



نظام التسجيل الدوائي - دليل المستخدم

Date: 15th October 2019

نظام التسجيل الدوائي - دليل المستخدم

4 نظرة عامة	1.
4 التقديم على الخدمة	2.
5 إنشاء طلب تسجيل منتج طبي جديد	3.
5 تعبئة نموذج الطلب لتسجيل منتج طبي جديد	4.
7 تفاصيل المنتج	4.1
7 تفاصيل العبوة	4.2
8 معلومات عامة	4.3
9 النشرة الدوائية	4.4
9 طبيعة المنتج	4.5
10 مكونات نشطة	4.6
13 مكونات غير فعالة	4.7
14 قائمة المسارات	4.8
15 مالك حق التسويق	4.9
17 ضابط اليقظة الدوائية	4.10
19 الحيوانات المستهدفة	4.11
20 تسجيل دول مجلس التعاون الخليجي	4.12
20 حالة التسجيل في بلد المنشأ	4.13
21 حالة التسجيل في بلدان أخرى	4.14
24 حالة براءة الاختراع	4.15

25	ساعات العبوات	4.16
30	معلومات إضافية	4.17
30	المرفقات	4.18
31	مراجعة الطلب	4.19
32	الدفع	4.20
33	تفاصيل الرسوم	4.21
34	إنشاء طلب تجديد تسجيل منتج طبي	5.
35	تعبئة نموذج الطلب	6.
35	تفاصيل الرسوم	6.1.1

1. نظرة عامة

تم إعداد هذا الدليل لخدمة عملاء وزارة الصحة ووقاية المجتمع المستخدمين لخدمات التسجيل الدوائي بعد الانتهاء من قراءة هذا الدليل، يجب أن يكون مقدم الطلب قادراً على أداء جميع الأنشطة المتعلقة بتسجيل المنتجات الطبية من خلال موقع وزارة الصحة ووقاية المجتمع MOHAP Portal. يرجى ملاحظة: الخدمات متاحة فقط لمقدمي الطلبات المدرجين أدناه.

الشروط	رخصة مقدم الطلب
رخصة غير منتهية الصلاحية صادرة عن وزراء الصحة ووقاية المجتمع	مستودع أدوية
رخصة غير منتهية الصلاحية صادرة عن وزراء الصحة ووقاية المجتمع	مكتب علمي
رخصة غير منتهية الصلاحية صادرة عن وزراء الصحة ووقاية المجتمع	مصنع محلي

Table 1: رخصة مقدمي الطلبات

2. التقديم على الخدمة

للتقديم على الخدمات التالية:

1. تسجيل منتج دوائي
2. تجديد تسجيل منتج دوائي

يجب اتباع الخطوات التالية:

1. انشاء طلب جديد
2. تعبئة نموذج الطلب
3. مراجعة الطلب
4. دفع رسوم الطلب

سوف تساعد الأقسام أدناه المستخدم من خلال عملية التقديم خطوة بخطوة.

نظام التسجيل الدوائي - دليل المستخدم

يرجى ملاحظة: لن يتمكن مستخدمو حساب الأعمال المرخصون من وزارة الصحة من تقديم طلبات جديدة إذا انتهت مدة صلاحية ترخيصهم ولكنهم سيستمرون في عمل الإجراءات على الطلبات الحالية.

