



## سال ۱۳۹۸، سال رونق تولید

جناب آقای دکتر شانه ساز

معاون محترم وزیر و رئیس سازمان غذا و دارو

با سلام و احترام،

به استحضار می رساند سرپرست محترم اداره کل امور فرآورده های طبیعی، سنتی و مکمل آن سازمان اخیراً طی نامه شماره ۶۶۵/۱۱۹۸۱۰/د مورخ ۹۸/۱۱/۰۲ ( تصویر پیوست ) ( واصله در تاریخ ۹۸/۱۱/۲۷ ) صدور کد IRC برای مواد اولیه مورد نیاز برای تولید فرآورده های مکمل را از مصادیق مندرج در ردیف ۱ بند "ش" جدول تعرفه موضوع ماده ۲۴ قانون تنظیم بخشی از مقررات مالی دولت و مشمول پرداخت ۶۵,۰۰۰,۰۰۰ ریال ( به ازاء هر IRC ) احصا نموده اند. لازم به توضیح است اجرای فوری و بدون اطلاع قبلی این بخشنامه در سطح اداره کل مربوطه عملاً فرآیند های جاری شرکت ها که بر طبق رویه های گذشته در حال اجرای امور بوده اند را متوقف نموده و سبب انباشت مواد اولیه مورد نیاز برای تولید در گمرکات و نیز توقف صدور مجوز های لازم برای شرکت ها گردیده است.

در همین راستا در سال حمایت از تولید ملی که باید کلیه سازمانها فرایندهای تولید را تسهیل نمایند، شکایت های متعددی از شرکت های تولیدکننده در خصوص نادرست بودن تفسیر صورت گرفته از متن قانون و جداول تعرفه مربوطه، توقف عملیات اجرایی شرکت ها و ایراد ضرر و زیان های متعدد به شرکت ها به دلیل اجرای فوری و بدون زمان بندی این بخشنامه به این سندیکا واصل گردیده است. لذا با توجه به بررسی های صورت گرفته و ارزیابی های انجام شده موارد زیر را که به صورت کاملاً متقن بیانگر تفسیر اشتباه و سلیقه ای از قانون بوده به استحضار حضرتعالی می رساند:

۱. در هیچ بخشی از جداول مربوطه مکمل های رژیمی غذایی احصا نگردیده اند و اگر بنا باشد بر اساس مفاد قانون این اقلام نیز مشمول جداول تعرفه ای مربوطه گردند، بایستی موضوع بدو از طریق اصلاح جداول مربوطه مورد اقدام قرار گیرد. اضافه می نماید در حال حاضر مکمل های رژیمی غذایی بر اساس قانون مربوط به مواد خوردنی و آشامیدنی مصوب ۱۳۴۶ در آن سازمان مورد رسیدگی قرار میگیرند. ضرورت ارائه گواهی بهداشت، گواهی حلال، پرداخت مالیات بر ارزش افزوده، عدم استفاده از ارز مرجع، سرفصل حقوق ورودی در کتاب مقررات صادرات و واردات ( فصل ۲۱- فرآورده های خوراکی)، همه و همه نشان دهنده این موضوع است که این گروه از اقلام در سرفصلی جداگانه از فرآورده های دارویی طبقه بندی می گردند و لذا حتی در صورت پذیرش این موضوع که تمامی اقلام اشاره شده در بند "ش" جداول تعرفه، کالاهای مربوط به حوزه نظارت سازمان غذا و دارو می باشند که نام برخی به قرینه معنوی حذف گردیده اند، کاملاً مشخص خواهد بود که مکمل های رژیمی غذایی از دارو جدا بوده و بایستی در این جداول مطابق با سایر فرآورده های اعلام شده با آنها برخورد شود.

۲. در بند "ش" صراحتاً ثبت مواد اولیه دارو قید گردیده است، لیکن در خصوص سایر اقلام نظیر فرآورده های آرایشی، بهداشتی و غذایی، موضوع حق الثبت صرفاً به کارخانه های خارجی تولید کننده این اقلام اشاره داشته و ثبت خود اقلام و مواد اولیه آن را شامل نشده است.

۳. در ردیف های اعلامی ذیل بند "ش" اساساً هیچ اشاره ای به مواد اولیه صورت نگرفته است و لذا نمی توان با تفسیر به رأی " هر قلم دارو " را معادل " هر قلم ماده اولیه دارویی " و یا " هر قلم فرآورده مکمل " را معادل " هر قلم ماده اولیه مکمل " در نظر گرفت.

