

## معاونت قرنطینه

مدیریت تدوین ضوابط، استانداردها و برنامه‌های کنترل



تهیه و تدوین

معاونت قرنطینه و بهداشت گیاهی

زمستان ۱۴۰۰

## فهرست

شماره صفحه

عنوان

- ۳ .....مقدمه و اهمیت
- ۴ .....بررسی و آموزش نحوه ثبت درخواست مجوز تولید اندام های تکثیرشونده گیاهی
- ۸ .....بررسی و آموزش نحوه ثبت برنامه تولید اندام های تکثیر شونده گیاهی
- ۱۴ .....بررسی و آموزش نحوه ثبت گزارش بازدید کلینیک از محل تولید اندام های تکثیر شونده گیاهی
- ۲۰ .....بررسی و آموزش ثبت درخواست الصاق لیبل اندام های تکثیر شونده گیاهی
- ۲۴.....بررسی و آموزش فرآیند دریافت گواهی قرنطینه داخلی اندام های تکثیر شونده گیاهی

## مقدمه و اهمیت:

با توجه به لزوم نظارت بر وضعیت سلامت کلیه مراکز تولید نهال و اندام های تکثیرشونده گیاهی از حیث عدم آلودگی به آفات و بیماری های گیاهی خصوصا عوامل خسارتزای قرنطینه‌ای و غیر قرنطینه‌ای مشمول مقررات، مطابق با ماده ۱۹ آیین نامه اجرایی قانون حفظ نباتات و ماده ۴ قانون عهدنامه بین المللی حفظ نباتات (IPPC)، تمامی نهالستان ها و مراکز تولید اندام‌های تکثیری دارای مجوز از زمان احداث تا زمان جابجایی نهال ها و اندام های تکثیری تولید شده در آنها، بایستی تحت نظارت مدیریت حفظ نباتات استان محل تولید و نظارت عالی ستاد سازمان حفظ نباتات باشند. سامانه صدور گواهی بهداشت اندام‌های تکثیر شونده گیاهی به عنوان یکی از برنامه های پدافند غیرعامل سازمان حفظ نباتات می باشد. یکی از سیاست های سازمان پدافند غیرعامل استفاده از سامانه‌ها و روش‌های نوین برای کاهش آسیب پذیری در بحران در حوزه کشاورزی بدون استفاده از اقدام های نظامی و با بهره گیری از فعالیت های غیرنظامی، فنی و مدیریتی است.

هدف از راه‌اندازی سامانه صدور گواهی بهداشت اندام‌های تکثیر شونده گیاهی پوشش فرآیندهای مرتبط با تولید انواع اندام های تکثیر شونده گیاهی می باشد که در فاز نخست فعالیت های نهالستان ها و باغات مادری مورد رصد و پیگیری قرار می گیرد. به این ترتیب که در طی فرآیند تولید تا فروش نهال در نهالستان های کشور، کلیه نهال ها تحت نظارت و بازرسی‌های فنی مرتبط با حوزه بهداشت گیاهی و عدم آلودگی به آفات و بیماری های قرنطینه‌ای و غیرقرنطینه‌ای مشمول مقررات، صدور گواهی بهداشت مورد نظر سازمان حفظ نباتات کشور قرار می گیرند و نتیجه کلیه این بررسی ها در قالب پرونده ای الکترونیکی در سامانه مربوطه ثبت و ضبط می شود که این اطلاعات برای مدیران و کارشناسان قرنطینه قابل جستجو و گزارش گیری خواهد بود و در نهایت امکان صدور آنلاین گواهی بهداشت گیاهی را امکان پذیر خواهد کرد.

## بررسی و آموزش نحوه ثبت درخواست مجوز تولید اندام های تکثیرشونده گیاهی

مقدمه :

برای تولید محصول ، ابتدا باید برای محصولات مورد نظر درخواست مجوز تولید ثبت کرد و پس از تایید کارشناس استان مربوطه درخواست شما در وضعیت **تایید نهایی** قرار می گیرد . ( مجوز صادر شده است )  
توجه : هر یک از مجوزهای اخذ شده از موسسه ثبت و گواهی بذر و نهال باید به شکل **جداگانه** در این فرم ثبت گردد.

قسمت اول : مشخصات محل تولید

مشخصات محل تولید	
شهرستان	استان*
<input type="text" value="یک مورد را انتخاب کنید"/>	<input type="text" value="یک مورد را انتخاب کنید"/>

توضیحات : استان و شهرستانی که جهت تولید محصول انتخاب شده است .

توجه : مجوز شما تنها در همین استان و شهرستان معتبر می باشد .

قسمت دوم : مشخصات مجوز تولیدات

در این قسمت مشخصات مجوز درخواستی وارد می شود . تمامی اطلاعات خواسته شده توسط سامانه باید به دقت وارد شده تا از بروز مشکلات احتمالی جلوگیری شود .

این قسمت به دو بخش مجزا تقسیم می شود :

بخش اول ( مشخصات مجوز درخواستی شامل شماره مجوز ، شماره برچسب تمدید مجوز ، تاریخ صدور و انقضا مجوز .

بخش دوم ) مشخصات محصولات درخواستی شامل گروه محصول ، نوع اندام ، طبقه تولید و روش ازدیاد می باشد .

توجه : در هر درخواست مجوز ، متقاضی مجاز به درخواست محصولات از یک گروه محصولی می باشد. لذا با انتخاب گروه محصولی

محصولاتی که در آن گروه قرار دارند فیلتر شده و محصولات انتخابی لزوما باید همگی از این گروه محصولی باشند .

توجه : متقاضی تنها مجاز به تولید محصول با مشخصاتی که در این بخش وارد میکند می باشد .

