

۱۴۰۳ / ۰۸ / ۱۲ - ۰۹:۰۵:۴۳ تاریخ

شماره داخلی ۴۵۴۹۸۸/۱۴۰۳

شماره ثبت صادره ۱۴۰۳/۹/۳۰۲/۲۵۳۷۷

تاریخ ثبت صادره ۱۴۰۳ / ۰۸ / ۱۲ - ۰۹:۳۹:۰۶

پیوست دارد

با سمه تعالی



معاونت غذا و دارو

تولید، پشتیبانی‌ها و مانع زدایی‌ها

نام و سمت گیرنده

- ۱ رئیس محترم شبکه بهداشت کلیه ی شبکه های اسناد
- ۲ مسئول فنی محترم داروخانه هلال احمر
- ۳ مسئول فنی محترم داروخانه ویژه
- ۴ رئیس محترم انجمن داروسازان داستان فارس
- ۵ جناب آقای دکتر محمدجواد خشنود
- ۶
- ۷

موضوع دستورالعمل تبادل دارو بین داروخانه ها

با سلام و احترام

به پیوست مکاتبه شماره ۷۵۸۹۵ / ۶۶۵ به تاریخ ۱۴۰۳ / ۰۸ / ۰۷ سازمان غذا و دارو در خصوص دستورالعمل تبادل دارو بین داروخانه ها ، خدمتتان ایفاد می گردد لذا خواهشمند است در این خصوص دستور به اقدام لازم فرمایید .

نام و سمت مدیر واحد

دکتر الهام کریمیان مدیر دارو و فراورده های بیولوژیکی و مواد

اقدام کنندہ

مریم ذارع مovidی - کارشناس امور دارویی

پست الکترونیک

تلفن ۲۱۴۷

کلید واژه

آدرس

شماره: ۶۶۵/۷۵۸۹۵

تاریخ: ۱۴۰۳/۰۸/۰۷

پیوست: دارد

جهش تولید با مشاکت مردم



معاونین محترم غذا و دارو دانشگاه/دانشکده های علوم پزشکی، خدمات بهداشتی و درمانی سراسر کشور

موضوع: ابلاغ دستورالعمل تبادل دارو بین داروخانه‌ها

با سلام و احترام:

به پیوست دستورالعمل تبادل دارو بین داروخانه‌ها در راستای تسهیل تأمین داروهای مورد نیاز بیماران توسط داروخانه‌ها، جلوگیری از تقاضای القایی تأمین و عرضه دارو، جلوگیری از هدر رفت منابع و سرمایه‌های ملی دارویی (سر رسید تاریخ مصرف داروها) و تحمیل هزینه به بیتالمال، جهت اجرا از زمان ایجاد زیرساخت‌های لازم در سامانه TTAC ابلاغ می‌گردد.

دستور فرمایید ضمن بررسی زیرساخت‌های لازم وابلاغ و اموزش لازم به داروخانه‌های تحت پوشش نسبت به اجرای ان اقدام نمایید.

دکتر غلامحسین صادقیان
سوپرست اداره کل امور دارو و مواد تحت کنترل

رونوشت :

جناب آقای دکتر سید حیدر محمدی معاون محترم وزیر و رئیس سازمان غذا و دارو

جناب آقای دکتر حیدری مدیر کل محترم دفتر بازرسی، ارزیابی عملکرد و پاسخگویی به شکایات

جناب آقای مهندس کاظمی مدیر کل محترم دفتر فناوری اطلاعات و سامانه‌های سلامت

جناب آقای دکتر شهرام کلانتری خاندانی رئیس محترم انجمن داروسازان ایران

جناب آقای دکتر هاشمی رئیس محترم هیات مدیره انجمن شرکتهای پخش دارو و مکمل‌های انسانی ایران

سرکار خانم تختا متصدی محترم امور دفتری

ساختمان مرکزی: تهران، خیابان انقلاب، رویروی درب اصلی دانشگاه تهران، خیابان فخر رازی، پلاک ۳۰

تلفن: ۰۲۱-۶۱۹۲۷۰۰۰ - نمایر: ۰۲۱-۶۶۴۰۵۵۷۱ - کد پستی: ۱۳۱۴۷۱۵۳۱۱ - <https://fda.gov.ir> - info@fda.gov.ir

