

የእንስሳት መድኃኒት ምዝገባ መመሪያ ቁጥር 1036/2017

Veterinary Drugs Registration Directive No. 1036/2025

መግቢያ	Preamble
በሀገሪቱ ውስጥ ለሕንስሳት ተገቢውን የጤና አገልግሎት	WHEREAS, it is found necessary that veterinary drugs of
ለመስጠት ሕንዲያስችል የሕንስሳት መድኃኒት ጥራት	proven safety, efficacy and quality are registered and used to
ደህንነት <i>እ</i> ና ፈዋሽነትን በ <i>ጣረጋገ</i> ጥ ተ <i>መዝግ</i> ቦ ጥቅም	provide appropriate animal health care in the country;
ሳይ <i>እንዲ</i> ውል ማድረግ አስፈላጊ በመሆ <i>ት</i> ፣	
የእንስሳት መድኃኒትን ለመመዝንብ የሚያስፈልጉ ቅድመ	WHEREAS, it is found necessary to provide legal ground on
ሁኔታዎችንና ሰነዶችን በተመለከተ በህግ መደንገግ	preconditions and documents required for registration of
አስ ፈሳ ጊ በመሆት፣	veterinary drugs;
ማልጽ ና ተጠ <i>ያቂነት የሰፌነበት የ</i> እንስሳት	WHEREAS, it is found necessary to creat a transparent and
መድ <i>ኃ</i> ኒት ምዝገባ ስርዓት መዘር <i>ጋ</i> ት አስፈላጊ በመሆኑ፣	accountable veterinary drug registration system;
በሀገሪቱ መሰረታዊ የእንስሳት መድኃኒቶች እና እጥረት	WHREAS, it is found necessary to creat a system and provide
የሚታይባቸዉን የእንስሳት መድኃኒቶች ምዝገባ	legal ground that facilitates the registration of and to improve
ስማሳለጥ የሚያስችል ስርዓት <i>መ</i> ዘር <i>ጋት</i> ና በህግ መደገፍ	access to essential veterinary drugs and veterinary drugs for
አስፈላጊ ሆኖ በመንኘቱ፣	unmet need in the country;
በእንስሳት መድኃኒትና መኖ አስተዳደርና ቁጥጥር አዋጅ	NOW, THEREFORE, in accordance with Article 4 and 28 of
	veterinary drugs and feed Administration and control Proclamation
ቀጥር 728/2004 አንቀጽ 4 ሕና 28 መሠረት ይህ	No. 728/2011, it is hereby this directive is issued.
መመሪያ ወጥቷል። ።	
LON LOG	D. 40
ክፍል አንድ	Part One
ጠቅሳሳ	General
1. አ ጭር ር <i>ዕ</i> ስ	1. Short Title
ይህ መመሪያ "የሕንስሳት መድኃኒት ምዝገባ መመሪያ	This directive may be cited as "Veterinary Drugs
ቁጥር 1036/2017" ተብሎ ሊጠቀስ ይችላል፡፡	Registeration Directive No. 1036/2025"
2. ትርጓሜ	2. Definitions
የቃሉ አግባብ ሴላ ትርጉም ካላሰጠው በስተቀር በዚህ	Unless the meaning of the word gives another meaning;
መመሪያ ውስጥ፤	in this directive:
	1

"ባለስልጣን" ማለት የኢትዮጵያ ግብርና ባለስልጣን 1) "Authority" means the Ethiopian Agricultural Authority. ነዉ ፤ 2) "ፈጣን የምዝገባ ሂደት" *ማ*ስት ቅድ*ሚያ* 2) "Fast Track Registration Procedure" means a registration ለሚሰጠው የሕንስሳት ህክምና አገልግሎት ለሚዉል procedure established by the authority for priority review of registration applications of veterinary drugs for priority የእንስሳት መድኃኒት ለመመዝገብ የተዘፈጋ ስርዓት animal healthcare practice. ነዉ ፤ 3) "የአሥራር መመሪያ" ማስት በባስስልጣን መስሪያ ቤቱ 3) "Guideline" means a document that describes the detail የሚዘጋጅ ለሕንስሳት መድኃኒት ምዝገባ የሚያገለፃል technical requirements for veterinary drugs registration. ዝርዝር ቴክኒካል መስፈርት የያዘ ሰነድ ነዉ፤ 4) "የመድኃኒት ዋና ንጥረ-ነገር" ማለት በእንስሳት 4) "Active Ingredient (Substance)" means a substance that is መድኃኒት ውስጥ የሚገኝ የመድኃኒቱን የመድኃኒቱን present in a veterinary drug and contains the active moiety (entity). ጥቅም የሚወስን ንቁ አካል የያዘ ነው፤ 5) "ዋናዉ የመድኃኒት ንቁ አካል" ማለት ምለኪዩል 5) "Active moiety (entity)" means the molecule or ion, excluding those joined portions of the molecule that cause ወይም አየን ሆኖ መድኃኒቱ ኤስተር፣ ጨው ወይም the drug to be an ester, salt (including a salt with hydrogen ሌሎች ተጓዳኝ ያልሆኑ ተዋጽአዎች (ሕንደ or coordination bonds), or other non-covalent derivative ኮምፕሌክስ፣ ቼሌት፣ ወዘተ) *እንዲሆን ከሚያደርጉ* (such as a complex, chelate, etc.), or combination of them አካሎች ውጪ ያሉ የመድኃኒቱን የፊዚዮሎጂካል the molecule, responsible for the physiological or ወይም የፋርማኮሎጂካል ባህሪ የሚወስን ነው፤ pharmacological action of the drug substance. 6) "ተጨማሪ ንጥረ ነገር" ማለት ከሕንስሳት መድኃኒት "Excipient" means ingredients other than active ingredient ዋና ንጥረ ነገር ዉጭ በመድኃኒት ማምረት ሂደት used in the manufacture of finished Veterinary drug. ውስጥ ጥቅም ላይ የሚውሱ ንጥረ ነገሮች ናቸው። 7) "ጄኔሪክ የእንስሳት *መድኃ*ኒት" **ማለ**ት ባለብዙ ምንጭ 7) "Generic Veterinary Drug" means multisource veterinary drug which is intended to be interchangeable with the መድኃኒት ሲሆን ከማነጻጸርያ መድኃኒት ጋር እኩል comparator product. አገልግሎት ላይ እንዳመል ታስቦ የጣመረት የሕንስሳት መድኃኒት ነዉ፤ 8) "ከፍተኛ ለዉጥ" ማለት በተመዘገበ የሕንስሳት Major Variation" means variation to the registered veterinary drug that has major effect on the overall quality, መድኃኒት አጠቃላይ ጥራት፣ ፈዋሽነት እና ደህንነት

ሳይ ተጽዕኖ ያለዉ ለዉጥ ነዉ፤

safety and efficacy of the veterinary drug.

"ማጽደቅ የሚያስፈልንዉ አነስተኛ ለዉጥ" ማለት "Minor variation that requires prior approval" means variation to the registered veterinary drug that has minimal በተመዘንበ የሕንስሳት መድኃኒት አጠቃሳይ ጥራት፣ effects on the overall quality, safety and efficacy of the ፈዋሽነት እና ደህንነት **ላ**ይ አነስተኛ ተጽ*ዕ*ኖ ያ**ለ**ዉ veterinary drug. ለዉጥ ነዉ፤ 10) "ማጽደቅ የማያስፈልገዉ አነስተኛ ለዉጥ" ማለት 10) Minor variation that requires notification" means variation to the registered veterinary drug that has no effects on the በተመዘገበ የሕንስሳት መድኃኒት አጠቃሳይ ጥራት፣ overall quality, safety and efficacy of the veterinary drug. ፈዋሽነት እና ደህንነት **ላይ ምንም ዓይነት ተ**ጽ*ዕ*ኖ የሌለዉ ለዉጥ ነዉ፤ 11) "አስመዝ*ጋ*ቢ" ማለት በስሙ ከባለስልጣኑ የምዝገባ 11) "Market Authorization Holder" means a person by whose ምስክር ወረቀት የተሰጠዉ ሰዉ ሲሆን ፌቃድ name the registration certificate has been granted and is responsible to monitor compliance with the conditions የተሰጠበትን ሁኔታዎች ይዞ ጥቅም ላይ መዋሱን accepted during registration. የሚከታተል እና ሀላፊነት የሚወስድ ነዉ፤ 12) "ያለቀለት የእንስሳት መድኃኒት ምርት" 12) "Finished Product" means the veterinary drug product that ማለት has undergone all stages of production, including በመጨረሻው መያዣ ማሽማን കൗര packaging in its final container. በሁለም የምርት ደረጃ ውስጥ ያለፈ የሕንስሳት መድኃኒት ነው፤ 13) "የእንስሳት *መድኃ*ኒት ምዝገባ የምስክር ወረቀት" 13) "Registration Certificate" means an official document granted to a veterinary drug after ensuring the fulfilment of ማለት የእንስሳት መድኃኒት የምዝገባ መስፈርቶችን registration requirements. ስለማሟላቱ ተፈጋግጦ የሚሰጥ ሰነድ ነዉ፤ 14) "አዲስ የእንስሳት መድኃኒት" ማለት ከአሁን በፊት 14) "New Veterinary Drug" means any finished veterinary drug product that have not been evaluated and approved by በባለስልጣት ተገምግሞ ምዝገባ ምስክር ወረቀት the authority before. ያልተሰጠው የሕንስሳት መድኃኒት ነው፤ 15) "Veterinary Vaccine" means a biological preparation that 15) "የ*እን*ስሳ*ት ክትባት" ማስት ስተሳሳ*ፊ ወይም አደ*ገ*ኛ *እን*ስሳት በሽታ የመከላከል አቅምን የሚሰጥ ህዋስ provides active acquired immunity to a particular animal disease. ወይም የህዋስ አካል ነው፤ 16) "ጠንካራ ተቆጣጣሪ ባለስልጣን" *ማ*ለት 16) "Stringent Regulatory Authority (SRA)" means regulatory authorities of other countries responsible for veterinary የቁጥጥር ስርዓት አሳቸዉ ተብለዉ በአለም የጤና drugs regulation which are recognized as a stringent by the

World Organization of Health (WHO).

ድርጅት ተቀባይነት ያገኙ የሌሎች ሀገራት የእንስሳት	
<i>መድኃኒት ተቆጣጣሪ አ</i> ካላት ናቸው፤	
17) "ፋርማኮፒያ" ማለት በአንድ ሀገር ወይም ክልል	17) "Pharmacopeia" means a legally binding collection of
ውስጥ ጥቅም ላይ የሚውል የሰዉም ሆነ የእንስሳት	standards and quality specifications for human and
መድ <i>ኃ</i> ኒት የመመዘኛ እና የጥራት ዝርዝር የሚይዝ	veterinary drugs used in a country or region.
ህ <i>ጋ</i> ዊ ሰነድ ነው፤	
18) "ወኪል" ማለት ከአስመዝ <i>ጋ</i> ቢው የውክልና ስልጣን	18) "Agent" means a person authorized by marketing
የተሰጠው ሰው ነው፤	authorization holder by law to carry out matters on his
	behalf.
19) "አዋጅ" ማለት የእንስሳት መድኃኒትና መኖ	19) "Proclamation" means veterinary drugs and animal feed
አስተዳደርና ቁጥጥር አዋጅ ቁጥር 728/2004 ነዉ፤	administration and control proclamation no. 728/2012.
20) በአዋጁ 728/2004 በአንቀጽ (2) ትርጉም	20) Definitions provided under article (2) of proclamation
የተሰጣቸዉ ቃሳቶችና ሐረጎች በዚህ መመሪያም	728/2012 shall be applicable to this directive.
ተልጻሚነት ይኖራቸዋል።	
3. የተፈጻሚነት ወሰን	3. Scope of Application
3. የተ ፈጻሚነት ወሰን ይህ <i>መመሪያ በሀገር</i> ዉስጥ የሚመረቱም ሆነ ከዉጭ	3. Scope of Application This directive shall be applicable on registeration of veterinary
·	
ይህ መመሪያ በሀገር ዉስጥ የሚመረቱም ሆነ ከዉጭ	This directive shall be applicable on registeration of veterinary
ይህ መመሪያ በሀገር ዉስጥ የሚመረቱም ሆነ ከዉጭ ሀገር የሚገቡ የሕንስሳት መድኃኒት ምዝገባ ላይ ተፈጻሚ	This directive shall be applicable on registeration of veterinary
ይህ መመሪያ በሀገር ዉስጥ የሚመረቱም ሆነ ከዉጭ ሀገር የሚገቡ የሕንስሳት መድኃኒት ምዝገባ ላይ ተፈጻሚ ይሆናል፡፡	This directive shall be applicable on registeration of veterinary drugs manufactured locally or imported from abroad.
ይህ መመሪያ በሀገር ዉስጥ የሚመረቱም ሆነ ከዉጭ ሀገር የሚገቡ የሕንስሳት መድኃኒት ምዝገባ ሳይ ተፈጻሚ ይሆናል፡፡ ክፍል ሁለት	This directive shall be applicable on registeration of veterinary drugs manufactured locally or imported from abroad. Part Two
ይህ መመሪያ በሀገር ዉስጥ የሚመረቱም ሆነ ከዉጭ ሀገር የሚገቡ የእንስሳት መድኃኒት ምዝገባ ላይ ተፈጻሚ ይሆናል፡፡ ክፍል ሁለት የእንስሳት መድኃኒት ምዝገባ	This directive shall be applicable on registeration of veterinary drugs manufactured locally or imported from abroad. Part Two Veterinary Drug Registration
ይህ መመሪያ በሀገር ዉስጥ የሚመረቱም ሆነ ከዉጭ ሀገር የሚገቡ የእንስሳት መድኃኒት ምዝገባ ላይ ተፈጻሚ ይሆናል። ክፍል ሁለት የእንስሳት መድኃኒት ምዝገባ 4. ስለ ምዝገባ	This directive shall be applicable on registeration of veterinary drugs manufactured locally or imported from abroad. Part Two Veterinary Drug Registration 4. Registration
ይህ መመሪያ በሀገር ዉስጥ የሚመረቱም ሆነ ከዉጭ ሀገር የሚገቡ የሕንስሳት መድኃኒት ምዝገባ ላይ ተፈጻሚ ይሆናል፡፡ ክፍል ሁለት የሕንስሳት መድኃኒት ምዝገባ 4. ስለ ምዝገባ 1) በዚህ መመሪያ በባለስልጣት በልዩ ሁኔታ ካልተፈቀደ	This directive shall be applicable on registeration of veterinary drugs manufactured locally or imported from abroad. Part Two Veterinary Drug Registration 4. Registration 1) Unless exempted under this directive, any veterinary drugs
ይህ መመሪያ በሀገር ዉስጥ የሚመረቱም ሆነ ከዉጭ ሀገር የሚገቡ የሕንስሳት መድኃኒት ምዝገባ ላይ ተፈጻሚ ይሆናል። ክፍል ሁለት የሕንስሳት መድኃኒት ምዝገባ 4. ስለ ምዝገባ 1) በዚህ መመሪያ በባለስልጣት በልዩ ሁኔታ ካልተፈቀደ በስተቀር ማንኛዉም የሕንስሳት መድኃኒት ጥቅም ላይ	This directive shall be applicable on registeration of veterinary drugs manufactured locally or imported from abroad. Part Two Veterinary Drug Registration 4. Registration 1) Unless exempted under this directive, any veterinary drugs
ይህ መመሪያ በሀገር ዉስጥ የሚመረቱም ሆነ ከዉጭ ሀገር የሚገቡ የሕንስሳት መድኃኒት ምዝገባ ላይ ተፈጻሚ ይሆናል፡፡	This directive shall be applicable on registeration of veterinary drugs manufactured locally or imported from abroad. Part Two Veterinary Drug Registration 4. Registration 1) Unless exempted under this directive, any veterinary drugs shall be registered before placing it on the market.
ይህ መመሪያ በሀገር ዉስጥ የሚመረቱም ሆነ ከዉጭ ሀገር የሚገቡ የእንስሳት መድኃኒት ምዝገባ ላይ ተፈጻሚ ይሆናል። ክፍል ሁለት የእንስሳት መድኃኒት ምዝገባ 4. ስለ ምዝገባ 1) በዚህ መመሪያ በባለስልጣት በልዩ ሁኔታ ካልተፈቀደ በስተቀር ማንኛዉም የእንስሳት መድኃኒት ጥቅም ላይ ከመዋሉ በፊት በባለስልጣት መመዝገብ አለበት። 2) ማንኛውም የእንስሳት መድኃኒት ገበያ ላይ እንዲውል	This directive shall be applicable on registeration of veterinary drugs manufactured locally or imported from abroad. Part Two Veterinary Drug Registration 4. Registration 1) Unless exempted under this directive, any veterinary drugs shall be registered before placing it on the market. 2) A registration certificate is only issued for a veterinary drug

