



ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর
মহাখালী
ঢাকা-১২১২

(www.dgda.gov.bd)

রূপকল্প (**Vision**): সকলের জন্য মানসম্পন্ন ও নিরাপদ ঔষধ নিশ্চিত করতে আমরা সচেষ্ট।



বার্ষিক প্রতিবেদন-২০১৭-১৮

(তথ্য অধিকার আইন, ২০০৯ মোতাবেক প্রকাশিত)

উপদেষ্টা

মেজর জেনারেল মোঃ মোস্তাফিজুর রহমান
মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর

সম্পাদনা পরিষদ

জনাব মোঃ রুহুল আমিন, পরিচালক (চলতি দায়িত্ব), ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর	সম্পাদক
জনাব মোঃ নূরুল ইসলাম, উপপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর	সদস্য
জনাব মোঃ ইয়াহইয়া, সহকারী পরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর	সদস্য
জনাব এস, এম, সাবরীনা ইয়াছমিন, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর	সদস্য
জনাব মনির উদ্দিন আহমেদ, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর	সদস্য
জনাব মোঃ আইয়ুব হোসেন, সহকারী পরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর	সদস্য সচিব

সহযোগিতায়

ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের কর্মকর্তা ও কর্মচারীবৃন্দ

প্রচ্ছদ

জনাব আতিকুর রহমান, অফিস সহকারী কাম কম্পিউটার মুদ্রাঙ্করিক,
ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর

প্রকাশকাল

অক্টোবর, ২০১৮

মুদ্রণ

বাংলাদেশ সরকারি মুদ্রণালয়, তেজগাঁও, ঢাকা-১২০৮।



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

-মুখবন্ধঃ-

স্বাধীনতার পূর্বে ঔষধ প্রশাসন ছিল পাকিস্তান কেন্দ্রীয় সরকার পরিচালিত একটি দপ্তর। 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 বাড়ানো 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 অধিকতর কার্যকরভাবে নিয়ন্ত্রণের লক্ষ্যে মাননীয় প্রধানমন্ত্রী শেখ হাসিনা ২০১০ সালে ঔষধ প্রশাসন পরিদপ্তরকে অধিদপ্তরে উন্নীত করেন। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর গণপ্রজাতন্ত্রী বাংলাদেশ সরকারের স্বাস্থ্য ও পরিবার কল্যাণ মন্ত্রণালয়ের অধীন দেশের ঔষধের লাইসেন্সিং ও নিয়ন্ত্রণকারী কর্তৃপক্ষ। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বিদ্যমান ঔষধ আইন, ঔষধনীতি এবং মন্ত্রণালয়ের দিক নির্দেশনা অনুসরণপূর্বক ঔষধ নিয়ন্ত্রণ সংক্রান্ত যাবতীয় কর্মকান্ড পরিচালনা করে থাকে। মান-সম্পন্ন ঔষধ নিশ্চিত করাই ঔষধ প্রশাসনের মূল লক্ষ্য।

বাংলাদেশের ঔষধ শিল্প দ্রুত বিকাশমান একটি শিল্প খাত। এ শিল্প সরকার কর্তৃক থ্রাস্ট 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 ১৪৫টি দেশে ঔষধ রপ্তানি করছে। এ শিল্প জীবন রক্ষাকারী ঔষধ উৎপাদন করে স্বাস্থ্য সেবায় গুরুত্বপূর্ণ ভূমিকা পালন করছে, পাশাপাশি কর্মসংস্থানের ব্যাপক সুযোগ সৃষ্টি করছে। এ শিল্প দেশের চাহিদার ৯৮ ভাগ ঔষধ উৎপাদনে সক্ষম হওয়ায় বৈদেশিক মুদ্রার সাশ্রয় 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, খুচরা 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 লঙ্ঘনকারীদের বিরুদ্ধে ডাগ 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 সার্টিফিকেটপ্রদান, ঔষধের বিজ্ঞাপন নিয়ন্ত্রণ, ফার্মাকোভিজিলাপ্স কর্ম কান্ড পরিচালনা, ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানে নিয়োজিত কোয়ালিফাইড ব্যক্তিদের প্রশিক্ষণ প্রদান, শুদ্ধাচার চর্চা, গণশুনানী, 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 ২০১৭-১৮ অর্থ বছরে 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 রিপোর্ট ইংফর্ম সহ বিভিন্ন তথ্যাদি প্রতিবেদনে অন্তর্ভুক্ত করা হয়েছে।

এ প্রতিবেদন হতে জনগণ ঔষধ প্রশাসনের সার্বিক ব্যবস্থাপনা, সেবার ধরণ এবং পরিচালিত কর্ম কান্ড সম্পর্কে সম্যক ধারণা পাবে। প্রকাশিত বার্ষিক প্রতিবেদন ঔষধ প্রশাসনের বিগত এক বছরের কর্ম কান্ড মূল্যায়নে সহায়ক হবে এবং প্রশাসনের সীমাবদ্ধতা, প্রতিবন্ধকতা ও বিরাজমান সমস্যা চিহ্নিতকরণ এবং উত্তরণের পদক্ষেপ গ্রহণে কার্যকর ভূমিকা রাখবে। ঔষধ প্রশাসনের কর্ম কান্ডের গতি, মান, স্বচ্ছতা এবং জবাবদিহিতা বৃদ্ধিতে এ প্রতিবেদন দিক নির্দেশনাদেবে এবং আগামী দিনের কর্ম পরিকল্পনা প্রণয়নে ভূমিকা রাখবে। এ প্রতিবেদন ঔষধ প্রশাসনকে অধিকতর কার্যকর প্রশাসনিক ব্যবস্থাপনায় উন্নীত করতে সহায়ক হবে বলে আমার বিশ্বাস। আগামী বছরগুলোতে আরও বস্তুনিষ্ঠভাবে এ প্রতিবেদন প্রকাশে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর সচেষ্ট থাকবে।



মেজর জেনারেল মোঃ মোস্তাফিজুর রহমান

মহাপরিচালক

ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর।



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

সম্পাদকীয়

সরকারি, স্বায়ত্বশাসিত, সংবিধিবদ্ধ সংস্থা এবং সরকারি বা বিদেশী অর্থায়নে সৃষ্ট বা পরিচালিত বিভিন্ন বেসরকারি সংস্থার কর্ম কান্ডের স্বচ্ছতা ও জবাবদিহিতা প্রতিষ্ঠার মাধ্যমে সুশাসন নিশ্চিতকরণের জন্য তথ্য অধিকার আইন প্রণীত করেছে। আইন মোতাবেক তথ্য পাওয়া জনগণের অধিকার। জনগণের জ্ঞাতার্থে স্ব-প্রণোদিত তথ্য প্রকাশের অভিপ্রায়ে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর প্রতিবছর বার্ষিক প্রতিবেদন প্রকাশ করে থাকে। এরই ধারাবাহিকতায় ২০১৭-১৮ অর্থ বছরে ঔষধ প্রশাসন কর্তৃক সম্পাদিত কর্ম কান্ডের 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 কর্ম কান্ডের পরিধিও প্রতিনিয়ত বৃদ্ধি পাচ্ছে। একনিষ্ঠতা, আন্তরিকতা, প্রচেষ্টা, কর্ম তৎপরতা ও কঠোর পরিশ্রমের মাধ্যমে ঔষধ প্রশাসনের কর্ম কর্তা ও কর্মচারীগণ এ বিশাল কর্ম কান্ড পরিচালনা করে আসছেন, বিগত বছরে সম্পাদিত কর্ম কান্ডে প্রতিফলিত হয়েছে।

ঔষধ প্রশাসন কর্তৃক বিগত এক বছরে সম্পাদিত সকল কর্ম কান্ডের তথ্যাদি প্রকাশিত প্রতিবেদনে অন্তর্ভুক্ত করা হয়েছে। এছাড়াও এ প্রতিবেদনে সিটিজেন চার্টার তথ্য প্রদানকারী কর্ম কর্তাদের তালিকা, ২০১৭-২০১৮ অর্থ বছরের বাজেট, মানব সম্পদ উন্নয়ন বিষয়ক কার্যক্রম ফার্মাকোভিজিল্যান্স 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 সন্নিবেশ করা হয়েছে। প্রতিবেদনের পরিশিষ্ট হিসেবে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরে বিভিন্ন কার্যক্রমের আবেদনের সাথে দাখিলযোগ্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদির তালিকা, স্বপ্রণোদিত তথ্য প্রকাশের নির্দেশিকা ও বৎসর (৫৫৫) ঔষধের তালিকা, অত্যাবশ্যকীয় ঔষধের তালিকা, বিভিন্ন ঔষধের থেরাপিউটিক ক্লাসভিত্তিক প্রণীত কোডের তালিকা, ঔষধ রপ্তানীকৃত দেশের তালিকা, অধিদপ্তরের অধীন জেলা কার্যালয়সমূহের ঠিকানা ও বিভিন্ন কার্যক্রমের ফি-এর তালিকা সন্নিবেশ করা হয়েছে।

ঔষধ প্রশাসনের মাঠ পর্যায়ের কর্ম কর্তাগণ ন্যাশনাল কন্ট্রোল ল্যাবরেটরী, ঢাকা, সেন্ট্রাল ডাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, চট্টগ্রাম প্রতি মাসের সম্পাদিত কর্ম কান্ডের প্রতিবেদন (হার্ড ও সফটকপি) ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরে প্রেরণ করে থাকে, উক্ত প্রতিবেদনের কপি অধিদপ্তরের তথ্য কোষে সংরক্ষণ করা হয়। এছাড়াও

প্রধান কার্যালয়েরবিভিন্ন শাখা কর্তৃক সম্পাদিত কর্ম কান্ডের ডাটা/উপাত্ত(পত্রাদির কপি) নিয়মিত তথ্য কোষে প্রেরণ করা হয়। অধিদপ্তরের প্রশাসন ও হিসাব শাখা হতে সংগৃহীত তথ্যাদিও তথ্যকোষে সংরক্ষণ করা হয়।

তথ্যকোষে সংরক্ষিত তথ্যাদি হতে ২০১৭-১৮ অর্থ বছরে বিভিন্ন তথ্যাদি এ প্রতিবেদনে সন্নিবেশিত হয়েছে। ঔষধ প্রশাসনের কর্ম কর্তা কর্মচারীগণ কর্তৃক প্রেরিত/সরবরাহকৃত তথ্যের ভিত্তিতেই প্রতিবেদনটি প্রণয়ন করা হয়েছে। তাদের সহযোগিতা ছাড়া এ তথ্যসমৃদ্ধ প্রতিবেদনটি প্রণয়ন করা সম্ভব হতো না। সংশ্লিষ্ট সকল কর্ম কর্তাও 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 ভ্রান্তি থেকে যেতেই পারে। জনগণ ও সকল স্ট্যাকহোল্ডারদের গঠনমূলক সমালোচনা ও পরামর্শ প্রত্যাশা করছি। পরামর্শ পেলে আগামী বছরগুলোতে আরও শুদ্ধরূপে বস্তুনিষ্ঠ প্রতিবেদন প্রণয়ন সম্ভব হবে।



মোঃ রুহুল আমিন
পরিচালক (চলতি দায়িত্ব)
ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর।

-t সূচীপত্র t-

1.	ভূমিকা	10
2.	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের পটভূমি ও প্রতিষ্ঠা	10
3.	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের অনুমোদিত ও কর্ম রত জনবলের তথ্যাদি	11
4.	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের কার্যাবলী	11
5.	সিটিজেন চার্ট ১:	12
6.	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের সিদ্ধান্ত গ্রহণের প্রক্রিয়া	14
7.	২০১৭-২০১৮ অর্থ বছরে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক সম্পাদিত উল্লেখযোগ্য কার্যাবলি	16
7.1	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের আওতাধীন ন্যাশনাল কন্ট্রোল ল্যাবরেটরী বাংলাদেশ এ্যাক্রিডিটেশন বোর্ড (BAB) কর্তৃক Accreditation সনদ প্রাপ্তি	16
7.2	মডেল ফার্মেসী ও মডেল মেডিসিন শপ	18
7.3	ইউনাইটেড হসপিটালে বাংলাদেশের প্রথম অনলাইন ডিজিটাল ফার্মেসীর আনুষ্ঠানিক উদ্বোধন	21
7.4	বিশ্ব এন্টিবায়োটিক সচেতনতা সপ্তাহ, ২০১৭ উৎসাপন উপলক্ষ্যে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরে কর্তৃক আয়োজিত আলোচনা সভা	21
7.5	বাংলাদেশে মেডিকেল ডিভাইস নিয়ন্ত্রণ	23
7.6	জাতীয় উন্নয়নমেলা-২০১৮ তে সেরা স্টল হিসেবে ৪র্থ স্থান অর্জন	23
7.7	Pharmaceutical products named 'Product of the year 2018	24
7.8	Global best practices on OTC drug regulations : A Way Forward For Bangladesh	24
7.9	STRATEGIES FOR IMPLEMENTING THE NATIONAL DRUG POLICY	26
7.10	Relief Handover Ceremony to Health Minister, MOHFW for Rohingyas	27
7.11	জাতীয় ঔষধনীতি	27
7.12	ঔষধ নিয়ন্ত্রণ ব্যবস্থা আরও শক্তিশালীকরণ	27
7.13	ক্লিনিক্যাল ট্রায়াল	28
7.14	ভূটানে ঔষধ প্রেরণ	28
7.15	অনলাইনে ঔষধের কাঁচামালের ব্লক লিস্ট অনুমোদন	29
7.16	মোবাইল অ্যাপ	29
8.	ফাংশনাল রেগুলেটরি অথরিটি	29
9.	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক ২০১৭ - ২০১৮ অর্থ বছরে সম্পাদিত কার্যাবলী	30
9.1	২০১৭ - ১৮ অর্থ বছরে সাময়িক বাতিলকৃত ঔষধের তালিকা	31
9.2	লাইসেন্স বাতিলকৃত ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানের তালিকা	31
9.3	২০১২ হতে ২০১৭-১৮ সাল পর্যন্ত হুচুরা ড্রাগ লাইসেন্স নবায়নের তুলনামূলক পরিসংখ্যান	31
9.4	২০১২ হতে ২০১৭-১৮ সাল পর্যন্ত পরিদর্শনকৃত ফার্মেসীর পরিসংখ্যান	32
9.5	২০১২ হতে ২০১৭-১৮ সাল পর্যন্ত পরিদর্শনকৃত ঔষধ প্রস্তুতকারী কারখানার তুলনামূলক পরিসংখ্যান (একাধিকবার পরিদর্শনসহ)	33
9.6	ড্রাগ কোর্ট, ম্যাজিস্ট্রেট কোর্ট ও মোবাইল কোর্টে দায়েরকৃত মামলার বিবরণ	33
9.7	২০১২ হতে ২০১৭-১৮ সাল পর্যন্ত দায়েরকৃত মামলার তুলনামূলক পরিসংখ্যান	35

9.8	২০১২ হতে ২০১৭-১৮ সাল পর্যন্ত পরীক্ষা ও বিশ্লেষণের নিমিত্তে ডাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরীতে প্রেরিত ঔষধের নমুনার তুলনামূলক পরিসংখ্যান	35
9.9	২০১২ হতে ২০১৭-১৮ সাল পর্যন্ত রাজস্ব আদায়ের তুলনামূলক পরিসংখ্যান	36
9.10	২০১২ হতে ২০১৭-১৮ সাল পর্যন্ত ন্যাশনাল কন্ট্রোল ল্যাবরেটরী, ঢাকা কর্তৃক প্রাপ্ত নমুনা পরীক্ষা ও বিশ্লেষণ এর তুলনামূলক পরিসংখ্যান	36
9.11	সেন্ট্রাল ডাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, চট্টগ্রাম কর্তৃক প্রাপ্ত নমুনা এবং পরীক্ষা ও বিশ্লেষণ সংক্রান্ত বিবরণী	37
9.12	২০১৭-১৮ সালে ঔষধ রপ্তানীর জন্য ইস্যুকৃত CPP (Certificate of Pharmaceutical Product), রপ্তানী লাইসেন্স Form-10 A, GMP (Good Manufacturing Practices) সার্টিফিকেট FSC (Free Sale Certificate) এর পরিসংখ্যান	37
9.13	DGDA Alert Notice	37
10	তথ্য অধিকার আইন অনুযায়ী সরবরাহকৃত তথ্যের বিবরণী	31
11	বাংলাদেশের ঔষধ রপ্তানি	31
12	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের মানব সম্পদ উন্নয়ন কার্যক্রম	33
13	ঔষধের নিরাপত্তা (Safety) ও ফার্মাকোভিজিল্যান্স	40
14	বার্ষিক কর্ম সম্পাদন সংক্রান্ত সমঝোতা স্মারক (২০১৭-১৮)	53
15	সেবা পদ্ধতি সহজিকরণ	55
16	জাতীয় শুদ্ধাচার কৌশল	56
17	গণশুনানী	60
18	ইনোভেশন টিম	62
19	তথ্য প্রযুক্তির ব্যবহার	62
20	ভবিষ্যৎ পরিকল্পনা	64
21	উপসংহার	65

† পরিশিষ্ট †

পরিশিষ্ট-কঃ	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের বিভিন্ন কার্য ক্রমের আবেদনের সাথে দাখিলযোগ্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদির তালিকা	66
পরিশিষ্ট-খঃ	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের ২০১৭-২০১৮ অর্থ বছরের বাজেট	82
পরিশিষ্ট-গঃ	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের কর্ম কর্তাদের দায়িত্ব (জব ডেসক্রিপশন)	85
পরিশিষ্ট-ঘঃ	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের কর্ম কর্তাদের নাম, কার্য লয়ের নাম ও পদবী	88
পরিশিষ্ট-ঙঃ	তথ্য প্রদানকারী কর্ম কর্তাদের তালিকা	93
পরিশিষ্ট-চঃ	স্বপ্রণোদিত তথ্য প্রকাশের নির্দেশিক	97
পরিশিষ্ট-ছঃ	অত্যাবশ্যকীয় ঔষধের তালিকা (অ্যালোপ্যাথিক)	101
পরিশিষ্ট-জঃ	অত্যাবশ্যকীয় আয়ুর্বেদে দিব ঔষধের তালিকা	116
পরিশিষ্ট-ঝঃ	অত্যাবশ্যকীয় ইউনানী ঔষধের তালিকা	118
ঐরিশিষ্ট-ঞঃ	অত্যাবশ্যকীয় হোমিওপ্যাথিক ঔষধের তালিকা	127
পরিশিষ্ট-টঃ	ব্যবস্থাপত্রবিহীন ঔষধের তালিকা (অ্যালোপ্যাথিক)	135
পরিশিষ্ট-ঠঃ	ব্যবস্থাপত্রবিহীন ঔষধের তালিকা (আয়ুর্বেদে দিব)	136
পরিশিষ্ট-ডঃ	ব্যবস্থাপত্রবিহীন ঔষধের তালিকা (ইউনানী)	137
পরিশিষ্ট-ঢঃ	ঔষধ রপ্তানীকৃত দেশের তালিকা	138
পরিশিষ্ট-ণঃ	ASSIGNED CODE AGAINST THERAPEUTIC CLASS OF DRUG	139
পরিশিষ্ট-তঃ	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের আওতাধীন জেলা কার্য লয় ও পরীক্ষাগারসমূহের ঠিকানা	143
পরিশিষ্ট-থঃ	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের বিভিন্ন কার্য ক্রমের নির্ধারিত ফি	148

১। ভূমিকা t

ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর দেশের ঔষধ নিয়ন্ত্রণের একমাত্র সরকারি প্রতিষ্ঠান। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর জাতীয় ঔষধ নিয়ন্ত্রণকারী কর্তৃপক্ষ হিসেবে অভিহিত। এ প্রতিষ্ঠানের মূল লক্ষ্য মানসম্পন্ন, নিরাপদ ও কার্যকর ঔষধ উৎপাদন, আমদানী, বিক্রয়, বিতরণ এবং ঔষধের যৌক্তিক ব্যবহার নিশ্চিত করা। ঔষধ নিয়ন্ত্রণের ক্ষেত্রে ড্রাগ এ্যাক্ট-১৯৪০, ড্রাগ রুলস-১৯৪৫, বেঙ্গল ড্রাগ রুলস-১৯৪৬, ড্রাগ (কন্ট্রোল) 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 রকলিস্ট অনুমোদন, ঔষধ আমদানীর ক্ষেত্রে ইন্ডেন্ট অনুমোদন, আমদানীকৃত তৈরী ঔষধ ও ঔষধের কাঁচামালের ছাড়পত্র প্রদান, ঔষধ রপ্তানির জন্য লাইসেন্স, Certificate of Pharmaceutical Product (CPP)/Free Sale Certificate (FSC) I Good Manufacturing Practice (GMP) সার্টিফিকেট প্রদানের জন্য প্রয়োজনীয় ডকুমেন্ট, প্রশাসনের জন্য বরাদ্দকৃত বাৎসরিক বাজেট, বিগত বৎসরে সম্পাদিত কার্যক্রমের বিবরণী, প্রশাসনের জনবলের তথ্যাদি অন্তর্ভুক্ত করে প্রতিবেদনটি প্রণয়ন করা হয়েছে।

ঔষধের মত জীবন রক্ষাকারী পণ্য ব্যবহারের ক্ষেত্রে সংশ্লিষ্ট পেশাজীবী এবং জনগণ যাতে সঠিক সিদ্ধান্ত গ্রহণ করতে পারে, ঔষধ এবং ঔষধের নিয়ন্ত্রণ ব্যবস্থা সম্পর্কে সম্যক 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 ২০১৭-১৮ অর্থ বছরের সম্পাদিত কর্ম কান্ডের প্রতিবেদন প্রকাশের উদ্যোগ গৃহীত হয়।

২। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের পটভূমি ও প্রতিষ্ঠা t

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 চালাচ্ছিল। 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 অধিদপ্তর 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 কর্ম কান্ড পরিচালনা করে থাকে।

ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের অর্গানোগ্রামে মোট ৪৩০টি পদ রয়েছে। সেগুলোর মধ্যে ১২৭টি প্রথম শ্রেণীর পদ, ২৯টি দ্বিতীয় শ্রেণীর পদ, ১৪৪টি তৃতীয় শ্রেণীর পদ এবং ১৩০টি 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 পর্যায়ের অধীনস্থ ৫৪টি কার্যালয় রয়েছে।

ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের আওতাভুক্ত ন্যাশনাল ড্রাগ কন্ট্রোল ল্যাবরেটরী, মহাখালী, ঢাকা এবং সেন্ট্রাল ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, চট্টগ্রামে দুটি টেস্টিং ল্যাবরেটরী রয়েছে।

৩। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের অনুমোদিত ও কর্ম রত জনবলের তথ্যাদি t

ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের অবকাঠামোতে মোট জনবল ৪৩০।

বর্তমানে কর্ম রত কর্ম কর্তা কর্মচারী ও শূন্য পদের তথ্যাদি নিম্নরূপঃ

শ্রেণী	অনুমোদিত পদ	কর্ম রত	শূন্য পদ
১ম	১২৭	৯৬	৩১
২য়	২৯	১৬	১৩
৩য়	১৪৪	১১৫	২৯
৪র্থ	১৩০ (৫৭+আউট সোর্সিং ৭৫)	১১৩	১৭
মোট	৪৩০	৩৪০	৯০

৪। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের কার্যাবলী t

বর্তমানে দেশে ২৭১ টি অ্যালোপ্যাথিক ঔষধ প্রস্তুতকারী প্রতিষ্ঠান প্রায় ২২,৮৫৪ কোটি টাকার ঔষধ ও ঔষধের কাঁচামাল তৈরী করে। এছাড়া দেশের ২৭১ টি ইউনানী ও ২০৫ টি আয়ুর্বেদিক এবং ৭৯ টি হোমিওপ্যাথিক ও ৩২ টি হার্বাল ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান প্রায় ৮৫০ কোটি টাকার ঔষধ উৎপাদন করে থাকে। দেশে ১২৫৪৮৯ টি লাইসেন্সধারী ঔষধ বিক্রয়ের ফার্মেসী রয়েছে। বিধি মোতাবেক এসব ঔষধ প্রস্তুতকারী ও বিক্রয়কারী প্রতিষ্ঠানের যাবতীয় কর্মকান্ড নিয়ন্ত্রণ ও মনিটরিং এর দায়িত্ব ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর পালন করে থাকে।

উল্লেখযোগ্য কার্যক্রম t

- 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 লাইসেন্স পদ অন্তর্ভুক্ত রেজিস্ট্রেশন/মার্কেটিং অথরাইজেশন।
- ৬। অ্যালোপ্যাথিক ঔষধের মোড়কসামগ্রী অনুমোদন।
- ৭। দেশে উৎপাদিত ও মূল্য নিয়ন্ত্রিত তালিকাভুক্ত অ্যালোপ্যাথিক ঔষধের সর্বোচ্চ মূল্য নির্ধারণসহ MRP Certificate প্রদান/মূল্য নিয়ন্ত্রণ তালিকা বহির্ভূত ঔষধের ভ্যাট প্রদানের নিমিত্তে নির্দেশকমূল্য 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 অনুমোদন/নাম পরিবর্তন।
- ১১। আমদানির নিমিত্তে বিদেশী ঔষধের রেজিস্ট্রেশন প্রদান।
- ১২। আমদানীকৃত ঔষধের ইনডেন্ট/প্রোফরমা ইনভয়েস অনুমোদন।
- ১৩। আমদানীকৃত কাঁচামাল/প্রস্তুতকৃত ঔষধের ছাড়পত্র প্রদান।
- ১৪। আমদানীকৃত ঔষধের সর্বোচ্চখুচরা মূল্য নির্ধারণপুনঃনির্ধারণ
- ১৫। ইউনানী/আয়ুর্বেদিক হার্বাল/হোমিওপ্যাথি ঔষধের রেসিপি 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 রেসিপি-এর নমুনা পরীক্ষা ও বিশ্লেষণ।
- ১৯। ইউনানী/আয়ুর্বেদিক হার্বাল/হোমিওপ্যাথি ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্সে পদ অন্তর্ভুক্তি/রেজিস্ট্রেশন।
- ২০। ইউনানী/আয়ুর্বেদিক হার্বাল/হোমিওপ্যাথি ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্স নবায়ন।
- ২১। ব্যক্তি মালিকানাধীন ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্সের মালিকানা হস্তান্তরের পূর্বে অনুমোদন
- 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 কাঁচামাল আমদানীর ব্লকলিস্ট অনুমোদন।
- ২৬। হার্বাল কাঁচামাল আমদানীর ব্লকলিস্ট অনুমোদন।
- ২৭। হোমিওপ্যাথিক ঔষধ আমদানীর অনুমোদন।
- ২৮। ঔষধ রপ্তানির নিমিত্তে CPP, FSC, Form-10A I 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 কর্মকান্ড 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 লঙ্ঘনকারীদের বিরুদ্ধে 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 ফার্মে সীকে মডেল ফার্মে সী/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 লঙ্ঘনকারীদের লাইসেন্স সাময়িক বাতিল/বাতিল করা, রেজিস্ট্রেশন সাময়িক বাতিল/বাতিল করা।

৫। সিটিজেন চার্টার

১. ভিশন ও মিশন

রূপকল্প (Vision) t সকলের জন্য মানসম্পন্ন ও নিরাপদ ঔষধ নিশ্চিত করতে আমরা সচেষ্ট।

অভিলক্ষ্য (Mission) t নিরাপদ, কার্যকর ও মান-সম্পন্ন ঔষধ নিশ্চিত করার মাধ্যমে মানব ও পশু স্বাস্থ্য সুরক্ষা করা।

২. প্রতিশ্রুত সেবাসমূহ (নাগরিক সেবা) t

ক্রমিক নং	সেবা	সেবা গ্রহণকারী	সম্পাদনের সময়সীমা
1	ঔষধের নতুন কারখানা স্থাপনের প্রকল্প প্রত্যয়ন করা।	বিনিয়োগকারী	১২০ কর্ম দিবস
2	জৈব ও অজৈব ঔষধ প্রস্তুতকরণ লাইসেন্স প্রদান।	ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান	১২০ কর্ম দিবস
3	জৈব ও অজৈব ঔষধ প্রস্তুতকরণ লাইসেন্স নবায়ন।	ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান	৯০ কর্ম দিবস
4	ইউনানী, আয়ুর্বেদিক হোমিওপ্যাথিক ও হার্বাল ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্স প্রদান।	ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান	১২০ কর্ম দিবস
5	ইউনানী, আয়ুর্বেদিক হোমিওপ্যাথিক ও হার্বাল ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্স নবায়ন।	ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান	৬০ কর্ম দিবস
6	ঔষধের রেসিপি অনুমোদন, প্রচলিত ঔষধ (বিদ্যমান ঔষধ)	ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান	৯০ কর্ম দিবস
7	নতুন ঔষধের রেসিপি অনুমোদন।	ঔষধ উৎপাদনকারী ও আমদানীকারী প্রতিষ্ঠান	১২০ কর্ম দিবস
8	ঔষধের কাঁচামাল ও মোড়ক দ্রব্যাদি আমদানির রেকর্ডের পূর্ব অনুমোদনপ্রদান।	ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান	৩০ কর্ম দিবস
9	অনুমোদিত রেসিপি নমুনা পরীক্ষার জন্য পরীক্ষাগারে প্রেরণের ব্যবস্থা গ্রহণ।	ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান	০৭ কর্ম দিবস
10	লেবেল, কার্ট : ও ইনসার্ট অনুমোদন করা	ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান	২০ কর্ম দিবস
11	ঔষধ প্রস্তুতকরণের লাইসেন্সে নতুন ঔষধ নিবন্ধন	ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান	৬০ কর্ম দিবস
12	আমদানীকৃত ঔষধ, ঔষধের কাঁচামাল ও প্যাকিং মেটেরিয়াল কাস্টমস্ কর্তৃপক্ষের নিকট হতে ছাড় করার প্রত্যয়ন পত্র প্রদান।	ঔষধ আমদানীকারক ও উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান	০৫ কর্ম দিবস
13	ঔষধের সর্বে সর্বাধিক খুচরা নির্দেশনামূলক অনুমোদন করা।	ঔষধ আমদানীকারক ও উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান	৩০ কর্ম দিবস

ক্রমিক নং	সেবা	সেবা গ্রহণকারী	সম্পাদনের সময়সীমা
14	ঔষধ আমদানীর রেজিস্ট্রেশন প্রদান।	ঔষধ আমদানীকারক	৯০ কর্ম দিবস
15	ঔষধ আমদানীর রেজিস্ট্রেশন নবায়ন।	ঔষধ আমদানীকারক	৬০ কর্ম দিবস
16	ঔষধ রপ্তানির লাইসেন্স প্রদান।	ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান	০৫ কর্ম দিবস
17	বিদেশ হতে ঔষধ আমদানীর পূর্ব অনুমোদন প্রদান।	ঔষধ আমদানীকারক	৪০ কর্ম দিবস
18	বিদেশে ঔষধ রপ্তানির স্চচ/ঝঝস্ প্রদান।	ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান	০৭ কর্ম দিবস
19	এগচ সনদ প্রদান।	ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান	
20	ঔষধের বিজ্ঞাপন অনুমোদন।	ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান	৯০ কর্ম দিবস
21	পাইকারী ঔষধ বিক্রয়ের লাইসেন্স প্রদান।	ঔষধ ব্যবসায়ী	
22	পাইকারী ঔষধ বিক্রয়ের লাইসেন্স নবায়ন।	ঔষধ ব্যবসায়ী	৩০ কর্ম দিবস
23	খুচরা ঔষধ বিক্রয়ের লাইসেন্স প্রদান।	ঔষধ ব্যবসায়ী	৩০ কর্ম দিবস
24	খুচরা ঔষধ বিক্রয়ের লাইসেন্স নবায়ন।	ঔষধ ব্যবসায়ী	০৫ কর্ম দিবস
25	প্রমোশনাল মেটেরিয়াল অনুমোদন	ঔষধ আমদানীকারক ও উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান	৯০ কর্ম দিবস
26	কৌচামালের সোর্স ভ্যালিডেশন	ইন্ডেন্টর/ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান	০৭ কর্ম দিবস
27	ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্সের মালিকানা হস্তান্তরের পূর্ব অনুমোদন	ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান	৩০ কর্ম দিবস
28	ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্সের মালিকানা পরিবর্তন	ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান	

৬। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের সিদ্ধান্ত গ্রহণের প্রক্রিয়া t

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



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

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

- ১) ঔষধ নিয়ন্ত্রণ কমিটি।
- ২) ঔষধ নিয়ন্ত্রণ কমিটির টেকনিক্যাল সাব-কমিটি।
- ৩) নতুন ঔষধ শিল্প স্থাপনের জন্য প্রকল্প মূল্যায়ন কমিটি।
- ৪) ঔষধের মূল্য নির্ধারণবিষয়ক 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 লাইসেন্সিং কমিটি।
- ১১) ভ্যাক্সিনের ক্লিনিক্যাল ট্রায়াল ও টক্সিকোলজির জন্য এক্সপার্ট কমিটি।
- ১২) ভ্যাক্সিনের কেমিস্ট্রি ম্যানুফ্যাকচারিং এ- কন্ট্রোল (CMC) এর জন্য এক্সপার্ট কমিটি।
- ১৩) ভ্যাক্সিনের রেগুলেটরী সিস্টেমের জন্য এক্সপার্ট কমিটি।

তাহাড়া 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 শাস্তিমূলক ব্যবস্থা গ্রহণ করা হয়।

৭। ২০১৭-২০১৮ অর্থ বছরে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক সম্পাদিত উল্লেখযোগ্য কার্য ঋণীঃ

৭.১। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের আওতাধীন ন্যাশনাল কন্ট্রোল ল্যাবরেটরী বাংলাদেশ এ্যাক্রিডিটেশন বোর্ড (BAB) কর্তৃক Accreditation সনদ প্রাপ্তি t

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) ইতোমধ্যেই বাংলাদেশে এ্যাক্রিডিটেশন বে 1ড(BAB) কর্তৃক সনদ প্রাপ্ত হয়েছে। অ্যামেরিকান এ্যাক্রিডিটেশন বে 1ড(ANAB) কর্তৃক উক্ত ল্যাবরেটরী মূল্যায়ন করা হয়েছে। উক্ত ল্যাবরেটরী (ANAB) কর্তৃক ISO/IEC17025: 2017,

এ্যাক্রিডিটেশন সনদ প্রাপ্তির চূড়ান্ত পর্নযায়ে রয়েছে। ন্যাশনাল কন্ট্রোল ল্যাবরেটরী বশ্ব স্বাস্থ্য সংস্থা কর্তৃক একাধিকবার মূল্যায়ন করা হয়ছে। আশা করা যাচ্ছে অচিরেই উক্ত ল্যাবরেটরীর অনুকূলে বশ্ব স্বাস্থ্য সংস্থা কর্তৃক Prequalification সনদ পাওয়া যাব।



গণপ্রজাতন্ত্রী বাংলাদেশ সরকার
স্বাস্থ্য ও পরিবার কল্যাণ মন্ত্রণালয়
বাংলাদেশ সচিবালয়, ঢাকা।

ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের আওতাধীন ন্যাশনাল কন্ট্রোল ল্যাবরেটরী (NCL) কে বাংলাদেশ এ্যাক্রিডিটেশন বোর্ড (BAB) কর্তৃক ISO 17025: standard অনুযায়ী Accredited Laboratory হিসেবে স্বীকৃতি প্রদান করায় ন্যাশনাল কন্ট্রোল ল্যাবরেটরী (NCL), ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরকে অভিনন্দন। সরকারি প্রতিষ্ঠান হিসেবে বাংলাদেশে প্রথম ন্যাশনাল কন্ট্রোল ল্যাবরেটরীই BAB কর্তৃক ISO 17025: standard অনুযায়ী Accreditation সনদ অর্জন করেছে।

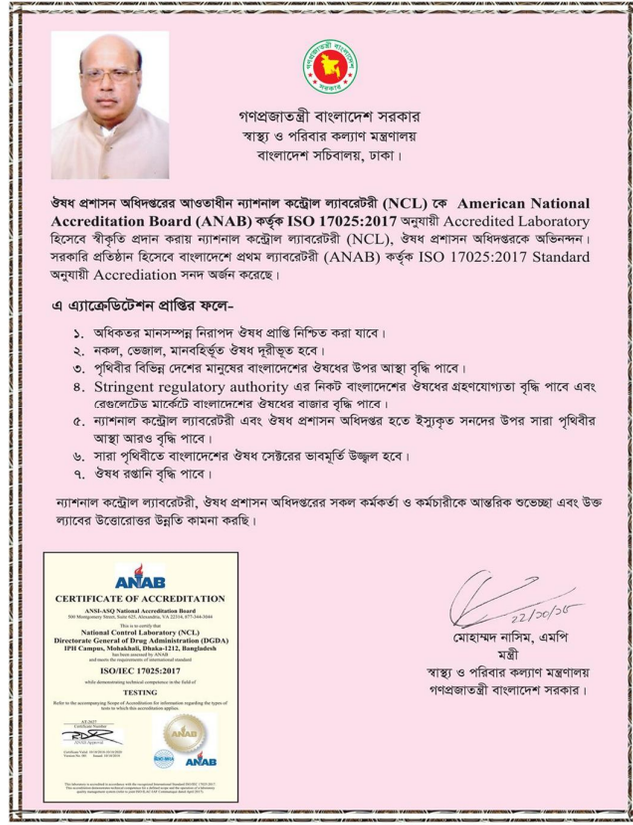
এই এ্যাক্রিডিটেশন প্রাপ্তির ফলে-

১. অধিকতর মানসম্পন্ন নিরাপদ ঔষধ প্রাপ্তি নিশ্চিত করা যাবে।
২. নকল, ভেজাল, মানবহিত্তক ঔষধ দূরীভূত হবে।
৩. পৃথিবীর বিভিন্ন দেশের মানুষের বাংলাদেশের ঔষধের উপর আস্থা বৃদ্ধি পাবে।
৪. Stringent regulatory authority এর নিকট বাংলাদেশের ঔষধের গ্রহণযোগ্যতা বৃদ্ধি পাবে এবং রেগুলেটেড মার্কেটে বাংলাদেশের ঔষধের বাজার বৃদ্ধি পাবে।
৫. ন্যাশনাল কন্ট্রোল ল্যাবরেটরী এবং ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর হতে ইস্যুকৃত সনদের উপর সারা পৃথিবীর আস্থা আরও বৃদ্ধি পাবে।
৬. সারা পৃথিবীতে বাংলাদেশের ঔষধ সেটরের ভাবমূর্তি উজ্জ্বল হবে।
৭. ঔষধ রপ্তানি বৃদ্ধি পাবে।

ন্যাশনাল কন্ট্রোল ল্যাবরেটরীর সকল কর্মকর্তা ও কর্মচারীকে আন্তরিক শুভেচ্ছা এবং উক্ত ল্যাবের উত্তরোত্তর উন্নতি কামনা করছি।



মোঃ হুমায়ুন কবীর, এমপি
মন্ত্রী
স্বাস্থ্য ও পরিবার কল্যাণ মন্ত্রণালয়
গণপ্রজাতন্ত্রী বাংলাদেশ সরকার।



এই এ্যাক্রেডিটেশন 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।



৭.২। মডেল ফার্মে সীও মডেল মেডিসিন শপঃ

আধুনিক বিশ্বের আদলে উন্নত ফার্মে সী ব্যবস্থাপনার লক্ষ্যে বাংলাদেশে মডেল ফার্মে সী স্থাপন কার্যক্রম শুরু হয়েছে। বাংলাদেশ সরকারের স্বাস্থ্য ও পরিবার কল্যাণ মন্ত্রণালয় কর্তৃক লেবেল-১ ও লেবেল-২ মডেল

