



@PharmacyIndiaLive



CLASS - 17

आरंभ

D. PHARMA 2ND YEAR

जहा **THEORY** के साथ
CONCEPTS भी होंगे **CLEAR**

दोपहर
2:15
बजे

PHARMACY LAW & ETHICS

CLASS DEKHNE KE LIYE BANNER PE CLICK
KAREIN



Download Pharmacy India Mobile App from Play Store





@PharmacyIndiaLive



PDF



DOWNLOAD PHARMACY INDIA
MOBILE APP

FROM PLAY STORE

Download Pharmacy India Mobile App from Play Store





@PharmacyIndiaLive



DAILY UPDATES

जुड़िए PHARMACY INDIA के साथ.....

WHATSAPP & TELEGRAM SE JUDNE KE LIYE QR CODE KO SCAN KAREIN

JOIN NOW



SCAN ME



Get the Latest
Pharma Updates



JOIN NOW



SCAN ME



Get the Latest
Pharma Updates



Download Pharmacy India Mobile App from Play Store



DRUGS AND COSMETICS ACT & RULES



OBJECTIVES

Objectives, Definitions, Legal definitions of schedules to the Act and Rules.



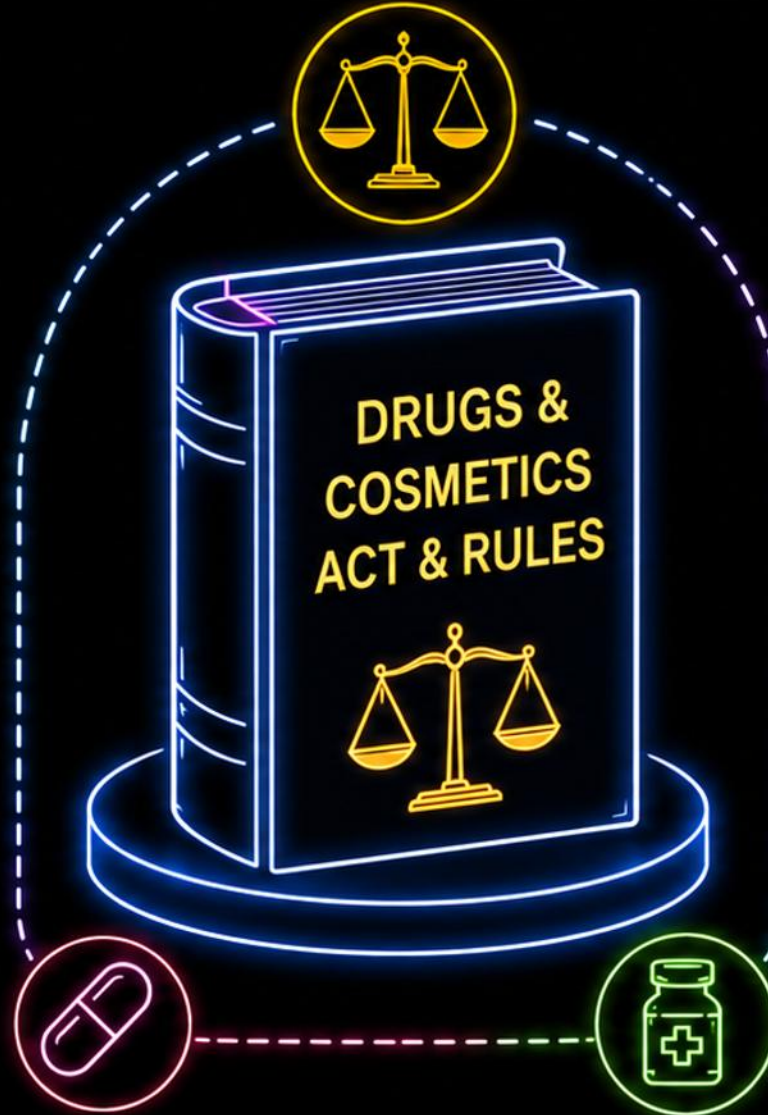
IMPORT OF DRUGS

Classes of drugs and cosmetics prohibited from import, Import under license or permit.



MANUFACTURE OF DRUGS

- Prohibition of manufacture and sale of certain drugs.
- Conditions for grant of license and conditions of license for manufacture of drugs.
- Manufacture of drugs for test, examination and analysis.
- Manufacture of new drug.
- Loan license and repacking license.



उद्देश्य

उद्देश्य, परिभाषाएँ, अधिनियम और नियमों के अंतर्गत अनुसूचियों की कानूनी परिभाषाएँ।



दवाओं का आयात

आयात पर प्रतिबंधित दवाओं और प्रसाधनों के वर्ग, लाइसेंस या परमिट के अंतर्गत आयात।



दवाओं का निर्माण

- कुछ दवाओं के निर्माण और बिक्री पर प्रतिबंध।
- दवाओं के निर्माण हेतु लाइसेंस की शर्तें और लाइसेंस की शर्तें।
- परीक्षण, परीक्षा और विश्लेषण के लिए निर्माण।
- नई दवा का निर्माण।
- लोन लाइसेंस और रीपैकिंग लाइसेंस।



SAFE DRUGS, STRONGER HEALTH – RIGHT DRUG, RIGHT USE



DRUGS AND COSMETICS ACT & RULES



STUDY OF SCHEDULES

Study of schedule C and C1, G, H, H1, K, P, M, N, and X.



SALE OF DRUGS

- Wholesale, Retail sale and Restricted license.
- Records to be kept in a pharmacy
- Drugs Prohibited for manufacture and sale in India.



ADMINISTRATION OF THE ACT & RULES

- Drugs Technical Advisory Board
- Central Drugs Laboratory
- Drugs Consultative Committee
- Government analysts
- Licensing authorities
- Controlling authorities
- Drug Inspectors



अनुसूचियों का अध्ययन

अनुसूची C और C1, G, H, H1, K, P, M, N, और X का अध्ययन।



दवाओं की बिक्री

- थोक बिक्री, खुदरा बिक्री और प्रतिबंधित लाइसेंस।
- फार्मसी में रखे जाने वाले अभिलेख।
- भारत में निर्माण और बिक्री के लिए प्रतिबंधित दवाएं।



अधिनियम और नियमों का प्रशासन

- ड्रग्स टेक्निकल एडवाइजरी बोर्ड
- सेंट्रल ड्रग्स लैबोरेटरी
- ड्रग्स कंसल्टेटिव कमेटी
- सरकारी विश्लेषक
- लाइसेंसिंग प्राधिकारी
- नियंत्रक प्राधिकारी
- ड्रग इंस्पेक्टर



SAFE DRUGS, STRONGER HEALTH – RIGHT DRUG, RIGHT USE





IMPORT OF DRUGS



ENGLISH



The **Drugs and Cosmetics Act** and the Rules framed under it allow the import of drugs and cosmetics into **India**.



Generally, drugs and cosmetics can be imported only under a **valid licence**, except those items whose import is **specifically prohibited**.



Certain drugs and cosmetics can be imported **without a permit**, provided they are of **standard quality**.



The manufacturer or importer must submit a **declaration** to the **Customs Collector** stating that the products **comply with all import-related provisions** of the Act.



STANDARD
QUALITY



CUSTOMS
COLLECTOR



COMPLIANCE WITH
ACT PROVISIONS

हिंदी

औषधि और प्रसाधन सामग्री अधिनियम तथा इसके अंतर्गत बनाए गए नियम **भारत** में औषधियों और प्रसाधन सामग्री के आयात की अनुमति देते हैं।



सामान्यतः दवाइयों और प्रसाधन सामग्री का आयात केवल **वैध लाइसेंस** के तहत किया जा सकता है, सिवाय उन वस्तुओं के जिनका आयात विशेष रूप से **निषिद्ध** है।



हालांकि, कुछ दवाइयों और प्रसाधन सामग्री का आयात **बिना परमिट** के किया जा सकता है, यदि वे **मानक गुणवत्ता** के हों।



निर्माता या आयातक को **सीमा शुल्क** संग्रहकर्ता को **घोषणा** प्रस्तुत करनी होती है कि उत्पाद अधिनियम की **सभी आयात संबंधी प्रावधानों** के अनुपालन में हैं।



KEY TAKEAWAY: Import of drugs and cosmetics in India is regulated to ensure **quality**, **safety**, and **compliance** with the provisions of the **Drugs and Cosmetics Act**.





CLASSES OF DRUGS AND COSMETICS — PROHIBITED FROM IMPORT —



From the date notified by the Central Government in the Official Gazette, no person is allowed to import the following drugs or cosmetics into India.



Drugs or cosmetics **not of standard quality**



Misbranded, spurious, or adulterated **drugs**



Misbranded or spurious **cosmetics**



Drugs or cosmetics that require a licence but are imported **without a valid licence**



Patent or proprietary medicines unless the **true formula and quantities of active ingredients** are clearly displayed on the label or container.



**PROTECTED HEALTH
SAFE NATION**



केंद्रीय सरकार द्वारा राजपत्र में अधिसूचना की तिथि से, किसी भी व्यक्ति को निम्नलिखित दवाओं या प्रसाधनों को भारत में आयात करने की अनुमति नहीं होगी।



मानक गुणवत्ता के **नहीं होने वाली** दवाएँ या प्रसाधन



भ्रामक लेबल, कूटरचित या मिलावटी **दवाएँ**



भ्रामक लेबल या कूटरचित **प्रसाधन**



वे दवाएँ या प्रसाधन जिनके लिए लाइसेंस आवश्यक है, लेकिन जिन्हें बिना वैध लाइसेंस के आयात किया गया हो



पेटेंट या स्वामित्व वाले (प्रोप्रायटरी) औषधि उत्पाद, जब तक कि उनके लेबल या कंटेनर पर सक्रिय घटकों की वास्तविक सूत्र (फॉर्मूला) और मात्राएँ स्पष्ट रूप से प्रदर्शित न की गई हों।



QUALITY CONTROL • LEGAL COMPLIANCE • PUBLIC SAFETY



CLASSES OF DRUGS AND COSMETICS PROHIBITED FROM IMPORT



! FOR THE SAFETY OF PUBLIC HEALTH AND TO PREVENT MISUSE !

IMPORT OF DRUGS UNDER LICENCE OR PERMIT

The following categories of drugs can be imported into India only under a licence or permit granted by the **Licensing Authority (LA)**:



Drugs listed in **Schedule C and C₁**, excluding those in **Schedule X**.



Drugs listed in **Schedule X**.



Small quantities of drugs imported for **examination, testing, or analysis**.



Drugs imported by a **Government hospital** for treatment of patients.



Drugs imported for **personal use** with a valid prescription from a **Registered Medical Practitioner**.



New drugs, after obtaining required **permission**.



**IMPORT ONLY WITH
LICENCE OR PERMIT**

निम्नलिखित श्रेणियों की दवाओं को भारत में केवल **लाइसेंसिंग प्राधिकरण (LA)** द्वारा प्रदान किए गए **लाइसेंस** या **परमिट** के तहत ही आयात किया जा सकता है:



अनुसूची C और C₁ में सूचीबद्ध दवाएँ, **अनुसूची X** में सूचीबद्ध दवाओं को छोड़कर।



अनुसूची X में सूचीबद्ध दवाएँ।



परीक्षण, परीक्षण या विश्लेषण के लिए आयात की गई दवाओं की छोटी मात्रा।



सरकारी अस्पताल द्वारा रोगियों के उपचार के लिए आयात की गई दवाएँ।



पंजीकृत चिकित्सा प्रैक्टिशनर द्वारा दिए गए वैध नुस्खे के साथ **व्यक्तिगत उपयोग** के लिए आयात की गई दवाएँ।



नई दवाएँ, आवश्यक **अनुमति** प्राप्त करने के बाद।



IMPORT OF THESE DRUGS IS STRICTLY ALLOWED ONLY UNDER LICENCE OR PERMIT FROM THE LICENSING AUTHORITY





IMPORT LICENCE APPLICATION AND VALIDITY



The application for an **import licence** must be submitted to the appropriate authority in the prescribed form.



The import licence remains valid up to **31st December** of the year following the year of issue, unless it is suspended or cancelled earlier.



If the Drugs Controller of India cancels the import licence, the affected party has the right to **appeal in the High Court**.



SUBMIT APPLICATION



IMPORT



CANCELLED BY
DRUGS CONTROLLER
OF INDIA



RIGHT TO APPEAL
IN HIGH COURT

आयात लाइसेंस के लिए आवेदन नियत प्रपत्र में संबंधित प्राधिकारी को प्रस्तुत किया जाना चाहिए।



आयात लाइसेंस जारी किए गए वर्ष के अगले वर्ष की **31 दिसंबर** तक मान्य रहता है, जब तक कि इसे पूर्व में निलंबित या रद्द न कर दिया जाए।



यदि भारत के औषधि नियंत्रक द्वारा आयात लाइसेंस रद्द किया जाता है, तो प्रभावित पक्ष को **उच्च न्यायालय में अपील करने** का अधिकार है।



ENSURES LEGAL
IMPORT



REGULATED &
CONTROLLED



PROTECTS PUBLIC
HEALTH



PROMOTES
COMPLIANCE

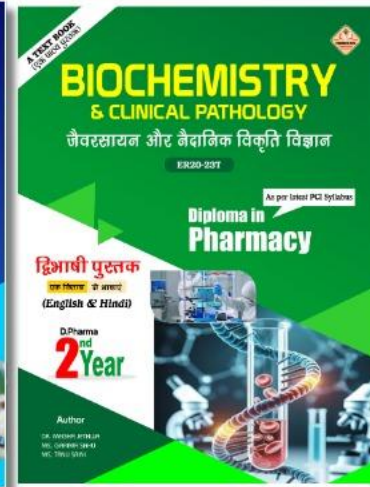
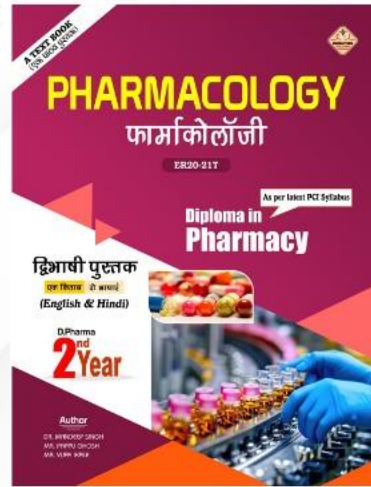


PROVIDES RIGHT
TO JUSTICE

D.Pharma 2nd year

Bilingual Book (द्विभाषी पुस्तक)

As per the
PCI Syllabus
ज.सी.आई. पाठ्यक्रम के
अनुसार



CASH ON

DELIVERY

AVAILABLE ON

amazon

Flipkart



SPECIAL LICENSING PROVISIONS



A separate import **licence** is required for drugs manufactured by **each manufacturer**.



प्रत्येक निर्माता द्वारा निर्मित दवाओं के लिए **अलग आयात लाइसेंस** आवश्यक है।



If a manufacturer has **multiple factories** in different locations, a separate licence is required for **each premises**.



यदि किसी निर्माता की विभिन्न स्थानों पर कई फैक्ट्रियां हैं, तो **प्रत्येक परिसर के लिए अलग लाइसेंस** आवश्यक है।



One application may cover **more than one drug** or **class of drugs** manufactured by the **same manufacturer**.



एक ही निर्माता द्वारा निर्मित **एक से अधिक दवा** या दवाओं के वर्ग के लिए एक ही आवेदन मान्य हो सकता है।



Any change in the **constitution** of the licensed firm must be reported to the **Licensing Authority**.



लाइसेंस प्राप्त फर्म के संविधान (संरचना) में किसी भी परिवर्तन की जानकारी **लाइसेंसिंग प्राधिकरण** को देना अनिवार्य है।



COMPLIANCE ENSURES LEGAL IMPORT AND QUALITY ASSURANCE



CONDITIONS OF IMPORT LICENCE



IMPORTANT CONDITIONS TO BE FOLLOWED



Follow **Form 9** undertakings at all times.



Allow inspectors to inspect premises and collect samples.



Provide samples & test reports whenever required by the Licensing Authority.



Do not sell a batch until **LA approval** is received.



Recall non-standard drugs from the market if directed by the LA.



Maintain complete **sales records** of all imported drugs for inspection.



Comply with additional LA requirements after **4 months'** prior notice.



फॉर्म 9 में दिए गए सभी उद्घोषों का हमेशा पालन करें।



अधिकृत निरीक्षकों को परिसर का निरीक्षण करने और नमूने लेने दें।



लाइसेंसिंग प्राधिकरण द्वारा आवश्यकता होने पर नमूने और परीक्षण रिपोर्ट उपलब्ध कराएँ।



लाइसेंसिंग प्राधिकरण की स्वीकृति प्राप्त होने तक किसी भी बैच को बेचें या बिक्री हेतु प्रस्तुत न करें।



यदि लाइसेंसिंग प्राधिकरण निर्देश दे कि दवा मानक के अनुरूप नहीं है, तो बैच को बाजार से वापस लें।



सभी आयातित दवाओं की बिक्री का पूर्ण अभिलेख रखें और इसे निरीक्षण हेतु उपलब्ध रखें।



लाइसेंसिंग प्राधिकरण की अतिरिक्त आवश्यकताओं का पालन करें, बशर्त कि कम से कम 4 माह का पूर्व नोटिस दिया गया हो।

QUALITY • SAFETY • COMPLIANCE
PUBLIC HEALTH PROTECTION

VALIDITY AND CANCELLATION OF IMPORT LICENCE





IMPORT OF FIXED DOSE COMBINATION (FDC) DRUGS



Application to LA

An application must be submitted to the Licensing Authority (LA) to **import or manufacture** FDC drugs.



Evaluation by LA

The LA evaluates the FDC for **safety and effectiveness** for use in India.



If LA is Satisfied

If the LA is satisfied that the FDC is **safe and effective** for use in India.



Permission Granted

Permission is granted in **Form 45 or Form 46**, subject to **prescribed conditions**.

FDC DRUGS

Combination of
Two or More Drugs



एल.ए. को आवेदन

दो या अधिक दवाओं के फिक्स्ड डोज कॉम्बिनेशन (FDC) को आयात या निर्माण करने के लिए एल.ए. को आवेदन देना होगा।



एल.ए. द्वारा मूल्यांकन

एल.ए. यह मूल्यांकन करेगा कि FDC भारत में उपयोग के लिए **सुरक्षित और प्रभावी** है या नहीं।



यदि एल.ए. संतुष्ट है

यदि एल.ए. यह संतुष्ट है कि FDC भारत में उपयोग के लिए **सुरक्षित और प्रभावी** है।



अनुमति प्रदान

निर्धारित शर्तों के अधीन, अनुमति **फॉर्म 45** या **फॉर्म 46** में प्रदान की जाती है।



SAFE & EFFECTIVE

REGULATED IMPORT

FORM 45 OR FORM 46

SUBJECT TO CONDITIONS



IMPORT OF SCHEDULE C, C₁ AND X DRUGS



An import licence is mandatory for all biological and special products listed in **Schedules C and C₁** (excluding Schedule X) and for drugs listed in **Schedule X**.



In addition to general import conditions, the LA must be satisfied that the importer has **proper storage facilities** to maintain the **quality** of imported drugs.



The Licensing Authority may also consider the importer's **business nature, occupation, or trade**.



Any change in the **constitution** of the licensed firm must be **informed** to the LA.



MANDATORY
LICENCE



PROPER STORAGE
REQUIRED



BUSINESS NATURE
CONSIDERED



CHANGE MUST BE
REPORTED TO LA



IMPORT WITH COMPLIANCE
QUALITY & SAFETY ASSURED



अनुसूची **C** और **C₁** में सूचीबद्ध (अनुसूची **X** को छोड़कर) सभी जैविक एवं विशेष उत्पादों और **अनुसूची X** में सूचीबद्ध दवाओं के आयात के लिए **आयात लाइसेंस** अनिवार्य है।



सामान्य आयात शर्तों के अतिरिक्त, LA को यह संतुष्ट होना चाहिए कि आयातक के पास आयातित दवाओं की **गुणवत्ता बनाए रखने** के लिए **उचित भंडारण सुविधाएं** हैं।



लाइसेंसिंग प्राधिकारी आयातक के **व्यवसाय की प्रकृति, व्यवसाय, या व्यापार** को भी विचार में ले सकता है।



लाइसेंस प्राप्त फर्म के **संविधान (संरचना)** में किसी भी परिवर्तन की **जानकारी** LA को देनी अनिवार्य है।



IMPORT OF DRUGS FOR EXAMINATION, TEST OR ANALYSIS



SMALL QUANTITIES • FOR TESTING OR ANALYSIS ONLY



Import only under
Form 11 licence.



