

شماره: ۶۶۴/۱۳۳۵۱۵  
تاریخ: ۱۳۹۶/۱۰/۲۵  
پیوست: دارد



مدیر عامل محترم / مسئول فنی..... (کلیه شرکت های تولیدکننده / واردکننده / توزیع کننده تجهیزات پزشکی )

موضوع: الزام الصاق برچسب اصالت

با سلام؛

احتراما، با توجه به مفاد ماده ۱۳ 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) بدین وسیله به استحضار می رساند در فاز اول جهت اجرایی شدن قوانین فوق الذکر از ابتدای سال ۱۳۹۷ تجهیزات و ملزومات پزشکی ذیل مشمول الصاق برچسب اصالت می باشند:

الف) تجهیزات و مواد دندانپزشکی؛ کلیه کالاهای دندانپزشکی

ب) ملزومات آزمایشگاهی؛ مطابق فهرست (پیوست ۲)

ج) تجهیزات و ملزومات پزشکی خانگی 1 و قابل عرضه 2؛ مطابق فهرست (پیوست ۲)

د) ملزومات پزشکی نازایی؛ مطابق فهرست (پیوست ۲)

ه) ملزومات پزشکی ارتوپدی؛ پروتزهای استریل ارتوپدی (لگن (Hip)، زانو (Knee)، شانه (Shoulder))

در این خصوص رعایت موارد ذیل الزامی است:

- ۱- برچسب اصالت می بایست مطابق با الزامات و ویژگی های تعیین شده در دستورالعمل اجرایی نظام ردیابی، رهگیری و کنترل اصالت فرآورده های سلامت به شماره ۶۵۸/۲۳۰۸۴ مورخ ۹۴/۷/۲۱ (پیوست ۳) که طی بخشنامه شماره ۶۵۸/۱۰۵۲۹۶ مورخ ۹۴/۷/۲۲ ابلاغ گردیده الصاق گردد.

www.fda.gov.ir  
www.imed.ir

1 براساس ضابطه تجهیزات و ملزومات خانگی

2 براساس دستورالعمل ثبت توزیع کنندگان و عرضه کنندگان تجهیزات پزشکی

تهران، خیابان انقلاب-جد چهارراه ولیعصر-نرسیده به چهارراه کالج-نیش خیابان خارک-پلاک ۲۹ اداره کل نظارت و ارزیابی تجهیزات و ملزومات پزشکی  
تلفن ۶۳۴۲۰ نمابر ۴۲۷۶۳ کد پستی ۱۳۱۵۸۲۵۳۷۱

شماره: ۶۶۴/۱۳۳۵۱۵  
تاریخ: ۱۳۹۶/۱۰/۲۵  
پیوست: دارد



- ۲- برچسب اصالت می بایست 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 ۶۵۸/۳۳۰۸۴ مورخ ۹۴/۷/۲۱ (پیوست ۳) بر روی سطوح بعدی بسته بندی نیز الزامی می باشد.
- ۴- مسئولیت اصالت برچسب های الصاقی (انطباق برچسب الصاقی با وسیله پزشکی 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 بایست 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) 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 ۹۷/۱/۱ شرکت تامین کننده کالا (وارد کننده و تولید کننده) می بایست نسبت به فروش کالا دارای برچسب اصالت اقدام نماید.
- ۹- کلیه محصولات موجود در انبار شرکت تامین کننده کالا (وارد کننده و تولید کننده) نیز می بایست حداکثر تا تاریخ ۹۷/۱/۱ دارای برچسب اصالت باشند.

[www.fda.gov.ir](http://www.fda.gov.ir)  
[www.imed.ir](http://www.imed.ir)

تهران، خیابان انقلاب - بعد چهارراه ولیعصر - نرسیده به چهارراه کالج - نبش خیابان خارک - پلاک ۲۹ اداره کل نظارت و ارزیابی تجهیزات و ملزومات پزشکی  
تلفن ۶۳۴۲۰ نمابر ۴۲۷۶۲ کد پستی ۱۴۱۵۸۲۵۳۷۱

شماره: ۶۶۴/۱۳۳۵۱۵  
تاریخ: ۱۳۹۶/۱۰/۲۵  
پیوست: دارد



۱-۹ با توجه به اینکه سامانه اصالت به سامانه های مرکزی سازمان ، سامانه جامع تجارت و گمرک متصل می باشد، درخصوص کالاهایی که از سامانه ورود و ترخیص قبلی تائید و وارد گردیده اند کلیه شرکتها (ارائه کننده کالاهای مشمول الصاق برچسب اصالت) می بایست نسبت به اعلام موجودی انبار خود مطابق جدول ( پیوست ۵) با فرمت اکسل به این اداره کل جهت دریافت اطلاعات مورد نیاز برای الصاق برچسب اصالت حداکثر تا تاریخ ۹۶/۱۱/۳۰ اقدام نمایند.

