


सत्यमेव जयते

भारत का राजपत्र The Gazette of India

असाधारण

EXTRAORDINARY

भाग II—खण्ड 3—उप-खण्ड (ii)

PART II—Section 3—Sub-section (ii)

प्राधिकार से प्रकाशित

PUBLISHED BY AUTHORITY

सं. 1075]

नई दिल्ली, बुधवार, मई 15, 2013/वैशाख 25, 1935

No. 1075]

NEW DELHI, WEDNESDAY, MAY 15, 2013/VAISAKHA 25, 1935

रसायन और उर्वरक मंत्रालय

(औषध विभाग)

आदेश

नई दिल्ली, 15 मई, 2013

का.आ.1221(अ).—केन्द्रीय सरकार, आवश्यक वस्तु अधिनियम, 1955 (1955 का 10) की धारा 3 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए और ओषधि (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 का उन बातों के सिवाय अधिकांश करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण से पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, निम्नलिखित आदेश करती है, अर्थात् :—

1. **संक्षिप्त नाम और प्रारंभ.**—(1) इस आदेश का संक्षिप्त नाम ओषधि (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 है ।

(2) ये राजपत्र में इसके प्रकाशन की तारीख को प्रवृत्त होगा ।

2. **परिभाषाएं.**—(1) इस आदेश में जब तक संदर्भ से अन्यथा अपेक्षित न हो,—

(क) “अधिनियम” से आवश्यक वस्तु अधिनियम, 1955 (1955 का 10) अभिप्रेत है ;

(ख) “सक्रिय भेषजिक संघटक या प्रपुंज ओषधि” से ओषधि और प्रसाधन सामग्री अधिनियम, 1940 (1940 का 23) के अधीन विनिर्दिष्ट मानकों के अनुरूप कोई भेषजिक, रासायनिक, जैव या वनस्पति उत्पाद अभिप्रेत है जिसके अंतर्गत इसके लवण, ईस्टर, आइसोमर, सदृश और व्युत्पन्न भी हैं और जिनका प्रयोग उसी रूप में या किसी विनिर्मिति में संघटक के रूप में किया जाता है ;

(ग) “ब्रांड” से नाम, शब्द, डिजाइन, प्रतीक, व्यापार चिन्ह या ऐसी कोई अन्य विशेषता अभिप्रेत है जिससे एक विक्रेता की ओषधि की दूसरे विक्रेताओं की ओषधि से सुभिन्न रूप में पहचान की जाती है ;

(घ) “अधिकतम कीमत” से ऐसी कोई कीमत अभिप्रेत है जो सरकार ने इस आदेश के उपबंधों के अनुसार अनुसूचित विनिर्मितियों के लिए नियत की है ;

(ड) “व्यवहारी” से ऐसा व्यक्ति अभिप्रेत है जो थोक या फुटकर में ओषधियों के क्रय या विक्रय का कारबार करता है और इसके अंतर्गत उसका अभिकर्ता भी है ;

(च) “वितरक” से ओषधि के वितरण के कार्य में लगा कोई व्यक्ति अभिप्रेत है और इसके अंतर्गत कोई अभिकर्ता या किसी व्यवहारी को विक्रय हेतु ओषधियों का स्टॉक करने के लिए कोई स्टॉकिस्ट भी है ;

(छ) “विद्यमान विनिर्माता” से इस आदेश के राजपत्र में प्रकाशन की तारीख को विद्यमान विनिर्माता अभिप्रेत है ;

(ज) “प्ररूप” से दूसरी अनुसूची में विनिर्दिष्ट प्ररूप अभिप्रेत है ;

(झ) “विनिर्मिति” से किसी भेषजिकी की सहायता से या उसके बिना रोगों में आंतरिक या बाह्य प्रयोग के लिए उसके निदान, इलाज, शमन या उनसे बचाव के लिए एक या अधिक ओषधियों से मिलाकर तैयार की गई ओषधि अभिप्रेत है किंतु इसके अंतर्गत निम्नलिखित नहीं है, अर्थात् :—

(i) कोई ओषधि जिसके अंतर्गत आयुर्वेदिक प्रणाली (जिसके अंतर्गत सिद्ध भी है) या यूनानी (तिब्ब) प्रणाली की कोई सद्भाविक ओषधि भी है ;

(ii) होम्योपैथिक प्रणाली की कोई ओषधि ;

(iii) ऐसा कोई पदार्थ जिसे ओषधि और प्रसाधन सामग्री अधिनियम, 1940 (1940 का 23) के उपबंध लागू नहीं होते ;

(ञ) “किसी ओषधि का जेनेरिक रूपांतर” से भेषजीय नाम या किसी ब्रांड नाम के बिना विनिर्मिति में अंतर्विष्ट सक्रिय भेषजिक संघटक के नाम से विक्रीत कोई विनिर्मिति अभिप्रेत है ;

(ट) “सरकार” से केन्द्रीय सरकार अभिप्रेत है ;

(ठ) “आयात” से इसके व्याकरणिक रूपभेदों और सजातीय पदों सहित भारत के बाहर किसी स्थान से किसी ओषधि को विक्रय के लिए भारत में लाना अभिप्रेत है ;

(ड) “स्थानीय करों” से विनिर्माता या उसके अभिकर्ता या व्यवहारी द्वारा तत्समय प्रवृत्त किसी विधि के अधीन सरकार या राज्य सरकार या किसी स्थानीय निकाय को संदत या संदेय (फुटकर कीमत में सम्मिलित उत्पाद या आयात शुल्क के सिवाय) कोई कर या उद्ग्रहण अभिप्रेत है ;

(ढ) इस आदेश के प्रयोजन के लिए “विनिर्माता” से ऐसा व्यक्ति अभिप्रेत है जो देश में वितरित या विक्रय करने के लिए ओषधियों का विनिर्माण, आयात या विपणन करता है ;

(ण) “बाजार अंश” से किसी ओषधि के ब्रांड या जेनेरिक रूपांतर (गतिमान वार्षिक आवृत्त के आधार पर) के घरेलू विक्रय मूल्य और उसी शक्ति और मात्रा प्ररूप वाले घरेलू बाजार में विक्रय की गई उस ओषधि के सभी ब्रांडों या जेनेरिक रूपांतरों के कुल घरेलू विक्रय मूल्य के योग्य का अनुपात अभिप्रेत है ;

(त) इस आदेश के प्रयोजनों के लिए “फुटकर विक्रेता को मार्जिन” से फुटकर विक्रेता को कीमत की प्रतिशतता अभिप्रेत है ;

(थ) “बाजार आधारित आंकड़े” से सरकार द्वारा समय-समय पर ठीक समझे गए किसी ओषधि से संबंधित एकत्रित या अभिप्राप्त किए गए विक्रय के आंकड़े अभिप्रेत है ;

(द) “अधिकतम फुटकर कीमत” से वह अधिकतम कीमत या फुटकर कीमत जमा स्थानीय कर और शुल्क, जो लागू हो, अभिप्रेत है, जिस पर ओषधि अंतिम उपभोक्ता को बेची जाएगी और जहां ऐसी कीमत पैक पर उल्लिखित है ;

(ध) किसी विशिष्ट मास में “गतिमान वार्षिक आवृत्त” से घरेलू बाजार में बारह मास का संचित विक्रय मूल्य अभिप्रेत है, जहां पर उस मास का विक्रय मूल्य जोड़ा जाता है और पूर्ववर्ती वर्ष के उसी मास के तत्स्थानी विक्रय को घटाया जाता है ;

(न) “राष्ट्रीय आवश्यक ओषधि सूची” से स्वास्थ्य और परिवार कल्याण मंत्रालय द्वारा समय-समय पर अद्यतन और पुनरीक्षित की गई और राजपत्र में अधिसूचना के माध्यम से प्रकाशित सरकार द्वारा इस आदेश की प्रथम अनुसूची में सम्मिलित की गई राष्ट्रीय आवश्यक ओषधि सूची, 2011 अभिप्रेत है ;

(प) इस आदेश के प्रयोजनों के लिए “नई ओषधि” से राष्ट्रीय आवश्यक ओषधि सूची में सूचीबद्ध रूप में विनिर्दिष्ट मात्रा और शक्ति की किसी ओषधि के विद्यमान विनिर्माता द्वारा, उस ओषधि को दूसरी ओषधि के साथ मिलाकर, चाहे वह

राष्ट्रीय आवश्यक ओषधि सूची में सूचीबद्ध हो या सूचीबद्ध नहीं हों, प्रारंभ की गई कोई विनिर्मिति या राष्ट्रीय आवश्यक ओषधि सूची में सूचीबद्ध रूप में विनिर्दिष्ट मात्रा और शक्तियों वाली उसी ओषधि की शक्ति या मात्रा या दोनों में परिवर्तन करके प्रारंभ की गई विनिर्मिति अभिप्रेत है ;

(फ) “अनुसूचित विनिर्मिति” से ऐसी विनिर्मिति अभिप्रेत है जिसकी मात्रा और शक्ति प्रथम अनुसूची में विनिर्दिष्ट नहीं हैं ;

(ब) “फार्माकोइकोनोमिक्स” से ऐसी वैज्ञानिक नियमावली अभिप्रेत है जो एक भेषजीय ओषधि के चिकित्सा शास्त्र मूल्य की दूसरी ओषधि चिकित्सा से तुलना करती है ;

(भ) “कीमत सूची” से पैरा 24 और 25 में निर्दिष्ट कीमत सूची अभिप्रेत है और इसके अंतर्गत अनुपूरक कीमत सूची भी है ;

(म) “फुटकर विक्रेता को कीमत” से किसी ओषधि की ऐसी कीमत अभिप्रेत है जिस पर यह किसी फुटकर विक्रेता को बेची जाती है जिसमें शुल्क सम्मिलित होते हैं और स्थानीय कर सम्मिलित नहीं होते हैं ;

(य) “फुटकर कीमत” से सरकार द्वारा पैरा 5 के अधीन किसी नई ओषधि के लिए नियत की गई कीमत अभिप्रेत है ;

(यक) “फुटकर विक्रेता” से ग्राहकों को ओषधियों के विक्रय का फुटकर कारबार करने वाला कोई व्यवहारी अभिप्रेत है ;

(यख) “अनुसूचित विनिर्मिति” से प्रथम अनुसूची में सम्मिलित कोई भी विनिर्मिति अभिप्रेत है चाहे वह जेनेरिक रूपांतर से निर्दिष्ट हो या ब्रांड नाम से निर्दिष्ट हो ;

(यग) “अनुसूची” से इस आदेश के साथ संलग्न अनुसूची अभिप्रेत है ;

(यघ) “थोक विक्रेता” से किसी फुटकर विक्रेता, अस्पताल, औषधालय, चिकित्सा, शिक्षा या रिसर्च संस्था या किसी अन्य अभिकरण को ओषधियों के विक्रय में लगा कोई व्यवहारी या उसका अभिकर्ता या कोई स्टॉकिस्ट अभिप्रेत है ;

(यड) “थोक विक्रय कीमत सूचक” से औद्योगिक नीति और प्रोन्नति विभाग, भारत सरकार द्वारा समय-समय पर यथा घोषित सभी वस्तुओं का वार्षिक थोक विक्रय कीमत सूचक अभिप्रेत है ।

(2) इसमें प्रयुक्त और परिभाषित नहीं किए गए किंतु अधिनियम या ओषधि और प्रसाधन सामग्री अधिनियम, 1940 (1940 का 23) में परिभाषित सभी अन्य शब्दों और पदों का वहीं अर्थ होगा जो क्रमशः उक्त अधिनियमों में उनका है ।

3. सक्रिय भेषजिक संघटकों या प्रपुंज ओषधियों या विनिर्मितियों के निर्माताओं को निदेश.—सरकार,—

(i) आपातकाल की दशा में या अत्यावश्यकता की परिस्थितियों में या लोकहित में वाणिज्येतर उपयोग की दशा में ओषधियों की पर्याप्त उपलब्धता प्राप्त करने और वितरण को विनियमित करने की दृष्टि से किसी भी सक्रिय भेषजिक संघटक या प्रपुंज औषध या विनिर्मिति के किसी विनिर्माता को ऐसे सक्रिय भेषजिक संघटक या प्रपुंज ओषधि का उत्पादन बढ़ाने और विनिर्मितियों को ऐसे अन्य विनिर्माताओं को बेचने और विनिर्मितियों को, यथास्थिति, संस्थाओं, अस्पतालों या किसी अभिकरण को बेचने के लिए विनिर्मिति बनाने वालों को निदेश देने के लिए निदेश दे सकेगी ;

(ii) उपपैरा (1) के अधीन निदेश देने के प्रयोजन के लिए सक्रिय भेषजिक संघटकों या प्रपुंज ओषधियों या विनिर्मितियों के विनिर्माताओं से ऐसी सूचना मांग सकेगी, जो वह आवश्यक समझे और ऐसा विनिर्माता, ऐसे समय के भीतर, जो सरकार नियत करें, अपेक्षित सूचना देगा ।

4. किसी अनुसूचित विनिर्मिति की अधिकतम कीमत की संगणना.—(1) विनिर्दिष्ट शक्ति और मात्रा की प्रथम अनुसूची में यथाविनिर्दिष्ट किसी अनुसूचित विनिर्मिति की अधिकतम कीमत की संगणना निम्नलिखित रूप में की जाएगी :

चरण 1. प्रथमतः, फुटकर विक्रेता को अनुसूचित विनिर्मिति अर्थात् पी (एस) की औसत कीमत की संगणना निम्नलिखित रूप में की जाएगी :

फुटकर विक्रेता को औसत कीमत, पी(एस) = (उस ओषधि के गतिमान वार्षिक आवृत्त के आधार पर कुल बाजार आवृत्त के एक प्रतिशत से अधिक या उसके बराबर बाजार अंश वाली ओषधि के सभी ब्रांडों और जेनेरिक रूपांतरों का फुटकर विक्रेता को कीमतों का योग) / (उस ओषधि के गतिमान वार्षिक आवृत्त के आधार पर कुल बाजार आवृत्त के एक प्रतिशत से अधिक या उसके बराबर बाजार अंश वाली ओषधियों के ऐसे ब्रांडों और जेनेरिक रूपांतरों की कुल संख्या ।)

चरण 2. तत्पश्चात्, अनुसूचित विनिर्मिति अर्थात् पी(सी) की अधिकतम कीमत की संगणना निम्नलिखित रूप में की जाएगी :

पी(सी) = पी(एस).(1+ एम/100), जहां पर

पी(एस) = ऊपर चरण 1 में यथा संगणित ओषधि की उसी शक्ति और मात्रा के लिए फुटकर विक्रेता को औसत कीमत।

एम = फुटकर विक्रेता को मार्जिन का प्रतिशत और उसका मूल्य = 16

(2) उप पैरा (1) के अनुसार संगणित और सरकार द्वारा अधिसूचित अधिकतम कीमत अनुसूचित आयातित विनिर्मितियों को भी लागू होगी ।

5. अनुसूचित विनिर्मितियों के विद्यमान विनिर्माताओं के लिए किसी नई ओषधि की फुटकर कीमत की संगणना.—(1) घरेलू बाजार में उपलब्ध नई ओषधि की फुटकर कीमत की गणना पैरा 4 के उप पैरा (1) में यथाउपबंधित होगी ।

(2) (i) सरकार द्वारा घरेलू बाजार में अनुपलब्ध नई ओषधि की फुटकर कीमत पैरा 15 के अधीन बनाई गई विशेषज्ञों की स्थायी समिति की सिफारिशों पर नई ओषधि के “फार्माकोइकोनोमिक्स” के सिद्धांत पर नियत की जाएगी ।

(ii) ऐसी नई ओषधि की फुटकर कीमत मद (i) में यथानियत फुटकर विक्रेता की कीमत पर फुटकर विक्रेता को सोलह प्रतिशत मार्जिन जोड़कर नियत की जाएगी ।

6. प्रतिस्पर्धा के अभाव के कारण कीमत में कमी नहीं होने की दशा में किसी अनुसूचित विनिर्मिति की अधिकतम कीमत.—(1) जहां पर पैरा 4 के उप पैरा (1) में विनिर्दिष्ट सूत्र के आधार पर हुई किसी अनुसूचित विनिर्मिति की फुटकर विक्रेता को औसत कीमत का प्रभाव,—

(क) अनुसूचित विनिर्मिति की फुटकर विक्रेता को कीमत के संबंध में फुटकर विक्रेता की औसत कीमत में कमी नहीं होना हो; और

(ख) एक प्रतिशत या अधिक बाजार अंश रखने वाले उस विनिर्मिति के लिए पांच विनिर्माताओं से कम विनिर्माता हो,

तो अधिकतम कीमत की संगणना निम्नलिखित रूप में की जाएगी :—

(i) उस दशा में जब उसी अनुसूचित विनिर्मिति के अन्य शक्ति और मात्रा प्ररूप अनुसूचित विनिर्मिति की अनुसूची में उपलब्ध है तब फुटकर विक्रेता की औसत कीमत की संगणना निम्नलिखित रूप में की जाएगी :-

चरण 1 : प्रथमतः, ऐसे अनुसूचित विनिर्मिति अर्थात् पी(एस) की फुटकर विक्रेता को औसत कीमत की संगणना निम्नलिखित रूप में की जाएगी :

पी(एस) = पी_{एन}{1-(पी_{i1}+पी_{i2}+) / एन*100} जहां,

पी_{एन} = विचाराधीन उच्चतम कीमत वाली अनुसूचित विनिर्मिति की फुटकर विक्रेता को कीमत

पी_i = ऐसी शक्ति और मात्रा प्ररूपों के फुटकर विक्रेता को औसत कीमत की संगणना के लिए ली गई अधिकतम कीमत वाली विनिर्मिति के संबंध में अनुसूचित विनिर्मितियों की सूची में अन्य शक्ति और मात्रा प्ररूपों (पैरा 4 के उप-पैरा (1) के चरण 1 में यथा संगणित) की फुटकर विक्रेता को औसत कीमत में कमी का प्रतिशत ।

एन = अनुसूचित विनिर्मितियों की सूची में ऐसे अन्य शक्ति या मात्रा प्ररूपों या दोनों की संख्या ।

चरण 2. तत्पश्चात् अनुसूचित विनिर्मिति की अधिकतम कीमत अर्थात् पी(सी) की संगणना निम्नलिखित रूप में की जाएगी :

पी(सी) = पी(एस).(1+ एम/100), जहां पर

पी(एस) = इसमें ऊपर चरण 1 में यथा संगणित अनुसूचित विनिर्मिति की फुटकर विक्रेता को औसत कीमत और

एम = फुटकर विक्रेता को मार्जिन का प्रतिशत और उसका मूल्य = 16

(ii) उस दशा में जहां अनुसूचित विनिर्मिति के अन्य शक्ति और मात्रा प्ररूप अनुसूची में उपलब्ध नहीं है किंतु अनुसूचित विनिर्मिति के समान ही उसी उप चिकित्सा शास्त्र प्रवर्ग में अन्य अनुसूचित विनिर्मितियां हैं तो अधिकतम कीमत की संगणना निम्नलिखित रूप में की जाएगी :

चरण 1 : प्रथमतः ऐसी अनुसूचित विनिर्मिति अर्थात् पी(सी) की फुटकर औसत कीमत की संगणना निम्नलिखित रूप में की जाएगी:

$$\text{पी(एस)} = \text{पी}_{\text{एम}} \{ 1 - (\text{पी}_{i_1} + \text{पी}_{i_2} + \dots) / \text{एन} * 100 \} \text{ जहां,}$$

$\text{पी}_{\text{एम}}$ = विचाराधीन विनिर्मिति की फुटकर विक्रेता को औसत कीमत की संगणना के लिए ली गई अधिकतम कीमत वाली विनिर्मिति की कीमत ।

पी_{i_1} = फुटकर विक्रेता को औसत कीमत की संगणना के लिए ली गई अधिकतम कीमत वाली विनिर्मिति के संबंध में विचाराधीन अनुसूचित विनिर्मिति के समान ही उसी उप चिकित्सा शास्त्र प्रवर्ग में अन्य अनुसूचित विनिर्मितियों (पैरा 4 के उप पैरा (1) के चरण 1 में यथा संगणित) की फुटकर विक्रेता को औसत कीमत में कमी का प्रतिशत ।

एन = विचाराधीन अनुसूचित विनिर्मिति के समान ही उसी उप चिकित्सा शास्त्र प्रवर्ग में ऐसी अन्य अनुसूचित विनिर्मितियों की संख्या ।

चरण 2. तत्पश्चात् अनुसूचित विनिर्मिति अर्थात् P(c) की अधिकतम कीमत निम्नानुसार संगणित की जाएगी :

$$P(c) = P(s) * (1 + M/100), \text{ जहां}$$

$P(s)$ = उपरोक्त चरण 1 में यथासंगणित अनुसूचित विनिर्मिति के फुटकर व्यापारी को औसत कीमत और

M = फुटकर व्यापारी को लाभ सीमा का % और इसका मूल्य = 16

स्पष्टीकरण- जहां विचाराधीन अनुसूचित विनिर्मिति, एक उप चिकित्सा प्रवर्ग से अधिक के अधीन आ रही है वहां अनुसूचित विनिर्मिति के फुटकर व्यापारी को औसत कीमत सभी ऐसे उप चिकित्सा प्रवर्गों के अधीन अन्य अनुसूची विनिर्मितियों के फुटकर व्यापारी को औसत कीमत में प्रतिशतता की कमी पर विचार करने के पश्चात् संगणित की जाएगी और फुटकर व्यापारी को निम्नतम औसत कीमत, विचाराधीन अनुसूचित विनिर्मिति के अधिकतम कीमत की संगणना के लिए ली जाएगी ;

(iii) यदि अनुसूचित विनिर्मिति के अन्य रूप शक्तियां या खुराक हैं, अनुसूची में उपलब्ध नहीं हैं और विचाराधीन अनुसूचित उपचिकित्सा प्रवर्ग कोई नहीं है तो अधिकतम कीमत निम्नानुसार संगणित की जाएगी :

चरण 1 : ऐसी अनुसूचित विनिर्मिति अर्थात् P(s) की फुटकर व्यापारी को पहली औसत कीमत निम्नानुसार संगणित की जाएगी :

$$P(s) = P_m \{ 1 - (P_{i_1} + P_{i_2} + \dots) / N * 100 \} \text{ जहां,}$$

P_m = उच्चतम कीमत निर्धारित विनिर्मिति की कीमत, विचाराधीन विनिर्मिति के फुटकर व्यापारी को औसत कीमत संगणित करने के लिए ली जाएगी ।

P_{i_1} = फुटकर व्यापारी को औसत कीमत संगणित करने के लिए ली गई उच्चतम कीमत निर्धारण विनिर्मिति के संबंध में विचाराधीन अनुसूचित विनिर्मिति के अनुसार उसी चिकित्सीय प्रवर्ग में अन्य अनुसूची विनिर्मिति (पैरा 4 के उपपैरा (1), चरण 1 में यथा संगणित) के फुटकर व्यापारी को औसत कीमत में % की कमी

N = विचाराधीन अनुसूचित विनिर्मिति के अनुसार उसी चिकित्सीय प्रवर्ग में ऐसी अन्य अनुसूची विनिर्मितियों की संख्या

चरण 2. तत्पश्चात्, अनुसूचित विनिर्मिति अर्थात् P(c) की अधिकतम कीमत निम्नानुसार संगणित की जाएगी :

$$P(c) = P(s). (1 + M/100), \text{ जहां}$$

$P(s)$ = उपरोक्त चरण 1 में संगणित किए गए अनुसार अनुसूचित विनिर्मिति की फुटकर व्यापारी को औसत कीमत और

M = फुटकर व्यापारी को लाभ सीमा का % और इसका मूल्य = 16

स्पष्टीकरण- जहां विचाराधीन अनुसूचित विनिर्मिति एक उप चिकित्सा प्रवर्ग से अधिक के अधीन आ रही है वहां अनुसूचित विनिर्मिति के फुटकर व्यापारी को औसत कीमत सभी ऐसे उप चिकित्सा प्रवर्गों के अधीन अन्य अनुसूची विनिर्मिति के फुटकर व्यापारी को औसत कीमत में प्रतिशतता की कमी पर विचार करने के पश्चात् संगणित की जाएगी और फुटकर व्यापारी को निम्नतम औसत कीमत विचाराधीन अनुसूचित विनिर्मिति के अधिकतम कीमत की संगणना के लिए ली जाएगी ;

(2) इस पैरा में अंतर्विष्ट किसी बात के होते हुए भी, जहां कीमत सरकार द्वारा नियत की गई है और (ओषधि कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के अधीन अधिसूचित की गई है वहां उपपैरा (1) के उपबंध लागू नहीं होंगे ।

7. फुटकर व्यापारी को लाभ सीमा- अनुसूचित विनिर्मितियों की अधिकतम कीमत और नई ओषधियों की फुटकर कीमतों का नियतन करते समय कीमत का सोलह प्रतिशत फुटकर व्यापारी को लाभ सीमा के रूप में अनुज्ञात किया जाएगा ।

8. अधिकतम फुटकर कीमत- (1) अनुसूचित विनिर्मितियों की अधिकतम फुटकर कीमत सरकार द्वारा अधिसूचित अधिकतम कीमत और स्थानीय करों, जो भी लागू हों, के आधार पर विनिर्माताओं द्वारा निम्नानुसार नियत की जाएगी :-

अधिकतम फुटकर कीमत = अधिकतम कीमत + स्थानीय कर, जो लागू हों

(2) नई ओषधि की अधिकतम फुटकर कीमत सरकार द्वारा अवधारित फुटकर कीमत और स्थानीय कर, जो लागू हों, के आधार पर विनिर्माताओं द्वारा निम्नानुसार नियत की जाएगी :

अधिकतम फुटकर कीमत = फुटकर कीमत + स्थानीय कर, जो लागू हों

9. संदर्भ आंकड़े और बाजार आधारित आंकड़ों का स्रोत- (1) आरंभिक रूप में आंकड़ों पर आधारित बाजार का स्रोत विशेषज्ञता के कंपनी- आईएमएस स्वास्थ्य (आईएमएस) के औषध भेषजीय बाजार आंकड़ों के साथ उपलब्ध होगा और यदि सरकार आवश्यक समझती है तो यह समुचित सर्वेक्षण या मूल्यांकन द्वारा ऐसे आंकड़ों को विधिमान्य कर सकेगी ।

(2) सरकार समय के सम्यक् क्रम में ओषधियों से संबंधित बाजार आधारित आंकड़े के संग्रहण या प्राप्त करने के किसी अन्य समुचित तंत्र को लागू करेगी और आंकड़े का संग्रहण या उसे प्राप्त करने के संबंध में सरकार का विनिश्चय अंतिम होगा ।

