

বার্ষিক প্রতিবেদন ২০১৯-২০২০

তথ্য অধিকার আইন-২০০৯ মোতাবেক প্রকাশিত



ঐশ্বর্য প্রশাসন অধিদপ্তর
স্বাস্থ্য সেবা বিভাগ
স্বাস্থ্য ও পরিবার কল্যাণ মন্ত্রণালয়



উপদেষ্টা

মেজর জেনারেল মোঃ মাহবুবুর রহমান
মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর

সম্পাদনা পরিষদ

জনাব মোঃ মোস্তাফিজুর রহমান, পরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর	সম্পাদক
জনাব মোঃ ইয়াহইয়া, উপ পরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর	সদস্য
জনাব তানভীর আহমেদ, সহকারী পরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর	সদস্য
জনাব হুমায়রা আফরোজ, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর	সদস্য
জনাব মোঃ আসরাফ হোসেন, উপপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর	সদস্য সচিব

তথ্য প্রদান ও ড্রাফট প্রস্তুত

জনাব এস, এম সাবরীনা ইয়াছমিন
সহকারী পরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর।

সার্বিক সহযোগিতায়

ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের কর্মকর্তা ও কর্মচারীবৃন্দ

প্রচ্ছদ ও অলংকরণ

জনাব হুমায়রা আফরোজ
ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক।

জনাব মো: ফয়সাল মোবারক, আর্টিস্ট এন্ড ডিজাইনার।

প্রকাশকাল

মে, ২০২১

মুদ্রণে ও সহযোগিতায়

U.S. Agency for International Development's Promoting the Quality of Medicines (PQM+) Program

The authors' views expressed in this publication do not necessarily reflect the views of the United States Government or USAID



মেজর জেনারেল মোঃ মাহবুবুর রহমান
মহাপরিচালক
ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর
স্বাস্থ্য ও পরিবার কল্যাণ মন্ত্রণালয়
গণপ্রজাতন্ত্রী বাংলাদেশ সরকার

মুখবন্ধ

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 নিশ্চিতকল্পে, 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 ঔষধ নিয়ন্ত্রণের একমাত্র 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।

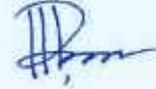
বাংলাদেশের ঔষধ শিল্প দ্রুত বিকাশমান একটি শিল্পখাত। এ শিল্পখাত সরকার কর্তৃক প্লাস্ট সেক্টর হিসেবে ঘোষিত। সময়ের সাথে সাথে এর কলেবর বৃদ্ধি পাচ্ছে। দেশে উৎপাদিত ঔষধ দ্বারা দেশের চাহিদার ৯৮% মিটানো সম্ভব হচ্ছে। বাংলাদেশ বর্তমানে ইউরোপ ও আমেরিকাসহ বিশ্বের ১৪৮টি দেশে ঔষধ রপ্তানি করছে। এ শিল্প জীবন রক্ষাকারী 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 অন্যদিকে 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 ইন্সপেক্ট অনুমোদন, আমদানীকৃত তৈরী ঔষধ ও ঔষধের কাঁচামালের ছাড়পত্র প্রদান, ঔষধের বাজার তদারকি, ঔষধ আইন লঙ্ঘনকারীদের বিরুদ্ধে ড্রাগ কোর্ট, ম্যাজিস্ট্রেট কোর্ট ও মোবাইল কোর্টে মামলা দায়ের এবং ঔষধ উৎপাদন ও বিক্রয়কারী প্রতিষ্ঠানের লাইসেন্স বাতিল/সাময়িক বাতিল, ঔষধের রেজিস্ট্রেশন বাতিল/সাময়িক বাতিল, ঔষধ রপ্তানীর নিমিত্তে CPP, FSC ও GMP সার্টিফিকেট প্রদান, ঔষধের বিজ্ঞাপন নিয়ন্ত্রণ, ফার্মাকোভিজিলাপ কন্ট্রোল পরিচালনা ইত্যাদি। এছাড়া ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের কার্যক্রমে স্বচ্ছতা ও জবাবদিহিতা বৃদ্ধির লক্ষ্যে শুদ্ধাচার চর্চা, গণশুধাণী আয়োজন, অটোমেশনসহ Annual Performance Agreement (APA) বাস্তবায়ন করা।

তথ্য অধিকার আইন ২০০৯-এর ৬(৩) ধারায় প্রত্যেক কর্তৃপক্ষকে প্রতিবছর একটি প্রতিবেদন প্রকাশের নির্দেশনা রয়েছে। উক্ত নির্দেশনার পরিপ্রেক্ষিতে এ অধিদপ্তর কর্তৃক ২০১৯-২০২০ অর্থবছরে সম্পাদিত বিভিন্ন কার্যক্রমের তথ্যাদি সমন্বয় করে একটি প্রতিবেদন প্রণয়ন ও প্রকাশ করা হল। সম্পাদিত কার্যক্রম ছাড়াও জনগণের জ্ঞাতার্থে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরে বিভিন্ন কার্যক্রমের আবেদনের সাথে

দাখিলযোগ্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদির তালিকা, তথ্য প্রদানকারী কর্মকর্তাদের তালিকা, ঔষধ প্রশাসনের বিভিন্ন জেলা কার্যালয়ের ঠিকানা, অত্যাৱশ্যকীয় ঔষধের তালিকা, সিটিজেন চাটার, এডিআর রিপোর্টিং ফর্মসহ বিভিন্ন তথ্যাদি প্রতিবেদনে অন্তর্ভুক্ত করা হয়েছে।

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



মেজর জেনারেল মোঃ মাহবুবুর রহমান
মহাপরিচালক
ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর।



মোঃ মোতাক্কিউর রহমান

পরিচালক প্রশাসন

ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর

স্বাস্থ্য ও পরিবার কল্যাণ মন্ত্রণালয়

গণপ্রজাতন্ত্রী বাংলাদেশ সরকার

সম্পাদকীয়

সরকার স্বায়তশাসিত, সংবিধিবদ্ধ সংস্থা এবং সরকারি বা বিদেশী অর্থায়নে সৃষ্ট বা পরিচালিত বিভিন্ন বেসরকারি সংস্থার কর্মকর্তাদের স্বচ্ছতা ও জবাবদিহিতা প্রতিষ্ঠার মাধ্যমে সুশাসন নিশ্চিতকরণের জন্য তথ্য অধিকার আইন প্রণয়ন 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 ২০১৯-২০২০ অর্থ বছরে ঔষধ প্রশাসন কর্তৃক সম্পাদিত কর্মকর্তাদের 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 কর্মকর্তাদের পরিমিত ও প্রতিনিয়ত বৃদ্ধি পাচ্ছে। একনিষ্ঠতা, আন্তরিকতা, প্রচেষ্টা, কর্মতৎপরতা ও কঠোর পরিশ্রমের মাধ্যমে ঔষধ প্রশাসনের কর্মকর্তা ও কর্মচারীগণ এ বিশাল কর্মকাণ্ড পরিচালনা করে আসছেন, বিগত বছরে সম্পাদিত কর্মকাণ্ডে প্রতিফলিত হয়েছে। ঔষধ প্রশাসন কর্তৃক বিগত এক বছরে সম্পাদিত সকল কর্মকর্তাদের তথ্যাদি প্রকাশিত প্রতিবেদনে অন্তর্ভুক্ত করা হয়েছে। এছাড়াও এ প্রতিবেদনে সিটিজেন চার্টার, তথ্য প্রদানকারী কর্মকর্তাদের তালিকা, ২০১৯-২০২০ অর্থবছরের বাজেট, মানব সম্পদ উন্নয়ন বিষয়ক কার্যক্রম, ফার্মাকোভিজিলাপ সংক্রান্ত কার্যক্রম, জাতীয় শূদ্ধাচার 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, স্ব-প্রণোদিত তথ্য প্রকাশের নির্দেশিকা, Over The Counter (OTC)/ ঔষধের তালিকা, অত্যাবশ্যকীয় ঔষধের তালিকা, বিভিন্ন ঔষধের খেরাপিউটিক ক্লাসভিত্তিক প্রণীত কোডের তালিকা, ঔষধ রপ্তানীকৃত দেশের তালিকা, অধিদপ্তরের অধীন জেলা কার্যালয়সমূহের তিকানা ও বিভিন্ন কার্যক্রমের ফি-এর তালিকা সন্নিবেশ করা হয়েছে।

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

তথ্যকোষে সংরক্ষিত তথ্যাদি হতে ২০১৯-২০২০ অর্থ বছরে বিভিন্ন তথ্যাদি এ প্রতিবেদনে সন্নিবেশিত হয়েছে। ঔষধ প্রশাসনের কর্মকর্তা-কর্মচারীগণ কর্তৃক প্রেরিত/সরবরাহকৃত তথ্যের ভিত্তিতেই প্রতিবেদনটি প্রণয়ন করা হয়েছে। তাদের সহযোগিতা ছাড়া এ তথ্যসমূহ প্রতিবেদনটি প্রণয়ন করা সম্ভব হতো না। সংশ্লিষ্ট সকল কর্মকর্তা ও কর্মচারীকে প্রতিবেদন প্রণয়নে সহায়তা প্রদানের জন্য ধন্যবাদ জ্ঞাপন করছি।

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

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

মোঃ মোতাক্কিউর রহমান

পরিচালক (চলতি দায়িত্ব), প্রশাসন

ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর।

সূচীপত্র

১	ভূমিকা	১
২	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের পটভূমি ও প্রতিষ্ঠা	১
৩	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের জনবল কাঠামো/ হিউমান রিসোর্স	১
৩.১	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের অনুমোদিত ও কর্মরত জনবলের তথ্যাদি	১
৩.২	জনবলের পদোন্নতি	২
৩.৩	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরে কর্মরত জনবলের প্রশিক্ষণ কার্যক্রম	২
৪	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের কার্যাবলী	২
৫	সিটিজেন চার্টার	৩
৬	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের সিদ্ধান্ত গ্রহণের প্রক্রিয়া	৫
৭	জাতীয় ঔষধ নীতি অনুমোদন	৬
৮	ঔষধ প্রশাসন কর্তৃক বিভিন্ন গাইডলাইন প্রণয়ন	৬
৯	২০১৯-২০২০ অর্থ বছরে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের বিভিন্ন ক্ষেত্রে অর্জিত সাফল্য	৬
১০	COVID 19 সংক্রমণ প্রতিরোধে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের কার্যক্রম	২৩
১১	ফাংশনাল রেগুলেটরি অথরিটি	২৬
১২	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক ২০১৯-২০২০ অর্থ বছরে সম্পাদিত কার্যাবলী	২৭
১৩	ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান পরিসংখ্যান	২৭
১৪	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের মাঠ পর্যায়ের কর্মকাণ্ড	২৭
১৪.১	২০১২ হতে ২০১৯-২০২০ অর্থ বছর পর্যন্ত খুচরা ড্রাগ লাইসেন্স নবায়নের তুলনামূলক পরিসংখ্যান	২৭
১৪.২	২০১২ হতে ২০১৯-২০২০ অর্থ বছর পর্যন্ত পরিদর্শনকৃত ফার্মেসীর পরিসংখ্যান	২৮
১৪.৩	২০১২ হতে ২০১৯-২০২০ সাল পর্যন্ত পরিদর্শনকৃত ঔষধ প্রস্তুতকারী কারখানার তুলনামূলক পরিসংখ্যান (একাধিকবার পরিদর্শনসহ)	২৮
১৪.৪	ড্রাগ কোর্ট, ম্যাজিস্ট্রেট কোর্ট ও সোবাইল কোর্টে দায়েরকৃত মামলার বিবরণ	২৯
১৪.৫	২০১২ হতে ২০১৯-২০২০ অর্থ বছর পর্যন্ত দায়েরকৃত মামলার তুলনামূলক পরিসংখ্যান	৩০
১৪.৬	২০১২ হতে ২০১৯-২০২০ অর্থ বছর পর্যন্ত পরীক্ষা ও বিশ্লেষণের নিমিত্তে ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরীতে প্রেরিত ঔষধের নমুনার তুলনামূলক পরিসংখ্যান	৩০
১৪.৭	২০১২ হতে ২০১৯-২০২০ অর্থ বছর পর্যন্ত রাজস্ব আদায়ের তুলনামূলক পরিসংখ্যান	৩১
১৪.৮	২০১২ হতে ২০১৯-২০২০ অর্থ বছর পর্যন্ত ন্যাশনাল কন্ট্রোল ল্যাবরেটরী, ঢাকা কর্তৃক প্রাপ্ত নমুনা পরীক্ষা ও বিশ্লেষণ এর তুলনামূলক পরিসংখ্যান	৩১
১৪.৯	সেন্ট্রাল ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, চট্টগ্রাম কর্তৃক প্রাপ্ত নমুনা এবং পরীক্ষা ও বিশ্লেষণ সংক্রান্ত বিবরণী	৩২
১৪.১০	২০১৯-২০২০ অর্থ বছরে 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	৩২

১৪.১১	DGDA Alert Notice	৩৩
১৫	তথ্য অধিকার আইন অনুযায়ী সরবরাহকৃত তথ্যের বিবরণী	৩৪
১৬	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের মানব সম্পদ উন্নয়ন কার্যক্রম	৩৪
১৬.১	দেশে প্রশিক্ষণ কর্মশালা: ২০১৯-২০২০	৩৪
১৬.২	বিদেশে প্রশিক্ষণ কর্মশালা: ২০১৯-২০২০	৩৭
১৭	ঔষধের নিরাপত্তা (Safety) ও ফার্মাকোভিজিলাস	৪০
১৮	Risk-based Post-Marketing Surveillance of Medicines by DGDA	৫০
১৯	বার্ষিক কর্মসম্পাদন সংক্রান্ত সমঝোতা স্মারক (২০১৯-২০২০)	৫১
২০	সেবা পদ্ধতি সহজিকরণ	৫২
২১	জাতীয় শূদ্ধাচার কৌশল	৫৩
২২	২০১৯-২০২০ অর্থবছরে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক শূদ্ধাচার বাস্তবায়নের লক্ষ্য যে সব কর্মকান্ড পরিচালিত হয়	৫৪
২৩	তথ্য প্রযুক্তির ব্যবহার	৫৬
২৩.১	Content of web-site	৫৭
২৪	ভবিষ্যৎ পরিকল্পনা	৫৮
২৫	উপসংহার	৫৯

পরিশিষ্ট

পরিশিষ্ট-কঃ	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের বিভিন্ন কার্যক্রমের আবেদনের সাথে দাখিলযোগ্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদিরতালিকা	৬০
ক.১	ঔষধ উৎপাদন কারখানা স্থাপনের নিমিত্তে নতুন প্রকল্প অনুমোদনের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি/তথ্যাদি	৬০
ক.২	উৎপাদনের জন্য প্রচলিত অ্যালোপ্যাথিক ঔষধের রেসিপি অনুমোদনের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি/তথ্যাদি	৬০
ক.৩	আইএনএন (INN) তালিকাকৃত পদের নমুনা পরীক্ষা ও বিশ্লেষণের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি	৬১
ক. ৪	নতুন অ্যালোপ্যাথিক ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্স ইস্যুর জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি	৬১
ক. ৫	অ্যালোপ্যাথিক ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্সে পদ অন্তর্ভুক্তির জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি	৬১
ক.৬	মোড়কসামগ্রী অনুমোদনের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি/তথ্যাদি	৬২
ক.৭	দেশে উৎপাদিত ও মূল্য নিয়ন্ত্রিত তালিকাকৃত অ্যালোপ্যাথিক ঔষধের সর্বোচ্চ খুচরা মূল্য নির্ধারণ/মূল্য নিয়ন্ত্রণ তালিকা বহির্ভূত ঔষধের ভ্যাট প্রদানের নিমিত্তে নির্দেশক মূল্য সনদের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি	৬২
ক.৮	ঔষধ উৎপাদনের নিমিত্তে আমদানীকৃত কাঁচামাল/প্যাকিং ম্যাটেরিয়াল-এর ব্লকলিষ্ট অনুমোদনের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি	৬২
ক.৯	অ্যালোপ্যাথিক ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্স নবায়নের নিমিত্তে প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি	৬৩
ক.১০	অ্যালোপ্যাথিক ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্স এর মালিকানা পরিবর্তন/স্থানান্তরের নিমিত্তে প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি	৬৩
ক.১১	বিদেশী ঔষধের রেজিস্ট্রেশনের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি	৬৪
ক.১২	ব্লাড ব্যাগ, নিডলসসহ সার্জিক্যাল ইকুইপমেন্ট ও মেডিকেল ডিভাইসেস আমদানীর আবেদনের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি	৬৪
ক.১৩	আমদানীকৃত ঔষধের ইনডেন্ট/প্রোফরমা ইনভয়েস অনুমোদনের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি	৬৫
ক. ১৪	আমদানীকৃত কাঁচামাল/প্রস্তুতকৃত ঔষধের ছাড়পত্রের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি	৬৫
ক. ১৫	আমদানীকৃত ঔষধের সর্বোচ্চ খুচরা মূল্য নির্ধারণ/পুনঃনির্ধারণের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি	৬৫
ক. ১৬	ইউনানী/আয়ুর্বেদিক/হার্বাল ঔষধের রেসিপি অনুমোদনের জন্য প্রয়োজনীয় ফি ও কাগজপত্রাদি/তথ্যাদি	৬৫
ক. ১৭	নতুন ইউনানী/আয়ুর্বেদিক/হার্বাল ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্স ইস্যুর জন্য প্রয়োজনীয় ফি ও কাগজপত্রাদি	৬৬
ক. ১৮	ইউনানী/আয়ুর্বেদিক/হার্বাল ঔষধের মোড়ক সামগ্রী অনুমোদনের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি/তথ্যাদি	৬৬
ক. ১৯	ইউনানী/ আয়ুর্বেদিক/ হার্বাল ঔষধের অনুমোদিত রেসিপি-এর নমুনা পরীক্ষা ও বিশ্লেষণের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি/ তথ্যাদি	৬৬
ক.২০	ইউনানী/আয়ুর্বেদিক/হার্বাল ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্সে পদ অন্তর্ভুক্তির জন্য প্রয়োজনীয় ফি ও কাগজপত্রাদি	৬৬
ক.২১	ইউনানী/আয়ুর্বেদিক/হার্বাল ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্স নবায়নের জন্য প্রয়োজনীয় ফি ও কাগজপত্রাদি	৬৭
ক.২২	ইউনানী/আয়ুর্বেদিক/হার্বাল ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্সের মালিকানা হস্তান্তরের পূর্বনুমোদনের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি/ তথ্যাদি	৬৭

ক.২৩	ইউনানী/আয়ুর্বেদিক/হার্বাল ঔষধ উৎপাদন কারখানা স্থানান্তর অনুমোদনের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি	৬৭
ক.২৪	ইউনানী/আয়ুর্বেদিক/হার্বাল ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানের নাম পরিবর্তনের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি	৬৮
ক.২৫	ইউনানী/আয়ুর্বেদিক/হার্বাল ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্সের মালিকানা পরিবর্তনের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি	৬৮
ক.২৬	হোমিওপ্যাথিক ঔষধের রেসিপি অনুমোদনের জন্য প্রয়োজনীয় ফি ও কাগজপত্রাদি/তথ্যাদি	৬৮
ক.২৭	নতুন হোমিওপ্যাথিক ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্স ইস্যুর জন্য প্রয়োজনীয় ফি ও কাগজপত্রাদি	৬৮
ক.২৮	হোমিওপ্যাথিক ঔষধের অনুমোদিত রেসিপি এর নমুনা পরীক্ষা ও বিশ্লেষণের জন্য প্রয়োজনীয়	৬৯
ক.২৯	হোমিওপ্যাথিক ঔষধের মোড়ক সামগ্রী অনুমোদনের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি/তথ্যাদি	৬৯
ক.৩০	হোমিওপ্যাথিক ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্সে পদ অত্রুতির জন্য প্রয়োজনীয় ফি ও কাগজপত্রাদি	৬৯
ক.৩১	হোমিওপ্যাথিক ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্স নবায়নের জন্য প্রয়োজনীয় ফি ও কাগজপত্রাদি	৬৯
ক.৩২	হোমিওপ্যাথিক ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্সের মালিকানা হস্তান্তরের পূর্বনুমোদনের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি/তথ্যাদি	৭০
ক.৩৩	হোমিওপ্যাথিক ঔষধ উৎপাদন কারখানা স্থানান্তর অনুমোদনের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি	৭০
ক.৩৪	হোমিওপ্যাথিক ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানের নাম পরিবর্তনের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি/তথ্যাদি	৭০
ক.৩৫	হোমিওপ্যাথিক ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্সের মালিকানা পরিবর্তনের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি	৭০
ক.৩৬	হোমিওপ্যাথিক কাঁচামাল আমদানীর রকলিস্ট অনুমোদনের নিমিত্তে প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি/তথ্যাদি	৭১
ক.৩৭	হোমিওপ্যাথিক ঔষধ আমদানীর অনুমোদনের নিমিত্তে প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি/তথ্যাদি	৭১
ক.৩৮	ঔষধ রপ্তানির জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি	৭১
ক.৩৯	নতুন খুচরা অ্যালোপ্যাথিক/ আয়ুর্বেদিক/ ইউনানী/ হোমিওপ্যাথিক ও বায়োকেমিক/ হারবাল ড্রাগ লাইসেন্সের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি	৭২
ক.৪০	খুচরা অ্যালোপ্যাথিক/ আয়ুর্বেদিক/ ইউনানী/ হোমিওপ্যাথিক ও বায়োকেমিক/ হারবাল ড্রাগ লাইসেন্স নবায়নের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি	৭২
ক.৪১	নতুন পাইকারী অ্যালোপ্যাথিক/ আয়ুর্বেদিক/ ইউনানী/ হোমিওপ্যাথিক/ হারবাল ড্রাগ লাইসেন্স এর জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি	৭২
ক.৪২	মেডিকেল ডিভাইস গাইড লাইন-২০১৫ মোতাবেক মেডিকেল ডিভাইস এর রেসিপি অনুমোদন ও রেজিস্ট্রেশনের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি	৭৩
ক.৪৩	Application checklist for permission for Manufacture & import of Medical devices	৭৪
ক. ৪৪	Criteria for CRO/Clinical Trial Centre	৭৫
পরিশিষ্ট-খঃ	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের কর্মকর্তাদের দায়িত্ব (জব ডেসক্রিপশন)	৭৬
পরিশিষ্ট-গঃ	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের কর্মকর্তাদের নাম, কার্যালয়ের নাম ও পদবী	৭৯
পরিশিষ্ট-ঘঃ	তথ্য প্রদানকারী কর্মকর্তাদের তালিকা	৮২
পরিশিষ্ট-ঙঃ	স্বপ্রণোদিত তথ্য প্রকাশের নির্দেশিকা	৮৫
পরিশিষ্ট-চঃ	অত্যাবশ্যকীয় ঔষধের তালিকা (অ্যালোপ্যাথিক)	৮৯

পরিশিষ্ট-৬ঃ	অত্যাৱশ্যকীয় আয়ুর্বেদিক ঔষধের তালিকা	৯৯
পরিশিষ্ট-জঃ	অত্যাৱশ্যকীয় ইউনানী ঔষধের তালিকা	১০১
পরিশিষ্ট-ঝঃ	অত্যাৱশ্যকীয় হোমিওপ্যাথিক ঔষধের তালিকা	১০৬
পরিশিষ্ট-ঞঃ	ব্যৱস্থাপত্রবিহীন ঔষধের তালিকা(আলোপ্যাথিক)	১১০
পরিশিষ্ট-টঃ	ব্যৱস্থাপত্রবিহীন ঔষধের তালিকা (আয়ুর্বেদিক)	১১১
পরিশিষ্ট-ঠঃ	ব্যৱস্থাপত্রবিহীন ঔষধের তালিকা (ইউনানী)	১১২
পরিশিষ্ট-ডঃ	ঔষধ রপ্তানীকৃত দেশের তালিকা	১১৫
পরিশিষ্ট-ঢঃ	ASSIGNED CODE AGAINST THERAPEUTIC CLASS OF DRUG	১১৭
Annexure-3	Application checklist for permission for Manufacture & Import of Medical Devices	১১৯
পরিশিষ্ট-ণঃ	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের আওতাধীন জেলা কার্যালয় ও পরীক্ষাগারসমূহের ঠিকানা	১২০
পরিশিষ্ট-তঃ	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের বিভিন্ন কার্যক্রমের নির্ধারিত ফি	১২৩

১। ভূমিকাঃ

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 The Drug Act 1940, ড্রাগ বুলস-১৯৪৫, বেঙ্গল ড্রাগ বুলস-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 ব্লকলিস্ট অনুমোদন, ঔষধ আমদানীর ক্ষেত্রে ইন্ডেন্ট অনুমোদন, আমদানীকৃত তৈরী ঔষধ ও ঔষধের কাঁচামালের ছাড়পত্র প্রদান, ঔষধ রপ্তানির জন্য লাইসেন্স, (Form 10-A), Certificate of Pharmaceutical Product (CPP)/Free Sale Certificate (FSC) ও Good Manufacturing Practice (GMP) সার্টিফিকেট প্রদানের জন্য প্রয়োজনীয় ডকুমেন্ট, প্রশাসনের জন্য বরাদ্দকৃত 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 ২০১৯-২০২০ অর্থ বছরের সম্পাদিত কর্মকান্ডের প্রতিবেদন প্রকাশের উদ্যোগ গৃহীত হয়।

২। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের পটভূমি ও প্রতিষ্ঠাঃ

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 কর্মকান্ড পরিচালনা করে থাকে।

ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের অর্গানোগ্রামে মোট ৬৮০ টি পদ রয়েছে। এর মধ্যে ২৬২ টি প্রথম শ্রেণীর পদ, ৬৪ টি দ্বিতীয় শ্রেণীর পদ, ২০৩ টি তৃতীয় শ্রেণীর পদ এবং ১৫১ টি চতুর্থ শ্রেণীর পদ রয়েছে। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের প্রধান এবং লাইসেন্সিং কর্তৃপক্ষ (ড্রাগস) হিসেবে ক্ষমতাপ্রাপ্ত। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের প্রধান কার্যালয় মহাখালী, ঢাকায় অবস্থিত এবং জেলা ও বিভাগ পর্যায়ে এর অধীনস্থ ৫৪ টি জেলা ও ২টি বিভাগীয় 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 জনবল কাঠামো/হিউম্যান রিসোর্স ডেভেলপমেন্টঃ

৩.১। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের অনুমোদিত ও কর্মরত জনবলের তথ্যাদিঃ

(ক) ২০১০ সালে ঔষধ প্রশাসন পরিদপ্তরকে অধিদপ্তরে উন্নীত করার সময় একজন মহাপরিচালক ও চারজন পরিচালক এর পদ সৃজনসহ অতিরিক্ত ১৫০ জনবল বরাদ্দকরতঃ মোট জনবল ৩৭০ জনে উন্নীত করা হয়।

(খ) বিগত ১০.০৮.২০১৭ সালে স্বাস্থ্য অধিদপ্তরের আওতাধীন জনস্বাস্থ্য ইনস্টিটিউট এর সাংগঠনিক কাঠামোতে অন্তর্ভুক্ত ডিটিএল (ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী) শাখার ৬০টি পদ জনবলসহ ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের সাংগঠনিক কাঠামোতে অন্তর্ভুক্ত করা হয়।

(গ) ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরীকে ন্যাশনাল কন্ট্রোল ল্যাবরেটরীতে রূপান্তরিত নিমিত্তে ২০১৭ সালে ৬২টি নতুন পদ সৃজন করা হয়।

(ঘ) ২০১৮ সালে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের জন্য তিন ফেইজ আরো ২২৮টি পদ সৃষ্টি করা হয় যার মধ্যে ২০১৯-২০২০ অর্থবছরে ১২৬টি এবং ২০২০-২০২১ অর্থবছরে ৬৩ পদ সৃজনে স্বাস্থ্য ও পরিবার কল্যাণ মন্ত্রণালয় কর্তৃক মঞ্জুরী প্রদান করা হয়।

(ঙ) বর্তমানে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের সাংগঠনিক কাঠামোতে ৭২০টি পদ রয়েছে (আউট সোসিং পদসহ)।

বর্তমানে কর্মরত কর্মকর্তা, কর্মচারী ও শূন্য পদের তথ্যাদি নিম্নরূপঃ

শ্রেণী	অনুমোদিত পদ	কর্মরত	শূন্য পদ
১ম	২৬২	৮৮	১৭৪
২য়	৬৪	১৪	৫০
৩য়	২০৩	১২১	৮২
৪র্থ	১৫১ (আউট সোর্সিং ৭৫)	১৩৬	১৫
মোট	৬৮০	৩৫৯	৩২১

৩.২। জনবলের পদোন্নতিঃ

জনবলের নিয়মিত পদোন্নতি কার্যক্রম চলমান থাকলে কর্মকর্তা-কর্মচারীদের মধ্যে কর্মস্পৃহা তৈরী হয় এবং সেই সাথে কাজের কোয়ালিটি ও গতিশীলতা বৃদ্ধি পায়। বর্তমান সরকার জনবলের পদোন্নতি ও শূন্য পদ পূরণে সদা সচেষ্ট ভূমিকা রেখে আসছে।

ক) ০৩.০৩.২০২০ তারিখে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের কর্মকর্তাদের মধ্য থেকে ০৮ জন কর্মকর্তাকে উপপরিচালক এবং ৪৪ জন কর্মকর্তাকে সহকারী পরিচালক পদে এবং ২৫/০৮/২০২০ তারিখে ০৩ জন কর্মকর্তাকে ঔষধ পরিদর্শক হতে ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক পদে পদোন্নতি প্রদান করা হয়েছে।

খ) ১৭/১১/২০২০ তারিখ ২৬ জন কর্মচারীকে পদোন্নতি প্রদান করা হয়েছে।

৩.৩। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরে কর্মরত জনবলের প্রশিক্ষণ কার্যক্রমঃ

ঔষধ উৎপাদন ও এর মান-নিয়ন্ত্রণে যেমন উন্নত প্রযুক্তির প্রয়োজন হয় তেমনি শিক্ষাগত যোগ্যতা ও অভিজ্ঞতাসম্পন্ন দক্ষ জনবলের প্রয়োজন হয়। সময়ের পরিক্রমায় সারা পৃথিবীতে নতুন নতুন প্রযুক্তি উদ্ভাবিত হচ্ছে। ঔষধ শিল্পে নিয়োজিত যোগ্য জনবলকে নিয়মিতভাবে cGMP Concept অনুসরণপূর্বক ঔষধ উৎপাদনে পারদর্শী করে গড়ে তোলার লক্ষ্যে ঔষধ প্রশাসনের ব্যবস্থাপনায় এবং বিশ্ব স্বাস্থ্য সংস্থার আর্থিক সহায়তায় বিভিন্ন প্রতিষ্ঠানে কর্মরত কোয়ালিফাইড পার্সনদের প্রশিক্ষণ প্রদান করা হয়েছে এবং এ সংক্রান্ত কার্যক্রম অব্যাহত আছে।

জনবলের দক্ষতা বৃদ্ধির লক্ষ্যে বিভিন্ন ডাগ রেগুলেটরী অথোরিটির সহযোগিতায় এ অধিদপ্তরে কর্মকর্তাগণ নিয়মিতভাবে ইউরোপসহ জাপান, কোরিয়া, ইন্ডিয়াতে প্রশিক্ষণ গ্রহণ করেছে এবং প্রশিক্ষণ কার্যক্রম অব্যাহত রয়েছে।

৪। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের কার্যাবলীঃ

বর্তমানে দেশে ২০৯ টি অ্যালোপ্যাথিক ঔষধ প্রস্তুতকারী প্রতিষ্ঠান প্রায় ৪৬৫০.৭৫ মিলিয়ন টাকার ঔষধ ও ঔষধের কাঁচামাল তৈরী করে। এছাড়া দেশের ২৬২ টি ইউনানী ও ১৮৫ টি আয়ুর্বেদিক এবং ৬৪ টি হোমিওপ্যাথিক ও ৩৬ টি হার্বাল ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান প্রায় ৯৬০ কোটি টাকার ঔষধ উৎপাদন করে থাকে। দেশে ১৫৫৫৮৯ 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 কার্যক্রমঃ

- 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 অন্তর্ভুক্তি/রেজিস্ট্রেশন/মার্কেটিং অথরাইজেশন প্রদান।
- ৬। অ্যালোপ্যাথিক ঔষধের মোড়কসামগ্রী অনুমোদন।
- ৭। দেশে উৎপাদিত ও মূল্য নিয়ন্ত্রিত তালিকাভুক্ত অ্যালোপ্যাথিক ঔষধের সর্বোচ্চ খুচরা মূল্য নির্ধারণসহ MRP Certificate প্রদান/মূল্য নিয়ন্ত্রণ তালিকা বহির্ভূত ঔষধের ভ্যাট প্রদানের নিমিত্তে নির্দেশক মূল্য সনাদ প্রদান।
- ৮। ঔষধ উৎপাদনের নিমিত্তে আমদানীকৃত কাঁচামাল/প্যাকেজিং ম্যাটেরিয়াল-এর ব্লকলিফ্ট অনুমোদন।

- ৯। অ্যালোপ্যাথিক ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্স নবায়ন।
- ১০। অ্যালোপ্যাথিক ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্সের মালিকানা পরিবর্তন/স্থানান্তর/নাম পরিবর্তন অনুমোদন।
- ১১। আমদানির নিমিত্তে ঔষধের রেজিস্ট্রেশন প্রদান।
- ১২। আমদানীকৃত ঔষধের ইনডেন্ট/প্রোফরমা ইনভয়েস অনুমোদন।
- ১৩। আমদানীকৃত কীচামাল/প্রত্নতকৃত ঔষধের ছাড়পত্র প্রদান।
- ১৪। আমদানীকৃত ঔষধের সর্বোচ্চ খুচরা মূল্য নির্ধারণ/পূর্ণনির্ধারণ।
- ১৫। ইউনানী/আয়ুর্বেদিক/হার্বাল/হোমিওপ্যাথি ঔষধের প্রাথমিক রেজিস্ট্রেশনের আবেদন অনুমোদন।
- ১৬। নতুন ইউনানী/আয়ুর্বেদিক/হার্বাল/হোমিওপ্যাথি ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্স ইস্যুকরণ।
- ১৭। ইউনানী/আয়ুর্বেদিক/হার্বাল/হোমিওপ্যাথি ঔষধের মোড়কসামগ্রী অনুমোদন।
- ১৮। ইউনানী/আয়ুর্বেদিক/হার্বাল/হোমিওপ্যাথি ঔষধের অনুমোদিত প্রাথমিক রেজিস্ট্রেশনের আবেদন-এর নমুনা পরীক্ষা ও বিশ্লেষণ।
- ১৯। ইউনানী/আয়ুর্বেদিক/হার্বাল/হোমিওপ্যাথি ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্সে পদ অন্তর্ভুক্তি/রেজিস্ট্রেশন প্রদান।
- ২০। ইউনানী/আয়ুর্বেদিক/হার্বাল/হোমিওপ্যাথি ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্স নবায়ন।
- ২১। স্বাস্থ্য মালিকানাধীন ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্সের মালিকানা হস্তান্তরের পূর্বনুমোদন প্রদান।
- ২২। ইউনানী/আয়ুর্বেদিক/হার্বাল/হোমিওপ্যাথি ঔষধ উৎপাদন কারখানা স্থানান্তর অনুমোদন।
- ২৩। ইউনানী/আয়ুর্বেদিক/হার্বাল/হোমিওপ্যাথি ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানের নাম পরিবর্তন অনুমোদন।
- ২৪। ইউনানী/আয়ুর্বেদিক/হার্বাল/হোমিওপ্যাথি ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্সের মালিকানা পরিবর্তন অনুমোদন।
- ২৫। হোমিওপ্যাথিক ঔষধের কীচামাল আমদানীর ব্লকলিস্ট অনুমোদন।
- ২৬। হার্বাল ঔষধের কীচামাল আমদানীর ব্লকলিস্ট অনুমোদন।
- ২৭। হোমিওপ্যাথিক ঔষধ আমদানীর Indent অনুমোদন।
- ২৮। ঔষধ রপ্তানির নিমিত্তে CPP, FSC, Form-10A ও GMP সনদ ইস্যুকরণ।
- ২৯। নতুন খুচরা অ্যালোপ্যাথিক/আয়ুর্বেদিক/ইউনানী/হোমিওপ্যাথিক ড্রাগ লাইসেন্স প্রদান।
- ৩০। নতুন পাইকারী অ্যালোপ্যাথিক/আয়ুর্বেদিক/ইউনানী/হোমিওপ্যাথিক ড্রাগ লাইসেন্স প্রদান।
- ৩১। ফার্মাকোভিজিলেন্স সংক্রান্ত কার্যক্রম পরিচালনা।
- ৩২। ঔষধ প্রশাসনের কর্মকর্তা পরিচালনায় Digital (Automation) পদ্ধতির প্রয়োগ।
- ৩৩। ঔষধের খুচরা ও পাইকারী দোকানসহ ডিপো এবং ঔষধ প্রত্নতকারী 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 কীচামালের Source Validation করা।
- ৩৭। ঔষধের Clinical trial পরিচালনার জন্য CRO ও Protocol অনুমোদন।
- ৩৮। মেডিকেল ডিভাইসের রেজিস্ট্রেশন প্রদান, মূল্য নির্ধারণ।
- ৩৯। Vaccine - এর Lot release প্রদান করা।
- ৪০। ঔষধের ফার্মেসীকে মডেল ফার্মেসী/মডেল মেডিসিন শপ - এ উন্নীতকরণ।
- ৪১। ঔষধের বিজ্ঞাপন অনুমোদন।
- ৪২। Test analysis, Research/ব্যক্তিগত ব্যবহার, বিশেষ প্রয়োজনে ঔষধ ও ঔষধের কীচামালের NOC প্রদান।
- ৪৩। আইন লঙ্ঘনকারীদের লাইসেন্স সাময়িক বাতিল/বাতিল করা, রেজিস্ট্রেশন সাময়িক বাতিল/বাতিল করা।
- ৪৪। দেশের জরুরী প্রয়োজনে ঔষধ/ ড্রাগসিন/ মেডিকেল ডিভাইসের EUA (Emergency use Authorization) প্রদান।

৫। সিটিজেন চার্টার :

১. ভিশন ও মিশন

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

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

২. প্রতিশ্রুত সেবাসমূহ (নাগরিক সেবা) :

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

৬। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের সিদ্ধান্ত গ্রহণের প্রক্রিয়াঃ

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



ঔষধ পরিদর্শক/ ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক/ সহকারী পরিচালকগণ লাইসেন্সিং কর্তৃপক্ষের পক্ষে ঔষধ বিক্রয় লাইসেন্স ইস্যু ও নবায়ন করে থাকে।

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

- ১) ঔষধ নিয়ন্ত্রণ কমিটি।
- ২) ঔষধ নিয়ন্ত্রণ কমিটির টেকনিক্যাল সাব-কমিটি।
- ৩) নতুন ঔষধ শিল্প স্থাপনের জন্য প্রকল্প মূল্যায়ন কমিটি।
- ৪) ঔষধের মূল্য নির্ধারণ বিষয়ক কমিটি।
- ৫) ঔষধের মূল্য নির্ধারণের টেকনিক্যাল সাব-কমিটি।
- ৬) হার্বাল ঔষধ এডভাইজরী কমিটি (টেকনিক্যাল সাবকমিটি-DCC)।
- ৭) স্ট্যান্ডিং কমিটি ফর ইমপোর্ট অব ফার্মাসিউটিক্যাল প্রোডাক্ট।
- ৮) অ্যাডভার্স ড্রাগ রিয়েকশন অ্যাডভাইজরী কমিটি।
- ৯) অ্যাডভার্স ড্রাগ রিয়েকশন মনিটরিং সেল।
- ১০) জেলা ড্রাগ লাইসেন্সিং কমিটি।
- ১১) জেলা ঔষধের অনিয়ম প্রতিরোধ সংক্রান্ত Action Committee।
- ১২) ভ্যাক্সিনের ক্লিনিক্যাল ট্রায়াল ও টক্সিকোলজির মূল্যায়নের জন্য এক্সপার্ট কমিটি।
- ১৩) ভ্যাক্সিনের কেমিস্ট্রি ম্যানুফ্যাকচারিং এক্স কন্ট্রোল (CMC) এর জন্য এক্সপার্ট কমিটি।
- ১৪) Task force to monitor Antimicrobial Consumption/ Antimicrobial use (AMV) Surveillance in Bangladesh.
- ১৫) Clinical trial Advisory Committee
- ১৬) Medical device recipe evaluation committee
- ১৭) Block list approval Committee
- ১৮) কোভিড-১৯ চিকিৎসার জন্য পাবলিক হেলথ ইমার্জেন্সির ক্ষেত্রে ঔষধ ইনভেস্টিগেশনাল ড্রাগ, ভ্যাকসিন এবং মেডিকেল ডিভাইস মূল্যায়নের নিমিত্তে গঠিত কমিটি।

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

৭। জাতীয় ঔষধ নীতি অনুমোদনঃ

জাতীয় ঔষধনীতি ১৯৮২ ও ২০০৫ পর্যালোচনা করে ঔষধনীতি-২০১৬ প্রণয়ন করা হয়েছে। এ ঔষধনীতিতে ঔষধের নিরাপত্তা (Safety), কার্যকারিতা (Efficacy), যৌক্তিক ব্যবহার, কার্যকর ঔষধ প্রণয়ন ব্যবস্থা, ঔষধ উৎপাদন, বিপন্ন, বিতরণ, সংরক্ষণ এবং ঔষধ আমদানি-রপ্তানির ক্ষেত্রে সুস্পষ্ট দিকনির্দেশনা রয়েছে। এ ঔষধনীতির ফলে ঔষধ শিল্পের আরও বিকাশ ঘটবে, দেশ অধিকতর মান-সম্পন্ন ঔষধ উৎপাদনে সর্মথ হবু, ঔষধ রপ্তানীর সম্ভাবনা অনেকগুণ বৃদ্ধি পাবে, জনগণ যৌক্তিক মূল্যে ঔষধ পাবে। অধিকতর গণমুখী করে এ ঔষধনীতি প্রণীত হয়েছে।

