



नेपाल राजपत्र

भाग ३

श्री ५ को सरकारद्वारा प्रकाशित

खण्ड ३०] काठमाडौं, असार ५ गते २०३७ साल [अतिरिक्ताङ्क १४ (क)

श्री ५ को सरकार
वन मन्त्रालयको
सूचना

औषधि परामर्श परिषद् र औषधि सल्लाहकार समिति गठन
नियमावली, २०३७

औषधि ऐन, २०३५ को दफा ४० ले दिएको अधिकार प्रयोग गरी श्री ५ को सरकारले देहायका नियमहरू बनाएको छ ।

१. संक्षिप्त नाम र प्रारम्भः (१) यस नियमावलीको नाम “औषधि परामर्श परिषद् र औषधि सल्लाहकार समिति गठन नियमावली, २०३७” रहेको छ ।

(२) यो नियमावली तुस्त प्रारम्भ हुनेछ ।

२. परिभाषा: विषय वा प्रसंगले अर्को ग्रथ नलागेमा यस नियमावलीमा,-

(क) “ऐन” भन्नाले औषधि ऐन, २०३५ सम्झनुपर्छ ।

(ख) “परिषद्” भन्नाले नियम ३ बमोजिम गठित औषधि परामर्श परिषद् सम्झनुपर्छ ।

(ग) “समिति” भन्नाले नियम ५ बमोजिम गठित औषधि सल्लाहकार समिति सम्झनुपर्छ ।

आधिकारिकता ^{६९} मुद्रण विभागबाट प्रमाणित गरिएपछि मात्र लागु हुनेछ ।

३. औषधि परामर्श परिषद्को गठनः (१) ऐनको दफा ३ को प्रयोजनको लागि देहायका सदस्यहरू भएको औषधि परामर्श परिषद् गठन गरिएको छः—

- | | |
|--|------------|
| (क) माननीय वन मन्त्री वा वन राज्यमन्त्री— | अध्यक्ष |
| (ख) सदस्य, राष्ट्रिय योजना आयोग— | उपाध्यक्ष |
| (ग) सचिव, वन मन्त्रालय— | सदस्य |
| (घ) सचिव, अर्थ मन्त्रालय— | सदस्य |
| (ङ) सचिव, स्वास्थ्य मन्त्रालय— | सदस्य |
| (च) सचिव, उद्योग तथा वाणिज्य मन्त्रालय— | सदस्य |
| (छ) प्रमुख, शाही औषधि अनुसन्धानशाला— | सदस्य |
| (ज) औषधिसम्बन्धी ज्ञान हासिल गरेका व्यक्तिहरूमध्येबाट
श्री ५ को सरकारबाट मनोनीत तीन जना व्यक्तिहरू— | सदस्य |
| (झ) व्यवस्थापक, औषधि व्यवस्था विभाग— | सदस्य-सचिव |

(२) उपनियम (१) को खण्ड (ज) बमोजिम मनोनीत सदस्यहरूको कार्य अवधि तीन वर्षको हुनेछ र श्री ५ को सरकारले चाहेमा निजहरूलाई पुनः मनोनीत गर्न वा कार्य अवधि बाँकी छैंदै पनि हटाउन सक्नेछ ।

(३) परिषद्ले आवश्यक देखेमा स्वदेशी वा विदेशी विशेषज्ञ वा कुनै अधिकृतलाई परिषद्को बैठकबाट पर्यवेक्षकको रूपमा भाग लिन आमन्त्रण गर्न सक्नेछ ।

(४) श्री ५ को सरकारले आवश्यक देखेमा नेपाल राजपत्रमा सूचना प्रकाशित गरी परिषद्को सदस्यहरू थपघट वा हेरफेर गर्न सक्नेछ ।

