



التاريخ: 27/12/2016
الرقم: 2016/2865

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

م/ تقارير السلامة للمستحضرات الطبية
سحب تشغيلة واحدة من المنتج

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

نود أن نلفت انتباهكم الى أن الشركة المصنعة قد قامت طوعا بسحب تشغيلة واحدة من المنتج المذكور أعلاه وذلك بناءً على شكاوى العملاء بخصوص وجود تسريبات من عبوة المنتج. التشغيلة المتأثرة تحمل البيانات التالية:

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

علما بأن المنتج المذكور غير مسجل في إدارة الدواء بوزارة الصحة ووقاية المجتمع وإنما حرصا منا على سلامة المرضى ارتأت الإدارة إبلاغكم بذلك لاتخاذ الإجراءات اللازمة إن وجدت التشغيلة المذكورة لديكم. وفي حال حدوث أي أعراض جانبية يرجى ملئ الاستمارة الخاصة بالآثار الجانبية للدواء ADR والمتوفرة على البريد الإلكتروني: <http://www.cpd-pharma.ae>. أو الاتصال على العناوين التالية:
هاتف: 04- 2301448 أو فاكس 04- 2301947 أو البريد الإلكتروني: pv@moh.gov.ae
وتفضلوا بقبول فائق الاحترام والتقدير.

د. أمين حسين الأميري

وكيل الوزارة المساعد لسياسة الصحة العامة والتفويض



صدر بديوان عام الوزارة/البي بتاريخ 27/12/2016

نسخة ل:
معالي / وزير الصحة ووقاية المجتمع
معالي / رئيس مجلس ادارة هيئة الصحة - دبي
سعادة / المدير العام لهيئة الصحة - أبوظبي
سعادة / وكيل وزارة الصحة ووقاية المجتمع
سعادة / وكيل الوزارة المساعد لقطاع المستشفيات
سعادة / وكيل الوزارة المساعد لقطاع المراكز والعيادات الصحية
سعادة / مدير المكتب الطبي/وزارة شؤون الرئاسة
سعادة / المدير التنفيذي لمدينة دبي الطبية
سعادة / مدير إدارة سلاح الخدمات الطبية/القوات المسلحة
سعادة / مدير إدارة التمكين والامتثال الصحي
سعادة / مدير إدارة الدواء

المحترمة

مدير إدارة الدواء