### مشخصات مجوز تولیدات

شماره مجوز* <input type="text"/>	شماره برجسب تمدید مجوز <input type="text"/>	تاریخ انقضاء مجوز* <input type="text"/>
تاریخ صدور مجوز* <input type="text"/>	نوع اندام تکثیری* <input type="text"/>	گروه محصولی* <input type="text"/>
طبقه تولید* <input type="text"/>	یک مورد را انتخاب کنید	یک مورد را انتخاب کنید
		روش ازدیاد* <input type="text"/>
		یک مورد را انتخاب کنید

+ افزودن

ردیف	نام محصول	توضیحات

توضیحات : پس از وارد کردن اطلاعات خواسته شده ، با کلیک بر روی ( + افزودن ) فرم دیگری باز شده که عنوان و توضیحات مربوط به یکی از محصولات مورد نظر را از متقاضی درخواست می کند .

ویرایش

### مشخصات مجوز

نام محصول\*

یک مورد را انتخاب کنید

توضیحات

✕ انصراف✓ افزودن

پس از انتخاب محصول و در صورت نیاز وارد کردن توضیحات مربوطه بر روی افزودن کلیک کرده تا این محصول به مجوز شما

اضافه شود. با انتخاب گزینه انصراف که به رنگ قرمز می باشد این فرم بسته شده و می توانید دوباره بر روی ( + افزودن ) کلیک کرده تا محصولی جدید ثبت نمایید .

توجه : با هر بار کلیک بر روی ( + افزودن ) می توانید محصولات مورد نظر را به شرط اشتراک در گروه محصولی به مجوز خود اضافه نمایید .

قسمت سوم : فایل های ضمیمه



توضیحات : با کلیک بر روی آیکون فایل می توانید فایل مربوطه را انتخاب و به مجوز پیوست نمایید .

قسمت چهارم : ثبت اطلاعات

توضیحات : با کلیک بر روی دکمه سبز رنگ با عنوان ثبت ، اطلاعات وارد شده توسط شما از طریق سامانه راستی آزمایی شده و در صورت صحیح بودن اطلاعات و عدم وجود اشکال در موارد وارد شده توسط متقاضی ، سامانه با پیغام سبز رنگ مبنی بر موفقیت آمیز بودن فرایند ثبت به متقاضی اطلاع می دهد که این درخواست به صورت **ثبت اولیه** در سامانه ذخیره شد ، اما همچنان در دست خود متقاضی می باشد و متقاضی هر زمان قادر به ویرایش اطلاعات وارد شده می باشد، تا زمانی که بر روی دکمه سبز رنگ **تایید و ارسال** کلیک نماید ، در این صورت اطلاعات درخواست به کارشناس استان ارسال شده و متقاضی دیگر اجازه ویرایش اطلاعات ثبت شده را ندارد .

نمونه کامل فرم :

مشخصات محل تولید

استان\*  شهرستان

مشخصات مجوز تولیدات

شماره مجوز\*  شماره برجسب تمدید مجوز  تاریخ صدور مجوز\*

تاریخ انقضاء مجوز\*  گروه محصولی\*  نوع اندام تکثیری\*  طبقه تولید\*

روش ارزیابی\*

افزودن +			
ردیف	نام محصول	توضیحات	
1	آنتاس	توضیحات محصول آنتاس	
2	پاپایا		
3	تمر هندی	توضیحات	

فایل های ضمیمه

تصویر روی مجوز

تصویر پشت مجوز در صورت نیاز و یا درج اطلاعات تکمیلی در پشت مجوز

## بررسی و آموزش نحوه ثبت برنامه تولید اندام های تکثیر شونده گیاهی

مقدمه :

مرحله بعد از دریافت مجوز تولید ، ثبت برنامه تولید بر اساس مجوز دریافت شده می باشد . بر اساس اطلاعاتی که متقاضی در برنامه تولید ثبت می کند سامانه به صورت هوشمند مجوز مربوطه را از سوابق مجوز متقاضی پیدا کرده و مطابقت می دهد . بنابراین اطلاعات خواسته شده برای برنامه تولید باید بر طبق مجوز مورد نظر تشکیل شود .  
توجه: در صورت مغایرت بین برنامه اعلام شده و اطلاعات ثبت شده مربوط به مجوزهای تولید سامانه اجازه ثبت برنامه را به متقاضی نخواهد داد.

قسمت اول : مشخصات کلی شامل سال تولید می باشد . ( سالی که برنامه تولید اجرایی می شود )

### مشخصات کلی

سال\*

یک مورد را انتخاب کنید

قسمت دوم : مشخصات محل تولید که شامل نوع محل تولید ، عنوان محل تولید ، مساحت ، استان و شهرستان محل تولید ( که در مجوز تولید ثبت شده ) و آدرس دقیق محل تولید می باشد .

### مشخصات محل تولید

نوع محل تولید*	نام محل تولید*	مساحت (هکتار)*
یک مورد را انتخاب کنید	عنوان محل تولید	مثال: 4.5
استان*	شهرستان*	
یک مورد را انتخاب کنید	یک مورد را انتخاب کنید	
نشانی کامل به فارسی*		
<input type="text"/>		



قسمت سوم : مختصات مکانی جهت تایین مکان بر اساس پارامترهای جغرافیایی . ( جهت پیدا کردن طول و عرض جغرافیایی محل تولید از نقشه موجود در سمت چپ استفاده شود )

مختصات مکانی

UTM  LonLat

Lat  Lon

قسمت چهارم : مشخصات مسئول فنی شامل نام ، نام خانوادگی ، کدملی ، تلفن همراه ، رشته و مدرک تحصیلی می باشد .

