



@PharmacyIndiaLive



CLASS - 33

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.



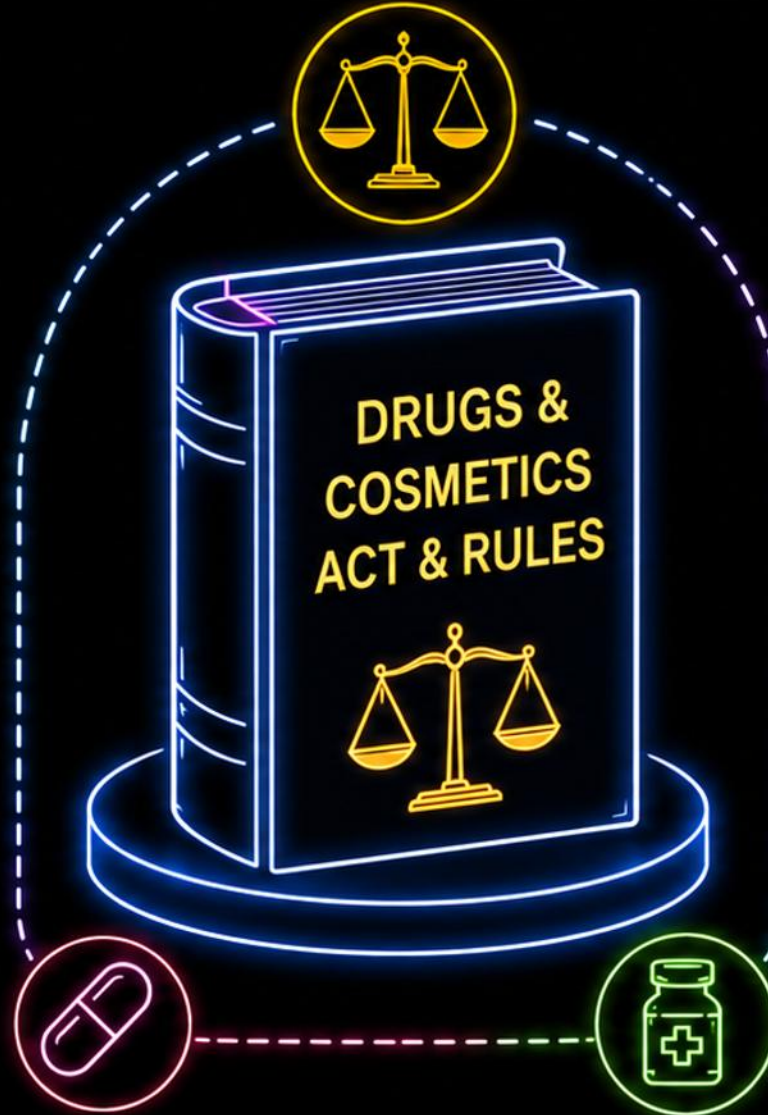
IMPORT OF DRUGS

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





ADMINISTRATION OF THE ACT AND RULES

अधिनियम और नियमों का प्रशासन



The Drugs Technical Advisory Board (DTAB)



The **Central Government** establishes the Central Drugs Technical Advisory Board (CDTAB) to provide technical advice to both the **Central and State Governments** on matters related to the administration of the **Drugs and Cosmetics Act, 1940**.



The Board also performs other duties assigned to it under the Act.



ड्रग्स टेक्निकल एडवाइजरी बोर्ड (DTAB)



केंद्र सरकार, **ड्रग्स एंड कॉस्मेटिक्स अधिनियम, 1940** के प्रशासन से संबंधित मामलों पर **केंद्र और राज्य सरकारों** को तकनीकी सलाह प्रदान करने के लिए केंद्रीय ड्रग्स टेक्निकल एडवाइजरी बोर्ड (CDTAB) की स्थापना करती है।



बोर्ड अधिनियम के अंतर्गत सौंपे गए अन्य कार्य भी करता है।



COMPOSITION OF DTAB

DTAB की संरचना



Category (श्रेणी)



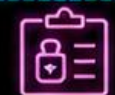
Elected Members (निर्वाचित सदस्य)

Members (सदस्य)



1

Director General of Health Services – Chairman (महानिदेशक स्वास्थ्य सेवाएँ – अध्यक्ष)



2

Drug Controller of India (भारत के औषधि नियंत्रक)



3

Director, Central Drug Laboratory, Kolkata (निदेशक, केंद्रीय औषधि प्रयोगशाला, कोलकाता)



4

Director, Central Research Institute, Kasauli (निदेशक, केंद्रीय अनुसंधान संस्थान, कसौली)



5

Director, Indian Veterinary Research Institute, Izatnagar
(निदेशक, भारतीय पशु चिकित्सा अनुसंधान संस्थान, इज़तनगर)



6

Director, Central Drug Research Institute, Lucknow
(निदेशक, केंद्रीय औषधि अनुसंधान संस्थान, लखनऊ)



7

President, Medical Council of India (MCI) (अध्यक्ष, मेडिकल काउंसिल ऑफ इंडिया)



8

President, Pharmacy Council of India (PCI) (अध्यक्ष, फार्मसी काउंसिल ऑफ इंडिया)



NOMINATED MEMBERS

नामित सदस्य



Nominated Members (नामित सदस्य)

1

Two persons nominated by **Central Government** from persons in charge of drug control in India
(भारत में औषधि नियंत्रण से जुड़े व्यक्तियों में से केंद्र सरकार द्वारा नामित दो सदस्य)



2

One person from **pharmaceutical industry** nominated by Central Government
(केंद्र सरकार द्वारा नामित औषधि उद्योग से एक सदस्य)



3

Two **Government Analysts** nominated by Central Government
(केंद्र सरकार द्वारा नामित दो सरकारी विश्लेषक)





EX-OFFICIO MEMBERS

(पदेन सदस्य)



Ex-officio Members (पदेन सदस्य)



1

A teacher in pharmacy / pharmaceutical chemistry / pharmacognosy
elected by PCI Executive Committee

(PCI कार्यकरिणी द्वारा निर्वाचित फार्मैसी / फार्मास्यूटिकल केमिस्ट्री / फार्माकोमोसी के शिक्षक)



2

A teacher in medicine or therapeutics
elected by PCI Executive Committee

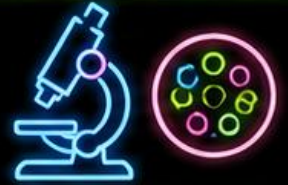
(PCI द्वारा निर्वाचित चिकित्सा या चिकित्साविज्ञान शिक्षक)



3

One pharmacologist elected by
Governing Body of ICMR

(ICMR की शासी निकाय द्वारा निर्वाचित एक फार्माकोलॉजिस्ट)



4

One person elected by
Central Medical Association

(केंद्रीय चिकित्सा संघ द्वारा निर्वाचित एक सदस्य)



5

One person elected by
Indian Pharmaceutical Association (IPA)

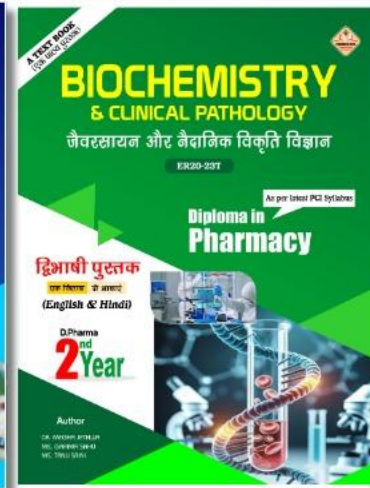
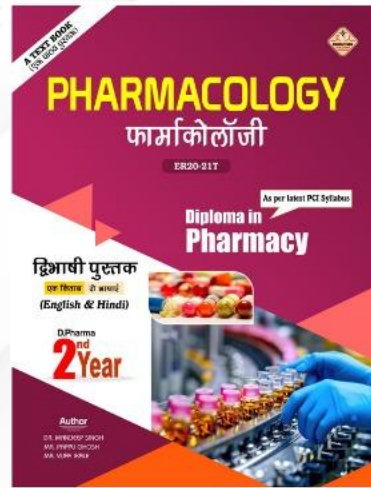
(भारतीय फार्मास्यूटिकल एसोसिएशन द्वारा निर्वाचित एक सदस्य)



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





ADMINISTRATION OF THE ACT AND RULES

अधिनियम और नियमों का प्रशासन



Ⓐ TENURE OF MEMBERS

- Elected and nominated members hold office for a term of **three years**.
- They may be **re-elected** or **re-nominated**.
- Members continue in office only as long as they hold the position on the basis of which they were selected.

Ⓐ सदस्यों का कार्यकाल

- निर्वाचित और नामित सदस्य **तीन वर्षों** के कार्यकाल के लिए पद पर रहते हैं।
- उन्हें **पुनः निर्वाचित** या **पुनः नामित** किया जा सकता है।
- सदस्य केवल उतनी अवधि तक पद पर बने रहते हैं, जितनी अवधि तक वे उस पद पर बने रहते हैं, जिसके आधार पर उनका चयन हुआ है।



Ⓐ SECRETARY AND SUPPORTING STAFF

- The Central Government appoints a **Secretary** and other **staff members** as required for the functioning of the Board.

Ⓐ सचिव और सहयोगी कर्मचारी

- केंद्र सरकार बोर्ड के कार्य संचालन के लिए आवश्यकतानुसार सचिव और **अन्य कर्मचारियों** की नियुक्ति करती है।



Ⓐ SUB-COMMITTEES

- The Board has the authority to form **sub-committees**.
- Such sub-committees may include **members or non-members** and are appointed for a period not exceeding **three years**, or temporarily for specific matters.

Ⓐ उप-समितियाँ

- बोर्ड को **उप-समितियाँ** गठित करने का अधिकार है।
- ऐसी उप-समितियों में **सदस्य** या **गैर-सदस्य** शामिल हो सकते हैं और इन्हें **तीन वर्ष** से अधिक की अवधि के लिए, या विशिष्ट मामलों के लिए अस्थायी रूप से नियुक्त किया जाता है।





CENTRAL DRUGS LABORATORY (CDL)

केंद्रीय औषधि प्रयोगशाला (CDL)



The Central Government has established the Central Drugs Laboratory (CDL) under the supervision of a Director appointed by the Central Government.



The laboratory is responsible for performing the functions assigned to it under the Drugs and Cosmetics Act, 1940 and the related Rules.



The CDL is located in Kolkata (Calcutta).