ফার্মে সীর ক্রাইটেরিয়া অনুমোদিত হয়েছে। লেবেল-১ কে মডেল ফার্মেসী ও লেবেল-২ কে মডেল মেডিসিন শপ নামে নামকরণ করা হয়েছে। বাংলাদেশ সরকার কর্তৃক মডেল ফার্মেসী ও মডেল মেডিসিন শপের জন্য পৃথক লোগো প্রদান করা হচ্ছে। এই লোগো দেখে জনগণ মডেল ফার্মেসী ও মডেল মেডিসিন শপকে চিনতে পারবেন। মডেল ফার্মেসী ও মডেল মেডিসিন শপ স্থাপনের মূল উদ্দেশ্য নকল, ভেজাল, আন-রেজিস্ট্রার্ড ও মেয়াদ উত্তীর্ণ ঔষধ ব্যতিত বৈধ উৎসের ঔষধ দ্বারা জনগণকে মানসম্পন্ন সেবা প্রদান করা। 'এ' গ্রেড গ্রাজুয়েট ফার্মাসিস্টের তত্ত্বাবধানে মডেল ফার্মেসী পরিচালিত হচ্ছে। রেজিস্ট্রার্ড যে কোন ফার্মাসিস্টের তত্ত্বাবধানে মডেল মেডিসিন শপ পরিচালিত হচ্ছে। সারা দেশব্যাপী মডেল ফার্মেসী ও মডেল মেডিসিন শপের পাইলটিং এর কাজ শুরু হয়েছে। এ যাবৎ রাজধানী ঢাকাসহ ২২ টি জেলায় ২১৬ টি মডেল ফার্মেসী ও ২০৫ টি মডেল মেডিসিন শপ স্বাস্থ্য ও পরিবার কল্যাণ মন্ত্রণালয়ের মাননীয় মন্ত্রী, মাননীয় প্রতিমন্ত্রী ও মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক উদ্বোধন করা হয়েছে।

মডেল ফার্মেসী ও মডেল মেডিসিন শপের প্রধান বৈশিষ্ট্য নিম্নরূপ:

- ক) যথাযথ তাপমাত্রায় ঔষধ সংরক্ষণ করা।
- খ) তাপ সংবেদনশীল ঔষধসমূহ রেফ্রিজারেটরে সংরক্ষণ করা।
- গ) শুধুমাত্র বৈধ উৎস (ঔষধ উৎপাদনকারী ও ঔষধ আমদানীকারী) হতে ঔষধ সংগ্রহ করা।
- ঘ) নকল, ভেজাল, আন-রেজিস্ট্রার্ড ও মেয়াদ উত্তীর্ণ ঔষধ বিক্রি না করা।
- ঙ) সঠিক মূল্যে মানসম্পন্ন ঔষধ বিক্রি করা।
- চ) ঔষধ সম্পর্কিত যাবতীয় তথ্য প্রদান করা।

এছাড়া মডেল ফার্মেসীতে 'এ' গ্রেড গ্রাজুয়েট ফার্মাসিস্ট দ্বারা কাউন্সেলিং করা হয়। রোগী অথবা রোগীর স্বজনরা উক্ত 'এ' গ্রেড ফার্মাসিস্টের নিকট হতে ঔষধ সেবনের নিয়মাবলী, ঔষধ পার্শ্ব প্রতিক্রিয়া, খাবারের সাথে ঔষধের সম্পর্ক ইত্যাদি সম্পর্কে বিস্তারিত জানতে পারবেন।

এ সকল মডেল ফার্মেসী ও মডেল মেডিসিন শপে Good Pharmacy Practice (GPP) যথাযথভাবে অনুসরণ করা হচ্ছে/হবে। এ সকল মডেল ফার্মেসী ও মডেল মেডিসিন শপ হতে জনগণ সঠিক মূল্যে মানসম্পন্ন ঔষধ পাবে। Over The Counter (OTC) ঔষধ ছাড়া অন্য কোন ঔষধ প্রেসক্রিপশন ব্যতিত বিক্রয় করা হয় না। এখানে পূর্ণ কোর্স ছাড়া এন্টিবায়োটিক বিক্রয় করা হয় না। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের মাঠ পর্যায়ের কর্মকর্তাগণ এ সকল মডেল ফার্মেসী/মডেল মেডিসিন শপ নিয়মিত মনিটরিং করছে। মডেল ফার্মেসী ও মডেল মেডিসিন শপ উদ্বোধনের কার্যক্রম চলমান আছে।



জেলাভিত্তিক (২২ টি জেলা) ০৭/০৪/২০১৮ পর্যন্ত ন্তউদ্বোধনকৃত মডেল ফার্মেসী ও মডেল মেডিসিন শপ-এর সংখ্যাঃ

জেলার নাম	মডেল ফার্মেসী	মডেল মেডিসিন শপ	মোট
ঢাকা	৯৩	৩০	১২৩
গাজীপুর	২	৫	৭
সিলেট	৫	৩	৮
নোয়াখালী	৮	৪	১২
খুলনা	৫	০	৫
হবিগঞ্জ	২	৬	৮
মৌলভীবাজার	১০	১১	২১
কুমিল্লা	২১	৩৪	৫৫
রাজশাহী	৬	৬	১২
নাটোর	১	৬	৭
ময়মনসিংহ	৪	১৪	১৮

নারায়ণগঞ্জ	৪	৩	৭
বি-বাড়ীয়া	৭	৭	১৪
টাঙ্গাইল	৪	৫	৯
সিরাজগঞ্জ	৩	৫	৮
মুন্সিগঞ্জ	৩	৮	১১
কক্সবাজার	৪	০	৪
বগুড়া	১০	৬	১৬
গাইবান্ধা	১	১২	১৩
রংপুর	৫	৮	১৩
বরিশাল	১০	১৪	২৪
চট্টগ্রাম	৮	১৮	২৬
সর্ব মোট	২১৬	২০৫	৪২১

৭.৩। ইউনাইটেড হসপিটালে বাংলাদেশের প্রথম অনলাইন ডিজিটাল ফার্মে সীর আনুষ্ঠানিক উদ্বোধন t

আধুনিক যুগের চাহিদা মোতাবেক বাংলাদেশে অনলাইন ডিজিটাল ফার্মে সীর ব্যবস্থাপনা চালু করা হয়েছে। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর এ লক্ষ্যে একটি এসওপি প্রণয়ন করেছে। উক্ত এসওপি অনুসরণপূর্বক অনলাইন ডিজিটাল ফার্মে সীর অনুমোদন দেওয়া হচ্ছে। এ লক্ষ্যে বিগত ১৮/০২/২০১৮ তারিখ ইউনাইটেড হসপিটালে বাংলাদেশে প্রথম অনলাইন ডিজিটাল ফার্মে সীর আনুষ্ঠানিক উদ্বোধন করেন স্বাস্থ্য ও পরিবার কল্যাণ মন্ত্রণালয়ের মাননীয় মন্ত্রী জনাব মোহাম্মদ নাসিম এমপি।



৭.৪। বিশ্ব এন্টিবায়োটিক সচেতনতা সপ্তাহ, ২০১৭ উৎযাপন উপলক্ষ্যে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরে কর্তৃক আয়োজিত আলোচনা সভা t

১৩ নভেম্বর, ২০১৭ খ্রিঃ ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের প্রধান কার্যালয়ে বিশ্ব এন্টিবায়োটিক সচেতনতা সপ্তাহ, ২০১৭ উৎযাপন উপলক্ষ্যে একটি আলোচনা সভা অনুষ্ঠিত হয়েছে। উক্ত আলোচনা সভায় সভাপতিত্ব করেন ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের মহাপরিচালক মেজর জেনারেল মোঃ মোস্তাফিজুর রহমান। আলোচনা সভায় আরও উপস্থিত ছিলেন স্বাস্থ্য ও পরিবার কল্যাণ মন্ত্রণালয়, বাংলাদেশ কেমিস্ট এন্ড ড্রাগিস্ট সমিতি, বাংলাদেশ ঔষধ শিল্প সমিতি, আইসিডিডিআরবি, নিপসম, বিএসএমএমইউ, পরিবার পরিকল্পনা অধিদপ্তর, বিসিপিএস, বিএমডিসি, স্বাস্থ্য অধিদপ্তর, পরিবার পরিকল্পনা অধিদপ্তর, বিশ্ব স্বাস্থ্য সংস্থা, FAO, MSH, SIAPS, USP-PQM, প্রাণিসম্পদ অধিদপ্তর, মৎস্য অধিদপ্তর, বিভিন্ন সরকারী ও বেসরকারী হাসপাতালসহ বিভিন্ন প্রতিষ্ঠানের কর্মকর্তাও পরিচালকবৃন্দ।

সভায় নিম্নোক্ত বিষয়সমূহ নিয়ে আলোচনা হয়ঃ

বাংলাদেশের জন্য কি পরিমাণ এন্টিবায়োটিক বাৎসরিক প্রয়োজন হয় তার একটি পরিসংখ্যান নির্ণয় করা এবং সে অনুপাতে ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানসূহ কি পরিমাণ এন্টিবায়োটিক উৎপাদন করে তার একটি পরিসংখ্যান নির্ণয় করা। এন্টিবায়োটিক এর ডোজ অনুযায়ী প্যাক সাইজ করা এবং এ বিষয়ে ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানসমূহকে নির্দেশনা দেওয়া। প্রতিটি ফার্মে সীতে এন্টিবায়োটিক রেজিস্টার চালু করা এবং সেটি সঠিকভাবে অনুসরণ করা হচ্ছে কিনা-এ বিষয়টি মনিটরিং করা। ফুল কোর্স এন্টিবায়োটিক সেবনের বিষয়ে awareness build up করা। ভেটেরিনারী প্রিমিক্স এ এন্টিবায়োটিক মেশানো যাবে না- এ ব্যাপারে রেগুলেশন জোরদার করা এবং প্রচারণা চালান। Self-medication বন্ধের লক্ষ্যে আইনগত বাধ্যবাধকতার ব্যবস্থা করা। এন্টিবায়োটিকের প্যাকেটের গায়ে লিখতে হবে-“এন্টিবায়োটিকের ফুল কোর্স সম্পন্ন করুন। না হলে আপনার ক্ষতি হতে পারে।” এ ব্যাপারে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর উদ্যোগ গ্রহণ করবে। ডাক্তার ও অন্যান্য হেলথ প্রফেশনালদের নিয়ে awareness build up এর জন্য মতবিনিময় সভার আয়োজন করা। তারা যেন প্রেসক্রিপশনে উল্লেখ করেন-এন্টিবায়োটিক অবশ্যই ফুল কোর্স সম্পন্ন করতে হবে। ফার্মে সীতে Storage Condition ভাল না থাকলে ঔষধ বিক্রয়ের জন্য Biological License না দেওয়া।

Antibiotics Resistance হবার কারণে new generation এর Antibiotics এর ব্যবহার বৃদ্ধি পাচ্ছে। এতে করে Antibiotics এর ক্রয়ের খরচ বৃদ্ধি পাচ্ছে। এন্টিবায়োটিক এর প্রোডাক্ট রেজিস্ট্রেশন প্রদানের বিষয়ে সতর্কতা অবলম্বন করা। বিশ্ববিদ্যালয়ের কোর্স কারিকুলামে Antibiotics এর যৌক্তিক ব্যবহারের বিষয়টি অন্তর্ভুক্ত করা।

প্রেসক্রিপশন ছাড়া এন্টিবায়োটিক বিক্রি করা যাবে না এবং এন্টিবায়োটিক কিনতে হলে ফুল কোর্স ইকিনতে হবে। বিষয়টি নিশ্চিত করার জন্য মাঠ পর্যায়ে মনিটরিং জোরদার করা। প্রাণীদের শরীরে Antibiotic Resistant হয়ে গেলে তা দ্বারা মানুষও আক্রান্ত হবে। এজন্য প্রাণীদের ক্ষেত্রে এন্টিবায়োটিকের ফুল কোর্স ব্যবহার নিশ্চিত করা এবং এ বিষয়ে সাধারণ জনগণের মধ্যে awareness build up করা।

বিশ্ব এন্টিবায়োটিক সচেতনতা সপ্তাহ, ২০১৭ উৎসাহন উপলক্ষ্যে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের সকল বিভাগীয় ও জেলা পর্যায়ের সচেতনামূলক র্যালী, শোভাযাত্রাসহ অন্যান্য কার্যক্রম গ্রহণ করা হয়।



৭.৫। বাংলাদেশে মেডিকেল ডিভাইস নিয়ন্ত্রণঃ

বাংলাদেশে ঔষধের জাতীয় নিয়ন্ত্রণকারী কর্তৃপক্ষ (National Regulatory Authority) হিসেবে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের অন্যতম দায়িত্ব হল মেডিকেল ডিভাইসের উৎপাদন, সংরক্ষণ, বিক্রয়, বিতরণ ও আমদানী নিয়ন্ত্রণ করা। এতদুদ্দেশ্যে মেডিকেল ডিভাইসের রেজিস্ট্রেশন প্রক্রিয়া চালুকরণ এবং সহজীকরণের নিমিত্তে আন্তর্জাতিক গাইড লাইন ও স্ট্যান্ডার্ড সমূহ অনুসরণপূর্বক স্বাস্থ্য ও পরিবার কল্যাণ মন্ত্রণালয় কর্তৃক গঠিত বিশেষজ্ঞ কমিটি “মেডিকেল ডিভাইস গাইডলাইন-২০১৫” প্রণয়ন করে যা উক্ত মন্ত্রণালয়ের স্মারক নং জনস্বাস্থ্য-১/বিবিধ-৬/২০০৮-৩১৪,তারিখ ২০-১০-২০১৫ দ্বারা পরবর্তীতে অনুমোদিত হয়। মেডিকেল ডিভাইসসমূহ The Drug Act-1940-এর ৩(বি) (i), (ii), (iii) ও (v) ধারা মোতাবেক ঔষধ হিসেবে বিবেচিত, সে মোতাবেক ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক মেডিকেল ডিভাইসসমূহের রেজিস্ট্রেশন প্রদান করা হচ্ছে। মেডিকেল ডিভাইসের গাইডলাইনটি রেজিস্ট্রেশন প্রক্রিয়ার নির্দেশিকা

প্রণীত মেডিকেল ডিভাইস গাইডলাইনে স্বাস্থ্য সম্পর্কিত/ব্যবহারজনিত ঝুঁকির দিক বিবেচনা করে মেডিকেল ডিভাইসসমূহকে নিম্নোক্ত চারটি শ্রেণিতে বিন্যস্ত করা হয়েছে।

Class	Risk level	Device Examples
A	Low Risk	Surgical retractors/tongue depressors
B	Low-moderate Risk	Hypodermic Needles /suction equipment
C	Moderate-high Risk	Lung ventilator /bone fixation plate
D	High Risk	Heart valves/Implantable defibrillator

Class A ব্যতীত সকল মেডিকেল ডিভাইস এর জন্য রেজিস্ট্রেশন গ্রহণ বাধ্যতামূলক। উৎপাদনকারী/আমদানীকারী প্রতিষ্ঠান রেজিস্ট্রেশন প্রাপ্তির পর বাজারজাতকরণের সময় তাঁর প্রতিটি রেজিস্টার্ড পণ্যের মোড়কে অবশ্যই বাংলা ভাষায় (আমদানীর ক্ষেত্রে) আমোচনীয় কালির সীল/মুদ্রণ-এর মাধ্যমে পণ্যের নাম, ডিএআর নং, উৎপাদন ও মেয়াদ উত্তীর্ণের তারিখ, সর্বোচ্চ খুচরা মূল্য ও উৎপাদনকারক/আমদানীকারকের নাম উল্লেখ করতে হবে। মেডিকেল ডিভাইস ঔষধ বিধায় মেডিকেল ডিভাইসের উপর ঔষধ আইন সমভাবে প্রযোজ্য। মেডিকেল ডিভাইস উৎপাদন, আমদানী, বিক্রয় ও বিতরণের ক্ষেত্রে ঔষধ আইন যথাযথভাবে অনুসরণকরণ করা আবশ্যিক। আইন সংশ্লিষ্ট কোন ধারা লঙ্ঘন দণ্ডনীয় অপরাধ। আমদানিকৃত ১১৯১টি মেডিক্যাল ডিভাইসের রেজিস্ট্রেশন প্রদান করা হয়েছে।

মেডিক্যাল ডিভাইসের রেজিস্ট্রেশন প্রদানের পাশাপাশি মূল্য নির্ধারণ করে দেওয়া হচ্ছে। ইতোমধ্যে কার্ডি যাক স্টেন্ট, ইন্ট্রাওকুলার লেন্স, হার্ট রিং, রিং এ্যাঙ্কসরিজ, guide wire catheter, হার্ট ভাল্ব, পেসমেকার, এয়ার রিং এর মূল্য নির্ধারণপূর্বক মোড়কে গজচ মুদ্রিত করার ব্যবস্থা করা হয়েছে এবং হাসপাতালসমূহে মূল্য তালিকা বুলানোর ব্যবস্থা করা হয়েছে এবং নিয়মিত মনিটরিং করা হচ্ছে। এতে করে জনগণ সুলভ মূল্যে মেডিক্যাল ডিভাইসসমূহ ক্রয় করতে পারছে।

৭.৬। জাতীয় উন্নয়নমেলা-২০১৮ তে সেরা স্টল হিসেবে ৪র্থ স্থান অর্জনঃ

১১-১৩ জানুয়ারী, ২০১৮ তারিখে বঙ্গবন্ধু শেখ মুজিবুর রহমানের স্বদেশ প্রত্যাবর্তন দিবস উপলক্ষে আয়োজিত জাতীয় উন্নয়ন মেলা-২০১৮ তে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের সকল জেলা কার্যালয় অংশ গ্রহণ করে। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের প্রধান কার্যালয়সহ স্বাস্থ্য সেবা বিভাগ, স্বাস্থ্য ও পরিবার কল্যাণ মন্ত্রণালয়ের সকল

অধিদপ্তর একত্রে একটি স্টলের আয়োজন করে, যা জাতীয় উন্নয়নমেলা-২০১৮ তে সেরা স্টল হিসেবে ৪র্থ স্থান অর্জন করে।

7.7| Pharmaceutical products declared ‘Product of the year 2018’

বাংলাদেশে এখন বশ্বিমানরে ঔষধ উৎপাদনে সক্ষম। দেশে উচ্চ প্রযুক্তির ঔষধ যথা-ভ্যাক্সিন, ইনসুলিন, এ্যান্টি-ক্যান্সার ইত্যাদি দেশে উৎপাদিত হচ্ছে। বাংলাদেশের ঔষধ শিল্প এখন প্রায় সকল ডোজসে ফর্মে ঔষধ উৎপাদনে সক্ষম। গণপ্রজাতন্ত্রী বাংলাদেশে সরকারের মাননীয় প্রধানমন্ত্রী শেখ হাসিনা ঔষধ ও ঔষধের কাঁচামালকে Product of the Year-2018 ঘোষণা করছেন। ঔষধ শিল্পকে 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 ফার্মাসিউটিক্যালসমেলা, সেমিনার করার উদ্যোগ গ্রহণ করা এবং বাংলাদেশের ঔষধকে প্রমোট করা হচ্ছে।



7.8| Global best practices on OTC drug regulations : A Way Forward For Bangladesh

A seminar held on 15th october 2017 in the conference room of Directorate General of Drug Administration chaired by Major General Md Mustafizur Rahman, Director General of Drug Administration. professor Syed Modasser Ali, honorable Chairman, Bangladesh Medical Research Council (BMRC) adorned the chair of chief guest.

First time in the history of Bangladesh the very recently approved “National Drug Policy – 2016” introduced the OTC List of 39 multisourced Finished pharmaceuticals products along with all system of medicines. The seminar primarily focused on the implementation strategy enabling stringent regulation over the OTC LIST Cited in NDP-2016. Over The Counter (OTC) drug product is a drug product marketed for the consumers without the intervention of a healthcare professional in order to obtain the product. Over-the-counter (non prescription) drug products play an increasingly vital role in the healthcare system of Bangladesh. Additional measures need to be taken to address the growth of prescription to OTC switches in recent years.

1. An overwhelming majority of the comments supported the agency's initiative to standardize the format of OTC drug product labeling and to make the labeling easier to read and understand by requiring a minimum type size, user-friendly headings, and other well-accepted visual cues. However, a number of specific points in the proposal generated extensive, and sometimes divergent comment: (1) Whether pharmacists, nurses, or other health professionals should be specifically referenced in certain of the proposed headings; (2) an appropriate minimum type size for the required labeling information; (3) application of the proposed labeling format to products traditionally marketed in small containers and products marketed as both drugs and cosmetics; and the labeling regulations/ Guidance should cover all OTC drugs marketed. Affixing Color code on the label will ease the consumers identification.
2. Several comments recommended permitting voluntary/Mandatory use of symbols or pictograms in addition to required warning language. Some stated that symbols and pictograms may confuse consumers because they may have different meanings for different people. Solution to this issue came up USP type pictograms should be adopted.
3. The active ingredients and the labeling of different therapeutic classes of drugs, for example analgesics or antacids, instead of individual drug products. For each category, an OTC drug monograph need to be developed and published in the *BDNF*. OTC drug monographs are a kind of "recipe book" covering acceptable ingredients, doses, formulations and labeling. These monographs define the safety, effectiveness, and labeling of all marketing OTC active ingredients.
4. All the Educational & Training institutions should incorporate the OTC facts into their course curriculum.



7.9 STRATEGIES FOR IMPLEMENTING THE NATIONAL DRUG POLICY

A seminar discussing on the strategies that shall be used to implement the National Drug Policy-2016 held on 18th October,2017 in presence of Honorable Minister Mr. Mohammad Nasim MP , Ministry of Health & family Welfare 7 stakeholders from different levels.

The issue introduced for the second time in the NDP-2016 was discussed on the open forum.

The Majority recommended for an Action Plan for Implementing the NDP-2016 which shall focus on effective drug management processes, such as rational drug selection, proper quantification of drug needs at all levels of healthcare delivery, and effective procurement practices. Others shall include assurance of quality of drugs at all levels, appropriate storage, proper costing and effective distribution of drugs, promotion of local drug manufacturing, appropriate legislation, product registration, research and development, human resources development, monitoring and evaluation. Furthermore, the strategies shall emphasize proper accountability and rational use of drugs by health workers and consumers. In view of the fact that these activities are purely technical, government at all levels shall be required to employ pharmacists and other relevant personnel to ensure satisfactory implementation of the Policy.

Honorable Health Minister given his bold consent for facilitating sky-high for the implementation of NDP-2016. In pursuant to that he directed Major General Md Mustafizur Rahman, Director general of DGDA,to circulate a public notice stating 04 months waiver to the Pharmacies still in operation without Drug License. The Pharmacies failing to fullfill the criteria to be on the standards (Model Pharmacy, Medicine Shop) formulated by DGDA will be shut down forever by enforcement action.

He also stated the empowerment of Director General as much as he needs to make DGDA comparable to Global Stringent Regulatory Authorities (SRAs)



7.10 Relief Handover Ceremony to Health Minister, MOHFW for Rohingyas

BAPIs Humanitarian response led by DGDA

Bangladesh Association of Pharmaceuticals Manufacturers came forward with expanded assistance to be in accordance with the initiatives taken by DGDA participating in the relief donation for the Rohingya refugees. The Relief handover ceremony took place in the conference room of DGDA on 28th September, 2017. Honorable Minister Mr Mohammad Nasim MP, Ministry of Health & Family Welfare was present being the chief guest of the ceremony.

A total of 56 crore BDT Cheque, Medicines worth 2 crore & Dry foods costs 7 lac was handed over to the chief guest by Major General Md Mustafizur rahman, Director General, DGDA along with Secretary General BAPI. Honorable Health Minister highly appreciated this effort in his speech.

৭.১১ জাতীয় ঔষধনীতিঃ

সরকার কর্তৃক জাতীয় ঔষধ নীতি-২০১৬ প্রণয়ন করা হয়েছে। এ ঔষধ নীতিতে ঔষধের নিরাপত্তা (Safety), কার্যকারিতা (Efficacy), যৌক্তিক ব্যবহার, কার্যকর ঔষধ নিয়ন্ত্রণ ব্যবস্থা, ঔষধ উৎপাদন, বিপণন, বিতরণ, সংরক্ষণ এবং ঔষধ আমাদানি-রপ্তানির ক্ষেত্রে সুস্পষ্ট দিক নির্দেশনা রয়েছে। ০১/০৮/২০১৭ তারিখে প্রথম আলো কার্যালয় সি এ ভবন, কারওয়ান বাজার, ঢাকায় “জনস্বাস্থ্যের কল্যাণে জাতীয় ঔষধ নীতি ২০১৬” বিষয়ে একটি গোল টেবিল বৈঠক অনুষ্ঠিত হয়।



৭.১২ ঔষধ নিয়ন্ত্রণ ব্যবস্থা আরও শক্তিশালীকরণঃ

ঔষধ নিয়ন্ত্রণ ব্যবস্থা আরও শক্তিশালী করার লক্ষ্যে বর্তমান সরকারের উদ্যোগে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের জন্য আরও নতুন ২৩২ (দুইশত বত্রিশ) জন জনবল জনপ্রশাসন মন্ত্রণালয় কর্তৃক অনুমোদিত হয়েছে। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের কর্মকান্ড সুষ্ঠু ও কার্যকরভাবে পরিচালনার লক্ষ্যে ৮ তলা ভিত্তির উপরে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের প্রধান কার্যালয় ভবনটি নির্মাণাধীন রয়েছে। ইতোমধ্যেই ৩ (তিন) তলা পর্যন্ত সম্পন্ন হয়েছে। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের চট্টগ্রামের বিভাগীয় কার্যালয় ভবন নির্মাণ করা হয়েছে।



৭.১৩ ক্লিনিক্যাল ট্রায়ালঃ

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 ০৭ (সাত)টি CRO (Contract Research Organization) এবং ৩১ (একত্রিশ)টি ক্লিনিক্যাল ট্রায়াল প্রটোকল অনুমোদন করা হয়েছে।



৭.১৪ ভূটানে ঔষধ প্রেরণঃ

মাননীয় প্রধানমন্ত্রী ভূটানে ২০১৯ সালে ব্যবহারের জন্যে ১ (এক) বছরের ঔষধ সৌজন্য অনুদান হিসেবে ভূটান সরকারকে প্রদানের প্রতিশ্রুতি দিয়েছেন। এ লক্ষ্যে স্বাস্থ্য ও পরিবার কল্যাণ মন্ত্রণালয় ও ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের উদ্যোগে ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান হতে ২০ কোটি টাকার সমমূল্যের সংগ্রহের ব্যবস্থা গ্রহণ করা হয়েছে। ইতোমধ্যেই প্রথম ধাপের ঔষধ ভূটানে প্রেরণ করা হয়েছে।

৭.১৫ অনলাইনে ঔষধের কাঁচামালের ব্লক লিস্ট অনুমোদনঃ

আমদানিকৃত এবং দেশে উৎপাদিত ঔষধের ব্লক লিস্ট অনলাইনে অনুমোদনের জন্য একটি সফটওয়্যার ডেভেলপ করা হয়েছে এবং অনলাইনে অনুমোদন প্রদান করা হচ্ছে।

৭.১৬ মোবাইল অ্যাপঃ

ঔষধের বিরূপ প্রতিক্রিয়া রিপোর্টিং নকল ঔষধ ও নির্ধারিত মূল্যের অধিক মূল্যে বিক্রয়ের বিষয়ে অনলাইনভিত্তিক অভিযোগ দাখিলের জন্য মাননীয় প্রধানমন্ত্রীর কার্যালয়ের অ্যাকসেস টু ইনফরমেশন (এটুআই) প্রোগ্রামের সহযোগীতায় মোবাইল অ্যাপস "Drug Admin" তৈরী করা হয়েছে। এই অ্যাপটি খুব শীঘ্রই পাইলটিং করা হবে।

এই সফটওয়্যার এর মাধ্যমে জনগণ-

১. নকল ঔষধ সনাক্ত করতে পারবে,
২. নির্ধারিতমূল্যের অধিক মূল্যে ঔষধ বিক্রয়ের বিষয়সহ যেকোন অভিযোগ ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের নিকট অনলাইনে দাখিল করতে পারবে এবং
৩. ঔষধের বিরূপ প্রতিক্রিয়া রিপোর্টিং করতে পারবে।

৮। ফাংশনাল রেগুলেটরি অথরিটিঃ

বিশ্ব স্বাস্থ্য সংস্থার দিকনির্দেশনা অনুযায়ী একটি কার্যকর ঔষধ নিয়ন্ত্রণকারী কর্তৃপক্ষের ৯টি 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 for Establishments (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। এই 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 স্ট্রাটজিক 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 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 TRIALS 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

৯। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক ২০১৭ - ২০১৮ অর্থ বছরে সম্পাদিত কার্যাবলী

ক্রমিক নং	বিষয়	সংখ্যা (টি)
৯.১	ঔষধ উৎপাদনের অনুমোদিত প্রকল্প	৩২
৯.২	ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানের লাইসেন্স নবায়ন	১৩২
৯.৩	ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানের নতুন উৎপাদন লাইসেন্স প্রদান	৬

৯.১ ২০১৭ - ১৮ অর্থ বছরে সাময়িক বাতিলকৃত ঔষধের তালিকা

নং	প্রতিষ্ঠানের নাম	পদের নাম	স্মারক নং
১.	মেসার্স সেতু ড্রাগ আয়ুর্বে দিব(আয়ুর্বে দিব)	১) ডাইটেড(তরল)	ডিএ/আয়ু- ১৮/১৬/৯৯/৪৩৮, তাংঃ ০৭/০১/২০১৮।
২.	মেসার্স সোলার ফার্ম সিউটিক্যালস(ইউনানী)	২) ফলিয়েড(তরল)	ডিজিডিএ/ইউ- ১০/০৯/১৮৫৫৬,
৩.	মেসার্স জেবিএল ড্রাগ ল্যাবরেটরীজ(ইউনানী)	৩) কালোমেঘাসব(তরল)	তাং -০৭/১২/২০১৭।
৪.	মেসার্স এফ এইচ ফার্ম সিউটিক্যালস(ইউনানী) বাংলাদেশ	৪) ফেরাজেল(তরল)	ডিএ/ইউ-১৫/১১/৯৫১,
৫.	মেসার্স এলটি ফার্ম সিউটিক্যালস (আয়ুর্বে দিব)	৫) লিডেক্স(ট্যাবলেট)	তাং-১৭/০১/২০১৮
৬.	মেসার্স পাওয়ার ল্যাবরেটরীজ(আয়ুর্বে দিব)	৬) টারমিড(তরল)	ডিএ/ইউ-২৬/০৯/১৯২৩৫,
৭.	মেসার্স জে এন্ড টি ল্যাবরেটরীজ	৭) আমলকি রসায়ন	তাং-১৮/১২/২০১৭
৮.	মেসার্স এমএসটি ফার্ম এন্ড হেলথকেয়ার লিঃ	১) সিগোরা (ট্যাবলেট)	১১/০১/২০১৮
৯.	মেসার্স কেমিষ্ট ল্যাবরেটরীজ লিঃ	১) মোরলেঞ্জ গোল্ড	স্মারক নং- ডিএ/আয়ু- ১০৩/৮৯/৩২১৪, তারিখ ১২/০২/২০১৮
১০.	মেসার্স গার্ডি য়ান হেলথকেয়ার লিঃ	২) জিনটোরিং সিরাপ	ডিএ/ইউ-২৪/১২/১০৬৮৪,
১১.	আমতলা, জিরাবো, আশুলিয়া, ঢাকা।	১) জিনসিন প্লাস	তাং-২৬/০৪/২০১৮
১২.	মেসার্স এল টি, ল্যাবরেটরীজ(আয়ুর্বে দিব)	১) ওকে(ক্যাপসুল)	স্মারক নং ডিজিডিএ/এমএল- ০১৮/১৮৩৭৯,
১৩.	বোয়ালিয়া, রাজশাহী।	১) পি-সেনেগ্রা(ট্যাবলেট)	তাং: ০৮/১২/২০১৭

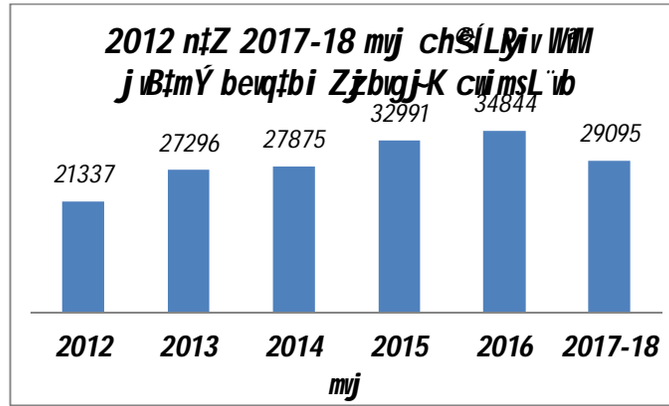
৯.২ লাইসেন্স বাতিলকৃত ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানের তালিকা

ক্রমিক নং	প্রতিষ্ঠানের নাম ও ঠিকানা	উৎপাদন লাইসেন্স বাতিল এর স্মারক নং ও তারিখ
১.	মেসার্স বারাকাত হার্বাল ইউনানী রাজগঞ্জবাজার, বেগমগঞ্জ, নোয়াখালী	স্মারক নং-ডিএ/ইউ-১২২/৮৪/১০৮৩৫, তারিখঃ ০৬/০৮/২০১৭
২.	মেসার্স এডি আয়ুর্বে দিব ল্যাবরেটরীজ লিঃ ভুলতা, রুপগঞ্জ, নারায়নগঞ্জ।	স্মারক নং-ডিএ/আয়ু-১৮/৯৩/১৯৩৩০, তারিখঃ ১৯/১২/২০১৭

ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের মাঠ পর্যায়ের কর্ম কান্ড

৯.৩। ২০১২ হতে ২০১৭-১৮ সাল পর্যন্ত খুচরা ড্রাগ লাইসেন্স নবায়নের তুলনামূলক পরিসংখ্যানঃ

সাল	খুচরা ড্রাগ লাইসেন্স নবায়নের সংখ্যা
২০১২	২১৩৩৭
২০১৩	২৭২৯৬
২০১৪	২৭৮৭৫
২০১৫	৩২৯৯১
২০১৬	৩৪৮৪৪
২০১৭-১৮	২৯০৯৫

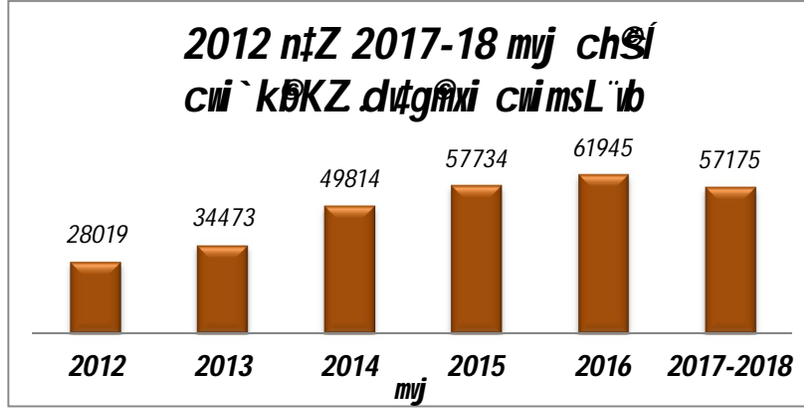


চিত্রঃ ২০১২ হতে ২০১৭-১৮ সাল পর্যন্ত ড্রাগ লাইসেন্স নবায়নের তুলনামূলক চিত্র

৯.৪। ২০১২ হতে ২০১৭-১৮ সাল পর্যন্ত পরিদর্শন কর্মসূচীর পরিসংখ্যানঃ

সাল	পরিদর্শন কর্মসূচীর দোকানের সংখ্যা
২০১২	২৮০১৯
২০১৩	৩৪৪৭৩
২০১৪	৪৯৮১৪
২০১৫	৫৭৭৩৪

২০১৬	৬১৯৪৫
২০১৭-২০১৮	৫৭১৭৫



চিত্রঃ ২০১২ হতে ২০১৫ সাল পর্যন্ত জেলাভিত্তিক পরিদর্শন নকৃতফার্মে সীরতুলনামূলক চিত্র

৯.৫। ২০১২ হতে ২০১৭-১৮ সাল পর্যন্ত পরিদর্শন নকৃত ঔষধ প্রস্তুতকারী কারখানার তুলনামূলক পরিসংখ্যান (একাধিকবার পরিদর্শন নসত্ত্ব)

সাল	পরিদর্শন নকৃত ঔষধ প্রস্তুতকারী কারখানার সংখ্যা (একাধিকবার পরিদর্শন নসত্ত্ব)
২০১২	৭৮৭
২০১৩	৯৭৫
২০১৪	১০৯৪
২০১৫	১৩৩৮
২০১৬	১৪৮১
২০১৭-২০১৮	১১৩৬

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

মাস	ঔষধ আদালতে মামলা	ম্যাজিস্ট্রেট আদালতে মামলা	মোবাইল কোর্টে	জরিমানা	শাস্তি	অবৈধ ঔষধ জব্দ
জানুয়ারী'১৬	৫		মামলা	(টাকা)	মোবাইল কোর্ট কর্তৃক শাস্তি ও ঔষধ প্রশাসন কর্তৃক গৃহীত ব্যবস্থা	মোবাইল কোর্ট/ ঔষধ প্রশাসনের নিয়মিত অভিযানে জব্দ (টাকা)
ফেব্রুয়ারী'১৬	২		১৪৪	মোবাইল কোর্ট	৪ জনকে বিভিন্ন মেয়াদে কারাদন্ড	৩৫৭৬৩২০

মাস	ঔষধ আদালতে মামলা	ম্যাজিস্ট্রেট আদালতে মামলা	মোবাইল কোর্টে	জরিমানা	শাস্তি	অবৈধ ঔষধ জন্ম
মার্চ'১৬	৫	১০	১৭০	৫৫৬৩৫০০	২ জনকে বিভিন্ন মেয়াদে কারাদন্ড, ১ টি ফার্মে সী সিলগালা	১৮০৬৪৭৬
এপ্রিল,১৬			১৩২	৪৬৫৪০০০	৩ জনকে বিভিন্ন মেয়াদে কারাদন্ড, ১ টি ফার্মে সী সিলগালা	৫৯৩৪৭৫৩
মে' ১৬	৫		১৯১	৩৯৯৫০০০	৬ জনকে বিভিন্ন মেয়াদে কারাদন্ড, ১ টি ফার্মে সী সিলগালা	১৭১৩৭৪৪
জুন' ১৬	১১		২১০	৩৭৯৪০০০	৩ জনকে বিভিন্ন মেয়াদে কারাদন্ড, ২ টি ফার্মে সী সিলগালা	৪১০৪০৩০০
জুলাই'১৬		১৪	১৬০	৫৩২২০০০	৭ জনকে বিভিন্ন মেয়াদে কারাদন্ড	৯৫৯৫৬৬
আগষ্ট'১৬	৩		১১৩	৮৯৭১৫০০	১ জনকে কারাদন্ড, ১৬ টি কারখানা সিলগালা	১০৩৮৪০৭
সেপ্টেম্বর'১৬	১	৬	২৪২	২০৬৭৫০০	৮ জনকে বিভিন্ন মেয়াদে কারাদন্ড, ৫ টি ফার্মে সী সিলগালা	৪৩৭৭৯৮৫০
অক্টোবর'১৬	৩		১৯১	৩৮৩১০০০	৩ জনকে কারাদন্ড	৪৩৪৪০৪০
নভেম্বর'১৬	৫	১৩	২৫৫	৫১৫৫৮০০	১০ জনকে বিভিন্ন মেয়াদে কারাদন্ড, ৫ টি ফার্মে সী সিলগালা	২৫৮২১১৬
ডিসেম্বর'১৬	১	২৫	২৪৫	৪৫৩৪৯০০	৫ জনকে বিভিন্ন মেয়াদে	৫৬১৬৮০৯২