ለማምረት ብቁ መሆኑ በአካላዊ የመልካም አመራረት	manufacture the product confirmed through physical
ምልከታ ወይም በጠንካራ ተቆጣጣሪ ባሰሥልጣን	inspection of the manufacturing facility by the Authority or
በሚሰጥ የመልካም አመራረት ሰርተፍኬት ሲ <i>ረጋገ</i> ጥ	submission of a good manufacturing practice certificate
ብቻ ይሆናል፤	issued by stringent regulatory authority.
3) የምዝገባ መስፈርት እና የስነድ ግምገጣዉ ጥልቀት	3) The rigor of registration requirement and assessment of
<i>እን</i> ደ <i>የእን</i> ስሳት <i>መድኃ</i> ኒቱ አይነት፣ ባህርይ እና	veterinary drug shall be commensurate with the product's
ለእንሰሳት ጤና ካለዉ ስ <i>ጋት አንጻር</i> ይሆናል፤	type, nature, and potential inherent risk to animal health.
4) በዚህ አንቀጽ 3ውስ አንቀጽ 2 መሰረት የሚሰጠው	4) The registration certificate issued in accordance to sub-
የምዝገባ ምስክር ወረቀት በዚህ መመሪያ አንቀጽ 24	article 2 of this article shall be valid for five years unless
<i>መሠረት</i> ካል <i>ታገ</i> ደ ወይም ካልተሰረዘ በስተቀር	it's suspended or revoked in accordance to article 24 of this
ለአምስት <i>ዓመት የሚያገ</i> ለግል ይሆናል፡፡	directive.
5. የእንስሳት መድኃኒት ምዝገባ ማመልከቻ	5. Veterinary Drug Registration Application
1) ማንኛውም የእንስሳት መድኃኒት ምዝገባ ማመልከቻ	1) Any application dossier for veterinary drug registeration
•	1) This approximation designs for the continuity of the continuity
<i>ሥነ</i> ድ የሚቀርበው ባ ለ ስልጣት በሚያወጣዉ	shall be submitted as per the relevant and current veterinary
	shall be submitted as per the relevant and current veterinary
ሥነድ የሚቀርበው ባለስልጣት በሚያወጣዉ የአሥራር መመሪያ መሰረት መሆን አለበት፤	shall be submitted as per the relevant and current veterinary drug registration guideline issued by the Authority.
ውንድ የሚቀርበው ባለስልጣት በሚያወጣዉ የአሠራር መመሪያ መሰረት መሆን አለበት ፤ 2) እንደ የእንስሳት መድኃኒቱ የምዝገባ ማመልክቻ	shall be submitted as per the relevant and current veterinary drug registration guideline issued by the Authority. 2) Depending on the type of veterinary drug registration
መነድ የሚቀርበው ባለስልጣት በሚያወጣዉ የአሠራር መመሪያ መሰረት መሆን አለበት ፤ 2) እንደ የእንስሳት መድኃኒቱ የምዝገባ ማመልከቻ ዓይነት የሚቀርበው ማመልከቻ በኤሌክትሮኒክ	shall be submitted as per the relevant and current veterinary drug registration guideline issued by the Authority. 2) Depending on the type of veterinary drug registration application, it should only be submitted through the
ሥነድ የሚቀርበው ባለስልጣት በሚያወጣዉ የአሥራር መመሪያ መሰረት መሆን አለበት ፤ 2) ሕንደ የእንስሳት መድኃኒቱ የምዝገባ ማመልከቻ ዓይነት የሚቀርበው ማመልከቻ በኤሌክትሮኒክ አገልግሎት ስርዓት በኩል ብቻ መሆን አለበት ፤	shall be submitted as per the relevant and current veterinary drug registration guideline issued by the Authority. 2) Depending on the type of veterinary drug registration application, it should only be submitted through the electronic service system;
ሥነድ የሚቀርበው ባለስልጣት በሚያወጣዉ የአሥራር መመሪያ መሰረት መሆን አለበት ፤ 2) ሕንደ የእንስሳት መድኃኒቱ የምዝገባ ማመልከቻ ዓይነት የሚቀርበው ማመልከቻ በኤሌክትሮኒክ አገልግሎት ስርዓት በኩል ብቻ መሆን አለበት ፤ 3) በዚህ አንቀጽ ንዑስ አንቀጽ 2 የተደነገገዉ	shall be submitted as per the relevant and current veterinary drug registration guideline issued by the Authority. 2) Depending on the type of veterinary drug registration application, it should only be submitted through the electronic service system; 3) Subject to the provisions of sub-article 1(b) of this article,
ሥነድ የሚቀርበው ባለስልጣት በሚያወጣዉ የአሥራር መመሪያ መሰረት መሆን አለበት ፤ 2) ሕንደ የእንስሳት መድኃኒቱ የምዝገባ ማመልከቻ ዓይነት የሚቀርበው ማመልከቻ በኤሴክትሮኒክ አገልግሎት ስርዓት በኩል ብቻ መሆን አለበት ፤ 3) በዚህ አንቀጽ ንዑስ አንቀጽ 2 የተደነገገዉ እንደተጠበቀ ሆኖ በኤሴክትሮኒክ አገልግሎት ስርዓት	shall be submitted as per the relevant and current veterinary drug registration guideline issued by the Authority. 2) Depending on the type of veterinary drug registration application, it should only be submitted through the electronic service system; 3) Subject to the provisions of sub-article 1(b) of this article, when it is not possible to submit an application through the
ሥነድ የሚቀርበው ባለስልጣት በሚያወጣዉ የአሥራር መመሪያ መሰረት መሆን አለበት ፤ 2) እንደ የእንስሳት መድኃኒቱ የምዝገባ ማመልከቻ ዓይነት የሚቀርበው ማመልከቻ በኤሌክትርኒክ አገልግሎት ስርዓት በኩል ብቻ መሆን አለበት ፤ 3) በዚህ አንቀጽ ንዑስ አንቀጽ 2 የተደነገገዉ እንደተጠበቀ ሆኖ በኤሌክትሮኒክ አገልግሎት ስርዓት በኩል ማመልከቻ ማቅረብ በማይቻለበት ወቅት ባለስልጣት በሰንድ እና የፒዲኤፍ ፎርማት	shall be submitted as per the relevant and current veterinary drug registration guideline issued by the Authority. 2) Depending on the type of veterinary drug registration application, it should only be submitted through the electronic service system; 3) Subject to the provisions of sub-article 1(b) of this article, when it is not possible to submit an application through the electronic system, the authority may accept applications
ሆነድ የሚቀርበው ባለስልጣት በሚያወጣዉ የአሠራር መመሪያ መሰረት መሆን አለበት ፤ 2) እንደ የእንስሳት መድኃኒቱ የምዝገባ ማመልከቻ ዓይነት የሚቀርበው ማመልከቻ በኤሌክት ሮኒክ አገልግሎት ስርዓት በኩል ብቻ መሆን አለበት ፤ 3) በዚህ አንቀጽ ንዑስ አንቀጽ 2 የተደነገገዉ እንደተጠበቀ ሆኖ በኤሌክት ሮኒክ አገልግሎት ስርዓት በኩል ማመልከቻ ማቅረብ በማይቻለበት ወቅት ባለስልጣት በሰንድ እና የፒዲኤፍ ፎርማት ኤሌክት ሮኒክ ኮፒ በሲዲ የሚቀርቡ ማመልከቻዎችን	shall be submitted as per the relevant and current veterinary drug registration guideline issued by the Authority. 2) Depending on the type of veterinary drug registration application, it should only be submitted through the electronic service system; 3) Subject to the provisions of sub-article 1(b) of this article, when it is not possible to submit an application through the electronic system, the authority may accept applications submitted as hard copy dossier and PDF format soft copy
ሥነድ የሚቀርበው ባለስልጣት በሚያወጣዉ የአሥራር መመሪያ መሰረት መሆን አለበት ፤ 2) እንደ የእንስሳት መድኃኒቱ የምዝገባ ማመልከቻ ዓይነት የሚቀርበው ማመልከቻ በኤሌክትርኒክ አገልግሎት ስርዓት በኩል ብቻ መሆን አለበት ፤ 3) በዚህ አንቀጽ ንዑስ አንቀጽ 2 የተደነገገዉ እንደተጠበቀ ሆኖ በኤሌክትርኒክ አገልግሎት ስርዓት በኩል ማመልከቻ ማቅረብ በማይቻለበት ወቅት ባለስልጣት በሰንድ እና የፒዲኤፍ ፎርማት ኤሌክትርኒክ ኮፒ በሲዲ የሚቀርቡ ማመልከቻዎችን ሊቀበል ይችላል ፤	shall be submitted as per the relevant and current veterinary drug registration guideline issued by the Authority. 2) Depending on the type of veterinary drug registration application, it should only be submitted through the electronic service system; 3) Subject to the provisions of sub-article 1(b) of this article, when it is not possible to submit an application through the electronic system, the authority may accept applications submitted as hard copy dossier and PDF format soft copy in compact disc (CD).
ሆነድ የሚቀርበው ባለስልጣኑ በሚያወጣዉ የአሠራር መመሪያ መስረት መሆን አለበት ፤ 2) እንደ የእንስሳት መድኃኒቱ የምዝገባ ማመልከቻ ዓይነት የሚቀርበው ማመልከቻ በኤሌክትሮኒክ አገልግሎት ስርዓት በኩል ብቻ መሆን አለበት ፤ 3) በዚህ አንቀጽ ንዑስ አንቀጽ 2 የተደነገገዉ እንደተጠበቀ ሆኖ በኤሌክትሮኒክ አገልግሎት ስርዓት በኩል ማመልከቻ ማቅረብ በማይቻለበት ወቅት ባለስልጣኑ በሰነድ እና የፒዲኤፍ ፎርማት ኤሌክትሮኒክ ኮፒ በሲዲ የሚቀርቡ ማመልከቻዎችን ሊቀበል ይችላል ፤ 4) የሚቀርበው ማመልከቻ በእንግሊዝኛ ወይም	shall be submitted as per the relevant and current veterinary drug registration guideline issued by the Authority. 2) Depending on the type of veterinary drug registration application, it should only be submitted through the electronic service system; 3) Subject to the provisions of sub-article 1(b) of this article, when it is not possible to submit an application through the electronic system, the authority may accept applications submitted as hard copy dossier and PDF format soft copy
ሥነድ የሚቀርበው ባለስልጣት በሚያወጣዉ የአሥራር መመሪያ መሰረት መሆን አለበት ፤ 2) እንደ የእንስሳት መድኃኒቱ የምዝገባ ማመልከቻ ዓይነት የሚቀርበው ማመልከቻ በኤሌክትርኒክ አገልግሎት ስርዓት በኩል ብቻ መሆን አለበት ፤ 3) በዚህ አንቀጽ ንዑስ አንቀጽ 2 የተደነገገዉ እንደተጠበቀ ሆኖ በኤሌክትርኒክ አገልግሎት ስርዓት በኩል ማመልከቻ ማቅረብ በማይቻለበት ወቅት ባለስልጣት በሰንድ እና የፒዲኤፍ ፎርማት ኤሌክትርኒክ ኮፒ በሲዲ የሚቀርቡ ማመልከቻዎችን ሊቀበል ይችላል ፤	shall be submitted as per the relevant and current veterinary drug registration guideline issued by the Authority. 2) Depending on the type of veterinary drug registration application, it should only be submitted through the electronic service system; 3) Subject to the provisions of sub-article 1(b) of this article, when it is not possible to submit an application through the electronic system, the authority may accept applications submitted as hard copy dossier and PDF format soft copy in compact disc (CD).

