

جمهورية مصر العربية هيئة الدواء المصرية الإدارة المركزية للمستحضرات الصيدلية اللجنة الفنية لمراقبة الأدوية

القرارات العامة للجنة الفنية لمراقبة الأدوية الخاصة بالموقع الالكتروني لهيئة الدواء المصرية قرارات اللجنة الفنية لمراقبة الأدوية بجلستها في ٢٠٢٥/٠١/٠٢

* - عدم الموافقة علي إستقبال مستحضرات جديدة وإلغاء المستحضرات تحت التسجيل وحذفها من صناديق المثائل وقاعدة بيانات هيئة الدواء المصرية طبقاً للقواعد وذلك للمستحضرات التي تحتوي على التركيزات الاتية:

Dapagliflozin 5 mg (as propanediol monohydrate) + Sitagliptin 50 mg (as phosphate monohydrate)
Dapagliflozin 5 mg (as propanediol monohydrate) + Sitagliptin 100 mg (as phosphate monohydrate)
Dapagliflozin 10 mg (as propanediol monohydrate) + Sitagliptin 50 mg (as phosphate monohydrate)
موذلك استنادًا لقرار اللجنة العلمية المتخصصة المجمعة لأمراض الغدد الصماء والميتابوليزم بجلستها في ٢٠٢٤/١٢/٠٤

- ملحوظة :-

- اللجنة العلمية المتخصصة المجمعة لأمراض الغدد الصماء والميتابوليزم بجلستها في ٢٠٢/١٢/١ أوصت : بخصوص التركيبة المقدمة بتركيزات ٥٠/١ مجم، ١٠٠/٥ مجم ، ٥٠/٥ مجم : اختلاف التركيزات للمستحضرات المقدمة عن المستحضر التركيبة المقدمة بتركيزات المقدمة عن المستحضر (Dapagliflozin10 mg + Sitagliptin 100 mg المرجعي (Dapagliflozin10 mg + Sitagliptin ag المرجعي (Sub-therapeutic عيث أن الجرعة اليومية الفعالة لمادة الـ Dapagliflozin هي ١٠٠ مجم والجرعة اليومية الفعالة لمادة الـ Sitagliptin هي ١٠٠ مجم.

وبالتالي وجود جرعات أقل من هذه الجرعات العلاجية الفعالة قد يثير التباسا عند الأطباء ويسبب اساءة استخدام وعدم اعطاء الجرعة بصورة صحيحة ،

وبناء عليه توصى اللجنة برفض التركيبة المقدمة بتركيزات ٥/٠٠ مجم، ١٠٠/٥ مجم، ٥٠/٥ مجم.

Tel.: +202 - 23684288 +202 - 23648769 +202 - 23640368 Ext.:1170 Fax: +202 - 2368419

Website: www.edaegypt.gov.eg E-mail: Teccom@edaegypt.gov.eg



جمهورية مصر العربية هيئة الدواء المصرية الادارة المركزية للمستحضرات الصيدلية اللجنة الفنية لمراقبة الأدوية

قرارات اللجنة الفنية لمراقبة الأدوية بجلستها في ٢٠٢٥/٠١/٢٣

* - عدم الموافقة على إستكمال إجراءات تسجيل المستحضرات تحت التسجيل التي تحتوي علي

Syrup في صورة Syrup في صورة Chlorpheniramine maleate 2 mg/ml + Dexamethasone 0.5 mg/ml صناديق المثائل وقاعدة بيانات هيئة الدواء المصرية طبقاً للقواعد وعدم الموافقة علي إستقبال مستحضرات مثيلة ، وذلك استنادًا لقرار اللجنة العلمية المتخصصة المجمعة لأمراض الباطنة العامة بجلستها في ٢٠٢٤/١٢/٢٤.

- ملحوظة :–
- اللجنة العلمية المتخصصة المجمعة لأمراض الباطنة العامة بجلستها في ٢٠٢٢/١٢/٢ أوصت:

بعدم الموافقة على المستحضر من الناحية العلمية للأسباب الآتية:

- التركيزات المقدمة كل املي بينما نفس التركيزات في الهيئات المرجعية كل ٥ملي فهذا قد يؤدي إلى صعوبة تطبيق إعطاء الجرعة المطلوبة للبالغين المقدمة من الشركة والتي قد يصعب اتباعها في مصر خصوصاً أن هذه المستحضرات قد تستخدم ك OTC وهذا قد يؤدي إلى إساءة الاستخدام وهذا قد يزيد من الآثار الجانبية من مادتي Dexamethasone, Chlorpheniramine.
 - البدائل المتاحة بالسوق المصري تحتوي على نفس التركيبة بتركيزات مرجعية للمواد الفعالة والتي أثبتت فاعليتها في السوق المصرى.
 - ٣. عدم مرجعية تركيزات المواد الفعالة الموجودة بالتركيبة المقدمة.
 - * بالنسبة للمستحضرات المسجلة المحتوية على مادة الـ Obeticholic acid يتم منح الشركات مهلة لمرة واحدة ولمدة ستة أشهر من تاريخ اللجنة للانتاج والتداول ويتم خلال هذة المهلة إستنفاذ المواد الخام وجميع الأرصدة الفعلية الموجودة من المستحضرات لدي الشركات طبقاً للكميات المذكورة بإفادة الإدارة المركزية للعمليات وبعد إنتهاء هذة المهلة يتم إلغاء تسجيل هذة المستحضرات وحذفها من صناديق المثائل وقاعدة بيانات هيئة الدواء المصرية مع تطبيق القواعد.

Tel.: +202 - 23684288 +202 - 23648769 +202 - 23640368 Ext.:1170 Fax: +202 - 2368419

Website: www.edaegypt.gov.eg E-mail: Teccom@edaegypt.gov.eg



جمهورية مصر العربية هيئة الدواء المصرية الإدارة المركزية للمستحضرات الصيدلية اللجنة الفنية لمراقبة الأدوية

قرارات اللجنة الفنية لمراقبة الأدوية بجلستها في ٢٠٢٥/٠٢/١٣

* - عدم الموافقة على إستكمال إجراءات تسجيل المستحضرات تحت التسجيل المحتوية على :

Amlodipine 10 mg (as Besylate)
Perindopril tert-butylamine 8 mg
Rosuvastatin 10 mg (as Calcium)

في صورة Oral dosage form ويتم إلغاؤهاوحذفها من صناديق المثائل وقاعدة بيانات هيئة الدواء المصرية طبقاً للقواعد وعدم الموافقة علي إستقبال مستحضرات جديدة استناداً لقرار اللجنة العلمية المتخصصة المجمعة لأمراض القلب والأوعية الدموية بجلستيها في ٢٠٢٤/١٠/٢ وفي ٢٠٢٤/١.

- ملحوظة :-
- اللجنة العلمية المتخصصة المجمعة الأمراض القلب والأوعية الدموية بجلستها في ٢٠/١٠/١ أوصت:

برفض المستحضر من الناحية العلمية لعدم تقديم الشركة دراسات علمية معتمدة لهذه المواد مجتمعة بالتركيزات المقدمة عند استخدامها معًا في قرص واحد للغرض العلاجي المقدم من الشركة.

