

بسمه تعالیٰ

مجلس شورای اسلامی

دوره دوم - سال دوم

۱۳۶۵ - ۱۳۶۶

شماره ترتیب چاپ ۱۰۷۹

شماره دفتر ثبت ۳۵۵

شماره ۸۷۴۵۰

تاریخ ۱۳۶۵/۱/۲۰

برادرگرامی حجت‌الاسلام‌والملعمن آقای‌هاشمی‌رفسنجانی

ریاست محترم مجلس شورای اسلامی

لایحه اصلاح بعضی از مواد قانون مربوط به مقررات امور پزشکی و دارویی و مواد خودرنی و آشامیدنی مصوب ۱۳۳۴ که بنای پیشنهاد شماره ۲۴۵۴ مورخ ۱۱/۱۲/۱۳۶۴ وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی در جلسه مورخ ۱۳۶۴/۱۲/۱۸ هیات وزیران به تصویب رسیده است به پیوست تقدیم و تقاضای تصویب آنرا دارد.

نخست وزیر  
میرحسین موسوی

منتظر وفع نارسانیهای قانون مربوط به مقررات امور پزشکی و دارویی و مواد خودرنی و آشامیدنی مصوب سال ۱۳۳۴ در زمینه امور دارویی با توجه به مقتضیات کشور و اجرای طرح زندگی (حذف نامهای تجاری دارو) و همچنین برای رسیدگی به تخلفات شاغلین امور پزشکی و موسسات پزشکی که از مقررات قانونی تخلف مینمایند لایحه زیر تقدیم میگردد.

لایحه اصلاح بعضی از مواد قانون مربوط به مقررات امور پزشکی و دارویی و مواد خودرنی و آشامیدنی مصوب ۱۳۳۴

۱ - سه تبصره زیر به ماده یک اضافه میشود.

تبصره ۱ - پروانه تاسیس هریک از موسسات مصروف در این ماده به تشخیص وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی به کسانی که صلاحیت علمی و فنی لازم در رشتمربوط به آن موسسه پزشکی را داشته باشد داده خواهد شد.

تبصره ۲ - برای هریک از وزارتاخانهها و موسسات و شرکتهای دولتی و نهادهای انقلاب اسلامی بشرط داشتن مجوزهای قانونی و به تشخیص وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی پروانه لازم صادر خواهد شد.

تبصره ۳ - برای درمانگاهها و بیمارستانهای موضوع ماده ۱۰ قانون تشکیل وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی که بصورت خیریه در خواست تاسیس میشوند به تشخیص و تایید وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی و پس از سپردن تعهد مبنی بر اینکه صرف غیر انتفاعی بوده و ملتزم به رعایت تعرفه‌های خاص برمبنای 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 راساً توسعه وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی لغو خواهد شد.

۴ - تبصره ۲ ماده ۵ پنحو زیر اصلاح میشود.

تبصره ۲ اصلاحی - هر یک از متصدیان امور داروئی و یا داروخانهها بمنظور سوء استفاده مبادرت به تبدیل تاریخ مصرف دارو یا افزایش قیمت رسی و یا تخلف در نرخ گذاری نسخه برآیند به پرداخت جزای نقدی از دههزار ریال تا یک میلیون ریال و یا به سه ماه تا ع ماه حبس و یا هردو مجازات محکوم خواهد شد.  
چنانچه سوء استفاده بیش از یک میلیون ریال باشد جزای نقدی مرتکب دو برابر میزان سوء استفاده خواهد بود.

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

تبصره ۳ - ارائه داروی هم فرمول داروی تجویز شده در نسخه پزشک توسط داروساز دخل و تصرف و یا تغییر در نسخه پزشکی محسوب نمیشود.

۴ - تبصره زیر بعنوان تبصره ۳ به ماده ۶ اضافه میشود.

تبصره ۳ - حداقل ۲ نفر از دارندگان درجه دکترا و یا تخصص در بیوشیمی پزشکی

و هماتولوزی ( خون شناسی ) میتوانند مشترکا تقاضای تاسیس آزمایشگاه تشخیص طبی  
برای رشته‌های مزبور بنمایند تا بارعایت سایر مواد این قانون اجازه تاسیس صادرشود و  
هر یک مسؤول آزمایشگاهی مربوط به رشته خود میباشد . دارندگان درجه دکتری و یا  
تخصص درسایر رشته‌های علوم آزمایشگاهی نیز میتوانند به گروه فوق مطلق شوند و هر  
کدام مسؤولیت آزمایشگاهی مربوط به رشته خود را خواهد داشت .

