

قرارات اللجنة الفنية لمراقبة الأدوية بجلستها في ٢٠٢٥/٠١/٠٢

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

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)
وذلك استناداً لقرار اللجنة العلمية المتخصصة المجمعدة لأمراض الغدد الصماء والميتابوليزم بجلستها في ٢٠٢٤/١٢/٠٤.

- ملحوظة :-

- اللجنة العلمية المتخصصة المجمعدة لأمراض الغدد الصماء والميتابوليزم بجلستها في ٢٠٢٤/١٢/٠٤ أوصت :
بخصوص التركيبة المقدمة بتركيزات ١٠٠/٥ مجم، ٥٠/١٠ مجم، ٥٠/٥ مجم : اختلاف التركيزات للمستحضرات المقدمة عن المستحضر المرجعي (Dapagliflozin 10 mg + Sitagliptin 100 mg) قد يسبب ممارسات خاطئة في حال استخدامها في جرعات غير علاجية sub-therapeutic حيث أن الجرعة اليومية الفعالة لمادة الـ Dapagliflozin هي ١٠ مجم والجرعة اليومية الفعالة لمادة Sitagliptin هي ١٠٠ مجم.
وبالتالي وجود جرعات أقل من هذه الجرعات العلاجية الفعالة قد يثير التباساً عند الأطباء ويسبب اساءة استخدام وعدم اعطاء الجرعة بصورة صحيحة ،
وبناء عليه توصي اللجنة برفض التركيبة المقدمة بتركيزات ١٠٠/٥ مجم، ٥٠/١٠ مجم ، ٥٠/٥ مجم.

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

- * - عدم الموافقة على إستكمال إجراءات تسجيل المستحضرات تحت التسجيل التي تحتوي علي
Syrup ويتم إلغاؤها وحذفها
في صورة Chlorpheniramine maleate 2 mg/ml + Dexamethasone 0.5 mg/ml
من صناديق المائل وقاعدة بيانات هيئة الدواء المصرية طبقاً للقواعد وعدم الموافقة علي إستقبال مستحضرات مثيلة ، وذلك
استناداً لقرار اللجنة العلمية المتخصصة المجمعَة لأمراض الباطنة العامة بجلستها في ٢٤/١٢/٢٠٢٤.
- ملحوظة :-
- اللجنة العلمية المتخصصة المجمعَة لأمراض الباطنة العامة بجلستها في ٢٤/١٢/٢٠٢٤ أوصت :
بعدم الموافقة على المستحضر من الناحية العلمية للأسباب الآتية :
١. التركيزات المقدمة كل ١ملي 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.
٢. البدائل المتاحة بالسوق المصري تحتوي على نفس التركيبة بتركيزات مرجعية للمواد الفعالة والتي أثبتت فاعليتها في السوق
المصري.
٣. عدم مرجعية تركيزات المواد الفعالة الموجودة بالتركيبة المقدمة.
* - بالنسبة للمستحضرات المسجلة المحتوية على مادة ال Obeticholic acid يتم منح الشركات مهلة لمرة واحدة ولمدة ستة
أشهر من تاريخ اللجنة للانتاج والتداول ويتم خلال هذه المهلة إستنفاد المواد الخام وجميع الأرصدَة الفعلية الموجودة من
المستحضرات لدي الشركات طبقاً للكميات المذكورة بإفادة الإدارة المركزية للعمليات وبعد إنتهاء هذه المهلة يتم إلغاء تسجيل
هذه المستحضرات وحذفها من صناديق المائل وقاعدة بيانات هيئة الدواء المصرية مع تطبيق القواعد.

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

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

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

في صورة Oral dosage form ويتم إلغاؤها وحذفها من صناديق المثائل وقاعدة بيانات هيئة الدواء المصرية طبقاً للقواعد وعدم الموافقة علي إستقبال مستحضرات جديدة استناداً لقرار اللجنة العلمية المتخصصة المجمععة لأمراض القلب والأوعية الدموية بجلستها في ٢٠٢٤/١٠/٠٧ وفي ٢٠٢٥/٠١/٢٢.