(3) इस आदेश की अधिसूचना के पश्चात् पहली बार के लिए अनुसूचित विनिर्मितियों की अधिकतम कीमत के नियतन के लिए बाजार आधारित आंकड़ा मई, 2012 का आंकड़ा होगा ।

(4) बाजार में उपलब्ध नई ओषधियों की फुटकर कीमत के नियतन के लिए बाजार आधारित आंकड़ा, नई ओषधि की कीमत के नियतन के लिए आवेदन की प्राप्ति के ठीक छह मास पूर्व समाप्त होने वाले मास के लिए उपलब्ध आंकड़ा होगा ।

(5) पहली सूची में पुनरीक्षण के कारण अनुसूचित विनिर्मिति की अधिकतम कीमत के नियतन के लिए बाजार आधारित आंकड़ा पहली अनुसूची के पुनरीक्षण की अधिसूचना के ठीक छह मास पूर्व समाप्त होने वाले वर्ष के लिए उपलब्ध आंकड़ा होगा ।

(6) इस आदेश में अंतर्विष्ट किसी बात के होते हुए भी, विनिर्मितियों के लिए संदर्भ आंकड़े, जो ओषधि (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 का भाग है, इस आदेश के पैरा 10 के उपबंधों के अनुसार होंगे।

10. ओषधि (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के अधीन आने वाली विनिर्मितियों का कीमत निर्धारण- (1) अनुसूचित विनिर्मितियों की कीमतें, जो ओषधि (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 की पहली अनुसूची में भी विनिर्दिष्ट हैं, उक्त आदेश के उपबंधों के अधीन 31 मई, 2012 तक नियत और अधिसूचित की गई हैं, आगे एक वर्ष अर्थात् 30 मई, 2013 तक प्रभावी बनी रहेंगी और विनिर्माता औद्योगिक नीति और संवर्धन विभाग द्वारा घोषित पूर्व कलेण्डर वर्ष के लिए वार्षिक थोक कीमत सूचक के अनुसार ऐसे अनुसूचित विनिर्मितियों की कीमतों का पुनरीक्षण कर सकेंगे और तत्पश्चात् इस आदेश के पैरा 4 के उपपैरा (1) के अनुसार सूत्र ऐसी विनिर्मितियों की अधिकतम कीमतों के नियतन के लिए लागू होगा ।

(2) अनुसूचित विनिर्मितियों की कीमतें, जो ओषधि (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 की पहली अनुसूची में भी विनिर्दिष्ट हैं, ओषधि (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995, के अधीन 31 मई, 2012 के पश्चात् नियत और अधिसूचित की गई हैं ओषधि (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995, के अधीन ऐसी कीमतों की अधिसूचना की तारीख से एक वर्ष के लिए प्रभावी बनी रहेंगी और विनिर्माता औद्योगिक नीति और संवर्धन विभाग द्वारा घोषित पूर्व कलेण्डर वर्ष और अनुवर्ती वित्तीय वर्ष के 1 अप्रैल को वार्षिक थोक कीमत सूचक के अनुसार ऐसे अनुसूचित विनिर्मितियों की कीमतों का पुनरीक्षण कर सकेंगे, इस आदेश के पैरा 4 के उपपैरा (1) के अनुसार सूत्र ऐसी विनिर्मितियों की अधिकतम कीमतों के नियतन के लिए लागू होगा ।

(3) अनुसूचित विनिर्मितियों की कीमतें, जो ओषधि (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 में भी विनिर्दिष्ट हैं, किन्तु इस आदेश की पहली अनुसूची में विनिर्दिष्ट नहीं हैं, उक्त आदेश के उपबंधों के अधीन नियत की गई हैं और 31 मई, 2012 के पश्चात् तक अधिसूचित की गई हैं, आगे एक वर्ष अर्थात् 30 मई, 2013 तक प्रभावी बनी रहेंगी और तत्पश्चात् ऐसी विनिर्मितियों को इस आदेश के पैरा 20 में यथाकथित गैर अनुसूचित अन्य विनिर्मितियों के मामले में विनियमित किया जाएगा ।

(4) अनुसूचित विनिर्मितियों की कीमतें, जो ओषधि (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 में भी विनिर्दिष्ट हैं, किन्तु इस आदेश की पहली अनुसूची में विनिर्दिष्ट नहीं हैं, उक्त आदेश के उपबंधों के अधीन नियत हैं और 31 मई, 2012 अधिसूचित की गई हैं, आगे ऐसी कीमतों की अधिसूचना की तारीख से एक वर्ष के लिए प्रभावी बनी रहेंगी और तत्पश्चात् ऐसी विनिर्मितियों की कीमतों को इस आदेश के पैरा 20 में यथाकथित गैर अनुसूचित अन्य विनिर्मितियों के मामले में विनियमित किया जाएगा ।

11. अधिकतम कीमत या पैक की फुटकर कीमत. —(1) पैरा 4, पैरा 5 और पैरा 6 के उपबंधों के अनुसार संगणित फुटकर व्यापारी को औसत कीमत खुराक (प्रति टैबलेट प्रति कैप्सूल या मात्रा में इंजेक्शन, जो पहली अनुसूची में सूचीबद्ध हैं) आधारित

होगी और पैक की अधिकतम कीमत या फुटकर कीमत, पैक में यथास्थिति, संख्या या मात्रा का उसी से गुणा करके प्राप्त की जाएगी ।

(2) पहली अनुसूची में गैर उपलब्ध अनुसूचित विनिर्मिति के लिए खुराक की इकाई की दशा में, ओषधि और प्रसाधन सामग्री अधिनियम, 1940 (1940 का 23) और उसके अधीन बनाए गए नियमों में यथा विनिर्दिष्ट ओषधि के उस प्रवर्ग के लिए निम्नतम पैक आकार को उस अनुसूचित विनिर्मिति के लिए यथास्थिति, अधिकतम कीमत या फुटकर कीमत की संगणना के लिए इकाई खुराक के रूप में लिया जाएगा और पैरा 5 की दशा में फुटकर कीमत प्राप्त करने के लिए बराबर गैर अनुसूचित ओषधियों की प्रति इकाई कीमत की गणना करते समय यह लागू होगी ।

12. विनिर्माता द्वारा आरंभ की गई आवश्यक ओषधियों की राष्ट्रीय सूची में सूचीबद्ध विनिर्मितियों (ब्रांडेड या जेनेरिक रूपांतर) की कीमत- (1) अनुसूचित विनिर्मिति का आरंभ कर रहा कोई विनिर्माता सरकार द्वारा उस अनुसूचित विनिर्मिति के लिए नियत की गई अधिकतम कीमत से बराबर या नीचे अनुसूचित विनिर्मिति की कीमत नियत करने के लिए स्वतंत्र होगा ।

(2) जहां किसी अन्य विनिर्माता द्वारा विद्यमान ब्रांड को पुनः आरंभ किया जाता है वहां पैरा 13 के उपबंध लागू होंगे ।

13. विद्यमान विनिर्माताओं के लिए अनुसूचित विनिर्मितियों की कीमत- (1) सरकार द्वारा इस प्रकार नियत की गई और अधिसूचित की गई अधिकतम कीमत (धन स्थानीय कर, जो लागू हों) से अधिक कीमत पर अनुसूचित विनिर्मितियों के ब्रांडेड या जेनेरिक या दोनों रूपांतरों को बेच रहे अनुसूचित विनिर्मितियों के सभी विनिर्माता, अधिकतम कीमत (धन स्थानीय कर, जो लागू हों) से अनधिक सभी ऐसी विनिर्मितियों की कीमत का अधोमुखी पुनरीक्षण करेंगे :

परंतु निर्मित अनुसूचित विनिर्मितियों या अधिकतम कीमत की अधिसूचना की तारीख के पूर्व बाजार में उपलब्ध अनुसूचित विनिर्मितियों के मामले में, विनिर्माता ऐसी अधिसूचना की तारीख के पैंतालीस दिन की अवधि के भीतर यह सुनिश्चित करेगा कि ऐसी अनुसूचित विनिर्मिति की अधिकतम फुटकर कीमत अधिकतम कीमत (धन स्थानीय कर, जो लागू हों) से अधिक न हों ।

(2) ब्रांडेड या जेनेरिक या अनुसूचित विनिर्मितियों के दोनों रूपांतरों को बेच रहे अनुसूचित विनिर्मितियों के सभी विद्यमान विनिर्माता, सरकार द्वारा इस प्रकार नियत और अधिसूचित अधिकतम कीमत (धन स्थानीय कर जो लागू हो) से निम्नतर कीमत पर विद्यमान अपनी अधिकतम फुटकर कीमत बनाए रखेंगे ।

(3) पैरा 16 के उपपैरा (2) और उपपैरा (3) के उपबंधों के अनुसार, पूर्व वर्ष की बाबत थोक कीमत सूचक में बढ़ोत्तरी के अनुसार अधिकतम फुटकर कीमत में वार्षिक बढ़ोत्तरी की जा सकती है :

परंतु थोक कीमत सूचक में गिरावट की दशा में, पैरा 16 के उप पैरा (4) के उपबंधों के अनुसार कीमत में तत्स्थानी कमी की जाएगी ।

14. अनुसूचित विनिर्मितियों की अधिकतम कीमत का नियतन - (1) सरकार, यथास्थिति, पैरा 4 और पैरा 6 के उपबंधों के अनुसार, अनुसूचित विनिर्मितियों की अधिकतम कीमत को नियत और अधिसूचित करेगी और कोई विनिर्माता सरकार द्वारा इस प्रकार नियत की गई और अधिसूचित अधिकतम कीमत (धन स्थानीय कर जो लागू हों) से उच्चतर कीमत पर अनुसूचित विनिर्मितियों को नहीं बेचेगा ।

(2) जहां कोई सरकार द्वारा विनिर्माता नियत की गई और अधिसूचित अधिकतम कीमत (धन स्थानीय कर जो भी लागू हों) से अधिक उच्चतर कीमत पर अनुसूचित विनिर्मिति को बेचता है वहां ऐसा विनिर्माता अधिक प्रभारित रकम का उस पर ब्याज सहित ऐसे अधिक प्रभार की तारीख से जमा करने का दायी होगा ।

15. अनुसूचित विनिर्मितियों के विद्यमान विनिर्माताओं के लिए नई ओषधि की फुटकर कीमत का नियतन --

(1) सरकार, "फार्माकोइकोनोमिक्स" के सिद्धांतों पर नई ओषधियों की फुटकर कीमतों की सिफारिश करने की दृष्टि से इस आदेश की अधिसूचना के साठ दिन के भीतर ऐसे विशेषज्ञों की स्थायी समिति बनाएगी जो वह ठीक समझे ।

(2) जहां आवश्यक ओषधियों की राष्ट्रीय सूची में यथाविनिर्दिष्ट ओषधि का कोई विद्यमान विनिर्माता खुराक और शक्ति सहित नयी ओषधि का आरंभ करता है, वहाँ ऐसा विद्यमान विनिर्माता, इस आदेश की अनुसूची 2 के अधीन विनिर्दिष्ट प्ररूप 1 में सरकार से ऐसी नई ओषधि की कीमत के पूर्व अनुमोदन के लिए आवेदन करेगा ।

(3) उप पैरा (2) के अधीन आवेदन की प्राप्ति पर सरकार घरेलू बाजार में उपलब्ध नई ओषधि की दशा में नई ओषधि की फुटकर कीमत पैरा 5 के उपपैरा (1) के उपबंधों के अनुसार नियत करेगी और घरेलू बाजार में अनुपलब्ध नई ओषधि की दशा में सरकार उसे विशेषज्ञों की स्थायी समिति को अग्रपिहित करेगी जो "फार्माइकोनोमिक्स" के सिद्धांतों पर आवेदन की जांच करेगी और आवेदन की प्राप्ति के तीस दिन के भीतर सरकार को नई ओषधि की फुटकर कीमत की सिफारिश करेगी ।

(4) सरकार, उप पैरा (3) के अधीन सिफारिश की प्राप्ति पर ऐसी नई ओषधि की फुटकर कीमत तीस दिनों के भीतर नियत करेगी और ऐसी कीमत ऐसी नयी ओषधि के ऐसे आवेदक को लागू होगी ।

(5) जहां अनुसूचित विनिर्मिति का विद्यमान विनिर्माता, प्ररूप 1 में नई ओषधि की कीमत के पूर्व अनुमोदन के लिए आवेदन करने में असफल रहता है वहां ऐसा विनिर्माता सरकार द्वारा नियत और अधिसूचित ऐसी कीमत से अधिक प्रभारित रकम को शास्ति के अतिरिक्त उसके ब्याज सहित जमा करने का दायी होगा ।

(6) अनुसूचित विनिर्मिति का कोई विद्यमान विनिर्माता सरकार द्वारा नियत की गई फुटकर कीमत (धन स्थानीय कर जो लागू हों) से उच्चतर कीमत पर ऐसी नई ओषधि को नहीं बेचेगा और ऐसे विनिर्माता के मामले में जो सरकार द्वारा नियत की गई फुटकर कीमत (धन स्थानीय कर जो लागू हों) से उच्चतर कीमत पर ऐसी नई ओषधि का बेचता पाया जाता है तो नई ओषधि का ऐसा विनिर्माता अधिक प्रभारित रकम को शास्ति के अतिरिक्त अधिक प्रभारित होने की तारीख से जमा करने का दायी होगा ।

16. अनुसूचित विनिर्मितियों की अधिकतम कीमत का पुनरीक्षण -- (1) सरकार, प्रत्येक वर्ष 1 अप्रैल को या उससे पूर्व, पूर्ववर्ती कलेंडर वर्ष के लिए वार्षिक थोक कीमत सूचक (डब्लू पी आई) के अनुसार अनुसूचित विनिर्मितियों की अधिकतम कीमत को पुनरीक्षित करेगी और उसे प्रत्येक वर्ष की 1 अप्रैल को अधिसूचित करेगी ।

(2) पूर्ववर्ती कलेंडर वर्ष के संबंध में थोक कीमत सूचक के आधार पर वर्ष के अप्रैल मास में एक बार अनुसूचित विनिर्मितियों की अधिकतम फुटकर कीमत (एम आर पी) को बढ़ा सकेगी और इस संबंध में सरकार का कोई पूर्व अनुमोदन अपेक्षित नहीं होगा ।

(3) पुनरीक्षण के बारे में जानकारी यदि की जाती है तो इसे ऐसे पुनरीक्षण के पंद्रह दिन की अवधि के भीतर प्ररूप - 2 में या तो इलैक्ट्रॉनिक या वास्तविक रूप में सरकार को अग्रेषित किया जाएगा और इस उप पैरा के अधीन जानकारी न दिया जाना का अधिकतम फुटकर कीमत (एम आर पी) के पुनरीक्षण न किए जाने के रूप में अर्थ लगाया जाएगा और संबद्ध विनिर्माता पूर्व पुनरीक्षित अधिकतम फुटकर कीमत (एम आर पी) से अधिक भारित रकम को अधिक भारित होने की तारीख से उस पर ब्याज सहित जमा करने के लिए दायी होगा ।

(4) थोक कीमत सूचक में गिरावट की दशा में, अधिकतम फुटकर कीमत में तत्स्थानी कमी होगी और निर्मित अनुसूचित विनिर्मितियों या बाजार में उपलब्ध विनिर्मितों के मामले में पुनरीक्षित अधिकतम कीमत की अधिसूचना की तारीख से पूर्व विनिर्माता ऐसी अधिसूचना की तारीख के 45 दिन के अवधि के भीतर यह सुनिश्चित करेंगे कि ऐसी अनुसूचित विनिर्मिति की अधिकतम फुटकर कीमत (एम आर पी) पुनरीक्षित अधिकतम कीमत (धन स्थानीय कर जो लागू हों) से अधिक न हो और पुनरीक्षण के बारे में जानकारी सरकार को ऐसे पुनरीक्षण के 15 दिन की अवधि के भीतर प्ररूप - 2 में या तो इलैक्ट्रॉनिक या वास्तविक रूप में भेजी जाएगी ।

(5) उपपैरा (4) के अधीन सूचना को न दिए जाने को अधिकतम फुटकर कीमत (एमआरपी) में अन्यूनीकरण के रूप में निर्वचित होगा और संबंधित विनिर्माता थोक कीमत सूचकांक में गिरावट पर आधारित पुनरीक्षित अधिकतम फुटकर कीमत से अधिक प्रभारित रकम के रूप में ऐसे अधिक प्रभार लेने की तारीख से ब्याज के साथ जमा करने के लिए दायी होगा ।

17. अनुसूचित विनिर्मिति सूची का संशोधन-

(1) स्वास्थ्य और परिवार कल्याण मंत्रालय से संसूचना प्राप्त होने के साठ दिन के भीतर सरकार द्वारा प्रथम अनुसूची के संशोधन के लिए जो कारण हैं, स्पष्ट करते हुए विनिश्चय लिया जाएगा और प्रथम अनुसूची में संशोधन (संशोधनों) या पुनरीक्षण, यदि अपेक्षित है, अधिसूचित किया जाएगा और उसके पश्चात् अधिसूचना के प्रकाशन की तारीख से साठ दिन की अवधि के भीतर इस आदेश के उपबंधों के अनुसार प्रथम अनुसूची में बढ़ाई गई औषधियों के लिए अधिकतम कीमत नियत किया जाएगा ।

(2) प्रथम अनुसूची से लोप की गई औषधियां गैर अनुसूचित विनिर्मितियों के प्रवर्ग के अधीन होंगी ।

18. गतिमान वार्षिक आवर्त (एमएटी) के आधार पर अधिकतम कीमत का पुनरीक्षण गतिमान वार्षिक आवर्त के मूल्य के आधार पर अधिकतम कीमत का पुनरीक्षण कार्यान्वित किया जाएगा—

(i) जैसे ही और जब स्वास्थ्य और परिवार कल्याण मंत्रालय द्वारा आवश्यक औषधियों की राष्ट्रीय सूची पुनरीक्षित होती है या इस आदेश के अधीन अधिकतम कीमत नियत करने की तारीख से पांच वर्ष होने पर, जो भी पहले हो ;

(ii) जब ऐसे अनुसूचित विनिर्मिति के विनिर्माताओं की संख्या, जो सरकार द्वारा नियत और अधिसूचित अधिकतम मूल्य के पचहत्तर प्रतिशत के बराबर या उससे अधिक कीमत विनिर्मितियों के लिए रखते हैं, निर्देश की तारीख को यथा विद्यमान उनकी संख्या के विनिर्माताओं द्वारा पच्चीस प्रतिशत या उससे अधिक की कमी की गई हो ;

(iii) जब ऐसी अनुसूचित विनिर्मिति के विनिर्माताओं की संख्या, जो सरकार द्वारा नियत अधिकतम मूल्य का पच्चीस प्रतिशत से कम या उसके बराबर की कीमत अपनी अनुसूचित विनिर्मितियों के लिए रखते हैं, निर्देश की तारीख को यथा विद्यमान उनकी संख्या के विनिर्माताओं द्वारा पच्चीस प्रतिशत या उससे अधिक की वृद्धि की गई है।

स्पष्टीकरण- मद (ii) और मद (iii) के प्रयोजन के लिए निर्देश की तारीख, अधिकतम कीमत के पहले पुनरीक्षण की तारीख मई, 2012 होगी और दूसरे या पश्चात्वर्ती पुनरीक्षण के लिए अधिकतम कीमत के पुनरीक्षण की पूर्व तारीख होगी।

19. **कतिपय परिस्थितियों के अधीन औषधि के अधिकतम मूल्य का निर्धारण-** इस आदेश में अंतर्विष्ट किसी बात के होते हुए भी, असाधारण परिस्थितियों की दशा में सरकार, यदि लोकहित में ऐसा करना आवश्यक समझती है तो वह किसी औषधि की अधिकतम कीमत या फुटकर कीमत ऐसी अवधि के लिए, जिसे वह उपयुक्त समझे, नियत कर सकेगी और जहां सरकार ने पहले से ही औषधि की अधिकतम कीमत या फुटकर कीमत नियत की है और अधिसूचित है सरकार, उस वर्ष के थोक कीमत सूचकांक को ध्यान में लाए बिना अधिकतम कीमत या फुटकर कीमत में वृद्धि या कमी करने के लिए, जैसा भी मामला हो, अनुज्ञा दे सकेगी।

20. **गैर अनुसूचित विनिर्मितियों की कीमत को मानीटर करना—**

(1) सरकार सभी ओषधि जिसके अंतर्गत गैर अनुसूचित विनिर्मितियां भी हैं का अधिकतम फुटकर कीमत (एमआरपी) को मानीटर करेगी और यह सुनिश्चित करेगी कि कोई विनिर्माता ओषधि के अधिकतम फुटकर कीमत में अधिकतम फुटकर कीमत के दस प्रतिशत से अधिक की वृद्धि पूर्ववर्ती बारह मास के दौरान न करे और जहां वृद्धि फुटकर कीमत के दस प्रतिशत से अधिक है तो उसे बारह मास के लिए अधिकतम फुटकर कीमत के दस प्रतिशत के स्तर तक कम किया जाएगा।

(2) विनिर्माता शास्ति के अतिरिक्त अधिक प्रभारित कीमत को उस पर कीमत में वृद्धि की तारीख से ब्याज के साथ जमा करने के लिए दायी होगा।

21. **अनुसूचित विनिर्मितियों की उपलब्धता को मानीटर करना-**

(1) सरकार अनुसूचित विनिर्मितियों और अनुसूचित विनिर्मितियों में अंतर्विष्ट सक्रिय भेषजिक अवयवों का उत्पादन और उपलब्धता को मानीटर करेगी और अनुसूचित विनिर्मितियों और अनुसूचित विनिर्मितियों में अंतर्विष्ट सक्रिय भेषजिक अवयवों के विनिर्माता इस आदेश के प्ररूप-III में यथा विवरणित तिमाही सूचना देगा।

(2) किसी अनुसूचित विनिर्मिति का विनिर्माता जो अनुसूचित विनिर्मिति को बाजार में चालू रखने के लिए आशयित नहीं है एक लोक सूचना जारी करेगा और सरकार को ऐसे चालू न रखने के लिए आशयित तारीख से कम से कम छह मास के पहले इस संबंध में अनुसूची-II के प्ररूप- iv में संसूचित करेगा और सरकार ऐसे चालू न रखने के लिए आशयित तारीख की सूचना प्राप्त होने की तारीख से साठ दिन के भीतर लोकहित में एक वर्ष से अनधिक अवधि के लिए विनिर्माता को अनुसूचित विनिर्मिति का उत्पादन अपेक्षित स्तर पर चालू रखने के लिए या आयात के लिए निर्देश दे सकेगी।

22. **औषधि कीमत नियंत्रण आदेश, 1979 के अधीन प्रोद्भूत शोध्य की वसूली और उसे औषधि कीमत समकरण खाते में जमा करना-**

(1) सरकार, इस आदेश में अंतर्विष्ट किसी बात के होते हुए भी नोटिस द्वारा विनिर्माता, आयातक या वितरक से यथास्थिति, अपेक्षा कर सकेगी कि इस आदेश के प्रारंभ पर या पहले औषधि (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1979 के अधीन प्रोद्भूत रकम को औषधि कीमत समकरण खाते में जमा करेगा और विनिर्माता, आयातक या वितरक, यथास्थिति, उक्त रकम को उक्त खाते में उसी अवधि के भीतर जो सरकार उक्त नोटिस में विनिर्दिष्ट कर सकेगी, जमा करेगा।

(2) इस आदेश के प्रारंभ पर या पहले औषधि कीमत समकरण खाते में विद्यमान रकम, यदि कोई हो, और उपपैरा (1) के अधीन जमा हुई रकम निम्न के लिए उपयोग होगी-

(क) विनिर्माता, आयातक या वितरक, यथास्थिति, को प्रतिधारण मूल्य और सामान्य कीमत के बीच की कमी या यथास्थिति उत्पादन में वृद्धि के प्रयोजन के लिए पूल की गई कीमत या औषधि की उचित कीमत पर उपलब्धता और उसका साम्यिक वितरण सुनिश्चित करने हेतु भुगतान करने के लिए ;

(ख) सरकार द्वारा इस पैरा के अधीन कृत्यों के पालन में उपगत व्ययों को पूरा करने के लिए और ; और

(ग) भेषज विज्ञान और प्रौद्योगिकी में उच्च शिक्षा और अनुसंधान में अभिवृद्धि के लिए और उनके आनुषंगिक प्रयोजनों के लिए।

23. औषधि कीमत नियंत्रण आदेश, 1979 और 1995 के अधीन प्रभाराधिक्य की वसूली—

इस आदेश में अंतर्विष्ट किसी बात के होते हुए भी सरकार, नोटिस द्वारा विनिर्माताओं, आयातकों या वितरकों से यथास्थिति, सरकार द्वारा औषधि (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1987 और औषधि (कीमत नियंत्रण) आदेश, 1995 के अधीन नियत और अधिसूचित कीमत से अधिक प्रभारित कीमत के कारण प्रोद्भूत रकम को इस आदेश के उपबंधों अधीन जमा करने की अपेक्षा करेगी ।

24. सरकार द्वारा नियत या पुनरीक्षित कीमत को प्रभाव में लाना, उसका संप्रदर्शन और उसका सबूत—

(1) ऐसी सभी अनुसूचित विनिर्मितियों के लिए, जिनका अधिकतम कीमत (यथा लागू स्थानीय करों सहित), अधिकतम फुटकर कीमत (एमआरपी) से अधिक है, उसका विनिर्माता अधिकतम फुटकर कीमत (एमआरपी) के अधिकतम कीमत (यथा लागू स्थानीय करों सहित) से अधिक न होने लिए पुनरीक्षण करेगा :

परंतु यह कि अनुसूचित विनिर्मितियों के अधिकतम कीमत की अधिसूचना की तारीख से पहले उत्पादित या बाजार में उपलब्ध रहने की दशा में, विनिर्माता अधिसूचना के प्रकाशन की तारीख के पैंतालीस दिन के भीतर यह सुनिश्चित करेगा कि ऐसे अनुसूचित विनिर्मिति की अधिकतम फुटकर कीमत अधिकतम फुटकर कीमत (यथा लागू स्थानीय करों सहित) से अधिक न हो ।

