



سازمان ملی کنترل مواد غذایی، آرایشی و بهداشتی

آزمایشگاه کنترل مواد غذایی، آرایشی و بهداشتی  
معاونت غذا و دارو اراک

چک لیست مدارک مورد نیاز آزمایشگاه برای  
تمدید / اصلاح پروانه ساخت  
واحد های خوراکی، آشامیدنی، آرایشی، بهداشتی  
ظروف و بسته بندی

کد مدرک : P / 03

صفحه ۱

		نام واحد تولیدی:		تاریخ درخواست:	
		شماره تلفن:		نام تجاری:	
نام محصول:					
۳) مدارک لازم:					
نواقص	کارشناس		متقاضی		
	صدور پروانه				
	بله	خیر	بله	خیر	۱- فرم قرارداد با آزمایشگاه همکار مورد تأیید غذا و دارو در صورت لزوم
	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
	بله	خیر	بله	خیر	۲- ارسال نتایج آزمایشگاه همکار مورد تأیید غذا و دارو روی محصولات غذایی مورد درخواست
	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
	بله	خیر	بله	خیر	۳- مستندات آزمایشگاه واحد تولیدی
	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
	بله	خیر	بله	خیر	۴- گزارش اقدامات صورت گرفته جهت رفع نواقص احتمالی آزمایشگاه واحد تولیدی
	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
	بله	خیر	بله	خیر	۵- مستندات مربوط به واریز هزینه آزمایش های صورت گرفته بر روی محصولات واحد تولیدی و نداشتن بدهی در زمان درخواست
	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
	بله	خیر	بله	خیر	۶- تأییدیه تمام مواد اولیه محصولات مورد درخواست و معتبر بودن آنها و نتایج آزمون مواد اولیه
	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
	بله	خیر	بله	خیر	۷- تکمیل جدول ویژگی های فیزیکی، شیمیایی و میکروبی فرم ۳ بر گه ای مطابق با استاندارد ملی ایران و ثبت نتایج آزمون
	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
	بله	خیر	بله	خیر	۸- مطابق بودن مواد اولیه فرمولاسیون با استاندارد ملی ایران از نظر نوع و درصد آنها
	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
	بله	خیر	بله	خیر	۹- در مورد محصولات تولید شده جهت صادرات در صورت مغایرت استاندارد کشور مقصد بایستی استاندارد کشور مقصد در پرونده موجود باشد.
	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
	بله	خیر	بله	خیر	۱۰- مواد اولیه که در استاندارد مجوز استفاده ندارند و واحد تولیدی از مراجع ذیصلاح تأییدیه مصرف دریافت کرده اند نامه در پرونده موجود باشد.
	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
	بله	خیر	بله	خیر	۱۱- کپی کارت فعالیت مسئول فنی و دارای اعتبار
	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
***ارائه اصل مدارک جهت رؤیت و تأیید توسط کارشناس الزامی است.					
تاریخ اعلام نواقص:		با توجه به بررسی اولیه مدارک تحویلی فوق تکمیل است.			
تاریخ دریافت مدارک تکمیلی:		تاریخ و امضا کارشناس:			
تاریخ بررسی توسط واحد صدور پروانه:		تاریخ و شماره ثبت درخواست دبیرخانه:			
با توجه به بررسی اولیه مدارک تحویلی به آزمایشگاه تکمیل است. بله <input type="checkbox"/> خیر <input type="checkbox"/>		تاریخ دریافت توسط آزمایشگاه:			
تاریخ کمیته:		تاریخ تأیید آزمایشگاه: امضا مدیر آزمایشگاه:			