ወይም

ሰነዱ

ሕንደተጠበቀ

ሆኖ፣

የጣመልከቻ

all section of the document is prepared in a foreign

የተወሰነ የሰነድ ክፍል ከእንግልዝኛ ወይም ከአማርኛ	language other than English language, an official English
ቋንቋ ዉጪ በሆነ ሴሳ ቋንቋ የተጻ ፌ ከሆነ ሕ <i>ጋ</i> ዊ	or Amharic translation of such document bearing official
የአማርኛ ወይም የእንግልዝኛ ቋንቋ ትርጉም አብሮ	stamps of the translator shall be presented.
<i>መ</i> ቅረብ አ ለ በት፤	
6) ከአንድ አምራች ለአንድ የእንስሳት መድኃኒት ከአንድ	6) The Authority shall not accept more than one application
የምዝገባ ማመልከቻ በሳይ የሚቀርብ ጥያቄ	for registration of one veterinary drug manufactured by the
በባለስልጣ፦ ተቀባይነት አይኖረዉም፤	same manufacturer.
7) በዚህ አንቀጽ 3ዑስ አንቀጽ 6 የተደነገገዉ	7) Notwithstanding to sub-article 6 of this article, the
ሕንደተጠበቀ ሆኖ አምራችና አስ <i>መዝጋ</i> ቢ የተ ሰ ያዩ	authority may accept a registration application of the same
ከሆነ በሁለቱም ድርጅቶች <i>መ</i> ካከል በ ሚ ኖር	product with different brand names manufactured under the
በኮንትራት የማስመረት ዉል ስምምነት የሚመረቱ	contract manufacturing signed between a product license
የተለያዩ የንግድ ስም ያላቸዉን የእንስሳት	holder and a manufacturer provided that they are different
መድ <i>ኃ</i> ኒቶች ሲመዘንቡ ይችላሉ፤	companies.
8) በእንስሳት መድኃኒት የምዝገባ ማመልክቻ ዉስጥ	8) The trade name of the veterinary drug described in the
የሚቀርብ የእንስሳት መድኃኒት የንግድ ስም	registration application shall not be identical with the first
የመጀመሪያ ወይም የመጨረሻ ሦስት ፊደላት	or the last three letters of any trade name of already
ኢትዮጵያ ዉስጥ ቀድሞ ከተ <i>መ</i> ዘንበ የ <i>እን</i> ስሳት	registered veterinary drug in Ethiopia.
<i>መድኃኒት ጋር መመ</i> ሳሰል የሰበትም፤	
9) የእንስሳት መድኃኒቱ በተለያዩ የጥንካሬ መጠን	9) For a veterinary drug manufactured with multiple
የሚመረት ከሆነ ስለ	strengths, a document containing information about each
መረጃ የያዘ ሰንድ በተሰያየ ማመልከቻ ሰየብቻ	strength shall be submitted in different applications.
መቅረብ አለበት፤	
10) የእንስሳት መድኃኒቱ በተለያዩ ማሽጊያዎች እና	10) For a veterinary drug with multiple container closure
<i>መ</i> ጠን የሚታሽግ ከሆነ በ <i>እያንዳንዱ ጣ</i> ሽጊያ ዉስጥ	systems and packsize, the quantity of drug individual
ስለሚታሸገዉ የመድኃኒት መጠንና ሴሎች መረጃዎች	container contains and other information shall be provided
አብሮ መቅረብ አለበት፤	for each package in a single application.
11) ውሀ ወይም ሴላ መሰል መበጥበጫ ከሕንስሳት	11) If a water or other reconstitution diluent(s) are supplied

መድ*ኃ*ኒቱ *ጋር የሚቀርብ ከሆነ ስለነዚህ ምርቶች*

with the veterinary drugs, a document containing sufficient

<i>ጥራት</i> ና	ደህንነት	በቂ	መረጃ	P,9H	ሰነድ	ከዋናው
የመድኃኒ	ቱ ስነድ	2C .	አብሮ ወ	መቅረብ መቅረብ	አ ለ በት	ት ፤

- information about the quality and safety of these products shall be provided in the application.
- 12) ሁለትና ከዚያ በላይ የእንስሳት መድኃኒት በአንድ ማሸጊያ ዉስጥ የሚታሸን ከሆነ ለእያንዳንዱ የእንስሳት መድኃኒት ጥራት፣ ደህንነትና ፈዋሽነት ማስረጃ በመድኃኒት ምዝገባ ማመልከቻ ሰነድ ዉስጥ መቅረብ አለበት፤
- 12) If two or more finished veterinary drugs are co-packed in one package, evidence of quality, safety and efficacy of each drug shall be provided in the veterinary drug registration application dossier.
- 13) አንድ የእንስሳት መድኃኒት ንጥረ ነገር ሆኖ በተለያዩ የእንስሳት መድኃኒት አቀራረብ ዓይነት የሚዘጋጅ ከሆነ ለያንዳዱ ያለቀለት የእንስሳት መድኃኒት ምርት አቀራረብ ዓይነት ራሱን የቻለ የምዝገባ ማመልከቻ ሰነድ መቅረብ አለበት፤
- 13) If the same veterinary active pharmaceutical ingredient is manufactured in different dosage forms of the veterinary finished products, a separate dossier shall be submitted for each finished product dosage form.
- 14) አስመዝ*ጋ*ቢው የሚከተሉትን ሥርተፍኬቶች ከመድኃኒት ምዝገባ ማመልከቻዉ ሰነድ *ጋ*ር ማቅረብ አለበት፤
- 14) An applicant for registration shall submit the following certificates together with the dossier:
- ሀ. የማምረቻ ተቋሙ የመልካም አመራረት ስርዓት ስለመተግበሩ የሚያረጋግጥ መድኃኒቱ በሚመረትበት ሀገር በሚገኝ ተቆጣጣሪ አካል የተሰጠ የምስክር ወረቀት፣ እንዲሁም እንደ አስፈላጊነቱ በኢትዮጵያ ግብርና ባለስልጣን ተቆጣጣሪዎች በተደራቢነት ተረጋግጦ የተሰጠ የምስክር ወረቀት፤
- a) Good Manufacturing Practice (GMP) compliance certificate of the product manufacturing site issued by competent authority in the country of origin and a certificate issued by the Ethiopian Agricultural Authority following inspection of the manufacturing facility as necessary.
- ስ. መድኃኒቱ በተመረተበት ሀገር በሚገኝ ተቆጣጣሪ አካል የተሰጠ ኦሪጅናል የፋርማሲዩቲካል ምርት ሰርተፍኬት (ሲፒፒ) ወይም ተመጣጣኝ የምስክር ወረቀት ሕና ስውጭ ጥገኛ መድኃኒት የፀረ-ተባይ ምርቶች ሰርተፍኬት (ሲ.ፒ.ፒ.)፤
- b) Original Certificate of Pharmaceutical Product (CPP) or an equivalent certificate and certificate of pesticide products for ectoparasitic products (CPP)) issued by competent authority in the country of origin;

- ሐ. በዚህ አንቀጽ ንዑስ አንቀጽ 14(ሰ) የተጠቀሰው ሰርተፍኬት ኦርጅናል እና መድኃኒቱ በተመፈተበት ሀገር በሚገኝ የኢትዮጵያ ኤምባሲ የተፈ*ጋገ*ጠ መሆን አሰበት ፤
- መ. በዚህ አንቀጽ ንዑስ አንቀጽ 14 (ሐ) የተደነገገው እንደተጠበቀ ሆኖ መድኃኒቱ በተመረተበት ሀገር የኢትዮጵያ ኤምባሲ ከሴስ በጎረቤት ሀገር በሚገኝ የኢትዮጵያ ኤምባሲ ወይም በኢትዮጵያ የውጭ ጉዳይ ሚኒስቴር ስነዱን ማረጋገጥ ይኖርበታል፤
- **ሠ. በዚህ አንቀጽ ን**ዑስ አንቀጽ 14 (ሐ እና መ) የተደነገገው ľЧ **እንደተጠበቀ** አመልካቹ የኢትዮጵያ ኤምባሲ በአካባቢው ባስመኖሩ ምክንያት ሰርተፍኬቱን ማረጋገጥ ካልቻለ እና Lugo በባለስልጣን መስሪያቤቱ ሰፈጋገጥ ፤ መድኃኒቱ በተመፈተበት ሀገር ወይም በ**ሴ**ላ ሀገር ስለመመዝገቡ የሚያፈጋግጥ የምዝገባ ምስክር መረቀት የፋርማሲዩቲካል ምርት ከኦሪጅናል ሰርተፍኬት ጋር አብሮ መቅረብ አለበት፤
- 15) በዚህ አንቀጽ ንዑስ አንቀጽ 14 መሠረት የሚቀርቡ የምስክር ወረቀት አመልካቹ ማሟላት የለበትን መስፈርቶች አሟልቶ የምዝገባ ምስክር ወረቀት በሚዘጋጅበት ጊዜ የአንልግሎት ጊዜው ያላለፈበት መሆን አለበት፤
- 16) ማንኛውም የእንስሳት መድኃኒት ምዝገባ ማመልከቻ ሰንድ በዚህ አንቀጽ ንኡስ አንቀጽ 9 ላይ ከተጠቀሰው በተጨማሪ በዚህ መመሪያ ከአንቀጽ 8 እስከ አንቀጽ 16 የተቀመጡትን ስለእንስሳት መድኃኒቱ ጥራት፣

- c) The certificate indicated under sub-article 14(b) of this article should be original and authenticated by the Ethiopian embassy in the country of origin.
- d) If an Ethiopian Embassy doesn't exist in the country of origin, Authentication can be done in the neighbouring country or in the Ministry of Foreign Affairs of Ethiopia.
- e) If the applicant is unable to authenticate the certificate in accordance to sub-article 14 (c & d) of this article due to non-existence of the Ethiopian embassy in the area and this is confirmed by the Authority, a registration certificate confirming the registration of the product in the country of origin and/or other countries shall be submitted along with the original certificate of pharmaceutical product.
- 15) The certificates indicate in sub-article 14 of this article shall be valid at the time of the product fulfill all the requirements and ready for preparation of registeration cereteficate.
- 16) Any veterinary drug registration application dossier shall include an information about the quality, safety and efficacy of the product as indicated under articles 8 to 16 of this directive; in addition to the documents indicated under sub-article 14 of this article.

	ደህንነትና ልዋሽነት በቂ መረጃዎች ማካተት አ ለ በት፡	
	:	
6.	የዉክልና ስምምነት	6. Agency Agreement
1)	ማንኛውም ሰው ከእንስሳት <i>መድኃኒት</i> አስመዝ <i>ጋ</i> ቢው	1) Any person shall not submit registration application unless
	የውክልና ስምምነት ሳያገኝ የእንስሳት መድኃኒት	duly authorized by market authorization holder of the
	ምዝገባ ጥያቄ ማቅረብ አይችልም፤	veterinary drug.
2)	ባለስልጣኑ በሕንስሳት መድኃኒት ምዝገባ ወቅት	2) The authority may accept third party agency agreement
	የሶስተኛ ወንን የውክልና ስምምነት ሊቀበል ይችላል፤	during veterinary drug registration.
3)	በዚህ አንቀጽ ንዑስ አንቀጽ 2 መሠረት የሚቀርብ	3) The agency agreement submitted described in sub-article 2
	የዉክልና ስምምነት በአምራችና ሕና አስመዝ <i>ጋ</i> ቢው	of this article shall contain an agreement between
	መካከል የተደረገ <i>እንዲሁ</i> ም በአስመዝ <i>ጋ</i> ቢው እና	manufacturer and marketing authorization holder and and
	በሀገር ውስጥ ወኪል መካከል የተደረጉ ህጋዊ	between the market authorization holder and local agent.
	ስምምነቶችን <i>ማ</i> ካተት አ ለ በት፤	
4)	በአምራች ሕና በአስመዝ <i>ጋ</i> ቢው መካከል የሚደረገዉ	4) An agreement made between the manufacturer and the
	የዉክልና ስምምነት አስመዝ <i>ጋ</i> ቢው <i>ለሀገር</i> ዉስጥ	marketing authorization holder shall indicate the market
	ወኪል ዉክልና መስጠት	authorization holder has the autority to make an agreement
	አለበት፤	with the local agent in Ethiopia.
5)	በዚህ አንቀጽ ንዑስ አንቀጽ 4 የተገሰጸው	5) Subject to what is stated in sub-article 4 of this article,
	እንደተጠበቀ ሆኖ በተ ሰ ያዩ ሀገራት ማ ምረቻ	multinational veterinary drug manufacturers must submit a
	ፋብሪካዎች ያሳቸው የ <i>እን</i> ስሳት <i>መድኃኒት አምራቾች</i>	legal document showing the legality of offices and
	በሴሳ ሀገር የሚወከሱ ወይም በሚፈጥሯቸው	distribution chain facilities represented or created by them
	ቢሮዎች እና የስርጭት ሰንሰለት ተቋማትን ህጋዊ	in other countries.
	መሆናቸውን የሚያሳይ ህጋዊ ሰነድ ማቅረብ	
	አሰባቸው፤	
6)	ማንኛዉንም የአንስሳት መድኃኒት ማስመዝገብ አና	6) Any person who can apply for and follow-up the veterinary
	የምዝገባ ሂደቱን ለመከታተል የሚቻለዉ፤	drug registration shall be through:
υ.	አስመዝ <i>ጋ</i> ቢው ሀገር ዉስጥ በሚከፍተዉ የድርጅቱ	a. Country commercial reprentative office of the market
	በ.ሮ፤ ወይም	authorization holder; or

