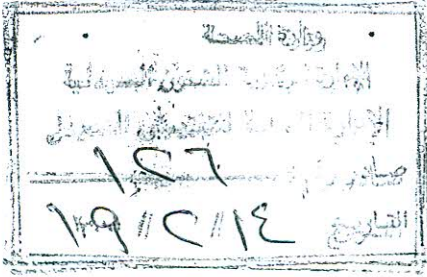


منشور دورى رقم (٧) لسنة ٢٠١٩



السيد الدكتور / وكيل الوزارة للشئون الصحية بمحافظة
" إدارة الصيدلة "

تحية طيبة وبعد ...

الحاقا بالمنشور الدوري رقم (٥٤) لسنة ٢٠١٨ والخاص بضبط وتحريز المستحضرات المصنعة من المادة

HETERO LABS LIMITED (UNIT-III).INDIA valsartan من مورد المادة الخام

نفيد سيادتكم علما بأن المستحضرات الآتى بيانها الخاصة بشركة يوتوبيا فارما تصنيع شركة المستقبل قد سمح لها بالتداول و ذلك بناء على ورود مطابقة من الهيئة القومية للرقابة والبحوث الدوائية لخامة ال valsartan من

HETERO LABS LIMITED (UNIT-III).INDIA مورد المادة الخام

من حيث حدود مادتي NDEA و NDMA وهى التشغيلات التى تم إنتاجها بتاريخ ٢٠١٨/١٠ وحتى تاريخه وعلى هذا يتم السماح بتداول هذه التشغيلات:

١- مستحضر Blokatens 10/160 mg FCT التشغيلات الآتية:

181076A-181077A-181078A-181079A-181080A-181081A-181082A-181083A-
. 181083B

٢- مستحضر Blokatens 5/160 mg FCT التشغيلات الآتية:

181068A-181069A-181070A-181071A-181072A-181073A-181074A -181075A
181075B

وعلى هذا فإن أى تشغيلات تم إنتاجها بعد هذا التاريخ سيتم تداولها بموجب المطابقة الصادرة من الهيئة القومية للرقابة والبحوث الدوائية لخامة ال valsartan من المورد المذكور بعالية و ذلك تحت إشراف إدارة التفتيش على مصانع الأدوية بالإدارة المركزية للشئون الصيدلانية .

،،، وتفضلوا بقبول وافر التحية والاحترام ،،،

يعتمد: رئيس
الإدارة المركزية للشئون الصيدلانية

د. / رشا محمد زيادة

مدير عام
الإدارة العامة للتفتيش الصيدلى

د. / مصطفى السيد

مدير إدارة
التفتيش على مصانع الأدوية

د. / مرام عباس

رئيس قسم

د. / اميل عادل

مبلغ السيد أ.د. / نجيب صيدانة مصر

٢٠١٩/٢/١٣