

গণপ্রজাতন্ত্রী বাংলাদেশ সরকার  
ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর  
ঔষধ ভবন, মহাখালী, ঢাকা-১২১২।

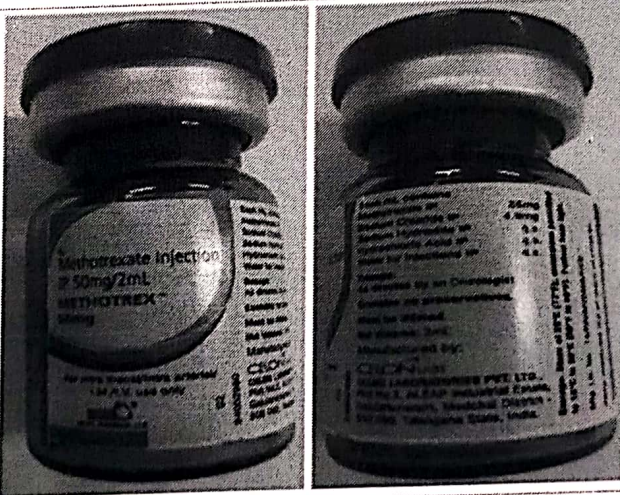
নং-ডিজিডিএ/এলাট-নোটিশ/এমসি-১৬/২০১৯/ ১১ ৫২

তারিখঃ ...২২.../০২.../২০২৩ খ্রিঃ

--:অফিস আদেশ:-

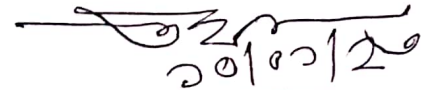
ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের মাঠ পর্যায়ের সকল কর্মকর্তাদের জানানো যাচ্ছে যে, বিশ্ব স্বাস্থ্য সংস্থা (WHO) সম্প্রতি মেডিক্যাল প্রোডাক্ট এলাট N° 8/2022- এ এই মর্মে সতর্ক করেছে যে, CELON LABORATORIES, PVT LTD – Telangana State, India কর্তৃক উৎপাদিত RMPL PHARMA LLP – Mumbai কর্তৃক বাজারজাতকৃত METHOTREXTM 50mg ঔষধটির একটি ব্যাচ WHO Eastern Mediterranean region লেবানন ও ইয়েমেন এর Health Authority কর্তৃক Substandard ঘোষিত হয়েছে। মাত্রাবিয়ার পরীক্ষা করে উক্ত ব্যাচটির ঔষধে Pseudomonas aeruginosa এর উপস্থিতি সনাক্ত হওয়ায় লেবানন ও ইয়েমেন এর Health Authority উক্ত ব্যাচটি Substandard ঘোষণা করেছে।  
মেডিক্যাল প্রোডাক্ট এর বর্ণনাঃ

Table 1: Methotrexate product referenced in WHO Alert N°8/2022

Product Name	METHOTREX™ 50mg
Declared active ingredient	Methotrexate 50mg/2mL
Stated Manufacturer	CELON LABORATORIES, PVT LTD – Telangana State, India
Stated to be marketed by	RMPL PHARMA LLP – Mumbai
Batch Number	MTI2101BAQ
Expiry Date	12/2022
Date of manufacture	01/2021
Photograph	

এমতাবস্থায়, ছকে উল্লিখিত ঔষধটি বাজারে পাওয়া গেলে তা জব্দ করে প্রয়োজনীয় ব্যবস্থা গ্রহণের জন্য এতদ্বারা নির্দেশ প্রদান করা হলো।

সংযুক্তিঃ বর্ণনামতে ০২ (দুই) পাতা।

  
মোঃ আসরাফ হোসেন  
পরিচালক

ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা।

ফোনঃ ০২২২২২-৮০৮০৩

Email: dgda.gov@gmail.com

৫/৮