



امارت اسلامی افغانستان
اداره ملی غذا و ادویه



طرز العمل ثبت کارخانه های خارجی

و اقلام دوایی

حمل ۱۴۰۲



فهرست مطالب

۱	مقدمه
۱	مبنی
۱	اصطلاحات
۳	مقضیات ثبت کارخانه های تولیدی خارجی
۴	مقضیات ثبت محصولات دوایی
۵	نمبر ثبت کارخانه
۶	نمبر ثبت محصول
۷	تصدیق نامه ثبت کارخانه
۷	تصدیق نامه ثبت محصول
۱۰	الزامات ثبت محصول
۱۱	تصدیقنامه ها
۱۱	شرایط لیبل گذاری محصول
۱۱	ورق معلوماتی محصول
۱۱	ماده فعال دوایی
۱۲	محصول نهایی
۱۲	معلومات مؤثریت
۱۳	الزامات بازدید کارخانه
۱۳	هدف بازدید کارخانه
۱۴	حقثبت و فیس
۱۴	قرار گرفتن در لیست سیاه
۱۴	خارج شدن از لیست سیاه
۱۵	کارخانه های حذف شده
۱۵	ثبت دوباره کارخانه های حذف شده
۱۵	تطبیق طرز العمل
۱۵	تجدید طرز العمل



مقدمه

اداره ملی غذا و ادویه افغانستان به منظور حفظ صحت مردم افغانستان از کیفیت، موثریت و مسئویت محصولات دوایی تولیدی و تولیدی در کشور حصول اطمینان می نماید. بدین منظور قبل از ورود ادویه و محصولات صحی در کشور، معلومات ارائه شده در مورد کیفیت و مسئویت ادویه تولیدی را طی یک سیستم شفاف مورد ارزیابی قرار داده و بعداً کارخانه خارجی تولیدی و محصولات مربوطه آنرا ثبت می نماید.

سیستم ثبت کارخانه های خارجی و محصولات دوایی آنها مطابق طرزالعمل های سازمان جهانی صحت و معیارات بین المللی برای اولین بار در سال ۱۳۹۳ ایجاد گردید. از زمان ایجاد سیستم ثبت تا کنون به تعداد ۵۶۰ کارخانه خارجی تولیدی ادویه که ۲۰۰۰ قلم را اختوار می کند، ثبت گردیده است. برای انکشاف هر چه بیشتر سیستم ارزیابی و ثبت ادویه طرزالعمل هذا برای ثبت کارخانه های خارجی تولیدی و محصولات دوایی آنها تدوین گردیده است.

این طرزالعمل مقاضی ثبت کارخانه و یا محصول دوایی را مکلف به ارائه اطلاعات و ارقام در مورد کارخانه تولیدی خارجی و محصول نهایی دوایی به اداره ملی غذا و ادویه ارایه می نماید. بدین وسیله با ارائه اطلاعات و معلومات مورد نیاز پروسه ارزیابی و ثبت کارخانه خارجی وبا محصولات دوایی در افغانستان تسهیل و تسريع می یابد.

مبتدی

ماده اول

این طرزالعمل به تأسی از حکم مندرج فقره (۲) ماده شانزدهم قانون ادویه و ماده شانزدهم مقرره تولید و تورید ادویه و لوازم طبی (منتشره جریده رسمی شماره ۹۱۶) به منظور تنظیم امور مربوط به ثبت کارخانه های خارجی تولید ادویه و محصولات دوایی تدوین گردیده است.

اهداف

ماده دوم

اهداف اساسی این طرزالعمل قرار ذیل میباشد:

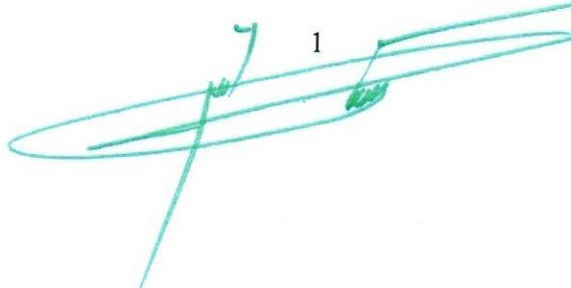
- ۱- فراهم نمودن کارشیوه واضح و شفاف برای ثبت کارخانه های خارجی تولید ادویه و محصولات دوایی آنها در افغانستان
- جهت حصول اطمینان از کیفیت، مسئویت، و موثریت ادویه
- ۲- کمک و رهنمايی به درخواست کننده گان جهت تهیه درخواستی و طی مراحل ثبت محصولات جنریک در اداره ملی غذا و ادویه افغانستان

اصطلاحات

ماده سوم

ماده دوم: اصطلاحات آنی درین لایحه معانی ذیل را افاده مینماید:

- ۱- ماده فعال دوایی (Active Pharmaceutical Ingredients API): عبارت از ماده یا مخلوطی از مواد است که به هدف استفاده در تولید یک شکل دوایی بکار میروند و هنگامی که به این منظور استفاده شود، ماده مؤثره آن شکل دوایی را میسازند.
- ۲- تصدیق نامه تجزیه و تحلیل (Certificate of Analysis CoA): یک سند معتبر که نتایج تجزیه و تحلیل یک بیج مخصوص تولیدی را نشان میدهد.



۳- ترکیب (Composition): عبارت از اجزای متشکله، تناسب ها، قدرت خالص بودن اجزای یک محصول دوایی میباشد.

۴- فرمولیشن (Formulation): عبارت از ترکیب یک شکل دوایی به شمول مشخصات مواد خام و عملیات لازم برای پروسس آن میباشد.

۵- مواد سواغیه (Excipient): عبارت از مواد غیر فعال دوایی است که در تولید محصول نهایی به کار میروند.

۶- محصول نهایی دوایی (FPP): عبارت از محصولی است که تمام مراحل تولید را سپری و درسته بندی نهایی لیبل گذاری گردیده باشد. یک محصول نهایی دوایی میتواند حاوی یک یا بیشتر مواد فعال دوایی باشد.

۷- روش های خوب تولید (GMP): عبارت از شیوه های مناسب و معیاری اجرای فعالیت های مرتبط به مراحل تولید اند که منحیت بخشی از پروسه سیستم تضمین کیفیت دوایی، اطمینان میدهد محصولات دوایی در مطابقت با معیارهای کیفی مناسب برای استفاده مورد نظر و با در نظرداشت مقتضایات جواز عرضه به بازار تولید و کنترول شده اند.

۸- نام بین المللی غیر اختصاصی (INN): نام اختصاری نام علمی یک ماده دوایی است که به اسم جنریک هم شناخته میشود و توسط پروگرام انتخاب نامهای بین المللی غیر اختصاصی سازمان جهانی صحت انتخاب گردیده باشد. نامهای بین المللی غیر اختصاصی در تمام جهان به رسمیت شناخته شده اند.

۹- لیبل (Label): متن چاپ شده ای است که ضم یا شامل بخشی از یک بسته ادویه بوده که نام، مقدار استفاده، ترکیب، شماره بیج، تاریخ تولید و تاریخ انقضاء محتویات و همچنان نام و آدرس شرکت تولید کننده و یا وارد کننده محصول، دارنده جواز محصول، قیمت پرچون مجاز و دیگر اطلاعات مربوطه (مانند شرایط نگهداری) در آن درج میباشد.

۱۰- اداره تنظیمی سختگیرانه یا (SRA): به ادارات تنظیمی کشور های عضو کنفرانس بین المللی انسجام الزامات ثبت ادویه (ICH) گفته میشود که دارای الزامات سختگیرانه امور تنظیمی میباشند.

۱۱- تائیدی اداره غذا و دوا ایالات متحده امریکا (US FDA Approval) : در صورتیکه یک محصول دوایی از لحاظ مؤثثیت، مسئویت و کیفیت برای اداره غذا و دوا ایالات متحده امریکا قابل قبول باشد، تائیدی آن اداره را دریافت میکند که برای شماری از کشور ها نیز قابل تائید میباشد.

۱۲- معرفت نامه کارخانه (Company Profile): سندیست که توسط یک کارخانه برای معرفی کامل آن تدوین میگردد.

۱۳- دوسیه جامع محل تولید (Site Master File): سندیست که از طرف کارخانه تولید ادویه تهیه میشود و در آن معلومات در مورد محل تولید و کنترول پروسه های تولید در این محل ارائه میگردد.

۱۴- ورقه معلوماتی مریض (Patient Information Leaflet): عبارت از ورقه داخل جعبه محصول دوایی میباشد که حاوی معلومات و هدایات در مورد محصول برای مریض میباشد.

۱۵- غیر معیاری (Substandard): به محصولی گفته میشود که مطابق الزامات کیفیت نبوده و ممکن برای استفاده کننده غیر مفید و زیان آور باشد..

۱۶- عمر محافظتی (Shelf Life): عبارت از مدت زمانی است که توقع میرود در جریان آن، یک ماده فعال دوایی یا محصول نهایی دوایی در صورتیکه به طور درست نگهداری شود، مطابق مشخصاتی که در مطالعات ثبات بالای یک تعداد بیج تعیین شده، باشد.



۱۷- شرایط نگهداری (Storage Condition): شرایطی است که حفظ کیفیت محصول را در رابطه با مصوّنیت، مؤثّریت و قابلیت پذیرش در سراسر عمر محافظتی که ممکن در مطالعات ثبات پیش بینی شده باشد، تضمین نماید. شرایط شرح شده باید حدود درجه حرارت، رطوبت، روشنی و دیگر شرایط را در بر گیرد.

۱۸- ثبات (Stability): عبارت از ظرفیت مواد خام یا محصول نهایی که با مشخصات هویت، خالصیت، قدرت، و دیگر خواص عمده فریکوکیمیاوى، میکروبیالوزیک و خواص ارگانولوپتیک خود در جریان عمر محافظتی ثابت و محفوظ باقی بماند.

۱۹- مطالعات ثبات (Stability Studies): عبارت از مطالعات درازمدت و تشیدی (و بین البینی) است که روی بیج های ابتدایی و یا تعهد شده مطابق به یک پروتوكول تعیین شده ثبات برای تعیین یا تایید مدت آزمایش مجدد یک ماده فعال دوایی یا عمر محافظتی محصول نهایی دوایی انجام میشود، میباشد.

۲۰- تغییرات (Variation): عبارت از هر نوع تغییریکه در ماده فعال دوایی، فورمول، شیوه تولید، محل تولید، مشخصات محصول نهایی، بسته بندی، لیبل گذاری و محتویات ورقه معلوماتی محصول نهایی دوایی توسط تولید کننده ایجاد میگردد.

۲۱- ثبت (Registration): عبارت از ارزیابی و ثبت ادویه بمنظور مجاز ساختن فروش آن در بازار است و شامل ارزیابی مصوّنیت، مؤثّریت و کیفیت محصولات دوایی میباشد.

۲۲- ثبت مجدد (Re-registration): عبارت از ارزیابی و ثبت دوباره کارخانه ها و ادویه قبلاً ثبت شده به منظور اطمینان از مصوّنیت، مؤثّریت و کیفیت محصولات دوایی میباشد.

۲۳- ارزیابی (Evaluation): یک سنجش دقیق و مستقل از فعالیت های انجام شده یا جاری جهت دریافت حدود و اندازه نايل شدن به اهداف و همچنان برای حمایت از تصمیم گیری ها میباشد.

فصل اول

عمومیات ثبت

متضیقات ثبت کارخانه های تولیدی خارجی

ماده چهارم

(1) کارخانه های خارجی تولید ادویه که خواهان ثبت محصولات تولیدی خویش در این اداره و عرضه آن در مارکیت دوایی افغانستان میباشند، باید ابتدا کارخانه تولیدی خود را مطابق متضیقات این طرزالعمل عیار و ثبت نمایند.

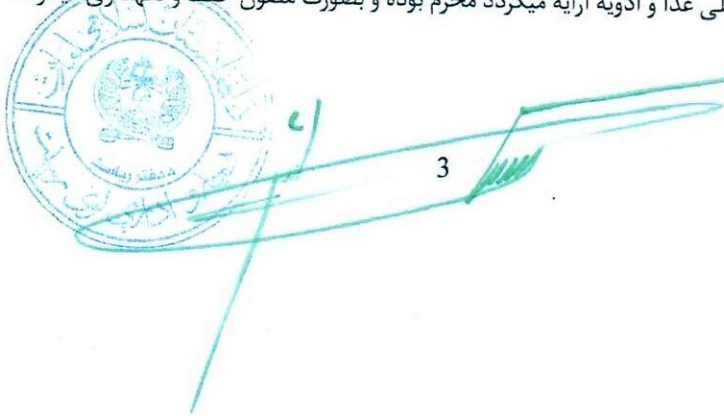
(2) درخواست ها / معلومات و اسناد لازمه باید به یکی از لسان های انگلیسی، دری یا پشتو باشد.

(3) درخواست برای ثبت کارخانه خارجی تولید ادویه باید در فرم تعیین شده اداره ملی إذا و ادویه باشد.

(4) فرم باید توسط یک شخص با صلاحیت خانه پری گردیده از صحت تمام معلوماتیکه به اداره اداره ملی غذا و ادویه ارایه گردیده، تأیید نمایند. در خواست کننده باید بداند در صورتیکه اظهارات و معلومات غلط و نادرست مرا هبا با فرم به اداره ملی غذا و ادویه ارایه نماید، تخلف شمرده شده و مطابق قوانین افغانستان با آن برخورد صورت خواهد گرفت.

(5) اداره ملی غذا و ادویه حین ثبت میتواند از کارخانه خارجی تولید ادویه بازدید نمود و از آدرس فزیکی کارخانه، نوعیت کار، کیفیت خطوط تولیدی، معیاری بودن کارخانه و رعایت اصول شیوه های خوب تولید (GMP) حصول اطمینان نماید.

(6) تمام معلومات که به اداره ملی غذا و ادویه ارایه میگردد محروم بوده و بصورت مصون حفظ و نگهداری میگردد.



- (1) تمام اشکال محصولات دوایی که در افغانستان استفاده میگردد، باید در اداره ملی غذا و ادویه ثبت گردد.
- (2) برای ثبت اقلام دوایی لازم است تا ادویه مورد نظر شامل لست ملی ادویه مجاز افغانستان بوده و کارخانه مولد آن در اداره ملی غذا و ادویه ثبت شده باشد.
- (3) تمام درخواست ها / معلومات و استناد کمکی باید به یکی از لسان های انگلیسی، دری و یا پشتون باشند.
- (4) درخواست برای ثبت محصول باید در فورم تعیین شده اداره ملی غذا و ادویه باشد و برای هر محصول یک درخواست جداگانه ضرورت است.
- (5) هر نوع تغییر در نام، خصوصیات، بسته بندی، موارد استعمال، محتويات لبیل محصول، ورق معلوماتی مریض یا اینکه هر خصوصیات مربوط به محصول ثبت شده نباید بدون تاییدی قبلی اداره ملی غذا و ادویه صورت گیرد.
- (6) در صورتیکه کدام تغییر بدون تاییدی قبلی اداره ملی غذا و ادویه در محصول ثبت شده ایجاد گردد، ثبت آن محصول لغو میگردد.
- (7) محصولی که یکجا با رقیق کننده بسته بندی شده باشد بشکل بسته بندی ترکیبی درنظر گرفته نمیشود.
- (8) تمام معلوماتی که به اداره ملی غذا و ادویه ارایه میگردد محروم بوده و بصورت مسئون حفظ و نگهداری میگردد.

فصل دوم

ثبت کارخانه های خارجی و محصولات دوایی

ارائه درخواستی

ماهه ششم

- (1) درخواست برای ثبت محصول باید در فورم تعیین شده اداره ملی غذا و ادویه بوده و بعداز امضا و مهر همراه با فورم تعیین شده به اداره ملی غذا و ادویه ارائه گردد. درخواستی برای محصولات دوایی دارای انواع ذیل بوده میتواند:
 1. درخواستی جدید: عبارت از درخواستی میباشد که برای ثبت یک محصول برای اولین بار در مارکیت افغانستان به کار گرفته میشود.
 2. درخواستی برای تغییرات در محصول ثبت شده: تمام درخواست ها برای وارد نمودن تغییرات در محصول ثبت شده باید مطابق به مقتضیات که در "رهنمود تغییرات" ذکر شده است، باشد.
 3. درخواستی برای تجدید ثبت: تمام درخواست ها برای تجدید ثبت محصول باید حد اقل حدود شش (۶) ماه قبلاً از انقضای تاریخ ثبت فعلی ترتیب گردد.
- (2) در صورتیکه کارخانه قبلاً در اداره ملی غذا و ادویه ثبت گردیده باشد، نیاز به ثبت دوباره کارخانه نبوده و درخواستی برای محصولات و یا تجدید ثبت کارخانه تولیدی خارجی ارائه گردد.



(1) اداره مکلف است درخواست های ارایه شده برای ثبت کارخانه دوایی و یا محصول دوایی را در مدت (۱۵) روز کاری از نظر تکمیل بودن آن بررسی نماید.

(2) اداره ملی غذا و ادویه ممکن ذریعه ایمیل از درخواست کننده تقاضای معلومات و اسناد اضافی کمکی را نماید. درخواست کننده باید معلومات و اسناد تقاضا شده را در مدت شصت (۶۰) روز تقویمی از تاریخ دریافت ایمیل فراهم سازد. در صورتیکه بعد از سپری شدن مدت زمان شصت (۶۰) روز تقویمی از درخواست کننده کدام پاسخ و یا جواب دریافت نگردید، درخواستی متذکرہ جهت ارزیابی پروسس نخواهد گردید. در این صورت اداره ملی غذا و ادویه یک مکتوب عدم قبول اسناد را ضم اسناد ارایه شده به درخواست کننده صادر خواهد نمود. درخواست کننده در صورت تقاضا میتواند درخواستی جدید را مطابق ماده شانزدهم این طرزالعمل ترتیب و ارایه نماید.

(3) درخواستی وقتی پذیرفته میشود که اسناد مورد نیاز تکمیل شده باشد. در اینصورت اداره ملی غذا و ادویه یک سند تصدیق دریافت درخواستی به درخواست کننده ارایه خواهد نمود.

(4) درخواستی ناقص، ارایه شده در فorm غلط و یا ناخوانا رد خواهد گردید.

ارزیابی درخواستی ثبت

ماده هشتم

(1) اداره مکلف است ارزیابی درخواست ها را به اساس مراعات نوبت (First In First Out) تنظیم نماید.

(2) ارزیابی درخواست ثبت کارخانه توسط ریاست ثبت و راهیابی صورت میگیرد.

(3) درجریان ارزیابی اسناد کارخانه ، اداره ملی غذا و ادویه ممکن از درخواست کننده تقاضای معلومات و اسناد اضافی کمکی را نماید. درخواست کننده باید معلومات و اسناد تقاضا شده را در مدت شصت (۶۰) روز تقویمی از تاریخ دریافت استعلام فراهم سازد. بعد از سپری شدن مدت زمان شصت (۶۰) روز تقویمی اگر از درخواست کننده کدام پاسخ و یا جواب دریافت نگردید درخواستی ارایه شده رد میگردد. درخواست کننده در صورت تقاضا میتواند یک درخواستی جدید را مطابق ماده شانزدهم این طرزالعمل ترتیب و ارایه نماید.

تصمیم گیری برای ثبت

ماده نهم

(1) تصمیم نهایی در مورد تائید و یا رد درخواست ثبت کارخانه خارجی و یا محصول دوایی پس ارائه نتایج ارزیابی به کمیته تخصصی ارزیابی و ثبت ادویه پیشنهاد تصمیم کمیته به ریاست عمومی اداره ملی غذا و ادویه صورت خواهد گرفت.

(2) اداره ملی غذا و ادویه مکلف است تا تصمیم اتخاذ شده را به شکل رسمی به مقاضی ابلاغ نماید.(۳) کارخانه تولید کننده مکلف است در صورتی که تولید، ثبت یا جواز عرضه به بازار محصول دوایی در کشور مولد تعليق گردد یا به اتمام برسد، موضوع را به صورت کتبی به اداره ملی غذا و ادویه اطلاع دهد.

نمبر ثبت کارخانه

ماده دهم

(1) زمانی شماره ثبت به یک کارخانه داده میشود که درخواستی ثبت کارخانه الزامات ثبت را تکمیل، و منظوری اداره ملی غذا و ادویه را کسب نموده باشد.

(2) شماره ثبت مشخصاً به همان کارخانه صادر میگردد که نام و هویت آن در اسناد ثبت مشخص شده باشد. و این شماره نباید برای کارخانه های دیگر استفاده گردد.

نامه ثبت محصول
ماده پانزدهم

(1) زمانی شماره ثبت به یک محصول داده میشود که درخواستی ثبت محصول الزامات ثبت را از نظر کیفیت، مصوّنیت و مؤثربت تکمیل و تائیدی اداره ملی غذا و ادویه را کسب نموده باشد.

