

التاريخ: 07/01/2026

تعميم ادارى رقم (1/2026)

To: All Healthcare Authorities All Healthcare Facilities Municipalities All Healthcare Professionals Public		إلى: جميع الهيئات الصحية جميع المنشآت الصحية البلديات جميع ممارسي الرعاية الصحية الجمهور
Subject: Precautionary Recall of Nestlé Infant and Follow-On Formula Products		الموضوع: السحب الاحترازي لمنتجات حليب الأطفال وحليب المتابعة من شركة نستله
Name of Product	ALFAMINO NAN S-26 ULTIMA	اسم المنتج
Batch	مرفق - تشغيلات المنتجات المتأثرة Attached – Affected product list	التشغيلة
Source of warning	Nestlé	مصدر التحذير
Reason for Recall: The Emirates Drug Establishment (EDE) hereby informs all concerned stakeholders of an urgent safety recall involving specific infant and follow-on formula products manufactured by Nestlé under the brands NAN, ALFAMINO, and S-26 ULTIMA. This action follows a voluntary notification by the manufacturer after identifying a potential contamination with cereulide, a toxin produced by Bacillus cereus. Cereulide exposure may pose a risk to infant health and has been associated with: nausea, recurrent vomiting and abdominal pain. The recall is a precautionary measure based on a health risk assessment. The Emirates Drug Establishment (EDE) reaffirms its commitment to the protection of public health, with particular emphasis on infant safety, through robust pharmacovigilance practices and regulatory oversight. All concerned stakeholders are required to strictly adhere to the provisions of this circular and fully cooperate with the implementation of the recall actions.		سبب السحب: تُحيط مؤسسة الإمارات للدواء علماً جميع الجهات المعنية بوجود سحب عاجل لأسباب تتعلق بالسلامة يشمل بعض منتجات حليب الأطفال وحليب المتابعة المصنعة من قبل شركة نستله تحت العلامات التجارية NAN و ALFAMINO و S-26 ULTIMA ويأتي هذا الإجراء بناءً على إخطار طوعي من الشركة المصنعة عقب الاشتباه بوجود تلوث محتمل بمادة السيروليديد (Cereulide)، وهي سم تنتجه بكتيريا cereus Bacillus، وقد يشكل التعرض لهذه المادة خطراً على صحة الرضع، حيث ارتبط بظهور أعراض مثل الغثيان والتقيؤ المتكرر وآلام البطن. ويُعد هذا السحب إجراء احترازياً تم اتخاذه استناداً إلى تقييم المخاطر الصحية. وتؤكد مؤسسة الإمارات للدواء مجدداً التزامها بحماية الصحة العامة، مع إيلاء اهتمام خاص بسلامة الرضع، وذلك من خلال ممارسات قوية في مجال اليقظة الدوائية والرقابة التنظيمية. وعليه، يتعين على جميع الجهات المعنية الالتزام الصارم بأحكام هذا التعميم والتعاون الكامل في تنفيذ إجراءات السحب.
Recommendations: First: For Manufacturer, Marketing Authorization Holders and Distributors <ul style="list-style-type: none"> Immediately cease distribution, sale, and promotion of the affected batches Identify, retrieve, and quarantine all affected stock from warehouses, pharmacies, and retail outlets Submit a recall status report (quantities, batch numbers, locations, and recall progress) Second: For Healthcare Professionals: <ul style="list-style-type: none"> Do not recommend or dispense the affected batches Advise caregivers to discontinue use immediately if in possession of any recalled product Monitor and report any suspected adverse events or product quality complaints to EDE 		التوصيات: أولاً: على الشركة المصنعة، مالك حق التسويق و المورد <ul style="list-style-type: none"> الإيقاف الفوري لتوزيع وبيع والترويج للتشغيلات المتأثرة تحديد جميع الكميات المتأثرة وسحبها وحجزها من المستودعات والصيدليات ومنافذ البيع بالتجزئة. تقديم تقرير عن حالة السحب يتضمن الكميات وأرقام التشغيلات ومواقع التخزين ومستوى التقدم في إجراءات السحب. ثانياً: على ممارسي الرعاية الصحية <ul style="list-style-type: none"> عدم التوصية أو صرف أي من التشغيلات المتأثرة إرشاد مقدمي الرعاية إلى التوقف الفوري عن استخدام أي منتج مشمول بالسحب في حال حيازته. متابعة ورصد والإبلاغ عن أي آثار جانبية مشتبه بها أو شكاوى تتعلق بجودة المنتج إلى مؤسسة الإمارات للدواء