اداره کل تجهیزات و ملزمات پزشکی: تهران، خیابان انقلاب، خیابان خارک، پلاک ۲۹ - تلفن: ۰۲۱-۶۳۴۲۰۰۰۰ - کد پستی: ۱۱۳۳۷۶۷۴۱۲





جمهوری اسلامی
وزارت بهداشت داروی امور پزشکی

عنوان	دستور العمل تبادل دارو بین داروخانه ها	تاریخ شروع	از تاریخ ابلاغ	تا ابلاغ بعدی
شماره بازنگری	..	تاریخ اعتبار	تاریخ ابلاغ	شماره بازنگری

دستور العمل تبادل دارو بین داروخانه ها

تصویب کننده	تأیید کننده	تبهیه کننده
دکتر غلامحسین صادقیان سرپرست اداره کل امور دارو و مواد تحت کنترل	دکتر علیرضا احمدی رودسری سرپرست اداره امور داروخانه ها و شرکت های بخش	دکتر علیرضا احمدی رودسری کارشناس اداره امور داروخانه ها و شرکت های بخش



سازمان دارو و ادویه

جمهوری اسلامی ایران
وزارت بهداشت داروی امور پزشکی

عنوان	دستور العمل تبادل دارو بین داروخانه‌ها
شماره بازنگری	تاریخ شروع
تاریخ اعتبار	از تاریخ ابلاغ
شماره بازنگری	تا ابلاغ بعدی

صفحات	شرح مختصر بازنگری	تاریخ بازنگری
-------	-------------------	---------------

تاریخچه بازنگری

* کارشناسان محترم می‌باشند از معتبر بودن آخرين نسخه اين سند اطمینان حاصل نمایند.

جدول توزیع نسخ

تعداد سند	محل نگهداری	نسخه اصلی
۱ نسخه	اداره امور داروخانه‌ها و شرکت‌های پخش	این نسخه، تحت کنترل و غیرقابل تغییر است.

۲

تصویب کننده	تایید کننده	تهیه کننده
دکتر غلامحسین صادقیان سرپرست اداره کل امور دارو و مواد تحت کنترل	دکتر مسعود معین سرپرست اداره امور داروخانه‌ها و شرکت‌های پخش	دکتر علیرضا احمدنیا روتسوی کارشناس اداره امور داروخانه‌ها و شرکت‌های پخش



عنوان	دستورالعمل تبادل دارو بین داروخانه‌ها
شماره بازنگری	..
تاریخ شروع	از تاریخ ابلاغ
تاریخ اعتبار	تا ابلاغ بعدی

مقدمه و هدف

دارو به عنوان یک کالای راهبردی (استراتژیک) برای تأمین سلامت جامعه تولید و مصرف می‌شود و می‌تواند در شرایط اضطراری موجب نجات انسان‌ها گردد و عدم تأمین به موقع آن می‌تواند خسارات جبران‌ناپذیری بر جامعه تحمل نماید.

به استناد

- قانون مربوط به مقررات امور پزشکی، دارویی، مواد خوردنی و آشامیدنی مصوب سال ۱۳۳۴ و اصلاحات و الحاق‌های بعدی آن
- قانون تشکیلات و وظایف وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی مصوب سال ۱۳۶۷
- قانون احکام دائمی برنامه‌های توسعه کشور مصوب سال ۱۳۹۵
- قانون تعزیرات حکومتی امور بهداشتی و درمانی مصوب سال ۱۳۶۷
- قانون مبارزه با قاچاق کالا و ارز الحاقی سال ۱۴۰۰
- قانون ممتوعيت تبلیغات و معرفی محصولات و خدمات غیرمجاز و اسیب رسان به سلامت در رسانه‌های ارتباط جمعی داخلی و بین‌المللی و فضاهای مجازی مصوب سال ۱۳۹۷ با اصلاحات و الحاقات بعدی
- مصوبه شورای عالی اداری درخصوص ایجاد سازمان غذا و دارو مصوب سال ۱۳۸۸
- سیاست‌های کلی سلامت ابلاغی مقام معظم رهبری (مدخله العالی) سال ۱۳۹۳
- دستورالعمل تبصره ۴ ماده ۱۸ قانون مبارزه با قاچاق کالا و ارز مصوب سال ۱۳۹۵ و اصلاحات بعد از آن
- ضوابط اختصاصی اقلام دارویی و تجهیزات و ملزومات پزشکی موضوع ماده ۲ دستورالعمل تبصره ۴ الحاقی ماده ۱۸ قانون مبارزه با قاچاق کالا و ارز مصوب سال ۱۳۹۷ هیأت وزیران
- آخرین آینین‌نامه و ضوابط تأسیس، ارائه خدمات و اداره داروخانه‌ها
- دستورالعمل اجرایی نظام ردبایی، رهگیری و کنترل اصالت فرآورده‌های سلامت و در راستای تسهیل تأمین داروهای مورد نیاز بیماران توسط داروخانه‌ها، جلوگیری از تقاضای القایی تأمین و عرضه دارو، جلوگیری از هدر رفت منابع و سرمایه‌های ملی دارویی (سررسید تاریخ مصرف داروها) و تحمل هزینه به بیت‌المال، دستورالعمل تبادل دارو بین داروخانه‌ها به شرح ذیل تدوین و ابلاغ می‌گردد.

