

ترخيص الأدوية النباتية

حتى تاريخه تتم دراسة الأدوية النباتية المصنعة محلياً وبامتياز من شركة عالمية. ولم يتم تقديم أي إضبارة مستحضر نباتي مستورد.

١. تقدم الورقة الأولى وتدرس من قبل لجنة الأدوية النباتية، ويطلب أحياناً دراسات المستحضر على أكثر من ٤ نباتات (كما هو الحال في الأدوية الهندية).
٢. بعد الموافقة على الورقة الأولى تقدم إضبارة ترخيص المستحضر بأوراقها التسعة كما هو الحال في أضايبير الأدوية العادية مرفقة بنموذج من المستحضر الجاهز من الشركة مانحة الامتياز وشهادة البيع الحر.
٣. بعد دراستها والموافقة عليها من لجنة الأدوية النباتية تحال الدراسات السريرية إلى دائرة الرقابة السريرية لبيان الرأي.
٤. بعد استكمال الإضبارة تتم الموافقة على الصيغة والتحضير وتحال الإضبارة إلى لجنة التسعير وتستكمل إجراءات الترخيص أصولاً كما هو الحال في الأدوية العادية.