आयात केवल फॉर्म 11
लाइसेंस के अंतर्गत करें।



Use drugs only
for examination,
testing, or analysis
at the **approved place**.



दवाओं का उपयोग केवल
परीक्षण, टेस्ट या विश्लेषण के लिए
लाइसेंसिंग अथॉरिटी द्वारा **स्वीकृत**
स्थान पर करें।



Allow **inspectors** to
inspect premises and
collect samples.



अधिकृत **निरीक्षकों** को परिसर का
निरीक्षण करने और नमूने एकत्र
करने की अनुमति दें।



Maintain **import records**
(quantity, date, manufacturer)
and submit to the
Licensing Authority (LA).



सभी आयात का **रिकॉर्ड** रखें
(मात्रा, आयात तिथि, निर्माता का नाम)
और इसे **लाइसेंसिंग अथॉरिटी (LA)**
को प्रस्तुत करें।



Comply with additional
LA requirements after
1 month's prior notice.



लाइसेंसिंग अथॉरिटी की किसी भी
अतिरिक्त आवश्यकता का पालन करें,
जिसके लिए कम से कम **1 महीने** का
पूर्व नोटिस दिया गया हो।

IMPORT FOR SCIENTIFIC PURPOSES ONLY
REGULATED • CONTROLLED • MONITORED



**LA APPROVED PLACE
ONLY**



**FOR EXAMINATION,
TEST OR ANALYSIS**



**COMPLETE RECORDS
& TRANSPARENCY**



**INSPECTION
& SAMPLING**



**1 MONTH PRIOR
NOTICE REQUIRED**



IMPORT OF DRUGS FOR PERSONAL USE



DRUGS THAT ARE OTHERWISE PROHIBITED MAY STILL BE IMPORTED IN SMALL QUANTITIES FOR **PERSONAL USE**, SUBJECT TO THE FOLLOWING CONDITIONS:

1



The drugs must be part of a passenger's **bonafide baggage** and intended only for the passenger's **personal use**.

2



The drugs must be **declared** to the Customs Collector, if directed.

3



The quantity of any single drug must not exceed **100 average doses**.



FOLLOW RULES, TRAVEL SAFE



SMALL QUANTITY FOR
PERSONAL USE ONLY



DRUGS MAY BE PROHIBITED,
BUT PERSONAL USE IS PERMITTED
WITH CONDITIONS

1



दवाएँ यात्री के वैध (सच्चे) सामान का हिस्सा होनी चाहिए और केवल यात्री के **व्यक्तिगत उपयोग** के लिए होनी चाहिए।

2



यदि निर्देश दिया जाए तो दवाएँ सीमा शुल्क कलेक्टर को **घोषित** करनी होंगी।

3



किसी एक दवा की मात्रा **100 औसत खुराक** से अधिक नहीं होनी चाहिए।



नियमों का पालन करें, सुरक्षित यात्रा करें



In **exceptional** cases, the LA may allow import of a **larger quantity**.



If the drug is **not part of bonafide baggage**, it may still be imported by applying to the LA in **Form 12-A**, provided that:



the drug is for **bonafide personal use**,



the quantity is **reasonable** and supported by a **prescription** from a Registered Medical Practitioner,



a permit is granted in **Form 12-B**.



APPLY TO LA IN **FORM 12-A**



CONDITIONS SATISFIED
(PERSONAL USE + REASONABLE QUANTITY + PRESCRIPTION)

PERMIT GRANTED IN **FORM 12-B**



IMPORT OF DRUGS IN EXCEPTIONAL CASES WITHOUT BONAFIDE BAGGAGE



विशेष परिस्थितियों में, LA आयात की **अधिक मात्रा** की अनुमति दे सकता है।



यदि दवा यात्री के वैध सामान (**बोनाफाइड बैगेज**) का हिस्सा नहीं है, तो इसे LA को **Form 12-A** में आवेदन करके आयात किया जा सकता है, बशर्ते कि:



दवा केवल सच्चे (बोनाफाइड) **व्यक्तिगत उपयोग** के लिए है,



मात्रा **उचित** हो तथा यह किसी पंजीकृत चिकित्सा व्यवसायी द्वारा दिए गए **पर्च** से समर्थित हो,



Form 12-B में परमिट जारी किया जाता है।



EXCEPTIONAL FLEXIBILITY WITH SAFETY, PRESCRIPTION & PERMIT



DISPOSAL OF DRUGS IMPORTED FOR PERSONAL USE



If a drug is legally imported for **personal use** without violating the **Act or Rules**, the person is allowed to **dispose** of the drug **legally**.



The importer has the right to dispose of the drug in a **lawful manner**.



The Act does not **restrict** the importer from disposing of the drug if he later decides **not to use it**.



