

شماره: ۶۶۵/۶۷۳۸۵  
تاریخ: ۱۴۰۴/۰۹/۱۸  
پیوست: ندارد  
سرمایه گذاری برای تولید

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

موضوع: عطف به / ارائه جدول دوره ای شکایات دارویی در حوزه کنترل اصالت فرآورده - شرکت رش پارس

با سلام و احترام؛

عطف به نامه شماره ۱۴۰۴/۲۳۵/ر مورخ ۱۴۰۴/۸/۶ شرکت رش پارس به اطلاع می رساند داروهای مندرج در جدول زیر طی دوره زمانی آگوست ۲۰۲۳ لغایت مارچ ۲۰۲۵ به عنوان داروی تقلبی شناسایی شده است. لذا مقتضی است دستور فرمایید ضمن اطلاع رسانی متن کامل نامه شرکت رش (به پیوست) به همه مراکز دارویی و درمانی تحت پوشش آن معاونت، در صورت دریافت گزارشی از وجود داروهای فوق یا اثرات نامطلوب، فقدان اثرات مورد انتظار، یا داروی مشکوک به تقلبی، ضمن جمع آوری فوری، اطلاعات موجود و اقدامات صورت گرفته در اسرع وقت به این سازمان ارسال شود.

نام و مشخصات فرآورده	شماره سری ساخت	تاریخ اخذ گزارش	شماره ارزیابی داخلی (Roche)	نتیجه ارزیابی داخلی (Roche)
پرچتا® پرتوزومب، ویال ۴۲۰ میلی گرم در ۱۴ میلی لیتر	H0569B05	۲۵ آگست ۲۰۲۳	QE-081404	Confirmed Counterfeit
تسنتریک® آنزولیزومب، ویال ۱۲۰۰ میلی گرم در ۲۰ میلی لیتر	B0039B14	۱۴ دسامبر ۲۰۲۳	QE-096166	Unconfirmed Counterfeit
تسنتریک® آنزولیزومب، ویال ۱۲۰۰ میلی گرم در ۲۰ میلی لیتر	B0039B05	۱۶ سپتامبر ۲۰۲۴	QE-132083	Unconfirmed Counterfeit
تسنتریک® آنزولیزومب، ویال	گزارش نشد	۱۶ سپتامبر ۲۰۲۴	QE-132305	unconfirmed counterfeit due to insufficient information
هرسپتین® تراستوزومب، ویال ۱۵۰ میلی گرم	B1106B11	۱۱ مارچ ۲۰۲۵	QE-153353	Confirmed Counterfeit
هرسپتین® تراستوزومب، ویال ۴۴۰ میلی گرم	H5170H01		QE-153358	
پرچتا® پرتوزومب، ویال ۴۲۰ میلی گرم در ۱۴ میلی لیتر	H0569B05		QE-153360	

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

رونوشت :

جناب آقای دکتر حاجی میری سرپرست محترم اداره بازرسی فنی  
جناب آقای دکتر عابدی رئیس محترم اداره خون و فرآورده های بیولوژیک  
مدیرعامل محترم شرکت رش پارس: جهت اطلاع و اقدام به اطلاع رسانی داروهای تقلبی بلافاصله بعد از شناسایی