४. परिषद्को काम, कर्तव्य र अधिकारः (१) राष्ट्रिय हितलाई संरक्षण गर्ने, तथा पैठारीमा आधारित उत्पादन प्रकृयालाई रोकी स्वदेशकै जडीबूटी आदिमा बढी भर पर्दै देशलाई स्वावलम्बी बनाउने मुख्य उद्देश्यलाई ध्यानमा राखी औषधिसम्बन्धी सैद्धान्तिक तथा प्रशासनिक विषयमा श्री ५ को सरकारलाई परामर्श दिनु परिषद्को कर्तव्य हुनेछ ।

(२) उपनियम (१) बमोजिम परामर्श दिनुको अतिरिक्त परिषद्ले देहायका विषयहरूमा पनि श्री ५ को सरकारलाई परामर्श दिन सक्नेछ ।

(क) औषधिको विकास, अनुसन्धान, उत्पादन, बिक्री-वितरण, सेवन, निकासी-पैठारी आदिसम्बन्धी आवश्यक नीति निर्धारण गर्ने,

(ख) निर्धारित नीतिबमोजिमको कार्यक्रम तर्जुमा गर्ने ।

(ग) तर्जुमा गरिएको कार्यक्रम कार्यान्वयन गर्नको लागि प्रशासनिक तथा प्राविधिक कुराहरूको व्यवस्था गर्ने, ६१ प्रमाणित गरिएपछि मात्र लागु हुनेछ।

- (घ) श्री ५ को सरकारको विभिन्न कार्यालयहरूका बीच समन्वय र सामन्जस्यता ल्याउन,
- (ङ) औषधिको मूल्य निर्धारण गर्न,
- (च) औषधिको पेटेण्टसम्बन्धी विषयमा आधारभूत कुराहरू निर्धारण गर्न,
- (छ) कुनै औषधिको उत्पादन बिक्री-वितरण संचय तथा परिवहन मनाही गर्न,
- (ज) औषधिको परीक्षण वा विश्लेषण तथा यस्तै अन्य कार्यसम्बन्धी काम कारबाईको प्रयोजनको लागि आवश्यक परेमा कुनै स्वदेशी वा विदेशी अनुसन्धान-शाला वा प्रयोगशालालाई मान्यता दिन,
- (झ) श्री ५ को सरकारसमक्ष औषधिसम्बन्धी कुराका सम्बन्धमा परेको उज्जूरमा आवश्यक कारबाई गर्न,
- (ञ) ऐन वा ऐनअन्तर्गत बनेको नियमहरूको कार्यान्वयन गर्न वा कार्यान्वयन गर्दा पर्न आएका समस्याहरूको समाधान गर्न ।

५. औषधि सल्लाहकार समितिको गठन: (१) ऐनको दफा ४ को प्रयोजनको लागि देहायका सदस्यहरू भएको औषधि सल्लाहकार समिति गठन गरिएको छः—

(क) सचिव, वन मन्त्रालय—	अध्यक्ष
(ख) व्यवस्थापक, औषधि व्यवस्था विभाग—	उपाध्यक्ष
(ग) महानिर्देशक, स्वास्थ्य सेवा विभाग—	सदस्य
(घ) निर्देशक, नेपाल गुणस्तर निर्धारण समिति—	सदस्य
(ङ) प्रमुख, शाही औषधि अनुसन्धानशाला—	सदस्य
(च) प्रतिनिधि, कानून तथा न्याय मन्त्रालय—	सदस्य
(छ) प्रतिनिधि, नेपाल मेडिकल एसोसिएशन—	सदस्य
(ज) प्रतिनिधि, नेपाल फर्मस्यूटिकल एसोसिएशन—	सदस्य
(झ) प्रतिनिधि, केमिष्ट एण्ड ड्रगिष्ट एसोसिएशन—	सदस्य
(ञ) औषधिसम्बन्धी ज्ञान हासिल गरेका व्यक्तिहरूमध्येबाट श्री ५ को सरकारबाट मनोनीत तीनजना व्यक्तिहरू—	सदस्य
(ट) औषधि व्यवस्था विभागले तोकेको एक वरिष्ठ अधिकृत—	सदस्य-सचिव
(२) उपनियम (१) को खण्ड (ज) बमोजिम मनोनीत सदस्यहरूको कार्य अवधि तीन वर्षको हुनेछ र श्री ५ को सरकारले चाहेमा निजहरूलाई पुनः मनोनीत गर्न वा कार्य-अवधि बाँकी छैंदै पनि हटाउन सक्नेछ ।	
(३) समितिले आवश्यक देखेमा स्वदेशी वा विदेशी विशेषज्ञ वा कुनै अधिकृतलाई समितिको बैठकमा पर्वतेक्षकको रूपमा भाग लिन् आमन्त्रण गर्न सक्नेछ ।	
(४) श्री ५ को सरकारले आवश्यक देखेमा नेपाल राजपत्रमा सूचना प्रकाशित गरी समितिको सदस्यहरू थपघट वा हेरफेर गर्न सक्नेछ ।	

