



سامانه مجوز مصرف

راهنمای کاربری سامانه مجوز مصرف-کارتابل مسئول فنی

نگارش: ۱۰

نگارش: ۱۰	سامانه مجوز مصرف	 سازمان غذا و دارو
تاریخ: اردیبهشت ۱۳۹۷	راهنمای کاربری سامانه مجوز مصرف-کارتابل مسئول فی	

## فهرست مطالب

۱	مقدمه
۲	ورود به سامانه
۳	پیکربندی سامانه
۴	لیست اظهارنامه‌ها
۴-۱	افزودن گواهی
۴-۲	ثبت آزمایش
۴-۳	تخصیص انبار
۴-۴	صدور مجوز
۵-۴	عدم صدور مجوز
۵	لیست اظهارنامه‌های تکمیل شده
۶	لیست انبارها
۷	...
۸	...
۹	...
۱۰	...
۱۱	...
۱۶	...
۱۹	...
۲۳	...
۲۳	...
۲۴	...
۲۵	...

نگارش: ۱۰	سامانه مجوز مصرف	 سازمان غذا و دارو
تاریخ: اردیبهشت ۱۳۹۷	راهنمای کاربری سامانه مجوز مصرف-کارتابل مسئول فی	

## فهرست شکل‌ها

۶	شكل ۱) ورود آدرس سامانه تایید مجوز مصرف در مرورگر
۶	شكل ۲) ورود به سامانه از طریق سامانه TTAC
۷	شكل ۳) ورود به کارتابل مسئول فنی
۸	شكل ۴) پیکربندی سامانه
۹	شكل ۵) لیست اظهارنامه‌ها
۹	شكل ۶) جستجوی اظهارنامه
۱۰	شكل ۷) بررسی قابلیت مصرف
۱۱	شكل ۸) افزودن گواهی
۱۲	شكل ۹) پنجره افزودن گواهی
۱۳	شكل ۱۰) اطلاعات مربوط به لیگالایز کردن
۱۴	شكل ۱۱) اطلاعات شرکت تولیدکننده
۱۶	شكل ۱۲) ثبت آزمایش
۱۷	شكل ۱۳) پنجره ثبت آزمایش
۱۷	شكل ۱۴) نمایش اطلاعات آزمایشگاه
۱۸	شكل ۱۵) وضعیت گواهی و ثبت آزمایش
۱۹	شكل ۱۶) انتخاب سری ساخت
۱۹	شكل ۱۷) تخصیص انبار
۲۰	شكل ۱۸) نمایش سری ساخت‌های فرآورده
۲۱	شكل ۱۹) تخصیص انبار به سری ساخت‌های فرآورده
۲۱	شكل ۲۰) تعداد باقیمانده و تخصیص داده نشده
۲۲	شكل ۲۱) وضعیت فرآیند مربوط به هر سری ساخت
۲۳	شكل ۲۲) اخطار عدم تکمیل مدارک
۲۴	شكل ۲۳) لیست اظهارنامه‌های تکمیل شده

صفحه: ۳ از ۲۶	محترمانگی: فاقد طبقه‌بندی	کد: IFDA-CP-S-HIP	تهیه‌کننده: سازمان غذا و دارو
---------------	---------------------------	-------------------	-------------------------------

نگارش: ۱۰	سامانه مجوز مصرف	 امان غذا و دارو
تاریخ: اردیبهشت ۱۳۹۷	راهنمای کاربری سامانه مجوز مصرف-کارتابل مسئول فی	

۲۵ ..... شکل ۲۴) لیست انبارها

۲۵ ..... شکل ۲۵) انتخاب دانشگاه ناظر

۲۶ ..... شکل ۲۶) پیغام تایید ثبت دانشگاه ناظر

نگارش: ۱۰	سامانه مجوز مصرف	 سازمان غذا و دارو
تاریخ: اردیبهشت ۱۳۹۷	راهنمای کاربری سامانه مجوز مصرف-کارتابل مسئول فنی	

## ۱ مقدمه

فرآورده‌های وارداتی به کشور جهت عرضه در بازار پس از ترخیص از گمرک باید مجوز لازم جهت مصرف را کسب نمایند و بعد از آن اقدامات مربوط به کسب برچسب اصالت و الصاق آن به فرآورده‌ها صورت گرفته و به بازار عرضه گردند. به این منظور و در مرحله کسب مجوز مصرف، مسئول فنی هر شرکت وظیفه دارد با تکمیل اطلاعات و بارگذاری مدارک گواهی و آزمایش‌های مربوط به هر سری ساخت از فرآورده وارداتی و سپس تعیین و تخصیص انبار نگهداری فرآورده‌ها از طرف شرکت واردکننده، اقدام به صدور و یا عدم صدور مجوز به هر فرآورده نماید. لازم به ذکر است مسئولیت صدور و عدم صدور مجوز بر عهده مسئول فنی شرکت می‌باشد. نظارت بر فرآورده‌های تعیین وضعیت شده توسط مسئول فنی و موجود در انبارهای شرکت واردکننده، توسط ناظرین تعیین شده از دانشگاه‌های ناظر، صورت می‌گیرد.

نگارش: ۱۰	سامانه مجوز مصرف	
تاریخ: اردیبهشت ۱۳۹۷	راهنمای کاربری سامانه مجوز مصرف-کارتابل مسئول فتی	

## ۲ ورود به سامانه

جهت ورود به سامانه تایید مجوز مصرف، آدرس سامانه (<https://permit.ttac.ir>) مانند شکل ۱ در مرورگر وارد و یا مانند

شکل ۲ بر روی آیکن مجوز مصرف در سامانه <http://www.ttac.ir> کلیک شود.



شکل ۱) ورود آدرس سامانه تایید مجوز مصرف در مرورگر



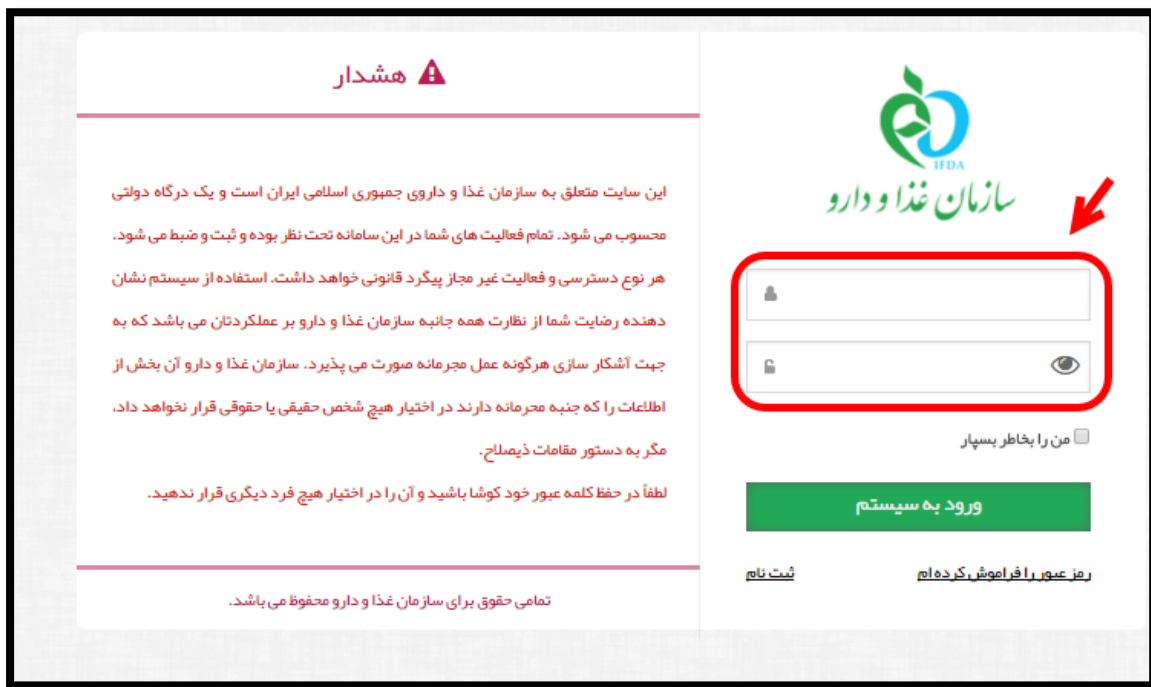
شکل ۲) ورود به سامانه از طریق سامانه TTAC