- اللجنة العلمية المتخصصة المجمعة لأمراض القلب والأوعية الدموبة بجلستها في ٢٠٢٥/٠١/٢ أوصت:
 - برفض التماس الشركة ومازالت اللجنة عند رأيها السابق في ٢٠١/١/٢ وذلك:
 - ۱ لعدم تقديم الشركة دراسات Pharmacokinetics & dynamics لهذه المواد مجتمعة بهذه التركيزات.
- ٢- لعدم الحاجة للمستحضر المقدم لوجود بدائل مسجلة في السوق المصري كما أن كل مادة منفردة موجودة في السوق المصري .
- * عدم الموافقة على استكمال اجراءات تسجيل المستحضرات تحت التسجيل المحتوية على Amlodipine + Carvedilol في صورة Oral dosage form ويتم إلغاؤها وحذفها من صناديق المثائل وقاعدة بيانات هيئة الدواء المصرية طبقاً للقواعد وعدم الموافقة على إستقبال مستحضرات جديدة ، وذلك استناداً لقرار اللجنة العلمية المتخصصة المجمعة لأمراض القلب والأوعية الدموية بجلستها في ٢٠٢٥/٠١/٢٢.
 - ملحوظة :-
 - اللجنة العلمية المتخصصة المجمعة لأمراض القلب والأوعية الدموية بجلستها في ٢٠٢٥/٠١/٢ أوصت:

برفض المستحضرات من الناحية العلمية لعدم تقديم الشركة:

١- دراسات حديثة منشورة في مجلات علمية معتمدة لهذه التركيبة بهذه التركيزات .

2-Pharmacokinetics and pharmacodynamics for these combinations.

Tel.: +202 - 23684288 +202 - 23648769 +202 - 23640368 Ext.:1170 Fax: +202 - 2368419

Website: www.edaegypt.gov.eg E-mail: Teccom@edaegypt.gov.eg



جمهورية مصر العربية هيئة الدواء المصرية الإدارة المركزية للمستحضرات الصيدلية اللجنة الفنية لمراقبة الأدوية

قرارات اللجنة الفنية لمراقبة الأدوية بجلستها في ٢٠٢٥/٠٣/١٣

* - عدم الموافقة على استقبال مستحضرات جديدة تحتوى علي مادة Ataluren ، ويتم الغاء المستحضرات تحت التسجيل وحذفها من صناديق المثائل وقاعدة بيانات هيئة الدواء المصرية طبقاً للقواعد وذلك استناداً لقرار لجنة اليقظة الدوائية بجلستها في ٢٠٢٤/٠٧/١ ، وقرار اللجنة العلمية المتخصصة المجمعة للأمراض النفسية والعصبية بجلستها ٢٠٢٥/٠٢/١ .

ملحوظة :-

- لجنة اليقظة الدوائية بجلستها في ٢٠٢٤/٠٧/١٠ أوصت بالآتي :

توصىي اللجنة بالتحفظ على استمرار وجود المستحضرات التي تحتوي على المادة الفعالة Ataluren في السوق المصري وذلك بناء على ما تم نشره على موقع الوكالة الأوروبية لتقييم الأدوية EMA بالتوصية بعدم تجديد الرخصة التسويقية لمستحضر Translarna (Ataluren) وذلك لأن ميزان المنافع والمخاطر ليس في صالح المستحضر.

توصى اللجنة بمخاطبة اللجنة العلمية المتخصصة للإفادة حول مدى احتياج السوق المصري إلى المستحضر.

- اللجنة العلمية المتخصصة المجمعة للأمراض النفسية والعصبية بجلستها ٩ / ٢ · ٢ ٥ / ٠ ٢ أوصت :

١- بتأييد قرار لجنة لجنة اليقظة الدوائية بجلستها في ٢٠٢٤/٠٧/١٠ والتي أوصت بالآتي:

بالتحفظ على استمرار وجود المستحضرات التي تحتوي على المادة الفعالة Ataluren في السوق المصري وذلك بناء على ما تم نشره على موقع الوكالة الأوروبية لتقييم الأدوية EMA بالتوصية بعدم تجديد الرخصة التسويقية لمستحضر (Ataluren) وذلك لأن ميزان المنافع والمخاطر ليس في صالح المستحضر.

- بالإضافة إلى أن النتائج التي تم نشرها بالدراسات في المواقع بالهيئات العالمية غير كافية وغير مؤكدة في علاج ضمور العضلات الوراثي عند الأطفال.

Tel.: +202 - 23684288 +202 - 23648769 +202 - 23640368 Ext.:1170 Fax: +202 - 2368419



جمهورية مصر العربية هيئة الدواء المصرية الادارة المركزية للمستحضرات الصيدلية اللجنة الفنية لمراقبة الأدوية

* – عدم الموافقة على استقبال مستحضرات جديدة تحتوى على Vonoprazan بالتركيز mg في صورة Oral dosage form ، والغاء المستحضرات تحت التسجيل وحذفها من صناديق المثائل وقاعدة بيانات هيئة الدواء المصرية طبقاً للقواعد استناداً لقرار اللجنة العلمية المتخصصة المجمعة لأمراض الجهاز الهضمي والكبد بجلستها في ٢٠٢٥/٠٢/١٢.

– ملحوظة :–

- اللجنة العلمية المتخصصة المجمعة لأمراض الجهاز الهضمي والكبد بجلستها في ٢٠٢/١٢ أوصت: بعدم الموافقة على المستحضر من الناحية العلمية حيث أن التركيز المقدم mg مازال تحت الدراسات الإكلينيكية في الهيئات العالمية ولا يوجد دراسات علمية كافية تثبت أمان وفاعلية التركيز المقدم.
- * عدم الموافقة على استقبال مستحضرات جديدة تحتوى على Dexlansoprazole بالشكل الصيدلى Oral الموافقة على استقبال مستحضرات تحت التسجيل وحذفها من صناديق المثائل وقاعدة بيانات هيئة الدواء المصرية طبقاً للقواعد استناداً لقرار اللجنة العلمية المتخصصة المجمعة لأمراض الجهاز الهضمي والكبد بجلستها في ٢٠٢٥/٠٢/١٢.
 - ملحوظة :-
 - اللجنة العلمية المتخصصة المجمعة الأمراض الجهاز الهضمي والكبد بجلستها في ٢٠٢٠/٠٢/١ أوصت: بعدم الموافقة على المستحضر من الناحية العلمية حيث أن الشركة لم تستوفي طلبات اللجنة بجلستها في ٢٠٢٤/١٠/٢٨ الاحضار دراسات تثبت فاعلية وأمان مادة الـ Dexlansopazole في صورة Immediate release، حيث أن هذه التركيبة

. موجودة في المراجع العلمية والهيئات الصحية العالمية في صورة Delayed release dosage form.

Tel.: +202 - 23684288 +202 - 23648769 +202 - 23640368 Ext.:1170 Fax: +202 - 2368419

Website: www.edaegypt.gov.eg E-mail: Teccom@edaegypt.gov.eg



جمهورية مصر العربية هيئة الدواء المصرية الإدارة المركزية للمستحضرات الصيدلية اللجنة الفنية لمراقبة الأدوية

قرارات اللجنة الفنية لمراقبة الأدوية بجلستها في ٢٠٢٥/٠٣/٢٠

* – عدم الموافقة على استقبال مستحضرات جديدة تحتوى على مادة (as glycopyrrolate) مستحضرات جديدة تحتوى على مادة وعدم الموافقة على استكمال إجراءات تسجيل المستحضرات تحت التسجيل ويتم الغاءها وحذفها من صناديق المثائل وقاعدة بيانات هيئة الدواء المصرية طبقاً للقواعد استناداً لقرار اللجنة العلمية المتخصصة المجمعة لأمراض الصدر بجلستها في ٢٠٢٥/٠٢/٢٤.

