



الجمهورية الجزائرية الديمقراطية الشعبية

وزارة الصناعة الصيدلانية

قرار رقم 04..... مؤرخ في 07 جويلي 2025 الموافق 09 ذو الحجة 1446 هـ

يتضمن إنشاء جهاز الرصد واليقظة لوفرة المواد الصيدلانية

إن وزير الصناعة الصيدلانية،

- بمقتضى القانون رقم 18-11 المؤرخ في 18 شوال عام 1439 الموافق 2 يوليو سنة 2018 والمتعلق بالصحة، المعدل والمتمم، لاسيما المواد 205 و 217 منه،
- وبمقتضى المرسوم الرئاسي رقم 374-24 المؤرخ في 16 جمادى الأولى عام 1446 الموافق 18 نوفمبر سنة 2024 والمتضمن تعيين أعضاء الحكومة، المعدل،
- وبمقتضى المرسوم التنفيذي رقم 19-190 المؤرخ في 30 شوال عام 1440 الموافق 3 يوليو سنة 2019، الذي يحدد مهام الوكالة الوطنية للمواد الصيدلانية وتنظيمها وسيرها، المعدل والمتمم.

يقرر:

المادة الأولى: ينشأ لدى وزارة الصناعة الصيدلانية جهاز الرصد واليقظة لوفرة المواد الصيدلانية، والذي يدعى في صلب النص "الجهاز".

المادة 2: تتمثل مهام الجهاز الرئيسية في:

- الإخطار والمتابعة لكل حالة ندرة أو حالة تذبذب مسجلة للمواد الصيدلانية؛
- إيقاف وتحيين، إثر كل اجتماع، قائمة المواد الصيدلانية، لاسيما الأساسية منها التي نفذ مخزونها أو التي تشكل موضوع صعوبات في التوريد،
- إقتراح التدابير التي تهدف إلى رفع الصعوبات أو التذبذبات في التموين والتي من شأنها التأثير على وفرة المواد الصيدلانية،
- إقتراح كل التدابير والأعمال الهادفة إلى إثراء منصة المعلومات المخصصة للمتابعة المستمرة لحالات الندرة أو التذبذب في التموين بالمواد الصيدلانية،

- اقتراح كافة التدابير والأعمال الهادفة إلى ضمان وفرة المواد الصيدلانية في إطار الإستراتيجية الصيدلانية المعدة من طرف الوزير المكلف بالصناعة الصيدلانية،
- الإعلام بصفة دورية، عبر المنصة الرقمية لوزارة الصناعة الصيدلانية، بقائمة المواد الصيدلانية التي تشهد ندرة، مع الإشارة إلى المنتجات المسوقة الجديدة والتي هي بمثابة أدوية جديسة للأدوية الأصلية التي تشهد تذبذبا أو ندرة.

المادة 3: يتشكل الجهاز من:

- ممثل عن وزير الصناعة الصيدلانية، رئيسا،
- ممثل عن وزارة الدفاع الوطني،
- ممثل عن وزارة الداخلية والجماعات المحلية والتهيئة العمرانية،
- ممثل عن وزارة التجارة الخارجية وترقية الصادرات،
- ممثل عن وزارة التجارة الداخلية وضبط السوق الوطنية،
- ممثل عن وزارة الصحة،
- ممثل عن الوكالة الوطنية للأمن الصحي،
- ممثل عن المحافظة السامية للرقمنة،
- ممثل عن قيادة الدرك الوطني،
- ممثل عن المديرية العامة للأمن الوطني،
- ممثل عن المديرية العامة للجمارك،
- ممثل عن الصندوق الوطني للتأمينات الإجتماعية للعمال الأجراء،
- ممثل عن الوكالة الوطنية للمواد الصيدلانية،
- ممثل عن مجمع "صيدال"،
- ممثل عن الصيدلية المركزية للمستشفيات،
- ممثل عن المجلس الوطني لهيئة الصيادلة،
- ممثل عن الاتحاد الوطني للمتعاملين في الصيدلية،
- ممثل عن جمعية الموزعين الصيدلانيين الجزائريين،
- ممثل عن جمعية المخابر الصيدلانية المبتكرة،
- ممثل عن الفيدرالية الجزائرية للصيدلة،
- ممثل عن الجمعية الوطنية للصيادلة الجزائريين،



- ممثل عن النقابة الوطنية الجزائرية للصيادلة الخواص،
- ممثل عن النقابة الوطنية للصيادلة الجزائريين المعتمدين،

يمكن الجهاز أن يستعين بكل شخص يمكنه، بحكم إختصاصه ومؤهلاته، مساعدته في أشغاله.

المادة 4: يعين أعضاء الجهاز لمدة ثلاث (03) سنوات قابلة للتجديد، بمقرر من الوزير المكلف بالصناعة الصيدلانية، وبناءً على إقتراح المؤسسات والهيئات التي يخضعون لها. في حالة إنقطاع عضو، يتم إستبداله بنفس الأشكال للفترة المتبقية من العهدة.

المادة 5: يجتمع الجهاز بدعوة من رئيسه، في جلسة عادية مرة واحدة (1) كل شهر، وفي دورة إستثنائية، كلما إقتضت الضرورة.

المادة 6: تسجل نتائج أعمال الجهاز في محاضر وتُدون في سجل مرقم ومؤشر عليه.

المادة 7: يُعدُّ رئيس الجهاز تقريراً سنوياً ويرسله إلى الوزير المكلف بالصناعة الصيدلانية.

المادة 8: يُكلف الأمين العام لوزارة الصناعة الصيدلانية بتنفيذ هذا القرار، الذي يسري مفعوله ابتداءً من تاريخ إمضائه.

