

**ضوابط اختصاصی اقلام دارویی و تجهیزات و ملزومات پزشکی موضوع ماده (۲) دستورالعمل تبصره (۴) الحاق ماده (۱۸) قانون مبارزه با قاچاق کالا و ارز تصویب‌نامه شماره ۱۳۸۸۶۴/۱۳۹۵/۱۱/۵۲۹۷۱ تاریخ ۱۳۹۵/۱۱/۱۰ و اصلاحیه شماره ۱۰۶۶۸۹/۱۰۵۵۶۷۹ تاریخ ۹۲/۰۸/۱۴ هیأت وزیران**  
**ستاد مرکزی مبارزه با قاچاق کالا و ارز در جلسه شماره ۱۳۹۸/۰۲/۱۰، برگزارشده به تاریخ ۱۳۹۸/۰۲/۱۰، به استناد ماده (۲) دستورالعمل تبصره (۴) الحاقی ماده (۱۸) قانون مبارزه با قاچاق کالا و ارز (تصویب‌نامه شماره ۱۳۸۸۶۴/۱۳۹۵/۱۱/۵۲۹۷۱ تاریخ ۱۳۹۵/۱۱/۹ و اصلاحی به شماره ۱۰۶۶۸۹/۱۰۵۵۶۷۹ تاریخ ۹۲/۰۸/۱۴ هیأت وزیران) و بر اساس پیشنهاد وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی، ضوابط اختصاصی لازم‌الرعایه برای خرید، فروش، حمل و یا نگهداری اقلام دارویی و تجهیزات و ملزومات پزشکی را در ۵ فصل ۳۱ ماده و ۱۷ تبصره به شرح مواد زیر مصوب و تعیین نمود که در تاریخ ۱۳۹۸/۰۳/۰۱ به تأیید رئیس جمهور/ نایب‌نده ویژه رئیس جمهور رسید.**

## فصل اول - تعاریف

**ماده ۱- عبارات موجود در این تصویب‌نامه در معانی مشروح زیر به کار می‌روند:**

**الف - قانون:** قانون مبارزه با قاچاق کالا و ارز

**ب - ستاد:** ستاد مرکزی مبارزه با قاچاق کالا و ارز

**پ - وزارت بهداشت:** وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی

**ت - سازمان:** سازمان غذا و دارو

**ث - سامانه رهگیری و کنترل اصالت:** «سامانه رهگیری، ردیابی و کنترل اصالت کالاهای سلامت‌محور» است که جهت ثبت، ردیابی، رهگیری و کنترل اصالت مواد اولیه و فرآوردهای سلامت‌محور زیر نظر سازمان غذا و داروی وزارت بهداشت ایجاد شده و ملزم به ارسال اطلاعات به سامانه جامع تجارت ([www.ntsw.ir](http://www.ntsw.ir)) است.

**ج - سامانه یکپارچه مدیریت بازاری:** به اختصار «سیمبا»، سامانه‌ای ملحق به سامانه شناسایی و مبارزه با کالای قاچاق است که با استفاده از اطلاعات در دسترس از سامانه‌های موجود، امکان مدیریت فرایند بازاری و کشف جرایم و یا تخلفات (پیش از تشکیل پرونده) و همچنین اطلاعات حاصل از بازاری را فراهم می‌آورد و در اختیار ضایعین و یا کافشین قرار می‌دهد.

**ج- سامانه جامع انبارها و مرکز تهدایی کالا (www.nwms.ir):** سامانه‌ای است که طبق بند (ث) ماده (۶) قانون بهمنظور شناسه‌دار نمودن تمامی مرکز نگهداری کالا، ثبت مشخصات مالک کالا، نوع و میزان کالاهای ورودی و خروجی از این اماکن با هدف شناسایی کالاهای قاچاق و شفافسازی نظام توزیع ایجاد شده است.

**ح - سامانه بارنامه برخط:** زیرسامانه‌ای از سامانه یکپارچه استناد حمل و نقل جاده‌ای است که طبق ماده (۱۱) آیین نامه مواد (۵) و (۶) قانون، سازمان راهداری و حمل و نقل جاده‌ای موظف به طراحی، ایجاد و بهره‌برداری از آن است. وظیفه اصلی این زیرسامانه دریافت و ثبت اطلاعات موجودیت‌های اصلی در حمل و نقل داخلی شامل گیرنده، فرستنده، مکان مبدأ، مکان مقصد، شرکت حمل و نقل، محموله، راننده، تاوگان و شرایط و زمان حمل است.

