

دانشکده علوم پزشکی و خدمات بهداشتی و درمانی نیشابور

معاون محترم غذا و دارو

دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی و درمانی جندی شاپور (اهواز)

جناب آقای صومعه

رئیس محترم اداره نظارت بر ضوابط بهداشت انسانی و استاندارد کالا کیش

معاون محترم غذا و دارو

دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی و درمانی دزفول

جناب آقای دکتر یادگاری

مدیر محترم ضوابط بهداشت انسانی حوزه غذا و دارو منطقه آزاد تجاري، صنعتي ماکو

جناب آقای مهندس غفاری

مدیر محترم ضوابط بهداشت انسانی حوزه غذا و دارو منطقه آزاد تجاري، صنعتي ارس

معاون محترم غذا و دارو

دانشکده علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی سراب

جناب آقای دکتر موسوی سندونی

مدیر محترم ضوابط بهداشت انسانی حوزه غذا و دارو منطقه آزاد تجاري، صنعتي ارونده

معاون محترم غذا و دارو

معاون محترم غذا و دارو دانشکده علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی اسد آباد

مدیریت غذا و دارو

دانشکده علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی تربت جام

مدیر محترم غذا و دارو

دانشکده علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی خوي

معاون محترم غذا و دارو

دانشکده علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی خلخال

جناب آقای دکتر محمدی

مدیر کل محترم امور دارو و مواد تحت کنترلکشور)

موضوع: لزوم رعایت دستورالعملهاي تجهيزات و ملزمات پزشکي توسط داروخانه ها / بخشname

سلام عليکم:

احتراماً پیرو ابلاغیه شماره ۶۵۵/۴۵۹۶۹ مورخ ۹۹/۰۵/۱۲ معاون محترم وزیر و رئیس سازمان غذا و دارو "در خصوص الزام

تامین تجهيزات و ملزمات پزشکي توسط داروخانه ها طبق ضوابط" با توجه به لزوم رعایت ضوابط مربوط به تجهيزات و

ملزومات پزشکی در شبکه توزیع قانونی (از تامین تا مصرف)، مقتضی است نکات ذکر شده در ذیل را به قید فوریت به کلیه داروخانه های شهری و بیمارستانی و ... تحت نظارت آن مجموعه ابلاغ و آموزش های لازم ارائه گردد.

- با توجه به الزام شناسه گذاری توسط کلیه تامین کنندگان (واردکننده/تولیدکننده)، تمامی داروخانه ها ملزم به تامین کلیه تجهیزات و ملزومات پزشکی با برچسب اصالت می باشند.(پیوست یک)
- کلیه داروخانه های مذکور فقط مجاز به تامین تجهیزات و ملزومات پزشکی از تامین کنندگان مجاز (تولیدکننده/واردکننده) و یا توزیع کنندگانی که مجاز به فروش کالای مورد نظر بوده و در سامانه imed ثبت شده آند میباشند.(پیوست دو)
- کلیه داروخانه های میباشد درخصوص خرید و عرضه تجهیزات پزشکی نسبت به رعایت قیمت‌های مصوب مندرج در سایت این اداره کل اقدام نمایند.
- کلیه داروخانه های مذکور میباشد جهت خرید کلیه تجهیزات و ملزومات پزشکی الزامات فاکتور و پیش فاکتور را رعایت نمایند. (پیوست سه)


مهندس سید حسن صفوی
مدیر کل امور تجهیزات و ملزومات پزشکی

رونوشت:

شماره مدرک: QU-WI-14
نگارش: ۲
تاریخ شروع اجرا: ۱۳۹۷/۰۳/۳۱
تاریخ اعتبار: تا بروز رسانی بعدی



نوع مدرک: دستورالعمل
نام مدرک: الزامات عمومی فاکتور و پیش
فاکتور تجهیزات پزشکی

دستورالعمل الزامات عمومی

فاکتور و پیش فاکتور تجهیزات پزشکی

شماره مدرک: QU-WI-14
نگارش: ۲
تاریخ شروع اجرا: ۱۳۹۷/۰۳/۳۱
تاریخ اعتبار: تا بروز رسانی بعدی



نوع مدرک: دستورالعمل
نام مدرک: الزامات عمومی فاکتور و پیش
فاکتور تجهیزات پزشکی

مقدمه:

پیش فاکتور و فاکتور یکی از مدارک و مستندات مرتبط با خریدوفروش تجهیزات و ملزومات پزشکی است که شناسایی و بررسی مشخصات وسیله پزشکی خریداری شده یا فروخته شده را امکان‌پذیر می‌سازد.

با توجه به اهمیت توزیع و عرضه وسایل پزشکی اصیل، ایمن و باکیفیت و با عنایت به مواد ۸۶ و ۸۷ آینه نامه تجهیزات و ملزومات پزشکی و همچنین فرایند ثبت این وسایل، این دستورالعمل به منظور اجرا توسط تأمین‌کنندگان، توزیع کنندگان و عرضه کنندگان تجهیزات، ملزومات و وسایل پزشکی (طبق تعریف بند چ از ماده یک آینه نامه تجهیزات و ملزومات پزشکی) کاربرد دارد. بدیهی است کلیه دانشگاه‌های علوم پزشکی و مرکز درمانی می‌بایست نسبت به رعایت و اجرای مفاد این دستورالعمل نظارت کافی، مؤثر و مستمر داشته باشند.

هدف و دامنه کاربرد:

این دستورالعمل در خصوص کلیه پیش فاکتورها و فاکتورهای صادره توسط تأمین‌کنندگان، توزیع کنندگان و عرضه کنندگان تجهیزات، ملزومات و وسایل پزشکی (طبق تعریف بند چ از ماده یک آینه نامه تجهیزات و ملزومات پزشکی) کاربرد دارد. بدیهی است کلیه دانشگاه‌های علوم پزشکی و مرکز درمانی می‌بایست نسبت به رعایت و اجرای مفاد این دستورالعمل نظارت کافی، مؤثر و مستمر داشته باشند.

- تسريع در فرایند شناسایی و اطمینان از اصالت وسایل پزشکی در خریدها
- نظارت و کنترل بر قیمت‌های درج شده در پیش فاکتور و فاکتور
- بررسی رعایت شبکه توزیع در خریدها

۱- الزامات و نکات عمومی پیش فاکتور:

- ۱-۱- در سربگ فروشنده باشد.
- ۱-۲- در بالای برگه کلمه پیش فاکتور قید گردد.
- ۱-۳- دارای شماره سری، تاریخ صدور و مهلت اعتبار باشد.
- ۱-۴- نام کامل خریدار به همراه آدرس و تلفن قید گردد.
- ۱-۵- نام شرکت/کارخانه صادرکننده پیش فاکتور به همراه آدرس و تلفن قید گردد.
- ۱-۶- دارای نام و مشخصات کامل کالا شامل موارد: شرح کالا (نام دقیق کالا، مدل، سایز/بعاد، مشخصات فنی، کد کاتالوگ)، نام تجاری (برند)، تولیدکننده، کد محصول IRC، تعداد، قیمت واحد، قیمت کل باشد.
- ۱-۷- اگر پیش فاکتور بیش از یک برگ داشت شماره صفحات قید گردد و در کلیه صفحات شماره و تاریخ پیش فاکتور و مهلت اعتبار پیش فاکتور قید گردد.
- ۱-۸- پیش فاکتور بایستی دارای مهر و امضا فروشنده باشد.

شماره مدرک: QU-WI-14
نگارش: ۲
تاریخ شروع اجرا: ۱۳۹۷/۰۳/۳۱
تاریخ اعتبار: تا بروز رسانی بعدی



نوع مدرک: دستورالعمل
نام مدرک: الزامات عمومی فاکتور و پیش
فاکتور تجهیزات پزشکی

۲- الزامات و نکات عمومی فاکتور:

- ۱-در سربرگ فروشنده (سربرگ مورد تائید سازمان امور مالیاتی کشور) باشد.
- ۲-در بالای برگه کلمه فاکتور قید گردد.
- ۳-دارای شماره سری، تاریخ صدور، شماره شناسه ملی و شماره اقتصادی باشد.
- ۴-نام کامل خریدار به همراه آدرس و تلفن قید گردد.
- ۵-نام شرکت/کارخانه صادرکننده فاکتور به همراه آدرس و تلفن قید گردد.
- ۶-دارای نام و مشخصات کامل کالا شامل موارد: شرح کالا (نام دقیق کالا، مدل، سایز/بعاد، مشخصات فنی، کد کاتالوگ)، نام تجاری (برند)، تولیدکننده..، کد محصول Batch No./ Serial No./ Lot No.، تعداد، قیمت واحد، قیمت کل باشد.
- ۷-اگر فاکتور بیش از یک برگ داشت شماره صفحات قید گردد و در کلیه صفحات شماره و تاریخ فاکتور قید گردد.
- ۸-فاکتور بایستی دارای مهر و امضا فروشنده باشد.

۳- منابع:

- ۱- آیین نامه تجهیزات پزشکی
- ۲- ضوابط و مقررات وزارت اقتصاد و دارایی در خصوص الزامات صدور فاکتور
- ۳- این دستورالعمل در ۴ بند و در تاریخ ۹۷/۰۳/۳۱ تصویب اداره کل رسیده و جایگزین کلیه ضوابط و دستورالعمل های قبلی است و از تاریخ ۱۳۹۷/۰۳/۳۱ لازم الاجرا است.

