

ضوابط اختصاصی اقلام دارویی و تجهیزات و ملزومات پزشکی موضوع ماده (۲) دستورالعمل تبصره (۴) العاقی ماده (۱۸) قانون مبارزه با قاچاق کالا و ارز تصویب‌نامه شماره ۱۳۸۸۶۴/ت ۱۳۹۵/۱۱/۹-ت ۵۵۶۷۹/۱۰۶۸۹ و اصلاحیه شماره ۱۰۶۸۹/ت ۵۵۶۷۹-۰۸/۱۴-ت ۹۷/۰۸/۱۴ هیأت وزیران
ستاد مرکزی مبارزه با قاچاق کالا و ارز در جلسه شماره ۱۲۴، برگزارشده به تاریخ ۰۲/۱۰/۹۸، به استناد ماده (۲) دستورالعمل تبصره (۴) العاقی ماده (۱۸) قانون مبارزه با قاچاق کالا و ارز (تصویب‌نامه شماره ۱۳۸۸۶۴/ت ۱۳۹۵/۱۱/۹-ت ۵۵۶۷۹/۱۰۶۸۹ و اصلاحیه شماره ۱۰۶۸۹/ت ۵۵۶۷۹-۰۸/۱۴ هیأت وزیران) و بر اساس پیشنهاد وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی، ضوابط اختصاصی لازم‌الرعايه 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/ نماینده ویژه رئیس جمهور رسید.

فصل اول - تعاریف

ماده ۱۵- 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 فرآورده‌های سلامت‌محور زیر نظر سازمان غذا و داروی وزارت بهداشت ایجاد شده و ملزم به ارسال اطلاعات به سامانه جامع تجارت (www.ntsw.ir) است.

ج - سامانه یکپارچه مدیریت بازارسی: 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 بازارسی و کشف جرایم و یا تخلفات (پیش از تشکیل پرونده) و همچنین اطلاعات حاصل از بازارسی را فراهم می‌آورد و در اختیار ضباطین و یا کاشفین قرار می‌دهد.

چ - سامانه جامع انبارها و مراکز نگهداری کالا (www.nwms.ir): سامانه‌ای است که طبق بند (ث) ماده (۶) قانون به منظور شناسه‌دار نمودن تمامی مراکز 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 بر خط: 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، ناوگان 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 - فرآورده‌های زیستی (بیولوژیک): شامل سرم، واکسن، خون، پلاسما و فرآورده‌های مشتق از خون و پلاسما، فراورده‌های نوترکیب و آنتی‌بادی‌های منوکلونال و فراورده‌های حاصل از بافت، سلول و ژن درمانی.

۵ - شیرخشک و غذاهای ویژه و مواد اولیه آن: برابر فهرست اعلامی 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 پروانه توزیع و پخش کالاهای مشمول از وزارت بهداشت است.

تbeschه ۵ - اخذ پروانه 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 پروانه از سوی وزارت بهداشت و اتحادیه‌های صنفی (حسب مورد) است که بعد از دریافت کالای مشمول از توزیع کننده آن را به مصرف کننده می‌رساند. داروخانه‌ها نیز مشمول این تعریف می‌شوند.

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 انبارهای تامین‌کنندگان، توزيع‌کنندگان، داروخانه‌ها و سایر محل‌های نگهداری کالاهای مشمول وابسته به اشخاص حقیقی یا حقوقی مجاز هستند.

د- شناسه رديابي و رهگيري: شناسه موضوع دستورالعمل نظام رديابي و رهگيري و كنترل اصالت فرآورده‌های سلامت‌محور که شناسه‌ای اختصاصی و منحصر به فرد بهمنظور درج یا الصاق بر روی واحد فرآورده براساس استاندارد تعريف شده قانونی است.

ذ- شناسه اصالت: شناسه موضوع دستورالعمل نظام رديابي و رهگيري و كنترل اصالت فرآورده‌های سلامت‌محور که شناسه‌ای اختصاصی و منحصر به فرد جهت ایجاد امکان كنترل اصالت توسط مصرف‌کننده نهایی است و بر روی هر واحد فرآورده الصاق می‌شود.

ژ- شناسه تجاري (شماره جهاني اقلام تجاري): شناسه‌ای اختصاصی برای هر فرآورده در سطح جهان است و بر مبنای استانداردهای سازمان GS1 صادر شده است.

