



الملحق رقم (١)

المحدث بتاريخ: ٢٠٢٤/٠٧/٠٣

لشهادة الاعتماد رقم ٠٧٧ - **JAS Test** الممنوحة بتاريخ ٢٠٢١/٠٥/٠٣

لمختبر الرقابة الدوائية في المؤسسة العامة للغذاء والدواء /عمان

مجال الاعتماد

**الفحوصات المخبرية ( الكيميائية والفيزيائية ) للأدوية المسجلة**

القيمة المقاسة / نوع الفحص / الخاصية المقاسة	المواصفات المتبعة/ طرق الفحص
<p>تحديد كمية المادة الفعالة الدوائية المترسبة في (Dissolution media) باستخدام أجهزة :</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- كروماتوغرافيا السائل</li> <li>- جهاز قياس الامتصاص الضوئي للأشعة فوق البنفسجية والمرئية</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>طرق التحليل المذكورة في الملف الفني ( الوارد من الشركة الصانعة )</li> <li>طرق التحليل المذكورة في دستور الأدوية (الأمريكي والأوروبي والبريطاني) - الملخص العام Dissolution في دستور الأدوية الأمريكي Ph. Eur. method 2.9.3 (USP &lt;711&gt;) ، دستور الأدوية الأوروبي 2.9.3</li> <li>الإجراء العام لتحليل العينات الدوائية باستخدام جهاز UV/VIS (DQCL-SOP041-R7 spectrophotometer)</li> <li>الإجراء العام لتحليل العينات الدوائية باستخدام جهاز كروماتوغرافيا السائل DQCL-SOP028-R9</li> </ul>
<p>تحديد كمية المادة الفعالة للمستحضرات الدوائية باستخدام أجهزة :</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- كروماتوغرافيا السائل</li> <li>- جهاز قياس الامتصاص الضوئي للأشعة فوق البنفسجية والمرئية</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>طرق التحليل المذكورة في الملف الفني ( الوارد من الشركة الصانعة )</li> <li>طرق التحليل المذكورة في دستور الأدوية (الأمريكي والأوروبي والبريطاني) - الملخص العام لクロماتوغرافيا السائل في دستور الأدوية الأمريكي Ph. Eur. USP &lt;621&gt; ، دستور الأدوية الأوروبي method 2.2.29</li> <li>الإجراء العام لتحليل العينات الدوائية باستخدام جهاز كروماتوغرافيا السائل DQCL-SOP028-R9 - الملخص العام Ph. Eur. method 2.2.25</li> <li>الإجراء العام لتحليل العينات الدوائية باستخدام جهاز UV/VIS (USP &lt;851&gt; spectrophotometer DQCL-SOP041-R7 .spectrophotometer</li> </ul>



