



ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর  
মহাখালী  
ঢাকা-১২১২  
([www.dgda.gov.bd](http://www.dgda.gov.bd))

রূপকল্প (Vision): নিরাপদ, কার্যকর ও মানসম্পন্ন ঔষধ নিশ্চিত করা।



বার্ষিক প্রতিবেদন-২০১৮-২০১৯  
(তথ্য অধিকার আইন, ২০০৯ মোতাবেক প্রকাশিত)

### **উপদেষ্টা**

মেজর জেনারেল মোঃ মাহবুবুর রহমান  
মহাপরিচালক, উষ্ণ প্রশাসন অধিদপ্তর

### **সম্পাদনা পরিষদ**

জনাব মোঃ নূরুল ইসলাম, পরিচালক (চলতি দায়িত্ব), উষ্ণ প্রশাসন অধিদপ্তর  
জনাব মোঃ ইয়াহইয়া, সহকারী পরিচালক, উষ্ণ প্রশাসন অধিদপ্তর  
জনাব এস, এম, সাবরীনা ইয়াছমিন, উষ্ণ তত্ত্ববিধায়ক, উষ্ণ প্রশাসন অধিদপ্তর  
জনাব মোঃ আব্দুল্লাহ আল-মামুন, উষ্ণ তত্ত্ববিধায়ক, উষ্ণ প্রশাসন অধিদপ্তর  
জনাব মোঃ আইয়ুব হোসেন, উপপরিচালক, উষ্ণ প্রশাসন অধিদপ্তর

সম্পাদক  
সদস্য  
সদস্য  
সদস্য  
সদস্য  
সদস্য সচিব

### **সহযোগিতায়**

উষ্ণ প্রশাসন অধিদপ্তরের কর্মকর্তা ও কর্মচারীবৃন্দ

### **প্রচ্ছদ**

জনাব আতিকুর রহমান, অফিস সহকারী কাম কম্পিউটার মুদ্রাক্ষরিক,  
উষ্ণ প্রশাসন অধিদপ্তর

### **প্রকাশকাল**

অক্টোবর, ২০১৯

### **মুদ্রণ**

বাংলাদেশ সরকারি মুদ্রণালয়, তেজগাঁও, ঢাকা-১২০৮।



**মহাপরিচালক**  
**ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর**  
**স্বাস্থ্য ও পরিবার কল্যাণ মন্ত্রণালয়**  
**গণপ্রজাতন্ত্রী বাংলাদেশ সরকার**

**-ঘূর্ণনা-**

স্বাধীনতার পূর্বে ঔষধ প্রশাসন ছিল পাকিস্তান কেন্দ্রীয় সরকার পরিচালিত একটি দণ্ড। ১৯৭১ সালের পর এটি স্বাস্থ্য ও জনসংখ্যা নিয়ন্ত্রণ মন্ত্রণালয়ের সংযুক্ত বিভাগ হিসেবে পরিচালিত হচ্ছিল। সদ্য স্বাধীনতাপ্রাপ্ত বাংলাদেশে চাহিদার শতকরা ৮০ ভাগেরও বেশি ঔষধ আমদানি করতে হত। মূল্যবান বৈদেশিক মুদ্রার অপচয়রোধে স্বাধীনতার পর জাতির জনক বঙ্গবন্ধু শেখ মুজিবুর রহমান ১৯৭৩ সালে ট্রেডিং কর্পোরেশন অব বাংলাদেশের অধীনে প্রয়োজনীয় ঔষধ আমদানির লক্ষ্যে একটি সেল গঠন করেন। বঙ্গবন্ধু দেশে মানসম্মত ঔষধের উৎপাদন বাঢ়িয়ে এবং এ শিল্পকে সহযোগিতা ও নিয়ন্ত্রণের লক্ষ্যে ১৯৭৪ সালে ‘ঔষধ প্রশাসন পরিদপ্তর’ গঠন করেন। দেশে মান-সম্পন্ন ঔষধ নিশ্চিত কল্পে, ঔষধ উৎপাদন, বিপণন, আমদানি-রপ্তানি অধিকরণ কার্যকরভাবে নিয়ন্ত্রণের লক্ষ্যে মাননীয় প্রধানমন্ত্রী শেখ হাসিনা ২০১০ সালে ঔষধ প্রশাসন পরিদপ্তরকে অধিদপ্তরে উন্নীত করেন। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরে গণপ্রজাতন্ত্রী বাংলাদেশ সরকারের স্বাস্থ্য ও পরিবার কল্যাণ মন্ত্রণালয়ের অধীন দেশের ঔষধ নিয়ন্ত্রণের একমাত্র লাইসেন্সিং ও নিয়ন্ত্রণকারী কর্তৃপক্ষ। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের বিদ্যমান ঔষধ আইন, ঔষধনীতি এবং মন্ত্রণালয়ের দিক নির্দেশনা অনুসরণপূর্বক ঔষধ নিয়ন্ত্রণ সংক্রান্ত যাবতীয় কর্মকাণ্ড পরিচালনা করে থাকে। মান-সম্পন্ন ঔষধ নিশ্চিত করাই ঔষধ প্রশাসনের মূল লক্ষ্য।

বাংলাদেশের ঔষধ শিল্প দ্রুত বিকাশমান একটি শিল্প খাত। এ শিল্পখাত সরকার কর্তৃক থাস্ট সেক্টর হিসেবে ঘোষিত। সময়ের সাথে সাথে এর কলেবর বৃদ্ধি পাচ্ছে। দেশে উৎপাদিত ঔষধ দ্বারা দেশের চাহিদার ৯৮% মিটানো সম্ভব হচ্ছে। বাংলাদেশ বর্তমানে ইউরোপ ও আমেরিকাসহ বিশ্বের ১৪৬টি দেশে ঔষধ রপ্তানি করছে। এ শিল্প জীবন রক্ষাকারী ঔষধ উৎপাদন করে স্বাস্থ্য সেবায় গুরুত্বপূর্ণ ভূমিকা পালন করছে, পাশাপাশি কর্মসংস্থানের ব্যপক সুযোগ সৃষ্টি করছে। এ শিল্প দেশের চাহিদার ৯৮ ভাগ ঔষধ উৎপাদনে সক্ষম হওয়ায় বৈদেশিক মুদ্রার সংশ্রয় হচ্ছে এবং অন্য দিকে রপ্তানীর মাধ্যমে বৈদেশিক মুদ্রা অর্জন করছে।

ঔষধ প্রশাসনের প্রধান প্রধান কাজগুলোর মধ্যে রয়েছে ঔষধ উৎপাদন কারখানার নতুন প্রকল্প মূল্যায়ন ও অনুমোদন, ঔষধ উৎপাদনের লাইসেন্স প্রদান ও নবায়ন, খুচুরা ও পাইকারী ঔষধ বিক্রয় লাইসেন্স প্রদান ও নবায়ন, ঔষধ রপ্তানির জন্য লাইসেন্স প্রদান, ঔষধ ও মেডিকেল ডিভাইসের রেজিস্ট্রেশন প্রদান ও নবায়ন, ঔষধের মূল্য নির্ধারণ ও মূল্য সনদ প্রদান, ঔষধ উৎপাদন কারখানা, বিক্রয়কারী ডিপো এবং ফার্মেসী পরিদর্শন, ঔষধের কাঁচামাল ও মোড়কসামগ্রী আমদানীর জন্য ব্লকলিস্ট অনুমোদন, ঔষধ আমদানীর ক্ষেত্রে ইন্ডেন্ট অনুমোদন, আমদানীকৃত তৈরী ঔষধ ও ঔষধের কাঁচামালের ছাড়পত্র প্রদান, ঔষধের বাজার তদারকি, ঔষধ আইন লজ্জনকারীদের বিরুদ্ধে ড্রাগ কোর্ট, ম্যাজিস্ট্রেট কোর্ট ও মোবাইল কোর্টে মামলা দায়ের এবং ঔষধ উৎপাদন ও বিক্রয়কারী প্রতিষ্ঠানের লাইসেন্স বাতিল/সাময়িক বাতিল, ঔষধের রেজিস্ট্রেশন বাতিল/সাময়িক বাতিল, ঔষধ রপ্তানীর নিমিত্তে CPP, FSC ও GMP সার্টিফিকেট প্রদান, ঔষধের বিজ্ঞাপন নিয়ন্ত্রণ, ফার্মাকোভিজিল্যাস কর্মকাণ্ড পরিচালনা, ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানে নিয়োজিত কোয়ালিফাইড ব্যক্তিদের প্রশিক্ষণ প্রদান, শুদ্ধাচার চৰ্চা, গণশুনাবী, কার্যক্রমের স্বচ্ছতার লক্ষ্যে Annual Performance Agreement ইত্যাদি।

তথ্য অধিকার আইন ২০০৯-এর ৬(৩) ধারায় প্রত্যেক কর্তৃপক্ষকে প্রতিবছর একটি প্রতিবেদন প্রকাশের নির্দেশনা রয়েছে। উক্ত নির্দেশনার পরিপ্রেক্ষিতে এ অধিদপ্তর কর্তৃক ২০১৮-১৯ অর্থবছরে সম্পাদিত বিভিন্ন কার্যক্রমের তথ্যাদি সমন্বয় করে একটি প্রতিবেদন প্রণয়ন ও প্রকাশ করা হল। সম্পাদিত কার্যক্রম ছাড়াও জনগণের জ্ঞাতার্থে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরে বিভিন্ন কার্যক্রমের আবেদনের সাথে দাখিলযোগ্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদির তালিকা, তথ্য প্রদানকারী কর্মকর্তাদের তালিকা, ঔষধ প্রশাসনের বিভিন্ন জেলা কার্যালয়ের ঠিকানা, অত্যাবশ্যকীয় ঔষধের তালিকা, সিটিজেন চার্টার, এডিআর রিপোর্টিং ফর্মসহ বিভিন্ন তথ্যাদি প্রতিবেদনে অন্তর্ভুক্ত করা হয়েছে।

এ প্রতিবেদন হতে জনগণ ঔষধ প্রশাসনের সার্বিক ব্যবস্থাপনা, সেবার ধরণ এবং পরিচালিত কর্মকাণ্ড সম্পর্কে সম্যক ধারণা পাবে। প্রকাশিত বার্ষিক প্রতিবেদন ঔষধ প্রশাসনের বিগত এক বছরের কর্মকাণ্ড মূল্যায়নে সহায়ক হবে এবং প্রশাসনের সীমাবদ্ধতা, প্রতিবন্ধকর্তা ও বিরাজমান সমস্যা চিহ্নিতকরণ এবং উত্তরণের পদক্ষেপ গ্রহণে কার্যকর ভূমিকা রাখবে। ঔষধ প্রশাসনের কর্মকাণ্ডের গতি, মান, স্বচ্ছতা এবং জবাবদিহিতা বৃদ্ধিতে এ প্রতিবেদন দিক নির্দেশনা দেবে এবং আগামী দিনের কর্মপরিকল্পনা প্রণয়নে ভূমিকা রাখবে। এ প্রতিবেদন ঔষধ প্রশাসনকে অধিকরণ কর্মকর্তার প্রশাসনিক ব্যবস্থাপনায় উন্নীত করতে সহায়ক হবে বলে আমার বিশ্বাস। আগামী বছরগুলোতে আরও বক্তৃনির্ণিতভাবে এ প্রতিবেদন প্রকাশে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর সচেষ্ট থাকবে।

মেজর জেনারেল মোঃ মাহবুবুর রহমান  
মহাপরিচালক  
ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর।



পরিচালক (চঃ দাঃ)  
ওষধ প্রশাসন অধিদপ্তর  
স্বাস্থ্য ও পরিবার কল্যাণ মন্ত্রণালয়  
গণপ্রজাতন্ত্রী বাংলাদেশ সরকার

## উদ্বোধনীয়

সরকারি, স্বায়ত্ত্বশাসিত, সর্বিধিবদ্ধ সংস্থা এবং সরকারি বা বিদেশী অর্থায়নে সৃষ্টি বা পরিচালিত বিভিন্ন বেসরকারি সংস্থার কর্মকাণ্ডের স্বচ্ছতা ও জবাবদিহিতা প্রতিষ্ঠার মাধ্যমে সুশাসন নিশ্চিতকরণের জন্য তথ্য অধিকার আইন প্রণীত করেছে। আইন মোতাবেক তথ্য পাওয়া জনগণের অধিকার। জনগণের জ্ঞাতার্থে স্ব-প্রযোগিত তথ্য প্রকাশের অভিপ্রায়ে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর প্রতিবছর বার্ষিক প্রতিবেদন প্রকাশ করে থাকে। এরই ধারাবাহিকতায় ২০১৮-১৯ অর্থ বছরে ঔষধ প্রশাসন কর্তৃক সম্পাদিত কর্মকাণ্ডের প্রতিবেদন প্রণয়ন ও প্রকাশ করা হচ্ছে।

সময়ের সাথে সাথে দেশের ঔষধ শিল্প বিস্তৃত হচ্ছে। দ্রুত বিকাশমান এ শিল্প এবং ক্রমবর্ধমান ঔষধের বাজার নিয়ন্ত্রণে ঔষধ প্রশাসনের কর্মকাণ্ডের পরিধিও প্রতিনিয়ত বৃদ্ধি পাচ্ছে। একনিষ্ঠতা, আন্তরিকতা, প্রচেষ্টা, কর্মতৎপরতা ও কঠোর পরিশ্রমের মাধ্যমে ঔষধ প্রশাসনের কর্মকর্তা ও কর্মচারীগণ এ বিশাল কর্মকাণ্ড পরিচালনা করে আসছেন, বিগত বছরে সম্পাদিত কর্মকাণ্ডে প্রতিফলিত হয়েছে।

ঔষধ প্রশাসন কর্তৃক বিগত এক বছরে সম্পাদিত সকল কর্মকাণ্ডের তথ্যাদি প্রকাশিত প্রতিবেদনে অন্তর্ভুক্ত করা হয়েছে। এছাড়াও এ প্রতিবেদনে সিটিজেন চার্টার, তথ্য প্রদানকারী কর্মকর্তাদের তালিকা, ২০১৮-২০১৯ অর্থবছরের বাজেট, মানব সম্পদ উন্নয়ন বিষয়ক কার্যক্রম, ফার্মাকোভিজিল্যাস সংক্রান্ত কার্যক্রম, জাতীয় শুদ্ধাচার কৌশল, ইনোভেশন সংক্রান্ত কার্যক্রম, তথ্য প্রযুক্তির ব্যবহার, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের সাম্প্রতিক অর্জিত সাফল্য, অধিদপ্তরের সীমাবদ্ধতা ও নিরসনের উপায় এবং ভবিষ্যৎ পরিকল্পনা সন্তুষ্টিপূর্ণ করা হয়েছে। প্রতিবেদনের পরিশিষ্ট হিসেবে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরে বিভিন্ন কার্যক্রমের আবেদনের সাথে দাখিলযোগ্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদির তালিকা, স্বপ্রযোগিত তথ্য প্রকাশের নির্দেশিকা, Over The Counter (OTC)/ ঔষধের তালিকা, অত্যাবশ্যকীয় ঔষধের তালিকা, বিভিন্ন ঔষধের থেরাপিউটিক ক্লাসভিডিক প্রণীত কোডের তালিকা, ঔষধ রপ্তানীকৃত দেশের তালিকা, অধিদপ্তরের অধীন জেলা কার্যালয়সমূহের ঠিকানা ও বিভিন্ন কার্যক্রমের ফি-এর তালিকা সন্তুষ্টিপূর্ণ করা হয়েছে।

ঔষধ প্রশাসনের মাঠ পর্যায়ের কর্মকর্তাগণ, ন্যাশনাল কঠোল ল্যাবরেটরী, ঢাকা, সেন্ট্রাল ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, চট্টগ্রাম প্রতি মাসের সম্পাদিত কর্মকাণ্ডের প্রতিবেদন (হার্ড ও সফটকপি) ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরে প্রেরণ করে থাকে, উক্ত প্রতিবেদনের কপি অধিদপ্তরের তথ্য কোষে সংরক্ষণ করা হয়। এছাড়াও প্রধান কার্যালয়ের বিভিন্ন শাখা কর্তৃক সম্পাদিত কর্মকাণ্ডের ডাটা/উপাত্ত(পত্রাদির কপি) নিয়মিত তথ্য কোষে সংরক্ষণ করা হয়। অধিদপ্তরের প্রশাসন ও হিসাব শাখা হতে সংগৃহীত তথ্যাদিও তথ্যকোষে সংরক্ষণ করা হয়।

তথ্যকোষে সংরক্ষিত তথ্যাদি হতে ২০১৮-১৯ অর্থ বছরে বিভিন্ন তথ্যাদি এ প্রতিবেদনে সন্তুষ্টিপূর্ণ কর্মকর্তা-কর্মচারীগণ কর্তৃক প্রেরিত/সরবরাহকৃত তথ্যের ভিত্তিতেই প্রতিবেদনটি প্রণয়ন করা হয়েছে। তাদের সহযোগিতা ছাড়া এ তথ্যসমূহ প্রতিবেদনটি প্রণয়ন করা সম্ভব হতো না। সংশ্লিষ্ট সকল কর্মকর্তা ও কর্মচারীকে প্রতিবেদন প্রণয়নে সহায়তা প্রদানের জন্য ধন্যবাদ জ্ঞাপন করছি।

অধিদপ্তরের মহাপরিচালক প্রতিবেদনটি প্রণয়ন ও প্রকাশের বিষয়ে দিক নির্দেশনা দিয়েছেন, পরামর্শ দিয়েছেন, উৎসাহ ও প্রেরণা যুগিয়েছেন। প্রতিবেদন প্রণয়ন ও প্রকাশে মহাপরিচালক মহোদয়ের আন্তরিক সহযোগিতা এবং পরামর্শের জন্য কৃতজ্ঞতা প্রকাশ করছি। এ বার্ষিক প্রতিবেদন প্রণয়নের সাথে সংশ্লিষ্ট সবাইকে আন্তরিক ধন্যবাদ জ্ঞাপন করছি।

প্রতিবেদনটি নির্ভুলভাবে প্রণয়নে আন্তরিকতা ও প্রচেষ্টার ঘাটতি ছিল না, তারপরও ভাস্তি থেকে যেতেই পারে। জনগণ ও সকল স্টেকহোল্ডারদের গঠনমূলক সমালোচনা ও পরামর্শ প্রত্যাশা করছি। পরামর্শ পেলে আগামী বছরগুলোতে আরও শুল্কগুলো বন্ধনিষ্ঠ প্রতিবেদন প্রণয়ন সম্ভব হবে।

মোঃ নূরুল ইসলাম

পরিচালক (চলতি দায়িত্ব)

ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর।

## ঃ সূচীপত্র ঃ

১।	ভূমিকা	৯
২।	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের পটভূমি ও প্রতিষ্ঠা	৯
৩।	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের অনুমোদিত ও কর্মরত জনবলের তথ্যাদি	৯
৪।	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের কার্যাবলী	১০
৫।	সিটিজেন চার্টার	১১
৬।	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের সিদ্ধান্ত গ্রহণের প্রক্রিয়া	১২
৭।	২০১৮-২০১৯ অর্থ বছরে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের বিভিন্ন খাতে অর্জিত সাফল্যের প্রতিবেদন	১৩
৭.১।	ঔষধ উৎপাদনে স্বয়ংসম্পূর্ণতা অর্জন ও রপ্তানী	১৩
৭.২।	বিশ্বমানের ঔষধ উৎপাদনের সক্ষমতা	১৩
৭.৩।	এপিআই পার্ক	১৪
৭.৪।	ন্যাশনাল কন্ট্রোল ল্যাবরেটরী	১৪
৭.৫।	ঔষধ নিয়ন্ত্রণ ব্যবস্থা আরও শক্তিশালীকরণ	১৫
৭.৬।	মেডিক্যাল ডিভাইসের রেজিস্ট্রেশন প্রাদান ও মূল্য নিয়ন্ত্রণ	১৫
৭.৭।	ঔষধের যৌগিক ব্যবহার নিশ্চিত কল্পে মডেল ফার্মেসী ও মডেল মেডিসিন শপ স্থাপন	১৫
৭.৮।	ফার্মাকোভিজিল্যাস সংক্রান্ত কার্যক্রম	১৫
৭.৯।	ক্লিনিক্যাল ট্রায়াল	১৬
৭.১০।	Rational Use of Antibiotics	১৬
৭.১১।	মাঠ পর্যায়ের কার্যক্রম	১৬
৮।	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক পরিচালিত কিছু বিশেষ অভিযান	১৬
৮.১।	আম্যমান ঔষধ বিক্রেতাদের (হকার) বিকল্পে পরিচালিত অভিযানঃ	১৬
৮.২।	যথাযথ তাপমাত্রায় ঔষধ সংরক্ষণ না করার জন্য পরিচালিত অভিযান	১৭
৮.৩।	অবৈধ ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানের বিকল্পে পরিচালিত অভিযান	১৭
৮.৪।	মিস্ব্রান্ডেড ঔষধের বিকল্পে পরিচালিত অভিযান	১৮
৮.৫।	সরকারী ঔষধ অবৈধভাবে বিক্রি করায় পরিচালিত অভিযান	১৮
৮.৬।	MLM Company এর বিকল্পে পরিচালিত অভিযান	১৮
৮.৭।	কুরিয়ার সার্ভিসে পরিচালিত অভিযান	১৮
৮.৮।	২৩/০৫/২০১৯ তারিখে বাবু বাজার মিডফোর্ড এলাকায় ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর ও র্যাবের যৌথ পরিচালনায় পরিচালিত মোবাইল কোর্ট	১৮
৯।	মেয়াদোভীর্ণ ঔষধের বিষয়ে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক গৃহীত পদক্ষেপ	১৯
১০।	ডেঙ্গু আক্রান্ত রোগীর চিকিৎসার জন্য প্রয়োজনীয় প্যারাসিটামল জাতীয় ঔষধ, আইভি ফ্লুইড, ওআরএস, ডেঙ্গু সনাক্তকরণ কিট সরবরাহ নিশ্চিতকরণ বিষয়ে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের গৃহীত কার্যক্রম	২২
১১।	মোবাইল অ্যাপ	২৩

১২।	জাতীয় স্বাস্থ্য সেবা সপ্তাহ-২০১৯ উৎসাহ	২৩
১৩।	ফাংশনাল রেগুলেটরি অথরিটি	২৩
১৪।	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক ২০১৮ - ২০১৯ অর্থ বছরে সম্পাদিত কার্যাবলী	২৪
১৫।	২০১৮ - ১৯ অর্থ বছরে সাময়িক সাময়িক বাতিলকৃত ঔষধের তালিকা	২৫
১৬।	লাইসেন্স সাময়িক বাতিলকৃত ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানের তালিকা	২৮
১৭।	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের মাঝ পর্যায়ের কর্মকাণ্ড	২৯
১৭.১।	২০১২ হতে ২০১৮-১৯ অর্থ বছর পর্যন্ত খুচরা ড্রাগ লাইসেন্স নবায়নের তুলনামূলক পরিসংখ্যান	৩০
১৭.২।	২০১২ হতে ২০১৮-১৯ অর্থ বছর পর্যন্ত পরিদর্শনকৃত ফার্মেসীর পরিসংখ্যান	৩০
১৭.৩।	২০১২ হতে ২০১৮-১৯ অর্থ বছর পর্যন্ত পরিদর্শনকৃত ঔষধ প্রস্তুতকারী কারখানার তুলনামূলক পরিসংখ্যান (একাধিকবার পরিদর্শনসহ)	৩১
১৭.৪।	ড্রাগ কোর্ট, ম্যাজিস্ট্রেট কোর্ট ও মোবাইল কোর্টে দায়েরকৃত মামলার বিবরণ	৩১
১৭.৫।	২০১২ হতে ২০১৮-১৯ অর্থ বছর পর্যন্ত দায়েরকৃত মামলার তুলনামূলক পরিসংখ্যান	৩২
১৭.৬।	২০১২ হতে ২০১৮-১৯ অর্থ বছর পর্যন্ত পরীক্ষা ও বিশ্লেষণের নিমিত্তে ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরীতে প্রেরিত ঔষধের নমুনার তুলনামূলক পরিসংখ্যান	৩২
১৭.৭।	২০১২ হতে ২০১৮-১৯ অর্থ বছর পর্যন্ত রাজ্য আদায়ের তুলনামূলক পরিসংখ্যান	৩৩
১৭.৮।	২০১২ হতে ২০১৮-১৯ অর্থ বছর পর্যন্ত ন্যাশনাল কন্ট্রোল ল্যাবরেটরী, ঢাকা কর্তৃক প্রাপ্ত নমুনা পরীক্ষা ও বিশ্লেষণ এর তুলনামূলক পরিসংখ্যান	৩৩
১৭.৯।	সেন্ট্রাল ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, চট্টগ্রাম কর্তৃক প্রাপ্ত নমুনা এবং পরীক্ষা ও বিশ্লেষণ সংক্রান্ত বিবরণী	৩৪
১৭.১০।	২০১৮-১৯ অর্থ বছরে ঔষধ রঞ্জনীর জন্য ইস্যুকৃত CPP (Certificate of Pharmaceutical Product), রঞ্জনী লাইসেন্স Form-10 A, GMP (Good Manufacturing Practices) সাটিফিকেট, FSC (Free Sale Certificate) এর পরিসংখ্যান	৩৪
১৭.১১।	DGDA Alert Notice	৩৪
১৮।	<u>তথ্য অধিকার আইন অনুযায়ী সরবরাহকৃত তথ্যের বিবরণী</u>	৩৭
১৯।	<u>ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের মানব সম্পদ উন্নয়ন কার্যক্রম</u>	৩৭
২০।	ঔষধের নিরাপত্তা (Safety) ও ফার্মাকোভিজিল্যাপ	৪৬
২১।	বার্ষিক কর্মসম্পাদন সংক্রান্ত সমবোতা স্মারক (২০১৮-১৯)	৬০
২২।	সেবা পদ্ধতি সহজিকরণ	৬১
২৩।	জাতীয় শুদ্ধাচার কৌশল	৬১
২৪।	২০১৮-১৯ অর্থ বছরে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক শুদ্ধাচার বাস্তবায়নের লক্ষ্যে যে সব কর্মকাণ্ড পরিচালিত হয়	৬২
২৫।	ইনোভেশন টিম	৬৫
২৬।	তথ্য প্রযুক্তির ব্যবহার	৬৫
২৭।	ভবিষ্যৎ পরিকল্পনা	৬৬
২৮।	উপসংহার	৬৭

## ঃ পরিশিষ্ট ঃ

পরিশিষ্ট-কং	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের বিভিন্ন কার্যক্রমের আবেদনের সাথে দাখিলযোগ্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদির তালিকা	৬৪
পরিশিষ্ট-খং	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের কর্মকর্তাদের দায়িত্ব (জব ডেসক্রিপশন)	৭৮
পরিশিষ্ট-গং	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের কর্মকর্তাদের নাম, কার্যালয়ের নাম ও পদবী	৮১
পরিশিষ্ট-ঘং	তথ্য প্রদানকারী কর্মকর্তাদের তালিকা	৮৩
পরিশিষ্ট-ঙং	সুপ্রাচোদিত তথ্য প্রকাশের নির্দেশিকা	৮৬
পরিশিষ্ট-চং	অত্যাবশ্যকীয় ঔষধের তালিকা (অ্যালোপ্যাথিক)	৯০
পরিশিষ্ট-ছং	অত্যাবশ্যকীয় আয়ুর্বেদিক ঔষধের তালিকা	৯৯
পরিশিষ্ট-জং	অত্যাবশ্যকীয় ইউনানী ঔষধের তালিকা	৯৮
পরিশিষ্ট-বং	অত্যাবশ্যকীয় হোমিওপ্যাথিক ঔষধের তালিকা	১০৩
স্টেরিশিষ্ট- এং	ব্যবহারপ্রবিহান ঔষধের তালিকা (অ্যালোপ্যাথিক)	১০৭
পরিশিষ্ট-টং	ব্যবহারপ্রবিহান ঔষধের তালিকা (আয়ুর্বেদিক)	১০৮
পরিশিষ্ট-ঠং	ব্যবহারপ্রবিহান ঔষধের তালিকা (ইউনানী)	১০৯
পরিশিষ্ট-ডং	ঔষধ রঞ্জনীকৃত দেশের তালিকা	১১২
পরিশিষ্ট-চং	ASSIGNED CODE AGAINST THERAPEUTIC CLASS OF DRUG	১১৩
পরিশিষ্ট-ণং	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের আওতাধীন জেলা কার্যালয় ও পরীক্ষাগারসমূহের ঠিকানা	১১৫
পরিশিষ্ট-তং	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের বিভিন্ন কার্যক্রমের নির্ধারিত ফি	১১৮

## ১। ভূমিকা :

ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর দেশের ঔষধ নিয়ন্ত্রণের একমাত্র সরকারি প্রতিষ্ঠান। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর জাতীয় ঔষধ নিয়ন্ত্রণকারী কর্তৃপক্ষ হিসেবে অভিহিত। এ প্রতিষ্ঠানের মূল লক্ষ্য মানসম্পদ, নিরাপদ ও কার্যকর ঔষধ উৎপাদন, আমদানী, বিক্রয়, বিতরণ এবং ঔষধের যৌগিক ব্যবহার নিশ্চিত করা। ঔষধ নিয়ন্ত্রণের ক্ষেত্রে ড্রাগ এ্যাস্ট-১৯৪০, ড্রাগ রুলস-১৯৪৫, বেঙ্গল ড্রাগ বুলস-১৯৪৬, ড্রাগ (কট্রোল) অর্ডিন্যান্স-১৯৮২ ও ইহার এ্যামেন্ডমেন্ট এবং জাতীয় ঔষধ নীতি-২০১৬ এবং সরকার কর্তৃক বিভিন্ন সময়ে প্রদত্ত নির্দেশনা অনুসরণ করা হয়।

ঔষধ প্রশাসনের অন্যতম কার্যক্রম যথা- ঔষধ উৎপাদন কারখানার নতুন প্রকল্প মূল্যায়ন ও অনুমোদন, ঔষধ প্রস্তুতের জন্য লাইসেন্স প্রদান ও নবায়ন, খুচরা ও পাইকারী ঔষধ বিক্রয় লাইসেন্স প্রদান ও নবায়ন, ঔষধের রেজিস্ট্রেশন প্রদান ও নবায়ন, ঔষধের মূল্য নির্ধারণ ও মূল্য সনদ প্রদান, ঔষধের কাঁচামাল ও মোড়ক সামগ্রী আমদানীর জন্য ব্রাকলিস্ট অনুমোদন, ঔষধ আমদানীর ক্ষেত্রে ইন্ডেক্ট অনুমোদন, আমদানীকৃত তৈরী ঔষধ ও ঔষধের ছাড়পত্র প্রদান, ঔষধ রপ্তানির জন্য লাইসেন্স, (Form 10-A), Certificate of Pharmaceutical Product (CPP)/Free Sale Certificate (FSC) ও Good Manufacturing Practice (GMP) সার্টিফিকেট প্রদানের জন্য প্রয়োজনীয় ডকুমেন্ট, প্রশাসনের জন্য বরাদ্দকৃত বাংসরিক বাজেট, বিগত বৎসরে সম্পাদিত কার্যক্রমের বিবরণী, প্রশাসনের জনবলের তথ্যাদি অন্তর্ভুক্ত করে প্রতিবেদনটি প্রণয়ন করা হয়েছে।

ঔষধের মত জীবন রক্ষাকারী পদ্ধতি ব্যবহারের ক্ষেত্রে সংশ্লিষ্ট পেশাজীবী এবং জনগণ যাতে সঠিক সিদ্ধান্ত গ্রহণ করতে পারে, ঔষধ এবং ঔষধের নিয়ন্ত্রণ ব্যবস্থা সম্পর্কে সম্মত ধারণা পেতে পারে, দেশে উৎপাদিত, আমদানীকৃত ও বাজারজাতকৃত ঔষধের উপর মানুষের ধারণা স্পষ্ট হয়, আস্থা প্রতিষ্ঠিত হয় সে জন্য ঔষধ নিয়ন্ত্রণকারী প্রতিষ্ঠান সম্পর্কে এবং ঔষধ সংক্রান্ত তথ্যাদি মানুষের নিকট সহজলভ্য হওয়া প্রয়োজন। তথ্য পাওয়া জনগণের আইনগত অধিকার, সে লক্ষ্যেই বিগত বছরগুলোর মতোই ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের ২০১৮-১৯ অর্থ বছরের সম্পাদিত কর্মকান্ডের প্রতিবেদন প্রকাশের উদ্যোগ গৃহীত হয়।

## ২। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের পটভূমি ও প্রতিষ্ঠা :

১৯৭১ সালের পূর্বে ঔষধ প্রশাসন ছিল পাকিস্তান কেন্দ্রীয় সরকার পরিচালিত একটি দপ্তর। ১৯৭১ সালের পর এটি স্বাস্থ্য ও জনসংখ্যা নিয়ন্ত্রণ মন্ত্রণালয়ের একটি সংযুক্ত বিভাগ হিসেবে কার্যক্রম চালাচিল। ১৯৭৪ সালে স্বাস্থ্য ও পরিবার কল্যাণ মন্ত্রণালয়ের অধীন ঔষধ প্রশাসন একটি আলাদা পরিদপ্তরে পরিণত হয়। সর্বশেষ ২০১০ সালে ঔষধ প্রশাসন পরিদপ্তরকে অধিদপ্তরে উন্নীত করা হয়। গণপ্রজাতন্ত্রী বাংলাদেশ সরকারের স্বাস্থ্য ও পরিবার কল্যাণ মন্ত্রণালয়ের অধীন ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরে দেশের ঔষধ নিয়ন্ত্রণের একমাত্র লাইসেন্সিং ও নিয়ন্ত্রণকারী কর্তৃপক্ষ। ঔষধ প্রশাসন বিদ্যমান ঔষধ আইন, ঔষধনীতি ও সরকারের দিক নির্দেশনা প্রয়োগ ও অনুসরণপূর্বক ঔষধ নিয়ন্ত্রণ সংক্রান্ত সকল কর্মকান্ড পরিচালনা করে থাকে।

ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের অর্গানিগ্রামে মোট ৬১৭ টি পদ রয়েছে। এর মধ্যে ২১২ টি প্রথম শ্রেণীর পদ, ৬৪ টি দ্বিতীয় শ্রেণীর পদ, ১৯০ টি তৃতীয় শ্রেণীর পদ এবং ১৫১ টি চতুর্থ শ্রেণীর পদ রয়েছে। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের প্রধান এবং লাইসেন্সিং কর্তৃপক্ষ (ড্রাগস) হিসেবে ক্ষমতাপ্রাপ্ত। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের প্রধান কার্যালয় মহাখালী, ঢাকায় অবস্থিত এবং জেলা ও বিভাগ পর্যায়ে এর অধীনস্থ ৫৪ টি কার্যালয় রয়েছে। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের আওতাভুক্ত ন্যাশনাল ড্রাগ কট্রোল ল্যাবরেটরী, মহাখালী, ঢাকা এবং সেন্ট্রাল ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, চট্টগ্রামে দুটি টেস্টিং ল্যাবরেটরী রয়েছে।

## ৩। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের অনুমোদিত ও কর্মরত জনবলের তথ্যাদি :

ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের অবকাঠামোতে মোট জনবল ৬১৭।

বর্তমানে কর্মরত কর্মকর্তা, কর্মচারী ও শূন্য পদের তথ্যাদি নিম্নরূপঃ

শ্রেণী	অনুমোদিত পদ	কর্মরত	শূন্য পদ
১ম	২১২	৮৯	১২৩
২য়	৬৪	১৩	৫১
৩য়	১৯০	১২৫	৬৫
৪র্থ	১৫১ (আউট সোর্সিং ৭৫)	১৩৬	১৫
মোট	৬১৭	৩৬৩	২৫৪

## **৪। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের কার্যাবলী :**

বর্তমানে দেশে ২৭২ টি অ্যালোপ্যাথিক ঔষধ প্রস্তুতকারী প্রতিষ্ঠান প্রায় ৩০৭৬৯২.৪ মিলিয়ন টাকার ঔষধ ও ঔষধের কাঁচামাল তৈরী করে। এছাড়া দেশের ২৭৩ টি ইউনানী ও ২০৫ টি আয়ুর্বেদিক এবং ৭৯ টি হোমিওপ্যাথিক ও ৩৫ টি হার্বাল ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান প্রায় ১০০ কোটি টাকার ঔষধ উৎপাদন করে থাকে। দেশে ১৩৩৬২৯ টি লাইসেন্সধারী ঔষধ বিক্রয়ের ফার্মেসী রয়েছে। বিধি মোতাবেক এসব ঔষধ প্রস্তুতকারী ও বিক্রয়কারী প্রতিষ্ঠানের যাবতীয় কর্মকাণ্ড নিয়ন্ত্রণ ও মনিটরিং এর দায়িত্ব ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের পালন করে থাকে।

### **উল্লেখযোগ্য কার্যক্রম :**

- ১। ঔষধ উৎপাদন কারখানা স্থাপনের নতুন প্রকল্প অনুমোদন।
- ২। উৎপাদনের জন্য প্রচলিত অ্যালোপ্যাথিক ঔষধের পদ রেজিস্ট্রেশনের প্রাথমিক আবেদন অনুমোদন।
- ৩। আইএনএন তালিকাভুক্ত পদের Pre-registration নমুনা পরীক্ষা ও বিশ্লেষণ।
- ৪। নতুন অ্যালোপ্যাথিক ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্স ইস্যু।
- ৫। অ্যালোপ্যাথিক ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্সে পদ অন্তর্ভুক্ত/রেজিস্ট্রেশন/মার্কেটিং অথরাইজেশন প্রদান।
- ৬। অ্যালোপ্যাথিক ঔষধের মোড়কসামগ্রী অনুমোদন।
- ৭। দেশে উৎপাদিত ও মূল্য নিয়ন্ত্রিত তালিকাভুক্ত অ্যালোপ্যাথিক ঔষধের সর্বোচ্চ খুচরা মূল্য নির্ধারণসহ MRP Certificate প্রদান/মূল্য নিয়ন্ত্রণ তালিকা বহির্ভূত ঔষধের ভ্যাট প্রদানের নিমিত্তে নির্দেশক মূল্য সনদ প্রদান।
- ৮। ঔষধ উৎপাদনের নিমিত্তে আমদানীকৃত কাঁচামাল/প্যাকিং ম্যাটেরিয়াল-এর ব্লকলিস্ট অনুমোদন।
- ৯। অ্যালোপ্যাথিক ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্স নবায়ন।
- ১০। অ্যালোপ্যাথিক ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্সের মালিকানা পরিবর্তন/স্থানান্তর/নাম পরিবর্তন অনুমোদন।
- ১১। আমদানির নিমিত্তে বিদেশী ঔষধের রেজিস্ট্রেশন প্রদান।
- ১২। আমদানীকৃত ঔষধের ইনডেন্ট/প্রোফরমা ইনভেরেন্স অনুমোদন।
- ১৩। আমদানীকৃত কাঁচামাল/প্রস্তুতকৃত ঔষধের ছাড়পত্র প্রদান।
- ১৪। আমদানীকৃত ঔষধের সর্বোচ্চ খুচরা মূল্য নির্ধারণ/পুনঃনির্ধারণ।
- ১৫। ইউনানী/আয়ুর্বেদিক/হার্বাল/হোমিওপ্যাথি ঔষধের প্রাথমিক রেজিস্ট্রেশনের আবেদন অনুমোদন।
- ১৬। নতুন ইউনানী/আয়ুর্বেদিক/হার্বাল/হোমিওপ্যাথি ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্স ইস্যুকরণ।
- ১৭। ইউনানী/আয়ুর্বেদিক/হার্বাল/হোমিওপ্যাথি ঔষধের মোড়কসামগ্রী অনুমোদন।
- ১৮। ইউনানী/আয়ুর্বেদিক/হার্বাল/হোমিওপ্যাথি ঔষধের অনুমোদিত প্রাথমিক রেজিস্ট্রেশনের আবেদন-এর নমুনা পরীক্ষা ও বিশ্লেষণ।
- ১৯। ইউনানী/আয়ুর্বেদিক/হার্বাল/হোমিওপ্যাথি ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্সে পদ অন্তর্ভুক্ত/রেজিস্ট্রেশন প্রদান।
- ২০। ইউনানী/আয়ুর্বেদিক/হার্বাল/হোমিওপ্যাথি ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্স নবায়ন।
- ২১। ব্যক্তি মালিকানাধীন ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্সের মালিকানা হস্তান্তরের পূর্বানুমোদন প্রদান।
- ২২। ইউনানী/আয়ুর্বেদিক/হার্বাল/হোমিওপ্যাথি ঔষধ উৎপাদন কারখানা স্থানান্তর অনুমোদন।
- ২৩। ইউনানী/আয়ুর্বেদিক/হার্বাল/হোমিওপ্যাথি ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানের নাম পরিবর্তন অনুমোদন।
- ২৪। ইউনানী/আয়ুর্বেদিক/হার্বাল/হোমিওপ্যাথি ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্সের মালিকানা পরিবর্তন অনুমোদন।
- ২৫। হোমিওপ্যাথিক ঔষধের কাঁচামাল আমদানীর ব্লকলিস্ট অনুমোদন।
- ২৬। হার্বাল ঔষধের কাঁচামাল আমদানীর অনুমোদন।
- ২৭। হোমিওপ্যাথিক ঔষধ আমদানীর অনুমোদন।
- ২৮। ঔষধ রপ্তানির নিমিত্তে CPP, FSC, Form-10A ও GMP সনদ ইস্যুকরণ।
- ২৯। নতুন খুচরা অ্যালোপ্যাথিক/আয়ুর্বেদিক/ইউনানী/হোমিওপ্যাথিক ড্রাগ লাইসেন্স প্রদান।
- ৩০। নতুন পাইকারী অ্যালোপ্যাথিক/আয়ুর্বেদিক/ইউনানী/হোমিওপ্যাথিক ড্রাগ লাইসেন্স প্রদান।
- ৩১। ফার্মাকোভিজিলেন্স সংক্রান্ত কার্যক্রম পরিচালনা।
- ৩২। ঔষধ প্রশাসনের কর্মকাণ্ড পরিচালনায় Digital (Automation) পদ্ধতির প্রয়োগ।
- ৩৩। ঔষধের খুচরা ও পাইকারী দোকানসহ ডিপো এবং ঔষধ প্রস্তুতকারী প্রতিষ্ঠান নিয়মিত পরিদর্শন।
- ৩৪। পরীক্ষা ও বিশ্লেষণের নিমিত্তে ঔষধের নমুনা উত্তোলন।
- ৩৫। ঔষধ আইন লজ্জনকারীদের বিরক্তে ড্রাগ কোর্ট, ম্যাজিস্ট্রেট কোর্ট ও মোবাইল কোর্টে মামলা দায়ের।
- ৩৬। আমদানীকৃত কাঁচামালের Source Validation
- ৩৭। ঔষধের Clinical trial পরিচালনার জন্য CRO ও Protocol অনুমোদন।
- ৩৮। মেডিকেল ডিভাইসের রেজিস্ট্রেশন প্রদান, মূল্য নির্ধারণ।
- ৩৯। Vaccine - এর Lot release
- ৪০। ঔষধের ফার্মেসীকে মডেল ফার্মেসী/মডেল মেপিসিন শপ - এ উন্নীতকরণ।
- ৪১। ঔষধের বিজ্ঞাপন অনুমোদন।
- ৪২। Test analysis, Research/ব্যক্তিগত ব্যবহার, বিশেষ প্রয়োজনে ঔষধ ও ঔষধের কাঁচামালের NOC প্রদান।
- ৪৩। আইন লজ্জনকারীদের লাইসেন্স সাময়িক বাতিল/বাতিল করা, রেজিস্ট্রেশন সাময়িক বাতিল/বাতিল করা।

## ৫। সিটিজেন চার্টার :

### ১. ভিশন ও মিশন

**রূপকল্প (Vision):** নিরাপদ, কার্যকর ও মানসম্পন্ন ঔষধ নিশ্চিত করা।

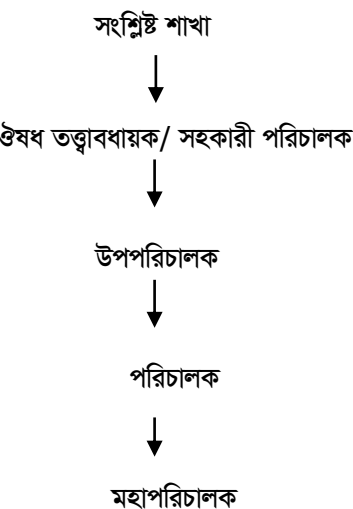
**অভিলক্ষ্য (Mission):** কার্যকর নিয়ন্ত্রণ ব্যবস্থা প্রতিষ্ঠান মাধ্যমে নিরাপদ, কার্যকর ও মান-সম্পন্ন ঔষধ সহজলভ্যতা নিশ্চিতকরণ মানব ও প্রাণী সম্পদ/স্বাস্থ্য সুরক্ষা করা।

### ২. প্রতিশ্রুত সেবাসমূহ (নাগরিক সেবা) :

ক্রমিক নং	সেবা	সেবা গ্রহণকারী	সম্পাদনের সময়সীমা (পূর্ণাঙ্গ প্রাপ্তবনা প্রাপ্তির পর)
১.	ঔষধের নতুন কারখানা স্থাপনের প্রকল্প প্রস্তাব মূল্যায়ন করা।	বিনিয়োগকারী	১২০ কর্ম দিবস
২.	জৈব ও অজৈব ঔষধ প্রস্তুতকরণ লাইসেন্স প্রদান।	ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান	১২০ কর্ম দিবস
৩.	জৈব ও অজৈব ঔষধ প্রস্তুতকরণ লাইসেন্স নবায়ন।	ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান	৯০ কর্ম দিবস
৪.	ইউনানী, আয়ুর্বেদিক, হোমিওপ্যাথিক ও হার্বাল ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্স প্রদান।	ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান	১২০ কর্ম দিবস
৫.	ইউনানী, আয়ুর্বেদিক, হোমিওপ্যাথিক ও হার্বাল ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্স নবায়ন।	ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান	৬০ কর্ম দিবস
৬.	ঔষধের প্রাথমিক রেজিস্ট্রেশনের আবেদন অনুমোদন, প্রচলিত ঔষধ (বিদ্যমান ঔষধ)	ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান	৯০ কর্ম দিবস
৭.	নতুন ঔষধের প্রাথমিক রেজিস্ট্রেশনের আবেদন অনুমোদন।	ঔষধ উৎপাদনকারী ও আমদানীকারী প্রতিষ্ঠান	১২০ কর্ম দিবস
৮.	ঔষধের কাঁচামাল ও মোড়ক দ্রব্যাদি আমদানির ব্লকলিস্টের পূর্বানুমোদন প্রদান।	ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান	৩০ কর্ম দিবস
৯.	অনুমোদিত প্রাথমিক রেজিস্ট্রেশনের আবেদন নমুনা পরীক্ষার জন্য পরীক্ষাগারে প্রেরণের ব্যবস্থা গ্রহণ।	ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান	০৭ কর্ম দিবস
১০.	লেবেল, কার্টন ও ইনসার্ট অনুমোদন করা	ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান	২০ কর্ম দিবস
১১.	ঔষধ প্রস্তুতকরণের লাইসেন্সে নতুন ঔষধ নিরবন্ধন	ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান	৬০ কর্ম দিবস
১২.	আমদানীকৃত ঔষধ, ঔষধের কাঁচামাল ও প্যাকিং ম্যাটেরিয়াল কাস্টমস্ কর্তৃপক্ষের নিকট হতে ছাড় করার প্রত্যায়ন পত্র প্রদান।	ঔষধ আমদানীকারক ও উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান	০৫ কর্ম দিবস
১৩.	ঔষধের সর্বোচ্চ খুচরা নির্দেশক মূল্য অনুমোদন করা।	ঔষধ আমদানীকারক ও উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান	৩০ কর্ম দিবস
১৪.	ঔষধ আমদানীর রেজিস্ট্রেশন প্রদান।	ঔষধ আমদানীকারক	৯০ কর্ম দিবস
১৫.	ঔষধ আমদানীর রেজিস্ট্রেশন নবায়ন।	ঔষধ আমদানীকারক	৬০ কর্ম দিবস
১৬.	ঔষধ রঞ্জানির লাইসেন্স প্রদান।	ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান	০৫ কর্ম দিবস
১৭.	বিদেশ হতে ঔষধ আমদানীর পূর্বানুমোদন প্রদান।	ঔষধ আমদানীকারক	৪০ কর্ম দিবস
১৮.	বিদেশে ঔষধ রঞ্জানির CPP/FSC প্রদান।	ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান	০৭ কর্ম দিবস
১৯.	GMP সনদ প্রদান।	ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান	৯০ কর্ম দিবস
২০.	ঔষধের বিজ্ঞাপন অনুমোদন।	ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান	৩০ কর্ম দিবস
২১.	পাইকারী ঔষধ বিক্রয়ের লাইসেন্স প্রদান।	ঔষধ ব্যবসায়ী	৩০ কর্ম দিবস
২২.	পাইকারী ঔষধ বিক্রয়ের লাইসেন্স নবায়ন।	ঔষধ ব্যবসায়ী	০৫ কর্ম দিবস
২৩.	খুচরা ঔষধ বিক্রয়ের লাইসেন্স প্রদান।	ঔষধ ব্যবসায়ী	৯০ কর্ম দিবস
২৪.	খুচরা ঔষধ বিক্রয়ের লাইসেন্স নবায়ন।	ঔষধ ব্যবসায়ী	০৭ কর্ম দিবস
২৫.	প্রযোশনাল মেটেরিয়াল অনুমোদন	ঔষধ আমদানীকারক ও উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান	৩০ কর্ম দিবস
২৬.	কাঁচামালের সোর্স ভ্যালিডেশন	ইলেক্ট্র/ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান	৪৫ কর্ম দিবস
২৭.	ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্সের মালিকানা হস্তান্তরের পূর্বানুমোদন	ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান	২০ কর্ম দিবস
২৮.	ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্সের মালিকানা পরিবর্তন	ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান	৯০ কর্ম দিবস

## ৬। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের সিদ্ধান্ত গ্রহণের প্রক্রিয়া :

ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের কার্যাবলী সুষ্ঠুভাবে সম্পাদনের জন্য সকল ধরনের সিদ্ধান্ত নিম্নলিখিত প্রক্রিয়ায় সম্পন্ন হয়ঃ



ঔষধ তত্ত্বাবধায়কগণ লাইসেন্স কর্তৃপক্ষের পক্ষে ঔষধ বিক্রয় লাইসেন্স ইস্যু ও নবায়ন করে থাকে।

ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের কার্যাবলী সুষ্ঠুভাবে সম্পাদনের জন্য নিম্নলিখিত কমিটিগুলো সহায়তা প্রদান করে থাকে।

- ১) ঔষধ নিয়ন্ত্রণ কমিটি।
- ২) ঔষধ নিয়ন্ত্রণ কমিটির টেকনিক্যাল সাব-কমিটি।
- ৩) নতুন ঔষধ শিল্প আপনের জন্য প্রকল্প মূল্যায়ন কমিটি।
- ৪) ঔষধের মূল্য নির্ধারণ বিষয়ক কমিটি।
- ৫) ঔষধের মূল্য নির্ধারণের টেকনিক্যাল সাব-কমিটি।
- ৬) হার্বাল ঔষধ এডভাইজরী কমিটি (টেকনিক্যাল সাবকমিটি-DCC)।
- ৭) স্ট্যান্ডিং কমিটি ফর ইমপোর্ট অব ফার্মাসিউটিক্যাল।
- ৮) অ্যাডভার্স ড্রাগ রিয়েকশন অ্যাডভাইজরী কমিটি।
- ৯) অ্যাডভার্স ড্রাগ রিয়েকশন মনিটরিং সেল।
- ১০) জেলা ড্রাগ লাইসেন্স কমিটি।
- ১১) ভ্যাক্সিনের ক্লিনিক্যাল ট্রায়াল ও ট্রিক্সিকোলজির জন্য এক্সপার্ট কমিটি।
- ১২) ভ্যাক্সিনের কেমিস্ট্রি ম্যানুফ্যাকচারিং এণ্ড কন্ট্রোল (CMC) এর জন্য এক্সপার্ট কমিটি।
- ১৩) ভ্যাক্সিনের রেগুলেটরী সিস্টেমের জন্য এক্সপার্ট কমিটি।

তাছাড়া ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের প্রতিনিধি কর্মকর্তা অন্তর্ভুক্ত করে সরকারের বিভিন্ন এজেন্সী যথা- জেলা টাঙ্কফোর্স, মোবাইল কোর্ট, র্যাবের বিশেষ অভিযানে অংশগ্রহণের মাধ্যমে ঔষধ সেক্টরের অনিয়ম প্রতিরোধ করা ও শান্তিমূলক ব্যবস্থা গ্রহণ করা হয়।

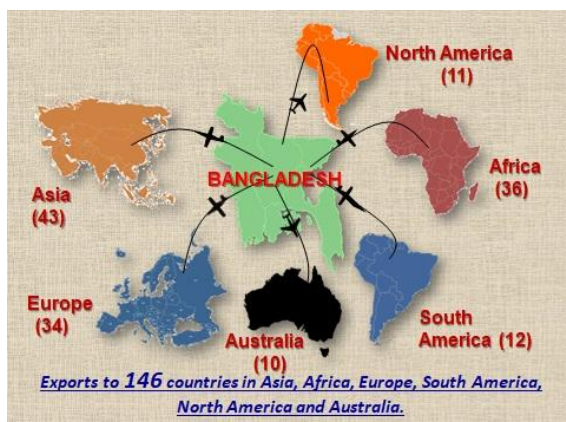
স্বাস্থ্য সেবা নিশ্চিত করা বর্তমান সরকারের অন্যতম প্রধান লক্ষ্য। এ লক্ষ্য বর্তমান সরকার নিরলসভাবে কাজ করে যাচ্ছে। মানসম্পন্ন ঔষধ ও সুলভ মূল্যে ঔষধ প্রাপ্তি নিশ্চিত করা স্বাস্থ্য সেবা প্রদানের একটি অন্যতম অনুষঙ্গ। সে কারণে বর্তমান সরকার ঔষধ প্রশাসন ও ঔষধ সেক্টরের উন্নয়নমূলক কর্মকাণ্ড ইতোমধ্যে বাস্তবায়ন করেছে। ফলে দেশের জনগণের নিকট সুলভমূল্যে ঔষধ প্রাপ্তি নিশ্চিত হয়েছে। বর্তমান সরকারের সক্রিয় সহযোগীতায় বিগত এক বছরে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের বিভিন্ন খাতে অর্জিত সাফল্যের চিত্র তুলে ধরা হলঃ

### **১. ঔষধ উৎপাদনে স্বয়ংসম্পূর্ণতা অর্জন ও রপ্তানীঃ**

দেশীয় চাহিদার শতকরা প্রায় ৯৮ ভাগ ঔষধ বর্তমানে স্থানীয়ভাবে উৎপাদিত হয়। বর্তমানে ইউরোপ, আমেরিকাসহ বিশ্বের ১৪৬টি দেশে ঔষধ রপ্তানি হচ্ছে। সরকারের বিভিন্ন উদ্যোগের ফলে ঔষধ রপ্তানির পরিমাণ ও দেশের সংখ্যা উত্তরোত্তর বৃদ্ধি পাচ্ছে।

#### **বিগত ছয় বৎসরের ঔষধ রপ্তানীর পরিসংখ্যানঃ**

২০১২	- ৫৩৯৬ (পাঁচ হাজার তিনশত ছিয়ানৰই) মিলিয়ন টাকা।
২০১৩	- ৬১৯৯ (ছয় হাজার একশত নিরানৰই) মিলিয়ন টাকা।
২০১৪	- ৭৩৩১ (সাত হাজার তিনশত একত্রিশ) মিলিয়ন টাকা।
২০১৫	- ৮০১২ (আট হাজার বার) মিলিয়ন টাকা।
২০১৬	- ২২৪৭১ (বাইশ হাজার চারশত একাত্তর) মিলিয়ন টাকা।
২০১৭	- ৩১৯৬৩ (একত্রিশ হাজার নয়শত তেষটি) মিলিয়ন টাকা।
২০১৮	- ৩৫১৪৩ (পাঁয়ত্রিশ হাজার একশত তেতাঁলিশ) মিলিয়ন টাকা।



**চিত্র: ঔষধ রপ্তানি**

#### **২। বিশ্বানন্দের ঔষধ উৎপাদনের সক্ষমতাঃ**

বাংলাদেশ এখন বিশ্বানন্দের ঔষধ উৎপাদনে সক্ষম। দেশে উচ্চ প্রযুক্তির ঔষধ (যথা-ভ্যাক্সিন, ইনসুলিন, এ্যান্টি-ক্যান্সার ইত্যাদি) দেশে উৎপাদিত হচ্ছে। বাংলাদেশের ঔষধ শিল্প এখন প্রায় সকল ডোজেস ফর্মের ঔষধ উৎপাদনে সক্ষম। গণপ্রজাতন্ত্রী বাংলাদেশ সরকারের মাননীয় প্রধানমন্ত্রী শেখ হাসিনা ঔষধ ও ঔষধের কাঁচামালকে Product of the Year-2018 ঘোষণা করেছেন। ঔষধ শিল্পখাতকে সরকার থ্রাস্ট সেক্টর হিসেবে ঘোষণা দিয়েছে।

ঔষধের রপ্তানি বৃদ্ধি করতে বিভিন্ন উদ্যোগ গ্রহণ করা হচ্ছে। যেমন-বিদেশে অবস্থিত বাংলাদেশ দূতাবাসের সঙ্গে যোগাযোগ করা এবং বাংলাদেশ ঔষধ শিল্প সমিতির সাথে যৌথভাবে বিভিন্ন দেশে বাংলাদেশ ফার্মাসিউটিক্যালস মেলা, সেমিনার করার উদ্যোগ গ্রহণ করা এবং বাংলাদেশের ঔষধকে প্রোমোট করা হচ্ছে। সম্প্রতি বাংলাদেশ ও তুরস্কের ড্রাগ রেগুলেটরি অথরিটির মধ্যে একটি MOU স্বাক্ষরিত হয়েছে।



চিত্র: বাংলাদেশ ও তুরস্কের ড্রাগ রেগুলেটরি অথরিটির মধ্যে MOU স্বাক্ষর অনুষ্ঠান

### ৩। এপিআই পার্কঃ

দেশে উৎপাদিত ঔষধের বেশিরভাগ কাঁচামাল বিদেশ হতে আমদানি করা হয়, এতে প্রচুর পরিমাণে বৈদেশিক মূদ্রা ব্যয় হয়। ঔষধ শিল্পকে সামগ্রীকভাবে আন্তর্জাতিক করার লক্ষ্যে বর্তমান সরকার দেশে পর্যাপ্ত সক্রিয় কাঁচামাল উৎপাদনের উদ্যোগ গ্রহণ করেছে। ইতোমধ্যে সরকার কর্তৃক ঢাকার অদুরে মুন্সিগঞ্জ জেলার গজারিয়ায় একটি এপিআই পার্ক স্থাপনের ব্যবস্থা গ্রহণ করা হয়েছে। উক্ত পার্কের নির্মাণ কাজ দুট এগিয়ে যাচ্ছে। ৪৪টি প্লট বরাদ্দ প্রদান করা হয়েছে। উক্ত এপিআই পার্কে শীত্বাই ঔষধের কাঁচামাল উৎপাদন শুরু করা সম্ভব হবে। এপিআই পার্কটি পূর্ণরূপে চালু হলে বাংলাদেশ ঔষধের কাঁচামাল উৎপাদনে দেশীয় চাহিদা মিটিয়ে বিদেশে রপ্তানি করতে পারবে।

### ৪। ন্যাশনাল কন্ট্রোল ল্যাবরেটরীঃ

বর্তমান সরকারের উদ্যোগে আধুনিক মেশিনারী স্থাপন এবং অবকাঠামো উন্নয়নসহ ন্যাশনাল কন্ট্রোল ল্যাবরেটরী (NCL)-কে আধুনিকায়ন করা হয়েছে। এর ফলে সকল প্রকার ঔষধের পরীক্ষা ও বিশ্লেষণের জন্য ল্যাবরেটরীর সক্ষমতা বৃদ্ধি পেয়েছে। ন্যাশনাল কন্ট্রোল ল্যাবরেটরী (NCL) বাংলাদেশ এ্যাক্রিডিটেশন বোর্ড (BAB) কর্তৃক সনদ প্রাপ্ত হয়েছে এবং আমেরিকান এ্যাক্রিডিটেশন বোর্ড (ANAB) কর্তৃক ISO/IEC17025: 2017, কর্তৃক এ্যাক্রিডিটেশন সনদ প্রাপ্ত হয়েছে। ন্যাশনাল কন্ট্রোল ল্যাবরেটরী বিশ্ব স্বাস্থ্য সংস্থা কর্তৃক একাধিকবার মূল্যায়ন করা হয়েছে। আশা করা যাচ্ছে অচিরেই উক্ত ল্যাবরেটরীর অনুকূলে বিশ্ব স্বাস্থ্য সংস্থা কর্তৃক Prequalification সনদ পাওয়া যাবে।

