



اطلاعیه شماره ۱۰۵

تاریخ: ۱۳۸۹/۸/۱۶

هشدار در خصوص نمونه قلبی آمپول متیل پردنیزولون استات

مرکز ADR ایران به تازگی گزارشی مبنی بر بروز آبسه در محل تزریق عضلانی آمپول متیل پردنیزولون استات با مندرجات شرکت Sai Parenterals Pvt.Ltd. کشور انگلستان در تعدادی از بیماران دریافت نموده است. پس از بررسی های صورت گرفته مشخص شد که فرآورده مذکور، قلبی بوده، مجوز توزیع و مصرف ندارد.

لذا به منظور پیشگیری از بروز عوارض دارویی، از همکاران محترم درخواست می گردد که از تزریق این فرآورده قلبی اجتناب نمایند.

همچنین تأکید می گردد که پیش از تجویز و مصرف هر نوع فرآورده دارویی، اطمینان حاصل گردد که فرآورده موردنظر دارای مجوزهای وزارت بهداشت جهت توزیع و مصرف می باشد و در صورت تردید به قلبی بودن فرآورده، بررسی های لازم صورت پذیرد.

از همکاران محترم تقاضا می گردد در صورت مشاهده هر گونه عارضه یا اشتباه دارویی، مراتب را از طریق تکمیل فرم های زرد و ارسال به صندوق پستی ۹۴۸-۱۴۱۸۵ و یا از طریق سایت www.fdo.ir، نمابر (۸۸۸۹۰۸۵۷) یا تماس تلفنی (۴-۸۸۹۲۳۱۹۳) به مرکز ADR گزارش نمایند.

مرکز ثبت و بررسی عوارض ناخواسته داروها
معاونت غذا و دارو- وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی