

DRUG BULLETIN OF NEPAL (DBN)

Dec 2025- March 2026 Vol No.37-II Mangsir 2082 – Falgun 2082



Date of Publication: 2083/03/10



GOVERNMENT OF NEPAL
MINISTRY OF HEALTH AND FOOD SAFETY
DEPARTMENT OF DRUG ADMINISTRATION



Editorial Board



Chief Editor
Shiwani Khadgi
Acting Director General

Editors:



Sachita Joshi
Sr Drug Administrator



Kiran Bajracharya
Sr Drug Administrator



Dr Rupendra Puri
Ayurveda Doctor



Rajesh Shrestha
Pharmacy Officer



Nikesh Shrestha
Pharmacy Officer



Binala Joshi
Pharmacy Officer



Umanga Tripathy
Pharmacy Officer

EDITORIAL

Advancing Drug Regulation in Nepal through Regulatory–Academic–Industrial Convergence

Ensuring the safety, efficacy, and quality of medicines available to the people of Nepal depend not only on robust regulatory oversight but also on strong collaboration among the three key pillars of the pharmaceutical ecosystem: the regulatory authority, academic and research institutions, and the pharmaceutical industry. In recent years, Nepal's pharmaceutical sector has grown steadily, alongside rising expectations for quality assurance, local manufacturing capacity, pharmacovigilance, and evidence-based regulatory decision-making. However, limited structured collaboration among these sectors has often slowed progress, highlighted skills gaps, and constrained innovation tailored to Nepal's needs.

Recognizing this opportunity, the Department of Drug Administration (DDA) organized Nepal's first Workshop on Regulatory–Academic–Industry Convergence for Strengthening Drug Regulation. This landmark initiative represents an important step toward breaking long-standing silos and building meaningful partnerships to strengthen public health protection.

Historically, academic institutions in Nepal have emphasized theoretical foundations in pharmacology, pharmaceutical sciences, and quality control. Meanwhile, the pharmaceutical industry has faced practical challenges related to compliance, technology transfer, Good Manufacturing Practice (GMP), bioequivalence studies, and pharmacovigilance. At the same time, regulators have worked within resource constraints while striving to implement evidence-based policies and strengthen inspection systems. The absence of systematic collaboration among these sectors has contributed to workforce skill gaps, delays in regulatory processes, and limited locally driven research and innovation.

The DDA workshop brought together officials from the Ministry of Health and Population (now Ministry of Health and Food Safety), Department, leading academics from universities, representatives of the Association of Pharmaceutical Producers of Nepal (APPON), and observers including the World Health Organization. The gathering created a shared platform to identify priorities and practical pathways for collaboration.

Key discussion areas included:

- Initiating bioequivalence studies within Nepal
- Positioning Nepal as a regional center of excellence for GMP inspection
- Advancing clinical research and pharmacovigilance systems
- Identifying entry points for joint research, training programs, and industry-led pilot initiatives

Participants worked in focused small groups to develop a practical one-page roadmap for a national Regulatory–Academic–Industry Convergence Framework. The workshop concluded with plenary sharing, prioritization of actions, and strong commitment from all sectors to move forward collaboratively.

This convergence initiative aligns closely with the priorities of the DDA Strategic Plan. It aims to better align academic curricula with regulatory requirements, channel industry innovation toward national health priorities, and strengthen the scientific basis for regulatory decision-making. Over the long term, this collaboration is expected to enhance technical capacity, reduce compliance gaps, accelerate technology transfer, and improve the availability of safe, effective, and quality medicines for the Nepali population.

The workshop demonstrated that meaningful progress is achievable when regulators, academia, and industry unite around a shared vision. The focus now shifts from dialogue to action—developing joint training modules, fostering collaborative research, and building sustainable networks for ongoing partnership. Together, we can build a resilient, self-reliant pharmaceutical ecosystem that meets global standards while addressing Nepal-specific needs.

The health of our citizens depends on the quality of medicines they receive. Through sustained regulatory–academic–industrial convergence, Nepal is laying a strong foundation for a safer and healthier future.



Shiwani Khadgi
(Acting Director General)
Chief Editor

Scope of the Bulletin

- Pharmaceuticals Stability, quality control formulation, biopharmaceutics
- Policy, legislation, and regulatory control
- Availability and supply
- Administration and dosage
- Choice of therapy, indication, contraindications
- Drug interaction
- Pharmacovigilance, Adverse drug reactions
- Essential drugs

CONTENTS

Page No.

Editorial

1. आ.व. २०८२/८३ को दोस्रो र तेस्रो त्रैमासिकको प्रगति विवरण 2-4
2. Regulatory News 5-8
3. Safety of medicines 9-11
4. आ. व २०८२/८३ को दोस्रो र तेस्रो त्रैमासिकमा भएका
WHO GMP प्रमाणीकरण र औषधि उत्पादन कुशल
अभ्यास प्रमाणीकरणको सूची 12-14
5. आ. व २०८२/८३ को दोस्रो र तेस्रो त्रैमासिकमा भएका
औषधि फिर्ता (Recall) को सूची 15-16
6. आ. व २०८२/८३ को दोस्रो र तेस्रो त्रैमासिकमा भएका
औषधि पसल निलम्बनको सूची 17-21
7. औषधि सल्लाहकार समितिको मिति २०८२/०९/३० गते
बसेको ५८ औं बैठकको निर्णयानुसार अनुमोदन भएका नयाँ
औषधि तथा नयाँ समिश्रणहरूको सूची । 22-23
8. औषधि सल्लाहकार समितिको मिति २०८२/०९/३० गते
बसेको ५८ औं बैठकको निर्णयानुसार स्तर अनुमोदन भएका
औषधिहरूको सूची । 24
9. Regulatory Notices 25-41

1. आ.व. २०८२/८३ को दोस्रो र तेस्रो त्रैमासिकको प्रगति विवरण

अनुगमन, मुल्यांकन तथा कानून कार्यान्वयन महाशाखा अन्तर्गत मुख्य कार्यहरु:
औषधि पसल/फार्मसी निरीक्षण :

विवरण	काठमाडौं	विराटनगर	वीरगंज	नेपालगंज	जम्मा
लक्ष्य	५००	२२५	२३०	३००	१२५५
प्रगति	४६३	५५६	२४४	३८६	१६४९
प्रगति प्रतिशत(%)	९२.६	२४७.१	१०६.०८	१२८.६	१३१.४

उद्योग निरीक्षण :

विवरण	काठमाडौं	विराटनगर	वीरगंज	नेपालगंज	जम्मा
लक्ष्य	४०	४	९	४	५७
प्रगति	३८	४	९	२	५३
प्रगति प्रतिशत (%)	९५	१००	१००	५०	९२.९

औषधि मुल्यांकन तथा दर्ता महाशाखा अन्तर्गत मुख्य कार्यहरु:

सि.न	कार्य विवरण	संख्या
१.	नयाँ उत्पादन अनुज्ञापत्र प्रदान नयाँ (उद्योग)	२६४
२.	उत्पादन अनुज्ञापत्र नवीकरण	४८८८

सि.न .	कार्य विवरण	संख्या				
३.	बजार बिक्री वितरण प्रमाणपत्र प्रदान नयाँ (उद्योग)	२३३				
४.	बजार बिक्री वितरण प्रमाणपत्र नवीकरण	२३२६				
५.	पैठारी सिफारिसपत्र प्रदान कच्चा पदार्थ नयाँ उद्योग	३८६				
६.	पैठारी सिफारिसपत्र नवीकरण (उद्योग)	४११				
७.	विदेशी औषधि उद्योग दर्ता	६				
८.	नयाँ विदेशी औषधि दर्ता	६६				
९.	विदेशी औषधि नबिकरण	१०२९				
		काठमा डौ	विराटनगर	वीरगंज	नेपालगं ज	जम्मा
१०.	नयाँ फार्मेसी दर्ता	१०० ९	४६२	४५१	३९०	२३१२
११.	फार्मेसी नबिकरण	३२६ ४	१३७५	११३९	१०२४	६८०२
१२.	फार्मेसी रद्ध	७४७	४३६	३३२	२७७	१७९ २
१३.	व्यवशायी प्रमाणपत्र दर्ता	०	१	१	०	२
१४.	व्यवसायी प्रमाणपत्र नबिकरण	८०	८६	७०	४२	२७८

योजना, समन्वय तथा व्यवस्थापन महाशाखा अन्तर्गत मुख्य कार्यहरू

सि.न.	कार्य विवरण	संख्या
१.	Uppsala Monitoring Centre मा ADR Reporting गरिएको संख्या	८७
२.	जोखिममा आधारित बजारिकृत औषधिको नमूना संकलन तथा विश्लेषणको लागि पठाएको परिक्षण प्रतिवेदन	३२
३.	औषधि सूचना प्रवाह	२२
४.	ड्रग बुलेटिन प्रकाशन	२

अन्य कार्यहरू

सि.न.	कार्य विवरण	संख्या
१.	WHO GMP प्रमाणीकरणको संख्या	२३
२.	औषधि उत्पादन कुशल अभ्यास प्रमाणीकरणको संख्या	१३
३.	फार्मसी निलम्बन संख्या	४८
४.	मुद्दा दायर गरिएको संख्या	३९
५.	औषध फिर्ता (Recall) को संख्या	९

2. REGULATORY NEWS

Bortezomib

Risk of drug reaction with eosinophilia and systemic symptoms (DRESS)

Canada Health Canada has announced that the product safety information for all bortezomib-containing products will be updated to include the risk of Drug Reaction with eosinophilia and systemic symptoms (DRESS).

Bortezomib is an antineoplastic agent authorized for the treatment of adults with multiple myeloma and mantle cell lymphoma. DRESS is a serious, potentially life-threatening allergic reaction characterized by fever, severe rash, increased white blood cell count (eosinophilia), and injury to one or more internal organs.

Health Canada reviewed 29 international cases of DRESS in patients treated with bortezomib. While other medications were present as confounders in all cases, 27 reports were found to be possibly linked to bortezomib use, including one death. No Canadian reports of DRESS were identified at the time of the review. Health Canada's review found a possible link between the use of bortezomib and the risk of DRESS.

Source: WHO Pharmaceuticals Newsletter No.1, 2026

Semaglutide

Risk of non-arteritic anterior ischemic optic neuropathy (NAION)

Europe. The PRAC of the EMA has started a review of medicines containing semaglutide following concerns regarding an increased risk of developing NAION, a rare eye condition, as suggested in two recent observational studies.

Semaglutide, a GLP-1 receptor agonist, is the active substance in certain medicines used in the treatment of diabetes and obesity (namely Ozempic®, Rybelsus® and Wegovy®).

PRAC is assessing whether patients treated with semaglutide may have an elevated risk of developing NAION. This is a disorder caused by reduced blood flow to the optic nerve in the eye with potential damage to the nerve, which can lead to loss of vision in the affected eye. Patients with type 2 diabetes might already have an inherently higher risk of developing this condition.

