



عنوان			
دستورالعمل اجرایی شناسایی و نحوه برخورد با خطاهای و تخلفات نظام رهگیری، ردیابی و کنترل اصالت فرآورده‌های سلامت			
شماره	۱۳۹۸/۱۱/۱	تاریخ شروع اجراء	
شماره بازنگری	دو سال	تاریخ اعتبار	۲

# دستورالعمل اجرایی شناسایی و نحوه برخورد با خطاهای و تخلفات نظام رهگیری، ردیابی و کنترل اصالت فرآورده‌های سلامت محور

۲

تصویب کننده	تأیید کننده	تهییه کننده
معاون وزیر و رئیس سازمان غذا و دارو	مشاور رئیس سازمان در امور پشتیبانی و توسعه مدیریت	مدیرکل دفتر فناوری اطلاعات و سامانه‌های سلامت

عنوان	دستورالعمل اجرایی شناسایی و نحوه برخورد با خطاهای و تخلفات نظام رهگیری، ردیابی و کنترل اصالت فرآورده‌های سلامت		
شماره	تاریخ شروع اجراء	تاریخ اعتبار	دوسال
۱۳۹۸/۱۱/۱	۹۸/۱۰/۲۴	۹۷/۱۲/۲۲	۱۳۹۲

این دستورالعمل بر اساس ضابطه ۶۵۵/۳۳۸۳ مورخ ۹۳/۲/۳۱ و دستورالعمل اجرایی نظام رهگیری، ردیابی و کنترل اصالت فرآورده‌های سلامت محور به شماره ۶۵۸/۶۹۹۷۵ مورخ ۹۸/۱۰/۲۴ و به استناد قانون تشکیلات و وظایف وزرات بهداشت، درمان و آموزش پزشکی مصوب سال ۱۳۶۷، بند پ ماده ۷ قانون احکام دائمی قوانین توسعه جمهوری اسلامی ایران مصوب ۱۳۹۵/۱۱/۱۰، تبصره ۲، ماده ۲ قانون ممنوعیت تبلیغات و معرفی محصولات و خدمات غیرمجاز و آسیب رسان به سلامت در رسانه‌های ارتباط جمعی و بین المللی و فضاهای مجازی مصوب ۱۳۹۷/۰۳/۲۲، ابلاغیه شماره ۱۷۲۱۷۲ مورخ ۱۳۹۲/۱۲/۲۲ شورای امنیت ملی و قانون مبارزه با قاچاق کالا و ارز مصوب ۱۳۹۲ و اصلاحیه‌های بعدی و به منظور تعیین مقررات، و استانداردهای لازم برای رهگیری، ردیابی و کنترل اصالت فرآورده‌های سلامت محور تدوین شده است.

با توجه به اهمیت و نقش نظام رهگیری، ردیابی، و کنترل اصالت در ایجاد دسترسی اینم، سالم و عادلانه به فرآورده‌های سلامت محور و تضمین سلامت آنها، سازمان موظف است با هر گونه خطا و تخلف طبق ماده ۱۰-۱ و ۱۰-۲ دستورالعمل نظام رهگیری، ردیابی و کنترل اصالت به شماره ۶۵۸/۶۹۹۷۵ مورخ ۹۸/۱۰/۲۴ و به شرح ذیل عمل نماید.

ماده ۱ : شرح و موضوع خطاهای و تخلفات

۱-۱- وجود فرآورده فاقد شناسه

۱-۲- فرآورده واجد شناسه جعلی (برچسب تقلبی، شناسه گذاری متفاوت از ضابطه ابلاغی، نامرتب/نامعتبر، معرفی سامانه استعلامی غیر از سامانه‌های رسمی سازمان)

۱-۳- وجود شناسه‌های تکراری بر روی فرآورده‌های سلامت محور در سطح بازار

۱-۴- وجود شناسه‌های ناخوانا و با کیفیت نامناسب یا درج الصاق شناسه‌ها در محل نامناسب روی بسته بندی که قابل خواندن نباشد.

