

የባህል መድኃኒት ምርት የብቃት ጣረጋገጫ የምስክር ወረቀት እና የገበደ ፌቃድ መመርያ

Traditional medicinal products Manfacturing Certificate of Compitence and Market Authorization Directive

አዲስ አበባ

**TC** 2015

መግ(("ያ	Preamble	
የባሀል መድኃኒት ምርቶች  ተራት፣ ደሀንነት እና	WHERE AS, it is necessary to ensure quality,	
ፊዋሽነት <i>ማረጋ</i> ገጥ እና የሀዝብን	safety and efficacy of traditional medicinal	
አስፌሳጊ በመሆ <u>ት</u> ፤	products so as to protect and promote public	
	health.	
የባህል መድኃኒት ምርቶት የመልካም አመራረት	WHERE AS, it is necessary to ensure that	
ስርዓት ተከትሎ መመረታቸውን ማረጋገጥ	traditional medicinal products meet Good	
አስፌሳጊ በመሆኑ <u>፤</u>	manufacturing practice requirements.	
የባሀል መድኃኒት ምርቶች የገበያ ፊቃድ	WHEREAS, it is found necessary to provide	
ለማግኘት መቅረብ ያለባቸውን አስፈላጊ ሰንዶች	documents required for marketing authorization	
እና ዝርዝር <i>ጉዳ</i> ዮችን በህግ መደንገግ በማስፈለጉ	traditional medicinal products and detail	
,	requirements in a legal framework.	
በተጠቃሚዎች ሳይ "ጉልህ ወይም ምክንያታዊ	WHERE AS, it is necessary to put adequate	
ያልሆነ የሐመም ወይም የጉዳት አደ,ን"	regulatory mechanisms in place; considering	
የሚልጥሩ ምርቶችን በተመለከተ በቂ የቁጥጥር	the need to take action against products that	

ዘዴዎችን መደንገግ እና እርምጃ መውሰድ አስፌላጊ በመሆኑ፤ በመሆኑም በምግብና መድኃኒት አስተዳደር በአዋጅ ቁጥር 1112/2011 አንቀጽ 71(2) መሰረት ይህ መመሪያ ወጥቷል፡፡	pose "a significant or unreasonable risk of illness or injury to the users.  NOW, THEREFOR, this Directive is issued in accordance with Article 71(2) of Food and Medicine Administration Proclamation No. 1112/2019.	
<u>ክፍልአንድ</u> <u>ጠቅሳሳ ድን<i>ጋ</i>ጌ</u> 1. <u>አጭር ርዕስ</u>	PART-ONE GENERAL PROVISIONS  1. Short title	
ይህ መመሪያ "የባህል መድኃኒት ምርት አምራች የብቃት ማረጋገጫ የምስክር ወረቀት እና የገበያ ፌቃድ አሰጣተ መመርያ ቁጥር 957/2015" ተብሎ ሊጠቀስ ይችላል፡፡	This directive may be cited as "Tradition medicinal products Manfacturing Certificate Compitence and Market Authorization Direct	
2. <u>ትርጓሜ</u>	2. <u>Definitions</u>	

በስተቀር በዚህ መመሪያ ውስጥ:-

- የቃሉ አገባብ ሌላ ትርጉም የሚያሰጠው ካልሆነው Unless the context otherwise requires, for the purposes of this directive:
  - ከእንስሳት ከማዕድን መይም ተዋጽአ በአጠሳም ሆነ በመቀሳቀል የተቀመመ ለሰው ሕክምና አገልባሎት የሚውል የመድኃኒት ዝግጅት ማለት ነው፤
  - 1) "የባህል መድኃኒት ምርት" ማለት ከኢጽዋት፣ 1) "Traditional medicinal product" means any labeled finished. traditional medicinal product, containing active ingredients from natural sources (plant, animal or mineral) applicable for the human health use.
- 2) **"የመልካም** አመራረት ስርዓት" የጥራት ማረጋገጫ ስርዓት አካል ሆኖ የባህል ምርት መድኃኒት ለታለመለት ዓላማ አስፌሊጊውን 0997መልኩ የጥራት ደረጃዎች እና የነበያ ፌቃድ አሰጣጥና የምርት **ተራት መስፈርት በሚፈልገው** መሰረት ወዋነት ባለዉ መልኩ እንዲመረት ቁጥር በማድረግ የሚፈጋገጥ ስርዓት ነው፤
  - ማለት 2) "Good production practice (GMP)" means a practice that is a part of the quality assurance system and ensures that the traditional medicinal product is manufactured in a consistent manner in accordance with the required quality standards and market licensing and product quality standards for the intended purpose.
- 3) **"አምራች**" ማለት የባህል *መድኃ*ኒት ምርት በከፊል ኢንዱስትሪ ወይም በኢንዱስትሪ ደረጃ የማምረት ስራ የሚያከናውን ህጋዊ ሰውነት ያለው ተቋም ነው፤
  - 3) "Manufacturer" means a legal entity that carries out the production of traditional medicinal product at a semi-industrial or

	industrial level.
4) <b>"ንጥረ-ነገር</b> " ማለት ከእጽዋት፣ ከእንስሳት	4) "Ingredient" means a substance obtained
ወይም ከማዕድን ተዋጽኦ የሚገኝ ሆኖ	from plants, animals or minerals and used
<i>መድታ</i> ኒት ለማምረት ወይም ለማዘ <i>ጋ</i> ጀት	to produce or prepare a medicine.
የሚያገለግል ንጥረ ነገር ነው፤	
5) <b>"የገበደ ፌቃድ</b> " ማለት ደህንነቱ፣ ፌዋሽነቱ	5) "Marketing Authorization" means a legal
እና ዋራቱ የተረ <i>ጋ</i> ገጠ የባህል <i>መድኃ</i> ኒት	document that is given to sell or distribute
ምርት ከተመዘገበ በኋላ ለመሸዋ ወይም	a traditional medicinal product whose
ለማሰራጨት የሚሰጥ ህጋዊ ሰንድ ነው	safety, efficacy and quality have been
	confirmed after registration.
6) <b>"ምርት</b> " ማለት በዚህ መመሪያ ድንጋጌዎች	6) "Product" means a traditional medicinal
መሠረት የሚዘጋጅ የባህል መድኃኒት	product prepared in accordance with the
ምርት ማለት ነው፤	provisions of this Directive.
7) <b>"መሰረዝ</b> " ማለት በመመሪያዎቹ ስር ቁዋዋር	7) "Revocation" is the cancellation of an
የሚደረግባቸውን የባህል <i>መድታ</i> ኒት	authorization license and certificate of
ምርቶችን ለማከናወን የተሰጠ የምስክር	competence to perform regulated activities
ወረቀት መሰረዝ እና ፌቃድ መሰረዝ ነው፤	of traditional medicinal products under the
	Directives.

8) <b>"እባዳ</b> " ማለት ባለሥልጣኑ የሚታገዱበት	8) "Suspension" means an administrative	
ማናቸውም ምክን <i>ያ</i> ቶች <i>መ</i> ኖራቸውን	measure taken against regulated person or	
የሚያምንበት ምክንያት ሲኖር በተቆጣጠረው	product when the Authority has a reason to	
ሰው ወይም ምርት ላይ የተወሰደ	believe that any of the grounds for	
የአስተዳደር  እርምጃ ነው፡፡	suspension exist.	
9) <b>"ባለስልጣን</b> " ማለት የኢትዮጵያ ምግብና	O\ "Athouth " process Ethiopies Food and Dure	
, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	9) "Authority" means Ethiopian Food and Drug	
<i>መድኃ</i> ኒት ባለስልጣን ነው፤	Administration.	
10) <b>አዋጅ</b> " ማለት የምግብና <i>ሙ</i> ድ <i>ኃ</i> ኒት	10)"Proclamation" means Food and Medicine	
አስተዳደር አዋጅ ቁጥር 1112/2011 ነው፡፡	: Administration Proclamation No. 1112/2019.	
11)"ሰው" ማለት የተፈጥሮ ሰው ወይም በሕግ	11)"Person" means a natural person or a legal	
የሰውንት መብት የተሰጠው አካል ነው፡፡	entity:	
12)ማንኛውም በወንድ ፆታ የተገለጸ አገሳለጽ	12)Any expression of the masculine gender	
ሴትንም ይጨምራል፡፡	also includes the feminine.	
13)በአዋጁ ትርጉም የተሰጣቸው ቃላትና ሃረጋት	13)The words and phrases defined in the	
ለዚህ መመሪያ ተፈጻሚ ይሆናሉ፡፡	proclamation shall apply to this Directive.	
3. የተፈጻሚነት ወሰን	3. Scope of Application	
ይህ መመሪያ ቅድመ ህክምና ጥናትና	This Diversity is continued to the distance	
የሀክምና ሙከራ ሂደቶችን አልፊዉ በመልካም	This Directive is applicable to traditional	
	medicinal products produced in the country at	

