



الرقم : ٢٤ / ٥٧ / ٢٣
التاريخ : ١٣ / ٣ / ٢٠١٥

تعميم

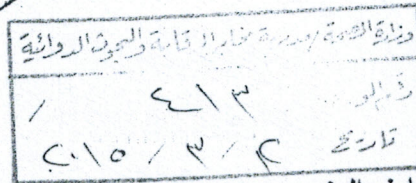
إلى المعامل الدوائية المحلية والجهات التي تطلب تحليل مستحضراتها الصيدلانية

يطلب من المعامل الدوائية المحلية والجهات التي تطلب تحليل مستحضراتها الصيدلانية في مديرية مخابر الرقابة والبحوث الدوائية التقيد بالإجراءات التالية عند تقديم أضاير وملفات تسجيل مستحضراتها الصيدلانية:

١. ترقيم صفحات الإضبارة أو ملف التسجيل وإرفاقها بفهرس يوضح المحتوى بشكل تفصيا و واضح وفق متطلبات تقديم الملفات الصادر عن وزارة الصحة .
٢. أن تقدم الوثائق بأضاير معنونة بشكل واضح ومقسمة بفواصل ورقية أو بلاستيكية .
٣. تقديم ملفات التسجيل بشكل نسخ إلكترونية إضافة للنسخ الورقية .
٤. تقديم المخططات والمرتسمات البيانية التحليلية لكافة المواد الفعالة والمستحضرات الجاهزة التي توضح ذاتية ونقاوة وفعالية المواد والمستحضرات الصيدلانية.

وزير الصحة

الدكتور نزار وهبه يازجي



المبلغ إليهم:

- السادة معاونو الوزير
- وزارة الصناعة (الشركة الطبية العربية تاميكو)
- وزارة الدفاع (المؤسسة العامة للدم والصناعات الطبية)
- وزارة الاقتصاد والتجارة (المؤسسة العامة للتجارة الخارجية - دائرة الأدوية)
- الهيئة المركزية للرقابة والتفتيش (المجموعة الصحية)
- مديريات الصحة في المحافظات (لتعميم المنشآت الصيدلانية لديكم من معامل ومستودعات ومكاتب علمية)
- المجلس العلمي للصناعات الدوائية (لتعميمه للمعامل الدوائية المحلية والمكاتب العلمية والمستودعات الأدوية)
- مديريات الدواء في وزارة الصحة (مخابر الرقابة والبحوث الدوائية - الشؤون الصيدلانية - الدراسات الدوائية - الرقابة الدوائية - التجهيزات والمستلزمات والمستهلكات الطبية - مخابر الصحة العامة)