



BATTLE FOR SURVIVAL
AT THE SOUTH POLE

افرادی که به دست
خودشان جراحی شدند!

صفحه ۸



روزنامه

سازمان غذا و دارو:
مصرف رانیتیدین
را متوقف کنید

صفحه ۱



سه‌شنبه ۲۶ فروردین ۱۳۹۹ ○ ۲۰ شعبان ۱۴۴۱ ○ ۱۴ آوریل ۲۰۲۰ ○ سال بیست‌وششم ○ شماره ۲۷۶۷ ○ بها ۵۰۰۰ تومان

تولودaily@gmail.com: پست الکترونیک: www.tolounews.com: آدرس سایت: منطقه جنوب ایران (فارس/خوزستان/بوشهر/کهگیلویه و بویراحمد/هرمزگان)



همراه با نمایش فیلم



استاندار فارس:
جهش تولید
به وسیله بخش
خصوصی رقم
می‌خورد

۲

واگذاری و انتقال امتیاز مسکن ملی
غیر ممکن است

خریدوفروش امتیاز مسکن ملی ممنوع است

۴

وزیر بهداشت:
احتمال موج
سنگین کرونا در پاییز
و زمستان

همراه با تحلیل خبر

همه باید برای روزهای سخت‌تر
آماده باشند

صفحه ۲



شناسایی ۵۵ مورد جدید ابتلا
به کروناویروس در استان فارس
و افزایش مبتلایان به ۲۰۱۱ نفر
فوت پنج نفر بر اثر کروناویروس در روز گذشته
در استان فارس

۴



بر آورد وزیر ارشاد
از خسارت کرونا
به فرهنگ کشور

صفحه ۲

سرپرست اداره کل میراث فرهنگی و گردشگری استان:

۹ طرح بزرگ گردشگری
در کهگیلویه و بویراحمد
اجرا می‌شود

صفحه ۳

دستبرد اینترنتی به حساب
بانکی ۳۵۰ نفر

صفحه ۷

روزنامه طلوع آگهی
و مشترک می‌پذیرد
۳۲۳۴۴۷۷۲ -
۴۲۲۹۲۴۶

دعوت به همکاری
روزنامه طلوع به یک نفر خانم تالیپست حرفه‌ای
با روابط عمومی قوی جهت کار در دفتر شیراز
نیازمند است.

تلفن تماس: ۰۲۲۳۲۵۴۰۲ - ۳۲۳۴۴۷۷۲
شماره همراه: ۰۹۱۷۳۰۹۸۵۳۵

سازمان غذا و دارو:
مصرف رانیتیدین را متوقف کنید

معمولی اتفاق می‌تواند این فرآیند را تسهیل کند. نکته قابل توجه آن است که انواع نیتروز آمین‌ها که در بسیاری از گونه‌های حیوانات و انسان به‌عنوان عامل سرطانزا شناخته شده‌اند، در بسیاری از گوشت‌های فرآوری شده مثل ماهی‌دودی، گوشت‌های نمک سوده، گوشت‌های گریل شده، سوسیس، کالباس و سایر مواد غذایی فرآوری شده، به میزان کم وجود دارند. سازمان غذا و داروی کشور همزمان با صدور اطلاعیه FDA مبنی بر شناسایی NDMA در فرآورده‌های رانیتیدین در مهرماه سال گذشته، مبادرت به انجام آزمایش‌های لازم بر روی مواد اولیه و فرآورده‌های نهایی رانیتیدین موجود در بازار دارویی کشور کرد. با توجه به نتایج آزمایش‌های انجام شده و اعلامیه اخیر FDA و همچنین در راستای حصول اطمینان دارویی، با عنایت به وجود انواع داروهای مناسب جایگزین برای فرآورده‌های رانیتیدین که دارای اثربخشی و ایمنی بالاتر هستند، سازمان غذا و دارو، تصمیم توقف تولید، توزیع و جمع‌آوری کلیه فرآورده‌های رانیتیدین از بازار دارویی کشور را اتخاذ کرد. به همکاران محترم جامعه پزشکی توصیه می‌شود، از سایر دسته‌های دارویی H2 بلاکرها و مهارکننده‌های پمپ پروتون (PPI) مانند فاموتیدین، سامیتیدین، امپرازول، اس امپرازول، لانزوپرازول، رابپرازول و پنتوپرازول که تاکنون طبق مطالعات صورت گرفته، هیچ‌گونه آلودگی NDMA را نشان نداده‌اند، به‌عنوان گزینه‌های درمانی جایگزین استفاده کنند. همچنین به تمامی مصرف‌کنندگان فرآورده‌های رانیتیدین توصیه می‌شود، ضمن قطع دارو، با پزشک معالج خود در مورد سایر گزینه‌های درمانی جایگزین مشورت کنند. لازم به ذکر است؛ با وجود تمامی آزمایش‌های معتبر صورت گرفته بر روی داروها، قبل از ورود آنها به بازار مصرف، پرونده ایمنی یک فرآورده دارویی، هرگز بسته نخواهد شد و همچون موارد حذف دارو در تاریخ صنعت دارویی، با پیدایش روش‌های آزمایشگاهی جدید و شناسایی انواع فاکتورهای خطرآفرین یک دارو، در صورت وجود جایگزین داروی مناسب و کم‌خطرتر، حذف فرآورده‌های دارویی از بازارهای جهانی صورت خواهد گرفت. لذا، جمع‌آوری فرآورده‌های رانیتیدین، یک اقدام محافظتی قابل انجام و یکی از راه‌های پیشگیرانه از اثرات تجمعی سایر ناخالصی‌ها و آلودگی‌های غیرقابل‌اجتناب محیطی و خوراکی موجود در زندگی انسان‌ها بوده و طبق منابع معتبر علمی، جای نگرانی برای بیماران و مصرف‌کنندگان این دارو که پیش‌ازاین، از رژیم دارویی رانیتیدین استفاده می‌کردند، وجود ندارد.»