LOCATION / स्थान
KOLKATA (CALCUTTA)
कोलकाता (कलकत्ता)



केंद्र सरकार ने केंद्रीय औषधि प्रयोगशाला (CDL) की स्थापना की है, जो केंद्र सरकार द्वारा नियुक्त निदेशक के पर्यवेक्षण में कार्य करती है।



प्रयोगशाला, औषधि एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 तथा संबंधित नियमों के अंतर्गत सौंपे गए कार्यों को करने के लिए उत्तरदायी है।



CDL कोलकाता (कलकत्ता) में स्थित है।



FUNCTIONS OF THE CENTRAL DRUGS LABORATORY

केंद्रीय औषधि प्रयोगशाला के कार्य



1



1. To analyze and test drug samples sent by **Customs authorities** or **Courts**.

2



2. As the CDL cannot test all categories of products, certain **other Government laboratories and institutes** are authorized to carry out specific functions of the CDL:

CDL CENTRAL DRUGS LABORATORY



1



1. सीमा शुल्क अधिकारियों या न्यायालयों द्वारा भेजे गए औषधि नमूनों का विश्लेषण और परीक्षण करना।

2



2. चूंकि CDL सभी प्रकार के उत्पादों का परीक्षण नहीं कर सकता, इसलिए **अन्य कुछ सरकारी प्रयोगशालाएँ और संस्थान** CDL के विशिष्ट कार्यों को करने के लिए अधिकृत हैं:



• **Central Research Institute, Kasauli** – Testing of sera, vaccines, toxins, antigens, bacteriophages, and sterilized surgical sutures and ligatures.



• **Pasteur Institute of India, Coonoor and Enterovirus Research Centre, Mumbai** – Testing of polio vaccine.



• **केंद्रीय अनुसंधान संस्थान, कसौली** – सीरा, वैक्सीन, टॉक्सिन, एंटीजन, बैक्टीरियोफेज तथा स्टरलाइज्ड सर्जिकल स्यूचर और लिगेचर का परीक्षण करना।



• **पाश्चर इंस्टीट्यूट ऑफ इंडिया, कुन्नूर तथा एंटरोवायरस रिसर्च सेंटर, मुंबई** – पोलियो वैक्सीन का परीक्षण करना।





FUNCTIONS OF THE CENTRAL DRUGS LABORATORY

केंद्रीय औषधि प्रयोगशाला के कार्य



	Indian Veterinary Research Institute, Izatnagar or Mukteshwar – Testing of antisera, toxoids, vaccines, and diagnostic agents for veterinary use.	★ भारतीय पशु चिकित्सा अनुसंधान संस्थान, इज़तनगर या मुक्तेश्वर – पशु उपयोग के लिए एंटीसीरा, टॉक्सॉइड, वैक्सीन और डायग्नोस्टिक एजेंट्स का परीक्षण करना।
	Central Indian Pharmacopoeia Laboratory, Ghaziabad – Testing of condoms.	★ केंद्रीय भारतीय फार्माकोपिया प्रयोगशाला, गाज़ियाबाद – कंडोम का परीक्षण करना।
	Laboratory of the Serologist and Chemical Examiner to the Government of India, Kolkata – Testing of VDRL antigen.	★ भारत सरकार के सीरोलॉजिस्ट एवं रासायनिक परीक्षक की प्रयोगशाला, कोलकाता – VDRL एंटीजन का परीक्षण करना।
	Department of Biomedical Engineering, IIT New Delhi – Testing of intrauterine devices (IUDs).	★ जैव-चिकित्सा अभियांत्रिकी विभाग, आई.आई.टी. नई दिल्ली – इंट्रायूटेराइन डिवाइस (IUDs) का परीक्षण करना।
	Homeopathic Pharmacopoeia Laboratory, Ghaziabad – Testing of homeopathic medicines.	★ होम्योपैथिक फार्माकोपिया प्रयोगशाला, गाज़ियाबाद – होम्योपैथिक औषधियों का परीक्षण करना।



FUNCTIONS OF THE CENTRAL DRUGS LABORATORY (CDL)

केंद्रीय औषधि प्रयोगशाला के कार्य



3



3. SAMPLE SUBMISSION

- All samples must be sent by **registered post** in a **sealed packet**.
- Accompanied by a **memorandum** in the prescribed form.
- Addressed to the **Director**.

4



4. RECEIPT OF SAMPLES

On receipt, the packet is opened only by an **authorized officer** appointed by the **Director**.

5



5. TEST REPORT

After testing, the test results along with complete **test protocols** are forwarded to the sender.

6



6. CERTIFICATE

Certificates issued by the laboratory must be signed by the **Director** or a **Central Government-authorized officer**.



TEST RESULTS &
PROTOCOLS
SENT TO SENDER



3. नमूना प्रेषण

- सभी नमूने पंजीकृत डाक द्वारा **मुहरबंद पैकेट** में भेजे जाने चाहिए।
- निर्धारित प्रपत्र में **मेमोरेंडम** के साथ भेजा जाए।
- **निदेशक** के नाम संबोधित करें।



3

4. नमूनों की प्राप्ति

प्राप्ति पर, पैकेट को केवल **निदेशक** द्वारा नियुक्त **अधिकृत अधिकारी** द्वारा ही खोला जाता है।



4

5. परीक्षण रिपोर्ट

परीक्षण के पश्चात, परिणामों के साथ पूर्ण **परीक्षण प्रोटोकॉल** भेजने वाले को प्रेषित किए जाते हैं।



5

6. प्रमाणपत्र

प्रयोगशाला द्वारा जारी प्रमाणपत्र **निदेशक** या **केंद्र सरकार** द्वारा **अधिकृत अधिकारी** द्वारा हस्ताक्षरित किए जाने चाहिए।



6

DRUGS CONSULTATIVE COMMITTEE (DCC)

औषधि परामर्शी समिति (DCC)



ESTABLISHED BY

The Drugs Consultative Committee (DCC) is an **advisory body** established by the **Central Government** under the **Drugs and Cosmetics Act, 1940**.