এই এ্যাক্রিডিটেশন সনদ প্রাপ্তির ফলে- উক্ত ল্যাবরেটরীর সনদের গ্রহণযোগ্যতা আন্তর্জাতিক সংস্থা এবং বিভিন্ন দেশের রেগুলেটরী অথরিটির নিকট গ্রহণযোগ্য হবে, ফলে আন্তর্জাতিক বাজারে বাংলাদেশের ঔষধের উপর আস্থা বৃদ্ধি পাবে। Stringent Regulatory Authority এর নিকট বাংলাদেশের ঔষধের গ্রহণযোগ্যতা বৃদ্ধি পাবে এবং রেগুলেটেড মার্কেটে বাংলাদেশের ঔষধের বাজার প্রসারিত হবে। ফলে ঔষধ রপ্তানি বহুগুণ বৃদ্ধি পাবে।



চিত্র: ন্যাশনাল কন্ট্রোল ল্যাবরেটরী (NCL) বাংলাদেশ এ্যাক্রিডিটেশন বোর্ড (BAB) কর্তৃক সনদ প্রাপ্ত হওয়ায় ন্যাশনাল কন্ট্রোল ল্যাবরেটরী মাননীয় স্বাস্থ্যমন্ত্রী কর্তৃক অভিনন্দন অনুষ্ঠান

#### ৫। ঔষধ নিয়ন্ত্রণ ব্যবস্থা আরও শক্তিশালীকরণঃ

ঔষধ নিয়ন্ত্রণ ব্যবস্থা আরও শক্তিশালী করার লক্ষ্যে বর্তমান সরকারের উদ্যোগে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরে জন্য আরও নতুন ২২৮ (দুইশত আটাশ) জন জনবল অর্থ মন্ত্রালয় কর্তৃক অনুমোদিত হয়েছে। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের কর্মকাণ্ড সুষ্ঠু ও কার্যকরভাবে পরিচালনার লক্ষ্যে ৮ তলা ভিত্তির উপরে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের প্রধান কার্যালয় ভবনটির নির্মাণাধীন রয়েছে। যাহার দুইটি ফ্লোর ট্র্যাডিশনাল মেডিসিন ল্যাব এর জন্য ব্যবহৃত হবে। ইতোমধ্যেই ৬ (ছয়) তলা পর্যন্ত ভবন নির্মাণ সম্পন্ন হয়েছে। ইহা ছাড়াও ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের চট্টগ্রামের বিভাগীয় কার্যালয় ভবন নির্মাণ করা হয়েছে।

#### ৬। মেডিক্যাল ডিভাইসের রেজিস্ট্রেশন প্রদান ও মূল্য নিয়ন্ত্রণঃ

মানসম্পন্ন মেডিকেল ডিভাইস নিশ্চিত করার লক্ষ্যে সরকার কর্তৃক মেডিক্যাল ডিভাইস রেজিস্ট্রেশন গাইডলাইন অনুমোদিত হয়েছে। আমদানিকৃত ও দেশে উৎপাদিত মেডিক্যাল ডিভাইসের রেজিস্ট্রেশন প্রদান করা হচ্ছে। মেডিক্যাল ডিভাইসের সর্বোচ্চ খুচরা মূল্য নির্ধারণ করে দেওয়া হচ্ছে। ইতোমধ্যে আমদানিকৃত ১৫০৩ টি মেডিক্যাল ডিভাইসের রেজিস্ট্রেশন প্রদান করা হয়েছে। মেডিকেল ডিভাইসের মূল্য নির্ধারণ করে দেওয়ায় জনগণ সাশ্রয়ী মূল্যে মানসম্পন্ন মেডিকেল ডিভাইস পাচ্ছে। এগুলোর মধ্যে অন্যতম হচ্ছে- কার্ডিয়াক স্টেন্ট, ইন্ট্রাওকুলার লেপ, হার্ট রিং, রিং এ্যাক্রেসরিজ, guide wire catheter, হার্ট ভাল্ব, পেসমেকার এবং এয়ার রিং ইত্যাদি।

#### ৭। ঔষধের ঘোষিত ব্যবহার নিশ্চিত কল্পে মডেল ফার্মেসী ও মডেল মেডিসিন শপ স্থাপনঃ

ঔষধের ঘোষিত ব্যবহার নিশ্চিত কল্পে আধুনিক বিশ্বের আদলে উন্নত ফার্মেসী ব্যবস্থাপনার লক্ষ্যে বাংলাদেশে মডেল ফার্মেসী স্থাপনের কার্যক্রম হাতে নেওয়া হয়েছে। যা স্বাস্থ্য ও পরিবার কল্যাণ মন্ত্রালয় কর্তৃক লেভেল-১ (মডেল ফার্মেসী) লেভেল-২ (মডেল মেডিসিন শপ) এর ক্রাইটেরিয়া অনুমোদিত। মডেল ফার্মেসীসমূহ গ্র্যাজুয়েট ফার্মাসিস্ট কর্তৃক পারিচালিত হয়। ইতোমধ্যে ২২টি জেলায় মডেল ২৬৭ টি মডেল ফার্মেসী ও ২৬৫ টি মডেল মেডিসিন শপ উদ্বোধন করা হয়েছে। বাংলাদেশের ফার্মেসী ব্যবস্থাপনাকে উন্নতকরণের লক্ষ্যে বর্তমানে মডেল ফার্মেসী/ মডেল মেডিসিন শপ ছাড়া কোন নতুন ড্রাগ লাইসেন্স প্রদান করা হচ্ছে না এবং পুরাতন ফার্মেসীগুলোকেও ফার্মেসী/ মডেল মেডিসিন শপে উন্নীত করা হচ্ছে। ইতোমধ্যে ১৬১ টি মডেল ফার্মেসীর অনুকূলে এবং ১৫৮৮৬ টি মডেল মেডিসিন শপের অনুকূলে ড্রাগ লাইসেন্স প্রদান করা হয়েছে।



চিত্র: চাঁপাইনবাবগঞ্জে মডেল ফার্মেসী উদ্বোধন

#### ৮। ফার্মাকোভিজিল্যান্স সংক্রান্ত কার্যক্রমঃ

ফার্মাকোভিজিল্যান্স কার্যক্রম পরিচালনার জন্য সরকার কর্তৃক একটি গাইডলাইন অনুমোদন করা হয়েছে। ফার্মাকোভিজিল্যান্স মনিটরিং এর জন্য ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের ADRM Cell, WHO Uppsala Monitoring Centre এর ১২০তম সদস্যপদ অর্জন করেছে। ৩২টি হাসপাতাল ও ৩০টি ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান অনলাইনে ADR report National ADR সেলে জমা দিচ্ছে। রিপোর্টগুলোর casualty assess করে ব্যবস্থা গ্রহণ এবং vigiflow তে রিপোর্টগুলো আপলোড করা হচ্ছে। ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানকে ফার্মাকোভিজিল্যান্স কর্মকাণ্ড চালু করার জন্য উদ্ভুদ্ধ করা হচ্ছে এবং প্রতিটি কোম্পানীতে একজন পিভি ম্যানেজারের মাধ্যমে কর্মকাণ্ড চালু করার জন্য নির্দেশ দেওয়া হয়েছে। ২৭ জুন, ২০১৯ তারিখে রাজশাহী মেডিক্যাল কলেজে ফার্মাকোভিজিল্যান্স পরিচালনা ও সচেতনতা বৃদ্ধি বিষয়ে সেমিনারের আয়োজন করা হয়।



চিত্র: রাজশাহী মেডিক্যাল কলেজে ফার্মাকোভিজিলান্স পরিচালনা ও সচেতনতা বৃদ্ধি বিষয়ে অনুষ্ঠিত সেমিনার

#### ৯। ক্লিনিক্যাল ট্রায়াল:

দেশে ঔষধের ক্লিনিক্যাল ট্রায়াল সুষ্ঠু ও কার্যকরভাবে পরিচালনার জন্য Good Clinical Practice (GCP) গাইডলাইন সরকার কর্তৃক অনুমোদিত হয়েছে। দেশে বর্তমানে ঔষধের ক্লিনিক্যাল ট্রায়াল কার্যক্রম পরিচালিত হচ্ছে। ক্লিনিক্যাল ট্রায়াল পরিচালনার জন্য ০৯ (নয়টি) CRO (Contract Research Organization) এবং ৩৬ (ছয়শি) টি ক্লিনিক্যাল ট্রায়াল প্রটোকল অনুমোদন করা হয়েছে।

#### ১০। Rational Use of Antibiotics:

এন্টিবায়োটিকের Rational Use নিশ্চিত কল্পে বিভিন্ন উদ্দেগ গ্রহণ করা হয়েছে। Antibiotic Resistance নিয়ন্ত্রণের জন্য Global Antibiotic Resistance Partnership (GARP), Bangladesh গঠন করা হয়েছে। Rational Use of Antibiotics এর জন্য পোস্টার, লিফলেট ও বিজ্ঞাপন প্রচার করা হচ্ছে। এন্টিবায়োটিকের যথাযথ ব্যবহার নিশ্চিত কল্পে সারা দেশের সিভিল সার্জনদেরকে পত্র প্রেরণ করা হয়েছে, একই সাথে ফার্মেসীসমূহকেও মনিটরিং করা হচ্ছে।

#### ১১। মাঠ পর্যায়ের কার্যক্রম:

ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের কর্মকর্তাগণ নিয়মিত ঔষধ উৎপাদনকারী ও বিক্রয়কারী প্রতিষ্ঠানসমূহ পরিদর্শন করে থাকে। ঔষধের মান যাচাই করার জন্য কর্মকর্তাগণ উৎপাদনকারী ও বিক্রয়কারী প্রতিষ্ঠান হতে ঔষধের নমুনা সংগ্রহ করে পরীক্ষা ও বিশ্লেষণের জন্য ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরীতে প্রেরণ করে থাকে।

#### ৮। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক পরিচালিত কিছু বিশেষ অভিযান:

##### ক) ভ্রায়মান ঔষধ বিক্রেতাদের (হকার) বিরুদ্ধে পরিচালিত অভিযান:

- নকল-ভেজাল ঔষধ প্রতিরোধে ফুটপাত, হাটবাজারে ভ্রায়মান হকারদের বিরুদ্ধে অভিযান পরিচালনা করা হয়েছে।
- ১। ১০/০৩/২০১৯ তারিখে যাত্রাবাড়ি মাছের আড়তে ভ্রায়মান আদালত পরিচালনা করা হয় এবং ৫০,০০০/- টাকা জরিমানা আদয় করা হয়।
  - ২। ২০/০৩/২০১৯ খ্রিঃ তারিখে ঢাকাস্থ কারওয়ান বাজার এলাকায় ভ্যানে ফেরী করে ঔষধ বিক্রয়কালে ৩টি ভ্যান ঔষধসহ জন্দ করা হয়।



চিত্র: কারওয়ান বাজারে প্রাম্যমান উষ্ণ বিক্রেতাদের বিরুক্তে পরিচালিত অভিযান।

#### খ) যথাযথ তাপমাত্রায় উষ্ণ সংরক্ষণ না করার জন্য পরিচালিত অভিযানঃ

২৪/০২/২০১৯ তারিখে মেসার্স শিকাজু ইঞ্জিনিয়ারিং ওয়ার্কস, তেজগাঁও, ঢাকা নামীয় সজি ও খাদ্যের কোল্ড স্টোরেজে বেঙ্গল ওভারসিস নামীয় প্রতিষ্ঠানটির মালিক এ্যানিমেল ভ্যাক্সিন সংরক্ষণে রাখেন, যার কোন অনুমোদন DGDA হতে নেওয়া হয়নি। যা Improper Cooling condition এ ছিল। মোবাইল কোর্টে বেঙ্গল ওভারসিস নামীয় প্রতিষ্ঠানটির মালিককে ১০ লক্ষ টাকা জরিমানা করা হয়।

#### গ) অবৈধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানের বিরুক্তে পরিচালিত অভিযানঃ

গোপন সংবাদের ভিত্তিতে উষ্ণ প্রশাসন অধিদপ্তরের অনুমোদন ব্যতিরেকে অবৈধভাবে উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানের বিরুক্তে অভিযান পরিচালনা করা হয়েছে।

- ১৯/০২/২০১৯ তারিখে পঞ্জগড়ে অবৈধভাবে ইউনানী উষ্ণ উৎপাদনের দায়ে আরোগ্য উষ্ণালয়কে মোবাইল কোর্টের মাধ্যমে ৫০,০০০/- জরিমানা করা হয় এবং লিফলেট, বোতল ও অন্যান্য সরঞ্জামাদি ধ্বংস করা হয়।
- ২০/০৩/২০১৯ তারিখে মেসার্স নিরালয় দাওয়াখানা ও মেসার্স নিরাময় দাওয়াখানা, নরসিংহদী কে ১ লক্ষ ৭০ হাজার টাকা জরিমানা করা হয় এবং প্রতিষ্ঠান দুটিকে সিলগালা করা হয়।
- ০৫/০৩/২০১৯ তারিখে রোমান কেমিক্যালস কোম্পানী, গাজীপুর নামীয় প্রতিষ্ঠানটি হতে কোটি টাকার নকল উষ্ণ জন্ম করা হয়। গাজীপুর মহানগর পুলিশ উক্ত প্রতিষ্ঠানের মালিককে গ্রেফতার করে।
- ৩০/০৬/২০১৯ তারিখে অবৈধ হারবাল উষ্ণ তৈরীর অপরাধে বনাজী চিকিৎসালয় এর মালিককে ৩ মাসের জেল ও খান ফার্মেসীর মালিককে ৩০০০০ টাকা জরিমানা করা হয়।



চিত্র: পঞ্জগড়ে অবৈধভাবে ইউনানী উষ্ণ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানের বিরুক্তে পরিচালিত অভিযান।

#### ঘ) মিস্বান্ডেড ঔষধের বিরুদ্ধে পরিচালিত অভিযানঃ

- ২২/০৮/২০১৯ তারিখে ৫০৬/৪ (২য় তলা), পশ্চিম নাখাল পাড়া তেজগাঁও এ একটি বাসায় মেসার্স ইনসেপ্টা ফার্মাসিউটিক্যালস এর Tab Osicent-80 mg নামীয় পদটির নকল ঔষধ পাওয়া যায়। মোবাইল কোর্টের মাধ্যমে ০৩ জন ব্যক্তিকে ১৫ লক্ষ টাকা জরিমানা করা হয় এবং ৩ জনকে কারাদণ্ড প্রদান করা হয়।
- ২৫/৩/২০১৯ তারিখে ঢাকার ডেমরাস্থ মেসার্স বি এন ফার্মেসী হতে নিপো জে এম আই ফার্মা কর্তৃক উৎপাদিত Lijenta-5 নামক ঔষধটি নকল পাওয়া যায়। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের কর্মকর্তাগণ নকল ঔষধসমূহ জন্ম করেন এবং অভিযুক্ত ব্যক্তিকে ডেমরা পুলিশ ফাড়ির ইনচার্জের নিকট হস্তান্তর করেন।

#### ঙ) সরকারী ঔষধ অবৈধতাবে বিক্রি করায় পরিচালিত অভিযানঃ

- ৩১.৩.১৯ তারিখে রবিন ট্রেড ইন্টারন্যাশনাল, বগুড়া হতে ৪৫ লক্ষ টাকা মূল্যের সরকারী ঔষধ জন্ম করা হয় এবং বগুড়া সদর থানায় বিশেষ ক্ষমতা আইনে মামলা দায়ের করা হয়।

#### চ) MLM Company এর বিরুদ্ধে পরিচালিত অভিযানঃ

এই প্রতিষ্ঠানগুলো মাল্টি লেভেল মার্কেটিং এর মাধ্যমে জনগণকে প্রতারিত করে অতিউচ্চ মূল্যে থেরাপিউটিক ইন্ডিকেশন সঞ্চলিত ফুড সাপ্লিমেন্ট বিক্রি করে থাকে। ফেব্রুয়ারী, ২০১৯ এ একপ তিনটি MLM প্রতিষ্ঠানের বিরুদ্ধে অভিযান পরিচালনা করা হয়েছে।

- ১। M/s Glonutra BD Ltd. Level-3, Plot-56, গুলশান, ঢাকা নামীয় এমএলএম কোম্পানীতে ২৫/০২/২০১৯ অভিযান পরিচালনা করা হয়। মোবাইল কোর্টে প্রতিষ্ঠানটির ৪০,০০০/- টাকা জরিমানা করা হয় এবং অভিযানে ৮ ধরণের ৩০,৯৪,৮০৮ টাকা মূল্যের আনরেজিস্টার্ড ঔষধ জন্ম করা হয়।
- ২। M/s K-Link International BD Ltd. বনানী, ঢাকা নামীয় প্রতিষ্ঠানে ২৬/০২/২০১৯ তারিখে অভিযানে পরিচালনা করে ১৬ ধরণের ফুড সাপ্লিমেন্ট জন্ম করা হয়। যার আনুমানিক মূল্যঃ ১৬,৭৬,২০৫। ৭ এপ্রিল ২০১৯ তারিখে প্রতিষ্ঠানটির বিরুদ্ধে দ্রাগ কোর্টে মামলা দায়ের করা হয়েছে। মামলা নং- ১/২০১৯
- ৩। M/s K-Link International BD Ltd. কুমিল্লা নামীয় প্রতিষ্ঠানে ২৪/০২/২০১৯ তারিখে মোবাইল কোর্টে ২ লক্ষ টাকা জরিমানা করা হয়েছে এবং ০৮ জনকে এক মাসের কারাদণ্ড প্রদান করা হয়েছে।



চিত্র: M/s K-Link International BD Ltd. কুমিল্লা নামীয় প্রতিষ্ঠানের বিরুদ্ধে পরিচালিত অভিযান।

#### ছ) কুরিয়ার সার্ভিসে পরিচালিত অভিযানঃ

২০/০৫/২০১৯ তারিখে র্যাব ১০, মিরপুর ৬ এর কে-জেড কুরিয়ারে আগত ২৪ হাজার আনরেজিস্টার্ড ইনসুলিন সিরিঝ ও ৫ কেজি র'মেটেরিয়াল জন্ম পূর্বক একজন ব্যক্তিকে আটক করা হয় এবং বিশেষ ক্ষমতা আইনে মামলা দায়ের করা হয়।

#### জ) ২৩/০৫/২০১৯ তারিখে বাবু বাজার মিডফোর্ড এলাকায় ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর ও র্যাবের যৌথ পরিচালনায় পরিচালিত মোবাইল কোর্ট:

মেজর জেনারেল মোৎ মাহবুবুর রহমান, মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের নেতৃত্বে বিগত ২৩ মে, ২০১৯ তারিখ বেলা ১১ টা হতে সন্ধ্যা ৬ টা পর্যন্ত বাবুবাজার, মিডফোর্ড এলাকায় অবস্থিত খান মেডিসিন মার্কেট, নূরপুর মেডিসিন মার্কেট, মিডফোর্ড টাওয়ার, সরদার মার্কেট, আলী মিয়া চেয়ারম্যান প্লাজায় নকল, ভেজাল, আনরেজিস্টার্ড ঔষধ, ফিজিশিয়ান স্যাম্পল বিক্রয়কারীদের বিরুদ্ধে র্যাবের সহযোগীতায় মোবাইল কোর্ট পরিচালিত হয়। মেজর জেনারেল মোৎ মাহবুবুর রহমান এর নেতৃত্বে মোবাইল কোর্টে অংশগ্রহণ করে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের ৪০ জন কর্মকর্তা ও কর্মচারী।

মোবাইল কোর্টে ১১ টি ফার্মেসীর মালিককে ২৪ লক্ষ ৫০ হাজার টাকা জরিমানা করা হয়। সিলগালা করা হয় ০৪ টি ফার্মেসীকে এবং ৩ জন ব্যক্তিকে কারাদণ্ড প্রদান করা হয়। মোবাইল কোর্টে বিপুল পরিমান আনরেজিস্টার্ট ঔষধ, ফিজিশিয়ান স্যাম্পল, নকল ঔষধ জন্ম করা হয়, যার আনুমানিক মূল্য প্রায় এক কোটি টাকা।

#### ৯। মেয়াদোভীর্ণ ঔষধের বিষয়ে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক গৃহীত পদক্ষেপঃ

একটি মেয়াদোভীর্ণ ঔষধও জনস্বাস্থ্যের জন্য ক্ষতিকর। এ লক্ষ্যে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর ফার্মেসীসমূহকে নির্দেশ প্রদান করেছে- “ফার্মেসীর কোথাও মেয়াদ উভীর্ণ ঔষধ মওজুদ/সংরক্ষণ করা যাবে না। মেয়াদোভীর্ণ ঔষধ বিক্রয়ের জন্য সেলফ/ড্রয়ার/ রেফ্রিজারেটের অথবা ফার্মেসীর অন্য কোথাও পাওয়া গেলে জন্ম করতঃ আইনানুগ ব্যবস্থা গ্রহণ করা হবে। মেয়াদোভীর্ণ ঔষধ আলাদা কন্টেইনারে “মেয়াদোভীর্ণ ঔষধ, বিক্রির জন্য নয়” লাল কালি দিয়ে লিখে সংরক্ষণ করতে হবে এবং যথাশীঘ্ৰ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানের নিকট হস্তান্তর করতে হবে। এ বিষয়ে রেকর্ড সংরক্ষণ করতে হবে। ফার্মেসীতে মেয়াদোভীর্ণ ঔষধ পাওয়া গেলে ফার্মেসীটি সিলগালা/ বন্ধ করাসহ কঠোর আইনানুগ ব্যবস্থা গ্রহণ করা হবে। প্রতি সপ্তাহে কমপক্ষে একবার ফার্মেসীর সংশ্লিষ্ট ব্যক্তিগণ ফার্মেসী self inspection করবেন এবং ফার্মেসীতে কোন মেয়াদ উভীর্ণ ঔষধ পাওয়া গেলে তা ফার্মেসী হতে সরিয়ে ফেলতে হবে এবং এতদ্বিষয়ে রেকর্ড সংরক্ষণ করতে হবে।”

- মেয়াদোভীর্ণ ঔষধ সম্পর্কে সচেতনতামূলক গণবিজ্ঞপ্তি এবং ফার্মেসীতে মেয়াদোভীর্ণ ঔষধের ব্যবস্থাপনা প্রসঙ্গে ২০/০৬/২০১৯ হতে ২৪/০৬/২০১৯ পর্যন্ত বিভিন্ন তারিখে দৈনিক কালের কর্তৃ, দৈনিক ইন্ডেফাক, দৈনিক বাংলাদেশ প্রতিদিন এবং দৈনিক বর্তমান পত্রিকায় ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক বিজ্ঞপ্তি প্রকাশ করা হয়।

গণপ্রজাতন্ত্রী বাংলাদেশ সরকার  
ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর  
ঔষধ ভবন, মহাখালী, ঢাকা-১২১২  
[www.dgda.gov.bd](http://www.dgda.gov.bd)

স্মারক নং-ডিজিটিএ/বিবিধ-৩/০৩/৫৫৬

তারিখ : ১৯/০৬/২০১৯

## গণবিজ্ঞপ্তি

### বিষয় : মেয়াদোত্তীর্ণ ঔষধ সম্পর্কে সচেতনতামূলক বিজ্ঞপ্তি

মেয়াদোত্তীর্ণ ঔষধ নিয়ন্ত্রণের লক্ষ্যে জনস্বার্থে নিম্নবর্ণিত বিষয়াদি প্রচার করা হল :

- ফার্মেসীতে বিক্রয়ের উদ্দেশ্যে মেয়াদোত্তীর্ণ ঔষধ মওজুদ/সংরক্ষণ করা যাবে না।
- মেয়াদোত্তীর্ণ ঔষধ বিক্রয়ের উদ্দেশ্যে সংরক্ষিত অন্যান্য ঔষধের সাথে পাওয়া গেলে ফার্মেসীর লাইসেন্স বাতিল, ফার্মেসী সিলগালাসহ অন্যান্য আইনানুগ ব্যবস্থা গ্রহণ অব্যাহত থাকবে।
- প্রতি সপ্তাহে কমপক্ষে একবার ফার্মেসী পরিচালনার সাথে সম্পৃক্ত ব্যক্তিবর্গ কর্তৃক ফার্মেসী পরিদর্শনপূর্বক মেয়াদোত্তীর্ণ ঔষধ সনাক্তকরণ রেকর্ড সংরক্ষণ করতে হবে। মেয়াদোত্তীর্ণ ঔষধ অনধিক ১০ (দশ) দিনের মধ্যে উৎপাদনকারী/আমদানিকারক প্রতিষ্ঠানকে ফেরত দিতে হবে।
- ফার্মেসী মালিকগণ কোন ঔষধ মেয়াদোত্তীর্ণ হওয়ার ৬ (ছয়) মাস পূর্বে ঔষধগুলো ফেরত প্রদানের জন্য সংশ্লিষ্ট ঔষধ উৎপাদনকারী/আমদানিকারক প্রতিষ্ঠানের সাথে যোগাযোগ সাপেক্ষে ঔষধগুলো ফেরত দেওয়ার প্রয়োজনীয় ব্যবস্থা গ্রহণ করবেন।
- সম্মানিত ক্রেতাগণকে ঔষধ ক্রয়ের সময় ঔষধের মেয়াদোত্তীর্ণের তারিখ দেখে নেওয়ার জন্য এবং ঔষধ ক্রয়ের ক্যাশ মেমো গ্রহণের জন্য অনুরোধ করা হল।
- কোন ঔষধ বিক্রেতা মেয়াদোত্তীর্ণ ঔষধ বিক্রয় করলে অথবা বিক্রয়ের প্রশাব করলে উক্ত ফার্মেসীর বিবরণে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর অথবা ঔষধ প্রশাসনের জেলা/বিভাগীয় কার্যালয়ে অভিযোগ দাখিলের জন্য অনুরোধ করা হল।
- ঔষধের মেয়াদ সংক্রান্ত কোন অনিয়ন্ত্রণ (মেয়াদোত্তীর্ণের তারিখ ঘষা-মাজা/কেটে মেয়াদ পরিবর্তন ইত্যাদি) পরিলক্ষিত হলে সে সম্পর্কে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর অথবা ঔষধ প্রশাসনের জেলা/বিভাগীয় কার্যালয়কে অবহিত করার জন্য অনুরোধ করা হল।

#### ঔষধ প্রশাসনে অভিযোগ দাখিলের মাধ্যমসমূহ :

মোবাইল ফোন নাম্বার :	ই-মেইল : <a href="mailto:dgda.gov@gmail.com">dgda.gov@gmail.com</a> ফেইসবুক পেইজ : <a href="https://www.facebook.com/dgda.gov.bd">https://www.facebook.com/dgda.gov.bd</a> ওয়েবসাইট : <a href="http://www.dgda.gov.bd">www.dgda.gov.bd</a>
লিখিত অভিযোগ দাখিলের ঠিকানা :	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের প্রধান কার্যালয়ের ঠিকানা : ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঔষধ ভবন, মহাখালী, ঢাকা-১২১২। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের জেলা/বিভাগীয় কার্যালয়ের ঠিকানা এবং সংশ্লিষ্ট কর্মকর্তাদের মোবাইল নাম্বার ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের ওয়েবসাইটে দেওয়া আছে।

মেজর জেনারেল মোঃ মাহবুবুর রহমান  
মহাপরিচালক

ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা

ফোন : ৯৮৮০৮০৩

ই-মেইল : [dgda.gov@gmail.com](mailto:dgda.gov@gmail.com)

পিএফ-১১৪০-১২১৩/১৯ (৮"×৪)

#### ➤ মেয়াদোত্তীর্ণ ঔষধ প্রতিরোধে জনসচেতনতামূলক সভাঃ

ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের উদ্দেশ্যে দেশব্যপী মেয়াদোত্তীর্ণ, নকল ভেজাল ঔষধ প্রতিরোধে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর জনসচেতনতামূলক সভা করেছে। সারাদেশব্যপী ৫৬ টি জেলায় ১৮৪ টি জনসচেতনতামূলক সভা করা হয়েছে। একই সাথে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের কর্মকর্তাবৃন্দ সারাদেশব্যপী ফার্মেসী পরিদর্শন, আনরেজিস্টার্ড, মেয়াদোত্তীর্ণ, নকল, ভেজাল ঔষধ জন্মকরণ ও আইনানুগ ব্যবস্থা গ্রহণ করেছে।



চিত্র: মেয়াদোত্তীর্ণ\_ উষ্ণধ প্রতিরোধে রাজশাহীতে অনুষ্ঠিত জনসচেতনতামূলক সভা।

০১ জানুয়ারী হতে ৩১ জুলাই , ২০১৯ পর্যন্ত মেয়াদোত্তীর্ণ উষ্ণধের বিরুদ্ধে গৃহীত কার্যক্রমঃ

পরিদর্শনকৃত ফার্মেসীর সংখ্যা	মোবাইল কোর্টে মামলা দায়েরের সংখ্যা	মোবাইল কোর্টে মোট জরিমানা	ফার্মেসী সিলগালা	কারাদণ্ড প্রদান
৫৬৭১	৫৯০	১,৯৮,৯৯,৭০০ টাকা (১ কোটি ৯৮ লক্ষ ৯৯ হাজার ৭০০ টাকা)	০৫ টি	০৫ জন

- ২৩.০৬.২০১৯ তারিখে উষ্ণধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক বাংলাদেশ উষ্ণধ শিল্প সমিতি, বাংলাদেশ কেমিস্ট এন্ড ড্রাগিস্ট সমিতি, জাতীয় ভোক্তা অধিকার সংরক্ষণ অধিদপ্তর, র্যাব, ইস্পোর্টার এসোসিয়েশন অব বাংলাদেশ, বাংলাদেশ ফার্মেসী কাউন্সিল এর সাথে মেয়াদোত্তীর্ণ উষ্ণধ সকল ফার্মেসী হতে উত্তোলন এবং ধ্বংসকরণ বিষয়ে মতবিনিময় সভার আয়োজন করা হয়। উক্ত সভায় ০২/০৭/২০১৯ তারিখের মধ্যে উৎপাদনকারী ও আমদানিকারক প্রতিষ্ঠান কর্তৃক মেয়াদোত্তীর্ণ উষ্ণধ উত্তোলন ও ধ্বংস করার সিদ্ধান্ত গৃহীত হয়। উক্ত সিদ্ধান্ত মোতাবেক উষ্ণধ প্রশাসন অধিদপ্তর উষ্ণধ শিল্প সমিতি, বাংলাদেশ কেমিস্ট এন্ড ড্রাগিস্ট সমিতি ও ইস্পোর্টার এসোসিয়েশন অব বাংলাদেশ বরাবর পত্র ইস্যু করে। উক্ত নির্দেশনা মোতাবেক উষ্ণধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানগুলো ফার্মেসী হতে ফেরৎ নিয়েছে মেয়াদোত্তীর্ণ উষ্ণধ। ফেরত নেওয়া মেয়াদোত্তীর্ণ উষ্ণধগুলো স্থানীয় উষ্ণধ তত্ত্ববধায়কের উপস্থিতিতে যথাযথ প্রক্রিয়ায় ধ্বংস করে রিপোর্ট প্রেরণ করেছে উষ্ণধ প্রশাসন অধিদপ্তরে ১৫৮ টি প্রতিষ্ঠান (উৎপাদনকারী ও আমদানিকারক) ২ কোটি ৩১ লক্ষ ৪ হাজার ৬৭২ ইউনিট উষ্ণধ ফার্মেসী হতে ফেরত নিয়েছে এবং ধ্বংস করেছে, যার আনুমানিক মূল্য ৩৬ কোটি ৪১ লক্ষ ৯৫ হাজার ৪৯৭ টাকা।



চিত্র: গাজীপুরে মেয়াদোত্তীর্ণ উষ্ণধ ধ্বংস করা হচ্ছে।

**১০। ডেঙ্গু আক্রান্ত রোগীর চিকিৎসার জন্য প্রয়োজনীয় প্যারাসিটামল জাতীয় ঔষধ, আইভি ফ্লাইড, ওআরএস, ডেঙ্গু সনাত্তকরণ কিট সরবরাহ নিশ্চিতকরণ বিষয়ে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের গৃহীত কার্যক্রম:**

জুলাই'২০১৯ এ হঠাতে করে দেশে ডেঙ্গুর প্রকোপ বৃদ্ধি পায়। হঠাতে করে ডেঙ্গু জরে আক্রান্ত রোগীর সংখ্যা বৃদ্ধি পাওয়ায়, দেশে ডেঙ্গু আক্রান্ত রোগীর চিকিৎসার জন্য প্রয়োজনীয় প্যারাসিটামল জাতীয় ঔষধ, আইভি ফ্লাইড, ওআরএস, ডেঙ্গু সনাত্তকরণ কিট এর স্বল্পতা দেখা দেয়। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর তৎক্ষণাতে প্রয়োজনীয় ব্যবস্থা গ্রহণ করে।

১. ডেঙ্গু জরে আক্রান্ত রোগীদের চিকিৎসায় ব্যবহৃত ঔষধ পর্যাপ্ত পরিমাণ সরবরাহ এবং নির্ধারিত মূল্যে যেন বিক্রি না হয় সে বিষয়ে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বাংলাদেশ কেমিস্ট এন্ড ড্রাগিস্ট সমিতি, বাংলাদেশ ঔষধ শিল্প সমিতি এবং ইস্পটার্স এসোসিয়েশন অব বাংলাদেশের প্রতিনিধিদের সাথে মতবিনিয়ম সভা করে এবং ডেঙ্গু আক্রান্ত রোগীর চিকিৎসার জন্য প্রয়োজনীয় ঔষধ, আইভি ফ্লাইড, ওআরএস এর সরবরাহ নিশ্চিত করে।
২. ডেঙ্গু সনাত্তকরণের কিট আমদানির জন্য NOC প্রদান করা হয় এবং আমদানিকে দুটো করার ব্যবস্থা করা হয়।
৩. দেশের মেডিক্যাল ডিভাইস উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান ওএমসি হেলথ কেয়ার (প্রাঃ) লিঃ কর্তৃক ০৬ আগস্ট, ২০১৯ তারিখ হতে প্রতিদিন ৩৫,০০০ (পাঁয়াত্রিশ হাজার) পিস ডেঙ্গু সনাত্তকরণের কিট উৎপাদন করার পদক্ষেপ গ্রহণ করা হয়।
৪. ০৩ আগস্ট, ২০১৯ তারিখ সকাল হতে ডেঙ্গু সনাত্তকরণ কিট এর সহজলভ্যতা প্রাপ্তির লক্ষ্যে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরে হটলাইন ব্যবস্থা চালু করা হয়। ডেঙ্গু সনাত্তকরণ কিট কোথায় পাওয়া যাবে এ বিষয়ে তথ্য প্রদানের জন্য ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের একজন কর্মকর্তা সার্বক্ষণিক দায়িত্বপালন করেন। হটলাইন নম্বরঃ ০১৭০৮৫০৬০৪৭।
৫. ডেঙ্গু জরে আক্রান্ত রোগীদের চিকিৎসায় ব্যবহৃত ঔষধ এর মূল্য যেন বৃদ্ধি না পায় এবং মোড়কে উল্লেখিত মূল্যে বিক্রি হয় এ বিষয়ে জনসচেতনতামূলক সভাঃ  
ডেঙ্গু জরে আক্রান্ত রোগীদের চিকিৎসায় ব্যবহৃত ঔষধ যেমনঃ প্যারাসিটামল, ওরাল ও আইভি স্যালাইন, কলয়েড এবং ডেঙ্গু পরাক্ষার কিট ও রিএজেন্ট এর মূল্য যেন বৃদ্ধি না পায় এবং মোড়কে উল্লেখিত মূল্যে বিক্রি করে এ বিষয়ে ৩০ টি জেলায় মোট ৩৭ টি জনসচেতনতামূলক সভা করা হয়।
৬. ২৯.০৭.২০১৯, ৩০.০৭.২০১৯, ০১.০৮.১৯ ও ০৩.০৮.১৯ খ্রি: তারিখে ডেঙ্গু জরে আক্রান্ত রোগীদের চিকিৎসায় ব্যবহৃত ঔষধ পর্যাপ্ত পরিমাণ সরবরাহ এবং নির্ধারিত মূল্যের অতিরিক্ত মূল্যে যেন বিক্রি না হয় সে বিষয়ে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর হতে প্রেস বিজ্ঞপ্তি প্রকাশ করা হয়।
৭. এশিয়ান টিভিতে স্ক্রল বারে ০৫ আগস্ট, ২০১৯ হতে নিম্নোক্ত স্লোগান প্রচার করা হয়-

“ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক পর্যাপ্ত ডেঙ্গু সনাত্তকরণ কিট আমদানীর অনুমোদন প্রদান করা হয়েছে। প্রতিদিন পর্যাপ্ত পরিমাণ ডেঙ্গু সনাত্তকরণ কিট আমদানি নিশ্চিত করা হচ্ছে। প্রয়োজনীয় তথ্যের জন্য ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের হটলাইন ০১৭০৮৫০৬০৪৭ তে যোগাযোগ করুন।” - প্রচারে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর।

৮. ৩০.০৭.২০১৯ খ্রি: তারিখে মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের সাথে Diagnostics Reagents & Equipment Traders Association of Bangladesh এর নেতৃবৃন্দের সাথে ডেঙ্গু সনাত্তকরণের কীট (Dengue NS1 and IgG/IgM) এবং রিয়েজেন্ট আমদানী বিষয়ক এক জরুরী সভা অনুষ্ঠিত হয়।  
উল্লেখিত সংগঠনটির অনুরোধ বিবেচনায় জনস্বাস্থ্য রক্ষার্থে ডেঙ্গু সনাত্তকরণে ব্যবহার্য রিয়েজেন্ট, কীট ও কীট উৎপাদনের কাঁচামাল এর উপর সাময়িকভাবে আমদানী শুল্ক ও ভ্যাট প্রত্যাহারসহ সরাসরি আমদানীর (Direct Purchase) সুবিধা প্রদানের নিমিত্তে প্রয়োজনীয় ব্যবস্থা গ্রহণ করার জন্য চেয়ারম্যান, জাতীয় রাজস্ব বোর্ড, সেগুনবাগিচা, ঢাকা বরাবর ৩০.০৭.২০১৯ ইং তারিখ ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক পত্র প্রদানপূর্বক অনুরোধ করা হয়। উক্ত পত্রে ডেঙ্গু সনাত্তকরণে ব্যবহার্য রিয়েজেন্ট, কীট ও কীট উৎপাদনের কাঁচামালের উপর আরোপিত আমদানী শুল্ক ও ভ্যাট প্রত্যাহার সুবিধা ৩০শে নভেম্বর, ২০১৯ খ্রি: পর্যন্ত প্রদান করার সুপারিশ করা হয়।
৯. ৩০ জুলাই, ২০১৯ তারিখে আমদানিকৃত ডেঙ্গু সনাত্তকরণের কীট (Dengue NS1 and IgG/IgM), রিয়েজেন্ট, ডায়গনস্টিক মেশিন এবং ডেঙ্গু চিকিৎসার জন্য ব্যবহৃত মেডিক্যাল ডিভাইস দ্রুত ছাড়পত্রকরণের নিমিত্তে প্রয়োজনীয় ব্যবস্থা গ্রহণের জন্য ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর হতে কমিশনার, কাস্টম হাউজ বরাবর পত্র প্রেরণ করা হয়।

## **১১। মোবাইল অ্যাপঃ**

ওষধের বিরূপ প্রতিক্রিয়া রিপোর্টিং, নকল ওষধ ও নির্ধারিত মূল্যের অধিক মূল্যে বিক্রয়ের বিষয়ে অনলাইনভিত্তিক অভিযোগ দাখিলের জন্য মাননীয় প্রধানমন্ত্রীর কার্যালয়ের অ্যাকসেস টু ইনফরমেশন (এটুআই) প্রোগ্রামের সহযোগীতায় মোবাইল অ্যাপস “DGDA Drug Verification” তৈরী করা হয়েছে। এই অ্যাপটি পাইলটিং করা হয়েছে।

এই সফটওয়্যার এর মাধ্যমে জনগণ-

১. নকল ওষধ সনাক্ত করতে পারবে,
২. নির্ধারিত মূল্যের অধিক মূল্যে ওষধ বিক্রয়ের বিষয়সহ যেকোন অভিযোগ ওষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের নিকট অনলাইনে দাখিল করতে পারবে এবং
৩. ওষধের বিরূপ প্রতিক্রিয়া রিপোর্টিংকরতে পারবে।

## **১২। জাতীয় স্বাস্থ্য সেবা সঞ্চাহ-২০১৯ উৎযাপনঃ**

স্বাস্থ্য সেবা বিভাগের স্মারক নং-৪৫.০০.০০০০.১৪০.৯৯.০০৩.১৮-৫৩০, তারিখ: ০৯/০৮/২০১৯ মোতাবেক উৎসবমুখর পরিবেশে ও আড়ম্বরপূর্বক জাতীয় স্বাস্থ্য সেবা সঞ্চাহ-২০১৯ (১৬-২২ এপ্রিল) উৎযাপনের কর্মসূচী ঘোষণা করা হয়। ওষধ প্রশাসন অধিদপ্তর উক্ত নির্দেশনা মোতাবেক জাতীয় স্বাস্থ্য সেবা সঞ্চাহ-২০১৯ এর র্যালিতে অংশ গ্রহণ করে, মাননীয় প্রধানমন্ত্রী কর্তৃক জাতীয় স্বাস্থ্য সেবা সঞ্চাহ-২০১৯ উদ্বোধনের দিনে স্টলের ব্যবস্থা করে। এছাড়াও বিনামূল্যে ব্লাড প্রেসার মাপা, ডায়াবেটিস পরীক্ষাসহ প্রাইমারী হেল্প কেয়ার ট্রিটমেন্ট এ ব্যবহৃত ওষধ সরবরাহ করে।



চিত্র: জাতীয় স্বাস্থ্য সেবা সঞ্চাহ-২০১৯ উৎযাপনে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের স্টল।

## **১৩। ফাংশনাল রেগুলেটরি অথরিটি:**

বিশ্ব স্বাস্থ্য সংস্থার দিকনির্দেশনা অনুযায়ী একটি কার্যকর ঔষধ নিয়ন্ত্রণকারী কর্তৃপক্ষের নঠি ফাংশন থাকতে হবে। ফাংশনগুলো-

1. National Regulatory System (RS)
2. Registration and Marketing Authorization (MA)
3. Pharmacovigilance (PV)
4. Market Surveillance and Control (MC)
5. Licensing Premises (LI)
6. Regulatory Inspection (RI)
7. Laboratory Access and Testing (LA)
8. Clinical Trial's Oversight (CTO)
9. NRA Lot Release (LR)

## **WHO এর prequalification অর্জনের কার্যক্রমঃ**

একটি কার্যকর নিয়ন্ত্রণকারী সংস্থা হিসেবে বিশ্ব স্বাস্থ্য সংস্থার স্বীকৃতি পেতে হলে উল্লিখিত প্রতিটি ফাংশন যথাযথভাবে বাস্তবায়ন করতে হবে। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরকে ফাংশনাল রেগুলেটরি অথরিটি হিসেবে বিশ্ব স্বাস্থ্য সংস্থা কর্তৃক স্বীকৃতি প্রাপ্তির লক্ষ্যে

মার্চ/২০১৬ তে বিশ্ব স্বাস্থ্য সংস্থাসহ অন্যান্য উন্নয়ন সহযোগী প্রতিষ্ঠানের অংশগ্রহণে একটি রোড ম্যাপ প্রণয়ন করা হয়েছে। এ ৯ টি ফাংশন এর উপর ভিত্তি করে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরে ৯ টি সেল গঠন করা হয়েছে।

বিশ্ব স্বাস্থ্য সংস্থার দিকনির্দেশনা অনুযায়ী একটি কার্যকর ঔষধ নিয়ন্ত্রণকারী কর্তৃপক্ষের ৯টি ফাংশন থাকতে হবে। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর এই ৯ টি ফাংশনের উপর ভিত্তি করে কাজ করছে। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর (NRA) কে WHO এর prequalification অর্জন করার জন্য এবং maturity level- ৩ অর্জনের জন্য একটি রোডম্যাপ ও স্ট্রাটিজিক প্ল্যান ২০১৭-২১ প্রণয়ন করা হয়েছে। সে অনুযায়ী ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের ৯ টি ফাংশনকে organized ও গাইডলাইন, এসওপি তৈরী করে কর্মসম্পাদন পদ্ধতিকে standardized ও Harmonized করা হচ্ছে। এক্ষেত্রে WHO, USP, PQM, MSH, SIAPS, USAID, World Bank সহযোগীতা প্রদান করছে এবং তাদের ০৮ (আট) জন consultant ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের সাথে কাজ করছে।

Status of Regulatory Functions				
NRA Function assessed	Sub Indicators Implemented/Expected to be Implemented	Indicators Implemented/Expected to be Implemented	Sub Indicators % Implemented	Maturity level
01-NATIONAL REGULATORY SYSTEM (NRS)	29.0 out of 33	8 out of 10	88%	1
02-REGISTRATION AND MARKETING AUTHORIZATION (RMA)	24.5 out of 27	5 out of 6	91%	2
03-VIGILANCE (PVL)	15.0 out of 20	6 out of 6	75%	1
04-MARKET SURVEILLANCE AND CONTROL (MSC)	17.0 out of 19	5 out of 6	89%	2
05-LICENSING PREMISES (LIC)	10.5 out of 16	4 out of 6	66%	1
06-REGULATORY INSPECTION (RI)	12.5 out of 20	5 out of 6	63%	1
07-LABORATORY ACCESS AND TESTING (LAT)	24.5 out of 30	9 out of 10	82%	1
08-CLINICAL TRIAL'S OVERSIGHT (CTO)	18.5 out of 25	5 out of 6	74%	1
09-NRA LOT RELEASE (LTR)	11.5 out of 20	4 out of 6	58%	1

20-09-2018 | Bangladesh Benchmarking 16 - 20 Sep 2018

#### ১৪। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক ২০১৮ - ২০১৯ অর্থ বছরে সম্পাদিত কার্যাবলী :

ক্রমিক নং	বিষয়	সংখ্যা (টি)
১	ঔষধ উৎপাদনের অনুমোদিত প্রকল্প	১৩
২	ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানের লাইসেন্স নিবায়ন	১১১
৩	ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানের নতুন উৎপাদন লাইসেন্স প্রদান	২

১৫। ২০১৮ - ১৯ অর্থ বছরে সাময়িক সাময়িক বাতিলকৃত ঔষধের তালিকা

নং	প্রতিষ্ঠানের নাম		ঔষধের বাণিজ্যিক নাম ও ডিএআর নং	জেনেরিক নাম ও ব্যাচ নং	গৃহীত ব্যবস্থাপনা
০১।	মেসার্স পাওয়ার ল্যাবরেটরীজ (আয়ু) লিঃ, শালগাড়ীয়া, পাবনা।	১।	পি-সেনাট্রা ট্যাবলেট ডিএআর নং- আয়ু- ১০৩-এ-০১৩	রতি বিলাস ব্যাচ নং-১৬১২০১, সরকারী বিশ্লেষক কর্তৃক মান বহির্ভূত ঘোষিত হয়	রেজিস্ট্রেশন সাময়িক বাতিল করা হয়েছে। স্মারক নং-ডিএ/আয়ু-১০৩/৮৯/৩২১৪ তারিখঃ ১২/০২/২০১৮।
০২।	মেসার্স সেতু ড্রাগ আয়ুর্বেদিক ল্যাবরেটরীজ, ৩৬- ৩৭, বিসিক শিল্পনগরী, বিনাইদহ।	১।	ডাইটেড (তরল) ডিএআর নং- আয়ু- ১৮-এ-০০৩	মুস্তকারিষ্ট ব্যাচ নং-৬৩ সরকারী বিশ্লেষক কর্তৃক মান বহির্ভূত ঘোষিত হয়	রেজিস্ট্রেশন সাময়িক বাতিল করা হয়েছে। স্মারক নং-ডিএ/আয়ু- ১৮/১৬/৯৯/৮৩৪ তারিখঃ ০৭/০১/২০১৮।
		২।	ফলিয়েড (তরল) ডিএআর নং-আয়ু-১৮- এ-০০৬	অশোকারিষ্ট, ব্যাচ নং-১৪ সরকারী বিশ্লেষক কর্তৃক মান বহির্ভূত ঘোষিত হয়	রেজিস্ট্রেশন সাময়িক বাতিল করা হয়েছে। স্মারক নং-ডিএ/আয়ু- ১৮/১৬/৯৯/৮৩৪ তারিখঃ ০৭/০১/২০১৮।
		৩।	কালোমেঘাসব (তরল) ডিএআর নং-আয়ু-১৮- এ-০১৮	কালোমেঘাসব (তরল) ব্যাচ নং-৩৫ সরকারী বিশ্লেষক কর্তৃক মান বহির্ভূত ঘোষিত হয়	রেজিস্ট্রেশন সাময়িক বাতিল করা হয়েছে। স্মারক নং-ডিএ/আয়ু- ১৮/১৬/৯৯/৮৩৪ তারিখঃ ০৭/০১/২০১৮।
		৪।	ফেরাজেল (তরল) ডিএআর নং-আয়ু-১৮- এ-০০১২	ভীমরস ব্যাচ নং-২৫ সরকারী বিশ্লেষক কর্তৃক মান বহির্ভূত ঘোষিত হয়	রেজিস্ট্রেশন সাময়িক বাতিল করা হয়েছে। স্মারক নং-ডিএ/আয়ু- ১৮/১৬/৯৯/৮৩৪ তারিখঃ ০৭/০১/২০১৮।
০৩।	মেসার্স গার্ডিয়ান হেলথকেয়ার লিঃ, প্লট নং-১ ও ৩, নিকন হাউজিং, আমতলা, জিরাবো, আশুলিয়া, ঢাকা।	৫।	লিডেক্স (ট্যাবলেট) ডিএআর নং-আয়ু-১৮- এ-০০১১	রজঃপ্রবর্তনী ব্যাচ নং-০৯ সরকারী বিশ্লেষক কর্তৃক মান বহির্ভূত ঘোষিত হয়	রেজিস্ট্রেশন সাময়িক বাতিল করা হয়েছে। স্মারক নং-ডিএ/আয়ু- ১৮/১৬/৯৯/৮৩৪ তারিখঃ ০৭/০১/২০১৮।
		৬।	টারমিড (তরল) ডিএআর নং-আয়ু-১৮- এ-০০৫	অর্জুনারিষ্ট ব্যাচ নং-১৬ সরকারী বিশ্লেষক কর্তৃক মান বহির্ভূত ঘোষিত হয়	রেজিস্ট্রেশন সাময়িক বাতিল করা হয়েছে। স্মারক নং-ডিএ/আয়ু- ১৮/১৬/৯৯/৮৩৪ তারিখঃ ০৭/০১/২০১৮।
		৭।	আমলকী রসায়ন ডিএআর নং-আয়ু-১৮- এ-০১৩	আমলকী রসায়ন ব্যাচ নং-৩০ সরকারী বিশ্লেষক কর্তৃক মান বহির্ভূত ঘোষিত হয়	রেজিস্ট্রেশন সাময়িক বাতিল করা হয়েছে। স্মারক নং-ডিএ/আয়ু- ১৮/১৬/৯৯/৮৩৪ তারিখঃ ০৭/০১/২০১৮।
০৪।	মেসার্স এল টি. ল্যাবরেটরীজ	১।	Amoxguard- 500 Capsule DAR No-346- 58-023	Amoxicillin 500 mg Batch No- 180220 সরকারী বিশ্লেষক কর্তৃক মান বহির্ভূত ঘোষিত হয়	রেজিস্ট্রেশন সাময়িক বাতিল করা হয়েছে। স্মারক নং- ডিএ/এমএল/৩৪৬/০৭/১৩৫৯৫ তারিখঃ ০৪/০৬/২০১৮।
০৫।		১।	ওকে-টোটাল ক্যাপসুল	বৃহৎ চন্দ্রোদয় মকর ধ্বজ ব্যাচ নং-১৭৩৩০	রেজিস্ট্রেশন সাময়িক বাতিল করা হয়েছে।

নং	প্রতিষ্ঠানের নাম		ঔষধের বাণিজ্যিক নাম ও ডিএআর নং	জেনেরিক নাম ও ব্যাচ নং	গৃহীত ব্যবস্থাপি
	(আয়ুর্বেদিক), রাণীবাজার, পোঃ ঘোড়ামারা, থানাঃ বোয়ালিয়া, রাজশাহী।		ডিএআর নং-আয়-০৫- এ-০৩০	সরকারী বিশ্লেষক কর্তৃক Sildenafil Citrate সনাক্ত হওয়ায় ভেজাল ঘোষিত হয়।	স্মারক নং-ডিজিডি/আয়- ৫/০২/৬৬০ তারিখঃ ১১/০১/২০১৮।
০৫।	মেসার্স জেবিএল ড্রাগ ল্যাবরেটরীজ (ইউনানী), কুনিয়া, তারগাছ, বোর্ডবাজার, গাজীপুর।	১।	মোরলেক্স গোল্ড (সেমিসলিড) ডিএআর নং-ইউ-২৫- এ-০১২	মাজুন আরদে খোরমা ব্যাচ নং-০০৭০ সরকারী বিশ্লেষক কর্তৃক Sildenafil Citrate সনাক্ত হওয়ায় ভেজাল ঘোষিত হয়।	রেজিস্ট্রেশন সাময়িক বাতিল করা হয়েছে। স্মারক নং-ডিএ/ইউ-১৫/২০১১/৯৫১ তারিখঃ ১৭/০১/২০১৮।
		২।	জিনটেরিং (তরল) ডিএআর নং-ইউ-২৫- এ-০০৮	জিনসিন ব্যাচ নং-০০২২ সরকারী বিশ্লেষক কর্তৃক Sildenafil Citrate সনাক্ত হওয়ায় ভেজাল ঘোষিত হয়।	রেজিস্ট্রেশন সাময়িক বাতিল করা হয়েছে। স্মারক নং-ডিএ/ইউ-১৫/২০১১/৯৫১ তারিখঃ ১৭/০১/২০১৮।
০৬।	মেসার্স জে এন্ড টি ল্যাবরেটরীজ (ইউনানী), সাতগাড়া, শান্তিধারা, রংপুর।	১।	Ginsin Powder (Liquid) DAR No-ইউ- ২৩৭-এ-০১০	ব্যাচ নং-০৩ সরকারী বিশ্লেষক কর্তৃক Sildenafil Citrate সনাক্ত হওয়ায় ভেজাল ঘোষিত হয়।	রেজিস্ট্রেশন সাময়িক বাতিল করা হয়েছে। স্মারক নং-ডিএ/ইউ- ২৪/২০১২/১০৬৮৪ তারিখঃ ২৬/০৮/২০১৮।
০৭	মেসার্স নবীন ল্যাবরেটরীজ লিঃ (ইউনানী)	১	শ্রবত মেরি গোল্ড (শ্রবত দিমাগী)	রোড নংঃ ০৪, বাড়ি নংঃ ১০/১, অধ্যক্ষ এরশাদ উল্লা সড়ক, দক্ষিণ শেখদি সড়ক, যাত্রাবাড়ি, ঢাকা	পদটির রেজিস্ট্রেশন সাময়িক বাতিল স্মারক নং-ডিজিডি/ইউ-৭৬/অংশ(- ৬)/১৯৩৩/৩(৬), তারিখঃ ১৩/০৩/২০১৯
০৮	মেসার্স কেমিস্ট ল্যাবরেটরীজ লিঃ, কলেজ রোড, বরিশাল।	১।	Calciton 500 mg Tablet	(Calcium Carbonate) Batch- DAR No-50-149- 062 অনন্যমুদ্রিত উৎস হতে সংগৃহীত কাঁচামাল দ্বারা ঔষধ উৎপাদন করায় রেজিস্ট্রেশন বাতিল করা হয়।	রেজিস্ট্রেশন সাময়িক বাতিল করা হয়েছে। স্মারক নং-ডিএ/এমএল-১৩৫/অংশ- ২/০৫/১৭৫১৭ তারিখঃ ৩১/০৭/২০১৮
০৯	মেসার্স পাওয়ার ল্যাবরেটরীজ (আয়ু) লিঃ, শালগাড়ীয়া, পাবনা।	১।	পি-সেনাঞ্চা ট্যাবলেট	রাতি বিলাস ব্যাচ-১৬১২০১, ডিএআর নং- আয়-১০৩- এ-০১৩ সরকারী বিশ্লেষক কর্তৃক মান বহির্ভূত ঘোষিত হয়	রেজিস্ট্রেশন সাময়িক বাতিল করা হয়েছে। স্মারক নং-ডিএ/আয়-১০৩/৮৯/৩২১৪ তারিখঃ ১২/০২/২০১৮।
১০	মেসার্স সেতু ড্রাগ আয়ুর্বেদিক ল্যাবরেটরীজ, ৩৬- ৩৭, বিসিক শিল্পনগরী, বিনাইদহ।	১।	ডাইটেড (তরল)	মুস্তকারিষ্ট ব্যাচ-৬৩ ডিএআর নং- আয়-১৮- এ-০০৩ সরকারী বিশ্লেষক কর্তৃক মান বহির্ভূত ঘোষিত হয়	রেজিস্ট্রেশন সাময়িক বাতিল করা হয়েছে। স্মারক নং-ডিএ/আয়- ১৮/১৬/৯৯/৮৩৪ তারিখঃ ০৭/০১/২০১৮।
১১		২।	ফলিয়েড (তরল)	অশোকারিষ্ট, ব্যাচ-১৪	রেজিস্ট্রেশন সাময়িক বাতিল করা হয়েছে।

নং	প্রতিষ্ঠানের নাম		গুরুত্বপূর্ণ বাণিজ্যিক নাম ও ডিএআর নং	জেনেরিক নাম ও ব্যাচ নং	গৃহীত ব্যবস্থাপনা
				ডিএআর নং-আয়-১৮- এ-০০৬ সরকারী বিশ্লেষক কর্তৃক মান বহির্ভূত ঘোষিত হয়	শ্মারক নং-ডিএ/আয়- ১৮/১৬/৯৯/৮৩৪ তারিখঃ ০৭/০১/২০১৮।
১২		৩।	কালমেঘাসব (তরল)	ব্যাচ-৩৫ ডিএআর নং-আয়-১৮- এ-০১৮ সরকারী বিশ্লেষক কর্তৃক মান বহির্ভূত ঘোষিত হয়	রেজিস্ট্রেশন সাময়িক বাতিল করা হয়েছে। শ্মারক নং-ডিএ/আয়- ১৮/১৬/৯৯/৮৩৪ তারিখঃ ০৭/০১/২০১৮।
১৩		৪।	ফেরাজেল (তরল)	ভীমরস ব্যাচ-২৫ ডিএআর নং-আয়-১৮- এ-০০১২ সরকারী বিশ্লেষক কর্তৃক মান বহির্ভূত ঘোষিত হয়	রেজিস্ট্রেশন সাময়িক বাতিল করা হয়েছে। শ্মারক নং-ডিএ/আয়- ১৮/১৬/৯৯/৮৩৪ তারিখঃ ০৭/০১/২০১৮।
১৪		৫।	লিডেক্স (ট্যাবলেট)	রঞ্জপ্রবর্তনী ব্যাচ-০৯ ডিএআর নং-আয়-১৮- এ- সরকারী বিশ্লেষক কর্তৃক মান বহির্ভূত ঘোষিত হয় ০০১১	রেজিস্ট্রেশন সাময়িক বাতিল করা হয়েছে। শ্মারক নং-ডিএ/আয়- ১৮/১৬/৯৯/৮৩৪ তারিখঃ ০৭/০১/২০১৮।
১৫		৬।	টারমিড (তরল)	অর্জুনারিষ্ট ব্যাচ-১৬ ডিএআর নং-আয়-১৮- এ-০০৫ সরকারী বিশ্লেষক কর্তৃক মান বহির্ভূত ঘোষিত হয়	রেজিস্ট্রেশন সাময়িক বাতিল করা হয়েছে। শ্মারক নং-ডিএ/আয়- ১৮/১৬/৯৯/৮৩৪ তারিখঃ ০৭/০১/২০১৮।
১৬		৭।	আমলকী রসায়ন	ব্যাচ-৩০ ডিএআর নং-আয়-১৮- এ-০১৩ সরকারী বিশ্লেষক কর্তৃক মান বহির্ভূত ঘোষিত হয়	রেজিস্ট্রেশন সাময়িক বাতিল করা হয়েছে। শ্মারক নং-ডিএ/আয়- ১৮/১৬/৯৯/৮৩৪ তারিখঃ ০৭/০১/২০১৮।
১৭	মেসার্স গার্ডিয়ান হেলথকেয়ার লিঃ, প্লট নং-১ ও ৩, নিকন হাউজিং, আমতলা, জিরাবো, আশুলিয়া, ঢাকা।	১।	Amoxguard- 500 Capsule	Amoxycillin 500 mg Batch No- 180220 DAR No-346-58- 023 সরকারী বিশ্লেষক কর্তৃক মান বহির্ভূত ঘোষিত হয়	রেজিস্ট্রেশন সাময়িক বাতিল করা হয়েছে। শ্মারক নং- ডিএ/এমএল/৩৪৬/০৭/১৩৫৯৫ তারিখঃ ০৮/০৬/২০১৮।
১৮	মেসার্স এল টি. ল্যাবরেটরীজ (আয়ুর্বেদিক), রাণীবাজার, পোঃ ঘোড়ামারা, খানাঃ বোয়ালিয়া, রাজশাহী।	১।	ওকে-টোটাল ক্যাপসুল	বৃহৎ চন্দ্রোদয় মকর ধ্বজ ব্যাচ-১৭৩৩০ ডিএআর নং-আয়-০৫- এ-০৩০ সরকারী বিশ্লেষক কর্তৃক Sildenafil Citrate সন্তুষ্ট হওয়ায় ভেজাল ঘোষিত হয়।	রেজিস্ট্রেশন সাময়িক বাতিল করা হয়েছে। শ্মারক নং-ডিজিডিএ/আয়- ৫/০২/৬৬০ তারিখঃ ১১/০১/২০১৮।
১৯	মেসার্স জেবিএল ড্রাগ ল্যাবরেটরীজ (ইউনানী), কুনিয়া, তারগাছ,	১।	মোরলেক্স গোল্ড (সেমিসলিড)	মাজুন আরদে খোরমা ব্যাচ-০০৭০ ডিএআর নং-ইউ-২৫- এ-০১২	রেজিস্ট্রেশন সাময়িক বাতিল করা হয়েছে। শ্মারক নং-ডিএ/ইউ-১৫/২০১১/৯৫১ তারিখঃ ১৭/০১/২০১৮।

নং	প্রতিষ্ঠানের নাম		ঔষধের বাণিজ্যিক নাম ও ডিএআর নং	জেনেরিক নাম ও ব্যাচ নং	গৃহীত ব্যবস্থাদি
	বোর্ডবাজার, গাজীপুর।			সরকারী বিশেষক কর্তৃক Sildenafil Citrate সনাক্ত হওয়ায় ভেজাল ঘোষিত হয়।	
২০		২।	জিনটেরিং (তরল)	জিনসিন ব্যাচ-০০২২ ডিএআর নং-ইউ-২৫- এ-০০৮ সরকারী বিশেষক কর্তৃক Sildenafil Citrate সনাক্ত হওয়ায় ভেজাল ঘোষিত হয়।	রেজিস্ট্রেশন সাময়িক বাতিল করা হয়েছে। স্মারক নং-ডিএ/ইউ-১৫/২০১১/৯৫১ তারিখঃ ১৭/০১/২০১৮।
২১	মেসার্স জে এন্ড টি ল্যাবরেটরীজ (ইউনানী), সাতগাড়া, শান্তিধারা, রংপুর।	১।	Ginsin Powder (Liquid)	Batch No-03 DAR No-ইউ-২৩৭- এ-০১০ সরকারী বিশেষক কর্তৃক Sildenafil Citrate সনাক্ত হওয়ায় ভেজাল ঘোষিত হয়।	রেজিস্ট্রেশন সাময়িক বাতিল করা হয়েছে। স্মারক নং-ডিএ/ইউ- ২৪/২০১২/১০৬৮৪ তারিখঃ ২৬/০৮/২০১৮।

## ১৬। লাইসেন্স সাময়িক বাতিলকৃত ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানের তালিকা

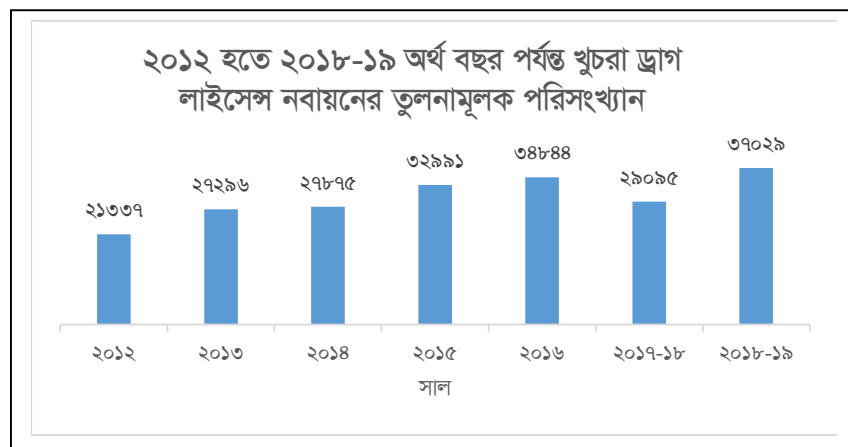
ক্রমিক নং	প্রতিষ্ঠানের নাম ও ঠিকানা	উৎপাদন লাইসেন্স বাতিল এর স্মারক নং ও তারিখ
০১।	মেসার্স জনসেবা ফার্মাসিউটিক্যালস লিঃ, হাউস নং-১০, রোড-৪, সেকশন-১০, মিরপুর, ঢাকা।	ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্স নং-(অজেব-৪১৯, জৈব-১৭৬) সাময়িক বাতিল করা হয়েছে। স্মারক নং-ডিজিডিএ/এমএল-১৭৩/অংশ-৩/২০০২/১৩২৫ তারিখঃ ১০/০৮/২০১৯।
০২।	মেসার্স ব্ল্যাবেল ভেটেরিনারী প্রোডাক্টস লিঃ, ১১৪ বাইপাইল, সাভার, ঢাকা।	ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্স নং-(অজেব-৪৩২, জৈব-১৯০) সাময়িক বাতিল করা হয়েছে। স্মারক-নং-ডিজিডিএ/এমএল-২৯১/৮৭/১৩২৮ তারিখঃ ১০/০৮/২০১৯।
০৩।	মেসার্স মাইক্রোব ল্যাবরেটরীজ লিঃ, শিববাটি, বগুড়া।	ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্স নং-(অজেব-২৪৯, জৈব-৭৫) সাময়িক বাতিল করা হয়েছে। স্মারক-নং-ডিএ/এমএল-৮/০২/২০১৯/২৩৯ তারিখঃ ১০/০৮/২০১৯।
০৪।	মেসার্স ইস্টার্ন ফার্মাসিউটিক্যালস লিঃ, ধামরাই, ঢাকা।	ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্স নং-(অজেব-৩৯৪, জৈব-১৩৩) সাময়িক বাতিল করা হয়েছে। স্মারক-নং-ডিএ/এমএল-৩২-৪২/৮৯/২৪০ তারিখঃ ১০/০৮/২০১৯।
০৫।	মেসার্স ফার্মাকো ইন্টারন্যাশনাল লিঃ, চন্দ্র, কালিয়াকৈর, গাজীপুর।	ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্স নং-(অজেব-৩৪০, জৈব-১৫৪) সাময়িক বাতিল করা হয়েছে। স্মারক-নং-ডিজিডিএ/এমএল-১৫৮/৯৮/২৪৩ তারিখঃ ১০/০৮/২০১৯।
০৬।	মেসার্স ইস্টার্ন ড্রাগ কর্পোরেশন (প্রাঃ) লিঃ, প্রস্তাবিত নাম মেসার্স এফ, এইচ ফার্মাসিউটিক্যালস্, শনির আখড়া, দনিয়া কলেজ রোড, ডেমরা, ঢাকা।	ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্স নং-(অজেব-২৪৮, জৈব-২১৬) সাময়িক বাতিল করা হয়েছে। স্মারক নং- ডিএ/এমএল-১৪০/০৩/২৪১, তারিখঃ ১০/০৮/২০১৯।

ক্রমিক নং	প্রতিষ্ঠানের নাম ও ঠিকানা	উৎপাদন লাইসেন্স বাতিল এর স্মারক নং ও তারিখ
	প্রত্যাবিত ঠিকানা করনজাইরোড, নিউ সেনপাড়া, রংপুর।	
০৭।	মেসার্স ডেম-ইনো ফার্মাসিউটিক্যালস লিঃ, চর বাউশিয়া, গজারিয়া, মুন্সিগঞ্জ।	গুরুত্ব উৎপাদন লাইসেন্স নং-(অজেব-৪২১, জৈব-১৮০) সাময়িক বাতিল করা হয়েছে। স্মারক নং- ডিজিটিএ/এমএল-২৭০/৮৭/৩৩৪, তারিখঃ ১১/০৮/২০১৯।
০৮।	কুমিল্লা ল্যাবরেটরীজ লিঃ, বিসিক শিল্প নগরী, কুমিল্লা।	গুরুত্ব উৎপাদন লাইসেন্স নং-(অজেব-১৬৬, জৈব-৬১) সাময়িক বাতিল করা হয়েছে। স্মারক নং- ডিজিটিএ/এমএল-১০৫/৭৭/৬০৪, তারিখঃ ১০/০৮/২০১৯।
০৯।	ক্রিসেন্ট ফার্মাসিউটিক্যালস্ লিঃ, করমতলা, গাজীপুর।	গুরুত্ব উৎপাদন লাইসেন্স নং-(অজেব-৩১৩, জৈব-১৬১) সাময়িক বাতিল করা হয়েছে। স্মারক নং- ডিজিটিএ/এমএল-১৪৭/অংশ-২/২০১৯/৬০৮, তারিখঃ ১০/০৮/২০১৯।
১০।	রেমেক্স ফার্মাসিউটিক্যালস্ লিঃ, চকপাড়া, মাওনা, শ্রীপুর, গাজীপুর।	গুরুত্ব উৎপাদন লাইসেন্স নং-(অজেব-৪২৩, জৈব-১৮৫) সাময়িক বাতিল করা হয়েছে। স্মারক নং-ডিএ/এমএল-২৭১/অংশ-২/১৯/৬১১, তারিখঃ ১০/০৮/২০১৯।
১১।	মেসার্স আলফা ফার্মাসিউটিক্যালস লিঃ, তারাতি, সাভার, ঢাকা।	গুরুত্ব উৎপাদন লাইসেন্স নং-(অজেব-১৮৯, জৈব-৪২৮) সাময়িক বাতিল করা হয়েছে। স্মারক নং- ডিজিটিএ/এমএল-২৬৫/অংশ-২/২০১৯/৬০৫, তারিখঃ ১০/০৮/২০১৯।
১২।	মেসার্স এফ. আর . সি ল্যাবরেটরীজ লিঃ, ২২ যোগীনগর লেন, ওয়ারী ঢাকা-১২০৩।  প্রত্যাবিত নামঃ মেসার্স ইউ.কে. হেলকেয়ার ফার্মাসিউটিক্যালস লিঃ, পূর্ব বেজগাঁও, পাটাভোগ শ্রীনগর, মুন্সিগঞ্জ।	গুরুত্ব উৎপাদন লাইসেন্স নং-(অজেব-২২০, জৈব-৫৪) সাময়িক বাতিল করা হয়েছে। স্মারক নং-ডিএ/এমএল-১৩৭/৯৯/২৭৫৯, তারিখঃ ১০/০৮/২০১৯।

## ১৭। গুরুত্ব প্রশাসন অধিদপ্তরের মাঠ পর্যায়ের কর্মকাণ্ড

১৭.১। ২০১২ হতে ২০১৮-১৯ অর্থ বছর পর্যন্ত খুচরা ড্রাগ লাইসেন্স নবায়নের তুলনামূলক পরিসংখ্যানঃ

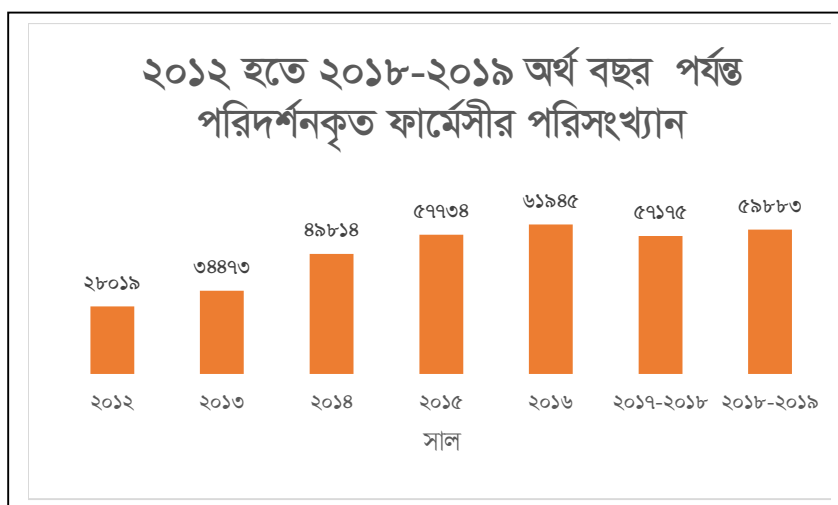
সাল	খুচরা ড্রাগ লাইসেন্স নবায়নের সংখ্যা
২০১২	২১৩৩৭
২০১৩	২৭২৯৬
২০১৪	২৭৮৭৫
২০১৫	৩২৯৯১
২০১৬	৩৪৮৪৮
২০১৭-১৮	২৯০৯৫
২০১৮-১৯	৩৭০২৯



চিত্রঃ ২০১২ হতে ২০১৮-১৯ অর্থ বছর পর্যন্ত ড্রাগ লাইসেন্স নবায়নের তুলনামূলক চিত্র

#### ১৭.২। ২০১২ হতে ২০১৮-১৯ অর্থ বছর পর্যন্ত পরিদর্শনকৃত ফার্মেসীর পরিসংখ্যানঃ

সাল	পরিদর্শনকৃত ঔষধের দোকানের সংখ্যা
২০১২	২৮০১৯
২০১৩	৩৪৪৭৩
২০১৪	৪৯৮১৪
২০১৫	৫৭৭৩৮
২০১৬	৬১৯৪৫
২০১৭-২০১৮	৫৭১৭৫
২০১৮-২০১৯	৫৯৮৮৩



চিত্রঃ ২০১২ হতে ২০১৮-২০১৯ অর্থ বছর পর্যন্ত জেলাভিত্তিক পরিদর্শনকৃত ফার্মেসীর তুলনামূলক চিত্র

১৭.৩। ২০১২ হতে ২০১৮-১৯ সাল পর্যন্ত পরিদর্শনকৃত গ্রন্থ প্রস্তুতকারী কারখানার তুলনামূলক পরিসংখ্যান  
(একাধিকবার পরিদর্শনসহ) :

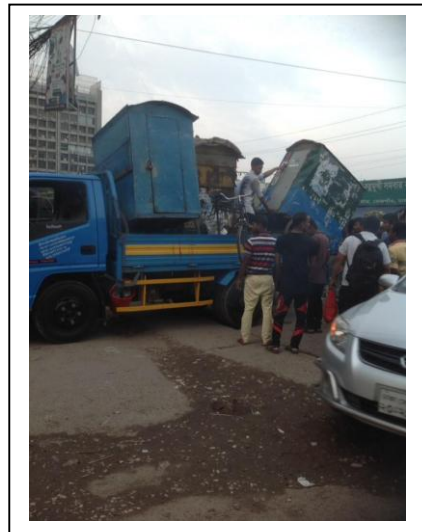
সাল	পরিদর্শনকৃত গ্রন্থ প্রস্তুতকারী কারখানার সংখ্যা (একাধিকবার পরিদর্শনসহ)
২০১২	৭৮৭
২০১৩	৯৭৫
২০১৪	১০৯৪
২০১৫	১৩৩৮
২০১৬	১৪৮১
২০১৭-২০১৮	১১৩৬
২০১৮-২০১৯	১৩৩৩

১৭.৪। ড্রাগ কোর্ট, ম্যাজিস্ট্রেট কোর্ট ও মোবাইল কোর্টে দায়েরকৃত মামলার বিবরণঃ

মাস	গ্রন্থ আদালতে মামলা	ম্যাজিস্ট্রেট আদালতে মামলা	মোবাইল কোর্টে মামলা	জরিমানা (টাকা) মোবাইল কোর্ট	ফার্মেসী/প্রতিষ্ঠান সিলগালা	কারাদণ্ড (বিভিন্ন মেয়াদে)	অবৈধ গ্রন্থ জন্ম মোবাইল কোর্ট/ নিয়মিত জন্ম (টাকা)
জুলাই'১৮	১	১	২৪০	১,৭০,৯৭৫০০	৫ টি	১০ জন	৮,২০০,০০০০
আগস্ট'১৮	১	৫	১২২	১,২৭৮,৯০০	১ টি	২ জন	৩৫২,৮০০
সেপ্টেম্বর'১৮	১	২	১৫৯	১,৩১৭,০০০		৩ জন	৮৮৫,৮৩০
অক্টোবর'১৮	০	২	১৪৯	৬২৯৮৩০০		৩ জন	১৪২২৯৬২
নভেম্বর'১৮	০	৬	১৫৭	১০৯৮৪৬০		১ জন	১১৬৩৮৫০
ডিসেম্বর'১৮	০	১	৮৬	২২৮০৫০০	১টি		২০৩৮৪৭৪৩
জানুয়ারী'১৯	০	১	১১৫	৮৯৭৪০০	১টি		১৮৮৬৮১৫
ফেব্রুয়ারী'১৯	১	২	২১৬	৭৩৯২৭০০	১২টি	১৩ জন	১০৫৩৩৯৫০৮
মার্চ'১৯	০	১	১৮২	১৯৬৮৮১৪	৫টি		৫৪৮১১৭০
এপ্রিল'১৯	০	৮	১৫৯	৩৫২৯০৬৫	১টি,	৩ জন	৫৫০১৯২৫
মে'১৯	০	৩	১৩০	৫৩১৫৫০০	৬টি,	৭ জন	৭৪৩৭৯৫০০
জুন'১৯	০	২	১৩৭	৫২৫২৮০০	৩টি		৩০২৮৪৪০
মোট	৮	৮০	১৮৫২	৩৬,৬২৫,৪৩৯	৩৫ টি	৪২ জন	৩০১,৮২৭,৫৪৩

১৭.৫। ২০১২ হতে ২০১৮-১৯ অর্থ বছর পর্যন্ত দায়েরকৃত মামলার তুলনামূলক পরিসংখ্যানঃ

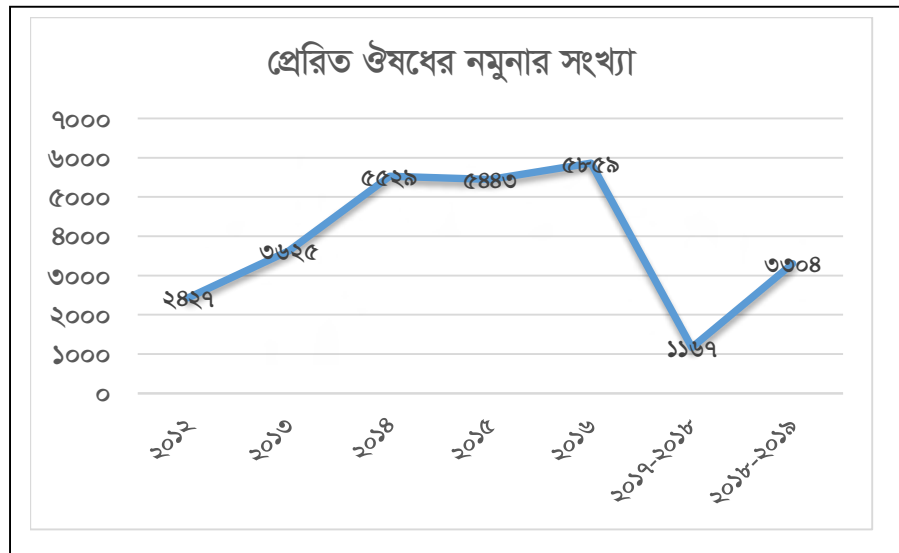
বছর	ওষধ আদালতে মামলা	ম্যাজিস্ট্রেট আদালতে মামলা	মোবাইল কোর্টে মামলা	জরিমানা (টাকা)
২০১২	৩	৫	১৬০	৩১৫৭৯০০
২০১৩	১৯	৭	৬৪৬	৪২০৯২০০০
২০১৪	৩১	২	৮৯২	১০৫৭১১০০
২০১৫	২৭	৬	১২৩৫	২৯৯৭৫৩০০
২০১৬	৮১	৬৪	২১৬৯	৬৬৬২৭৭০০
২০১৭-২০১৮	১২	১৬	১২৫৮	১৮৫৬৫৯০০
২০১৮-২০১৯	৭	৫৩	২০২১	৬৫১২৮৯৩৯



চিত্রঃ কারওয়ান বাজার, ঢাকায় ভাগ্যমান ওষধ বিক্রেতা উচ্চেদ অভিযান

১৭.৬। ২০১২ হতে ২০১৮-১৯ অর্থ বছর পর্যন্ত পরীক্ষা ও বিশ্লেষণের নিমিত্তে ড্রাগ টেস্টিং  
ল্যাবরেটরীতে প্রেরিত ওষধের নমুনার তুলনামূলক পরিসংখ্যান

সাল	প্রেরিত ওষধের নমুনার সংখ্যা
২০১২	২৪২৭
২০১৩	৩৬২৫
২০১৪	৫৫২৯
২০১৫	৫৪৪৩
২০১৬	৫৮৫৯
২০১৭-২০১৮	১১৬৭
২০১৮-২০১৯	৩৩০৪



### চিত্রঃ ঔষধের নমুনা প্রেরণের তুলনামূলক পরিসংখ্যান

১৭.৭। ২০১২ হতে ২০১৮-১৯ অর্থ বছর পর্যন্ত রাজস্ব আদায়ের তুলনামূলক পরিসংখ্যানঃ

সাল	রাজস্ব আদায় (টাকা)
২০১২	১৪৯০২১৯৪৯.০০
২০১৩	১৭৫৯৮৪৩৬১.০০
২০১৪	১৭৫৫১৩২৫৮.০০
২০১৫	১৮৮৪১২০৯৫.০০
২০১৬	২১৫৩৮৫২৯১.০০
২০১৭-১৮	১৬৫৪২৪৬৬৫.০০
২০১৮-২০১৯	২০২৫২১৬৮৬.০০

১৭.৮। ২০১২ হতে ২০১৮-১৯ অর্থ বছর পর্যন্ত ন্যাশনাল কেন্ট্রোল ল্যাবরেটরী, ঢাকা কর্তৃক প্রাপ্ত নমুনা পরীক্ষা ও বিশ্লেষণ এর তুলনামূলক পরিসংখ্যান

সাল	প্রাপ্ত ঔষধের নমুনা পরীক্ষা ও বিশ্লেষণ এর সংখ্যা
২০১২	২১৫৭
২০১৩	৪৬৩৫
২০১৪	৫৪০৯
২০১৫	৬৮৬৮
২০১৬	৭৩৩৪
২০১৭-২০১৮	২৬৯২
২০১৮-২০১৯	২৩৩১

১৭.৯। সেন্ট্রাল ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, চট্টগ্রাম কর্তৃক প্রাপ্ত নমুনা এবং পরীক্ষা ও বিশ্লেষণ সংক্রান্ত বিবরণী

সাল	প্রাপ্ত ঔষধের নমুনা পরীক্ষা ও বিশ্লেষণ এর সংখ্যা
২০১২	৫২৪
২০১৩	৮৬৬
২০১৪	১০৩৬
২০১৫	২৯৪৪
২০১৬	১৫০৯
২০১৭-২০১৮	৫৪১
২০১৮-২০১৯	৮২০

১৭.১০। ২০১৮-১৯ অর্থ বছরে ঔষধ রঞ্জনীর জন্য ইস্যুকৃত CPP (Certificate of Pharmaceutical Product), রঞ্জনী লাইসেন্স Form-10 A, GMP (Good Manufacturing Practices) সার্টিফিকেট, FSC (Free Sale Certificate) এর পরিসংখ্যানঃ

ইস্যুকৃত (Certificate of Pharmaceutical Product),	CPP	ইস্যুকৃত FSC (Free Sale Certificate)	ইস্যুকৃত রঞ্জনী লাইসেন্স Form-10 A	ইস্যুকৃত GMP (Good Manufacturing Practices) সার্টিফিকেট
	৪২৩০	৭৪৫	১২৫৮	৪১

১৭.১১। DGDA Alert Notice:

ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর হতে ২০১৮-১৯ অর্থ বছরে ৭ (সাত) টি Alert Notice দেওয়া হয়েছে।

ক্রমিক নং	Alert Notice এর তারিখ	সূত্র	বিষয়	যে সমস্ত প্রতিষ্ঠানের ঔষধ রিকল করা হয়েছে	গৃহীত ব্যবস্থা
১.	১৯/০৮/২০১৮	CFDA Chaina Food and Drug Administration	Changchun Changsheng Life Sciences, China নামীয় প্রতিষ্ঠানটি free dried human rabies vaccines উৎপাদনকালে production reccords, products inspection records জালিয়াতি করায় এবং process parameters পরিবর্তন করায় CFDA উক্ত প্রতিষ্ঠানটি GMP সনদ বাতিল করেছে এবং প্রোডাক্ট রিকল করেছে।	মেসার্স পপুলার ফার্মাসিউটিক্যালস লিঃ Changchun Changsheng Life Sciences, China হতে Ready to fill Bulk Rabies Vaccine আমদানী করে থাকে। বিধায় প্রতিষ্ঠানটিকে উক্ত ঔষধটি রিকল করতে বলা হয়।	১। মেসার্স পপুলার ফার্মাসিউটিক্যালস লিঃ কে Ready to fill Bulk হতে উৎপাদিত Rabies Vaccine ও মওজুদকৃত কাঁচামাল ধূংস করার নির্দেশ দেওয়া হয়। যার পরিপ্রেক্ষিতে ১৩৪৬ প্যাক মাঠপর্যায় থেকে উত্তোলনের মাধ্যমে ধূংস করা হয়। ২। মাঠ পর্যায়ের সকল কর্মকর্তাকে উক্ত ঔষধ বাজারে পেলে তা জন্দ করার নির্দেশ প্রদান করা হয়। ৩। Health Care professional দের বিষয়টি অবহিত করা হয়।
২.	১৯/১১/২০১৮	USFDA Safety alert DGDA/Ale rt notice- 01/2017/17 277	Sandoz Inc. নামক প্রতিষ্ঠানটি Zhejiang Huahai, Chaina থেকে আমদানীকৃত কাঁচামাল দ্বারা তৈরী Losartan potassium+Hydrochlorothiazide এর একটি লট Voluntary Recall করেছে।	মেসার্স রেডিয়েন্ট ফার্মা লিঃ	১। উক্ত প্রতিষ্ঠানটির Losartan potassium Hydrochlorothiazide জাতীয় ঔষধ প্রেসক্রাইব ও ব্যবহার করা থেকে বিরত থাকার কথা বলা হয়েছে।

ক্রমিক নং	Alert Notice এর তারিখ	সূত্র	বিষয়	যে সমস্ত প্রতিষ্ঠানের ওষধ রিকল করা হয়েছে	গৃহীত ব্যবস্থা
					২। বাজার থেকে প্রত্যাহারের কথা বলা হয়েছে।
৩.	০৪/০২/২০১৯	WHO Medical product alert N 2/2019	বিশ্ব স্বাস্থ্য সংস্থা (WHO) সম্পত্তি মেডিক্যাল প্রোডাক্ট এলার্ট N 2/2019-এ এই মর্মে সর্তর্ক করেছে যে, INCYTE Biosciences UK Ltd. কর্তৃক উৎপাদিত ICLUSIG 45mg (30 Tablets) এর ১টি ব্যাচ (Batch No: PR072875) এবং ARIAD Pharma Ltd. কর্তৃক উৎপাদিত ICLUSIG 15mg (60 Tablets) এর ১টি ব্যাচ (Batch No: 25A19E09) সুইজারল্যান্ডের ও মালয়েশিয়া বাজারে নকল ( Falsified) হিসেবে পাওয়া গেছে।	INCYTE Biosciences UK Ltd. কর্তৃক উৎপাদিত ICLUSIG 45mg (30 Tablets) এর ১টি ব্যাচ (Batch No: PR072875) এবং ARIAD Pharma Ltd. কর্তৃক উৎপাদিত ICLUSIG 15mg (60 Tablets) এর ১টি ব্যাচ (Batch No: 25A19E09)	ওষধটি প্রেসক্রাইব করা থেকে বিরত থাকার জন্য BMA ও Bangladesh Society of Medicines এর সকল ভাঙ্গারদেরকে অবহিত করা হয় এবং ওষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের মাঠ পর্যায়ের সকল কর্মকর্তাকে উক্ত নমুনা বাজারে পাওয়া গেলে জন্ম করতে এবং টেস্টের জন্য ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরীতে নমুনা প্রেরণ করতে বলা হয়।
৪.	০৪/০২/২০১৯	WHO Medical product alert N 1/2019	বিশ্ব স্বাস্থ্য সংস্থা (WHO) সম্পত্তি মেডিক্যাল প্রোডাক্ট এলার্ট N 1/2019-এ এই মর্মে সর্তর্ক করেছে যে, Sanofi Pasteur কর্তৃক উৎপাদিত Verorab, Rabies Vaccine for Human use, prepared on cell cultures (inactivated) নামীয় ভ্যাক্সিন এর ০২ (দুই) টি ব্যাচ যথা (NIE35, H1833) ভ্যাক্সিন Philippines এর বাজারে নকল হিসেবে পাওয়া গেছে।	Sanofi Pasteur কর্তৃক উৎপাদিত Verorab, Rabies Vaccine for Human use, prepared on cell cultures (inactivated) নামীয় ভ্যাক্সিন এর ০২ (দুই) টি ব্যাচ যথা (NIE35, H1833)	ওষধটি প্রেসক্রাইব করা থেকে বিরত থাকার জন্য BMA ও Bangladesh Society of Medicines এর সকল ভাঙ্গারদেরকে অবহিত করা হয় এবং ওষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের মাঠ পর্যায়ের সকল কর্মকর্তাকে উক্ত নমুনা বাজারে পাওয়া গেলে জন্ম করতে এবং টেস্টের জন্য ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরীতে নমুনা প্রেরণ করতে বলা হয়।
৫.	০৬/০২/২০১৯	ইতেফাক ও প্রথমআলো	মেসার্স নবীন ল্যাবরেটরীজ (ইউনানী) লিঃ কর্তৃক উৎপাদিত মেরী গোল্ড নামক শরবত খেয়ে বিগত ০৩/০২/২০১৯ তারিখে দুইজন মৃত্যুবরণ করেন এবং অসুস্থ হয়ে সদর হাসপাতালে ভর্তি হন।	মেসার্স নবীন ল্যাবরেটরীজ (ইউনানী) লিঃ	মেসার্স নবীন ল্যাবরেটরীজ (ইউনানী) লিঃ কর্তৃক উৎপাদিত মেরী গোল্ড (৪৫০ ও ২০০ মিলি) নামক পদচির সকল ব্যাচ বাজার থেকে রিকল করার নির্দেশ দেওয়া হয়। ওষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের মাঠ পর্যায়ের সকল কর্মকর্তাকে উক্ত নমুনা বাজারে পাওয়া গেলে জন্ম করার নির্দেশ প্রদান করা হয়।
৬.	০২/০৪/২০১৯	WHO Medical product alert N 5/2019	GSK কর্তৃক উৎপাদিত Mencevax ACWY vaccine এর দুইটি ব্যাচ (Batch No. AMEUA108BA & AMEUA105BA) নাইজারে নকল হিসেবে পাওয়া গিয়েছে।	1.Glaxo Smitne Biologicals s.a 2.Rixensart-Belgium	ওষধটি প্রেসক্রাইব করা থেকে বিরত থাকার জন্য BMA ও Bangladesh Society of Medicines এর সকল ভাঙ্গারদেরকে অবহিত করা হয় এবং ওষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের মাঠ পর্যায়ের সকল কর্মকর্তাকে উক্ত নমুনা বাজারে পাওয়া গেলে জন্ম করতে এবং টেস্টের জন্য ড্রাগ টেস্টিং

ক্রমিক নং	Alert Notice এর তারিখ	সূত্র	বিষয়	যে সমস্ত প্রতিষ্ঠানের ওষধ রিকল করা হয়েছে	গৃহীত ব্যবস্থা
					ল্যাবরেটরীতে নমুনা প্রেরণ করতে বলা হয়।
৭.	১৭/০৮/২০১৯	WHO Medical product alert N 6/2019	Laboratories sterop, Belgium কর্তৃক উৎপাদিত Hydrochlorothiazide এর একটি ব্যাচ নকল হিসেবে পাওয়া গেছে।	Laboratories sterop, Belgium কর্তৃক উৎপাদিত Hydrochlorothiazide এর একটি ব্যাচ 16304	ব্যাচওষধটি প্রেসক্রাইব করা থেকে বিরত থাকার জন্য BMA ও Bangladesh Society of Medicines এর সকল ডাক্তারদেরকে অবহিত করা হয় এবং ওষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের মাঠ পর্যায়ের সকল কর্মকর্তাকে উক্ত নমুনা বাজারে পাওয়া গেলে জন্ম করতে এবং চেস্টের জন্য ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরীতে নমুনা প্রেরণ করতে বলা হয়।



চিত্রঃ মার্কেট হতে প্রত্যাহারকৃত ওষধ

## ১৮। তথ্য অধিকার আইন অনুযায়ী সরবরাহকৃত তথ্যের বিবরণীঃ

তথ্য কমিশনের বার্ষিক প্রতিবেদনে অঙ্গভূক্তির লক্ষ্যে ২০১৮ সালের সমন্বিত তথ্যাদি

কর্তৃপক্ষের নাম	তথ্য অধিকার আইন, ২০০৯ এর ফরমেট অনুযায়ী তথ্য সরবরাহের জন্য আবেদনের সংখ্যা।	তথ্য সরবরাহের মাধ্যমে নিষ্পত্তিকৃত আবেদনের সংখ্যা।	অনুরোধক ত তথ্য না দেয়ার সিদ্ধান্তের সংখ্যা ও উক্ত সিদ্ধান্ত গ্রহণের কারণ	দায়িত্বাঙ্গ কর্মকর্তার সিদ্ধান্তের বিরুদ্ধে আপীলের সংখ্যা।	আপীল নিষ্পত্তির সংখ্যা।	কর্তৃপক্ষ কর্তৃক দায়িত্বাঙ্গ কর্মকর্তার বিরুদ্ধে গৃহীত শাস্তিজুলক ব্যবস্থার সংখ্যা।	তথ্য অধিকার (তথ্য প্রাপ্তি সংজ্ঞান) বিধিমালা ২০০৯ এর বিধি ৮ অনুযায়ী তথ্যের মূল্য বাবদ আদায়কৃত অর্থের পরিমাণ।	কর্তৃপক্ষ কর্তৃক গৃহীত বিভিন্ন কার্যক্রমের বিবরণ	মন্তব্য
২	৩	৪	৫	৬	৭	৮	৯	১০	১১
ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঔষধ ভবন, মহাখালী ঢাকা -১২১২	১১ (এগারো) টি	১১ (এগারো) টি	নাই	নাই	-	নাই	৮১৫ (আট শত পনেরো) টাকা, যা ১-৩৩০১-০০০১-১৮০৭ কোডে জমা দেওয়া হয়েছে। (কপি সংযুক্ত)	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের ই-মেইল, ফেইসবুকের মাধ্যমে নিয়মিত তথ্য প্রদান করা হয়ে থাকে।	নাই

## ১৯। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের মানব সম্পদ উন্নয়ন কার্যক্রম :

দেশে প্রশিক্ষণ কর্মশালা: ২০১৮-২০১৯

ক্রমিক নং	প্রশিক্ষণের বিষয়/শিরোনাম	সময়কাল ও স্থান	উদ্যোক্তা	সহযোগী প্রতিষ্ঠান	অংশগ্রহণকারী কর্মকর্তা/কর্মচারীদের সংখ্যা
১.	Development and post development support of e-drug licensing and product registration system for department of drug administration		ডাক ও টেলি যোগাযোগ মন্ত্রণালয়		১. মোঃ মুহিদ ইসলাম, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক
১৮.	Budget Management Specialist- প্রশিক্ষণ কোর্স	০৩ সেপ্টেম্বর হতে ১৯ দিন	অর্থ মন্ত্রণালয়	অর্থ মন্ত্রণালয়	১. মোঃ আবুল মনসুর, হিসাব রক্ষণ কর্মকর্তা, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর
১৫.	নাগরিক সেবায় উন্নয়ন বিষয়ক প্রশিক্ষণ কর্মশালা	৯-১৩ সেপ্টেম্বর, ২০১৮	ঝুটাই	প্রধানমন্ত্রীর কার্যালয়	১. মোঃ নুরুল আলম, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ২. মোঃ আবদুল বারী, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ৩. হুমায়রা আফরোজ, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ৪. বীথি রানী মন্ত্রণালয়, ঔষধ পরিদর্শক মোট=০৪জন
১৬.	EU FVO audit team –এর ভিজিট উপলক্ষ্য	৫-৭ নভেম্বর, ২০১৮	মৎস্য অধিদপ্তর	মৎস্য ও প্রাণী সম্পদ মন্ত্রণালয়	১. মোঃ আইয়ুব হোসেন, সহকারী পরিচালক মোট=০১জন
১৭.	Training on use of vaccine adverse event information management system	২০-২১ নভেম্বর, ২০১৮	DGHS	স্বাস্থ্য ও পরিবার কল্যাণ মন্ত্রণালয়	১. মোঃ আকতার হোসেন, সহকারী পরিচালক ২. মাহবুব হোসেন, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক

ক্রমিক নং	প্রশিক্ষণের বিষয়/শিরোনাম	সময়কাল ও স্থান	উদ্যোক্তা	সহযোগী প্রতিষ্ঠান	অংশগ্রহণকারী কর্মকর্তা/কর্মচারীদের সংখ্যা
	software for pilot testing				
১৮.	জাতীয় পরিকল্পনা ও উন্নয়ন একাডেমীতে মাইক্রোসফট প্রজেক্ট	২৫-২৯ নভেম্বর, ২০১৮	জাতীয় পরিকল্পনা ও উন্নয়ন একাডেমী, নীলক্ষেত্র	পরিকল্পনা মন্ত্রণালয়	১. মোঃ ফখুরুল ইসলাম আহমেদ, উষ্ণ তত্ত্বাবধায়ক, উষ্ণ প্রশাসন অধিদপ্তর ২. ডালিয়া আজার, হিসাব সহকারী মোট=০২জন
১৯.	Review the Organgram of all health and family planning facilities and entities	২৬ নভেম্বর, ২০১৮	স্বাস্থ্য সেবা বিভাগ	স্বাস্থ্য ও পরিবার কল্যাণ মন্ত্রণালয়	১. ডঃ খোন্দকার ছগীর আহমেদ পরিচালক (চঃ দাঃ), উষ্ণ প্রশাসন অধিদপ্তর ২. মোঃ নুরুল ইসলাম, উপ-পরিচালক, উষ্ণ প্রশাসন অধিদপ্তর ৩. আইয়ুব হোসেন, সহকারী পরিচালক, উষ্ণ প্রশাসন অধিদপ্তর ৪. মোহাম্মদ নাসির গোলদার, সহকারী পরিচালক, উষ্ণ প্রশাসন অধিদপ্তর মোট=০৪জন
২০.	বিবিএস-এর পরিসংখ্যান পকেটবুক-এর ডাটা সরবরাহ-এর বিষয়ে প্রশিক্ষণ	১৪-১৬ অক্টোবর, ২০১৮	বিবিএস	বাংলাদেশ পরিসংখ্যান বুরো	১. শায়লা নওশাদ, উষ্ণ তত্ত্বাবধায়ক মোট=০১জন
১.	এসপিএস নোটিফিকেশন সংক্রান্ত কর্মশালা।	২৮/০১/২০১৯ বাণিজ্য মন্ত্রণালয়ের মিনি সম্মেলন কক্ষ।	বাণিজ্য মন্ত্রণালয়	-	১। ড. খোন্দকার ছগীর আহমেদ পরিচালক (চঃ দাঃ)। মোট : ০১ জন।
২.	"Good Manufacturing Practices (GMP)" বিষয়ক একটি প্রশিক্ষণ কর্মশালা।	২০-২৪ জানুয়ারী ২০১৯ পর্যন্ত সকাল ৯.০০টা বিকাল ৫.০০টা সভাকক্ষ উষ্ণ প্রশাসন অধিদপ্তর	উষ্ণ প্রশাসন অধিদপ্তর	-	উপ-পরিচালক, সহকারী পরিচালক, উষ্ণ তত্ত্বাবধায়ক ও উষ্ণ পরিদর্শক = ৩১ জন।
৩.	"Good Manu{acturing Practices (GMP) for Active Pharmaceuticals ingredients (API) & Biologics, 2. Quality Management System (QMS)" বিষয়ক একটি প্রশিক্ষণ কর্মশালা।	২০-২৪ জানুয়ারী ২০১৯ পর্যন্ত সকাল ৯.০০টা বিকাল ৫.০০টা সভাকক্ষ উষ্ণ প্রশাসন অধিদপ্তর	উষ্ণ প্রশাসন অধিদপ্তর	ওপি	উষ্ণ তত্ত্বাবধায়ক ও উষ্ণ পরিদর্শক = ৩০ জন।
৪.	এসপিএস নোটিফিকেশন সংক্রান্ত কর্মশালা	২৮ জানুয়ারী, ২০১৯	বাণিজ্য মন্ত্রণালয়		পরিচালক (চঃ দাঃ)=১ জন ডঃ খন্দকার ছগীর আহমেদ

ক্রমিক নং	প্রশিক্ষণের বিষয়/শিরোনাম	সময়কাল ও স্থান	উদ্যোক্তা	সহযোগী প্রতিষ্ঠান	অংশগ্রহণকারী কর্মকর্তা/কর্মচারীদের সংখ্যা
৫.	Basic Computer course on Microsoft Word	১০-১৪ ফেব্রুয়ারী, ২০১৯	ওষধ প্রশাসন অধিদপ্তর		১. মোঃ হারুন-অর রশিদ, ওষধ তত্ত্বাবধায়ক ২. মোঃ সফিকুল ইসলাম, ওষধ তত্ত্বাবধায়ক ৩. মোঃ সামসুন্দিন, ওষধ তত্ত্বাবধায়ক ৪. মোঃ মাসুদুজ্জামান, ওষধ তত্ত্বাবধায়ক ৫. মোঃ ইকবাল হোসেন, ওষধ তত্ত্বাবধায়ক ৬. মোঃ আবদুল বারী, ওষধ তত্ত্বাবধায়ক ৭. বি এম জাহিদ হায়দার, ওষধ তত্ত্বাবধায়ক ৮. শায়লা নওশাদ, ওষধ তত্ত্বাবধায়ক ৯. আয়েশা সিদ্দিকা, ফার্মাকোলজিস্ট ১০. নাহিন আল আলম, ওষধ পরিদর্শক ১১. তাহমিদ জামিল, ওষধ পরিদর্শক ১২. মোবারক আলী গাজী, সাট মুদ্রাক্ষরিক কাম কম্পিউটার অপারেটর ১৩. মোঃ শাহাব উদ্দিন, অফিস সহকারী কাম কম্পিউটার অপারেটর ১৪. পিয়ারল ইসলাম, অফিস সহকারী ১৫. রৌজাতুর রুম্মান, ১৬. মোহাম্মদ আবু তাহের, অফিস সহকারী ১৭. মোঃ জুয়েল হোসেন, সাট মুদ্রাক্ষরিক কাম কম্পিউটার অপারেটর ১৮. মেহেদী হাসান, অফিস সহকারী কাম কম্পিউটার অপারেটর ১৯. মোঃ আব্দুল্লাহ আল ফারুক, অফিস সহকারী কাম কম্পিউটার অপারেটর ২০. প্রিমিলা দেবনাথ, অফিস সহকারী মোট = ২০ জন
৬.	Bangladesh High level chemical Security Training for Public and private chemical stakeholders	১৪-১৫ ফেব্রুয়ারী, ২০১৯	ঢাকা বিশ্ববিদ্যালয়		সহকারী পরিচালক মোট = ১ জন
৭.	Interpol training on fight against pharmaceutical crime	১৮-২০ ফেব্রুয়ারী, ২০১৯	বাংলাদেশ পুলিশ হেড কোয়ার্টার্স		১. মোঃ হারুন-অর রশিদ, ওষধ তত্ত্বাবধায়ক ২. মোঃ সফিকুল ইসলাম, ওষধ তত্ত্বাবধায়ক ৩. হোসাইন মেহাম্মদ ইমরান, ওষধ তত্ত্বাবধায়ক ৪. তানভীর আহমেদ, ওষধ তত্ত্বাবধায়ক ৫. মোঃ ইকবাল হোসেন, ওষধ তত্ত্বাবধায়ক ৬. সৈকত কুমার কর, ওষধ তত্ত্বাবধায়ক

ক্রমিক নং	প্রশিক্ষণের বিষয়/শিরোনাম	সময়কাল ও স্থান	উদ্যোক্তা	সহযোগী প্রতিষ্ঠান	অংশগ্রহণকারী কর্মকর্তা/কর্মচারীদের সংখ্যা
					৭. এ টি এম গোলাম কিবারিয়া খান, ওষধ তত্ত্ববিধায়ক মোট =৭ জন
৯.	Creating and Protecting intellectual property thoughts patents	০৬ মার্চ, ২০১৯	শিল্প মন্ত্রণালয়		পরিচালক (চঃ দাঃ) =১ জন ডঃ খন্দকার ছফীর আহমেদ
১০.	টেকসই ও অন্তর্ভুক্তিমূলক উন্নয়নে বাংলাদেশ প্রতিযোগিতা কমিশনের ভূমিকা	০৯ মার্চ, ২০১৯	বাংলাদেশ প্রতিযোগিতা কমিশন		পরিচালক (চঃ দাঃ) =১ জন ডঃ খন্দকার ছফীর আহমেদ
১১.	Annual Performance Agreement	২৩ মার্চ, ২০১৯	স্বাস্থ্য ও পরিবার কল্যাণ মন্ত্রণালয়		১. এস এম সাবরীনা ইয়াছমীন, ওষধ তত্ত্ববিধায়ক ২. মোঃ আসরাফ হোসেন, সহকারী পরিচালক মোট=২ জন
১২.	অফিস ব্যবস্থাপনা বিষয়ে	৩১ মার্চ-১১ এপ্রিল, ২০১৯	ওষধ প্রশাসন অধিদপ্তর		১. মোঃ সামজু উদ্দিন, ওষধ তত্ত্ববিধায়ক ২. হোসাইন মোহাম্মদ ইমরান ওষধ তত্ত্ববিধায়ক ৩. মোঃ ইকবাল হোসেন ওষধ তত্ত্ববিধায়ক মোট=৩ জন
১৩.	বিশ্ব মেধা সম্পদ দিবস উপলক্ষে অনুষ্ঠিত সেমিনার	৩০ এপ্রিল ২০১৯	পেটেন্ট, ডিজাইন ও ক্রেডমার্কস অধিদপ্তর	শিল্প মন্ত্রণালয়	১. ড. খন্দকার ছফীর আহমেদ মোট=১জন
১৪.	ডিজিটাল সার্কিস ডিজাইন ও পরিকল্পনা ল্যাব বিষয়ক কর্মশালা	(২৮ এপ্রিল-৩ মে ২০১৯) ৬ দিন ব্যাপি	স্বাস্থ্য ও পরিবার কল্যাণ মন্ত্রণালয়		১.মোঃ আইয়ুব হোসেন, সহকারী পরিচালক ২. গুলশান জাহান, ওষধ তত্ত্ববিধায়ক ৩. মোঃ রাজিবুল হাবিব, ওষধ তত্ত্ববিধায়ক ৪. মোঃ মুহিদ ইসলাম, ওষধ তত্ত্ববিধায়ক ৫. ডঃ আয়েশা সিদ্দিকা, ফার্মাকোলজিষ্ট।
১৫.	<b>Office Management &amp; Computer (E- Filing)</b>	(০৮ মে-৯ মে ২০১৯) ২ দিন ব্যাপি	স্বাস্থ্য ও পরিবার কল্যাণ মন্ত্রণালয়		১. গুলশান জাহান, ওষধ তত্ত্ববিধায়ক ২. মোঃ ফখরুল ইসলাম, ওষধ তত্ত্ববিধায়ক ৩. নীপা চৌধুরী, ওষধ তত্ত্ববিধায়ক ৪.শফিকুল ইসলাম. হিসাব রক্ষণ কর্মকর্তা মোট=৫জন

ক্রমিক নং	প্রশিক্ষণের বিষয়/শিরোনাম	সময়কাল ও স্থান	উদ্যোক্তা	সহযোগী প্রতিষ্ঠান	অংশগ্রহণকারী কর্মকর্তা/কর্মচারীদের সংখ্যা
১৬.	<b>Gender Responsive Budgeting</b>	১৯-২৩ মে ২০১৯ ৫ দিন ব্যাপি	স্বাস্থ্য ও পরিবার কল্যাণ মন্ত্রণালয়		১. মোঃ ফখরুল ইসলাম, ঔষধ তত্ত্ববিধায়ক ২. শফিকুল ইসলাম. হিসাব রক্ষণ কর্মকর্তা মোট=২ জন।
১৭.	<b>Central-Human Resource Information System (HRIS) বিষয়ক প্রশিক্ষণ</b>	(২১-২৬ মে ২০১৯) ৭ দিন ব্যাপি	স্বাস্থ্য ও পরিবার কল্যাণ মন্ত্রণালয়		১. গুলশান জাহান, ঔষধ তত্ত্ববিধায়ক ২. মোঃ মোকশেন্দুল আমিন, ঔষধ পরিদর্শক ৩. নাহিন আল আলম, ঔষধ পরিদর্শক ৪. মোঃ আব্দুল্লাহ আল ফারুক, অফিস সহকারী কাম কম্পিউটার মুদ্রাক্ষরিক। ৫. রোজাতুর রোমান, অফিস সহকারী কাম কম্পিউটার মুদ্রাক্ষরিক। মোট=৫জন
১৮.	<b>Annual Performance Management system (Individual and Institutional)</b>	১৭ জুন ২০১৯ ১ দিন ব্যাপি	স্বাস্থ্য ও পরিবার কল্যাণ মন্ত্রণালয়		১. মোঃ নুরুল ইসলাম, পরিচালক(চাংদাঃ) ২. এস,এম, সাবরীনা ইয়াছমিন, ঔষধ তত্ত্ববিধায়ক। মোট=২জন।
১৯.	Training on preparation of CTD Dossier (WHO standards) focusing on TB Products	১৭-২০ জুন ২০১৯ ৪ দিন ব্যাপি	USP- PQM		১. সৈকত কুমার কর, ঔষধ তত্ত্ববিধায়ক ২. মোঃ রাজিবুল হাবিব, ঔষধ তত্ত্ববিধায়ক ৩. মোঃ মনির উদ্দিন আহমেদ, ঔষধ তত্ত্ববিধায়ক ৪. মোঃ মুহিদ ইসলাম, ঔষধ তত্ত্ববিধায়ক ৫. মোঃ আজিউল্লা, ঔষধ তত্ত্ববিধায়ক ৬. এস এম সাবরীনা ইয়াছমিন, ঔষধ তত্ত্ববিধায়ক

বিদেশে প্রশিক্ষণ কর্মশালা: ২০১৮-২০১৯

ক্রমিক নং	শিরোনাম	স্থান ও সময়কাল	উদ্যোক্তা	অংশগ্রহণকারী কর্মকর্তার সংখ্যা
১.	Review Implementation of National Action plans on AMR	<u>Bangkok,</u> <u>Thailand</u> ২৬-২৭ জুলাই, ২০১৮	WHO	এসিস্ট্যান্ট চীফ= ০১ জন ওষধ তত্ত্বাবধায়ক= ০২ জন মোট= ০৩ জন
২.	Seminar on Pharmaceutical and Medical Investment and Co-operation for officials of developing countries	<u>Beijing, China</u> ২৭ জুলাই,-১৬ আগস্ট, ২০১৮	China	ওষধ তত্ত্বাবধায়ক = ০৫ জন মোট= ০৫জন
৩.	18 <sup>th</sup> International Conference of Drug Regulatory Authorities (ICDRA)	<u>Dublin, Ireland</u> ০৩-০৭ সেপ্টেম্বর, ২০১৮	ICDRA, Ireland	মহা-পরিচালক = ০১ জন সহকারী পরিচালক = ০১ জন মোট= ০২ জন
৪.	2018 KIDS-APEC Pharmacovigilance Centre of Excellence Training	<u>Seoul, Korea</u> ৪-৫ সেপ্টেম্বর, ২০১৮	Korea	সহকারী পরিচালক = ০১ জন সহকারী লাইসেন্সিং অফিসার= ০১ জন মোট= ০২ জন
৫.	National Institute of Pharmaceutical Education and Research (NIPER)	<u>Sas Nagar,</u> <u>Punjab, India</u> ০৮-১৪ সেপ্টেম্বর, ২০১৮	Ministry of External Affairs, India	ওষধ তত্ত্বাবধায়ক = ০২ জন মোট= ০২ জন
৬.	Good Manufacturing Practices (GMP) for Biological Products	<u>Seoul, Korea</u> ১৯-২১ সেপ্টেম্বর, ২০১৮	Korea	ওষধ তত্ত্বাবধায়ক = ০২ জন মোট= ০২জন
৭.	The First Meeting on Access to Medicines under Universal Health coverage in Asia Pacific Region	<u>New Delhi,</u> <u>India</u> ১৯-২০ সেপ্টেম্বর, ২০১৮	WHO	সহকারী পরিচালক = ০১ জন মোট= ০১ জন
৮.	Active Drugs Safety Monitoring and Management (aDMS)	<u>Bangkok,</u> <u>Thailand</u> ২৪-২৮ সেপ্টেম্বর, ২০১৮	WHO	ওষধ পরিদর্শক = ০১ জন মোট= ০১ জন
৯.	WHO- National Control Laboratory Network for Biological	<u>Rome, Italy</u> ২৫-২৭ সেপ্টেম্বর, ২০১৮	WHO	ব্যাটেরিওলজিস্ট= ০১ জন মোট= ০১ জন
১০.	National Institute of Pharmaceutical Education and Research (NIPER)	<u>Sas Nagar,</u> <u>Punjab, India</u> ০৩-১৩ অক্টোবর, ২০১৮	Ministry of External Affairs, India	ওষধ তত্ত্বাবধায়ক = ০২ জন মোট= ০২ জন
১১.	WHO- Pre-qualified Laboratory (Institute of Drug Quality Control) visit	<u>Ho chi Minh,</u> <u>Vietnam</u> ০৩-০৫ অক্টোবর, ২০১৮	USP-PQM	গভঃ এনালিস্ট = ০১ জন এসিস্ট্যান্ট চীফ = ০১ জন মোট= ০২ জন
১২.	Seventh Meeting of the Global Vaccine Safety Initiative (GVSI)	<u>Santiago, Chile</u> ০৮-০৯ অক্টোবর, ২০১৮	WHO	উপ- পরিচালক = ০১ জন মোট= ০১ জন

১৩.	Biotech product manufacturing	<u>Singapore</u> ২৯-৩০ অক্টোবর, ২০১৮	WHO	পরিচালক = ০১ জন সহকারী পরিচালক = ০১ জন মোট=০২ জন
১৪.	Asian Training Centre for Pharmaceuticals and Medical Devices Regulatory Affairs (PMDA-ATC)	<u>Tokeyo, Japan</u> ১২-১৬ নভেম্বর, ২০১৮	Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA), Japan	ঔষধ পরিদর্শক = ০১ জন মোট=০১ জন
১৫.	As observer in the benchmarking of Vietnam	<u>Geneva, Switzerland</u> ১৯-২৩ নভেম্বর, ২০১৮	WHO	পরিচালক = ০১ জন মোট=০১ জন
১৬.	PMDA-ATC GMP Inspection Seminar 2018	<u>Tokeyo, Japan</u> ২৬-৩০ নভেম্বর, ২০১৮	Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA), Japan	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক = ০১ জন মোট=০১ জন
১৭.	First meeting of the Head of the National medicines regulatory authorities of the OIC member countries	<u>Jakarta, Indonesia</u> ২১-২২ নভেম্বর, ২০১৮	OIC	মহা-পরিচালক = ০১ জন সহকারী পরিচালক = ০১ জন মোট=০২ জন
১৮.	WHO Implementation Workshop on guidelines on the Quality, Safety and Efficacy of Typhoid Conjugate vaccine	<u>Bangkok, Thailand</u> ২৭-২৯ নভেম্বর, ২০১৮	WHO	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক = ০১ জন মোট=০১ জন
১৯.	Fourth WHO Global Forum on Medical Devices	<u>Punjab, India</u> ১৩-১৫ ডিসেম্বর, ২০১৮	WHO	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক = ০১ জন মোট=০১ জন
২০.	PMDA ATC Multi-Regional Clinical Trail (MRCT) Seminar-2019	<u>Tokeyo, Japan</u> ২১-২৪ জানুয়ারী, ২০১৯	Pharmaceuticals and Medical Devices Agency, Japan	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক= ০১জন ফার্মাকোলজিস্ট= ০১জন মোট=০২ জন
২১.	PMDA ATC Pharmacovigilance Seminar-2019	<u>Tokeyo, Japan</u> ০৮-০৭ ফেব্রুয়ারী, ২০১৯	Pharmaceuticals and Medical Devices Agency, Japan	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক= ০৪জন মোট=০৪ জন
২২.	Optimizing Antimicrobial use with focus on antimicrobial stewardship'2019	<u>Timphu, Bhutan</u> ১২-১৪ ফেব্রুয়ারী, ২০১৯	WHO	পরিচালক = ০১জন মোট=০১ জন
২৩.	Phar-east 2019 (ASIA'S Pharma and Biotech Festival)	<u>Singapure</u> ১৮-২০ মার্চ, ২০১৯	Terrapinn Pte. Ltd., Singapure	সহকারী পরিচালক = ০১জন মোট=০১ জন
২৪.	Third Annual Meeting of South-East Asia Regulatory Network (SEARN)	<u>New Delhi, India</u> ২৩-২৫ এপ্রিল, ২০১৯	WHO	পরিচালক= ০১জন সহকারী পরিচালক =০২জন ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক= ০৪জন মোট=০৭ জন
২৫.	Training programme for working group 5 on medical devices and	<u>Visakhapatnam, India</u> ২৬ এপ্রিল, ২০১৯	WHO	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক= ০১জন মোট=০১ জন

	diagnostics for South-east Asia Regulatory Network			
২৬.	11 <sup>th</sup> Annual PQT Medicines Quality assessment Training and Collaboration Registration Procedure meeting	<u>Copengagen,</u> <u>Denmark</u> ২৭-৩০ মে, ২০১৯	WHO	ওষধ তত্ত্বাবধায়ক= ০২জন মোট=০২ জন
২৭.	PMDA ATC & U.S.A FDA Pediatric Seminar-2019	<u>Japan</u> ০৮-১১ জুলাই, ২০১৯	PMDA(japan)	মোট=০৩ জন
২৮.	WHO Pharmaceuticals review seminar - Pharmaceuticals and Medical Devices Agency(PMDA)	<u>Japan</u> ২২-২৬ জুলাই, ২০১৯	PMDA(japan)	ওষধ তত্ত্বাবধায়ক= ০১জন মোট=০১ জন
২৯.	WHO in country workshop on good distribution practice (GDP) regulatory inspection using the risk based approach	<u>Bangkok,</u> <u>Thailand</u> ২২-২৬ জুলাই, ২০১৯	WHO	ওষধ তত্ত্বাবধায়ক= ০২জন মোট=০২ জন
৩০.	Scientific learning Visit	<u>Hyderabad,</u> <u>India</u> ১৯-২৩ আগস্ট, ২০১৯	<u>USP</u>	মোট=০৩ জন
৩১.	Recent Trends and challenges in Biopharmaceuticals at National Institute of Pharmaceuticals Education and Research (NIPER) ,	<u>SAS Nagar</u> <u>(Mohali),</u> <u>Punjab,India</u> ১৯-২৯ আগস্ট, ২০১৯	Ministry of External Affairs, India	ওষধ তত্ত্বাবধায়ক= ০২জন মোট=০২ জন
৩২.	Regional workshop on clinical research methodologies in traditional medicine for WHO South-east region	<u>Jamnagar,</u> <u>Gujarat, India</u> ০৯-১১সেপ্টেম্বর, ২০১৯	WHO	মোট=০২ জন
৩৩.	International Regulators Meet Seminar	<u>Hyderabad,</u> <u>India</u> ১৯-২০ সেপ্টেম্বর ২০১৯	Pharmexcil, India	মোট=০১ জন
৩৪.	The Sixth meeting on Access to medicine under Universal Coverage in the Asia Pacific Region	<u>Manila,</u> <u>Philippines</u> ২৪-২৫ সেপ্টেম্বর, ২০১৯	WHO	মোট=০২ জন



ଚିତ୍ର: AIBO, Ministry of Commerce, China



ଚିତ୍ର: SEARN meeting, India.

**Honorable Health Minister started Dissemination of the National Guideline on the Pharmacovigilance System in Bangladesh for Implementation:**

Adverse Drug Reaction Monitoring (ADRM) Cell of Directorate General of Drug Administration (DGDA) has been performing as the National Drug Monitoring Centre of Bangladesh as per Ministry of Health and Family Welfare gazette. National PV Guideline is one of the most important requirements of WHO for Pharmacovigilance (PV) Centre. Honorable Minister, Ministry of Health and Family Welfare, Alhajj Mohammad Nasim, MP disseminated the National Guideline on the Pharmacovigilance System in Bangladesh for implementation on 14 October, 2018 at DGDA conference Hall.



**Picture 1: Implementation of National PV Guideline through Dissemination by Honorable Health Minister on 14 August, 2018 (Right side Mr Salman F Rahman, Advisor, Honorable Prime Minister and left side Major General Md. Mustafizur Rahman, DG, DGDA)**

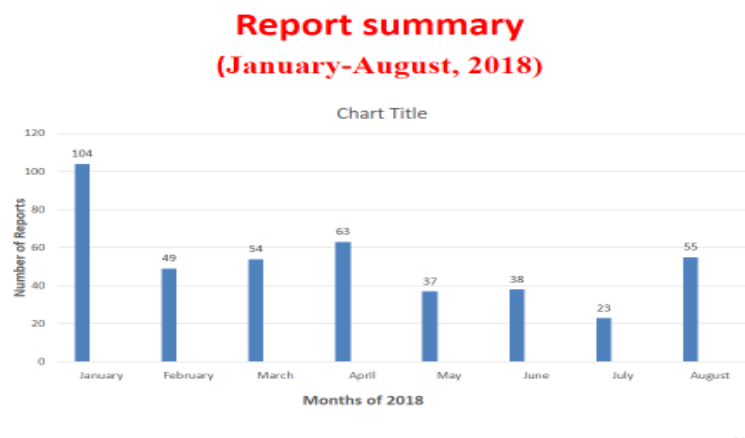
**Outcome of the Adverse Drug Reaction Advisory Committee (ADRAC) 9<sup>th</sup> meeting:**

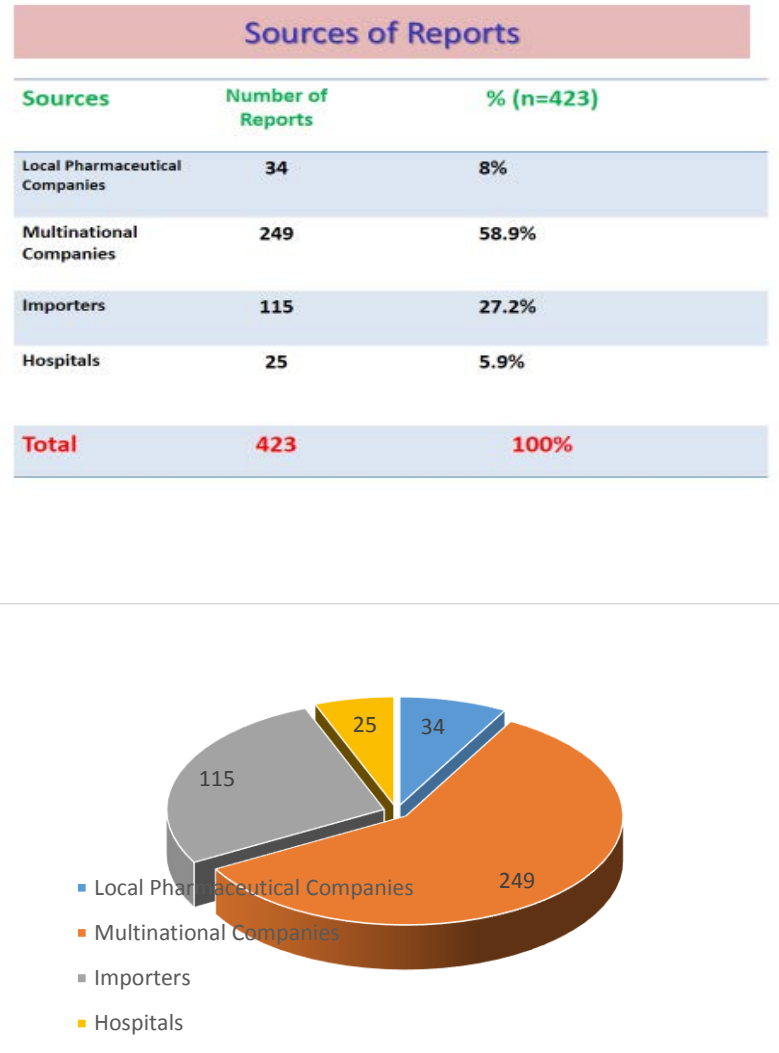
ADRAC, which was formed by Ministry of Health & Family Welfare, 9<sup>th</sup> meeting was held on 28<sup>th</sup> November, 2018 at Directorate General of Drug Administration presided by Major General Md. Mustafizur Rahman, DG, Directorate General of Drug Administration. National Pharmacovigilance Centre of Bangladesh received total 423 reports from different stakeholders. These 423 ADE reports were evaluated by ADRM cell. After primary evaluation of the reports ADRM cell places 345 reports to Technical Sub-committee (TSC). Out of 345 reports 196 reports were found Certain, Probable and Possible by the WHO Causality Assessment scale and these reports were placed before the 9<sup>th</sup> ADRAC meeting for review. The ADRAC commented finally 192 cases as ADRs. The committee has also recommended on the safety information published in the WHO Pharmaceuticals Newsletter- 4 and 5, 2108and Pharmaworld.

**Table 1: Evaluation of reports by different committees**

SL. No.	Committee	Number of evaluated reports	Opinion
1.	ADRM Cell	423	Complete reports-345 Incomplete reports-78
2	Technical sub-committee (TSC)	345	Certain, Probable and Possible report-196 Unlikely and Unclassifiable reports -149
3.	ADRAC	196	Has opined these 192 reports as ADR

Detailed reports summary has been graphically depicted below:

**Figure 1: Total 423 reports received at ADRM cell from January to August, 2018****Table 2: Sources of reports received at ADRM cell**



**Figure 2: Percentage of received report from different sources**

### Serious Cases found:

Total 18 serious (Death) cases were reported having minimum information. Technical Sub-Committee (TSC) evaluated all of these. Due to lack of information the TSC commented 12 unclassifiable and 06 possible. ADRM Cell investigated these six cases as TSC recommended finally in the ADRAC review it was found that the four reports have no sufficient information for causality assessment. ADRAC commented that two generics may cause the reported ADRs. These are Ceftriaxone injection for convulsion and Allopurinol for Toxic Epidermal Nacrolysis (TEN). As per ADRAC recommendation Healthcare providers are requested for doing sensitivity test dose before applying these two medicines.



#### Precaution about Ceftriaxone Injection

1. Ensure sensitivity test before using it.
2. Slowly administration for at least 2-4 minutes.

Picture 2: Ceftriaxone Injection



#### Precaution about Allopurinol Tablet

1. Ensure sensitivity test before using it.

Picture 3: Allopurinol Tablet

**Recommendations made by 9th ADRAC based on regulatory decisions of different NRAs published in WHO Pharmaceuticals Newsletter-4 & 5, 2018 and Pharma world**

ADRAC recommended for regulatory action regarding the following 10 (ten) generic medicines for changing the Product Information Leaflet (PIL) based on the regulatory decisions of the International Agencies/Authorities published in WHO Pharmaceuticals Newsletter (Issue 4 & 5, 2018) এবং Pharma world, Bangladesh:

**Table 3: Recommendation by ADRAC 9<sup>th</sup> meeting for Regulatory Action**

Sl. No	Name of Medicine	Adverse Drug Reaction	Recommendation by ADRAC
1.	Benzocaine	Risk of blood disorder (methemoglobinemia) in infants and children	<b>Warning:</b> Methemoglobinemia <b>Contraindication:</b> Infant & Children younger than two years.
2.	Fluoroquinolone antibiotics	Risk of hypoglycemia and mental health adverse effects	<b>Box Warning:</b> Increased risk of tendinitis and tendon
3.	Granulocyte-colony stimulating factor (G-CSF) drugs	Risk of large vessel vasculitis	<b>Adverse Effects:</b> Large vessel vasculitis. <b>Warning:</b> Allergic reactions, Splenic rupture, Alveolar hemorrhage hemoptysis and Sickle cell disorders. <b>Contraindication:</b> Patients with known hypersensitivity to E-Coli derived proteins.

<b>Sl. No</b>	<b>Name of Medicine</b>	<b>Adverse Drug Reaction</b>	<b>Recommendation by ADRAC</b>
4.	Metronidazole	<ul style="list-style-type: none"> <li>Risk of hepatic impairment</li> <li>Severe hepatotoxicity or acute hepatic failure resulting in mortality was reported in patients with Cockayne's syndrome.</li> </ul>	<b>Adverse Effects:</b> Chance of severe hepatotoxicity and hepatic failure in patients with Cockayne's syndrome.  Risk of hepatic impairment.
5.	Erythropoietins	Risk of Severe cutaneous adverse reactions (SCAR)	<b>Adverse Effects:</b> Severe cutaneous adverse reactions (SCAR) & Stevens Johnsons Syndrome.
6.	Desogestrel	Severe psychiatric disorders: panic attack, suicidal ideation and self-induced injurious behavior.	<b>Adverse Effects:</b> Panic attack, suicidal ideation and self-induced injurious behavior.
7.	Ceftriaxone	Risk of convulsions and involuntary movements	Risk of convulsions and involuntary movements as Adverse Effects.
8.	Neuromuscular blocking agents (e.g suxamethonium, pancuronium, and vecuronium)	Prevention of unintended paralysis through medication errors	To <b>UPDATE</b> label to include a warning indicating that the product is a <b>PARALYSING AGENT</b> .
9.	Ulipristal	New measures to minimize risk of liver injury	<b>Contraindication:</b> Ulipristal is not recommended for use in patients with liver disease.
10.	Amlodipine	Alopecia	<b>Adverse Effect:</b> Alopecia.

DGDA has issued letter to the concern Manufacturing /Importing Pharmaceutical Companies circulated it for updating their PIL including the information about ADRs. A letter has also been issued to the Director General of Health Services (DGHS) for informing the concern Healthcare Providers to make them aware regarding safety issues. Already the related medical/professional associations have been informed through letters from DGDA to disseminate the safety information.

**Ref: WHO Pharmaceuticals Newsletter No 4 & 5, 2018 and Pharmaworld**

## **Workshop/Training Program among stakeholders performed on PV Guideline arranged by DGDA**

Directorate General of Drug Administration arranged Workshop/Training on Implementation of National Pharmacovigilance Guideline for the focal points of the 50 Hospitals on 13 August, 2018 and 50 Pharmaceutical Companies on 16 August, 2018 at DGDA Conference Hall, Dhaka. Nominated Doctors/ Pharmacists/PV experts of the selected Hospitals and Pharmaceutical Companies attended the training workshops arranged by DGDA; jointly facilitated by World Health Organization (WHO) and USAID. The workshops were for dissemination & implementation of National Guideline on the Pharmacovigilance System in Bangladesh and chaired by Major General Md. Mustafizur Rahman, Director General of DGDA. Nayer Sultana, Director (CC) & head of ADRM Cell, Prof. Dr. Md. Saidur Rahman, Pharmacology department, BSMMU, Dr. Md. Akter Hossain, Assistant Director & focal point of ADRM cell, Mr. Mohammed Ramzy Ismail, Technical Officer, Essential Medicine, WHO Country Office, Bangladesh and Dr. Afsana Alamgir Khan, Technical Advisor, USAID took part as resource persons. They presented their valuable presentations and provided hands on training among the participants.



#### **Workshop on Implementation of National Pharmacovigilance Guideline in Selected Pharmaceutical Companies of Bangladesh**

Date: 16 August 2018  
Venue: DGDA Conference room, Mohakhali, Dhaka 1212

Chief Guest: Major General Md. Mustafizur Rahman, Director General, DGDA

Organized by: Directorate General of Drug Administration  
Facilitated by: Facilitated by: World Health Organization (WHO) & USAID



#### **Workshop on Implementation of National Pharmacovigilance Guideline in Selected Hospitals of Bangladesh**

Date: 13 August 2018  
Venue: DGDA Conference room, Mohakhali, Dhaka 1212

Chief Guest: Major General Md. Mustafizur Rahman, Director General, DGDA

Organized by: Directorate General of Drug Administration  
Facilitated by: Facilitated by: World Health Organization (WHO) & USAID



**Picture 4:** Training for PV focal points of the 50 Hospitals on 13 August, 2018 at DGDA. of the 50

**Picture 5:** Training for PV focal points

Pharmaceutical Companies on 16 August, 2018 at DGDA.

#### **Awareness program on PV among the stakeholders arranged at Cumilla district**

Directorate General of Drug Administration arranged two awareness programs on Pharmacovigilance among the stakeholders in Cumilla district on 17 and 18 August, 2018 at Cumilla Club and Cumilla Medical College Hospital respectively. Programs were jointly

facilitated by World Health Organization (WHO) and USAID. In both programs Major General Md. Mustafizur Rahman, Director General, DGDA was present as a Chief Guest and Chairperson.

Successful Awareness Program on Implementation of Pharmacovigilance to ensure quality and safety of medicine in Bangladesh held among Model Pharmacy / Medicine shop / retail Pharmacy Owners, Pharmaceutical Marketing Senior Representatives, Bangladesh Chemist's and Druggist's Samity (BCDS), and some local graduate physicians. The program was held in Cumilla Club conference Hall dated on 17<sup>th</sup> September 2018. More than 100 participants attended in this program. Additional District magistrate (ADM), Cumilla, local renowned Doctors, Lowers and Professionals were present as guest of honor in the program.

Successful Awareness Program on Implementation of Pharmacovigilance to ensure quality and safety of medicine in Bangladesh held among medical practitioners of Cumilla Medical College and Hospital. The program held in Cumilla Medical College conference Hall dated on 18<sup>th</sup> September 2018. Total 120 participants attended in this program. Vice Chancellor of the Chottogram Medical University Prof. Dr Md. Ismail Khan, Principal of Cumilla Medical College, Director of Cumilla Medical College Hospital were present as guest of honor in the program.



### **Awareness Program on Implementation of Pharmacovigilance To Ensure Quality and Safety of Medicine in Bangladesh**

Date: 18 August 2018  
Venue: Conference room, Cumilla Medical College and Hospital, Cumilla

**Chief Guest: Major General Md. Mustafizur Rahman, Director General, DGDA**

**Organized by: Directorate General of Drug Administration**

**Facilitated by: Facilitated by: World Health Organization (WHO) & USAID**





**Picture 6:** Awareness program on PV implementation at Cumilla Medical College Hospital Conference Hall, Cumilla on 18 August, 2018.

Major General Md. Mustafizur Rahman says, Pharmacovigilance activities can ensure the drugs are being used for the treatment safe. It is also important to search any harms of the medicine which have not yet been identified. So pharmacovigilance is crucial for quality health services. Other guests and participants delivered & discussed on the importance of PV implementation and role of healthcare providers in this regard.



**Picture 7:** Awareness program on PV implementation at Sher-E-Bangla Medical College Hospital, Barisal on 06 December, 2018.

#### **DG Health Services Issued letter to conduct Pharmacovigilance in all Hospitals:**

Directorate General of Drug administration has taken initiatives for extending Pharmacovigilance in Bangladesh to all Hospitals having 100 or more beds as per Drug Policy-2017. As per request of DG, Drugs, Directorate General of Health Services (DGHS) issued a letter to all the 100 or more bed hospitals to form PV committee/team and selecting focal points for conducting pharmacovigilance within the hospitals. The team will organize and implement a system for monitoring adverse drug reactions found in the patients of the hospitals, generating Suspected Adverse Event reports. The reports will be sent to the ADRM Cell of DGDA timely manner. The committee of the hospital shall have their meeting monthly for evaluating the reports received in the system to find out the causes of the events.

গণপ্রজাতন্ত্রী বাংলাদেশ সরকার  
স্বাস্থ্য অধিদপ্তর  
মহাখালী, ঢাকা-১২১২।

স্বারক নং-স্বাঃ অধিঃ/হাসঃ/চাঃ ও সরঃ/বিধি/চাঃ বিঃ-৩/২০১৮/ ৮০২৭

তারিখঃ ৫/১২/২০১৮

প্রাপকঃ

- ১। পরিচালক  
মেডিকেল কলেজ হাসপাতাল(সকল)
- ২। পরিচালক  
বিশেষায়িত হাসপাতাল(সকল)
- ৩। তত্ত্বাবধায়ক/সিভিল সার্জন কাম তত্ত্বাবধায়ক  
জেলা/সদর হাসপাতাল(সকল)

বিষয়ঃ জাতীয় ঔষধনৈতি ২০১৬ মোতাবেক একশত বেত বা তদুর্ধ হাসপাতাল সমূহের ফার্মাকোভিজিল্যান্স সংক্ষেপ কার্যক্রম  
পরিচালনার জন্য অফিস আদেশ জারি করণ প্রসংগে।

সূত্রঃ নং-ডিজিটিএ/পিভি-কম/হাস-২০১৮/০০২৭ তারিখ ২৪/১০/২০১৮খ্রিঃ

উপরোক্ত বিষয় ও সূত্রের প্রেক্ষিতে মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঔষধ ভবন, মহাখালী, ঢাকা কর্তৃক প্রেরিত পত্রের  
ছায়াছিপি এতদসংগে সংযুক্ত করা হলো(কপি সংযুক্ত)।

এমতাবস্থায়, সংযুক্ত পত্রের মর্মান্বয়ী প্রয়োজনীয় ব্যবস্থা গ্রহণের জন্য অনুরোধ করা হলো।

ইহাতে মহাপরিচালক মহোদয়ের অনুমোদন রয়েছে।

অন্তর্ঘতঃ ২ (২) পাতা ।

*অধ্যাপক ডাঃ মোঃ আলী খান*

পরিচালক, হাসপাতাল ও ক্লিনিক সমূহ এবং  
লাইন ডাইরেক্টর

হসপিটাল সার্ভিসেস ম্যানেজমেন্ট।

ফোন নং-০২-৫৫০৬৭১৫০, ফ্যাক্স: ০২-৫৫০৬৭১৫১

তারিখঃ

স্বারক নং-স্বাঃ অধিঃ/হাসঃ/চাঃ ও সরঃ/বিধি/চাঃ বিঃ-৩/২০১৮/

অঙ্গুলিপি অবগতি ও প্রয়োজনীয় ব্যবস্থা গ্রহণের জন্য প্রেরণ করা হলো।

- ১। মহাপরিচালক, স্বাস্থ্য অধিদপ্তর, মহাখালী, ঢাকা। দৃঃ আঃ সহকারী পরিচালক(সমষ্টি)।
- ২। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঔষধ ভবন, মহাখালী, ঢাকা।

*(অধ্যাপক ডাঃ মোঃ আলী খান)*

পরিচালক, হাসপাতাল ও ক্লিনিক সমূহ এবং  
লাইন ডাইরেক্টর

হসপিটাল সার্ভিসেস ম্যানেজমেন্ট।

### Successful meeting for PV collaboration with EPI and WHO:

A successful meeting between National Pharmacovigilance Center (NPC) and Extended Programme for Immunization (EPI) held at DGDA Conference Hall on DGDA Conference room on 14 November 2018 for pharmacovigilance collaboration for vaccines (AEFI

monitoring). Major General Md. Mustafizur Rahman, Director General, DGDA; Dr. Sultan Md. Shamsuzzaman, Line Director, MNC&AH (DGHS), Mr. Md. Ruhul Amin, Director(cc), DGDA; Nayer Sultana, Director and Head of ADRM cell, DGDA; Dr. Moula Box Chowdhury, Program Manager of EPI; Dr. Md. Akter Hossain, focal point of ADRM cell; Dr. Rezaur, Deputy Program Manager of EPI; Dr Selina Ahmed, WHO; Dr Aysha Siddiqua, Pharmacologist, DGDA; Mahbub Hossain, Superintendent of Drugs, DGDA; Farzana Shabnam Baishakhi Superintendent of Drugs, DGDA were present in the meeting. Both parties agreed that the EPI will provide the detail reports and summary of Expert Review Committee (ERC) meeting comments on the serious events. After the meeting EPI is sharing the AEFI reports with ERC meeting minutes to DGDA.



Picture 8: Meeting for PV collaboration between ADRM cell, DGDA with EPI and WHO

## **Global Vaccine Safety**

### **Piloting AEFI data integration into national DHIS2 based HMIS- Bangladesh**

In September 2018, Bangladesh evinced interest in rolling out vaccine adverse events information management system (VAEIMS) integrated with the country's own DHIS2 based EPI tracker (EPI software) system. AVAEIMS software customised to Bangladesh was developed. Dhaka district and Dhaka North City Corporation initiated the pilot roll-out following "Hands-on" training exercises for National EPI managers, staff of health management information system (HMIS), Directorate General of Drug Administration (DGDA), WHO country office, AEFI Expert Review Committee and staff of pilot districts. It is envisioned that a full integration of VAEIMS into Bangladesh EPI tracker will enable the country to have a single integrated DHIS2 based HMIS for all national programs including immunization.



Picture 9: DGDA officials attended training with EPI and National & International AEFI Experts

(Source: WHO)

### **PV Activities Monitoring Visit:**

As part of regular monitoring of the ongoing PV activities, a team of ADRM cell members, DGDA are visiting different Hospitals and Marketing Authorization Holders (MAH) of Bangladesh. During the visit, the team monitors the ADE reporting status and PV systems within the organizations. They share and exchange the ideas about how to strengthen medicine safety reporting, planning on risk management and risk mitigation. ADRM cell also emphasized on conducting the activities and awareness on PV as per plan and schedule of the facilities/institutions. The Management and PV team officials of those hospitals & companies highly cooperated and appreciated DGDA's support and directives for the PV program and committed to continue ADE reporting related activities.



**Picture 10**



**Picture 11**

Dr. Md. Akter Hossain, Assistant Director, DGDA and Focal Point of ADRM Cell visited the BEXIMCO Pharmaceuticals Ltd and Railway General Hospital, Dhaka (Picture 3 and 4 respectively) as a part of PV awareness activities.

### **ADRM Cell members attend 2018 KIDS-APEC Pharmacovigilance training in South Korea:**

Korea Institute of Drug Safety (KIDS) invited DGDA officials for attending the 2018 KIDS-APEC Pharmacovigilance training in South Korea on September 4-5, 2018. Two members of ADRM cell joined the seminar. They are Dr. Md. Akter Hossain, Assistant Director and Focal Point of ADRM cell and Mohammed Nayeem Golder, Assistant Director, DGDA.

Some important topics of the seminar were listed below:

- Overview of Pharmacovigilance
- Regulation on Labeling in ASIA/EU/USA
- Safety specification and Pharmacovigilance Plan
- Risk Management Plans from Industry perspective
- International safety data collection
- Pharmacovigilance and Pharmacoepidemiology
- Benefit-Risk Assessment through product life cycle
- Risk communication of safety information with patients and Healthcare professionals.
- Future Direction on Pharmacovigilance



Picture-12: ADRM Cell members attend Pharmacovigilance Seminar 2018 in Seoul, Korea



## Suspected Adverse Event Reporting Form

*Identities of reporter, patient, institution, and product trade name(s) will remain confidential*



ADR report number \_\_\_\_\_  
Date received \_\_\_\_\_

(For office use only)

### A. PATIENT AND HOSPITAL INFORMATION

Name of health facility (if applicable) \_\_\_\_\_

Patient name \_\_\_\_\_ Registration # \_\_\_\_\_

Patient  
address

---

Contact  
number

---

Age \_\_\_\_\_ Weight (kg) \_\_\_\_\_ Height (cm) \_\_\_\_\_ Gender  Male  Female

Pregnant  Yes  No  Unknown  Not applicable

### B. SUSPECTED ADVERSE EVENT INFORMATION

Type of event	Suspected product	
<input type="checkbox"/> Adverse drug reaction	Brand name _____	Generic name _____
<input type="checkbox"/> Product quality problem	Indication _____	
<input type="checkbox"/> Medication error	Dose _____	Frequency _____
	Lot number _____ Manufacturer _____	

Describe event including relevant tests and laboratory results:

Date of event started	Date of event was reported	Date of event stopped
____ / ____ / ____	____ / ____ / ____	____ / ____ / ____

Was the adverse event treated?	<input type="checkbox"/> Yes	<input type="checkbox"/> No
If yes, please specify		

Action taken after the reaction	Did reaction subside after stopping/reducing the dose of the suspected product?
<input type="checkbox"/> Dose stopped <input type="checkbox"/> Dose reduced <input type="checkbox"/> No action taken	<input type="checkbox"/> Yes <input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/> Not applicable
Did reaction appear after reintroducing the suspected product?	

	<input type="checkbox"/> Yes <input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/> Not applicable
<b>Seriousness of the adverse event:</b> <input type="checkbox"/> Not serious <input type="checkbox"/> Hospitalization or prolongation of hospitalization <input type="checkbox"/> Disability or permanent damage <input type="checkbox"/> Congenital anomaly/birth defect <input type="checkbox"/> Life threatening <input type="checkbox"/> Other serious <input type="checkbox"/> Death	
<b>Outcomes attributed to the adverse event:</b> <input type="checkbox"/> Recovered <input type="checkbox"/> Recovered/resolved with sequela <input type="checkbox"/> Not recovered <input type="checkbox"/> Unknown <input type="checkbox"/> Fatal (date of death: ____ / ____ / ____)	
<b>Other relevant history</b> (including pre-existing medical conditions, allergies, pregnancy, smoking, alcohol use, liver or kidney problems, hypersensitivity, history of ADRs, etc.):	

### C. OTHER CONCOMITANT PRODUCT INFORMATION

	Product 1	Product 2	Product 3	Product 4
<b>Brand name</b>				
<b>Generic name</b>				
<b>Indication</b>				
<b>Dosage form</b>				
<b>Route</b>				
<b>Dose</b>				
<b>Frequency</b>				
<b>Date started</b>				
<b>Date stopped</b>				

### D. REPORTER INFORMATION

Name _____	Designation _____
Address _____ _____	
Email address _____	
Mobile phone _____	Land phone _____
Signature _____	Date of submission _____

#### General instructions for completing the form

- Detailed information about each field can be found in the instructions.
- Fill in as much information as possible. Do not leave anything blank. If unknown, write an "unknown" or an/a" if not applicable.

- What to report:
  - Serious adverse drug reactions
  - Unknown or unexpected ADRs
  - All suspected reactions to new drugs
  - Unexpected therapeutic effects
  - All suspected drug interactions
  - Product quality problems
  - Treatment failures
  - Medication errors

#### Send all completed forms to:

Directorate General of Drug Administration  
 Aushadh Vaban, Mohakhali, Dhaka-1212, Bangladesh  
 Tel: 8802 9880803; Fax: 8802 9880854; Email: dgda.gov@gmail.com

## ২১। বার্ষিক কর্মসম্পাদন সংক্রান্ত সমবোতা আরক (২০১৮-১৯):

মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর এবং সচিব, স্বাস্থ্য ও পরিবার কল্যাণ মন্ত্রণালয়ের মধ্যে ২০ জুন, ২০১৮ তারিখে বার্ষিক কর্মসম্পাদন সংক্রান্ত সমবোতা আরক স্বাক্ষরিত হয়।

রূপকল্প (Vision): নিরাপদ, কার্যকর ও মানসম্পন্ন ঔষধ নিশ্চিত করা।

অভিলক্ষ্য (Mission): কার্যকর নিয়ন্ত্রণ ব্যবস্থা প্রতিষ্ঠান মাধ্যমে নিরাপদ, কার্যকর ও মান-সম্পন্ন ঔষধ সহজলভ্য নিশ্চিতকরণ মানব ও প্রাণী সম্পদ/স্বাস্থ্য সুরক্ষা করা।

২০১৮-১৯ অর্থ বছরে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের বার্ষিক কর্মসম্পাদন চুক্তি এর অর্জন ছিলঃ ৮৫.০৫ (১০০ এর মধ্যে)

## কৌশলগত উদ্দেশ্যসমূহ (Strategic Objectives) :

### ঔষধ প্রশাসনের কৌশলগত উদ্দেশ্যসমূহ (Strategic Objectives)

- ঔষধ উৎপাদন ও বিক্রয়কারী প্রতিষ্ঠানের উপর নিয়ন্ত্রণ কার্যক্রম জোরদারকরণ।
- ঔষধের গুণগত মান নিশ্চিতকরণ।
- আইনের যথাযথ প্রয়োগ নিশ্চিতকরণ।
- প্রাতিষ্ঠানিক সক্ষমতা বৃদ্ধিকরণ।
- ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানের সক্ষমতা বৃদ্ধিকরণ।

### আবশ্যিক কৌশলগত উদ্দেশ্যসমূহ (Strategic Objectives) :

- দক্ষতার সঙ্গে বার্ষিক কর্মসম্পাদন চুক্তি বাস্তবায়ন
- দক্ষতা ও নৈতিকতার উন্নয়ন
- তথ্য অধিকার ও স্বপ্নগোদিত তথ্য প্রকাশ বাস্তবায়ন
- উভাবন ও অভিযোগ প্রতিকারের মাধ্যমে সেবার মানোন্নয়ন
- আর্থিক ব্যবস্থাপনার উন্নয়ন

## কার্যাবলি (Functions) :

- ঔষধ উৎপাদনকারী ও বিক্রয়কারী প্রতিষ্ঠানের অনুকূলে ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্স প্রদান।
- ঔষধ উৎপাদনকারী ও বিক্রয়কারী প্রতিষ্ঠানের লাইসেন্স নবায়ন।
- ঔষধের রেজিস্ট্রেশন প্রদান।
- ঔষধের গুণগতমান নিশ্চিতকরণের লক্ষ্যে নমুনা সংগ্রহ, পরীক্ষা ও বিশ্লেষণ।
- ঔষধ রঞ্জানীর লাইসেন্স প্রদান।
- আমদানীকৃত কাঁচামাল, প্রস্তুতকৃত ঔষধের ব্লক-লিস্ট/ইনডেন্ট/প্রোফরমা ইনভয়েস অনুমোদন এবং ছাড়পত্র প্রদান।
- জিএমপি মোতাবেক ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান পরিদর্শন।
- ফার্মাকোভিজিলেন্স (PV) সংক্রান্ত কার্যক্রম পরিচালনা।
- নকল, ভেজাল, আন-রেজিস্টার্ড, কাউন্টারফেইট, মিস্ট্রাভেড ঔষধ প্রদর্শন, সংরক্ষণ, বিক্রয়, বিতরণ, মান-বার্হিভূত ঔষধ উৎপাদন/বাজারজাতকরণ এবং লাইসেন্স বিহীন ঔষধ উৎপাদন ও বিক্রয়কারী প্রতিষ্ঠান/ব্যক্তির বিরলদে প্রচলিত ঔষধ আইন অনুযায়ী ব্যবস্থা গ্রহণ।
- প্রয়োজনীয় প্রশিক্ষণের মাধ্যমে ঔষধ প্রশাসনের কর্মকর্তা/কর্মচারীদের পেশাগত দক্ষতা বৃদ্ধি এবং জিএমপি প্রশিক্ষণ প্রদানের মাধ্যমে ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানে নিয়োজিত কোয়ালিফাইড ব্যক্তিবর্গের দক্ষতা বৃদ্ধি করা।

বার্ষিক কর্মসম্পাদন সংক্রান্ত সমবোতা আরক (APA)- ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের Performance কে Improve করতে সহায়তা করছে। কেননা, এর কর্মসম্পাদন সূচকসমূহকে নির্বাচন করা হয়েছে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের সকল কার্যক্রমকে বিবেচনা করেই। এর সফলতা ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের সকল স্তরের কর্মকর্তা কর্মচারীদের Performance এর উপর নির্ভরশীল। বার্ষিক কর্মসম্পাদন সংক্রান্ত সমবোতা আরক এর কার্যক্রমকে যেহেতু মনিটরিং করা হয়, সেহেতু ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের সকল স্তরের কর্মকর্তা - কর্মচারীদের তাদের প্রতিটি কাজ যথাসময়ে সুষ্ঠুভাবে সম্পাদন করার একটি বাধ্যবাধকতা তৈরী হয়েছে।

## ২২। সেবা পদ্ধতি সহজিকরণঃ

সেবা প্রদান প্রক্রিয়ার অচলায়তন ভেঙ্গে সেবা সহজিকরণের মাধ্যমেই সেবায় গতি সংগ্রহ এবং নাগরিক সন্তুষ্টি অর্জন। মাননীয় প্রধানমন্ত্রীর কার্যালয়ের Access to Information (a2i) প্রকল্পের আওতায় সেবা পদ্ধতি সহজিকরণ প্রক্রিয়ার মাধ্যমে জনগণের দোরগোড়ায় সেবা পৌঁছে দিতে উদ্যোগ গ্রহণ করেছে। প্রদত্ত সেবাসমূহ বিশ্লেষণ করে এর ধাপসমূহ কমিয়ে অপ্রয়োজনীয় কাগজপত্র পরিহার করা এবং কাম্য সময়ের মধ্যে মানসম্মত সেবা দেওয়া সেবা পদ্ধতি সহজিকরণের উদ্দেশ্য। সেবা পদ্ধতি সহজিকরণের ধারাবাহিকতায় ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর “ঔষধের কাঁচামাল, মোড়ক সামগ্রী ও প্রস্তুতকৃত ঔষধ আমদানির পূর্বানুমোদন প্রদান” সেবাটি সহজিকরণ করে সেবা প্রদান করছে।

বর্তমানে দেশীয় চাহিদার শক্তকরা ৯৮ ভাগ ঔষধ দেশেই উৎপাদিত হচ্ছে এবং বিশ্বের উন্নত দেশসহ ১৪৬টি দেশে রপ্তানি হচ্ছে। বাংলাদেশ ঔষধ প্রস্তুতে স্বয়ংসম্পূর্ণ হলেও ঔষধের বেশির ভাগ কাঁচামাল এখনও আমদানির উপর নির্ভরশীল। রপ্তানিকৃত দেশের সংখ্যা ও রপ্তানির পরিমাণ সময়ের সাথে সাথে বৃদ্ধি পাচ্ছে। ঔষধ উৎপাদনের জন্য কাঁচামাল ও মোড়কসামগ্রী স্থানীয়ভাবে এবং আমদানির মাধ্যমে ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানগুলোকে সংগ্রহ করতে হয়। যেহেতু ঔষধ শিল্প একটি অত্যন্ত দ্রুত বিকাশমান শিল্প সেহেতু প্রচুর পরিমাণে কাঁচামাল এবং মোড়কসামগ্রীর প্রয়োজন হয়। প্রতিষ্ঠানগুলো কর্তৃক নির্বিশেষ ঔষধ উৎপাদন কার্যক্রম পরিচালনার লক্ষ্যে, বাজারে ঔষধের সহজলভ্যতা নিশ্চিতকল্পে এবং রপ্তানি কার্যক্রমে গতিশীলতা আনয়নে দ্রুততম সময়ের মধ্যে কাঁচামাল ও মোড়ক সামগ্রীর অনুমোদন দেয়া আবশ্যিক। বিষয়টির গুরুত্ব অনুধাবন করে উক্ত সেবাটিকে সহজিকরণের উদ্যোগ গ্রহণ করা হয়েছে।

ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের “ঔষধের কাঁচামাল, মোড়ক সামগ্রী ও প্রস্তুতকৃত ঔষধ আমদানির পূর্বানুমোদন প্রদান” সেবাটি সহজিকরণের ফলে স্বল্প সময়ে, স্বল্প ব্যয়ে, স্বল্প ভিজিটে ও স্বল্প জনবলের সম্পৃক্ততায় সেবা গ্রহিতাকে সেবা প্রদান সম্ভবপর হচ্ছে এবং সেবা গ্রহীতা নিম্নবর্ণিত সেবা পাচ্ছে।

- ঔষধের কাঁচামাল, মোড়কসামগ্রী ও প্রস্তুতকৃত ঔষধ আমদানির ক্ষেত্রে সেবা প্রাপ্তি প্রক্রিয়া সহজ হয়েছে।
- প্রতিষ্ঠানসমূহ দ্রুততম সময়ে নিজস্ব পরিকল্পনা অনুযায়ী ঔষধের কাঁচামাল, মোড়কসামগ্রী ও প্রস্তুতকৃত ঔষধ আমদানি করতে পারছে।
- সময়মত ঔষধের কাঁচামাল, মোড়কসামগ্রী ও প্রস্তুতকৃত ঔষধ আমদানি হওয়ায় সরকারের রাজস্ব আয়ের পরিমাণ বৃদ্ধি পেয়েছে।
- ৫০ % কম সময়ে সেবা গ্রহীতা সেবা পাচ্ছেন।
- ভিজিটের সংখ্যা ৩-৪ বারের পরিবর্তে ২ বারে নেমে এসেছে।
- সেবার ধাপ ১৬ টির পরিবর্তে ৮ টি হয়েছে।
- দাগুরিক কাজে গতিশীলতা এসেছে।
- কাজের স্বচ্ছতা ও জবাবদিহিতা বেড়েছে।
- সেবাগ্রহীতার খরচ ২১৫০ টাকা হতে ৫৫০ টাকায় নেমে এসেছে।
- প্রয়োজনীয় জনবল ১১ জন হতে ০৬ জনে নেমে এসেছে।
- সময়মত ঔষধের কাঁচামাল, মোড়কসামগ্রী আমদানি করতে পারায় স্থানীয় বাজারে প্রয়োজনীয় ঔষধের সংকট (Short Supply) সৃষ্টির আশঙ্কা কমে গিয়েছে।

## ২৩। জাতীয় শুদ্ধাচার কৌশল :

মানব অঙ্গেতের আচার হচ্ছে বাহিরপ এবং এর অঙ্গেপ হচ্ছে চিন্তা/চেতনা। শুদ্ধাচার আচারের ইতিবাচক রূপ।

মানব সংস্কৃতির অন্যতম উৎপাদন শুদ্ধাচার ; পারিবারিক, সামাজিক, শিক্ষা, রাজনৈতিক ও কর্মজীবনের সর্বত্র এর অনুশীলনের বিকল্প নাই। জীবনকে সৃজনশীল ও নান্দনিক করতে হলে জীবনের প্রতিটা স্তরেই শুদ্ধাচারের আবশ্যিকতা রয়েছে। মানব সভ্যতা বিকাশে শুদ্ধাচার অন্যতম অনুষঙ্গ, একটি জনপ্রদের ঐতিহ্য বিনির্মাণ হয়, মহিমাবিহীন হয় মূল্যবোধের ভিত্তিতে। মানুষই কৃষ্টি ও সভ্যতার ধারক ও বাহক। যৌগিক আচরণ, সৃষ্টিশীলতা, মাত্রাজ্ঞান, গ্রহণ-বর্জনের সিদ্ধান্তের সক্ষমতা মানুষকে শ্রেষ্ঠ করেছে। সরকিছুর মূলেই শুদ্ধাচার খুব বেশী প্রাসঙ্গিক, যা সর্বক্ষেত্রে, সর্বসময়েই প্রযোজ্য। তাই শুদ্ধাচারের অনিবার্যতা অনন্বীক্ষণ।

জাতীয় শুদ্ধাচার কৌশল বাস্তবায়নে স্বাস্থ্য ও পরিবার কল্যাণ মন্ত্রণালয়ের নেতৃত্বক্তা কমিটির সিদ্ধান্তের আলোকে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের নেতৃত্বক্তা কমিটি গঠন করা হয়েছে।

## ১। নেতৃত্ব কমিটি:

ফোকাল পয়েন্ট নির্ধারণসহ পাঁচ (০৫) সদস্য বিশিষ্ট নেতৃত্ব কমিটি গঠন করা হয়েছে।

১।	মহাপরিচালক	ওষধ প্রশাসন অধিদপ্তর	আহ্বায়ক
২।	জনাব মোঃ ইয়াহইয়া	সহকারী পরিচালক, ওষধ প্রশাসন, গাজীপুর	সদস্য
৩।	জনাব এস, এম, সাবরীনা ইয়াছমিন	ওষধ তত্ত্ববিধায়ক, ওষধ প্রশাসন অধিদপ্তর	সদস্য
৪।	জনাব মোঃ মনির উদ্দিন আহমেদ	ওষধ তত্ত্ববিধায়ক, ওষধ প্রশাসন অধিদপ্তর	সদস্য
৫।	ড. খোন্দকার ছগীর আহমেদ	পরিচালক (চলতি দায়িত্ব), ওষধ প্রশাসন অধিদপ্তর	সদস্য-সচিব

ওষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের শুদ্ধাচার কমিটির কার্যপরিধি:

- (ক) অধিদপ্তরে শুদ্ধাচার প্রতিষ্ঠার ক্ষেত্রে অর্জিত সাফল্য এবং অন্তরায় চিহ্নিতকরণ।
- (খ) পরিলক্ষিত অন্তরায় দূরীকরণে সময়বন্দ কর্মপরিকল্পনা প্রণয়ন।
- (গ) কর্মপরিকল্পনা বাস্তবায়নের দায়িত্ব কাদের উপর ন্যস্ত থাকবে তা নির্ধারণ।
- (ঘ) সংশ্লিষ্ট সেক্টরে শুদ্ধাচার প্রতিষ্ঠায় গৃহীত কর্মপরিকল্পনা বাস্তবায়ন ও পরিবীক্ষণ।
- (ঙ) বার্ষিক সম্পাদিত একটি আধুনিক কর্ম মূল্যায়ন পদ্ধতি এবং প্রগোদনা ও পারিতোষিক ব্যবস্থার প্রবর্তন।
- (চ) প্রতি বছর নিয়মিতভাবে শূন্য পদের কর্মকর্তা/কর্মচারী নিয়োগ নিশ্চিত করা।
- (ছ) কর্মকর্তা/কর্মচারীদের সক্ষমতা উন্নয়নের জন্য কর্মকালীন প্রশিক্ষণ পরিচালনা।
- (জ) সরকারি সেবায় কার্যকারিতা আনয়ন ও গণমাননুমের কাছে তা দ্রুত ও সহজলভ্য করার লক্ষ্যে ই-গভর্নেন্স প্রবর্তন ও তার প্রসার।
- (ঝ) সরকারি দণ্ডসমূহের অভিযোগ ব্যবস্থাপনার জন্য ফোকাল পয়েন্ট নির্ধারণ এবং জনসাধারণকে অবহিতকরণ।

## ২৪। ২০১৮-১৯ অর্থবছরে ওষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক শুদ্ধাচার বাস্তবায়নের লক্ষ্য যে সব কর্মকাণ্ড পরিচালিত হয়ঃ

### ১। সিটিজেন চার্টার্ডঃ

হালনাগাদকৃত সিটিজেন চার্টার ওয়েবসাইটে প্রকাশ করা হয়েছে। সিটিজেন চার্টারটি ওষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের নোটিশ বোর্ডে প্রদর্শিত আছে। জনগণ সিটিজেন চার্টার হতে অধিদপ্তরের সেবা প্রদান পদ্ধতি, সেবা প্রদানের সময়সীমা, প্রয়োজনীয় কাগজ-পত্রাদি ও জনগণের প্রয়োজনীয় প্রাপ্তিষ্ঠান সম্পর্কে জানতে পারছে এবং ওষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের কর্মকর্তা ও কর্মচারীবৃন্দ নির্ধারিত সেবা প্রদানের সময়সীমার মধ্যে সেবা প্রদান করছেন।

### ২। কর্মক্ষেত্রে উপস্থিতিঃ

সকল কর্মকর্তা ও কর্মচারীর যথাসময়ে কর্মক্ষেত্রে উপস্থিতি বায়োমেট্রিক পদ্ধতিতে নিশ্চিত করা হয়েছে।

### ৩। সভাঃ

প্রতিদিন ৯:০০মিঃ হতে ৯:৩০টা পর্যন্ত অধিদপ্তরের সভা কক্ষে সকল কর্মকর্তাদের মতবিনিময় সভা অনুষ্ঠিত হয়। উক্ত সভায় কর্মকর্তা কর্মচারীদের সুবিধা-অসুবিধা ও নেতৃত্বিক বিষয়ক আলোচনাসহ জনগণের নিকট ওষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের সেবাসমূহ সহজলভ্য ও আন্তরিকতাপূর্ণ করার বিষয়ে আলোচনা হয়ে থাকে।

### ৪। ট্রিভেন্স হ্যান্ডেলিং অফিসারঃ

- জনসাধারণ থেকে বিভিন্ন অভিযোগ গ্রহণ ও নিষ্পত্তির লক্ষ্যে এক (০১) জন উপ-পরিচালক পদমর্যাদার কর্মকর্তাকে দায়িত্ব দেওয়া হয়েছে। তিনি প্রতি মাসে এ সংক্রান্ত রিপোর্ট প্রদান করে থাকেন।
- ট্রিভেন্স হ্যান্ডেলিং অফিসার এর নাম, পদবী, মোবাইল নম্বর, ই-মেইল আইডি ওষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের ওয়েবসাইট, ড্যাশবোর্ড ও ওষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের ভবনের সম্মুখে সাইনবোর্ডে দেওয়া আছে।

### ৫। ইনফরমেশন রেজিস্ট্রার ও complain box :

- জনসাধারণ থেকে বিভিন্ন অভিযোগ গ্রহণ এর জন্য হেল্প ডেক্সে একটি ইনফরমেশন রেজিস্ট্রার দেওয়া আছে।
- ওষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের ভবনের সম্মুখে জনসাধারণ এর নিকট হতে বিভিন্ন অভিযোগ গ্রহণ এর জন্য একটি complain box স্থাপন করা আছে।

### ৬। তথ্য কোষ্টঃ

জনগণের তথ্য অধিকার নিশ্চিত করার লক্ষ্যে একটি তথ্য কোষ রয়েছে। উক্ত তথ্যকোষে ওষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের যাবতীয় তথ্যাদি সংরক্ষণ করা হয় এবং তথ্য অধিকার আইন-২০০৯ মোতাবেক জনসাধারণের চাহিদা অনুযায়ী তথ্য সরবরাহ করা হয়।

### ৭। এ টু আই এর আওতাধীন প্রকল্পসমূহঃ

মাননীয় প্রধানমন্ত্রীর কার্যালয়ের এ টু আই প্রকল্পের আওতায় একটি সফটওয়্যার তৈরীর কার্যক্রম চলমান, যা অটোমেটেড সম্প্রস্তুত হবে। উক্ত সফটওয়্যার তৈরী হলে দেশের জনগণ মোবাইল ফোন ব্যবহার করে

- নকল, ভেজাল, আনরেজিস্টার্ড, কাউন্টারফিট, মিস্বান্দেড ঔষধের বিষয়ে তথ্য আদান-প্রদান করতে পারবে,
- Adverse Drug Reaction বিষয়ে তথ্য আদান-প্রদান করতে পারবে,
- ঔষধের অতিরিক্ত মূল্য সম্পর্কে তাৎক্ষণিক মোবাইল অ্যাপস এর মাধ্যমে রিপোর্ট করতে পারবে।

#### ৮। বার্ষিক প্রতিবেদনঃ

প্রতি বছর ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের বার্ষিক প্রতিবেদন প্রণয়ন করা হয়। উক্ত প্রতিবেদনে অধিদপ্তরের বার্ষিক কর্মকাণ্ডসহ জনগণের জন্য ঔষধ নিয়ন্ত্রণ সংক্রান্ত বিভিন্ন তথ্য প্রকাশ করা হয়ে থাকে। প্রতিবেদনটি অধিদপ্তরের ওয়েব সাইটেও প্রকাশ করা হয়।

#### ৯। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের ওয়েব সাইটঃ

ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের একটি নিজস্ব ওয়েবসাইট রয়েছে যা [www.dgda.gov.bd](http://www.dgda.gov.bd) নামে পরিচিত। উক্ত ওয়েবসাইটের মাধ্যমে মানুষ বিশ্বের বিভিন্ন প্রাণ্ত থেকে সকল ধরণের সেবা, যেমনও ঔষধ নিয়ন্ত্রণকারী কর্তৃপক্ষ, ঔষধ নিয়ন্ত্রণ ব্যবস্থা, ঔষধ উৎপাদনকারী ও বিক্রয়কারী প্রতিষ্ঠানের তথ্যাদি, রেজিস্টার্ড ঔষধ সম্পর্কিত তথ্যাদি এবং অন্যান্য সেবা উক্ত ওয়েবসাইটের মাধ্যমে গ্রহণ করতে পারবে।

#### ১০। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের ফেইসবুকঃ

ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের একটি নিজস্ব ফেসবুক পেজ রয়েছে যা (<https://www.facebook.com/dgda.gov.bd>)। ফেইসবুক পেজ এ ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের বিভিন্ন কর্মকাণ্ড প্রকাশ করা হয় ও নাগরিকদের নিকট হতে প্রাপ্ত অভিযোগ নিষ্পত্তি করা হয় এবং বিভিন্ন তথ্য প্রদান করা হয়। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের ফেসবুক পেজ এর ইনবক্সে প্রাপ্ত বিভিন্ন তথ্য মোতাবেক মাঠ পর্যায়ে অভিযান পরিচালনা করা হয়। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের ফেসবুক পেজটি অত্যন্ত জনপ্রিয়তা অর্জন করবে।

#### ১১। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের ই-মেইলঃ

ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের একটি নিজস্ব ই-মেইল রয়েছে যা [dgda.gov@gmail.com](mailto:dgda.gov@gmail.com)। ই-মেইলের মাধ্যমে নাগরিকদের কাছ হতে প্রাপ্ত অভিযোগ নিষ্পত্তি করা হয় এবং বিভিন্ন তথ্য প্রদান করা হয়।

#### ১২। মাঠ পর্যায়ের কার্যক্রমের অনলাইন রিপোর্টিং ও ড্যাশবোর্ডের মাধ্যমে মনিটরিংঃ

ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর শুদ্ধাচার কর্মপরিকল্পনার মাধ্যমে জনগণের জন্য নিরাপদ ও মানসম্মত ঔষধ নিশ্চিত করার লক্ষ্যে প্রতিনিয়ত কাজ করে যাচ্ছে। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের মাঠ পর্যায়ের কর্মকর্তাগণ প্রতিদিন নকল, ভেজাল প্রতিরোধে তাঁদের মাঠ পর্যায়ে কর্মকাণ্ডের প্রতিবেদন অনলাইনে প্রেরণ করেন। মহাপরিচালক মহোদয় ড্যাশ বোর্ডের মাধ্যমে দৈনিক মাঠ পর্যায়ের কর্মকাণ্ড মনিটরিং করেন। এতে করে তাদের কার্যক্রমের জবাবদিহিতা নিশ্চিত হচ্ছে এবং জনগণের জন্য নিরাপদ ও মানসম্মত ঔষধ নিশ্চিত করার কার্যক্রম বেগবান হচ্ছে।

#### ১৩। জব-ডেসক্রিপশনঃ

ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের প্রত্যেক কর্মকর্তা-কর্মচারীর জব-ডেসক্রিপশন মোতাবেক তাদের কর্ম সম্পাদন প্রতিপালিত হচ্ছে। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের মহাপরিচালক মহোদয়ের নির্দেশনা মোতাবেক প্রত্যেক কর্মকর্তা-কর্মচারী ফাইল মুভমেন্ট রেজিস্ট্রার ব্যবহার করছেন এবং কর্মকর্তা ও কর্মচারী ০৩ (তিনি) কর্মদিবসের মধ্যে তাদের নথি সংক্রান্ত কার্যক্রম সমাপ্ত করছেন। এতে করে time bound work নিশ্চিত হচ্ছে।

#### ১৪। গণশুনানীঃ

সান্ত্বন্য ও পরিবার কল্যাণ মন্ত্রণালয়ের স্মারক নং- ৪৫.১৪১.০১৪.০০.০০.০০২.২০১৩-১৮০, তারিখঃ ৩১/০৭/২০১৬ মোতাবেক ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের নিম্নবর্ণিত কর্মকর্তাদের সমন্বয়ে একটি “গণশুনানী কমিটি” গঠন করা হয়ঃ

১। মোঃ রফিল আমিন	পরিচালক (চলতি দায়িত্ব), ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর	আন্তর্বায়ক
২। মোঃ নূরুল ইসলাম	উপপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর	সদস্য
৩। মোঃ আসরাফ হোসেন	সহকারী পরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর	সদস্য
৪। এস, এম, সাবরীনা ইয়াছমিন	ঔষধ তত্ত্ববিদ্যাক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর	সদস্য-সচিব

উক্ত কমিটি গণশুনানীর আয়োজন করছে। গণশুনানীতে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের মহাপরিচালক মহোদয় সহ “গণশুনানী কমিটি” এর সদস্যবৃন্দ উপস্থিত থাকেন।

ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরে গণশুনানি অনুষ্ঠিত হচ্ছে। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরে ২০১৮-১৯ সালে ০১ (এক) টি গণশুনানী (১০/০১/২০১৯) অনুষ্ঠিত হয়েছে। গণশুনানীর মাধ্যমে নাগরিকদের কাছ থেকে প্রাপ্ত অভিযোগ সরাসরি সমাধান করা হচ্ছে।



চিত্রঃ গণশূন্যানী, উষ্ণধ প্রশাসন অধিদপ্তর।

১৫। বিভিন্ন স্টেক হোল্ডারদের সাথে অনুষ্ঠিত সভাঃ

উষ্ণধ প্রশাসন অধিদপ্তরের সাথে সংশ্লিষ্ট স্টেকহোল্ডারদের নিয়মিত মত-বিনিময় সভা অনুষ্ঠিত হচ্ছে এবং সভা হতে প্রাপ্ত সুপারিশ/পরামর্শসমূহ বাস্তবায়ন করা হচ্ছে।

১৬। কল্যাণ কর্মকর্তাঃ

উষ্ণধ প্রশাসন অধিদপ্তরের জনাব নায়ার সুলতানা, পরিচালক (চাঁদাঃ) মহোদয়কে কল্যাণ কর্মকর্তা হিসেবে দায়িত্ব প্রদান করা হয়েছে।

১৭। মহাপরিচালক, উষ্ণধ প্রশাসন অধিদপ্তরের সাথে সরাসরি সাক্ষাতের ব্যবস্থাঃ

সাধারণ জনগণের নিকট উষ্ণধ প্রশাসন অধিদপ্তরের স্বচ্ছতা ও জবাবদিহীতা নিশ্চিতকরণে প্রতি বৃহস্পতিবার ও সোমবার সকাল ১০:০০ হতে ১২:০০ টা পর্যন্ত মহাপরিচালক, উষ্ণধ প্রশাসন অধিদপ্তরের সাথে সরাসরি সাক্ষাতের ব্যবস্থা রয়েছে।

১৮। কর্মকর্তাদের নাম, ই-মেইল, ছবি, ফোন নম্বরের তালিকা প্রদর্শনঃ

মন্ত্রীপরিষদ বিভাগের নির্দেশনা মোতাবেক উষ্ণধ প্রশাসন অধিদপ্তরের কর্মকর্তাদের নাম, ই-মেইল, ছবি, ফোন নম্বরের তালিকা জনগণের জন্য প্রদর্শনের ব্যবস্থা করা হয়েছে।

## ২৫। ইনোভেশন টিম :

ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের সেবা প্রদান প্রক্রিয়া এবং কাজের আভ্যন্তরীন প্রক্রিয়ায় গুণগত পরিবর্তন আনয়ণের লক্ষ্যে স্বাস্থ্য ও পরিবার কল্যাণ মন্ত্রণালয়ের স্মারক নং-৪৫.১৩৭.১১৬.০০.০০৮.২০১২-৬৪৬, তারিখ ১৩-০৫-২০১৩-এর পরিপ্রেক্ষিতে মন্ত্রিপরিষদ বিভাগের স্মারক নং-০৪.০০.০০০০.২৩২.৩৫.০০৬.১৩.২১, তারিখ ২৫-০৪-২০১৩-এর আলোকে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের একটি ইনোভেশন টিম গঠন করা হয়েছে।

“ঔষধের বিরূপ প্রতিক্রিয়া রিপোর্টিং, নকল ঔষধ এবং ঔষধের নির্ধারিত মূল্যের অধিক মূল্যে বিক্রয়ের বিষয়ে অনলাইন ভিত্তিক অভিযোগ দাখিলের জন্য ওয়েব পোর্টাল ও মোবাইল এ্যাপ্লিকেশন” “DGDA Drug Verification” তৈরী করা হয়েছে, যা বর্তমানে পাইলটিং পর্যায়ে রয়েছে।

### ওয়েবপোর্টালে যা যা থাকছে :

- ঔষধের বিরূপ প্রতিক্রিয়া রিপোর্টিং (বিস্তারিত)
- ইউনিক কোডের মাধ্যমে নকল ঔষধ চিহ্নিতকরণ
- ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক নির্ধারিত ঔষধের মূল্য যাচাই
- যে কোন বিষয়ে অভিযোগ দাখিল

### মোবাইল এ্যাপ্লিকেশন (স্মার্ট ফোন) যা যা থাকছে :

- ঔষধের বিরূপ প্রতিক্রিয়া রিপোর্টিং (সংক্ষিপ্ত)
- ইউনিক কোড- এর মাধ্যমে নকল ঔষধ চিহ্নিতকরণ
- ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক নির্ধারিত ঔষধের মূল্য যাচাই
- যে কোন বিষয়ে অভিযোগ দাখিল
- এন্ড্রয়েড ও আইওএস (আইফোন) উভয় অপারেটিং সিস্টেম এর জন্য প্রযোজ্য

### সাধারণ মোবাইলে যা থাকছে :

ইউনিক কোডের মাধ্যমে (এসএমএস এর মাধ্যমে) নকল ঔষধ চিহ্নিতকরণ

## ২৬। তথ্য প্রযুক্তির ব্যবহার :

(ক) ওয়েবসাইট-এ প্রাকশিত তথ্যাদিঃ ডিজিটাল বাংলাদেশ গড়া বর্তমান সরকারের একটি অন্যতম লক্ষ্য। ঔষধ প্রশাসন ও ঔষধ সংক্রান্ত বিভিন্ন তথ্যাদির জন্য [www.dgda.gov.bd](http://www.dgda.gov.bd) শিরোনামে একটি ওয়েব সাইট রয়েছে। MSH/SIAPS- বাংলাদেশের কারিগরি সহায়তায় উক্ত ওয়েবসাইট একটি ডায়নামিক ওয়েব পোর্টালে উন্নীত করা হয়েছে। মাঝ পর্যায়ের কর্মকর্তাগণ উক্ত ওয়েব পোর্টালের মাধ্যমে অন-লাইনে প্রতিবেদন প্রেরণ করতে পারে। ঔষধ সংক্রান্ত বিভাগিত তথ্যাদি ওয়েব সাইটে অন্তর্ভুক্ত করা হয়েছে। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের প্রধান কার্যালয়ে ডিজিটাল পদ্ধতিতে তথ্য আদান-প্রদানের জন্য Local Area Network রয়েছে। ঔষধ সংক্রান্ত হালনাগাদ তথ্য উপাত্ত এবং নিয়ন্ত্রণ ব্যবস্থা সম্পর্কে তথ্যাদি প্রাপ্তির লক্ষ্যে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরে ব্রডব্যান্ড ইন্টারনেট কানেকশন ও বিভিন্ন ঔষধ সংক্রান্ত তথ্যাদির একটি ডাটাবেজ রয়েছে। উক্ত ডাটাবেজ ওয়েব সাইটের সাথে লিংক করা আছে। ডাটাবেজটিকে আরো তথ্য সম্মত করার জন্য পদক্ষেপ গ্রহণ করা হয়েছে।

(খ) আইসিটি সম্পর্কিত তথ্যঃ ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের ওয়েবসাইটটি ([www.dgda.gov.bd](http://www.dgda.gov.bd)) সম্পূর্ণ নতুন রূপে আপডেট ও আপগ্রেডকরণের মাধ্যমে ওয়েব-পোর্টাল-এ রূপান্তরিত করা হয়েছে। উক্ত পোর্টালে ঔষধ প্রশাসন ও ঔষধ নিয়ন্ত্রণ সংক্রান্ত বিভিন্ন তথ্যাদি সন্নিরবেশিত আছে। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরে কর্মরত সকল পর্যায়ের কর্মকর্তাগণ যাতে তাদের স্ব কর্মসূল হতে সম্পদিত যাবতীয় কাজের অনলাইন ভিত্তিক রিপোর্ট প্রদান করতে পারে তার ব্যবস্থা গৃহীত হয়েছে। জনসাধারণের সুবিধার্থে অত্র অধিদপ্তর হতে প্রদেয় দেশের সকল লাইসেন্সধারী দেকানসমূহের তালিকা ইতোমধ্যে প্রকাশ করা হয়েছে যা নিয়মিত ভাবে আপডেট করা হচ্ছে। এছাড়াও জনগণের বৈধ ঔষধ সম্পর্কিত তথ্যাদি সহজে প্রাপ্তির নিমিত্তে ঔষধ প্রশাসনের ড্রাগ ডাটাবেজ-কে পোর্টালে সংযুক্ত করে “ই-ড্রাগ ডাটাবেজ” এ রূপান্তর করা হয়েছে। ওয়েব পোর্টাল-এ বিদ্যমান সকল কেন্টেন্ট নিয়মিত হালনাগাদকরণ ও তথ্য সম্মত করা এবং পোর্টাল সংক্রান্ত যে কোন সমস্যা দ্রুততম সময়ে নিষ্পত্তির লক্ষ্যে ঔষধ প্রশাসনের কর্মকর্তাদের সমবর্যে পাঁচ সদস্য বিশিষ্ট একটি “কেন্টেন্ট ম্যানেজমেন্ট টীম” গঠন করা আছে। বাংলাদেশ কম্পিউটার কাউন্সিল কর্তৃক বাস্তবায়নাধীন “ডেভেলপমেন্ট অব ন্যাশনাল আইসিটি ইনফ্রা-নেটওয়ার্ক ফর বাংলাদেশ গভর্ণমেন্ট (বাংলাগভনেট)” শীর্ষক প্রকল্পের আওতায় ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর-এ ইতোমধ্যে প্রয়োজনীয় সকল যন্ত্রপাতি ইনস্টলেশনের কাজ সম্পন্ন হয়েছে। অ্যালোপ্যাথিক ঔষধের রেজিস্ট্রেশনের নিমিত্তে CTD মোতাবেক Dossier থণ্ডান ও মূল্যায়নের প্রশিক্ষণ কার্যক্রম চলছে। রেজিস্ট্রেশন প্রক্রিয়া ট্রাকিং-এর জন্য অনলাইন ভিত্তিক সফটওয়্যার Pharmadex বাস্তবায়নের পরিকল্পনা গৃহীত হয়েছে।

## Content of web-site

<b>Home Page</b> Welcome note from the DGDA.	<b>About DGDA</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>➤ Background</li> <li>➤ Committees</li> <li>➤ List of officers in DGDA</li> <li>➤ Designated Officers for Providing Information</li> <li>➤ Annual Report</li> </ul>	<b>Information Center</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>➤ Right to Information</li> <li>➤ Drug Control Committee(DCC) Minutes</li> <li>➤ Guidance Documents</li> <li>➤ Directive Documents</li> <li>➤ Forms</li> <li>➤ Drug Manufacturers</li> <li>➤ List of Raw Materials Indentors</li> <li>➤ Valid Sources of Raw Materials</li> <li>➤ Registered Imported Drugs</li> </ul>
<b>Registered Products</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>➤ Allopathic</li> <li>➤ Ayurvedic</li> <li>➤ Unani</li> <li>➤ Herbal</li> <li>➤ Homeopathic And Biochemic</li> </ul>	<b>Pharmacies</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>➤ Allopathic Retail Pharmacy</li> <li>➤ Ayurvedic Retail Pharmacy</li> <li>➤ Unani Retail Pharmacy</li> <li>➤ Herbal Retail Pharmacy</li> <li>➤ Homeopathic and Biochemic Retail Pharmacy</li> <li>➤ Whole Sale Pharmacy</li> </ul>	<b>ADRM</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>➤ ADRM News</li> <li>➤ ADR Monitoring</li> <li>➤ ADRM Reports</li> <li>➤ Instructions for Completing ADE Reporting Form</li> <li>➤ ADRM Reporting Form</li> </ul>
<b>Export</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>➤ Export Countries in World Map</li> <li>➤ Export Reports</li> </ul>	<b>NCL</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>➤ Sample Requirements</li> <li>➤ Quality Manual</li> <li>➤ Organogram</li> </ul>	<b>Footer Menu</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>➤ Site Map</li> <li>➤ Discussion Board</li> <li>➤ Feedback</li> <li>➤ Related Links</li> <li>➤ Gallery</li> <li>➤ Search</li> <li>➤ FAQ</li> </ul>

## ২০। ভবিষ্যৎ পরিকল্পনা :

১. ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের ০৯ টি ফাংশনকে কার্যকরভাবে সম্পাদন করার জন্য ফাংশন অনুযায়ী মন্ত্রণালয়ে প্রেরিত নতুন ২২৮ জনবল সংবলিত প্রস্তাবিত অর্গানিশ্বাম অনুমোদন করানো এবং জনবল নিয়োগ করা।
২. ঔষধ আইন-১৯৮০ ও ঔষধ (নিয়ন্ত্রণ) অধ্যাদেশ-১৯৮২ একীভূত করে এবং প্রয়োজনীয় অন্যান্য বিষয়াদি অন্তর্ভুক্ত করে বাংলা ভাষায় একটি খসড়া আইন প্রণয়নপূর্বক মন্ত্রণালয়ে প্রেরণ করা হয়েছে। আইনটি অনুমোদনের পদক্ষেপ গ্রহণ করা এবং প্রণীত আইনের আওতায় প্রয়োজনীয় বিধি প্রণয়ন করা।
৩. স্টেম সেল থেরাপি, জিন থেরাপি, রোবোটিক সার্জারি চিকিৎসা বিজ্ঞানে প্যারাডাইম পরিবর্তন করেছে। এজন্য ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্ড রুড ব্যাংকিং, স্টেম সেল থেরাপি, জিন থেরাপি এর জন্য গাইড লাইন প্রণয়ন ও বাস্তবায়ন করা হয়েছে। রোবোটিক সার্জারি ডিভাইস রেজিস্ট্রেশন প্রদান ও নিয়ন্ত্রণ করা হয়েছে।
৪. অফিসকে পর্যায়ক্রমে পেপারলেস করে ডিজিটালাইজড করা হয়েছে।
৫. ন্যাশনাল কন্ট্রোল ল্যাবরেটরীকে WHO এর prequalification অর্জন করা হবে।

৬. ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের National Control Laboratory (NCL)-এর আওতায় Animal House স্থাপন এবং পরীক্ষা ও বিশ্লেষণের যথাযথ ব্যবস্থা গ্রহণ করা এবং NCL-কে WHO Prequalified Laboratory হিসেবে স্বীকৃতি অর্জন করা।
৭. NCL এবং Drug Testing Laboratory-এর জন্য পর্যাপ্ত ফাস্ট এর ব্যবস্থা করা।
৮. ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের মাঠপর্যায়ের কর্মকাণ্ড আরোও নিবিড় ও জোরদার করা। zero tolerance principle গ্রহণ করা হবে। ফুড সাপ্লিমেন্ট, নকল ভেজাল ঔষধের বিরুদ্ধে অভিযান জোরদার করা।
৯. ছেট/ মাঝারি/ বড় সকল ধরনের ইউনানী, আয়ুর্বেদিক, হোমিওপ্যাথিক ও হারবাল মেডিসিনের জিএমপি কমপ্লাইন্স নিশ্চিত করা। ইউনানী, আয়ুর্বেদিক ও হারবাল মেডিসিনের প্রণীত টেস্টকার্ডাইটেরিয়া মন্ত্রণালয় কর্তৃক অনুমোদন ও বাস্তবায়ন করা।
১০. ট্রাডিশনাল মেডিসিনের মূল্য নির্ধারণ করা।
১১. ব্লাড ও ব্লাড প্রোডাক্ট এর রেজিস্ট্রেশন এবং মূল্য নির্ধারণ করা।
১২. পর্যায়ক্রমে দেশের সকল বিভাগীয়, জেলা ও উপজেলা পর্যায়ের হাসপাতালগুলোতে ADR Focal point নির্ধারণ করা এবং সারা দেশব্যাপী উক্ত কার্যক্রম জোরদার করা।
১৩. সকল ঔষধ উৎপাদন ও আমদানীকারক প্রতিষ্ঠান কর্তৃক তাদের বাজারজাতকৃত ঔষধের Adverse Drug Reaction (ADR) নিয়মিত মনিটরিংপূর্বক ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর রিপোর্ট প্রেরণের ব্যবস্থা নিশ্চিত করা।
১৪. পর্যায়ক্রমে সকল বিভাগীয় ও জেলা পর্যায়ে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের অফিস ভবন নির্মাণ করা।
১৫. ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের ভবনটি আটতলা পর্যন্ত নির্মাণ কাজ সম্পন্ন করা।
১৬. সকল ড্রাগ লাইসেন্সধারী ফার্মেসীকে পর্যায়ক্রমে মডেল ফার্মেসী ও মডেল মেডিসিন শপে উন্নীত করা।

## ২৮। উপসংহার :

ঔষধ প্রশাসন কর্তৃক ২০১৮-১৯ অর্থবছরে সম্পাদিত বিভিন্ন কর্মকাণ্ডের এবং ঔষধ প্রশাসন সংক্রান্ত বিভিন্ন তথ্যাদি সংযোগে করে বার্ষিক প্রতিবেদন-২০১৮-১৯ প্রণয়ন করা হয়েছে। প্রণীত প্রতিবেদনটি ঔষধ প্রশাসনের কার্যক্রমের সার্বিক চিত্র উপস্থাপিত হয়েছে। জনগণ এ প্রতিবেদন হতে ঔষধ প্রশাসনের সামগ্রিক ব্যবস্থাপনা ও কর্মকাণ্ড সম্পর্কে ধারণা পাবে। আগামী দিনগুলোতে আরও কার্যকর ও সুস্থুভাবে কার্য সম্পাদনে এ প্রতিবেদন কর্মকর্তা ও কর্মচারীদের দিকনির্দেশনা দিবে। এ প্রতিবেদন প্রশাসনের সকল পর্যায়ের কর্মকাণ্ডের স্বচ্ছতা ও জবাবদিহিতা নিশ্চিত করবে। জনগণের কাঞ্চিত সেবা প্রাপ্তিতে এ প্রতিবেদন সহায়ক হবে। প্রতিবেদনে প্রকাশিত তথ্য ঔষধ উৎপাদনকারী, আমদানীকারী ও বিক্রয়কারী প্রতিষ্ঠানসমূহের কর্মকাণ্ড পরিচালনায় সহযোগী হবে। মানসম্পন্ন ঔষধ উৎপাদন ও বিপন্ন নিশ্চিত করতে একটি শক্তিশালী ও কার্যকর ঔষধ প্রশাসনের বিকল্প নাই। প্রতিবছর প্রকাশিত প্রতিবেদনে প্রশাসনের দুর্বলদিক ও সমস্যাগুলো তুলে ধরা হয়, নিরসনের উপায় ও আগামীদিনের কর্ম-পরিকল্পনা উপস্থাপিত হয়। সে মোতাবেক প্রশাসনকে শক্তিশালী ও কার্যকর করার পদক্ষেপ গ্রহণ করা হয়। ঔষধ প্রশাসনের সহযোগীতায় ও দিকনির্দেশনায় বাংলাদেশের ঔষধশিল্প ক্রমাগত এগিয়ে যাচ্ছে, জনগণের জন্য মান-সম্পন্ন ঔষধ নিশ্চিত করা সম্ভব হচ্ছে, দেশ ঔষধে স্বয়ংসম্পূর্ণ হচ্ছে এবং ঔষধ রপ্তানীর পরিমাণ সময়ের সাথে সাথে বৃদ্ধি পাচ্ছে।

জনস্বার্থে এরূপ প্রতিবেদন প্রতি অর্থ বছরে প্রকাশ করা হবে।

## পরিশিষ্ট :

**পরিশিষ্ট-ক :** উষ্ণ প্রশাসন অধিদপ্তরের বিভিন্ন কার্যক্রমের আবেদনের সাথে দাখিলযোগ্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদির তালিকা :

- ক.১ উষ্ণ উৎপাদন কারখানা স্থাপনের নতুন প্রকল্প অনুমোদনের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি/তথ্যাদি
- ১। প্রকল্পের নাম।
  - ২। প্রকল্পের ঠিকানা।
  - ৩। উদ্যোগের শিক্ষাগত যোগ্যতা এবং প্রকল্পের অর্গানিশ্বাম।
  - ৪। কোম্পানীর ধরণ (গ্রাইভেট, পাবলিক লিঃ/ব্যক্তি মালিকানা)।  
(লিমিটেড কোম্পানীর ক্ষেত্রে জয়েন্ট স্টক কোম্পানীর সার্টিফিকেট অব ইনকর্পোরেশন দাখিল করতে হবে)
  - ৫। প্রকল্পের সর্বমোট বিনিয়োগ।
  - ৬। অর্থের উৎস।
  - ৭। ইকুইটি।
  - ৮। প্রস্তাবিত মেশিনারীজের মাধ্যমে বার্ষিক উৎপাদন ক্ষমতা।
  - ৯। প্রকল্পের বর্তমান অবস্থা।
  - ১০। অবকাঠামোগত সুবিধাদি।
  - ১১। অন্যান্য সুবিধাদি।
  - ১২। উৎপাদন মেশিনারীজের তালিকা।
  - ১৩। মান-নিয়ন্ত্রণের যন্ত্রপাতির তালিকা।
  - ১৪। প্রোডাকশন প্রোগ্রাম।
  - ১৫। প্রয়োজনীয় কাঁচামাল ও মোড়কসামগ্রীর বিবরণ।
  - ১৬। কারিগরী দক্ষতাসম্পন্ন জনবলের তালিকা।
  - ১৭। প্রাক্তিক বিক্রয়।
  - ১৮। সম্ভাব্য আয়।
  - ১৯। ব্রেক ইভেন এনালাইসিস।
  - ২০। যে সকল পদ উৎপাদন করা হবে তার যুক্তিকতা।
  - ২১। প্রকল্পের পূর্ণাঙ্গ লে-আউট প্ল্যান।
  - ২২। উদ্যোগের জাতীয়তা সনদ।
  - ২৩। উদ্যোগের ব্যাংক স্বচ্ছতা সনদ।
  - ২৪। ট্রেড লাইসেন্স।
  - ২৫। পরিবেশ অধিদপ্তর হতে অনাপত্তি সনদ।
  - ২৬। বিসিআইসি/বোর্ড অব ইনভেস্টিমেন্ট হতে প্রজেক্ট নিবন্ধন সনদ।
  - ২৭। পুঁজি বিনিয়োগকারী/উদ্যোগের টিআইএন সনদ।

বিঃ দ্রঃ অসম্পূর্ণ আবেদন বিবেচনাযোগ্য নয়।

\*বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ক্ষমতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

ক.২ উৎপাদনের জন্য প্রচলিত অ্যালোপ্যাথিক উষ্ণধরের রেসিপি অনুমোদনের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি/তথ্যাদি

- ১। মহাপরিচালক, উষ্ণ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।
- ২। উষ্ণ প্রশাসন কর্তৃক প্রণীত ফরম ডিএ-১/৮৮ অথবা ফরম ডিএ-২/৮৮ এ উল্লিখিত তথ্যাদি/কাগজপত্রাদি।
- ৩। রেসিপি মূল্যায়ন ফি বাবদ ৫০০০/- টাকার ট্রেজারী চালানের মূল কপি।

টাকা জমা দেওয়ার কোড :

১	২	৭	১	৫	০	০	০	০	১	৮	৬	৩
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

১৫% ভ্যাট প্রদানের কোড নম্বর :

১	১	১	৩	৩	০	০	১	৫	০	৩	১	১
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

৪। উৎপাদন লাইসেন্স হালনাগাদ নবায়নের সনদ। লাইসেন্স নবায়ন প্রক্রিয়াধীন থাকলে সে সংক্রান্ত তথ্যাদি।

৫। লাইসেন্সে অঙ্গুলুজ ডোজেস ফরম ও উষ্ণধরের শ্রেণী।

৬। কারখানায় নিয়োজিত কোয়ালিফাইড ব্যক্তিদের তালিকা।

৭। আবেদিত পদটি ডিসিসি (ড্রাগ কন্ট্রোল কমিটি) কর্তৃক অনুমোদনের পক্ষে তথ্যাদি।

\*বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ক্ষমতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

ক.৩ আইএনএন (INN) তালিকাভূত পদের নমুনা পরীক্ষা ও বিশ্লেষণের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি

১। মহাপরিচালক, উষ্ণ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।

২। রেসিপি অনুমোদন পত্রের কপি।

৩। পরীক্ষা ও বিশ্লেষণের ফি বাবদ ১৫,০০০/- টাকার ট্রেজারী চালানের মূল কপি।

টাকা জমা দেওয়ার কোড :

১	২	৭	১	৫	০	০	০	০	১	৮	৬	৩
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

১৫% ভ্যাট প্রদানের কোড নম্বর :

১	১	১	৩	৩	০	০	১	৫	০	৩	১	১
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

- ৪। বিভিন্ন ডোজেস ফরম-এর ঔষধ প্রশাসন কর্তৃক নির্ধারিত পরিমাণ নমুনা।  
৫। সক্রিয় কাঁচামালের উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান কর্তৃক প্রদেয় টেস্ট প্রোটকল/পরীক্ষা ও বিশ্লেষণের মেথড।

- ৬। সক্রিয় কাঁচামালের সার্টিফিকেট অব এনালাইসিস-এর কপি।  
৭। সক্রিয় কাঁচামালের রেফারেন্স/ওয়ার্কিং স্ট্যান্ডার্ড।

\* বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ক্ষমতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

ক.৪ নতুন অ্যালোপ্যাথিক ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্স ইস্যুর জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি

- ১। যথাযথভাবে পূরণকৃত ফরম নং-১২ এবং ফরম নং-১৫।  
২। নতুন লাইসেন্স ফি : বায়োলজিক্যাল-১,০০,০০০/- (এক লক্ষ টাকা)  
নন-বায়োলজিক্যাল-৫০,০০০/- (পঞ্চাশ হাজার টাকা)  
ফি ব্যাংকে জমা দিয়ে ট্রেজারী চালান এর মূল কপি।

টাকা জমা দেওয়ার কোড :

১	২	৭	১	৫	০	০	০	০	১	৮	৬	৩
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

১৫% ভ্যাট প্রদানের কোড নম্বর :

১	১	১	৩	৩	০	০	১	৫	০	৩	১	১
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

- ৩। প্রকল্পে প্রস্তাবিত পদসমূহের রেসিপি।  
৪। হালনাগাদ ট্রেড লাইসেন্স-এর কপি।  
৫। সহাপিত যন্ত্রপাতির তালিকা (উৎপাদন ও মান-নিয়ন্ত্রণ বিভাগের পৃথক তালিকা)।  
৬। কোয়ালিফাইড ব্যক্তিদের তালিকা (তালিকায় পদবী, শিক্ষাগত যোগ্যতা, পিতার নাম, সহায়ী ও বর্তমান ঠিকানা উল্লেখ থাকতে হবে)।  
৭। কোয়ালিফাইড ব্যক্তিদের নিয়োগপত্র, যোগদানপত্র, সনদ পত্রের কপি ও অঙ্গীকারনামা।  
৮। মালিক/পরিচালকের তালিকা (তালিকায় পিতার নাম, সহায়ী ও বর্তমান ঠিকানা উল্লেখ থাকতে হবে)।  
৯। কারখানার লে-আউট প্ল্যান।  
১০। উৎপাদন ও মান-নিয়ন্ত্রণের জন্য প্রয়োজনীয় রেফারেন্স বইয়ের তালিকা।  
১১। প্রকল্প অনুমোদনের স্মারকের কপি।  
১২। প্রতিষ্ঠানের অর্গানিজেশন।  
১৩। সাইট মাস্টার ফাইল।  
১৪। পরিবেশ অধিদপ্তর হতে পরিবেশগত সনদ।

\*বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ক্ষমতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

ক.৫ অ্যালোপ্যাথিক ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্সে পদ অন্তর্ভুক্তির জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি

- ১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।  
২। ঔষধ প্রশাসন হতে প্রাপ্ত রেসিপি অনুমোদন পত্রের কপি।  
৩। প্রোডাক্ট অন্তর্ভুক্তি ফি বাবদ ১০,০০০/- টাকার ট্রেজারী চালানের মূল কপি।

টাকা জমা দেওয়ার কোড :

১	২	৭	১	৫	০	০	০	০	১	৮	৬	৩
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

১৫% ভ্যাট প্রদানের কোড নম্বর :

১	১	১	৩	৩	০	০	১	৫	০	৩	১	১
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

- ৪। পদটি আইএনএন তালিকাভূক্ত পদ হলে পরীক্ষা ও বিশ্লেষণের জন্য ঔষধ প্রশাসন কর্তৃক নির্ধারিত পরিমাণ নমুনা ও টেস্ট প্রটোকল/পরীক্ষা-বিশ্লেষণের পদ্ধতি।  
৫। নমুনা পরীক্ষা-বিশ্লেষণের ফি :  
আইএনএন তালিকাভূক্ত হলে ১৫০০০/- টাকার ট্রেজারী চালানের মূল কপি। বিপি/ইউএসপি অন্তর্ভুক্ত প্রোডাক্ট ৫০০০/- টাকার ট্রেজারী চালানের মূল কপি।

৬। খসড়া মোড়কসামগ্রীর Text।

৭। পদের ত্বরান্বিত সহায়তা পরীক্ষার ডাটা (Accelerated Stability Study Data)।

৮। পদের অ্যানেক্স।

\*বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ক্ষমতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

ক.৬ মোড়কসামগ্রী অনুমোদনের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি/তথ্যাদি

- ১। প্রতিষ্ঠানের নির্ধারিত প্যাডে মহাপরিচালক ঔষধ প্রশাসন বরাবর আবেদনপত্র।  
২। ঔষধ প্রশাসন কর্তৃক রেসিপি অনুমোদনের স্মারকের কপি।  
৩। পদ অন্তর্ভুক্তি এবং পরীক্ষা-বিশ্লেষণ ফি-এর ট্রেজারী চালানের মূল কপি।

দাখিলকৃত কার্টনে নিম্ন বর্ণিত তথ্যাদি থাকতে হবে :

ওষধের মোড়কে তথ্য প্রদানের ক্ষেত্রে প্রণীত বিষয়ক “Guideline for product information on packaging material” অনুযায়ী তথ্য প্রদান করতে হবে।

\*বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ফলতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

**ক.৭** দেশে উৎপাদিত ও মূল্য নিয়ন্ত্রিত তালিকাভুক্ত অ্যালোপ্যাথিক ওষধের সর্বোচ্চ খুচরা মূল্য নির্ধারণ/মূল্য নিয়ন্ত্রণ তালিকা বহির্ভূত ওষধের ভ্যাট প্রদানের নিমিত্তে নির্দেশক মূল্য সনদের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি

১। মহাপরিচালক, ওষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।

২। মূল্য নিয়ন্ত্রিত তালিকাভুক্ত ওষধ ও মূল্য নিয়ন্ত্রণ তালিকা বহির্ভূত ওষধের জন্য পৃথক প্রস্তাবনা সংবলিত আবেদন।

মূল্য নিয়ন্ত্রিত ওষধের সর্বোচ্চ খুচরা মূল্য নির্ধারণের জন্য প্রস্তাবনায় ওষধের বাণিজ্যিক নাম, জেনেরিক নাম, প্যাক সাইজ, সরকার কর্তৃক নির্ধারিত মূল্য, ট্রেড প্রাইস, মুসকযোগ্য মূল্য, ভ্যাট ব্যতিত সর্বোচ্চ খুচরা মূল্য, ভ্যাট সহ সর্বোচ্চ খুচরা মূল্য উল্লেখ করতে হবে।

৩। আবেদিত পদের বৈধ মেয়াদের অ্যানেক্সার কপি।

৪। সক্রিয় উপাদান সংগ্রহের অনুমোদিত ব্লকলিস্ট (বৈধ মেয়াদের) অথবা ইনভয়েস কপি।

৫। সর্বোচ্চ খুচরা মূল্য পুনঃনির্ধারণ/ভ্যাট প্রদানের নিমিত্তে পুনঃধার্যকৃত নির্দেশক মূল্য সনদের জন্য ইতঃপূর্বে ইস্যুকৃত মূল্য সনদের কপি।

\*বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ফলতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

**ক.৮** ওষধ উৎপাদনের নিমিত্তে আমদানীকৃত কাঁচামাল/প্যাকিং ম্যাটেরিয়াল-এর ব্লকলিস্ট অনুমোদনের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি

১। মহাপরিচালক, ওষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।

২। নির্ধারিত প্রোফরমা অনুযায়ী প্রণীত ব্লকলিস্ট ০৮(আট) কপি।

ব্লকলিস্ট প্রোফরমায় নিম্নবর্ণিত তথ্যাদি উল্লেখ করতে হবে :

- প্রতিষ্ঠানের নাম ও ঠিকানা।
- সিসিআই ও ইএস ক্যাটাগরী এবং রেজিস্ট্রেশন নম্বর।
- বিগত বৎসরের আমদানীর পরিমাণ।
- লাইসেন্সের ধরণ।
- Port of Arrival
- বিগত বৎসরে ভ্যাট প্রদানের পরিমাণ।
- কাঁচামাল/প্যাকিং ম্যাটেরিয়াল এর নাম ও স্পেসিফিকেশন।
- প্রস্তুতকারক ও সরবরাহকারী প্রতিষ্ঠানের নাম ও ঠিকানা।
- চাহিদাকৃত কাঁচামালের পরিমাণ (কথায় ও অংকে)।
- কাঁচামাল ও প্যাকিং ম্যাটেরিয়াল এর প্রতি ইউনিটের মূল্য (আন্তর্জাতিক মুদ্রায়)।
- মোট চাহিদাকৃত কাঁচামালের মূল্য টাকায়।
- কাঁচামাল/প্যাকিং ম্যাটেরিয়াল এর বিপরীতে অনুমোদিত ফিনিস্ড প্রোডাক্ট এর নাম ও বিগত বৎসরে ইহার উৎপাদন এবং কাঁচামাল/প্যাকিং ম্যাটেরিয়াল আমদানীর পরিমাণ।
- চলতি বছরের উক্ত কাঁচামাল/প্যাকিং ম্যাটেরিয়াল অনুমোদনের এবং মোট চাহিদার পরিমাণ।

৩। আবেদিত সক্রিয় কাঁচামালের প্রস্তুতকারক ওষধ প্রশাসন কর্তৃক ভ্যালিডেটেড হতে হবে।

৪। ব্লকলিস্ট রেজিস্টার্ড ফার্মসিস্ট কর্তৃক স্বাক্ষরিত হতে হবে।

\*বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ফলতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

**ক.৯** অ্যালোপ্যাথিক ওষধ উৎপাদন লাইসেন্স নবায়নের নিমিত্তে প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি

১। মহাপরিচালক, ওষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।

২। যথাযথভাবে পূরণকৃত ড্রাগ বুল্স ১৯৪৬ এ বর্ণিত আবেদন ফরম নং-১২ এবং ফরম নং-১৫।

৩। লাইসেন্স নবায়ন ফি এবং ট্রেজারী চালানের মূল কপি।

টাকা জমা দেওয়ার কোড :

১	২	৭	১	৫	০	০	০	০	১	৮	৬	৩
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

১৫% ভ্যাট প্রদানের কোড নম্বর :

১	১	১	৩	৩	০	০	১	৫	০	৩	১	১
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

### লাইসেন্স নবায়ন ফি এর পরিমাণ :

- (ক) নন-বায়োলজিক্যাল ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্স নবায়ন ফি ১৫,০০০/- টাকা ।  
 (খ) বায়োলজিক্যাল লাইসেন্স নবায়ন ফি ৩০,০০০/- টাকা ।

- ৪। বিগত লাইসেন্স নবায়ন সনদের মূল কপি ।  
 ৫। পদের তালিকা (তালিকায় বাণিজ্যিক নাম, জেনেরিক নাম, মাত্রা, ডিএআর নং এবং মেয়াদ উত্তীর্ণের তারিখ উল্লেখ থাকতে হবে) ।  
 ৬। লাইসেন্সভূক্ত মেয়াদ উত্তীর্ণ পদের Annexure এর মূল কপি ।  
 ৭। মেয়াদ উত্তীর্ণ পদের নবায়ন ফি বাবদ ১০,০০০/- টাকার ট্রেজারী চালানের মূল কপি ।  
 ৮। নবায়নের জন্য প্রস্তাবিত পদ/পদসমূহের চূড়ান্ত মোড়কসামগ্রী ।  
 ৯। কারখানার লে-আউট প্ল্যান। প্রিমিসেস এর পরিসর, কভার্ড এরিয়া, ওয়ার্কিং এরিয়া এবং এরিয়া পরিচিতি সহ সাইট মাস্টার ফাইল ।  
 ১০। ব্যবস্থাপনা পরিচালক কর্তৃক স্বাক্ষরিত প্রতিষ্ঠানের অর্গানোগ্রাম ।  
 ১১। কোয়ালিফাইড পার্সনদের তালিকা (নাম, পিতার নাম, পদবী, কোয়ালিফিকেশন, রেজিস্ট্রেশন নং, অভিজ্ঞতা, প্রতিষ্ঠানে যোগদানের তারিখ, সহায়ী ও বর্তমান ঠিকানা উল্লেখ করতে হবে) ।  
 ১২। কোয়ালিফাইড ব্যক্তিদের যোগদানপত্রের কপি ও অংগীকারনামা ।  
 ১৩। পরিচালক/মালিকদের তালিকা (পদবী, পিতার নাম, সহায়ী ও বর্তমান ঠিকানাসহ) ।  
 ১৪। ব্যবস্থাপনা পরিচালকের স্বাক্ষরকৃত যন্ত্রপাতির তালিকা (উৎপাদন ও মান-নিয়ন্ত্রণ বিভাগের প্রথক তালিকা) ।  
 ১৫। বিগত ২(দুই) বৎসরের উৎপাদন বিবরণী ।  
 \*বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ক্ষমতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে ।

### ক.১০ অ্যালোপ্যাথিক ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্স এর মালিকানা পরিবর্তন/সহানাত্তরের নিমিত্তে প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি

- ১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র ।  
 ২। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর হতে মালিকানা হস্তান্তরের পূর্বানুমোদন পত্রের কপি ।  
 ৩। প্রতিষ্ঠানটি লিঃ কোম্পানী হলে Memorandum & Article of Association এবং Certificate of Incorporation এর কপি, ব্যক্তি মালিকানায় হলে মালিকানা হস্তান্তরের এফিডেবিট এর কপি ।  
 ৪। ব্যক্তি মালিকানা লাইসেন্স হলে মালিকানা পরিবর্তন ফি এর ট্রেজারী চালানের মূলকপি ।

টাকা জমা দেওয়ার কোড :

১	২	৭	১	৫	০	০	০	০	১	৮	৬	৩
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

১৫% ভ্যাট প্রদানের কোড নম্বর :

১	১	১	৩	৩	০	০	১	৫	০	৩	১	১
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

### লাইসেন্স-এর মালিকানা পরিবর্তন ফি এর পরিমাণ :

- (ক) নন-বায়োলজিক্যাল ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্সের মালিকানা পরিবর্তন ফি ১,০০,০০০/- টাকা ।  
 (খ) বায়োলজিক্যাল ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্সের মালিকানা পরিবর্তন ফি ২,০০,০০০/- টাকা ।

- ৫। হালনাগাদ ট্রেড লাইসেন্স এর কপি ।  
 ৬। পদের তালিকা (তালিকায় বাণিজ্যিক নাম, জেনেরিক নাম, মাত্রা, ডিএআর নং এবং মেয়াদ উত্তীর্ণের তারিখ উল্লেখ থাকতে হবে) ।  
 ৭। প্রস্তাবিত কারখানার লে-আউট প্ল্যান। প্রিমিসেস এর পরিসর, কভার্ড এরিয়া, ওয়ার্কিং এরিয়া এবং এরিয়া পরিচিতি সহ সাইট মাস্টার ফাইল ।  
 ৮। ব্যবস্থাপনা পরিচালক/মালিক কর্তৃক স্বাক্ষরিত প্রতিষ্ঠানের অর্গানোগ্রাম ।  
 ৯। নিয়োজিত কোয়ালিফাইড পার্সনদের তালিকা (নাম, পিতার নাম, পদবী, কোয়ালিফিকেশন, রেজিস্ট্রেশন নং, অভিজ্ঞতা, প্রতিষ্ঠানে যোগদানের তারিখ, সহায়ী ও বর্তমান ঠিকানা উল্লেখ করতে হবে) ।  
 ১০। কোয়ালিফাইড ব্যক্তিদের যোগদানপত্র ও অংগীকারনামা ।  
 ১১। পরিচালক/মালিকদের তালিকা (পদবী, পিতার নাম, সহায়ী ও বর্তমান ঠিকানাসহ) পরিচালক/মালিকদের নাগরিকত্ব সনদ ।  
 ১২। ব্যবস্থাপনা পরিচালক/মালিক কর্তৃক স্বাক্ষরকৃত যন্ত্রপাতির তালিকা (উৎপাদন ও মান-নিয়ন্ত্রণ বিভাগের প্রথক তালিকা) ।  
 ১৩। ব্যাংক স্বচ্ছতা সনদের কপি ।  
 ১৪। পরিবেশ অধিদপ্তর হতে পরিবেশগত সনদের কপি ।  
 ১৫। সহানাত্তরের ক্ষেত্রে প্রস্তাবিত ঠিকানায় কারখানার অবস্থান সম্পর্কে সংশ্লিষ্ট কর্তৃপক্ষের সনদ ।  
 ১৬। কারখানাটি নিজস্ব প্রিমিসেস-এ প্রতিষ্ঠিত হলে মালিকানার পক্ষে দলিলপত্র, ভাড়াকৃত প্রাঙ্গনে হলে ভাড়া চুক্তিনামার কপি ।  
 ১৭। সহানাত্তরের ক্ষেত্রে প্রস্তাবিত ঠিকানার মৌজার নাম ।  
 ১৮। প্রতিষ্ঠানের নামে কোন ব্যাংক বা অন্য কোন প্রতিষ্ঠান হতে ইতঃপূর্বে ঋণ গ্রহণ করে থাকলে তার বিবরণ এবং সে ঋণ পরিশোধের অঙ্গীকারনামা ।

\*বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ক্ষমতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে ।

### ক.১১ বিদেশী ঔষধের রেজিস্ট্রেশনের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি

- ১। বিদেশী ঔষধ প্রস্তুতকারী প্রতিষ্ঠান কর্তৃক মনোনীত সহানীয় (বাংলাদেশী) প্রতিনিধি কর্তৃক আবেদনপত্র।
- ২। যথাযথভাবে পূরণকৃত Form DA-1/88।
- ৩। রেসিপি মূল্যায়ন ফি বাবদ ৩৫,০০০/- টাকার ট্রেজারী চালানের মূলকপি।
- ৪। কোম্পানী প্রোফাইল।
- ৫। প্রোডাক্ট প্রোফাইল।
- ৬। উৎপাদনকারী দেশের Health Authority কর্তৃক স্বাক্ষরিত CPP, FSC যাহা বাংলাদেশ দুতাবাস কর্তৃক সত্যায়িত।
- ৭। Human Medicine Registration-এর ক্ষেত্রে :
  - ক) যদি উৎপাদনকারী দেশ অস্ট্রেলিয়া, ফ্রান্স, জার্মানী, জাপান, সুইজারল্যান্ড, যুক্তরাজ্য বা যুক্তরাস্ত্র হয় সে ক্ষেত্রে Country of Origin-এর CPP/FSC।
  - খ) উৎপাদনকারী দেশ যদি উল্লিখিত ৭টি দেশের বাইরে হয় সে ক্ষেত্রে Country of Origin ও উল্লিখিত ৭টি দেশের যে কোন একটি দেশের FSC/CPP।
- ৮। Veterinary Medicine Registration-এর ক্ষেত্রে :
  - ক) যদি উৎপাদনকারী দেশ Australia, Austria, Belgium, Canada, Denmark, Finland, France, Germany, Hungary, Ireland, Italy, Japan, The Netherlands, Norway, Singapore, Sweden, Switzerland, UK, USA, Russia, Poland, Spain, South Korea or Czechoslovakia হয় সে ক্ষেত্রে Country of Origin-এর FSC/CPP।
  - খ) উৎপাদনকারী দেশ যদি উল্লিখিত ২৪টি দেশের বাইরে হয় সে ক্ষেত্রে Country of Origin ও উল্লিখিত ২৪টি দেশের যে কোন একটি দেশের FSC/CPP।

৯। পদটির ইংরেজী/বাংলা ভাষায় মুদ্রিত মোড়কসামগ্রীর নমুনা এবং ডোসিয়ার।

\*বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ফলতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

**ক.১২ ব্লাড ব্যাগ, নিলস সহ সার্জিক্যাল ইকুইপমেন্ট ও মেডিকেল ডিভাইসেস আমদানীর আবেদনের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি**

- ১। আবেদনকারীর এজেন্সী এছিমেন্ট।
- ২। আবেদনকৃত পদের প্রস্তুতকারকদের কোম্পানী প্রোফাইল।
- ৩। আবেদনকৃত পদের প্রোডাক্ট ডোসিয়ার।
- ৪। উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানের উৎস (Country of Origin) দেশের Registration Competent Authority হতে Free Sale Certificate (বাংলাদেশ দুতাবাস কর্তৃক সত্যায়িত)।
- ৫। Form DA-1/88 (for introduced product), Form DA-2/88 (for non-introduced product), পূরন করতে হবে।
- ৬। রেসিপি ফি প্রতি প্রডাক্টের জন্য ৫০০০/- টাকা।
- ৭। রেজিস্ট্রেশন ফি ৩৫০০০/- প্রতি প্রোডাক্ট এবং টেস্ট ফি ৫০০০/- টাকা compendial product এর জন্য এবং ১৫০০০/- INN product এর জন্য।

টাকা জমা দেওয়ার কোড :

১	২	৭	১	৫	০	০	০	০	১	৮	৬	৩
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

১৫% ভ্যাট প্রদানের কোড নম্বর :

১	১	১	৩	৩	০	০	১	৫	০	৩	১	১
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

৫। আবেদনকৃত পদের লেবেল ও মোড়ক সামগ্রীতে নিম্নোক্ত বিষয় উল্লেখ থাকতে হবে।

- ক) প্রস্তুতকারী প্রতিষ্ঠানের নাম ও পূর্ণ ঠিকানা।
- খ) ব্যাচ নং/লট নম্বর।
- গ) পদের স্পেসিফিকেশন ও প্যাক সাইজ।
- ঘ) উৎপাদনের তারিখ।
- ঙ) মেয়াদ উর্তীনের তারিখ।
- চ) জীবান্মুক্ত (স্টেরাইল)।

**ক.১৩ আমদানীকৃত ঔষধের ইনডেক্ট/প্রোফরমা ইনভয়েস অনুমোদনের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি**

- ১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।
- ২। ইনডেক্ট/প্রোফরমা ইনভয়েস-০২ (দুই) কপি।
- ৩। রেজিস্ট্রেশন সনদপত্রের ফটোকপি।
- ৪। মূল্য নির্ধারণ সনদপত্রের ফটোকপি (দ্বিতীয়বার আমদানীর ক্ষেত্রে)।
- ৫। ড্রাগ লাইসেন্সের ফটোকপি।
- ৬। লেটার অব অথরাইজেশন (প্রযোজ্য ক্ষেত্রে)।
- ৭। FSC (Free Sale Certificate) – ০৭ টি উন্নত দেশের যে কোন ০১ টির।  
(সাতটি উন্নত দেশ : ইউএসএ, ইউকে, জার্মানী, সুইজারল্যান্ড, ফ্রান্স, জাপান ও অস্ট্রেলিয়া)

\*বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ফর্মাতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

ক.১৪ আমদানীকৃত কাঁচামাল/প্রস্তুতকৃত ঔষধের ছাড়পত্রের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি

১। নির্ধারিত ফরম-এ আবেদন।

২। ০২ (দুই) কপি ইনভয়েস।

৩। আমদানীকৃত কাঁচামাল/ঔষধের সার্টিফিকেট অব এনালাইসিস (উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান কর্তৃক ইস্যুকৃত)।

৪। বৈধ মেয়াদের অনুমোদিত ইনডেল্ট/প্রোফরমা ইনভয়েস/ব্লকলিস্ট।

৫। ড্রাগ বুলসং ১৯৪৫ এ উল্লিখিত ফরম-৯।

\*বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ফর্মাতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

ক.১৫ আমদানীকৃত ঔষধের সর্বোচ্চ খুচরা মূল্য নির্ধারণ/পুনঃনির্ধারণের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি

১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।

২। অনুমোদিত ইনডেল্ট/প্রোফরমা ইনভয়েস এর কপি।

৩। বিল অব এগ্রিন্ট/বিল অব লেডিং/এয়ারওয়েজ বিল।

৪। রেজিস্ট্রেশন সনদের কপি।

৫। মূল্য পুনঃনির্ধারণের ক্ষেত্রে ইতোপূর্বে ইস্যুকৃত মূল্য সনদের কপি।

\*বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ফর্মাতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

ক.১৬ ইউনানী/আয়ুর্বেদিক/হার্বাল ঔষধের রেসিপি অনুমোদনের জন্য প্রয়োজনীয় ফি ও কাগজপত্রাদি/তথ্যাদি

১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।

২। বাংলাদেশ জাতীয় ইউনানী ও আয়ুর্বেদিক ফর্মুলারী অনুসরণে প্রস্তুতকৃত রেসিপি (পৃষ্ঠা নং উল্লেখসহ)

৩। হার্বাল ঔষধের ক্ষেত্রে স্বীকৃত হার্বাল ফার্মাকোপিয়া অনুসরণে প্রস্তুতকৃত রেসিপি।

৪। রেসিপি মূল্যায়ন ফি বাবদ ৫০০/- টাকা হারে ট্রেজারী চালানের মূল কপি।

টাকা জমা দেওয়ার কোড :

১	২	৭	১	৫	০	০	০	০	১	৮	৬	৩
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

১৫% ভ্যাট প্রদানের কোড নম্বর :

১	১	১	৩	৩	০	০	১	৫	০	৩	১	১
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

৫। উৎপাদন লাইসেন্সের (হালনাগাদ নবায়নকৃত) ফটোকপি/লাইসেন্স নবায়ন প্রক্রিয়াবীন থাকলে সে সংক্রান্ত তথ্য।

৬। নিয়োজিত দক্ষ জনবলের তালিকা।

৭। ইতোপূর্বে লাইসেন্সে অন্তর্ভুক্ত ঔষধের ধরণ/শ্রেণী।

\*বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ফর্মাতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

ক.১৭ নতুন ইউনানী/আয়ুর্বেদিক/হার্বাল ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্স ইস্যুর জন্য প্রয়োজনীয় ফি ও কাগজপত্রাদি

১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।

২। নতুন লাইসেন্স ফি বাবদ ১০,০০০ (দশ হাজার) টাকার ট্রেজারী চালানের মূল কপি।

টাকা জমা দেওয়ার কোড :

১	২	৭	১	৫	০	০	০	০	১	৮	৬	৩
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

১৫% ভ্যাট প্রদানের কোড নম্বর :

১	১	১	৩	৩	০	০	১	৫	০	৩	১	১
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

৩। প্রকল্পে প্রস্তাবিত পদসমূহের রেসিপি।

৪। হালনাগাদ ট্রেড লাইসেন্সের সত্যায়িত কপি।

৫। কারখানার লে-আউট প্ল্যান।

৬। কারখানায় সহাপিত ঔষধ উৎপাদন ও মাননিয়ন্ত্রণ যন্ত্রপাতির তালিকা।

৭। কারখানায় নিয়োজিত দক্ষ জনবলের তালিকা (তালিকায় পদবী, শিক্ষাগত যোগ্যতা, পিতার নাম, সহায়ী ও বর্তমান ঠিকানা উল্লেখ থাকতে হবে)।

৮। উৎপাদন ও মাননিয়ন্ত্রণের দায়িত্বে নিয়োজিত ব্যক্তির যোগদানপত্র, সনদের সত্যায়িত কপি ও অঙ্গীকারনামা।

৯। উৎপাদন ও মান-নিয়ন্ত্রণের জন্য রেফারেন্স বইয়ের তালিকা।

১০। কারখানার ঠিকানায় পরিবেশ অধিদপ্তর হতে পরিবেশগত ছাড়পত্রের সনদ।

\*বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ফর্মাতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

ক.১৮ ইউনানী/আয়ুর্বেদিক/হার্বাল ঔষধের মোড়ক সামগ্রী অনুমোদনের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি/তথ্যাদি

১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।

২। বাংলাদেশ জাতীয় ইউনানী/আয়ুর্বেদিক ফর্মুলারী/স্বীকৃত হার্বাল ফার্মাকোপিয়া অনুযায়ী খসড়া/চূড়ান্তমোড়ক সামগ্রী।

৩। পদের অনুমোদিত অ্যানেক্সের ফটোকপি।

বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ফর্মাতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

**ক.১৯ ইউনানী/আয়ুর্বেদিক/হার্বাল ঔষধের অনুমোদিত রেসিপি-এর নমুনা পরীক্ষা ও বিশেষণের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি/ তথ্যাদি**

- ১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।
- ২। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক বিভিন্ন ডোজেস ফরম এর নির্ধারিত পরিমাণ নমুনা।
- ৩। পদের টেস্ট ক্রাইটেরিয়া (উৎপাদন ও মান-নিয়ন্ত্রণ কর্মকর্তা কর্তৃক স্বাক্ষরিত)।
- ৪। নমুনা পরীক্ষা ও বিশেষণ ফি ৫০০/- টাকা হারে ট্রেজারী চালানের মূল কপি।

টাকা জমা দেয়ার কোড :

১	২	৭	১	৫	০	০	০	০	১	৮	৬	৩
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

১৫% ভ্যাট প্রদানের কোড নম্বর :

১	১	১	৩	৩	০	০	১	৫	০	৩	১	১
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ফর্মাতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

**ক.২০ ইউনানী/আয়ুর্বেদিক/হার্বাল ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্সে পদ অন্তর্ভুক্তির জন্য প্রয়োজনীয় ফি ও কাগজপত্রাদি**

- ১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।
- ২। পদের রেসিপি অনুমোদন পত্রের ফটোকপি।
- ৩। প্রতি পদ অন্তর্ভুক্তির ফি বাবদ ২০০০/- টাকা হারে ট্রেজারী চালানের মূল কপি।

টাকা জমা দেওয়ার কোড :

১	২	৭	১	৫	০	০	০	০	১	৮	৬	৩
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

১৫% ভ্যাট প্রদানের কোড নম্বর :

১	১	১	৩	৩	০	০	১	৫	০	৩	১	১
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

৪। পদের অ্যানেক্সার।

৫। পদের খসড়া মোড়কসামগ্রী (লেবেল, কার্টন, ফয়েল ও ইনসার্ট)।

\*বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ফর্মাতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

**ক.২১ ইউনানী/আয়ুর্বেদিক/হার্বাল ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্স নবায়নের জন্য প্রয়োজনীয় ফি ও কাগজপত্রাদি**

- ১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।
- ২। লাইসেন্স নবায়ন ফি এর ট্রেজারী চালানের মূল কপি।
- ৩। লাইসেন্স নবায়ন ফি এর পরিমাণ : ৫,০০০/- টাকা।

টাকা জমা দেওয়ার কোড :

১	২	৭	১	৫	০	০	০	০	১	৮	৬	৩
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

১৫% ভ্যাট প্রদানের কোড নম্বর :

১	১	১	৩	৩	০	০	১	৫	০	৩	১	১
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

৩। লাইসেন্সের মূলকপি।

৪। বিগত দুই বৎসরের উৎপাদনের হিসাব বিবরণী।

৫। হাল নাগাদ ট্রেড লাইসেন্সের সত্যায়িত কপি।

৬। ০৫(পাঁচ) বৎসর মেয়াদের কারখানা ভবন ভাড়ার চুক্তিনামা/নিজস্ব জায়গায় হলে দলিল বা প্রমানপত্রের সত্যায়িত কপি।

৭। কারখানায় নিয়োজিত দক্ষ জনবলের তালিকাসহ উৎপাদন ও মান-নিয়ন্ত্রণে নিয়োজিত যোগ্য ব্যক্তির যোগদানপত্র, সনদের সত্যায়িত কপি ও অঙ্গীকারনামা।

৮। কারখানার লে-আউট প্লান।

৯। ঔষধ উৎপাদন ও মাননিয়ন্ত্রণ যন্ত্রপাত্রির তালিকা।

\*বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ফর্মাতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

**ক.২২ ইউনানী/আয়ুর্বেদিক/হার্বাল ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্সের মালিকানা হস্তান্তরের পূর্বানুমোদনের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি/ তথ্যাদি**

১। বর্তমান মালিকের আবেদন ( প্রস্তাবিত মালিক/মালিকদের নাম ও হস্তান্তরের কারণ উল্লেখ করতে হবে)।

২। ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্সের সত্যায়িত ফটোকপি।

৩। লাইসেন্সে অন্তর্ভুক্ত পদের সংখ্যা।

৪। প্রস্তাবিত মালিক/মালিকদের সম্মতিসূচক আবেদন (জাতীয় পরিচয়পত্রের ফটোকপি এবং পাসপোর্ট সাইজের সত্যায়িত ছবি)।

৫। প্রতিষ্ঠানটির বিবুদ্ধে লাইসেন্স অথবা পদ বিষয়ক মামলা থাকলে সে সংক্রান্ত তথ্য।

৬। প্রতিষ্ঠানটির বিবুদ্ধে মালিকানা বিষয়ক মামলা থাকলে সে সংক্রান্ত তথ্য।

৭। বর্তমান মালিক/মালিকদের জাতীয় পরিচয়পত্রের ফটোকপি এবং পাসপোর্ট সাইজের সত্যায়িত ছবি।

৮। প্রতিষ্ঠানটির ট্রেড লাইসেন্স।

৯। লাইসেন্সের বর্তমান অবস্থা ( বাতিল/সাময়িক বাতিল/উৎপাদন স্থগিত)।

১০। লাইসেন্স ইতোপূর্বে এফিডেবিটের মাধ্যমে অন্য কারো নিকট হস্তান্তর করা হয়েছে কিনা।

\*বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ক্ষমতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

ক.২৩ ইউনানী/আয়ুর্বেদিক/হার্বাল ঔষধ উৎপাদন কারখানা সহানাত্তর অনুমোদনের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি

১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।

২। কারখানার নতুন প্রস্তাবিত ঠিকানায় ট্রেড লাইসেন্সের সত্যায়িত কপি।

৩। কারখানা ভবন ভাড়ার হলে ভাড়ার ০৫(পাঁচ) বৎসরের চুক্তিনামার সত্যায়িত কপি অথবা নিজস্ব জায়গায় হলে প্রমানপত্রের সত্যায়িত কপি।

৪। কারখানার প্রস্তাবিত ঠিকানায় পরিবেশ অধিদপ্তরের ছাড়পত্রের সত্যায়িত কপি।

৫। কারখানায় নিয়োজিত দক্ষ জনবলের তালিকা, উৎপাদন ও মান-নিয়ন্ত্রণ কর্মকর্তার যোগদানপত্র, সনদের সত্যায়িত কপিসহ অঙ্গীকারনামা।

৬। ঔষধ উৎপাদন ও মান-নিয়ন্ত্রণ যন্ত্রপাতির তালিকা।

৭। কারখানার লে-আউট প্ল্যান।

\*বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ক্ষমতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

ক.২৪ ইউনানী/আয়ুর্বেদিক/হার্বাল ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানের নাম পরিবর্তনের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি

১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।

২। প্রস্তাবিত প্রতিষ্ঠানের নামে ট্রেড লাইসেন্সের সত্যায়িত কপি।

৩। জাতীয় দৈনিক পত্রিকায় প্রকাশিত বিজ্ঞাপনের কপি (মূল পত্রিকাসহ)।

৪। ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্সের সত্যায়িত কপি।

৫। আইন/বিধি লঙ্ঘনের কারণে ইতোপূর্বে প্রতিষ্ঠানের ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্স সাময়িক বাতিল/প্রতিষ্ঠানের বিরুদ্ধে মামলা থাকলে সে সংক্রান্ত তথ্য।

\*বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ক্ষমতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

ক.২৫ ইউনানী/আয়ুর্বেদিক/হার্বাল ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্সের মালিকানা পরিবর্তনের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি

১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।

২। মালিকানা হস্তান্তরের পূর্বানুমোদন পত্রের সত্যায়িত কপি।

৩। যথাযথ নিয়মানুযায়ী মালিকানা হস্তান্তরের হলফনামা/দলিল এর সত্যায়িত কপিসহ মূল কপি।

৪। মালিকানা পরিবর্তনের জন্য সরকার নির্ধারিত ফি ৫০,০০০/- টাকার ট্রেজারী চালানের মূল কপি।

টাকা জমা দেওয়ার কোডঃ

১	২	৭	১	৫	০	০	০	০	১	৮	৬	৩
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

১৫% ভ্যাট প্রদানের কোড নম্বরঃ

১	১	১	৩	৩	০	০	১	৫	০	৩	১	১
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

৫। লাইসেন্সের মূল কপি।

৬। হালনাগাদ ট্রেড লাইসেন্সের সত্যায়িত কপি।

৭। মালিকের নাগরিকত্বের সনদ ও ব্যাংক স্বচ্ছলতার সনদ।

৮। কারখানার লে-আউট প্ল্যান।

৯। কারখানায় নিয়োজিত দক্ষ জনবলের তালিকাসহ উৎপাদন ও মাননিয়ন্ত্রণে নিয়োজিত যোগ্য ব্যক্তির যোগদানপত্র, সনদের সত্যায়িত কপি ও অঙ্গীকারনামা।

১০। কারখানা ভাড়াকৃত ভবনে হলে ০৫(পাঁচ) বৎসরের ভাড়ার চুক্তিনামার সত্যায়িত কপি অথবা নিজস্ব জায়গায় হলে প্রমানপত্রের সত্যায়িত কপি।

\*বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ক্ষমতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

ক.২৬ হোমিওপ্যাথিক ঔষধের রেসিপি অনুমোদনের জন্য প্রয়োজনীয় ফি ও কাগজপত্রাদি/তথ্যাদি

১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।

২। স্বীকৃত হোমিও ফার্মাকোপিয়া অনুসরণে প্রস্তুতকৃত পদের রেসিপি (পৃষ্ঠা নং উল্লেখসহ)।

৩। রেসিপি মূল্যায়ন ফি বাবদ ৫০০/- টাকা হারে ট্রেজারী চালানের মূল কপি।

টাকা জমা দেওয়ার কোডঃ

১	২	৭	১	৫	০	০	০	০	১	৮	৬	৩
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

১৫% ভ্যাট প্রদানের কোড নম্বরঃ

১	১	১	৩	৩	০	০	১	৫	০	৩	১	১
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

৪। উৎপাদন লাইসেন্সের (হালনাগাদ নবায়নকৃত) ফটোকপি/লাইসেন্স নবায়ন প্রক্রিয়াধীন থাকলে সে সংক্রান্ত তথ্য।

৫। নিয়োজিত দক্ষ জনবলের তালিকা।

৬। পূর্বে অন্তর্ভুক্ত ঔষধের ধরণ/শ্রেণী।

\*বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ক্ষমতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

ক.২৭ নতুন হোমিওপ্যাথিক ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্স ইস্যুর জন্য প্রয়োজনীয় ফি ও কাগজপত্রাদি

১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।

২। নতুন লাইসেন্স ফি বাবদ ১০,০০০/- টাকার ট্রেজারী চালানের মূল কপি।

টাকা জমা দেওয়ার কোডঃ

১	২	৭	১	৫	০	০	০	০	১	৮	৬	৩
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

১৫% ভ্যাট প্রদানের কোড নম্বরঃ

১	১	১	৩	৩	০	০	১	৫	০	৩	১	১
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

৩। প্রকল্পে প্রত্নাবিত পদসমূহের রেসিপি।

৪। হালনাগাদ ট্রেড লাইসেন্সের সত্যায়িত কপি।

৫। কারখানার লে-আউট প্লান।

৬। কারখানায় সহাপিত ঔষধ উৎপাদন ও মান-নিয়ন্ত্রণ যন্ত্রপাত্রের তালিকা।

৭। কারখানায় নিয়োজিত দক্ষ জনবলের তালিকা (তালিকায় পিতার নাম, সহায়ী ও বর্তমান ঠিকানা উল্লেখ থাকতে হবে)।

৮। উৎপাদন ও মান-নিয়ন্ত্রণের দায়িত্বে নিয়োজিত ব্যক্তির যোগদানপত্র, সনদের সত্যায়িত কপি ও অঙ্গীকারনামা।

৯। উৎপাদন ও মান-নিয়ন্ত্রণের জন্য রেফারেন্স বইয়ের তালিকা।

১০। কারখানার ঠিকানায় পরিবেশ অধিদপ্তর হতে পরিবেশগত ছাড়পত্রের সনদ।

\*বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ক্ষমতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

ক.২৮ হোমিওপ্যাথিক ঔষধের অনুমোদিত রেসিপি এর নমুনা পরীক্ষা ও বিশ্লেষণের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি/তথ্যাদি

১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।

২। ঔষধ প্রশাসন কর্তৃক বিভিন্ন ডোজেস ফরম এর নির্ধারিত পরিমাণ।

৩। পদের টেস্ট ক্রাইটেরিয়া (উৎপাদন ও মান-নিয়ন্ত্রণ কর্মকর্তা কর্তৃক স্বাক্ষরিত)।

৪। নমুনা পরীক্ষা ও বিশ্লেষণ ফি ৫০০/- টাকা হারে ট্রেজারী চালানের মূল কপি।

টাকা জমা দেওয়ার কোডঃ

১	২	৭	১	৫	০	০	০	০	১	৮	৬	৩
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

১৫% ভ্যাট প্রদানের কোড নম্বরঃ

১	১	১	৩	৩	০	০	১	৫	০	৩	১	১
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

\*বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ক্ষমতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

ক.২৯ হোমিওপ্যাথিক ঔষধের মোড়ক সামগ্রী অনুমোদনের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি/তথ্যাদি

১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।

২। হোমিওফার্মাকোপিয়া অনুযায়ী খসড়া/চূড়ান্ত মোড়কসামগ্রী।

৩। পদের অনুমোদিত অ্যানেক্সারের ফটোকপি।

বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ক্ষমতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

ক.৩০ হোমিওপ্যাথিক ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্সে পদ অন্তর্ভুক্তির জন্য প্রয়োজনীয় ফি ও কাগজপত্রাদি

১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।

২। পদের রেসিপি অনুমোদন পত্রের ফটোকপি।

৩। প্রতি পদ অন্তর্ভুক্তির ফি বাবদ ২,০০০/- টাকা হারে ট্রেজারী চালানের মূল কপি।

টাকা জমা দেওয়ার কোডঃ

১	২	৭	১	৫	০	০	০	০	১	৮	৬	৩
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

১৫% ভ্যাট প্রদানের কোড নম্বরঃ

১	১	১	৩	৩	০	০	১	৫	০	৩	১	১
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

৪। পদের অ্যানেক্সার।

৫। পদের খসড়া মোড়কসামগ্রী (লেবেল, কার্টুন, ফয়েল ও ইনসার্ট)।

\*বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ক্ষমতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

ক.৩১ হোমিওপ্যাথিক ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্স নবায়নের জন্য প্রয়োজনীয় ফি ও কাগজপত্রাদি