(2) شماره ثبت مشخصاً به همان محصولی صادر میگردد که نام، هویت، ترکیب، مشخصات و تولید کننده آن در اسناد ثبت مشخص شده باشد. این شماره نباید برای محصولات دیگر استفاده گردد.

تصدیق نامه ثبت کارخانه
ماده دوازدهم

تصدیق نامه ثبت کارخانه با ذکر نام و آدرس کارخانه که در اسناد ثبت مشخص شده است عنوانی که ممکن است اداره ملی غذا و ادویه ثبت گردیده باشد برای ثبت اقلام جدید آن نیاز به ثبت دوباره کارخانه نمیباشد.

تصدیق نامه ثبت محصول
ماده سیزدهم

تصدیق نامه ثبت محصول با ذکر نام، هویت، ترکیب، مشخصات، نام و آدرس تولید کننده محصول نهایی دوایی که در اسناد ثبت مشخص شده است عنوانی کارخانه مولد صادر میگردد. مدت اعتبار ثبت محصول ۵ سال میباشد.

رد و تعلیق درخواست
ماده چهاردهم

هر گاه در اسناد ارایه شده نواقص موجود باشد و یا درخواستی مطابق الزامات طرز العمل نباشد، اداره ملی غذا و ادویه میتواند درخواست ثبت کارخانه را رد و یا به حالت تعلیق در آورد.

استیناف خواهی در برابر تصامیم اداره ملی غذا و ادویه
ماده پانزدهم

(1) هر گاه درخواست ثبت یک کارخانه از طرف اداره ملی غذا و ادویه رد میگردد، درخواست کننده میتواند به صورت کتبی با استفاده از فورم تعین شده اداره ملی غذا و ادویه استیناف طلب شود.

1. اداره مکلف است تمام درخواست های استیناف باید در مدت پانزده (۱۵) روز تقویمی بعد از تاریخ ابلاغ تصمیم اداره ملی غذا و ادویه صورت گیرد.

2. متقاضی مکلف است به مدت شصت (۶۰) روز تقویمی بعد از تاریخ استیناف طلبی فرصت داده میشود تا معلومات و اسناد کمکی ارایه گردد. اگر معلومات مورد نیاز در مدت زمان ذکر شده ارایه نگردید، به استیناف رسیده گی نخواهد شد.

درخواست دوباره برای ثبت کارخانه خارجی و یا محصول رد شده
ماده شانزدهم

(1) درخواست دوباره برای ثبت کارخانه که به دلیل عدم پیروی از الزامات طرز العمل رد شده است، به مدت یک (۱) سال بعد از رد شدن قابل قبول نیست.



(2) درخواست دوباره برای ثبت محصولاتی که به دلیل مشکل در مصوّنیت و مؤثّریت رد شده است برای مدت دو (۲) سال بعد از رد نمودن درخواستی قابل قبول نیست. مگر اینکه محصول مذکور در یکی از کشورهای دارای سیستم تنظیم امور سختگیرانه (Stringent Regulatory Authority) ثبت گردد، میتواند که قبل از معیاد ذکر شده درخواستی برای ثبت محصول را با ارائه مبنی بر مصوّنیت و مؤثّریت کلینیکی ارایه نماید.

(3) به هر دلیلی که درخواست ثبت یک محصول ۲ بار از طرف اداره ملی غذا و ادویه رد گردد، اجازه ارایه درخواست برای بار سوم را ندارد. مگر اینکه در یکی از کشورهای دارای سیستم تنظیم امور سختگیرانه (SRA) ثبت گردد، میتواند درخواستی برای ثبت محصول را ارایه نماید.

ابطال و تعلیق امتیاز ثبت کارخانه

ماده هفدهم

(1) جواز کارخانه ثبت شده در موارد ذیل میتواند باطل و معلق گردد:

1. در صورتیکه دریافت شود اسناد ارایه شده واقعی و بسنده نبوده یا در آن تقلب صورت گرفته است.
2. اگر مشخص شود که تولید کننده، شیوه های خوب تولید (GMP) را رعایت نمی نماید و یا به هر دلیلی دیگر مرتکب تخلفات مکرر شده باشد.
3. در صورتیکه طی سه (۳) سال متوال تورید هیچ یک از محصولات ثبت شده صورت نگیرد، اداره ملی غذا و ادویه میتواند جواز ثبت کارخانه را باطل نماید.
4. به هر دلیل دیگری که اداره ملی غذا و ادویه حین ابطال ثبت کارخانه توجیه نماید.
5. به محض ابطال و تعلیق جواز ثبت کارخانه، کارخانه باید فوراً تصدیق نامه ثبت را به اداره ملی غذا و ادویه برگرداند.

ابطال و تعلیق امتیاز ثبت محصول دوایی

ماده هجدهم

(1) جواز محصول ثبت شده در موارد ذیل میتواند باطل و یا تعلیق گردد:

1. در صورتیکه ادویه از لست ادویه مجاز افغانستان حذف گردد.
2. در صورتیکه دریافت شود اسناد ارایه شده واقعی و بسنده نبوده یا در آن تقلب صورت گرفته است.
3. در صورتیکه ثابت شود محصول دارای عوارض جانبی جدی است و بر اساس توصیه های سازمان صحي جهان (WHO) و یا مراجع دیصلاح ملی یا بین المللی مصرف آن منوع گردیده است.
4. اگر مشخص شود که تولید کننده، شیوه های خوب تولید (GMP) را رعایت نمی نماید و یا به هر دلیلی دیگر مرتکب تخلفات مکرر شده باشد.
5. در صورتیکه دارنده جواز عرضه به بازار و تورید کننده به محض دریافت گزارض عوارض ناخواسته جدی و یا وخیم محصول ثبت شده، در اطلاع دادن آن به اداره ملی غذا و ادویه کوتاهی نماید.
6. در صورتیکه طی دو (۲) سال متوال بعد از صدور جواز ثبت محصول، تورید آن صورت نگیرد.
7. در صورتیکه بدون تائیدی قبلی اداره ملی غذا و ادویه تغییراتی در ترکیب، لیبل، بسته بندی و سایر مشخصات محصول وارد شده باشد.
8. در صورت کوتاهی در تجدید ثبت به موقع محصول قبل از سپری شدن مهلت داده شده
9. به هر دلیل دیگریکه اداره ملی غذا و ادویه حین ابطال جواز ثبت محصول توجیه نماید.
10. به محض ابطال و تعلیق جواز ثبت محصول دارنده جواز عرضه به بازار باید فوراً تصدیق نامه ثبت محصول را به اداره ملی غذا و ادویه برگرداند.

**انصراف از ثبت
ماده نوزدهم**

دارنده جواز عرضه به بازار مکلف است تصمیمی را که در مورد صرف نظر نمودن از ثبت محصول قبل از سپری شدن معیاد ثبت اتخاذ مینماید با ذکر دلایل آن کتباً اداره ملی غذا و ادویه را مطلع ساخته و فوراً تصدیق نامه ثبت محصول را به اداره ملی غذا و ادویه برگرداند.

**جمعی آوری دوباره محصول
ماده بیستم**

دارنده جواز عرضه به بازار و تورید کننده مکلف به جمع آوری دوباره محصولات غیر مصون یا ناقص میباشد. برعلاوه مسولیت دارند تا به اداره ملی غذا و ادویه در مورد تصمیم جمع آوری دوباره محصول اطلاع دهند. جمع آوری دوباره نباید بدون مشوره قبلی یا آگاهی اداره ملی غذا و ادویه صورت گیرد.

**مدت اعتبار ثبت کارخانه و محصول
ماده بیستم و پنجم**

(1) معیاد ثبت کارخانه و محصول دوایی به مدت پنج (5) سال مدار اعتبار میباشد، مگر اینکه زودتر از معیاد ذکر شده توسط اداره ملی غذا و ادویه تعليق و لغو گردد یا دارنده جواز صرف نظر نماید.

(2) اداره ملی غذا و ادویه بشکل کتبی دلیل تعليق و یا رد ثبت را ارایه خواهد نمود. هم چنان دارنده جواز باید دلیل فسخ ثبت محصول را ارایه نماید.

(3) هر گاه جواز ثبت یک کارخانه و محصول قبل از ختم معیاد اعتبار فسخ گردد، جواز قبلی دوباره تجدید نمیگردد. بنابرای ثبت کارخانه و محصول درخواستی جدید باید ارایه گردد.

**تجدد جواز ثبت کارخانه و محصول
ماده بیست و دوم**

(1) برای تجدید جواز ثبت کارخانه و محصول، درخواستی باید حداقل ۶ ماه قبل از تاریخ انقضای تصدیقنامه ثبت کارخانه و محصول به اداره ملی غذا و ادویه تسليم داده شود.

(2) به محض انقضای مدت اعتبار ثبت کارخانه و محصول، درخواست تجدید ثبت قابل پذیرش نمیباشد، اگر دارنده جواز عرضه به بازار درخواستی تجدید ثبت کارخانه و محصول را ارایه ننمود، درخواستی جدید برای ثبت نمودن کارخانه و محصول ارایه گردد.

**تفصیر در مشخصات محصول ثبت شده
ماده بیست و سوم**

دارنده جواز عرضه به بازار و توریدکننده مکلف است که اداره ملی غذا و ادویه را از هر نوع تغییر در محصول ثبت شده اطلاع دهد. تمام درخواست های تغییر در محصول ثبت شده باید مطابق به "رهنمود تغییرات" باشد.

تفصیر در تورید گننده محصول ثبت شده
ماده بیست و چهارم

امتیاز جواز تورید محصول ثبت شده ممکن از تورید کننده فعلی به تورید کننده دیگر انتقال گردد. تمام درخواست ها برای انتقال به تورید کننده دیگر باید در مطابقت به "رهنمود تغییرات" باشد.

عواض ناخواسته دوایی

مادہ بیویت و پنجم

دارنده جواز عرضه به بازار و تورید کننده مکلف است که اداره ملی غذا و ادویه را از هرگونه عوارض ناخواسته ناشی از استفاده محصول ثبت شده، به محض دریافت خبر آگاه سازد.

شکایت از محصول

مادہ یقینت و شکر

دارنده جواز عرضه به بازار و تورید کننده در صورت آگاهی از هر نوع مشکل مربوط به کیفیت محصول (محصولات ثبت شده) باید اداره ملی غذا و ادویه را اطلاع دهد.

آزمایش لابراتواری

ماده بیست و هفتم

اداره ملی غذا و ادویه مکلف است تا نمونه های محصولات ثبت شده را جهت آزمایش و مطابقت با ستندرهای فارمکوپی های رسمی، اخذ نماید.



فصل سوم
الزمات ثبت کارخانه خارجی

الزمات ثبت کارخانه خارجی

ماده بیست و هشتم

(1) د. خمام است کننده مکلف است تا اسناد و معلومات ذیل را جهت ثبت کارخانه به اداره ملی غذا و ادویه ارایه نماید.

۱. نامه درخواست که ذریعه آن فورم درخواست و اسناد مربوطه تسلیم داده میشود در سر برگ اصلی کارخانه / شرکت دخواست بدهد و باید توسط شخص مسؤول با ذکر تاریخ و امضاء شده که این شخص میتواند، رئیس و یا معاون (یا شخص

با صلاحیت دیگر) کارخانه /شرکت درخواست کننده باشد.
2. فورم درخواست تکمیل و امضاء شده توسط یک شخص باید خانه پری گردد. شخص مکلف است از صحت تمام
اطلاعات که در این فرم ارائه شده باشد اینه نموده، تصدیق نماید.

3. نامه تفویض اختیارات از کارخانه خارجی تولید ادویه حین درخواست ثبت کارخانه ارائه گردد، (درصورتیکه درخواست کننده کارخانه خارجی تولید ادویه باشد نامه متذکره ضرورت نیست). نامه تفویض اختیارات باید در سر برگ اصلی کارخانه خارجی تولید ادویه مهر و امضا شده توسط رئیس و یا معاون کارخانه بوده از طریق ایمیل آدرس رسمی توسط کارخانه تولیدی شریک گردد.

4. جواز تولید بروز ادویه که توسط اداره تنظیمی ادویه کشور مولد صادر شده باشد، ارایه نماید. در صورتیکه اضافه تر از یک محل تولید موجود باشد برای هر یک از محلات تولید جواز تولید ادویه را فراهم نماید. (جواز (ها) تولید ادویه باید توسط سه ارگان با صلاحیت کشور مولد (اداره تنظیمی ادویه، وزارت تجارت و وزارت امور خارجه) تصدیق و از طریق انته

تجاری سفارت افغانستان در آن کشور تائید و ارایه گردد. در صورت عدم موجودیت سفارت افغانستان در آن کشور، سفیر غیر مقیم میتواند جواز (ها) را تائید نماید.

5. پروفایل کارخانه که به روز و مکمل باشد.

6. تصدیق‌نامه بروز شیوه های خوب تولید (GMP) که توسط یک نهاد معتبر (اداره تنظیمی کشور مؤلد یا ادارات تنظیمی کشورهای SRA) صادرگردیده باشد. در صورتیکه اضافه تر از یک محل تولید موجود باشد برای هر یک از محلات تولید تصدیق نامه شیوه های خوب تولید (GMP) را فراهم نماید. (تصدیق نامه (ها) باید توسط سه ارگان با صلاحیت کشور مؤلد (اداره ملی غذا و ادویه، تجارت و امور خارجه) تصدیق و از طریق اتشه تجاری سفارت افغانستان در آن کشور تائید گردد. در صورت عدم موجودیت سفارت افغانستان در آن کشور، سفیر غیر مقیم میتواند تصدیق نامه (ها) را تائید نماید). سایر معلومات اضافی مانند (تصدیق نامه اداره دوا و غذای ایالات متحده امریکا، تصدیق نامه کشور های دارای سیستم سختگیرانه وغیره) را ارایه نماید. (در صورت موجودیت)

7. تصدیق‌نامه تولید (Manufacturing License).

