

REPUBLIC OF LEBANON

MINISTRY OF PUBLIC HEALTH

THE DIRECTOR GENERAL



الجمهورية اللبنانية

وزارة الصحة العامة

المدير العام

رقم المحفوظات: ١٤/٤/١٤٦١٩
رقم الصادر: ١٤٦١٩
بيروت، في: ٨ - آب ٢٠١٢

جانب شركة: Sterimed LTD

الموضوع: إشعار بمتابعة جهاز طبي مغروس.

الجهاز المعنى بالمتابعة:

- Vascular cannula and catheters, central venous, ARROWg + ard Blue and ARROWg + ard Blue Plus, Set with Blue FlexTip (R) ARROWgard Blue (R) Catheter Product Usage: The multiple-lumen catheter permits venous access to central circulation
Trade Mark: Arrow International Inc
Local Representative: Novamed S.A.R.L / Sterimed L.T.D

بناء على التقارير الصادرة عن الوكالة البريطانية

Medicine and Health Care Products Regulatory Agency (UK) MHRA ووكالة fda

والتوصية الصادرة عن الشركة المصنعة والتي تفيد بوجود خطأ في إرشادات الاستعمال الخاصة بالصنف المذكور أعلاه لجهة المرضى الذين يعانون حساسية من المواد Chlorhexidine, Silver Sulfadiazine, and/or Sulfa drugs ، نطلب منكم متابعة هذا الموضوع مع الاطباء الاختصاصيين والعمل بموجب التوصيات الصادرة عن الشركة المصنعة والمتابعة مع الشركة الموردة لاتخاذ الاجراء المناسب.

مرفق ربطا:

- التوصية الصادرة عن الشركة المصنعة.

يبلغ:

دائرة البرامج والمشاريع

- المحفوظات

مدير عام الصحة
د. وليد عمار

وثيقة مصبقة للأضد ٢٠١٢
بيروت في ٩ آب ٢٠١٢
رئيس قسم امانة الم
عناية غصن