صفحه: ۶۴ از ۶۴	محترمانگی: فاقد طبقه‌بندی	کد: IFDA-CP-S-HIp	تهیه‌کننده: سازمان غذا و دارو
----------------	---------------------------	-------------------	-------------------------------

نگارش: ۱۰	سامانه مجوز مصرف	
تاریخ: اردیبهشت ۱۳۹۷	راهنمای کاربری سامانه مجوز مصرف-کارتابل مسئول فنی	

جهت ورود به کارتابل مسئول فنی، نام کاربری و رمز عبور در فیلدهای مشخص شده در شکل ۳ وارد شده و بر روی دکمه

ورود به سیستم  
کلیک شود.



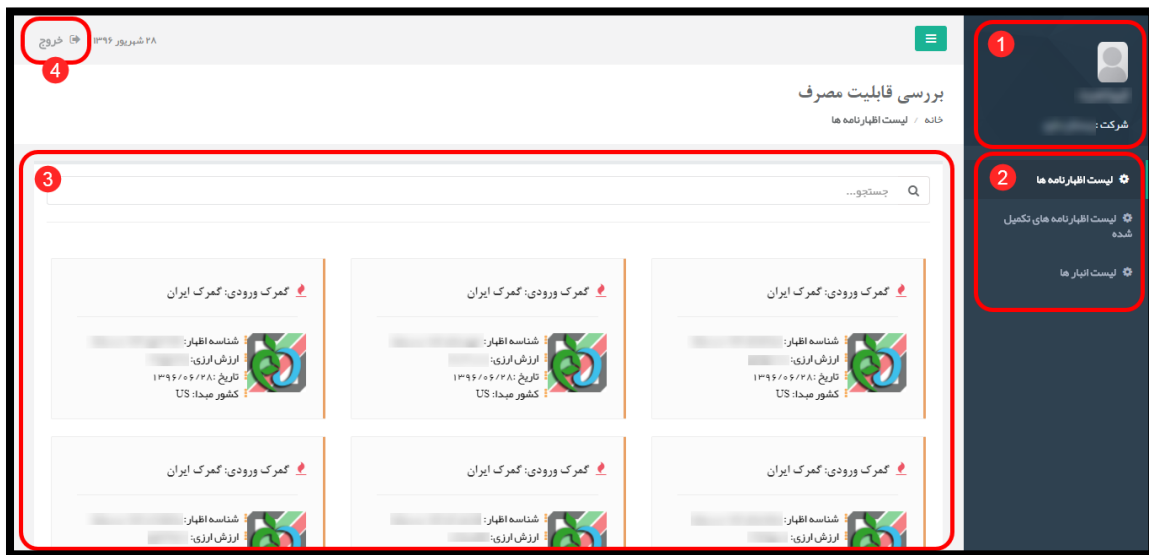
شکل ۳) ورود به کارتابل مسئول فنی

نگارش: ۱۰	سامانه مجوز مصرف	
تاریخ: اردیبهشت ۱۳۹۷	راهنمای کاربری سامانه مجوز مصرف-کارتابل مسئول فی	

### ۳ پیکربندی سامانه

پس از ورود به سامانه، صفحه‌ای مانند شکل ۴ نمایش داده می‌شود که شامل بخش‌های زیر است:

۱. اطلاعات کاربری: نام و تصویر مسئول فنی وارد شده به سامانه به همراه نام شرکت مربوطه در این بخش نمایش داده می‌شود.
۲. منو کاربری: منوهای کاربری در این بخش نمایش داده می‌شوند.
۳. کارتابل: اطلاعات مربوط به هر منو کاربری با کلیک بر روی آن در این بخش نمایش داده می‌شود.
۴. خروج: با کلیک بر روی گزینه خروج، کاربر از حساب کاربری خارج می‌شود.

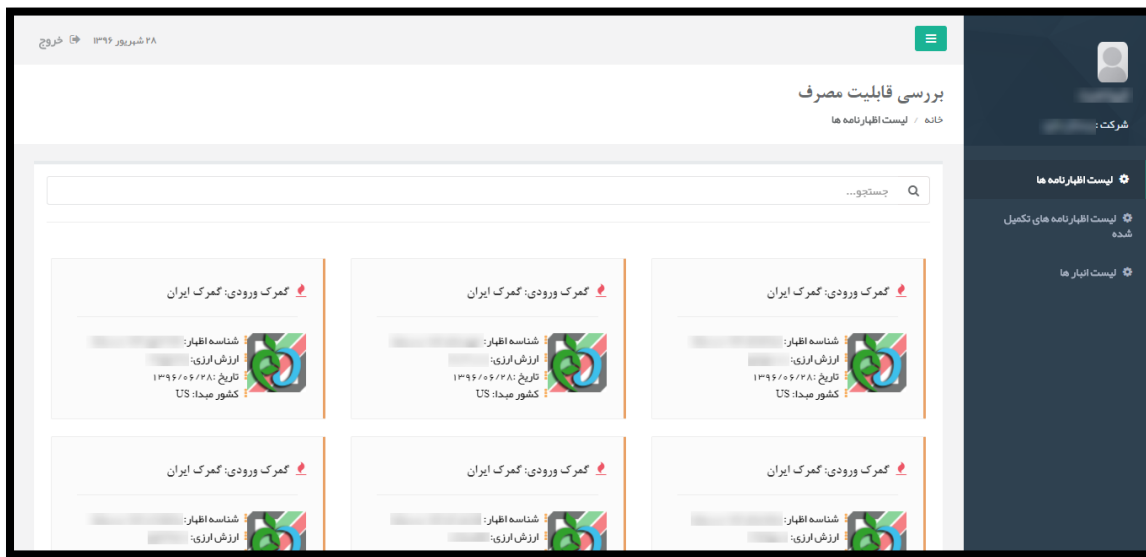


شکل ۴) پیکربندی سامانه

نگارش: ۱۰	سامانه مجوز مصرف	
تاریخ: اردیبهشت ۱۳۹۷	راهنمای کاربری سامانه مجوز مصرف-کارتابل مسئول فنی	