ለ. ህ*ጋ*ዊ ውክልና የተሰጠዉ የሀገር ዉስጥ የእንስሳት b. Legally authorized veterinary drug importer; or መድኃኒት አስመጪ፤ ወይም c. Legally authorized veterinary drug with pre-ሐ. ህጋዊ ውክልና የተሰጠዉ ቅድመ ምዝገባ ፈቃድ ያገኘ registeration certeficate of competence; or የእንስሳት መድኃኒት አስመጪ፤ መ. በዚህ አንቀጽ ንዑስ አንቀጽ 6 (ለ እና ሐ) የተገለጸው d. Subject to sub-article 6 (b & c) of this article, the market **ሕንደተጠበቀ** IP G አስመዝጋቢው በሚወክለው authorization holder may appoint a veterinary drug የእንስሳት መድኃኒት ባለሙያ የምዝገባ **ሃ**ደቱን professional to handle the registration process of his ሲከታተል ይችላል። products. ክፍል ሦስት Part Three **Documents to be Submitted for Veterinary Drug** ለእንስሳት መድኃኒት ምዝገባ ስለሚቀርቡ ሰነዶች Registration 7. ስለ መድኃኒቱ ዋና ንጥረ-ነገር 7. Active Ingredient (Substance) 1) ሚስጥራዊነት የሌለዉን የእንስሳት መድኃኒቱ ዋና Non-confidential information on the veterinary active pharmaceutical ingredient shall be provided in the relevant ንጥረ-ነገር መረጃ ሙሉ በሙሉ ከሚመለከተዉ module of the veterinary drug registeration dossier. የምዝገባ ማመልከቻ ሰነድ *ጋር* አብሮ ሞጁል ዉስጥ መቅረብ አለባቸዉ፤ 2) በባለስልጣት ሲጠየቅ የሕንስሳት መድኃኒቱ When requested by the authority, the owner of the ዋና veterinary active pharmaceutical ingredients shall send ባለቤት ሚስጥራዊ መረጃ *ን*ጥረ-ነገር በቀጥታ confidential information directly to the authority. ለባለስልጣት መሳክ ይኖርበታል፤ 3) NH, v አንቀጽ *ን*ዑስ አንቀጽ 2 የተንስጸው Subject to sub-article 2 of this article, if necessary, the manufacturer shall submit letter of access with the **እንደተጠበቀ ሆኖ እንደ አስፈላጊነቱም፣** አምራቹ application to access the closed part of the veterinary active ከማመልከቻዉ ጋር የሕንስሳት መድኃኒቱን ንጥረpharmaceutical ingredient. ነገር ሚስጥራዊ ክፍልን ማግኘት የሚችልበትን የመዳረሻ ደብዳቤ አብሮ ማቅረብ አለበት፤ 4) አንድ የእንስሳት መድኃኒት ንጥረ-ነገር የሚቀርበዉ If the veterinary active pharmaceutical ingredient is supplied from different manufacturers, the information of ከተለያዩ ፋብሪካዎች ከሆነ ከያንዳንዱ ፋብሪካ የተገኙ the veterinary active pharmaceutical ingredient obtained የእንስሳት መድኃኒት ዋና ንጥረ-ነገር መረጃዎች from each manufacturer shall be submitted separately in the

relevant module of registeration application.

በ <i>ሚሙስ</i> ከተዉ	የምዝገባ	ማመልከቻ	ሰነድ	ሞጁል
ዉስ ጥ በተናጠ	እ <i>መቅረ</i> ብ	አ ሰ ባቸዉ፤		

- 5) አንድ የእንስሳት መድኃኒት ከአንድ በላይ የእንስሳት መድኃኒት ዋና ንጥረ-ነገር የያዘ ከሆነ ስለእያንዳንዱ የእንስሳት መድኃኒት ንጥረ-ነገር መረጃዎች በሚመለከተዉ የምዝገባ ማመልከቻ ሰነድ ሞጁል ዉስጥ በተናጠል መቅረብ አለባቸዉ፤
- 5) If a product contains more than one veterinary active pharmaceutical ingredient, information about each veterinary active pharmaceutical ingredient shall be submitted separately in the relevant module of registeration application.
- 6) በዚህ አንቀጽ ንዑስ አንቀጽ 4 የተደነገገዉ እንደተጠበቀ ሆኖ ሰቫይታሚን፤ ሰማዕድን እና አሚኖአሲድ እና መሰል ዋና ንጥረ- ነገር ድብልቅ የያዘ የእንስሳት መድኃኒት ከሆነ አመልካቹ ወሳኝና የደህንት ስጋት ያሰባቸዉን ዋና የእንስሳት መድኃኒት ንጥረ-ነገሮች መርጣ መረጃዎቹን አጠናቅሮ ማቅረብ ይችላል፤
- Notwithstanding of sub-article 4 of this article, if the drug contains a combination of multiple vitamins, minerals, amino acids and othet similar veterinary active pharmaceutical ingredients, the applicant shall select active ingredients that are important in the composition and having safety impacts and submit related documents. active ingredient
- 7) በዚህ አንቀጽ ንዑስ አንቀጽ 5 የተደነገገዉ ሕንደተጠበቀ ሆኖ በአመልካቹ ያልቀረበ ነገር ግን ባለስልጣኑ አስፈላጊ ነዉ ብሎ ላመነባቸዉ የሕንስሳት መድ*ኃ*ኒት ዋና ንጥረ-ነገር መረጃ ተጠናቅሮ ሕንዲቀርብ ሊጠይቅ ይችላል፤
- 7) Notwithstanding of sub-article 5 of this article, when deems necessary, the authority may request additional documents about the active substances not submitted by the applicant.
- 8) የማንኛውም ዋና የእንስሳት መድኃኒት ንጥረ-ነገር ሰንድ የሚከተለውን መረጃ ይዞ መገኘት አለበት፤
- U. የእንስሳት መድኃኒቱ ዋና ንጥረ-ነገርን በማምረት፤ በማሸግ እና በሳብራቶሪ ምርመራ፣ በኮንትራት ዉል የሚሰሩትን ጨምሮ የተሳተፉ ተቋማት ስም፣ አድራሻ እና ኃላፊነት፤
- ለ. ስለእንስሳት መድኃኒቱ ዋና ንጥረ-ነገር ስያሜ፣ ኬሚካሳዊና ፊዚካሳዊ ባህሪ ስማወቅ የተደረጉ የጥናት ዉጤቶች፤

- 8) The documentation of any veterinary active pharmaceutical ingredient shall contain the following information:
 - a. The names, addresses and responsibilities of facilities involved in the process of manufacturing the active ingredient including packaging and laboratory testing and those contracted.
 - b. Results of studies conducted to know the nature, chemical and physical properties of the active ingredent.
 - c. List of inputs used and the step in which they are used in the production process

- ሐ. በጥቅም ላይ የዋለ ግብዓት ዝርዝር እና በምርት ሂደቱ ውስጥ ጥቅም ላይ የዋለበት ደረጃ፤
- መ. የሕንስሳት መድኃኒቱ ዋና ንጥረ-ነገር የአመራረት ሂደት ቅደም ተከተል ስዕላዊ መግለጫና ማብራሪያ፣ የማምረት ሕና ስለአመራረት ሂደቱ ትክክለኛነት ማረጋገጫ ጥናት፤
- ሠ. ከጥሬ ግብዓት እና በአመራረት ሂደት ሲፈጠሩ ከሚችሉ በካይ የሆኑ ኬሚካሎችና አላስፈላጊ ቅሪቶች ነጻ ስለመሆኑ የተደረገ ጥናት፤
- ፈ. የሕንስሳት መድኃኒቱ ዋና ንጥረ-ነገር ዝርዝር የጥራት መስፈርት፣ የጥራት ምርመራ ዘጼ ሕና የምርመራ ዘኤው ትክክለኝነት ማረጋገጫ ጥናት ሕና ለአገልግሎት ማብቂያ ጊዜ ጥናት ላይ የዋሉ ባቾች ላይ የተሰራ የምርመራ ውጤት፤
- ሽ. በሚመለከተዉ ኃላፊ የጸደቀ ቀንናፊርማ ያለው ዋና የእንስሳት መድኃኒት ንጥረ-ነገር የጥራት መስፈርት እና የምርመራ ሰርተፊኬት ከእንስሳት መድኃኒቱ ንጥረ-ነገር አምራችና ከእንስሳት መድኃኒት አምራች፤ መቅረብ አለባቸው፤

- d. Flow diagram of the synthetic process(es), description of the manufacturing process and process validation of the active ingredient.
- e. Studies conducted on the freedom of impurities arising form raw materials used in the manufacturing process and other polluting chemicals and unnecessary residues arised during production process.
- f. The specification(s), analytical procedures, analytical method validation, and certificate of analysis of the batches used in the stability study of the active substance.
- g. The active ingredient specifications and certificate of analysis shall be signed and dated by the responsible person of respective active ingredient and finished veterinary drug manufacturers.

- 9) በዚህ አንቀጽ ንዑስ አንቀጽ 7 የተጠቀሱት የቁጥጥር መረጃዎች በባለስልጣኑ ተቀባይነት ያገኙ ዓለም ዓቀፍ መስፈርቶች *ጋር መ*ጣጣም አለባቸዉ፡
- 9) The information mentioned in sub-article 7 of this article shall be in accordance with the international standards accepted by the authority.

8. ስለ ተጨ*ጣሪ ንጥረ-ነገር*

- 1) ከዋና ንጥሬ ነገር ዉጭ በሕንስሳት መድኃኒቱ ማምሬት ሂደት ውስጥ ጥቅም ላይ ስለሚዉሉ ተጨማሪ ንጥሬ-ነገሮች የሚቀርበዉ ሰነድ የሚከተሉትን መረጃዎች ማካተት አለበት፤
- 8. Excipients
- 1) The document to be submitted about the excipients used in the manufacture of the finished product shall include the following information:

- ሀ. በሚመረቱ ባቾች ወስጥ ሊጨመር የሚችል፣ ባለቀለት ምርት ወስጥ ሊታይ የማይችሉትን ግብዓት ጨምሮ ሁሉንም ከዋና ንጥረ ነገር ወጭ ያሉ ግብዓቶች ማሟላት ስላለበት መስፈርት መገለጽ አለበት ፤
- ስ. የጥራት ምርመራ ዘኤ፣ የምርመራ ምስክር ወረቀት እና እንደ አስፈላጊነቱ ስለምርመራ ዘኤዉ ትክክለኛነት ማረ*ጋገጫ መ*ቅረብ አለበት፤
- ሐ. ተጨማሪ ንጥረ ነንሩ ከእንስሳት ተዋጽኦ ከተገኘ ወይም ንክኪ ካለው ግብዓት የተሰራ ከሆነ ከእንስሳት ወደ እንስሳት እና ሰዉ ሲተላለፍ ከሚችል በሽታ ነፃ ስለመሆኑ ማረ*ጋገጫ መ*ቅረብ አለበት፤
- መ. ግብዓቱ ፍጹም አዲስ አለመሆኑ ወይም ከዚህ ቀደም በመድ*ኃ*ኒት ማምረት ጥቅም ላይ ስለመዋሉ *ጣረጋገጫ* መቅረብ አለበት::

- a) Specifications of all excipients including those that may be added to every batch and those that do not appear in the final product shall be specified.
- b) Method of analysis, certificate of analysis and as necessary analytical method validation report shall be provided.
- c) For these excipients originated from animals, a confirmatory letter or certificate of freedom from any transmitting agents such as animal spongiform encephalopathy shall be submitted.
- d) Statement confirming that no novel excipients or confirmation that the excipients were used in the manufacture of drugs shall be included.

9. ስለ ያለቀለት የእንስሳት መድኃኒት ምርት

- 1) ያስቀስት የሕንስሳት መድኃኒት ማምረት ሂደት ዉስጥ በማምረት፣ በማሸግ፣ በሳብራቶሪ ምርመራ፣ ሕና በኮንትራት ዉል የሚሰሩትን ጨምሮ የተሳተፉ ተቋጣት ስም፣ አድራሻ ሕና ኃላፊነት ዝርዝር መቅረብ አስበት፤
- 2) ያለቀለት የእንስሳት መድኃኒት ምርቱ ቀመር፣ ዓይነት፣ ይዘት፣ አብሮ የሚቀርቡ ዉዛና መሰል የመድኃኒቱ መበጥበጫ ሕና የማሸጊያ መግስጫ መቅረብ አለበት፤

9. Finished Veterinary Drug Product

- Names, addresses and responsibilities of facilities involved in the manufacturing, packaging and laboratory testing of the finished product including contracted, if any, shall be provided.
- 2) Description and composition of the finished product including description of the dosage form; composition of the dosage form; description of accompanying reconstitution diluent(s) (if applicable) and type of container and closure used for the dosage form shall be provided.

