



جمهوری اسلامی ایران

مجلس شورای اسلامی

شماره ۹۴۴۶۷

تاریخ ۱۳۹۰/۰۲/۲۰

اوازه‌گوی پیرمانه شورای نگهبان

شماره ۹۰۵

تاریخ ۱۳۹۰/۰۲/۲۰

بررسی‌گرانی

شورای محترم نگهبان

عطف به نامه‌های شماره ۱۰۱۳۶ مورخ ۱۰/۲۴/۶۶ و ۹۳۲۶ مورخ
۶۶/۲/۲۱ و پیرونامه‌های شماره ۳۲۷۴/ق مورخ ۱۰/۲۲/۹۹۹۶ و ۱۰/۲۲/۹۹۹۶ مورخ
۶۶/۲/۹.

لایحه شماره ۸۷۴۵۰ مورخ ۱۳۶۵/۱/۲۰ دولت درخصوص اصلاح
بعضی از مواد قانون مربوط به مقررات امور پزشکی و داروئی و مواد
خوردنی و آشامیدنی مصوب ۱۳۳۴ که در جلسه علنی روز سه‌شنبه 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 می‌شود.

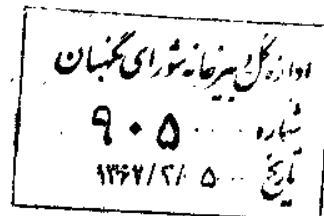
رئیس مجلس شورای اسلامی

اکبر هاشمی

شماره ۲۰۰۹۴

تاریخ عمر لارکام

۱۰۷



١٦

لایحه اصلاح بعضی از مواد قانون مربوط به مقررات امور پزشکی و داروئی و مواد خودرنی و آشاییدنی مصوب ۱۳۴

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 پژوهشکم، بارگاهیت مقررات پروانه صادر خواهد شد.

تبصره ۶ - نهایی درمانگاهها و بیمارستانهای موضوع ماده ۱۵ قانون تشکیل وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی که به صورت خیریه درخواست تاسیس میشوند و به مشخصیں و نتایج وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی و پس از سپردن تعهدمنی برای نکم صرف اغیرانتفاعی بوده و ملتزم به رعایت تعریفهای خاص برمنای ضوابط مالی اداری و فنی مذکور در آثین نامه مصوب وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی گردند پروانه مخصوص صادر خواهد شد پروانه موسسات مذکور در صورت تخلف از تعهد را اسا توسط وزارت بهداشت درمان و آموزش پزشکی لغو خواهد شد.

ماده ۲ - تبصره ۲ ماد پنجم بنه وزیر اصلاح میشود (مصوب کمیسیون قضائی)

تبصره ۲ اصلاحی - هریک از متصدیان امور دارویی ویا داروخانهها که مباررت به تبدیل تاریخ مصرف دارو یا افزایش قیمت رسمی و یا تخلف در ترخ گذاری نسخه برآیند بارعایت شرایط و امکانات خاطی و دفعات و مراتب جرم و مراتب تادیب یمهدراخت جزای نقدی از ده هزار ریال تا یک میلیون ریال و یا به سه ماه محبوب حکوم خواهد شد . چنانچه مسوء استفاده میباشد از یک میلیون ریال باشد جزای نقدی مرتكب د و برآبرمیزان سو استفاده خواهد بود .

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

تیصره 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 وقابل تعقیب است مرجع تشخیصی مواد موثره داروهای فوق الذکر وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی میباشد.



جمهوری اسلامی ایران

مجلس شورای اسلامی

شماره

تاریخ

پیوست

- ۶ -

تعالیٰ بِسْمِ

ماده ۴ - تبصره (۲۱) ماده عینحوزه اصلاح و چهار تبصره بعنوان تبصره های ۳، ۴، ۵ و ۶ به ماده ع اضافه می شود.

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

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

۳ - ایمنولوژی (ایمن شناسی یا سرم شناسی)

۴ - خون شناسی (هماتولوژی)

میتوانند اقدام به تصدی فنی آزمایشگاه گروهی در رشته هر بوط بهمود تعایند بدیهی است برای تصدی فنی آزمایشگاه تشخیص طبی عمومی مشارکت هر چهار رشته فوق ضروری می باشد .