الملحق رقم (١)  
 المحدث بتاريخ: ٢٠٢٤/٠٧/٠٣

لشهادة الاعتماد رقم ٠٧٧ - **JAS Test** الممنوحة بتاريخ ٢٠٢١/٠٥/٠٣

لمختبر الرقابة الدوائية في المؤسسة العامة للغذاء والدواء /عمان

#### مجال الاعتماد

#### الفحوصات المخبرية ( الكيميائية والفيزيائية ) للأدوية المسجلة

القيمة المقاسة / نوع الفحص / الخاصية المقاسة	المواصفات المتبعة/ طرق الفحص
تحديد كمية نواتج التحطيم للمادة الفعالة باستخدام أجهزة كروماتوغرافيا السائل	<ul style="list-style-type: none"> <li>طرق التحليل المذكورة في الملف الفني ( الوارد من الشركة الصانعة)</li> <li>طرق التحليل المذكورة في دستور الأدوية (الأمريكي والأوروبي والبريطاني) - الملخص العام دستور الأدوية الأمريكي &lt;USP 621&gt; والبريطاني ، دستور الأدوية الأوروبي Ph. Eur. method لكروماتوغرافيا السائل ، ودستور الأدوية الأوروبي لكروماتوغرافيا السائل 2.2.29</li> <li>الإجراء العام لتحليل العينات الدوائية باستخدام جهاز لكروماتوغرافيا DQCL-SOP028-R9.</li> </ul>
فحص الرقم الهيدروجيني	<ul style="list-style-type: none"> <li>طرق التحليل المذكورة في الملف الفني ( الوارد من الشركة الصانعة)</li> <li>دستير الأدوية ( USP, BP and EP )</li> </ul>
فحص مقدار المهاشة للأقراص الدوائية	<ul style="list-style-type: none"> <li>طرق التحليل المذكورة في الملف الفني ( الوارد من الشركة الصانعة)</li> <li>دستير الأدوية &lt;USP 1216&gt;, BP and EP</li> </ul>
فحص السماكة للأقراص الدوائية باستخدام Caliber	<ul style="list-style-type: none"> <li>طرق التحليل المذكورة في الملف الفني ( الوارد من الشركة الصانعة)</li> <li>دستير الأدوية ( USP, BP and EP )</li> </ul>
فحص الصلابة باستخدام Hardness tester	<ul style="list-style-type: none"> <li>طرق التحليل المذكورة في الملف الفني ( الوارد من الشركة الصانعة)</li> <li>دستير الأدوية ( USP, BP and EP ) للمستحضر النهائي والملخص العام</li> <li>دستور الأدوية الأمريكي &lt;USP 1217&gt;</li> </ul>
فحص التوازن في الوزن	<ul style="list-style-type: none"> <li>طرق التحليل المذكورة في الملف الفني ( الوارد من الشركة الصانعة)</li> <li>دستير الأدوية &lt;USP 905&gt;, BP and EP ( )</li> </ul>



الملحق رقم (١)

المحدث بتاريخ: ٢٠٢٤/٠٧/٠٣

لشهادة الاعتماد رقم ٠٧٧ - **JAS Test** الممنوحة بتاريخ ٢٠٢١/٠٥/٠٣

لمختبر الرقابة الدوائية في المؤسسة العامة للغذاء والدواء /عمان

مجال الاعتماد

### الفحوصات المخبرية ( الكيميائية والفيزيائية ) للأدوية المسجلة

القيمة المقاسة / نوع الفحص / الخاصية المقاسة	المواصفات المتبعة/ طرق الفحص
فحص التفت للأقراص والكبسولات والتحاميل الدوائية	<ul style="list-style-type: none"> <li>طرق التحليل المذكورة في الملف الفني ( الوارد من الشركة الصانعة )</li> <li>طرق التحليل المذكورة في دستور الأدوية (الأمريكي والأوروبي والبريطاني).- الملخص العام Disintegration في دستور الأدوية الأمريكي Ph. and 2.9.2 USP، دستور الأدوية الأوروبي Eur. Method 2.9.1</li> </ul>
فحص قطر الأقراص باستخدام Caliber	<ul style="list-style-type: none"> <li>طرق التحليل المذكورة في الملف الفني ( الوارد من الشركة الصانعة )</li> <li>دستير الأدوية ( USP, BP and EP . )</li> </ul>

قائمة بالأشخاص الذين يتحملون المسؤلية الفنية لتقارير الفحص الصادرة عن المختبر في مجال الاعتماد:

- رئيس قسم مختبر الرقابة الدوائية (المدير الفني الأول): الصيدلاني محمد جعافرة
- النائب الأول للمدير الفني الأول: الصيدلاني محمد عطية يحيى
- النائب الثاني للمدير الفني الأول: م. ريماء عدنان صالح