مشخصات مسئول فنی

نام *	نام خانوادگی *	کد ملی *
<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>
تلفن همراه *	مدرک تحصیلی *	رشته تحصیلی *
<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>
<input type="button" value="یک مورد را انتخاب کنید"/>	<input type="button" value="یک مورد را انتخاب کنید"/>	<input type="button" value="یک مورد را انتخاب کنید"/>

قسمت پنجم : کلینیک طرف قرارداد

کلینیک طرف قرارداد

استان *	کلینیک مرجع *
<input type="text"/>	<input type="text"/>
<input type="button" value="یک مورد را انتخاب کنید"/>	<input type="button" value="یک مورد را انتخاب کنید"/>

توضیحات : بعد از انتخاب استان کلینیک ، سامانه تمامی کلینیک های موجود در آن استان را برای متقاضی فیلتر کرده و متقاضی می تواند از فیلد کلینیک مرجع ، کلینیک طرف قرارداد را انتخاب نماید .

## قسمت ششم : برنامه تولید و عرضه در سال

برنامه تولید و عرضه در سال							
+ افزودن							
ردیف	گروه محصولی	نوع اندام تکثیری	نام محصول	طبقه تولیدی	روش ازدیاد	تعداد/مقدار	

توضیحات : در این قسمت متقاضی میتواند با هر بار کلیک بر روی دکمه ( + افزودن ) محصولات مورد نظر خود را ( بر طبق مجوز ) ثبت نماید .

بخش هفتم : فرم ثبت محصولات که به قسمت مشخصات اندام تکثیرشونده تولیدی ، محل تهیه پایه یا منبع ژنتیکی اولیه و در صورت نیاز محل تهیه پیوندک می باشد .

بخش اول ( مشخصات اندام تکثیرشونده تولیدی که شامل فیله‌های گروه محصولی ، نوع اندام ، نام محصول ، روش ازدیاد و طبقه تولید می باشد .

مشخصات اندام تکثیرشونده تولیدی					
نام محصول*	نوع اندام تکثیری*	گروه محصولی*			
<input type="text" value="یک مورد را انتخاب کنید"/>	<input type="text" value="یک مورد را انتخاب کنید"/>	<input type="text" value="یک مورد را انتخاب کنید"/>			
	طبقه تولید*	روش ازدیاد*			
	<input type="text" value="یک مورد را انتخاب کنید"/>	<input type="text" value="یک مورد را انتخاب کنید"/>			

توضیحات : نام محصول بر اساس گروه محصولی فیلتر می شود .

توجه : هرگونه مغایرت اطلاعات وارد شده در این قسمت با مجوز ثبت شده ، مانع از ثبت پرونده می شود .

بخش دوم : محل تهیه پایه یا منبع ژنتیکی اولیه

محل تهیه پایه یا منبع ژنتیکی اولیه

استان\*  یک مورد را انتخاب کنید

شهرستان\*  یک مورد را انتخاب کنید

نشانی کامل به فارسی\*

توضیحات : در این بخش متقاضی برای هر محصول محل تهیه پایه یا منبع ژنتیکی را با ذکر استان ، شهرستان و آدرس دقیق مشخص میکند .

بخش سوم : بعد از محل تهیه پیوندک یک گزینه وجود دارد با عنوان " محصول پیوندی است " متقاضی تنها زمانی این گزینه را فعال می کند که محصولی که در حال ثبت است پیوندی باشد . بعد از فعال شدن گزینه یک بخش جدید با عنوان محل تهیه پیوندک به فرم اضافه شده که استان ، شهرستان و آدرس دقیق محل تهیه پیوندک را از متقاضی دریافت میکند .

محصول پیوندی است.

محل تهیه پیوندک

استان\*  یک مورد را انتخاب کنید

شهرستان\*  یک مورد را انتخاب کنید

نشانی کامل به فارسی\*

توجه : فیلدهایی که عنوانشان با \* مشخص شده اجباری هستند و باید توسط متقاضی تکمیل شوند.

پس از وارد کردن اطلاعات خواسته شده ، با کلیک بر روی دکمه سبز رنگ افزودن این محصول به برنامه تولید اضافه می شود ، همچنین می توان با کلیک بر روی دکمه قرمز رنگ انصراف فرم ثبت محصول را بدون ثبت محصول فعلی بست .

## قسمت هشتم : تایید اطلاعات وارد شده توسط متقاضی

□ ضمن آگاهی از قوانین، ضوابط و دستورالعمل های سازمان حفظ نباتات کشور در رابطه با تولید و عرضه اندام های تکثیرشونده گیاهی اقدام به ثبت برنامه تولید می نمایم و خود را ملزم به اجرای کلیه ضوابط مربوطه می دانم.\*

فعال کردن این گزینه به منزله تایید صحت اطلاعات وارد شده و اعلام عدم مغایرت با قوانین سازمان حفظ نباتات می باشد ، و متقاضی متعهد به رعایت قوانین و اجرای کلیه ضوابط مربوطه می شود .

توجه : در صورتی که متقاضی این گزینه را فعال نکند ، سامانه از ثبت این پرونده جلوگیری به عمل می آورد .

## قسمت نهم : فایل های ضمیمه

### فایل های ضمیمه

تصویر قرارداد با کلینیک مرجع

تصویر نامه تاییدیه یا گواهی بهداشت گیاهی برای پایه یا منبع ژنتیکی اولیه

تصویر نامه تاییدیه یا گواهی بهداشت گیاهی برای پیوندک

توضیحات : با کلیک بر روی ایکون فایل می توانید فایل مربوطه را انتخاب و به مجوز پیوست نمایید .

## قسمت دهم : ثبت اطلاعات

توضیحات : با کلیک بر روی دکمه سبز رنگ با عنوان **ثبت** ، اطلاعات وارد شده بوسیله تولیدکننده توسط سامانه راستی آزمایی شده و در صورت صحیح بودن اطلاعات و عدم وجود اشکال در موارد وارد شده توسط متقاضی ، سامانه با پیغام سبز رنگ مبنی بر **موفقیت آمیز بودن فرایند ثبت** به متقاضی اطلاع میدهد که این درخواست به صورت **ثبت اولیه** در سامانه ذخیره شد ، اما همچنان در دست خود متقاضی می باشد و متقاضی هر زمان قادر به ویرایش اطلاعات وارد شده می باشد ، تا زمانی که بر روی دکمه سبز رنگ **تایید و ارسال** کلیک نماید ، در این صورت اطلاعات درخواست به کارشناس استان ارسال شده و متقاضی دیگر اجازه ویرایش اطلاعات ثبت شده را ندارد .