تبصره ۲ - افرادی که دارای دکترا ی 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 با افرادی که دارای پی - اچ - دی دریکی از رشته های علوم آزمایشگاهی بالینی بوده و قادر تخصص در یکی رشته های آزمایشگاهی بالینی هستند رشته های کبد و رادر کلاس هایی که در 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 ب متخصص فنی آزمایشگاه تشخیص طبی خواهند بود . آئین نامه کلاس ها 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 همرومن شناسی با تصویب کمیسیون قانونی آزمایشگاه ها میتوانند اقدام به تصدی فنی آزمایشگاه تک رشته های مربوط نمایند .

تبصره ۴ - در شهرستان های که متصدی فنی آزمایشگاه گروهی بعلت 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 های دریافت نمایند .

تبصره ۵ - برای تصدی فنی آزمایشگاه آسیب شناسی تشریحی مقاضی باید علاوه بر داشتن دکترا در پزشکی دارای دیپلم تخصصی در رشته هر بور باشد ضمناً کسانی که دارای مدرک تحصیلی مشترک رشته علوم آزمایشگاهی بالینی و آسیب شناسی می باشند می توانند مستقلابرا 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 بمتفکیک مشخص نموده و متخصصین مذکور در صورتیکه مباردت به انجام آزمایشاتی نمایند



تعالیٰ بسم

که در صلاحیت آنها نباشد متخلف محسوب می‌شوند و دادگاه 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 فرآوردهای بیولوژیک و فرآوردهای آزمایشگاهی تبدیل می‌شود .

ماده ۶ – تبصره ماده ۱۳ به تبصره یک تبدیل و تبصره دیگر عنوان تبصره‌های ۲ و ۳ و ۴ و ۵ بمان اضافه می‌شود .

تبصره ۲ – عنوان داروهای زنریک به داروهایی اطلاق می‌شود که بانام شیمیائی یا عمومی (غیراختصاصی) که توسط وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی تایید می‌گردند نامیده شوند .

تبصره ۳ – داروهای گیاهی به فرآوردهایی اطلاق می‌شود که در تهیه و ترکیب آنها کلا یا اکثر آن، از اجزاء و یا عصاره‌های 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 – فرآوردهای بیولوژیک به موادی اطلاق می‌شود که دارای منشاء انسانی یا حیوانی بود که برای تشخیص و پیشگیری و یا درمان بیماریها بکار می‌رود ، تعیین نوع فرآوردهای مذکور بهدهد و وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی می‌پاشد .

تبصره ۵ – فعالیت افراد موسسات و نهادهای شرکتهای دارویی و تجهیزات و ملزمات پزشکی ، دندانپزشکی مشمول آئین نامهای خواهد بود که حداقل ظرف مدت سه ماه تهیه و بتصویب وزیر بهداشت، درمان و آموزش پزشکی برسد .

ماده ۷ – ماده ۱۴ بنحو زیر اصلاح می‌شود .

الف – ماده ۱۴ – ورود هر نوع فرآورده بیولوژیک (نظری سرم و واکسن و فرآوردهای آزمایشگاهی و مواد غذائی اطفال و هر نوع دارو و مواد اولیه دارویی و مستحبندهای دارویی و قطعات و ماشین‌آلات مربوط به رشکل 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 بادور آن به خارج از کشور مستلزم اجازه قبلی از وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی و اخذ پروانه‌های مجوز لازم می‌پاشد .

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



تعارف

- ۴ -

پیوست

شماره

تاریخ

تبصره یک اصلاحی - اعتبار پروانه ورود یا ساخت اقلام مذکور در این ماده ۴ سال است، تقاضای تجدید پروانه باید شش ماه قبل از انقضای 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 ویامضر به سلامت جامعه تشخیص دهد موظف است پروانه مربوطه را با رای کمیسیون مذکور در ماده ۲۵ این قانون لغو نماید و میزان ورود ویاساخت هریک از فرآوردهای مذکور نیز منوط به موافقت قبلی وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی است.

تبصره ۲ - ساخت ویاورود هر نوع مواد و ملزومات مصرفی و تجهیزات پزشکی و دندانپزشکی ویامواد اولیه و مستحبنی 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 وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی باشد.

تبصره ۳ - شرکت‌های توزیع کنندگان نوع 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 مسؤول فنی و اجدشار ایط که صلاحیت آنها بمحض تهییب کمیسیون قانونی مربوط در ماده ۲۵ 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 مسؤول فنی مذکور در این تبصره عبارتند از:

۱ - داشتن دانشنامه دکترای داروسازی.

۲ - داشتن سوپریوریتی کیفری موثر.

۳ - عدم اشتهرار به فساد در حرفه مربوطه.

