

شماره: ۶۶۵/۸۲۵۵۸

تاریخ: ۱۴۰۴/۱۱/۲۰

پیوست: ندارد



سرمایه گذاری برای تولید

مدیر عامل محترم شرکت کارخانجات داروپخش

موضوع: لغو ریکال متعاقب بازبینی محصول
LOSARTAN POTASSIUM /
HYDROCHLOROTHIAZIDE TABLET ORAL 50 mg/12.5 mg

با سلام و احترام؛

در پاسخ به نامه شماره ۱۱۹/۹۶۰۱۷ به تاریخ ۱۴۰۴/۱۱/۰۷ آن شرکت مبنی بر کنترل و بررسی مجدد محصول LOSARTAN POTASSIUM / HYDROCHLOROTHIAZIDE TABLET ORAL 50 mg/12.5 mg با شماره سری ساخت ۲۱۷۸ بعد جمع آوری از شرکت های پخش سراسری و تایید کیفی آن توسط مسئول فنی آن شرکت، نامه ریکال شماره ۶۶۵/۷۱۰۶۵ مورخ ۱۴۰۴/۱۰/۰۱ کان لم یکن اعلام می گردد. بدیهی است مسئولیت کیفیت محصول این سری ساخت مستقیماً به عهده شرکت و مسئول فنی شرکت می باشد.

دکتر اکبر عبداللہی اصل
مدیر کل امور دارو و مواد تحت کنترل

رونوشت:

معاونین محترم غذا و دارو دانشگاه/دانشکده های علوم پزشکی و خدمات بهداشتی، درمانی سراسر کشور

شرکتهای پخش سراسری توزیع دارو

جناب آقای مهندس کاظمی مدیرکل محترم دفتر تحول دیجیتال و امنیت فضای مجازی

جناب آقای دکتر احمدنیا رودسری رئیس محترم اداره امور داروخانه ها و شرکتهای پخش

سرپرست محترم معاونت برنامه ریزی اداره کل امور دارو و مواد تحت کنترل

جناب آقای دکتر فاطمی سرپرست محترم اداره پایش زنجیره تامین دارو

سرکار خانم دکتر آژوغ سرپرست محترم اداره بازرگانی دارو

جناب آقای دکتر حاجی میری سرپرست محترم اداره بازرسی فنی

سرکار خانم زهرا کرمی کاردار محترم اداره راهبری اسناد و مدارک



ساختمان مرکزی: تهران، خیابان انقلاب، روبروی درب اصلی دانشگاه تهران، خیابان فخر رازی، پلاک ۳۰

تلفن: ۰۲۱-۶۱۹۲۷۰۰۰ / ۰۲۱-۶۶۴۰۵۵۷۱ / کدپستی: ۱۳۱۴۷۱۵۳۱۱ / <https://fda.gov.ir> / info@fda.gov.ir

اداره کل تجهیزات و ملزومات پزشکی: تهران، خیابان انقلاب، خیابان خارک، پلاک ۲۹ / تلفن: ۰۲۱-۶۳۴۲۰۰۰ / کدپستی: ۱۱۳۳۷۶۴۱۳