



@PharmacyIndiaLive



CLASS - 23

आरंभ

D. PHARMA 2ND YEAR

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



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.



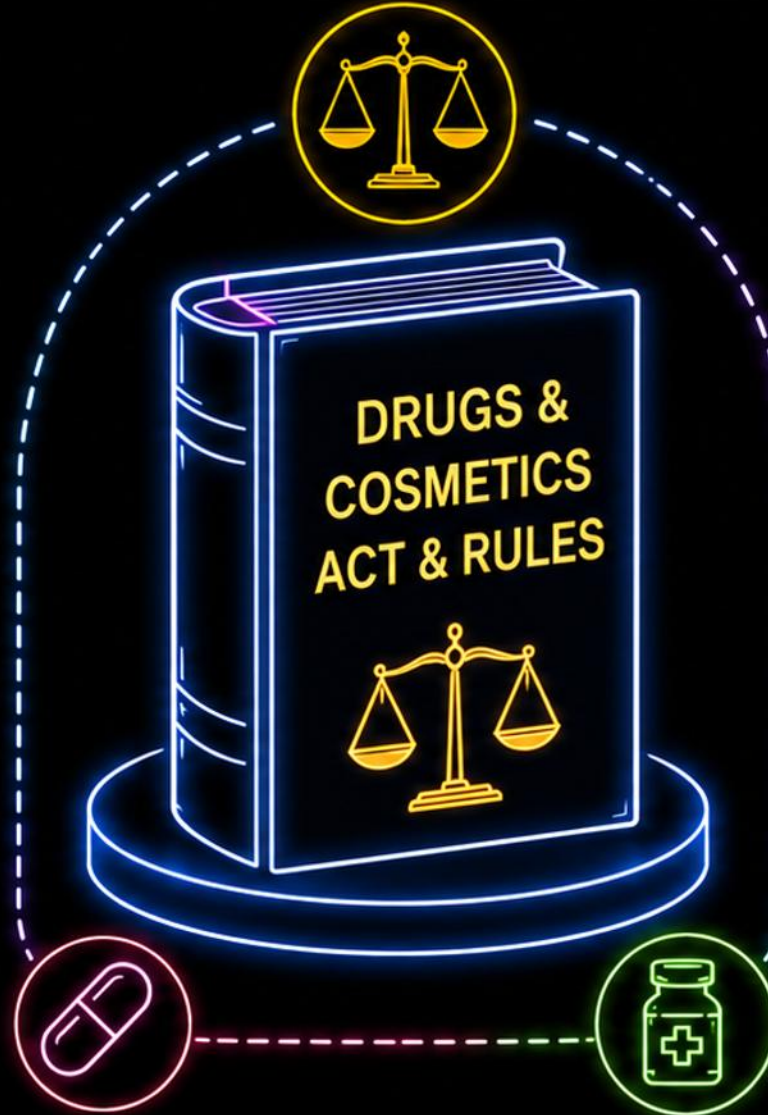
IMPORT OF DRUGS

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



LOAN LICENSES



Issued to Applicant Without Own Manufacturing Facility

For applicants who do not have their own manufacturing facility but want to use another licensed manufacturer's facility.



For Manufacture of Drugs

Issued for the manufacture for sale or distribution of drugs other than those listed in **Schedule C, C1 and X**.



Application in Form 24-A

Application for grant or renewal of a loan license must be made in **Form 24-A**.



License Issued in Form 25-A

The loan license is issued in **Form 25-A**.



Must Satisfy All Conditions Except Ownership

The applicant must satisfy all conditions for manufacturing drugs, **except** owning the manufacturing facility.



LOAN LICENSE



ऋण लाइसेंस



स्वयं की निर्माण सुविधा के बिना आवेदक को जारी

ऐसे आवेदक को जारी किया जाता है जिसके पास अपनी निर्माण सुविधा नहीं है, लेकिन जो किसी अन्य लाइसेंसधारी निर्माता की सुविधा का उपयोग करना चाहता है।



औषधियों के निर्माण के लिए

यह लाइसेंस **अनुसूची C, C1 और X** में उल्लेखित औषधियों को छोड़कर अन्य औषधियों के निर्माण, बिक्री या वितरण के लिए जारी किया जाता है।



आवेदन फॉर्म 24-A में

ऋण लाइसेंस के अनुदान या नवीनीकरण हेतु आवेदन **फॉर्म 24-A** में किया जाना चाहिए।



लाइसेंस फॉर्म 25-A में जारी

ऋण लाइसेंस **फॉर्म 25-A** में जारी किया जाता है।



सभी शर्तों का पालन अनिवार्य (सुविधा के स्वामित्व को छोड़कर)

आवेदक को औषधियों के निर्माण के लिए सभी शर्तों का पालन करना होगा, **सिवाय** निर्माण सुविधा के स्वामित्व के।

INSPECTION BEFORE GRANT OF LOAN LICENSE



Before granting a loan license, the **Licensing Authority (LA)** or **Central Licensing Approval Authority (CLAA)** must arrange inspection of the premises by one or more inspectors or an expert in the concerned field.