**خ - کالاهای مشمول:** کالاهای مشمول این تصویب‌نامه به شرح زیر هستند:

**۱ - دارو و مواد اولیه دارو:** شامل اقلام دارویی و مواد اولیه مندرج در فهرست رسمی داروهای ایران و نیز فهرست مواد اولیه مجاز که بر اساس نظام دارویی ملی کشور توسط وزارت بهداشت تدوین و منتشر می‌شوند.

**۲ - مکمل:** شامل مکمل‌های موضوع آیین نامه ثبت مکمل‌های تغذیه‌ای مصوب وزارت بهداشت.

**۳ - تجهیزات و ملزومات پزشکی:** شامل اقلام موضوع آیین نامه تجهیزات و ملزومات پزشکی مصوب وزارت بهداشت.

**۴ - فرآوردهای زیستی (بیولوژیک):** شامل سرم، واکسن، خون، یالasma و فرآوردهای مشتق از خون و پلاسمـا، فرآوردهای نوترکیب و آنتی‌بادی‌های منوکلونال و فرآوردهای حاصل از یافته، سلول و ژن درمانی.

**۵ - شیرخشک و غذاهای ویژه و مواد اولیه آن:** برابر فهرست اعلانی وزارت بهداشت.

**د - اعضای زنجیره تأمین:** اعضای زنجیره تأمین کالاهای مشمول اشخاص زیر هستند:

**۱ - تأمین‌کننده:** شخص حقوقی دارای مجوز تولید و یا واردات کالاهای مشمول از وزارت بهداشت است.

**۲ - توزیع‌کننده:** شخص حقوقی دارای بروانه توزیع و پخش کالاهای مشمول از وزارت بهداشت است.

**تبصره - اخذ بروانه توزیع و پخش بهداشتی از سازمان، نافی تکلیف این اشخاص به اخذ سایر مجوزهای قانونی از جمله مجوزهای وزارت صنعت، معدن و تجارت نیست.**

**۳ - عرضه‌کننده:** شخص حقیقی یا حقوقی دارای بروانه از سوی وزارت بهداشت و اتحادیه‌های صنفی (حسب مورد) است که بعد از دریافت کالای مشمول از توزیع کننده‌گان رطب معرف کننده می‌رساند. داروخانه‌ها نیز مشمول این تعریف می‌شوند.

تامین‌کننده  
دارو و مواد اولیه  
کالا و ارز  
توضیح

**ذ- مراکز نگهداری کالا:** محل‌های مورد اشاره تبصره (۱) ماده (۲۳) آین‌نامه اجرایی مواد (۵) و (۶) قانون که دارای استانداردهای کیفی و فنی اعلامی و مورد تأیید سازمان غذا و دارو است. این مراکز شامل اینبارهای تامین‌کنندگان، توزیع‌کنندگان، داروخانه‌ها و سایر محل‌های نگهداری کالاهای معمول وابسته به اشخاص حقیقی یا حقوقی مجاز هستند.

**د- شناسه رديابي و رهگيري:** شناسه موضوع دستورالعمل نظام رديابي و رهگيري و کنترل اصالت فرآوردهای سلامتمنور که شناسه‌ای اختصاصی و منحصر به فرد بعنوان درج یا الصاق بر روی واحد فرآورده براساس استاندار德 تعريف شده قانونی است.

**ر- شناسه اصالات:** شناسه موضوع دستورالعمل نظام رديابي و رهگيري و کنترل اصالت فرآوردهای سلامتمنور که شناسه‌ای اختصاصی و منحصر به فرد جهت ایجاد امکان کنترل اصالات توسط مصرف‌کننده نهایی است و بر روی هر واحد فرآورده الصاق می‌شود.

**ر- شناسه تجاری (شماره جوانی افلام تجاری):** شناسه‌ای اختصاصی برای هر فرآورده در سطح جهان است و بر مبنای استانداردهای سازمان GS1 صادر شده است.

**س- شناسهIRC (Iran Registration Code):** شماره پروانه منحصر به فرد است که سازمان در موقع صدور پروانه ثبت فرآورده به آن اختصاص می‌دهد.

**ش- شماره سری ساخت(Batch/Lot Number):** شماره منحصر به فردی است که هر شرکت تولیدکننده در موقع ساخت فرآورده به هر سری ساخت اختصاص داده و بیانگر یکتاوتی اجزاء و شرایط ساخت جهت بخشی از تولید بوده و جهت کنترل های کیفی، سلامتی و غیره مورد استفاده قرار می‌گیرد.

