



التاريخ: ٢٠١٢ / ١٢ / ١٤
الرقم: أبو ظبي / ١٤١

المحترمين
المحترمين

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

م/ تقارير السلامة للوسائل الطبية
Plum A+/A+3 infusion pumps
المصنعة من شركة (Hospira Inc.) البريطانية

تعقبنا على خطابنا رقم أبوظبي/03464 بتاريخ 2012/12/27 بخصوص الموضوع أعلاه، نود إعلامكم بأن هيئة الغذاء والدواء الامريكية قد أصدرت تحديثا بخصوص الجهاز المذكور أعلاه بأن الشركة المصنعة ستقوم باستبدال الجزء المعيب لمورديها، حيث يمكن بعد ذلك إستخدام الجهاز بأمان. فيما يلي أرقام التشغيلات التي يجب إستبدال الجزء المعيب فيها:

المضخة	الأرقام
Plum A+ Single Channel Infusion Pumps	list numbers 11971, 11973, 12391, 20679 and 20792; all serial numbers.
Plum A+3 Triple Channel Infusion Pumps	list numbers 12348, 12618 and 20678; all serial numbers.
Plum A+ Hyperbaric Single Channel Infusion Pumps	list number 11005; all serial numbers.

وعليه توصي وزارة الصحة ممارسي الرعاية الصحية الإتصال بالشركة المصنعة للجهاز المذكور أعلاه لتحديث ما يلزم، إن وجدت لديكم. علما بأن هذا الجهاز غير مسجل في إدارة التسجيل و الرقابة الدوائية بوزارة الصحة و إنما 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 الوصلة <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



المحترم
المحترم
المحترم
المحترم
المحترمة

مدبرة إدارة التسجيل و الرقابة الدوائية
نسخة:

- سعادة / وكيل وزارة الصحة
- سعادة / وكيل وزارة البيئة والمياه
- سعادة / المدير العام لهيئة لصحة - أبوظبي
- سعادة / المدير العام لهيئة الصحة - دبي
- سعادة/ منيرة إدارة التسجيل و الرقابة الدوائية