১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।

২। লাইসেন্স নবায়ন ফি এর ট্রেজারী চালানের মূল কপি।

লাইসেন্স নবায়ন ফি এর পরিমাণ : ৫.০০০/- টাকা। লাইসেন্সের মেয়াদ উন্নীর্ণের পর জমা দিলে বিলম্ব ফিসহ ১০,০০০/- টাকা।

টাকা জমা দেওয়ার কোড :

১	২	৭	১	৫	০	০	০	০	১	৮	৬	৩
১৫% ভ্যাট প্রদানের কোড নম্বর :												
১	১	১	৩	৩	০	০	১	৫	০	৩	১	১

৩। লাইসেন্সের মূল কপি।

৪। বিগত দুই বৎসরের উৎপাদনের হিসাব বিবরণী।

৫। হাল নাগাদ ট্রেড লাইসেন্সের সত্যায়িত কপি।

৬। ০৫(পাঁচ) বৎসর মেয়াদের কারখানা ভবন ভাড়ার চুক্তিনামা/নিজস্ব জায়গায় হলে দলিল বা প্রমানপত্রের সত্যায়িত কপি।

৭। কারখানায় নিয়োজিত দক্ষ জনবলের তালিকাসহ উৎপাদন ও মান-নিয়ন্ত্রণে নিয়োজিত যোগ্য ব্যক্তির যোগদানপত্র, সনদের সত্যায়িত কপি ও অঙ্গীকারনামা।

৮। কারখানার লে-আউট প্লান।

৯। ঔষধ উৎপাদন ও মান-নিয়ন্ত্রণ যন্ত্রপাতির তালিকা।

\*বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ক্ষমতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

ক.৩২ হোমিওপ্যাথিক ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্সের মালিকানা হস্তান্তরের পূর্বানুমোদনের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি/তথ্যাদি

১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর হস্তান্তরের কারণ উল্লেখসহ আবেদনপত্র।

২। ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্সের সত্যায়িত ফটোকপি।

৩। লাইসেন্সে অন্তর্ভুক্ত পদের সংখ্যা এবং বাজারজাতকৃত ঔষধের তালিকা।

৪। মালিকানা গ্রহণে ইচ্ছুক ব্যক্তির সম্মতি পত্র।

৫। আইন/বিধি লজ্জনের কারণে ইতোপূর্বে প্রতিষ্ঠানের ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্স সাময়িক বাতিল/প্রতিষ্ঠানের বিরুদ্ধে মামলা থাকলে সে সংক্রান্ত তথ্য।

\*বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ক্ষমতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

ক.৩৩ হোমিওপ্যাথিক ঔষধ উৎপাদন কারখানা স্থানান্তর অনুমোদনের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি

১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।

২। নতুন প্রস্তাবিত কারখানার ঠিকানায় ট্রেড লাইসেন্সের সত্যায়িত কপি।

৩। কারখানা ভবন ভাড়াকৃত হলে ভাড়ার ০৫(পাঁচ) বৎসরের চুক্তিনামার সত্যায়িত কপি অথবা নিজস্ব জায়গায় হলে প্রমানপত্রের সত্যায়িত কপি।

৪। কারখানার প্রস্তাবিত ঠিকানায় পরিবেশ অধিদপ্তরের ছাড়পত্রের সত্যায়িত কপি।

৫। কারখানায় নিয়োজিত দক্ষ জনবলের তালিকা, উৎপাদন ও মাননিয়ন্ত্রণ কর্মকর্তার যোগদানপত্র, সনদের সত্যায়িত কপিসহ অঙ্গীকারনামা।

৬। ঔষধ উৎপাদন ও মাননিয়ন্ত্রণ যন্ত্রপাতির তালিকা।

৭। কারখানার লে-আউট প্লান।

\*বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ক্ষমতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

ক.৩৪ হোমিওপ্যাথিক ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানের নাম পরিবর্তনের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি/তথ্যাদি

১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।

২। প্রস্তাবিত প্রতিষ্ঠানের নামে ট্রেড লাইসেন্সের সত্যায়িত কপি।

৩। জাতীয় দৈনিক পত্রিকায় প্রকাশিত বিজ্ঞপনের কপি (মূল পত্রিকাসহ)।

৪। ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্সের সত্যায়িত কপি।

৫। আইন/বিধি লজ্জনের কারণে ইতোপূর্বে প্রতিষ্ঠানের ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্স সাময়িক বাতিল/প্রতিষ্ঠানের বিরুদ্ধে মামলা থাকলে সে সংক্রান্ত তথ্য।

\*বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ক্ষমতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

ক.৩৫ হোমিওপ্যাথিক ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্সের মালিকানা পরিবর্তনের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি

১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।

- ২। মালিকানা হস্তান্তরের পূর্বানুমোদন পত্রের সত্যায়িত কপি ।  
 ৩। যথাযথ নিয়মানুযায়ী মালিকানা হস্তান্তরের হলফনামা/দলিল এর সত্যায়িত কপিসহ মূল কপি ।  
 ৪। মালিকানা পরিবর্তনের জন্য সরকার নির্ধারিত ফি ৫০,০০০/- টাকার ট্রেজারী চালানের মূল কপি ।

টাকা জমা দেওয়ার কোড :

১	২	৭	১	৫	০	০	০	০	১	৮	৬	৩
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

১৫% ভ্যাট প্রদানের কোড নম্বর :

১	১	১	৩	৩	০	০	১	৫	০	৩	১	১
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

- ৫। লাইসেন্সের মূল কপি ।  
 ৬। হালনাগাদ ট্রেড লাইসেন্সের সত্যায়িত কপি ।  
 ৭। মালিকের নাগরিকত্বের সনদ ও ব্যাংক স্বচ্ছতার সনদ ।  
 ৮। কারখানার লে-আউট প্ল্যান ।  
 ৯। কারখানায় নিয়োজিত দক্ষ জনবলের তালিকাসহ উৎপাদন ও মান-নিয়ন্ত্রণে নিয়োজিত যোগ্য ব্যক্তির যোগদানপত্র, সনদের সত্যায়িত কপি ও অঙ্গীকারনামা ।  
 ১০। কারখানা ভাড়াকৃত ভবনে হলে ০৫(পাঁচ) বৎসরের ভাড়ার চুক্তিনামার সত্যায়িত কপি অথবা নিজস্ব জায়গায় হলে প্রমানপত্রের সত্যায়িত কপি ।  
 \*বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ক্ষমতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে ।

**ক.৩৬ হোমিওপ্যাথিক কাঁচামাল আমদানীর ব্লকলিস্ট অনুমোদনের নিমিত্তে প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি/তথ্যাদি**

- ১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবরে আবেদনপত্র ।  
 ২। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের প্রশীত প্রোফরমা অনুযায়ী ব্লকলিস্ট - ৩ কপি ।  
 ৩। উৎপাদন লাইসেন্সের (হালনাগাদ নবায়নকৃত) ফটোকপি/লাইসেন্স নবায়ন প্রক্রিয়াবীন থাকলে সে সংক্রান্ত তথ্য ।  
 ৪। আমদানী লাইসেন্সের কপি ।  
 ৫। হালনাগাদ ট্রেড লাইসেন্সের সত্যায়িত ফটোকপি ।  
 ৬। লাইসেন্সে অন্তর্ভুক্ত পদের তালিকা ।  
 ৭। ইন্ডেক্ট কপি ।  
 ৮। ডাইলুশন লাইসেন্স কপি ।  
 \*বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ক্ষমতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে ।

**ক.৩৭ হোমিওপ্যাথিক ঔষধ আমদানীর অনুমোদনের নিমিত্তে প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি/তথ্যাদি**

- ১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবরে আবেদনপত্র ।  
 ২। ঔষধ প্রশাসন পরিদপ্তরের প্রশীত প্রোফরমা অনুযায়ী ব্লকলিস্ট - ৩ কপি ও প্রোফরমা ইনভয়েস-১ কপি ।  
 ৩। হালনাগাদ ড্রাগ লাইসেন্সের সত্যায়িত ফটোকপি ।  
 ৪। আমদানী লাইসেন্সের কপি ।  
 ৫। হালনাগাদ ট্রেড লাইসেন্সের সত্যায়িত ফটোকপি ।  
 \*বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ক্ষমতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে ।

**ক.৩৮ রঞ্জনির জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি**

- ১। **CPP/FSC প্রাপ্তির জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি :**  
 ক) মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবরে আবেদনপত্র ।  
 খ) রঞ্জনির জন্য আবেদিত পদের বৈধ মেয়াদের অ্যানেক্সারের কপি ।  
 গ) যদি রঞ্জনির জন্য ব্রান্ড নাম পরিবর্তন করা হয় তবে সে ক্ষেত্রে ব্রান্ড নাম অনুমোদনের স্মারকের কপি ।  
 ঘ) WHO Format অনুযায়ী পূরণকৃত CPP অথবা ঔষধ প্রশাসন প্রশীত ফরমেট মোতাবেক FSC-এর কপি ।  
 ঙ) সংশ্লিষ্ট পদগুলির রঞ্জনী সংক্রান্ত কাগজপত্রাদি ।
- ২। **GMP সনদ প্রাপ্তির জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি :**  
 ক) মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবরে আবেদনপত্র ।  
 খ) ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্স-এর কপি ।  
 গ) লাইসেন্স-এ অন্তর্ভুক্ত পদের অ্যানেক্সারের কপি ।  
 ঘ) কোম্পানী প্রোফাইল ।
- ৩। **Fxport licence (Form 10-A) প্রাপ্তির জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি :**  
 ক) ড্রাগ বুল ১৯৪৫-এ বর্ণিত Form No.-8 এর মাধ্যমে আবেদন ।  
 খ) যথাযথভাবে পূরণকৃত Form 9-A এর কপি আবেদনের সাথে দাখিল করতে হবে (ড্রাগ বুল ১৯৪৫-এ বর্ণিত) ।  
 গ) পূরণকৃত Form 10-A ।  
 \*বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ক্ষমতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে ।

**ক.৩৯ নতুন খুচরা অ্যালোপ্যাথিক/আয়ুর্বেদিক/ইউনানী/হোমিওপ্যাথিক ও বায়োকেমিক/হারবাল ড্রাগ লাইসেন্স এর জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি**

- ১। যথাযথভাবে পূরণকৃত দরখাস্ত ফরম নং-৭ (বেঙ্গল ড্রাগ বুল, ১৯৪৬ এ উল্লিখিত)।
  - ২। নিয়োজিত ফার্মাসিস্ট/কবিরাজ/হাকিম/হোমিওডাজার এর রেজিস্ট্রেশন সনদের মূল কপি ও সত্যায়িত ফটোকপি।
  - ৩। নিয়োজিত ফার্মাসিস্ট/কবিরাজ/হাকিম/হোমিওডাজার এর অঙ্গীকারনামা।
  - ৪। লাইসেন্স ফি এর ট্রেজারী চালানের মূল কপি।  
(অ্যালোপ্যাথিক : পৌরসভা ও মেট্রোপলিটন এলাকার জন্য ফি-২,৫০০/- টাকা, ইউনিয়ন কাউন্সিলের অন্তর্ভুক্ত এলাকার জন্য ১,৫০০/- টাকা, আয়ুর্বেদিক/ইউনানী/হোমিওপ্যাথিক ও বায়োকেমিক/হারবাল : পৌরসভা ও মেট্রোপলিটন এলাকার জন্য ফি-২,০০০/- টাকা, ইউনিয়ন কাউন্সিলের অন্তর্ভুক্ত এলাকার জন্য ১,০০০/- টাকা।)
  - ৫। দোকানের ট্রেড লাইসেন্স-এর সত্যায়িত ফটোকপি।
  - ৬। মালিকের নাগরিকত্ব সনদের সত্যায়িত ফটোকপি।
  - ৭। দোকান ভাড়ার চুক্তিনামা/ভাড়ার রশিদের সত্যায়িত ফটোকপি।
  - ৮। মালিকের আর্থিক স্বচ্ছতার সনদ (ব্যাংক সলভেন্সি সার্টিফিকেট)।
  - ৯। মডেল ফার্মেসী বা মডেল মেডিসিন শপের ক্ষেত্রে এ হেড এর ফার্মাসিস্ট, দোকানের সাইজ কমপক্ষে ৩০০ বর্গফুট ও মেডিসিন শপ এর ক্ষেত্রে বি গ্রেড বা সি গ্রেডের সার্টিফিকেট দোকানের সাইজ কমপক্ষে ১২০ বর্গফুট। দোকানের সাইন বোর্ড ও লোগোসহ স্টোর রুমের জ্ঞ কপি বড় কালার ছবি এবং ফ্রিজ। প্রেসক্রিপশন, ওটিসি, নন-প্রেসক্রিপশন, অলটাইম মেডিসিন ও মেডিকেল ডিভাইস আলাদ আলাদ স্টোরের লাগাতে হবে।
- \*বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ক্ষমতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

**ক.৪০ খুচরা অ্যালোপ্যাথিক/আয়ুর্বেদিক/ইউনানী/হোমিওপ্যাথিক ও বায়োকেমিক/হারবাল ড্রাগ লাইসেন্স নবায়ন এর জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি**

- ১। যথাযথভাবে পূরণকৃত দরখাস্ত ফরম নং-৭ (বেঙ্গল ড্রাগ বুল, ১৯৪৬ এ উল্লিখিত)।
  - ২। নিয়োজিত ফার্মাসিস্ট/কবিরাজ/হাকিম/হোমিওডাজার এর রেজিস্ট্রেশন সনদের মূল কপি ও সত্যায়িত ফটোকপি।
  - ৩। নিয়োজিত ফার্মাসিস্ট/কবিরাজ/হাকিম/হোমিওডাজার এর অঙ্গীকারনামা।
  - ৪। লাইসেন্স নবায়ন ফি এর ট্রেজারী চালানের মূল কপি।  
(অ্যালোপ্যাথিক : পৌর এলাকার ভিতরের জন্য ফি-১,৮০০/- টাকা,  
পৌর এলাকার বাহিরের জন্য ফি-৭০০/- টাকা  
আয়ুর্বেদিক/ইউনানী/হোমিওপ্যাথিক ও বায়োকেমিক/হারবাল :  
পৌর এলাকার ভিতরের জন্য ফি-১,৫০০/- টাকা,  
পৌর এলাকার বাহিরের জন্য ফি-৭০০/- টাকা।)
  - ৫। দোকানের ট্রেড লাইসেন্স-এর সত্যায়িত ফটোকপি।
  - ৬। মালিকের নাগরিকত্ব সনদের সত্যায়িত ফটোকপি।
  - ৭। দোকান ভাড়ার চুক্তিনামা/ভাড়ার রশিদের সত্যায়িত ফটোকপি।
  - ৮। মালিকের আর্থিক স্বচ্ছতার সনদ (ব্যাংক সলভেন্সি সার্টিফিকেট)।
- \*বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ক্ষমতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

**ক.৪১ নতুন পাইকারী অ্যালোপ্যাথিক/আয়ুর্বেদিক/ইউনানী/হোমিওপ্যাথিক/হারবাল ড্রাগ লাইসেন্স এর জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি**

- ১। যথাযথভাবে পূরণকৃত দরখাস্ত ফরম নং-৭ (বেঙ্গল ড্রাগ বুল, ১৯৪৬-এ উল্লিখিত)।
  - ২। লাইসেন্স ফি বাবদ ১০,০০০/- টাকার ট্রেজারী চালানের মূল কপি।
  - ৩। দোকান/ডিপোর ট্রেড লাইসেন্স এর সত্যায়িত ফটোকপি।
  - ৪। মালিক/ব্যবস্থাপনা পরিচালক এর নাগরিকত্ব সনদের সত্যায়িত ফটোকপি।
  - ৫। দোকান/ডিপো ভাড়ার চুক্তিনামার সত্যায়িত ফটোকপি।
  - ৬। মালিকের আর্থিক স্বচ্ছতার সনদ (ব্যাংক সলভেন্সি সার্টিফিকেট)।
  - ৭। ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানের ডিপো লাইসেন্সের ক্ষেত্রে ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্স-এর ফটোকপি/লাইসেন্স সর্বশেষ নবায়নের সনদের কপি।
  - ৮। ঔষধ আমদানীকারকদের ক্ষেত্রে IRC এর ফটোকপি।
- \*বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ক্ষমতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

**82. Application checklist for permission for Manufacture & import of Medical devices**

1. Name, address and communication details of the Manufacturer /Agent in Bangladesh
2. Authorisation letter of the Authorised Agent
3. Name address and communication details of the manufacturer
4. Are the products already imported in Bangladesh, if so since when
5. Name of the product, including its generic name, if any
6. Device class and classification system followed. Attached conformity assessment certificate.
7. Details of the Conformatory Assessment body
8. Since how long the device is being used commercially? Has clinical evaluation and safety issues been addressed for the device?
9. Principle use of the device
10. Is it a drug-device combination?
11. If the above is “yes”, is the drug a new drug
12. Is it a kit comprising of more than one device?
13. Sizes of the device
14. Is Device Master File submitted
15. Short description of the Manufacturing process
16. Procedure for sterilization
17. Procedure for release of the Device in the market
18. Name and qualifications of technical personnel for manufacture and quality assurance
19. Layout plan of the premises accompanied by the floor plan.
20. Details of QMS and manual
21. Is the product tested before release, if yes, submit details; if no, specify criteria for release
22. Has the product been withdrawn due to any reasons? If yes please specify.
23. Recall procedure to be followed in case the product has to be withdrawn
24. Names of the countries where the device is exported.

**43. Criteria for CRO/Clinical Trial Centre:**

1. CRO Profile to be submitted
2. Organogram
3. CV of Researchers and members
4. Job Description
5. Whether every person involved in the clinical trial has each got GCP training.
6. Clinical trial site master file.
7. Whether the Clinical Trial Center/CRO has Bio-analytical Lab
  - a. If not, have they got any contract with any Bio-analytical/analytical Lab having Biological Sample Analytical Facility.
  - b. Biological Sample storage & Carrying facility.
  - c. Whether the Analytical Laboratory got any accreditation.
8. Whether any chief investigator designated or contracted to the CRO or Clinical Trial Center.
9. Whether the CRO got IRB/IEC
  - a. Structure of IRB/IEC
  - b. Whether IRB/IEC registered from BMRC or approved by Law/Authority
10. Storage Facility of IP
  - a. Whether Temperature Sensitive Product Storage Facility
11. SOP for Handling of IP
12. Archive Facility
  - a. Is the Archive Facility has Controlled Access
  - b. Is the Archive Storage Area Fire Proof & Pest Control

13. Does the CRO/Clinical Trial Center has hospital facility
14. Whether they have emergency handling facility such as, Intensive Care Facility in the Hospital or has contract with any nearby intensive care unit.
15. Emergency Trolley & Ambulance Facility
16. Quality Management Systems

## **পরিশিষ্ট-খ : ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের কর্মকর্তাদের দায়িত্ব (জব ডেসক্রিপশন) :**

### **মহাপরিচালক**

- ১। ড্রাগ অ্যাস্টে-১৯৪০, ড্রাগ রলস ১৯৪৫ ও ১৯৪৬, ড্রাগ (কন্ট্রোল) অর্ডিনেস ১৯৮২ এবং উক্ত সংশোধনীসহ উক্ত আইনসমূহের প্রয়োগ নিশ্চিত করা।
- ২। লাইসেন্স কর্তৃপক্ষ (ড্রাগস) হিসাবে কর্ম সম্পাদন করা।
- ৩। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের আর্থিক ও প্রশাসনিক বিষয়ে প্রধান নির্বাহী হিসাবে দায়িত্ব পালন করা।
- ৪। ঔষধের উৎপাদন, আমদানী, রপ্তানী, বিতরণ এবং বিক্রয় সংক্রান্ত নীতি নির্ধারণী বিষয়ে সরকারের প্রতিনিধি হিসাবে কাজ করা এবং সরকারকে সহযোগিতা করা।
- ৫। WTO, TRIPS, GATT ইত্যাদি বিষয়ক নীতি নির্ধারণে সরকারকে সহযোগিতা করা।
- ৬। WHO, UNICEF, WB, UNDP এবং অন্যান্য আন্তর্জাতিক সংস্থার সহিত ঔষধ সংশ্লিষ্ট বিষয়ে পরামর্শ/আলোচনাক্রমে কার্য সম্পাদন করা।
- ৭। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরে কর্মকর্তা/কর্মচারীদের নিয়োগ, পদোন্নতি, বদলী, ছুটি, অবসর ভাতা, বার্ষিক গোপনীয় প্রতিবেদন ইত্যাদি মূল্যায়ন ও অনুমোদন করা।
- ৮। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের আঞ্চলিক অফিসসমূহের কার্যক্রম সমন্বয় ও তদারকী করা।
- ৯। সংশ্লিষ্ট সকলের সহিত পরামর্শক্রমে যাবতীয় ঔষধসামগ্ৰী নিয়ন্ত্ৰণকাৰী কর্তৃপক্ষ হিসেবে কার্য সম্পাদন করা।
- ১০। ঔষধ ও ঔষধসামগ্ৰীৰ উৎপাদন, আমদানী, রপ্তানী, বিক্রয় ও বিজ্ঞাপন তদারকী করা।
- ১১। বাজারজাতকৃত ঔষধের মান নিশ্চিত করা।
- ১২। ফার্মাসিউটিক্যাল ইভন্ট্রিতে GMP, GLP এবং GPP অনুসরণ নিশ্চিত করা।
- ১৩। বাজারজাতকৃত ঔষধের ADR (Adverse Drug Reaction) তদারকী করা এবং ফার্মাকোভিজিলেন্স নিশ্চিত করা।
- ১৪। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরাধীন ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটোরীসমূহের জন্য প্রয়োজনীয় যন্ত্রপাতি এবং কেমিক্যাল রিয়েজেন্ট ও প্রয়োজনীয় রেফারেন্স বুক ও জার্নাল ক্রয় ও সরবরাহ করা।
- ১৫। ঔষধের যৌক্তিক ব্যবহার নিশ্চিতকরণে সংশ্লিষ্ট সকলকে উৎসাহিত করা।
- ১৬। দেশে ক্লিনিক্যাল ট্রায়াল, ঔষধ সংক্রান্ত রিসার্চ এবং ডেভেলপমেন্ট কাজে সহযোগিতা প্রদান করা।
- ১৭। ঔষধের মূল্য নিয়ন্ত্ৰণ করা।
- ১৮। জাতীয় ও আন্তর্জাতিক পর্যায়ে অনুষ্ঠিত ফার্মাসিউটিক্যাল কনভেনশন, সেমিনার ও সিম্পোজিয়ামে অংশ গ্ৰহণ করা।
- ১৯। ভেটেরিনারি ঔষধের লাইসেন্স অথৱিটি (ড্রাগস) হিসেবে কার্য সম্পাদন এবং এতৎ সংক্রান্ত নীতি নির্ধারণে সরকারকে সহযোগিতা করা।
- ২০। সরকার কর্তৃক সময় সময় প্রদত্ত অন্যান্য দায়িত্ব পালন করা।

### **পরিচালক, কোয়ালিটি কন্ট্রোল**

- ১। ঔষধ সংক্রান্ত নীতি নির্ধারণ ও ব্যবস্থাপনায় মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরকে সহায়তা/সহযোগিতা করা।
- ২। Post Marketing Surveillance কার্যক্রমের মাধ্যমে দেশে ভাল মানের ঔষধ উৎপাদন ও বিপন্ন নিশ্চিত করা।
- ৩। বাজারজাতকৃত ঔষধের মাননিযন্ত্ৰণে মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরকে সহায়তা করা।
- ৪। ঔষধের যৌক্তিক ব্যবহার নিশ্চিতকরণে মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরকে সহায়তা করা।
- ৫। ঔষধের বিৱপ-প্রতিক্ৰিয়া তদারকীতে মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরকে সহায়তা করা।
- ৬। WHO, GMP গাইডলাইন বাস্তবায়নে মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরকে সহায়তা করা।
- ৭। অধীনস্ত কর্মকর্তা/কর্মচারীদের তদারকী করা।
- ৮। ঔষধ সংক্রান্ত আইন প্রয়োগে মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরকে সহায়তা করা।
- ৯। মহাপরিচালক কর্তৃক প্রদত্ত অন্যান্য দায়িত্ব পালন করা।
- ১০। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের অধীনস্ত NCL এবং CDTL এর সাৰ্বিক কার্যক্রম বাস্তবায়ন ও তদারকি করা এবং ইহাদের আধুনিকায়ন ও সম্প্রসারণে মহাপরিচালককে সহায়তা করা।

### **পরিচালক, রেজিস্ট্রেশন এবং লাইসেন্স**

- ১। ঔষধ সংক্রান্ত নীতি নির্ধারণ ও ব্যবস্থাপনায় মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরকে সহায়তা করা।
  - ২। ঔষধের Registration ও Licensing কার্যক্রমে মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরকে সহায়তা করা।
  - ৩। ঔষধের স্থানীয় উৎপাদন, সংৰক্ষণ, বিতরণ, বিক্ৰয়, পৰ্যাণ্ততা, বিজ্ঞাপন, ক্লিনিক্যাল ট্রায়াল, মূল্য নির্ধারণ, আমদানী-রপ্তানী, ব্যবহার ইত্যাদি নিয়ন্ত্ৰণ নিশ্চিতকরণে মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরকে সহায়তা করা।
  - ৪। ঔষধ আইন প্রয়োগে মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরকে সহায়তা করা।
  - ৫। অধীনস্ত কর্মকর্তা-কর্মচারীদের তদারকী করা।
  - ৬। মহাপরিচালক কর্তৃক প্রদত্ত অন্যান্য দায়িত্ব পালন করা।
- পরিচালক, প্রশাসন, খুচৰা ও পাইকারী লাইসেন্স
- ১। এমআইএস সংক্রান্ত নীতি নির্ধারণ ও ব্যবস্থাপনায় মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরকে সহায়তা করা।

- ২। উন্নত ও কার্যকরী এমআইএস ডিপার্টমেন্ট চালুকরণে মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরকে সহায়তা করা।
- ৩। ঔষধ সংক্রান্ত যাবতীয় ডাটা (সহানীয় উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানের সংখ্যা, পাইকারী ও খুচরা বিক্রয়কারীর সংখ্যা নিবন্ধনকৃত ডাক্তার, ফার্মাসিস্ট, হাকীম, কবিরাজ ইত্যাদির তালিকা) সংগ্রহপূর্বক ডাটা ব্যাংক তৈরী ও এর রক্ষণাবেক্ষণে মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরকে সহায়তা করা।
- ৪। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরাধীন বিভিন্ন খাতে নির্ধারিত সরকারি রাজস্ব আদায় ও জমা নিশ্চিতকরণ এবং সরকারি সহাপনার নিরাপত্তা নিশ্চিতে মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরকে সহায়তা করা।
- ৫। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর এর পক্ষে ক্ষমতাপ্রাপ্ত বরাদ্দকারী কর্মকর্তা হিসেবে দায়িত্ব পালন করা।
- ৬। পাইকারী ও খুচরা দ্রাগ লাইসেন্স প্রদান, নবায়ন, সাময়িক বাতিল ও বাতিল সংক্রান্ত বিষয়ে তদারকী করা।
- ৭। মহাপরিচালক কর্তৃক প্রদত্ত অন্যান্য দায়িত্ব পালন করা।

#### **পরিচালক, ভেটেরিনারি ঔষধ**

- ১। ভেটেরিনারি ঔষধ সংক্রান্ত নীতি নির্ধারণ ও ব্যবস্থাপনায় মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরকে সহায়তা করা।
- ২। ভেটেরিনারি ঔষধের রেজিস্ট্রেশন ও লাইসেন্স এ মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরকে সহায়তা করা।
- ৩। ভেটেরিনারি ঔষধের সহানীয় উৎপাদন, আমদানী-রপ্তানী, বিক্রয়, বিতরণ, পর্যাপ্ততা, বিজ্ঞাপন ও ব্যবহার নিয়ন্ত্রণে নিশ্চিতকরণে মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরকে সহায়তা করা।
- ৪। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের পক্ষে ক্ষমতাপ্রাপ্ত বরাদ্দকারী কর্মকর্তা হিসেবে দায়িত্ব পালন করা।
- ৫। প্রচলিত আইন প্রয়োগে মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরকে সহায়তা করা।
- ৬। অধিনস্ত কর্মকর্তা-কর্মচারীদের তদারকী করা।
- ৭। মহাপরিচালক কর্তৃক প্রদত্ত অন্যান্য দায়িত্ব পালন করা।

#### **পরিচালক, দ্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী**

- ১। তাঁর উপর অর্পিত দায়িত্ব পালনের মাধ্যমে সংশ্লিষ্ট পরিচালককে সহায়তা করা।
- ২। দ্রাগ এ্যাস্ট ও ইহার অধীনে প্রণীত রুলস অনুযায়ী সরকারী বিশেষক হিসেবে দায়িত্ব পালন করা।
- ৩। পরীক্ষিত নমুনার অনুকূলে সার্টিফিকেট অব এনালাইসিস প্রদান করা।
- ৪। সংশ্লিষ্ট পরিচালক কর্তৃক অর্পিত অন্যান্য দায়িত্ব পালন করা।
- ৫। অধিনস্ত কর্মকর্তা-কর্মচারীদের তদারকী করা।

#### **উপপরিচালক**

- ১। তাঁহার উপর লিখিতভাবে অর্পিত দায়িত্ব পালনের মাধ্যমে সংশ্লিষ্ট পরিচালককে সহযোগিতা করা।
  - ২। মহাপরিচালক/পরিচালক কর্তৃক প্রদত্ত অন্যান্য দায়িত্ব পালন।
- উপপরিচালক, ভেটেরিনারি মেডিসিন**
- ১। তাঁর উপর অর্পিত দায়িত্ব পালনের মাধ্যমে পরিচালক (ভেটেরিনারি মেডিসিন) কে সহায়তা করা।
  - ২। পরিচালক (ভেটেরিনারি মেডিসিন) কর্তৃক অর্পিত অন্যান্য দায়িত্ব পালন করা।

#### **সহকারী পরিচালক**

- ১। তাঁর উপর অর্পিত দায়িত্ব পালন করা।
- ২। পরিচালক/উপপরিচালক কর্তৃক অর্পিত অন্যান্য দায়িত্ব পালন করা।

#### **সহকারী পরিচালক, ভেটেরিনারি মেডিসিন**

- ১। তাঁহার উপর লিখিতভাবে অর্পিত দায়িত্ব পালন করা।
- ২। পরিচালক/উপপরিচালক কর্তৃক অর্পিত অন্যান্য দায়িত্ব পালন করা।

#### **মেডিকেল অফিসার**

- ১। বিজ্ঞাপন নিয়ন্ত্রণে সংশ্লিষ্ট সহকারী পরিচালককে সহযোগিতা করা।
- ২। অধিনস্ত কর্মচারীদের তদারকী করা।
- ৩। পরিচালক/উপপরিচালক/সহকারী পরিচালক কর্তৃক অর্পিত অন্যান্য দায়িত্ব পালন করা।

#### **ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক**

- ১। ঔষধ আইন ও এতদসংশ্লিষ্ট রুলস বাস্তবায়নে সংশ্লিষ্ট সহকারী পরিচালককে সহায়তা করা।
- ২। ঔষধের রেজিস্ট্রেশন এন্ড লাইসেন্সিং, নমুনা সংগ্রহ এবং মাননিয়ন্ত্রণ, মূল্য নির্ধারণ, আমদানী, রপ্তানী, ছাড়পত্র প্রদান, বাজার তদারকী কার্যক্রম, পরিদর্শন, সহানীয় উৎপাদন, সংরক্ষণ, বিতরণ, বিক্রয়, আইনগত ব্যবস্থা গ্রহণ এবং এতৎসংশ্লিষ্ট অন্যান্য কার্যক্রম পরিচালনার মাধ্যমে সংশ্লিষ্ট সহকারী পরিচালককে সহযোগিতা করা।
- ৩। তাহার নিয়ন্ত্রণাধীন এলাকায় ঔষধ আইন অনুযায়ী সক্রিয় থাকা।
- ৪। পরীক্ষা ও বিশেষণের নিমিত্তে ঔষধের নমুনা সংগ্রহ করা।
- ৫। অধিনস্ত কর্মচারীদের তদারকী করা।

- ৬। তাহার উপর অর্পিত অন্যান্য যে কোন দায়িত্ব পালন করা।

#### ওষধ তত্ত্বাবধায়ক, ভেটেরিনারি মেডিসিন

- ১। ওষধ আইন ও এতৎসংশ্লিষ্ট রুলস বাস্তবায়নে সংশ্লিষ্ট সহকারী পরিচালককে সহায়তা করা।
- ২। ওষধের রেজিস্ট্রেশন এন্ড লাইসেন্সিং, নমুনা সংগ্রহ এবং মাননিয়ন্ত্রণ, মূল্য নির্ধারণ, আমদানী, রঞ্জানী, ছাড়পত্র প্রদান, বাজার তদারকী কার্যক্রম, পরিদর্শন, সহানীয় উৎপাদন, সংরক্ষণ, বিতরণ, বিক্রয়, আইনগত ব্যবস্থা গ্রহণ এবং এতৎসংশ্লিষ্ট অন্যান্য কার্যক্রম পরিচালনার মাধ্যমে সংশ্লিষ্ট সহকারী পরিচালককে সহযোগিতা করা।
- ৩। তাহার নিয়ন্ত্রনাধীন এলাকায় ওষধ আইন অনুযায়ী সক্রিয় থাকা।
- ৪। অধিনস্ত কর্মচারীদের তদারকী করা।
- ৫। পরীক্ষা ও বিশ্লেষণের নিমিত্তে ওষধের নমুনা সংগ্রহ করা।
- ৬। তাহার উপর অর্পিত অন্যান্য যে কোন দায়িত্ব পালন করা।

#### সহকারী লাইসেন্সিং অফিসার

- ১। ওষধ আইন ও এতৎসংশ্লিষ্ট রুলস বাস্তবায়নে সংশ্লিষ্ট সহকারী পরিচালককে সহায়তা করা।
- ২। ওষধের রেজিস্ট্রেশন এন্ড লাইসেন্সিং, নমুনা সংগ্রহ এবং মাননিয়ন্ত্রণ, মূল্য নির্ধারণ, আমদানী, রঞ্জানী, ছাড়পত্র প্রদান, বাজার তদারকী কার্যক্রম, পরিদর্শন, সহানীয় উৎপাদন, সংরক্ষণ, বিতরণ, বিক্রয়, আইনগত ব্যবস্থা গ্রহণ এবং এতৎসংশ্লিষ্ট অন্যান্য কার্যক্রম পরিচালনার মাধ্যমে সংশ্লিষ্ট সহকারী পরিচালককে সহযোগিতা করা।
- ৩। তাহার নিয়ন্ত্রনাধীন এলাকায় ওষধ আইন অনুযায়ী সক্রিয় থাকা।
- ৪। অধিনস্ত কর্মচারীদের তদারকী করা।
- ৫। পরীক্ষা ও বিশ্লেষণের নিমিত্তে ওষধের নমুনা সংগ্রহ করা।
- ৬। তাহার উপর অর্পিত অন্যান্য যে কোন দায়িত্ব পালন করা।

#### সিনিয়র সায়েন্টিফিক অফিসার

- ১। ওষধ আইন ও এতৎসংশ্লিষ্ট রুলস বাস্তবায়নে সংশ্লিষ্ট সহকারী পরিচালককে সহায়তা করা।
- ২। ওষধের রেজিস্ট্রেশন এন্ড লাইসেন্সিং, নমুনা সংগ্রহ এবং মাননিয়ন্ত্রণ, মূল্য নির্ধারণ, আমদানী, রঞ্জানী, ছাড়পত্র প্রদান, বাজার তদারকী কার্যক্রম, পরিদর্শন, সহানীয় উৎপাদন, সংরক্ষণ, বিতরণ, বিক্রয়, আইনগত ব্যবস্থা গ্রহণ এবং এতৎসংশ্লিষ্ট অন্যান্য কার্যক্রম পরিচালনার মাধ্যমে সংশ্লিষ্ট সহকারী পরিচালককে সহযোগিতা করা।
- ৩। তাহার নিয়ন্ত্রনাধীন এলাকায় ওষধ আইন অনুযায়ী সক্রিয় থাকা।
- ৪। অধিনস্ত কর্মচারীদের তদারকী করা।
- ৫। পরীক্ষা ও বিশ্লেষণের নিমিত্তে ওষধের নমুনা সংগ্রহ করা।
- ৬। তাহার উপর অর্পিত অন্যান্য যে কোন দায়িত্ব পালন করা।

#### আইন কর্মকর্তা

- ১। আইনি বিষয়ে সংশ্লিষ্ট সহকারী পরিচালকদেরকে সহায়তা করা এবং বিদ্যমান ওষধ আইন লংঘনের দায়ে মামলা দায়েরের ব্যাপারে ওষধ পরিদর্শকদেরকে আইনি সহায়তা প্রদান করা।
- ২। তাহার অধিনস্ত কর্মচারীদের তদারকী করা।
- ৩। অন্যান্য অর্পিত দায়িত্ব পালন করা।

#### সহকারী জীবানুবিদ

- ১। ওষধের পরীক্ষা ও বিশ্লেষণে সংশ্লিষ্ট সহকারী পরিচালককে সহায়তা করা।
- ২। অধীনস্ত কর্মচারীদের তদারকী করা।
- ৩। অর্পিত অন্যান্য দায়িত্ব পালন করা।

#### সহকারী জীবানুবিদ

- ১। ওষধের পরীক্ষা ও বিশ্লেষণে সংশ্লিষ্ট সহকারী পরিচালককে সহায়তা করা।
- ২। অধীনস্ত কর্মচারীদের তদারকী করা।
- ৩। অর্পিত অন্যান্য দায়িত্ব পালন করা।

#### হিসাব রক্ষণ কর্মকর্তা

- ১। ওষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের হিসাব রক্ষণ ও বাজেট প্রণয়ন কার্যক্রমে সংশ্লিষ্ট সহকারী পরিচালককে সহায়তা প্রদান করা।
- ২। অধীনস্ত কর্মচারীদের তদারকী করা।

#### এমিসটেন্ট প্রোগ্রামার

- ১। ওষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের যাবতীয় কার্যক্রম (সহানীয় উৎপাদন, আমদানীকৃত ওষধ নিবন্ধনকৃত ওষধ, ওষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানের তালিকা, পাইকারী ও খুচরা দ্রাগ লাইসেন্স এর তালিকা, নিবন্ধনকৃত ডাক্তার, ফার্মাসিস্ট, হাকিম, কবিরাজ ইত্যাদির তালিকা) সম্পর্কিত ডাটাব্যাংক প্রণয়ন ও সংরক্ষণে সংশ্লিষ্ট সহকারী পরিচালককে সহায়তা প্রদান করা।

- ২। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের প্রয়োজনীয় সফটওয়্যার তৈরী করা।
- ৩। অবীনন্দ কর্মচারীদের তদারকী করা।

#### পরিসংখ্যান কর্মকর্তা

- ১। ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান, বিক্রয়কারী প্রতিষ্ঠান, আমদানীকারী প্রতিষ্ঠান, রপ্তানীকারী প্রতিষ্ঠান ও নিবন্ধনকৃত ঔষধের তালিকা সংরক্ষণ করা।
- ২। আমদানীকৃত ঔষধের কাঁচামাল, মোড়ক দ্রব্যাদি ও প্রস্তুতকৃত ঔষধের তালিকা সংরক্ষণ করা।
- ৩। সহানীয়ভাবে উৎপাদিত ঔষধের কাঁচামাল, মোড়ক সামগ্রী ও উৎপাদিত ঔষধের তালিকা সংরক্ষণ করা।
- ৪। বাণিজ্যিক ও জেনেরিক ঔষধের তালিকা সংরক্ষণ করা।
- ৫। সংগ্রহীত নমুনার সংখ্যা, গৃহীত বিশেষণ প্রতিবেদনের সংখ্যা (মানসম্মত ও মান-বহির্ভূত) সংক্রান্ত তথ্য সংরক্ষণ করা।
- ৬। গৃহীত আইনগত ব্যবস্থা সংক্রান্ত তথ্যাদি সংরক্ষণ করা।
- ৭। এডিআর মনিটরিং সংক্রান্ত তথ্য সংরক্ষণ করা।
- ৮। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর এর অন্যান্য কার্যক্রম সংক্রান্ত ডাটা সংরক্ষণ করা।

#### পরিশিষ্ট-গঃ ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের কর্মকর্তাদের নাম, কার্যালয়ের নাম ও পদবীঃ

ক্রমঃ	কর্মকর্তার নাম	পদবী	কার্যালয়ের নাম
১.	মেজর জেনারেল মোঃ মাহবুবুর রহমান	মহাপরিচালক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
২.	জনাব মোঃ রফিল আমিন	পরিচালক (চঃ দাঃ)	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
৩.	জনাব নায়ার সুলতানা	পরিচালক (চঃদাঃ)	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
৪.	ড. খেন্দকার ছগীর আহমেদ	পরিচালক (চঃদাঃ)	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
৫.	জনাব মোঃ আলতাফ হোসেন	উপপরিচালক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
৬.	জনাব মোঃ নুরুল ইসলাম	পরিচালক (চঃদাঃ)	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
৭.	জনাব মোঃ মোস্তাফিজুর রহমান	উপপরিচালক	সেন্ট্রাল ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, চট্টগ্রাম
৮.	জনাব মোঃ আইয়ুব হোসেন	উপপরিচালক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
৯.	জনাব মোঃ আসরাফ হোসেন	সহকারী পরিচালক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
১০.	জনাব মির্জা মোঃ আনন্দোরূল বাসেদ	সহকারী পরিচালক	ঔষধ প্রশাসন, বাজশাহী
১১.	জনাব মোহাম্মদ মোজাম্মেল হোসেন	সহকারী পরিচালক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, মহাখালী, ঢাকা
১২.	জনাব মোঃ ইয়াহুয়া	সহকারী পরিচালক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
১৩.	জনাব মোঃ সালাহ উদ্দিন	সহকারী পরিচালক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
১৪.	জনাব মোঃ শফিকুল ইসলাম	সহকারী পরিচালক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
১৫.	ড. মোঃ আকিব হোসেন	সহকারী পরিচালক	চট্টগ্রাম বিভাগীয় কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, চট্টগ্রাম
১৬.	ড. মোঃ আকতার হোসেন	সহকারী পরিচালক	ঔষধ প্রশাসন, গাজীপুর
১৭.	জনাব এম ডি কাইয়ুম	সহকারী পরিচালক	সেন্ট্রাল ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, চট্টগ্রাম সংযুক্তঃ ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, ঢাকা।
১৮.	জনাব মোঃ মোস্তফা কামাল	সহকারী পরিচালক	সেন্ট্রাল ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, চট্টগ্রাম
১৯.	জনাব মোহাম্মদ নাসীম গোলদার	সহকারী পরিচালক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
২০.	জনাব মোঃ হারুন-অর-রশীদ	সহকারী পরিচালক	ঢাকা বিভাগীয় কার্যালয়, মতিঝিল, ঢাকা
২১.	জনাব মোঃ নুরুল আলম	সহকারী পরিচালক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
২২.	ডাঃ মোঃ হারুন অর রশীদ	ফার্মাকোলজিস্ট	ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, ঢাকা
২৩.	ডাঃ রাজীব হাসান ইবনে শফিউল্লাহ	মেডিকেল অফিসার	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
২৪.	জনাব মোঃ আবদুল মালেক	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, চাঁপাইনবাবগঞ্জ
২৫.	জনাব মোঃ শফিকুল ইসলাম	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, কুমিল্লা
২৬.	জনাব মোঃ ওয়াহিদুর রহমান	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, কুষ্টিয়া
২৭.	জনাব মোঃ মাসুদুজ্জামান খান	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, নোয়াখালী
২৮.	জনাব মোঃ সামচু উদ্দিন	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, মুসিগঞ্জ
২৯.	জনাব শেখ মোঃ আহসান উল্লাহ	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, সিরাজগঞ্জ
৩০.	জনাব হোসাইন মোহাম্মদ ইমরান	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, চট্টগ্রাম
৩১.	জনাব সুরক্ষ আহমেদ	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, চুয়াডংগা
৩২.	জনাব তানভীর আহমেদ	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
৩৩.	জনাব গুলশান জাহান	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
৩৪.	জনাব মোঃ ইকবাল হোসেন	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, নারায়ণগঞ্জ
৩৫.	জনাব মোঃ রফিকুল ইসলাম	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, দিনাজপুর
৩৬.	জনাব মোঃ আবদুল বারী	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, ময়মনসিংহ অতিরিক্ত দায়িত্বঃ ঔষধ প্রশাসন, নেত্রকোণা

ক্রমং	কর্মকর্তার নাম	পদবী	কার্যালয়ের নাম
৩৭.	জনাব মাহমুদ হোসেন	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা সংযুক্ত প্রতিএল, ঢাকা
৩৮.	জনাব গৌরী রানী বসাক	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, মানিকগঞ্জ
৩৯.	জনাব সৈকত কুমার কর	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
৪০.	জনাব মোছাঃ নার্গীস আকতার	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, টাঙ্গাইল
৪১.	জনাব মোঃ সাখোওয়াত হোসেন রাজু আকন্দ	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, শেরপুর
৪২.	জনাব কে., এম., মুহসীনিন মাহবুব	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, পাবনা
৪৩.	জনাব মোঃ রাজিবুল হাবিব	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
৪৪.	জনাব বি. এম. জাহিদ হায়দার	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, কুড়িগ্রাম
৪৫.	জনাব মোঃ তোহিদুল ইসলাম	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, রংপুর অতিরিক্ত দায়িত্বঃ ঔষধ প্রশাসন, নীলফামারী
৪৬.	জনাব মাথনুজ্জন তাবাসসুম	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, নাটোর
৪৭.	জনাব এস., এম., সুলতানুল আরেফিন	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, বরিশাল অতিরিক্ত দায়িত্বঃ ঔষধ প্রশাসন, ভোলা, বালকাঠি, পিরোজপুর)
৪৮.	জনাব মাহবুব হোসেন	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, সাতক্ষীরা
৪৯.	জনাব মোঃ রেহান হাসান	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, যশোহর
৫০.	জনাব আহসান হাবিব	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, বগুড়া
৫১.	জনাব মোহাম্মদ বাদল শিকদার	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, মৌলভীবাজার অতিরিক্ত দায়িত্বঃ ব্রাক্ষণবাড়ী
৫২.	জনাব মহেশ্বর কুমার মঙ্গল	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, গোপালগঞ্জ
৫৩.	জনাব এস., এম., সাবরীনা ইয়াছমিন	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
৫৪.	জনাব সুলতানা রিফাত ফেরদৌস	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, ফরিদপুর
৫৫.	জনাব মোঃ নাজমুল হাসান	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, বিনাইদহ
৫৬.	জনাব মোঃ ফখরুল ইসলাম	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
৫৭.	জনাব সালমা সিদ্দিকা	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, ফেনী
৫৮.	জনাব মোঃ অজিউজ্জ্বা	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
৫৯.	জনাব মোঃ শরিফুল ইসলাম মোল্লা	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, ঠাকুরগাঁও
৬০.	জনাব মোঃ মুহিদ ইসলাম	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, রাঙ্গামাটি সংযুক্তঃ ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
৬১.	জনাব মোহাম্মদ আব্দুর রশীদ	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, খুলনা অতিরিক্ত দায়িত্বঃ বাগেরহাট
৬২.	জনাব মোহাঃ রহমত উল্লাহ	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, জামালপুর
৬৩.	জনাব মোঃ মনির উদ্দিন আহমেদ	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
৬৪.	নীগা চৌধুরী	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
৬৫.	জনাব এ.টি.এম.গোলাম কিবরিয়া খান	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
৬৬.	জনাব মোঃ আব্দুল্লাহ আল-মামুন	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
৬৭.	জনাব শিকদার কামরুল ইসলাম	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, সিলেট(অতিরিক্ত দায়িত্বঃ সুনামগঞ্জ)
৬৮.	জনাব মোছাম্মাঃ ফোয়ারা ইয়াছমিন	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, কিশোরগঞ্জ
৬৯.	জনাব মোঃ কামরুল হাসান	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক(ভেট)	ঔষধ প্রশাসন, চট্টগ্রাম অতিরিক্ত দায়িত্বঃ ঔষধ প্রশাসন, রাঙ্গামাটি
৭০.	জনাব মোছাঃ হামিদা বেগম	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক(ভেট)	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা সংযুক্তঃ ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, ঢাকা
৭১.	জনাব ভুমায়রা আফরোজ	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক(ভেট)	ঔষধ প্রশাসন, নরসিংহদি
৭২.	জনাব ফারজানা শবনম বৈশ্বাখ্যী	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
৭৩.	জনাব অদিতি স্বর্ণা	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, পটিয়াখালী
৭৪.	জনাব মরফিয় সরকার	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, নওগাঁ
৭৫.	জনাব মোঃ মেহেন্দী আফজাল	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, লালমনিরহাট (সাময়িক বরখাস্ত)
৭৬.	জনাব লাবনী বাড়ু	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, ঢাকা
৭৭.	জনাব মৌসুমী আকতার	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, চাঁদপুর
৭৮.	জনাব শায়লা নওশাদ	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক (ভেট)	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
৭৯.	ডাঃ সারওয়ার জাহান পিয়া	এসিস্টেন্ট চীফ (কেমিক্যাল এনালাইসিস্ট)	ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, ঢাকা

ক্রমং	কর্মকর্তার নাম	পদবী	কার্যালয়ের নাম
৮০.	ডাঃ আয়শা সিদ্দিকা	ফার্মাকোলজিস্ট	স্বাস্থ্য অধিদপ্তর সংযুক্ত ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা।
৮১.	জনাব মোঃ মুশফিকুর রহমান	সিনিয়র সাইন্টিফিক অফিসার	সেন্ট্রাল ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, চট্টগ্রাম সংযুক্ত ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, ঢাকা।
৮২.	জনাব চিরা সরকার	সহকারী রসায়নবিদ	সেন্ট্রাল ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, চট্টগ্রাম সংযুক্ত ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, ঢাকা।
৮৩.	জনাব মোঃ ফারাম হোসেন	সহকারী রসায়নবিদ	সেন্ট্রাল ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, চট্টগ্রাম সংযুক্ত ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, ঢাকা।
৮৪.	জনাব শফিকুল ইসলাম	হিসাব বক্ষণ কর্মকর্তা	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
৮৫.	জনাব মোঃ ফজলুল হক	ঔষধ পরিদর্শক	ঔষধ তত্ত্ববিধায়ক (ভারপ্রাণ), ঔষধ প্রশাসন, লক্ষ্মীপুর
৮৬.	জনাব বীথি রানী মণ্ডল	ঔষধ পরিদর্শক	ঔষধ তত্ত্ববিধায়ক (ভারপ্রাণ), ঔষধ প্রশাসন, মাদারীপুর
৮৭.	জনাব রোমেল মল্লিক	ঔষধ পরিদর্শক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা সংযুক্ত ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, ঢাকা।
৮৮.	জনাব মোঃ মোকচেদুল আমিন	ঔষধ পরিদর্শক	ঔষধ পরিদর্শক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা সংযুক্ত ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, ঢাকা
৮৯.	জনাব সুশীল কুমার ঢালী	ঔষধ পরিদর্শক	ঔষধ তত্ত্ববিধায়ক (ভারপ্রাণ), ঔষধ প্রশাসন, বরগুনা
৯০.	জনাবা প্রিয়াৎকা দাস গুপ্তা	ঔষধ পরিদর্শক	ঔষধ তত্ত্ববিধায়ক (ভারপ্রাণ), ঔষধ প্রশাসন, কক্সবাজার
৯১.	জনাব মোঃ জাহিদুল ইসলাম	ঔষধ পরিদর্শক	ঔষধ তত্ত্ববিধায়ক (ভারপ্রাণ), ঔষধ প্রশাসন, গাইবান্ধা
৯২.	জনাব রাজীব দাস	ঔষধ পরিদর্শক	ঔষধ তত্ত্ববিধায়ক (ভারপ্রাণ), ঔষধ প্রশাসন, জয়পুরহাট
৯৩.	জনাব তাহমিদ জামিল	ঔষধ পরিদর্শক	ঔষধ প্রশাসন, গাজীপুর
৯৪.	জনাব নাহিন আল আলম	ঔষধ পরিদর্শক	ঢাকা বিভাগীয় কার্যালয়, মতিবাল, ঢাকা সংযুক্ত ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা।
৯৫.	জনাব সুব্রত পাল	সহকারী এনালিস্ট	সেন্ট্রাল ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, চট্টগ্রাম সংযুক্ত ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, ঢাকা
৯৬.	জনাব রোমানা রিয়াজ	সহকারী এনালিস্ট	কেন্দ্রীয় ঔষধ পরীক্ষণাগার, চট্টগ্রাম
৯৭.	জনাব মোঃ আবদুল হালিম	সহকারী কেমিষ্ট	ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, মহাখালী, ঢাকা
৯৮.	জনাব মোঃ শাহ আলম	সহকারী কেমিষ্ট	ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, মহাখালী, ঢাকা
৯৯.	জনাব মোঃ হাফিজুর রহমান	সহকারী ব্যাক্টেরিওলজিস্ট	ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, মহাখালী, ঢাকা
১০০.	জনাব মোঃ আবদুল মোল্লাফ	প্রশাসনিক কর্মকর্তা (চাঁদাম)	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা

**পরিশিষ্ট-ঘঃ তথ্য প্রদানকারী কর্মকর্তাদের তালিকা :**

SL. NO.	NAME OF THE OFFICERS	DESIGNATION	DUTY STATION	E-MAIL ADDRESS	Mobile NO.
1.	MD. AYUB HOSSAIN	Deputy Director (Information providing Officer)	DGDA, Dhaka	ayub64hossain@gmail.com	01711670282
2.	MD.AZIULLA	Superintendent of Drugs (Information providing Alternative Officer)	DGDA, Dhaka	aziulla01@yahoo.com	01917332325
3.	MD. MOSTAFIZUR RAHMAN	Deputy Director	Central Drug Testing Laboratory, Chittagong	arliscor07@gmail.com	01711109585
4.	MIRZA MD. ANWARUL BASHED	Asst. Director	Drug Admin. Rajshahi	mirzaanwarul@yahoo.com	01711811194
5.	DR. MD. AKIB HOSSAIN	Asst. Director	Chittagong Divisional Office, Chittagong	akibhossain123@gmail.com	01711662247

<b>SL. NO.</b>	<b>NAME OF THE OFFICERS</b>	<b>DESIGNATION</b>	<b>DUTY STATION</b>	<b>E-MAIL ADDRESS</b>	<b>Mobile NO.</b>
6.	DR. MD. AKTER HOSSAIN	Asst. Director	Drug Admin, Gazipur	akterh4@yahoo.com	01711071010
7.	MOHAMMAD NAYEEM GOLDER	Asst. Director	DGDA, Dhaka	nayeemgolder@gmail.com	01743445543
8.	MD. HARUN UR RASHID	Asst. Director	Dhaka Divisional Office, Motijheel, Dhaka	bharun2010@yahoo.com	01711129706
9.	DR. MD. HARUN OR RASHID	Pharmacologist	DTL, Dhaka.		01716353401
10.	MD. ABDUL MALEK	Superintendent of Drugs	Drug Admin. Chapai Nawabgang	md.malekbiodu@gmail.com	01728052447
11.	MD. SAFIQUL ISLAM	Superintendent of Drugs	Drug Admin. Comilla	safiqislam52@gmail.com	01712270390
12.	M. WAHIDUR RAHMAN	Superintendent of Drugs	Drug Admin. Kushtia	wahidrahman8@gmail.com	01715304429
13.	MD. MASUDUZZAMAN KHAN	Superintendent of Drugs	Drug Admin. Noakhali.	masud_khan2008@yahoo.com	01917742530
14.	MD. SHAMSUDDIN	Superintendent of Drugs	Drug Admin. Munshigonj	shamsu.ilti@gmail.com	01712117440
15.	MD SHAIKH AHSAN ULLAH	Superintendent of Drugs	Drug Admin. Sirajgonj	atkmahbub@gmail.com	01674888037
16.	HOSSAIN MOHAMMAD IMRAN	Superintendent of Drugs	Drug Admin. Chittagong.	imranacct@yahoo.com	01716609033
17.	SHUKARNA AHMED	Superintendent of Drugs	Drug Admin. Chuadanga	shukarna@gmail.com	01716576764
18.	MD IQBAL HOSSAIN	Superintendent of Drugs	Drug Admin. Narayanganj.	iqbaldgda@gmail.com	01721324206
19.	MD RAFIQU ISLAM	Superintendent of Drugs	Drug Admin. Dinajpur	mithu_bmb@yahoo.com	01914724210
20.	MD. ABDUL BARI	Superintendent of Drugs	Drug Admin. Mymensigh Additional Charge: Netrokona	barisddgda@gmail.com	01718683831
21.	GOURI RANI BASAK	Superintendent of Drugs	Drug Admin Manikganj	grbasak@yahoo.com	01719311292
22.	MST. NARGIS AKTER	Superintendent of Drugs	Drug Admin. Tangail	nargisvet@gmail.com	01718353609
23.	MD.SAKHAWAT HOSSAIN RAZU AKANDA	Superintendent of Drugs	Drug Admin. Sherpur.	razu_sh86@yahoo.com	01711660669 01708506040
24.	K.M.MUHSININ MAHBUB	Superintendent of Drugs	Drug Admin. Pabna	kmuhsin_ju@yahoo.com	01681652310
25.	B.M.ZAHID HAIDER	Superintendent of Drugs	Drug Admin. Kurigram	bmzh2116@gmail.com	01712885478
26.	MD.TAUHIDUL ISLAM	Superintendent of Drugs	Drug Admin. Rangpur. Additional Charge: Nilphamari.	tauhidulpharm@yahoo.com	01716623113
27.	MAKHNOON TABASSUM	Superintendent of Drugs	Drug Admin. Natore	makhnoon.monty@gmail.com	01676449356
28.	S.M.SULTANUL AREFIN	Superintendent of Drugs	Drug Admin. Barisal. Additional Charge: (Bhola, Jhalokathi, Pirojpur)	emonarefin12@yahoo.com	01553750967

SL. NO.	NAME OF THE OFFICERS	DESIGNATION	DUTY STATION	E-MAIL ADDRESS	Mobile NO.
29.	MAHBUB HOSSAIN	Superintendent of Drugs	Drug Admin. Satkhira	mhossainbmb@gmail.com	01716588915
30.	MD.REHAN HASSAN	Superintendent of Drugs	Drug Admin. Jessore	rehan.pharm@gmail.com	01911025305
31.	AHSAN HABIB	Superintendent of Drugs	Drug Admin. Bogra	habibdrugsuper@gmail.com	01755312525
32.	MD.BADAL SHIKDER	Superintendent of Drugs	Drug Admin. Moulvibazar Additional Charge: B.Baria.	badolshikder@yahoo.com	01685565625
33.	MAHESWAR KUMAR MONDAL	Superintendent of Drugs	Drug Admin. Gopalganj	maheswarku@yahoo.com	01717727698
34.	SULTANA RIFAT FERDOUS	Superintendent of Drugs	Drug Admin. Faridpur	rifatsd2014@yahoo.com	01773735283
35.	MD.NAZMUL HASAN	Superintendent of Drugs	Drug Admin, Jhenaidah	<a href="mailto:nazmulhasan7200@gmail.com">nazmulhasan7200@gmail.com</a>	01785753786
36.	MRS. SALMA SIDDIKA	Superintendent of Drugs	Drug Admin Feni	fuad2914@gmail.com	01557673331
37.	MD. Aziulla	Superintendent of Drugs	DGDA, Dhaka	dgda.aziulla@gmail.com	01917332325
38.	MD.SHAREFUL ISLAM MOLLAH	Superintendent of Drugs	Drug Admin. Thakurgaon	mollahsharif@yahoo.com	01717199148
39.	MD.MOHID ISLAM	Superintendent of Drugs	Drug Admin. Ragamati Attached: DGDA, Dhaka	muhid1892@icloud.com	01708506060
40.	MOHAMMAD ABDUR RASHID	Superintendent of Drugs	Drug Admin. Khulna. Additional Charge: Bagerhat.	marashid2000@gmail.com	01717338004
41.	MD.RAHMOT-ULLAH	Superintendent of Drugs	Drug Admin Jamalpur	shibliban@gmail.com	01718627939
42.	MD.MONIR UDDIN AHMED	Superintendent of Drugs	DGDA, Dhaka	monirdgda@gmail.com	01710923757
43.	NIPA CHOWDHURY	Superintendent of Drugs	DGDA, Dhaka	cnipa181@gmail.com	01708506064
44.	A.T.M. GOLAM KIBRIA KHAN	Superintendent of Drugs	DGDA, Dhaka	ratan_du@icloud.com	01711449797
45.	MD. ABDULLAH-AL-MAMUN	Superintendent of Drugs	DGDA, Dhaka	razib_juchem@hotmail.com	01716040510
46.	SIKDAR KAMRUL ISLAM	Superintendent of Drugs	Drug Admin. Sylhet. Additional Charge: Sumangonj	dgdacapa@gmail.com	01722563640
47.	MST.FUARA EYASMIN	Superintendent of Drugs	Drug Admin. Kishorgong	fuaran54@gmail.com	01712527980
48.	MR. MD. KAMRUL HASAN	Superintendent of Drugs (Vet)	Drug Admin. Chittagong. Additional Charge: Rangamati.	kamruldhakauniversity@gmail.com	01716438718
49.	HUMAIRA AFROZ	Superintendent of Drugs (Vet)	Drug Admin Narsingdi	hafroz_du@yahoo.com	0716168999
50.	AUDITI SWARNA	Superintendent of Drugs	Drug Admin Patuakhali.	auditi_swarna@yahoo.com	01714756772
51.	MARUMOY SARKER	Superintendent of Drugs	Drug Admin Naogaon	<a href="mailto:marumoy_1402@yahoo.com">marumoy_1402@yahoo.com</a>	01713504521

SL. NO.	NAME OF THE OFFICERS	DESIGNATION	DUTY STATION	E-MAIL ADDRESS	Mobile NO.
52.	MD. MEHEDI AFZAL	Superintendent of Drugs	Drug Admin Lalmonirhat (Suspended)	pallab_509r@yahoo.com	01718241208
53.	MOWSUMI AKTER	Superintendent of Drugs	Drug Admin Chandpur	mowbph01@gmail.com	01771955868
54.	MD. FAZLUL HUQUE	Inspector of Drugs	Superintendent of Drugs(In charge) Drug Admin, Lakshmipur	fazluvet@gmail.com	01717228672
55.	BITHI RANI MANDAL	Inspector of Drugs	Superintendent of Drugs(In charge) Drug Admin, Madaripur	nipa9mandal@yahoo.com	01766784220
56.	SUSHIL KUMAR DHALI	Inspector of Drugs	Superintendent of Drugs(In charge) Drug Admin, Borguna	dhali.sushil@gmail.com	01916400895
57.	PRIANKA DASGUPTA	Inspector of Drugs	Superintendent of Drugs(In charge) Drug Admin, Cox's bazar	prianka.dasgupta@gmail.com	01736719335
58.	MD. JAHIDUL ISLAM	Inspector of Drugs	Superintendent of Drugs(In charge) Drug Admin, Gaibandha	jahid079@yahoo.com	01722177926
59.	RAJIB DAS	Inspector of Drugs	Superintendent of Drugs(In charge) Drug Admin, Joypurhat	rajibdas4646@yahoo.com	01721128571

### পরিশিষ্ট-ঙঃ স্মিতগোদিত তথ্য প্রকাশের নির্দেশিকা :

#### ভূমিকা

ক) ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরও স্বাধীনতার পূর্বে ঔষধ প্রশাসন ছিল পাকিস্তান কেন্দ্রীয় সরকার পরিচালিত একটি দপ্তর। ১৯৭১ সালের পর এটি স্বাস্থ্য ও জনসংখ্যা নিয়ন্ত্রণ মন্ত্রণালয়ের একটি সংযুক্ত বিভাগ হিসেবে কার্যক্রম চালাচ্ছিল। ১৯৭৬ সালে স্বাস্থ্য ও পরিবার কল্যাণ মন্ত্রণালয়ের অধীন ঔষধ প্রশাসন একটি আলাদা পরিদপ্তরে পরিণত হয়। সর্বশেষ ২০১০ সালে ঔষধ প্রশাসন পরিদপ্তরকে অধিদপ্তরে উন্নীত করা হয়। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর গণপ্রজাতন্ত্রী বাংলাদেশ সরকারের স্বাস্থ্য ও পরিবার কল্যাণ মন্ত্রণালয়ের অধীন দেশের একমাত্র ঔষধের লাইসেন্সিং ও নিয়ন্ত্রণকারী কর্তৃপক্ষ। ঔষধ প্রশাসন ঔষধ নিয়ন্ত্রণ সংক্রান্ত সকল কর্মকান্ড পরিচালনা ও প্রচলিত ঔষধ আইন প্রয়োগ করে থাকে।

ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের অর্গানিজামে মোট ৬১৭ টি পদ রয়েছে। সেগুলোর মধ্যে ২১২ টি প্রথম শ্রেণীর পদ, ৬৪ টি দ্বিতীয় শ্রেণীর পদ, ১৯০ টি তৃতীয় শ্রেণীর পদ এবং ১৫১ টি চতুর্থ শ্রেণীর পদ রয়েছে। মহাপরিচালক ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের প্রধান এবং লাইসেন্স কর্তৃপক্ষ (ড্রাগস) হিসেবে ক্ষমতাপ্রাপ্ত। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের প্রধান কার্যালয় মহাখালী, ঢাকায় অবস্থিত এবং জেলা ও বিভাগ পর্যায়ে এর অধীনস্থ ৫৪ টি কার্যালয় রয়েছে। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের আওতাভুক্ত ন্যাশনাল ড্রাগ কন্ট্রোল ল্যাবরেটরী, মহাখালী, ঢাকা এবং সেন্ট্রাল ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, চট্টগ্রাম দুটি টেস্টিং ল্যাবরেটরী রয়েছে।

#### (খ) ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের প্রধান প্রধান কার্যালয় :

- (১) ঔষধ উৎপাদন কারখানার নতুন প্রকল্প মূল্যায়ন।
- (২) ঔষধ প্রস্তুতের জন্য লাইসেন্স প্রদান ও নবায়ন।
- (৩) খুচরা ও পাইকারী ঔষধ বিক্রয় লাইসেন্স প্রদান ও নবায়ন।
- (৪) ঔষধের রেজিস্ট্রেশন প্রদান ও নবায়ন।
- (৫) ঔষধের মূল্য নির্ধারণ ও মূল্য সনদ প্রদান।
- (৬) ঔষধ উৎপাদন কারখানা ও বিক্রয়কারী ডিপো এবং ফার্মেসী পরিদর্শন।

- (৭) ঔষধের কাঁচামাল ও মোড়ক সামগ্রী আমদানীর জন্য বকলিস্ট অনুমোদন।
- (৮) ঔষধ আমদানীর ক্ষেত্রে ইন্ডেক্ট অনুমোদন।
- (৯) আমদানীকৃত তৈরী ঔষধ ও ঔষধের কাঁচামালের ছাড়পত্র প্রদান।
- (১০) ঔষধের বাজার তদারকিকরণ।
- (১১) বিভিন্ন আবেদনের পরিপ্রেক্ষিতে অত্যন্ত প্রয়োজনীয় রেজিস্ট্রেশনবিহীন ঔষধের অনাপত্তি সনদ প্রদান।
- (১২) প্রচলিত ঔষধ আইন লজ্যনকারীদের বিরুদ্ধে ড্রাগ কোর্ট, ম্যাজিস্ট্রেট কোর্ট ও মোবাইল কোর্টে মামলা দায়ের করা।
- (১৩) ঔষধ রঞ্জনির জন্য লাইসেন্স, CPP/FSC ও GMP সার্টিফিকেট প্রদান।
- (১৪) ঔষধের বিজ্ঞাপন অনুমোদন/ নিয়ন্ত্রণ।
- (১৫) ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানে নিয়োজিত কোয়ালিফাইড ব্যক্তিদের প্রশিক্ষণ প্রদান।

(গ) প্রস্তাবনা ৪ : দেশের ঔষধ শিল্প, ঔষধ উৎপাদন, রঞ্জনি, সরবরাহ, বিপন্ন, সহজলভ্যতা, যৌক্তিক ব্যবহার, ঔষধ নিয়ন্ত্রণ ব্যবস্থা সম্পর্কে জনস্বার্থে স্প্লিটডেণ্ডেগে ও স্প্লিটগোদিত হয়ে প্রয়োজনীয় তথ্যাদি প্রকাশ করা উচিত। ঔষধের মত জীবন রক্ষকারী উপাদান ব্যবহারের ক্ষেত্রে জনগণ যাতে সঠিক সিদ্ধান্ত গ্রহণ করতে পারে, ঔষধ এবং ঔষধের নিয়ন্ত্রণ ব্যবস্থা সম্পর্কে সম্যক ধারণা পেতে পারে সে জন্য ঔষধ সংক্রান্ত তথ্যাদি সহজলভ্য হওয়া প্রয়োজন। তথ্য পাওয়া জনগণের আইনগত অধিকার। নিয়মতা ব্রিক্সে ক্ষেত্রে স্প্লিটগোদিত তথ্য প্রকাশের নির্দেশিকা সহায়ক হবে।

### **নির্দেশিকার লক্ষ্য**

- ১। সাধারণ মানুষ যাতে প্রয়োজনীয়, কার্যকর, নিরাপদ ও মানসম্মত ঔষধ এবং ঔষধের লভ্যতা সম্পর্কে তথ্য পেতে পারে তা নিশ্চিত করা।
- ২। দেশের ঔষধ নিয়ন্ত্রণ ব্যবস্থা সম্পর্কে জনগণকে পর্যাপ্ত ধারণা দেওয়া।
- ৩। দেশের ঔষধ সম্পর্কে জনগণের আস্থা বৃদ্ধি করা।
- ৪। ঔষধ উৎপাদন, বিপন্ন, আমদানী ও রঞ্জনীর সাথে সংশ্লিষ্ট ব্যক্তিদেরকে প্রচলিত ঔষধ আইন, বিধিমালা, ঔষধ নীতি ও নিয়মাবলি সম্পর্কে অবহিত করা।
- ৫। ঔষধ সংক্রান্ত বিভাগীয় নিরসন করা।

### **স্প্লিটগোদিত তথ্য প্রকাশের আইনগত ভিত্তি**

তথ্য অধিকার আইন ২০০৯ ও তথ্য অধিকার বিধিমালা ২০০৯। তথ্য প্রকাশের ক্ষেত্রে উক্ত আইন ও বিধিমালা যথাযথভাবে অনুসরণ করা হবে।

### **তথ্য প্রকাশের মাধ্যম**

- স্প্লিটগোদিত তথ্য নিম্নবর্ণিত মাধ্যমে প্রকাশ করতে হবে।
- (ক) প্রিণ্ট মিডিয়া ৪ পোস্টারিং, সংবাদপত্র, বিশেষ বুলেটিন, বার্ষিক প্রতিবেদন।
  - (খ) ইলেক্ট্রনিক মিডিয়া ৪ Website, রেডিও, টেলিভিশন।
  - (গ) প্রশাসনের নোটিশ বোর্ড।

### **ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের স্প্লিটগোদিত তথ্য প্রকাশের প্রক্রিয়া**

- ১। গুরুত্বের উপর বিবেচনা করে তথ্যসমূহ বিভিন্ন মাধ্যমে প্রকাশ করা হবে।
- ২। প্রকাশিত তথ্য প্রতি ৩ (তিনি) মাস অন্তর হালনাগাদ করা হবে। উক্ত সময়ের পূর্বে কোন তথ্য পরিবর্তিত হলে তাৎক্ষণিকভাবে সংশোধন করা হবে।
- ৩। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের প্রধান কার্যালয়ে একটি তথ্য কোষ গঠন করা হবে বার্ষিক প্রতিবেদনসহ Website, রেডিও, টেলিভিশন, নোটিশ বোর্ড এবং সংবাদপত্রে প্রকাশিত সকল তথ্যের হার্ড ও সফট কপি উক্ত তথ্য কোষে সংরক্ষণ করা হবে।
- ৪। প্রকাশযোগ্য নতুন কোন তথ্য পাওয়ার সাথে সাথে যত দ্রুত সম্ভব তা প্রকাশ করা হবে।

### **স্প্লিটগোদিতভাবে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক নিম্নবর্ণিত তথ্যাদি প্রকাশ করা হবে**

- ১। প্রাতিষ্ঠানিক তথ্যাদি :

  - ক) প্রতিষ্ঠানের আইনগত ভিত্তি।
  - খ) আভাসনীয় প্রবিধানমালা।
  - গ) কার্যাদি ও ক্ষমতা।

- ২। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের সাংগঠনিক তথ্যাদি :

  - ক) অর্গানেগ্রাম।
  - খ) নিয়োজিত জনবল সংক্রান্ত তথ্যাদি।

গ) কর্মকর্তা/কর্মচারীদের নাম, যোগাযোগের টেলিফোন নং, ই-মেইল ও অফিস ঠিকানা ।

৩। কার্যক্রম সংক্রান্ত তথ্যাদি :

- ক) পরিকল্পনা ।
- খ) নীতিমালা ।
- গ) কার্যাদি ।
- ঘ) কাজের প্রক্রিয়া ।
- ঙ) ক্ষমতা অর্পন ।
- চ) প্রতিবেদন ।
- ছ) তদারকি ও মূল্যায়ন ।
- জ) অন্যান্য কৌশল, ডকুমেন্টস, ডাটা ইত্যাদি ।

৪। জনসেবামূলক তথ্যাদি :

- ক) জনসেবা সংক্রান্ত বিবরণ ।
- খ) নির্দেশনা ।
- গ) বুকলেট এবং লিফলেট ।
- ঘ) পোস্টারিং ।
- ঙ) ফি এবং ফি দাখিলের সময়সীমা সংক্রান্ত তথ্যাদি ।
- চ) বিভিন্ন ফরম ।

৫। অর্থ সংক্রান্ত তথ্যাদি :

- ক) প্রক্ষেপিত বাজেট ।
- খ) প্রকৃত আয়-ব্যয় সংক্রান্ত তথ্যাদি(বেতন ভাতাদি সংক্রান্ত তথ্য) ।
- গ) অন্যান্য অর্থ সংক্রান্ত তথ্যাদি ।
- ঘ) অডিট রিপোর্ট ।

৬। সরকারি ক্রয় সংক্রান্ত তথ্যাদি :

সরকারি ক্রয় সংক্রান্ত বিস্তারিত তথ্য, মানদণ্ড, টেভার প্রক্রিয়ায় অংশগ্রহণকারীদের আবেদনসমূহের উপর গৃহীত সিদ্ধান্ত ।

৭। তালিকা, রেজিস্টার্ড এবং ডাটাবেজ :

- ক) বিভিন্ন তালিকায়, রেজিস্টারে এবং ডাটাবেজে বর্ণিত তথ্যাদি ।
- খ) তালিকা রেজিস্টার এবং ডাটাবেজের অবস্থান সংক্রান্ত তথ্যাদি ।

৮। তথ্যের অবস্থান সংক্রান্ত তথ্যাদি :

- ক) তথ্য সংক্রান্ত ইনডেক্স বা রেজিস্টারের অবস্থান ।
- খ) ডাটাবেজে অন্তর্ভুক্ত বিস্তারিত তথ্যাদি ।

৯। প্রকাশনা প্রকাশ সংক্রান্ত তথ্যাদি :

- ক) প্রকাশনা প্রকাশ সংক্রান্ত তথ্যাদি ।
- খ) প্রকাশনাসমূহ বিনামূল্যে কিনা অথবা বিক্রয়যোগ্য হলে নির্ধারিত মূল্য সংক্রান্ত তথ্যাদি ।

১০। তথ্য অধিকার সম্পর্কিত তথ্যাদি :

- ক) তথ্য প্রাপ্তির অধিকার সংক্রান্ত তথ্যাদি এবং তথ্য প্রাপ্তির জন্য আবেদনের প্রক্রিয়া (আবেদনের ফর্ম, আপিল এবং অভিযোগ) ।
- খ) তথ্য প্রদানকারী কর্মকর্তা এবং তাঁর আপিলকারী কর্তৃপক্ষের যোগাযোগের তথ্য ।
- গ) তথ্যের জন্য আবেদনকারী নাগরিকের নাম, ঠিকানা ।
- ঘ) আবেদনের তারিখসহ আবেদিত তথ্যের বর্ণনা ।
- ঙ) আবেদনের অবস্থা ।
- চ) প্রত্যাখানের বিবরণে আপিল ।
- ছ) তথ্য কমিশনে দাখিলকৃত অভিযোগের বর্ণনা ।
- জ) তথ্য কমিশনের চূড়ান্ত আদেশ ।

## **কর্তৃপক্ষ নিম্নবর্ণিত তথ্যাদি প্রকাশ করতে বাধ্য নয়**

- ১। কোন তথ্য প্রকাশের ফলে কোন তৃতীয় পক্ষের বুদ্ধিগুরুত্বিক সম্পদের অধিকার ক্ষতিহস্ত হতে পারে এরপ বাণিজ্যিক বা ব্যবসায়িক অঙ্গনবিহীন গোপনীয়তা বিষয়ক, কপিরাইট বা বুদ্ধিগুরুত্বিক সম্পদ (Intellectual Property Right) সম্পর্কিত তথ্য ।
- ২। কোন তথ্য প্রকাশের ফলে প্রচলিত আইনের প্রয়োগ বাধ্যবাধক হতে পারে বা অপরাধ বৃদ্ধি পেতে পারে এরপ তথ্য ।
- ৩। আইন প্রয়োগকরী সংস্থার সহায়তার জন্য কোন ব্যক্তি কর্তৃক গোপনে প্রদত্ত কোন তথ্য ।
- ৪। আদালতে বিচারধীন কোন বিষয় এবং যাহা প্রকাশে আদালত বা ট্রাইব্যুনালের নিষেধাজ্ঞা রয়েছে অথবা যার প্রকাশ আদালত অবমাননার শামিল, এ রূপ তথ্য ।
- ৫। তদন্তাধীন কোন বিষয় যার প্রকাশ তদন্ত কাজে বিষ্ণ ঘটাতে পারে এ রূপ তথ্য ।
- ৬। কোন অপরাধের তদন্ত প্রক্রিয়া এবং অপরাধীর গ্রেফতার ও শাস্তিকে প্রভাবিত করতে পারে এরপ তথ্য ।
- ৭। আইন অনুসারে কেবল একটি নির্দিষ্ট সময়ের জন্য প্রকাশের বাধ্যবাধকতা রয়েছে এরপ তথ্য ।
- ৮। কৌশলগত ও বাণিজ্যিক কারণে গোপন রাখা বাধ্যনীয় এ রূপ কারিগরী বা বৈজ্ঞানিক গবেষণালদ্ধ কোন তথ্য ।
- ৯। কোন ক্রয় কার্যক্রম সম্পূর্ণ হওয়ার পূর্বে বা উক্ত বিষয়ে সিদ্ধান্ত গ্রহণের পূর্বে সংশিষ্ট ক্রয় বা উহার কার্যক্রম সংক্রান্ত কোন তথ্য ।
- ১০। জাতীয় সংসদের বিশেষ অধিকারহানির কারণ হতে পারে এরপ তথ্য ।
- ১১। কোন ব্যক্তির আইন দ্বারা সংরক্ষিত গোপনীয় তথ্য ।

পরিশিষ্ট-চ : অত্যাবশ্যকীয় ঔষধের তালিকা (অ্যালোপ্যাথিক)

**List of Essential Drugs (Allopathic)**

Sl. #	1. ANAESTHETICS	
	1.1 General anaesthetics and oxygen	
	1.1.1 Inhalational medicines	
1	Halothane	
2	Nitrous Oxide-Oxygen for Anaesthesia	
3	Oxygen	Inhalation
	1.1.2 Injectable medicines	
4	Thiopental Sodium	Injection
5	Ketamine	Injection
	1.2 Local anaesthetics	
6	Lignocaine with or without Adrenaline	Injection 1% and 2%
7	Procaine Hydrochloride	Injection (Various Strengths)
8	Bupivacaine Hydrochloride	Injection
	1.3 Preoperative medication and sedation for short-term procedures	
9	Atropine Sulphate	Injection
10	Morphine Sulphate	Injection
	<b>2. ANALGESICS, ANTIPYRETICS, NON-STEROIDAL ANTI-INFLAMMATORY MEDICINES (NSAIMs), MEDICINES USED TO TREAT GOUT AND DISEASE MODIFYING AGENTS IN RHEUMATOID DISORDERS (DMARDs)</b>	
	2.1 Non-opioids and non-steroidal anti-inflammatory medicines (NSAIMs)	
11	Aspirin	Tablet 75-100 mg
12	Paracetamol	Tablet/Syrup/Suspension/ Suppository
13	Pethidine Hydrochloride	Injection
14	Indomethacin	Capsule/Suppository/Sustained Release Tablet
15	Ibuprofen	Tablet
16	Naproxen	Tablet
	2.2 Opioid analgesics	
	SL No - 10	
	2.3 Medicines used to treat gout	
17	Allopurinol	Tablet
18	Colchicine	Tablet
	2.4 Disease modifying agents used in rheumatoid disorders (DMARDs)	
19	Penicillamine	Tablet
20	Sulphasalazine	Tablet
21	Sodium Aurothiomalate	Injection
22	Methotrexate	Tablet/Injection
23	Chloroquine	Oral liquid/Tablet

<b>3. ANTIALLERGICS AND MEDICINES USED IN ANAPHYLAXIS</b>		
24	Chlorpheniramine Maleate	Tablet/Syrup/Injection
25	Prednisolone	Tablet
26	Dexamethasone	Tablet/Cream/Injection
27	Hydrocortisone	Injection/Cream/Ointment
28	Promethazine Hydrochloride	Tablet/Injection
<b>4. ANTIDOTES AND OTHER SUBSTANCES USED IN POISONINGS</b>		
<b>4.1 Non-specific</b>		
29	Activated Charcoal	Tablet
<b>4.2 Specific</b>		
30	Naloxone Hydrochloride	Injection
31	Pralidoxime Mesylate	Injection
	SL No - 09	Injection/Eye drop/ointment
<b>5. ANTICONVULSANTS/ANTIEPILEPTICS</b>		
32	Phenobarbitone	Tablet/Injection
33	Phenytoin	Tablet/Capsule/Elixir
34	Ethosuximide	Capsule
35	Magnesium Sulphate 50%	Injection
<b>6. ANTI-INFECTIVE MEDICINES</b>		
<b>6.1 Anthelmintics</b>		
<b>6.1.1 Intestinal anthelmintics</b>		
36	Mebendazole	Tablet
37	Albendazole	Chewable Tablet
38	Levamisole	Tablet/Syrup
39	Niclosamide	Tablet
<b>6.1.2 Antifilarials</b>		
40	Diethylcarbamazine	Tablet/Suspension
	SL No - 37	
<b>6.2 Antibacterials</b>		
<b>6.2.1 Beta Lactam medicines</b>		
41	Amoxicillin	Capsule/Dry Syrup /Injection
42	Ampicillin	Capsule/Dry Syrup /Injection
43	Phenoxyethyl Penicillin	Tablet/Syrup
44	Benzathine Penicillin	Injection
45	Flucloxacillin	Capsule/Syrup/Injection
46	Procaine Penicillin	Injection
47	Cephradine	Capsule/Syrup/Injection
48	Cephalexin	Capsule/Tablet/Syrup
49	Benzyl Penicillin	Injection
50	Cloxacillin	Capsule/Syrup/Injection
51	Amoxiclav	Tablet/Capsules/ Dry Syrup/Injection

	<b>6.2.2 Other antibacterials</b>
--	-----------------------------------

52	Erythromycin	Tablet/Oral Suspension /Injection
53	Chloramphenicol	Eye/Ear Drops/Ointment
54	Doxycycline	Capsule
55	Co-Trimoxazole	Tablet/Suspension
56	Metronidazole	Tablet/Oral Liquid/Injection
57	Tetracycline/Oxytetracycline Hydrochloride	Capsule/Injection
58	Nalidixic Acid	Tablet/Syrup
59	Trimethoprim	Tablet/Suspension/Injection
	<b>6.2.3 Antileprosy medicines</b>	
60	Clofazimine	Capsule
61	Dapsone	Tablet
	<b>6.2.4 Antituberculosis medicines</b>	
62	Ethambutol	Tablet
63	Isoniazid with or without Ethambutol	Tablet
64	Pyrazinamide	Tablet
65	Rifampicin with or without Isoniazid	Tablet
66	Streptomycin Sulphate	Injection
67	Rifampicin + Isoniazid + Pyrazinamide with or without Ethambutol	combination tablet
68	Rifampicin + Isoniazid + Ethambutol	Tablet
	<b>6.3 Antifungal medicines</b>	
69	Griseofulvin	Tablet
70	Clotrimazole	Cream/Pessaries/Solution/Dusting Powder
71	Nystatin	Tablet/Suspension/Cream/Gel
72	Preparations of Imidazole or Nystatin for Vaginal and Vulval Candidiasis	
	<b>6.4 Antiviral medicines</b>	
73	Acyclovir	Tablet/Cream /Eye ointment/ Intravenous Infusion
74	Nelfinavir (NVP)	Oral powder/tablet
	<b>6.4.1 Antiherpes medicines</b>	
75	Idoxuridine	Eye Drops
	<b>6.4.2 Antiretrovirals</b>	
	<b>6.4.2.1 Nucleoside/Nucleotide reverse transcriptase inhibitors</b>	
76	Abacavir (ABC)	Oral Liquid/ Tablet
77	Lamivudine (3TC)	Oral liquid,/Tablet
78	Tenofovir disoproxil fumarate (TDF)	Tablet
79	Zidovudine (ZDV or AZT)	Capsul/ Oral liquid/ IV infusion/ injection/Tablet
	<b>6.4.2.2 Non-nucleoside reverse transcriptase inhibitors</b>	
80	Efavirenz	Capsule/ Oral Liquid/ Tablet
81	Nevirapine (NVP)	Oral Liquid/ Tablet
	<b>6.4.3 Other antivirals</b>	
82	Oseltamivir	Tablet

	<b>6.5 Antiprotozoal medicines</b>	
	<b>6.5.1 Antiamoebic and antiGiardiasis medicines</b>	
83	Diloxanide	Tablet
	<b>6.5.2 Antileishmaniasis medicines</b>	
84	Sodium Stibogluconate	Injection
	<b>6.5.3 Antimalarial medicines</b>	
	<b>6.5.3.1 For curative treatment</b>	
85	Artemether with Lumefantrine	Tablet
86	Primaquine	Tablet
87	Sulfadoxin with Pyrimethamine	Tablet
88	Artesunate	Injection,/ Tablet
89	Mefloquine	Tablet
90	Quinine	Injection,/Tablet
	<b>6.5.4 Antipneumocystosis and antitoxoplasmosis medicines</b>	
91	Pyrimethamine	Tablet
	<b>7. ANTIMIGRAINE MEDICINES</b>	
	<b>7.1 For treatment of acute attack</b>	
92	Sumatriptan Succinate	Tablet/Injection/Nasal Spray
93	Acetylsalicylic acid	Suppository/Tablet
	SL No - 11	
	SL No - 12	
	<b>7.2 For prophylaxis</b>	
94	Propranolol	Tablet
	<b>8. ANTINEOPLASTIC, IMMUNOSUPPRESSIVES AND MEDICINES USED IN PALLIATIVE CARE</b>	
	<b>8.1 Immunosuppressive medicines</b>	
95	Azathioprine	Tablet/Injection
96	Cyclosporin	Capsule/Oral Solution/IV Infusion
	<b>8.2 Cytotoxic and adjuvant medicines</b>	
97	Actinomycin D/Dactinomycin	Injection
98	Bleomycin	Injection
99	Calcium Folinate/Calcium Leucovorin	Tablet/Injection
100	Cyclophosphamide	Tablet
101	Busulphan	Tablet
102	Cisplatin	Injection
103	Chlorambucil	Tablet
104	Crisantaspase/L-asparaginase	Injection
105	Thioguanine	Tablet
106	Vinblastine Sulphate	Injection
107	Vincristine Sulphate	Injection
108	Doxorubicin	Injection
109	Mercaptopurine	Tablet
110	Lomustine	Capsule
111	Melphalan	Tablet/Injection
112	Mitomycin	Injection
113	Mustine Hydrochloride	Injection

	<b>8.3 Hormones and antihormones</b>
--	--------------------------------------

114	Tamoxifen	Tablet/Capsule
115	Vasopressin	Injection
116	Liothyronine Sodium	Tablet/Injection
117	Stilboestrol/Diethylstilboestrol	Tablet
	SL No - 26	Injection
	SL No - 27	Injection
	<b>8.4 Medicines used in palliative care</b>	
118	Hyoscine Butylbromide	Tablet/Injection
119	Amitriptyline	Tablet
120	Propantheline Bromide	Tablet
121	Lactulose	Powder/Solution
	SL No - 26	Tablet/ Injection
	<b>9. ANTIPARKINSONISM MEDICINES</b>	
122	Levodopa with Carbidopa	Tablet
	<b>10. MEDICINES AFFECTING THE BLOOD</b>	
	<b>10.1 Antianaemia medicines</b>	
123	Ferrous Sulphate/Fumarate, with or without Folic Acid	Tablet/Syrup
124	Folic Acid	Tablet
	<b>10.2 Medicines affecting coagulation</b>	
125	Heparin	Injection
126	Dipyridamole	Tablet/Oral Suspension/Injection
127	Protamine sulfate	Injection
	<b>11. BLOOD PRODUCTS AND PLASMA SUBSTITUTES</b>	
	<b>11.1 Plasma substitutes</b>	
128	ACD Blood Pack/Double Bag/Triple Bag	
129	Plasma Substitutes/Dextran-40/ Succinylated Gelatin Intravenous Infusions	
130	Dextran 70	Injection
	<b>11.2 Plasma fractions for specific use</b>	
131	Plasma Fractions/Human Albumin	Solution for IV infusion
	<b>12. CARDIOVASCULAR MEDICINES</b>	
	<b>12.1 Antianginal medicines</b>	
132	Metoprolol Tartrate	Tablet
133	Glyceryl Trinitrate	Tablet /Spray
134	Isosorbide dinitrate	Tablet /Injection
135	Isosorbide Mononitrate	Tablet
	<b>12.2 Antiarrhythmic medicines</b>	
136	Procainamide	Injection/Capsule
137	Digoxin	Tablet/Injection
138	Disopyramide	Tablet/Capsule
	<b>12.3 Antihypertensive medicines</b>	
139	Atenolol	Tablet
	SL No 94	Tablet /Injection
140	Methyldopa	
141	Captopril	Tablet
142	Diazoxide	Injection
143	Sodium Nitroprusside	Injection
144	Prazocin Hydrochloride	Tablet

145	Enalapril	Tablet
146	Spironolactone	Tablet
147	Hydrochlorothiazide	Tablet
<b>12.4 Medicines used in heart failure</b>		
148	Dopamine	Injection
	SL No - 137	
	SL No - 144	
<b>12.5 Antithrombotic medicines</b>		
149	Clopidogrel	Tablet
<b>12.6 Lipid-lowering agents</b>		
150	Simvastatin	Tablet
<b>12.7 Anti- Hypotensive medicine</b>		
151	Metarminol	Injection
<b>13. DERMATOLOGICAL MEDICINES (topical)</b>		
<b>13.1 Antifungal medicines</b>		
152	Miconazole	Cream/ Dusting Powder/Spray/Oral Gel
153	Sodium thiosulfate	Solution
<b>13.2 Anti-infective medicines</b>		
154	Potassium Permanganate	Crystal/Solution (0.1%)
	SI No 57	Ointment
155	Silver sulfadiazine	Cream
<b>13.3 Anti-inflammatory and antipruritic medicines</b>		
156	Calamine	Lotion
157	Betamethasone	Ointment, Cream
158	Betamethasone with Neomycin	Ointment
159	Neomycin sulfate with Bacitracin	Ointment/Powder
	SL No - 26	Cream
	SL No - 27	Cream/ Ointment
<b>13.4 Medicines affecting skin differentiation and proliferation</b>		
160	Salicylic Acid + Benzoic Acid	Ointment, Cream
161	Fluorouracil	Capsule/Injection/Cream
162	Salicylic acid	Solution
<b>13.5 Scabicides and pediculicides</b>		
163	Benzyl Benzoate	Lotion
164	Permethrin	Cream/ Lotion
<b>14. DIAGNOSTIC AGENTS</b>		
<b>14.1 Ophthalmic medicines</b>		
165	Flurescein	Eye drops
166	Tropicamide	Eye drops
<b>14.2 Radiocontrast media</b>		
167	Barium Sulphate (X-Ray Grade)	
168	Iodipamide	Injection
169	Iothalamic Acid with Meglumine	Oral Solution
<b>15. DISINFECTANTS AND ANTISEPTICS</b>		
<b>15.1 Antiseptics</b>		
170	Chlorhexidine with or without Cetrimide	Solution/Cream
171	Povidone-Iodine 10%	Alcoholic Solution
172	Bismuth, Iodoform and Paraffin Paste (BIPP)	For Nasal Pack

	<b>15.2 Disinfectants</b>	
173	Chloroxylenol	Solution/Cream
<b>16. DIURETICS</b>		
174	Frusemide	Tablet/Injection
175	Bendrofluazide	Tablet
	SL No - 146	Tablet/Capsule
176	Mannitol Infusion Solution	10% and 20%
	SL No - 147	
<b>17. GASTROINTESTINAL MEDICINES</b>		
<b>17.1 Antiulcer medicines</b>		
177	Aluminium Hydroxide Gel with or without Magnesium Trisilicate	Tablet/ Suspension
178	Ranitidine	Tablet /Injection
179	Omeprazole	Capsule/Tablet /Injection
<b>17.2 Antiemetic medicines</b>		
180	Cinnarizine	Tablet
181	Metoclopramide Hydrochloride	Tablet/Oral Solution/Injection
182	Prochlorperazine	Tablet/Injection
	SL No - 28	
<b>17.3 Anti-inflammatory medicines</b>		
	SL No-20	Suppository
<b>17.4 Laxatives</b>		
183	Glycerin/Glycerol	Suppositoryfor adult/child/infant
184	Senna/Sennosides	Tablet
<b>17.5 Medicines used in diarrhoea</b>		
<b>17.5.1 Oral rehydration</b>		
185	Potassium Chloride	Tablet/Syrup
186	Sodium Chloride 0.9%, without or with Dextrose	Intravenous Infusion
187	Sodium Bicarbonate	Infusion (Various Strengths)
<b>17.5.2 Medicines for diarrhoea in children</b>		
188	Zinc sulfate	Oral liquid/Tablet
<b>18. HORMONES, OTHER ENDOCRINE MEDICINES AND CONTRACEPTIVES</b>		
<b>18.1 Adrenal hormones and synthetic substitutes</b>		
189	ACTH	Injection
	SL No - 26	Injection
<b>18.2 Androgens</b>		
190	Danazol	Capsule
<b>18.3 Contraceptives</b>		
<b>18.3.1 Oral hormonal contraceptives</b>		
191	Ethinylestradiol + Levonorgestrel	Tablet : 30 micrograms + 150 micrograms
192	Ethinylestradiol + Lynestrenol	Tablet 0.0375mg+0.75mg
193	Desogesterol + Ethinylestradiol	Tablet:0.15mg+0.03mg
194	Levonorgestrel	Tablet 750microgram
<b>18.3.2 Injectable hormonal contraceptives</b>		
195	Depot Medroxyprogesterone	Injection
<b>18.3.3 Intrauterine devices</b>		
196	Copper-T containing device	
<b>18.3.4 Barrier methods</b>		
197	Condoms	

	<b>18.3.5 Implantable contraceptives</b>	
198	Levonorgestrel-releasing implant	
	<b>18.4 Estrogens</b>	
199	Oestrogens with or without Progestogens for HRT	
	<b>18.5 Insulins and other medicines used for diabetes</b>	
200	Glibenclamide	Tablet
201	Insulin	Various preparations
202	Chlorpropamide	Tablet
203	Metformin Hydrochloride	Tablet
	<b>18.6 Ovulation inducers</b>	
204	Clomiphene Citrate	Tablet
	<b>18.7 Progestogens</b>	
205	Medroxyprogesterone acetate	Tablet: 5 mg.
	<b>18.8 Thyroid hormones and antithyroid medicines</b>	
206	Carbimazole	Tablet
207	Aqueous Iodine	Oral Solution (Lugol's Solution)
208	Thyroxine Sodium	Tablet
209	Levothyroxine	Tablet
	<b>19. IMMUNOLOGICALS</b>	
	<b>19.1 Diagnostic agents</b>	
210	Sodium Diatrizoate with Meglumine Sodium	Injection
211	Tuberculin, purified protein derivative	Injection
	<b>19.2 Sera and immunoglobulins</b>	
212	Diphtheria Antitoxin	
213	Polyvalent Antivenoms	
214	Tetanus Antitoxin	Injection (Minimum 10,000 IU Dose)
215	Human Normal Immunoglobulin	Injection
	<b>19.3 Vaccines</b>	
216	BCG Vaccine	
217	DPT Vaccine	
218	Pentavalent vaccine(DPT,HepatitisB ,Hib)	
219	Pneumococcal Vaccine(PCV)	
220	Poliomyelitis Vaccine(OPV &IPV))	
221	MR Vaccine (Measles &Rubella)	
222	Measles vaccine	Injection
223	Hepatitis- B Vaccine	Injection
	<b>20. MUSCLE RELAXANTS (PERIPHERALLY-ACTING) AND CHOLINESTERASE INHIBITORS</b>	
224	Neostigmine	Tablet/Injection
225	Suxamethonium Chloride	Injection
226	Pancurium Bromide	Injection
227	Gallamine Trithiodide	Injection
	<b>21. OPHTHALMOLOGICAL PREPARATIONS</b>	
	<b>21.1 Anti-infective agents</b>	
228	Framycetin Sulphate	Eye Drops/Ointment
229	Gentamycin	Injection/Eye Drops/Ointment
230	Tetracaine/Amethocaine	Eye Drops
	SL No - 53	Eye Drops/ Ointment

	<b>21.2 Anti-inflammatory agents</b>	
231	Corticosteroid	Eye drops/Ointment
	SL No - 158	Eye Drops
	<b>21.3 Local anaesthetics</b>	
	SL No - 230	
	<b>21.4 Miotics and antiglaucoma medicines</b>	
232	Pilocarpine	Eye Drops (Various Strengths)
233	Acetazolamide	Tablet
234	Carbachol	Tablet/Eye Drops
	SL No - 151	
	<b>21.5 Mydriatics</b>	
235	Phenylephrine Hydrochloride	Eye drops
236	Homatropine	Eye drops
	SL No - 09	Injection/eye drop/ointment
	<b>22. OXYTOCICS AND ANTOXYTOCICS</b>	
	<b>22.1 Oxytocics</b>	
237	Trifluperazine	Tablet/Oral Solution
238	Oxytocin	Injection
239	Ergometrine	Injection
	<b>22.2 Antoxytocics (tocolytics)</b>	
240	Nifedipine	Capsule
	<b>23. PERITONEAL DIALYSIS SOLUTION</b>	
241	Intraperitoneal dialysis solution (of appropriate composition)	Parenteral solution.
	<b>24. MEDICINES FOR MENTAL AND BEHAVIOURAL DISORDERS</b>	
	<b>24.1 Medicines used in psychotic disorders</b>	
242	Chlorpromazine Hydrochloride	Tablet/Syrup/Injection
243	Haloperidol	Tablet/Capsule/Oral Liquid
	<b>24.2 Medicines used in mood disorders</b>	
	<b>24.2.1 Medicines used in depressive disorders</b>	
244	Imipramine Hydrochloride	Tablet/Syrup
245	Nortriptyline	Tablet
246	Flupenthixol Dihydrochloride/Decanoate	Tablet/Injection
	SL No - 119	
	<b>24.2.2 Medicines used in bipolar disorders</b>	
247	Carbamazepine	Tablet/Oral Liquid/Suppository
248	Lithium Carbonate/Citrate	Tablet/Oral liquid
	<b>24.3 Medicines for anxiety disorders</b>	
249	Diazepam	Tablet/Injection
250	Clobazam	Tablet
	<b>24.4 Medicines used for obsessive compulsive disorders</b>	
251	Clomipramine Hydrochloride	Tablet/Syrup/Capsule/Injection
	<b>24.5 Medicines for disorders due to psychoactive substance use</b>	
252	Methadone Hydrochloride	Tablet/Injection
	<b>25. MEDICINES ACTING ON THE RESPIRATORY TRACT</b>	
	<b>25.1 Antiasthmatic and medicines for chronic obstructive pulmonary disease</b>	
253	Salbutamol	Tablet/Elixir

254	Adrenaline/Epinephrine	Injection
255	Aminophylline	Tablet/Injection
<b>26. SOLUTIONS CORRECTING WATER, ELECTROLYTE &amp; ACID-BASE DISTURBANCES</b>		
<b>26.1 Oral</b>		
256	Oral Rehydration Salts (ORS)	Sachet for 500 ml
257	Cholera Fluid	Intravenous Infusion
258	Sodium hydrogen carbonate	Injection
<b>26.2 Parenteral</b>		
259	Dextrose in Water	Intravenous Infusion, 5%, 25% and 50%
260	Supplemental Parenteral Nutrients	For adding to Infusion
261	Glucose	Injectable solution
262	Glucose with sodium chloride	Injectable solution
263	Sodium chloride	Injectable solution
264	Sodium chloride 3%	I/V fluid
265	Sodium chloride quartat strength (0.225%) + Dextrose 5%	I/V fluid
	SL No 259	Injectable solution
<b>26.3 Miscellaneous</b>		
266	Water for Injection (sterile/pyrogen free)	
267	Dialysis Fluid	
<b>27. VITAMINS AND MINERALS</b>		
268	Ascorbic Acid/Vitamin C	Tablet
269	Vitamin A	Capsule 50,000-2,00,000 IU (Injection 100,000 IU for SL and above)
270	Vitamin B <sub>1</sub>	Tablet /Injection
271	Vitamin K	Tablet /Injection
272	Vitamin E	Tablet
273	Vitamin B-Complex	Tablet/Drops
274	Calcium Gluconate	Tablet/Injection
275	Iodized Oil	Injection
276	Vitamin B <sub>12</sub>	Injection
277	Nicotinamide	Tablet
278	Pyridoxine	Tablet
279	Retinol	Capsule/ Tablet/ Oral oily solution/Water-miscible injection
280	Riboflavin	Tablet
281	Thiamine	Tablet
	SL No - 124	

	<b>28. EAR, NOSE AND THROAT CONDITIONS IN CHILDREN [c]</b>	
282	Ciprofloxacin	Eye drops for SL and above
283	Gentamicin + Hydrocortisone	Ear Drops
284	Xylometazoline	Nasal drops
	SL No - 53	Ear Drops/ Ointment
<b>29. SPECIFIC MEDICINES FOR NEONATAL CARE [c]</b>		
<b>30. MUCOLYTICS, EXPECTORANTS AND COUGH SUPPRESSANTS</b>		
285	Dextromethorphan	Syrup

পরিশিষ্ট-ছঃ অত্যাবশ্যকীয় আয়ুর্বেদিক ঔষধের তালিকা

## (List of Essential Ayurvedic Drugs)

- |                              |                         |
|------------------------------|-------------------------|
| ১. ত্রিফলা চূর্ণ             | ৫৮. কংকায়ন গুড়িকা     |
| ২. তালিশাদি চূর্ণ            | ৫৯. বৃহৎ যোগরাজ গুগলু   |
| ৩. অবিপত্তিকর চূর্ণ          | ৬০. নবকার্ষিক গুগলু     |
| ৪. নিষ্ঠাদি চূর্ণ            | ৬১. বাতারি গুগলু        |
| ৫. পুষ্যানুগ চূর্ণ           | ৬২. পঞ্চতিঙ্গ ঘৃত গুগলু |
| ৬. সিতেগলাদি চূর্ণ           | ৬৩. সিংহনাদ গুগলু       |
| ৭. হিংগাষ্টক চূর্ণ           | ৬৪. ভার্গী গুড়         |
| ৮. ইসবঙ্গুল                  | ৬৫. আমলকী রসায়ন        |
| ৯. সিলিমারিন                 | ৬৬. ব্রাক্ষী রসায়ন     |
| ১০. যমানী অর্ক               | ৬৭. সঞ্জীবনী রসায়ন     |
| ১১. রসোনাদি কৃথ              | ৬৮. কুটজারিষ্ট          |
| ১২. গোক্ষুরাদি কৃথ           | ৬৯. মুত্তকারিষ্ট        |
| ১৩. দশমুল কৃথ                | ৭০. অভয়ারিষ্ট          |
| ১৪. মহাশংখ বটি               | ৭১. অমৃতারিষ্ট          |
| ১৫. অর্শহর বটি               | ৭২. রোহিতকারিষ্ট        |
| ১৬. রজঃ প্রবতনী বটি          | ৭৩. অশৃঙ্গদ্বারিষ্ট     |
| ১৭. চন্দ্রপতা বটি            | ৭৪. বলারিষ্ট            |
| ১৮. নিবারন বটি               | ৭৫. দশমুলারিষ্ট         |
| ১৯. শূল বজ্জিনী বটি          | ৭৬. বাসকারিষ্ট          |
| ২০. নগেন্দ্র বটি             | ৭৭. মহাদ্রুক্ষারিষ্ট    |
| ২১. প্রভাকর বটি              | ৭৮. অর্জুনারিষ্ট        |
| ২২. কর্ণ সূধা                | ৭৯. অশোকারিষ্ট          |
| ২৩. আরোগ্য বর্ধনী            | ৮০. সারিবাদ্যারিষ্ট     |
| ২৪. অগ্নিকুমার রস (এহণী)     | ৮১. খদিরারিষ্ট          |
| ২৫. মহারাজ নৃপতিবল্লভ        | ৮২. জীরকাদ্যারিষ্ট      |
| ২৬. শ্বাসকুঠার রস            | ৮৩. লৌহসব               |
| ২৭. কফকেতু রস                | ৮৪. রান্নাসব            |
| ২৮. পিয়ুষ বন্ধী রস          | ৮৫. পৃথিব্রামসব         |
| ২৯. রসরাজ রস                 | ৮৬. মঞ্জিষ্ঠাসব         |
| ৩০. শৌনিতার্গল রস            | ৮৭. সারিবাদ্যসব         |
| ৩১. শোথ কালানল রস            | ৮৮. উশীরাসব             |
| ৩২. কর্পূর রস                | ৮৯. পত্রাঙ্গাসব         |
| ৩৩. শ্রী রামবান রস           | ৯০. চন্দনাসব            |
| ৩৪. যোগেন্দ্র রস             | ৯১. অরবিন্দাসব          |
| ৩৫. মানিক্য রস               | ৯২. কনকাসব              |
| ৩৬. শ্বাস কাস চিন্তামনি      | ৯৩. প্রসারনী সন্ধান     |
| ৩৭. বৃহৎ বাত চিন্তা মনি      | ৯৪. চ্যবনপ্রাশ          |
| ৩৮. শ্রী কৃষ্ণ চতুর্মুখ      | ৯৫. হরিতকী খণ্ড         |
| ৩৯. মকরধ্বজ রসায়ন           | ৯৬. ভাঙ্কর লবন          |
| ৪০. বজ্র ক্ষার               | ৯৭. বৃহৎ মরিচ্যাদি তৈল  |
| ৪১. লৌলা বিলাস               | ৯৮. বৃহৎ কশিসাদ্য তৈল   |
| ৪২. নারদীয় মহালক্ষ্মী বিলাশ | ৯৯. গন্ধক মলম           |
| ৪৩. ঘৃত্যজ্ঞয় রস            | ১০০. বাত রাঙ্কুলী তৈল   |
| ৪৪. ভূবনেশ্বর                |                         |
| ৪৫. বৃহৎ বাত গজাক্ষুশ        |                         |
| ৪৬. বৃহৎ বঙ্গেশ্বর রস        |                         |
| ৪৭. বসন্ত কুসুমাকর রস        |                         |
| ৪৮. বৃহৎ পূর্ণচন্দ্র রস      |                         |
| ৪৯. অগ্নিপিত্তিক রস          |                         |
| ৫০. নবায়স লৌহ               |                         |
| ৫১. গুড়ুচ্যাদি লৌহ          |                         |
| ৫২. বর্কনাদ্য লৌহ            |                         |
| ৫৩. ধাত্রী লৌহ               |                         |
| ৫৪. প্রদরাস্তক লৌহ           |                         |
| ৫৫. পিপলাদ্য লৌহ             |                         |
| ৫৬. শূলরাজ লৌহ               |                         |
| ৫৭. ঘৃত্যদরী লৌহ             |                         |

**পরিশিষ্ট-জ ৪ অত্যাবশ্যকীয় ইউনানী ঔষধের তালিকা :**

**(List of Essential Unani Medicine)**

ক্রমিক নং	ঔষধের জেনেরিক নাম	Dosage Form
০১	এত্রিফল উস্তুখুদুস (Etrifal Ustukhudus)	আধা-কঠিন
০২	এত্রিফল কাশ্নীয়ী (Etrifal Kashnizi)	আধা-কঠিন
০৩	এত্রিফল বাদিয়ান (Etrifal Badian)	আধা-কঠিন
০৪	এত্রিফল মুকিল (Etrifal Muqil)	আধা-কঠিন
০৫	এত্রিফল সকমুনিয়া (Etrifal Saqmunia)	আধা-কঠিন
০৬	এত্রিফল যমানী (Etrifal Zamani)	আধা-কঠিন
০৭	এত্রিফল শাহতারা (Etrifal Shahatara)	আধা-কঠিন
০৮	এত্রিফল মুন্ডি (Etrifal Mundi)	আধা-কঠিন
০৯	এত্রিফল কবীর (Etrifal Kabir)	আধা-কঠিন
১০	এত্রিফল গুদনী (Etrifal Gudadi)	আধা-কঠিন
১১	খামীরা আবরেশম/আবরেশম আরশাদী (Khamira Abresham/Abresham Arshadi)	আধা-কঠিন
১২	খামীরা খাশখাশ্‌ (Khamira Khashkhash)	আধা-কঠিন
১৩	খামীরা গাওজবান (Khamira Gawjaban)	আধা-কঠিন
১৪	খামীরা গাওজবান আম্বরী (Khamira Gawjaban Ambari)	আধা-কঠিন
১৫	খামীরা মারওয়াড়ী/আনোশদারো লুলুভী (Khamira Marwareed/Anoshdaro Liluvi)	আধা-কঠিন
১৬	খামীরা যহ্রমোহরা (Khamira Zaharmohara)	আধা-কঠিন
১৭	খামীরা বনফশা (Khamira Banafsha)	আধা-কঠিন
১৮	খামীরা নাঝলী (Khamira Nazli)	আধা-কঠিন
১৯	জওয়ারিশ উদ তুর্শ (Jowarish Ood Tursh)	আধা-কঠিন
২০	জওয়ারিশ উদ শিরীন (Jowarish Ood Shireen)	আধা-কঠিন
২১	জওয়ারিশ কমুনী কবীর (Jowarish Kamuni Kabir)	আধা-কঠিন
২২	জওয়ারিশ কুন্দুর (Jowarish Kundur)	আধা-কঠিন
২৩	জওয়ারিশ কুরতুম (Jowarish Qurtum)	আধা-কঠিন
২৪	জওয়ারিশ যরটোনী (Jowarish Zarooni)	আধা-কঠিন
২৫	জওয়ারিশ যারিশক (Jowarish Zarishk)	আধা-কঠিন
২৬	জওয়ারিশ শাহরেয়ার (Jowarish Shahreyaran)	আধা-কঠিন
২৭	জওয়ারিশ জালৌনুস (Jowarish Jalinoos)	আধা-কঠিন
২৮	জওয়ারিশ ফালাফিলী (Jowarish Falafili)	আধা-কঠিন
২৯	জওয়ারিশ মুচ্তগী (Jowarish Mustagi)	আধা-কঠিন
৩০	জওয়ারিশ আমলা (Jowarish Amla)	আধা-কঠিন
৩১	জওয়ারিশ কমুনী (Jowarish Kamuni)	আধা-কঠিন
৩২	জওয়ারিশ তমর হিন্দী (Jowarish Tamar Hindi)	আধা-কঠিন
৩৩	জওয়ারিশ বিস্বাসা (Jowarish Bishbasa)	আধা-কঠিন
৩৪	জওয়ারিশ যাঞ্জাবীল (Jowarish Zanjabeel)	আধা-কঠিন
৩৫	জওয়ারিশ শাহী (Jowarish Shahi)	আধা-কঠিন
৩৬	দাওয়াউল-মিস্ক মুতাদিল (Dawaul Misk Mutadil)	আধা-কঠিন
৩৭	মাজুন আকবর (Majoon Aqbar)	আধা-কঠিন
৩৮	মাজুন আওজা/আয়ারাকী (Majoon Awja/Azaraqi)	আধা-কঠিন
৩৯	মাজুন আরদে খোরমা (Majoon Arad-e Khorma)	আধা-কঠিন
৪০	মাজুন উশ্বা/চুবচীনী (Majoon Ushba/Choobchini)	আধা-কঠিন
৪১	মাজুন ছালাব/মুম্সিক (Majoon Sa'lab/Mumsik)	আধা-কঠিন
৪২	মাজুন ফালাসেফা (Majoon Falasefa)	আধা-কঠিন
৪৩	মাজুন সুরঞ্জান (Majoon Suranjan)	আধা-কঠিন
৪৪	মাজুন সোহাগসুন্থ (Majoon Sohagsoonth)	আধা-কঠিন
৪৫	মাজুন মোগাল্লিজ (Majoon Mughalliz)	আধা-কঠিন
৪৬	মাজুন হাজরুল যাহুদ (Majoon Hazrul Yahood)	আধা-কঠিন
৪৭	মাজুন হামল আম্বরী (Majoon Humal Ambari)	আধা-কঠিন
৪৮	মাজুন দর্বীদুল ওয়ার্দ (Majoon Dabeedul Ward)	আধা-কঠিন

ক্রমিক নং	ওষধের জেনেরিক নাম	Dosage Form
৪৯	মাজুন নানখাহ (Majoon Nankhah)	আধা-কঠিন
৫০	মাজুন সুপারিপাক (Majoon Suparipak)	আধা-কঠিন
৫১	মাজুন যোগরাজ গোগুল (Majoon Jograj Gogul)	আধা-কঠিন
৫২	মাজুন রাহাত (Majoon Rahat)	আধা-কঠিন
৫৩	মাজুন লানা (Majoon Lana)	আধা-কঠিন
৫৪	মাজুন কালকলানাজ (Majoon Kalkalanaj)	আধা-কঠিন
৫৫	মাজুন খদর (Majoon Khadar)	আধা-কঠিন
৫৬	মাজুন খদর/বৰীব (Majoon Khadar/Jabeeb)	আধা-কঠিন
৫৭	মাজুন শীর আফ্যা (Majoon Seer Afza)	আধা-কঠিন
৫৮	মাজুন সঙ্গদানা (Majoon Sangdana)	আধা-কঠিন
৫৯	লাউক আমলতাস (Laoqq Amaltas)	আধা-কঠিন
৬০	লাউক এ্যাজমিন (Laoqq Asthmin)	আধা-কঠিন
৬১	লাউক বাদাম (Laoqq Badam)	আধা-কঠিন
৬২	লাউক কাতান/সাপেষ্টান (Laoqq Katahw/Sapistan)	আধা-কঠিন
৬৩	লাউক দামাভীন/জীকুন নাফস (Laoqq Damavin/Zeequnnafas)	আধা-কঠিন
৬৪	লুবুব কবীর (Lubub Kabir)	আধা-কঠিন
৬৫	লুবুব ছগীর (Lubub Saghir)	আধা-কঠিন
৬৬	হালওয়া ছালাব/বয়জা (Halwa Sa'lab/Baiza)	আধা-কঠিন
৬৭	কুশ্তা আবরক সিয়াহ (Kushta Abrak Siyah)	ভগ্ন
৬৮	কুশ্তা কলয়ী (Kushta Qalyee)	ভগ্ন
৬৯	কুশ্তা ছদফ (Kushta Sadaf)	ভগ্ন
৭০	কুশ্তা জিষ্ট (Kushta Jist)	ভগ্ন
৭১	কুশ্তা ফওলাদ (Kushta Faulad)	ভগ্ন
৭২	কুশ্তা বয়জা (Kushta Baiza)	ভগ্ন
৭৩	কুশ্তা বারাসিংঘা (Kushta Barasingha)	ভগ্ন
৭৪	কুশ্তা মারওয়ারীদ (Kushta Marwareed)	ভগ্ন
৭৫	কুশ্তা মারজান (Kushta Marjan)	ভগ্ন
৭৬	কুশ্তা বহরমোহরা (Kushta Zahrmohra)	ভগ্ন
৭৭	কুশ্তা হাজরুল-যাহূদ (Kushta Hajrul Yahood)	ভগ্ন
৭৮	কুশ্তা গৌদস্তী (Kushta Gowdanti)	ভগ্ন
৭৯	কুশ্তা বুস্সুদ (Kushta Bussud)	ভগ্ন
৮০	কুশ্তা মারজান জওয়াহেরদার (Kushta Marjan Jawahirdar)	ভগ্ন
৮১	কুশ্তা যমুররদ/য়াশব (Kushta Zamurrad/Yashab)	ভগ্ন
৮২	কুশ্তা উসরুব (Kushta Usrub)	ভগ্ন
৮৩	কুশ্তা মিরগাঙ্গ (Kushta Mirgang)	ভগ্ন
৮৪	কুশ্তা মুছল্লাচ (Kushta Musallas)	ভগ্ন
৮৫	কুশ্তা তিলা (Kushta Tila)	তেল
৮৬	কুশ্তা নুকরা (Kushta Nuqra)	ভগ্ন
৮৭	আবে নমক শিরীন (Aab-e Namak Shireen)	তরল
৮৮	আরক আফসানতীন (Arq Afsanteen)	তরল
৮৯	আরক আজওয়াইন (Arq Ajwain)	তরল
৯০	আরক বাদিয়ান (Arq Badian)	তরল
৯১	আরক চূবচিনী (Arq Choobchini)	তরল
৯২	আরক নানখাহ (Arq Nankhah)	তরল
৯৩	আরক ফওলিন (Arq Faulin)	তরল
৯৪	আরক বোখার (Arq Bokhar)	তরল
৯৫	আরক মাউল-লাহম/লাহমিনা (Arq Maul-Lahm/Lahmina )	তরল
৯৬	আরক মুহাল্লিল (Arq Muhallil)	তরল
৯৭	আরক বরণজাসুফ (Arq Baranjasuf)	তরল
৯৮	শরবত আন্জেবার (Sharbat Anjebar)	তরল
৯৯	শরবত আরয়ানী/গৱাব (Sharbat Arzani/Unnab)	তরল
১০০	শরবত কাকনাজ (Sharbat Kakanaj)	তরল

ক্রমিক নং	ওষধের জেনেরিক নাম	Dosage Form
১০১	শরবত জিরিয়ানী (Sharbat Jiryani)	তরল
১০২	শরবত জিনসিন/মভেয (Sharbat Jinsin/Mavez)	তরল
১০৩	শরবত দিমাগী (Sharbat Dimaghi)	তরল
১০৪	শরবত মুদির (Sharbat Mudir)	তরল
১০৫	শরবত মুনডিন (Sharbat Mundin)	তরল
১০৬	শরবত তামারিক্সিন (Sharbat Tamarixin)	তরল
১০৭	শরবত এজায (Sharbat Ejaz)	তরল
১০৮	শরবত খাঁসীনা (Sharbat Khansina)	তরল
১০৯	শরবত উশ্বা (Sharbat Ushba)	তরল
১১০	শরবত কাইলোসিন (Sharbat Chylosin)	তরল
১১১	শরবত দীনার (Sharbat Deenar)	তরল
১১২	শরবত কিরমিন (Sharbat Kirmin)	তরল
১১৩	শরবত মুছাফ্ফী (Sharbat Musaffi)	তরল
১১৪	শরবত নায়লা (Sharbat Nazla)	তরল
১১৫	শরবত নীলুফর (Sharbat Neelofar)	তরল
১১৬	শরবত ফুলাদ (Sharbat Faulad)	তরল
১১৭	শরবত বুয়ুরী (Sharbat Buzuri)	তরল
১১৮	শরবত সানতারা (Sharbat Santara)	তরল
১১৯	শরবত বেলগেরী (Sharbat Belgiri)	তরল
১২০	শরবত নিস্ওয়ান (Sharbat Niswan)	তরল
১২১	শরবত নিসা (Sharbat Nisa)	তরল
১২২	শরবত শাহকা (Sharbat Shahqa)	তরল
১২৩	শরবত শেফা (Sharbat Shefa)	তরল
১২৪	শরবত মিছালী (Sharbat Misali)	তরল
১২৫	শরবত মভেয (Sharbat Mavez)	তরল
১২৬	শরবত সেব (Sharbat Seb)	তরল
১২৭	শরবত ছেহাত-আফ্যা (Sharbat Shehat Afza)	তরল
১২৮	শরবত আতফাল (Sharbat Atfal)	তরল
১২৯	শরবত তিফ্লিন (Sharbat Tiflin)	তরল
১৩০	শরবত তল্খ (Sharbat Talkh)	তরল
১৩১	শরবত তৃত (Sharbat Toot)	তরল
১৩২	মারওয়ারীদ সাইয়াল (Marwareed Saiyal)	তরল
১৩৩	কুরছ আচ্ছফর (Qurs Asfar)	ট্যাবলেট
১৩৪	কুরছ জিয়াবিত (Qurs Ziabit)	ট্যাবলেট
১৩৫	কুরছ মুকাবী খাস/মুবাহী (Qurs Muqavvi Khas/Mubahhi)	ট্যাবলেট
১৩৬	কুরছ মুনাশশিফ (Qurs Munashshif)	ট্যাবলেট
১৩৭	কুরছ মুহায়্যিল (Qurs Muhazzil)	ট্যাবলেট
১৩৮	কুরছ সাইলান (Qurs Sailan)	ট্যাবলেট
১৩৯	কুরছ সালাজীত (Qurs Salajeet)	ট্যাবলেট
১৪০	কুরছ এহতেলাম (Qurs Ehtelam)	ট্যাবলেট
১৪১	কুরছ গুলনার (Qurs Gulnar)	ট্যাবলেট
১৪২	কুরছ বরহীনা (Qurs Barsina)	ট্যাবলেট
১৪৩	কুরছ হাজমিনা (Qurs Hazmina)	তরল
১৪৪	কুরছ ইনফুজা (Qurs Infuza)	ট্যাবলেট
১৪৫	কুরছ পেচিশ (Qurs Pechish)	ট্যাবলেট
১৪৬	কুরছ যহীর (Qurs Zaheer)	ট্যাবলেট
১৪৭	কুরছ বন্দিশ (Qurs Bandish)	ট্যাবলেট
১৪৮	কুরছ মূলাইয়েন (Qurs Mulayin)	ট্যাবলেট
১৪৯	কুরছ আওজা (Qurs Awja)	ট্যাবলেট
১৫০	কুরছ দীদান (Qurs Deedan)	ট্যাবলেট
১৫১	কুরছ লারবীন (Qurs Larzin)	ট্যাবলেট
১৫২	গার্লিক পার্লস (Garlic Pearls)	ট্যাবলেট

ক্রমিক নং	ওষধের জেনেরিক নাম	Dosage Form
১৫৩	হাবে আয়ারাকী (Habb-e Azaraqi)	ট্যাবলেট
১৫৪	হাবে আহ্মর (Habb-e Ahmar)	ট্যাবলেট
১৫৫	হাবে আম্বর মোমিয়ায়ী (Habb-e Ambar Momiyaaee)	ট্যাবলেট
১৫৬	হাবে ইয়ারিজ (Habb-e Iyariz)	ট্যাবলেট
১৫৭	হাবে ওচারা/শরবত সানা (Habb-e Usara/Sharbat Sana)	ট্যাবলেট
১৫৮	হাবে কিব্রীত (Habb-e Kibreet)	ট্যাবলেট
১৫৯	হাবে কাথ (Habb-e Kath)	ট্যাবলেট
১৬০	হাবে জদওয়ার (Habb-e Jadwar)	ট্যাবলেট
১৬১	হাবে জুন্দ (Habb-e Jund)	ট্যাবলেট
১৬২	হাবে তাবাশীর (Habb-e Tabasheer)	ট্যাবলেট
১৬৩	হাবে তিরইয়াকী/তিরইয়াক ছামানিয়া (Habb-e Tiryaqi/Tiryaq Samania)	ট্যাবলেট
১৬৪	হাবে তেহাল (Habb-e Tehal)	ট্যাবলেট
১৬৫	হাবে নিশাত (Habb-e Nishat)	ট্যাবলেট
১৬৬	হাবে মাদার (Habb-e Madar)	ট্যাবলেট
১৬৭	হাবে রসৌত (Habb-e Rasaut)	ট্যাবলেট
১৬৮	হাবে শাব্যায়ার (Habb-e Shabyar)	ট্যাবলেট
১৬৯	হাবে সালাতীন (Habb-e Salateen)	ট্যাবলেট
১৭০	হাবে মুনিশ/মুমসিক (Habb-e Munish/Mumsik)	ট্যাবলেট
১৭১	হাবে যারকান (Habb-e Yarkan)	ট্যাবলেট
১৭২	হাবে তিনকার/উস্বা (Habb-e Tinkar/Usba)	ট্যাবলেট
১৭৩	হাবে হায়াতীন মুরাক্কাব জওয়াহেদার (Habb-e Hayateen)	ট্যাবলেট
১৭৪	হাবে হুমা (Habb-e Humma)	তরল
১৭৫	হাবে বাওয়াসীর দমভী (Habb-e Bawaseer Damavi)	ট্যাবলেট
১৭৬	হাবে হায়াতীন মুরাক্কাব (Habb-e Murrakab)	তরল
১৭৭	হাবে বাওয়াসীর বাদী (Habb-e Bawaseer Badi)	ট্যাবলেট
১৭৮	হাবে মুদির (Habb-e Mudir)	ট্যাবলেট
১৭৯	হাজমোল (Hazmol)	তরল
১৮০	মরহম/আরক আজীব (Marham/Arq Ajeeb)	মলম
১৮১	মরহম কৃবা (Marham Quba)	মলম
১৮২	মরহম/রওগন খারিশ (Marham/Rowghan Kharish)	মলম
১৮৩	মরহম নওরিন (Marham Naurin)	মলম
১৮৪	মরহম সোরিয়াসিন (Marham Soriasin)	মলম
১৮৫	মরহম আতেশক (Marham Ateshak)	মলম
১৮৬	মরহম দাখেলিয়ুন (Marham Dakheliyon)	মলম
১৮৭	রওগন আমলা/ভাঙ্গরা (Rowghan Amla/Bhangra)	তেল
১৮৮	রওগন সূর্খ/সুরঞ্জান (Rowghan Surkh/Suranjan)	তেল
১৮৯	রওগন জারবিনোল (Rowghan Jarbinol)	তেল
১৯০	রওগন চাহারবৰ্গ/বিস্থাপনা (Rowghan Chaharburg)	তেল
১৯১	তিলা মুকাবী/মজলুক (Tila Muqavi/Majlooq)	তেল
১৯২	কুতুর আইরিন/রামাদ (Qutoor Ainin/Ramad)	তরল
১৯৩	জিমাদ বরছ (Jimad Bars)	পাউডার
১৯৪	তিলা মুশকী/মুকাবী খাচ (Tila Mushki/Muqavvi Khas)	তেল
১৯৫	তিলা শংরফ (Tila Shangraf)	তেল
১৯৬	তিলা মুকাবী/শংরফ (Tila Miqavi/Shagraf)	তেল
১৯৭	বরশাশা (Barshasa)	আধা-কঠিন
১৯৮	ইয়ারিজ ফায়করা (Iyariz Faiqra)	পাউডার
১৯৯	হুলাস শাম্মী/লাখলাখা মু'আতার (Hulas Shammii/Lakhlakha Muattar)	তেল
২০০	জওয়াহের মোহরা (Jawahir Mohra)	ভগ্ন
২০১	জওহরী (Jawhari)	ভগ্ন
২০২	জওহর কাফুর (Jawhar Kafoor)	ভগ্ন
২০৩	জওহর সীন (Jawhar Seen)	ভগ্ন
২০৪	সফুফ ইদ্রার (Sufoof Idrar)	পাউডার

ক্রমিক নং	ওষধের জেনেরিক নাম	Dosage Form
২০৫	সফুফ ইন্তেছাবী (Sufoof Intesabi)	পাউডার
২০৬	সফুফ গুড়মার (Sufoof Gurmar)	পাউডার
২০৭	সফুফ জিরিয়ান (Sufoof Jiriyani)	পাউডার
২০৮	সফুফ নমকীন (Sufoof Namkin)	পাউডার
২০৯	সফুফ মুন্দামিল (Sufoof Mundamil)	পাউডার
২১০	সফুফ সুযাক/গোরিন (Sufoof Suzak/Gonorin)	পাউডার
২১১	সফুফ গ্লাইসিন (Sufoof Glycin)	পাউডার
২১২	সফুফ মুফাততিত (Sufoof Mufattit)	পাউডার
২১৩	সফুফ আহমারীন (Sufoof Ahmarin)	পাউডার
২১৪	সফুফ কলয়ী কুশ্তা (Sufoof Qayhee Kushta)	পাউডার
২১৫	সফুফ মুসামিন (Sufoof Musammin)	পাউডার
২১৬	সফুফ মুসাকিন (Sufoof Musakkin)	পাউডার
২১৭	সফুফ সঙ্গ-শিকন (Sufoof Sang-Shikan)	পাউডার
২১৮	সফুফ সায়াটিন/সুরঞ্জন (Sufoof Suiatin/Suranjan)	পাউডার
২১৯	সফুফ হারীরা (Sufoof Hareera)	পাউডার
২২০	সুর্মা মুকাবী বছর (Surma Muqavvi Basar)	পাউডার
২২১	সনুন পাইওরিন/বাবলা (Sufoof Pyorin/Babla)	পাউডার
২২২	যুরুর মুজফ্ফিফ (Zuroor Mujaffif)	পাউডার
২২৩	ফরযাজা কাবেজ (Farzaja Qabiz)	পাউডার

পরিশিষ্ট-ৰা ৪ অত্যাবশ্যকীয় হোমিওপ্যাথিক ঔষধের তালিকা  
**List of Essential Drugs (Homoeopathic Medicine)**

**Potency Medicine (Potencies : 3X, 6X, 6, 12, 30, 200, 1M, 10M)**

<b>SL</b>	<b>Name of Medicine</b>	<b>SL</b>	<b>Name of Medicine</b>
1	Abrotanum	47	Cactus G
2	Absinthium	48	Capsicum
3	Aconitum nap	49	Carbo veg
4	Actea Racemosa	50	Carbolic acid
5	Acalypha India	51	Carbo animalis
6	Aesculus M	52	Calc fluor
7	Agaricus M	53	Calc phos
8	Alumina	54	Cantharis
9	Allium Cepa	55	Caulophyllum
10	Aloe Soc	56	Carduas mar
11	Ammonium Carb	57	Cedron
12	Ammonium Mur	58	China off
13	Ammonium Phos	59	China ars
14	Angus tura vera	60	China Sulfh
15	Antimonium Crud	61	Chamomilla
16	Antimonium Tart	62	Chelidonium
17	Anacardium	63	Cina
18	Anthracinum	64	Cicuta vir
19	Apis Mel	65	Coccus ind
20	Apocynum	66	Coca
21	Arsenicum album	67	Coffea Crud
22	Arnica mont	68	Colchicum
23	arg. Nit	69	Conium mac
24	Arg. Met	70	Croton tig
25	Aur. Met	71	Crotalus Horridus
26	Bacillinum	72	Colocynthis
27	Badiaga	73	Cundurango
28	Baptisia T	74	Cuprum met
29	Belladonna	75	Digitalis
30	Benzoic acid	76	Dioscorea
31	Bar. Carb	77	Diphtherinum
32	Baryta mur	78	Drosera
33	Berberis Vulgaris	79	Dulcamara
34	Bellis per	80	Equisetum
35	Bismuth	81	Formica rufa
36	Bovista	82	Eupatorium perf
37	Borax	83	Euphrasia
38	Bryonia alb	84	Ferrum met
39	Bromium	85	Flouric acid
40	Bufo rana	86	Gelsemium
41	Camphora	87	Glonoine
42	Carcinsin	88	Graphites
43	Calc carb	89	Guaiacum
44	Calendula	90	Hamamelis vir
45	Cannabis indica	91	Helleborus
46	Causticum	92	Hepar sulph

93	Hippoz aenium	145	Phosphoric acid
94	Hyoscyamus	146	Phytolacca
95	Hydrocotyle A	147	Physostigma
96	Hydrasitis can	148	Platina
97	Hypericum	149	Plumbum met
98	Ipecacuanha	150	Podophyllum
99	Ignatia	151	Prunus spinosa
100	Iris ten	152	Psorinum
101	Iris ver	153	Pulsatilla
102	Iodium	154	Pyrogenium
103	Kali bich	155	Randunculus Bulb
104	Kali Carb	156	Rhatnia
105	Kali sulph	157	Rhus-tox
106	Kali bromatum	158	Rhododendron
107	Kali cyanatum	159	Robina
108	Kali Iod	160	Ruta gr.
109	Kali Mur	161	Rumex crispus
110	Kalmia lat	162	Sabal Serrulata
111	Kresotum	163	Sabina
112	Lapis albus	164	Sanguinaria
113	Lachesis	165	Sarsaprilla
114	Lac Can	166	Selenium
115	Lac defloratum	167	Secale corr
116	Ledum pal	168	Senecio arueus
117	Lilium tig	169	Sepia
118	Lobelia inflata	170	Silicea
119	Lycopodium	171	Spongia tosta
120	Lyssin	172	Spigellia
121	Mag carb	173	Staphisagria
122	Mag phos	174	Stramonium
123	Medorrinum	175	Stannum met
124	Merc sol	176	Sulphur
125	Merc sulph	177	Sulphuric acid
126	Mezerum	178	Symphytum
127	Mercuris	179	Teucrium M.V
128	Millefolium	180	Tellurium
129	Mur. Acid	181	Thuja occi
130	Murex	182	Tarentula Cub
131	Mygale	183	Terebinthina
132	Naja tri	184	Thyroidinum
133	Nat mur	185	Trillium Pendulum
134	Nat phos	186	Trombidium
135	Nat carb	187	Tuberculinum
136	Nat sulph	188	Urtica urens
137	Nat ars	189	Nran Nit
138	Nit acid	190	Ustilago
139	Nux vom	191	Verat alb
140	Nyctanthes arb	192	Virat Viride
141	Opium	193	Vipera tor.
142	Oleander	194	Viburnum op
143	Petroleum	195	Viscum alb
144	Phoshorus	196	Wyethia

**Mother Tincture**

1.	Abies Can	49.	Dioscorea V
2.	Aconitum Nap	50.	Dolichos P
3.	Actaea Rac	51.	Drosera R
4.	Aesculus Hip	52.	Echinacea A
5.	Agnus Cast	53.	Ephedra N
6.	Alfalfa ( <i>Medicago sativa</i> )	54.	Fraxinus A
7.	Allium Cepa	55.	Fucus Vesi
8.	Allium Sat	56.	Gelsemium
9.	Aloe Soc	57.	Ginseng
10.	Anacardium Ori	58.	Gossypium
11.	Apis Mel	59.	Guaiacum
12.	Aralia Race	60.	Gymnenma Syl (Mesasragi)
13.	Arnica mont	61.	Hamamelis Ver
14.	Asafoetida	62.	Helonias Dio
15.	Avena sat	63.	Hydrastic can
16.	Azadirachta Ind	64.	Hydrocotyle A
17.	Baptisia Tinc	65.	Jaborandi
18.	Bellodonna	66.	Jonosia Asoka
19.	Berberis Aqu	67.	Justicia Ad.
20.	Berberis Vul	68.	Lycopodium
21.	Blatta ori	69.	Millefolium
22.	Bryonia Alb	70.	Mullein Oil (Verbascum Thab)
23.	Buchi ( <i>Psoralea cor</i> )	71.	Myristica
24.	Caladium Sac	72.	Nuphar Lut
25.	Calotropis G	73.	Nux Vomica
26.	Cantharis	74.	Ocimum Canum
27.	Capsicum An	75.	Passiflora Inc
28.	Carduus Mar	76.	Phytolocca D
29.	Caulophyllum T	77.	Pinus Lamb
30.	Ceanothus Amer	78.	Plantago M
31.	Chaparro Am	79.	Podophyllum
32.	Chelidonium Maj	80.	Pulsatilla
33.	China Off ( <i>Cinchona</i> )	81.	Quassia
34.	Chionanthus	82.	Rhus Tox
35.	Cimicifuga	83.	Robinia
36.	Cina	84.	Sabal Serr
37.	Cinnamomum	85.	Sabina
38.	Coca	86.	Salix Nigra
39.	Coffea Crude	87.	Sambucus Can
40.	Colchicum A	88.	Sanguinaria Can
41.	Collinsonia Can	89.	Secale Corr
42.	Colocynthis	90.	Senecio A
43.	Condurango	91.	Stramonium
44.	Crataegus Ox	92.	Syzygium Jamb
45.	Croton Tiglium	93.	Teucrium Mv
46.	Cyclamen	94.	Thuja Occ.
47.	Damiana ( <i>Turneua</i> )		
48.	Digitalis P		

95.	Tribulus T	99.	Xanthoxylum
96.	Urtica Urens	100.	Yohimbinum
97.	Viburnum Opu	101.	Zingiber
98.	Viburnum Pru		

#### **Biochemic (12 Tissue Salt (Potencies 3X, 4X, 6X, 12X)**

##### **Sl. No. Name of Medicine**

1.	Kali Phos	7.	Kali Mur
2.	Calc Phos	8.	Nat Mur
3.	Nat. Phos	9.	Kali Sulph
4.	Ferum Phos	10.	Nat Sulph
5.	Mag Phos	11.	Calc Sulph
6.	Silicea	12.	Calc. Fluor.

#### **TRITURATION (Powder & Tablet)**

##### **Sl. No. Name of Medicine**

1.	Acid Chryso	14.	Acetanilide
2.	Ammon Phos	15.	Ars Sulp Flav
3.	Antim Crud	16.	Ephedrine
4.	Borax	17.	Sulphur
5.	Carbo Veg	18.	Ammon Benz
6.	Cholesterinum	19.	Hecla Lava
7.	Graphites	20.	Selenium
8.	Gun Powder	21.	Glonoinum
9.	Ova Tosta	22.	Aurum Mur Nat
10.	Antim Tart	23.	Kali Bichrom
11.	Heper Sulph	24.	Uranium Nit
12.	Merc Sol	25.	Arsenic Iod
13.	Titanium		

#### **External application only**

##### **Sl. No. Name of Medicine**

1.	Mullen Oil	4.	Plantago Maj Q
2.	Euphrasia eye drops	5.	Kreosote Q
3.	Cineraria M succus eye drops		

#### **Ointment /Cream**

##### **Sl. No. Name of Medicine**

##### **Sl. No. Name of Medicine**

1.	Calendula	7.	Hamamelis
2.	Cantharis	8.	Aesculus Hip
3.	Rhus tox	9.	Berberis
4.	Bryonia	10.	Petroleum
5.	Ledum pal	11.	Arnica
6.	Graphities		

## BIOCHEMIC COMBINATION TABLETS

### COMPOSITION OF THE DRUGS (each tablet contains all drugs in equal quantities)

1. No.1 : Cal Phos 3X, Ferrum Phos 3X, Nat. Mur. 3X, Kali Phos 3X
2. No. 2 : Kali Phos 3X, Mag. Phos 3X, Nat. Mur. 3X, Nat Sulf 3X
3. No. 3 : Mag. Phos 3X, Cal Phos 3X, Nat Sulf 3X, Ferrum Phos 3X
4. No. 4 : Cal Flour 3X, Kali Mur. 3X, Nat Mur 3X, Silicea 3X
5. No. 6 : Ferrum Phos 3X, Kali Mur 3X, Mag Phos 3X, Nat Mur 3X, Nat Sulf 3X
6. No. 7 : Cal Phos 3X, Ferrum Phos 3X, Kali Phos 3X, Nat Phos 3X, Nat Sulf 3X
7. No. 9 : Ferrum Phos 3X, Kali Mur 3X, Kali Phos 3X, Mag Phos 3X
8. No. 10 : Cal Phos 3X, Ferrum Phos 3X, Kali Mur 3X
9. No.12 : Ferrum Phos 3X, Nat Mur 3X, Kali Phos 3X, Mag Phos 3X
10. No.13 : Cal Phos 3X, Kali Sulf 3X, Kali Phos 3X, Nat Mur 3X
11. No.15 : Cal Phos 3X, Ferrum Phos 3X, Kali Phos 3X, Mag Phos 3X, Kali Sulf 3X
12. No.17 : Cal Flour 3X, Kali Phos 3X, Ferrum Phos 3X, Kali Mur 3X
13. No.19 : Ferrum Phos 3X, Mag Phos 3X, Kali Sulf 3X, Nat Sulf 3X
14. No. 20 : Cal Flour 3X, Cal Sulf 3X, Kali Sulf 3X, Nat Mur 3X, Nat Sulf.
15. No. 23 : Ferrum Phos 3X, Mag Phos 3X, Cal Flour 3X
16. No. 24 : Cal Phos 3X, Ferrum Phos 3X, Kali Phos 3X, Mag Phos 3X, Nat Phos 3X
17. No. 25 : Nat Phos 3X, Nat Sulf 3X, Silicea 3X
18. No. 26 : Mag Phos 3X, Cal Phos 3X, Kali Phos 3X, Cal Flour 3X
19. No. 27 : Nat Mur 3X, Kali Phos 3X, Cal Phos 3X,

পরিশিষ্ট-এওঁ : ব্যবস্থাপত্রবিহীন ঔষধের তালিকা (অ্যালোপ্যাথিক)

### List of Over-the-Counter (OTC) Drugs (Allopathic)

1. Albendazole Chewable Tablet
2. Antacid Chewable Tablet/ Suspension
3. Ascorbic Acid Chewable Tablet/ Syrup
4. Benzyl Benzoate Lotion
5. Calcium Tablet
6. Chloramphenicol Eye/Ear Ointment/Drops
7. Chlorhexidine Lotion/ Cream
8. Chloroxylenol Lotion/ Cream
9. Chlorpheniramine Maleate Tablet/ Syrup
10. Condoms
11. Diclofenac Gel
12. Dextromethorphan Syrup
13. Ferrous (Sulphate, Gluconate & Fumarate) Tablet/ Capsule/ Syrup
14. Gentian Violet
15. Glycerin Suppository
16. Low Dose Contraceptive Pills
17. Mebendazole Tablet
18. Metronidazole Tablet/ Suspension
19. Methyl Salicylate Gel
20. Milk of Magnesia Suspension
21. Mouthwash Preparations
22. Multivitamin Tablet/ Capsule/ Drops
23. Neomycin/ Gentamycin/ Bacitracin or combination Ointment/ Cream/ Dusting Powder
24. Omeprazole capsule
25. Oral Rehydration Salt (ORS) (with or without glucose or flavours) Sachets
26. Paracetamol/Acetaminophen Tablet/ Syrup/ Suspension/Suppository
27. Permethrin Ointment/ Cream
28. Potassium Permanganate Granules for Gargle
29. Povidone Iodine

30. Promethazine Theoclinate Tablet
31. Ranitidine Tablet
32. Riboflavin tablet
33. Salbutamol Tablet
34. Salicylic Acid + Benzoic Acid Ointment
35. Silver Sulphadiazine Ointment
36. Sunscreen Preparations
37. Vitamin A Capsule
38. Vitamin B Complex (individual or combinations) Tablet/ Syrup/ Drops
39. Xylometazoline 0.1% Nasal Drops

**পরিশিষ্ট-টঁ : ব্যবস্থাপত্রবিহীন আয়ুর্বেদিক ঔষধের তালিকা**

**(List of Over -the -Counter (OTC) Ayurvedic Drugs)**

১. তালিশাদি চূর্ণ
২. মহাশৎখ বটি
৩. অম্লপিত্তান্তক রস
৪. নবায়স লৌহ
৫. ব্রাঞ্জী রসায়ন
৬. সঞ্জীবনী রসায়ন
৭. কুটজারিষ্ট
৮. মুষ্টকারিষ্ট
৯. অভয়ারিষ্ট
১০. অমৃতারিষ্ট
১১. রোহিতকারিষ্ট
১২. অশ্বগন্ধারিষ্ট
১৩. বলারিষ্ট
১৪. দশমুলারিষ্ট
১৫. মহাদ্রাক্ষারিষ্ট
১৬. অশোকারিষ্ট
১৭. সারিবাদ্যারিষ্ট
১৮. লৌহাসব
১৯. পত্রাঙ্গাসব
২০. চন্দনাসব
২১. অরবিন্দাসব
২২. হরিতকী খন্দ
২৩. বাত রাক্ষুসী তৈল

পরিশিষ্ট-ঠঃ ব্যবস্থাপত্রবিহীন ঔষধের তালিকা (ইউনানী)  
List of Over-the-Counter (OTC) Drugs (Unani)

ক্রমিক নং	Generic Name / ঔষধের জেনেরিক নাম	Dosage Form
০১	এট্রিফল উস্তুখুদুস (Etrifal Ustukhudus)	আধা-কঠিন
০২	এট্রিফল মুকিল (Etrifal Muqil)	আধা-কঠিন
০৩	এট্রিফল কাশনীয়ী (Etrifal Kashnizi)	আধা-কঠিন
০৪	এট্রিফল শাহতারা (Etrifal Shahtara)	আধা-কঠিন
০৫	এট্রিফল মুন্ডি (Etrifal Mundi)	আধা-কঠিন
০৬	এট্রিফল যমানী (Etrifal Zamani)	আধা-কঠিন
০৭	জওয়ারিশ কমুনী (Jowarish Kamuni)	আধা-কঠিন
০৮	জওয়ারিশ কুন্দুর (Jawarish Kundur)	আধা-কঠিন
০৯	জওয়ারিশ ঘরউনী (Jawarish Zarooni)	আধা-কঠিন
১০	জওয়ারিশ জালীনুস (Jawarish Jalinoos)	আধা-কঠিন
১১	জওয়ারিশ মষ্টগী (Jawarish Mastagi)	আধা-কঠিন
১২	মাজুন ফালাসেফা (Majoon Falasefa)	আধা-কঠিন
১৩	মাজুন আরদে খোরমা (Majoon Arad-e Khurma)	আধা-কঠিন
১৪	মাজুন আয়ারাকী (Majoon Azaraqi)	আধা-কঠিন
১৫	মাজুন উশ্বা (Majoon Ushba)	আধা-কঠিন
১৬	মাজুন দবীদুল ওয়ার্ড (Majoon Dabeedul ward)	আধা-কঠিন
১৭	মাজুন ফালাসেফা (Majoon Falasifa)	আধা-কঠিন
১৮	মাজুন কুন্দুর (Majoon Kundur)	আধা-কঠিন
১৯	মাজুন পিয়াজ (Majoon Piyaz)	আধা-কঠিন
২০	মাজুন সোহাগঙ্গুষ্ঠ (Majoon Sahagsonth)	আধা-কঠিন
২১	মাজুন সূরঞ্জন (Majoon Suranjan)	আধা-কঠিন
২২	লাউক কাতান (Laoqq Katan)	আধা-কঠিন
২৩	লাউক সাপেস্তান (Laoqq Sapistan)	আধা-কঠিন
২৪	আরক বোখার (Arq Bukhar)	তরল
২৫	আরক দশমূল (Arq Dashmool)	তরল
২৬	আরক আজীব (Arq Ajeeb)	তরল
২৭	আরক গোলাব (Arq Gulab)	তরল
২৮	আরক কাসনী (Arq Kasni)	তরল
২৯	আরক মাকো (Arq Mako)	তরল
৩০	শরবত বুয়ুরী (Sharbat Buzuri)	তরল
৩১	শরবত উন্নাব (Sharbat Unnab)	তরল
৩২	শরবত দীনার (Sharbat Deenar)	তরল
৩৩	শরবত বাসক (Sharbat Vasac)	তরল
৩৪	শরবত এজায (Sharbat Ejaz)	তরল
৩৫	শরবত নীলুফর (Sharbat Neelofar)	তরল
৩৬	শরবত ফুলাদ (Sharbat Faulad)	তরল
৩৭	শরবত মুছাফ্ফী (Sharbat Musaffi)	তরল
৩৮	শরবত হাজমিনা (Sharbat Hazmina)	তরল
৩৯	শরবত হায়াতীন মুরাক্কাব (Sharbat Hayatin Murakkab)	তরল
৪০	সেকাঞ্জবীন সাদা (Sikanjabeen )	তরল

ক্রমিক নং	Generic Name / ঔষধের জেনেরিক নাম	Dosage Form
৪১	শরবত সান্তারা (Sharbat Santara)	তরল
৪২	শরবত বুয়ুরী মোতাদিল (Sharbat Bazoori Motadil)	তরল
৪৩	শরবত বেলগেরী (Sharbat Belgiri)	তরল
৪৪	শরবত কুড়চি (Sharbat Kurchi)	তরল
৪৫	শরবত কিশ্ওয়ার (Sharbat Kishwar)	তরল
৪৬	শরবত সেব (Sharbat Seb)	তরল
৪৭	শরবত নিস্বওয়ান (Sharbat Niswan)	তরল
৪৮	শরবত তৃত সিয়াহ (Sharbat Toot Siyah)	তরল
৪৯	কুরছ বন্দিশ (Qurs Bandish)	ট্যাবলেট
৫০	কুরছ গালিট্যাব (Qurs Garlitab)	ট্যাবলেট
৫১	কুরছ হাজমোল (Qurs Hazmol)	ট্যাবলেট
৫২	কুরছ পুদিনা (Qurs Pudina)	ট্যাবলেট
৫৩	কুরছ পেচিশ (Qurs Pechish)	ট্যাবলেট
৫৪	কুরছ দীদান (Qurs Deedan)	ট্যাবলেট
৫৫	কুরছ মুলাইয়েন (Qurs Mulayin)	ট্যাবলেট
৫৬	হাবে হুম্মা (Habb-e Humma)	ট্যাবলেট
৫৭	হাবে শেফা (Habb-e Shefa)	ট্যাবলেট
৫৮	কুরছ মুকাবী খাচ (Qurs Muqavvi Khas)	ট্যাবলেট
৫৯	কুরছ এহ্তেলাম (Qurs Ehtelam)	ট্যাবলেট
৬০	কুরছ সালাজীত (Qurs Salajeet)	ট্যাবলেট
৬১	কুরছ আছফর (Qurs Asfar)	ট্যাবলেট
৬২	কুরছ কুবা (Habb-e Quba)	ট্যাবলেট
৬৩	কুরছ কাফূর (Habb-e Kafoor)	ট্যাবলেট
৬৪	কুরছ মুলাইয়েন (Habb-e Mulaiyin)	ট্যাবলেট
৬৫	কুরছ এ আফসানতীন (Habb-e Afsanteen)	ট্যাবলেট
৬৬	হাবে হেল্তীত (Habb-e Helteet)	ট্যাবলেট
৬৭	হাবে কাবেদ নৌশাদী (Habb-e Kabid Naushadri)	ট্যাবলেট
৬৮	হাবে তিন্কার (Habb-e Tinkar)	ট্যাবলেট
৬৯	হাবে হায়াতীন (Habb-e Hayateen)	তরল
৭০	হাবে খুবছুল-হাদীদ (Habb-e Khubsul Hadeed)	ট্যাবলেট
৭১	হাবে জদওয়ার (Habb-e Jadwar)	ট্যাবলেট
৭২	হাবে নিশাত (Habb-e Nishat)	ট্যাবলেট
৭৩	হাবে জিরিয়ান (Habb-e Jiryani)	ট্যাবলেট
৭৪	হাবে মুনইশ (Habb-e Munish)	ট্যাবলেট
৭৫	হাবে সুরঞ্জান (Habb-e Suranjan)	ট্যাবলেট
৭৬	হাবে মুদির (Habb-e Mudir)	ট্যাবলেট
৭৭	হাবে আফতিমুন (Habb-e Aftimon )	ট্যাবলেট
৭৮	হাবে ডাবা আতফাল (Habb-e Dabba-e-Atfal)	ট্যাবলেট
৭৯	হাবে হামল (Habb-e Hamal)	ট্যাবলেট
৮০	হাবে জওয়াহির (Habb-e Jawahid)	ট্যাবলেট
৮১	হাবে জুন্দ (Habb-e Jund)	ট্যাবলেট
৮২	হাবে করঞ্জুয়া (Habb-e Karanjwa)	ট্যাবলেট
৮৩	হাবে নায়লা (Habb-e Nazla)	ট্যাবলেট

ক্রমিক নং	Generic Name / ঔষধের জেনেরিক নাম	Dosage Form
৮৪	হাবে রাল (Habb-e Raal)	ট্যাবলেট
৮৫	হাবে রসৌত (Habb-e Rasaut)	ট্যাবলেট
৮৬	হাবে সুরফা (Habb-e Surfa)	ট্যাবলেট
৮৭	হাবে তাবাসীর (Habb-e Tabashir)	ট্যাবলেট
৮৮	মরহম কুবা (Marham Quba)	মলম
৮৯	মরহম খারিশ (Marham Kharish)	মলম
৯০	রওগন সুর্খ (Rowghan Surkh)	তেল
৯১	তিলা জাদীদ (Tila Jadeed)	তেল
৯২	সফুফ সায়লান (Sufoof Sailan)	পাউডার
৯৩	সফুফ তীন (Sufoof Teen)	পাউডার
৯৪	সফুফ হুমুজিন (Sufoof Humuzin)	পাউডার
৯৫	সফুফ জুরহিন (Sufoof Jurhin)	পাউডার
৯৬	আবে নমক শিরীন (Aab-e Namak Shireen)	পাউডার
৯৭	কাফূর সাইয়াল (Kafoor Saiyal)	পাউডার
৯৮	সনূন পাইগুরিন (Sanoon Pyorin)	পাউডার

পরিশিষ্ট- ডঃ গুষ্ঠ রঞ্জনীকৃত দেশের তালিকা :

### Continental Basis Export Country List:

a) Asian: 37 Countries	b) South America: 21 Countries	c) African: 34 Countries	d) Europe: 26 Countries
1. Afghanistan 2. Azerbaijan 3. Bhutan 4. Cambodia 5. China 6. Hong Kong 7. India 8. Indonesia 9. Iraq 10. Iran 11. Jordan 12. Japan 13. Korea 14. Mongolia 15. Myanmar 16. Malaysia 17. Macau 18. Nepal 19. Pakistan 20. Philippines 21. Singapore 22. Sri Lanka 23. Tajikistan 24. Thailand 25. Turkey 26. Uzbekistan 27. Vietnam 28. Yemen 29. Taiwan 30. Maldives 31. UAE 32. Palestine 33. Lebanon 34. Kuwait 35. Qatar 36. Oman 37. Gulf Co-operative Countries (GCC)	1. Argentina 2. Belize 3. Brazil 4. Colombia 5. Costa-Rica 6. Chile 7. Ecuador 8. Guatemala 9. Guyana 10. Guam 11. Honduras 12. Kiribati 13. Morocco 14. Montenegro 15. Nicaragua 16. Panama 17. Samoa 18. Salomon Islands 19. tango 20. Venezuela 21. Vanuatu	1. Algeria 2. Burkina Faso 3. Botswana 4. Chad 5. Egypt 6. Ethiopia 7. Gambia 8. Ghana 9. Gabon 10. Kenya 11. Libya 12. Liberia 13. Lesotho 14. Mauritius 15. Nigeria 16. Malawi 17. Mali 18. Senegal 19. Somalia 20. South Africa 21. Sudan 22. Swaziland 23. Seychelles 24. Tanzania 25. Tunisia 26. Togo 27. Uganda 28. Benin 29. Burundi 30. Sierra-Leone 31. Mozambique 32. Eritrea 33. Jamaica 34. Laos	1. Austria 2. Belgium 3. Belarus 4. Denmark 5. Estonia 6. France 7. Germany 8. Hungary 9. Italy 10. Latvia 11. Lithuania 12. Moldova 13. Netherlands 14. Poland 15. Portugal 16. Russia 17. Rumania 18. Slovenia 19. Spain 20. Switzerland 21. Serbia 22. UK 23. Ukraine 24. Kyrgyzstan 25. Armenia 26. Ireland
<b>e) North America: 4 Countries</b>			
1. USA 2. Canada 3. Mexico 4. Republic of Dominican			
<b>f) Australia: 5 Countries</b>			
1. Australia 2. Fiji 3. New Zealand 4. Papua New 5. Guinea Palau			
<b>Total Country: 127</b>			

**পরিষিক্ত-চঃ ASSIGNED CODE AGAINST THERAPEUTIC CLASS OF DRUG :**

SI No.	Therapeutic Class	Code Number
1.	Adrenergic	001
2.	Adrenocortical Steroids-antagonists	002
3.	Amino Acids	003
4.	Anaesthetics (General)	004
5.	Anaesthetics (Local)	005
6.	Analgesics and Antipyretics	006
7.	Antacid,Adsorbent	007
8.	Anthelmintics including schistosomiasis and filaricides	008
9.	Antiarrhythmics	009
10.	Anticancer	010
11.	Anticholinergic	011
12.	Anticoagulants and Fibrinolytic Drug	012
13.	Anticonvulsants	013
14.	Antidepressants	014
15.	Antidiabetes	015
16.	Antidiarrhoeal Agents	016
17.	Antidotes and Heavy Metal Antagonists	017
18.	Antiemetic	018
19.	Antifibrillants	019
20.	Antifungl Agent	020
21.	Antihistamine	021
22.	Antihypertensive	022
23.	Anti-infective	023
24.	Antimalarial Antikalazor	024
25.	Antiparkinsonism	025
26.	Antiplatelete	026
27.	Antiprotozoal	027
28.	Antipsychotic	028
29.	Antiseptic and Disinfectants	029
30.	Antitubercular and Antileprotic	030
31.	Antitussives, Expectorants and Mucolytic	031
32.	Antiviral	032
33.	Blood Coagulating	033
34.	Bulk pharmaceuticals (Raw materials)	034
35.	Cardiac Glycosides	035
36.	Cerebral Vasodilator and Drug used in stroke and Peripheral vasodialators	036
37.	Cholinergic	037
38.	Common Cold Preparations	038
39.	Contraceptives (including devices)	039
40.	Coronary Vasodilators and Antianginal drug	040
41.	Diagnostic Agents, Medical Device	041
42.	Diuretics	042
43.	Drug used for erectile dysfunction	043
44.	Drug used in Bronchial Asthma,Chronic obstructive pulmonary disease(COPD)	044
45.	DRUG used in Anemia and other Blood disorder	045

<b>SI No.</b>	<b>Therapeutic Class</b>	<b>Code Number</b>
46.	Drug used in Epilepsy	046
47.	Drug used in migraine	047
48.	Drug used in Osteoporosis	048
49.	Drug used in obstratics and Gentiourinary disease	049
50.	Ear and Nose Preparations	050
51.	Enzymes	051
52.	Eye Preparations	052
53.	Fertility Agents	053
54.	Galenical preparations and Prescription chemicals	054
55.	H <sub>2</sub> Receptor Blocking	055
56.	Hormone	056
57.	Hypnotics,Sedatives& Anxiolitic	057
58.	Immune-suppressant	058
59.	Kidney Dialysis Fluid	059
60.	Laxatives	060
61.	Lipid Lowering	061
62.	Metals, Salts, Minerals and Calcium Preparations	062
63.	Neuromuscular Blocking	063
64.	Nonsteroidal antiinflammatory and drugs used in arthritis	064
65.	Opioid Analgesics	065
66.	Opioid Antagonists	066
67.	Proton Pump inhibitor	067
68.	Radiopharmaceuticals	068
69.	Sera, Toxins, Toxoids and Vaccines	069
70.	Skeleton Muscle Relaxan	070
71.	Skin and Mucous Membrane Preparations	071
72.	Steroidal Anti inflammatory	072
73.	Throat Preparations, Mouth Washes and Gargles	073
74.	Thyroid and Antithyroid	074
75.	OtherClassification	075
76.	Uricosuric and Anti-Gout Agents	076
77.	Veterinary Drugs	077
78.	Vitamins and Combinations	078
79.	Water for Injection, Electrolytes, Blood Volume Restorers and Caloric Agents.	079

**পরিশিষ্ট-গঃ উষ্ণধ প্রশাসন অধিদপ্তরের আওতাধীন জেলা কার্যালয় ও পরীক্ষাগারসমূহের ঠিকানা :**

নং	কার্যালয়ের নাম ও ঠিকানা	নং	কার্যালয়ের নাম ও ঠিকানা
<b>ঢাকা বিভাগ</b>			
১	উষ্ণধ প্রশাসন অধিদপ্তর উষ্ণধ ভবন প্রধান কার্যালয় মহাখালী, ঢাকা-১২১২।	৮	উষ্ণধ তত্ত্বাবধায়ক উষ্ণধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় উষ্ণধ প্রশাসন আমিরাবাদ সড়ক, মাদারীপুর।
২	উষ্ণধ প্রশাসন অধিদপ্তর বিভাগীয় কার্যালয় ১০৫-১০৬ মতিঝিল বাণিজ্যিক এলাকা, ঢাকা।	৯	উষ্ণধ তত্ত্বাবধায়ক উষ্ণধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় উষ্ণধ প্রশাসন শিশু পার্ক সদর রোড, মুনিগঞ্জ
৩	উষ্ণধ তত্ত্বাবধায়ক উষ্ণধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় উষ্ণধ প্রশাসন শহীদ তজু সড়ক, মানিকগঞ্জ।	১০	উষ্ণধ তত্ত্বাবধায়ক উষ্ণধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় উষ্ণধ প্রশাসন মসজিদ বাড়ী রোড, নীলটুলী, ফরিদপুর।
৪	উষ্ণধ তত্ত্বাবধায়ক উষ্ণধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় উষ্ণধ প্রশাসন ১৪/১, নিউ চাষাড়া, জামতলা, নারায়ণগঞ্জ।	১১	উষ্ণধ তত্ত্বাবধায়ক উষ্ণধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় উষ্ণধ প্রশাসন এসকে মান্নান টাওয়ার, চোরাগআলী, টঙ্গী, গাজীপুর।
৫	উষ্ণধ তত্ত্বাবধায়ক উষ্ণধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় উষ্ণধ প্রশাসন ১৭২, কোর্ট রোড, বিলাসদী, নরসিংদী সদর, নরসিংদী।	১২	উষ্ণধ তত্ত্বাবধায়ক উষ্ণধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় উষ্ণধ প্রশাসন ১৪২/১, বঙ্গবন্ধু সড়ক, পাঁচড়িয়া, গোপালগঞ্জ।
৬	উষ্ণধ তত্ত্বাবধায়ক উষ্ণধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় উষ্ণধ প্রশাসন ২০/৩, ডুবাইল রোড, গাইটাল, কিশোরগঞ্জ।	১৩	উষ্ণধ তত্ত্বাবধায়ক উষ্ণধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় উষ্ণধ প্রশাসন হাসপাতাল রোড, চৌরঙ্গী, শরিয়তপুর সদর, শরিয়তপুর।
৭	উষ্ণধ তত্ত্বাবধায়ক উষ্ণধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় উষ্ণধ প্রশাসন থানা রোড, টাঙ্গাইল।		
<b>চট্টগ্রাম বিভাগ</b>			
১৪	উষ্ণধ তত্ত্বাবধায়ক উষ্ণধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় উষ্ণধ প্রশাসন সিজিও বিল্ডিং নং-১, আগ্রাবাদ, চট্টগ্রাম।	১৯	উষ্ণধ তত্ত্বাবধায়ক উষ্ণধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় উষ্ণধ প্রশাসন হাউজিং এস্টেট, মাইজদী কোর্ট, নোয়াখালী।
১৫	উষ্ণধ তত্ত্বাবধায়ক উষ্ণধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় উষ্ণধ প্রশাসন মাহমুদ ভিলা, ১০৯৯, রেইস কোর্স, কুমিল্লা।	২০	উষ্ণধ তত্ত্বাবধায়ক উষ্ণধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় উষ্ণধ প্রশাসন, ৩৬৬, এম এস কে রোড, (এস এ পরিবহনের উপরে ৩য় তলা), ফেনী।
১৬	উষ্ণধ তত্ত্বাবধায়ক উষ্ণধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় উষ্ণধ প্রশাসন টেকপাড়া প্রধান সড়ক, কক্সবাজার।	২১	উষ্ণধ তত্ত্বাবধায়ক উষ্ণধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় উষ্ণধ প্রশাসন, হাকীম মঙ্গল, ৩৫৩, জিটি রোড দক্ষিণ, চেয়ারম্যানঘাটা, চাঁদপুর।
১৭	উষ্ণধ তত্ত্বাবধায়ক উষ্ণধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় উষ্ণধ প্রশাসন, আয়শা মঙ্গল, বাড়ী নং-৩১৭/৫, ওয়াপদা রোড, দাতিয়ারা, ব্রাক্ষনবাড়ীয়া।	২২	উষ্ণধ তত্ত্বাবধায়ক উষ্ণধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় উষ্ণধ প্রশাসন, প্লট নং-৪৮/এ, হোল্ডিং-৪৩৩, কঁঠালতলীপাড়া, কঁঠালতলী, রাঙামাটি।
১৮	উষ্ণধ তত্ত্বাবধায়ক উষ্ণধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় উষ্ণধ প্রশাসন নুরজাহান কটেজ, দক্ষিণ বাথগানগর, রামগতি ডাইভারসন, লক্ষ্মীপুর।		

নং	কার্যালয়ের নাম ও ঠিকানা	নং	কার্যালয়ের নাম ও ঠিকানা
রাজশাহী বিভাগ			
২৩	ওষধ তত্ত্বাবধায়ক ওষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ওষধ প্রশাসন ফায়েজুন মেমোরিয়াল, জি-২১৬/১, কাজিরগঞ্জ, রাজশাহী।	২৭	ওষধ তত্ত্বাবধায়ক ওষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ওষধ প্রশাসন থানাপাড়া, সিরাজগঞ্জ।
২৪	ওষধ তত্ত্বাবধায়ক ওষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ওষধ প্রশাসন বিশ্বাস ভবন, আতায়কুলা রোড, শালগাড়িয়া, পাবনা।	২৮	ওষধ তত্ত্বাবধায়ক ওষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ওষধ প্রশাসন হক মঞ্জিল, জ্বলেশ্বরীতলা, বগুড়া।
২৫	ওষধ তত্ত্বাবধায়ক ওষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ওষধ প্রশাসন, মেইন রোড (এটিএম মাঠের পশ্চিম পার্শ্বে), নওগাঁ সদর, নওগাঁ।	২৯	ওষধ তত্ত্বাবধায়ক ওষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ওষধ প্রশাসন লাখে রাজ পাড়া, কোর্ট এরিয়া, চাঁপাইনবাবগঞ্জ।
২৬	ওষধ তত্ত্বাবধায়ক ওষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ওষধ প্রশাসন, কানিদিভিটা, থানাপাড়া, নাটোর।	৩০	ওষধ তত্ত্বাবধায়ক ওষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ওষধ প্রশাসন জয়পুরহাট চেম্বার অব কর্মস ইন্ডাস্ট্রি বাগিচা মাদ্রাসা রোড, জয়পুরহাট।
খুলনা বিভাগ			
৩১	ওষধ তত্ত্বাবধায়ক ওষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ওষধ প্রশাসন ১৪৭, সোনাডাঙ্গা আ/এ, রোড নং-৮, খুলনা।	৩৫	ওষধ তত্ত্বাবধায়ক ওষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ওষধ প্রশাসন, ৩১৮৪, হাজীগলি, পুলিশ লাইন, পশ্চিম মজমপুর, কুষ্টিয়া।
৩২	ওষধ তত্ত্বাবধায়ক ওষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ওষধ প্রশাসন, চাকলাপাড়া, সার্কিট হাউজ রোড, হারিলাকুন্ডু, বাস স্ট্যান্ডের পার্শ্বে, বিনাইদাহ।	৩৬	ওষধ তত্ত্বাবধায়ক ওষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ওষধ প্রশাসন, ১০৭, খানজাহান আলী রোড, সরই, বাগেরহাট।
৩৩	ওষধ তত্ত্বাবধায়ক ওষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ওষধ প্রশাসন, হাসপাতাল রোড, কলেজপাড়া, চুয়াডাঙ্গা।	৩৭	ওষধ তত্ত্বাবধায়ক ওষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ওষধ প্রশাসন, জেল রোড, ঘোপ, যশোর।
৩৪	ওষধ তত্ত্বাবধায়ক ওষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ওষধ প্রশাসন মহিলা মাদ্রাসা সড়ক, ইটাগাছা, সাতক্ষীরা।		

বরিশাল বিভাগ			
৩৮	ওষধ তত্ত্বাবধায়ক ওষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ওষধ প্রশাসন বিষ্ণুপ্রিয়া ফার্মেসী ভবন (৩য় তলা), ১৯৮/১৭১, সদর রোড, বরিশাল।	৪১	ওষধ তত্ত্বাবধায়ক ওষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ওষধ প্রশাসন পিটিআই রোড, সরুজবাগ মোড়, পটুয়াখালী।
৩৯	ওষধ তত্ত্বাবধায়ক ওষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ওষধ প্রশাসন, মুসলমানপাড়া ভোলা পৌরসভা, ভোলা।	৪২	ওষধ তত্ত্বাবধায়ক ওষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ওষধ প্রশাসন, ১৭৫, আমলাপাড়া রোড, পিরোজপুর।
৪০	ওষধ তত্ত্বাবধায়ক ওষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ওষধ প্রশাসন, সি. পি. এল, ভবন, হোল্ডিং নং-১৫৮ ও ওয়ার্ড নং-১, চরকালোনী পিছনের সড়ক, বরগুনা।	৪৩	ওষধ তত্ত্বাবধায়ক ওষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ওষধ প্রশাসন, ১৭৫, আমলাপাড়া রোড, পিরোজপুর।

#### সিলেট বিভাগ

৪৮	ওষধ তত্ত্বাবধায়ক ওষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ওষধ প্রশাসন মির্জা ভিলা, পল্লবী-৯/বি, পশ্চিম পাঠানটুলী, মদিনা মার্কেট, সিলেট।	৪৬	ওষধ তত্ত্বাবধায়ক ওষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ওষধ প্রশাসন সুরমা-১৬৩/এ, উত্তর ঘোলঘর, সুনামগঞ্জ।
৪৫	ওষধ তত্ত্বাবধায়ক ওষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ওষধ প্রশাসন, মোবাশির ভিলা, ২৭৩/১, দরগাহ মহল্লা রোড, মৌলভীবাজার।		

#### রংপুর বিভাগ

৪৭	ওষধ তত্ত্বাবধায়ক ওষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ওষধ প্রশাসন নিউ সেনপাড়া, রংপুর।	৫১	ওষধ তত্ত্বাবধায়ক ওষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ওষধ প্রশাসন বালুবাড়ী নির্মাল স্কুলের সামনে, দিনাজপুর।
৪৮	ওষধ তত্ত্বাবধায়ক ওষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ওষধ প্রশাসন বাড়ী নং-১২৩, স্টেশন রোড, ডালপত্তি, নীলফামারী।	৫২	ওষধ তত্ত্বাবধায়ক ওষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ওষধ প্রশাসন মুসৌপাড়া, সদর, ঠাকুরগাঁও
৪৯	ওষধ তত্ত্বাবধায়ক ওষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ওষধ প্রশাসন আরকে রোড (আশা অফিস সংলগ্ন) ডাক্তার পাড়া, কালে খলিলগঞ্জ, কুড়িগ্রাম।	৫৩	ওষধ তত্ত্বাবধায়ক ওষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ওষধ প্রশাসন এল জি আই ডি রোড, লালমনিরহাট।
৫০	ওষধ তত্ত্বাবধায়ক ওষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ওষধ প্রশাসন শনিমন্দির রোড, গাইবান্ধা।		

#### ময়মনসিংহ বিভাগ

৫৪	ওষধ তত্ত্বাবধায়ক ওষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ওষধ প্রশাসন ৮২, সারদা ঘোষ রোড, ময়মনসিংহ।	৫৬	ওষধ তত্ত্বাবধায়ক ওষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ওষধ প্রশাসন ১৬৬ নাগড়া সদর, নেত্রকোণা।
৫৫	ওষধ তত্ত্বাবধায়ক ওষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ওষধ প্রশাসন সজৱর ভিলা, শেরপুর টাউন, শেরপুর-২১০০।	৫৭	ওষধ তত্ত্বাবধায়ক ওষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ওষধ প্রশাসন, সার ভিলা, নিউ কলেজ রোড, জামালপুর।

#### পরীক্ষাগার

৫৮	ডেপুটি চীফ ন্যাশনাল কন্ট্রোল ল্যাবরেটরী	৫৯	পরিচালক কেন্দ্রীয় ওষধ পরীক্ষাগার
----	--	----	--------------------------------------

## পরিশিষ্ট-তঃ গ্রন্থ প্রশাসন অধিদপ্তরের বিভিন্ন কার্যক্রমের নির্ধারিত ফি :

ক্রমিক	ফি এর নাম	প্রযোজ্য ক্ষেত্রসমূহ	ফি (টাকা)
১	২	৩	৪
০১	নতুন গ্রন্থ উৎপাদন লাইসেন্স ফি	(ক) এ্যালোপ্যাথিকঃ	
		১। বায়োলজিক্যাল	১,০০,০০০/-
		২। নন-বায়োলজিক্যাল	৫০,০০০/-
		(খ) ইউনানী, আয়ুর্বেদীক, হোমিও প্যাথিক ও বায়োকেমিক এবং হার্বাল	১০,০০০/-
০২	গ্রন্থ উৎপাদন লাইসেন্স নবায়ন ফি (২ বৎসর অন্তর)	(ক) এ্যালোপ্যাথিকঃ	
		১। বায়োলজিক্যাল	৩০,০০০/-
		২। নন-বায়োলজিক্যাল	১৫,০০০/-
		(খ) ইউনানী, আয়ুর্বেদীক, হোমিও প্যাথিক ও বায়োকেমিক এবং হার্বাল	৫,০০০/-
০৩	নমুনা বিশ্লেষণ ফি	(ক) এ্যালোপ্যাথিকঃ	
		১। বিপি/ইউএসপিভূত্ত	৫,০০০/-
		২। আইএনএন/অন্যান্য	১৫,০০০/-
		(খ) ইউনানী, আয়ুর্বেদীক, হোমিও প্যাথিক ও বায়োকেমিক এবং হার্বাল	৫০০/-
০৪	পদ নবায়ন ফি (৫ বৎসর অন্তর)	(ক) এ্যালোপ্যাথিক	১০,০০০/-
		(খ) ইউনানী, আয়ুর্বেদীক, হোমিও প্যাথিক ও বায়োকেমিক এবং হার্বাল	১,০০০/-
০৫	রেসিপি মূল্যায়ন ফি	(ক) এ্যালোপ্যাথিক	৫,০০০/-
		(খ) ইউনানী, আয়ুর্বেদীক, হোমিও প্যাথিক ও বায়োকেমিক এবং হার্বাল	৫০০/-
০৬	রেসিপি পনঃমূল্যায়ন ফি	(ক) এ্যালোপ্যাথিক	৫,০০০/-
		(খ) ইউনানী, আয়ুর্বেদীক, হোমিও প্যাথিক ও বায়োকেমিক এবং হার্বাল	১,০০০/-
০৭	নতুন পদ অন্তর্ভুক্তি ফি	(ক) এ্যালোপ্যাথিক	১০,০০০/-
		(খ) ইউনানী, আয়ুর্বেদীক, হোমিও প্যাথিক ও বায়োকেমিক এবং হার্বাল	২,০০০/-
০৮	উৎপাদন লাইসেন্স-এর মালিকানা পরিবর্তন ফি (ব্যক্তি মালিকানা ও লিমিটেড কোম্পানীর উভয় ক্ষেত্রে প্রযোজ্য)	(খ) এ্যালোপ্যাথিকঃ	
		১। বায়োলজিক্যাল	২,০০,০০০/-
		২। নন-বায়োলজিক্যাল	১,০০,০০০/-
		(খ) ইউনানী, আয়ুর্বেদীক, হোমিও প্যাথিক ও বায়োকেমিক এবং হার্বাল	৫০,০০০/-
০৯	নতুন খুচরা ড্রাগ লাইসেন্স ফি (এ্যালোপ্যাথিক)	(ক) পৌর এলাকার ভিতরে	২,৫০০/-
		পৌর এলাকার বাহিরে	১,৫০০/-
১০	নতুন খুচরা ড্রাগ লাইসেন্স ফি (ইউনানী, আয়ুর্বেদীক, হোমিও প্যাথিক, বায়োকেমিক ও হার্বাল)	(ক) পৌর এলাকার ভিতরে	২,০০০/-
		(খ) পৌর এলাকার বাহিরে	১,০০০/-
১১	খুচরা ড্রাগ লাইসেন্স নবায়ন ফি (এ্যালোপ্যাথিক)	(ক) পৌর এলাকার ভিতরে	১,৮০০/-
		(খ) পৌর এলাকার বাহিরে	৭০০/-
১২	খুচরা ড্রাগ লাইসেন্স নবায়ন ফি (ইউনানী, আয়ুর্বেদীক, হোমিও প্যাথিক, বায়োকেমিক ও হার্বাল)	(ক) পৌর এলাকার ভিতরে	১,৫০০/-
		(খ) পৌর এলাকার বাহিরে	৭০০/-
১৩	সকল প্রকার নতুন পাইকারী ড্রাগ লাইসেন্স ফি	সকল পাইকারী ড্রাগ লাইসেন্স	১০,০০০/-
১৪	পাইকারী ড্রাগ লাইসেন্স নবায়ন ফি		৫,০০০/-
১৫	সকল প্রকার খুচরা ড্রাগ লাইসেন্স মালিকানা পরিবর্তন ফি	(ক) পৌর এলাকার ভিতরে	৩,০০০/-
		(খ) পৌর এলাকার বাহিরে	১,৫০০/-
১৬	আমদানীকৃত গ্রন্থের রেজিস্ট্রেশন ফি	সকল প্রকার গ্রন্থ	৩৫,০০০/-

ক্রমিক	ফি এর নাম	প্রযোজ্য ক্ষেত্রসমূহ	ফি (টাকা)
১	২	৩	৪
১৭	আমদানীকৃত ওষধের রেজিস্ট্রেশন নবায়ন ফি	সকল প্রকার ওষধ	১০,০০০/-
১৮	সোর্স ভেলিডেশন রেজিস্ট্রেশন ফি (তিন বৎসর অন্তর)	প্রতি সের্বিস এর জন্য	৮,০০০/-
১৯	সোর্স ভেলিডেশন প্রতি পদের অন্তর্ভুক্ত/রেজিস্ট্রেশন ফি (তিন বৎসর অন্তর)	প্রতি পদের জন্য	১,০০০/-
২০	আমদানীকৃত ওষধের অনাপত্তিপত্র (এন.ও. সি) ফি	সকল প্রকার ওষধ	২,০০০/-
২১	বিলম্ব ফি		
	(ক) সকল প্রকার ওষধ উৎপাদন লাইসেন্স নবায়নের ক্ষেত্রে	১। এক মেয়াদে বিলম্বের জন্য	নবায়ন ফি এর সমপরিমাণ
		২। এক মেয়াদের অধিক সময় বিলম্বের জন্য	নবায়ন ফি দ্বিগুণ হারে
	(খ) সকল প্রকার ওষধের পাইকারী/খুচরা লাইসেন্স নবায়নের ক্ষেত্রে	১। মেয়াদ উত্তীর্ণের সময় ১-৩ মাস পর্যন্ত :	
		(ক) পাইকারী লাইসেন্স	২০০/-
		(খ) খুচরা লাইসেন্স মিউনিসিপ্যাল এবং গৌর এলাকার ভিতরে	১০০/-
		(গ) খুচরা লাইসেন্স (গৌর এলাকার বাহিরে)	৫০/-
		২। মেয়াদ উত্তীর্ণের সময় ৩ মাসের উর্দ্ধে ১২ মাস পর্যন্ত :	
		(ক) পাইকারী লাইসেন্স	৫০০/-
		(খ) খুচরা ড্রাগ লাইসেন্স মিউনিসিপ্যাল বা গৌর এলাকার ভিতরে	২০০/-
		(গ) খুচরা ড্রাগ লাইসেন্স (গৌর এলাকার বাহিরে)	১০০/-
		৩। মেয়াদ উত্তীর্ণের ১২ মাসের উর্দ্ধে পরবর্তী প্রতি বছরের জন্য :	
		(ক) পাইকারী ড্রাগ লাইসেন্স	১০০০/-
		(খ) খুচরা ড্রাগ লাইসেন্স মিউনিসিপ্যাল বা গৌর এলাকার ভিতরে	৫০০/-
		(গ) খুচরা ড্রাগ লাইসেন্স (গৌর এলাকার বাহিরে)	২০০/-
২২	সকল প্রকার ডুপ্লিকেট সনদ		৫০০/-