

كل كشط أو تغيير في البيانات يعتبر التسجيل لاغياً

إخطار إعادة تسجيل مستلزم طبي معقم ذو إستخدام واحد

إستيراد تام الصنع

* بعد الاطلاع على القاتون رقم 127 لسنة 1955 بشأن مزاولة مهنة الصيدله والمعدل بالقاتون رقم 167 لسنة 1998 بشأن تسجيل المستلزمات المعقمة ذات الإستخدام الواحد وبناء على قرار وزير الصحة والسكان رقم 213 لسنة 1998 والمعدل بالقرار رقم 542 لسنة 2007 وبناء على موافقة اللجنة الفنية لمراقبة الأدوية بتاريخ 10-06-2010

* تمت الموافقة على تسجيل المستلزم الطبي التالي بيان :

* Trade Name :

* اسم المستلزم :

* الغرض من المستلزم :

* وصف العبوة :

* مدة صلاحية المستلزم :

* بيان تركيب المستلزم : See behind.

* الشركة المنتجة : Company XX

* بلد المنشأ :

* إسم طالب التسجيل :

* صفتة وعنوانه :

* رقم التسجيل : 217/2010/1

* تاريخ التسجيل : 22-11-2010

* مدة ترخيص التسجيل : خمس سنوات تنتهي في 21/11/2015 على أن يتم إعادة التسجيل قبل إنتهاء تاريخ التسجيل

Free Sale No :

Expiry Date : 29/10/2011

* رقم شهادة الجودة :

FDA :

Expiry Date :

CE No : SG0X/XXXXX

Expiry Date : 31/10/2011

ISO 13485 No: SG0X/XXXXX

Expiry Date : 20/04/2011

* صادرة من :

* سعر المستلزم :

ملاحظات :

* يعتبر التسجيل لاغياً في حالة عدم إحضار شهادة الجودة المحددة التاريخ لنفس المستلزم .
* لا يسمح بالإعلان عن المستلزمات الطبية في أى من وسائل الاعلام إلا بعد الحصول على موافقة كتابية من الادارة المركزية للشئون الصيدلية بوزارة الصحة.
* تم إصدار هذا الإخطار وفقاً لشهادة الجودة الحاصل عليها المنتج. المصنع الاجنبى والمستورد مسئولان مسئولية كاملة عن صلاحية الجهاز او المستلزم وسلامته الفنية وأية عيوب أو أخطار تترتب على إستخدامه تقع على مسئوليتهم دون أدنى مسئولية على وزارة الصحة.

د. ن.س ، الإدارة المركزية للشئون الصيدلية

مدير إدارة تسجيل المستلزمات الطبية

أ.د. أشرف محمد حسن بيومى

د. مایسة محمد الدغیادی

٢٠١٠ / ١١ / ٢٢