



تعميم رقم (06/2021)

من	إدارة التخصصات الصحية بوزارة الصحة العامة
إلى	كافة الصيادلة ومصانع الأدوية في دولة قطر
الموضوع	استحداث مسمى صيدلي التصنيع الدوائي وتحديد نطاق الممارسة ومتطلبات الترخيص
التاريخ	9 أغسطس 2021

" تُهديكم إدارة التخصصات الصحية بوزارة الصحة العامة أطيب التمنيات "

في إطار سعي إدارة التخصصات الصحية بوزارة الصحة العامة لتلبية احتياجات القطاع الدوائي في دولة قطر، وضمان تزويد مجال الصناعة الدوائية بصيادلة أكفاء يعملون وفق أفضل المعايير والممارسات العالمية، تم استحداث مسمى صيدلي التصنيع الدوائي مع تحديد نطاق الممارسة ومتطلبات الترخيص.

حيث أقرت اللجنة الدائمة للتراخيص في اجتماعها الثالث عشر بتاريخ 2021/6/28 - بعد أخذ الرأي الفني للجنة الاعتماد- على استحداث المسمى المذكور، مع وضع اشتراطات للترخيص تشمل الامتحان المؤهل، وتحديد نطاق الممارسة.

إذ يجب على الصيدلي المتقدم للحصول على هذا الترخيص اجتياز امتحان ممارسات التصنيع القياسية (Good Manufacturing Practice)، والذي تعقده إدارة الصيدلة والرقابة الدوائية، ولا يجب عليه الجلوس لامتحان التأهيلي (برومتري)، ويقتصر نطاق عمله على مصانع الأدوية.

وفي حال أراد صيدلي التصنيع الدوائي تغيير نطاق الممارسة للعمل في الصيدليات المجتمعية أو المستشفيات والمراكز الصحية، فيجب عليه اجتياز امتحان البرومتري واستيفاء جميع اشتراطات التسجيل/الترخيص المذكورة في [إرشادات مهنة الصيدلة](#) على الموقع الإلكتروني لإدارة التخصصات الصحية.

يسري هذا التعميم من تاريخ صدوره، ويجب على الصيادلة المرخصين العاملين في مجال التصنيع الدوائي التقدم بطلب تغيير نطاق العمل -عبر نظام التسجيل/الترخيص الإلكتروني- إلى صيدلي تصنيع دوائي في موعد أقصاه 30 سبتمبر.

مرفقات:

- اشتراطات التسجيل/الترخيص للمسمى المستحدث.

للمزيد من المعلومات يرجى التواصل مع:

- مدير قسم التسجيل/ جواهر العلي: jalali@moph.gov.qa

إدارة التخصصات الصحية/وزارة الصحة العامة



Criteria	Industrial Pharmacist
Definition	<p>The Industrial Pharmacist is a professional who holds a current, valid license issued under a national authority or board that authorizes them to practice their professions and use the title Industrial Pharmacist.</p> <p>The Industrial pharmacists conduct research, testing and analysis in the development of medicines and production of pharmaceuticals and related supplies. They use the latest methods, technologies, and processes to develop new medications.</p> <p>The healthcare professional is involved in implementing, monitoring, quality control and management of pharmaceutical production activities according to the current Good Manufacturing Practice (GMP). GMP is a system for ensuring that products are consistently produced and controlled according to quality standards.</p> <p>The industrial pharmacist should demonstrate ethical conduct in their practice and should be held accountable for the safety of the consumers and put their interest as a priority.</p>
Practice Settings	<p>Industrial Pharmacists practice in a wide variety of settings i.e.</p> <ul style="list-style-type: none"> ▪ Pharmaceutical Factories ▪ Pharmaceutical manufacturing companies and agents ▪ Pharmaceutical research organizations
Education	<p>Bachelor's degree in pharmacy from accredited educational institutions</p>
Scope of Practice	<p>The scope of practice of the industrial pharmacist may include but is not limited to the following tasks:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Coordinates in planning and organizing the manufacturing process of the company. • Handle raw materials used in pharmaceutical manufacturing process of preparation, pharmaceutical filling, sterilization, as well as packaging operations according to global pharmaceutical specifications. • Implements operation manuals, production plans and programs. • Monitors drugs manufacturing activities in compliance with the requirements of GMP. • Assists in pilot scale trials of products under development. • Ensures that there is discipline and good working culture among the staff.



Criteria	Industrial Pharmacist
	<ul style="list-style-type: none"> • Ensures the safety condition of production personnel and work environment Ensure that all necessary testing is carried out • Approve sampling instructions, specifications, test methods and other Quality control procedures • Inspection, investigation and taking of samples to monitor factor that may affect product quality. • Ensure Compliance with technical or regulatory bodies • Handling of recall of finished products Handling of complaints and investigation • Determine the types of regulatory submissions or internal documentation that are required in situations such as proposed device changes or labeling changes. • Advise scientists and manufacturers on regulatory requirements with explaining regulations, policies, or procedures.
Licensure	Industrial Pharmacist must apply for Licensure through the Department of Healthcare Practitioners (DHP).
Experience	<ul style="list-style-type: none"> • Minimum 2-years' experience in the field of Pharmacy/Pharmaceutical Industry • Exemption from the experience requirement applies on Qataris, offspring of Qatari Women and offspring of residents who graduated from universities in Qatar or accredited universities abroad, and all Qatar University Graduates (DHP Circular No. 24/2020).
Competency validation	<ul style="list-style-type: none"> • Applicant shall pass the GMP exam conducted at the Pharmacy and Drug Control Department. • Verification of the educational qualifications and relevant graduate clinical experience.
Other Requirement for Evaluation & Registration	<p>(Refer to DHP requirements for license Registration/Evaluation)</p> <p>https://www.dhp.org.qa/en/Documents/Guidelines%20for%20Pharmacists.pdf https://dhp.moph.gov.qa/en/Pages/Home.aspx</p>
Requirements for License Renewal	<p>(Refer to DHP requirements for license Renewal)</p> <p>https://www.dhp.org.qa/en/Documents/Guidelines%20for%20Pharmacists.pdf</p>
<p>Note: Applicants with a break from practice please see DHP “Break from Practice Policy”. https://dhp.moph.gov.qa/en/Documents/Policy%20on%20Break%20from%20Practice.pdf</p>	