



नेपाल सरकार
स्वास्थ्य मन्त्रालय
औषधि व्यवस्था विभाग

फोन नं.: ४७८०२२७, ४७८०४३२
फ्याक्स नं.: ९७७-९-४७८०५७२
पोस्ट बक्स नं. ९००३८
ई-मेल: druginfo@dda.gov.np
import@dda.gov.np

पत्र संख्या: ०६३/६४
चलानी नं.: १४६



मदन भण्डारी पथ, विजुलीबजार
काठमाडौं, नेपाल
मिति: २०७३/०४/०९

नियमन प्रयोजनका लागि औषधि परीक्षण प्रतिवेदन सम्बन्धि सुचना

औषधि दर्ता निर्देशिका २०७३ मा उल्लेख भए बमोजिम देशमा उत्पादन भएका वा पैठारी भई आएका फर्माकोपियामा नपरेका औषधिहरूको दर्ता गर्नु पूर्व विभागको औषधि विधि पुष्टिकरण समितिको सिफारिस आवश्यक गरिएको छ। परीक्षण विधि पुष्टिकरण पश्चात फर्माकोपियल साथै अन्य औषधिहरूको नमुना विभागको केन्द्रिय दर्ता प्रणालीमा दर्ता गराई सो औषधिको परीक्षण स्वीकृति लिई राष्ट्रिय औषधि प्रयोगशाला (NML) वा मान्यता प्राप्त प्रयोगशालाबाट परीक्षण प्रतिवेदन प्राप्त भए पछि मात्र दर्ता प्रक्रियामा अघि बढ्ने व्यहोरा अनुरोध छ। तर नयाँ औषधिको हकमा त्यस्ता औषधिहरूको परीक्षण राष्ट्रिय औषधि प्रयोगशालाबाट नै गराउने भएको हुँदा सो अनुसार गर्न गराउन हुन पनि अनुरोध छ। यो सुचना मिति २०७३/०५/०९ देखि लागु हुनेछ। अतः औषधि दर्ता / नविकरण प्रयोजनका लागि आउने सम्पूर्ण परीक्षण प्रतिवेदन माथि उल्लेखित परिपाटी अनुरूप हुने व्यहोरा जानकारीको लागि अनुरोध छ।

वालकृष्ण खकुरेल

महानिर्देशक

महानिर्देशक