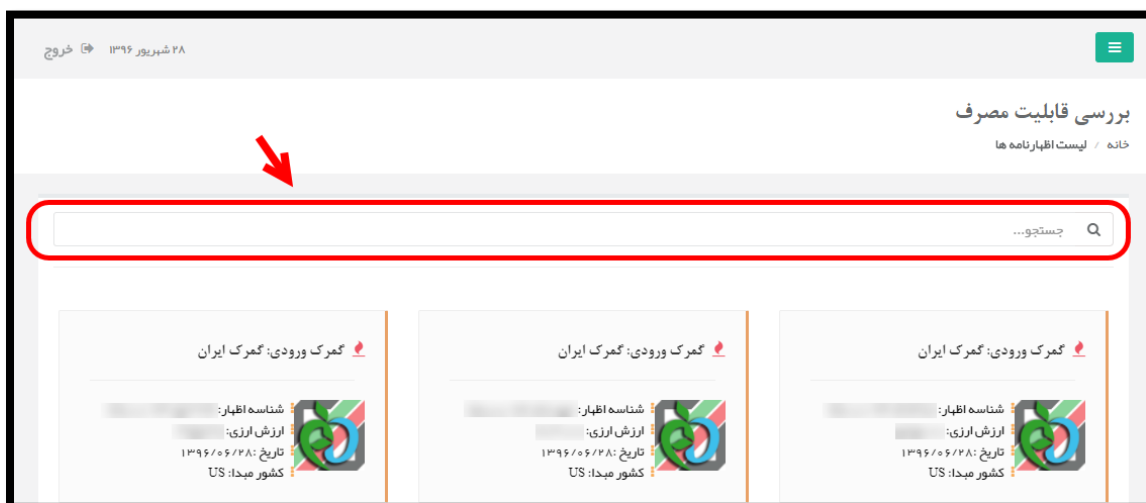
## ۴ لیست اظهارنامه‌ها

در این بخش لیست تمام اظهارنامه‌های ترجیح شده شرکت که تابع حال مجوز مصرف برای آن‌ها صادر نگردیده است به صورت خودکار از سامانه گمرک دریافت و مانند شکل ۵ نمایش داده می‌شوند. مشخصات هر اظهارنامه با اطلاعاتی شامل نام گمرک ورودی، شناسه اظهارنامه، ارزش ارزی اظهار شده، تاریخ اظهارنامه و کشور مبدأ فرآورده‌های وارداتی نمایش داده می‌شود.



شکل ۵) لیست اظهارنامه‌ها

با ورود شناسه اظهار، ارزش ارزی و یا تاریخ اظهارنامه در کادر جستجوی مشخص شده در شکل ۶ می‌توان اظهارنامه‌های نمایش داده شده را فیلتر نمود.

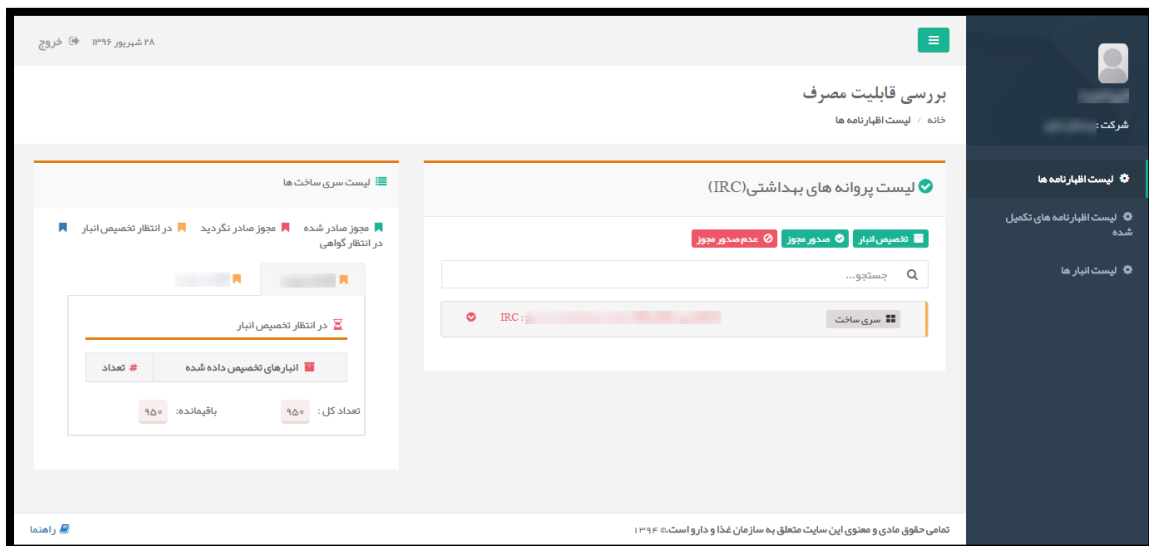


شکل ۶) جستجوی اظهارنامه

صفحه: ۹ از ۲۶	محترمانگی: فاقد طبقه‌بندی	کد: IFDA-CP-S-HIp	تهیه‌کننده: سازمان غذا و دارو
---------------	---------------------------	-------------------	-------------------------------

نگارش: ۱۰	سامانه مجوز مصرف	
تاریخ: اردیبهشت ۱۳۹۷	راهنمای کاربری سامانه مجوز مصرف-کارتابل مسئول فنی	

پس از یافتن اظهارنامه مورد نظر، با کلیک بر روی آن، صفحه‌ای مانند شکل ۷ جهت تکمیل اطلاعات مربوط به فرآورده‌های موجود در هر اظهارنامه باز شده و فرآیند صدور یا عدم صدور مجوز مصرف توسط مسئول فنی آغاز می‌شود. در پنل لیست پروانه‌های بهداشتی (IRC) (سمت راست) لیست تمام فرآورده‌های موجود در اظهارنامه و در پنل لیست سری ساخت‌ها (سمت چپ) لیست سری ساخت‌های هر فرآورده قابل مشاهده است. با کلیک بر روی دکمه **سری ساخت** در پنل سمت راست و در مقابل نام هر فرآورده، سری ساخت‌های ثبت شده برای آن در اظهارنامه در پنل سمت چپ به همراه تعداد آن نمایش داده می‌شود.



شکل ۷) بررسی قابلیت مصرف

جهت صدور مجوز نیاز به تکمیل مراحل زیر است:

- افزودن گواهی
- ثبت آزمایش
- تخصیص انبار

جهت عدم صدور مجوز نیاز به تکمیل مرحله زیر است:

- تخصیص انبار

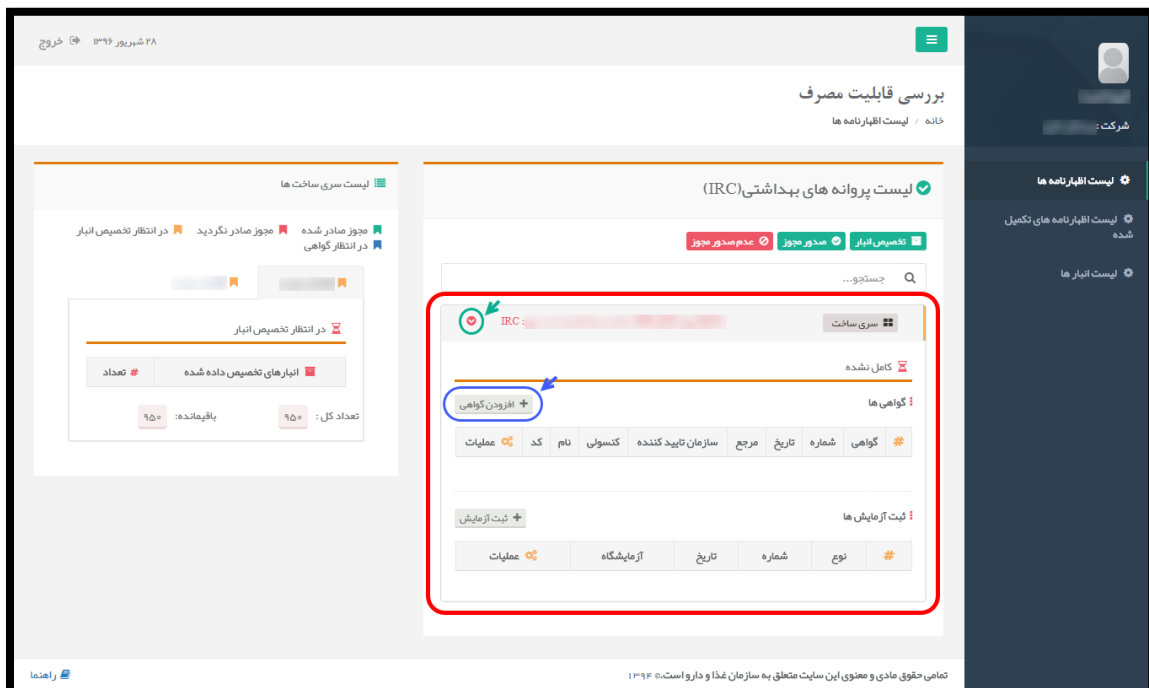
توضیحات مربوط به هر مرحله در ادامه شرح داده شده است.