ماده ۱. تعاریف و اختصارات

اصطلاحات و عناوین اختصاری مندرج در این دستورالعمل در معانی زیر به کار رفته است.

۱- وزارت: وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی

۲- سازمان: سازمان غذا و دارو

تصویب کننده	تأثیید کننده	تهیه کننده
دکتر غلامحسین صادقیان سرپرست اداره کل امور داروخانه‌ها و شرکت ملی پخش	دکتر مصطفی علی‌پور سرپرست اداره	دکتر علیرضا احمدنیا رودسری کارمندان اداره امور داروخانه همراه با شرکت ملی پخش



جمهوری اسلامی ایران

وزارت بهداشت، دادگستری و امور اپارکی

عنوان	دستورالعمل تبادل دارو بین داروخانه‌ها
شماره بازنگری	..
تاریخ شروع	از تاریخ ابلاغ
تاریخ اعتبار	تا ابلاغ بعدی

- ۱-۳. اداره کل: اداره کل امور دارو و مواد تحت کنترل
- ۴-۱. دانشگاه: معاونت/ مدیریت غذا و دارو دانشگاه/ دانشکده علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی
- ۴-۲. کمیسیون قانونی مرکز: کمیسیون تشخیص صلاحیت امور مربوط به داروخانه‌ها و شرکت‌های پخش موضوع ماده ۲۰ قانون مربوط به مقررات امور پزشکی و دارویی، مواد خوردنی و آشامیدنی، مستقر در سازمان غذا و دارو
- ۴-۳. کمیسیون قانونی دانشگاه: کمیسیون تشخیص صلاحیت امور مربوط به داروخانه‌ها و شرکت‌های پخش موضوع ماده ۲۰ قانون مربوط به مقررات امور پزشکی و دارویی، مواد خوردنی و آشامیدنی، مستقر در دانشگاه علوم پزشکی مربوطه، تفویض شده از کمیسیون قانونی مرکز
- ۷-۱. آیین‌نامه: آخرین آیین‌نامه تأسیس، ارائه خدمات و اداره داروخانه‌ها
- ۷-۲. ضوابط: آخرین ضوابط تأسیس، ارائه خدمات و اداره داروخانه‌ها
- ۹-۱. داروخانه: مؤسسه‌ای پزشکی است که با اخذ مجوز از کمیسیون قانونی دانشگاه یا مرکز، تأسیس شده و با داشتن مسئول فنی واحد شرایط به عرضه فرآورده‌های سلامت محور، ارائه خدمات دارویی و مراقبت‌های مشاوره‌ای در حیطه وظایف تعیین شده مطابق آیین‌نامه و ضوابط تأسیس، ارائه خدمات و اداره داروخانه‌ها مبادرت می‌نماید.
- ۹-۲. داروخانه مبدأ: داروخانه‌ای است که اقدام به ارسال دارو به داروخانه‌ی دیگری تحت شرایط مندرج در این دستورالعمل می‌نماید.
- ۱۱-۱. داروخانه مقصد: داروخانه‌ای که اقدام به دریافت دارو از داروخانه مبدأ تحت شرایط مندرج در این دستورالعمل می‌نماید.
- ۱۱-۲. مؤسس: شخص حقیقی/ حقوقی که صلاحیت وی برای اخذ مجوز تأسیس برابر آخرین آیین‌نامه، ضوابط و مقررات مربوطه به تأیید کمیسیون قانونی دانشگاه رسیده و گواهی تشخیص صلاحیت حرفة‌ای تأسیس و مجوز بهره برداری (پروانه تأسیس) داروخانه را دریافت کرده باشد.
- ۱۳-۱. داروساز: فردی است دارای مدرک مورد تأیید وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی در رشته داروسازی
- ۱۴-۱. مسئول فنی: داروسازی که پس از تأیید کمیسیون قانونی دانشگاه، با اخذ گواهی تشخیص صلاحیت حرفه‌ای مسئولیت فنی و پروانه مسئول فنی صادره از سوی دانشگاه/ دانشکده مربوطه به وظایف قانونی خود در حوزه مشخص شده، عمل می‌نماید.
- ۱۵-۱. فرآورده‌های سلامت محور: فرآورده‌هایی هستند مرتبط و مؤثر بر سلامت از جمله فرآورده‌های دارویی، شیرخشک رژیمی، متابولیک و رگولار، مکمل‌های تغذیه‌ای، دارویی و ورزشی، غذایی کمکی شیرخواران، غذای ویژه، تجهیزات و ملزمومات پزشکی، فرآورده‌های آرایشی و بهداشتی، فرآورده‌های خوراکی و آشامیدنی، فرآورده‌های طبیعی و سنتی، مواد اولیه داروهای ترکیبی (دست‌ساز) و ملزمومات دارویی
- ۱۶-۱. فرآورده‌های دارویی: کلیه محصولات دارویی از جمله داروهای شیمیایی، فرآورده‌های بیولوژیک، واکسن، فرآورده‌های سلول درمانی و بافت، رادیو داروها، ملزمومات دارویی و سایر اقلام دارویی
- ۱۷-۱. سامانه: سامانه رهگیری، ردیابی و کنترل اصالت فرآورده‌های سلامت محور (TTAC)
- ۱۸-۱. شناسه یکتای رهگیری و ردیابی یک شناسه ۲۰ رقمی و به صورت کاملاً عددی است.

