



التاريخ: 14 / 2 / 2012

تعميم اداري رقم (29) لسنة 2012

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

الموضوع : السلامة الدوائية للمنتج (Strattera (atomoxetine)

من إنتاج شركة (Eli Lilly SA) الإسبانية

نود أن نلفت انتباهكم الى أن الشركة المصنعة قد أصدرت تحديثا لتوصياتها بشأن استخدام المادة الدوائية أعلاه والمستخدم في علاج مرض نقص الانتباه/فرط النشاط (ADHD)، حيث قد تتسبب في ارتفاع ضغط الدم وزيادة معدل ضربات القلب.

ولذلك توصي الشركة المصنعة ووزارة الصحة بالتالي:

1. عدم استخدام الدواء للمرضى الذين يعانون من أمراض القلب والدماغ والأوعية الدموية الحادة وارتفاع ضغط الدم وعدم انتظام ضربات القلب.
2. على ممارسي الرعاية الصحية بإجراء فحص ضغط الدم ومعدل ضربات القلب لمرضاهم وأخذ الإحتياطات اللازمة والمذكورة أعلاه قبل صرف المنتج ومتابعة مرضاهم في حال حدوث أي أعراض جانبية.

علما بأن الشركة المنتجة ستقوم بتحديث النشرة الداخلية لتشمل التوصيات أعلاه.

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

هاتف: 6117391 - 02 أو 6117642 - 02 أو فاكس 6313742 - 02 أو البريد الإلكتروني pv@moh.gov.ae

إن هذا التحذير موجه إلى جميع ممارسي الرعاية الصحية لتابعة مرضاهم .

د. أمين حسين الأميري
وكيل الوزارة المساعد للممارسات الطبية والتراخيص

قسم البقطة الدوائية والمعلومات الدوائية والسموم

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 الإمارات للمواصفات والمقاييس
سعادة / المدير العام لجهان أبوظبي للرقابة الغذائية
سعادة / المدير التنفيذي لمدينة دبي الطبية
سعادة / مدير إدارة سلاح الخدمات الطبية/القوات المسلحة
سعادة / مدير الأغذية والصحة/قسم البيئة والصحة دبي
سعادة / مدير إدارة الإعلانات الصحية
سعادة / مديرة إدارة التسجيل و الرقابة الدوائية
سعادة / رئيس اللجنة المركزية لإدارة الإمداد والتزويد الطبي

الموقر
المحترم
المحترم
المحترم
المحترم
المحترم
المحترم
المحترم
المحترم
المحترم

www.government.ae