६३

आधिकारिकता मुद्रण विभागबाट प्रमाणित गरिएपछि मात्र लागु हुनेछ।

६. समितिको काम, कर्तव्य र अधिकारः (१) औषधिको अनुसन्धान, विकास र नियन्त्रण-
सम्बन्धी प्राविधिक कुरामा औषधि व्यवस्था विभागलाई परामर्श दिनु समितिको कर्तव्य हुनेछ ।
- (२) उपनियम (१) बमोजिम परामर्श दिनुको अतिरिक्त समितिले देहायका
विषयहरूमा पनि परामर्श दिन सक्नेछ:-
- (क) औषधिको स्तर निर्धारण गर्न तथा तत्सम्बन्धी परीक्षण वा विश्लेषणको
लागि अरु वैज्ञानिक तथा प्राविधिक विधिहरू निर्धारण गर्न तथा कार्यान्वयन
गर्न,
- (ख) नेपाल अधिकारिक औषधि संग्रह (नेपाल फर्माकोपीया) तथा तत्सम्बन्धी अन्तर्भूत
ग्रन्थहरू तयार गर्न,
- (ग) खण्ड (ख) बमोजिमको औषधि संग्रह वा ग्रन्थहरू तयार भई श्री ५ को सरकार-
बाट स्वीकृत गरी लागू नहुन्जेलसम्म कार्य प्रयोजनको लागि अरु देशका
औषधि संग्रह वा ग्रन्थहरूलाई मान्यता दिन,
- (घ) निम्नलिखित काम कुराहरू गर्ने गराउने प्रयोजनको लागि संहिताहरू
(कोडस) तर्जुमा गर्ने:-
- (१) जनसुरक्षित, असरयुक्त तथा गुणयुक्त हुने गरी कुनै औषधि वा
औषधिका साधक पदार्थको उत्पादन, डिस्पेन्सीज्ङ, बिक्री-वितरण,
निकासी, पैठारी, परिवहन, संचय तथा सेवन गर्ने,
- (२) औषधि वा औषधिको साधक पदार्थको अनुचित प्रयोग वा दुरुप्रयोग हुन
नदिन,
- (३) औषधि वा औषधिको साधक पदार्थहरूको उपयोगिता तथा प्रयोग-
सम्बन्धी ज्ञान वा भ्रमात्मक प्रचार हुन वा विज्ञापन गर्न नदिन,
- (४) बिक्री-वितरण गर्ने राखिएको वा बिक्री-वितरण गरिएको जनसुरक्षित,
असरयुक्त तथा गुणयुक्त नभएको औषधि उत्पादन गर्ने व्यक्तिलाई
फिर्ता गर्ने,
- (५) औषधि बिक्री-वितरण गर्नुभन्दाअघि त्यस्तो औषधि जनसुरक्षित,
असरयुक्त तथा गुणयुक्त छ भनी उत्पादन गर्ने व्यक्तिले प्रत्याभुति-
सम्बन्धी लिखत लेखिदिने,
- (६) लागू तथा विषालु औषधि सुरक्षित राख्ने, त्यस्तो औषधिको बिक्री-
वितरण गर्ने र त्यस्तो बिक्री-वितरण गरेको औषधिको अभिलेख राख्ने
तथा ढाँचा तोक्ने ।
- (७) औषधिको प्रणाली र समूह वा उप-समूह विभाजन गर्ने सम्बन्धमा आधारभूत
कुराहरू तयार गर्ने तथा त्यस्तो विभाजनबमोजिमका औषधिहरूको उत्पादन,