The inspector will examine:



Premises, plant, and equipment



Manufacturing process



Methods of standardization and testing



Qualifications of technical staff



Ability to comply with GMP requirements (**Schedule M**)



INSPECTION



ENSURES QUALITY, SAFETY AND COMPLIANCE

ऋण लाइसेंस प्रदान करने से पहले निरीक्षण



ऋण लाइसेंस प्रदान करने से पहले, लाइसेंसिंग प्राधिकारी (LA) या केंद्रीय लाइसेंस अनुमोदन प्राधिकारी (CLAA) को एक या अधिक निरीक्षकों या संबंधित क्षेत्र के किसी विशेषज्ञ द्वारा परिसर का निरीक्षण करवाना होगा।

निरीक्षक निम्नलिखित की जांच करेगा:



परिसर, संयंत्र और उपकरण



उत्पादन प्रक्रिया



मानकीकरण और परीक्षण की विधियाँ



तकनीकी कर्मचारियों की योग्यता



GMP आवश्यकताओं (**अनुसूची M**) का पालन करने की क्षमता

LOAN LICENSE



Additional items require an application to the **Licensing Authority (LA)**.



Every batch of raw materials and finished products must be tested; records maintained as per **Schedule U**.



Records must be preserved for **5 years** from manufacture or **2 years** after expiry.



Loan license is **suspended/cancelled** if the manufacturer's license is suspended/cancelled.



Using another licensee's premises, equipment, and staff is treated as a **loan license**.



In prosecution, manufacturing at another site must be proved through the responsible laboratory person; otherwise, conviction under **Section 18(c)** cannot occur.



LOAN LICENSE



APPLICANT
(Does not have his own manufacturing facility)



LICENSED MANUFACTURER
(Provides premises, equipment, staff & facilities)



COMPLIANCE & ACCOUNTABILITY

ऋण लाइसेंस



अतिरिक्त मदों के लिए **लाइसेंसिंग प्राधिकारी (LA)** को आवेदन करना आवश्यक है।



कच्चे माल और तैयार उत्पादों के प्रत्येक बैच की जाँच करना आवश्यक है; रिकॉर्ड **अनुसूची U** के अनुसार रखें।



रिकॉर्ड निर्माण की तिथि से **5 वर्ष** या समाप्ति के **2 वर्ष** बाद तक संरक्षित किए जाने चाहिए।



यदि निर्माता का लाइसेंस **निलंबित/रद्द** किया जाता है, तो ऋण लाइसेंस भी **निलंबित/रद्द** हो जाएगा।



किसी अन्य लाइसेंसधारी के परिसर, उपकरण और कर्मचारियों का उपयोग करना **ऋण लाइसेंस** माना जाएगा।



अभियोजन में, अन्य स्थल पर निर्माण होना जिम्मेदार प्रयोगशाला व्यक्ति के माध्यम से सिद्ध करना आवश्यक है; अन्यथा, **धारा 18(c)** के तहत दोषसिद्धि नहीं हो सकती।

REPACKING LICENSE



Granted for **repacking drugs** into **smaller packs**, excluding Schedule C and C₁ drugs.



APPLICATION
Form 24B



LICENSE
Form 25B



Repacking must be **hygienic** and supervised by a **competent person**.



Repacking must be carried out in a hygienic manner to ensure **quality, safety** and **efficacy** of medicines.



REPACKING LICENSE

SUPERVISED BY A COMPETENT PERSON WITH



Approved Diploma
in **Pharmacy** /
Registered
Pharmacist

OR



Intermediate
with
Chemistry

OR



Matriculation
with **4 years'**
relevant
experience

रिपैकिंग लाइसेंस



दवाओं को **छोटे पैक** में रिपैक करने के लिए प्रदान किया जाता है, सिवाय **अनुसूची C** और **C₁** की दवाओं के।



आवेदन प्रपत्र
फॉर्म 24B



लाइसेंस प्रपत्र
फॉर्म 25B



रिपैकिंग **स्वच्छ (हाइजेनिक)** होनी चाहिए और किसी **योग्य व्यक्ति** द्वारा पर्यवेक्षित की जानी चाहिए।



दवाओं की **गुणवत्ता, सुरक्षा** और **प्रभावकारिता** सुनिश्चित करने के लिए रिपैकिंग स्वच्छ तरीके से की जानी चाहिए।

IMPORTANT REQUIREMENTS FOR LICENSED PREMISES



The factory premises must comply with the requirements of **Schedule M (GMP)**.



The factory premises must comply with the requirements of **Schedule M (GMP)**.



