

الإدارة المركزية للسياسات الدوائية و دعم الاسواق  
الإدارة العامة للموافقات الاستيرادية و الإفراج الطبي الجمركي

## الدليل التنظيمي

# للقواعد والإجراءات المنظمة لعملية الاستيراد والإفراج الطبي الجمركي للمستحضرات الطبية وخاماتها ومستلزمات التعبئة والتغليف سنة 2026

الكود: EDREX:GL.PPMA.004

رقم الإصدار: 5

تاريخ الإصدار: 5/4/2026

تاريخ التفعيل: 5/4/2026

## محتويات الدليل

م	المحتوى	الصفحة
1	مقدمة	3
2	نطاق التطبيق	3
3	التعريفات	3
4	القواعد والإجراءات المنظمة لعملية الاستيراد والإفراج الطبي الجمركي للمستحضرات (الصيدلانية/ البشرية/ البيطرية والعشبية والحيوية والمخدرات والتجميل والمطهرات والمبيدات)، وخاماتها الدوائية ومستلزمات التعبئة والتغليف	5
5	إرشادات وتوجيهات ختامية	40
6	المراجع	40
7	الملحقات: روابط تقديم طلبات الاستيراد والإفراج الطبي الجمركي	41

## مقدمة

- شرح القواعد والإجراءات المنظمة لعملية الاستيراد والإفراج الطبي الجمركي للمستحضرات الطبية وخاماتها ومستلزمات التعبئة والتغليف.

## نطاق التطبيق

- الاستيراد والإفراج الطبي الجمركي للمستحضرات (الصيدلانية البشرية / البيطرية والعشبية والطبية التكميلية والحيوية والمخدرات والتجميل والمطهرات والمبيدات)، وخاماتها الدوائية ومستلزمات التعبئة والتغليف.

## تعريفات هامة

### الموافقة الاستيرادية السنوية:

موافقة على الاستيراد تصدر للخامات ومستلزمات التعبئة الخاصة بمستحضرات طبية مسجلة بهيئة الدواء المصرية، غير محددة الكمية، تصلح للشحن الكلي والجزئي وتكون صلاحيتها عام من تاريخ صدورها.

### الموافقة الاستيرادية للشحن الكلي والجزئي:

موافقة على الاستيراد تصدر للخامة الواحدة، غير محددة الكمية، تصلح للشحن الكلي والجزئي، وتكون صلاحيتها عام من تاريخ صدورها.

### الموافقة الاستيرادية للشحن الكلي غير محددة الكمية:

موافقة على الاستيراد تصدر للخامة الواحدة، غير محددة الكمية، للشحن الكلي فقط، وتكون صلاحيتها عام من تاريخ صدورها.

### الموافقة الاستيرادية للشحن الكلي محددة الكمية:

موافقة على الاستيراد تصدر للخامة الواحدة/المستحضر الواحد، محددة الكمية، للشحن الكلي فقط، وتكون صلاحيتها عام من تاريخ صدورها.

### الخطة الاستيرادية:

موافقة على الاستيراد تصدر للمستحضرات / الخامات، بكمية محددة، وتكون صلاحيتها عام مالي أو عام ميلادي.

### موافقة استيرادية لطلبات الأفراد والجهات:

موافقة على الاستيراد تصدر للمستحضرات غير المسجلة الخاصة بطلبات جهات أو أفراد، محددة الكمية، وتكون صالحة للشحن الكلي والجزئي.

### الإفراج الطبي الجمركي المحرز:

إفراج محرز يمنح للسماح بدخول الشحنة للبلاد تمهيداً للإفراج النهائي عنها من خلال مفتشي الإدارة المركزية للتفتيش على المؤسسات الصيدلانية وفقاً للقواعد المنظمة.

### إذن الجلب:

هو إذن يتم إصداره للمستحضرات (تامة الصنع / استيراد تعبئة) المدرجة على الجداول الملحقه بقانون مكافحة المخدرات المصري وللمواد المخدرة والمواد المؤثرة على الحالة النفسية والسلائف وبعض الكيماويات حتى تتمكن الشركة من استيراد هذه المواد و المستحضرات.

### إذن السحب:

هو إفراج محرز يسمح بدخول المستحضرات (تامة الصنع / استيراد تعبئة) المدرجة على الجداول الملحقه بقانون مكافحة المخدرات المصري وللمواد المخدرة، والمواد المؤثرة على الحالة النفسية والسلائف وبعض الكيماويات للبلاد تمهيداً للإفراج النهائي عنها من خلال مفتشي الإدارة المركزية للتفتيش على المؤسسات الصيدلانية وفقاً للقواعد المنظمة.

### إذن التصدير :

هو إذن يتم إصداره للشركات المصدرة (للمستحضرات المدرجة على الجداول الملحقه بقانون مكافحة المخدرات المصري والمسجلة بهيئة الدواء المصرية وخاماتها) وبعض الكيماويات للسماح للشركة بتصدير هذه المواد والمستحضرات وفقاً للقواعد المنظمة.

### خطاب عدم ممانعة (Non Objection Letter):

هو خطاب يتم إصداره بناءً على طلب الشركة المصدرة لخضوع هذه المادة للرقابة بالدولة المصدرة، وغير مدرجة على الجداول الملحقه بقانون مكافحة المخدرات المصري.

### خطاب الفحص الفني :

هو خطاب يتم إصداره بناءً على طلب الشركة وذلك للفحص المسبق لشهادة الجودة (GMP/ISO) المقدمة قبل إستيراد الخامة الدوائية أو مستلزم التعبئة وذلك في الحالات التي لا تستوجب الحصول علي موافقة/خطة استيراد مسبقه.

القواعد والإجراءات المنظمة لعملية الاستيراد والإفراج الطبي الجمركي للمستحضرات (الصيدلانية البشرية / البيطرية والعشبية والطبية التكميلية والحيوية والمخدرات والتجميل والمطهرات والمبيدات)، وخاماتها الدوائية ومستلزمات التعبئة والتغليف

**1- الخامات الدوائية للمستحضرات الصيدلانية البشرية/البيطرية والعشبية والطبية التكميلية والحيوية ومستلزمات التعبئة والتغليف:**

➤ يسمح لكافة الشركات والمصانع المالكة لمستحضرات مسجلة بهيئة الدواء المصرية بالاستيراد والإفراج الطبي الجمركي عن الخامات الدوائية / مستلزمات التعبئة التي تدخل في تصنيع تلك المستحضرات المصنعة محلياً (الصيدلانية البشرية/البيطرية والعشبية والطبية التكميلية والحيوية).

➤ يتم إصدار موافقات استيرادية للخامات الدوائية للفئات الآتية :

1. الشركات أصحاب المستحضرات
2. مصانع الأدوية
3. مستوردي الخامات الدوائية (بغرض التخزين والتوريد المباشر لمصانع مرخصة بهيئة الدواء المصرية)

**وذلك على النحو الآتي:**

**أ-الشركات أصحاب المستحضرات / مصانع الأدوية:-**

- الموافقة الاستيرادية السنوية للخامات الدوائية الفعالة:
- تلتزم جميع الشركات والمصانع المالكة او المصنعة لمستحضرات مسجلة بهيئة الدواء المصرية بالتقدم للحصول على موافقة استيرادية سنوية للخامات الدوائية الفعالة التي تدخل في تصنيع تلك المستحضرات المصنعة محلياً
- تلتزم الشركة بتقديم بيان مجمع بكافة الخامات الدوائية الفعالة التي تدخل في تصنيع مستحضرات الشركة المطلوب استيرادها خلال العام.
- تصدر كافة الموافقات الاستيرادية السنوية دون التقيد بكميات محددة.
- تكون صلاحية الموافقة الاستيرادية السنوية للشحن الكلي والجزئي عام منذ تاريخ صدورها مع السماح بالتقدم على مدار العام دون التقيد ببداية العام المالي .
- تلتزم الشركات بالتقدم للحصول على الموافقة الاستيرادية السنوية لعام آخر بفترة لا تقل عن أربعة أشهر قبل انتهاء صلاحية الموافقة السارية.
- يتم إصدار الموافقة الاستيرادية السنوية للشركة مالكة المستحضر وفي حالة التصنيع لدي الغير، يسمح للشركة المصنعة للمستحضر بالحصول على موافقة استيرادية سنوية منفصلة لكل شركة تقوم بالتصنيع لها على حدة، وذلك بناءً على تقديم أصل تفويض باستيراد الخامات وتصنيع المستحضرات صادر من الشركة مالكة المستحضرات إلى المصنع المتقدم بطلب الموافقة.

- ✚ وتماشيا مع نظام التسجيل المسبق للشحنات ACI يسمح للشركات والمصانع -حال الحاجة - إصدار:
  - 1- موافقة استيرادية سنوية مسبقة صالحة للشحن الكلي والجزئي للخامات غير الفعالة ومستلزمات التعبئة التي تدخل في تصنيع المستحضرات المسجلة بهيئة الدواء المصرية الخاصة بالشركة أسوة بالخامات الفعالة .
  - 2- موافقة استيرادية مسبقة صالحة للشحن الكلي للخامات الدوائية ومستلزمات التعبئة للفئات التالية :
    - عمل تشغيلية تجريبية Pilot Batch أو بغرض التجارب والأبحاث R&D لمستحضر قيد التسجيل بهيئة الدواء المصرية
    - تقييم مورد جديد لمستحضر مسجل بهيئة الدواء المصرية.
- ✚ يسمح التقدم للحصول علي موافقة استيرادية إستثنائية صالحة للشحن الكلي لخامة فعالة أو خامة غير فعالة أو مستلزم تعبئة بكميات تكفي لعمل تشغيلية إنتاجية من مستحضر طبي قيد التسجيل / مسجل بالهيئة على أن يظل الصنف الوارد محرزا وتحت رقابة التفتيش الصيدلي ولا يتم الإفراج النهائي عنه إلا بعد صدور إخطار التسجيل النهائي للمستحضر وذلك بعد دراسة طلب الشركة والعرض علي رئيس الإدارة المركزية للسياسات الدوائية ودعم الأسواق - حالة بحالة - للموافقة ، وذلك في الحالات التالية :
  - دعم توافر المستحضر وفقا لدراسة السوق الدوائي المصري والإحتياج للمستحضر.
  - دعم التنافسية والإستثمار بالسوق الدوائي المصري، وذلك وفقاً لدراسة الأسباب المقدمة من الشركة وتقييمها في ضوء العائد والأهمية الإستثمارية
- ✚ يتم إصدار موافقة استيرادية للخامات الأولية للمصانع المرخص بها خط إنتاج خامات دوائية :
  - يتم إصدار موافقة استيرادية للخامة الأولية الواحدة، غير محددة الكمية، صالحة للشحن الكلي فقط وتكون صلاحيتها عام من تاريخ صدورها

#### ب- مستوردي الخامات المقيدون بالهيئة:

- ✚ الموافقة الاستيرادية للشحن الكلي والجزئي:
  - يتم إصدار موافقة استيرادية للخامة الواحدة، غير محددة الكمية، تصلح للشحن الكلي والجزئي، وتكون صلاحيتها عام من تاريخ صدورها
- ✚ الموافقة الاستيرادية للشحن الكلي:
  - يتم إصدار موافقة استيرادية للخامة الواحدة، غير محددة الكمية، للشحن الكلي فقط، وتكون صلاحيتها عام من تاريخ صدورها
  - في حالة الاستيراد بغرض التوريد لمصانع مقيدة بهيئة الدواء المصرية لتصنيع مستحضرات صيدلية (بشرية/ بيطرية) والحيوية والعشبية والطبية التكميلية مسجلة أو قيد التسجيل بالهيئة تكون الموافقة الاستيرادية محددة الكمية .
- ✚ يسمح لمستوردي الخامات الدوائية المقيدون بهيئة الدواء المصريه باستيراد الخامات الفعالة سابقة الخلط والخامات flammable بكمية محددة للشحن الكلي فقط بغرض التوريد المباشر لمصانع الأدوية لتصنيع مستحضرات صيدلية (بشرية/ بيطرية) والحيوية والعشبية والطبية التكميلية المسجلة بالهيئة ولا يسمح بتخزينها.

## إجراءات إصدار الموافقات الاستيرادية:

أ- الشركات أصحاب المستحضرات / مصانع الأدوية:-

أولاً: الإجراءات المتبعة للحصول على موافقة استيرادية سنوية مجمعة للخامات الفعالة للمستحضرات الصيدلانية (بشرية/بيطرية) والحيوية والعشبية والطبية التكميلية المسجلة بهيئة الدواء المصرية

- **تمنح الموافقة الاستيرادية السنوية للخامات الدوائية الفعالة للمصانع والشركات المرخصة المالكة أو المصنعة للمستحضرات المسجلة بهيئة الدواء المصرية وتكون صلاحية هذه الموافقة لمدة عام من تاريخ صدورها للشحن الكلي والجزئي.**
- **يتم إصدار الموافقة الاستيرادية السنوية للخامات الفعالة على النحو التالي:-**
  - **طلب لإصدار الموافقة الاستيرادية السنوية**
  - **في حالة المصانع التي تقوم بالتصنيع للغير، يتم تقديم أصل تفويض باستيراد الخامات وتصنيع المستحضرات صادر من الشركة مالكة المستحضرات إلى المصنع موضحاً به أسماء المستحضرات والخامات الفعالة المطلوب إصدار موافقة استيرادية سنوية لها.**
  - **قائمة مجمعة ببيانات الخامات الفعالة المطلوب استيرادها والمستحضرات التي تدخل في تصنيعها.**
  - **مستندات تسجيل المستحضر.**
  - **شهادات الجودة الخاصة بالمواد الخام GMP, ISO**
  - **تعهد صحة الأوراق المقدمة .**
- **ومن ثم يصدر للشركة موافقة استيرادية سنوية بكشف الخامات الفعالة التي تمت الموافقة عليها تمهيداً لاستيرادها والإفراج المحرز عنها.**

ثانياً: الإجراءات المتبعة للحصول على موافقة استيرادية سنوية مجمعة للخامات الدوائية غير الفعالة للمستحضرات الصيدلانية (بشرية/بيطرية) والحيوية والعشبية والطبية التكميلية المسجلة بهيئة الدواء المصرية-**حال الحاجة:**

- **تمنح الموافقة الاستيرادية السنوية للخامات الدوائية غير الفعالة للمصانع والشركات المالكة أو المصنعة لمستحضرات صيدلانية بشرية أو بيطرية أو عشبية أو طبية تكميلية أو حيوي مسجلة ومسعرة بهيئة الدواء المصرية وتكون صلاحيتها لمدة عام من تاريخ صدورها وتكون صالحة للشحن الكلي والجزئي**
- **يتم إصدار الموافقة الاستيرادية السنوية للخامات الدوائية غير الفعالة على النحو التالي:-**
  - **طلب لإصدار الموافقة الاستيرادية السنوية .**
  - **في حالة المصانع التي تقوم بالتصنيع للغير، يتم تقديم أصل تفويض باستيراد الخامات وتصنيع المستحضرات صادر من الشركة مالكة المستحضرات إلى المصنع موضحاً به أسماء المستحضرات والخامات غير الفعالة المطلوب إصدار موافقة استيرادية سنوية لها.**
  - **قائمة مجمعة بالخامات غير الفعالة المطلوب استيرادها والمستحضرات التي تدخل في تصنيعها**
  - **صورة من الموافقة الاستيرادية السنوية السارية الصادرة للخامة الفعالة التي تدخل في تصنيع المستحضر المطلوب استيراد الخامات غير الفعالة له.**
  - **بيان تركيب المستحضر المعتمد من الإدارة العامة المختصة التابعة للإدارة المركزية للمستحضرات الصيدلانية والقرارات الصادرة من المتغيرات على بيان التركيب.**

- شهادات الجودة الخاصة بالمواد الخام ISO or GMP علي أن تلتزم الشركة أن تكون الخامة الوارده Pharmaceutical grade
- تعهد صحة الأوراق المقدمة
- ومن ثم يصدر للشركة موافقة استيرادية سنوية بكشف الخامات غير الفعالة التي تمت الموافقة عليها تمهيداً لاستيرادها والإفراج المحرز عنها.