۲-۹ اطلاعات تحویل داده شده مطابق بند ۹-۱ می بایست در سامانه [www.ttac.ir](http://www.ttac.ir) بارگذاری و توسط کارشناسان این اداره تائید گردد تا در زمان استعمال ، برچسب تولید شده توسط شرکت مورد تائید قرار گیرد. لازم به ذکر است وارد کردن این اطلاعات فاقد هرگونه هزینه می باشد.

۳-۹ شرکت می.بایست نسبت به اعلام کالاهای فروخته شده به صورت ماهیانه مطابق فایل اکسل (پیوست ۶) جهت کسر از موجودی انبار ارائه شده به اداره کل اقدام نماید. بدیهی است کلیه مسئولیت ها درخصوص لیست موجودی انبار و فروش آنها با توجه به تعهد شرکت (پیوست ۷) به عهده تامین کننده کالا (وارد کننده و تولید کننده) می باشد.

۴-۹ شرکت ها می بایست 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 شرکت ها اقدام نمایند.

۵-۹ حداکثر مهلت جهت فروش فهرست اعلام شده مطابق جدول پیوست ۵، شش ماه (۹۷/۷/۱) می باشد.  
۶-۹ نظر به اینکه یکی از الزامات برچسب اصالت درج کد ثبت فرآورده (IRC) می باشد در صورتیکه کالایی ثبت نشده و فاقد IRC می باشد شرکت می بایست قبل از اجرایی شدن فرآیند اصالت جهت ثبت و دریافت کد IRC اقدام نموده و اطلاعات دریافتی را جهت الصاق برچسب اصالت استفاده نماید.

[www.fda.gov.ir](http://www.fda.gov.ir)  
[www.imed.ir](http://www.imed.ir)

تهران، خیابان انقلاب-بهد چهارراه ولیعصر-نرسیده به چهارراه کالج-نبش خیابان خارک-پلاک ۲۹ اداره کل نظارت و ارزیابی تجهیزات و ملزومات پزشکی  
تلفن ۶۴۴۲۰ شماره ۴۲۷۶۳ کد پستی ۱۴۱۵۸۲۵۳۷۱

۱۰- کلیه توزیع کنندگان و اصناف، جهت توزیع و عرضه کالاهای مشمول برجسب اصالت می بایست از تاریخ ۹۷/۱/۱ صرفاً نسبت به خرید اقلام با برجسب اصالت از شرکت های تامین کننده کالا (وارد کننده و تولید کننده) اقدام نمایند.

۱۱- اقلام موجود در انبار توزیع کنندگان و اصناف در صورت ارائه فاکتور رسمی مطابق ضوابط فاکتور و پیش فاکتور این اداره کل مربوط به قبل از سال ۹۷ تنها تا ۹۷/۷/۱ قابل فروش می باشند.

۱۲- شرکت ها می بایست کلیه اطلاعات درخواستی اعم از فایل اعلام موجودی انبار (پیوست ۵)، کالاهای فروخته شده به صورت ماهیانه (پیوست ۶) و تعهدنامه خود را به این اداره کل ارسال نمایند.

درخاتمه به استحضار میرساند برنامه ریزی جهت آموزش شرکت ها در حال انجام بوده و مراتب متعاقباً از طریق اتحادیه ها و انجمن های مربوطه اطلاع رسانی خواهد شد. در این راستا راهنما، دستورالعمل و پروتکل اجرایی بر روی سایت اداره کل جهت بهره برداری شرکت ها قرار گرفته است. لازم به ذکر است کلیه ذینفعان در صورت کسب اطلاعات تکمیلی میتوانند با شماره ۱۵-۶۶۷۰۰۰۱۲ کارشناس مسئول مرتبط در اداره نظارت و ارزیابی این اداره کل تماس حاصل نموده و یا از طریق سامانه اداره کل تجهیزات پزشکی به آدرس [www.imed.ir](http://www.imed.ir) نسبت به ارائه سوالات مربوطه از طریق لینک ارسال تیکت اقدام نمایند.