የአመራረት ስርዐት መሰረት በክፌል ኢንዱስትሪ ወይም በኢንዱስትሪ ደረጃ በሀገር ውስጥ በተመረቱ የባህል መድኃኒት ምርቶች ላይ ተፊፃሚ ይሆናል፡	semi-industrial or industrial level according to good manufacturing practice, which have gone through pre-clinical research and clinical trial procedures.
ክፍል ሁለት	PART -TWO
የባሀል መድኃኒት ምርት አምራቾች የብቃት	TRADITIONAL MEDICINAL PRODUCTS
ማረ <i>ጋ</i> ገጫ የምስክር ወረቀት	MANUFACTURING CERTIFICATE OF
	COMPETENCE
4. ጠቅሳሳ	4. General
1) ማንኛውም የባህል <i>መድኃኒት</i> ምርቶች አምራች ከባለሥልጣኑ የብቃት ማረ <i>ጋገጫ</i> የምስክር ወረቀት ማግኘት አለበት፤	Any manufacturer of traditional medicinal products shall get a certificate of competence from the Authority.
2) ማንኛውም የባህል መድኃኒት ምርት አምራች የባህል መድኃኒት ምርትን የመልካም አመራረት ስርአት ተከከትሎ ማምረት አለበት፡፡	Any manufacturer of traditional medicinal product must produce traditional medicinal product following the good manufacturing practice.
3) ማንኛዉም አዲስ ግንባታ የሚያስብ የባህላዊ መድኃኒት ምርት አምራች	3) Any manufacturer of traditional medicinal product who is considering a new

የማምረቻ ግቢ ግንባታ ከመጀመሩ በፊት	construction must understand and fulfill		
የዚህን መመሪያ መስፈርት መገንዘብና	the requirements of this directive before		
ማሟላት አለበት፤	starting the construction of the		
	manufacturing premises.		
5. የብቃት ማረጋገጫ የምስክር ወረቀት	5. Application to get Certificate of Competence		
ለማግኘት የሚቀርብ ማመልከቻ			
1) ማንኛውም የባህል መድኃኒት ምርት አምራች	1) Any manufacturer of traditional medicinal		
ወይም የአምራች ወኪል አመልካች	product or manufacturer's agent		
ለባለስል <i>ጣኑ የመድታኒት</i> ተቋማት	applicant must submit the request to the		
ኢንስፔክሽን ዳይሬክቶሬት ዋያቄውን	authorized Medicien Facility Inspection		
በጽሁፍ ወይም በበለስሌጣኑ የኤሳክትሮኒክ	Directorate in writing or through the		
የቁጥር መረጃ ስርዓት	electronic regulatory information system		
(https://ilicense.efda.gov.et) ማቅረብ	(https://ilicense.efda.gov.et).		
ይኖርበታል፤			
2) የባሀል መድኃኒት ምርቶች የብቃት	2) An applicat to get Certificate of		
<i>ማረ,</i> ጋገጫ የምስክር ወረቀት ለማግኘት	Competence of the traditional medicine		
የሚቀርብ አመልካች የሚከተሉትን ሰንዶች	products shall be addressed to authority		
ለባለስልጣኑ ማቅረብ አለበት፤	the following documents:		
ሀ. የአገልግሎት ክፍያን ለመደንገግ በባለሥልጣኑ	a. Proof of payment of the Certificate of		

በወጣው የክፍያ ደንብ መሰረት ክፍያ የተከፈለበት ደረሰኝ፤

- ለ. የማምረቻ ፋብሪካው ሙሉ አድራሻ፤ አቀማመጥ እና ዲዛይን፤
- ሐ. የቆሻሻ አያያዝ እና የአወ*ጋ*ገድ ስርዓት መረጃ፤
- መ. በቁጥፕር ሥር ያሉ ቦታዎችን ጨምሮ የቁሳቁስና የሰራተኞች ፍሰት አቅጣጫ፤ የንጹህ አከባቢ ምደባ፤ የመግሪያዎች ዲዛይን እና ቦታ መረጃ፤
- ው. የውሃ አቀራረብ ዲዛይን፣ አያያዝ፣ ክምችት፣ ስርቄትና ቁጥተርን ጨምሮ የውሃ ምንቄ እና ጥራት መረጃ፤

- Competence fee as fixed by the authority.
- b. Full address of the manufacturing plant; layout and design.
- c. Waste management and treatment system documents.
- d. Material and personnel flow direction including controlled areas; clean area classification; equipment design and location documents.
- e. Source and quality of water including its design, treatment, storage, distribution and monitoring documents.

### 6. ስለብቃት ማረጋገጫ የምስክር ወረቀት አሰጣጥ

- 1) ባለሥልጣኑ በተፈቀደለት የቁጥጥር ቡድን አማካይነት ለአዲስ የማምረቻ ተቋም የሚቀርብ ረቂቅ ንድፍ ለታለመለት ዓላማ ተስማሚ መሆኑን ያረጋግጣል፤ እንደ አግባቡም ሊያፀድቅ ወይም ላይቀበል ይችላል፤
- 6. Requirement for certificate of competence
  - 1) The Authority through authorized inspection team shall verify if the sketch suits for the intended purpose and may approve or reject to the submitted sketch design.

- 2) ከተሞላው የማመልከቻ ቅጽ አጥጋቢ ግምገማና ምዝና በኋላ ረቂቁ ተቀባይነት ሲያገኝ ባለስልጣኑ ለአመልካች የግቢዉን ግንባታ ወይም እድሳት ሂደት እንዲቀጥል ያሳውቃል አናም ሲጠናቀቅ አመልካች ለባለስልጣኑ ያሳውቃል፤
- 2) Upon satisfactory assessment of the completed application form and when the sketch is accepted, the applicant will be notified to continue with process of construction or renovation of the premises and upon completion shall inform the Authority.
- 3) የታቀደው የማምረቻ ተቋም የቅድመ ምዝገባ ኢንስፔክሽን በባለሙያዎች ቡድን ይካሂዳል፤
- A pre-registration inspection of the proposed manufacturing facility will be conducted by a team of experts.
- 4) ረቂቅ ንድፍ ውድቅ ሲሆን ወይም ማሻሻያ ማድረግ ሲያስፌልግ አመልካቹ ይኸዉ ይነገረዋል፤
- 4) Where the sketch is rejected or need to be modified the applicant shall be informed accordingly.
- 5) በባለስልጣት የተፈቀደለት ሰው በተገቢው ሁኔታ የሞሳዉን ማመልከቻ፣የግቢ የቁጥጥር ሪፖርት እና ሌሎች አስፌላጊ ሰንዶችን ከተቆጣጣሪዎች ተቀብሎ እንደ ሁኔታው ይወስናል፤
- 5) The authorized person of the Authority shall as the case may be, decide after receiving duly filled application, premises inspection report and all other necessary documents from the inspectors.
- 6) የግቢ መስፌርቶች ባልተሟሉበት ጊዜ
- 6) Where the premises requirements have

አመልካቹ ጉድለቶችን እንዲያስተካክል ይነገረዋል፤	not been met, the applicant shall be informed to address the deficiencies.
7) አመልካች ውሳኔው ከተሰጠበት ቀን አንስቶ ባሉት አምስት የሥራ ቀናት ውስጥ የማመልከቻቸውን ምላሽ የሚገልጽ ኦፊሴላዊ ደብዳቤ ይደርሰዋል፤	7) An applicant shall receive an official letter informing on the status of the application within five working days from the day the decision was made.
8) የእርምት እርምጃ እንዲወስድ የተጠየቀ አመልካች የማስተካከያ ወይም የእርምት እርምጃዎችን መዉሰድ ይኖርበታል፤	8) Applicants who are required to take corrective action shall carry out remedial/corrective measures.
9) የተፈቀደለት አመልካች ማምረት ከመጀመሩ በፊት በባለስልጣኑ ከተፈቀደላቸዉ አቅራቢዎች ተያያዥነት ያላቸዉን ዋሬ እቃዎች ማቅረብ ይኖርበታል፤	9) Approved applicants will be required to procure raw materials from approved/recognized supplier and other reference materials related to the type of product before starting manufacturing.
10)ባለስልጣን መስሪያ ቤቱ እንዚህ ሁኔታዎች ሲሟሉ የማምረት ሥራ ለማከናወን የሚያስችል ፌቃድ ይሰጣል፤	10)When the above requirements are fulfilled the Authority shall issue approval to conduct manufacturing activity.
11)በቅድመ - ምዝገባ ቁጥጥር ወቅት ለሳብራቶሪ ምርመራ የሚሆኑ ናሙናዎች ይሰበሰባሉ፤	11)During the pre-registration inspection samples for laboratory analysis shall be

	collected.
7. ስለማምረቻ ተቋም	7. Manufacturing Premises
1) የተቋሙ ሁኔታ ለሚከናወነው ሥራ	1) The premise shall be located, constructed,
ተስማሚ ሆኖ የተገነባ፣ ወይም የተጠገነ	and maintained to suit the operation to be
መሆን አለበት፤	carried out.
2) ማንኛውም የባህል <i>መድታ</i> ኒት ምርት	2) Premises shall be situated in an
ማምረቻ የሚቋቋምበት የአካባቢ ሁኔታ	environment to suit to protect the
በምርቱ ጥራት ላይ አሉታዊ ተፅእኖ	manufacturing process and, presents
የማያደርስ መሆን አለበት፤	minimum risk of causing any
	contamination of materials or products.
3) የመብራት አቅርቦት፣ የሙቀት፣ የእርዋበት	3) Electrical supply, lighting, temperature,
እና አየ <i>ር መቆጣጠሪያዎች በቀ</i> ጥታም ሆነ	humidity and ventilation shall be
በተዘዋዋሪ ምርቶቹን በማምረት ህደቱም	appropriate such that they do not
ሆነ በሚከማቹበት ሁኔታ ወይም	adversely affect, directly or indirectly,
በሥራተኞች እና ምርቾች ደህንነት ሳይ	either the products during their
አሉታዊ ተጽ <b>ፅኖ የ</b> ማያሳድሩ መሆን	manufacture and storage or the accurate
አለባቸው፤	functioning of equipment or safety and
	comfort of the operators.
4) የማምረቻ እና ማከማቻ ክፍሎቹ	4) The production and storage rooms must

ከእርጥበት	እና ብናኝ	ካሮች	የፀዱ፤	አና
በየጊዜው ዳ	ፈስኤንፌክ	ት የሚያ	ደ <i>ረጉ</i> ሀ	የካወ,
ከቆርጣሚ እ	<i>ን</i> ስሳት <i>ና</i>	ሌሎች ን	ፍሳት የ	የጸዱ
መሆን አለባ	ቸዉ፣			

be free from moisture and dust, and must be regularly disinfected and free from rodents and other insects.

- 5) በዋናው ግቢ መግቢያ ላይ በግልጽ የሚታይ የማምረቻ ተቋም መሆኑን የሚገልጽ የምልክት ሰሌዳ መኖር አለበት፤
- 5) There shall be a clearly visible signboard at the entrance of the main premises stating that it is a manufacturing facility.
- 6) የግቢዉ አቀማመጥ ብክለትን፣ ወይም የአቧራ መከማቸትን እና በአጠቃሳይ በምርቱ ጥራት ላይ ማንኛውንም መጥፎ ውጤት ለማስቀረት ወይም ስጋት ለመቀነስ እና ውጤታማ ጽዳት እና ጥገናን ለማስቻል ያለመ መሆን አለበት፡፡
- 6) The layout of premises shall aim to minimize the risk of errors and permit effective cleaning and maintenance in order to avoid cross contamination, buildup of dust or dirt and in general any adverse effect on the quality of the product.

### 8. ስለማምረቻ ህንጻ የውሃ አቅርቦት ስርዓት

## 8. Manufacturing plant Water system

- 1) ለባህል መድኃኒት ምርት ማምረቻ የውሃ አቅርቦት ጥራት ያለው፣ ስርዐቱም ጥራት ያለው ምርት ለማምረት የተንደራ ሆኖ ተቀባይነት የሌላቸውን ረቂቅ ተህዋሲያን፤ ኬሚካላዊ ወይም አካላዊ ብክለትን
- 1) The water system, storage and distribution for traditional medicinal products manufacturing shall be designed, to ensure the reliable production of water of an appropriate quality and shall be produced

ለመከሳከል የሚያስችል መሆን አለበት፤	in a manner that prevents unacceptable microbial, chemical or physical contamination.
2) ለባህል መድኃኒት ምርቶች ማምረት የሚቀርበዉ ዉኃ ዋቅም ሳይ የሚውለው ለታሰበው ዐላማ ተስማሚ በሆነ መንገድ መሆን አለበት፤	Water used in the manufacture of traditional medicinal products shall be suitable for its intended use.
3) ለባህል መድኃኒት ምርት ማምረቻ ተገቢ በሆነ ጊዜ የተጣራ ውሃ ተቅም ላይ መዋል ይችላል፡፡የማጣራት ዘዴ ወይም የማጣራት ቅደም ተከተሎች ለተፈለገው ዓላማ ተስማሚ መሆን አለባቸዉ፡፡	3) Where appropriate, purified water shall be used and the purification method, or sequence of purification steps, shall be appropriate to the intended purpose.
9. ስለማምረቻ ቁሳቁሶች	9. Manufacturing Materials
1) እንደጽዳት፣ የመግሪያ ቅባትን እና የተባይ መከላከልን ለመሳሰሉ ሥራዎች የሚያገለግሉ ቁሳቁሶች ከምርቶቹ ጋር በቀጥታ መገናኘት የለባቸውም፣እና እንደዚህ ያሉ ቁሳቁሶች ለጤና ተጋላጭነትን ለመቀነስ ተስማሚ ደረጃ	The materials used for operations such as cleaning, lubrication of equipment and pest control, shall not come into direct contact with the products, and such materials shall be of a suitable grade to

ያሳቸው <i>መ</i> ሆን አለባቸው፤	minimize health risks.
2) ሁሉም ቁሳቁሶች እና ምርቶች በአምራቹ በተመረጡ ተስማሚ ሁኔታዎች ስር መከዘን እና በመጀመርያ ጊዜ የገባዉ ምርት መጀመሪያ እንዲወጣ ለመፍቀድ በሥርዓት መቀመጥ አለባቸዉ;	2) All materials and products shall be stored under the appropriate conditions established by the manufacturer and in an orderly manner to permit batch segregation and stock rotation by First Expiry First Out and/or First in First out manner.
3) በቢን ካርዶች እና በክምችት ካርዶች ወይም በማንኛውም ሙሉ በሙሉ የተረጋገጠ የኤሌክትሮኒክስ ሪኮርድን ስርዓት በመጠቀም ተገቢ የሪኮርድ አያያዝ ስርዓት እና አሰራሮች መኖር አለባቸዉ፤	3) Appropriate stock management system and procedures shall be established with the use of bin cards and stock cards or any fully validated electronic record system.
4) ለጽዳት እና ለአቀማመጥ ተገቢውን ቦታ ለማስቻል ቁሳቁሶች ከወለሉ ጋር በቀጥታ ወይም ለማድማዳዎች እና ጣሪያዎች ቅርብ መሆን የለባቸውም፡፡	4) Materials shall not be kept directly in contact with floors, nearer to walls and ceilings in order to allow appropriate space for cleaning and inspection.  10.Manufacturing Documentation

- 1) ሰንዶች ተዘጋጅተው፤ አግባብ ባለው ኃላፊነት ባላቸው ሰዎች *ሬርማና ቀን እድቀዉ በጥንቃቄ መቀመጥና* መሰራጨት አለባቸዉ፤
  - ተገምግመውና 1) Documents shall be designed, prepared, reviewed and distributed with care and signed and dated by the appropriate responsible persons.
- 2) ሰንዶች **ግልጽና** የማያሻማ ይዘት ሲኖራቸዉ ይገባል፤ ርዕሱ፣ የሰንዱ ተፈዋሮ እና ዓላማውን በግልፅ የሚገለው አና በመደበኛነት የሚገመገሙ እና ወቅታዊ ሆነዉ የተጠበቁ መሆን አለባቸዉ፤
- 2) Documents shall unambiguous have contents: the title, nature and purpose shall be clearly stated and regularly reviewed and kept up to date.
- 3) ሰንዶች የመረጃ ማስገባት በሚፈልጉበት 3) Where documents require the entry of data, ጊዜ እንዚህ መረጃወች የዋናው መረጃ ሰንድ ተነባቢ መሆን አለባቸው፡፡
  - these entries shall be the reading of the original information.