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

ش- شماره سري ساخت (Batch/Lot Number): شماره منحصر به فردی است که هر شرکت تولیدکننده در موقع ساخت فرآورده به هر سري ساخت اختصاص داده و بيانگر يك‌نواختی اجزاء و شرایط ساخت جهت بخشی از تولید بوده و جهت كنترل هاي كيفي، سلامتی و غيره مورد استفاده قرار می‌گيرد.

ص- برچسب اصالت: قسمتی مشخص بر روی بسته‌بندی هر واحد فرآورده است که شناسه‌های رديابي و رهگيري و اصالت و سایر اطلاعات مربوط از جمله شناسه تجاري و سري 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 نگهداري کالاهای مشمول در «سامانه رهگيري و كنترل اصالت» الزامي است. تأييد ثبت مراکز نگهداري کالا از طریق سامانه مذکور، مشروط به تبادل آنی و برخاط اطلاعات از این سامانه و یا از طریق وب‌سروریس‌های ایجاد شده، به «سامانه جامع انبارها و مراکز نگهداري کالا» است. نگهداري کالاهای مشمول در مراکز نگهداري کالا ثبت نشده در این سامانه ممنوع است.

تبصره ۱- ضوابط و تشخيص رعایت آن در مراکز نگهداري کالاهای مشمول توسط وزارت بهداشت تعیین می‌شود. نگهداري کالاهای مشمول در مراکز نگهداري غيرمجاز کالا ممنوع است.

تبصره ۲- بهره‌بردار مراکز نگهداري کالاهای مشمول مکلف است اين مراکز را در «سامانه رهگيري و كنترل اصالت» ثبت نماید. سازمان تمامی اطلاعات مراکز نگهداري کالا ثبت شده در اين سامانه را به صورت برخاط به «سامانه جامع انبارها و مراکز نگهداري کالا» موضوع ماده ۲۳ آيننامه اجرایي مواد (۵) و (۶) قانون مبارزه با قاچاق کالا و ارز، ارائه می‌نماید.

ماده ۳- ورود و خروج کلیه کالاهای مشمول در تمامی مراکز نگهداري کالا مجاز، منوط به ثبت آنی در «سامانه جامع انبارها و مراکز نگهداري کالا» است. موجودی فيزيکي هر يك از مراکز نگهداري کالا، باید با اطلاعات ثبت شده در اين سامانه در هر لحظه مطابقت کامل داشته باشد. کالاهای در حال بارگيري و یا بارگيري شده، تا زمانی که بارنامه برای آن‌ها صادر نشده است، جزء موجودی مراکز نگهداري کالا محسوب می‌شود.

تبصره - پس از ایجاد امکان ثبت ورود و خروج کالاهای مشمول به مراکز نگهداري کالا در «سامانه رهگيري و كنترل اصالت»، ثبت اطلاعات مذکور از طریق «سامانه رهگيري و كنترل اصالت» انجام خواهد شد و این سامانه، اطلاعات موردنظر را به «سامانه جامع انبارها و مراکز نگهداري کالا» ارسال می‌نماید.

ماده ۴- برای نگهداري کالاهای مشمول می‌بايست اطلاعات کالا شامل نام، تعداد یا مقدار، شناسه IRC، تاريخ تولید و انقضاء و سري ساخت حسب مورد در «سامانه رهگيري و كنترل اصالت» ثبت شده باشد.

تبصره - تمامی تامين‌کنندگان کالاهای مشمول موظفند مطابق ماده (۱۱) آيننامه اجرایي ماده (۱۳) قانون و سایر ترتيبات آن، شناسه رديابي و رهگيري اين کالاهای را با رعایت استانداردها در خط تولید درج یا الصاق نماید و بلافاصله پس از ورود به مراکز نگهداري کالا خود، اطلاعات آن را در سامانه جامع انبارها و مراکز نگهداري کالا ثبت نمایند.

ماده ۵- نگهداري کالاهای مشمول فاقد برچسب اصالت ممنوع است.

فصل سوم- ضوابط حمل کالاهای مشمول

ماده ۶- بارگيري باید از محل مراکز نگهداري 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 كدرهگيري صادره از سوي سازمان انجام شود.

تبصره ۱۵- 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.

تبصره ۲۵- حمل اقلام دارای شرایط نگهداری سرد توسط خودروی سردهنگار و در دمای مناسب انجام می‌شود و این خودروها مجهز به دیتالاگ دیجیتالی مورد تأیید سازمان هستند. خودروهای حامل کالاهای مشمول از مبدأ گمرکات و یا مراکز نگهداری مجاز کالا به مقصد مراکز نگهداری مجاز کالای دیگر به سیستم تعیین موقعیت جهانی(GPS) مجهزند؛ بهنحوی که امکان رصد خودروی حامل میسر ممکن باشد.