دکتر رضا مسائلی
مشاور وزیر و مدیر عامل تجهیزات پزشکی

۶۶۴/۱۸۵۱۹ تسماره
۱۳۹۹/۰۲/۲۸ تاریخ
..... پیوست ندارد

(O) جمهوری اسلامی ایران
وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی

**مدیر عامل محترم / مسئول فنی محترم کلیه شرکتهای تولید کننده و وارد کننده تجهیزات پزشکی مدیر عامل
محترم / مسئول فنی محترم کلیه شرکتهای توزیع کننده و اصناف تجهیزات پزشکی**

موضوع: الزام شناسه گذاری و الصاق برچسب اصالت کالا

سلام علیکم؛

احتراماً، پیرو بخش‌نامه شماره ۶۶۴/۷۱۴۳۴ مورخ ۹۸/۸/۱۴ نظر به ضوابط اختصاصی اقلام دارویی و تجهیزات و ملزمومات پزشکی موضوع ماده ۲ دستور العمل تبصره ۴ الحاقی ماده ۱۸ قانون مبارزه با قاچاق کالا و ارز، شرکت‌های وارد کننده و تولید کننده تجهیزات و ملزمومات پزشکی و الزام شناسه گذاری و ردیابی و رهگیری و کنترل اصالت کالاهای تجهیزات و ملزمومات پزشکی، الصاق برچسب فوق بر روی کلیه کالاهای تجهیزات پزشکی بر روی سطح یک بسته بندی (کوچکترین بسته بندی قابل عرضه به مراکز فروش) الزامی می‌باشد لذا فروش کالا بدون شناسه و برچسب اصالت به منزله قاچاق خواهد بود و تخلف محسوب خواهد شد.

مهندس سید حسن صفوی
مدیر کل امور تجهیزات و ملزمومات پزشکی

۶۶۴/۷۱۴۳۴ تسماره
۱۳۹۸/۰۸/۱۴ تاریخ
..... پیوست دارد

جمهوری اسلامی ایران
وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی

مدیر عامل محترم / مسئول فنی محترم کلیه شرکتهای تولید کننده و وارد کننده تجهیزات پزشکی

موضوع: بخشنامه الزام شناسه گذاری ردیابی و رهگیری و کنترل اصالت کالاهای تجهیزات و ملزومات پزشکی

سلام علیکم؛

احتراماً، 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)، موضوع ماده ۲ دستورالعمل تبصره ۴ الحاقی ماده ۱۸ قانون مبارزه با قاچاق کالا و ارز و پیرو نامه های شماره ۶۶۴/۱۳۳۵۱۵ مورخ ۹۶/۱۰/۲۵ و ۶۶۴/۳۸۳۵۹ مورخ ۱۳۹۸/۵/۷، با توجه ضوابط اختصاصی دارو و تجهیزات پزشکی، بدین وسیله به اطلاع می‌رساند

کلیه کالاهای تجهیزات و ملزومات پزشکی تا تاریخ ذیل می باشد بصورت کامل طرح شناسه گذاری و کنترل ردیابی و

رهگیری اصالت کالا اجرایی نمایند.

الف) کلیه کالاهای تجهیزات و ملزومات پزشکی وارداتی از تاریخ ۱۳۹۸/۹/۱

ب) کلیه کالاهای تجهیزات و ملزومات پزشکی تولیدی از تاریخ ۱۳۹۸/۱۱/۱۵

لازم به ذکر است فاز اول طرح الصاق برچسب اصالت جهت اجرایی شدن قوانین فوق الذکر از ابتدای سال ۹۷ برای ۵ گروه تجهیزات و ملزومات پزشکی طب نامه شماره ۶۶۴/۱۳۳۵۱۵ مورخ ۹۶/۱۰/۲۵ (تصویر پیوست ۲) و کلیه کالاهای مصرفی طی بخشنامه شماره ۶۶۴/۳۸۳۵۹ مورخ ۱۳۹۸/۵/۷ ابلاغ گردید و از همان تاریخ لازم الاجرا بوده است.

در این خصوص رعایت موارد ذیل الزامی است:

۱- برچسب اصالت می باشد مطابق با الزامات و ویژگی های تعیین شده در دستورالعمل اجرائی نظام ردیابی، رهگیری و کنترل اصالت فرآورده های سلامت به شماره ۹۴/۷/۲۱ ۶۵۸/۳۳۰۸۴ مورخ ۹۴/۷/۲۱ که طی بخشنامه شماره ۶۵۸/۱۰۵۲۹۶ مورخ ۹۴/۷/۲۲ ابلاغ گردیده الصاق گردد.

۲- برچسب اصالت می باشد بر روی کوچکترین واحد بسته بندی الصاق گردد.

۳- در صورتیکه فرآورده دارای سطوح بسته بندی بزرگتر می باشد الصاق برچسب دارای شناسه تجمعی 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.

شماره ۶۶۴/۷۱۴۳۴
تاریخ ۱۳۹۸/۰۸/۱۴
پیوست دارد

جمهوری اسلامی ایران
وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی

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 باشد در قالب فایل **XML** مطابق پروتکل ارتباطی مجریان با سیستم پشتیبان

(پیوست ۴) به سامانه مرکزی www.ttac.ir) ارسال گردد.

۷- 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) اقلام اقدام نمایند.

۸- 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.

۹- از تاریخ ۹۸/۹/۱ شرکت های تامین کننده تجهیزات و ملزومات وارداتی و از تاریخ ۱۳۹۸/۱۱/۱۵ شرکت های تامین

کننده تجهیزات و ملزومات تولید داخل می باشد نسبت به فروش کالا دارای برچسب اصالت اقدام نماید.

۱۰- کلیه محصولات موجود در انبار شرکت تامین کننده کالا (وارد کننده و تولید کننده) نیز می باشد تا تاریخ اعلام

شده دارای برچسب اصالت کالا باشند.

۱۱- با توجه به اینکه سامانه اصالت به سامانه های مرکزی سازمان، سامانه جامع تجارت ایران و گمرک متصل

می باشد، درخصوص کالاهایی که از سامانه ورود و ترخیص قبلی تأیید و واردات داشته اند و در سامانه **ttac** کد

اظهار ثبت شده ندارند، می باشد نسبت به اعلام موجودی انبار خود مطابق جدول (پیوست ۵) با فرمت اکسل

به این اداره کل بصورت مکتوب اعلام نمایند و در زمان مشخص **فقط برای یکبار** در سامانه تیکت بارگذاری

نمایند. (زمان و کداده این اداره بارگذاری در سامانه تیکت از طریق سایت اداره کل اطلاع رسانی خواهد شد).

۱۲- اطلاعات تحويل داده شده مطابق بند ۱-۹ می باشد در سامانه www.ttac.ir بارگذاری و توسط

کارشناسان این اداره تأیید گردد تا در زمان استعلام ، برچسب تولید شده توسط شرکت مورد تأیید قرار گیرد.

تکمیلی
نامه
تاریخ
۱۳۹۸/۰۸/۱۴
پیوست
دارد

جمهوری اسلامی ایران
وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی



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.

۳-۹- 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.

۴-۹- حداقل مهلت جهت فروش فهرست اعلام شده مطابق جدول پیوست ۵، شش ماه می باشد.

۵-۹- نظر به اینکه یکی از الزامات برچسب اصالت درج کد ثبت فرآورده (IRC) می باشد درصورتیکه 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.

۱۰- کلیه توزیع کنندگان و اصناف، جهت توزیع و عرضه کالاهای مشمول برچسب اصالت می بایست از تاریخ های مذکور (۹۸/۹/۱ و ۹۸/۱۱/۱۵) صرفا نسبت به خرید اقلام با برچسب اصالت از شرکت های تامین کننده کالا (وارد کننده و تولید کننده) اقدام نمایند.

۱۱- مطابق با مواد ۴ و ۵ ضوابط اختصاصی دارو و تجهیزات پزشکی موضوع ماده ۲ دستورالعمل تبصره ۴ ماده ۱۸ قانون مبارزه با قاچاق کالا و ارز، نگه داری کالاهای موضوع این ابلاغیه بدون شناسه رهگیری و اصالت، قاچاق میباشد.

لازم به ذکر است با توجه به جلسات آموزشی برگزار شده تمامی راهنمای دستورالعمل و پروتکل اجرایی و سوالات متداول مرتبط با این موضوع بر روی سایت اداره کل جهت بهره برداری شرکت ها قرار گرفته است.


