औषधि स्तर नियमावली, २०४३

नेपाल राजपत्रमा प्रकाशित मिति

२०४३।४।२७

औषधि ऐन, २०३५ को दफा ४० ले दिएको अधिकार प्रयोग गरी नेपाल सरकारले देहायका नियमहरू बनाएको छ ।

- 9. संक्षिप्त नाम र प्रारम्भः (१) यी नियमहरूको नाम "औषधि स्तर नियमावली, २०४३" रहेको छ ।
 - (२) यो नियमावली नेपाल सरकारले नेपाल राजपत्रमा सूचना प्रकाशित गरी तोकेको क्षेत्रमा तोकेको मितिदेखि प्रारम्भ हुनेछ । 🕒
- २. परिभाषाः विषय वा प्रसङ्गले अर्को अर्थ नलागेमा यस नियमावलीमा,
 - (क) "ऐन" भन्नाले औषधि ऐन, २०३५ सम्झनु पर्दछ ।
 - (ख) "विभाग" भन्नाले औषधि व्यवस्था विभाग सम्झनु पर्दछ ।
 - (ग) "भाँडो" भन्नाले औषधिलाई सुरिक्षतसाथ कुनै प्रतिकूल असर नपर्ने गरी राख्न सिकने जुनसुकै आकार प्रकारको भाँडो समझनु पर्दछ ।
 - (घ) "मात्रा" भन्नाले रोगीको सेवनको प्रयोजनको लागि एक पटकमा दिइने कुनै औषधिको परिमाण सम्झनु पर्दछ ।
- ३. नेपाल आधिकारिक औषधि संग्रहः औषधिको स्तर सम्बन्धमा विभागले एक नेपाल आधिकारिक औषधि संग्रह (नेपाल फर्माकोपिया) तथा तत्सम्बन्धी ग्रन्थ तयार गर्नेछ र त्यसरी तयार भई नेपाल सरकारबाट स्वीकृति प्रदान गरिए पछि यो संग्रह तथा ग्रन्थ लागू हुनेछ ।

[•] यो नियमावली मिति २०४६/५/२६ देखि नेपालभर लागु हुने गरी तोकेको (ने.रा.प. २०४६/५/२६)

- ४. <u>औषधिको स्तर नेपाल आधिकारिक औषधि संग्रह बमोजिम हुनेः</u> नियम ३ बमोजिम नेपाल आधिकारिक औषधि संग्रह तथा तत्सम्बन्धी ग्रन्थ लागू भएपछि ऐनको दफा १२ को प्रयोजनको लागि औषधिको स्तर सोही संग्रह तथा ग्रन्थ बमोजिम हुनेछ ।
- ५. अन्य ग्रन्थलाई मान्यता दिन सक्नेः (१) नेपाल आधिकारिक औषि संग्रह वा तत्सम्बन्धी ग्रन्थ लागू नहुन्जेलसम्म औषिधको स्तर अनुसूची-१ मा उल्लेखित कुनै औषिध संग्रह वा ग्रन्थ बमोजिम हुनेछ ।
 - (२) उपनियम (१) मा जुनसुकै कुरा लेखिएको भए तापिन नेपाल आधिकारिक औषिध संग्रह वा तत्सम्बन्धी ग्रन्थ लागू भएपछि पिन नेपाल सरकारले आवश्यक देखेमा औषिधको स्तर सम्बन्धमा अनुसूची–१ मा उल्लेखित कुनै औषिध संग्रह वा ग्रन्थलाई मान्यता दिन सक्नेछ ।
- ६. <u>औषधिको स्तर निर्धारण गर्नेः</u> (१) कुनै औषधिको स्तर र परीक्षण वा विश्लेषण विधि नियम ४ र प्र बमोजिमका संग्रह वा ग्रन्थहरूमा उल्लेख नभएको खण्डमा त्यस्तो औषधि जनसुरक्षित, असरयुक्त, गुणयुक्त छ छैन वा त्यस्तो औषधिको परीक्षण वा विश्लेषणको लागि अपनाइने विधि ठीक छ छैन भनी एकीन गर्न चाहेमा सो सम्बन्धमा विभागले औषधि सल्लाहकार समितिको परामर्श लिन सक्नेछ र सो समितिबाट दिइएको परामर्श समेतको आधारमा विभागले त्यस्तो औषधिको स्तर र तत्सम्बन्धी परीक्षण वा विश्लेषण विधि निर्धारण गर्नेछ ।
 - (२) कुनै औषधिको स्तर नेपाल आधिकारिक औषधि संग्रह वा तत्सम्बन्धी ग्रन्थ वा अनुसूची-१ बमोजिमको कुनै औषधि संग्रह वा ग्रन्थमा उल्लेख नभएको कारणले निर्धारण हुन नसक्ने भएमा औषधि उत्पादन गर्ने व्यक्तिले त्यस्तो ओषधिको स्तर निर्धारण गराउन विभागमा अनुसूची-२ बमोजिमको ढाँचामा दरखास्त दिनु पर्नेछ ।
 - (३) उपनियम (२) बमोजिम दरखास्त पर्न आएमा त्यस्तो औषधिको स्तर निर्धारण गर्ने सम्बन्धमा विभागले औषधि सल्लाहकार समितिको परामर्श लिन सक्नेछ र सो समितिबाट दिइएको परामर्श समेतका आधारमा विभागले त्यस्तो औषधिको स्तर निर्धारण गर्नेछ ।

- (४) उपनियम (३) बमोजिम औषधिको स्तर निर्धारण गर्दा सो औषधिको परिक्षण वा विश्लेषणको लागि कुनै वैज्ञानिक तथा प्राविधिक विधिहरू पनि निर्धारण हुनु पर्ने आवश्यक देखेमा विभागले सो सम्बन्धमा औषधि सल्लाहकार समितिको परामर्श लिई त्यस्तो विधिहरू समेत निर्धारण गर्नेछ ।
- (५) नेपालमा पैठारी हुने कुनै औषधिको स्तर निर्धारण गर्दा विभागले त्यस्तो औषधि पैठारी गर्ने व्यक्ति वा संस्थासँग त्यस्तो औषधिको स्तर वा स्तर निर्धारण विधि माग गरेमा सो व्यक्ति वा संस्थाले सो औषधिको स्तर वा स्तर निर्धारण विधि विभाग समक्ष पेश गर्नु पर्नेछ ।
- ७. <u>औषधिको स्तर तथा परीक्षण वा विश्लेषण विधिहरू कार्यान्वयन गर्नेः</u> (१) नियम ६ बमोजिम कुनै औषधिको स्तर र सो औषधिको परीक्षण वा विश्लेषणको लागि अपनाउनु पर्ने विधि निर्धारण भएपछि विभागले त्यस्तो औषधिको स्तर र परीक्षण वा विश्लेषण विधि कार्यान्वयन गर्न पर्नेछ ।
 - (२) उपनियम (१) बमोजिम औषधिको स्तर परीक्षण वा विश्लेषण विधि कार्यान्वयन गर्दा देखिन आएका समस्याहरूका सम्बन्धमा विभागले औषधि सल्लाहकार समितिको परामर्श लिन सक्नेछ र सो समितिबाट दिइएको परामर्श समेतको आधारमा विभागले त्यस्तो औषधिको परीक्षण वा विश्लेषण विधि कार्यान्वयन गर्नेछ ।
- द. क्षितिपूर्ति दिनु पर्नेः (१) ऐनको दफा १५ को प्रयोजनको लागि कुनै औषधिको सेवनबाट स्वास्थ्य हानी हुन गएको व्यक्तिलाई वा त्यस्तो व्यक्ति मर्न गएमा मर्नेको नजिकैको हकदारलाई त्यस्तो औषधि उत्पादन गर्ने व्यक्ति वा संस्थाले दिनु पर्ने क्षितिपूर्ति देहायको अवस्थामा देहाय बमोजिम हुनेछः-