تبصره ۳۵- 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.

تبصره ۴۵- 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.

تبصره ۵۵- حمل کالاهای مشمول ضوابط این ابلاغیه توسط سایر اشخاص حقیقی و حقوقی ممنوع است.

ماده ۸۵- در حمل و نقل بین‌شهری کالاهای مشمول، خودروی حامل می‌بایست در مسیر تعیین شده حرکت نماید. خروج و یا انحراف از مسیر غیرمتعارف ممنوع است.

ماده ۹۵- قبل از بارگیری، اطلاعات محموله باید در سامانه رهگیری و کنترل اصالت ثبت شده باشد و گواهی بهداشتی حمل توسط مسئول فنی صادر شود.

تبصره ۱- سازمان مکلف است ظرف شش ماه امکان صدور و استعلام برخط گواهی بهداشتی حمل را در سامانه رهگیری و کنترل اصالت فراهم نماید؛ بهنحوی که استعلام آن برای دستگاه‌های کاشف فراهم باشد.

تبصره ۲- در گمرکات کشور و مناطق آزاد و ویژه اقتصادی، گواهی بهداشتی حمل توسط نماینده سازمان صادر می‌شود.

ماده ۱۰۵- وفق بند(۷) تصویب‌نامه شماره ۱۳۸۸۶۴/ت ۵۲۹۷۱ تاریخ ۱۳۹۵/۱۱/۹ و اصلاحیه شماره ۱۰۶۸۹/ت ۵۵۶۷۹ تاریخ ۹۷/۰۸/۱۴ هیأت وزیران، تمامی شرکت‌ها و مؤسسات حمل و نقل و یا شرکت‌های توزیع کننده دارای مجوز حمل کالاهای مشمول موظفند اطلاعات مربوط به حمل بین‌شهری این کالاهای را جهت اخذ سند حمل در زیرسامانه حمل و نقل مربوط موضوع بند «ث» فصل دوم آینین‌نامه اجرایی مواد (۵) و (۶) قانون مبارزه با قاچاق کالا و ارز موضوع تصویب‌نامه شماره ۴۶۴۴۳/ت ۱۳۹۵/۰۴/۲۳-هـ مورخ ۱۵۵۹-هـ ثبت نمایند.

ماده ۱۱۵- حاملین کالاهای مشمول به شکل تجاری، موظفند پیش از حمل بین‌شهری این کالاهای، 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 انطباق، از حمل آن خودداری نمایند.

ماده ۱۲۵- صدور بارنامه وسیله حمل کالاهای مشمول توسط سازمان راهداری و حمل و نقل جاده‌ای منوط به صدور قبلی گواهی بهداشتی حمل و همچنین ثبت اطلاعات کالاهای مذکور از مراکز 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.

ماده ۱۳۵- تخلیه باید در محل مراکز نگهداری مجاز انجام شود.

ماده ۱۴۵- پس از تخلیه، اطلاعات محموله باید بلافصله در «سامانه رهگیری و کنترل اصالت» ثبت و در مواردی که مطابق قوانین و مقررات مسئول فنی پیش‌بینی شده است، گواهی تخلیه توسط مسئول فنی تحویل گیرنده محموله صادر و مراتب در سامانه مذکور اعلام شود.

تبصره- ثبت بارنامه جدید برای وسیله 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 آینین‌نامه اجرایی مواد (۵) و (۶) قانون، اعلام نماید.

فصل چهارم- ضوابط خرید و فروش کالاهای مشمول

ماده ۱۵۵- خرید و فروش تجاری کالاهای مشمول صرفاً توسط اعضای زنجیره تأمین مجاز است.

تبصره- هرگونه فروش کالاهای مشمول به مصرف کننده باید از طریق عرضه‌کننده (تعریف شده ذیل ماده ۱) انجام شود. فروش این کالاهای توسط سایر اشخاص یا مراکز عرضه (از قبیل فروشگاه‌ها، مطب پزشکان، عطاری‌ها، باشگاه‌های ورزشی، سالن‌های آرایشی) ممنوع است.

ماده ۱۶۵- 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 پذشک ممنوع است، علاوه بر موارد مذکور ثبت شماره نظام پذشکی صادر کننده نسخه نیز ضروری است.

تبصره- سازمان موظف است ظرف شش ماه از تاریخ ابلاغ این ضوابط، زیرساخت لازم برای اجرایی شدن این بند را فراهم نماید.

