



شورای عالی قضائی

واگذاری جمهوری اسلامی ایران

روزنامه رسمی جمهوری اسلامی ایران

شامل : قوانین - مذاکرات مجلس شورای اسلامی - قراردادها - رویه های قضائی - اسانامه ها - تصویب نامه ها - آیین نامه ها - بخشنامه ها و انگیزها

شماره ۱۳۶۰۲		شنبه چهاردهم خرداد ماه ۱۳۶۷		سال چهل و چهارم	
بهای	روزنامه	یکاد ۱۰۰۰۰ ریال بخانه ۳۰ ریال	بهایی	انگیزهای ثبت شرکتها و ثبت علامت انگیزهای دولتی	مطری ۱۱۰ ریال
	نشریه قوانین				یکاد ۱۵۰۰ ریال
اشترک			انگیزها	انگیزهای حصر وراثت و ابلاغ و درخواست	مطری ۵۰ ریال

ماده ۳- تبصره ۲ ماده پنج بنحو زیر اصلاح میشود (مصوب کمیسیون قضائی) :

تبصره ۲ اصلاحی - هر یک از متصدیان امور دارویی و یا داروخانه ها که سبادت به تبدیل تاریخ مصرف دارو یا افزایش قیمت رسمی و یا تخلف در نرخ گذاری نسخه برآیند با رعایت شرایط و اسکانات خطی و دفعات و مراتب جرم و مراتب تأدیب به پرداخت جزای نقدی از ده هزار ریال تا یک میلیون ریال و یا به سه ماه تا شش ماه حبس محکوم خواهند شد - چنانچه سوءاستفاده بیش از یک میلیون ریال باشد جزای نقدی سرتکب دوبرابر میزان سوءاستفاده خواهد بود .

ماده ۳- تبصره زیر بعنوان تبصره ۳ به ماده ۵ اضافه میشود :
تبصره ۳- ارائه داروی هم فرمول از نظر مواد مؤثره بجای داروی تجویز شده در نسخه پزشک دخل و تصرف یا تغییر در نسخه پزشکی محسوب نمیشود لکن ارائه داروی غیر هم فرمول از نظر مواد مؤثره بجای داروی تجویز شده در نسخه پزشک دخل و تصرف یا تغییر در نسخه پزشکی محسوب و قابل تعقیب است مرجع تشخیص مواد مؤثره داروهای فوق الذکر وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی میباشد .

ماده ۴- تبصره (۱ و ۲) ماده ۶ بنحو زیر اصلاح و چهار تبصره بعنوان تبصره های ۳ ، ۴ ، ۵ و ۶ به ماده ۶ اضافه میشود :
تبصره ۱- حداقل دو نفر از دارندگان مدارک علوم آزمایشگاهی بالینی با درجه دکتر یا پی - ای - دی (در علوم آزمایشگاهی) یا تخصصی در رشته های :

- ۱- بیوشیمی .
- ۲- پاتوبیولوژی (قارچ شناسی یا میکروب شناسی یا انگل شناسی) .
- ۳- ایمنولوژی (ایمن شناسی یا سرم شناسی) .
- ۴- خون شناسی (هماتولوژی) .

میتوانند اقدام به تصدی فنی آزمایشگاه گروهی در رشته مربوط به خود نمایند بدیهی است برای تصدی فنی آزمایشگاه تشخیص طبی عمومی مشارکت هر چهار رشته فوق ضروری میباشد .

تبصره ۲- افرادی که دارای دکترای گروه پزشکی در رشته های پزشکی ، داروسازی ، دامپزشکی بوده و مدرک آنها مورد تأیید وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی میباشد و دارای تخصص در یک رشته آزمایشگاهی یا افرادی که دارای پی . ای . دی در یکی از رشته های علوم آزمایشگاهی بالینی بوده و فاقد تخصص در بقیه رشته های آزمایشگاهی بالینی هستند رشته های کمبود را در کلامهایی که در دانشگاه علوم پزشکی تهران یا

قوانین و مقررات عمومی

بسم الله الرحمن الرحيم

شماره ۱/۷۶۸
جناب آقای نخست وزیر

قانون اصلاح بعضی از مواد قانون مربوط به مقررات امور پزشکی و دارویی و مواد خوردنی و آشامیدنی مصوب ۱۳۳۴ ، مصوب ۱۳۶۷/۱/۲۳ مجلس شورای اسلامی که کلیهی سراجل قانونی را طی کرده است ارسال میگردد تا برای اجراء در اختیار مسوولان گذارده شود .