विवरण

क्षतिपूर्तिको रकम

(क) मुटु, कलेजो, मिस्तिष्क, मृगौला (दुवै) फोक्सो(दुवै) क्षति हुन गई बेकम्मा हुन गएमा

प्रत्येकको लागि

_तीन लाख

(ख) एउटा मात्र मृगौला वा एउटा मात्र फोक्सो क्षति हुन गई बेकम्मा हुन गएमा प्रत्येकको लागि

-एक लाख

(ग) देहायका अङ्गहरू क्षति हुन गई बेकम्मा हुन गए

(१) दुवै आँखाको लागि

– दुई लाख पचास हजार

(२) दुवै कानको लागि

–दुई लाख

(३) नाकको लागि

-एक लाख

(४) जिब्रोको लागि

-एक लाख पचास हजार

(५) लिंगको लागि

-एक लाख पचास हजार

(६) एक आँखाको लागि

-एक लाख

(७) एक कानको लागि

- सत्तरी हजार

(८) दुवै हात वा दुवै खुट्टाको लागि

–दुई लाख बीस हजार

(९) एक हात वा एक खुट्टा वा एक हात

वा एक खुट्टाको केही भागको लागि

– असी हजार

(१०) दुवै हातको केही भाग वा दुवै

खुट्टाको केही भागको लागि

– असी हजार

(११) हात वा खुट्टाको प्रत्येक औंलाको

लागि

–पाँच हजार

(घ) खण्ड (क), (ख) र (ग) मा समावेश भएका अङ्गहरू बाहेक अन्य कुनै भित्री अङ्ग क्षति हुन गई बेकम्मा हुन गएमा

-एक लाख

(ङ) खण्ड (क), (ख) र (ग) मा समावेश भएका अङ्गहरू बाहेक अन्य कुनै बाहिरी अङ्ग क्षति हुन गई बेकम्मा हुन गएमा

– असी हजार

- (च) कुनै अङ्ग बेकम्मा नहुने गरी क्षिति हुन गएमा बेकम्मा हुँदा दिइने क्षितिपूर्तिको रकमको दुई तिहाईसम्म रकम क्षितिपूर्ति दिइनेछ ।
- (छ) अठ्ठाईस हप्ताभन्दा अघिको गर्भ तुहिन गएमा

- दश हजार रुपैयाँ

(ज) अष्टाईस हप्ता वा सोभन्दा बढीको गर्भ तुहिन गएमा

- पच्चीस हजार रुपैयाँ

(झ) गर्भमा खराब असर परेको कारणले अङ्ग भङ्ग भई बच्चा जन्मेमा त्यसको लागि

-पन्ध्र हजार रुपैयाँ

(ञ) मानिसको मृत्यु हुन गएमा

- -तीस हजार रुपैयाँ ।
- (२) उपनियम (१) मा जुनसुकै कुरा लेखिएको भए तापनि यस नियम बमोजिम दिइने क्षतिपूर्तिको रकम ३,००,०००/- (तीन लाख) रुपैयाँभन्दा बढी हुने छैन ।
- ९. प्रत्याभ्तिको लिखतको ढाँचाः ऐनको दफा १६ को प्रयोजनको लािग प्रत्याभ्तिको लिखतको ढाँचा अनुसूची–३ बमोजिम हुनेछ ।
- १०. <u>औषधिको समूह र उपसमूहमा विभाजनः</u> (१) ऐनको दफा १७ बमोजिम औषधिहरू समूहीकृत गर्ने प्रयोजनको लागि औषधिहरूलाई समूह "क", "ख" र "ग" मा विभाजन गरिएका

छन् र प्रत्येक समूहमा उपसमूहहरू रहन सक्नेछन् । समूह "क", "ख" र "ग" र सो अन्तर्गतको उपसमूहहरूमा रहने औषधिहरू अनुसूची-४ मा उल्लेख भए बमोजिम हुने छन्:-

- (२) उपनियम (१) बमोजिम विभाजन गरिएका समूहहरूमध्ये-
 - (अ) समूह "क" मा लागू र विषालु औषधिहरू रहने छन् र समूह, "ख" मा एण्टीबायोटिक्स हर्मोन्स आदि औषधि रहने छन् । यी समूहहरूका औषधिहरू चिकित्सकको प्रेस्क्रिप्शन अनुसार मात्र विक्री वितरण गर्नु पर्नेछ र यी औषधिहरू फर्मासिष्ट वा व्यवसायी आफैंले वा फर्मासिष्ट वा व्यवसायीमध्ये कुनै एकको उपस्थितिमा मात्र विक्री वितरण गर्नु पर्नेछ ।
 - (आ) समूह "ग" का औषधिहरू चिकित्सकको प्रेस्क्रिप्शन नभए पनि अनुभवको आधारमा कुनै पनि विकेताले विक्री-वितरण गर्न सक्नेछन् र औषधि विक्री-वितरण गर्दा फर्मासिष्ट वा व्यवसायीको उपस्थिति अनिवार्य हुने छैन ।
- (३) समूह "क" अन्तर्गतको-
 - (अ) उपसमूह १ मा सोही उपसमूहमा उल्लेखित लागू औषधिहरू र सोसँग सम्बन्धित कुनै पदार्थ (सव्स्टान्स) समावेश भएको औषधिहरू रहनेछन् ।
 - (आ) उपसमूह २ मा सोही उपसमूहमा उल्लेखित कुनै सारतत्व वा सोसँग सम्बन्धित कुनै पदार्थ (सब्स्टान्स) समावेश भएको विषालु औषधिहरू रहनेछन् ।
- (४) समूह "ख" मा सोही समूहमा उल्लेखित कुनै सारतत्व वा सोसँग सम्बन्धित कुनै पदार्थ (सव्स्टान्स) समावेश भएका औषधिहरू रहने छन् ।
 - (५) समूह "ग" अन्तर्गतको,
 - (अ) उपसमूह १ मा सोही उपसमूहमा तोकिएका औषधिहरूको तोकिएको प्रतिशतसम्म समावेश भएका औषधिहरू रहने छन् ।

