

شماره ۶۶۴/۷۱۴۳۴
تاریخ ۱۳۹۸/۰۸/۱۴
پیوست دارد

جمهوری اسلامی ایران
وزارت بهداشت، رفاه و آموزش پزشکی



مدیر عامل محترم / مسئول فنی محترم گلیه شرکتهای تولید گفته و وارد گفته تجهیزات پزشکی

موضوع: بخشنامه الزام شناسه گذاری ردیابی و رهگیری و کنترل اصالت کالاهای تجهیزات و ملزومات پزشکی

سلام علیکم؛

احتراماً، با توجه به مفاد ماده ۱۲ قانون مبارزه با قاچاق کالا و ارز مصوب سال ۱۳۹۲ و همچنین مواد ۴ و ۶ شیوه نامه مبارزه با قاچاق تجهیزات و ملزومات پزشکی ابلاغی ریاست محترم جمهوری (تصویر پیوست ۱)، موضوع ماده ۲ دستورالعمل تبصره ۴ الحاقی ماده ۱۸ قانون مبارزه با قاچاق کالا و ارز و پیرو نامه های شماره ۱۳۳۵۱۵ مورخ ۹۶/۱۰/۲۵ و ۶۶۴/۳۸۳۵۹ مورخ ۱۳۹۸/۰۵/۷، با توجه ضوابط اختصاصی دارو و تجهیزات پزشکی، بدین وسیله به اطلاع می رساند **کلیه کالاهای تجهیزات و ملزومات پزشکی** تا تاریخ ذیل می باشد بصورت کامل طرح شناسه گذاری و کنترل ردیابی و رهگیری اصالت کالا اجرایی نمایند.

الف) کلیه کالاهای تجهیزات و ملزومات پزشکی وارداتی از تاریخ ۱۳۹۸/۹/۱

ب) کلیه کالاهای تجهیزات و ملزومات پزشکی تولیدی از تاریخ ۱۳۹۸/۱۱/۱۵

لازم به ذکر است فاز اول طرح الصاق برچسب اصالت جهت اجرایی شدن قوانین فوق الذکر از ابتدای سال ۹۷ برای ۵ گروه تجهیزات و ملزومات پزشکی طب نامه شماره ۶۶۴/۱۳۳۵۱۵ مورخ ۹۶/۱۰/۲۵ (تصویر پیوست ۲) و کلیه کالاهای مصرفی طی بخشنامه شماره ۶۶۴/۳۸۳۵۹ مورخ ۱۳۹۸/۰۵/۷ ابلاغ گردید و از همان تاریخ لازم الاجرا بوده است.

در این خصوص رعایت موارد ذیل الزامی است:

۱- برچسب اصالت می باشد مطابق با الزامات و ویژگی های تعیین شده در دستورالعمل اجرائی نظام ردیابی، رهگیری و کنترل اصالت فرآورده های سلامت به شماره ۶۵۸/۲۳۰۸۴ مورخ ۹۴/۷/۲۱ که طی بخشنامه شماره ۶۵۸/۱۰۵۲۹۶ مورخ ۹۴/۷/۲۲ ابلاغ گردیده الصاق گردد.

۲- برچسب اصالت می باشد بر روی کوچکترین واحد بسته بندی الصاق گردد.

۳- در صورتیکه فرآورده دارای سطوح بسته بندی بزرگتر می باشد الصاق برچسب دارای شناسه تجمیعی مطابق دستورالعمل اجرائی نظام ردیابی، رهگیری و کنترل اصالت فرآورده های سلامت به شماره ۶۵۸/۲۳۰۸۴ مورخ ۹۴/۷/۲۱ (پیوست ۳) بر روی سطوح بعدی بسته بندی نیز الزامی می باشد.

شماره ۶۶۴/۷۱۴۳۴
تاریخ ۱۳۹۸/۰۸/۱۴
پیوست دارد.

جمهوری اسلامی ایران
وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی



۴- مسئولیت اصالت برچسب های الصاقی (انطباق برچسب الصاقی با وسیله پژوهشی توزیع و عرضه شده) با شرکت تامین کننده کالا (وارد کننده و تولید کننده) می باشد.

۵- برچسب اصالت باید به گونه ای بر روی وسیله الصاق شود که مانع رویت اطلاعات مربوط به تولید وسیله نظیر سازنده، تاریخ تولید، شماره لات/ سریال، تاریخ انقضا نگردد.

۶- اطلاعات کالاهای دارای برچسب می باشد در قالب فایل XML مطابق پروتکل ارتباطی مجریان با سیستم پشتیبان (پیوست ۴) به سامانه مرکزی (www.ttac.ir) ارسال گردد.

۶-۱- مسئول فنی شرکت های تامین کننده کالا (وارد کننده و تولید کننده) موظف هستند پس از دریافت فایل در کارتابل خود نسبت به Release (تائید مسئول فنی) اقلام اقدام نمایند.

