



التاريخ: ٢٠١٢ / ١ / ٢٩
الرقم: ٩٦ / ١٠٢

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

م/ تقارير السلامة للوسائل الطبية
CARESCAPETM Monitor B850 and CARESCAPETM Monitor B650
المصنعة من شركة (GE Healthcare Finland.)

نشكر تعاونكم وتواصلكم المثمر معنا في سبيل مصلحة المرضى، ونود إعلامكم بأن شركة جنرال إلكتريك للرعاية الصحية قد أصدرت تحذيرا حول استخدام الجهاز المذكور أعلاه، والمستخدم كجهاز لمراقبة وظائف جسم المريض، وذلك لأنه قد تحدث مشاكل في البرامج التالية:
CARESCAPETM Monitor B850 with software versions 1.0.12.5 and earlier and in
CARESCAPETM Monitor B650 with software version 1.1.12.3_7 and earlier. ،
والتي تسبب في عدم الشروع في قياس ضغط الدم تلقائيا، خطأ في رسم تخطيط القلب، عدم سماع الإنذار من جهاز المركزي. وعليه توصي الشركة المصنعة الاحتفاظ بنسخة من التعليمات المرفقة مع دليل المستخدم وسوف تقوم الشركة بتحديث البرنامج لتصحيح المشكلة.
علما بأن المنتج غير مسجل في إدارة التسجيل و الرقابة الدوائية بوزارة الصحة و لكن حرصا منا على سلامة المرضى ارتأت الإدارة إبلاغكم بذلك لاتخاذ الإجراءات اللازمة إن وجد لديكم.
وفي حال حدوث أي أعراض جانبية يرجى ملئ الإستمارة الخاصة بالآثار الجانبية للدواء ADR والمتوفرة على الموقع <http://www.cpd-pharma.ae> ، أو الإتصال على العناوين التالية:
هاتف: 6117391 - 02 أو 6117642 - 02 أو فاكس 6313742 - 02 أو البريد الإلكتروني: pv@moh.gov.ae

و تفضلوا بقبول فائق الاحترام و التقدير

د. أمين حسين الأميري
وكيل الوزارة المساعد للممارسات الطبية والتراخيص



إدارة التسجيل و الرقابة الدوائية
نسخة:

- سعادة / وكيل وزارة الصحة
- سعادة / وكيل وزارة البيئة والمياه
- سعادة / المدير العام لهيئة الصحة - أبوظبي
- سعادة / المدير العام لهيئة الصحة - دبي
- سعادة / مدير المكتب الطبي/وزارة شؤون الرئاسة
- سعادة/ مديرة إدارة التسجيل و الرقابة الدوائية