۵- عنوان فصل چهارم از " داروهای اختصاصی " به " شرایط ساخت و ورود دارو و  
فرآورده‌های بیولوژیک " تبدیل میشود .

۶- تبصره ماده ۱۲ به تبصره یک تبدیل و ۳ تبصره دیگر عنوان تبصره‌های ۳ و ۴ به آن اضافه میشود .

تبصره ۲- عنوان داروهای زئیک به داروهائی اطلاق میشود که با نام شیمیائی و  
یا عمومی که توسط وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی تایید میگردانید شوند .

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

تبصره ۴- فرآورده‌های بیولوژیک به موادی اطلاق میشود که دارای منشاء انسانی  
و یا حیوانی بوده که برای تشخیص و پیشگیری و یا درمان بیماریها بکار میبرود ، تعیین نوع  
فرآورده‌های مذکور بعده وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی میباشد .

۷- ماده ۱۴ بندو زیر اصلاح میشود .

الف- ماده ۱۴ اصلاحی - ورود هر نوع فرآورده بیولوژیک ( نظیر سوم و واکسن )  
و مواد غذائی اطفال و هر نوع دارو و مواد اولیه داروئی و بسته‌بندی داروئی بهر شکل و  
عنوان از خارج از کشور توطیب بخش خصوصی و یادولتی و نیز ترجیح آنها از کسرک و  
همجنبین ساخت هر نوع دارو یا فرآورده بیولوژیک در داخل کشور و عرضه و فروش آنها  
در بازار و یا صدور آن به خارج از کشور مستلزم اجازه قابلی وزارت بهداشت ، درمان و  
آموزش پزشکی و اخذ بروانه و یا مجوز لازم میباشد .

ب- تبصره ماده ۱۴ با اصلاح به تبصره اتفاقی و تبصره دیگر به آن اضافه میشود .

تبصره ۱ اصلاحی - اعتبار پروانه ورود یا ساخت اقلام مذکور در این ماده ۴ سال است، تقاضای تجدید پروانه باید ع 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 غیر لازم و یا مضر به سلامت جامعه تشخیص دهد میتواند پروانه مربوطه را با رای کمیسیون ذیربسطلغو نماید. مقدار و میزان ورود یا ساخت هر یک از فرآوردهای مذکور نیز منوط به موافقت قبلي وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی است.

تبصره ۲ - ساخت و یا زرود هر نوع مواد و ملزمومات مصوفی و تجهیزات پزشکی و دندانپزشکی و یا مواد اولیه و بسته بندی آنها که لیست آن از طرف وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی اعلام میگردد باید بالاجزء قبلي 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 کننده انواع دارو و مواد بیولوژیک اعم از دولتی یا خصوصی باید از وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی پروانه تاسیس اخذ نموده و با معرفی مسؤول فنی وارد شرایط که صلاحیت آنها به تصرف کمیسیون قانونی مربوط در ماده ۲۵ این قانون خواهد رسید براساس آئین نامه مصوب وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی اقدام به توزیع دارو و مواد بیولوژیک در سطح کشور بتعابند.

تبصره ۴ - چنانچه شرکتهای توزیع کننده، داروهای فاسد یا داروهای با تاریخ مصرف کوتاه‌بیا منقضی شده که مخالف آئین نامه مصوب وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی باشد توزیع نمایند و یا دارویی را بیش از قیمت رسمی پیروش برسانند، شرکت مربوطه به پرداخت جریمه نقدی از یکصد هزار تا یک میلیون ريال محکوم و پروانه مسؤول فنی با رای کمیسیون قانونی مربوطه از یک تا شصت ماه بحالت تعليق 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 به تصرف وزیر بهداشت، درمان و آموزش پزشکی خواهد رسید.

متخلص به پرداخت جزای نقدی از یکصد هزار تا ده میلیون ريال محکوم خواهد گردید.

۸- ماده ۱۵ بمنحو زیر اصلاح میشود.