**ص- بوجسب اصالات:** قسمتی مشخص بر روی بسته‌بندی هر واحد فرآورده است که شناسه‌های رديابي و رهگيري و اصالات و سایر اطلاعات مربوط از جمله شناسه تجاری و سری ساخت حسب مورد بر اساس استاندارد تعريف شده بر روی آن درج یا الصاق می‌شود.

## فصل دوم- ضوابط نگهداري و انبارش کالاهای مشمول

**ماده ۲-** ثبت اطلاعات مراکز نگهداری کالاهای مشمول در «سامانه رهگيري و کنترل اصالات» الزامي است. تأیید ثبت مراکز نگهداری کالا از طریق سامانه مذکور، مشروط به تبادل آنی و برخاطر اطلاعات از این سامانه و یا از طریق وبسرویس‌های ایجاد شده، به «سامانه جامع اینبارها و مراکز نگهداری کالا» است. نگهداری کالاهای مشمول در مراکز نگهداری کالای ثبت نشده در این سامانه ممنوع است.

**تبصره ۱-** ضوابط و تشخیص رعایت آن در مراکز نگهداری کالاهای مشمول توسط وزارت بهداشت تعیین می‌شود. نگهداری کالاهای مشمول در مراکز نگهداری غیرمجاز کالا ممنوع است.

**تبصره ۲-** بهره‌بردار مراکز نگهداری کالاهای مشمول مکلف است این مراکز را در «سامانه رهگيري و کنترل اصالات» ثبت نماید. سازمان تمامی اطلاعات مراکز نگهداری کالای ثبت شده در این سامانه را به صورت برخط به «سامانه جامع اینبارها و مراکز نگهداری کالا» موضوع ماده (۲۳) آین‌نامه اجرایی مواد (۵) و (۶) قانون مبارزه با قاچاق کالا و ارز، ارائه می‌نماید.

**ماده ۳-** ورود و خروج کلیه کالاهای مشمول در تمامی مراکز نگهداری کالای مجاز، متوجه به ثبت آنی در «سامانه جامع اینبارها و مراکز نگهداری کالا» است. موجودی فیزیکی هر یک از مراکز نگهداری کالا، باید با اطلاعات ثبت شده در این سامانه در هر لحظه مطابقت کامل داشته باشد. کالاهای در حال بارگیری و یا بارگیری شده، تا زمانی که بارنامه برای آن‌ها صادر نشده است، جزو موجودی مراکز نگهداری کالا محسوب می‌شود.

**تبصره ۴-** پس از ایجاد امکان ثبت ورود و خروج کالاهای مشمول به مراکز نگهداری کالا در «سامانه رهگيري و کنترل اصالات». ثبت اطلاعات مذکور از طریق «سامانه رهگيري و کنترل اصالات» انجام خواهد شد و این سامانه، اطلاعات مورد نظر را به «سامانه جامع اینبارها و مراکز نگهداری کالا» ارسال می‌نماید.

**ماده ۴-** برای نگهداری کالاهای مشمول می‌بایست اطلاعات کلا شامل نام، تعداد یا مقدار، شناسهIRC، تاریخ تولید و انقضائ و سری ساخت حسب مورد در «سامانه رهگيري و کنترل اصالات» ثبت شده باشد.

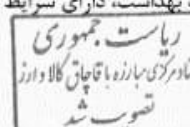
**تبصره ۵-** تمامی تأمین‌کنندگان کالاهای مشمول موظفند مطابق ماده (۱۱) آین‌نامه اجرایی ماده (۱۳) قانون و سایر ترتیبات آن، شناسه رديابي و رهگيري این کالاهای را با رعایت استانداردها در خط تولید درج یا الصاق نماید و بالاصله پس از ورود به مراکز نگهداری کالای خود، اطلاعات آن را در سامانه جامع اینبارها و مراکز نگهداری کالا ثبت نمایند.

**ماده ۵-** نگهداری کالاهای مشمول قادر بر جسب اصالت ممنوع است.

## فصل سوم- ضوابط حمل کالاهای مشمول

**ماده ۶-** بارگیری باید از محل مراکز نگهداری مجاز کالا انجام شود.

**ماده ۷-** حمل کالاهای مشمول، برای آن دسته از کالاهای که مطابق اعلام وزارت بهداشت، دارای شرایط خاص حمل هستند، باید توسط خودروی مجاز دارای کدرهگیری صادره از سوی سازمان انجام شود.