سازمان غذا و دارو در اطلاعیه‌ای دستور جمع‌آوری و حذف تمامی فرآورده‌های رانیتیدین بازار دارویی کشور را از تاریخ ۲۴ فروردین صادر کرد. رویداد ۲۴: بنا بر اعلام روابط عمومی سازمان غذا و دارو، در این اطلاعیه آمده است: داروی رانیتیدین، جزو دسته دارویی H2 بلاکرها بوده که گیرنده‌های هیستامین را غیرفعال و مانع ترشح اسید از سلول‌های معده می‌شود. این دارو با کاهش اسید معده در درمان مشکلات گوارشی ناشی از افزایش اسید معده از حدود ۴۰ سال قبل در بازار دارویی دنیا مورد استفاده می‌شود. مطابق بررسی‌های آزمایشگاهی انجام شده توسط مراجع معتبر بین‌المللی در اواخر سپتامبر سال ۲۰۱۹ (معادل مهرماه سال ۱۳۹۸)، سطوح پایین نوعی از ناخالصی نیتروز آمینی به نام NDMA در فرآورده‌های رانیتیدین شناسایی شد، ولی با توجه به عدم وجود شواهد علمی کافی برای توصیه عدم استفاده از این دارو در آن زمان، تحقیقات لازم ادامه یافت. بر اساس نتایج اخیر به‌دست‌آمده از بررسی‌های آزمایشگاهی، در تاریخ اول آوریل ۲۰۲۰ (معادل ۱۳ فروردین ۱۳۹۹) FDA خبر حذف و جمع‌آوری کلیه فرآورده‌های رانیتیدین را از بازار دارویی خود اعلام کرد. بررسی‌های آزمایشگاهی نشان داده‌اند، حتی اگر در زمان تولید رانیتیدین، میزان NDMA در فرآورده تولید شده صفر یا در حد مجاز باشد، با گذشت زمان این ناخالصی در فرآورده ایجاد و افزایش یافته و ممکن است به حدود بالاتر از سطوح مجاز برسد. شرایط نگهداری دارو مانند مجاورت با دمای بالا و یا مدت‌زمان طولانی نگهداری حتی در دمای

روش نوین مطبوعاتی ما با فیلم

فیلم ماشین فروشی شما
فیلم منزل شما
فیلم جشن تولد خود، فرزندان و نوه هایتان
و فیلم انواع آگهی‌های خود را
به ما بسپارید تا در روزنامه طلوع
کنار متن ارسالی تان
به نمایش بگذاریم.



روش نوین مطبوعاتی
ما را به دیگران نیز
یادآور شوید.

تلفن تماس دفتر روزنامه طلوع:

۳-۴-۳۲۳۴۴۷۷۲ - ۴۲۲۹۲۴۶