



التاريخ: 20/8/2015
الرقم: 2015/971

المحترمين
المحترمين

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

م/ تقارير السلامة للوسائل الطبية
FLOW-i Anesthesia Systems
للشركة المصنعة: Maquet

نشكركم على تعاونكم وتوافقكم المثير معنا في سبيل مصلحة المرضى، وبالإشارة إلى الموضوع المذكور أعلاه، نود إعلامكم بأن هيئة الغذاء والدواء الأمريكية والشركة المصنعة قد قاما بسحب المنتج المذكور أعلاه، والمستخدم للتهدير مع توفير التهوية المناسبة في المرضى الأطفال والبالغين الذين يعانون من مشاكل في التنفس، وذلك لأن الشركة المصنعة استلمت عدد من الشكاوى بأن مركز تدفق الغاز في الجهاز يصبح غير محكم مما يتسبب في تسرب الغاز ويتوقف التنفس الاصطناعي للمرضى المستخدمين للجهاز.
وللمزيد من المعلومات عن التحذير يرجى مراجعة الموقع الإلكتروني:

<http://www.fda.gov/Safety/MedWatch/SafetyInformation/SafetyAlertsforHumanMedicalProducts/ucm453524.htm>

علماً بأن المنتج غير مسجل في إدارة الدواء بوزارة الصحة وإنما حرصاً منا على سلامة المرضى ارتأت الإدارة إبلاغكم بذلك لاتخاذ الإجراءات اللازمة إن وجد لديكم. وفي حال حدوث أي أعراض تخص سلامة المنتج يرجى الاتصال على الأرقام التالية:
هاتف: 04/2301477 أو 02/6520604 فاكس: 02/6317357 البريد الإلكتروني: pv@moh.gov.ae

وتفضلاً بقبول فائق الاحترام والتقدير.

د. أمين حسين الأميركي
وكيل الوزارة المساعد لسياسة الصحة العامة والترخيص



صدر بديوان عام الوزارة/ دبي بتاريخ: 2015/8/2
نسخة:

- .. الموقر .. المحترم ،،،
- .. سعاده / مدير العام لهيئة الصحة - أبو ظبي
- .. سعاده / مدير العام لهيئة الصحة - دبي
- .. سعاده / وكيل الوزارة المساعد لقطاع المستشفيات
- .. سعاده / وكيل الوزارة المساعد لقطاع المراكز والعيادات الصحية
- .. سعاده / مدير المكتب الطبي/وزارة شؤون الرئاسة
- .. سعاده / مدير التنفيذي لمدينة دبي الطبية
- .. سعاده / مدير إدارة سلاح الخدمات الطبية/القوات المسلحة
- .. سعاده / مدير إدارة الدواء

٣ مدير إدارة الدواء