৮। ঔষধ প্রশাসন কর্তৃক বিভিন্ন গাইডলাইন প্রণয়নঃ

ঔষধের গুণগতমান বৃদ্ধির লক্ষ্যে ইতোমধ্যে বিভিন্ন রেগুলেটরী গাইডলাইন প্রণয়ন ও অনুমোদিত হয়েছে। উল্লেখযোগ্য গাইডলাইনসমূহের মধ্যে GCP গাইডলাইন বাংলাদেশ Bio Equivalence Study and Clinical Trial পরিচালনার ক্ষেত্রে নতুন দিগন্তের উন্মোচন করেছে। এছাড়াও National Guideline on the Pharmacovigilance System, Guideline for Registration of Biosimilar Product, Guideline for good manufacturing practice, guideline on non-clinical evaluation of vaccine, guideline on regulation and licensing of biological products, guideline on quality assurance for biological products, risk- based post marketing surveillance of medicine products এবং Guideline on Good Review Practices (GRP) সহ গুরুত্বপূর্ণ গাইডলাইন প্রণয়ন ও অনুমোদিত হয়েছে। এ সকল গাইডলাইন ঔষধ প্রশাসনের কার্যাবলী আন্তর্জাতিক মান অর্জনের ক্ষেত্রে গুরুত্বপূর্ণ অবদান রেখেছে। দেশের ঔষধশিল্পের উন্নয়নকল্পেও এ সকল গাইডলাইন দিক নির্দেশনায় গুরুত্বপূর্ণ ভূমিকা রাখছে।

৯। ২০১৯-২০২০ অর্থ বছরে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের বিভিন্ন খাতে অর্জিত সাফল্যের প্রতিবেদন :

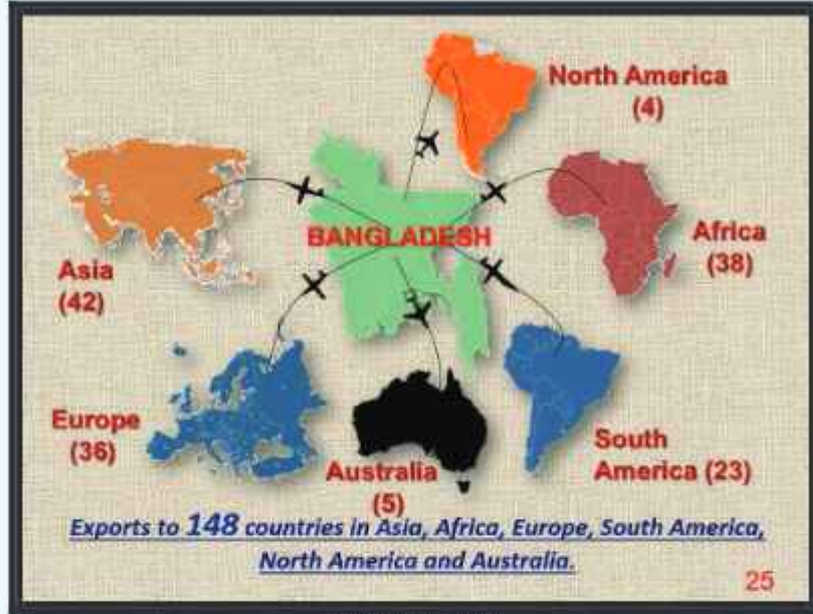
স্বাস্থ্য সেবা নিশ্চিত করা বর্তমান সরকারের অন্যতম প্রধান লক্ষ্য। এ লক্ষ্যে বর্তমান সরকার নিরলসভাবে কাজ করে যাচ্ছে। মানসম্পন্ন ঔষধ ও সুলভ মূল্যে ঔষধ প্রাপ্তি নিশ্চিত করা স্বাস্থ্য সেবা প্রদানের একটি অন্যতম অনুযজ্ঞ। সে কারণে বর্তমান সরকার ঔষধ প্রশাসন ও ঔষধ সেক্টরের উন্নয়নে নানাবিধ উন্নয়নমূলক কর্মকান্ড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

১. ঔষধ উৎপাদনে স্বয়ংসম্পূর্ণতা অর্জন ও রপ্তানীঃ

দেশীয় চাহিদার শতকরা প্রায় ৯৮ ভাগ ঔষধ বর্তমানে স্থানীয়ভাবে উৎপাদিত হয়। বর্তমানে ইউরোপ, আমেরিকাসহ বিশ্বের ১৪৮টি দেশে ঔষধ রপ্তানি হচ্ছে। সরকারের বিভিন্ন উদ্যোগের ফলে ঔষধ রপ্তানির পরিমাণ ও দেশের সংখ্যা উত্তরোত্তর বৃদ্ধি পাচ্ছে।

বিগত ছয় বৎসরের ঔষধ রপ্তানীর পরিসংখ্যানঃ

২০১২	- ৫৩৯৬ (পাঁচ হাজার তিনশত 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।
২০১৮	- ৩৫১৪৩ (পঁয়ত্রিশ হাজার একশত তেতাঁলিশ) মিলিয়ন টাকা।
২০১৯	- ৪০৯০৯ (চল্লিশ হাজার নয় শত নয়) মিলিয়ন টাকা।



চিত্র: ঔষধ রপ্তানি

২। বিশ্বমানের ঔষধ উৎপাদনের সক্ষমতাঃ

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

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

৩। এপিআই পার্কঃ

দেশে উৎপাদিত ঔষধের বেশিরভাগ কাঁচামাল বিদেশ হতে আমদানি করা হয়, এতে প্রচুর পরিমাণে বৈদেশিক মুদ্রা ব্যয় হয়। ঔষধ শিল্পকে সামগ্রিকভাবে আত্মনির্ভরশীল করার লক্ষ্যে বর্তমান সরকার দেশে পর্যাপ্ত সক্রিয় কাঁচামাল উৎপাদনের উদ্যোগ গ্রহণ করেছে। ইতোমধ্যে সরকার কর্তৃক ঢাকার অদূরে মুন্সিগঞ্জ জেলার গজারিয়ায় একটি এপিআই পার্ক স্থাপনের ব্যবস্থা গ্রহণ করা হয়েছে। উক্ত পার্কের নির্মাণ কাজ দ্রুত এগিয়ে যাচ্ছে। ৪৪ টি প্লট বরাদ্দ প্রদান করা হয়েছে। ইতোমধ্যে কয়েকটি প্রতিষ্ঠান অবকাঠামো নির্মাণের কাজ শুরু করেছে। উক্ত এপিআই পার্কে শীঘ্রই ঔষধের কাঁচামাল উৎপাদন শুরু করা সম্ভব হবে। এপিআই পার্কটি পূর্ণরূপে চালু হলে বাংলাদেশ ঔষধের কাঁচামাল উৎপাদনে দেশীয় চাহিদা মিটিয়ে বিদেশে রপ্তানী করতে পারবে।

৪। ন্যাশনাল কন্ট্রোল ল্যাবরেটরীকে আন্তর্জাতিক মানে উন্নীতকরণঃ

ঔষধের পরীক্ষা ও বিশ্লেষণের সুবিধাদি সৃষ্টির লক্ষ্যে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের আওতাধীন National Control Laboratory এর Drug Testing Wing এবং Vaccine Testing Wing এর অবকাঠামো উন্নীত এবং অত্যাধুনিক যন্ত্রপাতি স্থাপনের মাধ্যমে আন্তর্জাতিক মানে উন্নয়ন করা হয়েছে। এরই ধারাবাহিকতায় পর্যায়ক্রমে উক্ত ল্যাবরেটরী বিভিন্ন আন্তর্জাতিক সংস্থা কর্তৃক এক্রিডেশন সনদপ্রাপ্ত হয়েছে। এর ফলে সকল প্রকার ঔষধের পরীক্ষা ও বিশ্লেষণের জন্য ল্যাবরেটরীর সক্ষমতা বৃদ্ধি পেয়েছে।

বাংলাদেশ এক্রিডিটেশন বোর্ড (BAB) কর্তৃক সনদপ্রাপ্তিঃ

বিগত ২০১৭ সালে BAB কর্তৃক National Control Laboratory প্রথম ISO17025:2005 এক্রিডিটেশন সনদপ্রাপ্ত হয়েছে। বিগত ২০১৮ সালে American National Accreditation Board (ANAB) কর্তৃক ISO/IEC 17025:2017 সনদপ্রাপ্তি।

USAID- র অর্থায়নে পরিচালিত Promoting the quality of Medicines (PQM) Program এর আওতায় United States Pharmacopeial (USP) convention এর সরাসরি কারিগরি ও টেকনিক্যাল সহযোগিতায় National Control Laboratory বিগত ২০১৮ সালে প্রথম ANAB কর্তৃক ISO/IEC 17025: 2017 সনদপ্রাপ্ত হয়েছে। এরই ধারাবাহিকতায় জুলাই ২০২০ পুনরায় re-accreditation সনদপ্রাপ্ত হয়েছে। এই সনদপ্রাপ্তির ফলে National Control Laboratory (NCL) আন্তর্জাতিক মানসম্পন্ন ঔষধের পরীক্ষা ও বিশ্লেষণের ক্ষেত্রে আস্থা অর্জন করেছে। এতে করে ঔষধের গুণাগুণ বিশ্লেষণের মাধ্যমে SF Medicines (Substandard and Falsified Medicines) সনাক্ত করার ক্ষেত্রে গুরুত্বপূর্ণ ভূমিকা রাখছে।

WHO Prequalification অর্জনঃ

WHO এবং USP- র যৌথ সহযোগিতায় NCL মার্চ, ২০২০ WHO PQ সনদপ্রাপ্ত হয়েছে। এই সনদপ্রাপ্তির ফলে NCL WHO Prequalified Laboratory হয়েছে; যা আন্তর্জাতিক মানে উন্নতির ক্ষেত্রে আরেকটি মাইল ফলক। এতে করে ঔষধ প্রশাসনের উপর আন্তর্জাতিক বিভিন্ন সংস্থা ও রেগুলেটরী অথরিটির বিশ্বাসযোগ্যতা অধিকতর সুদৃঢ় হয়েছে। ঔষধ প্রশাসন NCL এর উত্তর উত্তর সমৃদ্ধি ও মান বজায় রাখার লক্ষ্যে উন্নয়নমূলক কর্মকান্ড ও জনবলের দক্ষতা বৃদ্ধির লক্ষ্যে নিরলসভাবে কাজ করে যাচ্ছে। এই উন্নয়ন যাত্রায় বিভিন্ন আন্তর্জাতিক ও দেশী সংস্থা (USAID, WHO, MSH, WB, DGHS, JAICA, FAO) প্রত্যক্ষ ও পরোক্ষভাবে সহযোগিতা করছে।



চিত্র: বিশ্ব স্বাস্থ্য সংস্থা কর্তৃক Prequalification প্রাপ্ত হওয়ায় শেখ হাসিনা স্মারক প্রদান অনুষ্ঠান

- বর্তমানে দেশে উৎপাদিত ও আমদানীকৃত অন্টারনেটিভ মেডিসিন এর মান-নিয়ন্ত্রণের জন্য SDAM (Strengthening of Drug Administration and Management) Operational Plan - এর অর্থায়নে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের প্রধান কার্যালয় ভবনের ৭ম ও ৮ম তলায় অত্যাধুনিক ল্যাবরেটরী স্থাপনের কাজ চলমান আছে।
- বিভাগীয় পর্যায়ে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের কার্যক্রম আরো জোরদার করার লক্ষ্যে বরিশাল ও রাজশাহী বিভাগে নতুন করে ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী স্থাপনের কাজ শুরু হয়েছে। ইতোমধ্যে বরিশাল ও রাজশাহী ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী এর জন্য জনবল মঞ্জুরী প্রদান করা হয়েছে।

ড্রাগসিন জাতীয় পদের মান-নিয়ন্ত্রণের এর জন্য ন্যাশনাল কন্ট্রোল ল্যাবরেটরী এর ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী শাখার ৩য় তলায় এনিম্যাল হাউস স্থাপন করা হয়েছে।

৫। ঔষধ নিয়ন্ত্রণ ব্যবস্থা আরও শক্তিশালীকরণঃ

ঔষধ নিয়ন্ত্রণ ব্যবস্থা আরও শক্তিশালী করার লক্ষ্যে বর্তমান সরকারের উদ্যোগে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরে জন্য আরও নতুন ২২৮ (দুইশত আটাত্তাল) জন জনবল অর্থ মন্ত্রণালয় কর্তৃক অনুমোদিত হয়েছে। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের কর্মকান্ড সুষ্ঠু ও কার্যকরভাবে পরিচালনার লক্ষ্যে ৮ তলা ভিত্তির উপরে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের প্রধান কার্যালয় ভবনটির নির্মাণ সম্পন্ন হয়েছে। যার দুইটি ফ্লোর ট্র্যাডিশনাল মেডিসিন ল্যাব এর জন্য ব্যবহৃত হবে। এ ছাড়াও ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের চট্টগ্রামের বিভাগীয় কার্যালয় ভবন নির্মাণ করা হয়েছে।

৬। মেডিকেল ডিভাইসের রেজিস্ট্রেশন প্রদান ও মূল্য নিয়ন্ত্রণঃ

মানসম্পন্ন মেডিকেল ডিভাইস নিশ্চিত করার লক্ষ্যে সরকার কর্তৃক মেডিকেল ডিভাইস রেজিস্ট্রেশন গাইডলাইন অনুমোদিত হয়েছে। আমদানিকৃত ও দেশে উৎপাদিত মেডিক্যাল ডিভাইসের রেজিস্ট্রেশন প্রদান করা হচ্ছে। মেডিকেল ডিভাইসের সর্বোচ্চ খুচরা মূল্য নির্ধারণ করে দেওয়া হচ্ছে। ইতোমধ্যে আমদানিকৃত ১৭৮৩টি B,C,D ক্যাটাগরির মেডিকেল ডিভাইসের রেজিস্ট্রেশন ও ৫১১টি A ক্যাটাগরির মেডিকেল ডিভাইসের অনুমোদন প্রদান করা হয়েছে। মেডিকেল ডিভাইসের মূল্য নির্ধারণ করে দেওয়ায় জনগণ সাশ্রয়ী মূল্যে মানসম্পন্ন মেডিকেল ডিভাইস পাচ্ছে। এগুলোর মধ্যে অন্যতম হচ্ছে- কার্ডিয়াক স্টেন্ট, ইন্ট্রাওকুলার লেপ, হার্ট রিং, রিং এ্যাঙ্কসরিঞ্জ, guide wire catheter, হার্ট ভাল্ব, পেসমেকার এবং এয়ার রিং ইত্যাদি।

৭। ঔষধের যৌক্তিক ব্যবহার নিশ্চিতকল্পে মডেল ফার্মেসী ও মডেল মেডিসিন শপ স্থাপনঃ

ঔষধের যৌক্তিক ব্যবহার নিশ্চিতকল্পে আধুনিক বিশ্বের আদলে উন্নত ফার্মেসী ব্যবস্থাপনার লক্ষ্যে বাংলাদেশে মডেল ফার্মেসী স্থাপনের কার্যক্রম হাতে নেওয়া হয়েছে। মডেল ফার্মেসীসমূহ প্র্যাক্টিসিং ফার্মাসিস্ট কর্তৃক পরিচালিত হয়। বাংলাদেশের ফার্মেসী ব্যবস্থাপনাকে উন্নতকরণের লক্ষ্যে বর্তমানে মডেল ফার্মেসী/ মডেল মেডিসিন শপ ছাড়া কোন নতুন ড্রাগ লাইসেন্স প্রদান করা হচ্ছে না এবং পুরাতন ফার্মেসীগুলোকেও ফার্মেসী/ মডেল মেডিসিন শপে উন্নীত করা হচ্ছে। ইতোমধ্যে ৩৮৫ টি মডেল ফার্মেসীর এবং ৩২৫৩৫ টি মডেল মেডিসিন শপ প্রতিষ্ঠা করা হয়েছে।



চিত্র: চীপাইনবাবগঞ্জে মডেল ফার্মেসী উদ্বোধন



চিত্র: মডেল ফার্মেসী উদ্বোধনের সময় মহাপরিচালক মহোদয়ের দিক-নির্দেশনা

ক্রমসং	“অ্যান্টিমাইক্রোবিয়াল রেজিস্ট্র্যাশন কনটেন্ট ইনসেন্ট ইন বাংলাদেশ (২০১৭-২০২২)” শীর্ষক জাতীয় কর্মপরিকল্পনা মোতাবেক ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের লক্ষ্যমাত্রা	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক গৃহীত কার্যক্রম
		হেলথ হেলথ কেয়ার ফ্যাসিলিটিজ এ অ্যান্টিবায়োটিক সরবরাহ নিশ্চিত করা সম্ভব হচ্ছে।
২.	অ্যান্টিবায়োটিক উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানসমূহের কারখানায় Good Manufacturing Practice (GMP) নিশ্চিত করা।	<p>বাংলাদেশে বর্তমানে ২৮০ টি ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান রয়েছে, তন্মধ্যে ফাংশনাল রয়েছে ২০৯ টি। ফাংশনাল ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানসমূহের মধ্যে বর্তমানে ১২৪ টি ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান ৮২ ধরনের অ্যান্টিবায়োটিক ঔষধ উৎপাদন করছে।</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ এই ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানসমূহের Good Manufacturing Practice (GMP) নিশ্চিত করার লক্ষ্যে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক নিয়মিত ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানসমূহ পরিদর্শন করা হচ্ছে। <p>কারখানা পরিদর্শনের পরিসংখ্যান (একাধিকবার পরিদর্শনসহ):</p> <p>২০১৬ সালে ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান পরিদর্শন করা হয়েছে : ১৪৮১ বার ২০১৭-১৮ অর্থ বছরে ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান পরিদর্শন করা হয়েছে : ১১৩৬ বার ২০১৮-১৯ অর্থ বছরে ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান পরিদর্শন করা হয়েছে : ১৩৩৩ বার ২০১৯-২০ অর্থ বছরে ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান পরিদর্শন করা হয়েছে: ১২০০ বার</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ ক্রসকন্টামিনেশন এড়াতে পেনিসিলিন ও সেফালোস্পোরিন জাতীয় পদ উৎপাদনের জন্য dedicated, self-content facilities নিশ্চিত করা হচ্ছে। ২০১৬ সালে ১৪ টি ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানের সকল প্রকার এন্টিবায়োটিক (নন-পেনিসিলিন, পেনিসিলিন ও সেফালোস্পোরিন গ্রুপ) উৎপাদন স্থগিত করা হয়েছে। বাজার হতে ঔষধ প্রত্যাহারের জন্য নির্দেশ প্রদান করা হয়েছে। ➤ ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানসমূহের জন্য ETP নিশ্চিত করা হচ্ছে। ➤ GMP Noncompliance, Substandard, Counterfeit ঔষধ উৎপাদনকারীদের বিরুদ্ধে আইনানুগ ব্যবস্থা গ্রহণ করা হচ্ছে। ➤ Adverse Drug Reaction (ADR) Reporting ও Fake Medicine Identification এর জন্য একটি মোবাইল অ্যাপস তৈরী করা হয়েছে। ➤ ঔষধের পার্শ্বপ্রতিক্রিয়া/বিরূপ প্রতিক্রিয়া Adverse Drug Reaction (ADR) মনিটরিং এর জন্য ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক একটি গাইডলাইন প্রণয়ন করা হয়েছে এবং উক্ত কাজ সম্পাদনের জন্য একটি সেল গঠন করা আছে, যারা নিয়মিত ADR মনিটরিং করছেন। ➤ মানবহিতৈষী অ্যান্টিবায়োটিক সনাক্তকরণের জন্য ০৮ (আট) টি বিভাগীয় কার্যালয়ে মিনি ল্যাব স্থাপন করা হয়েছে এবং ন্যাশনাল কন্ট্রোল ল্যাবরেটরীকে strengthening করা হয়েছে। ঔষধ

ক্রমঃ	“অ্যান্টিমাইক্রোবিয়াল রেজিস্ট্র্যাল কনটেন্ট ইনসেন্ট ইন বাংলাদেশ (২০১৭-২০২২)” শীর্ষক জাতীয় কর্মপরিকল্পনা মোতাবেক ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের লক্ষ্যমাত্রা	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক গৃহীত কার্যক্রম
		প্রশাসন অধিদপ্তরের আওতাধীন ন্যাশনাল কন্ট্রোল ল্যাবরেটরী WHO এর prequalification অর্জন করেছে।
৩.	Good Pharmacy Practice(GPP) নিশ্চিত করা।	<p>ফার্মেসীসমূহে proper storage condition এ ঔষধ সংরক্ষণ নিশ্চিত করা এবং ফার্মাসিস্টের তত্ত্বাবধানে কাউন্সিলিংসহ ঔষধ ডিসপেন্সিং নিশ্চিত করতে ২০১৬ সাল হতে বাংলাদেশে মডেল ফার্মেসী ও মডেল মেডিসিন শপ প্রতিষ্ঠার উদ্যোগ নেওয়া হয়েছে। এ পর্যন্ত বিভিন্ন জেলায় মডেল ফার্মেসীর প্রতিষ্ঠা করা হয়েছে ৩৮৫ টি এবং মডেল মেডিসিন শপ প্রতিষ্ঠা করা হয়েছে ৩২,৫৩৫ টি।</p> <p>➤ নকল-ভেজাল, মেয়াদোত্তীর্ণ, মিসব্রান্ডেড, আনরেজিস্টার্ড ঔষধ উৎপাদনকারী ও বিক্রয়কারীদের বিরুদ্ধে সারাদেশব্যাপী ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের অভিযান অব্যাহত আছে।</p> <p>জুলাই-২০১৯ থেকে জুন-২০২০ পর্যন্ত ঔষধ আইন লঙ্ঘনকারীদের বিরুদ্ধে গৃহীত ব্যবস্থা:</p> <ul style="list-style-type: none"> • মোবাইল কোর্টঃ মোবাইল কোর্টে মামলা দায়েরঃ ১৯৬৪টি • জরিমানাঃ ১১ কোটি ৬৯ লক্ষ ১৮ হাজার ৭০৮ টাকা • কারাদণ্ড ও সিলগালাঃ ৪৩ জনকে বিভিন্ন মেয়াদে কারাদণ্ড এবং ১৮ টি ফার্মেসী সিলগালা করা হয়। • মোবাইল কোর্ট ও নিয়মিত অভিযানের মাধ্যমে জব্দ ঃ আনুমানিক- ২৩ কোটি ২৯ লক্ষ টাকা মূল্যের আনরেজিস্টার্ড, মিসব্রান্ডেড, মেয়াদ উত্তীর্ণ, সরকারী ঔষধ ও ফুড সাপ্লিমেন্ট জব্দ করা হয়। • ড্রাগ কোর্টঃ ড্রাগ কোর্টে মামলা দায়েরঃ ০২ টি • ম্যাজিস্ট্রেট কোর্টঃ ম্যাজিস্ট্রেট কোর্টে মামলা দায়েরঃ ৪১ টি। • ঔষধের খুচরা ও পাইকারী দোকানসহ ডিপো এবং ঔষধ প্রস্তুতকারী প্রতিষ্ঠান পরিদর্শন করা হয়েছে ঃ ৫৫,২০০ টি। • পরীক্ষা ও বিশ্লেষণের নিমিত্তে ঔষধ/মেডিকেল ডিভাইস নমুনা উত্তোলন করা হয়েছেঃ ৩৩৯৭টি
৪.	অ্যান্টিবায়োটিকের যথাযথ ব্যবহার নিশ্চিত করা।	<p>১. অ্যান্টিবায়োটিকের যথাযথ ব্যবহার নিশ্চিত করতে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক সারাদেশব্যাপি সচেতনতামূলক সভা করা হয়েছে। ২০১৯ সালে জেলা প্রশাসকের কার্যালয়, সিভিল সার্জন, বাংলাদেশ কমিস্ট এন্ড ড্রাগিস্ট কমিটির সদস্যবৃন্দ এবং ফার্মেসীর মালিক ও ফার্মাসিস্টদের নিয়ে সারা দেশব্যাপি ৫৬ টি জেলায় ১২৬ টি জনসচেতনতামূলক সভা করা হয়েছে। উক্ত সভাসমূহে ফার্মেসীর মালিক ও ফার্মাসিস্টদের নিম্নরূপ দিকনির্দেশন প্রদান করা হয়েছেঃ</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ রোগী/কাস্টমারকে রেজিস্টার্ড চিকিৎসকের প্রেসক্রিপশন মোতাবেক এন্টিবায়োটিক ক্রয়, সেবন বা গ্রহণে পরামর্শ প্রদান করা। ➤ অ্যান্টিবায়োটিক সেবন বা গ্রহণের ক্ষেত্রে প্রেসক্রিপশনে উল্লেখিত সময় ও নির্দেশনা মেনে চলতে পরামর্শ প্রদান করা। ➤ শারীরিকভাবে সুস্থ্য অনুভব করলেও প্রেসক্রিপশনে নির্দেশিত অ্যান্টিবায়োটিকের কোর্স সম্পূর্ণ করতে পরামর্শ প্রদান করা। <p>২. এছাড়াও ফার্মেসীসমূহে এন্টিবায়োটিক ক্রয়-বিক্রয় সংক্রান্ত রেজিস্টার মেইনটেন করতে মাঠপর্যায়ে কার্যক্রম পরিচালনা</p>

ক্রমঃ	“অ্যান্টিবায়োটিক বিয়াল রেজিস্ট্রাল কনট্রোল ইন বাংলাদেশ (২০১৭-২০২২)” শীর্ষক জাতীয় কর্মপরিকল্পনা মোতাবেক ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের লক্ষ্যমাত্রা	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক গৃহীত কার্যক্রম করা হচ্ছে। ৩. অ্যান্টিবায়োটিক ব্যবহারে সচেতনতা বৃদ্ধিকল্পে “প্রেসক্রিপশন ছাড়া এন্টিবায়োটিক বিক্রয় করা নিষেধ” শিরোনামে এক লক্ষ পিস Pamphlet ফার্মেসীতে বিতরণ করা হয়েছে। ৪. Electronic Display Board এ AMR Promoting স্লোগান প্রচার করা হচ্ছে। এছাড়াও বিভিন্ন প্রিন্ট ও ইলেকট্রনিক মিডিয়াতে AMR এর বিষয়ে সচেতনতামূলক স্লোগান প্রচার করা হচ্ছে। ৫. প্রতি বছর সারা দেশব্যাপী Antibiotic Awareness Week উৎযাপন করা হয়ে থাকে।
৫.	AMC/AMU surveillance সম্পন্ন করা।	Antimicrobial Consumption (AMC)/ Antimicrobial Use (AMU) নিশ্চিত করে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের উদ্যোগে বিভিন্ন স্টক হোল্ডারদের সাথে ০৯.০৮.২০১৭, ১৬.০৮.২০১৮, ২৫.০৮.২০১৮ ও ১৩.৯.২০১৮ তারিখে সভা করা হয়, উক্ত সভায় নিম্নোক্ত সিদ্ধান্তসমূহ গৃহীত হয়ঃ ১. জ্যাটেরিনারীতে কোলিস্টিনের ব্যবহার বন্ধের উদ্যোগ নেওয়া হবে। ২. ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর অনুমোদিত অ্যান্টিবায়োটিক কম্বিনেশন ও ফিক্সড ডোজ কম্বিনেশন অ্যান্টিবায়োটিকসমূহ পুনরায় রিভিউ করবে। ৩. অ্যান্টিবায়োটিক ব্যবহারে সচেতনতা বৃদ্ধিকল্পে প্রিন্ট ও ইলেকট্রনিক মিডিয়াতে সচেতনতামূলক প্রচারণার ব্যবস্থা করা হবে। ৪. জাতীয় পাঠ্যপুস্তক কারিকুলামে অ্যান্টিবায়োটিক এর ব্যবহার ও সচেতনতা সংক্রান্ত অধ্যায় সংশোধনের উদ্যোগ নেওয়া হবে। ৫. অ্যান্টিবায়োটিক ঔষধের মোড়ক সামগ্রী লাল রং এর করা হবে। ৬. ফার্মেসী কর্তৃক প্রেসক্রিপশনবিহীন অ্যান্টিবায়োটিক বিক্রি না করার বিষয়ে রেগুলেশন জোরদার করা এবং সেলফ মেডিকেশন বন্ধ করা। ৭. Antibiotic uses policy/guideline, Antibiotic disposal system guideline প্রস্তুত করা। ৮. WHOএর AWARE Classification অ্যান্টিবায়োটিককে ০৩ টি শ্রেণীতে বিন্যস্ত করা হয়েছে। যথাঃ Access group antibiotic, Watch group antibiotic, Reserve group antibiotic. সে অনুযায়ী ডাক্তার/ পণ্ড ডাক্তারদের প্রেসক্রাইব করার জন্য পরামর্শ প্রদান করা। Reserve group antibioticকে reserve রাখা, সহজে প্রেসক্রাইব না করা এবং প্রাণীর ব্যবহারের জন্য রেজিস্ট্রেশন না দেওয়া। উক্ত সিদ্ধান্তগুলোর আলোকে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক নিম্নোক্ত পদক্ষেপ গ্রহণ করা হয়ঃ (ক) ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক ২০১৯ সালে Bangladesh National Formulary (BNF) এর 5 th edition এ বাংলাদেশের সকল নিবন্ধিত ঔষধকে WHO- AWARE group মোতাবেক categorized করা হয়েছে, যা গোটা বিশ্বে প্রথম।

৮। ফার্মাকোভিজিলাপ সংক্রান্ত কার্যক্রমঃ

ফার্মাকোভিজিলাপ কার্যক্রম পরিচালনার জন্য সরকার কর্তৃক একটি গাইডলাইন অনুমোদন করা হয়েছে। ফার্মাকোভিজিলাপ মনিটরিং এর জন্য ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের ADRM Cell, WHO Upsala Monitoring Centre এর ১২০তম সদস্যপদ অর্জন করেছে। ৩২টি হাসপাতাল ও ৩০টি ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান অনলাইনে ADR report National ADR সেলে জমা দিচ্ছে। রিপোর্টগুলোর casualty assess করে ব্যবস্থা গ্রহণ এবং vigiflow তে রিপোর্টগুলো আপলোড করা হচ্ছে। ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানকে ফার্মাকোভিজিলাপ কর্মকান্ড চালু করার জন্য উল্লুঙ্গ করা হচ্ছে এবং প্রতিটি ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানে একজন ফার্মাকো ভিজিলাপ ম্যানেজারের মাধ্যমে কর্মকান্ড চালু করার জন্য নির্দেশ দেওয়া হয়েছে।

৯। ক্লিনিক্যাল ট্রায়ালঃ

দেশে ঔষধের ক্লিনিক্যাল ট্রায়াল সূচু 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 ১২ (বারো)টি CRO (Contract Research Organization) এবং ৫৬ (ছাপান) টি ক্লিনিক্যাল ট্রায়াল প্রটোকল অনুমোদন করা হয়েছে।

১০। Rational Use of Antibiotics:

“অ্যান্টিমাইক্রোবিয়াল রেজিস্ট্যান্স কনটেইনমেন্ট ইন বাংলাদেশ (২০১৭-২০২২)”-শীর্ষক জাতীয় কর্মপরিকল্পনা হালনাগাদ ও কার্যকরকরণ এবং আরও কার্যকরভাবে গবেষণা পরিচালনা করার বিষয়ে প্রয়োজনীয় উদ্যোগ গ্রহণ সংক্রান্ত ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক গৃহীত কার্যক্রমের প্রতিবেদন :

অ্যান্টিবায়োটিকের অপপ্রয়োজনীয় ব্যবহার, ভুল ডোজ প্রয়োগ এবং সামগ্রিকভাবে দুর্বল সংক্রমণ-প্রতিরোধ ক্ষমতার ফলে মানবদেহে অ্যান্টিবায়োটিক রেজিস্ট্যান্স এর সৃষ্টি হচ্ছে, যা মারাত্মক পরিস্থিতির সৃষ্টি করছে।

অ্যান্টিবায়োটিক এর অপপ্রয়োজনীয় ব্যবহার বলতে বুঝায়ঃ

- Unnecessary prescription of antibiotics, such as for viral infections (colds) or for prolonged prophylaxis.
- Using broad-spectrum antibiotics (such as third generation cephalosporins, carbapenems) when narrow-spectrum antibiotics are effective.
- Prescribing too low or too high a dose
- Continuing treatment for longer than necessary
- Not prescribing according to microbiology results
- Omitting or delaying administration of doses
- Not taking antibiotics as prescribed

অ্যান্টিবায়োটিক রেজিস্ট্যান্স নিয়ে উল্লুঙ্গ পরিস্থিতি মোকাবেলায় ২০১৭ সালে বাংলাদেশ সরকার কর্তৃক “অ্যান্টিমাইক্রোবিয়াল রেজিস্ট্যান্স কনটেইনমেন্ট ইন বাংলাদেশ (২০১৭-২০২২)” শীর্ষক জাতীয় কর্মপরিকল্পনা অনুমোদন করা হয়। যেখানে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের কিছু গুরুত্বপূর্ণ ভূমিকা রয়েছে। এর মধ্যে উল্লেখযোগ্য হলঃ

১. সকল হেলথ কেয়ার ফ্যাসিলিটিজ এ অ্যান্টিবায়োটিক সরবরাহ নিশ্চিত করা।
২. অ্যান্টিবায়োটিক উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানসমূহের কারখানায় GMP নিশ্চিত করা।
৩. Good Pharmacy Practice(GPP) নিশ্চিত করা।
৪. অ্যান্টিবায়োটিকের যথাযথ ব্যবহার নিশ্চিত করা।
৫. AMC/AMU surveillance সম্পন্ন করা।

“অ্যান্টিমাইক্রোবিয়াল রেজিস্ট্যান্স কনটেইনমেন্ট ইন বাংলাদেশ (২০১৭-২০২২)” শীর্ষক জাতীয় কর্মপরিকল্পনা বাস্তবায়নের লক্ষ্যে ২০১৬ সালে একটি Road Map গ্রহণ করা হয়। সেমোতাবেক ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক গৃহীত কার্যক্রম নিম্নরূপঃ

ক্রমঃ	“অ্যান্টিমাইক্রোবিয়াল রেজিস্ট্যান্স কনটেইনমেন্ট ইন বাংলাদেশ (২০১৭-২০২২)” শীর্ষক জাতীয় কর্মপরিকল্পনা মোতাবেক ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের লক্ষ্যমাত্রা	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক গৃহীত কার্যক্রম
১.	সকল হেলথ কেয়ার ফ্যাসিলিটিজ এ অ্যান্টিবায়োটিক সরবরাহ নিশ্চিত করা।	বাংলাদেশে বর্তমানে দেশীয় চাহিদার ৯৮% ঔষধ দেশের ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান কর্তৃক উৎপাদন করা হয়। এতে করে সকল

ক্রমসং	“অ্যান্টিমাইক্রোবিয়াল রেজিস্ট্র্যান্স কন্ট্রোল ইন বাংলাদেশ (২০১৭-২০২২)” শীর্ষক জাতীয় কর্মপরিকল্পনা মোতাবেক ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের লক্ষ্যমাত্রা	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক গৃহীত কার্যক্রম
		<p>(খ) ড্রাগ কন্ট্রোল কমিটির-২৫০ তম সভায় Antimicrobial Resistance কে প্রতিহত করার জন্য ২২ টি colistin এবং colistin combination veterinary products, ২৩টি access group এর এবং ০৫ টি watch group এর veterinary antibiotic combination বাতিল করা হয়েছে।</p> <p>(গ) ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক ২০১৬ থেকে ২০১৮ পর্যন্ত WHO এর সহায়তায় ডিপার্টমেন্ট অব ফার্মাকোলজি, বিএসএমএমইউ’র তত্ত্বাবধানে antimicrobial consumption (AMC) এর উপর একটি surveillance করা হয়। উক্ত সার্ভিল্যান্স করার সময় WHO Global AMC Methodology কে বাংলাদেশের কন্টেক্সট এ সার্ভিল্যান্স সিস্টেম ডেভেলপ করা হয়েছে।</p> <p>উক্ত সার্ভিল্যান্স থেকে অনেক গুরুত্বপূর্ণ ডাটা পাওয়া গেছে, যা regulatory decision making এ সহায়তা করেছে।</p> <p>সার্ভিল্যান্স হতে দেখা গেছে, বাংলাদেশে access group এর antibiotic consumption ৪২-৪৪%, watch group এর antibiotic consumption ৫৬-৫৫% এবং reserve group এর antibiotic consumption ০.৫২-০.৪৩%, যেখান হতে দেখা যাচ্ছে, বাংলাদেশে watch group এর antibiotic consumption access group অপেক্ষা বেশী। ২০১৬ সাল হতে ২০১৮ সাল পর্যন্ত পর্যায়ক্রমে বাংলাদেশে অ্যান্টিবায়োটিকের ব্যবহার বৃদ্ধি পেয়েছে।</p>
৬.	ঔষধ আইন হালনাগাদ করণ এবং প্রেসক্রিপশন ছাড়া এন্টিবায়োটিক বিক্রয়ের বিষয়ে আইনের প্রয়োগ করা।	<p>ঔষধ আইন- ১০৪০ হালনাগাদ করে বাংলায় ঔষধ আইন-২০২০ প্রণয়ন করা হয়েছে, যা কেবিনেট ডিভিশনে অনুমোদনের অপেক্ষায় রয়েছে।</p> <p>উক্ত হালনাগাদকৃত ঔষধ আইনে নিম্নোক্ত ধারা সংযোজন করা হয়েছেঃ</p> <p>“Over the Counter (OTC) ঔষধ ব্যতীত রেজিস্টার্ড চিকিৎসকের ব্যবস্থাপত্র ব্যতিরেকে অ্যান্টিমাইক্রোবায়োল জাতীয় ঔষধসহ অন্য কোনো ঔষধ বিক্রয়ের নিষেধাজ্ঞা এবং দণ্ড-</p> <p>(১) Over the Counter (OTC) ঔষধ ব্যতীত রেজিস্টার্ড চিকিৎসকের ব্যবস্থাপত্র ব্যতিরেকে অ্যান্টিমাইক্রোবায়োল জাতীয় ঔষধসহ অন্য কোনো ঔষধ খুচরা বিক্রয় করা যাইবে না; এবং</p> <p>(২) যদি কোনো ব্যক্তি উপধারা (১)-এর বিধান লঙ্ঘন করেন, তাহা হইলে তিনি অনূর্ধ্ব ২০ (বিশ) হাজার টাকা অর্থদণ্ডে দণ্ডিত হইবেন।”</p>
৭.	নতুন মলিকুল অনুমোদনের ক্ষেত্রে ড্রাগ কন্ট্রোল কমিটিতে ভ্যাকসিনারী বিশেষজ্ঞদের অন্তর্ভুক্ত করা।	নতুন মলিকুল অনুমোদনের ক্ষেত্রে ড্রাগ কন্ট্রোল কমিটিতে ভ্যাকসিনারী বিশেষজ্ঞদের অন্তর্ভুক্ত করা হয়েছে।

ভবিষ্যৎ পরিকল্পনাঃ

১. Update Essential Medicines List adopting AWaRe classification.
২. Antimicrobial Consumption (AMC)/ Antimicrobial Use (AMU) সার্ভিল্যান্স গাইডলাইন প্রণয়ন করা।
৩. Antimicrobial Consumption (AMC)/ Antimicrobial Use (AMU) সার্ভিল্যান্স কার্যক্রম সম্পাদন করা।
৪. Antimicrobial Consumption (AMC)/ Antimicrobial Use (AMU) মনিটরিং এর জন্য ওয়েব পোর্টাল ডেভেলপ করা।

৫. জাতীয় পাঠ্যপুস্তক কারিকুলামে অ্যান্টিবায়োটিক এর ব্যবহার ও সচেতনতা সংক্রান্ত অধ্যায় সংবোধনের উদ্যোগ নেওয়ার বিষয়ে স্বাস্থ্য ও পরিবার কল্যাণ মন্ত্রণালয় বরাবর পত্র প্রেরণ করা ।
৬. অ্যান্টিবায়োটিক ঔষধের মোড়ক সামগ্রী বিশেষ রং এর করার বিষয়ে উদ্যোগ নেওয়া ।



প্রেসক্রিপশন ছাড়া এন্টিবায়োটিক বিক্রয় করা নিষেধ



পরিচালকঃ বাংলাদেশ স্বাস্থ্য প্রদর্শন ট্রাস্ট
স্বাস্থ্য ও পরিবার কল্যাণ মন্ত্রণালয়

অপ্রয়োজনে, অযৌক্তিকভাবে ও অসম্পূর্ণ মেয়াদে এন্টিবায়োটিক ব্যবহারের কারণে প্রতিরোধী জীবাণুর মাধ্যমে আমাদের ও ভবিষ্যৎ প্রজন্মের মৃত্যু ঝুঁকি বাড়াচ্ছে। জেনে রাখা ভালো যে ভাইরাসজনিত সর্দি-জ্বর-কাশি-ডায়রিয়াতে এন্টিবায়োটিক কাজ করে না। পরবর্তী প্রজন্মের ব্যবহারের জন্যে এন্টিবায়োটিকের কার্যকারিতা অক্ষুণ্ণ রাখার লক্ষ্যে নিম্নলিখিত সাধারণ বিষয়গুলো আমাদের মেনে চলতে হবে :

- ১। শুধুমাত্র রেজিস্টার্ড চিকিৎসকের প্রেসক্রিপশন মোতাবেক এন্টিবায়োটিক বিক্রয়, সেবন বা গ্রহণ করতে হবে (বিশেষ ক্ষেত্রে কেবল সরকারি নীতিমালা অনুযায়ী প্রশিক্ষিত স্বাস্থ্যকর্মী কর্তৃক সরবরাহকৃত এন্টিবায়োটিক সেবন করা যাবে)।
- ২। এন্টিবায়োটিক সেবন বা গ্রহণের ক্ষেত্রে প্রেসক্রিপশনে উল্লেখিত সময় ও নির্দেশনা মেনে চলতে হবে।
- ৩। শারীরিকভাবে সুস্থ অনুভব করলেও প্রেসক্রিপশনে নির্দেশিত এন্টিবায়োটিকের কোর্স সম্পূর্ণ করতে হবে।













১১। মাঠ পর্যায়ের কার্যক্রমঃ

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

১২। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক পরিচালিত কিছু বিশেষ অভিযানঃ

১। মিডফোর্ডে পরিচালিত অভিযান:- মিডফোর্ডে একটি বাড়িতে অভিযান পরিচালনা করা হয় এবং খাটের নীচ হতে নকল ঔষধ উদ্ধার করা হয়।



