



سازمان غذا و دارو



فرم شماره ۴

فرم امحاء اقلام دارویی (FRM-DPNA-GIO-038)

با توجه به نامه شماره مورخ شرکت که به شماره مورخ در اداره کل نظارت و ارزیابی دارو و مواد مخدر به ثبت رسیده، کارشناس اداره بازرسی فنی، خانم/آقای دکتر در تاریخ در محل شرکت مذکور حضور یافته و به شرح ذیل رسیدگی و نظارت نموده است:

۱- اشکال دارویی اقلام مذکور شامل موارد زیر است:

قرص ☐ کپسول ☐ ساشه ☐ سوسپانسیون ☐ شربت ☐ قطره ☐ کرم ☐ پماد ☐ ژل ☐ شیاف ☐ اسپری ☐
پودر مواد اولیه ☐ آمپول ☐ ویال های تزریقی ☐ محلول های حجیم تزریقی ☐ محلول های موضعی ☐ سایر موارد ☐

• توضیح سایر موارد:

۲- دسته بندی دارویی:

• پرخطر: ایمونوساپرسیو ☐ بتالاکتام ☐ آنتی نئوپلاستیک ☐ هورمون های جنسی ☐ سایر ☐
• غیر پرخطر ☐

۳- اقلام امحاء شده مربوط به سالهای لغایت ۱۳۰۰ می باشد.

۴- ارزش ریالی اقلام امحاء شده حدوداً ریال (به عدد) ریال (به حروف) می باشد. قیمت ثبت شده بنابر اظهار شرکت بوده و حسابرسی نهایی بر عهده سازمان امور مالیاتی خواهد بود.

۵- علل امحاء اقلام مذکور شامل موارد زیر می باشد:

ضایعات حمل و نقل ☐ تاریخ منقضی ☐ اشکال فرمولاسیون ☐ ضایعات تولید ☐
مرجوعی غیر قابل استفاده شرکت ها ☐ ریجکتی لابر اتوار کنتر ل ☐ اشکال بسته بندی ☐
ریکال امحایی ☐ سایر موارد ☐

• توضیح سایر موارد:

نام کارشناس اداره بازرسی فنی:

نام مسئول فنی شرکت:

تاریخ و امضاء:

تاریخ و امضاء:

نام کارشناس وزارت امور اقتصادی و دارایی:

نام مدیر حسابداری شرکت:

تاریخ و امضاء:

تاریخ و امضاء:

نام نماینده شرکت امحاء کننده :

تاریخ و امضاء :

۶- در روز بازدید، اقلام امحاء شده مذکور بارگیری شده و نام راننده و شماره ماشین و نوع ماشین بارگیری شده می باشد.

۷- در صورت عدم بارگیری، مسئول فنی متعهد است طبق شرایط گفته شده بارگیری را انجام و مشخصات فوق را ظرف مدت ۲ روز به اداره کل نظارت و ارزیابی دارو و مواد مخدر (اداره بازرسی فنی) ارسال نماید.

۸- مسئول فنی متعهد است بعد از انجام تشریفات معمول در محل امحای اقلام امحاء شده، کپی رسید و گزارش آن را (با ذکر نام شرکت و آدرس آن) حداکثر ظرف مدت ۱۵ روز از تاریخ این گزارش به اداره کل نظارت و ارزیابی دارو و مواد مخدر (اداره بازرسی فنی) ارائه نماید تا ضمیمه گزارش گردد. عدم ارائه این مدرک در زمان مقرر به منزله عدم انجام عملیات امحا بوده و قابل پیگرد قانونی می باشد.

۹- پیوست های مرتبط



✓ لیست اقلام دارویی امحاء شده که به امضا مسئول فنی شرکت رسیده باشد

✓ کپی قرارداد با شرکت امحا کننده ای که از سوی اداره کل نظارت و ارزیابی دارو و مواد مخدر دارای مجوز باشد

۱۰- این گزارش در پنج نسخه دو برگی تنظیم و به هر یک از حاضرین یک نسخه از آن داده شد.

۱۱- جهت اجرای مفاد آن، گزارش تحویل مسئول فنی شرکت سرکارخانم/ جناب آقای دکتر گردید.

۱۲- مسئولیت نظارت بر کلیه موارد نظیر بارگیری، پلمپ، انتقال، تخلیه و نگهداری تا زمان امحا و انجام عملیات امحا و نهایتا ارسال گزارش به این اداره کل بر عهده مسئول فنی می باشد.

نام مسئول فنی شرکت:

نام کارشناس اداره بازرسی فنی:

تاریخ و امضاء:

تاریخ و امضاء:

نام مدیر حسابداری شرکت:

نام کارشناس وزارت امور اقتصادی و دارایی:

تاریخ و امضاء:

تاریخ و امضاء:

نام نماینده شرکت امحاء کننده :

تاریخ و امضاء :