تبصره ۴ - (تصویب کمیسیون قضائی) چنانچه شرکتهای توزیع کننده 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 بدارویی را بیش از قیمت رسمی بفروش برسانند با رعایت شرایط و امکانات خاطی و دفعات و مراتب جرم و مراتب تأدیب شرکت مربوطه علاوه بر جبران خسارات واردہ به پرداخت جریمه‌نقدی از یکصد هزار ریال تا یک میلیون ریال محکوم و پروانه مسؤول فنی با توجه به رای کمیسیون قانونی مربوطه از پکن‌ناشی‌ها بحال تعلیق درخواهد آمد.

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



جمهوری اسلامی ایران

مجلس شورای اسلامی

- ۵ -

تعالیٰ پیغمبر

بتصویب وزیر بهداشت، درمان و آموزش پزشکی خواهد رسید. متفلف بار عایت 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 مكلف است تقاضای افراد با موسساتی که دارویی جدیدی را کشف یا ابداع می‌نمایند از طریق کمیسیون ساخت و ورود موضوع ماده ۲۰ این قانون رسیدگی و در صورت تایید و ضرورت تولید وارائه آن بار عایت سایر مقررات پروانه لازم را حاصل نماید کمیسیون مذکور و وزارت مذبور موظف به حفظ فرمول و اطلاعات دارویی کشف شده از طرف مقاضی می‌باشد و اطلاعات مذبور فقط با اجازه کتبی مقاضی قابل انتقال بهغیر می‌باشد.

تبصره ۷ - داروساز مسؤول فنی داروخانه میتواند داروهای دستوری تجویز شده در نسخه پژوهش را بسازد و نیز دارویی جالینوسی را با توجه به امکانات و شرایط لازم در داروخانه برای فرآوردهایی 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 ب نحو زیر اصلاح میشود (مصوب کمیسیون قضائی)

ماده ۱۵ اصلاحی - کسانیکه بدون اجازه وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی مواد دارویی و یافراوردهای بیولوژیک مندرج در ماده ۱۴ را اورد نمایند و یار دادگاه بسازند بار عایت شرایط و امکانات خاطی و دفعات و مراتب جرم و مراتب تادیب به حکم دادگاه مواد مذکور بهمنفع وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی ضبط و در صورت لزوم معدوم و مرتكبین در مرحله اول بجزای 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 لغویروانیه حداقل مجازات نقدی در مرحله دوم محکوم خواهد شد. (چنانچه موارد کننده پاتولید کننده غیر مجاز موسسه یا شرکت باشد) بار عایت 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 مدیر عامل موسسه یا شرکت در مرحله اول بجزای نقدی از ۵ میلیون تا ۱۰ میلیون ریال و در مرحله دوم از ۱۰ تا ۱۵ میلیون ریال و در صورت تکرار علاوه بر حداقل مجازات نقدی مرحله دوم به حبس از سه ماه تا شش ماه محکوم خواهد شد.

ماده ۹ - ماده ۱۶ ب نحو زیر اصلاح میشود.

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

تعالیٰ پسند

تحصیل پروانه حق ندارند فرمول و ترکیب و شکل و یا استمبلنده دارو یا فرآورده 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 محاکوم خواهند شد.

ماده ۱۵ - ماده ۱۷ بمنحو زیر اصلاح میشود.

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

- ۱ - داشتن مجوز از وزارت خانه‌های صنایع و بهداشت، درمان و آموزش پزشکی.
 - ۲ - نداشتن سوئی پیشینه کیفری موثر.
 - ۳ - معرفی متصدی فنی و اجدشارایط زیر هنگام بهره‌برداری.
- الف - داشتن دانشنایه دکترا یا دیپلم عالی داروسازی.
- ب - داشتن پروانه داروسازی برای کشور جمهوری اسلامی ایران.
- ج - نداشتن سوئی پیشینه کیفری موثر.
- د - اخذ تایید صلاحیت از کمیسیون قانونی ساخت و ورود ماده ۲۵ این قانون.

ماده ۱۱ - ماده ۲۰ بمنحو زیر اصلاح میشود.

