



تعميم إداري رقم (51) لسنة 2014

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

الموضوع: تقييد استخدام الأدوية المحتوية على المادة الدوائية Domperidone

نود أن نلفت انتباهكم الى ما ورد على الوكالة الأوروبية للأدوية بتاريخ 2014/4/25 عن توصيات اللجنة (CMDh) بخصوص تقييد استخدام الأدوية المحتوية على المادة الدوائية دومبيريدون.
فيما يلي قائمة بهذه التوصيات:

1. دومبيريدون قد يسبب زيادة في خطر الوفاة القلبية المفاجئة أو عدم انتظام ضربات القلب البطيني و إطالة أمد (QTC) و (torsade de pointes) وبالأخص في المرضى البالغين الأكثر من 60 عاما والذين يتناولون جرعات يومية أكثر من 30 ملغم عن طريق الفم والمرضى الذين يتناولون أدوية لعلاج إطالة أمد (QTC) ومثبطات CYP3A4.
 2. استخدام دومبيريدون فقط لعلاج الغثيان والقيء وليس لعلاج عسر الهضم والارتجاع المريء والاضطرابات المعوية.
 3. تخفيض جرعة دومبيريدون إلى 10 ملغ تصل إلى ثلاث مرات يوميا عن طريق الفم للبالغين والمراهقين الذين وزنهم 35 كجم أو أكثر، ويمكن أيضا أن تعطى للبالغين كتحاميل 30 ملغ مرتين يوميا.
 4. وأما لدى الأطفال والمراهقين الذين وزنهم أقل من 35 كجم تعطى عن طريق الفم بجرعة 0.25 ملغم لكل كيلوغرام من وزن الجسم يصل إلى ثلاث مرات يوميا.
 5. عدم استخدام دومبيريدون أكثر من اسبوع وفي المرضى الذين يعانون من أمراض الكبد والقلب.
- علما بأن هذه التوصيات اعتمدت بأغلبية الأصوات من أعضاء لجنة (CMDh)، وسيتم إرسالها إلى المفوضية الأوروبية (European Commission)، والتي سوف تأخذ قرار الاتحاد الأوروبي.

فيما يلي قائمة بالأدوية المسجلة من مادة (Domperidone) في إدارة التسجيل والرقابة الدوائية بوزارة الصحة:

اسم المنتج	الشركة المصنعة
DOMPY™ 1mg / ml oral	Jamjoom pharmaceuticals company ltd.
DOMPY™ 10mg/tablet	Jamjoom pharmaceuticals company ltd.
MododoM® 1mg / 1ml	Julphar
MododoM® 10mg / Tablet	Julphar
Motilium 10mg - Suppository	cilag ag
Motilium 1mg/ml Oral	janssen pharmaceutica nv



Motilium 10, 30, 60mg /Suppository	Lusomedicaments, sociedade farmaceutica, s.a
Motilone 10mg / Tablet	National pharmaceutical industries co. (saog)
Motinil 10, 30 & 60 mg/ Suppository	Kuwait saudi pharmaceutical industries co. (kspico)
Nausidom 10 mg/tablet	neopharma
PERIDONE 10 mg/tablet	Al Razi pharmaceutical industries co. plc
Prokinin 5mg / 5 ml	Tabuk pharmaceutical manufacturing co.
PROKININ® 10mg/Tablet	Tabuk pharmaceutical manufacturing co.

وبناء على توصي وزارة الصحة جميع ممارسي الرعاية الصحية بأخذ الحيطة والحذر عند صرف المادة الدوائية المذكورة أعلاه. وفي حال حدوث أي أعراض جانبية يرجى ملئ الإستمارة الخاصة بالآثار الجانبية للدواء ADR والمتوفرة على البريد الإلكتروني <http://www.cpd-pharma.ae> . أو الإتصال على العناوين التالية:

هاتف: 6117642 - 02 أو 6117318 - 02 أو فاكس 6313742 - 02 أو البريد الإلكتروني pv@moh.gov.ae

د. أمين حسين الأميري

وكيل الوزارة المساعد لسياسة الصحة العامة والتراخيص

صدر بيوان عام الوزارة/ابو ظبي بتاريخ 16/ 6/ 2014
نسخة ل:



- ...الموقر
 - ...المحترم
 - ...المحترم
 - ...المحترم
 - ...المحترم
 - ...المحترم
 - ...المحترم
 - ...المحترم
 - ...المحترم
 - ...المحترم
 - ...المحترم
 - ...المحترم
 - ...المحترم
 - ...المحترمة
- معالي / وزير الصحة
 - سعادة / وكيل وزارة الصحة
 - سعادة / وكيل الوزارة المساعد لقطاع المستشفيات
 - سعادة / وكيل الوزارة المساعد لقطاع المراكز والعيادات الصحية
 - سعادة / وكيل وزارة البيئة والمياه
 - سعادة / المدير العام لهيئة الصحة - أبو ظبي
 - سعادة / المدير العام لهيئة الصحة - دبي
 - سعادة / مدير المكتب الطبي لوزارة شؤون الرئاسة
 - سعادة / المدير العام لهيئة الامارات للمواصفات والمقاييس
 - سعادة / المدير العام لجهاز أبوظبي للرقابة الغذائية
 - سعادة / المدير العام لهيئة الاتحادية للمحاركة
 - 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 التنظيم والتراخيص والاعلانات
 - سعادة / مديرة إدارة الدواء