مهندس سید حسن صفوی
مدیر کل امور تجهیزات و ملزومات پزشکی

رونوشت:

- ریاست محترم سازمان تعزیرات حکومتی کل کشور
- دبیر محترم کمیسیون مبارزه با قاچاق کالا و ارز
- معاون محترم پیشگیری ستاد مبارزه با قاچاق کالا
- روسای محترم کلیه دانشگاهها/ دانشکده های علوم پزشکی کشور
- کلیه معاونین محترم غذا و داروی دانشگاههای علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی سراسر کشور
- مدیر کل محترم اتاق اصناف ایران



دستورالعمل

تأسیس و فعالیت شرکت های پخش، توزیع و عرضه
تجهیزات و ملزومات پزشکی



مقدمه

نظر به اهمیت تامین، پخش، توزیع و عرضه و صدور مجوز قانونمند و لزوم تضمین سلامت و کیفیت تجهیزات و ملزومات پزشکی و با توجه به مفاد مقرر در «آئین نامه تجهیزات و ملزومات پزشکی»، قانون مبارزه با قاچاق کالا و ارز و جایگاه قانونی شبکه پخش، توزیع و عرضه (قانون تعزیرات حکومتی، قانون تعزیرات حکومتی امور بهداشتی درمانی)، توسط شرکت‌های تولیدکننده و واردکننده تجهیزات و ملزومات پزشکی، پخش، توزیع و عرضه تجهیزات پزشکی (نظیر پزشکی، دندانپزشکی و آزمایشگاهی تشخیص پزشکی و ...) به منظور ایجاد وحدت رویه در دانشگاه‌های علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی در سطح کشور و در چارچوب آئین نامه تجهیزات پزشکی و با توجه به جایگاه وزارت متابع در قانون نظام صنفی به منظور بررسی صلاحیت متقدضیان پخش، توزیع و عرضه تجهیزات و ملزومات پزشکی، این دستورالعمل تهیه و ابلاغ می‌گردد.

هدف و حیطه کاربرد:

این دستورالعمل جهت ساماندهی شبکه پخش، توزیع و عرضه و ثبت کلیه توزیع کنندگان و عرضه کنندگان تجهیزات و ملزومات پزشکی به صورت حقیقی و مجازی تدوین و ابلاغ می‌گردد. کلیه شرکت‌های پخش، توزیع کنندگان و عرضه کنندگان تجهیزات و ملزومات پزشکی وارداتی و تولید داخل و تمامی فعالیں عرصه تولید، واردات، پخش، توزیع، عرضه، مصرف و کاربری تجهیزات و ملزومات پزشکی و ذینفعان دیگر ملزم به رعایت آن می‌باشند.

۱- تعاریف و اصطلاحات:

- به منظور رعایت اختصار و سهولت در اجرا، پاره‌ای از عبارات اصلی مندرج در متن، به شرح ذیل تعریف می‌گردد:
- ۱- وزارت: وزارت بهداشت درمان و آموزش پزشکی
 - ۲- اداره کل: عبارت است از اداره کل تجهیزات پزشکی وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی
 - ۳- دانشگاه: دانشگاه‌های علوم پزشکی و خدمات بهداشتی و درمانی سراسر کشور
 - ۴- آئین نامه: عبارت است از آئین نامه تجهیزات پزشکی
 - ۵- اشخاص حقیقی و حقوقی: مطابق تعریف مندرج در بند الف و ب ماده ۱ آئین نامه تجهیزات پزشکی
 - ۶- تولیدکننده داخلی: عبارت است از کلیه اشخاص حقیقی و حقوقی دارای مجوز تولید، تعریف شده در بند ماده ۱ آئین نامه تجهیزات پزشکی.
 - ۷- موسسه پزشکی: عبارت است از کلیه مؤسسات پزشکی مصروف در ماده یک قانون مربوط به مقررات امور پزشکی و دارویی و مواد خوردنی و آشامیدنی و ماده ۸ قانون تشکیل وزارت.



جمهوری اسلامی ایران

وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی

- ۱-۸ - **صاحبان حرف پزشکی:** کلیه اعضاء سازمان نظام پزشکی جمهوری اسلامی ایران که اجازه فعالیت در محل مطب با توجه به قوانین و مقررات جاری دارند.
- ۱-۹ - **واردکننده:** عبارت است از کلیه اشخاص حقیقی و حقوقی، دارای مجوز ورود، تعریف شده در بند ح ماده ۱ آئین نامه تجهیزات پزشکی
- ۱-۱۰ - **عرضه:** عبارت است از فروش مستقیم تجهیزات و ملزمومات پزشکی مجاز به بیمار (یا متقاضی)، توسط اشخاص حقیقی، یا حقوقی دارای مجوز این اداره کل
- ۱-۱۱ - **توزیع:** عبارت است از فروش مستقیم تجهیزات و ملزمومات پزشکی به مؤسسات پزشکی، صاحبان حرف پزشکی و عرضه کنندگان، مطابق دستورالعمل ابلاغی.
- ۱-۱۲ - **پخش مجازی:** روشی از پخش می باشد که مصرف کننده می توانند از مزایای سفارش دهی سریع و خدمات پس از فروش شرکت های پخش مجازی و فروش مجازی به دو صورت (آنلاین) و سنتی (آفلاین) بهره مند شود.
- ۱-۱۳ - **عرضه کننده:** کلیه اشخاص حقیقی و حقوقی که مطابق دستورالعمل ابلاغی، مبادرت به تهیه تجهیزات و ملزمومات پزشکی، به صورت مستقیم، از تأمین کننده یا توزیع کننده نموده و آن را به صورت مستقیم به مصرف کننده نهایی ارائه می نمایند.
- ۱-۱۴ - **توزیع کننده:** عبارت است از کلیه اشخاص حقیقی یا حقوقی که متعاقب اخذ نمایندگی رسمی و قانونی از سوی تولیدکنندگان و واردکنندگان تجهیزات و ملزمومات پزشکی و اخذ مجوز از اداره کل، بر اساس دستورالعمل ابلاغی به عنوان نماینده توزیع تجهیزات و ملزمومات پزشکی معرفی می گردند؛ که به دودسته، شرکت توزیع کننده و اصناف تقسیم می گردند.
- ۱-۱۵ - **شرکت پخش:** عبارت است از کلیه اشخاص حقوقی که متعاقب اخذ نمایندگی رسمی و قانونی از سوی تولیدکنندگان و واردکنندگان تجهیزات و ملزمومات پزشکی و اخذ مجوز از اداره کل، بر اساس دستورالعمل ابلاغی به عنوان نماینده پخش تجهیزات و ملزمومات پزشکی معرفی می گردند.
- ۱-۱۶ - **شرکت پخش مجازی:** عبارت است از کلیه اشخاص حقوقی که متعاقب اخذ نمایندگی رسمی و قانونی از سوی تولیدکنندگان و واردکنندگان تجهیزات پزشکی و اخذ مجوز از اداره کل و همچنین اخذ مجوز از سازمان توسعه و تجارت الکترونیک، بر اساس دستورالعمل ابلاغی به عنوان نماینده پخش مجازی تجهیزات پزشکی معرفی می گردند.

- ۱-۱۷ فروش مجازی: کلیه اشخاص حقیقی و حقوقی که مطابق دستورالعمل ابلاغی، مبادرت به تهیه تجهیزات و ملزومات پزشکی، به صورت مستقیم، از تأمین‌کننده یا توزیع‌کننده یا شرکت پخش یا شرکت پخش مجازی نموده و آن را به صورت مجازی و مستقیم به مصرف‌کننده نهایی ارائه می‌نمایند.

- ۱-۱۸ نماد اعتماد الکترونیکی: این نماد در واقع داده الکترونیکی پویایی است که حاوی اطلاعاتی در مورد یک کسب و کار الکترونیکی مشخص می‌باشد. به گونه‌ای که هر شخص می‌تواند به واسطه این نماد و اطلاعات مندرج در آن و مقایسه با فضای الکترونیکی کسب و کار به هویت و چارچوب آن فعالیت کسب و کار الکترونیکی اعتماد نماید. صدور، تعلیق، تمدید و یا ابطال مجوز هرگونه فعالیت اقتصادی و تجاری در بستر مبادرات الکترونیکی و فضاهای مجازی از جمله اینترنت، شبکه ملی اطلاعات، شبکه‌های ارتباطی و اجتماعی و یا سایر شبکه‌ها و ابزارهای نوظهور، توسط کلیه اشخاص حقیقی یا حقوقی اعم از دولتی یا غیردولتی منحصراً توسط مرکز توسعه تجارت الکترونیکی وزارت صنعت و معدن و تجارت با صدور نماد اعتماد الکترونیکی انجام می‌پذیرد.

- ۱-۱۹ تأمین‌کننده: عبارت است از کلیه تولیدکنندگان داخلی، واردکنندگان و هر شخص حقیقی و یا حقوقی، دارای مجوز از اداره کل تجهیزات پزشکی که نسبت به پخش، توزیع و عرضه اقدام می‌نمایند.

تبصره: شرکت تأمین‌کننده (تولیدکننده یا واردکننده) می‌تواند، به عنوان توزیع‌کننده و پخش کننده هم فعالیت داشته باشد ولیکن شرکت توزیع‌کننده و پخش کننده، به عنوان واردکننده و یا تولیدکننده همان تجهیزات پزشکی، مجاز به فعالیت نخواهد بود.

- ۱-۱ شبکه توزیع: مسیری است که پخش، توزیع و عرضه تجهیزات و ملزومات پزشکی از زمان تأمین تا زمان رسیدن به مصرف‌کننده نهایی، از طریق آن صورت می‌پذیرد. این مسیر شامل تأمین‌کننده، پخش کننده، توزیع‌کننده و عرضه‌کننده است.