**تبصره۱**- اعضای زنجیره تأمین کالاهای مشمول موظفند اطلاعات ناوگان حمل و نقل خود اعم از ملکی و استیجاری را در سامانه رهگیری و کنترل اصالت ثبت نمایند.

**تبصره۲**- حمل اقلام دارای شرایط نگهداری سرد توسط خودروی سردهنگار و در دمای مناسب انجام می‌شود و این خودروها مجهز به دینالاگ دیجیتالی مورد تأیید سازمان هستند. خودروهای حامل کالاهای مشمول از مبدأ گمرکات و یا مرکز نگهداری مجاز کالا به مقصد مرکز نگهداری مجاز کالای دیگر به سیستم تعیین موقعیت جهانی(GPS) مجهزند؛ بنحوی که امکان رصد خودروی حامل میسر ممکن باشد.

**تبصره۳**- در حمل و نقل هوایی، ریلی و دریابی کالاهای مشمول؛ رعایت تمامی شرایط اختصاصی حمل و نقل مورد اشاره برای وسایل حمل و نقل جاده‌ای الزامی است.

**تبصره۴**- شرکت‌های پستی، شرکت‌های خدمات بار، سرویس‌های حمل و نقل آنلاین، تعاونی‌های باربری در صورتی مجاز به حمل بار کالاهای مشمول خواهند بود که ضوابط موضوع این ابلاغیه را رعایت نمایند.

**تبصره۵**- حمل کالاهای مشمول ضوابط این ابلاغیه توسط سایر اشخاص حقیقی و حقوقی منوع است.

**ماده۸**- در حمل و نقل بین شهری کالاهای مشمول، خودروی حامل می‌بایست در مسیر تعیین شده حرکت نماید. خروج و یا انحراف از مسیر غیرمتعارف منوع است.

**ماده۹**- قبل از بارگیری، اطلاعات محموله باید در سامانه رهگیری و کنترل اصالت ثبت شده باشد و گواهی بهداشتی حمل توسط مسئول فنی صادر شود.

**تبصره۶**- سازمان مکلف است ظرف شش ماه امکان صدور و استعلام برخط گواهی بهداشتی حمل را در سامانه رهگیری و کنترل اصالت فراهم نماید؛ به نحوی که استعلام آن برای دستگاه‌های کاشف فراهم باشد.

**تبصره۷**- در گمرکات کشور و مناطق آزاد و ویژه اقتصادی، گواهی بهداشتی حمل توسط نماینده سازمان صادر می‌شود.

**ماده۱۰**- وفق بند(۷) تصویب‌نامه شماره ۱۳۸۸۶۴/۱۳۹۵/۱۱/۹ تاریخ ۹۷/۰۸/۱۴ و اصلاحیه شماره ۱۰۶۸۹/۱۰/۵۵۶۷۹ تاریخ ۹۷/۰۸/۱۱ مه ۱۳۹۵/۱۱/۹ هیأت وزیران، تمامی شرکت‌ها و مؤسسات حمل و نقل و یا شرکت‌های توزیع کننده دارای مجوز حمل کالاهای مشمول موظفند اطلاعات مربوط به حمل بین شهری این کالاهای را جهت اخذ سند حمل در زیرسامانه حمل و نقل مربوط موضوع بند «ث» فصل دوم آین‌نامه اجرایی مواد (۵) و (۶) قانون مبارزه با قاچاق کالا و ارز موضوع تصویب‌نامه شماره ۴۶۴۴۳/۱۵۵۹ تاریخ ۱۳۹۵/۰۴/۲۳ مورخ ۱۳۹۵/۰۴/۲۳ ثبت نمایند.

**ماده۱۱**- حاملین کالاهای مشمول به شکل تجاری، موظفند پیش از حمل بین شهری این کالاهای را، سند حمل صادره از زیرسامانه موضوع بند فوق را از شرکت‌ها و مؤسسات مجاز حمل و نقل دریافت نمایند و اطلاعات کالای ثبت شده در سند حمل مربوطه را با محموله کنترل نموده و در صورت عدم اطمیاق، از حمل آن خودداری نمایند.

**ماده۱۲**- صدور بارنامه وسیله حمل کالاهای مشمول توسط سازمان راهداری و حمل و نقل جاده‌ای منوط به صدور قبلي گواهی بهداشتی حمل و همچنین ثبت اطلاعات کالاهای مذکور از مرکز نگهداری کالای مبدأ و درج مبدأ و مقصد مجاز در «سامانه موضوع بند ت ماده ۶ قانون» است.

