

می‌باشد که هیچ حرمتی برای مسؤولان فنی باقی نگذاشته است.

دیگر لازم نیست که شما: آشنایی کامل به استاندارد PIC/S و اصول و قوانین مرتبط با GMP ، GLP ، GSP و GDP داشته باشید!
دیگر لازم نیست که شما: بتوانید DMF و SMF بنویسید.

دیگر لازم نیست که شما:
با این همه شان و احترامی که سازمان غذا و دارو برای مسؤولان فنی قائل است، چه توقعی از مدیران عامل می‌رود؟

چندی پیش برای دیدن یکی از دوستانم که مسؤول فنی یک کارخانه دارویی هستند، به آنجا رفته بودم. ایشان داشتند با دکتری که مدیر تولید بودند جر و بحث می‌کردند و مدیر تولید با شجاعت

■ اندوه دل نگفتم....

یکی از همکاران داروساز شاغل در عرصه صنعت طی نامه‌ای در مورد مقاله اندوه دل نگفتم که در شماره مهر ماه به چاپ رسیده است، چنین نگاشته‌اند:

«... آقای دکتر سرکندی شما که خودتان بهتر از همه در جریان هستید، چرا چنین مقاله‌ای می‌نویسید؟ بعد از مقاله شما اوضاع بدتر شده است!!!»

دیگر لازم نیست که شما هیچ اطلاعی از قوانین داشته باشید! فقط دو سال کار مرتبط لازم است تا بتوانید مسؤول فنی یک کارخانه، شرکت پخش یا یک شرکت واردکننده شوید! یعنی اگر شما دو سال در داروخانه هم کار کرده باشید، کار مرتبط است دیگر! تفسیر کار مرتبط آن قدر گل و گشاد

مسئول OA آن بسیار تعریف می کنند و هر موقع
بخواهند رونمایی و ... شود، در این کارخانه صورت
می پذیرد!!!

به راستی، چه زمانی قرار است که این اوضاع به
سامان گردد؟ شما در مقاله خود حرف‌هایتان را به
صراحت زده‌اید ولی آیا گوش شنوایی هم هست؟
در این راستا، حداقل کاری که سازمان غذا و دارو
می تواند برای مسئولان فنی انجام دهد، این است
که مسئولیت قانونی را از دوش آنها بردارد...»

می گفت که ما اگر قرار باشد که همه چیز را به
شما بگوییم، اصلا نباید تولید کنیم!!!

در حالی که ناراحت شده بودم به مدیر تولید گفتم
که مگر دمپایی پلاستیکی تولید می کنید؟
گفت که ما هدف تولید داریم و باید به هدفمان
برسیم!

گفتم که به قیمت جان آدم‌ها؟

آیا باید چنین باشد؟

لازم است که بدانید این کارخانه در سازمان
غذا و دارو، انتهای GMP معرفی می شود و همه از

