



## تعميم إلى جميع المعامل الدوائية

يعدل إجراء مراقبة كل تحضير للأدوية النوعية (قلبية - نفسية و مخدرة - مراهم و قطرات عينية - هرمونية - الأمبولة و الفيال و السيرومات - الأدوية المعدة للتصدير) بالنسبة للمعامل الموجودة في المناطق الآمنة و التي مر على ترخيصها أكثر من ثلاثة سنوات ( من المخالفات المبينة و التي تمنع تطبيق الآلية المذكورة)، حيث يتم إرسال العينات إلى مديرية الرقابة الدوائية أصولاً في الوزارة ليتم اختيار عدد من التحضيرات بطريقة عشوائية و التي منها يتم إحالة العينات المطلوبة إلى مديرية مخابر الرقابة و البحوث الدوائية لإجراء التحاليل اللازمة ثم ترسل التقارير إلى مديرية الرقابة الدوائية لتبليغها أصولاً (يتم تطبيق هذه الإجراءات بالإضافة إلى الرقابة العشوائية من قبل وزارة الصحة).

المخالفات التي تمنع تطبيق الآلية المذكورة أعلاه:

١- إغلاق أو تجميد المعمل.

٢- إغلاق أو تجميد الخط المصنع عليه الأدوية النوعية المذكورة أعلاه (يتم الاستمرار بإجراء مراقبة كل تحضير لمستحضرات الزمر النوية المنسقة على الخط المخالف فقط)

٣- إيقاف تصنيع لأي مستحضر نوعي من الزمر المذكورة أعلاه (يتم الاستمرار بإجراء مراقبة كل تحضير لهذا المستحضر

وزير الصحة

الدكتور نزار وهبه يازجي



المبلغ إليهم:

- السادة معاونو الوزير
- وزارة الصناعة (الشركة الطبية العربية تاميكو)
- مركز الدراسات و البحوث العلمية
- مديريات الصحة في المحافظات (لتعميمه للمنشآت المعنية لديكم و الإشراف على التنفيذ)
- المجلس العلمي للصناعات الدوائية (لتعميمه لكافة المعامل الدوائية)
- مديريات الدواء في وزارة الصحة (مخابر الرقابة و البحوث الدوائية - الشؤون الصيدلانية - الرقابة الدوائية)
- مديرية المعلوماتية لنشر هذا التعميم على موقع وزارة الصحة [www.moh.gov.sy](http://www.moh.gov.sy) خلال أسبوع من تاريخه.

٥٧١٢٥٧

٢٠١٩/٩/٢٥