8. تصدیق‌نامه سازمان بین المللی استندرد (ISO) و یا سازمان های معتبر بین المللی در مورد مدیریت کیفیت را ارایه نماید.

9. لست محصولات در معرض فروش در کشور مؤلد و سایر کشورها که هر صفحه آن توسط کارخانه تولیدی مهر و امضا گردیده است.

10. لست محصولات تولیدی که هر صفحه لست متذکره توسط کارخانه خارجی و اداره تنظیمی کشور مؤلد مهر و امضا گردیده است.

11. میزان مجموعی معاملات در سه سال گذشته، هر سال بشکل جداگانه با تفکیک فروشات خارجی و داخلی را ارایه نماید.

12. وضعیت ثبت کارخانه خارجی تولید ادویه در کشور مؤلد و سایر کشورها که شامل معلومات در مورد وضعیت ثبت محصولات دوایی در کشور مؤلد و سایر کشورها و ارائه تصدیق‌نامه ثبت عین محصول در کشور دومی توسط ایمیل رسمی کارخانه تولیدی

13. ماستر فایل محل تولید بروز کارخانه در صورتیکه اضافه تر از یک محل تولید موجود باشد برای هر یک از محلات تولید یک نسخه ماستر فایل را مطابق رهنمود مربوطه ارایه نماید.

14. راپور ثبیت کیفیت اقلام دوایی کارخانه متقاضی در صورت که به صورت یکبار اجازه قبل از ثبت کارخانه تورید شده باشد.

15. در صورتیکه نتیجه ثبیت کیفیت برای ۳ بج منفی باشد، کمپنی قابل ثبت نمی باشد.

16. اخذ تاییدی اسناد ارایه شده توسط شرکت توریدی از اداره تنظیمی کشور مؤلد.

17. کزارش ارزیابی شیوه های خوب تولید کمپنی مؤلد را توسط اداره تنظیمی کشور مؤلد

فصل سوم

الزمات ثبت محصول دوایی

الزمات ثبت محصول

ماده بیست و نهم

(1) نامه درخواست که در سر برگ اصلی کارخانه /شرکت درخواست کننده بوده توسط شخص مسؤول با ذکر تاریخ و امضاء رئیس و یا معاون کارخانه /شرکت درخواست کننده باشد.

(2) فرم درخواست تکمیل و امضاء شده برای ثبت هر قلم محصول نهایی دوایی یک فرم خانه پری شده با ذکر تاریخ و

امضاء ارایه گردد

- (3) نامه تفویض اختیارات توسط درخواست کننده از کارخانه تولیدی حین درخواست ثبت محصول مهر و امضا شد ه رئیس و یا معاون کارخانه از طریق ایمیل آدرس رسمی کارخانه به اداره ملی غذا و ادویه ارسال گردد.

تصدیقنامه ها

ماده سی آم

- (1) درخواست کننده باید تصدیقنامه های ذیل را برای درخواست ثبت محصول فراهم سازد:
1. یک کاپی "جواز تولید" محل تولید (الصادر شده توسط اداره با صلاحیت کشور مولد)
 2. یک نسخه جواز تجاری
 3. یک کاپی "اجازه نامه تولید محصول" (الصادر شده توسط اداره با صلاحیت کشور مولد)
 4. یک نسخه "تصدیق نامه محصول دوایی" [CoPP] (Certificate of Pharmaceutical Product) (الصادر شده توسط اداره با صلاحیت کشور مولد در فارمت سازمان صحی جهان تأیید شده اداره ملی غذا و ادویه، وزارت تجارت و وزارت امور خارجه آن کشور)
 5. یک نسخه "ماستر فایل" محل تولید (Site Master File)
 6. یک نسخه "تصدیق نامه شیوه های خوب تولید" (GMP) محل تولید
 7. یک نسخه "تصدیق نامه تحلیل و تجزیه" یا [CoA] (Certificate of Analysis)
 8. یک نسخه تأیید شده "تصدیق نامه ثبت محصول" در یکی از کشور های دیگر (تصدیق نامه ثبت کشور دومی ذریعه ایمیل رسمی کارخانه مؤلد شریک گردد یا لینک ثبت محصول در کشور دومی) ارائه گردد.
 9. به اساس مقرره تولید و تورید نتیجه تثبیت کیفیت اقلام دوایی که ثبت میگردد الزامی بوده و بعد از تاییدی سفارت مربوطه به افغانستان وارد و توسط لبراتوار تثبیت کیفیت گردد.

شرایط لیبل گذاری محصول

ماده سی و پنجم

- (1) درخواست کننده باید نمونه یا مسووده لیبل پیشنهاد شده محصولی را که جهت ثبت درخواست نموده مطابق قوانین و مقررات دوایی افغانستان فراهم سازد.
- (2) لیبل باید به یکی از لسان های انگلیسی، دری و یا پشتو باشد.



ورق معلوماتی محصول

ماده سی و دوم

- (1) درخواست کننده باید نمونه یا مسووده پیشنهادی "ورق معلوماتی مریض در مورد محصول" را جهت ثبت محصول درخواست شده فراهم سازد.
- (2) معلومات در مورد محصول باید به یکی از لسان های انگلیسی، دری و یا پشتو باشد.

ماده فعال دوایی

ماده سی و سوم

در خواست کننده مکلف به ارائه معلومات در مورد ماده فعال دوایی به ترتیب ذیل میباشد:

- (1) نام ماده/مواد موثره که شامل نام غیر اختصاصی بین المللی، نام اختصاصی، نام کیمیاگی، کود نمبر شرکت یا لبراتوار مولد و ، نمبر ثبت در انجمن کیمیا دانان امریکا و سایر نام ها مانند نام های پذیرفته شده ایالات متحده

- امريكا (USAN)، نام تائيد شده انگلستان (BAN) و نام قبول شده جاپان)
- (2) خواص و مشخصات مواد فعال دوایی مطابق فارمکوپی های معتبر و قبول شده
 - (3) مشخصات محل / محلات تولید مواد فعال دوایی
 - (4) طریقه (های) سنتیز مواد فعال دوایی مطابق فارمکوپی های معتبر و قبول شده مطابق رهنمود ثبت ادویه
 - (5) تصدیق تجزیه و تحلیل (CoA) را برای حد اقل دو بیج تولید شده توسط هر میتود سنتیز از هر محل تولید بشمول نتایج ناخالصیت ها

- (6) شرح سیستم (های) ظرف-درپوش بشمول هر یک از اجزای مواد تشکیل دهنده بسته بندی اولیه، و مشخصات آنها
- (7) نتایج آزمایش ثبات حداقل ۳ بیج ماده فعال دوایی تأیید و مهر شده

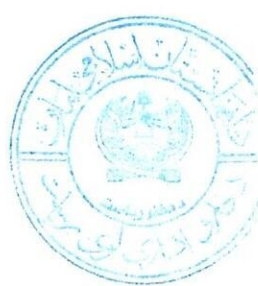
**محصول نهایی
ماده سی و چهارم**

در خواست کننده مکلف معلومات در مورد محصول نهایی را به اساس ترتیب ذیل ارایه گردد:

- (1) شرح محصول نهایی دوایی باید شامل خصوصیات فریکی، قوت موجود، میکانیزم توزیع در عضویت
- (2) فورمولیشن که شامل تمام اجزای شکل دوایی و مقدار آنها به اساس فی واحد، وظیفه یا فعالیت اجزا، با مأخذ ستندرهای کیفی آن و درصورتیکه یک ماده سواغیه چندین وظیفه را اجرا میکند عمله ترین وظیفه آنرا ذکر نماید.
- (3) نتایج انکشاف محصول دوایی مطابق رهنمود ثبت کارخانه های خارجی و محصولات دوایی اداره ملی غذا
- (4) نتایج اتحلال در محیط مصنوعی یا رها شدن ادویه مطابق رهنمود ثبت
- (5) معلومات در مورد محلات تولید- محصول نهایی دوایی مطابق رهنمود ثبت
- (6) شرح تفصیلی و اعتباردهی روش تولید محصول نهایی دوایی مطابق رهنمود ثبت
- (7) شرح مشخصات مشخصات مواد سواغیه مطابق رهنمود ثبت
- (8) کنترول محصول نهایی دوایی مطابق رهنمود ثبت
- (9) شرح سیستم ظرف - درپوش و دیگر بسته بندی ها مطابق رهنمود ثبت
- (10) نتایج آزمایشات ثبات دوایی محصول نهایی تأیید و مهر شده
- (11) نتایج انالیز (حد اقل سه بیج) تأیید شده و مهر شده

**معلومات مؤثربت
ماده سی و پنجم**

در خواست کننده مکلف است معلومات در مورد مسئوئیت و مؤثربت محصول دوایی را طور ذیل ارائه نماید:



- (1) مواد فعال دوایی جدید
- (2) استطباب جدید
- (3) طرق تطبیق جدید
- (4) شکل دوایی جدید
- (5) تمام اشکال دوایی تغییر شده در رهایی
- (6) ترکیبات جدید در ماده فعال

فصل چهارم
بازدید کارخانه

الزامات بازدید کارخانه
ماده سی و ششم

(۱) بمنظور اطمینان از وجود شرایط بودن کارخانه های خارجی تولید ادویه برای ثبت کارخانه و محصولات آن قبل از اعطای تصديقنامه، هيئت اداره ملی غذا و ادویه قرار ذيل مکلف به بازدید کارخانه ها مي باشد:

۱. برای کارخانه های جدید که در خواست ثبت داده اند الزامي مي باشد.

۲. برای حذف کارخانه های خارجی از لیست سیاه الزامي مي باشد.

۳. برای کارخانه های قبل ثبت شده (Grand Fathered) طبق لزوم ديد، اداره تصميم خواهد گرفت.

۴. برای تجدید ثبت طبق لزوم ديد اداره تصميم خواهد گرفت.

(۲) اداره ملی غذا و ادویه ميتواند نظر به ضرورت قبل از پرسه ارزیابی استناد، در جريان ارزیابی و يا هم در ختم ارزیابی استناد، بازدید را انجام دهد.

(۳) بازدید کارخانه به پيشنهاد بخش مربوطه و منظوري اداره به هزينه کارخانه خارجی صورت مي گيرد.

(۴) در موارد ذيل هيئت از کارخانه الزامي نمي باشد:

۱. خطوط توليدی که تصديقنامه يكی از ادارات تنظيمي ثبت سازمان جهانی صحت را دارند؛

۲. کارخانه که محصولات درخواست شده آن تائید اداره غذا و دوا ایالات متحده امريكا (US FDA) را داشته باشد؛

۳. کارخانه که محصولات درخواست شده آن تائید شده سازمان جهانی صحت (WHO Prequalified) باشد؛

هدف بازدید کارخانه

ماده سی و هفتم

هدف از بازدید خطوط توليد کارخانه های خارجی قرار ذيل مي باشد:

- حصول اطمینان از آدرس فزيکي و استاندرد هاي ساختمان کارخانه

- ارزیابی شرایط جواز تولید کارخانه و استناد مربوطه ارائه شده در مطابقت با فعالیت آن

- حصول اطمینان از رعایت شیوه های خوب تولید (GMP)، شیوه های خوب تذخیر (GSP) و شیوه های خوب لبراتوار

(GLP) و سایر معیارات

- حصول اطمینان از تفویض مشخص صلاحیت ها و مسئولیت ها تحت یک تشکیل مشخص منابع بشری

- حصول اطمینان از صحت بودن کاپی تصديقنامه های ارائه شده

- حصول اطمینان از مؤثثت و مشریت پرسه های تولیدی به کار گرفته شده در تولید محصولات دوایی

- حصول اطمینان از موجودیت پرسونل فني در خطوط تولید کارخانه

- حصول اطمینان از معتبر بودن منابع مواد خام و قرارداد های مشخص که ميان تولید کننده محصول نهايی و مواد خام

وجود دارد؛

- حصول اطمینان از پاک کاري ماشينري بعد از هر تولید و موجودیت Line Clearance بعد از تولید هر دسته

- حصول اطمینان از عيارسازی يا Calibration به موقع دستگاه های لبراتواری در لبراتوار های QC و IPQC

- حصول اطمینان از معتبرسازی (Validation) دستگاه ها و تجهيزات تولیدی

- حصول اطمینان از کارايی سیستم تهویه (HVAC) و سیستم آب رسانی بخش های تولیدی

- حصول اطمینان از تنظيم گدام های مواد فعال دوایی و محصولات نهايی در مطابقت با معیارات پذيرفته شده

۱۴- حصول اطمینان از مستند سازی موارد الزامی فعالیت های کارخانه

۱۵- حصول اطمینان از عملی شدن SOP ها

۱۶- حصول اطمینان از موجودیت و عملی نمودن مدیریت کیفیت در تمامی فعالیت های کارخانه بخصوص بخش تولید

فصل پنجم

هزینه های ثبت

حق ثبت و فیس

ماده سی و هشتم

(۱) حق ثبت و فیس ها قرار ذیل از نزد مقاضی استحصلال میگردد:

۱. فیس درخواست برای ثبت فی قلم محصول دوایی ۱۰۰۰ (یکهزار) افغانی فی درخواست که بعد از درخواست قابل پرداخت است.

۲. فیس ارزیابی فی قلم محصول دوایی ۵۰۰ (پنجصد دالر) بوده که قبل از ارزیابی قابل پرداخت است.

۳. فیس ثبت محصول فی قلم ۱۰۰۰ (یکهزار) دالر بوده که قبل از اعطای تصدیقنامه قابل پرداخت است.

۴. فیس ثبت مجدد محصول فی قلم 1000 (یکهزار) دالر بوده که قبل از اعطای تصدیقنامه قابل پرداخت میباشد.

۵. فیس تغییر در مشخصات ثبت شده محصول ۲۰۰ (دوصد) دالر میباشد.

