



Datum	11 juli 2022
Onze referentie	2022-055 APO
Betreft	Recall Reapam 10, tabletten 10 mg, 30 stuks verpakking

Geachte heer/mevrouw,

Pfizer bv heeft in overleg met de Inspectie Gezondheidszorg en Jeugd besloten om het hieronder genoemde product met onmiddellijke ingang uit de markt terug te roepen.

Naam product	Reapam 10, tabletten 10 mg
Registratienummer	RVG 06994
Parallelproduct reg.nr.	n.v.t.
Artikelnummer	F000079533
ZI-nummer	14991977
Charge(s)	Zie tabel
Recallniveau	Apotheekniveau
Aanleiding voor de recall	Tijdens stabiliteitsonderzoek is gebleken dat de specificatie voor de oplosbaarheid van de tabletten niet is behaald. Dit zou een impact kunnen hebben op de effectiviteit van het product.
Tekort verwacht	ja

Wij verzoeken u uw voorraad aan bovengenoemd product te controleren.

Mocht u producten uit de genoemde charges op voorraad hebben, dan kunt u deze sturen naar uw groothandel voor **16 augustus 2022**. Het betreft de volgende charges:

Charge	Vervaldatum
DM0952	31-01-2023
DT3235	28-02-2023
EN6752	31-07-2023
FF4695	30-11-2023
FF7147	30-11-2023
FW2691	31-08-2024

Aangebroken verpakkingen van bovengenoemde charges kunt u ook retourneren. Voor wat betreft de vergoeding/creditering van de geretourneerde verpakkingen, verwijzen wij u naar de door u en uw leverancier gemaakte afspraken.

Voor vragen over deze terughaalactie kunt u contact opnemen met uw groothandel. Voor overige vragen kunt u zich wenden tot Pfizer bv, telefoon 0800-Medinfo (0800-6334636).

Wij bieden onze oprechte verontschuldigingen aan voor het ontstane ongemak.

Met vriendelijke groet,
Pfizer bv



Mrs. Nurçan Çalışkan-Yassen, apotheker
Responsible Person



Dhr. M. Kaptein, MD
Country Medical Director