

شماره: شماره
تاریخ: تاریخ
پیوست: پیوست

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



سازمان غذا و دارو

داروی بجهات خدمات پرستی

MOHME

دستورالعمل اجرایی تخصیص "ساخت ایران"

عنوان

شماره	تاریخ شروع اجراء	PR-WI-۰۱	عنوان
شماره بازنگری	تاریخ اعتبار	۱	

دستورالعمل اجرایی تخصیص "ساخت ایران"

نامه کننده	تایید کننده	تصویب کننده
رئیس سمت هم اکثر اداره نظارت بر تولید و کنترل کیفی محصولات تولی	مدیر کل نظارت و ارزیابی تجهیزات و ملزومات پزشکی	معاون وزیر و رئیس سازمان اغذیه و دارو دکتر رسول دینار و فرد



سازمان غذا ووارو

وزارت بهداشت، درمان

جمهوری اسلامی ایران
وزارت بهداشت، درمان
و آموزش پزشکی

شماره: شماره
تاریخ: تاریخ
پیوست: پیوست

دستورالعمل اجرایی تخصیص "ساخت ایران"

عنوان

شماره	تاریخ شروع اجرا	PR-WI-۰۱	شماره بازنگری
	تاریخ اعتبار	۱	

۱- دامنه کاربرد:

برای کلیه وسائل پژوهشی اعم از تجهیزات و ملزومات پژوهشی، دندانپزشکی و آزمایشگاهی که در داخل کشور تولید میگردند به منظور تخصیص عنوان "ساخت ایران" یا عبارتها و علامتی که تداعی کننده این مفهوم برای مصرف کنندگان باشد، لازم است مقاد این دستورالعمل را رعایت گردد.

۲- هدف :

در راستای اجرایی نمودن بندهای ۱۲ و ۱۳ "بسته سیاستی و حمایتی فناوری و تولید در صنعت تجهیزات و ملزومات پژوهشی" مصوبه شورای فناوری سلامت در تاریخ ۹۲/۱۲/۲۶ به شرح ذیل روش اجرای نحوه تخصیص عنوان "ساخت ایران" به وسائل پژوهشی تولید شده در ایران مشخص میشود.

۳- تعاریف:

- وسائل پژوهشی مطابق با ماده ۲ آینه نامه تجهیزات پژوهشی تعریف میشوند.
- کمیته کارشناسی فنی ساخت ایران: کمیته ای است که برای هر وسیله پژوهشی به منظور تعیین درصد اهمیت و ارزش هر یک از اجزاء آن وسیله تشکیل می شود.
- اداره کل: اداره کل نظارت و ارزیابی تجهیزات و ملزومات پژوهشی

۴- الزامات ساخت ایران :

۱- وسائل پژوهشی که شرایط مندرج در بسته حمایتی ابلاغی مقام عالی وزارت را داشته باشند، می توانند از واژه "ساخت ایران" استفاده نمایند.

۲- با توجه به بسته حمایتی فوق الاشاره، واژه "ساخت ایران" به وسائلی تخصیص داده میشود که حداقل ۵۱ درصد از آن وسیله در داخل کشور تولید گردد.

۳- درصد ساخت داخل به شیوه زیر تعیین میگردد:

- کارشناسی و شناسایی اجزاء اصلی وسیله پژوهشی.
- کارشناسی و بررسی قیمت اجزاء اصلی وسیله پژوهشی.
- کارشناسی و تعیین درصد اهمیت (وزن) اجزاء اصلی وسیله تولید شده.
- نهایتاً امتیاز نهایی بر اساس وزن اجزاء اصلی محاسبه و به عنوان درصد "ساخت داخل" منظور میگردد.

نکته: در موارد بالا در صورت صلاحیت این اداره کل علاوه بر اظهار نظر کارشناس مرتبط از نظر مشورتی شرکتهای تولید کننده و واردکننده بیز بهره برداری میگردد.

تصویب کننده	تایید کننده	ظهیه کننده
معاون وزیر و رئیس سازمان غذا و دارو	مدیر کل نظارت و ارزیابی تجهیزات و ملزومات پژوهشی	رئیس مختتم اداره نظارت بر تولید و کنترل کیفی محصولات تولی
دکتر رسول دیناروند	مهندس صفوی	



سازمان هزار وارو
داروگان تجهیزات نرم افزاری



جمهوری اسلامی ایران

وزارت بهداشت، درمان
و آموزش پزشکی

شماره: شماره
تاریخ: تاریخ
بیوست: بیوست

دستورالعمل اجرایی تخصیص "ساخت ایران"			عنوان
	تاریخ شروع اجراء	PR-WI-01	شماره
	تاریخ اعتبار	۱	شماره بازنگری

نکته: ارزش ساخت یک دستگاه/ماژول (اجزاء اصلی) بر اساس پارامترهایی نظیر طراحی، ساخت، مونتاژ، کنترل کیفی و ارزش افزوده ایجاد شده تعیین میگردد.

