

## معاونین محترم غذا و داروی دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی سراسر کشور

مدیران محترم عامل و مسئولین فنی محترم شرکتهای تولیدکننده، واردکننده، توزیع کننده و عرضه کننده مواد و فرآورده های سلامت محور

موضوع: ضوابط سامانه رهگیری و کنترل اصالت

سلام علیکم؛

به پیوست «ضوابط سامانه رهگیری و کنترل اصالت» که در تاریخ ۱۳۹۶/۱۰/۱۹ به تأیید مقام محترم وزارت رسیده است و طی نامه شماره ۱۲۸۲۳/۱۰/۱۰۴ مورخ ۱۳۹۶/۱۱/۱۰ مشاور وزیر و مدیرکل حوزه وزارتی به این سازمان ارسال شده است جهت اجرا، ابلاغ می گردد. لذا ضرورت دارد ترتیبات و اقدامات لازم در جهت حسن اجرای ضوابط مذکور با رعایت نکات ذیل معمول گردد.

۱- هرگونه تولید کدIRC و سایر شناسه های مواد و فرآورده های سلامت محور و ثبت اطلاعات مورد نیاز صرفاً از طریق سیستم سامانه رهگیری و کنترل اصالت سازمان غذا و دارو صورت می پذیرد و کلیه اطلاعات مربوط به زنجیره تأمین مواد و فرآورده های سلامت اعم از صاحبان پروانه، تولیدکنندگان، واردکنندگان، توزیع کنندگان، اماکن نگهداری و عرضه کنندگان در سامانه فوق ثبت و تحت پوشش آن قرار خواهد گرفت.

۲- عدم ثبت اطلاعات مورد نیاز در سامانه به منزله عدم رعایت قوانین و مقررات جاری محسوب و متخلفین این موضوع تحت پیگرد قانونی قرار خواهند گرفت.

۴- دفتر فناوری اطلاعات و سامانه های سلامت سازمان امکانات لازم را جهت ثبت اطلاعات دریافتی مهیا نموده و دسترسی کافی و مناسب را برای ادارات ستادی مربوطه فراهم می نماید.

۵- نظارت بر حسن اجرای ضوابط مذبور بر عهده ادارات کل تخصصی ذیربسط سازمان (حسب مورد)، دفتر بازرگانی، رسیدگی به شکایات و امور حقوقی و دفتر فناوری اطلاعات و سامانه های سلامت سازمان می باشد. مسئولین فنی موظفند نسبت به ارائه گزارشات روزانه و تخلفات مرتبط احتمالی از طریق سامانه به دفاتر و ادارات کل یاد شده اقدام نمایند.

**دکتر غلامرضا اصغری**

**معاون وزیر و رئیس سازمان غذا و دارو**

رونوشت :

جناب آقای مهندس روزبهانی (رئیس محترم اداره اسناد و مکاتبات اداری) :جهت ارجاع به گیرندگان نامه

جناب آقای دکتر حریری (معاون محترم توسعه مدیریت و منابع سازمان غذا و دارو) :جهت اطلاع

جناب آقای دکتر برنده (مدیر کل محترم امور دارو و مواد تحت کنترل) :جهت اطلاع

جناب آقای دکتر مفید (سرپرست محترم اداره کل امور فرآورده های غذایی و آشامیدنی) :جهت اطلاع

جناب آقای دکتر بهفر (سرپرست محترم اداره کل امور فرآورده های آرایشی و بهداشتی) :جهت اطلاع

سرکار خانم دکتر خانوی (سرپرست محترم اداره کل امور فرآورده های طبیعی، سنتی و مکمل) :جهت اطلاع

جناب آقای دکتر مسائلی (مشاور محترم وزیر و مدیرکل امور تجهیزات و ملزمات پزشکی) :جهت اطلاع

جناب آقای دکتر اسلامی تبار (مدیرکل محترم دفتر بازرگانی، رسیدگی به شکایات و امور حقوقی سازمان غذا و دارو) :جهت اطلاع و انجام اقدامات قانونی و اجرایی ضابطه ابلاغی مقام محترم وزارت و ارائه گزارش تجمیعی تا پایان سال