- ۱-۲ مصرف: عبارت است از استفاده تجهیزات و ملزومات پزشکی در مؤسسات پزشکی و مطب صاحبان حرف پزشکی برای بیمار، مطابق دستورالعمل و مقررات ابلاغی. فهرست و محدوده کاربری تجهیزات و ملزومات پزشکی که مصرف خانگی دارند، بر اساس دستورالعمل و مقررات ویژه اداره کل تعیین می‌گردد.

- ۱-۳ فهرست تجهیزات پزشکی مشمول شرکت‌های پخش / پخش مجازی / توزیع / عرضه و فروش مجازی: منظور فرم‌های شماره IN-FO-22، IN-FO-21، IN-FO-۲۳ است.



جمهوری اسلامی ایران

وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی

تبصره: فهرست کالاها به صورت ششماهه توسط اداره کل بازنگری خواهد شد.

۱-۴- مسئول فنی تجهیزات پزشکی: فرد با تخصص مرتبط شاغل در واحدهای توزیع کننده (پخش، شرکت توزیعی و اصناف) تجهیزات پزشکی سطح ۱ (IN-FO-21) که مطابق آیین نامه تجهیزات پزشکی و با توجه به حوزه فعالیت آنها، دارای حداقل مدرک کارشناسی، با گرایش مرتبط مطابق فرم شماره IN-FO-1۷ بوده که پس از تأیید اداره کل، مجاز به فعالیت و مسئول نظارت و اجرای کلیه مقررات، الزامات و دستورالعمل های ابلاغی اداره کل است که از این پس جهت اختصار در این دستورالعمل، مسئول فنی، نامیده می شود.

۲- الزامات پخش، توزیع و عرضه: کلیه تأمین کنندگان می باید، دارای پروانه فعالیت معتبر، منطبق با مفاد مقرر در آیین نامه باشند.

۲-۱- کلیه تجهیزات و ملزمومات پزشکی می بایست دارای مجوز ساخت، ورود و ترخیص از اداره کل باشند. لازم به ذکر است در موارد خاصی که ترخیص و تولید، به منزله پخش، توزیع و عرضه توسط تأمین کنندگان نیست، رعایت دستورالعمل و دستورالعمل های ابلاغی الزامی است.

۲-۲- پخش، توزیع و عرضه تجهیزات و ملزمومات پزشکی که فاقد مجوزهای قانونی از اداره کل باشند، به منزله پخش، توزیع و عرضه تجهیزات و ملزمومات پزشکی قاچاق خواهد بود.

۲-۳- تبلیغات تجهیزات و ملزمومات پزشکی فاقد پروانه ساخت معتبر و مجوز ورود و ترخیص آنها از اداره کل ممنوع است.

۲-۴- کلیه شرکت های پخش به صورت حقیقی و مجازی مکلف اند نسبت به تهیه مستقیم تجهیزات و ملزمومات پزشکی، از طریق تأمین کنندگان اقدام نمایند.

۲-۵- کلیه توزیع کنندگان مکلف اند، نسبت به تهیه مستقیم تجهیزات و ملزمومات پزشکی، از طریق تأمین کنندگان و شرکت های پخش اقدام نمایند.

۲-۶- کلیه عرضه کنندگان و فروشنده های مجازی تجهیزات پزشکی و مؤسسات پزشکی مکلف اند، نسبت به تهیه مستقیم و بدون واسطه تجهیزات پزشکی از تأمین کنندگان، توزیع کنندگان و شرکت های پخش اقدام نمایند.

۲-۷- صدور برگ خرید (فاکتور) رسمی در چهارچوب دستورالعمل ابلاغی فاکتور و پیش فاکتور توسط تأمین کنندگان، پخش و توزیع کنندگان و همچنین عرضه کنندگان تجهیزات و ملزمومات پزشکی الزامی است. قیمت های مندرج در برگ خرید (فاکتور)، می بایست مطابق با دستورالعمل قیمت گذاری باشد.



جمهوری اسلامی ایران

وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی

-۲-۸ - مؤسسات پزشکی و صاحبان حرف پزشکی می‌باید، نسبت به تهیه تجهیزات و ملزومات پزشکی موردنیاز، از طریق تأمین کنندگان و پخش کنندگان، توزیع کنندگان و عرضه کنندگان، با رعایت قوانین و دستورالعمل ابلاغی اقدام نمایند.

-۲-۹ - کلیه تأمین کنندگان، پخش کنندگان، توزیع کنندگان و عرضه کنندگان تجهیزات و ملزومات پزشکی، مکلفند علاوه بر ثبت و نگهداری اسناد و مدارک مربوط به تأمین، پخش، توزیع و عرضه تجهیزات پزشکی در محل فعالیت، نسبت به تکمیل موارد درخواستی در سامانه الکترونیکی توزیع و الصاق فاکتورهای فروش خود اقدام نمایند.

-۲-۱۰ - کلیه مؤسسات پزشکی و صاحبان حرف پزشکی منحصراً مجاز به تهیه و مصرف تجهیزات پزشکی واجد پروانه ساخت معتبر و یا دارای مجوز ورود و ترخیص و حسب مورد، مجوز پخش، توزیع، با توجه به مفاد ماده ۱۲ آئین نامه اجرایی موضوع ماده ۸ قانون تشکیل وزارت از اداره کل هستند.

-۲-۱۱ - مؤسسات پزشکی و صاحبان حرف پزشکی، صرفاً جهت مصرف بیمار، مبادرت به تهیه تجهیزات پزشکی در چهارچوب این دستورالعمل می‌نمایند.

-۲-۱۲ - مؤسسات پزشکی و صاحبان حرف پزشکی، به هیچ عنوان مجاز به پخش، توزیع و عرضه تجهیزات و ملزومات پزشکی نمی‌باشند، داروخانه‌ها از شمال این تبصره مستثنی می‌باشند. نحوه تهیه و عرضه تجهیزات و ملزومات پزشکی توسط داروخانه‌ها، مطابق دستورالعمل ابلاغی خواهد بود.

-۲-۱۳ - کلیه مؤسسات پزشکی و صاحبان حرف پزشکی موظفاند، قیمت تجهیزات و ملزومات پزشکی ابلاغی توسط اداره کل و دستورالعمل قیمت‌گذاری را، در زمان تنظیم صورتحساب بیمار، رعایت نمایند.

-۲-۱۴ - با توجه به لزوم تأمین تجهیزات و ملزومات پزشکی واجد مجوز واردات و تولید، مؤسسات پزشکی می‌بایست تحت نظر و اقدام مسئول فنی تجهیزات پزشکی از طریق مدیریت/اداره/ واحد مهندسی پزشکی یا داروخانه بیمارستان نسبت به تهیه تجهیزات پزشکی مصرفی موردنیاز از طریق شبکه توزیع اقدام می‌نماید.

تبصره ۱- فهرست تجهیزات و ملزومات پزشکی موردنیاز، توسط هیئت‌مدیره، هیئت‌رئیسه، کمیته‌های دارو و تجهیزات و ملزومات پزشکی مرکز درمانی، به مسئول تجهیزات پزشکی ابلاغ گردیده و سپس از طریق مدیریت/اداره/ واحد یا داروخانه بیمارستان و یا در مراکز درمانی از طریق شبکه توزیع تهیه می‌گردد.

تبصره ۲- مراکز بهداشتی و درمانی فاقد واحد مهندسی پزشکی و یا داروخانه فعال موضوع این ماده، نسبت به تهیه تجهیزات و ملزومات پزشکی موردنیاز، از طریق شبکه، با تأیید مسئول فنی مرکز و طبق دستورالعمل اداره کل اقدام خواهند نمود.



جمهوری اسلامی ایران

وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی

- تبصره ۳- ثبت دقیق استنادی و نرمافزاری مدارک و مستندات تهیه و مشخصات تجهیزات و ملزومات پزشکی در مؤسسات پزشکی، موضوع این ماده، طبق دستورالعمل اداره کل الزامی است.**
- ۲-۱۵- داروخانه‌ها نسبت به تهیه تجهیزات و ملزومات پزشکی، از شرکت‌های پخش و توزیع‌کننده و هم‌چنین عرضه کننده با اخذ برگ خرید (فاکتور) رسمی، با توجه به مفاد این دستورالعمل اقدام می‌نمایند.**
- ۲-۱۶- رعایت اصول علمی و ایمنی، نگهداشت، انبارش و حمل و نقل تجهیزات و ملزومات پزشکی، با توجه به آئین‌نامه و دستورالعمل‌های ابلاغی اداره کل و در چهارچوب اصول علمی و فنی^۱ توسط کلیه تأمین‌کنندگان، توزیع و عرضه کنندگان و همچنین شرکت‌های پخش (حقیقی و مجازی)، مؤسسات و صاحبان حرف پزشکی الزامی است.**
- ۲-۱۷- تهیه، نگهداشت، حمل و نقل، مصرف، عرضه و کاربری تجهیزات و ملزومات پزشکی فاقد مدارک و مستندات رسمی و خارج از مفاد مقرر در این دستورالعمل، به منزله تهیه، مصرف و عرضه کالای قاچاق بوده و با تخلفات احتمالی، طبق قوانین و مقررات جاری برخورد خواهد شد.**
- ۲-۱۸- در اجرای مفاد ماده ۸ قانون تشکیل وزارت و به منظور حسن اجرای این دستورالعمل، علاوه بر اداره کل، تمامی مدیریت‌اداره/ واحد تجهیزات پزشکی مستقر در معاونت‌های غذا و دارو، در چهارچوب آئین‌نامه، با معاونت درمان و سازمان نظام پزشکی نسبت به نظارت بر فعالیت کلیه اشخاص حقیقی و حقوقی مرتبط و مندرج در این دستورالعمل اقدام و گزارش نتایج اقدامات را به اداره کل ارسال خواهند نمود.**
- ۲-۱۹- مسئولین فنی مؤسسات پزشکی و مسئولین فنی تجهیزات پزشکی مؤسسات پزشکی (بیمارستان‌ها و مراکز درمانی) در صورت اطلاع و اقدام به تهیه و عرضه غیرقانونی تجهیزات پزشکی علاوه بر معرفی به مراجع ذیصلاح حسب مورد با توجه به رخداد تخلف پس از بررسی و اتخاذ تصمیم به کمیسیون‌های موضوع ماده ۲۰ قانون مربوط به مقررات امور پزشکی و دارویی و مواد خوردنی و آشامیدنی در وزارت و دانشگاه (تبصره ۵ الحاقی) معرفی خواهند شد.**
- ۲-۲۰- تمامی الزامات این دستورالعمل در خصوص پخش، توزیع و عرضه تجهیزات و ملزومات پزشکی به صورت اینترنتی نیز لازم الاجرا می‌باشد.**

