

የኢትዮጵያ ፌደራሳዊ ዲሞክራሲያዊ ሪፐብሊክ

ፌደራል ነጋሪት ጋዜጣ

FEDERAL NEGARIT GAZETTE

THE FEDERAL DEMOCRATIC REPUBLIC OF ETHIOPIA

ሃያ አምስተኛ ዓመት ቁጥር ብዙ አዲስ አበባ የካቲት ጽ፩ ቀን ፪ሺ፲፩ ዓ.ም

በኢትዮጵያ ፌደራላዊ ዲሞክራሲያዊ ሪፐብሊክ Pand tohrt phe at mucht for 25th Year No. 39 ADDIS ABABA 28th February, 2019

900

አዋጅ ቁጥር ፩ሺ፩፻፻፱/፪ሺ፲፩ ዓ.ም የምንብ እና የመድኃኒት አስተዳደር አዋጅ..........ገጽ ፲፩ሺ፲፱

Food and Medicine Administration Proclamation....Page 11099

Content

Proclamation No.1112/2019

Proclamation No.1112/2019

APE ATC STAFFERT TO

ስለምግብ እና መድኃኒት አስተዳደር የወጣ አዋጅ

ደሀንንቱ ባልተጠበቀ ምንብ ምክንያት በኅብረተሰቡ ሳይ ሊደርስ የሚችለውን የጤና ጉዳት መከላከል እና መቆጣጣር አስፈላጊ በመሆን፤

ደሀንንቱ፣ ፊዋሽንቱና ዋራቱ ባልተረጋገጠ መድኃኒት እንዲሁም ደሀንንቱ እና ውጤታማንቱ ባልተረጋገጠ የሀክምና መሣሪያ ምክንያት በሰው ላይ የሚደርስን የጤና ችማር መከላከል እና መቆጣጣር አስፈላጊ ሆኖ 14.77000

የናርኮቲክና የሳይኮትሮፒክ መድኃኒቶችንና እንዚህ PTChCAC ምርቶች ለማምረት የሚያንልማሉ ኬሚካሎችን ሕገ-ወተ ሥርሞትና አጠቃቀም መከላከልና መቆጣጠር በማስፌስን፣

ምክንያት በኅብረተሰብ ላይ በትምባሆ ምርት እየደረሰ ያለውን የጤና፣ ማኅበራዊ እና ኢኮኖሚያዊ ችግሮችን መከላከል እና መቆጣጠር አስፈላጊ በመሆኑ I ሀገራዊ የምግብ፣ የመድኃኒት፣ የሀክምና መሣሪያ፣ የውበት መጠበቂያ እና የትምባሆ ምርት አስተዳደር ሥርዓት ለመዘርጋት የሚያስችል በማስፌለን-፤

A PROCLAMATION TO PROVIDE FOR FOOD AND MEDICINE ADMINISTRATION

WHEREAS, it is necessary to prevent and control the public's health from health hazards caused by unsafe food;

WHEREAS, it is necessary to prevent and control the public's health from unsafe, inefficacious and poor quality medicine, and unsafe and ineffective medical device;

WHEREAS, it is necessary to prevent and control the illegal distribution and use of narcotic drugs, psychotropic substances, and precursor chemicals;

WHEREAS, it is necessary to install a regulatory scheme compatible with the country's expanding industry and manufacturing sector;

WHEREAS, it is necessary to prevent and control the public's health from the devastating health, social, and economic consequences of tobacco product;

574 77 64.30 Unit Price

5.56千 28.4 ア.ヤ.キ. 常元 Negarit G. P.O.Box 80001

የኢንደስትሪ እና የማኑፋክቸሪንን ዘርፍ ቴክኖሎጂ መስፋፋት ጋር የሚጣጣም የቁጥጥር ሥርዓት መዘርጋት አስፊላጊ ሆኖ በመገኘቱ፣

በኢትዮጵያ ፌደራሳዊ ዲሞክራሲያዊ ሪፐብሊክ ሕግ-መንግሥት አንቀጽ ፶፩(፩) መሠረት የሚከተለው ታውጇል:-

<u>ክፍል አንድ</u> ጠቅሳሳ

δ. <u>አሞር</u> ርዕስ

ይህ አዋጅ "የምግብ እና የመድኃኒት አስተዳደር አዋጅ ቁጥር ፩ሺ፩፻፲፱/፱ሺ፲፩" ተብሎ ሊጠቀስ ይችላል።

g. ትርጓሚ

የቃሉ አገባብ ሌላ ትርጉም የሚያሰጠው ካልሆነ በስተቀር በዚህ አዋጅ ውስጥ:-

- *δ/ "ምግብ*" ማለት በከፊል ወይም ሙሉ በሙሉ ተዘጋጅቶ ለሰው ምግብነት የሚውል ነገር ሲሆን ገበያ ላይ የዋለ ወይም ለኅብረተሰብ አገልግሎት የቀረበ ዕጽዋት፣ የዕጽዋት ውጤት እና የእንስሳ ተዋጽአ፣ የምግብ ጨው፣ ውኃ፣ አልኮል ወይም አና ምግብ ለማምረት ወይም ለማከም 807.0-A ማንኛውንም ንጥረ-ነገር -የሚያክትት PS のようとナラ! የውብት መጠበቂያን እና ትምባሆን አያካትትም፤
- ፪/ "የምግብ ንግድ ተቋም" ማለት ምግብን ለንግድ ዓላማ ማምረት፣ መላክ፣ ማስመጣት፣ ማክፋፌል፣ በችርቻሮ፤መሸጥ ወይም እንደገና ማሸግ ላይ የተሰማራ ተቋም ነው፤
- ፫/ "የምግብ ተቋም" ማለት የምግብ ንግድ ተቋምና ሌላ ከንግድ ዓላማ ውጭ ምግብን በተለያየ መንገድ በእርዳታ ወይም በአገልግሎት መስጫ ድርጅት በቋሚነት ለኅብረተሰቡ የሚቀርብ ተቋም ነው፤

WHEREAS, it is necessary to adopt a national legal framework that enables to establish a coordinated food, medicine, medical device, cosmetics, and tobacco products regulatory system; and

NOW, THEREFORE, in accordance with Article 55(1) of the Constitution of the Federal Democratic Republic of Ethiopia, it is hereby proclaimed as follow:

PART ONE GENERAL

1. Short Title

This proclamation may be cited as the "Food and Medicine Administration Proclamation No.1112/2019"

2. Definitions

In this Proclamation, unless the context otherwise requires:

- 1/ "food" means any substance, whether processed or semi-processed, which is intended for human consumption, and includes plants, and plant and animal products placed on the market or offered for use by the public; salt, water, alcohol or other drink, and any substance which has been used in the manufacture or treatment of food but does not include medicine, cosmetic, and tobacco products;
- 2/ "food trade establishment" means an institution involved in the manufacture, export, import, wholesale, retail sale, or repacking of any food for profit;
- 3/ "food establishment" mean any food trade establishment and other humanitarian and service provision institutions that provide food for public consumption on a regular and non-profit basis;

- ፪/ "የምንብ ደሀንነት" ማለት ምንብን በተገቢው መንገድ በማምረት፣ በመደዝ፣ በማከማቸት፣ በማጓጓዝ ወይም ለተጠቃሚ በማቅረብ ሂደት ምግቡ ለጤና ተስማሚ እንደሆነ የሚረጋንተበት አሰራር ነው፤
- **ሯ "ምግብ ማ**ጭረር" ማለት ምግብን ለተወሰነ ዓይነት አዮን ፈጣሪ ለሆነ ጨረራ ማ*ጋ*ለጥ ነው፤
- \$/ "የጨቅሳ ሀጻን ምግብ" ማለት እስከ ስድስት ወር እድሜ ሳሉ ጨቅሳ ሀጻናት መደበኛ የምግብ ፍሳጎታቸውን ለማሟሳት አግባብ ባለው ደረጃ መሠረት በፋብሪካ የሚዘጋጅ ምግብ ነው፤
- ፯/ "የሀጻን ምግብ" ማለት አግባብ ባለው ደረጃ መሠረት ከእንስሳት ወይም ዕጽዋት ተዋጽኦ በፋብሪካ የሚመረት ምግብ ሆኖ እድሜያቸው ከ፯ ወር እስከ ፫ ዓመት ለሆኑ ሀጻናት ምግብነት በፋብሪካ ደረጃ የሚዘጋጅ ነው፤
 - ጀ/ "ማሚያ ምግብ" ማለት ማንኛውም የመደበ**ኛ** አመጋገብ የንተረ ምግብ ፍላጎት ለማሟላት ሲባል POLILOR 8774 ምግብ ወይም በሰውነት ተፈጥሮአዊ አሰራር 18 ውጤት ያላቸው የቫይታሚን፣ ማዕድን ወይም ሌሎች ንተረ ነገሮች በንጠሳ ወይም በጣምራ የሚገኙበትና በተወሰነ መጠን እንዲወሰድ ታስቦ በካፐሱል፣ በእንክብል፣ በጠብታ ወይም በሌላ በዱቄት፣ በፈሳሽ፣ ተመሳሳይ ሁኔታ የሚዘጋጅ ምግብ ነው፣
- ፱/ "መድ ኃኒት" ማለት የሰውን በሽታ፣ የተዛባ ወይም
 ጤነኛ ያልሆነ አካላዊ ወይም አዕምሮአዊ ሁኔታ
 ወይም ተያያዥ ምልክቶችን ለመመርመር፣
 ለማከም፣ ለማስታባስ ወይም ለመከላከል፣ የሰውን
 አካላዊ ወይም አዕምሮአዊ አሰራር በጠቃሚ መልኩ
 ለማስተካከል፣ ወደ ነበረበት ለመመለስ ወይም
 ለማሻሻል፣ ወይም ከምግብ በስተቀር የሰውነትን
 መዋቅር ወይም ማንኛውንም የሰውነትን ተፈተሮአዊ
 ተግባር በጠቃሚ መልኩ ለመለወተ የሚውል
 ማንኛውም ንተረ-ነገር ወይም የንተረ-ነገሮች ውህድ
 ሆኖ ለነዚህ ምርቶች ተራ ዕቃነት የሚውል

- 4/ "food safety" means the conditions and practices that preserved food is fit for human consumption during manufacturing, handling, storage, or transport;
- 5/ "irradiation" means a deliberate exposure of food to ionizing radiation;

row seed property

6/ "infant formula" means industrially formulated food to satisfy the normal nutritional requirements of infants up to six months of age;

The state of the state of the

- 7/ "follow-up formula" means a food product of animal or vegetable origin and industrially formulated in accordance with the appropriate standard for feeding infants and young children from six months up to three years of age;
- 8/ "food supplement" means a concentrated source of vitamin, mineral or other substance with nutritional or physiological effect, alone or in combination prepared in a dosage form and intended to supplement the normal diet;

2717-1117-12X

"AUTOM

-mornalit

TAVE

34

9/ "medicine" means any substance or mixture of substance used in the diagnosis, treatment, mitigation or prevention of human disease, disorder, abnormal physical or mental state, or the symptoms thereof; used in restoring, correcting or beneficial modification of organic or mental functions in human; or articles other than food, intended to affect the structure or any function of the body of human and it includes articles intended for use as a component of any of the above specified

f built mi

- ፤/ "የመድኃኒት ባለሙያ" ማለት አግባብ ባለሙ የጤና ባለሙያ ተቆጣጣሪ አካል የሙያ ፌታድ የተሰጠው ፋርማሲስት፣ ድራንስት ወይም ፋርማሲ ቴክኒሻን ነው፣
- ፲፬/ "ኖርኩቲክ መድኃኒት" ማለት በተባበሩት መንግሥታት በወጣው እና ኢትዮጵያ ባወደተቸው የኖርኩቲክ መድኃኒቶች ስምምነት መሠረት ቁጥተር የሚደረግበት መድኃኒት ሆኖ በአስሬጸሚ አካለ እንደ ኖርኩቲክ መድኃኒትነት የተመደበ መድኃኒትን ያጠቃልላል።
- ፲፱/ "ሳይክትሮፒክ መድኃኒት" ማለት በተባበሩት መንግሥታት በወጣው እና ኢትዮጵያ ባወደቀችው የሳይክትሮፒክ ንጥረ-ነገሮች ስምምነት መሠረት ቁጥር የሚደረግበት ንጥረ-ነገር ሆኖ በአስፈጻሚ አካሉ እንደሳይክትሮፒክ ንጥረ-ነገር የተመደበን መድኃኒት ያጠቃልሳል።
- ፲፫/ "ጨረራ አመንጪ መድኃኒት" ማለት የሰውን በሽታ ለመመርመር ወይም ለማከም የሚውል አንድ ወይም ከዚያ በሳይ የሆነ ራዲዮኒውክሳይድ ያለው መድኃኒት ሆኖ መድኃኒት ለመስራት የሚያገለማል ጨረራ አመንጪ ያልሆነ ውሀድ መገልገያ እና ራድዮኒኩሳይድ አመንጪን ያጠቃልሳል፤
- ID/ "TChCAC ኬሚካል" ማለት በተባበፉት のうりかかか nomo-እና ኢትዮጵያ ባወደቀችው **PSChth** እና የሳይኮትሮፕክ መድኃኒቶች ሀገ-ወተ ንግድ ቁተተር ስምምነት onw Lit የሚደረግበት **TTTC** ንጥሬ-ነገር ወይም የንተረ-ነገሮች ውሀድ ሲሆን በአስፈጻሚ አካሉ እንደ ፕሪክርሰር ኬሚካል የተመደበን ኬሚካል ይጨምራል፣
- ፲፭/ "የመድኃኒት ማዘዣ" ማለት የሙያ ፌቃድ ባለው የሀክምና ባለሙያ ተጽፎ እና ተፈርሞ አስፈጻሚ አካሉ ባወጣው መስፈርት መሠረት ተቀባይነት ባለው ወረቀት ወይም የኤሌክትሮኒክ ማዘዣ መሣሪያ አማካኝነት የሚሰጥ ትእዛዝ ነው፤

- pharmacy professional" means a pharmacist, druggist, or pharmacy technician licensed by the appropriate health professional regulatory organ;
- 11/ "narcotic drugs" means a medicine subject to control in accordance with the Convention issued by United Nations and ratified by Ethiopia and include a drug that is categorized as narcotic drug by the executive organ;
- 12/ "psychotropic substance" means any substance subject to control in accordance with the Convention issued by United Nations and ratified by Ethiopia and include a drug that is categorized as psychotropic substance by the executive organ;
- 13/ "radiopharmaceuticals" means a medicine which has one or more radionuclide substance used in the diagnosis and treatment of human disease and includes non radioactive reagent kit used for a preparation of medicine and radionuclide generator;
- 14/ "precursor chemical" means any substance or mixture of substances subject to control in accordance with the Convention issued by the United Nations and ratified by Ethiopia and include a substance that is categorized as precursor chemical by the executive organ;
- 15/ "prescription" means a paper or electronic order for medicine that meets requirements set by the executive organ, and written and signed by a duly licensed medical professional;

- ፲፮/ "ተራ ዕቃ" ማለት ቁተተር የሚደረግበትን ምርት ለማምረት የሚያገለግል ግብጓት ነው፣
- ፲%/ "የደም ተዋጽአ" ማለት ለተለያዩ ሀክምና አባልማሎት የሚውል ከሰው ደም ወይም የደም ውሀ የሚዘጋጅ ምርት ነው፣
- ፲፰/ "ደም" ማለት ከሰው የሚሰበሰብ ውሀድ ሆኖ ለሌላ ሰው ለመለገስ ወይም ለሌላ የደም ተዋጸኦ ለማምረት የተለያየ ሂደቶችን ያለፊ ሙሉ የደም ይዘት ያለው ውሀድ ነው።
- []]/ "አስመስሎ ማቅረብ" ማለት ማሸጊያን፣ መለያን፣ የንግድ ምልክትን፣ የንግድ ስምን ወይም ማንኛውንም ዓይነት መለያ ምልክትን ጨምሮ የአንድን ምርት ምንነት እና ምንሞ ሆን ብሎ አሳሳች በሆነ መንገድ ማሸግ ወይም ገላሞ ጽሁፍ በመለጠፍ እና ይህንኑ በሀሰተኛ መንገድ የታሸገን ወይም ገላሞ ጽሁፍ የተደረገበትን ምርት በትክክለኛ አምራቹ እንደተመረተ በማስመሰል ማቅረብ ነው።
- ሸ/ "መከለስ" ማለት የአንድን ምርት ግነፊት ወይም hast Acous.coC: かんわ3 08.90 73460-3 VanaranC: አይታው የተሻለ ወይም PAAM እንዲሆን ተመሳሳይ ዓላማ ሲባል ባዕድ ነገር ወይም P.11-1 ODGL,ODG 9.11-7 344-11C m 2.90 የምርተን በሌላ מסידיות אמיו
- ሸ፭/ "መዕሐል-መድኃኒት" ማለት ስለመድኃኒት
 ዝግጅት፣ የመድኃኒትነት ይዘት ያለው እና
 የሌለው ንዋረ-ነገር ፊዚካላዊ ባህሪይ፣ የዝግጅት
 ምንነት፣ ይዘት፣ ጥራት፣ ጥንካሬ እና እነዚህን
 ባህሪያት በተመለከተ ማሟላት ያለባቸውን
 መመዘኛዎች ወይም ደረጃዎች ያካተተ እና

- 16/ "raw material" means the basic material from which a regulated product is made;
- 17/ "blood product" means a product prepared from human blood or liquid blood for medical purposes;
- 18/ "blood" means include human blood, blood collected for transfusion or processed blood;
- 19/ "counterfeiting" means a deliberate or fraudulent mislabeling of a product in respect of its identity and/or source including the packing material, identification or trademark, trade name, any special mark thereon of an authentic product and presenting such falsely labeled product as if it is manufactured by the genuine manufacturer;
- 20/ "adulteration" means adding any foreign substance or ingredient or substituting the content of the product in whole or in part by such other substance so as to increase its bulk or weight, or reduce its quality or strength, or make it appear better or of greater value than it is;
- 21/ "pharmacopeia" means a document accepted by the appropriate organ containing the particulars of medicine preparation, physical aspects of medicine and non-medicinal substances, preoperational aspect, content, intensity and standards and criteria's to be fulfilled related to such particulars;

- "የሀክምና መሣሪያ" ማለት የሚፈለገውን ተማባር @P.90 ፋርማኮሎጂካል፣ ሊ.ማ.መ·ኖሎሚካል 04T) 2.3.00.h 118 (lanaty የማያከናውን ማንኛውንም መገልጊይ፣ ቅንብረ-**አፕሊያንስ**፣ 00 768: 00-1-706.P1 7773 ሰሙንት Port ton TAGE መ-ስጥ how-y-t more nonmogone payer will ዕፍትዌር። ዕቃ m P.90 96,270% PAILT ሲሳ ተመሳሳይ ቁስ ሆኖ በአምራቹ @ P.90 ድርጅት ለብቻው ወይም በመቀላቀል ለሰው ሀክምና ተቅም ላይ እንዲውል የተዘጋጀ መግሪያ ሲሆን ተደደዥ የሀክምና አገልግሎት ለመስጠት 807.68 m P.90 አርማዝናን Adedon መግሪያን ያጠቃልላል።
- ananCan& ሽይ/ "ከሰሙንት 10.016 500.53 11Fm-7 08.90 Pulips onyes" ማለት 02201 በማዋሃድ ወይም በመቀሳቀል ድርጅት መሠረት ናሙናን ከሰውነት በመውሰድ ከሰውነት ውጭ በኢንሲትሮ መንገድ መረጃ nonnat noncoconci nontota orre ለተስማሚነት ዓላማ የሚጠቅም ሆኖ ውሀድ፣ ማረጋገጫዎች፣ መቆጣጠሪያ ቁሶች፣ PAILT 900.9 ሶፍትዌርን on gar W.P.90 የሚያጠቃልል የሕክምና መሣሪያ ነው፣
- የሚሙል ruhpg 75% "J.CA መሣሪያ" ማለት ሙሉ በሙሉ የአገልግሎት 11005F0-3 Parch DP.90 የተወሰነ የአባልማሎት ዘመን የቀራቸው ሲሆን የእድሳት ሥራ የተሰራለት እና ውጤታማነቱ P+4,27m Aungos አገለ ግለተ 02.27 Para mA Pungo anyles har
- **ጽ**ሯ/ "እንደገና ተመርቶ ጥቅም 18. Pay.m.A የሀክምና መጣሪያ" ማለት አምራች ድርጅቱ ከሚያገለግልበት ተቋም ወስዶ መልሶ እንደአዲስ ተገንብቶ ውጤታማንቱ እና ደሀንንቱ ከአዲስ ምርት ጋር መወዳደሩ ተረጋግጦ እንደገና ገበደ ላይ የሚውል የሀክምና መሣሪያ ነው፣