Third: Consumers / Caregivers <ul style="list-style-type: none">• Stop using the affected products immediately• Dispose of the product safely or return it to the point of purchase• Seek medical advice if the infant develops symptoms such as persistent vomiting or abdominal pain		ثالثاً: على المستهلكين / مقدمي الرعاية <ul style="list-style-type: none">• التوقف فوراً عن استخدام المنتجات المتأثرة.• التخلص من المنتج بطريقة آمنة أو إعادته إلى جهة الشراء.• طلب المشورة الطبية فوراً في حال ظهور أعراض على الرضيع مثل التقيؤ المستمر أو آلام البطن.
Report adverse reaction	pv@ede.gov.ae	للإبلاغ عن الآثار الجانبية للدواء
For All Enquiries	pv@ede.gov.ae	لجميع الاستفسارات

هذه الوثيقة صادرة من قبل مؤسسة الإمارات للدواء وتعتبر من الوثائق الحكومية الرسمية ولا تحتاج إلى توقيع، ويحظر قطعياً تقليدها أو إدخال أي تعديلات عليها سواء بالإضافة أو الحذف أو التغيير في بياناتها أو غير ذلك من أنواع التعديل، وتعد الوثيقة لأغية إذا شابهها شيء من ذلك. للتأكد من صلاحية الوثيقة يرجى إرسال صورة من الشهادة إلى pv@ede.gov.ae

This document is generated by EDE, it is an official government document and does not require signature, it is strictly prohibited to imitate or amend it. Any attempt to change, delete, erase or add will cause this document to be rendered invalid. To check the validity of the document, send a scanned copy to pv@ede.gov.ae



لمزيد من التنسيق والمتابعة نرجو منكم الإيعاز لمن يلزم للتواصل على [البريد الإلكتروني pv@ede.gov.ae](mailto:pv@ede.gov.ae)

Annex (1): List of Affected Nestlé Infant & Follow-On Formula Products

Country of Origin	Product Name	Batch	Production Date	Expiry Date
Switzerland	ALFAMINO ACS040 6x400g N1 XA	51120017Y1	22/04/2025	22/04/2027
Switzerland	ALFAMINO ACS040 6x400g N1 XA	52050017Y2	24/07/2025	24/07/2027
Switzerland	ALFAMINO ACS040 6x400g N1 XA	52870017Y2	14/10/2025	14/10/2027
Switzerland	S-26 ULTIMA 3 CHLWHP056C 12x400g XA	51180017A2	28/04/2025	18/04/2027
Switzerland	S-26 ULTIMA 3 CHLWHP056C 12x400g XA	51510017A1	31/05/2025	21/05/2027
Switzerland	S-26 ULTIMA 1 CHNWHP131 12x400g XA	51290017A1	09/05/2025	29/04/2027
Switzerland	S-26 ULTIMA 2 CHLWHP056 12x400g XA	51190017A1	29/04/2025	19/04/2027
Switzerland	S-26 ULTIMA 2 CHLWHP056 12x400g XA	51190017A2	29/04/2025	19/04/2027
Switzerland	S-26 ULTIMA 2 CHLWHP056 12x400g XA	51500017A2	30/05/2025	20/05/2027
Switzerland	NAN SUPREME Pro 3 CHJWHPB088 6x800g XA	51160017C2	26/04/2025	16/04/2027
Switzerland	NAN SUPREME Pro 3 CHJWHPB088 6x800g XA	51460017C1	26/05/2025	16/05/2027
Switzerland	NAN SUPREME Pro 3 CHJWHPB088 12x400g XA	52730017A1	30/09/2025	20/09/2027
Switzerland	NAN SUPREMEPRO 2 CHLWHPB127 12x400g XA	51160017A2	26/04/2025	16/04/2027
Switzerland	NAN SUPREMEPRO 1 CHNWHPB315 12x400g XA	51430017A2	23/05/2025	13/05/2027
Switzerland	NAN SUPREMEPRO 1 CHNWHPB315 12x400g XA	52770017A2	04/10/2025	24/09/2027
Switzerland	NAN SUPREMEPRO 1 CHNWHPB315 6x800g XA	51450017C2	25/05/2025	15/05/2027
Switzerland	NAN SUPREMEPRO 1 CHNWHPB315 6x800g XA	52770017C1	04/10/2025	24/09/2027
Switzerland	NAN SUPREMEPRO 2 CHLWHPB127 6x800g XA	51450017C3	25/05/2025	15/05/2027
Netherland	NAN 1 OPTIPRO NLNWPB294 6x800g SA	51360346AC	16/05/2025	16/05/2027
Netherland	NAN 1 OPTIPRO NLNWPB294 6x800g SA	51470346AC	27/05/2025	27/05/2027
Netherland	NAN 1 OPTIPRO NLNWPB294 6x800g SA	52720346AE	29/09/2025	29/09/2027
Netherland	NAN 1 OPTIPRO NLNWPB294 6x800g SA	52730346AA	30/09/2025	30/09/2027
Netherland	NAN OPTIPRO 1 NLNWPB294 12x400g SA	51670346AC	16/06/2025	16/06/2027
Netherland	NAN COMFORT 1 NLNWPB308 6x800g XA	51520346AB	01/06/2025	31/12/2026