## 11.ስለ ባለሙያዎች

### 11. Professionals

- 1) ማንኛውንም PAUDA መድኃኒት ምርት ማምረቻ በቴክኒክ うへんりき የማመራው ባለሙያ የባህል መድኃኒት ምርት አጠቃላይ ስልጠና ያገኘና ልምድ ያለዉ የፋርማሲ ወይም የኬማስተሪ ባለሙያ ወይም ሌላ ከዚህ
- 1) The expert in charge of the technical responsibility for the production of any traditional medicinal product must be an experienced pharmacist or chemist or

ሥራ <i>ጋር ግንኙነት ያ</i> ለው ባለሙያ ሆኖ በሙያውም ከሁለት አመት በላይ የሰራ መሆን ይኖርበታል፤	another professional related to this work that has received general training in the production of traditional medicinal products and has worked in his profession for more than two years.
2) ማንኛውም የባህል መድኃኒት ምርት አምራች የአምራች ክፍል ሃላፊና የተራት ምርመራ ክፍል ኃላፊ ሊኖሩት ይገባል፤	2) Any traditional medicinal product manufacturer must have a head of the production department and a head of the quality inspection department.
3) ሁሉም የድርጅቱ ሰራተኞች በስራ ቦታ ሳይ በሚሆኑበት ጊዜ ተገቢውን ከብናኝ ነጻ የሆነ የስራ ሳይ የደህንነት ልብስ መልበስ አለባቸው፡፡	3) All employees of the organization must wear appropriate dust-free work safety clothing while at work.
12.ስለምርት ጉድለት ቅሬታዎች	12.Complaints on product
1) የምርት ጉድለት ቅሬታ በሚታሳበት ጊዜ ምርት ከመሰብሰብ ,ጋር የተያያዙ ሁኔታዎችን ከግምት ውስዋ በማስገባት የሚወሰደውን እርምጃ የሚገልጹ ዝርዝር	There shall be written procedures describing the action to be taken, including the need to consider a recall, in the case of a complaint concerning a possible

የጽሑፍ አሰራሮች <i>መኖር</i> አለባቸዉ፤	product defect.
2) ቅሬታዉ የቀረበዉ በማጭበርበር /በሐስተኛ ወይም በሌላ በማንኛውም ምክንያት የተከሰተ እንደሆነ ልዩ ትኩረት መሰጠት ይኖርበታል፤	Special attention shall be given to a complaint whether it was caused by counterfeiting or by any falcified other reason.
3) የምርት ጉድለትን አስመልክቶ የሚቀርብ ማናቸውም ቅሬታ ከመጀመሪያው ዝርዝር ጋር ተመዝግቦ በዋልቀት መመርመር አለበት፤	3) Any complaint concerning a product defect shall be recorded with all the original details and thoroughly investigated.
4) አንድ አምራች ምናልባት የተሳሳተ አመራረት፣የምርት መበላሽት ወይም በምርት ላይ የሚከሰቱ ማናቸውንም ከባድ የጥራት ችግሮች ተከትሎ እርምጃ ለመውሰድ እያሰበ እንደሆነ ወዲያዉኑ ለባለስልጣኑ ማሳወቅ አለበት።	4) If a manufacturer is considering action following possibly faulty manufacture, product deterioration, or any other serious quality problems with a product it shall inform the authority immediately.
13.ስስምርት መሰብሰብ	13.Product recalls
1) ጉድስቶች እንዳሉባቸው የታወቁ ወይም የተጠረጠሩ የባህል <i>መ</i> ድሃኒት ምርቶች	There shall be a system to recall from the market, promptly and effectively, traditional

ከገበደ ለመሰብሰብ የሚያስችል የአሰራር ስርዓት መኖር አለበት፤	medicinal products known or suspected to be defective.
2) በአምራቹ ኃላፊነት የተሰጠዉ ሰው ምርቶች ከገበደ ለመሰብሰብ እና ሂደቱን የማስፌፀም ሃላፊነት አለበት፤	The authorized person shall be responsible for the execution and coordination of recalls.
3) ማንኛውንም ከገበደ የመሰብሰብ አንቅስቃሴን በመደበኛነት የሚገመገሙና የሚመዝኑ የጽሑፍ አሰራሮች ሲኖሩ ይገባል፤ 4) ከገበደ የመሰብሰብ ክዋኔዎች በስርጭት ሰንሰለቱ ውስዋ ወደ ሚፌለገው ዝቅተኛ ደረጃ በፍጥነት መዉረድ መቻል	<ul> <li>3) There shall be established written procedures, which are regularly reviewed and updated, for the organization of any recall activity.</li> <li>4) Recall operations shall be capable of being initiated promptly down to the required level in the distribution chain.</li> </ul>
አለባቸው፤ 5) ምርቱ ጉድለት ያለበት ወይም ጉድለት አለበት ተብሎ የተጠረጠረ ሲሆን የመሰብሰብ እንቅስቃሴን ለመጀመር ሲታሰብ አምራች ለባለስልጣኑ ማሳወቅ አለበት፤	

- 6) የስርጭት መዛግብቱ ለተፈቀደለት ሰው በቀላሉ የሚገኙ ሆነዉ ውጤታማ የሆነ መሰብሰብ እንዲኖራቸው በጅምላ ሻጮች እና በቀጥታ ለሚቀርቡ ደንበኞች በቂ መረጃ የያዙ መሆን አለባቸው፤
- 6) The distribution records shall be readily available to the authorized person, and they should contain sufficient information on wholesalers and directly supplied customers to permit an effective recall.
- 7) የመሰብሰብ ሂደቱ ቁተተር እና ክትትል ይደረግበታል፤ ይመዘገባልም፡፡
- 7) The progress of the recall process shall be monitored and recorded.

# ክፍል -ሶስት ስለባህል መድኃኒት ምርቶች ምዝገባ እና የገበ*ያ* ፌቃድ ስለመስጠት

### PART —THREE

# REGISTRATION AND MARKET AUTHORIZATION OF TRADITIONAL MEDICINAL PRODUCTS

- 14.Application for registration of traditional medicinal products
- 1) ማንኛውም አግባብ ያለው የማመልከቻ ቅፅ ከተለመደው የቴክኒክ ሰንድ ጋር በአግባቡ ተሞልቶ ለባለስልጣኑ የቀረበና አስተዳደራዊ መስፌርቶችን ያሟላ ሆኖ የሚከተሉትን የያዘ መሆን አለበት:-
- The appropriate application form is duly completed and submitted to authority along with the common technical document format and accompanied by Administrative
- ሀ. ሀ,ጋዊ የሆነ ማህተም ያለው የሽፋን ደብዳቤ

ለሚመለከተዉ የባለስልጣኑ መ/ቤት	requirements:
ላይሬክቶሬት፣ ለ. የተሞሳ የማመልከቻ ቅፅ ሰንጠረዥ፣ (ANNEX 1)፤ ሐ. የማምረቻ ዶሴ አጭር መግለጫ መ. የተራት ቁተዋር እና የሳቦራቶሪ ተራት ምርመራ ሪፖርቶች፤ ພ. የቅድመ ህክምና ሙከራ ሪፖርቶች፤ ረ. የህክምና ሙከራ ሪፖርቶች፤	<ul> <li>a. A cover letter with a legal stamp to the Directorate of the concerned authority's office</li> <li>b. Table of content, Application form (ANNEX)</li> <li>c. Dossier Overall summery</li> <li>d. Quality data</li> <li>e. Non clinical study reports</li> <li>f. Clinical study reports</li> </ul>
15.አጠቃሳይ የግመልከቻ መስፈርቶች	15.General application requirements
1) የባህል መድኃኒት ምርቶችን ለማስመዝገብ	1) The application requirement for registration
የሚቀርብ ማመልከቻ መስፈርት ቀደም	of traditional medicinal products shall not
ሲል በባለስልጣኑ ከተመዘገበ መድኃኒት	have any resemblance in spelling and

የፊደል እና የስም አጠራር ወይም ከሌላ ምርት <i>ጋ</i> ር የማሸጊያ ጽሁፎች ተመሳሳይነት ሊኖረው አይገባም፤	pronunciation of name, or packaging to another product, that has been previously registered by the Authority.
2) የቀረቡ ሁሉም ናሙናዎች በባለሥልጣት የምርት አስተሻሽግ መመሪያ ውስዋ በተጠቀሰው መሥረት አሁን ካለው የ <b>ገሳ</b> ጭ ጽሁፍ ደንብ <i>ጋር መጣጣ</i> ም አለባቸው፤	2) All samples submitted should conform to existing labeling regulations as specified in the Authority's guidelines for product labeling.
3) ጥቅም ላይ የዋሉ የተክሎች ሳይንሳዊ እና / ወይም የአጽዋት ስሞች እንዲሁም ጥቅም ላይ የዋሉ የዕፅዋት ክፍሎች እና በዝግጅት ላይ ያሉ የመድኃኒት ንጥረነገሮች ብዛት መቅረብ አለበት፤	3) Scientific and/or botanical names of the plants used, as well as the parts of plants used and the quantity of active ingredients in the preparation, shall be submitted.
4) ተቅም ላይ የዋሉ ሁሉም መድኃኒትነት የሌላቸዉ ተጨማሪወች ዝርዝር እና በዝግጅት ላይ የተጠቀሙባቸው የመጠን አሃዞች እና ብዛታቸው መቅረብ አለበት፤	4) The list of all recipients used and their quantities per dosage units used in the preparation shall be submitted.
5) ምርቶቹ ለምዝገባ የቀረቡባቸው	5) The indications for which the products are