۴- بررسی انتباخ وسیله پزشکی با موارد فوق توسط "کمیته کارشناسی فنی ساخت ایران" هر وسیله صورت می‌پذیرد. کمیته کارشناسی فنی، دستورالعمل درصد ساخت هر وسیله را مستند به ارزش گذاری اجزای محصول، فعالیتهای تولید محصول و نیز مقایسه ارزیابی با محصولات مشابه خارجی مشخص می‌نماید.

۵- این دستورالعمل ناقص دستور العملها و خوبایط قلی اداره کل نخواهد بود.

۶- نحوه امتیاز دهنده وسیله پزشکی تولید یا مونتاژ داخل:

فرآیند استریل و بسته بندی	بسته بندی و برچسب گذاری	مونتاژ نهایی قطعات و مازولهای اصلی و کنترل کیفی نهایی	طراحتی و ساخت مازولهای و اجزاء اصلی	تولید کننده
انجام فرآیند کامل استریل و بسته بندی	بسته بندی و برچسب گذاری محصول نهایی	مونتاژ نهایی قطعات و مازولهای اصلی و کنترل کیفی محصول نهایی	طراحتی، نرم افزار، ساخت افزار، فرآیند تولید/مونتاژ، فرآیند کنترل کیفی اجزاء اصلی	درصد ساخت
% ۵ تا	% ۵ تا	% ۱۰ تا	% ۸۰ تا	وسایل sterile
.	% ۵ تا	% ۱۵ تا	% ۸۵ تا	وسایل unsterile

۷- در صورتیکه وسیله/ماژول اصلی امکان کسب امتیاز هر ستون را کسب نمیکردد، امتیاز آن با نظر کمیته کارشناسی در دیگر ستونها اعمال میگردد.

۷-۴- برچسب گذاری:

(الف) برای تولید کنندگانی که مجاز به الصاق "ساخت ایران" می‌باشند، عبارات ذیل یا واژه‌های مشابه (با تایید کمیته کارشناسی) قابل استفاده می‌باشد:

- ساخت ایران
- تولید ایران

تصویب کننده	تایید کننده	تهره کننده
معاون وزیر و رئیس سازمان تعاون و دارو دکتر رسول دیکاروند	مدیر کل نظارت و ارزیابی تجهیزات و ملومات پزشکی مهندس صفوی	رئیس معاون اداره نظارت بر تولید و کنترل کیفی مهندس تولی



شماره: شماره
تاریخ: تاریخ
پیوست: پیوست

جمهوری اسلامی ایران
وزارت بهداشت، درمان
و آموزش پزشکی

سازمان غذا ووارو
اداره تجهیزات غذایی

دستورالعمل اجرایی تخصیص "ساخت ایران"			عنوان
	تاریخ شروع اجرا	PR-WI-۰۱	شماره
	تاریخ اعتبار	۱	شماره بازنگری

Manufactured in Iran •

Made in Iran •

استفاده از برنامه جمهوری اسلامی ایران

ب) در مواردی که صرفاً موتاز وسیله پزشکی در داخل انجام میگردد، موتازگتنده صرفاً ملزم به الصاق عبارت "موتاز شده در ایران" با اصطلاحات مشابه دیگر با تایید این اداره کل میباشد.

ج) در مواردی که صرفاً بسته بندی یا استریل در داخل کشور انجام میگردد شرکت مربوطه فقط ملزم به الصاق عبارت "بسته بندی شده در ایران" و یا "بسته بندی و استریل شده در ایران" میباشد.

۴- سایر الزامات:

- شرکت تولید کننده میباشد مجوزهای لازم برای وسائل تولیدی را از این اداره کل و دیگر سازمان های مرتبط برای الصاق "ساخت ایران" اخذ و ارائه نماید
- استفاده از یکی از روشهای بند ۴-۷ بروی برجسب کلیه وسائل پزشکی تولیدی الزامی میباشد.

۵- تخلفات:

- شرکتهای تولید کننده (تا اطلاع ثانوی و با تایید این اداره کل) مجاز به درج و اعلام درصد ساخت وسیله نمیباشد.
- شرکتهای تولید کننده صرفاً پس از تایید و تخصیص ساخت ایران، از طرف این اداره کل مجاز به چاپ واژه ساخت ایران (و یا هریک از روشهای بند ۴-۷) میباشد.

