

شماره: ۶۶۵/۴۰۹۰۲

تاریخ: ۱۴۰۰/۰۷/۲۱

پیوست: دارد



جمهوری اسلامی ایران
وزارت بهداشت، درمان
و آموزش پزشکی



مدیر عامل محترم شرکت یارا طب خاورمیانه

موضوع: ریکال قرص ارگوتامین سی Migraliv

با سلام و احترام؛

با توجه به جوابیه آزمایشگاه مرجع کنترل غذا و دارو و تجهیزات پزشکی به شماره پیگیری ۷۴۸۶۳۷ مورخ ۱۴۰۰/۷/۱۹، نمونه فوریتی قرص ارگوتامین تارترات/ کافئین با نام تجاری Migraliv ساخت شرکت Livealth Biopharma PVT.LTD به شماره سری ساخت CK04 مورد بررسی و آزمایش قرار گرفته و به لحاظ آزمایش تعیین مقدار ماده مؤثره غیر قابل قبول اعلام شده است. لذا مقرر فرمایید بلافاصله نسبت به جمع آوری داروی مذکور اقدام نموده و نتیجه ابتدایی و نهایی ریکال به ترتیب ظرف مدت ۲ و ۴ هفته از تاریخ نامه به این اداره کل اعلام گردد.

دکتر سید حیدر محمدی
مدیر کل امور دارو و مواد تحت کنترل

رونوشت:

جناب آقای مهندس امیری مدیر کل دفتر فناوری اطلاعات و سامانه های سلامت: جهت دستور اعمال ریکال در

IRC:1741282724395547

سرکار خانم دکتر محمدحسینی مدیر کل دفتر نظارت و پایش مصرف فرآورده های سلامت

جناب آقای دکتر شمالی سرپرست معاونت برنامه ریزی اداره کل امور دارو و مواد تحت کنترل: ارزش داروهای فوریتی ریکال شده نباید پرداخت گردد.

جناب آقای دکتر محمدی رئیس اداره بازرسی فنی: ارزش داروهای فوریتی ریکال شده نباید پرداخت گردد.

سرکار خانم دکتر گلبرگ قیاسی کارشناس مسئول بازرگانی دارو: ثبت سابقه ریکال برای منبع مذکور

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

جناب آقای قربانی متصدی امور دفتری

تاریخ: ۱۴۰۰/۰۷/۲۱
سازمان غذا و دارو
دکتر سید حیدر محمدی

تهران روبروی درب اصلی دانشگاه تهران، خیابان فخر رازی، نبش خیابان شهید وحید نظری، سازمان غذا و دارو

تلفن: ۶۱۹۲۷۰۰۰ نمابر: ۶۶۱۷۶۹۳۱ کد پستی: ۱۳۱۴۷۱۵۳۱۱

www.fda.gov.ir