۳- محدوده مجاز فعالیت شرکت‌های پخش، توزیع و عرضه کننده:

^۱ GDP.GSP

- ۳-۱ محدوده مجاز فعالیت شرکت های پخش به لحاظ تجهیزات و ملزومات پزشکی قابل پخش: مطابق

آخرین دستورالعمل ابلاغی مرتبط قابل اجرا می باشد.

- ۳-۲ محدوده مجاز فعالیت توزیع کنندگان به لحاظ تجهیزات و ملزومات پزشکی قابل توزیع: مطابق این

دستورالعمل، توزیع کننده پس از اخذ مجوز از اداره کل، مجاز به توزیع تجهیزات و ملزومات پزشکی، در دو

سطح به شرح ذیل است:

- ۳-۳ توزیع کننده تجهیزات و ملزومات پزشکی سطح ۱: به توزیع کنندگان تجهیزات و ملزومات پزشکی

صرفی تخصصی، مطابق با فهرست ارائه شده در فرم شماره IN-FO-21 که شامل تجهیزات و ملزومات

پزشکی قلبی عروقی، ارتوپدی، چشمی، ارولوژی، بیهوشی تنفسی و جراحی عمومی و سایر تجهیزات پزشکی

صرفی کلاس خطر C و D است، اطلاق می گردد.

تبصره: کلیه تجهیزات پزشکی صرفی آزمایشگاهی تشخیص طبی که شامل زنجیره سرد می باشند، جزء

کالای سطح ۱ می باشند.

- ۳-۴ توزیع کننده تجهیزات و ملزومات پزشکی سطح ۲: به توزیع کنندگان سایر تجهیزات پزشکی،

آزمایشگاهی تشخیص پزشکی و دندانپزشکی که شامل تجهیزات پزشکی صرفی عمومی و تجهیزات پزشکی

مطلوب با فهرست ارائه شده در فرم شماره IN-FO-22، اطلاق می گردد.

- ۳-۵ محدوده مجاز فعالیت عرضه کنندگان: مطابق این دستورالعمل عرضه کنندگان به لحاظ نوع تجهیزات

پزشکی، تنها مجاز به ارائه کالاهای مذکور در فرم شماره IN-FO-23 هستند.

تبصره: عرضه سایر تجهیزات پزشکی که در فرم شماره IN-FO-23 نیست، به صورت صرف در موسسه

پزشکی، امکان پذیر خواهد بود.

- ۴- نحوه صدور مجوز پخش جهت شرکت های پخش:

- ۴-۱ الزامات عمومی شرکت پخش: مطابق آخرین دستورالعمل ابلاغی مرتبط قابل اجرا می باشد.

- ۴-۲ الزامات اختصاصی شرکت پخش: مطابق آخرین دستورالعمل ابلاغی مرتبط قابل اجرا می باشد.

۴-۳- مراحل ثبت شرکت‌های پخش: مطابق آخرین دستورالعمل ابلاغی مرتبط قابل اجرا می‌باشد.

۵- نحوه صدور مجوز توزیع جهت توزیع کنندگان:

۵-۱- الزامات عمومی توزیع کنندگان:

۵-۱-۱- داشتن آگهی تأسیس و روزنامه رسمی برای شرکت و پروانه کسب، برای واحد صنفی متقارضی مجوز توزیع داشتن فضای فیزیکی مناسب، به لحاظ نگهداری و انبارش کالا، مطابق دستورالعمل‌های ابلاغی اداره کل

تبصره: داشتن انبار مجزا، جهت توزیع کنندگان تجهیزات پزشکی و دندانپزشکی سطح ۲ (کلاس خطر A و B) الزامی نبوده، لیکن در صورتی که دارای انبار مجزا باشند، لازم است آدرس دقیق محل انبار به اداره کل اعلام گردد.

۵-۱-۲- ارائه گواهی سپری نمودن دوره آموزشی مسئول فنی جهت توزیع کالاهای سطح ۱ و گواهی سپری نمودن دوره آموزشی مدیرعامل شرکت توزیعی/صاحب پروانه کسب واحد صنفی، جهت توزیع کالاهای سطح ۲

تبصره: آزمون و برگزاری دوره آموزشی، در خصوص مسئولین فنی توزیع کنندگان (کالاهای سطح ۱)، توسط اداره کل و در خصوص کالاهای سطح ۲، در صورت تفویض اختیار اداره کل، مطابق دستورالعمل‌های ابلاغی، توسط دانشگاه‌ها صورت می‌پذیرد.

۵-۲- الزامات اختصاصی توزیع کنندگان:

۵-۱-۲- معرفی مسئول فنی تجهیزات پزشکی، واحد شرایط اعلامی در این دستورالعمل، فرم شماره IN-

۵-۱-۳- FO-17 برای توزیع کنندگان کالاهای سطح ۱

۵-۲-۱- صاحبان پروانه کسب با سابقه صنفی ۱۵ سال به بالا، با شرط سپری نمودن دوره آموزش مسئول فنی و قبولی در آزمون، به عنوان مسئول فنی تجهیزات پزشکی پذیرفته خواهند شد.

۵-۲-۲- مسئول فنی تجهیزات پزشکی معرفی شده، نمی‌تواند در بیش از یک واحد توزیع کننده، به طور همزمان، عهدهدار این سمت باشد.

۵-۲-۳- مسئول فنی تجهیزات پزشکی معرفی شده، می‌بایست آموزش‌های مربوطه را سپری نموده و نسبت به ارائه گواهی سپری نمودن دوره اقدام نماید.

۵-۲-۵- مسئول فنی تجهیزات پزشکی معرفی شده، می بایست در زمان فعالیت توزیعی، در واحد توزیعی حضور داشته باشد.

۵-۲-۶- شرکت های پخش سراسری دارو، در صورت فعالیت در حوزه تجهیزات پزشکی، نسبت به سپری نمودن دوره آموزشی و رعایت این دستورالعمل اقدام نمایند.

۳-۵- مراحل ثبت شرکت های توزیع کننده:

مراحل ذیل بایستی برای شرکت های توزیعی، توسط مدیرعامل و جهت سایر اصناف، توسط صاحب پروانه کسب، انجام گردد:

۵-۳-۱- مراجعه به پورتال اداره کل به آدرس www.imed.ir، سامانه های IMED / لینک ثبت نام مسئول فنی از طریق لینک "ثبت نام مسئولین فنی" جهت ثبت نام اولیه و دریافت نام کاربری و رمز عبور (برای کالاهای سطح ۱)

۵-۳-۲- مراجعه به پورتال اداره کل به آدرس www.imed.ir، سامانه های IMED / لینک عضویت و ثبت نام شرکت های (تولید کننده، وارد کننده، توزیع کننده، اصناف) / لینک "ثبت نام توزیع کننده" جهت ثبت نام اولیه و دریافت نام کاربری و رمز عبور

۵-۳-۳- مراجعه به آدرس <http://import.imed.ir>، یا سامانه های IMED / امور توزیع کننده ای و اصناف قسمت ورود به سامانه با استفاده از نام کاربری و رمز عبور دریافتی از مرحله قبل / تکمیل فرم اطلاعات (مطابق فرم شماره IN-FO-11 جهت مسئولین فنی و فرم شماره IN-FO-13 جهت اصناف و شرکت های توزیعی) و الصاق مدارک (مطابق با فرم شماره IN-FO-15 جهت اصناف و فرم شماره IN-FO-16 جهت شرکت های توزیعی)

۵-۳-۴- بررسی مدارک الصاقی، توسط کارشناس، جهت تعیین وقت و ابلاغ به متقاضی، جهت ارائه اصل مدارک مطابق فرم های شماره IN-FO-14، IN-FO-15 و IN-FO-16 / اعلام نواقص

۵-۳-۵- رؤیت اصل مدارک توسط کارشناس و تطابق با الزامات در وقت تعیین شده

تبصره: موارد فوق توسط دانشگاه مکان استقرار واحد متقاضی انجام می گیرد.