رئیس جمهور - سید علی خامنه ای
شماره ۱۵۳۲/ق ۷
وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی

قانون اصلاح بعضی از مواد قانون مربوط به مقررات امور پزشکی و دارویی و مواد خوردنی و آشامیدنی مصوب ۱۳۳۴ که در جلسه روز شنبه بیست و سوم فروردین ماه یک هزار و سیصد و شصت و هفت مجلس شورای اسلامی تصویب و در تاریخ ۱۳۶۷/۲/۱۹ به تأیید شورای نگهبان رسیده و طی نامه شماره ۱/۷۶۸ مورخ ۱۳۶۷/۲/۳۱ ریاست جمهوری به نخست وزیر واصل گردیده است جهت اجراء به پیوست ابلاغ میگردد .

نخست وزیر - میرحسین موسوی
قانون اصلاح بعضی از مواد قانون مربوط به مقررات امور پزشکی و دارویی و مواد خوردنی و آشامیدنی مصوب ۱۳۳۴

ماده ۱- دو تبصره زیر به ماده یک اضافه میشود :
تبصره ۱- برای هر یک از وزارتخانه ها و مؤسسات و شرکتهای دولتی و نهادهای انقلاب اسلامی بشرط داشتن مجوزهای قانونی توسط وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی با رعایت مقررات پروانه صادر خواهد شد .

تبصره ۲- برای درمانگاهها و بیمارستانهای موضوع ماده ۱۰ قانون تشکیل وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی که به صورت خیریه درخواست تأسیس میشوند و به تشخیص و تأیید وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی و پس از سپردن تعهد مبنی بر اینکه صرفاً غیرانتفاعی بوده و ملزم به رعایت تعرفه های خاص برپینای ضوابط مالی اداری و فنی مذکور در آئیننامه مصوب وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی گردند پروانه مخصوص صادر خواهد شد پروانه مؤسسات مذکور در صورت تخلف از تعهد راساً توسط وزارت بهداشت ، درمان و آموزش پزشکی لغو خواهد شد .

ساده ۴ سال است، تقاضای تجدید پروانه باید شش ماه قبل از انقضای مدت بعمل آید چنانچه در طول مدت اعتبار پروانه ورود یا ساخت، وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی ورود و یا تولید دارویی را غیر لازم و یا مضر به سلامت جامعه تشخیص دهد موظف است پروانه مربوطه را با رأی کمیسیون مذکور در ماده ۲۰ این قانون لغو نماید و میزان ورود و یا ساخت هر یک از فرآورده های مذکور نیز منوط به موافقت قبلی وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی است.

تبصره ۲- ساخت و یا ورود هر نوع مواد و ملزومات مصرفی و تجهیزات پزشکی و دندانپزشکی و یا مواد اولیه و بسته بندی آنها که لیست آن از طرف وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی اعلام میگردد باید با اجازه قبلی و موافقت وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی انجام گیرد، ترخیص اقلام مذکور از گمرک نیز باید با کسب اجازه از وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی باشد.

تبصره ۳- شرکتهای توزیع کننده انواع دارو و مواد بیولوژیک اعم از دولتی و غیر دولتی و خصوصی باید از وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی پروانه تأسیس اخذ نموده و با معرفی مسئول فنی واجد شرایط که صلاحیت آنها به تصویب کمیسیون قانونی مربوط در ماده ۲۰ این قانون خواهد رسید براساس آئیننامه مصوب وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی اقدام به توزیع دارو و مواد بیولوژیک در سطح کشور بنماید. شرایط صلاحیت مسئول فنی مذکور در این تبصره عبارتند از:

۱- داشتن دانشنامه دکترای داروسازی.

۲- نداشتن سوء پیشینه کیفری مؤثر.

۳- عدم اشتغال به قساد در حرفه مربوطه.