PRAC will now review all available data on NAION with semaglutide including data from clinical trials, post-marketing surveillance, studies on the mechanism of action and the medical literature (including the results of the observational studies).

Source: WHO Pharmaceuticals Newsletter No.2, 2025

Empagliflozin

Risk of Fournier's gangrene

New Zealand. Medsafe has updated the safety information for empagliflozin (Jardiance® and Jardiamet®) to include a warning regarding the risk of Fournier's gangrene (necrotizing fasciitis of the perineum) in patients without type 2 diabetes mellitus.

Empagliflozin is an SGLT2 inhibitor previously primarily indicated for type-2 diabetes, but its use has expanded to include the treatment of heart failure and chronic kidney disease.

Fournier's gangrene is a rare but life-threatening bacterial infection. While this risk was previously recognized in the diabetic population, recent evidence suggests it can also occur in patients treated with empagliflozin for other indications.

As of 31 December 2025, there were 44 case reports of Fournier's gangrene/necrotising fasciitis associated with empagliflozin. Two of which reported the event in patients taking empagliflozin for heart failure.

Health-care professionals should advise patients to seek urgent medical attention if they experience pain, tenderness, erythema, or swelling in the genital or perineal area, accompanied by fever or malaise. If Fournier's gangrene is suspected, empagliflozin should be discontinued and prompt treatment and surgical debridement should be initiated.

Source: WHO Pharmaceuticals Newsletter No.1, 2026

Topiramate

Risk of neurodevelopmental disorders

South African. The South African Health Products Regulatory Authority (SAHPRA) has reminded health-care professionals about the risk of neurodevelopmental disorders in the children born to women exposed to topiramate during pregnancy. The Professional Information (PI) and Patient Information Leaflet (PIL) will be updated accordingly.

Topiramate is indicated to treat epilepsy. Topiramate can cause major congenital malformations and foetal growth restriction when used during pregnancy. Recent data also suggests that topiramate use during pregnancy may increase the risk of neurodevelopmental disorders (NDD) including autism spectrum disorders, intellectual disability and attention deficit hyperactivity disorder (ADHD).

Health-care professionals should ensure that women of childbearing potential treated with topiramate are fully informed of the known and potential risks related to the use of topiramate during pregnancy and the need for highly effective contraception.

Source: WHO Pharmaceuticals Newsletter No.2, 2025

Zoledronic acid

Use in elderly patients and risk of adverse reactions

New Zealand. Medsafe has issued a clinical reminder regarding the use of zoledronic acid in elderly patients, highlighting the increased risk of post-dose systemic reactions and renal impairment in this demographic.

Zoledronic acid is a bisphosphonate used for treating osteoporosis and Paget's disease. In the elderly, it is often preferred due to its once-yearly intravenous administration, which overcomes adherence issues associated with oral bisphosphonates.

Data indicates that elderly patients (aged 65 and over) may be more susceptible to acute phase reactions, such as fever, myalgia, and arthralgia, typically occurring within three days of infusion. Furthermore, age-related declines in renal function increase the risk of nephrotoxicity, especially if the patient is dehydrated or taking concomitant nephrotoxic medications.

Health-care professionals should assess renal function (creatinine clearance) before each dose. Patients must be adequately hydrated prior to and after administration. Paracetamol or ibuprofen administered shortly after infusion may reduce the incidence of acute phase reactions.

Source: WHO Pharmaceuticals Newsletter No.1, 2026

Vitamin B6 (pyridoxine, pyridoxal, or pyridoxamine)

Risk of peripheral neuropathy

Australia. TGA has updated the labelling requirements and scheduling for medicines containing vitamin B6 (pyridoxine, pyridoxal, or pyridoxamine). Specifically, the TGA has implemented a change where products providing a daily dose of vitamin B6 exceeding 100 mg are now classified as pharmacist only medicines (Schedule 3), moving them out of general sales. Furthermore, all medicines containing more than 10 mg of vitamin B6 must now include a prominent warning on the label regarding the risk of peripheral neuropathy. Vitamin B6 is a water-soluble vitamin found in many health supplements, including multivitamins and B-complex preparations. Peripheral neuropathy is a known adverse effect of vitamin B6 toxicity, characterized by tingling or numbness. The TGA reviewed evidence from scientific literature and post market adverse event data which identified that peripheral neuropathy can occur at lower doses (less than 50 mg per day) than previously recognized. As of October 2025, the TGA recorded 250 reports of neuropathy associated with vitamin B6. The risk is also associated with long-term use and individual variations in metabolism.

Health-care professionals are advised to be aware that peripheral neuropathy can occur even in low daily doses and when assessing patients for this event, clinicians

should inquire about the use of complementary medicines, specifically those containing vitamin B6. Patients are advised to stop use and see a health-care practitioner if they experience tingling, burning or numbness in the hands and feet.

Source: WHO Pharmaceuticals Newsletter No.1, 2026

Levamisole containing medicines

Risk of leukoencephalopathy

Europe. The PRAC has recommended that all levamisole containing medicines should be removed across the European Union due to the risk of leukoencephalopathy.

Levamisole is used as an anthelmintic for mild parasitic infections. Leukoencephalopathy is a rare but devastating condition affecting the brain's white matter.

The recommendations follow an EU-wide review of the available evidence that concluded the benefits no longer outweigh the risks.

Information showed that symptoms of leukoencephalopathy may occur after a single dose of levamisole and may develop within one day to several months after treatment.

PRAC endorsed a direct health-care professional communication (DHPC) to inform health-care professionals of its recommendation to withdraw levamisole medicines from the EU market.

Source: WHO Pharmaceuticals Newsletter No.1, 2026

3.SAFETY OF MEDICINES

Glucagon-like peptide-1 (GLP-1) analogues

Reminder of certain safety aspects

Ireland. The Health Products Regulatory Authority (HPRA) has issued a reminder regarding several safety aspects of GLP-1 analogues (including semaglutide, dulaglutide, and liraglutide) following reviews by the European Medicines Agency's (EMA) Pharmacovigilance Risk Assessment Committee (PRAC).

Non-arteritic Ischemic Optic Neuropathy (NAION): Evidence suggests semaglutide is associated with an approximately two-fold increase in the risk of NAION, a rare but serious condition causing sudden vision loss. Health-care professionals should advise patients to seek immediate ophthalmological examination for sudden vision changes; semaglutide must be discontinued if NAION is confirmed.

Aspiration Risk during Anaesthesia:

Due to delayed gastric emptying, cases of pulmonary aspiration have occurred during general anaesthesia or deep sedation. Product information now advises clinicians to consider the risk of residual gastric contents before procedures. Patients should inform their surgical teams if they are using these medicines.

Acute Pancreatitis and Pregnancy:

Acute pancreatitis remains a known risk; treatment must be discontinued if suspected and not restarted if confirmed. Furthermore, GLP-1 analogues are generally not recommended or should not be used during pregnancy. Clinicians should consult substance-specific product information regarding contraception and pregnancy planning.

New Zealand: Medsafe issued a monitoring communication regarding the risk of acute persistent visual loss in patients using glucagon-like peptide-1 (GLP-1) receptor agonists, including dulaglutide, liraglutide, semaglutide, and tirzepatide.

While current New Zealand data sheets list potential temporary worsening of diabetic retinopathy, they do not yet include permanent visual loss or non-arteritic anterior ischaemic optic neuropathy (NAION) as known adverse effects. However, Medsafe is investigating serious ocular conditions that can lead to irreversible damage. These

include NAION—a rare condition involving impaired blood flow to the optic nerve—as well as retinal vein occlusion and optic neuritis.

The investigation was prompted by international literature and local signals. As of late 2024, the New Zealand Pharmacovigilance Database received two significant reports involving semaglutide: one case of NAION and one case of central retinal vein occlusion, both occurring within weeks of treatment initiation.

Medsafe has placed this safety concern on its Medicines Monitoring (M2) scheme to gather more data and determine if these products contribute to such events. Health-care professionals and consumers are encouraged to report any instances of sudden, persistent vision loss. The monitoring period is scheduled to remain open until 26 July 2026. Patients are advised not to discontinue their medication without consulting a health-care professional but should seek immediate medical attention if they experience sudden visual changes.

Source: WHO Pharmaceuticals Newsletter No.1, 2026

Thiocolchicoside containing medicines

Risk of genotoxicity

Egypt. The Egyptian Pharmacovigilance Center (EPVC) of the Egyptian Drug Authority (EDA) has reminded health-care professionals about the risk of genotoxicity associated with thiocolchicoside containing medicines.

Thiocolchicoside is a muscle relaxant widely used for managing painful muscle spasms. Contraindications for use of thiocolchicoside containing medicines for systemic use has been extended to include:

- Men who are not willing to use effective contraceptive measures during treatment and for 3 months after stopping treatment, to avoid conception and any consequent risks to the fetus;
- Women of childbearing age who do not use effective contraceptive methods even for 1 month after stopping treatment, to avoid pregnancy and any consequent risks for the fetus.

Health-care professionals are reminded that the use of systemic thiocolchicoside is limited to the short-term adjuvant treatment of painful muscle contractures in acute spinal disorders in adults and adolescents aged 16 years and older.

The maximum recommended daily doses and duration of treatment are, respectively, 16 mg per day for up to 7 days orally, 8 mg per day for up to 5 days intramuscularly.

Source: WHO Pharmaceuticals Newsletter No.1, 2026

Risperidone

Risk of medication errors

Ireland. The Health Products Regulatory Authority (HPRA) has reminded health-care professionals about the risk of medication errors leading to accidental overdoses involving risperidone oral solution in children and adolescents. The majority (74%) of reported overdose cases were serious. The most frequent incidents were linked to decimal errors, resulting in 10-fold overdosing.

These errors were primarily attributed to small dose volumes prescribed for the paediatric population (0.25–1.5 ml) which may cause confusion when administered with dosing devices which can contain much larger volumes.

Health-care professionals are advised to provide clear guidance to caregivers and patients on the correct use of dosing devices and emphasise the importance of reading the package leaflet to ensure safe and accurate dosing.