۵-۳-۶- بازدید انبار، مطابق دستورالعمل انبارش و دستورالعمل های ابلاغی اداره کل

تبصره: بازدید انبار توسط دانشگاه مکان استقرار واحد متقاضی انجام می گیرد.

۵-۳-۷- صدور مجوز فعالیت متقاضی، توسط اداره کل و نمایش در وب سایت اداره کل

۶- نحوه صدور مجوز عرضه جهت واحدهای عرضه‌کننده:

۶-۱- الزامات عمومی عرضه‌کنندگان:

۱- داشتن پروانه کسب معتربر، برای واحد صنفی

۲- داشتن فضای فیزیکی مناسب، به لحاظ نگهداری و انبارش تجهیزات پزشکی

تبصره: داشتن انبار مجزا جهت عرضه‌کنندگان الزامی نبوده، لیکن درصورتی که عرضه‌کنندگان دارای انبار مجزا باشند، لازم است آدرس دقیق محل انبار، به اداره کل اعلام گردد.

۳- ارائه گواهی سپری نمودن دوره آموزشی برگزارشده، برای صاحب پروانه کسب واحد صنفی توسط اداره کل

تبصره: آزمون متقدیان عرضه تجهیزات پزشکی، توسط دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی مکان استقرار واحد متقدی، انجام می‌گیرد.

۴- ارائه گواهی عرضه تجهیزات پزشکی صادرشده توسط اداره کل

۶-۲- مراحل ثبت واحدهای عرضه‌کننده (اصناف):

مراحل ذیل بایستی برای اصناف توسط صاحب پروانه کسب انجام گردد. لازم به ذکر است مراحل زیر در خصوص واحدهایی است که صرفاً مجوز عرضه از اداره کل دریافت می‌نمایند. بدیهی است مجوز توزیع بر اساس بند ۷ ارائه می‌گردد.

۱- مراجعه به پورتال اداره کل به آدرس www.imed.ir، سامانه‌های IMED / لینک عضویت و ثبت نام شرکت‌های (تولیدکننده، واردکننده، توزیع کننده، اصناف) / لینک "ثبتنام اصناف" جهت ثبتنام اولیه و دریافت نام کاربری و رمز عبور

۲- مراجعه به آدرس <http://import.imed.ir> ، یا سامانه‌های IMED / امور توزیع کنندگان و اصناف قسمت ورود به سامانه با استفاده از نام کاربری و رمز عبور دریافتی از مرحله قبل / تکمیل فرم اطلاعات (مطابق فرم شماره IN-FO-12 IN-FO-13 جهت اصناف) و الصاق مدارک مطابق با فرم شماره IN-FO-15 IN-FO-16 جهت اصناف)

۳- بررسی مدارک الصاقی توسط کارشناس جهت تعیین وقت و ابلاغ به متقدی جهت ارائه اصل مدارک مطابق با فرم های شماره IN-FO-12 . IN-FO-13 و IN-FO-15 اعلام نواقص

۴- روئیت اصل مدارک توسط کارشناس و تطابق با الزامات در وقت تعیین شده
تبصره: بازدید انبار توسط دانشگاه مکان استقرار واحد متقدی انجام می‌گیرد.



جمهوری اسلامی ایران

وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی

تبصره: موارد فوق توسط دانشگاه استان محل فعالیت متقاضی انجام می‌گیرد.

۵- بازدید از انبار صنف (درصورتی که وجود) و فضای فیزیکی عرضه از نظر شرایط بهداشتی و نگهداری کالاها

۶- صدور مجوز فعالیت متقاضی توسط اداره کل و نمایش در وب سایت اداره کل


دکتر رضا مسائلی

مشاور وزیر و مدیر عامل جهیزات پزشکی



جمهوری اسلامی ایران
وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی

پیوست ۱

فرم مسئول فنی تجهیزات و ملزومات پزشکی

نام:

نام خانوادگی:

کد ملی:

نام پدر:

شماره شناسنامه:

تاریخ تولد:

میزان تحصیلات:

رشته تحصیلی:

شماره همراه:

آدرس سکونت:

پیوست ۲

فرم اصناف جهت ثبت به عنوان عرضه‌کننده و فروش مجازی

نام واحد فروشنده (مطابق پروانه کسب):

نوع فعالیت:

توزیع عرضه

سطح ۱ سطح ۲ متقاضی فعالیت

شماره پروانه کسب:

تاریخ صدور پروانه کسب:

تاریخ اعتبار پروانه کسب:

مشخصات متقاضی (صاحب پروانه کسب):



جمهوری اسلامی ایران
وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی

نام و نام خانوادگی:

جنسیت: مرد زن

نام پدر:

شماره شناسنامه:

کد ملی:

مقطع تحصیلی:

رشته تحصیلی:

شماره تماس در موقع ضروری:

شماره همراه:

مشخصات مسئول فنی (برای کالای سطح ۱):

نام:

نام خانوادگی:

شماره همراه:

آدرس محل فعالیت متقارضی

استان ... شهرستان ... خیابان ... کوچه ... پلاک ... واحد ... کد پستی ...

آدرس انبار (وجود انبار برای عرضه کنندگان الزامی نیست)

استان ... شهرستان ... خیابان ... کوچه ... پلاک ... واحد ... کد پستی ...

گروه فعالیت

آزمایشگاهی اورولوژی مغرو اعصاب زنان و زایمان

دندانپزشکی چشمپزشکی فیزیوتراپی مصرفی عمومی

بیهوشی گوش و حلق و بینی ارتودنسی تجهیزات بیمارستانی

گوارش قلب و عروق جراحی عمومی و پلاستیک تصویربرداری و رادیولوژی

حیطه فعالیت

کالای سطح ۲

کالای سطح ۱

محل مهر و امضاء متقارضی



جمهوری اسلامی ایران
وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی

پیوست ۳

فرم شرکت/اصناف جهت ثبت به عنوان توزیع کننده:

نام شرکت (بر اساس اساسنامه شرکت)/صنف: کد ثبت شرکت/شماره پروانه کسب:

نوع فعالیت:

* توزیع عرضه توزیع

* عرضه تجهیزات پزشکی توسط توزیع کنندگان با رعایت دستورالعمل ابلاغی بلامانع است.

سطح ۱ سطح ۲ متقاضی فعالیت

مشخصات مدیرعامل/صاحب پروانه کسب:

نام و نام خانوادگی:

زن مرد جنسیت:

نام پدر:

شماره شناسنامه:

کد ملی:

مقطع تحصیلی:

رشته تحصیلی:

شماره تماس در موقع ضروری:

شماره همراه:

مشخصات اعضاء هیئت مدیره و درصد سهام

نام	نام خانوادگی	کد ملی	تلفن همراه	مدرک تحصیلی	رشته تحصیلی	نوع مدیر	پست سازمانی	درصد سهم	حق امضاء



جمهوری اسلامی ایران
وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی

مشخصات مسئول فنی (برای کالای سطح ۱):

نام: نام خانوادگی: شماره همراه:

آدرس محل فعالیت متقارضی

استان ...	شهرستان ...	خیابان ...
پلاک ...	کوچه ...	کد پستی ...
آدرس انبار		
استان ...	شهرستان ...	خیابان ...
پلاک ...	کوچه ...	کد پستی ...

گروه فعالیت

<input type="checkbox"/> زنان و زایمان	<input type="checkbox"/> اورولوژی	<input type="checkbox"/> مغرو اعصاب
<input type="checkbox"/> مصرفی عمومی	<input type="checkbox"/> چشم‌پزشکی	<input type="checkbox"/> فیزیوتراپی
<input type="checkbox"/> بیهوشی	<input type="checkbox"/> گوش و حلق و بینی	<input type="checkbox"/> ارتوپدی
<input type="checkbox"/> گوارش	<input type="checkbox"/> تجهیزات بیمارستانی	<input type="checkbox"/> تصویربرداری و پلاستیک
<input type="checkbox"/> قلب و عروق	<input type="checkbox"/> جراحی عمومی	<input type="checkbox"/> رادیولوژی

حیطه فعالیت

کالای سطح ۲ کالای سطح ۱

محل مهر و امضاء متقارضی

پیوست ۴

مدارک لازم جهت مسئول فنی

۱- کارت پایان خدمت (برای افراد ذکور)

۲- تصویر صفحه اول شناسنامه



۳- تصویر کارت ملی (پشت و رو)

۴- فرم تعهدنامه مسئول فنی (IN-FO-20)

۵- گواهی طی دوره آموزش مسئول فنی (در خصوص کالای سطح ۱)

۶- مدرک تحصیلی

۷- ارائه سابقه کار

۸- معرفی نامه بیمارستان / شرکت توزیع کننده / شرکت پخش (حقیقی / مجازی) و صنف (در سربرگ و دارای مهر و امضای مدیر عامل شرکت توزیع کننده / شرکت پخش (حقیقی / مجازی) دارای پروانه

پیوست ۵

مدارک لازم جهت اصناف (عرضه کننده / توزیع کننده / فروش مجازی)

۱- گواهی طی دوره آموزشی اصناف برای دارنده پروانه کسب

۲- گواهی طی دوره آموزش مسئول فنی برای کالاهای سطح ۱

۳- گواهی مدرک تحصیلی

۴- تصویر صفحه اول شناسنامه متقاضی

۵- تصویر کارت ملی متقاضی (پشت و رو)

۶- تصویر برابر اصل مدرک مؤید وضعیت مکان واحد صنفی و انبار آن از نظر مالکیت (قطعی، سرقفلی یا حق پیشه کسب، استیجاری و...)

