

 <b>جمهوری اسلامی ایران</b> وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی	اداره کل امور فرآورده‌های طبیعی طبیعی، سنتی و مکمل						
<b>شیوه‌نامه ثبت تحت لیسانس فرآورده‌های طبیعی و مکمل</b>						عنوان	
۱	شماره صفحه	۰۰	شماره بازنگری	۱۴۰۳-۰۶/۱۳	تاریخ صدور	NTS-NTS-WIN-002	شماره

## شیوه‌نامه ثبت تحت لیسانس فرآورده‌های طبیعی و مکمل

تایید کنندگان	تایید کنندگان	تایید کنندگان	عنوان
تصویب کننده	تایید کننده دوم	تایید کننده اول	نام و امضا
دکتر شیرضا رستمی مدیر کل فرآورده‌های طبیعی، سنتی و مکمل 	مهندس بهادر صید محمدیان معاون فنی اداره کل نظری سنتی و مکمل	مهندس مصطفی خالدی سیستم مدیریت کیفیت	سرپرست اداره نظارت، ارزیابی و ثبت فرآورده‌های طبیعی دکتر ریحانه اکبریان
			سرپرست اداره نظارت، ارزیابی و ثبت فرآورده‌های مکمل
<b>سازمان غذا و دارو</b> <b>اداره کل امور فرآورده‌های طبیعی، سنتی و مکمل</b>			
<b>کنترل و تایید شد</b> <b>ثورنل فرآورده‌های طبیعی، سنتی و مکمل</b>			
<b>سیستم مدیریت کیفیت</b>			



جمهوری اسلامی ایران  
دفتر برگزاری آموزشی و تحقیقی

اداره کل امور فرآورده‌های طبیعی، سنتی و مکمل

شیوه‌نامه ثبت تحت لیسانس فرآورده‌های طبیعی و مکمل						عنوان
شماره صفحه	شماره بازنگری	تاریخ صدور	NTS-NTS-WIN-002	شماره		
۹۲ از ۹	۰۰	۱۴۰۳/۰۶/۱۳				

### فهرست مطالب

- ۱- تاریخچه بازنگری
- ۲- هدف
- ۳- دامنه کاربرد
- ۴- مسئولیتها
- ۵- تعاریف و اختصارات
- ۶- اصول و الزامات
- ۷- منابع
- ۸- پیوست

جدول توزیع نسخ

تعداد سند	محل نگهداری	نوع سند
۱ نسخه	واحد سیستم مدیریت کیفیت	نسخه اصلی
۱ نسخه	اداره نظارت و ارزیابی و ثبت فرآورده‌های طبیعی	نسخه کپی
۱ نسخه	اداره نظارت و ارزیابی و ثبت فرآورده‌های مکمل	نسخه کپی

این نسخه، تحت کنترل و غیرقابل تغییر است.  
 هر گونه‌ای تغییری در این سند، باید بر اساس NTS-NTS-WIN-002 انجام شود.  
 تعداد کل صفحات این سند ۹ صفحه است.



شیوه نامه ثبت تحت لیسانس فرآورده های طبیعی و مکمل						عنوان
شماره	تاریخ صدور	شماره بازنگری	شماره صفحه	شماره بازنگری	تاریخ اعتبار	صفحات مورد بازنگری
۹ از ۳	۱۴۰۲/۰۶/۱۳	NTS-NTS-WIN-002	..	..	۱۴۰۵/۰۷/۰۱	..

### ۱- تاریخچه بازنگری

شماره بازنگری	تاریخ بازنگری	شرح مختصر بازنگری	صفحات مورد بازنگری	تاریخ اعتبار
..	..	..	..	۱۴۰۵/۰۷/۰۱
—	—	—	—	—

\* کلیه بهره برداران باید از معتبر بودن اخیرین نسخه این سند اطمینان حاصل نمایند.





شیوه‌نامه ثبت تحت لیسانس فرآورده‌های طبیعی و مکمل						عنوان
شماره	تاریخ صدور	شماره بازنگری	شماره صفحه	..	۹ از ۴	
NTS-NTS-WIN-002	۱۴۰۳/۰۶/۱۳					

## ۲- هدف

هدف از تدوین این شیوه‌نامه ارائه مجموعه اصولی است که علاوه بر سایر شیوه‌نامه‌ها، ضوابط و مقررات مربوط به ثبت فرآورده‌های طبیعی و مکمل و لازم‌الاجرا در زمان ثبت درخواست، باید توسط متقاضی دریافت مجوز تولید تحت لیسانس فرآورده‌های طبیعی و مکمل به منظور ارائه اطلاعات لازم برای ثبت فرآورده لحاظ شود.