চিত্র: মিডফোর্ডে পরিচালিত অভিযানে একটি বাড়ির খাটের নীচ হতে নকল ঔষধ উদ্ধার

২। ফার্মগেট এলাকায় পরিচালিত অভিযান:- ফার্মগেট, ঢাকা মোবাইল কোর্ট পরিচালনাকালীন জব্দকৃত নকল-ভেজাল ঔষধ।



চিত্র: নকল ঔষধ জব্দ, ফার্মগেট, ঢাকা

৩। **গুলশান ও তেজগাঁও এলাকায় পরিচালিত অভিযান:-** গুলশান ও তেজগাঁও এলাকায়, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর ও র‍্যাব-৩ এর যৌথ সমন্বয়ে একটি অভিযান পরিচালিত হয়। অভিযানে রেজিস্ট্রেশনবিহীন মেডিকেল অক্সিজেন গ্যাস, ড্রাগ লাইসেন্সবিহীন দোকানে অস্বাস্থ্যকর পরিবেশে সংরক্ষণ ও অতিরিক্ত মূল্যে বিক্রয়ের অপরাধে মোট ০৪ (চার) টি প্রতিষ্ঠানের মালিককে সর্বমোট ১৫,০০,০০০/- (পনের লক্ষ টাকা) জরিমানা করা হয় এবং ০১ জনকে ০১(এক) বছরের কারাদণ্ড প্রদান করা হয়।



চিত্র: গুলশান ও তেজগাঁও এলাকায় পরিচালিত অভিযান

৪। **বরিশাল শহরের গির্জা মহল্লা এলাকায় পরিচালিত মোবাইল কোর্টঃ** ১৫ জুন ২০২০ এ বরিশাল জেলার সাগরদী এলাকায় ঔষধ প্রশাসন ও জেলা প্রশাসনের যৌথ অভিযানে পুলিশ ও স্থানীয় জনগণের সহযোগিতায় একটি বাড়ী থেকে আনুমানিক ১০ কোটি টাকা মূল্যের নকল ঔষধ, উৎপাদনের বিভিন্ন কাঁচামাল এবং মেশিন উদ্ধার করা হয়। এসময় ড্রাগ অ্যাক্ট ১৯৪০ এর ১৮ ধারায় অপরাধ আমলে নিয়ে নকল ঔষধ উৎপাদন ও তা বিক্রির জন্য একই আইনের ২৭ ধারায় দুইজনকে ১ বছরের বিনাপ্রশম কারাদণ্ড ও ৫ লক্ষ টাকার অর্থদণ্ড দেওয়া হয়; অর্থদণ্ড অনাদায়ে আরো ৬ মাসের কারাদণ্ড প্রদান করা হয়। একইসাথে উৎপাদন স্থলটি সিলগালা করা হয়।



চিত্র: বরিশাল শহরের গির্জা মহল্লা এলাকায় পরিচালিত মোবাইল কোর্ট

৫। **অবৈধ নকল হ্যান্ড স্যানিটাইজার উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানের বিরুদ্ধে পরিচালিত অভিযানঃ** ২৯/০৬/২০২০, সোমবার চট্টগ্রাম মহানগরীর সুপারিওয়ালাপাড়া, দেওয়ানহাটে এ আর চট্টলা কেমিক্যাল নামক একটি নকল হ্যান্ড স্যানিটাইজার উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানে মোবাইল কোর্ট পরিচালনা করা হয়। প্রতিষ্ঠানটি ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের অনুমোদন ছাড়া স্বনামধন্য কিছু প্রতিষ্ঠানের আদলে বিভিন্ন ধরনের রং, ফ্লেভার ও পিস্টি মিশ্র করে একটি বন্ধ রুমে বিভিন্ন সাইজের বোতল ভর্তি করে নকল হ্যান্ড স্যানিটাইজার উৎপাদন করছে। মোবাইল কোর্টে প্রতিষ্ঠানটির মালিককে ঔষধ আইন ১৯৪০ অনুযায়ী ৬ মাসের বিনাপ্রশম কারাদণ্ড ও ৫০,০০০/- (পঞ্চাশ হাজার) টাকা

জরিমানা করা হয়। অভিযানে প্রায় ২০ লক্ষ টাকার মত অবৈধ হ্যান্ডস্যানিটাইজার, লেবেল, কেমিকেল, ফ্লেভার, খালি বোতল জব্দ করে ধ্বংস করা হয় এবং প্রতিষ্ঠানটি সিলগালা করে দেওয়া হয়।



চিত্র: চট্টগ্রাম মহানগরীর সুপারিওয়ালাপাড়া, দেওয়ান হাটে এ আর চট্টলা কেমিক্যাল নামক একটি নকল হ্যান্ড স্যানিটাইজার উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানে পরিচালিত মোবাইল কোর্ট।

৬। ঢাকাস্থ বিএমএ ভবনে পরিচালিত অভিযান: ঢাকাস্থ শাহবাগ এলাকার বিএমএ ভবনের আনুমানিক ১৫ টি মেডিকেল ডিভাইসের দোকান ও বিএমএ ভবন সংলগ্ন ফুটপাথের আনুমানিক ১০ টি ভ্রাম্যমাণ দোকানে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, প্রধান কার্যালয়, ঢাকা জেলা প্রশাসন ও শাহবাগ থানার সমন্বয়ে একটি অভিযান পরিচালিত হয়। অভিযানে রেজিস্ট্রেশনবিহীন, এনওসি বিহীন ও নকল হ্যান্ড স্যানিটাইজার, K95 মাস্ক মওজুদ ও বিক্রয়ের অপরাধে মোট ০৭ জনকে, সর্বমোট ১,২৪,০০০/- জরিমানা করা হয়।



চিত্র: ঢাকাস্থ বিএমএ ভবনে পরিচালিত অভিযান

৭। ফেনী জেলায় পরিচালিত অভিযান:- ফেনী জেলার দাগনভূঞা উপজেলা বাজারে ভ্রাম্যমাণ আদালত পরিচালিত হয়। সঠিক তাপমাত্রায় ঔষধ সংরক্ষণ না করা, আন-রেজিস্টার্ড ঔষধ ও স্যালাইন রাখা, এন্টিবায়োটিক রেজিস্টার ব্যবহার না করে এন্টিবায়োটিক বিক্রয়, ফার্মাসিউটের অনুপস্থিতি, মেয়াদোত্তীর্ণ ঔষধ অব্যবস্থানীয় দায়ে ৬টি ফার্মেসীকে জরিমানা করা হয়।



চিত্র: ফেনী জেলার দাগনভূঞা উপজেলা বাজারে ডায়াশ্যাপ আদালত

৮। নরসিংদীর মাধবদীতে মোবাইল কোর্ট :- নরসিংদী জেলার মাধবদী থানার স্কুল মার্কেটে ফার্মেসীতে মোবাইল কোর্ট পরিচালনা করা হয়। ফার্মেসীতে নকল Seclo (Secno 20), ফুড সাপ্লিমেন্ট, ফিজিশিয়ান স্যাম্পল ও অননুমোদিত হ্যান্ডস্যানিটাইজার বিক্রয় ও সংরক্ষণ করা এবং ড্রাগ লাইসেন্সবিহীন অবৈধ ভাবে বাবসা করার অপরাধে মোট ০৩ টি ফার্মেসিকে জরিমানা করা হয়। মাধবদী থানার রেডজোন হিসেবে চিহ্নিত ৪ ও ৫ নং ওয়ার্ডের বাসিন্দারা লকডাউন ত্রিক মতো মানছে কিনা --তা ঘুরে দেখা হয়।



চিত্র: নরসিংদী জেলার মাধবদী থানার স্কুল মার্কেটে ফার্মেসীতে মোবাইল কোর্ট পরিচালনা

১৩। মেয়াদোত্তীর্ণ ঔষধের বিষয়ে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক গৃহীত পদক্ষেপঃ

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

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

❖ মেয়াদোত্তীর্ণ ঔষধ প্রতিরোধে জনসচেতনতামূলক সভাঃ

ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের উদ্যোগে দেশব্যাপী মেয়াদোত্তীর্ণ, নকল ভেজাল ঔষধ প্রতিরোধে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর জনসচেতনতামূলক সভা করেছে। সারাদেশব্যাপী ৪৩৩ টি জনসচেতনতামূলক সভা করা হয়েছে।

একই সাথে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের কর্মকর্তাবৃন্দ সারাদেশ ব্যাপী ফার্মেসী পরিদর্শন, আনরেকর্ডিস্টার্ট, মেয়াদোত্তীর্ণ, নকল, ভেজাল ঔষধ জব্দকরণ ও আইনানুগ ব্যবস্থা গ্রহণ করেছে।



চিত্র: মেয়াদোত্তীর্ণ ঔষধ প্রতিরোধে রাজশাহীতে অনুষ্ঠিত জনসচেতনতামূলক সভা।

১৬ জুন হতে ৩০ সেপ্টেম্বর, ২০১৯ পর্যন্ত (হাইকোর্টের আদেশের পর ০১ জানুয়ারী হতে ৩১ জুলাই, ২০১৯ পর্যন্ত মেয়াদোত্তীর্ণ ঔষধের বিরুদ্ধে গৃহীত কার্যক্রমঃ

পরিদর্শনকৃত ফার্মেসীর সংখ্যা	মোবাইল কোর্টে মামলা দায়েরের সংখ্যা	মোবাইল কোর্টে মোট জরিমানা	ফার্মেসী সিলগালা	কারাদন্ড প্রদান
৬০৯২	২৩৩	১,৯৬,০৫,২০৩ টাকা (১কোটি ৯৬ লক্ষ ৫ হাজার ২০৩ টাকা)	১১ টি	০৫ জন

২৩.০৬.২০১৯ তারিখে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক বাংলাদেশ ঔষধ শিল্প সমিতি, বাংলাদেশ কেমিস্ট এন্ড ড্রাগিস্ট সমিতি, জাতীয় ভোক্তা অধিকার সংরক্ষণ অধিদপ্তর, স্মার্ট, ইম্পোর্টারস এসোসিয়েশন অব বাংলাদেশ, বাংলাদেশ ফার্মেসী কাউন্সিল এর সাথে মেয়াদোত্তীর্ণ ঔষধ সকল ফার্মেসী হতে উত্তোলন এবং ক্ষয়সকরণ বিষয়ে মতবিনিময় সভার আয়োজন করা হয়। উক্ত সভায় ০২/০৭/২০১৯ তারিখের মধ্যে উৎপাদনকারী ও আমদানিকারক প্রতিষ্ঠান কর্তৃক মেয়াদোত্তীর্ণ ঔষধ উত্তোলন ও ক্ষয়সকরণের সিদ্ধান্ত গৃহীত

হয়। উক্ত সিদ্ধান্ত মোতাবেক ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর ঔষধ শিল্প সমিতি, বাংলাদেশ কেমিস্ট এন্ড ড্রাগিস্ট সমিতি ও ইম্পোর্টার এসোসিয়েশন অব বাংলাদেশ বরাবর পত্র ইস্যু করে। উক্ত নির্দেশনা মোতাবেক ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানগুলো ফার্মেসী হতে মেয়াদোত্তীর্ণ ঔষধ ফেরৎ নিয়েছে। ১৫৮টি প্রতিষ্ঠান (উৎপাদনকারী ও আমদানিকারক) ফেরত নেওয়া মেয়াদোত্তীর্ণ ঔষধগুলো স্থানীয় ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের উপস্থিতিতে যথাযথ প্রক্রিয়ায় ধ্বংস করে রিপোর্ট প্রেরণ করেছে। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরে ২ কোটি ৩১ লক্ষ ৪ হাজার ৬৭২ ইউনিট ঔষধ ফার্মেসী হতে ফেরত নিয়েছে এবং ধ্বংস করেছে, যার আনুমানিক মূল্য ৩৬ কোটি ৪১ লক্ষ ৯৫ হাজার ৪৯৭ টাকা।



চিত্র: গাজীপুরে মেয়াদোত্তীর্ণ ঔষধ ধ্বংস করা হচ্ছে।

১৪। ডেঙ্গু আক্রান্ত রোগীর চিকিৎসার জন্য প্রয়োজনীয় প্যারাসিটামল জাতীয় ঔষধ, আইভি ফ্লুইড, ওআরএস, ডেঙ্গু সনাক্তকরণ কিট সরবরাহ নিশ্চিতকরণ বিষয়ে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের গৃহীত কার্যক্রম:

জুলাই'২০১৯ এ হঠাৎ করে দেশে ডেঙ্গুর প্রকোপ বৃদ্ধি পায়। হঠাৎ করে ডেঙ্গু ছরে আক্রান্ত রোগীর সংখ্যা বৃদ্ধি পাওয়ায়, দেশে ডেঙ্গু আক্রান্ত রোগীর চিকিৎসার জন্য প্রয়োজনীয় প্যারাসিটামল জাতীয় ঔষধ, আইভি ফ্লুইড, ওআরএস, ডেঙ্গু সনাক্তকরণ কিট এর স্বল্পতা দেখা দেয়। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের পরিপ্রেক্ষিতে জরুরী ভিত্তিতে প্রয়োজনীয় ব্যবস্থা গ্রহণ করে।

১. ডেঙ্গু ছরে আক্রান্ত রোগীদের চিকিৎসায় ব্যবহৃত ঔষধ পর্যাপ্ত পরিমাণ সরবরাহ এবং নির্ধারিত মূল্যের অতিরিক্ত মূল্যে যেন বিক্রি না হয় সে বিষয়ে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বাংলাদেশ কেমিস্ট এন্ড ড্রাগিস্ট সমিতি, বাংলাদেশ ঔষধ শিল্প সমিতি এবং ইম্পোর্টার এসোসিয়েশন অব বাংলাদেশের প্রতিনিধিদের সাথে মতবিনিময় সভা করে এবং ডেঙ্গু আক্রান্ত রোগীর চিকিৎসার জন্য প্রয়োজনীয় ঔষধ, আইভি ফ্লুইড, ওআরএস এর সরবরাহ নিশ্চিত করে।
 ২. ডেঙ্গু সনাক্তকরণের কিট আমদানির জন্য NOC প্রদান করা হয় এবং আমদানিকে দ্রুততর করার ব্যবস্থা করা হয়।
 ৩. দেশের মেডিক্যাল ডিভাইস উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান ওএমসি হেলথ কেয়ার (প্রাঃ) লিঃ কর্তৃক ০৬ আগস্ট, ২০১৯ তারিখ হতে প্রতিদিন ৩৫,০০০ (পঁয়ত্রিশ হাজার) পিস ডেঙ্গু সনাক্তকরণের কিট উৎপাদন করার পদক্ষেপ গ্রহণ করা হয়।
 ৪. ০৩ আগস্ট, ২০১৯ তারিখ সকাল হতে ডেঙ্গু সনাক্তকরণ কিট এর সহজলভ্যতা প্রাপ্তির লক্ষ্যে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরে হটলাইন ব্যবস্থা চালু করা হয়। ডেঙ্গু সনাক্তকরণ কিট কোথায় পাওয়া যাবে এ বিষয়ে তথ্য প্রদানের জন্য ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের একজন কর্মকর্তা সার্বক্ষণিক দায়িত্বপালন করেন। হটলাইন নম্বরঃ ০১৭০৮৫০৬০৪৭ ছিল।
 ৫. ডেঙ্গু ছরে আক্রান্ত রোগীদের চিকিৎসায় ব্যবহৃত ঔষধ এর মূল্য যেন বৃদ্ধি না পায় এবং মোড়কে উল্লেখিত মূল্যে বিক্রি হয় এ বিষয়ে জনসচেতনতামূলক সভাঃ
- ডেঙ্গু ছরে আক্রান্ত রোগীদের চিকিৎসায় ব্যবহৃত ঔষধ যেমনঃ প্যারাসিটামল, ওরাল ও আইভি স্যালাইন, কলয়েড এবং ডেঙ্গু পরীক্ষার কিট ও রিএজেন্ট এর মূল্য যেন বৃদ্ধি না পায় এবং মোড়কে উল্লেখিত মূল্যে বিক্রি করে এ বিষয়ে ৩৩ টি জেলায় মোট ৩৭ টি জনসচেতনতামূলক সভা করা হয়।
৬. ২৯.০৭.২০১৯, ৩০.০৭.২০১৯, ০১.০৮.১৯ ও ০৩.০৮.১৯ খ্রি: তারিখে ডেঙ্গু ছরে আক্রান্ত রোগীদের চিকিৎসায় ব্যবহৃত ঔষধ পর্যাপ্ত পরিমাণ সরবরাহ এবং নির্ধারিত মূল্যের অতিরিক্ত মূল্যে যেন বিক্রি না হয় সে বিষয়ে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর হতে প্রেস বিজ্ঞপ্তি প্রকাশ করা হয়।
 ৭. এশিয়ান টিভিতে স্ক্রল বারে ০৫ আগস্ট, ২০১৯ হতে নিয়োক্ত স্লোগান প্রচার করা হয়-

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

৮. ৩০.০৭.২০১৯ খ্রি: তারিখে মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের সাথে Diagnostics Reagents & Equipment Traders Association of Bangladesh এর নেতৃবৃন্দের সাথে ডেঙ্গু সনাক্তকরণের কিট (Dengue NS1 and IgG/IgM) এবং রিয়েজেন্ট আমদানী বিষয়ক এক জরুরী সভা অনুষ্ঠিত হয়।

উল্লিখিত সংগঠনটির অনুরোধ বিবেচনায় জনস্বাস্থ্য রক্ষার্থে ডেঙ্গু সনাক্তকরণে ব্যবহার্য রিয়েজেন্ট, কিট ও কিট উৎপাদনের কাঁচামাল এর উপর সাময়িকভাবে আমদানী শুল্ক ও ভ্যাট প্রত্যাহারসহ সরাসরি আমদানীর (Direct Purchase) সুবিধা প্রদানের নিমিত্তে প্রয়োজনীয় ব্যবস্থা গ্রহণ করার জন্য চেয়ারম্যান, জাতীয় রাজস্ব বোর্ড, সেগুনবাগিচা, ঢাকা বরাবর ৩০.০৭.২০১৯ ইং তারিখ ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক পত্র প্রদানপূর্বক অনুরোধ করা হয়। উক্ত পত্রে ডেঙ্গু সনাক্তকরণে ব্যবহার্য রিয়েজেন্ট, কিট ও কিট উৎপাদনের কাঁচামালের উপর আরোপিত আমদানী শুল্ক ও ভ্যাট প্রত্যাহার সুবিধা ৩০শে নভেম্বর, ২০১৯ খ্রিঃ পর্যন্ত প্রদান করার সুপারিশ করা হয়।

৯. ৩০ জুলাই, ২০১৯ তারিখে আমদানিকৃত ডেঙ্গু সনাক্তকরণের কিট (Dengue NS1 and IgG/IgM), রিয়েজেন্ট, ডায়গনস্টিক মেশিন এবং ডেঙ্গু চিকিৎসার জন্য ব্যবহৃত মেডিক্যাল ডিভাইস দ্রুত ছাড়পত্রকরণের নিমিত্তে প্রয়োজনীয় ব্যবস্থা গ্রহণের জন্য ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর হতে কমিশনার, কাস্টম হাউজ বরাবর পত্র প্রেরণ করা হয়।

১৫। ভূটানে ঔষধ প্রেরণ:

মাননীয় প্রধানমন্ত্রী ভূটানে ২০১৯ সালে ব্যবহারের জন্যে ১ (এক) বছরের ঔষধ সৌজনা অনুদান হিসেবে ভূটান সরকারকে প্রদানের প্রতিশ্রুতি দেন। এ লক্ষ্যে স্বাস্থ্য ও পরিবার কল্যাণ মন্ত্রণালয় ও ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের উদ্যোগে ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান হতে ২০ কোটি টাকার সম্মুখের ঔষধ সংগ্রহ করে ভূটানে প্রেরণ করা হয়েছে।



চিত্র: ভূটানের প্রতিনিধিদের সাথে সভার স্থিরচিত্র

১০। COVID-19 সংক্রমণ প্রতিরোধে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের কার্যক্রমঃ

চীনে করোনা ভাইরাস সংক্রমণের এর ভয়াবহতা দেখা দেবার পরপরই ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক ২৮ জানুয়ারী, ২০২০ তারিখে করোনা ভাইরাস এর সংক্রমণ প্রতিরোধে পূর্ব প্রত্নুতিমূলক একটি সভা করা হয়। পরবর্তীতে ঔষধ ও মেডিক্যাল ডিভাইস উৎপাদনকারী ও আমদানিকারক প্রতিষ্ঠানের প্রতিনিধিদের সাথে বেশ কয়েকটি সভা অনুষ্ঠিত হয় এবং ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক নিম্নোক্ত কার্যক্রম গৃহীত হয়ঃ

ক) করোনা ভাইরাসে আক্রান্ত রোগীর চিকিৎসার জরুরী ঔষধ সরবরাহ নিশ্চিতকরণঃ

➤ করোনা রোগীর চিকিৎসার জন্য প্রয়োজনীয় ঔষধ ও মেডিক্যাল ডিভাইসের সহজলভ্যতা ও সহজ প্রাপ্যতা ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর নিশ্চিত করেছে এবং মূল্য স্থিতিশীল রাখায় গুরুত্বপূর্ণ ভূমিকা রেখেছে। যেমন, করোনা চিকিৎসার Investigational New Drugs (IND) Remdesivir inj USA ও Japan এর পরপরই বাংলাদেশে Emergency Use Authorization (EUA) প্রদান করেছে। Favipiravir Tablet Japan এর পরপরই বাংলাদেশে রেজিস্ট্রেশন প্রদান করেছে এবং উৎপাদন ও

সরবরাহ নিশ্চিত করেছে। এছাড়াও Ivermectin Tablet, Hydroxychloroquine Sulfate Tablet এর উৎপাদন ও প্রাপ্যতা সহজলভ্য করেছে। Covid-19 Vaccine COVISHIELD এর অনুকূলে Emergency Authorization (EAU) প্রদান করেছে। এতে করে জনগণের জন্য Covid Vaccine নিশ্চিত করা সম্ভব হয়েছে।

খ) ফেস, মাস্ক এর মান ও সরবরাহ নিশ্চিতকরণঃ

- বাংলাদেশেরে ডিসপোজবল ফেস মাস্ক উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানসমূহকে ডিসপোজবল ফেস মাস্ক এর দৈনিক উৎপাদন বৃদ্ধিকরতঃ বাজারে পর্যাপ্ত সরবরাহ নিশ্চিত করতে নির্দেশ প্রদান করা হয়।
- হ্যান্ড গ্লভস্, ফেস মাস্ক এবং ফেস মাস্ক উৎপাদনে ব্যবহৃত কাঁচামালেরে উপর আরোপিত ভ্যাটসহ সকল ধরনের শুল্ক মওকুফের জন্য জাতীয় রাজস্ব বোর্ড, স্বাস্থ্য ও পরিবার কল্যাণ মন্ত্রণালয় ও বানিজ্য মন্ত্রণালয় বরাবর পত্র প্রেরণ করা হয়। যার ফলশ্রুতিতে অর্থ মন্ত্রণালয়ের অভ্যন্তরীণ সম্পদ বিভাগ (কাস্টমস) কর্তৃক উক্ত পদের আমদানির ভ্যাট ট্যাক্স মওকুফ করা হয়। পরবর্তীতে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর হতে N95/KN95/FFP2/Surgical mask আমদানির জন্য ১০১ টি প্রতিষ্ঠানকে অনাপত্তি সনদ (NOC) প্রদান করা হয়। এতে করে দেশে mask এর সরবরাহ নিশ্চিত হয়।
- দেশের চাহিদা পূরণের লক্ষ্যে ফেস মাস্কের রপ্তানি বন্ধের নির্দেশ প্রদান করা হয়। ফেস মাস্ক, হ্যান্ড গ্লভস এবং হ্যান্ড স্যানিটাইজার রপ্তানি রোধ করার জন্য ল্যান্ডপোর্ট, সী-পোর্ট এবং এয়ারপোর্টসমূহের কাস্টমস কমিশনার বরাবর পত্র প্রেরণ করা হয়।

গ) PPE এর মান ও সরবরাহ নিশ্চিতকরণঃ

- মার্চ, ২০২০ এ PPE উৎপাদন করতঃ দেশে একটি মাত্র প্রতিষ্ঠান-এরিস্টোফ্রেট এ্যাগ্রো লিঃ। পরবর্তীতে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক ১৩৯টি প্রতিষ্ঠানকে PPE আমদানি, ২৩টি পোশাক উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানকে mask উৎপাদন এবং ৪৯টি প্রতিষ্ঠানকে PPE উৎপাদনের জন্য NOC প্রদান করেছে।
- ০২টি লোকাল মেডিক্যাল ডিভাইস ম্যানুফ্যাকচারারকে ফেস শিল্ড উৎপাদনের জন্য NOC প্রদান করেছে।
NOC প্রদানকৃত ০২টি প্রতিষ্ঠান : ১। M/S Walton Hitech Industrices, ২। M/S Step Media Ltd
- mask এবং PPE এর কোয়ালিটি নিশ্চিত করার জন্য দেশের ০৮টি ISO সনদ প্রাপ্ত টেস্টিং ল্যাবরেটরীকে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর enlisted করা হয়েছে এবং বিশ্ব স্বাস্থ্য সংস্থার গাইডলাইন মোতাবেক টেস্ট প্যারামিটার নির্ধারণ করতঃ mask এবং PPE টেস্টের জন্য একটি গাইডলাইন প্রণয়ন করা হয়েছে।

ল্যাব ৮টি :

১. Bureau Veritas Consumer Product Services (BD) Ltd. ২. Dysin International Ltd ৩. TUV SUD Bangladesh (Pvt.) Ltd. ৪. ULVS Bangladesh Ltd, ৫. SGS Bangladesh Ltd. ৬. Geo Chem Consumer Products Services (CPS) Ltd. ৭. ITS Labtest Bangladesh Ltd, ৮. TUV Rheinland Bangladesh Pvt. Ltd

ঘ) COVID-19 টেস্ট কীট এর মান ও সরবরাহ নিশ্চিতকরণঃ

COVID-19 এ আক্রান্ত রোগীর নমুনা পরীক্ষার জন্য ১৮টি প্রতিষ্ঠানকে RT-PCR টেস্ট কীট আমদানির জন্য ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর হতে NOC প্রদান করা হয়েছে।

ঙ) হ্যান্ড সেনিটাইজার:

- জানুয়ারী, ২০২০ এ মাত্র ০৮টি প্রতিষ্ঠান হ্যান্ড সেনিটাইজার উৎপাদন করত, পরবর্তীতে দেশে করোনা সংক্রমণ দেখা দিলে জরুরী প্রয়োজনে আরও ৭৪টি প্রতিষ্ঠানকে হ্যান্ড সেনিটাইজার উৎপাদনের অনুমোদন দেওয়া হয়। দেশে হ্যান্ড স্যানিটাইজার এর চাহিদা মেটানোর জন্য ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানের বাইরেও ২০টি প্রতিষ্ঠানকে জরুরী প্রয়োজনে হ্যান্ড স্যানিটাইজার উৎপাদনের NOC প্রদান করা হয়।

চ) মেডিক্যাল অক্সিজেন গ্যাস এর সরবরাহ নিশ্চিতকরণঃ

মার্চ, ২০২০ এ বাংলাদেশে মেডিক্যাল অক্সিজেন উৎপাদনকারী ৪টি প্রতিষ্ঠানকে দেশে জরুরী প্রয়োজনে ইন্ডাস্ট্রিয়াল অক্সিজেন গ্যাসের পরিবর্তে মেডিক্যাল অক্সিজেন গ্যাস উৎপাদন বৃদ্ধি ও সরবরাহ নিশ্চিত করতে নির্দেশনা প্রদান করা হয় এবং অক্সিজেন সিলিন্ডার ও গেসমিটার আমদানি বৃদ্ধি করতে বলা হয়। জরুরী প্রয়োজনে আরও ০৬টি অক্সিজেন গ্যাস উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানকে মেডিক্যাল অক্সিজেন গ্যাস উৎপাদনের জন্য NOC প্রদান করা হয়েছে।

ছ) করোনা ভাইরাসে আক্রান্ত রোগীর চিকিৎসায় জরুরী ঔষধ সরবরাহ নিশ্চিতকরণঃ

- National Guidelines on Clinical Management of Coronavirus Disease 2019 (Covid-19) মোতাবেক করোনা রোগীর চিকিৎসায় ((off label) Hydroxyclozoquine 200 mg, Darunavir 80mg/Covicistat 150mg, Atazanavir 400mg, Oseltamivir 30mg, Favipiravir 200 mg এবং Lopinavir/ritonavir (200mg/50mg), Ivermectin ঔষধসমূহ জরুরী ভিত্তিতে উৎপাদনের জন্য রেজিস্ট্রেশন প্রদান করা হয় এবং বাজারে পর্যাপ্ত সরবরাহ নিশ্চিত করা হয়।

বাংলাদেশে করোনা ভাইরাসে আক্রান্ত রোগীর চিকিৎসায় Remdesavir ইনজেকশন উৎপাদন ও ব্যবহারের জন্য ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক ০৬ টি প্রতিষ্ঠানকে emergency use authorization প্রদান করা হয়। করোনা মহামারী সময়ে বাংলাদেশ হতে উক্ত ০৬ টি প্রতিষ্ঠান দেশের চাহিদা মিটিয়ে বিশ্বের ৩৭ টি দেশে ২২.৪০ মিলিয়ন ইউএস ডলার মূল্যের Remdesavir রপ্তানি করেছে।

জ) COVID-19 এর RT-PCR Test Kit, Antibody Test Kit, Antigen Test Kit এর Emergency Use Authorization (EUA)/NOC প্রদান সংক্রান্তঃ

- আমদানি ও স্থানীয়ভাবে উৎপাদনের নিমিত্তে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের মেডিক্যাল ডিভাইস গাইড লাইন-২০১৫ মোতাবেক Class-C ও Class-D মেডিক্যাল ডিভাইস, IVD, COVID-19 এর RT-PCR Test Kit, Antibody Test Kit, Antigen Test Kit এর Emergency Use Authorization (EUA)/NOC প্রদান সংক্রান্ত নির্দেশনা নীতিমালা প্রণয়ন করা হয়েছে। যা ড্রাগ কন্ট্রোল কমিটি কর্তৃক অনুমোদিত হয়েছে।

ঝ) COVID Vaccine এর Use Authorization (EUA) প্রদান সংক্রান্তঃ

- গত ০৭-০১-২০২১ তারিখে ChAdOx1 nCoV-19 Corona virus Vaccine (Recombinant) (“COVISHILD” also known as SARS-CoV-2 AZD1222, oxford/Astrazeneca Vaccine) আমদানির নিমিত্তে local agent Beximco Pharmaceuticals Ltd.-কে Emergency Use Authorization (EUA) প্রদান করা হয়েছে।

ঞ) No Mask No Service:

ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের উদ্যোগে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক “No Mask No Service” এর প্রচারণা করা হয়েছে।



চিত্রঃ ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক “No Mask No Service” এর প্রচারণা

ঢ) ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক পরিচালিত মোবাইল কোর্টঃ

করোনা সংক্রমণ পরিস্থিতিতে করোনা রোগীর চিকিৎসায় প্রয়োজনীয় জরুরী ঔষধ এর সহজলভ্যতা নিশ্চিত করতে এবং হ্যান্ড স্যানিটাইজার, টেস্ট কীট ও ফেস মাস্কের সরবরাহ ও মূল্য নিয়ন্ত্রণ করতে এবং নকল হ্যান্ড স্যানিটাইজার, টেস্ট কীট ও ফেস মাস্কের বিক্রয়কারীদের বিরুদ্ধে সারাদেশে মোবাইল কোর্ট পরিচালনা করা হয়। জুন'২০২০ এ মোবাইল কোর্টে মামলা দায়ের করা হয়েছে ১০০ টি, ৪৯,৬৯০০০ টাকা জরিমানা করা হয়েছে এবং কারাদণ্ড প্রদান করা হয়েছে ৯ জন ব্যক্তিকে।

১১। 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 Premises (LI)
6. Regulatory Inspection (RI)
7. Laboratory Access and Testing (LA)
8. Clinical Trial's Oversight (CTO)
9. NRA Lot Release (LR)

ঔষধ প্রশাসনের WHO PQ অর্জনের কার্যক্রমঃ

আন্তর্জাতিক পরিসরে একটি কার্যকর ঔষধ নিয়ন্ত্রণকারী সংস্থা হিসেবে বিশ্ব স্বাস্থ্য সংস্থার (WHO) স্বীকৃতি পেতে হলে উল্লিখিত প্রতিটি ফাংশন যথাযথভাবে বাস্তবায়ন করতে হবে। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরকে WHO listed অথরিটি হিসেবে প্রতিষ্ঠার লক্ষ্যে মার্চ ২০১৬ তে WHO সহ অন্যান্য উন্নয়ন সহযোগী (WHO, USAID, USP, MSH) প্রতিষ্ঠানের অংশগ্রহণে একটি 5-Yr strategic plan ২০১৭-২১, WB Plan প্রণয়ন করা হয়েছে। উক্ত অনুসারে এই ৯টি ফাংশনের উপর তিতি করে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরে ৯টি সেল গঠন করা হয়েছে। ঔষধ প্রশাসন WHO Maturity Level -3 অর্জনের লক্ষ্যে প্রয়োজনীয় গাইডলাইন, এসওপি (SOP) তৈরী ও প্রণয়ন করার কাজ দ্রুত এগিয়ে চলছে যা কর্মসম্পাদন পদ্ধতিকে standardized ও Harmonized করছে। এক্ষেত্রে WHO, USAID, USP-PQM+, MSH-MTaPS, WB কারিগরি ও দক্ষতা বৃদ্ধির সহযোগিতা প্রদান করছে। বর্তমানে ৭জন Consultant ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের সাথে নিরলসভাবে কাজ করছে। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর WHO PQ অর্জনের লক্ষ্যে Drug Act 2019 ২০১৯ প্রণয়নের কাজ করছে। এছাড়াও NCL এর অর্জনের জন্য Vaccine Laboratory কে WHO PQ করার লক্ষ্যে Capacity building এর কার্যক্রম চলছে।

MRA Function assessed	Subindicators implemented/Specified to be implemented	Indicators implemented/Specified to be implemented	Subindicators implementation %	Maturity level
01-NATIONAL REGULATORY SYSTEM (RS)	30.0/33.0	8 out of 10	91.0%	1
02-REGISTRATION AND MARKETING AUTHORIZATION (MA)	26.75/29.0	5 out of 6	89.0%	1
03-VIGILANCE (VL)	17.5/21.0	6 out of 6	83.0%	1
04-MARKET SURVEILLANCE AND CONTROL (MC)	18.0/20.0	5 out of 6	90.0%	1
05-LICENSING ESTABLISHMENT (LI)	12.5/15.0	4 out of 6	83.0%	1
06-REGULATORY INSPECTION (RI)	13.5/16.0	5 out of 6	78.0%	1
07-LABORATORY TESTING (LT)	21.0/24.0	9 out of 10	86.0%	1
08-CLINICAL TRIAL'S OVERSIGHT (CTO)	21.0/24.0	5 out of 6	88.0%	1
09-NRA LOT RELEASE (LR)	16.75/16.0	5 out of 6	67.0%	1

02.03.2020 | Bangladesh Benchmarking 16 - 20 Sep 2018

১২। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক ২০১৯-২০২০ অর্থ বছরে সম্পাদিত কার্যাবলীঃ

ক্রমিক নং	বিষয়	সংখ্যা (টি)
১	ঔষধ উৎপাদনের অনুমোদিত প্রকল্প	০৯
২	ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানের লাইসেন্স নবায়ন	১৩৬
৩	ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানের নতুন উৎপাদন লাইসেন্স প্রদান	১১

১৩। ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান পরিসংখ্যান:

Types of products	No. of Production Units	Functional	Production Marketing Held-up	Suspend
Allopathic	280	209	10	61
Unani	279	262	4	13
Ayurvedic	205	185	2	18
Homoeopathic	79	64	1	14
Herbal	36	36	0	0
Total :	879	756	17	106

১৪। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের মাঠ পর্যায়ের কর্মকাণ্ডঃ

১৪.১। ২০১২ হতে ২০১৯-২০২০ অর্থ বছর পর্যন্ত খুচরা ড্রাগ লাইসেন্স নবায়নের তুলনামূলক পরিসংখ্যানঃ

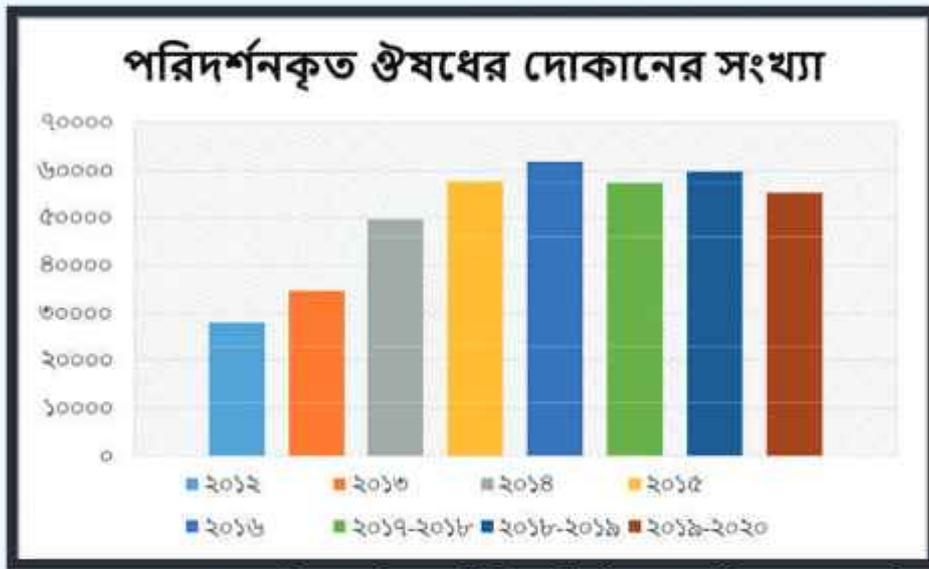
সাল	খুচরা ড্রাগ লাইসেন্স নবায়নের সংখ্যা
২০১২	২১৩৩৭
২০১৩	২৭২৯৬
২০১৪	২৭৮৭৫
২০১৫	৩২৯৯১
২০১৬	৩৪৮৪৪
২০১৭-২০১৮	২৯০৯৫
২০১৮-২০১৯	৩৭০২৯
২০১৯-২০২০	২৯৭০০



চিত্রঃ ২০১২ হতে ২০১৯-২০২০ অর্থ বছর পর্যন্ত ড্রাগ লাইসেন্স নবায়নের তুলনামূলক চিত্র

১৪.২। ২০১২ হতে ২০১৯-২০২০ অর্থ বছর পর্যন্ত পরিদর্শনকৃত ফার্মেসীর পরিসংখ্যানঃ

সাল	পরিদর্শনকৃত ঔষধের দোকানের সংখ্যা
২০১২	২৮০১৯
২০১৩	৩৪৪৭৩
২০১৪	৪৯৮১৪
২০১৫	৫৭৭৩৪
২০১৬	৬১৯৪৫
২০১৭-২০১৮	৫৭১৭৫
২০১৮-২০১৯	৫৯৮৮৩
২০১৯-২০২০	৫৫২০০



চিত্রঃ ২০১২ হতে ২০১৯-২০২০ অর্থ বছর পর্যন্ত জেলাভিত্তিক পরিদর্শনকৃত ফার্মেসীর তুলনামূলক চিত্র

১৪.৩। ২০১২ হতে ২০১৯-২০২০ সাল পর্যন্ত পরিদর্শনকৃত ঔষধ প্রস্তুতকারী কারখানার তুলনামূলক পরিসংখ্যান (একাধিকবার পরিদর্শনসহ):

সাল	পরিদর্শনকৃত ঔষধ প্রস্তুতকারী কারখানার সংখ্যা (একাধিকবার পরিদর্শনসহ)
২০১২	৭৮৭
২০১৩	৯৭৫
২০১৪	১০৯৪
২০১৫	১৩৩৮
২০১৬	১৪৮১
২০১৭-২০১৮	১১৩৬
২০১৮-২০১৯	১৩৩৩
২০১৯-২০২০	১২০০



চিত্র: ২০১২ হতে ২০১৯-২০২০ সাল পর্যন্ত পরিদর্শনকৃত ঔষধ প্রস্তুতকারী কারখানার তুলনামূলক পরিসংখ্যান

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

বাস	ঔষধ আদালতে মামলা	ম্যাজিস্ট্রেট আদালতে মামলা	মোবাইল কোর্টে মামলা	অরিমানা (টাকা) মোবাইল কোর্ট	ফরেনসী/প্রতিষ্ঠান সিলপালা	কল্লামড (বিভিন্ন বেয়াপে)	অবৈধ ঔষধ জন্ম মোবাইল কোর্ট/ নিরসিত জন্ম (টাকা)
জুলাই'১৯	০	১	২৯৭	১৯০৯২০০০	৬ টি	১ জন	৫৭৮৭৯৭৪
আগস্ট' ১৯	০	১	১৬৯	১১০৫৭৫০৫	-	৬ জন	১০৪২৯০২৯৫
সেপ্টেম্বর'১৯	০	৩	১৬২	৬০০৭৮০০	৩ টি	-	৬৬১৬৮৬৫
অক্টোবর'১৯	০	২	১৮৪	১৪৮৫৩০০	৩ টি	-	২৩৮১৬৩৫
নভেম্বর' ১৯	১	১০	২১৬	৫৭৭৪৮০০	৪ টি	-	৯৩০৪৪০
ডিসেম্বর' ১৯	০	১১	১৭৮	২৩৩২৮০০	২টি	৯ জন	২০০৬০২০
জানুয়ারী'২০	১	৪	১৭২	২৪৮৪০০৩	-	-	২৬৪৪৮৩০
ফেব্রুয়ারী'২০	০	৪	১৪১	১৫৯৭০০০	২টি	-	১০৬২৩৮০
মার্চ' ২০	০	৫	১৮৮	৩৬২৭০০০	-	-	১০৩৪৬৪৪৯৪
এপ্রিল' ২০	০	০	৮	৩৫৫০০০	-	-	৬৭০০০
মে' ২০	০	০	৮১	৮২০০০০	-	-	১৯৩৪৫৫৫
জুন' ২০	০	০	১৬৮	৮২৮৫৫০০	-	২৭ জন	১৭৩৪২৮০
মোট	২	৪১	১৯৬৪	১১৬৯১৮৭০৮	১৮ টি	৪৩জন	২৩২৯২০৭৬৮

