

قابل توجه مسئولین فنی واحدهای تولیدی

در خصوص عقد قرار داد با آزمایشگاه مجاز به موارد ذیل توجه فرمائید:

- ۱- مسئولین فنی واحدهای تولیدی، پیش از عقد قرارداد موظف به بررسی سامانه لیمز با آدرس (fdlabnet.fda.gov.ir) بوده و می‌بایست با توجه به حوزه فعالیت و آزمون‌های درخواستی، آزمایشگاه مورد نظر خود را که دارای مجوز از سازمان غذا دارو است را انتخاب نمایند.
- ۲- آزمایشگاه مجاز جهت انجام آزمون‌های درخواستی می‌بایست دارای مجوزهای لازم از سازمان غذا و دارو در دامنه فعالیت مورد نظر باشد و این موضوع در کلیه قراردادها ذکر گردد.
- ۳- در متن قرارداد می‌بایست **بازه زمانی ارسال نمونه** به آزمایشگاه مجاز (به‌طور مستمر) و همچنین **نوع محصولات** تولیدی به‌صورت کامل قید گردد.
- ۴- برای محصولات دارای استاندارد مدون، درج عبارت "**کلیه آزمون‌های تخصصی و عمومی بر روی محصولات تولیدی مطابق با استاندارد شماره ...**" در متن قرارداد منعقد شده با آزمایشگاه مجاز معاونت غذا و دارو الزامی است.
- ۵- برای محصولات فاقد استاندارد مدون، جهت تعریف آزمون‌های مربوطه به مدیریت آزمایشگاه معاونت غذا و دارو مراجعه شود تا موضوع توسط کارشناسان مربوط رسیدگی گردد.

قابل توجه آزمایشگاه‌های مجاز:

- آزمایشگاه مجاز طرف قرارداد موظف است در خصوص دامنه عملکرد تائید صلاحیت خود از سازمان غذا و دارو به متقاضی اطلاع رسانی نموده و در هنگام انعقاد قرارداد ملزم به رعایت آن می‌باشد.
- در صورت عدم وجود برخی از دامنه‌های تخصصی مورد نیاز واحد تولیدی، آزمایشگاه طرف قرارداد صرفاً می‌تواند **تعداد محدودی** از آزمون‌های درخواستی را **با عقد قرارداد رسمی** به پیمانکار فرعی دارای صلاحیت از سازمان غذا دارو در حوزه مورد نظر ارسال نماید.