



MOHP17006550_O

التاريخ: 2017/6/15

المحترمين
المحترمين

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

م/ تقارير السلامة للمستحضرات الطبية
سحب تشغيلتين من المنتج

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

نود أن نلفت انتباهم إلى أن الشركة المصنعة قد قامت طوعاً بسحب تشغيلتين من المنتج المذكور أعلاه وذلك بسبب وجود تسرب من عبوة المنتج.
التشغيلتين المتأثرتين تحمل البيانات التالية:

رقم التشغيلة	تاريخ انتهاء الصلاحية
P348136	2018/30/4
P352377	2018/31/8

علماً بأن المنتج غير مسجل في إدارة الدواء بوزارة الصحة ووقاية المجتمع وإنما حرصاً منا على سلامة المرضى ارتأت الإدارة بإبلاغكم بذلك لاتخاذ الإجراءات اللازمة إن وجدت التشغيلتين المتأثرتين لديكم.
وفي حال وجود أي استفسار يرجى الاتصال على العنوانين التالية:

هاتف: 04-2301947 أو فاكس 04-2301448 أو البريد الإلكتروني: pv@moh.gov.ae

ونفضلوا بقبول فائق الاحترام والتقدير

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

صدر بديوان عام الوزارة/الي بتاريخ 15/6/2017

نسخة لـ :

معالي / وزير الصحة ووقاية المجتمع
معالي / رئيس مجلس إدارة هيئة الصحة - دبي

سعادة / مدير العام لمدينة دبي الطبية - أبوظبي

سعادة / وكيل وزارة الصحة ووقاية المجتمع

سعادة / وكيل الوزارة المساعد لقطاع المستشفيات

سعادة / مدير المكتب الطبي/وزارة شؤون الرئاسة

سعادة / مدير التنفيذي لمدينة دبي الطبية

سعادة / مدير إدارة سلاح الخدمات الطبية/القوات المسلحة

سعادة / مدير إدارة التكهن والامتثال الصحي

سعادة / مدير إدارة الدواء

مدير إدارة الدواء

[Signature]