



اداره کل امور فرآورده های  
طبیعی، سنتی و مکمل

شيوه نامه صدور و تمدید کد ثبت واردات ماده اولیه طبیعی						عنوان
شماره صفحه	۰۰	شماره بازنگری	۱۴۰۲/۰۶/۲۱	تاریخ صدور	NTS-NPO-WIN-009	شماره

## شيوه نامه صدور و تمدید کد ثبت واردات ماده اولیه طبیعی

IFDA  
سازمان غذا و دارو

تصویب کننده	تایید کنندگان			تهیه کننده	عنوان
	تایید کننده سوم	تایید کننده دوم	تایید کننده اول		
دکتر علیرضا استمی مدیر کل امور فرآورده های طبیعی، سنتی و مکمل و شیرخشک	مهندس بهادر صید محمدیان معاون فنی اداره کل طبیعی، سنتی، مکمل و شیرخشک	مهندس مصطفی خالدی سیستم مدیریت کیفیت	دکتر آرزو روستائی سرپرست اداره نظارت، ارزیابی و ثبت فرآورده های طبیعی	دکتر زهرا یاحق کارشناس اداره نظارت، ارزیابی و ثبت فرآورده های طبیعی	نام و امضا سمت

سازمان غذا و دارو  
اداره کل امور فرآورده های  
طبیعی، سنتی و مکمل

کنترل و تایید نهایی  
اداره کل فرآورده های طبیعی، سنتی و مکمل



اداره کل امور فرآورده های  
طبیعی، سنتی و مکمل

شيوه نامه صدور و تمدید کد ثبت واردات ماده اولیه طبیعی						عنوان
۲ از ۵	شماره صفحه	۰۰	شماره بازنگری	۱۴۰۳/۰۶/۲۱	تاریخ صدور	NTS-NPO-WIN-009

### فهرست مطالب

- ۱- تاریخچه بازنگری ----- ۳
- ۲- هدف ----- ۴
- ۳- دامنه کاربرد ----- ۴
- ۴- مسئولیتها ----- ۴
- ۵- اختصارات و تعاریف ----- ۴
- ۶- اصول و الزامات صدور یا تمدید مجوز واردات ماده اولیه ----- ۵
- ۶-۱- الزامات متقاضی ----- ۵
- ۶-۲- ویژگیهای ماده اولیه و مستندات مورد نیاز ----- ۵
- ۸- منابع ----- ۵
- ۹- پیوست ----- ۵

### جدول توزیع نسخ

تعداد سند	محل نگهداری	نوع سند
۱ نسخه	واحد سیستم مدیریت کیفیت	نسخه اصلی
۱ نسخه	اداره نظارت، ارزیابی و ثبت فرآورده های طبیعی	نسخه کپی

این نسخه، تحت کنترل و غیرقابل تغییر است.  
هر گونه ای تغییری در این سند، باید بر اساس NTS-NPO-WIN-009 انجام شود.  
تعداد کل صفحات این سند ۵ صفحه است.

IFDA  
سازمان غذا و دارو





اداره کل امور فرآورده های  
طبیعی، سنتی و مکمل

شيوه نامه صدور و تمدید کد ثبت واردات ماده اولیه طبیعی						عنوان
۳ از ۵	شماره صفحه	۰۰	شماره بازنگری	۱۴۰۳/۰۶/۲۱	تاریخ صدور	NTS-NPO-WIN-009
						شماره

### ۱- تاریخچه بازنگری

شماره بازنگری	تاریخ بازنگری	شرح مختصر بازنگری	صفحات مورد بازنگری	تاریخ اعتبار
۰۰	۰۰	۰۰	۰۰	۱۴۰۵/۰۶/۲۱
—	—	—	—	—

\* کلیه بهره برداران باید از معتبر بودن آخرین نسخه این سند اطمینان حاصل نمایند.



IFDA  
سازمان غذا و دارو





شيوه نامه صدور و تمدید کد ثبت واردات ماده اولیه طبیعی						عنوان
۴ از ۵	شماره صفحه	۰۰	شماره بازنگری	۱۴۰۲/۰۶/۲۱	تاریخ صدور	NTS-NPO-WIN-009

## ۲- هدف

هدف از تدوین این شیوهنامه ارائه مجموعه اصولی است که باید توسط متقاضی دریافت کد ثبت واردات ماده اولیه برای استفاده در فرمولاسیون فرآورده طبیعی، در تنظیم و ثبت پرونده بکار گرفته شود.

## ۳- دامنه کاربرد

دامنه کاربرد این شیوهنامه کلیه درخواست‌های صدور و تمدید پروانه واردات ماده اولیه که در ساخت فرآورده طبیعی استفاده می‌شود بوده و از تاریخ ابلاغ لازم الاجرا است.

## ۴- مسئولیت‌ها

مسئول فنی و صاحب پروانه: مسئولیت اجرای دقیق شیوهنامه در تکمیل و ارسال پرونده ثبت ماده اولیه وارداتی مطابق با مفاد شیوهنامه را دارد.

کارشناس اداره: مسئولیت ارزیابی کارشناسی پرونده در انطباق با ضوابط و اعلام نتیجه بررسی پرونده را دارد.

رئیس اداره: مسئولیت تأیید نتیجه بررسی کارشناسی را دارد.

مدیر کل: مسئولیت نظارت بر تمدید/ صدور مجوز را دارد.

## ۵- اختصارات و تعاریف

### ۱-۵- ماده اولیه وارداتی

که در این شیوهنامه به اختصار ماده اولیه نامیده می‌شود شامل انواع مواد اولیه وارداتی برای ساخت فرآورده‌های طبیعی است.