تبصره ۴- (مصوب کمیسیون قضائی) چنانچه شرکتهای توزیع کننده داروهای فاسد یا داروهای با تاریخ مصرف کوتاه و یا منقضی شده که بخلاف آئیننامه مصوب وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی باشد توزیع نمایند و یا دارویی را پیش از قیمت رسمی بفروش برسانند یا رعایت شرایط واسکانات خاطی و دفعات و مراتب جرم و سوابق تأدیبات شرکت مربوطه علاوه بر جبران خسارات وارده به پرداخت جریمه نقدی از یکصد هزار ریال تا یک میلیون ریال محکوم و پروانه مسئول فنی با توجه به رأی کمیسیون قانونی مربوطه از یک تا شش ماه بهالت تعلیق درخواهد آمد.

تبصره ۵- معرفی و ارائه اطلاعات علمی داروها و مواد بیولوژیک در سطح کشور با اجازه وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی خواهد بود. آئیننامه اجرایی مربوط به تصویب وزیر بهداشت، درمان و آموزش پزشکی خواهد رسید. متخلف با رعایت شرایط و اسکانات خاطی و دفعات و مراتب جرم و سوابق تأدیبات به پرداخت جزای نقدی از یکصد هزار تا ده میلیون ریال محکوم خواهد گردید.

تبصره ۶- وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی مکلف است تقاضای افراد یا مؤسسه ای که داروی جدیدی را کشف یا ابداع می نمایند از طریق کمیسیون ساخت و ورود موضوع ساده ۲۰ این قانون رسیدگی و در صورت تأیید و ضرورت تولید و ارائه آن با رعایت سایر مقررات پروانه لازم را صادر نماید کمیسیون مذکور و وزارت سبزو موظف به حفظ فرمول و اطلاعات داروی کشف شده از طرف متقاضی میباشد و اطلاعات سبزو فقط با اجازه کتبی متقاضی قابل انتقال به غیر میباشد.

تبصره ۷- داروساز مسئول فنی داروخانه میتواند داروهای دستوری تجویز شده در نسخه پزشک را بسازد و نیز داروی جالبیومی را با توجه به اسکانات و شرایط لازم در داروخانه برای فرآورده هایی که ساخت آنها از طرف وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی در داروخانه مجاز است بسازد. فهرست داروهای جالبیومی باید از طرف وزارت مذکور اعلام گردد.

ماده ۸- ساده ۱۰ بنحو زیر اصلاح میشود (مصوب کمیسیون قضائی).
ساده ۱۰ اصلاحی - کسانیکه بدون اجازه وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی مواد دارویی و یا فرآورده های بیولوژیک مندرج در ماده ۱۴ را وارد نمایند و یا در داخل کشور بسازند با رعایت شرایط و اسکانات خاطی و دفعات و مراتب جرم و سوابق تأدیبات به حکم دادگاه مواد مذکور به نفع وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی ضبط و در صورت لزوم معدوم

سایر دانشگاه های علوم پزشکی که اسکان دارند میگردانند و پس از انجام کارآموزی بیمارستانی و قبول شدن در آزمون تخصصی مجاز به تصدی فنی آزمایشگاه تشخیص طبی خواهند بود. آئیننامه کلاسها و کارآموزی و نحوه تأمین بودجه آن را وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی تعیین میکند.

تبصره ۳- دارندگان مدارک تحصیلی ذکر شده در تبصره یک در مورد رشته های محدود نظیر ویروس شناسی یا هورمون شناسی با تصویب کمیسیون قانونی آزمایشگاه ها میتوانند اقدام به تصدی فنی آزمایشگاه تک رشته ای مربوط نمایند.

تبصره ۴- در شهرستانهایی که متصدی فنی آزمایشگاه گروهی بعلت عدم حضور افراد ذکر شده در این قانون موجود نباشد طبق مقررات میتواند (فقط برای همان رشته مورد درخواست) اجازه تصدی فنی آزمایشگاه تک رشته ای دریافت نمایند.

