



الجمهورية العربية السورية  
وزارة الصحة

الرقم ٣١/٢٦٩١٨  
التاريخ ٢٠١٦/١٢/١٨

إلى المعامل الدوائية المحلية والجهات المعنية التالية  
(منشآت صحية - تجميلية - مكاتب علمية لاستيراد الأدوية)

يطلب من كافة الجهات المعنية التي تحيل عينات للتحليل في مديرية مخابر الرقابة والبحوث الدوائية (ترخيص - تسجيل - إحالة - مراقبة كل تحضيره) ، أن تتضمن شهادات التحاليل الصادرة عن المعمل أو المنشأة كافة الاختبارات الدستورية متضمنة المواصفات وحدود السماح والطريقة المتبعة في التحليل وكذلك المخططات و المرتسمات البيانية لنتائج التحاليل في حال تمت التحاليل على الأجهزة المخبرية وأن تتضمن نتائج التحاليل المخبرية الجرثومية والعقامة بحسب ما ينطبق عليها وفق المتطلبات الدستورية.

معاون وزير الصحة

الدكتورة هدى السيد

المبلغ إليهم:

- السادة معاونو الوزير
- وزارة الاقتصاد والتجارة - المؤسسة العامة للتجارة الخارجية - قسم الدواء
- وزارة الصناعة (الشركة الطبية العربية تاميكو)
- وزارة الدفاع (المؤسسة العامة للدم والصناعات الطبية)
- المجلس العلمي للصناعات الدوائية (إبلاغ جميع المعامل الدوائية المحلية والمنشآت ذات العلاقة)
- مديريات الصحة في المحافظات (إبلاغ معمل الأدوية والمنشآت المعنية ومستودعات الأدوية في كل محافظة)
- نقابة (الصيداللة - لأطباء - أطباء الأسنان)
- مديريات الدواء في وزارة الصحة (مديرية مخابر الرقابة والبحوث الدوائية- مديرية الشؤون الصيدلانية- مديرية الرقابة الدوائية)
- مديرية مخابر الصحة العامة
- مديرية المعلوماتية لوضع التعميم ومرفقاته على موقع الوزارة الإلكتروني [www.moh.gov.sy](http://www.moh.gov.sy) قسم الدواء.