- (आ) उपसमूह २ मा सोही उपसमूहमा उल्लेखित कुनै सारतत्व वा सोसँग सम्बन्धित कुनै पदार्थ (सव्स्टान्स) समावेश भएका औषधिहरू रहने छन् ।
- 99. प्रयोग भएको (प्रेस्क्रिप्शन फिल्ड) छाप लगाउनु पर्नेः समूह "क" अन्तर्गतको कुनै औषधि चिकित्सकको प्रेस्क्रिप्शन बमोजिम कसैले बिक्री-वितरण गर्दा सो प्रेस्क्रिप्शन मा "प्रयोग भएको (प्रेस्क्रिप्शन फिल्ड)" भन्ने शब्दहरू भएको छाप लगाउनु पर्नेछ ।
- 9२. प्रत्येक औषधिको भाँडोमा लेबुल लगाउनु पर्नेः (१) औषधि उत्पादन गर्ने व्यक्तिले आफूले उत्पादन गरेको प्रत्येक औषधिलाई अर्को कुनै औषधि वा चीजसँग निमिसने गरी कुनै भाँडोमा राखी सकेपछि त्यस्तो भाँडोको बाहिर लेबुल लगाई राख्नु पर्नेछ ।
 - (२) उपनियम (१) बमोजिम भाँडो बाहिर लगाइएको लेबुलमा त्यस्तो भाँडोमा राखिएको औषधिका सम्बन्धमा नेपाली वा अंग्रेजी वा नेपाली र अंग्रेजी दुवै वा नेपाल सरकारबाट स्वीकृत अन्य कुनै भाषामा संक्षेपमा लेखिएका अनुसूची-५ बमोजिमका कुराहरू हुनु पर्नेछ ।
- 9३. <u>प्याकिङ्ग बद्दाभित्र इन्सर्ट पूर्जा राखेः</u> (१) कुनै औषधि उत्पादनको सिलसिलामा औषधि उत्पादन गर्ने व्यक्तिले औषधि राखिएको भाँडोको सुरक्षाको लागि सो भाँडो कुनै प्याकिङ्ग बद्दाभित्र राख्न सक्नेछ र सो भाँडो प्याकिङ्ग बद्दाभित्र राख्दा त्यस्तो भाँडोको साथसाथै इन्सर्ट पूर्जा पनि राख्न सक्नेछ ।
 - (२) उपनियम (१) बमोजिम प्यािकड्ड बट्टाभित्र राखिएको इन्सर्ट पूर्जामा त्यस्तो भाँडोमा राखिएको औषधिका सम्बन्धमा नेपाली वा अंग्रेजी वा नेपाली र अंग्रेजी दुवै वा नेपाल सरकारबाट स्वीकृत अन्य कुनै भाषामा विस्तृत रूपमा उल्लेख गरी अनुसूची-६ बमोजिमका कुराहरू रहने छन् ।
- १४. लागू र विषालु औषधिहरू सुरक्षित राख्नु पर्नेः ऐनको दफा ३३ को उपदफा (१) को प्रयोजनको लागि लागू औषधिको हकमा समूह "क" को उपसमूह १ मा उल्लेखित औषधिहरू र विषालु औषधिको हकमा सोही समूहको उपसमूह २ मा उल्लेखित औषधिहरू तोकिएका

छन् र त्यस्तो प्रत्येक औषधि नियम १२ को अधीनमा रही देहाय बमोजिम गरी सुरक्षित साथ राख्नु पर्नेछ :-

- (क) कुनै निश्चित ठाउँमा राखिएको,
- (ख) निश्चित ठाउँमा रहँदा सो ठाउँबाट खस्न नपाउने व्यवस्था गरिएको,
- (ग) असम्बन्धित व्यक्तिले सजिलेसँग लिन वा छुन नसक्ने गरिएको, र
- (घ) अरू कुनै औषधि वा चीजसँग मिसिन नपाउने गरिएको ।
- १५. लागू तथा विषालु औषधिको अभिलेखः ऐनको दफा ३३ को उपदफा (२) को प्रयोजनको लागि लागू तथा विषालु औषधिको अभिलेख अनुसूची-७ बमोजिमको ढाँचामा हुनेछ ।
- 9६. <u>अनुस्चीमा हेरफेर गर्न सक्नेः</u> नेपाल सरकारले नेपाल राजपत्रमा सूचना प्रकाशित गरी आवश्यकता अनुसार अनुसूचीहरूमा हेरफेर गर्न सक्नेछ ।

द्रष्टब्य :- केही नेपाल ऐन संशोधन गर्ने ऐन, २०६३ द्वारा रूपान्तर गरिएका शब्दहरू:"श्री ५ को सरकार" को सट्टा "नेपाल सरकार" ।

(नियम ५ सँग सम्बन्धित)

औषधिको स्तर सम्बन्धी औषधि संग्रह वा ग्रन्थहरू

- १. विश्व स्वास्थ्य सङ्गठनद्वारा प्रकाशित "इण्टरनेशनल फर्माकोपिया" ।
- २. काउन्सिल अप : यूरोपद्वारा प्रकाशित "यूरोपियन फर्माकोपिया" ।
- ३. भारत सरकारको स्वास्थ्य मन्त्रालयद्वारा प्रकाशित "फर्माकोपिया अप : इण्डिया"।
- ४. मेडिसिन एक्ट, १९६८ अन्तर्गत वृटिश सरकारको मिनिस्ट्री अफ हेल्थ एण्ड सोसियल सर्भिसेजद्वारा प्रकाशित "वृटिश फर्माकोपिया"।
- ५. दि यूनाइटेड स्टेट्स फर्माकोपिया कन्भेन्सन अन्तर्गत बनेको "दि यूनाइटेड स्टेट्स फर्माकोपिया"।
- ६. मिनिस्ट्री अप : दि हेल्थ अप : दि यू.एस्.एल्.आर. द्वारा प्रकाशित "स्टेट फर्माकोपिया अप : दि यूनियन अप : सोभियत सोसियालिष्ट"।
- ७. जापान सरकारको मिनिस्ट्री अप : हेल्थ एण्ड वेलफियरद्वारा प्रकाशित "फर्माकोपिया अफ जापान" ।
- द. भारतको काउन्सियल अप : साइण्टिफिक एण्ड इण्डष्ट्रीयल रिसर्चद्वारा प्रकाशित "इण्डियन फर्मास्युटिकल कोडेक्स" ।
- ९. फर्मास्यूटिकल सोसाइटी अप : ग्रेट वृटेनद्वारा प्रकाशित "वृटिश फर्मास्यूटिकल कोडेक्स" ।
- १०. अमेरिकन फर्मास्यूटिकल एशोसियसनद्वारा प्रकाशित "नेशनल फर्मूलरी" ।
- ११. नेपाल सरकारले तोकेका अन्य कुनै देशको औषधि संग्रह तथा तत्तसम्बन्धी कुनै ग्रन्थ ।
- द्रष्टव्यः- यस अनुसूचीको ग्रन्थहरूको प्रयोजनको लागि कुनै औषधिको स्तर प्रचलित ग्रन्थमा नभई सोही ग्रन्थको अघिल्लो संस्करणमा समावेश भएको भए सोही संस्करण बमोजिम हुनेछ ।