صفحه: ۱۰ از ۲۶	محترمانگی: فاقد طبقه‌بندی	کد: IFDA-CP-S-HIp	تهیه‌کننده: سازمان غذا و دارو
----------------	---------------------------	-------------------	-------------------------------

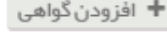
نگارش: ۱۰	سامانه مجوز مصرف	
تاریخ: اردیبهشت ۱۳۹۷	راهنمای کاربری سامانه مجوز مصرف-کارتابل مسئول فنی	

## ۴-۱ افزودن گواهی

با کلیک بر روی دکمه  در کنار نام و کد IRC هر فرآورده، پنل مربوط به افزودن گواهی و ثبت آزمایش مربوط به فرآورده مانند شکل ۸ باز می‌شود.



شکل ۸) افزودن گواهی

با کلیک بر روی دکمه  پنجره‌ای جهت ورود اطلاعات مربوط به گواهی مانند شکل ۹ باز می‌شود. توضیحات مربوط به هر فیلد در ادامه شرح داده شده است.

نگارش: ۱۰	سامانه مجوز مصرف	 سازمان غذا و دارو
تاریخ: اردیبهشت ۱۳۹۷	راهنمای کاربری سامانه مجوز مصرف-کارتابل مسئول فنی	

افزودن گواهی +

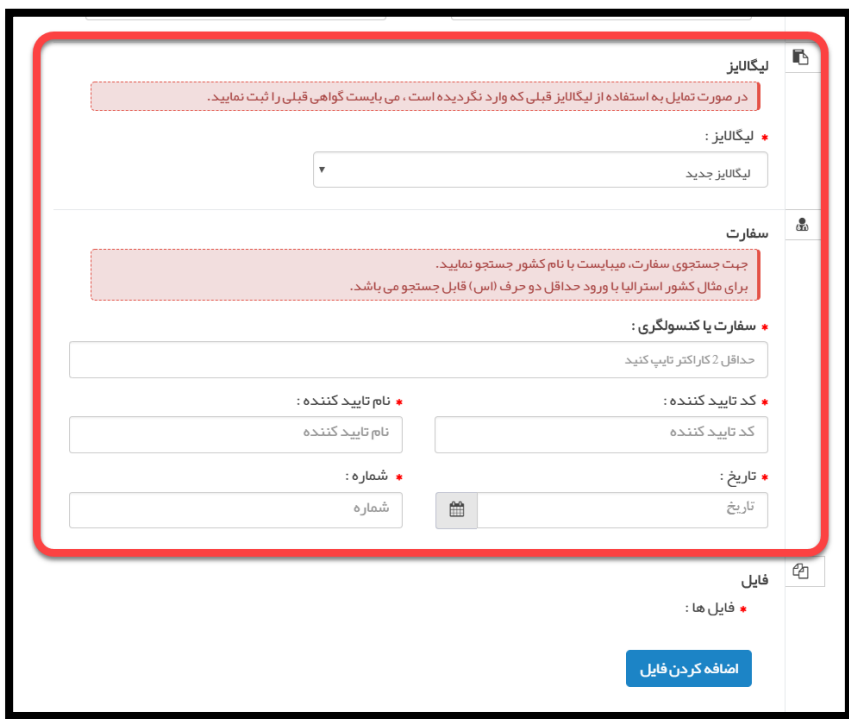
<p>* صادر کننده: شرکت تولید کننده</p> <p>* تاریخ: <input type="date"/></p> <p>* شهر: <input type="text"/> شهر</p>	<p>* نوع گواهی: بهداشت</p> <p>* شماره گواهی: <input type="text"/> شماره</p> <p>* کشور: <input type="text"/> کشور</p>
<p>* ارگان تایید کننده: <input type="text"/> انتخاب نمایند...</p>	<p>* نام تایید کننده: <input type="text"/> نام تایید کننده</p>
<p>* شهر: <input type="text"/> انتخاب نمایند...</p>	<p>* کشور: <input type="text"/> انتخاب نمایند...</p>
<p style="border: 1px dashed red; padding: 2px;">در صورت تعابیر به استفاده از لیگالایز قبلی که وارد نگردیده است، می بایست گواهی قبلی را ثبت تعابیر.</p> <p>لیگالایز: <input type="text"/> انتخاب نمایند ...</p>	
<p>فایل: <input type="file"/> * فایل ها:</p> <p style="background-color: #0070C0; color: white; padding: 2px 10px; border-radius: 5px; border: none; cursor: pointer;">اضافه کردن فایل</p>	
<span style="background-color: #E91E63; color: white; padding: 2px 10px; border-radius: 5px; border: none; cursor: pointer;">انصراف</span> <span style="background-color: #0070C0; color: white; padding: 2px 10px; border-radius: 5px; border: none; cursor: pointer;">تایید</span>	

شکل ۹) پنجره افزودن گواهی

- **نوع گواهی:** با ورود حداقل دو حرف از گواهی‌های تعریف شده در سیستم، گواهی مورد نظر از لیست نمایش داده شده، انتخاب شود.

**توجه:** در صورتی که نوع گواهی «مرکز تحقیقات حلال جمهوری اسلامی ایران» انتخاب شود، نیازی به لیگالایز کردن (اخذ مهر سفارت جمهوری اسلامی ایران در کشور مبدأ) نمی‌باشد. در غیر اینصورت این بخش نمایش داده می‌شود.

نگارش: ۱۰	سامانه مجوز مصرف	 سازمان غذا و دارو
تاریخ: اردیبهشت ۱۳۹۷	راهنمای کاربری سامانه مجوز مصرف-کارتابل مسئول فنی	



The screenshot shows a web-based form titled 'لیگالایز' (Registration). At the top, there is a note: 'در صورت تعامل به استفاده از لیگالایز قبلی که وارد نگردیده است، می بایست گواهی قبلی را ثبت نمایید.' (If you have used the previous Ligaliyeh system, you must enter the previous certificate before proceeding). The main form area has several sections:

- لیگالایز:** A field labeled 'لیگالایز' with a red asterisk, followed by a dropdown menu and a 'لیگالایز جدید' button.
- سفرارت:** A section with a note: 'جهت جستجوی سفارت، میبایست با نام کشور جستجو نمایید. برای مثال کشور استرالیا با ورود حداقل دو حرف (as) قابل جستجو می باشد.' (For travel search, you must enter the country name. For example, Australia can be searched by entering the first two letters 'as').
- \*سفارت یا کنسولگری:** A field with a red asterisk. Below it is a note: 'حداقل ۲ کاراکتر تایپ کنید' (Enter at least 2 characters).
- \*نام تایید کننده:** A field with a red asterisk. Below it is a note: 'نام تایید کننده'.
- \*کد تایید کننده:** A field with a red asterisk. Below it is a note: 'کد تایید کننده'.
- \*شماره:** A field with a red asterisk. Below it is a note: 'شماره'.
- \*تاریخ:** A field with a red asterisk. Below it is a note: 'تاریخ'.
- فایل ها:** A section for file attachments with a red asterisk.
- امنیتی کردن فایل:** A blue button at the bottom right.