3. إنشاء طلب تسجيل منتج طبي جديد

يمكن لمقدم الطلب طلب تسجيل أو تجديد أو تعديل بسيط لمنتج طبي عن طريق:

1. اختيار أي من الخدمات التالية من كتالوج الخدمة من خلال موقع <https://www.mohap.gov.ae> :

- تسجيل منتج دوائي تقليدي
- تسجيل منتج صيدلاني ذات البيع العام
- تسجيل وسيلة طبية
- تسجيل منتج صيدلاني مستمد من مصادر طبيعية

« الذهاب للخدمة الألكترونية »

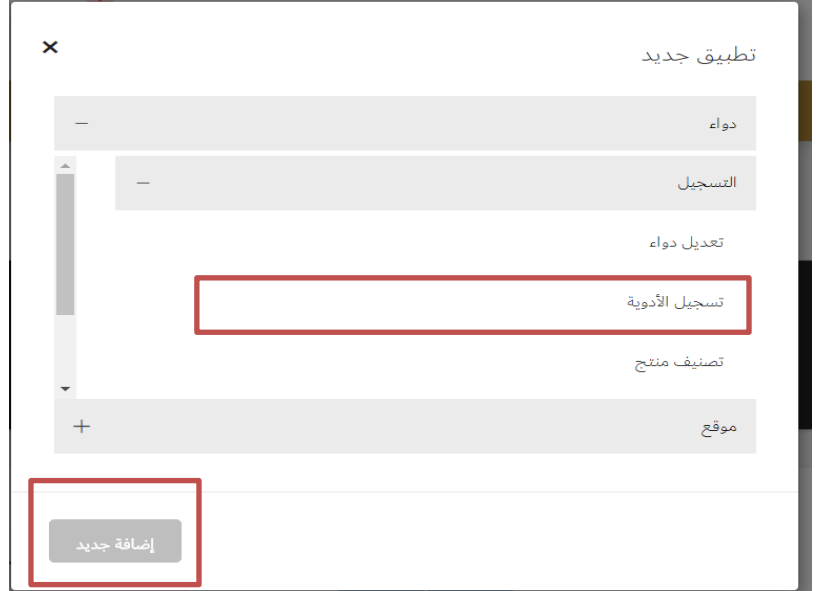
تطبيق جديد

2. الضغط على الذهاب للخدمة الإلكترونية

3. تسجيل الدخول في موقع الخدمات

4. الضغط على عمل طلب جديد

5. اختيار أحد الخيارات التالية



شكل 1 القائمة الرئيسية

6. الضغط على إضافة جديد

4. تعبئة نموذج الطلب لتسجيل منتج طبي جديد

يجب على مقدم الطلب ملء الأقسام الثلاثة التالية:

1. تفاصيل المنتج
2. تفاصيل العبوة
3. الوثائق

Completed 0%

1 تفاصيل المنتج

2 تفاصيل العبوة

3 الوثائق

i جميع الحقول إلزامية ، باستثناء تلك الموصوفة بأنها اختيارية. بعض اختيارات القوائم المنسدلة قد لا تكون مترجمة إلى اللغة العربية.

اختر المنتج

اسم المنتجات / الاسم التجاري

تفاصيل العبوة <تجاهل

شكل 2 تفاصيل المنتج

في أي مرحلة من مراحل التطبيق، يمكن لمقدم الطلب تنفيذ الإجراءات التالية:

- ❖ حفظ الطلب
- ❖ الغاء الطلب
- ❖ الذهاب للشاشة التالية
- ❖ للشاشة السابقة





التنبيهات الهامة

• في حالة عدم قيام مقدم الطلب بتعبئة حقل إلزامي ، سيتم عرض رسالة تحذير باللون الأحمر أسفل مربع نص الحقل الذي يبرز الملاحظة: هذا الحقل مطلوب.

نظام التسجيل الدوائي - دليل المستخدم

- في حالة عدم قيام مقدم الطلب بملء جدول ، سيتم عرض رسالة تحذير باللون الأحمر أسفل مربع الجدول مع إبراز الملاحظة: لا يمكن أن يكون الجدول فارغاً.
- في حالة قيام مقدم الطلب بإدخال حرف غير رقمي في حقل يقبل الأرقام فقط ، سيتم عرض رسالة تحذير باللون الأحمر أسفل مربع نص الحقل مع إبراز الملاحظة: يقبل هذا الحقل الأرقام فقط .