Source: WHO Pharmaceuticals Newsletter No.1, 2026

४. आ. व २०८२/८३ को दोस्रो र तेस्रो त्रैमासिकमा भएका WHO GMP प्रमाणीकरण र औषधि उत्पादन कुशल अभ्यास प्रमाणीकरणको सुची

S. N	Type of Certification	Name Of Manufacturer	Decision Date	Validity
1	WHO GMP Certification	Accord Pharmaceuticals Ltd	07 Nov.2025	06 Nov.2027
2	WHO GMP Certification	Amtech Med Pvt.Ltd	07 Nov.2025	06 Nov.2027
3	WHO GMP Certification	National Health Care Pvt. Ltd, Bara	01 Dec.2025	30 Nov.2027
4	WHO GMP Certification	Maruti Pharma Pvt.Ltd, Bara	01 Dec.2025	30 Nov.2027
5	WHO GMP Certification	Quest Pharmaceuticals Pvt.Ltd. Bara	01 Dec.2025	30 Nov.2027
6	WHO GMP Certification	MDH Pharmaceuticals Pvt.Ltd, Bhaktapur	13 Jan.2026	12 Jan.2028
7	WHO GMP Certification	Bhaskar Herbaceuticals Pvt.Ltd, Kathmandu	13 Jan.2026	12 Jan.2028
8	WHO GMP Certification	Pharmaco Industries Pvt. Ltd, Kathmandu	13 Jan.2026	12 Jan.2028
9	WHO GMP Certification	Lomus parenteral and formulation Pvt.Ltd, Dhanusa	13 Jan.2026	12 Jan.2028
10	WHO GMP Certification	S.R. Drug Laboratories Pvt.Ltd, Kathmandu	13 Jan.2026	12 Jan.2028
11	WHO GMP Certification	Apple International Pharmaceuticals Pvt.Ltd, Rupandehi	22 Feb.2026	21 Feb.2028
12	WHO GMP Certification	Arogya Bhawan Works Pvt.Ltd, Palpa	22 Feb.2026	21 Feb.2028
13	WHO GMP Certification	Nivix pharmaceuticals Ltd. Tanahun	22 Feb.2026	21 Feb.2028
14	WHO GMP Certification	Corel Pharmaceuticals Pvt.Ltd, Rupandehi	22 Feb.2026	21 Feb.2028
15	WHO GMP Certification	JJ Laboratories Pvt.Ltd, Bhaktapur	22 Feb.2026	21 Feb.2028
16	WHO GMP Certification	Ohm Pharmaceutical laboratories Pvt.Ltd	29 March.2026	28 March.2028
17	WHO GMP Certification	Ideal Pharmaceuticals Company Pvt.Ltd	29 March.2026	28 March.2028
18	WHO GMP Certification	Kasturi Pharmaceuticals Ltd.	29 March.2026	28 March.2028

S. N	Type of Certification	Name Of Manufacturer	Decision Date	Validity
19	WHO GMP Certification	Shivam Pharmaceutical Ltd.	29 March.2026	28 March.2028
20	WHO GMP Certification	Classical Herbal Products Pvt.Ltd.	29 March.2026	28 March.2028
21	WHO GMP Certification	Nepal Remedies Ltd	29 March.2026	28 March.2028
22	WHO GMP Certification	Lifestar Pharmaceuticals Pvt.Ltd	07 April.2026	06 April.2028
23	WHO GMP Certification	Lomus Pharmaceuticals Pvt.Ltd	29 April.2026	28 April.2028
24	National GMP code 2072	Amtech Med (p.) Ltd.	2082/07/21	2085/07/20
25	National GMP code 2072	Pharmaco Industries Pvt.Ltd	2082/09/29	2085/09/28
26	National GMP code 2072	Apple International Pharmaceuticals pvt Ltd, Rupandehi	2082/11/10	2085/11/09
27	National GMP code 2072	Arogya Bhawan Works Pvt.Ltd, palpa	2082/11/10	2085/11/09
28	National GMP code 2072	Nivix Pharmaceuticals Ltd, Tanahun	2082/11/10	2085/11/09
29	National GMP code 2072	Corel Pharmaceuticals Pvt.Ltd, Rupandehi	2082/11/10	2085/11/09
30	National GMP code 2072	Iheal Pharmaceuticals Company Pvt.Ltd, Banke	2082/11/10	2085/11/09
31	National GMP code 2072	Kasturi Pharmaceuticals Ltd, Chitwan	2082/12/15	2085/12/14
32	National GMP code 2072	Shivam Pharmaceutical Ltd, Bara	2082/12/15	2085/12/14
33	National GMP code 2072	Classical Herbal Products Pvt.Ltd, kathmandu	2082/12/15	2085/12/14
34	National GMP code 2072	Nepal Remedies Ltd, Rupandehi	2082/12/15	2085/12/14

S. N	Type of Certification	Name Of Manufacturer	Decision Date	Validity
35	National GMP code 2072	Ohm Pharmaceuticals Lab Pvt.Ltd, Bhaktapur	2082/12/15	2085/12/14
36	National GMP code 2072	Lifestar pharmaceuticals Pvt.Ltd, Parsa	2082/12/24	2085/12/23

५. आ. व २०८२/८३ को दोस्रो र तेस्रो त्रैमासिकमा भएका औषधि फिर्ता
(Recall) को सूची

S. N	Product Name	Manufacturer	Batch No.	Mfg. Date	Expiry Date	Type of Medicine	Category of Recall	Parameter Failed
1	Cetophen 500 (Paracetamol Tablets BP)	Lomus Pharmaceuticals, Kathmandu	CT-1123	April 2023	Mar - 26	Allopathic	Class II	Disintegration
2	Rexamol 500 (Paracetamol Tablets)	Curex Pharmaceuticals Pvt.Ltd, Kavre	TRX-695	Nov 2024	Oct 2026	Allopathic	Class II	Dissolution
3	Cetophen 500 (Paracetamol Tablets BP)	Curex Pharmaceuticals Pvt. Ltd. Kavre, Nepal	CT-2723	Jun.2023	May -26	Allopathy	Class II	Dissolution
4	Levoflox-500 (Levofloxacin 500 mg) Tablet	Magnus Pharma Pvt.Ltd., Bara, Nepal	BB24001	Mar. 2024	Feb. 2026	Allopathy	Class II	Dissolution
5	SUPRAMOX CV BID Suspension (Amoxicillin Trihydrate 200 mg Potassium Clavulanate 28.5 mg)	Arya Pharamalab, Bara	FSBD 12016	Mar.2025	Aug . 2026	Allopathy	Class II	Assay of Amoxycillin
6	Enclave-OD Tablet (Amoxicillin 875 mg, Clavulanic acid 125 mg)	Curex Pharmaceuticals Pvt.Ltd., Kavre	TEOD-026	Dec. 2024	May . 2026	Allopathy	Class II	Assay and Dissolution

S. N	Product Name	Manufacturer	Batch No.	Mfg. Date	Exp iry Date	Type of Medicine	Category of Recall	Parameter Failed
7	Axapara, 100 ml Infusion, Paracetamol IP 1.0% w/v	Mfg: Axa Parenterals Ltd, India Importer: Axadeep Pharma Distributors Pvt. Ltd., Lalitpur, Nepal	AB50335	Feb. 2025	Jan. 2027	Allopathy	Class I	Sterility
8	Abamol, 100 ml, Infusion, Paracetamol IP 1.0% w/v	Mfg: Abaris Healthcare Pvt. Ltd, India Importer: RB Pharmaceuticals Pvt.Ltd. Kathmandu, Nepal	RB544502	Jul. 2024	Jun. 2026	Allopathy	Class I	Sterility
9	Ondatron-4 (Ondansetron HCl 4 mg)	Deurali Janta Pharmaceuticals Pvt.Ltd., Dhapasi, Kathmandu	ONDT 2901	Aug. 2025	Jul. 2027	Allopathy	Class II	Assay
10	Fexadine - 180 (Fexofenadine HCL Tablets IP)	Simca Laboratories Pvt. Ltd., Bhaktpur	T25/071	May-25	Apr. 2027	Allopathy	Self Recall	Dissolution
11	Espro-40 (Esomeprazole Tablets IP - 40 mg)	Panas Pharmaceuticals Pvt. Ltd., Nepalgunj	TEO 048'R'	Apr. 2025	Mar. 2027	Allopathy	Self Recall	Dissolution (Buffer)
12	Adopin-L (Amlodipine & Losartan Potassium Tablets IP)	Panas Pharmaceuticals Pvt. Ltd., Nepalgunj	TADD 011	Aug. 2025	Jul. 2027	Allopathy	Self Recall	Dissolution

६. आ. व २०८२/८३ को दोस्रो र तेस्रो त्रैमासिकमा भएका औषधि पसल
निलम्बनको सूची

सी.न.	फार्मसीको नाम	फार्मसीको ठेगाना	धनी	व्यवसायी	निलम्बन अवधि
१	सिद्धबाबा मेडिकल हल	रेसुंगा न.पा ०२, गुल्मी	गोपाल प्रसाद खनाल	गोपाल प्रसाद खनाल	सात (७) दिन
२	गाउले किसान भेट सेन्टर	रेसुंगा न.पा ०३, गुल्मी	महेन्द्र पोखरेल	महेन्द्र पोखरेल,	सात (७) दिन
३	छत्रकोट मेडिकल हल	छत्रकोट गा.पा- ०४, गुल्मी	बुढीराम न्यौपाने	बुढीराम न्यौपाने,	सात (७) दिन
४	पोखरेल फार्मसी	सितगंगा न.पा - ४, अर्घाखाँची	दिपक प्रसाद उपाध्याय	अरविन चन्द्र आचार्य	चौध (१४) दिन
५	सुदर्शन आयुर्वेदिक औषधि पसल	गैडाकोट ११, नवलपुर	विनिता कुमारी महतो	विनिता कुमारी महतो	सात (७) दिन
६	नमुना मेडिकल हल	कावासोती न .पा - ०८, नवलपुर	नरनाथ पाण्डे	नरनाथ पाण्डे	सात (७) दिन
७	वेस्ट पोलिक्लिनिक प्रा.लि. (फार्मसी युनिट)	कावासोती-०२, नवलपुर	वेस्ट पोलिक्लिनिक प्रा.लि	मन्जु श्री थनेत	सात (७) दिन
८	नेशनल फार्मसी	गैडाकोट-०१, नवलपुर	एलिना अर्याल	सरिता श्रेष्ठ	सात (७) दिन
९	सानिध्या फार्मसी	गैडाकोट-०२, नवलपुर	श्रीराम चौधरी	देवी लम्साल	सात (७) दिन
१०	आरम्भ मेडिकल हल	गैडाकोट ०५, नवलपुर	लक्ष्मण सिजाली मगर	दुर्ग बहादुर सिजाली मगर	सात (७) दिन

