



آشنایی با ضوابط ثبت دارو و چگونگی اخذ مجوز در حوزه محصولات دارویی

اداره ثبت و صدور پروانه :

این اداره یکی از ادارات تابعه اداره کل امور دارو و مواد تحت کنترل میباشد. وظیفه اصلی این اداره نظارت بر کیفیت، ایمنی، اثربخشی داروها از طریق بررسی پرونده های ساخت و ورود و صدور مجوزهای مربوطه میباشد.

هدف این اداره ثبت داروهای با کیفیت بالا، ایمن و مؤثر برای بیماران میباشد.

اداره ثبت و صدور پروانه متشکل از سه واحد میباشد:

- واحد صدور پروانه
- واحد مطالعه و بررسی
- واحد مطالعات هم ارزی زیستی داروها

واحد صدور پروانه:

- صدور مجوز فعالیت شرکت دارویی
- صدور و تمدید موافقت اصولی احداث کارخانه داروسازی
- صدور و اصلاح پروانه تأسیس کارخانجات داروسازی
- تعیین مسیر بررسی پرونده داروهای تولید داخل و وارداتی
- بررسی اولیه درخواست های ثبت و ورود دارو جهت اخذ رأی از کمیسیون قانونی
- صدور، تمدید و اصلاح پروانه های مسئولین فنی شرکتهای تولیدی و وارداتی
- صدور، تمدید و اصلاح پروانه های ثبت داروهای تولید داخل
- صدور، تمدید و اصلاح پروانه های ثبت داروهای وارداتی

- صدور، تمدید و اصلاح پروانه های صادراتی
- برگزاری جلسات کمیسیون قانونی ساخت و ورود دارو

واحد مطالعه و بررسی:

- بررسی پرونده جامع داروهای تولید داخل، صادراتی، تولید قراردادی و وارداتی

طبق فرمت Common Technical Document :CTD

- بررسی مدارک جهت تمدید یا اصلاح پروانه ساخت یا ورود دارو
- بررسی تغییرات در فرمولاسیون، روش ساخت، منبع خرید و نظایر آن در پرونده دارو
- بررسی اسامی ژنریک اختصاصی داروها و تشکیل کمیته نام گذاری

واحد مطالعات هم ارزی زیستی داروها:

- بررسی نتایج مطالعات برون تن
- ارزیابی پرسشنامه مطالعات درون تن
- بررسی نتایج مطالعات درون تن
- تشکیل کمیته مطالعات هم ارزی زیستی داروها

مجوز فعالیت شرکت دارویی:

- ثبت شرکت در اداره ثبت شرکتها با موضوع فعالیت مرتبط در اساسنامه
- ارائه درخواست به همراه مدارک
- طرح موضوع در کمیسیون قانونی

موافقت اصولی احداث کارخانه:

- دارا بودن مجوز فعالیت شرکت دارویی در زمینه تولید
- ارائه درخواست با ذکر استان محل احداث

پروانه تاسیس:

- دارا بودن موافقت اصولی احداث کارخانه
- تاییدیه اداره بازرسی فنی برای خط یا خطوط مورد نظر

- ارائه درخواست به همراه مدارک
- طرح موضوع در کمیسیون قانونی

تعیین مسیر بررسی پرونده‌های دارویی:

- داشتن مجوز تولید اولین سری ساخت از اداره بازرسی فنی
- انطباق کامل دارو با فهرست دارویی ایران
- ارائه درخواست به همراه فرم مربوطه

کمیسیون قانونی ساخت و ورود دارو:

بالاترین مرجع ذیصلاح قانونی دارویی است که مجوز تولید و واردات دارو را صادر میکند.

آیین‌نامه "ثبت دارو" در سازمان غذا و دارو:

این آیین‌نامه در اجرای ماده ۱۴ فصل چهارم قانون مربوط به مقررات امور پزشکی و دارویی و مواد خوردنی و آشامیدنی مصوب ۲۹/۳/۱۳۳۴ و اصلاحات و الحاقات بعدی آن و ماده ۱ قانون تشکیلات و وظایف وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی مصوب ۳/۳/۱۳۶۷ و اصلاحات و الحاقات بعدی آن تدوین شده است.