**ثالثاً: الإجراءات المتبعة للحصول على موافقة استيرادية سنوية مجمعة لمستلزمات التعبئة للمستحضرات الصيدلانية (بشرية/بيطرية) والحيوية والعشبية والطبية التكميلية المسجلة بهيئة الدواء المصرية-حال الحاجة:**

- يتم إصدار الموافقة الاستيرادية السنوية لمستلزمات التعبئة على النحو التالي:
  - طلب لإصدار الموافقة الاستيرادية السنوية .
  - في حالة المصانع التي تقوم بالتصنيع للغير، يتم تقديم أصل تفويض باستيراد مستلزمات التعبئة وتصنيع المستحضرات صادر من الشركة مالكة المستحضرات إلى المصنع موضحاً به اسماء المستحضرات واسماء مستلزمات التعبئة المطلوب إصدار موافقة استيرادية سنوية لها
  - قائمة مجمعة بمستلزمات التعبئة المطلوب استيرادها والمستحضرات التي تستخدم في تعبئتها
  - صورة من الموافقة الاستيرادية السنوية السارية الصادرة للخامة الفعالة التي تدخل في تصنيع المستحضر المطلوب استيراد مستلزمات التعبئة له
  - صورة من إخطار تسجيل المستحضر.
  - في حالة استيراد الكبسولات الجيلاتينية يتم تقديم صورة من بيان التركيب المستحضر المعتمد من الإدارة العامة للتسجيل
  - شهادات الجودة الخاصة بمستلزم التعبئة ISO علي أن تلتزم الشركة أن يكون مستلزم التعبئة الوارد Pharmaceutical grade
  - تعهد صحة الأوراق المقدمة
- ومن ثم يصدر للشركة موافقة استيرادية سنوية بكشف مستلزمات التعبئة التي تمت الموافقة عليها تمهيداً لاستيرادها والإفراج المحرز عنها.

رابعاً: الإجراءات المتبعة للحصول على موافقة استيرادية مسبقة للخامات الدوائية/ مستلزمات التعبئة للمستحضرات قيد التسجيل بغرض إنتاج تشغيلية تجريبية Pilot Batch أو تجارب وأبحاث R&D والخامات الواردة لتقييم مورد جديد لمستحضر مسجل بهيئة الدواء المصرية **حال الحاجة** :

➤ يتم إصدار الموافقة الاستيرادية على النحو التالي:

- طلب لإصدار الموافقة الاستيرادية
- في حال المصانع التي تقوم بالتصنيع للغير، يتم تقديم أصل تفويض باستيراد الخامات وتصنيع المستحضرات صادر من الشركة مالكة المستحضرات إلى المصنع موضحاً به المستحضرات والخامات أو مستلزمات التعبئة المطلوب إصدار موافقة استيرادية لها.
- في حالة التصنيع لدي الغير يتم تقديم أصل أمر توريد مؤرخ وساري وموقع ومختوم صادر من الشركة المصنعة للمستحضر موضح به اسم الخامة و كميتها و اسم المستحضر و رقم التسجيل
- في حالة الخامات سابقة الخلط والتجهيز يتم تقديم بيان تركيب من المصنع الخارجي
- مستندات تسجيل المستحضر بالمرفقات أو ما يفيد التقدم للتسجيل طبقاً للقرارات الوزارية المنظمة مع الالتزام بمتطلباته
- شهادات الجودة الخاصة بالمواد الخام ISO or GMP علي أن تلتزم الشركة أن يكون الوارد Pharmaceutical grade.

➤ في حالة التقدم لاستيراد خامات للتجارب والأبحاث (R&D) أو بغرض إنتاج تشغيلية تجريبية «Pilot Batch» لمستحضر تحت التسجيل:

- حسابات المصنع الصادرة من Quality Control توضح الكميات اللازمة لإنتاج تشغيلية تجريبية
- بيان التركيب المقترح
- في حالة التصنيع لدي الغير يتم تقديم صورة عقد التصنيع
- في حالة التقدم لاستيراد خامات لتقييم مورد جديد:
- حسابات المصنع الصادرة من Quality Control توضح الكميات اللازمة للدراسات المطلوبة
- تعهد صحة الأوراق المقدمة
- ومن ثم يصدر للشركة موافقة استيرادية للخامة أو مستلزم التعبئة تمهيداً لاستيرادها والإفراج المحرز عنها.

### خامساً: الإجراءات المتبعة للحصول على موافقة استيرادية للخامات الأولية للمصانع المرخص بها خط انتاج خامات دوائية

- طلب الشركة.
- شهادات الجودة الخاصة بالمواد الاولية ISO.
- صورة من رخصة المصنع محدد بها خط الانتاج خامات دوائية .
- صورة من خطوات التصنيع للخامة مذكور بها الخامة الأولية.
- شهادة GMP الخاصة بالمصنع المحلي تغطي الخامة.

### ب- مستوردي الخامات المقيدون بالهيئة:

#### ➤ الإجراءات المتبعة للحصول على:

1. موافقة استيرادية لخامة دوائية (فعالة - غير فعالة) للشحن الكلي والجزئي أو للشحن الكلي فقط بغرض التخزين
2. موافقة استيرادية لخامة دوائية (فعالة - غير فعالة) للشحن الكلي فقط بغرض التوريد لمصانع مقيدة بهيئة الدواء المصرية لتصنيع مستحضرات صيدلانية (بشرية/ بيطرية) والحيوية والعشبية والطبية التكميلية مسجلة أو قيد التسجيل بالهيئة.

#### ➤ يتم إصدار الموافقة الاستيرادية على النحو التالي:

- تقديم طلب على ورق الشركة مع تحديد الطلب للشحن الكلي أم الكلي والجزئي.
- شهادات الجودة الخاصة بالمواد الخام GMP, ISO.
- صورة من قيد سجل المستوردين (الصادر من هيئة الدواء المصرية مذكوراً به اسم الشركة الموردة للخامة المطلوب استيرادها
- صورة من رخصة المستودع (المرخص من هيئة الدواء المصرية).
- Material safety Data Sheet للخامة الواردة .

### إجراءات إصدار الإفراج الطبي الجمركي المحرز:

- الإجراءات المتبعة للإفراج عن الخامات الدوائية (فعالة / غير فعالة) / مستلزمات التعبئة للمستحضرات الصيدلانية (بشرية/ بيطرية) والحيوية والعشبية والطبية التكميلية والمواد القياسية والعينات للمستحضرات المسجلة والمستحضرات قيد التسجيل:
- يتم إصدار خطاب الإفراج الطبي الجمركي المحرز عن الرسائل المقدمة من الشركة والصادر لها موافقات استيرادية مسبقة خلال يوم عمل واحد بعد تقديم المستندات الآتية:-
- طلب الإفراج.
- الفاتورة ومطابقتها بالموافقة الاستيرادية.
- البوليصا الخاصة بالشحن.
- تعهد صحة الأوراق المقدمة.
- في حالة الاستيراد من المنطقة الحرة يتم تقديم شهادة بلد المنشأ.
- شهادات التحليل للتشغيلات الواردة.
- في حالة الخامات التي تطلب اشتراطات صحية معينة، يتم استيفاء الشهادات اللازمة.
- يتم الالتزام بكافة الاشتراطات الواردة بالموافقة الاستيرادية.
- تتسلم الشركة خطاب إفراج طبي جمركي محرز عن مشمول الفاتورة مختوم بخاتم شعار الجمهورية على ألا يتم فض مشمولها إلا من خلال مقتضى الإدارة المركزية للتفتيش على المؤسسات الصيدلانية بهيئة الدواء المصرية.
- تتسلم الشركة الفاتورة معتمدة من هيئة الدواء المصرية ومختومة بخاتم شعار الجمهورية وذلك للإفراج المحرز عن الشحنة من الجمارك .

➤ يسمح للشركات أصحاب المستحضرات ومصانع الأدوية فقط - الحصول على الإفراج الطبي الجمركي المحرز عن الرسائل الواردة بدون موافقة استيرادية مسبقة، وذلك للفئات التالية:

### الفئات :

1. الخامات الغير فعالة ومستلزمات التعبئة التي تدخل في تصنيع المستحضرات المسجلة بهيئة الدواء المصرية.
2. الخامات ومستلزمات التعبئة الواردة للمستحضرات تحت التسجيل بغرض انتاج تشغيلية تجريبية Pilot Batch أو تجارب وأبحاث R&D .
3. الخامات ومستلزمات التعبئة الواردة لتقييم مورد جديد لمستحضر مسجل بهيئة الدواء المصرية.
4. الخامات ومستلزمات التعبئة التي تدخل في تصنيع المستحضرات بنظام التصنيع بغرض التصدير.

➤ يتم إصدار خطاب الإفراج الطبي الجمركي المحرز عن الرسائل المقدمة من الشركة خلال يوم عمل واحد بعد تقديم المستندات الآتية:-

- طلب الإفراج
- الفاتورة
- البوليصا الخاصة بالشحن
- تعهد صحة الأوراق المقدمة
- في حالة الاستيراد من المنطقة الحرة يتم تقديم شهادة بلد المنشأ
- شهادات التحليل للتشغيلات الواردة.
- في حالة الخامات التي تطلب اشتراطات صحية معينة يتم استيفاء الشهادات اللازمة.
- في حالة الخامات سابقة الخلط والتجهيز يتم تقديم بيان تركيب من المصنع الخارجي.
- مستندات تسجيل المستحضر بالمرفقات أو ما يفيد التقدم للتسجيل طبقاً للقرارات الوزارية المنظمة مع الالتزام بمتطلباته.
- شهادات الجودة الخاصة بالمصنع الخارجي GMP or ISO.
- في حالة التقدم لاستيراد خامات للتجارب والأبحاث (R&D) أو بغرض انتاج تشغيلية تجريبية «Pilot Batch» لمستحضر قيد التسجيل:

- حسابات المصنع الصادرة من Quality Control توضح الكميات اللازمة لإنتاج تشغيلية تجريبية
- صورة بيان التركيب المقترح
- في حالة التصنيع لدي الغير يتم تقديم صورة عقد التصنيع
- في حالة التقدم لاستيراد عينات خامات لتقييم مورد جديد:
- حسابات المصنع الصادرة من Quality Control توضح الكميات اللازمة للدراسات المطلوبة.
- في حالة التقدم لاستيراد خامات خاصة بتصنيع مستحضرات بنظام التصنيع بغرض التصدير:
- يتم تقديم موافقة من إدارة دعم التصدير على التصنيع بغرض التصدير الخاصة بالمستحضر
- في حالة عدم توافر شهادة GMP للخامة بالاشتراطات اللازمة، يسمح بالاستيراد بناء علي إرسال خطاب من الإيميل الرسمي للجهة المصدر إليها إلى الإيميل الرسمي لإدارة الاستيراد والإفراج الطبي الجمركي عن الخامات الدوائية بالموافقة علي استيراد الخامة من هذا المصدر.

➤ يسمح بالحصول علي خطاب الإفراج الطبي الجمركي المحرز لعينات الخامات الدوائية والمواد القياسية الواردة بغرض التحليل والتجارب أو العرض علي الشركات علي النحو التالي :

العينات الواردة من الخامات الدوائية والمواد القياسية:

يتم اصدار خطاب الإفراج الطبي الجمركي المحرز عن الرسائل المقدمة من الشركة خلال يوم عمل واحد وذلك بعد استيفاء المستندات التالية:

1- شركات ومصانع الأدوية "يسمح باستيراد عينات الخامات الدوائية والمواد القياسية" :-

• طلب الإفراج

• الفاتورة

• بوليصة الخاصة بالشحن

• تعهد صحة الأوراق المقدمة

2- مستوردي الخامات الدوائية "يسمح باستيراد عينات الخامات الدوائية بغرض العرض علي الشركات والمواد

القياسية بغرض التحليل" :-

• طلب الإفراج

• الفاتورة

• البوليصة الخاصة بالشحن

• قيد سجل مستوردي خامات دوائية مذكور به الشركة المسموح بالاستيراد منها في حالة استيراد المواد القياسية بكميات تجارية لتوريدها الي شركات الأدوية .

• تعهد صحة الأوراق المقدمة.

3- مراكز التكافؤ الحيوي ومراكز الثبات المقيدة بهيئة الدواء المصرية: "يسمح باستيراد عينات الخامات الدوائية والمواد القياسية" :-

• طلب الإفراج

• الفاتورة

• البوليصة الخاصة بالشحن

• رخصة مركز التكافؤ الحيوي أو مركز الثبات بهيئة الدواء المصرية.

• تعهد صحة الأوراق المقدمة.

➤ كما يسمح لمصانع الأدوية الحصول علي خطاب الإفراج الطبي الجمركي المحرز عن الكيماويات المعملية الواردة بغرض التحليل أو مراحل التصنيع الأولية .

