

موقف قرارات الفحص والقبول لشهري تشرين الاول لوحدة الامبولات

N.CODE	Trade Name & scientific Name	Company	Order NO.	B.NO.	Qty.	EXP.	Arrival Date	Lab Result	Decision NO.
08-C00-008	® Eprex 3000 prefilled Syring SyringS 0.3 ml for I.V or S.C use Each syringe (0.3 ml) contains: Epoetin alfa (Recombinant human Erythropoietin 3000 IU	Cilag (Switzerland)	40/013/5	EBS2M00	6 708 p.f.s. مال +78 (p.f.s.) (f.o.c.)	7/015	26/5/014	2845/ن/19-6-014 مطابق + قرار اللجنة الوزارية ٢٠١٤/٩/٤ في ١٢٧	907/15-10-014 اطلاق
						ملاحظة:- - المادة تحمل عبارة M.O.H مثبتة على الباكيت وعلى السرنجة المفردة - المادة مخالفة لشروط العمر			
08-C00-009	® Eprex 10 000 prefilled Syring SyringS (1 ml) for I.V or S.C use Each syringe (1 ml) contains: Epoetin alfa (Recombinant human Erythropoietin 10 000 IU	Cilag (Switzerland)	40/013/5	EBS4E00	5 832 p.f.s. +72 (p.f.s.) (f.o.c.)	7/015	26/5/014	2883/ن/23-6-014 مطابق + قرار اللجنة الوزارية ٢٠١٤/٩/٤ في ١٢٧	906/15-10-014 اطلاق
						ملاحظة:- - المادة تحمل عبارة M.O.H مثبتة على الباكيت وعلى السرنجة المفردة - المادة مخالفة لشروط العمر			
08-C00-003	® Eprex 2 000 (Epoetin alfa) prefilled Syring with needle guard (0.5 ml) for I.V or S.C use Each syringe (0.5 ml) contains: Epoetin alfa (Recombinant human Erythropoietin 2 000 IU	Cilag (Switzerland)	40/013/5	EBS2101	26 946 P.f.s. مال +78(p.f.s.) (f.o.c.)	7/015	26/5/014	2846/ن/19-6-014 مطابق + قرار اللجنة الوزارية ٢٠١٤/٩/٤ في ١٢٧	905/15-10-014 اطلاق
						ملاحظة:- - المادة تحمل عبارة M.O.H مثبتة على الباكيت و السرنجة المفردة - المادة مخالفة لشروط العمر			
08-D00-014	® Clexan 6000 anti - Xa I.U/0.6 ml pk.of 2 prefilled syring. Enoxaparin sodium 60 mg + water for inj. qs Ad 0.6 ml	Sanofi Winthrop (france) On pk. Sanofi Aventis (on syringe)	40/013/18	4SA8(4,8)	+36 185 (pk.of 2 p.f.s.) 7 237 (pk.of 2 p.f.s.) (f.o.goods) +76 (pk.of 2 p.f.s.) (f.o.c)	12/016	6/7/014	3692/ن/19-8-014 مطابق	904/15-10-014 اطلاق
						ملاحظة:- ١. عبارة M.O.H مثبتة على الباكيت الخارجي عبوة 2- (syringe) ٢. ذكر في العقد الشركة المصنعة Sanofi industries Winthrop والوارد كما ذكر أنفا". ٣. لم يتم ذكر تاريخ الصنع على ال (p.f.s) ٤. المادة مخالفة لشروط العمر من ناحية الصنع والوصول .			