## ۳- دامنه کاربرد

دامنه کاربرد این شیوه‌نامه شامل درخواست‌های صدور، تمدید و تصحیح پروانه ساخت تحت لیسانس فرآورده طبیعی و مکمل است.

## ۴- مسئولیت‌ها

مسئول فنی و صاحب پروانه: مسئولیت نظارت بر حسن اجرای دقیق شیوه‌نامه در تکمیل و ارسال پرونده ثبت فرآورده تحت لیسانس مطابق با مقاد شیوه‌نامه و سایر ضوابط جاری برای ثبت تولیدی فرآورده را دارد.

کارشناس اداره: مسئولیت ارزیابی کارشناسی درخواست صدور / تمدید پروانه ساخت تحت لیسانس فرآورده در انطباق با ضوابط و اعلام نتیجه بررسی پرونده را دارد.

رئیس اداره: مسئولیت تأیید نتیجه بررسی کارشناسی را دارد.

مدیر کل: مسئولیت تأیید نهایی پرونده و تمدید / صدور مجوز را دارد.

## ۵- تعاریف و اختصارات

### ۵-۱- فرآورده طبیعی

به آن دسته از داروها اطلاق می‌گردد که دارای منشأ گیاهی، قارچی، حیوانی، معدنی، میکروگانیسم‌ها و یا فرآورده‌های حاصل از آنها به صورت خام و یا فرآیندی بوده و به منظور پیشگیری و درمان بیماری‌ها (تأمین سلامت جسم و روان) و ارتقاء سطح سلامت در انسان مورد استفاده قرار می‌گیرند.

### ۵-۲- فرآورده مکمل

فرآورده‌های خوارکی هستند که از یک یا ترکیبی از مواد خام و یا فرآوری شده شامل ویتامین‌ها، املاح، اسیدهای چرب، اسیدهای آمینه و مشتقات آنها، عصاره و یا بافت‌های طبیعی تشکیل می‌شوند. مصرف این فرآورده‌ها ممکن است از طریق تأمین نیاز بدن به این ترکیبات باعث ارتقاء عملکرد عمومی بدن شود. این فرآورده‌ها به اشکال متناول خوارکی دارویی مانند قرص، کبسول، ہودر، گرانول، کبسول نرم، آمپول خوارکی، محلول‌های خوارکی و یا سایر اشکال خوارکی مانند رورقه‌های خوارکی، نکلات بار و باستیل عرضه می‌شوند. این فرآورده‌ها دارای فرمولاسیون مشخص، ثابت و قابل اندازه گیری بوده و نباید هیچ ادعایی در خصوص تشخیص، پیشگیری، درمان یا نوتواتی بیماری‌ها ناشته باشند. این فرآورده‌ها ممکن است به منظور ارتقاء عملکرد ورزشکاران نیز مورد استفاده قرار گیرند.



(O)

جمهوری اسلامی ایران  
اداره بسیاری، دارو و آغذیه های

اداره کل امور فرآورده های

طبیعی، سنتی و مکمل

شیوه نامه ثبت تحت لیسانس فرآورده های طبیعی و مکمل						عنوان
شماره صفحه	..	شماره بازنگری	تاریخ صدور	نامه	NTS-NTS-WIN-002	شماره
۹ از ۵			۱۴۰۳/۰۶/۱۳			

**۳-۵- فرآورده**

در این شیوه نامه به طور کلی به هر دو گروه فرآورده های طبیعی و مکمل اشاره دارد.

**۴-۵- کشور مبدأ**

کشوری که شرکت صاحب امتیاز فرآورده در آن به ثبت رسیده است.

**۵-۵- صاحب امتیاز / شرکت مبدأ / شرکت مادر**

شرکت خارجی صاحب امتیاز ثبت و تولید فرآورده در کشور مبدأ

**۶-۵- نمایندگی**

نمایندگی تولید، بازاریابی و فروش فرآورده در ایران تحت لیسانس صاحب امتیاز خارجی

**۷- تولید تحت لیسانس**

تولید فرآورده در ایران تحت قرارداد با شرکت خارجی صاحب امتیاز فرآورده در کشور مبدأ

**۸-۵- متقاضی**

شرکت ایرانی واجد شرایط و صلاحیت طبق ضوابط که متقاضی دریافت مجوز تولید تحت لیسانس فرآورده در کشور است.

