

الصحة» تسحب 3 منتجات طبية من المنشآت الصحية»



دبي: إيمان عبدالله آل علي

أصدرت وزارة الصحة ووقاية المجتمع تعميماً إلى كافة المنشآت الصحية، وجميع ممارسي الرعاية الصحية بسحب Tidilor Syrup and Finallerg طوعي من الشركة المنتجة لعدد من التشغيلات من المستحضر الصيدلاني Non-CRC وسبب السحب تمثل بسحب طوعي من الشركة المصنعة للتشغيلات والمغطاة بغطاء من نوع Solution Cap لعبوات زجاجية، نتيجة خلل شكلي متمثل في وجود شق بسيط في الجزء العلوي في عدد محدود من غطاء Cap العبوات دون وجود أي خلل آخر.

وأوصت الوزارة بأن على الشركة المصنعة سحب التشغيلات المتضررة للمنتج من القطاعين العام والخاص، وعلى جميع ممارسي الرعاية الصحية عدم وصف أو صرف التشغيلات المتضررة، وعلى جميع الصيدليات التوقف عن صرف التشغيلات المتضررة وإعادةها للمورد. لافتة إلى أن المنتج مسجل في وزارة الصحة

□ Illinois Bone Marrow Aspiration/ Intraosseous Needle وفي تعميم آخر، حذرت وزارة الصحة من المنتج وسبب التحذير تمثل في انفصال الغطاء المتصل بالإبر، ما يسبب خروج الإبرة من الغلاف الخارجي، وعدم الانتباه لهذه المشكلة قد يتسبب في حدوث إصابات للمريض وممارسي الرعاية الصحية المستخدمين للجهاز، كما أن وجود ثقب في عبوات المنتج تؤثر في عقامة هذه الأجهزة، وأوصت باتخاذ الإجراءات اللازمة حيال سحب المنتج في حال توافرها في المنشآت الصحية ولدى ممارسي الرعاية الصحية.

Locardia (Losartan potassium tablets) 50 mg وفي تعميم آخر، قررت وزارة الصحة سحب تشغيلة واحدة من المنتج الطبي وقامت الشركة □ Locardia (Losartan potassium tablets) 50 mg والتشغيلة المتأثرة هي □ (JGL-NNJ) المصنعة للمواد الأولية S-AMBBT - Azido بإبلاغ الشركة المنتجة بخصوص احتمالية وجود شوائب (JGL-NNJ) المصنعة للمواد الأولية في تشغيلات قليلة من المادة الأولية لوسارتان بوتاسيوم. كما تم التأكد بأن التشغيلة المذكورة للمنتج تحتوي على شوائب بنسبة لا تتوافق مع المعايير المعتمدة وهي 10 أجزاء في المليون.

وأوصت الوزارة بأن على الشركة المصنعة سحب التشغيلة المذكورة من القطاعين الصحي العام والخاص، وعلى جميع ممارسي الرعاية الصحية عدم استخدام التشغيلة المذكورة إن وجدت لديهم، وعلى جميع الصيدليات التوقف عن صرف التشغيلة المذكورة وإعادتها للمورد.