- 22/ "medical device" means any instrument app ratus, implement, machine, appliance implant, reagent for in vitro use, software material or other similar or related articles and their accessories, which does not achieve its primary intended action by pharmacological, immunological metabolic means, in or on the human body, and intended by the manufacturer to be used, alone or in combination, for medical purpose and includes device intended for related medical use and control of contraception;
- 23/ "in vitro medical device" means a device whether used alone or in combination. intended by the manufacturer for the invitro examination of specimens derived from the human body solely or principally to provide information for diagnostic monitoring or compatibility purposes, and includes reagents, calibrators, control materials, specimen receptacles, software or related other articles;
- 24/ "refurbished medical device" means a medical device whose service year is yet to expire or has already expired and undergone the appropriate renovation and effectiveness testing for use in medical purpose;
- 25/ "remanufactured medical device" means a medical device which is taken back to a manufacturer after use by a health institution and rebuilt based on the effectiveness and safety specification of the original manufacturer;

- 6%/ "የሀክምና 00-116" ማለት ደሀንንት ፈዋሽነትን ለማረ*ጋ*ንተ ሲባል ሙከራ ላይ ይለን መድኃኒት ወይም የሀክምና መሣሪያ ሊያስክትል የሚችለውን ያልተጠበቀ ሳጂ ባሀሪ ለማወቅ፣ TC:1: በሰውነት ሙስፕ PUDUOMTI የመሰራጨት፣ ሜታብላይዝ PURLT እና የመወገድ ባሀሪሙን ለማወቅ ፌቃደኛ በሆኑ ታካሚዎች ወይም በሌሎች የተናት ተሳታፊ ሰዎች ሳይ የብቃት ማረጋገጫ ምስክር ወረቀት ባገኘ አካል የሚደረግ ሳይንሳዊ ተናት ነው።
- ሸ፯/ "ባዮኢቡቫለንስ ማዕከል" ማለት ሁለት ዓይነት የመድኃኒት ዝግጅቶች በፍቱንነታቸውና በደሀንነታቸው የሚመሳሰሉ መሆናቸው በተናት የሚረ-ጋገተበት ማዕከል ነው።
- ሸጀ/ "ለኅብረተሰብ ጤና የሚውል ወረ- ተባይ" ማለት ለሰው ጤና አጠባበቅ ተቅም ላይ የሚውል ፡ተባይን ለመከላከል፡ ለመቆጣጠር ወይም ለማተፋት የሚያገለማል ሲሆን ማንኛውም ንተረ ነገር ወይም የንተረ ነገር ውሀድ ሆኖ በጸረ- ተባይ የተነከረ አነበርን ወይም ሊላ መሰል ዝግጅትን ይጨምራል፡
- ሽሀ/ "የውብት መጠበቂያ ምርት" ማለት በማሽት፣ በማፍለስ፣ non-ph በማቅለጥ በመንፋት። በመርጨት ወይም በተመሳሳይ መንገድ በገላ ወይም በሰውነት ክፍል ላይ የሚደረግ ሰውነትን ለማጽዳት፣ ለማስዋብ፣ ዴምማባት ለመጨመር ወይም የአካልን ቅርጽና አሥራሩን ሳይቀይር **ገጸነታን ለመቀየር የሚውል ምርት እና የው**በት መጠበቂያ ምርት ፕሬ ዕቃነት የሚውል ነገር ሳሙናዎችን፣ 6.690 ሲሆን: P10-726 Λοπηλήδι AananCanC! 09.9° ለመፌመስ ታስበው ምርቶችን እና በማንኛውም ሰው የተፈተሮ ቅርጽ ወይም የአሰራር ሂደት ላይ ተጽዕኖ የሚያሳድሩ ምርቶችን አያካትትም፣

- 26/ "clinical trial" means any systematic study on medicine or medical devices in volunteer human subjects in order to discover or verify the effects of, and/or identify any adverse reaction to the products, and or to study its absorption, distribution, metabolism, and excretion with the object of ascertaining their efficacy and safety;
- 27/ "bioequivalence center" means the center in which two types of medicine productions are ascertained by research as to their similarity of efficacy and safety;
- 28/ "public health pesticide" means any substance or mixture of substances used to prevent, control or destroy pests to protect human health and includes pesticidetreated mosquito net;
- 29/ "cosmetic" means any article intended to be used by means of rubbing, pouring, steaming, sprinkling, spraying on or otherwise applied to the human body or any part thereof for cleansing, beautifying, promoting attractiveness or altering the appearance and, any article intended for use as component of a cosmetic but such articles excludes laundry soaps, articles intended for the diagnosis, treatment, mitigation or prevention of human disease, and products intended to affect the anatomy or of a physiological process of a human;

- ፴/ "የትምባሆ ምርት" ማለት በከፊል ወይም ሙ**ለ**-በሙሉ ከትምባሆ ቅጠል ተዘጋጅቶ በማጨስ፣ በመሳብ፣ በማኘክ፣ በማሽተት ወይም በሌላ መንገድ የሚወሰድ ማንኛውም ንተረ ነገር ነው።
- ፴ሽ/ "የት-ምባሆ ኢንደስትሪ" ማለት የትምባሆ ምርት አምራች፣ ጅምሳ አክፋፋይ ወይም አስመጪ ነው፣
- ሳጀ/ "የትምባሆ ምርት ልዩ የቁተተር *ኤቃ*ድ" ማለት የትምባሮ ምርትን ለማምረት፣ ለማስመጣት፣ ለማከፋፊል ወይም ለመሽተ ከአስፊዳሚ አካለ ወይም ከክልል ጤና ተቆጣጣሪው የሚሰጥ ልቃድ ሆኖ የንፃድ ልቃድን አያካትትም፣
- ፴፫/ "የኤሊክትሮኒክ ኒኮቲን መስጫ መሣሪያ" ማለት በዋናነት እንደ ፕሮፕላይን ማሳይኮል ወይም **ግሳይሰሮል** 1:42.76 ጣሪም 8811 እና ሙሙትን በኤሌክትሮኒክ *መግሪያ* አማካኝነት ለተጠቃሚው በማሞቅ 0.053 ODAIL ለመስጠት የሚያግገ መሣሪያ ሆኖ ከምርቱ ጋር ተቅም ላይ የሚውል ካርትሪጅ እና ያጠቃልላል።
- ፴፬/ "የትምባሆ ምርት ማስተዋወቅ እና ፕሮሞት ማድረማ" ማለት በቀጥታም ይሁን በተዘዋዋሪ የትምባሆ ምርትን ወይም ተጠቃሚነትን ዓላማ ወይም ውጤት ያደረገ የማስተዋወቅ ወይም ማንኛውም TCPT የማድረግ P375 ግንኙነት፣ አስተያየት ወይም ድርጊት ነው።
- ፴፩/ "ትምባሆ ስፖንሰር ማድረግ" ማለት የትምባሆ ምርትን 02.90 ትምባሆ መጠቀምን የሚያበረታታ ሁነት፣ ድርጊት ወይም ማለሰብን በቀጥታም ይሁን በተዘዋዋሪ All,t) 317 00279 70-1

- 30/ "tobacco product" means a product entirely or partly made of the leaf tobacco as rau material which are manufactured to be used for smoking, sucking, chewing, or snuffing;
- industry" 31/ "tobacco mean tobacco manufacturer, importer or wholesaler;
- 32/ "tobacco product special regulatory license" means a permit granted by the executive organ or regional health regulator for the purpose of tobacco manufacturing, import wholesale, or sell but this does not include a trade license;
- 33/ "electronic nicotine delivery system" means electronically operated product designed to deliver an aerosol to users by heating a solution comprised of nicotine and typically, but not necessarily propylene glycol and/or glycerol, and often flavoring; and any component including a cartridge, a tank and the device without cartridge or tank, intended for use with or in the product;
- 34/ "tobacco advertising and promotion" means any form of commercial communication, recommendation or action with the aim, effect or likely effect of promoting a tobacco product or tobacco use either directly or indirectly;
- 35/ "tobacco sponsorship" means any form of contribution to any event, activity of individual with the aim, effect or likely effect of promoting a tobacco product or tobacco use either directly or indirectly;

- ወጀ/ "ከሲ ጋራ ጋር ተመሳሳይ የሆነ የቴክናሎጂ ምርት" ማለት ማቀጣጠል ሳያስፈልግ ምርቱን በማሞቅ በብናኝ ወይሚ በተን መልኩ እንዲወሰድ የተዘጋጀ ትምባሆን እና ምርቱን በዚህ መንገድ ለመጠቀም የሚያግዝ ማንኛውንም መሣሪያ እና ተያያዥ የመሣሪያ ክፍልን ያጠቃልላል፣
- ማ%/ "ልዩ ጣዕም ያለው የትምባሆ ምርት" ማለት ለብቻው ወይም ከሌላ የትምባሆ ይዘት ጋር ሆኖ ትምባሆው . ሳይቀጣጠል ወይም ትምባሆው በሚቀጣጠልበት ጊዜ ከትምባሆ ጣዕም ወይም ቃና ውጭ ያሉ እንደ ፍራፍሬ፣ ቸኮሌት፣ ቫኒሳ፣ ማር፣ ከረሜሳ፣ ካካቃ፣ ሜንቶል፣ የአልኮል መጠጉ፣ ዕጽዋት ወይም ቅመም የመሳሰሉ የሚለይ ጣዕም ወይም ቃና የሚሰጥ ይዘት ያለው ማንኛውም የትምባሆ ምርት ነው፣
- ብጀ/ "ሺሻ" ማለት አንድ ወይም ከአንድ በላይ የሆነ የማስተሳለፊያ ቱቦ የተተከለበት እና ውሃ ወይም ሌላ ፈሳሽ የያዘ መሣሪያን በመጠቀም የሚጨስ ተጨማሪ ጣዕም ያለው ወይም የሌለው የትምባሆ ምርት ሲሆን ይህ የትምባሆ ውጤት ሞላሰስ፣ ማር፣ የአትክልት ግላይሰሮል ወይም የተለያየ የፍራፍሬ ጣዕምን ጨምሮ ሌላ ይዘት ያለውን ምርት ይጨምራል፣
- ሳ፱/ "ተቀዳሚ ማሸጊያ" ማለት ለተጠቃሚ የሚደርስን ምርትን በቀጥታ የሚነካው እና ምርቱን ለመጠቅለል ወይም ለማሸግ የሚውል ነገር ነው።
- ፵/ "የመለያ ምልክት" ማለት ለክትትል ሲባል በምርት ላይ የሚጻፍ ተከታታይ ሰረዞች እና ቁጥር ያለበት ስለ ምርቱ መረጃ የሚገልጽ እንደመለያ የሚያገለግል የሚስጥር ምልክት

.

- 36/ "other related cigarette resembling technology product" includes any tobacco product that is consumed by creating an aerosol or vapour via a process of heating tobacco without full combustion and includes any device and associated parts intended for use in consumption of the product, whether or not sold separately from the product;
- 37/ "characterizing flavor" means a taste or smell, other than one of tobacco, resulting from a natural or artificial additive or a combination of additives, including, but not limited to, fruit, chocolate, vanilla, honey, candy, cocoa, menthol, alcohol, spice or herbs which is noticeable before or during the consumption of the tobacco product;
- 38/ "shisha" means includes tobacco products
 that may be flavored or non-flavored that
 are consumed using a single or multistemmed smoking instrument that contains
 water or other liquid through which the
 smoke passes before reaching the smoker
 and whose syrup tobacco content includes
 molasses, honey, vegetable glycerol and
 fruit flavors;
- 39/ "primary packing" means the covering, wrapper, or container that has direct contact with the product intended for retail sale;
- 40/ "barcode" means a machine-readable code in the form of numbers and a pattern of parallel lines printed on and identifying a product for the purpose of monitoring by the manufacturer or executive organ;

- 96/ "አልኮል" ማለት ማንኛውም የአልኮል ይዘቱ ከዜሮ ነተብ አምስት በመቶ በላይ የሆነ የመጠተ ዓይነት ነው።
- ማጀ/ "የመድኃኒቱ ዕንሰ ስም" ማለት የአንድ መድኃኒትን ኬሚካላዊ ይዘት መሠረት በማድረግ የሚሰጥ መጠሪያ ሲሆን የምርቱን የንግድ ስም አያመለክትም፣
- ማደ/ "የማስታወቂያ ማስራጫ መንገድ" ማለት መገናኛ ብዙኃንን፣ የውጭ ማስታወቂያን፣ የቴሌኮምን፣ የፖስታን፣ የኢንተርኔትን ድረ ገፅ እና የፋክስ አገልግሎትን፣ ሲኒማን፣ ፊልምን፣ ቪዲዮን ወይም መሰል የማስታወቂያ ማስራጫ መንገድ ነው፣
- ማጀ/ "ቁተጥር የሚደረግበት ምርት" ማለት ምግብ፣ መድኃኒት፣ የሀክምና መግሪያ፣ የውበት መጠበቂያ፣ ትምባሆ እና በዚህ አዋጅ መሠረት ቁተጥር የሚደረግበትን ሌላ ምርትን ያጠቃልላል።
- ፵፭/ "የሀክምና ባለሙያ" ማለት ታካሚን በመመርመር የበሽታን ንይነት የሚለይና በመድኃኒት፣ አካልን በመቅደድ ወይም በሌላ ተያያዥ የሀክምና መንገድ የሚያክም ለሰው የሀክምና አገልግሎት የሚሰጥ ሐኪም ወይም እንዚሀን ተማራት እንዲያክናውን አማባብ ባለው አካል የብቃት ማረጋገጫ ምስክር ወረቀት የተሰጠው ሌላ የጤና
- ፵፮/ "ማሸጊያ" ማለት ቁጥተር የሚደረግበት ምርትን ለመሙሳት፣ ለማስገባት ወይም ለመጠቅለል ወይም ለማሸግ የሚውል ነገር ሆኖ የአንድ ምርት ተቀዳሚ መያዣ እና ሌሎች የማሸጊያ ቁሳቁሶችን ያካትታል፣
- ፵፯/ "ገሳጭ ጽሁፍ" ማለት ቁዋዋር በሚደረግበት ምርት፣ ተቀጻሚ መያዣ ወይም መጠቅለያ ላይ, የሚጻፍ፣ የሚታተም ወይም የሚለጠፍ ሥዕል፣ ጽሁፍ ወይም ምልክት ሆኖ በማሸጊያው ውስዋ በአባሪነት የሚከተት ጽሁፍን ይጨምራል፣

- 41/ "alcohol" means any drink with 0.5% mon
- 42/ "generic name" means a chemical term by which a medicine is addressed without referring to its brand name;
- 43/ "means of advertisement dissemination" means includes the mass media, outdoor advertisement, telecom, postal, internet website and fax services, cinema, film, video and any other related means of advertisement dissemination;
- 44/ "regulated product" means any product administered in accordance with this proclamation and includes food, medicine, medical device, cosmetic, and tobacco products;
- 45/ "medical professional" means a physician or other health professional who is authorized by the appropriate organ to examine and diagnose human diseases and treat them by drug, surgical operations or other related medical means;
- 46/ "packing" means any article that may be used for filling, inserting or wrapping or packing regulated products and includes the immediate container and other wrapping materials;
- 47/ "label "means all labels and other written, printed, or graphic material that is affixed to a regulated product or any of its container or wrapper and includes insert;

- ፵፭/ "እንደገና ማሽን" ማለት የምርት ሂደቱ ሙሉ በሙሉ ወይም በክፌል የተጠናቀቀን እና በብዛት የተመረተን ቁተተር የሚደረግበት ምርት በሌላ አምራች በማንኛውም መንገድ መልሶ የማሽግ ሥራ ነው፣
- ዓ!!/ "ኢንስፔክተር" ማለት አስፌጻሚ አካሉ ወይም የክልል ጤና ተቆጣጣሪው በዚህ አዋጅ መሠረት የተሠጠሙን ስልጣን እና ተግባር ለመሬፀም የሚመድበው ባለሙያ ነው።
- ሃ/ "የተቋም ምዝገባ" ማለት ተፈጻሚነት ባለው መስፌርት መሠረት ቁተተር ለሚካሄድበት ተቋም የሚ<u>ሳ</u>ተ አውቅና ነው።
- ዛሽ/ "የምርት ምዝገባ" ማለት ተፈጻሚነት ባለው መስፌርት መሥረት ቁተተር ለሚካሄድበት ምርት የሚሰተ እውቅና ነው።
- ፶፪/ "የተራት ማረጋገተ ሥርዓት" ማለት ቁተተር የሚካሄድበትን ምርት ተራትና ደሀንነት ለማረጋገተ የሚዘረጋ የአሰራር ሥርዓት ነው፣
- ሃ፤/ "ተቋም" ማለት ቁተተር የሚካሄድበት ምርት ማምረት፣ መላክ፣ ማስመጣት፣ ማክፋፈል፣ በችርቻሮ መሸተ፣ መልሶ ማሸግ ላይ የተሰማራ ድርጅት ነው፣
- ሃ፬/ "ማምረት" ማለት ተራ ዕቃን በዚህ አዋጅ መሠረት ቁተተር ወደ ሚደረግበት ምርት የሙቀየር ሂደት ሆኖ ምርቱን ግዘጋጀት፣ ማቀናበር፣ ማዋሀድ፣ መቀመር፣ መሙላት፣ ማሽግ ወይም በድጋሚ ማሽግንም ይጨምራል፣
- ሃጅ/ "የምግብ ጭጣሪ" ማለት አግባብ ባለው የደሀንንት መስፌርት መሠረት ተዘጋጅቶ ምግብን ለማጣሬተ፣ ለማቅለም፣ ሳይበላሽ ለማቆየት፣ ለማሳመር ወይም ለተመሳሳይ ሌላ ዓላማ በምግብ ላይ የሚጨመር ንተረ-ነገር ነው፣

- 48/ "repacking" means packing of any processed or semi-processed regulated products by a different manufacturer in any other way;
- 49/ "inspector " means any professional authorized by the executive organ or regional health regulator to perform inspection activities pursuant to this Proclamation;
- 50/ "institution registration" means a recognition granted to regulated institution in accordance with set requirements;
- 51/ "product registration" means a recognition granted to regulated product in accordance with set requirements;
- 52/ "quality control system" means a procedure intended to ensure that a regulated product meets quality and safety requirements;
- 53/ "institution" means any establishment involved in the manufacture, export, import, wholesale, retail, or repacking of regulated products;
- 54/ "manufacture" means all operations involved in transforming raw materials into regulated products under this proclamation including in the preparation, processing, compounding, formulating, filling, packing, packaging, and repackaging;
- 55/ "food additive" means any substance prepared in accordance with applicable requirements and added to food in order to give flavor, impart color, preserve, and enhance its appearance or other related functional purposes;

- ወረቀት ማለት ሃኔ/ "የብቃት ማረጋገጫ ምስክር 19961 TCT. #TTC የሚደረግበትን ለመሽጥ ጅምሳ ለማስመጣት፣ 19114LAI ለመቸርቸር፣ የተራት ቁተተር አንልግሎት ለሚሰተ ማንኛውም ሰው፣ የባዩኢዜቫለንስ ማፅክል ወይም ሌላ በዚህ አዋጅ *ሙሠረት* ቁተጥር ለሚደረግበት ተማባር የሚሰተ አውቅና ነው፣
- ያጀ/ "አስፈጻሚ አካል" ማለት ይሀን አዋጅ እና ይሀንን እዋጅ ለማስፈፀም የሚወጡ ሀጎችን በፌደራል ደረጃ ለማስተዳደር በሀን ሥልጣን የፌደራል መንግሥት አካል ነው፣
- LR619. "AAI" YEY በኢትዮጵያ ማለት ዴሞክራሲያዊ ሪፐብሊክ ሀገ መንግሥት አንቀጽ 9% የተመለከተው ማንኛውም ክልል ሲሆን 11-1-09 የአዲስ የድሬዳዋ አበባ እና አስተዳደሮችን ይጨምራል፣
- ያ/ "የክልል ጤና ተቆጣጣሪ" ማለት ይህን አዋጅ እና ይሀንን አዋጅ ለማስፈዐም የሚወጡ ሀጎችን በክልል ደረጃ ለማስተዳደር ሥልጣን የተሰጠሙ የክልል መንግሥት አካል ነው።
- **ጃ/ "አማባብ ያለው አካል" ማለት እንደ አማባ**ቡ በዚህ አዋጅ ላይ የተጠቀሱ ተማባራት በሚከናወንበት ጊዜ ድርሻ ያሳቸውና በህግ ስልጣን የተሰጣቸው ሌሎች አካላት ናቸው፣
- ፞፞፞፞፠፟፞ዾ፟/ "ሚኒስቴር" 08.90 "ሚኒስትር" ማለት እንደቅደም ተከተሉ የጤና ሚኒስቴር ወይም ሚኒስትር ነው፣
- ጃጀ/ "ሰው" ማለት የተ**ፈ**ተሮ ሰው ወይም በህፃ የሰውነት መብት የተሰጠው አካል ነው፣
- ጃ፫/ ማንኛውም በወንድ ጸታ የተገለጸው የሴትንም ጸታ ይጨምራA !!