الملحق رقم (٢)  
 الصادر بتاريخ: ٢٠٢٤/٠٧/٠٣

لشهادة الاعتماد رقم ٠٧٧ - **JAS Test** الممنوحة بتاريخ ٢٠٢١/٠٥/٠٣

لمختبر الرقابة الدوائية في المؤسسة العامة للغذاء والدواء/عمان

#### مجال الاعتماد

#### الفحوصات المخبرية ( الفيزيائية والميكروبولوجية ) للأدوية المسجلة

المواصفات المتبعة/ طرق الفحص	القيمة المقاسة / نوع الفحص / الخاصية المقاسة
<ul style="list-style-type: none"> <li>طرق التحليل المذكورة في الملف الفني (الوارد من الشركة الصانعة)</li> <li>طرق التحليل المذكورة في دستور الأدوية (الأمريكي والأوروبي والبريطاني)</li> <li>الملخص العام في دستور الأدوية الأمريكي (&lt;841&gt; USP) ، دستور الأدوية الأوروبي Ph. Eur. method 2.2.5</li> </ul>	فحص الكثافة باستخدام جهاز فحص الكثافة
<ul style="list-style-type: none"> <li>طرق التحليل المذكورة في الملف الفني (الوارد من الشركة الصانعة)</li> <li>طرق التحليل المذكورة في دستور الأدوية (الأمريكي والأوروبي والبريطاني)</li> <li>الملخص العام في دستور الأدوية الأمريكي (&lt;785&gt; USP) ، دستور الأدوية الأوروبي Ph. Eur. method 2.2.35</li> </ul>	فحص الأسمولية باستخدام جهاز فحص الأسمولية
<ul style="list-style-type: none"> <li>طرق التحليل المذكورة في الملف الفني (الوارد من الشركة الصانعة)</li> <li>طرق التحليل المذكورة في دستور الأدوية (الأمريكي والأوروبي والبريطاني)</li> <li>الملخص العام في دستور الأدوية الأمريكي (&lt;831&gt; USP) ، دستور الأدوية الأوروبي Ph. Eur. method 2.2.6</li> </ul>	فحص معامل الأنكسار باستخدام جهاز فحص معامل الأنكسار
<ul style="list-style-type: none"> <li>طرق التحليل المذكورة في الملف الفني (الوارد من الشركة الصانعة)</li> <li>طرق التحليل المذكورة في دستور الأدوية (الأمريكي والأوروبي والبريطاني)</li> <li>الملخص العام في دستور الأدوية الأمريكي for USP &lt;85&gt; pharmaceutical products USP 48 (5) -NF 2024, Issue 1</li> </ul>	تحديد كمية سموم البكتيريا باستخدام طريقة قياس العكورة

قائمة بالأشخاص الذين يتحملون المسؤلية الفنية لتقارير الفحص الصادرة عن المختبر في مجال الاعتماد:

١. رئيس قسم مختبر الرقابة الدوائية (المدير الفني الأول): الصيدلاني محمد جعافرة

٢. النائب الأول للمدير الفني الأول: الصيدلاني محمد عطية يحيى

٣. النائب الثاني للمدير الفني الأول: م. ريمان عدنان صالح



الملحق رقم (٣)

الصادر بتاريخ: ٢٠٢٥/٤/١٤

لشهادة الاعتماد رقم ٠٧٧ - **JAS Test** الممنوحة بتاريخ ٢٠٢١/٠٥/٠٣

لمختبر الرقابة الدوائية في المؤسسة العامة للغذاء والدواء/عمان

مجال الاعتماد

**الفحوصات المخبرية الميكروبولوجية للأدوية المسجلة**

المواصفات المتبعة/ طرق الفحص/ مدى القياس (يعاً عند تطبيقه)	القيمة المقاسة / نوع الفحص/ الخاصية المقاسة
<ul style="list-style-type: none"> <li>- طرق التحليل المذكوره في الملف الفني</li> <li>- دساتير الأدوية الأمريكية ، البريطانية والملخص العام لفحص العقامة في دستور الأدوية الأمريكي USP &lt;71&gt; Sterility Tests تاريخ الأصدار الرسمي قبل عام ٢٠١٣</li> </ul>	فحص العقامة

قائمة بالأشخاص الذين يتحملون المسؤلية الفنية لتقارير الاختبار الصادرة عن المختبر في مجال الاعتماد:

١. رئيس قسم مختبر الرقابة الدوائية : الصيدلاني إسحاق أبو حسين .