- ملحوظة :-

- اللجنة العلمية المتخصصة المجمععة لأمراض القلب والأوعية الدموية بجلستها في ٢٠٢٤/١٠/٠٧ أوصت :

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

- اللجنة العلمية المتخصصة المجمععة لأمراض القلب والأوعية الدموية بجلستها في ٢٠٢٥/٠١/٢٢ أوصت :

برفض التماس الشركة ومازالت اللجنة عند رأيها السابق في ٢٠٢٤/١٠/٧ وذلك :

١- لعدم تقديم الشركة دراسات Pharmacokinetics & dynamics لهذه المواد مجمععة 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 علي Amlodipine + Carvedilol

في صورة Oral dosage form ويتم إلغاؤها وحذفها من صناديق المثائل وقاعدة بيانات هيئة الدواء المصرية طبقاً للقواعد وعدم الموافقة علي إستقبال مستحضرات جديدة ، وذلك استناداً لقرار اللجنة العلمية المتخصصة المجمععة لأمراض القلب والأوعية الدموية بجلستها في ٢٠٢٥/٠١/٢٢.

- ملحوظة :-

- اللجنة العلمية المتخصصة المجمععة لأمراض القلب والأوعية الدموية بجلستها في ٢٠٢٥/٠١/٢٢ 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.

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

* - عدم الموافقة على استقبال مستحضرات جديدة تحتوي 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 ٢٠٢٤/٠٧/١٠ ، وقرار اللجنة العلمية المتخصصة للمجمعة للأمراض النفسية والعصبية بجلستها ٢٠٢٥/٠٢/١٩ .
- ملحوظة :-

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

توصي 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 (Ataluren) Translarna وذلك لأن ميزان المنافع والمخاطر ليس في صالح المستحضر .
توصي اللجنة بمخاطبة اللجنة العلمية المتخصصة للإفادة حول مدى احتياج السوق المصري إلى المستحضر .

- اللجنة العلمية المتخصصة للمجمعة للأمراض النفسية والعصبية بجلستها ٢٠٢٥/٠٢/١٩ أوصت :

١- بتأييد قرار 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) Translarna 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.

* - عدم الموافقة على استقبال مستحضرات جديدة تحتوي على Vonoprazan بالتركيز 40 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 للمجمعة للأمراض الجهاز الهضمي والكبد بجلستها في ٢٠٢٥/٠٢/١٢ .
- ملحوظة :-

- اللجنة العلمية المتخصصة للمجمعة للأمراض الجهاز الهضمي والكبد بجلستها في ٢٠٢٥/٠٢/١٢ أوصت :

بعدم الموافقة على المستحضر من الناحية العلمية حيث أن التركيز المقدم 40 mg مازال تحت الدراسات الإكلينيكية في الهيئات العالمية ولا يوجد دراسات علمية كافية تثبت أمان وفعالية التركيز المقدم.

* - عدم الموافقة على استقبال مستحضرات جديدة تحتوى على Dexamethasone بالشكل الصيدلى Oral disintegrating film ، والغاء المستحضرات تحت التسجيل وحذفها من صناديق المائل وقاعدة بيانات هيئة الدواء المصرية طبقاً للقواعد استناداً لقرار اللجنة العلمية المتخصصة المجمعه لأمراض الجهاز الهضمي والكبد بجلستها فى ٢٠٢٥/٠٢/١٢.

- ملحوظة :-

- اللجنة العلمية المتخصصة المجمعه لأمراض الجهاز الهضمي والكبد بجلستها فى ٢٠٢٥/٠٢/١٢ أوصت :
بعدم الموافقة على المستحضر من الناحية العلمية حيث أن الشركة لم تستوفي طلبات اللجنة بجلستها فى ٢٠٢٤/١٠/٢٨ لإحضار دراسات تثبت فاعلية وأمان مادة الـ Dexamethasone فى صورة Immediate release، حيث أن هذه التركيبه موجودة فى المراجع العلمية والهيئات الصحية العالمية فى صورة Delayed release dosage form.