መድኃኒትነት ጠቀሜታ መረጃዎች በማያሻማ ሁኔታ መገለፅ አለባቸው፤	being presented for registration shall be unambiguously stated.
6) የምርት ስም (የንግድ ስም) በአጠቃላይ ከማንኛውም የንግድ ስም የመጀመሪያ እና የመጨረሻ ሶስት ፌደላት ከተመዘገበ ሌላ ምርት ጋር ተመሳሳይ መሆን የለባቸውም፤	6) Brand (trade name) generally the first and last three letters of any trade name shall not be identical with a registered product in Ethiopia.
7) ባለሥልጣኑ አመልካቹን በማመልከቻው ሳይ ውሳኔ ሳይ ለመድረስ የሚያስችለውን ያህል ሌሎች መረጃዎችን እንዲያቀርብ ሲጠይቅ ይችሳል፤	7) The authority may ask the applicant to supply other information as may be required to enable it reach a decision on the application.
8) ባለሥልጣት ምርቶችን የማስመዝገብ አስራላጊነት ሲያሳምነዉና ለምዝገባው የሚያስራልጉ ሁሉም መረጃዎች ተሟልተው ሲገኙ ለአመልካቹ የምዝገባ የምስክር ወረቀትይሰጣል፤	8) Where the Authority is satisfied that there is the need to register products, and all requirements for its registration have been satisfied, it shall issue to the applicant a certificate of registration.
9) በዚህ መመሪያ ስር ያለ አንድ ምርት	9) The registration of a product under this

ምዝገባ ካልተሻሪ በስተቀር ለ 4 (ለአራት) ዓመታት የሚቆይ ሆኖ ፌቃዱ ሊታደስ ይችሳል፤ 10) ባለስልጣኑ መረጃውን ከሰጠው ሰው	Directive, unless otherwise revoked, shall be valid for a period of 4 (four) years and may be renewed.  10)No person shall disclose any information
የጽሁፍ ፌቃድ ውጭ ይህንን መመሪያ ተግባራዊ በማድረግ ለባለስልጣኑ የተሰጠ ማንኛውንም መረጃ ይፋ ማድረግ የለበትም፡፡	supplied to the Authority in pursuance of this Directive, except with the written
16.ስለምርት ይዘት ልዩነት	16.Product Variation
1) የባህል <i>መድኃኒት</i> ምርቶች ምዝገባ እንደ ገና ከመመዝገቡ በፊት የምርት ይዘት ልዩነት ተደርጎ ከሆነ አምራቹ ለባለሥልጣኑ ያሳዉቃል፤	An application for the variation of registration of traditional medicinal products prior to re-registration shall be made to the Authority.
2) ማመልከቻው የምርት ይዘት ልዩነት	

ቁተተር ምርመራ ናሙና ሲጠየቅ ይችላል፡፡	and based on the type of variation actual sample will be requested for quality control test.			
17.ስለዳማም ምዝባባ	17.Re-registration			
1) ከባህል መድኃኒት እና ከዕፅዋት	1) An application for the re-registration of			
የተቀመሙ የመድኃኒት ምርቶች እንደገና	traditional medicinal products shall be			
<i>እንዲመዘገ</i> ቡ ማመልክቻው የምዝገባው ጊዜ	made four months before the expiration of			
ከማለቁ ከአራት ወራት በፊት መቅረብ	the registration.			
አለበት፤				
2) ምርቱ ለዉጥ ካልተደረገበት በማምረት	2) If the product has not been changed			
ሂደት፣ በመጀመሪያና በሁለተኛ ደረጃ	during the production process, the primary			
እሽግ (primary and secondary	ry and secondary package, the applicant must			
package)፣ ቀድሞ በተመዘገቡ ምርቶች	submit a confirmation letter confirming that			
ሳይ ምንም ዓይነት የዝግጅት <i>መ</i> ጠን	there is no change in the formulation and			
(formulation and composition) ก๛า	composition of the previously registered			
<i>አስመ</i> ኖሩን የሚያረ,ንግ <b>ጥ የ</b> ጣረ,ንገጫ	products.			
ደብዳቤ አመልካቹ ማቅረብ አለበት፤				
3) እንደገና ምዝገባ መስፌርቶች ትክክለኛ	3) Confirmatory letter that indicates the			
የማምረቻ ፊቃድ፤የወቅቱ የመልካም	absence of any change on the			

አመራረት ስርዐት የምስክር	manufacturing process, specification,				
ወረቀት፤የልዩነት እና ዳግም ምዝገባ	primary and secondary package,				
ማሳወቂያ ያካትታሉ፡፡	formulation and composition to the				
	previous registered products.				
18.ስለምርት <i>ማሸጊያዎችና ገላጭ ጽሑ</i> ፍ	18.Product Packaging and Labeling				
1) ለባሀሳዊ መድኃኒት ኦሪጅናል ገሳጭ	1) The labeling for traditional medicinal				
ጽሑፍ ወይም በኮምፒዩተር ዝግጁ የሆነ	products shall be original labels o				
በቀለም የታተመ ገላዌ ጽሑፍ	computer-ready color-printed labels shall be				
ለመጨረሻው ማረጋገጫ ተቀባይነት	accepted for final approval.				
ይኖራቸዋል፤					
2) የ <b>ገሳ</b> ም ጽሑፍ ይዘት ቢያንስ የሚከተሉትን	2) The contents of the label shall at least				
መያዝ አለበት፡-	contain:				
ሀ. የምርቱ ስም- ምርት ስምእና ፅንስ ስም	a. Brand and Generic name of the				
ለ. የባሀል <i>መድኃኒት ምርት</i> ዝግጅት እና	product				
የአወሳሰድ መንገድ፤	b. Traditional Medicinal product form and				
ሐ. የአያንዳንዱ ምርት የመጠን ተንቅር፡	route of administration				
መ ይዘቱ እና መጠን፣ እና ወይም በመያገናው	c. Qualitative and quantitative composition				
ውስጥ የአወሳሰድ መጠን ወይም ብዛት፣	of each part				
w. የአጠቃቀም መመሪያ፤	d. The volume of the contents, and/or the				
ረ. አያያዝ እና የማከማቻ ሁኔታዎች፤	number of doses or quantity in				

ሰ. የባች ቁጥር፤	container				
ሽ. የተመረተበት ቀን፤	e. Direction for use				
ቀ. አገልግሎቱ የሚያበቃበት ቀን፤	f. Handling and storage conditions				
በ. የአምራቹ ስም እና አድራሻ፤	g. Batch number				
ተ. የተጠቃሚ መረጃ በራሪ ወረቀት፤	h. Manufacture date				
	i. Expire date				
	j. Name and address of manufacturer				
	k. Patient information leaflet (PIL)/				
	Package Insert shall be required				
19.የእጽዋት እና የመርዛማነት ጥናት መረጃ	19.Ethno botanical and Toxicological research				
	data				
ተመርቶ የተጠናቀቀው ምርት የመርዛማነት ጥናት መረጃ ሪፖርቶች፣ከዕፅዋት የተቀመሙ	Product toxicity study data reports, herbal				
ምርቶች አግባብነት ያላቸው መረጃዎች፣ቅድመ	product velevant data pro dividal trial and				
ሕክምና ሙከራ	clinical trial data should be submitted from a				
ከታዋቂ ብሔራዊ የምርምር ተቋም መቅረብ	recognized national research institute.				
ይኖርባቸዋል፡፡					
20.የጥራት ምርመራ ውጤት	20.Quality testing results				
1) የንተረ ነገር ዐይነቶች መስያ ምርመራ	1) Physical identification tests shall be done				

በተጠናቀቀው ምርት <i>መ</i> ከናወን አለበት	on the final dosage form and should be		
እና በተ <b>ጠናቀቀው የምርት <i>መ</i>ስ</b> ፌርት	documented as per the finished product		
መሰረት መመዝገብ አለበት፤	specifications.		
2) በተጠናቀቀው ምርት ሳይ የንጥረ ነገር	2) Tests for physical identification of the		
ዐይነቶች <i>መ</i> ልያ ምርመራ በአካል	finished product shall include tests such		
ስመስየት የሚደረጉ ምርመራዎች <b>አ</b> ንደ	as organo-leptic evaluation.		
አር,ንኖ ሌፕቲክ ምር <i>መራዎችን ያ</i> ጠቃለሱ			
መሆን አለባቸዉ፤			
<mark>3)</mark> የማይክሮባዮሎ <b>ጂ</b> ካል ምር <i>ሙ</i> ራ	3) Microbial testing of the under listed		
በፋርማኮፖያ በተዘረዘሩት መለኪያዎች	parameters shall be done according to		
መሰረት መደረግብአለም ጤና ድርጅት	Pharmacopoeia (USP, Ph. Eur. etc.),		
ሞኖግራፍ ወይም በሌላ በ <i>ማ</i> ንኛውም	WHO monograph methods or any other		
በዓለም አቀፍ ደረጃ ተቀባይነት ባሳቸው	internationally recognized methods.		
ዘዴዎች መደረግ አለበት፤			
4) የብረት ዐይንቶች በተናጠል ወይም እንደ	4) Heavy Metals (i.e., arsenic (inorganic),		
አጠቃሳይ ከባድ ብረቶች በተጠናቀቀው	cadmium, lead and mercury) shall be		
የምርት ደረጃ ወይም በዋሬ አቃው ደረጃ	tested individually or as total heavy		
<i>ምርመራ በፋርማኮፖያ ወይ</i> ም በሌላ	metals expressed as lead at the finished		
በዓለም አቀፍ ተቀባይነት ባሳቸው ዘዴዎች	product stage or at the raw material		
መሠረት መከናወን አለበት፤	stage if all medicinal and non-medicinal		