- ملحوظة :-
- اللجنة العلمية المتخصصة المجمعة لأمراض الصدر بجلستها ٤ ٢ / ٢ (٢ ، ٢ أوصت :

برفض المستحضر من الناحية العلمية حيث أن:

- التركيز المقدم من الشركة Glycopyrronium 12.5 mcg يقع تحت النطاق العلاجي ولا يستخدم في البروتوكلات العلاجية لعلاج COPD .
- حيث أن الجرعة اليومية الفعالة لعلاج COPD لمادة Glycopyrronium هو 50 mcg وهو التركيز المرجعي مرة واحدة يوميا وليس مرتين كما هو مقدم من الشركة وبناء عليه قد يحدث اساءة استخدام للمستحضر بالتركيز المقدم واعطاء جرعة غير فعالة للمريض.
 - الدراسات المقدمة من الشركة متواضعة علميا وغير حديثة وهي غير كافية لاثبات فاعلية وجدوي استخدام هذا التركيز لعلاج .COPD
 - توافر مستحضرات مسجلة ومتداولة في السوق المصري تحتوي علي Glycopyrronium بتركيز 50 mcg .

Tel.: +202 - 23684288 +202 - 23648769 +202 - 23640368 Ext.:1170 Fax: +202 - 2368419

Website: www.edaegypt.gov.eg E-mail: Teccom@edaegypt.gov.eg



جمهورية مصر العربية هيئة الدواء المصرية الإدارة المركزية للمستحضرات الصيدلية اللجنة الفنية لمراقبة الأدوية

قرارات اللجنة الفنية لمراقبة الأدوية بجلستها في ٢٠٢٥/٠٣/٢٧

* – عدم الموافقة على استقبال مستحضرات جديدة والغاء المستحضرات تحت التسجيل التي تحتوي على (Iron (III) المصرية الموافقة على استقبال مستحضرات جديدة والغاء المورة Injection ويتم الغاؤها وحذفها من صناديق المثائل وقاعدة بيانات هيئة الدواء المصرية طبقاً للقواعد استناداً لقرار لجنة اليقظة الدوائية بجلستها في ٢٠٢٥/٠٣/٢، وقرار اللجنة العلمية المتخصصة المجمعة الأمراض الكلى والمسالك البولية بجلستها في ٢٠٢٤/١١/٢٥.

- ملحوظة :-

- لجنة اليقظة الدوائية بجلستها في ٢٠٢٥/٠٣/٢ أوصت:
- ۱- لا توجد دراسات مقارنة بينFerric pyrophosphate وبين املاح الحديد الاخرى للحكم ان كان يوفر ميزة علاجية اضافيه من عدمه.
 - ٢- تسويق المستحضر في مصر حديث للغاية ولا توجد خبرة اكلينيكيا عن استخدامه في المستشفيات .
 - وعليه هناك احتياج لمزيد من الوقت للتداول حتى تتوافر معلومات كافية تسمح بالحكم على مامونيه المستحضر.
 - اللجنة العلمية المتخصصة المجمعة الأمراض الكلى والمسالك البولية بجلستها في ١٠٢٤/١١/٢٥ أوصت:

ما زالت اللجنة عند قرارها السابق ٢٠٢٤/٧/٢٩ برفض المستحضر من الناحية العلمية وذلك:

۱- المستحضر لا يقدم ميزة علاجية عن المستحضرات الاخري التي تستخدم ك Iron replacement products حيث أنه:

* يقتصر استخدامه للغرض العلاجي الاتي:

for the replacement of iron to maintain hemoglobin in adult patients with hemodialysis-dependent chronic kidney disease.

ولن يغني عن استخدام IV Iron replacement products في حالات نقص الحديد.

*لم يثبت أن المستحضر أكثر أمانا وفاعلية من IV Iron replacement products.

Tron pyrophosphate عدم تقدیم دراسات کافیة عن أمان مادة

Tel.: +202 - 23684288 +202 - 23648769 +202 - 23640368 Ext.:1170 Fax: +202 - 2368419

Website: www.edaegypt.gov.eg E-mail: Teccom@edaegypt.gov.eg



جمهورية مصر العربية هيئة الدواء المصرية الإدارة المركزية للمستحضرات الصيدلية اللجنة الفنية لمراقبة الأدوية

قرارات اللجنة الفنية لمراقبة الأدوية بجلستها في ٢٠٢٥/٠٤/٢٣

- ملحوظة :-
- لجنة التقييم العلمي للمستحضرات الطبية لأمراض الروماتيزم والتأهيل وجراحة العظام بجلستها في ٢٠٢٥/٠٣/١٩ أوصت: بعدم الموافقة على المستحضر من الناحية العلمية وذلك للأسباب الآتية:
 - ١- عدم تقديم دراسات علمية كافية تثبت فاعلية وأمان التركيبة المقدمة .
 - ٢- الجمع بين الثلاث مواد في تركيبة واحدة قد يؤدي إلى زبادة الأثار الجانبية.
 - ٣- التركيبة المقدمة لا تقدم أي ميزة علاجية عن البدائل الموجودة في السوق المصري .
- * عدم الموافقة على استكمال اجراءات تسجيل المستحضرات تحت التسجيل التي تحتوي على Oestradiol benzoate في صورة Injection بصورة منفردة ويتم الغائها وحذفها من صناديق المثائل وقاعدة بيانات هيئة الدواء المصرية طبقاً للقواعد، وعدم الموافقة على استقبال مستحضرات جديدة ، وذلك استناداً لقرار اللجنة العلمية المتخصصة المجمعة لأمراض النساء والتوليد بجلستها في بجلستها في ٢٠٢٤/٠٧/٢٩ ، وقرار لجان التقييم العلمي للمستحضرات الطبية لأمراض النساء والتوليد بجلستها في ٢٠٢٥/٠٣/١٩ ، واللجنة العلمية المتخصصة المجمعة لأمراض وجراحة الأورام بجلستها في ٢٠٢٥/٠٣/١ ، ويتم تعديل قائمة النواقص لتحتوي فقط علي المستحضرات الطبية لأمراض وجراحة الأورام بجلستها في ٢٠٢٥/٠٣/١ ، ويتم تعديل قائمة النواقص لتحتوي فقط علي الإسترات المرجعية فقط لمادة Injection estradiol Cypionate) ويتم تعديل قائمة النواقص . Injection في صورة

- ملحوظة :-

- اللجنة العلمية المتخصصة المجمعة لأمراض النساء والتوليد بجلستها في ٢٠٢٤/٠٧/٢٩ أوصت : برفض المستحضر من الناحية العلمية حيث أن استخدام مادة الـ Estradiol في صورة منفردة في الشكل الصيدلي المقدم Estradiol سيكون استخدامه لفترة طويلة مما injection في حالات Hormonal Replacement Therapy in post- menopausal Women والتي قد تزيد من الاثار الجانبية لمادة Estradiol والتي قد تزيد من معدل الاصابة بأمراض سرطانية

Tel.: +202 - 23684288 +202 - 23648769 +202 - 23640368 Ext.:1170 Fax: +202 - 2368419

Website: www.edaegypt.gov.eg E-mail: Teccom@edaegypt.gov.eg



جمهورية مصر العربية هيئة الدواء المصرية الإدارة المركزية للمستحضرات الصيدلية اللجنة الفنية لمراقبة الأدوية

العلاجية .