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

- * - عدم الموافقة على استقبال مستحضرات جديدة تحتوي على مادة (Glycopyrronium 12.5 mcg as glycopyrrolate) ، وعدم الموافقة على استكمال إجراءات تسجيل المستحضرات تحت التسجيل ويتم الغاءها وحذفها من صناديق المائل وقاعدة بيانات هيئة الدواء المصرية طبقاً للقواعد استناداً لقرار اللجنة العلمية المتخصصة المجمعدة لأمراض الصدر بجلستها في ٢٠٢٥/٠٢/٢٤ .
- ملحوظة :-
- اللجنة العلمية المتخصصة المجمعدة لأمراض الصدر بجلستها ٢٠٢٥/٠٢/٢٤ أوصت :
- برفض المستحضر من الناحية العلمية حيث أن :
- التركيز المقدم من الشركة Glycopyrronium 12.5 mcg يقع تحت النطاق العلاجي ولا يستخدم في البروتوكولات 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 .

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

* - عدم الموافقة على استكمال اجراءات تسجيل المستحضرات تحت التسجيل التي تحتوي على التركيبة (Paracetamol + Diclofenac + Caffeine) في صورة oral dosage form ويتم الغائها وحذفها من صناديق المائل وقاعدة بيانات هيئة الدواء المصرية طبقاً للقواعد، وعدم الموافقة على استقبال مستحضرات جديدة ، وذلك استناداً لقرار لجنة التقييم العلمي للمستحضرات الطبية لأمراض الروماتيزم والتأهيل وجراحة العظام بجلستها في ١٩/٠٣/٢٠٢٥ .
- ملحوظة :-

- لجنة التقييم العلمي للمستحضرات الطبية لأمراض الروماتيزم والتأهيل وجراحة العظام بجلستها في ١٩/٠٣/٢٠٢٥ 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 زيادة الآثار 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 المائل وقاعدة بيانات هيئة الدواء المصرية طبقاً للقواعد، وعدم الموافقة على استقبال مستحضرات جديدة ، وذلك استناداً لقرار اللجنة العلمية المتخصصة المجمعدة لأمراض النساء والتوليد بجلستها في ٢٩/٠٧/٢٠٢٤ ، وقرار لجان التقييم العلمي للمستحضرات الطبية لأمراض النساء والتوليد بجلستها في ١٩/٠٣/٢٠٢٥ ، واللجنة العلمية المتخصصة المجمعدة لأمراض وجراحة الأورام بجلستها في ١٢/٠٩/٢٠٢٤ ، وقرار لجان التقييم العلمي للمستحضرات الطبية لأمراض وجراحة الأورام بجلستها في ١٠/٠٣/٢٠٢٥ ، ويتم تعديل قائمة النواقص لتحتوي فقط علي الإسترات المرجعية فقط لمادة estradiol (Estradiol Valerate ,Estradiol Cypionate) في صورة Injection .
- ملحوظة :-

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

وتري اللجنة أنه طبقا للبروتوكولات العلاجية فإن مادة الـ Estradiol تستخدم مع الـ Progesterone في حالات :
استخدام مادة الـ Estradiol بصورة منفردة في صورة أقراص في أعراض انقطاع الدورة الشهرية (سن اليأس) وذلك طبقا
للدول المرجعية والبروتوكولات العلاجية .

- لجان التقييم العلمي للمستحضرات الطبية لأمراض النساء والتوليد بجلستها في ٢٠٢٥/٠٣/١٩ أوصت :

بعد الاطلاع على الدراسات المقدمة من الشركة : مازالت اللجنة عند قرارها السابق بجلستها في ٢٠٢٤/٠٧/٢٩ برفض
المستحضر من الناحية العلمية حيث أن استخدام مادة الـ Estradiol في صورة منفردة في الشكل الصيدلي المقدم Oily
Hormonal Replacement Therapy in post- Depot Solution for intramuscular injection في حالات
menopausal Women سيكون استخدامه لفترة طويلة مما سيزيد من الآثار الجانبية لمادة الـ Estradiol والتي قد تزيد من
معدل الإصابة بأمراض سرطانية والإصابة بأمراض القلب
وتري اللجنة أنه طبقا للبروتوكولات العلاجية فإن مادة الـ Estradiol كحقن لا تستخدم منفردة وإنما تستخدم مع الـ
Progesterone مما يقلل من الآثار 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 والبروتوكولات العلاجية .
وبالتالي وجوده في السوق المصري بصورة منفردة في صورة حقن سيتسبب بإساءة استخدامه لفترة طويلة مما يزيد من معدل
الإصابة بأمراض سرطانية.

