

شماره ۹۴۴

تاریخ مورخ ۲۷/۱۰/۶۶



جمهوری اسلامی ایران
مجلس شورای اسلامی

بسمه تعالی

اداره کل میراث شورای نگهبان
شماره ۹۰۵
تاریخ ۱۳۶۷/۴/۰۵

شورای محترم نگهبان

عطف به نامه‌های شماره ۱۰۱۳۶ مورخ ۶۶/۱۰/۲۴ و ۹۳۲۶ مورخ ۶۶/۷/۲۱ و پیرونامه‌های شماره ۳۲۷۴/ق مورخ ۶۶/۱۰/۲۲ و ۲۹۹۹۶۶/ق مورخ ۶۶/۷/۹

لایحه شماره ۸۷۴۵۰ مورخ ۱۳۶۵/۱/۲۰ دولت در خصوص اصلاح بعضی از مواد قانون مربوط به مقررات امور پزشکی و داروئی و مواد خوردنی و آشامیدنی مصوب ۱۳۳۴ که در جلسه علنی روز سه شنبه مورخ ۱۳۶۷/۱/۲۳ مجلس شورای اسلامی با اصلاحاتی بتصویب رسیده است در اجرای اصل نود و چهارم قانون اساسی جهت بررسی و اظهار نظر آن شورای محترم به پیوست ارسال می شود. / ن

رئیس مجلس شورای اسلامی

اکبر هاشمی

(Handwritten signature)



جمهوری اسلامی ایران
مجلس شورای اسلامی

شماره ۴۴۹۳-۵

تاریخ ۶/۲/۵۷

پوست

اداره کل پزشکی و داروشناسی
شماره ۹۰۵
تاریخ ۱۳۶۷/۲/۵

بسمه تعالی

لایحه اصلاح بعضی از مواد قانون مربوط به مقررات امور
پزشکی و داروشناسی و مواد خوردنی و آشامیدنی مصوب ۱۳۳۴

ماده ۱ - دو تبصره زیر به ماده یک اضافه میشود .

تبصره ۱ - برای هریک از وزارتخانهها و موسسات و شرکتهای دولتی و نهادهای انقلاب اسلامی بشرط داشتن مجوزهای قانونی توسط وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی با رعایت مقررات پروانه صادر خواهد شد .

تبصره ۲ - برای درمانگاهها و بیمارستانهای موضوع ماده ۱۰ قانون تشکیل وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی که به صورت خیریه درخواست تاسیس میشوند و به تشخیص و تایید وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی و پس از سپردن تعهد مبنی بر اینکه صرفا غیرانتفاعی بوده و ملتزم به رعایت تعرفههای خاص بر مبنای ضوابط مالی اداری و فنی مذکور در آئین نامه مصوب وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی گردند پروانه مخصوص صادر خواهد شد پروانه موسسات مذکور در صورت تخلف از تعهد راسا توسط وزارت بهداشت درمان و آموزش پزشکی لغو خواهد شد .

ماده ۲ - تبصره ۲ ماده پنج بنحویز اصلاح میشود (مصوب کمیسیون قضائی)

تبصره ۲ اصلاحی - هریک از متصدیان امور دارویی و یا داروخانهها که مبادرت به تبدیل تاریخ مصرف دارو یا افزایش قیمت رسمی و یا تخلف در نرخ گذاری نسخه برآیند با رعایت شرایط و امکانات خاطی و دفعات و مراتب جرم و مراتب تادیب به پرداخت جزای نقدی از ده هزار ریال تا یک میلیون ریال و یا به سه ماه حبس محکوم خواهند شد . چنانچه سوءاستفاد هبیش از یک میلیون ریال باشد جزای نقدی مرتکب د و برابر میزان سوءاستفاده خواهد بود .

ماده ۳ - تبصره زیر بعنوان تبصره ۳ به ماده ۵ اضافه میشود .