5) በዕጽዋት ተክሎች ዉስጥ ሊኖሩ የሚችሉ የፀረ-ተባይ ቅሪት ወይም፣ አልጌ፣ፌንገሶች ሳይ ፀረ-ተባዮች ምርመራ በአለም ጤና ድርጅት የፀረ-ተባይ ምርመራ ዘዴ መሰረት መከናወን አለበት፤ 6) የባእድ ነገሮች ምርመራ በዓለም አቀፍ ደረጃ በሚታወቁ ዘዴዎች መሰረት	ingredients are tested. Testing should be done according to Pharmacopoeia or any other internationally accepted methods.  5) Testing for pesticides in plant or plant materials, algae, fungi, shall be done according to WHO methods for pesticide screening.  6) Foreign matter Testing shall be done according to internationally recognized
መከናወን አለበት፡፡ 21.ስለገበያ ፌቃድ  1) የሳቦራቶሪ ሪፖርቶች አጥጋቢ መሆናቸዉ ስረጋገጥ የምርቱ ምዝገባ አጭር መግለጫ ለባህሳዊ መድኃኒት ብሔራዊ ኤክስፐርት ኮሚቴ ይቀርባል፤	21.Authorization of the product  1) When the laboratory reports are confirmed to be satisfactory, a summary of the product registration will be submitted to the National Expert Committee on Traditional Medicines.

አመልካት	i ለም	หาด	የምስክር	ወረቀት
በአንድ	ምርት	ላይ	የተወሰነ	መጠን
<b>እንዲ</b> ከፍ	ል ይደረ	<i>ጋ</i> ል፡፡		

- 3) ባለሥልጣኑ በማመልከቻው ቅጽ ላይ የተሰጡትን መረጃዎች ወይም በዚህ መመሪያ ድን,ጋጌዎች መሠረት የማምረቻ ቦታውን ኢንስፔክሽን ዉጤት መርምሮ ሲያረ,ጋግጥ ፊቃድ መስጠት ወይም እንደ አግባቡ ማደስ አለበት፤
- 2) When the committee confirms the aceptance of the product, the applicant will be required to pay a fixed amount per product for a registration certificate.
- 3) Upon verifying the information provided in the application form or the results of the inspection of the manufacturing site in accordance with the provisions of this directive, the authority shall grant or renew the license as appropriate.

# ክፍል -አራት ስለሕክምና *ሙ*ከራ

### PART- FOUR

#### **CLINICAL TRIALS**

### 22.የሕክምና ሙከራ ፌቃድ ማመልከቻ

# 1) የሕክምና ሙከራ የሚከናወነው ለየሕክምና ሙከራ ፌቃድ በሚቀርበዉ ማመልከቻ መሰረት በቴክኒካዊ አማካሪ ኮሚቴ ውሳኔ ከተሰጠበት በኋላ በሚሰዋ ፌቃድ መሰረት

## 22. Application for Clinical trial

 Clinical trial shall be undertaken by authorization issued after a decision by a technical advisory committee for applications for clinical trial authorization.

<b>ነ</b> ው ፤	
2) ስፖንሰሩ በሕጋዊ መንገድ አውቅና	2) The sponsor is legally recognized and
የተሰጠው አካል ሲሆን የክሊኒካዊ ሙከራን	undertakes to initiate, organize and/or
ለመጀመር፣ ለማደራጀት እና/ ወይም	finance a clinical trial.
<u> ፋይናንስ ለማድረ</u> ግ ይችላል፤	
3) የሕክምና ሙከራ ማመልከቻን ለማፅደቅ፣	3) The maximum period of 90 days shall be
ለሌሳ ጊዜ ለማስተሳለፍ ወይም	required for the notification of the
አለመቀበልን ለማሳወቅ የ90 ቀናት ጊዜ	approval, adjournment or rejection of the
ያስፌል ኃል፡፡ ከዚህ ጊዜ በኋላ ፌቃድ	clinical trial application. Beyond this
<b>እንደተ</b> ሰጠ ይቆጠራል፤	period, authorization shall be deemed to
	have been granted.
23.ስለሕክምና ሙከራ ፌቃድና ተያያዥ	
	23. Clinical trials authorization and related
<b>ግዲታዎች</b>	responsibilities
1) ስፖንሰሩ እና ዋና ተመራማሪው በአዋጅ	1) The sponsor and chief investigator must
በተገለጹት ክሊኒካዊ መልካም ልምዶች	ensure that the clinical trial is conducted
መመሪያ መሠረት የሕክምና ሙከራው	in accordance with the clinical good
መከናወኑን ማረ,ንገጥ አለባቸው፤	practices guidelines defined by
	proclamation.
2) ስፖንሰሩ በተናቱ ሂደት ወይም ተመሳሳይ	2) The promoter shall inform to the

authority if there is any unexpected
event in the course of the study or
other studies involving the same product,
in accordance with the procedures in
force.
3) A mid-term report, where it exists and a
final report of the trial results, in line
with the framework described in the
clinical trial protocol should be submitted
to authority.
4) Any duly mandated clinical trial may be
subjected to inspection by the authority
to ensure compliance with the protocol.
5) All ethical matters for clinical and non-
clinical trials shall be made in
accordance with the requirements
provided in the Ethical Regulations in
force.

6) የሕክምና ሙከራ ፌቃድ መስጠቱ የሚከናዉነዉ ተገቢዉ ክፍያ ስከናወን ብቻ ይሆናል፡፡ <b>ክፍል -አምስ</b> ት	6) The granting of an authorization the clinical trial shall be subject to the payment of an application fee.  PART —FIVE
ስለድህረ-ፌቃድ ቁጥጥር፣ ስለምርት ማከማቻ፣ማጓጓዝ እና ማሰራጨት	POST APPROVAL INSPECTION, STORAGE, TRANSPORTATION AND DISTRIBUTION
24.ስለድሀረ-ፌቃድ ቁጥጥር	24.Post approval inspection
1) ባለሥልጣኑ የባህል መድኃኒት ምርቶችን የማምረት እና የማከማቸት ተቋሙን ወይም የተቋሙን የብቃት ማረጋገጫ የምስክር ወረቀቱ ከተሰጠ በኋላም ቢሆን በተቆጣጣሪዎቹ አማካይነት የተፌቀደላቸው አግባብነት ያላቸውና ኃላፊነት ያላቸው ባለሙያዎች መኖራቸዉን ይቆጣጠራል እንዲሁም ይገመግማል፡፡	The Authority shall monitor and evaluate premises for manufacturing and storage of traditional medicinal products, or appropriate responsible professionals approved by the inspector even after the granting of the certificate of competence.
2) ድንገተኛ ፍተሻ ለማካሄድ አስፈላጊ ሆኖ ካልተገኘ በስተቀር ማንኛውም የባህላዊ መድኃኒት ምርቶችን ለማምረት የሚውሉ ሁሉም የተቋምና ባለሙያዎች ቁጥጥር	Unless found to be necessary to perform incidental inspection, every premises for manufacturing and storage of traditional medicinal products, shall be inspected as

ለምስክር ወረቀት እድሳት በሚ <i>መ</i> ች ወቅት ይደረ <i>ጋ</i> ል፡፡	required as part of renewal of the certificate of certificate.
25.ስለተቋም ቦታ ለውጥ ማስታወቂያ	25. Notification for change of premises
1) ማንኛውም የተቋም ቦታ ለውጥ፣ የተቋም የንግድ ስም፣የተቋም የባለቤትነት መብት ወይም የተመዘገቡ ሌሎች ማናቸውም ለውጦች ሲኖሩ ከባለሥልጣኑ በቅድሚያ ማረጋገጫ ማግኘት ያስፌልጋል፤	Any change of location (shift of premises), trade name of the premises, ownership or any other change of registered premises, needs prior notification and approval by the Authority.
2) ማንኛውም የተመዘገበ ተቋም ቦታ ለመለወዋ የታሰበ ሲሆን ለውዋ ከመደረጉ በፌት ለባለሥልጣኑ በጽሑፍ የሚቀርብ ሲሆን ባለሥልጣኑ የሚከተለውን የአሥራር ሂደት ለአመልካቹ ያሳውቃል፡፡	2) An intention to change location of registered premises shall be made in writings to the Authority before the change is made and the Authority shall notify the applicant on the procedure to be followed.
26.ስለማከማቻ፣ማጓጓዝ እና ማሰራጨት	26.Storage, transportation and distribution
1) ሁሉም የባህል መድኃኒት ምርቶች በማሸጊያው ላይ በተቀመጡት መመሪያዎች መሠረት በተገቢው ሁኔታ መከጣቸት	All traditional medicinal products shall be stored in an appropriate condition according to instructions placed on its label.

