

الموضوع : سحب جميع التغليفات من مستحضر (Julmentin 156.25 mg Powder For Susp.) و
(Julmentin 2X. 1000mg Tablets) و (Julmentin Forte 312.5mg Powder for Susp.)
من إنتاج شركة (Gulf Pharmaceutical Industries (Julphar))

تاريخ : 01 / 03 / 1441هـ

رقم : 7458 / ع

السلام عليكم ورحمة الله وبركاته ،،،

إلحاقاً لتعميم الهيئة رقم (1321/ع) وتاريخ 1440/1/5 والمشار فيه لقرار لجنة تسجيل شركات ومصانع الأدوية ومنتجاتها (39/sfda/957/36) الصادر بتاريخ 1439/12/30 هـ المتضمن تعليق جميع خطوط الإنتاج في مصنع الخليج للصناعات الدوائية (جلفار) بالإضافة الى الإجراءات المتخذة على بعض مستحضرات المصنع.

وإشارة الى التعميم الإداريين لوزارة الصحة ووقاية المجتمع بدولة الامارات العربية المتحدة رقم (29) في 2019/10/15 ورقم (31) في 2019/10/27 بشأن سحب وتعليق تسجيل المستحضرات المذكورة أدناه من إنتاج شركة جلفار وذلك بسبب عدم مطابقتها للمواصفات المعتمدة :

اسم الشركة	رقم التغليف	رقم التسجيل	الاسم العلمي	اسم المستحضر
Gulf Pharmaceutical Industries (Julphar)	جميع التغليفات	118-186-00	Amoxicillin, Clavulanic Acid	Julmentin 156mg/5ml Powder For oral Suspension
		119-186-00	Amoxicillin, Clavulanic Acid	Julmentin Forte 312mg/5ml Powder for oral Suspension
		240-186-06	Amoxicillin, Clavulanic Acid	Julmentin 2X. 1000mg Tablets

لذا آمل من معاليكم/ سعادتكم توجيه جميع الجهات الطبية التابعة لكم لإيقاف استخدام المستحضرات المذكورة أعلاه في حال توفرها لديكم ، كما أود إحاطتكم علماً بأنه قد تم إلزام الشركة بسحب جميع التغليفات المذكورة من كافة الجهات المستفيدة.

وتفضلوا بقبول وافر التحية و التقدير،،،