**۹-۵- پروانه / پروانه ساخت**

پروانه ساخت تحت لیسانس فرآورده صادره از اداره کل امور فرآورده های طبیعی، سنتی و مکمل

**۱۰-۵- صاحب پروانه**

شرکت ایرانی دارای پروانه ساخت تحت لیسانس فرآورده

**۱۱-۵- اداره کل**

اداره کل امور فرآورده های طبیعی، سنتی و مکمل

**۱۲-۵- کمیسیون قانونی**

کمیسیون قانونی تشخیص (صلاحیت ساخت و ورود دارو و مواد بیولوژیک)

**FSC - ۱۳-۵**

گواهی فروش آزاد – Free Sale Certificate

**CPP - ۱۴-۵**

گواهی فرآورده دارویی – Certificate of Pharmaceutical Product

**GMP - ۱۵-۵**

عملیات خوب تولید – Good Manufacturing Practice

سازمان بهداشت و درمان

اداره کل امور فرآورده های  
طبیعی، سنتی و مکمل



(۱)

جمهوری اسلامی ایران  
وزارت بهداشت، رسانی و آموزش پروری

اداره کل امور فرآورده های

طبیعی، سنتی و مکمل

شیوه نامه ثبت تحت لیسانس فرآورده های طبیعی و مکمل						عنوان	
۹ از	شماره صفحه	..	شماره بازنگری	۱۴۰۳/۰۶/۱۳	تاریخ صدور	NTS-NTS-WIN-002	شماره

### LOA - ۱۶-۵

- در این شیوه نامه به تامه نمایندگی تولید تحت لیسانس، عرضه و بازاریابی فرآورده های معین اشاره دارد.

### QAA - ۱۷-۵

- توافقنامه کیفیت Quality Assurance Agreement

### TTA - ۱۸-۵

- قرارداد انتقال دانش فنی Technology Transfer Agreement

## ۶- اصول و الزامات

- ۶-۱- در درخواست ثبت تولیدی فرآورده تحت لیسانس علاوه بر لزوم رعایت سایر ضوابط و مقررات مربوط به ثبت فرآورده های تولیدی و ارسال کلیه مدارک لازم طبق روال و ضوابط جاری، ارائه مدارک اختصاصی درخواست تولید تحت لیسانس به شرح زیر ضروری است:
- ۶-۱-۱- دلایل توجیهی منقن و معتر در مورد مزایای تولید تحت لیسانس در قیاس با تولید فرآورده تحت نام تجاری داخلی و در مقایسه با فرآورده های مشابه موجود در بازار

تبصره ۱: صدور مجوز برای تولید تحت لیسانس فرآورده در مواردی صورت خواهد گرفت که خلق ارزش از طریق آن در بازار دارویی کشور قابل اثبات باشد، نظیر برتری کیفی مواد اولیه شرکت مبدأ که برای تولید تحت لیسانس به کشور وارد می شود نسبت به مواد اولیه مشابه از دیگر منابع، یا همراه بودن با سرمایه گذاری خارجی در صنعت داروسازی، یا اعطای امتیاز صادرات فرآورده تولید شده در ایران به دیگر کشورها از سوی شرکت صاحب امتیاز ... بدیهی است اظهار هر یک از دلایل توجیهی پیش گفت مستلزم ارائه مستندات اثبات کننده خواهد بود.

تبصره ۲: در صورتی که در زمان تمدید / تصحیح / تعییر بروانه ساخت تحت لیسانس نقض ادعا در موارد فوق ثابت شود اداره کل موضوع را برای تعلیق / ابطال بروانه ساخت به کمیسیون قانونی ارجاع خواهد داد.

۶-۲-۱- قراردادهای معتر منعقده مابین متقاضی با شرکت مبدأ شامل:

۶-۲-۱-۱- LOA: که در آن به اعطای نمایندگی تولید تحت لیسانس، فروش و بازاریابی آن فرآورده در سرزمین ایران بطور شفاف اشاره شده است.

۶-۲-۱-۲- QAA و TTA: که طی آن توافقات، نقش و وظایف فنی و تخصصی و اجرایی هر یک از طرفین در تولید تحت لیسانس، به طور دقیق و کاملاً شفاف مشخص شده است.