تبصره ۵- برای تصدی فنی آزمایشگاه آسیب شناسی تشریحی متقاضی باید علاوه برداشتن دکترای پزشکی دارای دیپلم تخصصی در رشته مزبور باشد ضمناً کسانیکه دارای مدرک تحصیلی مشترک رشته علوم آزمایشگاهی بالینی و آسیب شناسی میتوانند مستقلانه برای تصدی فنی آزمایشگاه در رشته های تخصصی اقدام نمایند.

تبصره ۶- وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی موظف است لیست آزمایشگاهی که هر یک از متخصصین شاغل در آزمایشگاه تشخیص طبی صلاحیت انجام آن را دارند به تفکیک مشخص نموده و مشخصین مذکور در صورتیکه مبادرت به انجام آزمایشاتی نمایند که در صلاحیت آنها نباشد متخلف محسوب میشوند و دادگاه به مجازات مذکور در تبصره ۲ ماده ۲ علیه آنها رأی میدهد.

ساده ۷- عنوان فصل چهارم از «داروهای اختصاصی» به شرایط ساخت و ورود دارو و فرآورده های بیولوژیک و فرآورده های آزمایشگاهی تبدیل میشود.

ماده ۹- تبصره ماده ۱۳ به تبصره یک تبدیل و ۴ تبصره دیگر بعنوان تبصره های ۲ و ۳ و ۴ و ۵ به آن اضافه میشود.

تبصره ۲- عنوان داروهای ژنریک به داروهای اطلاق میشود که با نام شیمیائی یا عمومی (غیر اختصاصی) که توسط وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی تأیید میگردد نامیده شوند.

تبصره ۳- داروهای گیاهی به فرآورده هایی اطلاق میشود که در تهیه و ترکیب آنها کلا یا اکثر آن، از اجزاء و یا عصاره های گیاهی استفاده شده باشد و تشخیص داروی گیاهی تأیید اثر درمانی و تعیین یا تأیید نام آن با وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی است.

تبصره ۴- فرآورده های بیولوژیک به موادی اطلاق میشود که دارای منشاء انسانی یا حیوانی بوده که برای تشخیص و پیشگیری و یا درمان بیماریها بکار میروند، تعیین نوع فرآورده های مذکور بمعهده وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی میباشد.

تبصره ۵- فعالیت افراد مؤسسات و نمایندگی های شرکتهای دارویی و تجهیزات و ملزومات پزشکی، دندانپزشکی مشمول آئیننامه ای خواهد بود که حداکثر ظرف مدت سه ماه تهیه و بتصویب وزیر بهداشت، درمان و آموزش پزشکی برسد.

ماده ۷- ماده ۱۴ بنحو زیر اصلاح میشود:

الف- ماده ۱۴- ورود هر نوع فرآورده بیولوژیک (نظیر سرم و واکسن و فرآورده های آزمایشگاهی و مواد غذایی اطفال و هر نوع دارو و مواد اولیه دارویی و بسته بندی دارویی و قطعات و ماشین آلات مربوط بهر شکل و عنوان از خارج از کشور توسط بخش خصوصی و یا دولتی و نیز ترخیص آنها از گمرک و همچنین ساخت هر نوع دارو یا فرآورده بیولوژیک و عرضه و فروش آنها در داخل کشور و یا صدور آن به خارج از کشور مستلزم اجازه قبلی از وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی و اخذ پروانه و یا مجوز لازم میباشد.

ب- تبصره ماده ۱۴ یا اصلاح به تبصره یک تبدیل و ۴ تبصره دیگر به آن اضافه میشود.

تبصره یک اصلاحی - اعتبار پروانه ورود یا ساخت اقلام مذکور در این

سرتکین در مرحله اول به جزای نقدی از ۵۰۰ هزار تا ۵ میلیون ریال و در مرحله دوم از ۵ میلیون ریال تا ۱۰ میلیون ریال و در صورت تکرار علاوه بر لغو پروانه به حداکثر مجازات نقدی در مرحله دوم محکوم خواهد شد. (چنانچه واردکننده یا تولیدکننده غیرمجاز مؤسسه یا شرکت باشد) با رعایت شرایط و امکانات خاطی و دفعات و مراتب جرم و مراتب تأدیبات علاوه بر ضبط مواد به حکم دادگاه و در صورت لزوم معدوم نمودن آنها مدیرعامل مؤسسه یا شرکت در مرحله اول به جزای نقدی از ۵ میلیون تا ۱۰ میلیون ریال و در مرحله دوم از ۱۰ تا ۱۵ میلیون ریال و در صورت تکرار علاوه بر حداکثر مجازات نقدی در مرحله دوم به حبس از سه ماه تا شش ماه محکوم خواهد شد.

