

Teva Nederland B.V.
Swensweg 5
2031 GA HAARLEM



Belangrijke niet-commerciële risico-
informatie over een farmaceutisch product

Datum 18 januari 2023
Onze referentie DK230109
Betreft Recall Olmesartan medoxomil Teva 20mg,
filmomhulde tabletten

Geachte heer/mevrouw,

Teva Nederland B.V. 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	Olmesartan medoxomil Teva 20mg, filmomhulde tabletten
Registratienummer	RVG 114728
Parallelproduct reg.nr.	n.v.t.
Artikelnummer	19001864
ZI-nummer	16247485
Charge(s)	16229822
Recallniveau	Apotheekniveau
Aanleiding voor de recall	Op één zijde van het vouwdoosje staat een verkeerde sterkte aangeduid: in plaats van 20mg staat er 10mg. De verpakking bevat 20mg tabletten.
Tekort verwacht	Nee

Wij verzoeken u uw voorraad van bovengenoemd product te controleren. Mocht u producten uit de genoemde charges op voorraad hebben, dan kunt u deze sturen naar uw groothandel.

Voor vragen betreffende deze terughaalactie en creditering kunt u contact opnemen met Teva's Customer Service afdeling via het gratis telefoonnummer 0800-0228400 of via customerservice@teva.nl.

Wij betreuren dat dit gebeurd is en bieden hierbij onze excuses aan voor het ongemak.

Met vriendelijke groet,

A handwritten signature in blue ink, appearing to read 'Debbie Kolf'.

Debbie Kolf
Director Commercial Quality/QP
Teva Quality Center NL