सी.न.	फार्मसीको नाम	फार्मसीको ठेगाना	धनी	व्यवसायी	निलम्बन अवधि
११	गैडाकोट जिवन मेडिकल हल	गैडाकोट ०५, नवलपुर	दुर्गा दत्त ढुंगाना	दुर्गा दत्त ढुंगाना	चौध (१४) दिन
१२	किस्कु मेडिकल हल	गैडाकोट ०५, नवलपुर	सुनिता टुडु	सुनिता टुडु	एक्काइस (२१) दिन
१३	ठाकुर फार्मसी	मध्यपुर थिमी न.पा ०९, भक्तपुर	सुनिल ठाकुर	सुनिल ठाकुर,	सात (७) दिन
१४	सानोठिमी फार्मसी	मध्यपुर थिमी न.पा ०२, भक्तपुर	दिपेन्द्र विर्ता	दिपेन्द्र विर्ता	सात (७) दिन
१५	राज फर्मा	भक्तपुर न.पा.०७, भक्तपुर	राजनारायण साह	रन्जिता थापा	चौध (१४) दिन
१६	सनराज फार्मसी	धुनीबेशी न.पा.०६ धादिङ	सन्दिप राज पाण्डे	सन्दिप राज पाण्डे	एक्काइस (२१) दिन
१७	बेनिघाट मलेखु फार्मसी	बेनिघाट रोराङ गा.पा.३ धादिङ	रोसन क्षेत्री खत्री	प्रदिप बोहरा सुर्नया	सात (७) दिन
१८	किसान भेट कन्सर्न	निलकण्ठ -३ धादिङ	कृष्ण प्रसाद कोइराला	मनिष चौधरी	सात (७) दिन
१९	अल्फामेड फार्मसी	धुनेबेशी-८ खानीखोला धादिङ	मृत्युन्जय जायसवाल	मृत्युन्जय जायसवाल	चौध (१४) दिन
२०	नमुना सामुदायिक पोलिक्लिनिक प्रा.लि.(फा.यु)	निलकण्ठ न.पा-३, धादिङ	प्रा.लि.	सुवास घले	एक्काइस (२१) दिन
२१	हाम्रो फार्मसी	गजुरी गा.पा ०६, धादिङ	हरि बहादुर आले मगर	सिता भुसाल बखेल	सात (७)दिन
२२	नमराज मेडिकल हाल	थाक्रे गा.पा ०२, धादिङ	नमराज थापा	नमराज थापा	सात (७)दिन

सी.न.	फार्मसीको नाम	फार्मसीको ठेगाना	धनी	व्यवसायी	निलम्बन अवधि
२३	सत्य साई बाबा फार्मसी प्रा.लि. (फा.यु)	धुनिवेशी ६, धादिङ	प्रा.लि	शुभ सगर मेहता	चौध (१४) दिन
२४	शुभलाभ पोलिक्लिनिक प्रा.लि (फा.यु)	धुनिवेशी ६, धादिङ	प्रा.लि	राजु लोप्पा	एक्काइस (२१)दिन
२५	शुभश्री फार्मसी	निलकण्ठ ३, धादिङ	सरला श्रेष्ठ	सरला श्रेष्ठ	सात (७)दिन
२६	साझा स्वास्थ्य सेवा सहकारी सस्था लि.	गल्छी गा.पा ७, धादिङ	प्रा.लि	सन्दीप् अधिकारी	सात (७)दिन
२७	जितेन्द्र पोलिक्लिनिक	विदुर ९, नुवाकोट			सात (७)दिन
२८	पुर्णिमा मेडिकल हल	बेलकोटगढी ७, नुवाकोट	गीता अधिकारी	गीता अधिकारी,	एक्काइस (२१)दिन
२९	सन्जी बन्जी फार्मसी	विदुर २ नुवाकोट	रविन्द्र खड्का	रविन्द्र खड्का	सात (७)दिन
३०	श्रेष्ठ मेडिको फर्मा	गोरखा-०८, गोरखा	मिना श्रेष्ठ	उपेन्द्र सिंह पन्थ	चौध (१४) दिन
३१	आर.वि. मेडी हेल्थ प्रा.लि. (फा.यु)	गोरखा-१०, गोरखा	प्रा.लि.	हिमा देवी नेपाली	सात (७)दिन
३२	बद्रि पोलिक्लिनिक प्रा.लि. (फा.यु)	गोरखा-०६, गोरखा	प्रा.लि.	कुवेर धरेल	सात (७)दिन
३३	अस्व फार्मसी	महालक्ष्मी न.पा.- ०५, ललितपुर	अनुज पौडेल	अन्जु बल	चौध (१४) दिन

सी.न.	फार्मसीको नाम	फार्मसीको ठेगाना	धनी	व्यवसायी	निलम्बन अवधि
३४	लक्री फार्मसी	लुभु-०८ ललितपुर	सनिश झा	सनिश झा	सात (७) दिन
३५	समुएल मेडिकल हल	महालक्ष्मी न.पा.-०५, ललितपुर	शुसन सीवाकोटी	शुसन सीवाकोटी	सात (७) दिन
३६	बंगलामुखी कान्तिपुर आयुर्वेद	का.मा.न.पा.३४ काठमाडौं	राजेन्द्र खरेल	राजेन्द्र खरेल	चौध (१४) दिन
३७	आयान फार्मसी	का.मा.न.पा.३४ काठमाडौं	कमला सापकोटा	कमला सापकोटा	सात (७) दिन
३८	सुवर्ण फार्मसी	पो.म.न.पा.-२५, कास्की	सुमन तिवारी	सुमन तिवारी	चौध (१४) दिन
३९	सहयोगी मेडिकल हल	पो.म.न.पा.-०९, कास्की	अस्मिता पौडेल	अस्मिता पौडेल	चौध (१४) दिन
४०	फार्मसी सेवा प्रा.लि.(फा.यु)	पो.म.न.पा.-९ कास्की	बिपना केसी	बिपना केसी	चौध (१४) दिन
४१	युनिमेड सेन्टर प्रा.लि.(फा.यु)	मोदी.गा.पा.-०६, पर्वत	युनिमेड सेन्टर प्रा.लि.	सुष्मा यादव	सात (७) दिन
४२	बोधिचित्त आयुर्वेद फार्मसी	बेनी न.पा.-०८, म्याग्दी	बिनिशा सुनार (ACV(B)2996)	बिनिशा सुनार	सात (७) दिन
४३	आदित्य मेडिकल हल	पो.म.न.पा.-३२, कास्की	संगीता अधिकारी	विमला पाण्डे	सात (७) दिन
४४	चौतारी मेडिकल हल	पो.म.न.पा.-१३, कास्की	रमेश चन्द्र गैरे	रमेश चन्द्र गैरे	सात (७) दिन

सी.न.	फार्मैसीको नाम	फार्मैसीको ठेगाना	धनी	व्यवसायी	निलम्बन अवधि
४५	खम मेडिकल हल	पो.म.न.पा.- १३,कास्की	बन्दना भट्टराई	बन्दना भट्टराई	सात (७)दिन
४६	सुजिन मेडिकल हल	पो.म.न.पा.- ८,कास्की	पुष्प राज ढकाल	पुष्प राज ढकाल	सात (७)दिन
४७	प्यासिफिक फर्मकियेर फार्मैसी	पो.म.न.पा-१०	विक्रम क्षेत्री (A11067)	विक्रम क्षेत्री	सात (७)दिन
४८	लिया मेडिकल हल	पो.म.न.पा.- २५,कास्की	मदन पौडेल	शालीकराम पौडेल	सात (७)दिन

७. औषधि सल्लाहकार समितिको मिति २०८२/०९/३० गते बसेको ५८ औं बैठकको निर्णयानुसार अनुमोदन भएका नयाँ औषधि तथा नयाँ समिश्रणहरूको सूची
।

S.NO	Generic Name	Indication(s)
1	Thalidomide 100mg Capsule	Newly diagnosed multiple myeloma (MM); acute treatment of moderate to severe erythema nodosum leprosum (ENL) in adults ≥ 18 years.
2	Lurasidone Hydrochloride 20 mg Tablet	Bipolar depression
3	Fulvestrant 250 mg/5ml PFS	HR-positive, HER2-negative advanced breast cancer in postmenopausal women
4	Saxagliptin 2.5mg/5mg tablets	Type 2 diabetes mellitus (as adjunct to diet and exercise)
5	Tapinarof 1% w/w cream	Plaque psoriasis in adults ≥ 18 years
6	Zolmitriptan Nasal Spray 5mg/dose	Acute treatment of migraine with or without aura in adults
7	Dimethyl fumarate (DMF) 120mg/240mg (as enteric coated micro tablets in a capsule)	Relapsing-remitting multiple sclerosis (RRMS) in adults ≥ 18 years
8	Vigabatrin Powder for Oral solution, 500mg per sachet	Infantile spasms (including TSC); refractory complex partial seizures
9	Brivaracetam injection 50mg/5ml	Partial onset seizures in epilepsy (≥ 4 years)
10	Vonoprazan 20mg tablets	Gastric ulcer, duodenal ulcer, reflux esophagitis; H. pylori eradication adjunct
11	Bempedoic acid 180mg tablet	Heterozygous Familial Hypercholesterolemia or atherosclerotic CVD (with statin)
12	Tylvalosin Tartarate Oral Powder 62.5 % w/w	Porcine proliferative enteropathy, swine enzootic pneumonia, swine dysentery
13	Vitamin A soft gelatin capsule	Vitamin A supplementation
14	Ertapenem for Injection 1g	Intra-abdominal infections, community-acquired pneumonia, gynecological & diabetic foot infections

S.NO	Generic Name	Indication(s)
15	Leucovorin 5mg tablets	Antidote to folic acid antagonists; megaloblastic anemia due to folate deficiency
16	Flurbiprofen 50mg/100mg tablets	Rheumatoid disease, osteoarthritis, ankylosing spondylitis, musculoskeletal disorders
17	Desidustat tablets	Anemia associated with chronic kidney disease (CKD)
18	Daprodustat tablets 1/2/4/6/8 mg	Anemia due to CKD in adults on dialysis ≥ 4 months
19	Tirzepatide in 0.5 ml PFS (2.5, 5, 7.5, 10, 12.5, 15 mg in 0.5ml PFS)	Type 2 diabetes mellitus (glycemic control & weight management)
20	Daprodustat tablets 1/2/4/6/8 mg	Anemia due to CKD in adults on dialysis ≥ 4 months
21	Lansoprazole Gastro Resistant Capsules 30mg, Clarithromycin 500mg and Amoxicillin Capsules 500mg	H. pylori infection with duodenal ulcer
22	Semaglutide 0.25 mg Injection	Type 2 diabetes mellitus (glycemic control)
23	L Arginine Zinc and Folic Acid Granules	Nutritional supplement for cardiovascular health, immune support, reproductive health and pregnancy

द. औषधि सल्लाहकार समितिको मिति २०८२/०९/३० गते बसेको ५८ औं बैठकको निर्णयानुसार स्तर अनुमोदन भएका औषधिहरूको सुची ।

S. No.	Product Name	Analytical Profile No.
1.	Lurasidone HCl Tablets	Luras 081/082/AP 170
2.	Sulphamethoxazole & Trimethoprim Powder	Cotri 081/082/AP 171
3.	Meloxicam & Paracetamol Bolus	Para Melo 081/082/AP 172
4.	Finerenone Tablets	Finere 081/082/AP 173
5.	Mecobalamin Dispersible Tablets	Mecoba 081/082/AP 174
6.	Albendazole Bolus	Alben B 082/083 AP 175