औषधि परामर्शी समिति (DCC) एक परामर्शी निकाय है जिसकी स्थापना **औषधि और प्रसाधन अधिनियम, 1940** के अंतर्गत **केंद्र सरकार** द्वारा की गई है।

MAIN PURPOSE



Its main purpose is to **advise** the **Central Government**, **State Governments**, and the **Drugs Technical Advisory Board (DTAB)** on matters related to ensuring **uniform implementation** of the Act across **India**.



इसका मुख्य उद्देश्य **केंद्र सरकार, राज्य सरकारों** और **औषधि तकनीकी परामर्शी बोर्ड (DTAB)** को ऐसे मामलों पर सलाह देना है जो पूरे **भारत** में अधिनियम के समान और एकरूप क्रियान्वयन को सुनिश्चित करने से संबंधित हैं।



DRUGS CONSULTATIVE COMMITTEE (DCC)

औषधि परामर्शी समिति (DCC)

COMPOSITION OF THE COMMITTEE

समिति की संरचना

1



Two representatives
nominated by the
Central Government.

केंद्रीय सरकार द्वारा नामित
दो प्रतिनिधि।

2



One representative
nominated by each
State Government.

प्रत्येक राज्य सरकार द्वारा
नामित एक प्रतिनिधि।

MEETINGS AND POWERS

बैठकें और शक्तियाँ



The DCC meets
whenever required by
the **Central Government.**

DCC की बैठक केंद्रीय सरकार
द्वारा आवश्यकतानुसार बुलाई जाती है।



The Committee has the
authority to frame and
regulate its **own procedures.**

समिति को अपनी प्रक्रियाएँ बनाने
और नियंत्रित करने का अधिकार है।





GOVERNMENT DRUG ANALYSTS

सरकारी औषधि विश्लेषक



1

OFFICIAL
GAZETTE



The **Central** and **State** Governments appoint **Government Drug Analysts** by notification in the **Official Gazette**. These analysts are appointed for **specific areas**, and for particular **drugs**, **classes of drugs**, **cosmetics**, or **classes of cosmetics** as mentioned in the notification.



APPOINTED BY
GOVERNMENT

2



A person appointed as a **Government Analyst** must not have any **financial interest** in the **import**, **manufacture**, or **sale** of **drugs** or **cosmetics**.



1

केंद्रीय और राज्य सरकारें आधिकारिक राजपत्र में अधिसूचना द्वारा **सरकारी औषधि विश्लेषकों** की नियुक्ति करती हैं। ये विश्लेषक **विशिष्ट क्षेत्रों** तथा **विशेष औषधियों**, औषधियों के **वर्ग**, प्रसाधनों या प्रसाधनों के **वर्ग** के लिए अधिसूचना में उल्लेखित अनुसार नियुक्त किए जाते हैं।

आधिकारिक
राजपत्र



2



सरकारी विश्लेषक के रूप में नियुक्त व्यक्ति का औषधियों या प्रसाधनों के **आयात**, निर्माण या **बिक्री** में कोई भी **वित्तीय हित** नहीं होना चाहिए।



APPOINTED BY **NOTIFICATION IN OFFICIAL GAZETTE**

आधिकारिक राजपत्र में अधिसूचना द्वारा नियुक्ति



QUALIFICATIONS OF GOVERNMENT ANALYST

शासकीय विश्लेषक की योग्यताएँ



A person is eligible for appointment as **Government Analyst** if he/she possesses **any one** of the following qualifications:

कोई व्यक्ति तब **शासकीय विश्लेषक** के रूप में नियुक्ति के लिए पात्र है यदि वह निम्नलिखित में से **कोई एक** योग्यता रखता है:

1



A **graduate degree** in medicine, science, pharmacy, or pharmaceutical chemistry from a recognized university with **minimum 5 years** of experience in drug testing.

मान्यता प्राप्त विश्वविद्यालय से चिकित्सा, विज्ञान, फार्मेसी या फार्मास्यूटिकल केमिस्ट्री में **स्नातक डिग्री** तथा **न्यूनतम 5 वर्ष** का दवा परीक्षण का अनुभव; या

2



A **postgraduate degree** in medicine, science, pharmacy, or pharmaceutical chemistry with **at least 3 years** of experience in drug testing.

चिकित्सा, विज्ञान, फार्मेसी या फार्मास्यूटिकल केमिस्ट्री में **स्नातकोत्तर डिग्री** तथा कम से कम **3 वर्ष** का दवा परीक्षण का अनुभव; या

3



Associateship Diploma of the Institution of Chemists with Analysis of Drugs and Pharmaceuticals as a subject, along with **minimum 3 years** of experience in drug testing in a laboratory under the supervision of:

इंस्टीट्यूशन ऑफ केमिस्ट्स का **एसोसिएटशिप डिप्लोमा**, जिसमें 'एनालिसिस ऑफ ड्रग्स एंड फार्मास्यूटिकल्स' विषय हो, तथा **न्यूनतम 3 वर्ष** का दवा परीक्षण का अनुभव, जो निम्न के पर्यवेक्षण में किया गया हो:

- किसी शासकीय विश्लेषक, या
- किसी शासकीय मान्यता प्राप्त संस्था या परीक्षण प्रयोगशाला के प्रमुख।



DUTIES OF GOVERNMENT ANALYST

शासकीय विश्लेषक के कर्तव्य

1



On receiving a sample package from a Drug Inspector, the analyst **verifies the seals** on the package with the specimen seal impression received separately and **records the condition of the seals**.