جناب آقای دکتر دارابی (مدیر کل محترم آزمایشگاه های مرجع کنترل غذا و دارو و بجهیرات پژوهشی) :جهت اطلاع

جناب آقای دکتر تهمیل الله ویتووی (نماینده اصلی ترمذی شیخ گاه تهمیل الله خیلیانی فیضخوار رله زی و نیشن) خبایران اشنهه مدو و جلیدا نظری قابیانی میان جغیانی و هدبو و ابلاغی

مقام محترم وزارت و ارائه گزارش تجمیعی تلقیه بان ۱۳۹۶/۱۱/۲۲ نمبر: ۶۶۴۶۷۲۶ کد پستی: ۱۳۹۶۷۱۵۳۱۱

جناب آقای دکتر جهانپور (سرپرست محترم روابط عمومی و سخنگوی اداره غذا و دارو) در سایت سازمان و اطلاع رسانی آن

معاون محترم غذا و دارو (دانشکده علوم پزشکی و خدمات بهداشتی و درمانی آبادان)



بسمه تعالیٰ

شماره .....  
تاریخ .....  
پیوست .....

جمهوری اسلامی ایران  
وزارت بهداشت، دانش و آموزش پزشکی

وزیر

## ضوابط سامانه رهگیری و کنترل اصالت

به استناد بند (پ) ماده (۷) قانون احکام دائمی برنامه های توسعه کشور مصوب ۱۳۹۵ و با توجه به احکام قانون مربوط به مقررات امور پزشکی، دارویی و مواد خوردنی و آشامیدنی مصوب ۱۳۴۴ و اصلاحات بعدی آن، قانون مواد خوردنی و آشامیدنی و آرایشی و بهداشتی مصوب ۱۳۴۶ و آینین نامه اجرایی آن، قانون تشکیلات و وظایف وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی مصوب ۱۳۶۷، قانون مبارزه با فاچاق کالا و ارز مصوب ۱۳۹۲ و اصلاحات بعدی آن، به منظور تعیین مقررات، شرایط و معیارهای لازم برای ردیابی، رهگیری و کنترل اصالت کلیه مواد و فرآورده های دارویی، واکسن، مواد زیستی (بیولوژیک)، گیاهی، طبیعی و سنتی، مکملهای تغذیه ای، آرایشی، بهداشتی، خوراکی، آشامیدنی، ملزومات و تجهیزات پزشکی ضوابط سامانه رهگیری و کنترل اصالت به شرح زیر ابلاغ می گردد و از تاریخ صدور لازم الاجرا می باشد.

ماده ۱- در این ضوابط اصطلاحات زیر در معانی مشروح مربوط به کاربرده می شوند:

**سازمان:** سازمان غذا و دارو و معاونت های دانشگاه های علوم پزشکی که از سوی سازمان غذا و دارو به آن ها تفویض اختیار شده است  
**صاحب پروانه:** شخص حقیقی یا حقوقی است که پروانه ثبت مواد و فرآورده ها توسط سازمان با هدف تولید و یا واردات مواد و فرآورده سلامت محور به نام وی صادر و کلیه مسئولیتهای کمی، کیفی و سلامتی مواد و فرآورده ها از تولید تا عرضه و پس از مصرف بر عهده وی می باشد.

**تولیدکننده:** شخص حقیقی یا حقوقی است که دارای شرایط لازم و مناسب مطابق با اصول بهینه تولید مواد و فرآورده های سلامت محور بوده و مجوزهای لازم را از سازمان کسب کرده باشد.

**وارددکننده:** شخص حقیقی یا حقوقی است که دارای شرایط لازم برای واردات مواد و فرآورده سلامت محور بوده و مجوزهای لازم را از سازمان کسب کرده باشد.

**توزیع کننده:** شخص حقیقی یا حقوقی است که دارای مجوز توزیع و پخش مواد و فرآورده های سلامت محور از سازمان می باشد.

**عرضه کننده:** آخرین حلقه از زنجیره تامین است که دارای مجوز فعالیت اقتصادی از سوی مراجع ذیصلاح و تاییدیه از وزارت بهداشت می باشد و بعد از دریافت مواد و فرآورده از توزیع کننده، آن را در اختیار مصرف کننده نهایی قرار می دهد.

