

روند اخذ مجوز تولید قراردادی، تولید، تحت لیسانس فراورده های مکمل

ارائه دهنده: دکتر نوبری مقدم

دکترای پیوسته داروسازی، PhD نوتراسیوتیکس

بهمن ماه ۱۴۰۳

مواردی که در ادامه خواهیم دید:

- ▶ تعریف مکمل و تبصره ها
- ▶ مدارک لازم جهت روند اخذ مجوز تولید فراورده های مکمل
- ▶ مدارک لازم جهت روند اخذ مجوز تحت لیسانس فراورده های مکمل
- ▶ مدارک لازم جهت روند اخذ مجوز تمدید فراورده های مکمل
- ▶ توضیح هر مرحله با جزئیات

تعريف مکمل

► این آیین نامه به استناد قانون مواد خوردنی، آشامیدنی، آرایشی و بهداشتی مصوب سال ۱۳۴۶ و بند های ۱۱، ۱۲ و ۱۷ ماده یک قانون تشکیلات و وظایف وزرات بهداشت، درمان و آموزش پزشکی مصوب سال ۱۳۶۷ برای بررسی و صدور پروانه ثبت مربوط به ساخت، ورود و بسته بندی اقلام مشمول این آیین نامه تدوین شده است.

► ماده ۱- مکمل های تغذیه ای (که در این آیین نامه مکمل نامیده می شود) فرآورده های خوراکی هستند که از یک یا ترکیبی از مواد خام و یا فرآوری شده از جمله ویتامین ها، املاح، اسیدهای چرب، اسیدهای آمینه و مشتقات آنها، آنزیم ها، فیبرها، آنتی اکسیدان ها، کربوهیدرات ها، عصاره و یا بافت های طبیعی تشکیل می شوند. مصرف این فرآورده ها ممکن است از طریق تامین نیاز بدن به ترکیبات فوق الذکر باعث ارتقاء عملکرد عمومی بدن شود. این فرآورده ها به اشکال متداول خوراکی دارویی مانند قرص، کپسول، پودر، گرانول، کپسول نرم، آمپول خوراکی، محلول های خوراکی و یا سایر اشکال خوراکی مانند ورقه های خوراکی، شکلات بار و پاستیل عرضه می شوند. این فرآورده ها باید دارای فرمولاسیون مشخص، ثابت و قابل اندازه گیری باشند و نباید هیچ ادعایی درخصوص تشخیص، پیشگیری، درمان، نوتوانی بیماری ها داشته باشند. این فرآورده ها ممکن است به منظور ارتقا عملکرد ورزشکاران نیز مورد استفاده قرار گیرند.

تبصره

- ▶ - پروانه ثبت مکمل ها حداکثر ۴ سال اعتبار دارد و درخواست تقاضای تجدید پروانه باید شش ماه قبل از انقضای مدت به عمل آید.
- ▶ هرگونه تغییر در فرمولاسیون، ترکیب، شکل و یا بسته بندی فرآورده مکمل نیازمند اخذ مجوز و اصلاح پروانه خواهد بود.

اخذ مجوز تولید، تولید قراردادی، تولید تحت لیسانس فرآورده های مکمل تغذیه ای

مدارک درخواست متقاضی اخذ مجوز تولید ، تولید قراردادی، تولید تحت لیسانس فرآورده های مکمل تغذیه ای:

۱. درخواست متقاضی در سر برگ شرکت و ثبت در دبیرخانه سازمان
۲. ارائه پرسشنامه ساخت فرآورده های مکمل تکمیل شده
۳. ارائه تصویر پروانه تاسیس از سازمان غذا و دارو (با خط تولیدی مرتبط)
۴. ارائه قرار داد با یک کارخانه مجاز (در صورت نداشتن خط مجاز مربوط)
۵. ارائه گواهی ثبت علامت تجاری/ برنز اختصاصی (برای تولید، تولید قرار دادی)
۶. تصویر قرار داد شرکت مبدا و صاحب امتیاز خارجی و اجازه استفاده از برنز (با تایید سفارت/ دفتر حافظ منافع جمهوری اسلامی ایران در آن کشور با حداقل ۵ سال اعتبار. ضمناً ارائه تائیدیه / موافقت نامه شرکت مبدا و صاحب امتیاز خارجی درخصوص خط مرتبط کارخانه سازنده داخلی الزامی است (برای تولید تحت لیسانس).
۷. اصل گواهی FSC/CPP (با درج نام شرکت دارنده پروانه و مطابق ضوابط مربوط، که بیش از دو سال از تاریخ صدور آن نگذشته باشد با تایید سفارت/ دفتر حافظ منافع جمهوری اسلامی ایران در آن کشور (برای تولید تحت لیسانس).
 - درخواست اولیه تولید با بارگذاری مدارک در سامانه TTAC صورت می پذیرد.
 - اگر همه مدارک کامل باشد در کمیته بررسی شده و رای می گیرد و به نبال آن IRC صادر می شود.