(2) प्रत्येक अनुसूचित विनिर्मिति के विक्रय के लिए आशयित विनिर्माता अमिट छाप चिह्न में विनिर्मिति के आधान के लेबल पर सरकार द्वारा राजपत्र में इस संबंध में पहले "अधिकतम फुटकर कीमत" और बाद में "सभी करों सहित" शब्दों के साथ अधिसूचित या आदेश किए गए उस विनिर्मिति की अधिकतम कीमत पर आधारित अधिकतम फुटकर और उसके फुटकर विक्रय के लिए पेश उनके न्यूनतम पैक को संप्रदर्शित करेगा ।

(3) प्रत्येक विनिर्माता वितरक, राज्य औषधि नियंत्रकों और सरकार को प्ररूप v में सरकार द्वारा समय-समय पर जारी किए गए आदेश या राजपत्र में अधिसूचना द्वारा यथा आच्छादित मूल्य निर्धारण या पुनरीक्षण के बारे में प्रदर्शित करते हुए कीमत सूची और पूरक कीमत सूची, यदि अपेक्षित हो, जारी करेगा ।

(4) प्रत्येक फुटकर विक्रेता और वितरक विनिर्माता द्वारा दिए गए रूप में ऐसे परिसर, जहां कारबार को इस प्रकार से किया जा रहा है कि उससे परामर्श का इच्छुक किसी व्यक्ति के लिए पहुंच सरल हो, वहां उसके किसी सहजदृश्य भाग पर कीमत सूची और पूरक सूची, यदि कोई हो, को संप्रदर्शित करेगा ।

25. गैर अनुसूचित विनिर्मितियों की कीमत और उनकी कीमत सूची का संप्रदर्शन—

(1) प्रत्येक गैर अनुसूचित विनिर्मिति के विक्रय के लिए आशयित विनिर्माता अमिट छाप चिह्न में विनिर्मिति के आधान के लेबल पर सरकार द्वारा इस संबंध में "पहले अधिकतम फुटकर कीमत" और बाद में "सभी करों सहित" शब्दों के साथ अधिसूचित या आदेश किए गए उस विनिर्मिति की अधिकतम फुटकर कीमत और उसके फुटकर विक्रय के लिए पेश उनके न्यूनतम पैक को संप्रदर्शित करेगा ।

(2) प्रत्येक विनिर्माता वितरकों, राज्य औषधि नियंत्रकों और सरकार द्वारा समय-समय पर उपदर्शित परिवर्तनों के लिए प्ररूप v में गैर अनुसूचित विनिर्मितियों की कीमत सूची और पूरक कीमत सूची यदि अपेक्षित हो, जारी करेगा ।

(3) प्रत्येक फुटकर विक्रेता और वितरक विनिर्माता या आयातक द्वारा दिए गए रूप में ऐसे परिसर, जहां कारबार को इस प्रकार किया जा रहा है कि उससे परामर्श के इच्छुक किसी व्यक्ति के लिए पहुंच सरल हो वहां उसके किसी सहजदृश्य भाग पर कीमत सूची और पूरक सूची यदि अपेक्षित हो, को संप्रदर्शित करेगा ।

26. विनिर्मितियों के विक्रय कीमत का नियंत्रण—

कोई व्यक्ति किसी विनिर्मिति का विक्रय किसी उपभोक्ता को चालू कीमत सूची में विनिर्दिष्ट कीमत या उसके पैक या आधान के लेबल पर उपदर्शित कीमत, जो भी कम हो, से अधिक कीमत पर नहीं करेगा ।

27. विनिर्मितियों का विभाजित मात्रा में विक्रय—

कोई वितरक किसी विनिर्मिति की खुली मात्रा में उस कीमत पर जो विनिर्मिति की यथा अनुपात कीमत से अधिक हो, विक्रय नहीं करेगा ।

28. विनिर्माता, व्यवहारी या वितरक औषधि का विक्रय से इंकार नहीं करेंगे—

औषधि ओर प्रसाधन सामग्री अधिनियम, 1940 (1940 का 23) के उपबंधों और उसके अधीन बनाए गए नियमों के अधीन रहते हुए—

(क) कोई विनिर्माता या व्यवहारी किसी औषधि को बिना अच्छे और पर्याप्त कारणों से किसी वितरक को विक्रय से वापस लेना या विक्रय के लिए इंकार नहीं करेगा ;

(ख) कोई वितरक अपने पास उपलब्ध किसी औषधि को ऐसी औषधि के क्रय के लिए आशयित उपभोक्ता को विक्रय को विधारित या विक्रय के लिए इंकार नहीं करेगा ।

29. अभिलेखों को रखना और निरीक्षण के लिए उन्हें प्रस्तुत करना—

प्रत्येक विनिर्माता सक्रिय भेषजिक अवयवों के व्यक्तिगत विक्रय या उसके द्वारा विनिर्मित या आयातित और उसके द्वारा विपणित औषधियों का प्रपुंज, जो भी मामला हो, का अभिलेख रखेगा और विनिर्मितियों के यूनितों और पैकों और सरकार द्वारा समय-समय पर यथा निर्देशित ऐसे अन्य अभिलेख भी रखेगा और सरकार को किसी अभिलेख की मांग करने और विनिर्माता के परिसर पर ऐसे अभिलेख के निरीक्षण करने की शक्ति होगी ।

30. प्रवेश, तलाशी और अभिग्रहण की शक्ति—

(1) केंद्रीय सरकार या राज्य सरकार का कोई ऐसा राजपत्रित अधिकारी, जिसे इस निमित्त यथास्थिति, केंद्रीय सरकार या राज्य सरकार द्वारा किसी साधारण या विशेष आदेश द्वारा प्राधिकृत किया गया हो, इस आदेश का अनुपालन सुनिश्चित करने या अपना यह समाधान करने की दृष्टि से कि इस आदेश के उपबंधों का अनुपालन किया गया है—

(क) किसी स्थान पर प्रवेश कर सकेगा और उसकी तलाशी ले सकेगा ;

(ख) किसी ऐसी औषधि को, जिसकी बाबत उसे यह संदेह है कि इस आदेश के किसी उपबंध का उल्लंघन किया गया है, किया जा रहा है या किया जाने वाला है, उसके ऐसे आधानों, पैकों या आवरणों सहित जिसमें यह औषधि पायी जाती है, तो अभिगृहीत कर सकेगा, और तत्पश्चात् न्यायालय में पेश किए जाने के लिए और ऐसे पेश किए जाने तक उनकी सुरक्षा के लिए सभी आवश्यक उपाय करेगा ।

(ग) ऐसे किसी दस्तावेज, जैसे कैंश-मेमों या उधार-मेमों, लेखा-बहियों और औषधियों के क्रय-विक्रय संबंधी अभिलेख को जिसकी बाबत उसे संदेह है कि किसी आदेश के उपबंध का उल्लंघन किया गया है, किया जा रहा है या किया जाने वाला है, अभिगृहीत कर सकेगा ।

(2) तलाशी और अभिग्रहण से संबंधित दंड प्रक्रिया संहिता, 1973 (1974 का 2) की धारा 100 के उपबंध यथा संभव, इस आदेश के अधीन तलाशी और अभिग्रहण को लागू होंगे ।

31. पुनर्विलोकन की शक्ति—इस आदेश के पैरा 4, पैरा 5 और पैरा 6 के अधीन जारी की गई किसी अधिसूचना या आदेश से व्यथित कोई व्यक्ति ऐसी अधिसूचना या आदेश के पुनर्विलोकन के लिए सरकार को यथास्थिति, राजपत्र में ऐसी अधिसूचना के प्रकाशन की तारीख से या उसके द्वारा ऐसा आदेश प्राप्त करने की तारीख से पन्द्रह दिन के भीतर आवेदन कर सकेगा और सरकार जैसा वह उचित समझे, ऐसे आवेदन पर आदेश कर सकेगी :

परंतु उपर्युक्त पैरा के अधीन प्रस्तुत किए गए आवेदन पर सरकार द्वारा विनिश्चय किए जाने तक, यथास्थिति, किसी नई औषधि या अनुसूचित विनिर्मित का विक्रय सरकार द्वारा नियत किसी ऐसी कीमत से अधिक कीमत पर, जो अधिकतम कीमत या फुटकर कीमत से यथास्थिति, अधिक हो जिसके पुनरीक्षण के लिए आवेदन किया गया है ।

32. कतिपय मामलों में इस आदेश के उपबंधों का लागू नहीं होना—

इस आदेश के उपबंध निम्नलिखित को लागू नहीं होंगे, —

(i) भारतीय पेटेंट अधिनियम, 1970 (1970 का 39) (उत्पाद पेटेंट) के अधीन पेटेंट की गई किसी नई औषधि देशी अनुसंधान व विकास के माध्यम से विकसित की जाए, जो कहीं और उत्पादित न हो, उसका उत्पादन करने वाले किसी विनिर्माता को यदि वह देश में इसके वाणिज्यिक उत्पादन के प्रारंभ की तारीख से पांच वर्ष की अवधि के लिए

(ii) भारतीय पेटेंट अधिनियम, 1970 (1970 का 39) (प्रक्रिया पेटेंट) के अधीन पेटेंट की गई किसी नई औषधि का देशी अनुसंधान और विकास के माध्यम से विकसित की गई किसी नवीन प्रक्रिया द्वारा देश में उत्पादन करने वाले विनिर्माता को देश में इसके वाणिज्यिक उत्पादन के प्रारंभ की तारीख से पांच वर्ष की अवधि के लिए

(iii) भारत में इसके बाजार अनुमोदन की तारीख से पांच वर्ष की अवधि के लिए स्वदेशी अनुसंधान और विकास के माध्यम से विकसित किसी नई परिधान प्रणाली को अंतर्वलित करने वाली किसी नई औषधि का उत्पादन करने वाले विनिर्माता को :

परंतु इस पैरा के उपबंध तभी लागू होंगे जब औषधि महानियंत्रक (भारत) से ऐसी नई औषधि का अनुमोदन दर्शाने वाला कोई दस्तावेज को सरकार के समक्ष प्रस्तुत किया गया है ।

स्पष्टीकरण—इस आदेश में अंतर्विष्ट किसी बात के होते हुए भी इस पैरा के प्रयोजन के लिए "नई औषधि" का वही अर्थ होगा जो औषधि और प्रसाधन सामग्री नियम, 1945 के नियम 122ड के अधीन उसे दिया गया है ।

[फा.सं. 31011/17/2012-पी।।]

शंभु कालोलीकर, संयुक्त सचिव

अनुसूची-1

[पैरा 2(न), (फ) देखें]

प्रा.-प्राथमिक, द्वि.-द्वितीय, तृ.-तृतीय

jk''V^{ah}; vkoꣳ;d nok lwph] 2011			
Hkx % 1 μ,usLFksfl;k			
1-1 lkekU; ,UIFksfVDI vkSj vkWDlht+u			
nokb;kaa	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	Izkcyrk
,Fkj	f}-] r`-	bUgsys'ku	--
gsyksFksu osiksjkbt+j lfgr	f}-] r`-	bUgsys'ku	
vkblks[Y;wjsu	f}-] r`-	bUgsys'ku	
fdVkekbu gkbM ^a ksdyksjkbM	izk-] f}-] r`	bUtsD'ku	10 fezxk- @ fefy] 50 fezxk- @ fefy
ukbV ^a vkWDlkbM	izk-] f}-] r`	bUgsys'ku	
vkWDlht+u	izk-] f}-] r`	bUgsys'ku	
fFk;ksisUVksu lksfM;e	f}-] r`	bUtsD'ku	0-5 xzk-] 1 xzk- ikmMj
'kkfey dh xbZ nokb;ka			
Lsoks[Y;wjsu	r`	bUgsys'ku	
izksiksQksy	izk-] f}-] r`	bUtsD'ku	1% vkW;y lLisU'ku
1-2 yksdy ,UIFksfVDI			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	Izkcyrk
C;wihodsdu gkbM ^a ksDyksjkbV	f}-] r`	bUtsD'ku	0-25%] 0-5%] 0-5% feDIM lfgr 7-5% Xywdksl lksY;w'ku
fyXuksdsu gkbM ^a ksDyksjkbM	izk-] f}-] r`	VkWfidy QkseZl, bUtsD'ku, Lik;uy	2-5%] 1-2%] 5%\$+7-5% Xywdksl
fyXukdsu gkbM ^a ksDyksjkbM \$,Mjsukykb	izk-] f}-] r`	bUtsD'ku	1%] 2%++ ,M ^a kukykb 1%200]000
“kkfey dh xbZ nokb;ka			
bZ,e,y, Øhe	Vh	Øhe	
1-3 fij;ksisjsfVo esfMdsꣳku ¼nok½ vkSj csgks'k djus ds fy, 'kkVZ VeZ ¼vYikof/k½ IzkfØ;k			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	Izkcyrk
,V ^a ksikbu lYQsV	izk-] f}-] r`	bUtsD'ku	0-6 fezxk- @ fefy
fM;kt+kike	izk-] f}-] r` f}-] r`	xksfy;ka bUtsD'ku, flji, likflVjh	5 fezxk- 5 fezxk- @ fefy 2 fezxk-@5 fefy 5 fezxk-
feMkt+ksYe	izk-] f}-] r`	bUtsD'ku	1 fezxk- @ fefy 5 fezxk- @ fefy
eksjQkbu lYQsV	f}-] r`	bUtsD'ku	10 fezxk- @ fefy

izksfeFkkt+kbu	izk-] f]-] r`	flji	5 fexzk- @ 5 fefy
----------------	---------------	------	-------------------

भाग: 2 - एनलजेसिक, एंटीपायरेटिक, नोस्टेरोइडल एंटीइन्फ्लेमेट्री दवाइयां, गाउट के इलाज के लिए प्रयुक्त दवाइयां तथा रियूमेटाइड विकृतियों में प्रयुक्त होने वाली रोग मोडिफाइन एजेंट

2.1: गैर- ओपियाइड एनलजेसिक एंटीपायरेटिक और नोस्टेरोइडल एंटीइन्फ्लेमेट्री दवाइयां

nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	Izkcyrk
,sflVky;ysfylfyd ,sflM	izk-] f]-] r`	xksfy;ka	325 fexzk-]350 fexzk-
fMDyksQsusd	r` r`	xksfy;ka bUtsD'ku	50 fexzk- 25 fexzk- @ fefy
bC;wizksQsu	izk-] f]-] r`	xksfy;ka flji	200 fexzk-] 400 fexzk- 100 fexzk-@ fefy
iSjklVkeksy	izk-] f]-] r`	bUtsD'ku	150 fexzk- @ fefy
	izk-] f]-] r`	flji	125 fexzk- @ 5 fefy
	izk-] f]-] r`	xksfy;ka	500 fexzk-
	izk-] f]-] r`	°EÖ{ÉÉäÉÉ°É]Éä@ÉÖ	80 fexzk-] 170 fexzk-
2.2 ओपियाइड एनलजेसिक			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	Izkcyrk
eksjQkbu lYQsV	f]-] r`	bUtsD'ku xksfy;ka	10 fexzk- @ fefy 10 fexzk-
शामिल की गई दवाइयां			
V ^a sekMksy	f]-] r`	bUtsD'ku dSilwy	50 fexzk-@ fefy 50 fexzk-]100 fexzk-
QsUVkuk;y	f]-] r`	bUtsD'ku	50 ;w-th- @ fefy 2 fefy ,Ei;wy

2.3 गाउट के इलाज के लिए प्रयुक्त दवाइयां

,yksi;wjhuksy	f]-] r`	Xksfy;ka	100 fexzk-
dksYphflu	f]-] r`	Xksfy;ka	0-5 fexzk-
2.4 रियूमेटाइड विकृतियों में प्रयुक्त होने वाली रोग मोडिफाइन एजेंट			
,st+kfFk;ksfizu	f]-] r`	Xksfy;ka	50 fexzk-
esFkksV ^a sDlsV	f]-] r`	xksfy;ka	5 fexzk-]7-5 fexzk-]10 fexzk-
lYQklsykft+u	f]-] r`	Xksfy;ka	500 fexzk-
शामिल की गई दवाइयां			
gkbM ^a ksDlhDyksjkD ohu QksLQsV	f]-] r`	xksfy;ka	200 fexzk-
ysQY;wuksekbM	f]-] r`	xksfy;ka	10 fexzk-]20 fexzk-

भाग: 3—एनलजेसिक और एनाफिलेक्सिस में प्रयुक्त दवाइयां

nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	Izkcyrk
,Mjsukykbuk;VjV ^a sV	izk-] f]-] r`	bUtsD'ku	1 fexzk- @ fefy

DyksjksQsfujkekbu esfy,sV	izk-] f}-] r`	xksfy;ka	4 fexzk-
MsDIDyksjksQsfujkekbu esfy,sV	izk-] f}-] r`	flji	0-5 fexzk- @ 5 fefy
MsDlkfeFkkt+ksu	izk-] f}-] r`	xksfy;ka	0-5 fexzk-
		bUtsD'ku	4 fexzk- @ fefy
gkbM ^a ksØksfVlksu lksfM;e lDlhusV	izk-] f}-] r`	bUtsD'ku	100 fexzk-
Qsfujkekbu esfy,sV	izk-] f}-] r`	bUtsD'ku	22-75 fexzk- @ fefy
izsMfulksyksu	izk-] f}-] r`	xksfy;ka	5 fexzk-]10 fexzk-] 20 fexzk-
izksfeFkkt+kbu	izk-] f}-] r`	xksfy;ka	10 fexzk-] 25 fexzk-
		flji	5 fexzk- @ 5 fefy
शामिल की गई दवाइयां			
flfV ^a t+u	izk-] f}-] r`	xksfy;ka flji	10 fexzk- 5 fexzk-@ fefy

भाग: 4 - प्वाइजिनिंग में प्रयुक्त एंटीडोट और अन्य पदार्थ

4.1: नॉनस्पेसिफिक

nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	Izkyrk
,sfDVosVsM dsjdky	izk-] f}-] r`	vkWjy	

4.2: स्पेसिफिक

nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	Izkyrk
,V ^a ksikbu lYQsV	izk-] f}-] r`	bUtsD'ku	1 fexzk-@ fefy
LisflfQd ,aVhLusd osue	izk-] f}-] r`	bUtsD'ku iksfyosysUV lksY;w'ku@yk;ksfQyk;TM iksfyosysUV lhje	
dSfY'k;e XywdksusV	izk-] f}-] r`	bUtsD'ku	100 fexzk-@ fefy
MslQsfj;ksDlkekbu eslk;ysV	f}-] r`	bUtsD'ku	500 fexzk-
feFkk;yfFk;ksfu;e DyksjkbM ¼feFkk;fyu CY;w½	f}-] r`	bUtsD'ku	10 fexzk-@ fefy
Isfuflykekbu	f}-] r`	xksfy;ka vkSj dSilwy	250 fexzk-
fMekjdzkizksy	f}-] r`	bUtsD'ku <xÉ +ÉÉi ^a EāÉ	50 fexzk-@ fefy
¶Y;wekt+sfuy	r`	bUtsD'ku	0-1 fexzk-@ fefy
lksfM;e ukbV ^a sV	f}-] r`	bUtsD'ku	30 fexzk-@ fefy
lksfM;e fFk;kslYQsV	f}-] r`	bUtsD'ku	250 fexzk-@ fefy
usyksDlksu	izk-] f}-] r`	bUtsD'ku	0-4 fexzk-@ fefy
izkfyMksDlkbe DyksjkbM ĩ 2µih.,e Å	izk-] f}-] r`	bUtsD'ku	25 fexzk-@ fefy
शामिल की गई दवाइयां :			
,u&,sflVk;yIk;LfVu	izk-] f}-] r`	bUtsD'ku	200 fexzk-@ fefy ĩ 5 fefy Å

भाग : 5 - एंटिकानवलसेंट/एंटिइपिलिटिक्स			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	Izkcyrk
dkckZest+kikbu	izk-] f]-] r`	xksfy;ka flji	100 fezxk- 200 fezxk- 100 fezxk-@5 fefy
fM;kt+kike	izk-] f]-] r`	bUtsD'ku	5 fezxk- @ fefy
eSxusf`k;e lYQsV	f]-] r`	bUtsD'ku	500 fezxk- @ fefy
QsukscjkjfcVksu	izk-] f]-] r` f]-] r` izk-] f]-] r`	xksfy;ka bUtsD'ku flji	30 fezxk-] 60 fezxk- 200 fezxk-@ fefy 20 fezxk-@5 fefy
Qsuk;Vksf;u lksfM;e	izk-] f]-] r`	dSilwy vkSj xksfy;ka flji bUtsD'ku	50 fezxk-] 100 fezxk- 25 fezxk-@ fefy 50 fezxk-@ fefy
lksfM;e osYizks,sV	izk-] f]-] r`	xksfy;ka flji	200 fezxk-] 500 fezxk- 200 fezxk-@5 fefy
	r`	bUtsD'ku	100 fezxk-@ fefy
शामिल की गई दवाइयां			
yksjkt+sike	r`	bUtsD'ku	2 fezxk-@ fefy
भाग : 6 - एंटी-इनफेक्टिव दवाइयां			
6.1 एनहेलमिनथिक्स			
6.1.1 इनटेस्टिनल एनहेलमिनथिक्स			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	Izkcyrk
,yCSUMkt+kSy	izk-] f]-] r`	xksfy;ka lLisU'ku	400 fezxk- 200 fezxk-@ 5 fefy
शामिल की गई दवाइयां			
fiiZkt+kbu	izk-] f]-] r`	xksfy;ka lksY;w'ku	4-5 xzk- 750 fezxk-@5 fefy
6.1.2 एंटीफिलेरियल			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	Izkcyrk
MkbZbFkk;ydckcZt+kbu lkbV ^a sV	izk-] f]-] r`	xksfy;ka	50 fezxk-
6.1.3 एंटीसिस्टोमल और एंटीट्रिमेतोड			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	Izkcyrk
izsftDosUVy	f]-] r`	xksfy;ka	600 fezxk-
6.2 एंटीबेक्टेरियल			
6.2.1 बेटालेक्टम दवाइयां			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	Izkcyrk
,eksDlhflfyu	f]-] r`	ikmMj vkSj lLisU'ku	125 fezxk- @ 5

		dSilwy	fehy 250 fezxk-] 500 fezxk-
,Eihlfhyu	izk-] f]-] r`	dSilwy ikmMj vkSj lLisU'ku bUtsD'ku	250 fezxk-] 500 fezxk- 125 fezxk- @ 5 fehy 500 fezxk-
cSutkFkkbu csUtk;y isfulhfyu	izk-] f]-] r`	bUtsD'ku	6 yk[k]12 yk[k ;wfuV
lsQksVksDlkbe	f]-] r`	bUtsD'ku	125 fezxk-]250 fezxk- 500 fezxk-
lsQVkfMe	f]-] r`	bUtsD'ku	250 fezxk-]1 xzk-
lsQfVª;kDlksu	f]-] r`	bUtsD'ku	250 fezxk-] 1 xzk-
lsQsysfDlu	izk-] f]-] r`	flji dSilwy	125 fezxk- @ 5 fehy 250 fezxk-] 500 fezxk-
DyksDlklhfyu	izk-] f]-] r`	dSilwy bUtsD'ku fyfDoM	250 fezxk-] 500 fezxk- 250 fezxk- 125 fezxk-@ 5 fehy
शामिल की गई दवाइयाँ			
,eksDlhlfhyu\$DysO;wfyfud ,sflM	r`	xksfy;ka ikmMj vkSj lLisU'ku bUtsD'ku	625 fezxk- 228-5 fezxk-@5 fehy 600 fezxk-] 1-2 xzk-
lsfQfDle	r`	xksfy;ka	100] 200 fezxk-
6.2.2 अन्य एंटीबैक्टेरियल			
nokBZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	Izkcyrk
,fedkflu	f]-] r`	bUtsD'ku	250 fezxk- @ 2 fehy
,ftFkzksekbflu	f]-] r`	xksfy;ka lLisU'ku bUtsD'ku	100] 250]500 fezxk- 100 fezxk-@5 fehy 500 fezxk-
flizks\$lyksdlhu gkbMªksDyksjkbM	izk-] f]-] r`	bUtsD'ku xksfy;ka	200 fezxk-@100 fehy 250 fezxk-] 500 fezxk-
dks&VªkbeksDlkt+ksy ¼ ¿ VªkbesFkksfize\$lYQkfeFkkDI kt+ksyÅ	izk-] f]-] r`	xksfy;ka lLisU'ku	80 \$400 fezxk-] 160 \$+800 fezxk- 40 \$200 fezxk- @ 5 fehy
MkWdlhklbdfyu	izk-] f]-] r`	xksfy;ka	100 fezxk-
,fjFkzksekbflu ,sLVksysV tSUVkekbflu	izk-] f]-] r`	flji xksfy;ka	125 fezxk-@ 5 fehy 250 fezxk-] 500 fezxk-
eSVªksfuMkt+ksy	izk-] f]-] r`	bUtsD'ku	10 fezxk-@fehy] 40 fezxk- @fehy
		xksfy;ka bUtsD'ku	200 fezxk-]400 fezxk-

		flji	500 fezxk-@100 fefy 100 fezxk-@5 fefy
ukbV ^a k¶;wjsufV;ksu	izk-] f}-] r`	xksfy;ka	100 fezxk-
lYQkfM;kft+u	f}-] r`	xksfy;ka	500 fezxk-
osUdksekbflu gkbM ^a ksDyksjkbM	r`	bUtsD'ku	500 fezxk-]1 xzk-
6.2.3 एटिलेपरोसी दवाइयां			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	Izkeyrk
DyksQkft+feu	izk-] f}-] r`	dSilwy	50 fezxk-]100 fezxk-
Msilksu	izk-] f}-] r`	xksfy;ka	50 fezxk-]100 fezxk-
fjQSEihflu	izk-] f}-] r`	dSilwy vkSj xksfy;ka	150 fezxk-]300 fezxk-
6.2.4 एटिट्यूवरक्लोसिस दवाइयां			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	ताकत
bFkkeC;wVksy	izk-] f}-] r`	xksfy;ka	200 fezxk-]400 fezxk-] 600 fezxk-] 800 fezxk-
vkblksfu;kft+M	izk-] f}-] r`	xksfy;ka flji	50 fezxk-]100 fezxk-] 300 fezxk-] 100 fezxk-@5 fefy
vkW¶lyksDlhu	f}-] r`	xksfy;ka flji	100 fezxk-]200 fezxk- 50 fezxk- @ 5 fefy
ik;jkft+ukekbM	izk-] f}-] r`	xksfy;ka	500 fezxk-]750 fezxk-] 1000 fezxk-]]1500 fezxk-
fjQSEihflu	izk-] f}-] r`	dSilwy@xksfy;ka flji	50 fezxk-] 150 fezxk-] 300 fezxk-] 450 fezxk- 100 fezxk- @ 5 fefy
LV ^a sIVksekbflu lYQsV	izk-] f}-] r`	bUtsD'ku	0-75 xzk-] 1 xzk-
6.3 एटिफंगल दवाइयां			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	
,EQksVsjsflu ch	f}-] r`	bUtsD'ku	50 fezxk-
DyksfV ^a ekt+ksy	izk-] f}-] r`	islkft+ tWy	100 fezxk-]200 fezxk-] 2%
¶Y;wdksukt+ksy	f}-] r`	dSilwy vkSj xksfy;ka	50 fezxk-] 100 fezxk-] 150 fezxk-] 200 fezxk-
xzslks¶;wysfou	izk-] f}-] r`	dSilwy vkSj xksfy;ka	125 fezxk-] 250 fezxk-
uk;LVsfVu	izk-] f}-] r`	xksfy;ka islkft	500]000 vkbZ;w 100]000 vkbZ;w
6.4 एटिवायरल दवाइयां			
6.4.1 एटिहरपीज दवाइयां			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+	Izkeyrk