The applicant must have **adequate testing arrangements** in his **own premises** or at a **separate approved testing unit**.



For **advanced tests (biological, microbiological, or instrumental)**, the LA may allow testing at **approved institutions**.



**LICENSE MUST BE PRODUCED
WHENEVER DEMANDED BY
DRUGS INSPECTOR**



लाइसेंस को लाइसेंसधारी परिसर में रखा जाना चाहिए और जब भी **ड्रग्स इंस्पेक्टर** द्वारा मांगा जाए, प्रस्तुत करना चाहिए।

लाइसेंसधारी परिसर के लिए महत्वपूर्ण आवश्यकताएँ



कारखाने का परिसर **अनुसूची M (GMP)** की आवश्यकताओं के अनुरूप होना चाहिए।



कारखाने का परिसर **अनुसूची M (GMP)** की आवश्यकताओं के अनुरूप होना चाहिए।



आवेदक के पास **अपने परिसर** या **अलग स्वीकृत परीक्षण इकाई** में **पर्याप्त परीक्षण व्यवस्थाएँ** होनी चाहिए।



उन्नत परीक्षणों (जैविक, सूक्ष्मजीविक या उपकरणीय) के लिए, LA **अनुमोदित संस्थानों** में परीक्षण की अनुमति दे सकता है।

WHOLESALE DRUG LICENCE



Licence must be prominently displayed.



Follow the **Drugs and Cosmetics Act, 1940** and Rules.



Purchase drugs only from **licensed manufacturers or dealers.**



Sell drugs for resale only to **valid licence holders**.



Inform the **Licensing Authority (LA)** about **changes** in firm constitution or vehicle ownership.



Prior **LA permission** is required for **additional drug categories**.

WHOLESALE DRUG LICENCE

**AUTHORIZED FOR
WHOLESALE OF DRUGS**



RESPONSIBLE WHOLESAL PRACTICES
SAFE SUPPLY • QUALITY ASSURED • LEGAL COMPLIANCE



लाइसेंस को प्रमुखता से स्पष्ट रूप से प्रदर्शित करें।



औषधि एवं प्रसाधन सामग्री अधिनियम,
1940 और नियमों का पालन करें।



औषधियां केवल लाइसेंस प्राप्त निर्माताओं या डीलरों से ही खरीदें।



औषधियों को केवल पुनर्विक्रय के लिए
वैध लाइसेंस धारकों को ही बेचें।



फर्म के संविधान या वाहन स्वामित्व में परिवर्तन के बारे में **लाइसेंसिंग प्राधिकरण (LA)** को सूचित करें।



अतिरिक्त औषधि श्रेणी के लिए
LA की पूर्व अनुमति आवश्यक है।



DISPLAY LICENCE



**FOLLOW
LAW**



**BUY FROM
LICENSED
SOURCES**



**SELL TO
LICENSE
HOLDERS ONLY**



**INFORM LA
ABOUT CHANGES**



LA PERMISSION FOR ADDITIONAL CATEGORIES



FOLLOW STORAGE & HANDLING REQUIREMENTS



**SAFE STORAGE
PROPER HANDLING
QUALITY MAINTAINED**

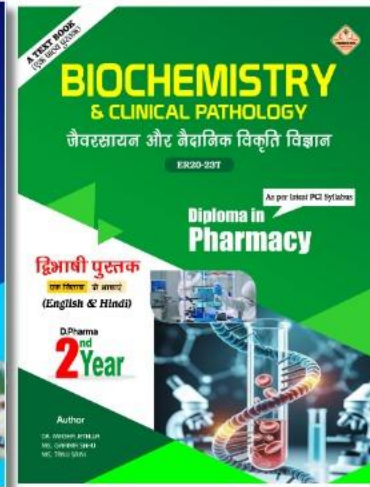
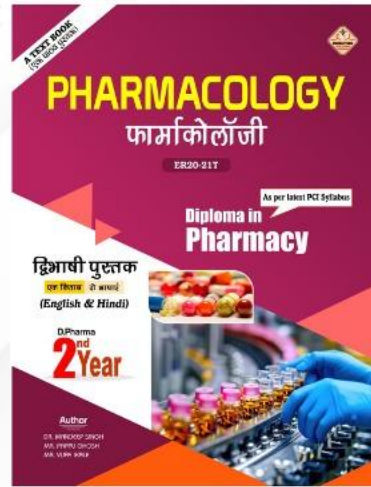


COMPLIANCE BUILDS TRUST

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



DRUGS OTHER THAN SCHEDULE C, C₁ & X

WHOLESALE SALE PROVISIONS



WHOLESALE SALE is permitted to **licensed sellers/distributors**.



SALE IS ALSO ALLOWED WITHOUT LICENCE TO:



Government officers or authorities.