قسمت یازدهم : پس از اینکه پرونده به حالت تایید نهایی رسید و توسط کارشناس استان تایید شد ، یک کد با عنوان کد برنامه تولید به پرونده فعلی داده می شود که در بالای فرم قابل مشاهده است. این کد نشانگر برنامه تولید ثبت شده می باشد و تمامی اطلاعات موجود در این پرونده با استفاده از این کد قابل استعلام است.

خلاصه وضعیت پرونده	
آخرین وضعیت گزارش	کد برنامه تولید
تایید نهایی	339240020

## بررسی و آموزش نحوه ثبت گزارش بازدید کلینیک از محل تولید اندام های تکثیر شونده گیاهی

مقدمه : این فرم توسط کلینیک طرف قراردادی که تولید کننده اندام های تکثیر شونده گیاهی در برنامه تولید خود تعیین کرده و تصویر قرارداد را پیوست نموده است ، تکمیل ، ثبت و ارسال می شود .

کلینیک مربوطه برای ثبت گزارش نیاز به کد برنامه تولید ، کدملی تولید کننده اندام ها و سال تولیدی دارد . سامانه اطلاعات مربوط به برنامه تولید را بارگذاری کرده و کلینیک برای هر محصول تعیین وضعیت می کند.

کلینیک می تواند برای برنامه تولیدی که در آن به عنوان کلینیک طرف قرارداد معرفی شده است ، در هر نوبت بازدید گزارش جدیدی ثبت نماید . تمامی گزارش ها در سامانه ثبت شده و در هر زمان قابل استعلام و در دسترس می باشند .

گزارش ها بعد از ثبت برای تولیدکننده قابل رویت هست و سامانه وی را در جریان گردش پرونده تا نهایبی شدن گزارش قرار می دهد.

### قسمت اول : جستجوی برنامه تولید

جستجوی برنامه تولید

سال تولید\*  
یک مورد را انتخاب کنید

کدملی تولیدکننده\*  
کدملی

کد برنامه تولید\*  
کد برنامه تولید

بازگشت جستجو

توضیحات : کلینیک مربوطه پرونده برنامه تولید ثبت شده توسط تولیدکننده اندام های تکثیر شونده را پس از تایید کارشناس استان ( وضعیت تایید نهایی ) می تواند در کار تابل " برنامه تولید و عرضه اندام های تکثیرشونده گیاهی " مشاهده کرده و اطلاعات لازم برای ثبت گزارش کلینیک را از پرونده دریافت کند .

پس از وارد کردن اطلاعات خواسته شده بر روی دکمه سبز رنگ **جستجو** کلیک کرده تا سامانه اطلاعات مربوط به برنامه تولید را برای ثبت گزارش بارگذاری نماید .

توجه : در صورتی که اطلاعات موجود معتبر نبوده کاربر کلینیک با پیغام خطا مواجه خواهد شد .

بعد از تایید اطلاعات وارد شده در جستجو فرم جدیدی نمایان شده که قسمت های مختلف آن را بررسی می کنیم.  
قسمت دوم : اطلاعاتی که سامانه از برنامه تولید مربوطه استخراج کرده و در فرم بارگذاری می نماید . شامل سه بخش بوده  
بخش اول ( سال تولید و کد برنامه تولید

سال تولید	
سال تولید*	کد برنامه تولید
1400	277850022

بخش دوم ( اطلاعات کاربر تولید کننده اندام های تکثیر شونده

مشخصات تولیدکننده		
کد ملی	نام و نام خانوادگی	تلفن همراه
1110000111	نهال نهالکار	09155555555
تاریخ تولد	استان	شهرستان
1367/11/04	تهران	بجستان
آدرس		
123123123		

بخش سوم ( اطلاعات مکانی ثبت شده در برنامه تولید

اطلاعات محل تولید		
نوع محل تولید	نام محل تولید	مساحت (هکتار)
باغ مادری	نام محل تولید	123
استان	شهرستان	
تهران	تهران	
نشانی کامل به فارسی		
نشانی محل تولید		

توجه : این اطلاعات به صورت خودکار توسط سامانه بارگذاری شده و قابل تغییر نمی باشند .

قسمت سوم : فرم گزارش بازدید

فرم گزارش بازدید

مرحله بازدید  
 یک مورد را انتخاب کنید

تاریخ عقد قرارداد\*

تاریخ نمونه برداری\*

تاریخ آزمایش\*

توضیحات

توضیحات : اطلاعات کلی گزارش توسط کاربر کلینیک در این قسمت به فرم اضافه شده. همانطور که گفته شد کلینیک می تواند چندین بار برای یک برنامه تولید گزارش ثبت کند پس در فیلد مرحله بازدید ، نوبت بازدید را معلوم می کند ، تاریخ عقد قرارداد با تولیدکننده اندام های تکثیر شونده گیاهی ، تاریخ نمونه برداری از محصولات ، تاریخ انجام آزمایش بر روی محصولات و توضیحات فیلدهای دیگری هستند که در این قسمت توسط کاربر کلینیک وارد می شود .