۷- فرم تعهدنامه اصناف مبنی بر رعایت کلیه مقررات و دستورالعمل وزارت متبوع (پیوست ۸)

۸- پروانه معتبر کسب جهت واحد صنعتی صادره توسط اتحادیه مربوطه و یا مجمع امور صنفی شهرستان (جهت متقاضیانی که دارای پروانه کسب هستند).

پیوست ۶

مدارک لازم جهت شرکت‌های توزیع کننده / شرکت پخش (حقیقی/مجازی)

- ۱- گواهی طی دوره آموزش اصناف و شرکتهای توزیع کننده / شرکت پخش (حقیقی/مجازی)؛ در خصوص کالاهای سطح ۲
- ۲- گواهی طی دوره آموزش مسئول فنی برای کالاهای سطح ۱
- ۳- گواهی مدرک تحصیلی مدیر عامل
- ۴- تصویر صفحه اول شناسنامه مدیر عامل
- ۵- تصویر کارت ملی مدیر عامل (پشتورو)
- ۶- تصویر برابر اصل مدرک موید وضعیت مکان شرکت توزیع کننده / شرکت پخش (حقیقی/مجازی) و انبار آن از نظر مالکیت (قطعی - سر قفلی یا حق پیشه کسب استیجاری و...)
- ۷- فرم تعهد نامه شرکتهای توزیع کننده / شرکت پخش (حقیقی/مجازی) (پیوست ۹)
- ۸- آگهی تاسیس - روزنامه رسمی - آخرین وضعیت

پیوست ۷

شرایط احراز و رشته‌های تحصیلی مورد قبول برای مسئولین فنی بیمارستان‌ها، توزیع کنندگان و شرکت‌های پخش (حقیقی / مجازی) تجهیزات سطح ۱

- ۱- رشته‌های مورد تائید:
 - اولویت اول: کارشناس مهندسی پزشکی (تمام گرایش‌ها)
 - اولویت دوم: دکتری پزشکی و داروسازی با حداقل سه سال سابقه کار در حوزه تجهیزات پزشکی
 - تبصره: رشته‌های مورد تائید جهت ملزمات پزشکی مصرفی توزیعی مشابه رشته‌های مجاز تولیدکننده و واردکننده و مطابق دستورالعمل مسئول فنی ابلاغی است.
 - تبصره: رشته علوم آزمایشگاهی با حداقل مدرک لیسانس صرفاً در حیطه کالاهای آزمایشگاهی مورد تائید است.

۲- شرایط افراد ذیصلاح

- ۱- تابعیت جمهوری اسلامی ایران
 - ۲- عدم اعتیاد
 - ۳- عدم سوءپیشینه
 - ۴- عدم اشتغال در بیش از یک واحد توزیعی
 - ۵- داشتن حسن شهرت با توجه به سوابق کاری (به تشخیص اداره کل)
 - ۶- کسب نمره قبولی در آزمون دوره آموزشی
 - ۷- شرکت در دوره‌های آموزش تکمیلی برحسب نیاز (توسط اداره کل)
- تذکر: مسئول فنی واحد توزیعی نمی‌تواند به طور هم‌زمان به عنوان مسئول فنی مراکز درمانی فعالیت نماید

۳- مدارک مورد نیاز برای صدور مجوز مسئول فنی

- ۱- مدرک تحصیلی (مطابق شرایط مشخص شده در بند ۱)

۲- گواهی اشتغال به کار

۳- گواهی پایان خدمت نظام وظیفه یا معافیت از خدمت برای افراد ذکور

۴- گواهی عدم اعتیاد

۵- گواهی عدم سوءپیشینه

۶- ارائه سابقه کار (با توجه به بند ۱)

۷- گواهی پایان دوره آموزشی (با توجه دستورالعمل ابلاغی)

پیوست ۸

فرم تعهد اصناف تجهیزات پزشکی (جهت توزیع، عرضه و فروش مجازی)

اینجانب به شماره ملی صاحب پروانه کسب به شماره
متوجه می‌شوم کلیه آیین‌نامه‌ها و دستورالعمل ابلاغی وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی از جمله
دستورالعمل اداره کل نظارت و ارزیابی تجهیزات پزشکی را رعایت نموده و در صورت عدم رعایت دستورالعمل و
مقررات فوق‌الذکر، اداره کل مذکور مجاز خواهد بود مطابق مقررات برخورد قانونی به عمل آورده و گواهی صادره از
درجه اعتبار ساقط خواهد شد.



جمهوری اسلامی ایران
وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی

امضاء و اثرانگشت

پیوست ۹

فرم تعهد شرکت توزیع کننده / شرکت پخش تجهیزات و ملزومات پزشکی

این جانب به شماره ملی..... به عنوان مدیرعامل شرکت توزیع کننده / شرکت پخش (حقیقی/مجازی) متعهد می‌شوم کلیه آیین‌نامه‌ها و دستورالعمل ابلاغی وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی از جمله دستورالعمل اداره کل نظارت و ارزیابی تجهیزات پزشکی را رعایت نموده و در صورت عدم رعایت دستورالعمل و مقررات فوق الذکر، اداره کل مذکور مجاز خواهد بود مطابق مقررات برخورد قانونی به عمل آورده و گواهی صادره از درجه اعتبار ساقط خواهد شد.

امضاء و اثرانگشت

پیوست ۱۰

فرم تعهد مسئول فنی

این جانب به شماره ملی..... مسئول فنی تجهیزات شرکت توزیع کننده / شرکت پخش (حقیقی/مجازی) متعهد می‌شوم کلیه آیین‌نامه‌ها و دستورالعمل ابلاغی وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی از جمله دستورالعمل اداره کل نظارت و ارزیابی تجهیزات پزشکی را رعایت نموده و در صورت عدم رعایت دستورالعمل و مقررات فوق الذکر، اداره کل مذکور مجاز خواهد بود مطابق مقررات برخورد قانونی به عمل آورده و گواهی صادره از درجه اعتبار ساقط خواهد شد.

امضاء و اثرانگشت

پیوست ۱۱

فهرست کالاهای سطح ۱



جمهوری اسلامی ایران

وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی

ردیف	نام کالا	سطح کالا	ردیف	نام کالا	سطح کالا
ردیف	نام کالا	سطح کالا	ردیف	نام کالا	سطح کالا
۱	انواع دریچه های قلبی	۱۷	۱	ICD	۱
۱	انواع رینگ هی ترمیم	۱۸	۱	Maker Pace	۲
۱	سایر لوازم مصرفی اینترونشن	۱۹	۱	PaceMaker	۳
۱	انواع شیت های قلبی و عروقی	۲۰	۱	PaceMaker	۴
۱	انواع کلیپس عروقی	۲۱	۱	انواع استنت های قلبی و عروقی	۵
۱	مسدود کننده دیواره قلب و عروق	۲۲	۱	گرفت عروقی	۶
۱	انواع شانت ها	۲۳	۱	استنت گرفت	۷
۱	استابلایزر جراحی قلبی و عروقی	۲۴	۱	کانولا	۸
۱	Blower	۲۵	۱	انواع اکسیژ ناتور	۹
۱	مصرفی های تخصصی تعویض دریچه قلبی و عروقی	۲۶	۱	هموفیلتر	۱۰
۱	انواع پج	۲۷	۱	انواع کاترهاي قلبی و عروقی	۱۱
۱	لنژهای داخل چشمی	۲۸	۱	بالن های قلبی و عروقی	۱۲
۱	کلیه ایمپلنت های استخوانی جذبی	۲۹	۱	رینگهای داخل چشمی	۱۳
۱	جایگزین استخوان	۳۰	۱	کاشتنی های کره چشم	۱۴
۱	سیمان استخوان	۳۱	۱	چاقوی یکبار مصرف جراحی چشم	۱۵
۱	ست تزریق سیمان	۳۲	۱	کاتتر مکش لخته چشمی (اینترونشنال)	۱۶
ردیف	نام کالا	سطح کالا	ردیف	نام کالا	سطح کالا
ردیف	نام کالا	سطح کالا	ردیف	نام کالا	سطح کالا



جمهوری اسلامی ایران

وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی

۱	پالس لاواز یکبار مصرف	۴۸	۱	اسپونژ چشمی و مغزی	۳۳
۱	استنت های ارولوژی	۴۹	۱	کلیه اجزای پروتز هیپ	۳۴
۱	کاترهاي ادراري سوپراپوپيك	۵۰	۱	کلیه اجزای پروتز زانو	۳۵
۱	انواع گايد واير	۵۱	۱	کلیه اجزای پروتز شانه	۳۶
۱	آمپلايز شيت	۵۲	۱	کلیه ایمپلنت های استخوانی ترومای ارتودپدی	۳۷
۱	سوزن فیستولا	۵۳	۱	کلیه ایمپلنت های استخوانی ترومای فک و صورت	۳۸
۱	استنت گوارشی	۵۴	۱	کلیه ایمپلنت های استخوانی ترومای اسپاین (ستون فقرات)	۳۹
۱	استنت مری	۵۵	۱	کلیه ایمپلنت های طب ورزشی	۴۰
۱	باند گاستروپلاستی	۵۶	۱	کاترهاي بسكت گوارشی و اورولوژی	۴۱
۱	صرفی اندوسکوپی	۵۷	۱	سوند معده	۴۲
۱	نخ جراحی	۵۸	۱	دیلاتورهای اورولوژی	۴۳
۱	تیشوواکسپندر	۵۹	۱	اکسس شیت	۴۴
۱	استپلر	۶۰	۱	اینفلیتور	۴۵
۱	مش جراحی	۶۱	۱	کاتر سیستومی	۴۶
۱	میکرو کنتر	۶۲	۱	سیستمهای درناز	۴۷
سطح کالا	نام کالا	ردیف	سطح کالا	نام کالا	ردیف