মাস	ঔষধ আদালতে মামলা	ম্যাজিস্ট্রেট আদালতে মামলা	মোবাইল কোর্টে	জরিমানা	শাস্তি	অবৈধ ঔষধ জব্দ
					কারাদন্ড, ৩ টি ফার্মেসী সিলগালা	
মোট	৪১	৬৪	১১৬	১৬৩৫৭০০০	৬ জনকে বিভিন্ন মেয়াদে কারাদন্ড, ১ টি ফার্মেসী সিলগালা	৪২৬০১৭০

৯.৭। ২০১২ হতে ২০১৭-১৮ সাল পর্যন্ত ভূদায়েরকৃত মামলার তুলনামূলক পরিসংখ্যানঃ

বছর	ঔষধ আদালতে মামলা	ম্যাজিস্ট্রেট আদালতে মামলা	মোবাইল কোর্টে	ঔষধ আদালতে মামলা
২০১২	৩	৫	১৬০	৩১৫৭৯০০
২০১৩	১৯	৭	৬৪৬	৪২০৯২০০০
২০১৪	৩১	২	৮৯২	১০৫৭১১০০
২০১৫	২৭	৬	১২৩৫	২৯৯৭৫৩০০
২০১৬	৪১	৬৪	২১৬৯	
২০১৭-২০১৮	১২	১৬	১২৫৮	১৮৫৬৫৯০০

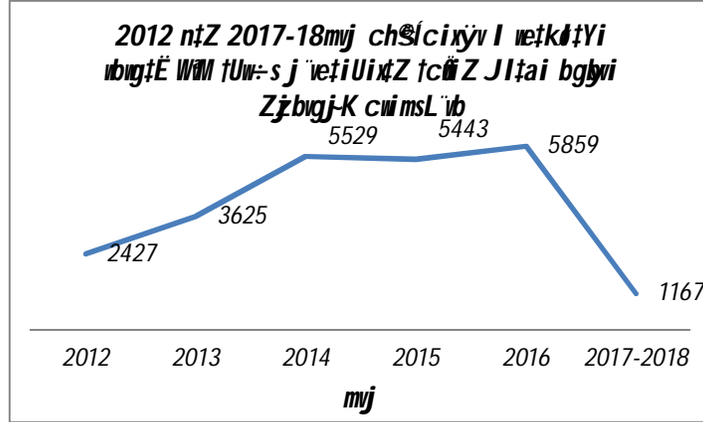


চিত্রঃ কারওয়ান বাজার, ঢাকায় ভ্রাম্যমান ঔষধ বিক্রেতা উচ্ছেদ অভিযান

৯.৮। ২০১২ হতে ২০১৭-১৮ সাল পর্যন্ত ভূপরীক্ষা ও বিশ্লেষণের নিমিত্তে ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরীতে প্রেরিত ঔষধের নমুনার তুলনামূলক পরিসংখ্যান

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

চিত্রঃ ঔষধের নমুনা প্রেরণের তুলনামূলক পরিসংখ্যান



চিত্রঃ ঔষধের নমুনা প্রেরণের তুলনামূলক পরিসংখ্যান

৯.৯। ২০১২ হতে ২০১৭-১৮ সাল 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

৯.১০। ২০১২ হতে ২০১৭-১৮ সাল পর্যন্ত স্তন্যাশনাল কন্ট্রোল 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
-----------	------

৯.১১। 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	৪৬৬
২০১৪	১০৩৬
২০১৫	২৯৪৪
২০১৬	১৫০৯
২০১৭-২০১৮	৫৪১

৯.১২। ২০১৭-১৮ সালে ঔষধ রপ্তানীর জন্য ইস্যুকৃত CPP (Certificate of Pharmaceutical Product), রপ্তানী লাইসেন্স Form-10 A, GMP (Good Manufacturing Practices) সার্টিফিকেট FSC (Free Sale Certificate) এর পরিসংখ্যানঃ

ইস্যুকৃত CPP (Certificate of Pharmaceutical Product),	ইস্যুকৃত FSC (Free Sale Certificate)	ইস্যুকৃত রপ্তানী লাইসেন্স Form-10 A	ইস্যুকৃত GMP GMP (Good Manufacturing Practices) সার্টিফিকেট
৪১১১	৩৮৮	১৪৯২	৪৪

9.13 DGDA Alert Notice:

ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর হতে ২০১৭-১৮ অর্থ বছরে ০৫ (পাঁচ) টি Alert Notice দেওয়া হয়েছে।

ক্রমিক নং	Alert Notice এর তারিখ	সূত্র	বিষয়	যে সমস্ত প্রতিষ্ঠানের ঔষধ রিকল করা হয়েছে	গৃহীত ব্যবস্থা
১.	৩১.০৮.১৭	WHO Medical Product Alert NO.3/201 7	Avastin (Bevacizumab) Batch no NC 1060) এবং Sutent (Sunitinib Malate) (Batch No 2001) বাজারে নকল (Falsified) হিসেবে পাওয়া গেছে।	Avastin নামীয় পদটি M/s Roche Diagnostics GmbH নামীয় প্রতিষ্ঠান কর্তৃক উৎপাদিত ও মেসার্স জনতা ট্রেডার্স কর্তৃক আমদানিকৃত এবং Sutent নামীয় পদ টি M/s Pfizer Italia Sri, Italy নামীয় প্রতিষ্ঠান কর্তৃক	মেসার্স জনতা ট্রেডার্স এবং মেসার্স রোস বাংলাদেশ লিঃ কে WHO Medical Product Alert NO.3/2017 সম্পর্কে অবহিত করা হয় এবং ক্যান্সার হাসপাতাল ও ক্যান্সার ইন্সটিটিউটকে এ বিষয়ে পত্র প্রেরণ করা হয়।

ক্রমিক নং	Alert Notice এর তারিখ	সূত্র	বিষয়	যে সমস্ত প্রতিষ্ঠানের ঔষধ রিকল করা হয়েছে	গৃহীত ব্যবস্থা
				উৎপাদিত ও মেসার্স রোস বাংলাদেশ লিঃ কর্তৃক আমদানিকৃত।	
২.	০৭.০৩.১৮	WHO Medical Product Alert NO.2/201 8	Augmentin (Amoxicillin+clavul anate potassium), batch no:562626. exp. date: May 2019, Manufacturing date : May 2016. উৎপাদক GSK Glaxo Smith kline বাজারে (cameron এ) নকল (Falsified) হিসেবে পাওয়া গেছে।	GSK Glaxo Smith kline কর্তৃক উৎপাদিত Augmentin (Amoxicillin+cla vulanate potassium), batch no:562626.	ঔষধটি প্রেসক্রাইব করা থেকে বিরত থাকার জন্য BMA ও Bangladesh Society of Medicines এর সকল ডাক্তারদেরকে অবহিত করা হয় এবং ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের মাঠ পর্যায়ের সকল কর্মকর্তাকে উক্ত নমুনা বাজারে পাওয়া গেলে জব্দ করতে এবং টেস্টের জন্য ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরীতে নমুনা প্রেরণ করতে বলা হয়।
৩.	২৫.৩.১৮	WHO Medical Product Alert NO.3/201 8	Serum Institute of India কর্তৃক উৎপাদিত Multi dose (10 ml) Hepatitis B Vaccines (rDNA), নামীয় ভ্যাক্সিন Uganda এর বাজারে নকল (Falsified) হিসেবে পাওয়া গেছে। (১০ টি ব্যাচ)	Serum Institute of India কর্তৃক উৎপাদিত Multi dose (10 ml) Hepatitis B Vaccines (rDNA), নামীয় ভ্যাক্সিন	উক্ত ভ্যাক্সিন প্রেসক্রাইব ও ব্যবহার করা থেকে বিরত থাকার জন্য হেলথকেয়ার প্রফেশনালদের পত্র প্রেরণ করা হয়।
৪.	২৪.০৫.১৮	Medical Device Regulator y Authority (MHRA, UK)	গ্লুকোজ পরীক্ষার সঠিক ফলাফল না দেওয়ার কারণে Zuelling Pharma Bangladesh Ltd. Tejgaon, Dhaka নামীয় প্রতিষ্ঠানটি কর্তৃক আমদানিকৃত Roche Diabetes Care কর্তৃক উৎপাদিত Accu-Chek Performa Blood Glucose Test Strips এর Lot No 476646 এর সকল স্ট্রীপ বাজার হতে প্রত্যাহার করার নির্দেশ প্রদান করা হয়।	Zuelling Pharma Bangladesh Ltd. Tejgaon, Dhaka নামীয় প্রতিষ্ঠানটি কর্তৃক আমদানিকৃত Roche Diabetes Care কর্তৃক উৎপাদিত Accu- Chek Performa Blood Glucose Test Strips এর Lot No 476646 এর সকল স্ট্রীপ	Zuelling Pharma Bangladesh Ltd. Tejgaon, Dhaka নামীয় প্রতিষ্ঠানটি কর্তৃক আমদানিকৃত Roche Diabetes Care কর্তৃক উৎপাদিত Accu-Chek Performa Blood Glucose Test Strips এর Lot No 476646 এর সকল স্ট্রীপ বাজার হতে প্রত্যাহার করার নির্দেশ প্রদান করা হয় এবং ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের মাঠ পর্যায়ের সকল কর্মকর্তাকে উক্ত নমুনা বাজারে পাওয়া গেলে জব্দ করতে বলা হয়।
৫.	১৯.০৭.১৮	USA, CANADA, EU ভুক্ত বিভিন্ন	Zhejiang Huahai Pharmaceutical Ltd. China কর্তৃক উৎপাদিত	Square Pharmaceutical s, Popular Pharmaceutical	1. Zhejiang Huahai Pharmaceutical Ltd. China কর্তৃক উৎপাদিত Valsartan

ক্রমিক নং	Alert Notice এর তারিখ	সূত্র	বিষয়	যে সমস্ত প্রতিষ্ঠানের ঔষধ রিকল করা হয়েছে	গৃহীত ব্যবস্থা
		দেশসহ ২৩ টি দেশ	Valsartan জাতীয় কাঁচামালে ক্ষতিকারক Impurity NDMA (N- Nitrosodimethylami ne) এর উপস্থিতি থাকায় উক্ত কাঁচামাল দ্বারা উৎপাদিত Valsartan জাতীয় ঔষধ বাজার হতে ভলান্টারি প্রত্যাহার করার জন্য EMA ৫ জুলাই, ২০১৮, US-FDA ১৩ জুলাই, ২০১৮ নির্দেশনা প্রদান করে। উক্ত ঔষধের বিষয়ে WHO ১৮ জুলাই, ২০১৮ তারিখে Alert Notice Issue করা হয়েছে।	s এবং Concord Pharmaceutical s Zhejiang Huahai, China থেকে Valsartan এর Raw Material আমদানি করেছে, যাদের Valsartan জাতীয় ঔষধ বাজার হতে প্রত্যাহারের নির্দেশ প্রদান করা হয়।	জাতীয় কাঁচামাল আমদানির সোর্স বাজি করা হয়। 2. Square Pharmaceuticals, Popular Pharmaceuticals এবং Concord Pharmaceuticals এর Valsartan জাতীয় ঔষধ বাজার হতে প্রত্যাহারের নির্দেশ প্রদান করা হয় এবং প্রত্যাহারের পর ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক গঠিত কমিটি প্রত্যাহারকৃত ঔষধসমূহ ধ্বংস করে। 3. উক্ত প্রতিষ্ঠানসমূহের Valsartan জাতীয় ঔষধ সেবন হতে বিরত থাকার জন্য পত্রিকায় বিজ্ঞপ্তি প্রকাশ করা হয়। 4. উক্ত প্রতিষ্ঠানসমূহের Valsartan জাতীয় ঔষধ প্রেসক্রাইব ও ব্যবহার করা থেকে বিরত থাকার জন্য হেলথকেয়ার প্রফেশনালদের পত্র প্রেরণ করা হয়।



১০। তথ্য অধিকার আইন অনুযায়ী সরবরাহকৃত তথ্যের বিবরণীঃ

১০। তথ্য অধিকার আইন অনুযায়ী সরবরাহকৃত তথ্যের বিবরণীঃ

তথ্য কমিশনের বার্ষিক প্রতিবেদনে অন্তর্ভুক্তির লক্ষ্যে ২০১৭-১৮ সালের সমন্বিত তথ্যাদি										
ক্রমিক নং	কর্তৃপক্ষের নাম	তথ্য অধিকার আইন, ২০০৯ এর ফরমেট অনুযায়ী তথ্য সরবরাহের জন্য আবেদনের সংখ্যা।	তথ্য সরবরাহের মাধ্যমে নিষ্পত্তিকৃত আবেদনের সংখ্যা।	অনুরোধকৃত তথ্য না দেয়ার সিদ্ধান্তের সংখ্যা ও উক্ত সিদ্ধান্ত গ্রহণের কারণ	দায়িত্বহীন কর্মকর্তার সিদ্ধান্তের বিরুদ্ধে আপীলের সংখ্যা।	আপীল নিষ্পত্তির সংখ্যা।	কর্তৃপক্ষ কর্তৃক দায়িত্বহীন কর্মকর্তার বিরুদ্ধে গৃহীত শাস্তিমূলক ব্যবস্থার সংখ্যা।	তথ্য অধিকার (তথ্য প্রাপ্তি সংক্রান্ত)বিধিমালা ২০০৯ এর বিধি ৮ অনুযায়ী তথ্যের মূল্য বাবদ আদায়কৃত অর্থের পরিমাণ।	কর্তৃপক্ষ কর্তৃক গৃহীত বিভিন্ন কার্যক্রমের বিবরণ	মন্তব্য
১	২	৩	৪	৫	৬	৭	৮	৯	১০	১১
১	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঔষধ ভবন মহাখালী ঢাকা-১২১২	১০ (দশ)টি	১০ (দশ)টি	০	০	০	নাই	৬৫০ (ছয়শত পঞ্চাশ) টাকা	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের ই-মেইল, ওয়েবসাইট, ফেসবুকের মাধ্যমে নিয়মিত তথ্য প্রদান করা হয়ে থাকে।	নাই

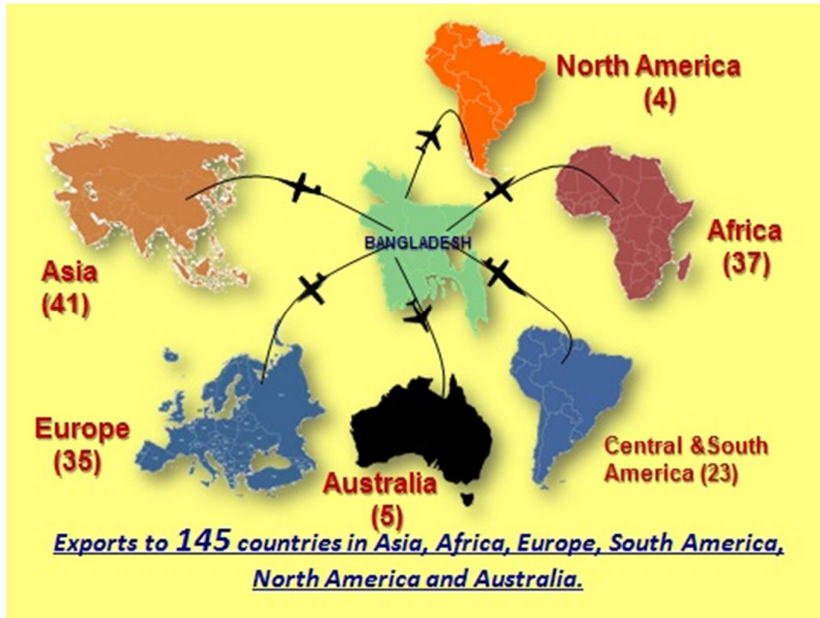
১১। বাংলাদেশের ঔষধ রপ্তানিঃ

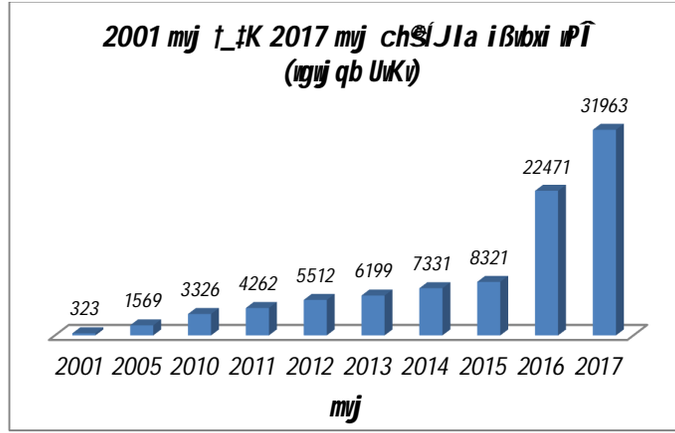
ঔষধ উৎপাদনে স্বয়ংসম্পূর্ণ তা অর্জন ও রপ্তানীঃ

দেশীয় চাহিদার শতকরা প্রায় ৯৮ ভাগ ঔষধ বর্তমানে স্থানীয়ভাবে উৎপাদিত হয়। বর্তমানে ইউরোপ, আমেরিকাসহ বিশ্বের ১৪৫টি দেশে ঔষধ রপ্তানি হচ্ছে। সরকারের বিভিন্ন উদ্যোগের ফলে ঔষধ রপ্তানির পরিমাণ ও দেশের সংখ্যা বৃদ্ধি পাচ্ছে।

বিগত ছয় বৎসরের ঔষধ রপ্তানীর পরিসংখ্যানঃ

২০১২	- ৫৩৯৬ (পাঁচ হাজার তিনশত ছিয়ানব্বই) মিলিয়ন টাকা।
২০১৩	- ৬১৯৯ (ছয় হাজার একশত নিরানব্বই) 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 তেষট্টি) মিলিয়ন টাকা।





১২। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের মানব সম্পদ উন্নয়ন কার্যক্রমঃ

প্রশিক্ষণ কর্মশালা (দেশে)

ক্রমিক নং	প্রশিক্ষণের বিষয়/শিরোনাম	সময়কাল ও স্থান	উদ্যোক্তা	সহযোগী প্রতিষ্ঠান	অংশগ্রহণকারী কর্মকর্তা/কর্মচারীদের সংখ্যা
1.	Training on Gender Responsive Budgeting	১১-১৫ জুন ২০১৭	স্বাস্থ্য অর্থ নীতি ইউনিট		ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক-১ জন মোট=০১জন
2.	Online Medicine Registration Tool- Pharmadex (User acceptance test)	৬ জুন, ২০১৭	SIAPS	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর	সঃ লাইঃ অফিসার- ১ জন ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক-৮ জন মেডিকেল অফিসার- ১ জন ফার্মাকোলজিস্ট ১ জন মোট=১১ জন
3.	Online Medicine Registration Tool- pharmadex (User acceptance test)	৮ জুন, ২০১৭	SIAPS	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর	পরিচালক- ১ জন পরিচালক (চঃ দাঃ)- ২ জন উপ-পরিচালক- ২ জন সহকারী পরিচালক- ৫ জন মোট=১০ জন
4.	e-filing সংক্রামক কর্মশালা	৮ জুন, ২০১৭	প্রধানমন্ত্রীর কার্যালয়		ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক মোট=০১জন

ক্রমিক নং	প্রশিক্ষণের বিষয়/শিরোনাম	সময়কাল ও স্থান	উদ্যোক্তা	সহযোগী প্রতিষ্ঠান	অংশগ্রহণকারী কর্ম কর্তা/কর্মচারীদের সংখ্যা
5.	United Nations office on Drugs and Crime (UNDOC)	১৭-১৮ জুলাই, ২০১৭	মাদকদ্রব্য নিয়ন্ত্রণ অধিদপ্তর		সহকারী পরিচালক- ১ জন ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক- ২ জন মোট=০৩জন
6.	আর্কাইভ নিয়ন্ত্রণ ও প্রশিক্ষণ	১০-১৭ আগস্ট, ২০১৭	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর		ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক- ২ জন এসিস্টেন্ট চীফ- ১ জন ঔষধ পরিদর্শক ১ জন অফিস সহকারী কাম কম্পিউটার মুদ্রাক্ষরিক- ১ জন মোট=০৫জন
7.	Strategic Framework For Reviewing one health strategic frame work of Bangladesh	২৪ আগস্ট, ২০১৭	Institute of Epidemiolog y DGHS		মেডিকেল অফিসার- ১ জন ফার্মাকোলজিস্ট ১ জন। মোট=০২জন
8.	নাগরিক সেবায় উদ্ভাবন	৫ দিনব্যাপী (আগস্ট), ২০১৭	এটুআই, প্রধানমন্ত্রীর কার্যালয়		সহকারী পরিচালক- ১ জন ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক- ২ জন মোট=০৩ জন
9.	Public private Partnership in Heath, Population and Nutrition	২০-২৪ আগস্ট, ২০১৭	স্বাস্থ্য ও পরিবার কল্যাণ মন্ত্রণালয়		ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক- ১ জন মোট=০১জন
10.	Public private Partnership in Heath, Population and Nutrition	১৭-২১ সেপ্টেম্বর ২০১৭	স্বাস্থ্য ও পরিবার কল্যাণ মন্ত্রণালয়		ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক- ১ জন মোট=০১জন
11.	National Single Committee	০২-০৫ অক্টোবর, ২০১৭	জাতীয় রাজস্ব বোর্ড		সহকারী পরিচালক- ১ জন মোট=০১জন
12.	Training on Financial Management for DDOs	০৭-০৯ অক্টোবর, ২০১৭	স্বাস্থ্য ও পরিবার কল্যাণ মন্ত্রণালয়		সহকারী পরিচালক- ১ জন মোট=০১জন

ক্রমিক নং	প্রশিক্ষণের বিষয়/শিরোনাম	সময়কাল ও স্থান	উদ্যোক্তা	সহযোগী প্রতিষ্ঠান	অংশগ্রহণকারী কর্ম কর্তা/কর্মচারীদের সংখ্যা
13.	ICT for office management	০৩-১৪ ডিসেম্বর, ২০১৭	Bangladesh Institute of Managem nt		সহকারী পরিচালক- ১ জন ঔষধ পরিদর্শক ১ জন মোট=০২জন
14.	Training on Financial Management for DDOs	০২-৪ ডিসেম্বর, ২০১৭	স্বাস্থ্য ও পরিবার কল্যাণ মন্ত্রণালয়		সঃ লাইঃ অফিসার- ১ জন ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক- ২ জন মোট=০২জন
15.	বাংলাদেশ ই-সার্ভিস অ্যাপ্লিকেশন প্ল্যাটফর্ম (BSAP)	৪ ডিসেম্বর, ২০১৭	এটুআই, প্রধানমন্ত্রীর কার্যালয়		সহকারী পরিচালক- ১ জন ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক- ১ জন মোট=০২জন
16.	Public private Partnership in Heath, Population and Nutrition	১৪-১৮ জানুয়ারী, ২০১৮	বাণিজ্য মন্ত্রণালয়		ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক- ১ জন মোট=০১জন
17.	তথ্য অধিকার আইন সংক্রামত্ম রিসোর্স পুল	১ ও ৪ ফেব্রুয়ারী, ২০১৮	তথ্য কমিশন		সহকারী পরিচালক- ১ জন মোট=০১জন
18.	ই-সার্ভিস ডিজাইন ও পরিকল্পনা	৩-৯ মার্চ , ২০১৮	এটুআই, প্রধানমন্ত্রীর কার্যালয়		উপ-পরিচালক- ১ জন সহকারী পরিচালক- ১ জন ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক- ১ জন মোট=০৩জন
19.	স্বল্পোন্নত দেশ থেকে উত্তরণের প্রাথমিক ধাপ অর্জন	২৩ মার্চ , ২০১৮	অর্থ মন্ত্রণালয়		পরিচালক (চঃ দাঃ)- ১ জন সহকারী পরিচালক- ১ জন মোট=০২জন
20.	Central-Human Resource Information System	৭ দিন	স্বাস্থ্য ও পরিবার কল্যাণ মন্ত্রণালয়		সহকারী পরিচালক- ১ জন ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক- ২ জন ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক (ভারপ্রাপ্ত)- ৬ জন মোট=০৯জন

ক্রমিক নং	প্রশিক্ষণের বিষয়/শিরোনাম	সময়কাল ও স্থান	উদ্যোক্তা	সহযোগী প্রতিষ্ঠান	অংশগ্রহণকারী কর্ম কর্তা/কর্মচারীদের সংখ্যা
21.	Project development and planning process management	৬-১০ মে, ২০১৮	পরিকল্পনা বিভাগ		ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক- ১ জন মোট=০১জন
22.	জাতীয় শুদ্ধাচার বিষয়ক কর্ম শালা	২২ মে, ২০১৮			ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক- ১ জন মোট=০১জন
23.	Training on Gender Responsive Budgeting	১১-১৫ জুন ২০১৭	স্বাস্থ্য অর্থ নীতি ইউনিট		ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক- ১ জন মোট=০১জন
24.	Online Medicine Registration Tool- Pharmadex (User acceptance test)	৬ জুন, ২০১৭	SIAPS	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর	সঃ লাইঃ অফিসার- ১ জন ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক- ৮ জন মেডিকেল অফিসার- ১ জন ফার্মাকোলজিস্ট ১ জন মোট=১১ জন
25.	Online Medicine Registration Tool- pharmadex (User acceptance test)	৮ জুন, ২০১৭	SIAPS	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর	পরিচালক- ১ জন পরিচালক (চঃ দাঃ)- ২ জন উপ-পরিচালক- ২ জন সহকারী পরিচালক- ৫ জন মোট=১০ জন
26.	e-filing সংক্রামক কর্ম শালা	৮ জুন, ২০১৭	প্রধানমন্ত্রীর কার্যালয়		ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক- ১ জন মোট=০১জন

প্রশিক্ষণ কর্ম শালা (বিদেশে)

ক্রমিক নং	শিরোনাম	স্থান ও সময়কাল	উদ্যোক্তা	অংশগ্রহণকারী কর্ম কর্তার সংখ্যা
1.	Vaccine Regulatory Mechanism/Vaccine	<u>USA</u> ১৭-২১ শে জুন,	University of	সহকারী পরিচালক-০১ জন

ক্রমিক নং	শিরোনাম	স্থান ও সময়কাল	উদ্যোক্তা	অংশগ্রহণকারী কর্ম কর্তার সংখ্যা
	Regulatory Policy in Bangladesh	২০১৭	Virginia, USA	মোট=০১ জন
2.	Quality of Medical products and public health	<u>Boston University, USA</u> ১০-১৪ জুলাই, ২০১৭	USP/PQM Bangladesh	মোট=০১ জন
3.	Regional Training Workshop to use WHO new benchmarking tool to strengthen National Regulatory Authority System	<u>Jakarta, Indonesia</u> ২০-২৩ শে জুন, ২০১৭	WHO	পরিচালক (চলতি দায়িত্ব)- ০১ জন ফার্মাকোলজিস্ট-০২ জন মোট=০৩ জন
4.	Ensuring the quality of medicines on the public health market	Bangkok, Thailand 25-27 শে জুলাই, ২০১৭	USP/PQM Bangladesh	উপ-পরিচালক মোট=০১ জন
5.	WHO Prequalification Team-Inspection Services Inspection by inspectors for WHO	Geneva' Switzerland 24-28 শে জুলাই, ২০১৭	WHO	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক-১ জন মোট=০১ জন
6.	Pharmaceutical Safety & Regulatory Affairs Management	<u>South Korea</u> ১৪- ২৭ শে সেপ্টেম্বর, ২০১৭	KOICA	উপ-পরিচালক-০১ জন সহকারী পরিচালক-০১ জন ফার্মাকোলজিস্ট-০১ জন ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক-১১ জন মোট=১৪ জন

ক্রমিক নং	শিরোনাম	স্থান ও সময়কাল	উদ্যোক্তা	অংশগ্রহণকারী কর্ম কর্তার সংখ্যা
7.	Building sustainable medicines regulations through risk-based quality assurance and improved regulatory information management	<u>Bangkok, Thailand</u> ২৫-২৭শে সেপ্টেম্বর, ২০১৭	USP	মোট=০১ জন
8.	Annual NOMCoL-Asia Pacific Meeting and Workshop September 29-29, 2017	<u>Bangkok, Thailand</u> ২৮-২৯শে সেপ্টেম্বর, ২০১৭	USP	এসিস্ট্যান্ট চীফ- ১ জন মোট=০১ জন
১৫.	Implementation of Good Manufacturing Practices for Biological Product	<u>Bangkok, Thailand</u> ১৫-১৭ নভেম্বর, ২০১৭	WHO	সহকারী পরিচালক- ১ জন মোট=০১ জন
১৬.	First International AROGYA 2017	<u>New Delhi, India</u> ৪-৭ নভেম্বর, ২০১৭	Government of India	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক- ২ জন মোট=০২ জন
১৭.	Quality, Safety and Efficacy of Typhoid Conjugate Vaccine	<u>Osong, Korea</u> ২১-২৩ নভেম্বর, ২০১৭	WHO	ব্যাক্টেরিওলজিস্ট- ১ জন মোট=০১ জন
১৮.	Pharmaceuticals and Medical Devices Agency ATC Pharmacovigilance	<u>Tokyo, Japan</u> ৫-৭	Pharmaceuticals and Medical Devices Agency,	সহকারী পরিচালক- ১ জন সহকারী লাইসেন্সিং

ক্রমিক নং	শিরোনাম	স্থান ও সময়কাল	উদ্যোক্তা	অংশগ্রহণকারী কর্ম কর্তার সংখ্যা
	Seminar 2018	ফেব্রুয়ারী, ২০১৮	Japan	অফিসার- ১ জন ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক- ২ জন মোট=০৪ জন
১৯.	Annual NOMCoL-(Network of medicines Control Labrotory)	<u>Kualampur, Malaysia</u> ১৪-১৬ মে, ২০১৮	USP	ব্যাক্টেরিওলজিস্ট- ১ জন মোট=০১ জন
২০.	Pharmaceuticals and Medical Devices Agency ATC Pharmaceuticals Review Seminar 2018	<u>Tokyo, Japan</u> ১৮-২২ জুন, ২০১৮	Pharmaceuticals and Medical Devices Agency, Japan	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক- ২ জন মোট=০২ জন
২১.	Pharmaceuticals and Medical Devices Agency ATC and USFDA Pediatric Review Seminar 2018	<u>Tokyo, Japan</u> ১১-১৪ জুন, ২০১৮	Pharmaceuticals and Medical Devices Agency, Japan	ফার্মাকোলজিস্ট- ১ জন কেমিস্ট- ১ জন মোট=০২ জন
২২.	Design and Conduct of clinical trials and Pharmacoepidemiology summer course	<u>Baltimore, USA</u> ১১-২২ জুন, ২০১৮		সহকারী পরিচালক- ১ জন মোট=০১ জন
২৩.	Review Implementation of National Action plans on AMR	<u>Bangkok, Thailand</u> ২৬-২৭ জুলাই, ২০১৮	WHO	এসিস্ট্যান্ট চীফ- ১ জন ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক- ২ জন মোট=০৩ জন
২৪.	Seminar on Pharmaceutical and Medical Investment and Co-operation for officials of developing countries	<u>Beijing, China</u> ২৭ জুলাই, ১৬ আগস্ট, ২০১৮	China	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক- ৫ জন মোট=০৫জন



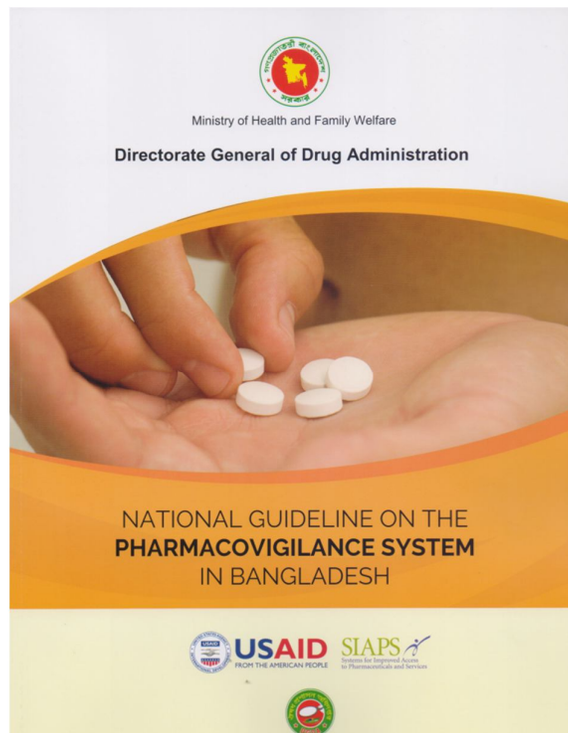
*পিত Pharmaceutical Safety & Regulatory Affairs Management
 চাক্য, চি`ক, মবিগ Ask MhY (AৱSRZK)*

১৩। ঔষধের নিরাপত্তা (Safety) ও ফার্মাকোভিজিলাসঃ

Directorate General of Drug Administration (DGDA) has started Pharmacovigilance activity in 1996. DGDA formed Adverse Drug Reaction Monitoring (ADRM) cell in 2013. Ministry of Health and Family Welfare (MOHFW) declared ADRM cell as National PV center for Bangladesh.

MOHFW formed ADR Advisory committee (ADRAC) to work in conjunction with ADRM cell to provide technical guidance for implementation of PV activities, evaluation of adverse event reports and also give recommendations to the licensing authority of Drugs for implementing necessary regulatory decisions.

The National Pharmacovigilance Guideline is one of the remarkable achievement of the regulatory authority as Pharmacovigilance is the one of the key activities of DGDA. MOHFW has approved this National guideline in January 2018 and it has been published with the USAID funded SIAPS program.



Picture 1: PV guideline

Summary and result of the 8th ADRAC meeting:

Total 531 ADE reports were evaluated by ADRM cell. After primary evaluation of the reports, ADRM cell places 497 reports to Technical Sub-committee (TSC). Out of 497 reports 183 reports were found Certain, Probable and Possible by the WHO Causality Assessment scale and these reports were placed before the 8th ADRAC meeting for review. The committee has also recommended on the safety information published in the WHO Pharmaceuticals Newsletter-1, 2107

SL. No.	Committee	Number of evaluated reports	Opinion
1.	ADRM Cell	531	Complete reports-497 Incomplete reports-34
2	Technical sub-committee (TSC)	497	Certain, Probable and Possible report-183 Unlikely and Unclassifiable reports - 314
3.	ADRAC	183	Has opined these 183 reports as ADR

Table 1: Summary and result of ADR reports in 8th ADRAC meeting

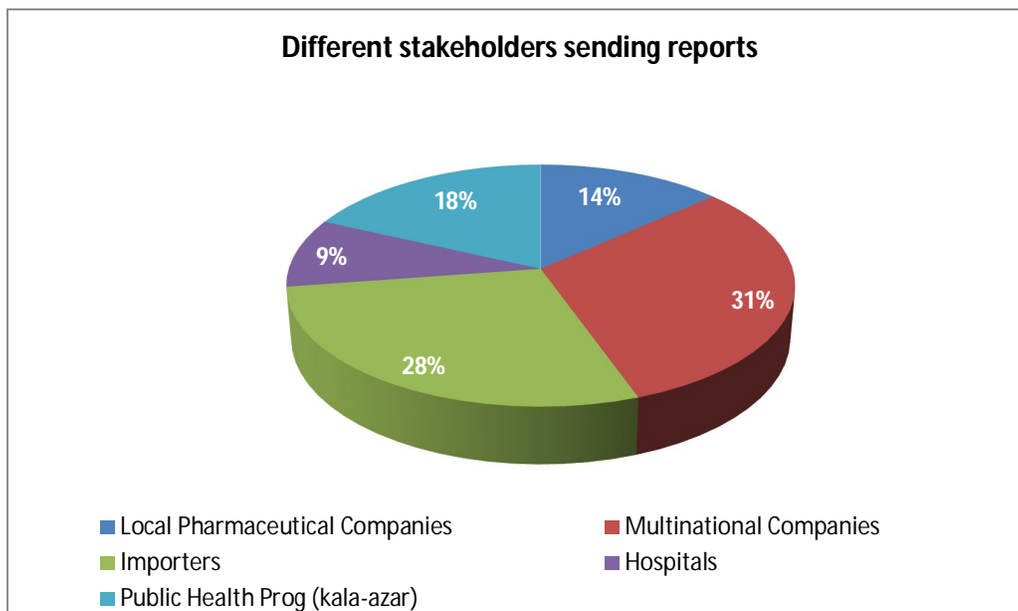


Figure 1: Number of Suspected AE reports received from different stakeholders for 8th ADRAC

Recommendations made by 8th ADRAC based on regulatory decisions of different NRAs published in WHO Pharmaceuticals Newsletter-1, 2017

Sl. No	Name of Medicine	Indication	Adverse Reaction	Drug	Decision/Comments/Recommendation of the Meeting Members
1.	Amiodarone (intravenous)	<ul style="list-style-type: none"> • Arrhythmias in adults. • Treatment of life threatening arrhythmias in foetus & newborn when other medication not worked. 	Potential risk of developing adverse effects in the heart, nervous system and affect growth & development of foetus and newborns.		<p>a. DGDA will instruct manufacturers / importers to update the product information/ promotional materials/Package insert including cardiovascular risks in new-borns.</p> <p>b. Bangladesh Cardiac Society, Bangladesh Paediatric Association (BPA), Association of Physicians of Bangladesh and Bangladesh Medical association (BMA) should be informed</p>
2.	Direct-acting antivirals	Chronic HCV infection in	Potential risk of HBV reactivation in patients co		a. DGDA will address this issue and notify to the relevant Manufacturers,

	<p>for hepatitis C treatment:daclatasvir,dasabuvir, dasabuvir/paritaprevir/ombitasvir,sofosbuvir/ledipasvir,simeprevir, sofosbuvir,ombitasvir/paritaprevir/ritonavir,velpatasvir, asunaprevir and elbasvir/grazoprevir.</p>	<p>adult patients.</p>	<p>infected with both HBV and HCV and Interaction with vitamin K antagonists and changes in INR value</p>	<p>b. Bangladesh Gastroenterology Society (BGS), Association of Physicians of Bangladesh, Bangladesh Society of Medicine, and Bangladesh Medical association (BMA) should be informed</p>
3.	<p>Fluoroquinolones</p>	<p>Urinary tract infection</p> <p>Respiratory tract infection</p> <p>Skin and soft issue, bones and joint infection</p> <p>Abdominal cavity infection.</p>	<p>Risk of Retinal detachment.</p>	<p>DGDA will instruct that Safety information to be provided by the Manufacturers to the Health care providers in Packaging Materials (Insert/Leaflet)/promotional materials & Inserts.</p> <p>a. Association of Physicians of Bangladesh, and Bangladesh Medical association (BMA) should be informed</p>
4.	<p>Pioglitazone containing Drugs</p>	<p>Control of Blood sugar</p> <p>Along with diet and exercise, in adults with type 2 diabetes.</p>	<p>Risk of development of bladder cancer</p>	<p>Bangladesh Society of Medicine, Association of Physicians of Bangladesh, Diabetic Association of Bangladesh and Bangladesh Medical association (BMA) should be informed</p>

5.	Selective serotonin reuptake inhibitors (SSRIs)	Antidepressants	Risk of suicidal thinking and change of behavior.	<p>a. DGDA will instruct the Manufacturers to update Packaging Materials (Insert/Leaflet)/Promotional material.</p> <p>b. Manufacturer should add the following sentence in the insert/leaflet as a precaution “Close Monitoring of the patients after 2 to 3 week of use”</p> <p>c. Bangladesh Society of Medicine, Association of Physicians of Bangladesh, Bangladesh Medical association (BMA), Bangladesh Association for child & adolescent mental Health (BACAMH) should be informed.</p>
----	---	-----------------	---	---

Ref: WHO Pharmaceuticals Newsletter No 1, 2017, page-5, 9, 12 & 14

Table 2: Regulatory decisions of DGDA as per recommendations of 8th ADRAC Meeting

MOU with NTP:

National Pharmacovigilance Center (NPC) and National Tuberculosis Program has signed an MOU in December 2017. Major General Md. Mustafizur Rahman, Director General, DGDA; Dr. Ehteshamul Haque, Additional Director General, DGHS and Line Director of NTP; Dr. Rouseli Haq, Director, MBDC; Nayer Sultana, Director and Head of ADRM cell, DGDA; Mr. Zahedul Islam, Country Project Director SIAPS/MSH and Dr. Afsana Alamgir Khan, Technical Advisor SIAPS/MSH were present.

