شماره :۱۹۶۱٬۸۴/۱۳۰۱.... تاریخ : ...۹۲۱۵۰٬۱۳۰٬۱۳۰ الریخ :۹۲۱۵۰٬۱۳۰٬۱۳۰٬۱۳۰ ساعت : ...۰۵۰٬۶۰۰........



معاونت غذا و دارو

مدیر محترم شبکه بهداشت و درمان شهرستان(کلیه شبکه ها)

روسای محترم مراکز آموزشی درمانی/ بیمارستانهای دانشگاه علوم پزشکی اصفهان

روسای محترم بیمارستانهای خصوصی، خیریه و وابسته با سازمانها و نهادها

با سلام و احترام

به پیوست نامه شماره ۶۵۸/۵۰۴۵۷ مورخ ۱۴۰۳/۰۵/۲۴ سرپرست محترم دفتر نظارت و پایش فرآورده های سلامت با موضوع « اطلاع رسانی در خصوص هشدار سازمان جهانی بهداشت در مورد شناسایی فراورده تقلبی اکسی مورفون هیدروکلراید» برای آگاهی و اطلاع رسانی لازم به حضور ارسال می گردد.

دکتر محمود اعتباری معاون غذا و دارو

ييوست : ...ندارد

رونوشت:

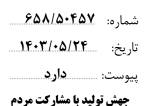
اقدام لازم

معاون محترم درمان جناب آقای دکتر خوروش جهت استحضار و دستور اطلاع رسانی لازم به مراکز جراحی محدود و مطبها رئیس محترم دانشکده پزشکی جهت استحضار و دستور اقدام لازم

رئیس محترم دانشکده داروسازی و علوم دارویی جناب آقای دکتر مصطفوی جهت استحضار و دستور اقدام لازم ریاست محترم انجمن داروسازان استان اصفهان جناب آقای دکتر آذربایجانی: جهت استحضار و اطلاع رسانی لازم رئیس محترم شورای هماهنگی نظام پزشکی جناب آقای دکتر کاشفی: جهت استحضار و اطلاع رسانی لازم رئیس محترم انجمن شرکتهای پخش استان اصفهان: جهت استحضار و اطلاع رسانی لازم رئیس محترم داروخانه های آموزشی دانشکده داروسازی و علوم دارویی جناب آقای دکتر حسینی شریف آباد: جهت استحضار و

سرپرست محترم اورژانس پیش بیمارستانی و مدیر حوادث دانشگاه جناب آقای دکتر زمانی جهت استحضار و اقدام لازم مدیر محترم نظارت بر امور دارو و مواد تحت کنترل جناب آقای دکتر سلطانی: جهت آگاهی مسئول محترم روابط عمومی معاونت غذا و دارو جناب آقای فرزین: جهت بارگذاری در سایت معاونت رئیس محترم اداره نظارت و پایش مصرف فرآورده های سلامت سرکارخانم دکتر عابدی: جهت آگاهی







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

موضوع: اطلاع رسانی در خصوص هشدار سازمان جهانی بهداشت در مورد شناسایی فراورده تقلبی اکسی مورفون هیدروکلراید در منطقه اروپا- معاونتهای غذا و داروی سراسر کشور

با سلام و احترام؛

به پیوست نامه شماره ۰۸/۱۵ مورخ ۶ آگوست ۲۰۲۴ دفتر کشوری سازمان جهانی بهداشت منضم به هشدار شماره ۳/۲۰۲۴ سازمان جهانی بهداشت در خصوص هشدار در مورد داروی **Oxymorphone Hydrochloride 40mg**تقلبی شناسایی شده در مناطق اروپا جهت استحضار و اطلاع رسانی مقتضی ایفاد می گردد. اطلاعات مرتبط از طریق لینک زیر در دسترس است.

فراورده تقلبی مذکور به علت آلودگی به ماده متونیتازن و قدرت بالای آن با ایجاد عوارض جدی حتی در دوزهای کم مانند دپرسیون تنفسی و اثر سداتیو شدید و عوارض جدی کشنده در مصرف دوزهای بالا نیز ممکن است همراه باشد. مشخصات فراورده تقلبی با ادعای ساخت شرکت مدان ساخت ۱۳۵۵۵۵۵۶ و تاریخ انقضاء ۲۰۲۶/ ۸۰ با مشخصات تصویر پیوست اعلام شده است .

خواهشمند است دستور فرمایید، مراتب به همه مراکز دارویی، درمانی و بهداشتی تحت پوشش آن معاونت اطلاع رسانی شود.

 $\underline{https://www.who.int/teams/regulation-prequalification/incidents-and-SF/full-list-of-who-medical-product-alerts}$

دکتر زهراجهانگرد سرپرست دفتر نظارت وپایش <mark>م</mark>صرف فر آورده های سلامت

رونوشت :

جناب آقای دکتر غلامحسین صادقیان سرپرست محترم اداره کل امور دارو و مواد تحت کنترل جناب آقای دکتر اینانلو سرپرست محترم امور بین الملل سرکار خانم زهرا کرمی متصدی محترم امور دفتری





Medical Product Alert No. 3/2024 Falsified (contaminated) Oxymorphone Hydrochloride 40mg identified in the WHO Region for Europe

Alert Summary

This WHO Medical Product Alert refers to one batch of falsified Oxymorphone Hydrochloride 40mg. The falsified product was detected in the unregulated supply chain in Finland and reported to WHO in July 2024 by the Finnish Medicines Agency (FIMEA).