۴. با فرض پذیرش همسان بودن " هر کارخانه تولید کننده فرآورده مکمل " با " کارخانه تولید کننده ماده اولیه مکمل "، ردیف های ذیل بند "ش" صراحتاً موضوع ثبت را به کارخانه تولید کننده متصل می نماید، در حالیکه IRC در درجه اول یک نظام کدینگ میباشد و نه صدور پروانه ثبت. همچنین ماده اولیه برای یک کارخانه تولید کننده ماده اولیه مشخص و برای یک شرکت مصرف کننده مشخص صادر می شود. بر این اساس ثبت به معنای پذیرش شرایط تولیدی کارخانه تولید کننده ( اعم از محصول یا ماده ) می باشد و ارتباطی به شرکت مصرف کننده ماده اولیه ندارد و به صورت موجز کاملاً قابل استنباط است که " ثبت ماده اولیه " برابر با " صدور IRC " نمی باشد.
۵. علیرغم صراحت منعکس در بند "ش" که بیان می دارد حق الثبت صرفاً مربوط به کارخانه های تولید کننده خارجی فرآورده های آرایشی و بهداشتی، غذایی و مواد اولیه و تجهیزات پزشکی و آزمایشگاهی می باشد، در ردیف ۴ ذیل بند "ش" عبارت "ثبت هر قلم فرآورده" درج گردیده و عملاً عبارت ردیف ۴ با اصل موضوع مندرج در بند "ش" نیز در تناقض آشکار است و ضروری است در اصلاح جداول سال های آتی این موضوع مد نظر قرار گیرد.
۶. یکی از روش های ارزیابی صحت و سقم یک دستورالعمل و رویه، بررسی برون دادها و نتایج حاصل از اجرای دستورالعمل و مقایسه میزان انطباق این برون داد با سایر دستورالعمل ها و قوانین بالادستی و مشابه میباشد. یقیناً تایید میفرمایید که در صورت اجرای این دستورالعمل، یک شرکت تولیدکننده مکمل برای تولید ۲۰ محصول ممکن است ناچار باشد تا بیش از ۲۰۰ ماده اولیه را به ثبت رسانده و برای هر یک مبلغ ۶۵,۰۰۰,۰۰۰ ریال پرداخت نماید و این در حالی است که برای واردات ۲۰ محصول بصورت فرآورده نهایی و یا بالک و یا حتی بصورت پرمیکس، شرکت مربوطه صرفاً برای ۲۰ مورد IRC هزینه پرداخت خواهد نمود که این موضوع با تمامی قوانین و رویه ها و انشائات مقام های عالی رتبه کشور در زمینه ضرورت تسهیل و رونق تولید و مدیریت واردات مغایر میباشد و از همین جا نیز ناصواب بودن دستورالعمل مربوط به پرداخت حق الثبت کاملاً مشخص میباشد.
- در پایان ضمن اعلام این موضوع که این سندیکا و اعضا آن درک درستی از شرایط جاری کشور داشته و در جریان محدودیت های منابع درآمدی دولت به دلیل تحریم های ظالمانه امپریالیسم جهانی می باشند، لیکن این نحوه برخورد با صنعت و اتخاذ تصمیم های خلق الساعه و بدون مشورت با صنعت را که مغایر با نص صریح قانون بهبود شرایط محیط کسب و کار می باشند، به هیچ عنوان به صلاح کشور و تولید کشور نمی دانند و ضمن اعلام آمادگی برای هرگونه همکاری در تدوین و اتخاذ راهکارهای مناسب، کارشناسی شده و عادلانه، پیگیری حقوق اعضا خود را از تمامی مراجع ذیصلاح قانونی در صورت عدم حصول نتیجه مناسب در اولویت قرار خواهد داد.
- همچنین انتظار دارد در شرایطی که تمام دشمنان خارجی کشور کمر به انهدام صنایع داخلی و شکستن مقاومت ملت عزیز ایران بسته اند، حضرتعالی به عنوان ریاست سازمان غذا و دارو و بالاترین مرجع متولی حوزه تولید مکمل های رژیمی غذایی کشور، نسبت به توقف فوری اجرای این بخشنامه تا تعیین تکلیف نهایی با انجام بررسی های دقیق تر و کارشناسانه و شنیدن نقطه نظرات تمام طرف های ذینفع مساعدت لازم را مبذول فرمایید.

دکتر عباس کبریایی زاده

رئیس سندیکا



رونوشت:

- سایت سندیکا