نهاده کننده	تایید کننده	تصویب کننده
دکتر علیرضا احمدنیا رودسری کارشناس اداره امور داروخانه ها و شرکت های پخش	دکتر میلانه سرپرست اداره امور داروخانه ها و شرکت های پخش	دکتر غلامحسین صادقیان سرپرست اداره کل امور دارو و مواد تحت کنترل



عنوان	دستورالعمل تبادل دارو بین داروخانه‌ها	تاریخ شروع	از تاریخ ابلاغ	تا ابلاغ بعدی
شماره بازنگری

۱۹-۱. (Good Distribution Practice) GDP: اصول بهینه توزيع

۲۰-۱. دارورسان: شخصی که تحت نظر مؤسس و مسئول فنی داروخانه مبدأ و داروخانه مقصد وظیفه حمل و نقل دارو با رعایت اصول GDP را بر عهده دارد.

ماده ۲. داروخانه مبدأ شناسه/ شناسه‌های رهگیری دارو/ داروهایی را که قصد دارد به داروخانه مقصد ارسال کند، به همراه کد GLN داروخانه مقصد، در سامانه وارد می‌نماید. پس از ورود شناسه، اطلاعات داروی مورد نظر برای تبادل به داروخانه مبدأ نمایش داده می‌شود. داروخانه ملزم به بررسی تطابق اطلاعات نمایش داده شده توسط سامانه با فیزیک داروهای مورد نظر برای تبادل است. در صورت تایید داروهای مورد نظر برای تبادل، داروها از موجودی داروخانه مبدأ کم شده و در وضعیت معلق قرار می‌گیرد. داروخانه مقصد، اطلاعات داروخانه مبدأ و داروهای در حال تبادل را در سامانه مشاهده نموده و موظف است کلیه اطلاعات (اعم از شناسه رهگیری و سری ساخت داروها) را با کالا مطابقت داده و در صورت تطابق، دریافت داروها را تایید نماید. پس از تایید، داروها از حالت معلق خارج و به موجودی داروخانه مقصد افزوده می‌شود. در صورت عدم تایید داروخانه مقصد، موجودی معلق شده به داروخانه مبدأ عودت داده می‌شود.