صدور و تمدید تولید/واردات مواد اولیه فرآورده های مکمل تغذیه ای، ورزشی و انرژی زا:

فرآیند دریافت مجوز واردات (صدور / تمدید IRC) ماده:

ثبت و ارسال درخواست صدور / تمدید IRC ماده اولیه از طریق سیستم اتوماسیون اداری (چارگون) و همچنین سامانه

به همراه مدارک مورد نیاز شامل:

۱. گواهی GMP محل تولید یا یک از گواهی های سیستم مدیریت اینمنی
۲. COA تولیدکننده / تامین کننده (برای مواد اولیه فرآورده های مکمل تغذیه ای، ورزشی و انرژی زا که شامل تاریخ تولید، تاریخ انقضا، آنالیز شیمیایی و میکروبی می باشد.)

۳. HALAL Certificate برای فرآورده های دامی و مشتقات آن (از سازمان حلال ایران)
۴. پروانه ورود محصول نهایی که ماده اولیه درخواستی در آن به کار برده شده است.
- تذکر ۱: نامه کمپانی تامین کننده مبنی بر تایید و تصدیق سایت تولید با ذکر آدرس و نام ماده الزامی است (در صورتی که تولیدکننده و تامین کننده متفاوت باشند)
- در صورت تکمیل بودن مدارک، درخواست متقاضی در سیستم چارگون و سامانه بررسی می شود.
- تذکر ۲: درج تصویر رسید پرداخت الکترونیکی موفق در فیلد های مربوط به هزینه ثبت ماده و هزینه ثبت منبع و هزینه تمدید (در صورت لزوم) در سامانه صدور **IRC** ماده اولیه فرآورده های مکمل تذیله ای، ورزشی و انرژی زا الزامی است.
- تذکر ۳: ذکر پروانه موقت، پروانه تحقیقاتی (استاندارد) و تمدید **IRC** ماده اولیه در قسمت توضیحات الزامی است.
- تذکر ۴: اگر **IRC** موقت باشد مدت اعتیار یک هفته صادر می گردد. مدارک لازم:
- برگه آنالیز کامل تولیدکننده / تامین کننده (تاریخ تولید، تاریخ انقضا، آنالیز شیمیایی و میکروبی) و گواهی GMP محل تولید یا یک از گواهی های سیستم مدیریت اینمنی.
- تذکر ۵: اگر **IRC** نمونه تحقیقاتی باشد مدت اعتیار پروانه ۳ ماه صادر میشود. مقدار نمونه تحقیقاتی ۲-۳ کیلوگرم می باشد.
- مدارک لازم: برگه آنالیز کامل تولیدکننده / تامین کننده (شامل تاریخ تولید، تاریخ انقضا، آنالیز شیمیایی و میکروبی می باشد)، گواهی GMP محل تولید یا یک از گواهی های سیستم مدیریت اینمنی و پروفرما یا اینویس که در آن مقدار نمونه ذکر گردد. در نامه درخواستی ذکر اینکه این ماده وارد بازار دارویی نمی شود الزامی است.
- بررسی نهایی توسط کارشناس مربوطه و صدور **IRC**
- تذکر ۶: اعتیار **IRC** ماده اولیه معادلIRC محصول نهایی خواهد بود.