## Accreditation Unit

### Annex (1)

Updated on: 03/07/2024

To The Accreditation Certificate No. **JAS Test - 077** Dated **03-05-2021**

For Drug Quality Control Laboratory in Jordan Food and Drug Administration/ Amman

### Scope of Accreditation

#### Laboratory Testing (Chemical and Physical Testing) for Registered Drugs

Tested Parameter/ Type of Test/ Measured Quantity	Test Methods/ Standards
Dissolution of Active Ingredients by LC and UV /Visible Spectrophotometer	<ul style="list-style-type: none"><li>- Method of analysis that is mentioned in the technical file</li><li>- Drug pharmacopeia (USP, BP, Eur) monograph. and General Chapter of dissolution in USP &lt;711&gt; and in ph.Eur.method 2.9.3</li><li>- General procedure for UV/VIS Spectrophotometer NO:DQCL-SOP041-R7</li><li>- General procedure for high performance liquid chromatography NO: DQCL-SOP028-R9</li></ul>
Assay of Pharmaceutical Active Ingredients for Pharmaceutical Drug by LC and UV /Visible Spectrophotometer	<ul style="list-style-type: none"><li>- Method of analysis that is mentioned in the technical file</li><li>- Drug pharmacopeia (USP, BP, Eur) monograph. and General Chapter of chromatography in USP &lt;621&gt; and in ph.Eur.method 2.2.29</li><li>- General procedure for high performance liquid chromatography NO: DQCL-SOP028-R9 General chapter of Spectrophotometer in USP &lt;851&gt; and in ph.Eur.method 2.2.25</li><li>- General procedure for UV/VIS Spectrophotometer NO: DQCL-SOP041-R7</li></ul>
Determine the Related Substances of Active Ingredients by LC	<ul style="list-style-type: none"><li>- Method of analysis that is mentioned in the technical file</li><li>- Drug pharmacopeia (USP, BP, Eur) monograph. and General Chapter of chromatography in USP &lt;621&gt; and in ph.Eur.method 2.2.29</li><li>- General procedure for high performance liquid chromatography NO: DQCL-SOP028-R9</li></ul>
pH	<ul style="list-style-type: none"><li>- Method of analysis that is mentioned in the technical file</li><li>- Drug pharmacopeia (USP, BP, Eur) monograph. General Chapter in USP and in ph.Eur.method</li></ul>
Friability Test	<ul style="list-style-type: none"><li>- Method of analysis that is mentioned in the technical file</li><li>- Drug pharmacopeia (USP, BP, Eur) monograph. and General Chapter of TABLET FRIABILITY in USP &lt;1216&gt;</li></ul>



## Accreditation Unit

### Annex (1)

Updated on: 03/07/2024

To The Accreditation Certificate No. **JAS Test - 077** Dated **03-05-2021**  
For Drug Quality Control Laboratory in Jordan Food and Drug Administration/ Amman