تبصره ۳ - ارائه داروی هم فرمول از نظر مواد موثره بجای داروی تجویز شده در نسخه پزشک دخل و تصرف یا تغییر در نسخه پزشکی محسوب نمیشود لکن ارائه داروی غیرهم فرمول از نظر مواد موثره بجای داروی تجویز شده در نسخه پزشک دخل و تصرف یا تغییر در نسخه پزشکی محسوب و قابل تعقیب است مرجع تشخیصی مواد موثره داروهای فوق الذکر وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی می باشد .



بسم الله تعالی

ماده ۴ - تبصره (۲۰۱) ماده ۶ بنحویز اصلاح و چهار تبصره بعنوان تبصره های ۳، ۴، ۵ و ۶ به ماده ۶ اضافه میشود.

تبصره ۱ - حداقل دوفرد از دارندگان مدارک علوم آزمایشگاهی بالینی با درجه دکترا یا پی - اچ - دی (در علوم آزمایشگاهی) یا تخصصی در رشته های .

۱ - بیوشیمی .

۲ - پاتوبیولوژی (قارچ شناسی یا میکرب شناسی یا انگل شناسی)

۳ - ایمنولوژی (ایمن شناسی یا سرم شناسی)

۴ - خون شناسی (هماتولوژی)

میتوانند اقدام به تصدی فنی آزمایشگاه گروهی در رشته مربوط به خود نمایند بدیهی است برای تصدی فنی آزمایشگاه تشخیص طبی عمومی مشارکت هر چهار رشته فوق ضروری می باشد .

تبصره ۲ - افرادی که دارای دکترای گروه پزشکی در رشته های پزشکی ، داروسازی دامپزشکی بوده و مدرک آنها مورد تأیید وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی می باشد و دارای تخصص در یک رشته آزمایشگاهی یا افرادی که دارای پی . اچ . دی در یکی از رشته های علوم آزمایشگاهی بالینی بوده و فاقد تخصص در بقیه رشته های آزمایشگاهی بالینی هستند رشته های کمبود را در کلاسهای کهدر دانشگاه علوم پزشکی تهران یا سایر دانشگاه های علوم پزشکی که امکان دارند میگذرانند و پس از انجام کارآموزی بیمارستانی و قبول شدن در آزمون تخصصی مجاز به تصدی فنی آزمایشگاه تشخیص طبی خواهند بود . آئین نامه کلاسها و کارآموزی و نحوه تأمین بودجه آن را وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی معین میکند .

تبصره ۳ - دارندگان مدارک تحصیلی ذکر شده در تبصره یک در مورد رشته های محدود نظیر ویروس شناسی یا هورمون شناسی یا تصویب کمیسیون قانونی آزمایشگاهها میتوانند اقدام به تصدی فنی آزمایشگاه تک رشته ای مربوط نمایند .

تبصره ۴ - در شهرستانهایی که منصدی فنی آزمایشگاه گروهی به علت عدم حضور افراد ذکر شده در این قانون موجود نباشد طبق مقررات میتوانند (فقط برای همان رشته مورد درخواست) اجازه تصدی فنی آزمایشگاه تک رشته ای دریافت نمایند .

تبصره ۵ - برای تصدی فنی آزمایشگاه آسیب شناسی تشریحی متقاضی باید علاوه بر داشتن دکترا در پزشکی دارای دیپلم تخصصی در رشته مپور باشد ضمناً کسانیکه دارای مدرک تحصیلی مشترک رشته علوم آزمایشگاهی بالینی و آسیب شناسی می باشند می توانند مستقلاً برای تصدی فنی آزمایشگاه در رشته های تخصصی اقدام نمایند .

تبصره ۶ - وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی موظف است لیست آزمایشاتی که هر یک از متخصصین شاغل در آزمایشگاه تشخیص طبی صلاحیت انجام آن را دارند به تفکیک مشخص نموده و متخصصین مذکور در صورتیکه مبادرت به انجام آزمایشاتی نمایند



بسمه تعالی

که در صلاحیت آنها نباشد متخلف محسوب می شوند و دادگاه به مجازات مذکور در تبصره ۲ ماده ۵ علیه آنها رای میدهد .

