





অভিরিক্ত সংখ্যা কর্তৃপক্ষ কর্তৃক প্রকাশিত

ৰৃহশ্যতিবার, ফেব্রুরারি ৯, ২০০৫

বাংলাদেশ জাতীয় সংসদ

ঢাকা, ২৭শে মাঘ, ১৪১২/১ই ফেব্রুয়ারী, ২০০৬

সংসদ কর্তৃক গৃহীত নিম্নলিখিত আইনটি ২৭শে মাঘ, ১৪১২ মেতাবেক ৯ইং ফেব্রুয়রি, ২০০৬ তারিখে রাষ্ট্রণতির স্মতি লাভ করিয়াছে এবং এতদারা এই আইনটি সর্বসাধারণের অবগতির জন্য প্রকাশ করা যাইতেছে ঃ-

২০০৬ জনের ৪নং আইন

Drugs (Control) Ordinance, ১৯৮২ এর অধিকতর সংশোধণকল্পে প্রণীত আইন যেহেতু নিম্নবর্ণিত উদ্দেশ্যে পূরণকল্পে Drugs (Control) Ordinance, 1982 (Ord. No. VIII of 1982) এর অধিকতর সংশোধন স্থাটীন ও প্রয়োজনীয় :

সেহেতু এতদারা নিমন্ত্রপ আইন করা হইল ঃ

- ১। সংক্ষিপ্ত শিরোনাম ঃ এই আইন কদল Drugs (Control) (Amendment) Act, 2006 লামে অভিছিত হইবে। ২। Ordinance VIII of 1982 এর Section-5 সংশোধন। Drugs (Control) Ordinance, 1982 (Ord. No. VIII of 1982), অভঃপর উক্ত Ordinance বদিয়া উল্লিখিত, এর Section 5 এর sub-Section (1) এর নিয়ন্ত্রপ sub-Section (1A) সন্নিবেশিত হইবে, যথা ঃ-
 - (1A) For the Purpose of registration of Homeopathic and Biochemic medicines the licensing author- ity shall follow the quality standards set out in the Homeopathic and Biochemic pharmacopoeias accepted in such country as the Government may be notification in the official gazette, specified."
- ও। Ordinance VIII of 1982 এর Scetion 9 এর সংশোধন। -উভ Ordinance এর Scetion 9 এর-
- (ক) sub-Section (2) এর "No drug" শব্দগুলির পর "semi-finished bulk drug" ক্য ও শব্দগুলি সন্তিব্দিত সুইবে;
- (খ) sub-Section (3) এর প্রান্তস্থিত ফুলউপের পরিবর্তে কোলন প্রতিস্থাপিত হাইবে এবং অভঃপর নিয়ন্ত্রল পর্তাংশ সংযোজিত হইবে, যথা ঃ-

"provided that in case of awarding approval to import any finished medicine, such medicine shall be registered for sale under the same brand name in any of the countries specified under sub-section (1A) of section 5."

- 8। Ordinance VIII of 1982 জ Section 10 জ প্রিয়েশন। উত্ত Ordinance জা Section 10 জ পরিবর্ত নিজন্ম Section 10 প্রতিস্থাতিক হঠাব, মধ্য।
- "10. Manufacture of drugs under licencing agreement etc.-Subject to the approval of the licencing authority.-
- (a) a foreign manufacturer may be allowed to manufacture any drug under liecencing agreement with any manufacturer in Bangladesh if the drug is its research product and is registered under the same brand name in any of the countries specified under sub-section (1A) of section 5"
- b) a manufacturer in Bangladesh may be allowed to manufacture any drug under any written contract with any pharmaceutical manufacturing plant in Bangladesh."
- 5. Ordinance VIII of 19982 of Section 13 of northway 50 Ordinance == section 13 off-
- (क) উপাক্তবিকার "Pharmacists" শংকর পরিবর্তে Pharmacists, etc." শব্দ, কয়। ও শংকরজেল "প্রতিস্থাপিত ইবনে।
- (খ) "sub-Section (1)" এর পরিবর্তে নিমরণ sub-section (1) প্রভিত্তানিত হইবে, যথা :-
- (1) no person Shall manufacture-
- (a) any allopathic drug except under the personal supervision of two personnel, out of whom one shall be a pharmacist registered in Register "A" of the Pharmacy Council of Bangladesh and another shall be a person baving the following academic qualification from any university recognized by the Government
- Master's degree of bachelor degree with Honours (4 years curricula) in Chemistry, Biochemistry, Applied Chemistry, Microbiology, Pharmacology of Genetic Engineering; or
- (ii) Bachelor degree in Pharmacy, Medicine of Chemical Engineering.
- (b) any Unani. Ayurvedic of Homeopathic or Biochemic system of medicine or other herbal drug except under the personal supervision of two whole time employees of the relevant manufacturing plant or unit, out of whom one shall be a person having degree or diploma in the field of respective system of medicine from any university or institution recognized be the Government with at least one year's Practical experience in the manufacture and quality control of drugs of the relevant system and another shall be a person having Bachelor Degree in Pharmacy of Bachelor degree with Honours (4 years curricula) in Chemistry, Botany, Applied Chemistry, Biochemistry, with Specialisation in Phytochemistry or Pharmacognosy, from any university recognized by the Government with at least one year's practical experience in the manufacture and quality control of drugs of the relevant system.":
- (গ) sub-Section (2) এর শর্তাংশের "system of medicine" শব্দবির পরিবর্তে "system of medicin or herbal drugs" শব্দবি প্রতিয়াপিত হইবে :

ट्योट्डायम सुरस्य सहसान फालुकमार वर्गाच्य