وتري اللجنة أنه طبقا للبروتوكلات العلاجية فإن مادة الـ Estradiol تستخدم مع الـ Progesterone في حالات: Hormonal Replacement Therapy for Post- menopausal مما يقلل من الاثار الجانبية كما أنه يمكن استخدام مادة الـ Hormonal Replacement Therapy for Post- menopausal بصورة منفردة في صورة أقراص في أعراض انقطاع الدورة الشهرية (سن اليأس) وذلك طبقا للدول المرجعية والبروتوكلات

- لجان التقييم العلمي للمستحضرات الطبية لأمراض النساء والتوليد بجلستها في ١٩/١٥/٥٣/١ أوصت:

بعد الاطلاع على الدراسات المقدمة من الشركة: مازالت اللجنة عند قرارها السابق بجلستها في ٢٠٢٤/٠٧/٢٩ برفض المستحضر من Oily Depot Solution for في صورة منفردة في الشكل الصيدلي المقدم Estradiol سيكون استخدامه الناحية العلمية حيث أن استخدام مادة الـ Hormonal Replacement Therapy in post- menopausal Women سيكون استخدامه في حالات Estradiol في حالات Estradiol والتي قد تزيد من معدل الاصابة بأمراض سرطانية والاصابة بأمراض القلب وتري اللجنة أنه طبقا للبروتوكلات العلاجية فإن مادة الـ Estradiol كحقن لا تستخدم منفردة وانما تستخدم مع الـ Progesterone مما يقلل من الاثار الجانبية كما أنه يمكن استخدام مادة الـ Estradiol بصورة منفردة في صورة أقراص في أعراض انقطاع الدورة الشهرية (سن اليأس) وذلك طبقا لتشرات المستحضرات المرجعية والبروتوكلات العلاجية .

وبالتالي وجوده في السوق المصري بصورة منفردة في صورة حقن سيتسبب باساءة استخدامه لفترة طويلة مما يزيد من معدل الاصابة بامراض سرطانية.

- اللجنة العلمية المتخصصة المجمعة لأمراض وجراحة الأورام بجلستها في ٢٠٢٤/٠٩/١٢ أوصت: بعدم الموافقة على إعادة تسجيل المستحضر حيث أن استخدام مادة الـ Estradiol لفترة طويلة قد يزيد من الإصابة بالأمراض السرطانية وأمراض القلب وذلك طبقاً لما ورد في نشرة الـ FDA بالإضافة إلى أن هذا العقار استخدامه قديم جداً ولم يعد يرد في الخطوط الاسترشادية العالمية لعلاج الـ Prostate في الرجال.

- لجان التقييم العلمي للمستحضرات الطبية لأمراض وجراحة الأورام بجلستها في ٢٠٢٥/٠٣/١ أوصت : على الرغم من مرجعية استخدم مادة الـ Estradiol Injection توصي اللجنة بأنها ما زالت عند قرارها السابق بجلستها في Estradiol Injection مادة الـ Estradiol المستحضر حيث أن استخدام مادة الـ Estradiol المستحضر حيث أن استخدام مادة الـ Estradiol السابق بجلستها في ٢٠٢٤/٠٩/١٢ حيث أوصت بعدم الموافقة على إعادة تسجيل المستحضر حيث أن استخدام مادة الـ العقار استخدامه طويلة قد يزيد من الإصابة بالأمراض السرطانية وأمراض القلب وذلك طبقاً لما ورد في نشرة الـ FDA بالإضافة إلى أن هذا العقار استخدامه قديم جداً ولم يعد يرد في الخطوط الاسترشادية العالمية منذ فترة طويلة لعلاج الـ Prostate cancer & Breast Cancer في الرجال.

Tel.: +202 - 23684288 +202 - 23648769 +202 - 23640368 Ext.:1170 Fax: +202 - 2368419

Website: www.edaegypt.gov.eg E-mail: Teccom@edaegypt.gov.eg



جمهورية مصر العربية هيئة الدواء المصرية الإدارة المركزية للمستحضرات الصيدلية اللجنة الفنية لمراقبة الأدوية

* – عدم الموافقة على استكمال اجراءات تسجيل المستحضرات تحت التسجيل التي تحتوي على التركيبة (Clarithromycin من صحرة oral dosage form على oral dosage form ويتم الغائها وحذفها من صناديق المثائل وقاعدة بيانات هيئة الدواء المصرية طبقاً للقواعد، وعدم الموافقة على استقبال مستحضرات جديدة, وذلك استناداً لقرار اللجنة العلمية المتخصصة المجمعة لأمراض الجهاز الهضمي والكبد بجلستها في ٢٠٢٥/٠٢/١٢, ويتم تعديل تركيز مادة الـ Omeprazole إلى mg كلى المستحضرات المسجلة عند إعادة التسجيل.

- ملحوظة :-

- اللجنة العلمية المتخصصة المجمعة الأمراض الجهاز الهضمي والكبد بجلستها في ٢٠٢٥/٠٢/١ أوصت: طبقاً للإرشادات العالمية الحديثة لعلاج الـ H. Pylori والتي تتضمن أن مادة الـ Omeprazole عندما تؤخذ بتركيز عالي 40 mg مرتين يومياً يساعد في زيادة فاعلية التركيبة العلاجية الثلاثية في التغلب والقضاء على المرض.

وبناءً على الممارسات العملية في السوق المصري لعلاج الـ H. Pylori أنه قد لوحظ ارتفاع كبير في حالات المقاومة لهذا المرض باستخدام تركيز Omeprazole 20 mg مرتين يوميا وأنه يتطلب زيادة التركيز الى ٤٠مجم مرتين يوميا لزيادة فاعلية العلاج والتغلب على المرض. بناء عليه ، توصي اللجنة بعدم الموافقة على المستحضر من الناحية العلمية حيث أن مادة الـ Omeprazole بتركيز mg تقلل من فاعلية التركيبة المقدمة في علاج الـ Helicobacter pylori.

** كما توصي اللجنة بتعديل تركيز مادة Omeprazole الى ٤٠ مجم بالتركيبات المثيلة المسجلة بالسوق المصري لتكون مطابقة للإرشادات العالمية في علاج Helicobacter pylori.

Tel.: +202 - 23684288 +202 - 23648769 +202 - 23640368 Ext.:1170 Fax: +202 - 2368419

Website: www.edaegypt.gov.eg E-mail: Teccom@edaegypt.gov.eg



جمهورية مصر العربية هيئة الدواء المصرية الادارة المركزية للمستحضرات الصيدلية اللجنة الفنية لمراقبة الأدوية

قرارات اللجنة الفنية لمراقبة الأدوية بجلستها في ٢٠٢٥/٠٥/٠٨

* - طبقاً لقرار لجنة التقييم العلمي للمستحضرات الطبية لأمراض وجراحة الأورام وبالإستعانة بأساتذة الأدوية والسموم بجلستها في titanium المنع من استمرار إستخدام مادة الدوائية بجلستها في Nanoparticles لا مانع من استمرار إستخدام مادة الدوائية بجلستها في صورة Nanoparticles بجميع المستحضرات حتى ولو كانت للإستعمال الموضعي علي الجلد، وفي حال طلب الشركة حذف أو إستبدال مادة الد titanium dioxide لغرض التصدير, تلتزم الشركة بالقيام بنفس الإجراء للمستحضر المحلى ويتم منحها مهلة عام من تاريخ موافقة اللجنة الفنية لمراقبة الأدوية علي طلب الشركة لغرض التصدير وذلك لتوفيق الأوضاع.