ماده ۳. شرایط لازم برای تبادل فرآورده‌های دارویی:

۱-۳. داروخانه مبدأ صرفاً مجاز به تبادل دارویی است که به ازای آن فاکتور سامانه‌ای (TTAC) از شرکت پخش داشته و قبلًا تعیین وضعیت شده باشد.

۲-۳. سقف تعدادی و ریالی داروهای قابل تبادل میان دو داروخانه، ناظر به بند قانونی موجود (ماده ۱۷) قانون تعزیرات حکومتی امور بهداشتی و درمانی مصوب سال ۱۳۶۷ مجمع تشخیص مصلحت نظام و تبصره ذیل آن) به صورت برخط در سامانه محاسبه و اعمال می‌گردد.

ماده ۴. داروها می‌بایست با رعایت اصول GDP از داروخانه مبدأ به داروخانه مقصد حمل شوند.

ماده ۵. شرایط حمل دارو به شرح ذیل می‌باشد:

۱-۵. بسته‌بندی اولیه فرآورده‌های دارویی می‌بایست با برچسب ممهور به مهر داروخانه مبدأ پلمپ گردد.

تصویب کننده	تبادل کننده	تپیه کننده
دکتر غلامحسین صادقیان مرپرست اداره کل امور دارو و مواد تحت کنترل	دکتر علیرضا احمدنیا روتسوی کامشناس اداره امور داروخانه‌ها و شرکت‌های پخش	دکتر علیرضا احمدنیا روتسوی کامشناس اداره امور داروخانه‌ها و شرکت‌های پخش



دستورالعمل تبادل دارو بین داروخانه‌ها			عنوان
از تاریخ ابلاغ	تاریخ شروع	تاریخ اعتبار	شماره بازنگری
تا ابلاغ بعدی		..	

۲-۵. در مورد داروهای یخچالی، برحسب داروهای یخچالی و در مورد اشکال دارویی همچون آمپول، ویال و موارد مشابه برحسب حمل با ذکر ملاحظات اختصاصی حمل بر روی بسته بندی الصاق شود.

۳-۵. دارورسان می‌باشد فرآورده‌های دارویی را به صورت بسته بندی پلمب شده از داروخانه مبدأ تحويل و به داروخانه مقصد ارایه دهد.

۴-۵. در صورت مخدوش بودن پلمب بسته، دارورسان موظف به عودت بسته به داروخانه مبدأ موظف به عودت دارو در سامانه می‌باشد.

ماده ۶. محفظه مخصوص حمل فرآورده‌های دارویی می‌باشد طبق شرایط زیر باشد.

۱-۶. محفظه مخصوص حمل فرآورده‌های دارویی می‌باشد و عایق گرما، سرما و رطوبت بوده و قادر هرگونه اثرات منفی روی پایداری، سلامت بسته بندی‌ها و کیفیت محصولات باشد و همچنین محموله‌ها را از هرگونه آلودگی محیطی محافظت نماید.

۲-۶. عبارت «ویژه حمل فرآورده‌های دارویی» می‌باشد بر روی محفظه مخصوص حمل درج گردد، به نحوی که در معرض دید باشد.

۳-۶. حمل هر کالایی به غیر از بسته فرآورده‌های دارویی توسط محفظه مخصوص حمل فرآورده‌های دارویی، ممنوع است.

۴-۶. دمای مناسب حمل فرآورده‌های دارویی غیر یخچالی می‌باشد زیر ۲۵ درجه سانتی گراد و فرآورده‌های دارویی یخچالی بین ۸-۲ درجه سانتی گراد تنظیم گردد.

تبصره. محفظه حمل آن مجهر به دیتالاگر با حافظه‌ی حداقل یک سال بوده و برای داروهای یخچالی وجود یخ خشک (عدم تماس مستقیم فرآورده‌های دارویی با یخ خشک) برای حفظ دما بین ۲ تا ۸ درجه سانتی گراد الزامی می‌باشد.

۵-۶. حجم و ظرفیت محفظه‌ها می‌باشد که گونه‌ای باشد که اشکال مختلف فرآورده‌های دارویی به راحتی و بدون ایجاد آسیب دیدگی در آن قرار گیرد.