### قواعد عامة يتم إتباعها فيما يخص الخامات الدوائية ومستلزمات التعبئة :

- يتم الالتزام بكافة قرارات هيئة الدواء المصرية وتوصيات إدارة البقطة الدوائية التي تخص المستحضرات والخامات .
- تلتزم جميع الشركات أن تكون الخامات غير الفعالة الواردة وكذلك مستلزمات التعبئة الواردة "Pharmaceutical grade"
- تلتزم الشركة أن تكون الفارماكوبيا/ المواصفة الخاصة بالخامة المطلوب استيرادها مطابقة للفارماكوبيا/ المواصفة المذكورة في بيان التركيب المعتمد بنفس الإصدار أو الإصدار الأحدث، ويسمح باستخدام خامات الـ Flavoring agents, Coloring agents, Fragrance بمواصفة In-house Specification .
- يتم تقديم صورة من شهادة الـ GMP للمادة الخام الفعالة على أن تكون شهادة الـ «GMP» سارية وصادرة باسم المصنع المنتج للمادة الخام الفعالة وصادرة من سلطة صحية حكومية معتمدة وموضح بها اسم الخامة الفعالة المطلوب استيرادها مع تقديم رابط على الموقع الرسمي للسلطة الصحية «official link» للتأكد من صحة الشهادة وفي حالة أن السلطة الصحية ليس لها رابط للتأكد من صحة الشهادات تلتزم الشركة بتقديم صورة من شهادة الـ GMP موثقة من الغرفة التجارية والسفارة ببلد المنشأ .
- في حالة استيراد خامات فعالة تدخل في تصنيع مستحضرات صيدلوية حديثة من دول لا تسمح السلطات الحكومية بها بإدراج تلك الخامات خلال فترة سريان براءة إختراعها إلى شهادة الـ GMP الصادرة للمصنع الخارجي ، يسمح باستيراد تلك الخامات دون التقيد بإدراج الخامة في شهادة الـ GMP الصادرة للمصنع الخارجي ، وذلك دعماً للصناعة الوطنية وتشجيعاً للشركات على سرعة تسجيل المستحضرات الجديدة والمبتكرة ، وذلك بعد دراسة طلب الشركة و العرض-حالة بحالة-على رئيس الإدارة المركزية للسياسات ودعم الأسواق، وذلك بعد تقديم المستندات التالية :
- **شهادة «GMP»** سارية باسم المصنع الخارجي المصنع للمادة الخام الفعالة صادرة من سلطة صحية حكومية معتمدة دون التقيد بإدراج المادة الخام بالشهادة.
- **خطاب صادر** من المصنع الخارجي يفيد بقيامه بتصنيع الخامة على نفس خط الإنتاج الحاصل علي شهادة الـ GMP .
- **خطاب صادر** من المصنع الخارجي يفيد بأنه سيتم إضافة الخامة إلى شهادة الـ GMP فور إنتهاء فترة سريان براءة إختراع الخامة الفعالة .
- وفي حالة خامات الـ Extracts, Elements & Vitamins والخامات الأولية والخامات غير الفعالة ومستلزمات التعبئة:
  - يسمح بتقديم صورة من شهادة الـ ISO وفقاً لنوع الصنف الوارد على أن تكون سارية وصادرة باسم المصنع المنتج للخامة/مستلزم التعبئة ، وأن تكون الشهادة معتمدة من الـ IAF (International Accreditation Forum) ، وأن يكون SCOPE الشهادة (Manufacturing) ويغطي الخامة الواردة أو مستلزم التعبئة الوارد على أن تلتزم الشركة أن تكون الخامة / مستلزم التعبئة الواردة Pharmaceutical grade .
  - **كما يسمح في بعض حالات** خامات الـ Extracts, Elements & Vitamins و بعض الخامات غير الفعالة ان يتم تقديم صورة من شهادة SQF, IFS, FSSC وفقاً لنوع الصنف الوارد على أن تكون سارية وصادرة باسم المصنع المنتج للخامة، وأن تكون الشهادة معتمدة من الـ IAF (International Accreditation Forum) ، وأن يكون SCOPE الشهادة (Manufacturing) ويغطي الخامة الواردة.

- يتم التأكد من صحة الشهادات المقدمة واعتماد الجهات المصدرة لها وفي حالة المخالفة تتحمل الشركة المستوردة المسؤولية كاملة دون أدنى مسؤولية على هيئة الدواء المصرية.
- يتم مراجعة المواقع الأتية وذلك لمتابعة صدور أي تحذير بخصوص المصنع الخارجي الذي يقوم بتصنيع الخامة من أحد الجهات التالية:-

**FDA Import Alert 66-40:**

[http://www.accessdata.fda.gov/cms\\_ia/importalert\\_189.html](http://www.accessdata.fda.gov/cms_ia/importalert_189.html)

**Suspension or Withdrawal of EDQM:**

<https://extranet.edqm.eu/publications/Recherches CEP.shtml>

**EUDRA «Statement of Non-Compliance»:**

<http://eudragmdp.ema.europa.eu/inspections/gmpc/searchGMPCCompliance.do>

- وفي حالة رغبة الشركة الاستيراد من مصنع خارجي صادر بشأنه تحذير من أي الجهات الثلاث السابق ذكرها:
  - تلتزم الشركة بتقديم شهادة GMP صادرة للمصنع الخارجي من إحدى السلطات المرجعية والمعتمدة Stringent Health Authority وتحتوي على الخامة على أن يكون تاريخ الشهادة أحدث من تاريخ هذا التحذير، ويتم ذلك قبل استيراد أو شراء هذه الخامات حرصاً على مصالح الشركات وصحة المريض المصري والهيئة غير مسؤولة عن أي خسائر تنجم عن عدم إتباع هذه التعليمات.
  - في حالة استيراد الخامة عن طريق **Supplier أو Broker** وليس من المصنع مباشرة:
    - يتم تقديم أصل العلاقة بين المصنع الخارجي والمورد علي ورق المصنع الخارجي موقع ومختوم وكامل البيانات بتاريخ حديث على أن يكون هذا الخطاب أصل موثق من الغرفة التجارية والسفارة ببلد المنشأ.
    - أو إرسال إيميل من الإيميل الرسمي للمصنع الخارجي مرفق به صورة العلاقة المقدمة إلى الإيميل الرسمي لإدارة الاستيراد والإفراج الطبي الجمركي عن الخامات الدوائية.
  - في حالة استيراد خامات مدرجة بجدول المفرقات (**H2O2 – Nitroglycerin**) تلتزم الشركة بالتقدم للحصول على موافقة استيرادية سنوية للخامة محددة الكمية كما تلتزم الشركة بتقديم موافقة الأمن العام أولاً كشرط للحصول على خطاب الإفراج الطبي الجمركي المحرز
  - بخصوص خامات (**حمض الكبريتيك – فينول- تولوين- هيكسامين – البروكسيدات العضوية- حمض السيتريك**) تلتزم الشركات أصحاب المستحضرات ومصانع الأدوية بالتقدم للحصول على موافقة استيرادية/سنوية محددة الكمية للخامة وفي حالة مستوردي الخامات الدوائية يسمح بالاستيراد بموجب أمر توريد من مصانع أدوية مقيمة بهيئة الدواء المصرية لتصنيع مستحضرات صيدلانية (بشرية/بيطرية) والحيوية والعشبية مسجلة أو قيد التسجيل بالهيئة
  - بعض الخامات تتطلب تقديم الشهادات الصحية اللازمة قبل الاستيراد أو عند الإفراج.

## 2- المستحضرات الطبية المسجلة (استيراد تام الصنع / بلك)

أولاً: الخطط والموافقات الإستيرادية للمستحضرات المسجلة بهيئة الدواء المصرية (المستحضرات الصيدلانية البشرية والعشبية و الطبية التكميلية والحيوية)

### قواعد عامة

- **تلتزم جميع الشركات الحاصلة علي قيد سجل مستوردي- أدوية بالتقدم للحصول على خطط استيرادية سنوية للمستحضرات المسجلة تامة الصنع بهيئة الدواء المصرية.**
- **في حالة المستحضرات المسجلة استيراد تعبئه (بلك)، يتم الاستيراد من خلال المصنع المسموح له بتعبئة المستحضر أو من خلال الشركة المستوردة / APPLICANT للمستحضر مع تقديم أوامر التوريد والتفويضات اللازمة عند الإفراج المحرز**
- **تكون صلاحية الخطط الاستيرادية عام مالي للشحن الكلي والجزئي.**
- **الالتزام بقرار السيد الدكتور رئيس هيئة الدواء المصرية رقم 39 لسنة 2025 بشأن عدم السماح باستيراد المستحضرات الطبية و الحيوية تامة الصنع او المعدة للتعبئة و التغليف داخل جمهورية مصر العربية ، التي تقل مدة صلاحيتها عن ثلثي إجمالي مدة صلاحية المستحضر المطبوع على العبوة ، على ان تحسب مدة الصلاحية المعتبرة للسماح بالأفراج و تداول المستحضر اعتبارا من تاريخ وصول الشحنة الى الموانئ المصرية ، كما يجوز في حالات الظروف الطارئة السماح باستيراد و تداول المستحضرات المشار إليها مع استثنائها من شرط مدة الصلاحية و ذلك بناء على مذكرة فنية تفصيلية مؤيدة بالاسباب و الدراسات السوقية تعدها الادارة المركزية للسياسات الدوائية و دعم الاسواق و تعتمد من رئيس الهيئة.**
- **تلتزم الشركة بتقديم الخطة مع تحديد الكميات المتوقع استيرادها بشكل ربع سنوي بما يضمن تغطية احتياجات السوق.**
- **تلتزم الشركات بالتقدم للحصول على الخطة الاستيرادية لعام آخر بفترة لا تقل عن ثلاثة أشهر قبل انتهاء صلاحية الخطة السارية.**
- **يتم إصدار الخطط الاستيرادية للمستحضرات تامة الصنع، وذلك بعد مراجعة الكميات المطلوب استيرادها من الشركة من قبل المختصين بالإدارة العامة للاستيراد والإفراج الطبي الجمركي، وذلك في ضوء معدلات الاستهلاك بالسوق المحلي خلال السنوات السابقة، أخذاً في الاعتبار معايير السوق الدوائي والمتغيرات الاقتصادية المؤثرة عليه، وفقاً لاعتبارات ضمان توافر الكميات اللازمة للسوق المصري والكميات المتوقع استهلاكها بالسوق المصري ، وبناءً على خطة توطین صناعة المستحضرات ، وكذا مدى توافر المثائل العلاجية ومعدلات نمو السوق المحلي ، وذلك كله بالتنسيق مع الإدارة العامة لدعم الأسواق واستمرارية العمل والإدارة العامة لدعم التصدير وتشجيع الاستثمار.**
- **في حالة تقدم الشركة بطلب للحصول على كميات أخرى لخطة تكميلية يتم دراسة طلب الشركة حاله بحالة طبقاً لمدى الاحتياج للمستحضر، وذلك بالتنسيق مع الإدارات المعنية بهيئة الدواء المصرية .**
- **يتم السماح للمكاتب العلمية باستيراد العينات الطبية المجانية من المستحضرات المسجلة بغرض الدعاية، ويتم إصدار خطط سنوية للعينات بشرط ألا تتجاوز نسبة 10% من إجمالي الكمية المذكورة بالخطة الاستيرادية للمستحضر أو 25% في حالة المستحضرات المسجلة حديثاً لأول مرة.**

➤ **في حالة الأمصال المسجلة متعددة الجرعات multiple doses** يقتصر تداولها على المناقصات والممارسات والمستشفيات.

➤ **في حالة الخطط الاستيرادية للمستحضرات الصيدلانية الواردة من المنطقة الحرة** يتم تقديم (شهادة تحليل المستحضر النهائي، شهادة تحليل الخامة الواردة التي تدخل في إنتاج المصنع، شهادة ربط (Batch Record) بين الخامة الواردة والمستحضر النهائي، شهادة GMP لمصنع الخامة) عند الإفراج المحرز.

➤ **في حالة طلب إصدار موافقات استيرادية لعبوات إستثنائية تامة الصنع:**

➤ **بعد انتهاء المهلة أو نفاذ الكميات المحددة من قبل اللجنة الفنية لمراقبة الأدوية أو لغير ذلك من الأسباب**، يكون للشركة أن تتقدم بطلب الموافقة علي عبوات استثنائية ، علي أن يتم دراسته بالتنسيق مع الإدارات المعنية والعرض على رئيس الإدارة المركزية للسياسات ودعم الأسواق، وإستثناء من القواعد العامة لا يستلزم إعادة العرض على اللجنة الفنية لمراقبة الأدوية، وذلك في مراعاة ضوء معايير السوق الدوائى والمتغيرات الاقتصادية المؤثرة عليه، وأهمها **موقف المثائل والبدائل المتوفرة للمستحضر في السوق المحلي ، ويتم إصدار تلك الموافقات طبقاً للضوابط التالية:**

- يسمح بإصدار تلك الموافقات للمستحضر لمدة عام واحد بحد أقصى، علي أن تكون كل موافقة صالحة للشحن الكلي، ثم إعادة تقييم الإجراءات المتخذة من الشركة نحو توطين الصناعة والإنتاج المحلي.
- إجمالي كميات الشحنات الإستثنائية لا يتعدى معدل الاحتياج السنوي للمستحضر.
- التزام الشركة بالإشتراطات الفنية الواردة بموافقة اللجنة الفنية لمراقبة الأدوية.

➤ **في حالة المستحضرات الهامة والاستراتيجية (Red label Products)** والتي تعاني نقص أو إزدياد احتياج طبقاً لتوصية إدارة متابعة توافر واستمرارية تداول المستحضرات، يسمح بإصدار موافقات استيرادية لعبوات إستثنائية لتلك المستحضرات دون الحاجة للعرض علي اللجنة الفنية لمراقبة الأدوية ، علي أن يتم معاملتها طبقاً لشروط وإجراءات استيراد طلبات الجهات والأفراد وذلك بعد العرض وموافقة رئيس الإدارة المركزية للسياسات الدوائية ودعم الأسواق، وذلك كله على مسئولية الجهة الطالبة والشركة صاحبة المستحضر، وذلك حرصاً علي الصالح العام لتوفير المستحضرات الهامة والاستراتيجية للمريض المصري.

**أ-الإجراءات والمستندات المطلوبة للحصول على خطة استيرادية للمستحضرات المسجلة استيراد تام الصنع/بلك:**

1. طلب الشركة .
2. قائمة بالمستحضرات المدرجة بالخطة السنوية للشركة والمصانع الخاصة بها والكمية المطلوبة لكل مستحضر والعبوة المطلوبة وذلك في نموذج التقديم
3. مستندات تسجيل وتسعير المستحضر
4. شهادة تداول المستحضر في بلد المنشأ (CPP) سارية
5. نموذج اعتماد الخطة لكل مستحضر من قبل الإدارة المركزية لتراخيص المؤسسات الصيدلانية، في حالة المستحضرات تامة الصنع .
6. قيد سجل مستوردين الأدوية الصادر للشركة مقيد به عقد الشركة الأجنبية / المستحضرات المطلوب استيرادها في حالة المستحضرات تامة الصنع.
7. تعهد صحة الاوراق المقدمة
8. في حالة التوريدات لجهات معينة أو تنفيذ المناقصات يتم تقديم أوامر التوريد أو عقود الشراء والتفويضات اللازمة.