- 3) ገበያ ላይ የሚቀርበው ምርት ለማምረት የዋለዉ የባች ቀመር በማመልከቻዉ ሰነድ ዉስጥ መገለጽ ያለበት ሆኖ የባች ቀመሩ የሕያንዳንዱን ግብዓት መጠንና የሚያሟላው የጥራት ደረጃ ሕንዲሁም የሕንስሳት መድኃኒቱ ንጥረ ነገር የመጠን ማስተካከያ ካለዉ ሕና ለገበያ የሚመረት የሕንስሳት መድኃኒት የአንድ ባች ምርት መጠን መግለጽ አለበት፤
- 3) The final batch formula of the finished product including a list of all components of the dosage form to be used in the manufacturing process, their amounts on a per batch basis, overages if used, a reference to their quality standards and the proposed batch size(s) of the product manufactured for supply to the Ethiopian market shall be clearly indicated.
- 4) በሕንስሳት መድኃኒት ምርት የማምረት ሂደት የምርቱ የአመራረት ሂደት ፍሰት ስዕሳዊ እና የሂደቱ የደረጃ በደረጃ ዝርዝር ማብራሪያ እና እያንዳንዱን ደረጃ አገልግሎት ላይ የዋለ መሣሪያ ዓይነትና የማምረት አቅም እንዲሁም መሟላት ስላለባቸዉ የሂደቱ መስፌርት ማሳየት አለበት።
- 4) Flow diagram and narrative description of the manufacturing process of the finished veterinary drug product, including equipments used in each processing steps with their type and operational capacity, and inprocess parameters shall be provided.
- 5) የመደ*ኃ*ኒት ምርቱን የማምረት ሂደት ትክክለኛነት ስማረ*ጋገ*ጥ አገልግልት ላይ የዋለ የጥናት ፕሮቶኮል እና ሪፖርት መቅረብ አለበት፤
- 5) Manufacturing process validation protocol and report that ensure the accuracy of the manufacturing process shall be provided.
- 6) ያለቀለት የእንስሳት መድኃኒት የጥራት ቁጥጥር መረጃ ከታች የተዘረዘሩትን የያዘ መሆን አለበት፤
- ሀ. ስልጣን በተሰጠው አካል የፀደቀ የእንስሳት መድኃኒቱ ወደ ገበያ ከመስቀቁ በፊትና ገበያ ላይ በሚኖረው ቆይታ ማሟላት ያለበት የጥራት መስፈርት፤
- ለ. የእንስሳት መድኃኒቱ የምርመራ ዘዴ በምዝገባ ወቅት መቅረብ አለበት፣ ሆኖም የቀረበዉ የምርመራ ዘዴ ባለስልጣት ከተቀበላቸዉ የፋርማኮፒያ ደረጃ ዉጭ ከሆነ ስለትክከለኛነቱ የሚያረጋግጥ የጥናት ሪፖርት፤
- ሐ. ከጥራት ምርመራ ውጤት በተጨማሪ ስለእንስሳት መድኃኒቱ ስም፣ ጥንካሬ፤ የመለያ ቁጥር፤ የባቹ

- 6) The document to be submitted about the quality control of the finished product shall include:
 - a. Release and shelf-life specifications of the finished product approved by authorized person.
 - b. Method of analysis of the product and analytical method validation report, if the method is not official in the recognized pharmacopoeias.

የምርት መጠንና የተመረተበት ቀን እና የአገልግልት ማብቂያ ቀን የያዘ የባች ምርመራ ሪፖርት።

c. A certificate of analysis that clearly shows the product name, strength, batch number, batch size, and dates of manufacture and expiry in addition to the test results.

10. የመመርመሪያ ዘኤዎች

- 1) ባለሥልጣት የዩናይትድ ስቴትስ ፋርማኮፒያ
 (ዩ.ኤስ.ፒ)፣ የብሪቲሽ ፋርማኮፒያ (ቢ.ፒ.) ፣ የአውሮፓ ፋርማኮፒያ (ፒ.ኤች. ዩሮ.) እና የዓለም የእንስሳት ጤና ድርጅት ደረጃ እንደ የራሱ የመመርመሪያ ዘዴ አድርጎ ተቀብሏ፤
- መድ*ኃ*ኒቱ የምዝገባ ማመልከቻ 2) ከሕንስሳት ሰንድ ዉስጥ የሚካተተዉ የእንስሳት መድኃኒትና የመድኃኒቱ ንጥፈ-ነገር መረጃ ባለስልጣት በተቀበላቸው NHLV አንቀጽ *ን*ዑስ አንቀጽ በተዘረዘሩት ፋርማኮፒያዎች እና የጥራት ደረጃዎች መሠረት መሆን አለበት፤

10. Methods of Analysis

- The Authority adopts the United States Pharmacopoeia (USP), British Pharmacopoeia (BP), European Pharmacopoeia (Ph. Eur.) and World Organization for Animal Health (WOAH) monographs as own methods of analysis.
- 2) The information on veterinary drugs and active ingredient submitted as a part of the veterinary drug registration application shall comply with officially recognized pharmacopeias and quality standards.
- 3) በዚህ አንቀጽ ንዑስ አንቀጽ (2)የተደነገገዉ *እን*ደተጠበቀ ሆኖ የ*እን*ስሳት መድኃኒቱና የ*እን*ስሳት መድኃኒቱ ንጥረ ነገር ባለስልጣት በተቀበለዉ ፋ*ርማ*ኮፒ*ያ* አመልካቹ የተጠቀሰ IPS. የራሱን የሚጠቀም ከሆነ የተጠቀመዉ የምርመራ ዘይ የምርመራ ዘኤ ከፋርማኮፒያዉ ከተጠቀሰዉ አቻ የምርመራ ዘዴ ጋር ቢያንስ ተመሳሳይ ደረጃ ያለዉ መሆኑን የሚያመለክት ጣረጋገጫ ጣቅረብ አለበት፤
- 3) Notwithstanding of sub-article 2 of this article, if the veterinary drug and/or veterinary active pharmaceutical ingredient are official with recognized pharmacopeia and applicant wants to use his own in-house standard methods of analysis, an applicant shall submit evidence data that show the in-house method adopted is at least equivalent with pharmacopeial method.
- 4) በዚህ አንቀጽ ንዑስ አንቀጽ 2 የተደነገገዉ እንደተጠበቀ ሆኖ የእንስሳት መድኃኒቱና የእንስሳት መድኃኒቱ ንጥረ ነገር ባለስልጣኑ በተቀበለው ፋርማኮፒያ ያልተካተተ ከሆነ ባለስልጣኑ የአምራቹ
- 4) Notwithstanding of sub-article 2 of this article, the authority may accept the manufacturer specification and method of analysis or other validated method if the veterinary drug and/or active pharmaceutical ingredient are not official in the recognized pharmacopeias.

ወይም የተፈ <i>ጋገ</i> ጠ በሴሳ ድርጅት የተዘ <i>ጋ</i> ጀ የጥራት	
ደረጃ እና የምርመራ ዘይ ሲቀበል ይችላል።	
11. ስለ እንስሳት <i>መድኃኒት ማነጻጸሪያ ን</i> ጥረ- <i>ነገር</i>	11. Reference Standards
1) በእንስሳት መድኃኒት ጥራት ምርመራ ለማነጻጽሪያ	1) The reference standard or material used for comparison
ጥቅም ሳይ <i>የሚ</i> ውል <i>ማን</i> ኛውም የ <i>እን</i> ስሳት	purpose during product quality test shall be consistent with
<i>መድኃኒት ማነጻጸሪያ ን</i> ጥረ <i>ነገር</i> ባለስልጣኑ	the Authority recognized official pharmacopeias.
የተቀበሳቸዉን ዓስም ዓቀፍ ፋርጣኮፒያዎች <i>ጋ</i> ር	
መጣጣም አለበት ፤	
2) የእንስሳት መድኃኒት ማነጻጸሪያ ንጥረ ነገር	2) If the reference standard or material does not exist in the
ባለስልጣኑ የተቀበላቸዉን ዓስም ዓቀፍ	Authority recognized international pharmacopeias,
ፋርማኮፒያዎች ዉስጥ የ ማይገኝ ከሆነ አምራቹ	manufacturer can prepare reference from the veterinary
መድ <i>ኃ</i> ኒቱ ስማምሬት ከሚጠቀመው ንቁ ንጥሬ ነገር	active pharmaceutical ingredient by introducing additional
በማጣራት የማነጸጸሪያ ንጥረ ነገር ሲያዘጋጅ	purification procedure.
ይችላል፤	
3) በዚህ አንቀጽ ንዑስ አንቀጽ 1 የተደነገገዉ	3) Notwithstanding of sub-article 1 of this article,
<i>እን</i> ደተጠበቀ ሆኖ የ <i>እን</i> ስሳት መድ <i>ኃ</i> ኒቱ አምራቹ	theveterinary drug manufacturer can prepare and use
ሁስተኛ የ <i>ማነጻጸሪያ ን</i> ጥረ <i>ነገር አዘጋ</i> ጅቶ መጠቀም	secondary reference standards or material.
ይችሳል፡፡	
12. ስለእንስሳት መድ <i>ኃ</i> ኒት ዋና ንጥረ-ነገር <i>የዳ</i> ግም	12. Re-test of Active Ingredient and Shelf-life of Finished
ምርመራ እና ስለያለቀለት የእንስሳት መድኃኒት	Veterinary Drug
ምርት የመጠቀሚያ ጊዜ	
1) በማመልከቻዉ ዉስጥ ስለተገለጸው የእንስሳት	1) Stability study report supporting the re-test period of the
<i>መድኃኒት ዋና ንጥሬ ነገር እና ያስቀስት የእን</i> ስሳት	active ingredient and shelf-life of the finished product
መድ <i>ኃኒት ምርት የመጠቀሚያ ጊ</i> ዜ በጥና <i>ት የተደገ</i> ፈ	stated in the application shall be provided.
መረጃ መቅረብ አለበት፤	

- 2) በእንስሳት መድኃኒት ዋና ንጥረ ነገር እና ባለቀለት የእንስሳት መድኃኒት ምርት የቆይታ አገልግሎት ጊዜ ጥናት እንዳስፈላጊነቱ ለፀሀይ ብርሃን፣ እርጥበት፣ ሙቀት እና መሰል አደ*ጋ* በጣ*ጋ*ለጥ፣ ሊፈጠር የሚችል የጥራት ጉድለትን ለመለየት የሚጠቅም ምርመራ ማካተት አለበት፤
- 2) The stability study of the active ingredient and the finished veterinary drug product shall be conducted by exposing to sunlight, moisture, heat, and similar stress conditions, as necessary, to identify possible quality defects.
- 3) ያለቀለት የእንስሳት መድኃኒት የቆይታ ጊዜ ለማወቅ የሚሰሩት ጥናቶች በ40°C ± 2°C /75% RH ± 5% RH ለስድስት ወራት እና እንደ እንስሳት መድኃኒቱ እርጥበት የመቋቋም ባህሪ በ30°C ±2 °C /65% RH ± 5% RH ወይም 30°C ± 2°C/75% RH ±5% RH መድኃኒቱ ይቆያል ተብሎ ለተገለጸው ጊዜ ያኽል መሆን አለበት፤
- The stability study of the finished veterinary medicinal product shall be conducted on a storage condition of 40°C±2°C/75%±5% RH for six months and on 30°C±2°C/65%±5% RH or 30°C±2°C/75%±5% RH for the propsed claimed shelf life of the product.
- 4) በውሃ ሳይ የተመሰረተ የአመራረት ሂደት ያለው በመርፌ ወይም በአፍ የሚሰጥ ወፍራም ፈሳሽ (ሰስፔንሽን) የእንስሳት መድኃኒት የአገልግሎት ግዜዉ ከ24 ወራት በሳይ ሊጠየቅበት አይችልም፤
- 4) For aqueous based suspension injectables and oral liquid veterinary drugs, a shelf-life of more than 24 months cannot be claimed.
- 5) กห.ช አንቀጽ *ን*ዑስ አንቀጽ የተደነገገዉ እንደተጠበቀ ሆኖ አመልካቹ **ሳሰቀሰ**ት የእንስሳት መድኃኒት ምዝባ በሚያመለክትበት ጊዜ ሙሉ የጥናት ሰነድ ማቅረብ ባይችል የስድስት ቢያንስ የአዉነተኛ የመጠቀጣያ የተፋጠነ ሕና ሁለት ሶስተኛ 2HO3 ሪፖርት ከመተማመኛ ደብዳቤ ጋር ማቅረብ አለበት፤
- 5) Notwithstanding of sub-article 3 of this article, the applicant shall submit six months accelerated and at least 2/3rd of the real time stability study reports with commitmeent letter at a time of registration application.

- 6) በዚህ አንቀጽ ንዑስ አንቀጽ 3 የተደነገገዉ ሕንደተጠበቀ ሆኖ አማራጭ የጥናት ሁኔታዎች የእንስሳት መድኃኒት ምርቱንና የማሸጊያ ተልጥሮዓዊ ምንነታቸዉን ከግምት አስግብቶ ከተሰራ በባለስልጣኑ
- 6) Notwithstanding of sub-article 3 of this article, if alternative study conditions are made taking into consideration the nature of the veterinary drug and its packaging, it shall provide a clear explanation as stated in the Authority guideline for registration of veterinary drugs.

ዝርዝር የመድኃኒት ምዝገባ መስፈርት በተገለጸው መሠረት አሳማኝ ማብራሪያ ማቅረብ አለበት:: 13. የቅድመ ክሊኒካል ጥናት ሪፖርት 1) ለማንኛውም የእንስሳት መድኃኒት ምዝገባ የሚቀርቡ የቅድመ ክሊኒካል ጥናት ሪፖርቶች በባለስልጣት የምዝገባ የአሠራር መመሪያ በተቀመጡ ዝርዝር መስፈርቶች መስረት መቅረብ አለባቸው፤	13. Pre-Clinical Study Report 1) Pre-clinical study reports submitted for any veterinary drug registration shall be submitted according to the authority's guideline for registration of veterinary drugs.
2) የእንስሳት መድኃኒቱ ለኢትዮጵያ ገበያ አዲስ የሆነ ዋና ንጥረ ነገር የያዘ ከሆነ ወይም ክትባት ከሆነ ወይም ባዮልጂካል መድኃኒት ከሆነ የተካሄዱት ሙሉ የቅድመ ክሊኒካል ጥናቶች ዉጤት መቅረብ አለባቸው፤ 3) በዚህ አንቀጽ ንዑስ አንቀጽ (2) የተደነገገዉ እንደተጠበቀ ሆኖ በጽንስ ስም (ጀኔሪክ) እና በገበያ ላይ ረዥም ጊዜ የቆዩ እና የተለመዱ የእንስሳት መድኃኒቶች ለማስመዝገብ የቅድመ ክሊኒካል ጥናቶች ዉጤት ማቅረብ አይጠበቅም፣ ነገር ግንስለተካሄዱ ጥናታዊ የጽሑፍ መረጃዎችን በዝርዝር ማቅረብ አለበት::	 2) If the veterinary drug contains a new active pharmaceutical ingredient for the Ethiopian market, or if it is a vaccine, or other biological product, the results of complete pre-clinical studies shall be submitted. 3) Notwithstanding of sub-article 2 of this article, submission of pre-clinical study reports shall not be mandatorily required for generic (multisource) and well established veterinary drugs. However, the applicant shall submit information on the detail list of secondary studies conducted on the product.
14. የክሊኒካል ጥናት ሪፖርት 1) በማንኛውም የእንስሳት መድኃኒት ምዝገባ ማመልክቻ	 Clinical Study Reports Clinical studies submitted in the veterinary drug registeration applicationshall be in accordance with the authority's guideline for registration of veterinary drugs. Full clinical study report shall be submitted if the finished veterinary drug is manufactured from new active ingredient or vaccines or other biological products.

