



UNITED ARAB EMIRATES
MINISTRY OF HEALTH

الامارات العربية المتحدة
وزارة الصحة

التاريخ: ١٩/٩/٢٠٢١

تميم رقم (١٠٥) لسنة 2011 م

المحتَرِمُون

سعادة / مدراء المناطق الطبية

المحتوى

السادة / مدراء المستشفيات الخاصة

المحترمين

السادة / مدير المستودعات الصيدلانيات الخاصة

م/تعديل طريقة صرف الأصناف الدوائية التي تحتوي على أي من المواد التالية:

1. مادة Pregabalin وجميع أملأحه وتركيزاته الأخرى مثل عقار ليريكا

2. مادة Gabapentin وجميع أملأحه وتركيزاته الأخرى مثل عقار نورونتين

3. مادة Chlordiazepoxide وجميع أملأحه وتركيزاته الأخرى مثل ليبراكس

إنطلاقاً من حرص وزارة الصحة على أمن وسلامة المجتمع وحفظها على الصحة العامة واستناداً على القانون الاتحادي رقم (4) لسنة 1983 في شأن مهنة الصيدلة والمؤسسات الصيدلانية ، وعلى توصيات اللجنة الوطنية العليا للأدوية المخدرة والمشكلة بالقرار الوزاري رقم 888 لسنة 2010 وعلى توصيات اللجنة العليا لتسجيل الأدوية.

وبناءً على توجيهات وزارة الصحة في تنظيم إستهلاك وتوزيع وصرف الأدوية والعقاقير المخدرة والمؤثرات العقلية والأدوية المراقبة بحسب القوانين والقرارات المعتمدة بها لرفع مستوى الصحة العامة وحماية وسلامة المستهلك.

يرجى التفضل بالعلم بأنه قد تقرر تعديل طريقة صرف الأصناف الدوائية المذكورة أعلاه لتنصيص ضمن الأدوية المراقبة بالمجموعة الخامسة B Control Drug group وعلى كافة الجهات ضرورة التقيد والالتزام بهذا التعليم طبقاً للتعليمات المعمول بها بوزارة الصحة.

و نشک لكم حسن تعاونكم

د. أمين حسنين الهمري

كبار الوزارة المساعد للدراسات الطبية والتراخيص

المحترم	نسخة الى سعادة مدير عام هيئة الصحة بدبي
المحترم	نسخة الى سعادة مدير عام هيئة الصحة أبوظبي
المحترم	نسخة الى سعادة قائد سلاح الخدمات الطبية أبوظبي
المحترم	نسخة الى سعادة مدير عام الأمن الجنائي وزارة الداخلية
المحترم	نسخة الى سعاده مدير الادارة العامة لمكافحة المخدرات الإتحادية