الف - ماده ۲۰ اصلاحی - بمنظور رسیدگی به صلاحیت کسانیکه میخواهند در موسسات پزشکی و داروسازی مصرح در ماده یکم عهد دار مسؤولیت فنی گردند و باتفاق ای صدور یکی از پروانه‌های مربوط به این قانون را بنمایند و رسیدگی به صلاحیت ورود و ساخت هر نوع دارو و مواد بیولوژیک، کمیسیونهای بنام کمیسیونهای تشخیص مرکب از اعضاء زیر در وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی به ریاست معافون ذیربسط وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی بر حسب رشتہ تشكیل 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 هیأت علمی دانشکده‌های پزشکی یک نفر متخصص داخلی و یک نفر متخصص جراحی و یک نفر متخصص رشته‌ای که موضوع در آن کمیسیون مطرح است بمان تاختاب و معرفی وزیر بهداشت، درمان و آموزش پزشکی و یک نفر پزشک بمان تاختاب و تیس نظام پزشکی و یک نفر از پزشکان آزاد به دعوت وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی.



تعالیٰ بسم

شماره

تاریخ

پیوست

- بند ۲ اصلاحی - برای ساخت و ورود هرنوع دارو و مواد بیولوژیک .
- یک نفر داروشناس (فارماکولوژیست) از یکی از مراکز علمی بهمدعوت وزیر بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی .
- دونفر از اعضای هیات علمی دانشکده‌های داروسازی به انتخاب اعضای هیات علمی دانشکده‌های داروسازی . در صورت انتخاب اعضای هیات علمی از شهرستانها بجای هریک ، یک نفر علی‌البدل از دانشگاه‌های علوم پزشکی مرکزان انتخاب می‌شود کمتر 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 بهمدعوتنام وزیر بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی .
- یک نفر از اعضا هیات علمی دانشکده‌های پزشکی بر حسب مورد بهمانتخاب هیات علمی دانشکده‌های پزشکی در صورت انتخاب اعضای هیات علمی از شهرستانها بجای هریک ، یعنی نفر علی‌البدل از دانشگاه‌های علوم پزشکی مرکز انتخاب می‌شود که در غیاب عضو اصلی حق رای خواهد داشت .
- مدیر عامل شرکت سهامی دارویی کشور .
- مدیر کل آزمایشگاه‌های کنترل وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی .
- مدیر کل امور دارویی وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی .
- بند ۳ اصلاحی - برای امور مربوط به داروخانه‌ها و شرکتهای توزیع کنندگان دارو .
- مدیر کل امور دارویی وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی .
- مدیر عامل شرکت سهامی دارویی کشور .
- یک نفر داروساز ذیصلاح از شرکتهای توزیع کنندگان دارو بهمدعوتنام وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی .
- یک نفر داروساز آزاد برحسب مورد بهمدعوتنام وزیر بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی .
- ج - تبصره‌های زیر بعنوان تبصره ۳ و ۴ به ماده ۲۵ اضافه می‌شود .
- تبصره ۳ - قیمت‌گذاری هرنوع دارو و مواد بیولوژیک ساخت داخل کشور یاوارداداتی توسط کمیسیونی مرکب از اعضاء زیر تعیین می‌گردد .
- معاونت امور دارویی وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی .
- مدیر عامل 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 ۵۵۹۴

تاریخ ۲۷ مرداد

پیوست

-۸-

تعالیٰ پیمان

نفر کیا مشناس برحسب مورد بمدعاوت وزیر بهداشت، درمان و آموزش پزشکی .

- یک نفر نماینده وزارت بازرگانی بهمعرفی وزارت مذکور .

- مدیرکل امور دارویی وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی .

تهصره ۴ - در صورتیکه موسسات مذکور در این قانون و همچنین موسسین آنها از ضوابط و مقررات و نزخهای مصوب وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی، مذکور در آئین نامهای مربوط تخطی نمایند و یا فاقد صلاحیت‌های مربوط تشخصیس داده شوند وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی مکلف است موضوع را در محکم قضائی مطرح نماید . دادگاه پس از بررسی در صورت ثبوت تخلف بار عایت شرایط و امکانات خاطی و دفعات و مراتب جرم و مراتب تادیب پروانه تاسیس با پروانه مسوولان فنی را موقتاً با 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 غیر ممکن تشخیص دهد با وعظ یا توبیخ یا تهدید یا اخذ تعهد، تادیب خواهد شد، با اعمال یکی از موارد تادیب فوق، پرونده را بایکانی می‌نماید دادگاه نیز در صورت طرح پرونده در دادگاه حق اعمال مراتب بالاراب تشخیص خود دارد . لایحه قانونی فوق مشتمل بر دوازده ماده در جلسه علنی روز سه شنبه بیست و سوم فروردین ماه یکهزار و سیصد و شصت و هفت بصویب مجلس شورای اسلامی رسیده است . ن

رئیس مجلس شورای اسلامی

اکبر هاشمی

۱۷