

سرکار خانم دکتر جهانگرد

مدیرکل محترم دفتر نظارت و پایش مصرف فرآورده های سلامت محور

موضوع: دفتر نظارت و پایش مصرف فرآورده های سلامت/اداره بازرسی فنی / اداره ثبت و صدور پروانه/ معاونت درمان /  
مسئولین فنی شرکت های پخش / اطلاع رسانی در خصوص تغییر **Noradrenalin Bitartrate 1 mg/ml** تزریقی به  
**Noradrenaline Base 0.5 mg/ml** شرکت نورمون اسپانیا اسپانیا)

با سلام،

احتراماً، با توجه به سابقه حضور بیش از ۱۰ ساله داروی نورآدرنالین تزریقی شرکت نورمون اسپانیا به صورت **Noradrenaline Bitartrate 1mg/ml** و اقدام شرکت سازنده (نورمون) برای تغییر بیان نام دارو از ملح بیتارتات به بیس به صورت **Noradrenaline Base 0.5mg/ml** که به منظور تسهیل محاسبات **Dosing** انجام گردیده و نیز سپری نمودن مراحل موردنیاز و اخذ مجوزهای مربوط در سازمان غذا و دارو، به اطلاع می رساند تغییر مذکور صرفاً در بیان نام دارو از ملح به بیس بوده و تغییر مذکور هیچ گونه اثری در میزان مصرف و دوز تجویزی برای بیماران ندارد.

خواهشمند است دستور فرمایید اطلاعات مذکور به کلیه معاونتهای درمان دانشگاه های علوم پزشکی و نیز داروسازان بیمارستانهای تحت پوشش (جهت آموزش پزشکان، پرستاران و کادر درمان بیمارستان) منعکس گردد. مستدعی است نسبت به گزارش موارد خطاهای دارویی مرتبط نیز دستورات لازم را صادر فرمائید.

پیشاپیش از حسن نظر و مساعدت حضرتعالی کمال امتنان را دارد.

با تجدید احترام

دکتر مجتبی بوربور

مدیرعامل



تچرا دارو  
شماره ثبت: ۲۲۵۸۳ (سهامی خاص)

دکتر حمیده موحدی

مسئول فنی