- ملحوظة :-
- لجنة التقييم العلمي للمستحضرات الطبية لأمراض وجراحة الأورام وبالإستعانة بأساتذة الأدوية والسموم بجلستها في الجنة Titanium dioxide في الهيئات العالمية فقد تبين للجنة الآتى :
- 1- حظر استخدام ثاني أكسيد التيتانيوم (TiO₂) في الأغذية ولا يُعتبر آمنًا من قبل الإتحاد الأوروبي وهيئة سلامة الغذاء الأوروبية (Genotoxicity)، وذلك بشكل رئيسي بسبب المخاوف المتعلقة بقدرته المحتملة على التسبب في الطفرات الجينية (Genotoxicity) وذلك بشكل رئيسي بسبب المخاوف المتعلقة بقدرته المحتملة على التسبب في الطفرات الجينية (FDA (USA), FSANZ (Australia/NZ), JECFA (WHO), and في المقابل، لا تزال الهيئات العالمية الأخرى مثل nanoparticles ... صورة Health Canada
 - Y- بناء على ما ورد في بعض الهيئات العالمية لا توجد أدلة علمية كافية تفيد أمان مادة الـ Titanium dioxide في صورة Nanoparticles
 - ٣− لا توجد أدلة علمية كافية ودراسات إكلينيكية بأن هذه المادة تسبب Genotoxicity في المستحضرات الصيدلية.

بناء على ماتقدم توصى اللجنة بالآتى:

١- بأنه لا مانع من استخدام مادة الـ Titanium dioxide في المستحضرات الصيدلية مع ضروة متابعة اليقظة الصيدلية بصورة دوربة لموقف الـ EMA من استخدام هذه المادة.

Tel.: +202 - 23684288 +202 - 23648769 +202 - 23640368 Ext.:1170 Fax: +202 - 2368419

Website: www.edaegypt.gov.eg E-mail: Teccom@edaegypt.gov.eg



جمهورية مصر العربية هيئة الدواء المصرية الإدارة المركزية للمستحضرات الصيدلية اللجنة الفنية لمراقبة الأدوية

٢- تأييد قرار لجنة اليقظة الدوائية بجلستها في ٢٠٠٥-٠٢٠ وكان قرارها كالتالي: توصي اللجنة أنها ما زالت عند نفس قراراها السابق بخصوص الـ Titanium Dioxide في جلستها المنعقدة بتاريخ ٢٠٢٨-٢١-٢٠ وهو أنه لا توجد أدله علمية كافية لمنع استخدام مادة الـ Titanium Dioxide في المستحضرات الصيدلية حيث أنها:

- ما زالت مسجلة كمادة فعالة في الاشكال الصيدلية ream, cream, cream, وما زالت مسجلة كمادة فعالة في الاشكال الصيدلية MHRA, France, Sweden, Portugal, Austria في بعض من الجهات المرجعية مثل 2 gm), suppository (200 mg). FDA, Canada, Ireland \$\text{ yll deliber }\$ Norway
 - وايضا ما زالت مسجلة ك excipient مع عدم ذكر التركيز في بعض من الجهات المرجعية وهي مثل excipient مع عدم ذكر التركيز في بعض من الجهات المرجعية وهي مثل Japan , Germany , Switzerland, Spain , Sweden , Belgium , Austria , بالاضافة الي , Finland , Iceland , Portugal

*مع التأكيد علي ضرورة الاستمرار في المتابعة للمادة لحين ظهور القرار النهائي لله EMA بخصوص sof the removal of titanium dioxide from the list of authorised food additives on medicinal products

* – عدم الموافقة على استكمال اجراءات تسجيل المستحضرات تحت التسجيل التي تحتوي على التركيبة (% Adapalene 0.1) ويتم الغائها وحذفها من صناديق المثائل وقاعدة بيانات هيئة الدواء المصرية طبقاً للقواعد، وعدم الموافقة على استقبال مستحضرات جديدة ، وذلك استناداً لقرار لجنة التقييم العلمي للمستحضرات الطبية لأمراض الجلدية والتناسلية وأمراض الذكورة بجلستها في ٢٠٢٥/٠٤/٣٠.

- ملحوظة :-

- لجنة التقييم العلمي للمستحضرات الطبية لأمراض الجلدية والتناسلية وأمراض الذكورة بجلستها في ٣٠٠٤/٠٤٠ أوصت : عدم الموافقة على المستحضر من الناحية العلمية وذلك للأسباب الآتية :
 - ١. الدراسات المقدمة من الشركة غير كافية لتثبت فاعلية وأمان التركيبة .
 - ٢. لا يوجد أساس علمي للجمع بين المادتين معاً في التركيبة حيث أن مادة الـ Dapsone تستخدم مرتين في اليوم ومادة الـ Adapalene تستخدم مرة واحدة ليلاً.

Tel.: +202 - 23684288 +202 - 23648769 +202 - 23640368 Ext.:1170 Fax: +202 - 2368419

Website: www.edaegypt.gov.eg E-mail: Teccom@edaegypt.gov.eg



جمهورية مصر العربية هيئة الدواء المصرية الإدارة المركزية للمستحضرات الصيدلية اللجنة الفنية لمراقبة الأدوية

قرارات اللجنة الفنية لمراقبة الأدوية بجلستها في ١٥/٥٥/١٥

* – عدم الموافقة على استكمال اجراءات تسجيل المستحضرات تحت التسجيل ، وعدم الموافقة على استقبال مستحضرات جديدة تحتوي على التركيبة (Diphenhydramine HCl 12.5mg + Phenylephrine HCl 5 mg) بالشكل الصيدلى Oral ملى التركيبة (dissolvable strip ويتم الغائها وحذفها من صناديق المثائل وقاعدة بيانات هيئة الدواء المصرية طبقاً للقواعد، ، وذلك استناداً لقرار لجنة التقييم العلمي للمستحضرات الطبية للأنف والأذن والحنجرة بجلستها في ٢٠٢٥/٠٤/٠٤.

- ملحوظة :-

- لجنة التقييم العلمي للمستحضرات الطبية للأنف والأذن والحنجرة بجلستها في ٢٠٢٥/٠٤/١ أوصت : بعدم الموافقة على المستحضر وذلك للأسباب الاتية :
 - الشركة لم تتقدم بأوراق علمية معتمدة تفيد فاعلية وأمان التركيبة بالشكل الصيدلي المقدم Oral dissolvable strip ولم
 تستوفى طلبات اللجنة العلمية بتاريخ ١١/١١ ٢٠٢٤/١ .
 - ٢. الشكل الصيدلي المقدم Oral dissolvable strip قد يؤدي إلى زيادة الأثار الجانبية للتركيبة مثل ارتفاع ضغط الدم وعدم انتظام ضربات القلب.
 - ٣. تم سحب المستحضر الأصيل من كندا .
- * إضافة الجملة الآتية للتعريف السابق للـ Line extension : "إضافة نفس التركيز والشكل الصيدلي باستخدام علاجي جديد يختلف في الجرعة على أن تستند تلك الاضافة إلى مرجعية علمية معتمدة في إحدي الدول المرجعية"

Tel.: +202 - 23684288 +202 - 23648769 +202 - 23640368 Ext.:1170 Fax: +202 - 2368419

Website: www.edaegypt.gov.eg E-mail: Teccom@edaegypt.gov.eg



جمهورية مصر العربية هيئة الدواء المصرية الإدارة المركزية للمستحضرات الصيدلية اللجنة الفنية لمراقبة الأدوية

قرارات اللجنة الفنية لمراقبة الأدوية بجلستها في ٢٠٢٥/٠٥/٢٢

* – يتم تعديل قرار اللجنة الفنية بجلستها في ٢٠٢٥/٠٤/٢ ليصبح: عدم الموافقة على استقبال مستحضرات جديدة تحتوي على oral dosage (Clarithromycin 500 mg + Omeprazole 20 mg + Tinidazole 500 mg) في صورة (Clarithromycin 500 mg + Omeprazole 20 mg + Tinidazole 500 mg) وفيما يخص المستحضرات تحت التسجيل: يتم الالتزام بتعديل تركيز مادة الـ Omeprazole إلى ٤٠ مجم مع الاحتفاظ بالدراسات وتطبيق القواعد المتبعة في هذا الشأن استناداً لقرار اللجنة العلمية المتخصصة المجمعة لأمراض الجهاز الهضمي والكبد بجلستها في ٢٠٢٥/٠٢/١٢، وبالنسبة للمستحضرات المسجلة: يتم تعديل تركيز مادة الـ Omeprazole إلى gm للمستحضرات المسجلة عند إعادة التسجيل.

* - يتم قصر استخدام جميع المستحضرات التي تحتوى على Carbetocin والمتداولة محلياً على المستشفيات فقط مع تطبيق القواعد, وتمنح المستحضرات ٣ أشهر فقط من تاريخ اللجنة لتوفيق الأوضاع استناداً لقرار لجنة التقييم العلمي للمستحضرات الطبية لأمراض النساء والتوليد في ٢٠٢٥/٠٣/١٩.

- ملحوظة :-

- لجنة التقييم العلمي للمستحضرات الطبية لأمراض النساء والتوليد بجلستها في ٢٠٢٥/٠٣/١ أوصت: بقصر تداول المستحضرات التي تحتوى على مادة Carbetocin على المستشفيات فقط حيث أنه يستخدم بعد الولادة في حالات Postpartum Haemorrhage والتي يتطلب علاجها من قبل متخصصين في المستشفيات تحت الرعاية الطبية

Tel.: +202 - 23684288 +202 - 23648769 +202 - 23640368 Ext.:1170 Fax: +202 - 2368419

Website: www.edaegypt.gov.eg E-mail: Teccom@edaegypt.gov.eg



جمهورية مصر العربية هيئة الدواء المصرية الإدارة المركزية للمستحضرات الصيدلية اللجنة الفنية لمراقبة الأدوية

قرارات اللجنة الفنية لمراقبة الأدوية بجلستها في ١٩/٦٠/٠٦/

- * يتم الالتزام بتسجيل مادة Suzetrigine بالاشكال الصيدلية والتركيزات المرجعية وذلك استناداً لقرار لجنة التقييم العلمي للمستحضرات الطبية لأمراض الألم والتخدير بجلستها في ٢٠٢٥/٠٥/٢٠.
 - ملحوظة :-
 - لجنة التقييم العلمي للمستحضرات الطبية لأمراض الألم والتخدير بجلستها في ٢٠/٥٠/٥/٢ أوصت أنه:

بعد الإطلاع على الموضوع تبين للجنة الآتى:

- ۱- مادة الـ Suzetrigine قد تم تسجيلها حديثاً في هيئة الغذاء والدواء الأمريكية (FDA) في ۲۰۲۰/۰۱/۳۰ بالشكل الصيدلي (Tablet) .
 - ٢- هذه المادة غير متداولة في السوق المصرى حتى الآن.
- ٣-عدم وجود أى دراسات علمية تخص مادة الـ Suzetrigine بالشكل الصيدلى المقدم Oro-dispersible tablet. بناءً عليه توصى اللجنة برفض المستحضر من الناحية العلمية كما توصى بتسجيل مادة الـ Suzetrigine بالأشكال الصيدلية والتركيزات المرجعية فقط.
 - * الموافقة على المقترح التالي :-

(عدم استقبال أى طلبات تسجيل للمستحضرات البشرية التي تحتوي على Proton pump inhibitors أو -potassium على competitive acid blocker في صورة Non-Sterile Dosage Form بشكل منفرد وفى حالة التقدم بمستحضر يحتوى على مادة جديدة أو شكل صيدلى جديد يتم تقديم طلب للعرض على اللجنة الفنية.

- *وبستثنى من هذا القرار:
- ١ . التسجيل للتصدير والمناقصات .
- Line Extension ك المستحضرات المقدمة للتسجيل

وذلك بعد الإعتماد من السيد الأستاذ الدكتور رئيس هيئة الدواء المصرية طبقا للقواعد والقرارات الوزارية المنظمة.

- ملحوظة :-
- تم الإعتماد من السيد الأستاذ الدكتور رئيس هيئة الدواء المصرية في ٧٠/٠٧/٠٧.

Tel.: +202 - 23684288 +202 - 23648769 +202 - 23640368 Ext.:1170 Fax: +202 - 2368419

Website: www.edaegypt.gov.eg E-mail: Teccom@edaegypt.gov.eg



جمهورية مصر العربية هيئة الدواء المصرية الإدارة المركزية للمستحضرات الصيدلية اللجنة الفنية لمراقبة الأدوية

قرارات اللجنة الفنية لمراقبة الأدوية بجلستها في ٢٠٢٥/٠٧/٠٢

*- يتم منح الشركات مالكة المستحضرات التي يحتوي بيان التركيب الخاص بها علي مادة الـ (Red Dye 3 (E 127) المنابع المذكورة التالية : , C.I.NO.45430 , erythrosine , F.D , C.No.Red3 , CI Food Red 14 , غيرها من اسمائها المذكورة التالية المنابع المنابع

- ملحوظة :-

- لجنة لجنة اليقظة بجلستها في ٢٠٢٥/٠٣/٠٦ قررت الآتى: توصي اللجنة بتحويل الأمر للجنة الفنية للنظر في امكانية وقف استخدام مادة اله RED Dye كمادة ملونة في الادوية التي تؤخذ عن طريق الفم علي أن يكون الوقف تدريجيا علي مدى عدة سنوات وذلك بناء على نتائج الدراسات التي أجريت في FDA على الفئران وأفادت باحتمالية لتأثير المسرطن لهذه المادة حال استخدامها بجرعات كبيرة لذلك يجب البدء في محاولة ايجاد بدائل طبيعية لهذه المادة.

Tel.: +202 - 23684288 +202 - 23648769 +202 - 23640368 Ext.:1170 Fax: +202 - 2368419

Website: www.edaegypt.gov.eg E-mail: Teccom@edaegypt.gov.eg



جمهورية مصر العربية هيئة الدواء المصرية الإدارة المركزية للمستحضرات الصيدلية اللجنة الفنية لمراقبة الأدوية

قرارات اللجنة الفنية لمراقبة الأدوية بجلستها في ٢٠٢٥/٠٧/١٧

*- عدم الموافقة على استقبال مستحضرات جديدة تحتوي على المادة Diclofenac Potassium 2 mg/ml في صورة Diclofenac Potassium والغاء المستحضرات تحت التسجيل ويتم الغاؤها وحذفها من صناديق المثائل وقاعدة بيانات هيئة الدواء المصرية طبقاً للقواعد, وذلك استناداً لقرار لجنة التقييم العلمي للمستحضرات الطبية لأمراض الأطفال بجلستها في ٢٠٢٥/٥٥/١٣. ملحوظة: -

- لجنة التقييم العلمي للمستحضرات الطبية لأمراض الأطفال بجلستها في ٢٠٢٥/٠٥/١ قررت الآتى: توصي اللجنة بعدم الموافقة من الناحية العلمية على المستحضرات التي تحتوي علي مادة الـ Diclofenac Potassium للأطفال وذلك للأسباب التالية:

١- مادة الـ Diclofenac Potassium في السوق المصري يساء استخدامها بكثرة كخافض للحرارة للأطفال وذلك دون الإلتزام
 بدواعي الإستخدام والفئة العمرية المذكورة في المراجع العلمية مما يؤدي إلى زيادة فرص حدوث الأعراض الجانبية ومنها

- Stomach ulcers and bleeding
- Hepatotoxicity risk
- Renal impairment risk

٢- استخدام المادة المذكورة للأطفال في المرجع BNF for Children 2022-2023 كالتالي :

-Pain and inflammation in rheumatic disease and other musculoskeletal disorders.

Child 14–17 years: 75–100 mg daily in 2–3 divided doses.

-Post-operative pain

Child 9–13 years (body-weight 35 kg and above): Up to 2 mg/kg daily in 3 divided doses; maximum 100 mg per day.

-Fever in Ear, nose and throat infection

Child 9–17 years (body-weight 35 kg and above): Up to 2 mg/kg daily in 3 divided doses; maximum 100 mg per day.

٣- وجود بدائل فعالة وأكثر أمانا ومسموح باستخدامها للأطفال من عمر ٣ شهور طبقا للمرجع العلمي MHRA مثل مادة الـ Ibuprofen

Tel.: +202 - 23684288 +202 - 23648769 +202 - 23640368 Ext.:1170 Fax: +202 - 2368419

Website: www.edaegypt.gov.eg E-mail: Teccom@edaegypt.gov.eg



جمهورية مصر العربية هيئة الدواء المصرية الإدارة المركزية للمستحضرات الصيدلية اللجنة الفنية لمراقبة الأدوية

قرارات اللجنة الفنية لمراقبة الأدوية بجلستها في ٢٠٢٥/٠٧/٣١

*- بخصوص انتهاء المهلة الممنوحة للشركات لإستخدام مذيب Lidocaine بحجم مختلف عن الكمية التي سيتم الحل بها في المحارك :- الموافقة على مد المهلة لمدة ستة أشهر أخرى لجميع الحالات المماثلة بشرط تقديم الشركات لخطة مفصلة عن ما تم انجازه وتقديم خطة مفصلة بالخطوات المتبقية للإنتهاء منها خلال الستة أشهر التي سيتم منحها للشركة على لينك وحدة المتابعة للمستحضرات البشرية ويتم تقييمها ومراجعتها من قبل الإدارة العامة لتسجيل المستحضرات البشرية قبل منح الشركة ما يفيد الموافقة على مد المهلة لمدة ستة أشهر أخرى.

*- تحديث قرار اللجنة الفنية في ٢٠١٧/٠١/٣١ والموافقة على إستقبال مستحضرات جديدة مرجعية تحتوي على Mecobalamin وذلك استناداً على قرار اللجنة العلمية المتخصصة المجمعة لامراض الباطنة العامة بجلستها في ٢٠٢٥/٠٢/٢ ، وإفادة الإدارة العامة لليقظة الدوائية

- ملحوظة :-

- قرار اللجنة الفنية في ٢٠١٧/٠١/٣١ :- عدم الموافقة على استكمال إجراءات تسجيل المستحضر وإلغاء المستحضرات تحت التسجيل المحتوية على مادة Mecobalamin في صورة Injection وعدم استقبال مستحضرات جديدة مثيلة وذلك استناداً لقرار اللجنة العلمية المتخصصة لأمراض الباطنة بجلستها في ٢٠١٦/٠٥/٣١.

- اللجنة العلمية المتخصصة المجمعة لامراض الباطنة العامة بجلستها في ٢٠٢٥/٠٢/٢ والتي أوصت: بالموافقة علي المستحضر من الناحية العلمية حيث ان التركيبة مسجلة بالدولة المرجعية اليابان وتقع في النطاق العلاجي للاستخدامات المذكورة من الشركة بالاضافة الي انه يمكن التحكم في طريقة التعاطي من خلال طريقة الحقن IM & IV injection.

Tel.: +202 - 23684288 +202 - 23648769 +202 - 23640368 Ext.:1170 Fax: +202 - 2368419

Website: www.edaegypt.gov.eg E-mail: Teccom@edaegypt.gov.eg



جمهورية مصر العربية هيئة الدواء المصرية الإدارة المركزية للمستحضرات الصيدلية اللجنة الفنية لمراقبة الأدوية

قرارات اللجنة الفنية لمراقبة الأدوية بجلستها في ٢٠٢٥/٠٨/٠٧

*- تحديث قرار اللجنة الفنية بجلستهافي ٢٠٢٣/٠١/٠٥ ليصبح " الموافقة على استقبال مستحضرات جديدة تحتوى على immediate release التركيبة (Tadalafil + Tamsulosin) بشرط أن تكون بنفس التركيزات المرجعية والمتضمن tamsulosin و فلك استناداً لقرار لجان dosage form لماده tadalafil و extended release dosage form لمادة المستحضرات الطبية لامراض وجراحة الكلي والمسالك البولية بجلستها في ٢٠٢٥/٠٧/٢ ، ويتم تطبيق القرار من أول شهر سبتمبر القادم.

- ملحوظة :-

- قرار اللجنة الفنية بجلستها في ٢٠٢٣/٠١/٠٥: عدم الموافقة على إستقبال مستحضرات جديدة وعدم الموافقة على إستكمال إجراءات تسجيل المستحضرات تحت التسجيل التي تحتوى على التركيبة (Tadalafil + Tamsulosin) وذلك لعدم المرجعية.
 - قرار لجان التقييم العلمي للمستحضرات الطبية لامراض وجراحة الكلي والمسالك البولية بجلستها في ٢٠٢٥/٠٧/٢ التي أوصت بالآتي :
- 1 وجود مادتي tamsulosin و tadalafil في مستحضر واحد مما يجعله اختيار علاجي فعال للمرضى الذين يعانون من Prostate hyperplasia مصحوبة بـ erectile dysfunction وذلك بناء على البروتوكولات العالمية المعتمده الحديثة في استخدام هاتين المادتين في الحالات المرضية سالفة الذكر
 - patient compliance التركيبة المقدمة تساعد في تعزيز التزام المرضى للعلاج
- The lease dosage form والمتضمن capsule والمتضمن capsule والمتضمن والمادتين في مستحضر واحد FDC مقارنة بتناول كل مادة منفردة بنفس الجرعة extended وذلك بناء على الدراسات المادتين في مستحضر واحد FDC مقارنة بتناول كل مادة منفردة بنفس الجرعة gmg/0.4 mg وذلك بناء على الدراسات التي اجريت على المستحضر الاصيل.

Tel.: +202 - 23684288 +202 - 23648769 +202 - 23640368 Ext.:1170 Fax: +202 - 2368419

Website: www.edaegypt.gov.eg E-mail: Teccom@edaegypt.gov.eg



جمهورية مصر العربية هيئة الدواء المصرية الادارة المركزية للمستحضرات الصيدلية اللجنة الفنية لمراقبة الأدوية

*- يتم تحديث قرار اللجنة الفنية بجلستهافي ٢٠١٤/١٠/٢٣ الخاص بالتركيبة (NSAID + Proton Pump Inhibitor) ليشمل القرار "عدم الموافقة على استقبال مستحضرات جديدة مرجعية أو غير مرجعية تحتوى على التركيبة (NSAID + potassium-competitive acid blocker) وعدم استكمال اجراءات تسجيل المستحضرات تحت التسجيل التي تحتوي على هذه التركيبة، وأن تشمل مواد الـ NSAID مادة Acetylsalicylic acid بجميع إستخداماتها".

- ملحوظة :-

- قرار اللجنة الفنية بجلستهافي ٢٠/١٠/٢٣: عدم استقبال مستحضرات جديدة تحتوى على التركيبة (+ NSAID + قرار اللجنة الفنية بجلستها في Proton Pump Inhibitor) وعدم استكمال اجراءات تسجيل المستحضرات تحت التسجيل التي تحتوى على هذه التركيبة استناداً لقرار اللجنة العلمية المتخصصة لأمراض الباطنة بجلستها في ٢٠/١٠/١٠.

Tel.: +202 - 23684288 +202 - 23648769 +202 - 23640368 Ext.:1170 Fax: +202 - 2368419



جمهورية مصر العربية هيئة الدواء المصرية الإدارة المركزية للمستحضرات الصيدلية اللجنة الفنية لمراقبة الأدوية

قرارات اللجنة الفنية لمراقبة الأدوية بجلستها في ٢٠٢٥/١٠/٠٢

*- الموافقة على استقبال مستحضرات جديدة مرجعية تحتوى على المادة Tolperison بإلاستخدام المرجعي "حديدة مرجعية تحتوى على المادة Symptomatic treatment of post-stroke spasticity in adults" على أن يتم التطبيق بداية من ٢٠٢٥/١١/٠١ وذلك إستناداً لقرار لجنة التقييم العلمي للمستحضرات الطبية للأمراض النفسية والعصبية بجلستها في ٢٠٢٥/٠٩/١٧.

- ملحوظة :-

- أوصت لجنة التقييم العلمي للمستحضرات الطبية للأمراض النفسية والعصبية بجلستها في ٢٠٢٥/٠٩/١٧ بالآتي : الموافقة على مادة Tolperisone من الناحية العلمية وذلك للأسباب الاتية :

1 – مادة الـ Tolperisone هي مادة فعالة تعمل كباسط للعضلات ولها مرجعية في العديد من الهيئات العالمية المعتمدة مثل EMA, Switzerland, Germany& Netherland والتي قد اثبتت فاعليتها في الغرض العلاجي الاتي وذلك طبقاً لتقرير وكالة الأدوية الأوروبية (EMA): Symptomatic treatment of post-stroke spasticity in adults. كما تضمن التقرير ايضا انه لا يوجد دراسات كافية لاستخدام هذه المادة في أغراض علاجية اخرى.

٢- آلية عمل مادة الـ Tolperisone مختلفة عن البدائل الآخري باسطات العضلات المتوفرة في السوق المصري كما ان لها ميزة علاجية بانها لا تسبب النعاس (Non Sedative Effect).

Tel.: +202 - 23684288 +202 - 23648769 +202 - 23640368 Ext.:1170 Fax: +202 - 2368419

Website: www.edaegypt.gov.eg E-mail: Teccom@edaegypt.gov.eg

OF: QA.008.02.07 Issue no/Rev no: 3/0 Issue Date: 01/06/2025 Rev Date: --/--/----



جمهورية مصر العربية هيئة الدواء المصرية الإدارة المركزية للمستحضرات الصيدلية اللجنة الفنية لمراقبة الأدوية

قرارات اللجنة الفنية لمراقبة الأدوية بجلستها في ٢٠٢٥/١٠/١

*- عدم الموافقة على استقبال مستحضرات جديدة تحتوى على المادة Pipazethate بجميع الأشكال الصيدلية , وعدم الموافقة على استكمال اجراءات تسجيل المستحضرات التسجيل ويتم الغاؤها وحذفها من صناديق المثائل وقاعدة بيانات هيئة الدواء المسجلة بالاشكال الصيدلية Suppository and oral drops وحذفها من صناديق المثائل وقاعدة بيانات هيئة الدواء المصرية مع الإلتزام بتطبيق القواعد, ويتم تحديث النشرات الداخلية للمستحضرات المسجلة بالاشكال الصيدلية Syrups & Tablets ومراجعة الجرعات المقررة من قبل لجنة الفارماكولوجي بالإدارة المركزية للرعاية الصيدلية ، وإضافة التحذيرات الخاصة بالـ Overdose بالنشرة ، مع كتابة التحذير الآتي على العبوة الخارجية والنشرة "لا يستخدم للأطفال أقل من أربع سنوات", وتقوم وحدة اليقظة الدوائية بعمل رقابة لصيقة للمستحضرات المسجلة ويتم العرض علي اللجنة الفنية في حال وجود ما يستلزم ذلك ، وعدم الموافقة على إعادة تسجيل المستحضرات المسجلة بالاشكال الصيدلية بجلستها في تاريخ ۳۰/۲۰/۰۰، وتقوم الإدارة العامة لليقظة الدوائية بجلستها في تاريخ ۳۰/۲۰/۰۰، وتقوم الإدارة العامة لليقظة الصيدلية بمخاطبة الإدارات المركزية المختلفة بهيئة الدواء المصرية لتنفيذ القرار كل فيما يخصه طبقاً للقواعد.

- ملحوظة :-

- تم عرض الموضوع على لجنة الـ "Pharmacology" لإبداء الرأى فيما يخص المستحضر والتعديلات المقترحة على النشرة الداخلية بجلستها في تاريخ (٢٠٢٥/٠٦/٣) وكانت التوصية النهائية البعائية بجلستها في (٢٠٢٥/٠٦/٣) وكانت التوصية النهائية كالتالى: استنادا الى التحذير الصادر من وكالة الغذاء والدواء FDA بتاريخ ٢٠٢٤/٠٧/١؛ والذي نص على التالى:

"Over-the-counter (OTC) medicines are available to treat cough and cold symptoms. The FDA doesn't recommend OTC medicines for cough and cold symptoms in children younger than 2 because they could cause serious and potentially life-threatening side effects. Manufacturers voluntarily label these cough and cold products to state: "Do not use in children under 4 years of age."

توصي اللجنة بالاتى:

- عدم استخدام المستحضر لأقل من ٤ سنوات في أي شكل صيدلي (Dosage Form).
- يتم إلغاء المستحضر في صورة "Oral Drops" نظرًا لصعوبة ضبط الجرعة مما يزيد من خطورة الـ " Seizure".
 - مراجعة الجرعات المقررة من قبل لجنة التقييم العلمي للمستحضرات الطبية لأمراض الأطفال.
 - إضافة التحذيرات الخاصة بالـ Overdose بنشرة المستحضر.

Tel.: +202 - 23684288 +202 - 23648769 +202 - 23640368 Ext.:1170 Fax: +202 - 2368419

Website: www.edaegypt.gov.eg E-mail: Teccom@edaegypt.gov.eg



جمهورية مصر العربية هيئة الدواء المصرية الإدارة المركزية للمستحضرات الصيدلية اللجنة الفنية لمراقبة الأدوية

قرارات اللجنة الفنية لمراقبة الأدوية بجلستها في ٣٠/١٠/٣٠

* – يتم تعديل قرار اللجنة الفنية لمراقبة الأدوية بجلستها في ١٠/٥/١٠/١ والخاص بالمستحضرات التي تحتوي على مادة pipazethate بحيث يشتمل علي : – بالنسبة للمستحضرات المسجلة بالشكل الصيدلي syrup تلتزم الشركات بتوفير measuring cup مع كل عبوة وذلك لضبط الجرعة ، بالنسبة للمستحضرات المسجلة بالاشكال الصيدلية syrup and tablets بيتم منح الشركات مهلة ثلاثة أشهر تنتهي في ٢٠٢٦/٠١/١ لتطبيق القرار وبعد انتهاء المهلة تقوم الإدارة المركزية للتفتيش على المؤسسات الصيدلية بإتخاذ ما يلزم من إجراء آت على أي تشغيلات لم تلتزم بقرارات اللجنة الفنية لمراقبة الأدوية .

Tel.: +202 - 23684288 +202 - 23648769 +202 - 23640368 Ext.:1170 Fax: +202 - 2368419

Website: www.edaegypt.gov.eg E-mail: Teccom@edaegypt.gov.eg