قسمت چهارم : بررسی های گیاه پزشکی انجام شده ( در تصویر زیر محصول بادام زمینی صرفا جهت تست استفاده شده است )

بررسی های گیاه پزشکی انجام شده

نام محصول	تعداد/مقدار کل...	واحد	نام عامل خسار...	تعداد/مقدار بر...	روش آزمایش	وضعیت آلودگی...	درصد آلودگی	تعداد/مقدار تق...	توصیه
بادام زمینی	1000	قطعه یا چشمه	us binotatus...	0	نامشخص	نامشخص	0	1000	
بادام زمینی	1000	قطعه یا چشمه	pontaneum...	0	نامشخص	نامشخص	0	1000	

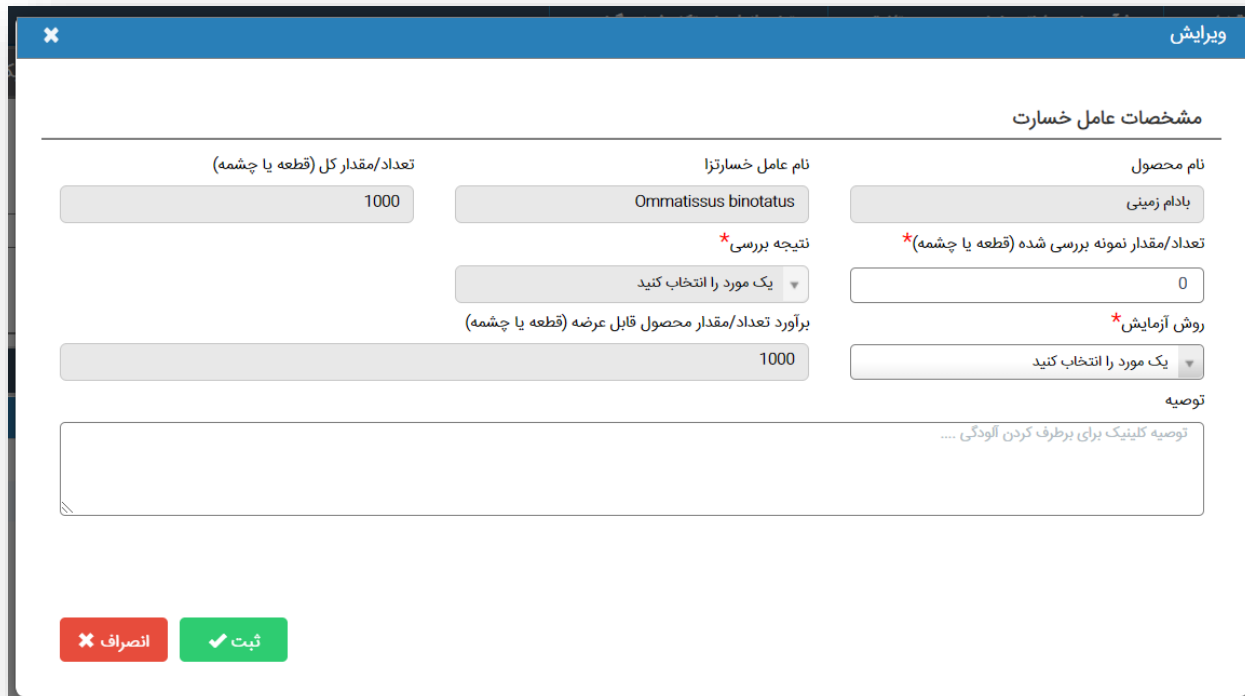
توضیحات : سامانه محصولات ثبت شده در برنامه تولید مربوطه را بررسی کرده و عوامل خسارت را مربوط به هر یک را در سطری جداگانه با کاربر کلینیک نشان می دهد .

به عنوان مثال ما در برنامه تولید محصول بادام زمینی را ثبت کردیم اما در جدول بالا دو سطر مربوط به بادام زمینی وجود دارد ، به دلیل اینکه سامانه در سال ۱۴۰۰ برای محصول بادام زمینی ۲ عامل خسارت در نظر گرفته ، پس در این جدول هر یک از عوامل خسارت به صورت جداگانه مورد بررسی قرار می گیرد .



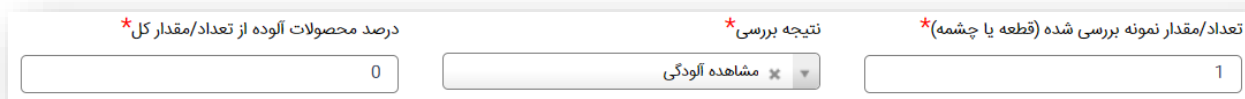
توجه : کاربر کلینیک با کلیک کردن بر روی علامت مداد در اولین ستون از سمت راست هر سطر میتواند اطلاعات مربوط به آن سطر را در فرم بررسی های انجام شده بررسی و نتایج را ثبت نماید.

قسمت پنجم : فرم ثبت وضعیت آلودگی محصول



توضیحات : در این فرم ابتدا سامانه اطلاعات برنامه تولید برای محصول انتخابی را شامل نام محصول ، نام عامل خسارت و مقدار کل ثبت شده در برنامه تولید را بارگذاری کرده و در فیلد بعدی با عنوان "تعداد/مقدار بررسی شده" ، مقدار و یا تعداد محصول بررسی شده از مقدار کل را وارد می کند . این مقدار باید همیشه بزرگتر از صفر باشد تا سامانه اجازه ادامه روند ثبت اطلاعات را به کاربر کلینیک بدهد .

پس از وارد کردن تعداد/ مقدار بررسی شده ، سامانه فیلد نتیجه بررسی را برای کاربر کلینیک فعال می کند که شامل گزینه های مشاهده آلودگی و عدم مشاهده آلودگی می باشد . در صورت انتخاب مشاهده آلودگی فیلد جدیدی با عنوان "درصد محصولات آلوده از تعداد/مقدار کل" نمایان می شود و کلینیک برآورد آلودگی محصولات را به درصد وارد می کند .



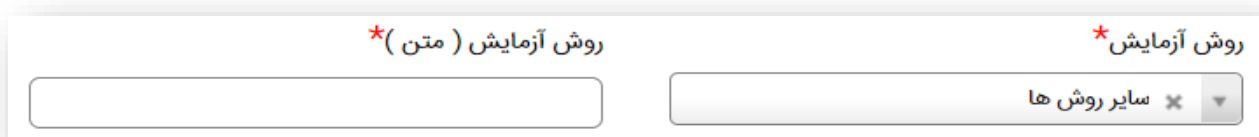
توجه : در صورت انتخاب عدم مشاهده آلودگی این فیلد نمایان نخواهد شد.

توجه : در صورتی که گزینه مشاهده آلودگی انتخاب شود باید درصد آلودگی بزرگتر از صفر باشد .

توجه : در صورتی که آلودگی یک محصول به یک عامل خسارتزا بزرگتر از ۰ باشد ، محصول باید امحا شود .

بعد از تعیین آلودگی اطلاعات مربوط به روش آزمایش نمایان می شود که گزینه های متداول آزمایش را در اختیار کاربر کلینیک برای انتخاب قرار می دهد و کاربر کلینیک می تواند از بین آنها گزینه مورد نظر را انتخاب نماید .

توجه : در صورتی که روش آزمایش مدنظر کلینیک در گزینه های ارائه شده موجود نبود ، فیلد سایر روش ها را انتخاب کرده ، پس از این انتخاب فیلد جدیدی نمایان خواهد شد که به کاربر اجازه میدهد روش مورد نظر خود را به صورت متنی در آن وارد نماید .



و در فیلد آخر ( توصیه ) هم در صورت لزوم ، کلینیک توصیه های خود را برای این محصول و عامل خسارت مربوطه ثبت می کند .

سپس کاربر کلینیک می تواند با کلیک بر روی دکمه سبز رنگ **ثبت** اطلاعات را ثبت نماید .

این فرآیند برای هر سطر موجود در جدول بررسی های گیاه پزشکی انجام شده باید تکرار شود .

قسمت ششم : فایل های ضمیمه

## فایل های ضمیمه

- 📁 مستندات و تصاویر 1
- 📁 مستندات و تصاویر 2
- 📁 مستندات و تصاویر 3
- 📁 مستندات و تصاویر 4
- 📁 مستندات و تصاویر 5

توضیحات : با کلیک بر روی آیکون فایل می توانید فایل مربوطه را انتخاب و به مجوز پیوست نمایید .

قسمت هفتم : ثبت اطلاعات

توضیحات : با کلیک بر روی دکمه سبز رنگ با عنوان **ثبت** ، اطلاعات وارد شده به وسیله کاربر کلینیک توسط سامانه راستی آزمایی شده و در صورت صحیح بودن اطلاعات و عدم وجود اشکال در موارد وارد شده توسط کلینیک ، سامانه با پیغام سبز رنگ مبنی بر **موفقیت آمیز بودن فرایند ثبت** به متقاضی اطلاع می دهد که این درخواست به صورت **ثبت اولیه** در سامانه ذخیره شد، اما همچنان در دست خود متقاضی می باشد و متقاضی هر زمان قادر به ویرایش اطلاعات وارد شده می باشد ، تا زمانی که بر روی دکمه سبز رنگ **تایید و ارسال** کلیک نماید ، در این صورت اطلاعات درخواست به کارشناس استان ارسال شده و متقاضی دیگر اجازه ویرایش اطلاعات ثبت شده را ندارد .

## بررسی و آموزش ثبت درخواست الصاق لیبل اندام های تکثیر شونده گیاهی

مقدمه : در این فرآیند تولید کننده بر اساس آخرین گزارش کلینیک ، برای محصولات سالم و تایید شده موجود در برنامه تولید درخواست الصاق لیبل می دهد . الصاق لیبل برای دریافت گواهی بهداشت قرنطینه داخلی از ملزومات می باشد .

قسمت اول : جستجو کد برنامه تولید



توضیحات : تولید کننده کد برنامه تولید را جستجو می کند و سامانه اطلاعات تکمیلی را از برنامه تولید و آخرین گزارش کلینیک برای این کد برنامه تولید ثبت شده است فرم اولیه را بارگذاری میکند .

توجه : در فرآیند الصاق لیبل ، همواره آخرین گزارش بازدید کلینیک نهایی شده ملاک می باشد .

توجه : شرط اولیه برای ثبت درخواست الصاق لیبل، وجود حداقل یک گزارش کلینیک نهایی شده مربوط به برنامه تولید مورد نظر که در آن حداقل یک مورد از محصولات موجود در برنامه تولید عاری از هرگونه آلودگی باشد، می باشد .

توجه : متقاضی در صورتی که هیچ کدام از محصولات موجود در برنامه تولید براساس آخرین گزارش کلینیک ، مجاز به الصاق لیبل نباشند با پیغام خطا مواجه خواهد شد .

X

هیچ یک از محصولات ثبت شده در برنامه تولید و موجود در جدول محصولات تکثیر شده، قابلیت الصاق لیبل را دارا نمیباشند.

توجه : سامانه برخی از اطلاعات مهم نظیر اطلاعات مکانی را از برنامه تولید مربوطه استخراج کرده و در ابتدای فرم قرار می دهد .

توجه : این اطلاعات صرفاً جهت کامل بودن اطلاعات موجود در پرونده فراخوانی شده و قابل تغییر نمی باشد .

توجه : قسمت های بعدی را با در نظر گرفتن موفقیت آمیز بودن فرایند جستجو اطلاعات برنامه تولید ، بررسی می کنیم .

قسمت دوم : مشاهده اطلاعات استخراج شده از برنامه تولید مربوطه

### اطلاعات گزارش

سال تولید	کد برنامه تولید*	کلینیک طرف قرارداد
1400	277850022	نام کلینیک طرف قرارداد در برنامه تولید

### اطلاعات محل تولید

نوع محل تولید	نام محل تولید	مساحت (هکتار)
باغ مادری	نام محل تولید	123
استان	شهرستان	
تهران	تهران	

نشانی کامل به فارسی

آدرس محل تولید اندام های تکثیر شونده گیاهی

قسمت سوم : جدول محصولات تکثیر شده

### محصولات تکثیر شده

شم	ردیف	نام محصول	نوع اندام	تعداد/مقدار کل	واحد	تعداد/مقدار سالم	شماره لیبل شروع
	1	بادام زمینی	پیوندک	1000	قطعه یا چشمه	1000	

توضیحات : در این جدول تمامی محصولات موجود در برنامه تولید بارگذاری می شوند . کاربر تولید کننده می تواند با کلیک بر روی

آیکون مداد موجود در اولین ستون سمت هر سطر فرم ثبت لیبل را برای محصول مورد نظر باز کند .

