

سحب الأدوية واسترجاعها

في الولايات المتحدة، تضمن إدارة الغذاء والدواء (FDA, Food and Drug Administration) اختبار الأدوية للتأكد من سلامتها وفعاليتها قبل توفير ها. يمكن سحب الدواء من السوق إذا ثبت أنه معيباً أو ضارّاً.

تحدد إدارة الغذاء والدواء 3 أنواع لعمليات السحب وفقاً لمستوى الخطر:

- الفئة الأولى: المنتجات الخطرة أو المعيبة التي يمكن أن تسبب مشاكل صحية خطيرة أو الوفاة. مثال: ملصق غير صحيح على دواء منقذ للحياة.
- الفئة الثانية: المنتجات التي قد تسبب مشكلة صحية على المدى القصير أو تشكل فقط تهديداً بسيطاً ذا طبيعة خطيرة. مثال: دواء غير مركز ولكن لا يُستخدم لعلاج مرض يهدد الحياة.
- الفئة الثالثة: المنتجات التي قد لا تسبب أي ردود فعل سيئة على الصحة، ولكنها تنتهك قوانين الملصقات والتصنيع التي توصي بها إدارة الغذاء والدواء. مثال: عيب طفيف في زجاجة الدواء.

قد تقرر شركات الأدوية أيضاً إزالة المنتجات من السوق (سحب الدواء من السوق) مثل، سحب الدواء من السوق بسبب العبث به.

يخبر قسم إدارة الصيدلة لدى CalOptima Health الأعضاء والأطباء والصيدليات عند سحب دواء من الفئة الأولى أو الثانية. ونحن أيضاً نخبر الأعضاء لدينا كتابة عند سحب الأدوية من السوق لأسباب متعلقة بالسلامة.

تراجع CalOptima Health عمليات سحب الأدوية واسترجاعها كل 3 أشهر. وتحدث هذه المراجعة في اجتماع لجنة الصيدلة والعلاجات (P&T, Pharmacy and Therapeutics). يمكنك العثور على تفاصيل عمليات سحب الأدوية واسترجاعها على https://www.caloptima.org/Home/Members/Medi-Cal.aspx.

يُرجى التحدث مع الطبيب عن أي تفاصيل بخصوص عمليات سحب الأدوية واسترجاعها التي يمكن أن تؤثر على صحتك.

عمليات سحب الأدوية واسترجاعها في الربع 1 لعام 2023 التي راجعتها لجنة الصيدلة والعلاجات بتاريخ 2023/5/18:

سحب الأدوية من الفئة الأولى واسترجاعها

• ليس هناك سحب أدوية في هذا الوقت.

سحب الأدوية من الفئة الثانية واسترجاعها

ليس هناك سحب أدوية في هذا الوقت.

السحب من الأسواق

• ليس هناك سحب أدوية في هذا الوقت.