9. REGULATORY NOTICES



नेपाल सरकार
स्वास्थ्य तथा जनसंख्या मन्त्रालय

औषधि व्यवस्था विभाग

औषधि फिर्ता (Recall) गर्नु सम्बन्धी अत्यन्त जरुरी सूचना

प्रकाशित मिति: ०६/०६/०१

यस विभागबाट बजार अनुगमनको क्रममा संकलन गरिएका औषधिको नमुना श्री राष्ट्रिय औषधि प्रयोगशालाबाट परिदण गर्दा देहायको उत्पादकहरुबाट उत्पादित तपसिलको व्याच नं.को औषधिहरु न्यून गुणस्तर भएको पाइएकोले औषधि ऐन, २०३५ को दफा १४ बमोजिम बिक्रि वितरण रोक्न गरि उक्त व्याच नं. का औषधिहरु बजारबाट तुरुन्त फिर्ता (Recall) गर्न र सोको विवरण यस विभागमा पेश गर्न सम्बन्धित उद्योगहरु तथा तिनका प्रतिनिधिहरुका जानकारीको लागि यो सूचना प्रकाशित गरिएको छ। साथै उक्त व्याच नं. उल्लेख भएका औषधिहरुको सिफारिस, बिक्रि वितरण तथा प्रयोग समेत नगर्न र नगराउनु हुन सम्बन्धित सबैलाई अनुरोध छ।

तपसिल:

सि.नं.	औषधिको नाम	व्याच. नं.	Mfg./Exp. Date	कारण	उत्पादकको नाम र ठेगाना
1.	Axapara-100ml (Paracetamol Infusion 100ml) Each 100ml Contains: Paracetamol IP- 1.0%w/v	AB50335	Mfg. Date: Feb-2025 Exp. Date: Jan- 2027	"Does not comply as per IP 2022 with respect to test Performed" (Sterility Test)	आयातकर्ताको नाम: Axadeep Pharma Distributors Pvt.Ltd (pharmacy Unit) Lalitpur, Metropolitan City-10 Lalitpur, Nepal उत्पादकको नाम: Axa Parenterals Ltd, India.
2	Abamol-100ml (Paracetamol Infusion 100ml) Each 100ml Contains: Paracetamol IP- 1.0%w/v	RB544502	Mfg. Date: Jul-2024 Exp. Date: Jun- 2026	"Does not comply as per IP 2022 with respect to test Performed" (Sterility Test)	आयातकर्ताको नाम: RB Pharmaceuticals Pvt. Ltd (pharmacy Unit) Kathmandu Metropolitan City-18 Kathmandu, Nepal उत्पादकको नाम: Abaris Healthcare Pvt. Ltd ,India.

Handwritten signature and stamp:
06/06/2021
महानिर्देशक



नेपाल सरकार

स्वास्थ्य तथा जनसंख्या मन्त्रालय

औषधि व्यवस्था विभाग

औषधि फिर्ता (Recall) र सम्बन्धी अत्यन्त जरुरी सूचना

प्रकाशित मिति: ११/०४

औषधि व्यवस्था विभाग

यस विभागबाट बजार अनुगमनको क्रममा संकलन गरिएका औषधिको नमुना श्री राष्ट्रिय औषधि प्रयोगशालाबाट परिक्षण गर्दा देहायको उत्पादकबाट उत्पादित तपसिलको ब्याच नं.को औषधि न्यून गुणस्तर भएको पाइएकोले औषधि ऐन, २०३५ को दफा १४ बमोजिम बिक्रि वितरण रोक्न गरि उक्त ब्याच नं. का औषधि बजारबाट तुरुन्त फिर्ता (Recall) गर्न र सोको विवरण यस विभागमा पेश गर्न सम्बन्धित उद्योग तथा तिनका प्रतिनिधिहरुका जानकारीको लागि यो सूचना प्रकाशित गरिएको छ। साथै उक्त ब्याच नं. उल्लेख भएका औषधिको सिफारिस, बिक्रि वितरण तथा प्रयोग समेत नगर्न र नगराउनु हुन सम्बन्धित सबैलाई अनुरोध छ।

तपसिल:

सि.नं.	औषधिको नाम	ब्याच. नं.	Mfg./Exp. Date	कारण	उत्पादकको नाम र ठेगाना
1.	ENCLAVE OD (Amoxicillin and Clavulanate Potassium Tablet IP) Each film coated tablet Contains: Amoxicillin- 875mg Clavulanate Potassium USP eq. to Clavulanic acid-125mg	TEOD-026	Mfg. Date: Dec-2024 Exp. Date: May- 2026	"Does not comply as per IP 2022 with respect to assay of Amoxicillin & Clavulanic acid and Dissolution tests of Amoxicillin"	उत्पादकको नाम: Curex Pharmaceuticals Pvt. Ltd. Banepa-10, Kavre, Nepal.

(Signature)
११/०४/२०२४
महानिर्देशक



नेपाल सरकार

स्वास्थ्य तथा जनसंख्या मन्त्रालय

औषधि व्यवस्था विभाग

औषधि फिर्ता (Recall) गर्न सम्बन्धी अत्यन्त जरुरी सूचना

प्रकाशित मिति: ११/०४

औषधि व्यवस्था विभाग

यस विभागबाट बजार अनुगमनको क्रममा संकलन गरिएका औषधिको नमुना श्री राष्ट्रिय औषधि प्रयोगशालाबाट परिक्षण गर्दा देहायको उत्पादकबाट उत्पादित तपसिलको ब्याच नं.को औषधि न्यून गुणस्तर भएको पाइएकोले औषधि ऐन, २०३५ को दफा १४ बमोजिम बिक्रि वितरण रोक्न गरि उक्त ब्याच नं. का औषधि बजारबाट तुरुन्त फिर्ता (Recall) गर्न र सोको विवरण यस विभागमा पेश गर्न सम्बन्धित उद्योग तथा तिनका प्रतिनिधिहरुका जानकारीको लागि यो सूचना प्रकाशित गरिएको छ। साथै उक्त ब्याच नं. उल्लेख भएका औषधिको सिफारिस, बिक्रि वितरण तथा प्रयोग समेत नगर्न र नगराउनु हुन सम्बन्धित सबैलाई अनुरोध छ।

तपसिल:

सि.नं.	औषधिको नाम	ब्याच. नं.	Mfg./Exp. Date	कारण	उत्पादकको नाम र ठेगाना
1.	ENCLAVE OD (Amoxicillin and Clavulanate Potassium Tablet IP) Each film coated tablet Contains: Amoxicillin trihydrate IP eq. to Amoxycillin- 875mg Clavulanate Potassium USP eq. to Clavulanic acid-125mg	TEOD-026	Mfg. Date: Dec-2024 Exp. Date: May- 2026	"Does not comply as per IP 2022 with respect to assay of Amoxicillin & Clavulanic acid and Dissolution tests of Amoxicillin"	उत्पादकको नाम: Cures Pharmaceuticals Pvt. Ltd. Banepa-10, Kavre, Nepal.

[Signature]
१२/०४/२०२४
महानिदेशक



औषधि फिर्ता (Recall) गर्ने सम्बन्धी अत्यन्त जरुरी सूचना

प्रकाशित मिति: २०८२/१०/२६

यस विभागबाट बजार अनुगमनको क्रममा संकलन गरिएको औषधिको नमुना श्री राष्ट्रिय औषधि प्रयोगशालाबाट परिक्षण गर्दा देहायको उत्पादकबाट उत्पादित तपसिल बमोजिमका व्याच नं. को औषधि न्यून गुणस्तर भएको पाइएकोले उक्त बनावट (Dosage Form) भएको औषधि, औषधि ऐन, २०३५ को दफा १४ बमोजिम बिक्रि वितरण रोक्का गरि बजारबाट तुरुन्त फिर्ता (Recall) गर्न र सोको विवरण यस विभागमा पेश गर्न सम्बन्धित उद्योग तथा तिनका प्रतिनिधिहरूका जानकारीको लागि यो सूचना प्रकाशित गरिएको छ। साथै उक्त व्याच नं. उल्लेख भएका औषधिको सिफारिस, बिक्रि वितरण तथा प्रयोग समेत नगर्न र नगराउनु हुन सम्बन्धित सबैमा जानकारीको लागि यो सूचना प्रकाशित गरिएको छ।

तपसिल:

सि. नं.	औषधिको नाम	व्याच. नं.	Mfg./Exp. Date	कारण	उत्पादकको नाम र ठेगाना
1.	SUPRAMOX CV BID Each 5 ml of reconstituted suspension contains: Amoxycillin Trihydrate IP eq. to Amoxycillin 200 mg. Potassium Clavunate diluted IP eq. to Clavulanic Acid 28.50 mg.	FSBD 12016	Mfg. Date: Mar 25 Exp. Date: Aug 26	"Does not comply as per IP 2022 with respect to Assay.	Arya Pharmed Pvt. Ltd. Chhatapipara, Bara, Nepal.

[Signature]
०२/१०/२६
महानिर्देशक



नेपाल सरकार

स्वास्थ्य तथा जनसंख्या मन्त्रालय

औषधि व्यवस्था विभाग



औषधि फिर्ता (Recall) गर्ने सम्बन्धी अत्यन्त जरुरी सूचना

प्रकाशित मिति: २०८२/०९/१८

श्री राष्ट्रिय औषधि प्रयोगशालाबाट बजारिकृत औषधिको नमुना संकलन गरि परिक्षण गर्दा देहायको उत्पादकबाट उत्पादित तपसिलको ब्याच नं.को औषधिहरू न्यून गुणस्तर भएको पाइएकोले औषधि ऐन, २०३५ को दफा १४ बमोजिम बिक्रि वितरण रोक्का गरि उक्त ब्याच नं. का औषधि बजारबाट तुरुन्त फिर्ता (Recall) गर्न र सोको विवरण यस विभागमा पेश गर्न सम्बन्धित उद्योग तथा तिनका प्रतिनिधिहरूका जानकारीको लागि यो सूचना प्रकाशित गरिएको छ। साथै उक्त ब्याच नं. उल्लेख भएका औषधिको सिफारिस, बिक्रि वितरण तथा प्रयोग समेत नगर्न र नगराउनु हुन सम्बन्धित सबैलाई अनुरोध छ।

तपसिल:

सि.नं.	औषधिको नाम	ब्याच. नं.	Mfg./Exp. Date	कारण	उत्पादकको नाम र ठेगाना
1.	Levoflox-500 Tablet (Levofloxacin Tablet IP) Each film coated tablet Contains: Levofloxacin Hemihydrate IP eq. to Levofloxacin-500mg	BB24001	Mfg. Date: Mar. 2024 Exp. Date: Feb. 2026	Does not comply as per IP 2022 with respect to Dissolution test Performed	उत्पादकको नाम: Magnus Pharma Pvt. Ltd. Bara, Nepal.