**مسئول فنی:** فردی است که با اخذ گواهی صلاحیت از سوی سازمان به وظایف قانونی خود در حفظ اصالت و سلامت مواد و فرآورده های سلامت محور در طول زنجیره تامین (از تولید تا عرضه) مطابق ضوابط سازمان عمل می نماید.

**زنگیره تامین:** مجموع فرآیندهای تهیه، تولید، واردات، انبارش، توزیع (حمل و نقل و پخش)، عرضه و خرید و فروش فرآورده های سلامت محور

**مواد و فرآورده سلامت محور:** به تمامی مواد و فرآورده هایی اطلاق می شود که تحت نظارت سازمان غذا و دارو قرار دارد. این مواد و فرآورده ها عبارتند از: مواد و فرآورده های دارویی، واکسن، مواد زیستی (بیولوژیک)، گیاهی، طبیعی و سنتی، مکملهای تغذیه ای، آرایشی، بهداشتی، خوراکی، آشامیدنی، ملزومات و تجهیزات پزشکی و لوازم کودک و اسباب بازی و کلیه مواد اولیه و مواد حد واسطه و جانبی است که در تولید، واردات، بسته بندی، نگهداری و چرخه مصرف مواد و فرآورده های سلامت محور به کار گرفته می شود.

بسمه تعالی



جمهوری اسلامی  
جمهوری اسلامی  
وزارت بهداشت، درمان و امور پرستاری

شماره  
تاریخ  
پوست

وزیر

شناسه رهگیری و کنترل اصالت: شناسه‌ای است اختصاصی و منحصر به فرد که بر اساس معیارهای اعلامی سازمان جهت ایجاد امکان کنترل اصالت توسط مصرف کننده و سایر ذی‌تفعان بر روی هر واحد مواد و فرآورده درج می‌شود.

سامانه رهگیری و کنترل اصالت: سامانه‌ای است بر اساس معیارها و ضوابط اعلامی سازمان که کلیه اطلاعات و شناسنامه‌های زنجیره تامین فرآورده‌های سلامت محور اعم از صاحبان پروانه، تامین کنندگان، توزیع کنندگان، اماکن نگه داری، عرضه کنندگان کالا را پوشش می‌دهد و کلیه تراکنشها، نقل و انتقال کالاهای مذکور را از طریق **IRC** و شناسه رهگیری و کنترل اصالت نظارت می‌نماید.

**IRC**: شناسه‌ای است که توسط سامانه رهگیری و کنترل اصالت تولید شده و نشان دهنده شناسنامه کالا و شناسنامه صاحب پروانه اعم از تولیدی و یا وارداتی می‌باشد. این شناسه معادل شناسه کالا می‌باشد.

ماده ۲- تکالیف اشخاص حقیقی و حقوقی زنجیره تامین بشرح ذیل می‌باشد:

#### الف- صاحب پروانه

- صاحب پروانه می‌بایست بر اساس دستورالعملهای اعلامی سازمان نسبت به ثبت اطلاعات ذیل و اخذ مجوزهای لازم اقدام نماید:

۱- اطلاعات مالک، شرکت، شعب، واحد تولیدی و بسته بندی و انبارها

۲- افراد مسئول شامل مالک، مدیر عامل، مسئول فنی و صاحبان امضای مجاز بر اساس اساسنامه و یا پروانه‌های فعالیت اقتصادی و یا صنفی

۳- مواد و فرآورده‌های سلامت محور تحت مسئولیت خود، اعم از پروانه ساخت و پروانه بهداشتی ورود (**IRC**)

- صاحب پروانه می‌بایست ضمن پذیرش مسئولیت سلامت فرآورده بر اساس دستورالعملهای اعلامی سازمان نسبت به فعالیتهای ذیل اقدام نماید:

۱. دریافت مجوز مصرف قبل از فروش و یا تحويل فرآورده‌های خود به ذی‌تفعان مجاز و ثبت شده در سامانه سازمان (اعم از شرکتهای پخش، توزیع، انبارها و یا واحدهای عرضه فرآورده سلامت محور)

