

توافقنامه سطح خدمت

نام خدمت: ثبت الکترونیک فرآورده‌های دارو، مواد مخدر و داروهای طبیعی

مقدمه:

همزمان با شروع فعالیت واحدهای تولیدی گیاهی، گروه کارشناسی فرآورده های گیاهی از سال ۱۳۶۰ در معاونت غذا و داروی وزارت بهداشت بطور رسمی نظارت بر فرآورده های گیاهی را آغاز نمود. در سال ۱۳۷۶ اداره داروهای گیاهی در چارت سازمانی معاونت غذا و دارو به عنوان یکی از ادارات تابعه اداره کل نظارت بر امور دارو و مواد مخدر به رسمیت شناخته شد. با عنایت به بند (ه) ماده ۳۴ قانون برنامه پنجم توسعه و ابلاغ سند توسعه طب سنتی ایرانی - اسلامی و توسعه روز افزون این فرآورده ها در خرداد ۱۳۹۲ اداره کل نظارت و ارزیابی فرآورده های طبیعی، سنتی و مکمل تشکیل شد.

هدف:

افزایش سهم تولید، تجویز و مصرف ارتقاء بهبود استانداردهای ارائه خدمات

مسئولیت:

۱. کارشناس ثبت و بررسی فرآورده‌های دارو، مواد مخدر و داروهای طبیعی / کارشناس معاونت غذا و دارو مسئول بررسی کارشناسی پرونده و اعلام نتیجه می باشد.
۲. رئیس فرآورده‌های دارو، مواد مخدر و داروهای طبیعی مسئول تایید نتیجه ارزیابی می باشد.
۳. مدیر کل امور فرآورده‌های دارو، مواد مخدر و داروهای طبیعی / معاون غذا و داروی مسئول تایید نهایی ارزیابی می باشد.

تعهدات متقابل خدمت گیرنده و دستگاه اجرایی:

ارزیابی درخواست ثبت الکترونیک فرآورده‌های دارو، مواد مخدر و داروهای طبیعی سه مرحله شامل ارزیابی اولیه، ارزیابی مرحله دوم ثبت انجام می شود.

دستاوردها:

تشریح نحوه بررسی درخواست های ثبت الکترونیک فرآورده‌های دارو، مواد مخدر و داروهای طبیعی می باشد به طوری که با ایجاد شفافیت و یکسان سازی فرایند بررسی، انتقال فعالیت کارشناسی درخواست های فوق به معاونت های غذا و داروی سراسر کشور امکان پذیر باشد.

هزینه و پرداخت ها:

شامل مبالغ تصویب شده در سازمان غذا و دارو می باشد.