

# বাংলাদেশ



# গেজেট

অতিরিক্ত সংখ্যা  
কর্তৃপক্ষ কর্তৃক প্রকাশিত

বৃহস্পতিবার, ফেব্রুয়ারি ৯, ২০০৬

বাংলাদেশ জাতীয় সংসদ

ঢাকা, ২৭শে মাঘ, ১৪১২/৯ই ফেব্রুয়ারী, ২০০৬

সংসদ কর্তৃক গৃহীত নিম্নলিখিত আইনটি ২৭শে মাঘ, ১৪১২ গ্রেগরোক ৯ই ফেব্রুয়ারি, ২০০৬ তারিখে রাষ্ট্রপতির  
সুন্দরি লাভ করিয়াছে এবং এতদ্বারা এই আইনটি সর্বসাধারণের অবগতির জন্য প্রকাশ করা যাইতেছে : -

২০০৬ জনের ৪নং আইন

Drugs (Control) Ordinance, ১৯৮২ এর অধিকতর সংশোধনক়ে প্রণীত আইন  
যেহেতু নিম্নর্থিত উদ্দেশ্যে পূরণক়ে Drugs (Control) Ordinance, 1982 (Ord. No. VIII of 1982)  
এর অধিকতর সংশোধন সাচীটীন ও অয়োজনীয় ;

সেহেতু এতদ্বারা নিম্নরূপ আইন করা হইল :

- ১। সংক্ষিপ্ত শিরোনাম : এই আইন কদম Drugs (Control) (Amendment) Act, 2006 নামে অভিহিত হইবে।
- ২। Ordinance VIII of 1982 এর Section-5 সংশোধন : - Drugs (Control) Ordinance, 1982 (Ord. No. VIII of 1982), অতঃপর উক্ত Ordinance বলিয়া উল্লিখিত, এর Section 5 এর sub-Section (1) এর নিম্নরূপ sub-Section (1A) সন্তুষ্টিপূর্ণ হইবে, যথা : -

(1A) For the Purpose of registration of Homeopathic and Biochemic medicines the licensing authority 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."

- ৩। Ordinance VIII of 1982 এর Section 9 এর সংশোধন : -উক্ত Ordinance এর Section 9 এর-

(ক) sub-Section (2) এর "No drug" শব্দগুলির পর "semi-finished bulk drug" কথ ও শব্দগুলি সন্তুষ্টিপূর্ণ হইবে;

✓ (খ) sub-Section (3) এর আন্তর্ভুক্ত ফুলস্টপের পরিবর্তে কোলম প্রতিক্রিয়াপূর্ণ হইবে এবং অতঃপর নিম্নরূপ ধর্তাংশ 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."

৪ : Ordinance VIII of 1982 এর Section 10 এর অভিস্থান : উক্ত Ordinance এর Section 10 এর পরিবর্তে নিম্নরূপ Section 10 অভিস্থাপিত হইবে, যথা :-

"**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 licencing 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 এর Section 13 এর সংশোধন : -উক্ত Ordinance == section 13 এর-**

(ক) উপার্জনীয় "Pharmacists" শব্দের পরিবর্তে Pharmacists, etc." শব্দ, কমা ও শব্দসংযোগ "অভিস্থাপিত হইবে।

(খ) "sub-Section (1)" এর পরিবর্তে নিম্নরূপ sub-section (1) অভিস্থাপিত হইবে, যথা :-

(i) 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 having the following academic qualification from any university recognized by the Government

(i) 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 or 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;";

(ii) sub-Section (2) এর শর্তাবলী "system of medicine" শব্দগুলি পরিবর্তে "systems of medicine or herbal drugs" শব্দগুলি অভিস্থাপিত হইবে।

বোষ্টন মুহাম্মদ আহমেদ স্কটল্যান্ড

সার্জিস

নেও মুহ-রেহী (উপ-সচিব), উপ-নির্বাচক, বাল্যাদেশ সদস্যবাহী মুক্তগোপন, ঢাকা কানুক মুক্তিবাহী।

মেঝ আবিন জুলেকী আসন্ন, উপ-নির্বাচক, বাল্যাদেশ সদস্য ও প্রকাশনা আসন্ন।

চেজেসার্ট, ঢাকা কর্তৃক প্রকাশিত।