Hospitals, medical, educational or research institutions.



Registered Medical Practitioners (for patient supply).



Manufacturers of beverages, confectionery, biscuits, or other non-medical products (for processing purposes).

WHOLESALE DISTRIBUTION



LEGAL • SAFE • RESPONSIBLE DISTRIBUTION

अनुसूची C, C₁ और X के अतिरिक्त अन्य दवाएं



थोक विक्रय केवल **लाइसेंस प्राप्त विक्रेता/वितरकों** को किया जा सकता है।



बिना लाइसेंस के भी बिक्री निम्नलिखित को की जा सकती है:



सरकारी अधिकारी या प्राधिकारी।



अस्पताल, चिकित्सा, शैक्षिक या अनुसंधान संस्थान।



पंजीकृत चिकित्सा व्यवसायी (रोगी को आपूर्ति के लिए)।



पेय पदार्थ, कन्फेक्शनरी, बिस्कुट या अन्य गैर-चिकित्सीय उत्पादों के निर्माता (प्रसंस्करण उद्देश्यों के लिए)।

DRUGS OTHER THAN SCHEDULE C & C₁ FROM MOTOR VEHICLE



LICENCE
MUST BE
DISPLAYED
ON THE VEHICLE.



ALL CONDITIONS
APPLICABLE TO
FORM 20B
APPLY HERE.



ANY CHANGE IN
OWNERSHIP
OF VEHICLE MUST
BE REPORTED TO
LA WITHIN **7 DAYS**.



Distribution of drugs other than
Schedule C & C₁ from motor
vehicle under valid licence.

DRUGS OTHER THAN **SCHEDULE C & C₁** FROM MOTOR VEHICLE



LEGAL



SAFE



RESPONSIBLE

SAFE TRANSPORT • COMPLIANT PRACTICE

अनुसूची C और C₁ के अतिरिक्त दवाएं मोटर वाहन से



लाइसेंस
वाहन पर स्पष्ट रूप
से प्रदर्शित करना
अनिवार्य है।



फॉर्म 20B पर लागू
सभी शर्तें यहाँ
भी लागू होंगी।



वाहन के स्वामित्व में
किसी भी परिवर्तन की
सूचना **7 दिनों** के भीतर
LA को देनी अनिवार्य है।



वैध लाइसेंस के तहत अनुसूची C और C₁
के अतिरिक्त दवाओं का मोटर वाहन से वितरण।



SCHEDULE X DRUGS



Licence must be **displayed** at the premises.



Drugs must be procured only from **licensed sources**.



Copies of sales invoices to retailers must be **submitted to the LA**.



Sale is permitted only to **licensed dealers**, **except to:**



Government authorities



Hospitals, nursing homes, medical/educational/research institutions



Registered Medical Practitioners (for patient supply)



Manufacturers holding licence to produce Schedule X-containing drugs

SCHEDULE X DRUGS



SALE IS PERMITTED EXCEPT TO



सरकारी अधिकारियाँ



अस्पताल, नर्सिंग होम, चिकित्सा/शैक्षिक/अनुसंधान संस्थान



पंजीकृत चिकित्सा व्यवसायी (रोगी को आपूर्ति के लिए)