رموز النظام:

-  الحذف
-  التعديل
-  الإضافة
-  الحفظ
-  إضافة مرفق
-  إضافة صورة

تلميحات: سيحتوي كل قسم من أقسام التطبيق على شريط تقدم يوضح تقدم إدخال بيانات التطبيق

4.1 تفاصيل المنتج

في شاشة تسجيل الأدوية - تفاصيل المنتج، يجب على مقدم الطلب أولاً البحث عن اسم المنتج / الاسم التجاري في شريط البحث والتحقق مما إذا كان المنتج مسجل مسبقاً. إذا لم يتم التعرف على المنتج الطبي الذي تم البحث عنه كمنتج مسجل، يُطلب من مقدم الطلب تنفيذ الإجراءات التالية:

1. تعبئة الحقول التالية:

- a. اسم المنتجات / الاسم التجاري
- b. فئة المنتج
- c. فئة المنتج الفرعية
- d. مكونات فعالة
 - اسم العنصر الفعال
 - الوصف
- e. قائمة نظام الجسم
 - نظام الجسم
 - نظام الجسم الفرعي

ومن ثم النقر فوق زر تفاصيل العبوة - الذي يعيد توجيه المستخدم إلى شاشة تفاصيل العبوة

تفاصيل العبوة <

تجاهل

4.2 تفاصيل العبوة

- a. معلومات عامة
- b. النشرة الدوائية
- c. طبيعة المنتج
- d. مكونات نشطة
- e. مكونات غير فعالة
- f. قائمة المسارات
- g. مالك حق التسويق
- h. ضابط اليقظة الدوائية
- i. الحيوانات المستهدفة
- j. تسجيل دول مجلس التعاون الخليجي
- k. حالة التسجيل في بلدان أخرى
- l. حالة براءة الاختراع
- m. ساعات العيوات
- n. معلومات اضافية

4.3 معلومات عامة

في هذا القسم، يجب على مقدم الطلب تعبئة المعلومات التالية حول عبوة المنتج:

نظام التسجيل الدوائي - دليل المستخدم

The screenshot displays the 'General Information' (معلومات عامة) form for drug registration on the UAE Smart Services portal. The form is titled '1/15' and includes the following fields:

- اسم الدواء (Drug Name): Text input field.
- اسم الشركة (Company Name): Text input field.
- قوة المنتج (Product Strength): Text input field.
- العميل (Client): Text input field.
- مدة الصلاحية (Shelf Life): Text input field.
- وصف مدة الصلاحية (اختياري) (Optional Shelf Life Description): Text input field.
- وصف شروط التخزين (Storage Conditions Description): Text input field.
- شروط التخزين (Storage Conditions): Text input field.
- العامة (General): Text input field.
- المصنع (Manufacturer): Text input field.

At the bottom of the form, there is a red text label: 'هذه الحانة مطلوبة' (This field is required).

مجرد أن يقدم مقدم الطلب المعلومات المطلوبة في القسم، يمكنه الانتقال إلى القسم التالي من خلال النقر على زر التالي.

4.4 النشرة الدوائية

في هذا القسم، يجب على مقدم الطلب تعبئة المعلومات التالية حول النشرة الدوائية:

تفاصيل النشرة الدوائية


2/15

وصف النشرة الدوائية ⓘ

وصف النشرة الدوائية

Product Pack Details Document 1

Please add new file Product Pack Details Document 1

New File 

إضافة

مجرد أن يقدم مقدم الطلب المعلومات المطلوبة في القسم، يمكنه الانتقال إلى القسم التالي من خلال النقر على زر التالي.

4.5 طبيعة المنتج

في هذا القسم، يجب على مقدم الطلب تعبئة المعلومات التالية حول طبيعة المنتج:

طبيعة المنتج

3/15

الطبيعة الفرعية ⓘ

هذه الخانة مطلوبة

الطبيعة ⓘ

مجرد أن يقدم مقدم الطلب المعلومات المطلوبة في القسم، يمكنه الانتقال إلى القسم التالي من خلال النقر على زر التالي.