شکل ۱۰) اطلاعات مربوط به لیگالایز کردن

- **لیگالایز:** لیگالایز مربوطه از لیست انتخاب شود. در صورتی که «لیگالایز جدید» انتخاب شود بخش مربوط به

«سفرارت یا کنسولگری» نمایش داده می شود.

○ **سفرارت یا کنسولگری:** سفرارت یا کنسولگری مربوطه را وارد کنید. جهت جستجوی سفرارت، می بایست

با نام کشور جستجو نمایید. مثلا کشور استرالیا با دو حرف (as) قابل جستجو می باشد.

○ **کد تایید کننده:** کد تایید کننده سفرارت وارد شود.

○ **نام تایید کننده:** نام تایید کننده سفرارت وارد شود.

○ **تاریخ:** تاریخ تاییدیه سفرارت با کلیک بر روی دکمه  از تقویم باز شده انتخاب شود.

○ **شماره:** شماره گواهی صادر شده از طرف سفرارت وارد شود.

- **صادرکننده:** مرجع صادرکننده گواهی از لیست انتخاب شود.

**توجه:** در صورتی که صادرکننده «شرکت تولیدکننده» انتخاب شود، بخش «تایید» مانند شکل ۱۱ به فرم حاضر

اضافه می شود. در غیر این صورت این بخش نمایش داده نمی شود.

نگارش: ۱۰	سامانه مجوز مصرف	
تاریخ: اردیبهشت ۱۳۹۷	راهنمای کاربری سامانه مجوز مصرف-کارتابل مسئول فنی	

شکل (۱۱) اطلاعات شرکت تولیدکننده

- شماره گواهی: شماره گواهی صادر شده به صورت عددی وارد شود.

- تاریخ: با کلیک بر روی دکمه تاریخ گواهی صادر شده از تقویم نمایش داده انتخاب شود.

- کشور: نام کشوری که گواهی از آنجا صادر شده است از لیست انتخاب شود.

- شهر: نام شهری که گواهی از آنجا صادر شده است از لیست انتخاب شود.

- سفارت یا کنسولگری: نام سفارت یا کنسولگری مربوطه از لیست انتخاب شود.

**توجه:** این بخش در صورتی نمایش داده می‌شود که فرآورده و کد IRC آن جهانی باشد.

- کد تاییدکننده: کد تاییدکننده سفارت وارد شود.

- نام تاییدکننده: نام تاییدکننده سفارت وارد شود.

- تاریخ: تاریخ تاییدیه سفارت با کلیک بر روی دکمه از تقویم باز شده انتخاب شود.

- شماره گواهی: شماره گواهی صادر شده از طرف سفارت وارد شود.

نگارش: ۱۰	سامانه مجوز مصرف	
تاریخ: اردیبهشت ۱۳۹۷	راهنمای کاربری سامانه مجوز مصرف-کارتابل مسئول فی	

- نام تاییدکننده: نام تاییدکننده شرکت تولیدکننده وارد شود.
- ارگان تاییدکننده: ارگان تایید کننده شرکت تولیدکننده از لیست انتخاب شود.
- کشور: کشور محل قرارگیری تولیدکننده از لیست انتخاب شود.
- شهر: شهر محل قرارگیری تولیدکننده از لیست انتخاب شود.
- فایل: فایل‌های مربوط به گواهی‌های موجود با حجم حداقل **۲۰۰** کیلوبایت بارگذاری شوند.

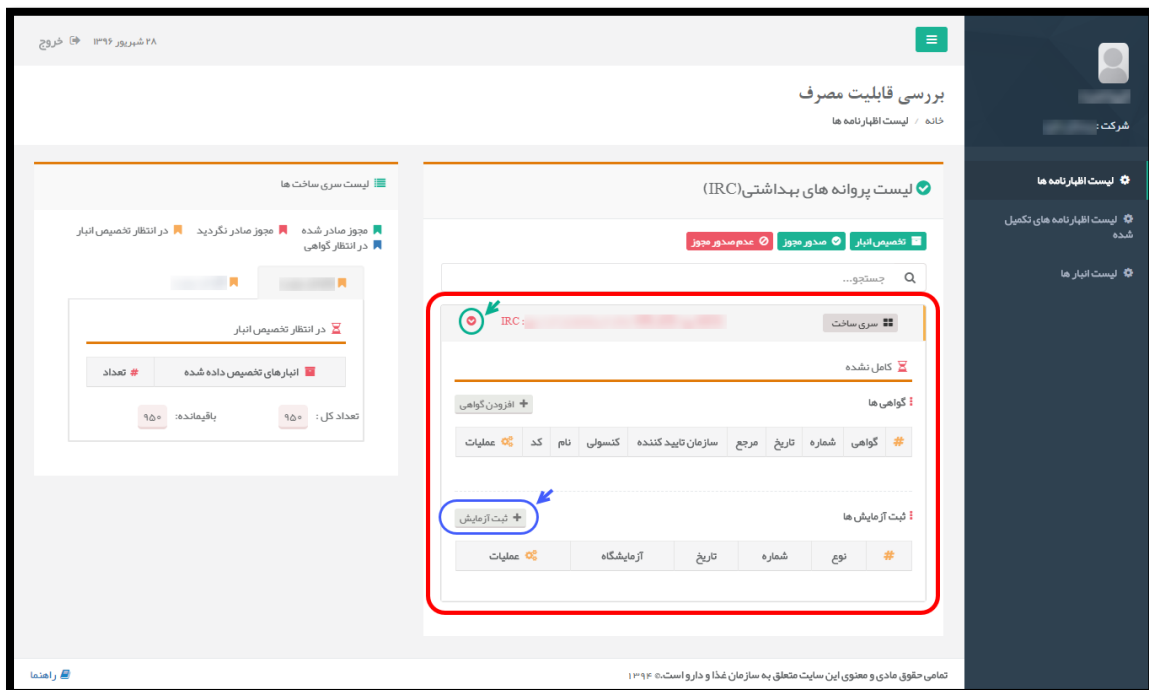
پس از تکمیل اطلاعات با کلیک بر روی دکمه **تایید** اطلاعات وارد شده ثبت و در لیست گواهی‌ها نمایش داده می‌شود.

با انتخاب دکمه **انصراف** پنجره باز شده بدون ثبت اطلاعات بسته می‌شود.

نگارش: ۱۰	سامانه مجوز مصرف	
تاریخ: اردیبهشت ۱۳۹۷	راهنمای کاربری سامانه مجوز مصرف-کارتابل مسئول فنی	

## ۲-۴ ثبت آزمایش

با کلیک بر روی دکمه  در کنار نام و کد IRC هر فرآورده، پنل مربوط به افزودن گواهی و ثبت آزمایش مربوط به فرآورده مانند شکل ۱۲ باز می‌شود.