۱-۵- عدم مطابقت پاسخ استعلام سامانه تی تک با داده‌های شناسه‌گذاری فرآورده مربوطه و مشخصات خود فراورده شامل

شناسه تجاری فرآورده (شماره جهانی قلم کالا-GTIN)، تاریخ انقضا، شماره سری ساخت وغیره

۱-۶- عدم مطابقت تعدادی شناسه‌های فرآورده‌ها در سطح بازار با مجوزهای ثبت و تائید شده در سامانه تی تک عدم همخوانی تاریخ مجوزهای فرآورده‌ها با مجوزهای همان فرآورده‌ها در سامانه تی تک

۱-۷- گزارش فرآورده‌های سلامت محور دارای شناسه رهگیری، ردیابی و کنترل اصالت از محل جغرافیایی ناهمخوان با اطلاعات اظهار شده به سامانه تی تک

۱-۸- ورود و وجود فرآورده سلامت محور در بازار قبل از انجام عملیات بارگذاری داده‌ها و فایل‌های مربوطه در سامانه تی تک، کنترل سیستمی و آزاد سازی صحیح آنها توسط مسئول فنی

۱-۹- انتقال فرآورده سلامت محور به حلقه بعدی نظام توزیع قبل از تبادل اطلاعات با سامانه تی تک و تائید آن

تصویب کننده	تأیید کننده	تهیه کننده
معاون وزیر و رئیس سازمان غذا و دارو	مشاور رئیس سازمان در امور پشتیبانی و توسعه مدیریت	مدیرکل دفتر فناوری اطلاعات و سامانه‌های سلامت

عنوان	دستورالعمل اجرایی شناسایی و نحوه برخورد با خطاها و تخلفات نظام رهگیری، ردیابی و کنترل اصالت فرآورده‌های سلامت		
شماره	تاریخ شروع اجراء	تاریخ اعتبار	دوسال
۹۸/۱۰/۲۴ مورخ ۶۵۸/۶۹۹۷۵	۱۳۹۸/۱۱/۱	۲	شماره بازنگری

## ماده ۲ : وظایف و مسؤولیتهای اعضای زنجیره تامین:

با توجه به اهمیت و نقش هریک از اعضای زنجیره تامین در ایجاد دستررسی ایمن، سالم و عادلانه به فرآورده‌ها و تضمین سلامت آنها و جلوگیری از بروز تخلف و تقلب در این زنجیره به استناد دستورالعمل اجرایی نظام رهگیری، ردیابی و کنترل اصالت فرآورده‌های سلامت محور به شماره ۹۸/۱۰/۲۴ مورخ ۶۵۸/۶۹۹۷۵، مسئولیت هریک از ذینفعان در زنجیره تامین به شرح ذیل می‌باشد:

۱- صاحب پروانه موظف است فرآیندها و زیرساخت لازم جهت اجرای صحیح و دقیق و کنترل و تضمین کیفیت فرآیندهای تولید شناسه، شناسه گذاری و فعال سازی شناسه‌ها را ایجاد کرده و یا بکار گرفته و قبل از تحويل فرآورده به توزیع کننده، ضمن اطمینان از صحت، دقت و اعتبار شناسه‌ها مطابق ضوابط اعلامی سازمان، اقدام به آزادسازی فرآورده‌ها در سامانه تی تک و فعالسازی شناسه‌ها نماید.

۲- شرکت توزیع کننده موظف است از صحت و اعتبار شناسه‌ها و انطباق اطلاعات درج شده بر روی سامانه و فرآورده اطمینان حاصل نماید و از تحويل گرفتن فرآورده فاقد شناسه معتبر و فعال منطبق با ضوابط اعلامی سازمان خودداری نماید. در صورت توزیع و عرضه فرآورده فاقد شناسه معتبر و فعال مطابق ضوابط اعلامی سازمان، توزیع کننده ملزم به مردود نمودن فرآورده از عرضه کنندگان (داروخانه‌ها، فروشگاه‌ها و غیره) می‌باشد و می‌بایست ضمن توقف فروش و یا ارائه آنها به دیگر عرضه کنندگان (داروخانه‌ها، فروشگاه‌ها و غیره) مراتب را بلاfacسله به سازمان غذا و دارو و یا معاونت غذا و داروی مربوطه اطلاع رسانی نموده و حسب مورد با هماهنگی ایشان نسبت به مرجع نمودن کلیه فرآورده‌های واجد مشکل مذکور به توزیع کننده مرتبط اقدام نماید.

