

الجمهورية العربية السورية  
وزارة الصحة



٢٠٢٣/٧/١٠  
٨٢٤

تعيم إلى المعامل الدوائية

في إطار دعم الصناعة الدوائية المحلية وتشجيع تصديره ولاحقاً للتعيم رقم ٨٧/ص.م.و تاريخ ٢٠٢٣/٧/١٠  
فقد تقرر ما يلي:

- تعديل البند الثالث فقط من التعيم رقم ٢٩/٤٨٠٨٨ تاريخ ٢٠١٨/١٢/٢٤ بحيث يصبح كما يلى:  
السماح بالتصدير بعد تقديم تعهد من المعمل بتوفير المستحضر المراد تصديره في السوق المحلية وفي حال قيام أي جهة بمخالفة التعهد لا يتم منحها موافقة تصدير لمنتجاتها لاحقاً.
- السماح بتصدير المستحضرات بدون تغليف من أجل تخفييف أجور النقل ومن ثم يتم التغليف في البلد المصدر إليه أصولاً.

وزير الصحة  
الدكتور حسن محمد الغباش



٢٠٥٢  
٢٠٢٣/٧/١٠

نسخة إلى:

- مكتب معاون الوزير لشؤون الصيدلة والهندسة الطبية.
- مديرية الرقابة والبحوث الدوائية.
- مديرية الشؤون الصيدلانية.



الرقم: ٢٩١٤٨٠٨٨  
التاريخ: ٢٠١٨/٤/٢٤

## تعميم إلى كافة المعامل الدوائية

### ع/ط مديريات الصحة

بناءً على قرار اللجنة الفنية في جلستها رقم ٣٠٨٨ تاريخ ٢٠١٨/١٢/٣ صدر قرارها بآلية التصدير المعتمدة لدى مديرية الرقابة الدوائية للالتزام بها بعد الحصول على إجازة تصدير في بداية كل عام في حال رغبكم بالتصدير وفق الشروط التالية:

#### • شروط تصدير الأدوية

يتم تصدير المستحضرات المحلية في الحالات التالية مجتمعة:

١. أن يحقق المعمل الدوائي متطلبات الـ GMP (حاصل على شهادة الـ GMP سارية المفعول).
٢. أن يكون المستحضر مرخص أصولاً منذ ثلاث سنوات.
٣. أن تكون المستحضرات المراد تصديرها متوفرة في السوق المحلية حسب التركيب العلمي.
٤. لم يتم سحب وإنلاف أي تحضير من المستحضر المراد تصديره خلال ثلاث سنوات على الأقل.
٥. لم يتم إيقاف أو تجميد (الخط الإنتاجي الخاص بالشكل المراد تصديره أو المعمل) منذ ثلاث سنوات على الأقل.

#### ❖ الحالات التي تحتاج إلى تحليل في مديرية مخابر الرقابة والبحوث الدوائية:

١. كافة المستحضرات التي لا تحقق أحد البنود (٥،٤،٢) السابقة الذكر على أن يلغى شرط التحليل بعد مرور مدة ثلاثة سنوات على تاريخ قرار الاستئناف الوارد في البند الخامس.
٢. الأدوية الحاوية على مواد نفسية أو مخدرة بعد الحصول على موافقة مديرية الشؤون الصيدلانية بوجود رخصة رسمية.
٣. الأدوية المعدة للتصدير حصراً ويضاف إليها شرط تسليم مديرية الإمداد ٣ % من الكمية المراد تصديرها بعد التحليل.  
يعتبر التحليل سارٍ المفعول لمدة سنة واحدة من تاريخ إصدار التقرير المخبرى.

- يقوم المعمل بتقديم طلب بالمستحضرات المراد تصديرها حسب الشكل المرخص به (بالعلبة) مع تعهده بتحمل مسؤولية ضمان جودة المستحضرات المصدرة والاحتفاظ بعينات كافية من كل تحضيره معدة للتصدير لتنقى في تصرف الوزارة بأي وقت (وفقاً النموذج المرفق).

الجمهورية العربية السورية



وزارة الصحة

- عدم إعطاء صورة طبق الأصل لموافقات التصدير كون هذه الموققات صالحة للاستخدام لمرة واحدة فقط.
- في حال المستحضر المراد تصديره مصنع وفق عقد تصنيع وتحليل بالتعاون (بين معملين محليين) يجب توفر كافة الشروط المذكورة أعلاه لدى المعملين.
- كما تم تعديل نموذج كتاب التصدير الموجه إلى مديرية الجمارك العامة (وفق النموذج المرفق).

معاون وزير الصحة  
لشؤون الصيدلة والدواء

الدكتور حبيب عبود



المرفقات:

- نموذج تعهد ضمان جودة مستحضرات مصدرة.
- نموذج كتاب التصدير الموجه إلى مديرية الجمارك العامة.

نسخة إلى:

- مديرية الرقابة الدوائية
- المكتب العلمي
- مديرية تقانة المعلومات للنشر على موقع وزارة الصحة على الانترنت.

٢٦

مقدمة الطلب معمل

أرغب بتصدير المستحضرات الواردة في كتاب التصدير المرفق إلى دولة .....  
أتعهد بتوفير المستحضرات المصدرة في السوق المحلية تحت طائلة حرمانى من الحصول على موافقة تصدير  
تالية في حال المخالفة .

كما أتعهد بتحمل مسؤولية ضمان جودة المستحضرات المصندرة مع الإحتفاظ بعينات كافية من كل تحضير معدة للتصدير لتبقى بتصرف الوزارة في أي وقت.

تاريخ تقديم الطلب / ..... / ..... / ..... /

### اسم مقدم الطلب

الختم والتوقيع



١١/

الرقم:  
التاريخ:

## إلى مديرية الجمارك العامة

تحية طيبة

يسمح لمعمل (اسم المعمل) بتصدير المستحضرات الواردة أدناه إلى (اسم الدولة) وذلك بناءً على طلبه:

ملاحظات	الكمية المراد تصديرها	رقم وتاريخ الترخيص بالوحدة	تاريخ انتهاء الفعالية	تاريخ الصنع	رقم التحضيرة	الشكل الصيدلاني	اسم المستحضر الدوائي
	باليوحدة						الدوائي

يتحمل المعمل مسؤولية ضمان جودة المستحضر ولا مانع من التصدير على أن يتم الاحتفاظ لدى المعمل بعينات كافية من كل تحضيرية معدة للتصدير تبقى بتصرف الوزارة في أي وقت.

وزير الصحة

الدكتور حسن محمد الغباش

مدير الرقابة والبحوث الدوائية

د. رانيا شفه

نسخة إلى:

مديرية الرقابة والبحوث الدوائية