वे निर्माता जिनके पास अनुसूची X युक्त दवाओं के उत्पादन का लाइसेंस है

अनुसूची X की दवाएं



लाइसेंस को परिसर में **स्पष्ट रूप से प्रदर्शित** करना अनिवार्य है।



दवाएं केवल **लाइसेंस प्राप्त स्रोतों** से ही क्रय करनी चाहिए।



खुदरा विक्रेताओं को बिक्री चालानों की प्रतियां **LA को जमा** करनी होंगी।

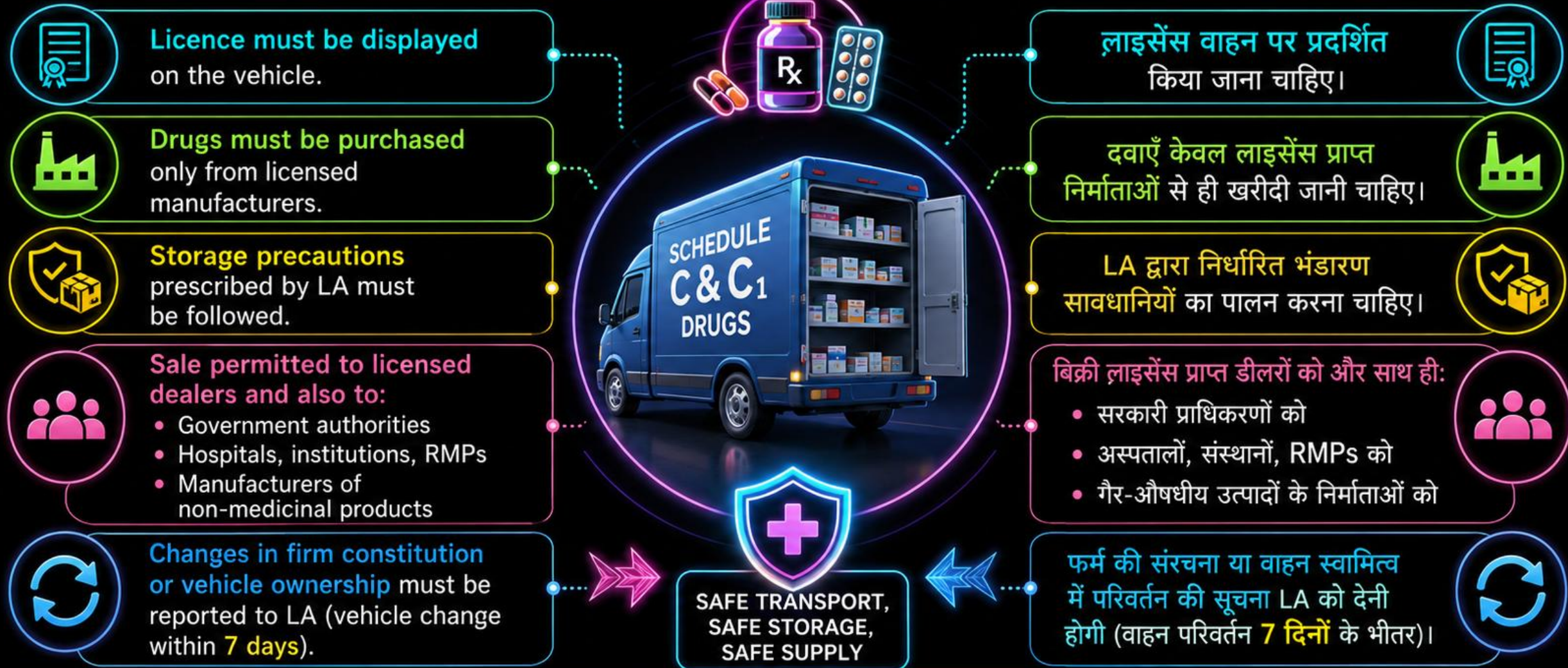


बिक्री केवल **लाइसेंस प्राप्त विक्रेताओं** को ही अनुमत है, निम्न को **छोड़कर**:



SCHEDULE C & C₁ DRUGS FROM MOTOR VEHICLE

शेड्यूल C और C₁ दवाओं की मोटर वाहन से बिक्री



Legal
Compliance



Licensed
Sources



Proper
Storage



Authorized
Sale Only



Timely
Updates



Public Health
Protection



FORMS FOR WHOLESALAS OF DRUGS



Approved Forms for Wholesale Licenses & Applications

Purpose (उद्देश्य)	Wholesale License Issued in Form (जारी किया गया लाइसेंस फॉर्म)	Wholesale License Application Made in Form (आवेदन फॉर्म)
 Drugs other than those specified in Schedule C, C ₁ & X	Form 20B (फॉर्म 20B)	—
 Drugs other than those specified in Schedule C & C ₁ from Motor Vehicle	Form 20BB (फॉर्म 20BB)	—
 Drugs specified in Schedule X	Form 20G (फॉर्म 20G)	—
 Drugs specified in Schedule C & C₁ (excluding Schedule X)	Form 21B (फॉर्म 21B)	Form 19 (फॉर्म 19)
 Drugs specified in Schedule C & C₁ from Motor Vehicle	Form 21BB (फॉर्म 21BB)	—



ENSURES LEGAL WHOLESALE PRACTICES
AND **SAFE DRUG DISTRIBUTION**

दवाओं की थोक बिक्री के लिए फॉर्म

थोक लाइसेंस और आवेदन के लिए अनुमोदित फॉर्म

उद्देश्य	जारी किया गया लाइसेंस फॉर्म	आवेदन फॉर्म
 अनुसूची C, C ₁ और X के अलावा दवाएँ	फॉर्म 20B (फॉर्म 20B)	—
 मोटर वाहन से अनुसूची C और C ₁ के अलावा दवाएँ	फॉर्म 20BB (फॉर्म 20BB)	—
 अनुसूची X में निर्दिष्ट दवाएँ	फॉर्म 20G (फॉर्म 20G)	—
 अनुसूची C और C ₁ की दवाएँ – अनुसूची X को छोड़कर	फॉर्म 21B (फॉर्म 21B)	फॉर्म 19 (फॉर्म 19)
 मोटर वाहन से अनुसूची C और C ₁ की दवाएँ	फॉर्म 21BB (फॉर्म 21BB)	—



Approved
Government
Forms



Legal
Compliance
Assured



Safe Storage
& Handling
Required



Helps in
Regulated
Distribution



For Licensed
Dealers &
Authorities



Public Health
& Safety
Protection



RETAIL SALE OF DRUGS

दवाओं की खुदरा बिक्री



For retail sale of drugs, **two types** of licenses are issued:

(i) GENERAL LICENSE



General license for retail sale of drugs.

