

کد مدرک: P-W-001-0

تاریخ صدور: ۱۴۰۳/۰۷/۰۴

تاریخ بازنگری: -



سازمان غذا و دارو

اداره کل امور فرآورده های غذایی و آشامیدنی

دستورالعمل اجرایی نحوه رسیدگی به محموله های برگشتی از صادرات

این سند بدون پیوست دارای ۳ صفحه می باشد.

اداره کل امور فرآورده های غذایی و آشامیدنی
دستورالعمل اجرایی نحوه رسیدگی به محموله های برگشتی از صادرات

۱- هدف

این دستورالعمل به استناد ماده ۱۶ قانون مواد خوردنی، آشامیدنی، آرایشی و بهداشتی مصوب ۱۳۴۶، بند ۱۳ و ۱۷ از ماده ۱ قانون تشکیلات و وظایف وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی مصوبه ۱۳۶۷، ماده ۱ قانون مبارزه با قاچاق کالا و ارز مصوب ۱۳۹۲ اصلاحی ۱۴۰۰، بند پ، ت و چ ماده ۷ قانون احکام دائمی برنامه های توسعه کشور مصوب ۱۳۹۵ و رای کمیته فنی به شماره ۱۴۰۳/۰۵/۰۳ مورخ ۶۸۸/۲۳۹۸۱۰، به منظور تبیین فرآیند نحوه رسیدگی به محموله های غذایی و آشامیدنی برگشتی از صادرات تدوین گردیده است.

۲- دامنه عملکرد

این دستورالعمل برای محموله های غذایی، آشامیدنی و مواد بسته بندی برگشتی از صادرات اعم از مواد اولیه و فرآورده های مشمول قانون مواد خوردنی و آشامیدنی و آرایشی و بهداشتی مصوب ۱۳۴۶، دارای پروانه ساخت معتبر، گواهی انطباق محصول خام کشاورزی و گواهی بهداشت صادرات کاربرد دارد.

تبصره - این دستورالعمل در مورد ماده اولیه یا فرآورده دارای پروانه ساخت برای صادرات، کاربرد ندارد.

۳- مسئولیت

مسئولیت اجرایی این دستورالعمل بر عهده اداره کل امور فرآورده های غذایی و آشامیدنی و معاونت های غذا و دارو دانشگاه/ دانشکده های علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی و مدیریت غذا و دارو مناطق آزاد تجاری، صنعتی و ناظر بر حسن اجرای آن مدیر کل امور فرآورده های غذایی و آشامیدنی و معاونین غذا و دارو دانشگاه/ دانشکده های علوم پزشکی و درمانی و مدیران غذا و دارو مناطق آزاد تجاری، صنعتی تفویض اختیار شده می باشند.

۴- تعاریف

۴-۱- اداره کل

اداره کل امور فرآورده های غذایی و آشامیدنی

۴-۲- معاونت

معاونت های غذا و دارو دانشگاه/ دانشکده های علوم پزشکی و خدمات بهداشتی و درمانی

اداره کل امور فرآورده های غذایی و آشامیدنی
دستورالعمل اجرایی نحوه رسیدگی به محموله های برگشتی از صادرات

۵- شرح اجرا

۵-۱- مدارک

- درخواست متقاضی با اعلام علت برگشت محموله و مستندات آن به اداره کل / معاونت ناظر
- گواهی بهداشت صادرات یا گواهی انطباق محصول خام کشاورزی صادره از سوی وزارت بهداشت که در زمان صادرات اخذ شده بود.
توجه - در صورت عدم اخذ گواهی بهداشت یا پروانه ساخت برای تولید محصول، امکان برگشت محموله وجود نخواهد داشت.

- اظهار نامه

- قبض انبار

- نتایج آزمون در کشور مقصد که به تایید مرجع ذیصلاح دولتی رسیده باشد.

- بارنامه

- پکینگ لیست (Packing list)

- مستندات گمرکات ورودی و خروجی مجوز ترخیص صادرات

- ارائه تعهد متقاضی مطابق با فرم تعهد نامه محموله برگشتی به شماره P-FW1-01 مبنی بر تقبل هزینه انجام آزمون، پذیرش مسئولیت هرگونه عواقب احتمالی و عدم مصرف موقت کالا تا زمان اعلام نظر اداره کل / معاونت ناظر در مورد انطباق با مقررات ملی
توجه - در صورتی که علت برگشت محموله خارج از موارد ایمنی و سلامت (نظیر موارد تجاری و ...) باشد، مستندات مربوط به برگشت ارائه شود.

۵-۲- نحوه اجرا

۵-۲-۱- بررسی مدارک و مستندات بند ۵-۱ و تطبیق با محموله

توجه - کنترل سامانه RASFF برای محصولات صادراتی به اتحادیه اروپا الزامی است. (توسط اداره کل بررسی می شود)

۵-۲-۲- انجام نمونه برداری و ارسال به آزمایشگاه توسط اداره کل / معاونت ناظر

۵-۲-۳- انجام آزمون توسط آزمایشگاه مرجع کنترل غذا و دارو / معاونت / آزمایشگاه های همکار تایید شده سازمان غذا و دارو (در صورت صلاحدید آزمایشگاه مرجع یا معاونت)

۵-۲-۴- ارسال مستندات و اعلام نتیجه بررسی در خصوص برگشت محموله به اداره کل جهت ارزیابی و طرح در کمیته فنی و قانونی و انجام امور زیر بر اساس نوع نتیجه:

اداره کل امور فرآورده های غذایی و آشامیدنی
دستورالعمل اجرایی نحوه رسیدگی به محموله های برگشتی از صادرات

۵-۲-۴-۱- موافقت:

الف- اعلام به متقاضی برای اعلام درخواست کد IRC موقت مدت دار در بازه زمانی مشخص شده کمیته فنی و یا اداره کل تحت عنوان "محموله برگشتی" و بارگذاری نتایج آزمون در سامانه TTAC و ثبت آن.
ب- بررسی توسط اداره کل و تایید IRC

۵-۲-۴-۲- عدم موافقت:

الف- در صورت وجود محموله در گمرکات کشور، متقاضی می تواند درخواست خود را برای تغییر کاربری برای مصرف غیر انسانی/ امحاء محموله و ... به اداره کل اعلام نماید و متعاقباً اداره کل، پس از بررسی، اعلام نظر نموده و نحوه تعیین تکلیف را مشخص و به معاونت ناظر جهت نظارت بر اقدام اعلام نماید. به منظور تعیین تکلیف محموله، وفق مقررات اقدام و به مراجع قضایی معرفی شود.
ب- در صورت عدم اعلام هر گونه نظری از سوی متقاضی، برای تعیین تکلیف مراتب جهت رسیدگی بر محموله نامنطبق به مراجع قضایی ارجاع داده خواهد شد.

توجه- معاونت ناظر باید ضمن حفظ سوابق، گزارش اقدامات انجام شده را به همراه کلیه سوابق به اداره کل ارسال کند.

یادآوری - با توجه به اینکه ثبت منبع تولید این محصولات داخلی می باشد، صرفاً مشمول پرداخت تعرفه صدور IRC محصول، مطابق تعرفه های مصوب هیات وزیران برای خدمات سازمان غذا و دارو می باشد.

۶- مستندات مرتبط

- فرم تعهد نامه محموله برگشتی به شماره P-Fw1-01