- 56/ "certificate of competence" means a perm issued for a person to carry out the manufacture, import, distribute, wholesale sale, or retail trade of regulated products under this proclamation; quality control provider, bioequivalence center, or other purposes regulated under this proclamation;
- 57/ "executive organ" means a body which is empowered to administer this proclamation and other laws issued to implement this proclamation at the federal government level;
- 58/ "region" means any state referred to under Article 47 of the Constitution of the Federal Democratic Republic of Ethiopia and , includes the Addis Ababa and Dire Dawa City Administrations:
- 59/ "regional health regulator" means a regional government body which is empowered to administer this proclamation and other laws issued to implement this proclamation at regional government level;
- 60/ "appropriate body" means, as applicable. other organs that have a legitimate interest in the course of implementation of powers granted under this proclamation;
- 61/ "Ministry" or "Minister" means the Ministry or Minister of Health, respectively;
- 62/ "person" means a natural and juridical person;
 - 63/ any expression in the masculine gender includes the feminine.

f. የተፈፃሚነት ወሰን

ይሀ አዋጅ ለንግድ ወይም በማንኛውም ሌላ መንገድ ለኅብረተሰብ በሚቀርብ ምንብ፣ መድኃኒት፣ የውበት መጠበቂያ ምርት፣ የሀክምና መሣሪያ፣ የትምባሆ እና በዚህ አዋጅ መሥረት ቁተተር የሚደረግበት ምርት እና ፕሬ ዕቃ ላይ በመሳው አገሪቱ በሚካሂዱ የቁተተር ተግባር ሳይ ተልጻሚ ይሆናል።

ክፍል ሁለት ስለ አስፈጻሚ አካላት

፬. የአስፈጻሚ አካሉ ስልጣን እና ተግባራት

አስፌጻሚ አካሉ የሚከተሉት ስልጣን እና ተግባራት ያ.ኖረዋል:-

- 8/ 8991 スリንケナフェ りのようとす ደሀንንትንን ተራትን: አማባባዊ **ፌዋሽንትን** እንዲሁም አጠቃቀምን፣ ደህንነትን፣ PUNTE mylls በዚህ አዋጅ ጥራትን እና ውጤታማነትን እና መሥራት ቁጥተር የሚደረግበትን ሌላ ምርት ደረጃ እንዲወጣለት ሀሳብ ያመነጫል፡ ደረጃዎቹ ተዘጋጅተው ሲዐድቁ ያስሬጽማል፣ አማባብነት ያለውን የሌላ ሀገር መፅሀል መድኃኒት ወይም የአምራች የምርመራ ዘዴ ይቀበላል፣
- **ጀ/ ቁጥተር ለሚደረግበት ምርት አስ**መጪ፣ ሳዚ፣ የጥራት ቁጥተር አባልማሎት ሰጪ፣ ባዩኢኩባለንስ ማዕከል እና ምርትን ከአንድ ክልል በላይ ለሚያቀርብ አምራች እና ጅምላ ኘው የብቃት ማረጋገጫ ምስክር ወረቀት ይሰጣል፣ ያድሳል፣ ያግዳል፣ ይሰርዛል ወይም ሌላ አግባብ ያለውን አስተዳደራዊ እርምጃ ይወስዳል፣
- E/ የመድኃኒት፣ የሀክምና መሣሪያ፣ ምግብ እና ሌላ በዚህ አዋጅ ወይም ይህን አዋጅ ለማስፌጸም በሚወጣ ደንብ እና መመሪያ መሠረት ሊመዘገብ non on Ahit ምርትን 80279 790790 በማድረግ መሥረት መስፈርቶችን ይመዘግባል፤ የገበያ ፌቃድ ይሰጣል፣ ያድሳል፣ ያግጻል፣ ይሰርዛል ወይም ሌላ ሀጋዊ እርምጃ ይወስዳል፣

3. Scope

This proclamation shall be applicable in respect of food, medicine, medical device, cosmetics, and tobacco product intended to be placed on the market or offered, in any other way, for use by the public, and other products and raw materials regulated under this proclamation.

Federal Negarit Gazette No. 39 28th February 2019 ...page [111]

PART TWO

EXECUTIVE ORGANS

4. Power and duties of the executive organ

The executive organ shall have the power and duties to:

1/ initiate regulatory standards and implement standards issued regarding food safety; safety, efficacy, quality, and rational use of medicines; safety, quality, and effectiveness of medical devices; and other products regulated under this proclamation; adopt appropriate .pharmacopeia from another country or manufacturer's in house method;

whate the second

- 2/ issue, renew, suspend or revoke a certificate of competence or take another appropriate measure of an importer, exporter or quality control service provider, bioequivalence centers, and a manufacturer or wholesaler whose product is intended to be traded in more than one region;
- 3/ evaluate and register medicine, medical device, ; food and other products that are required to be registered under this proclamation, or regulation or directive issued to implement this applicable based on proclamation requirements; issue, renew, suspend or revoke marketing authorization or take other appropriate legal measures;

STATE OF THE PARTY OF THE PARTY

- ፬/ በዚህ አዋጅ ቁተተር የሚደረግበት ምርት ይህንን አዋጅ ወይም በሌሎች ሀጎች መሠረት ሊሟሉ የሚገባቸውን ሳያሟላ ሲቀር እንደአግባቡ ምርቱን ሊይዝ፣ እንዲወገድ ሊያደርግ፣ ከገበያ እንዲሰበሰብ ሊያዝ፣ በሀግ አግባብ ሊወርስ ወይም ሊላ አግባብ ያለው ሀ.ንዊ እርምጃ ሊወስድ ይችላል፣
- ሹ/ በአስፈጸሚው አካል አውቅና ገበያ ውስጥ እንዲገባ የተደረገን በችርቻሮ ድርጅት ወይም አስፈጸሚ አካሉ የብቃት ማረጋገጫ ምስክር ወረቀት ባልሰመው በሌላ ተቋም ይዞታ ሥር ያለ ቁተጥር የሚደረግበት ምርትን በተቋሙ ውስጥ ገብቶ ምርቱን በሚመለከት ሊያይ፣ ሊመረምር፣ ናሙና ሊወስድ እንዲሁም በምርቱ ላይ ሀጋዊ እርምጃ ሊወስድ ይችላል፣
- %/ ቁተተር የሚደረግበት ምርት በመክለሱ ወይም በሌላ ሀገ-ወተ ድርጊት ምክንያት ሞት፣ ሀመም፣ የአካል ጉዳት፣ የጤና መታወክ ወይም ሌላ የጤና ችግር ያስኩተለ ምርትን ወይም ይዘትን ይለያል፣ በናሙናው ላይ ተናት ያደርጋል፣ ውጤቱን መሥረት በማድረግ አስፈላጊውን ሀጋዊ እርምጃ ይወስዳል፣
- 3/ ቁተተር ለሚደረግበት ምርት፣ የምርት ተሬ ዕቃ እና ማሸጊያ ቁሳቁሶች ወደ ሀገር የመግቢያ ፌቃድ ይሰጣል፣ እንዲሁም ተያቄ ሲቀርብለት ወደ ውቁ ሀገር የመሳኪያ የብቃት ማረጋገጫ ምስክር ወረቀት ይሰጣል፣
- ጀ/ መሠረታዊ የመድኃኒት ዝርዝር ያዘጋቒል እንደአስፈላጊነቱ ይክልላል፣ የተመዘገበ ምግብ እና መድኃኒት ዝርዝር ለሀዝብ ያሳውቃል፣ ብሄራዊ የመድኃኒት ቀመር ያወጣል፣ መድኃኒትን በተለያዩ መደቦች ይክፍላል፣ ምድቡን እንደ አስፈላጊነቱ ይክልላል፣

- 4/ detain, seize, confiscate, order the disposal or recall of, or take such other legal measures on a regulated product that is not in compliance with this proclamation or other law issued to implement this proclamation:
- 5/ inspect and take the necessary administrative measures on a regulated product under the possession of a retailer or other person not certified by the executive organ but the product's introduction into the market were authorized by the executive organ;
- 6/ identify ingredients that caused death, sickness, disability, disorder, or other health problems due to adulteration or other illegal activities on regulated products and take appropriate legal measures by conducting investigation of sample ingredients;
- 7/ issue import permits and, upon request, grant export certificate for regulated products, their raw materials and packaging materials;
- 8/ prepare and, as necessary, revise list of essential medicines, notify registered foods and medicines to the public; issue national medicine formulary, classify medicines into different categories, revise the classification whenever necessary;

- III የምግብ ደሀንነት፣ የመድኃኒት ጥራት፣ ደሀንነት
 እና ፈዋሽነትን፣ የሀክምና መግሪያ ደሀንነት፣
 ጥራት እና ውጤታማነትን ለመቆጣጠር እና ሌላ
 ቁተጥር በሚደረግበት ምርት ላይ የድሀረ-ገበያ
 ቅኝት እንዲካሄድ ሊያዝ ወይም ሲያካሂድ
 ይችላል፣ በድሀረ-ገበያ ቅኝቱ ውጤት መሠረት
 አስፈላጊውን ሀጋዊ እርምጃም ይወስዳል፣
- ፤/ በዓለም አቀፍ ደረጃ ክትትል የሚደረግበት ምርት ሳይ ያሉ የመድኃኒት ደሀንነት ክትትል ነባር እና አዲስ ጎጂ ክስተቶችን እና መረጃዎችን ይክታተሳል፣ አግባብ ያለውን ሀጋዊ እርምጃም ይወሰዳል፣
- TS/ Puhres or-his ተያቁዎችን አየመረመረ PAPPAI (look hge Puhrs ሥርዓት COW C.F. 00114.8.3 P.h.ナーナイム1 ያ.ቆጣጠራል። @:(D:1:3 (100790790 ለኅብረ-ተሰቡ ተቅም በሚኖረው መልኩ ሥራ ሳይ እንዲሙል ይፈቅዳል፣ አስፈላጊ ሲሆን PUNTE ሙከራው እንዲታገድ ወይም እንዲቆም ትእዛዝ ሊሰተ ይችላል፣
- ፲፪/ የመድኃኒትን እና የሀክምና መግሪያን አግባባዊ አጠቃቀም ይቆጣጠራል፣
- ፲፫/ የናርኮቲክ መድኃኒትን፣ የሳይኮትሮፒክ
 መድኃኒትን እና የፕሪክርሰር ኬሚካልን
 አመራረት፣ ወደ ሀገር ውስጥ ማስገባት፣ ወደ
 ውጭ አገር መላክ፣ ማክፋፈል፣ አስተዛዘገ።
 አደሳ፣ ስርጭት፣ አጠቃቀም፣ መረጃ አያያገ።
 ሪፖርት አደራረግ እና አወጋገድ ላይ ቁጥጥር
 ያደርጋል፣ አለአግባብ ሥራ ላይ እንዳይውሉ
- ፲፬/ ክልል ተሻጋሪ በሆነ የማስታወቂያ መንገድ የሚተላለፍ ቁተተር የሚደረግበት ምርትን የሚመለከት ማስታወቂያን አግባብ ካለው የመንግሥት አካል ጋር በመሆን ይቆጣጠራል፤

for use by figureous shall conserv by eathery

- 9/ undertake or order post-marketing surveillance to ensure food safety; safety, efficacy and quality of medicines; safety, quality, and effectiveness of medical devices; and on other regulated products and take appropriate legal measures in accordance with the findings.
- 10/ ensure that evidence of existing and new adverse events and information about pharmaco-vigilance of globally monitored products are followed upon and, as appropriate take the necessary legal measure;
- and inspect the process as to its conduct in accordance with good medical practice, evaluate the results and authorize the use of the result in such a way that benefit the public; order the clinical trial to be suspended or stopped;
- 12/ promote rational use of medicine and medical device;

TARREST TOTAL

13/ regulate the manufacture, import, export, distribution, prescribing, dispensing, use, recording and reporting of narcotic drug, psychotropic substance and precursor chemical, and prevent their abuse;

Commiss Labourer

14/ regulate the cross regional advertisement of regulated products in cooperation with the appropriate government body;

THAT AND WHICH ME A 16

which the said men about

office which were the chies

- ፲ሬ/ በትምባሆ ቁተተር ላይ የወጣውን የዓለም የጤና ድርጅት የትምባሆ ቁተተር ማዕቀፍ ኮንቬንሽን የኮንሲንሽኑን ማስፌጸሚያ ያስተባብራል፣ በኮንቪንሽኑ መሠረት አፌጻጸም ቁዋተርን ውጤታማነት የሚከታትል የትምባሆ እንዲመሠረት ብሂራዊ AHA አስተባባሪ 18. #TTC PRC.DA: በትምባሆ ነማመለከታቸው አካላት ጋር ተባብሮ ይሰራል፣
- ፲፮/ የትምባሆ ምርትን ይዘት፣ ተጓዳኝ መረጃን ይፋ 7101 አስተሻሸግ: አመራሪት: ድምሳ ማስገባት፣ ጸ'ሁና። ወደ ሀገር ውስፕ 25 ማስተዋወቅ፣ ጥሽጥነ ማከፋልል! ስፖንሰርሺፕ እና ተያያዥ የትምባያ ምርት የጤና ድርጅት #TTC ማዕቀፍ ኮንቬንሽን እና የትምባሆ **PATT** የኮንሴንሽኑን ማስፈጸሚያ ኃይድላይን መሠረት ያ.ቆጣጠራA :
- ፲፯/ የአገልግሎት ጊዜው ያለፈበትን እና ሌላ በዚህ አዋጅ ቁተተር የሚደረግበት ሀገ-ወተ ወይም ተቅም ላይ የማይውል ምርትን አግባብ ካላቸው አካላት ጋር በመሆን እንዲወገድ ያደርጋል። በአግባቡ መወገዱንም ይቆጣጠራል።
- ፲፰/ ተቆጣጣሪዎችን ይመድባል፣ አማባብ ባለው ሁኔታ ማንኛውንም ቁጥጥር የሚደረማበትን ምርት፣ ተቋም ወይም ግቢ ይፈትሻል፣ እንዲፈትሽ ትዕዛዝ ይሰጣል፣
- ፲፱/ በሚሰጠው አገልግሎት ላይ የአገልግሎት ክፍደ ይሰበስባል፣ የሰበሰበውን ክፍደ አማባብ ባለሙ ህግ መሥሬት ሲፈቀድ ለጤና ቁጥተር ዓላማ ያውሳል።

<u>ክፍል ሦስት</u> የምግብ ደሀንነት አስተዳደር

§. ጠቅሳሳ

፩/ ለኅብረተሰብ አገልሚሎት ምግብ የሚያቀርብ ማንኛውም የምግብ ተቋም ዴሀንንቱ የተጠበቀ መሆኑ የማረጋገጥ ኃላፊነት አለበት።

- 15/ coordinate the implementation of the World
 I'ealth Organization Framework
 Convention on Tobacco Control and its
 implementing guideline; establish national
 coordinating mechanism to follow-up
 effective implementation of tobacco
 control, and work in collaboration with
 appropriate bodies;
- content the and 16/ regulate product manufacturing, packaging disclosure, import, labeling, design, storage, distribution, advertisement, promotion and sponsorship, and related aspects of tobacco products in line with the World Health Organization Framework Convention on Tobacco Control and its implementing guideline;
- 17/ ensure, in collaboration with appropriate bodies, proper disposal of expired and other non-complying product regulated under this proclamation;
- 18/ appoint inspectors, and, as appropriate, order the inspection of any premises in accordance with this Proclamation;
- 19/ collect service fee, and use the same in accordance with appropriate law for the purpose of health regulation.

PART THREE

FOOD SAFETY ADMINISTRATION

5. General

1/ Every food establishment who provides food for use by the public shall ensure its safety.

- <u>ዩ/ የምግብ ደሀጎንት ቁጥተር የምርቱን ዓይነት እና</u> በሰው ጤና ላይ ሊያደርስ የሚችለውን ስ.ንት መሥራት ባደረገ መልነኑ ይሆናል።
- !! ማንኛውም ምግብ እና የምግብ ማሸጊያ አግባብ ያለው አካል ያወጣውን የኢትዮጵያ ደረጃ የሚያሟላ መሆን አለበት።
- §/ የዚህ አንቀጽ ንዑስ-አንቀጽ (분) ድንጋጌ ቢኖርም የኢትዮጵያን ደረጃ ባልወጣለት የምግብ ዓይነት ሳይ. አስፌዳማ. አካለ ሀሳፊንቱን ለመወጣት በዓለም አቀፍ ተቋማት የወጣን እና ተቀባይነት ያለውን ደረጃ መሠረት በማድረግ ደሀንነት ይቆጣጠራል።
- ጅ/ በምግብ ተቋም የሚቀርብ ምግብ ደሀንንቱን የሚያሟሳ ስለመሆኑ አስፌጻሚ አክሉ ወይም የክልል ጤና ተቆጣጣሪ ተቀባይነት ያለውን ምዘና ውጤት የሦስተኛ ወገን የተስማሚነት -this -ሲጠይቅ ይችሳል።
- %/ ማንኛውም ለንግድ ዓላማ ወደ ውጭ ሀገር የሚላክ ምግብ ደሀንንቱ የተጠበቀ እና የሀገርን ዘላቂ ተቅም የሚያፈ*ንግ*ተ መሆን አለበት።
- ፯/ አስገዳጅ ደረጃ የወጣለት ማንኛውም በሀገር ውስጥ የሚመረት ምግብ የአስገዳጅ ደረጃ ምልክት ሲኖረውና ይህንኑ ሊያረጋግጥ የሚችል ወቅታዊ ሰርተፊኬት የተሰጠው መሆን አለበት።

፮. <u>ምግብ እና የምግብ ንግድ ተቋም ስለመመዝገብ</u>

- በምግብ ንግድ ሥራ ሽ/ ማንኛውም ሰው በአስፈጻሚ አካሉ ወይም ከመሰማራቱ በፊት በክልል ጤና ተቆጣጣሪ መመዝገብ አለበት።
- ጀ/ ማንኛውም የምግብ ንግድ ተቋም ከእስፌጻሚ አካሉ ወይም ከክልል ጤና ተቆጣጣሪው የብቃት ሳያገኝ የታሸገ ማረጋገጫ ምስክር ወረቀት ምግብን አገልግሎት ላይ እንዲውል ማቅረብ FRANCE PROS FACT FORT AND ATTEN አይችልም። adepeal by the appropriate or gen-

- 2/ The rigor of safety assessment of food shall be based on its type and potential risk to human health.
- 3/ Every food and packing material shall comply with Ethiopian standard adopted by the appropriate body.
- 4/ Notwithstanding sub-article (3) of this article, the executive organ may use acceptable Ethiopian standard adopted by international organizations to regulate the safety of food for which national standard is not issued.

Sand the College State

- 5/ The executive organ or regional health regulator may request third party conformity assessment regarding the safety of food provided by food institution.
 - 6/ Every food prepared for the purpose of exporting shall be safe and promote the country's sustainable trade interest.
 - 7/ Every locally produced food for which mandatory standard is issued shall bear the applicable mark and shall possess a certificate issued for this purpose.
 - 6. Registration of food and food trade establishment
 - 1/ Every person shall be registered by the executive organ or regional health regulator before commencing a food trade activity.
 - 2/ Unless authorized by the executive organ or regional health regulator, no food trade establishment may provide a pre-packed food for use by the public. Francisco State Sentral

LINE-FRAT TABLE

- ፤/ ምግብ እና የምግብ ንግድ ተቋም ምዝገባ በአስፌጸማ, አካሉ ወይም የክልል ጤና ተቆጣጣሪው አካል በሚወስነው የጊዜ ገደብ መሠረት በወቅቱ መታደስ ይኖርበታል።
- %. ስለ ምግብ ማምረቻ፣ ማዘጋጃ፣ ማከማቻ፣ ማጓጓዝ ወይም መሸጫ
 - የምግብ ተቋም ምግብ ለማምራት፣ 8/ 777mg አባልባሎት ለማዘጋጀት 38:050 0.9 Pay.m.A 231000 m 9.90 90711-7 የተጠበቀና MAIL 17777 m.90 የማድጋልጥ እና በአስፊዳሚ አካለ-T-Adlina. መስፌርቶች የወጣሙን የደሀንንት መሆኑን የማረጋገጥ ኃላፊነት አለበት።
 - ጀ/ በዚህ አንቀጽ ንኡስ-አንቀጽ (፩) ከተቀመጠው ሀሳፊነት በተጨማሪ ማንኛውም የምግብ ንግድ ተቋም ለምግብ ማምረት፣ ማዘጋጀት፣ ማከማቶት ወይም መሸተ አገልግሎት የሚውል አካባቢ ምግቡን ሊበክል ከሚችል ነገር የዐዳና የራቀ መሆኑን የማረጋገተ ኃላፊነት አለበት።
 - ፤/ ማንኛውም የምግብ ተቋም ከምግቡ ጋር ቀጥተኛ ንክኪ ያለው መሣሪያ ወይም ዕቃ በአማባቡ ስለመስራቱ ማረጋገተና እና ልኬቱ መረጋገተ ያለበትን መሣሪያ አግባብ ባለው አካል በየጊዜው ማስለካት አለበት።
 - ፬/ ማንኛውም የምግብ ተቋም የምግቡን ደሀንነት በማደጓድል መልኩ እና እንደምግቡ ባሀሪ የቅገነቃዜ ሰንሰለቱን ጠብቆ ማከማቸት፣ ማጓጓገነ፡ መሸጥ ወይም ማቅረብ ይኖርበታል።
 - ፩/ ማንኛውም ምግብ ተልጻሚነት ካለው የፀረ ተባይ፣ ማዳበሪያ፣ የእንስሳት መድኃኒት፣ ለምግብ ማምረት የሚጨመሩ ኬሚካሎች፣ የማጠቢያ ኬሚካሎች፣ ጨረራ፣ ሌሎች የሰውን ጤና ሊጎዱ ከሚችሉ በካይ ነገሮች የቅሪት መጠን መስፌርት መብለጥ የለበትም፣፡

3/ Registration of food and food trade establishment shall be renewed within the time frame required by the executive organ or regional health regulator.