**تبصره**- سازمان موظف است امکان تبادل برخط اطلاعات گواهی بهداشتی حمل را با سامانه بارنامه برخط (برای حمل برون شهری) و با سامانه باربرگ (برای حمل درون شهری) فراهم نماید.

**ماده۱۳**- تخلیه باید در محل مرکز نگهداری مجاز انجام شود.

**ماده۱۴**- پس از تخلیه، اطلاعات محموله باید بلافضله در «سامانه رهگیری و کنترل اصالت» ثبت و در مواردی که مطابق قوانین و مقررات مستول فنی پیش‌بینی شده است، گواهی تخلیه توسط مستول فنی تحويل گیرنده محموله صادر و مراتب در سامانه مذکور اعلام شود.

**تبصره**- ثبت بارنامه جدید برای حمل منوط به دریافت تأیید وصول و تخلیه بار در مرکز نگهداری کالای مقصد قبلی است. سازمان مکلف است مراتب صدور گواهی تخلیه را به صورت برخط به زیرسامانه حمل و نقل مربوط موضوع بند «ث» فصل دوم آین‌نامه اجرایی مواد (۵) و (۶) قانون، اعلام نماید.

#### فصل چهارم- ضوابط خرید و فروش کالاهای مشمول

**ماده۱۵**- خرید و فروش تجاری کالاهای مشمول صرفاً توسط اعضای زنجیره تأمین مجاز است.

**تبصره**- هر گونه فروش کالاهای مشمول به مصرف کننده باید از طریق عرضه کننده (معرف شده ذیل ماده ۱) انجام شود. فروش این کالاهای توسط سایر اشخاص یا مرکز عرضه (از قبیل فروشگاه‌ها، مطب پزشکان، عطاری‌ها، باشگاه‌های ورزشی، سالن‌های آرایشی) منوع است.

**ماده۱۶**- داروخانه‌ها مکلفند، پس از الزامی شدن ثبت اطلاعات فروش، هنگام فروش کالاهای مشمول تمامی اطلاعات (شامل شناسه کالا، تعداد، شماره سری ساخت Batch/Lot Number)، کد ملی خریدار، قیمت و تاریخ فروش، را در «سامانه رهگیری و کنترل اصالت» ثبت نمایند. درخصوص اقلام دارویی که فروش آن‌ها بدون نسخه پزشک منوع است، علاوه بر موارد مذکور ثبت شماره نظام پزشکی صادر کننده گپکوثری است.

**تبصره**- سازمان موظف است ظرف شش ماه از تاریخ ابلاغ این ضوابط، زیرساخت لازم برای اجرایی شدن این بند و فراهم نماید. آغاز تا این کالا و ارز

سپرمه

**ماده ۱۷۵**- فروش اقلام دارویی مشمول نسخه تجویزی، اعم از بستری و سریابی و نیز فروش مکمل‌ها توسط داروخانه‌ها باید با ثبت «شناسه ردیابی و رهگیری» فرآورده صورت گیرد.

**ماده ۱۸۶**- خرید تجاری، فروش و یا عرضه کالاهای مشمول از طریق فضای مجازی منوط به اخذ مجوزهای لازم از سازمان و مرکز توسعه تجارت الکترونیک است.

**ماده ۱۹۷**- چنانچه در استعلام از «سامانه رهگیری و کنترل اصالت» توسط خریدار، پیغامی مبتنی بر عدم اصالت کالا واصل شود، فروشته مکلف به پس گرفتن کالا و عودت دادن تمامی وجوده دریافتی از خریدار است. در این شرایط لازم است هشداری از طریق سامانه مذکور به دفتر بازرگانی سازمان ارسال و پیگیری لازم از سوی سازمان انجام شود.

**ماده ۲۰۸**- پرداختهای بیمه‌ای، بارانهای و دریافت بودجه‌های دارویی منوط به ثبت قبلی اطلاعات فروش در «سامانه رهگیری و کنترل اصالت» و استعلام اصالت «شناسه ردیابی و رهگیری» در این سامانه است.

**ماده ۲۱۹**- خرید کالاهای مشمول توسط دستگاههای دولتی و نهادهای عمومی غیردولتی منوط به دریافت تأییدیه اصالت از «سامانه رهگیری و کنترل اصالت» است.