১৪.৫। ২০১২ হতে ২০১৯-২০২০ অর্থ বছর পর্যন্ত দায়েরকৃত মামলার তুলনামূলক পরিসংখ্যানঃ

বছর	ঔষধ আদালতে মামলা	ম্যাজিস্ট্রেট আদালতে মামলা	মোবাইল কোর্টে মামলা	জরিমানা (টাকা)
২০১২	৩	৫	১৬০	৩১ লক্ষ ৫৭ হাজার ৯০০ টাকা
২০১৩	১৯	৭	৬৪৬	৪ কোটি ২০ লক্ষ ৯২০০০ টাকা
২০১৪	৩১	২	৮৯২	১০ কোটি ৫৭ লক্ষ ১ হাজার ১০০ টাকা
২০১৫	২৭	৬	১২৩৫	২৯ কোটি ৯৭ লক্ষ ৫ হাজার ৩০০ টাকা
২০১৬	৪১	৬৪	২১৬৯	৬ কোটি ৬৬ লক্ষ ২৭ হাজার ৭০০ টাকা
২০১৭-২০১৮	১২	১৬	১২৫৮	১ কোটি ৮৫ লক্ষ ৬৫ হাজার ৯০০ টাকা
২০১৮-২০১৯	৭	৫৩	২০২১	৬ কোটি ৫১ লক্ষ ২৮ হাজার ৯৩৯ টাকা
২০১৯-২০২০	২	৪১	১৯৬৪	২৩ কোটি ২৯ লক্ষ ২০ হাজার ৭৬৮ টাকা

১৪.৬। ২০১২ হতে ২০১৯-২০২০ অর্থ বছর পর্যন্ত পরীক্ষা ও বিশ্লেষণের নিমিত্তে ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরীতে প্রেরিত ঔষধের নমুনার তুলনামূলক পরিসংখ্যানঃ

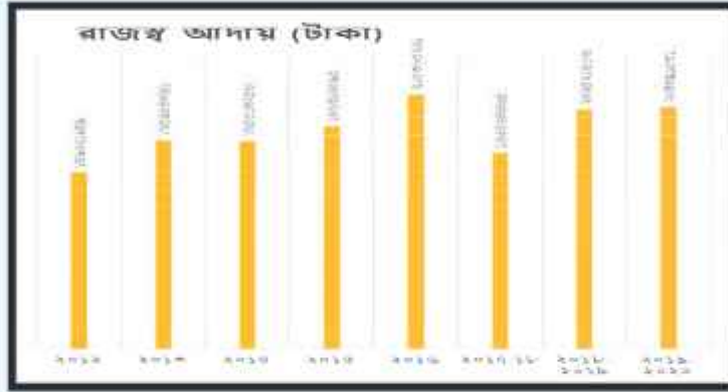
সাল	প্রেরিত ঔষধের নমুনার সংখ্যা
২০১২	২৪২৭
২০১৩	৩৬২৫
২০১৪	৫৫২৯
২০১৫	৫৪৪৩
২০১৬	৫৮৫৯
২০১৭-২০১৮	১১৬৭
২০১৮-২০১৯	৩৩০৪
২০১৯-২০২০	৩৩৯৭



চিত্রঃ ঔষধের নমুনা প্রেরণের তুলনামূলক পরিসংখ্যান

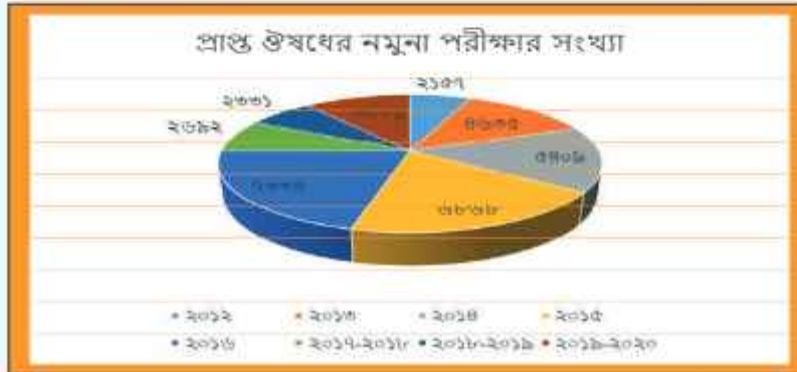
১৪.৭। ২০১২ হতে ২০১৯-২০২০ অর্থ বছর পর্যন্ত রাজস্ব আদায়ের তুলনামূলক পরিসংখ্যানঃ

সাল	রাজস্ব আদায় (টাকা)
২০১২	১৪৯০২১৯৪৯.০০
২০১৩	১৭৫৯৮৪৩৬১.০০
২০১৪	১৭৫৫১৩২৫৮.০০
২০১৫	১৮৮৪১২০৯৫.০০
২০১৬	২১৫৩৮৫২৯১.০০
২০১৭-১৮	১৬৫৪২৪৬৬৫.০০
২০১৮-২০১৯	২০২৫২১৬৮৬.০০
২০১৯-২০২০	২০৪৭৪৩৫৬১.০০



১৪.৮। ২০১২ হতে ২০১৯-২০২০ অর্থ বছর পর্যন্ত ন্যাশনাল কন্ট্রোল ল্যাবরেটরী, ঢাকা কর্তৃক প্রাপ্ত নমুনা পরীক্ষা ও বিশ্লেষণ এর তুলনামূলক পরিসংখ্যান

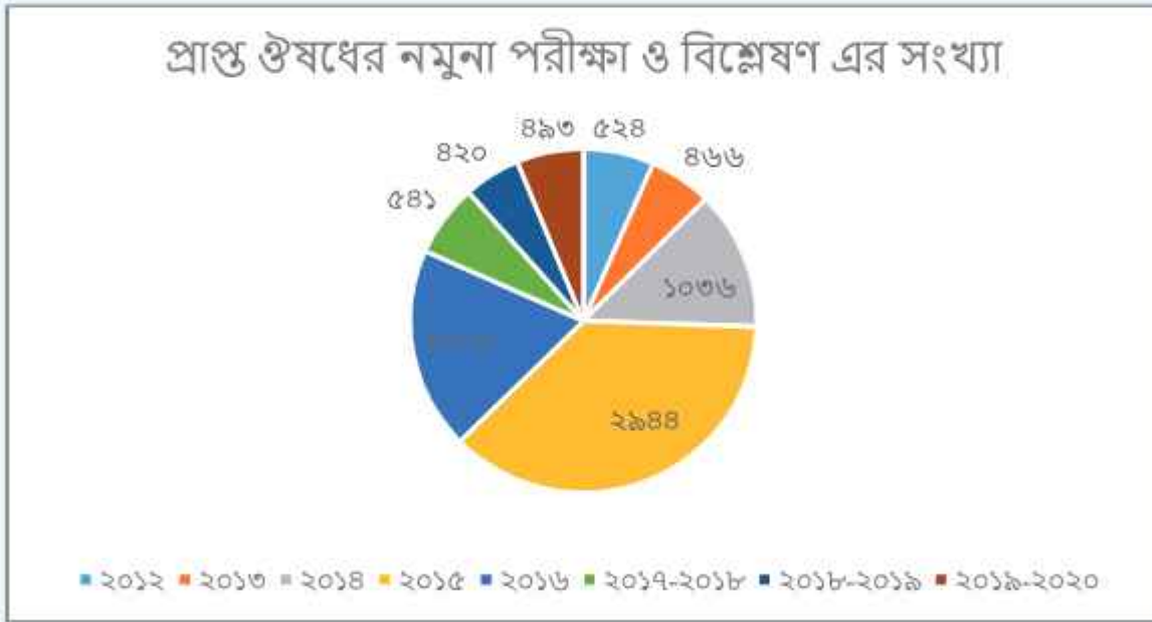
সাল	প্রাপ্ত ঔষধের নমুনা পরীক্ষার সংখ্যা
২০১২	২১৫৭
২০১৩	৪৬৩৫
২০১৪	৫৪০৯
২০১৫	৬৮৬৮
২০১৬	৭৩৩৪
২০১৭-২০১৮	২৬৯২
২০১৮-২০১৯	২৩৩১
২০১৯-২০২০	৩৮০৯



চিত্র: ২০১২ হতে ২০১৯-২০২০ অর্থ বছর পর্যন্ত ন্যাশনাল কন্ট্রোল ল্যাবরেটরী, ঢাকা কর্তৃক প্রাপ্ত নমুনা পরীক্ষা ও বিশ্লেষণ এর তুলনামূলক পরিসংখ্যান

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

সাল	প্রাপ্ত ঔষধের নমুনা পরীক্ষা ও বিশ্লেষণ এর সংখ্যা
২০১২	৫২৪
২০১৩	৪৬৬
২০১৪	১০৩৬
২০১৫	২৯৪৪
২০১৬	১৫০৯
২০১৭-২০১৮	৫৪১
২০১৮-২০১৯	৪২০
২০১৯-২০২০	৪৯৩



চিত্র: সেন্ট্রাল ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, চট্টগ্রাম কর্তৃক প্রাপ্ত নমুনা এবং পরীক্ষা ও বিশ্লেষণ সংক্রান্ত বিবরণী

১৪.১০। ২০১৯-২০২০ অর্থ বছরে 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 (Good Manufacturing Practices) সার্টিফিকেট
৬৩৭৩	১৩১৪	১৭২৪	৫৫

১৪.১১। DGDA Alert Notice:

ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর হতে ২০১৯-২০২০ অর্থ বছরে ২ (দুই) টি Alert Notice দেওয়া হয়েছে।

ক্রম. নং	Alert Notice এর তারিখ	সূত্র	বিষয়	যে সমস্ত প্রতিষ্ঠানের ঔষধ সিকল করা হয়েছে	গৃহীত ব্যবস্থা
১.	২৯/০৮/২০১৯	WHO Medical product alert N° 9/2019	বিশ্ব স্বাস্থ্য সংস্থা (WHO) সম্প্রতি মেডিক্যাল প্রোডাক্ট এলার্ট N° 9/2019-এ এই মর্মে সতর্ক করেছে যে, SmitjLkine Beecham Limited কর্তৃক উৎপাদিত Augmentin (Amoxicilin Trihydrate-Potassium Clavulanate) 625 mg (14Tablets) এর একটি ব্যাচ (Batch No: 786627), উপাত্ত এবং কেনিয়ার বাজারে নকল (Falsified) হিসেবে পাওয়া গিয়েছে।	SmitjLkine Beecham Limited কর্তৃক উৎপাদিত Augmentin (Amoxicilin Trihydrate-Potassium Clavulanate) 625 mg (14Tablets) এর একটি ব্যাচ (Batch No: 786627)	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের মাঠ পর্যায়ের সকল কর্মকর্তাকে উক্ত নমুনা বাজারে পাওয়া গেলে জব্দ করার নির্দেশ প্রদান করা হয়।
২.	০৭/১০/২০২০	WHO Medical product alert N° 10/2019	বিশ্ব স্বাস্থ্য সংস্থা (WHO) সম্প্রতি মেডিক্যাল প্রোডাক্ট এলার্ট N° 10/2019-এ এই মর্মে সতর্ক করেছে যে, Phamachim Bulgaria and Enitop Pharmaccuticals Nlg. Ltd. কর্তৃক উৎপাদিত QUININE Bisulphate BP 300 mg.(Batch No: 7711006) ও Phamachim, Bulgaria কর্তৃক উৎপাদিত QUININE Bisulphate BP 800 mg.(Batch No: 00952005) সেন্ট্রাল আফ্রিকান প্রজাতন্ত্রে এর বাজারে Laboratory & Allied Ltd কর্তৃক উৎপাদিত QUININE Bisulphate 300 mg B.P.(Batch No: 7422) , উপাত্তর বাজারে এবং QUININE Bisulphate BP 300 mg, Phamachim Bulgaria and Enitop Pharmaccuticals Nlg. Ltd. কর্তৃক উৎপাদিত (Batch No: 7711004) টাদের বাজারে নকল (Falsified) হিসেবে পাওয়া গিয়েছে।	Phamachim Bulgaria and Enitop Pharmaccuticals Nlg. Ltd. কর্তৃক উৎপাদিত QUININE Bisulphate BP 300 mg.(Batch No: 7711004 ও 7711006) ও Phamachim, Bulgaria কর্তৃক উৎপাদিত QUININE Bisulphate BP 800 mg.(Batch No: 00952005) এবং Laboratory & Allied Ltd কর্তৃক উৎপাদিত QUININE Bisulphate 300 mg B.P.(Batch No: 7422	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের মাঠ পর্যায়ের সকল কর্মকর্তাকে উক্ত নমুনা বাজারে পাওয়া গেলে জব্দ করে প্রয়োজনীয় ব্যবস্থা গ্রহণের জন্য নির্দেশ প্রদান করা হয়।

১৫। তথ্য অধিকার আইন অনুযায়ী সরবরাহকৃত তথ্যের বিবরণীঃ

তথ্য কমিশনের বার্ষিক প্রতিবেদনে অন্তর্ভুক্তির লক্ষ্যে ২০১৯-২০২০ সালের সমন্বিত তথ্যাদি

কর্তৃপক্ষের নাম	তথ্য অধিকার আইন, ২০০৯ এর ফরমেট অনুযায়ী তথ্য সরবরাহের জন্য আবেদনের সংখ্যা।	তথ্য সরবরাহের মাধ্যমে নিষ্পত্তিকৃত আবেদনের সংখ্যা।	অনুরোধ কৃত তথ্য না দেয়ার সিদ্ধান্তের সংখ্যা ও উক্ত সিদ্ধান্ত গ্রহণের কারণ	দায়িত্বপ্রাপ্ত কর্মকর্তার সিদ্ধান্তের বিরুদ্ধে আপীলের সংখ্যা।	আপীল নিষ্পত্তির সংখ্যা।	কর্তৃপক্ষ কর্তৃক দায়িত্বপ্রাপ্ত কর্মকর্তার বিরুদ্ধে গৃহীত শাসনামূলক 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
২	৩	৪	৫	৬	৭	৮	৯	১০	১১
ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঔষধ ডবন, মহাখালী ঢাকা - ১২১২	০৭ (সাত) টি	০৭ (সাত) টি	নাই	নাই	-	নাই	১২৪ (একশত চব্বিশ) টাকা মাত্র	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের ই-মেইল, ফেইসবুকের মাধ্যমে নিয়মিত তথ্য প্রদান করা হয়ে থাকে।	নাই

১৬। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের মানব সম্পদ উন্নয়ন কার্যক্রমঃ

১৬.১ দেশে প্রশিক্ষণ কর্মশালা: ২০১৯-২০২০

ক্রমিক নং	প্রশিক্ষণের বিষয়/শিরোনাম	সময়কাল ও স্থান	উদ্যোক্তা	সহযোগী প্রতিষ্ঠান	অংশগ্রহণকারী কর্মকর্তা/কর্মচারীদের সংখ্যা
১.	Training on data collection, analysis and reporting using WHO Smartphone application MedMon for access to medicines survey in Bangladesh	১০ জুলাই, ২০১৯ ১দিন ব্যাপি	WHO		১. জনাব মোঃ ইকবাল হোসেন ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক, নারায়নগঞ্জ ২. জনাব আহসান হাবীব, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক, বগুড়া ৩. জনাব মোঃ মাসুদুজ্জামান খান, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক, নোয়াখালী ৪. জনাব মোঃ তৌহিদুল ইসলাম, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক, রংপুর। ৫. জনাব মোঃ আবদুর বারী, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক, ময়মনসিংহ ৬. জনাব মোঃ আব্দুল্লাহ আল মামুন, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক, সাতক্ষীরা ৭. জনাব এস এম সুলতানুল আরেফীন, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক, বরিশাল ৮. জনাব শিকদার কামরুল ইসলাম, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক, সিলেট। মোট=৮জন।
২.	National Training on Chemical incident Preparedness for hospitals	২২-২৪ জুলাই, ২০১৯ ৩ দিন ব্যাপি	BNACWC		১. জনাব এটিএম গোলাম কিবরিয়া ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক মোট=১জন।
৩.	Training on Minilab in Chittagram Bangladesh	৩-৫ আগস্ট, ২০১৯ ৩ দিন ব্যাপি	WHO		১. লাবনী বাউড়, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক, ডিটিএল, ঢাকা।

				<p>২. প্রিয়াংকা দাশগুপ্তা, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক, কক্সবাজার।</p> <p>৩. জনাব মোঃ মাসুদুজ্জামান খান, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক, নোয়াখালী</p> <p>৪. জনাব হোসেন মোহাম্মদ ইমরান ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক, চট্টগ্রাম।</p> <p>৫. জনাব সালমা সিদ্দিকা ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক, ফেনী।</p> <p>৬. জনাব মোঃ কামরুল হাসান, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক, চট্টগ্রাম।</p> <p>মোট=৬জন।</p>
8.	Training on Drug Registration Dossier Evaluation	০৪ সেপ্টেম্বর ২০১৯ ০১দিন ব্যাপি	DGDA & USAID MTaPS/MSH	<p>১. জনাব মোঃ মুহল আমিন, পরিচালক (চঃদাঃ), অত্র অধিদপ্তর</p> <p>২. জনাব ড. খন্দকার ছপীর আহমেদ, পরিচালক(চঃদাঃ), অত্র অধিদপ্তর</p> <p>৩. জনাব মোঃ আলতাক হোসেন, উপপরিচালক, অত্র অধিদপ্তর</p> <p>৪. জনাব মোঃ আইয়ুব হোসেন, উপপরিচালক, অত্র অধিদপ্তর</p> <p>৫. জনাব মোঃ আসরাফ হোসেন, সহকারী পরিচালক, অত্র অধিদপ্তর</p> <p>৬. জনাব মোহাম্মদ মোজাম্মেল হোসেন, সহকারী পরিচালক, অত্র অধিদপ্তর</p> <p>৭. জনাব জনাব মোঃ ইয়াহইয়া, সহকারী পরিচালক, অত্র অধিদপ্তর</p> <p>৮. জনাব মোঃ শফিকুল ইসলাম, সহকারী পরিচালক, অত্র অধিদপ্তর</p> <p>৯. জনাব মোহাম্মদ নাসিম গোলদার, সহকারী পরিচালক, অত্র অধিদপ্তর</p> <p>১০. জনাব মোঃ নূরুল আলম, সহকারী পরিচালক, অত্র অধিদপ্তর</p> <p>১১. জনাব তানজীর আহমেদ, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক, অত্র অধিদপ্তর</p> <p>১২. জনাব গুলশান জাহান, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক, অত্র অধিদপ্তর</p> <p>১৩. জনাব সৈকত কুমার কর, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক, অত্র অধিদপ্তর</p> <p>১৪. জনাব মোঃ রাজিবুল হাবিব, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক, অত্র অধিদপ্তর</p> <p>১৫. জনাব মাহবুব হোসেন, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক, অত্র অধিদপ্তর</p> <p>১৬. জনাব এস এম সাবরীনা ইয়াছমিন, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক, অত্র অধিদপ্তর</p> <p>১৭. জনাব মোঃ ফখরুল ইসলাম, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক, অত্র অধিদপ্তর</p> <p>১৮. জনাব মোঃ মুহিদ ইসলাম, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক, অত্র অধিদপ্তর</p> <p>১৯. জনাব মোঃ মনির উদ্দিন আহমেদ, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক, অত্র অধিদপ্তর</p> <p>২০. জনাব মোঃ অজিতুজ্জা, ঔষধ</p>

				<p>তত্ত্বাবধায়ক, অত্র অধিদপ্তর</p> <p>২১. জনাব এ.টি. এ. গোলাম কিবরিয়া, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক, অত্র অধিদপ্তর</p> <p>২২. জনাব শায়লা নওশাদ, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক, অত্র অধিদপ্তর</p> <p>২৩. জনাব রোমেল মল্লিক, ঔষধ পরিদর্শক, অত্র অধিদপ্তর</p> <p>২৪. জনাব নাহিন আল আলম, ঔষধ পরিদর্শক, অত্র অধিদপ্তর</p> <p>২৫. জনাব মোঃ মোকহেদুল আমিন, ঔষধ পরিদর্শক, অত্র অধিদপ্তর</p> <p>২৬. জনাব মোঃ মাহমুদ হাসান, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর</p> <p>২৭. জনাব মেহেদী আফজাল, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর</p> <p>মোট = ২৭জন।</p>
৫.	Basic Training on Quality Assurance for Medicine, Cox's Bazar	০৮-১১ সেপ্টেম্বর, ২০১৯ ০৪ দিন ব্যাপি	WHO	<p>প্রিয়াংকা দাস গুপ্ত</p> <p>ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক (ভারপাণ্ড)</p>
০৬.	ডিজিটাল স্বাক্ষর সার্টিফিকেট সংক্রান্ত প্রশিক্ষণ			<p>জনাব এ. টি, এম গোলাম কিবরিয়া</p>
৫.	Regulatory requirements and quality compliance seminar	১৬-১৭ সেপ্টেম্বর ২০১৯ ০২দিন ব্যাপি	DGDA	<p>২১ টি ঔষধ প্রস্তুতকারী প্রতিষ্ঠানের ২ জন করে প্রতিনিধি। মোট=৪২ জন।</p>
৬.	Web-based Virtual Meeting System	০৭ অক্টোবর ২০১৯ ০১দিন ব্যাপি	WHO	<p>মোট = ৪৩জন।</p> <p>কর্মকর্তা-কর্মচারী।</p>
৭.	Web-based Virtual Meeting System	১৪ অক্টোবর ২০১৯ ০১দিন ব্যাপি	WHO	<p>মোট = ৫৭ জন।</p> <p>কর্মকর্তা-কর্মচারী।</p>
৮.	Web-based Virtual Meeting System	২১ অক্টোবর ২০১৯ ০১দিন ব্যাপি	WHO	<p>মোট = ৬৩জন।</p> <p>কর্মকর্তা-কর্মচারী।</p>
৯.	Training on Drug Registration Dossier Evaluation	২৩ অক্টোবর, ২০১৯ ০১দিন ব্যাপি	DGDA & USAID MTaPS/MSH	<p>মোট = ২৯জন।</p> <p>কর্মকর্তা।</p>
১০.	Training on Drug Registration Dossier Submission	২৪ অক্টোবর, ২০১৯ ০১দিন ব্যাপি	DGDA & USAID MTaPS/MSH	<p>২৭টি ঔষধ প্রস্তুতকারী প্রতিষ্ঠানের ১ জন করে প্রতিনিধি। মোট=২৭ জন।</p>
১১.	Financial & Economic Appraisal For Development Project	১১-১৫ নভেম্বর, ২০১৯ ০৫দিন ব্যাপি	স্বাস্থ্য ও পরিবার কল্যাণ মন্ত্রণালয়	<p>১. জনাব মোহাম্মদ মোজাম্মেল হোসেন, সহকারী পরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা।</p> <p>২. জনাব মোঃ ফখরুল ইসলাম, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর ঢাকা</p> <p>মোট = ০২জন।</p>
১২.	Gender Responsive Budgeting	২০-২৪ অক্টোবর, ২০১৯ ০৫দিন ব্যাপি	স্বাস্থ্য ও পরিবার কল্যাণ মন্ত্রণালয়	<p>১. জনাব শফিকুল ইসলাম, হিসাব রক্ষণ কর্মকর্তা, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা।</p>
১৩.	User Training on ADP RAMP Management System(AMS)	অক্টোবর- নভেম্বর, ২০১৯ ১৯-২২ অক্টোবর, ২০১৯ ০৪ দিন ব্যাপি	পরিকল্পনা কমিশন	<p>১. জনাব মোহাম্মদ নাইম গোলদার, সহকারী পরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা।</p> <p>২. জনাব মোঃ ফখরুল ইসলাম, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর ঢাকা</p> <p>মোট = ০২জন।</p>

১৪.	National Single Window vision workshop	১৯-২২ অক্টোবর, ২০১৯ ০৪ দিন ব্যাপি	জাতীয় রাজস্ব বোর্ড		১. জনাব মোঃ আইয়ুব হোসেন, উপ-পরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর ঢাকা। মোট = ০১ জন।
১৫.	Environmental Radioactivity Monitoring Course	১২-১৬ জানুয়ারী ২০২০ ০৫ দিন ব্যাপি	পরমানু শক্তি গবেষণা প্রতিষ্ঠান		জনাব মোঃ সামছু উদ্দিন ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক
১৬.	Workshop on Trade Related Challenges for Graduated LDCs: Bangladesh Perspective	০৮ জানুয়ারী, ২০২০ ০১ দিন ব্যাপি	বাণিজ্য মন্ত্রণালয়		জনাব মোজাম্মেল হোসেন সহকারী পরিচালক
১৭.	The Agreement on Trade Related Aspects of Intellectual Property Rights (TRIPS)	২১-২২ জানুয়ারী ২০২০ ০২ দিন ব্যাপি	বাণিজ্য মন্ত্রণালয়		জনাব মোজাম্মেল হোসেন সহকারী পরিচালক
১৮.	ই-নথি বিষয়ক প্রশিক্ষণ		জেলা প্রশাসকের কার্যালয়, ঢাকা।		১. জনাব ফারজানা শবনম বৈশাখী ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ২. জনাব মোঃ মাহবুব আলম সুমন অফিস সহকারী কাম-কম্পিউটার মুদ্রাক্ষরিক মোটঃ ২ জন
১৯.	"বঙ্গবন্ধু দর্শন ও বাংলাদেশ" শীর্ষক কর্মশালা	১৯ ফেব্রুয়ারী ২০২০ ০১ দিন ব্যাপি	এনএপিডি, পরিকল্পনা মন্ত্রণালয়		জনাব ড. মোঃ আকতার হোসেন উপপরিচালক
২০.	বাংলাদেশ নেপাল বাণিজ্য সচিব পর্যায়ের ৫ম সভা	০৩-০৪ মার্চ ২০২০			বাংলাদেশ নেপাল বাণিজ্য সচিব পর্যায়ের ৫ম সভা

১৬.২। বিদেশে প্রশিক্ষণ কর্মশালা: ২০১৯-২০২০

ক্রম নং	শিরোনাম	স্থান ও সময়কাল	উদ্যোক্তা	অংশগ্রহণকারী কর্মকর্তা/কর্মচারীদের নাম	অংশগ্রহণকারী কর্মকর্তা / কর্মচারীদের মোট সংখ্যা
১.	PMDA ATC & U.S. FDA Pediatric Seminar-2019	Japan, ০৮-১১ জুলাই, ২০১৯	PMDA (Japan)	১. মেজর জেনারেল মোঃ মাহবুবুর রহমান, মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর। ২. মোঃ সালাহউদ্দিন, সহকারী পরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা। ৩. এস এম সাবরীনা ইয়াসমিন, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা	মোট=০৩ জন
২.	WHO Pharmaceuticals review seminar – Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA)	Japan ২২-২৬ জুলাই, ২০১৯	PMDA (Japan)	মোঃ তানভীর আহমেদ, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা।	মোট=০১ জন
৩.	WHO in country workshop on good distribution practice (GDP) regulatory inspection using the risk-based approach	Bangkok Thailand ১২- ২৬জুলাই, ২০১৯	WHO	১.মোঃ শরীফুল ইসলাম মোল্লা, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক, ঠাকুরগাঁও। ২.মো রফিকুল ইসলাম, ঔষধতত্ত্বাবধায়ক, দিনাজপুর।	মোট=০২ জন

৪.	Scientific learning Visit	<u>Hyderabad, India</u> ১৯-২৩ আগস্ট, ২০১৯	USP	১. মেজর জেনারেল মোঃ মাহবুবুর রহমান, মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর। ২. মোঃ সালাহউদ্দিন, সহকারী পরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা। ৩. ডাঃ হাবুন-অর-রশীদ, এসিস্টেন্ট চীফ, ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা।	মোট=০৩ জন
৫.	Recent Trends and challenges in Biopharmaceuticals at National Institute of Pharmaceutical Education and Research (NIPER) ,	<u>SAS Nagar (Mohali) Punjab, India</u> ১৯-২৯ আগস্ট, ২০১৯	Ministry of External Affairs, India	১. এস এম সাবরীনা ইয়াসমিন, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা। ২. মোঃ ফখরুল ইসলাম, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা।	মোট=০২ জন
৬.	Regional workshop on clinical research methodologies in traditional medicine for WHO South-east region	<u>Jamnaga, Gujarat, India</u> ০৯-১১ সেপ্টেম্বর, ২০১৯	WHO	১. ড. খন্দকার ছগীর আহমেদ, পরিচালক (চঃ দাঃ), ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা। ২. ড. স্বপন কুমার দত্ত, আয়ুর্বেদিক বিশেষজ্ঞ, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা।	মোট=০২ জন
৭.	International Regulators Meet Seminar	<u>Hyderabad, India</u> ১৯-২০ সেপ্টেম্বর, ২০১৯	Pharmexcil, India	মোঃ রুহুল আমনি, পরিচালক (চলতি দায়িত্ব), ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা।	মোট=০১ জন
৮.	The Sixth meeting on Access to medicine under Universal Coverage in the Asia Pacific Region	<u>Manila, Philippines</u> ২৪-২৫ সেপ্টেম্বর ২০১৯	WHO	১. মোঃ শফিকুল ইসলাম, সহকারী পরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা। ২. মোঃ শেখ আহসান উল্লাহ, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক, ঔষধ প্রশাসন, সিরাজগঞ্জ।	মোট=০২ জন
৯.	Pre-shipment inspection of (Condom) Sex Reproductive Health Item Guilin Zizhu Latex Co. Ltd., China	<u>Guilin, China</u> ২১-২৬ অক্টোবর, ২০১৯	Zizhu Latex Co. Ltd., China	জনাব মোঃ আইয়ুব হোসেন, উপ-পরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর	মোট=০১ জন
১০.	Forty-Second Annual Meeting of Representatives of National Pharmacovigilance Centres participating in the WHO programme for International Drug Monitoring	<u>Bogota, Colombia</u> ২৮ অক্টোবর-১ নভেম্বর, ২০১৯	WHO	ডাঃ রাজিব হাসান ইবনে শফিউল্লাহ, মেডিকেল অফিসার, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর	মোট=০১ জন

১১.	Technical Session, Regulatory Meeting and CPhI	<u>Frankfurt Germany</u> ৫-৭ নভেম্বর ২০১৯	Square Pharmaceutic als Ltd.	জনাব মোঃ নূরুল ইসলাম, পরিচালক (চঃ দাঃ), ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর।	মোট=০১ জন
১২.	Facilitate ongoing and long-term discussions regarding technical and regulatory issues concerning Ypsomed AG services and Drug delivery devices in Bangladesh market	<u>Switzerl and</u> ৮-৯ নভেম্বর, ২০১৯	Square Pharmaceutic als Ltd.	জনাব মোঃ নূরুল ইসলাম, পরিচালক (চঃ দাঃ), ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর।	মোট=০১ জন
১৩.	National Health Surveillance Agency (ANVISA)	<u>Brasilia, Brazil</u> ১৬-২০ নভেম্বর, ২০১৯	BAPI	১.মেজর জেনারেল মোঃ মাহবুবুর রহমান, মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর। ২.মোঃ সালাহউদ্দিন, সহকারী পরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা।	মোট= ০২ জন
১৪.	Pharmaceutical Quality by design : a risk based approach at National Institute of Pharmaceuticals Education and Research (NIPER) ,	<u>SAS Nagar (Mohali) Punjab, India</u> ১৮-২৮ নভেম্বর ২০১৯	Ministry of External Affairs, India	১. সালমা সিদ্দিকা, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক, ঔষধ প্রশাসন, ফেনী। ২. মহেশ্বর কুমার মন্ডল, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক, ঔষধ প্রশাসন, গোপালগঞ্জ।	মোট= ০২ জন
১৫.	Asian Training Centre for Pharmaceuticals and Medical Devices Seminar (PMDA-ATC)-2019	<u>Tokeyo, Japan</u> ২৫-২৯ নভেম্বর, ২০১৯	Pharmaceutic als and Medical Devices Agency (PMDA) Japan	১.জনাব গুলশান জাহান, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা। ২.মোঃ আবদুল্লাহ-আল-মামুন, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা।ঔষধ পরিদর্শক = ০১ জন	মোট= ০১ জন
১৬.	Meeting on key enabling for successful local production and supply of quality-assured medical product	<u>Bangkok Thailand</u> ২৬-২৮ নভেম্বর,২০ ১৯	WHO	জনাব মোঃ মোজ্জাম্মেল হোসেন, সহকারী পরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর।	মোট= ০১ জন
১৭.	PMDA-ATC Quality Control (Herbal Medicine)	<u>Tokeyo, Japan</u> ১০-১২ ডিসেম্বর,২ ০১৯	Pharmaceutic als & Medical Devices Agency (PMDA), Japan	জনাব সুকর্ণ আহমেদ, ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক, ঔষধ প্রশাসন চুয়াডাঙ্গা।	মোট= ০১ জন
১৮.	WHO Global Vaccine Safety Summit	<u>Geneva Switzerl and</u> ২-৩ ডিসেম্বর ২০১৯	WHO	ডাঃ নাসিমা পারভিন, ব্যাকটেরিয়ারিজিষ্ট, ন্যাশনাল কন্ট্রোল ল্যাবরেটরী, মহাখালী, ঢাকা।	মোট= ০১ জন

১৯.	6 th Asia Pacific Pharmacovigilance Training Program	Delhi India ২৪ ফেব্রুয়ারী- ০৬, মার্চ, ২০২০	4 th HPNSP	১. শিকদার কামরুল ইসলাম ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ২. হুমায়রা আফরোজ ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ৩. অদিতি স্বর্ণা ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ৪. মনুময় সরকার ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ৫. শায়লা নওশাদ ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	মোট = ০৫ জন
২০.	Implementation workshop of the WHO Guidelines on Regulatory Preparedness for Provision of Marketing Authorization of Human Pandemic Influenza Vaccines in non-vaccine producing countries	বাংকক, থাইল্যান্ড ২২-২৫ ফেব্রুয়ারী- ২০২০	WHO	১. সেক্স জেনারেল মোঃ মাহবুবুর রহমান মহাপরিচালক ২. মোঃ অজিউল্লা সহকারী পরিচালক	
২১.	TDR Clinical Research and Development fellowship (CRDF) alumni Meeting	ক্যালি, কলম্বিয়া ০২-০৪ মার্চ, ২০২০	WHO	মোঃ সালাহু উদ্দিন উপপরিচালক	

১৭। ঔষধের নিরাপত্তা (Safety) ও ফার্মাকোভিজিল্যান্সঃ

Adverse Drug Reaction Monitoring (ADRM) Cell of Directorate General of Drug Administration (DGDA) has been performing as the National Drug Monitoring Centre of Bangladesh as per Ministry of Health and Family Welfare gazette. National PV Guideline is one of the most important requirements of WHO for Pharmacovigilance (PV) Centre.

Outcome of the Adverse Drug Reaction Advisory Committee (ADRAC) 10th meeting:

10th ADRAC meeting was held on 27th August 2019 at DGDA. Major General Md. Mahbubur Rahman, DG of DGDA and Chairman of ADRAC presided over the meeting. National Pharmacovigilance Centre of Bangladesh received total 582 reports from different stakeholders. All these reports were primarily evaluated by ADRM cell. Out of these 366 reports were found complete/partially complete and 216 reports were found incomplete for lacking-of minimum information. After primary evaluation of the reports, ADRM cell placed 366 reports before Technical Sub-committee (TSC), where 161 reports were serious, and 205 reports were not serious. Out of the 161 serious cases 53 cases were found Certain, Probable and Possible and 108 cases were found Unlikely/Unclassifiable as per WHO Causality Assessment scale. Finally, these reports were placed before 10th ADRAC meeting for review and the honorable members of ADRAC agreed with the assessment done by the members of TSC. The committee has also recommended on the safety information published in the WHO Pharmaceuticals Newsletter- Issue No.1& 2, 2019 (Drug safety information).

Table 1: Evaluation of reports by different committees

SL No.	Committee Name	Number of evaluated reports	Opinion
1.	ADRM Cell	582	Complete report – 366 Incomplete reports-216
2.	Technical sub-committee (TSC)	366	serious-161 and Non-serious 205 Certain, Probable and Possible report -53 Unlikely and Unclassifiable reports -108
3.	ADRAC	161	Has agreed with the assessment done by the members of TSC.

Discussion on Serious Events & Standard Skeleton and Contents of inserts/patient information leaflet (PIL):

In the meeting there was a discussion on the serious cases found and the causality assessment done by the Technical Sub-committee (TSC) of ADRAC. All 53 reports with Certain, Probable and Possible comments were discussed thoroughly specially death cases. Reports show that Human normal Immunoglobulin causes cultivation of product solution and Ceftriaxone causes Breathlessness allergic, Respiratory distress occurs resulting Hospitalization or Prolongation of Hospitalization of the patients. The specialists of ADRAC committee had come to decision that these adverse reactions may be caused due to administration technique (faulty technique). That's why they suggested to update the packaging materials and insert to add the information "The drug should be administered during at least 5 minutes."

One case for Dapsone causes development of Dapsone Syndrome to a patient resulting death. This case was investigated and confirmed the causal relation with the drug by the report providing hospital. The report providing companies could not collect more information regarding serious events. Members of the committee emphasised on collecting more information and quality reports for assessment.

ADRAC has formed a sub-committee for preparing a standard skeleton and contents (i.e. what information should be provided in Insert) of the Insert/PIL of medicinal products for more understandable to the patients and public.

Some important regulatory decision has been taken in the 10th ADRAC meeting:

- Physicians, nurses, and health care providers should be notified to use Ceftriaxone N injection for at least 5 minutes. The subject should be included in the Patient Information Leaflet (PIL).
A sub-committee was formed to make recommendations on how to deal with the issues of medicine.
- Care should be taken when prescribing Dapsone for kidney (Renal Impairment) patients and it is necessary to test A-6 PD before using it. It was decided to inform the concerned doctors about the matter.
- Excessive reports will be kept under close security of the generics involved, and further reports will be considered later, and a decision will be taken.

In order to evaluate the Vaccine Gi AEFI Report, it was unanimously decided to send a letter to the Ministry with recommendations for inclusion in the High Expert Review Committee (ERC) as a sub-committee of ADRAC.

Table 1 : Summary of ADE Reports July-December / 2019

Name of the Month	Reports	Incomplete	Complete	Serious	Not Serious
July	43	16	27	16	11
August	76	26	50	11	39
September	49	10	37	11	26
October	54	17	34	19	21
November	39	13	26	11	15
Decemebr	103	33	70	15	55
Total	364	115	244	83	167

Table 2: Summary Reports of TSC-01 & 02 (Duration: July to December/2019)

Total Report	Incomplete	Complete report-252	
		Serious	Not Serious
364	112	169	83

Table 3: TSC Opinion on 83 serious reports

Certain	Possible	Probable	Unlikely	Unclassifiable
3	13	12	45	10

Table 1 : Summary of ADE Reports April - June / 2020

Name of the Month	Reports	Incomplete	Complete	Serious	Not Serious
April					
May					
June					
Total	193			44	48

Table-4: Recommendations made by 10th ADRAC based on regulatory decisions of different NRAs published in WHO Pharmaceuticals Newwletter-1& 2, 2019.

Sl No	Nameof Medicines	Indication	Adverse Drug Reaction	Regulatory Action recommendation taken by another NRAs	ADRAC Decision
1.	Calcitriol injection	Osteoporosis, Hypoparathyroidism, Hypocalcemia, Osteomalacia rickets, Renal steodystrophy, Chronic kidney dialysis	Shock and anapylaxis	Japan. The MHLW and the PMDA have announced that the Package insert for the injectable form of calcitriol (Rocaltrol injection) should be revised to include shock and anapylaxis as adverse drug reactions.	More information and data should be collected regarding Calcitriol injection.

2	Carbimazole	Carbimazole is indicated for the treatment of hyperthyroidism, preparation for thyroidectomy, and pre and post radioiodine	Acute pancreatitis	MHRA announce to update Product information to include risk of Acute Pancreatitis.	Acute Pancreatitis should be Included in the PIL of Carbimazole.
3	Febuxostat	Febuxostat is indicated to treat gout.	Increased risk of death	USA. The US Food and Drug Administration (FDA) has added a boxed warning for febuxostat (Uloric) Indicating an increased risk of death compared to its alternative, allopurinol	The PIL can be updated including the information of increase risk of death due to Febuxostat and letter should be sent to ragrading doctors

Awareness program on Pharmacovigilance(PV) held in Rajshahi Medical College Hospital (RMCH):

Directorate General of Drug Administration (DGDA) arranged awareness programs on Pharmacovigilance among the stakeholders. Successful Awareness program on implementation of Pharmacovigilance to ensure safety of medicine in Bangladesh held in RMCH conference room on 27th June 2019. The Director General of DGDA Major Genel Md. Mahbubur Rahman has attended there as a chief guest . Director of DGDA Mr.Md. Ruhul Amin and some other' officers of DGDA were present in the program. Brig Gen Md. Jamilur Rahman presided over the Awareness program.



Fig- Chief Guest Major Genel Md Mahbubur Rahman, DG of DGDA in Rajshahi MCH



Fig- Awareness program on PV in Rajshahi MCH

In remarks DG mentioned that DGDA is working hard to maintain the safety and quality of medicine in Bangladesh for a long time. DGDA is also working and performing raids to detect the Spurious Substandard and Fake (SSF) medicines. The officers of DGDA are continuously arranging awareness program and campaigns to make a mass awareness about SSF medicine. He also mentioned that regarding the safety of medicines the ADRM Cell is working in organized way. He invited the doctors, nurses, pharmacists, and other health care professionals of Rajshahi Medical College to keep a close look/sharp eye on the adverse effects of any medicines and should be reported to National Pharmacovigilance center timely. He also mention that the health facilities and Heahhcare providers are the main stakeholders for ADR reporting to ensure the safe use of medicines that impacts on Patient Safety.

The program was very interactive. Dr Md Akter Hossain, Deputy director and Focal Point of ADR Monitoring Cell DGDA presented a brief presentation on Pharmacovigilance and ADR reporting system in Bangladesh and also demonstrates about how to fill the online ADR reporting form.

Celebration of World Patient Safety Day:

This year for the first time WHO has celebrated World patient safety day. In accordance with WHO DGDA has also celebrated the world patient safety day 17th September 2019. A round table discussion has been arranged by DGDA in BRAC Center inn, Mohakhali, Dhaka on this occasion with the support of Roche Bangladesh Limited. Many participants from different stakeholders including media personnel have been invited to the program.



Fig: Celebration of World Patient Safety day by blowing up the Balloons at Aushadh Bhaban, DGDA.