नेपाल सरकार

स्वास्थ्य तथा जनसंख्या मन्त्रालय

औषधि व्यवस्था विभाग

औषधि फिर्ता (Recall) गर्ने सम्बन्धी अत्यन्त जरुरी सूचना

प्रकाशित मिति: २०७३/११

औषधि व्यवस्था विभाग

यस विभागबाट बजार अनुगमनको क्रममा संकलन गरिएका औषधिको नमुना श्री राष्ट्रिय औषधि प्रयोगशालाबाट परिक्षण गर्दा देहायको उत्पादकबाट उत्पादित तपसिलको ब्याच नं.को औषधि न्यून गुणस्तर भएको पाइएकोले औषधि ऐन, २०३५ को दफा १४ बमोजिम बिक्री वितरण रोक्न गरि उक्त ब्याच नं. का औषधि बजारबाट तुरन्त फिर्ता (Recall) गर्न र सोको विवरण यस विभागमा पेश गर्न सम्बन्धित उद्योग तथा तिनका प्रतिनिधिहरूका जानकारीको लागि यो सूचना प्रकाशित गरिएको छ। साथै उक्त ब्याच नं. उल्लेख भएका औषधिको सिफारिस, बिक्री वितरण तथा प्रयोग समेत नगर्न र नगराउनु हुन सम्बन्धित सबैलाई अनुरोध छ।

तपसिल:

सि.नं.	औषधिको नाम	ब्याच. नं.	Mfg./Exp. Date	कारण	उत्पादकको नाम र ठेगाना
1.	CETOPHEN (Paracetamol Tablet BP) Each tablet Contains: Paracetamol BP-500mg	CT-2723	Mfg. Date: Jun.-2023 Exp. Date: May- 2026	"Does not comply as per BP 2023 with respect to dissolution test Performed"	<u>उत्पादकको नाम:</u> Lomus Pharmaceuticals Pvt. Ltd. Kathmandu, Nepal.

[Signature]
०८/१०/२०७३

सहायक निदेशक



औषधि फिर्ता (Recall) गर्ने सम्बन्धी अत्यन्त जरुरी सूचना

प्रकाशित मिति: २०८२/०८/१०

यस विभागबाट बजार अनुगमनको क्रममा संकलन गरिएका औषधिको नमुना श्री राष्ट्रिय औषधि प्रयोगशालाबाट परिक्षण गर्दा देहायको उत्पादकबाट उत्पादित तपसिलको व्याच नं.को औषधि न्यून गुणस्तर भएको पाइएकोले औषधि ऐन, २०३५ को दफा १४ बमोजिम बिक्री वितरण रोक्का गरि उक्त व्याच नं. का औषधि बजारबाट तुरुन्त फिर्ता (Recall) गर्न र सोको विवरण यस विभागमा पेश गर्न सम्बन्धित उद्योग तथा तिनका प्रतिनिधिहरूका जानकारीको लागि यो सूचना प्रकाशित गरिएको छ। साथै उक्त व्याच नं. उल्लेख भएका औषधिको सिफारिस, बिक्री वितरण तथा प्रयोग समेत नगर्न र नगराउनु हुन सम्बन्धित सबैलाई अनुरोध छ।

तपसिल:

सि.नं.	औषधिको नाम	व्याच. नं.	Mfg./Exp. Date	कारण	उत्पादकको नाम र ठेगाना
1.	REXAMOL (Paracetamol Tablet IP) Each tablet Contains: Paracetamol IP-500mg	TRX-695	Mfg. Date: Nov-2024 Exp. Date: Oct- 2026	"Does not comply as per IP 2022 with respect to Dissolution test Performed"	उत्पादकको नाम: Curex Pharmaceuticals Pvt. Ltd. Banepa-10, Kavre, Nepal.

[Signature]
२०८२/१०
सहानिर्देशक



नेपाल सरकार

स्वास्थ्य तथा जनसंख्या मन्त्रालय

औषधि व्यवस्था विभाग

औषधि फिर्ता (Recall) गर्ने सम्बन्धी अत्यन्त जरुरी सूचना

प्रकाशित मिति: २०८२/०७/२६

यस विभागबाट बजार अनुगमनको क्रममा संकलन गरिएका औषधिको नमुना श्री राष्ट्रिय औषधि प्रयोगशालाबाट परिक्षण गर्दा देहायको उत्पादकबाट उत्पादित तपसिलको व्याच नं.को औषधि न्यून गुणस्तर भएको पाइएकोले औषधि ऐन, २०३५ को दफा १४ बमोजिम बिक्री वितरण रोक्दा गरि उक्त व्याच नं. का औषधि बजारबाट तुरुन्त फिर्ता (Recall) गर्न र सोको विवरण यस विभागमा पेश गर्न सम्बन्धित उद्योग तथा तिनका प्रतिनिधिहरूका जानकारीको लागि यो सूचना प्रकाशित गरिएको छ। साथै उक्त व्याच नं. उल्लेख भएका औषधिको सिफारिस, बिक्री वितरण तथा प्रयोग समेत नगर्न र नगराउनु हुन सम्बन्धित सबैलाई अनुरोध छ।

तपसिल:

सि.नं.	औषधिको नाम	व्याच. नं.	Mfg./Exp. Date	कारण	उत्पादकको नाम र ठेगाना
1.	CETOPHEN (Paracetamol Tablet BP) Each tablet Contains: Paracetamol BP-500mg	CT-1123	Mfg. Date: Apr-2023 Exp. Date: Mar- 2026	Does not comply as per BP 2023 with respect to Disintegration test Performed	उत्पादकको नाम: Lomus Pharmaceuticals Pvt. Ltd. Kathmandu, Nepal.

[Signature]
०८२/०७/२६
सहानिर्देशक



नेपाल सरकार

स्वास्थ्य तथा जनसंख्या मन्त्रालय

औषधि व्यवस्था विभाग

प्रकाशित मिति: २०८२/१२/२६

औषधिको मूल्य सम्बन्धी विभागको विज्ञप्ति

औषधिको मूल्य सम्बन्धमा हालै संसदीय छलफलमा उठेका विषय र सञ्चार माध्यमहरूमा प्रकाशित समाचारप्रति औषधि व्यवस्था विभाग गम्भीर ध्यानाकर्षण भएको छ। विभागले यस अघि नै औषधिको मूल्य वृद्धि सम्बन्धमा मिति २०७८/०६/११ र २०८२/०७/१३ मा अधिकारिक विज्ञप्ति जारी गरी सार्वजनिक जानकारी गराइसकेको छ। औषधिको मूल्य सम्बन्धमा पुनः जानकारीका लागि निम्न अनुसार रहेको व्यहोरा अनुरोध छ।

निम्न:

१. औषधि ऐन, २०३५को दफा २६ मा 'यस विभागले आवश्यक देखेमा नेपाल सरकारको स्वीकृति लिई कुनै औषधिको मूल्य निर्धारण गर्न सक्ने र यसरी विभागले कुनै औषधिको मूल्य निर्धारण गरेको रहेछ भने त्यसको सूचना नेपाल राजपत्रमा प्रकाशन गर्नु पर्ने' व्यवस्था उल्लेख भएको र यस दफा बमोजिम हालसम्म ११७ प्रकारका औषधिहरूको अधिकतम खुद्रा मूल्य निर्धारण गरिएको छ। सो बाहेक नेपाल सरकारबाट अन्य औषधिहरूको हकमा मूल्य निर्धारण गरेको छैन।
२. औषधिहरूको मूल्य निर्धारण गर्दा औसत (mean), मध्यम (median) तथा सम्बन्धित देशको सन्दर्भमूल्य (Reference Price), तुलनात्मक मूल्य (Comparative Price), समेतलाई आधारमानि बजारमा आधारित भई मूल्य निर्धारण गर्ने विधि तयार गरी लागु गर्न औषधि परामर्श परिषदको १४ औं बैठकले सिफारिस गरेको छ। सोहि मर्म बमोजिम विभागले औषधिहरूको दर्ता नवीकरण गर्दै आईरहेको छ।
३. औषधि दर्ता कार्यविधि २०७३ बमोजिम कुनै पनि औषधि मूल्य सम्बन्धित देशको सन्दर्भ मूल्य (Reference Price) भन्दा अधिकतम खुद्रा मूल्य कायम गर्ने गरी अनुमति दिएको छैन।
४. नेपाल सरकारले मूल्य निर्धारण गरेका बाहेक अन्य औषधिहरूको मूल्य स्वयं उत्पादकहरूले निर्धारण गर्दै औषधि बजारीकरण भई आएकोमा सोलाई नियन्त्रण गर्न र औषधिको मूल्यलाई पारदर्शी वैज्ञानिक तथ्यमा आधारित बनाउन विभागले मिति २०७४/१२/१२ को मूल्य अनुगमन समितिको बैठकले गरेको सिफारिस बमोजिम विभागीय निर्णय अनुसार सन्दर्भ मूल्य (Reference Price) तुलनात्मक मूल्य (Comparative Price) र साविकको अधिकतम खुद्रा मूल्य हेरी मूल्य स्वच्छता कायम गर्ने प्रक्रिया अवलम्बन गरिदै आएको छ। साथै हालको अवस्थामा साविकको मूल्यमा नै नवीकरण/सिफारिस भई आएको विदितै छ। विभागबाट स्वीकृत हुदाको वखत कायम मूल्यमा पारदर्शीताको लागि विभागको Online प्रणाली: <https://dams.dda.gov.np> वाट हेर्न सकिने व्यवस्था मिलाइएको छ।

औषधिहरूको मूल्य समायोजन सम्बन्धमा कोहि कसैलाई केहि बुझ्न परेमा यस विभागमा सम्पर्क गर्नु हुन समेत हार्दिक अपिल गर्दछौ।

किरणसुन्दर बज्राचार्य
(सुचना अधिकारी)



नेपाल सरकार

स्वास्थ्य तथा जनसंख्या मन्त्रालय

औषधि व्यवस्था विभाग

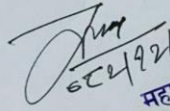
औषधिहरूको स्तर अनुमोदन सम्बन्धि सूचना।

प्रकाशित मिति: २०८२/१२/२२

औषधि सल्लाहकार समितिको मिति २०८२/०९/३० गते वसेको ५८ औं बैठकको निर्णयानुसार निम्न उल्लिखित ६ प्रकारका औषधि वा समिश्रणका स्तर अनुमोदन गरी यस विभागलाई सिफारिस भई आएको व्यहोरा सम्बन्धित सबैमा जानकारीको लागि मिति २०८२/१२/२२ को विभागीय निर्णयानुसार यो सूचना प्रकाशित गरिएको छ ।

तपसिल:

S. No.	Product Name	Analytical Profile No.
1.	Lurasidone HCl Tablets	Luras 081/082/AP 170
2.	Sulphamethoxazole & Trimethoprim Powder	Cotri 081/082/AP 171
3.	Meloxicam & Paracetamol Bolus	Para Melo 081/082/AP 172
4.	Finerenone Tablets	Finere 081/082/AP 173
5.	Mecobalamin Dispersible Tablets	Mecoba 081/082/AP 174
6.	Albendazole Bolus	Alben B 082/083 AP 175


६८४/१२/२२
महानिर्देशक



स्वास्थ्य मन्त्रीको कार्यालय
औषधि व्यवस्था विभाग
विजुलीयशार, काठमाण्डौ

प्रदेश स्तरमा हुने फार्मसी (औषधि) पसल दर्ता प्रमाणपत्र नवीकरण तथा व्यवसायी मान्यता प्राप्त कार्ड
नवीकरण सम्बन्धि जसरी सूचना ।