رونده تکمیل اطلاعات: مشخصات پروانه مادری

- ▶ نام عمومی انگلیسی و فارسی
- ▶ یکسان بودن
- ▶ گروه و دسته
- ▶ نام تجاری انگلیسی و فارسی
- ▶ یکسان بودن
- ▶ تاریخ اعتبار
- ▶ مالک
- ▶ طبقه ۵: مکمل
- ▶ ATC CODE

ATCCode	classification						
A11	VITAMINS						
A12	MINERAL SUPPLEMENTS						
B02	ANTIHEMORRHAGICS /B02B :VITAMIN K AND OTHER HEMOSTATICS						
B03	ANTIANEMIC PREPARATIONS/ B03A: IRON PREPARATIONS						
	B03B: VITAMIN B12 AND FOLIC ACID						
C10	LIPID MODIFYING AGENTS/ C10AX:Other lipid modifying agents: omega-3-triglycerides incl. other esters and acids						
D02	EMOLLIENTS AND PROTECTIVES/ D02A: EMOLLIENTS AND PROTECTIVES: Silicone products/Zinc products/...						
	D02B: PROTECTIVES AGAINST UV-RADIATION/D02BB: Protectives against UV-radiation for systemic use:betacarotene / afamelanotide/...						
D11	OTHER DERMATOLOGICAL PREPARATIONS/ OTHER DERMATOLOGICAL PREPARATIONS/ D11AX Other dermatologicals: calcium gluconate / lithium succinate/ magnesium sulfate/ collagen, combinations , caffeine						
G04	UROLOGICALS/ G04B: UROLOGICALS: G04BX Other urologicals: magnesium hydroxide/ collagen/						
N05	PSYCHOLEPTICS/ N05C: HYPNOTICS AND SEDATIVES: N05CH Melatonin receptor agonists: melatonin						
S01	OPHTHALMOLOGICALS/ S01K:SURGICAL AIDS: S01KA Viscoelastic substances: hyaluronic acid						
V06	GENERAL NUTRIENTS/ V06D: OTHER NUTRIENTS/ V06DA: Carbohydrates/proteins/minerals/vitamins, combinations						
	V06DB: Fat/carbohydrates/proteins/minerals/vitamins, combinations						
	V06DD: Amino acids, incl. combinations with polypeptides						

رونده تکمیل اطلاعات: مشخصات پروانه مادری

- ▶ مورد مصرف:
 - ▶ یکسان بودن لیبل، سامانه و پرسشنامه
 - ▶ رفرنس معتبر
- ▶ مقدار مصرف
 - ▶ یکسان بودن لیبل، سامانه و پرسشنامه
 - ▶ رفرنس معتبر

رونده تکمیل اطلاعات: مشخصات اصلی

- ▶ شکل دارویی
- ▶ پودر، کپسول، قرص...
- ▶ جداکننده
- ▶ فقط عدد و طعم بدون واحد (۲۰۰*پرتقال / ۱۵*)
- ▶ شرکت تولیدکننده
- ▶ خود شرکت
- ▶ تولید قراردادی

رونده تکمیل اطلاعات: مشخصات اصلی

- ▶ تولید قراردادی
- ▶ مجوز تاسیس شرکت
- ▶ نام شرکت
- ▶ اداره مکمل
- ▶ خط تولید
- ▶ قرارداد
- ▶ تاریخ قرارداد، اعتبار
- ▶ نام ۲ شرکت
- ▶ نام محصول

رونده تکمیل اطلاعات: بسته بندی

- ▶ مقدار
- ▶ واحد: پودر گرم / مایع میلی لیتر / جامد: قرص و کپسول بدون واحد
- ▶ طرح بسته بندی
- ▶ بلیستر
- ▶ نام شرکت: نام فارسی و انگلیسی
- ▶ نام محصول: نام فارسی و انگلیسی

رونده تکمیل اطلاعات: بسته بندی

- ▶ طرح بسته بندی
- ▶ جمله: این فراورده مکمل است و جهت پیشگیری، تشخیص و درمان نیست.
- ▶ نام دارنده پرونده ساخت
- ▶ نام فارسی هم سایز نام انگلیسی
- ▶ لیبل فاقد گلوتن و فاقد لاکتوز: ازمايش مبني بر عدم حضور
- ▶ نام تجاری
- ▶ مقدار و مورد مصرف
- ▶ یکسان بودن لیبل، سامانه و پرسشنامه
- ▶ رفرنس معتبر