अनुसूची-२ (नियम ६ को उपनियम (२) सँग सम्बन्धित) औषधिको स्तर निर्धारणको लागि दरखास्तको ढाँचा

श्री	व्य	वस्थापकः	न्यू,
औष	ाधि	व्यवस्था	विभाग,

स्वास्थ्य	मन्त्रालय	

आषधि	व्यवस्था विभाग,	
स्वास्थ्य	। मन्त्रालय ।	
	औषधि स्तर नियमावली, २०४३ को नियम ६ व	ने उपनियम (२) बमोजिम औषधिको स्तर
निर्धारण	। गराउन परेकोले सोको लागि मैले/ हामीले से	ो औषधिका सम्बन्धमा देहायका कुराहरू
खुलाई	रु. १।-को टिकट टाँसी यो दरखास्त पेश गरेको	छु/गरेका छौं ।
ु (क)	औषधिको रासायनिक वा जीव वैज्ञानिक नाम र पी	रेमाण
(ख)	औषधिको शद्धता (प्यरिटी)	220
(ग)	औषधिको परिचय (आइडेण्टिफिकेशन)	
(ঘ)	औषधिको परिचय (आइडेण्टिफिकेशन) औषधिको परीक्षण वा विश्लेषण विधि र नितजा	
(ङ)	औषधिको गुणात्मक र परिमाणात्मक मूल्याङ्गनको	
(च)	औषधिमा समावेश रहेको साधक पदार्थ	
(ন্তু)	साधक पदार्थको सीमितता (लिमिट) र सोको एकी	
· -,· (ज)	औषधिको उपयोगिता र सेवन विधि	
(झ)	औषधिको मात्रा (डोज)	
(ञ)	औषधि उत्पादन गर्नको लागि उत्पादन अनुज्ञापत्र	
	मितिमा कुन कार्यालयबाट दिइएको हो	
(군)	उत्पादन अनुज्ञापत्रको प्रमाणित प्रतिलिपि संलग्न छ	
, •,		, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
		20-2-0-2
		औषधि उत्पादन गर्ने व्यक्ति वा संस्थाको,-
		सही:
		नाम र थरः
		ठेगानाः
		मितिः
		1 11 11

अनुसूची–३

(नियम ९ सँग सम्बन्धित)

प्रत्याभूतिको लिखतको ढाँचा

	बस्ने	श्री				लाई	म।
हामीबाट उत्पादन गरेको देहायका औषधि,	औषधि	ऐन,	२०३५ र	सो ऐन अन	तर्गत बनेक	ा निय	महरू
बमोजिम हुने गरी गुणयुक्त, असरयुक्त र ज	नसुरक्षि	त छ	। भन्ने कुराव	ने प्रत्याभूति	ोको लिखत	गरिदि	एको
छु/दिएका छौं ।							
औषधिको,–							
नामः							
बनावटः							
प्रणालीः							
समूह वा उपसमूहः							
सिकय तत्वको,-							
(क) नामः							
(ख) परिमाणः							
ब्याच नम्बरः							
बिक्री वितरण गरेकोः							
(क) परिमाण:-				औषधि उत	पादन गर्ने व	यक्तिव	हो,–
(ख) मितिः				सहीः			
उत्पादन मितिः				नाम र थ	τ:		
म्याद नाघ्ने मितिः				मितिः			
ठेगानाः							
बोधार्थ तथा कार्यार्थः							
नेपाल सरकार,							

औषधि ब्यवस्था विभागः- उपर्युक्त औषधिको स्तरसम्बन्धी विस्तृत विवरण यसै साथ संलग्न गरी पठाइएको छ ।

दृष्टव्यः-यस अनुसूची बमोजिमको प्रत्याभूतिको लिखत औषधिको थोक बिक्री-वितरण गर्ने व्यक्तिले औषधि उत्पादन गर्ने व्यक्तिबाट लिई त्यस्तो लिखतको प्रमाणित प्रतिलिपि दुई प्रति त्यस्तो औषधिको खुरद्रा बिक्री-वितरण गर्ने व्यक्तिलाई दिनु पर्नेछ । त्यस्तो खुद्रा बिक्री-वितरण गर्ने व्यक्तिबाट पाएको त्यस्तो प्रमाणित प्रतिलिपि एक प्रति विभागमा पेश गरी त्यसको निस्सा लिई राख्नु पर्नेछ ।

(नियम १० सँग सम्बन्धित)

औषधिलाई समूह र उपसमूहमा विभाजन

समृह "क"

यस समूहमा देहायका उपसमूह १ र २ रहने छन् :-

<u>उपसमूह-१</u>

यस उपसमूहमा देहायका लागू औषधिहरू र सोसित सम्बन्धित कुनै पदार्थ समाबेश भएका औषधिहरू रहनेछन्:

- (१) एसिटाइल मिथाडोल
- (२) एलाइल प्रोडिन
- (३) अल्फाएसिटाइल मिथाडोल
- (४) अल्फामेप्रोडीन
- (५) अल्फामिथाडोल
- (६) एसिटर्फिन हाइड्रोक्लोराइड
- (७) एसिटाइल डाइहाइड्रोकोडीन
- (८) अल्फाप्रोडिन
- (९) एनिलेरीडीन
- (१०) एसिटाइल डाइहाइड्रोकोडीनोन
- (११) एपोमर्फिन
- (१२) बेन्जिथिडीन

- (१३) बिटाएसिटाइल मिथोडोल
- (१४) बिटामेप्रोडीन
- (१५) बिटामिथाडोल
- (१६) बिटाप्रोडीन
- (१७) बेन्जाइल मर्फिन
- (१८) बेजीट्रामाइड
- (१९) क्लोनिटाजिन
- (२०) कोडीन मिथाइल ब्रोमाइड
- (२१) कोडीन-एन-अक्साइड
- (२२) साइप्रीनर्फिन
- (२३) कोडीन
- (२४) डेक्स्ट्रो मोरामाइड
- (२५) डेक्स्ट्रोरफान
- (२६) डाइएम्प्रोमाइड
- (२७) डाइइथाइल थाइएम्बुटीन
- (२८) डाइमेनोक्साडोल
- (२९) डाइमेफोप्टानोल
- (३०) डाइमिथाइल थाएम्बुटीन
- (३१) डाइअक्साफेटाइल व्यूटाइरेट

- (३२) डाइपिपानोन
- (३३) डेसोमर्फिन
- (३४) डाइहाइड्रो मर्फिन
- (३५) डाइहाइड्रो कोडीन
- (३६) डाइहाइड्रो कोडीनोन
- (३७) डाइहाइड्रो हाइड्रोक्सी कोडीनोन
- (३८) डाइहाइड्रोक्सी डाइहाइड्रो मर्फिन हाइड्रोक्लोराइड
- (३९) इथाइल मिथाइल थाएम्बुटीन
- (४०) इटोनिटाजिन
- (४१) इटोसेरीडीन
- (४२) इटोर्फिन
- (४३) इथाइलमफीन
- (४४) फुरेथिडीन
- (४५) फेन्टानाइल
- (४६) हाइड्रोक्सी पेथिडीन
- (४७) हिरोइन वा डाइएसिटाइल मर्फिन
- (४८) हाइड्रोमर्फोन
- (४९) फिटोवेमिडोन
- (५०) लिभोमोरामाइड