मिति: २०८२/१२/२२

यस विभागले सालवसाली रूपमा फार्मसी (औषधि पसल) दर्ता प्रमाणपत्र नवीकरण तथा प्रत्येक पाँच पाँच वर्षमा व्यवसायी मान्यता प्राप्त कार्डको नवीकरण गर्ने आईरहेको व्यहोरा विदितै छ ।

उल्लेखित कार्यमा हुने खर्चलाई मितव्ययी बनाई सेवाग्राहीहरूको माग तथा सुविधालाई ध्यानमा राखी विभागको कार्यलाई सेवाग्राही मैत्री बनाउन निम्न बमोजिमको मिति र स्थानमा फार्मसी पसल दर्ता प्रमाणपत्र नवीकरण र व्यवसायी मान्यता प्राप्त कार्ड नवीकरण गर्ने जस्ता सेवा प्रदान गर्न यस विभागबाट निम्न स्थान र मितिमा हुने टोली खटिने हुँदा गण्डकी प्रदेश अन्तर्गत संचालनमा रहेका थोक तथा खुद्रा औषधि पसलका संचालक तथा व्यवसायीहरूको जानकारीको लागि मिति २०८२/१२/२२ को निर्णय बमोजिम यो सूचना प्रकाशन गरिएको छ ।

निम्न:

स्थान: स्वास्थ्य मन्त्रालय, गण्डकी प्रदेश, पोखरा र बाग्लुङ ।

मिति: २०८३/०१/०३, ६ र ७ गते

मिति: २०८३/०१/०४ बाग्लुङ

सम्पर्क: फार्मसी अधिकृत, श्री मणिराज श्रेष्ठ ९८५१४०३५१२

सहायक
२०८२/१२/२२
मनाज गुप्ता



नेपाल सरकार

स्वास्थ्य तथा जनसंख्या मन्त्रालय

औषधि व्यवस्था विभाग

प्रकाशित मिति: २०८२/१२/२०

कुशल फार्मसी अभ्यास (Good Pharmacy Practice) तथा कुशल भण्डारण तथा वितरण अभ्यास (Good Storage and Distribution Practice) परिपालना सम्बन्धी जरूरी सूचना

औषधि ऐन, २०३५ दफा २८ मा भएको व्यवस्था तथा औषधि दर्ता नियमावली, २०३८ को नियम ११ बमोजिम औषधिको विक्री, वितरण तथा भण्डारण प्रक्रियालाई थप व्यवस्थित, गुणस्तरीय, सुरक्षित तथा प्रभावकारी बनाउने उद्देश्यले औषधि विक्री-वितरण संहिता, २०८० लागू गरिएको सर्वविदितै छ। उक्त संहिताको दफा १७ मा कुशल फार्मसी अभ्यास (Good Pharmacy Practice) तथा कुशल भण्डारण तथा वितरण अभ्यास (Good Storage and Distribution Practice) प्रमाणीकरण (Certification) सम्बन्धि स्पष्ट व्यवस्थाहरू उल्लेख गरिएका छन्।

यसै व्यवस्था अनुसार प्रमाणीकरणका लागि केहि आवेदनहरू प्राप्त समेत भै प्रमाणीकरणको लागि आवश्यक कारवाही अघि बढिरहेको र इच्छुक औषधि पसल तथा थोक विक्रेताहरूले यस संहितामा उल्लेखित मापदण्डहरू अनुरूप आवश्यक पूर्वतयारीहरू सम्पन्न गरी संहिताको अनुसूची-३ बमोजिमको ढाँचामा औषधि व्यवस्था विभाग तथा मातहतका शाखा कार्यालयहरूमा आवेदन पेश गर्नुहुन र प्रमाणीकरण प्रक्रिया, मूल्याङ्कन मापदण्ड तथा अन्य विवरणहरू विभागको निर्णयअनुसार हुने व्यहोरा अनुरोध छ।

नयाँ थोक तथा खुद्रा पसल (फार्मसी)का हकमा औषधि विक्री-वितरण संहिता, २०८० मा उल्लेखित कुशल फार्मसी अभ्यास (GPP) तथा कुशल भण्डारण तथा वितरण अभ्यास (GSDP) सम्बन्धी सम्पूर्ण मापदण्डहरू पूर्ण रूपमा पालना गर्ने गरी आवश्यक पूर्वतयारी सम्पन्न गरेपछि मात्र विभागमा दर्ताका लागि आवेदन दिनुपर्नेछ। साथै यसअघि दर्ता भइसकेका विद्यमान औषधिका थोक तथा खुद्रा विक्रेताहरूले पनि उक्त संहिता अनुसारका व्यवस्थाहरू क्रमिक रूपमा पूर्ण पालना गर्नुपर्नेछ। संहिताको पालना नगरेमा औषधि ऐन, २०३५ तथा प्रचलित कानून बमोजिम कानुनी कारवाही हुने व्यहोरा यस सूचनामार्फत सबै सरोकारवालालाई जानकारी गराइन्छ।

थप जानकारी तथा सहयोग लागि

- संहिताको पूर्ण पाठ, मापदण्ड, अनुसूची तथा आवेदन ढाँचा औषधि व्यवस्था विभागको आधिकारिक वेबसाइट www.dda.gov.np मा उपलब्ध छ।
- प्रमाणीकरणसम्बन्धी थप जानकारी, परामर्श वा सहयोगका लागि औषधि व्यवस्था विभाग, काठमाडौं वा नजिकको शाखा कार्यालयमा सम्पर्क गर्नुहोस्।

किरण सुन्दर बज्राचार्य
(सूचना अधिकारी)



औषधि व्यवस्था विभाग

विजुलीबजार, काठमाण्डौ

प्रदेश स्तरमा हुने फार्मसी (औषधि) पसल दर्ता प्रमाणपत्र नवीकरण तथा व्यवसायी मान्यता प्राप्त कार्ड
नवीकरण सम्बन्धि जरुरी सूचना ।

मिति: २०८२/१०/१९

औषधि ऐन, २०३५ को दफा ११ बमोजिम सालवसाली रुपमा फार्मसी (औषधि पसल) दर्ता प्रमाणपत्र नवीकरण तथा प्रत्येक पाँच-पाँच वर्षमा व्यवसायी मान्यता प्राप्त कार्डको नवीकरण गर्दै आईरहेको व्यहोरा विदितै छ ।

उल्लिखित कार्यका लागि सेवाग्राहीलाई पर्ने आर्थिक व्ययभारलाई मितव्ययी बनाउन, सेवाग्राहीहरुको माग एवम् सुविधालाई ध्यानमा राखी तथा यस विभागको कार्यलाई सेवाग्राहीमैत्री बनाउन देहायको मिति र स्थानमा फार्मसी पसल दर्ता प्रमाणपत्र नवीकरण र व्यवसायी मान्यता प्राप्त कार्ड नवीकरण गर्ने जस्ता सेवा प्रदान गर्न यस विभागबाट टोली खटिने हुँदा लुम्बिनी प्रदेश (रुपन्देही, पाल्पा, नवलपरासी (बर्दघाट सुस्ता पश्चिम), कपिलवस्तु, गुल्मी, अर्घाखाँची) अन्तर्गत संचालनमा रहेका थोक तथा खुद्रा औषधि पसलका संचालक तथा व्यवसायीहरुको जानकारीको लागि मिति २०८२/१०/१८ को निर्णय बमोजिम यो सूचना प्रकाशित गरिएको छ ।

देहायः

स्थानः बुटवल उप महानगरपालिका वडा नं ८ को कार्यालय भवन, लुम्बिनी प्रदेश, बुटवल ।

मिति: २०८२/१०/२८ देखि २०८२/११/०३ सम्म ।

सम्पर्कः फार्मसी अधिकृत, श्री मणिराज श्रेष्ठ ९८५१४०३५१२

सिंह
२०८२/१०/१९
मानेज कुमार श्रेष्ठ
आवक, औषधि विभाग

 स्वास्थ्य तथा जनसंख्या मन्त्रालय
 औषधि व्यवस्था विभाग

प्रकासित मिति: २०८२/१०/११

**प्रविधिजन्य स्वास्थ्य सामग्री तथा उपकरणहरूको विवरण उपलब्ध गराउने सम्बन्धी
 जरूरी सूचना।**

प्रविधिजन्य स्वास्थ्य सामग्री तथा उपकरणको उत्पादन, निकासी, पैठारी वा विक्रीवितरणमा गुणस्तर कायम गर्न र सोको प्रभावकारी अनुगमन तथा निरीक्षण सम्बन्धी काम कारवाहीलाई व्यवस्थित गर्न बनेको "प्रविधिजन्य स्वास्थ्य सामग्री तथा उपकरण सम्बन्धि निर्देशिका, २०७४" बमोजिम मिति २०८२/०९/१४ मा Orthopedic Implant, In-vitro Diagnostic, Operation Theatre मा प्रयोग हुने स्वास्थ्य सामग्री, Cardiovascular, Surgical Commodities लगायतका स्वास्थ्य सामग्री तथा उपकरणहरूको विवरण उपलब्ध गराउन सूचना जारी भएको विदितै छ।

उक्त सूचना बमोजिम अधिकांश स्वदेशी उत्पादक तथा पैठारीकर्ताबाट विवरण उपलब्ध भई सकेको अनुरोध छ। तर, केहि स्वदेशी उत्पादक तथा पैठारीकर्ताले उक्त सूचना प्राप्त नगरेका कारण विवरण अद्यावधिक गर्न नसकेको बुझिएकोले यस सूचना प्रकाशन भएको मितिले १५ (पन्ध्र) दिन भित्र देहायको ठेगाना र ढाँचामा विवरण उपलब्ध गराउनु हुन सम्बन्धित सरोकारवाला सबैमा जानकारीका लागि पुनः यो सूचना प्रकासित गरिएको छ।

निम्न:

१. विवरण उपलब्ध गराउने ठेगाना:

Email address: Info@dda.gov.np

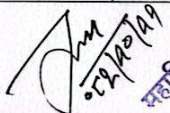
२. विवरण उपलब्ध गराउने ढाँचा:

स्वदेशी उत्पादकहरूको हकमा

सि.नं.	स्वदेशी उत्पादकको नाम	उत्पादकको ठेगाना	स्वास्थ्य सामग्री तथा उपकरणहरूको नाम
१.			

पैठारीकर्ताहरूको हकमा

सि.नं.	पैठारीकर्ताको नाम र ठेगाना	उत्पादकको नाम	उत्पादकको ठेगाना	स्वास्थ्य सामग्री तथा उपकरणहरूको नाम
१.				


 ०८/१०/११
 प्रहरी निरीक्षक



नेपाल सरकार
स्वास्थ्य तथा जनसंख्या मन्त्रालय

औषधि व्यवस्था विभाग

नेपाल सरकार
स्वास्थ्य तथा जनसंख्या मन्त्रालय
औषधि व्यवस्था विभाग
प्रकाशित मिति: २०८२/०९/१४

प्रविधिजन्य स्वास्थ्य सामग्री तथा उपकरणको विवरण उपलब्ध गराउने सम्बन्धि अत्यन्त जरुरी सूचना।

प्रविधिजन्य स्वास्थ्य सामग्री तथा उपकरणको उत्पादन, निकासी, पैठारी वा बिक्रीवितरणमा गुणस्तर कायम गर्न र सोको प्रभावकारी अनुगमन तथा निरीक्षण सम्बन्धी काम कारवाहीलाई व्यवस्थित गर्न "प्रविधिजन्य स्वास्थ्य सामग्री तथा उपकरण सम्बन्धि निर्देशिका, २०७४" जारी भएको विदितै छ।

Orthopedic Implants, In -Vitro Diagnostic, Operation Theatre मा प्रयोग हुने स्वास्थ्य सामग्री, Cardiovascular, Surgical commodities जस्ता स्वास्थ्य सामग्री र उपकरणहरू उत्पादन गर्ने स्वदेशी उत्पादकले र पैठारी गर्ने फर्मले निम्न बमोजिम ढाँचामा विवरणहरू यस विभागको Email: info@dda.gov.np मा यो सूचना प्रकाशित भएको मितिबाट ७ दिन भित्र उपलब्ध गराइ सहयोग गर्नु हुन सम्बन्धित सरोकारवालाहरू सबैमा अनुरोध गरिन्छ।

सि.न.	स्वदेशी उत्पादकको नाम र ठेगाना	पैठारीकर्ताको हकमा		स्वास्थ्य सामग्री र उपकरणहरूको नाम
		पैठारीकर्ताको नाम र ठेगाना	उत्पादकको नाम र ठेगाना	
१.				
२.				
३.				

[Signature]
०२/१०/२०
महानिर्देशक



नेपाल सरकार

स्वास्थ्य तथा जनसंख्या मन्त्रालय

औषधि व्यवस्था विभाग

प्रकाशित मिति: २०८२/०८/०२

विश्व प्रतिजैविक प्रतिरोध सचेतना सप्ताह, २०२५ मनाउने सम्बन्धमा विभागको सूचना
(“प्रतिजैविक प्रतिरोध रोकथाममा आजैबाट जुटौं-हाम्रो वर्तमान जोगाऔं, भविष्य सुरक्षित पारौं”)

विश्वव्यापी स्वास्थ्य चुनौतीको रूपमा उदाएका Antimicrobial Resistance (AMR) वा प्रतिरोधी जीवाणु संक्रमणले औषधि प्रयोगमा अनुचित अभ्यासका कारण हाम्रो स्वास्थ्य, अर्थव्यवस्था तथा भविष्यमा पार्न सक्ने सम्बोधन गर्न हरेक वर्ष नोभेम्बर १८ देखि २४ सम्म विश्वव्यापी रूपमा प्रतिजैविक प्रतिरोध (AMR) सम्बन्धि सचेतना सप्ताह मनाउने गरिन्छ। यसलाई मध्यनजर गर्दै स्वास्थ्य तथा जनसंख्या मन्त्रालयको अगुवाइमा AMR सम्बन्धी सचेतना र औषधि प्रयोगमा उत्तरदायी व्यवहार प्रवर्द्धन गर्न सार्वजनिक सूचना कार्यक्रम सञ्चालन गर्दै आएको विदितै छ।

हरेक वर्ष झैं यस वर्ष पनि नेपालमा प्रतिजैविक प्रतिरोध सचेतना सप्ताह २०२५ “प्रतिजैविक प्रतिरोध रोकथाममा आजैबाट जुटौं-हाम्रो वर्तमान जोगाऔं, भविष्य सुरक्षित पारौं” भन्ने मूल राष्ट्रिय नारासाथ विभिन्न सचेतनामूलक कार्यक्रमहरूको आयोजना गरि उत्साजनक साथ मनाउदै छौं।

यसै परिप्रेक्ष्यमा, निम्न QR कोड स्क्यान अथवा लिंकमार्फत प्राप्त AMR पोस्टरको रङ्गीन प्रति छापेर फार्मसीभित्र वा बाहिर सार्वजनिकरूपमा सजिलै देखिने स्थानमा राखेर प्रतिजैविक प्रतिरोध (AMR) सम्बन्धि सचेतना मूलक सप्ताहव्यापी कार्यक्रममा सहभागी हुन सम्बन्धित सबै थोक तथा खुद्रा (व्यवसायी) फार्मसी, स्वास्थ्य सेवा प्रदायक र सरोकारवाला सबैमा श्री स्वास्थ्य तथा जनसंख्या मन्त्रालयको मिति २०८२/०७/३० पत्रानुसार हार्दिक अनुरोध गरिन्छ।

प्रतिजैविक प्रतिरोध सचेतना सप्ताह

“२०२५ नोभेम्बर १८ देखि २४ सम्म”

(मिति २०८२ मंसिर २ गतेदेखि मंसिर ८)

औषधि व्यवस्था विभाग

विजुलीबजार, काठमाडौं

निम्न:

पोस्टर डाउनलोड गर्नको लागि लिंक: <https://mohp.gov.np/content/335/amr-qr-code/>

OR

QR Code Scan:





नेपाल सरकार
स्वास्थ्य तथा जनसंख्या मन्त्रालय
औषधि व्यवस्था विभाग
बिजुलबिजुला विभाग

प्रदेश स्तरमा हुने फार्मसी (औषधि) पसल दर्ता प्रमाणपत्र नविकरण तथा व्यवसायी मान्यता प्राप्त कार्ड
नविकरण सम्बन्धि जरुरी सूचना ।

मिति: २०८२/०७/२०

यस विभागले सालवसाली रूपमा फार्मसी (औषधि पसल) दर्ता प्रमाणपत्र नविकरण तथा प्रत्येक पाँच पाँच वर्षमा व्यवसायी मान्यता प्राप्त कार्डको नवीकरण गर्दै आईरहेको व्यहोरा बिदितै छ ।
उल्लेखित कार्यमा हुने खर्चलाई मितव्ययी बनाई सेवाग्राहीहरुको माग तथा सुविधालाई ध्यानमा राखी विभागको कार्यलाई सेवाग्राही मैत्री बनाउन निम्न बमोजिमको मिति र स्थानमा फार्मसी पसल दर्ता प्रमाणपत्र नविकरण र व्यवसायी मान्यता प्राप्त कार्ड नवीकरण गर्ने जस्ता सेवा प्रदान गर्न यस विभागबाट टोली खटिने हुँदा गण्डकी प्रदेश अन्तर्गत संचालनमा रहेका थोक तथा खुद्रा औषधि पसलका संचालक तथा व्यवसायीहरुको जानकारीको लागि मिति २०८२/०७/१९ को निर्णय बमोजिम यो सूचना प्रकाशन गरिएको छ ।

निम्न:

स्थान: स्वास्थ्य मन्त्रालय, गण्डकी प्रदेश, पोखरा ।

मिति: २०८२/०७/२७ देखि २०८२/०८/०१

सम्पर्क: फार्मसी अधिकृत, श्री मणिराज श्रेष्ठ ९८५१४०३५१२

Manu
०८२१०६/२०

फार्मसी अधिकृत

औषधि प्रयोग गर्दा ध्यान दिनुपर्ने कुराहरु:

- मान्यता प्राप्त स्वास्थ्यकर्मीको पूर्जामा मात्र औषधि प्रयोग गर्ने ।
- औषधिको प्रयोग सम्बन्धि पूर्ण जानकारी लिने ।
- औषधिको सेवन तोकिएको समयमा, तोकिए बमोजिमको फरकमा, तोकिएको समयसम्म प्रयोग गर्ने ।
- औषधि बालबच्चाको पहुँचबाट टाढा राख्ने ।
- यदि कुनै औषधि सेवन गर्न भूलेमा सम्भन्ने बित्तिकै सेवन गर्ने तर अर्को मात्रा सेवन गर्ने समय नजिक भएमा सेवन नगरी अर्को मात्रा सेवन गर्ने ।
- आफू गर्भवती भएमा सो बारे स्वास्थ्यकर्मीलाई जानकारी दिने ।
- औषधि प्रयोग गर्दा जिउ चिलाएमा, छालामा डाबरहरु आएका, स्वास फेर्न गाह्रो भएमा वा यस्तै अन्य लक्षण देखा परेमा तुरुन्त औषधि प्रयोग गर्न छाडी स्वास्थ्यकर्मीलाई सम्पर्क राख्ने ।

एण्टिबायोटिक औषधि प्रयोग गर्दा मान्यता प्राप्त स्वास्थ्यकर्मीको सल्लाहमा तोकिएको अवधि र समयभित्र प्रयोग गरौं र गराऔं ।

औषधि सम्बन्धि थप जानकारीका लागि तल उल्लेखित ठेगानामा सम्पर्क राख्नुहोला ।

औषधि व्यवस्था विभाग

मदनभण्डारी पथ-४, बिजुलीबजार, काठमाडौं

पोष्ट बक्स नं. १००३८, फोन नं.: (०१)-४७८०२२७/४७८०४३२, फ्याक्स नं. ०१-४७८०५७२

www.dda.gov.np

औषधि व्यवस्था विभागका शाखा कार्यालय

**कञ्चनबारी, विराटनगर
०२१-४२०८४४**

biratnagar@dda.gov.np

**आदर्शनगर, बेरासगंज
०८१-५२२०७४**

nepalgunj@dda.gov.np

**मुरली बगैचा, विरगंज
०५१-५२७७५३**

birgunj@dda.gov.np

E-mail:

For further information, please contact:

**Government of Nepal
Ministry of Health and Food Safety**

Department of Drug Administration (DDA)

Madan Bhandari Path-4, Bijulibazar, New Baneshwor, Kathmandu

Phone: 01-4790612, 4790432, Fax: 01-4790572

E-mail: info@dda.gov.np

dg@dda.gov.np

Website: www.dda.gov.np

National Medicines Laboratory (NML)

Madan Bhandari Path-4, Bijulibazar, New Baneshwor, Kathmandu Phone:

01-4791269, Fax: 01-4780664

E-mail: nml@dda.gov.np

DDA Branch Offices

Kanchanbari, Biratnagar

Koshi Zone

Tel/Fax: 021-420849

E-mail: biratnagar@dda.gov.np

Adarshnagar, Surkhet Road

Nepalgunj, Bheri Zone

Tel/Fax: 081-522074

E-mail: nepalgunj@dda.gov.np

Murali Bagaicha, Birgunj, Parsa

Narayani Zone

Tel/Fax: 051-527753

E-mail: birgunj@dda.gov.np

For further information, Please visit www.dda.gov.np

***Published by:
Department of Drug Administration
Ministry of Health and Food Safety
Government of Nepal***