4.6 مكونات نشطة

في هذا القسم، يجب على مقدم الطلب تعبئة المعلومات التالية حول المكونات النشطة:

مكونات نشطة ▾

4/15

إضافة عنصر فعال



إنشاء قائمتك مكونات فعالة قائمة

لا يمكن أن يكون الجدول فارغًا

الضغط على إضافة وتعبئة التالي:

نظام التسجيل الدوائي - دليل المستخدم

Ingredient ⓘ

بحث المكونات النشطة

وحدة الكمية ⓘ

الكمية ⓘ

الكمية

في الكمية / كمية المرجع ⓘ

في الكمية / كمية المرجع

معلومات اخرى / ملح (اختياري) ⓘ

الوصف ⓘ


الوصف

معلومات اخرى / ملح

عامل المحتوى (اختياري) ⓘ

عامل المحتوى


Attachment (Optional)
(Composition certificate)

New File 

إذا توفرت معلومات مصنع المواد النشطة يمكن إدخالها كالتالي:

مصادر العنصر الدوائي النشط

إنشاء قائمتك مصادر العنصر الدوائي النشط قائمة

إضافة مصادر العنصر الدوائي النشط 

الضغط على إضافة وتعبئة التالي:

نظام التسجيل الدوائي - دليل المستخدم

اسم المالك ⓘ

بلد المالك ⓘ

مدينة المالك ⓘ

عنوان المالك ⓘ

اسم موقع الشركة المصنعة ⓘ

بلد الموقع الصانع ⓘ

مدينة الشركة المصنعة ⓘ

عنوان موقع الشركة المصنعة ⓘ

نظام التسجيل الدوائي - دليل المستخدم

<p>تاريخ انتهاء GMP (اختياري) ⓘ</p> <input type="text" value="dd/mm/yyyy"/>	<p>GMP تاريخ الإصدار (اختياري) ⓘ</p> <input type="text" value="dd/mm/yyyy"/>
<p>شهادة (Optional) GMP</p> <p>New File</p>	
<p>شهادة EDQM من تاريخ الصلاحية (اختياري) ⓘ</p> <input type="text" value="dd/mm/yyyy"/>	<p>شهادة EDQM للرقم المناسب (اختياري) ⓘ</p> <input type="text" value="شهادة EDQM للرقم المناسب"/>
<p>شهادة (Optional) EDQM</p> <p>New File</p>	
<p>تاريخ موافقة إدارة الغذاء والدواء الأمريكية (FDA) (DMF) ⓘ</p> <input type="text" value="dd/mm/yyyy"/>	<p>رقم الموافقة على DMF لإدارة الأغذية والعقاقير (الأمريكية) ⓘ</p> <input type="text" value="رقم الموافقة على DMF لإدارة الأغذية والعقاقير"/>
<p>موافقة إدارة الأغذية والأدوية الأمريكية على DMF (اختياري) ⓘ</p> <input type="text" value="موافقة إدارة الأغذية والأدوية الأمريكية على F"/>	

[إضافة مصادر العنصر الدوائي النشط](#)

[الغاء](#)

مجرد أن يقدم مقدم الطلب المعلومات المطلوبة في القسم، يمكنه الانتقال إلى القسم التالي من خلال النقر على زر التالي.

4.7 مكونات غير فعالة

نظام التسجيل الدوائي - دليل المستخدم

في هذا القسم، يجب على مقدم الطلب تعبئة المعلومات التالية حول المكونات الغير فعالة:

مكونات غير فعالة ▾

5/15

عنصر غير فعال

إضافة مكونات غير فعالة



إنشاء قائمتك عنصر غير فعال قائمة

ومن ثم الضغط على إضافة مكونات غير فعالة



جديد عنصر غير فعال

اسم المكون غير الفعال ⓘ

اسم المكون غير الفعال

وحدة الكمية ⓘ

الكمية ⓘ

في الكمية / وحدة كمية المرجع ⓘ

في الكمية / كمية المرجع ⓘ

الوظيفة ⓘ

الوصف ⓘ

إضافة

الغاء

ومن ثم ضغط إضافة.