دکتر رضا مسائلی  
مشاور وزیر و مدیر کل امور تجهیزات و ملزومات پزشکی

[www.fda.gov.ir](http://www.fda.gov.ir)  
[www.imed.ir](http://www.imed.ir)

تهران، خیابان انقلاب - بعد چهارراه ولیعصر - نرسیده به چهارراه کالج - نبش خیابان خارک - پلاک ۲۹ اداره کل نظارت و ارزیابی تجهیزات و ملزومات پزشکی  
تلفن ۶۳۴۲۰ شماره ۴۲۷۶۳ کد پستی ۱۴۱۵۸۲۵۳۷۱



شیره نکه مبارزه با قاچاق تجهیزات و ملزومات پزشکی

مقدمه

تجهیزات پزشکی از جمله کالای سلامت محسوب می شود که هم از نظر ارزش و هم از نظر حجم یکی از اقلام اصلی قاچاق به حساب می آید. با توجه به برآورد به عمل آمده سلامت سالانه حدود ۲ میلیارد دلار کالای سلامت محصور به کشور قاچاق می شود که از این مقدار حدود ۲۰۰ میلیون دلار به تجهیزات پزشکی اختصاص پیدا می کند. آنچه که در موضوع قاچاق تجهیزات پزشکی و یا عرضه اقلام پزشکی غیر استاندارد و تقلبی حائز اهمیت است، نجات سوه امنیت اجتماعی آن است لذا با توجه به حفظ سلامت و ایمنی جامعه و امکان بروز خسارت های جبران ناپذیر، شیره نکه حاضر به عنوان یکی از پیوسته های برنامه جامع مبارزه با قاچاق کالاهای سلامت محصور تعیین می شود.

اهداف

- حذف سازی گردش کالای تجهیزات پزشکی
- کاهش حجم قاچاق کالای تجهیزات پزشکی به میزان ۹۰ درصد طی سه سال (از ۹۵/۱/۱۰۱ الی ۹۸/۱/۳۰)
- پیگیری و تشدید مبارزه با قاچاق تجهیزات پزشکی

تعاریف و اصطلاحات

- \* قانون قانون مبارزه با قاچاق کالا و ارز مصوب ۹۲/۱۰/۳ و اصلاحیه مصوب ۹۲/۷/۲۳ (قانون مج.ق.ک)
- \* ستاد ستاد مرکزی مبارزه با قاچاق کالا و ارز
- \* کمیسیون استانی: کمیسیون برنامه ریزی، هماهنگی و نظارت بر مبارزه با قاچاق کالا و ارز استانی
- \* شبکه توزیع: تعیین کنندگان (تولید کنندگان و وارد کنندگان)، نمایندگان توزیع و اصناف تجهیزات و ملزومات پزشکی که در سامانه سازمان غذا و دارو ثبت شده است.

ردیف	موضوع	دستگاه مرجع	دستگاه همکار	زمان بندی	ملاحظات
ماده ۱	واحد موضوع قاچاق تجهیزات و ملزومات پزشکی قبل از میبادی را با کمک وزارت امور خارجه، وزارت کشور و سازمان توسعه تجارت، پیگیری و ضمن ارائه گزارش وضعیت و امکاناتی عملی را به ستاد اعلام نماید.	داجا	وزارت امور خارجه وزارت کشور، صحت و سایر دستگاههای مرتبط	مستمر	
ماده ۲	گمرک موظف است موضوع احتمالی قاچاق ملزومات و تجهیزات پزشکی از طریق اسناد جعلی و سایر شیوه ها را مورد توجه قرار داده و به گمرکات میبادی ورودی برای کنترل های غیر متکعب، ابلاغ نماید.	گمرک	دستگاههای مرتبط	مستمر	
ماده ۳	واردکنندگان تجهیزات و ملزومات پزشکی موظفند قبل از اقدام به واردات شرکت مربوطه کالا و برند آن را در سازمان غذا و دارو ثبت و مجوز آن را از سازمان دریافت نمایند.	سازمان غذا و دارو	گمرک ایران وزارت صحت	مستمر	
ماده ۴	تبارش، توزیع، عرضه و فروش تجهیزات و ملزومات پزشکی وراثتی منوط به انطباق برجسته سلامت و سلامت است.	سازمان غذا و دارو	وزارت صحت گمرک ایران	اطلاع رسانی اولیه تا پایان سال ۱۴۰۱ و پس از آن مستمر	
ماده ۵	موضوع ایجاد و بهره برداری سکانه های مواد ۵ و ۶ قانون و آیین نامه اجرایی آن در خصوص تجهیزات و ملزومات پزشکی، پیگیری و با توجه به زمان بندی مشخص شده در آیین نامه اقدام شود.	ستاد	سازمان غذا و دارو وزارت صحت و سایر دستگاههای مرتبط	بر اساس زمان بندی پیش بینی شده در آیین نامه	