With signing of this MOU with National TB Program Pharmacovigilance work steps ahead with the Public Health Program.



Picture 2:

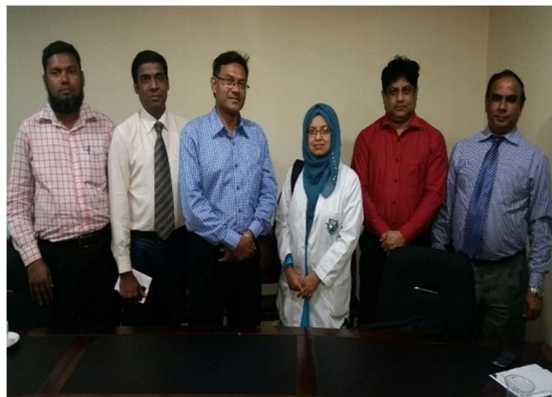
MOU signing with National Pharmacovigilance Center (NPC) and National Tuberculosis Program

PV Activities Monitoring Visit:

As part of regular monitoring of the ongoing PV activities, a team of ADRM cell, DGDA visited National cancer Hospital, Mohakhali, Dhaka and Popular Medical College Hospital, Dhaka. ADRM cell also visited The ACME Laboratories Ltd. During the visit, the team followed up with the ADE reporting status and shared with the PV teams, how they can strengthen medicine safety reporting, their 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 co-operated and appreciated DGDA's support and directives for the PV program and committed to continue ADE reporting related activities.



Picture 3



Picture 4

Dr. Md. Akter Hossain, Assistant Director, DGDA and Focal Point of ADRM Cell visited The ACME Laboratories Ltd (Picture 3) and Popular Medical College Hospital, Dhaka (Picture 4) as a part of PV awareness activities.

UMC-WHO SIGNAL for specific Medicines (April 2018)

SIGNAL contains summaries of analyses of individual case safety reports (ICSRs) in VigiBase, the WHO global database of ICSRs, made by the UMC and the UMC signal review panel.

The topics discussed represent hypothesis with varying levels of suspicion.

The information in SIGNAL is of preliminary nature primarily intended for national pharmacovigilance centers in countries participating in the WHO Programme for International Drug Monitoring.

This issue contains signals from three different screenings of VigiBase.

Five Risk group signals

- Afibercept - Deep vein thrombosis and pulmonary embolism – Males
- Ceftriaxone - Hepatitis - Patients 75 years and older
- Glibenclamide - Palpitations - Asian population
- Levofloxacin - Myoclonus - Patients over 75 years
- Omalizumab - Anaphylactic shock - Females

Six Medication errors

- Agomelatine - Inappropriate schedule of drug administration
- Brivudine and 5-fluorouracil - Persistence of a fatal drug-drug interaction
- Edoxaban - Incorrect dose administered
- Metamizole - Documented hypersensitivity to administered product
- Methotrexate - Incorrect drug administration rate
- Phenprocoumon - Accidental overdose

One Vaccine Signal

- Rotavirus vaccine - Hepatic enzyme elevation

ADVERSE EVENT (AE) REPORTING: WHAT, HOW, WHY

What to report: Patients should report all suspected adverse reactions to drugs, undocumented or unexpected reactions, serious adverse drug reactions, unexpected therapeutic effects, product quality problems, treatment failures, and medication errors to health providers (physicians, pharmacists, and nurses) or directly to the ADRM cell of DGDA.

How to report: Suspected and observed drug-related reactions must be reported using the electronic version of the reporting form available in a fillable pdf available on the DGDA website (www.dgda.gov.bd)

Also submitted to the ADRM Cell by email (adrmcell.dgda@gmail.com/dgda.gov@gmail.com), post, or fax (+8802-9880854). In emergency cases or when forms are not readily available, reports can also be made to the ADRM cell by phone (+8802 9880803).

Why to report: All suspected and observed drug-related reactions must be reported immediately when encountered; delays in reporting can cause harm to users or patients and impair healthcare providers' abilities to deliver safe, effective treatment.

Some important Definition:

Adverse Event:

An *adverse event* (AE) is any untoward medical occurrence in a patient or clinical investigation subject administered a pharmaceutical product and which does not necessarily have a causal relationship with this treatment.

Adverse Drug Reaction:

A response to a drug which is noxious and unintended, and which occurs at doses normally used in man for the prophylaxis, diagnosis, or therapy of disease, or for the modifications of physiological function

Side effect:

Unintended effect occurring at normal dose related to the pharmacological properties

Serious Adverse event or reaction:

Any untoward medical occurrence that at any dose – Results in death – Life threatening – Requires inpatient hospitalization or prolongation of existing hospitalization – Results in persistent of significant disability or incapacity.

Reporting of 2014-17 at a glance:

ADRM cell has been working as a functional National PV center from 2014. The below slides were showing 463 ADR reports committed to UMC from 2014 till 2017 from ADRM cell DGDA.

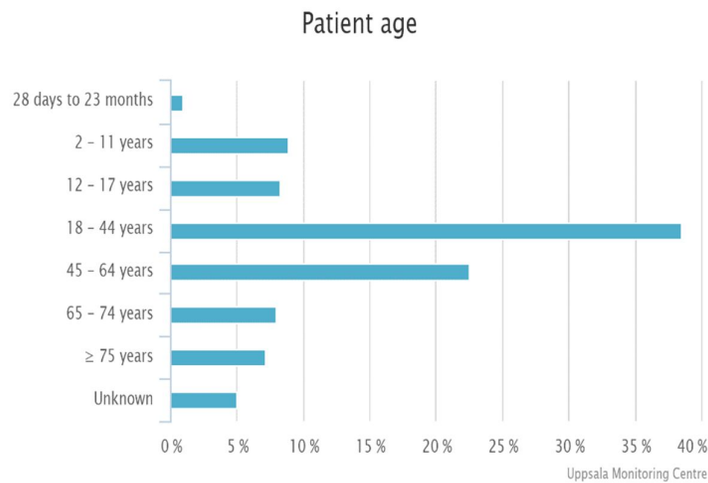


Figure 2: Occurrence of ADRs developing according to Age

Figure 2 shows that 18-44 years age group are having highest (nearly 40%) ADRs, also alarming that 23% of 45-64 years age group and nearly 10% of 2-11 years age group having ADRs.

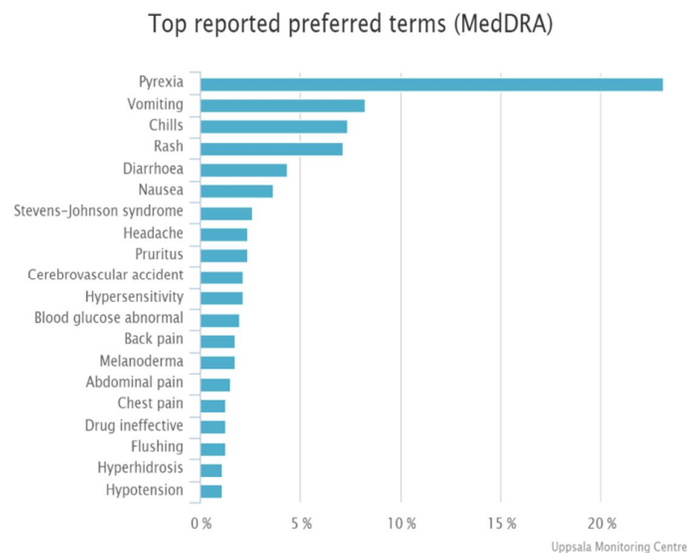


Figure 3: Top 20 Adverse events developed

Figure 3 shows that Pyrexia, Vomiting, Chills, Rashes, Diarrhoe are the common ADRs in patients

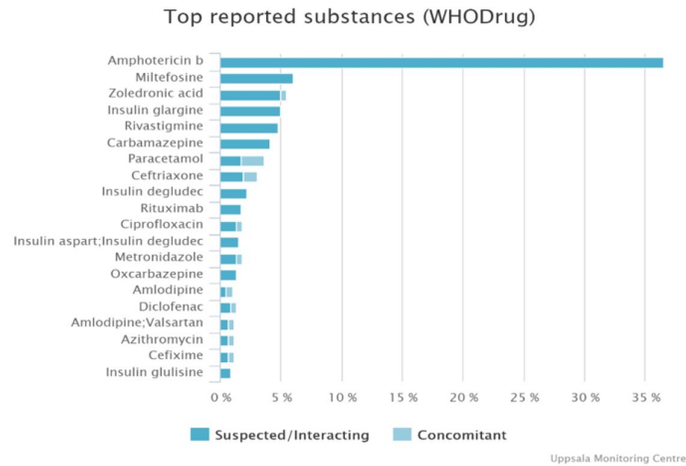


Figure 4: Medicines causing ADRs

Figure 4 shows Amphotericine B, miltefosine, most common medicines developing ADRs as ADRM cell are having lot of reports from National Kal-Azar Program. Besides them Zoledronic acid, Insuline Glargine, Carbamazipine are some highlighted medicines which also develop ADRs.

ADRM Cell members attend Pharmacovigilance Seminar 2018 in Tokyo, Japan:

PMDA-ATC invited DGDA officials to attend the Pharmcovigilance Seminar 2018 in Tokyo Japan from February 5-8, 2018. Four members of ADRM cell joined the seminar. They are Md. Akter Hossain, Assistant Director and Focal Point of ADRM cell, Mohammed Nayeem Golder, Assistant Licensing Officer, Nipa Chowdhury, Superintendent of Drugs and ATM Golam Kibria Khan, Superintendent of Drugs.

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-5:

ADRM Cell members attend Pharmacovigilance Seminar 2018 in Tokyo, Japan



Suspected Adverse Event Reporting Form



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

ADR report number _____ (For office use only)

Date received _____

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 <input type="checkbox"/> Adverse drug reaction <input type="checkbox"/> Product quality problem <input type="checkbox"/> Medication error	Suspected product Brand name _____ Generic name _____ Indication _____ 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 <input type="checkbox"/> Dose stopped <input type="checkbox"/> Dose reduced <input type="checkbox"/> No action taken	Did reaction subside after stopping/reducing the dose of the suspected product? <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
Seriousness of the adverse event: <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	Outcomes attributed to the adverse event: <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: ___ / ___ / ___)
Other relevant history (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
Brand name				
Generic name				
Indication				
Dosage form				
Route				
Dose				
Frequency				
Date started				
Date stopped				

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 "n/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
 105-106, Motijheel Commercial Area, Dhaka-1000, Bangladesh
 Tel: 8802 9556126; Fax: 8802 9568166; Email: drugs@citech.net

১৪। বার্ষিক কর্ম সম্পাদন সংক্রামন্ত্র সমঝোতা স্মারক(২০১৭-১৮):

মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর এবং সচিব, স্বাস্থ্য ও পরিবার কল্যাণ মন্ত্রণালয়ের মধ্যে ২০ জুন, ২০১৭ তারিখে বার্ষিক কর্ম সম্পাদন সংক্রামন্ত্র সমঝোতা স্মারক স্বাক্ষরিত হয়।

ঝুপকল্প (Vision) t সকলের জন্য মানসম্পন্ন ও নিরাপদ ঔষধ নিশ্চিত করতে আমরা সচেট্ট।

অভিলক্ষ্য (Mission) t নিরাপদ, কার্য কর ও মানসম্পন্ন ঔষধ নিশ্চিত করার মাধ্যমে মানব ও পশু স্বাস্থ্য সুরক্ষা করা।

কৌশলগত উদ্দেশ্যসমূহ (Strategic Objectives) t

ঔষধ প্রশাসনের কৌশলগত উদ্দেশ্যসমূহ (Strategic Objectives)

- ঔষধ উৎপাদন ও বিক্রয়কারী প্রতিষ্ঠানের উপর নিয়ন্ত্রণ কার্য ক্রম জোরদারকরণ।

- ঔষধের গুণগত মান নিশ্চিতকরণ।
- আইনের যথাযথ প্রয়োগ নিশ্চিতকরণ।
- প্রাতিষ্ঠানিক সক্ষমতা বৃদ্ধিকরণ।
- ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানের সক্ষমতা বৃদ্ধিকরণ।

আবশ্যিক কৌশলগত উদ্দেশ্যসমূহ (Strategic Objectives) t

- দক্ষতার সঙ্গে বার্ষিক কর্ম সম্পাদন চুক্তি বাস্তবায়ন
- দক্ষতা ও নৈতিকতার উন্নয়ন
- তথ্য অধিকার ও স্বপ্রণোদিত তথ্য প্রকাশ বাস্তবায়ন
- উদ্ভাবন ও অভিযোগ প্রতিকারের মাধ্যমে সেবার মানোন্নয়ন
- আর্থিক ব্যবস্থাপনার উন্নয়ন

কার্য বিলি(Functions) t

- ১। ঔষধ উৎপাদনকারী ও বিক্রয়কারী প্রতিষ্ঠানের অনুকূলে ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্স প্রদান।
- ২। ঔষধ উৎপাদনকারী ও বিক্রয়কারী প্রতিষ্ঠানের লাইসেন্স নবায়ন।
- ৩। ঔষধের রেজিস্ট্রেশন প্রদান।
- ৪। ঔষধের গুণগতমান নিশ্চিতকরণের লক্ষ্য নমুনা সংগ্রহ, পরীক্ষা ও বিশ্লেষণ।
- ৫। ঔষধ রপ্তানীর লাইসেন্স প্রদান।
- ৬। আমদানীকৃত কাঁচামাল, প্রস্তুতকৃত ঔষধের ব্লক-লিস্ট/ইনডেন্ট/প্রোফরমা ইনভয়েস অনুমোদন এবং ছাড়পত্র প্রদান।
- ৭। জিএমপি মোতাবেক ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান পরিদর্শন।
- ৮। ফার্মাকোভিজিলেন্স(PV) সংক্রান্ত কার্যক্রম পরিচালনা।
- ৯। নকল, ভেজাল, আন-রেজিস্টার্ড, কাউন্টারফেইট, মিসব্রান্ডেড ঔষধ প্রদর্শন, সংক্ষম, বিক্রয়, বিতরণ, মান-বর্হি ভূত ঔষধ উৎপাদন/বাজারজাতকরণএবং লাইসেন্স বিহীন ঔষধ উৎপাদন ও বিক্রয়কারী প্রতিষ্ঠান/ব্যক্তির বিরুদ্ধে প্রচলিত ঔষধ আইন অনুযায়ী ব্যবস্থা গ্রহণ।
- ১০। প্রয়োজনীয় প্রশিক্ষণের মাধ্যমে ঔষধ প্রশাসনের কর্মকর্তা/কর্মচারীদের পেশাগত ক্ষমতা বৃদ্ধি এবং জিএমপি প্রশিক্ষণ প্রদানের মাধ্যমে ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানে নিয়োজিত কোয়ালিফাইড ব্যক্তিবর্গের দক্ষতা বৃদ্ধি করা।

বার্ষিক কর্ম সম্পাদন সংক্রান্তসমঝোতা স্মারক (APA)- ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের Performance কে Improve করতে সহায়তা করছে। কেননা, এর কর্ম সম্পাদন সূচকসমূহকে নির্বাচন করা হয়েছে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের সকল কার্যক্রমকে বিবেচনা করেই। এর সফলতাঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের সকল স্তরের

কর্ম কর্তা কর্মচারীদের Performance এর উপর নির্ভরশীল। বার্ষিক কর্ম সম্পাদন সংক্রান্ত সমঝোতা স্মারক এর কার্যক্রমকে যেহেতু মনিটরিং করা হয়, সেহেতু ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের সকল সত্ত্বরের কর্ম কর্তা - কর্মচারীদের তাদের প্রতিটি কাজ যথাসময়ে সুষ্ঠুভাবে সম্পাদন করার একটি বাধ্যবাধকতা তৈরী হয়েছে।

১৫। সেবা পদ্ধতি সহজিকরণঃ

সেবা প্রদান প্রক্রিয়ার অচলায়তন ভেঞ্জে সেবা সহজিকরণের মাধ্যমেই সেবায় গতি সঞ্চার এবং নাগরিক সন্তুষ্টি অর্জন। মাননীয় প্রধানমন্ত্রীর কার্য লয়ের Access to Information (a2i) প্রকল্পের আওতায় সেবা পদ্ধতি সহজিকরণ প্রক্রিয়ার মাধ্যমে জনগণের দোরগোড়ায় সেবা পৌঁছে দিতে উদ্যোগ গ্রহণ করেছে। প্রদত্ত সেবাসমূহ বিশেষায়ণ 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 পূর্ব অনুমোদন প্রদান” সেবাটি সহজিকরণ করে সেবা প্রদান করেছে।

বর্তমানে দেশীয় চাহিদার শতকরা ৯৮ ভাগ ঔষধ দেশেই উৎপাদিত হচ্ছে এবং বিশ্বের উন্নত দেশসহ ১৪৫টি দেশে রপ্তানি হচ্ছে। বাংলাদেশ ঔষধ প্রস্তুতে স্বয়ংসম্পূর্ণ হলেও ঔষধে 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 নির্বিঘ্নে ঔষধ উৎপাদন কার্য ক্রম পরিচালনার লক্ষ্যে, বাজারে ঔষধের সহজলভ্যতা নিশ্চিতকল্পে এবং রপ্তানি কার্য ক্রমে 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 পূর্ব অনুমোদন 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।
- দাপ্তরিক 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।

১৬। জাতীয় শুদ্ধাচার কৌশলঃ

মানব অস্তিত্বের আচার হচ্ছে বহিরূপ এবং এর অন্তরূপ হচ্ছে চিন্তা/চেতনা। শুদ্ধাচার আচারের ইতিবাচক রূপ। মানব সংস্কৃতির অন্যতম উপাদান 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 অনুষ্ণ, একটি জনপদের ঐতিহ্য বিনির্মাণ হয়, মহিমান্বিত হয় মূল্যবোধের ভিত্তিতে। মানুষই কৃষ্টি ও সভ্যতার ধারক ও বাহক। যৌক্তিক আচরণ, সৃষ্টিশীলতা, মাত্রাজ্ঞান, গ্রহণ বর্জনের সিদ্ধান্তের সক্ষমতা মানুষকে শ্রেষ্ঠ করেছে। সবকিছুর মূলেই শুদ্ধাচার খুব বেশী প্রাসঙ্গিক, যা সর্বক্ষেত্রে, সর্বসময়েই প্রযোজ্য। তাই শুদ্ধাচারের অনিবার্যতা অনস্বীকার্য। জাতীয় শুদ্ধাচার কৌশল বাস্তবায়নে স্বাস্থ্য ও পরিবার কল্যাণ মন্ত্রণালয়ের নৈতিকতা কমিটির সিদ্ধান্তের আলোকে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের নৈতিকতা কমিটি গঠন করা হয়েছে।

১। নৈতিকতা কমিটিঃ

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

১।	মহাপরিচালক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর	আহবায়ক
২।	জনাব মোঃ গোলাম কিবরিয়া	পরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর	সদস্য
৩।	মোঃ রম্বুল আমিন	পরিচালক (চলতি দায়িত্ব), ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর	সদস্য
৪।	মোঃ আকতার হোসেন	সহকারী পরিচালক, ঔষধ প্রশাসন, গাজীপুর	সদস্য
৫।	মোঃ সালাহউদ্দিন	সহকারী পরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর	সদস্য-সচিব

ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের শুদ্ধাচার কমিটির কার্য পরিধিঃ

- (ক) অধিদপ্তরে শুদ্ধাচার প্রতিষ্ঠার ক্ষেত্রে অর্জিত সাফল্য এবং অমত্মরায় চিহ্নিতকরণ।
- (খ) পরিলক্ষিত অন্তরায় দূরীকরণে সময়াবদ্ধ কর্ম পরিকল্পনা প্রণয়ন।
- (গ) কর্ম পরিকল্পনা বাস্তবায়নের দায়িত্ব কাদের উপর ন্যস্ত থাকবে তা নির্ধারণ।
- (ঘ) সংশ্লিষ্ট সেক্টরে শুদ্ধাচার প্রতিষ্ঠায় গৃহীত কর্ম পরিকল্পনা বাস্তবায়ন ও পরিবীক্ষণ।
- (ঙ) বার্ষিক সম্পাদিত একটি আধুনিক কর্ম মূল্যায়ন পদ্ধতি এবং প্রণোদনা 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 গণমানুষকে কাছে তা দ্রুত ও সহজলভ্য করার লক্ষ্যে - গভর্ণেন্স প্রবর্তন ও তার প্রসার।
- (ঝ) সরকারি দপ্তরসমূহের অভিযোগ ব্যবস্থাপনার জন্য ফোকাল পয়েন্ট নির্ধারণ এবং জনসাধারণকে অবহিতকরণ।

২০১৭-১৮ অর্থ বছরে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক শুদ্ধাচার বাস্তবায়নের লক্ষ্যে যে সব কর্মকাল্ড পরিচালিত হয়ঃ

১। সিটিজেন চার্টার :

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

২। কর্মক্ষেত্রে উপস্থিতিঃ

সকল কর্মকর্তা ও কর্মচারীর যথাসময়ে কর্মক্ষেত্রে উপস্থিতি নিশ্চিত করা হয়েছে। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের মহাপরিচালক মহোদয় প্রতিদিন সকাল ৯:৩০মিঃ কর্মকর্তা ও কর্মচারীদের হাজিরা খাতা পরীক্ষন করেন।

৩। সভাঃ

প্রতিদিন ৯:৩০মিঃ হতে ১১:০০টা পর্যন্ত অধিদপ্তরের সভা কক্ষে সকল কর্মকর্তাদের মতবিনিময় সভা অনুষ্ঠিত হয়। উক্ত সভায় কর্মকর্তা কর্মচারীদের সুবিধাঅসুবিধা ও নৈতিকতা বিষয়ক আলোচনাসহ জনগণের নিকট ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের সেবাসমূহ সহজলভ্য ও আন্তরিকতাপূর্ণ করার বিষয়ে আলোচনা হয়ে থাকে।

৪। গ্রিভেন্স 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।
- গ্রিভেন্স হ্যান্ডেলিং অফিসার এর নাম, পদবী, মোবাইল নম্বর, ই-মেইল আইডি ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের ওয়েবসাইট, ড্যাশবোর্ড ও ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের ভবনের সম্মুখে সাইনবোর্ডে দেওয়া আছে।

৫। ইনফরমেশন রেজিস্ট্রার ও complain box ঃ

- জনসাধারণ থেকে বিভিন্ন অভিযোগ গ্রহণ এর জন্য হেল্প ডেস্কে একটি ইনফরমেশন রেজিস্ট্রার দেওয়া আছে
- ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের ভবনের সম্মুখে জনসাধারণ এর নিকট হতে বিভিন্ন অভিযোগ গ্রহণ এর জন্য একটি complain box স্থাপন করা আছে।
- প্রতিদিন জনসাধারণ এর নিকট হতে বিভিন্ন অভিযোগ গ্রহণ ও তথ্য সরবরাহের জন্য এক জন কর্মকর্তা ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের হেল্প ডেস্কে সকাল ১০:৩০ হতে দুপুর ১:০০ ঘটিকা পর্যন্ত বসেন।

৬। তথ্য কোষঃ

জনগণের তথ্য অধিকার নিশ্চিত করার লক্ষ্যে একটি তথ্য কোষ রয়েছে। উক্ত তথ্যকোষে ঔষধ 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 অচিরেই সম্পন্ন হবে। উক্ত সফটওয়্যার তৈরী হলে দেশের জনগণ মোবাইল ফোন ব্যবহার করে

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

৮। বার্ষিক প্রতিবেদনঃ

প্রতি বছর ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের বার্ষিক প্রতিবেদন প্রণয়ন করা হয়। উক্ত প্রতিবেদনে অধিদপ্তরের বার্ষিক কর্মকান্ডসহ জনগণের জন্য ঔষধ নিয়ন্ত্রণ সংক্রামত্ৰ 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 নামে পরিচিত। উক্ত ওয়েবসাইটের মাধ্যমে মানুষ বিশ্বের বিভিন্ন প্রান্ত থেকে সকল ধরনের সেবা, যেমনঃ ঔষধ নিয়ন্ত্রণকারী কর্তৃপক্ষ, ঔষধ নিয়ন্ত্রণ ব্যবস্থা, ঔষধ উৎপাদনকারী ও বিক্রয়কারী প্রতিষ্ঠানের তথ্যাদি, রেজিস্টার্ড ঔষধ সম্পর্কিত তথ্যাদি এবং অন্যান্য সেবা উক্ত ওয়েবসাইটের মাধ্যমে গ্রহণ করতে পারছে।

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 কর্মকান্ড 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 করেছে।

১১। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের ই-মেইলঃ

ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের একটি নিজস্ব ই-মেইল রয়েছে যা 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 ড্যাশবোর্ডের মাধ্যমে মনিটরিং

ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর শুদ্ধাচার কর্ম পরিকল্পনার মাধ্যমে জনগণের জন্য নিরাপদ ও মানসম্মত ঔষধ নিশ্চিত করার নিমিত্তে প্রতিনিয়ত কাজ করে যাচ্ছে। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের মাঠ পর্যায়ের কর্মকর্তাগণ প্রতিদিন নকল, ভেজাল প্রতিরোধে তাঁদের মাঠ পর্যায়ের কর্মকান্ডের প্রতিবেদন অনলাইনে প্রেরণ করেন। মহাপরিচালক মহোদয় ড্যাশ বোর্ডের মাধ্যমে দৈনিক মাঠ পর্যায়ের কর্মকান্ড 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 কর্মকর্তাকর্মচারীর জব-ডেসক্রিপশন মোতাবেক তাদের কর্ম সম্পাদন প্রতিপালিত হচ্ছে। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের মহাপরিচালক মহোদয়ের নির্দেশনা মোতাবেক প্রত্যেক কর্মকর্তাকর্মচারী ফাইল মুভমেন্ট রেজিস্ট্রার ব্যবহার করছেন এবং কর্মকর্তা ও কর্মসূচী ০৩ (তিন) কর্ম দ্বিসের মধ্যে তাদের নথি সংক্রান্ত কার্যক্রম সমাপ্ত করছেন। এতে করে time bound work নিশ্চিত হচ্ছে।

১৪। গণশুনানীঃ

ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরে গণশুনানি অনুষ্ঠিত হচ্ছে। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরে ২০১৭-১৮ সালে ০৩ (তিন) টি গণশুনানী (২৪/০৮/২০১৭, ১৬/১১/২০১৭, ১৯/১২/২০১৭) অনুষ্ঠিত হয়েছে। গণশুনানীর মাধ্যমে নাগরিকদের কাছ থেকে প্রাপ্ত অভিযোগ সরাসরি সমাধান করা হচ্ছে।

১৫। পরিচ্ছন্নতা দিবসঃ

ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের কর্ম পরিবেশকে সুন্দর রাখার জন্য প্রতি রবিবার পরিচ্ছন্নতা দিবস পালন করা হয়।

১৬। বিভিন্ন স্টেক হোল্ডারদের সাথে অনুষ্ঠিত সভাঃ

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

১৭। কল্যাণ কর্ম কর্তাঃ

ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের পরিচালক (চঃদাঃ) কে কল্যাণ কর্ম কর্তাহিসেবে দায়িত্ব প্রদান করা হয়েছে।

১৮। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের সাথে সরাসরি সাক্ষাতের ব্যবস্থাঃ

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

১৯। কর্ম কর্তাদের নাম, ইমেইল, ছবি, ফোন নম্বরের তালিকা প্রদর্শনঃ

মন্ত্রিপরিষদ বিভাগের নির্দেশনা মোতাবেক ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের কর্ম কর্তাদের নাম, ইমেইল, ছবি, ফোন নম্বরের তালিকা জনগণের জন্য প্রদর্শনের ব্যবস্থা করা হয়েছে।

২০। আমি ও আমার প্রতিষ্ঠান দুর্নীতিমুক্ত ঘোষণাঃ

শুদ্ধাচার চর্চা বৃদ্ধির নিমিত্তে মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক "আমি ও আমার প্রতিষ্ঠান দুর্নীতিমুক্ত" ঘোষণা প্রদর্শনের ব্যবস্থা করা হয়েছে।

১৭। গণশুনানীঃ

স্বাস্থ্য ও পরিবার কল্যাণ মন্ত্রণালয়ের স্মারক নং- ৪৫.১৪১.০১৪.০০.০০.০০২.২০১৩-১৮০, তারিখঃ ৩১/০৭/২০১৬ মোতাবেক ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের নিম্ন বর্ণিত কর্মকর্তাদের সম্মুখে একটি 'গণশুনানী কমিটি' গঠন করা হয়ঃ

১। মোঃ রুহুল আমিন	পরিচালক (চলতি দায়িত্ব), ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর	আহ্বায়ক
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 তত্ত্বাবধায়ক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর	সদস্য-সচিব

উক্ত কমিটি গণশুনানীর আয়োজন করেছে। গণশুনানীতে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের মহাপরিচালক মহোদয় সহ "গণশুনানী কমিটি" এর সদস্যবৃন্দ উপস্থিত থাকেন। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরে ২০১৭-১৮ সালে ০৩ (তিন) টি গণশুনানী (২৪/০৮/২০১৭, ১৬/১১/২০১৭, ১৯/১২/২০১৭) অনুষ্ঠিত হয়েছে। উক্ত গণশুনানীতে জনগণসহ বিভিন্ন স্টেকহোল্ডারগণ অংশগ্রহণ করেন। তারা ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের বিভিন্ন কার্যক্রমের উপর মতামত ব্যক্ত করেন এবং সেবা প্রাপ্তির ক্ষেত্রে বিভিন্ন প্রতিবন্ধকতার বিষয় উপস্থাপন করেন। সেবা প্রাপ্তির ক্ষেত্রে বিভিন্ন অভিযোগও উপস্থাপিত হয়। গণশুনানীতে ঔষধ প্রশাসনের সেবার মান বৃদ্ধিকল্পে বিভিন্ন রকমের প্রসন্ধান প্রদান করা হয়। ঔষধ প্রশাসনের পক্ষ থেকে সমস্যা বিষয়গুলো অত্যন্ত গুরুত্বের সাথে বিবেচনা করা হয় এবং যৌক্তিক প্রসন্ধানগুলো গুরুত্বের সাথে গ্রহণ করে পরবর্তীতে প্রয়োজনীয় পদক্ষেপ গ্রহণ করা হয়।



চিত্রঃ গণশুনানী, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর।

ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরে ২০১৭-১৮ সালে অনুষ্ঠিত গণশুনানীঃ

ক্রমিক নং	তারিখ	বিষয়	স্টেক হোল্ডার
১.	২৪/০৮/২০১৭	মার্কেটিং অথরাইজেশন সংক্রান্ত	BAPI, ARAB সদস্য এবং ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানের প্রতিনিধিবৃন্দ
২.	১৬/১১/২০১৭	রেসিপি অনুমোদন সংক্রান্ত	BAPI, ARAB সদস্য এবং ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানের প্রতিনিধিবৃন্দ
৩.	১৯/১২/২০১৭	ঔষধ রপ্তানি সংক্রান্ত	BAPI, ARAB সদস্য এবং ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানের প্রতিনিধিবৃন্দ

১৮। ইনোভেশন টিমঃ

ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের সেবা প্রদান প্রক্রিয়া এবং কাজের আভ্যন্তরীণ প্রক্রিয়ায় গুণগত পরিবর্তন আনয়নের লক্ষ্যে স্বাস্থ্য ও পরিবার কল্যাণ মন্ত্রণালয়ের স্মারক নং-৪৫.১৩৭.১১৬.০০.০০.০০৪.২০১২-৬৪৬, 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 অ্যাপ্লিকেশন”

ওয়েবপোর্টাল লে যা যা থাকছেঃ

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

মোবাইল অ্যাপ্লিকেশন (স্মার্ট ফোন) যা যা থাকছেঃ

- 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 থাকছেঃ

ইউনিক কোডের মাধ্যমে (এসএমএস এর মাধ্যমে) নকল ঔষধ চিহ্নিতকরণ

১৯। তথ্য প্রযুক্তির ব্যবহার:

(ক) **ওয়েবসাইট-এ প্রকাশিত তথ্যাদিঃ** ডিজিটাল বাংলাদেশ গড়া বর্তমান সরকারের একটি অন্যতম লক্ষ্য। ঔষধ প্রশাসন ও ঔষধ সংক্রান্ত বিভিন্ন তথ্যাদির জন্য www.dgda.gov.bd শিরোনামে একটি ওয়েব সাইট রয়েছে। MSH/SIAPS- বাংলাদেশের কারিগরি সহায়তায় উক্ত ওয়েবসাইট একটি ডায়নামিক ওয়েব পোর্টাল উন্নীত করা হয়েছে। মাঠ পর্যায়ের কর্মকর্তাগণ উক্ত ওয়েবপোর্টালের মাধ্যমে অন-লাইনে প্রতিবেদন প্রেরণ করতে পারে। ঔষধ সংক্রান্ত বিস্মারিত তথ্যাদি ওয়েব সাইটে অন্তর্ভুক্ত করা হয়েছে। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের প্রধান কার্যালয়ে ডিজিটাল পদ্ধতিতে তথ্য আদানপ্রদানের জন্য Local Area Network রয়েছে। ঔষধ সংক্রান্ত হালনাগাদ তথ্য উপাত্ত এবং নিয়ন্ত্রণ ব্যবসহা 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 সমৃদ্ধ করার জন্য পদক্ষেপ গ্রহণ করা হয়েছে।

(খ) **আইসিটি সম্পর্কিত তথ্যঃ** ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের ওয়েবসাইটটি (www.dgda.gov.bd) সম্পূর্ণ নতুন রূপে আপডেট ও আপগ্রেডকরণের মাধ্যমে ওয়েব-পোর্টাল রূপান্তরিত করা হয়েছে। উক্ত পোর্টালে ঔষধ প্রশাসন ও ঔষধ নিয়ন্ত্রণ সংক্রান্ত বিভিন্ন তথ্যাদি সন্নিবেশিত আছে। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরে কর্মরত সকল পর্যায়ের কর্মকর্তা যাতে তাদের স্ব স্ব কর্মস্থল হতে সম্পাদিত যাবতীয় কাজের অনলাইন ভিত্তিক রিপোর্ট প্রদান করতে পারে তার ব্যবস্থা গৃহীত হয়েছে। জনসাধারণের সুবিধার্থে অত্র অধিদপ্তর হতে প্রদেয় দেশে সকল লাইসেন্সধারী দোকানসমূহের 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 রূপান্তরিত করা হয়েছে। ওয়েব পোর্টাল বিদ্যমান সকল কন্টেন্ট নিয়মিত হালনাগাদকরণ ও তথ্য সমৃদ্ধ করা এবং পোর্টাল সংক্রান্ত যে কোন সমস্যা

দ্রুততম সময়ে নিষ্পত্তির লক্ষ্যে ঔষধ প্রশাসনের কর্মকর্তাদের সমন্বয়ে পাঁচ সদস্য বিশিষ্ট একটি “কন্টেন্ট ম্যানেজমেন্ট টিম” গঠন করা আছে। বাংলাদেশ কম্পিউটার কাউন্সিল কর্তৃক বাসআবায়নাধীন “ডেভেলপমেন্ট অব ন্যাশনাল আইসিটি ইনফ্রা-নেটওয়ার্ক ফর বাংলাদেশ গভর্ন মেন্ট (বাংলাগভনেট)’ শীর্ষক প্রকল্পের আওতায় ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর-এ ইতোমধ্যে প্রয়োজনীয় সকল যন্ত্রপাতি ইন্সটলেশনের কাজ সম্পন্ন হয়েছে। অ্যালোপ্যাথিক ঔষধের রেজিস্ট্রেশনের নিমিত্তে CTD মোতাবেক Dossier প্রণয়ন ও মূল্যায়নের প্রশিক্ষণ কার্যক্রম চলছে। রেজিস্ট্রেশন প্রক্রিয়া ট্র্যাকিং-এর জন্য অনলাইন ভিত্তিক সফটওয়্যার Pharmadex বাস্তবায়নের পরিকল্পনা গৃহীত হয়েছে।

Content of web-site

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

		<ul style="list-style-type: none"> ➤ Search ➤ FAQ
--	--	---

২০। ভবিষ্যৎ পরিকল্পনাঃ

1. ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের ০৯ টি ফাংশনকে কার্য করভাবে সম্পাদন করার জন্য ফাংশন অনুযায়ী মন্ত্রণালয়ে প্রেরিত নতুন ২৩২ জনবল সম্বলিত প্রস্তাবিত অর্গানোগ্রাম অনুমোদন করানো এবং জনবল নিয়োগ করা।
2. ঔষধ আইন-১৯৪০ 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 পক্ষে গ্রহণ করা এবং প্রণীত আইনের আওতায় প্রয়োজনীয় বিধি প্রণয়ন করা।
3. ইউনানী, আয়ুর্বেদিক, হোমিওপ্যাথিক ও হারবাল মেডিসিনের জিএমপি গাইডলাইন প্রণয়ন, অনুমোদন ও বাস্তবায়ন করা।
4. ইউনানী, আয়ুর্বেদিক ও হারবাল মেডিসিনের প্রণীত টেস্টক্রাইটেরিয়া মন্ত্রণালয় কর্তৃক অনুমোদন ও বাস্তবায়ন করা।
5. স্টেম সেল থেরাপি, জিন থেরাপি, রোবোটিক সার্জারি চিকিৎসা বিজ্ঞানে প্যারাডাইম পরিবর্তন করেছে। এজন্য ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক ব্লাড ব্যাংকিং, স্টেম সেল থেরাপি, জিন থেরাপি এর জন্য গাইড লাইন প্রণয়ন ও বাস্তবায়ন করা হবে। রোবোটিক সার্জারি ডিভাইস রেজিস্ট্রেশন প্রদান ও নিয়ন্ত্রণ করা হবে।
6. অফিসকে পর্যায়ক্রমে পেপারলেস করে ডিজিটলাইজড করা হবে।
7. ন্যাশনাল কন্ট্রোল ল্যাবরেটরীকে WHO এর prequalification অর্জন করা হবে।
8. NCL-এর আওতায় Animal House স্থাপন এবং পরীক্ষা ও বিশ্লেষণের যথাযথ ব্যবস্থা গ্রহণ করা এবং NCL-কে WHO Prequalified Laboratory হিসেবে স্বীকৃতি অর্জন করা।
9. NCL এবং Drug Testing Laboratory-এর জন্য পর্যাপ্ত ফান্ড এর ব্যবস্থা করা।
10. ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের মাঠপর্যায়ের কর্মকর্তাদের কান্ড আরোও নিবিড় ও জোরদার করা হবে। zero tolerance principle গ্রহণ করা হবে। ফুড সাপ্লিমেন্ট, নকল ভেজাল ঔষধের বিরুদ্ধে অভিযান জোরদার করা হবে।
11. ছোট/ মাঝারি/ বড় সকল ধরনের ইউনানী, আয়ুর্বেদিক, হোমিওপ্যাথিক ও হারবাল মেডিসিনের জিএমপি কম্প্লাইন্স নিশ্চিত করা হবে।
12. মাননীয় প্রধানমন্ত্রী কর্তৃক pharma sector কে product of the year ঘোষণা করা হয়েছে। এতে রপ্তানির জন্য ঔষধ প্রশাসনের দায়িত্ব আরোও বৃদ্ধি পেয়েছে। ঔষধ রপ্তানি ২০১৮ সালে কয়েকগুণ বৃদ্ধি করার জন্য উদ্যোগ গ্রহণ করা হবে। যেমন- বিদেশে অবস্থিত বাংলাদেশ দূতাবাসের সঙ্গে যোগাযোগ করা হবে এবং বাংলাদেশ ঔষধ শিল্প সমিতির সাথে যৌথভাবে বিভিন্ন দেশে বাংলাদেশ ফার্মাসিউটিক্যালস মেলা, সেমিনার করার উদ্যোগ গ্রহণ করা হবে এবং বাংলাদেশের ঔষধকে প্রমোট করা হবে।
13. ট্রাডিশনাল মেডিসিনের মূল্য নির্ধারণ করা হবে।
14. ব্লাড ও ব্লাড প্রোডাক্ট রেজিস্ট্রেশন এবং মূল্য নির্ধারণ করা হবে।
15. পর্যায়ক্রমে দেশের সকল বিভাগীয়, জেলা ও উপজেলা পর্যায়ের হাসপাতালগুলোতে ADR Focal point নির্ধারণ করা এবং সারা দেশব্যাপী উক্ত কার্যক্রম জোরদার করা।
16. সকল ঔষধ উৎপাদন ও আমদানীকারক প্রতিষ্ঠান কর্তৃক তাদের বাজারজাতকৃত ঔষধের Adverse Drug Reaction (ADR) নিয়মিত মনিটরিং পূর্বক ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর রিপোর্ট প্রেরণের ব্যবস্থা নিশ্চিত করা।
17. পর্যায়ক্রমে সকল বিভাগীয় ও জেলা পর্যায়ের ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের অফিস ভবন নির্মাণ করা।
18. ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের ভবনটি ছয়তলা পর্যায় মাত্র নির্মাণ কাজ সম্পন্ন করা।

