



التاريخ: 26/10/2015
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 إنتاج شركة CareFusion, Inc. الأمريكية

نشكر تعاؤنكم وتواصلكم المثمر معنا في سبيل مصلحة المرضى، وبالإشارة الى الموضوع المذكور أعلاه نود إعلامكم بأن إدارة الغذاء والدواء الأمريكية 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 أعلاه يرجى مراجعة الموقع الإلكتروني:

<http://www.fda.gov/Safety/Recalls/ucm448253.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 جانبية يرجى ملئ الاستمارة الخاصة بالآثار الجانبية للدواء ADR والمتوفرة على الموقع <http://www.cpd-pharma.ae> ، أو الإتصال على العنوانين التالية:

هاتف: 2301477-04 أو فاكس 026520604 أو البريد الإلكتروني: pv@moh.gov.ae

وتفضلاً بقبول فائق الاحترام والتقدير.

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



صدر ببيان عام الوزارة/ ابوظبي بتاريخ: 2015/6/

نسخة:

- معالي / وزير الصحة
- سعادة / وكيل وزارة الصحة
- سعادة / مدير العام لهيئة الصحة - أبو ظبي
- سعادة / مدير 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 / مدير التنفيذي لمدينة دبي الطبية
- سعادة / مدير إدارة سلاح الخدمات الطبية/القوات المسلحة
- سعادة / مدير إدارة الدواء


مدير إدارة الدواء