		QkWeZ	
,dk;Dyksfoj	f}-] r`	xksfy;ka bUtsD'ku lLisU'ku	200 fezxk-] 400 fezxk- 250 fezxk-] 500 fezxk- 400 fezxk- @ 5 fefy
6.4.2 एंटेरिट्रोवायरल दवाइयां			
6.4.2.1 न्यूकलियोसाइड रिवर्स ट्रांसक्रिप्टेज इनहिबिटर			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	Izkeyrk
fMMkuksflu	f}-] r`	xksfy;ka	250 fezxk-] 400 fezxk-
ysfe;wMkbuu	f}-] r`	xksfy;ka	150 fezxk-
ysfe;wMkbu\$usfojsikbu\$ LVsO;wMkbu	f}-] r`	xksfy;ka	150 fezxk-\$+ 200 fezxk-+ \$30 fezxk-
ysfe;wMkbu\$ ft+MksO;wMkbu	f}-] r`	xksfy;ka	150 fezxk-\$+300 fezxk-
LVsO;wMkbu	f}-] r`	dSilwy	15 fezxk-] 30 fezxk-] 40 fezxk-
ft+MksO;wMkbu	f}-] r`	xksfy;ka	100 fezxk-] 300 fezxk-
शामिल की गई दवाइयां			
LVsO;wMkbu \$ ysfe;wMkbu	f}-] r`	xksfy;ka	30 fezxk-+ \$150 fezxk-
ft+MksO;wMkbu\$ ysfe;wMkbu\$ usfojsikbu	f}-] r`	xksfy;ka	300 fezxk-+\$ 150 fezxk-+\$ 200 fezxk-
6.4.2.2 न्यूकलियोसाइड रिवर्स ट्रांसक्रिप्टेज इनहिबिटर			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	Izkeyrk
,sQkfojsUt+	f}-] r`	dSilwy	200 fezxk-] 600 fezxk-
usfojsikbu	f}-] r`	dSilwy lLisU'ku	200 fezxk- 50 fezxk- @ 5 fefy
6.4.2.3 प्रोटीज इनहिबिटर			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	Izkeyrk
baMhusfoj	f}-] r`	dSilwy	200 fezxk-] 400 fezxk-
usfyfQusfoj	f}-] r`	dSilwy	250 fezxk-
fjVksusfoj	f}-] r`	dSilwy flji	100 fezxk-] 400 fezxk- @ 5 fefy
lsD;wusfoj	f}-] r`	dSilwy	200 fezxk-
6.5 एंटेप्रोटोजोल दवाइयां			
6.5.1 एंटेमोथिबिक तथा एंटेग्यार्डियासिस दवाइयां			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	Izkeyrk
MkbZyksDlkukbM ¶;wjsV	izk-] f}-] r`	xksfy;ka	500 fezxk-
eSV ^a kfsuMkt+ksy	izk-] f}-] r`	xksfy;ka	200 fezxk-] 400

		bUtsD'ku	fexzk- 500 fexzk- @100 fefy
6.5.2 एंटीलेसमेनियासिस दवाइयां			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	Izkyrk
,EQksVsjsflu ch	f}-] r`	bUtsD'ku	50 fexzk-
iSUVkfefMu vkbksfFk;ksusV	f}-] r`	bUtsD'ku	200 fexzk-
lksfM;e LVhcksXywdksusV	f}-] r`	bUtsD'ku	100 fexzk-@ fefy
6.5.3 एंटीमलेरियल दवाइयां			
6.5.3.1 क्यूरेटिव इलाज के लिए			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	Izkyrk
vkjVhL;wusV ¼dsoy IYQkMksDlhu\$ik;fjfeFkke kbu dEchus'ku ds lkFk iz;ksx esa½	izk-] f}-] r`	xksfy;ka	50 fexzk-
DyksjksDohu QksLQsV	izk-] f}-] r`	xksfy;ka bUtsD'ku flji	150 fexzk- csl 40 fexzk- @ fefy 50 fexzk- @ 5 fefy
izkbekDohu	izk-] f}-] r`	xksfy;ka	2-5 fexzk-] 7-5 fexzk-
ik;fjfeFkkekbku	izk-] f}-] r`	xksfy;ka	25 fexzk-
Dohfuu IYQsV	izk-] f}-] r` f}-] r`	xksfy;ka bUtsD'ku	300 fexzk- 300 fexzk- @ fefy
IYQkMksDlhu\$ik;fjfeFkke kbu	izk-] f}-] r`	xksfy;ka	500 fexzk-\$+ 25 fexzk-

शामिल की गई दवाइयां			
fdfyUMkekbflu	f}-] r`	xksfy;ka	150] 300 fexzk-
6.5.3.2 प्रोफिलेक्सिस के लिए			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	Izkyrk
शामिल की गई दवाइयां			
es yksDohu	f}-] r`	xksfy;ka	250 fexzk- csl
6.5.4 एंटीन्यूमोसिसटोसिस तथा एंटीटोक्सोप्लासमोसिस दवाइयां			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	Izkyrk
dks&V ^a kbeksDlkt+ksy i V ^a kbesFkksfize\$IYQkfeFk kDlkt+ksyÀ	izk-] f}-] r`	xksfy;ka lLisU'ku	80 \$+ 400 fexzk-] 160\$+800 fexzk- 40 \$200 fexzk- @ 5 fefy
iSUVkfefMu vkbksfFk;ksusV	f}-] r`	bUtsD'ku	200 fexzk-

भाग: 7 - एंटीमाइग्रेन दवाइयां			
7.1: गंभीर घात के इलाज के लिए			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk	Izkyrk

		rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	
,flVky Isfyflfyd ,sflM	izk-] f]-] r`	xksfy;ka	300 µ 350 fexzk-
MkbZgkbM ^a ks,sjxksVk ekbu	f]-] r`	xksfy;ka	1 fexzk-
iSjklVkeksy	izk-] f]-] r`	xksfy;ka	500 fexzk-
7.2: प्रोफिलेक्सिस के लिए			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	Izkecyrk
Izksizkuksy gkbM ^a ksDyksjkbM	izk-] f]-] r`	xksfy;ka	10 fexzk-] 40 fexzk-

भाग : 8 - एंटीन्यूप्लास्टिक, इम्युनोसूप्रसिव तथा पेलियेटिव परिचर्या में प्रयुक्त दवाइयां

8.1: इम्युनोसूप्रसिव दवाइयां

nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	Izkecyrk
,tkfFk;ksizkbku	r`	xksfy;ka	50 fexzk-
lkbDyksliksjkbku	r`	dSilwy	10 fexzk-] 25 fexzk-] 50 fexzk-] 100 fexzk-
		dUIUV ^a sV ds fy, bUtsD'ku	100 fexzk-@ fefy

8.2: सिटोटोक्सिक दवाइयां

nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	Izkecyrk
,fDVuksekbflu Mh	r`	bUtsD'ku	0-5 fexzk-
,YQk bUVjQsjksu	r`	bUtsD'ku	3 fefy;u vkbZ;w
fcY;ksekbflu	r`	bUtsD'ku	15 fexzk-
cwlwyQsu	r`	xksfy;ka	2 fexzk-
lhlIysfVu	r`	bUtsD'ku	10 fexzk-@ ok;y 50 fexzk-@ ok;y
lkbDyksQksLQkekb M	r`	xksfy;ka bUtsD'ku	50 fexzk-] 200 fexzk- 500 fexzk-
lkbVksflu ,sjkfcukslkbM	r`	bUtsD'ku	100 fexzk-@ ok;y 500 fexzk-@ ok;y 1000 fexzk-@ ok;y
Msukt+ksy	r`	dSilwy	50 fexzk-] 100 fexzk-
MksDlks:fcLhu	r`	bUtsD'ku	10 fexzk-] 50 fexzk-
,VksikslkbM	r`	dSilwy bUtsD'ku	100 fexzk- 100 fexzk-@ 5 fefy ok;y

¶Y;wVkekbM	r`	xksfy;ka	250 fexzk-
5-¶Y;ksjksjsfly	r`	bUtsD'ku	250 fexzk- @ 5 fefy
Qksfyfud ,sflM	r`	bUtsD'ku	3 fexzk- @ fefy
tSeflVkfcu gkbM ^a ksDyksjkbM	r`	bUtsD'ku	200 fexzk- 1 xzk-
,y&,likjxfxust+	r`	bUtsD'ku	5000 ds;-w-
esYQkysu	r`	xksfy;ka	2 fexzk-] 5 fexzk-
esjdsIVksI;wfju	r`	xksfy;ka bUtsD'ku	50 fexzk- 100 fexzk- @ fefy
esFkksfV ^a DIsV	r`	xksfy;ka	2-5 fexzk-

		bUtsD'ku	50 fezxk-@ fefy
feVksekbflu&lh	r`	bUtsD'ku	10 fezxk-
isfDyVsDlsy	r`	bUtsD'ku	30 fezxk-@ 5 fefy
izksdkckZt+kbu	r`	dSilwy	50 fezxk-
fouCykflVu IYQsV	r`	bUtsD'ku	10 fezxk-
foufØLVhu	r`	bUtsD'ku	1 fezxk-@ fefy
शामिल की गई दवाइयां			
dkcksZIysfVu	r`	bUtsD'ku	150 fezxk-] 450 fezxk-ok;y
MsdckckZft+u	r`	bUtsD'ku	500 fezxk-
Ms;uksjchflu	r`	bUtsD'ku	20 fezxk- ok;y
vkbQksIQkekbM	r`	bUtsD'ku	1 xzk-@2 fefy ok;y
esLuk	r`	bUtsD'ku	200 fezxk-
vkWDlkYhIysfV u	r`	bUtsD'ku	50 fezxk- ok;y
bekfVfuc	r`	xksfy;ka	100 fezxk-] 400 fezxk-
DyksjkeC;wfly	r`	xksfy;ka	2 fezxk-

8.3: हार्मोन तथा एंटीहार्मोन

nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	Izkyrk
		xksfy;ka	5 fezxk-
izsMfulksyksu	f}-] r`	bUtsD'ku	20 fezxk-] 25 fezxk- ;lksfM;e QksLQVs vkSj lDlhusV ds leku)À
jsyksDlhQsu	r`	xksfy;ka	60 fezxk-
VseksDlhQsu lkbV^sV	r`	xksfy;ka	10 fezxk-] 20 fezxk-

8.4: पेलियएटिव परिचर्या में प्रयुक्त दवाइयां

nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	Izkyrk
eksjQkbu IYQsV	r`	xksfy;ka	10 fezxk-
vkWuMsUlsV^aks u	f}-] r`	xksfy;ka	4 fezxk-] 8 fezxk-
		bUtsD'ku	2 fezxk-@ fefy
		flji	2 fezxk-@5 fefy

शामिल की गई दवाइयां

fQyxzkLVhe	r`	bUtsD'ku	1 fefy ok;y
,yksi;wjhuksy	r`	xksfy;ka	100 fezxk-

भाग: 9 - एंटीपार्किन्सोनिज्म दवाइयां

nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	Izkyrk
czkseksfØIVkbu eslk;ysV	f}-] r`	xksfy;ka	1-25 fezxk-] 2-5 fezxk-
ysoksMksik\$dkfc ZMksik	izk-] f}-] r`	xksfy;ka	100 fezxk-\$+10 fezxk- 250 fezxk-\$+25 fezxk- 100 fezxk-\$+25 fezxk-
V^kbZgsDlhQsfu	izk-] f}-] r`	xksfy;ka	2 fezxk-

Mk;y gkbM ^a ksDyksjkb M			
--	--	--	--

भाग : 10 - रक्त प्रभावित करने वाली दवाइयां

10.1: एंटीएनेमिक दवाइयां

nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	Izkeyrk
lk;ukdkscopykekbu	izk-] f]-] r`	bUtsD'ku	1 fexzk-@ fefy
Qsjl IYQsV@¶;wejsV	izk-] f]-] r`	xksfy;ka	60 fexzk- ,sfyesUVy vk;ju ds cjkj xksfy;ka
		vkWjy lksY;w'ku	25 fexzk- ,sfyesUVy vk;ju ¼IYQsV ds leku½@ fefy
Qksfyd ,sflM	izk-] f]-] r`	xksfy;ka	1 fexzk-] 5 fexzk-
vk;ju MsDIV ^a ksu	f]-] r`	bUtsD'ku	50 fexzk- vk;ju@ fefy
ik;fjMksDlhu	izk-] f]-] r`	xksfy;ka	10 fexzk-

10.2: कोएगुलेशन प्रभावित करने वाली दवाइयां

nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	Izkeyrk
gsikfju lksfM;e	f]-] r`	bUtsD'ku	1000 vkbZ;@ fefy 5000 vkbZ;w@ fefy
izksVkfue IYQsV	f]-] r`	bUtsD'ku	10 fexzk-@ fefy
Qk;VksesukfM;ksu	izk-] f]-] r`	bUtsD'ku	10 fexzk-@ fefy
osjkQsfju lksfM;e	f]-] r`	xksfy;ka	5 fexzk-

शामिल की गई दवाइयां

,uksDlkisfju	r`	bUtsD'ku	40 fexzk-] 60 fexzk-
--------------	----	----------	----------------------

भाग : 11 - रक्त उत्पाद तथा प्लाज्मा विस्थापन

11.1: प्लाज्मा विस्थापन

nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	Izkeyrk
MsDIV ^a ku -40	izk-] f]-] r`	bUtsD'ku	10%
MsDIV ^a ksu -70	izk-] f]-] r`	bUtsD'ku	6%
zQs'k ¶:t+u Iykt+ek	r	bUtsD'ku	
gkbM ^a ksDlhbFkk; y LVkpZ ¼gsVklLVkpZ½	f]-] r`	bUtsD'ku	6%
iksfyxsfyu	f]-] r`	bUtsD'ku	3-5%

11.2: विशिष्ट उपयोग के लिए प्लाज्मा फ्रेशंस

nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	Izkeyrk
,yC;wfeu	f]-] r`	bUtsD'ku	5%] 20 %
Øk;izsflfIVsV	f]-] r`	bUtsD'ku	
QsDVj VIII dUlsUV ^a sV	f]-] r`	bUtsD'ku	M ^a kbZM
QsDVj IX dkWEiysDI	f]-] r`	bUtsD'ku	M ^a kbZM

(dksX;wysfV;ksu QsDVj II, VII, IX, X)			
IysVysV fjp Iykt+ek	f}-] r`	bUtsD'ku	

भाग : 12 - कार्डियोवसुकूलर दवाइयां

12.1: एंटीएंगिनल दवाइयां

nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	Izkyrk
,flVky;lsfyflfyd ,sflM	izk-] f}-] r`	xksfy;ka	75 fezxk-] 100 fezxk-] 350 fezxk- lksY;wcy@?kqyu'khy
fMFYV;kt+se	f}-] r`	xksfy;ka	30 fezxk-] 60 fezxk-
Xyk;lfjy V*kbZukbV*sV	izk-] f}-] r`	lcfyaxoy xksfy;ka bUtsD'ku	0-5 fezxk- 5 fezxk-@ fefy
vkbZlkslksjfcM 5 eksuksukbV*sV/ MkbZukbV*sV	izk-] f}-] r`	xksfy;ka	10 fezxk-] 20 fezxk-
esVksizksyky	izk-] f}-] r`	xksfy;ka bUtsD'ku	25 fezxk-]50 fezxk- 1 fezxk-@ fefy

शामिल की गई दवाइयां

DyksfiMksxjsy	r`	xksfy;ka	75 fezxk-
---------------	----	----------	-----------

12.2: एंटीरिदमिक दवाइयां

nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	Izkyrk
,sMksuksflu	f}-] r`	bUtsD'ku	3 fezxk-@ fefy
,fe;ksMsjksu	f}-] r`	xksfy;ka bUtsD'ku	100 fezxk-]200 fezxk- 50 fezxk-@ fefy, 3 fefy ,Ei;wyA
fMFYV;kt+se	f}-] r`	xksfy;ka	30 fezxk-]60 fezxk-
	r`	bUtsD'ku	5 fezxk-@ fefy

,Leksyky	r`	bUtsD'ku	10 fezxk-@ fefy
fyXuksdsu gkbM*ksDyksjkb M	f}-] r`	bUtsD'ku	1%] 2%
izksdsukekbM gkbM*ksDyksjkb M	r`	xksfy;ka bUtsD'ku	250 fezxk- 100 fezxk-@ fefy
osjkikfey	f}-] r`	xksfy;ka bUtsD'ku	40 fezxk-] 80 fezxk- 2-5 fezxk-@ fefy

12.3: एंटीथिपरटेन्सिव दवाइयां

nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	Izkyrk
----------	-------	------------------------------------	--------

,EyksfMfiu	izk-] f}-] r`	xksfy;ka	2-5 fezxk-] 5 fezxk-
,Vsuksyky	izk-] f}-] r`	xksfy;ka	50 fezxk-] 100 fezxk-
,ukykfizy esfy,sV	izk-] f}-] r` r`	xksfy;ka bUtsD'ku	2-5 fezxk-]5 fezxk- 1-25 fezxk-@ fefy
ykslkjVsu iksVkf'k;e	f}-] r`	xksfy;ka	25 fezxk-] 50 fezxk-
feFkk;yMksik	izk-] f}-] r`	xksfy;ka	250 fezxk-
ukbQfMfiu	f}-] r`	dSilwy xksfy;ka ILVsUM fjfyt xksfy;ka vkSj dSilwy	5 fezxk-]10 fezxk- 10 fezxk-]20 fezxk- 10 fezxk-]20 fezxk-
lksfM;e ukbV^ksfifj;kslkb M	r`	bUtsD'ku	50 fezxk-@ 5 fefy
शामिल की गई दवाइयां			
gkbM^ksDyksjfFk;k ft+M	izk-] f}-] r`	xksfy;ka	12-5] 25 fezxk-

12.4: हृदयघात में प्रयुक्त दवाइयां

nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	Izkeyrk
fMxksDlhu	f}-] r`	xksfy;ka bUtsD'ku ,fyDlj	0-25 fezxk- 0-25 fezxk-@ fefy 0-05 fezxk-@ fefy
MksC;wVkfue	f}-] r`	bUtsD'ku	50 fezxk-@ fefy
Mksikekbu gkbM^ksDyksjkb M	f}-] r`	bUtsD'ku	40 fezxk-@ fefy

12.5: एंटीथ्रोमबोटिक दवाइयां

nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	Izkeyrk
,flVk;y lsfyflfyd ,sflM	izk-] f}-] r`	xksfy;ka	75 fezxk-] 100 fezxk-] 350 fezxk- lksY;wcy@?kqyu'khu
gsikfju lksfM;e	f}-] r`	bUtsD'ku	1000 vkbZ;w @ fefy 5000 vkbZ;w @ fefy
LV^sIVksfdusl	f}-] r`	bUtsD'ku	750]000 vkbZ;w 15]00]000 vkbZ;w
;wjksfdusl	r`	bUtsD'ku	500]000 vkbZ;w @ fefy 10]00]000 vkbZ;w @ fefy

शामिल की गई - नई श्रेणी

12.6 हीपोलिपीडेमिक दवाइयां

,VksjokLVsfVu	izk-] f}-] r`	xksfy;ka	5 fezxk-]10 fezxk-
---------------	---------------	----------	--------------------

भाग : 13 - ड्रमाटार्गजिकल दवाइयां (टोपिक्ल)			
13.1: एंटीफंगल दवाइयां			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	Izkeyrk
fedksukt+ksy	izk-] f]-] r`	vkW;UVesUV vkSj Øhe	2%
13.2: एंटीइन्फेक्टिव दवाइयां			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	Izkeyrk
,dk;Dyksomj	f]-] r`	Øhe	5%
zQsek;lsfVu IYQsV	izk-] f]-] r`	Øhe	0-5%
feFkk;yjkslsusfyfu;e DyksjkbM ¼tsUVh;u okW;ysV½	izk-] f]-] r`	,D;wb;l lksY;w'ku	0-5%
fu;ksekbflu\$csfDV's flu	izk-] f]-] r`	vkW;UVesUV	5 fezxk- + 500 vkbZ;w @ xzk-
iksfoMksu vk;ksfMu	izk-] f]-] r`	lksY;w'ku vkSj vkW;UVesUV	5%
fLYoj IYQkfM;kft+u	izk-] f]-] r`	Øhe	1%
13.3: एंटीइन्फ्लेमेट्री तथा एंटीप्रूरिटिक दवाइयां			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	Izkeyrk
fcVkfFkkt+ksu MkbZizksfi;ksusV	izk-] f]-] r`	Øhe/ vkW;UVesUV	0-05%
dsykekbu	izk-] f]-] r`	yks'ku	
13.4: अस्ट्रिनर्जेंट दवाइयां			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	Izkeyrk
ftad vkWDIkbM	izk-] f]-] r`	MfLVax ikmMj	
13.5: स्किनडिफ्रेन्टिएशन तथा प्रोलिफेरेशन			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	Izkeyrk
dkWy rkj	izk-] f]-] r`	lksY;w'ku	5%
MkbZFkzkuksy	r`	vkW;UVesUV	0-1µ2%
Xyk;lfju	izk-] f]-] r`	lksY;w'ku	
lsfyIsfyd ,sflM	izk-] f]-] r`	lksY;w'ku	5%
13.6: स्केविसाइड और पेडिक्यूलिसाइड			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	Izkeyrk
csUtk;y csUtq,sV	izk-] f]-] r`	yks'ku	25 %
शामिल की गई दवाइयां			
ijesFkfju	f]-] r`	Øhe yks'ku	5% 1% 5%
भाग: 14 - डाग्नोस्टिक एजेंट			
14.1: ओपथलमिक दवाइयां			

nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdK@MkWlst+ QkWeZ	Izkeyrk
¶Y;wjsflu	f}-] r`	vk;[k dk M^aksi	1%
fyxuksdsu	f}-] r`	vk;[k dk M^aksi	4%
V^aksfidkekbM	f}-] r`	vk;[k dk M^aksi	1%
14-2: jsfM;ksdkSuLVkaV ehfM;k			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdK@MkWlst+ QkWeZ	Izkeyrk
csfj;e lYQsV	f}-] r`	lLisU'ku	100% MCY;w@oh, 250% MCY;w@oh
dSfY'k;e vkbiksMsV	f}-] r`	bUtsD'ku	3 xzk-
vk;ksikuksf;d ,sflM	f}-] r`	xksfy;ka	500 fezxk-
esxY;wekbu vk;ksFykesV	f}-] r`	bUtsD'ku	60% MCY;w@oh ;vk;ksfMu Ú 280 fezxk- @ fefyÀ
esxY;wekbu vk;ksV^ksDlsV	f}-] r`	lksY;w'ku	5µ8 xzk- vk;ksfMu esa 100µ250 feyf
izksfify;ksMksu	f}-] r`	vkW;fy, lLisU'ku	500µ600 fezxk- @ fefy
lksfM;e vk;ksFykesV	f}-] r`	bUtsD'ku	70% MCY;w@oh ;vk;ksfMu Ú420 fezxk- @ fefyÀ
lksfM;e esxY;wekbu MkbZ,fV^tks,sV	f}-] r`	bUtsD'ku	60% MCY;w@oh ;vk;ksfMu dUd- Ú292 fezxk-@ fefyÀ 76% MCY;w@oh;vk;ksf Mu dUd- Ú370 fezxk-@ fefyÀ

भाग: 15 - डिसइनफेक्टेंट्स तथा एंटीसेप्टिक			
15.1: एंटीसेप्टिक			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdK@MkWlst+ QkWeZ	Izkeyrk
,Djh¶lysfou\$Xyk;lfju	izk-] f}-] r`	lksY;w'ku	
csUtksbu dEikmaM	izk-] f}-] r`	fVadj	
flfV^ekbM	izk-] f}-] r	lksY;w'ku	20% Mk;Y;w'ku ds fy, dUd-À
DyksjksDlhfMu	izk-] f}-] r`	lksY;w'ku	5% ;Mk;Y;w'ku ds fy, dUd-À
bFkk;y ,YdksgWy 70%	izk-] f}-] r`	lksY;w'ku	
tSfUV;ku okW;ysV	izk-] f}-] r`	iSUV	0-5%] 1%
gkbM^kst+u isjksDlkbM	izk-] f}-] r`	lksY;w'ku	6%
iksfoMksu vk;ksfMu	izk-] f}-] r`	lksY;w'ku	5%] 10%
15.2: डिसइनफेक्टेंट्स			

nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	izcyrk
fcfyfpax ikmMj	izk-] f}-] r`	ikmMj	30 % MCY;w@MCY;w miyC/k Dyksjhu ls lkexzh de ugha gS ꣳvkbZ-ih- ds vk/kkj ijÀ
QksjkyfMgkbM lksY;w'ku	izk-] f}-] r`	lksY;w'ku	34 fey QksjkyfMgkbM lksY;w'ku dks 100 fey ikuh ds lkFk Mk;Y;wV djds izLrqr djuk ꣳvkbZ- ih- ds vk/kkj ijÀ
XywVjkyfMgkbM	f}-] r`	lksY;w'ku	2%
iksVkf'k;e ijekUxkusV	izk-] f}-] r`	fØLVy ds fy, lksY;w'ku	

भाग : 16 -डायरेटिक्स

nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	izcyrk
zQwlkekbM	izk-] f}-] r`	bUtsD'ku xksfy;ka	10 fezxk-@ fey 40 fezxk-
gkbM ^a ksDyksjksfFk;kft +M	izk-] f}-] r`	xksfy;ka	25 fezxk-] 50 fezxk-
esfuuVksy	izk-] f}-] r`	bUtsD'ku	10%] 20%
fLizksuksysDVksu	izk-] f}-] r`	xksfy;ka	25 fezxk-