7. Food manufacturing, preparation, storage, transport or selling place

- 1/ Every food establishment shall have the responsibility to ensure that equipment or material used in food manufacturing, storage, or transport is clean and free from contaminants, and ensures that it complies with safety requirements issued by the executive organ.
- 2/ In addition to the responsibilities provided under sub-article (1) of this article, every food trade establishment shall have the responsibility to ensure that places for food manufacturing, preparation, storage, or sell are clean and far from contaminants.
- 3/ Every food establishment may use equipment or material with direct contact in the food only if it fulfills safety requirements and shall ensure that devices are periodically calibrated by an appropriate organ.
- 4/ It shall be the responsibility of every food establishment to ensure that food is stored, transported, or placed for sale in such a way that its safety is preserved and, if necessary, a proper cold chain is maintained.
- 5/ Any food product may not have chemical residue including pesticide, fertilizer, animal medicine, food additive chemical, cleaning chemical, a radioactive substance, and other contaminants above the maximum level issued or adopted by the appropriate organ.

%/ ማንኛውም የምግብ ንግድ ተቋም እንደሚሸጠው ምግብ ባሀሪ አያያዝና አጠቃቀም በተመለከተ ለተጠቃሚው በቂ መረጃ የመስጠት ግዴታ አለበት።

\$. በም**ግብ ተ**ቋም ውስተ ስለሚሰራ ሰው

- ሽ/ ማንኛውም የምግብ ተቋም በምግብ ማምረት፣ ማዘጋጀት፣ ሽያጭ ወይም ማስተናገድ ሥራ ላይ የሚያለማራው ሥራተኛ:-
 - ሀ) ከምፃብ .ጋር ቀጥተኛ ግንኙነት ያለው ሲሆን በማንኛውም ጊዜ በምፃብ አማካኝነት ከሰው ወደ ሰው ከሚተላለፉ በሽታዎች ነፃ ስለመሆኑ የመከታተልና አስፈላጊውን እርምጃ የመውሰድ፣ እና
 - ለ) ከሚሰራው ሥራ ጋር የሚሄድ ተገቢ የደሀንንት አልባሳት መልበሱን ማረጋገተ አለበት።
- ጀ/ በምግብ ማምረት፣ ግዘጋጀት ወይም ሽያቁ ሒደት ላይ የተሰማራ ማንኛውም ሰው በምግብ ተቋሙ ውስጥ ከምግብ ደሀንንት ጋር በተያያዘ በንብረተሰብ ጤና ላይ ጉዳት ሊያደርስ የሚችል ችግር ሲከሰት ወይም ችግር ሊከሰት ይችላል የሚል ጥርጣሬ ሲኖረው እንደአግባቡ ለአስፌጻሚ አካሉ ወይም ለክልል ጤና ተቆጣጣሪው ወዲያውኑ የግባወቅ ኃላፊነት አለበት።

!!. ምንብ ስለማምሬት

- ቭ/ ማንኛውም የምግብ ተቋም የሚያመርተውን ምግብ ደሀንነት ለማረጋገጥ የሚያስችል የጥራት ማረጋገጫ ሥርዓት ተግባራዊ ማድረግ አለበት።
- ጀ/ ማንኛውም የምግብ አምራች፣ አስመጨ ወይም አዘ.ንጅ ለምግብ ማምረት አገልግሎት የሚውል ተሬ ዕቃ ደሀንንቱ የተጠበቀ መሆኑን የማረ.ጋገጥ ኃላፊንት አለበት።

6/ Every food establishment, depending on the nature of the food, has the obligation to give adequate information about handling and use of foods it offers to sell.

8. Personnel working in food establishments

- 1/ Every food establishment shall ensure that its employees who are engaged in the manufacturing, preparation, or service
 - a) who have a direct contact with the food to be free from food-borne illness and take appropriate measure to prevent food-borne illnesses; and
 - b) wore an appropriate safety clothing.
 - 2/ Every person who participates in the manufacturing of food and has knowledge of or reason to believe that a significant risk to the public's health exists shall immediately report, as appropriate, to the executive organ or regional health regulator.

9. Food manufacturing

- 1/ Every food establishment has obligation to install the required quality control system to ensure the safety of foods it produces.
- 2/ It shall be the responsibility of every food manufacturer, importer or preparer to ensure the safety of raw material used for food manufacturing.

WAR CHARLESTON E. T.

- ማንኛውም የታሽን ምንብ አምራች ድርጅት 3.2.7.1 P.117.5 OrgeonCha. የአመራሬት ሂደት ላይ ለውፐ ያደረገ እንደሆነ ለአስፌጻሚው አካል ማሳወቅ አለበት።
- I. ምንብ ወደ ሀገር ውስተ ስለማስገባትና ወደ ውጭ ሀገር ስለመላከ
 - ሽ/ ማንኛውንም ምግብ ወደ ሀገር ውስተ ማስመጣት የሚቻለው ተፈጻሚነት ያለሙን የደሀንነት ደረጃ ሲያሟላ እና ከአስሬጻሚው አካል የብቃት ማረ ንጉጫ ምስክር ወረቀት ሲደገኝ ብቻ ነው።
 - ጀ/ የዚህ አንቀጽ ንዑስ-አንቀጽ (፩) አንደ-ተጠበቀ ሆኖ አስፌጻሚው አካል የምግቡ ደሀንንት አጠራጣሪ የሳቦራቶሪ ምርመራ ሊያደርግ ሆኖ ሲያገኘው ወይም የሳቦራቶሪ ምርመራ በሌላ ሦስተኛ አካል እንዲደረግ ሊያዝ እና ወጪውም በአስመጪው ድርጅት እንዲሸፈን ሲያዝ ይችላል።
 - i!/ ወደ ሀገር ውስጥ የሚገባ ማንኛውም ምግብ የአምራቹን ሲኖረው የደሀንንት 7.7C የመልካም አመራረት ሥርዓት ማየት አስፌላጊ POPATIO ሆኖ ሲገኝ አስፌጻሚው አመራረት ሥርዓት እንዲካሂድ ሊያዝ ይችላል።
 - ማንኛውም 9091 ö/ ወደ ሀገር ውስጥ የገባ እንደሆነ ጉድለት とナフブロナ የደሀንንት በአስመጪው በሚሽፌን ወጪ ወደ መጣበት ሀገር እንዲወገድ **እ**ንዲመለስ 089 avic ውስጥ 2242A::
 - 6/ 97909 111 OR 01.61.6 UTC ስለሚልከው እንደአስፌላጊንተ፡ Pas ምስክር ወረቀት ከአስፌጻሚው አካል ማግኘት 87-1A::

፲፩. የምግብ ሞማሪ

መጠን ጣሪያ አማባብ ያለው አካል ባወጣው የኢትዮጵያ ደረጃ መሠረት መሆን አለበት።

ARCA 132十 3元円 もすに 前京 Pりとう 名名 47 名孔 5 9.5* Federal Negarit Gazette No. 39 28th February 2019 Page 1111g 3/ Every packaged food manufacturer report to the executive organ if it introduces change in the type, content, and manufacturing process of the food it produces.

10. Food import and export

- 1/ Food may be imported only when it complies with applicable safety standard and a permit is granted by the executive organ. DESTRUCTED AN INCHES
- 2/ Without prejudice to sub-article (1) of this article, if the executive organ has reason to suspect the safety of the food it may perform a laboratory test, or order laboratory test to be performed by a third party and its cost covered by the importer.
- 3/ If any imported food has established safety the executive organ may problem, determine to evaluate good manufacturing practices of the manufacturer.

dunta and

90.50

4/ Food found to be unsafe under this proclamation may be returned to its country of origin or be locally disposed at the expense of its importer.

PLACE TOTAL BETT

STATE OF STATE OF STATE

5/ A food exporter, as necessary, may get health certificate of food it intends to export from the executive organ.

COUR 94 AT 11. Food additive

1/ Use of maximum level of a food additive shall be in accordance with Ethiopian standard issued by the appropriate body.

- ጀ/ አስፈጻሚው አካል ጥቅም ላይ ሊውሉ የሚችሉ የምንብ ቍማሪ ዓይነቶችን ዝርዝር ይወስናል።
- !'/ አስፈጻሚው አካል እንደአስፈላጊንቱ በተወሰኑ የምግብ ዓይነቶች ሳይ የምግብ •ድማሪ መጠቀምን ሲከስክል ይችላል።
- ፲፱. <u>የጨቅሳ ሀጻናትና የሀፃናት ተጨማሪ ምግብ</u> ማንኛውም የጨቅሳ ሀጻንና የሀጻን ተጨማሪ ምግብ የኢትዮጵያ ተራትና ደሀንንት ደረጃዎችን የሚያሟሳ፣ የሚጠቀምበት ተሬ ዕቃ ምንም ዓይነት የሀረመል ምሀንድስና ያልተካሂደበት፣ በአመራረት ሂደት ለጨረራ ያልተ.ኃለጠ፣ ማሸጊያው ከፕላስቲክ ማቴሪያል ያልተሰራ እና የፕሮቲን ምንጨ፣

TI. 728 970

- ሽ/ ማንኛውም ማሟያ ምግብ ሳይመዘገብ ወደ ሀገር ውስጥ መግባት ወይም መሸዋ የለበትም።

16. 771 ha711487

- §/ ማንኛውም በተለያዩ ንጥረ-ምግብ እንዲበለጽግ የተለየ ምግብ አግባብ ባለው አባል የተቀመጠን የኢትዮጵያ ደረጃ ማሟሳት አለበት።
 - ጀ/ ማንኛውንም ምግብ ለማበልዐግ የሚውል ቫይታሚን፣ ማዕድን ወይም ሌላ ንተረ-ምግብ ተቅም ላይ የሚውለው አግባብ ያለው አካል ያወጣውን ደረጃ ሲያሟላ ብቻ ይሆናል፣፣
- ['/ ማንኛውም የምግብ አምራች በዚህ አንቀጽ ንዑስ-አንቀጽ (፩) እና (፪) መሠረት ምግቡን ያበለጸገ ከሆነ በምር-ቱ ማሽጊያ ላይ በግልጽ ማስቀመጥ አለበት።

- 2/ The executive organ shall determine the list of allowable food additives.
- 3/ The executive organ may, where appropriate, prohibit the use of food additives in a certain category of foods.

12. Infant formula and follow-up formula

Every infant formula and follow-up formula shall comply with applicable Ethiopian quality and safety standards; its component shall not be genetically modified and exposed to any radiation during manufacturing, and its packaging is made from a non-plastic material, and contains a label bearing the source of its protein.

13. Food supplement

- 1/ Food supplement may not be imported or placed on the market without registration.
- 2/ The rigor of safety assessment of food supplements shall be commensurate based on its type, potential risk to human health, and its health claim.

14. Food fortification

- 1/ Every food identified for fortification shall fulfill applicable Ethiopian standard adopted by the appropriate body.
- 2/ Vitamins, minerals, or other essential nutrients permitted for fortification purpose may only be used if it fulfills requirements set by the appropriate body.
 - 3/ Every food manufacturer that fortifies food in accordance with sub-article (1) and (2) of this article shall accordingly label the food as fortified.

፲፭. ምንብ ስለማቁረር

ሽ/ ምግብ የሚጨረረው የምግብን ደሀንንት መስፈርት ባሟላ ሁኔታ እና አግባብ ባለሙ የጨረራ ዓይነት እና መጠን መሆን አለበት።

የመረር መጠን ቁተተር` አማባብ ካለው አካል በሙትባበር የሚሰራ ይሆናል።

፲፮. የመጠፕ ውሃ ደሀንነት

ማንኛውም የቧንቧ፣ የታሽን ሌሳ 08.90 ስመጠጥ የሚውል አቅራቢ @P.90 አምራች በኢትዮጵያ RLA የተቀመጠውን **የ**ደሀንንት 218 ያሟላ መሆኑን ማረጋገጥ አለበት።

ጀ/ ውሃ የሚታከምበት ኬሚካል ወይም የውሃ ማጣሪያ መሣሪያ አግባብ ያለው አካል በሚያወጣው መስፈርት መሠረት ውጤታማ ነትና ደሀንነት በአስፈጻሚው አካል ቁተተር የሚደረግበት ይሆናል።

፲፯. <u>ነበያ ላይ ስለዋለ ምንብ ደሀንነት ክትትል</u>

ሽ/ ማንኛውም የምግብ አምራች ወይም አስመጪ ድርጅት ስለሚያመርተው ወይም ስለሚያሰራጨው ምግብ ደሀንነት ቀጣይነት ባለው መልኩ ክትትል ለማድረግ የሚያስችል የአሰራር ሥርዓት ሊኖረው ይገባል።

ጀ/ ምግብ በአማባቡ ባለመመረት። በለመከማቾት። 90003311 O.2.90 Mangl. ምክንያት የደሀንነት ጉድለት 00947 ሲረ,ንንጥ እንደአማባቡ አስፈጻሚ አካሉ ወይም PHAA ተቆጣጣሪው 2412-1-00-990.3 ከመጠቀም እንዲቆጠብ ምርቱ በተሰራጨበት ሁሉም ቦታ ተደራሽነት ባለው የብዙኃን መገናኛ ሊያሳውቅ እና ከኅበድ እንዲሰበሰብ P.TAA.

> [!/ አስፈጻሚ አካሉ በገበያ ላይ የዋለ ምግብን ደሀንነት ለማረጋገጥ በየጊዜው የድህረ ገበያ ጥናት ያካሂዳል፤ ወጪውንም እንደአግባበ አምራቹ ወይም አስመጪው እንዲሸፍን ሊያደርግ ይችላል።

15. Food for irradiation

1/ Irradiation of food shall be carried out in such a way that it is designed to meet the requirement of food safety and using the appropriate type and limit of radiation.

2/ Regulation of irradiation requirement shall be implemented in cooperation with appropriate bodies.

16. Water safety

1/ Any pipe or bottled water or other potable water supplier or producer shall ensure compliance with the Ethiopian safety standard.

2/ The safety and effectiveness of every water treatment chemical or device shall be regulated by the executive organ.

course of these service in heaven

17. Post-market safety monitoring

1/ Every food manufacturer or importer shall have a system to enable it to continuously monitor the safety of the food it produces or imported.

2/ If the public's health is in danger due to a confirmed safety problem relating to food manufacturing, storage, transport or handling, the executive organ or regional health regulator may notify the public through the appropriate massmedia not to use the food and order recall of the product.

3/ The executive organ shall periodically undertake safety monitoring of food products placed onto the market; and may order the cost be covered by its manufacturer or importer.

IE. ስለ አልኮል መጠተ ሽያዋ

- ሽ/ ማንኛውም በፋብሪካ ደረጃ የሚዘጋጅ የአልኮል መጠጥ ወደ ገበያ ከመቅረቡ በፊት የአልኮል ይዘት መጠኑ የኢትዮጵያ ደረጃን ወይም ሀገሪቱ የተቀበለችውን ሌላ ዓለም አቀፍ ደረጃ የሚያሟላ መሆን አለበት።
- ጀ/ ማንኛውም የአልኮል መጠተ ከጽ፩ ዓመት በታች ለሆኑ ሰዎች መሽተ የተከለከለ ነው።
- !/ የአልኮል መጠተን በጤና ተቋምነ በትምሀርት
 ቤት፣ በመዋለ ሀዳናት፣ በዩንቨርሲቲ እና በኮሌጅ፣
 በመንግሥት ተቋማት፣ በአምልኮ ቦታ፣ በስፖርት
 ማዘውተሪያ ቦታዎች፣ በሲኒማ ቤቶች እና ይህንን
 አዋጅ ለማስፌጸም በሚወጣ ደንብ መሠረት
 ከአልኮል ሽያጭ ነጻ እንዲሆኑ በሚወሰኑ ቦታዎች
 መሽጥ የተከለከለ ነው።
- ፩/ የአልኮል መጠጥ የሚሸተበትን ጊዜ እና ሁኔታ በሚመለከት ይሀንን አዋጅ ለማስፈጸም በሚወጣ ደንብ ተጨማሪ ገደብ ሊጣል ይችላል።

an end to the heat Act to talk fire

የመድኃኒት፣ የሀክምና መሣሪያ እና የውበት

መጠበቂያ ምርት አስተጻደር

Same Burney

ንዑስ-ክፍል አንድ

መድኃኒት እና የሀክምና መሣሪያ አስተዳደር

IB. m244

- እ/ የመድኃኒት ወይም የሀክምና መሣሪያ ቁተተር የምርተን ዓይነት፣ ባሀሪ እና በሰው ጤና ላይ ሊያደርስ የሚችለውን ስጋት መሠረት ያደረገ መሆን አለበት።
- ጀ/ አስፈጻሚ አካለ መድኃኒት ወይም የሀክምና መሣሪያን ወደ ሀገር ውስጥ ለማስገባት ወይም ለማከፋልል ከአምራች ድርጅቱ ጋር የሚደረግ የወኪል ቁጥር ብዛትን አይወስንም።

18. Alcoholic drink Sale

- 1/ Every industrially prepared alcoholic drink
 shall comply with applicable Ethiopian or
 other international standard accepted by
 the country issued with regard to its
 content.
- 2/ It shall be illegal to sell any alcoholic drink to anyone under the age of 21.
 - 3/ No person may sale alcoholic drink Health institutions, education facilities, kindergartens, universities and colleges, government institutions, places of worship, sporting places, cinema houses and other places determined by a regulation issued to implement this proclamation.
 - 4/ Additional restrictions with regard to the time and manner of sale of alcoholic drink may be determined in accordance with a regulation issued to implement this proclamation.

MEDICINE, MEDICAL DEVICE AND COSMETIC'S ADMINISTRATION

Section One

Medicine and Medical Device Administration

19. General

- 1/ The rigor of regulatory assessment of medicine and medical device shall be commensurate with the product's type, nature, and potential risk to human health.
- 2/ The executive organ may not limit the number of agents a manufacture may designate for the purpose of importing or distributing medicine or medical device.

ሸ. <u>ስለ መድኃኒት እና ስለሀክምና መሣሪያ ምዝገባና</u> የገበያ ፈቃድ

- ሽ/ ማንኛውም መድኃኒት ወይም የሀክምና መሣሪያ በአስፈጻሚ አካሉ ሳይመዘገብ እና የገቢያ ፌታድ ሳያገኝ ወደ ሀገር ውስተ ማስገባት፣ በሀገር ውስተ ማምረት፣ ማከማቸት፣ ማከፋፈል፣ ማጓጓገ!፣ መሸተ፣ መያዝ፣ ተቅም ላይ እንዲውል ማድረግ፣ ማዘዋወር፣ ወይም ለሌላ ሰው ማስተላለና፡ የተከለከለ ነው።
- J. Sanon g/ and አንቀጽ ንዑስ-አንቀጽ (6) PUNTE 08.90 かか のようとす any68 6.95 807,00119110-87118 የሚሰጠው ተራትና りのようとはう 2037-71 **ልዋሽነት እንዲሁም የሀክምና መግሪያውን ደሀንነት**፣ *ፕራትና ውጤታማነት በማረጋገተ ይ*ሆናል።
- ፤/ ለአንድ ሀመምተኛ ተቅም ተብሎ በመድኃኒት ባለሙያ የሚቀመም የመድኃኒት ገነግጅት ወይም ሽያጭ መድኃኒቱን ባዘዘው የሀክምና ባለሙያ የመድኃኒት ትዕዛዝ መጠን መሠረት ከሆነ፡ ወይም ለአንድ ሀመምተኛ በሀክምና ባለሙያ በመድኃኒት ማዘዣ ወረቀት የታነዘነን ከውጭ የሚገባ መድኃኒትን ወይም የሀክምና መሣሪያ በተመለከተ የዚህ አንቀጽ ንዑስ-አንቀጽ (ቫ) ፣ ተፌዳሚ አይሆንም።
 - ፬/ ማንኛውም መድኃኒት ወይም የሀክምና መሣሪያ Pozoninno. አምራቹ የመልካም አመራሬት ሥርዓትን Prhhrh መሆኑ ሲረ.ንንጥ፣ ስለመድኃኒቱ OP.90 ስለሀክምና መሣሪያው ደሀንነት፣ ተራትና ፈዋሽነት ወይም ውጤታማነት የሚያረጋግጡ ሰነዶች ተገምግመው መስፌርቶችን ያሟላ ከሆነ እና መድኃኒቱ ወይም የሀክምና መሣሪያው እንደአስፈላጊንቱ የሳብራቶሪ ጥራት ምርመራ መስፈርቶችን ያሟላ ከሆነ ነው።

20. Registration and marketing authorization and medicine and medical devices

- 1/ Any medicine and, as appropriate, medical device shall not be manufactured imported, exported, stored, distributed transported, sold, hold, used, or transfer to any other person without registration and marketing authorization.
- 2/ The executive organ shall register and grant marketing authorization in accordance with sub-article (1) of this article after it assesses the quality, safety and efficacy of the medicine, or quality, safety and effectiveness of the medical device.
- 3/ The provisions of sub-article (1) of this article shall not apply in respect of the sale of any medicine compounded by a pharmacist for a particular patient in a quantity not greater than the quantity required for treatment as determined by an authorised medical professional, or any medicine or medical device imported for use by a particular patient as per prescription of an authorized medical professional.
- 4/ Any medicine or medical device shall be registered if the manufacturer complies with good manufacturing practices, dossiers are evaluated and found to fulfill safety, quality, efficacy, and efficacy or effectiveness, and as appropriate fulfills laboratory quality test requirements.

ard Am Cakren

- ፩/ በዚህ አንቀጽ ንዑስ-እንቀጽ (፩) የተቀመጠው ቢኖርም አስፈጻሚ አካሉ በአስገጻጅ ሁኔ:ታዎች ያልተመዘገበ መድኃኒት ወይም የሀክምና መሣሪያ ወደ ሀገር ውስጥ እንዲገባ፣ በሀገር ውስጥ እንዲመሬት እና አገልግሎት ላይ እንዲውል ሊፈቅድ ይችላል፣፣
 - ½/ በዚህ አዋጅ መሠረት የተመዘገበ መድኃኒት ወደም የህክምና መሣሪያ በየአምስት አመቱ ምዝገባው መታደስ አለበት።
 - ¼/ የዚህ አንቀጽ ንዑስ-አንቀጽ (¾) እንደተጠበቀ ሆኖ የተመዘገበ መድኃኒት ወይም የሀክምና መግሪያ በደንብ በሚወሰን የምዝገባ ማቆደ ክፍያ በየዓመቱ ይክፌልበታል።

不行之十

(IP) Jan 1."

