

11 MAR 2026

A Circular of Recall



تعميم سحب

Recall all Batches of the Product:
Hyalgan 20mg-2ml pre-filled syringe

سحب جميع التشغيلات
من مستحضر: Hyalgan 20mg-2ml pre-filled syringe

Product Information

معلومات المنتج

Product name	Hyalgan 20mg-2ml pre-filled syringe	اسم المنتج
Generic Name	Sodium Hyaluronate	الاسم العلمي
Manufacturer	Fidia Farmaceutical S.P.A	الشركة المصنعة
Registration No.	1-427-05	رقم التسجيل

Recall Information

معلومات السحب

Reason	Non-compliance with Good Manufacturing Practice (GMP) requirements, which may impact the safety and quality of the product.	عدم الالتزام بتطبيق أسس ممارسة التصنيع الجيد، مما قد يؤثر على سلامة وجودة المستحضر.	السبب
--------	---	---	-------

Defective batches	All batches	جميع التشغيلات	التشغيلات المتأثرة
-------------------	-------------	----------------	--------------------

Recommendations

التوصيات

- Stop dispensing all batches immediately and return affected batches to the supplier according to the applicable procedures.
 - Contact the company responsible for the recall or with the SFDA if there are any inquiries.
- إيقاف صرف واستخدام جميع التشغيلات فوراً وحجز الكمية المتبقية، وإعادتها للمورد حسب آلية المنشأة الصحية.
 - التواصل مع الشركة المسؤولة عن السحب أو مع الهيئة حال وجود استفسارات.

To report adverse drug reaction and quality defect



للإبلاغ عن الأعراض الجانبية وخلل الجودة

Contact Information

Telephone: 011 880 6000 , Call Center 19999
Email: PQ.Drug@sFDA.gov.sa , NPC.Drug@sFDA.gov.sa

معلومات التواصل