۳- عرضه کننده / داروخانه، فروشگاه و امثال آن موظف است از صحت، دقت و اعتبار شناسه‌ها و انطباق اطلاعات درج شده بر روی سامانه و فرآورده دریافتی خود اطمینان حاصل نماید و از تحويل گرفتن فرآورده فاقد شناسه معتبر و فعال مطابق ضوابط اعلامی سازمان، عرضه کننده / داروخانه و امثال آن ملزم به مرجع نمودن اینگونه فرآورده‌ها از مصرف کنندگان خریدار و یا دریافت کننده اینگونه فرآورده‌ها بوده و ضمن توقف عرضه و یا فروش آنها باید مراتب را بلاfacسله به معاونت غذا و داروی مربوطه اطلاع رسانی نموده و حسب مورد با هماهنگی ایشان نسبت به مرجع نمودن کلیه فرآورده‌های واجد مشکل مذکور به توزیع کننده مرتبط اقدام نماید.

ماده ۳ : نحوه برخورد با خطاها و تخلفات در حلقه‌های زنجیره تامین :

توزیع و عرضه فرآورده فاقد شناسه معتبر ذکر شده در ماده ۱ ، بر اساس ضابطه ۶۵۵/۳۳۸۳ مورخ ۹۳/۲/۳۱ و دستورالعمل اجرایی نظام رهگیری، ردیابی و کنترل اصالت فرآورده‌های سلامت محور به شماره ۹۸/۱۰/۲۴ مورخ ۶۵۸/۶۹۹۷۵ و به استناد قانون تشکیلات و وظایف وزرات بهداشت، درمان و آموزش پزشکی مصوب سال ۱۳۶۷ بند پ ماده ۷ قانون احکام دائمی قوانین توسعه جمهوری اسلامی ایران مصوب ۱۳۹۵/۱۱/۱۰ ، تبصره ۲، ماده ۲ قانون منع تبلیغات و معرفی محصولات و خدمات غیرمجاز و آسیب

تصویب کننده	تأیید کننده	تهییه کننده
معاون وزیر و رئیس سازمان غذا و دارو	مشاور رئیس سازمان در امور پشتیبانی و توسعه مدیریت	مدیر کل دفتر فناوری اطلاعات و سامانه‌های سلامت

عنوان	دستورالعمل اجرایی شناسایی و نحوه برخورد با خطاهای و تخلفات نظام رهگیری، ردیابی و کنترل اصلاح فرآورده‌های سلامت		
شماره	تاریخ شروع اجراء	تاریخ اعتبار	شماره بازنگری
۱۳۹۸/۱۱/۱	دو سال	۲	

رسان به سلامت مصوب ۱۳۹۷/۰۳/۲۲، ابلاغیه شماره ۱۳۹۲/۱۲/۲۲ شورای امنیت ملی و قانون مبارزه با قاچاق کالا و ارز مصوب ۱۳۹۲ و اصلاحیه های بعدی ، مشمول قوانین مبارزه با قاچاق کالا و ارز و سایر قوانین مربوط به فرآورده های سلامت محور تحت نظارت سازمان غذا و دارو بوده و مطابق قوانین مربوطه با شرکت صاحب پروانه، توزیع کننده و عرضه کننده برخورد خواهد شد.

۱-۳- توزیع و عرضه فرآورده فاقد شناسه معتبر ذکر شده در ماده ۱ ، با نظر اداره کل مربوطه و به تشخیص و تصویب کمیته فنی یا کمیسیون های تخصصی و قانونی مربوطه، و به مدت ۱ الی ۶ ماه منجر به سلب صلاحیت مسؤول فنی شرکت صاحب پروانه / توزیع کننده و عرضه کننده می شود. بدیهی است اقدام فوق نافی پیگیری های قضایی مرتبط با تخلفات محز قانونی در ارتباط با صاحب پروانه، توزیع کننده و عرضه کننده و حسب مورد مسؤول فنی خواهد بود.

