

## زمان پایداری داروها بعد از حلالیت

1	ویال آسیکلوویر	محلول حاصله باید بلافاصله مصرف شود باقی مانده قابل نگهداری نمی باشد 0
2	ویال آمپی سیلین	یک ساعت در دمای اتاق و 4 ساعت در یخچال قابل نگهداری می باشد 0
3	ویال آمنی پک	محلول حاصله باید بلافاصله مصرف شود باقیمانده قابل نگهداری نمی باشد 0
4	ویال اریترومايسين	8 ساعت در دمای اتاق و 24 ساعت در یخچال قابل نگهداری می باشد 0
5	ویال استرپتومايسين	دو روز در دمای اتاق و یک هفته در یخچال قابل نگهداری می باشد 0
6	ویال ایمی پنم سیلاستاتین	محصوله حاصله باید بلافاصله مصرف شود باقی مانده قابل نگهداری نمی باشد.
7	آمپول آفوتریسین B	24 ساعت در دمای اتاق و یک هفته در یخچال قابل نگهداری می باشد 0
8	ویال پنی سیلین G پتاسیم	یک هفته در یخچال قابل نگهداری می باشد 0
9	آمپول پنتوپرازول	12 ساعت قابل نگهداری می باشد 0
10	ویال تیوپنتال	محلول حاصله تا 24 ساعت در یخچال قابل نگهداری می باشد 0
11	ویال ساندوگلوبولین	محلول حاصله به شرط تهیه در شرایط آسپتیک تا 24 ساعت در یخچال قابل نگهداری می باشد
12	ویال سفازولین	24 ساعت در دمای اتاق و 48 ساعت در یخچال قابل نگهداری می باشد 0
13	ویال سفیپیم	24 ساعت در دمای اتاق و یک هفته در یخچال قابل نگهداری می باشد 0
14	ویال سفنازیدیم	24 ساعت در دمای اتاق و یک هفته در یخچال قابل نگهداری می باشد 0
15	ویال سفتریاکسون	24 ساعت در دمای اتاق و 72 ساعت در یخچال قابل نگهداری می باشد 0
16	ویال سفنی زوکسیم	16 ساعت در دمای اتاق و 48 ساعت در یخچال قابل نگهداری می باشد 0
17	ویال سفوناکسیم	24 ساعت در دمای اتاق و 48 ساعت در یخچال قابل نگهداری می باشد 0
18	ویال سوکسینیل کولین	محلول حاصله تا 24 ساعت در یخچال قابل نگهداری می باشد 0
19	ویال کلوزاسیلین	24 ساعت در دمای اتاق قابل نگهداری می باشد 0
20	ویال گان سیکلوویر	12 ساعت در دمای اتاق و 24 ساعت در یخچال قابل نگهداری می باشد 0
21	ویال متیل پردنیزولون	48 ساعت در دمای اتاق قابل نگهداری می باشد 0
22	ویال مروپنم	2 ساعت در دمای اتاق و 8 ساعت در یخچال قابل نگهداری می باشد 0
23	ویال نفیسیلین	24 ساعت در دمای اتاق و 96 ساعت در یخچال قابل نگهداری می باشد 0
24	ویال وانکومايسين	24 ساعت در دمای اتاق و 96 ساعت در یخچال قابل نگهداری می باشد 0
25	ویال هیدروکورتیزون	پس از انحلال در صورت حفاظت کامل از نور تا 3 روز در دمای اتاق قابل نگهداری می باشد 0

## عوارض کشنده ناشی از مصرف فرآورده تقلبی کاهنده وزن (Super Slim)

فرآورده تقلبی کاهنده وزن تحت عنوان Super Slim یا Green Lean Body در ایران دارای مجوز توزیع و مصرف نمی باشد. مصرف این فرآورده می تواند منجر به عوارض شدید و خطرناکی مانند سگه قلبی، سرطان، افسردگی و افکار خودکشی گردد.

به اطلاع همکاران محترم می رساند که مرکز ADR ایران گزارش هایی مبنی بر عوارض ناشی از فرآورده تقلبی و غیر مجاز تحت عنوان سوپر اسلیم (Super Slim) یا Green Lean Body Capsule دریافت نموده است. این عوارض، مشتمل بر درد فکسه سینه، خشکی شدید مخاط دهان و گلو، سرفه های خشک و تعریق زیاد می باشد.

این فرآورده تقلبی که بعنوان یک فرآورده گیاهی مؤثر در کاهش وزن معرفی شده است، دارای مجوز واردات نبوده، می تواند عوارض کشنده ای را ایجاد نماید. لذا ضمن اینکه تأکید می گردد از تجویز و مصرف فرآورده مذکور جداً اجتناب شود. توجه همکاران محترم را به نکات زیر جلب می نماید:

۱- فرآورده سوپر اسلیم (Super Slim) در فهرست فرآورده هایی قرار دارد که سازمان غذا و داروی آمریکا (FDA) نسبت به عوارض و خطرات ناشی از مصرف آنها هشدار داده است. براساس بررسی های FDA، ترکیبات فعال دارویی در این فرآورده های کاهنده وزن، شامل سبوترامین، ریموناپات، فنی توتین (یک داروی ضد تشنج)، فنل فنانتین (محلوس مسرد استفاده در آزمایش های شیمیایی و ماده مشکوک به ایجاد سرطان) و بومنانید (یک دیورتیک) بوده است. مقادیر برخی از داروهای موجود در این فرآورده ها، بسیار بیش از میزان مجاز بوده، سلامت مصرف کننده را تحت تأثیر قرار می دهد.