ماده ۱- تعاریف:

سازمان: سازمان غذا و دارو وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی

کمیسیون قانونی: کمیسیون موضوع بند ۲ ماده ۲۰ قانون مربوط به مقررات امور پزشکی و دارویی و مواد خوردنی و آشامیدنی مصوب سال ۱۳۳۴ و اصلاحات بعدی آن

کمیسیون قیمت‌گذاری: کمیسیون موضوع تبصره ۳ ماده ۲۰ قانون مربوط به مقررات امور پزشکی و دارویی و مواد خوردنی و آشامیدنی مصوب سال ۱۳۳۴ و اصلاحات بعدی آن

پروانه ثبت دارو: مجوزی که برای تولید و یا واردات دارو و با تأیید کمیسیون قانونی پس از طی فرآیند ثبت و تعیین قیمت، طبق مقررات برای یک دارو به نام یک شخص حقوقی واجد شرایط و برای یک دوره زمانی معین توسط سازمان صادر می‌شود.

صاحب پروانه دارو (ثبت‌کننده): شخص حقوقی که مجوزهای لازم را به منظور ثبت دارو با هدف تولید و یا واردات از سازمان دریافت کرده است.

پروانه ثبت دارو: مجوزی که برای تولید و یا واردات دارو و با تأیید کمیسیون قانونی پس از طی فرآیند ثبت و تعیین قیمت، طبق مقررات برای یک دارو به نام یک شخص حقوقی واجد شرایط و برای یک دوره زمانی معین توسط سازمان صادر می‌شود.

صاحب پروانه دارو (ثبت کننده): شخص حقوقی که مجوزهای لازم را به منظور ثبت دارو با هدف تولید و یا واردات از سازمان دریافت کرده است

تولیدکننده: شخص حقوقی که دارای شرایط سخت افزاری و نرم افزاری مناسب مطابق با اصول بهینه تولید بوده و مجوزهای لازم را از سازمان کسب کرده باشد.

واردکننده: شخص حقوقی که دارای شرایط سخت افزاری و نرم افزاری مناسب بوده و مجوزهای لازم به منظور واردات داروهای ثبت شده را از سازمان دریافت کرده است.

آزمایشگاه مرجع: مرکز آزمایشگاههای مرجع کنترل غذا و دارو سازمان

ماده ۲- شرکت‌هایی که در اداره کل ثبت شرکت‌ها و موسسات غیر تجاری به ثبت رسمی رسیده‌اند، با داشتن شرایط ذیل پس از اخذ رأی از کمیسیون قانونی مجاز به ثبت دارو به منظور تولید و یا واردات آن می‌باشند:

- ✓ ارائه مستندات ثبت شرکت با موضوع فعالیت های دارویی مرتبط با تولید و یا واردات دارو به تشخیص سازمان
- ✓ نداشتن سوء پیشینه کیفری موثر اعضای هیات مدیره و مدیرعامل
- ✓ معرفی مسئول فنی واجد شرایط طبق ضوابط سازمان
- ✓ دارا بودن شرایط و امکانات فنی و اجرایی مناسب مطابق ضوابط ابلاغی سازمان
- ✓ تبصره ۱- شرکت های صاحب پروانه مجاز هستند طبق ضوابط اعلام شده از سوی سازمان، نسبت به توزیع داروهای خود از طریق شرکتهای توزیع کننده مجاز اقدام نمایند.
- ✓ تبصره ۲- شرکت های صاحب پروانه مجاز هستند طبق ضوابط ابلاغ شده از سوی سازمان، داروی ثبت شده خود را در سایر شرکت های دارویی مورد تایید سازمان تولید نمایند.

ماده ۳- موافقت اصولی برای متقاضیان ایجاد واحد تولید دارو با ارائه مستندات ثبت شرکت با موضوع فعالیت تولید دارو و با تصویب کمیسیون قانونی به مدت سه سال صادر گردیده که با نظر کمیسیون قانونی قابل تمدید می باشد.

ماده ۴- متقاضیان در صورتی می توانند اقدام به دریافت پروانه تاسیس واحد تولیدی نمایند که مجوز لازم را با رعایت شرایط ذیل از کمیسیون قانونی دریافت نموده باشند:

- ✓ داشتن موافقت اصولی ایجاد واحد تولید دارو از سازمان
- ✓ کسب مجوز از وزارت صنعت، معدن و تجارت
- ✓ نداشتن سوء پیشینه کیفری موثر اعضای هیات مدیره و مدیر عامل

✓ تایید شرایط مناسب تولید توسط کارشناسان و بازرسان طبق ضوابط ابلاغی

ماده ۵- پروانه تاسیس واحد تولید دارو پس از احراز شرایط و کسب رأی از کمیسیون قانونی صادر خواهد شد. بهره برداری و حضور مسئول فنی طبق ضوابط ابلاغی سازمان خواهد بود. GMP از واحد تولید دارو منوط به رعایت شرایط

ماده ۶- ثبت دارو منوط به رعایت ضوابط ابلاغی از سوی سازمان و موافقت کمیسیون قانونی به شرط تایید وجود امکانات سخت افزاری و نرم افزاری مناسب خواهد بود

ماده ۷- پروانه ثبت داروی صادر شده از سوی سازمان باید حاوی مشخصات کامل دارو شامل نام ژنریک دارو (INN)، نام تجاری دارو، شکل دارویی و قدرت دارویی، کاربردهای بالینی دارو مطابق فهرست داروهای ایران، نام صاحب پروانه، نام تولید کننده و یا وارد کننده، نام مسئول فنی، فرمول ساخت، شرایط نگهداری، حجم فرمولاسیون، بسته بندی، عمر قفسه ای، تاریخ تصویب کمیسیون قانونی، قیمت دارو، مدت اعتبار پروانه، تعهدهای صاحب پروانه و سایر شرایط که در متن پروانه قید خواهد شد، باشد.

- تبصره ۱- پروانه ثبت دارو حداکثر به مدت ۴ سال اعتبار خواهد داشت و تقاضای تمدید آن باید شش ماه قبل از انقضای مدت اعتبار به عمل آید. تمدید پروانه منوط به بررسی سوابق کیفی و کمی دارو (تامین نیاز بازار طبق توافق بعمل آمده با سازمان در مدت اعتبار پروانه) و سایر مستندات مربوط طبق ضوابط سازمان و تصویب کمیسیون قانونی خواهد بود.
- تبصره ۲- هرگونه تغییر در مفاد پروانه ثبت دارو تابع ضوابط ابلاغی سازمان خواهد بود.

ماده ۸- نظارت مسئول فنی در کلیه مراحل ساخت و یا واردات دارو الزامی است. در غیر این صورت صاحب پروانه و مسئول فنی پاسخگو خواهند بود.

- تبصره ۱- شرکت های دارویی مجاز به ایجاد واحد تضمین کیفیت به منظور اطمینان از کیفیت محصولات خود هستند. ایجاد این واحد نافی مسئولیت هایی قانونی مسئول فنی نیست.
- تبصره ۲- مالکین و مدیران شرکت های صاحب پروانه حتی اگر داروساز باشند حق دخالت در وظایف مسئول فنی را ندارند

ماده ۹- ساخت داروها در شرکت های تولید کننده باید مطابق با فرمول ترکیب، شکل، بسته بندی و سایر مشخصات مندرج در پروانه ثبت دارو باشد. اعمال هرگونه تغییر و دخل و تصرف در ساخت دارو بدون اخذ مجوز از سازمان ممنوع است. مواد اولیه دارویی مورد مصرف در تولید داروها می بایست طبق پروانه دارویی صادره توسط سازمان برای ثبت محصول بوده و تغییر منبع و یا سایر مشخصات مواد اولیه بدون اصلاح پروانه مجاز نمی باشد.

ماده ۱۰- ارائه نتایج ارزیابی های مربوط به کیفیت و پایداری ناشی از ۳ بچ متوالی تولید به سازمان طبق ضوابط ابلاغی برای صدور پروانه تولید دارو الزامی است.

ماده ۱۱- اولین سری ساخت هر دارو که برای آن پروانه صادر شده است علاوه بر تایید صاحب پروانه، قبل از ورود به بازار باید به تایید مرکز آزمایشگاههای مرجع و یا آزمایشگاههای مورد تائید سازمان برسد.