شکل ۱۲) ثبت آزمایش

با کلیک بر روی دکمه  پنجره‌ای جهت ورود اطلاعات مربوط به گواهی مانند شکل ۱۳ باز می‌شود. توضیحات مربوط به هر فیلد در ادامه شرح داده شده است.

نگارش: ۱۰	سامانه مجوز مصرف	
تاریخ: اردیبهشت ۱۳۹۷	راهنمای کاربری سامانه مجوز مصرف-کارتابل مسئول فنی	

افزودن آزمایش +

<p>* آزمایشگاه:</p> <input type="text"/> <p>حداقل ۲ کاراکتر تایپ کنید</p>	<p>* شماره آزمایش:</p> <input type="text"/>
<p>* تاریخ:</p> <div style="display: flex; align-items: center;"> <span style="font-size: 1.5em; margin-right: 10px;"></span> <input style="width: 150px; height: 30px; border: 1px solid #ccc; padding: 5px; margin-right: 10px;" type="text"/> <span>تاریخ</span> </div>	<p>* نوع آزمایش:</p>
<input checked="" type="checkbox"/> میکروبی <input checked="" type="checkbox"/> فیزیکی <input checked="" type="checkbox"/> شیمیابی <input checked="" type="checkbox"/> حسی (ارگانولپتیک) <input checked="" type="checkbox"/> آلاینده‌ها	
<p>* فایل‌ها:</p>	
<span style="font-weight: bold;">امناله کردن فایل</span>	
* اتصاف	* تایید

شکل ۱۳) پنجره ثبت آزمایش

- آزمایشگاه: نام آزمایشگاه انجام دهنده آزمایش با ورود حداقل دو حرف به صورت خودکار جستجو شده و از لیست نمایش داده شده انتخاب شود. پس از انتخاب نام آزمایشگاه دو فیلد تاریخ اعتبار پروانه آزمایشگاه و دامنه انجام آزمایش‌ها توسط آزمایشگاه مانند شکل ۱۴ نمایش داده می‌شود.

\* آزمایشگاه:

<p>* دامنه آزمایش‌ها:</p> <div style="border: 2px solid red; padding: 5px; display: inline-block;">           انواع میابون بهداشتی از پرک آماده         </div>	<p>* تاریخ پایان اعتبار پروانه:</p> <input type="text" value="1397/05/23"/>
<p>* تاریخ:</p> <div style="display: flex; align-items: center;"> <span style="font-size: 1.5em; margin-right: 10px;"></span> <input style="width: 150px; height: 30px; border: 1px solid #ccc; padding: 5px; margin-right: 10px;" type="text"/> <span>تاریخ</span> </div>	<p>* شماره آزمایش:</p> <input type="text"/>

شکل ۱۴) نمایش اطلاعات آزمایشگاه

صفحه: ۱۷ از ۲۶	محرمانگی: فاقد طبقه‌بندی	کد: IFDA-CP-S-HIP	تهیه‌کننده: سازمان غذا و دارو
----------------	--------------------------	-------------------	-------------------------------

نگارش: ۱۰	سامانه مجوز مصرف	 سالمیران
تاریخ: اردیبهشت ۱۳۹۷	راهنمای کاربری سامانه مجوز مصرف-کارتابل مسئول فی	

- شماره آزمایش: شماره آزمایش انجام شده وارد شود.

- تاریخ: تاریخ آزمایش انجام شده وارد شود.

- نوع آزمایش: نوع آزمایش (میکروبی، فیزیکی، شیمیایی، حسی و آلایندها) انتخاب شود.

- فایل‌ها: فایل‌های مربوط به آزمایش انجام شده با حجم حداقل ۲۰۰ کیلوبایت بارگذاری شوند.

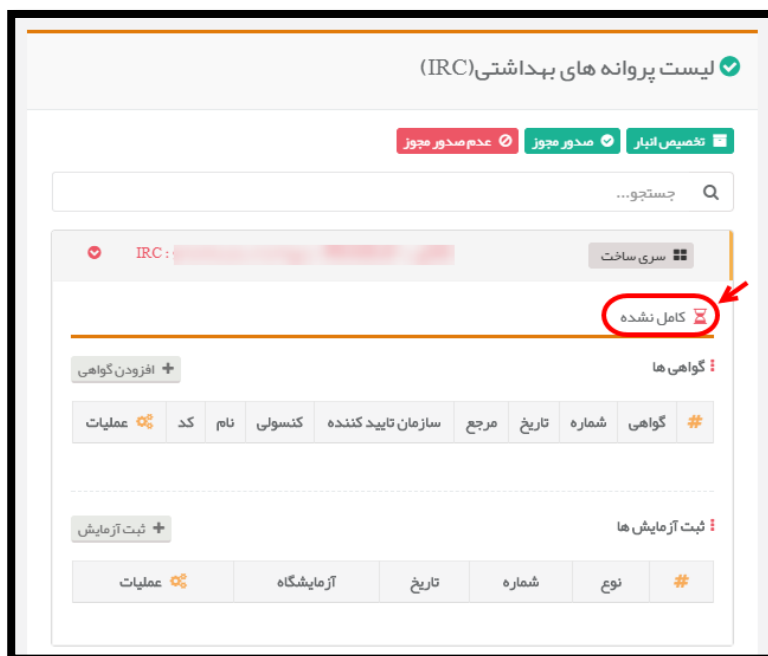
پس از تکمیل اطلاعات با کلیک بر روی دکمه **تایید** اطلاعات وارد شده ثبت و در لیست آزمایش‌ها نمایش داده می‌شود.

با انتخاب دکمه **\*انصراف** پنجره باز شده بدون ثبت اطلاعات بسته می‌شود.

**توجه:** در صورتی که اطلاعات گواهی و آزمایش‌ها ثبت نشده باشد وضعیت آن به صورت «کامل نشده» و در صورتی که اطلاعات

گواهی و یا ثبت آزمایش‌ها ثبت شده باشد وضعیت آن به صورت «کامل شده» در بخش مشخص شده در شکل ۱۵ نمایش داده

می‌شود.



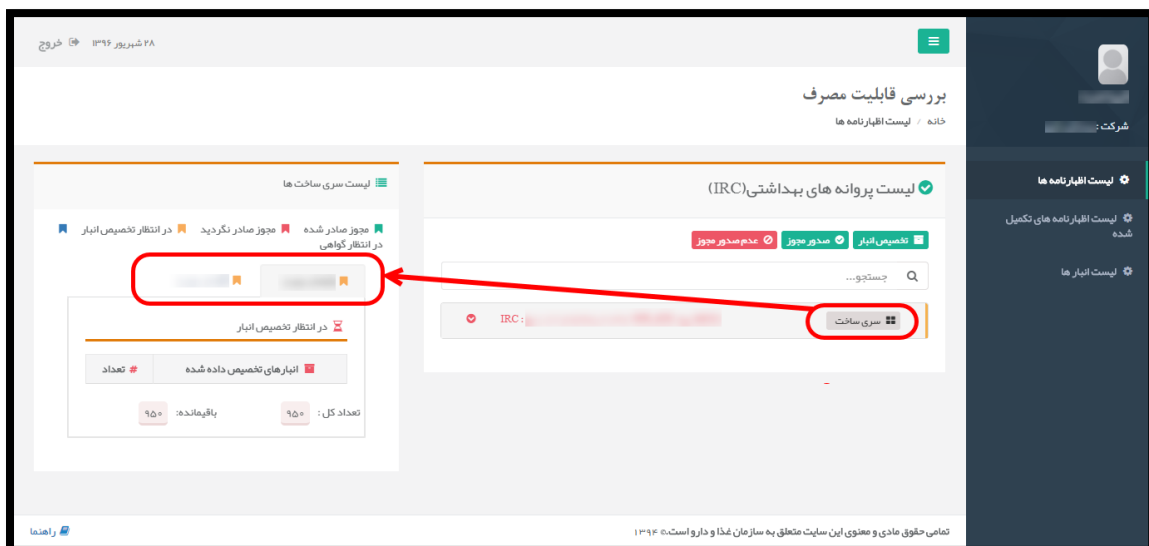
شکل ۱۵) وضعیت گواهی و ثبت آزمایش

نگارش: ۱۰	سامانه مجوز مصرف	
تاریخ: اردیبهشت ۱۳۹۷	راهنمای کاربری سامانه مجوز مصرف-کارتابل مسئول فنی	