- (५१) लिभोफेनएसाइलमर्फान
- (५२) लिभोमिथरफान
- (५३) लिभरफानोल
- (५४) मर्फरीडीन
- (५५) मिथाइलडेसर्फिन
- (५६) मिथाइलडाइहाइड्रोमर्फिन
- (५७) मर्फिन मिथाइल ब्रोमाइड
- (५८) मर्फिन-एन-अक्साइड
- (५९) माइरोफिन
- (६०) मेटाजोसिन
- (६१) मिथाडोन
- (६२) मोरामाइड
- (६३) मर्फिन
- (६४) नलअर्फिन
- (६५) नरएसीमिथाडोल
- (६६) नरलिभरफेनल
- (६७) नरमिथाडोन
- (६८) नरपिपानोन
- (६९) निकोकोडीन

- (७०) निकोमर्फिन
- (७१) नरमर्फिन
- (७२) नरकोडीन
- (७३) अक्सीमर्फोन
- (७४) अपियम
- (७५) फेनाडोक्सोन
- (७६) फेनएम्प्रोमाइड
- (७७) फेनोमर्फान
- (७८) फेनोपेरीडीन
- (७९) पीरीट्रामाइड
- (८०) प्रोहेप्टाजिन
- (८१) प्रोपरीडीन
- (८२) पेथीडीन
- (८३) फेनाजोसिन
- (८४) पिमिनोडीन
- (८५) फेनमेट्राजिन
- (८६) रेसिमोरामाइड
- (८७) रेसिमिथरफान
- (८८) रेसिमर्फान

- (८९) ट्राइमेपेरीडीन
- (९०) एम्फेटामिन
- (९१) बुफेटेनिन
- (९२) डाइइथाइल ट्रीप्टामिन
- (९३) डाइमिथाइल ट्रीप्टामिन
- (९४) इवोगेन
- (९५) लाइसर्जिक एसिड डाइइथाइलएमाइड
- (९६) मारीहुएनाको सार तत्वहरू
- (९७) मेथएम्फेटामिन
- (९८) मेसक्यालिन
- (९९) मिथाइल फेनिडेट
- (१००) पेयोट
- (१०१) एन-इथाइल-३ पिपरीडाइल बेन्जिलेट
- (१०२) सिलोसाइवीन
- (१०३) बार्बिच्यूरिक एसिड एण्ड इट्स डेरीभेटीभ्स
 - (क) एमोबार्बिटल
 - (ख) बार्बिटल
 - (ग) मिथाइल फेनोबार्बिटल
 - (घ) फेनोबार्बिटल

- (१०४) क्लोरहेक्जाडोल
- (१०५) कोकेन
- (१०६) इथक्लोरभिनल
- (१०७) इथिनामेट
- (१०८) ग्लुटेथिमाइड
- (१०९) लाइसर्जिक एसिड
- (११०) लाइसर्जिक एसिड एमाइड
- (१११) मेप्रोवामेट
- (११२) मिथाकोइलन
- (११३) मिथिप्रीलन
- (११४) मिथोहेक्जीटल
- (११५) पेट्रीक्लोरल
- (११६) फेनसाइक्लिडीन
- (११७) सल्फोनडाइइथाइल मिथेन
- (११८) सल्फोनमिथेन
- (११९) एन-मिथाइल-३ पिपराडाइल बेन्जिलेट
- (१२०) सिलोसिन
- (१२१) मर्फिन मिथाइल सल्फोनेट

उपसमूह-२

यस उपसमूहमा देहायका सारतत्व (एक्टिभ इन्ग्रेडिएन्ट्स) वा सोसित सम्बन्धित कुनै पदार्थ (सव्स्टान्स) समावेश भएका औषधिहरू रहने छन्:-

- (१) राओल्फिया अल्कोलाइड्स
- (२) योहिम्वा अल्कोलाइड
- (३) भेराट्रम अल्कोलाइड
- (४) क्वीनीडीन
- (५) प्रोकेनामाइड
- (६) कोडोक्सीम
- (७) लोबेलिया अल्कोलाइड
- (८) क्लोरोफर्म
- (९) अर्थोकेन
- (१०) प्रोकेन
- (११) ट्रोपाकोकेन
- (१२) ६-मरक्याप्टोप्यूरीन
- (१३) मेथोट्रीक्जेट
- (१४) भिनक्रिस्टिन
- (१५) भिनब्लास्टिन
- (१६) क्लोरोमिथेन हाइड्रोक्लोराइड
- (१७) बेलाडोना एण्ड इट्स अल्कोलाइड

- (१८) धतुरा
- (१९) विपेरीडीन
- (२०) डाइआइसोप्रोपाइल फ्लुरोफोस्फोनेट
- (२१) एलाइल आइसोप्रोपाइल एसिटाइल यूरिया
- (२२) व्यूटाइल क्लोरल हाइड्रेट
- (२३) क्लोरल फोर्मामाइड
- (२४) क्लोरल बिटेन
- (२५) क्लोरल हाइड्रेट
- (२६) पारल्डीहाइड
- (२७) फिनाइल एसिटाइल यूरिया
- (२८) ट्रोक्सीडोन
- (२९) बेनाक्टीजाइन
- (३०) हिपारीन
- (३१) वारफारीन
- (३२) एकोनाइट अल्कोलाइड
- (३३) फिनाइल सिन्कोनिनिक एसिड
- (३४) प्रोपोक्सिफिन
- (३५) इपियोल
- (३६) एमाइल नाइट्राइट

- (३७) मानिटल हेक्जानाइट्रेड
- (३८) इरगट अल्कोलाइड एण्ड इट्स डेरीभेटीभ्भ
- (३९) मुस्टिन हाइड्रोक्लोराइड
- (४०) एमिनोप्टेरीन
- (४१) बुसल्फान
- (४२) क्लोरमबुसिल
- (४३) साइक्लोफोस्फामाइड
- (४४) मनोमूस्टीन हाइड्रोक्लोराइड
- (४५) ट्राइथीलिन थायोफोस्फोरामाइड
- (४६) ग्वानीडीन
- (४७) बेरियम अर इट्स कम्पाउण्ड एक्सेप्ट बेरियम सल्फेट
- (४८) ग्यालाभाइन
- (४९) लोडेक्सीयम
- (५०) इलेटरीयम
- (५१) कोनिन
- (५२) एन्टीमनी पोटासियम टारट्रेट
- (५३) इमेटीन
- (५४) स्टीबोक्याप्टेट
- (५५) डिजिटालिक्स एण्ड इट्स ग्लाइकोसाइड्स