Disposal must be **legal, safe** and in **compliance** with the Act and Rules.



TRANSFER /
GIVE TO OTHERS
(LAWFULLY)



SELL TO LICENSED
PHARMACIST /
PHARMACY



DONATE TO
CHARITABLE
INSTITUTIONS



यदि कोई दवा अधिनियम या नियमों का उल्लंघन किए बिना **व्यक्तिगत उपयोग** के लिए विधिवत आयात की गई है, तो व्यक्ति को उस दवा का **कानूनी रूप से निपटान** करने की अनुमति है।



आयातक को दवा का **कानूनी तरीके से निपटान** करने का **अधिकार** है।



यदि आयातक बाद में दवा का उपयोग न करने का निर्णय लेता है, तो अधिनियम उसे दवा का निपटान करने से नहीं रोकता है।



निपटान **कानूनी, सुरक्षित** तथा अधिनियम और नियमों के **अनुरूप** होना चाहिए।



LEGAL IMPORT → **PERSONAL RIGHT** → **LEGAL DISPOSAL**
Use Lawfully, Dispose Lawfully





NEW DRUG



A new drug is one whose composition is **not generally recognized as safe** for use, or which has **not** been used to a **significant extent** or for a **sufficient period** in the country after investigation.



No new drug can be imported without **written permission** of the **Licensing Authority (LA)**.



For obtaining permission, all documents and evidence related to **quality, purity, and strength** must be submitted to the LA.

IMPORT OF NEW DRUGS



SAFETY • QUALITY • EFFICACY
MUST BE PROVEN



नई दवाओं का आयात



नई दवा वह है जिसकी संरचना उपयोग के लिए **सामान्य रूप से सुरक्षित नहीं** मानी जाती है, या जिसका देश में जाँच के बाद **महत्वपूर्ण हलने** या **पर्याप्त अवधि** तक उपयोग नहीं हुआ है।



कोई भी नई दवा लाइसेंसिंग प्राधिकारी (LA) की **लिखित अनुमति** के बिना आयात नहीं की जा सकती।



अनुमति प्राप्त करने के लिए, **गुणवत्ता, शुद्धता और शक्ति** से संबंधित सभी दस्तावेज़ और साक्ष्य LA को जमा करने होंगे।

IMPORT PROCESS FOR NEW DRUGS





PROCEDURE FOR IMPORT OF DRUGS



ENGLISH



No drug can be imported unless it is properly packed and labelled as per prescribed rules.

INVOICE

Every consignment must be accompanied by an invoice or statement showing:



Name and address of the manufacturer



Names and quantities of drugs



For drugs that do not require a licence, a **declaration** signed by the manufacturer (on behalf of the importer) stating compliance with the Act and Rules must be submitted to the **Customs Collector**.



SAFE IMPORT, SAFE HEALTH

हिंदी



कोई भी दवा आयात नहीं की जा सकती जब तक कि उसे निर्धारित नियमों के अनुसार ठीक से पैक और लेबल न किया गया हो।

INVOICE

प्रत्येक खेप के साथ एक चालान या विवरण संलग्न होना चाहिए जिसमें निम्नलिखित जानकारी हो:



निर्माता का नाम और पता



दवाओं के नाम और मात्रा



जिन दवाओं के लिए लाइसेंस आवश्यक नहीं है, उनके लिए निर्माता (आयातक की ओर से) द्वारा अधिनियम और नियमों के अनुपालन की **घोषणा** पर हस्ताक्षर करके उसे **सीमा शुल्क कलेक्टर** के पास जमा करना होगा।



COMPLIANT
PACKING &
LABELLING



INVOICE /
STATEMENT
REQUIRED



MANUFACTURER
DETAILS
MANDATORY



DRUGS NAME
& QUANTITY
MANDATORY



DECLARATION FOR
NON-LICENCED
DRUGS



SUBMIT TO
CUSTOMS
COLLECTOR



**SAFE IMPORT,
SAFE HEALTH**



PLACES THROUGH WHICH DRUGS MAY BE IMPORTED INTO INDIA

Drugs can be imported into India only through the following **authorized entry points**:



BY RAIL

- Ferozpur Cantonment & Amritsar Railway Stations – for drugs imported from **Pakistan**
- Ranaghat, Bongaon & Mohiassan Railway Stations – for drugs imported from **Bangladesh**
- Raxaul – for drugs imported by road or rail from **Birganj, Nepal**



