



To:

Director General of Medical Supplies (MOH)
Director General of Royal Hospital
Director General of Khoula Hospital
Hospital Director (Al Nahda Hospital)
Hospital Director (Al Massara Hospital)
Director General of Health Services in all Governorates
Director of Pharmacy & Medical Stores in all Governorate (for distribution pls.)
Directorate General of Quality Assurance Center
M/s: Muscat Pharmacy

تقدم بثقة
Moving Forward
with Confidence



After Compliments,

Kindly find the attached Circular No **190** dated **13/09/2023** regarding Batch Recall of PhosphoTAB 500mg – Effervescent Tablets from M/s Vetamina Healthcare, Canada - B/No. PPT.103.

Copy to:

- Director, Office of H.E. The Undersecretary for Health Affairs
- Director of Pharmacovigilance & Drug Information Dept, DGPA&DC
- Director of Drug Control Department, DGPA&DC
- Director of Pharmaceutical Licensing Department, DGPA&DC
- Director of Central Quality Control Lab., DGPA&DC
- Director of Medical Device Control, DGPA&DC
- Section Head PV for Herbal Medicine & Health Products.
- Section Head PV for Human Medicine
- Section Head of Central Drug Information





Circular No. 190/2023

نقدم بثقة
Moving Forward
with Confidence

رؤية عمان
2040
Oman Vision

27-02-1445 H
12-09-2023

سحب تشغيلة / Batch Recall

PhosphoTAB 500mg - Effervescent Tablet

Recall	Class II	تصنيف السحب
Recall level	Retail level	مستوى السحب
Product Information		معلومات المستحضر
Product Name	PhosphoTAB	اسم المستحضر
Active Ingredient(s)	Phosphorus Supplement	المادة الفعالة
Batch Details	PPT.103	تفاصيل التشغيلة
Manufacturer	Vitamina Healthcare – Canada	الشركة المصنعة
Local Agent	Muscat Pharmacy	الوكيل المحلي
Reason for Recall		سبب السحب
Batch recall of the above mentioned product due to non-comply physically with company specification according to the result from analysis by CQCL in DGPA&DC.		سحب تشغيلة من الدواء المذكور اعلاه ، وذلك لعدم مطابقتها للمواصفات الفيزيائية ، بناء على تحليل المختبر المركزي.
Recommendation		التوصيات
M/S: Muscat Pharmacy - To arrange recall of the above batch and follow Circular No. 73/2019 (Guideline for Medicines & Pharmaceutical Products Recall Procedure)		على الوكيل المحلي (صيدلية مسقط): اتخاذ اللازم لسحب التشغيلة المذكورة، وإتباع التعليمات الخاصة بالسحب كما جاء في التعميم رقم ٢٠١٩/٧٣ (دليل سحب الأدوية والمستحضرات الصيدلانية)

Dr. Mohammed Hamdan Al Rubaie
Director General





Link to circular	https://www.moh.gov.om/en/web/dgpadc/-11	رابط التعميم
Reporting ADR/Product defects/Medication errors	الإبلاغ عن الآثار العكسية للأدوية / مشاكل الجودة / الأخطاء الدوائية	
Department of Pharmacovigilance & Drug Information Phone No: +968 22357686, 7687 Fax: +96822358489 web site: https://www.moh.gov.om/en/ereporting-pharmacovigilance-department	دائرة التيقظ و المعلومات الدوائية هاتف رقم: ٠٠٩٦٨٢٢٣٥٧٦٨٧/٠٠٩٦٨٢٢٣٥٧٦٨٦ فاكس: ٠٠٩٦٨٢٢٣٥٨٤٨٩ الموقع الإلكتروني: https://www.moh.gov.om/ar/-32	
Definition(s)	التعريفات	
Batch Recall The action of withdrawing batch/batches of a medicinal product from the distribution chain and users for reasons relating to deficiencies in the quality, safety or efficacy.	سحب تشغيلة: العمل على سحب تشغيلة أو تشغيلات محددة من المستحضر الصيدلاني من سلسلة التوزيع لأسباب تتعلق بجودة و سلامة و فعالية المستحضر الصيدلاني، ولا يشمل باقي التشغيلات الأخرى من نفس المستحضر.	
Class II recall This recall occurs when product defects could cause illness or mistreatment, but are not Class I.	السحب من الفئة الثانية: يحدث هذا السحب عندما تسبب عيوب الدواء أو المستحضر الصيدلاني المرض أو سوء العلاج ، ولكنها ليست بخطورة الفئة الأولى.	
Retail Level recall <ul style="list-style-type: none"> • Include: • All government and private health institutions • Community pharmacies • Healthcare professionals • May also include wholesales 	مستوى السحب (Retail) يشمل: - جميع المؤسسات الصحية الحكومية والخاصة - صيدليات المجتمع - متخصصو الرعاية الصحية - جميع الأطراف المشاركة في توزيع الأدوية والمستحضرات الصيدلانية بالجملة (مستودعات الأدوية) و الموردين.	