ماده ۵ - عنوان فصل چهارم از " داروهای اختصاصی " به شرایط ساخت و ورود دارو و فرآورده های بیولوژیک و فرآورده های آزمایشگاهی تبدیل میشود .

ماده ۶ - تبصره ماده ۱۳ به تبصره یک تبدیل و ۴ تبصره دیگر بعنوان تبصره های ۲ و ۳ و ۴ و ۵ بماند اضافه میشود .

تبصره ۲ - عنوان داروهای ژنریک به داروهای اطلاق میشود که بانام شیمیائی یا عمومی (غیر اختصاصی) که توسط وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی تایید میگردد نامیده شوند .

تبصره ۳ - داروهای گیاهی به فرآورده های اطلاق میشود که در تهیه و ترکیب آنها کلا یا اکثر آن ، از اجزاء و یا عصاره های گیاهی استفاده شده باشد ، تشخیص داروی گیاهی تایید اثر درمانی و تعیین یا تایید نام آن با وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی است .

تبصره ۴ - فرآورده های بیولوژیک به موادی اطلاق میشود که دارای منشأ انسانی یا حیوانی بوده که برای تشخیص و پیشگیری و یا درمان بیماریها بکار میرود ، تعیین نوع فرآورده های مذکور بعهده وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی میباشد .

تبصره ۵ - فعالیت افراد موسسات و نمایندگی های شرکتهای دارویی و تجهیزات و ملزومات پزشکی ، دندانپزشکی مشمول آئین نامهای خواهد بود که حداکثر ظرف مدت سه ماه تهیه و بتصویب وزیر بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی برسد .

ماده ۷ - ماده ۱۴ بنحویزیر اصلاح میشود .

الف - ماده ۱۴ - ورود هر نوع فرآورده بیولوژیک (نظیر سرم و واکسن و فرآورده های آزمایشگاهی و مواد غذایی اطفال و هر نوع دارو و مواد اولیه دارویی و بسته بندی دارویی و قطعات و ماشین آلات مربوط به شکل و عنوان از خارج از کشور توسط بخش خصوصی و یا دولتی و نیز ترخیص آنها از گمرک و همچنین ساخت هر نوع دارو یا فرآورده بیولوژیک و عرضه و فروش آنها در داخل کشور و یا صدور آن به خارج از کشور مستلزم اجازه قبلی از وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی و اخذ پروانه و یا مجوز لازم میباشد .

ب - تبصره ماده ۱۴ با اصلاح به تبصره یک تبدیل و ۶ تبصره دیگر به آن اضافه میشود .



تعالیه

تبصره یک اصلاحی - اعتبار پروانه ورود یا ساخت اقلام مذکور در این ماده ۴ سال است ، تقاضای تجدید پروانه باید شش ماه قبل از انقضاء مدت بعمل آید چنانچه در طول مدت اعتبار پروانه ورود یا ساخت ، وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی ورود و یا تولید دارویی را غیرلازم و یا مضر به سلامت جامعه تشخیص دهد موظف است پروانه مربوطه را با رای کمیسیون مذکور در ماده ۲۰ این قانون لغو نماید و میزان ورود و یا ساخت هریک از فرآورده‌های مذکور نیز منوط به موافقت قبلی وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی است .

تبصره ۲ - ساخت و یا ورود هر نوع مواد و ملزومات مصرفی و تجهیزات پزشکی و دندانپزشکی و یا مواد اولیه و بسته‌بندی آنها که لیست آن از طرف وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی اعلام میگردد باید با اجازه قبلی و موافقت وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی انجام گیرد ، ترخیص اقلام مذکور از گمرک نیز باید با کسب اجازه از وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی باشد .