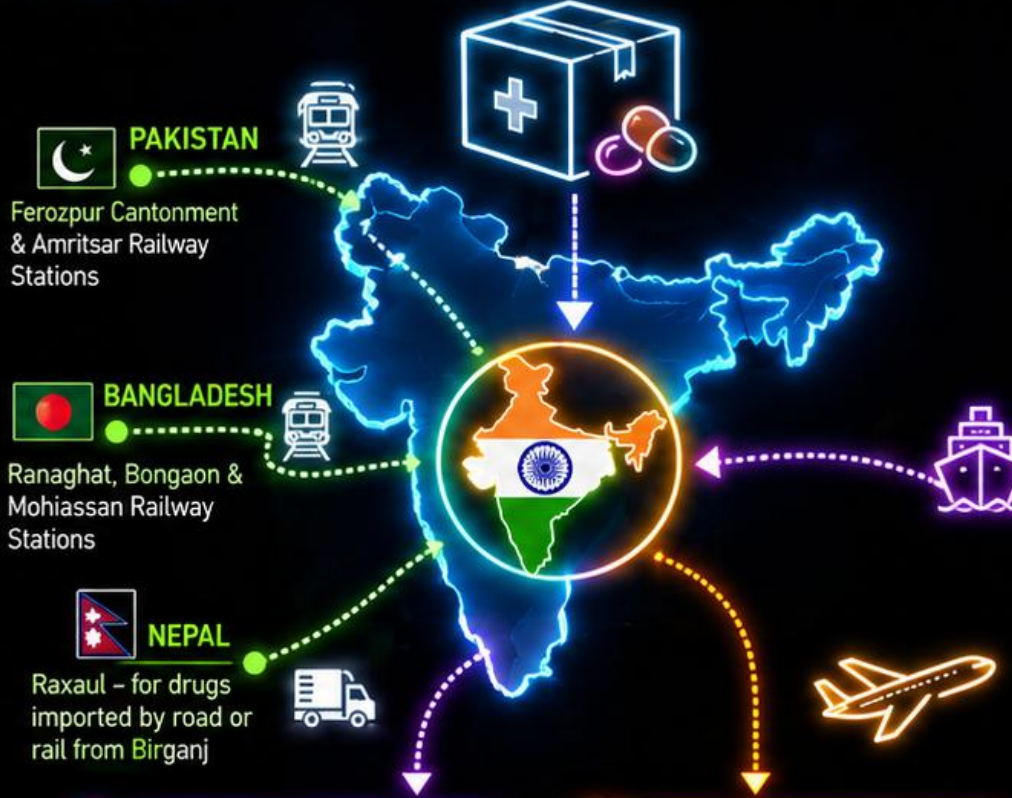
BY SEA

Chennai, Kolkata, Mumbai, Cochin, Nhava Sheva & Kandla for drugs imported by **sea**.



BY AIR

Chennai, Kolkata, Mumbai, Delhi, Ahmedabad & Hyderabad for drugs imported by **air**.



BY SEA (Port)

- Chennai
- Kolkata
- Mumbai
- Cochin
- Nhava Sheva
- Kandla



BY AIR (Airport)

- Chennai
- Kolkata
- Mumbai
- Delhi
- Ahmedabad
- Hyderabad

वे स्थान जिनके माध्यम से दवाओं का आयात भारत में किया जा सकता है



दवाओं का आयात केवल निम्नलिखित **अधिकृत प्रवेश बिंदुओं** के माध्यम से ही भारत में किया जा सकता है:



रेल द्वारा

- फिरोजपुर कैंस्टोनमेंट और अमृतसर रेलवे स्टेशन – **पाकिस्तान** से आयातित दवाओं के लिए
- रानाघाट, बोंगांव और मोहिआसन रेलवे स्टेशन – **बांग्लादेश** से आयातित दवाओं के लिए
- रक्सौल – **बिरगंज, नेपाल** से सड़क या रेल द्वारा आयातित दवाओं के लिए



समुद्र द्वारा

चेन्नई, कोलकाता, मुंबई, कोचीन, नावा शेवा और कांडला – **समुद्र** द्वारा आयातित दवाओं के लिए।



वायु द्वारा

चेन्नई, कोलकाता, मुंबई, दिल्ली, अहमदाबाद और हैदराबाद – **वायु** द्वारा आयातित दवाओं के लिए।



AUTHORIZED
ENTRY POINTS
ONLY



SAFE &
REGULATED
IMPORT



QUALITY
PRODUCTS
FOR HEALTH



ENSURING
PUBLIC
SAFETY



IMPORT WITH
COMPLIANCE &
TRANSPARENCY



OFFENCES RELATING TO IMPORT OF DRUGS AND PENALTIES

OFFENCE (अपराध)	FIRST CONVICTION (पहली सजा)	SUBSEQUENT CONVICTION (पुनः सजा)
 Import of adulterated or spurious drugs/cosmetics or cosmetics containing harmful ingredients	 Imprisonment up to 3 years and fine up to ₹5,000 	 Imprisonment up to 5 years or fine up to ₹10,000 or both 
 Import of prohibited drugs or cosmetics (other than above)	 Imprisonment up to 6 months or fine up to ₹500 or both 	 Imprisonment up to 1 year or fine up to ₹1,000 or both 
 10A Import of drugs/cosmetics in violation of notification issued under Section 10A	 Imprisonment up to 3 years or fine up to ₹5,000 or both 	—



दवाओं के आयात से संबंधित अपराध और दंड



अपराध	पहली सजा	पुनः सजा
 मिलावटी / नकली दवाओं या हानिकारक घटक वाले प्रसाधनों का आयात	 3 वर्ष तक कारावास तथा ₹5,000 तक जुर्माना 	 5 वर्ष तक कारावास या ₹10,000 तक जुर्माना या दोनों 
 निथिद्ध दवाओं या प्रसाधनों का आयात – उपरोक्त को छोड़कर	 6 माह तक कारावास या ₹500 तक जुर्माना या दोनों 	 1 वर्ष तक कारावास या ₹1,000 तक जुर्माना या दोनों 
 10A धारा 10A के अंतर्गत जारी अधिसूचना का उल्लंघन कर दवाओं/प्रसाधनों का आयात	 3 वर्ष तक कारावास या ₹5,000 तक जुर्माना या दोनों 	—