جمهوری اسلامی ایران

وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی

۱	میکرو گایدوایر	۸۰	۱	بالن های گوارشی	۶۳
۱	انواع اسنیر	۸۱	۱	فیلم رادیولوژی خشک	۶۴
۱	انواع سوزنهای بیوپسی	۸۲	۱	فیلم رادیولوژی سبز	۶۵
۱	مواد استخوانی دندانی	۸۳	۱	کاتتر CVC و PICC	۶۶
۱	غشاء جراحی دندانی	۸۴	۱	رکتال تیوب	۶۷
۱	ایمپلنت های دندانپزشکی و لوازم جانبی آن	۸۵	۱	پورت شیمی درمانی	۶۸
۱	اتوکلاو دندانپزشکی	۸۶	۱	انواع سوزن و ست اسپینال و اپیدورال	۶۹
۱	پانل H(HIV- HBS-HTLV و...)	۸۷	۱	چست تیوب	۷۰
۱	کیت های تشخیص ملکولی	۸۸	۱	لارنژیال ماسک	۷۱
۱	CMV کیت	۸۹	۱	لوله تراکستومی	۷۲
۱	Chlamydia کلامیدیا	۹۰	۱	انواع پانسمانها	۷۳
۱	Rubella روبلای	۹۱	۱	کلیه ابزارهای جراحی	۷۴
۱	کیت های آزمایش گروه خونی	۹۲	۱	پمپ های تزریق یکبار مصرف الاستومریک	۷۵
۱	کلیه اقلام مصرفی آزمایشگاهی زنجیره سرد	۹۳	۱	صرفی های تخصصی زنان، زایمان و نازایی	۷۶
	فیدینگ تیوب	۹۴	۱	ساير اقلام مصرفی تخصصی کلاس D و C	۷۷
۱	استنت مغزوا عصب اپ	۹۵	۱	کیسه استومی	۷۸
			۱	کاتترهای مغزی	۷۹

پیوست ۱۲ فهرست کالاهای سطح ۲

ردیف	نام کالا	ردیف	نام کالا	سطح	سطح	ردیف
۱						



جمهوری اسلامی ایران

وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی

کالا			کالا		
۲	چست باتل	۲۲	۲	تیغ اره ارتوپدی یکبار مصرف	۱
۲	گاز طبی	۲۳	۲	سرمهه جراحی	۲
۲	انواع دستگاه فشارسنج	۲۴	۲	ست سرم	۳
۲	انواع درجه تب	۲۵	۲	ست خون	۴
۲	پوار نوزاد یکبار مصرف	۲۶	۲	آنژیوکت	۵
۲	کلمپ بند ناف	۲۷	۲	میکروست	۶
۲	یورین بگ	۲۸	۲	ماسک اکسیژن	۷
۲	همووک	۲۹	۲	لوله رابط اکسیژن	۸
۲	انواع چسب ها	۳۰	۲	انواع سرنگ	۹
۲	ساکشن تیوب یکبار مصرف	۳۱	۲	صفر بند	۱۰
۲	اسپکلوم واژینال یکبار مصرف	۳۲	۲	سه راهی آنژیوکت	۱۱
۲	کاندولم	۳۳	۲	اسکالپ وین	۱۲
۲	انواع دستکش	۳۴	۲	سوند نازال	۱۳
۲	ایروی	۳۵	۲	انواع باند	۱۴
۲	ست دیالیز صفاقی	۳۶	۲	تامپون-پد-پینات	۱۵
۲	صفای دیالیز	۳۷	۲	سمعک و سایر موارد مصرفی	۱۶
۲	کاتتر همودیالیز	۳۸	۲	لوله تراشه	۱۷
۲	سایر اقلام مصرفی غیر از سطح ۱	۳۹	۲	آتل	۱۸
۲	اکسیژن ساز پرتابل	۴۰	۲	واشر	۱۹
۲	ترموومتر	۴۱	۲	سوندهای فولی	۲۰
۲	فتوترایپی	۴۲	۲	نفروستومی	۲۱
سطح	نام کالا	ردیف	سطح	نام کالا	ردیف



جمهوری اسلامی ایران

وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی

کالا			کالا		
۲	تخت و نشک بستری	۶۱	۲	سوند حالت	۴۳
۲	ویلچر	۶۲	۲	سوند نلاتون	۴۴
۲	compression پمپ های	۶۳	۲	سوند دبل جی	۴۵
۲	واکر و عصا	۶۴	۲	سوند بست	۴۶
۲	شیر دوش	۶۵	۲	سوند هماچوری	۴۷
۲	فلومتر و رگولاتور گاز طبی	۶۶	۲	تشک مراج	۴۸
۲	ساکشن	۶۷	۲	نبولایزر	۴۹
۲	کیسه گرم کننده/سرد کننده فیزیوتراپی	۶۸	۲	پالس اکسیمتری و لوازم جانبی و مصرفی	۵۰
۲	گوشی معاینه	۶۹	۲	تحریک الکتریکی	۵۱
۲	هولتر قلبی	۷۰	۲	فتال داپلر پرتاپل	۵۲
۲	لنزوومتر	۷۱	۲	الکتروکاردیوگراف و لوازم جانبی و مصرفی	۵۳
۲	قلم و پلیت الکتروسرجری	۷۲	۲	افتالموسکوپ	۵۴
۲	ابزارهای معاینه	۷۳	۲	لارنگوسکوپ	۵۵
۲	پمپ های تزریق قابل حمل	۷۴	۲	اتوسکوپ	۵۶
۲	تجهیزات طب فیزیکی و توانبخشی	۷۵	۲	رتینوسکوپ	۵۷
۲	تجهیزات معاینه چشمی	۷۶	۲	برانکارد	۵۸
۲	اسپیرومتر	۷۷	۲	بالابر بیمار	۵۹
				کلیه دستگاه های دندانپزشکی به جز دستگاه های تصویر برداری، لیزر و اتوکلاو دندانپزشکی	۶۰

پیوست ۱۳ لیست کالاهای قابل ارائه توسط عرضه کننده و فروش مجازی



جمهوری اسلامی ایران

وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی

ردیف	نام تجهیزات پزشکی	ردیف	نام تجهیزات پزشکی
۱	فشارسنج	۱۷	دستگاه بخور سرد و گرم
۲	زیرانداز بیمار	۱۸	آبسلانگ
۳	ترموومتر	۱۹	رطوبت سنج
۴	تجهیزات کمک ارتوپدی	۲۰	سرنگ
۵	اکسیژن ساز پرتابل	۲۱	کیت های خود آزمون
۶	تشک مواج	۲۲	تشکچه برقی
۷	کیسه آب گرم	۲۳	شیت و کرم آنتی اسکار
۸	شیردوش	۲۴	چسب و پانسمان عمومی
۹	انواع باند	۲۵	انواع گاز
۱۰	عصا	۲۶	تخت بستری
۱۱	واکر	۲۷	انواع آتل
۱۲	برانکارد	۲۸	جوراب واریس
۱۳	انواع ترازو	۲۹	انواع بریس
۱۴	بالش طبی	۳۰	لنژهای تماسی غیر طبی
۱۵	انواع کفش و صندل طبی	۳۱	سمعک
۱۶	یورین بگ	۳۲	نبولایزر

ردیف	نام تجهیزات پزشکی	ردیف	نام تجهیزات پزشکی
------	-------------------	------	-------------------



جمهوری اسلامی ایران

وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی

HCG (تست تشخیص بارداری)	۴۷	LH (تست تخمک گذاری)	۳۳
ست سرم	۴۸	میکروست	۳۴
compression پمپ های	۴۹	ویلچر	۳۵
(TENS) تحریک الکتریکی	۵۰	فتال داپلر (Home use)	۳۶
انواع دستکش	۵۱	اندازه گیری قند خون (Home use)	۳۷
انواع دستگاههای ماساژ	۵۲	مانومتر	۳۸
BIPAP	۵۳	CPAP	۳۹
کیسه های استومی و لوازم مصرفی استومی	۵۴	لباس سوختگی	۴۰
کیف کمکهای اولیه	۵۵	کاندوم	۴۱
کیسه آب گرم و سرد	۵۶	گوشی معاينه	۴۲
آنژیوکت	۵۷	ساکشن پرتابل	۴۳
ماسک اکسیژن	۵۸	واتر جت	۴۴
کپسول اکسیژن پرتابل	۵۹	چسب دندان مصنوعی	۴۵
نوار و سوزن تست قند خون	۶۰	مواد شستشو دهنده دندان مصنوعی	۴۶