ड्रग इंस्पेक्टर से नमूना पैकेज प्राप्त करने पर, विश्लेषक अलग से प्राप्त नमूना सील छाप से पैकेज पर लगी **सीलों की जांच** करता है और **सीलों की स्थिति दर्ज** करता है।

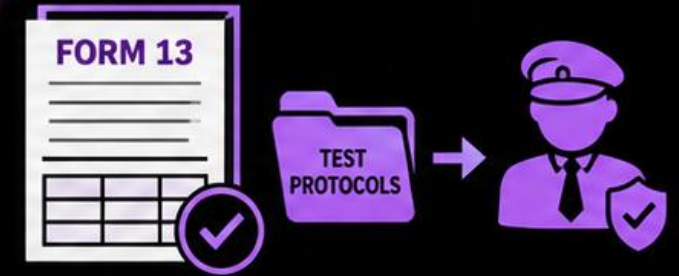
2



The analyst then **analyzes or tests** the samples of drugs and cosmetics submitted by Drug Inspectors or other authorized persons and **prepares the report**.

इसके बाद, विश्लेषक ड्रग इंस्पेक्टर या अन्य अधिकृत व्यक्तियों द्वारा प्रस्तुत दवाओं और प्रसाधनों के नमूनों का **विश्लेषण या परीक्षण** करता है और **रिपोर्ट तैयार** करता है।

3



After completion of analysis, the analyst submits the analytical report in **Form 13**, along with the **test protocols** used, to the **concerned Inspector**.

विश्लेषण पूरा होने के बाद, विश्लेषक **फॉर्म 13** में विश्लेषणात्मक रिपोर्ट, उपयोग किए गए **परीक्षण प्रोटोकॉल** के साथ, **संबंधित निरीक्षक** को जमा करता है।





LICENSING AUTHORITIES

लाइसेंसिंग प्राधिकारी



Licensing Authorities are appointed by the **Central and State Governments** to grant and renew licences for the **import, manufacture, sale, and distribution** of drugs and cosmetics.

LICENCE



Signature



लाइसेंसिंग प्राधिकारी **केंद्र और राज्य सरकारों** द्वारा नियुक्त किए जाते हैं ताकि वे औषधियों और प्रसाधनों के **आयात, निर्माण, बिक्री और वितरण** के लिए लाइसेंस जारी और नवीनीकृत करें।

1

Once a licence is issued, it remains valid for an **unlimited period**, unless it is **suspended** or **cancelled** by the Licensing Authority.



1

एक बार लाइसेंस जारी हो जाने पर, यह लाइसेंस **अनिश्चित काल तक वैध** रहता है, जब तक कि इसे लाइसेंसिंग प्राधिकारी द्वारा **निलंबित** या **रद्द** नहीं किया जाता।



2

These authorities are generally designated as **Drug Controllers**.



DRUG
CONTROLLER

2

इन प्राधिकारियों को आमतौर पर **ड्रग कंट्रोलर** के रूप में नामित किया जाता है।



DRUG
CONTROLLER

3

The **Drugs Controller General of India (DCGI)** has been notified as the **Central Licence Approving Authority (CLAA)**.



DCGI

3

भारत के **ड्रग कंट्रोलर जनरल (DCGI)** को **केंद्रीय लाइसेंस अनुमोदन प्राधिकारी (CLAA)** के रूप में अधिसूचित किया गया है।





QUALIFICATIONS OF A LICENSING AUTHORITY

लाइसेंसिंग प्राधिकारी की योग्यताएँ



A person appointed as a Licensing Authority must fulfill the following requirements:

लाइसेंसिंग प्राधिकारी के रूप में नियुक्त व्यक्ति को निम्नलिखित आवश्यकताओं को पूरा करना होगा:



1 He/she must be a graduate in **Pharmacy**, **Pharmaceutical Chemistry**, or **Medicine** with specialization in **Clinical Pharmacology** or **Microbiology** from a recognized university.



1

उसे मान्यता प्राप्त विश्वविद्यालय से फार्मेसी, फार्मास्यूटिकल केमिस्ट्री या चिकित्सा में स्नातक होना चाहिए, जिसमें क्लिनिकल फार्माकोलॉजी या माइक्रोबायोलॉजी में विशेषज्ञता हो।



2 He/she must have at least **5 years** of experience in the **manufacture** or **testing** of drugs.



2

उसे दवाओं के निर्माण या परीक्षण के क्षेत्र में कम से कम **5 वर्षों** का अनुभव होना चाहिए।



CONTROLLING AUTHORITIES

नियंत्रक प्राधिकारी



DRUG INSPECTORS
औषधि निरीक्षक



CONTROLLING
AUTHORITY
नियंत्रक प्राधिकारी

All **Drug Inspectors** appointed by the **Central** or **State Government** work under the supervision of an officer appointed by the respective government, known as the **Controlling Authority**.

केंद्र या राज्य सरकार द्वारा नियुक्त सभी औषधि निरीक्षक अपने-अपने सरकार द्वारा नियुक्त अधिकारी, जिसे नियंत्रक प्राधिकारी कहा जाता है, के अधीन कार्य करते हैं।

QUALIFICATIONS OF A CONTROLLING AUTHORITY

1



He/she must be a graduate in **Pharmacy**, **Pharmaceutical Chemistry**, or **Medicine** with specialization in **Clinical Pharmacology** or **Microbiology** from a recognized university.

उन्हें मान्यता प्राप्त विश्वविद्यालय से फार्मेसी, फार्मास्यूटिकल केमिस्ट्री या मेडिसिन में, क्लिनिकल फार्माकोलॉजी या माइक्रोबायोलॉजी में विशेषज्ञता के साथ स्नातक होना चाहिए।

2



He/she must have a minimum of **5 years' experience** in the manufacture or testing of drugs.