۶-۶. داروخانه مبدأ موظف است اطمینان حاصل نماید محفظه سرد در وسیله حمل و نقل مربوطه فعال باشد.

ماده ۷. دارورسان می‌باشد مجهر به سامانه موقعیت یاب مکانی (GPS) و قابل ردیابی توسط داروخانه مبدأ و مقصد باشد.

تصویب کننده	کلید کننده	تیهیه کننده
دکتر غلامحسین صادقیان سرپرست اداره کل امور دارو و مواد تحت کنترل	دکتر علیرضا احمدنیا روتسی کامشناس اداره امور داروخانه های پخت	دکتر علیرضا احمدنیا روتسی کامشناس اداره امور داروخانه های پخت



دستورالعمل تبادل دارو بین داروخانه‌ها			عنوان
از تاریخ ابلاغ	تاریخ شروع	..	شماره بازنگری
تا ابلاغ بعدی	تاریخ اعتبار		

ماده ۸. در صورت رخداد حادثه برای دارورسان و آسیب دیدن فرآورده‌های دارویی، بلافصله بسته به داروخانه مبدأ بازگردانده شده، انصراف از فرآیند تبادل در سامانه ثبت و داروها به موجودی داروخانه مبدأ اضافه گردد.

ماده ۹. مسئولیت تایید اصالت، کیفیت و ایمنی داروها به طور مشترک بر عهده مسئولین فنی و موسسین داروخانه‌های مبدأ و مقصد است و داروخانه مقصد می‌بایست ترتیبی اتخاذ نماید تا داروهای تحويلی به بیمار تا زمان مصرف معمول آن، منقضی نشوند. تبصیره. مسئولیت تایید اصالت، کیفیت و ایمنی داروها در داروخانه‌های حقوقی بر عهده مسئول فنی داروخانه می‌باشد.

ماده ۱۰. پس از طی فرآیند تبادل، داروخانه مقصد می‌بایست دارو را با قیمت مصوب مصرف کننده به بیمار بفروشد.

ماده ۱۱. سامانه موظف به صدور یک نسخه فاکتور با عنوان تبادل دارو برای دارورسان است.

ماده ۱۲. فاکتور صادر شده توسط سامانه می‌بایست شامل اطلاعات داروخانه‌ها (نام داروخانه مبدأ، نام داروخانه مقصد، تاریخ تبادل) و اطلاعات داروها (نام، تعداد، سری ساخت و تاریخ انقضا) باشد. این فاکتور می‌بایست قبل از تحويل به دارورسان، توسط مسئول فنی و موسس داروخانه مبدأ و پس از تحويل به داروخانه مقصد توسط مسئول فنی و موسس داروخانه مقصد مهر و امضاء گردد.

ماده ۱۳. در صورت نیاز به تبادل داروهای سهمیه‌ای (مطابق تعاریف و شرایط ضابطه اعتباری‌خشی داروخانه‌ها) داروخانه‌ها موظفند این نوع داروها را صرفاً با داروخانه‌های همان دسته تبادل نمایند.

ماده ۱۴. هر شناسه رهگیری (UID) فقط یک بار می‌تواند بین داروخانه‌ها تبادل شود.

تبصیره. داروخانه‌های مقصد بیمارستانی از رعایت شرط این ماده، مستثنی هستند.

ماده ۱۵. در صورت عدم رعایت ضوابط فوق توسط داروخانه‌ها، یا سایر اشخاص حقیقی و حقوقی، با مختلف برابر قوانین و مقررات مربوطه برخورد خواهد شد.

ماده ۱۶. هر تبادلی خارج از مفاد این دستورالعمل می‌بایست از طریق فرآیند مرجعی توسط شرکت‌های پخش صورت گیرد. این دستورالعمل در ۱۶ ماده به تصویب رسیده و از تاریخ ابلاغ لازم‌الاجرا بوده و کلیه دستورالعمل‌ها و بخشنامه‌های مغایر قبلی لغو می‌گردد.

تصویب کننده	تایید کننده	تهییه کننده
دکتر غلامحسین صادقیان سرپرست اداره کل امور دارو و مواد تحت کنترل	دکتر منظمه اخراج سرپرست اداره امور داروخانه‌ها و شرکت ملی پخش	دکتر علیرضا احمدنیا روتسوی کلوپس اداره امور داروخانه‌ها و شرکت ملی پخش