### ۴-۴ تخصیص انبار

هر سری ساخت از فرآورده را می‌توان به هر یک از انبارهای انتخابی شرکت تخصیص داد. به این منظور با کلیک بر روی

دکمه  در مقابل نام و کد IRC فرآورده، سری ساخت‌های مربوط به آن همراه با تعدادی که در اظهارنامه ثبت شده‌اند مانند شکل ۱۶ در پنل لیست سری ساختها نمایش داده می‌شوند.



شکل ۱۶) انتخاب سری ساخت

پس از انتخاب سری ساخت مورد نظر با کلیک بر روی دکمه  پنجره‌ای مانند شکل ۱۷ باز می‌شود. توضیحات مربوط به هر یک از فیلدها در ادامه شرح داده شده است.

شکل ۱۷) تخصیص انبار

صفحه: ۱۹ از ۲۶	محترمانگی: فاقد طبقه‌بندی	کد: IFDA-CP-S-HIp	تهیه‌کننده: سازمان غذا و دارو
----------------	---------------------------	-------------------	-------------------------------

نگارش: ۱۰	سامانه مجوز مصرف	
تاریخ: اردیبهشت ۱۳۹۷	راهنمای کاربری سامانه مجوز مصرف-کارتابل مسئول فی	

با کلیک بر روی دکمه  در کنار نام و شماره اظهارنامه و یا نام و کد IRC مخصوص، به صورت درختی نام فرآورده و سری ساختهای مربوط به آن مانند شکل ۱۸ نمایش داده می‌شوند.



شکل ۱۸) نمایش سری ساختهای فرآورده

به جهت تخصیص انبار می‌توان از سه طریق زیر اقدام نمود:

۱. درصورتی که باید کل فرآورده‌های موجود در اظهارنامه به یک انبار تخصیص داده شود، با تیک زدن باکس قرار گرفته در کنار نام و شماره اظهارنامه و سپس با انتخاب نام انبار از لیست موجود، این عمل با شرایط ذکر شده، انجام می‌شود.
۲. درصورتی که چند فرآورده منتخب از اظهارنامه باید به یک انبار اختصاص داده شود، با تیک زدن باکس‌های قرار گرفته در کنار نام و شماره کدهای IRC فرآورده‌های مورد نظر و سپس با انتخاب انبار از لیست موجود این عمل با شرایط ذکر شده، انجام می‌شود.
۳. درصورتی که سری ساختهایی از فرآورده به تعدادی خاص باید به یک انبار اختصاص داده شود، با تیک زدن باکس‌های قرار گرفته در کنار نام و شماره سری ساخت مورد نظر، باکس انتخاب تعداد مانند شکل ۱۹ نمایش داده می‌شود که تعداد فرآورده از آن سری ساخت وارد شده و سپس با انتخاب انبار از لیست موجود این عمل با شرایط ذکر شده، انجام می‌شود.

نگارش: ۱۰	سامانه مجوز مصرف	
تاریخ: اردیبهشت ۱۳۹۷	راهنمای کاربری سامانه مجوز مصرف-کارتابل مسئول فنی	



شکل ۱۹) تخصیص انبار به سری ساخت‌های فرآورده

پس از تخصیص انبار به فرآورده‌ها از تعداد کل فرآورده‌ها به میزان تخصیص داده شده کسر می‌شود و در بخش مشخص شده در شکل ۲۰ نمایش داده می‌شود. پس از تخصیص انبار می‌توان صدور مجوز و یا عدم صدور مجوز را برای فرآورده‌هایی که مراحل ثبت آن‌ها به اتمام رسیده است را انتخاب نمود.

**توجه:** وضعیت انجام فرآیند و تکمیل مدارک برای هر یک از سری ساخت‌های موجود با علائم مشخص شده در شکل ۲۱ در کنار شماره سری ساخت مربوطه نمایش داده می‌شود.



شکل ۲۰) تعداد باقیمانده و تخصیص داده نشده

صفحه: ۲۱ از ۲۶	محترمانگی: فاقد طبقه‌بندی	کد: IFDA-CP-S-HIp	تهیه‌کننده: سازمان غذا و دارو
----------------	---------------------------	-------------------	-------------------------------

نگارش: ۱۰	سامانه مجوز مصرف	
تاریخ: اردیبهشت ۱۳۹۷	راهنمای کاربری سامانه مجوز مصرف-کارتابل مسئول فنی	



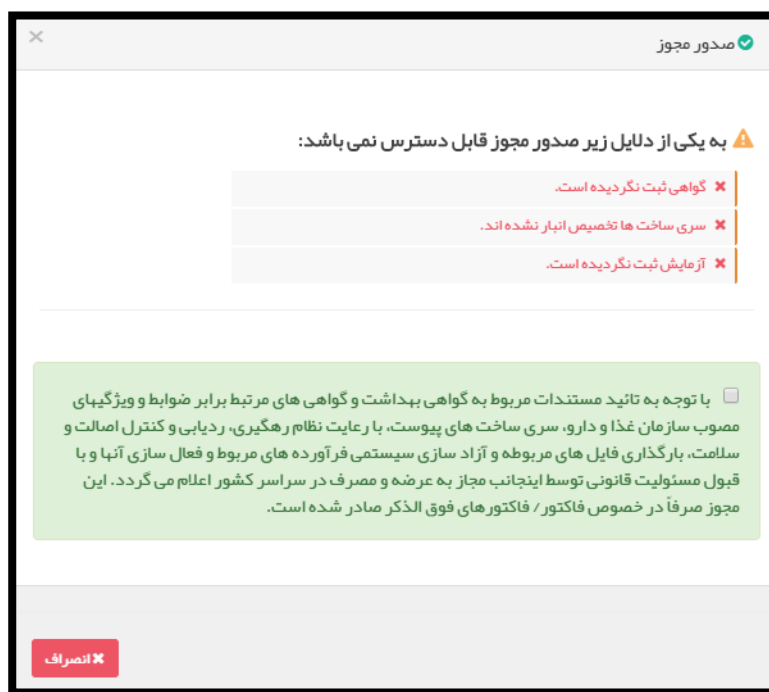
شکل ۲۱) وضعیت فرآیند مربوط به هر سری ساخت

نگارش: ۱۰	سامانه مجوز مصرف	
تاریخ: اردیبهشت ۱۳۹۷	راهنمای کاربری سامانه مجوز مصرف-کارتابل مسئول فنی	

#### ۴-۴ صدور مجوز

پس از تکمیل مراحل شرح داده شده، چنان‌چه مسئول فنی تصمیم به صدور مجوز مصرف به جهت انجام سایر اقدامات

لازم برای عرضه فرآورده به بازار گرفت با کلیک بر روی دکمه **صدر مجوز** و انتخاب حداقل یکی از سری ساخت‌های نمایش داده شده، عملیات مربوطه انجام می‌شود. درصورتی که فرآیند تکمیل مدارک بهصورت کامل انجام نشده باشد، پیغامی مانند شکل ۲۲ نمایش داده می‌شود.