उन्हें दवाओं के निर्माण या परीक्षण के क्षेत्र में न्यूनतम **5 वर्षों** का अनुभव होना चाहिए।





DRUG CONTROL DEPARTMENT (DCD)



औषधि नियंत्रण विभाग (DCD)



The Drug Control Department (DCD) is responsible for **licensing manufacturing** and **sales** premises of **drugs** and **cosmetics** within a State.

Its primary objective is to ensure the availability of **safe** and **quality medicines**.



औषधि नियंत्रण विभाग (DCD) राज्य के भीतर **औषधियों** और **प्रसाधनों** के **विनिर्माण** एवं **बिक्री** प्रतिष्ठानों के लिए **लाइसेंस** प्रदान करने के लिए जिम्मेदार है।

इसका मुख्य उद्देश्य **सुरक्षित** और **गुणवत्तापूर्ण दवाओं** की उपलब्धता सुनिश्चित करना है।



THE DEPARTMENT FUNCTIONS THROUGH THREE WINGS:

विभाग तीन शाखाओं के माध्यम से कार्य करता है:



1

ENFORCEMENT WING

प्रवर्तन शाखा



- Ensures compliance with the Drugs & Cosmetics Act and Rules.
- Conducts inspections, investigations and sampling.
- Takes legal action against violations.

2

EDUCATIONAL WING

शैक्षिक शाखा



- Provides training and education to stakeholders.
- Spreads awareness about laws, quality and safety of drugs and cosmetics.
- Promotes rational use of medicines.

3

DRUGS TESTING LABORATORY (DTL)

औषधि परीक्षण प्रयोगशाला



- Tests drugs and cosmetics to ensure quality, safety and efficacy.
- Provides scientific reports.
- Supports enforcement and regulatory decisions.



TO ENSURE SAFE, QUALITY AND EFFECTIVE MEDICINES FOR EVERY CITIZEN.

हर नागरिक के लिए **सुरक्षित**, **गुणवत्तापूर्ण** और **प्रभावी दवाएँ** सुनिश्चित करना।





CENTRAL DRUGS STANDARD CONTROL ORGANISATION (CDSCO)

केंद्रीय औषधि मानक नियंत्रण संगठन (CDSCO)

The Central Drugs Standard Control Organisation (CDSCO) functions under the **Directorate General of Health Services (DGHS), Ministry of Health and Family Welfare, Government of India**, and acts as the **National Regulatory Authority (NRA)** of India.

केंद्रीय औषधि मानक नियंत्रण संगठन (CDSCO) स्वास्थ्य सेवा महानिदेशालय (DGHS), स्वास्थ्य एवं परिवार कल्याण मंत्रालय, भारत सरकार के अंतर्गत कार्य करता है और भारत का राष्ट्रीय विनियामक प्राधिकरण (NRA) के रूप में कार्य करता है।



HEADQUARTERS:

FDA Bhawan, Kotla Road, New Delhi



मुख्यालय:

एफडीए भवन, कोटला रोड, नई दिल्ली

FIELD STRUCTURE

क्षेत्रीय संरचना

01



6 ZONAL OFFICES
6 क्षेत्रीय कार्यालय



02



4 SUB-ZONAL OFFICES
4 उप-क्षेत्रीय कार्यालय



03



13 PORT OFFICES
13 पोर्ट कार्यालय



04



7 LABORATORIES
7 प्रयोगशालाएँ





FUNCTIONS OF CDSCO

CDSCO के कार्य



Under the **Drugs and Cosmetics Act, 1940** and **Rules, 1945**, **CDSCO** and **State regulators** share responsibilities for regulating drugs and cosmetics:

औषधि और प्रसाधन सामग्री अधिनियम, 1940 और नियम, 1945 के तहत, **CDSCO** और **राज्य नियामक** औषधियों और प्रसाधनों के विनियमन में जिम्मेदारियाँ साझा करते हैं:



1



Ensures **uniform implementation** of the Act and Rules

to protect **patient safety**, **rights**, and **well-being**.



PATIENT SAFETY



PATIENT RIGHTS



WELL-BEING



2



Promotes **transparency**, **accountability**, and **uniformity**

to maintain **safety**, **efficacy**, and **quality** of medical products.



TRANSPARENCY



ACCOUNTABILITY



UNIFORMITY



SAFETY, EFFICACY,
QUALITY

अधिनियम और नियमों का **समान** कार्यान्वयन सुनिश्चित करता है

ताकि **रोगी सुरक्षा**, **अधिकारों** और **भला-चंगा** की रक्षा हो सके।



रोगी सुरक्षा



रोगी अधिकार



भला-चंगा

1

पारदर्शिता, **जवाबदेही**, और **समानता** को बढ़ावा देता है

ताकि चिकित्सा उत्पादों की **सुरक्षा**, **प्रभावकारिता** और **गुणवत्ता** बनाए रखी जा सके।



पारदर्शिता



जवाबदेही



समानता



सुरक्षा, प्रभावकारिता,
गुणवत्ता

2

CENTRAL DRUGS STANDARD CONTROL ORGANISATION (CDSCO)

केंद्रीय औषधि मानक नियंत्रण संगठन (CDSCO)

3.

RESPONSIBLE FOR:

उत्तरदायी है:



Approval of new drugs
नई दवाओं की स्वीकृति



Permission for clinical trials
क्लिनिकल ट्रायल की अनुमति



Laying down drug standards
औषधि मानक निर्धारित करना



Quality control of imported drugs
आयातित दवाओं का गुणवत्ता नियंत्रण



Coordination with State Drug
Control Organisations for
uniform enforcement
एक समान प्रवर्तन के लिए राज्य औषधि
नियंत्रण संगठनों के साथ समन्वय



4.