8፟δ. የተመዘገበ ምርት ላይ ስለሚደረ7 ለውተ

- ስ/ ማንኛውም የገበያ ፌቃድ ባገኘ መድኃኒት ላይ በምርቱ ጥራት፣ ደሀንነት ወይም ፈዋሽነት ላይ ወይም በሀክምና መሣሪያው ጥራት፣ ደሀንነት ወይም ውጤታማነት ላይ ተጽዕኖ ሲፈተር የሚችል ማንኛውም ዓይነት ለውጥ ሲደረግ ያስመዘገበው ሰው ለአስፌጻሚ አካሉ ማሳወቅ እና ማስፌቀድ አለበት፣፣
- ጀ/ የዚህ አንቀጽ ንዑስ-አንቀጽ (፩) አንደ-ተጠበቀ ሆኖ ማንኛውም መድኃኒት ወይም የሀክምና መሣሪያ ላይ ተጽዕኖ የማያመጣ ለውጥ ለማድረግ ከፌለገ ያስመዘገበው ሰው ወይም አምራቹ ለአስፌጻሚ አካሉ በማሳወቅ ምር-ቱን

ሸጀ. <u>ስለ ደረጃ እና ሙስፌርት</u>

to the quality, salety cuts officeasy or

፩/ ማንኛውም መድኃኒት፣ የመድኃኒት ጥሬ ዕቃ፣ ወይም ማሸጊያ በሀገሪቱ ተቀባይነት ባገኘ መፅሀል-መድኃኒት ወይም ደረጃ መሠረት የጥራት፣ የደሀንነት እና የልዋሽነት መስፌርት

5/ Notwithstanding to the provision of subarticle (1) of this article, the executive organ may, in compelling circumstances, grant a permit for the importation or use of unregistered medicine or medical device.

WARRED WAR STATE

- 6/ Every medicine or medical device registered in accordance with this proclamation shall have its registration renewed every five years.
- 7/ Without prejudice to the provision of subarticle (6) of this article, any registered medicine or medical device shall pay annual retention fee as determined by a regulation.

21. Variation to a registered product

- 1/ If variation affecting registered medicine's quality, safety or efficacy, or medical device's safety, quality or effectiveness is introduced, the product may not be marketed unless the person who registers the product notifies such variation and get approval from the executive organ.
- 2/ Without prejudice to the provision of subarticle (1) of this article, a medicine or
 medical device with variation having
 minimal potential on its performance may be
 marketed provided the manufacturer or the
 person who registers the product notifies the
 executive organ of such variation.

22. Quality standards and requirements

Hook the open the poor

adult was 1-1792 prints

1/ Any medicine, its raw or packaging material shall meet quality, safety and efficacy requirements prescribed in a nationally accepted pharmacopeia.

መሣሪያ አማባብ ማንኛውም Puligos ተቀባይነት 08.90 えリファナ Pungs T6.71 ውጤታማነት መስፈርት ማሟላት አለበት።

ể/ የዚህ አንቀጽ ንውስ-አንቀጽ(ǧ) አና (ዟ) ቢኖርም ብሃራዊ ደረጃ ባልወጣላቸው ጉዳዮች ላይ በአማባበ አስፌዳሚ አካለ ኃላፊንተን ለመወጣት በዓለም አቀፍ ተቋማት፣ በሌላ ሀገር፣ ハレフる・1: በአምራች ኩባንያዎች የወጡ እና ተቀባደነት ባገኘ መፅሀል-መድኃኒት፣ መስፈርቶች ወይም ኃይድላይኖችን www.j. በማድረግ የመድኃኒትን Pullgos መሣሪያን ሊቆጣተር ይችላል።

ሸር. ስለመድኃኒት እና ስለሀክምና መሣሪያ ተቋማት

ማንኛውም የመድኃኒት ወይም የሀክምና መሣሪያ ተቋም በመድኃኒት ወይም የሀክምና መሣሪያ 375 1.6 18. ከመሰማራተ እንደአማባቡ በአስፈጻሚ አካሉ ወይም በክልል ጤና ተቆጣጣሪው መመገነገብ እና የብቃት ማረ ጋገጫ ምስክር ወረቀት ማግኘት አለበት።

g/ የመድኃኒት ወይም የሀክምና መሣሪያ ተቋም የብቃት 94,274 ምስክር ወረቀትን በማንኛውም መልኩ ለሦስተኛ ወገን ማስተሳለፍ የተከለከለ ነው። Politica.

ተቋም ውስጥ ስለሚሰራ ባለሙያ

§/ ማንኛውም የመድኃኒት ወይም የሀክምና መሣሪያ ተቋም ከመድኃኒት ወይም ከሀክምና መሣሪያ ምርት ዝግጅት ጋር ግንኙነት ያለው ባለሙያ ለመቅጠር ባለሙያው በሙያው Promina በለመሆኑ እና ሥራውን ለመስራት ብቃት ያለው መሆኑን የማረጋገጥ ኃላፊነት አለበት። የተ

ማንኛውም በመድኃኒት, ወይም በሀክምና 251400 ተቋም ውስጥ የሚሰራ ባለሙያ በመድኃኒት ተቋም ውስጥ ከመድኃኒት ጥራት፣ ደሀንነትና ፈዋሽነት ወይም ከሀክምና መሣሪያ

2/ Any medical device shall meet quality safety and effectiveness requirements issued or adopted by the appropriate organ. The transfer to Family

3/ Notwithstanding to the provision of sub. articles (1) and (2) of this article, where national standard is not issued or adopted the executive organ may regulate medicine and medical device in accordance with requirement's prescribed by international organizations, countries, other requirements or guidelines issued by manufacturing companies acceptable to 7,5041 the executive organ.

23. Registration of medicine and medical device institution

No medicine or medical device institution may engage in medicine or medical device trade unless it is registered and licensed, as appropriate, by the executive organ or regional health regulator.

1/4 yaz 2/ It shall be prohibited, in any manner, to transfer a medicine and medical device institution certificate of competence to a third party.

24. Personnel working in medicine and medical device institution

" enter

(11)

02.9

Birting.

133

40.000

1/ Every medicine and medical device institution shall hire health professional upon ensuring that the professional is duly registered and 1. 2. C. . G. car. C. competent to perform the task.

4 China 2/ Every health professional working for a medicine or medical device institution 177019 shall have the duty to immediately report risks of public health significance related to the quality, safety and efficacy or ተራት፣ ደሀንነትና ውጤታማነት ጋር በተያያዘ በሀብረተሰቡ ጤና ሳይ ጉዳት ሊያደርሱ የሚችሉ ችግሮች ሲከሰቱ ለአስፈጻሚ አካሉ ወይም ለክልል ጤና ተቆጣጣሪ ወዲያውኑ የማሳወቅ ግዴታ አለበት።

ሸ፩. <u>መድኃኒት እና የሀክምና መሣሪያ ስለ ማምረት</u> ወይም ወደ ሀገር ውስጥ ስለማስገባት

- ስ/ ማንኛውም መድኃኒትን ወይም የሀክምና መሣሪያን ለማምረት አገልግሎት ላይ የሚውሉ ፕሬ ዕቃዎች ፕራት እና ደሀንነት እና የፕሬ ዕቃውን አምራች ሀጋዊነት የማረጋገጥ ኃላፊነት የአምራቹ ነው።
- ጀ/ ማንኛውም መድኃኒት ወይም የሀክምና መሣሪያ የመልካም አመራርት ሥርዓት ተከትሎ የተመረተ መሆኑን የማረጋገጥ ግዲታ እንደ አግባቡ የአምራቹ ወይም የአስመጪው ነው።
- !'/ ማንኛውም መድኃኒት ወይም የሀክምና መሣሪያ ወዶ ሀገር ውስጥ መግባት የሚችለው አግባብ ባለው የመግቢያ ኬሳ ሳይ ከአስፈጻሚ አካሉ የማስገቢያ ፌቃድ ሲያገኝ ብቻ ነው።
- ፬/ ማንኛውም የመድኃኒት ወይም የህክምና መሣሪያ አስመጪ የሚያስመጣው ምርት በአስፈጻሚ አካሉ የተመዘገበ ወይም እውቅና ከተሰጠው አምራች መሆኑን የማረጋገጥ

6 Namedicine wholesale or retail institution

todal se section empitem s ting years

thebang only the color light and emissions

tion to the court of many and yell to this

medicine or quality, safety and effectiveness of a medical device, as appropriate, to the executive organ or a regional health regulator.

25. Medicine and medical device manufacturing and importation

ore, Try Contine PA

2,3 03

15 15

MAN IS ADVIN

CHERA O

A State of

- 1/ The manufacturer of medicine or medical device shall have the duty to ensure the quality and safety of raw materials and the legality of its supplier.
- 2/ It shall be the duty of the manufacturer or importer, as appropriate, to ensure that every medicine or medical device is produced in accordance with the appropriate good manufacturing practice.
 - 3/ No medicine or medical device may be imported through a port of entry unless authorization is granted by the executive organ.
 - 4/ Every importer of a medicine or medical device shall be responsible for ensuring that its imported product is from a manufacturer recognized by the executive organ.

00774 N NOS 2000

河南省 基州社

5/ If the quality, safety, and efficacy or effectiveness of a medicine or medical device are not in compliance with the law, the executive organ may order the manufacturer or importer, as appropriate, to properly dispose or return it to its country of origin.

ሸጀ. በለመድኃኒት እና በለሀክምና መግሪያ ማከማቾት፤ ማንጓዝና መሸተ

- ሽ/ ማንኛውም የመድኃኒት ወይም የሀክምና መሣሪያ ተቋም ወይም ሌላ አግባብ ያለው ሰው በይዞታው ሥር የሚገኝ መድኃኒት ወይም የሀክምና መሣሪያ ተራ-ዞን፣ ደሀንን-৮ን፣ ፌሞሽን-৮ን ወይም ውጤታ-ማን-৮ን በማያጓድል መልኩ የመልካም ከምችት እና ስር-ዮት ሥርዓትን ተከትሉ መከማቸ-ቱን፣ መጓጓዙን እና መሸጡን የማረጋገጥ ግዴታ አለበት።
- 以 ツングのグ ドルエウェナ PUNTE a 8.90 መሣሪያ አምራች፣ አስመጪ፣ አክፋፋይ ወይም TCF6 とのようとまう PUNITE @ P.9° 004680-3 **ፕራትና** えりラケナ ለማሬ.ንገጥ POLPATA Prat ሥርዓት 76.277 ተግባራዊ ማድረግ አለበት።
- ፤/ ማንኛውም ከመድኃኒቱ ወይም የሀክምና መሣሪያ ጋር ንክኪ የሚኖረው የማጓጓገና ክፍል ንጹሀ እና ምርቱን ለማንኛውም ኬሚካላዊ፣ አካላዊ ወይም ማይክሮባይለ•ጂካል ብክለት የማያ-ጋልተ መሆን አለበት።
- ፬/ ሚንኛውም የመድኃኒት ወይም የሀክምና መሣሪያ ተቋም ተቀባይነት ያለው ምክንያት ሳይኖረው እና እንደአግባቡ ለአስፌጻሚ አካለ ወይም ለክልል ጤና ተቆጣጣሪው ሳያሳውቅ በይዞታው ሥር የሚገኝን መድኃኒት ወይም የሀክምና መሣሪያ ከሚፈቀደው የንግድ ሰንሰለት ውጭ ማስተሳለፍ አይችልም።
- ል/ የመድኃኒት ወይም የሀክምና መሣሪያ ችርቻሮ ድርጅት መድኃኒትን ወይም የሀክምና መሣሪያን በጅምላ መሽተ አይችልም፣፡
 - ፮/ ማንኛውም የመድኃኒት አክፋፋይ ወይም ችርቻሮ ድርጅት በዚህ አዋጅ እና አዋጁን ለማስፈጸም በሚወጣ መመሪያ መሠረት

26. Storage, transport, and sell of medicine an medical device

- 1/ The medicine or medical device institution
 or another appropriate person shall ensure
 that every product under its possession it
 stored, transported, and sold in accordance
 with good storage and distribution
 practices and in such a way that its quality,
 safety, and efficacy or effectiveness is
 maintained.
- 2/ Every manufacturer, importer, wholesaler and retailer of a medicine or medical device shall install a quality control system that ensures the safety and quality of the product.
- 3/ Every part of a transportation equipment having direct contact with the medicine or medical device shall be clean and shall not render the product to cause any chemical, physical, or microbiological contaminatio.
- 4/ No medicine or medical device institution may transfer any medicine or medical device under its possession outside of the recognized trade chain without having a legitimate ground and, as appropriate, notifying the executive organ or regional health regulator.
- 5/ A retailer of medicine or medical device shall not engage in the wholesale trade of any medicine or medical device.
- 6/ No medicine wholesale or retail institution may sell a medicine unless its label contains the retail price of the product affixed by the manufacturer or importer in

በአምራች ወይም በአስመጪው የትርቻሮ ሽያጭ ዋጋ ያልተለጠፈበትን መድኃኒት መሸተ አይችልም።

%/ ማንኛውም የጤና ተቋም የሚይዘው የመድኃኒት ዓይነት በደረጃው የተልቀደ መሆኑን እንዲሁም መድኃኒቱ የተያዘው በተልቀደለት የመድኃኒት ባለሙያ መሆኑን የማረጋጥ ኃላፊነት የተቋሙ ነው፡፡

83. <u>የሀክምና</u> ሙከራ

- ሽ/ በሰዎች ላይ የሚደረግ ማንኛውም የሀክምና ሙከራ ሲካሄድ የሚችለው በዚህ አዋጅ እና ይሀንን አዋጅ ለማስፌጸም በሚወጣ ደንብ መሥረት ብቻ ነው።
- ጀ/ አስፌጻሚ አካሉ የሀክምና ሙከራ በሰዎች ላይ እንዲካሄድ ሊፌቅድ የሚቸለው የምርምር ፕሮቶኮሉ ከሳይንሳዊ፣ ሀጋዊና የሀክምና ስነ-ምግባር መርሆዎች አንፃር ተገምግሞ - ተቀባይነት ካገኘ በኋላ ብቻ ነው።
- [/ ለሀክምና ሙከራ ተገምግሞ ተቀባይነት ባገኘ ፕሮቶኮል ላይ አስፌጻሚ አካሉ ሳያሳውቅ ምንም ዓይነት ለውጥ ማድረግ የተከለከለ ነው።
- ö/ አስፌጻሚ አካሉ በፌቀደው የሀክምና ሙከራ
 ተናትን አግባብ ያለው ብሔራዊ፣ ክልሳዊ ወይም
 ተቋማዊ የግምገማ አካል ሙከራውን እንዲያይ
 እና እንዲከታተል ሊያደርግ ይችላል።
- %/ አስፈላጊ የሀክምና ምክንያት ኖሮ ይህን አዋጅ ለማስፈጸም በሚወጣ ደንብ መሠረት በአስፈጻሚ አካሉ ካልተፈቀደ በስተቀር በአተቢ እናት ወይም በእርጉዝ ሴት፤ የሀግ

- accordance with this proclamation and directive issued to implement this proclamation.
- 7/ It shall be the responsibility of the health institution to ensure that the type of medicine it possesses are in accordance with its level, and the health professional who has access to the medicine has appropriate authorization.

27. Clinical trial

- 1/ A clinical trial shall be conducted on human beings only in accordance with this proclamation and regulation issued to implement this proclamation.
- 2/ The executive organ shall authorize clinical trial on human subjects only after the clinical trial protocol is evaluated and accepted from scientific, legal and ethical perspective.
- 3/ It shall be prohibited to introduce any change to the terms and conditions of an approved clinical trial protocol unless the executive organ is duly notified.
- 4/ The executive organ may require review and monitoring of the approved clinical trial study by an appropriate national, regional or institutional review organ.
- 5/ Clinical trial on human beings shall be conducted if the person is over 18 years, has capacity under the Ethiopian Civil Code, and agree in writing to the clinical trial.
- 6/ Clinical trial on nursing and pregnant women, prisoner, person under the age of 18, mentally ill person, other judicially incapable person, or person dependent on the professional or the institution

ታራሚ፣ ዕድሜው ከ፲፰ ዓመት በታች በሆነ ግለሰብ፣ በአዕምሮ ሀመምተኛ፣ በሌሎች የሀግ ችሎታ በሌላቸው ሰዎች ወይም የሀክምና ሙከራውን በሚያካሂደው ባለሙያ ወይም ተቋም ተገኛ በሆነ ግለሰብ ላይ የሀክምና ሙከራ ማካሂድ የተከለከለ ነው።

- 3/ ማንኛውም የሀክምና ሙክራው ተቀዳሚ ተመራማሪዎች እና ስፓንሰር አድራጊዎች የምርምር ተሳታፌው የሀክምና ሙክራ ውስፕ ለመሳተፍ ከመወሰኑ በፊት ያሉትን ሲጋቶች፣ ሊያገኘው የሚችለው የሀክምና ተቅም እና የሀክምና አማራጮች በበቂ ሁኔታ መረጃ ማግኘቱን የማረጋገጥ እና ደሀንንቱን
- ጀ/ ማንኛውም የሀክምና ሙከራው ተቀዳሚ ተመራማሪዎች እና ስፖንሰር አድራጊዎች ተቀባይነት ያለው ሳይንሳዊ ሂደት የመከተል፣ የመረጃ አያያዝ፣ ማንኛውንም ጎጂ ክስተትን ሪፖርት የማድረግ፣ተሬፃሚነት ያሳቸውን ፕሮቶኮሎች፣ ተሞክሮዎች እና ሀጎች የማክበር እና ለአስፈጻሚ አካሉ ተፈላጊውን ሪፖርት የማቅረብ ግዴታ አለበት።
- ፬/ አስፌጻሚ አካሉ ለምርምር የሚውልን አዲስ መድኃኒት እና የሀክምና መሣሪያ በሰው ላይ ለምርምር እንዲውል የሳቦራቶሪ እና በእንሰሳት ላይ የተደረገ ሙከራ ውጤትን እንዲቀርብ ሊጠይቅ ይችላል።
- I/ ለሀክምና ሙስራ ምርምር ላይ ያለ እና የገበያ ፌቃድ የሌለውን መድኃኒት ወይም የሀክምና መሣሪያ ለሀክምና አገልግሎት ለመጠቀም ከአስፌጻሚ አካሉ የሀክምና ሙከራ ፌቃድ መገኘት አለበት።
- ፲፩/ በአስፌጻሚ አካሉ የበላይ ኃላፊ የሚመራ የሀክምና ሙከራ ስነ-ምግባር ኮሚቴ ተቆጣጣሪ አካል ይቋቋማል።

conducting the clinical trial shall be provibited unless there is a necessary ground and a special permission granted by the executive organ in accordance with applicable regulation.