ماده ۹- ماده ۱۶ بنحویزیر اصلاح میشود :

ماده ۱۶ اصلاحی- سازندگان داروها و مواد بیولوژیک موضوع این فصل پس از تحویل پروانه حق ندارند فرمول و ترکیب و شکل و یا بسته بندی دارو یا فرآورده بیولوژیک خود را قبل از کسب اجازه مجدد از وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی تغییر داده و یا دخل و تصرف در آن نمایند. در صورت ارتکاب بحسب مورد به مجازات مذکور در ماده ۱۵ محکوم خواهند شد.

ماده ۱۰- ماده ۱۷ بنحویزیر اصلاح میشود :

ماده ۱۷ اصلاحی- کسانیکه متقاضی تأسیس واحدهای تولید دارو و مواد بیولوژیک هستند باید شرایط زیر را دارا باشند :

۱- داشتن مجوز از وزارتخانه های صنایع و بهداشت، درمان و آموزش پزشکی.

۲- نداشتن سوء پیشینه کیفری مؤثر.

۳- معرفی متصدی نئی واجد شرایط زیر هنگام بهره برداری :

الف- داشتن دانشنامه دکتر یا دیپلم عالی داروسازی.

ب- داشتن پروانه داروسازی برای کشور جمهوری اسلامی ایران.

ج- نداشتن سوء پیشینه کیفری مؤثر.

د- اخذ تأیید صلاحیت از کمیسیون قانونی ساخت و ورود ماده ۲۰ این قانون.

ماده ۱۱- ماده ۲۰ بنحویزیر اصلاح میشود :

الف- ماده ۲۰ اصلاحی- بمنظور رسیدگی به صلاحیت کسانیکه میخواهند در مؤسسات پزشکی و داروسازی مصرح در ماده یکم عهده دار مسئولیت نئی گردند و یا تقاضای صدور یکی از پروانه های مربوط به این قانون را بنمایند و رسیدگی به صلاحیت ورود و ساخت هر نوع دارو و مواد بیولوژیک، کمیسیونهایی بنام کمیسیونهای تشخیص مرکب از اعضاء زیر در وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی به ریاست معاون ذیربط وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی برحسب رشته تشکیل میگردد و رأی اکثریت قطعی خواهد بود.

ب- بند یک و ۲ و ۳ ماده ۲۰ بشرح زیر اصلاح و بند ۵ حذف میگردد.

بند یک اصلاحی- برای کلیه امور پزشکی از اعضاء هیأت علمی دانشکده های پزشکی یک نفر متخصص داخلی و یک نفر متخصص جراحی و یک نفر متخصص رشته ای که موضوع در آن کمیسیون مطرح است به انتخاب و معرفی وزیر بهداشت، درمان و آموزش پزشکی و یک نفر پزشک به انتخاب رئیس نظام پزشکی و یک نفر از پزشکان آزاد به دعوت وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی.

بند ۲ اصلاحی- برای ساخت و ورود هر نوع دارو و مواد بیولوژیک.

- یک نفر داروشناس (فارماکولوژیست) از یکی از مراکز علمی به دعوت وزیر بهداشت، درمان و آموزش پزشکی.

- دو نفر از اعضای هیأت علمی دانشکده های داروسازی به انتخاب اعضای هیأت علمی دانشکده های داروسازی. در صورت انتخاب اعضای هیأت علمی از شهرستانها بجای هر یک، یک نفر علی البدل از دانشگاه های علوم پزشکی مرکز انتخاب میشود که در غیاب عضو اصلی حق رأی خواهد داشت.

- یک نفر دکتر داروساز شاغل در صنعت داروسازی، با یک نفر متخصص در مواد بیولوژیک و یا یک نفر گیاه شناس بر حسب مورد به دعوت وزیر بهداشت، درمان و آموزش پزشکی.