ወይም ሴላ የባዮል፯ካል መድኃኒት ከሆነ ሙሉ	
የክሊኒካል ጥናት ዉጤት መቅረብ አለበት፤	
3) የሕንስሳት መድኃኒቱ ለኢትዮጵያ ገበያ አዲስ የሆነ	3) For veterinary finished product in which the molecule(s) is
<i>የእን</i> ስሳ <i>ት </i>	new to the Ethiopian market but not innovator product and
አመልካቹ የ <i>እን</i> ስሳ <i>ት መድኃኒት የ</i> ፈጠራ ባለቤቱ	have a global marketing experience, the applicant shall
ካልሆነ፣ <i>ሕንዲሁ</i> ም በዓለም <i>ገ</i> በደ ላይ በቂ ቆይታ	submit literature review on safety & efficacy data and the
ያስዉ መድኃኒት ከሆነ፣ ስለመድኃኒቱ ደህንነትና	actual experimental bioequivalence study report
ፈዋሽነት የ <i>ሚያመስ</i> ክቱ የጥናት ዉጤትና	
የባዮኢኩቫላንስ ጥናት ዉጤት <i>መ</i> ቅረብ አ ለ ባቸዉ፡፡	
THE TAIL THE WHILE DETAIL MINTEN	
15. ስለእ <i>ን</i> ስሳት መድ <i>ኃኒት ማሽጊያ እ</i> ና <i>ገ</i> ላ ጭ ጽሁፍ	15. Veterinary Drugs Packaging Materials, Labels and
	Leaflet
1) የእንስሳት መድ <i>ኃ</i> ኒት ተቀዳሚና የሁ ስ ተኛ ደረጃ	1) Information on the type of primary and seconday
<i>ማሽጊያዎች የተሰሩበትን ጥሬ ቁስ ምንነት እ</i> ና	packaging materials of the veterinary drug and presentation
የ እሽ ግ መጠኑን ጨምሮ በእንስሳት መድ <i>ኃ</i> ኒት	of the product shall be submitted in accordance with
ምዝገባ ዝርዝር የአፈጻጻም መመሪያ መሠረት	respective guideline for registration of veterinary drug.
መቅረብ አለበት፤	
2) የሕ <i>ን</i> ስሳት <i>መድኃኒት ማሽጊያ ሕና ገ</i> ሳ ጭ ጽሁፍ	2) The original package, label and leaflet or computer-ready
<i>መድኃ</i> ኒቱ ወደ <i>ገ</i> በያ የሚቀርብበት ዋናዉ ቅጅ	color-printed labels of the proposed packaging material
ወይም ከኮምፒዉተር ተዘ <i>ጋ</i> ጅቶ በቀ ለ ም የታተመ	shall be submitted.
ሆኖ መቅረብ አለበት፤	
3) ማንኛውም የእንስሳት መድኃኒት ምዝገባ አመልካች	3) Any veterinary drug registration applicant shall submit
የመድኃኒቱ ማሸጊያ ከመድኃኒቱ ተስማሚ ስለ	
መሆኑ የሚሳይ የጥናት ዉጤት ማቅረብ አ ለ በት፤	suitable for the intended veterinary drug.
	, -
4) ሌሎች ዝርዝር የእንስሳት መድኃኒት ማሸጊያ ላይ	
<i>የሚገኙ መረጃዎች በእን</i> ስሳ <i>ት መድኃኒት ምዝገ</i> ባ	
ዝርዝር የአስራር መመሪያ መስፈት መቅረብ አ ስ በት፡	for veterinary drug registration.
:	

- 16. ስለእንስሳት መድኃኒቱ ጥራት፣ ደህንነትና ፈዋሽነት ተጨጣሪ መረጃ፣ ማስረጃ ወይም ሰንድ ስለመጠየቅ
- 16. Requesting for Additional Information, Evidence or Documents about the Quality, Safety, and Efficacy of the Veterinary Drug
- አመ**ል**ካች ማንኛውም 1) ባለስልጣት ያቀረበው 790990 የመድኃኒት ምዝገባ ማመልከቻ ሰነድ ጉድለት ከተገኘበት ለጎደሉት መስፈርቶች ተጨማሪ ሰነድ ወይም መረጃ ሕንዲያቀርብ አመልካቹን ሲጠይቅ ይችላል፤
- 1) The authority may request the applicant for an additional information or data for the applications reviwed and found to contain an outstanding issues or deficiencies that required to be addressed.
- 2) ማንኛውም አመልካች ተጨጣሪ ሰነድ ወይም መረጃ እንዲያጣላ ጥያቄው ከቀረበበት ቀን ጀምሮ በስድስት ወር ጊዜ ዉስጥ መልስ መስጠት አለበት፤
- Any applicant shall provide response to the query within six months from the date of the request.
- አንቀጽ አንቀጽ 3) NHLV *ን*ዑስ የተደነገገዉ **ሕንደተጠበቀ ሆኖ፣**
- ሀ. በተሰጠዉ ጊዜ ውስጥ መመለስ ያልቻለ አመልካች
- በተጨማሪ 15 የስራ ቀናት ዉስጥ መልስ መስጠት አለበት ፤
- ለ. በዚህ አንቀጽ ንዑስ አንቀጽ (3ሀ) ስር የተደነገገዉ *እን*ደተጠበቀ ሆኖ አመልካቹ በአሳማኝ ሳይ*ን*ሰዊ ምክንያት ተጨማሪ ጊዜ እንዲሰጠዉ ካመ**ለ**ከተ የሚጨመርስት ጊዜ ሕንደተጠየቀው የተጨማሪ መረጃ ዓይነት የሚወሰን ይሆናል፤
- ሐ. በዚህ አንቀጽ ንዑስ አንቀጽ (3)(ሰ) ስር በተገጸዉ መሰረት በተሰጠው ተጨማሪ ጊዜ የተመ**ሰ**ሰዉ ሰነድ የሚጠበቀዉን ምሳሽ ያሳካተተ ከሆነ ማመልከቻዉ ውድቅ ይደፈጋል፤
- መ. በዚህ አንቀጽ ንዑስ አንቀጽ (3)(ሐ) ስር በተገጸዉ መሰረት ውድቅ የተደረገ ማመልከቻ ጉድስቱ የመረጃ

- 3) Subject to the provisions of sub-article 2 of this article;
 - a. Applicants who fail to respond within the given time shall respond within 15 working days.
 - b. Notwithstanding of sub-article 3(a) of this article, if the applicant applies for additional time due to sound scientific reasons, the additional time shall be determined according to the type of additional information requested.
 - c. c) The document submitted within the additional time given in accordance with sub-article 3(b) of this article may be rejected by the authority if it does not satisfy the expected response.
 - d. The applicant can submit a new registration application for the product rejected according to sub-article 3(c) of this article and if only the rejection is due to defect of document compilation.

ጥንቅር ብቻ ከሆነ አመልካቹ እንደገና አጠናቅሮ እንደ e. Re-submission of application is not acceptable if the አዲስ ማመልከት ይችላል፤ application rejected according to sub-article 3(c) of this **ሥ. በዚህ አንቀጽ ን**ዑስ አንቀጽ (3)(ሐ) ስር በተ*ገ*ጸዉ article is related to the quality, efficacy and safety መሰረት ውድቅ የተደረገ ማመልከቻ ጉድስቱ defects of the product. ስለመድኃኒቱ ጥራት፣ ደህንነት ወይም ፈዋሽነት ከሆነ *ዳግም ጣመ*ልከት አይችልም፡፡ 4) ስለችንስሳት መድኃኒት የሚቀርቡ ተጨማሪ 4) Additional information provided in response to the queries from the authority shall be compiled and submitted as per መረጃዎች በባለስልጣት በተዘጋጀው НСНС the appropriate section indicated in the veterinary drugs የመድኃኒት ምዝገባ አሰራር መመሪያ መሰረት ሆኖ registration guideline. በአማባቡ ተደራጅቶ በተንቢው ክፍል መቅረብ አለበት፡ ክፍል አራት Part Four **Renewal and Variation Registrations** እድሳት እና **ለ**ውጥ ምዝንባ 17. ስለእ*ን*ስሳት *መድኃ*ኒት ም*ዝገ*ባ እድሳት 17. Renewal of Veterinary Drugs Registration 1) *ማን*ኛዉም አስመዝጋቢ የሕንስሳት መድኃኒት 1) Any marketing authorization holder shall apply for renewal የምዝገባ ሥርተፍኬቱ የአገልግሎት ጊዜ ማብቂያ 90 of veterinary drugs registration certificate 90 days before and 90 days after the expiry date of the validity period. ቀን ሲቀረዉ ጀምሮ እና የምዝገባ ሰርተፍኬቱ አንልግሎት ጊዜ ካበቃበት ሕስክ 90 ቀን ባሉት ቀናት ለዕድሳት ማመልከት አለበት፤ 2) ማንኛዉም አስመዝጋቢ በዚህ አንቀጽ ንዑስ አንቀጽ If the market authorization holder doesn't submit his application in accordance to sub-article (1) of this article, a (1) በተደነገገዉ መሰረት ለዕድሳት renewal application can only be accepted within additional የእድሳት ክፍያዉን በማማሽ የቅጣት ክፍያ በመክፈል 90 days by paying a penalty of half of the service fee for በተጨማሪ 90 ቀን ውስጥ ሊያመለክት ይችላል፤ renewal registration. 3) በዚህ አንቀጽ ንዑስ አንቀጽ 1 እና 2 በተቀመጠዉ 3) The registration certificate if considered as cancelled if the market authorization holder doesn't apply for renewal የ2ዜ 1ደብ ዉስጥ አስመዝጋቢው የምዝገባ ምስክር according to sub-articles 1 & 2 of this article and an ወረቀት ዕድሳት ማመልከቻ ካላቀረበ ምዝገባው

applicant may apply as a new veterinary drug

registrationapplication.

