



التاريخ: ٢٠١٠/١٢/٢٠  
الرقم: ٨١٠ / ١٠١٠

المحترمين  
المحترمين

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

### م/ تقارير السلامة للمستحضرات الطبية

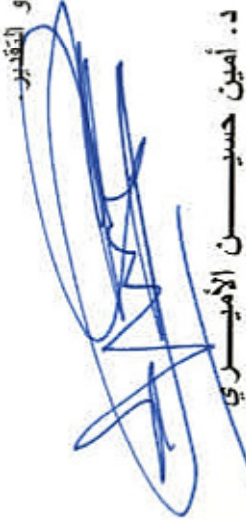
### Questran (colestyramine) Powder for Oral Suspension (Bristol-Myers Squibb Pharmaceuticals Limited)

إنطلاقاً من مبدأ التعاون المشترك لما فيه صحة الجميع، و بالاشارة الى الموضوع المذكور أعلاه نود إعلامكم بأن وكالة تنظيم الأدوية ومنتجات الرعاية الصحية البريطانية (MHRA) قد أعلنت بأن الشركة المنتجة قد قامت بسحب جميع التشغيلات للمنتج المذكور أعلاه، وذلك بسبب احتمالية التلوث الميكروبي بيكتيريا تدعى (*nterococcus faecium*) . ويعتقد أن مصدر التلوث هو السكرورز المستخدم في صيغة الدواء.

علماً بأن هذا المنتج تم إلغاء تسجيله منذ سنة 2008 في وزارة الصحة، و إنما حرصاً منا على سلامة المرضى ارتأت الإدارة إبلاغكم بذلك لاتخاذ الإجراءات اللازمة إن وجدت لديكم. وفي حال حدوث أي أعراض جانبية يرجى ملئ الإستمارة الخاصة بالآثار الجانبية للدواء ADR و المتوفرة على الموقع الإلكتروني <http://www.cpd-pharma.ae> ، أو الإتصال على العناوين التالية:

هاتف: 6117391 - 02 أو فاكس: 6313742 - 02 أو البريد الإلكتروني: [pv@moh.gov.ae](mailto:pv@moh.gov.ae)

و تفضلوا بقبول فائق الاحترام و التقدير

  
د. أمين حسين الأمير

وكيل الوزارة المساعد للممارسات الطبية و التراخيص



إدارة التسجيل و الرقابة الدوائية

نسخة:

- سعادة / وكيل وزارة الصحة
- سعادة / وكيل وزارة البيئة و المياه
- سعادة / المدير العام لبيئة الصحة - أبو ظبي
- سعادة / المدير العام لبيئة الصحة - دبي
- سعادة/ منيرة إدارة التسجيل و الرقابة الدوائية

[www.government.ae](http://www.government.ae)