አለባቸው፡፡፡	
2) ሁሉም የባህል መድኃኒት ምርቶች	2) All traditional medicinal products shall be
ከኬሚካሎች እና ከሌሎች የብክለት	stored separately from chemicals and other
ምንጮች ተለይተዉ መከማቾት	potential sources of contamination.
አለባቸው፡፡	
3) የባህል መድኃኒት ምርቶች በሚከማቹበት፣	3) The responsible person shall observe
በሚያዙበትና በሚጓጓዙበት ጊዜ ኃላፊነት	applicable safety requirements during
ባለው ሰው የሚመለከታቸው የደህንነት	storage, handling and transportation of
መስፈርቶች መከበር አለባቸው፡፡	traditional medicina products.
	•
4) ማናቸውም ጊዜ ያለፈባቸው እና የተበሳሹ	4) Deteriorated, expired, and damaged
ምርቶች እስከሚወገዱ ድረስ ከሌሎች	products shall be stored separately from
የባህል <i>መድታ</i> ኒት ምርቶች ተለይተው	other traditional medicinal products until
መቀመጥ አለባቸው፡፡	disposal.
ክፍል-ስድስት	PART-SIX
የአስተዳደራዊ እርምጃዎች	ADMINISTRATIVE MEASURES
07.1 m.h.a	
27.አጠቃሳይ	27.General
1) በአስተዳደራዊ	1) In accordance with the Directive on
የቅሬታ አቀራረብ መመሪያ መሠረት	Administrative Measure Taking and

ባለሥልጣኑ እንደ ዋፋቱ ክብደት አንድ ወይም ከዚያ በሳይ አስተዳደራዊ እርምጃዎችን የህግ ተሰት በፌጸመ የባህል መድኃኒት አምራች ሳይ ሊያስወድ ይችሳል፡፡

Complaint Handling, the Authority, depending on the severity of the violation, shall take one or more administrative measures on non-complying traditional medicinal products manufacturer.

- 2) ባለሥልጣኑ በገበያው ውስጥ በገባ የባህል 2) The መድኃኒት ምርት አምራች የገበያ ምዝገባ adm የመጀመርያ ፌቃድ በሚሰጥበት ጊዜ of t ስባለሥልጣኑ በቀረበው መረጃ ወይም ይፋ ከተደረገው መረጃ ላይ ለዉጥ ተደርጎ ሲገኝ mark ተገቢ አስተዳደራዊ እርምጃ ሊያስወስድ in regal
  - The Authority shall take appropriate administrative measure on the manufacturer of traditional medicinal product is found to be non-complying with the requirement of market authorization of a product introduced in the market and with the provisions regarding packaging and labeling, and content and disclosure information supplied or declared to the Authority at the time of initial licensing.
- 3) ባለሥልጣት አስተዳደራዊ አርምጃን ለመደገፍ በቂ ምክንያት ሲኖረው በአምራች የተያዘውን መስፌርት የማያሟላ የባህል መድኃኒት ምርት በቁጥጥር ስር
  - 3) The Authority, when it has sufficient reason to support administrative measure-taking, may seize and cause the disposal of noncomplying traditional medicinal product held

አውሎ ሊያስወግድ ይችላል፡፡	by manufacture.	
28.ማስጠንቀቂያ ስለ መስጠት	28. Warning letter	
1) ማንኛውም የባህል <i>መድኃኒት</i> አምራች	1) If the violation committed by any	
የፌፀመው ጥፋት የብቃት ጣረጋገጫ	manufacturer of traditional medicinal	
ምስክር ወረቀት የማያሳግድ ወይም	product is not lead to suspension or	
የማያሰርዝ ከሆነ ባለስልጣኑ እንደ	cancelation of the issued certificate of	
አግባብነቱ የፅሁፍ ማስጠንቀቂያ ሊሰጠው	competencies, as appropriate, the	
ይችሳል::	Authority shall issue written warning	
	letter.	
2) የባህል መድኃኒት ምርት አምራች ድርጅቱ 2) If manufacturer of traditional medic		
በተሰጠው ማስጠንቀቂያ መሰረት	product fails to take the corrective	
አስራላጊውን ማስተካከያ ካላደረገ ሌሎች	action for violation indicated in the	
አግባብነት ያሳቸውን አስተዳደራዊ	warning letter, the Authority shall take	
<i>ሕርምጃዎችን ባለስልጣኑ ይወስዳል</i> ::	other appropriate administrative	
	measures.	
29.ስለፌቃድ መታገድ	29. Suspension of license	
ማንኛውም የባሀል <i>መድኃኒት</i> ምርት አምራች	If a manufacturer of traditional medicinal	
በሚስተሉት ምክንያቶች ጥፋተኛ ከሆነ፤ product is found guilty of any of the followi		
ባለሥልጣኑ ከአንድ ወር እስከ አንድ ዓመት	reasons; the authority may suspend the	
ለሚደርስ ጊዜ የብቃት ማረጋገጫውን ሊያግድ	certificate of competency for a period of one	

ይቸሳል:-

- 1) አምራቹ በአግባቡ ያልተራቀደለት ወይም ብቃት የለሌዉን ሙያውን/ዕውቀቱን እንዳይለማመድ የታገደ ባለሙያ ሲያሰራ የተገኘ እንደሆነ፤
- 2) አምራቹ በሚመለከታቸው ህጎች እና መስፌርቶች መሠረት የባለስልጣኑ ተቆጣጣሪ የቁጥፐር ስራውን እንዳይሰራ እንቅፋት ከፌጠረ፤
- 3) አምራቹ በባለሥልጣኑ የተጠየቀውን መረጃ በትክክል ወይም በሰዓቱ ካሳቀረበ ወይም ሐሰተኛ መረጃ ያቀረበ እንደሆነ፤
- 4) አምራቹ ማንኛውንም ለውጥ በባለሙያዎች ወይም በተቋም ዲዛይን እና/ወይም የቦታው ለዉጥ ያለባለስልጣኑ ፌቃድ ያደረገ እንደሆነ፤ እና
- 5) ማንኛውም የአምራች ተቋሙ ቋሚ ሰራተኛ በሕግ ከሚፈቀድስት ዉጪ በማንኛውም ሌላ ተቋም ውስጥ ተመዝግቦ ወይም እንደ ቋሚ ሥራተኛ ሆኖ የተቀጠረ ሆኖ ሲገኝ፡፡

month to one year.

- 1) the manufacturer allows a professional who is not duly licensed or who has been suspended from practicing by a competent person from practicing his/her profession/knowledge
- 2) If manufacturer fails to allow inspection pursuant to applicable laws and requirements
- the manufacturer fails to submit, accurately or on time, or provides falsified information requested by the Authority
- 4) the manufacturer fails to notify the Authority of any change to professionals or premises design and/or place without approval; and
- 5) Any of the permanent professional the manufacture is found registered or employed as a permanent staff in any

other facility except where dual appointment is permitted by law.

#### 30.ፌቃድ ስለመሰረዝ

- 1) በአስተዳደር እርምጃ አወሳሰድና እና ቅሬታ አቀራብ መመሪያ መሠረት ከባድ የህግ ዋሰቶች ተፌጽመው ሲገኝ፤
- 2) በባለሥልጣኑ *እንዲያመር* ከተፌቀደለት ምርት መጨ ሲያመርት ከተገኘ፤
- 3) የማምረቻ ፌቃዱ ከኢትዮጵያ በጀት ዓመት መጀመሪያ አንስቶ በሦስት ወር ጊዜ ውስጥ ሳይታደስ የቀረ እንደሆነ፤
- 4) የብቃት ማረ*ጋ*ገጫ የምስክር ወረቀቱ በማ<del>ው</del>በርበር ወይም የሐሰት *መረጃ*

### 30. Revocation of license

If a manufacturer of traditional medicinal product is found guilty of any of the following reasons; the authority may revoke the certificate of competency for at least two years:

- engage in any act which constitutes
   a serious violation in accordance with
   the directive on Administrative
   Measure Taking and Complaint
   Handling and the violation is subject
   to revocation measure
- 2) engages in manufacturing products other than permitted by the Authority
- 3) the manufacturing permit is not annually renewed within three months

በማቅረብ ወይም በሌላ ሕገወጥ <i>መንገድ</i> የተገኘ እንደሆነ፤	from the start of the Ethiopian budget year  4) Its certificate of competence is proved to have been obtained fraudlantly or by submitting false information or through other illegal manner.
31.የብቃት ማረጋገጫ ምስክር ወረቀት ስለመመለስ  1) የብቃት ማረጋገጫ የምስክር ወረቀት በባለስልጣኑ እስከ መጨረሻው ከተሰረዘ፣ ከታገደ ወይም በወቅቱ ካልታደስ የባህል መድኃኒት ምርት ለማምረት የተሰጠ የአምራች ፌቃድ ለባለስልጣኑ መመለስ አለበት፡፡	31.Return of Certificate of competency certificate  1) If the certificate of competence is revoked, suspended or not renewed periodically, the licenses granted to manufacture shall returned to the authority.
2) ባለሥልጣኑ አገልግሎቱ ለህብረተሰቡ አደገኛ ነው ብሎ ካመነ እና ተመላሽ አንዲደረግ ካዘዘ የብቃት ማረጋገጫ የምስክር ወረቀቱ ለባለስልጣኑ መመለስ	2) If the authority believes the service is dangerous for the society and orders to return, the certificate of competence shall be returned to the authority.