	እንደተሰረዘ ተቆጥሮ <i>እን</i> ደ አዲስ የ <i>መድኃኒት ምዝገ</i> ባ	
	<i>⊾ቃድ ማመ</i> ልከት ይችላል፤	
4)	ስምዝገባ ምስክር ወረቀት	4) An application submitted for renewal of registration shall
	<i>ማ</i> መልከቻ ባለስልጣ <u>ት በሚ</u> ያወጣው የ <i>እን</i> ስሳት	be compiled as per the technical guidelines for re-
	<i>መድኃኒት የዳግ</i> ም ምዝገባ ዝርዝር ቴክኒካል አሰራር	registration of veterinary drug.
	መመሪያ መሠረት መሆን ይኖርበታል፤	
5)	አመልካቹ ለባለስልጣ ጉ <i>ያ</i> ሳሳወቀው የመረጃ ለውጥ	5) If a variation not priorly notified to the authority is
	ስለመኖሩ በዳግም ምዝገባ ጊዜ ከተ <i>ጋገ</i> ጠ አስተዳደራዊ	identified during the re-registration evaluation, the
	<i>እርምጃ በመ</i> ውሰድ፣ ስ ለውጥ	applicant shall submit all required documents and pay
	አስፈላ ጊ ውን ሰነድ <i>እንዲያቀር</i> ብ በማድረ ግ እ ና	service fees for both renewal and variation registrations and
	የአንልግሎት ክፍያ በማስከፈል ምዝንባው አብሮ	registration will be conducted together for both
	የሚከናወን ይሆናል።	applications by taking administrative measure.
18	. ስለ ለውጥ ምዝንባ	18. Variation Registration
	. ስለ ለውጥ ምዝገባ አስመዝ <i>ጋ</i> ቢው ለባለስልጣኑ ቀድሞ ሳ <i>ያመ</i> ለክትና	18. Variation Registration1) Any marketing authorization holder shall not make change
	አስመዝ,ጋቢው ሰባለስልጣኑ ቀድሞ ሳያመለክትና	Any marketing authorization holder shall not make change on the authority approved product labelling, packaging and other conditions of registered veterinary drugs unless
	አስመዝ <i>ጋ</i> ቢው ለባለስልጣኑ ቀድሞ ሳ <i>ያመ</i> ለክትና ፌቃድ ሳ <i>ያገኝ</i> በባለስልጣኑ የጸደቀዉን የ <i>እ</i> ንስሳት	Any marketing authorization holder shall not make change on the authority approved product labelling, packaging and
	አስመዝ <i>ጋ</i> ቢው ለባለስልጣት ቀድሞ ሳያመለክትና ፊቃድ ሳያገኝ በባለስልጣት የጸደቀዉን የእንስሳት መድኃኒት መረጃ፣ ማሸጊያ እና ሌሎች መድኃኒቱ	Any marketing authorization holder shall not make change on the authority approved product labelling, packaging and other conditions of registered veterinary drugs unless
1)	አስመዝጋቢው ለባለስልጣት ቀድሞ ሳያመለክትና ፌቃድ ሳያገኝ በባለስልጣት የጸደቀዉን የሕንስሳት መድኃኒት መረጃ፣ ማሸጊያ ሕና ሌሎች መድኃኒቱ ሲመዘገብ የተቀመጡ ሁኔታዎች መቀየር የለበትም፤	1) Any marketing authorization holder shall not make change on the authority approved product labelling, packaging and other conditions of registered veterinary drugs unless notified and get approval from the authority.
1)	አስመዝጋቢው ለባለስልጣት ቀድሞ ሳያመለክትና ፌቃድ ሳያገኝ በባለስልጣት የጸደቀዉን የእንስሳት መድኃኒት መረጃ፣ ማሸጊያ ሕና ሴሎች መድኃኒቱ ሲመዘገብ የተቀመጡ ሁኔታዎች መቀየር የለበትም፤ አስመዝጋቢው የእንስሳት መድኃኒቱ የምዝገባ	 Any marketing authorization holder shall not make change on the authority approved product labelling, packaging and other conditions of registered veterinary drugs unless notified and get approval from the authority. The marketing authorization holder shall apply any
1)	አስመዝጋቢው ሰባለስልጣት ቀድሞ ሳያመለክትና ፌቃድ ሳያገኝ በባለስልጣት የጸደቀዉን የእንስሳት መድኃኒት መረጃ፣ ማሸጊያ እና ሌሎች መድኃኒቱ ሲመዘገብ የተቀመጡ ሁኔታዎች መቀየር የለበትም፤ አስመዝጋቢው የእንስሳት መድኃኒቱ የምዝገባ ምስክር ወረቀት ካገኘ በኋላ የተደረጉ ማንኛዉንም	 Any marketing authorization holder shall not make change on the authority approved product labelling, packaging and other conditions of registered veterinary drugs unless notified and get approval from the authority. The marketing authorization holder shall apply any variations to registered veterinary drugs as per the
1)	አስመዝጋቢው ለባለስልጣት ቀድሞ ሳያመለክትና ፌቃድ ሳያገኝ በባለስልጣት የጸደቀዉን የእንስሳት መድኃኒት መረጃ፣ ማሸጊያ እና ሌሎች መድኃኒቱ ሲመዘገብ የተቀመጡ ሁኔታዎች መቀየር የለበትም፤ አስመዝጋቢው የእንስሳት መድኃኒቱ የምዝገባ ምስክር ወረቀት ካገኘ በኋላ የተደረጉ ማንኛዉንም ለዉጥ በባለስልጣት የለዉጥ ምዝገባ ዝርዝር ቴክኒካል	 Any marketing authorization holder shall not make change on the authority approved product labelling, packaging and other conditions of registered veterinary drugs unless notified and get approval from the authority. The marketing authorization holder shall apply any variations to registered veterinary drugs as per the Authority's current guideline on variation applications to
2)	አስመዝጋቢው ለባለስልጣት ቀድሞ ሳያመለክትና ፈቃድ ሳያገኝ በባለስልጣት የጸደቀዉን የእንስሳት መድኃኒት መረጃ፣ ማሸጊያ እና ሌሎች መድኃኒቱ ሲመዘገብ የተቀመጡ ሁኔታዎች መቀየር የለበትም፤ አስመዝጋቢው የእንስሳት መድኃኒቱ የምዝገባ ምስክር ወረቀት ካገኘ በኋላ የተደረጉ ማንኛዉንም ለዉጥ በባለስልጣት የለዉጥ ምዝገባ ዝርዝር ቴክኒካል የአሰራር መመሪያ መሠረት ለባለስልጣት ማመልክት	 Any marketing authorization holder shall not make change on the authority approved product labelling, packaging and other conditions of registered veterinary drugs unless notified and get approval from the authority. The marketing authorization holder shall apply any variations to registered veterinary drugs as per the Authority's current guideline on variation applications to
2)	አስመዝጋቢው ለባለስልጣት ቀድሞ ሳያመለክትና ፌቃድ ሳያገኝ በባለስልጣት የጸደቀዉን የእንስሳት መድኃኒት መረጃ፣ ማሸጊያ እና ሴሎች መድኃኒቱ ሲመዘንብ የተቀመጡ ሁኔታዎች መቀየር የለበትም፤ አስመዝጋቢው የእንስሳት መድኃኒቱ የምዝንባ ምስክር ወረቀት ካንኝ በኋላ የተደረጉ ማንኛዉንም ለዉጥ በባለስልጣት የለዉጥ ምዝንባ ዝርዝር ቴክኒካል የአስራር መመሪያ መሠረት ለባለስልጣት ማመልክት አለበት፤	 Any marketing authorization holder shall not make change on the authority approved product labelling, packaging and other conditions of registered veterinary drugs unless notified and get approval from the authority. The marketing authorization holder shall apply any variations to registered veterinary drugs as per the Authority's current guideline on variation applications to the registered veterinary drugs.

በሚያወጣው የሰዉጥ ምዝገባ የአሰራር መመሪያ

መሠረት ማመልከት አለበት፤

on variation applications to the registered veterinary drugs

of the Authority.

- 4) አስመዝጋቢው የተካሄደውን ለዉጥ በሕንስሳት መድኃኒቱ ጥራት፣ ደህንነትና ፈዋሽነት ላይ ከፍተኛ ለውጥ፣ ማጽደቅ የሚያስፌልንዉ አነስተኛ ለዉጥ ሕና ማጽደቅ የማያስፌልንዉ አነስተኛ ለዉጥ በማለት በባለስልጣት የለውጥ ምዝገባ ዝርዝር የአሰራር መመሪያ መስረት መከፋፈል አለበት፤
- 4) The marketing authorization holder shall classify the changes made to the quality, safety and efficacy of registered veterinary drugs in to "major variation", "minor variation that require prior approval" and "minor variation that require notification" as per the authority guideline on variation applications to the registered veterinary drugs.
- 5) አስመዝ*ጋ*ቢው ክፍተኛ እና ማጽደቅ የሚያስፈልገዉ አነስተኛ ለዉጥ የተደረገበትን የእንስሳት መድኃኒት የተቀየረ የማመልከቻ ስነድ ክፍል አቅርቦ ሳያጸድቅ ለገበያ ማቅረብ የለበትም፤
- 5) The marketing authorization holder shall not distribute the veterinary drugs unless notify and get approval from the Authority for variation listed as "major changes" and "minor variation that required prior approval".
- 6) አስመዝጋቢው ሰባለስልጣኑ ማሳወቅና የባለስልጣኑን ይሁንታ ማግኘት ብቻ የሚጠበቅበትን በእንስሳት መድኃኒት ጥራት፣ ደህንነትና ፊዋሽነት ላይ ምንም ተጽሪኖ የማያመጣ ለዉጥ ለይቶ ማሳወቅ አለበት፤
- 6) The marketing authorization holder shall notify the Authority those variations listed as "minor variation that require notification".
- 7) በዚህ አንቀጽ ንዑስ አንቀጽ 6 መሠረት የተመለከተዉን የእንስሳት መድኃኒት የለዉጥ ዓይነት ያመለከተ አስመዝጋቢ ለዉጡን መተግበር የሚችለዉ ባለስልጣኑ በ30 ቀናት ዉስጥ ተጨማሪ ማብራሪያ እንዲያመጣ ካልጠየቀው ብቻ ይሆናል፤
- 7) The marketing authorization holder who notifies the variation in accordance with sub-article 6 of this article shall only implement the variation unless the authority requests for additional information within 30 days of notification.
- 8) NH.v አንቀጽ ንዑስ አንቀጽ የተደነገገዉ *እን*ደተጠበቀ ሆኖ የ*እን*ስሳት *መድኃኒት* ዋና *ን*ጥሬ ነገር ለዉጥ፣ የመድኃኒቱ የጥንካሬ መጠን ለውጥ፣ የእንስሳት መድኃኒቱ የአቀራረብ (ዝግጅት) ለዉጥ፣ የእንስሳት መድኃኒቱ አወሳሰድ ዘዴ ቢሰዉጥ እና መሰል መሠረታዊ ለዉጦች ሕንደ ለዉጥ የማይቆጠሩ ሲሆን አመልካቹ እንዚህን ለውጦች ለአዲስ ምዝንባ በማስንባት የሚያስልልጉ ለነዶች ሕንደ አዳስ ማስመዝገብ ይችላል፤
- Notwithstanding with sub-article 2 of this article, change in the active ingredient, strength, dosage form, route of administration, and other similar fundamental changes shall not be considered as a "variation" and such changes require a new veterinary drug registration application and dossier.

9) አስመዝ <i>ጋ</i> ቢው የአንስሳት መድኃኒት ምዝገባ ምስክር	9) An applicant is obliged to notify the authority when there
ወረቀት ባለቤት ስም ወይም ባለቤትነት መቀየር	is a change in the name or ownership of the marketing
ከፈለን ለባስልጣኑ <i>የማ</i> ሳወቅ ግዴታ አለበት፡፡	authorization holder.
ክፍል አምስት	Part Five
ልዩ ልዩ ድ <i>ንጋጌዎ</i> ች	Miscellaneous Provisions
19. እጥረት ያለባቸው እና ትኩረት ሳላንኙ በሽታዎችና	19. Registration of Veterinary Drugs of Minor Uses and
እ <i>ን</i> ስሳት ህክምና አ <i>ገ</i> ልማሎት የሚውሉ የእ <i>ን</i> ስሳት	Minor Species
<i>መድኃ</i> ኒቶችን ስለመመዝገብ	
1) ባለስልጣኑ ዕጥረት የሚታይባቸውን መሰረታዊ	1) The authority shall prepare a list of veterinary drugs of
የሕ <i>ን</i> ስሳ <i>ት መድኃ</i> ኒቶች ዝርዝር <i>ያ</i> ዘ <i>ጋ</i> ጃል፣	minor use and minor species, made available for
ስ አመልካ ቾች ይፋ <i>ያ</i> ደር <i>ጋ</i> ል፣ በየጊዜው	applicants and revises periodically.
<i>ሕን</i> ደአስፈሳጊነቱ ይከልሳል፤	
2) ጣንኛውም የእንስሳት መድኃኒት ትኩረት ሳሳገኙ	2) Any veterinary drug shall be included in the list of
የእንስሳት በሽታ <i>ዎ</i> ች ህክምና እና እንስሳቶች	veterinary drugs of minor use and minor species if it's
የሚዉል የእንስሳት መድኃኒቶች ዝርዝር ውስጥ	used for unmet animal health needs because of inadequate
የሚገባው በሀገሪቱ አስመጪዎች ትኩረት	quantity imported by the importers.
የማይሰጣቸዉ ወይም ፌቃድ በተሰጣቸው	
ፋብሪካዎች ተመርቶ ወደ <i>ሀገ</i> ር ውስጥ የሚ <i>ገ</i> ባው	
መጠን በቂ ሳይሆን ሲቀር ብቻ ይሆናል፤	
3) ባለስልጣት ትኩረት ላሳንኙ በሽታዎችን ሕና	3) The Authority shall register veterinary drugs used for
<i>እን</i> ስሳ <i>ት ህክ</i> ምና የሚዉሉ የእ <i>ን</i> ስሳ <i>ት መድኃ</i> ኒቶችን	unmet animal health needs through fast-track registration
የምዝገባ ማመልከቻዎች በፈጣን የምዝገባ አስራር	procedure by ensuring their quality, safety and efficacy.
<i>መመሪያ መ</i> ሰረት ጥራቱን፣ ደህንነቱንና ፈዋሽነቱን	
አረ <i>ጋ</i> ግጦ ይመዘግባል።	
20. ምዝንባ ስለማያስፌልግበት ሁኔታ	20. Exemption from Registration

- 1) ባለስልጣኑ በሚከተለት ምክንያቶች በአንዱ ምዝገባ ሳያስፌልግ የሕንስሳት መድ*ኃ*ኒት ወደ ሀገር ዉስጥ ሕንዲገባ ሊፌቅድ ይችላል፤
- ሀ) በአስገዳጅ ሁኔታ ምክንያት ማስትም ከፍተኛ የእንስሳት ፍልሰት የሚያስከትል የተፈጥሮ አደጋ እንደ ድርቅ፣ ጎርፍና የመሬት ነውጥ የመሳሰለ ወይም ባእድ እንስሳት በሽታ ወረርሽኝ ክስተት ሲያጋጥም፤
- **ለ) ለ**እንስሳት ጤና ምርምር አገልግሎት የሚውል፣
- ሐ) ለቅድመ ምዝገባ የሙከራ አገልግሎት የሚውል፤
- መ) በሕርዳታ ለክልል ግብርና ቢሮዎች፣ ዩኒቨርሲቲዎች፣ ለሳቦራቶሪዎች ሕና በሕንስሳት ደህንነት ሳይ ለሚሰሩ የሕርዳታ ድርጅቶች ከውጭ ተገዝተው የሚመጡ የሕንስሳት መድኃኒት ሊፈቅድ ይችሳል።

- 1) The authority, on any one of the following grounds, may grant special import permit for the unregistered veterinary drugs:
 - in compelling circumstances of natural disaster causing high animal migration such as drought, flood and earth quick, or in cases of epidemic of exotic animal diseases; or
 - b) Veterinary drugs used for animal health research; or
 - c) Samples for pre-registration purpose; or
 - d) Veterinary drugs imported for donation to regional agricultural bureaus, universities, laboratories, and charity organizations working on animal welfare.