- 7/ It shall be the responsibility of the primary investigator and sponsor of the clinical trial to ensure the safety of the participant, provide adequate information to prospective participants about the risks, medical benefits, and treatment alternatives available to the participant.
- 8/ It shall be the responsibility of the primary investigator and sponsor of the clinical trial to ensure appropriate scientific conduct, making required reports to the executive organ, record keeping, reporting any adverse event, and adhering to applicable protocol, practices, and laws.
- 9/ In approving investigational medicine or medical device, the executive organ may require submission of laboratory experiment and animal testing data in order to determine its safety.
- 10/ The use of investigational medicine or medical device beside clinical trial shall have prior approval from the executive organ.
- 11/ A Clinical Trial Ethics Committees
 Supervisory Body directed by a
 higher official of the executive organ
 shall be established.

El ART AND SERVE BELLIOTE CORP.

FUR AN PA WAR OUR ASS

RE DELATION AS RES BEFORE

ጽጃ. በሰው ሰውነት እና ሀይወት-አልባ በሆኑ ነገሮች ሳይ ያሉን ወረ-ተህዋሳትን ሙከሳከያ መድኃኒት

ሽ/ ማንኛውም በሰው ሰውነት እና ሀይወት-ክልባ በሆኑ ነገሮች ላይ ያለን ወረ-ተህዋስ ለመከላከል የሚሙል መድኃኒት ተፌጻሚነት ያለውን መስፈርት ማሟላት አለበት።

ጀ/ በሰሙ ሰሙነት እና ሀይመት-አልባ በሆኑ ነገሮች ላይ ይለን ዕረ-ተህዋስ ለመከላከል የሚውል መድኃኒት ምዝገባ እና ተያደኘና ቁጥተር ምርቶቹ በሰሙ ጤና ላይ ሊያደርሱ ከሚችሉት ስ.ኃት አንጻር ከማምት ባስነባ መልኩ መሆን ይኖርበታል።

ልያ. <u>መረራ አመንዉ መድኃኒት እና የሕክምና</u> መሣሪያ

ስ/ ማንኛውም ሰው ከአስፈጻሚ አካሉ እና አግባብ ካሰው አካል የብቃት ማረጋገጫ ምስክር ወረቀት ሳያገኝ ጨረራ አመንጪ መድኃኒቶችን ወይም የሀክምና መሣሪያዎችን ማምረት፣ ወደ ሀገር ውስጥ ማስገባት ወደ ውጭ ሃገር መላክ፣ ማከፋፊል ወይም ማከማቾት አይችልም።

ጀ/ ከፋብሪካ ውጭ የሚደረግ የጨረራ አመንጨ መድኃኒት መዘጋጀት የሚችለው ይህንን ሥራ ለማከናወን የብቃት ማረጋገጫ ምስክር ወረቀት በተሰጠው የጤና ተቋም ውስጥ ብቻ ነውነ

E/ የጨረራ አመንጪ መድኃኒት ወይም የሀክምና መግሪያ ቁጥር ውጤታማ እንዲሆን አስፌጻሚ አካሉ አግባብ ክለው አካል ጋር በጋራ ይሰራል።

precursor coemicals.

不予以此次的

DOUGH

ሽ/ የደም እና የደም ተዋጽኦ በማሰባሰብ እና በማሰራጨት ሥራ የሚሰማራ ማንኛውም ተቋም ከአስፌጻሚ አካሉ የብቃት ማረ*ጋገ*ጫ ምስክር

ያመመመመለተው ማማኘት ይኖርበታል።

implement this proclamation.

ጀ/ የዶም እና የዶም ተዋጽኦ ልግሳ፣ ማሰባሰብ እና ስርጭት ሥራ የሚከናወነው በሰብአዊነት መርሆዎች ላይ የተመሰረተ ሆኖ የሰውን

28. Antiseptics and disinfectants

applicable requirements issued about antiseptics and disinfectants.

2/ The registration and related regulatory assessment of antiseptics and disinfectants shall be commensurate with the product's potential risk to human health.

29. Radiopharmaceutical and radiation emitting medical device

1/ No one may manufacture, import, export, wholesale or store any radiopharmace utical or radiation emitting medical device unless he gets a certificate of competence from the executive organ and appropriate body.

2/ Extemporaneous preparation of a radiopharmaceutical product may only be carried out in a health facility having a certificate of competence to perform this activity.

3/ In effectively regulating radio
pharmaceuticals or radiation emitting
medical device, the executive organ shall
work together with the appropriate body.

30: Blood and blood components

型性的 多致的类型 经主法委员的

Any person who engages in the collection and distribution of blood and blood products shall get a certificate of competence from the executive organ.

2/ Blood and blood products donation, collection, and distribution shall be performed in accordance with principles of

remy the 2 minut

- ሀይወት ለማዳን ወይም ለምርምር የሚውል ዴም እና የዴም ተዋጽኦ ለለ.ጛሹም ሆነ ለተተባዩ የገንዘብ ተቅም የሚያስገኝ መሆን የለበትም።
- E/ ለደም ልገሳ ወይም ለተጨማሪ የማምረት ወይም የማቀናበር ሂደት የሚውል ደም እና የደም ይዘት ለአገልግሎት የሚውለው ደሀንንቱ እና ጥራቱ ተፈጻሚነት ያለውን የቁጥተር መስፈርት ካሟሳ ብቻ ነው።
- - ሽ/ ከደም ልገሳ ጋር በተያያዘ በደም ሊጋሹ እና በደም ተቀባዩ ላይ ሊደርስ የሚችል እ*ያንዳንዱ* ስጋት በማልጽ ሊነገር እና ስምምነቱም በጽሑፍ ሊገልጽ ይገባል።
 - ች/ ማንኛውም በደም እና በደም ይዘቶች ማሰባሰብ +79C 18 የተሰማሩ PMS ተቋማት: ' ሳብራቶሪዎች፣ የደም ባንኮች እና ሌሎች ተቋማት ተልጸሚነት 917 or PATTC መስፈርቶች መሠረት መሰብሰቡን፣ መመርመሩን፣ መቀናበሩን፣ መለየ-ዜን፣ መዋሀዱን፣ መጨረሩን፣ መታጠበ-ን፣ መከማቸቱን፣ ገላው ጽሁና መደረጉን እና መሰራዉቱን የማረጋገተ ግዴታ አለባቸው።
 - ፴፩. <u>ናርኮቲክ መድኃኒት፣ ሳይኮትሮፒክ መድኃኒት</u> <u>እና ፕሪክርሰር ኬሚካል</u>
- - ጀ/ ማንኛውም ሰው የናርኮቲክ መድኃኒት፣ የሳይኮትሮፒክ መድኃኒት ወይም የፕሪክርሰር ኬሚካል ማምረት፣ ማስመጣት፣ መላክ፣ ማከፋፈል፣ ማከማቸት፣ ማንንዝ፣ መያዝ ወይም መሸጥ የሚችለው ይሀን አዋጅ እና አዋጁን ለማስፈጸም የሚወጣን ደንብ እና መመሪያ በመከተል ብቻ ነው።

20 1/6-1-

- humanity, and such products used for the purpose of saving life or scientific research may not financially benefit both the donor and recipient.
- 3/ Blood and blood components for transfusion or further manufacturing or processing may not be put into use unless its safety and quality are in compliance with applicable regulatory requirements.
- 4/ Blood activities shall be classified and regulated based on its potential risk to the safety of whole blood and blood components, the donor, and the recipient.
- 5/ Every potential risk associated with blood donation shall be communicated to the donor and the recipient of transfusion.
- 6/ Health facilities, laboratories, blood banks and other establishment engaged in blood and blood component activities shall make sure it is collected, tested, processed, screened, pooled, irradiated, washed, stored, labeled and distributed in accordance with applicable regulatory requirements.

31. Narcotic and psychotropic medicines, and precursor chemicals

- 1/ A special permit from the executive organ shall be a prerequisite to manufacture, import or export any narcotic and psychotropic medicines, or precursor chemical.
- 2/ Anyone who engages in manufacturing, import, export, wholesale, store, transport, hold or sell any narcotic and psychotropic medicine, or precursor chemical shall comply with this proclamation, and regulation and directive issued to implement this proclamation.

- ር/ የናርኩቲክ መድኃኒቶችን፣ የሳይኮትሮፒክ መድኃኒቶችን ወይም የፕሪክርሰር ኬሚካሎችን ወደ ሀገር ውስተ ለማስገባት እና ወደ ውጭ ሀገር ለመላክ የሚሰጠው ልዩ ፌቃድ ለአንድ ጊዜ ማስመጣት ወይም መላክ ሲሆን ከተሰጠበት ቀን ጀምሮ ለሂ ቀናት
- Ø/ ናርኩቲክ መድኃኒቶችን እና የሳይኩትሮፒክ መድኃኒቶችን በፖስታ ቤት ወይም በመርከብ ወይም ክሌሎች መድኃኒቶች ወይም ዕቃዎች ጋር አንድ ላይ በማሽግ ወደ ሀገር ውስተ ማስገባት እና ማጓጓዝ ወይም ወደ ውጭ ሀገር መላክ የተክለክለ ነው።
- - のようとそぞり %/ ማንኛውም በናርኮቲክ 08.90 のようなそぞ በሳይኮትሮፒክ ATCHCAC hand To ME AR PHAGE አከፋፋይ ወይም አስመጨ! **መ**ና ለተቋም ድርጅት እና ትርቻሮ com 68 አካለ- 😋 በሚወጣ በአስፈጻሚ P+5911-73 ,2C መሠረት ከሥራው መረጃዎች መያዝ፣ የፍላጎት ሪፖርት የማቅረብ ግዴታ አለበት።
- PARHACTH Marian of 13/ የናርነተከ መድኃኒቶችን፣ application መድኃኒቶችን ወይም የፕሪክርስር ኬሚካሎችን ፈቃድ ከአስሬጻሚ አካ<u>ለ</u> ስለማስመጣተ **ም**ርቱን ማንኛውም ሰው እንዲሁም በማንኛውም ምክንያት አካሉ የማኘና ለአስፈጻሚ ያላስመጣ ከሆነ ቀናት ውስተ በአሥር ፈቃዱ ባበቃበት መመር ል የድርጎ የማድረሻ ማድረሻ ማድረት አለበት።

- 3/ A special permit for the import or export of narcotic and psychotropic medicines, or precursor chemical shall apply for a specific consignment and shall be valid for 90 days from the date of its issuance.
- 4/ It shall be prohibited to import or export narcotic and psychotropic medicines, or precursor chemical through the post office or by ship; or packed together with other medicines or goods.

factor de things

Vesting Townster

- 5/ Narcotic and psychotropic medicines and invoices, registers, and prescriptions shall be stored in a lockable metal cupboard or in a special room the key of which shall at all times remain in the hands of the authorized pharmacy professional.
 - 6/ Every manufacturer, importer, wholesaler, retailer, or health institution involved in narcotic and psychotropic medicines, or precursor chemical activities shall keep relevant records, perform demand projections, and submit reports in accordance with directive issued by the executive organ.

28 stationed 18

orthog page annual

True of the group of the last

THE WARMER ON APPARAMENT

drawing the

7/ Any person who gets narcotic and psychotropic medicines, or precursor chemical purchase order from the executive organ shall report when the product is imported, or if it is not imported for whatever reason it shall be reported within ten days from the expiration of the purchase order.

<u>ወጀ. የናርኮቲክና የሳይኮትሮፒክ መድኃኒት አስተዛዘዝ</u> ሥርዓት

- ፩/ ማንኛውም የሀክምና ባለሙያ የናርኮቲክና የሳይኮትሮፒክ መድኃኒቶችን ማዘዝ የሚችለው እንዲሰራ በተፈቀደለት ጤና ተቋም ብቻ ነው።
- ዚ/ ማንኛውም የሕክምና ባለሙያ የናርኮቲክና
 የሳይኮትሮፒክ መድኃኒቶችን ለራሱ ማዘገ
 አይችልም።
- [/የናርኮቲክ መድኃኒት ወይም የሳይኮትሮፒክ መድኃኒት የሚታዘዘው እንደቅደም ተከተሉ በናርኮቲክ መድኃኒት ማዘግ ወረቀት ወይም ሳይኮትሮፒክ መድኃኒት ማዘግ ወረቀት ብቻ ነው።
- ፬/ የናርኮቲክ እና የሳይኮትሮፒክ መድኃኒትቶች በማዘዣ ወረቀቱ ሳይ የሀክምና ባለሙያው ሲጽፍ ቢሳሳት ወይም ሀሳቡን ቢቀይር የተበላሸውን ማዘዣ ወረቀት አንድ ጊዜ በማጠፍ ከተራዙ ሳይንነጠል መቀመተ አለበት።
- ች/ የናርኮቲክ እና የሳይኮትሮፒክ መድኃኒቶች ከታዘዙ በኋላ የማዘግ ወረቀቱ ዋናውን ለታካሚው በመሰጠት ቅጂው ከተራዙ ጋር መቅረት አለበት።
- %/ የናርኮቲክ እና የሳይኮትሮፒክ መድኃኒቶች ከታዘዙ በኋላ የማዘዣ ወረቀቱን የቅጂው ጥራዝ እንደአማባቡ ለአስፌጻሚ አካሉ ወይም ለክልል ጤና ተቆጣጣሪው የመመለስ ግዴታ አለበት።
- ፯/ በዚህ አዋጅ በመድኃኒት ማዘዣ ወረቀት ብቻ ስለሚታደሉ መድኃኒቶች የተቀመጡ ድንኃኔዎች እንደአማባቡ በናርኮቲክ እና በሳይኮትሮፒክ መድኃኒቶች ማዘዣ ሳይም ተልጻሚ ይሆናል።
- ጃ/ ከአንድ .በላይ የናርኮቲክ መድኃኒትና የሳይኮትሮፒክ መድኃኒት በአንድ ማዘገና ወረቀት ማዘዝ አይቻልም፣ አንድ የማዘገና ወረቀቱ ኮተጻፈበት ጊዜ ጀምሮ አሥራ አምስት ቀናት ካለፈው በኋላ አያገለገልም፣፣

32. Prescription of narcotic and psychotropic medicines

- I/ Any licensed medical professional may only issue narcotic and psychotropic medicines prescription in the health institution where he is authorized to work
- 2/ No medical professional may prescribe narcotic and psychotropic medicine for himself.
- 3/ The prescription of a narcotic or psychotropic medicine shall be made on a special narcotic or psychotropic prescription paper respectively.
- 4/ If any medical professional made a mistake on the narcotic or psychotropic prescription paper, he shall fold away and leave the leaf paper containing the error intact within the prescription folder.
- 5/ After issuance of the original of any narcotic and psychotropic prescription to the patient, its copy shall remain in the prescription folder.
- 6/ Every folder containing a copy of prescribed narcotic and psychotropic medicines shall be returned, as appropriate, to the executive organ or regional health regulator.
- 7/ Provisions of this proclamation provided in respect of dispensation of prescription medicines shall be applicable to narcotic and psychotropic medicines, as appropriate.
- 8/ It is prohibited to prescribe more than one narcotic and psychotropic medicine on one prescription paper, prescription paper shall have no effect after fifteen days from the day it is prescribed.

ØC. የናርኮቲክ እና የሳይኮትርፒክ መድኃኒት ስለግደል

ማንኛውም የናርኩቲክ መድኃኒትና የሳይክትሮፒክ መድኃኒት እንዲይዝ የተፈቀደለት ጤና ተቋም ወይም የመድኃኒት ቸርቻሮ ድርጅት በሚቀርበው የናርኩቲክና የሳይክትሮፒክ መድኃኒት ማዘገና ወረቀት መድኃኒቱን ማደል የሚችለው:-

- እ/ በማዘገና ወረቀት ላይ ያዘዘው የጤና ባለሙያ ሙሉ ስም እና የጤና ተቋሙ ማሁተም መኖሩን፣
- ፪/ ማዘዣ ወረተቱ ፎቶ ኮፒ አለመሆኑንና ስርዝ ድልዝ የሌለበት መሆኑን፣
- ይ/ የናርኩቲክ መድኃኒት በናርኩቲክ መድኃኒት ማዘግ ወረቀት፣ የሳይኩትሮፒክ መድኃኒት በሳይኩትሮፒክ መድኃኒት ማዘዣ ወረቀት መታዘዘን፣
- i/ ከአንድ በላይ የናርኩቲክ መድኃኒትና የሳይኮትሮፒክ መድኃኒት በአንድ ማዘዣ ወረቀት አለመታዘዙን፣
- *ሺ/* የማዘዣ ወረቀቱ ሴሪ ቁጥር አለመተፋቱን፣ እና
- %/ ማዘገና ወረቀቱ ከተጻፈበት ጊዜ ጀምሮ አሥራ አምስት ቀናት አለማለፉን፣ ካረጋገጠ በኋላ ይሆናል።

፴፬. የመድኃኒት ቅመ**ግ**

ሽ/ ማንኛውም በመድኃኒት ቤት ደረጃ የሚካሄድ የመድኃኒት ቅመማ የሚከናወነው በተፈቀደለት ተቋም እና የመድኃኒት ባለሙያ ብቻ ነው።

ጀ/ ፌቃድ ያለው የመድኃኒት ባለሙያ አግባብ ባለው የሀክምና ባለሙያ የሚታዘዝ መድኃኒትን ሲቀምም በሀግ ወይም ተፈጻሚነት ባለው መስፈርት መሠረት የተከለከለ ይዘት የሌለው እና ተጠቃሚውን የማይጎዳ መሆኑን የማረጋገጥ ግዴታ አለበት።

requirementary and a second

33. Dispensing narcotic or psychotropic medicine

Every authorized health institution and medicine retailer may only dispense a narcotic and psychotropic medicines upon confirmation that:

- 1/ the prescription paper contains the name of the prescriber and the institution's stamp;
- 2/ the prescription is original, and the writing or print on the paper does not contain an error;
- 3/ narcotic and psychotropic medicine is prescribed using narcotic and psychotropic medicine prescription paper respectively;
- 4/ no more than one type of narcotic and psychotropic medicine is not prescribed using one prescription paper;
- 5/ the prescription paper contains readable series number; and
- 6/ the issue date is within the past fifteen days.

34. Medicine compounding

- 1/ Medicine compounding shall only be performed by an authorized pharmacy professional and within an authorized institution.
- 2/ It shall be the responsibility of the pharmacy professional to ensure that any compounded medicine prepared for a patient in accordance with a prescription issued by a medical professional does not contain an unapproved ingredient in accordance with applicable law or standard and is not unusually harmful to the user.

[/ とのようとう 7750-9 የሚሰራ በሚቀምመው መድኃኒት ውስጥ የሚገኘው አዳኝ ንተረ-ነገር አስፈ በመዘገበው ሌላ መድኃኒት ውስፕ የማረጋገጥ ግዴታ አለበት።

ያልሰጠውን አዳኝ g/ አስፈጻሚ አካሉ አውቅና ንተረ-ነገር ሙስፕ በመድኃኒት በመጠቀም ለሚደርስ የጤና PHIA 『かたウント 900.80 Pas ተቋሙ ወይም የመድኃኒት 1.200 በንጠሳ እና በኃራ ተጠያቂ ይሆናሉ።

- 前 のようとそぞう 71171 የሚችለው 6.少少 የተሰጠው የሕክምና ባለሙያ ብቻ ነው።
- k/ ማንኛውም የሕክምና ባለሙያ መድኃኒት ማዘዝ ተበሰፂ Puliges መድኃኒት አስተዛዘዝ ሥርዓትን በመከተልና አማባብነት ባለው የመድኃኒት ማዘዣ ወረቀት ብቻ መሆን አለበት።
- [/ ማንኛውም የሀክምና ባለሙያ መድኃኒትን በመድኃኒቱ ፅንሰ ስም ማዘገ አለበት፣ ይህን አዋጅ ለማስፈጸም በሚወጣ ደንብ መመሪያ ልዩ ሁኔታዎች ይወጣሉ።
- ፬/ መድኃኒት ለታካሚ እንዲያገገገ የተፈቀደለት የሀክምና ባለሙያ የመድኃኒት ማዘዣ ወረቀቱ የሚጠይቃቸውን መረጃዎች Orbina የመሙሳት ግዴታ አለበት።
- ፩/ የዐረ-ተህዋሲያን መድኃኒቶች ሲታዘዙ በአንድ የመድኃኒት ማዘዣ ወረቀት ላይ አንድ ወዋ የሀክምና አሰጣጥ ሥርዓት በሚፈቅደው መጠን እና ሥርዓት መሆን አለበት።

- Every pharmacy professional who is authorized to perform medicine compounding shall ensure that any active pharmaceutical ingredients compound a medicines are an authorize component in other medicine registered by the executive organ.
- 4/ The pharmacy professional, health institution, or medicine trade institution shall be jointly and severally responsible for any health or bodily harm caused as a result of using the unapproved active pharmaceutical ingredient.

Medicine prescribing and prescription paper

- 1/ Medicine may only be prescribed by an authorized medical professional.
- 2/ Every medical professional shall prescribe a medicine in accordance with the appropriate prescription paper and uniform medical service prescription procedure.
- 3/ Every medical professional shall prescribe a medicine by using its generic name; Exceptions shall be provided by regulation or directive issued to implement this proclamation.
- Every medical professional authorized to prescribe a medicine shall ensure that all required information in the prescription paper is filled out.
- 5/ The amount and manner of anti-microbial medicine prescription shall comply with the uniform medical service delivery requirements.

