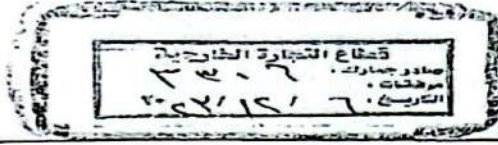




مصلحة الجمارك
قطاع النظم والإجراءات



الإدارة المركزية
للسياسات والإجراءات الجمركية
الإدارة العامة للسياسات والإجراءات
إدارة بحوث التشريعات الرقابية



الاستاذة الدكتورة / نجوى زغمور
رئيس الادارة المركزية للسياسات والاجراءات -جمارك الاسكندرية

تحية طيبة وبعد ،،،

في ضوء كتاب رئاسة مجلس الوزراء رقم ٢٥٦٢٨-٥ بتاريخ ٢٠٢٣/٩/١٨ بشأن القرارات الصادرة عن الاجتماع الخاص مع السادة أعضاء غرفة صناعة الأدوية برئاسة السيد الدكتور / رئيس مجلس الوزراء بتاريخ ٢٠٢٣/٩/١٢ ، ومن ضمنها القرار رقم ١/٢٣/٩/١٧ بأن يتولى السيد المهندس /وزير التجارة والصناعة اتخاذ اللازم بشأن التنسيق مع السيد الدكتور / وزير المالية (مصلحة الجمارك) بشأن عدم تجاوز مدة فحص مكينات الأدوية وجميع مستلزمات الإنتاج ١٥ يوم ، او ان يتم الافراج عنها بشكل قوري ، مع الزام المستورد بتقديم شهادة قبل تشغيل المكينات من هيئة المواصفات والجودة بتمام المراجعة والتقييم .

وتود الإشارة الى انه في إطار التنسيق لتنفيذ القرار المشار إليه أعلاه فقد تم عقد عدة اجتماعات وكان اخرها الاجتماع المنعقد يوم الاربعاء الموافق ٢٠٢٣/١١/٢٢ بمقر قطاع الاتفاقيات والتجارة الخارجية لمناقشة ومتابعة الموضوع المشار اليه مع ممثلي مصلحة الجمارك المصرية، الهيئة العامة للرقابية على الصادرات والواردات ،هيئة الدواء المصرية فقد خلص الاجتماع الى التوصية بما يلي:-

- ١- أن المكينات والآلات وخطوط الإنتاج غير مدرجة بالملحق رقم (٨) وغير خاضعة للفحص من قبل الهيئة العامة للرقابية على الصادرات والواردات .
- ٢- بالتنسبة للآلات والمعدات والمكينات وخطوط الإنتاج الخاصة بتصنيع الأدوية لا تخضع لإشراف هيئة انواء وهو ما يؤكد الكشف الوارد لسيادتكم من هيئة الدواء بعدد ٧٤٢ بند جمركي ليس من بينهم هذه الاصناف ، ويتم حذفهم من العرض على هيئة الدواء المصرية.

فنا يرجى التفضل بالإحاطة والتنبيه نحو اتخاذ اللازم في هذا الشأن.

وتفضلوا بقبول فائق الاحترام ،،،

وكيل الوزارة
رئيس الادارة المركزية
للتجارة الخارجية

" احمد رفعت العسقلاني "

تحريراً: ٢٠٢٣/١٢/٥
تسليم: ١٠/١٢/٢٠٢٣

منشور استيراد رقابي رقم (١٨) لسنة ٢٠٢٣

إشارة إلى :

- * قانون الجمارك رقم ٢٠٧ لسنة ٢٠٢٠ ولائحته التنفيذية الصادرة بالقرار الوزاري رقم ٤٣٠ لسنة ٢٠٢١ .
- * قانون الاستيراد والتصدير رقم ١١٨ لسنة ١٩٧٥ ولائحته التنفيذية الصادرة بالقرار الوزاري رقم ٧٧٠ لسنة ٢٠٠٥ وتعديلاتها .
- * قانون هيئة الدواء المصرية رقم ١٥١ لسنة ٢٠١٩ ولائحته التنفيذية الصادرة بقرار السيد الأستاذ رئيس مجلس الوزراء رقم ٧٧٧ لسنة ٢٠٢٠ .

الحاقاً :-

- * منشور تعليمات السيد الأستاذ / رئيس المصلحة رقم ٣٤ لسنة ٢٠٢٢ .

يراعى إتباع ما يلي

- * يطبق كتاب السيد الأستاذ / وكيل الوزارة رئيس الإدارة المركزية للتجارة الخارجية رقم ٣٣٠٦ بتاريخ ٢٠٢٣/١٢/٦ بشأن مخلص إليه الاجتماع المنعقد بتاريخ ٢٠٢٣/١١/٢٢ بمقر قطاع الاتفاقيات والتجارة الخارجية من التوصيات المذكورة بعاليه ومر بينها عدم خضوع الآلات والمعدات والمكينات وخطوط الإنتاج الخاصة بتصنيع الأدوية لإشراف هيئة الدواء المصرية مع الإلتزام بباقي التعليقات .

للعلم به ومراعاة تنفيذه بكل دقة

رئيس الإدارة المركزية
للسياسات والإجراءات الجمركية

نجوى زغمور / شحاته

مدير عام الإدارة العامة
للسياسات والإجراءات الجمركية

عاصم الكاشف

ع/بحوث التشريعات الرقابية
أ.م.ع. محمد
فؤاد السيد محمد