۶. فیس تغییر اسم کارخانه ۵۰۰ (پنجصد) دالر

۷. فیس مفقود شدن تصدیقنامه ثبت محصول ۱۰۰ (ده) دالر

فصل ششم

لیست سیاه و حذف محصول

ماده سی و نهم

قرار گرفتن در لیست سیاه

(۱) مطابق ماده چهل و نهم مقرره تورید و تولید هرگاه حداقل سه قلم ادویه تولیدی شرکت (کمپنی) مؤلد از لحاظ کنترول کمی و کیفی مطابق معیارهای پذیرفته شده بین المللی ثابت نگردد، تورید ادویه از شرکت مذکور منع قرار داده شده و شامل لیست سیاه میگردد.

(۲) به هر دلیل دیگر که اداره ملی غذا و ادویه هنگام قرار دادن در لیست سیاه توجیه بتواند

ماده چهل

خارج شدن از لیست سیاه

(۱) کارخانه های که مطابق ماده چهل و نهم مقرره تولید و تورید شامل لیست سیاه میگردند، بعد از ختم ميعاد ثبت تمام اقلام میتوانند طور ذیل از لیست سیاه خارج گردد:

۱. نقیصه به وجود آمده در کیفیت محصولات تولید شده از طرف کارخانه خارجی شناسایی گردیده و همراه با اسناد تأیید کننده رفع نقیصه به اداره ملی غذا و ادویه ارائه گردد.

۲. اداره ملی غذا و ادویه مکلف است تا از کارخانه خارجی بازدید نموده و رفع نقیصه را تأیید نماید.

۳. بعد از تأیید اداره برای رفع نقیصه کارخانه خارجی /شرکت توریدی میتواند مطابق طرز العمل هذا اقدام به ثبت دوباره

کارخانه و محصولات دوایی آن نماید.

- (2) کارخانه های قبل از ثبت شده (گرفتار) که اقلام آنها ثبت نگردیده بعد از شامل شدن در لیست سیاه الی ۳ سال نمیتوانند درخواست خارج شدن از لیست سیاه را ارائه بدهند.

ماده چهل و پنجم

کارخانه های حذف شده

- (1) کارخانه های که میعاد ثبت آنها تکمیل گردیده با وجود ابلاغ بخش مربوطه اقدام به ثبت مجدد ننموده اند، از لست کارخانه های ثبت شده در اداره ملی غذا و ادویه حذف گردیده و تا هنگام ثبت مجدد اقلام و ارایه اسناد لازمه اجازه تورید را کسب نخواهند نمود.

ماده چهل و دوم

ثبت دوباره کارخانه های حذف شده

- (1) شرکت های که قبل از ثبت شده در اداره ملی غذا و ادویه حذف گردیده و تا هنگام ثبت مجدد اقلام و ارایه اسناد لازمه اجازه تورید را کسب نخواهند نمود.

- (2) در صورت که شرکت قبلی صاحب امتیاز غیرفعال گردیده باشد، سایر شرکت ها میتوانند با ارائه اسناد مطابق این طرز العمل به ثبت جدید اقدام نماید.

- (3) کارخانه های که در اداره فعال بوده ولی شرکت هایی توریدی مربوطه از آنها ادویه تورید نمی نمایند و خواهان امتیاز طلبی میباشند، در صورت که شرکت توریدی قبلی طی ۳ سال گذشته از این کارخانه ادویه تورید ننموده و قرارداد کارخانه با شرکت ختم گردیده و میعاد ثبت محصولات آن تکمیل گردیده باشد، سایر شرکت ها میتوانند کارخانه متذکره را با ارایه نامه تفویض اختیارات و تایید آن از طریق ایمیل رسمی کارخانه تولیدی و قرارداد خط ثبت نموده و ضرورت به موافقه شرکت قبلی ندارد.

(4)



فصل هفتم
احکام نهایی

تطبیق طرز العمل
ماده چهل و چهارم

اداره ملی غذا و ادویه مسئولیت تطبیق این طرز العمل برای ثبت کارخانه های خارجی و ادویه توریدی را دارد.

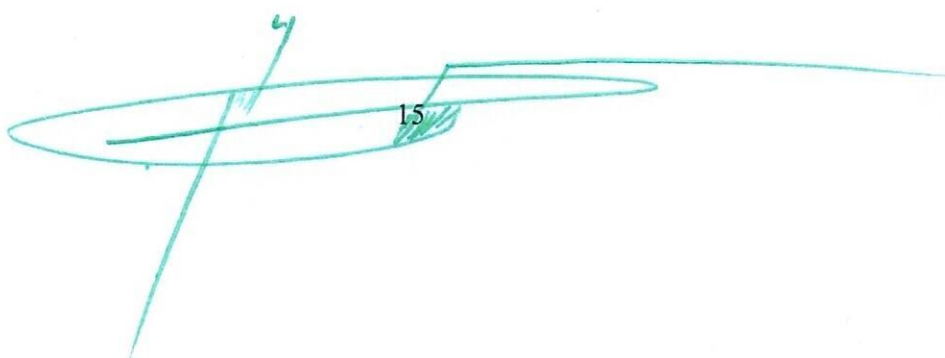
تجدید طرز العمل
ماده چهل و پنجم

این طرز العمل با توجه به نیازمندی های سیستم ثبت، تجدید خواهد گردید.

ازامیت

ماده چهل و ششم

این طرز العمل که در هفت فصل و چهل و شش ماده ترتیب گردیده است بعد از منظوری قابل اجرا خواهد بود.



د ثبت فیسوونه (لګښت)

له غوبنستوکي (متقاضي) خخه د ثبت د حق (حق الثبت) او نور فیسوونه په لاندې ډول ترلاسه کېږي :

۱- د غوبنستني (درخواست) فيس : د هر قلم درمليز محصول د ثبت لپاره (۱۰۰۰) زرافGANI له غوبنستني (درخواست) خخه وروسته اجرا کيږي.

۲- د ارزوني (اوزيابي) فيس : هر قلم درمليز محصول (\$ ۵۰۰) پنهه سوه ډالردي چې له ارزيا بي وړاندې باید ورکړل شي.

۳- د محصول د ثبت فيس : هر قلم (\$ ۱۰۰) زره ډالردي ، چې مخکې د تصديق پانې له ورکولو خخه باید اجرا شي.

۴- د بیا ثبت (ثبت مجدد) فيس : هر قلم (\$ ۱۰۰) زره ډالردي ، چې مخکې د تصديق پانې له ورکولو خخه باید اجرا شي.

۵- په واردونکي ثبت شوي محصول کې بدلون (تفير) فيس (\$ ۱۰۰) زره ډالردي ، د پروسې د مرحلو له پوره کيدو وروسته او د تصديق پانې ترلاسه کولو پرمهاں د اجرا وړدي

۶- په ثبت شويو ځانګړنو (مشخصاتو) کې بدلون (تفير) فيس (\$ ۲۰۰) دوه سوه ډالردي

۷- د ثبت شوي کارخاني د نوم بدلون فيس (\$ ۵۰۰) پنهه سوه ډالردي

۸- د محصول د ثبت تصديق پانې د ورک کيدو (مفقودي) پرمهاں د نوي تصديق پانې فيس (\$ ۱۰۰) سل دال

دی