رونده تکمیل اطلاعات: بسته بندی

▶ نحوه عرضه

▶ ثانویه ۳۰ قرص در یک bottle در یک box

▶ اولیه ۳۰ قرص در یک bottle

رونده تکمیل اطلاعات: شرایط نگهداری

- ▶ مقاومت در رابطه با نور، رطوبت، دما
- ▶ مدت پایداری
- ▶ ۲ ساله
- ▶ افزایش عمر قفسه ای: ۱ ساله است از ۲ به ۳ بعد ۳ به ۴
- ▶ بعد از باز شدن
- ▶ شرایط مدنظر شرکت

رونده تکمیل اطلاعات: اجزا طبیعی

Serving size ►

- قرص ۱ دز
- مایع ۱ میلی لیتر
- پودر ۱ گرم
- مقدار ماده طبیعی

رونده تکمیل اطلاعات: مواد تشکیل دهنده

Serving size ►

قرص ۱ دوز ►

مایع قطره: ۱ میلی لیتر / شربت: ۵ میلی لیتر / ویال: ۱ دوز ►

پودر ۱ گرم ►

اجزا تشکیل دهنده ►

نام اجزا مقدار و مقدار المنتال ►

مقدار مشابه لیبل ►

ویتامین های گروه B : عدد روی لیبل ►

مینرال: ملح روی لیبل ►

ویتامین آ و د: مقدار بر حسب واحد ►

مواد جانبی ►

همه مواد جانبی روی لیبل اورده شود ►

رونده تکمیل اطلاعات: مواد تشکیل دهنده

- ▶ مرجع علمی
- ▶ اساسنامه شرکت
- ▶ آگهی روزنامه رسمی
- ▶ رفرنس معتبر

رونده تکمیل اطلاعات: مواد تشکیل دهنده

- ▶ رفرنس معتبر
- ▶ ODS
- ▶ Up to date
- ▶ Drugs.com
- ▶ Medscape
- ▶ Webmd
- ▶ Health Canada monograph
- ▶ AIS
- ▶ PDR for nutritional supplement
- ▶ Natural medicine healthline

رونده تکمیل اطلاعات: مستندات

Site master file:SMF ►

► پروانه محل ساخت

Product master file: PMF ►

► پرسشنامه

► مورد مصرف

► مقدار مصرف

► هشدار

► تداخلات

► عوارض جانبی

رونده تکمیل اطلاعات: مستندات

- ▶ سایر مدارک: پروانه مسیویل فنی
- ▶ اداره مکمل
- ▶ تاریخ اعتبار
- ▶ برگه آنالیز: آزمایشگاه همکار سازمان غذا و دارو / آکرودیته
- ▶ ماه ۰، ۳، ۶
- ▶ میکروبی: توتال کانت میکروبی، توتال کانت کپک و مخممر، استافیلوکوکوس اورئوس، اشریشیا کلای، سالمونلا، کاندیدا
- ▶ شیمیایی: آنالیز مواد موثره

رونده تکمیل اطلاعات: مستندات

- ▶ آنالیز
- ▶ کلارژن: هیدروکسی پرولین
- ▶ آمینواسید: اندازه گیری خود آمینواسید
- ▶ BCAA: اندازه گیری لوسين، ايزولوسين و والين
- ▶ گلوتامين، ال آرژنين، ال کارنيتيين، بتاAlanin
- ▶ پروتئين: کجلدال، آفلاتوكسين
- ▶ فراورده های ليپوزومي: عکس TEM و زتا پتانسيل
- ▶ مكمل حاوي چندين جز تشکيل دهنده: حداقل ۴ تا وิตامين محلول در آب و چربی و جز با claim (استعلام)

Chapter Objective

Limit amounts of elemental contaminants in finished dietary supplement dosage forms labeled as conforming to USP or NF standards

- ▶ Only covers finished dosage forms, not dietary ingredients
- ▶ Focused on the 4 major elements of toxicological concern
 - Arsenic (inorganic)
 - Cadmium
 - Lead
 - Mercury (total and methylmercury)
- ▶ Extent of testing - determined by risk-based approach that takes into of contamination from source through manufacturing



