

3 August 2026

A Circular of Recall



تعميم سحب

Recall of Multiple Batches of the Product:
Negazole 250MG Tablet

سحب عدد من التشغيلات من مسحضر:
Negazole 250MG Tablet

Product Information

معلومات المنتج

Product name	Negazole 250MG Tablet	اسم المنتج
Generic Name	Metronidazole	الاسم العلمي
Manufacturer	Gulf Pharmaceutical Industries (Julphar), United Arab Emirates	الشركة المصنعة

Registration No.

0501268860

رقم التسجيل

Recall Information

معلومات السحب

Reason	Presence of black spots on the tablets surface due to abrasion of the tablet film coating, resulting in the affected batches failing to meet the approved specifications.	وجود بقع سوداء على سطح الأقراص نتيجة حدوث احتكاك في طبقة التغليف السطحية للأقراص وعدم مطابقة التشغيلات للمواصفات المعتمدة.	السبب
--------	---	--	-------

Defective batches

06056, 06764, 09307

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 فورًا 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.