भाग: 17 - गेस्ट्रोइन्टेस्टिनल दवाइयां

17.1: एंटासिड तथा अन्य एंटीअलसर दवाइयां

nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	izcyrk
,Y;wfefu;e gkbZM ^a ksDlkbM\$eSxfu f'k;e gkbZM ^a ksDlkbM	izk-] f}-] r`	xksfy;ka lLisU'ku	
vkseisizkt+ksy	izk-] f}-] r`	dSilwy	10 fezxk-] 20 fezxk-] 40 fezxk-
jsusfVfMu	izk-] f}-] r`	bUtsD'ku	25 fezxk- @ fey

शामिल की गई दवाइयां

iSUVksizkt+ksy	r`	bUtsD'ku	40 fezxk-
QseksfVfMu	izk-] f}-] r`	xksfy;ka	20 fezxk-

17.2: एंटीडिमिटिक्स दवाइयां

nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	izcyrk
MkseisfjMksu	izk-] f}-] r`	xksfy;ka flji	10 fezxk- 1 fezxk- @ fey
esVksDyksizkekbM	izk-] f}-] r`	xksfy;ka flji bUtsD'ku	10 fezxk- 5 fezxk- @ 5 fey 5 fezxk- @ fey

izksesFkft+u	izk-] f]-] r`	xksfy;ka ,fyDlj vkSj flji bUtsD`ku	10 fezxk-] 25 fezxk- 5 fezxk-@ 5 fefy 25 fezxk- @ fefy
शामिल की गई दवाईयां			
vkWuMsUlsV`ksu	f]-] r`	xksfy;ka flji bUtsD`ku	4 fezxk-] 8 fezxk- 2 fezxk-@ fefy 2 fezxk-@ fefy
17.3: एंटीइन्फ्लेमेट्री दवाईयां			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	izcyrk
शामिल की गई दवाईयां			
5-,feuks lsfyflfyd ,sflM (5-,s,l,s)	f]-] r`	xksfy;ka	400 fezxk-
17.4: एंटीस्पासमोडिक दवाईयां			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	izcyrk
MkbZlkbDyksekbM gkbM`ksDyksjkbM	izk-] f]-] r`	xksfy;ka bUtsD`ku	10 fezxk- 10 fezxk-@ fefy
gk;kslkbu C;wVkyby czksekbM	izk-] f]-] r`	xksfy;ka bUtsD`ku	10 fezxk- 20 fezxk-@ fefy
17.5: लेक्सेटिव			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	izcyrk
fclkdksfMy	izk-] f]-] r`	xksfy;ka likslVjh	5 fezxk-
bLikxwyk	izk-] f]-] r`	xzsU;wYl	
17.6: दस्तों के इलाज के लिए प्रयुक्त दवाईयां			
17.6.1 मुखसेवी निर्जलीकरण लवण			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	izcyrk
vkWjy fjk;M`s`ku lkWYV	izk-] f]-] r`	lksY;w`ku ds fy, ikmMj	Xywdksl% 13-5 xzk-@ ,y- lksfM;e DyksjkbM% 2-6 xzk-@ ,y- iksVkf`k;e DyksjkbM% 1-5 xzk-@ ,y- V`kbZlksfM;e lkbV`sV MkbgkbM`sV\$% 2-9 xzk- @,y- 200fefy] 500 fefy] 1000 fefy] esa Mk;Y;w`ku ds fy, ikmMj ; vkbZ-ih- ds vk/kkj ijÅ

17.6.2 दस्तरोधी दवाईयां

nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	izcyrk
शामिल की गई दवाईयां			
ftad lYQsV	izk-] f]-] r`	flji	20 fezxk-@5 fefy

भाग: 18 - हार्मोन, अन्य एंडोक्रिन दवाईयां और गर्भ निरोधक

18.1: एनड्रिनल हार्मोन और संश्लिष्ट विस्थापन			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	izcyrk

QkWeZ			
MsDlkfeFkkt+ksu	f}-] r`	xksfy;ka bUtsD'ku	0-5 fezxk- 4 fezxk-@ fefy
gkbM ^a ksdksfVZlksu lksfM;e lDlhusV	izk-] f}-] r`	bUtsD'ku	100 fezxk- @ fefy
feFkk;y izsMuhlksyksu	f}-] r`	bUtsD'ku	40 fezxk-@ fefy
izsMuhlksyksu	izk-] f}-] r`	xksfy;ka	5 fezxk-] 10 fezxk-] 20 fezxk-
18.2: एंड्रोजन			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	izecyrk
VsLVksLVsfj;ksu	izk-] f}-] r`	dSilwy bUtsD'ku	40 fezxk- ;vufMdsU;ks,sV ds lekuÅ 25 fezxk-@ fefy ;izksfi;ksusV ds lekuÅ
18.3: गर्भ निरोधक			
18.3.1: हार्मोन गर्भ निरोधक			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	izecyrk
,fFkuk;y,LV ^a sfM;ksy \$ysoksuksjxsLV ^a ksy	izk-] f}-] r`	xksfy;ka	0-03 fezxk- \$+0-15 fezxk-
,fFkuk;y,LV ^a sfM;ksy\$ uksj,fFkfLV ^a ;ksu	izk-] f}-] r`	xksfy;ka	0-035 fezxk-\$+1-0 fezxk-
gkWjeksu fjfyftax vkbZ;wMh	r`	ysoksuksjxsLV ^a ksy foekspu ¼ysoksuksjxsLV ^a ksy fjfyft+x½	vkbZ;wMh
18.3.2: इन्ट्रायूट्रिन उपकरण			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	izecyrk
vkbZ;wMh dUVsfuax dkWij	izk-] f}-] r`		
18.3.3: गर्भ निरोधक तरीके			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	izecyrk
dkWuMkWe	izk-] f}-] r`		
18.4: एस्ट्रोजन			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	izecyrk
,fFkuk;y,LV ^a sfM;ksy	izk-] f}-] r`	xksfy;ka	0-01 fezxk- 0-05 fezxk-
18.5: मधुमेह रोग में प्रयुक्त दवाईयां			
18.5.1: इन्सुलिन और अन्य मधुमेह रोधी एजेंट			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	izecyrk
fxfyCsUdykekbM	izk-] f}-] r`	xksfy;ka	2-5 fezxk-] 5 fezxk-
bUlqfyu bUtsD'ku ; lksY;wcyÅ	izk-] f}-] r`	bUtsD'ku	40 vkbZ;w @ fefy
bUVjfefM,sV ,fdVax	izk-] f}-] r`	bUtsD'ku	40 vkbZ;w @ fefy

¼;ysUVs@,uih,p bUlqfyuÅ			
esVQksjfeu	izk-] f}-] r`	xksfy;ka	500 fexzk-
शामिल की गई दवाईयां			
fifjfeDl bUlqfyu 30%70 bUtsD'ku	izk-] f}-] r`	bUtsD'ku	40 vkbZ;w@ fefy

18.5.2 हाइपोगिलीसिमया के इलाज के लिए प्रयुक्त दवाईयां			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	izcyrk
Xywdkxksu	r`	bUtsD'ku	1 fexzk-@ fefy
शामिल की गई दवाईयां			
25% MsDIV^kst+	izk-] f}-] r`	bUtsD'ku	100 fefy
18.6 औवूलेशन इनड्युसर			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	izcyrk
DyksfeQsu lkbV^sV	r`	xksfy;ka	50 fexzk-] 100 fexzk-
18.7 प्रोजेस्टोजेन			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	izcyrk
esM^ksDlhu izksxsLV^ksu ,sflVsV	izk-] f}-] r`	xksfy;ka	5 fexzk-] 10 fexzk-
Ukksj,fFkflV^;ksu	izk-] f}-] r`	xksfy;ka	5 fexzk-
18.8 थाइराइड और थाइराइडरोधी दवाईयां			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	izcyrk
dkfcZekt+ksy	izk-] f}-] r`	xksfy;ka	5 fexzk-] 10 fexzk-
ysoksFkk;jksfDlu	izk-] f}-] r`	xksfy;ka	50 ;wth] 100 ;wth
vk;ksfMu	f}-] r`	lksY;w'ku	8 fexzk- @ 5 fefy

भाग: 19 रोगप्रतिरक्षण			
19.1: नैदानिक एजेंट			
vkS''kf/k;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	izcyrk
V~;wejD;wfyu] I;wfjQkbM izksfVu MsjsosfVo	izk-] f}-] r`	bUtsD'ku	1 Vh;w] 5 Vh;w
19.2: सेरा और इम्युनोग्लोबिन			
vkS''kf/k;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	izcyrk
,aVh&Mh bE;ksuksXyksfcu ¼áweu½	f}-] r`	btsD'ku	300 ;thw

iks fyosysUV ,aVhLusd osue	izk-] f]-] r`	btsD'ku	10 fefy
,aVhVsVUI áweu bE;ksuksXyksfcu	izk-] f]-] r`	btsD'ku	250 vkbZ;w] 500 vkbZ;w
Mk;IFksfj;k ,aVhVksDlhu	f]-] r`	btsD'ku	10]000 vkbZ;w
jsfcl bE;ksuksXyksfcu	izk-] f]-] r`	btsD'ku	150 vkbZ;w @fefy
19.3: टीके			
19.3.1: यूनिवर्सल रोग प्रतिरक्षण			
vkS''kf/k;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+QkWeZ	izcyrk
ch-lh-th- osfDlu	izk-] f]-] r`	btsD'ku	
Mh-ih-Vh- osfDlu	izk-] f]-] r`	btsD'ku	
gsikVsfVl ch osfDlu	izk-] f]-] r`	btsD'ku	
ehlysl osfDlu	izk-] f]-] r`	btsD'ku	
vkWjy iksfy;kek;ysfVl osfDlu ¼,y,½	izk-] f]-] r`	lksY;w'ku	
19.3.2: विशिष्ट व्यक्ति वर्ग के लिए			
vkS''kf/k;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+QkWeZ	izcyrk
jsfcl osfDlu	izk-] f]-] r`	btsD'ku	
VsVul VksDlkbM	izk-] f]-] r`	btsD'ku	

भाग: 20 - मस्कल रिलेक्सेंट (पैरीफेरेली एक्टिंग) और कोलिनेस्टेरेस इनहेबिटर

vkS''kf/k;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+QkWeZ	izcyrk
,V ^a kD;wfj;e ck;lk;ysV	f]-] r`	btsD'ku	10 fexzk- @ fefy
fu;ksLVht+ekbu	f]-] r`	xksfy;ka btsD'ku	15 fexzk-] 0-5 fexzk-@ fefy
ik;fjMksfLVt+ekbu	f]-] r`	xksfy;ka btsD'ku	60 fexzk-] 1 fexzk-@ fefy
lDlhuk;y dksfyu DyksjkbM	f]-] r`	btsD'ku	50 fexzk-@ fefy
शामिल की गई दवाइयां			
foD;ksjksfu;e	izk-] f]-] r`	btsD'ku	2 fexzk-@ fefy

भाग : 21 - ओपथलमोलॉजिकल विनिर्मितियां

21.1: एंटी-इनफेक्टिव एजेंट

nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+QkWeZ	izcyrk
DyksjkeQsfud ksy	izk-] f]-] r`	M ^a ksi@vkW;uVesUV	0-4%] 1%
flizks[lyksDlh	izk-] f]-] r`	M ^a ksi@vkW;uVesUV	0-3%

u gkbM ^a ksDyksj kbM			
tSUVkekbflu	izk-] f}-] r`	M ^a ksi	0-3%
fedkukt+ksy	izk-] f}-] r`	M ^a ksi	1%
iksfoMksu vk;ksfMu	f}-] r`	M ^a ksi	0-6%
IYQsDVkekb M lksfM;e	izk-] f}-] r`	M ^a ksi	10%]20%
21.2: एंटीइन्फ्लेमेट्री एजेंट			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	izcyrk
izsMuhlksyks u ,sflVsV	izk-] f}-] r`	M ^a ksi	0-1%
izsMuhlksyks u lksfM;e QksLQsV	izk-] f}-] r`	M ^a ksi	1%
21.3: लोकल एनेस्थिसिया			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	izcyrk
VsV ^a kdsu gkbM ^a ksDyksj kbM	izk-] f}-] r`	M ^a ksi	0-5%
21.4: मियोटिक तथा एंटीग्लूकोमा दवाइयां			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	izcyrk

,sflVkt+ksykekbM	f}-] r`	xksfy;ka	250 fexzk-
csVkdIksyksy gkbM ^a ksDyksjkbM	r`	M ^a ksi	0-25%, 0-5%
fiyksdkjikbu	f}-] r`	M ^a ksi	2%] 4%
VkbZeksyksy esfy,sV	izk-] f}-] r`	M ^a ksi	0-25%] 0-5%]
21.5: माइट्रिएटिक			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	izcyrk
,V ^a ksikbu IYQsV	izk-] f}-] r`	M ^a ksi@vkW;uVesUV	1%
gkseV ^a ksikbu	izk-] f}-] r`	M ^a ksi	2%
fQuk;y,Qjk;u	izk-] f}-] r`	M ^a ksi	5%
21.6: ओपथलमिक सर्जिकल ऐड			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	izcyrk
feFkk;y lSY;wyksl	r`	btsD'ku	2%

भाग : 22 - ओक्सिटोसिस तथा एंटीओक्सिटोसिस

22.1: ओक्सिटोसिस			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+	izcyrk

		QkWeZ	
feFkk;y ,jxksesVjkbv	izk-] f}-] r`	xksfy;ka btsD'ku	0-125 fezxk- 0-2 fezxk-@ fefy
ekbQfizLVksu	r`	xksfy;ka	200 fezxk-
vkWDlhVksflu	f}-] r`	btsD'ku	5 vkbZ;w @ fefy] 10 vkbZ;@ fefy

शामिल की गई दवाइयां			
felksizksLVksy	r`	xksfy;ka	100 ;wth
22.2: एंटीओक्सिटोसिस			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	izcyrk
VsjC;wVkfyu lYQsV	f}-] r`	xksfy;ka btsD'ku	2-5 fezxk- 0-5 fezxk-@ fefy
शामिल की गई दवाइयां			
ukbQkfMfiu	f}-] r`	xksfy;ka	10 fezxk-
fcVkfEfkkt+ksu	izk-] f}-] r`	btsD'ku	4 fezxk-@ fefy

भाग: 23 - पेरिटोनियल डायलिसिस सोल्यूशन			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	izcyrk
bUV ^a kisfjVksfu;y Mk;y;fll lksY;w'ku	r`		4 ds yxHkx dEiksft'ku
भाग : 24 - साइकोथेरेपेटिक दवाइयां			
24.1: साइकोटिक डिसऑर्डर में प्रयुक्त दवाइयां			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	izcyrk
Dyksjizksekt+kbu gkbM ^a ksDyksjkbM	izk-] f}-] r`	xksfy;ka flji btsD'ku	25 fezxk-] 50 fezxk-] 100 fezxk- 25 fezxk-@ 5 fefy 25 fezxk-@ fefy
gsyksisfjMksy	f}-] r`	btsD'ku	5 fezxk-@ fefy
शामिल की गई दवाइयां			
vkisyut+kikbu	r`	xksfy;ka	5 fezxk-]10 fezxk-
24.2: मूड डिसऑर्डर में प्रयुक्त दवाइयां			
24.2.1: डिप्रेसिव डिसऑर्डर में प्रयुक्त दवाइयां			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	izcyrk
,fefV ^a IVk;fyu	izk-] f}-] r`	xksfy;ka	25 fezxk-
¶Y;w,sfDIVu gkbM ^a ksDyksjkbM	izk-] f}-] r`	dSilwy	20 fezxk-
behizkekbu	izk-] f}-] r`	xksfy;ka	25 fezxk-] 75 fezxk-
24.2.2: बाइपोलर डिसऑर्डर में प्रयुक्त दवाइयां			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	izcyrk

		QkWeZ	
fyfFk;e dkcksZusV	r`	xksfy;ka	300 fexzk-

शामिल की गई दवाइयां			
lksfM;e osyizks,sV	izk-] f}-] r`	xksfy;ka	200 fexzk-] 500 fexzk-
24.3: आम चिंता और अनिद्रा के लिए प्रयुक्त दवाइयां			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	izcyrk
,Yizkt+kysye	izk-] f}-] r`	xksfy;ka	0-25 fexzk-] 0-5 fexzk-
fM;kt+kike	izk-] f}-] r`	xksfy;ka	2 fexzk-] 5 fexzk-
24.4: ओवसेसिव कम्पलसिव डिसऑर्डर एवं पेनिक एटेक के लिए प्रयुक्त दवाइयां			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	izcyrk
शामिल की गई दवाइयां			
¶Y;w,sfDIVu gkbM^ksDyjsjkbM	izk-] f}-] r`	dSilwy	20 fexzk-

भाग : 25 - श्वासनली पर क्रिया करने वाली दवाइयां			
25.1: एंटीअस्थमेटिक दवाइयां			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	izcyrk
fcdyksfeFkkt+ksu MkbZizksfi;ksusV	izk-] f}-] r`	bUgsys'ku	50 ;wth] 250;wth @ Mkst+
gkbM^ksdksfVZlks u lksfM;e IDlhusV	izk-] f}-] r`	btsD'ku	100 fexzk-] 200 fexzk-] 400 fexzk-
lsyC;wVkeksy lYQsV	izk-] f}-] r`	xksfy;ka flji bUgsys'ku	2 fexzk-] 4 fexzk- 2 fexzk-@5 fefy 100 ;wth @ Mkst+
शामिल की गई दवाइयां			
vkbizkV^ksfi;e czksekbM	izk-] f}-] r`	bUgsys'ku	20 ;wth @ehVjM Mkst+
25.2: एंटीट्यूसिव			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	izcyrk
dksfMu QksLQsV	f}-] r`	xksfy;ka flji	10 fexzk- 15 fexzk-@5 fefy
MsDIV^kfeFkksjQsu	izk-] f}-] r`	xksfy;ka	30 fexzk-

भाग : 26 - सोल्यूशन करेक्टिंग वाटर, इलैक्ट्रालाइट तथा एसिड-बेस डिस्टरबेनसिस			
26.1: ऑरल			
nokbZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlst+ QkWeZ	izcyrk

vkWjy fjkBm's'ku lkWYV	izk-] f]-] r`	IkkmMj vkSj lksY;w'ku	vkBZ ih ds vk/kkj ij
26.2: पेटेंट			
nokBZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlSt+ QkWeZ	izcyrk
Xywdksl	izk-] f]-] r`	btsD'ku	5% vkBZlksVksfu] 10%] 15%
Xwydksl lksfM;e DyksjkbM lfgr	izk-] f]-] r`	btsD'ku	5%\$ 0-9%
ukWeZy lsykbu	izk-] f]-] r`	btsD'ku	0-9%
,u/2 lsykbu	f]-] r`	btsD'ku	
,u/5 lsykbu	f]-] r`	btsD'ku	
iksVkf'k;e DyksjkbM	izk-] f]-] r`	btsD'ku	11-2% lksY;w'ku
fjaxj ysDVsV	izk-] f]-] r`	btsD'ku	vkBZ ih ds vk/kkj ij
lksfM;e ck;dkcksZusV	izk-] f]-] r`	btsD'ku	vkBZ ih ds vk/kkj ij
26.3: विविध			
nokBZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlSt+ QkWeZ	izcyrk
bUtSD'ku ds fy, ikuh	izk-] f]-] r`	btsD'ku	2 fey] 5 fey] 10 fey]

भाग: 27 - विटामिन और मिनरल			
nokBZ;ka	Js.kh	nok ysus dk rjhdk@MkWlSt+ QkWeZ	izcyrk
,Ldksjfed ,sfIM	izk-] f]-] r`	xksfy;ka	100 fezxk-] 500 fezxk-
dSfY'k;e dkcksZusV	izk-] f]-] r`	xksfy;ka	250 fezxk-] 500 fezxk-
eYVhfoVkfue (vkS"K/k ,oa izlk/ku vf/kfu;e dh lwph V ds vk/kkj ij)	izk-] f]-] r`	xksfy;ka	
fudksfVukekbM	izk-] f]-] r`	xksfy;ka	50 fezxk-
ik;fjMksDlhu	izk-] f]-] r`	xksfy;ka	25 fezxk-
fjcw\ysfou	izk-] f]-] r`	xksfy;ka	5 fezxk-
Fkk;feue	izk-] f]-] r`	xksfy;ka	100 fezxk-
foVkfue ,	izk-] f]-] r`	xksfy;ka dSilwy	5000 vkBZ;w] 50000 vkBZ;w] 100000 vkBZ;w]
foVkfue Mh (,jxksdSfY'kQsjks y)	izk-] f]-] r`	btsD'ku dSilwy	50000 vkBZ;w@ fey] 0-25 fezxk-] 1 fezxk-
शामिल की गई दवाइयां			
dSfY'k;e XywdksusV	izk-] f]-] r`	btsD'ku	100 fezxk-@ fey] esa 10 fey] ,Ei;wy

अनुसूची-2

प्ररूप-1

एनएलइएम विनिर्मिति से संबंधित किसी नई ओषधि की कीमत का नियतन/पुनरीक्षण के लिए आवेदन का प्रोफार्मा

[पैरा 2(प) 5,7,8,9,15 देखें]

1. विनिर्मिति का नाम :
2. विनिर्माता/आयातक का नाम और पता :
3. विपणन कंपनी का नाम, यदि कोई हो :
4. ओषधि नियंत्रक प्राधिकारियों द्वारा दावाकृत और अनुमोदित लेबल के अनुसार समिश्रण :
5. ओषधि नियंत्रक प्राधिकारी अनुज्ञा संख्यांक और तारीख (प्रति संलग्न की जाए) :
6. उत्पादन/आयात के प्रारंभ की तारीख
7. विनिर्मिति का प्रकार (गोलियां/कैपसूल/सिरप/इंजेक्शन/मरहम/चूर्ण आदि) :
8. पैकों का आकार (10एस/100एस/1मि.ली./ 2मि.ली. / 10मि.ली. /5ग्राम/10ग्राम आदि):
9. विनिर्मिति का उपचार प्रवर्ग/उपयोग :
10. अनुमोदन के लिए दावाकृत फुटकर कीमत :
11. कीमत नियतन/पुनरीक्षण हेतु आवेदन को प्रस्तुत करने के लिए कारण :
12. उत्पाद और उसके विनिर्माण/पैकेजिंग/वितरण की प्रक्रिया से सुसंगत कोई अन्य जानकारी :
ऊपर वर्णित जानकारी मेरे सर्वोत्तम ज्ञान और विश्वास के अनुसार सही और सत्य है ।

प्राधिकृत हस्ताक्षरी :

स्थान :

नाम :

पदनाम :

तारीख :

अनुसूची-2

प्ररूप-2

अनुसूचित विनिर्मितियों के लिए पुनरीक्षित कीमतों का प्रस्तुत करने हेतु प्रोफार्मा

(पैरा 16 देखें)

1. विनिर्माता/आयातकर्ता/वितरक का नाम और पता :
2. विपणन कंपनी का नाम और पता, यदि कोई है :

क्र0सं0	उत्पाद का नाम विनिर्मिति और उसकी खुराक का प्ररूप	अनुसूचित विनिर्मिति/ नई ओषधि का समिश्रण	पैक का आकार	पूर्ववर्ती वर्ष के संदर्भ में डब्ल्यू.पी.आई में बदलाव
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
	अनुसूचित विनिर्मिति			
	स्व विनिर्मित विनिर्मितियां			
	क्रय की गई/आयातित विनिर्मितियां			

--	--	--	--	--

फुटकर विक्रेता को कीमत (ई.डी.सहित) (रु०)		अधिकतम फुटकर कीमत (ई.डी. और कर सहित) (रु०)		अधिकतम कीमत (अधिसूचित) (रु०)	प्रभावी बैच सं० और तारीख
पुनरीक्षण के पूर्व	पुनरीक्षित	पुनरीक्षण के पूर्व	पुनरीक्षित		
(6)	(7)	(8)	(9)	(10)	(11)

टिप्पणियां :- क्रय की गई विनिर्मित के मामले में, विनिर्माता का नाम उपदर्शित किया जाएगा ।

उपरोक्त में दी गई जानकारी मेरे सर्वोत्तम ज्ञान और विश्वास से सही और सत्य है ।

प्राधिकृत हस्ताक्षरकर्ता :

स्थान :

नाम :

तारीख :

पदनाम :

अनुसूची-2

प्ररूप-3

अनुसूचित विनिर्मितियों के लिए पुनरीक्षित कीमतों को प्रस्तुत करने हेतु प्रोफार्मा
(पैरा 21(1) देखें)

1. विनिर्माता/आयातकर्ता/वितरक का नाम और पता :
2. विपणन कंपनी का नाम और पता, यदि कोई है :
3. साल की तिमाही के लिए उत्पादन/आयात और विक्रय के ब्यौरे : —

सारणी-अ

अनुसूचित विनिर्मित का नाम	सम्मिश्रण/शक्ति	खुराक प्ररूप	ईकाई (सं०/कि.ग्रा./लि०)	उत्पादन/आयात का स्तर				
				पूर्ववर्ती वर्ष	चालू वर्ष			
					पहली तिमाही	दूसरी तिमाही	तीसरी तिमाही	चौथी तिमाही
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)	(7)	(8)	(9)

घरेलू विक्रय				
पूर्ववर्ती वर्ष	चालू वर्ष			
	पहली तिमाही	दूसरी तिमाही	तीसरी तिमाही	चौथी तिमाही

(10)	(11)	(12)	(13)	(14)

सारणी-आ

अनुसूचित विनिर्मिति में उपयोग किए गए थोक ओषधि का नाम	ईकाई (कि.ग्रा./ली.)	प्रतिष्ठापित क्षमता	उत्पादन/आयात का स्तर					
			पूर्ववर्ती वर्ष	चालू वर्ष				
				पहली तिमाही	दूसरी तिमाही	तीसरी तिमाही	चौथी तिमाही	
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)	(7)	(8)	

घरेलू विक्रय				
पूर्ववर्ती वर्ष	चालू वर्ष			
	पहली तिमाही	दूसरी तिमाही	तीसरी तिमाही	चौथी तिमाही
(9)	(10)	(11)	(12)	(13)

बाध्यताएं, यदि कोई हो :

टिप्पण (1) : बाहरी स्रोत से किए गए कार्य आधार पर किए गए उत्पादन को भी सम्मिलित किया जाना चाहिए। उपरोक्त दी गई जानकारी मेरे सर्वोत्तम ज्ञान और विश्वास से सही और सत्य है।