تبصره ۳ - شرکت‌های توزیع کنندگان انواع دارو و مواد بیولوژیک اعم از دولتی و غیردولتی و خصوصی باید از وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی پروانه تاسیس اخذ نموده و با معرفی مسوول فنی واجد شرایط که صلاحیت آنها به تصویب کمیسیون قانونی مربوط در ماده ۲۰ این قانون خواهد رسید بر اساس آئین نامه مصوب وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی اقدام به توزیع دارو و مواد بیولوژیک در سطح کشور بنماید .

شرایط صلاحیت مسوول فنی مذکور در این تبصره عبارتند از :

۱ - داشتن دانشنامه دکترای داروسازی .

۲ - نداشتن سوء پیشینه کیفری موثر .

۳ - عدم اشتغال به فساد در حرفه مربوطه .

تبصره ۴ - (مصوب کمیسیون قضائی) چنانچه شرکت‌های توزیع کنندگان داروهای فاسد یا داروهای با تاریخ مصرف کوتاه و یا منقضی شده که مخالف آئین نامه مصوب وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی باشد توزیع نمایند و یا دارویی را بیش از قیمت رسمی بفروش برسانند یا رعایت شرایط و امکانات خاطی و دفعات و مراتب جرم و مراتب تادیب شرکت مربوطه علاوه بر جبران خسارات وارده به پرداخت جریمه نقدی از یکصد هزار ریال تا یک میلیون ریال محکوم و پروانه مسوول فنی با توجه به رای کمیسیون قانونی مربوطه از یک تا شش ماه بحالت تعلیق در خواهد آمد .

تبصره ۵ - معرفی و ارائه اطلاعات علمی داروها و مواد بیولوژیک در سطح کشور با اجازه وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی خواهد بود . آئین نامه اجرائی مربوط



تعالی

بتصویب وزیر بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی خواهد رسید . متخلف بارعایت شرایط و امکانات خاطی و دفعات و مراتب جرم و مراتب تادیب به پرداخت جزای نقدی از یکصد هزار تا ده میلیون ریال محکوم خواهد گردید .

تبصره ۶ - وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی مکلف است تقاضای افراد یا موسساتی که داروی جدیدی را کشف یا ابداع می نمایند از طریق کمیسیون ساخت و ورود موضوع ماده ۲۰ این قانون رسیدگی و در صورت تأیید و ضرورت تولید و ارائه آن بارعایت سایر مقررات پروانه لازم را صادر نماید کمیسیون مذکور و وزارت مزبور موظف به حفظ فرمول و اطلاعات داروی کشف شده از طرف متقاضی می باشد و اطلاعات مزبور فقط با اجازه کتبی متقاضی قابل انتقال به غیر می باشد .

تبصره ۷ - داروساز مسوول فنی داروخانه میتواند داروهای دستوری تجویز شده در نسخه پزشک را بسازد و نیز داروی جالینوسی را با توجه به امکانات و شرایط لازم در داروخانه برای فرآورده هایی که ساخت آنها از طرف وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی در داروخانه مجاز است بسازد . فهرست داروهای جالینوسی باید از طرف وزارت مذکور اعلام گردد .

ماده ۸ - ماده ۱۵ بنحو زیر اصلاح میشود (مصوب کمیسیون قضائی)

ماده ۱۵ اصلاحی - کسانی که بدون اجازه وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی مواد دارویی و یا فرآورده های بیولوژیک مندرج در ماده ۱۴ را وارد نمایند و یا در داخل کشور بسازند بارعایت شرایط و امکانات خاطی و دفعات و مراتب جرم و مراتب تادیب به حکم دادگاه مواد مذکور بمنفع وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی ضبط و در صورت لزوم معدوم و مرتکبین در مرحله اول به جزای نقدی از ۵۰ هزار تا ۵ میلیون ریال و در مرحله دوم از ۵ میلیون ریال تا ۱۰ میلیون ریال و در صورت تکرار علاوه بر لغو پروانه به حداکثر مجازات نقدی در مرحله دوم محکوم خواهد شد . (چنانچه وارد کننده یا تولید کننده غیر مجاز موسسه یا شرکت باشد) بارعایت شرایط و امکانات خاطی و دفعات و مراتب جرم و مراتب تادیب علاوه بر ضبط مواد به حکم دادگاه و در صورت لزوم معدوم نمودن آنها مدیرعامل موسسه یا شرکت در مرحله اول به جزای نقدی از ۵ میلیون تا ۱۰ میلیون ریال و در مرحله دوم از ۱۰ تا ۱۵ میلیون ریال و در صورت تکرار علاوه بر حداکثر مجازات نقدی در مرحله دوم به حبس از سه ماه تا شش ماه محکوم خواهد شد .