(ii) RESTRICTED LICENSE



Restricted license for retail sale of drugs.



दवाओं की खुदरा बिक्री के लिए, **दो प्रकार** के लाइसेंस जारी किए जाते हैं:

(i) सामान्य लाइसेंस



दवाओं की खुदरा बिक्री के लिए सामान्य लाइसेंस।

(ii) प्रतिबंधित लाइसेंस



दवाओं की खुदरा बिक्री के लिए प्रतिबंधित लाइसेंस।



A General License is granted to applicants who have **suitable premises** for running the business



सामान्य लाइसेंस उन आवेदकों को दिया जाता है जिनके पास व्यवसाय चलाने के लिए **उपयुक्त परिसर (स्थान)** होते हैं।



And who employ a **Qualified Person (Registered Pharmacist)** to supervise the sale of drugs and to carry out compounding and dispensing.



और वे एक **योग्य व्यक्ति (पंजीकृत फार्मासिस्ट)** को नियुक्त करते हैं जो दवाओं की बिक्री की देखरेख करता है और मिश्रण एवं वितरण (कम्पाउंडिंग एवं डिस्पेंसिंग) करता है।





CONDITIONS OF RETAIL SALE LICENSE

1



The license must be **displayed prominently** in a place of the premises accessible to the public.

2



The licensee must **comply** with all provisions of the **Drugs and Cosmetics Act and Rules** in force.

3



Any **change** in the qualified staff in charge must be reported to the Licensing Authority (LA) within **one month**.

4



Drugs should be **purchased only** from a duly licensed manufacturer or dealer.

5



Any change in the constitution of the licensed firm must be reported to the LA within **three months**, and a **fresh license** must be obtained in the name of the reconstituted firm.

6



Special **storage precautions** prescribed by the LA for **Schedule C and C₁** drugs must be strictly followed.

7



For selling additional categories of drugs under Schedule C and C₁ (excluding X), **prior approval** of the Licensing Authority is mandatory.



These conditions ensure **legal compliance**, **responsible sale** and **public safety**.

R_x



SAFE SALE
SAFE STORAGE
SAFE HEALTH



खुदरा बिक्री लाइसेंस की शर्तें (नियम)



1



लाइसेंस को परिसर के उस स्थान पर स्पष्ट रूप से **प्रदर्शित** किया जाना चाहिए जो जनता के लिए सुलभ हो।

2



लाइसेंसी को दवाएँ और प्रसाधन सामग्री अधिनियम तथा नियमों में किए गए सभी प्रावधानों का **पालन** करना अनिवार्य है।

3



प्रभारी योग्य स्टाफ में किसी भी परिवर्तन की सूचना लाइसेंसिंग प्राधिकरण (LA) को **एक माह** के भीतर देनी होगी।

4



दवाएँ **केवल** **विधिवत लाइसेंस प्राप्त** निर्माता या विक्रेता से ही खरीदी जानी चाहिए।

5



लाइसेंस प्राप्त फर्म के संबिधान में किसी भी परिवर्तन की सूचना LA को **तीन माह** के भीतर देनी होगी और पुनर्गठित फर्म के नाम से **नया लाइसेंस** प्राप्त करना होगा।

6



अनुसूची C और C₁ की दवाओं के लिए LA द्वारा निर्धारित **विशेष भंडारण सावधानियों** का सख्ती से पालन करना होगा।

7



अनुसूची C और C₁ (X को छोड़कर) के अंतर्गत अतिरिक्त श्रेणी की दवाएँ बेचने के लिए लाइसेंसिंग प्राधिकरण की **पूर्व स्वीकृति** अनिवार्य है।



ये शर्तें **कानूनी अनुपालन**, **जिम्मेदार बिक्री** और **जनता की सुरक्षा** सुनिश्चित करती हैं।