- (५६) डाइसल्फीराम
- (५७) क्यान्थरीडीन
- (५८) इपीनेफ्रिन
- (५९) लिभरटेर्नल
- (६०) लिड एण्ड इट्स कम्पाउण्ड
- (६१) मिथानोल
- (६२) जिंक एण्ड इट्स कम्पाउण्ड
- (६३) मर्करी एण्ड इट्स कम्पाउण्ड
- (६४) फेनफर्मिन
- (६५) एजोथायोप्रिन
- (६६) साबिडिला अल्कोलाइड
- (६७) थालियम
- (६८) पोमेग्रेनेट अल्कोलाइड्स
- (६९) निकोटीन
- (७०) नक्समोमिका एण्ड इट्स अल्कोलाइड्स
- (७१) आरसेनिक एण्ड इट्स कम्पाउण्ड
- (७२) जेल्सिमियम अल्कालाइड

<u>समूह-ख</u>

यस समुहमा देहायका सारतत्व (एक्टिभ इनगे्रडिएन्ट्स) वा सोसित सम्बन्धित कुनै पदार्थ (सब्सटान्स) समावेश भएको औषधिहरू रहने छन्:-

- (१) एन्टीरेविज सिरम
- (२) एन्टीजेन
- (३) एन्टीटक्सीन
- (४) एन्टीभेनम
- (५) सेरा
- (६) सेरमप्रोटिन
- (७) टक्सीन
- (८) पेनिसिलिन एण्ड इट्स पेनिसिलिन्स
- (९) (क) बेन्जाइल पेनिसिलिन
 - (ख) बेन्जाथिनि बेन्जाइल पेनिसिलिन
 - (ग) प्रोकेन बेन्जाइल पेनिसिलिन
 - (घ) फिनोक्सीमिथाइल पेनिसिलिन
 - (ङ) क्लोजासिलिन
 - (च) एम्पीसिलिन
 - (छ) एमोक्सीलिन
- (१०) टेट्रासाइक्लिन एण्ड इट्स टेट्रासाइक्लिन्स
 - (क) अक्सीटेट्रासाइक्लिन

- (ख) क्लोरटेट्रासाइक्लिन
- (ग) डक्सीसाइक्लिन
- (११) ग्रामीसिडिन
- (१२) वासिट्रासीन
- (१३) पोलीमाइक्सिन बी.
- (१४) नीस्टाटिन
- (१५) एम्फोटेरीसिन बी.
- (१६) भायोमाइसिन
- (१७) रीफाम्पीन
- (१८) स्ट्रेप्टोमाइसिन
- (१९) काना माइसिन
- (२०) नियोमाइसिन
- (२१) पारामोमाइसिन
- (२२) जेन्टामाइसिन
- (२३) इरीथोमाइसिन
- (२४) क्लोरमफेनिकल
- (२५) कार्बोमाइसिन
- (२६) फ्रामाइसिटीन
- (२७) ग्रीसियोफुल्भिन

- (२८) नाभोबायोसिन
- (२९) ओलिन्डोेमाइसिन
- (३०) स्पाइरोमाइसिन
- (३१) व्यान्कोमाइसिन
- (३२) सल्फामिथोक्साजोल
- (३३) सल्फामियोपाइराजिन
- (३४) सल्फामिथोक्सीन
- (३५) सल्फाडोक्सीन
- (३६) सल्फाफ्युराजोल
- (३७) सल्फामिथोक्सी पाइरीडाइजीन
- (३८) सल्फासोमिजोल
- (३९) सल्फासालाजिन
- (४०) बेन्जोकेन
- (४१) इथर
- (४२) फ्लुरासिन
- (४३) हेलोथेन
- (४४) लिडोकेन
- (४५) नाइट्रस अक्साइड
- (४६) ट्राइब्रोमिथेनल

- (४७) थायोपेन्टल सोडियम
- (४८) इथाम्बुटल
- (४९) आइसोनिकोटिनिक एसिड हाइड्रोजाइड एण्ड इट्स डेरीभेटीभ
- (५०) आइसोनियाजाइड
- (५१) पाइरीजीनामाइड
- (५२) पाराएमिनोसालिसिलिक एसिड
- (५३) थायोसिटाजोन
- (५४) प्रोटामिन सल्फेट
- (५५) एसिटाजोलामाइड
- (५६) बेन्द«ोफ्लुएजाइड
- (५७) क्लोरोथायजाइड
- (५८) फुसेमाइड
- (५९) हाइड्रोक्लोर थायजाइड
- (६०) मिथाइल क्लोरोथायजाइड
- (६१) पोलिथायजाइड
- (६२) स्पिरोनोलाक्टोन
- (६३) ट्राएमटेरीन
- (६४) डाइमेरक्याप्रोल
- (६५) फाइटोमेनाडायोन

- (६६) ट्राइथेनोलामिन
- (६७) पारालिडोक्सीन
- (६८) भिटामिन डी. एज सिंगल प्रिपरेशन
- (६९) इथोसक्सीमाइड
- (७०) हाइडेन्टवाइन
- (७१) मेथसक्सीमाइड
- (७२) अक्साजोलिडीन
- (७३) पारामिथाडायोन
- (७४) फेनसक्सीमाइड
- (७५) इन्डोमिथासिन
- (७६) मेटामिजोल
- (७७) अक्सिफेनव्युटाजोन
- (७८) फिनाइलव्युटाजोन
- (७९) पेन्टाजोसिन
- (८०) पाइरिभिनियम
- (८१) थायोबेन्डाजोल
- (८२) नाइट्रोफ्युरन्टवाइन
- (८३) भेरापामिल इन्जेक्सन
- (८४) इरीथ्रीटाइल टेट्रानाइट्रेट

- (८५) ग्लीसिराइल ट्राइनाइट्रेट
- (८६) आइसोसर्वाइड डाइनाइट्रेट वा सर्वाइड नाइट्रेट
- (८७) आइसोप्रिनालिन
- (८८) आइसोसुप्रिन
- (८९) क्लोरआइसन्डामिन क्लोराइड
- (९०) साइक्लोपेन्थाएजाइड
- (९१) हाइड्रोलोजिन इन्जेक्सन
- (९२) मिथाइल डोपा
- (९३) बिटाव्लकर्स
 - (क) प्रोपानोलल
 - (ख) आइसोप्रेटेरेनल
 - (ग) सोटालल
 - (घ) डाइक्लोरो आइसोप्रेटेरेनल
- (९४) क्याप्टोडीन
- (९५) एमिट्रिप्टालिन
- (९६) इमिप्रामिन
- (९७) ट्राइमिप्रामिन
- (९८) ट्राइनाइलसीप्रोमिन
- (९९) प्रोमेथायजीन हाइड्रोक्लोराइड

पेकाजिन (900) फेनेल्जिन (909)प्रोभाजिन (902) प्रोक्लोर पेराजिन (**ξο**ρ) (908) एसिप्रोमाजिन मालिएट (90X) एजमालिन एण्ड इट्स कम्पाउण्डस् (908) डाइजेपाम (909) हेलोपेरिडल आइसोकार्वोजाजिड (905) ट्राइफ्लुप्रोमाजिन (909) थायोप्रोपाजेट (990) (999) क्लोरमेजानोन् (992) क्लोरप्रोमाजिन कलोरोप्रोथिक्सिन (993) हाइड्रोक्सीजिन (998) डाइफेनाइल पाइरालिन हाइड्रोक्लोराइड (११५) (99 \) प्रोफेनपाइरीडामिन (११७) क्लोफाजिमिन (995) डाप्सोन