۲. توزیع و عرضه مواد و فرآورده پس از درج و آزادسازی شناسه رهگیری و کنترل اصالت

۳. ایجاد فرآیندها و زیر ساخت‌های لازم جهت کنترل و تضمین کیفیت فرآیندهای تولید شناسه، شناسه گذاری و فعال سازی شناسه ها

#### ب- توزیع، پخش و انبارش

- شرکتهای توزیع، پخش، انبارها و سردخانه‌ها می‌بایست با رعایت دستورالعملهای اعلامی سازمان نسبت به ثبت اطلاعات ذیل و اخذ مجوزهای لازم اقدام نماید:

۱- اطلاعات مالک، شرکت، شعب، سردخانه و انبارها

۲- افراد مسئول شامل مدیر عامل، مسئول فنی و صاحبان امضای مجاز بر اساس اساسنامه و یا پروانه‌های فعالیت اقتصادی و یا صنفی

۳- اطلاعات ورود و خروج فرآورده‌های سلامت محور

۴- ثبت اطلاعات ناوگان حمل و نقل خود اعم از مالکیتی و یا قراردادی شرکهای توزیع، پخش، انبارها و سردخانه‌ها می‌بایست از معتبر بودن شناسه‌های رهگیری و کنترل اصالت اطمینان حاصل نماید و از تحويل گرفتن مواد و فرآورده‌های سلامت محور نامعتبر خودداری نماید.

بسمه تعالى

# جمهوری اسلامی ایران

# شماره نایابخ سوت

۱۰

### **پ - واحدهای عرضه کنندگان**

- واحدهای عرضه کننده میباشد با رعایت دستورالعملهای اعلامی سازمان نسبت به ثبت اطلاعات ذیل و اخذ مجوزهای لازم اقدام نمایند:

- ۱-اطلاعات ثبتی شامل نام و مشخصات واحد / شرکت / شعب / سردخانه / انبارها و یا صنف
  - ۲-افراد مسئول شامل موسس / مدیر / مدیر عامل / مسئول فنی و یا صاحبان امضای مجاز براساس اساسنامه و یا پروانه های فعالیت اقتصادی و یا صنفی
  - ۳-اطلاعات محدوده خواه آمده های سلامتی محترم

تبصره: فروشگاههای زنجیره‌ای میباشد که نسبت به همه ثبت اطلاعات ناوگان حمل و نقل خود اعم از مالکیتی و یا قراردادی اقدام نماید.

- واحد های عرضه کننده میباشد از معتبر بودن شناسه های رهگیری و اصالت اطمینان حاصل نماید و از تحویل و عرضه مواد و فرآورده های سلامت محظوظ نامعتر خودداری نماید.

ت-مسئل فنی:

- مسئول فنی به عنوان ناظر بر اجرای درست کلیه ضوابط، دستورالعملهای صادره و ثبت اطلاعات مربوطه در سامانه های سازمان مسئول حسن اجرای آنها در واحدهای دارای پروانه می باشد.
  - مسئول فنی موظف است نسبت به ارائه گزارشات ادواری و تخلفات مرتبط احتمالی اقدام نماید.
  - مسئول فنی، علاوه بر لزوم رعایت قوانین و مقررات مربوطه طبق پروانه مسئولیت فنی صادره و قوانین و مقررات سازمان و ضوابط علمی و حرفة ای، ملزم به کنترل و نظارت بر اصالت و سلامت مواد و فرآورده ها و ارائه گزارش موارد نقص و تناقض در مورد رهگیری اصالت و سلامت مواد و فرآورده ها و همکاری لازم در سیع مراحل، قانونی می باشد.

آن د خود خواهد شد.

ماده ۴ - وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی (سازمان غذا و دارو) مجاز است بمنظور اجرا، تکمیل و نگهداری سامانه رهگیری از ظرفت های بخش خصوصی، صلاحیت دار استفاده نماید.

ضوابط سامانه رهگیری و کنترل اصالت که در تاریخ ۱۳۹۶/۱۰/۱۹ به تصویب رسیده است جهت اجرا ابلاغ می‌گردد.

دکتر سید حسن هاشمی

۳۹