২১। উপসংহারঃ

ঔষধ প্রশাসন কর্তৃক ২০১৭-১৮ অর্থ বছরে সম্পাদিত বিভিন্ন কর্ম কান্ডের এবং ঔষধ প্রশাসন সংক্রান্ত বিভিন্ন তথ্যাদি সমিবেশ করে বার্ষিক প্রতিবেদন-২০১৭-১৮ প্রণয়ন করা হয়েছে। প্রণীত প্রতিবেদনটি ঔষধ প্রশাসনের কার্যক্রমের সার্বিক চিত্র উপস্থাপিত হয়েছে। জনগণ এ প্রতিবেদন হতে ঔষধ প্রশাসনের সামগ্রিক ব্যবস্থাপনা ও কর্ম কান্ড সম্পর্কে ধারণা পাবে। আগামী দিনগুলোতে আরও কার্য কর ও সুষ্ঠুভাবে কার্য সম্পাদনে এ প্রতিবেদনকর্ম কর্তা ও কর্মচারীদের দিকনির্দেশনা দেবে। এ প্রতিবেদনপ্রকাশনের সকল পর্যায়ের কর্ম কান্ডের স্বচ্ছতা ও জবাবদিহিতা নিশ্চিত করবে। জনগণের কাঙ্ক্ষিত সেবা প্রাপ্তিতে এ প্রতিবেদন সহায়ক হবে। প্রতিবেদনে প্রকাশিত তথ্য ঔষধ উৎপাদনকারী,

আমদানীকারী ও বিক্রয়কারী প্রতিষ্ঠানসমূহের কর্ম কান্ড পরিচালনায় সহযোগী হবে। মানসম্পন্ন ঔষধ উৎপাদন ও বিপণন নিশ্চিত করতে একটি শক্তিশালী ও কার্যকর ঔষধ প্রশাসনের বিকল্প নাই। প্রতিবছর প্রকাশিত প্রতিবেদনে প্রশাসনের দুর্বল দিক 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 বছর প্রকাশ করা হবে।

পরিশিষ্টঃ

পরিশিষ্ট-কঃ ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের বিভিন্ন কার্যক্রমের আবেদনের সাথে দাখিলযোগ্য প্রয়োজনীয়

কাগজপত্রাদির তালিকাঃ

ক.১ ঔষধ উৎপাদন কারখানা স্থাপনের নতুন প্রকল্প অনুমোদনের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি/তথ্যাদি

- ১। প্রকল্পের নাম।
- ২। প্রকল্পের ঠিকানা।
- ৩। উদ্যোক্তার শিক্ষাগত যোগ্যতা এবং প্রকল্পের অর্গানোগ্রাম।
- ৪। কোম্পানীর ধরণ (প্রাইভেট, 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 উৎপাদনক্ষমতা।
- 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। প্রাক্কলিত বিক্রয়।
- ১৮। সম্ভাব্য আয়।
- ১৯। ব্রেক ইভেন এনালাইসিস।
- ২০। যে সকল পদ উৎপাদন করা হবে তার যুক্তিকতা।
- ২১। প্রকল্পের পূর্ণ াজা লেআউট প্ল্যান।
- ২২। উদ্যোক্তার জাতীয়তা সনদ।
- ২৩। উদ্যোক্তার ব্যাংক স্বচ্ছলতা সনদ।
- ২৪। ট্রেড লাইসেন্স।
- ২৫। পরিবেশ অধিদপ্তর হতে অনাপত্তি সনদ।
- ২৬। বিসিআইসি/বোর্ড অব ইনভেস্টমেন্ট হতে প্রজেক্ট নিবন্ধন সনদ।
- ২৭। পুঁজি বিনিয়োগকারী/উদ্যোক্তার 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 ঔষধের রেসিপি অনুমোদনের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি/তথ্যাদি

- ১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।
- ২। ঔষধ 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 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 লাইসেন্স হালনাগাদ নবায়নের সনদ। লাইসেন্স নবায়ন প্রক্রিয়াধীন থাকলে সে সংক্রান্ত তথ্যাদি।
- ৫। লাইসেন্সে অন্তর্ভুক্ত ডোজস ফরম ও ঔষধেরশ্রেণী।
- 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) তালিকাভুক্ত পদের নমুনা পরীক্ষা ও বিশ্লেষণের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি

- ১। মহাপরিচালক, ঔষধ 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 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। 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/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 ফিঃ 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 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 প্রস্তাবিত পদসমূহের রেসিপি।
- ৪। হালনাগাদ ট্রেড লাইসেন্স-এর কপি।
- ৫। স্থাপিত যন্ত্রপাতির তালিকা (উৎপাদন ও মান-নিয়ন্ত্রণ বিভাগের পৃথক তালিকা)।
- ৬। কোয়ালিফাইড ব্যক্তিদের তালিকা (তালিকায় পদবী, শিক্ষাগত যোগ্যতা, পিতার নাম, স্থায়ী ও বর্তমান ঠিকানা উল্লেখ থাকতে হবে)।
- ৭। কোয়ালিফাইড ব্যক্তিদের নিয়োগপত্র, যোগদানপত্র, সনদ পত্রের কপি ও অঙ্গীকারনামা।
- ৮। মালিক/পরিচালকের তালিকা (তালিকায় পিতার নাম, স্থায়ী 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 অর্গানোগ্রাম।
- 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 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। পদটি আইএনএন তালিকাভুক্ত পদ হলে পরীক্ষা ও বিশ্লেষণের জন্য ঔষধ প্রশাসন কর্তৃক নির্ধারিত পরিমাণ নমুনা ওটস্ট প্রটোকল/পরীক্ষা-বিশ্লেষণের পদ্ধতি।
 - ৫। নমুনা পরীক্ষা-বিশ্লেষণের ফিঃ
আইএনএন তালিকাভুক্ত হলে ১৫০০০/- টাকার ট্রেজারী চালানের মূল কপি। বিপি/ইউএসপি অন্তর্ভুক্ত প্রোডাক্ট ৫০০০/- টাকার ট্রেজারী চালানের মূল কপি।
 - ৬। খসড়া মোড়কসামগ্রীর Text।
 - ৭। পদের ত্বরান্বিত সহায়িতব পরীক্ষার ডাটা (Accelerated Stability Study Data)।
 - ৮। পদের অ্যানেক্সার।
- *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 অমর্ত্তুক্তি এবং পরীক্ষা-বিশ্লেষণ ফি-এর ট্রেজারী চালানের মূল কপি।
- ৪। প্রতিটি পদের জন্য ২(দুই) সেট মোড়ক সামগ্রীর খসড়া Text।

দাখিলকৃত কার্ট নে নিম্ন বর্ণিত তথ্যাদি থাকতে হবেঃ

ঔষধের 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 ক্ষমতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

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

- ১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।
- ২। মূল্য নিয়ন্ত্রিত তালিকাভুক্ত ঔষধ ও মূল্য নিয়ন্ত্রণ তালিকা বহির্ভূত ঔষধের জন্য পৃথক প্রস্তাবনা সংবলিত আবেদন।
মূল্য নিয়ন্ত্রিত ঔষধের সর্বোচ্চ খুচরা মূল্য নির্ধারণের জন্মসম্মাননায় ঔষধের বাণিজ্যিক নাম, জেনেরিক নাম, প্যাক সাইজ, সরকার কর্তৃক নির্ধারিত মূল্য, ড্রেড প্রাইস, মুসকযোগ্য মূল্য, ভ্যাট ব্যতীত 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 পুনঃধারণ কৃত নির্দেশক মূল্য সনদের জন্য ইতঃপূর্বে ইস্যুকৃত মূল্য সনদের কপি।

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

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

- ১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।
- ২। নির্ধারিত প্রাথমিক অনুযায়ী প্রণীত ব্লকলিস্ট ০৮(আট) কপি।

ব্লকলিস্ট প্রাথমিক নিম্নবর্ণিত তথ্যাদি উল্লেখ করতে হবেঃ

- 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 ফিনিশ্ড 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 ঔষধ প্রশাসন কর্তৃক ভ্যালিডেটেড হতে হবে।
- ৪। ব্লকলিস্ট রেজিস্টার্ড ফার্মাসিস্ট কর্তৃক স্বাক্ষরিত হতে হবে।
- *বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ক্ষমতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

ক.৯ অ্যালোপ্যাথিক ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্স নবায়নের নিমিত্তে প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি

- ১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।
- ২। যথাযথভাবে পূরণকৃত ড্রাগ রুলস্ ১৯৪৬ এ বর্ণিত আবেদন ফরম নং ২ এবং ফরম নং-১৫।
- ৩। লাইসেন্স নবায়ন ফি এর 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
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

লাইসেন্স নবায়ন ফি এর পরিমাণঃ

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

(L) 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। লাইসেন্সভুক্ত মেয়াদ উত্তীর্ণ পদের Annexure এর মূল কপি।
 - ৭। মেয়াদ উত্তীর্ণ পদের নবায়নফি বাবদ ১০,০০০/- টাকার ট্রেজারী চালানের মূল কপি।
 - ৮। নবায়নের জন্য প্রস্তাবিত পদ/পদসমূহের চূড়ামাত্রা মোড়কসামগ্রী।
 - ৯। কারখানার লে-আউট প্ল্যান। প্রিমিসেস এর পরিসর, কভার্ড এরিয়া, ওয়ার্কিং এরিয়া এবং এরিয়া পরিচিতি সহ সাইট মাস্টার ফাইল।
 - ১০। ব্যবসহা পনা 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 অঙ্গীকারনামা।
 - ১৩। পরিচালক/মালিকদের তালিকা (পদবী, পিতার নাম, সহায়ী ও বর্তমান ঠিকানাসহ)।
 - ১৪। ব্যবসহা পনা পরিচালকের স্বাক্ষরকৃত যন্ত্রপাতির তালিকা (উৎপাদন ও মান-নিয়ন্ত্রণ বিভাগের পৃথক 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/সহানামন্ত্রের নিমিত্তে প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি

- ১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।
 - ২। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর হতে মালিকানা হস্তান্তরনের পূর্বে অনুমোদন পত্রের কপি।
 - ৩। প্রতিষ্ঠানটি লিঃ কোম্পানী হলে Memorandum & Article of Association এবং Certificate of Incorporation এর কপি, ব্যক্তি মালিকানা হলে মালিকানা হস্তান্তরনের এফিডেবিট এর কপি।
 - ৪। ব্যক্তি মালিকানা লাইসেন্স হলে মালিকানা পরিবর্তন ফি এর 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

লাইসেন্স-এর মালিকানা পরিবর্তন ফি এর পরিমাণঃ

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

(L) 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। ব্যবসাহা পনা 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। ব্যবসাহা পনা পরিচালক/মালিক কর্তৃক স্বাক্ষরকৃত যন্ত্রপাতির তালিকা (উৎপাদন ও মান-নিয়ন্ত্রণ বিভাগের পৃথক তালিকা)।
- ১৩। ব্যাংক স্বচ্ছলতা সনদের কপি।
- ১৪। পরিবেশ অধিদপ্তর হতে পরিবেশগত সনদের কপি।
- ১৫। সহানামন্ত্রের ক্ষেত্রে প্রস্তাবিত ঠিকানায় কারখানার অবসহান সম্পর্কে সংশ্লিষ্ট কর্তৃপক্ষের সনদ।
- ১৬। কারখানাটি নিজস্ব প্রিমিসেস-এ প্রতিষ্ঠিত হলে মালিকানার পক্ষ দলিলপত্র, ভাড়া কৃত প্রাপ্তানে হলে ভাড়া চুক্তিনামার কপি।
- ১৭। সহানামন্ত্রের 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 দূতাবাস কর্তৃক সত্যায়িত।
- ৭। Human Medicine Registration-এর ক্ষেত্রেঃ
 - ক) যদি উৎপাদনকারী দেশ অস্ট্রেলিয়া, ফ্রান্স, জার্মানী, জাপান, সুইজারল্যান্ড, যুক্তরাজ্য বা যুক্তরাষ্ট্র 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 ক্ষেত্রেঃ
 - 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 ক্ষমতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

ক.১২ বন্ডাড ব্যাগ, নিডলস সহ সার্জিক্যাল ইকুইপমেন্ট ও মেডিকেল ডিভাইসেস আমদানীর আবেদনের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি

- ১। আবেদনকারীর এজেন্সী এগ্রিমেন্ট।
- 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), পূরণ 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 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। 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 উত্তীর্ণের তারিখ।
- চ) জীবানুমুক্ত (স্টেরাইল)।

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

- ১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।
- ২। ইনডেন্ট/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 (প্রয়োজ্য ক্ষেত্রে)।
- ৭। FSC (Free Sale Certificate) – ০৭ টি উন্নত দেশের যে কোন ০১ টির।
(সাতটি উন্নত দেশঃ ইউএসএ, ইউকে, জার্মানী, সুইজারল্যান্ড, ফ্রান্স, জাপান ও অস্ট্রেলিয়া)
- *বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ক্ষমতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

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

- ১। নির্ধারিত ফরমএ আবেদন।
- ২। ০২ (দুই) কপি ইনভয়েস।
- ৩। আমদানীকৃত কাঁচামাল/ঔষধের সার্টিফিকেট অব এনালাইসিস (উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান কর্তৃক ইস্যুকৃত)।
- ৪। বৈধ মেয়াদের অনুমোদিত ইনডেন্ট/প্রোফরমা ইনভয়েস/বন্ডকলিস্ট।
- ৫। ড্রাগ রুলস্ ১৯৪৫ এ উল্লিখিত ফরম-৯।

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

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

- ১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।
- ২। অনুমোদিত ইনডেন্ট/প্রোফরমা ইনভয়েস এর কপি।
- ৩। বিল অব এন্ট্রি/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 ক্ষমতা 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 হারবাল ফার্মাকোপিয়া অনুসরণে প্রস্তুতকৃত রেসিপি।
- ৪। রেসিপি মূল্যায়ন ফি বাবদ ৫০০/- টাকা হারে ট্রেজারী চালানোর 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। উৎপাদন লাইসেন্সের (হালনাগাদ নবায়নকৃত) ফটোকপি/লাইসেন্স নবায়ন প্রক্রিয়াধীন থাকলে সে সংক্রামত তথ্য।
 - ৬। নিয়োজিত দক্ষ জনবলের তালিকা।
 - ৭। ইতোপূর্বে লাইসেন্সে অম্ব্যক্ত ঔষধের ধরণ/শ্রেণী।
- *বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ক্ষমতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

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

- ১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।
- ২। নতুন লাইসেন্স ফি বাবদ ১০,০০০ (দশ হাজার) টাকার ট্রেজারী চালানোর 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 প্রস্তুতকৃত পদসমূহের রেসিপি।
- ৪। হালনাগাদ ট্রেড লাইসেন্সের সত্যায়িত কপি।
- ৫। কারখানার লে-আউট প্ল্যান।
- ৬। কারখানায় সহায়িত 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 ক্ষমতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

ক.১৮ ইউনানী/আয়ুর্বে দিক/হার্ব াল ঔষধের মোড়ক সামগ্রী অনুমোদনের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি/তথ্যাদি

- ১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।
- ২। বাংলাদেশ জাতীয় ইউনানী/আয়ুর্বে দিক ফর্মু লারী/স্বীকৃত হার্ব াল ফার্মাকোপিয়া অনুযায়ী খসড়া/চূড়ামাত্রামোড়ক সামগ্রী।
- ৩। পদের অনুমোদিত অ্যানেঞ্জারের ফটোকপি।

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

ক.১৯ ইউনানী/আয়ুর্বে দিক/হার্ব াল ঔষধের জন্মাদিত রেসিপি-এর নমুনা পরীক্ষা ও বিশ্লেষণের 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 বিশ্লেষণ ফি ৫০০/- টাকা হারে ট্রেজারী চালানের মূল কপি।

টাকা জমা দেয়ার 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.২০ ইউনানী/আয়ুর্বে দিক/হার্ব াল ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্সে পদ অমর্জুস্তির জন্য প্রয়োজনীয় ফি ও কাগজপত্রাদি

- ১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।
- ২। পদের রেসিপি অনুমোদন পত্রের ফটোকপি।
- ৩। প্রতি পদ অমর্জুস্তির ফি বাবদ ২০০০/- 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 অ্যানেঞ্জার।

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

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

ক.২১ ইউনানী/আয়ুর্বে দিক/হার্ব াল 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 পরিমাণঃ ৫,০০০/- টাকা।

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। 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 প্রমাণপত্রের সত্যায়িত কপি।

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

৮। কারখানার লে-আউট প্ল্যান।

৯। ঔষধ উৎপাদন ও মাননিয়ন্ত্রণ যন্ত্রপাতির তালিকা।

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

ক.২২ ইউনানী/আয়ুর্বে দিক/হার্ভ াল ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্সের মালিকানা হস্তান্তরের পূর্ব নুমোদনের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি/ তথ্যাদি

- ১। বর্তমান মালিকের আবেদন (প্রসম্মানিত মালিক/মালিকদের নাম ও হস্তান্তরের কারণ উল্লেখ করতে হবে)।
 - ২। ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্সের সত্যায়িত ফটোকপি।
 - ৩। লাইসেন্সে অমত্বর্ভুক্ত পদের সংখ্যা।
 - ৪। প্রসম্মানিত মালিক/মালিকদের সম্মতিসূচক আবেদন (জাতীয় পরিচয়পত্রের ফটোকপি এবং পাসপোর্ট সাইজের সত্যায়িত ছবি)।
 - ৫। প্রতিষ্ঠানটির বিরুদ্ধে লাইসেন্স অথবা পদ বিষয়ক মামলা থাকলে সে সংক্রামত্ব তথ্য।
 - ৬। প্রতিষ্ঠানটির বিরুদ্ধে মালিকানা বিষয়ক মামলা থাকলে সে সংক্রামত্ব 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/আয়ুর্বে দিক/হার্ভ াল ঔষধ উৎপাদন কারখানা সহানামন্ত্রের অনুমোদনের জন্ময়োজনীয় কাগজপত্রাদি

- ১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।
 - ২। কারখানার নতুন প্রস্তাবিত ঠিকানায় ট্রেড লাইসেন্সের সত্যায়িত কপি।
 - ৩। কারখানা ভবন ভাড়া কৃত 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 কর্ম কর্তার 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/আয়ুর্বে দিক/হার্ভ াল 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 ইতঃপূর্বে প্রতিষ্ঠানের ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্স সাময়িক বাতিল/প্রতিষ্ঠানের বিরুদ্ধে মামলা থাকলে সে সংক্রামত্ব তথ্য।
- *বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ক্ষমতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

ক.২৫ ইউনানী/আয়ুর্বে দিক/হার্ভ াল ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্সের মালিকানা পরিবর্তনের জন্ময়োজনীয় কাগজপত্রাদি

- ১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।
- ২। মালিকানা হস্তান্তরের পূর্ব নুমোদন 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 ভাড়া কৃত 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 সংক্রামত তথ্য।
- ৫। নিয়োজিত দক্ষ জনবলের তালিকা।
- ৬। পূর্বে অমত্বর্ত্ত ঔষধের ধরণশ্রেণী।
- *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 ড্রেজারী 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 প্রসম্পাদিত পদসমূহের রেসিপি।
 - ৪। হালনাগাদ ড্রেড লাইসেন্সের সত্যায়িত কপি।
 - ৫। কারখানার লে-আউট প্ল্যান।
 - ৬। কারখানায় স্থাপিত ঔষধ উৎপাদন ও মান-নিয়ন্ত্রণ যন্ত্রপাতির 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 কর্ম কর্তা কর্তৃক স্বীকৃত)।
- ৪। নমুনা পরীক্ষা ও বিশ্লেষণ ফি ৫০০/- টাকা হারে ড্রেজারী 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। হোমিও ফার্মাকোপিয়া অনুযায়ী খসড়া/চূড়ামাত্রা মোড়কসামগ্রী।
- ৩। পদের অনুমোদিত অ্যানেক্সারের ফটোকপি।

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

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

- ১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।
- ২। পদের রেসিপি অনুমোদন পত্রের ফটোকপি।
- ৩। প্রতি পদ অম্বুজির ফি বাবদ ২,০০০/- টাকা হারে ড্রেজারী 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 পরিমাণঃ ৫.০০০/- টাকা। লাইসেন্সের মেয়াদ উত্তীর্ণের পর জমা দিলে বিলম্ব ফিস ০,০০০/- টাকা।

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। 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 প্ল্যান।

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 পূর্ব অনুমোদনের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি/তথ্যাদি

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

২। ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্সের সত্যায়িত ফটোকপি।

৩। লাইসেন্সে অমত্বুক্ত পদের সংখ্যা এবং বাজারজাতকৃত ঔষধের তালিকা।

৪। মালিকানা গ্রহণে ইচ্ছুক ব্যক্তির সম্মতি পত্র।

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

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

ক.৩৩ হোমিওপ্যাথিক ঔষধ উৎপাদন কারখানা সহানামের 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 কর্ম কর্তার যোগদানপত্র, সনদের সত্যায়িত কপিসহ অঙ্গীকারনামা।

৬। ঔষধ উৎপাদন ও মাননিয়ন্ত্রণ যন্ত্রপাতির তালিকা।

৭। কারখানার লে-আউট প্ল্যান।

*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 বিজ্ঞাপনের কপি (মূল পত্রিকাসহ)।
- ৪। ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্সের সত্যায়িত কপি।
- ৫। আইন/বিধি লঙ্ঘনের কারণে ইতোপূর্বে প্রতিষ্ঠানের ঔষধ উৎপাদনলাইসেন্স সাময়িক বাতিল/প্রতিষ্ঠানের বিরুদ্ধে মামলা থাকলে সে সংক্রামত 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 পূর্বে অনুমোদন পত্রের সত্যায়িত কপি।
- ৩। যথাযথ নিয়মানুযায়ী মালিকানা হস্তান্তরের হলফনামা/দলিল এর সত্যায়িত কপিসহ মূল কপি।
- ৪। মালিকানা পরিবর্তনের জন্য সরকার নির্ধারিত ফি ০,০০০/- 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 মান-নিয়ন্ত্রণে নিয়োজিত যোগ্য ব্যক্তির যোগদানপত্র, সনদের সত্যায়িত কপি ও অঙ্গীকারনামা।
- ১০। কারখানা ভাড়া কৃত 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 কীচামাল আমদানীর ব্লকলিস্ট অনুমোদনের নিমিত্তে প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি/তথ্যাদি

- ১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবরে আবেদনপত্র।
- ২। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর প্রণীত প্রোফরমা অনুযায়ী ব্লকলিস্ট - ৩ কপি।
- ৩। উৎপাদন লাইসেন্সের (হালনাগাদ নবায়নকৃত) ফটোকপি/লাইসেন্স নবায়ন প্রক্রিয়াধীন থাকলে সে সংক্রামত তথ্য।
- ৪। আমদানী লাইসেন্সের কপি।
- ৫। হালনাগাদ ট্রেড লাইসেন্সের সত্যায়িত ফটোকপি।
- ৬। লাইসেন্সে অমত্বুক্ত পদের তালিকা।
- ৭। ইন্ডেন্ট 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 প্রণীত 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 ঔষধ রপ্তানির জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি

১। CPP/FSC প্রাপ্তির জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদিঃ

- ক) মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবরে আবেদনপত্র।
- খ) রপ্তানির জন্য আবেদিত পদের বৈধ মেয়াদের অ্যানেক্সারের কপি।
- গ) যদি রপ্তানির জন্য ব্রান্ড নাম পরিবর্তন করা হয় তবে সে ক্ষেত্রে ব্রান্ড নাম অনুমোদনের স্মারকের কপি।
- ঘ) WHO Format অনুযায়ী পূরণকৃত CPP অথবা ঔষধ প্রশাসন প্রণীত ফরমেট মোতাবেক FSC-এর কপি।
- ঙ) সংশ্লিষ্ট পদগুলির রপ্তানী সংক্রামক কাগজপত্রাদি।

২। GMP সনদ প্রাপ্তির জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদিঃ

- ক) মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবরে আবেদনপত্র।
- খ) ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্স-এর কপি।
- গ) লাইসেন্স-এ অমত্বর্জিত পদের অ্যানেক্সারের কপি।
- ঘ) কোম্পানী প্রোফাইল।

৩। Export licence (Form 10-A) প্রাপ্তির জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদিঃ

- ক) ডাগ রুল ১৯৪৫-এ বর্ণিত Form No.-৪ এর মাধ্যমে আবেদন।
- খ) যথাযথভাবে পূরণকৃত Form 9-A এর কপি আবেদনের সাথে দাখিল করতে হবে (ডাগ রুল ১৯৪৫-এ বর্ণিত ত)।
- গ) পূরণকৃত Form 10-A।

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

ক.৩৯ নতুন খুচরা অ্যালোপ্যাথিক/আয়ুর্বে দিক/ইউনানী/হোমিওপ্যাথিক ও বায়োকেমিক/হারবাল ডাগ লাইসেন্স এর জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি

- ১। যথাযথভাবে পূরণকৃত দরখাস্ত ফরম নং-৭ (বেঙ্গল ডাগ রুল, ১৯৪৬ এ উল্লিখিত)।
 - ২। নিয়োজিত ফার্মাসিস্ট/কবিরাজ/হাকিম/হোমিও ডাক্তার এর রেজিস্ট্রেশন সনদের মূল কপি ও সত্যায়িত ফটোকপি।
 - ৩। নিয়োজিত ফার্মাসিস্ট/কবিরাজ/হাকিম/হোমিও ডাক্তার এর অঙ্গীকারনামা।
 - ৪। লাইসেন্স ফি এর ট্রেজারী চালানের মূল কপি।
(অ্যালোপ্যাথিকঃ পৌরসভা ও মেট্রোপলিটন এলাকার জন্য ফি-২,৫০০/- টাকা, ইউনিয়ন কাউন্সিলের অমত্বর্জিত এলাকার জন্য ১,৫০০/- টাকা, আয়ুর্বে দিক/ইউনানী/হোমিওপ্যাথিক ও বায়োকেমিক/হারবালঃ পৌরসভা ও মেট্রোপলিটন এলাকার জন্য ফি-২,০০০/- টাকা, ইউনিয়ন কাউন্সিলের অমত্বর্জিত 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 (ব্যংকসলভেন্সি সার্টিফিকেট)।
 - ৯। মডেল ফার্মেসী বা মডেল মেডিসিন শপের ক্ষেত্রে এ গ্রেড এর ফার্মাসিস্ট, দোকানের সাইজ কমপক্ষে ৩০০ বর্গ ফুট ও মেডিসিন শপ এর ক্ষেত্রে বি গ্রেড বা সি গ্রেডের সার্টিফিকেট দোকানের সাইজ কমপক্ষে ১২০ বর্গ ফুট। দোকানের সাইন বোর্ড ও লোগোসহ স্টোর রুমের জুড়ি কপি বড় কালার ছবি এবং ফ্রিজ। প্রেসক্রিপশন, ওটিসি, নন-প্রেসক্রিপশন, অলটাইম মেডিসিন ও মেডিকেল ডিভাইস আলাদা আলাদা স্টীকার লাগাতে হবে।
- *বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ক্ষমতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

ক.৪০ খুচরা অ্যালোপ্যাথিক/আয়ুর্বে দিক/ইউনানী/হোমিওপ্যাথিক ও বায়োকেমিক/হারবাল ডাগ লাইসেন্স নবায়ন এর জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি

- ১। যথাযথভাবে পূরণকৃত দরখাস্ত ফরম নং-৭ (বেঙ্গল ডাগ রুল, ১৯৪৬ এ উল্লিখিত)।
- ২। নিয়োজিত ফার্মাসিস্ট/কবিরাজ/হাকিম/হোমিও ডাক্তার এর রেজিস্ট্রেশন সনদের মূল কপি ও সত্যায়িত ফটোকপি।
- ৩। নিয়োজিত ফার্মাসিস্ট/কবিরাজ/হাকিম/হোমিও ডাক্তার এর অঙ্গীকারনামা।
- ৪। লাইসেন্স নবায়ন ফি এর ট্রেজারী চালানের মূল কপি।
(অ্যালোপ্যাথিকঃ পৌর এলাকার ভিতরের জন্য ফি-১,৮০০/- টাকা,
পৌর এলাকার বাহিরের জন্য ফি-৭০০/- টাকা
আয়ুর্বে দিক/ইউনানী/হোমিওপ্যাথিক ও বায়োকেমিক/হারবালঃ

পৌর এলাকার ভিতরের জন্য ফি-১,৫০০/- টাকা,
পৌর এলাকার বাহিরের জন্য ফি-৭০০/- টাকা)।

- ৫। দোকানের ড্রেড লাইসেন্স-এর সত্যায়িত ফটোকপি।
 - ৬। মালিকের নাগরিকত্ব সনদের সত্যায়িত ফটোকপি।
 - ৭। দোকান ভাড়ার চুক্তিনামা/ভাড়ার রশিদের সত্যায়িত ফটোকপি।
 - ৮। মালিকের আর্থিক স্বচ্ছলতার সনদ (ব্যাংক সলভেন্সি সার্টিফিকেট)।
- *বিশেষ ক্ষেত্রে উরিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ক্ষমতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

ক.৪১ নতুন পাইকারী অ্যালোপ্যাথিক/আয়ুর্বে দিক/ইউনানী/হামিওপ্যাথিক/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 ড্রেড লাইসেন্স এর সত্যায়িত ফটোকপি।
 - ৪। মালিক/ব্যবসহাপনা পরিচালক এর নাগরিকত্ব সনদের সত্যায়িত ফটোকপি।
 - ৫। দোকান/ডিপো ভাড়ার চুক্তিনামার সত্যায়িত ফটোকপি।
 - ৬। মালিকের আর্থিক স্বচ্ছলতার সনদ (ব্যাংক সলভেন্সি সার্টিফিকেট)।
 - ৭। ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানের ডিপো লাইসেন্সের ক্ষেত্রে ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্স-এর ফটোকপি/লাইসেন্স সর্ব শেষ নবায়নের সনদের কপি।
 - ৮। ঔষধ আমদানীকারকদের ক্ষেত্রে IRC এর ফটোকপি।
- *বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ক্ষমতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

৪২. 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-খঃ ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের ২০১৭-২০১৮ অর্থ বছরের বাজেটঃ

(ক) উন্নয়ন বাজেটঃ

এডিপি বরাদ্দ অনুযায়ী

প্রকল্পের বাজেট বরাদ্দ বিভাজন (সংক্ষিপ্ত)

অর্থ বছর	ঃ	২০১৭-২০১৮
মন্ত্রণালয়	ঃ	স্বাস্থ্য ও পরিবার কল্যাণ মন্ত্রণালয়
বাস্তবায়নকারী সংস্থা	ঃ	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর
প্রকল্পের কোড	ঃ	৫-২৭১৫-৫০১০
প্রকল্পের নাম	ঃ	Strengthening of Drug Administration and Management
প্রকল্পের মেয়াদ	ঃ	০১-০১-২০১৭ হইতে ৩০-০৬-২০২২
অনুমোদনের পর্যায়	ঃ	অনুমোদিত
প্রকল্প পরিচালকের নামঃ		মেজর জেনারেল মোঃ মোসআফিজুররহমান
টেলিফোন নং	ঃ	৯৮৮০৮৬৪/৯৮৮০৮৯৭/৯৮৮০৯২৪

(অংক সমূহ লক্ষ টাকায়)

অর্থ নৈতিক কোড	বিবরণ	২০১৭-২০১৮ সালের সংশোধিত বার্ষিক উন্নয়ন কর্ম সূচি				মোট
		জিওবি (টাকা)	আরপিএ (জিওবি)	আরপিএ (অন্যান্য)	ডিপিএ	
ক) রাজস্ব ব্যয়						
৪৮০০	সরবরাহ ও সেবা	৯৫.০০				৯৫.০০
৪৯০০	মেরামত ও সংক্ষণ	৩৮.০০				৩৮.০০
	মোট রাজস্ব ব্যয়	১৩৩.০০				১৩৩.০০
খ) মূলধন ব্যয়						
৬৮০০	সম্পদ সংগ্রহ	-	১৯০.০০			১৯০.০০
৭০০০	নির্মাণ ও পূর্ত	২০৪.০০	-			২০৪.০০
	মোট মূলধন ব্যয়	২০৪.০০	১৯০.০০			৩৯৪.০০
	সর্ব মোটব্যয় (ক + খ)	৩৩৭.০০	১৯০.০০			৫২৭.০০

(খ) অনুন্নয়নবাজেট

(অংকসমূহহাজারটাকায়)

অর্থনৈতিক কোড	বিবরণ	সংশোধিত ২০১৭-১৮	বাজেট ২০১৭-১৮
	অনুন্নয়নরাজস্ব ব্যয়		
৪৫০০	অফিসারদের বেতন		
৪৫০১	অফিসারদের বেতন	৪,৩২,০৮	৩,৪০,০০
	উপমোট-অফিসারদের বেতন	৪,৩২,০৮	৩,৪০,০০
৪৬০০	প্রতিষ্ঠানকর্মচারীদের বেতন		
৪৬০১	প্রতিষ্ঠানকর্মচারীদের বেতন	৩,৬২,৩২	২,৪০,০০
	উপমোট-প্রতিষ্ঠানকর্মচারীদের বেতন	৩,৬২,৩২	২,৪০,০০
৪৭০০	ভাতাদি		
৪৭০৫	বাড়িভাড়াভাতা	৪,৭০,২২	১,৬৮,০০
৪৭০৯	শ্রামিকবিনোদনভাতা	২৮,৭৭	১৬,৯২
৪৭১৩	উৎসবভাতা	১,৯৫,৫০	১,০১,৫২
৪৭১৪	বাংলানববর্ষ ভাত	৪০,৪০	১০,১৫
৪৭১৭	চিকিৎসাভাতা	৫০,০০	২৮,৭৮
৪৭২১	পাহাড়ীভাতা	১,২০	৩০
৪৭২৫	ধোলাইভাতা	১,৫৫	২৫
৪৭৩৩	আপ্যায়নভাতা	১,০০	৫
৪৭৩৭	দায়িত্বভার ভাতা	১,৫০	৫০
৪৭৫৫	টিফিন ভাতা	৩,৩০	২,১৫
৪৭৬৫	যাতায়াত ভাতা	১১,৬৭	৩,৬০
৪৭৭৩	শিক্ষা ভাতা	১২,০০	১০,০০
৪৭৯৫	অন্যান্য ভাতা	১২,৬০	৬,০০
	উপমোট- ভাতাদি	৭,৯৫,৬৪	৩,৫৬,২৯
৪৮০০	সরবরাহ ও সেবা		

অর্থনৈতিক কোড	বিবরণ	সংশোধিত ২০১৭-১৮	বাজেট ২০১৭-১৮
৪৮০১	ভ্রমণ ব্যয়	৩০,০০	১২,০০
৪৮০৫	ওভারটাইম	১,৬০	৩,৬০
৪৮০৬	ভাড়া-অফিস	৮০,০০	৪৬,০০
৪৮১০	পৌরকর	৫,০০	৩,০০
৪৮১৫	ডাক	৫,০০	১,০০
৪৮১৬	টেলিফোন	৮,০০	২,০০
৪৮১৭	ইন্টারনেট	১০,০০	৬,০০
৪৮১৯	পানি	১০,০০	৬,০০
৪৮২১	বিদ্যুৎ	২৫,০০	১৫,০০
৪৮২২	গ্যাস ও জ্বালানী	৫,০০	৬০
৪৮২৮	স্টেশনারী	৫,০০	২,০০
২৪৮৩৩	প্রচার ও বিজ্ঞাপন	১০,০০	১০,০০
৪৮৩৬	ইউনিফর্ম	২,০০	১,০০
৪৮৫১	শ্রমিক মজুরী	১,৩০,০৩	১,২৬,৫০
৪৮৮৩	সম্মানী ভাতা	১,৫০	১,০০
৪৮৮৮	কম্পিউটার সামগ্রী	৫,০০	২,৫০
৪৮৯৯	অন্যান্য ব্যয়	৬৫,০০	৩৫,৫৬
	উপমোট- সরবরাহ ও সেবা	৩,৯৮,১৩	২,৭৩,৭৬
৪৯০০	মেরামত ও সংরক্ষণ		
৪৯১১	কম্পিউটার ও অফিস সরঞ্জাম	৪,০০	২০
	উপমোট- মেরামত ও সংরক্ষণ	৪,০০	২০
	উপমোট-অনুন্নয়ন রাজস্ব ব্যয়	১৯,৯২,১৭	১২,১০,২৫
	অনুন্নয়ন মূলধন ব্যয়		
৬৮০০	সম্পদ সংগ্রহ/ক্রয়		
৬৮১৫	কম্পিউটার ও যন্ত্রাংশ	৩,০০	৩,০০
	উপমোট- সম্পদ সংগ্রহ/ক্রয়	৩,০০	৩,০০

অর্থ নৈতিক কোড	বিবরণ	সংশোধিত ২০১৭-১৮	বাজেট ২০১৭-১৮
	উপমোট- অনুন্নয়ন মূলধন ব্যয়	৩,০০	৩,০০
	মোট- ঊষধ প্রশাসন অধিদপ্তর	১৯,৯৫,১৭	১২,১৩,২৫
	মোট- ঊষধ প্রশাসন অধিদপ্তর	১৯,৯৫,১৭	১২,১৩,২৫

পরিশিষ্ট-গ ৪ ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের কর্ম কর্তাদের দায়িত্ব (জব ডেসক্রিপশন) ০৪