አለበት፡፡፡			
ክፍል -ሰባት	PART-SEVEN		
ልዩ ልዩ ድን <i>ጋጌዎ</i> ች	MISCELLANEOUS		
32.የባህል መድኃኒት ምርቶች ማስታወቅ፣	32. Advertising, Promotion and Sponsorship of		
<b>ፐሮሞሽን እና ስፖን</b> ሰርሺፕ	Traditional medicinal products		
1) ሁሉም ዓይነት የተመዘገቡ የባህል	1) All kind of registered traditional medicinal		
<i>መድታኒት ምርቶች ማ</i> ስተዋወቅ <i>እ</i> ና	products advertising, promotion, and		
የስፖንሰርሺፕ ተግባራት ማከናወን	sponsorship activities shall be prohibited.		
የተከለከለ ናቸው፤			
2) ባህሳዊ የመድኃኒት ምርቶች ማስተዋወቅ፣	2) Without prejudice to the complete		
ፕሮሞት እና ስፖንሰር ማድረግ ሙሉ	prohibitions on traditional medicinal		
በሙሉ የተከለከሉ ሲሆን የሚከተሉት	products advertising, promotion and		
ድርጊቶች እና ተዛማጅ <i>ሥራዎ</i> ች እንዲሁ	sponsorship the following acts and related		
የተከለከለ ናቸው፤	activities shall also be prohibited:		
ሀ. ማስተዋወቂያ በዜና ማሰራጫወች ወይም	a. Communication through broadcasts or		
በሌሎች ማህበራዊ ሚዲያዎች ማሰራጨት፤	other social Medias		
ለ. በራሪ ጽሑፍ እና ተዛማጅ የማስተዋወቂያ	b. Flyer and related promotional activities		
እንቅስቃሴዎች በተለያዩ የህዝብ <i>መ</i> ሰብሰቢያ	in different public places		
ቢታዎች መበተን፤	c. Supply of free samples of traditional		
ሐ. የባህል <i>መድኃኒት ምርቶች ነፃ ናሙናዎች</i>	medicinal products		

#### ማቅረብ፣ d. Promotion by discounting the price መ. የዋጋ ቅናሽ ማስተዋወቅ፤ e. Connecting a brand name, symbol, w. የምርት ስም፣ ምልክት፣ የንግድ ምልክት፣ trademark, logo or trade sign or any አርጣ ወይም የንባድ ምልክት ወይም ሌላ የባህል other Distinctive feature of a traditional መድኃኒት ምርቶች ልዩ መለያ ባህሪን ከዘመናዊ medicinal product brand with መድኃኒቶች ጋር ሲዛመድና ለአንድ ዓላማ ዋቅም conventional/modern medicines in such ላይ ሲወለ በሚችለበት መንገድ ማቅረብ፡፡ a way that two are likely to be associated or used for the same purpose. 33.ወደ ውጭ ሀገር ስለመላክ 33.Export ለባህል መድኃኒት ምርት ባለሥልጣኑ በመድረሻ Depending on requirements of the country of አገር በማጠየቀዉ መስፈርት መሠረት፣ አስፈላጊ destination and mandate of the Authority, the የፌቃድ/የቁጥጥር ሰንዶችን ለሳኪዎች ሊሰጥ Authority may issue required regulatory ይችላል፡፡ documents to exporters. 34.የአገልግሎት ክፍያ 34. Service fee በዚህ መመሪያ መሠረት የቁጥር አገልግሎት Any person who is provided with regulatory የተሰጠው ማንኛውም ሰው የሚኒስትሮች ምክር service under this directive may be required to

ቤት የአገልግሎት ክፍያ ደንብ ቁጥር 370/2008

pay an applicable service fee as determined

መሰረት የአገልግሎት ክፍያ ይከፍላል።	by Councils of ministers' service fee regulation			
	No.370/2008.			
35.የመተባበር ግዴታ	35.Duty to cooperate			
ማንኛውም የባህል <i>መድኃኒት</i> ምርት	Any concerned traditional medicinal products			
አምራች፣የመንግሥትና የግል ተቋማትና ግለሰቦች	manufacturer, government and private			
በዚህ መመሪያ መሠረት የተሰጡ ኃላፊነቶቻቸውን	institution and individual shall have the duty to			
በብቃት እንዲወጡ ሁሉንም ተገቢ አካላት	cooperate to assist all appropriate organs to			
ስመርዳት የመተባበር ግዴታ አስባቸው፡፡	effectively execute their responsibilities given in			
	accordance with this directive.			
36.ተፈጻሚነት የሌሳቸው ሀጎች	36.Inapplicable laws			
ከዚህ መመሪያ ጋር የማይጣጣም ማንኛውም	Any directive, circular or customary practice			
መመሪያ፣የዉስጥ ደብዳቤ ወይም ልማዳዊ አሥራር	which is inconsistent with this directive may			
በዚህ መመሪያ ውስጥ የቀረቡትን ጉዳዮች	not be applicable with respect to those matters			
በተመለከተ ተፈጻሚ አይሆንም፡፡	provided in this directive.			
37.መመሪያው የሚጸናበት ጊዜ	37.Effective Date			
ይህ <i>መመሪያ</i> በትህ ሚኒስቴር ተመዝግቦ በድረ-	This directive shall enter into force on the date			
and the latest the Manage and a second	it has been registered by the Ministry of			
ገጽ ላይ ከተጫነበት ቀን ጀምሮ የጸና ይሆናል፡፡	it has been registered by the Ministry of			

## ሄራንገርባ ዋና ዳይሬክተር

# Heran Gerba Director General The Ethiopian Food and Drug Authority

የኢትዮጵያ ምግብና መድኃኒት ባለስልጣን

ANNEX: Application Form for Registration of Product

The applicant is required to provide completed application form by summarizing the registration dossiers in the format below. Annexes and addendum shall always be cross referenced in the application form.

Application Form for Registration of Product

Product Registration and Licensing Directorate

Ethiopian Food, Medicine and Health Care Administration and Control Authority

S/N	Title		be icant	completed	by	the	Page number annexes	and/or
1	Applicant	аррі	ioant				аттехез	
	1.1. Name							

	1.2. Physical address including
	street number, Telephone, e-mail
	etc
	1.3. Contac person in a company
2	Type of application
	New Or Re-Registration Or Variation
3	Manufacturer of the Product
	4.1. Name
	4.2. Physical address including
	street number, Telephone, e-mail etc
	4.3. Contact person in a company
4	Details of the Product
	5.1. Name of the Product (common
	name and trade name)
	5.2. Botanical Scientific Name
	5.3. Part of the plant used (leaf,
	root etc)
	5.2. Physical appearance
	5.3. Presentation
	5.4. Container closure type

	5.5. Use of the product	
	5.6. Shelf life and storage condition	
6	Formulation	
	6.1. Dosage form	
	6.2. Unit composition of medicinal	
	and non-medicinal ingredient in mg	
	(eg Per ml) and function	
	Example; Ingredient 1, 3mg	
	{Insert as much row as needed}	
7	Regulatory Situation in other	
	Country	
	List of the countries in which this	
	product has been registered,	
	restrictions on sale or distribution,	
	withdrawn from the market etc	
8	List of Documents attached with this	
	application	
	(indicate page number and annexes	
	as applicable)	
	8.1. Agency Agreement	

	8.2. Certificate of TMP	
	8.3. GMP certificate if applicable	
	8.4. Summary of Product	
	development and formulation	
	8.5. Manufacturing and Formulation	
	8.6. Finished Product specification	
	8.7. Analytical Procedure	
	8.8. Stability Study	
	8.9. Labelling	
	8.10. Others (please indicate the	
	type of document other than those	
	mentioned above)	
9	Declaration by Applicant	
	I the undersigned certify that all the information in the accompanying docu	mentation
	concerning an application for registration of Traditional medicinal products product	
	Traditional Medicine name (trade name, common	name)-
	Dosage	form
	duly authorized to represent (Applicant	company)

	is correct and true, and reflects the total information available. I further certify that I have examined the following statements and I attest to their accuracy.					
	I further confirm that the information referred to in my application file is available for					
	verification. I also agree that I am obliged to comply with the requirements of the Authority					
	related to the Traditional Medicinal Product at any time point in future.					
	Name					
	Signature					
	Position in company					
	Date:					
10	To be completed by Authority designated person					
	Date of Application					
	Remark					