



إعلان

التاريخ : 2025/11/26م

السادة / العملاء الكرام

- يعلن المجلس القومي للأدوية والسّموم عن أنه قد أصدر تحديثاً لمتطلبات تصنيف المنتجات التي سيتم تطبيقها إعتباراً من تاريخ الإعلان.
- سوف يتم الرد على الطلب خلال إسبوعين

■ مرفقات

- متطلبات التصنيف
- إستمارة التقديم



الأمانة العامة



1. ملء وإرفاق إستمارة (طلب تصنيف منتج) الصادرة من أمانة التسجيل .
2. الصيغة التركيبية للمنتج (Composition Formula) موثقة و مختومة من قبل الشركة المصنعة موضحا بها :
 - a) نسب المواد الفاعلة و غير الفاعلة.
 - b) تركيز المواد الفاعلة و غير الفاعلة .
 - c) وظيفة كل مادة من مواد الصيغة التركيبية.
3. مستند مختوم من قبل الشركة المصنعة يفيد ب :
 - a) تصنيف المنتج (خطاب توضيحي من الشركة المصنعة).
 - b) الغرض من استخدام المنتج المقدم للتصنيف.
 - c) تعليمات الإستخدام.
 - d) آلية عمل المنتج.
4. إرفاق كتالوج للمنتج مع صورة فتوغرافية ملونة واضحة و (Artwork) للمنتج.
5. إرفاق شهادة GMP/ISO للشركة المصنعة.
6. شهادة تسجيل وتداول للمنتج في بلد المنشأ.
7. صورة من إيصال سداد الرسوم .

*يقدم الطلب بعد إستيفاء المتطلبات عبر البريد الإلكتروني Classificationnmpb2025@gmail.com





التاريخ: .../.../202م

رقم الطلب (خاص بالمجلس).....

1. إسم العميل / الوكيل

2. العنوان.....التلفون.....

البريد الإلكتروني

3. إسم المنتج :

(a) الإسم التجاري (Trade Name).....

(b) الإسم العلمي (Generic Name).....

4. المادة الفاعلة و غير الفاعلة و تركيزها :

NO.	Material Name	Concentration	Function

5. الشكل الصيدلاني (Dosage Form).....

6. دواعي الإستعمال (Indication Of Use).....

7. مخاطر الإستخدام (Contraindications).....

8. إسم الشركة المصنعة

9. بلد المنشأ.....

10. التصنيف في بلد المنشأ.....



إسم مقدم الطلب التوقيع