ماده ۲	وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی موظف است بر اساس تکلیف ماده ۱۳ قانون نظام رادیویی و رهگیری را از طریق تخصیص کد رهگیری سلامت و سلامت برای کلیه تجهیزات و ملزومات پزشکی در شبکه توزیع را عملیاتی نماید.	سازمان غذا و دارو	وزارت صحت مستاد اتاقی استاندارد ایران	اطلاع رسانی اولیه تا پایان سال ۹۵ و پس از آن مستمر	به استناد آیین نامه اجرایی شماره ۷۴ و رهگیری موضوع ماده ۱۳ قانون رادیویی استاندارد ملزومات پزشکی معتبر و پس از شماره ۷۴۵۴۴۴/ت ۳/۲۲۲۰۳ ح
تبصره	وزارت بهداشت (سازمان غذا و دارو) مکلف است ترتیبی اتخاذ نماید تا کلیه تجهیزات پزشکی وارداتی از ۹۶۰۲۱۰۱ بر حسب سلامت و سلامت امریاتی نمونه و در دوره شش ماهه نیز موجودی کتبار شرکت ها بر اساس اسناد وارداتی مشخص مغزای که رهگیری شوند.	سازمان غذا و دارو	مستگاه های مرتبط	بر حسب سلامت تا پایان فروردین ۹۶ برای کلیه موجودی کتبار ها حداکثر تا پایان تیر سال ۹۶	
ماده ۷	وزیر کسب و کار و صنایع موظف است کلیه مراحل تضمین تجهیزات و ملزومات پزشکی شامل ساخت، ورود و ترخیص منوط به اخذ مجوز لازم جهت کالا و تکمیل اطلاعات ورود و ترخیص در سامانه TTAC می باشد با متخلفین برابر مقررات برخورد خواهد شد.	سازمان غذا و دارو	وزارت صحت گمرک ایران	اطلاع رسانی اولیه تا پایان سال ۹۵ و پس از آن مستمر	
تبصره	اطلاع رسانی لازم به نحو مقتضی انجام شود.	سازمان غذا و دارو	وزارت صحت اتاقی استاندارد ایران	تا یک ماه پس از ابلاغ بر نامه	تخصصی اطلاع رسانی به پروست فرهنگی بر نامه مراجعه شود

