

تعيم إداري رقم (٨١) لسنة ٢٠١١

المحترمين

السادة الأفاضل / مدراء المناطق الطبية

المحترمين

السادة الأفاضل / مدراء المستشفيات الحكومية و الخاصة

المحترمين

السادة الأفاضل / مدراء الصيدليات الخاصة

الموضوع : تحذير من استخدام المستحضر

Ditropan Elixir(Oxybutynin) 2.5mg/5ml, 150ml PL 04425/0286
مصنعة من شركة (Sanofi-aventis)

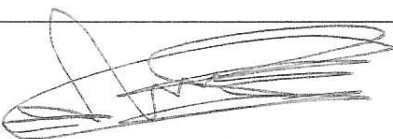
نود أن نلفت انتباهم بأن وكالة تنظيم الأدوية ومنتجات الرعاية الصحية البريطانية (MHRA) والشركة المصنعة قد أصدرا تعليمات بسحب جميع التشغيلات للمنتج المذكور أعلاه، والمستخدمة لخفض التشنجات العضلية في المثانة وعدم السيطرة على التبول، وذلك بسبب إكتشاف كمية قليلة من الخميرة في بعض تشغيلات المستحضر.

علماً بأن هذا المستحضر غير مسجل في إدارة التسجيل و الرقابة الدوائية و لكن حرصاً منا على سلامة المرضى ارتأت الإدارة إبلاغكم بذلك لإتخاذ الإجراءات اللازمة إن وجد لديكم.

في حالة وجود أي استفسار أو تعرضك لأي أعراض جانبية للأدوية، يرجى إبلاغ إدارة التسجيل و الرقابة الدوائية على:

هاتف: ٦١١٧٣٩١ - ٠٢ - ٦١١٧٣١٨ أو فاكس ٦٣١٣٧٤٢ - ٠٢ أو البريد الإلكتروني pv@moh.gov.ae

إن هذا التحذير موجه إلى جميع ممارسي الرعاية الصحية لمتابعة مرضائهم.



د. أمين حسيـن الأمـيري
وكيل الـوزارـة المسـاعد للمـمارـسـات الطـبـيـة والـترـاـخيـص



مدبرة إدارة التسجيل و الرقابة الدوائية

نسخة لكل من:

معالي/ وزير الصحة

سعادة / وكيل وزارة الصحة

سعادة / مدير العام لوزارة البيئة والمياه

سعادة / مدير العام لهيئة الصحة - أبو ظبي

سعادة / مدير العام لهيئة الصحة - دبي

سعادة / مدير العام لهيئة الإمارات للمواصفات والمقاييس

سعادة / مدير العام لجهاز أبوظبي للرقابة الغذائية

سعادة / مدير التنفيذي لمدينة دبي الطبية

سعادة / مدير إدارة سلاح الخدمات الطبية/القوات المسلحة