تبصره ۱: ضمن ارائه قراردادهای یاد شده، ارائه اسنادی شامل مراحل و جزئیات عملیات تولید، مدارک و مستندات پابداری فرآورده از شرکت مبدأ، روش های آزمون و ... ضروری است. با ارائه قراردادهای پیش اشاره و اسناد کیفی مذکور، در صورتی که مطابق با ضوابط و مقررات جاری





تبیوه نامه ثبت تحت لیسانس فرآورده های طبیعی و مکمل						عنوان
شماره	تاریخ صدور	شماره بازنگری	شماره صفحه	۹ از ۷	..	
NTS-NTS-WIN-002	۱۴۰۲/۰۶/۱۳					

اداره کل باشد، تولید سری ساخت آزمایشی و انجام مطالعه پایداری سری ساخت آزمایشی در هنگام ثبت درخواست صدور بروانه ساخت تحت لیسانس محصول ضروری نخواهد داشت. بدینه است در صورت صدور بروانه ساخت، شرکت موظف به انجام مطالعه آزمون پایداری طولانی مدت طبق ضوابط بر روی فرآورده تولید شده در مقیاس صنعتی و ارائه گزارش نتایج آزمون پس از پایان دوره مطالعه و نیز در زمان درخواست تمدید بروانه ساخت خواهد بود.

تبصره ۲: اعتبار قانونی قراردادهای پیش گفت باید به تأیید سفارت / کنسولگری / دفتر حافظ منافع ایران در کشور مبدأ رسیده باشد.

تبصره ۳: قراردادها باید مابین شرکت مادر با متقاضی مععقد شده باشد و اعطای نمایندگی تولید تحت لیسانس از سوی شعب زیرمجموعه شرکت مبدأ در سایر کشورها قابل پذیرش نیست.

تبصره ۴: انعقاد قرارداد با قيد "انحصار" نمایندگی الزامی نبوده، لیکن در صورتی که نمایندگی به شکل انحصاری برای دوره مشخص محدود یا نامحدود و یا انحصار تولید و توزیع در تمام یا بخش معینی از سرزمین در قرارداد قید نشده باشد، صدور همزمان بروانه از سوی اداره کل برای دیگر شرکت متقاضی که واحد نامه نمایندگی تولید تحت لیسانس همان فرآورده باشد قابل اعتراض نخواهد بود.

تبصره ۵: نام و مشخصات فرآورده مورد درخواست برای تولید تحت لیسانس باید در قرارداد قید شده باشد و عباراتی نظیر تولید همه فرآورده های شرکت مبدأ قابل پذیرش نخواهد بود.

تبصره ۶: شرایط مورد توافق برای تولید در ایران باید بطور دقیق و شفاف در قرارداد قید شده باشد.

تبصره ۷: در صورت تولید قراردادی در ایران، درج نام کارخانه (های) داروسازی مورد توافق با شرکت مبدأ یا درج عبارات کلی که بیانگر توافق تولید در هر یک از کارخانه های مورد تأیید اداره کل باشد ضروری است.

تبصره ۸: مدت اعتبار بروانه صادر / تمدید شده، به اعتبار دوره نمایندگی تولید تحت لیسانس و حداقل ۴ سال خواهد بود.

تبصره ۹: در صورت هر گونه تغییر در مقادیر قرارداد در زمان اعتبار بروانه ساخت، صاحب بروانه موظف است پیش از هر گونه تغییر در فرآیند تولید یا توزیع با انجام مکاتبه رسمی و ارسال نسخه جدید قرارداد تغییرات ایجاد شده را به اطلاع و تأیید اداره کل برساند. بدینه است در صورت عدم تأیید تغییرات، موضوع تعیق / ابطال بروانه ساخت به کمیسیون قانونی ارجاع خواهد شد.

تبصره ۱۰: در صورت لغو قرارداد در زمان اعتبار بروانه ساخت، صاحب بروانه موظف است با انجام مکاتبه رسمی موضوع لغو قرارداد را به چهت انجام تشریفات قانونی برای ابطال بروانه به اطلاع اداره کل برساند.

تبصره ۱۱: ارائه اصل قراردادها به اداره تخصصی مربوطه برای رؤیت و بررسی ضروری است.

۶-۳- گواهی فروش ازاد (FSC) فرآورده در کشور مبدأ یا گواهی فرآورده دارویی (CPP) واحد اعتبار صادر شده از سوی مرتع ذی صلاح دارویی / بهداشتی کشور مبدأ که تأیید کننده عرضه فرآورده به بازار دارویی آن کشور باشد.