**ب- الإجراءات و المستندات المطلوبة للحصول على موافقة استيرادية للمستحضرات المسجلة استيراد تام الصنع / بلك:**

1. تقديم طلب الشركة لإصدار موافقة استيرادية
2. مستندات تسجيل وتسعير المستحضر
3. شهادة تداول المستحضر في بلد المنشأ (CPP) سارية
4. قيد سجل مستوردي أدوية الصادر للشركة مقيد به عقد الشركة الأجنبية / المستحضرات المطلوب استيرادها في حالة المستحضرات تامة الصنع.
5. في حالة التوريدات لجهات معينة يتم تقديم أوامر التوريد أو عقود الشراء والتفويضات اللازمة
6. تعهد صحة الأوراق المقدمة
7. يتم تسليم الموافقة الاستيرادية خلال 48 ساعة بحد أقصى.

### ثانياً: الموافقات الاستيرادية للمستحضرات الخاصة بطلبات جهات أو أفراد (مستحضرات صيدلانية بشرية – حيوية) :

يسمح بإصدار موافقات استيرادية للمستحضرات (صيدلانية بشرية – حيوية) غير المسجلة بهيئة الدواء المصرية كطلبات جهات أو أفراد في حال عدم توافر مثائل مسجلة بالهيئة ومتداولة في السوق المحلي أو الكميات المتوفرة غير كافية لتغطية الاحتياجات طبقاً لإفادة إدارة متابعة التوافر واستمرارية تداول المستحضرات بهيئة الدواء المصرية.

#### قواعد عامة :

- الموافقة الاستيرادية تكون محددة الكمية وصالحة للشحن الكلي والجزئي: يتم الالتزام باستخدام المستحضر داخل نطاق الجهة/ الفرد وتحت مسؤوليتها وإشرافها الطبي الكامل دون أدنى مسؤولية على هيئة الدواء المصرية ولايسمح بمنحه لأية جهة أخرى بمقابل أو بدون مقابل ولا يستخدم في أى عرض غير المستورد من أجله إلا بعد الرجوع إلي هيئة الدواء المصرية.
- يتم متابعة توريد الكميات الواردة من المستحضر للجهة طالبة من خلال مفتشي الإدارة المركزية للتفتيش على المؤسسات الصيدلانية بهيئة الدواء المصرية .
- في حالة نقص بعض الأصناف الهامة والاستراتيجية بالبلاد يتم السماح باستيراد تلك المستحضرات تحت تصرف هيئة الدواء المصريه بدون تحديد الجهات التي سيتم التوريد لها وذلك بكمية تحدها إدارة متابعة توافر واستمرارية تداول المستحضرات طبقاً لتقدير الاحتياجات المطلوبة على أن تظل تلك الكمية تحت تصرفها ، ويتم عمل قيد مستندي بأوجه الصرف ويتم المراقبة ومتابعة التوريد من خلال مفتشي الإدارة المركزية للتفتيش على المؤسسات الصيدلانية، وذلك وفقاً للإجراءات و القواعد المنظمة في هذا الشأن والتنسيق مع الإدارات المعنية بهيئة الدواء المصرية.
- في حالة طلبات استيراد المستحضرات الصيدلانية غير المرجعية والواردة كطلبات جهات تلنزم الشركة/الجهة المستوردة بإجراء الفحص الفني بالإدارة المركزية للرقابة الدوائية، وتقديم نتيجة الفحص الفني عند التقدم للحصول على موافقة استيرادية
- في حالة طلبات استيراد المستحضرات الحيوية المرجعية / الغير المرجعية والواردة كطلبات جهات أو أفراد تلنزم الشركة/الجهة المستوردة بإجراء الفحص الفني بالإدارة المركزية للمستحضرات الحيوية والمبتكرة والدراسات الإكلينيكية، وتقديم نتيجة الفحص الفني عند التقدم للحصول على موافقة استيرادية
- في حالات تقديم طلبات استيراد لمستحضرات مشتراه لصالح الجهات الحكومية الخاضعة لأحكام قانون رقم 151 لسنة 2019 ، يتم تقديم موافقة الهيئة المصرية للشراء الموحد على استيراد المستحضر
- يسمح باستيراد المستحضرات المسجلة حديثاً والتي كان يتم استيرادها كطلبات جهات و أفراد بنفس شروط استيرادها سابقاً لمدة لا تزيد عن ستة أشهر وذلك لحين الانتهاء من الاشتراطات اللازمة لتداول المستحضر بالعوبات المسجلة، وبنفس اشتراطات ومسئوليات توريدها كطلبات جهات وأفراد.

## الإجراءات :

### أ- الموافقات الاستيرادية طلبات الجهات (مستحضرات مسجلة ومتداولة بإحدى الدول المرجعية او مستحضرات غير مرجعية متداولة في إحدى الدول المرجعية) :

تكون صلاحية الموافقة الاستيرادية ستة أشهر منذ تاريخ صدورها  
المستندات والإجراءات المتبعة للحصول على موافقة استيرادية:

1. طلب الاستيراد
2. خطاب من الجهة الطالبة بالحاجة للمستحضر الصيدلي غير المسجل بهيئة الدواء المصرية وبكمية (يتم تحديدها) لعلاج المرضى خلال مدة ستة أشهر
3. شهادة CPP سارية – شهادة تفيد تسجيل المستحضر في بلد المنشأ والتداول في إحدى الدول المرجعية / (WHO prequalified)
4. قيد سجل المستوردين مضاف إليه الشركة أو عقد وكالة Agency Agreement or Authorization letter
5. تلتزم الشركة بإبلاغ مركز اليقظة الدوائية المصري بهيئة الدواء المصرية عن أي آثار عكسية قد تنتج من استخدام المستحضر المذكور.
6. في حالة المستحضرات الحيوية تلتزم الشركة/الجهة المستوردة بإجراء الفحص الفنى بالإدارة المركزية للمستحضرات الحيوية والمبتكرة والدراسات الإكلينيكية، وتقديم نتيجة الفحص الفنى عند التقدم للحصول على موافقة استيرادية

### ب- الموافقات الاستيرادية طلبات الجهات (مستحضرات غير مسجلة وغير متداولة بإحدى الدول المرجعية):

- يشترط عدم تمكن الجهة الطالبة / الشركة المستوردة من توفير مثائل مسجلة ومتداولة في إحدى الدول المرجعية
  - تكون صلاحية الموافقة الاستيرادية 3 أشهر منذ تاريخ صدورها
  - تتقدم الشركة/ الجهة المستوردة بخطاب يفيد الالتزام بتطبيق أى أنشطة إضافية لإدارة مخاطر المستحضر تحت الإشراف الطبى و مسؤولية الجهة
  - يتم تحليل التشغيلات الواردة بمعامل هيئة الدواء المصرية ولا يتم الإفراج النهائي والتداول إلا بعد صدور المطابقة
- المستندات والإجراءات المتبعة للحصول على موافقة استيرادية:

1. طلب الاستيراد
2. خطاب من الجهة الطالبة بالحاجة للمستحضر الصيدلي الغير مسجل بهيئة الدواء المصرية وبكمية (يتم تحديدها) لعلاج المرضى وعدم تمكن الجهة الطالبة / شركة المستوردة من توفير مثائل من دول مرجعية
3. شهادة تسجيل وتداول المستحضر في بلد المنشأ (شهادة CPP)
4. قيد سجل المستوردين مضاف إليه الشركة أو عقد وكالة Agency Agreement or Authorization letter
5. تلتزم الشركة/الجهة المستوردة بإجراء الفحص الفنى بالإدارة المركزية للرقابة الدوائية / الإدارة المركزية للمستحضرات الحيوية والمبتكرة والدراسات الإكلينيكية وفقاً لنوع المستحضر صيدلى/ حيوى، وتقديم نتيجة الفحص الفنى عند التقدم للحصول على موافقة استيرادية

### ج- الموافقات الاستيرادية طلبات الأفراد (مستحضرات مسجلة ومتداولة بإحدى الدول المرجعية):

تكون صلاحية الموافقة الاستيرادية ستة أشهر منذ تاريخ صدورها.

#### **المستندات والاجراءات المتبعة لإصدار موافقة استيرادية للأدوية طلبات الأفراد:**

1. طلب الاستيراد
2. تقرير طبي معتمد من الطبيب المعالج موضحاً اسم المريض وحالة المريض والجرعة المطلوبة وتحديد فترة العلاج الخاصة به على أن تكون الكمية المطلوبة تكفي للعلاج لمدة 6 شهور كحد أقصى على أن يتعهد الطبيب المعالج باستخدام الدواء المطلوب تحت إشرافه وعلى مسؤوليته الشخصية دون أدنى مسؤولية على هيئة الدواء المصرية نظراً لأن الدواء المطلوب غير مسجل وغير مسعر بهيئة الدواء المصرية.
3. شهادة تسجيل وتداول المستحضر في إحدى الدول المرجعية (شهادة الـ CPP سارية) .
4. قيد سجل المستوردين مضاف إليه الشركة أو عقد وكالة Agency Agreement or Authorization letter
5. في حالة المستحضرات الحيوية تلتزم الشركة/الجهة المستوردة بإجراء الفحص الفنى بالإدارة المركزية للمستحضرات الحيوية والمبتكرة والدراسات الإكلينيكية، وتقديم نتيجة الفحص الفنى عند التقدم للحصول على موافقة استيرادية.

### ثالثاً: الموافقات الاستيرادية للمستحضرات الواردة كمنح أو هبات (Donation)

- يسمح باستيراد المستحضرات الطبية والحيوية الواردة كمنح وهبات وفقاً للقواعد المنظمة لقبول المنح والهبات؛ مع استيفاء المتطلبات الفنية التالية:
- يتم تطبيق قرار رئيس مجلس الوزراء رقم 869 لعام 2010 وتعديله رقم 1818 لعام 2019 بشأن الضوابط وقواعد الرقابة الخاصة بالمنح والهبات والتبرعات المقدمة،

#### المستندات والإجراءات المتبعة لإصدار موافقة استيرادية للمستحضرات الواردة كمنح أو هبات (Donation):

1. طلب الاستيراد
  2. موافقة رئيس الجهة أو السلطة المختصة على قبول المنحة طبقاً لقرار مجلس الوزراء رقم 1818 لسنة 2019
  3. خطاب Donation letter من الجهة المانحة
  4. تعهد من الجهة باستخدام الأصناف الواردة على مسئوليتها و تحت إشرافها الطبي دون أدنى مسئولية على هيئة الدواء المصرية، في حالة المستحضرات غير المسجلة
  5. فاتورة و الـ Packing list الموضح به الأصناف الواردة
  6. شهادات تحليل بنفس أرقام التشغيلات الواردة
  7. شهادة تفيد تداول المستحضر الوارد ببلد المنشأ (CPP) او ما يفيد اعتماد منظمة الصحة العالمية WHO Prequalified Medicines أو FDA/EMA Approval أو تقديم أي شهادات جودة للمصنع مثل GMP وذلك في حالة تعذر إحضار شهادة CPP للمستحضر
- على ألا تقل المدة المتبقية من صلاحية التشغيلات الواردة من المستحضرات عن 6 أشهر من تاريخ إصدار خطاب الإفراج

#### المحرز

#### رابعاً: الإفراج الطبي الجمركي المحرز عن المستحضرات المستوردة

يتم منح الإفراج الطبي الجمركي المحرز عن الرسائل المقدمة من الشركة خلال يوم عمل واحد بعد تقديم المستندات على النحو التالي:

- طلب الإفراج
  - الفاتورة ومطابقتها بالموافقة/ الخطة الاستيرادية للمستحضر مع تخصيص الكميات الواردة منها.
  - بوليصة الشحن
  - شهادة بلد المنشأ certificate of origin
  - Packing List
  - شهادات التحليل للتشغيلات الواردة
  - تعهد صحة الأوراق المقدمة
- تتسلم الشركة خطاب الإفراج المحرز والفاتورة المعتمدة بعد ختمها بختم النسر وبوليصة الشحن وذلك للإفراج المحرز على الشحنة من الجمارك.
- يتم تسليم الشركة خطاب الإفراج المحرز عن مشمول الفاتورة على ألا يتم فض مشمولها إلا من خلال مفتشي الإدارة المركزية للتفتيش على المؤسسات الصيدلانية بهيئة الدواء المصرية.
- يتم الالتزام بكافة الاشتراطات الواردة بالموافقة الاستيرادية.
- يسمح بإصدار خطاب إفراج طبي جمركي محرز مباشر للعينات Demonstration Samples للمستحضرات المسجلة أو المقدمة للتسجيل فقط مع تعهد المكتب العلمي بأن الصنف الوارد خالي من أي مواد لها تأثير دوائي و عدم استخدام ال DEMO الوارد على المرضى و أنه بغرض الدعاية وتعليم المرضى فقط وعدم تداوله في السوق المحلي .
- يتم الإفراج المباشر عن العينات من المستحضرات الواردة بغرض اجراء التحليل او الدراسات لصالح شركات ومصانع الأدوية و مراكز التكافؤ الحيوي المقيدة بهيئة الدواء المصرية و ذلك بدون موافقة استيرادية مسبقة مع توضيح الغرض من الاستيراد وتقديم الأوراق اللازمة .

#### خامساً: الإجراءات المتبعة للإفراج عن المستحضرات الخاصة بإجراء التجارب الإكلينيكية

يتم منح الإفراج الطبي الجمركي المحرز عن الرسائل المقدمة من الشركة خلال يوم عمل واحد بعد تقديم المستندات على النحو التالي:

- طلب إفراج مرفق به المستندات المتعلقة ببروتوكول الدراسة وأماكن الدراسة والكميات المطلوبة
- تفويض من الجهات البحثية للشركة مقدمة الطلب
- موافقة هيئة الدواء المصرية - الإدارة المركزية للمستحضرات الحيوية والمبتكرة والتجارب الإكلينيكية علي إجراء الدراسة
- موافقة المجلس الأعلى لمراجعة أخلاقيات البحوث الطبية الاكلينيكية على البروتوكول المقدم / موافقة لجنة أخلاقيات البحث العلمي على بروتوكول الدراسة
- فاتورة وبوليصة الشحن
- Packing List
- شهادة تحليل للتشغيلات الواردة من المستحضر
- تعهد من الشركة/ جهة مقدمة الطلب بصحة جميع الأوراق المقدمة.
- يتم تسليم الشركة خطاب الإفراج المحرز عن مشمول الفاتورة على ألا يتم فض مشمولها إلا من خلال مفتشي الإدارة المركزية للتفتيش على المؤسسات الصيدلانية بهيئة الدواء المصرية .