स्थान :

तारीख :

प्राधिकृत हस्ताक्षकर्ता :

नाम :

पदनाम :

अनुसूची-2

प्ररूप-4

अनुसूचित विनिर्मिति के उत्पादन और/या आयात के बंद करने के संबंध में ब्यौरों को प्रस्तुत करने के लिए प्रोफार्मा

[पैरा 2(2) देखें]

1. विनिर्मिति का नाम :
2. विनिर्माता/आयातक का नाम और पता :
3. विपणन कंपनी का नाम, यदि कोई हो :
4. ओषधि नियंत्रक प्राधिकारियों द्वारा दावाकृत और अनुमोदित लेबल के अनुसार समिश्रण :
5. ओषधि नियंत्रक प्राधिकारी अनुज्ञा संख्यांक और तारीख (प्रति संलग्न की जाए) :
6. विक्रय की कीमत और अधिसूचना की तारीख :
7. विद्यमान अधिकतम फुटकर कीमत और उसकी प्रभावी तारीख :

8. एनएलईएम के अनुसार चिकित्सीय प्रवर्ग :
9. उत्पादन/आयात के प्रारंभ की तारीख :
10. बंद करने की प्रस्तावित तारीख :
11. उत्पादन/आयात को बंद करने के लिए कारण :
12. चालू वर्ष सहित पिछले 5 वर्षों के दौरान वर्षवार उत्पादन/आयात :
13. चालू वर्ष सहित पिछले 5 वर्षों के दौरान वर्षवार विक्रय :
14. क्या डीपीसीओ, 2013 के अधीन "नई ओषधि" की परिभाषा के परंतुक के अधीन यथापरिभाषित कोई नई ओषधि आरंभ की गई है या आरंभ किए जाने के लिए आशयित है। यदि हां, तो उसके ब्यौरे :
15. अनुसूचित विनिर्मित को बंद करने से सुसंगत कोई अन्य जानकारी :

प्राधिकृत हस्ताक्षरकर्ता :

स्थान :

नाम :

तारीख :

पदनाम :

अनुसूची-2

प्ररूप-5

कीमत सूची के लिए प्रोफार्मा

[पैरा 2(x) 24,25,26 देखें]

1. विनिर्माता/आयातकर्ता/वितरक का नाम और पता :
2. विपणन कंपनी का नाम और पता, यदि कोई है :

सारणी-अ

क्र०सं०	उत्पाद का नाम (विनिर्मित और उसकी खुराक का प्ररूप)	ओषधि नियंत्रण प्राधिकारियों द्वारा अनुमोदित सम्मिश्रण	पैक का आकार	फुटकर विक्रेता को कीमत (ई.डी.सहित) (रु०)	अधिकतम फुटकर कीमत (ई.डी. और कर सहित) (रु०)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
	अनुसूचित विनिर्मितियां				
	स्व विनिर्मित वित्तिर्मितियां				
	क्रय की गई आयातित विनिर्मितियां				

सारणी-आ

क्र०सं०	उत्पाद का नाम (विनिर्मिति और उसकी खुराक का प्ररूप)	ओषधि नियंत्रण प्राधिकारियों द्वारा अनुमोदित सम्मिश्रण	पैक का आकार	फुटकर विक्रेता को कीमत (ई.डी.सहित) (रु०)	अधिकतम (ई.डी. और कर सहित) (रु०)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
	गैर अनुसूचित विनिर्मिति				
	स्व विनिर्मित विनिर्मितियां				
	क्रय की गई आयातित विनिर्मिति				

टिप्पणियां :- क्रय की गई विनिर्मिति के मामले में, विनिर्माता का नाम उपदर्शित किया जाएगा ।

उपरोक्त में दी गई जानकारी मेरे सर्वोत्तम ज्ञान और विश्वास से सही और सत्य है ।

प्राधिकृत हस्ताक्षरकर्ता :

नाम :

पदनाम :

स्थान :

तारीख :

MINISTRY OF CHEMICALS AND FERTILIZERS**(Department of Pharmaceuticals)****ORDER**

New Delhi, the 15th May, 2013

S.O. 1221(E).—In exercise of the powers conferred by section 3 of the Essential Commodities Act, 1955, (10 of 1955), and supersession of the Drug (Prices Control) Order, 1995, except as respect to things done or omitted to be done before such supersession, the Central Government hereby makes the following Order, namely:-

1. Short title and commencement.— (1) This Order may be called the Drugs (Prices Control) Order, 2013.

(2) It shall come into force on the date of its publication in the Official Gazette.

2. Definitions.— (1) In this Order, unless the context otherwise requires,—

(a) **"Act"** means the Essential Commodity Act, 1955 (10 of 1955);

(b) **"active pharmaceutical ingredients or bulk drug"** means any pharmaceutical, chemical, biological or plant product including its salts, esters, isomers, analogues and derivatives, conforming to standards specified in the Drugs and Cosmetics Act, 1940 (23 of 1940) and which is used as such or as an ingredient in any formulation;

(c) **"brand"** means a name, term, design, symbol, trademark or any other feature that identifies one seller's drug as distinct from those of other sellers;

(d) **"ceiling price"** means a price fixed by the Government for Scheduled formulations in accordance with the provisions of this Order;

(e) **"dealer"** means a person carrying on the business of purchase or sale of drugs, whether as a wholesaler or retailer and includes his agent;

(f) **"distributor"** means a person engaged in the work of distribution of drugs and includes an agent or a stockist for stocking drugs for sale to a dealer;

(g) **"existing manufacturer"** means manufacturer existing on the date of publication of this order in the Official Gazette.

(h) **"Form"** means a form specified in the Second Schedule;

(i) **"formulation"** means a medicine processed out of or containing one or more drugs with or without use of any pharmaceutical aids, for internal or external use for or in the diagnosis, treatment, mitigation or prevention of disease and, but shall not include —

(i) any medicine included in any bonafide Ayurvedic (including Sidha) or Unani (Tibb) systems of medicines;

(ii) any medicine included in the Homeopathic system of medicine; and

(iii) any substance to which the provisions of the Drugs and Cosmetics Act, 1940 (23 of 1940) do not apply;

(j) **"generic version of a medicine"** means a formulation sold in pharmacopeial name or the name of the active pharmaceutical ingredient contained in the formulation, without any brand name;

(k) **"Government"** means the Central Government;

(l) **"import"** with its grammatical variations and cognate expressions means bringing a drug into India from a place outside India for its sale;

(m) **"local taxes"** means any tax or levy (except excise or import duty included in retail price) paid or payable to the Government or the State Government or any local body under any law for the time being in force by the manufacturer or his agent or dealer;

(n) **"manufacturer"** for the purpose of this Order means any person who manufactures, imports and markets drugs for distribution or sale in the country;

(o) **"market share"** means the ratio of domestic sales value (on the basis of moving annual turnover) of a brand or a generic version of a medicine and the sum of total domestic sales value of the all brands and generic versions of that medicine sold in the domestic market having same strength and dosage form;

(p) **"margin to retailer"** for the purposes of this Order shall mean a percentage of price to retailer;

(q) **"market based data"** means the data of sales related to a drug collected or obtained by the Government as deemed fit, from time to time;

- (r) "**maximum retail price**" means the ceiling price or the retail price plus local taxes and duties as applicable, at which the drug shall be sold to the ultimate consumer and where such price is mentioned on the pack;
- (s) "**moving annual turnover**" in a particular month means cumulative sales value for twelve months in domestic market, where the sales value of that month is added and the corresponding sales of the same month in the previous year are subtracted;
- (t) "**National List of Essential Medicines**" means National List of Essential Medicines, 2011 published by the Ministry of Health and Family Welfare as updated or revised from time to time and included in the first schedule of this order by the Government through a notification in the Official Gazette;
- (u) "**new drug**" for the purposes of this Order shall mean a formulation launched by an existing manufacturer of a drug of specified dosages and strengths as listed in the National List of Essential Medicines by combining the drug with another drug either listed or not listed in the National List of Essential Medicines or a formulation launched by changing the strength or dosages or both of the same drug of specified dosages and strengths as listed in the National List of Essential Medicines.
- (v) "**non-scheduled formulation**" means a formulation, the dosage and strengths of which are not specified in the First Schedule;
- (w) "**pharmacoeconomics**" means a scientific discipline that compares the therapeutic value of one pharmaceutical drug or drug therapy to another;
- (x) "**price list**" means a price list referred to in paragraphs 24 and 25 and includes a supplementary price list;
- (y) "**price to retailer**" means the price of a drug at which it is sold to a retailer which includes duties and does not include local taxes;
- (z) "**retail price**" means the price fixed by the Government for a new drug under paragraph 5 ;
- (za) "**retailer**" means a dealer carrying on the retail business of sale of drugs to customers;
- (zb) "**scheduled formulation**" means any formulation, included in the First Schedule whether referred to by generic versions or brand name;
- (zc) "**schedule**" means a Schedule appended to this Order;
- (zd) "**wholesaler**" means a dealer or his agent or a stockist engaged in the sale of drugs to a retailer, hospital, dispensary, medical, educational or research institution or any other agency;
- (ze) "**wholesale price index**" means annual wholesale price index of all commodities as announced by the Department of Industrial Policy and Promotion, Government of India, from time to time.
- (2) All other words and expressions used herein and not defined but defined in the Act or the Drugs and Cosmetics Act, 1940 (23 of 1940) shall have the meanings respectively assigned to them in the said Acts.

3. Directions to manufacturers of active pharmaceutical ingredients or bulk drugs or formulations.— The Government may, -

- (i) with a view to achieve adequate availability and to regulate the distribution of drugs, in case of emergency or in circumstances of urgency or in case of non-commercial use in public interest, direct any manufacturer of any active pharmaceutical ingredient or bulk drug or formulation to increase the production and to sell such active pharmaceutical ingredient or bulk drug to such other manufacturer(s) of formulations and to direct formulators to sell the formulations to institutions, hospitals or any agency as the case may be;
- (ii) for the purpose of giving any direction under sub-paragraph (i), call for such information from manufacturers of active pharmaceutical ingredients or bulk drugs or formulations, as it may consider necessary and such manufacturer shall furnish the required information within such time the Government may fix.

4. Calculation of ceiling price of a scheduled formulation.— (1) The ceiling price of a scheduled formulation of specified strengths and dosages as specified under the first schedule shall be calculated as under:

Step 1. First the Average Price to Retailer of the scheduled formulation i.e. P(s) shall be calculated as below:

Average Price to Retailer, P(s) = (Sum of prices to retailer of all the brands and generic versions of the medicine having market share more than or equal to one percent of the total market turnover on the basis of moving annual turnover of that medicine) / (Total number of such brands and generic versions of the medicine having market share more than or equal to one percent of total market turnover on the basis of moving annual turnover for that medicine.)

Step 2. Thereafter, the ceiling price of the scheduled formulation i.e. P(c) shall be calculated as below:

$$P(c) = P(s) \cdot (1 + M/100), \text{ where}$$

$P(s)$ = Average Price to Retailer for the same strength and dosage of the medicine as calculated in step1 above.

M = % Margin to retailer and its value =16

(2) The ceiling price calculated as per sub-paragraph (1) and notified by the Government shall be applicable to scheduled imported formulations also.

5. Calculation of retail price of a new drug for existing manufacturers of scheduled formulations.— (1) The retail price of the new drug available in domestic market shall be calculated as provided in sub-paragraph (1) of paragraph 4.

(2) (i) the price to retailer of a new drug, not available in domestic market, shall be fixed by the Government on the principles of "Pharmacoeconomics" of the new drug, on the recommendation of a Standing Committee of Experts formed under paragraph 15.

(ii) the retail price of such new drug shall be fixed by adding sixteen percent margin to retailer on the price to retailer as fixed in item (i):

6. Ceiling price of a scheduled formulation in case of no reduction in price due to absence of competition.— (1) where the average price to retailer of a scheduled formulation, arrived at as per the formula specified in sub-paragraph (1) of paragraph 4, has the effect of,-

(a) no reduction in average price to retailer with respect to the prices to retailer of the schedule formulation; and

(b) there are less than five manufacturers for that formulation having one percent or more market share,

the ceiling price shall be calculated as under:-

(i) in the event of other strengths or dosage forms of the same scheduled formulation is available in the list of scheduled formulation, the average price to retailer shall be calculated as under:

Step1: First the Average Price to Retailer of such scheduled formulation i.e. $P(s)$ shall be calculated as under:

$P(s) = P_m \{1 - (P_{i1} + P_{i2} + \dots) / (N * 100)\}$ Where,

P_m = Price to Retailer of highest priced scheduled formulation under consideration.

P_i = % reduction in Average Price to Retailer of other strengths and dosage forms (calculated as in step1 of sub-paragraph (1) of paragraph 4) in the list of schedule formulations w.r.t. the highest priced formulation taken for calculating the average price to retailer of such strengths and dosage forms.

N = Number of such other strengths or dosage forms or both in the list of schedule formulations

Step 2. Thereafter, the ceiling price of the scheduled formulation i.e. $P(c)$ shall be calculated as under:

$P(c) = P(s) \cdot (1 + M/100)$, where

$P(s)$ = Average Price to Retailer of the scheduled formulation as calculated in step 1 hereinabove and

M = % Margin to retailer and its value=16

(ii) in the event of other strengths or dosage forms of the scheduled formulation is not available in the schedule but there are other scheduled formulations in same sub-therapeutic category as that of the scheduled formulation, then the Ceiling Price shall be calculated as under:

Step1: First the Average Price to Retailer of such scheduled formulation i.e. $P(s)$ shall be calculated as under:

$P(s) = P_m \{1 - (P_{i1} + P_{i2} + \dots) / (N * 100)\}$, Where,

P_m = Price of highest priced formulation taken for calculating the average price to retailer of the formulation under consideration..

P_i = % reduction in Average Price to Retailer of other schedule formulations (calculated as in step1 of sub-paragraph (1) of paragraph 4) in same sub-therapeutic category as that of the scheduled formulation under consideration w.r.t the highest priced formulation taken for calculating the average price to retailer.

N = Number of such other schedule formulations in same sub-therapeutic category as that of the scheduled formulation under consideration.

Step 2. Thereafter, the ceiling price of the scheduled formulation i.e. P(c) shall be calculated as under:

$$P(c) = P(s) \cdot (1 + M/100), \text{ where}$$

P(s) = Average Price to Retailer of the scheduled formulation as calculated in step1 above and

M = % Margin to retailer and its value=16

Explanation.- where the scheduled formulation under consideration is coming under more than one sub-therapeutic category, the Average Price to Retailer of the scheduled formulation shall be calculated after taking into consideration the percentage reduction in Average Price to Retailer of other schedule formulations under all such sub-therapeutic categories and the lowest average price to retailer shall be taken for calculating the ceiling price of the scheduled formulation under consideration;

(iii) in case the other strengths or dosage forms of the scheduled formulation are not available in the schedule and there is no sub therapeutic category of the scheduled under consideration, the ceiling price shall be calculated as under:

Step1: First the Average Price to Retailer of such scheduled formulation i.e. P(s) shall be calculated as under:

$$P(s) = P_m \{1 - (P_{i1} + P_{i2} + \dots) / (N \cdot 100)\} \text{ Where,}$$

P_m = Price of highest priced formulation taken for calculating the average price to retailer of the formulation under consideration.

P_i = % reduction in Average Price to Retailer of other schedule formulations (calculated as in step1 sub-paragraph (1) of paragraph 4) in same therapeutic category as that of the scheduled formulation under consideration w.r.t the highest priced formulation taken for calculating the average price to retailer.

N = Number of such other schedule formulations in same therapeutic category as that of the scheduled formulation under consideration.

Step2. Thereafter, the ceiling price of the scheduled formulation i.e. P(c) shall be calculated as under:

$$P(c) = P(s) \cdot (1 + M/100), \text{ where}$$

P(s) = Average Price to Retailer of the scheduled formulation as calculated in step1 above and

M = % Margin to retailer and its value=16

Explanation.- where the scheduled formulation under consideration is coming under more than one therapeutic category, the Average Price to Retailer of the scheduled formulation shall be calculated after taking into consideration the percentage reduction in Average Price to Retailer of other schedule formulations under all such therapeutic categories and the lowest average price to retailer shall be taken for calculating the ceiling price of the scheduled formulation under consideration.

(2) Notwithstanding anything contained in this paragraph, where the price has been fixed and notified by the Government under the Drugs (Prices Control) Order, 1995 the provisions of sub-paragraph (1) shall not apply.

7. Margin to retailer.— While fixing a ceiling price of scheduled formulations and retail prices of new drugs, sixteen percent of price to retailer as a margin to retailer shall be allowed.

8. Maximum retail price.— (1) The maximum retail price of scheduled formulations shall be fixed by the manufacturers on the basis of ceiling price notified by the Government plus local taxes wherever applicable, as under:

$$\text{Maximum Retail Price} = \text{Ceiling price} + \text{Local Taxes as applicable}$$

(2) The maximum retail price of a new drug shall be fixed by the manufacturers on the basis of retail price determined by the Government plus local taxes wherever applicable, as under:

$$\text{Maximum Retail Price} = \text{Retail Price} + \text{Local Taxes as applicable}$$

9. Reference data and source of market based data.— (1) Initially, the source of market based data shall be the data available with the pharmaceuticals market data specializing company – IMS Health (IMS) and if the Government deems necessary, it may validate such data by appropriate survey or evaluation.

(2) The Government may in the due course of time come out with other appropriate mechanism of collecting or obtaining the market based data related to drugs and the decision of Government with respect to collection or obtaining of data shall be final.

(3) The market based data, for fixing the ceiling price of scheduled formulations for the first time after the notification of this order, shall be the data of May, 2012.

(4) The market based data for fixing the retail price of new drugs available in the market, shall be the data available for the month ending immediately before six months of receipt of application for fixing the price of the new drug.

(5) The market based data for fixing the ceiling price of a scheduled formulation due to a revision in the first schedule shall be the data available for the month ending immediately before six month of notification of revision in the first schedule.

(6) Notwithstanding anything contained in this order, the reference date for the formulations which are part of the Drugs (Prices Control) Order, 1995 shall be as per the provisions of paragraph 10 of this Order.

10. Pricing of the formulations covered under Drugs (Prices Control) Order, 1995.— (1) The prices of scheduled formulations, which are also specified in the First Schedule to the Drugs (Prices Control) Order, 1995, fixed and notified under the provisions of the said order, up to 31st May, 2012, shall remain effective for further one year i.e. up to 30th May, 2013 and the manufacturers may revise the prices of such scheduled formulations as per the annual wholesale price index for the previous calendar year announced by Department of Industrial Promotion and Policy and thereafter the formula as in sub- paragraph (1) of paragraph 4 of this Order shall be applied for fixing the ceiling prices of such formulations.

(2) The prices of scheduled formulations, which are also specified in the First Schedule to the Drugs (Prices Control) Order, 1995, fixed and notified under the provisions of Drugs (Prices Control) Order, 1995 after 31st May, 2012, shall remain effective for one year from the date of notification of such prices under Drugs (Prices Control) Order, 1995 and immediately thereafter the manufacturers may revise the prices as per the annual wholesale price index for the previous calendar year announced by Department of Industrial Promotion and Policy and on the 1st April of succeeding financial year, the formula as in sub-paragraph (1) of paragraph 4 of this Order shall be applied for fixing the ceiling prices of such schedule formulations.

(3) The prices of scheduled formulations, which are specified in the Drugs (Prices Control) Order, 1995 but not specified in the First Schedule of this order, fixed and notified under the provisions of the said order, up to 31st May, 2012, shall remain effective for further one year i.e. up to the 30th May/2013 and thereafter prices of such formulations shall be regulated as in case of other non-scheduled formulations as stated in paragraph 20 of this Order.

(4) The prices of scheduled formulations, which are specified in the Drugs (Prices Control) Order, 1995 but not specified in the First Schedule of this order, fixed and notified under the provisions of the said order, after 31st May, 2012, shall remain effective for one year from the date of notification of such prices and thereafter prices of such formulations shall be regulated as in case of other non-scheduled formulations as stated in paragraph 20 of this Order.

11. Ceiling price or retail price of a pack.— (1) The average price to retailer calculated as per the provisions in paragraphs 4, 5 and 6 shall be on the dosage basis, (per tablet, per capsule or injection in volume as listed in first schedule) and the ceiling price or retail price of a pack shall be reached by multiplying the same with the number or quantity in the pack as the case may be.

(2) In the event of the unit of the dosage for a scheduled formulation not available in the first schedule, the lowest pack size for that category of medicine, as specified in the Drugs and Cosmetics Act, 1940 (23 of 1940) and the rules thereunder, shall be taken as unit dosage for calculating the ceiling price or retail price as the case may be, for that scheduled formulation and this shall be applicable while calculating the per unit price of even non-scheduled medicines for arriving at the retail price in case of paragraph 5.

12. Price of formulations (branded or generic version) listed in the National List of Essential Medicines, launched by a manufacturer.— (1) A manufacturer, launching a scheduled formulation, shall be free to fix the price of the scheduled formulation equal to or below the ceiling price fixed for that schedule formulation by the Government.

(2) Where an existing brand is re-launched by another manufacturer the provisions of paragraph 13 shall be applicable.

13. Price of scheduled formulations for the existing manufacturers.— (1) All the existing manufactures of scheduled formulations, selling the branded or generic or both the versions of scheduled formulations at a price higher than the ceiling price (plus local taxes as applicable) so fixed and notified by the Government, shall revise the prices of all such formulations downward not exceeding the ceiling price (plus local taxes as applicable):

Provided, that in case of scheduled formulations produced or available in the market before the date of notification of ceiling price, the manufacturers shall ensure within a period of forty-five days of the date of such notification that the maximum retail price of such scheduled formulation does not exceed the ceiling price (plus local taxes as applicable).

(2) All the existing manufactures of scheduled formulations, selling the branded or generic or both the versions of scheduled formulations at a price lower than the ceiling price (plus local taxes as applicable) so fixed and notified by the Government shall maintain their existing maximum retail price.

(3) Annual increase in maximum retail price may be carried out as per the increase in the wholesale price index with respect to previous year as per the provision of sub-paragraphs (2) and (3) of paragraph 16.

Provided that in case of decline in wholesale price index, a corresponding reduction in the prices shall be made as per the provision of sub-paragraph (4) of paragraph 16.

14. Fixation of ceiling price of scheduled formulations.— (1) The Government shall fix and notify the ceiling prices of the scheduled formulations in accordance with the provisions of the paragraphs 4 and 6, as the case may be, and no manufacturer shall sell the scheduled formulations at a price higher than the ceiling price (plus local taxes as applicable) so fixed and notified by the Government.

(2) Where any manufacturer sells a scheduled formulation at a price higher than the ceiling price (plus local taxes as applicable) fixed and notified by the Government, such manufacturers shall be liable to deposit the overcharged amount along with interest thereon from the date of such overcharging.

15. Fixation of retail price of a new drug for existing manufacturers of scheduled formulations.— (1) The Government shall form a Standing Committee of such Experts, as it may deem fit, within sixty days of notification of this order with a view to recommend the retail prices of new drugs on the principles of “Pharmacoeconomics”.

(2) Where an existing manufacturer of a drug with dosages and strengths as specified in National List of Essential Medicines launches a new drug, such existing manufacturers shall apply for prior price approval of such new drug from the Government in Form-I specified under Schedule-II of this Order.

(3) On receipt of the application under sub-paragraph (2), in the event of the new drug available in domestic market, the Government shall fix the retail price of the new drug in accordance with the provision of sub-paragraph (1) of paragraph 5 and in the event of the new drug not available in domestic market, the Government shall forward the same to the Standing Committee of Experts who shall examine the application on the principles of “Pharmacoeconomics” and make recommendations of retail price of the new drug to the Government within thirty days of the receipt of application.

(4) The Government shall, on receipt of recommendation under sub-paragraph (3), within thirty days, fix the retail price of such new drug and such price shall be applicable to such applicant of such new drug.

(5) Where existing manufacturer of scheduled formulation fails to apply for prior approval of the price of the new drug in Form-I, such manufacturer shall be liable to deposit the overcharged amount over and above such price fixed and notified by the Government, if any, along with interest thereon from the date of launch of the new drug, in addition to the penalty.

(6) No existing manufacturer of a scheduled formulation shall sell such a new drug at a price higher than the retail price (plus local taxes as applicable) fixed by the Government for such new drug and in case such a manufacturer is found to sell such a new drug at a price higher than the retail price (plus local taxes as applicable) fixed by the Government, such manufacturer of the new drug shall be liable to deposit the overcharged amount along with interest from the date of overcharge, in addition to the penalty.

16. Revision of ceiling price of scheduled formulations.— (1) The Government shall revise the ceiling prices of scheduled formulations as per the annual wholesale price index (WPI) for preceding calendar year on or before 1st April of every year and notify the same on the 1st day of April every year.

(2) The manufacturers may increase the maximum retail price (MRP) of scheduled formulations once in a year, in the month of April, on the basis of the wholesale price index with respect to previous calendar year and no prior approval of the Government in this regard shall be required.

(3) Information about the revision, if carried out, shall be forwarded to the Government in either electronic or physical form in Form-II within a period of fifteen days of such revision and non-submission of information under this sub-paragraph shall be construed as non revision of maximum retail price (MRP) and the concerned manufacturer shall be liable to deposit the amount charged over and above the pre-revised maximum retail price (MRP), alongwith interest thereon from the date of overcharging.

(4) In case of decline in wholesale price index, there shall be a corresponding reduction in the maximum retail price and in case of scheduled formulations produced or available in the market before the date of notification of revised ceiling price, the manufacturers shall ensure within a period of forty-five days of the date of such notification that the maximum retail price (MRP) of such scheduled formulation does not exceed the revised ceiling price (plus local taxes as applicable) and information about the revision shall be sent to the Government in either electronic or physical form in Form-II within a period of fifteen days of such revision.

(5) Non-submission of information under the sub-paragraph (4) shall be construed as non reduction in maximum retail price (MRP) and the concerned manufacturer shall be liable to deposit the amount charged over and above the maximum retail price revised based on decline in wholesale price index, alongwith interest thereon as overcharged amount from the date of overcharging.

17. Amendment of the list of scheduled formulation.— (1) A decision to amend the first schedule, clearly stating the reasons thereof, shall be taken by the Government within sixty days of receipt of communication from the Ministry of Health and Family Welfare and the amendment(s) or revision, if required, in the first schedule shall be notified and thereafter, the ceiling price(s) for the medicine(s) added in the first schedule shall be fixed as per the provisions of this order within a period of sixty days from the date of the notification.

(2) The medicines omitted from the first schedule shall fall under the category of non-scheduled formulations.