ماده ۹ - ماده ۱۶ بنحو زیر اصلاح میشود .

ماده ۱۶ اصلاحی - سازندگان داروها و مواد بیولوژیک موضوع این فصل پس از



بِسْمِ اللَّهِ الرَّحْمَنِ الرَّحِيمِ

تحصیل پروانه حق ندارند فرمول و ترکیب و شکل و وابسته بندی دارو یا فرآورد بیولوژیک خود را قبل از کسب اجازه مجدد از وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی تغییر داده و یا دخل و تصرف در آن نمایند. در صورت ارتکاب بحسب مورد به مجازات مذکور در ماده ۱۵ محکوم خواهند شد.

ماده ۱۰ - ماده ۱۷ بنحویزیر اصلاح میشود.

ماده ۱۷ اصلاحی - کسانیکه متقاضی تاسیس واحدهای تولید دارو و مواد بیولوژیک هستند باید شرایط زیر را دارا باشند.

۱ - داشتن مجوز از وزارتخانه های صنایع و بهداشت، درمان و آموزش پزشکی.

۲ - نداشتن سوء پیشینه کیفری موثر.

۳ - معرفی متصدی فنی واجد شرایط زیر هنگام بهره برداری.

الف - داشتن دانشنامه دکترا یا دیپلم عالی داروسازی.

ب - داشتن پروانه داروسازی برای کشور جمهوری اسلامی ایران.

ج - نداشتن سوء پیشینه کیفری موثر.

د - اخذ تایید صلاحیت از کمیسیون قانونی ساخت و ورود ماده ۲۰ این قانون.

ماده ۱۱ - ماده ۲۰ بنحویزیر اصلاح میشود.

الف - ماده ۲۰ اصلاحی - بمنظور رسیدگی به صلاحیت کسانیکه میخواهند در موسسات پزشکی و داروسازی مصرح در ماده یکم عهده دار مسولیت فنی گردند و با تقاضای صدور یکی از پروانه های مربوط به این قانون را بنمایند و رسیدگی به صلاحیت ورود و ساخت هر نوع دارو و مواد بیولوژیک، کمیسیونهایی بنام کمیسیونهای تشخیص مرکب از اعضاء زیر در وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی به ریاست معاون ذیربط وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی برحسب رشته تشکیل میگردد و رای اکثریت قطعی خواهد بود.

ب - بند یک و ۲ و ۳ ماده ۲۰ بشرح زیر اصلاح و بند ۵ حذف میگردد.

بندیک اصلاحی - برای کلیه امور پزشکی از اعضاء هیات علمی دانشکده های پزشکی

یک نفر متخصص داخلی و یک نفر متخصص جراحی و یک نفر متخصص رشته ای که موضوع

در آن کمیسیون مطرح است به انتخاب و معرفی وزیر بهداشت، درمان و آموزش پزشکی و

یک نفر پزشک به انتخاب رئیس نظام پزشکی و یک نفر از پزشکان آزاد به دعوت وزارت

بهداشت، درمان و آموزش پزشکی.