المادة 9: ينشر هذا القرار في النشرة الرسمية لوزارة الصناعة الصيدلانية.

حُرر بالجزائر، في 07 ماي 2025. الموافق 09 جمادى الآخرة 1446.

وزير الصناعة الصيدلانية
وسيم قويدري





République Algérienne Démocratique et Populaire

Ministère de l'Industrie Pharmaceutique

Arrêté n°...O.H..... du 07.11.2025 Correspondant au portant
création du Dispositif de Surveillance et de Veille sur la Disponibilité des
Produits Pharmaceutiques

Le Ministre de l'Industrie Pharmaceutique,

- Vu la loi n° 18-11 du 18 Chaoual 1439 correspondant au 2 juillet 2018 relative à la Santé, modifiée et complétée, notamment ses articles 205 et 217 ;
- Vu le décret présidentiel n°24-374 du 16 Djoumada el Oula 1446 correspondant au 18 Novembre 2024, modifié, portant nomination des membres du Gouvernement ;
- Vu le décret exécutif n°19 -190 du 30 Chaoual 1440 correspondant au 3 Juillet 2019 fixant les missions, l'organisation et le fonctionnement de l'agence nationale des produits pharmaceutiques, modifié et complété ;

Arrête :

Article 1 : il est créé auprès du Ministère de l'Industrie Pharmaceutique un dispositif de Surveillance et de veille sur la disponibilité des produits pharmaceutiques, désigné ci-après « **le dispositif** ».

Article 2 : le dispositif a pour missions principales :

- de signaler et de suivre tous cas de tension ou de rupture enregistré pour les produits pharmaceutiques ;
- d'arrêter et d'actualiser, à chaque réunion, la liste des produits pharmaceutiques, notamment essentiels, en rupture ou faisant l'objet de difficultés d'approvisionnement ;
- de proposer des mesures visant à lever toutes difficultés ou tensions d'approvisionnement, affectant la disponibilité des produits pharmaceutiques ;
- de proposer toutes mesures et actions visant à enrichir la plateforme d'information dédiée au suivi permanent des situations de ruptures ou de tensions d'approvisionnement des produits pharmaceutiques ;

- de proposer toutes mesures et actions visant à garantir la disponibilité des produits pharmaceutiques dans le cadre de la stratégie pharmaceutique établie par le Ministre chargé de l'Industrie Pharmaceutique ;
- de communiquer de manière périodique à travers la plateforme numérique du Ministère de l'Industrie Pharmaceutique la liste des produits pharmaceutiques qui connaît une tension en faisant référence aux nouveaux produits commercialisés qui constituent des médicaments génériques aux produits princeps en tension ou en rupture.

Article 3 : Le dispositif est composé :

- d'un représentant du ministère de l'industrie pharmaceutique, président ;
- d'un représentant du ministère de la défense nationale ;
- d'un représentant du ministère de l'intérieur, des collectivités locales et de l'aménagement du Territoire ;
- d'un représentant du ministère du commerce extérieur et de la promotion des exportations
- d'un représentant du ministère du commerce intérieur et de la régulation du marché national ;
- d'un représentant du ministère de la santé ;
- d'un représentant de l'agence nationale de sécurité sanitaire ;
- d'un représentant du haut-commissariat a la numérisation ;
- d'un représentant du commandement de la gendarmerie nationale ;
- d'un représentant de la direction générale de la sureté nationale ;
- d'un représentant de la direction générale des douanes ;
- d'un représentant de la caisse nationale des assurances sociales des travailleurs salaries ;
- d'un représentant de l'agence nationale des produits pharmaceutiques ;
- d'un représentant du Groupe SAIDAL ;
- d'un représentant de la pharmacie centrale des hôpitaux ;
- d'un représentant de l'ordre national des pharmaciens ;
- d'un représentant de l'union nationale des opérateurs de la pharmacie ;
- d'un représentant de l'association des distributeurs pharmaceutiques algériens ;
- d'un représentant de l'association des laboratoires pharmaceutiques innovants ;
- d'un représentant de la fédération algérienne de pharmacie ;



- d'un représentant de l'association nationale des pharmaciens algériens ;
- d'un représentant du syndicat national algérien des pharmaciens d'officine ;
- d'un représentant de syndicat national des pharmaciens algériens agréés ;

Le dispositif peut faire appel à toute personne qui, en raison de ses compétences et de ses qualifications peut l'aider dans ses travaux.

Article 4 : Les membres du dispositif sont désignés pour une période de trois (03) années renouvelables, sur décision du Ministre chargé de l'Industrie Pharmaceutique, sur propositions des institutions et des organismes auxquels ils sont soumis.

En cas d'interruption de la représentation d'un membre, il est procédé à son remplacement dans les mêmes formes pour la durée restante du mandat.

Article 5 : le dispositif se réunit sur convocation de son président, en session ordinaire une fois (1) par mois, et en session extraordinaire autant de fois que nécessaire.

Article 6 : Les conclusions des travaux du dispositif sont consignées dans des procès-verbaux et transcrits dans un registre coté et paraphé par le président.

Article 7 : Le président du dispositif élabore un rapport annuel qu'il adresse au ministre chargé de l'industrie pharmaceutique.

Article 8 : le secrétaire général du ministère de l'industrie pharmaceutique est chargé de l'exécution de la présente décision qui entrera en vigueur à partir de la date de sa signature.

Article 9 : La présente décision sera publiée au Bulletin Officiel du Ministère de l'Industrie Pharmaceutique.

Fait à Alger, le 07. Mai 2025...correspondant au 09. Dhou El Kaâda 1446

Le Ministre de l'Industrie
Pharmaceutique
Ouacim KOUIDRI

وزير الصناعة الصيدلانية
وسيف كويدري