18. Revision of ceiling price on the basis of moving annual turnover (MAT).— The revision of ceiling prices on the basis of moving annual turnover value shall be carried out,-

(i) as and when the National List of Essential Medicines is revised by the Ministry of Health and Family Welfare or five years from the date of fixing the ceiling price under this Order whichever is earlier;

(ii) when the number of manufacturers of a scheduled formulation, having price of a scheduled formulation more than or equal to seventy five percent of the ceiling price fixed and notified by the Government, has decreased by twenty five percent or more than the number of manufacturers as existing on the reference date;

(iii) when the number of manufacturers of a scheduled formulation, having prices of their scheduled formulation equal to or lower than twenty five percent of the ceiling price fixed by the Government, has increased by twenty five percent or more than the number of manufacturers as existing on the reference date.

Explanation.- For the purpose of items (ii) and (iii) the “reference date” shall be for first revision of ceiling price May, 2012 and for second or subsequent revision the date of previous revision of the ceiling price.

19. Fixation of ceiling price of a drug under certain circumstances.- Notwithstanding anything contained in this order, the Government may, in case of extraordinary circumstances, if it considers necessary so to do in public interest, fix the ceiling price or retail price of any Drug for such period, as it may deem fit and where the ceiling price or retail price of the drug is already fixed and notified, the Government may allow an increase or decrease in the ceiling price or the retail price, as the case may be, irrespective of annual wholesale price index for that year.

20. Monitoring the prices of non-scheduled formulations.— (1) The Government shall monitor the maximum retail prices (MRP) of all the drugs, including the non-scheduled formulations and ensure that no manufacturer increases the maximum retail price of a drug more than ten percent of maximum retail price during preceding twelve months and where the increase is beyond ten percent of maximum retail price, it shall reduce the same to the level of ten percent of maximum retail price for next twelve months.

(2) The manufacturer shall be liable to deposit the overcharged amount along with interest thereon from the date of increase in price in addition to the penalty.

21. Monitoring the availability of scheduled formulations.— (1) The Government shall monitor the production and availability of scheduled formulations and the active pharmaceutical ingredients contained in the scheduled formulation and the manufacturer of scheduled formulations and the active pharmaceutical ingredients contained in the scheduled formulation shall furnish the information as stated in Form-III of schedule-II of this Order quarterly.

(2) Any manufacturer of scheduled formulation, intending to discontinue any scheduled formulation from the market shall issue a public notice and also intimate the Government in Form-IV of schedule-II of this order in this regard at least six month prior to the intended date of discontinuation and the Government may, in public interest, direct the manufacturer of the scheduled formulation to continue with required level of production or import for a period not exceeding one year, from the intended date of such discontinuation within a period of sixty days of receipt of such intimation.

22. Recovery of dues accrued under the Drugs (Prices Control) Order, 1979 and to deposit the same into the Drugs Prices Equalisation Account.— (1) Notwithstanding anything contained in this order, the Government may by notice, require a manufacturer, importer or distributor as the case may be, to deposit the amount which has accrued under the provisions of the Drugs (Prices Control) Order, 1979 on or before the commencement of this order, into the Drugs Prices Equalisation Account and the manufacturer, importer or distributor, as the case may be, shall deposit the said amount into the said account within such time as the Government may specify in the said notice.

(2) The existing amount, if any, in the Drugs Prices Equalisation Account on or before the date of commencement of this Order, and the amount deposited under sub-paragraph (1) shall be utilised for;-

(a) paying to the manufacturer, importer or distributor, as the case may be, the shortfall between his retention price and the common selling price or, as the case may be, the pooled price for the purpose of increasing the production, or securing the equitable distribution and availability at fair prices, of drugs;

(b) meeting the expenses incurred by the Government in discharging the functions under this paragraph; and

(c) promoting higher education and research in Pharmaceutical Sciences and Technology and for the purposes incidental thereto.

23. Recovery of overcharged amount under Drugs Prices Control Orders 1987 and 1995.— Notwithstanding anything contained in this order, the Government shall by notice, require the manufacturers, importer or distributor or as the case may be, to deposit the amount accrued due to charging of prices higher than those fixed or notified by the Government under the provisions of Drugs (Prices Control) Order, 1987 and Drugs (Prices Control) Order, 1995 under the provisions of this Order.

24. Carrying into effect the price fixed or revised by the Government, its display and proof thereof.— (1) For all the scheduled formulations having maximum retail price (MRP) higher than ceiling price (plus local taxes as applicable), the manufactures shall revise the maximum retail price (MRP) not exceeding the ceiling price (plus local taxes as applicable):

Provided that in case of scheduled formulations produced or available in the market before the date of notification of ceiling price, the manufacturers shall ensure within a period of forty-five days of the date of the notification that the maximum retail price of such scheduled formulation does not exceed the ceiling price (plus local taxes as applicable).

(2) Every manufacturer of a schedule formulation intended for sale shall display in indelible print mark, on the label of container of the formulation and the minimum pack thereof offered for retail sale, the maximum retail price of that formulation based on the ceiling price notified in the Official Gazette or ordered by the Government in this behalf with the words "Maximum Retail Price" preceding it and the words 'inclusive of all taxes' succeeding it.

(3) Every manufacturer shall issue a price list and supplementary price list, if required, in Form V to the dealers, State Drugs Controllers and the Government indicating reference to such price fixation or revision as covered by the order or Gazette notification issued by the Government, from time to time.

(4) Every retailer and dealer shall display the price list and the supplementary price list, if any, as furnished by the manufacturer, on a conspicuous part of the premises where he carries on business in a manner so as to be easily accessible to any person wishing to consult the same.

25. Display of prices of non-scheduled formulations and price list thereof.— (1) Every manufacturer of a non-Scheduled formulation intended for sale shall display in indelible print mark, on the label of container of the formulation and the minimum pack thereof offered for retail sale, the maximum retail price of that formulation with the words "Maximum Retail Price" preceding it and the words 'inclusive of all taxes' succeeding it.

(2) Every manufacturer shall issue a price list and supplementary price list, if required, of the non-Scheduled formulations in Form-V to the dealers, State Drugs Controllers and the Government indicating changes, from time to time.

(3) Every retailer and dealer shall display the price list and the supplementary price list, if any, as furnished by the manufacturer or importer, on a conspicuous part of the premises where he carries on business in a manner so as to be easily accessible to any person wishing to consult the same.

26. Control of sale prices of formulations.— No person shall sell any formulation to any consumer at a price exceeding the price specified in the current price list or price indicated on the label of the container or pack thereof, whichever is less.

27. Sale of split quantities of formulations.— No dealer shall sell loose quantity of any formulation at a price which exceeds the pro-rata price of the formulation.

28. Manufacturer, distributor or dealer not to refuse sale of drug.— Subject to the provisions of the Drug and Cosmetics Act, 1940 (23 of 1940) and the rules made thereunder, -

(a) no manufacturer or distributor shall withhold from sale or refuse to sell to a dealer any drug without good and sufficient reasons;

(b) no dealer shall withhold from sale or refuse to sell any drug available with him to a customer intending to purchase such drug.

29. Maintenance of records and production thereof for inspection.— Every manufacturer shall maintain records relating to the sales of individual active pharmaceutical ingredients or bulk drugs manufactured or imported and marketed by him, as the case may be, and the sales of formulations units and packs and also such other records as may be directed from time to time by the Government and the Government shall have the power to call for any record and to inspect such records at the premises of the manufacturer.

30. Power of entry, search and seizure.— (1) Any Gazetted Officer of the Central Government or of a State Government, as the case may be, authorised by a general or special order by the Central Government or by the State Government, as

the case may be, in this behalf may, with a view to securing compliance with this Order or to satisfy himself that the provision of this Order have been complied with-

- (a) enter and search any place;
- (b) seize any drug, alongwith the containers, packages or coverings in which the drug is found, in respect of which he suspects that any provision of this Order has been, is being, or is about to be contravened, and thereafter take all measures necessary for securing production of the drug, containers, packages or coverings, so seized, in a court of law and for their safe custody pending such production;
- (c) seize any document, such as, cash memo or credit memo books, books of account and records of purchase and sale of the drugs in respect of which he suspects that any provision of this Order has been, is being, or is about to be contravened.

(2) The provisions of Code of Criminal Procedure, 1973 (2 of 1974), relating to search and seizure shall, so far as may be, apply to searches and seizures under this Order.

31. Power to review.- Any person aggrieved by any notification issued or order made under paragraphs 4, 5 and 6 of this Order, may apply to the Government for a review of the notification or order within a period of thirty days of the date of publication of the notification in the Official Gazette or the receipt of the order by him, as the case may be, and the Government may make such order on the application as it may deem proper:

Provided that pending a decision by the Government on the application submitted under the above paragraph, no manufacturer shall sell a scheduled formulation or a new drug, as the case may be, at a price exceeding the ceiling price or retail price, as the case may be, fixed by the Government of which a review has been applied for.

32. Non-application of the provisions of this order in certain cases.- The provisions of this order shall not apply to, -

- (i) a manufacturer producing a new drug patented under the Indian Patent Act, 1970 (39 of 1970) (product patent) and not produced elsewhere, if developed through indigenous Research and Development, for a period of five years from the date of commencement of its commercial production in the country.
- (ii) a manufacturer producing a new drug in the country by a new process developed through indigenous Research and Development and patented under the Indian Patent Act, 1970 (39 of 1970) (process patent) for a period of five years from the date of the commencement of its commercial production in the country.
- (iii) a manufacturer producing a new drug involving a new delivery system developed through indigenous Research and Development for a period of five years from the date of its market approval in India:

Provided that the provision of this paragraph shall apply only when a document showing approval of such new drugs from Drugs Controller General (India) is produced before the Government.

Explanation.- Notwithstanding anything contained in this Order, for the purpose of this paragraph "new drug" shall have the same meaning as is assigned to under rule 122E of the Drugs and Cosmetics Rules, 1945.

[File No. 31011/17/2012-PI-II]

SHAMBHU KALLOLIKAR, Jt. Secy.

SCHEDULE-I

(See Paragraphs-2(t),2(zb))

Symbols P, S and T appearing in NLEM 2011 denote essentiality at Primary, Secondary and Tertiary levels respectively.

NATIONAL LIST OF ESSENTIAL MEDICINES 2011			
Section: 1 – Anesthesia			
1.1 General Anesthetics and Oxygen			
Medicines	Category	Route of Administration	Strengths
Ether	S, T	Inhalation	--
Halothane with vaporizer	S, T	Inhalation	

Isoflurane	S, T	Inhalation	
Ketamine Hydrochloride	P, S, T	Injection	10 mg / ml, 50 mg / ml
Nitrous Oxide	P, S, T	Inhalation	
Oxygen	P, S, T	Inhalation	
Thiopentone Sodium	S, T	Injection	0.5 g, 1 g powder
Added Medicines			
Sevoflurane	T	Inhalation	
Propofol	P,S,T	Injection	1% oil suspension
1.2 Local Anesthetics			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Bupivacaine Hydrochloride	S, T	Injection	0.25%, 0.5%, 0.5% to be mixed with 7.5% glucose solution
Lignocaine Hydrochloride	P, S, T	Topical Forms, Injection, Spinal	2-5%, 1-2%, 5% +7.5% Glucose
Lignocaine Hydrochloride + Adrenaline	P, S, T	Injection	1%, 2% + Adrenaline 1:200,000
Added Medicines			
EMLA cream	T	Cream	
1.3 Preoperative Medication and Sedation for Short Term Procedures			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Atropine Sulphate	P, S, T	Injection	0.6 mg / ml
Diazepam	P,S,T S, T	Tablets Injection, Syrup, Suppository	5 mg 5 mg / ml 2mg/5ml 5 mg
Midazolam	P, S, T	Injection	1 mg / ml 5 mg / ml
Morphine Sulphate	S, T	Injection	10 mg / ml
Promethazine	P, S, T	Syrup	5 mg / 5 ml

Section: 2 - Analgesics , Antipyretics, Nonsteroidal Anti-inflammatory Medicines, Medicines used to treat Gout and Disease Modifying Agents used in Rheumatoid Disorders

2.1: Non-Opioid Analgesics, Antipyretics and Nonsteroidal Anti-inflammatory Medicines

Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Acetyl Salicylic	P, S, T	Tablets	325, 350 mg

Acid			
Diclofenac	T	Tablets	50 mg
	T	Injection	25 mg / ml
Ibuprofen	P, S, T	Tablets	200 mg, 400 mg
		Syrup	100mg/5ml
Paracetamol	P, S, T	Injection	150 mg / ml
	P, S, T	Syrup	125 mg / 5ml
	P, S, T	Tablets	500 mg
	P, S, T	Suppository	80 mg, 170 mg
2.2 Opioid Analgesics			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Morphine Sulphate	S, T	Injection	10 mg / ml
		Tablets	10 mg
Added medicines			
Tramadol	S,T	Injection Cap	50 mg/ml 50 mg, 100 mg
Fentanyl	S,T	Injection	50ug/ml 2ml ampoule
2.3 Medicines used to treat Gout			
Allopurinol	S, T	Tablets	100 mg
Colchicine	S, T	Tablets	0.5 mg
2.4 Disease modifying agents used in Rheumatoid disorders			
Azathioprine	S, T	Tablets	50 mg
Methotrexate	S,T	Tablets	5mg, 7.5mg, 10mg
Sulfasalazine	S, T	Tablets	500 mg
Added medicines			
Hydroxychloroquine phosphate	S,T	Tablets	200 mg
Leflunomide	S,T	Tablets	10mg, 20 mg tab

Section: 3 – Antiallergics and Medicines used in Anaphylaxis

Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Adrenaline Bitartrate	P, S, T	Injection	1 mg / ml
Chlorpheniramine Maleate	P, S, T	Tablets	4 mg
Dexchlorpheniramine Maleate	P, S, T	Syrup	0.5 mg / 5 ml
Dexamethasone	P, S, T	Tablets	0.5 mg
		Injection	4 mg / ml
Hydrocortisone Sodium Succinate	P, S, T	Injection	100 mg
Pheniramine Maleate	P, S, T	Injection	22.75 mg / ml
Prednisolone	P, S, T	Tablets	5 mg, 10 mg, 20 mg
Promethazine	P, S, T	Tablets	10 mg, 25 mg
		Syrup	5 mg / 5 ml
Added Medicines			
Cetirizine	P,S,T	Tablets	10mg
		Syrup	5 mg/ml

Section: 4 - Antidotes and Other Substances used in Poisonings

4.1: Nonspecific			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Activated Charcoal	P,S,T	Oral	
4.2: Specific			
Medicines	Category	Route of Administration/	Strengths

		Dosage Form	
Atropine Sulphate	P,S,T	Injection	1 mg/ml
Specific Antisnake venom	P,S,T	Injection Polyvalent Solution/ Lyophilized Polyvalent Serum	
Calcium gluconate	P,S,T	Injection	100 mg/ml
Desferrioxamine mesylate	S, T	Injection	500 mg
Methylthionium chloride (Methylene blue)	S, T	Injection	10 mg / ml
Penicillamine	S, T	Tablets or Capsules	250 mg
Dimercaprol	S, T	Injection in oil	50 mg / ml
Flumazenil	T	Injection	0.1 mg / ml
Sodium Nitrite	S, T	Injection	30 mg / ml
Sodium Thiosulphate	S, T	Injection	250 mg/ ml
Naloxone	P,S,T	Injection	0.4mg/ml
Pralidoxime Chloride(2- PAM)	P,S,T	Injection	25 mg/ml
Added medicines:			
N-acetylcysteine	P,S,T	Injection	200 mg/ml(5 ml)

Section: 5 – Anticonvulsants/ Antiepileptics

Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Carbamazepine	P, S, T	Tablets Syrup	100mg 200mg 100 mg/5ml
Diazepam	P,S,T	Injection	5 mg / ml
Magnesium sulphate	S,T	Injection	500 mg /ml
Phenobarbitone	P,S,T ST P,S,T	Tablets Injection Syrup	30 mg, 60 mg 200 mg/ml 20 mg/5ml
Phenytoin Sodium	P,S,T	Capsules or Tablets Syrup Injection	50 mg, 100mg 25mg/ml 50 mg/ml
Sodium Valproate	P,S,T	Tablets Syrup	200 mg, 500mg 200 mg/5ml
	T	Injection	100 mg/ml
Added Medicines			
Lorazepam	T	Injection	2mg/ml

Section: 6 – Anti-infective Medicines

6.1 Anthelmintics

6.1.1 Intestinal Anthelmintics

Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Albendazole	P,S,T	Tablets Suspension	400 mg 200 mg/ 5 ml
Added Medicines			
Piperazine	P,S,T	Tablets Solution	4.5 gm 750mg/5ml

6.1.2 Antifilarials

Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Diethylcarbamazine citrate	P,S,T	Tablets	50 mg

6.1.3 Antischistosomes and Antitrematode Medicines

Medicines	Category	Route of Administration/	Strengths
------------------	-----------------	---------------------------------	------------------

Praziquantel	S, T	Dosage Form Tablets	600 mg
6.2 Antibacterials			
6.2.1 Beta lactam medicines			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Amoxicillin	S, T	Powder for suspension Capsules	125 mg / 5 ml 250 mg, 500 mg
Ampicillin	P, S, T	Capsules Powder for suspension Injection	250 mg, 500 mg 125 mg / 5 ml 500 mg
Benzathine Benzylpenicillin	P, S, T	Injection	6 lacs, 12 lacs units
Cefotaxime	S, T	Injection	125 mg, 250 mg 500 mg
Ceftazidime	S, T	Injection	250mg, 1g
Ceftriaxone	S, T	Injection	250 mg, 1 g
Cephalexin	P, S, T	Syrup Capsules	125 mg / 5 ml 250 mg, 500 mg
Cloxacillin	P, S, T	Capsules Injection Liquid	250 mg, 500 mg 250 mg 125mg/ 5 ml
Added Medicines			
Amoxicillin+Clavulnic acid	T	Tablets Powder for suspension Injection	625 mg 228.5mg/5ml 600mg, 1.2gm
Cefixime	T	Tablet	100, 200mg
6.2.2 Other antibacterials			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Amikacin	S, T	Injection	250 mg / 2 ml
Azithromycin	S, T	Tablets Suspension Injection	100, 250, 500mg 100mg/5ml 500mg
Ciprofloxacin Hydrochloride	P, S, T	Injection Tablets	200 mg /100 ml 250 mg, 500 mg
Co-Trimoxazole (Trimethoprim + Sulphamethoxazole)	P, S, T	Tablets Suspension	80 + 400 mg 160+800 mg 40 + 200 mg / 5 ml
Doxycycline	P, S, T	Tablets	100 mg
Erythromycin Estolate	P, S, T	Syrup Tablets	125 mg / 5 ml 250 mg, 500 mg
Gentamicin	P, S, T	Injection	10 mg/ml, 40 mg/ml
Metronidazole	P, S, T	Tablet Injection Syrup	200mg, 400m g 500mg/100ml 100mg/5ml
Nitrofurantoin	P, S, T	Tablets	100 mg
Sulphadiazine	S, T	Tablets	500 mg
Vancomycin Hydrochloride	T	Injection	500 mg, 1 g
6.2.3 Antileprosy medicines			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Clofazimine	P, S, T	Capsules	50 mg, 100 mg
Dapsone	P, S, T	Tablets	50 mg, 100mg
Rifampicin	P, S, T	Capsules or Tablets	150 mg, 300 mg
6.2.4 Antituberculosis medicines			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Ethambutol	P, S, T	Tablets	200 mg, 400 mg,

			600 mg, 800 mg
Isoniazid	P,S,T	Tablets Syrup	50 mg, 100 mg, 300 mg 100 mg/5ml
Ofloxacin	S, T	Tablets Syrup	100 mg, 200 mg 50 mg / 5 ml
Pyrazinamide	P,S,T	Tablets	500 mg, 750 mg, 1000 mg, 1500 mg
Rifampicin	P,S,T	Capsules/Tablets Syrup	50 mg, 150 mg, 300 mg,450 mg 100 mg / 5 ml
Streptomycin Sulphate	P,S,T	Injection	0.75 g, 1 g
6.3 Antifungal medicines			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Amphotericin B	S, T	Injection	50 mg
Clotrimazole	P,S,T	Pessaries Gel	100 mg, 200 mg, 2%
Fluconazole	S, T	Capsules or Tablets	50 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg
Griseofulvin	P,S,T	Capsules or Tablets	125 mg, 250 mg
Nystatin	P,S,T	Tablets Pessaries	500,000 IU 100,000 IU
6.4 Antiviral medicines			
6.4.1 Antiherpes medicines			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Acyclovir	S, T	Tablets Injection Suspension	200 mg, 400 mg 250 mg, 500 mg 400 mg / 5 ml
6.4.2 Antiretroviral medicines			
6.4.2.1 Nucleoside reverse transcriptase inhibitors			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Didanosine	S, T	Tablets	250 mg, 400 mg
Lamivudine	S, T	Tablets	150 mg
Lamivudine + Nevirapine + Stavudine	S, T	Tablets	150 mg + 200 mg+ 30 mg
Lamivudine + Zidovudine	S, T	Tablets	150 mg + 300 mg
Stavudine	S, T	Capsules	15 mg, 30 mg, 40 mg
Zidovudine	S, T	Tablets	100 mg, 300 mg
ADDED MEDICINES			
Stavudine+ Lamivudine	S,T	Tablets	30mg+ 150mg
Zidovudine+ Lamivudine+ Nevirapine	S,T	Tablets	300mg+ 150mg+ 200mg
6.4.2.2 Non-nucleoside reverse transcriptase inhibitors			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Efavirenz	S, T	Capsules	200 mg, 600 mg
Nevirapine	S, T	Capsules Suspension	200 mg 50 mg / 5 ml
6.4.2.3 Protease inhibitors			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Indinavir	S, T	Capsules	200 mg, 400

Nelfinavir	S, T	Capsules	mg 250 mg
Ritonavir	S, T	Capsules Syrup	100 mg, 400 mg / 5ml
Saquinavir	S, T	Capsules	200 mg
6.5 Antiprotozoal Medicines			
6.5.1 Antiamoebic and Antigiardiasis medicines			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Diloxanide Furoate	P,S,T	Tablets	500 mg
Metronidazole	P,S,T	Tablets Injection	200 mg, 400 mg 500 mg /100 ml
6.5.2 Antileishmaniasis medicines			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Amphotericin B	S, T	Injection	50 mg
Pentamidine Isothionate	S, T	Injection	200 mg
Sodium Stibogluconate	S, T	Injection	100 mg / ml
6.5.3 Antimalarial Medicines			
6.5.3.1 For curative treatment			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Artesunate (To be used only in combination with Sulfadoxine +Pyrimethamine)	P,S,T	Tablets	50 mg
Chloroquine phosphate	P,S,T	Tablets Injection Syrup	150 mg base 40 mg / ml 50 mg / 5 ml
Primaquine	P,S,T	Tablets	2.5 mg, 7.5 mg
Pyrimethamine	P,S,T	Tablets	25 mg
Quinine sulphate	P,S,T ST	Tablets Injection	300 mg 300 mg / ml
Sulfadoxine + Pyrimethamine	P,S,T	Tablets	500 mg + 25 mg
Medicines added			
Clindamycin	S,T	Tablet	150, 300mg
6.5.3.2 For prophylaxis			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Medicines added			
Mefloquine	S,T	Tablet	250 mg base
6.5.4 Antipneumocystosis and Antitoxoplasmosis medicines			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Co-Trimoxazole (Trimethoprim + Sulphamethoxazole)	P,S,T	Tablets Suspension	80 + 400 mg 160+800 mg 40 + 200 mg / 5 ml
Pentamidine Isothionate	S, T	Injection	200 mg

Section: 7 –Antimigraine medicines

7.1: For treatment of acute attack

Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Acetyl Salicylic Acid	P,S,T	Tablets	300 - 350 mg
Dihydroergotamine	S, T	Tablets	1 mg
Paracetamol	P,S,T	Tablets	500 mg

7.2: For Prophylaxis

Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Propranolol hydrochloride	P,S,T	Tablets	10 mg, 40 mg

Section: 8 – Antineoplastic, immunosuppressives and medicines used in palliative care			
8.1: Immunosuppressive medicines			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Azathioprine	T	Tablets	50 mg
Cyclosporine	T	Capsules	10 mg, 25 mg, 50 mg, 100 mg
		Concentrate for Injection	100 mg/ml
8.2: Cytotoxic medicines			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Actinomycin D	T	Injection	0.5 mg
Alpha Interferon	T	Injection	3 million IU
Bleomycin	T	Injection	15 mg
Busulphan	T	Tablets	2 mg
Cisplatin	T	Injection	10 mg / vial 50 mg / vial
Cyclophosphamide	T	Tablets Injection	50 mg, 200 mg 500 mg
Cytosine arabinoside	T	Injection	100 mg/vial 500 mg/vial 1000 mg/vial
Danazol	T	Capsules	50 mg, 100 mg
Doxorubicin	T	Injection	10 mg, 50 mg
Etoposide	T	Capsules Injection	100 mg 100 mg/ 5 ml vial
Flutamide	T	Tablet	250 mg
5-Fluorouracil	T	Injection	250 mg / 5 ml
Folinic Acid	T	Injection	3 mg / ml
Gemcitabine hydrochloride	T	Injection	200 mg 1 gm
L- Asparaginase	T	Injection	5000 KU.
Melphalan	T	Tablet	2 mg, 5 mg
Mercaptopurine	T	Tablet Injection	50 mg 100 mg / ml
Methotrexate	T	Tablet Injection	2.5 mg 50 mg / ml
Mitomycin-C	T	Injection	10 mg
Paclitaxel	T	Injection	30 mg / 5 ml
Procarbazine	T	Capsules	50 mg
Vinblastine sulphate	T	Injection	10 mg
Vincristine	T	Injection	1 mg / ml
Added medicines			
Carboplatin	T	Injection	150 mg, 450 mg vial
Dacarbazine	T	Injection	500 mg
Daunorubicin	T	Injection	20 mg vial
Ifosfamide	T	Injection	1 gm/2ml vial
Mesna	T	Injection	200 mg
Oxaliplatin	T	Injection	50 mg vial
Imatinib	T	Tablets	100 mg, 400 mg

Chlorambucil	T	Tablets	2 mg
8.3: Hormones and antihormones			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Prednisolone	S, T	Tablets	5 mg
		Injection	20 mg, 25 mg (as sodium phosphate or succinate)
Raloxifene	T	Tablets	60 mg
Tamoxifen Citrate	T	Tablets	10 mg, 20 mg
8.4: Medicines used in palliative care			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Morphine Sulphate	T	Tablets	10 mg
Ondansetron	S, T	Tablets	4 mg, 8 mg
		Injection	2 mg/ml
		Syrup	2 mg/5 ml
Added Medicines			
Filgrastim	T	Injection	1 ml vial
Allopurinol	T	Tablets	100 mg

