

## الى السيد وزير الصحة والحماية الاجتماعية المحترم

تحت اشراف السيد رئيس مجلس النواب المحترم

الموضوع : سؤال كتابي

### متابعات قضائية للصيادلة

السلام عليكم و رحمة الله وبركاته, و بعد.

في إطار خلاف بين مختبرين للأدوية سينوفارم وبروموفارم حول تسويق دواءين يحملان تقريرا نفس الاسم، ويتوفران على الإذن بالوضع في السوق AMM من طرف مديرية الأدوية والصيدلة.

تمت معاينة تواجد الدواءين بصيدليات الصيادلة من طرف مفوضين قضائيين، تم استدعاؤهم في متابعات قضائية في قضية خلفية بين مختبرين لا مسؤولية للصيادلة فيها لا من بعيد ولا من قريب .

لذا نسألكم السيد الوزير المحترم،

-لماذا قامت مديرية الأدوية بالترخيص لدواءين يحملان نفس الاسم؟

-ما هي الإجراءات التي ستتخذونها اتجاه هذا المختبر الذي رفع القضية لدى القضاء لاستفساره حول دواعي متابعة الصيادلة دون أن تكون لهم أي مسؤولية؟

-لماذا لا تعلن مديرية الأدوية والصيدلة إلغاء أحد الترخيصين وسحب الدواء الثاني إلى أن تسوى هذه القضية إما حيبا أو قضائيا بين المختبرين وبعيدا عن الصيادلة؟

وتفضلوا بقبول فائق التقدير و الاحترام

الامضاء

مصطفى ابراهيمي