توجه: در صورتی که محصول بر طبق آخرین گزارش کلینیک آلوده باشد، برای آن محصول کاربر با این صفحه مواجه خواهد شد:

✕
ویرایش

توجه: در مواردی که برای محصول تولیدی لیبل صادر نشده است، نامه تایید موسسه تحقیقات ثبت و گواهی بذر و نهال برای محصول مربوطه در قسمت فایل های ضمیمه بارگزاری شود.

محصولات	
تعداد/مقدار کل (قطعه یا چشمه)	نوع اندام
1000	پیوندک
<div style="display: flex; justify-content: space-between; align-items: center;"> <div style="border: 1px solid #ccc; padding: 5px; width: 60%;">نام محصول بادام زمینی</div> <div style="border: 1px solid #ccc; padding: 5px; width: 35%;">تعداد/مقدار سالم 0</div> </div>	

تولید کننده گرامی: بر اساس بازدیدهای انجام شده و گزارشات ثبت شده توسط کلینیک، این محصول آلوده به عوامل خسارت زا می باشد لذا الصاق لیبل به این محصول و عرضه و فروش آن امکان پذیر نیست.

✕ انصراف

✔ ثبت

در صورتی که محصول مورد نظر سالم باشد فرم زیر برای کاربر نمایان می شود:

✕
ویرایش

توجه: در مواردی که برای محصول تولیدی لیبل صادر نشده است، نامه تایید موسسه تحقیقات ثبت و گواهی بذر و نهال برای محصول مربوطه در قسمت فایل های ضمیمه بارگزاری شود.

محصولات	
تعداد/مقدار کل (قطعه یا چشمه)	نوع اندام
1000	پیوندک
<div style="display: flex; justify-content: space-between; align-items: center;"> <div style="border: 1px solid #ccc; padding: 5px; width: 60%;">نام محصول بادام زمینی</div> <div style="border: 1px solid #ccc; padding: 5px; width: 35%;">تعداد/مقدار سالم 1000</div> </div>	
<div style="display: flex; justify-content: space-between; align-items: center;"> <div style="border: 1px solid #ccc; padding: 5px; width: 45%;">شماره لیبل شروع*</div> <div style="border: 1px solid #ccc; padding: 5px; width: 45%;">شماره لیبل پایان*</div> </div>	
<div style="border: 1px solid #ccc; padding: 5px; width: 100%;">توضیحات تکمیلی در خصوص شماره لیبل ارقام* توضیحات تکمیلی . . .</div>	
<input type="checkbox"/> محصول فاقد لیبل است.	

✕ انصراف

✔ ثبت

توضیحات : در فرم باز شده نام محصول ، نوع اندام ، تعداد/ مقدار کل و تعداد/ مقدار سالم را به صورت خودکار بارگذاری کرده و در فیلدهای بعدی اطلاعات لیبل‌های این محصول را از تولید کننده دریافت می‌کند .

توجه : بعد از فیلد توضیحات تکمیلی گزینه‌ای با عنوان "محصول فاقد لیبل است" وجود دارد . با فعال کردن این گزینه دو فیلد شماره لیبل شروع و شماره لیبل پایان غیرفعال می‌شود . ( در این صورت سامانه به خالی بودن این دو فیلد عکس‌العملی نشان نخواهد داد ، و این محصول به عنوان یک محصول بدون لیبل ثبت خواهد شد )

توجه : این مراحل برای تمامی محصولات موجود در جدول باید تکرار شود .

قسمت چهارم : تایید صحت اطلاعات

بدینوسیله صحت الصاق لیبل‌های صادر شده از جانب موسسه تحقیقات ثبت و گواهی بذر و نهال را به محصولات مندرج در جدول فوق تایید مینمایم.

قسمت پنجم :

فایل‌های ضمیمه

تصویر نامه موسسه ثبت گواهی بذر و نهال

توضیحات : با کلیک بر روی آیکون فایل می‌توانید فایل مربوطه را انتخاب و به مجوز پیوست نمایید .

قسمت ششم : ثبت اطلاعات

توضیحات : با کلیک بر روی دکمه سبز رنگ با عنوان **ثبت** ، اطلاعات وارد شده بوسیله تولید کننده توسط سامانه راستی‌آزمایی شده و در صورت صحیح بودن اطلاعات و عدم وجود اشکال در موارد وارد شده توسط تولیدکننده ، سامانه با پیغام سبز رنگ مبنی بر **موفقیت آمیز بودن فرآیند ثبت** به متقاضی اطلاع می‌دهد که این درخواست به صورت **ثبت اولیه** در سامانه ذخیره شد ، اما همچنان در دست خود متقاضی می‌باشد و متقاضی هر زمان قادر به ویرایش اطلاعات وارد شده می‌باشد ، تا زمانی که بر روی دکمه سبزرنگ **تایید و ارسال** کلیک نماید ، در این صورت اطلاعات درخواست به کلینیک طرف قرارداد ارسال شده و متقاضی دیگر اجازه ویرایش اطلاعات ثبت شده را ندارد .

## بررسی و آموزش فرآیند دریافت گواهی قرنطینه داخلی اندام های تکثیر شونده گیاهی

مقدمه : تولیدکننده برای به فروش رساندن تولیدات خود باید برای آنها گواهی قرنطینه داخلی تهیه نماید . بعد از نهایی شدن فرآیند الصاق لیبل برای یک کد برنامه تولید ، تولید کننده می تواند اقدام به فروش محصولات خود ( بر اساس برنامه تولید) کند .

قسمت اول : جستجو کد برنامه تولید

اطلاعات گزارش

کد برنامه تولید\*

بازگشت × جستجو Q

توجه : برنامه تولید مورد نظر باید الصاق لیبل شده باشد .

مراحل بعدی را با فرض اینکه کد برنامه تولید معتبر بوده ادامه می دهیم .

قسمت سوم : سامانه اطلاعات مورد لازم را از برنامه تولید دریافت کرده و در فرم بارگذاری می نماید .

اطلاعات گزارش

سال تولید	کد برنامه تولید*	کلینیک طرف قرارداد
1400	277850022	نام کلینیک طرف قرارداد در برنامه تولید

اطلاعات محل تولید

نوع محل تولید	نام محل تولید	مساحت (هکتار)
باغ مادری	نام محل تولید	123
استان	شهرستان	
تهران	تهران	

نشانی کامل به فارسی

آدرس محل تولید اندام های تکثیر شونده گیاهی



توجه : این اطلاعات صرفاً جهت تکمیل اطلاعات موجود در پرونده بارگذاری شده و قابل تغییر نمی‌باشند .

قسمت چهارم : مشخصات خریدار را وارد نمایید

مشخصات خریدار		
نام *	نام خانوادگی *	کد ملی *
تلفن همراه *	استان مقصد *	شهرستان مقصد *
آدرس مقصد *	نوع وسیله نقلیه *	

قسمت پنجم : شماره پلاک وسیله نقلیه . ( از چپ به راست )

شماره پلاک وسیله نقلیه			
11 - ایران *	111 *	الف *	11 *
یک مورد را انتخاب کنید	یک مورد را انتخاب کنید	یک مورد را انتخاب کنید	یک مورد را انتخاب کنید

نمونه : شماره پلاک ۹۹ ایران - ۹۹۹ ی ۹۹ را وارد می‌کنیم

شماره پلاک وسیله نقلیه			
11 - ایران *	111 *	الف *	11 *
99 ×	999 ×	ی ×	99 ×
شماره پلاک وارد شده			
99 ایران - 999 ی 99			

قسمت ششم : محصولات درخواستی

محصولات درخواستی							
توجه : تمامی محصولات مورد درخواست ، باید از یک نوع اندام تکثیری باشند.							
+ افزودن							
ردیف	نام محصول	نوع اندام تکثیری	تعداد/مقدار	واحد	روش ازدیاد	طبقه تولید	

توجه : تمامی محصولات انتخابی در یک درخواست گواهی قرنطینه داخلی باید از یک نوع اندام باشند .  
توضیحات : با کلیک بر روی آیکون ( + افزودن ) فرمی جهت انتخاب محصول برای متقاضی باز می شود .

ویرایش

### محصولات درخواستی

**\* نام محصول**

یک مورد را انتخاب کنید

**\* نوع اندام تکثیری**

یک مورد را انتخاب کنید

**\* گروه محصولی**

یک مورد را انتخاب کنید

**\* روش ازدیاد**

یک مورد را انتخاب کنید

**\* طبقه تولید**

یک مورد را انتخاب کنید

انصراف ✕

افزودن ✓

پس از پر کردن اطلاعات مربوطه بر روی دکمه سبز رنگ افزودن کلیک کرده تا محصول به جدول محصولات درخواستی اضافه گردد.

قسمت هفتم : اقدامات ضد عفونی

**اقدامات ضد عفونی**

سم مصرفی توضیحات فنی

مدت زمان ضد عفونی (برحسب ثانیه) تکنیک ضد عفونی

یک مورد را انتخاب کنید  یک مورد را انتخاب کنید

### قسمت هشتم : تایید صحت اطلاعات

کلیه محصولات مندرج در جدول بالا دارای تاییدیه موسسه تحقیقات ثبت و گواهی بذر نهال می باشد ، و بدینوسیله صحت کلیه اطلاعات فوق را تایید مینمایم.

### قسمت نهم : فایل های ضمیمه

**فایل های ضمیمه**

تصویر فاکتور با مهر و امضا

سایر مدارک و مستندات

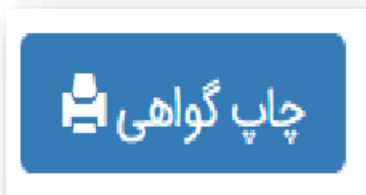
توضیحات : با کلیک بر روی آیکون فایل میتوانید فایل مربوطه را انتخاب و به مجوز پیوست نمایید .

### قسمت دهم : ثبت اطلاعات

توضیحات: با کلیک بر روی دکمه سبز رنگ با عنوان **ثبت** ، اطلاعات وارد شده به وسیله تولیدکننده توسط سامانه راستی آزمایی و در صورت صحیح بودن اطلاعات و عدم وجود اشکال در موارد وارد شده توسط متقاضی ، سامانه با پیغام سبز رنگ مبنی بر **موفقیت آمیز بودن فرایند ثبت** به متقاضی اطلاع میدهد که این درخواست به صورت **ثبت اولیه** در سامانه ذخیره شد ، اما همچنان در دست خود متقاضی میباشد و متقاضی هر زمان قادر به ویرایش اطلاعات وارد شده می باشد ، تا زمانی که بر روی دکمه سبز رنگ **تایید و**

ارسال کلیک نماید ، در این صورت اطلاعات درخواست به کارشناس استان ارسال شده و متقاضی دیگر اجازه ویرایش اطلاعات ثبت شده را ندارد .

قسمت یازدهم : دریافت گواهی



پس از اینکه درخواست به تایید مدیر استان رسید ( تایید نهایی ) ، دکمه چاپ گواهی برای متقاضی فعال می شود .