### Scope of Accreditation

#### Laboratory Testing (Chemical and Physical Testing) for Registered Drugs

Tested Parameter/ Type of Test/ Measured Quantity	Test Methods/ Standards
Thickness by Caliber Test	<ul style="list-style-type: none"><li>- Method of analysis that is mentioned in the technical file</li><li>- Drug pharmacopeia (USP, BP, Eur) monograph. General Chapter in USP and in ph.Eur.method</li></ul>
Hardness Test	<ul style="list-style-type: none"><li>- Method of analysis that is mentioned in the technical file</li><li>- Drug pharmacopeia (USP, BP, Eur) monograph. and General Chapter</li><li>- Tablet breaking force in USP &lt;1217&gt;</li></ul>
Uniformity of Weight Test	<ul style="list-style-type: none"><li>- Method of analysis that is mentioned in the technical file</li><li>- Drug pharmacopeia (USP, BP, Eur) monograph. and General chapter uniformity of dosage unit in USP &lt;905&gt;</li></ul>
Disintegration Test for Tablets, Capsules and Suppositories	<ul style="list-style-type: none"><li>- Method of analysis that is mentioned in the technical file</li><li>- Drug pharmacopeia (USP, BP, Eur) monograph. and General Chapter of Disintegration in USP &lt;701&gt; and in ph.Eur.method 2.9.1 and 2.9.2</li></ul>
Diameter Test by Caliber	<ul style="list-style-type: none"><li>- Method of analysis that is mentioned in the technical file</li><li>- Drug pharmacopeia (USP, BP, Eur) monograph. and General Chapter in USP and in ph.Eur.method</li></ul>

**List of employees in the laboratory who are technically responsible for issuing the test reports in the scope of accreditation:**

1. Head of Drug Control Laboratory Department (First Technical Manager): Pharmacist Mohammed Jaferah
2. First Deputy of First Technical Manager: Pharmacist Mohammad Atieh Yahya
3. Second Deputy of First Technical Manager: Eng. Rima Adnan Saleh



## Accreditation Unit

### Annex (2)

Issued on: 03/07/2024

To The Accreditation Certificate No. **JAS Test - 077** Dated **03-05-2021**  
For Drug Quality Control Laboratory in Jordan Food and Drug Administration/ Amman

### Scope of Accreditation

#### Laboratory Testing (Physical and Microbiological Testing) for Registered Drugs

Tested Parameter/ Type of Test/ Measured Quantity	Test Methods/ Standards
Density Test using densitometer equipment	- Method of analysis that mentioned in the Technical file - Drug pharmacopeia (USP, BP, Eur) monograph. - General chapter of Density in USP <841> and in Ph. Eur. method 2.2.5
Osmolality Test using osmolality equipment	- Method of analysis that mentioned in the Technical file - Drug pharmacopeia (USP, BP, Eur) monograph. - General chapter of Osmolality in USP <785> and in Ph. Eur. method 2.2.35
Refractive index Test using Refractometer equipment	- Method of analysis that is mentioned in the technical file - Drug pharmacopeia (USP, BP, Eur) monograph. General chapter - General chapter of Refractive index in USP <831> and in Ph. Eur. method 2.2.6
Bacterial endotoxin test using turbid metric technique	- Method of analysis that is mentioned in the technical file - Drug pharmacopeia (USP, BP, Eur) monograph. General chapter - General chapter of USP <85> for pharmaceutical products USP 48 (5)– NF 2024, Issue

List of employees in the laboratory who are technically responsible for issuing the test reports in the scope of accreditation:

1. Head of Drug Control Laboratory Department (First Technical Manager): Pharmacist Mohammed Jaferah
2. First Deputy of First Technical Manager: Pharmacist Mohammad Atieh Yahya
3. Second Deputy of First Technical Manager: Eng. Rima Adnan Saleh



THE HASHEMITE KINGDOM OF  
JORDAN

## Accreditation Unit



### Annex (3)

Issued on: 14/04/2025

To The Accreditation Certificate No. **JAS Test - 077** Dated **03-05-2021**

For Drug Quality Control Laboratory in Jordan Food and Drug Administration/ Amman

### Scope of Accreditation

#### Laboratory Testing ( Microbiological Testing) for Registered Drugs

Tested Parameter/ Type of Test/ Measured Quantity	Test Methods/ Standards/ Measurement Range (delete if not applicable)
Sterility tests	- Method of analysis that mentioned in the Technical file -Drug pharmacopeia USP , BP monograph. & General chapter USP <71>; Sterility Tests Official date: Prior to 2013

List of employees in the laboratory who are technically responsible for issuing the test reports in the scope of accreditation:

1- Head of Drug Quality Control Laboratory Devision : Pharmacist. Ishaq Abu Hussein