- %/ በአስገዳጅ ሁኔታ ካልሆን በስተቀር የመድኃኒት ማዘግ ወረቀት ለታካሚው የሚሰመው ታካሚው የሀክምና ካርድ ወተቶለት ከተመረመረ እና የታዘዘው መድኃኒት በሀክምና ካርድ ላይ ከተመዘገበ በኋላ ብቻ መሆን አለበት።
- ወጀት የመድኃኒት አደሳ እና ካለ ማዘዣ ወረቀት ስለሚሸጡ መድኃኒቶች
 - ስ/ መድኃኒት የሚታደለው የሙያ ደረጃው በሚልቅድለት የመድኃኒት ባለሙያ ብቻ መሆን አለበት።
 - ሂ/ በዚህ አንቀጽ ንዑስ-አንቀጽ (ñ) የተደነገገው ቢኖርም በአስገዳጅ ሁኔታዎች በሌሎች የጤና ባለሙያዎች መድኃኒት ስለሚታደልበት ሁኔታ አስፈጻሚ አካሉ በሚያወጣው መመሪያ ሲፈቀድ ይችላል።
 - !/ ማንኛውም መድኃኒት የሚታደለው ደረጃውን በጠበቀ የማዘዣ ወረቀት ወይም የኤሌክትሮኒክ ማዘዣ መሥረት በቀረበ ጥያቄ ብቻ ነው።
- ፬/ የዚህ አንቀጽ ንዑሰ-አንቀጽ (፫) ቢኖርም ያለማበጥ ወሬቀት በመድኃኒት ችርቻሮ ድርጅት ስለሚሸጡ መድኃኒቶች በሚመለከት አስፈጻሚ አካለ የመድኃኒት ዝርዝር ያወጣል።

erificates of modeline

- Ã/ ማንኛውም የመድኃኒት ባለሙያ በንግድ ስም የታነዘዘን መድኃኒት በጽንሰ ስም በአማራቁ በማስረዳትና በታካሚው ምርጫ ሊያድል ይችላል። ይህን አዋጅ ለማስፌጸም በሚወጣ ደንብ ወይም መመሪያ ልዩ ሁኔታዎች ይወጣሉ።
- \$/ ማንኛውም የመድኃኒት ባለሙያ መድኃኒት
 በሚያድልበት ጊዜ ስለመድኃኒቱ ምንነት፣
 የሚሰጠው ጥቅም፣ አወሳሰድ፣ መደረግ ያለበት
 ጥንቃቄ፣ የጎንዮሽ ጉዳት እና የመሳሰሉትን
 ታካሚው ማወቅ ያለባቸውን መረጃዎች
 የማሳወቅ ግዴታ አለበት።

- 6/ Unless for emergency situations a prescription shall be given only after the patient has got a medical record and the prescription information is sufficiently provided in the record.
- 36. Medicine dispensing, and over the counter medicines
 - 1/ Medicine shall only be dispensed by a pharmacy professional acting within his scope of practice.
 - 2/ Notwithstanding to the provision of subarticle (1) of this article, the executive organ, by a directive, shall determine compelling circumstances when dispensing by other health professional categories may be appropriate.
 - 3/ Every medicine dispensing shall be made as per the paper or electronic prescription.

IN PROPERTY

Ten and

550 7 mg

- 4/ Notwithstanding to the provision of subarticle (3) of this article, the executive organ shall determine a list of over the counter medicines to be sold in medicine retail shops.
- 5/ Every pharmacy professional may dispense
 a generic medicine prescribed using its
 brand name. Special circumstances may
 be determined as per a regulation or
 directive issued to implement this
 proclamation.
- 6/ While dispensing a medicine, every pharmacy professional shall ensure that the patient is informed about the identity, use, instruction for use, precautions, side effects, and other relevant information about the dispensed medicine.

14 Line article adjet

3/ የአገልግሎት ጊዜያቸው ያበቁ፡ የተበላሹ፡ ተገቢውን የተራትና የደሀንነት መስፈርት የማያሟሉ፡ ትክክለኛ የስርጭት ሂደትን ተክትሎ ያልመጣ ወይም ሀገ-ወተ መድኃኒት ማደል ወይም መሽተ የተከለከለ ነው፡፡

- \$/ መድኃኒት ለታካሚው ከመታደሉ በፊት የመድኃኒት ማዘገና ወረቀቱ ወይም የኤሊክትሮኒክ ማዘገና ሕጋዊነትና አስፊላጊ መረጃዎች መሟላታቸውን የማረጋገጥ ኃላፊነት የመድኃኒት ባለሙያው ነው።
- ii/ በዚህ አንተጽ መሠረት መድኃኒቱ ከታደለ በኋላ በመድኃኒት ማዘገው ላይ የሰፊረው የመድኃኒት መረጃ ለዚሁ ዓላማ ተብለ፣ በተዘጋጀው መዝገብ ወይም የኤልክትሮኒክ ማሀደር መመዝገብ እና ማዘገናው የመድኃኒት አዳይ ክፍሉ ማሁትምና የባለሙያው ስም፣ ፊርማና ቀን ሰፍርበት ፋይል ሆና መቀመተ አለበት።

THE STREET

፤/ ማንኛውም ባለሙያ የመድኃኒት ጥራት ዶሀንንት እና ፈዋሽንት በተመለከተ ችግር መኖሩን ሲያምን ወይም ለአስፌጻሚው አካል፣ ለክልሉ ተቆጣጣሪ ወይም በየደረጃው ላሉ የጤና ተቆጣጣሪ አካላት ማሳወቅ አለበት።

- ሽ/ የመድኃኒት ወይም የሀክምና መሣሪያ አመዳደብን በሚመለከት እንደ ምርቱ ባሀሪ እንዲሁም የጤና ተቋም ደረጃን መሠረት በማድረግ አስፌጻሚ አካሉ ዝርዝር ያወጣል።
- ጀ/ በዚህ አንቀጽ ንዑስ-አንቀጽ (፩) መሠረት የሚወጣ ዝርዝር የመድኃኒት አመዳደብ እንደሚከተለው ይሆናል:-
- ሀ) ያለማዘዣ ወረቀት በመድኃኒት ባለሙያ ምክር መሠረት ሊሰጥ የሚችል እና የብቃት ማረጋገጫ ምስክር ወረቀት ባለው የመድኃኒት ችርቻሮ ተቋም ውስጥ የሚገኝ፤

- 7/ It shall be prohibited to dispense or sell, in any way, expired, damaged, substandard, diverted or illegal medicine.
- 8/ The pharmacy professional shall ensure the legality and completeness of a paper or electronic prescription before any dispensation.
- 9/ After dispensation of medicine in accordance with this article, the information provided under the prescription shall be logged into a paper or electronic logbook prepared for this purpose, and the prescription shall be filed after being stamped, named, signed and dated by the prescriber.
- 10/ Every professional shall notify the regional health regulator or executive organ or health regulators at different level when he knows of defects associated with the quality, safety, and efficacy of medicine.

37. Classification of medicine and medical device

- 1/ The classification of any medicine and medical device shall be determined by the executive organ based on the nature of the product and standard of the health institution.
- 2/ The classification of medicine issued in accordance with sub-article (1) of this article shall be as follows:
- a) medicine that will be available on the advice of a pharmacy professional, without a prescription from an authorized prescriber, and available only in authorized medicine retail institution;

- ለ) አማባብ ባለሙ የሀክምና ባለሙያ ትዕዛዝ መሠረት በመድኃኒት ባለሙያ ብቻ የሚታደል፣
- ሐ) አግባብ ባለው የሀክምና ባለሙያ ትዕዛዝ መሠረት በመድኃኒት ባለሙያ ብቻ የሚታደል ሆኖ በተባበሩት መንግሥታት በወጣው የናርኩቲክ መድኃኒት፣ የሳይኩትሮፒክ መድኃኒት፣ ወይም የናርኩቲክ እና የሳይኩትሮፒክ መድኃኒቶች ሀገ-ወተ የንግድ ቁተተር ስምምነት መሠረት ቁተተር የሚደረግበት።
 - መ) በጤና ተቋማት የአገልግሎት ደረጃ ሊያገ የሚችል የመድኃኒት ገርገር መሠረት የሚመደብ፣ እና
 - ሥ) አነስተኛ የተጠቃሚ ቁጥር ሳሳቸው በሽታዎች ሀክምና የሚያገለግሉ የመድኃኒት ዓይነቶችን ይጨምራል።

Ø\$. የድህረ-ገበያ ቅኝት

- ሽ/ ማንኛውም የመድኃኒት ወይም የሀክምና መሣሪያ አምራች ወይም አስመጪ ድርጅት እንደአግባቡ ስለሚያመርተው ወይም ስለሚያስመጣው መድኃኒት ወይም የሀክምና መሣሪያ ደህንነት፣ ጥራት፣ ልዋሽነት ወይም ውጤታማነት በየጊዜው ክትትል የማድረግ ግዴታ አለበት።
- ጀ/ ማንኛውም የመድኃኒት ወይም የሀክምና መግሪያ አምራች፣ አስመጪ ወይም አክፋፋይ በአስፈጻሚ አካሉ ሲታዘዝ ወይም በራሱ ተነሳሽነት የገበያ ፈቃድ ባንኘበት መድኃኒት ወይም ሀክምና መግሪያ ላይ ተክታታይ የደሀንነት ክትትል ለማድረግ የሚያስችለውን የድሀረ ገበያ ጥናት የማከናወን፣ የክትትል ሥርዓት የመዘርጋትና ጎጂ ክስተትንና ሌላ አስፈላጊ መረጃ ለአስፈጻሚ አካሉ

- b) medicine that will be available only on the prescription of an authorized medical professional, and dispensed by a pharmacy professional;
- c) medicine that will be available only on
 the prescription of an authorized
 medical professional and dispensed by
 a pharmacist professional, and subject
 to the control measures prescribed in
 accordance with the United Nations
 Conventions on narcotic drugs,
 psychotropic substances, and illicit
 traffic in narcotic drug or psychotropic
 substances;
- d) medicine classified in accordance with the standard of health institutions, and
 - e) medicines that will be used for rare diseases or conditions.

38. Post marketing surveillance

(Sheet all at

- appropriate, shall perform periodic monitoring of the quality, safety, and efficacy or effectiveness of its manufactured or imported medicine and medical device.
 - 2/Every manufacturer, importer, or wholesaler
 of a medicine or medical device shall,
 when required by the executive organ or
 on its own will, perform a postmarketing
 surveillance that would enable it to
 continuously monitor its medicine or
 medical device; establish a vigilance
 system, and furnish adverse event
 information and other required
 information.

- 1/ አስፈጻሚ አካሉ በገበያ ላይ የዋለ መድኃኒትን
 ወይም የሀክምና መሣሪያን ተራት እና ደሀንነት
 ለማረጋገጥ በየጊዜው የድሀረ ገበያ ተናት ያካሂዳል፣
 ወጪውም እንደአማባቡ በአምራቹ ወይም
 በአስመጪው እንዲሸፈን ሊያደርግ ይችሳል።
 ነበርዝር አፈጻጸሙ በደንብ ይወሰናል።
- ፬/ ማንኛውም የመድኃኒት ወይም የሀክምና መሣሪያ አምራች ወይም አስመጪ ድርጅት ከመድኃኒት እና ከሀክምና መሣሪያ ተራት እና ደሀንነት ችግር ጋር ተያይዞ ለሚደርስ የሀይወትም ሆነ የአካል ጉዳት ኃላፊነትን ይወሰዳል፣ ዝርዝር በአፈጻጸሙ ደንብ ይወሰናል።

፴፱. <u>ሀገ-ወተ የመድኃኒት ወይም የሀክምና መሣሪያ</u> ዝውውርን ስለመከላከል

- ሽ/ማንኛውም በመድኃኒት ወይም በሀክምና መግሪያ ንግድ ሥራ ላይ የተሰማራ ሰው የሚገዛው መድኃኒት ወይም የሀክምና መግሪያ ከሀጋዊ ምንጭ መሆኑን የማረጋገጥ፣ ሀጋዊ የግኘና ደረሰኝ የመጠቀም እንዲሁም ምንጫቸው የማይታወቅ ወይም ሀጋዊ ካልሆኑ ምንጮች የተገኘ መድኃኒት ወይም የሀክምና መግሪያ ሲያጋጥም ወዲያውኑ ለአስፌጻሚ አካሉ፣ ለክልል ጤና ተቆጣጣሪው ወይም ለአካባቢ የጸጥታ አካላት የማሳወቅ ግዴታ አለበት።
- ፪/ በሀገ-ወተ መንገድ የሚያዝ መድኃኒት ወይም የሀክምና መሣሪያ እንደአማባቡ አስፌጻሚው አካል ወይም የክልሉ ጤና ተቆጣጣሪ እንዲወርሰው ይደረጋል።
- ፫/ በዚህ አንቀጽ ንዑስ-አንቀጽ (፪) መሠረት የተወረሰ መድኃኒት ወይም የሀክምና መሣሪያ በአግባቡ ስለመወገዱ አስፌጻሚ አካሉ ወይም የክልል ጤና ተቆጣጣሪው አግባብ ካለው አካል ጋር በመሆን ያረጋግጣል።

- 3/ The executive organ may periodically undertake post-market surveillance of medicine and medical devices and may require its manufacturer or importer, as appropriate, to cover the associated cost. Implementation details shall be determaine by regulation.
- 4/ The manufacturer or importer of any medicine or medical device shall be responsible for damages caused as a result of quality and safety problem associated with the product, Implementation details shall be determined by regulation.

39. Prevention of illegal medicine and medical device circulation

- 1/ Any person involved in the business of medicine and medical device trade shall take every precaution to ensure the legality of its suppliers, use legal receipt, and make an immediate report to the executive organ and other appropriate law enforcement organ when the illegality of the medicine and medical device is known to him.
- 2/ Every medicine and medical device found to be illegal shall be confiscated by, as appropriate, the executive organ or regional health regulator.
- 3/ Without prejudice to the provision of sub-article (2) of this article, the executive organ or regional health regulator together with the appropriate body shall ensure the appropriate disposal of confiscated medicine and medical devices.

- ሀገ-ወፕ መድኃኒት ወይም የሀክምና መሣሪያ ዝውሙርን በተመለከተ ለአስፈጻሚ አካሉ ወይም ለክልል በጤና ተቆጣባሪው በቀጥታ ሀገ-ወፕ ምርቱ እንዲያዝ መረጃ ለሰጠ ሰው አስፈጻሚ አካሉ ወይም ክልል ጤና ተቆጣጣሪው ወረታውን ይክፍላል!!
- ሳ. ታድሶ ተቅም ላይ ስለሚውል እና እንደገና ተመርቶ ተቅም ላይ ስለሚውል የሀክምና መሣሪያ ታድሶ ተቅም ላይ የሚውል እና እንደገና ተመርቶ ተቅም ላይ የሚውል ማንኛውም የሀክምና መሣሪያ:-
 - ሀ) ከአስፈጻማ አካለ ፌቃድ ያገኘ፣
 - ለ) "የታደሰ ወይም ድጋሚ የተመረተ" የሚል ገሳቴት ጸነሁና፡ እና የአጠቃቀም ማንዋል ያለው፡ እና
 - ሐ) ያገለገለበት ወይም የታደሰበትን ጊዜ የሚገልጸ መሆን አለበት::
- 98. <u>ለኅብረተሰብ ጤና አገልግሎት የሚ</u>ውል ፀረ-ተባይ
 - ስ/ ማንኛውም ሰው ከአስፈጻሚ አካሉ ወይም ከክልል ጤና ተቆጣጣሪው የብቃት ማረ,ጋገጫ ምስክር ወረቀት ሳያገኝ ለኅብረተሰብ ጤና አገልግሎት የሚውል ወረ- ተባይ ማምረት፣ ማስመጣት፣ መሳክ፣ ማክፋልል ወይም መሽተ አይችልም፣
 - ጀ/ በዚህ አንቀጽ ንዑስ-እንቀጽ (፩) መሠረት የብቃት ማረጋገሜ ምስክር ወረቀት የተሰጠው ማንኛውም ሰው ያመረተውን፡ ያስመጣውን፡ ያከፋፌለውን ወይም የሸጠውን ለኅብረተሰብ ጤና አገልግሎት የሚውል ወረ-ተባይ በተመለከተ መረጃ መያገና ለአስፌጻሚ አካሉ ወይም ለክልል ጤና ተቆጣጣጣው ሪፖርት ማድረግ አለበት፡፡
 - E/ ለንብረተሰብ ጤና አገልግሎት የሚውል ወረ-ተባይ የሚታሸገው፣ የሚጓጓዘው፣ የሚከማቸው ወይም የሚሰራጨው በሰዎች፣ በአንሰሳትና በአካባቢ ሳይ ሊያደርሱ የሚችሎትን አደጋ መቀንስ በሚያስችል ሁኔታ መሆኑን የመከታተል ኃላፊነት በዚህ አንቀጽ መሠረት የብቃት ማረጋገጫ ምስክር ወረቀት

- 4/ The executive organ or regional health regulator shall pay a cash reward to any person who gives information leading directly to the apprehension of an illegal medicine or medical device.
- 40. Refurbished and remanufactured medical device

Every refurbished and remanufactured medical device shall:

- a) have a permit from the executive organ;
- b) contain, on its labeling, the word "refurbished or remanufactured" as appropriate, and a user manual; and
- c) mention the length of its prior use or date when it is refurbished or remanufactured.

41. Public health pesticides

- I/ No person may manufacture, import, export, wholesale, or sell public health pesticide unless the executive organ or a regional health regulator grants certificate of competence.
- 2/ Any person who has a certificate of competence in accordance with the provision of sub-article (1) of this article shall keep and transmit relevant record with regard to the public health pesticide it manufactures, imports, distributes, or sales to the executive organ or regional health regulator.
 - 3/ Any person who gets a certificate of competence in accordance with this provision shall be responsible for monitoring and ensure every public health pesticide is packaged, transported, stored, or distributed with the least possible risk to human, animal, and the environment.

- Ø/ ለንብረተሰብ ጤና የሚውል ማንኛውም ወረ-ተባይ የሚመረተው፣ የሚጓጓዘው፣ የሚከማቸው፣ ወይም የሚሸጠው ከሌሎች ምርቶች ተለይቶ መሆን አለበት።
- ሽ/ ማንኛውም ወረ-⊦ባይ ማሸጊይ ላይ የሚጻና፡ ገላው ዕሁና፡ የአማርኛ ቋንቋን የሚጨምር መሆን አለበት።
- ጀ/ አስፈጻሚ አካሉ እና የክልል መና ተቆጣጣሪው ለንብረተሰብ መና አገልግሎት የሚውሉ ወረ- ተባይ ማምረት፣ ማንዓገ። ማከማቸት፣ አመቃቀምና አወጋገድ አስመልክቶ በንብረተሰቡ መና ላይ ጉዳት በማያስክትል ሁኔታ መከናወኑን ለማረጋገጥ አግባብ ካለው አካል ጋር በጋራ ይሰራል።

<u>ንዑስ-ክፍል ሁለት</u> የውበት መጠበቂያ ምርት

98. m + 1 1

በንበያ ላያ የሚውል ማንኛውም የሙበት መጠበቂያ ምርት በተንቢ ወይም በተለመደ አጠቃቀም በሚወሰድበት ወቅት በሰው ጤና ላይ ጉዳት የሚያደርስ መሆን የለበትም።

- ማይ ስለ ውበት መጠበቂያ ምርት ንንድ ተቋማት ምዝገባ ማንኛውም የውበት መጠበቂያ ምርት አምራች! አስመጪ እና አከፋፋይ በአስፈጻሚ አካሉ መመዝገብ አለበት!!
- 95. <u>የውበት መጠበቂያ ምርት ስለማሳወቅ እና የውበት</u> መጠበቂያ ምርት ይዘት
 - ፩/ ማንኛውም ሰው የውበት መጠበቂያ ምርት ማምረት ወይም ለንግድ ወደ ሀገር ማስመጣት የሚችለው የውበት መጠበቂያውን ዝርዝር እና ተያያዥ መረጃ አስፌጻሚ አካሉ በሚያዘጋጀው አሰራር መሠረት ሲያሳውቅ ብቻ ነው።
- ጀ/ ማንኛውም የውበት መጠበቂያ ምርት የተክለከለ ይዘት ወይም ተፌጻሚነት ባለው መስፈርት መሠረት ከተፈቀደ የንፕረ-ነገር ይዘት መጠን በላይ ሊኖረው አይገባም።

- 4/ The manufacture, transport, storage or sale of every public health pesticide shall be in segregation from other products.
- 5/ The labeling of every public health pesticide shall at least be in Amharic language.
- 6/ The executive organ shall work with other appropriate bodies to ensure the manufacture, transport, storage, use, and disposal of public health pesticide does not pose a threat to public health.

Section Two

Cosmetics

42. General

Every cosmetic product placed on the market shall not harm human health when used ordinarily or as intended.

43. Registration of trade institution

Every manufacturer, importer, and distributor of cosmetic shall be registered by the executive organ.