## الإجراءات المتبعة لإصدار الموافقات الاستيرادية وخطابات الإفراج الطبي الجمركي في حالات الطوارئ والأوبئة الشروط العامة التي تحدد المستحضرات التي تندرج تحت حالة الطوارئ:

- 1- صدور رخصة استخدام طارئ للمستحضر من هيئة الدواء المصرية
- 2- إدراج المستحضر في بروتوكولات العلاج الخاصة بحالة الطوارئ المعلنة من قبل وزارة الصحة المصرية مع عدم توافر البدائل والمثائل المسجلة لهذه المستحضرات بالكميات التي تكفي احتياج المرضى لفترة يتم تحديدها من قبل إدارة متابعة توافر واستمرارية تداول المستحضرات بهيئة الدواء المصرية

### الإجراءات:

- يتم إصدار الموافقة الاستيرادية أو خطاب الإفراج الطبي الجمركي المحرز في خلال يوم عمل واحد من تقديم الملف
- يتم تقديم طلب الموافقة الاستيرادية والإفراج الطبي الجمركي من الجهة الطالبة / الشركة المستوردة في صورة ملف أو بريد إلكتروني دون التقيد بطرق التقديم الرسمية أو بأوقات العمل الرسمية أو أيام العمل الرسمية، وذلك طبقاً لدرجة أهمية الطلب المقدم ويتم إصدارهما في نفس يوم تقديم الطلب وذلك في الحالات والمستحضرات التي ينطبق عليها شروط حالات الطوارئ والأوبئة
- يتم توضيح بيانات المستحضر الوارد من خلال أى من الآتى :
  - طلب الاستيراد الخاص بالمستحضر
  - الفاتورة و الـ Packing list
  - الشهادات الخاصة بالتشغيلات الواردة (Summary protocol – COA - Batch release)
  - يتم إصدار الموافقة الاستيرادية طبقاً لرخصة الاستخدام الطارئ الصادرة للمستحضر أو بناء على موافقة السلطات الصحية من الدول المرجعية للمستحضر مثال: (FDA – EMA – TGA, ----) أو منظمة الصحة العالمية (WHO), دون التقيد بتقديم شهادة CPP للمستحضر مع التزام الشركة / الجهة بتقديم أوامر توريد بالكمية المطلوبة من المستحضر لمواجهة الأزمة
  - يتم متابعة الالتزام بالشروط الواردة بالموافقة الاستيرادية والإفراج النهائي عن المستحضرات من خلال مفتشي الإدارة المركزية للتنقيش على المؤسسات الصيدلانية بهيئة الدواء المصرية
  - الالتزام بإبلاغ مركز اليقظة عن أي آثار عكسية قد تنتج من استخدام المستحضر و تطبيق اي أنشطة اضافية لإدارة مخاطر المستحضر

## قواعد وإجراءات الاستيراد والإفراج عن المستحضرات والمواد المدرجة على الجداول الملحقه بقانون مكافحة المخدرات المصري

### الاختصاص:

- استيراد المستحضرات والمواد المدرجة على الجداول الملحقه بقانون مكافحة المخدرات المصري او المواد الخاضعة للرقابة داخل جمهورية مصر العربية .
- قواعد عامة لإستيراد المواد والمستحضرات المدرجة على الجداول الملحقه بقانون مكافحة المخدرات المصري :
- تلتزم جميع الشركات /المصانع بالتقدم للحصول على خطة استيرادية سنوية للخامات الفعالة التي تدخل في تصنيع الأدوية المخدرة المسجلة بهيئة الدواء المصرية الخاصة بالشركة.
- تلتزم جميع الشركات بالتقدم للحصول على خطة استيرادية سنوية للأدوية المخدرة المسجلة تامة الصنع /استيراد تعبئة الخاصة بالشركة
- تكون صلاحية الخطط الاستيرادية السنوية عام ميلادي ومحددة الكمية طبقاً لما هو مسموح به بناءً على حصة مصر الدولية من هذه المواد Estimates

### أولاً: إجراءات إصدار موافقة / خطة استيرادية سنوية للمواد والمستحضرات المدرجة على الجداول الملحقه بقانون مكافحة المخدرات المصري :

- يتم الالتزام بنفس إجراءات إصدار الموافقات الاستيرادية / السنوية للخامات الدوائية وكذلك إجراءات الموافقات الاستيرادية والخطط الاستيرادية السنوية للمستحضرات الصيدلانية المسجلة تام الصنع /استيراد تعبئة.

### ثانياً: إجراءات الإفراج عن المواد والمستحضرات المدرجة على الجداول الملحقه بقانون مكافحة المخدرات المصري :

- يتم إصدار إذن الجلب للمواد والمستحضرات المدرجة على الجداول الملحقه بقانون مكافحة المخدرات المصري الصادر لها موافقة /خطة استيرادية على النحو الآتي:
  - طلب علي ورق الشركة موضح به اسم الخامة أو المستحضر بالكمية المطلوبة
  - موافقة /خطة إستيرادية
  - فاتورة مبدئية
  - خطاب أو بريد إلكتروني من المورد مذكور به عنوان المورد بالتفصيل
  - تعهد صحة البيانات المقدمة
- في حالة استيراد خامات مخدرة بغرض عمل تشغيلية تجريبية Pilot Batch أو بغرض التجارب والأبحاث R&D لمستحضر قيد التسجيل بهيئة الدواء المصرية أو بغرض تقييم مورد جديد لمستحضر مسجل بهيئة الدواء المصرية أو مواد قياسية أو العينات، يتم إصدار إذن جلب بدون موافقة استيرادية مسبقة .
- يتم إصدار إذن السحب للخامات والعينات والمستحضرات على النحو الآتي:
  - طلب علي ورق الشركة موضح به اسم الخامة أو المستحضر بالكمية المطلوبة
  - إذن الجلب الصادر للخامة أو المستحضر
  - الفاتورة

- بوليصة الشحن
  - تعهد صحة الأوراق .
  - شهادات التحليل للتشغيلات الواردة.
  - يتم تسليم الشركة إذن السحب وفاتورة معتمدة من هيئة الدواء المصرية ومختومة بخاتم شعار الجمهورية وذلك للإفراج المحرز عن الشحنة من الجمارك على ألا يتم فُض مشمول الرسالة الواردة إلا من خلال مفتشى الإدارة المركزية للتفتيش على المؤسسات الصيدلانية بهيئة الدواء المصرية.
  - يتم إفادة مفتشى الإدارة المركزية للتفتيش على المؤسسات الصيدلانية بهيئة الدواء المصرية بالشحنات والكميات التي تم الإفراج عنها لهذه الشركات، لمتابعة هذه الشحنات والتأكد من تسليمها للجهات الطالبة لها .
  - يتم إصدار إذن التصدير على النحو الآتي:
- في حالة الخامات والمستحضرات:**

- طلب محول من إدارة التصدير مرفقاً به جميع الأوراق وهي كالتالي:
- طلب علي ورق الشركة
- فاتورة موضح بها المواد أو المستحضرات التي سيتم تصديرها
- أوراق التسجيل الخاصة بالمستحضرات، وفي حالة الخامات موافقة من السلطة المختصة بالدولة المستوردة بالموافقة علي التصدير.
- إذن جلب من السلطة المختصة بالدولة المستوردة في حالة تصدير مستحضرات مدرجة على الجداول الملحقه بقانون مكافحة المخدرات المصري.

**- في حالة الكيماويات:**

- طلب علي ورق الشركة
  - السجل الصناعي أو السجل التجاري
  - البطاقة الضريبية
  - فاتورة
  - إذن جلب من السلطه المختصة بالدولة المستورده
  - يتم إصدار خطاب عدم الممانعة **Non-Objection Letter** على النحو الآتي:
  - طلب علي ورق الشركة موضحاً به اسم المستحضر أو الخامة التي سوف يتم استيرادها وجهة الاستيراد والكميات
  - فاتورة
  - إيميل من السلطة المختصة موضحاً به أن هذه المستحضرات أو الخامات تخضع للرقابة داخل الدولة المصدرة
- مع العلم أن جميع الإجراءات السابقة تنطبق على خامات الاسيتون والبتواسيوم برمنجنات فيما عدا صدور الخطة الاستيرادية فيتم من هيئة التنمية الصناعية وليس هيئة الدواء المصرية في حالة الصناعات غير الدوائية.

## قواعد واجراءات الاستيراد والإفراج الطبي الجمركي عن المطهرات والمبيدات ومستحضرات التجميل

### 1. المطهرات

#### الاختصاص:

- استيراد المطهرات المسجلة بهيئة الدواء المصرية المسجلة تام الصنع وخاماتها، والإفراج عنها
- تلتزم جميع الشركات بالتقدم للحصول على موافقة استيرادية سنوية للخامات التي تدخل في تصنيع مطهرات مسجلة بهيئة الدواء المصرية غير محددة الكمية صالحة لمدة عام من تاريخ صدورها على أن تلتزم الشركة بالتقدم قبل انتهاء صلاحية الموافقة بمدة لا تقل عن ثلاثة أشهر للحصول على موافقة استيرادية سنوية لعام آخر.
- تلتزم جميع الشركات بالتقدم للحصول على خطط استيرادية للمستحضرات تامة الصنع على أن تكون صلاحية الخطة عام مالي على أن تلتزم الشركة بالتقدم قبل انتهاء صلاحية الخطة بمدة لا تقل عن ثلاثة أشهر للحصول على خطة لعام آخر
- الإجراءات

#### أولاً: الإجراءات المتبعة للحصول على موافقة /خطة استيرادية سنوية

- طلب لإصدار خطة / موافقة استيرادية سنوية
- مستندات تسجيل المستحضر بالمرفقات اللازمة
- الشهادات الخاصة بالمستحضر حسب تصنيف المستحضر ISO CPP, Free Sale, CE, GMP
- قيد سجل المستوردين للشركة المستوردة مضاف إليه المستحضر في حالة المستحضرات تامة الصنع
- يتم تقديم تعهد بصحة البيانات المقدمة

#### ثانياً: الإجراءات المتبعة للإفراج عن المطهرات

- يتم منح الإفراج الطبي الجمركي المحرز عن الرسائل المقدمة من الشركة خلال يوم عمل واحد ويتم تقديم المستندات على النحو التالي:
- طلب الإفراج
- الفاتورة
- البوليصا
- تعهد صحة الأوراق المقدمة
- Packaging List
- في حالة الاستيراد من المنطقة الحرة يتم تقديم شهادة بلد المنشأ وشهادات التحليل
- في حالة الخامات التي تطلب اشتراطات صحية معينة يتم استيفاء الشهادات اللازمة
- يتم الالتزام بكافة الاشتراطات الواردة بالخطة /الموافقة الاستيرادية
- يتم تسليم الشركة خطاب إفراج طبي جمركي محرز وفاتورة معتمدة من هيئة الدواء المصرية ومختومة بخاتم شعار الجمهورية، وذلك للإفراج المحرز عن الشحنة من الجمارك على ألا يتم فض مشمولها إلا من خلال مفتشي الإدارة المركزية للتفتيش على المؤسسات الصيدلانية بهيئة الدواء المصرية.

## 2. المبيدات الحشرية

أولاً: القواعد والإجراءات المتبعة لاستيراد المبيدات الحشرية المنزلية والصحة العامة/ مبيدات الآفات – طوارد طبيعية (تام الصنع)

### الاختصاص:

استيراد المبيدات الحشرية المسجلة تام الصنع بهيئة الدواء المصرية وخاماتها ، والإفراج عنها

### 1. إصدار الموافقات الاستيرادية للشحن الكلي محددة الكمية للمبيدات الحشرية المنزلية:

- خامات المبيدات التي تدخل في تصنيع مبيدات حشرية منزلية مقدمة للتسجيل أو لإعادة التسجيل بغرض إجراء الأبحاث والدراسات اعتماداً على موافقة السير في إجراءات التسجيل لتلبية احتياجات السوق المحلي ولا يشترط لها أوامر توريد
- المبيدات الحشرية تامة الصنع قيد التسجيل بغرض إجراء الأبحاث والدراسات اعتماداً على موافقة السير في إجراءات التسجيل
- بخور الناموس (طارد طبيعي) المسجل بالهيئة

علي أن يتم إصدار الموافقات الاستيرادية بعد العرض على لجنة استيراد المبيدات الحشرية

### 2. إصدار الخطط الانتاجية السنوية للخامات الخاصة بتصنيع المبيدات الحشرية:

- تلتزم جميع الشركات المصنعة بالتقدم للحصول على خطة انتاجية سنوية لخامات المبيدات الحشرية المسجلة لها
- تلتزم الشركة بتقديم الخطة مع تحديد الكميات المتوقع استيرادها خلال العام
- صلاحية الخطة عام ميلادي للشحن الكلي و الجزئي
- تلتزم الشركة بالتقدم للحصول على خطة انتاجية سنوية لعام ميلادي آخر بفترة لا تقل عن ثلاثة اشهر قبل انتهاء صلاحية الخطة السارية

• يتم إصدار الخطة الانتاجية بعد العرض على اللجنة الفرعية لاستيراد المبيدات الحشرية

### 3. إصدار موافقات استيرادية لمبيدات الصحة العامة:

- يتم إصدار الموافقة الاستيرادية لخامات المبيدات بكمية محددة صالحة للشحن الكلي تكفي لانتاج المستحضر بالكمية المذكورة بأوامر التوريد بعد العرض على لجنة استيراد المبيدات الحشرية بالهيئة

### 4. إصدار الخطط الانتاجية لخامات مبيدات الصحة العامة:

- يتم إصدار خطة استيرادية نصف سنوية (مدة 6 شهور) للشركات المصنعه مع التقييم عند نهاية المدة وتجديد إصدار الخطة مع الالتزام بالضوابط التالية:

◇ إفادة الإدارة المركزية للتفتيش على المؤسسات الصيدلانية بهيئة الدواء المصرية بخضوع المصنع للتفتيش الدوري ومتابعة كميات الخامات الواردة وكميات المستحضرات النهائية المنتجة ومتابعة توريدها.