Director and Head of ADRM cell, DGDA Mrs. Nayer Sultana has inaugurated the program. On her opening remarks she told that DGDA is proud to participate in this first initiative taken by WHO and DGDA is working for the patient safety for long time with limited manpower and facilities. Different stakeholders are providing reports to the National vigilance center and on the basis of those information and the safety information published in WHO Newsletters DGDA takes many safety measures as per ADRAC recommendation.



Fig: Round Table Discussion on World Patient Safety Day.

Professor Sitesh C. Bachar from University of Dhaka, Technical Advisor, Essential Medicine, WHO Bangladesh, Mohammed Ismail Ramzy, BAPI representative and Managing Director of Delta Pharmaceuticals Ltd. Dr. Md. Zakir Hossain, MTaPS officials and other PV experts participated in the discussion and delivered their valuable speech in the said occasion. In closing remarks national PV focal person and Assistant Director of DGDA Dr. Md. Akter Hossain said that DGDA is working heart and soul to keep the safety of medicine apart from some limitations. He thanked all for arranging, participating and making the program successful.

A consultative workshop on improving the online ADE reporting and monitoring system was conducted with participants from BAPI, DGDA, USAID MTaPS, Pharmacovigilance TSC members, ADRAC members, Academicians, Pharmaceutical industry and Hospital representatives and the WHO. The workshop was organized by DGDA and facilitated by USAID MTaPS.

From the workshop, the views of experts were sought on how to improve the online reporting of ADEs while meeting the requirements of the WHO Vigiflow as well as the country's expectations. A presentation was made comparing the content of the existing reporting form and that of a proposed modified form. Participants were requested to provide feedback on the two forms. Moreover, the proposed changes in the reporting form were shared online for public review after the workshop. Comments from both the workshop and the public consultation after the workshop have been addressed in the document as necessary.

A discussion on UMC Causality assessment method was held during facilitation of TSC workshop in March for increasing the capacity of participants to effectively undertake causality assessment. MTaPS facilitated three TSC and one ADRAC workshops this year for ADE evaluation and decision making in which a total of 364 ADEs were evaluated. A decision was made to notify all the hospitals treating Covid-19 patients so that they can monitor and report any ADR in their patients and send to DGDA for evaluation.

UPLOAD OF ADR DATA TO VIGIFLOW:

Because of lack of trained HR at DGDA on UMC Vigiflow, MTaPS assisted the team to upload a backlog of 629 ADR reports on Vigiflow. Practical demonstration was conducted for the existing HR of DGDA PV wing so that they can carry out this activity in the future.



Caption: TSC and ADRAC members evaluating ADRs in the workshops facilitated by MTaPS.

The workshop not only discussed about the areas of improvement in reporting and monitoring ADRs but also on the importance of PV and created awareness among the stakeholders as a way to increase the number and quality of reports to be submitted by HCPs and pharmaceutical companies. This will improve the quality of assessments to be done and will enhance the ability of the ADRAC to recommend appropriate clinical and regulatory decisions that will improve treatment outcomes.

Based on the outcomes of the workshop, experts opinions, UMC vigiflow and Vigilyze requirements and country perspectives, the ADE reporting form along with the pharmacovigilance online reporting and monitoring contents available on the DGDA website can be adjusted. Contents of ADE reporting form should be the same in both paper-based and online versions of the form. Pharmacovigilance Monitoring System (PViMS) being used in some other countries is another option for reporting & managing ADR data. The spontaneous reporting module of PViMS is accessible to the public and data can be shared with VigiFlow. PViMS provides much the same functionality as VigiFlow and also supports active monitoring. The system could help DGDA in pharmacovigilance data management.

Having several options for reporting ADRs including an editable pdf form and online live reporting system will potentially make it easier to report and increase the number of ADR reports sent to DGDA for analysis and monitoring. Upgrading of DGDA online reporting and monitoring tools will bring in good quality ADE reports for better assessment and evaluation by the experts, overall understanding and management of good pharmacovigilance of what is happening about adverse reactions that will result in effective regulatory recommendation in real time.

The number of ADE reports submitted have continued to increase in some facilities; the various PV organs of the DGDA continue to assess reports, and the ADRAC recommends regulatory actions to be taken. This shows that the PV system is gradually developing and making sustainable improvements.

Awareness and Scale up of Pharmacovigilance program:

To increase awareness and develop a sustainable nation wide PV program, the MTaPS team facilitated two stakeholder consultative workshops on Sep 14 and 20, 2020 at DGDA. More than 70 stakeholders from government, nongovernment, pharmaceutical companies, academicians, WHO, BAPI, and hospitals participated in the discussion on awareness and scale up of the PV program at the selected sites of hospitals and pharmaceuticals. Between 2018 and 2019, the number of supported facilities was increased to 50 hospitals and 50 pharmaceutical companies. In 2020, the

number of supported facilities was increased to 65 hospitals and 62 pharmaceutical companies. Most of them have their own PV team, each with a focal person.

RECOMMENDED REGULATORY ACTIONS

Different teams of DGDA assess submitted reports at different stages. This includes the ADRM Cell, TSC, and ADRAC. The assessed reports are then categorized into certain, probable, possible, or unlikely by the different teams. The regulatory actions recommended by ADRAC are considered by all stakeholders and implemented by DGDA when agreed upon.

For all three certain cases, on 18 May 2020 the chairman of the ADRAC suggested to collect more information to conclude and take regulatory action. DGDA is yet to take regulatory action on this.

Sl	Name of Medicine	Indication	Adverse Drug Reaction	Regulatory Action	Recommendation By TSC of ADRAC	Regulatory Action taken by DGDA
1.	Dopamine receptor agonists	to treat a variety of conditions, for example Parkinson's disease.	Risk of drug withdrawal syndrome	Japan. The Ministry of Health, Labour and Welfare (MHLW) and the Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA) have announced that the package inserts for dopamine receptor agonists should be revised to include drug withdrawal symptoms such as apathy, anxiety, depression, fatigue, sweating and pain as adverse drug reactions.	Should consult with medicine and neurology specialist and get their feedback regarding usages of this drug.	–
2.	Tofacitinib	rheumatoid arthritis, psoriatic arthritis and ulcerative colitis	Increased risk of blood clots and death with higher dose	USA. The US FDA has approved a Boxed Warning informing of an increase in the risk of blood clots and death with the 10 mg twice daily dose	Box warning can be given and should consider the other possible drugs. Letter can be sent to the HCPs and doctors to consider other drugs to treat RA.	Update the Carton and Insert/PIL incorporating this Adverse Drug Reaction as boxed warning and take approval from DGDA. Ref. DGDA letter issued on 09 June 2020 (Annex E)
3.	Magnesium sulfate	Magnesium sulfate is indicated for the prevention of further seizures associated with eclampsia in pregnancy and for the treatment of magnesium deficiency in hypomagnesaemia	Risk of skeletal adverse effects in neonates	United Kingdom. The MHRA has announced that the product information for products containing magnesium sulfate will be updated to warn of skeletal adverse effects observed with administration for more than five to seven days during pregnancy. WHO Pharmaceuticals Newsletter No. 4, 2019 Regulatory Matters In 2013, the US FDA issued a safety recommendation against the use of magnesium sulfate for more than five to seven days when used as a tocolytic (an indication not authorized in the UK). Such prolonged exposure may result in significantly higher cumulative doses than those encountered with use in the UK for eclampsia or foetal neuroprotection.	Currently Magnesium sulfate is not used for 5-7 days like the previous days. It was mainly used to prevent premature delivery. More information should be collected regarding the adverse reaction of this drug.	–

4. Propofol	used to make a patient relax, calm, sleepy (sedation) or unconscious (anesthesia) during surgery or medical procedures in children and adults.	Potential risk of priapism	Canada. Health Canada has requested that the manufacturers of propofol containing products update the Canadian product safety information to include information on potential link between propofol containing products and the risk of priapism.	More information should be collected about safety and dosage issues.	–
5. Opioid pain medicines	manage pain when other analgesic treatments cannot be taken or are not able to provide enough pain relief.	Risk of uncontrolled pain and withdrawal symptoms following sudden discontinuation	USA. The US Food and Drug Administration (FDA) has required changes to the prescribing information for opioid pain medicines to warn of serious withdrawal symptoms, uncontrolled pain, psychological distress and suicide following sudden decrease in dose.	To check PIL and incorporate the information is necessary.	Update the Insert/PIL incorporating this Adverse Drug Reaction and take approval from DGDA. Ref. DGDA letter issued on 09 June 2020 (Annex E)
6. Tranexamic acid	to prevent or reduce bleeding in certain conditions, such as dental surgery in people with hereditary blood clotting disorders, cervical surgery, heavy menstrual bleeding, nose bleeds and bleeding inside the eye.	Risk of seizure/convulsion	India. The NCC-PvPI, IPC has made a recommendation to incorporate seizure/convulsion as a clinically significant adverse drug reaction into the PIL for tranexamic acid marketed in India	More information should be collected about dose & timing.	–
7. Vildagliptin	type 2 diabetes.	Risk of hepatotoxicity	New Zealand. Medsafe has announced that hepatotoxicity is the most significant risk of harm with vildagliptin.	To check PIL and other options to treat diabetes should be undertaken.	–

Table-5: Recommendations made by TSC of ADRAC based on regulatory decisions of different national regulatory authorities (NRAs) published in WHO Pharmaceuticals Newsletters.



World Patient Safety Day 17 Sep 2020

DGDA celebrated the World patient safety day chaired by Director General. An informal speech was given by Director General and finally all the participants prayed to Almighty for the eternal peace of the people died in Covid-19 in recent times.

To increase the number of ADR reports received by the ADRM cell and meet the WHO reporting target, there is need for continuous engagement with different stakeholders, including health care providers and patients, to create awareness on the benefits of reporting ADRs and other drug-related problems. Additionally, more awareness training is needed to expand the number of hospitals and pharmaceutical companies submitting ADR reports in Bangladesh. Other avenues for increasing reporting, such as expansion of reporting and training for pharmacies that sell medicines to consumers in the community, are required.

Efforts from DGDA so far for Pharmacovigilance of Covid-19 vaccine:

- 1) "Protocol for Pharmacovigilance of Covid-19 vaccine" has been developed and approved by the Ministry, National Quality Assurance Committee for Covid-19 vaccine, its working committee, DGDA, Development Partners (USAID MTaPS & USP-PQM+) and WHO took part in this development.
- 2) The Protocol includes AEFI reporting form, AEFI reporting system, AEFI investigation, Causality Assessment and regulatory action provisions. Structures of different AEFI committees have been constituted in all District/City Corporation, Divisions and National levels. It also shows treatment and case management approach of patients experiencing AEFI from Covid-19 vaccine.
- 3) The National AEFI Expert Review Committee has been formed with 15 members and approved for final evaluation of AEFI, signal detected through literatures, and regulatory recommendation to DGDA.
- 4) For AEFI monitoring, investigation and causality assessment, letter communication has been done with DGHS to form the following AEFI committee picking up the experts as per structure shown in the protocol:
 - a) District & City Corporation AEFI Committee: mainly for serious AEFI investigation

- b) Divisional AEFI Causality Assessment Committee: for causality assessment between AEFI & the vaccine.

WHO is arranging training on 27-28 January for divisional and national level AEFI committees.

- 5) In addition, a Pharmacovigilance & Covid-19 Safety Surveillance Cell has been constituted to provide secretariat support to the National AEFI Expert Review Committee & entire PV process monitoring countrywide. Experts from DGDA, WHO & DPs have been identified. Letter communication has been executed with EPI and IEDCR asking for experts to work in this Cell. Workstation of the Cell has been arranged at DGDA.
- 6) AEFI reporting system will follow online system based on DHIS2 platform/DoICT. Several meetings/official communications were executed with EPI, MIS, DoICT. EPI is continuing discussion with them for the development of the online reporting portal.

৯৬ | Risk-based Post-Marketing Surveillance of Medicines by DGDA:

Implementation of Risk-Based Post Marketing Surveillance (RB-PMS) through using Minilab™ screening techniques by Directorate General of Drug Administration (DGDA) facilitated by Promoting the Quality of Medicine (PQM+) Program, United States Pharmacopeial Convention (USP)

Post Marketing surveillance (PMS) is a corner stone mechanism of Directorate General of Drug Administration (DGDA) for monitoring the quality of medicines throughout the country. Market Surveillance and Control department of DGDA perform market surveillance on regular basis to evaluate the quality of medicines available in the market & proposing appropriate actions as needed; to check the quality of imported medicines to recommend appropriate regulatory actions. About 266 pharmaceutical industries and 550 traditional medicines manufacturers produces huge number of medicinal products and many imported drugs distributed all over the country. There is increasing recognition of the burden of poor-quality medicines and their threat to public health in Bangladesh. Substandard and Falsified (SF) medicines can cause treatment failure and adverse reactions, can increase morbidity and mortality, and may contribute to antimicrobial resistance. These medicines represent not only a waste of scarce resources but also a substantial risk to public health.



Fig: Two inspectors are busy with Visual inspection under RB-PMS program at Barishal

In November 2018 DGDA started implementation of Risk-based Post-Marketing Surveillance (RB-PMS) with technical support from USAID funded program USP-PQM. RB-PMS focuses on sampling considering the most vulnerable risk factors i.e. top selling sample, geographical area, hard to reach area, new product, products having stability issue, costly products, disease season etc. that may affect the medicine quality & prioritize testing those products to find out SF products & subsequent legal action to ensure quality products in the market with the limited resource in a cost-effective way.



To implement RB-PMS, DGDA established six (06) Minilab™ donated by USP for screening of PMS samples at six divisional drug offices-Dhaka, Barisal, Khulna, Chittagong, Rangpur & Rajshahi.

DGDA developed a guideline on “RB-PMS surveillance guideline of medicinal products” to implement the program successfully. In 2020 DGDA added 05 more minilab donated by WHO and USP for covering all the 8 divisions and most vulnerable 3 districts-Cumilla, Bagura, Cox Bazar in this program. DGDA inspectors are working with the minilab to identify suspicious medicines and send to NCL for conformatory test for identifying SF medicines for subsequent regulatory enforcement actions.

Mini Lab Report: July,2019 - June, 2020:

DISTRICT	TOTAL TEST	SUBSTANDARD
Rajshahi	44	1
Chitagong	48	2
Barishal	18	0
Rangpur	43	0
Dhaka	09	0
Total	162	3

১৯। বার্ষিক কর্মসম্পাদন সংক্রান্ত সমঝোতা স্মারক (২০১৯-২০২০):

মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর এবং সচিব, স্বাস্থ্য ও পরিবার কল্যাণ মন্ত্রণালয়ের মধ্যে ২০ জুলাই, ২০১৯ তারিখে বার্ষিক কর্মসম্পাদন সংক্রান্ত সমঝোতা স্মারক স্বাক্ষরিত হয়।

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

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

কৌশলগত উদ্দেশ্যসমূহ (Strategic Objectives):

ঔষধ প্রশাসনের কৌশলগত উদ্দেশ্যসমূহ (Strategic Objectives)

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

আবশ্যিক কৌশলগত উদ্দেশ্যসমূহ (Strategic Objectives):

- দক্ষতার সঙ্গে বার্ষিক কর্মসম্পাদন চুক্তি বাস্তবায়ন।
- দক্ষতা ও নৈতিকতার উন্নয়ন।
- তথ্য অধিকার ও স্বপ্রণোদিত তথ্য প্রকাশ বাস্তবায়ন।
- উদ্ভাবন ও অভিযোগ প্রতিকারের মাধ্যমে সেবার মানোন্নয়ন।
- আর্থিক ব্যবস্থানীয় উন্নয়ন।

কার্যাবলি (Functions):

- 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 লক্ষ্যে 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, সংরক্ষণ, বিক্রয়, বিতরণ, মান-বর্হিভূত ঔষধ উৎপাদন/বাজারজাতকরণ এবং লাইসেন্স বিহীন ঔষধ উৎপাদন ও বিক্রয়কারী প্রতিষ্ঠান/ব্যক্তির বিরুদ্ধে প্রচলিত ঔষধ আইন অনুযায়ী ব্যবস্থা গ্রহণ।
- ১০। প্রয়োজনীয় প্রশিক্ষণের মাধ্যমে ঔষধ প্রশাসনের কর্মকর্তা/কর্মচারীদের পেশাগত দক্ষতা বৃদ্ধি এবং জিএমপি প্রশিক্ষণ প্রদানের মাধ্যমে ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানে নিয়োজিত কোয়ালিফাইড ব্যক্তিদের দক্ষতা বৃদ্ধি করা।

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

২০। সেবা পদ্ধতি সহজিকরণঃ

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

বর্তমানে দেশীয় চাহিদার শতকরা ৯৮ ভাগ ঔষধ দেশেই উৎপাদিত হচ্ছে এবং বিশ্বের উন্নত দেশসহ ১৪৮টি দেশে রপ্তানি হচ্ছে। বাংলাদেশ ঔষধ প্রস্তুতে স্বয়ংসম্পূর্ণ হলেও ঔষধের বেশির ভাগ কাঁচামাল এখনও আমদানির উপর নির্ভরশীল। রপ্তানিকৃত দেশের সংখ্যা ও রপ্তানির পরিমাণ সময়ের সাথে সাথে বৃদ্ধি পাচ্ছে। ঔষধ উৎপাদনের জন্য কাঁচামাল ও মোড়কসামগ্রী স্থানীয়ভাবে এবং আমদানির মাধ্যমে ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানগুলোকে সংগ্রহ করতে হয়। যেহেতু ঔষধ শিল্প একটি অত্যন্ত দ্রুত বিকাশমান শিল্প সেহেতু প্রচুর পরিমাণে কাঁচামাল এবং মোড়কসামগ্রীর প্রয়োজন হয়। প্রতিষ্ঠানগুলো কর্তৃক নির্বিঘ্নে ঔষধ উৎপাদন কার্যক্রম পরিচালনার লক্ষ্যে, বাজারে ঔষধের সহজলভ্যতা নিশ্চিতকল্পে এবং রপ্তানি কার্যক্রমে গতিশীলতা আনয়নে দ্রুততম সময়ের মধ্যে কাঁচামাল ও মোড়ক সামগ্রীর অনুমোদন দেয়া আবশ্যিক। বিষয়টির গুরুত্ব অনুধাবন করে উক্ত সেবাটিকে সহজিকরণের উদ্যোগ গ্রহণ করা হয়েছে।

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

- ঔষধের কাঁচামাল, মোড়কসামগ্রী ও প্রস্তুতকৃত ঔষধ আমদানির ক্ষেত্রে সেবা প্রাপ্তি প্রক্রিয়া সহজ হয়েছে।
- প্রতিষ্ঠানসমূহ দ্রুততম সময়ে নিজস্ব পরিকল্পনা অনুযায়ী ঔষধের কাঁচামাল, মোড়কসামগ্রী ও প্রস্তুতকৃত ঔষধ আমদানি করতে পারছে।
- সময়মত ঔষধের কাঁচামাল, মোড়কসামগ্রী ও প্রস্তুতকৃত ঔষধ আমদানি হওয়ায় সরকারের রাজস্ব আয়ের পরিমাণ বৃদ্ধি পেয়েছে।
- ৫০ % কম সময়ে সেবা গ্রহীতা সেবা পাচ্ছেন।
- ডিজিটেল সংখ্যা ৩-৪ বারের পরিবর্তে ২ বারে নেমে এসেছে।
- সেবার খাপ 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।

২১। 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 নাস্পনিক করতে হলে জীবনের প্রতিটা স্তরেই শুদ্ধাচারের আবশ্যিকতা রয়েছে। মানব সভ্যতা বিকাশে শুদ্ধাচার অন্যতম অনুসঙ্গ, 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 মন্ত্রি পরিষদ বিভাগের স্মারক নং-০৪.০০.০০০০.৮২১.১৪.০৩৮.১৩.৫৯৬, তারিখ: ১১/১২/২০১৮ 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 মোস্তাফিজুর রহমান	পরিচালক (চলতি দায়িত্ব), ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর	সদস্য
৩।	জনাব মোঃ আহিযুব হোসেন	পরিচালক (চলতি দায়িত্ব), ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর	সদস্য
৪।	জনাব মির্জা মোঃ আনোয়ারুল বাসেদ	উপ-পরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর	সদস্য
৫।	জনাব তানভীর আহমেদ	সহকারী-পরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর	সদস্য
৬।	জনাব মোঃ ইকবাল হোসেন	সহকারী-পরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর	সদস্য
৭।	জনাব মোঃ ইয়াহুইয়া	উপ-পরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর	সদস্য-সচিব

ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের শুদ্ধাচার কমিটির কার্যপরিধি :

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

২২। ২০১৯-২০২০ অর্থবছরে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক শুল্কচারা বাস্তবায়নের লক্ষ্য যে সব কর্মকান্ড 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 প্রাপ্তিস্থান সম্পর্কে জানতে পারছে এবং ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের কর্মকর্তা ও কর্মচারীকৃদ নির্ধারিত সেবা প্রদানের সময়সীমার মধ্যে সেবা প্রদান করছেন।

২। কর্মক্ষেত্রে উপস্থিতিঃ

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

৩। সভাঃ

প্রতি তিন মাস পর পর নৈতিকতা কমিটির সভা অনুষ্ঠিত হয়। এছাড়া প্রতিমাসে একদিন অধিদপ্তরের সভা কক্ষে সকল কর্মকর্তাদের নিয়ে মতবিনিময় সভা অনুষ্ঠিত হয়। উক্ত সভায় কর্মকর্তা কর্মচারীদের সুবিধা-অসুবিধা 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 পরিচালক পদমর্যাদার কর্মকর্তাকে দায়িত্ব দেওয়া হয়েছে। তিনি প্রতি মাসে এ সংক্রান্ত রিপোর্ট প্রদান করে থাকেন অফিসারের নাম ও পদবি।
- 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 রেজিস্টার ও complain box:

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

৬। তথ্য কোষঃ

জনগণের তথ্য অধিকার নিশ্চিত করার লক্ষ্যে একটি তথ্য কোষ রয়েছে। 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 তাৎক্ষণিক মোবাইল অ্যাপস এর মাধ্যমে রিপোর্ট করতে পারবে।

৮। বার্ষিক প্রতিবেদনঃ

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

৯। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের ওয়েব সাইটঃ

ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের একটি নিজস্ব ওয়েবসাইট রয়েছে যা www.dgda.gov.bd নামে পরিচিত। উক্ত ওয়েবসাইটের মাধ্যমে মানুষ বিশ্বের বিভিন্ন প্রান্ত থেকে সকল ধরণের 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 ও ড্যাশবোর্ডের মাধ্যমে মনিটরিং:

ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর শূদ্ধাচার কর্মপরিকল্পনার মাধ্যমে জনগণের জন্য নিরাপদ ও মানসম্মত ঔষধ নিশ্চিত করার লক্ষ্যে প্রতিনিয়ত কাজ করে যাচ্ছে। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের মাঠ পর্যায়ের কর্মকর্তাগণ প্রতিদিন নকল, ভেজাল প্রতিরোধে তাঁদের মাঠ পর্যায়ে কর্মকান্ডের প্রতিবেদন অনলাইনে প্রেরণ করেন। মহাপরিচালক মহোদয় ভাশ 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। প্রতিমাসে মহাপরিচালক মহোদয় মাঠ পর্যায়ের কর্মকর্তাদের সাথে মাসিক সমন্বয় সভা করে থাকেন এবং কর্মকর্তাদের কার্যক্রম মনিটরিং করেন।

১৩। জব-ডেসক্রিপশনঃ

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

১৪। গণশুনানীঃ

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

১। জনাব মো: মোস্তাফিজুর রহমান	পরিচালক (চ: দ:)	আইবায়ক
২। জনাব মো: আইয়ুব হোসেন	পরিচালক (চ: দ:)	সদস্য
৩। জনাব মো: আসরাফ হোসেন	উপ-পরিচালক	সদস্য
৪। জনাব মো: কামরুল ইসলাম	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	সদস্য- সচিব

উক্ত কমিটি গণশুনানীর আয়োজন করছে। গণশুনানীতে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের মহাপরিচালক মহোদয় সহ “গণশুনানী কমিটি” এর সদস্যবৃন্দ উপস্থিত থাকেন। গণশুনানীর মাধ্যমে নাগরিকদের কাছ থেকে প্রাপ্ত অভিযোগ সরাসরি সমাধান করা হচ্ছে।

১৫। বিভিন্ন স্টেকহোল্ডারদের সাথে অনুষ্ঠিত সভাঃ

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

১৬। কর্মকর্তাদের নাম, ই-মেইল, ফোন নম্বরের তালিকা প্রদর্শনঃ

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

১৭। ইনোভেশন টিমঃ

ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের সেবা প্রদান প্রক্রিয়া এবং কাজের আন্তর্জাতিক 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” “DGDA Drug Verification” তৈরী করা হয়েছে, যা বর্তমানে পাইলটিং পর্যায়ে রয়েছে। মোবাইল অ্যাপসটির মাধ্যমে COVID Vaccine দেওয়ার পর Patient ADR/ AEFI সংক্রান্ত রিপোর্টিং এর মাধ্যমে রিপোর্টিং করতে পারছে, যা জাতীয় পর্যায়ে ব্যবহৃত হচ্ছে।

ওয়েবপোর্টালে যা যা থাকছেঃ

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

মোবাইল অ্যাপ্লিকেশন (স্মার্ট ফোন) যা যা থাকছে :

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

সাধারণ মোবাইলে যা থাকছেঃ

ইউনিক কোডের মাধ্যমে (এসএমএস এর মাধ্যমে) নকল ঔষধ চিহ্নিতকরণ

২৩। তথ্য প্রযুক্তির ব্যবহারঃ

(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 পোর্টালে উন্নীত করা হয়েছে। মাঠ পর্যায়ের কর্মকর্তাগণ উক্ত ওয়েব পোর্টালের মাধ্যমে অন-লাইনে প্রতিবেদন প্রেরণ করতে পারে। ঔষধ সংক্রান্ত বিস্তারিত তথ্যাদি ওয়েব সাইটে অন্তর্ভুক্ত করা হয়েছে। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের প্রধান কার্যালয়ে ডিজিটাল পদ্ধতিতে তথ্য আদান-প্রদানের জন্য Local Area Network রয়েছে। ঔষধ সংক্রান্ত হালনাগাদ তথ্য উপাত্ত এবং নিয়ন্ত্রণ ব্যবস্থা সম্পর্কে তথ্যাদি প্রাপ্তির লক্ষ্যে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরে ব্রডব্যান্ড ইন্টারনেট কানেকশন ও বিভিন্ন ঔষধ সংক্রান্ত তথ্যাদির একটি ডাটাবেজ রয়েছে। উক্ত ডাটাবেজ ওয়েব সাইটের সাথে লিংক করা আছে। ডাটাবেজটিকে আরো তথ্য 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-এ রূপান্তরিত করা হয়েছে। উক্ত পোর্টালে ঔষধ প্রশাসন ও ঔষধ নিয়ন্ত্রণ সংক্রান্ত বিভিন্ন তথ্যাদি সন্নিবেশিত আছে। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরে কর্মরত সকল পর্যায়ের কর্মকর্তাগণ 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 দেশের 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 রূপান্তর করা হয়েছে। ওয়েব পোর্টাল-এ 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 বাস্তবায়নায়িত্ব “ডেভেলপমেন্ট অব ন্যাশনাল আইসিটি ইনফ্রা-নেটওয়ার্ক ফর বাংলাদেশ গভর্নমেন্ট (বাংলাগভনেট)” শীর্ষক প্রকল্পের আওতায় ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর-এ ইতোমধ্যে প্রয়োজনীয় সকল যন্ত্রপাতি ইন্সটলেশনের কাজ সম্পন্ন হয়েছে। অ্যালোপ্যাথিক ঔষধের রেজিস্ট্রেশনের নিমিত্তে CTD Formate মোতাবেক Dossier প্রণয়ন ও মূল্যায়নের প্রশিক্ষণ কার্যক্রম চলছে। রেজিস্ট্রেশন প্রক্রিয়া ট্র্যাকিং-এর জন্য অনলাইন ভিত্তিক সফটওয়্যার Pharmadex বাস্তবায়নের পরিকল্পনা গৃহীত হয়েছে।

2.5.1 Content of web-site:

<p>Home Page Welcome note from the DGDA.</p>	<p>About DGDA</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Background ➤ Biography ➤ Organogram ➤ DGDA info ➤ Vission and mission ➤ DGDA District office ➤ Committees ➤ List of officers in DGDA ➤ Designated Officers for Providing Information ➤ Annual Report ➤ Annual Performance Agreement (APA) ➤ Intelligence Cell of DGDA 	<p>Information Center</p> <ul style="list-style-type: none"> ➤ Right to Information ➤ Drug Control Committee(DCC) Minutes ➤ Guidance Documents ➤ DGDA Meeting Minutes ➤ Pakaging Materials Related information ➤ Directive Documents ➤ Procurement Plan ➤ Office Order/ Circular ➤ Passport ➤ Black Box Warning ➤ Different Advertisement ➤ Forms ➤ Drug Manufacturers ➤ Registered Imported Drugs ➤ Valid Sources of Raw Materials ➤ Registered Medical Device list ➤ Good Clinical Practice (GCP) ➤ Price of Medical Device (MRP) ➤ New Project Evaluation ➤ Committee Meeting Minutes ➤ Noc for COVID Related Items
<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 ➤ ADRM Entry Form ➤ ADRM Summary Report

Export <ul style="list-style-type: none"> ➤ Export Countries in World Map ➤ Export Reports 	<ul style="list-style-type: none"> ➤ Model Pharmacy NCL <ul style="list-style-type: none"> ➤ Sample Requirements ➤ Quality Manual ➤ Organogram 	Footer Menu <ul style="list-style-type: none"> ➤ Site Map ➤ Related Links ➤ Gallery ➤ Search ➤ FAQ ➤ Online Application ➤ Adverse Drug Reaction Reporting ➤ ঔষধের বিরূপ প্রতিক্রিয়া অভিযোগ ➤ Procurement Plan
Innovation <ul style="list-style-type: none"> ➤ Work Plan ➤ Meeting Minutes 	Others <p>Search Price Publication Newsletter Citizen Charter Laws and Policies Blocklist Submission Blocklist Verification Blocklist Clearance</p>	Latest News Scrolling

২৪। ভবিষ্যৎ পরিকল্পনাঃ

১. ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের ০৯ টি ফাংশনকে কার্যকরভাবে সম্পাদন ও শক্তিশালীকরণ করার জন্য ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের অনুমোদিত অর্গানোগ্রাম অনুযায়ী জনবল নিয়োগ প্রদান করা প্রয়োজন। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরে বর্তমানে ০২ টি বিভাগীয় কার্যালয়ে অফিস রয়েছে, বাকী ০৬ টি বিভাগীয় কার্যালয়ে অফিস স্থাপনের জন্য অবকাঠামোসহ প্রয়োজনীয় অর্থ বরাদ্দ প্রয়োজন। উপজেলা পর্যন্ত মনিটরিং এর জন্য ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের অর্গানোগ্রামে নতুন জনবল অনুমোদন প্রয়োজন।
২. ড্রাগ অ্যাক্ট, ১৯৪০ এবং ড্রাগ (কন্ট্রোল) অডিন্যান্স, ১৯৮২ একিভুত করে প্রণীত নতুন ড্রাগ অ্যাক্টস্ ২০১৯ কেবিনেট ডিভিশনে অনুমোদনের অপেক্ষায় আছে, যা অনুমোদন প্রয়োজন।
৩. স্টেম সেল থেরাপি, জিন থেরাপি, রোবোটিক সার্জারি চিকিৎসা বিজ্ঞানে প্যারাদাইম পরিবর্তন করেছে। এজন্য ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক ব্লাড ব্যাংকিং, স্টেম সেল থেরাপি, জিন থেরাপি এর জন্য গাইড লাইন প্রণয়ন করা হয়েছে, যা গেজেট আকারে প্রকাশ করা প্রয়োজন।
৪. National Regulatory Authority(NRA)-কে WHO কর্তৃক Functional NRA হিসেবে স্বীকৃতি অর্জন করা।
৫. NCL এর Vaccine ল্যাবকে WHO এর Prequalification (PQ) অর্জন করা।
৬. ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের PIC/S এর পূর্ণ সদস্যপদ অর্জন করা।
৭. WHO PQ প্রাপ্তির লক্ষ্যে ল্যাবরেটরীর যন্ত্রপাতি ও রিএজেন্ট ক্রয়ের নিমিত্তে প্রয়োজনীয় অর্থ বরাদ্দ নিশ্চিত করা। মেডিকেল ডিভাইস ল্যাব ও ট্র্যাডিশনাল ল্যাবরেটরী স্থাপনে প্রয়োজনীয় যন্ত্রপাতি ক্রয়ের জন্য অর্থ বরাদ্দ নিশ্চিতকরণ।
৮. ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের National Control Laboratory (NCL)-এর আওতায় Vaccine Laboratory ও its Animal House উন্নয়ন, পরীক্ষা ও বিশ্লেষণের যথাযথ ব্যবস্থা গ্রহণ করা।
৯. ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, NCL এবং Drug Testing Laboratory-এর উন্নয়ন ও সুষ্ঠুভাবে কার্যক্রম পরিচালনার জন্য পর্যাপ্ত ফান্ড এর ব্যবস্থা করা।
১০. ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের মাঠপর্যায়ের কর্মকর্তা আরোও নিবিড় ও জোরদার করা। zero tolerance principle গ্রহণ করা হবে। ফুড স্যাম্পলেট, নকল ডেজাল ঔষধের বিরুদ্ধে অভিযান জোরদার করা।
১১. সকল ধরনের ইউনানী, আয়ুর্বেদিক, হোমিওপ্যাথিক ও হারবাল মেডিসিনের জিএমপি কমপ্লাইন্স নিশ্চিত করা। ইউনানী, আয়ুর্বেদিক ও হারবাল মেডিসিনের প্রণীত স্ট্যান্ডার্ডাইজেশন মন্ত্রণালয় কর্তৃক অনুমোদন ও বাস্তবায়ন করা।
১২. ট্র্যাডিশনাল মেডিসিনের মূল্য নির্ধারণ করা।

১৩. ব্লাড ও ব্লাড প্রোডাক্ট এর রেজিস্ট্রেশন এবং মূল্য নির্ধারণ করা।
১৪. প্রয়োজনীয় লোকবল ও আইটি ইকুইপমেন্টসহ ঔষধ প্রশাসনের অডায়নরে একটি আইটি সেল গঠন করা।
১৫. পর্যায়ক্রমে দেশের সকল বিভাগীয়, জেলা ও উপজেলা পর্যায়ের হাসপাতালগুলোতে ADR Focal point নির্ধারণ করা এবং সারা দেশব্যাপী উক্ত কার্যক্রম জোরদার করা।
১৬. সকল ঔষধ উৎপাদন ও আমদানীকারক প্রতিষ্ঠান কর্তৃক তাদের বাজারজাতকৃত ঔষধের Adverse Drug Reaction (ADR) নিয়মিত মনিটরিংপূর্বক ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর রিপোর্ট প্রেরণের ব্যবস্থা নিশ্চিত করা।
১৭. পর্যায়ক্রমে সকল বিভাগীয় ও জেলা পর্যায়ে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের অফিস ভবন নির্মাণ করা।
১৮. ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের প্রধান কার্যালয়ের ভবনটি আটতলা পর্যন্ত নির্মাণ কাজ সম্পন্ন করা।
১৯. সকল ড্রাগ লাইসেন্সধারী ফার্মেসীকে পর্যায়ক্রমে মডেল ফার্মেসী ও মডেল মেডিসিন শপে উন্নীত করা।
২০. জাতীয় ঔষধ নীতি-২০১৬ মোতাবেক ঔষধের পাশাপাশি জনগণের জন্য মানসম্পন্ন ও নিরাপদ প্রসাধনসামগ্রী (কসমেটিকস) নিশ্চিতকল্পে এ জাতীয় দ্রব্যাদি ঔষধ প্রশাসনের নিয়ন্ত্রণভুক্ত করা।
২১. সারাদেশ ড্রাগ লাইসেন্সবিহীন ফার্মেসীর তালিকা প্রণয়ন করা এবং সে মোতাবেক সকল ড্রাগ লাইসেন্সবিহীন ফার্মেসীকে লাইসেন্সের আওতায় আনা।
২২. কর্মকর্তাদের GMP, Medical Device, Pharmacovigilance, Clinical Trail, Registration, Vaccine সংক্রান্ত বিষয়ে প্রশিক্ষণ নিশ্চিত করা।
২৩. প্রধান কার্যালয়ে ই-নথি সংক্রান্ত মিনিলাবকে ফাংশনাল করা। এ সংক্রান্ত কর্মকর্তাদের প্রশিক্ষণ প্রদান করা।

২৫। উপসংহারঃ

ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক ২০১৯-২০২০ অর্থবছরে সম্পাদিত বিভিন্ন কর্মকাণ্ডের এবং ঔষধ প্রশাসন সংক্রান্ত বিভিন্ন তথ্যাদি সন্নিবেশ করে বার্ষিক প্রতিবেদন ২০১৯-২০২০ প্রণয়ন করা হয়েছে। প্রণীত প্রতিবেদনটি ঔষধ প্রশাসনের কার্যক্রমের সার্বিক চিত্র উপস্থাপিত হয়েছে। প্রতিবেদনটি বার্ষিক কর্মসম্পাদন চুক্তি (APA) এর প্রমাণক হিসেবে পরিগণিত হয়। জনগণ এ প্রতিবেদন হতে ঔষধ প্রশাসনের সামগ্রিক ব্যবস্থাপনা ও কর্মকাণ্ড সম্পর্কে ধারণা পাবে। আগামী দিনগুলোতে আরও কার্যকর ও সুষ্ঠুভাবে কার্য সম্পাদনে এ প্রতিবেদন কর্মকর্তা ও কর্মচারীদের দিকনির্দেশনা দিবে। এ প্রতিবেদন প্রশাসনের সকল পর্যায়ের কর্মকাণ্ডের স্বচ্ছতা ও জবাবদিহিতা নিশ্চিত করবে। জনগণের কাঙ্ক্ষিত সেবা প্রাপ্তিতে এ প্রতিবেদন সহায়ক হবে। প্রতিবেদনে প্রকাশিত তথ্য ঔষধ উৎপাদনকারী, আমদানীকারী ও বিক্রয়কারী প্রতিষ্ঠানসমূহের কর্মকাণ্ড পরিচালনায় সহযোগী হবে। মানসম্পন্ন ঔষধ উৎপাদন ও বিপন্ন নিশ্চিত করতে একটি শক্তিশালী ও কার্যকর ঔষধ প্রশাসনের বিকল্প নাই। প্রতিবছর প্রকাশিত প্রতিবেদনে প্রশাসনের দুর্বলদিক ও সমস্যাগুলো তুলে ধরা হয় নিরসনের উপায় ও আগামীদিনের কর্ম-পরিকল্পনা উপস্থাপিত হয়। সে মোতাবেক প্রশাসনকে শক্তিশালী ও কার্যকর করার পদক্ষেপ গ্রহণ করা হয়। ঔষধ প্রশাসনের সহযোগিতায় ও দিকনির্দেশনায় বাংলাদেশের ঔষধশিল্প ক্রমাগত এগিয়ে যাচ্ছে, জনগণের জন্য মান-সম্পন্ন ঔষধ নিশ্চিত করা সম্ভব হচ্ছে, দেশ ঔষধে স্বয়ংসম্পূর্ণ হচ্ছে এবং ঔষধ রঞ্জনের পরিমাণ সময়ের সাথে সাথে বৃদ্ধি পাচ্ছে। জনস্বার্থে এরূপ প্রতিবেদন প্রতি অর্থ বছরে 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। উদ্যোগের 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 উৎপাদন ক্ষমতা।
- ৯। প্রকল্পের বর্তমান অবস্থা।
- ১০। অবকাঠামোগত সুবিধাদি।
- ১১। অন্যান্য সুবিধাদি।
- ১২। উৎপাদন মেশিনারীজের তালিকা।
- ১৩। মান-নিয়ন্ত্রণের যন্ত্রপাতির তালিকা।
- ১৪। প্রোডাকশন প্রোগ্রাম।
- ১৫। প্রয়োজনীয় কাঁচামাল ও মোড়কসামগ্রীর বিবরণ।
- ১৬। কারিগরী দক্ষতাসম্পন্ন জনবলের তালিকা।
- ১৭। প্রাক্কলিত বিক্রয়।
- ১৮। সম্ভাব্য আয়।
- ১৯। ব্লক ইডেন এনালাইসিস।
- ২০। যে সকল পদ উৎপাদন করা হবে তার যৌক্তিকতা।
- ২১। প্রকল্পের পূর্ণাঙ্গ পে-আউট প্র্যান।
- ২২। উদ্যোগের জাতীয়তা সনদ।
- ২৩। উদ্যোগের ব্যাংক স্বচ্ছলতা সনদ।
- ২৪। ট্রেড লাইসেন্স।
- ২৫। পরিবেশ অধিদপ্তর হতে অনাপত্তি সনদ।
- ২৬। বিসিআইসি/বোর্ড অব ইনভেস্টমেন্ট হতে প্রজেক্ট নিবন্ধন সনদ।
- ২৭। পুঁজি বিনিয়োগকারী/উদ্যোগের টিআইএন সনদ।

বিঃ দ্রঃ অসম্পূর্ণ আবেদন বিবেচনাযোগ্য নয়।

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

ক.২ উৎপাদনের জন্য প্রচলিত অ্যাপোপ্যাথিক 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 হেজারী 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 ডোজেস ফরম ও ঔষধের শ্রেণী।
- ৬। কারখানায় নিয়োজিত কোয়ালিফাইড ব্যক্তিদের তালিকা।
- ৭। আবেদিত পদটি ডিসিসি (ড্রাগ কন্ট্রোল কমিটি) কর্তৃক অনুমোদনের পক্ষে তথ্যাদি।

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

ক.৩ আইএনএন (INN) 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 প্রোটোকল/পরীক্ষা ও বিশ্লেষণের মেথড।
 - ৬। সক্রিয় কাঁচামালের সার্টিফিকেট অব এনালাইসিস-এর কপি।
 - ৭। সক্রিয় কাঁচামালের রেফারেন্স/ওয়ার্কিং স্ট্যান্ডার্ড।
- * বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ক্ষমতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