ماده ۸	شرکت های پزشکی، مهندسان و عرضه فروش صنایع کالاهای تجهیزات و ملزومات پزشکی، مؤلفان صرفاً نسبت به تأمین و فروش اقلام واردات رسمی دارای برچسب اصالت و سلامت مورد تأیید سازمان غذا و دارو و دارو و در هنگام عرضه کالا به حلقه بندی زنجیره عرضه و فروش المم از دارو عرضه ها و عرضه فروش با شناسه فاکتور رسمی فروش، فهرست شناسه های ردیابی و رهگیری (UID) و ترازوی (GSTM) مندرج در برچسب اصالت اقلام عرضه شده را به شناسه فاکتورهای با فرج هر قسمت شرح کالا در فاکتور به خریدار تحویل و یک نسخه از آن را نزد خود نگه دارند تا در صورت نیاز به مأمورین و پلیس آن ارائه نمایند.	سازمان غذا و دارو	وزارت صحت سایر دستگاه های مرتبط	زمان بندی اقلام در قسمت تخصصی انجام خواهد شد
تیمبر ۱	دارو، غذا و واحدهای صنایع عرضه فروش و عرضه فروش مؤلفان تجهیزات و ملزومات پزشکی مشمول طرح اصالت و سلامت را با فاکتور رسمی که شناسه های ردیابی و رهگیری (UID) و ترازوی (GSTM) اقلام نیز در آن قید شده خریداری کنند و از هرگونه خرید و فروش اقلام مشمول فاقد برچسب اصالت و سلامت خودداری نمایند.	سازمان غذا و دارو	وزارت صحت اتاق اصناف ایران	تا یک ماه پس از ابلاغ برنامه
تیمبر ۲	ابلاغ رسمی لازم به این مقصد انجام شود.	سازمان غذا و دارو	وزارت صحت اتاق اصناف ایران	تا یک ماه پس از ابلاغ برنامه
ماده ۹	واردات تجهیزات و ملزومات پزشکی از طریق معاینه های فیزیکی موضوع قانون صادراتی صادرات مرزی مصوب ۱۳۸۴ و از سایر مرزی ممنوع می باشد.	سازمان غذا و دارو وزارت صحت	وزارت صحت اتاق اصناف ایران	مردم خاص اطلاع رسمی به پیوست فرهنگی برنامه مراجعه شود
تیمبر ۱	کالاهای مصرفی مسافر تجهیزات و ملزومات پزشکی در صورتیکه بیش از ۸۰ دلار و به صورت تیراژی باشد به دلیل عدم اخذ مجوز مرجوع شود.	گمرک ایران	تاجا	مستمر
تیمبر ۲	واردات کالاهای سلامت مسافر از طریق معاینه سازی به داخل کشور ممنوع می باشد. چنانچه این نوع معاینه ها از معاینه آزاد صورت گیرد نیز مشمول ممنوعیت واردات می شود.	گمرک ایران	سازمان غذا و دارو سازمان معاینه آزاد	مستمر طبق ابلاغیه شماره ۷-۲۵۰۲۲۲۲ مورخ ۹۵/۰۲/۲۲ سازمان غذا و دارو



ماده ۱۰	به منظور کنترل سطح عرضه کالاهای تجهیزات پزشکی سازمان غذا و دارو (با معاونت غذا و دارو دانشگاههای علوم پزشکی و خدمات بهداشتی و درمانی) و حسب مورد و در صورت تشخیص سازمان غذا و دارو تیمهای مشترک با حضور سایر دستگاههای کشف و با نظارت و هماهنگی کمیسیون استثنای مربوطه و با مجوز سازمان غذا و دارو تشکیل و اقدامات خود را برای شناسایی، کشف و برخورد با کالاهای غیر مجاز به اجرا درآورد.	سازمان غذا و دارو	سایر دستگاههای مرتبط	مستمر	موضوع ماده ۲۶ قانون مبارزه با قاچاق کالا و ارز
تجهیزه	در خصوص واحدهای منشی مربوطه حضور بازرسی سازمان حمایت و سازمانهای صحت استان و اتحادیه مربوطه ضروری است.	سازمان غذا و دارو	وزارت صحت اتحادیه اصناف ایران	مستمر	
ماده ۱۱	واحدهای منشی تجهیزات و ملزومات پزشکی موظف به اخذ پروانه کسب مربوطه و ثبت خود و برنامهای مرتبط در سازمان غذا و دارو بوده و حق فروش کالای قاچاق و خارج از شرایط ابلاتی سازمان غذا و دارو را در واحد منشی ندارند. در صورت کشف بر اساس ماده ۱۸ مکرر قانون مبارزه با قاچاق کالا و ارز با آنها برخورد خواهد شد.	سازمان غذا و دارو	وزارت صحت اتحادیه اصناف ایران شایعین و کششین قانونی	مستمر	
ماده ۱۲	موضوع شناسه دار شدن ترازهای تجهیزات و ملزومات پزشکی را مطابق بند ۳ ماده ۵ قانون و ماده ۲۷، ۲۳، ۲۲ از آیین نامه مواد ۵ و ۶ قانون پیگیری نمایند.	وزارت صحت	سازمان غذا و دارو کمیسیونهای استانی	ایجاد تا بهمن سال ۹۵ و سپس کنترل مستمر	
ماده ۱۳	ظرفیت و بازرسی در خصوص تجهیزات و ملزومات پزشکی بر عهده سازمان غذا و دارو بوده و سایر دستگاهها نقش همکار را خواهند داشت.	سازمان غذا و دارو	سایر دستگاههای مرتبط	مستمر	
تجهیزه ۱	در خصوص واحدهای منشی وزارت صحت عهده دار مسئولیت بوده و بازرسیها با هماهنگی دانشگاههای علوم پزشکی و با مجوز آنها خواهد بود.	وزارت صحت	سازمان غذا و دارو و سایر دستگاههای مرتبط	مستمر	
تجهیزه ۲	این موضوع نافی اقدامات بازرسی دستگاهها و سازمانهای شایع و کشف در حدود وظایف محوله قانونی نبوده و می تواند راساً به اجرای تکالیف موضوع این شمولنامه و وظایف قانونی محوله اتمام یابد.		ناجود سازمان حمایت مصرف کنندگان و تولید کنندگان، استندفرد سازمان غذا و دارو	مستمر	