۶- متنی از نحوه امتیاز دهی یک وسیله فرضی با استفاده از دستورالعمل بالا:

تصویب گننده	تایید گننده	نهیه گننده
معاون وزیر و رئیس سازمان غذا و دارو دکتر رسول دیناروند GFD	مدیر کل فقارت و ارزیابی تجهیزات و ملزومات پزشکی مهندس صفوی	رئیس محمدرضا اداره نظارت بر تولید و کنترل کیفی مهندس تولی

شماره: شماره
تاریخ: تاریخ
پیوست: پیوست

جمهوری اسلامی ایران
وزارت بهداشت، درمان
و آموزش پزشکی



سازمان غذا و دارو
اداره تجهیزات و معدت پزشکی

IFDA

دستورالعمل اجرایی تخصیص "ساخت ایران"

عنوان

	تاریخ شروع اجراء	PR-WI-01	شماره
	تاریخ اعتبار	۱	شماره بازنگری

فرم اطلاعات مازول های اصلی و سیله پزشکی MDMI

لیست کنندگان مازول های ایرانی: کمپانی B

ردیف	دستگاه	هزارول	وزن	سقف امتیاز	کشور و شرکت سازنده	باخته ای از زیانی	ارزش و وزن (%)	کشور و شرکت سازنده	امتیاز اخذ شده بارماترها	درصد مازول	کل
۱	A۱	۱۰	۱۰	-	کمپانی X - ایران	طراحی	۲۲	کمپانی A	۸۰	۸۰	
						مواد و قطعات اولیه	۲۰				
						نرم افزار	۰				
						سخت افزار	۰				
						فرآیند تولید / مونتاژ	۱۸				
						QC	۳۰				
۲	A۲	۲۲	۲۲	-	کمپانی B - ایران	طراحی	۱۸	کمپانی B	۸۲	۸۲	
						مواد و قطعات اولیه	۳۶				
						نرم افزار	۰				
						سخت افزار	۰				
						فرآیند تولید / مونتاژ	۴۶				
						QC	۰				
۳	A۳	۱۵	۱۵	-	کمپانی C - ایران	طراحی	۱۰	کمپانی C	۱۰۰	۱۰۰	
						مواد و قطعات اولیه	۰				
						نرم افزار	۵۰				
						سخت افزار	۰				
						فرآیند تولید / مونتاژ	۲۵				
						QC	۱۵				
۴	A۴	۲۲	۲۲	-	کمپانی Y - آلمان	طراحی	۱۱	کمپانی Y	۴۸	۴۸	
						مواد و قطعات اولیه	۴۱				
						نرم افزار	۰				
						سخت افزار	۰				
						فرآیند تولید / مونتاژ	۲۷.۵				
						QC	۲۰.۵				

تضمیمه کننده	تایید کننده	تصویب کننده
رئیس محمدمحمد امداده نظارت بر تولید و کنترل کیفی مهندسین تولی	مدیر کل نظارت و ارزیابی تجهیزات و ملزومات پزشکی	معاون وزیر و رئیس سازمان غذا و دارو دکتر رسول دیناروند

شماره: شماره

تاریخ: تاریخ

پیوست: پیوست



جمهوری اسلامی ایران
وزارت بهداشت، درمان
و آموزش پزشکی



سازمان هزار وارو

دروگی تسبیحات و مددات بزرگ

عنوان

دستورالعمل اجرایی تخصیص "ساخت ایران"

		تاریخ شروع اجراء		PR-WI-۰۱	شماره			
		تاریخ اعتبار		۱	شماره بازنگری			
۵	۵	کمپانی Z- چین	۵,۸	طراحی	-Z چین	۲	ماژول A۵	۵
		کمپانی Z- چین	۴۳,۴	مواد و قطعات اولیه				
		کمپانی Z- چین	-	نرم افزار				
		کمپانی Z- چین	-	سخت افزار				
		کمپانی Z- چین	۲۹	فرآیند تولید / مونتاژ				
		کمپانی Z- چین	۲۱	QC				
۶	۶	کمپانی Y- آلمان	۵,۷۹	طراحی	-Y آلمان	۷	ماژول A۶	۶
		کمپانی Y- آلمان	۴۳,۴۹	مواد و قطعات اولیه				
		-	-	نرم افزار				
		-	-	سخت افزار				
		کمپانی X- ایران	۲۹	فرآیند تولید / مونتاژ				
		کمپانی X- ایران	۲۱	QC				
۷	۷	کمپانی B- ایوان	۷۰	فرآیند تولید / مونتاژ	-B ایران	۱۰	موتاژ نهایی قطعات و	۷
۸	۸	کمپانی B- ایران	۶۰	QC	-B ایران	۱۰	ماژولهای احصلی و کنترل کیفی نهایی	۸
۹	۹	کمپانی B- ایران	۱۰۰		-B ایران	۵	استریل	۹
۱۰	۱۰	کمپانی B- ایران	۱۰۰		-B ایران	۵	بسته بندی	۱۰
۷۵,۱۸		جمع امتیاز درصد ساخت ایران و سیله پزشکی MDMI						

تصویب کننده	تایید کننده	تبلیغ کننده
معاون وزیر و رئیس سازمان خدا و دارو دکتر رسول دیناروند	مدیر کل نظارت و ارزیابی تجهیزات و ملتزومات پزشکی مهندس صفوی	رئیس محترم اداره نظارت بر تولید و کنترل کیفی مهندس قولی