فلزات سنگین:
حداکل ماه ۶

Individual Component Option

- ▶ Applicable to finished dietary supplement dosage forms with maximum daily intake of NMT 10g of dietary supplement finished product
 - If all components in a formulation meet the limits given for the Individual Component Limits, these components can be used in any proportion without further calculation
- ▶ Unless otherwise specified in the monograph, proceed with analysis of individual components
 - ▶ Elemental Limits for use with the Individual Component Option

Element	Individual Component Limits ($\mu\text{g/g}$)
Arsenic (inorganic)*	1.5
Cadmium	0.5
Lead	0.5
Mercury (total)	1.5
Methylmercury (as Hg)*	0.2

*Speciation is not necessary when the total arsenic or mercury is less than the limit above

شماره: ۶۶۵/۹۰۴۳
تاریخ: ۱۴۰۰/۰۲/۲۷
پیوست: ندارد

جمهوری اسلامی ایران
وزارت بهداشت، درمان
و آموزش پزشکی



**کلیه مدیر عامل شرکت های تولید کننده و وارد کننده فرآورده های طبیعی، سنتی، مکمل، شیر خشک رژیمی و غذا های ویژه
کلیه مسولین فنی شرکت های تولید کننده و وارد کننده فرآورده های طبیعی، سنتی، مکمل، شیر خشک رژیمی و غذا های
ویژه**

موضوع: الزام آلابنده های فلزات سنگین و مایکرتوکسین ها
با سلام و احترام:

با عنایت به لزوم ارزیابی خطر (Risk Assessment) و همچنین پیشگیری از خطرات ناشی از وجود آلابنده های فلزات سنگین و مایکرتوکسین ها در فرآورده های تحت نظارت این اداره کل بیوژد در بررسی مواد اولیه و ارزیابی تأمین کنندگان به اطلاع می رسانند؛ از تاریخ ۱۴۰۰/۳/۱ ارائه مستاندات مربوط به آنالیز فلزات سنگین و مایکرتوکسین ها مطابق با استاندارد های بین المللی، ملی و یا داخلی در زمان صدور و یا تمدید پروانه ساخت اورادات، به اداره کل و معاونت های غذا و دارو الزامی می باشد.

همچنین شرکت موظف است مستاندات مربوطه در محل کارخانه یا شرکت ثبت و نگهداری و در صورت لزوم به بازرسین این سازمان و یا معاونت های غذا و دارو ارائه شود

دکتر عبدالعلیم بهمن
مدیر کل امور فرآورده های طبیعی، سنتی و مکمل

رونوشت:

جناب آقای دکتر شانه ساز (معاون وزیر و رئیس سازمان غذا و دارو) جهت استحضار
سرکار خاتم بزدانی (مدیر کل مختوم دفتر ریاست سازمان و روابط عمومی)؛ جهت بارگذاری روی تالریما قسمت اداره کل امور فرآورده
غذا و دارو در مسکن مهر

روند اخذ مجوز تحت لیسانس فراورده های مکمل

- ▶ مدرک (Free Sale Certificate) FSC
- ▶ گواهی فروش آزاد
- ▶ ارگان نظارتی کشور مبدأ (سازمان غذا و دارو)
- ▶ در کشور خودش قابل فروش است و عبارت زیر باشد:
- ▶ This product is Freely sold in....
 - ▶ نام فراورده باید در گواهی باشد
 - ▶ نام مخاطب یا ایران یا عبارت زیر
- ▶ To whom it may concern

روند اخذ مجوز تحت لیسانس فراورده های مکمل

Letter of authorization (LOA) ►

- نامه نماینده
- تاریخ اعتبار
- نام شرکت مبدا
- نام شرکت مقصد
- تاییدیه سفارت
- شماره سند
- مهر سفارت

تمدید پروانه فراورده های مکمل

- ▶ پروانه مسیول فنی
- ▶ پروانه تاسیس
- ▶ نتایج آنالیز ادواری
- ▶ ۲۴، ۱۸، ۹، ۶، ۳، ۰ ماه
- ▶ استعلام قیمت
- ▶ تولید قراردادی: قرارداد معتبر
- ▶ تحت لیسانس
- ▶ FSC تاریخ اعتبار داشته باشد
- ▶ LOA
- ▶ لینک فروش
- ▶ تصاویر وجوه اصلی شرکت مبدا