4.8 قائمة المسارات

نظام التسجيل الدوائي - دليل المستخدم

في هذا القسم، يجب على مقدم الطلب تعبئة المعلومات التالية حول قائمة المسارات:

قائمة المسارات

6/15

اسم المسار 1 ⓘ

يمكن إضافة أكثر من مسار.

4.9 مالك حق التسويق

في هذا القسم، يجب على مقدم الطلب تعبئة المعلومات التالية حول مالك حق التسويق:

يتم اختيار مالك حق التسويق موجود مسبقاً في النظام عن طريق البدء في كتابة اسمه ومن ثم تظهر البيانات المسجلة مسبقاً

مالك حق التسويق ▾

7/15

مالك حقوق التسويق ⓘ

NEW MEDICAL ANTISEPTICS SRL 🔍

العنوان (اختياري) ⓘ

VIA PER ARLUNO 37/3920010 CASOREZZO MI ITALY

اسم مالك حقوق التسويق ⓘ

NEW MEDICAL ANTISEPTICS SRL

البلد ⓘ

Italy

المدينة (اختياري) ⓘ

CASOREZZO

الجوال (اختياري) ⓘ

الهاتف (اختياري) ⓘ

البريد الالكتروني ⓘ

someone@someone.com

فاكس (اختياري) ⓘ

صندوق بريد (اختياري) ⓘ

الموقع الالكتروني (اختياري) ⓘ

تفاصيل الإتصال

العنوان ⓘ	جهة الاتصال ⓘ
N/A	N/A
الدولة ⓘ	المدينة ⓘ
N/A	N/A
البريد الإلكتروني ⓘ	الهاتف ⓘ
N/A	N/A

يسمح بتعديل بيانات جهة الاتصال والهاتف والبريد الإلكتروني.

4.10 ضابط اليقظة الدوائية

في هذا القسم، يجب على مقدم الطلب تعبئة المعلومات التالية حول ضابط اليقظة الدوائية:
يتم اختيار ضابط يقظه موجود مسبقاً في النظام عن طريق البدء في كتابة اسمه ومن ثم تظهر البيانات المسجلة مسبقاً
أو يتم ادخال ضابط يقظه جديد

ضابط اليقظة الدوائية

8/15

رقم ضابط اليقظة الدوائية

رقم ضابط اليقظة الدوائية

اسم ضابط اليقظة الدوائية

اسم ضابط اليقظة الدوائية

هذه الخانة مطلوبه

البريد الالكتروني

الجوال

البريد الالكتروني

الجوال

هذه الخانة مطلوبه

العنوان

العنوان

هذه الخانة مطلوبه

البلد

المدينة



المدينة

فاكس

الهاتف

فاكس

الهاتف

الموقع الإلكتروني للشركة

الموقع الإلكتروني للشركة

هذه الخانة مطلوبة

ملاحظات

ملاحظات

وثائق ضابط البقطة الدوائية



4.11 الحيوانات المستهدفة

في هذا القسم، يجب على مقدم الطلب تعبئة المعلومات التالية حول الحيوانات المستهدفة:
هذا القسم خاص بالأدوية البيطرية.