ماده ۱۲- در صورت لزوم، مطالعات بالینی شامل مطالعات هم ارزی زیستی یا کارآزمایی های بالینی داروها طبق ضوابط ابلاغ شده از سوی سازمان انجام می پذیرد.

ماده ۱۳- مشخصات هر سری ساخت از داروی ثبت شده قبل از ورود به بازار می بایست توسط مسئول فنی شرکت صاحب پروانه کنترل و با مستندات مطابقت داده شده و برای آن مجوز توزیع صادر گردد.

▪ تبصره: مجوز توزیع فرآورده های بیولوژیک علاوه بر تایید مسئول فنی طبق ضوابط توسط سازمان صادر می گردد.

ماده ۱۴- کلیه مسئولیتهای کیفی دارو تا زمان تحویل به داروخانه و مسئولیت تامین نیاز بازار به دارو طبق توافق بعمل آمده با سازمان، بر عهده صاحب پروانه دارو می باشد.

ماده ۱۵- صاحب پروانه دارو باید امکانات نرم افزاری و سخت افزاری لازم برای ایجاد واحد فارماکوویژولانس (شامل جمع آوری و گزارش عوارض جانبی دارو و ارزیابی کیفی دارو بعد از ورود به بازار) و آموزش های لازم به تجویزکنندگان و مصرف کنندگان طبق ضوابط ابلاغی از سوی سازمان را فراهم نماید.

ماده ۱۶- در صورتی که دارویی طبق تشخیص سازمان و یا نظر مسئول فنی شرکت غیرقابل مصرف تشخیص داده شود، باید طبق ضوابط ابلاغ شده از سوی سازمان، صاحب پروانه بلافاصله عدم فروش آن را اعلام و نسبت به جمع آوری دارو از بازار و امحاء آن اقدام نماید.

ماده ۱۷- معرفی علمی داروها منحصرأ با مسئولیت صاحب پروانه دارو و با رعایت ضوابط ابلاغی از سوی سازمان، مجاز خواهد بود.

ماده ۱۸- قیمت گذاری داروها براساس ضوابط و طبق آرای کمیسیون قیمت گذاری صورت خواهد گرفت.

ماده ۱۹- شرکتهای صاحب پروانه دارو به منظور واردات صرفأ مجاز به واردات داروهای ثبت شده توسط سازمان می باشند.

▪ تبصره: واردات دارو در صورت بروز بحران ناشی از کمبود دارو در بازار، صرفأ به منظور تامین نیاز بازار، به تشخیص سازمان و با تصویب کمیسیون قانونی بدون ثبت یا به موازات تکمیل مراحل ثبت مجاز می باشد.

ماده ۲۰- تولید داروهای ثبت شده به منظور عرضه آنها به بازار دارویی صرفأ در واحدهای تولیدکننده دارای مجوزهای لازم از سازمان و زیر نظر مسئول فنی و پس از اخذ پروانه تولید انجام می گیرد.

ماده ۲۱- واحدهای تولید کننده دارو ضمن رعایت ضوابط ابلاغ شده اصول GMP، باید دارای آزمایشگاه کنترل کیفیت بوده و استانداردهای مربوط به اصول GMP و اصول بهینه کنترل آزمایشگاهی را در تمام مراحل تولید رعایت نمایند. مستندات کنترل کیفیت و نمونه های ادواری هر سری ساخت در واحد تولید کننده باید حداقل تا یک سال بعد از تاریخ انقضاء دارو به نحو مناسب بایگانی شده و در موقع بازرسی های سازمان قابل دسترسی باشد.

▪ تبصره ۱- بازرسان سازمان، شرکت های تولید کننده دارو را از نظر رعایت اصول GMP مورد بازرسی و ارزیابی قرار می دهند. این واحدها موظفند نواقص ذکر شده را در مدت زمان توافق شده با سازمان، رفع نمایند.

▪ تبصره ۲- آزمایشگاههای شرکتهای صاحب پروانه دارو موظفند کلیه مواد اولیه مصرفی و محصول نهایی را کنترل و آزمایش نموده و نتایج را به همراه مستندات هر سری ساخت تا یک سال بعد از تاریخ انقضاء داروی مربوطه به نحوی بایگانی نمایند که در موقع لزوم قابل ارایه به بازرسان سازمان باشد.