موقف قرارات الفحص والقبول لشهر تشرين الاول لوحدة الامبولات

N.CODE	Trade Name & scientific Name	Company	Order NO.	B.NO.	Qty.	EXP.	Arrival Date	Lab Result	Decision NO.
09-D00-015	® Albiomen 20% (20 g/L) sol. For infusion bott. of 100 ml for I.V use 1000 ml contains 200 g human plasma protein of which for I.V use at least 96% is albumin +caprylate * 2.31 g (16 mmol)+N—Acetyl-DL-tryptophanate *3.94 g (16 mmol) + sod. 2.8 g (122 mmol)+ water for injections ad 1000 ml	Biotest (germany)	40/012/598	B2253(8,7,2)4 B2254(1,0,4,5,8,9)4 B2255(2,3,4,5,)4 B5250(8,9)3	95 306 vial. مال +150 vial.f.o.c	4/016 3,4/017	8/7/014	3768/ن/24-8-014 4057/ن/10-9-014 مطابق + قرار اللجنة الوزارية لاطلاق الصرف بالجلسة المرقمة (128) ٢٠١٤/٩/١١	903/15-10-014 اطلاق
				ملاحظة:- عبارة M.O.H مثبتة على الباكيت والبطل الوجبتان (3) B5250(8,9) مخالفة لشرط العمر من ناحية الوصول والصنع وباقي الوجبات مخالفة من ناحية الصنع .					
06-AA0-014	® Novo mix 30 flexpen 100 U/ml susp. For inj. In apre-filled pen insulin Aspart , S.C X 3 ml pk. Of 5 pen	Novo nordisk (Denmark)	40/2013/845	DP50248	مال 32 400 pen + 250 (f.o.c)	11/015	20/3/014	2287/ن/19-5-014	923/22-10-014 اطلاق
			ملاحظة:- عبارة M.O.H مثبتة على المادة . - بموجب كتاب قسم الخزن والتوزيع المرقم ٦٧١٢ في ٢٣/٤/٢٠١٤ ومرفقه رسالة الشركة (Novo Nordisk) المؤرخة في ١٩/٤/٢٠١٤ تعتبر كمية المادة الناجحة هي كما مذكور اعلاه والكية المتبقية فاشلة (14 610 pen تسهيلات + 77 760 pen (مال) تم رفع معاملة اتلاف بها بموجب كتابنا المرقم ٦١٣٨ في ٢٦/٤/٢٠١٤ .						
16-B00-014	® Intratect 50 mg/ ml . solu. for infusion Human normal immunoglobulin for I.V administration 1g in 20ml vial Each 1 ml solu. contains : - Active substance : Human plasma protien 50 mg / there of immunoglobulin G ≥ 96 % - Excipient glycin 300 µmol/ water for inj. of 1 ml	Biotest (germany)	40/013/168	B7912(7,8)4 B7913(7,8) 4B7914(1,2,7,8) B7915(5,6)4	مال 38 008 vial +300 vial f.o.c	2,3/016	8/7/014	4012/ن/8-9-014 مطابق	924/22-10-014 اطلاق
				ملاحظة:- المادة تحمل عبارة M.O.H على الباكيت والفيال المفردة . يرجى تزويد المركز الوطني بعمود الفصل المذكور في كتابهم أنفا" ليتسنى لهم اجراء اللازم للوجبات اللاحقة					

موقف قرارات الفحص والقبول لشهر تشرين الاول لوحدة الامبولات

N.CODE	Trade Name & scientific Name	Company	Order NO.	B.NO.	Qty.	EXP.	Arrival Date	Lab Result	Decision NO.
06-AA0-014	® Novomix flex pen 100 U/ml, susp. For inj. In aprefilled pen insulin Aspart , s.c.x3 ml pk. Of 5 pen Each 1 ml susp. Contain: 100 u (3.5 mg) of Insulin aspart (r- DNA) Soluble Insulin aspart 30% + Insulin aspart crystallized with protamine 70%)glycerol ,phenol,metacresol, zinc ,(as chloride) sod.chloride , di sod. Phosphate dehydrate , protamine sulphate , sod. Hydroxide , hydrochloric a. , water for inj.	Novo nordisk (Denmark) On pk.	40/2013/845	DP50248	32 400 pens+ 250 pens(f.o.c)	11/015	20/3/014	2287/ن/19-5-014	923/22-10-014 اطلاق
								ملاحظة:- المادة تحمل عبارة M.O.H بموجب كتاب قسم التوزيع المرقم ٦٧١٢ في ٢٠١٤/٤/٢٣ ومرفقه رسالة الشركة (Novo nordisk) المؤرخة في ٢٠١٤/٤/١٩ تعتبر كمية المادة الناجحة هي كما مذكور اعلاه والكمية المتبقية فاشلة وكميتها (14 610 pen تسهيلات + 77 760 pen) (مال) تم رفع معاملة اتلاف بها بموجب كتابنا المرقم ٦١٣٨ في ٢٠١٤/٦/٢٦	
06-AA0-014	® Novofine (0.25 x 6 mm), novo fine 31 G (on pk.) Novofine (0.25 x 6 mm), novo fine 31 G (on pk.)	Novo nordisk (Denmark) on pk. N.S on novo fine) nipro medical ind. Ltd. ,japan for Novo nordisk A/S 2880 Bagsvaerd	40/2013/845	13K(08X,15S)	2 497 pk. of 100 needle	9/018	20/3/014	4038/ن/9-9-014 وكتاب وزارة البيئة – مز الوقاية من الاشعاع (قسم البحوث الاشعاعية المرقم ٢٠٥ في ٢٠١٤/٥/٤	953/29-10-014 اطلاق
								ملاحظة:- المادة تحمل عبارة M.O.H . تاريخ الصنع مثبت في قوائم الشحن فقط وغير مثبت على المادة ذكر منشأ البضاعة في العقد (يابان) والوارد كما ذكر أنفا"	

موقف قرارات الفحص والقبول لشهر تشرين الاول لوحدة الامبولات