



الرقم : ٢٤ / ٥٧٢
التاريخ: ١٤ / ٣ / ٢٠١٥

تعليم

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 أصابير وملفات تسجيل مستحضراتها الصيدلانية:

١. ترقيم صفحات الإصبار أو ملف التسجيل وإرفاقها بفهرس يوضح المحتوى بشكل تفصياً وواضح وفق متطلبات تقديم الملفات الصادر عن وزارة الصحة.
٢. أن تقدم الوثائق بأصابير معونة بشكل واضح ومقسمة بفاصل ورقية أو بلاستيكية.
٣. تقديم ملفات التسجيل بشكل نسخ إلكترونية إضافة لنسخ الورقية.
٤. تقديم المخططات والمرисمات البيانية التحليلية لكافة المواد الفعالة والمستحضرات الجاهزة التي توضح ذاتية ونقاوة وفعالية المواد والمستحضرات الصيدلانية.

وزير الصحة

الدكتور نزار وهب يازجي

فرعية المختبر بمخابر الرقابة والبحوث الدوائية

رقم الوثيقة	١٣٢
تاريخ تقديم	٢٠١٥ / ٣ / ١٤

المبلغ إليهم: السادة معاون الوزير

- وزارة الصناعة (الشركة الطبية العربية تاميكي)
- 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 (لتعليمي للمنشآت الصيدلانية لديكم من معامل ومستودعات ومكاتب علمية)
- المجلس العلمي للصناعات الدوائية (لتعليمي للمعامل الدوائية المحلية والمكاتب العلمية والمستودعات الأدوية)
- مديريات الدواء في وزارة الصحة (مخابر الرقابة والبحوث الدوائية - الشؤون الصيدلية - الدراسات الدوائية - الرقابة الدوائية - التجهيزات والمستلزمات والمستهلكات الطبية - مخابر الصحة العامة)