**ماده ۲۲۰**- خرید کالاهای مشمول از سازمان جمع‌آوری و فروش اموال تملیکی منوط به اجرای این ضوابط است.

**ماده ۲۳۱**- خرید و فروش داروهای بیمارستانی در داروخانه‌های غیر بیمارستانی جز با مجوز سازمان و یا دانشگاه علوم پزشکی ممتوّع است.

### فصل پنجم- مقررات عمومی

**ماده ۲۴۲**- الزامی بودن ثبت اطلاعات در سامانه رهگیری و کنترل اصالت، نافی و رافع تکالیف اعضا زنجیره تأمین در رعایت الزامات ناشی از سایر قوانین و مقررات نیست.

**ماده ۲۵۳**- مناطق ویژه اقتصادی و مناطق آزاد تجاری-صنعتی نیز مشمول تمامی ضوابط اختصاصی کالاهای مشمول هستند، تعليق و یا تعییر احکام و مقررات این تصویب‌نامه توسط شورای عالی مناطق آزاد تجاری-صنعتی و ویژه اقتصادی، در این مناطق ممکن نیست.

**ماده ۲۶۴**- ضابطین و کاشفین موظفند نتیجه بازرگانی انجام شده را از طریق «سامانه یکپارچه مدیریت بازرگانی (سیمبا)» ثبت و در صورت کشف جرم یا تخلف، مراتب را از طریق سامانه مذکور به مرجع ذیصلاح اعلام نمایند.

**تبصره-** اعلام جرم یا تخلف از سوی «سیمبا» به ضابطین و یا کاشفین، نافی تکالیف ایشان در کشف جرائم و یا تخلفات به موجب قوانین یا مقررات دیگر نیست.

**ماده ۲۷۵**- سازمان مکلف است اطلاعات مربوط به بازرگانی‌ها و گزارش‌های عدم انطباق کالا و اطلاعات اظهارشده در سامانه‌ها و رعایت مقررات ثبت و الصاق شناسه‌ها را به عنوان یکی از شاخص‌های رتبه‌بندی اعضا زنجیره تأمین مطابق ضوابط سازمان در نظر گرفته و گزارش عملکرد را هر ۶ ماه یک‌مرتبه در اختیار ستاد قرار دهد.

**ماده ۲۸۶**- سازمان موظف است از طریق «سامانه رهگیری و کنترل اصالت» امکان استعلام اطلاعات راجع به این ضوابط را برای دستگاههای کاشف، ضابطین، سازمان‌های بیمه‌گر، دستگاههای نظارتی و مراجع رسیدگی‌کننده مطابق با آیین‌نامه اجرایی ماده (۵) و (۶) قانون فراهم نماید. زمان‌بندی، میزان، سطح و نحوه ارائه اطلاعات مرتبط به هر یک از مراکز و دستگاههای مذکور توسط وزارت بهداشت با همکاری ستاد ظرف مدت یک ماه از تاریخ ابلاغ این ضوابط تعیین خواهد شد.

**ماده ۲۹۷**- سازمان موظف است امکان تبادل برخط اطلاعات کامل مربوط به تبادل اطلاعات کالاهای مشمول شامل اطلاعات تولید، واردات، نگهداری، خرید و فروش، حمل و جابه‌جایی این فرآوردها را به تفکیک حجم و نوع فرآورده و نیز مشخصات مراکز نگهداری کالای مبدأ و مقصد و همچنین جزئیات و نتایج مربوط به بازرگانی‌های انجام‌شده از اماکن مزبور را به صورت برخط برای «سامانه شناسایی و مبارزه با کالای قاچاق موضوع تبصره ۳ ماده ۵ قانون» فراهم نماید.

**ماده ۳۰۸**- حمل و نگهداری به قصد تجاری و خرید و فروش تجهیزات و ملزمات پزشکی دست دوم (مستعمل) به استثناء موارد دارای قابلیت استفاده مجدد که توسط مقام عالی وزارت بهداشت اعلام می‌شود، ممتوّع است. در صورتی که کالا قاچاق باشد مشمول ماده (۲۷) قانون است.

**ماده ۳۱۹**- رعایت سایر ضوابط(شرايط) اختصاصی کالاهای مشمول که در مورد هر کالا به طور خاص توسط وزارت بهداشت تعیین می‌شود، در تمامی مراحل خرید، فروش، حمل و یا نگهداری الزامی است. عدم رعایت ضوابط(شرايط) مذکور در صورتی مشمول ضمانات اجرای مقرر در تبصره (۴) ماده (۱۸) قانون است که این ضوابط مستقل از تأیید ستاد نیز رسیده و ابلاغ شده باشد.

