



التاريخ: ٣/٤/٢٠١١

**تعميم إداري رقم ( ٨١ ) لسنة ٢٠١١**

السادة الأفاضل/ مدراء المناطق الطبية  
المحترمين  
السادة الأفاضل / مدراء المستشفيات الحكومية و الخاصة  
المحترمين  
السادة الأفاضل / مدراء الصيدليات الخاصة  
المحترمين

**الموضوع : تحذير من استخدام المستحضر**

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

نود أن نلفت انتباهكم بأن وكالة تنظيم الأدوية ومنتجات الرعاية الصحية البريطانية (MHRA) والشركة المصنعة قد أصدرتا تعليمات بسحب جميع التشغيلات للمنتج المذكور أعلاه، والمستخدمه لخفض التشنجات العضلية في المثانة وعدم السيطرة على التبول، وذلك بسبب إكتشاف كمية قليلة من الخميرة في بعض تشغيلات المستحضر. علما بأن هذا المستحضر غير مسجل في إدارة التسجيل و الرقابة الدوائية و لكن حرصا 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 أو ٦١١٧٣١٨ - ٠٢ أو فاكس ٦٣١٣٧٤٢ - ٠٢ أو البريد الإلكتروني [pv@moh.gov.ae](mailto:pv@moh.gov.ae)  
إن هذا التحذير موجه إلى جميع ممارسي الرعاية الصحية لمتابعة مرضاهم .

د. أمين حسين الأميري  
وكيل الوزارة المساعد للممارسات الطبية والتراخيص



مديرة إدارة التسجيل و الرقابة الدوائية

نسخة لكل من:

معالي/ وزير الصحة  
سعادة / وكيل وزارة الصحة  
سعادة / المدير العام لوزارة البيئة والمياه  
سعادة / المدير العام لهيئة الصحة - أبوظبي  
سعادة / المدير العام لهيئة الصحة - دبي  
سعادة / المدير العام لهيئة الامارات للمواصفات والمقاييس  
سعادة / المدير العام لجهاز أبوظبي للرقابة الغذائية  
سعادة / المدير التنفيذي لمدينة دبي الطبية  
سعادة / مدير إدارة سلاح الخدمات الطبية/القوات المسلحة

[www.government.ae](http://www.government.ae)