14.05.2019

“Sanofi Pasteur Aşı Tic. A.Ş.” adına ruhsatına sahip olduğumuz “Typhim VI 0.5 mL IM/SC Enjeksiyon İçin Çözelti İçeren Kullanıma Hazır Enjektör” isimli Tifo aşımızın N1K541V numaralı serisine, partikül tespiti nedeniyle 19 Kasım 2015 tarih ve 29537 sayılı Resmi Gazete’de yayımlanan “Geri Çekme Yönetmeliği”ne göre 1. sınıf A seviyesinde (nihai kullanıcı seviyesi) geri çekme işlemi uygulanmış olup, ilgili yönetmelik kapsamında gerekli işlemlere başlanmıştır.

Söz konusu ürünümüz sadece Türkiye Hudut ve Sahiller Sağlık Genel Müdürlüğü kurumunun aşılama kliniklerinde bulunmakta olup, riskli bölgelere seyahat edecek kişilere talep üzerine uygulanmaktadır. Bunun dışında ecza depoları, eczaneler, özel hastaneler ve benzeri sağlık kurumlarına perakende satışı yapılmamaktadır.

Konuyla ilgili sorularınız için Sanofi Pasteur Medikal Müdürü Dr. Barış Uğur’a [baris.ugur@sanofi.com](mailto:baris.ugur@sanofi.com) adresinden ve 02123391000 numaralı telefondan ulaşabilirsiniz.

Kamuoyuna saygılarımızla duyurulur.

Sanofi Pasteur Aşı Tic. A.Ş.