- اللجنة العلمية المتخصصة المجمعدة 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 cancer & Breast Cancer في الرجال.

- لجان التقييم العلمي للمستحضرات الطبية لأمراض وجراحة الأورام بجلستها في ٢٠٢٥/٠٣/١٠ أوصت : على الرغم

من مرجعية استخدام مادة الـ Estradiol Injection في (Carcinoma of the Prostate (For palliation only)
توصي اللجنة بأنها ما زالت عند قرارها السابق بجلستها في ٢٠٢٤/٠٩/١٢ حيث 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 منذ فترة طويلة لعلاج الـ Prostate cancer & Breast Cancer في الرجال.

* - عدم الموافقة على استكمال اجراءات تسجيل المستحضرات تحت التسجيل التي تحتوي على التركيبة oral dosage form (Clarithromycin 500 mg + Omeprazole 20 mg + Tinidazole 500 mg) في صورة (Clarithromycin 500 mg + Omeprazole 20 mg + Tinidazole 500 mg) 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 المجمعدة لأمراض الجهاز الهضمي والكبد بجلستها في ٢٠٢٥/٠٢/١٢، ويتم تعديل تركيز مادة الـ Omeprazole إلى 40 mg في المستحضرات المسجلة عند إعادة التسجيل.

- ملحوظة :-

- اللجنة العلمية المتخصصة المجمعدة لأمراض الجهاز الهضمي والكبد بجلستها في ٢٠٢٥/٠٢/١٢ 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 يومياً وأنه يتطلب زيادة التركيز إلى ٤٠ مجم مرتين يومياً لزيادة فاعلية العلاج والتغلب على المرض.

بناءً عليه ، توصي اللجنة بعدم الموافقة على المستحضر من الناحية العلمية حيث أن مادة الـ Omeprazole بتركيز 20 mg تقلل من فاعلية التركيبة المقدمة في علاج الـ Helicobacter pylori.

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

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 ٢٠٢٥/٠٤/١٦، وقرار لجنة اليقظة الدوائية بجلستها في ٢٠٢٥/٠٢/٠٦ لا مانع من استمرار إستخدام مادة الـ titanium dioxide , مع حظر إستخدامها في صورة Nanoparticles بجميع المستحضرات حتى ولو كانت للإستعمال الموضعي علي الجلد، وفي حال طلب الشركة حذف أو إستبدال مادة الـ 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 ٢٠٢٥/٠٤/١٦ أوصت : بعد الإطلاع على الموضوع وموقف مادة الـ Titanium dioxide في الهيئات العالمية فقد تبين للجنة الآتي :

١- حظر استخدام ثاني أكسيد التيتانيوم (TiO₂) في الأغذية ولا يُعتبر آمناً من قبل الإتحاد الأوروبي وهيئة سلامة الغذاء الأوروبية (EFSA)، وذلك بشكل رئيسي بسبب المخاوف المتعلقة بقدرته المحتملة على التسبب في الطفرات الجينية (Genotoxicity)

في المقابل، لا تزال الهيئات العالمية الأخرى مثل FDA (USA), FSANZ (Australia/NZ), JECFA (WHO), and Health Canada تعتبره آمناً، خاصة عندما لا يكون في صورة nanoparticles.

٢- بناء على ما ورد في بعض الهيئات العالمية لا توجد أدلة علمية كافية تفيد أمان مادة الـ Titanium dioxide في صورة Nanoparticles إذا تم استنشاقها خلال عملية تصنيع الأغذية وعند تناولها كـ Food Additive

٣- لا توجد أدلة علمية كافية ودراسات إكلينيكية بأن هذه المادة تسبب Genotoxicity في المستحضرات الصيدلانية. بناء على ماتقدم توصي اللجنة بالآتي :

١- بأنه لا مانع من استخدام مادة الـ Titanium dioxide في المستحضرات الصيدلانية مع ضرورة متابعة اليقظة الصيدلانية بصورة دورية لموقف الـ EMA من استخدام هذه المادة.

