

بسمه تعالی  
مجلس شورای اسلامی  
دوره دوم - سال دوم  
۱۳۶۵ - ۱۳۶۶

شماره ترتیب چاپ ۱۰۷۹

شماره دفتر ثبت ۳۵۵

شماره ۸۷۴۵۰

تاریخ ۱۳۶۵/۱/۲۰

برادر گرامی حجت الاسلام والمسلمین آقای هاشمی رفسنجانی  
ریاست محترم مجلس شورای اسلامی

لایحه اصلاح بعضی از مواد قانون مربوط به مقررات امور پزشکی و داروئی و مواد  
خوردنی و آشامیدنی مصوب ۱۳۳۴ که بنا به پیشنهاد شماره ۷۴۵۴ مورخ ۱۳۶۴/۱۱/۱۲  
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

بمنظور رفع نارسائیهای قانون مربوط به مقررات امور پزشکی و داروئی و مواد خوردنی  
و آشامیدنی مصوب سال ۱۳۳۴ در زمینه امور داروئی با توجه به مقتضیات کشور و اجرای  
طرح ژنریک ( حذف نامهای تجارتي 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 داروئی و مواد خوردنی و آشامیدنی مصوب ۱۳۳۴

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

تبصره ۲ - برای هریک از وزارتخانهها 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 ۱۵ قانون تشکیل وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی که بصورت خیریه درخواست تاسیس میشوند و به تشخیص و تایید وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی و پس از سپردن تعهد مبنی بر اینکه صرفاً غیر انتفاعی بوده و ملتزم به رعایت تعرفه های 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 راساً توسط وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی لغو خواهد شد .

۲ - تبصره ۲ ماده ۵ بنحو زیر اصلاح میشود .

تبصره ۲ اصلاحی - هریک از متصدیان امور داروئی و یا داروخانهها بمنظور سوء استفاده مبادرت به تبدیل تاریخ مصرف دارو یا افزایش قیمت رسمی و یا تخلف در نرخ گذاری نسخه برآیند به پرداخت جزای نقدی از ده هزار ریال تا یک میلیون ریال و یا به سه ماه تا ۶ ماه حبس و یا هر دو مجازات محکوم خواهند 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 تخصصی در بیوشیمی پزشکی

و هماتولوژی ( خون شناسی ) میتوانند مشترکا تقاضای تاسیس آزمایشگاه تشخیص طبی برای رشته‌های مزبور بنمایند تا با رعایت سایر مواد این قانون اجازه تاسیس صادر شود و هر یک مسوول آزمایشهای مربوط به رشته خود میباشند. دارندگان درجه دکتری و یا تخصصی در سایر رشتههای علوم آزمایشگاهی نیز میتوانند به گروه فوق ملحق شوند و هر کدام مسوولیت آزمایشهای مربوط به رشته خود را خواهند داشت.

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

۶- تبصره ماده ۱۳ به تبصره یک تبدیل و ۳ تبصره دیگر بعنوان تبصره‌های ۳ و ۴ به آن اضافه میشود.

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

تبصره ۳- داروهای گیاهی به فرآورده‌های اطلاق میشود که در تهیه و ترکیب آنها کلا از اجزاء و یا عصاره‌های گیاهی استفاده شده باشد، تشخیص داروی گیاهی تأیید اثر درمانی و تعیین و یا تأیید 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 میرود، تعیین نوع فرآورده‌های مذکور بعهد وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی میباشد.

۷- ماده ۱۴ بنحویز اصلاح میشود.

الف- ماده ۱۴ اصلاحی- ورود هرنوع فرآورده بیولوژیک ( نظیر سرم و واکسن ) و مواد غذایی اطفال و هرنوع دارو و مواد اولیه دارویی و بسته‌بندی دارویی بهر شکل و عنوان از خارج از کشور توسط بخش خصوصی و یا دولتی و نیز ترخیص آنها از گمرک و همچنین ساخت هرنوع دارو یا فرآورده بیولوژیک در داخل کشور و عرضه و فروش آنها در بازار و یا صدور آن به خارج از کشور مستلزم اجازه قبلی وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی و اخذ پروانه و یا مجوز لازم میباشد.

ب- تبصره ماده ۱۴ با اصلاح به تبصره ۱ تبدیل و تبصره دیگر بمآن اضافه میشود.

تبصره ۱ اصلاحی - اعتبار پروانه ورود یا ساخت اقلام مذکور در این ماده ۴ سال است ، تقاضای تجدید پروانه باید ۶ ماه قبل از انقضاء مدت بعمل آید ، چنانچه در طول مدت اعتبار پروانه ورود یا ساخت ، وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی ورود و با تولید دارویی را غیر لازم و یا مضر به سلامت جامعه تشخیص دهد میتواند پروانه مربوطه را با رای کمیسیون ذیربط لغو نماید . مقدار و میزان ورود و یا ساخت هر یک از فرآورده های 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 بسته بندی 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 گمرکنیز باید با کسب اجازه از 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 مسوول فنی واجد شرایط که صلاحیت آنها به تصویب 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 بنمایند .

تبصره ۴ - چنانچه شرکتهای توزیع کننده ، داروهای فاسد یا داروهای با تاریخ مصرف کوتاه یا منقضی شده که مخالف آئین نامه مصوب وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی باشد توزیع نمایند و یا داروئی را بیش از قیمت رسمی بفروش برسانند ، شرکت مربوطه به پرداخت جریمه نقدی از یکصد هزار تا یک میلیون ریال محکوم و پروانه مسوول فنی با 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 به تصویب وزیر بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی خواهد رسید .  
متخلف به پرداخت جزای نقدی از یکصد هزار تا ده میلیون ریال محکوم خواهد گردید .

۸ - ماده ۱۵ بمنحوزیر اصلاح میشود .

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

پزشکی مواد دارویی و یافراورده‌های بیولوژیک مندرج در ماده ۱۴ را وارد نمایند و یا در داخل کشور بسازند مواد مذکور بنفع وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی ضبط در صورت لزوم معدوم و مرتکبین به جزای نقدی از یک تا ده میلیون ریال و یا سزای حبس یکسال محکوم خواهند گردید . ( چنانچه وارد کننده یا تولیدکننده غیرمجاز موسسه یا شرکت باشند علاوه بر ضبط مواد به حکم محکمه و در صورت لزوم معدوم نمودن آنها موسسه یا شرکت به پرداخت یک تا ده میلیون ریال جریمه نقدی و موسسه به مدت ششماه تعطیل خواهد شد ) .

۹- ماده ۱۶ بنحویز 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 بسته‌بندی دارو یافراورده بیولوژیک خود را قبل از کسب اجازه مجدد از وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی تغییر داد مو یا دخل و تصرف در آن نمایند . در صورت ارتکاب بحسب مورد به مجازات مذکور در ماده ۱۵ محکوم خواهند شد .

۱۰- ماده ۱۷ بنحویز 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 داده میشود که علاوه بر داشتن دانشنامه دکتر یا دیپلم عالی داروسازی واجد شرایط زیر هم باشند .

- داشتن پروانه داروسازی برای کشور جمهوری اسلامی ایران .

- نداشتن سوء پیشینه .

- اخذ تایید صلاحیت از کمیسیون قانونی ساخت و ورود .

۱۱- ماده ۲۰ بنحویز اصلاح میشود .

الف - در قسمت اول ماده ۲۰ کلمات ( داروهای اختصاصی ) حذف و کلمات ( هر

نوع دارو ، مواد بیولوژیک ) به جای آن قرار داده میشود .

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

- بند ۲ اصلاحی - برای ساخت و ورود هرنوع دارو و مواد بیولوژیک  
- یک نفر فارماکولوژیست ( داروشناس ) از یکی از مراکز علمی به دعوت وزیر  
بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی .
- دوفنر از اعضاء هیات علمی دانشکده های داروسازی برحسب مورد به دعوت  
وزیر بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی .
- یک نفر دکتر داروساز شاغل در صنعت داروسازی ، پایکنفر متخصص در مواد  
بیولوژیک و پایکنفر گیاه شناس برحسب مورد به دعوت وزیر بهداشت ، درمان و آموزش  
پزشکی .
- یک نفر از اعضاء هیات علمی دانشکده های پزشکی برحسب مورد به دعوت وزیر  
بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی .
- مدیر عامل شرکت سهامی داروئی کشور .
- مدیرکل آزمایشگاه های کنترل وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی .
- مدیرکل امور داروئی وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی .
- ج - بند ۳ ماده ۲۵ به نحو زیر اصلاح میشود .
- بند ۲ اصلاحی - برای امور مربوط به داروخانه ها و شرکتهای توزیع کننده دارو  
- مدیرکل امور داروئی وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی .
- مدیر عامل شرکت سهامی داروئی کشور .
- یک نفر داروساز دیصلاح 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 .
- د - تبصره های زیر بعنوان تبصره ۳ و ۴ به ماده ۲۵ اضافه میشود .
- تبصره ۳ - قیمت گذاری هرنوع دارو و مواد بیولوژیک ساخت داخل کشور یا وارداتی  
توسط کمیسیون 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 پایکنفر متخصص در مواد بیولوژیک و  
پایکنفر گیاه شناس برحسب مورد به دعوت وزیر بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی .

— یک نفر نماینده وزارت بازرگانی بم معرفی وزارت مذکور .  
— مدیرکل امور داروئی 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  
آئین نامه های مربوط تخطی نمایند و یا فاقد صلاحیت های مربوط تشخیص داده شوند وزارت  
بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی مکلف است موضوع را در دادسرای مربوط مطرح نماید .  
دادگاه پس از بررسی در صورت ثبوت تخلف پروانه تاسیس یا پروانه مسوولان فنی را  
موقتا یا بطور دائم لغو مینماید . / ن

وزیر بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی

نخست وزیر

تاریخ چاپ ۱۳۶۵/۱/۳۰  
اداره کل قوانین

مواد ۱ ، ۵ ، ۶ ، ۱۳ تا ۱۷ و ۲۰ قانون مربوط به مقررات  
امور پزشکی و داروئی و مواد خوردنی و آشامیدنی مصوب ۱۳۳۴

ماده ۱ — ایجاد هر نوع موسسه پزشکی نظیر بیمارستان — زایشگاه — تیمارستان —  
آسایشگاه — آزمایشگاه — پلی کلینیک — موسسات فیزیوتراپی و الکتروفیزیوتراپی —  
هیدروتراپی — لابراتوار — کارخانه های داروسازی — داروخانه — درمانگاه — بخش تزییقات و  
پانسمان ، بهر نام و عنوان باید با اجازه وزارت بهداشتی و اخذ پروانه مخصوص باشند  
متصدیان موسسات مزبور ملزم به رعایت مقررات مذکور در آئین نامه های 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 آگهی تبلیغاتی که بموجب گمراهی  
بیماران یا مراجعین بآنها باشد و یا به تشخیص وزارت بهداشتی برخلاف اصول فنی و شئون  
پزشکی یا عفت عمومی باشد ندارند و استفاده از عناوین مجعول و خلاف حقیقت روزی تا بلو  
و سرنسخه و باطرق دیگر و دادن وعده های فریبنده ندارند و همچنین دخل و تصرف و یا  
تغییر در نسخه پزشکی بهر صورت که باشد بدون اجازه خود پزشک از طرف داروساز ممنوع

میباشد. متخلفین برای بار اول به پرداخت پنجهزار ریال تا بیست هزار ریال دفعات بعد هر دفعه از بیست هزار ریال تا ۵۰ هزار ریال جزای نقدی و یا به حبس تادیبی از یکماه تا چهارماه و یا به هر دو مجازات محکوم خواهند شد.

تبصره ۱ - دخالت داروسازان در امور مختص به طبابت جز در مورد کمکهای نخستین قبل از رسیدن پزشک مشمول ماده ۳ این قانون خواهد شد.

تبصره ۲ - هریک از متصدیان امور داروئی و یا داروخانه بمنظور سوء استفاده به نحو در مقام تبدیل تاریخ استعمال دارو یا تغییر قیمت معین شده از طرف نمایندگی کارخانه یا دولت برآید به پنجهزار ریال تا پنجاه هزار ریال جزای نقدی و از سه تا ۶ ماه حبس تادیبی محکوم خواهد شد.

ماده ۶ - کسانی میتوانند متصدی 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 علاوه دارای گواهینامه دوره تکمیلی آزمایشگاهی از دانشکدههای پزشکی یا گواهینامه رسمی تخصصی در امور آزمایشگاهی از کشورهای خارجه که بتصدیق مراجع صلاحیتدار رسیده باشد.

تبصره ۱ - کسانی که تا تاریخ تصویب این قانون طبق مدارک مسلم مدت پنجسال دارای آزمایشگاه تشخیص طبی بوده و یا مدت پنجسال بریاست یکی از آزمایشگاههای دولتی را داشته باشند که وزارت بهداشتی برای آن منظور کافی بدانند بشرط داشتن یکی از دانشنامههای مذکور در ماده فوق بدون ارائه گواهینامه تخصصی میتوانند درخواست پروانه تأسیس آزمایشگاه تشخیص طبی نمایند و وزارت بهداشتی طبق مقررات پروانه اهدام آنها صادر خواهد کرد.

تبصره ۲ - وزارت بهداشتی میتواند استثنائاً برای مدت هشت سال از تاریخ تصویب این قانون کسانی را که علاوه برداشتن دانشنامه دکتری در رشته مذکور در این ماده که دارای گواهینامه کارآموزی از یکی از آزمایشگاههای رسمی وزارت بهداشتی و یا دانشکده پزشکی تهران باشند مشروط بر اینکه دوره کارآموزی مزبور از یکسال کمتر نباشد پس از آزمایشی که بموجب آئین نامه مخصوص از آنها بعمل خواهد آمد طبق قانون استخدام پزشکان فقط برای تصدی امور آزمایشگاهی موسسات وزارت بهداشتی بکار بگمارد.

ماده ۱۳ - عنوان داروی اختصاصی شامل داروهائی میشود که بطور ساده و یا از اختلاط یا ترکیب چند دارو در نتیجه ابداع شخص یا شخصیت حقوقی معینی بدست آمده و یا فرمول واسم ثابت و علامت صنعتی مخصوصی مشخص بنام ابداع کننده در کشور ایران



ویاکشورهای خارجی به ثبت رسیده باشد .

تبصره - برای ثبت اسامی و علائم تجارتي و صنعتی هر نوع دارو یا موسسات پزشکی و داروسازی و دارو فروشی علاوه بر رعایت مقررات مربوط به ثبت علائم موافقت قبلسی وزارت بهداشتی نیز برابر آئین نامه مخصوصی ضروری است .

ماده ۱۴ - ورود هر نوع سرم - واکسن - مواد غذایی شیرخواران - داروهای اختصاصی آنتی بیوتیک از خارج کشور بمنظور بازرگانی و ترخیص آن از گمرک و همچنین ساختن هر نوع داروی اختصاصی در داخله کشور و عرضه فروش آن در بازار مستلزم اجازه قبلی وزارت بهداشتی و اخذ پروانه لازم در مورد هر قلم 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 - کسانی که بدون اجازه وزارت بهداشتی مواد داروئی و غذایی مندرجه در ماده ۱۴ را وارد نمایند یا در داخله کشور بسازند . مواد مزبور بِنفع وزارت بهداشتی ضبط و در صورت لزوم معدوم خواهد شد و علاوه مرتکبین به پرداخت ده هزار ریال تا یکصد 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 تجارتي محصولات خود را قبل از کسب اجازه مجدد وزارت بهداشتی تغییر داده و تصرفی در آن نمایند در صورت ارتکاب به مجازات مذکور در ماده ۱ محکوم خواهند شد .

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

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

ب - داشتن حداقل پنجسال سابقه اشتغال به حرفه داروسازی پس از اخذ پروانه

دائم .

ج - نداشتن سوء پیشینه .

د - داشتن دستگاه صنعتی که صلاحیت محل و مجهز بودن آن به تناسب محصول مورد تصدیق وزارت بهداشتی باشد .

ماده ۲۰ - بمنظور رسیدگی به صلاحیت کسانی که می‌خواهند در موسسات پزشکی و داروسازی مطرح درآمده بکم عهده‌دار مسوولیت فنی گردند و با تقاضای صدور بکسی از پروانه‌های مربوطه باین قانون راهنمایند و رسیدگی به صلاحیت ورود و ساخت داروهای اختصاصی کمیسیون‌هایی بنام کمیسیون‌های تشخیص مرکب از اعضاء زیر در وزارت بهداشتی بمریاست معاون وزارت بهداشت تشکیل میگردد و رای اکثریت قطعی خواهد بود .

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

۲- برای ساختن داروهای اختصاصی در داخله کشور استاد کرسی تداوی دانشکده پزشکی و دونفر استادان کرسی‌های داروشناسی و سم شناسی دانشکده داروسازی - یکنفر دکتر داروساز آزاد به دعوت وزارت بهداشتی .

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

۴- برای امور آزمایشگاهی رئیس یا معاون بنگاه پاستور - رئیس‌ها معاون بنگاه‌های - استادان کرسی‌های میکرب شناسی - انگل شناسی - سرم شناسی - آسب شناسی و شیمی بیولوژی دانشکده پزشکی تهران ( هر یک استادان برای رشته مخصوص بخود یکنفر ساز مدیران آزمایشگاه‌های آزاد به دعوت وزارت بهداشتی ) .

۵- برای ورود داروهای اختصاصی از خارج نماینده وزارت اقتصاد ملی - استاد کرسی تداوی دانشکده پزشکی مدیرعامل بنگاه کل داروئی ایران - یکنفر دکتر داروساز آزاد به دعوت وزارت بهداشتی .

مدیرکل معاونت عمومی و رئیس اداره تنظیم امور پزشکی وزارت بهداشتی در کلیه کمیسیون‌های فوق با داشتن حق رای شرکت مینمایند .

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

تبصره ۱ - در مواردیکه یکی از استادان دانشگاه نتواند در کمیسیونهای فوق حضور یابد دانشیار مربوط بجای او انجام وظیفه خواهد نمود .  
تبصره ۲ - وزارت بهداشتی برای پاداش استادان و پزشکان و داروسازان آزاد و مشاورینی که به کمیسیونهای مربوط دعوت می نماید 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 واحدهای بهداشتی درمانی خیریه و تقویت آنها و تسهیل و تسریع در جریان امور و مقابله با بوزگراسی و تشریفات زایداداری و جلب مشارکت مردمی و استفاده از کمکهای افراد خیر و نیز تقلیل هزینهها ، مطالعات و بررسیهای لازم را انجام داده و ظرف مدت ششماه لایحه تشکیل موسسه یا سازمان یا بنیاد خیریه بهداشتی درمانی را تهیه و جهت تصویب بمجلس شورای اسلامی تقدیم نماید .