شکل ۲۲) اخطار عدم تکمیل مدارک

#### ۴-۵ عدم صدور مجوز

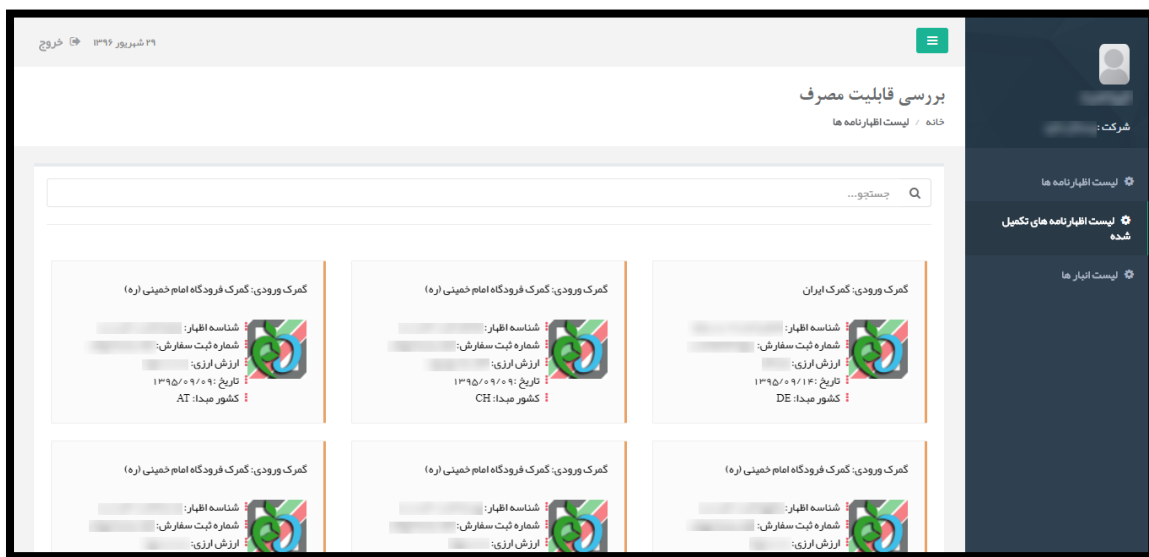
پس از تکمیل مراحل شرح داده شده، چنان‌چه مسئول فنی تصمیم به عدم صدور مجوز مصرف به جهت جلوگیری از عرضه

فرآورده به بازار گرفت، با کلیک بر روی دکمه  **عدم صدور مجوز** و انتخاب حداقل یکی از سری ساخت‌های نمایش داده شده، عملیات مربوطه انجام می‌شود.

نگارش: ۱۰۰	سامانه مجوز مصرف	
تاریخ: اردیبهشت ۱۳۹۷	راهنمای کاربری سامانه مجوز مصرف-کارتابل مسئول فنی	

## ۵ لیست اظهارنامه‌های تکمیل شده

تمامی اظهارنامه‌هایی که برای آن‌ها صدور مجوز و یا عدم صدور مجوز انجام پذیرفته باشد مانند شکل ۲۳ این صفحه نمایش داده می‌شوند. مشخصات اظهارنامه‌های تکمیل شده با اطلاعات شناسه اظهارنامه، شماره ثبت سفارش، ارزش ارزی کل اظهارنامه، تاریخ اظهارنامه و کشور مبدأ فرآورده با کلیک بر روی هر اظهارنامه مشخصات آن اظهارنامه نمایش داده می‌شود.



شکل ۲۳) لیست اظهارنامه‌های تکمیل شده

نگارش: ۱۰	سامانه مجوز مصرف	 سازمان غذا و دارو
تاریخ: اردیبهشت ۱۳۹۷	راهنمای کاربری سامانه مجوز مصرف-کارتابل مسئول فنی	

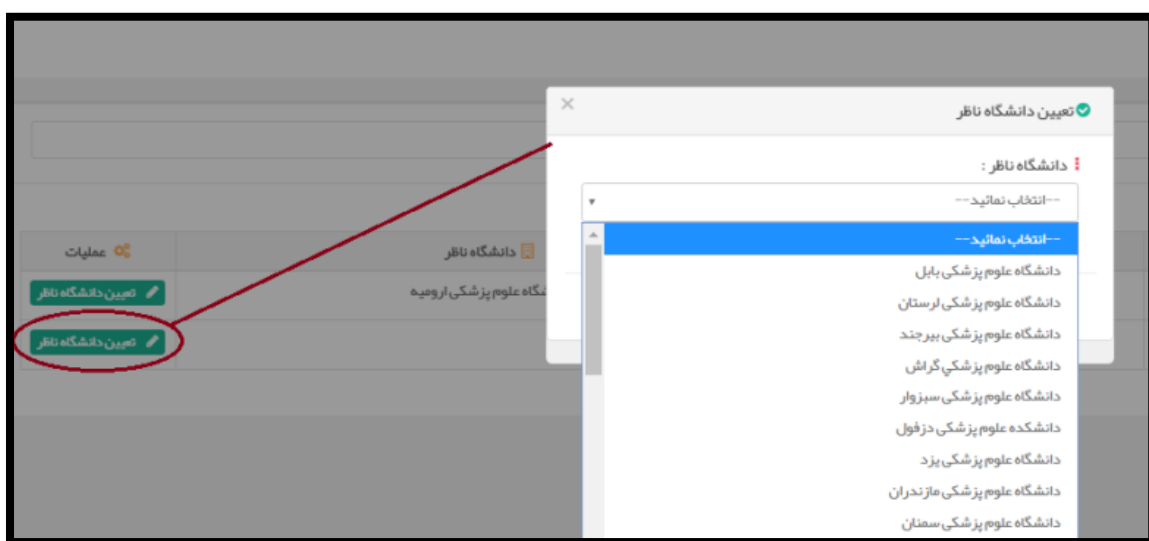
## ۶ لیست انبارها

به جهت فعل شدن هر انبار و نمایش آن در لیست تخصیص انبار برای هر فرآورده در ابتدا لازم است دانشگاه ناظر بر انبار از این بخش انتخاب و ثبت شود. به این منظور با کلیک بر روی گزینه لیست انبارها از منو کاربری لیستی مانند شکل ۲۴ نمایش داده می‌شود.

عملیات	دانشگاه ناظر	نام انبار	ردیف #
تعیین دانشگاه ناظر	دانشگاه علوم پزشکی ارومیه	_____	۱
تعیین دانشگاه ناظر	_____	_____	۲

شکل (۲۴) لیست انبارها

با کلیک بر روی دکمه  تعیین دانشگاه ناظر پنجره‌ای مانند شکل ۲۵ باز می‌شود. با انتخاب دانشگاه ناظر مربوطه از لیست موجود و پس از نمایش پیغام تاییدیه مانند شکل ۲۶ دانشگاه ناظر بر انبار ثبت می‌گردد و از این پس انبار جهت تخصیص فرآورده‌ها به آن فعل می‌شود.



شکل (۲۵) انتخاب دانشگاه ناظر

نگارش: ۱۰	سامانه مجوز مصرف	
تاریخ: اردیبهشت ۱۳۹۷	راهنمای کاربری سامانه مجوز مصرف-کارتابل مسئول فنی	



شکل ۲۶) پیغام تایید ثبت دانشگاه ناظر