মহাপরিচালক

- ১। ড্রাগ অ্যাক্ট-১৯৪০, ড্রাগ রুলস ১৯৪৫ ও ১৯৪৬, ড্রাগ (কন্ট্রোল) অর্ডিন্যান্স ১৯৮২ এবং উক্ত সংশোধনীসহ উক্ত আইনসমূহের প্রয়োগ নিশ্চিত করা।
- ২। লাইসেন্সিং 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 সংক্রামন 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 আনুষ্ঠানিক সংসহায়ক সহিত ঔষধ সংশ্লিষ্ট বিষয়ে পরামর্শ/আলোচনাক্রমে কার্য সম্পাদন করা।
- ৭। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরে কর্ম কর্তা/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 ঔষধসামগ্রী নিয়ন্ত্রণকারী কর্তৃপক্ষ হিসেবে কার্য সম্পাদন করা।
- ১০। ঔষধ ও ঔষধসামগ্রীর উৎপাদন, আমদানী, রপ্তানী, বিক্রয় ও বিজ্ঞাপন তদারকী করা।
- ১১। বাজারজাতকৃত ঔষধের মান নিশ্চিত করা।
- ১২। ফার্মাসিউটিক্যাল ইন্ডাস্ট্রিতে GMP, GLP এবং GPP অনুসরণ নিশ্চিত করা।
- ১৩। বাজারজাতকৃত ঔষধের ADR (Adverse Drug Reaction) তদারকী করা এবং ফার্মাকোভিজিলেন্স নিশ্চিত করা।
- ১৪। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরধীন ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরীসমূহের 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 সংক্রামন রিসার্চ এবং ডেভেলপমেন্ট কাজে সহযোগিতা প্রদান করা।
- ১৭। ঔষধের মূল্য নিয়ন্ত্রণ করা।
- ১৮। জাতীয় ও আনুষ্ঠানিক পর্যায় অনুষ্ঠিত ফার্মাসিউটিক্যাল কন্সট্রাকশন, সেমিনার ও সিম্পোজিয়ামে অংশগ্রহণ করা।
- ১৯। ভেটেরিনারি ঔষধের লাইসেন্সিং অথরিটি (ড্রাগস) হিসাবে কার্য সম্পাদন এবং এতৎ সংক্রামন নীতি নির্ধারণে সরকারকে সহযোগিতা করা।
- ২০। সরকার কর্তৃক সময় সময় প্রদত্ত অন্যান্য দায়িত্ব পালন করা।

পরিচালক, কোয়ালিটি কন্ট্রোল

- ১। ঔষধ সংক্রামন 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 মাননিয়ন্ত্রণে মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরকে সহায়তা করা।
- ৪। ঔষধের যৌক্তিক ব্যবহার নিশ্চিতকরণে মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরকে সহায়তা করা।
- ৫। ঔষধের বিরূপ-প্রতিক্রিয়া তদারকীতে মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরকে সহায়তা করা।
- ৬। WHO, GMP গাইডলাইন বাস্তবায়নে মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরকে সহায়তা করা।
- ৭। অধীনসম্ম কর্ম কর্তা/কর্মচারীদের তদারকী করা।
- ৮। ঔষধ সংক্রামন আইন প্রয়োগে মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরকে সহায়তা করা।
- ৯। মহাপরিচালক কর্তৃক প্রদত্ত অন্যান্য দায়িত্ব পালন করা।
- ১০। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের অধীনসম্ম NCL এবং CDTL এর সার্ভিস কার্যক্রম বাস্তবায়ন ও তদারকী করা এবং ইহাদের আধুনিকায়ন ও সম্প্রসারণে মহাপরিচালককে সহায়তা করা।

পরিচালক, রেজিস্ট্রেশন এবং লাইসেন্সিং

- ১। ঔষধ সংক্রামন নীতি নির্ধারণ ও ব্যবস্থাপনায় মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরকে সহায়তা করা।
- ২। ঔষধের Registration ও Licensing কার্যক্রমে মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরকে সহায়তা করা।
- ৩। ঔষধের সহানীয় উৎপাদন, সংরক্ষণ, বিতরণ, বিক্রয়, পর্যাপ্ততা, বিজ্ঞাপন, ক্লিনিক্যাল ট্রায়াল, মূল্য নির্ধারণ, আমদানী রপ্তানী, ব্যবহার ইত্যাদি নিয়ন্ত্রণ নিশ্চিতকরণে মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরকে সহায়তা করা।
- ৪। ঔষধ আইন প্রয়োগে মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরকে সহায়তা করা।
- ৫। অধীনসম্ম কর্ম কর্তা/কর্মচারীদের তদারকী করা।
- ৬। মহাপরিচালক কর্তৃক প্রদত্ত অন্যান্য দায়িত্ব পালন করা।

পরিচালক, প্রশাসন, খুচরা ও পাইকারী লাইসেন্স

- ১। এমআইএস সংক্রামিত 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 সংক্রামিত 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 অধিদপ্তরস্বীয় বিভিন্ন খাতে নির্ধারিত সরকারি রাজস্ব আদায় ও জমা নিশ্চিতকরণ এবং সরকারি সহায়নার নিরাপত্তা নিশ্চিতকরণে মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরকে সহায়তা করা।
- ৫। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর এর পক্ষে ক্ষমতাপ্রাপ্ত বরাদ্দকারী কর্মকর্তা হিসেবে দায়িত্ব পালন করা।
- ৬। পাইকারী ও খুচরা ড্রাগ লাইসেন্স প্রদান, নবায়ন, সাময়িক বাতিল ও বাতিল সংক্রামিত বিষয়ে তদারকী করা।
- ৭। মহাপরিচালক কর্তৃক প্রদত্ত অন্যান্য দায়িত্ব পালন করা।

পরিচালক, ভেটেরিনারি ঔষধ

- ১। ভেটেরিনারি ঔষধ সংক্রামিত নীতি নির্ধারণ ও ব্যবস্থাপনায় মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরকে সহায়তা করা।
- ২। ভেটেরিনারি ঔষধের রেজিস্ট্রেশন ও লাইসেন্সিং 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। অধীনস্বয়ং কর্মকর্তাচারীদের তদারকী করা।
- ৭। মহাপরিচালক কর্তৃক প্রদত্ত অন্যান্য দায়িত্ব পালন করা।

পরিচালক, ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী

- ১। তাঁর উপর অর্পিত দায়িত্ব পালনের মাধ্যমে সংশ্লিষ্ট পরিচালককে সহায়তা করা।
- ২। ড্রাগ এ্যানালাইসিস ও ইহার অধীনে প্রণীত রুলস অনুযায়ী সরকারী বিশেষজ্ঞ হিসেবে দায়িত্ব পালন করা।
- ৩। পরীক্ষিত নমুনার অনুকূলে সার্টিফিকেট অব এনালিসিস প্রদান করা।
- ৪। সংশ্লিষ্ট পরিচালক কর্তৃক অর্পিত অন্যান্য দায়িত্ব পালন করা।
- ৫। অধীনস্বয়ং কর্মকর্তাচারীদের 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। অধীনস্বয়ং কর্মচারীদের তদারকী করা।
- ৩। পরিচালক/উপপরিচালক/সহকারী পরিচালক কর্তৃক অর্পিত অন্যান্য দায়িত্ব পালন করা।

ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক

- ১। ঔষধ আইন ও এতৎসংশ্লিষ্ট রুলস বাসত্বাবায়নে 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, সংক্ষণ, বিতরণ, বিক্রয়, আইনগত ব্যবসহা গ্রহণ এবং এতৎসংশ্লিষ্ট অন্যান্য কার্যক্রম পরিচালনার মাধ্যমে সংশ্লিষ্ট সহকারী পরিচালককে সহযোগিতা করা।
- ৩। তাহার নিয়ন্ত্রণাধীন এলাকায় ঔষধ আইন অনুযায়ী সক্রিয় থাকা।
- ৪। পরীক্ষা ও বিশ্লেষণের নিমিত্তে ঔষধের নমুনা সংগ্রহ করা।
- ৫। অধিনসম্বন্ধ কর্মচারীদের তদারকী করা।
- ৬। তাহার উপর অর্পিত অন্যান্য যে কোন দায়িত্ব পালন করা।

ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক, ভেটেরিনারি মেডিসিন

- ১। ঔষধ আইন ও এতৎসংশ্লিষ্ট রুলস বাসত্বাবায়নে 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, সংক্ষণ, বিতরণ, বিক্রয়, আইনগত ব্যবসহা গ্রহণ এবং এতৎসংশ্লিষ্ট অন্যান্য কার্যক্রম পরিচালনার মাধ্যমে সংশ্লিষ্ট সহকারী পরিচালককে সহযোগিতা করা।
- ৩। তাহার নিয়ন্ত্রণাধীন এলাকায় ঔষধ আইন অনুযায়ী সক্রিয় থাকা।
- ৪। অধিনসম্বন্ধ কর্মচারীদের তদারকী করা।
- ৫। পরীক্ষা ও বিশ্লেষণের নিমিত্তে ঔষধের নমুনা সংগ্রহ করা।
- ৬। তাহার উপর অর্পিত অন্যান্য যে কোন দায়িত্ব পালন করা।

সহকারী লাইসেন্সিং অফিসার

- ১। ঔষধ আইন ও এতৎসংশ্লিষ্ট রুলস বাসত্বাবায়নে 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, সংক্ষণ, বিতরণ, বিক্রয়, আইনগত ব্যবসহা গ্রহণ এবং এতৎসংশ্লিষ্ট অন্যান্য কার্যক্রম পরিচালনার মাধ্যমে সংশ্লিষ্ট সহকারী পরিচালককে সহযোগিতা করা।
- ৩। তাহার নিয়ন্ত্রণাধীন এলাকায় ঔষধ আইন অনুযায়ী সক্রিয় থাকা।
- ৪। অধিনসম্বন্ধ কর্মচারীদের তদারকী করা।
- ৫। পরীক্ষা ও বিশ্লেষণের নিমিত্তে ঔষধের নমুনা সংগ্রহ করা।
- ৬। তাহার উপর অর্পিত অন্যান্য যে কোন দায়িত্ব পালন করা।

সিনিয়র সায়েন্টিফিক অফিসার

- ১। ঔষধ আইন ও এতৎসংশ্লিষ্ট রুলস বাসত্বাবায়নে 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, সংক্ষণ, বিতরণ, বিক্রয়, আইনগত ব্যবসহা গ্রহণ এবং এতৎসংশ্লিষ্ট অন্যান্য কার্যক্রম পরিচালনার মাধ্যমে সংশ্লিষ্ট সহকারী পরিচালককে সহযোগিতা করা।
- ৩। তাহার নিয়ন্ত্রণাধীন এলাকায় ঔষধ আইন অনুযায়ী সক্রিয় থাকা।
- ৪। অধিনসম্বন্ধ কর্মচারীদের তদারকী করা।
- ৫। পরীক্ষা ও বিশ্লেষণের নিমিত্তে ঔষধের 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 ঔষধ আইন লংঘনের দায়ে মামলা দায়েরের ব্যাপারে ঔষধ পরিদর্শকদেরকে আইনি সহায়তা প্রদান করা।
- ২। তাহার অধিনসম্বন্ধ কর্মচারীদের তদারকী করা।
- ৩। অন্যান্য অর্পিত দায়িত্ব পালন করা।

সহকারী জীবানুবিদ

- ১। ঔষধের পরীক্ষা ও বিশ্লেষণে সংশ্লিষ্ট সহকারী পরিচালককে সহায়তা করা।
- ২। অধিনসম্বন্ধ কর্মচারীদের তদারকী করা।

৩। অর্পিত অন্যান্য দায়িত্ব পালন করা।

সহকারী জীবানুবিদ

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

হিসাব রক্ষণ কর্ম কর্তা

- ১। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের হিসাব রক্ষণ ও বাজেট প্রণয়ন কার্য ক্রমে সংশ্লিষ্ট সহকারী পরিচালককে সহায়তা প্রদান করা।
- ২। অধীনসম্ম কর্মচারীদের তদারকী করা।

এসিস্টেন্ট প্রোগ্রামার

- ১। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের যাবতীয় কার্য ক্রম (সহানীয় উৎপাদন, আমদানীকৃত ঔষধ নিবন্ধনকৃত ঔষধ, ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানের তালিকা, পাইকারী ও খুচরা ড্রাগ লাইসেন্স এর তালিকা, নিবন্ধনকৃত ডাক্তার, ফার্মাসিষ্ট, হাকিম, কবিরাজ ইত্যাদির তালিকা) সম্পর্কিত ডাটাব্যাংক প্রণয়ন ও সংরক্ষণে সংশ্লিষ্ট সহকারী পরিচালককে সহায়তা প্রদান করা।
- ২। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের প্রয়োজনে প্রয়োজনীয় সফটওয়্যার তৈরী করা।
- ৩। অধীনসম্ম কর্মচারীদের তদারকী করা।

পরিসংখ্যান কর্ম কর্তা

- 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। সংগৃহীত নমুনার সংখ্যা, গৃহীত বিশ্লেষণ প্রতিবেদনের সংখ্যা (মানসম্মত ও মান-বহির্ভূত) সংক্রামক তথ্য সংরক্ষণ করা।
- ৬। গৃহীত আইনগত ব্যবসহা সংক্রামক তথ্যাদি সংরক্ষণ করা।
- ৭। এডিআর মনিটরিং সংক্রামক তথ্য সংরক্ষণ করা।
- ৮। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর এর অন্যান্য কার্য ক্রম সংক্রামক ডাটা সংরক্ষণ করা।

পরিশিষ্ট-ঘ ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের কর্ম কর্তাদেরনাম, কার্য লয়ের নাম ও পদবীঃ

ক্রমঃ	কর্ম কর্তার নাম	পদবী	কার্য লয়ের নাম
1.	মেজর জেনারেল মোঃ মোসআফিজুর রহমান	মহাপরিচালক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
2.	মোঃ রম্বুল আমিন	পরিচালক (চঃ দাঃ)	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
3.	নায়ার সুলতানা	পরিচালক (চঃদাঃ)	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
4.	ড. খোন্দকার ছগীর আহমেদ	পরিচালক (চঃদাঃ)	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
5.	মোঃ আলতাফ হোসেন	উপ পরিচালক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
6.	মোঃ নূরুল ইসলাম	উপ পরিচালক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
7.	মোঃ মোসআফিজুর রহমান	উপ পরিচালক	সেন্ট্রাল ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, চট্টগ্রাম

ক্রমঃ	কর্ম কর্তার নাম	পদবী	কার্য লয়ের নাম
8.	মোঃ আইয়ুব হোসেন	সহকারী পরিচালক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
9.	মোঃ আসরাফ হোসেন	সহকারী পরিচালক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
10.	মির্জা মোঃ আনোয়ারুল্লাহ বাসেদ	সহকারী পরিচালক	ঔষধ প্রশাসন, রাজশাহী
11.	মোহাম্মদ মোজাম্মেল হোসেন	সহকারী পরিচালক	ঔষধ প্রশাসন, চট্টগ্রাম
12.	মোঃ ইয়াহুইয়া	সহকারী পরিচালক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
13.	মোঃ সালাহ উদ্দিন	সহকারী পরিচালক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
14.	মোঃ শফিকুল ইসলাম	সহকারী পরিচালক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
15.	ড. মোঃ আকিব হোসেন	সহকারী পরিচালক	ঢাকা বিভাগীয় কার্য লয়, মতিঝিল, ঢাকা
16.	ড. মোঃ আকতার হোসেন	সহকারী পরিচালক	ঔষধ প্রশাসন, গাজীপুর
17.	এম ডি কাইয়ুম	সহকারী পরিচালক	সেন্ট্রাল ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, চট্টগ্রাম সংযুক্তঃ ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, ঢাকা।
18.	মোঃ মোসতফা কামাল	সহকারী পরিচালক	সেন্ট্রাল ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, চট্টগ্রাম
19.	মোহাম্মদ নাসিম গোলদার	সহকারী পরিচালক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
20.	ডাঃ মোঃ হারুন অর রশীদ	ফার্মাকোলজিস্ট	ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, ঢাকা
21.	ডাঃ রাজীব হাসান ইবনে শফিউল্লাহ	মেডিকেল অফিসার	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
22.	মোঃ হারুন অর রশিদ	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, কুমিল্লা
23.	মোঃ নূরুল আলম	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, শরিয়তপুর
24.	মোঃ আবদুল মালেক	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, চাঁপাইনবাবগঞ্জ
25.	মোঃ সফিকুল ইসলাম	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, সিলেট
26.	মোঃ ওয়াহিদুর রহমান	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, কুষ্টিয়া
27.	মোঃ মাসুদুজ্জামান খান	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
28.	মোঃ সামছু উদ্দিন	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, মুন্সিগঞ্জ
29.	শেখ মোঃ আহসান উল্লাহ	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, সিরাজগঞ্জ
30.	হোসাইন মোহাম্মদ ইমরান	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, নোয়াখালী
31.	সুকর্ণ আহমেদ	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, চুয়াডাঙ্গা
32.	তানভীর আহমেদ	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা

ক্রমঃ	কর্ম কর্তার নাম	পদবী	কার্য লয়ের নাম
33.	গুলশান জাহান	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা সংযুক্তঃ ঔষধ প্রশাসন, চট্টগ্রাম। অতিরিক্ত দায়িত্বঃ কক্সবাজার
34.	মোঃ ইকবাল হোসেন	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, নারায়নগঞ্জ
35.	মোঃ রফিকুল ইসলাম	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, দিনাজপুর
36.	মোঃ আবদুল বারী	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, টাংগাইল
37.	মাহমুদ হোসেন	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা সংযুক্তঃ ডিটিএল, ঢাকা
38.	গৌরী রানী বসাক	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, মানিকগঞ্জ
39.	সৈকত কুমার কর	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
40.	মোছাঃ নাগীস আক্তার	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, রংপুর অতিরিক্ত দায়িত্বঃ ঔষধ প্রশাসন, নীলফামারী
41.	মোঃ সাখাওয়াত হোসেন রাজু আকন্দ	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, বরিশাল অতিরিক্ত দায়িত্বঃ ঔষধ প্রশাসন, ভোলা
42.	কে, এম, মুহসীনি মাহবুব	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, পাবনা
43.	মোঃ রাজিবুল হাবিব	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
44.	বি. এম. জাহিদ হায়দার	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, নীলফামারী সংযুক্তঃ ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
45.	মোঃ তৌহিদুল ইসলাম	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, কুড়িগ্রাম
46.	মাখনুওন তাবাসসুম	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, নাটোর
47.	এস, এম, সুলতানুল আরেফিন	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, ময়মনসিংহ অতিরিক্ত দায়িত্বঃ ঔষধ প্রশাসন নেত্রকোনা, কিশোরগঞ্জ
48.	মাহবুব হোসেন	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
49.	মোহাঃ শফিকুর রহমান	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, পিরোজপুর
50.	মোঃ রেহান হাসান	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, যশোর
51.	আহসান হাবিব	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, বগুড়া
52.	মোহাম্মদ বাদল শিকদার	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, মৌলভীবাজার অতিরিক্ত দায়িত্বঃ ব্রাহ্মণবাড়ী
53.	মহেশ্বর কুমার মন্ডল	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, গোপালগঞ্জ
54.	এস, এম, সাবরীনা ইয়াছমিন	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা

ক্রমঃ	কর্ম কর্তার নাম	পদবী	কার্য লয়ের নাম
55.	সুলতানা রিফাত ফেরদৌস	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, ফরিদপুর
56.	মোঃ নাজমুল হাসান	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, ঝিনাইদহ
57.	মোঃ ফখরুল ইসলাম	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
58.	সালমা সিদ্দিকা	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, ফেনী
59.	মোঃ অজিউল্লাহ	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, গাজীপুর সংযুক্তঃ ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
60.	মোঃ শরিফুল ইসলাম মোল্লা	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, ঠাকুরগাঁও
61.	মোঃ মুহিদ ইসলাম	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, রাংগামাটি সংযুক্তঃ ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
62.	মোহাম্মদ আব্দুর রশীদ	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, খুলনা অতিরিক্ত দায়িত্বঃ বাগেরহাট
63.	মোহাঃ রহমত উল্লাহ	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, জামালপুর
64.	মোঃ মনির উদ্দিন আহমেদ	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
65.	নীপা চৌধুরী	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
66.	এ.টি.এম.গোলাম কিবরিয়া খান	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
67.	মোঃ আব্দুল্লাহ আল-মামুন	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, সাতক্ষীরা
68.	শিকদার কামরুল ইসলাম	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, সুনামগঞ্জ
69.	মোছাম্মাৎ ফোয়ারা ইয়াছমিন	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, কিশোরগঞ্জ
70.	মোঃ কামরুল হাসান	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক (ভেট)	ঔষধ প্রশাসন, চট্টগ্রাম অতিরিক্ত দায়িত্বঃ ঔষধ প্রশাসন, রাংগামাটি
71.	মোছাঃ হামিদা বেগম	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক (ভেট)	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা সংযুক্তঃ ডাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, ঢাকা
72.	হুমায়রা আফরোজ	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক (ভেট)	ঔষধ প্রশাসন, নরসিংদি
73.	ফারজানা শবনম বৈশাখা	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
74.	অদিতি স্বর্ণ	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, পটুয়াখালী
75.	মরম্ময় সরকার	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, নওগাঁ
76.	মোঃ মেহেদী আফজাল	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, লালমনিরহাট
77.	লাবনী বাউঁড়	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ডাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, ঢাকা
78.	মৌসুমী আক্তার	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, চাঁদপুর
79.	শায়লা নওশাদ	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক (ভেট)	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা

ক্রমঃ	কর্ম কর্তার নাম	পদবী	কার্য লয়ের নাম
80.	ডাঃ সারওয়াজ জাহান পিয়া	এসিস্টেন্ট চীফ (কেমিক্যাল এনালাইসিস্ট)	ডাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, ঢাকা
81.	ডাঃ আয়শা সিদ্দিকা	ফার্মাকোলজিস্ট	স্বাস্থ্য অধিদপ্তর সংযুক্তঃ ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
82.	মোঃ মুশফিকুর রহমান	সিনিয়র সাইন্টিফিক অফিসার	সেন্ট্রাল ডাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, চট্টগ্রাম সংযুক্তঃ ডাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, ঢাকা।
83.	চিত্রা সরকার	সহকারী রসায়নবিদ	সেন্ট্রাল ডাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, চট্টগ্রাম সংযুক্তঃ ডাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, ঢাকা।
84.	মোঃ ফারমুক হোসেন	সহকারী রসায়নবিদ	সেন্ট্রাল ডাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, চট্টগ্রাম সংযুক্তঃ ডাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, ঢাকা।
85.	মোঃ ফজলুল হক	ঔষধ পরিদর্শক	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক (ভারপ্রাপ্ত), ঔষধ প্রশাসন, লক্ষীপুর
86.	বীথি রানী মন্ডল	ঔষধ পরিদর্শক	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক (ভারপ্রাপ্ত), ঔষধ প্রশাসন, মাদারীপুর
87.	রোমেল মল্লিক	ঔষধ পরিদর্শক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা সংযুক্তঃ ডাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, ঢাকা।
88.	জনাব তাহমিদ জামিল	ঔষধ পরিদর্শক	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক (ভারপ্রাপ্ত), ঔষধ প্রশাসন, শেরপুর
89.	জনাব নাহিন আল আলম	ঔষধ পরিদর্শক	ঢাকা বিভাগীয় কার্যালয়, মতিঝিল, ঢাকা সংযুক্তঃ ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা।
90.	জনাব মোঃ মোকছেদুল আমিন	ঔষধ পরিদর্শক	ঔষধ পরিদর্শক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা সংযুক্তঃ ডাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, ঢাকা
91.	জনাব মোঃ জাহিদুল ইসলাম	ঔষধ পরিদর্শক	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক (ভারপ্রাপ্ত), ঔষধ প্রশাসন, গাইবান্ধা
92.	জনাব রাজীব দাস	ঔষধ পরিদর্শক	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক (ভারপ্রাপ্ত), ঔষধ প্রশাসন, জয়পুরহাট
93.	জনাবা প্রিয়াংকা দাস গুপ্তা	ঔষধ পরিদর্শক	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক (ভারপ্রাপ্ত), ঔষধ প্রশাসন, কক্সবাজার
94.	জনাব সুশীল কুমার ঢালী	ঔষধ পরিদর্শক	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক (ভারপ্রাপ্ত), ঔষধ প্রশাসন, বরগুনা
95.	জনাব সুব্রত পাল	সহকারী এনালিস্ট	সেন্ট্রাল ডাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, চট্টগ্রাম সংযুক্তঃ ডাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, ঢাকা
96.	জনাবা রোমানা রিয়াজ	সহকারী এনালিস্ট	কেন্দ্রীয় ঔষধ পরীক্ষাগার, চট্টগ্রাম
97.	জনাব মোঃ আবদুল হালিম	সহকারী কেমিস্ট	ডিটিএল, ঢাকা
98.	জনাব মোঃ শাহ আলম	সহকারী কেমিস্ট	ডিটিএল, ঢাকা

পরিশিষ্ট-৩ঃ তথ্য প্রদানকারী কর্মকর্তাদের তালিকাঃ

ক্রমিক নং	কার্য লয়ের নাম	তথ্য প্রদানকারী কর্মকর্তার নাম ও পদবী	টেলিফোন নম্বর	ই-মেইল
০১	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা	জনাব মোঃ আইয়ুব হোসেন, সহকারী পরিচালক	০১৭১১৬৭০২৮২	ayub_hossain@yahoo.com
০২	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা	মিসেস. এস, এম, সাবরীনা ইয়াছমিন, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক (বিকল্প কর্মকর্তা)	০১৭২২৯০৩৪৭৪	sabrinayesmin222@yahoo.com
০৩	সেন্ট্রাল ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, আগ্রাবাদ, চট্টগ্রাম	জনাব মোঃ মোসম্মাফিজুর রহমান, উপপরিচালক	০১৭১১১০৯৫৮৫	orliscor07@gmail.com
০৪	ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, ঢাকা	জনাব আঃ ওঃ মুসফিকুর রহমান, উপপরিচালক	০১৯১২৯২০৭৫৭	rahamanmushfiq06@gmail.com
০৫	ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লয়, ঔষধ প্রশাসন, রাজশাহী	জনাব মিজা মোঃ আনোয়ারুল বাসেদ, সহকারী পরিচালক	০১৭১১৮১১১৯৪	mirzaanwarul@yahoo.com
০৬	ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লয়, ঔষধ প্রশাসন, গাজীপুর	জনাব মোঃ আকতার হোসেন, সহকারী পরিচালক	০১৭১১০৭১০১০	akterh4@yahoo.com
০৭	ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লয়, ঔষধ প্রশাসন, কুমিল্লা	জনাব মোঃ হারুন অর রশিদ, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৭১১১২৯৭০৬	bharun2010@yahoo.com
০৮	ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লয়, ঔষধ প্রশাসন, শরীয়তপুর	জনাব মোঃ নূরুল আলম, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৭১৪২১৮৫২৫	mnalam00@gmail.com
০৯	ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লয়, ঔষধ প্রশাসন, ঠাকুরগাঁও	জনাব মোঃ আবদুল মালেক, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৭২৮০৫২৪৪৭	md.malekbiodu@gmail.com
১০	ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লয়, ঔষধ প্রশাসন, সিলেট	জনাব মোঃ সফিকুল ইসলাম, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৭১২২৭০৩৯০	safiqislam52@gmail.com
১১	ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লয়, ঔষধ প্রশাসন, কুষ্টিয়া	জনাব মোঃ ওয়াহিদুর রহমান, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৭১৫৩০৪৪২৯	wahidrahman8@gmail.com
১২	ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লয়, ঔষধ প্রশাসন, মুন্সিগঞ্জ	জনাব মোঃ সামছু উদ্দিন, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৭১২১১৭৪৪০	shamsu.ilti@gmail.com

ক্রমিক নং	কার্য লায়ের নাম	তথ্য প্রদানকারী কর্মকর্তার নাম ও পদবী	টেলিফোন নম্বর	ই-মেইল
১৩	ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লায়, ঔষধ প্রশাসন, নেত্রকোনা	জনাব মোঃ মাসুদজ্জামান খান, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৯১৭৭৪২৫৩০	masud_khan2008@yahoo.com
১৪	ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লায়, ঔষধ প্রশাসন, চট্টগ্রাম	জনাব মোহাঃ শফিকুর রহমান, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৮১৮২৪৪৭১১	shafikurpr@gmail.com
১৫	ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লায়, ঔষধ প্রশাসন, যশোর	জনাব মো: রেহান হাসান ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৯১১০২৫৩০৫	rehan.pharm@gmail.com
১৬	ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লায়, ঔষধ প্রশাসন, নোয়াখালী	জনাব হোসাইন মোহাম্মদ ইমরান, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৭১৬৬০৯০৩৩	imranacct@yahoo.com
১৭	ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লায় ঔষধ প্রশাসন, নরসিংদী	জনাব হুমায়রা আফরোজ, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১১৯৯৪২১৫৫৪	hafroz_du@yahoo.com
১৮	ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লায়, ঔষধ প্রশাসন, সিরাজগঞ্জ	জনাব মোঃ ইকবাল হোসেন, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৭২১৩২৪২০৬	iqbal_bcmb42@yahoo.com
১৯	ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লায়, ঔষধ প্রশাসন, দিনাজপুর	জনাব মোঃ রফিকুল ইসলাম, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৯১৪৭২৪২১০	mithu_bmb@yahoo.com
২০	ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লায়, ঔষধ প্রশাসন, টাংগাইল	জনাব মোঃ আবদুল বারী, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৭১৮৬৮৩৮৩১	barisddgda@gmail.com
২১	ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লায়, ঔষধ প্রশাসন, খুলনা	জনাব মাহমুদ হোসেন, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৮২৮১৬০১৯৭	mahmudda12@gmail.com
২২	ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লায়, ঔষধ প্রশাসন, নাটোর	জনাব মোহাম্মদ আব্দুর রশীদ, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৭১৭৩৩৮০০৪	marashid2000@gmail.com
২৩	ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লায়, ঔষধ প্রশাসন, মানিকগঞ্জ	জনাব গৌরী রানী বসাক, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৭১৯৩১১২৯২	grbasak@yahoo.com
২৪	ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লায়, ঔষধ প্রশাসন, রংপুর	জনাব মোছাঃ নাগীস আক্তার, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৭১৮৩৫৩৬০৯	nargisvet@gmail.com
২৫	ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লায়,	জনাব শিকদার কামরুল ইসলাম, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৭১৬৪৩৮৭১৮	kamrudhakauniversity@gmail.com

ক্রমিক নং	কার্য লিগের নাম	তথ্য প্রদানকারী কর্মকর্তার নাম ও পদবী	টেলিফোন নম্বর	ই-মেইল
	ঔষধ প্রশাসন, সুনামগঞ্জ	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক		
২৬	ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লিয়, ঔষধ প্রশাসন, জামালপুর	জনাব মোঃ সাখাওয়াত হোসেন রাজু আকন্দ, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৫৫৪৯০৩৯৮০	razu_sh86@yahoo.com
২৭	ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লিয়, ঔষধ প্রশাসন, চট্টগ্রাম	জনাব মোহাম্মদ মোজাম্মেল হোসেন, সহকারী পরিচালক	০১৭১১৫৩৩৯৭৮	barna1999@yahoo.com
২৮	ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লিয়, ঔষধ প্রশাসন, পাবনা	জনাব কে, এম, মুহসীনিন মাহবুব, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৬৮১৬৫২৩১০	kmuhsin_ju@yahoo.com
২৯	ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লিয়, ঔষধ প্রশাসন, নীলফামারী	জনাব বি. এম. জাহিদ হায়দার, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৭১২৮৮৫৪৭৮	bmzh2116@gmail.com
৩০	ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লিয়, ঔষধ প্রশাসন, কুড়িগ্রাম	জনাব মোঃ তৌহিদুল ইসলাম, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৭১৬৬২৩১১৩	tauhidulpharm@yahoo.com
৩১	ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লিয়, ঔষধ প্রশাসন, ভোলা	জনাব এস, এম, সুলতানুল আরেফিন, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৫৫৩৭৫০৯৬৭	emonarefin12@yahoo.com
৩২	ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লিয়, ঔষধ প্রশাসন, বরিশাল	জনাব তানভীর আহমেদ, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৭১৭৬৩৭২৩৬	tahmed.dvm@gmail.com
৩৩	ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লিয়, ঔষধ প্রশাসন, বগুড়া	জনাব আহসান হাবিব, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৭৫৫৩১২৫২৫	habibdrugsuper@gmail.com
৩৪	ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লিয়, ঔষধ প্রশাসন, মৌলভীবাজার	জনাব মোহাম্মদ বাদল শিকদার, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৬৮৫৫৬৫৬২৫	badolshikder@yahoo.com
৩৫	ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লিয়, ঔষধ প্রশাসন, গোপালগঞ্জ	জনাব মহেশ্বর কুমার মন্ডল, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৭১৭৭২৭৬৯৮	maheswarku@yahoo.com
৩৬	ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লিয়, ঔষধ প্রশাসন, ফরিদপুর	জনাব সুলতানা রিফাত ফেরদৌস, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৭৭৩৭৩৫২৮৩	rifatsd2014@yahoo.com
৩৭	ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লিয়, ঔষধ প্রশাসন, ঝিনাইদহ	জনাব মোঃ নাজমুল হাসান, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৭৮৫৭৫৩৭৮৬	nazmul@gmail.com
৩৮	ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লিয়,	জনাব মোঃ ফখরুল ইসলাম,	০১৭১৮৩৭৭৩৫৪	dr.fakhrulsau@yahoo.com

ক্রমিক নং	কার্য লায়ের নাম	তথ্য প্রদানকারী কর্মকর্তার নাম ও পদবী	টেলিফোন নম্বর	ই-মেইল
	ঔষধ প্রশাসন, নারায়ণগঞ্জ	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক		
৩৯	ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লায়, ঔষধ প্রশাসন, ফেনী	জনাব সালমা সিদ্দিকা, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৫৫৭৬৭৩৩৩১	fuad2914@gmail.com
৪০	ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লায়, ঔষধ প্রশাসন, চাঁপাইনবাবগঞ্জ	জনাব মোঃ শরিফুর ইসলাম মোল্লা, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৭১৭১৯৯১৪৮	mollahsharif@yahoo.com
৪১	ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লায়, ঔষধ প্রশাসন, ব্রাহ্মণবাড়িয়া	জনাব শংকর কুমার সরকার, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৭১৬০৫৪২১৬	pulok_311@yahoo.com
৪২	ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লায়, ঔষধ প্রশাসন, সাতক্ষীরা	জনাব মোঃ আব্দুল্লাহ আল-মামুন, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৭১৬০৪০৫১০	razib_juchem@hotmail.com
৪৩	ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লায়, ঔষধ প্রশাসন, কিশোরগঞ্জ	জনাব মোছাম্মাৎ ফোয়ারা ইয়াছমিন, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৭১২৫২৭৯৮০	fuaran54@gmail.com
৪৪	ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লায়, ঔষধ প্রশাসন, চট্টগ্রাম	জনাব গুলশান জাহান, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৭১৯৫০৪৯০	gjriima@yahoo.com
৪৫	ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লায়, ঔষধ প্রশাসন, নরসিংদী	জনাব হুমায়রা আফরোজ, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৯৯৪২২৫৫৪	hafroz_du@yahoo.com
৪৬	ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লায়, ঔষধ প্রশাসন, বাগেরহাট	জনাব ফারজানা শবনম বৈশাখী, , ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৭২৬৬১৩৪২৪	fs.baishakhi@gmail.com
৪৭	ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লায়, ঔষধ প্রশাসন, পিরোজপুর	জনাব অদिति স্বর্ণা , ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৭১৪৭৫৬৭৭২	auditi_swarna@yahoo.com
৪৮	ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লায়, ঔষধ প্রশাসন, নওগাঁ	জনাব মরুময় সরকার, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৭১৩৫০৪৫২১	marumoy_1402@yahoo.com
৪৯	ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লায়, ঔষধ প্রশাসন, লালমনিরহাট	জনাব মোঃ মেহেদী আফজাল, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৭১৮২৪১২০৮	pallab_509r@yahoo.com
৫০	ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লায়, ঔষধ প্রশাসন, চাঁদপুর	জনাব মৌসুমী আক্তার, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৭১৯৫৫৮৬৮	mowbph01@gmail.com
৫১	ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লায়,	জনাব মোঃ ফজলুল হক, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক (ভারপ্রাপ্ত)	০১৭১৭২২৮৬৭২	fazluvet@gmail.com

ক্রমিক নং	কার্য লায়ের নাম	তথ্য প্রদানকারী কর্মকর্তার নাম ও পদবী	টেলিফোন নম্বর	ই-মেইল
	ঔষধ প্রশাসন, লক্ষীপুর			
৫২	ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লায়, ঔষধ প্রশাসন, মাদারীপুর	জনাব বীথি রানী মন্ডল, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক (ভারপ্রাপ্ত)	০১৭৬৬৭৮৪২২০	nipa9mandal@yahoo.com
৫৩	ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লায়, ঔষধ প্রশাসন, গাইবান্ধা	শ্রী গৌতম চন্দ্র সরকার, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক (ভারপ্রাপ্ত)	০১৭৩৭০৩৩৭৮২	-
৫৪	ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লায়, ঔষধ প্রশাসন, জয়পুরহাট	জনাব রাজীব দাস, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক (ভারপ্রাপ্ত)	০১৭২১১২৮৫৭১	rajibdas4646@yahoo.com
৫৫	ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লায়, ঔষধ প্রশাসন, শেরপুর	জনাব তাহমিদ জামিল, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক (ভারপ্রাপ্ত)	০১৮২৫৪০২২৭১	tahmid.jamil27@gmail.com

পরিশিষ্ট-চঃ স্বপ্রণোদিত তথ্য প্রকাশের নির্দেশিকাঃ

ভূমিকা

ক) ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরঃ 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 ০১০ 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 সংক্রামক সর্কল কর্মকান্ড পরিচালনা ও প্রচলিত ঔষধ আইন প্রয়োগ করে থাকে। উক্ত অধিদপ্তরের অর্গে মোট ৭০ টি পদ রয়েছে। সেগুলোর মধ্যে ১১৮ টি প্রথম শ্রেণীর পদ, ২৫ টি দ্বিতীয় শ্রেণীর পদ, ১১৫ টি তৃতীয় শ্রেণীর পদ এবং ১১২ টি চতুর্থ শ্রেণীর পদ রয়েছে। মহাপরিচালক ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের প্রধান। মহাপরিচালক লাইসেন্সিং কর্তৃপক্ষ (ডাগস) হিসেবে ক্ষমতাপ্রাপ্ত। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের প্রধান কার্য লায়, ঢাকায় অবস্থিত, জেলা পর্যায় ১৯৮ টি কার্য লায় রয়েছে।

(খ) ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের প্রধান প্রধান কার্যাবলীঃ

- (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 কীচামাল ও মোড়ক সামগ্রী আমদানীর জন্য বকলিস্ট অনুমোদন।
- (৮) ঔষধ আমদানীর ক্ষেত্রে ইন্ডেন্ট অনুমোদন।
- (৯) আমদানীকৃত তৈরী ঔষধ ও ঔষধের কীচামালের ছাড়পত্র প্রদান।
- (১০) ঔষধের বাজার তদারকিকরণ।
- (১১) বিভিন্ন আবেদনের পরিপ্রেক্ষিতে অত্যমন্ত্র প্রয়োজনীয় রেজিস্ট্রেশনবিহীন ঔষধের অনাপত্তি সনদ প্রদান।
- (১২) প্রচলিত ঔষধ আইন লঙ্ঘনকারীদের বিরুদ্ধে ডাগ কোর্ট, ম্যাজিস্ট্রেট কোর্ট জোবাইল কোর্টে মামলা দায়ের করা।
- (১৩) ঔষধ রপ্তানির জন্য লাইসেন্স, CPP/FSC ও GMP সার্টিফিকেট প্রদান।

(১৪) ঔষধের বিজ্ঞাপন অনুমোদন/ নিয়ন্ত্রণ।

(১৫) ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানে নিয়োজিত কোয়ালিফাইড ব্যক্তিদের প্রশিক্ষণ প্রদান।