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

- ১। যথাযথভাবে পূরণকৃত ফরম নং-১২ এবং ফরম নং-১৫।
- ২। নতুন লাইসেন্স 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, সহায়ী ও বর্তমান ঠিকানা উল্লেখ থাকতে হবে)।
 - ৭। কোয়ালিফাইড ব্যক্তিদের নিয়োগপত্র, যোগদানপত্র, সনদ পত্রের কপি ও অঙ্গীকারনামা।
 - ৮। মালিক/পরিচালকের তালিকা (তালিকায় পিতার নাম, সহায়ী ও বর্তমান ঠিকানা উল্লেখ থাকতে হবে)।
 - ৯। কারখানার লে-আউট প্ল্যান।
 - ১০। উৎপাদন ও মান-নিয়ন্ত্রণের জন্য প্রয়োজনীয় রেফারেন্স বইয়ের তালিকা।
 - ১১। প্রকল্প অনুমোদনের স্মারকের কপি।
 - ১২। প্রতিষ্ঠানের অর্গানোগ্রাম।
 - ১৩। সাইট মান্ডার 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 ও টেস্ট প্রোটোকল/পরীক্ষা-বিশ্লেষণের পদ্ধতি।

- ৫। নমুনা পরীক্ষা-বিপ্রেষণের 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 Accelerated Stability Study পরীক্ষার ডাটা।
 - ৮। পদের অ্যানেন্সার।
- *বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ক্ষমতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

ক.৬ মোড়কসামগ্রী অনুমোদনের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি/তথ্যাদি

- ১। প্রতিষ্ঠানের নির্ধারিত প্যাডে মহাপরিচালক ঔষধ প্রশাসন বরাবর আবেদনপত্র।
- ২। ঔষধ প্রশাসন কর্তৃক রেসিপি অনুমোদনের স্মারকের কপি।
- ৩। পদ অন্তর্ভুক্তি এবং পরীক্ষা-বিপ্রেষণ ফি-এর ট্রেজারী চালানের মূল কপি।
- ৪। প্রতিটি পদের জন্য ২(দুই) সেট মোড়ক সামগ্রীর খসড়া Text।

দাখিলকৃত কার্টনে 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 মূল্য 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 জন্য প্রস্তাবনায় ঔষধের বাণিজ্যিক নাম, জেনেরিক নাম, প্যাক সাইজ, সরকার কর্তৃক নির্ধারিত মূল্য, ট্রেড প্রাইস, মুসকযোগ্য মূল্য, ভ্যাট ব্যতিত সর্বোচ্চ খুচরা মূল্য, ভ্যাট সহ সর্বোচ্চ খুচরা মূল্য উল্লেখ করতে হবে।
- ৩। আবেদিত পদের বৈধ মেয়াদের অ্যানেন্সার কপি।
- ৪। সক্রিয় উপাদান সংগ্রহের অনুমোদিত ব্লকলিস্ট (বৈধ মেয়াদের) অথবা ইনভয়েস কপি।
- ৫। সর্বোচ্চ খুচরা মূল্য পুনঃ নির্ধারণ/ভ্যাট প্রদানের নিমিত্তে পুনঃধারণকৃত 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 কীচামাল/প্যাকিং ম্যাটেরিয়াল-এর ব্লকলিস্ট অনুমোদনের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি

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

ব্লকলিস্ট প্রোফরমায় নিম্নবর্ণিত তথ্যাদি উল্লেখ করতে হবেঃ

- প্রতিষ্ঠানের নাম ও ঠিকানা।
- সিসিআই ও ইএস কাটাগরী এবং রেজিস্ট্রেশন নম্বর।
- বিগত বৎসরের আমদানীর পরিমাণ।
- লাইসেন্সের ধরণ।
- Port of Arrival
- বিগত বৎসরে ভ্যাট প্রদানের পরিমাণ।
- কীচামাল/প্যাকিং ম্যাটেরিয়াল এর নাম ও স্পেসিফিকেশন।
- প্রস্তুতকারক ও সরবরাহকারী প্রতিষ্ঠানের নাম ও ঠিকানা।
- চাহিদাকৃত কীচামালের পরিমাণ (কথায় ও অংকে)।
- কীচামাল ও প্যাকিং ম্যাটেরিয়াল এর প্রতি ইউনিটের মূল্য (আন্তর্জাতিক মুদ্রায়)।
- মোট চাহিদাকৃত কীচামালের মূল্য টাকায়।
- কীচামাল/প্যাকিং ম্যাটেরিয়াল এর বিপরীতে অনুমোদিত ফিনিশ্ড প্রোডাক্ট এর নাম ও বিগত বৎসরে ইহার উৎপাদন এবং কীচামাল/প্যাকিং ম্যাটেরিয়াল আমদানীর পরিমাণ।
- চলতি বছরের উক্ত কীচামাল/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-১২ 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 নবায়ন ফি বাবদ ১০,০০০/- টাকার ট্রেজারী চালানের মূল কপি।
 ৮। নবায়নের জন্য প্রস্তাবিত পদ/পদসমূহের চূড়ান্ত মোড়কসামগ্রী।
 ৯। কারখানার লে-আউট প্ল্যান। প্রিমিসেস এর পরিসর, কভার্ড এরিয়া, ওয়ার্কিং এরিয়া এবং এরিয়া পরিচিতি সহ সাইট মাস্টার ফাইল।
 ১০। ব্যবস্থাপনা পরিচালক কর্তৃক স্বাক্ষরিত প্রতিষ্ঠানের অর্গানোগ্রাম।
 ১১। কোয়ালিফাইড পার্সনদের তালিকা (নাম, পিতার নাম, পদবী, কোয়ালিফিকেশন, রেজিস্ট্রেশন নং, অভিজ্ঞতা, প্রতিষ্ঠানে যোগদানের তারিখ, সহায়ী ও বর্তমান ঠিকানা উল্লেখ করতে হবে)।
 ১২। কোয়ালিফাইড ব্যক্তিদের যোগদানপত্রের কপি ও অংগীকারনামা।
 ১৩। পরিচালক/মালিকদের তালিকা (পদবী, পিতার নাম, সহায়ী ও বর্তমান ঠিকানাসহ)।
 ১৪। ব্যবস্থাপনা পরিচালকের স্বাক্ষরকৃত হস্তপাতির 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/স্থানান্তরের নিমিত্তে প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি

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

টাকা জমা দেওয়ার 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

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

- ৫। হালনাগাদ ট্রেড লাইসেন্স এর কপি।
 ৬। পদের তালিকা (তালিকায় বাণিজ্যিক নাম, জেনেরিক নাম, মাত্রা, ডিএআর নং এবং মেয়াদ উত্তীর্ণের তারিখ উল্লেখ থাকতে হবে)।
 ৭। প্রস্তাবিত কারখানার লে-আউট প্ল্যান। প্রিমিসেস এর পরিসর, কভার্ড এরিয়া, ওয়ার্কিং এরিয়া এবং এরিয়া পরিচিতি সহ সাইট মাস্টার ফাইল।

- ৮। ব্যবস্থাপনা পরিচালক/মালিক কর্তৃক স্বাক্ষরিত প্রতিষ্ঠানের অর্গানোগ্রাম।
 - ৯। নিয়োজিত কোয়ালিফাইড পার্সনদের তালিকা (নাম, পিতার নাম, পদবী, কোয়ালিফিকেশন, রেজিস্ট্রেশন নং, অভিজ্ঞতা, প্রতিষ্ঠানে যোগদানের তারিখ, সহায়ী ও বর্তমান ঠিকানা উল্লেখ করতে হবে)।
 - ১০। কোয়ালিফাইড ব্যক্তিদের যোগদানপত্র ও অংশীকারনামা।
 - ১১। পরিচালক/মালিকদের তালিকা (পদবী, পিতার নাম, সহায়ী ও বর্তমান ঠিকানাসহ) পরিচালক/মালিকদের নাগরিকতার সনদ।
 - ১২। ব্যবস্থাপনা 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। স্থানান্তরের ক্ষেত্রে প্রস্তাবিত ঠিকানায় কারখানার অবস্থান সম্পর্কে সংশ্লিষ্ট কর্তৃপক্ষের সনদ।
 - ১৬। কারখানাটি নিজস্ব প্রিমিসেস-এ প্রতিষ্ঠিত হলে মালিকানার পক্ষে দকিলপত্র, ভাড়াকৃত প্রাঙ্গণে হলে ভাড়া চুক্তিনামার কপি।
 - ১৭। স্থানান্তরের 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 স্থানীয় (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 ৩৫টি 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 ডেসিয়ার।
- *বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ক্ষমতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

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

- ১। আবেদনকারীর এজেন্সী এপ্রিমেন্ট।
- ২। আবেদনকৃত পদের প্রস্তুতকারকদের কোম্পানী প্রোফাইল।
- ৩। আবেদনকৃত পদের প্রোডাক্ট ডেসিয়ার।
- ৪। উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠানের উৎস (Country of Origin) দেশের Registration Competent Authority হতে Free Sale Certificate (বাংলাদেশ দূতাবাস 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।
- প্রস্তুতকারী প্রতিষ্ঠানের নাম ও পূর্ণ ঠিকানা।
 - ব্যাচ নং/লট নম্বর।
 - পদের স্পেসিফিকেশন ও প্যাক সাইজ।
 - উৎপাদনের তারিখ।
 - মেয়াদ উত্তীর্ণের তারিখ।
 - জীবানুমুক্ত (স্টেরাইল)।

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

- মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।
 - ইনভেন্ট/প্রোফরমা ইনভয়েস-০২ (দুই কপি)।
 - রেজিস্ট্রেশন সনদপত্রের ফটোকপি।
 - মূল্য নির্ধারণ সনদপত্রের ফটোকপি (দ্বিতীয়বার আমদানীর ক্ষেত্রে)।
 - ড্রাগ লাইসেন্সের ফটোকপি।
 - লেটার অব অথরাইজেশন (প্রযোজ্য ক্ষেত্রে)।
 - 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

- নির্ধারিত ফরম-এ আবেদন।
 - ০২ (দুই) কপি ইনভয়েস।
 - আমদানীকৃত কাঁচামাল/ঔষধের সার্টিফিকেট অব এনালাইসিস (উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান কর্তৃক ইস্যুকৃত)।
 - বৈধ মেয়াদের অনুমোদিত ইনভেন্ট/প্রোফরমা ইনভয়েস/ব্লকলিষ্ট।
 - ড্রাগ রুলস্ ১৯৪৫ এ উল্লিখিত ফরম-৯।
- *বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ক্ষমতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

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

- মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।
 - অনুমোদিত ইনভেন্ট/প্রোফরমা ইনভয়েস এর কপি।
 - বিল অব এন্ট্রি/বিল অব লেডিং/এয়ারওয়েজ বিল।
 - রেজিস্ট্রেশন সনদের কপি।
 - 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

- মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।
- বাংলাদেশ জাতীয় ইউনানী ও আয়ুর্বেদিক ফর্মুলারী অনুসরণে প্রস্তুতকৃত রেসিপি (পৃষ্ঠা নং উল্লেখসহ)।
- হার্বাল ঔষধের ক্ষেত্রে স্বীকৃত হার্বাল ফার্মাকোপিয়া অনুসরণে প্রস্তুতকৃত রেসিপি।
- 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

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

৬। নিয়োজিত দক্ষ জনবলের তালিকা।

৭। ইতোপূর্বে লাইসেন্সে অন্তর্ভুক্ত ঔষধের ধরণ/শ্রেণী।

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

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

১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।

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

টাকা জমা দেওয়ার 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 লাইসেন্সের সত্যায়িত কপি।

৫। কারখানার লে-আউট প্লান।

৬। কারখানায় স্থাপিত 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/আয়ুর্বেদিক/হার্বাল ঔষধের মোড়ক সামগ্রী অনুমোদনের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি/তথ্যাদি

১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।

২। বাংলাদেশ জাতীয় ইউনানী/আয়ুর্বেদিক ফর্মুলারী/স্বীকৃত হার্বাল ফার্মাকোপিয়া অনুযায়ী খসড়া/চূড়ান্ত মোড়কসামগ্রী।

৩। পদের অনুমোদিত অ্যানেঞ্জারের ফটোকপি।

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

ক.১৯ ইউনানী/আয়ুর্বেদিক/হার্বাল ঔষধের অনুমোদিত 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/আয়ুর্বেদিক/হার্বাল ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্সে পদ অন্তর্ভুক্তির জন্য প্রয়োজনীয় ফি ও কাগজপত্রাদি

১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।

২। পদের রেসিপি অনুমোদন পত্রের ফটোকপি।

৩। প্রতি পদ অন্তর্ভুক্তির ফি বাবদ ২০০০/- টাকা হারে ট্রেজারী চালানের মূল কপি।

টাকা জমা দেওয়ার 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, কার্টন, ফয়েল ও ইনসার্ট)।

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

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

১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।

২। লাইসেন্স নবায়ন ফি এর ট্রেজারী চালানের মূল কপি।

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 অঙ্গীকারনামা।

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/আয়ুর্বেদিক/হার্বাল ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্সের মালিকানা হস্তান্তরের পূর্বানুমোদনের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি/ তথ্যাদি

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

২। ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্সের সত্যায়িত ফটোকপি।

৩। লাইসেন্সে অন্তর্ভুক্ত পদের সংখ্যা।

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

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

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

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

৮। প্রতিষ্ঠানটির ট্রেড লাইসেন্স।

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

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

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

ক.২৩ ইউনানী/আয়ুর্বেদিক/হার্বাল ঔষধ উৎপাদন কারখানা স্থানান্তর অনুমোদনের জন্য প্রয়োজনীয় 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 প্রমাণপত্রের সত্যায়িত কপি।

৪। কারখানার প্রস্তাবিত ঠিকানায় পরিবেশ অধিদপ্তরের ছাড়পত্রের সত্যায়িত কপি।

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

৬। ঔষধ উৎপাদন ও মান-নিয়ন্ত্রণ যন্ত্রপাতির তালিকা।

৭। কারখানার লে-আউট প্ল্যান।

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

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

- ১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।
- ২। প্রস্তাবিত প্রতিষ্ঠানের নামে ট্রেড লাইসেন্সের সত্যায়িত কপি।
- ৩। জাতীয় দৈনিক পত্রিকায় প্রকাশিত বিজ্ঞাপনের কপি (মূল পত্রিকাসহ)।
- ৪। ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্সের সত্যায়িত কপি।
- ৫। আইন/বিধি লঙ্ঘনের কারণে ইতিপূর্বে প্রতিষ্ঠানের ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্স সাময়িক বাতিল/প্রতিষ্ঠানের বিরুদ্ধে মামলা থাকলে সে সংক্রান্ত তথ্য।

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

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

- ১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।
- ২। মালিকানা হস্তান্তরের পূর্বনুমোদন 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 প্রমাণপত্রের সত্যায়িত কপি।

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

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

- ১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।
- ২। স্বীকৃত হোমিও ফার্মাকোপিয়া অনুসরণে প্রস্তুতকৃত পদের রেসিপি (পৃষ্ঠা নং উল্লেখসহ)।
- ৩। রেসিপি মূল্যায়ন ফি বাবদ ৫০০/- টাকা হারে ট্রেজারী চালানের মূল কপি।

টাকা জমা দেওয়ার কোডঃ

১ ২ ৭ ১ ৫ ০ ০ ০ ০ ১ ৮ ৬ ৩

১৫% ভ্যাট প্রদানের কোড নম্বরঃ

১ ১ ১ ৩ ৩ ০ ০ ১ ৫ ০ ৩ ১ ১

- ৪। উৎপাদন লাইসেন্সের (হালনাগাদ নবায়নকৃত) ফটোকপি/লাইসেন্স নবায়ন প্রক্রিয়াধীন থাকলে সে সংক্রান্ত তথ্য।
- ৫। নিয়োজিত দক্ষ জনবলের তালিকা।
- ৬। পূর্বে অন্তর্ভুক্ত ঔষধের ধরন/শ্রেণী।

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

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

- ১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।
- ২। নতুন লাইসেন্স ফি বাবদ ১০,০০০/- টাকার ট্রেজারী চালানের মূল কপি।

টাকা জমা দেওয়ার কোডঃ

১ ২ ৭ ১ ৫ ০ ০ ০ ০ ১ ৮ ৬ ৩

১৫% ভ্যাট প্রদানের কোড নম্বরঃ

১ ১ ১ ৩ ৩ ০ ০ ১ ৫ ০ ৩ ১ ১

- ৩। প্রকল্পে প্রস্তাবিত পদসমূহের রেসিপি।
 - ৪। হালনাগাদ ট্রেড 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 কর্মকর্তা কর্তৃক স্বাক্ষরিত)।
- ৪। নমুনা পরীক্ষা ও বিশ্লেষণ ফি ৫০০/- টাকা হারে ট্রেজারী চালানের মূল কপি।

টাকা জমা দেওয়ার কোডঃ

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

১৫% ভ্যাট প্রদানের কোড নম্বরঃ

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

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

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

- ১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।
 - ২। হোমিও ফার্মাকোপিয়া অনুযায়ী খসড়া/চূড়ান্ত মোড়কসামগ্রী।
 - ৩। পদের অনুমোদিত আনেক্সারের ফটোকপি।
- বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ক্ষমতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

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

- ১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।
- ২। পদের রেসিপি অনুমোদন পত্রের ফটোকপি।
- ৩। প্রতি পদ অন্তর্ভুক্তির ফি বাবদ ২,০০০/- টাকা হারে ট্রেজারী 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
---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---	---

৪। পদের আনেক্সার।

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 চালানোর মূল কপি।
- লাইসেন্স নবায়ন ফি এর পরিমাণঃ ৫,০০০/- টাকা। লাইসেন্সের মেয়াদ উত্তীর্ণের পর জমা দিলে বিলম্ব ফিসহ ১০,০০০/- 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। স্থল 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 পূর্বানুমোদনের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি/তথ্যাদি

- ১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর হস্তান্তরের কারণ উল্লেখসহ আবেদনপত্র।
 - ২। ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্সের সত্যায়িত ফটোকপি।
 - ৩। লাইসেন্সে অন্তর্ভুক্ত পদের সংখ্যা এবং বাজারজাতকৃত ঔষধের তালিকা।
 - ৪। মালিকানা গ্রহণে ইচ্ছুক ব্যক্তির সম্মতি পত্র।
 - ৫। আইন/বিধি লঙ্ঘনের কারণে ইতোপূর্বে প্রতিষ্ঠানের ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্স সাময়িক বাতিল/প্রতিষ্ঠানের বিরুদ্ধে মামলা থাকলে সে সংক্রান্ত তথ্য।
- *বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ক্ষমতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

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

- ১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।
 - ২। নতুন প্রস্তাবিত কারখানার ঠিকানায় ট্রেড লাইসেন্সের সত্যায়িত কপি।
 - ৩। কারখানা ভবন ভাড়াকৃত হলে ভাড়ার ০৫(পাঁচ) বৎসরের চুক্তিনামার সত্যায়িত কপি অথবা নিজস্ব জায়গায় হলে প্রমানপত্রের সত্যায়িত কপি।
 - ৪। কারখানার প্রস্তাবিত ঠিকানায় পরিবেশ অধিদপ্তরের ছাড়পত্রের সত্যায়িত কপি।
 - ৫। কারখানায় নিয়োজিত দক্ষ জনবলের তালিকা, উৎপাদন ও মাননিয়ন্ত্রণ কর্মকর্তার যোগদানপত্র, সনদের সত্যায়িত কপিসহ অঙ্গীকারনামা।
 - ৬। ঔষধ উৎপাদন ও মাননিয়ন্ত্রণ যন্ত্রপাতির তালিকা।
 - ৭। কারখানার লে-আউট 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 উৎপাদন লাইসেন্স সাময়িক বাতিল/প্রতিষ্ঠানের বিরুদ্ধে মামলা থাকলে সে সংক্রান্ত তথ্য।
- *বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ক্ষমতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

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

- ১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবর আবেদনপত্র।
 - ২। মালিকানা হস্তান্তরের পূর্বানুমোদন পত্রের সত্যায়িত কপি।
 - ৩। যথাযথ নিয়মানুযায়ী মালিকানা হস্তান্তরের হলফনামা/দলিল এর সত্যায়িত কপিসহ মূল কপি।
 - ৪। মালিকানা পরিবর্তনের জন্য সরকার নির্ধারিত ফি ৫০,০০০/- টাকার ট্রেজারী চালানের মূল কপি।
- টাকা জমা দেওয়ার 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 অশীকারনামা।
 - 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 রকলিস্ট অনুমোদনের নিমিত্তে প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি/তথ্যাদি

- ১। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবরে আবেদনপত্র।
 - ২। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর প্রণীত প্রোফরমা অনুযায়ী রকলিস্ট - ৩ কপি।
 - ৩। উৎপাদন লাইসেন্সের (হালনাগাদ নবায়নকৃত) ফটোকপি/লাইসেন্স নবায়ন প্রক্রিয়াধীন থাকলে সে সংক্রান্ত তথ্য।
 - ৪। আমদানী লাইসেন্সের কপি।
 - ৫। হালনাগাদ ট্রেড লাইসেন্সের সত্যায়িত ফটোকপি।
 - ৬। লাইসেন্সে অন্তর্ভুক্ত পদের তালিকা।
 - ৭। ইভেন্ট 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 রকলিস্ট - 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 অ্যানেন্সারের 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 ফরমট মোতাবেক FSC-এর কপি।
 - ঙ) সংশ্লিষ্ট পদগুলির রপ্তানী সংক্রান্ত কাগজপত্রাদি।
- ২। **GMP সনদ প্রাপ্তির জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদিঃ**
 - ক) মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বরাবরে আবেদনপত্র।
 - খ) ঔষধ উৎপাদন লাইসেন্স-এর কপি।
 - গ) লাইসেন্স-এ অন্তর্ভুক্ত পদের অ্যানেন্সারের কপি।
 - ঘ) কোম্পানী প্রোফাইল।

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

- ক) ড্রাগ রুল ১৯৪৫-এ বর্ণিত Form No.-৪ এর মাধ্যমে আবেদন।
 - খ) যথাযথভাবে পূরণকৃত Form 9-A এর কপি আবেদনের সাথে দাখিল করতে হবে (ড্রাগ রুল ১৯৪৫-এ বর্ণিত)।
 - গ) পূরণকৃত Form 10-A।
- *বিশেষ ক্ষেত্রে উল্লিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ক্ষমতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

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

- ১। যথাযথভাবে পূরণকৃত দরখাস্ত ফরম নং-৭ (বেঙ্গাল ড্রাগ 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 অন্তর্ভুক্ত এলাকার জন্য ১,৫০০/- টাকা, আয়ুর্বেদিক/ইউনানী/হোমিওপ্যাথিক ও বায়োকেমিক/হারবালঃ পৌরসভা ও মেট্রোপলিটন এলাকার জন্য ফি-২,০০০/- টাকা, ইউনিয়ন কাউন্সিলের অন্তর্ভুক্ত এলাকার জন্য ১,০০০/- টাকা)।
 - ৫। দোকানের ট্রেড লাইসেন্স-এর সত্যায়িত ফটোকপি।
 - ৬। মালিকের নাগরিকতার সনদের সত্যায়িত ফটোকপি।
 - ৭। দোকান ভাড়ার চুক্তিনামা/ভাড়ার রশিদের সত্যায়িত ফটোকপি।
 - ৮। মালিকের আর্থিক স্বচ্ছলতার সনদ (ব্যাংক সলভেন্সি সার্টিফিকেট)।
 - ৯। মডেল ফার্মেসী বা মডেল মেডিসিন শপের ক্ষেত্রে এ গ্রেড এর ফার্মাসিস্ট, দোকানের সাইজ কমপক্ষে ৩০০ বর্গফুট ও মেডিসিন শপ এর ক্ষেত্রে বি গ্রেড বা সি গ্রেডের সার্টিফিকেট দোকানের সাইজ কমপক্ষে ১২০ বর্গফুট। দোকানের সাইন বোর্ড ও লোগোসহ স্টোর রুমের স্কেচ কপি বড় কালার ছবি এবং ফ্রিজ, প্রেসক্রিপশন, ওটিসি, নন-প্রেসক্রিপশন, অলটাইম মেডিসিন ও মেডিকেল ডিভাইস আলাদা আলাদা স্টীকার লাগাতে হবে।
- *বিশেষ ক্ষেত্রে উরিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ক্ষমতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

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

- ১। যথাযথভাবে পূরণকৃত দরখাস্ত ফরম নং-৭ (বেঙ্গাল ড্রাগ 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
আয়ুর্বেদিক/ইউনানী/হোমিওপ্যাথিক ও বায়োকেমিক/হারবালঃ
পৌর এলাকার ভিতরের জন্য ফি-১,৫০০/- টাকা,
পৌর এলাকার বাহিরের জন্য ফি-৭০০/- টাকা)।
 - ৫। দোকানের ট্রেড লাইসেন্স-এর সত্যায়িত ফটোকপি।
 - ৬। মালিকের নাগরিকতার 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/আয়ুর্বেদিক/ইউনানী/হোমিওপ্যাথিক/হারবাল ড্রাগ লাইসেন্স এর জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি

- ১। যথাযথভাবে পূরণকৃত দরখাস্ত ফরম নং-৭ (বেঙ্গাল ড্রাগ রুল, ১৯৪৬-এ উল্লিখিত)।
 - ২। লাইসেন্স ফি বাবদ ১০,০০০/- টাকার ট্রেজারী চালানের মূল কপি।
 - ৩। দোকান/ডিপোর ট্রেড লাইসেন্স এর সত্যায়িত ফটোকপি।
 - ৪। মালিক/ব্যবস্থাপনা পরিচালক এর নাগরিকতার 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 সর্বশেষ নবায়নের সনদের কপি।
 - ৮। ঔষধ আমদানীকারকদের ক্ষেত্রে IRC এর ফটোকপি।
- *বিশেষ ক্ষেত্রে উরিখিত তালিকায় কাগজপত্রাদি সংযোজন/পরিবর্তনের ক্ষমতা কর্তৃপক্ষ সংরক্ষণ করে।

ক.৪২ মেডিকেল ডিভাইস গাইড লাইন-২০১৫ মোতাবেক মেডিকেল ডিভাইস এর রেসিপি অনুমোদন ও রেজিস্ট্রেশনের জন্য প্রয়োজনীয় কাগজপত্রাদি

- ❖ 'এ' ক্লাসভুক্ত মেডিকেল ডিভাইসের প্রত্যয়ন পত্রের জন্য আবেদনের সাথে নিম্নবর্ণিত কাগজপত্রাদি দাখিল করিতে হইবেঃ
 - ১। Agency Agreement- এর কপি।
 - ২। Free Sale Certificate (FSC)- এর কপি।
 - ৩। Product Dossier/Brossier
 - ৪। মেডিকেল ডিভাইস-এর নমুনা।
- ❖ 'বি' ক্লাসভুক্ত মেডিকেল ডিভাইসের রেসিপি আবেদনের সাথে নিম্নবর্ণিত কাগজপত্রাদি দাখিল করিতে হইবেঃ
 - ১। Agency Agreement- এর কপি।
 - ২। Free Sale Certificate (FSC)- এর কপি।
 - ৩। EC Certificate- এর কপি।
 - ৪। Product Dossier/Brossier.
 - ৫। রেসিপি ফি বাবদ প্রতিটি পদের জন্য ৫,০০০/- টাকা পরিশোধের টি আর চালান (চালানের কোডঃ ১-২৭১৫-০০০০-১৮৬৩)।
 - ৬। প্রতিটি পদের জন্য ফি এর ১৫% ভ্যাট পরিশোধের টি আর চালানের কপি (চালানের কোডঃ ১-১১৩৩-০০১৫-০৩১১)।
 - ৭। যথাযথভাবে পূরনকৃত Application Checklist (Annexue-3)।
 - ৮। মোড়ক সামগ্রীর ফটোকপি।
 - ৯। উপরিউক্ত ডকুমেন্টস্, সরকারী ফি পরিশোধের টি আর চালানের মূলকপি সংযুক্ত করিয়া লেটারহেড প্যাডে আবেদন করতে হবে।
- ❖ 'সি' ও 'ডি' ক্লাসভুক্ত মেডিকেল ডিভাইসের রেসিপি আবেদনের সাথে নিম্নবর্ণিত কাগজপত্রাদি দাখিল করিতে হইবেঃ
 - ১। Agency Agreement- এর কপি।
 - ২। Country of Origin –এর Free Sale Certificate (FSC)- এর কপি।
 - ৩। EU-ভুক্ত যে কোন দেশ অথবা USA or Canada or Australia or Japan এর যে কোন একটি দেশের Free Sale Certificate (FSC)- এর কপি।
 - ৪। আবেদিত পদ/পদসমূহের জন্য EC Certificate- এর কপি।
 - ৫। Product Dossier/Brossier.
 - ৬। রেসিপি ফি বাবদ প্রতিটি পদের জন্য ৫,০০০/- টাকা পরিশোধের টি আর চালান (চালানের কোডঃ ১-২৭১৫-০০০০-১৮৬৩)।
 - ৭। প্রতিটি পদের জন্য ফি এর ১৫% ভ্যাট পরিশোধের টি আর চালানের কপি (চালানের কোডঃ ১-১১৩৩-০০১৫-০৩১১)।
 - ৮। যথাযথভাবে পূরনকৃত Application Checklist (Annexue-3)।
 - ৯। মোড়ক সামগ্রীর ফটোকপি।
 - ১০। উপরিউক্ত ডকুমেন্টস্, সরকারী ফি পরিশোধের টি আর চালানের মূলকপি সংযুক্ত করিয়া লেটারহেড প্যাডে আবেদন করতে হবে।
- ❖ 'বি' ক্লাসভুক্ত মেডিকেল ডিভাইসের রেজিস্ট্রেশনের আবেদনের সাথে নিম্নবর্ণিত কাগজপত্রাদি দাখিল করিতে হইবেঃ
 - ১। আবেদিত পদ/পদসমূহের জন্য বাংলাদেশ দূতাবাস কর্তৃক সত্যায়িত Free Sale Certificate (FSC)-এর মূলকপি।
 - ২। আবেদিত পদ/পদসমূহের জন্য EC Certificate- -এর মূলকপি।
 - ৩। আবেদিত পদ/পদসমূহ যে সকল দেশে মেডিকেল ডিভাইসটি বাজারজাত হয় উহার তালিকা।
 - ৪। Detailed regarding any withdrawal/market recall initiated by the regulatory authority from the market for any reasons in the last two years.

৫। রেজিস্ট্রেশন ফি ও বিশ্লেষণ ফি বাবদ প্রতিটি পদের জন্য ৫০,০০০/- টাকা পরিশোধের টি আর চালান
(চালানের কোড ০ঃ ১-২৭১৫-০০০০-১৮৬৩)

৬। প্রতিটি পদের জন্য ফি এর ১৫% ভ্যাট পরিশোধের টি আর চালানের কপি
(চালানের কোডঃ ১-১১৩৩-০০১৫-০৩১১)।

৭। আবেদিত পদ/পদসমূহের মোড়ক সামগ্রী (দুই সেট)।

- ❖ 'সি ও ডি' ক্লাসভুক্ত মেডিকেল ডিভাইসের রেজিস্ট্রেশনের আবেদনের সাথে নিম্নবর্ণিত কাগজপত্রাদি দাখিল করতে হইবেঃ
 - ১। আবেদিত পদ/পদসমূহের জন্য বাংলাদেশ দূতাবাস কর্তৃক সত্যায়িত Free Sale Certificate (FSC)-এর মূলকপি।
 - ২। EU-ভুক্ত যে কোন দেশ অথবা USA or Canada or Australia or Japan এর যে কোন একটি দেশের Free Sale Certificate (FSC)---এর মূলকপি।
 - ৩। EC Certificate- -এর মূলকপি।
 - ৪। আবেদিত পদ/পদসমূহ যে সকল দেশে মেডিকেল ডিভাইসটি বাজারজাত হয় উহার তালিকা।
 - ৫। Detailed regarding any withdrawal/market recall initiated by the regulatory authority from the market for any reasons in the last two years.
- ৬। রেজিস্ট্রেশন ফি ও বিশ্লেষণ ফি বাবদ প্রতিটি পদের জন্য ৫০,০০০/- টাকা পরিশোধের টি আর চালান
(চালানের কোডঃ ১-২৭১৫-০০০০-১৮৬৩)
- ৭। প্রতিটি পদের জন্য ফি এর ১৫% ভ্যাট পরিশোধের টি আর চালানের কপি
(চালানের কোডঃ ১-১১৩৩-০০১৫-০৩১১)।
- ৮। আবেদিত পদ/পদসমূহের মোড়ক সামগ্রী (দুই সেট)।

ক.৪৩ 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.

☛.88. Criteria for CRO/Clinical Trial Centre:

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

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

মহাপরিচালক

- ১। ড্রাগ অ্যাক্ট-১৯৪০, ড্রাগ রুলস ১৯৪৫ ও ১৯৪৬, ড্রাগ (কন্ট্রোল) অর্ডিন্যান্স ১৯৮২ এবং উক্ত সংশোধনসহ 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 সংক্রান্ত নীতি নির্ধারণী বিষয়ে সরকারের প্রতিনিধি হিসাবে কাজ করা এবং সরকারকে সহযোগিতা করা।
- ৫। WTO, TRIPS, GATT ইত্যাদি বিষয়ক নীতি নির্ধারণে সরকারকে সহযোগিতা করা।
- ৬। WHO, UNICEF, WB, UNDP এবং অন্যান্য আন্তর্জাতিক সংস্থার সহিত ঔষধ সংশ্লিষ্ট বিষয়ে পরামর্শ/আলোচনাক্রমে কার্য সম্পাদন করা।
- ৭। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরে কর্মকর্তা/কর্মচারীদের নিয়োগ, পদোন্নতি, বদলী, ছুটি, অবসর ভাতা, বার্ষিক গোপনীয় প্রতিবেদন ইত্যাদি মূল্যায়ন ও অনুমোদন করা।
- ৮। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের আঞ্চলিক অফিসসমূহের কার্যক্রম সমন্বয় ও তদারকী করা।
- ৯। সংশ্লিষ্ট সকলের সহিত পরামর্শক্রমে যাবতীয় 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 সংক্রান্ত রিসার্চ এবং ডেভেলপমেন্ট কাজে সহযোগিতা প্রদান করা।
- ১৭। ঔষধের মূল্য নিয়ন্ত্রণ করা।
- ১৮। জাতীয় ও আন্তর্জাতিক পর্যায়ে অনুষ্ঠিত ফার্মাসিউটিক্যাল কনভেনশন, সেমিনার ও সিম্পোজিয়ামে অংশ গ্রহণ করা।
- ১৯। ডেটেরিয়ারি ঔষধের লাইসেন্সিং অথরিটি (ড্রাগস) হিসাবে কার্য সম্পাদন এবং এতদ্ সংক্রান্ত নীতি নির্ধারণে সরকারকে সহযোগিতা করা।
- ২০। সরকার কর্তৃক সময় সময় প্রদত্ত অন্যান্য দায়িত্ব পালন করা।

পরিচালক, কোয়ালিটি কন্ট্রোল

- ১। ঔষধ সংক্রান্ত নীতি নির্ধারণ ও ব্যবস্থাপনায় মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরকে সহায়তা/সহযোগিতা করা।
- ২। Post Marketing Surveillance কার্যক্রমের মাধ্যমে দেশে ভাল মানের ঔষধ উৎপাদন ও বিপন্ন নিশ্চিত করা।
- ৩। বাজারজাতকৃত ঔষধের 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। অধীনস্থ কর্মকর্তা/কর্মচারীদের তদারকী করা।
- ৮। ঔষধ সংক্রান্ত আইন প্রয়োগে মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরকে সহায়তা করা।
- ৯। মহাপরিচালক কর্তৃক প্রদত্ত অন্যান্য দায়িত্ব পালন করা।
- ১০। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের অধীনস্থ NCL এবং CDTL এর সার্বিক কার্যক্রম বাস্তবায়ন ও তদারকী করা এবং ইহাদের আধুনিকায়ন ও সম্প্রসারণে মহাপরিচালককে সহায়তা করা।

পরিচালক, রেজিস্ট্রেশন এবং লাইসেন্সিং

- ১। ঔষধ সংক্রান্ত নীতি নির্ধারণ ও ব্যবস্থাপনায় মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরকে সহায়তা করা।
- ২। ঔষধের Registration ও Licensing কার্যক্রমে মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরকে সহায়তা করা।
- ৩। ঔষধের স্থানীয় উৎপাদন, 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। অধীনস্থ কর্মকর্তা-কর্মচারীদের তদারকী করা।
- ৬। মহাপরিচালক কর্তৃক প্রদত্ত অন্যান্য দায়িত্ব পালন করা।

পরিচালক, প্রশাসন, খুচরা ও পাইকারী লাইসেন্স

- ১। এমআইএস সংক্রান্ত নীতি নির্ধারণ ও ব্যবস্থাপনায় মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরকে সহায়তা করা।
- ২। উন্নত ও কার্যকরী এমআইএস ডিপার্টমেন্ট চালুকরণে মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরকে সহায়তা করা।
- ৩। ঔষধ সংক্রান্ত যাবতীয় ডাটা (স্থানীয় 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 অধিদপ্তরধীন বিভিন্ন খাতে নির্ধারিত সরকারি রাজস্ব আদায় ও জমা নিশ্চিতকরণ এবং সরকারি সহায়নার নিরাপত্তা নিশ্চিত 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 সংক্রান্ত বিষয়ে তদারকী করা।
- ৭। মহাপরিচালক কর্তৃক প্রদত্ত অন্যান্য দায়িত্ব পালন করা।

পরিচালক, ভেটেরিনারি ঔষধ

- ১। ভেটেরিনারি ঔষধ সংক্রান্ত নীতি নির্ধারণ ও ব্যবস্থাপনায় মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরকে সহায়তা করা।
- ২। ভেটেরিনারি ঔষধের রেজিস্ট্রেশন ও লাইসেন্সিং এ মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরকে সহায়তা করা।
- ৩। ভেটেরিনারি ঔষধের স্থানীয় উৎপাদন, আমদানী-রপ্তানী, বিক্রয়, বিতরণ, পর্যাণ্ডতা, বিজ্ঞাপন ও ব্যবহার নিয়ন্ত্রণে নিশ্চিতকরণে মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরকে সহায়তা করা।
- ৪। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের পক্ষে ক্ষমতাপ্রাপ্ত বরাদ্দকারী কর্মকর্তা হিসাবে দায়িত্ব পালন করা।
- ৫। প্রচলিত আইন প্রয়োগে মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরকে সহায়তা করা।
- ৬। অধীনস্থ কর্মকর্তা-কর্মচারীদের 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 গ্রাউন্ড ও ইহার অধীনে প্রণীত রুলস অনুযায়ী সরকারী বিশ্লেষণ হিসেবে দায়িত্ব পালন করা।
- ৩। পরীক্ষিত নমুনার অনুকূলে সার্টিফিকেট অব এনালাইসিস প্রদান করা।
- ৪। সংশ্লিষ্ট পরিচালক কর্তৃক অর্পিত অন্যান্য দায়িত্ব পালন করা।
- ৫। অধীনস্থ কর্মকর্তা-কর্মচারীদের তদারকী করা।

উপপরিচালক

- ১। তাঁহার উপর লিখিতভাবে অর্পিত দায়িত্ব পালনের মাধ্যমে সংশ্লিষ্ট পরিচালককে সহযোগিতা করা।
- ২। মহাপরিচালক/পরিচালক কর্তৃক প্রদত্ত অন্যান্য দায়িত্ব পালন।

উপপরিচালক, ভেটেরিনারি মেডিসিন

- ১। তাঁর উপর অর্পিত দায়িত্ব পালনের মাধ্যমে পরিচালক (ভেটেরিনারি মেডিসিন) কে সহায়তা করা।
- ২। পরিচালক (ভেটেরিনারি মেডিসিন) কর্তৃক অর্পিত অন্যান্য দায়িত্ব পালন করা।

সহকারী পরিচালক

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

সহকারী পরিচালক, ভেটেরিনারি মেডিসিন

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

মেডিকেল অফিসার

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

ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক

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

ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক, ভেটেরিনারি মেডিসিন

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

সহকারী জীবানুবিদ

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

সহকারী জীবানুবিদ

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

হিসাব রক্ষণ কর্মকর্তা

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

এসিসটেন্ট প্রোগ্রামার

- ১। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের যাবতীয় কার্যক্রম (স্থানীয় 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। অধীনস্থ কর্মচারীদের তদারকী করা।

পরিসংখ্যান কর্মকর্তা

- ১। ঔষধ উৎপাদনকারী প্রতিষ্ঠান, বিক্রয়কারী প্রতিষ্ঠান, আমদানীকারী প্রতিষ্ঠান, রপ্তানীকারী প্রতিষ্ঠান ও নিবন্ধনকৃত ঔষধের তালিকা সংরক্ষণ করা।
- ২। আমদানীকৃত ঔষধের কাঁচামাল, মোড়ক দ্রব্যাদি ও প্রস্তুতকৃত ঔষধের তালিকা সংরক্ষণ করা।
- ৩। স্থানীয়ভাবে 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) সংক্রান্ত তথ্য সংরক্ষণ করা।
- ৬। গৃহীত আইনগত ব্যবস্থা সংক্রান্ত তথ্যাদি সংরক্ষণ করা।
- ৭। এডভার মনিটরিং সংক্রান্ত তথ্য সংরক্ষণ করা।
- ৮। মহাপরিচালক, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর এর অন্যান্য কার্যক্রম সংক্রান্ত ডাটা সংরক্ষণ করা।

পরিশিষ্ট-গ: ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের কর্মকর্তাদের নাম, কার্যালয়ের নাম ও পদবীঃ

ক্রমঃ	কর্মকর্তার নাম	পদবী	কার্যালয়ের নাম
১.	মেজর জেনারেল মোঃ মাহবুবুর রহমান	মহাপরিচালক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
২.	জনাব মোঃ আলতাফ হোসেন	পরিচালক (চঃদাঃ)	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
৩.	জনাব মোঃ নূরুল ইসলাম	পরিচালক (চঃদাঃ)	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
৪.	জনাব মোঃ মোস্তাফিজুর রহমান	পরিচালক (চঃদাঃ)	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
৫.	জনাব মোঃ আহিউব হোসেন	পরিচালক (চঃদাঃ)	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
৬.	জনাব মোঃ আসরাফ হোসেন	উপপরিচালক	বিভাগীয় কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, খুলনা সংযুক্তঃ প্রধান কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
৭.	জনাব মির্জা মোঃ আনোয়ারুপ বাসেপ	উপপরিচালক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
৮.	জনাব মোহাম্মদ মোজাম্মেল হোসেন	উপপরিচালক	বিভাগীয় কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, মতিখিল, ঢাকা
৯.	জনাব মোঃ ইয়াহুইয়া	উপপরিচালক	বিভাগীয় কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, সিলেট সংযুক্তঃ প্রধান কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
১০.	জনাব মোঃ সালাহউদ্দিন	উপপরিচালক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
১১.	ড. মোঃ আকির হোসেন	উপপরিচালক	বিভাগীয় কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, বরিশাল সংযুক্তঃ প্রধান কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
১২.	ড. মোঃ আকতার হোসেন	উপপরিচালক	বিভাগীয় কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, চট্টগ্রাম সংযুক্তঃ ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
১৩.	জনাব মোঃ শফিকুল ইসলাম	উপপরিচালক (চঃদাঃ)	বিভাগীয় কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, ময়মনসিংহ
১৪.	জনাব এম তি কাইয়ুম	উপপরিচালক (চঃদাঃ)	সেন্ট্রাল ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, চট্টগ্রাম
১৫.	জনাব মোঃ মোস্তফা কামাল	উপপরিচালক	বরিশাল বিভাগীয় ল্যাবরেটরী, বরিশাল সংযুক্তঃ ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, ঢাকা।