◇ تعهد بإعادة تصدير أي كميات متبقية من المواد الخام والمنتجات تامة الصنع منتهية الصلاحية والغير صالحة للتصنيع أو للاستخدام وذلك وفقاً للقواعد والإجراءات المعمول بها

◇ تقديم بيان معتمد من مفتشي الإدارة المركزية للتفتيش على المؤسسات الصيدلانية بهيئة الدواء المصرية موضحاً به متابعة التوريدات الفعلية ومتابعة الأرصدة من الخامات والمستحضرات تامة الصنع لدى الشركة

• يتم احتساب الكميات بالخطط الانتاجية استرشاداً بالآتي :

◇ الكميات الاستيرادية الفعلية خلال العامين السابقين

◇ المخزون الحالي والكميات المنصرفة طبقاً لإفادة مفتشي الإدارة المركزية للتفتيش على المؤسسات الصيدلانية بهيئة الدواء المصرية

◇ لا تتعدى الكمية المسموح استيرادها الطاقة الانتاجية طبقاً للسجل الصناعي للمصنع

◇ وجود حد أدنى للطلب لدى المورد (وفقاً للحالة)

◇ تقدم الشركة أوامر شراء مبدئية حال وجودها في حالة مبيدات الصحة العامة

5. الإجراءات المتبعة لإصدار موافقة استيرادية عن مبيدات الآفات – طوارد طبيعية (تام الصنع):

يتم إصدار الموافقة الاستيرادية للفاتورة الواحدة صالحة للشحن الكلي – للشركات الحاصلين علي قيد سجل مستوردين المبيدات الحشرية بهيئة الدواء المصرية، وذلك بعد استيفاء المتطلبات الآتية:

1- الفاتورة

2- صورة من قيد سجل مستوردين مبيدات بهيئة الدواء المصرية

3- إخطار تسجيل سارى بمرفقاته

4- شهادة جودة للمصنع الخارجى (ISO or free sale or GMP,...) أو أى شهادة جودة أخرى

5- تعهد من المورد الخارجى والشركة المستوردة بإعادة تصدير الشحنة فى حالة عدم مطابقتها للمواصفات

6- علاقة موثقة بين المصنع و المورد

يتم العرض على اللجنة الفرعية لاستيراد المبيدات الحشرية وخامتها ويتم إصدار الموافقة الاستيرادية بناءً على موافقة اللجنة

ثانياً: القواعد والإجراءات المتبعة للإفراج عن المبيدات الحشرية المنزلية ومبيدات الصحة العامة

يتم منح خطاب الإفراج الطبي الجمركي المحرز عن الرسائل المقدمة من الشركة خلال يوم عمل واحد

يتم تقديم المستندات على النحو التالي:

◇ طلب الإفراج

◇ الفاتورة ومطابقتها بالموافقة الاستيرادية أو الخطة

◇ البوليصة الخاصة بالشحن

◇ تعهد صحة الأوراق المقدمة

◇ شهادات التحليل للتشغيلات الوارده

◇ Packing List

◇ في حالة الاستيراد من المنطقة الحرة يتم تقديم شهادة بلد المنشأ وشهادات التحليل

◇ يتم الالتزام بكافة الاشتراطات الواردة بالخطة الاستيرادية

◇ يتم تسليم الشركة خطاب إفراج طبي جمركي محرز وفاتورة معتمدة من هيئة الدواء المصرية ومختومة بخاتم شعار

الجمهورية، وذلك للإفراج المحرز عن الشحنة من الجمارك على ألا يتم فض مشمول الرسالة الواردة إلا من /خلال مفتشى

الإدارة المركزية للتفتيش على المؤسسات الصيدلانية بهيئة الدواء المصرية

### 3. مستحضرات التجميل:

#### الاختصاص:

الاستيراد و الافراج عن مستحضرات التجميل وخاماتها ومستلزمات التعبئة الخاصة بها

**أولاً: الإجراءات المتبعة لإصدار موافقة استيرادية لمستحضرات التجميل وخاماتها ومستلزمات التعبئة الخاصة بها**

**أولاً : موافقة استيرادية لمستحضرات تجميل تامة الصنع:**

يتم إصدار الموافقة الاستيرادية لشركات وكلاء مستحضرات التجميل الحاصلين علي قيد سجل مستوردين التجميل بهيئة الدواء المصرية -للفاتورة الواحدة صالحة للشحن الكلي - وذلك علي النحو التالي:

• طلب الشركة

• الفاتورة

• صورة من إخطارات التسجيل المعتمده والإضافات والتعديلات عليها وفقاً للقرار الوزاري 151، وفيما يخص المستحضرات التجميل المدرجة بنظام Notification System بقرار رئيس هيئة الدواء المصرية رقم 122 لسنة 2022 ، يتم مراجعة البيانات على نظام الإدراج أو تقديم Notification license الصادرة من الإدارة العامة لتسجيل مستحضرات التجميل

• صورة من قيد سجل مستوردين تجميل بهيئة الدواء المصرية

**ثانياً : موافقة استيرادية لخامات مستحضرات التجميل ومستلزمات التعبئة الخاصة بها:**

يتم إصدار الموافقة الاستيرادية -للفاتورة الواحدة صالحة للشحن الكلي - لخامات التجميل ومستلزمات التعبئة للشركات والمصانع المحلية أصحاب مستحضرات التجميل كما يتم إصدار موافقة استيرادية لخامات التجميل لمستوردي خامات التجميل الحاصلين علي قيد سجل مستوردي خامات تجميل على النحو التالي:

• طلب الشركة

• الفاتورة

• صورة من إخطارات التسجيل المعتمده والإضافات والتعديلات عليها وفقاً للقرار الوزاري 151، وفيما يخص المستحضرات التجميل المدرجة بنظام Notification System بقرار رئيس هيئة الدواء المصرية رقم 122 لسنة 2022 ، يتم مراجعة البيانات على نظام الإدراج أو تقديم Notification License الصادرة من الإدارة العامة لتسجيل مستحضرات التجميل

• صورة من قيد سجل مستوردين خامات تجميل بهيئة الدواء المصرية في حالة مستوردي خامات التجميل

• **Material Safety Data Sheet**

• **خطاب** من المصنع الخارجي يفيد بمصدر المادة الخام وفي حالة الخامات التي تطلب اشتراطات صحية معينة يتم استيفاء الشهادات اللازمة عند الإفراج المحرز

• **في حالة الألوان أو الخامات سابقة الخلط والتجهيز** يتم تقديم بيان تركيب الألوان من المصنع الخارجي ومطابقتها ببيان التركيب المعتمد

• **في حالة الخامات الخاصة بتصنيع مستحضرات تجميل للتصدير**، يتم تقديم تعهد من المصنع بأن الوارد بالفاتورة لانتاج مستحضر للتصدير فقط ولا يتم تداوله في السوق المحلي

### ثالثاً : القوائم البيضاء فيما يخص استيراد خامات التجميل ومستحضرات التجميل المرجعية تامة الصنع:

القوائم البيضاء هي القوائم التي يدرج فيها الشركات القائمة علي صناعة واستيراد مستحضرات التجميل، والملتزمة بالقواعد المنظمة وكافة الإجراءات والمستوفية لمعايير الإدراج بالقوائم البيضاء من دعم للصناعة المحلية، والالتزام بالقواعد المنظمة لعملية الاستيراد والإفراج الطبي الجمركي والمطابقة للمواصفات والجودة

#### الإجراءات:

- تتقدم الشركة بطلب الانضمام للقائمة البيضاء
- يتم ملء استبيان إلكتروني يتضمن عدد من الأسئلة موجهة للشركات لقياس المعايير الثلاث الموضحة أعلاه
- يتم تقييم ومراجعة الاستبيان من قبل الإدارة العامة للاستيراد والإفراج الطبي الجمركي، وعمل زيارة ميدانية من قبل التفيتش الصيدلي حال الحاجة
- يتم إصدار شهادة للشركة بانضمامها للقائمة البيضاء مرفقاً بها ملحق يتضمن مستحضرات التجميل المرجعية تامة الصنع
- في حال اعتماد الشركة بالقائمة البيضاء؛ يتم السماح لها بالاستيراد دون اشتراط الحصول على موافقات استيرادية مسبقة، وذلك لخامات مستحضرات التجميل ومستلزمات التعبئة وكذلك مستحضرات التجميل تامة الصنع
- فترة تجديد الشهادة عام من تاريخ صدورهما، ويتم تجديد طلب الانضمام وفحصه مرة أخرى سنوياً خلال تلك الفترة:
- في حال ارتكاب الشركة مخالفة جسيمة، يتم منع الشركة مؤقتاً من الانضمام إلى القائمة البيضاء لمدة ثلاثة أشهر، يحق للشركة التعديل بالملحق المرفق بشهادة الانضمام للقائمة البيضاء لإضافة/ أو حذف مستحضرات/أو خامات

#### الإجراءات المتبعة للإفراج عن مستحضرات التجميل وخاماتها ومستلزمات التعبئة :

- يتم منح خطاب الإفراج الطبي الجمركي المحرز عن الرسائل الواردة خلال يوم عمل واحد، بعد استيفاء المتطلبات الآتية:
- طلب الشركة
- الفاتورة ومطابقتها بالموافقة الاستيرادية / القائمة البيضاء
- البوليصة الخاصة بالشحن
- تعهد صحة الأوراق المقدمة
- بيان تعبئة Packing list
- في حالة الاستيراد من المنطقة الحرة يتم تقديم شهادة بلد المنشأ وشهادات التحليل
- في حالة الخامات التي تطلب اشتراطات صحية معينة يتم استيفاء الشهادات اللازمة
- يتم الالتزام بكافة الاشتراطات الواردة بالموافقة الاستيرادية/ القائمة البيضاء
- يتم تسليم الشركة خطاب إفراج طبي جمركي محرز وفاتورة معتمدة من هيئة الدواء المصرية ومختومة بخاتم شعار الجمهورية وذلك للإفراج المحرز عن الشحنة من الجمارك على ألا يتم فُض مشمول الرسالة الواردة إلا من خلال مفتشى الادارة المركزية للتفتيش على المؤسسات الصيدلانية بهيئة الدواء المصرية
- وفي حالة استيراد المنشآت السياحية مستحضرات تجميل تامة الصنع يتم السماح بالاستيراد عن طريق المنشأة مرة واحدة فقط مع منحها مهلة لمدة ستة أشهر من تاريخ الإفراج لتفويض إحدى الشركات المقيدة بالهيئة ببيع سجل مستوردين التجميل بتسجيل واستيراد المستحضر

## الإعفاءات الصيدلانية

### 1- الإعفاء من الضريبة على القيمة المضافة :

آلية تنفيذ أحكام قرار رئيس هيئة الدواء المصرية رقم (95) لسنة 2022، بشأن إعفاء المواد الداخلة في إنتاج الأدوية

#### أولاً : نطاق التطبيق:

تسري آلية التنفيذ الماثلة على الطلبات المقدمة من الشركات الخاضعة لهيئة الدواء المصرية طبقاً لأحكام قانون رقم (١٥١) لسنة ٢٠١٩ - سواء كانت تلك الخامات تستخدم في تشغيلات إنتاجية، بحثية، أو تجريبية - والمقدمة وفقاً للبند رقم (55) من «قائمة السلع والخدمات المعفاة من الضريبة على القيمة المضافة» المرافق لقانون الضريبة على القيمة المضافة الصادر بالقانون رقم (67) لسنة 2016، والمستبدلة بموجب القانون رقم (3) لسنة 2022

#### ثانياً: القواعد العامة:

- تقوم الشركات ومصانع الأدوية ومستوردي الخامات الدوائية (الفعالة/ وغير فعالة) بالتقدم لهيئة الدواء المصرية بطلب إدراج على قوائم الإعفاء من الضريبة على القيمة المضافة وفق البند رقم (٥٥) من «قائمة السلع والخدمات المعفاة من الضريبة على القيمة المضافة» المرافق لقانون الضريبة على القيمة المضافة الصادر بالقانون رقم (٦٧) لسنة ٢٠١٦، والمستبدلة بموجب القانون رقم (٣) لسنة ٢٠٢٢، وذلك بموجب طلب موضح به كل فئة لكل مادة من المواد سواء كانت المواد الخام الفعالة وغير فعالة، والمواد الخام الأولية، ومستلزمات التعبئة والتغليف، والخامات الدوائية سابقة الخلط والتجهيز وذلك وفق النماذج المعدة لذلك (لكل من الخامات والمستلزمات المستوردة والمشتراه من موردين محليين)
- تتقدم الشركات ومصانع الأدوية ومستوردي الخامات الدوائية (الفعالة/والغير فعالة)، بأصل الطلب المعتمد من رئيس مجلس إدارة الشركة لمدير الإدارة العامة للاستيراد والإفراج الطبي الجمركي

### أ. فيما يخص الخامات ومستلزمات التعبئة والتغليف المستوردة:

1. بالنسبة للشركات مالكة الأدوية ومصانع الأدوية الخاضعة لأحكام القانون رقم (151) لسنة 2019 بشأن إنشاء هيئة الدواء المصرية، يتعين تقديم قائمة مجمعة بكافة المواد المطلوب إعفاءها، والموافقة الاستيرادية السنوية السارية الخاصة بالشركة لكل من المواد الخام الدوائية (الفعالة/ غير الفعالة)، ومستلزمات التعبئة والتغليف، والخامات الدوائية سابقة الخلط والتجهيز. أما في حالة طلب إعفاء مواد خام أولية مستوردة، يتعين تقديم الموافقة الاستيرادية السارية الخاصة بالخامات المطلوب إعفاءها
2. بالنسبة لمستوردي المواد الخام (الفعالة/ غير الفعالة)، يتعين تقديم قائمة مجمعة بكافة المواد المطلوب إعفاءها مع تقديم الموافقة الاستيرادية السارية الخاصة بكل منها

### ب. فيما يخص الخامات ومستلزمات التعبئة والتغليف المشتراه من موردين محليين:

- يتم الفحص وفقاً لآخر بيان تركيب معتمد بقاعدة بيانات هيئة الدواء المصرية
- حال رغبة الشركة في إدراج مواد جديدة للقائمة المعفاة، يتعين التقدم بطلب إدراج على قائمة معتمدة وفق ذات القواعد والإجراءات

- تلتزم كافة الشركات بتوريد المواد الخام الفعالة/ غير الفعالة/ المواد الخام الدوائية سابقة الخلط والتجهيز/ المواد الخام الأولية/ مستلزمات التعبئة للمصانع المقيدة بهيئة الدواء المصرية ولتصنيع المستحضرات الدوائية المسجلة بالهيئة.