ماده ۱۵ اصلاحی - عمل کسانیکه بدون اجازه وزارت بهداشت، درمان و آموزش

پزشکی مواد داروئی و یا فرآوردهای بیولوژیک مدرج در ماده ۱۴ را وارد نمایند و پادر داخل کشور بسازند مواد مذکور بنفع وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی سطح در صورت لزوم معده و مرتكبین به جزای نقدي از یک تا ده میلیون ریال و با سهمه ای بیکال حبس محکوم خواهند گردید . ( چنانچه وارد کننده یا تولید کننده غیر مجاز موسسه یا شرکت باشد علاوه بر ضبط مواد به محکمه و در صورت لزوم معده نمودن آنها موسسه یا شرکت به پرداخت یک تا ده میلیون ریال جریمه نقدي و موسسه بعده شتماه تعطیل خواهد شد ) .

۹- ماده ۱۶ بمنحو زیر اصلاح میشود .

ماده ۱۶ اصلاحی - سازندگان داروها و مواد بیولوژیک موضوع این فصل پس از تحصیل پروانه حق ندارند فرمول و ترکیب و شکل و یا استهانی دارو یا فرآوردهای بیولوژیک خود را قبل از کسب اجازه جدد از وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی تغییرداده و یا دخل و تصرف در آن نمایند . در صورت ارتکاب بحسب مورد بمحاجات مذکور در ماده ۱۵ محکوم خواهند شد .

۱۰- ماده ۱۷ بمنحو زیر اصلاح میشود .

ماده ۱۷ اصلاحی - کسانی میتوانند اقدام به تاسیس واحدهای تولید دارو و مواد بیولوژیک نمایند که قبلاً مجوز لازم را از وزارتین صنایع و بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی ، اخذ نموده باشند و مجوز مزبور به کسانی که از داده میشود که علاوه بر داشتن داشتن دکترا یا دiplom عالی داروسازی و اجد شرایط زیر هم باشند .

- داشتن پروانه داروسازی برای کشور جمهوری اسلامی ایران .

- داشتن سوء پیشینه .

- اخذ تایید صلاحیت از کمیسیون قانونی ساخت و ورود .

۱۱- ماده ۲۰ بمنحو زیر اصلاح میشود .

الف - در قسمت اول ماده ۲۰ کلمات ( داروهای اختصاصی ) حذف و کلمات ( هر نوع دارو ، مواد بیولوژیک ) به جای آن قرارداده میشود .

ب - بند ۴ ماده ۲۰ بشرح زیر اصلاح و بند ۵ حذف میگردد .

- بند ۲ اصلاحی - برای ساخت و ورود هر نوع دارو و مواد بیولوژیک
- یک نفر فارماکولوژیست ( داروشناس ) از یکی از مراکز علمی به دعوت وزیر بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی .
- دونفر از اعضاء هیات علمی دانشکدههای داروسازی بر حسب مورد به دعوت وزیر بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی .
- یک نفر دکتر داروساز شاغل در صنعت داروسازی ، یا یک نفر متخصص در مواد بیولوژیک و یا یک نفر کیاهشناس بر حسب مورد به دعوت وزیر بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی .
- یک نفر از اعضاء هیات علمی دانشکدههای پزشکی بر حسب مورد به دعوت وزیر بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی .
- مدیر عامل شرکت سهامی داروئی کشور .
- مدیرکل آزمایشگاههای کنترل وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی .
- مدیرکل امور داروئی وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی .
- بند ۳ ماده ۲۵ به نحو زیر اصلاح میشود .
- بند ۳ اصلاحی - برای امور مربوط به داروخانهها و شرکتهای توزیع کننده دارو مدیرکل امور داروئی وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی .
- مدیر عامل شرکت سهامی داروئی کشور .
- یک نفر داروساز ذیصلاح از شرکتهای توزیع کننده دارو به دعوت وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی .
- یک نفر داروساز آزاد بر حسب مورد به دعوت وزیر بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی .
- د - تعمیرهای زیر چندونا تبصره ۳ و ۴ به ماده ۲۵ اضافه میشود .
- تبصره ۲ - قیمتگذاری هر نوع دارو و مواد بیولوژیک ساخت داخل کشور یا اراداتی توسط کمیسیونی مرکب از اعضاء زیر تعیین میگردد .
- معاونت امور داروئی وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی .
- مدیر عامل شرکت سهامی داروئی کشور .
- یک نفر داروساز شاغل در صنعت داروسازی یا یک نفر متخصص در مواد بیولوژیک و یا یک نفر کیاهشناس بر حسب مورد به دعوت وزیر بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی .

– یک نفر نماینده وزارت بازرسکانی بهمعرفتی وزارت مذکور،  
 – مدیرکل امورداروئی وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی.  
 تبصره ۴ – درصورتیکه موسسات مذکور در این قانون و همچنین موسسین آنها از  
 ضوابط و مقررات و نزخهای مصوب وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی، مذکوردر  
 آئین نامه‌های مربوط تخطی نمایند و یا فاقد صلاحیت‌های مربوط تشخیص‌داده شوند وزارت  
 بهداشت، درمان و آموزش پزشکی مکلف است موضوع را در دادسرای مربوط مطرح نماید.  
 دادگاه پس از بررسی درصورت ثبوت تخلف پروانه ناسیس یا پروانه مسوولان فنی را  
 موقتا یا بطور دائم لغو مینماید. / ن

وزیر بهداشت، درمان و آموزش پزشکی

نخست وزیر

تاریخ چاپ ۱۳۶۵/۱/۴۰  
 اداره کل قوانین

مواد ۱، ۵، ۶، ۱۲، ۲۰ و ۲۵ قانون مربوط به مقررات  
 امور پزشکی و داروئی و موارد خودردنی و شایعه مصوب  
 ۱۳۳۴

ماده ۱ – ایجاد هر نوع موسسه پزشکی نظیر بیمارستان – زایشگاه – تومارستان –  
 آسایشگاه – آزمایشگاه – پلی‌کلینیک – موسسات فیزیوتراپی و الکتروفیزیوتراپی –  
 هیدرولترابی – لابراتوار – کارخانه‌های داروسازی – داروخانه – درمانگاه – بخش تزریقات و  
 پاسمنان – بهرنام و عنوان باید بالاچاže وزارت بهداشتی و اخذ پروانه مخصوص باشد  
 متصدیان موسسات مزبور ملزم به رعایت مقررات مذکور در آئین نامه‌های مربوط می‌باشند.  
 ماده ۵ – هیچیک از موسسات پزشکی و داروئی و صاحبان فنون پزشکی و داروسازی  
 و سایر موسسات مصرح در ماده اول این قانون حق انتشار آکهی تبلیغاتی کمیوجب گمراهنی  
 بیماران یا مراجعتین بآنها باشد و یا به تشخیص وزارت بهداشتی برخلاف اصول فنی و شون  
 پزشکی یا غلت عمومی باشد ندارند و استفاده از عنوان مجعل و خلاف حقیقت روزی تابلو  
 و سرنسخه و یا طرق دیگر و دادن و عدمهای فریبende ندارند و همچنین دخل و تصرف و سا  
 تغییر در نسخه پزشکی به صورت کم باشد بدون اجازه خود پزشک از طرف داروساز منع

میباشد. متخلفین برای باراول بهیرداخت تابیست هزارریال دفاتر بعد هر دفعه از بیست هزار ریال تا ۵ هزار ریال جزای نقدی و یا به حبس تادیبی از پکاهه ناچهارماهی بهره دو مجازات محکوم خواهد شد.

تبصره ۱ - دخالت داروسازان در امور مختص بسطیابت جز در مردم کهای نهضتمن قبل از رسیدن پوزشک مشمول ماده ۳ این قانون خواهد شد.

تبصره ۲ - هریک از متصدیان امور داروئی و یادار خانع منظور سه استفاده بهر تحو در مقام تبدیل تاریخ استعمال دارو یا تغییر قیمت معین شده از طرف نایندگی کارخانهای دولت برآید به نجاه هزار ریال تا پنجاه هزار ریال جزای نقدی واگسته ع ما محبس تادیبی محکوم خواهد شد.

ماده ۶ - کسانی میتوانند تصدی آزمایشگاه تشخیص طبی برای یک یا چند رشته گردند که دکتر در پزشکی یا از روسای دامپزشکی و یا علوم شیمی و یا بیولوژی بوده و بعلاوه دارای گواهینامه دوره تکمیلی آزمایشگاهی از دانشکده های پزشکی یا گواهینامه رسمی تخصصی در امور آزمایشگاهی از کشورهای خارجه که به تصدیق مراجع صلاحیت دار رسیده باشند.