تعالی

- بند ۲ اصلاحی - برای ساخت و ورود هرنوع دارو و مواد بیولوژیک .
- یک نفر داروشناس (فارماکولوژیست) از یکی از مراکز علمی به دعوت وزیر بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی .
- دونفر از اعضای هیات علمی دانشکده های داروسازی به انتخاب اعضای هیات علمی دانشکده های داروسازی . در صورت انتخاب اعضای هیات علمی از شهرستانها بجای هریک ، یک نفر علی البدل از دانشگاه های علوم پزشکی مرکز انتخاب میشود که در غیاب عضو اصلی حق رای خواهد داشت .
- یک نفر دکتر داروساز شاغل در صنعت داروسازی ، یا یک نفر متخصص در مواد بیولوژیک و یا یک نفر گیاهشناس برحسب مورد به دعوت وزیر بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی .
- یک نفر از اعضای هیات علمی دانشکده های پزشکی برحسب مورد به انتخاب هیات علمی دانشکده های پزشکی در صورت انتخاب اعضای هیات علمی از شهرستانها بجای هریک ، یک نفر علی البدل از دانشگاه های علوم پزشکی مرکز انتخاب میشود که در غیاب عضو اصلی حق رای خواهد داشت .
- مدیرعامل شرکت سهامی دارویی کشور .
- مدیرکل آزمایشگاه های کنترل وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی .
- مدیرکل امور دارویی وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی .
- بند ۳ اصلاحی - برای امور مربوط به داروخانه ها و شرکت های توزیع کننده دارو .
- مدیرکل امور دارویی وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی .
- مدیرعامل شرکت سهامی دارویی کشور .
- یک نفر داروساز ذیصلاح از شرکتهای توزیع کننده دارو به دعوت وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی .
- یک نفر داروساز آزاد برحسب مورد به دعوت وزیر بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی .
- ج - تبصره های زیر بعنوان تبصره ۳ و ۴ به ماده ۲۰ اضافه میشود .
- تبصره ۳ - قیمت گذاری هرنوع دارو و مواد بیولوژیک ساخت داخل کشور یا وارداتی توسط کمیسیونی مرکب از اعضای زیر تعیین میگردد .
- معاونت امور دارویی وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی .
- مدیرعامل شرکت سهامی دارویی کشور .
- یک نفر داروساز در صنعت داروسازی یا یک نفر متخصص در مواد بیولوژیک و یا یک



جمهوری اسلامی ایران

مجلس شورای اسلامی

شماره ۴۴۹۴-۵

تاریخ ۳۰/۲/۷۷

پوست

بسم الله تعالی

نفر گیاهشناس برحسب مورد به دعوت وزیر بهداشت، درمان و آموزش پزشکی .
 - یک نفر نماینده وزارت بازرگانی به معرفی وزارت مذکور .
 - مدیرکل امور دارویی وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی .
 تبصره ۴ - در صورتیکه موسسات مذکور در این قانون و همچنین موسسین آنها از ضوابط و مقررات و نرخهای مصوب وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی، مذکور در آئیننامههای مربوط تخطی نمایند و یا فاقد صلاحیت‌های مربوط تشخیص داده شوند وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی مکلف است موضوع را در محاکم قضائی مطرح نماید . دادگاه پس از بررسی در صورت ثبوت تخلف با رعایت شرایط و امکانات خاصی و دفعات و مراتب جرم و مراتب تادیب پروانه تاسیس یا پروانه مسوولان فنی را موقتا یا بطور دائم لغو می‌نماید .

ماده ۱۲ - چنانچه متهم برای اولین بار مرتکب یکی از اعمال مذکور در موارد فوق شده باشد و دادستان در موارد غیرمهم تشخیص دهد با عطف یا توبیخ یا تهدید یا اخذ تعهد، تادیب خواهد شد، با اعمال یکی از موارد تادیب فوق، پرونده‌ها با ایگانی می‌نماید دادگاه نیز در صورت طرح پرونده در دادگاه حق اعمال مراتب بالا را به تشخیص خود دارد . لایحه قانونی فوق مشتمل بر دوازده ماده در جلسه علنی روز سه‌شنبه بیست و سوم فروردین ماه یکهزار و سیصد و شصت و هفت بتصویب مجلس شورای اسلامی رسیده است . / ن

رئیس مجلس شورای اسلامی

اکبر هاشمی

۲۷