### ثالثاً: الإجراءات والخطوات المتبعة للبت في الطلب:

- تتقدم الشركات بأصل الطلب على أوراق الشركة وممهوراً بخاتمها، وموقع من رئيس مجلس إدارتها أو ممثلها القانوني أو من يفوضه بموجب تفويض رسمي (صحة توقيع) لإدراج المواد الخام بقوائم الإعفاء من الضريبة على القيمة المضافة لمكتب مدير عام الإدارة العامة للاستيراد والإفراج الطبي الجمركي، وفقاً للنماذج المعدة لذلك، وبعد سداد مقابل الخدمة المقرر
- تلتزم الشركة برفع صورة الطلب على الرابط الإلكتروني: (<https://forms.gle/MChuDtL6ENkV4pzT7>)، مع إرفاق المستندات الموضحة أعلاه طبقاً لكل حالة على حدة
- يتم فحص الطلب واعداد قوائم البنود المستحقة قانوناً للإعفاء، ويتم رفعها للسيد أ.د. رئيس هيئة الدواء المصرية في حال صدور قرار رئيس الهيئة، يتم إصدار خطاب استحقاق الإعفاء لمقدم الطلب من مدير عام الإدارة العامة للاستيراد والإفراج الطبي الجمركي، ويكون ساري لمدة عام من تاريخ الإصدار، وذلك للمواد المدرجة بالقوائم المرافقة لقرار رئيس الهيئة.

### 2- خطاب الفائدة العلاجية:-

هو خطاب يصدر للمستحضرات الدوائية المستوردة تامة الصنع والبلك لتحديد فائدتها العلاجية حتى يتسنى للشركة تقديمه للجمارك لإعفاء المستحضر من قيمة البند الجمركي المحددة بقرار رئيس الجمهورية رقم 69 لسنة 2015 وتعديلاته.

#### المستندات المطلوبة لإصدار بيان الفائدة العلاجية

- طلب الشركة
- موافقة / خطة استيرادية
- نشرة معتمدة للأدوية المسجلة بهيئة الدواء المصرية أو النشرة الداخلية في حالات الأدوية الغير مسجلة بهيئة الدواء المصرية

### 3- خطاب تحديد الاحتياج السنوي من الكحول الإيثيلي 96% :-

- يصدر للمستحضرات الصيدلانية المسجلة و المسعرة جبرياً بهيئة الدواء المصرية
- علماً بأنه لا يتم إصدار خطابات تحديد الاحتياج من هيئة الدواء المصرية للكحول المحول
- المستندات المطلوبة لإصدار خطاب تحديد الاحتياج السنوي من الكحول الإيثيلي 96%:
- طلب على ورق الشركة
- إخطار تسجيل ساري
- بيان تركيب معتمد يحتوي على كحول 96%.
- بيان موضح به حسابات كمية الكحول المطلوبة و الداخلة في تصنيع المستحضرات ، على ان يكون موقع و مختوم من رئيس مجلس ادارة الشركة

#### 4- إعفاءات شركات أكديما :

طبقاً لقرار السيد رئيس مجلس الوزراء رقم 709 لسنة 1978 بشأن الإعفاءات من الضرائب والرسوم الجمركية المقررة للشركة العربية للصناعات الدوائية والمستلزمات الطبية طبقاً للمادة الثانية والتي نصت علي التالي:

« تعفى الخامات ومستلزمات الانتاج والآلات والمعدات والأجهزة وقطع الغيار ومواد البناء وأدواته ومعداته والمواد الأولية والكيمائية والأدوية والمستحضرات والمستلزمات الطبية التي تستوردها الشركة وفروعها ووكالاتها والشركات المتفرعة عنها التي مقرها جمهورية مصر العربية من الضرائب والرسوم الجمركية وغيرها من الضرائب والرسوم»

وقرار رئيس مجلس الوزراء رقم 683 لسنة 1982 والذي حدد الإعفاء للشركات المنصوص عليها بالكشف المرفق للقرار وهي كالتالي:

الشركة المصرية الدولية للصناعات الدوائية (إبيكو)	الشركة العربية للزجاج الدوائي
الشركة العربية للخامات الدوائية	شركة الوجه القبلي للصناعات الدوائية (سيديكو)
الشركة العربية للعبوات الدوائية	الشركة العربية للمستلزمات الطبية
الشركة العربية للمنتجات الجيلاتينية	الشركة العربية لصناعة تجهيزات المستشفيات
الشركة العربية للنباتات الطبية (مباكو)	الشركة العربية للأغذية الطبية

كما أوضحت مادة رقم 2 مكرر (أ) من قرار رئيس مجلس الوزراء رقم 683 لسنة 1982 : « تحدد الأشياء المراد إعفاؤها طبقاً لأحكام هذا القرار بكشوف معتمدة من وزارة الصحة

وعليه تقوم هيئة الدواء المصرية بإصدار خطابات موضح بها الأصناف والمواد المراد إعفاؤها الخاصة بتلك الشركات حتى يتسنى تقديمها للجهات المختصة

- طلب الشركة موضحة به بيانات الشحنة
- فاتورة
- بوليصة الشحن
- خطة/ موافقة استيرادية سنوية

## القواعد والإجراءات المتبعة لاعتماد الإفراج الطبي الجمركي المحرز عن الشحنات الدوائية من قبل ممثلي هيئة الدواء المصرية بالمنافذ الجمركية :

تتم مراجعة طلبات اعتماد الإفراج الطبي الجمركي المحرز عن الشهادات الجمركية للشحنات الواردة من المستحضرات الطبية وخامتها ومستلزمات التعبئة والتغليف المعروضة على هيئة الدواء المصرية من خلال منظومة نافذه الجمركية ، وذلك من خلال السادة الصيادلة ممثلي هيئة الدواء المصرية بالمنافذ الجمركية .

### الإجراءات وأليات العمل:

تتم مراجعته طلبات اعتماد الإفراج الطبي الجمركي المحرز للشحنات الواردة من المستحضرات الطبية وخامتها ومستلزمات التعبئة والتغليف -المقدمة من قبل الشركات المستورده - علي منظومة نافذه الجمركيه ، حيث يتم عرضها على ممثلي هيئة الدواء المصرية بالمنافذ الجمركية من خلال منظومة نافذه ، ويتم اعتماد الإفراج المحرز لتلك الشحنات بعد أن تقوم الشركة المستوردة برفع المستندات الأتية علي الشهادة الجمركيه الخاصة بالشحنة المعروضه من خلال منظومة نافذه ، والموقع عليها الكترونيا من المستورد بصحة الاوراق المرفوعة :-

1. خطاب الإفراج الطبي الجمركي المحرز الصادر من هيئة الدواء المصرية .
  2. الفاتورة المعتمدة من هيئة الدواء المصرية المرفقة بالخطاب .
- وذلك لمراجعتها بالبيانات الواردة بالمستندات الخاصة بالشهادة الجمركية وهي:

1. الفاتورة التجارية
  2. بوليصة الشحن
  3. بيان كشف معاينة الجمارك: بيان تصدره سلطات الجمارك بتوصيف وتدوين الكم من حيث الأعداد والأوزان، الكيف (اسم الصنف-تاريخ الصلاحية-البيانات المدونة على الأصناف)، حالة الشحنات الواردة (الشكل الظاهري للأصناف من حيث التعبئة والتغليف)
- في حالة استيفاء المستندات المشار إليها ، يتم اعتماد الإفراج المحرز عن الشحنة علي منظومة نافذه ، وعليه يتم الافراج محرزاً عن الشحنة من المنفذ الجمركي ، على ألا يتم فض مشمولها إلا من خلال مفتشي الإدارة المركزية للتفتيش على المؤسسات الصيدلانية بهيئة الدواء المصرية .
- وفي حالة عدم استيفاء المستندات المطلوبة يتم كتابة ملاحظات للتعليق من خلال منظومة نافذه ، و يتم بها تحديد نوع المستند المطلوب إدراجه بالشهادة الجمركية .

## الإجراءات المتبعة في حالة إختلاف الوارد :

### 1. الكميات الواردة بالعجز أو الزيادة:-

- في حالة الكميات الواردة **بالعجز** يتم الإفراج مباشرة من خلال ممثلي هيئة الدواء المصرية بالمنافذ الجمركية عقب إخطار الإدارة المختصة حتى يتسنى لها المراجعة وإعادة إدخال بيانات الشحنات الواردة .
- في حالة الكميات الواردة **بالزيادة** يتم إعادة العرض على الإدارة المختصة بالهيئة بطلب الموافقة على الكميات الواردة بالزيادة مرفق به بيان كشف المعاينة الموضح به الكميات بالتفصيل.

### 2. إختلاف باسم الصنف وتاريخ الصلاحية أو عدم وجود أى بيانات أو بيانات مختلفة:

يتم إعادة العرض على الإدارة المختصة بهيئة الدواء مرفق معه بيان توضيحي لما ورد من إختلاف.

### 3. تضرر الأصناف من حيث التغليف والتعبئة للشحنات الواردة:

يقوم ممثلي هيئة الدواء المصرية بالمنافذ الجمركية بالمعاينة الفعلية للمشمول وتحرير محضر معاينة، يتم به توصيف شكل وحجم التلف والضرر ومدى تأثير ذلك على الأصناف الواردة ويتم إعادة العرض على الإدارة المختصة بهيئة الدواء المصرية مرفق به بيان محضر المعاينة .

- في حالة المستحضرات الطبية الواردة للاستخدام بالمعارض الدولية أو الإقليمية أو المحلية المقامة علي أرض مصر التي تخضع لرقابة هيئة الدواء المصرية وغير مسجلة بالهيئة، يتم الإفراج الطبي الجمركي النهائي عنها عن طريق ممثلي هيئة الدواء المصرية بالمنافذ الجمركية كالتالي:

- استخدام المعروضات ظاهرياً في المعارض وليس للتداول بالسوق المحلي
- إعادة تصدير المعروضات غير المستهلكة بعد انتهاء المعرض خلال فترة لا تتجاوز مدة صلاحية خطاب الضمان المقدم للجمارك، وفي حالة التجاوز عن المدة المشار إليها تطبق القواعد الجمركية بشأن المهمل

## القواعد والإجراءات المتبعة للإفراج عن المستحضرات الواردة للاستخدام الشخصي:

يسمح بالإفراج الطبي الجمركي النهائي عن المستحضرات الطبية الخاضعة لأحكام قانون هيئة الدواء المصرية رقم (151) لسنة 2019 سواء مسجلة أو غير مسجلة بالهيئة الواردة بغرض الاستعمال الشخصي وذلك من خلال ممثلي هيئة الدواء المصرية بالمنافذ الجمركية

### أولاً: المستحضرات الدوائية

➤ يسمح بالإفراج الشخصي عن كمية تكفي لاستخدام ثلاثة أشهر وفي حالة أدوية الأمراض المزمنة والمستعصية يسمح بالإفراج الشخصي عن كمية تكفي لاستخدام ستة أشهر .

المستندات المطلوبة استيفاؤها للحصول على الإفراج الطبي الجمركي للاستعمال الشخصي:

- الشهادة الجمركية أو النموذج البريدي
- الفاتورة
- البوليصة
- أصل التقرير الطبي أو وصفة طبية لتوضيح الجرعة وحسابها

### ملاحظات :

1. المستحضرات الواردة عبارة عن أدوية تأمين صحي بالخارج يتم تقديم تقرير طبي من التأمين الصحي بالخارج على أن تكون الأدوية الواردة مدون عليها اسم المريض، الرقم التأميني ، اسم العلاج
  2. الأدوية الواردة خاصة بمريض مدرج بدراسة إكلينيكية بالخارج يتم تقديم بروتوكول الدراسة الإكلينيكية وما يفيد إدراج المريض بدراسة إكلينيكية سارية مع تقرير طبي موضح به مدة الاستخدام
  3. الأدوية الواردة كمنحة لمرضى الإيدز المسجلين ببرامج علاج الإيدز بالخارج يتم تقديم تقرير طبي من البرنامج على أن يتم السماح بالإفراج عن الكمية الواردة بالتقرير الطبي
  4. الأدوية التي تتطلب اشتراطات تخزين للحفاظ على سلامتها يتم التحقق من ظروف تخزينها من خلال ممثلي هيئة الدواء المصرية بالمنافذ الجمركية قبل الإفراج النهائي عنها
  5. يسمح بالإفراج عن الأدوية البيطرية بكميات تكفي لعلاج الحيوانات المنزلية
  6. مستحضرات Dietary Supplement الواردة في شكل صيدلي، يتم الإفراج عن كمية تكفي لمدة 3 شهور
- أصناف غير مصرح بالإفراج عنها:

1. المستحضرات المدرجة بقانون مكافحة المخدرات المصري رقم 182 لسنة 1960 والجداول الملحقة به
  2. المبيدات الحشرية
  3. منتجات لها استعمالات طبية مضللة مثال:  
(Weight loss, detoxification pad, burn body fat, products with sexual claims, others)
  4. مستحضرات تحتوي على مستخلص الطحالب الخضراء المزرقة (Spirulina)
- يسمح بإصدار خطاب بيان فائدة علاجية لإعفاء الأدوية التي تستخدم في علاج الأمراض المزمنة أو المستعصية الوارده بغرض الاستخدام الشخصي من البند الجمركي

### ثانياً: عينات المستحضرات الطبية بغرض الأبحاث

- العينات التي ترد بغرض الأبحاث العلمية تحت إشراف هيئات ومؤسسات حكومية المستندات المطلوب استيفاؤها للحصول على الإفراج الطبي الجمركي للعينات بغرض الأبحاث:
- موافقة الجهة البحثية على البحث العلمي بالتفاصيل والعينات المطلوبة
  - الفاتورة
  - البوليصة

### ثالثاً: مستحضرات التجميل

- يتم الإفراج عن مستحضرات التجميل الواردة للاستخدام الشخصي وذلك على النحو الآتي :  
 مستحضرات التجميل مثل مستحضرات الزينة Make-up و الكريمات واللوسيون  
 مستحضرات العناية الشخصية والمناديل المبللة Wet Wipes
- يسمح بالإفراج عن كمية تكفي للاستعمال الشخصي لمدة لا تزيد عن ثلاثة أشهر من أصغر عبوة متاحة، فيما عدا الأصناف الآتية:

الكمية	الصنف
كمية لا تزيد عن الاستخدام لمدة ستة أشهر طبقاً للكتالوج المنتج أو دليل الاستخدام	مستحضرات فرد الشعر وصبغات الشعر
	طلاء الأظافر الجيل

### قواعد عامة:

- لا يتم الإفراج عن مستحضرات التجميل للاستخدام الشخصي والمصنفة تحت البنود الآتية:

1. For Professional Use only
2. Free Samples, and Free of Charge Products
3. Tattoo ink, related materials and needles for Injection according to MSDS or Manufacturer Catalogue.