ক্রমঃ	কর্মকর্তার নাম	পদবী	কার্যালয়ের নাম
		(চরলাঃ)	
১৬.	জনাব মোহাম্মদ নাসিম গোলদার	উপপরিচালক (চরলাঃ)	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
১৭.	জনাব মোঃ হাবুবুর আর রশীদ	উপপরিচালক (চরলাঃ)	বিভাগীয় কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, রংপুর সংযুক্তঃ জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, গাজীপুর
১৮.	জনাব মোঃ মুরল আলম	সহকারী পরিচালক	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, বিশোরগঞ্জ
১৯.	জনাব মোঃ আবদুল মালেক	সহকারী পরিচালক	বিভাগীয় কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর সিলেট সংযুক্তঃ ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
২০.	জনাব মোঃ সফিকুল ইসলাম	সহকারী পরিচালক	সহকারী পরিচালকের কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, কুমিল্লা
২১.	জনাব মোঃ ওয়াহিদুর রহমান	সহকারী পরিচালক	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, নাগায়নগঞ্জ
২২.	জনাব মোঃ মাসুদুল্লামান খান	সহকারী পরিচালক	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, নোয়াখালী
২৩.	জনাব মোঃ সামছুউদ্দিন	সহকারী পরিচালক	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, ঢাকা সংযুক্তঃ ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
২৪.	জনাব শেখ মোঃ আব্দুল উল্লাহ	সহকারী পরিচালক	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, ব্রাহ্মণবাড়িয়া
২৫.	জনাব হোসাইন মোহাম্মাদ ইমরান	সহকারী পরিচালক	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, চট্টগ্রাম
২৬.	জনাব সুকর্ণ আহমেদ	সহকারী পরিচালক	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, পাবনা
২৭.	জনাব তানভীর আহমেদ	সহকারী পরিচালক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
২৮.	জনাব ওলশান জাহান	সহকারী পরিচালক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
২৯.	জনাব মোঃ ইকবাল হোসেন	সহকারী পরিচালক	বিভাগীয় কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, মছমনসিংহ সংযুক্তঃ প্রধান কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা।
৩০.	জনাব মোঃ রফিকুল ইসলাম	সহকারী পরিচালক	বিভাগীয় কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, বরিশাল সংযুক্তঃ ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
৩১.	জনাব মোঃ আবদুল বারী	সহকারী পরিচালক	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, ময়মনসিংহ
৩২.	জনাব মাহমুদ হোসেন	সহকারী পরিচালক	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, নরসিংদী
৩৩.	জনাব গৌরী রানী বসাক	সহকারী পরিচালক	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, জামালপুর
৩৪.	জনাব সৈকত কুমার বর	সহকারী পরিচালক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
৩৫.	জনাব মোছঃ নাসীম আক্তার	সহকারী পরিচালক	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, টাংগাইল
৩৬.	জনাব কে. এম. মুহসীন	সহকারী পরিচালক	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, চুয়াডাঙ্গা (অতিরিক্ত দায়িত্বঃ ঔষধ প্রশাসন, মোহেরপুর)
৩৭.	জনাব মোঃ রাজিবুল হাবিব	সহকারী পরিচালক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
৩৮.	জনাব বি. এম. জাহিদ হারাদার	সহকারী পরিচালক	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, কুষ্টিয়া
৩৯.	জনাব মোঃ তৌহিদুল ইসলাম	সহকারী পরিচালক	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, রংপুর
৪০.	জনাব মাহনুভন আবাসুদ	সহকারী পরিচালক	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, রাজশাহী
৪১.	জনাব এস. এম. সুলতানুল আরেফিন	সহকারী পরিচালক	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, দিনাজপুর
৪২.	জনাব মাহবুব হোসেন	সহকারী পরিচালক	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, মুন্সিগঞ্জ
৪৩.	জনাব মোঃ রেহান হাসান	সহকারী পরিচালক	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, ঝিনাইদহ (অতিরিক্ত দায়িত্বঃ ঔষধ প্রশাসন, মাগড়া)
৪৪.	জনাব আহসান হাবীব	সহকারী পরিচালক	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, সিরাজগঞ্জ
৪৫.	জনাব মোহাম্মদ বাদল শিকদার	সহকারী পরিচালক	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, ফরিদপুর (অতিরিক্ত দায়িত্বঃ জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, রাজবাড়ী)
৪৬.	জনাব মাহেশ্বর কুমার মন্ডল	সহকারী পরিচালক	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, মাদারীপুর
৪৭.	জনাব এস. এম. সাবরীনা ইয়াছমিন	সহকারী পরিচালক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
৪৮.	জনাব সুলতানা রিফাত ফেরদৌস	সহকারী পরিচালক	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, মানিকগঞ্জ
৪৯.	জনাব মোঃ নাজমুল হাসান	সহকারী পরিচালক	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, যশোর (অতিরিক্ত দায়িত্বঃ জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, নড়াইল)
৫০.	জনাব মোঃ ফখরুল ইসলাম	সহকারী পরিচালক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
৫১.	জনাব সালমা সিন্ধিকা	সহকারী পরিচালক	বিভাগীয় কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, চট্টগ্রাম
৫২.	জনাব মোঃ অজিতুজ্জা	সহকারী পরিচালক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
৫৩.	জনাব মোঃ শরিফুল ইসলাম মোস্তা	সহকারী পরিচালক	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, বগুড়া
৫৪.	জনাব মোঃ মুহিদ ইসলাম	সহকারী পরিচালক	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, পটুয়াখালী অতিরিক্ত দায়িত্বঃ জেলা কার্যালয়, বরগুনা
৫৫.	জনাব মোহাম্মদ আব্দুর রশীদ	সহকারী পরিচালক	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, নেত্রকোণা
৫৬.	জনাব মোছঃ রহমত উল্লাহ	সহকারী পরিচালক	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, রাংগামাটি
৫৭.	জনাব মোঃ মনির উদ্দিন আহমেদ	সহকারী পরিচালক	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, সুলনা (অতিরিক্ত দায়িত্বঃ জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, বাগেরহাট)

ক্রমঃ	কর্মকর্তার নাম	পদবী	কার্যালয়ের নাম
৫৮.	জনাব নীপা চৌধুরী	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক (সহকারী পরিচালক পদে পদোন্নতির জন্য সুপারিশ প্রাপ্ত)	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
৫৯.	জনাব এ.টি.এম.গোলাম কিবরিয়া খান	সহকারী পরিচালক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
৬০.	জনাব মোঃ আব্দুলচাহ আল- মামুন	সহকারী পরিচালক	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, কুষ্টিয়া
৬১.	জনাব শিকদার কামরুল ইসলাম	সহকারী পরিচালক	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, সিলেট (অতিরিক্ত দায়িত্বঃ ঔষধ প্রশাসন হবিগঞ্জ)
৬২.	জনাব মোছাম্মাৎ ফোয়ারা ইয়াছদিন	সহকারী পরিচালক	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, চাঁপাইনবাবগঞ্জ
৬৩.	জনাব মোঃ সাখাওয়াত হোসেন রাজু আকন্দ	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন, শেরপুর
৬৪.	ডাঃ মোঃ হারুন অর রশীদ	ডেপুটি চীফ (৩ঃ দাঃ)	ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, ঢাকা
৬৫.	জনাব মোঃ কামরুল হাসান	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক (ডেপুটি)	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
৬৬.	জনাব মোছাঃ হামিদা বেগম	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক (ডেপুটি)	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা সংযুক্তঃ ন্যাশনাল কন্ট্রোল ল্যাবরেটরী (ড্যাকসিন উইং), মহাখালী, ঢাকা
৬৭.	জনাব হুমায়রা আফরোজ	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক (ডেপুটি)	প্রধান কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
৬৮.	জনাব ফারজানা শবনম বৈশাখী	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	প্রধান কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা সংযুক্তঃ ঢাকা বিভাগীয় কার্যালয়, মতিঝিল, ঢাকা
৬৯.	জনাব অদিতি স্বর্ণা	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, বরিশাল (অতিরিক্ত দায়িত্বঃ ঝালকাঠি)
৭০.	জনাব মরহুম সরকার	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, গাজীপুর
৭১.	জনাব মোঃ মেহেদী আফজাল	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, বাগেরহাট
৭২.	জনাব লাবনী বাউড়	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, ঢাকা
৭৩.	জনাব মৌসুমী আক্তার	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, চাঁদপুর
৭৪.	জনাব শায়লা নওশাদ	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক (ডেপুটি)	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
৭৫.	জনাব মোঃ মওদুদ আহমেদ	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক (ডেপুটি)	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
৭৬.	জনাব মোঃ ফজলুল হক	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা সংযুক্তঃ ন্যাশনাল কন্ট্রোল ল্যাবরেটরী (এন্টিবায়োটিক ল্যাবরেটরী), মহাখালী, ঢাকা
৭৭.	জনাব বীথি রানী মন্ডল	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, গোপালগঞ্জ
৭৮.	জনাব স্নোমেল মল্লিক	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, কক্সবাজার (অতিরিক্ত দায়িত্বঃ জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, বান্দরবন)
৭৯.	ডাঃ সারওয়ারত জাহান পিয়া	এসিস্টেন্ট চীফ (কেমিক্যাল এন্ড ল্যাব ইন্সপেক্টর)	ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, ঢাকা
৮০.	ডাঃ নাসিমা পারভীন	বায়োলজিস্ট	স্বাস্থ্য অধিদপ্তর সংযুক্তঃ ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
৮১.	জনাব মোঃ মুশফিকুর রহমান	সিনিয়র সাইন্টিফিক অফিসার	সেন্ট্রাল ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, চট্টগ্রামসংযুক্তঃ ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, ঢাকা।
৮২.	জনাব চিত্রা সরকার	সহকারী রসায়নবিদ	সেন্ট্রাল ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, চট্টগ্রামসংযুক্তঃ ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, ঢাকা।
৮৩.	জনাব মোঃ ফারুক হোসেন	সহকারী রসায়নবিদ	সেন্ট্রাল ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, চট্টগ্রামসংযুক্তঃ ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, ঢাকা।
৮৪.	জনাব মোঃ রায়হান কবীর	সহকারী জীববিদ	সেন্ট্রাল ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, অপ্রাবাদ, চট্টগ্রাম সংযুক্তঃ ন্যাশনাল কন্ট্রোল ল্যাবরেটরী (ড্রাগ উইং), মহাখালী, ঢাকা
৮৫.	জনাব মলিফাকা দাস	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	প্রধান কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
৮৬.	জনাব জেসমিন বেগম	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা সংযুক্তঃ ন্যাশনাল কন্ট্রোল ল্যাবরেটরী (ড্যাকসিন উইং), মহাখালী, ঢাকা
৮৭.	জনাব মোঃ শরিফুল ইসলাম	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, নাটোর
৮৮.	জনাব ডালিম চন্দ্র দাস	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, পিরোজপুর
৮৯.	জনাব সিরাজুল মনিরা	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, মৌলভীবাজার
৯০.	জনাব শাহজালাল জুইয়া	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	প্রধান কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা

ক্রমঃ	কর্মকর্তার নাম	পদবী	কার্যালয়ের নাম
৯১.	জনাব মোঃ কবির হোসেন	ঐযথ তত্ত্বাবধায়ক	প্রধান কার্যালয়, ঐযথ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
৯২.	জনাব মোঃ হাফিজুর রহমান মিয়া	ঐযথ তত্ত্বাবধায়ক	জেলা কার্যালয়, ঐযথ প্রশাসন, লালমনিরহাট
৯৩.	জনাব নুসরাত জাহান	ঐযথ তত্ত্বাবধায়ক	জেলা কার্যালয়, ঐযথ প্রশাসন, ঢাকা সংযুক্তঃ বিভাগীয় কার্যালয়, ঐযথ প্রশাসন অধিদপ্তর, মতিঝিল, ঢাকা
৯৪.	জনাব মীর আবদুর রাজ্জাক	ঐযথ তত্ত্বাবধায়ক	জেলা কার্যালয়, ঐযথ প্রশাসন, সাতক্ষীরা
৯৫.	জনাব মোঃ রিফাত হোসেন	ঐযথ তত্ত্বাবধায়ক	জেলা কার্যালয়, ঐযথ প্রশাসন, নওগাঁ
৯৬.	জনাব রেশমা সুলতানা সুখী	ঐযথ তত্ত্বাবধায়ক	ঐযথ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা সংযুক্তঃ ন্যাশনাল কন্ট্রোল ল্যাবরেটরী (ডায়গনসি উইং), মহাখালী, ঢাকা
৯৭.	জনাব মোঃ মেহেনী হাসান	ঐযথ তত্ত্বাবধায়ক	জেলা কার্যালয়, ঐযথ প্রশাসন, গাইবান্ধা
৯৮.	জনাব মোঃ মশিউর রহমান	ঐযথ তত্ত্বাবধায়ক	প্রধান কার্যালয়, ঐযথ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
৯৯.	জনাব সায়মা সানিয়া	ঐযথ তত্ত্বাবধায়ক	জেলা কার্যালয়, ঐযথ প্রশাসন, শরিয়তপুর
১০০.	জনাব মোঃ সিরাজ উদ্দিন	ঐযথ তত্ত্বাবধায়ক	জেলা কার্যালয়, ঐযথ প্রশাসন, সুনামগঞ্জ
১০১.	জনাব ইফ্রাহিম ইকবাল চৌধুরী	ঐযথ তত্ত্বাবধায়ক	জেলা কার্যালয়, ঐযথ প্রশাসন, ভোলা
১০২.	ডাঃ ফাহিম নওশীন	মেডিকেল অফিসার	ঐযথ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
১০৩.	ডাঃ নুসরাত আক্তার জাহান পিনু	মেডিকেল অফিসার	ঐযথ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা
১০৪.	জনাব মোঃ মোকহম্মদুল আমিন	ঐযথ পরিদর্শক	জেলা কার্যালয়, ঐযথ প্রশাসন, জয়পুরহাট
১০৫.	জনাব সুশীল কুমার চাট্টী	ঐযথ পরিদর্শক	জেলা কার্যালয়, ঐযথ প্রশাসন, লক্ষীপুর
১০৬.	জনাব ত্রিগাংকা দাস গুপ্তা	ঐযথ পরিদর্শক	ঐযথ তত্ত্বাবধায়ক (ভারপ্রাপ্ত), জেলা কার্যালয়, ঐযথ প্রশাসন, ফেনী (অতিরিক্ত দায়িত্বঃ জেলা কার্যালয়, ঐযথ প্রশাসন, ষাণ্ডাছড়ী)
১০৭.	জনাব মোঃ জাহিদুল ইসলাম	ঐযথ পরিদর্শক	ঐযথ তত্ত্বাবধায়ক (ভারপ্রাপ্ত), জেলা কার্যালয়, ঐযথ প্রশাসন, ঠাকুরগাঁও
১০৮.	জনাব রাজীব দাস	ঐযথ পরিদর্শক	জেলা কার্যালয়, ঐযথ প্রশাসন, নারায়নগঞ্জ সংযুক্তঃ প্রধান কার্যালয়, ঐযথ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা।
১০৯.	জনাব তাহমিন জামিল	ঐযথ পরিদর্শক	প্রধান কার্যালয়, ঐযথ প্রশাসন অধিদপ্তর, মহাখালী, ঢাকা।
১১০.	জনাব নাহিদ আল আলম	ঐযথ পরিদর্শক	ঢাকা বিভাগীয় কার্যালয়, মতিঝিল, ঢাকা সংযুক্তঃ ঐযথ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা।
১১১.	জনাব কাজী মোহাম্মদ ফরহাদ	ঐযথ পরিদর্শক	ঐযথ তত্ত্বাবধায়ক (ভারপ্রাপ্ত), জেলা কার্যালয়, ঐযথ প্রশাসন, নীলফামারী
১১২.	জনাব মোহাম্মদ আবুল হাসান	ঐযথ পরিদর্শক	জেলা কার্যালয়, ঐযথ প্রশাসন, কক্সবাজার
১১৩.	জনাব কৌশিক চন্দ্র মন্ডল	ঐযথ পরিদর্শক	ঐযথ প্রশাসন অধিদপ্তর, মহাখালী, ঢাকা
১১৪.	জনাব সুব্রত পাল	সহকারী এনালিস্ট	সেন্ট্রাল ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, চট্টগ্রাম সংযুক্তঃ ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, ঢাকা
১১৫.	জনাব মোঃ আতিকুর রহমান	সহকারী এনালিস্ট	সহকারী এনালিস্ট, সেন্ট্রাল ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, আগ্রাবাদ, চট্টগ্রাম।
১১৬.	জনাব মোঃ আবদুল হালিম	সহকারী কেমিস্ট	ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, মহাখালী, ঢাকা
১১৭.	জনাব মোঃ শাহ আলম	সহকারী কেমিস্ট	ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, মহাখালী, ঢাকা

পরিশিষ্ট-ঘঃ তথ্য প্রদানকারী কর্মকর্তাদের তালিকাঃ

ক্রমিক নং	কার্যালয়ের নাম	তথ্য প্রদানকারী কর্মকর্তার নাম ও পদবী	টেলিফোন নম্বর	ই-মেইল
০১	ঐযথ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা	জনাব মোঃ আইয়ুব হোসেন, পরিচালক (চঃপাঃ)	০১৭১১৬৭০২৮২	ayub64hossain@gmail.com
০২	ঐযথ প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা	(বিকল্প কর্মকর্তা) জনাব মোঃ অজিতুজ্জা	০১৯১৭৩৩২৩২৪	azizulla01@yahoo.com
০৩	সেন্ট্রাল ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, আগ্রাবাদ, চট্টগ্রাম	জনাব এম ডি কাইয়ুম উপপরিচালক (চঃপাঃ)	০১৭১১৪৪০০৭২	mdkaiyumntm@yahoo.com
০৪	ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, ঢাকা	জনাব ডাঃ মোঃ হাব্বুন অর রশীদ, চেপুটি টীক (চঃপাঃ)	০১৭১৬৩৫৩৪০১	mh_rashid67@yahoo.com
০৫	বিভাগীয় কার্যালয়, ঐযথ প্রশাসন অধিদপ্তর, মতিঝিল, ঢাকা	জনাব মোহাম্মদ মোজাম্মেল হোসেন উপপরিচালক	০১৭১১৫৩৩৯৭৮	barna1999@yahoo.com
০৬	বিভাগীয় কার্যালয়, ঐযথ প্রশাসন, চট্টগ্রাম	জনাব ড. মোঃ আকতার হোসেন	০১৭১১০৭১০১০	akterh4@gmail.com

ক্রমিক নং	কার্যালয়ের নাম	অধ্যাপনকারী কর্মকর্তার নাম ও পদবী	টেলিফোন নম্বর	ই-মেইল
	সংযুক্ত প্রাধান কার্যালয়, ঐশ্বর প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা	উপপরিচালক		
০৭	বিভাগীয় কার্যালয়, ঐশ্বর প্রশাসন, সিলেট সংযুক্ত প্রাধান কার্যালয়, ঐশ্বর প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা	জনাব মোঃ ইয়াহুয়া উপপরিচালক	০১৭১১১৯০৮২৪	eyahyab5@gmail.com
০৮	বিভাগীয় কার্যালয়, ঐশ্বর প্রশাসন, খুলনা সংযুক্ত প্রাধান কার্যালয়, ঐশ্বর প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা	জনাব মোঃ আসরাফ হোসেন উপপরিচালক	০১৮১৯১৪০৪২১	ashrafho1967@gmail.com
০৯	বিভাগীয় কার্যালয়, ঐশ্বর প্রশাসন, ময়মনসিংহ	জনাব মোঃ শফিকুল ইসলাম উপপরিচালক (চারপ্রাঙ্গ)	০১৭১২০৫২৬৯৭	shafiqulislam272@yahoo.co m
১০	বিভাগীয় কার্যালয়, ঐশ্বর প্রশাসন অধিদপ্তর, বরিশাল সংযুক্ত ঐশ্বর প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা	জনাব মোঃ রফিকুল ইসলাম সহকারী পরিচালক	০১৯১৪৭২৪২১০	mithu_bmb@yahoo.com
১১	বিভাগীয় কার্যালয়, ঐশ্বর প্রশাসন অধিদপ্তর সিলেট সংযুক্ত ঐশ্বর প্রশাসন অধিদপ্তর, ঢাকা	জনাব মোঃ আবদুল মালেক সহকারী পরিচালক	০১৭২৮০৫২৪৪৭	ml.malek@yudu@gmail.com
১২	জেলা কার্যালয়, ঐশ্বর প্রশাসন, রাজশাহী	জনাব মাকনুন আবাসনুম সহকারী পরিচালক	০১৬৭৬৪৪৯৫৫৬	makhnoon.monty@gmail.co m
১৩	জেলা কার্যালয়, ঐশ্বর প্রশাসন, গাজীপুর	জনাব মরুময় সরকার ঐশ্বর তত্ত্বাবধায়ক	০১৭১৫৫০৪৫২১	marumoy_1402@yahoo.com
১৪	জেলা কার্যালয়, ঐশ্বর প্রশাসন, ফুটিয়া	জনাব মোঃ আবদুল্লাহ আল-মামুন সহকারী পরিচালক	০১৭১৬০৪০৫১০	razib_luchem@hotmail.com
১৫	জেলা কার্যালয়, ঐশ্বর প্রশাসন, মাদারীপুর	জনাব মহেশ্বর কুমার মন্ডল সহকারী পরিচালক	০১৭১৭৭২৭৬৯৮	maheswarku@yahoo.com
১৬	জেলা কার্যালয়, ঐশ্বর প্রশাসন, ঠাকুরগাঁও	জনাব মোঃ জাহিদুল ইসলাম ঐশ্বর পরিদর্শক ঐশ্বর তত্ত্বাবধায়ক (চারপ্রাঙ্গ)	০১৭২২১৭৭৯২৬	jahid079@yahoo.com
১৭	জেলা কার্যালয়, ঐশ্বর প্রশাসন, সিলেট (অতিরিক্ত দায়িত্বঃ হবিগঞ্জ)	জনাব শিকদার কামরুল ইসলাম সহকারী পরিচালক	০১৬৭৩২০২২৭০	dgdacapa@gmail.com
১৮	জেলা কার্যালয়, ঐশ্বর প্রশাসন, কুমিল্লা	জনাব মোঃ সফিকুল ইসলাম সহকারী পরিচালক	০১৭১২২৭০৩৯০	safiqislam52@gmail.com
১৯	জেলা কার্যালয়, ঐশ্বর প্রশাসন, নারায়ণগঞ্জ	জনাব মোঃ ওয়াহিদুর রহমান সহকারী পরিচালক	০১৭১৫৩০৪৪২৯	wahidrahman8@gmail.com
২০	জেলা কার্যালয়, ঐশ্বর প্রশাসন, ময়মনসিংহ	জনাব মোঃ আবদুল বারী সহকারী পরিচালক	০১৭১৬৬৮৩৮৫১	barisddgda@gmail.com
২১	জেলা কার্যালয়, ঐশ্বর প্রশাসন, কক্সবাজার (অতিরিক্ত দায়িত্বঃ বান্দরবন)	জনাব রোমেল মল্লিক ঐশ্বর তত্ত্বাবধায়ক (চারপ্রাঙ্গ)	০১৭১৭১২০৩২৩	romelidgda@gmail.com
২২	জেলা কার্যালয়, ঐশ্বর প্রশাসন, যশোর (অতিরিক্ত দায়িত্বঃ নড়াইল)	জনাব মোঃ নাজমুল হাসান সহকারী পরিচালক	০১৭৮৫৭৫৩৭৮৬	nazmul@gmail.com
২৩	জেলা কার্যালয়, ঐশ্বর প্রশাসন, নোয়াখালী	জনাব মোঃ মাসুদুজ্জামান খান, সহকারী পরিচালক	০১৯১৭৭৪২৫৩০	masud_khan2008@yahoo.co m
২৪	জেলা কার্যালয়, ঐশ্বর প্রশাসন, নরসিংদী	জনাব মাহমুদ হোসেন সহকারী পরিচালক	০১৮২৮১৬০১৯৭	mahmudda12@gmail.com
২৫	জেলা কার্যালয়, ঐশ্বর প্রশাসন, বগুড়া	জনাব মোঃ শরিফুল ইসলাম মোল্লা সহকারী পরিচালক	০১৭১৭১৯৯১৪৮	mollahsharif@yahoo.com
২৬	জেলা কার্যালয়, ঐশ্বর প্রশাসন, দিনাজপুর	জনাব এম. এম. সুলতানুল আরেফিন সহকারী পরিচালক	০১৫৫৩৭৫০৯৬৭	emonarefin12@yahoo.com
২৭	জেলা কার্যালয়, ঐশ্বর প্রশাসন, নাটোর	জনাব মোঃ শরিফুল ইসলাম ঐশ্বর তত্ত্বাবধায়ক	০১৯৩৭৪৫০৪৪৫	sharifulsharif01@gmail.com
২৮	জেলা কার্যালয়, ঐশ্বর প্রশাসন, কুলনা (অতিরিক্ত দায়িত্বঃ জেলা কার্যালয়, ঐশ্বর প্রশাসন, বাগেরহাট)	জনাব মোঃ মনির উদ্দিন আহমেদ সহকারী পরিচালক	০১৭১০৯২৩৭৫৭	manuridgda@gmail.com
২৯	জেলা কার্যালয়, ঐশ্বর প্রশাসন, সিরাজগঞ্জ	জনাব আহসান হাবীব সহকারী পরিচালক	০১৭৫৫৩১২৫২৫	habibdrugsuper@gmail.com

ক্রমিক নং	কার্যালয়ের নাম	তথ্য প্রদানকারী কর্মকর্তার নাম ও পদবী	টেলিফোন নম্বর	ই-মেইল
৩০	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, মানিকগঞ্জ	মিসেস তুলতানা রিফাত ফেরদৌস সহকারী পরিচালক	০১৭৭৩৭৩৫২৮৩	rifatsd2014@yahoo.com
৩১	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, রংপুর	জনাব মোঃ তৌহিদুল ইসলাম সহকারী পরিচালক	০১৭১৬৬২৩১১৩	tauhidulpharm@yahoo.com
৩২	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, পটুয়াখালী (অতিরিক্ত দায়িত্বঃ বরুণা)	জনাব মোঃ মুহিদ ইসলাম, সহকারী পরিচালক	০১৭৫২৭৩১১৯৫	muhid1882@icloud.com
৩৩	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, জামালপুর	মিসেস পৌরী ব্রানী বসাক, সহকারী পরিচালক	০১৭১৯৩১১২৯২	grbasak@yahoo.com
৩৪	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, চট্টগ্রাম	জনাব হোসাইন মোহাম্মদ ইমরান, সহকারী পরিচালক	০১৭১৬৬০৯০৩৩	imranact@yahoo.com
৩৫	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, পাবনা	জনাব সুকর্ণ আহমেদ সহকারী পরিচালক	০১৭১৬৫৭৬৭৬৪	shukarna@gmail.com
৩৬	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, চুয়াডাঙ্গা (অতিরিক্ত দায়িত্বঃ ঔষধ প্রশাসন, মেহেরপুর)	জনাব কে. এম. মুহসীন মাহবুব, সহকারী পরিচালক	০১৬৮১৬৫২৩১০	kmuhsin_ju@yahoo.com
৩৭	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, বরিশাল (অতিরিক্ত দায়িত্বঃ মালকাজী)	জনাব অদিতি স্বর্ণা ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৭১৪৭৫৬৭৭২	aditi_swarna@yahoo.com
৩৮	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, টাংগাইল	জনাব মোহাঃ নার্গিস আক্তার, সহকারী পরিচালক	০১৭১৮৩৫৩৬০৯	nargisvet@gmail.com
৩৯	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, মৌলভীবাজার	জনাব সিরাজুম মনিরা ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৭৪৪৬৯৮৬৪৫	shirajumb@gmail.com
৪১	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, ফরিদপুর (অতিরিক্ত দায়িত্বঃ রাজবাড়ী)	জনাব মোহাম্মদ বান্দ শিকদার সহকারী পরিচালক	০১৬৮৫৫৬৫৬২৫	badolshikder@yahoo.com
৪২	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, ঝিনাইদহ	জনাব মোঃ রেহান হাসান সহকারী পরিচালক	০১৯১১০২৫৩০৫	rehan.pharm@gmail.com
৪৩	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, ব্রাহ্মণবাড়ীয়া	জনাব শেখ মোঃ আহসান উল্লাহ সহকারী পরিচালক	০১৬৭৪৮৮৮০৩৭	atkmahbub@gmail.com
৪৪	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, নওগাঁ	জনাব মোঃ রিফাত হোসেন ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৭২৫৫৬৮৯৭২	rifatossan166@gmail.com
৪৫	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, চাঁদপুর	জনাব মৌসুমী আক্তার ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৭৭১৯৫৫৮৬৮	mowbph01@gmail.com
৪৬	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, কুড়িগ্রাম	জনাব বি. এম. জাহিদ হায়দার সহকারী পরিচালক	০১৭১২৮৮৫৪৭৮	bmzh2116@gmail.com
৪৭	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, লালমনিরহাট	জনাব মোঃ হাফিজুর রহমান মিয়া ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৭৩৫৬৭৩৭৮৬	hafizur.nazimkhan@gmail.com
৪৮	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, গোপালগঞ্জ	জনাব বীর্ষি ব্রানী মন্ডল ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৭৬৬৭৮৪২২০	nipa9mandal@yahoo.com
৪৯	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, চাঁপাইনবাবগঞ্জ	মোহাম্মাৎ ফোয়ারা ইয়াছমিন সহকারী পরিচালক	০১৭১২৫২৭৯৮০	fuaran54@gmail.com
৫০	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, কিশোরগঞ্জ	জনাব মোঃ নূরুল আলম সহকারী পরিচালক	০১৭১৪২১৮৫২৫	mnalam00@gmail.com
৫১	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, নেত্রকোণা	জনাব মোহাম্মদ আব্দুল রশীদ সহকারী পরিচালক	০১৭১৭৩৩৮০০৪	marashid2000@gmail.com
৫২	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, মুন্সিগঞ্জ	জনাব মাহবুব হোসেন সহকারী পরিচালক	০১৭১৬৫৮৮৯১৫	mahbubcmb@gmail.com
৫৩	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, শেরপুর	জনাব মোঃ সাখাওয়াত হোসেন রাজু আকন্দ ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৭১১৬৬০৬৬৯	razudgda@gmail.com
৫৪	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, রাংগামাটি	জনাব মোহাঃ রহমত উল্লাহ সহকারী পরিচালক	০১৭১৮৬২৭৯০৯	rabiuljan@gmail.com

ক্রমিক নং	কার্যালয়ের নাম	তথ্য প্রদানকারী কর্মকর্তার নাম ও পদবী	টেলিফোন নম্বর	ই-মেইল
৫৫	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, শরিয়তপুর	জনাব সায়মা সাদিয়া ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৫৭১৭৭০৬১৫	waimasadia@gmail.com
৫৬	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, সুনামগঞ্জ	জনাব মোঃ সিদ্দিক উদ্দিন ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৭৪০৫৭৪৭৪৫	souraj01912@gmail.com
৫৭	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, সাতক্ষীরা	জনাব মীর আবদুর রাজ্জাক ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৭৩৬৭২৬৬৩০	marcrubayatdu@gmail.com
৫৮	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, ভোলা	জনাব ইফ্রাহিম ইকবাল চৌধুরী ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৮৩১৯৫৯৯৭৩	lmb.iffrahim@gmail.com
৫৯	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, পিরোজপুর	জনাব ডালিম চন্দ্র দাস ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক	০১৭৩৬৯৩৩৩০৮	dalimphar45@gmail.com
৬০	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, ফেনী (অতিরিক্ত দায়িত্বঃ ঝাংড়াছড়া)	জনাব প্রিয়াংকা দাস শুক্লা ঔষধ পরিদর্শক ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক (ভারপ্রাপ্ত)	০১৭৩৬৭১৯৩৩৫	prianka.dasgupta@gmail.com
৬১	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, লক্ষ্মীপুর	জনাব সুশীল কুমার ঢালী ঔষধ পরিদর্শক ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক (ভারপ্রাপ্ত)	০১৭৬৮২৩২৭০৬	dhali.sushil@gmail.com
৬২	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, নীলফামারী	জনাব কাজী মোহাম্মদ ফরহাদ ঔষধ পরিদর্শক ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক (ভারপ্রাপ্ত)	০১৯৩৭২১৫৯৯৭	kazifarhadpharmacist19@gmail.com
৬৩	জেলা কার্যালয়, ঔষধ প্রশাসন, জয়পুরহাট	জনাব খোঃ মোকহেদুল আমিন ঔষধ পরিদর্শক ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক (ভারপ্রাপ্ত)	০১৭২৩০৬০৪৪৮	ranaru125@gmail.com

পরিশিষ্ট-৬: স্বপ্রণোদিত তথ্য প্রকাশের নিদেশিকাঃ

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 ২০১০ সালে ঔষধ প্রশাসন পরিদপ্তরকে অধিদপ্তরে উন্নীত করা হয়। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর গণপ্রজাতন্ত্রী বাংলাদেশ সরকারের স্বাস্থ্য ও পরিবার কল্যাণ মন্ত্রণালয়ের অধীন দেশের একমাত্র ঔষধের লাইসেন্সিং ও নিয়ন্ত্রণকারী কর্তৃপক্ষ। ঔষধ প্রশাসন ঔষধ নিয়ন্ত্রণ সংক্রান্ত সকল কর্মকান্ড পরিচালনা ও প্রচলিত ঔষধ আইন প্রয়োগ করে থাকে।

ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের অর্গানোগ্রামে মোট ৬৮০ টি পদ রয়েছে। সেগুলোর মধ্যে ২৬২ টি প্রথম শ্রেণীর পদ, ৬৪ টি দ্বিতীয় শ্রেণীর পদ, ২০৩ টি তৃতীয় শ্রেণীর পদ এবং ১৫১ টি চতুর্থ শ্রেণীর পদ রয়েছে। মহাপরিচালক ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের প্রধান এবং লাইসেন্সিং কর্তৃপক্ষ (ড্রাগস) হিসেবে ক্ষমতাপ্রাপ্ত। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের প্রধান কার্যালয় মহাখালী, ঢাকায় অবস্থিত এবং জেলা ও বিভাগ পর্যায়ে এর অধীনস্থ ৫৪ টি কার্যালয় রয়েছে। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের আওতাভুক্ত ন্যাশনাল ড্রাগ কন্ট্রোল ল্যাবরেটরী, মহাখালী, ঢাকা এবং সেন্ট্রাল ড্রাগ টেস্টিং ল্যাবরেটরী, চট্টগ্রামে দুটি টেস্টিং ল্যাবরেটরী রয়েছে।

(খ) ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের প্রধান প্রধান কার্যাবলীঃ

- ১) ঔষধ উৎপাদন কারখানার নতুন প্রকল্প মূল্যায়ন।
- ২) ঔষধ প্রযুক্তির 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 বকলিফ্ট অনুমোদন।
- ৮) ঔষধ আমদানীর ক্ষেত্রে ইভেন্ট অনুমোদন।
- ৯) আমদানীকৃত তৈরী ঔষধ ও ঔষধের কীচামালের ছাড়পত্র প্রদান।
- ১০) ঔষধের বাজার তদারকিকরণ।
- ১১) বিভিন্ন আবেদনের পরিপ্রেক্ষিতে অত্যন্ত প্রয়োজনীয় রেজিস্ট্রেশনবিহীন ঔষধের অনাপত্তি সনদ প্রদান।
- ১২) প্রচলিত ঔষধ আইন লঙ্ঘনকারীদের বিরুদ্ধে ড্রাগ কোর্ট, ম্যাজিস্ট্রেট কোর্ট ও মোবাইল 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) প্রস্তুতাবলি: দেশের ঔষধ শিল্প, ঔষধ উৎপাদন, রপ্তানী, সরবরাহ, বিপণন, সহজলভ্যতা, যৌক্তিক ব্যবহার, ঔষধ নিয়ন্ত্রণ ব্যবস্থা সম্পর্কে জনস্বার্থে স্বপ্রণোদিত ও স্বপ্রণোদিত হয়ে প্রয়োজনীয় তথ্যাদি প্রকাশ করা উচিত। ঔষধের মত জীবন রক্ষাকারী উপাদান ব্যবহারের ক্ষেত্রে জনগণ যাতে সঠিক সিদ্ধান্ত গ্রহণ করতে পারে, ঔষধ এবং ঔষধের নিয়ন্ত্রণ ব্যবস্থা সম্পর্কে সম্যক ধারণা পেতে পারে সে জন্য ঔষধ সংক্রান্ত তথ্যাদি সহজলভ্য হওয়া প্রয়োজন। তথ্য পাওয়া জনগণের আইনগত অধিকার। নিয়মতান্ত্রিকভাবে তথ্য প্রকাশের ক্ষেত্রে স্বপ্রণোদিত তথ্য প্রকাশের নির্দেশিকা সহায়ক হবে।

নির্দেশিকার লক্ষ্যঃ

- ১। সাধারণ মানুষ যাতে প্রয়োজনীয়, কার্যকর, নিরাপদ ও মানসম্পন্ন ঔষধ এবং ঔষধের লভ্যতা সম্পর্কে তথ্য পেতে পারে তা নিশ্চিত করা।
- ২। দেশের ঔষধ নিয়ন্ত্রণ ব্যবস্থা সম্পর্কে জনগণকে পর্যাপ্ত ধারণা দেওয়া।
- ৩। দেশের ঔষধ সম্পর্কে জনগণের আস্থা বৃদ্ধি করা।
- ৪। ঔষধ উৎপাদন, বিপণন, আমদানী ও রপ্তানীর সাথে সংশ্লিষ্ট ব্যক্তিদেরকে প্রচলিত ঔষধ আইন, বিধিমালা, ঔষধ নীতি ও নিয়মাবলি সম্পর্কে অবহিত করা।
- ৫। ঔষধ সংক্রান্ত বিভ্রান্তি 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 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 অন্তর হালনাগাদ করা হবে। উক্ত সময়ের পূর্বে কোন তথ্য পরিবর্তিত হলে তাৎক্ষণিকভাবে সংশোধন করা হবে।
- ৩। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের প্রধান কার্যালয়ে একটি তথ্য কোষ গঠন করা হবে। বার্ষিক প্রতিবেদনসহ Website, রেডিও, টেলিভিশন, নোটিশ বোর্ড এবং সংবাদপত্রে প্রকাশিত সকল তথ্যের হার্ড ও সফট কপি উক্ত তথ্য কোষে সংরক্ষণ করা হবে।
- ৪। প্রকাশযোগ্য নতুন কোন তথ্য পাওয়ার সাথে সাথে যত দ্রুত সম্ভব তা প্রকাশ করা হবে।

স্বপ্রণোদিতভাবে ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর কর্তৃক নিম্নবর্ণিত তথ্যাদি প্রকাশ করা হবে

১। প্রাতিষ্ঠানিক তথ্যাদিঃ

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

২। ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের সাংগঠনিক তথ্যাদিঃ

- ক) অর্গানোগ্রাম।
- খ) নিয়োজিত জনবল সংক্রান্ত তথ্যাদি।
- গ) কর্মকর্তা/কর্মচারীদের নাম, যোগাযোগের টেলিফোন নং, ই-মেইল ও অফিস ঠিকানা।

৩। কার্যক্রম সংক্রান্ত তথ্যাদিঃ

- ক) পরিকল্পনা।

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

৪। জনসেবামূলক তথ্যাদিঃ

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

৫। অর্থ সংক্রান্ত তথ্যাদিঃ

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

৬। সরকারি ক্রয় সংক্রান্ত তথ্যাদিঃ

সরকারি ক্রয় সংক্রান্ত বিস্তারিত তথ্য, মানদণ্ড, 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 অবস্থান সংক্রান্ত তথ্যাদি।

৮। তথ্যের অবস্থান সংক্রান্ত তথ্যাদিঃ

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

৯। প্রকাশনা প্রকাশ সংক্রান্ত তথ্যাদিঃ

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

১০। তথ্য অধিকার সম্পর্কিত তথ্যাদিঃ

- ক) তথ্য প্রাপ্তির অধিকার সংক্রান্ত তথ্যাদি এবং তথ্য প্রাপ্তির জন্য আবেদনের প্রক্রিয়া (আবেদনের ফর্ম, আপিল এবং অভিযোগ)।
- খ) তথ্য প্রদানকারী কর্মকর্তা এবং তাঁর আপিলকারী কর্তৃপক্ষের যোগাযোগের তথ্য।
- গ) তথ্যের জন্য আবেদনকারী নাগরিকের নাম, ঠিকানা।
- ঘ) আবেদনের তারিখসহ আবেদিত তথ্যের বর্ণনা।
- ঙ) আবেদনের অবস্থা।
- চ) প্রত্যাখানের 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 অন্তর্নিহিত 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 সংস্থার সহায়তার জন্য কোন ব্যক্তি কর্তৃক গোপনে প্রদত্ত কোন তথ্য।
- ৪। আদালতে বিচারধীন কোন বিষয় এবং যাহা প্রকাশে আদালত বা ট্রাইব্যুনালের নিষেধাজ্ঞা রয়েছে অথবা যার প্রকাশ আদালত অবমাননার শামিল, এরূপ তথ্য।
- ৫। তদন্তধীন কোন বিষয় যার প্রকাশ তদন্ত কাজে বিঘ্ন ঘটতে পারে এরূপ তথ্য।
- ৬। কোন অপরাধের তদন্ত প্রক্রিয়া এবং অপরাধীর গ্রেফতার ও শাস্তিকে প্রভাবিত করতে পারে এরূপ তথ্য।
- ৭। আইন অনুসারে কেবল একটি নির্দিষ্ট সময়ের জন্য প্রকাশের বাধ্যবাধকতা রয়েছে এরূপ তথ্য।
- ৮। কৌশলগত ও বাণিজ্যিক কারণে গোপন রাখা বাঞ্ছনীয় এরূপ কারিগরী বা বৈজ্ঞানিক গবেষণালব্ধ কোন তথ্য।
- ৯। কোন ক্রয় কার্যক্রম সম্পূর্ণ হওয়ার পূর্বে বা উক্ত বিষয়ে সিদ্ধান্ত গ্রহণের পূর্বে সংশ্লিষ্ট ক্রয় বা উহার কার্যক্রম সংক্রান্ত কোন তথ্য।
- ১০। জাতীয় সংসদের বিশেষ অধিকারস্থানির কারণ হতে পারে এরূপ তথ্য।
- ১১। কোন ব্যক্তির আইন দ্বারা সংরক্ষণ গোপনীয় তথ্য।