The advertisement is split into two main sections. The left section shows two boxes of 'Green Lean Body Capsule' with the Chinese text '欧美减肥流行新趋势' (New trend of Western-style weight loss) and 'THE GREEN LEAN BODY' below it. A '100% NEW' badge is also present. The right section features a large image of green leaves and the Chinese characters '减肥果' (Weight Loss Fruit) with the Russian text 'Фрукты терять в весе' (Fruits lose weight) underneath. At the bottom, it says '绿色瘦身胶囊' (Green Slimming Capsule) and 'Green Lean Body Capsule'. There are also several small icons for certifications like GMP, ISO, and others.

### سفتریاکسون و عوارض کشنده ناشی از آن

پیرو اطلاعیه های قبلی مرکز ADR درخصوص عوارض سفتریاکسون و با توجه به ادامه روند افزایشی دریافت گزارش های عوارض شدید، جدی و تهدیدکننده حیات توجه همکاران محترم را به نکات ذیل جلب می نماید:

۱. در میان گزارش های رسیده به مرکز ADR، داروی سفتریاکسون، با تعداد ۱۴۲۱ مورد گزارش، مسبب بروز بیشترین عوارض به ثبت رسیده در این مرکز بوده است. هم چنین در میان موارد مرگ گزارش شده نیز، سفتریاکسون، بیشتر موارد مرگ (۵۱ مورد) را به خود اختصاص داده است. عوارض گزارش شده عمدتاً مشتمل بر عوارض پوستی، عوارض گوارشی، تنگی نفس، شوک آنافیلاکسی، واکنش های شبه آنافیلاکسی و ایست قلبی - تنفسی می باشند که در بسیاری از موارد، واکنش ها شدید، جدی و تهدیدکننده حیات بوده اند.
۲. از آنجایی که یکی از عوامل مؤثر بر افزایش وقوع عوارض دارویی، مصرف بی رویه فرآورده در موارد غیر ضروری می باشد، اکیداً توصیه می شود از تجویز این دارو در مواردی مانند سرماخوردگی و سایر مواردی که از جمله موارد مصرف تأیید شده این فرآورده نیست، جداً خودداری شود. هم چنین تأکید می نماید از جایگزین نمودن فرم تزریقی آنتی بیوتیک ها در مواردی که اشکال خوراکی مؤثر و قابل تجویز می باشند، جداً پرهیز شود.
۳. با توجه به تأثیر سرعت تزریق این فرآورده بر میزان وقوع و کنترل عوارض ناشی از آن، مؤکداً توصیه می شود از تزریق سریع وریدی آن جلوگیری به عمل آمده، انفوزیون وریدی در محلول مناسب حداقل ۱۵ الی ۳۰ دقیقه به طول انجامد.
۴. تزریق این فرآورده بایستی صرفاً توسط افراد مجرب، در مراکز مجهز به سیستم احیا انجام گیرد و از تزریق توسط افراد غیر حرفه ای یا در مکان هایی غیر از مراکز درمانی مجهز به امکانات احیاء جداً خودداری شود.
۵. توصیه می شود پیش از تجویز و یا تزریق این دارو در مورد سابقه حساسیت دارویی از بیمار سؤال شود. مصرف سفتریاکسون در بیماران با سابقه حساسیت به سایر سفالوسپورین ها (مانند سفالکسین، سفالوتین، سفیکسیم، سفتازیدیم و ...) ممنوع می باشد همچنین با توجه به حساسیت متقاطع پنی سیلین ها و سفالوسپورین ها، در صورت وجود سابقه حساسیت به پنی سیلین ها نیز تجویز این فرآورده فقط در مواقع بسیار ضروری و با احتیاط فراوان صورت پذیرد.

از همکاران محترم تقاضا می گردد در صورت مشاهده هرگونه عارضه یا مشاهده دارویی مراتب را از طریق تکمیل فرم های زرد و ارسال به مسئول پستی ۹۳۸-۱۲۱۸۵ و یا از طریق سایت [www.fdo.ir](http://www.fdo.ir) شماره (۰۲۱-۸۸۹۹۰۸۵۷) یا شماره تلفنی (۰۲۱-۸۸۹۳۳۱۹۳) به مرکز ADR در تهران و یا با واحد ADR معاونت غذا و دارو دانشگاه علوم پزشکی اصفهان به شماره ۰۳۱۱-۶۶۹۹۶۱۵ گزارش نمایند. در ضمن تمامی اطلاعیه های مرکز ADR در سایت [www.fdo.ir](http://www.fdo.ir) از منبر ADR واقع در سایت مست راست صفحه اصلی قابل دسترسی می باشد.

مرکز ثبت و بررسی عوارض ناخواسته دارو  
معاونت غذا و دارو - وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی

واحد داروخانه مرکز آموزشی درمانی الزهرا(س)

Ref: Hand book on Injectable drugs. Lawrence A. Ttrissel . I I thed (2001)