➤ المستندات المطلوب استيفاؤها للحصول على الإفراج الطبي الجمركي للاستعمال الشخصي:

- الشهادة الجمركية أو النموذج البريدي
- الفاتورة
- البوليصة

## قائمة المنافذ الجمركية (الموانئ/المطارات) المتواجد بها ممثلي هيئة الدواء المصرية

#	اسم المنفذ
1	مطار القاهرة
2	منطقة حره مدينه نصر
3	ميناء الاسكندريه
4	ميناء الدخيله
5	مطار برج العرب
6	ميناء أبو قير
7	منطقة حره عامريه
8	ميناء مرغم
9	ميناء بورسعيد شرق
10	ميناء بورسعيد غرب
11	ميناء السخنه
12	منفذ الادبيه
13	ميناء بور توفيق
14	منطقة حره تيدا السويس
15	منفذ بدر الجاف السويس
16	ميناء دمياط
17	منفذ العبور
18	منفذ العاشر
19	منفذ بدر الذهبية
20	منفذ 6 أكتوبر
21	منفذ سوسدى
22	ميناء اكتوبر الجاف (ODP)
<b>قائمة المنافذ الجمركيه المغطاه من خلال التأشير علي منظومه نافذه الجمركيه</b>	
#	اسم المنفذ
1	ميناء سفاجا
2	ميناء نوبيع
3	منطقة حرة اسماعيلية

## إرشادات وتوجيهات ختامية

- ✚ تلتزم جميع الشركات و الجهات المستوردة بعدم شحن أي شحنات من المستحضرات الطبية وخامتها إلا بعد الحصول علي موافقة استيرادية مسبقة من هيئة الدواء المصريه، وذلك قبل الشحن، كما يتم الالتزام بكافة الشروط المذكورة بالموافقة الاستيرادية عند الشحن، وذلك حرصاً على حسن سير عملية الاستيراد والإفراج وانتظامها، وحرصاً على مصالح الشركات وصحة المريض المصري، والهيئة غير مسئولة عن أي خسائر تنجم عن عدم إتباع هذه التعليمات و يعرض الشركة لغرامة الشحن المخالف
- ✚ تلتزم الشركات بمراجعة والعمل على تحديث بيانات تسجيل المستحضرات الخاصة بها، وذلك على قاعدة بيانات الأدوية المصرية وكذلك بيانات الشركة بسجل الشركات الإلكتروني (Company Profile) ، وذلك بصفة دورية حرصاً على ضمان الدقة والسرعة أثناء مراجعة ومطابقة البيانات وحتى لا تتعرض الشركة للخسائر الناتجة عن تأخير أو عدم تحديث البيانات.
- ✚ يتم الالتزام بجميع الاشتراطات المنصوص عليها في إخطار التسجيل أو قرارات قسم المتغيرات الصادرة للمستحضر، وكذلك قرارات هيئة الدواء المصرية الخاصة بالخامات أو المصانع الخارجية
- ✚ لايسمح بإسترجاع الشحنات التي سبق تصديرها إلي الخارج من الخامات أو المستحضرات الطبية
- ✚ تلتزم الشركات المستوردة بالشحن على المنافذ الجمركية (الموانئ/المطارات) المتواجد بها ممثلي هيئة الدواء المصرية كما هو موضح أعلاه كما ان الشركات المستوردة مسؤولة بشكل كامل على طريقة الشحن مع مراعاة طبيعة و ظروف شحن الصنف الوارد.

## المراجع

- ✚ قرار رئيس الهيئة رقم 444 لسنة 2023

## روابط تقديم طلبات الاستيراد والإفراج الطبي الجمركي

الخامات الدوائية	
<a href="https://forms.gle/7yAvHmrN5F6Yahmc6">https://forms.gle/7yAvHmrN5F6Yahmc6</a>	الموافقات الاستيرادية للخامات الدوائية
<a href="https://forms.gle/uf8A6QR9QzGUcokn9">https://forms.gle/uf8A6QR9QzGUcokn9</a>	استكمالات الموافقات الاستيرادية للخامات الدوائية
<a href="https://forms.gle/RJxySXFuV1e6y8r2A">https://forms.gle/RJxySXFuV1e6y8r2A</a>	موافقات استيرادية (مستحضر بيطري)
<a href="https://forms.gle/P4UQmmLQrFkarEDYA">https://forms.gle/P4UQmmLQrFkarEDYA</a>	موافقات استيرادية شركة الجمهورية للأدوية (بشري - بيطري - عشبي)
<a href="https://forms.gle/xdQ8aefBrhhbSo8S6">https://forms.gle/xdQ8aefBrhhbSo8S6</a>	الموافقات الاستيرادية لخامات الادوية العشبية
<a href="https://forms.gle/h9U1jZv6KrvYaPcR7">https://forms.gle/h9U1jZv6KrvYaPcR7</a>	تعديل وإستكمال موافقة إستيرادية سنوية للخامات الفعالة (بشري - بيطري - عشبي)
<a href="https://forms.gle/gkoVHbjuGpRJhwym7">https://forms.gle/gkoVHbjuGpRJhwym7</a>	طلبات الإفراج الطبي الجمركي عن الخامات الدوائية
<a href="https://forms.gle/r8LCa4TAeu8gZsNN8">https://forms.gle/r8LCa4TAeu8gZsNN8</a>	استكمالات طلبات الإفراج الطبي الجمركي عن الخامات الدوائية
<a href="https://forms.gle/Y3MUfq6V64etZX3D7">https://forms.gle/Y3MUfq6V64etZX3D7</a>	الفحص الفني لملف بغرض استيراد خامة (للحالات التي لا تستوجب الحصول علي موافقة أو خطة استيرادية مسبقة)
<a href="https://forms.gle/P4sqRdL4b1iY96cr6">https://forms.gle/P4sqRdL4b1iY96cr6</a>	موافقات استيرادية سنوية خامات غير فعالة و مستلزمات تعبئة
<a href="https://docs.google.com/forms/d/e/1FAIpQLSdrNJD5elfndSUQWmJUv1JkgTwGZxvcHfnulC0ciCwKD5bQvw/viewform">https://docs.google.com/forms/d/e/1FAIpQLSdrNJD5elfndSUQWmJUv1JkgTwGZxvcHfnulC0ciCwKD5bQvw/viewform</a>	طلب تحديد ميعاد لتقديم الموافقات الاستيرادية السنوية (للخامات الفعالة - غير الفعالة - مستلزمات التعبئة)
المستحضرات الصيدلانية	
<a href="https://docs.google.com/forms/d/e/1FAIpQLScHIC0WrHT318J1N8PeQ0L8Y3yhoOErp-aURdRMJltjO1_OOA/closedform">https://docs.google.com/forms/d/e/1FAIpQLScHIC0WrHT318J1N8PeQ0L8Y3yhoOErp-aURdRMJltjO1_OOA/closedform</a>	الموافقات الاستيرادية للمستحضرات تام الصنع والباك والعينات الطبية المجانية
<a href="https://forms.gle/vAEGxDSsq4H2zPfk9">https://forms.gle/vAEGxDSsq4H2zPfk9</a>	الموافقات الاستيرادية لطلبات الأفراد أو الجهات
<a href="https://forms.gle/YviqPEjVDGgTMjfa7">https://forms.gle/YviqPEjVDGgTMjfa7</a>	تقديم الخطط الاستيرادية للمستحضرات الصيدلانية

<a href="https://docs.google.com/forms/d/e/1FAIpQLScw2l6UXvtyFygEQIyc8Ybq9wpYgiaepfOzqaJ1BP40cuDcMg/closedform">https://docs.google.com/forms/d/e/1FAIpQLScw2l6UXvtyFygEQIyc8Ybq9wpYgiaepfOzqaJ1BP40cuDcMg/closedform</a>	الإفراج الطبي الجمركي عن المستحضرات الصيدلانية
<a href="https://docs.google.com/forms/d/e/1FAIpQLSdCyszLbtRylTU8HzLSrx31amqdxMLtAmsVBVE3raG2L-9jw/viewform">https://docs.google.com/forms/d/e/1FAIpQLSdCyszLbtRylTU8HzLSrx31amqdxMLtAmsVBVE3raG2L-9jw/viewform</a>	استكمالات الإفراج المحرز عن المستحضرات الصيدلانية
<a href="https://docs.google.com/forms/d/e/1FAIpQLSfms2lqvqxqL-VeC3yjIJPunWLaV3YEJHHyERUWMDNbF40WtzQ/closedform">https://docs.google.com/forms/d/e/1FAIpQLSfms2lqvqxqL-VeC3yjIJPunWLaV3YEJHHyERUWMDNbF40WtzQ/closedform</a>	طلب إفراج (طلبات جهات أو أفراد)
<a href="https://docs.google.com/forms/d/e/1FAIpQLScXxGrs1fhCDIRx5f6nz0_P6Uyaawj8YfaPkkmN2E0nnOHTgA/closedform">https://docs.google.com/forms/d/e/1FAIpQLScXxGrs1fhCDIRx5f6nz0_P6Uyaawj8YfaPkkmN2E0nnOHTgA/closedform</a>	طلبات الإفراج الطبي الجمركي للتجارب الإكلينيكية
<a href="https://docs.google.com/forms/d/e/1FAIpQLSc3SzF7n5fxlIu71FIoyOXRxQwD2v7XWE9eHv3f5ljyohCXA/viewform">https://docs.google.com/forms/d/e/1FAIpQLSc3SzF7n5fxlIu71FIoyOXRxQwD2v7XWE9eHv3f5ljyohCXA/viewform</a>	استكمالات طلبات الإفراج الطبي الجمركي طلبات أفراد أو جهات /التجارب الاكلينيكية
<b>الخامات و المستحضرات الحيوية</b>	
<a href="https://forms.gle/iTdJvKmdx5nXXsys9">https://forms.gle/iTdJvKmdx5nXXsys9</a>	موافقة استيرادية للمستحضرات الحيوية (استيراد تام الصنع / استيراد تعبئة)
<a href="https://forms.gle/TtF9ZhvQ9Dr6rxfZ6">https://forms.gle/TtF9ZhvQ9Dr6rxfZ6</a>	الخطط الاستيرادية للمستحضرات الحيوية (استيراد تام الصنع / استيراد تعبئة)
<a href="https://forms.gle/AnLtXwWiBu322hLg9">https://forms.gle/AnLtXwWiBu322hLg9</a>	الإفراج عن خامات المستحضرات الحيوية
<a href="https://forms.gle/mTjktupjPDsy2GtR9">https://forms.gle/mTjktupjPDsy2GtR9</a>	الإفراج عن المستحضرات الحيوية
<a href="https://forms.gle/Crsx5tYmasbrqZ6GA">https://forms.gle/Crsx5tYmasbrqZ6GA</a>	استكمالات الإفراج عن الخامات والمستحضرات الحيوية

خامات ومستحضرات المخدرات	
<a href="https://forms.gle/KNVQCUGzQSF1jgsy7">https://forms.gle/KNVQCUGzQSF1jgsy7</a>	الموافقات الاستيرادية والخطط السنوية للخامات / والأدوية تام الصنع / واستيراد تعبئة) للأدوية المخدرة والمؤثرة علي الحالة النفسية
<a href="https://forms.gle/E29sBK4C4uffpDaX8">https://forms.gle/E29sBK4C4uffpDaX8</a>	إذن الجلب
<a href="https://forms.gle/vVy5z4MDyvVkzs5CA">https://forms.gle/vVy5z4MDyvVkzs5CA</a>	إذن السحب
<a href="https://forms.gle/JsCADrgemJKumnXt8">https://forms.gle/JsCADrgemJKumnXt8</a>	خطاب عدم الممانعة
خامات ومستحضرات التجميل	
<a href="https://forms.gle/QK47bYp1GJUiyeSL8">https://forms.gle/QK47bYp1GJUiyeSL8</a>	الإفراج الطبي الجمركي عن التجميل
<a href="https://forms.gle/8GJx2XJ1V3iiB6dm8">https://forms.gle/8GJx2XJ1V3iiB6dm8</a>	استكمالات الإفراج الطبي الجمركي عن التجميل
<a href="https://forms.gle/VSbeFFjSEjtQ9G9E9">https://forms.gle/VSbeFFjSEjtQ9G9E9</a>	موافقة استيرادية لمستحضرات تجميل تام الصنع
<a href="https://forms.gle/Ya5Ly0q5D5yqjjmM6">https://forms.gle/Ya5Ly0q5D5yqjjmM6</a>	موافقة استيرادية لخامات تصنيع مستحضرات التجميل
<a href="https://forms.gle/iFe4TMQbUK4UDDP1A">https://forms.gle/iFe4TMQbUK4UDDP1A</a>	استكمالات الموافقات الاستيرادية لمستحضرات وخامات التجميل
<a href="https://forms.gle/nngL59KrzDfwhuT18">https://forms.gle/nngL59KrzDfwhuT18</a>	استيراد المبيدات والمطهرات
<a href="https://forms.gle/ghPt2k8jKcoiScDh7">https://forms.gle/ghPt2k8jKcoiScDh7</a>	الإفراج عن المبيدات والمطهرات
<a href="https://docs.google.com/forms/d/e/1FAIpQLSeZa90cSV9tNjdBopTJHxTcP5cx6saKBe41IzN9Nno_FXoYhQ/viewform">https://docs.google.com/forms/d/e/1FAIpQLSeZa90cSV9tNjdBopTJHxTcP5cx6saKBe41IzN9Nno_FXoYhQ/viewform</a>	القوائم البيضاء لخامات ومستحضرات التجميل

الإعفاءات الصيدلانية	
<a href="https://forms.gle/MChuDtL6ENkV4pzT7">https://forms.gle/MChuDtL6ENkV4pzT7</a>	قوائم المواد الداخلة في انتاج الأدوية المراد إعفاءها
<a href="https://forms.gle/FXb24K42DGiA95Gw6">https://forms.gle/FXb24K42DGiA95Gw6</a>	خطاب تحديد الاحتياج السنوي للكحول
<a href="https://forms.gle/m47Ru6bypXPdKH0Q7">https://forms.gle/m47Ru6bypXPdKH0Q7</a>	خطاب تحديد البند الجمركي
<a href="https://docs.google.com/forms/d/e/1FAIpQLSd0o0tdyQTz7C51oMUKsl0hb7D2ei2GQITzzbx_Dv6vQnRzA/viewform">https://docs.google.com/forms/d/e/1FAIpQLSd0o0tdyQTz7C51oMUKsl0hb7D2ei2GQITzzbx_Dv6vQnRzA/viewform</a>	إعفاءات أكديما
<a href="https://forms.gle/jhaZyc2LTEGud2dg6">https://forms.gle/jhaZyc2LTEGud2dg6</a>	استكمالات