PROTECTING PUBLIC HEALTH



STRICT ACTION ON OFFENCES



ENSURING SAFE IMPORT OF DRUGS



COMPLIANCE IS MANDATORY



जन स्वास्थ्य की सुरक्षा



अपराधों पर कठोर कार्रवाई



दवाओं के सुरक्षित आयात को सुनिश्चित करना



अनुपालन अनिवार्य है



@PharmacyIndiaLive



Frequently asked questions

अक्सर पूछे जाने वाले प्रश्नों



Download Pharmacy India Mobile App from Play Store





@PharmacyIndiaLive



1. What are the offences and penalties relating to import of drugs

दवाओं के आयात से जुड़े अपराध और दंड क्या हैं?



Download Pharmacy India Mobile App from Play Store





@PharmacyIndiaLive



2. Describe the classes of drugs and cosmetics prohibited from import under the Drugs and Cosmetics Act.

ड्रग्स एंड कॉस्मेटिक्स एक्ट के अंतर्गत आयात के लिए प्रतिबंधित दवाओं एवं प्रसाधनों (Cosmetics) की श्रेणियों का वर्णन कीजिए।



Download Pharmacy India Mobile App from Play Store





@PharmacyIndiaLive



3. Explain the procedure and conditions for import of drugs under licence or permit.

लाइसेंस अथवा परमिट के अंतर्गत दवाओं के आयात की प्रक्रिया एवं शर्तों का वर्णन कीजिए।



Download Pharmacy India Mobile App from Play Store





@PharmacyIndiaLive



4. Discuss the import of new drugs and explain the permission requirements of the Licensing Authority (LA).

नई दवाओं (New Drugs) के आयात तथा लाइसेंसिंग प्राधिकरण (LA) से अनुमति प्राप्त करने की आवश्यकताओं का वर्णन कीजिए।



Download Pharmacy India Mobile App from Play Store





@PharmacyIndiaLive



5. Explain the rules regarding import of drugs for personal use and disposal of such drugs.

व्यक्तिगत उपयोग (Personal Use) हेतु दवाओं के आयात तथा उनके वैध निपटान (Disposal) से संबंधित नियमों का वर्णन कीजिए।



Download Pharmacy India Mobile App from Play Store





UDAAN



JULY BATCH

D.PHARMA 2ND YEAR

COURSE HIGHLIGHTS:



- 250+ Live Classes
- Recorded Lectures
- Model Paper E-Notes Pdf
- Test Series
- Chapterwise Syllabus Complete
- Language (Hindi + English)
- Weekly Doubt Sessions



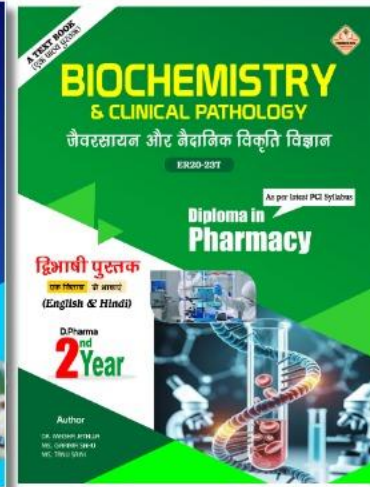
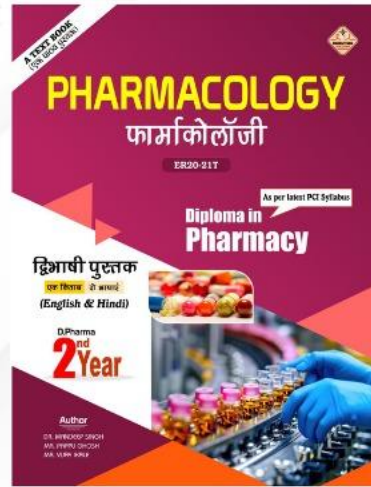
**CLASSES STARTS FROM
01 AUG, 2026**



D.Pharma 2nd year

Bilingual Book (द्विभाषी पुस्तक)

As per the
PCI Syllabus
ज.सी.आई. पाठ्यक्रम के
अनुसार



CASH ON

DELIVERY

AVAILABLE ON

amazon

Flipkart





@PharmacyIndiaLive



PDF



DOWNLOAD PHARMACY INDIA
MOBILE APP

FROM PLAY STORE

Download Pharmacy India Mobile App from Play Store





@PharmacyIndiaLive



DAILY UPDATES

जुड़िए PHARMACY INDIA के साथ.....

WHATSAPP & TELEGRAM SE JUDNE KE LIYE QR CODE KO SCAN KAREIN

JOIN NOW



SCAN ME



Get the Latest
Pharma Updates



JOIN NOW



SCAN ME



Get the Latest
Pharma Updates



Download Pharmacy India Mobile App from Play Store