- یک نفر از اعضاء هیأت علمی دانشکده های پزشکی برحسب مورد به انتخاب هیأت علمی دانشکده های پزشکی در صورت انتخاب اعضای هیأت علمی از شهرستانها بجای هر یک، یک نفر علی البدل از دانشگاه های علوم پزشکی مرکز انتخاب میشود که در غیاب عضو اصلی حق رأی خواهد داشت.

- مدیرعامل شرکت سهامی دارویی کشور.

- مدیر کل آزمایشگاه های کنترل وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی.

- مدیر کل امور دارویی وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی.

بند ۳ اصلاحی- برای امور مربوط به داروخانه ها و شرکت های توزیع کننده دارو.

- مدیر کل امور دارویی وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی.

- مدیرعامل شرکت سهامی دارویی کشور.

- یک نفر داروساز ذیصلاح از شرکت های توزیع کننده دارو به دعوت وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی.

- یک نفر داروساز آزاد برحسب مورد به دعوت وزیر بهداشت، درمان و آموزش پزشکی.

ج- تبصره های زیر بعنوان تبصره ۳ و ۴ به ماده ۲ اضافه میشود :

تبصره ۳- قیمت گذاری هر نوع دارو و مواد بیولوژیک ساخت داخل کشور یا وارداتی توسط کمیسیون مرکب از اعضاء زیر تعیین میگردد.

- معاونت اسودارویی وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی.

- مدیرعامل شرکت سهامی دارویی کشور.

- یک نفر داروساز در صنعت داروسازی یا یک نفر متخصص در مواد بیولوژیک و یا یک نفر گیاه شناس برحسب مورد به دعوت وزیر بهداشت، درمان و آموزش پزشکی.

- یک نفر نماینده وزارت بازرگانی به معرفی وزارت مذکور.

- مدیر کل امور دارویی وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی.

تبصره ۴- در صورتیکه مؤسسات مذکور در این قانون و همچنین مؤسسه های آنها از ضوابط و مقررات و نرخ های مصوب وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی، مذکور در آئین نامه های مربوط تخطی نمایند و یا فاقد صلاحیتهای مربوط تشخیص داده شوند وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی مکلف است موضوع را در محاکم قضائی مطرح نماید. دادگاه پس از بررسی در صورت ثبوت تخلف با رعایت شرایط و امکانات خاطی و دفعات و مراتب جرم و مراقب تأدیبات پروانه تأسیس یا پروانه مسوولان نئی را وقتاً یا بطور دائم لغو می نماید.

ماده ۱۲- چنانچه متهم برای اولین بار سرتکب یکی از اعمال مذکور در سواد فوق شده باشد و دادستان در موارد غیر مهم تشخیص دهد باوقف یا توبیخ یا تهدید یا اخذ تعهد، تأدیبات خواهد شد، با اعمال یکی از موارد تأدیبات فوق، پرونده را بایگانی می نماید دادگاه نیز در صورت طرح پرونده در دادگاه حق اعمال مراتب بالا را به تشخیص خود دارد.

قانون فوق مشتمل بر دوازده ماده در جلسه علنی روز سه شنبه بیست و سوم فروردین ماه یک هزار و سیصد و شصت و هفت مجلس شورای اسلامی تصویب و در تاریخ ۱۳۶۷/۲/۱۹ به تأیید شورای نگهبان رسیده است.

رئیس مجلس شورای اسلامی - اکبر هاشمی

شماره ۱/۷۶۶۷

جناب آقای نخست وزیر

قانون منع خرید و فروش کوبتهای کالاهای اساسی مصوب ۱۳۶۷/۱/۲۳ مجلس شورای اسلامی که کلیه مراحل قانونی را طی کرده است ارسال میگردد تا برای اجراء در اختیار مسوولان گذارده شود.

رئیس جمهور - سید علی خامنه ای

شماره ۱۷/۱۵۳۲۴

نخست وزیر

قانون منع خرید و فروش کوبتهای کالاهای اساسی که در جلسه روز سه شنبه بیست و سوم فروردین ماه یک هزار و سیصد و شصت و هفت مجلس شورای اسلامی تصویب و در تاریخ ۱۳۶۷/۲/۱۹ به تأیید شورای نگهبان رسیده و طی نامه