ALONG WITH STATE REGULATORS,
CDSCO JOINTLY GRANTS LICENCES
FOR CRITICAL DRUGS SUCH AS:

राज्य नियामकों के साथ, CDSCO निम्नलिखित
महत्वपूर्ण दवाओं के लिए संयुक्त रूप से
लाइसेंस प्रदान करता है:



Blood and blood products
रक्त एवं रक्त उत्पाद



Intravenous fluids
अंतःशिरा द्रव (IV Fluids)



Vaccines
टीके (Vaccines)



Sera
सीरा (Sera)





DRUGS INSPECTORS

औषधि निरीक्षक



The **Central Government** or **State Government** appoints qualified persons as **Drug Inspectors** to enforce the provisions of the Drugs and Cosmetics Act, 1940.



केंद्रीय सरकार या राज्य सरकार, योग्य व्यक्तियों को **औषधि निरीक्षक** नियुक्त करती है ताकि औषधि एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 के प्रावधानों को लागू किया जा सके।

★ QUALIFICATIONS OF DRUG INSPECTOR ★

A person is eligible for appointment as a Drug Inspector if he/she possesses **any one** of the following experiences:

1



At least **18 months'** experience in the **manufacture** of one or more substances specified in **Schedule C**; or

2



At least **18 months'** experience in **testing** one or more substances listed in **Schedule C** in a laboratory approved by the **Licensing Authority**; or

3



Minimum **3 years'** experience in the **inspection** of firms manufacturing **Schedule C** substances during service as a Drug Inspector.



Note: Experience must be in accordance with the provisions of the **Drugs and Cosmetics Act, 1940 and Rules, 1945.**



★ औषधि निरीक्षक की योग्यताएँ ★

कोई व्यक्ति औषधि निरीक्षक के रूप में नियुक्ति के लिए तब पात्र होगा, यदि उसके पास निम्नलिखित में से **कोई एक** अनुभव हो:

अनुसूची C में निर्दिष्ट एक या अधिक पदार्थों के **निर्माण** में कम से कम **18 माह** का अनुभव; या



1

किसी **लाइसेंसिंग प्राधिकारी** द्वारा स्वीकृत **प्रयोगशाला** में **अनुसूची C** में सूचीबद्ध एक या अधिक पदार्थों की **जाँच** में कम से कम **18 माह** का अनुभव; या



2

औषधि निरीक्षक के रूप में सेवा के दौरान **अनुसूची C** पदार्थों का निर्माण करने वाली फर्मों के **निरीक्षण** में न्यूनतम **3 वर्ष** का अनुभव।



3

नोट: अनुभव औषधि एवं प्रसाधन अधिनियम, 1940 और **नियम, 1945** के प्रावधानों के अनुसार होना चाहिए।





DUTIES AND POWERS OF DRUG INSPECTOR



ड्रग इंस्पेक्टर के कर्तव्य एवं शक्तियाँ

1

INSPECTION OF PREMISES



A Drug Inspector may inspect:

ड्रग इंस्पेक्टर निम्नलिखित का निरीक्षण कर सकता है:

i



Any premises where drugs or cosmetics are **manufactured**, including facilities used for their **standardization** and **testing**;

कोई भी वह परिसर जहाँ दवाओं या कौस्मेटिक्स का निर्माण किया जाता है, जिसमें उनके मानकीकरण एवं परीक्षण के लिए उपयोग की जाने वाली सुविधाएँ भी सम्मिलित हैं;

ii



Any premises where drugs or cosmetics are **sold**, **stocked**, **exhibited**, **offered** for sale, or **distributed**.

कोई भी वह परिसर जहाँ दवाओं या कौस्मेटिक्स को बेचा, भंडारित, प्रदर्शित, बिक्री हेतु प्रस्तुत या वितरित किया जाता है।



2

TAKING OF SAMPLES



A Drug Inspector is authorized to take samples of any drug or cosmetic:

ड्रग इंस्पेक्टर किसी भी दवा या कॉस्मेटिक का नमूना लेने के लिए, अधिकृत है:

i



That is **manufactured**, **sold**, **stocked**, **exhibited**, **offered for sale**, or **distributed**;

जो दवा या कॉस्मेटिक निर्मित, बेचा, भंडारित, प्रदर्शित, बिक्री हेतु प्रस्तुत या वितरित किया जा रहा हो;

ii



From any person who is **transporting**, **delivering**, or **preparing to deliver** such drug or cosmetic to a buyer or consignee.

किसी भी ऐसे व्यक्ति से जो ऐसी दवा या कॉस्मेटिक को परिवहन कर रहा हो, वितरित कर रहा हो, या किसी खरीदार या प्राप्तकर्ता को वितरित करने की तैयारी कर रहा हो।



3. SEARCH AND SEIZURE

A DRUG INSPECTOR HAS THE POWER TO:

3. खोज और ज़ब्ती

एक औषधि निरीक्षक के पास निम्नलिखित शक्तियाँ होती हैं:



1

Enter and search any **place**, **person**, **vehicle**, **vessel**, or **conveyance** if there is reason to believe an offence has been or is being committed;



PLACE



PERSON



VEHICLE



VESSEL



CONVEYANCE



1

किसी भी **स्थान**, **व्यक्ति**, **वाहन**, **पोत**, या **वाहक** में प्रवेश करके तलाशी लेना, यदि यह विश्वास करने का कारण हो कि कोई अपराध किया गया है या किया जा रहा है;



स्थान



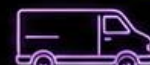
व्यक्ति



वाहन



पोत



वाहक



2

Stop and search any **vehicle** or **conveyance** suspected of being used for carrying **drugs** or **cosmetics** involved in an offence.



