



التاريخ: ٢٠١٢ / ١٢ / ٢٠١٣
الرقم: ١٤١

المحترمين
المحترمين

السادة الأفاضل / مدراء المناطق الطبية
السادة الأفاضل / مدراء المستشفيات الحكومية و الخاصة
تحية طيبة وبعد،

م/ تقارير السلامة للوسائل الطبية
Plum A+/A+3 infusion pumps
المصنعة من شركة (Hospira Inc.) البريطانية

تعقيباً على خطابنا رقم أبوظبي/ 03464/ بتاريخ 27/12/2012 بخصوص الموضوع أعلاه، نود إعلامكم بأن هيئة الغذاء والدواء الأمريكية قد أصدرت تحذيقاً بخصوص الجهاز المذكور أعلاه بأن الشركة المصنعة ستقوم بسحب الجزء المعيب لمورديها، حيث يمكن بعد ذلك استخدام الجهاز بأمان.
فيما يلي أرقام التشغيلات التي يجب بسحب الجزء المعيب فيها:

المضخة	الأرقام
Plum A+ Single Channel Infusion Pumps	list numbers 11971, 11973, 12391, 20679 and 20792; all serial numbers.
Plum A+3 Triple Channel Infusion Pumps	list numbers 12348, 12618 and 20678; all serial numbers.
Plum A+ Hyperbaric Single Channel Infusion Pumps	list number 11005; all serial numbers.

وعليه توصي وزارة الصحة ممارسي الرعاية الصحية الإتصال بالشركة المصنعة للجهاز المذكور أعلاه لتحديث ما يلزم، إن وجدت لديكم. علماً بأن هذا الجهاز غير مسجل في إدارة التسجيل و الرقابة الدوائية بوزارة الصحة وإنما حرصاً منا على سلامة المرضى ارتأت الادارة إبلاغكم بذلك لاتخاذ الإجراءات اللازمة إن وجد لديكم.
وفي حال حدوث أي أعراض جانبية يرجى على الإستماررة الخاصة بالإثاث الجانبية للدواء ADR و المتوفرة على الوصلة <http://www.cpd-pharma.ae> ، أو الإتصال على العناوين التالية:
هاتف: 6117391 - 02 أو فاكس 6313742 - 02 أو البريد الإلكتروني: pv@moh.gov.ae
و تفضلوا بقبول فائق الاحترام و التقدير.

د. أمين حسين الأميركي

وكيل الوزارة المساعد للممارسات الطبية والتراخيص



المحترم
المحترم
المحترم
المحترم
المحترمة

مدبرة إدارة التسجيل و الرقابة الدولية

نسمة:

- سعادة / وكيل وزارة الصحة
- سعادة / وكيل وزارة البيئة والمياه
- سعاده / مدير العام لهيئة الصحة - أبو ظبي
- سعاده / مدير العام لهيئة الصحة - دبي
- سعاده/ مدبرة إدارة التسجيل و الرقابة الدولية