تبصره ۱: گواهی مذکور باید واحد تاریخ اعتبار باشد یا در زمان ثبت درخواست تولید تحت لیسانس سررسید سجوز فرآورده مذکور در گواهی هنوز فرا نرسیده باشد یا در صورت عدم اشاره به تاریخ های مذکور در گواهی، در زمان ثبت درخواست تولید تحت لیسانس از تاریخ صدور گواهی پیش از یک سال نگذشته باشد.

تبصره ۲: اعتبار قانونی گواهی مذکور باید به تأیید سفارت / کنسولگری / دفتر حافظ منافع ایران در کشور مبدأ رسیده باشد.



(G)

جمهوری اسلامی ایران  
وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی

ادله کل امور فرآورده های

طبیعی، سنتی و مکمل

تبیه نامه ثبت تحت لیسانس فرآورده های طبیعی و مکمل						عنوان
شماره	تاریخ صدور	شماره بازنگری	شماره صفحه	..	شماره	تاریخ
۹۸	۱۴۰۳/۰۶/۱۳			..	NTS-NTS-WIN-002	۹

تبصره ۳: ارائه هرگونه مستندات تکمیلی افزون بر گواهی های مذکور که نشان دهنده تولید و عرضه فرآورده در بازار دارویی کشور مبدأ یا سایر کشورهای مقصد صادرات فرآورده مورد درخواست باشد ضروری بوده و در صورت عدم حصول اطمینان از وجود فرآورده در دیگر بازارهای دارویی، صدور مجوز تولید تحت لیسانس در دستور کار قرار نخواهد گرفت.

تبصره ۴: در صورتی که فرآورده در کشور مبدأ تولید می شود ولی در بازار دارویی آن کشور وجود نداشته و صرفاً به دیگر کشورها صادر می شود، موضوع صدور پروانه ساخت تحت لیسانس در ایران پس از ارائه دلایل عدم ورود فرآورده به بازار دارویی کشور مبدأ و ارائه گواهی فروش آزاد صادره از سوی مرجع ذی صلاح دارویی / بهداشتی کشورهای مقصد در صورتی که به لحاظ ثبت و صدور مجوزهای بیش از ورود به بازار و نظارت های بعدی جزء کشورهای قانونمند باشد، قابل بررسی بوده و این درخواستها در اولویت رسیدگی قرار ندارند.

تبصره ۵: ارائه اصل گواهی های مذکور به اداره برای رؤیت و بررسی ضروری است.

#### ۶-۱-۴- مشخصات و مستندات مربوط به کارخانه محل ساخت فرآورده شرکت مبدأ

تبصره ۱: ارائه گواهی GMP معتبر صادره از ارگان های نظارتی مورد پذیرش سازمان، برای کارخانه محل ساخت فرآورده در کشور مبدأ در پرونده درخواست تولید تحت لیسانس ضروری است.

تبصره ۲: در مواردی که محل تولید مواد اولیه مؤثره متفاوت از محل ساخت فرآورده نهایی باشد، ارائه گواهی معتبر شرایط خوب تولید محل تولید و فرآوری مواد اولیه تیز الزامی است.

تبصره ۳: اعتبار قانونی گواهی مذکور باید به تأیید سفارت / کنسولگری / دفتر حافظ منافع ایران در کشور مبدأ رسیده باشد.

تبصره ۴: گواهی مذکور در زمان ثبت پرونده تولید تحت لیسانس باید واحد اعتبار باشد و سرسیده آن به پایان نرسیده باشد.

تبصره ۵: بازدید از کارخانه محل ساخت فرآورده نهایی مرجع توسط کارشناسان اداره و بازرسان اداره نظارت و ارزیابی شرایط بهینه ساخت و ورود پیش از صدور مجوز تحت لیسانس الزامی است. این بازرسانی به تشخیص اداره کل به صورت برخط یا حضوری انجام خواهد شد.

تبصره ۶: در صورت تشخیص اداره / کمیسیون قانونی مبنی بر لزوم ارائه گزارش بازرگاری همراه با تأییدیه GMP صادر شده از سوی شرکت های بازرگاری بین المللی، متقاضی موظف خواهد بود مستندات مذکور را در اختیار اداره قرار دهد.

تبصره ۷: در صورتی که مواد اولیه به صورت بالک تأمین می شود و بتاییدیه بازرگاری بخش قابل توجهی از بروشه ساخت در محل فرآوری ماده اولیه انجام می شود، به تشخیص اداره کل ممکن است بازرگاری از محل تولید و فرآوری مواد اولیه تیز ضروری باشد.