۷- الصاق برچسب از طریق شرکت های مجری یا تامین کننده کالا (وارد کننده و تولید کننده) با رعایت پروتکل ها و الزامات مربوطه امکان پذیر می باشد.

۸- از تاریخ ۹۸/۹/۱ شرکت های تامین کننده تجهیزات و ملزومات وارداتی و از تاریخ ۱۳۹۸/۱۱/۱۵ شرکت های تامین کننده تجهیزات و ملزومات تولید داخل می باشد نسبت به فروش کالا دارای برچسب اصالت اقدام نماید.

۹- گلیه محصولات موجود در انبار شرکت تامین کننده کالا (وارد کننده و تولید کننده) نیز می باشد تا تاریخ اعلام شده دارای برچسب اصالت کالا باشند.

۱-۹- با توجه به اینکه سامانه اصالت به سامانه های مرکزی سازمان، سامانه جامع تجارت ایران و گمرک متصل می باشد، درخصوص کالاهایی که از سامانه ورود و ترخیص قبلی تأیید و واردات داشته اند و در سامانه ttac کد اظهار ثبت شده ندارند، می باشد نسبت به اعلام موجودی انبار خود مطابق جدول (پیوست ۵) با فرمت اکسل به این اداره کل بصورت مکتوب اعلام نمایند و در زمان مشخص فقط برای بکار در سامانه تیکت بارگذاری نمایند. (زمان و کدادا ظهار بارگذاری در سامانه تیکت از طریق سایت اداره کل اطلاع رسانی خواهد شد).

۲-۹- اطلاعات تحويل داده شده مطابق بند ۱-۹ می باشد در سامانه www.ttac.ir بارگذاری و توسط کارشناسان این اداره تائید گردد تا در زمان استعلام، برچسب تولید شده توسط شرکت مورد تائید قرار گیرد.

شماره ۸۶۴/۷۱۴۳۴
تاریخ ۱۴۹۸/۰۸/۱۴
پیوست پذیره

جمهوری اسلامی ایران
وزارت بهداشت، زیست‌شناسی و آموزش پزشکی



بدیهی است کلیه مسئولیت‌ها درخصوص لیست موجودی انبار و فروش آنها با توجه به تعهد شرکت (پیوست ۷) به عهده تامین کننده کالا (وارد کننده و تولید کننده) می‌باشد.

۳-۹- شرکت‌ها می‌بایست نسبت به ارسال فرم تعهدنامه خود درخصوص اعلام موجودی انبار مطابق پیوست ۷ از طریق کد کاربری و رمز عبور خود در سایت این اداره کل قسمت تعهدات شرکت‌ها اقدام نمایند.

۴-۹- حداقل مهلت جهت فروش فهرست اعلام شده مطابق جدول پیوست ۵، شش ماه می‌باشد.

۵-۹- نظر به اینکه یکی از الزامات برچسب اصالت درج کد ثبت فرآورده (IRC) می‌باشد در صورتیکه کالایی ثبت نشده و فاقد IRC می‌باشد شرکت می‌بایست قبل از اجرایی شدن فرآیند اصالت جهت ثبت و دریافت کد IRC اقدام نموده و اطلاعات دریافتی را جهت الصاق برچسب اصالت استفاده نماید.

۱۰- کلیه توزیع کنندگان و اصناف، جهت توزیع و عرضه کالاهای مشمول برچسب اصالت می‌بایست از تاریخ‌های مذکور (۹۸/۱۱/۱۵ و ۹۸/۱۱/۱) صرفاً نسبت به خرید اقلام با برچسب اصالت از شرکت‌های تامین کننده کالا (وارد کننده و تولید کننده) اقدام نمایند.

۱۱- مطابق با مواد ۴ و ۵ ضوابط اختصاصی دارو و تجهیزات پزشکی موضوع ماده ۲ دستورالعمل تبصره ۴ ماده ۱۸ قانون مبارزه با قاچاق کالا و ارز، نگه داری کالاهای موضوع این ابلاغیه بدون شناسه رهگیری و اصالت، قاچاق می‌باشد.

لازم به ذکر است با توجه به جلسات آموزشی برگزار شده تمامی راهنمای دستورالعمل و پروتکل اجرایی و سوالات متداول مرتبط با این موضوع بر روی سایت اداره کل جهت بهره برداری شرکت‌ها قرار گرفته است.

مهندسان سعد حسین صفوی
مدیر کل امور تجهیزات و ملزمومات پزشکی

رونوشت:

- ریاست محترم سازمان تغییرات حکومتی کل کشور
- مدیر محترم کمیسیون مبارزه با قاچاق کالا و ارز .
- معاون محترم پیشگیری ستاد مبارزه با قاچاق کالا
- روسای محترم کلیه دانشگاهها/ دانشکده‌های علوم پزشکی کشور
- کلیه معاونین محترم غذا و داروی دانشگاههای علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی سراسر کشور
- مدیر کل محترم اتاق اصناف ایران