

جمع آوری و فراخواندن داروهای

در آمریکا، سازمان غذا و دارو (FDA) اطمینان حاصل میکند که داروهای برای اینمی و اثربخشی قبل از ارائه آزمایش شوند. داروهایی که ثابت شود معیوب یا مضر هستند از بازار فراخوانده میشوند.

بسته به میزان خطر، جمع آوری داروهای توسط FDA به 3 دسته تقسیم شده:

- **کلاس I:** محصولات خطرناک یا معیوب که میتواند باعث مشکلات سلامتی جدی یا مرگ شود. مثلًا: برچسب اشتباہ بر روی داروی نجات دهنده.
- **کلاس II:** محصولاتی که ممکن است باعث مشکلات سلامتی کوتاه مدت شوند یا خطر جدی آنها کمتر باشد. مثلًا: داروهای کم قدرتی که برای بیماریهای جدی استفاده نمیشوند.
- **کلاس III:** محصولاتی که باعث واکنشهای بد سلامتی نمیشوند، اما قوانین ساخت و برچسب زدن FDA را رعایت نکرده اند. مثلًا: نقص جزئی شیشه قرص.

امکان دارد که شرکتهای دارویی تصمیم بگیرند یک دارو را از بازار جمع نمایند (جمع آوری از بازار). مثلًا: جمع آوری یک دارو از بازار به علت دستکاری در آن.

در صورتی که فراخوان کلاس I یا کلاس II باشد، بخش مدیریت دارویی CalOptima به اعضاء، پزشکان و داروخانه ها اطلاع میدهد. همچنین بنا به دلایل امنیتی در زمان فراخوان داروهای، ما بطور کتبی به اعضاء اطلاع میدهیم.

CalOptima هر سه ماه یکبار جمع آوری و فراخوان داروهای را بررسی میکند. این بررسی در جلسه ای که شامل کمیته داروسازان و درمانگران (P&T) است انجام میشود. شما میتوانید اطلاعات مربوط به جمع آوری و فراخوان را در وبسایت CalOptima به آدرس <https://www.caloptima.org/Home/Members/Medi-Cal.aspx> پیدا کنید.

لطفاً با پزشک خود در مورد جزئیات جمع آوری و فراخوان داروهای و تأثیر آن بر شما مشورت نمایید.

جمع آوری و فراخوان داروهای برای سه ماه 4 سال 2019 که در جلسه P&T 20/2/2020 مطرح شده:

فراخوان کلاس I:

- در حال حاضر هیچگونه فراخوانی وجود ندارد.

فراخوان کلاس II:

- در حال حاضر هیچگونه فراخوانی وجود ندارد.

جمع آوری از بازار

- Ranitidine tablets/capsules/syrup (75mg, 150mg, 300mg, 15mg/mL)
- Alprazolam 0.5mg tablets
- Levetiracetam 100mg/mL oral solution

تهیه شده در 24/2/2020