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

ماده ۱۸۵- 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 ۱۹۵- چنانچه در استعلام از «سامانه رهگیری و کنترل اصالت» توسط خریدار، پیغامی مبنی بر عدم اصالت کالا واصل شود، فروشنده مکلف به پس گرفتن کالا و عودت دادن تمامی وجوه دریافتی از خریدار است. در این شرایط لازم است هشداری از طریق سامانه مذکور به دفتر بازرسی سازمان ارسال و پیگیری لازم از سوی سازمان انجام شود.

ماده ۲۰۵- پرداخت‌های بيمه‌اي، يارانه‌ها و دريافت بودجه‌های دارويی منوط به ثبت قبلی اطلاعات فروش در «سامانه رهگيری و کنترل اصالت» و استعلام اصالت «شناسه رديابي و رهگيری» در اين سامانه است.

ماده ۲۱۵- خرید کالاهای مشمول توسط دستگاه‌های دولتی و نهادهای عمومی غیردولتی منوط به دریافت تأییدیه اصالت از «سامانه رهگیری و کنترل اصالت» است.

ماده ۲۲۵- خرید کالاهای مشمول از سازمان جمع‌آوری و فروش اموال تملیکی منوط به اجرای ضوابط است.

ماده ۲۳۵- خرید و فروش داروهای بيمارستانی در داروخانه‌های غیر بيمارستانی جز با مجوز سازمان و يا دانشگاه علوم پزشكی ممتوح است.

فصل پنجم- مقررات عمومي

ماده ۲۴۵- الزامي بودن ثبت اطلاعات در سامانه رهگيری و کنترل اصالت، نافي و رافع تکاليف اعضای زنجيره تأمین در رعایت الزامات ناشی از سایر قوانین و مقررات نیست.

ماده ۲۵۵- مناطق ویژه اقتصادی و مناطق آزاد تجاری-صنعتی نیز مشمول تمامی ضوابط اختصاصی کالاهای مشمول هستند. تعلیق و یا تغییر احکام و مقررات این تصویب‌نامه توسط شورای عالی مناطق آزاد تجاری-صنعتی و ویژه اقتصادی، در این مناطق ممکن نیست.

ماده ۲۶۵- ضابطین و کاشفین موظفند نتیجه بازرگانی انجام شده را از طریق «سامانه یکپارچه مدیریت بازرگانی(سیمبا)» ثبت و در صورت کشف جرم یا تخلف، مراقب را از طریق سامانه مذکور به مرجع ذیصلاح اعلام نمایند.

تبصره ۵- اعلام جرم یا تخلف از سوی «سیمبا» به ضابطین و یا کاشفین، نافي تکاليف 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 اعضای زنجirه تأمین مطابق ضوابط سازمان در نظر گرفته و گزارش عملکرد را هر ۶ ماه یکمرتبه در اختیار ستاد قرار دهد.

ماده ۲۸۵- سازمان موظف است از طریق «سامانه رهگيری و کنترل اصالت» امکان استعلام اطلاعات راجع به این ضوابط را برای دستگاه‌های کاشف، ضابطین، سازمان‌های بيمه‌گر، دستگاه‌های نظارتی و مراجع رسانیدگی کننده مطابق با آیین‌نامه اجرایی مواد (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 ۲۹۵- سازمان موظف است امکان تبادل برخط اطلاعات کامل مربوط به تبادل اطلاعات کالاهای مشمول شامل اطلاعات تولید، واردات، تنه‌داری، خرید و فروش، حمل و جابه‌جایی این فرآورده‌ها 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 اماكن مزبور را به صورت برخط برای «سامانه شناسایی و مبارزه با کالای قاچاق موضوع تبصره ۳ ماده ۵ قانون» فراهم نماید.

ماده ۳۰۵- حمل و نگهداری به قصد تجاری و خرید و فروش تجهیزات و ملزمومات پزشكی دست دوم(مستعمل) به استثناء موارد دارای قابلیت استفاده مجدد که توسط مقام عالی وزارت بهداشت اعلام می‌شود، ممنوع است. در صورتی که کالا قاچاق باشد مشمول ماده (۲۷) قانون است.

ماده ۳۱۵- رعایت سایر ضوابط(شرایط) 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 الزامي است. عدم رعایت ضوابط(شرایط) مذکور در صورتی مشمول ضمانت اجرای مقرر در تبصره (۴) (۱۸) قانون است که این ضوابط مستقل‌به تأیید ستاد نیز رسیده و ابلاغ شده باشد.