



Chargenrückruf

Datum	15.02.2019
Typ	Rückruf
Arzneispezialität	SPRYCEL 100 mg Filmtabletten
Zulassungsnummer	EU/1/06/363/010-011 (EAN-Code 90888842026989)
ZulassungsinhaberIn	Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG Paralldistribution: HAEMATO PHARM GmbH
Chargennummer(n)	AAU8209, AAX0992, AAY1632
Risikoklasse*	1
Geschäftszahl BASG/AGES	INS-640.001-2776
Grund für die Zurückziehung	<p>Der Paralleldistributor - die „HAEMATO PHARM GmbH“ - hat seine belieferten Kundinnen und Kunden mit Schreiben vom 14.02.2019 informiert, dass bei den oben genannten Chargen die Lieferkette nicht lückenlos dokumentiert ist und somit nicht der „Guten Herstellungs- und Distributionspraxis“ entspricht.</p> <p>Deshalb ruft die „HAEMATO PHARM GmbH“ diese Chargen, die in Österreich durch den Parallelvertrieb mit dem EAN-Code 90888842026989 in Verkehr sind, vorsorglich zurück.</p>

*<http://www.ema.europa.eu>,
[Compilation of Community Procedures on Inspections and Exchange of Information](#)