পরিশিষ্ট-৮ঃ অত্যাবশ্যকীয় ঔষধের তালিকা (অ্যালোপ্যাথিক)

List of Essential Drugs (Allopathic)

Sl. #	1. ANAESTHETICS	
	1.1 General anaesthetics and oxygen	
	1.1.1 Inhalational medicines	
1	Halothane	
2	Nitrous Oxide-Oxygen for Anaesthesia	
3	Oxygen	Inhalation
	1.1.2 Injectable medicines	
4	Thiopental Sodium	Injection
5	Ketamine	Injection
	1.2 Local anaesthetics	
6	Lignocaine with or without Adrenaline	Injection 1% and 2%
7	Procaine Hydrochloride	Injection (Various Strengths)
8	Bupivacaine Hydrochloride	Injection
	1.3 Preoperative medication and sedation for short-term procedures	
9	Atropine Sulphate	Injection
10	Morphine Sulphate	Injection
	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	Amoxycillin	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	Cephadrine	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 Antiherpes 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	Proprantheline 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	Metarminol	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	Flurescein	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	Suppositoryfor 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 (Mesales &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-ছঃ অত্যাবশ্যকীয় আয়ুর্বেদিক ঔষধের তালিকা

(List of Essential Ayurvedic Drugs)

১. ত্রিফলা চূর্ণ
২. তালিশাদি চূর্ণ
৩. অবিপত্তিকর চূর্ণ
৪. নিম্বাদি চূর্ণ
৫. পুষ্যানুগ চূর্ণ
৬. সিতোপলাদি চূর্ণ
৭. হিংগাষ্টক চূর্ণ
৮. ইসবগুল
৯. সিলিমারিন
১০. যমানী অর্ক
১১. রসোনাদি কাথ
১২. গোক্ষুরাদি কাথ
১৩. দশমূল কাথ
১৪. মহাশংখ বাটি
১৫. অর্ধহর বাটি
১৬. রজঃ প্রবর্তনী বাটি
১৭. চন্দ্রপ্রভা বাটি
১৮. নিবারন বাটি
১৯. শূল বজ্রিনী বাটি
২০. নগেন্দ্র বাটি
২১. প্রভাকর বাটি
২২. কষ্ট সূধা
২৩. আরোগ্য বধনী
২৪. অগ্নিকুমার রস (গ্রহণী)
২৫. মহারাজ নৃপতিকল্লাভ
২৬. শ্বাসকুঠার রস
২৭. কফকেতু রস
২৮. পিযুষ বলম্বী রস
২৯. রসরাজ রস
৩০. শৌনিতার্গল রস
৩১. শোধ কালানল রস
৩২. কর্পূর রস
৩৩. শ্রী রামবান রস
৩৪. যোগেন্দ্র রস
৩৫. মানিকা রস
৩৬. শ্বাস কাস চিম্বামনি
৩৭. বৃহৎ বাত চিম্বা মনি
৩৮. শ্রী কৃষ্ণ চতুর্মুখ
৩৯. মকরধাজ রসায়ন
৪০. বজ্র ক্ষার
৪১. লীলা বিলাস
৪২. নারদীয় মহালক্ষী বিলাশ
৪৩. মৃত্যুঞ্জয় রস
৪৪. ভুবনেশ্বর
৪৫. বৃহৎ বাত গজাজ্জুশ
৪৬. বৃহৎ বজ্রেশ্বর রস
৪৭. বসন্ত কুসুমাকর রস
৪৮. বৃহৎ পূর্ণচন্দ্র রস
৪৯. অমলপিত্তাক্তক রস
৫০. নবায়স লৌহ
৫১. গুড়ুচ্যাদি লৌহ
৫২. বরলনাদা লৌহ
৫৩. ধাত্রী লৌহ
৫৪. প্রদরাক্তক লৌহ
৫৫. পিপলাদা লৌহ
৫৬. শূলরাজ লৌহ
৫৭. যকৃদরী লৌহ
৫৮. কাংকায়ন গুড়িকা
৫৯. বৃহৎ যোগরাজ গুণগুলু
৬০. নবকার্ষিক গুণগুলু
৬১. বাতারি গুণগুলু
৬২. পঞ্চতিক্ত ঘৃত গুণগুলু
৬৩. সিংহনাদ গুণগুলু
৬৪. ভাগী গুড়
৬৫. আমলকী রসায়ন
৬৬. ব্রাহ্মী রসায়ন
৬৭. সঞ্জীবনী রসায়ন
৬৮. কুটজারিষ্ট
৬৯. মুক্তকারিষ্ট
৭০. অভয়ারিষ্ট
৭১. অমৃতারিষ্ট
৭২. রোহিতকারিষ্ট
৭৩. অশ্বগন্ধারিষ্ট
৭৪. বলারিষ্ট
৭৫. দশমুলারিষ্ট
৭৬. বাসকারিষ্ট

৭৭. মহান্দ্ৰাফ্কাৰিষ্ট
৭৮. অৰ্জুন্যিষ্ট
৭৯. অশোকাৰিষ্ট
৮০. সান্ৰিবান্দ্ৰাৰিষ্ট
৮১. খদিৰাৰিষ্ট
৮২. জীৱকান্দ্ৰাৰিষ্ট
৮৩. লৌহাসব
৮৪. ৱাসণাসব
৮৫. পূৰ্ণভাসব
৮৬. মঞ্জিষ্ঠাসব
৮৭. সান্ৰিবান্দ্ৰাসব
৮৮. উশীৱাসব
৮৯. পত্ৰাঙ্কাসব
৯০. চন্দনাসব
৯১. অৱবিপ্দ্দাসব
৯২. কনকাসব
৯৩. প্ৰসাৱনী সঙ্কান
৯৪. চ্যবনপ্ৰাশ
৯৫. হৰিতকী খণ্ড
৯৬. ভাস্কৰ লবন
৯৭. বৃহৎ মৰিচ্যান্দি তৈল
৯৮. বৃহৎ কাশিসান্দ্ৰা তৈল
৯৯. গন্ধক মলম
১০০. বাত ৱান্দ্ৰুসী তৈল

পরিশিষ্ট-জঃ অত্যাৱশ্যকীয় ইউনানী ঔষধের তালিকাঃ

(List of Essential Unani Medicine)

ক্রমিক নং	ঔষধের জেনেরিক নাম	Dosage Form
০১	এত্রিফল উস্তুকুদুস (Etrifal Ustukhudus)	আধা-কঠিন
০২	এত্রিফল কাশ্মীরী (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 গুদাদী (Etrifal Gudadi)	আধা-কঠিন
১১	খামীর আবরেশম/আবরেশম আরশাদী (Khamira Abresham/Abresham Arshadi)	আধা-কঠিন
১২	খামীর খাশখাশ (Khamira Khashkhash)	আধা-কঠিন
১৩	খামীর গাওজবান (Khamira Gawjaban)	আধা-কঠিন
১৪	খামীর গাওজবান আম্বরী (Khamira Gawjaban Ambari)	আধা-কঠিন
১৫	খামীর মারওয়ারীদ/আনোশদারো লুলু'তী (Khamira Marwareed/Anoshdaro Liluvi)	আধা-কঠিন
১৬	খামীর যহমোহরা (Khamira Zaharmohara)	আধা-কঠিন
১৭	খামীর বনফশা (Khamira Banafsha)	আধা-কঠিন
১৮	খামীর 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
২৩	জওয়ারিশ কুরতুম (Jowarish Qurtum)	আধা-কঠিন
২৪	জওয়ারিশ যরউনী (Jowarish Zarooni)	আধা-কঠিন
২৫	জওয়ারিশ যারিশক (Jowarish Zarishk)	আধা-কঠিন
২৬	জওয়ারিশ শাহরয়ার (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 যাজাবীল (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/Azaraqi)	আধা-কঠিন
৩৯	মা'জুন আরদে খোরমা (Majoon Arad-e Khorma)	আধা-কঠিন
৪০	মা'জুন ওখা/চুবচিনী (Majoon Ushba/Choobchini)	আধা-কঠিন

ক্রমিক নং	ঔষধের জেনেরিক নাম	Dosage Form
৪১	মা'জুন ছা'লাব/মুসিক (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 সোহাগশুঠ (Majoon Sohagsoonth)	আধা-কঠিন
৪৫	মা'জুন মোগালিয়জ (Majoon Mughalliz)	আধা-কঠিন
৪৬	মা'জুন হাজরুল্ল যাহুদ (Majoon Hazrul Yahood)	আধা-কঠিন
৪৭	মা'জুন হামল আদরী (Majoon Humal Ambari)	আধা-কঠিন
৪৮	মা'জুন দবীদুল ওয়ার্দ (Majoon Dabeedul Ward)	আধা-কঠিন
৪৯	মা'জুন নানখাহ (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 কালকালানাঞ্জ (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 আফা (Majoon Seer Afza)	আধা-কঠিন
৫৮	মা'জুন সঙ্গদানা (Majoon Sangdana)	আধা-কঠিন
৫৯	লউক আমস্তাস (Laooq Amaltas)	আধা-কঠিন
৬০	লউক এ্যাজমিন (Laooq Asthmin)	আধা-কঠিন
৬১	লউক বাদাম (Laooq Badam)	আধা-কঠিন
৬২	লউক কাতান/সাপেস্থান (Laooq Katahw/Sapistan)	আধা-কঠিন
৬৩	লউক দামাভীন/জীকুন নাফাস (Laooq 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 সিয়াহ (Kushta Abrak Siyah)	ভগ্ন
৬৮	কুস্তা কলয়ী (Kushta Qalyee)	ভগ্ন
৬৯	কুস্তা ছদফ (Kushta Sadaf)	ভগ্ন
৭০	কুস্তা জিস্ত (Kushta Jist)	ভগ্ন
৭১	কুস্তা ফওলাদ (Kushta Faulad)	ভগ্ন
৭২	কুস্তা বয়জা (Kushta Baiza)	ভগ্ন
৭৩	কুস্তা বারাসিংঘা (Kushta Barasingha)	ভগ্ন
৭৪	কুস্তা মারওয়ারীদ (Kushta Marwareed)	ভগ্ন
৭৫	কুস্তা মারজান (Kushta Marjan)	ভগ্ন
৭৬	কুস্তা যহরমোহরা (Kushta Zahrmohra)	ভগ্ন
৭৭	কুস্তা হাজরুল্ল-যাহুদ (Kushta Hajrul Yahood)	ভগ্ন
৭৮	কুস্তা গৌদমন্তী (Kushta Gowdanti)	ভগ্ন
৭৯	কুস্তা বুস্পুদ (Kushta Bussud)	ভগ্ন
৮০	কুস্তা মারজান জওয়ারেদার (Kushta Marjan Jawahirdar)	ভগ্ন
৮১	কুস্তা যমুর্রদ/যাশব (Kushta Zamurrad/Yashab)	ভগ্ন
৮২	কুস্তা উসরুব (Kushta Usub)	ভগ্ন
৮৩	কুস্তা মিরগাঙ্গ (Kushta Mirgang)	ভগ্ন
৮৪	কুস্তা মুহাল্লাহ (Kushta Musallas)	ভগ্ন

ক্রমিক নং	ঔষধের জেনেরিক নাম	Dosage Form
৮৫	কুস্তা তিলা (Kushta Tila)	তৈল
৮৬	কুস্তা নুত্রা (Kushta Nuqra)	ডায়া
৮৭	আবে নমক শিরীন (Aab-e Namak Shireen)	তরল
৮৮	আরক অফসান্তীন (Arq Afsanteen)	তরল
৮৯	আরক আজওয়ারীন (Arq Ajwain)	তরল
৯০	আরক বাদিয়ান (Arq Badian)	তরল
৯১	আরক চুবচীনী (Arq Choobchini)	তরল
৯২	আরক নানখাহ (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 বরনজাসুফ (Arq Baranjasuf)	তরল
৯৮	শরবত আন্জবার (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/মভেজ (Sharbat Jinsin/Mavez)	তরল
১০৩	শরবত দিমাগী (Sharbat Dimaghi)	তরল
১০৪	শরবত মুদীর (Sharbat Mudir)	তরল
১০৫	শরবত মুন্ডিন (Sharbat Mundin)	তরল
১০৬	শরবত তামারিক্সিন (Sharbat Tamarixin)	তরল
১০৭	শরবত এজাজ (Sharbat Ejaz)	তরল
১০৮	শরবত খাসীনা (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 সানতার (Sharbat Santara)	তরল
১১৯	শরবত বেলগেরী (Sharbat Belgiri)	তরল
১২০	শরবত নিসওয়ান (Sharbat Niswan)	তরল
১২১	শরবত নিসা (Sharbat Nisa)	তরল
১২২	শরবত শাহকা (Sharbat Shahqa)	তরল
১২৩	শরবত শেফা (Sharbat Shefa)	তরল
১২৪	শরবত মিছালী (Sharbat Misali)	তরল
১২৫	শরবত মভেজ (Sharbat Mavez)	তরল
১২৬	শরবত সেব (Sharbat Seb)	তরল
১২৭	শরবত শেহাত-আফযা (Sharbat Shehat Afza)	তরল
১২৮	শরবত আফফাল (Sharbat Atfal)	তরল

ক্রমিক নং	ঔষধের জেনেরিক নাম	Dosage Form
১২৯	শরবত তিফ্লিন (Sharbat Tiflin)	তরল
১৩০	শরবত তলখ (Sharbat Talkh)	তরল
১৩১	শরবত তুত (Sharbat Toot)	তরল
১৩২	মারওয়ারীদ সাইয়াল (Marwareed Saiyal)	তরল
১৩৩	কুরছ আছফর (Qurs Asfar)	ট্যাবলেট
১৩৪	কুরছ জিয়াবিত (Qurs Ziabit)	ট্যাবলেট
১৩৫	কুরছ মুকাববী খাস/মুবাহ্বী (Qurs Muqavvi Khas/Mubahhi)	ট্যাবলেট
১৩৬	কুরছ মুনাশশিফ (Qurs Munashshif)	ট্যাবলেট
১৩৭	কুরছ মুহাযিল (Qurs Muhazzil)	ট্যাবলেট
১৩৮	কুরছ সাইলান (Qurs Sailan)	ট্যাবলেট
১৩৯	কুরছ সালাজীত (Qurs Salajeet)	ট্যাবলেট
১৪০	কুরছ এহেলাম (Qurs Ehtelam)	ট্যাবলেট
১৪১	কুরছ গুলনার (Qurs Gulnar)	ট্যাবলেট
১৪২	কুরছ বরছীনা (Qurs Barsina)	ট্যাবলেট
১৪৩	কুরছ হাজমিনা (Qurs Hazmina)	তরল
১৪৪	কুরছ ইনফুজা (Qurs Infuza)	ট্যাবলেট
১৪৫	কুরছ পেচিশ (Qurs Pechish)	ট্যাবলেট
১৪৬	কুরছ মহীর (Qurs Zaheer)	ট্যাবলেট
১৪৭	কুরছ বন্দিশ (Qurs Bandish)	ট্যাবলেট
১৪৮	কুরছ মূলাইয়েন (Qurs Mulayin)	ট্যাবলেট
১৪৯	কুরছ আওজা (Qurs Awja)	ট্যাবলেট
১৫০	কুরছ দীদান (Qurs Deedan)	ট্যাবলেট
১৫১	কুরছ লারযীন (Qurs Larzin)	ট্যাবলেট
১৫২	গার্লিক পার্লস (Garlic Pearls)	ট্যাবলেট
১৫৩	হাবেব আযারাকী (Habb-e Azaraqi)	ট্যাবলেট
১৫৪	হাবেব আধর (Habb-e Ahmar)	ট্যাবলেট
১৫৫	হাবেব আধর 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 Kibreer)	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 মুনইশ/মুম্বিক (Habb-e Munish/Mumsik)	ট্যাবলেট
১৭১	হাবেব য়ারকান (Habb-e Yarkan)	ট্যাবলেট
১৭২	হাবেব তিনকার/ওশবা (Habb-e Tinkar/Usba)	ট্যাবলেট
১৭৩	হাবেব হায়াতীন মুরাক্কাব জওয়াহেদার (Habb-e Hayateen)	ট্যাবলেট
১৭৪	হাবেব হুমা (Habb-e Humma)	তরল

ক্রমিক নং	ঔষধের জেনেরিক নাম	Dosage Form
১৭৫	হাবেব বাওয়াসীর দমতী (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 কুবা (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/সুরঞ্জান (Rowghan Surkh/Suranjan)	তৈল
১৮৯	রওগন জারবিনোল (Rowghan Jarbinol)	তৈল
১৯০	রওগন চাহারবর্গ/বিছাপ্রা (Rowghan Chaharburg)	তৈল
১৯১	তিলা মুকাববী/মজলুক (Tila Muqavi/Majloq)	তৈল
১৯২	কুতুর আইরিন/রামাদ (Qutoor Ainin/Ramad)	তরল
১৯৩	জিমাড বরহ (Jimad Bars)	পাউডার
১৯৪	তিলা মুশকী/মুকাববী খাছ (Tila Mushki/Muqavvi Khas)	তৈল
১৯৫	তিলা শংরফ (Tila Shangraf)	তৈল
১৯৬	তিলা মুকাববী/শংরফ (Tila Muqavi/Shagraf)	তৈল
১৯৭	বরশা'শা (Barshasa)	আধা-কঠিন
১৯৮	ইয়ারিজ ফায়করা (Iyariz Faiqra)	পাউডার
১৯৯	হুলাস শাম্মী/লাখলাখা মু'আতার (Hulas Shammi/Lakhlakha Muattar)	তৈল
২০০	জওয়াহের মোহরা (Jawahir Mohra)	ভঙ্গ
২০১	জওহরী (Jawhari)	ভঙ্গ
২০২	জওহর কাফুর (Jawhar Kafoor)	ভঙ্গ
২০৩	জওহর সীন (Jawhar Seen)	ভঙ্গ
২০৪	সফুফ ইদ্রার (Sufoof Idrar)	পাউডার
২০৫	সফুফ ইয়েছাবী (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 গ্লিসিন (Sufoof Glycin)	পাউডার
২১২	সফুফ মুফাতিত (Sufoof Mufattit)	পাউডার
২১৩	সফুফ আহমারিন (Sufoof Ahmarin)	পাউডার
২১৪	সফুফ কলয়ী কুস্তা (Sufoof Qayhee Kushta)	পাউডার
২১৫	সফুফ মুসাম্মিন (Sufoof Musammin)	পাউডার
২১৬	সফুফ মুসাক্কিন (Sufoof Musakkin)	পাউডার
২১৭	সফুফ সঙ্গ-শিকন (Sufoof Sang-Shikan)	পাউডার
২১৮	সফুফ সায়্যাটিন/সুরঞ্জান (Sufoof Suiatin/Suranjan)	পাউডার
২১৯	সফুফ হারীর (Sufoof Hareera)	পাউডার
২২০	সূর্মা মুকাববী বছর (Surma Muqavvi Basar)	পাউডার

ক্রমিক নং	ঔষধের জেনেরিক নাম	Dosage Form
২২১	সনুন পাইওরিন/বাবলা (Sufoof Pyorin/Babla)	পাউডার
২২২	যুরুর মুজাফিফ (Zuroor Mujaffif)	পাউডার
২২৩	ফরযাজা কাবেজ (Farzaja Qabiz)	পাউডার

পরিশিষ্ট-৯ঃ অত্যাবশ্যকীয় হোমিওপ্যাথিক ঔষধের তালিকা

List of Essential Drugs (Homoeopathic Medicine)

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

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

81	Formica rufa	133	Nat mur
82	Eupatorium perf	134	Nat phos
83	Euphrasia	135	Nat carb
84	Ferrum met	136	Nat sulph
85	Flouric acid	137	Nat ars
86	Gelsemium	138	Nit acid
87	Glonoine	139	Nux vom
88	Graphites	140	Nyctanhes arb
89	Guaiacum	141	Opium
90	Hamamelis vir	142	Oleander
91	Helleborus	143	Petroleum
92	Hepar sulph	144	Phosphorus
93	Hippoz aenium	145	Phosphoric acid
94	Hyoscyamus	146	Phytolacca
95	Hydrocotyle A	147	Physostigma
96	Hydrasitis can	148	Platina
97	Hypericum	149	Plumbum met
98	Ipecacuanha	150	Podophyllum
99	Ignatia	151	Prunus spinosa
100	Iris ten	152	Psorinum
101	Iris ver	153	Pulsatilla
102	Iodium	154	Pyrogenium
103	Kali bich	155	Randunculus Bulb
104	Kali Carb	156	Rhatnia
105	Kali sulph	157	Rhus-tox
106	Kali bromatum	158	Rhododendron
107	Kali cyanatum	159	Robina
108	Kali Iod	160	Ruta gr.
109	Kali Mur	161	Rumex crispus
110	Kalmia lat	162	Sabal Serrulata
111	Kresotum	163	Sabina
112	Lapis albus	164	Sanguaria
113	Lachesis	165	Sarsapilla
114	Lac Can	166	Selenium
115	Lac defloratum	167	Secale corr
116	Ledum pal	168	Senecio arueus
117	Lilium tig	169	Sepia
118	Lobelia inflata	170	Silicea
119	Lycopodium	171	Spongia tosta
120	Lyssin	172	Spigellia
121	Mag carb	173	Staphisagria
122	Mag phos	174	Stramonium
123	Medorrinum	175	Stannum met
124	Merc sol	176	Sulphur
125	Merc sulph	177	Sulphuric acid
126	Mezerum	178	Symphytum
127	Mercuris	179	Teucrium M.V
128	Millefolium	180	Tellurium
129	Mur. Acid	181	Thuja occi
130	Murex	182	Tarentula Cub
131	Mygale	183	Terebinthina
132	Naja tri	184	Thyroidinum

- 185 Trillum Pendulum
- 186 Trombidium
- 187 Tuberculinum
- 188 Urtica urenus
- 189 Nran Nit
- 190 Ustilago
- 191 Verat alb

- 192 Virat Viride
- 193 Vipera tor.
- 194 Viburnum op
- 195 Viscum alb
- 196 Wyethia
- 197 Zinc met

Mother Tincture

- | | |
|--|--|
| <ul style="list-style-type: none"> 1. Abies Can 2. Aconitum Nap 3. Actaea Rac 4. Aesculus Hip 5. Agnus Cast 6. Alfalfa (Medicago sativa) 7. Allium Cepa 8. Allium Sat 9. Aloe Soc 10. Anacardium Ori 11. Apis Mel 12. Aralia Race 13. Arnica mont 14. Asafoetida 15. Avena sat 16. Azadirachta Ind 17. Baptisia Tinc 18. Bellodonna 19. Berberis Aqu 20. Berberis Vul 21. Blatta ori 22. Bryonia Alb 23. Buchi (Psoralea cor) 24. Caladium Sac 25. Calotropis G 26. Cantharis 27. Capsicum An 28. Carduus Mar 29. Caulophyllum T 30. Ceanothus Amer 31. Chaparro Am 32. Chelidonium Maj 33. China Off (Cinchona) 34. Chionanthus 35. Cimicifuga 36. Cina 37. Cinnamonum 38. Coca 39. Coffea Crude 40. Colchicum A 41. Collinsonia Can 42. Colocyntis | <ul style="list-style-type: none"> 43. Condurango 44. Crataegus Ox 45. Croton Tiglium 46. Cyclamen 47. Damiana (Turneva) 48. Digitalis P 49. Dioscorea V 50. Dolichos P 51. Drosera R 52. Echinacea A 53. Ephedra N 54. Fraxinus A 55. Fucus Vesi 56. Gelsemium 57. Ginseng 58. Gossypium 59. Guaiacum 60. Gymnenma Syl
(Mesasragi) 61. Hamamelis Ver 62. Helonias Dio 63. Hydrastic can 64. Hydrocotyle A 65. Jaborandi 66. Jonosia Asoka 67. Justicia Ad. 68. Lycopodium 69. Millefolium 70. Mullein Oil
(Verbascum Thab) 71. Myristica 72. Nuphar Lut 73. Nux Vomica 74. Ocimum Canum 75. Passiflora Inc 76. Phytolocca D 77. Pinus Lamb 78. Plantago M 79. Podophyllum 80. Pulsatilla 81. Quassia 82. Rhus Tox |
|--|--|

83.	Robinia	93.	Teucrium Mv
84.	Sabal Serr	94.	Thuja Occ.
85.	Sabina	95.	Tribulus T
86.	Salix Nigra	96.	Urtica Urens
87.	Sambucus Can	97.	Viburnum Opu
88.	Sanguinaria Can	98.	Viburnum Pru
89.	Secale Corr	99.	Xanthoxylum
90.	Senecio A	100.	Yohimbinum
91.	Stramonium	101.	Zingiber
92.	Syzygium Jamb		

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

Sl. No. Name of Medicine

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

TRITURATION (Powder & Tablet)

Sl. No. Name of Medicine

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

External application only

Sl. 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

1.	Calendula
2.	Cantharis
3.	Rhus tox
4.	Bryonia
5.	Ledum pal
6.	Graphities

Sl. No. Name of Medicine

7.	Hamamelis
8.	Aesculus Hip
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-এঃ 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-টঃ ব্যবস্থাপত্রবিহীন আয়ুর্বেদিক ঔষধের তালিকা

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

১. তালিশাদি চূর্ণ
২. মহাশংখ বটি
৩. অম্লপিত্তাস্তক রস
৪. নবায়স লৌহ
৫. ব্রাহ্মী রসায়ন
৬. সঞ্জীবনী রসায়ন
৭. কুটজারিষ্ট
৮. মুস্তকারিষ্ট
৯. অভয়ারিষ্ট
১০. অমৃতারিষ্ট
১১. রোহিতকারিষ্ট
১২. অশ্বগন্ধারিষ্ট
১৩. বলারিষ্ট
১৪. দশমুলারিষ্ট
১৫. মহাদ্রাকারিষ্ট
১৬. অশোকারিষ্ট
১৭. সারিবাদ্যারিষ্ট
১৮. লৌহাসব
১৯. পত্রাঞ্জাসব
২০. চন্দনাসব
২১. অরবিন্দাসব
২২. হরিতকী ঋত
২৩. বাত রাঙ্কুসী তৈল

পরিশিষ্ট-৪ঃ 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 শাহতারা (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 মস্তুগী (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 আযারাকী (Majoon Azaraqi)	আধা-কঠিন
১৫	মা'জুন ওশ্বা (Majoon Ushba)	আধা-কঠিন
১৬	মা'জুন দাবীদুল ওয়ার্দ (Majoon Dabeedul ward)	আধা-কঠিন
১৭	মা'জুন ফালাসেফা (Majoon Falasifa)	আধা-কঠিন
১৮	মা'জুন কুন্দুর (Majoon Kundur)	আধা-কঠিন
১৯	মা'জুন পিয়াজ (Majoon Piyaz)	আধা-কঠিন
২০	মা'জুন সোহাগশুঠ (Majoon Sahagsonth)	আধা-কঠিন
২১	মা'জুন সূরঞ্জান (Majoon Suranjan)	আধা-কঠিন
২২	লউক কাতান (Laooq Katan)	আধা-কঠিন
২৩	লউক সাপেস্তান (Laooq 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 বুযুরী (Sharbat Buzuri)	তরল
৩১	শরবত ওনাব (Sharbat Unnab)	তরল
৩২	শরবত দীনার (Sharbat Deenar)	তরল
৩৩	শরবত বাসক (Sharbat Vasac)	তরল
৩৪	শরবত এজাজ (Sharbat Ejaz)	তরল
৩৫	শরবত নীলুফর (Sharbat Neelofar)	তরল
৩৬	শরবত ফওলাদ (Sharbat Faulad)	তরল
৩৭	শরবত মুছাক্কী (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 তুত সিয়াহ (Sharbat Toot Siyah)	তরল
৪৯	কুরছ বন্দিশ (Qurs Bandish)	ট্যাবলেট
৫০	কুরছ গার্লিটাব (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
৫৮	কুরছ মুকাবেবী খাছ (Qurs Muqavvi Khas)	ট্যাবলেট
৫৯	কুরছ এহতেলাম (Qurs Ehtelam)	ট্যাবলেট
৬০	কুরছ সালাজীত (Qurs Salajeet)	ট্যাবলেট
৬১	কুরছ আফ্ফর (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 হেল্টিত (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 মুদীর (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 হমূজিন (Sufoof Humuzin)	পাউডার
৯৫	সফুফ জুরহিন (Sufoof Jurhin)	পাউডার
৯৬	আবে নমক শিরীন (Aab-e Namak Shireen)	পাউডার
৯৭	কাফুর সাইয়াল (Kafoor Saiyal)	পাউডার
৯৮	সনূন পাইওরিন (Sanoon Pyorin)	পাউডার

পল্লিশিষ্ট- ডঃ ঔষধ রপ্তানীকৃত দেশের তালিকাঃ

Continental Basis Export Country List:

a) Asian: 42 Countries	c) South America: 23 Countries	f) African: 38 Countries
<ol style="list-style-type: none"> 1. Afghanistan 2. Azerbaijan 3. Bhutan 4. Cambodia 5. China 6. Hong Kong 7. India 8. Indonesia 9. Iraq 10. Iran 11. Jordan 12. Japan 13. Korea 14. Mongolia 15. Myanmar 16. Malaysia 17. Macau 18. Nepal 19. Pakistan 20. Philippines 21. Singapore 22. Sri Lanka 23. Tajikistan 24. Thailand 25. Turkey 26. Uzbekistan 27. Vietnam 28. Yemen 29. Taiwan 30. Maldives 31. UAE 32. Palestine 33. Lebanon 34. Kuwait 35. Qatar 36. Oman 37. Gulf Co-operative Countries (GCC) 38. Turkmenistan 39. Kazakystan 40. Bahrain 41. Brunai Darus Salam 42. Dubai 	<ol style="list-style-type: none"> 1. Argentina 2. Belize 3. Brazil 4. Colombia 5. Costa-Rica 6. Chile 7. Ecuador 8. Guatemala 9. Guyana 10. Guam 11. Honduras 12. Kiribati 13. Morocco 14. Montenegro 15. Nicaragua 16. Panama 17. Samoa 18. Salomon Islands 19. Tonga 20. Venezuela 21. Vanuatu 22. Peru 23. Suriname 	<ol style="list-style-type: none"> 1. Algeria 2. Burkina Faso 3. Botswana 4. Chad 5. Egypt 6. Ethiopia 7. Gambia 8. Ghana 9. Gabon 10. Kenya 11. Libya 12. Liberia 13. Lesotho 14. Mauritius 15. Nigeria 16. Malawi 17. Mali 18. Senegal 19. Somalia 20. South Africa 21. Sudan 22. Swaziland 23. Seychelles 24. Tanzania 25. Tunisia 26. Togo 27. Uganda 28. Benin 29. Burundi 30. Sierra-Leone 31. Mozambique 32. Eritrea 33. Jamaica 34. Laos 35. Mauritania 36. Congo 37. Somali Land 38. Zambia
b) Europe: 36 Countries	<p>d) North America: 4 Countries</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. USA 2. Canada 3. Mexico 4. Republic of Dominican 	e) Australia: 5 Countries

1. Austria	16. Russia	1. Australia
2. Belgium	17. Rumania	2. Fiji
3. Belarus	18. Slovenia	3. New Zealand
4. Denmark	19. Spain	4. Papua New Guinea
5. Estonia	20. Switzerland	5. Palau
6. France	21. Serbia	
7. Germany	22. UK	
8. Hungary	23. Ukraine	
9. Italy	24. Kyrgyzstan	
10. Latvia	25. Armenia	
11. Lithuania	26. Ireland	
12. Moldova	27. Abkhazia	
13. Netherlands	28. Bulgaria	
14. Poland	29. Macedonia	
15. Portugal	30. Bosnia	
	31. Finland	
	32. Transnistria	
	33. Georgia	
	34. Cypras	
	35. Kosovo	
	36. Trinidad and Tobago	
		Total Country: 148

পরিশিষ্ট-৮: ASSIGNED CODE AGAINST THERAPEUTIC CLASS OF DRUG

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

SI No.	Therapeutic Class	Code Number
	pulmonary 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 obstetrics and Gentiourinary disease	049
50.	Ear and Nose Preparations	050
51.	Enzymes	051
52.	Eye Preparations	052
53.	Fertility Agents	053
54.	Galenical preparations and Prescription chemicals	054
55.	H 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
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

Annexure-3

Application checklist for permission for Manufacture & Import of Medical Devices

Complete application has to fill in clear manner. If any data is not relevant and applicable, please enter N/A (not applicable).

Annex details wherever required.

Sl. No	Details	Comments	Supporting Documents
1	Name, address and communication details of the Manufacturer /Agent in Bangladesh.		
2	Authorization letter of the Authorized 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 Confirmatory 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.		

পল্লিশিষ্ট-৭ ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তরের আওতাধীন জেলা কার্যালয় ও পরীক্ষাগারসমূহের ঠিকানাঃ

নং	কার্যালয়ের নাম ও ঠিকানা	নং	কার্যালয়ের নাম ও ঠিকানা
ঢাকা বিভাগ			
১	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর ঔষধ ভবন প্রধান কার্যালয় মহাখালী, ঢাকা-১২১২।	৮	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ঔষধ প্রশাসন আমিরাবাদ সড়ক, মাদারীপুর।
২	ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর বিভাগীয় কার্যালয় ১০৫-১০৬ মতিঝিল বাণিজ্যিক এলাকা, ঢাকা।	৯	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ঔষধ প্রশাসন শিশু পার্ক সদর রোড, মুন্সিগঞ্জ
৩	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ঔষধ প্রশাসন শহীদ তাজু সড়ক, মানিকগঞ্জ।	১০	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ঔষধ প্রশাসন মসজিদ বাড়ী রোড, মীলটুলী, করিমপুর।
৪	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ঔষধ প্রশাসন ১৪/১, নিউ চাষাড়া, জামতলা, নারায়লগঞ্জ।	১১	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ঔষধ প্রশাসন এসকে মামান টাওয়ার, চোরাগাঙ্গালী, টাঙ্গী, গাজীপুর।
৫	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ঔষধ প্রশাসন ১৭২, কোর্ট রোড, বিলাসদী, নরসিংদী সদর, নরসিংদী।	১২	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ঔষধ প্রশাসন ১৪২/১, বঙ্গবন্ধু সড়ক, পাঁচুড়িয়া, গোপালগঞ্জ।
৬	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ঔষধ প্রশাসন ২০/৩, ডুবাইল রোড, গাইটাল, কিশোরগঞ্জ।	১৩	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ঔষধ প্রশাসন হাসপাতাল রোড, চৌরঙ্গী, শরিয়তপুর সদর, শরিয়তপুর।
৭	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ঔষধ প্রশাসন খানা রোড, টাঙ্গাইল।		
চট্টগ্রাম বিভাগ			
১৪	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ঔষধ প্রশাসন সিজিও বিল্ডিং নং-১, আগ্রাবাদ, চট্টগ্রাম।	১৯	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ঔষধ প্রশাসন হাউজিং এস্টেট, মাইজদী কোর্ট, নোয়াখালী।
১৫	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ঔষধ প্রশাসন মাহমুদ ভিলা, ১০৯৯, রেইস কোর্স, কুমিল্লা।	২০	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ঔষধ প্রশাসন, ৩৬৬, এম এস কে রোড, (এস এ পরিবহনের উপরে ৩য় তলা), ফেনী।
১৬	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ঔষধ প্রশাসন টেকপাড়া প্রধান সড়ক, কক্সবাজার।	২১	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ঔষধ প্রশাসন, হাকীম মঞ্জিল, ৩৫৩, জিটি রোড, দক্ষিণ চেয়ারম্যানঘাটা, চাঁদপুর।

নং	কার্যালয়ের নাম ও ঠিকানা	নং	কার্যালয়ের নাম ও ঠিকানা
১৭	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ঔষধ প্রশাসন, আয়শা মঞ্জিল, বাড়ী নং-৩১৭/৫, ওয়াপদা রোড, দাতিয়ারা, ব্রাহ্মনবাড়ীয়া।	২২	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ঔষধ প্রশাসন, পল্টন নং-৪৮/এ, হোল্ডিং-৪৩৩, কাঠালতলীপাড়া, কাঠালতলী, রাঙ্গামাটি।
১৮	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ঔষধ প্রশাসন নুরজাহান কটেজ, দক্ষিণ বাঞ্ছানগর, রামগতি ডাইভারসন, লক্ষীপুর।		
রাজশাহী বিভাগ			
২৩	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ঔষধ প্রশাসন ফায়াজুন মেমোরিয়াল, জি-২১৬/১, কাজিরগঞ্জ, রাজশাহী।	২৭	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ঔষধ প্রশাসন থানাপাড়া, সিরাজগঞ্জ।
২৪	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ঔষধ প্রশাসন কিশাস ভবন, আতায়কুলা রোড, শালগাড়িয়া, পাবনা।	২৮	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ঔষধ প্রশাসন হক মঞ্জিল, জলেশ্বরীতলা, বগুড়া।
২৫	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ঔষধ প্রশাসন, মেইন রোড (এটিএম মাঠের পশ্চিম পাশে), নওগাঁ সদর, নওগাঁ।	২৯	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ঔষধ প্রশাসন লাখে রাজ পাড়া, কোর্ট এরিয়া, চাঁপাইনবাবগঞ্জ।
২৬	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ঔষধ প্রশাসন, কান্দিভিটা, থানাপাড়া, নাটোর।	৩০	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ঔষধ প্রশাসন জয়পুরহাট চেম্বার অব কমার্স ইন্ডাস্ট্রি বাগিচা মাদ্রাসা রোড, জয়পুরহাট।
খুলনা বিভাগ			
৩১	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ঔষধ প্রশাসন ১৪৭, সোনাডাঙ্গা আ/এ, রোড নং-৮, খুলনা।	৩৫	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ঔষধ প্রশাসন, ৩১৮৪, হাজীগলি, পুলিশ লাইন, পশ্চিম মজমপুর, কুষ্টিয়া।
৩২	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ঔষধ প্রশাসন, চাকলাপাড়া, সার্কিট হাউজ রোড, হরিলাকুন্দু, বাস স্ট্যান্ডের পাশে, ঝিনাইদহ।	৩৬	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ঔষধ প্রশাসন, ১০৭, খানজাহান আলী রোড, সরই, বাগেরহাট।
৩৩	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ঔষধ প্রশাসন, হাসপাতাল রোড, কলেজপাড়া, চুয়াডাঙ্গা।	৩৭	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ঔষধ প্রশাসন, জেল রোড, ঘোপ, যশোর।
৩৪	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ঔষধ প্রশাসন মহিলা মাদ্রাসা সড়ক, ইটাগাছা, সাতক্ষীরা।		
বরিশাল বিভাগ			
৩৮	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ঔষধ প্রশাসন বিষ্ণুপ্রিয়া ফার্মেসী ভবন (৩য় তলা), ১৯৮/১৭১, সদর রোড, বরিশাল।	৪১	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ঔষধ প্রশাসন পিটিআই রোড, সবুজবাগ মোড়, পটুয়াখালী।

নং	কার্যালয়ের নাম ও ঠিকানা	নং	কার্যালয়ের নাম ও ঠিকানা
৩৯	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ঔষধ প্রশাসন, মুসলমানপাড়া ভোলা পৌরসভা, ভোলা।	৪২	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ঔষধ প্রশাসন, ১৭৫, আমলাপাড়া রোড, পিরোজপুর
৪০	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ঔষধ প্রশাসন, সি. পি. এল. ভবন, হোল্ডিং নং-১৫৮ ও ওয়ার্ড নং-১, চরকালোনী পিছনের সড়ক, বরগুনা।	৪৩	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ঔষধ প্রশাসন, ১৭৫, আমলাপাড়া রোড, পিরোজপুর।
সিলেট বিভাগ			
৪৪	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ঔষধ প্রশাসন মির্জা ডিলা, পল্লবী-৯/বি, পশ্চিম পাঠানটুলী, মদিনা মার্কেট, সিলেট।	৪৬	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ঔষধ প্রশাসন সুরমা-১৬৩/এ, উত্তর বোলঘর, সুনামগঞ্জ।
৪৫	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ঔষধ প্রশাসন, মোবাশির ডিলা, ২৭৩/১, দরগাহ মহল্লা রোড, মৌলভীবাজার।		
রংপুর বিভাগ			
৪৭	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ঔষধ প্রশাসন নিউ সেনপাড়া, রংপুর।	৫১	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ঔষধ প্রশাসন বালুবাড়ী নির্মল স্কুলের সামনে, দিনাজপুর।
৪৮	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ঔষধ প্রশাসন বাড়ী নং-১২৩, স্টেশন রোড, ডালপট্টা, 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 ৮-২, 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 ডিলা, শেরপুর টাউন, শেরপুর-২১০০।	৫৭	ঔষধ তত্ত্বাবধায়ক ঔষধ তত্ত্বাবধায়কের কার্যালয় ঔষধ প্রশাসন, সার ডিলা, নিউ কলেজ রোড, জামালপুর।
পরীক্ষাগার			
৫৮	ডেপুটি চীফ ন্যাশনাল কন্ট্রোল ল্যাবরেটরী মহাখালী, ঢাকা।	৫৯	পরিচালক কেন্দ্রীয় ঔষধ পরীক্ষাগার আগ্রাবাদ, চট্টগ্রাম।

বাহিনীক প্রতিবেদন ২০১৯-২০২০



**সেসক্রিপশন ছাড়া অ্যান্টিবায়োটিক
ক্রয়-বিক্রয় বন্ধ করুন।**



ঔষধ প্রশাসন অধিদপ্তর
ঔষধ ভবন, মহাখালী, ঢাকা-১২১২।

ফোন: +০২২২২২-৮০৮০৩

email: dgda.gov@gmail.com

www.dgda.gov.bd