تبصره ۱ - کسانیکه نا تاریخ تصویب این قانون طبق مدارک مسلم مدت پنج سال دنای ای آزمایشگاه تشخیص طبی بوده و یامدت پنج سال پیاست مکی از آزمایشگاه های دولتی را داشته باشد که وزارت بهداشتی برای آن منظور کافی بداند بشرط داشتن مکی از دانشنامه های مذکور در راه متفق بدون اراده گواهینامه تخصصی میتوانند درخواست پروانه نام آنها از این گروه کشته تشخیص طبی میباشد و وزارت بهداشتی طبق مقررات پروانه نام آنها از این گروه کشته.

تبصره ۲ - وزارت بهداشتی میتواند استثنای برای مدت هشت سال از تاریخ تصویب این قانون کسانی را که علاوه بر داشتن دانشنامه دکتری در رشته مذکور در این ماده که دارای گواهینامه کارآموزی از یکی از آزمایشگاه های رسمی وزارت بهداشتی و یا دانشکده پزشکی تهران باشند مشروط براینکه دوره کارآموزی مزبور از یک سال کمتر نباشد پس از آزمایشی که بمحض آثین نامه مخصوص از آنها بعمل خواهد آمد طبق قانون استخدام پزشکان فقط برای تصدی امور آزمایشگاهی موسسات وزارت بهداشتی بکار بگارد.

ماده ۱۲ - عنوان داروی اختصاصی شامل داروهای میشود که بطور ساده و با از اختلاط با ترکیب چند دارو درنتیجه ابداع شخص یا شخصیت حقوقی معینی بدست آمده و یا فرمول واسم ثابت و علامت صنعتی مخصوص مشخص بنام ابداع کننده در کشور ایران

و باکشورهای خارجی به ثبت رسیده باشد.

تبصره - برای ثبت اسمی و علائم تجاری و صنعتی هر نوع دارو یا موسسات پژوهشگی و داروسازی دارو فروشی علاوه بر عایق بث مقررات مربوط به ثبت علائم موافقت قبلی وزارت بهداشت نیز برابر آنین نامه مخصوصی ضروری است.

ماده ۱۴ - ورود هر نوع سرم - واکسن - مواد غذائی شیرخواران - داروهای اختصاصی آنتی بیوتیک از خارج کشور به منظور بازرگانی و ترخیص آن از گمرک و همچنین ساختن هر نوع داروی اختصاصی در داخله کشور و عرضه فروش آن در بازار مستلزم اجازه قابلی وزارت بهداشت واحد پروانه لازم در مرور هرقلم از داروهای مزبور میباشد.

تبصره - پروانه ورود داروهای اختصاصی که با استناد این قانون صادر خواهد شد فقط سه سال از تاریخ صدور معتبر بوده و در صورتیکه وارد کننده بخواهد پس از انقضای این مدت باز هم اقدام به ورود آن نماید باید ۳ ماه به پایان مدت اعتبار مانده تقاضای تجدید پروانه کند.

ماده ۱۵ - کسانیکه بدون اجازه وزارت بهداشت مواد داروئی و غذائی مندرجه در ماده ۱۴ را وارد نمایند و پادرداخله کشور سازند، مواد مزبور بنفع وزارت بهداشت ضبط و در صورت لزوم معدوم خواهد شد و بعلاوه مرتكبین بغيرداخت دمهزاريال تا بکصد هزار ریال جزای نقدی محکوم میشوند.

ماده ۱۶ - سازندگان داروهای اختصاصی پس از تحصیل پروانه حق ندارند فرمول یا ترکیب شیمیائی یا شکل داروئی و یا شکل تجاری محصولات خود را قبل از کسب اجازه مجدد وزارت بهداشت تغییر داده و تصرفی در آن نمایند در صورت ارتکاب بمحاجات مذکور در ماده ۱ محکوم خواهد شد.

ماده ۱۷ - کسانی میتوانند در ایران اقدام به ساخت داروی اختصاصی نمایند که پروانه صلاحیت ساخت دارو از وزارت بهداشت دریافت نمایند و پروانه مزبور به کسانی داده میشود که علاوه بر داشتن دانشنامه دکتری یا دیپلم عالی داروسازی و اخذ شرایط زیر هم باشند.

الف - داشتن پروانه رسمی و داشتم داروسازی برای کشور ایران.

ب - داشتن حداقل پنج سال سابقه اشتغال به محرفه داروسازی پس از اخذ پروانه دائم.

ج - نداشتن سوء پیشته.

د - داشتن دستگاه صنعتی که صلاحیت محل و مجهزبودن آن به تناسب مخصوص  
مورد تصدیق وزارت بهداری باشد.

