



التاريخ: ٢٧/١٢/٢٠١٦
الرقم: ٤٢٨٦٥

المحترمين
المحترمين
السادة الأفاضل / مدراء المناطق الطبية
السادة الأفاضل / مدراء المستشفيات الحكومية والخاصة
تحية طيبة وبعد،

م/ تقارير السلامة للمستحضرات الطبية
سحب تشغيله واحدة من المنتج

Fluconazole Injection, in INTRAVIA Plastic Container, 200 mg/100 mL
Baxter Healthcare Corporation
والمصنوع من قبل شركة

نود أن نلفت انتباهم إلى أن الشركة المصنعة قد قامت طوعاً بسحب تشغيله واحدة من المنتج المذكور أعلاه وذلك بناءً على شكاوى العملاء بخصوص وجود تسربات من عبوة المنتج.

التشغيلة المتأثرة تحمل البيانات التالية:

رقم التشغيلية	تاريخ انتهاء الصلاحية
P344028 or P344028A	12/31/2017

علماً بأن المنتج المذكور غير مسجل في إدارة الدواء بوزارة الصحة ووقاية المجتمع وإنما حرصاً منا على سلامة المرضى ارتأت الإدارة إبلاغكم بذلك لاتخاذ الإجراءات اللازمة إن وجدت التشغيلية المذكورة لديكم. وفي حال حدوث أي أعراض جانبية يرجى ملئ الاستمارة الخاصة بالأثار الجانبية للدواء ADR والمتوفرة على البريد الإلكتروني: <http://www.cpd-pharma.ae>. أو الاتصال على العناوين التالية:
هاتف: ٠٤- ٢٣٠١٩٤٧ أو فاكس ٠٤- ٢٣٠١٤٤٨ أو البريد الإلكتروني: pv@moh.gov.ae
ونفضلوا بقبول فائق الاحترام والتقدير.

د. أمين حسين الأميري
وكيل الوزارة المساعد لسياسة الصحة العامة والتنمية



صدر ببيان عام الوزارة/الي ب بتاريخ ٢٧/١٢/٢٠١٦

نسخة لـ:
معالي / وزير الصحة ووقاية المجتمع
معالي / رئيس مجلس إدارة هيئة الصحة - دبي
سعادة / مدير العام لهيئة الصحة - أبوظبي
سعادة / وكيل وزارة الصحة ووقاية المجتمع
سعادة / وكيل الوزارة المساعد لقطاع المراكز والعيادات الصحية
سعادة / مدير المكتب الطبي/وزارة شؤون الرئاسة
سعادة / مدير التنفيذى لمدينة دبي الطبية
سعادة / مدير إدارة سلاح الخدمات الطبية/ القوات المسلحة
سعادة / مدير إدارة التكين والإمتثال الصحي
سعادة / مدير إدارة الدواء

المحترمة