

## هشدار در خصوص تزریق وریدی رانیتیدین

داروی رانیتیدین باید پیش از تزریق وریدی، مطابق با مندرجات بروشور مربوطه، با محلولهای سازگار رقیق شود. هم چنین رعایت سرعت و مدت زمان تزریق فرآورده به منظور پیشگیری از بروز عوارض دارویی ضروری است.

به اطلاع همکاران محترم میرساند که، مرکز ADR تاکنون تعداد ۵۸ مورد گزارش عارضه متعاقب تزریق داروی رانیتیدین دریافت نموده است. این گزارشها عمدتاً مشتملاً بر عوارضی مانند کهیر، خارش، ضایعات پوستی، اختلالات تنفسی، واکنشهای آنافیلاکسی و شبه آنافیلاکسی می باشد.

در بررسی گزارش های به ثبت رسیده در این مرکز، یکی از مشکلات مشاهده شده هنگام تزریق دارو، عدم رعایت نحوه آماده سازی و سرعت تزریق وریدی فرآورده بوده است. لذا به منظور کاهش عوارض ناشی از تزریق این فرآورده، یادآور می شود که داروی رانیتیدین باید حتماً پیش از تزریق وریدی، مطابق با مندرجات بروشور مربوطه، با محلولهای سازگار رقیق شود. هم چنین لازم است از تزریق سریع وریدی اجتناب گشته، سرعت و مدت زمان تزریق با توجه به شرایط بیمار و مندرجات بروشور فرآورده تنظیم شود.

از همکاران محترم تقاضا می شود در صورت مشاهده هر گونه عارضه یا اشتباه دارویی، مراتب را از طریق تکمیل فرم های زرد و ارسال به صندوق پستی ۹۴۸-۱۴۱۸۵ و یا از طریق سایت [www.adrmc.ir](http://www.adrmc.ir)، نمابر (۸۸۸۹۰۸۵۷) یا تماس تلفنی (۴-۸۸۹۲۳۱۹۳) به مرکز ADR گزارش نمایند.

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