ماده ۲۵ - بمنظور رسیدگی به صلاحیت کسانیکه میخواهند در موسسات پزشکی و  
داروسازی مصروف در ماده یکم عهده‌دار مسؤولیت فنی گردند و با تقاضای صدور یکی از  
پروانه‌های مربوط به این قانون را بینایند و رسیدگی به صلاحیت ورود و ساخت داروهای  
اختصاصی کمیسیونهای بنام کمیسیونهای تشخیص مرکب از اعضاً وزیر دروزارت بهداری  
برای است معاون وزارت بهداری تشکیل میگردد و رای اکثریت قطعی خواهد بود.

۱ - برای کلیه امور پزشکی از اعضاً هیات علمی دانشکده‌های پزشکی یکنفر متخصص  
داخلی و یک نفر متخصص جراحی و یک نفر متخصص رشمای که موضوع در آن کمیسیون مطرح  
است به انتخاب و معرفی وزیر فرهنگ و آموزش عالی و یکنفر از اعضاً هیات مدیره نظام  
پزشکی به انتخاب نظام پزشکی مرکز و یک نفر از پزشکان آزادیه دعوت وزارت بهداری.

۲ - برای ساختن داروهای اختصاصی در داخله کشور استاد کرسی تداوی دانشکده  
پزشکی و دوفنر استادان کرسی‌های داروشناسی و سرم‌شناسی دانشکده داروسازی - یکنفر  
دکتر داروساز آزاد بدعوت وزارت بهداری.

۳ - برای امور مربوط به ایجاد داروخانه مدیرکل بهداری - شهرداری - مدیرعامل  
بنگاه کل داروئی ایران در صورتیکه دکتر داروساز باشد والا یکنفر دکتر داروساز وزارت  
بهداری با انتخاب وزیر بهداری - یکنفر دکتر داروساز آزاد بدعوت وزارت بهداری.

۴ - برای امور آزمایشگاهی و رئیس یا معاون بنگاه پاستور-رئیس یا معاون بنگاه‌های  
استادان کرسی‌های میکروب شناسی - انگل شناسی - سرم‌شناسی - آسیب‌شناسی و شیمی  
بیولوژی دانشکده پزشکی تهران ( هریک استادان برای رشته مخصوص بخود یکنفر از  
مدیران آزمایشگاه‌های آزاد به دعوت وزارت بهداری ) .

۵ - برای ورود داروهای اختصاصی از خارج توانیده وزارت اقتصادملی - استاد  
کرسی تداوی دانشکده پزشکی مدیرعامل بنگاه کل داروئی ایران - یکنفر دکتر داروساز  
آزاد بدعوت وزارت بهداری.

مدیر کل معاونت عمومی و رئیس اداره تنظیم امور پزشکی وزارت بهداری در کلیه  
کمیسیونهای فوق باداشتن حق رای شرکت مینمایند.

در موارد ضروری نیز وزارت بهداری میتواند از کارشناسان مربوط بعنوان مشاور برای  
شرکت در کمیسیون دعوت نماید.

تبصره ۱ - در مواردی که یکی از استادان دانشگاه نتواند در کمیسیونهای فوق حضور  
پایابد دانشیار مربوط بجای او انجام وظیفه خواهد نمود.

تبصره ۲ - وزارت بهداشت برای پاداش استادان و پزشکان و داروسازان آزاد و  
مشاورینی که به کمیسیون های مربوط دعوت می شوند اعتبار لازم در بودجه خود منظور  
خواهد نمود.

#### ماده ۱۰ قانون وزارت بهداشت و درمان و آموزش پزشکی

ماده ۱۰ - وزارت بهداشت و درمان و آموزش پزشکی موظف است بمنظور هماهنگی  
و نظارت بر امور واحد های بهداشتی درمانی خیریه و تقویت آنها و تسهیل و تسریع در جریان  
امور و مقابله با بورکراسی و تشریفات زاید اداری و جلب مشارکت مردمی و استفاده از کمکهای  
افراد خیر و نیز تقلیل هزینه ها ، مطالعات و بررسی های لازم را انجام داده و ظرف مدت  
ششماهه لایحه تشکیل موسسه یا سازمان یا بنیاد خیریه بهداشتی درمانی را تهیه و جهت  
تصویب به مجلس شورای اسلامی تقدیم نماید .