



۱

اخذ امضا مدیر کل دفتر دارو و درمان و صدور مجوز احداث به متقاضی طی نامه کتبی

اقدام کننده: کارشناس گروه نظارت بر تولید

اعلام میزان پیشرفت کار به سازمان/ استان جهت انجام نظارت در مراحل ۳۰٪ - ۶۰٪ - نهایی

اقدام کننده: متقاضی

انجام بازدید از محل پروژه و تهیه گزارش و ارسال به سازمان و پایگانی یک نسخه در استان

اقدام کننده: اداره کارشناسی استان

بازدید کارشناس و اعلام نتیجه به متقاضی و استان مربوطه برای اخذ موافقت اولیه

اقدام کننده: کارشناس گروه نظارت بر تولید

اخذ فرم مشخصات محصول تولیدی پس از تکمیل از متقاضی از طریق اداره کل استان

اقدام کننده: کارشناس گروه نظارت بر تولید

ارجاع فرم مشخصات محصول به گروه‌های فنی مربوطه (توزیع/مطالعات) جهت اخذ موافقت و دریافت نتیجه

آیا مشخصات محصول مورد تایید می باشد؟

خیر

درخواست از متقاضی جهت رفع مشکل از طریق استان

اقدام کننده: کارشناس گروه نظارت بر تولید

بله

ارجاع پرونده به کمیسیون دارویی جهت صدور موافقت اولیه محصول مشخص

اقدام کننده: کارشناس گروه نظارت بر تولید

آیا کمیسیون موافق می باشد؟

خیر

اعلام دلایل عدم موافقت به متقاضی جهت رفع از طریق استان

اقدام کننده: کارشناس گروه نظارت بر تولید

بله

صدور موافقت اولیه برای تولید محصول مشخص و تحویل به متقاضی و معرفی متقاضی به گروه مطالعات به منظور صدور پروانه تولید مطابق فرآیند صدور پروانه ساخت محصول دارویی به شماره DTL-OP-08

اقدام کننده: کارشناس گروه نظارت بر تولید

تهیه گزارش عملکرد سالیانه مبنی بر تعداد درخواست‌ها/ تعداد موافقت‌های صادر شده و متوسط زمان صدور و موافقت‌ها و ارسال به مدیر پس از تحلیل

اقدام کننده: کارشناس گروه مطالعات

پایان

