



MOHP17007014_O

المحترمين
المحترمين

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

م/ سحب الوسيلة الطبية

Venture® Catheters

للشركة المصنعة: Teleflex's (TFX) Vascular Solutions, Inc.

انطلاقاً من مبدأ التعاون المشترك لما فيه صحة الجميع، وبالإشارة الى الموضوع المذكور أعلاه نود إعلامكم بأن إدارة الغذاء والدواء الأمريكية قد اصدرت تحذيراً بأن الشركة المصنعة قد قامت طوعاً بسحب المنتج المذكور أعلاه على نطاق عالمي، والذي يستخدم في عمليات القسطرة، ونقل المحلول الملحي وأيضاً في الإجراءات التشخيصية، وذلك بسبب احتمالية وجود مواد زائدة في التجويف الداخلي لأنبوب القسطرة، والتي قد تفصل أثناء الاستخدام وتسبب انسداد الأوعية الدموية وبالتالي تهدد حياة المريض.

المزيد من المعلومات عن التحذير يرجى مراجعة الموقع الإلكتروني:

https://www.fda.gov/Safety/Recalls/ucm564419.htm?source=govdelivery&utm_medium=email&utm_source=govdelivery

علماً بأن المنتج غير مسجل في إدارة الدواء بوزارة الصحة ووقاية المجتمع وإنما حرصاً منا على سلامة المرضى ارتأت الإدارة إبلاغكم بذلك لاتخاذ الإجراءات اللازمة إن وجد لديكم.

وفي حال وجود أي استفسار يرجى الاتصال على العناوين التالية:

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

وتفضلوا بقبول فائق الاحترام والتقدير

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



الموقر
..الموقر
..المحترم
..المحترم
..المحترم
..المحترم
..المحترم
..المحترم
..المحترم
..المحترم
..المحترم
..المحترم

صدر بيوبان عام الوزارة/دبي، بتاريخ 2017/7/2
نسخة ل:

معالي / وزير الصحة ووقاية المجتمع
معالي / رئيس مجلس ادارة هيئة الصحة - دبي
سعادة / المدير العام لهيئة الصحة - أبو ظبي
سعادة / وكيل وزارة الصحة ووقاية المجتمع
سعادة / وكيل الوزارة المساعد لقطاع المستشفيات
سعادة / وكيل الوزارة المساعد لقطاع المراكز والعيادات الصحية
سعادة / مدير المكتب الطبي/وزارة شؤون الرئاسة
سعادة / المدير التنفيذي لمدينة دبي الطبية
سعادة / مدير إدارة سلاح الخدمات الطبية/القوات المسلحة
سعادة / مدير إدارة التمكين والامتثال الصحي
سعادة / مدير إدارة الدواء

مدير إدارة الدواء

Handwritten initials