ماده ۱۴	بازرسین در صورت برخورد با تجهیزات و ملزومات پزشکی فاجای مراتب را صورتجلسه و مستند به قانون مبارزه با فاجای ۷۳ و آرز به سازمان تعزیرات حکومتی ارجاع نمایند.	سازمان غذا و دارو وزارت صحت	سایر دستگاههای مرتبط	مستتر	موضوع ماده ۲۶ قانون مبارزه با فاجای ۷۳ و آرز
تصوه ۱۵	شاہپین و کاشین قانونی بزرگترین اولویت کاری خود را تمرکز بر کشف پرونده های کلان، اعتبارهای جعل، دوری ۷۳، جرم های حرفه ای و سازمان یافته قرار دهند.	شاہپین و کاشین قانونی		مستتر	از شاخص های مهم ارزیابی شاہپین و کاشین می باشد.
تصوه ۲	سازمان تعزیرات حکومتی حسب مورد با اعمال مقررات بر اساس آئین نامه اجرائی ماده ۲۷ قانون به موضوع رسیدگی خواهد نمود.	سازمان تعزیرات حکومتی	شاہپین و کاشین قانونی	مستتر	
تصوه ۳	امانت سپری کلای مشکوک به تکل فاجای ممنوع بوده و بلافاصله بعد از کشف تکویل سازمان تعزیرات تسلیم شود.	شاہپین و کاشین قانونی	سازمان امور کسب و کاری	مستتر	موضوع ماده ۵۲ قانون مبارزه با فاجای ۷۳ و آرز
ماده ۱۵	اجرای طرح اتصال مجوزهای حمل کالاهای سلامت محور به سامانه پارکد برخط حمل و نقل چندمای انجام شود.	سازمان غذا و دارو و سایر دستگاههای مرتبط	سازمان غذا و دارو و سایر دستگاههای مرتبط	ارائه تسهیل مشخصات تا پایان سال ۹۵ اتصال کلمه مجوز تا ۹۶ پایان شهریور ۹۶	
ماده ۱۶	قلمشات کنترلی لازم در اینستگاههای ایست و بازرسی جهت محموله های تجهیزات و ملزومات پزشکی به عمل آید. کنترل ایستاد در اینستگاههای دارای زیرساخت های لازم از طریق اینترنت و در سایر اینستگاهها به صورت پیمانگی انجام شود.	فاجا	گمرک سازمان غذا و دارو سازمان راهداری	مستتر	
ماده ۱۷	کلمه تجهیزات و ملزومات پزشکی بلافاصله پس از کشف تکویل سازمان جمع آوری و فروش اموال تملیکی شود و پس از ضبط قطعی فاجای برابر با آئین نامه اجرائی مواد ۵۵ و ۵۶ قانون کلام می شود.	سازمان جمع آوری و فروش اموال تملیکی و ستاد اجرائی فرمان حضرت امام		مستتر	
ماده ۱۸	این شیوه نامه شامل ۶۸ ماده و ۱۲ تبصره می باشد که در جلسه ۱۱۵ اعضای اصلی ستاد مورخ ۶۵۱۰۹۲۲ مطرح و تصویب که برابر تبصره ۲ ماده ۲ قانون لازم الاجراست.				ماده ۴ قانون مبارزه با فاجای ۷۳ و آرز