

FÖR OMEDELBAR ÅTGÄRD

INDRAGNING AV LÄKEMEDEL

NAMN	LKM.FORM	STYRKA	FPK. STRL	VARUNR	Rx/E X	EAN/GTIN	BATCH-NR	UTG. DATUM
Zoletil Forte vet	Pulver och vätska för injektion	50 mg tietamin+ 50 mg zolazepa m		774471	RX		NA	NA

ALLVARLIGHETSGRAD enligt Rapid Alert System. Ange RAS-klass (siffra och klartext):

Klass II - Användning kan orsaka sjukdom eller felbehandling utan att vara livshotande

ORSAK: Fel produkt har distribuerats - Zoletil 25mg tietamin+ 25 mg zolazepam har felaktigt distribuerats i stället för Zoletil Forte Vet. 50 mg tietamin+50 mg zolazepam

Zoletil Forte Vet är ett licensläkemedel

ÅTGÄRD DISTRIBUTÖR/GROSSIST

- Stoppa snarast all utleverans av ovanstående läkemedel.
- Förvara indragna läkemedel åtskilda från läkemedel som får distribueras.
- Initiera indragning från berörda kunder
- Säkerställ emottagande av returerna samt återrapport till nedanstående företag senast **Datum: 2012-01-21**
- Avvakta med destruktion tills ytterligare information inkommer.

ÅTGÄRD APOTEK/FÖRSÄLJNINGSTÄLLE

- Stoppa omedelbart beställning av indragna läkemedel.
- Plocka omedelbart bort indragna läkemedel från egna lager.
- Plocka omedelbart bort indragna läkemedel från läkemedel som färdigställts för patient.
- Förvara indragna läkemedel åtskilda från läkemedel som får säljas.
- Sprid indragningsskrivelsen till mottagare i vården för information och åtgärd.
- Returnera till Distributör/Grossist senast **Datum. 2012-01-21** Returnerade läkemedel kommer att krediteras.

ÅTGÄRD VÅRDEN (Läkemedelsförråd eller motsvarande hos berörda vårdgivare)

- Plocka omedelbart bort indragna läkemedel.
- Returnera omedelbart indragna läkemedel till det apotek som levererat produkten. Returnerade produkter kommer att krediteras

Informationen har gått från företaget till:

Läkemedelsverket

LIF

Schenker Logistics; Arlandastad

Information har gått ut till allmänheten (Ja/Nej): NEJ

