

14 July 2026

A Circular of Recall



تعميم سحب

Recall of all batches from the product:
povidone iodine 10% vaginal douche

سحب جميع التشغيلات من مستحضر:
povidone iodine 10% vaginal douche

Product Information

معلومات المنتج

Product name	povidone iodine 10% vaginal douche	اسم المنتج
Generic Name	Povidone Iodine	الاسم العلمي
Manufacturer	Cosmacare, United Arab Emirates	الشركة المصنعة
Registration No.	Non-registered	رقم التسجيل

Recall Information

معلومات السحب

Reason	Non-compliance of the products with The Implementing Regulations of the Law of Pharmaceutical and Herbal Establishments and Products	السبب	عدم مطابقة المستحضر لاشتراطات نظام المنشآت والمستحضرات الصيدلانية والعشبية ولائحته التنفيذية
--------	--	-------	--

Defective batches

جميع التشغيلات

التشغيلات المتأثرة

Recommendations

التوصيات

- Stop dispensing Affected 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 التشغيلات المتأثرة 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

This document for regulatory procedures should not be used it for media publication.

هذا المستند للإجراءات التنظيمية، يجب عدم استخدامه كمحتوى للنشر الإعلامي.