



التاريخ: 2015/6/110  
الرقم: (7261) / 2015

المحترمين  
المحترمين

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

م/ تقارير السلامة للوسائل الطبية  
CareFusion AVEA Ventilator  
من انتاج شركة (CareFusion, Inc.) الأمريكية

نشكر تعاونكم وتواصلكم المثمر معنا في سبيل مصلحة المرضى، وبالإشارة الى الموضوع المذكور أعلاه نود إعلامكم بأن ادارة الغذاء والدواء الامريكية والشركة المصنعة قد قاموا بسحب الجهاز المذكور أعلاه، والمستخدم كجهاز للتنفس الصناعي في المرضى من الأطفال والكبار، والتي تم توزيعها من تاريخ 1 يوليو 2011 إلى 15 مارس 2015، وذلك بسبب خلل في التصنيع قد يؤدي الى قطع التهوية على المريض، مما قد يتسبب في نقص الأوكسجين في الدم وارتفاع مستوى ثاني أكسيد الكربون الشرياني. وللمزيد من المعلومات عن سحب المنتج المذكور اعلاه يرجى مراجعة الموقع الإلكتروني:

<http://www.fda.gov/Safety/Recalls/ucm448253.htm?>

علما بأن المنتج غير مسجل في إدارة الدواء بوزارة الصحة وإنما 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: 04-2301477 او 026520604 أو فاكس 02-6317357 أو البريد الإلكتروني: [pv@moh.gov.ae](mailto:pv@moh.gov.ae)

وتفضلوا بقبول فائق الاحترام والتقدير.

د. أمين حسين الأميري

وكيل الوزارة المساعد لسياسة الصحة العامة والتراخيص

صدر بديوان عام الوزارة/ابوظبي بتاريخ: 2015/6/110  
نسخة:

- معالي / وزير الصحة
- سعادة / وكيل وزارة الصحة
- سعادة / المدير العام لهيئة الصحة - أبو ظبي
- سعادة / المدير العام لهيئة الصحة - دبي
- 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 الدواء

مدير ادارة الدواء