FORMS FOR RETAIL SALES OF DRUGS

दवाओं की खुदरा बिक्री के लिए फॉर्म



Purpose (उद्देश्य)	Retail License Issued in Form (जारी किया गया खुदरा लाइसेंस फॉर्म)	Retail License Application Made in Form (खुदरा लाइसेंस के लिए आवेदन फॉर्म)	उद्देश्य	जारी किया गया खुदरा लाइसेंस फॉर्म	खुदरा लाइसेंस के लिए आवेदन फॉर्म
 Homeopathic drugs	Form 20 (फॉर्म 20)	19B (फॉर्म 19B)	 होम्योपैथिक दवाएँ	फॉर्म 20 (फॉर्म 20)	19B (फॉर्म 19B)
 Drugs other than those specified in Schedule C, C ₁ and X	Form 21 (फॉर्म 21)	Form 19 (फॉर्म 19)	 अनुसूची C, C ₁ और X के अलावा दवाएँ	फॉर्म 21 (फॉर्म 21)	फॉर्म 19 (फॉर्म 19)
 Drugs specified in Schedule C and C ₁ excluding Schedule X	Form 20F (फॉर्म 20F)	—	 अनुसूची C और C ₁ की दवाएँ, अनुसूची X को छोड़कर	फॉर्म 20F (फॉर्म 20F)	—
 Drugs specified in Schedule X	Form 20C (फॉर्म 20C)	—	 अनुसूची X में निर्दिष्ट दवाएँ	फॉर्म 20C (फॉर्म 20C)	—

KEY TAKEAWAYS / मुख्य बातें



Different forms for
different categories of
drugs.
विभिन्न श्रेणियों की दवाओं
के लिए अलग-अलग फॉर्म।



Retail license issued
in specified forms.
खुदरा लाइसेंस निर्धारित
फॉर्म में जारी किया जाता है।



Application for retail
license in prescribed
forms.
खुदरा लाइसेंस के लिए
आवेदन निर्धारित फॉर्म में किया जाता है।



Ensures regulated and
legal retail sale of drugs.
दवाओं की खुदरा बिक्री को
नियमित और वैध बनाता है।



RESTRICTED LICENSES



Restricted licenses are issued for the **sale of drugs** without the supervision of a **qualified person**.



These licenses are meant for **limited and specific purposes**.



प्रतिबंधित लाइसेंस



प्रतिबंधित लाइसेंस योग्य व्यक्ति की देखरेख के बिना दवाओं की बिक्री के लिए जारी किए जाते हैं।



ये लाइसेंस सीमित और विशिष्ट उद्देश्यों के लिए जारी किए जाते हैं।

KEY FEATURES / मुख्य विशेषताएँ



No supervision of Qualified Person
योग्य व्यक्ति की देखरेख आवश्यक नहीं



Sale limited to permitted drugs
केवल अनुमति प्राप्त दवाओं की बिक्री



For limited and specific purposes
सीमित और विशिष्ट उद्देश्यों के लिए



Issued by Licensing Authority
लाइसेंस प्राधिकरण द्वारा जारी



Regulated under Drugs & Cosmetics Act & Rules
औषधि एवं प्रसाधन अधिनियम एवं नियमों के अंतर्गत विनियमित



Ensures **safe** and **controlled** sale of drugs for **public welfare**.

जनहित के लिए दवाओं की **सुरक्षित** और **नियंत्रित** बिक्री सुनिश्चित करता है।





FORMS FOR RESTRICTED LICENSES OF DRUGS

Purpose (उद्देश्य)	Restricted License Issued in Form (जारी किया गया प्रतिबंधित लाइसेंस फॉर्म)
 Drugs other than those specified in Schedule C, C ₁ and X	Form 20A (फॉर्म 20A)
 Drugs specified in Schedule C and C ₁ excluding Schedule X	Form 21A (फॉर्म 21A)



RESTRICTED LICENSE

दवाओं की प्रतिबंधित लाइसेंस के लिए फॉर्म



उद्देश्य	जारी किया गया प्रतिबंधित लाइसेंस फॉर्म
 अनुसूची C, C ₁ और X के अलावा दवाएँ	फॉर्म 20A (फॉर्म 20A)
 अनुसूची C और C ₁ की दवाएँ – अनुसूची X को छोड़कर	फॉर्म 21A (फॉर्म 21A)

KEY TAKEAWAY / मुख्य बातें



Restricted licenses are issued for **specific** and **limited** categories of drugs.
प्रतिबंधित लाइसेंस **विशिष्ट** और **सोमित** श्रेणी की दवाओं के लिए जारी किए जाते हैं।



Different forms are prescribed for different **categories** of drugs.
विभिन्न श्रेणी की दवाओं के लिए **अलग-अलग फॉर्म** निर्धारित हैं।



Ensures **legal compliance** and **proper regulation**.
कानूनी अनुपालन और उचित **नियमन** सुनिश्चित करता है।



Promotes **safe** and **responsible** sale of drugs.
दवाओं की **सुरक्षित** और **जिम्मेदार** बिक्री को बढ़ावा देता है।



PERSONS ELIGIBLE FOR RESTRICTED LICENSE

Restricted License may be granted to:



Dealers selling drugs that **do not require supervision** by a qualified person.



Itinerant vendors (in exceptional cases) acting as bona fide travelling agents.



Vendors in **remote/sparsely populated areas**, purchasing drugs from licensed dealers.



Travelling agents distributing **Schedule C** and other **special products** to doctors or licensed dealers.