٢- تأييد قرار لجنة اليقظة الدوائية بجلستها في ٢٠٢٥-٠٢-٠٦ وكان قرارها كالتالي : توصي اللجنة أنها ما زالت عند نفس قرارها السابق بخصوص الـ Titanium Dioxide في جلستها المنعقدة بتاريخ ٢٨-١٢-٢٠٢٣ وهو أنه لا توجد أدله علمية كافية لمنع استخدام مادة الـ Titanium Dioxide في المستحضرات الصيدلانية حيث أنها:

- ما زالت مسجلة كمادة فعالة في الأشكال الصيدلانية (30 mg), cream (2 gm), suppository (200 mg) في بعض من الجهات المرجعية مثل MHRA ,France ,FDA , Canada , Ireland ,Sweden, Portugal ,Austria & Norway .
- وايضا ما زالت مسجلة كـ excipient مع عدم ذكر التركيز في بعض من الجهات المرجعية وهي مثل New Zealand , Japan , Germany , Switzerland, Spain , Sweden , Belgium , Italy & Netherland بالاضافة الي , Austria , Finland , Iceland , Portugal
- * مع التأكيد علي ضرورة الاستمرار في المتابعة للمادة لحين ظهور القرار النهائي للـ EMA بخصوص Evaluation the impact of 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 + Dapsone 5 % w/w + 0.1 % w/w) ويتم الغائها وحذفها من صناديق المائل 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 ٢٠٢٥/٠٤/٣٠ 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.

قرارات اللجنة الفنية لمراقبة الأدوية بجلستها في ٢٠٢٥/٠٥/١٥

* - 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 الصيدلي Oral dissolvable strip ويتم الغائها وحذفها من صناديق المائل وقاعدة بيانات هيئة الدواء المصرية طبقاً للقواعد ، وذلك استناداً لقرار لجنة التقييم العلمي للمستحضرات الطبية للأنف والأذن والحنجرة بجلستها في ٢٠٢٥/٠٤/٢٩ .
- ملحوظة :-

- لجنة التقييم العلمي للمستحضرات الطبية للأنف والأذن والحنجرة بجلستها في ٢٠٢٥/٠٤/٢٩ أوصت : بعدم الموافقة على المستحضر وذلك للأسباب الآتية :

١. الشركة لم تتقدم بأوراق علمية معتمدة تفيد فاعلية وأمان التركيبة بالشكل الصيدلي المقدم Oral dissolvable strip ولم تستوفى طلبات اللجنة العلمية بتاريخ ٢٠٢٤/١١/١٩ .
٢. الشكل الصيدلي المقدم Oral dissolvable strip قد يؤدي إلى زيادة الآثار الجانبية للتركيبة مثل ارتفاع ضغط الدم وعدم انتظام ضربات القلب.
٣. تم سحب المستحضر الأصيل من كندا .

* - إضافة الجملة الآتية للتعريف السابق لل Line extension : "إضافة نفس التركيز والشكل الصيدلي باستخدام علاجي جديد يختلف في الجرعة على أن تستند تلك الاضافة إلى مرجعية علمية معتمدة في إحدى الدول المرجعية"

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

* - يتم تعديل قرار اللجنة الفنية بجلستها في ٢٣/٠٤/٢٠٢٥ ليصبح : عدم الموافقة على استقبال مستحضرات جديدة تحتوي على التركيبة (Clarithromycin 500 mg + Omeprazole 20 mg + Tinidazole 500 mg) في صورة oral dosage form 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 المخصصة لأمراض الجهاز الهضمي والكبد بجلستها في ١٢/٠٢/٢٠٢٥، وبالنسبة للمستحضرات المسجلة : يتم تعديل تركيز مادة الـ Omeprazole إلى 40 mg في المستحضرات المسجلة عند إعادة التسجيل.

* - يتم قصر استخدام جميع المستحضرات التي تحتوي 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 ١٩/٠٣/٢٠٢٥.
- ملحوظة :-

- لجنة التقييم العلمي للمستحضرات الطبية لأمراض النساء والتوليد بجلستها في ١٩/٠٣/٢٠٢٥ أوصت : بقصر تداول المستحضرات التي تحتوي 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