

গণপ্রজাতন্ত্রী বাংলাদেশ সরকার
ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর
ঔষধ ভবন, মহাখালী
ঢাকা-১২১২
www.dgda.gov.bd

নং-ডিজিডিএ/২৯-০২/০৯/ ৪১৬০

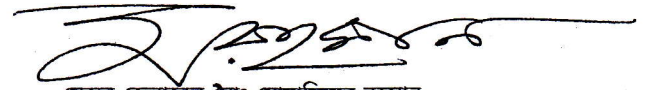
তারিখঃ ২০/০৩/২০১৭

“ বিজ্ঞপ্তি ”

সর্ব সাধারণের অবগতির জন্য জানানো যাইতেছে যে, বিগত ২২/০২/২০১৭ তারিখে অনুষ্ঠিত ঔষধ নিয়ন্ত্রণ কমিটির ২৪৭তম সভার সুপারিশ মোতাবেক Pseudoephedrine এর আমদানী বন্ধকল্পে বিভিন্ন ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানের নিম্নবর্ণিত ঔষধসমূহের রেজিস্ট্রেশন বাতিল করা হইয়াছে।

- 01 Pseudoephedrine 60 mg Tablet
- 02 Pseudoephedrine Hydrochloride Pelletes
- 03 Pseudoephedrine 6mg+ Triprolidine 2.5mg Tablet.
- 04 Pexofenadine 60mg + Pseudoephedrine 120mg ER Tablet
- 05 Fexofenadine 60mg + Pseudoephedrine 120mg Tablet
- 06 Loratadine 5mg+ Pseudoephedrine Hydrochloride 120mg Tablet
- 07 Loratadine 10mg+ Pseudoephedrine Hydrochloride 240mg Tablet
- 08 Desloratadine 2.5mg+ Pseudoephedrine 120mg Tablet
- 09 Desloratadine 5mg+ Pseudoephedrine 240mg Tablet
- 10 Guaiphenesin 100mg+ Pseudoephedrine 30mg +Triprolidine 1.25mg/5ml Syrup.
- 11 Dextromethorphan 10mg+ Pseudoephedrine Hydrochloride 30mg+ Triprolidine Hydrochloride 1.25mg/5ml Syrup.

৯৭টি প্রতিষ্ঠানের উল্লিখিত জেনেরিক এর ২০১ টি পদের রেজিস্ট্রেশন বাতিল করা হইয়াছে। পদসমূহ আগামী ০৩ (তিন) মাসের মধ্যে বাজার হইতে প্রত্যাহারপূর্বক ধ্বংস করিয়া ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরকে অবহিত করিবার জন্য বলা হইয়াছে।



মেজর জেনারেল মোঃ মোস্তাফিজুর রহমান
মহাপরিচালক

ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর
এবং

20 MAR 2017

৪

লাইসেন্সিং অথরিটি (ড্রাগস)

ফোন-৯৮৮০৮০৩

email: dgda.gov@gmail.com

✓