(Licensed manufacturers/importers can distribute **free drug samples** without a license.)



**ENSURES SAFE, LEGAL
AND RESPONSIBLE
SUPPLY OF DRUGS**

प्रतिबंधित लाइसेंस के लिए पात्र व्यक्ति



प्रतिबंधित लाइसेंस निम्न व्यक्तियों को दिया जा सकता है:



वे डीलर जो ऐसी दवाएँ बेचते हैं जिनके लिए **योग्य व्यक्ति** के पर्यवेक्षण की आवश्यकता नहीं होती है।



अपवादात्मक परिस्थितियों में **भ्रमणशील विक्रेता** (इटिनरेंट वेंडर) जो सच्चे यात्री एजेंट के रूप में कार्य करते हैं।



दूरस्थ/कम जनसंख्या वाले क्षेत्रों के विक्रेता, जो लाइसेंस प्राप्त डीलरों से दवाएँ खरीदते हैं।

यात्री एजेंट जो **अनुसूची C** और अन्य **विशेष उत्पादों** को डॉक्टरों या लाइसेंस प्राप्त डीलरों को वितरित करते हैं।



(लाइसेंस प्राप्त निर्माता/आयातक बिना लाइसेंस के मुफ्त दवा नमूने वितरित कर सकते हैं।)



Restricted license is for **limited** and **specific** purposes only.

प्रतिबंधित लाइसेंस केवल **सीमित** और **विशिष्ट** उद्देश्यों के लिए होता है।



CONDITIONS OF RESTRICTED LICENSE

प्रतिबंधित लाइसेंस की शर्तें (नियम)



Adequate **premises** & proper **storage** (except vendors without fixed premises).



Display the license **prominently** or carry it for inspection (vendors).



Comply with the **Drugs & Cosmetics Act and Rules**.



Purchase drugs only from licensed manufacturers or dealers.



Sell only drugs that **do not require supervision** of a qualified person.



Mobile vendors must buy drugs only from **dealers specified in the license**.



Sell drugs only in their **original containers**.



Licensing Authority considers local **license availability** and the applicant's **occupation/business** before granting the license.



पर्याप्त **परिसर** और उचित **भंडारण** (स्थायी परिसर नहीं रखने वाले विक्रेताओं को छोड़कर)।



लाइसेंस को **प्रमुखता से** प्रदर्शित करें या निरीक्षण के लिए साथ रखें (विक्रेता)।



औषधि एवं प्रसाधन **अधिनियम** और नियमों का **पालन** करें।



दवाएँ **केवल** लाइसेंस प्राप्त निर्माता या डीलरों से ही खरीदें।



केवल वे दवाएँ बेचें जिनके लिए **योग्य** व्यक्ति के **पर्यवेक्षण** की आवश्यकता **नहीं** होती है।



मोबाइल विक्रेताओं को दवाएँ केवल लाइसेंस में **निर्दिष्ट डीलरों** से ही खरीदनी होंगी।



दवाएँ केवल उनके **मूल (मूल पैक)** कंटेनरों में ही बेचें।



लाइसेंसिंग प्राधिकरण लाइसेंस की स्थानीय उपलब्धता और आवेदक के **व्यवसाय/व्यवसाय (occupation/business)** पर विचार करने के बाद ही लाइसेंस प्रदान करता है।



Ensure **safe, legal** and **responsible** sale of drugs.

दवाओं की **सुरक्षित, कानूनी** और **जिम्मेदार** बिक्री सुनिश्चित करें।



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



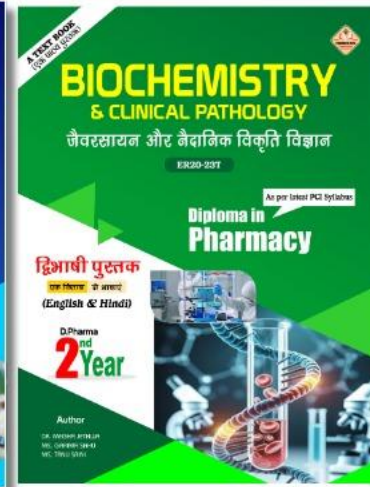
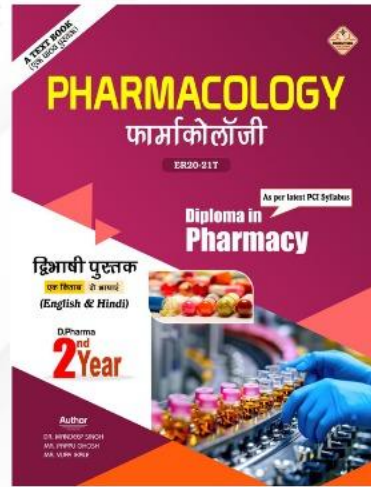
CLASSES STARTS FROM
01 AUG, 2026



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