### ۲-۵- سامانه

فرم ثبت ماده اولیه در سامانه صدور پروانه ثبت به نشانی [irc.fda.gov.ir](http://irc.fda.gov.ir)

### ۳-۵- سازمان

سازمان غذا و دارو

### ۴-۵- اداره کل

اداره کل امور فرآورده‌های طبیعی، سنتی و مکمل سازمان غذا و دارو

### ۵-۵- اداره

اداره نظارت، ارزیابی و ثبت فرآورده‌های طبیعی

### ۶-۵- GMP

Good Manufacturing Practice - عملیات خوب تولید

### ۷-۵- FSSC

Food Safety System Certification - گواهی سیستم ایمنی غذا





شيوه نامه صدور و تمدید کد ثبت واردات ماده اولیه طبیعی					عنوان
۵ از ۵	شماره صفحه	۰۰	شماره بازنگری	۱۴۰۲/۰۶/۲۱	تاریخ صدور
					NTS-NPO-WIN-009
					شماره

## ۶- اصول و الزامات صدور یا تمدید کد ثبت واردات ماده اولیه

برای صدور یا تمدید مجوز ماده اولیه، ارسال درخواست ثبت ماده اولیه در سامانه مکاتبات اداری با درج دقیق مشخصات ماده و مستندات لازم مطابق با شیوهنامه و نیز تکمیل اطلاعات در سامانه با در نظر داشتن الزامات زیر ضروری است:

### ۶-۱- الزامات متقاضی

بررسی درخواست ثبت ماده اولیه، منوط به ثبت درخواست از سوی شرکت واجد اساسنامه و آگهی روزنامه رسمی با موضوع فعالیت مرتبط و واجد مسئول فنی احراز صلاحیت شده واجد پروانه فعالیت معتبر صادره از اداره کل با حوزه مسئولیت مرتبط با موضوع درخواست است. تبصره: بررسی درخواست ثبت (صدور / تمدید) ماده اولیه، منوط به تأیید کلیه مدارک و مستندات ارسالی توسط مسئول فنی و مدیرعامل شرکت (ممه‌ور به مهر و امضاء) و تأیید صحت اظهارات و مندرجات پرونده با برعهده داشتن عواقب قانونی ناشی از هر گونه تخطی از دستورالعمل‌های جاری مرتبط است.

### ۶-۲- ویژگی‌های ماده اولیه و مستندات مورد نیاز

- ۶-۲-۱- پروانه ساخت فرآورده طبیعی واجد اعتبار که ماده اولیه مورد درخواست در فرآوری یا تولید آن بکار می‌رود؛
- ۶-۲-۲- روش و مراحل فرآوری ماده اولیه توسط سازنده آن یا فلوجارت ساخت؛
- ۶-۲-۳- برگ مشخصات یا برگ آنالیز معتبر ماده اولیه (صادر شده توسط سازنده ماده اولیه) که در آن ضمن اعلام محدوده قابل پذیرش، روش انجام آزمون یا مرجع مورد استناد برای روش هر آزمون، شامل داده‌های زیر باشد:
  - ۶-۲-۳-۱- نام علمی جزء طبیعی مربوطه (منبع استحصال ماده اولیه)
  - ۶-۲-۳-۲- بخش یا اندام بکار رفته از جزء طبیعی
  - ۶-۲-۳-۳- نام حلال‌های بکار رفته در فرایند استحصال
  - ۶-۲-۳-۴- نام و غلظت حلال‌های باقی‌مانده در ماده اولیه نهایی
  - ۶-۲-۳-۵- فهرست مواد جانبی و مقدار هر یک در واحد وزنی یا حجمی که در ماده اولیه نهایی وجود دارد
  - ۶-۲-۳-۶- مشخصات ظاهری
- ۶-۲-۳-۷- ویژگی‌ها/ گزارش آزمون کنترل میکروبی و فیزیکیوشیمیایی (نظیر فلزات سنگین، باقی‌مانده آفت‌کش‌ها، آفلاتوکسین‌ها، شاخص کمی طبیعی و ...) به همراه مستندات آزمایشگاهی مؤید گزارش از مبدأ
- ۶-۲-۳-۸- شناسنامه کامل سلولی (منحصراً برای ماده اولیه پروبیوتیکی؛ شامل توالی ژنومی، درخت فیلوژنی، گزارش آزمون‌های مرتبط با مقاومت آنتی‌بیوتیکی، مقاومت به شیره معده و روده، اسیده معده و اسیدهای صفاوی، همولیز، هیدرولیز آرزینین، فعالیت کاتالازی، ژن‌های بیماری‌زاه، چسبندگی به سلول‌های اپی‌تلیال، اطلاعات ثبت در بانک معتبر سلولی)
- ۶-۲-۴- گواهی معتبر GMP یا FSSC/ISO 22000، واجد نام مرجع ارزیابی و صادرکننده گواهی و تاریخ صدور و اعتبار، قابل ردیابی و صحت سنجی به منظور تأیید اعتبار
- ۶-۲-۵- پیش‌فاکتور / پروفورما صادره از سوی شرکت سازنده ماده اولیه؛ واجد نام و اطلاعات تماس سازنده، نام و مشخصات خریدار (شرکت متقاضی صدور / تمدید کد ثبت)، تاریخ صدور و اعتبار پروفورما
- تبصره: در صورتی که صادرکننده پروفورما (فروشنده) متفاوت از سازنده ماده اولیه باشد، ارائه گواهی مبنی بر عاملیت فروش / اعطای نمایندگی از سوی سازنده به واسطه فروش الزامی است.

### ۸- منابع

مصداق ندارد.

### ۹- پیوست

مصداق ندارد.