६४
आधिकारिकता मुद्रण विभागबाट प्रमाणित गरिएपछि मात्र लागु हुनेछ।

बिक्री-वितरण, निकासी-पैठारी, प्रयोग, संचय तथा सेवनसम्बन्धी आवश्यक शर्तहरू निर्धारण गर्ने

- (च) फर्मासिष्टलाई वा औषधिसम्बन्धी अनुभव प्राप्त गरेको व्यक्तिलाई मान्यता दिन,
- (छ) व्यवसायीको योग्यता तोकन र मान्यता दिन,
- (ज) समितिले तोकिदिएका कामहरू गराउने प्रयोजनको लागि समितिको कुनै सदस्य वा सदस्य-सचिव वा सदस्यहरूको उप-समितिहरू गठन गर्ने।

७. परिषद् वा समितिको बैठक, निर्णय र कार्यविधि: (१) परिषद् वा समितिको बैठक अध्यक्षले तोकेको स्थान र समयमा आवश्यकतानुसार बस्नेछ।

(२) परिषद् वा समितिको सम्पूर्ण सदस्य संख्याको आधीभन्दा बढी सदस्यहरू उपस्थित भएमा गणपूरक संख्या पुगेको मानिनेछ।

(३) परिषद् वा समितिको बैठकको अध्यक्षता परिषद् वा समितिको अध्यक्षले गर्नेछ। अध्यक्षको अनुपस्थितिमा उपाध्यक्षले र अध्यक्ष र उपाध्यक्ष दुवैको अनुपस्थितिमा परिषद् वा समितिको सदस्यहरूले छानेको व्यक्तिले बैठकको अध्यक्षता गर्नेछ।

(४) परिषद् वा समितिको बैठकमा बहुमतको राय मान्य हुनेछ र मत बराबर भएमा बैठकको अध्यक्षता गर्ने व्यक्तिले निर्णयात्मक मत दिनेछ।

(५) परिषद् वा समितिको बैठकको निर्णय सदस्य-सचिवले निर्णय पुस्तीकामा जनाई राख्नु पर्नेछ।

(६) परिषद् वा समितिको निर्णय सदस्य-सचिवद्वारा प्रमाणित गरिनेछ।

(७) परिषद् वा समितिको बैठकमा अपनाइने अन्य कार्यविधि परिषद् वा समिति आफैले निर्धारण गर्नेछ।

८. बैठक भत्ता: परिषद् वा समितिको बैठकमा उपस्थित भई भाग लिने गैह सरकारी सदस्यहरूलाई श्री ५ को सरकारले तोकिदिएबमोजिमको बैठक भत्ता दिइनेछ।

९. श्री ५ को सरकारसँग सम्पर्क: परिषद्ले श्री ५ को सरकारसँग सम्पर्क राखदा वन मन्त्रालय-मार्फत राख्नु पर्नेछ।

१०. परिषद् र समितिको कार्य सञ्चालन व्यवस्था: परिषद् र समितिको कार्य सञ्चालनको व्यवस्था औषधि व्यवस्था विभागले गर्नेछ।

आज्ञाले-

मी. सु. प्रकाशमान सिंह

श्री ५ को सरकारको सचिव

आधिकारिकता मुद्रण विभागबाट प्रमाणित गरिएपछि मात्र लागु हुनेछ।