(গ) **প্রসঙ্গাবনাঃ** দেশের ঔষধ শিল্প, ঔষধ উৎপাদন, রপ্তানী, সরবরাহ, বিপন্নন, সহজলভ্যতা, যৌক্তিক ব্যবহার, ঔষধ নিয়ন্ত্রণ ব্যবসহ সম্পর্কে জনস্বার্থে স্বউদ্যোগে ও স্বপ্রণোদিত হয়ে প্রয়োজনীয় তথ্যাদি প্রকাশ করা উচিত। ঔষধের মত জীবন ঝুঁকাকারী উপাদান ব্যবহারের ক্ষেত্রে জনগণ যাতে সঠিক সিদ্ধান্ত গ্রহণ করতে পারে, ঔষধ এবং ঔষধের নিয়ন্ত্রণ ব্যবসহ সম্পর্কে সম্যক ধারণা পেতে পারে সে জন্য ঔষধ সংক্রামত্ম তথ্যাদি সহজলভ্য হওয়া প্রয়োজন। তথ্য পাওয়া জনগণের আইনগত অধিকার। নিয়মতান্ত্রিকভাবে তথ্য প্রকাশের ক্ষেত্রে স্বপ্রণোদিত তথ্য প্রকাশের নির্দে শিকা সহায়ক হবে।

নির্দে শিকার ল্যু্য

১। সাধারণ মানুষ যাতে প্রয়োজনীয়, কার্য কর, নিরাপদ ও মানসম্পন্ন ঔষধ এবং ঔষধের লভ্যতা সম্পর্কে তথ্য পেতে পারে তা নিশ্চিত করা।

২। দেশের ঔষধ নিয়ন্ত্রণ ব্যবসহ সম্পর্কে জনগণকে পর্যাপ্ত ধারণা দেয়া।

৩। দেশের ঔষধ সম্পর্কে জনগণের আসহা বৃদ্ধি করা।

৪। ঔষধ উৎপাদন, বিপন্নন, আমদানী ও রপ্তানীর সাথে সংশ্লিষ্ট ব্যক্তিদেরকে প্রচলিত ঔষধ আইন, বিধিমালা, ঔষধ নীতি ও নিয়মাবলি সম্পর্কে অবহিত করা।

৫। ঔষধ সংক্রামত্ম বিভ্রামিত্ম নিরসন করা।

স্বপ্রণোদিত 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

স্বপ্রণোদিত তথ্য নিম্নবর্ণিত ত মাধ্যমে প্রকাশ করতে হবে।

(ক) প্রিন্ট মিডিয়াঃ পোস্টারিং, সংবাদপত্র, বিশেষ বুলেটিন, বার্ষিক প্রতিবেদন।

(খ) ইলেক্ট্রনিক মিডিয়াঃ Website, রেডিও, টেলিভিশন।

(গ) প্রশাসনের নোটিশ বোর্ড।

ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের স্বপ্রণোদিত তথ্য প্রকাশের প্রক্রিয়া

১। গুরুত্বের উপর বিবেচনা করে তথ্যসমূহ বিভিন্ন মাধ্যমে প্রকাশ করা হবে।

২। প্রকাশিত তথ্য প্রতি ৩ (তিন) মাস অমত্মর হালনাগাদ করা হবে। উক্ত সময়ের পূর্বে কোন তথ্য পরিবর্তিত হলে তাৎক্ষণিকভাবে সংশোধন করা হবে।

৩। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের প্রধান কার্য লয়ে 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।

স্বপ্রণোদিতভাবে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক নিম্নবর্ণিত ত তথ্যাদি প্রকাশ করা হবে

১। প্রাতিষ্ঠানিক তথ্যাদিঃ

ক) প্রতিষ্ঠানের আইনগত ভিত্তি।

L) আভ্যমত্মরীণ প্রবিধানমালা।

M) কার্যাদি ওক্ষমতা।

২। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের সাংগঠনিক তথ্যাদিঃ

ক) অর্গানোগ্রাম।

খ) নিয়োজিত জনবল সংক্রামত্ব তথ্যাদি ।

M) কর্ম কর্তা/কর্ম চারীদের নাম, যোগাযোগের টেলিফোন নং, ইমেইল ও অফিস ঠিকানা ।

৩। কার্যক্রম সংক্রামত্ব তথ্যাদি ০৪

ক) পরিকল্পনা।

খ) নীতিমালা।

গ) কার্যাদি।

ঘ) কাজের প্রক্রিয়া।

ঙ) ক্ষমতা অর্পণ।

চ) প্রতিবেদন।

ছ) তদারকি ও মূল্যায়ন।

জ) অন্যান্য কৌশল, ডকুমেন্টস, ডাটা ইত্যাদি।

৪। জনসেবামূলক তথ্যাদিঃ

ক) জনসেবা সংক্রামত্ব বিবরণ।

খ) নির্দেশনা।

গ) বুকলেট এবং লিফলেট।

ঘ) পোস্টারিং।

ঙ) ফি এবং ফি দাখিলের সময়সীমা সংক্রামত্ব তথ্যাদি ।

চ) বিভিন্ন ফরম।

৫। অর্থ সংক্রামত্ব তথ্যাদিঃ

ক) প্রক্ষেপিত বাজেট।

খ) প্রকৃত আয়-ব্যয় সংক্রামত্ব তথ্যাদি(বেতন ভাতাদি সংক্রামত্ব তথ্য)।

গ) অন্যান্য অর্থ সংক্রামত্ব তথ্যাদি।

ঘ) অডিট রিপোর্ট ।

৬। সরকারি ক্রয় সংক্রামত্ব তথ্যাদিঃ

সরকারি ক্রয় সংক্রামিত বিন্যাসিত তথ্য, মানদন্ড, টেন্ডার প্রক্রিয়ায় অংশগ্রহণকারীদের আবেদনসমূহের উপর গৃহীত সিদ্ধান্ত।

৭। তালিকা, রেজিস্টার্ড এবং ডাটাবেজঃ

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

৮। তথ্যের অবসহান সংক্রামিত তথ্যাদি ০৪

- ক) তথ্য সংক্রামিত ইনডেক্স বা রেজিস্টারের অবসহান।
- খ) ডাটাবেজে অমত্বুক্ত বিন্যাসিত তথ্যাদি।

৯। প্রকাশনা প্রকাশ সংক্রামিত তথ্যাদিঃ

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

১০। তথ্য অধিকার সম্পর্কিত তথ্যাদি ০৪

- ক) তথ্য প্রাপ্তির অধিকার সংক্রামিত তথ্যাদি এবং তথ্য প্রাপ্তির জন্য আবেদনের প্রক্রিয়া (আবেদনের ফর্ম, আপিল এবং অভিযোগ)।
- খ) তথ্য প্রদানকারী কর্মকর্তা এবং তাঁর আপিলকারী কর্তৃপক্ষের যোগাযোগের তথ্য।
- ক) তথ্যের জন্য আবেদনকারী নাগরিকের নাম, ঠিকানা।
- ঘ) আবেদনের তারিখসহ আবেদিত তথ্যের বর্ণনা।
- ঙ) আবেদনের অবসহা।
- চ) প্রত্যাখানের বিরুদ্ধে 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 বুদ্ধিবৃত্তিক সম্পদের অধিকার ক্ষতিগ্রস্ত হতে পারে এরূপ বাণিজ্যিক বা ব্যবসায়িক অমত্বর্নিত হিত গোপনীয়তা বিষয়ক, কপিরাইট বা বুদ্ধিবৃত্তিক সম্পদ (Intellectual Property Right) সম্পর্কিত তথ্য।
- ২। কোন তথ্য প্রকাশের ফলে প্রচলিত আইনের প্রয়োগ বাধাগ্রস্ত হতে পারে বা অপরাধ বৃদ্ধি পেতে পারে এরূপ তথ্য।
- ৩। আইন প্রয়োগকারী সংস্হার 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, এরূপ তথ্য।

- ৫। তদমত্বাধীন কোন বিষয় যার প্রকাশ তদমত্ব কাজে বিঘ্ন ঘটাতে পারে এ রূপ তথ্য।
- ৬। কোন অপরাধের তদমত্ব প্রক্রিয়া এবং অপরাধীর গ্রেফতার ও শাস্তিকে প্রভাবিত করতে পারে এরূপ তথ্য।
- ৭। আইন অনুসারে কেবল একটি নির্দিষ্ট সময়েরজন্য প্রকাশের বাধ্যবাধকতা রয়েছে এরূপ তথ্য।
- ৮। কৌশলগত ও বাণিজ্যিক কারণে গোপন রাখা বাঞ্ছনীয় এ রূপ কারিগরী বা বৈজ্ঞানিক গবেষণালব্ধ কোন তথ্য।
- ৯। কোন ক্রয় কার্যক্রম সম্পূর্ণ হওয়ার পূর্বে বা উক্ত বিষয়ে সিদ্ধান্ত গ্রহণের পূর্বে সংশ্লিষ্ট বা উহার কার্যক্রম সংক্রান্ত কোন তথ্য।
- ১০। জাতীয় সংসদের বিশেষ অধিকারহানির কারণ হতে পারে এরূপ তথ্য।
- ১১। কোন ব্যক্তির আইন দ্বারা সংরক্ষিত গোপনীয় তথ্য।

পরিশিষ্ট-ছঃ অত্যাৱশ্যকীয় 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
	2. ANALGESICS, ANTIPYRETICS, NON-STEROIDAL ANTI-INFLAMMATORY MEDICINES (NSAIDs), MEDICINES USED TO TREAT GOUT AND DISEASE MODIFYING AGENTS IN RHEUMATOID DISORDERS (DMARDs)	
	2.1 Non-opioids and non-steroidal anti-inflammatory medicines (NSAIDs)	
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

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

42	Ampicillin	Capsule/Dry Syrup /Injection
43	Phenoxymethyl 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

	6.2.2 Other antibacterials	
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
	6.2.3 Antileprosy medicines	
60	Clofazimine	Capsule
61	Dapsone	Tablet
	6.2.4 Antituberculosis medicines	
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
6.3 Antifungal medicines		
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	
6.4 Antiviral medicines		
73	Acyclovir	Tablet/Cream /Eye ointment/ Intravenous Infusion
74	Nelfinavir (NVP)	Oral powder/tablet
6.4.1 Antitherpes medicines		
75	Idoxuridine	Eye Drops
6.4.2 Antiretrovirals		
6.4.2.1 Nucleoside/Nucleotide reverse transcriptase inhibitors		
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
6.4.2.2 Non-nucleoside reverse transcriptase inhibitors		
80	Efavirenz	Capsule/ Oral Liquid/ Tablet
81	Nevirapine (NVP)	Oral Liquid/ Tablet
6.4.3 Other antivirals		
82	Oseltamivir	Tablet

	6.5 Antiprotozoal medicines	
	6.5.1 Antiamoebic and anti giardiasis medicines	
83	Diloxanide	Tablet
	6.5.2 Antileishmaniasis medicines	
84	Sodium Stibogluconate	Injection
	6.5.3 Antimalarial medicines	
	6.5.3.1 For curative treatment	
85	Artemether with Lumefantrine	Tablet
86	Primaquine	Tablet
87	Sulfadoxin with Pyrimethamine	Tablet
88	Artesunate	Injection,/ Tablet
89	Mefloquine	Tablet
90	Quinine	Injection,/Tablet
	6.5.4 Antipneumocystosis and antitoxoplasmosis medicines	
91	Pyrimethamine	Tablet
	7. ANTIMIGRAINE MEDICINES	
	7.1 For treatment of acute attack	
92	Sumatriptan Succinate	Tablet/Injection/Nasal Spray
93	Acetylsalicylic acid	Suppository/Tablet
	SL No - 11	
	SL No - 12	
	7.2 For prophylaxis	
94	Propranolol	Tablet
	8. ANTINEOPLASTIC, IMMUNOSUPPRESSIVES AND MEDICINES USED IN PALLIATIVE CARE	
	8.1 Immunosuppressive medicines	
95	Azathioprine	Tablet/Injection
96	Cyclosporin	Capsule/Oral Solution/IV Infusion
	8.2 Cytotoxic and adjuvant medicines	
97	Actinomycin D/Dactinomycin	Injection
98	Bleomycin	Injection
99	Calcium Folate/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

8.3 Hormones and antihormones		
114	Tamoxifen	Tablet/Capsule
115	Vasopressin	Injection
116	Liothyronine Sodium	Tablet/Injection
117	Stilboestrol/Diethylstilboestrol	Tablet
	SL No - 26	Injection
	SL No - 27	Injection
8.4 Medicines used in palliative care		
118	Hyoscine Butylbromide	Tablet/Injection
119	Amitriptyline	Tablet
120	Propanthelene Bromide	Tablet
121	Lactulose	Powder/Solution
	SL No - 26	Tablet/ Injection
9. ANTIPARKINSONISM MEDICINES		
122	Levodopa with Carbidopa	Tablet
10. MEDICINES AFFECTING THE BLOOD		

	10.1 Antianaemia medicines	
123	Ferrous Sulphate/Fumarate, with or without Folic Acid	Tablet/Syrup
124	Folic Acid	Tablet
	10.2 Medicines affecting coagulation	
125	Heparin	Injection
126	Dipyridamole	Tablet/Oral Suspension/Injection
127	Protamine sulfate	Injection
	11. BLOOD PRODUCTS AND PLASMA SUBSTITUTES	
	11.1 Plasma substitutes	
128	ACD Blood Pack/Double Bag/Triple Bag	
129	Plasma Substitutes/Dextran-40/ Succinylated Gelatin Intravenous Infusions	
130	Dextran 70	Injection
	11.2 Plasma fractions for specific use	
131	Plasma Fractions/Human Albumin	Solution for IV infusion
	12. CARDIOVASCULAR MEDICINES	
	12.1 Antianginal medicines	
132	Metoprolol Tartrate	Tablet
133	Glyceryl Trinitrate	Tablet /Spray
134	Isosorbide dinitrate	Tablet /Injection
135	Isosorbide Mononitrate	Tablet
	12.2 Antiarrhythmic medicines	
136	Procainamide	Injection/Capsule
137	Digoxin	Tablet/Injection
138	Disopyramide	Tablet/Capsule
	12.3 Antihypertensive medicines	
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
12.4 Medicines used in heart failure		
148	Dopamine	Injection
	SL No - 137	
	SL No - 144	
12.5 Antithrombotic medicines		
149	Clopidogrel	Tablet
12.6 Lipid-lowering agents		
150	Simvastatin	Tablet
12.7 Anti- Hypotensive medicine		
151	Metaminol	Injection
13. DERMATOLOGICAL MEDICINES (topical)		
13.1 Antifungal medicines		
152	Miconazole	Cream/ Dusting Powder/Spray/Oral Gel
153	Sodium thiosulfate	Solution
13.2 Anti-infective medicines		
154	Potassium Permanganate	Crystal/Solution (0.1%)
	SI No 57	Ointment
155	Silver sulfadiazine	Cream
13.3 Anti-inflammatory and antipruritic medicines		
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
13.4 Medicines affecting skin differentiation and proliferation		
160	Salicylic Acid + Benzoic Acid	Ointment, Cream
161	Fluorouracil	Capsule/Injection/Cream

162	Salicylic acid	Solution
13.5 Scabicides and pediculicides		
163	Benzyl Benzoate	Lotion
164	Permethrin	Cream/ Lotion
14. DIAGNOSTIC AGENTS		
14.1 Ophthalmic medicines		
165	Fluorescein	Eye drops
166	Tropicamide	Eye drops
14.2 Radiocontrast media		
167	Barium Sulphate (X-Ray Grade)	
168	Iodipamide	Injection
169	Iothalamic Acid with Meglumine	Oral Solution
15. DISINFECTANTS AND ANTISEPTICS		
15.1 Antiseptics		
170	Chlorhexidine with or without Cetrimide	Solution/Cream
171	Povidone-Iodine 10%	Alcoholic Solution
172	Bismuth, Iodoform and Paraffin Paste (BIPP)	For Nasal Pack
15.2 Disinfectants		
173	Chloroxylenol	Solution/Cream
16. DIURETICS		
174	Frusemide	Tablet/Injection
175	Bendrofluazide	Tablet
	SL No - 146	Tablet/Capsule
176	Mannitol Infusion Solution	10% and 20%
	SL No - 147	
17. GASTROINTESTINAL MEDICINES		
17.1 Antiulcer medicines		
177	Aluminium Hydroxide Gel with or without Magnesium Trisilicate	Tablet/ Suspension
178	Ranitidine	Tablet /Injection
179	Omeprazole	Capsule/Tablet /Injection
17.2 Antiemetic medicines		
180	Cinnarizine	Tablet

181	Metoclopramide Hydrochloride	Tablet/Oral Solution/Injection
182	Prochlorperazine	Tablet/Injection
	SL No - 28	
	17.3 Anti-inflammatory medicines	
	SL No-20	Suppository
	17.4 Laxatives	
183	Glycerin/Glycerol	Suppository for adult/child/infant
184	Senna/Sennosides	Tablet
	17.5 Medicines used in diarrhoea	
	17.5.1 Oral rehydration	
185	Potassium Chloride	Tablet/Syrup
186	Sodium Chloride 0.9%, without or with Dextrose	Intravenous Infusion
187	Sodium Bicarbonate	Infusion (Various Strengths)
	17.5.2 Medicines for diarrhoea in children	
188	Zinc sulfate	Oral liquid/Tablet
	18. HORMONES, OTHER ENDOCRINE MEDICINES AND CONTRACEPTIVES	
	18.1 Adrenal hormones and synthetic substitutes	
189	ACTH	Injection
	SL No - 26	Injection
	18.2 Androgens	
190	Danazol	Capsule
	18.3 Contraceptives	
	18.3.1 Oral hormonal contraceptives	
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
	18.3.2 Injectable hormonal contraceptives	
195	Depot Medroxyprogesterone	Injection
	18.3.3 Intrauterine devices	
196	Copper-T containing device	
	18.3.4 Barrier methods	

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

21.2 Anti-inflammatory agents		
231	Corticosteroid	Eye drops/Ointment
	SL No - 158	Eye Drops
21.3 Local anaesthetics		
	SL No - 230	
21.4 Miotics and antiglaucoma medicines		
232	Pilocarpine	Eye Drops (Various Strengths)
233	Acetazolamide	Tablet
234	Carbachol	Tablet/Eye Drops
	SL No - 151	
21.5 Mydriatics		
235	Phenylephrine Hydrochloride	Eye drops
236	Homatropine	Eye drops
	SL No - 09	Injection/eye drop/ointment
22. OXYTOCICS AND ANTIOXYTOCICS		

	22.1 Oxytocics	
237	Trifluoperazine	Tablet/Oral Solution
238	Oxytocin	Injection
239	Ergometrine	Injection
	22.2 Antioxytocics (tocolytics)	
240	Nifedipine	Capsule
	23. PERITONEAL DIALYSIS SOLUTION	
241	Intraperitoneal dialysis solution (of appropriate composition)	Parenteral solution.
	24. MEDICINES FOR MENTAL AND BEHAVIOURAL DISORDERS	
	24.1 Medicines used in psychotic disorders	
242	Chlorpromazine Hydrochloride	Tablet/Syrup/Injection
243	Haloperidol	Tablet/Capsule/Oral Liquid
	24.2 Medicines used in mood disorders	
	24.2.1 Medicines used in depressive disorders	
244	Imipramine Hydrochloride	Tablet/Syrup
245	Nortriptyline	Tablet
246	Flupenthixol Dihydrochloride/Decanoate	Tablet/Injection
	SL No - 119	
	24.2.2 Medicines used in bipolar disorders	
247	Carbamazepine	Tablet/Oral Liquid/Suppository
248	Lithium Carbonate/Citrate	Tablet/Oral liquid
	24.3 Medicines for anxiety disorders	
249	Diazepam	Tablet/Injection
250	Clobazam	Tablet
	24.4 Medicines used for obsessive compulsive disorders	
251	Clomipramine Hydrochloride	Tablet/Syrup/Capsule/Injection
	24.5 Medicines for disorders due to psychoactive substance use	
252	Methadone Hydrochloride	Tablet/Injection
	25. MEDICINES ACTING ON THE RESPIRATORY TRACT	
	25.1 Antiasthmatic and medicines for chronic obstructive pulmonary disease	
253	Salbutamol	Tablet/Elixir

254	Adrenaline/Epinephrine	Injection
255	Aminophylline	Tablet/Injection
26. SOLUTIONS CORRECTING WATER, ELECTROLYTE & ACID-BASE DISTURBANCES		
26.1 Oral		
256	Oral Rehydration Salts (ORS)	Sachet for 500 ml
257	Cholera Fluid	Intravenous Infusion
258	Sodium hydrogen carbonate	Injection
26.2 Parenteral		
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
26.3 Miscellaneous		
266	Water for Injection (sterile/pyrogen free)	
267	Dialysis Fluid	
27. VITAMINS AND MINERALS		
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 ₁	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 ₁₂	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	

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

পরিশিষ্ট-জ ঃ অত্যাবশ্যকীয় আয়ুর্বে দিক ঔষধের তালিকা

(List of Essential Ayurvedic Drugs)

1. ত্রিফলা চূর্ণ
2. তালিশাদি চূর্ণ
3. অবিপত্তিকর চূর্ণ
4. নিম্বাদি চূর্ণ
5. পুষ্যানুগ চূর্ণ
6. সিতোপলাদি চূর্ণ
7. হিংগাষ্টক চূর্ণ
8. ইসবগুল
9. সিলিমারিন
10. যমানী অর্ক
11. রসোনাদি ক্লথ
12. গোয়ুরাদি ক্লথ
13. দশমূল ক্লথ
14. মহাশংখ বটি
15. অর্ধহর বটি
16. রজঃ প্রবর্তনী বটি
17. চন্দ্রপ্রভা বটি
18. নিবারন বটি
19. শূল বজ্রিনী বটি
20. নগেন্দ্র বটি
21. প্রভাকর বটি
22. কণ্ঠ সূধা
23. আরোগ্য বর্ধনী
24. অগ্নিকুমার রস (গ্রহণী)
25. মহারাজ নৃপতিবল্লভ
26. শ্বাসকুঠার রস
27. কফকেতু রস
28. পিষ্ময় বলয়ী রস
29. রসরাজ রস
30. শৌনিতার্গ ল রস
31. শোথ কালানল রস
32. কর্পূর রস
33. শ্রী রামবান রস
34. যোগেন্দ্র রস
35. মানিক্য রস
36. শ্বাস কাস চিমত্মামনি
37. বৃহৎ বাত চিমত্মা মনি
38. শ্রী কৃষ্ণ চতুর্মুখ
39. মকরধ্বজ রসায়ন
40. বজ্র ক্ষার
41. লীলা বিলাস
42. নারদীয় মহালক্ষী বিলাশ
43. মৃত্যুঞ্জয় রস
44. ভুবনেশ্বর
45. বৃহৎ বাত গজাঙ্কুশ
46. বৃহৎ বশেষ্বর রস
47. বসমত্ম কুসুমাকর রস
48. বৃহৎ পূর্ণ চন্দ্র রস

49. অমল্লপিত্তামত্মক রস
50. নবায়স লৌহ
51. গুড্ডুচ্যাদি লৌহ
52. বরম্ননাদ্য লৌহ
53. ধাত্রী লৌহ
54. প্রদরামত্মক লৌহ
55. পিপলাদ্য লৌহ
56. শূলরাজ লৌহ
57. যকৃদরী লৌহ
58. কাং কায়ন গুড়িকা
59. বৃহৎ যোগরাজ গুগগুলু
60. নবকার্ষি ক গুগগুলু
61. বাতারি গুগগুলু
62. পঞ্চতিক্ত মৃত গুগগুলু
63. সিংহনাদ গুগগুলু
64. ভাগী গুড়
65. আমলকী রসায়ন
66. ব্রাহ্মী রসায়ন
67. সঞ্জীবনী রসায়ন
68. কুটজারিষ্ট
69. মুসত্মকারিষ্ট
70. অভয়ারিষ্ট
71. অমৃতারিষ্ট
72. রোহিতকারিষ্ট
73. অশ্বগন্ধারিষ্ট
74. বলারিষ্ট
75. দশমুলারিষ্ট
76. বাসকারিষ্ট
77. মহাদ্রাক্ষারিষ্ট
78. অর্জুনরিষ্ট
79. অশোকরিষ্ট
80. সারিবাদ্যরিষ্ট
81. খদিরারিষ্ট
82. জীরকাদ্যরিষ্ট
83. লৌহাসব
84. রাসণাসব
85. পূর্ণ ভাসব
86. মঞ্জিষ্ঠাসব
87. সারিবাদ্যসব
88. উশীরাসব
89. পত্রাঙ্গাসব
90. চন্দনাসব
91. অরবিন্দাসব
92. কনকাসব
93. প্রসারনী সন্ধান
94. চ্যবনপ্রাশ
95. হরিতকী খন্ড
96. ভাস্কর লবন
97. বৃহৎ মরিচ্যাদি তৈল
98. বৃহৎ কাশিসাদ্য তৈল
99. গন্ধক মলম
100. বাত রায়ুসী তৈল

পরিশিষ্ট-বঃ অত্যাৱশ্যকীয় ইউনানী ঔষধের তালিকাঃ

(List of Essential Unani Medicine)

ক্রমিক নং	ঔষধের জেনেরিক নাম	Dosage Form
০১	এত্রিফল উস্তুখুদুস (Etrifal Ustukhudus)	আধা-কঠিন
০২	এত্রিফল কাশ্নীযী (Etrifal Kashnizi)	আধা-কঠিন
০৩	এত্রিফল বাদিয়ান (Etrifal Badian)	আধা-কঠিন
০৪	এত্রিফল মুকিল (Etrifal Muqil)	আধা-কঠিন
০৫	এত্রিফল সন্মুনিয়া (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 গুদদী (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 মারওয়ারীদ/আনোশদারো লুলু'ভী (Khamira Marwareed/ Anoshdaro Liluvi)	আধা-কঠিন
১৬	খামীরা যাহমোহরা (Khamira Zaharmohara)	আধা-কঠিন
১৭	খামীরা বনফশা (Khamira Banafsha)	আধা-কঠিন
১৮	খামীরা নাফলী (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

ক্রমিক নং	ঔষধের জেনেরিক নাম	Dosage Form
২৩	জওয়ারিশ কুরতুম (Jowarish Qurtum)	আধা-কঠিন
২৪	জওয়ারিশ যরউনী (Jowarish Zarooni)	আধা-কঠিন
২৫	জওয়ারিশ যারিশক (Jowarish Zarishk)	আধা-কঠিন
২৬	জওয়ারিশ শাহেয়ীর (Jowarish Shahreyaran)	আধা-কঠিন
২৭	জওয়ারিশ জালীনুস (Jowarish Jalinoos)	আধা-কঠিন
২৮	জওয়ারিশ ফালাফিলী (Jowarish Falafili)	আধা-কঠিন
২৯	জওয়ারিশ মুছতগী (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 বিশ্বাসা (Jowarish Bishbasa)	আধা-কঠিন
৩৪	জওয়ারিশ যাজ্জাবীল (Jowarish Zanjabeel)	আধা-কঠিন
৩৫	জওয়ারিশ শাহী (Jowarish Shahi)	আধা-কঠিন
৩৬	দাওয়াউল-মিস্ক মু'তাদিল (Dawaul Misk Mutadil)	আধা-কঠিন
৩৭	মা'জুন আকবর (Majoon Aqbar)	আধা-কঠিন
৩৮	মা'জুন আওজা/আযারাকী (Majoon Awja/Azaraq)	আধা-কঠিন
৩৯	মা'জুন আরদে খোরমা (Majoon Arad-e Khorma)	আধা-কঠিন
৪০	মা'জুন ওশা/চুবচীনী (Majoon Ushba/Choobchini)	আধা-কঠিন
৪১	মা'জুন ছা'লাব/মুমসিক (Majoon Sa'lab/Mumsik)	আধা-কঠিন
৪২	মা'জুন ফালাসেফা (Majoon Falasefa)	আধা-কঠিন
৪৩	মা'জুন সুরঞ্জান (Majoon Suranjan)	আধা-কঠিন
৪৪	মা'জুন সোহাগশু ঠ (Majoon Sohagsoonth)	আধা-কঠিন
৪৫	মা'জুন মোগালিয়জ (Majoon Mughalliz)	আধা-কঠিন
৪৬	মা'জুন হাজরুল যাহূদ (Majoon Hazrul Yahood)	আধা-কঠিন
৪৭	মা'জুন হামল আষরী (Majoon Humal Ambari)	আধা-কঠিন

ক্রমিক নং	ঔষধের জেনেরিক নাম	Dosage Form
৪৮	মা'জুন দবীদুল ওয়ার্দ (Majoon Dabeedul Ward)	আধা-কঠিন
৪৯	মা'জুন নানখাহ্ (Majoon Nankhah)	আধা-কঠিন
৫০	মা'জুন সুপারিপাক (Majoon Suparipak)	আধা-কঠিন
৫১	মা'জুন যোগরাজ গোগুল (Majoon Jograj Gogul)	আধা-কঠিন
৫২	মা'জুন রাহাত (Majoon Rahat)	আধা-কঠিন
৫৩	মা'জুন লানা (Majoon Lana)	আধা-কঠিন
৫৪	মা'জুন কালকালানাজ্ (Majoon Kalkalanaj)	আধা-কঠিন
৫৫	মা'জুন খদর (Majoon Khadar)	আধা-কঠিন
৫৬	মা'জুন খদর/যবীব (Majoon Khadar/Jabeeb)	আধা-কঠিন
৫৭	মা'জুন শীর আফ্যা (Majoon Seer Afza)	আধা-কঠিন
৫৮	মা'জুন সঙ্গদানা (Majoon Sangdana)	আধা-কঠিন
৫৯	লউক আমল্‌তাস (Laoq Amaltas)	আধা-কঠিন
৬০	লউক এ্যাজমিন (Laoq Asthmin)	আধা-কঠিন
৬১	লউক বাদাম (Laoq Badam)	আধা-কঠিন
৬২	লউক কাতান/সাপেসত্মান (Laoq Katahw/Sapistan)	আধা-কঠিন
৬৩	লউক দামাভীন/জীকুন্ নাফাস্ (Laoq Damavin/Zeequnnafas)	আধা-কঠিন
৬৪	লুবুব কবীর (Lubub Kabir)	আধা-কঠিন
৬৫	লুবুব ছগীর (Lubub Saghir)	আধা-কঠিন
৬৬	হালওয়া ছা'লাব/বয়জা (Halwa Sa'lab/Baiza)	আধা-কঠিন
৬৭	কুস্তা আবরক সিয়াহ্ (Kushta Abrak Siyah)	ভগ্ন
৬৮	কুস্তা কলয়ী (Kushta Qalyee)	ভগ্ন
৬৯	কুস্তা ছদফ (Kushta Sadaf)	ভগ্ন
৭০	কুস্তা জিসত্ম (Kushta Jist)	ভগ্ন
৭১	কুস্তা ফওলাদ (Kushta Faulad)	ভগ্ন
৭২	কুস্তা বয়জা (Kushta Baiza)	ভগ্ন

ক্রমিক নং	ঔষধের জেনেরিক নাম	Dosage Form
৭৩	কুশ্ঠা বারাসিংঘা (Kushta Barasingha)	ভগ্ন
৭৪	কুশ্ঠা মারওয়ারীদ (Kushta Marwareed)	ভগ্ন
৭৫	কুশ্ঠা মারজান (Kushta Marjan)	ভগ্ন
৭৬	কুশ্ঠা যহরমোহরা (Kushta Zahrmohra)	ভগ্ন
৭৭	কুশ্ঠা হাজরমুল্ল-য়াহুদ (Kushta Hajrul Yahood)	ভগ্ন
৭৮	কুশ্ঠা গৌদমন্তী (Kushta Gowdanti)	ভগ্ন
৭৯	কুশ্ঠা বুসুদ (Kushta Bussud)	ভগ্ন
৮০	কুশ্ঠা মারজান জওয়াহেরদার (Kushta Marjan Jawahirdar)	ভগ্ন
৮১	কুশ্ঠা যমূর্দ দ/য়াশব(Kushta Zamurrad/Yashab)	ভগ্ন
৮২	কুশ্ঠা উসরুল্লব (Kushta Usrub)	ভগ্ন
৮৩	কুশ্ঠা মিরগাঙ্গ (Kushta Mirgang)	ভগ্ন
৮৪	কুশ্ঠা মুছাল্লাছ (Kushta Musallas)	ভগ্ন
৮৫	কুশ্ঠা তিলা (Kushta Tila)	তৈল
৮৬	কুশ্ঠা নুফ্রা (Kushta Nuqra)	ভগ্ন
৮৭	আবে নমক শিরীন (Aab-e Namak Shireen)	তরল
৮৮	আরক আফসান্তীন (Arq Afsanteen)	তরল
৮৯	আরক আজওয়াইন (Arq Ajwain)	তরল
৯০	আরক বাদিয়ান (Arq Badian)	তরল
৯১	আরক চুবচীনী (Arq Choobchini)	তরল
৯২	আরক নানখাহ্ (Arq Nankhah)	তরল
৯৩	আরক ফওলিন (Arq Faulin)	তরল
৯৪	আরক বোখার (Arq Bokhar)	তরল
৯৫	আরক মাউল-লাহ্ম/লাহ্মিনা (Arq Maul-Lahm/Lahmina)	তরল
৯৬	আরক মুহাল্লিল (Arq Muhallil)	তরল
৯৭	আরক বরনজাসূফ (Arq Baranjasuf)	তরল

ক্রমিক নং	ঔষধের জেনেরিক নাম	Dosage Form
৯৮	শরবত আন্জেবার (Sharbat Anjebar)	তরল
৯৯	শরবত আরযানী/ওনাব (Sharbat Arzani/Unnab)	তরল
১০০	শরবত কাকনাজ (Sharbat Kaknaj)	তরল
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 মুন্ডিন (Sharbat Mundin)	তরল
১০৬	শরবত তামারিক্সিন (Sharbat Tamarixin)	তরল
১০৭	শরবত এজায (Sharbat Ejaz)	তরল
১০৮	শরবত খাঁসীনা (Sharbat Khansina)	তরল
১০৯	শরবত ওশবা (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 নাফলা (Sharbat Nazla)	তরল
১১৫	শরবত নীলুফর (Sharbat Neelofar)	তরল
১১৬	শরবত ফওলাদ (Sharbat Faulad)	তরল
১১৭	শরবত বুযুরী (Sharbat Buzuri)	তরল
১১৮	শরবত সানতারার (Sharbat Santara)	তরল
১১৯	শরবত বেলগেরী (Sharbat Belgiri)	তরল
১২০	শরবত নিস্ওয়ান (Sharbat Niswan)	তরল
১২১	শরবত নিসা (Sharbat Nisa)	তরল
১২২	শরবত শাহ্কা (Sharbat Shahqa)	তরল

ক্রমিক নং	ঔষধের জেনেরিক নাম	Dosage Form
১২৩	শরবত শেফা (Sharbat Shefa)	তরল
১২৪	শরবত মিছালী (Sharbat Misali)	তরল
১২৫	শরবত মভেজ (Sharbat Mavez)	তরল
১২৬	শরবত সেব (Sharbat Seb)	তরল
১২৭	শরবত ছেহাত-আফযা (Sharbat Shehat Afza)	তরল
১২৮	শরবত আফফাল (Sharbat Atfal)	তরল
১২৯	শরবত তিফ্লিন (Sharbat Tiflin)	তরল
১৩০	শরবত তল্খ (Sharbat Talkh)	তরল
১৩১	শরবত তূত (Sharbat Toot)	তরল
১৩২	মারওয়ামীদ সাইয়াল (Marwareed Saiyal)	তরল
১৩৩	কুরছ আছফর (Qurs Asfar)	ট্যাবলেট
১৩৪	কুরছ জিয়াবিত (Qurs Ziabit)	ট্যাবলেট
১৩৫	কুরছ মুকাবেবী খাস/মুবাহ্বী (Qurs Muqavvi Khas/Mubahhi)	ট্যাবলেট
১৩৬	কুরছ মুনাশশিফ (Qurs Munashshif)	ট্যাবলেট
১৩৭	কুরছ মুহাযিল (Qurs Muhazzil)	ট্যাবলেট
১৩৮	কুরছ সায়লান (Qurs Sailan)	ট্যাবলেট
১৩৯	কুরছ সালাজীত (Qurs Salajeet)	ট্যাবলেট
১৪০	কুরছ এহেতলাম (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

ক্রমিক নং	ঔষধের জেনেরিক নাম	Dosage Form
১৪৮	কুরছ মূলাইয়েন (Qurs Mulayin)	ট্যাবলেট
১৪৯	কুরছ আওজা (Qurs Awja)	ট্যাবলেট
১৫০	কুরছ দীদান (Qurs Deedan)	ট্যাবলেট
১৫১	কুরছ লারযীন (Qurs Larzin)	ট্যাবলেট
১৫২	গার্লি ক পার্ল স(Garlic Pearls)	ট্যাবলেট
১৫৩	হাবেব আযারাকী (Habb-e Azaraq)	ট্যাবলেট
১৫৪	হাবেব আম্মর (Habb-e Ahmar)	ট্যাবলেট
১৫৫	হাবেব আম্বর মোমিয়ায়ী (Habb-e Ambar Momiyaee)	ট্যাবলেট
১৫৬	হাবেব ইয়ারিজ (Habb-e Iyariz)	ট্যাবলেট
১৫৭	হাবেব ওছারা/শরবত সানা (Habb-e Usara/Sharbat Sana)	ট্যাবলেট
১৫৮	হাবেব কিব্রীত (Habb-e Kibreet)	ট্যাবলেট
১৫৯	হাবেব কাথ (Habb-e Kath)	ট্যাবলেট
১৬০	হাবেব জদওয়ার (Habb-e Jadwar)	ট্যাবলেট
১৬১	হাবেব জুন্দ (Habb-e Jund)	ট্যাবলেট
১৬২	হাবেব তাবাসীর (Habb-e Tabasheer)	ট্যাবলেট
১৬৩	হাবেব তিরইয়াকী/তিরইয়াক ছামানিয়া (Habb-e Tiryaqi/Tiryaq Samania)	ট্যাবলেট
১৬৪	হাবেব তেহাল (Habb-e Tehal)	ট্যাবলেট
১৬৫	হাবেব নিশাত (Habb-e Nishat)	ট্যাবলেট
১৬৬	হাবেব মাদার (Habb-e Madar)	ট্যাবলেট
১৬৭	হাবেব রসৌত (Habb-e Rasaut)	ট্যাবলেট
১৬৮	হাবেব শাব্বইয়ার (Habb-e Shabyar)	ট্যাবলেট
১৬৯	হাবেব সালাতীন (Habb-e Salateen)	ট্যাবলেট
১৭০	হাবেব মুন্ইশ/মুম্বিক (Habb-e Munish/Mumsik)	ট্যাবলেট
১৭১	হাবেব য়ারকান (Habb-e Yarkan)	ট্যাবলেট
১৭২	হাবেব তিনকার/ওশবা (Habb-e Tinkar/Usba)	ট্যাবলেট