۲-۳- نگهداری فرآورده فاقد شناسه معتبر ذکر شده در ماده ۱ در زنجیره توزیع و عرضه، مشمول قوانین مبارزه با قاچاق کالا و ارز و سایر قوانین مربوط به فرآورده های سلامت محور تحت نظارت سازمان غذا و دارو محسوب و مطابق قوانین مربوطه با صاحب پروانه، توزیع کننده و عرضه کننده برخورد خواهد شد.

در صورت محز شدن هر یک از موارد ذکر شده در ماده ۱ ، ضمن توقيف فرآورده در محل، جمع آوری ، فراخون فرآورده و ارجاع متناسب به مراجع قضایی، جرائم ذیل متناسب با ارزش ریالی فرآورده مکشوفه اعمال خواهد شد :

ردیف	ارزش ریالی فرآورده مکشوفه از واحد مختلف	واحد مختلف		
		صاحب پروانه تامین کنندگان	پخش و توزیع کنندگان	عرضه کننده
۱	۱۰ م تا ۵۰ م	۱۰۰ م تا ۵۰۰ م بالاتر از ۱۰ م برای تک نسخه ای و فوریتی ها	۱۰۰ م تا ۵۰۰ م	۱۰ م تا ۵۰ م
۲	۵۰ م تا ۱۰۰ م	۵۰۰ م تا ۱۰۰۰ م بالاتر از ۵۰۰ م برای تک نسخه ای و فوریتی ها	۵۰۰ م تا ۱۰۰۰ م	۵۰ م تا ۱۰۰ م
۳	بالاتر از ۱۰۰ م	بالاتر از ۱۰۰۰ م بالاتر از ۱۰۰ م برای تک نسخه ای و فوریتی ها	بالاتر از ۱۰۰۰ م	بالاتر از ۱۰۰ م

تصویب کننده	تأیید کننده	تهریه کننده
معاون وزیر و رئیس سازمان غذا و دارو	مشاور رئیس سازمان در امور پشتیبانی و توسعه مدیریت	مدیرکل دفتر فناوری اطلاعات و سامانه های سلامت

عنوان	دستورالعمل اجرایی شناسایی و نحوه برخورد با خطاهای و تخلفات نظام رهگیری، ردیابی و کنترل اصلاح فرآورده‌های سلامت		
شماره	۱۳۹۸/۱۱/۱	تاریخ شروع اجراء	
شماره بازنگری	دو سال	تاریخ اعتبار	۲

تبصره: جرائم ذکر شده نافی پیگیری و برخورد قضایی با مجرمین و متخلفین این حوزه در سایر قوانین نظیر قانون مبارزه با قاچاق کالا و ارز نمی‌باشد.

تبصره ۱ : در صورت محرز شدن تخلف بند ۱-۸ ، ضمن توقيف فرآورده در محل، شرکت فرصت دارد ظرف حداقل ۲ روز کاری پس از اعلام رسمی سازمان نسبت به اصلاح ، اقدام نماید و در صورت عدم اصلاح در زمان مقرر ، جرایم به شرح جدول فوق اعمال خواهد شد.

تبصره ۲ : در صورت تکرار هر یک از خطاهای و تخلفات ردیف ۱ و ۲ جدول فوق ، اقدامات ردیف ۳ جدول نسبت به شرکت اعمال خواهد گردید.

ماده ۴ : مسؤولیت اجرا و نظارت بر حسن اجرای دستورالعمل مسؤولیت اجرا و نظارت بر حسن اجرای این دستورالعمل بر عهده ادارات کل تخصصی در حوزه فرآورده‌های سلامت محور تحت نظارت سازمان غذا و دارو و واحدهای تابعه می‌باشد که حسب مورد به صورت مستقل یا در معیت سایر نهادهای نظارتی و یا ضابطین قضایی در این خصوص اقدام خواهند نمود.

تصویب کننده	تأیید کننده	تهییه کننده
معاون وزیر و رئیس سازمان غذا و دارو	مشاور رئیس سازمان در امور پشتیبانی و توسعه مدیریت	مدیر کل دفتر فناوری اطلاعات و سامانه‌های سلامت