Oxymorphone Hydrochloride is a semi-synthetic opioid used to treat moderate to severe pain. Laboratory analysis of samples of the falsified product, however, found that the tablets contained metonitazene instead.

Metonitazene is a potent psychoactive synthetic opioid drug, with no officially recognized or authorized medicinal or therapeutic use. It is under international control as a Schedule I narcotic drug following recommendations of the WHO Expert Committee on Drug Dependance in 2021. Small doses can result in serious adverse effects such as respiratory depression, severe sedation, addiction, and an overdose may be fatal.

How to identify this falsified product

This product is confirmed as falsified because it deliberately misrepresents its identity, composition, and source. The falsified product imitates Oxymorphone Hydrochloride marketed by AUROLIFE PHARMA LLC., who have confirmed that the product, subject of this Alert, is falsified and was not produced by their company.

To identify this falsified product check for the following:

- The falsified version label does not have a barcode on the bottle.
- The falsified version is labelled 40mg. AUROLIFE PHARMA Oxymorphone Hydrochloride is only available as 5mg and 10mg doses.
- The falsified versions of the tablets lack embossed letters/numbers.
- The falsified product's label is missing the National Drug Code of the United States of America.

Please refer to the Annex of this Alert for full details of the falsified product.

Risks

This falsified product may have been intentionally designed to mimic products authorized by the U.S. Food and Drug Administration and marketed by AUROLIFE PHARMA LLC as Oxymorphone Hydrochloride. However, it contains undeclared metonitazene, which poses a significant risk to users due to the high likelihood of adverse events, even in small doses. Metonitazene produces effects similar to other opioids. Its high potency carries a high risk of overdose and death. Use of this falsified product may be life-threatening.

Advice to healthcare professionals, regulatory authorities and the public

Healthcare professionals should report any incident of adverse effects, lack of expected effects or suspected falsification to the National Regulatory Authorities/National Pharmacovigilance Centre.

WHO advises increased surveillance and diligence within the supply chains of countries and regions likely to be affected by these falsified products. Increased surveillance of the informal/unregulated market is also advised. National

WHO Global Surveillance and Monitoring System for Substandard and Falsified Medical Products
Please visit: https://www.who.int/health-topics/substandard-and-falsified-medical-products, or e-mail: rapidalert@who.int



regulatory authorities/health authorities/law enforcement are advised to immediately notify WHO if the falsified product is detected in their country.

If you are in possession any of these products, WHO recommends that you do not use them. If you, or someone you know, has, or may have used these products, or suffered an adverse event or unexpected side-effect after use, seek immediate medical advice from a healthcare professional or contact a poisons control centre.

All medical products must be obtained from authorized/licensed suppliers. If you have any information about the manufacture or supply of these falsified products, please contact WHO via rapidalert@who.int.

Annex: Products subject of WHO Medical Product Alert No. 3/2024

Product Name	Oxymorphone Hydrochloride 40mg
Stated manufacturer	Aurobindo Pharma Limited, Hyderabad-500 038, India
Batch	H20330826
Expiry date	08/2026
Identified in	Finland
Available photos	Oxymorphone Hydrochloride Tablets Omegane in gist, light excitate University of excitations Invested supersity of 6/10 or PT (since Invested supersity of 6/10 or PT

WHO Global Surveillance and Monitoring System for Substandard and Falsified Medical Products
Please visit: https://www.who.int/health-topics/substandard-and-falsified-medical-products, or e-mail: rapidalert@who.int



Ref. WR/IRN/08/15 6 August 2024

File: HSD/Falsified

WHO Medical Product Alert N°3/2024: Falsified (contaminated) Oxymorphone Hydrochloride 40mg CRM:0557513

Dear Dr Nicknam,

I am writing to kindly inform you about the WHO Medical Product Alert N°3/2024 related to falsified (contaminated) Oxymorphone Hydrochloride 40mg identified in the WHO Region for Europe which is attached to this letter and available through the below link. It will also be available soon in all 6 UN languages on WHO website.

https://www.who.int/teams/regulation-prequalification/incidents-and-SF/full-list-of-whomedical-product-alerts

While noting that WHO calls for increased security for these products, you are kindly requested to share this information with the relevant departments of the Ministry of Health and Medical Education as well as National Regulatory Authority and procurement institutions.

Should you need any further information or if you wish to report incidents concerning falsified or substandard medical products, please contact rapidalert@who.int and copy langarh@who.int and nuseirata@who.int.

Thank you.

Yours Sincerely,

Dr Syed Jaffar Hussain Country Representative and Head of Mission World Health Organization, I.R. Iran

Dr Mohammad Hossein Nicknam Director General for International Affairs MOHME, I.R. Iran

Encls. as stated above

فكس: ١٠٠ ۴١ ٨٨٣٤ (٢١-٩٨+)