21. የማመልከቻ ሰነድ የግምገማ ጊዜ እና የምዝገባ ውሳኔ

- 1) በኤሌክትሮኒክ አንልማሎት ስርዓት በኩል ለባለስልጣኑ የንባ ማንኛዉም የእንስሳት መድኃኒት ምዝንባ ማማልክቻ በ10 የስራ ቀናት ዉስጥ ሙሉ ስለመሆኑ ተጣርቶ ለአመልካቹ ይንለፃል፡፡
- 2) በዚህ አንቀጽ ንዑስ አንቀጽ 1 መሠረት በተደረገው ማጣራት ተቀባይነት ያገኘ ማመልከቻ በ90 የስራ ቀናት ዉስጥ የሕንስሳት መድኃኒቱ የጥራት፣ ደህንነትና ፊዋሽነት መስፈርት ስለሟሟላቱ ተገምግሞ የተጠናቀቀ መሆኑ ለአመልካቹ ይገለጻል፡

- 21. Review Period of the Application Document and evaluation dicision
- 1) Any veterinary drug registration application submitted through e-Servise will be verified and notified to the applicant within 10 working days.
- 2) If the application is found to be acceptable as per subarticle 1 of this article, the product dossier shall be evaluated and the result shall be notified to the applicant within 90 working days.
- 3) በዚህ አንቀጽ ንዑስ አንቀጽ (2) መሠሬት ተገምግሞ ጥራቱ፣ ደህንነቱ፣ ፊዋሽነቱና በሰነድ ግምገማ እና በሳቦራቶሪ የጥራት ፍተሻ የተረጋገጠ መድኃኒት
- 3) A registration certificate shall be issued with in five working days for a veterinary drug of proven quality, safety and efficacy based on dossier evaluation According

ሕንዲሁም የሕንስሳት መድ*ኃ*ኒቱ ማምሪቻ መስመሩ ብቁ መሆኑ ከተረ*ጋገ*ጠ በ5 የስራ ቀናት ዉስጥ የምዝገባ ሠርትፊኬት ተዘ*ጋ*ጅቶ ለአመልካቹ የሚሰጥ ይሆናል፤

to sub-article (2) of this article, positive laboratory quality test result and approved production line for the product.

- መድኃኒት፣ ሀ. የጎደሉትን መረጃዎችና ማስረጃዎች በዚ*ሁ መመሪያ*

አንቀጽ 17 መሠረት እንድያሟላ አመልካቹ ከአንድ

ለ. በዚህ አንቀጽ ንዑስ አንቀጽ 4(ሀ) የተደነገገዉ ሕንደተጠበቀ ሆኖ አጠቃላይ የምዝገባ ጊዜ ከ270 የስራ ቀናት ማለፍ የለበትም፤

ጊዜ በሳይ ሲጠይቅ ይችሳል፤

ጥራቱ፣ ደህንነቱና ፈዋሽነቱ

5) በዚህ አንቀጽ ንዑስ አንቀጽ (4) እንደተጠበቀ ሆኖ በተሳለጠ የምዝንባ ስርዓት የሚመዘንቡ ተብለው በባለስልጣኑ የተዘረዘሩ የእንስሳት መድኃኒቶች ለማስመዝንብ የሚቀርብ ማመልክቻ ባለስልጣኑ

ሠርት ፊኬት በ90 የስራ ቀናት ዉስጥ ይሰጣል፤

79°79° 89°7179

6) ባለስልጣኑ የሕንስሳት መድኃኒት ምዝገባ ሕድሳት ማመልከቻ ተቀብሎ ጥራቱ፣ ሬዋሽነቱና ደህንነቱን በሰነድ ገምግሞ በ30 የስራ ቀናት ዉስጥ ያጠናቅቃል ፤ የሳቦራቶሪ የጥራት ምርመራ ፍተሻ ከተረ*ጋገ*ጠ ሕና የሕንስሳት መድኃኒቱ ማምረቻ መስመሩ ብቁ መሆኑ ከተረ*ጋገ*ጠ በኋላ በ5 የስራ ቀን ዉስጥ የሕድሳት ምዝገባ ምስክር ወረቀት ይሰጣል፤

- 4) For a veterinary drug with incompelete quality, safety and efficacy data or information;
 - a) The applicant may be asked morethan once to address identified deficiencies as per artcle 17 of this directive
 - b) Not withstanding with subarticle 4(a) of this article, the total registration process shall not take morethan 270 working days.
- 5) Notwithstanding of sub-article 4 of this article, the authority shall take a total of 90 working days to issue veterinary drug registeration certificate after reviewing the quality, safety and efficacy of the received veterinary drug application through fast track registeration procedure.
- 6) The authority shall take a total of 30 working days to evaluate the renewal registration application document and shall issued re-registration certificate within 5 working days after receiving a positive laboratory quality test result and the manufacturer has approved line to manufacture the product.

- 7) ባለስልጣት የሕንስሳት መድኃኒት የለዉጥ ምዝገባ ማመልከቻ ተቀብሎ ጥራቱ፣ ፌዋሽነቱና ደህንነቱ ንምግሞ ሕና የሳቦራቶሪ የጥራት ምርመራ ፍተሻ ከተተረጋገጠ በኋላ የምዝገባ ሠርተፍኬት በ90 የስራ ቀናት ዉስጥ ይሰጣል። የለውጥ ምዝገባው የሳቦራቶሪ ውጤት የማያስፌልገው ከሆነ በ15 የስራ ቀን ዉስጥ የምዝገባ ሠርትፊኬት ይሰጣል።
- 7) The authority shall take a total of 90 working days to evaluate a variation application and issue a variation registratration certificate. However, the authority shall finalize the registration within 15 working days if the variation application does not require a laboratory test.
- 8) ባለስልጣት ከሚከተሉት ምክንያቶች በአንዱ የእንስሳት መድኃኒት ምዝገባ ማመልከቻን ውድቅ ሊያደርግ ይችላል።
- 8) Application for veterinary drug registration may be rejected for one of the following reasons;

- ሀ) የተሞበረበረ ማመልክቻ የቀረበ ከሆነ፤
- a. If a fraudulent application is submitted
- ለ) ማመልክቻውን *እንዲያ*ሟሳ ተጠይቆ በአንቀጽ 16 ንዑስ አንቀጽ 3 በተሰጠዉ ጊዜ ማሟላት ካልቻለ፤
- b. If the applicant fails to fulfil its application according to the provision of article 16 sub-article 3 of this directive.
- ሐ) አመልካቹ በራሱ ጊዜ ጥያቄውን <mark>ማ</mark>ቋረጡን ሲያሳውቅ፤
- c. If the applicant announces that he has withdrawn his application by his own.

22. የእንስሳት መድኃኒት ምዝገባ ክፍያ

22. Veterinary Drugs Registration Fee

ማንኛዉም የእንስሳት መድኃኒት ምዝገባ አመልካች አገልግሎቱን ለማግኘት በባለስልጣኑ የአገልግሎት ክፍያ ደንብ መሠረት ክፍያ መፈጸም አለበት፡፡

Any applicant for veterinary drug registration shall pay the service fee according to the effective service fee regulation.

23. የተምበረበሩ ወይም የተፈበረኩ ሰንዶች በተ*መስ*ከተ

23. Falsified or Fabricated Documents

- 1) የተመበረበሩ የእንስሳት መድኃኒት ዶሴዎችን ወይም የተፈበረኩ መረጃዎችን ጣቅራብ በሀግ ያስጠይቃል፤
- 1) Submitting falsified Veterinary drugs dossier or fabricated information is required by law.

- 2) ባለስልጣት የተምበረበሩ የእንስሳት መድኃኒት ዶሴዎችን ወይም የተፈበረኩ መረጃዎችን በተጨባሞ ቀርበዉ ሲ*ያገኝ*፤
- ሀ. የቀረበዉን ማመልከቻ ዉድቅ ያደርጋል፤
- ለ. በሌሎች ማመልከቻዎችን ለጊዜያዉነት *ያግዳ*ል እና ምርመራ ያደረ*ጋ*ል፤
- ሐ. የቀደመው የተሰጡ የገበያ ፍቃድ ስጊዜዉ ይታገደሱ ሕና ምንም የቅድመ ማስመጣት ፍቃድ ወይም የግገር ትሕዛዝ አይሰጥም፤
- መ. በምርመራው ውጤት መሰረት ተገቢውን የቁጥጥር ሕርምጃዎች ይወሰዳሉ።

- 2) When the authority found objective evidence that falsified and fabricated information exist in the dossier submitted application:
 - a. The application shall be rejected;
 - b. Any other applications including those with pending issues will be suspended and investigated;
 - c. Previous registration certificates will be suspended and pre-import permit will be blocked;
 - d. Appropriate regulatory measures will be taken accordingly based on the finding of the investigation.

24. ስለአስተዳደራዊ እርምጃዎች

- 1) ባለስልጣት የሰጠዉን የምዝገባ ሥርተፍኬት በሚከተሉት ምክንያቶች በጊዜያዊነት ሲያማድ ይችላል።
- ሀ) የሕንስሳት መድኃኒቱ በድህረ-ገቢያ ጥናት ወቅት አጠራጣሪ የደህንነት፣ የፌዋሽነት ወይም የጥራት ጉድለት አለ ተብሎ ለባለስልጣት መረጃ ወይም ጥቆማ ከቀረበ፤
- ሰ) ባለስልጣት በሚያካሂደዉ የድህረ-ገበያ ጥናት የሕንስሳት መድኃኒቱ የጥራት፣ ደህንነትና ፊዋሽነት ጉድለት መኖሩ ሲረ*ጋገ*ጥ፤
- 2) ባለስልጣት ተመዝግቦ ገበያ ላይ የዋለ የሕንስሳት መድኃኒት የጥራት፣ ደህንነትና ፌዋሽነት ችግር ሕንዳለዉ ሲያፈጋግጥ የተሰጠዉን የምዝገባ ሥርተፍኬት ሊሰርዝ ይችላል፤
- 3) የተመዘገበዉን መድኃኒት አስመልክቶ በሌሎች ሀገራት ስለሚኖሩ ስ*ጋ*ቶች፣ ማስጠንቀቂያዎች፣

24. Administrative Measures

- 1) The authority may temporarily suspend the registration certificate due to the following reasons:
 - a) If the authority receives a report of safety, efficacy and quality defects.
 - b) Where the findings of the post-marketing surveillance proves that the veterinary drug lacks the expected quality, safety and efficacy.
- 2) The Authoritty may revoke the registration certificate if quality, safety, and efficacy defects are confirmed on the registered product.
- 3) The authority may revok the registration certificate if there is a change to the registration status of the product in other

መድኃኒቱ ከንበያ ቢወጣ፣ የንበያ ፈቃድ ቢታንድ ወይም ቢስረዝ ወይም ከንበያ እንዲሰበስብ ቢደረግ እና ሴሎች መሰል መረጃዎችን ለአስመዝጋቢው ወይም ሰባለስልጣኑ ቢያሳዉቅ፣ ባለስልጣኑ የምዝንባ ሥርተፍኬቱ ሲያግድ ወይም ሊሰርዝ ይችላል። 25. የተመዘንቡ የእንስሳት መድኃኒቶችን ለህብረተሰብ ስለማሳወቅ 1) ባለስልጣኑ የተመዘንቡ እና የተሰረዙ የእንስሳት መድኃኒቶች መዘርዝር አዘጋጅቶ ለህብረተሰብ	countries including any quality, safety and efficacy concerns, warnings, withdrawal, suspension, revocation or cancelation of registeration certificate; and such is reported to the authority. 25. Notification of Registered Veterinary Drugs to the Public 1) The Authority shall list registered and rejected veterinary drugs and made publicly available through the authority
በባለስልጣት ድጎሬ ገጽ ወይም በሌላ ዘይ ያሳዉቃል፤ 2) የተመዘንቡ የእንስሳት መድኃኒቶች መዘርዝር ቢያንስ የሚከተሉትን መረጃዎች መያዝ አለበት፤ የእንስሳት መድኃኒቱ የንግድ ስም፣ የጽንስ ስም፣ ዓይነት፣ መጠን (ጥንካሬ)፣ አቀራረብ፣ አስመዝጋቢው፣ ሠርተፍኬት ቁጥር፣ የተመረተበት ሀገር፣ የምዝገባ	website or other platforms. 2) The list of registered veterinary drugs shall contain at least the following informstion: brand name, generic name, dosage form, streighth, presentation, marketing authorization holder, certificate number, country of origin, and registration certificate issue and expirty dates.
26. ስለቅሬታ አቀራረብ ማንኛዉም ሰዉ በዚህ መመሪያ አፈጻጸም ላይ ቅሬታ ካለዉ በአዋጁ መሠረት ቅሬታውን በማቅረብ የሚስተናንድ ይሆናል፡፡	26. Complaint Handling Any person who has a complaint related to the implementation of this directive can submit his complaint and will be handled according to the proclamation.
27. ስለተሻሩ ህጎች ከዚህ መመሪያ ጋር የማይጣጣም ማንኛዉም ስርኩሳር ወይም ልማዳዊ አስራር በዚህ መመሪያ በተደነገጉት ጉዳዮች ላይ ተፈባሚ አይሆንም፡፡	27. Repealed Laws Any circular or customary practice that is inconsistent with this directive shall not be enforced.

28. Obligation to Cooperate

28. የመተባባር ግኤታ

አስመዝጋቢ፣ አስመጪ፣ አምራች፣ የመንግስትና የግል ተቋማት እና ሌሎች የሚመለከታቸዉ አካላት ባለስልጠኑ በዚህ መመሪያ የተሰጠዉን ኃላፊነትና ግኤታ እንዲወጣ የመተባባር ኃላፊነት አለባቸዉ።	Market authorization holders, importers, manufacturers, government and private institutions and other concerned parties have the responsibility to cooperate with the Authority to fulfill its responsibilities and obligations given in this directive.
29.የሚስጥራዊነት መርህ የባለስልጣት የሰነድ <i>ገም ጋሚ</i> ስራተኞች ለምዘግባ የቀረቡ <i>ትን መረጃ ለሶ</i> ስተኛ ወንን አሳልፎ መስጠት የተክለክለ ነው፡፡	29. Principle of Confidentiality It is forbidden to hand over the information submitted for registeration by the dossier assesor staff of the authority to a third party.
30. መመሪያው የሚፅናበት ጊዜ ይህ መመሪያ በፍትህ ሚኒስቴር ከተመዘገበበት እና በባለሥልጣኑ ይፋዊ ድረ-ገጽ ላይ ከተጫነበት ቀን ጀምሮ ተፈጻሚ ይሆናል።	30. Effective Date This Directive shall come into force on the date of its registration by the Ministry of Justice and upon uploading on the website of the Authority.
አምባሳደር ድሪባ ኩማ ዋና ዳሬክተር የኢትዮጵያ ግብርና ባለስልጣን	Ambassador Deriba Kuma Director General Ethiopian Agricultural Authority