- (११९) इपनोएक एसिड
- (१२०) सोडियम एमिडोट्रीजोएट
- (१२१) ट्युवरकुलिन
- (१२२) फेन्टोलामिन
- (१२३) एजापेन्टीन
- (१२४) ब्रेथिलिम टोसिलेट
- (१२५) प्रोवेनिसिड
- (१२६) स्टीवोग्लुकोगेट
- (१२७) पीमाक्वीन
- (१२८) लिभोडोपा
- (१२९) एलोपुरीनल
- (१३०) कार्बुटामाइड
- (१३१) क्लोरोप्रोपामाइड
- (१३२) मेटफर्मिन
- (१३३) टलब्यूटामिइड
- (१३४) डेक्सट्रान ४०
- (१३५) डेक्सट्रान ७०
- (१३६) हेक्सोसाइक्लियन मिथाइल सल्फेट
- (१३७) सक्जामियोनियम

- (१३८) पेम्पीडीन
- (१३९) पोलिथायोयूरासिल
- (१४०) पेन्टामिडीन
- (१४१) इसेरीन
- (१४२) नियोस्टीग्मीन
- (१४३) कार्वाकोल
- (१४४) पिलोकार्पिन
- (१४५) पाइरीडोस्टीग्मीन
- (१४६) ट्राइहेक्जीफेनिडाइल
- (१४७) हर्मोन्स
 - (क) इन्सुलिन
 - (ख) थाइरोइड एक्सट्राक्ट एण्ड थाइरोक्सीन
 - (ग) पिटयूएटरी एक्सट्राक्ट
 - (घ) अक्सिटोसिन
 - (ङ) भासोप्रेसिन
 - (च) एडरेनोकर्टिकोट्रोपिक हर्मोन्स
 - (छ) बेन्जोइस्ट्रोल
 - (ज) डेक्सामिथासोन
 - (झ) इथिनाइल इष्ट्राडीयल

- (ञ) बिटामिथासोन
- (ट) कार्टिसोन
- (ठ) हाइड्रोकार्टिसोन
- (ड) नरइथिस्ट्रीरोन
- (ढ) प्रडनीसोलोन
- (ण) टेस्टीइस्टिरोन
- (त) ट्राइएम सिनोलोन
- (१४८) मेग्लुमिन
- (१४९) सल्व्यूटामोल
- (१५०) ट्राइमिथोप्रिम
- (१५१) स्ट्रोपिन
- (१५२) रेटिनल एज सिंगल प्रिपेरेसन
- (१५३) ट्राइमेपराजिन

सम्ह-ग यस समूहमा देहायका उपसमूह १ र २ रहने छन् :-

<u>उपसमूह-१</u>

यस उपसमूहमा समूह क. र समूह ख. मा उल्लेखित औषधिहरूमध्ये निम्न प्रतिशतभन्दा बढी नभएका औषधिहरू रहने छन् :-

		<u>प्रतिशत</u>
(9)	एकोनाइट अल्कोलाइड	0.70
(२)	एमीनो अल्कोहल	90.00
(३)	एन्टीमनी एण्ड इट्स कम्पाउण्ड	٥٥. ٩
(8)	एपोमर्फिन	0.20
(乆)	आरसेनिक एण्ड इट्स कम्पाउण्ड	٥.0٩
(६)	स्ट्रोपिन	०.१५
(७)	बेलाडोना अल्कालाइड	०.१५
(८)	ब्रुसिन	0.70
(९)	क्याथरीडीन	0.90
(90)	कोका अल्कालाइड	0.90
(99)	कोकेन	0.90
(97)	कोडिन	٥٥. ٩
(93)	कोल्चिकम	٥,٧٥
(98)	कोनीन	0.90

(१५) कोटार्निन	0.70
(१६) धतुरा	०.१५
(१७) डेसोमर्फिन	१.५०
(१८) डेक्स्ट्रोमेथोर्फा	१.५०
(१९) डाइहाइड्रोक्सी डाइहाइमर्फिन	0.90
(२०) इमेटीन	9.00
(२१) इफेड्रा अल्कालाइड	٥٥. ٩
(२२) इथाइल मोर्फिन	0.70
(२३) जेल्सेमियम अल्कलाइड	0.90
(२४) होमाट्रोपिन	0.90
(२५) हायोसाइमिन	०.१५
(२६) हाइड्रोसाइनिक एसिड	०.१४
(२७) लोवेलिया अल्कोलाइड	०.५०
(२८) मर्फिन	0.70
(२९) मर्कुरीकल्कोराइड	9.00
(३०) मर्करीकआयोजाइड	२.००
(३१) मर्करीकनाइट्रेट	₹.००
(३२) मर्करी	0.70
(३३) मत्रयूरीक पोटासियम आयोडाइड	٥٥. ٩

(३४) नक्समोमिका	0.70
(३५) निकोटिन	0.70
(३६) पोमेग्रेनेट अल्कोसाइड	०.५०
(३७) ओपियम	0.70
(३८) सोलेनिसिएस अल्कोलाइड	०.१५
(३९) स्टाभसाकर अल्कोलाइड	0.20
(४०) स्ट्रिक्नीन	0.70
(४१) भेराट्रम अल्कोलाइड	٥٥. ٩
(४२) हायोसिन	०.१५

उपसमूह-२

यस उपसमूहमा देहायका सारतत्व (एक्टिभ इन्ग्रेडिएन्टस्) वा सोसित सम्बन्धित कुनै पदार्थ (सव्टान्स) समावेश भएका औषधिहरू रहने छन् :-

- (१) इबुप्रोफेन
- (२) पारसिटामोल
- (३) नाइट्रेजेपाम
- (४) प्रोमेथाजिन थियोल्केट
- (५) एन्टाजोलिन
- (६) प्रोमाजिन
- (७) क्लोरसाइक्लीजीन
- (८) क्लोरफेनिरामिन

- (९) डाइफेनहाइड्रामिन
- (१०) फेनिरामिन
- (११) मेल्कीजिन
- (१२) फिनिनडामिन
- (१३) थेनालिडीन
- (१४) सल्फाडीमिडीन
- (१५) सल्फाडाइजिन
- (१६) सल्फामेराजिन
- (१७) सल्फामेथीजोल
- (१८) सल्फानिलामाइड
- (१९) सल्फाथायोजोल
- (२०) सल्फासोमिडीन
- (२१) सल्फाग्वानिडीन
- (२२) सल्फासिटामाइड
- (२३) टाइरोथ्रीसिन एज लोकल यूज
- (२४) बिफेनियम
- (२५) डाइइथाइल कार्वामाजीन
- (२६) मेवेन्डाजोल
- (२७) निल्कोसामाइड

- (२८) पिपराजिन
- (२९) टेट्रामिसोल
- (३०) एमोडायोक्वीन क्लोरहाइड्रेट
- (३१) क्लोरोक्वीन
- (३२) पाइरीमिथामिन
- (३३) एस्कर्बिक एसिड
- (३४) इर्गोक्याल्सिफेरोल
- (३५) निकोटीनामाइड
- (३६) पाइरीडोक्सीन
- (३७) रिवोल्फामिन
- (३८) थायमिन हाइड्रोक्लोराइड
- (३९) साइनोकोवालामिन
- (४०) निकेथामाइड
- (४१) मेट्रोनिडाजोल
- (४२) एमिनोफाइलिन
- (४३) पापाभेरीन
- (४४) डालोक्सानाइड
- (४५) क्लीनिडियम ब्रोमाइड
- (४६) फोल्कोडीन यस समूहमा अन्य यस्तै साधारण औषधिहरू रहने छन् ।

(नियम १२ को उपनियम (२) सँग सम्बन्धित)

लेबुलमा खुलाउनु पर्ने कुराहरू

- औषधिको नाम र परिमाण ।
- २. औषधिको समूह वा उपसमूह ।
- ३. एलोप्याथिक, आयुर्वेदिक, यूनानी र होमियोप्याथिक प्रणालीमध्येको कुन औषधि हो ।
- ४. औषधिमा रहेको मुख्य तत्वको नाम, परिमाण र सो औषधि कुन ग्रन्थ बमोजिमको हो सो ग्रन्थको छोटकरी नाम ।
- ५. औषधि उत्पादन गर्ने कम्पनीको नाम, ठेगाना र देश ।
- ६. औषधि उद्योगको स्थापनाको लागि दिइएको सिफारिसपत्रको ऋ.सं. ।
- ७. औषधि उत्पादनको लागि दिइएको उत्पादन अनुज्ञापत्रको ऋ.सं. ।
- ८. औषधिको व्याच नं. ।
- ९. औषधिको उत्पादन मिति ।
- १०. म्याद नाघ्ने औषधिको लागि म्याद नाघ्ने मिति ।
- ११. औषधिको मूल्य ।
- १२. औषधि सञ्चय गर्ने तरिका र व्यवस्था ।
- 9३. समूह "क" को उपसमूह 9 र २ मा परेका औषधिका सम्बन्धमा भए होसियार विष र "चिकित्सकको प्रेस्क्रिप्सन बिना बिक्री-वितरण गर्न नहुने" भन्ने शब्दहरू र समूह "ख" मा परेको औषधिका सम्बन्धमा भए "होसियार" र "चिकित्सकको प्रेस्क्रिप्सन बिना बिक्री-बितरण गर्न नहुने" भन्ने शब्दहरू ।
- १४. उमेरको अनुपातमा त्यस्तो औषधिको सेवन गर्न सिकने मात्रा ।

- १५. त्यस्तो औषधिको सेवन विधि ।
- 9६. बाहिरी प्रयोगको लागि मात्र प्रयोग हुने औषधिका सम्बन्धमा भए "बाहिरी प्रयोगको लागि मात्र हुने" भन्ने शब्दहरू ।
- 9७. मानिस बाहेक अन्य जनावरहरूको लागि मात्र प्रयोग हुने औषधिका सम्बन्धमा भए "मानिसको लागि प्रयोग नहुने" भन्ने शब्दहरू ।
- १८. शल्य चिकित्सामा प्रयोग हुने वा इन्जेक्सन वा यस्तै अन्य प्रिक्रियाद्वारा शरीरभित्र पठाई प्रयोग हुने औषधि उत्पादन गर्दा जीवाणुमुक्त नगरिएको भए "जीवाणुमुक्त नगरिएकोले जीवाणुमुक्त नगरी प्रयोग गर्न नहुने" भन्ने शब्दहरू ।

(नियम १३ को उपनियम (२) सँग सम्बन्धित)

इन्सर्ट पूर्जामा खुलाउन पर्ने कुराहरू

- १. अनुसूची-४ बमोजिमका खुलाउनु पर्ने कुराहरू ।
- २. औषधि प्रयोग गरिने रोग र रोगको अवस्थाको विवरण ।
- ३. रोगीको उमेर, अवस्था र लिंग अनुसार भिन्नता हुने औषधिको सेवनको मात्रा ।
- ४. औषधिको सेवन समय र सेवन अवधि ।
- ५. औषधिको सेवन तरिका ।
- ६. औषधिको सेवन गर्नु अगाडि कुनै तयारी विधि अपनाउनु पर्ने भए सो विधि ।
- ७. औषधिको सेवनबाट हुन सक्ने सम्भावित प्रतिकूल असर र त्यसको त्यस्तो असरबाट बच्ने उपायबारे ।
- ८. औषधिको सेवन गर्न नहुने अवस्था ।

(नियम १५ सँग सम्बन्धित)

लागू तथा विषालु औषधिहरूको अभिलेख

क.	•	ाथा विषालु औषधिको थोक बिक्री-वितरण गरेपछि थे ∙ गरी अभिलेख राख्नु पर्नेछः	ोक बिकेताले देहाय बमोजिम
	٩.	औषधिको नामः	
	٦.	औषधि उत्पादन गर्ने व्यक्ति वा संस्थाको नामः	
	₹.	औषधि उत्पादन भएको मितिः	
	٧.	औषधिको व्याच नं.:	
	ሂ.	औषधिको म्याद नाघ्ने मितिः	
	ξ.	औषधि प्राप्त भएको मिति र परिमाणः	
	<u></u> ٥.	औषधि कुन व्यक्तिबाट प्राप्त गरेको हो सो व्यक्तिको न	ाम, थर र ठेगानाः
	ζ.	खुद्रा विकेतालाई विकी गरेको त्यस्तो औषधिको किसि	म र परिमाणः
	٩.	औषधिको खुद्रा बिक्रेताकोः	
		(क) नाम, थर र ठेगानाः	(ख) सही भएको मितिः
	90.	आफूसँग बाँकी रहेको त्यस्तो औषधिको परिमाण:-	
		माथि लेखिएका कुराहरू ठीक साँचो हो भनी सही गर्नेः	_
			(थोक विकेताको नाम र थर) मिति:

- ख. लागू तथा विषालु औषधिको खुद्रा विक्री-वितरण गरेपछि खुद्रा विक्रेताले देहाय बमोजिम उल्लेख गरी अभिलेख राख्न पर्नेछ :
- १. औषधिको नामः
- २. औषधिको उत्पादन गर्ने व्यक्ति वा संस्थाको नामः
- ३. औषधि उत्पादन भएको मितिः
- ४. औषधिको म्याद नाघ्ने मितिः
- ५. औषधि प्राप्त भएको मिति र परिमाणः
- ६. औषधि कुन व्यक्तिबाट प्राप्त गरेको हो सो व्यक्तिको नाम, थर र ठेगानाः
- ७. सेवनको लागि त्यस्तो औषधि खरिद गर्ने व्यक्तिको,-
 - (क) नाम, थर र ठेगानाः
 - (ख) सही भएको मितिः
- ८. सेवनको लागि त्यस्तो व्यक्तिलाई त्यस्तो औषधि विक्री-वितरण गरिएको परिमाणः

माथि लेखिएका कुराहरू ठीक साँचो हो भनी सही गर्ने :

(खुद्रा विक्रेताको नाम र थर)

मिति:

