

መመሪያ ቁጥር: 1040/2017

የመድኃኒት ማምረቻ ተቋማት ቁጥጥር መመሪያ (ማሻሻያ) ቁጥር 1040/2017

በ2016 ዓ.ም. የወጣውን የመድኃኒት ማምረቻ ተቋማት የብቃት ማረጋገጫ የምስክር ወረቀት አሰጣጥ እና ቁጥጥር መመሪያ ቁጥር 1000/2016 ለአፈፃፀም የተሻለ ግልፅነት እና የአማርኛ እና እንግሊዘኛ ቋንቋ ስያሜ ተመሳሳይነት እና ወጥነት ያለው ትርጉም እንዲኖረው ለማስቻል መመሪያውን ማሻሻል አስፈላጊ ሆኖ በመገኘቱ፤

የብቃት ማረጋገጫ ምስክር ወረቀት እድሳት ወቅት እና ጊዜ ላይ የተስተዋሉ ክፍተቶች መሰረት ወጥ የሆነ እድሳት ሥርዓት መዘርጋት በማስፈለጉ መመሪያውን ማሻሻል አስፈላጊ ሆኖ በመገኘቱ፤

የምግብና መድኃኒት ባለስልጣን በምግብና መድኃኒት አስተዳደር አዋጅ ቁጥር 1112/2011 አንቀጽ 71(2) መሠረት ይህን የመድኃኒት ማምረቻ ተቋማት የቁጥጥር መመሪያ አውጥቷል።

**1. አጭር ርዕስ**

ይህ መመሪያ “የመድኃኒት ማምረቻ ተቋማት ቁጥጥር መመሪያ (ማሻሻያ) ቁጥር 1040/2017” ተብሎ ሊጠቀስ ይችላል።

**2. ማሻሻያ**

የመድኃኒት ማምረቻ ተቋማት የብቃት ማረጋገጫ የምስክር ወረቀት አሰጣጥ እና ቁጥጥር መመሪያ ቁጥር 1000/2016 እንደሚከተለው ተሻሻሏል፤

- 1) የመመሪያው ርዕስ “የመድኃኒት ማምረቻ ተቋማት ቁጥጥር መመሪያ” በሚል ተስተካክሏል፤
- 2) ከመመሪያው አንቀጽ 8(1(ረ)) የሰንጠረዥ መጨረሻ ላይ የተቀመጠው የቁልፍ ሰዎች ዓይነት የምእንድስና ኃላፊ ዝቅተኛ ተፈላጊ ችሎታ- በሜካኒካል የምህንድስና የመጀመርያ ዲግሪ ፣እና ተፈላጊ ልምድ- በኢንዱስትሪ ውስጥ ቢያንስ አምስት ዓመት ልምድ በመገልገያ እና በስርዓት ጥገና እና ምህንድስና በማለት የሚጠይቀው ድንጋጌ ሙሉ ለሙሉ ተሰርዞታል፤
- 3) የመመሪያው አንቀጽ 10 ንዑስ አንቀጽ (1) ተሰርዞ በሚከተለው ንዑስ አንቀጽ (1) ተተክቷል፦  
 “1) ማንኛውም መድኃኒት አምራች በየአምስት አመቱ የመልካም አመራረት ቁጥጥር ማረጋገጫ ሰርተፊኬት የሚተዳስ እንደ የመድኃኒት ማምረቻ ተቋሙ የስጋት ደረጃ የቁጥጥር ኢንስፔክሽን በአምስት ዓመት ጊዜ ውስጥ በድግግሞሽ ሊከናወን ይችላል፤”
- 4) የመመሪያው አንቀጽ 10 ንዑስ አንቀጽ 5 ቀጥሎ የሚከተለው አዲስ ንዑስ አንቀጽ (6) ተጨምሯል፦  
 “6) ማንኛውም የመድኃኒት አምራች የብቃት ማረጋገጫ የምስክር ወረቀት በየዓመቱ መታደስ አለበት፤”

**3. መመሪያው የሚፀናበት ቀን**

ይህ መመሪያ በፍትሕ ሚኒስቴር ተመዝግቦ በምግብና መድኃኒት ባለስልጣን እና በፍትሕ ሚኒስቴር ድረ ገፅ ላይ ከተጫነበት ቀን ጀምሮ የጸና ይሆናል።

**ሄራን ገርባ**

**የኢትዮጵያ የምግብና መድኃኒት ባለስልጣን**

**ዋና ዳይሬክተር**