الحيوانات المستهدفة

9/15

معلومات التأثير في المنتجات الحيوانية غير مطلوبة

4.12 تسجيل دول مجلس التعاون الخليجي

في هذا القسم، يجب على مقدم الطلب تعبئة المعلومات التالية حول تسجيل دول مجلس التعاون الخليجي:

تسجيل دول مجلس التعاون الخليجي

10/15

المنتج مسجل في دول مجلس التعاون الخليجي

لا نعم

تاريخ اجتماع الدواء في دول مجلس التعاون الخليجي

رقم تسجيل الدواء في دول مجلس التعاون الخليجي

رقم تسجيل الدواء في دول مجلس التعاون الخليجي

تاريخ اخر تجديد لشهادة الدواء في دول مجلس التعاون الخليجي (اختياري)

تاريخ اصدار شهادة الدواء في دول مجلس التعاون الخليجي

وثيقة دول مجلس التعاون الخليجي

وثيقة دول مجلس التعاون الخليجي

New File

4.13 حالة التسجيل في بلد المنشئ

في هذا القسم، يجب على مقدم الطلب تعبئة المعلومات التالية حول التسجيل في بلد المنشئ

حالة التسجيل في بلد المنشأ ▾

11/15

البلد ⓘ

اسم مالك حق التسويق ⓘ


اسم الهيئة المشرعة ⓘ

تاريخ التسويق ⓘ

تاريخ الموافقة ⓘ

وثيقة بلد المنشأ

يرجى إرفاق نسخة من وثيقة بلد المنشأ

New File 

4.14 حالة التسجيل في بلدان أخرى

في هذا القسم، يجب على مقدم الطلب تعبئة المعلومات التالية حول حالة التسجيل في بلدان أخرى:

حالة التسجيل في بلدان أخرى ▾

12/15

حالة التسجيل

إضافة حالة تسجيل



إنشاء قائمتك حالة التسجيل قائمة

يتم ضغط إضافة حالة تسجيل ومن ثم ادخال البيانات التالية

×

جديد حالة التسجيل الجديدة في بلد آخر

البلد ⓘ

اسم مالك حق التسويق ⓘ


اسم الهيئة المشرعة ⓘ

تاريخ التسويق ⓘ

تاريخ الموافقة ⓘ

وثيقة البلد

يرجى إرفاق نسخة من وثيقة البلد

New File 

إضافة


الغاء

4.15 حالة براءة الاختراع

في هذا القسم، يجب على مقدم الطلب تعبئة المعلومات التالية حول براءة الاختراع:

براءات الاختراع

إنشاء قائمتك براءات الاختراع قائمة

اضافة حالة براءة الاختراع 

يتم ضغط إضافة ومن ثم ادخال البيانات التالية

× جديد براءة الاختراع

① موجز عن براءات الاختراع

رقم براءة الاختراع ① تاريخ الانتهاء ①

dd/mm/yyyy

اسم صاحب براءة الاختراع ①

البلد ① المدينة ①

العنوان ①

اسم هيئة براءات الاختراع ①

البلد ① المدينة ①

نظام التسجيل الدوائي - دليل المستخدم

① العنوان

① ملاحظات (اختياري)

الوثائق

وثيقة براءة الاختراع

يرجى تحميل نسخة من وثيقة براءة الاختراع.

New File 

إضافة

إلغاء

4.16 ساعات العبوات

في هذا القسم، يجب على مقدم الطلب تعبئة المعلومات التالية حول ساعات العبوات:

سعة العبوة

وحدة سعة العبوة ⓘ

سعة العبوة (أرقام) ⓘ

وحدة تسعير العبوة (اختياري) ⓘ

تسعير سعة العبوة (اختياري) ⓘ

وصف سعة العبوة ⓘ

رقم بند التجارة العالمية (اختياري) ⓘ

رقم بند التجارة العالمية ⓘ

أسلوب الصرف في بلد المنشأ (اختياري) ⓘ

أسلوب الصرف ⓘ

نوع العبوة ⓘ <a>(طبيعة العرض)

① تفاصيل العبوة (تفاصيل التغليف الأساسية)

تفاصيل العبوة (تفاصيل التغليف الأساسية)

① تفاصيل التسمية (تفاصيل التغليف الثانوي - تفاصيل التسمية الخارجية) <a> (اختياري)

تفاصيل التسمية الخارجية

① تفاصيل التسمية (تفاصيل التغليف الثانوي - تفاصيل التسمية الداخلية) <a> (اختياري)

تفاصيل التسمية الداخلية

① تفاصيل تسمية أخرى (حالتها أو حقيقة أو أية تفاصيل التسمية الداخلية) <a> (اختياري)

تفاصيل تسمية أخرى

ومن ثم ادخال مراحل التصنيع لكل عبوة بالضغط على إضافة كالتالي

مراحل التصنيع

إنشاء قائمتك مراحل التصنيع قائمة

إضافة مرحلة تصنيع



× مراحل التصنيع

مراحل التصنيع ⓘ شركة التصنيع ⓘ

شركة التصنيع

إضافة إلغاء

ومن ثم بقية بيانات العبوة

الصور

العمل الفني للكرتون الداخلي (Optional)

العمل الفني للكرتون الخارجي (Optional)

إضافة

السعر المقترح

العملة (اختياري) ⓘ تأمين التكلفة والشحن المقترح (اختياري) ⓘ

تأمين التكلفة والشحن المقترح

وتفاصيل الأسعار

السعر المرجعي

إضافة سعر مرجعي



إنشاء قائمتك السعر المرجعي قائمة

x

السعر المرجعي

نوع السعر (i)	البلد (i)
<input type="text"/>	<input type="text"/>
سعر المصنع السابق (i)	عملة سعر المصنع السابق (i)
<input type="text"/>	<input type="text"/>
سعر الجملة (i)	العملة الكاملة (i)
<input type="text"/>	<input type="text"/>
السعر العام (i)	السعر العام (i)
<input type="text"/>	<input type="text"/>
الكتاب المرجعي (i)	الكتاب المرجعي
<input type="text"/>	<input type="text"/>

وئاق (Optional) URI

New File

إضافة

إلغاء

كما يمكن إضافة أكثر من عبوة عن الطریق الضغط على

إضافة سعة عبوة



4.17 معلومات إضافية

في هذا القسم، يجب على مقدم الطلب تعبئة المعلومات التالية حول المعلومات الإضافية:

معلومة إضافية ▾

15/15


① تفاصيل مادة الطلاء الفيزيائية (اختياري)	① تفاصيل الكابسولة الفيزيائي (اختياري)
تفاصيل مادة الطلاء الفيزيائية	تفاصيل الكابسولة الفيزيائية
① مواصفات المنتج النهائي/الاختيار/الطريقة (اختياري)	① تفاصيل المنتج النهائي (اختياري)
مواصفات المنتج النهائي	تفاصيل المنتج النهائي
① تغيير سعة الدفعة (اختياري)	① تفاصيل عملية التصنيع (اختياري)
تغيير سعة الدفعة	تفاصيل عملية التصنيع
① نماذج الحيوان (اختياري)	
نماذج الحيوان	

4.18 المرفقات

هذا القسم هو حيث يمكن لمقدم الطلب تحميل المرفقات العامة قبل متابعة تقديم الطلب. بمجرد انتهاء مقدم الطلب من خلال هذا القسم، يمكنهم الانتقال إلى قسم المراجعة بالنقر فوق زر المراجعة.


كما يمكن إضافة مرفقات إضافية غير المعرفة في النظام كالتالي

1. ادخال اسم الوثيقة

2. الضغط على أيقونة 

3. تحميل الملف

كما هو موضح في الشكل التالي:

Document Name


4.19 مراجعة الطلب


بعد أن يكمل مقدم الطلب ملء جميع تفاصيل الطلب، يجب عليهم النقر على زر المراجعة للمتابعة مع تقديم الطلب. بمجرد أن ينقر مقدم الطلب على الزر "مراجعة"، سيتم إعادة توجيهه إلى "شاشة المراجعة" حيث يكون بإمكانه تنفيذ الإجراءات التالية:


- ❖ تعديل الطلب
- ❖ حفظ الطلب
- ❖ الغاء الطلب
- ❖ العودة للنموذج
- ❖ المباشرة في قبول الشروط والأحكام
- ❖ ارسال الطلب

مراجعة > رجوع

برجاء التأكد من أن كل شيء صحيح. يمكنك تعديل أي شيء غير صحيح.