#### ۶-۱-۵- نحوه تأمین مواد اولیه، روش فرآوری و تولید

در قرارداد منعقده مابین متقاضی و صاحب امتیاز، نحوه تأمین و نام و مشخصات تولید کننده مواد اولیه مؤثره برای تولید فرآورده تحت لیسانس، که باید از همان منبع و با کیفیت و خصوصیات کاملاً یکسان با مواد اولیه مورد استفاده برای تولید فرآورده در کشور مبدأ



(P)

جمهوری اسلامی ایران  
وزارت بهداشت، امانت و آموزش روحی

اداره کل امور فرآورده های

طبیعی، سنتی و مکمل

شیوه نامه ثبت تحت لیسانس فرآورده های طبیعی و مکمل						عنوان
شماره	تاریخ صدور	شماره بازنگری	شماره صفحه	..	تاریخ	عنوان
۹۶ از ۹	۱۴۰۳/۰۶/۱۳	NTS-NTS-WIN-002				

باشد، باید بطور شفاف قید شده باشد و در پرونده ارائه گردد، به علاوه، صاحب امتیاز موظف است روش تولید فرآورده تهیی و بسته بندی را بطور کامل و شفاف در اختیار متقاضی قرار داده باشد.

۲-۶- در مورد درخواست های مربوط به تمدید، تصحیح یا تعییر پروانه ساخت فرآورده تحت لیسانس که صدور پروانه اولیه آنها پیش از ابلاغ این شیوه نامه بوده است، رعایت کلیه بنده های شیوه نامه و ارائه مستندات مطابق با مفاد قید شده برای صدور اولیه پروانه ضروری است.

۳-۶- تعیین اولویت رسیدگی به درخواست صدور و تمدید پروانه تولید تحت لیسانس

۴-۳-۱- درخواست ثبت فرآورده تحت لیسانس از کشورهایی که فرآورده مذکور در آنها مشمول مقررات بررسی مستندات و ثبت و صدور مجوز پیش از ورود به بازار نمی شوند در اولویت بررسی قرار نخواهد داشت.

۴-۳-۲- درخواست ثبت تحت لیسانس فرآورده هایی که به پیش از ۳ کشور صادر شده باشند در اولویت بررسی قرار نخواهد داشت.

۴-۳-۳- درخواست ثبت تحت لیسانس فرآورده های طبیعی که واجد مستندات ارزیابی بالینی قوسط شرکت مبدأ باشند در اولویت بررسی قرار نخواهد داشت.

۴-۳-۴- درخواست ثبت تحت لیسانس فرآورده هایی که از فناوری پیشرفته در فرآوری و تولید بهره می برند در اولویت بررسی قرار نخواهد داشت.

۴-۳-۵- درخواست ثبت تحت لیسانس فرآورده هایی که در کشور مبدأ به صورت صرفاً صادراتی تولید می شوند در اولویت بررسی قرار نخواهد داشت.

۴-۳-۶- درخواست ثبت تحت لیسانس فرآورده هایی که در LOA مجوز صادرات فرآورده تولید شده تحت لیسانس به سایر کشورها را داشته باشند، در اولویت بررسی قرار نخواهد داشت.

۴-۴- تأیید نام تجاری فرآورده تحت لیسانس تابع خصوبات مربوطه در نسخه مؤثر شیوه نامه نام گذاری فرآورده های تحت نظر اداره است.  
تبصره ۱: در صورتی که نام فرآورده مبدأ با ضوابط جاری در اداره مغایرت داشته باشد یا بدليل سایر قوانین جاری در کشور امکن عرضه فرآورده با نام مذکور در بازار دارویی فراهم نباشد، متقاضی می تواند ضمن تفاهم با شرکت مبدأ و پیرو تأیید اداره کل نام تجاری دیگری را برای عرضه در بازار ایران برگزیند.

تبصره ۲: در صورتی که متقاضی، به منظور اقدام برای دریافت سند بهره برداری تحت لیسانس نام از اداره ثبت عالئه تجاری نیاز به دریافت تأییدیه از اداره کل داشته باشد، موضوع با ثبت درخواست متقاضی و ارائه LOA در کمیته بررسی نام اداره کل قابل ارزیابی خواهد بود.

۴-۵- مندرجات بسته بندی فرآورده تحت لیسانس تابع قوانین مندرج در نسخه مؤثر شیوه نامه مندرجات بسته بندی است.

## ۷- منابع

- مصادق ندارد.

## ۸- پیوست

- مصادق ندارد.