2

ऐसे किसी भी **वाहन** या **वाहक** को रोककर तलाशी लेना, जिसके द्वारा अपराध में शामिल **दवाएँ** या **प्रसाधन सामग्री** ले जाए जाने का संदेह हो।



OBJECTIVE: To prevent offences and ensure that **drugs** and **cosmetics** are not manufactured, stored, transported or sold illegally.



उद्देश्य: अपराधों को रोकना और यह सुनिश्चित करना कि **दवाएँ** और **प्रसाधन सामग्री** अवैध रूप से निर्मित, संग्रहीत, परिवहन या बिक्री न हों।





DUTIES AND POWERS OF DRUG INSPECTOR



ड्रग इंस्पेक्टर के कर्तव्य एवं शक्तियाँ

4

SEIZURE OF STOCKS AND RECORDS स्टॉक एवं अभिलेखों की जब्ती

The Inspector may: इंस्पेक्टर निम्न कार्य कर सकता है:

i

Prohibit disposal of stock for a specified period (**not exceeding 20 days**), or **seize** the stock and related materials if the offence cannot be rectified by the possessor;



वह स्टॉक के निपटान को निर्दिष्ट अवधि (**20 दिनों से अधिक नहीं**) तक रोक सकता है, या स्टॉक एवं संबंधित सामग्री को **जब्त कर सकता** है, यदि अपराध का निवारण धारक द्वारा नहीं किया जा सकता;

ii

Examine and **seize** records, registers, documents, or other materials that may serve as evidence of an offence;



वे अभिलेख, रजिस्टर, दस्तावेज़ या अन्य सामग्री की **जाँच** कर सकता है और उन्हें **जब्त** कर सकता है, जो अपराध का प्रमाण हो सकती हैं;

iii

Require any person to produce **records** or **documents** relating to **manufacture, sale, stocking, or distribution** of drugs or cosmetics suspected of violating the Act.



किसी भी व्यक्ति को अधिनियम के उल्लंघन का संदेह होने पर दवाओं या कॉस्मेटिक के **निर्माण, बिक्री, भंडारण या वितरण** से संबंधित **अभिलेखों** या **दस्तावेजों** को **प्रस्तुत करने** के लिए कह सकता है।



These powers help ensure the **safety, quality** and **lawful control** of drugs and cosmetics.

ये शक्तियाँ दवाओं और कॉस्मेटिक की **सुरक्षा, गुणवत्ता और वैधानिक नियंत्रण** सुनिश्चित करने में सहायक होती हैं।





LEGAL PROVISIONS

कानूनी प्रावधान



1

ALL SEARCHES AND SEIZURES ARE GOVERNED BY THE **CODE OF CRIMINAL PROCEDURE, 1973**, AS APPLICABLE TO SEARCHES CONDUCTED UNDER A WARRANT (**SECTION 94**).

सभी तलाशी और जब्ती, **दण्ड प्रक्रिया संहिता, 1973** के अंतर्गत शासित होती हैं, जो **वारंट** के तहत की जाने वाली तलाशी (**धारा 94**) पर लागू होती हैं।



Section 94

Searches under warrant as per CrPC, 1973.

2

ANY PERSON WHO WILLFULLY **OBSTRUCTS A DRUG INSPECTOR** OR REFUSES TO PRODUCE REQUIRED DOCUMENTS IS PUNISHABLE WITH IMPRISONMENT UP TO **3 YEARS**, OR **FINE**, OR **BOTH**.



IMPRISONMENT UP TO **3 YEARS**

+



FINE

+



OR BOTH

जो भी व्यक्ति जानबूझकर ड्रग इंस्पेक्टर के कार्य में **बाधा डालता है** या आवश्यक दस्तावेज प्रस्तुत करने से **इनकार करता है**, उसे **3 वर्ष** तक का कारावास, या **जुर्माना**, या **दोनों** से दण्डित किया जाएगा।



These provisions ensure **lawful enforcement** of the Drugs & Cosmetics Act and protect **public health** and **safety**.

ये प्रावधान ड्रग्स एवं कॉस्मेटिक्स अधिनियम के कानूनी प्रवर्तन को सुनिश्चित करते हैं और **जन स्वास्थ्य और सुरक्षा** की रक्षा करते हैं।





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



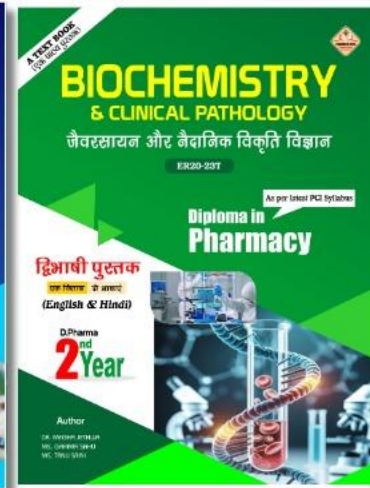
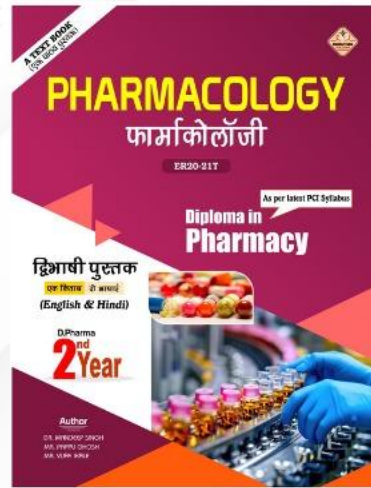
CLASSES STARTS FROM
01 AUG, 2026



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

