

20.02.2025

DUYURU

ÜRÜN ADI: LASİRİN 20 MG TABLET

FARMASÖTİK ŞEKLİ VE DOZU: TABLET, 20 MG

PARTİ NO: 24083509

SON KULLANMA TARİHİ: 07.2026

GERİ ÇEKME NEDENİ: blisterde eksik tablet bulunması

GERİ ÇEKMENİN SEVİYESİ VE SINIFI:

3.sınıf (*ürünün kullanılmasının sağlığa zararlı olmadığı durumlar*)

B seviyesi (*nihai kullanıcıya ürünü sağlayan tüm yerlere*)

ÜRÜNÜN GERİ ÇEKİLME ŞEKLİ: Tutanak karşılığı iade

Geri çekilen ürünün iade edileceği adres:

Farmakim Lojistik

Merve Mahallesi Akabe Caddesi No:17

Yenidoğan/Sancaktepe/İstanbul

Kargo şirketi: Yurtiçi Kargo

GERİ ÇEKİLEN ÜRÜNÜN TAZMİN ŞEKLİ: Aynı koşullardan iade faturası

Gereğini arz ederiz.

Saygılarımızla,

İbrahim Murat AKDAĞ

Satış ve Pazarlama Direktörü