ক্রমিক নং	ঔষধের জেনেরিক নাম	Dosage Form
১৭৩	হাবেব হায়াতীন মুরাক্কাব জওয়াহেদার (Habb-e Hayateen)	ট্যাবলেট
১৭৪	হাবেব হুমা (Habb-e Humma)	তরল
১৭৫	হাবেব বাওয়াসীর দমভী (Habb-e Bawaseer Damavi)	ট্যাবলেট
১৭৬	হাবেব হায়াতীন মুরাক্কাব (Habb-e Murrakab)	তরল
১৭৭	হাবেব বাওয়াসীর বাদী (Habb-e Bawaseer Badi)	ট্যাবলেট
১৭৮	হাবেব মুদীর (Habb-e Mudir)	ট্যাবলেট
১৭৯	হাজমোল (Hazmol)	তরল
১৮০	মরহম/আরক আজীব (Marham/Arq Ajeeb)	মলম
১৮১	মরহম কূবা (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 Dakheliyoon)	মলম
১৮৭	রওগন আমলা/ভাঙ্গরা (Rowghan Amla/Bhangra)	তৈল
১৮৮	রওগন সূর্খ/সূরঞ্জান (Rowghan Surkh/Suranjan)	তৈল
১৮৯	রওগন জারবিনোল (Rowghan Jarbinol)	তৈল
১৯০	রওগন চাহারবর্গ/বিস্বাপ্তা (Rowghan Chaharburg)	তৈল
১৯১	তিলা মুকাববী/মজলুক (Tila Muqavi/Majlooq)	তৈল
১৯২	কুতুর আইরিন/রামাদ (Qutoor Ainin/Ramad)	তরল
১৯৩	জিমাড বরছ (Jimad Bars)	পাউডার
১৯৪	তিলা মুশকী/মুকাববী খাছ (Tila Mushki/Muqavvi Khas)	তৈল
১৯৫	তিলা শংরফ (Tila Shangraf)	তৈল
১৯৬	তিলা মুকাববী/শংরফ (Tila Miqavi/Shagraf)	তৈল
১৯৭	বরশা'শা (Barshasa)	আধা-কঠিন

ক্রমিক নং	ঔষধের জেনেরিক নাম	Dosage Form
১৯৮	ইয়ারিজ ফায়করা (Iyariz Faiqra)	পাউডার
১৯৯	হলাস শাম্মী/লাখলাখা মু'আতার (Hulas Shammi/Lakhlakha Muattar)	তৈল
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
২০৫	সফুফ ইন্তেছাবী (Sufoof Intesabi)	পাউডার
২০৬	সফুফ গুড়মার (Sufoof Gurmar)	পাউডার
২০৭	সফুফ জিরিয়ান (Sufoof Jiriyān)	পাউডার
২০৮	সফুফ নমকীন (Sufoof Namkin)	পাউডার
২০৯	সফুফ মুন্দামিল (Sufoof Mundamil)	পাউডার
২১০	সফুফ সুযাক/গনোরিন (Sufoof Suzak/Gonorin)	পাউডার
২১১	সফুফ গন্মাইসিন (Sufoof Glycin)	পাউডার
২১২	সফুফ মুফাত্তিত (Sufoof Mufattit)	পাউডার
২১৩	সফুফ আক্ষরীন (Sufoof Ahmarin)	পাউডার
২১৪	সফুফ কলয়ী কুশ্তা (Sufoof Qayhee Kushta)	পাউডার
২১৫	সফুফ মুসাম্মিন (Sufoof Musammin)	পাউডার
২১৬	সফুফ মুসাক্কিন (Sufoof Musakkin)	পাউডার
২১৭	সফুফ সঙ্গা-শিকন (Sufoof Sang-Shikan)	পাউডার
২১৮	সফুফ সায়্যাটিন/সুরঞ্জান (Sufoof Suiatin/Suranjan)	পাউডার
২১৯	সফুফ হারীরা (Sufoof Hareera)	পাউডার
২২০	সূর্মা মুকাবেবী বছর (Surma Muqavvi Basar)	পাউডার
২২১	সনুন পাইওরিন/বাবলা (Sufoof Pyorin/Babla)	পাউডার
২২২	যুবুর মুজক্ষিফ (Zuroor Mujaffif)	পাউডার

ক্রমিক নং	ঔষধের জেনেরিক নাম	Dosage Form
২২৩	ফরযাজা কাবেজ (Farzaja Qabiz)	পাউডার

পরিশিষ্ট-এঃ অত্যাবশ্যকীয় হোমিওপ্যাথিক ঔষধের তালিকা

List of Essential Drugs (Homoeopathic Medicine)

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

<u>SL</u>	<u>Name of Medicine</u>	<u>SL</u>	<u>Name of Medicine</u>
1	Abrotanum	23	arg. Nit
2	Absinthinum	24	Arg. Met
3	Aconitum nap	25	Aur. Met
4	Actea Racemosa	26	Bacillinum
5	Acalypha India	27	Badiaga
6	Aesculus M	28	Baptisia T
7	Agaricus M	29	Belladonna
8	Alumina	30	Benzoic acid
9	Allium Cepa	31	Bar. Carb
10	Aloe Soc	32	Baryta mur
11	Ammonium Carb	33	Berberis Vulgaris
12	Ammonium Mur	34	Bellis per
13	Ammonium Phos	35	Bismuth
14	Angus tura vera	36	Bovista
15	Antimonium Crud	37	Borax
16	Antimonium Tart	38	Bryonia alb
17	Anacardium	39	Bromium
18	Anthracinum	40	Bufo rana
19	Apis Mel	41	Camphora
20	Apocynum	42	Carcinsin
21	Arsenicum album	43	Calc carb
22	Arnica mont	44	Calendula

45	Cannabis indica	73	Cundurango
46	Causticum	74	Cuprum met
47	Cactus G	75	Digitalis
48	Capsicum	76	Dioscorea
49	Carbo veg	77	Diphtherinum
50	Carbolic acid	78	Drosera
51	Carbo animalis	79	Dulcamara
52	Calc fluor	80	Equisetum
53	Calc phos	81	Formica rufa
54	Cantharis	82	Eupatorium perf
55	Caulophyllum	83	Euphrasia
56	Carduas mar	84	Ferrum met
57	Cedron	85	Flouric acid
58	China off	86	Gelsemium
59	China ars	87	Glonoine
60	China Sulfh	88	Graphites
61	Chamomilla	89	Guaiacum
62	Chelidonium	90	Hamamelis vir
63	Cina	91	Helleborus
64	Cicuta vir	92	Hepar sulph
65	Cocculus ind	93	Hippoz aenium
66	Coca	94	Hyoscyamus
67	Coffea Crud	95	Hydrocotyle A
68	Colchicum	96	Hydrasitis can
69	Conium mac	97	Hypericum
70	Croton tig	98	Ipecacuanha
71	Crotalus Horridus	99	Ignatia
72	Colocynthis	100	Iris ten

101	Iris ver	129	Mur. Acid
102	Iodium	130	Murex
103	Kali bich	131	Mygale
104	Kali Carb	132	Naja tri
105	Kali sulph	133	Nat mur
106	Kali bromatum	134	Nat phos
107	Kali cyanatum	135	Nat carb
108	Kali Iod	136	Nat sulph
109	Kali Mur	137	Nat ars
110	Kalmia lat	138	Nit acid
111	Kresotum	139	Nux vom
112	Lapis albus	140	Nyctanthes arb
113	Lachesis	141	Opium
114	Lac Can	142	Oleander
115	Lac defloratum	143	Petroleum
116	Ledum pal	144	Phoshorus
117	Lilium tig	145	Phosphoric acid
118	Lobelia inflata	146	Phytolacca
119	Lycopodium	147	Physostigma
120	Lyssin	148	Platina
121	Mag carb	149	Plumbum met
122	Mag phos	150	Podophyllum
123	Medorrinum	151	Prunus spinosa
124	Merc sol	152	Psorinum
125	Merc sulph	153	Pulsatilla
126	Mezerum	154	Pyrogenium
127	Mercuris	155	Randunculus Bulb
128	Millefolium	156	Rhatnia

157	Rhus-tox	178	Symphytum
158	Rhododendron	179	Teucrium M.V
159	Robina	180	Tellurium
160	Ruta gr.	181	Thuja occi
161	Rumex crispus	182	Tarentula Cub
162	Sabal Serrulata	183	Terebinthina
163	Sabina	184	Thyroidinum
164	Sanguinaria	185	Trillum Pendulum
165	Sarsapilla	186	Trombidium
166	Selenium	187	Tuberculinum
167	Secale corr	188	Urtica urenus
168	Senecio arueus	189	Nran Nit
169	Sepia	190	Ustilago
170	Silicea	191	Verat alb
171	Spongia tosta	192	Virat Viride
172	Spigellia	193	Vipera tor.
173	Staphisagria	194	Viburnum op
174	Stramonium	195	Viscum alb
175	Stannum met	196	Wyethia
176	Sulphur	197	Zinc met
177	Sulphuric acid		

Mother Tincture

- | | | | |
|----|--------------|----|---------------------------|
| 1. | Abies Can | 5. | Agnus Cast |
| 2. | Aconitum Nap | 6. | Alfalfa (Medicago sativa) |
| 3. | Actaea Rac | 7. | Allium Ceba |
| 4. | Aesculus Hip | 8. | Allium Sat |

- | | | | |
|-----|----------------------|-----|-----------------------------|
| 9. | Aloe Soc | 37. | Cinnamomum |
| 10. | Anacardium Ori | 38. | Coca |
| 11. | Apis Mel | 39. | Coffea Crude |
| 12. | Aralia Race | 40. | Colchicum A |
| 13. | Arnica mont | 41. | Collinsonia Can |
| 14. | Asafoetida | 42. | Colocynthis |
| 15. | Avena sat | 43. | Condurango |
| 16. | Azadirachta Ind | 44. | Crataegus Ox |
| 17. | Baptisia Tinc | 45. | Croton Tiglium |
| 18. | Bellodonna | 46. | Cyclamen |
| 19. | Berberis Aqu | 47. | Damiana (Turneva) |
| 20. | Berberis Vul | 48. | Digitalis P |
| 21. | Blatta ori | 49. | Dioscorea V |
| 22. | Bryonia Alb | 50. | Dolichos P |
| 23. | Buchi (Psoralea cor) | 51. | Drosera R |
| 24. | Caladium Sac | 52. | Echinacea A |
| 25. | Calotropis G | 53. | Ephedra N |
| 26. | Cantharis | 54. | Fraxinus A |
| 27. | Capsicum An | 55. | Fucus Vesi |
| 28. | Carduus Mar | 56. | Gelsemium |
| 29. | Caulophyllum T | 57. | Ginseng |
| 30. | Ceanothus Amer | 58. | Gossypium |
| 31. | Chaparro Am | 59. | Guaiacum |
| 32. | Chelidonium Maj | 60. | Gymnenma Syl
(Mesasragi) |
| 33. | China Off (Cinchona) | 61. | Hamamelis Ver |
| 34. | Chionanthus | 62. | Helonias Dio |
| 35. | Cimicifuga | 63. | Hydrastic can |
| 36. | Cina | | |

- | | | | |
|-----|---------------------------------|------|-----------------|
| 64. | Hydrocotyle A | 83. | Robinia |
| 65. | Jaborandi | 84. | Sabal Serr |
| 66. | Jonosia Asoka | 85. | Sabina |
| 67. | Justicia Ad. | 86. | Salix Nigra |
| 68. | Lycopodium | 87. | Sambucus Can |
| 69. | Millefolium | 88. | Sanguinaria Can |
| 70. | Mullein Oil
(Verbascum Thab) | 89. | Secale Corr |
| 71. | Myristica | 90. | Senecio A |
| 72. | Nuphar Lut | 91. | Stramonium |
| 73. | Nux Vomica | 92. | Syzygium Jamb |
| 74. | Ocimum Canum | 93. | Teucrium Mv |
| 75. | Passiflora Inc | 94. | Thuja Occ. |
| 76. | Phytolocca D | 95. | Tribulus T |
| 77. | Pinus Lamb | 96. | Urtica Urens |
| 78. | Plantago M | 97. | Viburnum Opu |
| 79. | Podophyllum | 98. | Viburnum Pru |
| 80. | Pulsatilla | 99. | Xanthoxylum |
| 81. | Quassia | 100. | Yohimbinum |
| 82. | Rhus Tox | 101. | Zingiber |

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

Sl. No. Name of Medicine

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

11. Calc Sulph

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. 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

4. Bryonia

5. Ledum pal

6. Graphities

9. Berberis

10. Petroleum

11. Arnica

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-ট ঃ 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. Chloroxylonol Lotion/ Cream
9. Chlorpheniramine Maleate Tablet/ Syrup
10. Condoms
11. Diclofenac Gel
12. Dextromethorphen 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 Theoclate Tablet
31. Ranitidin Tablet
32. Riboflavine 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-১ঃ ব্যবস্থাপত্র বিহীন আয়ুর্বে দিক ঔষধের তালিকা

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

1. তালিশাদি চূর্ণ
2. মহাশংখ বটি
3. অমলপিত্তামলক রস
4. নবায়স লৌহ
5. ব্রাহ্মী রসায়ন
6. সঞ্জীবনী রসায়ন
7. কুটজারিষ্ট
8. মুসলকারিষ্ট
9. অভয়ারিষ্ট
10. অমৃতারিষ্ট
11. রোহিতকারিষ্ট
12. অশ্বগন্ধারিষ্ট

13. বলারিষ্ট
14. দশমুলারিষ্ট
15. মহাদ্রাক্ষারিষ্ট
16. অশোকারিষ্ট
17. সারিবাদ্যরিষ্ট
18. লৌহাসব
19. পত্রাঙ্গাসব
20. চন্দনাসব
21. অরবিন্দাসব
22. হরিতকী খন্ড
23. বাত রাক্ষুসী তৈল

পরিশিষ্ট-ডঃ ব্যবস্থাপত্রবিহীন ঔষধের তালিকা (ইউনানী)

List of Over-the-Counter (OTC) Drugs (Unani)

ক্রমিক নং	Generic Name / ঔষধের জেনেরিক নাম	Dosage Form
০১	এত্রিফল উস্তুখুদুস (Etrifal Ustukhudus)	আধা-কঠিন
০২	এত্রিফল মুকিল (Etrifal Muqil)	আধা-কঠিন
০৩	এত্রিফল কাশনীযী (Etrifal Kashnizi)	আধা-কঠিন
০৪	এত্রিফল শাহতারার (Etrifal Shahtara)	আধা-কঠিন
০৫	এত্রিফল মুন্ডি (Etrifal Mundi)	আধা-কঠিন
০৬	এত্রিফল যমানী (Etrifal Zamani)	আধা-কঠিন
০৭	জওয়ারিশ কমুনী (Jowarish Kamuni)	আধা-কঠিন
০৮	জওয়ারিশ কুন্দুর (Jawarish Kundur)	আধা-কঠিন
০৯	জওয়ারিশ যরউনী (Jawarish Zarooni)	আধা-কঠিন
১০	জওয়ারিশ জালীনুস (Jawarish Jalinoos)	আধা-কঠিন
১১	জওয়ারিশ মস্তগী (Jawarish Mastagi)	আধা-কঠিন
১২	মা'জুন ফালাসেফা (Majoon Falasefa)	আধা-কঠিন
১৩	মা'জুন আরদে খোরমা (Majoon Arad-e Khurma)	আধা-কঠিন
১৪	মা'জুন আয়ারাকী (Majoon Azaraqi)	আধা-কঠিন
১৫	মা'জুন ওশ্বা (Majoon Ushba)	আধা-কঠিন
১৬	মা'জুন দবীদুল ওয়ার্দ (Majoon Dabeedul ward)	আধা-কঠিন
১৭	মা'জুন ফালাসেফা (Majoon Falasifa)	আধা-কঠিন

ক্রমিক নং	Generic Name / ঔষধের জেনেরিক নাম	Dosage Form
১৮	মা'জুন কুন্দুর (Majoon Kundur)	আধা-কঠিন
১৯	মা'জুন পিয়াজ (Majoon Piyaz)	আধা-কঠিন
২০	মা'জুন সোহাগশুঁঠ (Majoon Sahagsonth)	আধা-কঠিন
২১	মা'জুন সুরঞ্জান (Majoon Suranjan)	আধা-কঠিন
২২	লউক কাতান (Laoq Katan)	আধা-কঠিন
২৩	লউক সাপেসআন (Laoq 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 ওন্নাব (Sharbat Unnab)	তরল
৩২	শরবত দীনার (Sharbat Deenar)	তরল
৩৩	শরবত বাসক (Sharbat Vasac)	তরল
৩৪	শরবত এজায় (Sharbat Ejaz)	তরল
৩৫	শরবত নীলুফর (Sharbat Neelofar)	তরল
৩৬	শরবত ফওলাদ (Sharbat Faulad)	তরল
৩৭	শরবত মুছাফ্ফী (Sharbat Musaffi)	তরল

ক্রমিক নং	Generic Name / ঔষধের জেনেরিক নাম	Dosage Form
৩৮	শরবত হাজমিনা (Sharbat Hazmina)	তরল
৩৯	শরবত হায়াতীন মুরাক্কাব (Sharbat Hayatin Murakkab)	
৪০	সেকাঞ্জাবীন সাদা (Sikanjabeen)	তরল
৪১	শরবত সান্তারা (Sharbat Santara)	তরল
৪২	শরবত বুযুরী মোতাদিল (Sharbat Bazoori Motadil)	তরল
৪৩	শরবত বেলগেরী (Sharbat Belgiri)	তরল
৪৪	শরবত কুড়চি (Sharbat Kurchi)	তরল
৪৫	শরবত কিশওয়ার (Sharbat Kishwar)	তরল
৪৬	শরবত সেব (Sharbat Seb)	তরল
৪৭	শরবত নিসওয়ান (Sharbat Niswan)	তরল
৪৮	শরবত তূত সিয়াহ (Sharbat Toot Siyah)	তরল
৪৯	কুরছ বন্দিশ (Qurs Bandish)	ট্যাবলেট
৫০	কুরছ গার্লিট্যাব (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	হাবেব হুম্মা (Habb-e Humma)	ট্যাবলেট
৫৭	হাবেব শেফা (Habb-e Shefa)	ট্যাবলেট

ক্রমিক নং	Generic Name / ঔষধের জেনেরিক নাম	Dosage Form
৫৮	কুরছ মুকাবেবী খাছ (Qurs Muqavwi Khas)	ট্যাবলেট
৫৯	কুরছ এহেতলাম (Qurs Ehtelam)	ট্যাবলেট
৬০	কুরছ সালাজীত (Qurs Salajeet)	ট্যাবলেট
৬১	কুরছ আছফর (Qurs Asfar)	ট্যাবলেট
৬২	কুরছ কুবা (Habb-e Quba)	ট্যাবলেট
৬৩	কুরছ কাফুর (Habb-e Kafoor)	ট্যাবলেট
৬৪	কুরছ মুলাইয়েন (Habb-e Mulaiyin)	ট্যাবলেট
৬৫	কুরছ এ আফসানতীন (Habb-e Afsanteen)	ট্যাবলেট
৬৬	হাবেব হেল্তীত (Habb-e Helteet)	ট্যাবলেট
৬৭	হাবেব কাবেদ নৌশাদরী (Habb-e Kabid Naushadri)	ট্যাবলেট
৬৮	হাবেব তিন্কার (Habb-e Tinkar)	ট্যাবলেট
৬৯	হাবেব হায়াতীন (Habb-e Hayateen)	তরল
৭০	হাবেব খুবছুল্-হাদীদ (Habb-e Khubsul Hadeed)	ট্যাবলেট
৭১	হাবেব জদওয়ার (Habb-e Jadwar)	ট্যাবলেট
৭২	হাবেব নিশাত (Habb-e Nishat)	ট্যাবলেট
৭৩	হাবেব জিরিয়ান (Habb-e Jiryan)	ট্যাবলেট
৭৪	হাবেব মুনইশ (Habb-e Munish)	ট্যাবলেট
৭৫	হাবেব সুরঞ্জান (Habb-e Suranjan)	ট্যাবলেট
৭৬	হাবেব মুদির (Habb-e Mudir)	ট্যাবলেট
৭৭	হাবেব আফতিমুন (Habb-e Aftimon)	ট্যাবলেট

ক্রমিক নং	Generic Name / ঔষধের জেনেরিক নাম	Dosage Form
৭৮	হাবেব ডাববা আতফাল (Habb-e Dabba-e-Atfal)	ট্যাবলেট
৭৯	হাবেব হামল (Habb-e Hamal)	ট্যাবলেট
৮০	হাবেব জওয়াহির (Habb-e Jawahid)	ট্যাবলেট
৮১	হাবেব জুন্দ (Habb-e Jund)	ট্যাবলেট
৮২	হাবেব করঞ্জুয়া (Habb-e Karanjwa)	ট্যাবলেট
৮৩	হাবেব নাযলা (Habb-e Nazla)	ট্যাবলেট
৮৪	হাবেব রাল (Habb-e Raal)	ট্যাবলেট
৮৫	হাবেব রসৌত (Habb-e Rasaut)	ট্যাবলেট
৮৬	হাবেব সুরফা (Habb-e Surfa)	ট্যাবলেট
৮৭	হাবেব তাবাসীর (Habb-e Tabashir)	ট্যাবলেট
৮৮	মরহম কুবা (Marham Quba)	মলম
৮৯	মরহম খারিশ (Marham Kharish)	মলম
৯০	রওগন সুর্খ (Rowghan Surkh)	তৈল
৯১	তীলা জাদীদ (Tila Jadeed)	তৈল
৯২	সফুফ সাইলান (Sufoof Sailan)	পাউডার
৯৩	সফুফ তীন (Sufoof Teen)	পাউডার
৯৪	সফুফ হুমূজিন (Sufoof Humuzin)	পাউডার
৯৫	সফুফ জুরহিন (Sufoof Jurhin)	পাউডার
৯৬	আবে নমক শিরীন (Aab-e Namak Shireen)	পাউডার
৯৭	কাফুর সাইয়াল (Kafoor Saiyal)	পাউডার

ক্রমিক নং	Generic Name / ঔষধের জেনেরিক নাম	Dosage Form
৯৮	সনুন পাইওরিন (Sanoon Pyorin)	পাউডার

Continental Basis Export Country List:

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

37. Gulf Co-operative Countries (GCC)	2. Fiji 3. New Zealand 4. Papua New 5. Guinea Palau		Total Country: 127
---------------------------------------	--	--	---------------------------

পরিশিষ্ট-গঃ ASSIGNED CODE AGAINST THERAPEUTIC CLASS OF DRUG t

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.	Antifungal Agent	020
21.	Antihistamine	021
22.	Antihypertensive	022

SI No.	Therapeutic Class	Code Number
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	044

SI No.	Therapeutic Class	Code Number
	disease(COPD)	
45.	DRUG used in Anemia and other Blood disorder	045
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.	Galanical preparations and Prescription chemicals	054
55.	H ₂ 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

SI No.	Therapeutic Class	Code Number
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-ত ঃ ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের আওতাধীন জেলা কার্য লয় ও পরীক্ষাগারসমূহের ঠিকানাঃ

নং	কার্য লয়ের নাম ও ঠিকান	নং	কার্য লয়ের নাম ও ঠিকান
ঢাকা বিভাগ			
১	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর ঔষধ ভবন প্রধান কার্য লয় মহাখালী, ঢাকা-১২১২।	৮	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লয় ঔষধ প্রশাসন আমিরাবাদ সড়ক, মাদারীপুর।
২	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বিভাগীয় কার্য লয় ১০৫-১০৬ মতিঝিল বাণিজ্যিক এলাকা, ঢাকা।	৯	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লয় ঔষধ প্রশাসন শিশু পার্ক সদর রোড, মুন্সিগঞ্জ
৩	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লয় ঔষধ প্রশাসন শহীদ তজু সড়ক, মানিকগঞ্জ।	১০	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লয় ঔষধ প্রশাসন মসজিদ বাড়ী রোড, নীলটুলী, ফরিদপুর।
৪	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লয় ঔষধ প্রশাসন ১৪/১, নিউ চাষাড়া, জামতলা, নারায়ণগঞ্জ।	১১	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লয় ঔষধ প্রশাসন এসকে মান্নান টাওয়ার, চোরাগআলী, টঙ্গী, গাজীপুর।
৫	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লয় ঔষধ প্রশাসন ১৭২, কোর্ট রোড, বিলাসদী, নরসিংদী সদর, নরসিংদী।	১২	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লয় ঔষধ প্রশাসন ১৪২/১, বঙ্গবন্ধু সড়ক, পাঁচুড়িয়া, গোপালগঞ্জ।
৬	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লয়	১৩	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লয়

নং	কার্য লয়ের নাম ও ঠিকান	নং	কার্য লয়ের নাম ও ঠিকান
	ঔষধ প্রশাসন ২০/৩, ডুবাইল রোড, গাইটাল, কিশোরগঞ্জ।		ঔষধ প্রশাসন হাসপাতাল রোড, চৌরঙ্গী, শরিয়তপুর সদর, শরিয়তপুর।
৭	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লয় ঔষধ প্রশাসন থানা রোড, টাঙ্গাইল।		
চট্টগ্রাম বিভাগ			
১৪	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লয় ঔষধ প্রশাসন সিজিও বিল্ডিং নং-১, আগ্রাবাদ, চট্টগ্রাম।	১৯	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লয় ঔষধ প্রশাসন হাউজিং এস্টেট, মাইজদী কোর্ট, নোয়াখালী।
১৫	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লয় ঔষধ প্রশাসন মাহমুদ ভিলা, ১০৯৯, রেইস কোর্স, কুমিল্লা।	২০	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লয় ঔষধ প্রশাসন, ৩৬৬, এম এস কে রোড, (এস এ পরিবহনের উপরে ৩য় তলা), ফেনী।
১৬	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লয় ঔষধ প্রশাসন টেকপাড়া প্রধান সড়ক, কক্সবাজার।	২১	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লয় ঔষধ প্রশাসন, হাকীম মঞ্জিল, ৩৫৩, জিটি রোড দক্ষিণ, চেয়ারম্যানঘাটা, চাঁদপুর।
১৭	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লয় ঔষধ প্রশাসন, আয়শা মঞ্জিল, বাড়ী নং-৩১৭/৫, ওয়াপদা রোড, দাতিয়ারা, ব্রাহ্মনবাড়ীয়া।	২২	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লয় ঔষধ প্রশাসন, পল্টন নং-৪৮/এ, হোল্ডিং-৪৩৩, কাঁঠালতলীপাড়া, কাঁঠালতলী, রাঙ্গামাটি।
১৮	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লয়		

নং	কার্য লয়ের নাম ও ঠিকান	নং	কার্য লয়ের নাম ও ঠিকান
	ঔষধ প্রশাসন নুরজাহান কটেজ, দক্ষিণ বাঞ্চানগর, রামগতি ডাইভারসন, লক্ষীপুর।		
রাজশাহী বিভাগ			
২৩	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লয় ঔষধ প্রশাসন ফায়েজুন মেমোরিয়াল, জি-২১৬/১, কাজিরগঞ্জ, রাজশাহী।	২৭	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লয় ঔষধ প্রশাসন থানাপাড়া, সিরাজগঞ্জ।
২৪	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লয় ঔষধ প্রশাসন বিশ্বাস ভবন, আতায়কুলা রোড, শালগাড়িয়া, পাবনা।	২৮	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লয় ঔষধ প্রশাসন হক মঞ্জিল, জলেশ্বরীতলা, বগুড়া।
২৫	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লয় ঔষধ প্রশাসন, মেইন রোড (এটিএম মাঠের পশ্চিম পার্শ্বে), নওগাঁ সদর, নওগাঁ।	২৯	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লয় ঔষধ প্রশাসন লাখে রাজ পাড়া, কোর্ট এরিয়া, চাঁপাইনবাবগঞ্জ।
২৬	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লয় ঔষধ প্রশাসন, কান্দিভিটা, থানাপাড়া, নাটোর।	৩০	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লয় ঔষধ প্রশাসন জয়পুরহাট চেম্বার অব কমার্স ইন্ডাস্ট্রি বাগিচা মাদ্রাসা রোড, জয়পুরহাট।
খুলনা বিভাগ			
৩১	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লয়	৩৫	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লয় ঔষধ প্রশাসন, ৩১৮৪, হাজীগলি, পুলিশ লাইন, পশ্চিম

নং	কার্য লয়ের নাম ও ঠিকান	নং	কার্য লয়ের নাম ও ঠিকান
	ঔষধ প্রশাসন ১৪৭, সোনাডাঙ্গা আ/এ, রোড নং-৮, খুলনা।		মজমপুর, কুষ্টিয়া।
৩২	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লয় ঔষধ প্রশাসন, চাকলাপাড়া, সার্কিট হাউজ রোড, হরিলাকুন্ডু, বাস স্ট্যান্ডের পার্শ্বে, ঝিনাইদাহ।	৩৬	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লয় ঔষধ প্রশাসন, ১০৭, খানজাহান আলী রোড, সরই, বাগেরহাট।
৩৩	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লয় ঔষধ প্রশাসন, হাসপাতাল রোড, কলেজপাড়া, চুয়াডাঙ্গা।	৩৭	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লয় ঔষধ প্রশাসন, জেল রোড, ঘোপ, যশোর।
৩৪	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লয় ঔষধ প্রশাসন মহিলা মাদ্রাসা সড়ক, ইটাগাছা, সাতক্ষীরা।		

বরিশাল বিভাগ			
৩৮	<p>ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক</p> <p>ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লায়</p> <p>ঔষধ প্রশাসন</p> <p>বিষ্ণুপ্রিয়া ফার্মেসী ভবন (৩য় তলা), ১৯৮/১৭১, সদর রোড, বরিশাল।</p>	৪১	<p>ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক</p> <p>ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লায়</p> <p>ঔষধ প্রশাসন</p> <p>পিটিআই রোড, সবুজবাগ মোড়, পটুয়াখালী।</p>
৩৯	<p>ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক</p> <p>ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লায়</p> <p>ঔষধ প্রশাসন, মুসলমানপাড়া ভোলা পৌরসভা, ভোলা।</p>	৪২	<p>ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক</p> <p>ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লায়</p> <p>ঔষধ প্রশাসন, ১৭৫, আমলাপাড়া রোড, পিরোজপুর</p>
৪০	<p>ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক</p> <p>ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লায়</p> <p>ঔষধ প্রশাসন, সি. পি. এল, ভবন, হোল্ডিং নং-১৫৮ ও ওয়ার্ড নং-১, চরকালোনী পিছনের সড়ক, বরগুনা।</p>	৪৩	<p>ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক</p> <p>ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লায়</p> <p>ঔষধ প্রশাসন, ১৭৫, আমলাপাড়া রোড, পিরোজপুর।</p>
সিলেট বিভাগ			
৪৪	<p>ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক</p> <p>ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লায়</p> <p>ঔষধ প্রশাসন</p> <p>মির্জা ভিলা, পলস্বরী-৯/বি, পশ্চিম পাঠানটুলী, মদিনা মার্কেট, সিলেট।</p>	৪৬	<p>ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক</p> <p>ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লায়</p> <p>ঔষধ প্রশাসন</p> <p>সুরমা-১৬৩/এ, উত্তর ষোলঘর, সুনামগঞ্জ।</p>
৪৫	<p>ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক</p> <p>ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লায়</p> <p>ঔষধ প্রশাসন, মোবাশ্বির ভিলা, ২৭৩/১, দরগাহ মহল্লা রোড, মৌলভীবাজার।</p>		
রংপুর বিভাগ			
৪৭	<p>ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক</p> <p>ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লায়</p> <p>ঔষধ প্রশাসন</p>	৫১	<p>ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক</p> <p>ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্য লায়</p> <p>ঔষধ প্রশাসন</p>

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

ময়মনসিংহ বিভাগ			
৫৪	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ঔষধ প্রশাসন ৮২, সারদা ঘোষ রোড, ময়মনসিংহ।	৫৬	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ঔষধ প্রশাসন ১৬৬ নাগড়া সদর, নেত্রকোনা।
৫৫	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ঔষধ প্রশাসন সজরব ভিলা, শেরপুর টাউন, শেরপুর-২১০০।	৫৭	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ঔষধ প্রশাসন, সার ভিলা, নিউ কলেজ রোড, জামালপুর।
পরীক্ষাগার			

৫৮	ডেপুটি চীফ ন্যাশনাল কন্ট্রোল ল্যাবরেটরী মহাখালী, ঢাকা।	৫৯	পরিচালক কেন্দ্রীয় ঔষধ পরীক্ষাগার আগ্রাবাদ, চট্টগ্রাম।
----	--	----	--

পরিশিষ্ট-খ ঃ ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের বিভিন্ন কার্য ক্রমের নির্ধারিত ফিঃ

ক্রমিক	ফি এর নাম	প্রযোজ্য স্কেটসমূহ	ফি (টাকা)
১	২	৩	৪
০১	নতুন ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্স ফি	(ক) এ্যালোপ্যাথিকঃ	
		১। বায়োলজিক্যাল	১,০০,০০০/-
		২। নন-বায়োলজিক্যাল	৫০,০০০/-
		(খ) ইউনানী, আয়ুর্বেদীক, হোমিওপ্যাথিক ও বায়োকেমিক এবং হার্বাল	১০,০০০/-
০২	ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্স নবায়ন ফি (২ বৎসর অমত্বর)	(ক) এ্যালোপ্যাথিকঃ	
		১। বায়োলজিক্যাল	৩০,০০০/-
		২। নন-বায়োলজিক্যাল	১৫,০০০/-
		(খ) ইউনানী, আয়ুর্বেদীক, হোমিওপ্যাথিক ও বায়োকেমিক এবং হার্বাল	৫,০০০/-
০৩	নমুনা বিশ্লেষণ ফি	(ক) এ্যালোপ্যাথিকঃ	
		১। বিপি/ইউএসপিভুক্ত	৫,০০০/-
		২। আইএনএন/অন্যান্য	১৫,০০০/-
		(খ) ইউনানী, আয়ুর্বেদীক হোমিওপ্যাথিক ও বায়োকেমিক এবং হার্বাল	৫০০/-
০৪	পদ নবায়ন ফি (৫ বৎসর অমত্বর)	(ক) এ্যালোপ্যাথিক	১০,০০০/-
		(খ) ইউনানী, আয়ুর্বেদীক, হোমিওপ্যাথিক ও বায়োকেমিক এবং হার্বাল	১,০০০/-
০৫	রেসিপি মূল্যায়ন ফি	(ক) এ্যালোপ্যাথিক	৫,০০০/-

ক্রমিক	ফি এর নাম	প্রযোজ্য ক্ষেত্রসমূহ	ফি (টাকা)
১	২	৩	৪
		(খ) ইউনানী, আয়ুর্বে দীক, হোমিও প্যাথিক ও বায়োকেমিক এবং হার্ব াল	৫০০/-
০৬	রেসিপি পনঃ মূল্যায়ন ফি	(ক) এ্যালোপ্যাথিক	৫,০০০/-
		(খ) ইউনানী, আয়ুর্বে দীক, হোমিও প্যাথিক ও বায়োকেমিক এবং হার্ব াল	১,০০০/-
০৭	নতুন পদ অমঅর্ভুক্তি ফি	(ক) এ্যালোপ্যাথিক	১০,০০০/-
		(খ) ইউনানী, আয়ুর্বে দীক, হোমিও প্যাথিক ও বায়োকেমিক এবং হার্ব াল	২,০০০/-
০৮	উৎপাদন লাইসেন্স-এর মালিকানা পরিবর্তন ফি (ব্যক্তি মালিকানা ও লিমিটেড কোম্পানীর উভয় ক্ষেত্রে প্রযোজ্য)	(খ) এ্যালোপ্যাথিকঃ ১। বায়োলজিক্যাল ২। নন-বায়োলজিক্যাল	২,০০,০০০/- ১,০০,০০০/-
		(খ) ইউনানী, আয়ুর্বে দীক হোমিও প্যাথিক ও বায়োকেমিক এবং হার্ব াল	৫০,০০০/-
০৯	নতুন খুচরা ড্রাগ লাইসেন্স ফি (এ্যালোপ্যাথিক)	(ক) পৌর এলাকার ভিতরে পৌর এলাকার বাহিরে	২,৫০০/- ১,৫০০/-
১০	নতুন খুচরা ড্রাগ লাইসেন্স ফি (ইউনানী, আয়ুর্বে দীক, হোমিও প্যাথিক, বায়োকেমিক ও হার্ব াল)	(ক) পৌর এলাকার ভিতরে (খ) পৌর এলাকার বাহিরে	২,০০০/- ১,০০০/-
১১	খুচরা ড্রাগ লাইসেন্স নবায়ন ফি (এ্যালোপ্যাথিক)	(ক) পৌর এলাকার ভিতরে (খ) পৌর এলাকার বাহিরে	১,৮০০/- ৭০০/-
১২	খুচরা ড্রাগ লাইসেন্স নবায়ন ফি (ইউনানী, আয়ুর্বে দীক, হোমিও প্যাথিক, বায়োকেমিক ও হার্ব াল)	(ক) পৌর এলাকার ভিতরে (খ) পৌর এলাকার বাহিরে	১,৫০০/- ৭০০/-
১৩	সকল প্রকার নতুন পাইকারী ড্রাগ লাইসেন্স ফি	সকল পাইকারী ড্রাগ লাইসেন্স	১০,০০০/-

ক্রমিক	ফি এর নাম	প্রযোজ্য ক্ষেত্রসমূহ	ফি (টাকা)	
১	২	৩	৪	
১৪	পাইকারী ডাগ লাইসেন্স নবায়ন ফি		৫,০০০/-	
১৫	সকল প্রকার খুচরা ডাগ লাইসেন্স মালিকানা পরিবর্তন ফি	(ক) পৌর এলাকার ভিতরে	৩,০০০/-	
		(খ) পৌর এলাকার বাহিরে	১,৫০০/-	
১৬	আমদানীকৃত ঔষধের রেজিস্ট্রেশন ফি	সকল প্রকার ঔষধ	৩৫,০০০/-	
১৭	আমদানীকৃত ঔষধের রেজিস্ট্রেশন নবায়ন ফি	সকল প্রকার ঔষধ	১০,০০০/-	
১৮	সোর্স ভেলিডেশন রেজিস্ট্রেশন ফি (তিন বৎসর অমত্মর)	প্রতি সোর্স এর জন্য	৮,০০০/-	
১৯	সোর্স ভেলিডেশন প্রতি পদের অমত্মরুত্তি/রেজিস্ট্রেশন ফি (তিন বৎসর অমত্মর)	প্রতি পদের জন্য	১,০০০/-	
২০	আমদানীকৃত ঔষধের অনাপত্তিপত্র (এন.ও. সি) ফি	সকল প্রকার ঔষধ	২,০০০/-	
২১	বিলম্ব ফি			
	(ক) সকল প্রকার ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্স নবায়নের ক্ষেত্রে	১। এক মেয়াদে বিলম্বের জন্য	নবায়ন ফি এর সমপরিমান	
		২। এক মেয়াদের অধিক সময় বিলম্বের জন্য	নবায়ন ফি দ্বিগুন হারে	
	(খ) সকল প্রকার ঔষধের পাইকারী/খুচরা লাইসেন্স নবায়নের ক্ষেত্রে	১। মেয়াদ উত্তীর্ণের সময় ১-৩ মাস পর্যন্ত মত্ম:		
		(ক) পাইকারী লাইসেন্স		২০০/-
		(খ) খুচরা লাইসেন্স মিউনিসিপ্যাল এবং পৌর এলাকার ভিতরে		১০০/-
		(গ) খুচরা লাইসেন্স (পৌর এলাকার বাইরে)		৫০/-
		২। মেয়াদ উত্তীর্ণের সময় ৩ মাসের উর্কে ১২ মাস পর্যন্ত মত্ম:		
		(ক) পাইকারী লাইসেন্স		৫০০/-
		(খ) খুচরা ডাগ লাইসেন্স মিউনিসিপ্যাল বা পৌর এলাকার ভিতরে		২০০/-

ক্রমিক	ফি এর নাম	প্রযোজ্য ক্ষেত্রসমূহ	ফি (টাকা)
১	২	৩	৪
		(গ) খুচরা ড্রাগ লাইসেন্স (পৌর এলাকার বাহিরে)	১০০/-
		৩। মেয়াদ উত্তীর্ণে ৯২ মাসের উর্ধ্বে পরবর্তী প্রতি বছরের জন্যঃ	
		(ক) পাইকারী ড্রাগ লাইসেন্স	১০০০/-
		(খ) খুচরা ড্রাগ লাইসেন্স মিউনিসিপ্যাল বা পৌর এলাকার ভিতরে	৫০০/-
		(গ) খুচরা ড্রাগ লাইসেন্স (পৌর এলাকার বাহিরে)	২০০/
২২	সকল প্রকার ডুপ্লিকেট সনদ		৫০০/