< تفاصيل المنتج

< تفاصيل عبوة جديدة

< الوثائق

أنا أوافق على الأحكام والشروط العامة

 يرجى ملء جميع الحقول المطلوبة قبل تقديم الطلب.

ارسال

تجاهل

4.20 الدفع

بعد تقديم الطلب، سيتم إعادة توجيه مقدم الطلب إلى شاشة الدفع حيث سيُطلب منهم دفع ما يلي:



هل أنت متأكد من أنك تريد إرسال طلبك؟

يُتقديم طلبك، سيتم عليك دفع بعض الرسوم المطلوبة. سيتم حفظ طلبك كمسودة ، إلى أن تدفع رسوم الطلب

دفع

اغلق

الدفع > رجوع

عن طريق تقديم طلبك ، أنت ملزم بدفع الرسوم التالية:

السعر
Request For Issuance / Renewal Of Conventional Medicine Product د.إ 100.00
Registration Of New Conventional Medicine Product د.إ 7,000.00
الإجمالي د.إ 7,100.00

4.21 تفاصيل الرسوم

تصنيف المنتج	الرسوم
منتج دوائي تقليدي أو مصادر حيوية	
رسوم الطلب	AED 100
تقليدي	7000 AED
تقليدي حيواني	5000 AED
مصدر حيوي	7000 AED
أخرى	
مصادر طبيعية	5000 AED
ذات بيع عام	5000 AED
وسيلة طبية	5000 AED

بمجرد إتمام عملية الدفع بنجاح، سيتم إرسال الطلب إلى موظف وزارة الصحة لمراجعته.

5. إنشاء طلب تجديد تسجيل منتج طبي

يمكن لمقدم الطلب طلب تسجيل أو تجديد أو تعديل بسيط لمنتج طبي عن طريق:

7. اختيار أي من الخدمات التالية من كتالوج الخدمة من خلال موقع <https://www.mohap.gov.ae> :

- تجديد تسجيل منتج دوائي تقليدي
- تجديد تسجيل منتج صيدلاني ذات البيع العام
- تجديد تسجيل وسيلة طبية
- تجديد تسجيل منتج صيدلاني مستمد من مصادر طبيعية

« الذهاب للخدمة الإلكترونية »

8. الضغط على الذهاب للخدمة الإلكترونية

9. تسجيل الدخول في موقع الخدمات

10. الذهاب للقائمة التالية



11. يتم اختيار المنتج من قائمة الأدوية المسجلة كالتالي.

المنتجات المسجلة

Filter Registered Products

اسم العبوة	الفئة	القوة	شكل الجرعة	تاريخ إنتهاء الصلاحية	إجراء
GLOCLAV	Conventional Medicines	228mg/5ml	Suspension	2018-04-22	🇦🇪

1 إلى 1 من 1

6. تعبئة نموذج الطلب

يعرض النظام جميع الحقول كما نموذج التسجيل الجديد وتكون كلها للقراءة فقط. ويتبع نفس خطوات التسجيل.

6.1.1 تفاصيل الرسوم

تصنيف المنتج	الرسوم
منتج دوائي تقليدي أو مصادر حيوية	
رسوم الطلب	3500 AED
تقليدي	3500 AED
تقليدي حيواني	3500 AED
GSL Product	
مصادر طبيعية	2500 AED
ذات بيع عام	2500 AED
وسيلة طبية	2500 AED