

## PRESS CLIPPING SHEET

<b>PUBLICATION:</b>	Al Hayat
<b>DATE:</b>	4-November-2015
<b>COUNTRY:</b>	Egypt
<b>CIRCULATION:</b>	267,370
<b>TITLE :</b>	German laboratories deny claims that their products are causing blindness
<b>PAGE:</b>	Back Page
<b>ARTICLE TYPE:</b>	General Health News
<b>REPORTER:</b>	Staff Report

### مختبرات ألمانية تتبرأ من تهمة العمى

على الأقل، في حين يعاني ٢٨ آخرون من مضاعفات بصرية مختلفة نتيجة استخدام المنتج الألماني «ألا أوكتا». كما جرى تسجيل مضاعفات بصرية مختلفة تشمل: النخر في شبكية العين، وضمور العصب البصري، وانخفاض حدة البصر، والتهابات في العين. وبلغ عن الحالات الـ ٤١ في ١١ مؤسسة صحية في إسبانيا، خصوصاً في إقليم الباسك. وأعلنت الوكالة الإسبانية في ٢٦ حزيران (يونيو) الماضي، أن هذا المنتج المصنوع من شركة «الأميديكس جي أم بي أتش» المتخصصة في منتجات جراحة شبكية العين، قد سحب من الأسواق بعد أيام على بلاغ تقدم به موزع أدوية محلي للإفادة عن تسجيل ٢٠ حالة مريبة في إسبانيا.

جراحات شبكية العين، بفقدان حاسة النظر في العين لدى مرضى في إسبانيا، حيث سحبته السلطات من الأسواق، وفي فرنسا كذلك. ولفت مدير المجموعة الألمانية كريستيان لينغينفيلدر، إلى أنه «نظراً إلى المعلومات المتوافرة، لم يكن ممكناً توضيح الأسباب» المحتملة «للأضرار المسجلة» في الحالات المعروفة. وأوضح أن «تحاليل أجريت من جانب مختبرات مستقلة فور الإعلان عن ظهور حالات في إسبانيا»، إلا أن نتائج الفحوص التي أجريت على العينات المشتبه بها في إسبانيا، «لم تظهر أي إشارة إلى عيوب أو علامات خاصة أخرى». وقد أعلنت السلطات الصحية الإسبانية السبت، أن ١٣ مريضاً إسبانياً فقدوا حاسة النظر في إحدى عينيهم

■ برلين - أ ف ب - ردت مختبرات ألمانية على الاتهامات الموجهة إلى أحد منتجاتها الخاصة بجراحة العين، بتسببه بفقدان جزئي للبصر لدى مرضى في أوروبا، معتبرة أن من المبكر لوم منتجها الذي سحب أخيراً من الأسواق. وشددت مختبرات «الأميديكس» على أن منتجها «ألا أوكتا» الخاص بجراحات العين، «سجل مطابقة مع المعايير الطبية في كل الحالات التي جرى تقديم طلبات للتحقق إلى الشركة المصنعة». وتحدثت المختبرات عن أخطاء في الاستخدام أو في العيارات قد تكون وراء خسارة بعض المرضى حاسة النظر في إحدى عينيهم. وتحوم شبهات حول تسبب محلول «ألا أوكتا» المستخدم خصوصاً في