Section: 9 –Antiparkinsonism medicines

Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Bromocriptine Mesylate	S, T	Tablets	1.25 mg, 2.5 mg
Levodopa+ Carbidopa	P,S,T	Tablets	100 mg+10 mg 250 mg+25 mg 100 mg+25 mg
Trihexyphenidyl Hydrochloride	P,S,T	Tablets	2 mg

Section: 10 –Medicines affecting the blood

10.1: Antianaemia medicines

Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Cyanocobalamin	P, S,T	Injection	1 mg/ml
Ferrous Sulphate/ Fumrate	P,S,T	Tablets	Tablets equivalent to 60 mg elemental iron
		Oral solution	25mg elemental iron (as sulphate)/ml
Folic Acid	P,S,T	Tablets	1 mg , 5mg
Iron Dextran	S, T	Injection	50 mg iron/ml
Pyridoxine	P,S,T	Tablets	10 mg

10.2: Medicines affecting coagulation

Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Heparin Sodium	S, T	Injection	1000 IU/ml 5000 IU/ ml
Protamine Sulphate	S, T	Injection	10 mg/ml
Phytomenadione	P, S, T	Injection	10 mg/ml
Warfarin sodium	S, T	Tablets	5 mg
Added Medicines			
Enoxaparin	T	Injection	40mg, 60mg

Section: 11 –Blood products and Plasma substitutes			
11.1: Plasma Substitutes			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Dextran-40	P,S,T	Injection	10%
Dextran-70	P,S,T	Injection	6%
Fresh frozen plasma	T	Injection	
Hydroxyethyl Starch (Hetastarch)	S, T	Injection	6%
Polygeline	S, T	Injection	3.5%
11.2: Plasma fractions for specific use			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Albumin	S, T	Injection	5%, 20 %
Cryoprecipitate	S, T	Injection	
Factor VIII Concentrate	S, T	Injection	Dried
Factor IX Complex (Coagulation Factors II, VII, IX, X)	S, T	Injection	Dried
Platelet Rich Plasma	S, T	Injection	

Section: 12 –Cardiovascular medicines			
12.1: Antianginal medicines			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Acetyl salicylic acid	P,S,T	Tablets	75mg, 100mg, 350 mg soluble/dispersible
Diltiazem	S, T	Tablets	30 mg, 60 mg
Glyceryl Trinitrate	P,S,T	Sublingual Tablets Injection	0.5 mg 5mg/ml
Isosorbide 5 Mononitrate/ Dinitrate	P,S,T	Tablets	10 mg, 20 mg
Metoprolol	P,S,T	Tablets Injection	25 mg, 50 mg 1mg/ml
Added Medicines			
Clopidogrel	T	Tablets	75 mg
12.2: Antiarrhythmic medicines			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Adenosine	S,T	Injection	3 mg/ml
Amiodarone	S, T	Tablets Injection	100 mg, 200 mg 50 mg/ml (3 ml ampoule)
Diltiazem	S, T	Tablets	30 mg, 60 mg
	T	Injection	5 mg/ ml
Esmolol	T	Injection	10 mg / ml
Lignocaine Hydrochloride	S, T	Injection	1%, 2%
Procainamide Hydrochloride	T	Tablets Injection	250 mg 100mg/ml
Verapamil	S, T	Tablets	40 mg, 80 mg

		Injection	2.5mg/ml
12.3: Antihypertensive medicines			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Amlodipine	P,S,T	Tablets	2.5 mg, 5 mg
Atenolol	P,S,T	Tablets	50 mg, 100 mg
Enalapril Maleate	P,S,T T	Tablets Injection	2.5 mg, 5mg 1.25mg/ml
Losartan Potassium	S, T	Tablets	25 mg, 50 mg
Methyldopa	P,S, T	Tablets	250 mg
Nifedipine	S, T	Capsules Tablets Sustained release tablets or capsules	5 mg, 10mg 10mg, 20mg 10mg, 20mg
Sodium Nitroprusside	T	Injection	50 mg/ 5 ml
Added Medicines			
Hydrochlorthiazide	P,S,T	Tablets	12.5, 25 mg

12.4: Medicines used in heart failure			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Digoxin	S, T	Tablets Injection Elixir	0.25 mg 0.25 mg/ml 0.05 mg/ml
Dobutamine	S, T	Injection	50 mg / ml
Dopamine Hydrochloride	S,T	Injection	40 mg / ml

12.5: Antithrombotic medicines			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Acetyl salicylic acid	P,S,T	Tablets	75mg, 100mg, 350 mg soluble/dispersible
Heparin Sodium	S, T	Injection	1000 IU /ml 5000 IU/ml
Streptokinase	S, T	Injection	750,000 IU 15,00,000 IU
Urokinase	T	Injection	500,000 IU/ml 10,00,000 IU/ml

New Category - ADDED

12.6 Hypolipidemic Medicines			
Atorvastatin	P,S,T	Tablets	5 mg, 10 mg

Section: 13 –Dermatological medicines (Topical)

13.1: Antifungal medicines			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Miconazole	P,S,T	Ointment or Cream	2%
13.2: Antiinfective medicines			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Acyclovir	S, T	Cream	5%
Framycetin Sulphate	P,S,T	Cream	0.5%
Methylrosanilinium Chloride (Gentian)	P,S,T	Aqueous solution	0.5%

Violet)			
Neomycin + Bacitracin	P,S,T	Ointment	5 mg + 500 IU / g
Povidone Iodine	P,S,T	Solution or Ointment	5%
Silver Sulphadiazine	P,S,T	Cream	1%
13.3: Antiinflammatory and antipruritic medicines			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Betamethasone Dipropionate	P,S,T	Cream / Ointment	0.05%
Calamine	P,S,T	Lotion	
13.4: Astringent Medicines			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Zinc Oxide	P,S,T	Dusting Powder	
13.5: Medicines affecting skin differentiation and proliferation			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Coal Tar	P,S,T	Solution	5%
Dithranol	T	Ointment	0.1-2%
Glycerin	P,S,T	Solution	
Salicylic Acid	P,S,T	Solution	5%
13.6: Scabicides and Pediculicides			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Benzyl benzoate	P,S,T	Lotion	25 %
Added Medicines			
Permethrin	S,T	Cream Lotion	5% 1%, 5%

Section: 14 –Diagnostic agents

14.1: Ophthalmic medicines

Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Fluorescein	S, T	Eye drops	1%
Lignocaine	S, T	Eye Drops	4%
Tropicamide	S, T	Eye drops	1%

14.2: Radiocontrast media

Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Barium Sulphate	S, T	Suspension	100% w/v, 250% w/v
Calcium Iodate	S, T	Injection	3 g
Iopanoic Acid	S, T	Tablets	500 mg
Meglumine Iothalamate	S, T	Injection	60% w/v (iodine =280 mg / ml)
Meglumine Iotroxate	S, T	Solution	5-8 g iodine in 100-250 ml
Propyl iodone	S, T	Oily, suspension	500-600 mg / ml
Sodium Iothalamate	S, T	Injection	70% w/v(iodine =420 mg / ml)
Sodium Meglumine Diatrizoate	S, T	Injection	60% w/v(iodine conc. =292 mg / ml), 76% w/v(iodine conc. =370 mg / ml)

Section: 15 –Disinfectants and antiseptics

15.1: Antiseptics

Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Acriflavin+Glycerin	P, S, T	Solution	

Benzoin Compound	P, S, T	Tincture	
Cetrimide	P, S, T	Solution	20% (conc. for dilution)
Chlorhexidine	P, S, T	Solution	5% (conc. for dilution)
Ethyl Alcohol 70%	P, S, T	Solution	
Gentian Violet	P, S, T	Paint	0.5%, 1%
Hydrogen Peroxide	P, S, T	Solution	6%
Povidone Iodine	P, S, T	Solution	5%, 10%
15.2: Disinfectants			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Bleaching Powder	P, S, T	Powder	Contains not less than 30 % w/w of available chlorine (as per I.P)
Formaldehyde Solution	P, S, T	Solution	Dilute 34 ml of formaldehyde solution with water to produce 100 ml (As per I.P)
Glutaraldehyde	S,T	Solution	2%
Potassium Permanganate	P, S, T	Crystals for solution	

Section: 16 –Diuretics

Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Furosemide	P,S,T	Injection Tablets	10 mg/ ml 40mg
Hydrochlorothiazide	P,S,T	Tablets	25 mg, 50 mg
Mannitol	P,S,T	Injection	10%, 20%
Spironolactone	P,S,T	Tablets	25 mg

Section: 17 – Gastrointestinal medicines

17.1: Antacids and other Antiulcer medicines

Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Aluminium Hydroxide + Magnesium Hydroxide	P,S,T	Tablet Suspension	
Omeprazole	P,S,T	Capsules	10 mg, 20 mg, 40 mg
Ranitidine	P,S,T	Injection	25 mg / ml
Added Medicines			
Pantoprazole	T	Injection	40 mg
Famotidine	P,S,T	Tablets	20 mg
17.2: Antiemetics			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Domperidone	P,S,T	Tablets Syrup	10 mg 1 mg / ml
Metoclopramide	P,S,T	Tablets Syrup Injection	10 mg 5 mg / 5 ml 5 mg / ml

Promethazine	P,S,T	Tablets Elixir or Syrup Injection	10 mg, 25 mg 5 mg / 5 ml 25 mg / ml
Added Medicines			
Ondansetron	S,T	Tablet Syrup Injection	4mg, 8 mg 2 mg/ml 2mg/ml
17.3: Antiinflammatory Medicines			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Added Medicines			
5-Amino salicylic Acid (5-ASA)	S,T	Tablets	400mg
17.4: Antispasmodic medicines			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Dicyclomine Hydrochloride	P,S,T	Tablets Injection	10 mg 10 mg / ml
Hyoscine Butyl Bromide	P,S,T	Tablets Injection	10 mg 20 mg / ml
17.5: Laxatives			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Bisacodyl	P,S,T	Tablets, Suppository	5 mg
Ispaghula	P,S,T	Granules	
17.6: Medicines used in diarrhoea			
17.6.1 Oral dehydration salts			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Oral Rehydration Salts	P,S,T	Powder for solution	Glucose: 13.5 g/L Sodium chloride: 2.6 g/L Potassium chloride: 1.5 g/L Trisodium citrate dihydrate+: 2.9 g/L Powder for dilution in 200ml; 500 ml; 1000ml. (As per I.P)
17.6.2 Antidiarrhoeal medicines			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Medicines added			
Zinc Sulfate	P,S,T	Syrup	20 mg/5ml

Section: 18 –Hormones, other endocrine medicines and contraceptives			
18.1: Adrenal hormones and synthetic substitutes			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Dexamethasone	S,T	Tablets Injection	0.5mg 4mg/ml
Hydrocortisone	P, S,T	Injection	100 mg / ml

Sodium Succinate			
Methyl Prednisolone	S,T	Injection	40 mg/ ml
Prednisolone	P, S,T	Tablets	5mg, 10mg, 20mg
18.2: Androgens			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Testosterone	P,S,T	Capsules Injection	40mg(as undecanoate) 25mg/ml(as propionate)
18.3: Contraceptives			
18.3.1: Hormonal Contraceptives			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Ethinylestradiol + Levonorgesterol	P,S,T	Tablets	0.03 mg +0.15 mg
Ethinylestradiol + Norethisterone	P,S,T	Tablets	0.035 mg +1.0 mg
Hormone Releasing IUD	T	Levonorgesterol Releasing	IUD
18.3.2: Intrauterine devices			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
IUD containing Copper	P,S,T		
18.3.3: Barrier Methods			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Condoms	P,S,T		
18.4: Estrogens			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Ethinylestradiol	P,S,T	Tablets	0.01mg 0.05mg
18.5: Medicines used in Diabetes mellitus			
18.5.1: Insulins and other Antidiabetic agents			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Glibenclamide	P,S,T	Tablets	2.5 mg, 5mg
Insulin Injection (Soluble)	P,S,T	Injection	40 IU / ml
Intermediate Acting(Lente/NPH Insulin)	P,S,T	Injection	40 IU / ml
Metformin	P,S,T	Tablets	500mg
Added medicines			
Premix Insulin 30:70 injection	P,S,T	Injection	40IU/ml
18.5.2 Medicines used to treat hypoglycemia			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Glucagon	T	Injection	1mg/ml
Added medicines			
25% Dextrose	P,S,T	Injection	100 ml
18.6 Ovulation Inducers			

Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Clomiphene citrate	T	Tablets	50mg, 100mg
18.7 Progestogens			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Medroxy Progesterone Acetate	P,S,T	Tablets	5mg, 10mg
Norethisterone	P,S,T	Tablets	5mg
18.8 Thyroid and antithyroid medicines			
Medicines	Category	Route of Administration / Dosage Form	Strengths
Carbimazole	P,S,T	Tablets	5mg, 10mg
Levothyroxine	P,S,T	Tablets	50µg, 100 µg
Iodine	S,T	Solution	8 mg / 5 ml
Section: 19 Immunologicals			
19.1: Diagnostic agents			
Drugs	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Tuberculin, Purified Protein derivative	P,S,T	Injection	1 TU, 5 TU
19.2: Sera and immunoglobins			
Drugs	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Anti-D immunoglobulin (human)	S, T	Injection	300 µg
Polyvalent Antisnake Venom	P,S,T	Injection	10 ml
Antitetanus Human immunoglobulin	P,S,T	Injection	250 IU, 500 IU
Diphtheria Antitoxin	S, T	Injection	10,000 IU
Rabies immunoglobulin	P,S,T	Injection	150 IU / ml
19.3: Vaccines			
19.3.1: For Universal Immunisation			
Drugs	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
B.C.G Vaccine	P,S,T	Injection	
D.P.T Vaccine	P,S,T	Injection	
Hepatitis B Vaccine	P,S,T	Injection	
Measles Vaccine	P,S,T	Injection	
Oral Poliomyelitis vaccine (LA)	P,S,T	Solution	

19.3.2: For Specific Group of Individuals			
Drugs	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Rabies Vaccine	P,S,T	Injection	
Tetanus Toxoid	P,S,T	Injection	
Section: 20 – Muscle Relaxants (Peripherally acting) and Cholinesterase Inhibitors			
Drugs	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Atracurium besylate	S, T	Injection	10 mg / ml
Neostigmine	S,T	Tablets, Injection	15 mg, 0.5mg/ml
Pyridostigmine	S, T	Tablets, Injection	60 mg, 1mg/ml
Succinyl choline chloride	S,T	Injection	50 mg/ml
Added drugs			
Vecuronium	P,S,T	Injection	2 mg/ml

Section: 21 – Ophthalmological Preparations			
21.1: Anti-infective agents			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Chloramphenicol	P,S,T	Drops/Ointment	0.4%, 1%
Ciprofloxacin Hydrochloride	P,S,T	Drops/Ointment	0.3%
Gentamicin	P,S,T	Drops	0.3%
Miconazole	P,S,T	Drops	1%
Povidone Iodine	S,T	Drops	0.6%
Sulphacetamide Sodium	P,S,T	Drops	10%,20%
21.2: Antiinflammay agents			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Prednisolone Acetate	P,S,T	Drops	0.1%
Prednisolone Sodium Phosphate	P,S,T	Drops	1%
21.3: Local Anaesthetics			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Tetracaine Hydrochloride	P,S,T	Drops	0.5%
21.4: Miotics and Antiglucoma medicines			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Acetazolamide	S,T	Tablets	250 mg
Betaxolol Hydrochloride	T	Drops	0.25%, 0.5%
Pilocarpine	S,T	Drops	2%, 4%
Timolol Maleate	P, S, T	Drops	0.25%, 0.5%,
21.5: Mydriatics			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths

Atropine Sulphate	P,S,T	Drops/Ointment	1%
Homatropine	P,S,T	Drops	2%
Phenylephrine	P,S,T	Drops	5%
21.6: Ophthalmic Surgical Aids			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Methyl Cellulose	T	Injection	2%

Section: 22 – Oxytocics and Antioxytocics			
22.1: Oxytocics			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Methyl Ergometrine	P,S,T	Tablets Injection	0.125mg 0.2mg/ml
Mifepristone	T	Tablets	200mg
Oxytocin	S,T	Injection	5 IU/ ml, 10IU/ml
Added medicines			
Misoprostol	T	Tablets	100ug
22.2: Antioxytocics			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Terbutaline Sulphate	S,T	Tablets Injection	2.5 mg 0.5 mg/ml
Added Medicines			
Nifedipine	S,T	Tablets	10 mg
Betamethasone	P,S,T	Injection	4 mg/ml

Section: 23 – Peritoneal Dialysis Solution			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Intraperitoneal Dialysis Solution	T		4Of approximate composition
Section: 24 – Psychotherapeutic Medicines			
24.1: Medicines used in Psychotic Disorders			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Chlorpromazine hydrochloride	P,S,T	Tablets Syrup Injection	25 mg, 50mg, 100mg 25mg/5ml 25mg/ml
Haloperidol	S, T	Injection	5mg/ml
Added medicines			
Olanzapine	T	Tablets	5mg,10mg
24.2: Medicines used in mood disorders			

24.2.1: Medicines used in Depressive disorders			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Amitriptyline	P,S,T	Tablets	25 mg
Fluoxetine hydrochloride	P,S,T	Capsules	20 mg
Imipramine	P,S,T	Tablets	25 mg, 75 mg
24.2.2: Medicines used in Bipolar disorders			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Lithium Carbonate	T	Tablets	300 mg
Added Medicines			
Sodium Valproate	P,S,T	Tablets	200 mg, 500mg
24.3: Medicines used for Generalized Anxiety and Sleep Disorders			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Alprazolam	P,S,T	Tablets	0.25 mg, 0.5 mg
Diazepam	P,S,T	Tablets	2 mg, 5mg
24.4: Medicines used for obsessive compulsive disorders and panic attacks			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Added Medicines			
Fluoxetine hydrochloride	P,S,T	Capsules	20 mg
Section: 25 – Medicines acting on the respiratory tract			
25.1: Antiasthmatic medicines			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Beclomethasone Dipropionate	P,S,T	Inhalation	50 µg, 250µg/dose
Hydrocortisone sodium succinate	P,S,T	Injection	100 mg, 200mg, 400 mg
Salbutamol sulphate	P,S,T	Tablets Syrup Inhalation	2mg, 4mg 2mg/5ml 100µg/dose
Added Medicines			
Ipratropium bromide	P,S,T	Inhalation	20µg/med ered dose
25.2: Antitussives			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Codeine phosphate	S,T	Tablets Syrup	10mg 15mg/ 5ml
Dextromethorphan	P,S,T	Tablets	30mg
Section: 26 – Solutions correcting water, electrolyte and acid-base disturbances			
26.1: Oral			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Oral Rehydration Salts	P, S, T	Powder for Solution	As per IP
26.2: Parenteral			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths

		Dosage Form	
Glucose	P, S, T	Injection	5% isotonic, 10%, 15%.
Glucose with sodium chloride	P, S, T	Injection	5% + 0.9%
Normal Saline	P, S, T	Injection	0.9%
N/2 Saline	S, T	Injection	
N/5 Saline	S, T	Injection	
Potassium Chloride	P, S, T	Injection	11.2% Sol.
Ringer Lactate	P, S, T	Injection	As per IP
Sodium Bicarbonate	P, S, T	Injection	As per IP
26.3: Miscellaneous			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Water for Injection	P, S, T	Injection	2 ml, 5 ml, 10 ml

Section: 27 – Vitamins and Minerals			
Medicines	Category	Route of Administration/ Dosage Form	Strengths
Ascorbic Acid	P,S,T	Tablets	100 mg, 500 mg
Calcium carbonate	P,S,T	Tablets	250 mg, 500 mg
Multivitamins (As per Schedule V of Drugs and Cosmetics Rules)	P,S,T	Tablets	
Nicotinamide	P,S,T	Tablets	50 mg
Pyridoxine	P,S,T	Tablets	25 mg
Riboflavin	P,S,T	Tablets	5 mg
Thiamine	P,S,T	Tablets	100 mg
Vitamin A	P,S,T	Tablets Capsules	5000 IU, 50000 IU, 100000 IU.
		Injection	50000 IU/ml
Vitamin D (Ergocalciferol)	P,S,T	Capsules	0.25 mg, 1 mg
Added Medicines			
Calcium gluconate	P,S,T	Injection	100mg/ml in 10 ml ampoule

SCHEDULE-II**FORM - I****PROFORMA FOR APPLICATION FOR PRICE FIXATION / REVISION OF A NEW DRUG FORMULATION RELATED TO NLEM FORMULATION****(See paragraphs 2(u),5,7,8,9,15)**

- Name of the formulation:
- Name and address of the manufacturer/importer :
- Name of the Marketing Company, if any:
- Composition as per label claimed and approved by Drug Control Authorities:
- Drugs Control Authority Permission Number and Date (copy to be enclosed):
- Date of commencement of production / import:
- Type of formulation (Tablets/ Capsules/ Syrup/ Injection/ Ointment/ Powder etc.):
- Size of packs (10's/ 100's/ 1 ml/ 2 ml/ 10 ml/ 5 gms/ 10 gms etc.)
- Therapeutic category/ use of the formulation.
- The Retail Price claimed for approval

11. Reason for submission of application for price fixation / revision.
12. Any other information relevant to product and its process of manufacturing/ packaging/ distribution.

The information furnished above is correct and true to the best of my knowledge and belief.

Place:

Authorized Signatory:

Name:

Date:

Designation:

SCHEDULE-II

FORM - II

PROFORMA FOR SUBMISSION OF REVISED-PRICES FOR SCHEDULED FORMULATIONS

(See paragraph 16)

1. Name and address of the manufacturer/importer/distributor.
2. Name and address of the marketing company, if any.

Sl. No.	Name of the Product (Formulation and its dosage forms)	Composition of scheduled formulation/ new drug	Pack Size	WPI change w.r.t. preceding Year	Price to retailer (incl. of E.D.) (Rs.)		Maximum Retail Price (incl. of E.D.&Taxes) (Rs.)		Ceiling Price (Notified) (Rs.)	Effective Batch No. and date
					Pre-Revised	Revised	Pre-Revised	Revised		
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)	(7)	(8)	(9)	(10)	(11)
Scheduled Formulations										
Own Manufactured Formulations										
Purchased/Imported Formulations										

Notes:- In case of purchased formulation, name of the manufacturer shall be indicated.

The information furnished above is correct and true to the best of my knowledge and belief.

Place:

Authorised Signatory:

Name:

Date:

Designation:

SCHEDULE-II

FORM - III

PROFORMA FOR QUARTERLY RETURN IN RESPECT OF PRODUCTION/IMPORT AND SALE OF NLEM DRUGS

[See paragraphs 21(1)]

1. Name and address of the manufacturer/importer :
2. Name and address of marketing company, if any :
3. Details of production/import and sale for the Quarter of a Year :

TABLE-A

Name of the Scheduled Formulation	Composition/Strength	Dosage Form	Unit(No/kg/Ltr)
(1)	(2)	(3)	(4)

Production/Import Level				
Previous Year	Current Year			
	1 st Quarter	2 nd Quarter	3 rd Quarter	4 th Quarter
(5)	(6)	(7)	(8)	(9)

Domestic Sale				
Previous Year	Current Year			
	1 st Quarter	2 nd Quarter	3 rd Quarter	4 th Quarter
(10)	(11)	(12)	(13)	(14)

TABLE-B

Name of the Bulk Drug/API used in Scheduled Formulation	Unit (Kg/ Ltr)	Installed Capacity
(1)	(2)	(3)

Production/Import Level				
Previous Year	Current Year			
	1 st Quarter	2 nd Quarter	3 rd Quarter	4 th Quarter
(4)	(5)	(6)	(7)	(8)

Domestic Sale				
Previous Year	Current Year			
	1 st Quarter	2 nd Quarter	3 rd Quarter	4 th Quarter
(9)	(10)	(11)	(12)	(13)

Constraints, if any:

Note: (1) Production outsourced / carried out on job work basis should also be included

The information furnished above is correct and true to the best of my knowledge and belief.

Place:
Date:

Authorised Signatory:
Name:
Designation:

FORM - IV
PROFORMA FOR SUBMISSION OF THE DETAILS IN RESPECT OF DISCONTINUATION OF THE
PRODUCTION AND/ OR IMPORT OF SCHEDULED FORMULATION
[See paragraphs 21(2)]

1. Name of the formulation:
2. Name and address of the manufacturer/importer :
3. Name of the Marketing Company, if any:
4. Composition as per label claimed and approved by Drug Control Authorities:
5. Drugs Control Authority Permission Number and Date (copy to be enclosed):
6. Selling Price and date of notification:
7. Existing maximum retail price (MRP) and its effective date:
8. Therapeutic category as per NLEM:
9. Date of commencement of production / import
10. Proposed date of discontinuation:
11. Reasons for discontinuation of production / import:
12. Year-wise Production/Import during the last 5 years including current year
13. Year-wise sale during the last 5 years including current year
14. Whether any new drug as defined under Proviso of Definition of "New Drug" under DPCO, 2013 has been launched or intended to be launched. If so, the details thereof:
15. Any other information relevant to discontinuation of scheduled formulation:

Place:

Date:

Authorized Signatory:

Name:

Designation:

SCHEDULE-II
FORM - V
PROFORMA FOR PRICE LIST
[See paragraphs 2(x),24,25,26]

1. Name and address of the manufacturer / importer / distributor.
2. Name and address of the marketing company, if any.

TABLE-A

Sl. No.	Name of the Product (Formulation and its dosage forms)	Composition approved by Drug Control Authorities	Pack Size	Price to retailer (incl. of E.D.) (Rs.)	Maximum Retail Price (incl. of E.D.& Taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
	Scheduled Formulations				
	Own Manufactured				

	Formulations				
	Purchased/Imported Formulations				

TABLE-B

Sl. No.	Name of the Product (Formulation and its dosage forms)	Composition approved by Drug Control Authorities	Pack Size	Price to retailer (incl. of E.D.) (Rs.)	Maximum Retail Price (incl. of E.D.&Taxes) (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
	Non-Scheduled Formulations				
	Own Manufactured Formulations				
	Purchased/Imported Formulations				

Notes:- In case of purchased formulation, name of the manufacturer shall be indicated.

The information furnished above is correct and true to the best of my knowledge and belief.

Place:

Date:

Authorised Signatory:

Name:

Designation: