

يمثل تعديل الصيغة العلمية وإضافة ملاحظة للمواد التالية للمناقشة MED/1/2019

Represent updating the scientific form and add note to the following items of the tender MED/1/2019

no	national code	ITEM NAME
1	08-C00-001	Recombinant human erythropoietin (alfa rh Epo) 2000 I.U per vial or PFS sol. for inj without human serum albumin, HAS Free)or its approved biosimilar (alfa or Zeta) تقر مادة (Epoetin zeta) ضمن القائمة الاساسية بالمستوى الاول وباحتياج ضمني مع (erythropoietin alfa) ج ٩٨٧، ج ١٠١٢، ج ١٠١٩، ج ١٠٤٧
2	08-C00-004	Recombinant human erythropoietin (alfa rh Epo)4000 IU per PFS or vial sol. For inj (Solution without human serum albumine,HAS Free) or its approved biosimilar (alfa or Zeta) تقر مادة (Epoetin zeta) ضمن القائمة الاساسية بالمستوى الاول وباحتياج ضمني مع (erythropoietin alfa) ج ٩٨٧، ج ١٠١٢، ج ١٠١٩، ج ١٠٤٧
3	02-L00-008	Metoclopramide 5mg/ml, (2ml) IM, IV Ampoule تحديدات استخدام metoclopramide ا_ منع استخدام مادة metoclopramide للأطفال اقل من سنة واحدة وذلك لزيادة خطر حدوث الآثار الجانبية (extrapyradimal side effect) ب- لاينصح باستخدام مستحضرات هذه المادة التي تؤخذ عن طريق الفم للأطفال والمراهقين. ج- تستخدم المادة اعلاه عن طريق الزرق في حالات التقيؤ بعد العملية postoperative للأطفال فوق السنة من العمر د- تستخدم المادة اعلاه للفئة العمرية تحت ٢٠ سنة في حالات التقيؤ المصاحبة للعلاج الشعاعي والعلاج الكيماوي والتقيؤ المعدي المعوي gastro intestinal intubation وتحسب الجرعة للمرضى في هذه الحالات على اساس الوزن. على ان يكون التركيز مكافئ الى (Metoclopramide 5mg /ml(as base)