44. Coxmetic Notification and ingredients

- 1/ No one may manufacture or import to trade a cosmetic product unless a list of the cosmetic and related information is submitted in accordance with the operational procedure of the executive organ.
- 2/ A cosmetic may not contain any prohibited ingredients or any ingredient above the maximum level established by an applicable regulatory requirement.

com wants

- ፫/ የሰውን ጤና ለመጠበቅ አስፈጻሚ አካሉ የውበት መጠበቂያ ምርት ይዘትን ወይም የውበት መጠበቂያን ጥቅም ሳይ እንዳይውል ሊከለክል ይችላል።
- ፬/ ማንኛውም የውበት መጠበቂያ ምርት አምራች ወይም አስመጪ ድርጅት ከምርቱ ደሀንነት ችግር ጋር ተያይዞ ለሚደርስ ጉዳት ኃላፊነት አለበት።

- ሽ/ ማንኛውም የውበት መጠበቂያ ምርት አምራች የሚያመርተው የውበት መጠበቂያ ምርት የመልካም አመራረት ሥርዓትን በተከተለ መልኩ መመረቱን ማረጋገተ አለበት፡
- ፪/ ማንኛውም የውበት መጠበቂያ ምርት አምራች! አስመጪ! አከፋፋይ ወይም ቸርቻሪ ምርቱ ደህንንቱን በማያጓድል መልኩ የማምረት! የማከማቸት፤ የማጓጓዝ ወይም የመሸተ ኃላፊነት አለበት።
- [፡/ ይህን አዋጅ ወይም ሌላ ተፈጻሚ የቁተተር መስፈርቶችን የማያሟላ የውበት መጠበቂያ ምርት ወይም የውበት መጠበቂያ ምርት ተሬ ዕቃ ማምረት፣ ማስመጣት፣ ማከማቸት፣ ማከፋፈል፣ ማጓጓዝ ወይም መሸተ የተከለከለ ነው።
- ፬/ ከማንኛውም የውበት መጠበቂያ ምርት ጋር ንክኪ የሚኖረው ማከማቻ እና ማጓጓዣ ዕቃ ንጽህናው የተጠበቀ ሆኖ ምርቱን ለማንኛውም ኬሚካላዊ፣ አካላዊ ወይም ማከሮባይሎጂካል ብክለት የማያጋልጥ መሆን አለበት።

<u>ክፍል አምስት</u> የትምባሆ እና ተያያዥ ምርቶች አስተዳደር

፵፮. <u>ስለ ትምባሆ ምርት ልዩ ፌቃድ እና ተያያኘ</u>ር <u>ምርቶች</u>

፩/ ማንኛውም ሰው ከአስፌጻሚ አካሉ የትምባሆ ምርት ልዩ ፌቃድ ሳያገኝ የትምባሆ ምርትን ማምረት፣ ወደ ሀገር ውስጥ ማስገባት ወይም በጅምላ ማከፋፊል የተከለከለ ነው።

- 3/ Whenever it is necessary to protect public health, the executive organ may ban a cosmetic product or its ingredient.
- 4/ Every manufacturer or importer shall be responsible for any damage caused as a result of the cosmetic it manufactured or imported.

45. Manufacturing, storage, transport, and sale of cosmetic

- .1/ Every manufacturer of a cosmetic product shall make sure that its product is produced in accordance with applicable good manufacturing practices.
 - 2/ The manufacturer, importer, distributor, or retailer of every cosmetic shall ensure the safety of the product during storage, transport, and sale.
- 3/ It shall be prohibited to manufacture, import, store, distribute, transport or sell any cosmetic or cosmetic raw material that is not in compliance with this proclamation or other applicable regulatory requirements.
- 4/ Every storage and transport equipment, having direct contact with the cosmetic product, shall not cause chemical, physical, and microbiological contamination.

PART FIVE

TOBACCO AND RELATED PRODUCTS ADMINISTRATION

46. Tobacco product special license and related products

1/ No person may manufacture, import, wholesale, or distribute any tobacco products without having a special license from the executive organ.

- ጀ/ የኤሊክትሮኒክ ኒክቲን መስጫ መሣሪያን ወደም ሌላ ክሲ*ጋራ ጋር ተመሳሳይ* የሆነ የቴክኖሎጂ ምርት ወደ ሀገር ውስተ ለንግድ ዓላማ ማስገባት፣ ማምረት፣ ማከፋልል፣ ለሽያጭ ማቅረብ ወይም መሸተ የተከለከለ ነው።
- *፤/ ማንኛውም የትምባሆ አብቃይ ወይም አምራች* ሰው በትምባሆ ማብቀል ወይም ምክንያት በሥራተኞቹ እና በአካባቢ ላይ የሚደረሰን ጉዳት የመከላከልና የመቆጣጠር **ግዱታ አለበት**።

93. ስለትምባሆ ምርት መረጃ እና ይዘቶች

- ሽ/ በአስፌጻሚ አካሉ የተከለከለ ይዘት ያለበትን የትምባሆ ምርት ማምረት፣ ወደሀገር ውስጥ ማስገባት፣ በጅምላ ማከፋልል፣ መሽጥ ወይም ለሽያው ማቅረብ የተከለከለ ነው።
- <u>ጀ</u>/ የትምባሆ ምርት አምራች ወይም አስመጨ በትምባሆ ምርት ውስተ ያለን ይዘት፣ ልቀት እና ተያያዥ ጉዳዮችን በተመለከተ መረጃ መያገ ያለበት ሆኖ በአስፈጻሚ አካለ-ሲጠየቅ መረጃውን የመስጠት ግዴታ አለበት። ይህ ድንጋኔ በሚፈጽምበት ወቅት አምራቹ tion of their c OP.90 አስመጨው ለአስፌጻሚ አካለ. to multipliants የሚሰጠው መረጃ የህፃ ፕቢቃ የንማድ ሚስጥር ከሆነ እና ይኘሙ በጽሁና፡ At the one ከተገለጸለት አስፈጻሚ አካሉ የንግድ ሚስተሩን december 1 የመጠበቅ ማዴታ አለበት።

፤/ ማንኛውም ሰው:-

Milly Mary

better bes

attended describe

danger

Obcado:

ሀ) ማሸጊያው ወይም ገላጭ ጽሁፉ ተጨማሪ ጣሪም እንዳለው ቢያመላክትም ባያመላክትም ልዩ ጣሪም ያለው፣

63 - 81 7 C 10

在原門

ስ) በምርብ: ክፍል ውስጥ ወይም በምርብ: ማሸጊያ፣ መጠቅለያ እና ሌላ ከምርቱ ጋር ንክኪ ባለው ነገር ላይ የትምባሆን ሽታ ወይም ጣሪም የሚቀይር ማጣፈጫ የያዘ፣

thorn the case days man

- 2/ It shall be prohibited to manufacture wholesale, distribute, sell, or offer to sell or import to trade any Electronic Nicotine Delivery System or other related cigarette resembling technology product.
- 3/ Every tobacco grower and manufacturer shall have the obligation to prevent and control potential harms caused on the health of its employees or the environment as a result of tobacco growing or manufacturing.

47. Tobacco products content and disclosure

- 1/ No one may manufacture, import, wholesale, sell, or offer to sell tobacco products containing prohibited ingredient by the executive organ. A
- 2/ Every tobacco manufacturer or importer shall maintain and, upon request, provide information about ingredients used in the manufacture of each of their tobacco product, its emission, or any other information about the product to the executive organ. If the executive organ receives legally protected trade secret during implementation of this sub-article and the manufacturer or importer declared the same in writing, the executive organ shall have the duty to protect its confidentiality.
- 3/ No person shall manufacture, import, wholesale, distribute, sell, or offer for sale any tobacco product that:
- a) has a characterizing flavor, whether or not the product packaging indicates that the product has a characterizing flavor;
- b) contains a flavoring in any of its component, or the packaging, wrapping or any technical feature of the product allowing modification of the smell or taste of the product; THE RES PERSON

- ሐ) የትምባሆ ምርት ይዘቶች ለጤና የሚጠቅም ወይም ጤና ላይ የሚያስከትልን ጉዳት የሚቀንስ የሚያስ መስሉ እንደ ቫይታሚን፣ ፍራፍሬ እና አትክልቶች፣ አሚና አሲድ፣ ካሬን፣ ቶሪን ወይም መሰል አንቃቂ ንተሬ ነገር፣ ጠቃሚ ፋቲ አሲዶች ወይም ኃይልን እና ተንካሬን ከመሰጠት ጋር የተያያዙ አንቃቂ ሌላ ውሀድ የያዘ ወይም ብንዚህ ባህሪዎች ጋር በተመሰባይ መልኩ ሊገናኝ የሚችል አንድ ወይም ከዚያ በላይ የታማሪ
 - መ) የትምባሆ ቁትስን የሚቀይር ማቅለሚያ የያዘ፣ ወይም
- ሥ) በአስፈጻሚው አካል የተወሰን ሌላ የትምባሆ ይዘት መስፈርትን የማያሟላ የትምባሆ ምርትን ማምረት፣ ወደ ሀገር ውስጥ ማስገባት፣ በጅምላ መሸጥ ማከፋፈል፣ ወይም መቸርቸር የተከለከለ ነው።

9፰. <u>የትምባ</u>ሆ ምርትን <u>ማ</u>ዉስ እና <u>መጠቀም</u> ስለሚክለክልበት ቦታ

- ሽ/ ማንኛውም ሰው ከበር መልስ ባለ ለሀገብ ክፍት በሆነ ማንኛውም ቦታ፣ ከበር መልስ ባለ ማንኛውም የሥራ ቦታ፣ በሁሉም የሀገብ መጓጓገና እና በጋራ መኖሪያ ቤት በማንኛውም የጋራ መገልገያ ቦታ ላይ ማጨስ ወይም ትምባሆን መጠቀም የተከለከለ ነው።
- ጀ/ በዚህ አንቀጽ ንዑስ-አንቀጽ (፩) መሠረት ማጨስ ወይም ትምባሆን መጠቀም በተከለከለባቸው ከበር መልስ ባሉ ለሀዝብ ክፍት በሆኑ ቦታዎች እና የሥራ ቦታዎች በአሥር ሜትር ዙሪያ ውስጥ ባለ መግቢያ በር፤ መስኮት ወይም አየር ወደ ውስጥ ሊያስገባ በሚችል ሌላ ቦታ ውስጥ ማጨስ የተከለከለ ነው።
- ፫/ የዚህ አንቀጽ ንዑስ-አንቀጽ (፪) ቢኖርም በማንኛውም የጤና ተቋም፤ የመንግሥት ተቋም፤ በዋናነት ለሀጻናት እና አድሜው ከጽፉ ዓመት በቃች ለሆነ ሰው አባልግሎት የሚውል

- c) contains one or more additives with properties associated or likely to be associated with energy or vitality, a health benefit, or reduced health risk, such as but not limited to, amino acids, caffeine, taurine or other stimulants, vitamins, and minerals, or is represented or suggested as containing any such additives or as having such properties;
 - d) contains a colorant to change the color of tobacco smoke; or
- e) does not conform to other tobacco product requirements adopted by the executive organ.

48. Prohibition of smoking and tobacco use in public places

the store than all paterneth

- 1/ No person may smoke or use tobacco products in any part of all indoor workplaces, all indoor public places, on all means of public transport, and in all common areas within condominium housings.
- 2/ No person may smoke or use tobacco in any outdoor space that is within ten meters of any doorway, operable window, or air intake mechanism of any public place or workplace provided under sub-article (1) of this article.

LAMP WEREIT TENANT

PA WIR THE SMIT WHY SAY

3/ Notwithstanding to sub-article (2) of this article, smoking in any outdoor part of healthcare facilities, government institutions, facilities including schools

ከፍተኛ PASOUCT. ትምህርት 0.7.7 25 ተቋማትን ጨምሮ ማንኛውም A.A AUTIAL በወጣት ማዕከል፤ በአስፌጻሚ አካለ፡ በመገናኛ ፓርክ እና ሌላ ወይም በክልል ጤና ተቆጣጣሪው በሚወሰን ሌላ ቦታ እና ቅጥር ግቢ hac ore an ትምባሆ መጠቀም P to de P-thaha 50-11

90. ስለ ትምባሆ ምርት ሽያጥ

፩/ እድሜው ከጽ፩ ዓመት በቃች ለሆነ ሰው በቀጥቃም ሆነ በተዘዋዋሪ የትምባሆ ምርትን መሸጥ ወይም ከጽ፩ ዓመት በቃች በሆነ ሰሙ እንዲሸጥ ማድረግ የተከለከለ ነው።

- ጀ/ በዚህ አዋጅ መሥረት ትምባሆ ማጨስ አና መጠቀም በተከለከሉባቸው ቦታዎች ቅፕር ግቢ ውስጥ እና በማንኛውም የጤና ተቋም፤ ትምህርት ቤት የመንግሥት ተቋም እና የወጣት ማዕከላት ልያ ሜትር ዙሪያ ትምባሆ መሽጥ የተከለከለ ነው።
 - ር/ ማንኛውም ሰው የኢንተርኔት፣ የፖስታ አና የቴሌኮሚኒኬሽን ሽያጭን ጨምሮ ሻጭ እና ገዥ በአካል በማይገናኙበት በምንም ዓይነት ሌላ ዘዴ ተጠቅሞ የቡምባሆ ምርት መሸገ፣ እንዲሸጥ ማስቻል ወይም እንዲሀ ዓይነቱን ሽያጭ ማመቻቸት የተከለከለ ነው።
- ፬/ ማንኛውም ትምባሆ የሚሸጠው ሃያ ሲጋራዎችን
 በያዘ ባልተክፈተ ፓኬት ወይም በአስፈጻሚ
 አካሉ በሚወሰን የትምባሆ ቁጥር ወይም
- ማስገባት፣ ማከማቸት፣ ማከፋፈል፣ ለሽያቀድ ማቅረብ ወይም መሸጥ የተከለከለ ነው። ቪሻንም ሆነ ማንኛውንም ዓይነት የትምባሆ ምርት ለማስጨስ ወይም ለማስጠቀም የሚዘጋጅ የንግድ ሥራ የተከለከለ ነው።

intended mainly for children or youth under the age of 21, higher education institutions, youth centers, amusement parks, and any other places as determined by the executive organ or regional health regulators shall be prohibited.

49. Tobacco products sale

FFIN M

Simples Challe TL

A that I said out that he

" tall on the second

1/ The sell of tobacco products by and to any person under the age of 21 shall be prohibited.

·特克拉 ·特里克

- 2/ It shall be prohibited to sell tobacco products within hundred meters of the premise of health institutions, schools, and youth centers, where smoking and tobacco use is prohibited under this proclamation.
- products to be sold or enable or facilitate such sale, by any other means, including via the internet, mail or telecommunication or through any means by which the purchaser and seller are not in the same physical location.
 - 4/ Tobacco products may only be sold in intact packages containing 20 sticks or consisting of the specified weight as prescribed by the executive organ.
- 5/ It shall be prohibited to manufacture, import, store, wholesale, distribute, sell, or offer to sell any shisha product. A trade activity that is intended to provide a place for smoking of shisha or other tobacco products shall be prohibited.

mark and and And Andrew

y ከትምባሆ ምርት ነጻ የማድረግ ኃላፊነት

- 8/ የትምባሆ ምርት ማጨስ፣ መጠቀም ወደም መሽተ የተከለከለባቸው ቦታዎች ወደም ማጓጓዣ ባለንብሬት ለማስተጻደር ኃላፊነት የተሰጠው ሰው ቦታዎች የትምባሆ ምርት እንጻደጨሰ ወይም ተቅም ሳይ እንዳይውል፣ እንዳይሽተ እና የሲጃራ ሙተርኮሻ ወይም ሊሳ የትምባሆ ምርትን ለመጠቀም የሚያገለግል ማንኛውም 63 እንዳይቀመተ መከልከል አለበት።
- 8/ AU1141 ክፍት የሆነ በታ ወይም ማጓጓገና ባለንብረት ወይም -ሌላ ኃላፊነት ያለበት ሰሙ ወይም የሥራ ቦታን በተመለከተ አሰሪ ወይም ሌላ አማባብ ያለው ሰው በጉልህ የሚታይ ትምባሆ ማጨስ ወደም መጠቀም P-t-hAhA coll'13 ማሳሰቢያ P77168 ከነባለቀለም PAnt የመለጠፍ ማዴታ አለበት።

ያል. የትምባሆ ኢንዱስትሪ ጣልቃ ገብነትን ስለመከሳከል

- እ/ የጤና ፖሊሲ በሚያወጣ እና በሚያስፈጽም የመንግሥት አካል እና በትምባሆ ኢንዱስትሪ **ማንኙ**ንት ማንኛውም 87227 anthon ትምባሆን በአማባቡ ለመቆጣጠር አስፈላጊ ሲሆን ብቻ ነው። CACAS
- (8) cow27. ንዑስ-አንቀጽ አንቀጽ g/ and የሚደረግ ግንኙነት ወይም ማንኛውም ከትምባሆ የሚደረግ ተያያኘና ኢንዱስትሪ *ጋ*ር በሰንድ ሆኖ እንደ ግልጽነት ያለበት መያዝ ይኖርበታል።
- E/ ከትምባሆ ኢንዱስትሪ ጋር የተቅም ለትምባሆ ያለው ማንኛውም ሰው አስፈላጊ ሆኖ በአስሬጻሚ አካሉ ወይም በክልል ጤና ተቆጣጣሪው ካልተ*ጋ*በዘ በትምባሆ ቁጥጥር ስልጠና፣ አውደ ዋናት ወይም በመሰል ኩንቶች ላይ መሳተፍ አይችልም።

50. Duty to enforce tobacco-free provisions

- 1/ It shall be the duty of the owner or another appropriate person in charge of the management of the public place or public conveyance for which tobacco smoking, use or sale is prohibited to ensure that no one smoke, use, or sale any tobacco product, and to ban the placement of an ashtray or other comparable devices intended for tobacco use in such places.
- 2/ The owner or another responsible person of the public place or conveyance, or, in the case of a the employer or workplace, appropriate person, shall post clear and prominent notices regarding the prohibition of tobacco smoking and use along with its corresponding "no-smoking" sign.

industry tobacco 51. Protection against interference

- 1/ Interactions between any government organ responsible for the adoption of public health policy and the tobacco industry shall be limited to only those strictly necessary for effective regulation of the tobacco industry or tobacco products.
- Any interaction made in accordance with sub-article (1) of this article, and whenever the tobacco industry contacts the government to initiate an interaction of any kind, the appropriate government official shall ensure full transparency of the interaction and of the contact, and it shall be appropriately documented.
 - 3/ No person having financial or other interest in the tobacco industry may participate in tobacco control training, workshop, or related events unless in accordance with an invitation by the relevant health regulator.

- <u>፬/ ማንኛውም የመንግሥት አካል እንዲሁም በመና</u> ፖሊሲ ላይ የሚሰራ የመንግሥት ሠራተኛ ከትምባሆ ኢንዱስትሪ የሚሰተ የዓይነትም ይሁን የገንዘብ ስጦታን መቀበል የለበትም። የመንግሥት አካል ከትምባሆ ኢንዱስትሪ የበጎ አድራጎት ሰጠታ መቀበል የሚችለው በዚህ አንተጽ ንዑስ አንተጽ (፭) መሠረት ነው።
- *ሽ/* በትምባሆ ኢንዱስትሪ የበጎ አድራጎት ዓላማና ማንኛውም ተያያዥ ተግባር የሚደረግ የገንዘብ ወይም የዓይነት ድጋፍ P·rhaha 'm::

ያጀ. በትምባሆ ምርት ላይ ተጨማሪ ግብር ስለመጣል እና ሕገ-ወተ ንግድን ስለመከላከልና ስለመቆጣጠር

- ሽ/ ግብር ለመጣል ስልጣን የተሰጠው የመንግሥት አካል በዓለም የጤና ድርጅት በወጣው እና ኢትዮጵያ ባጸደቀዥው የትምባሆ ቁጥጥር ከንሺንሽን መሠረት በትምባህ ምርት ላይ ተጨማሪ ግብር የመጣል ኃላፊነት አለበት።
- ጀ/ ስልጣን የተሰጠው የመንግሥት አካል በዓለም የጤና ድርጅት የወጣውን እና ኢትዮጵያ ባጸደቀዥው የትምባሆ ቁጥተር ኮንቬንሽን መሠረት የትምባሆ ምርቶች ሀገ-ወተ ንፃድንና ገነውውርን የመቆጣጠር ኃላፊነት አለበት።

ክፍል ስድስት

ገላዊ ጽሁፍ፣ ማሸጊያ፣ ማስተወቂያ፣ ፕሮሞሽን እና ስፖንሰር መሆን እና ክልክሳዎች

<u>ሃይ. ጠቅሳሳ</u>

- <u>δ</u>/ በዚህ አዋጅ *ሙ*ሠረት ቁጥተር የሚደረግበት ማንኛውም ምርት:-
- ሀ) በአግባቡ የታሽገ እና በተቀዳሚ ማሽጊያሙ ሳይ ገላዊ ጽሁፍ ያለው:-
- ል ል ማሸጊያው ምርቱን የማይበክልና አግባብ ባለው አካል የወጣውን ደረጃ ያሟሳ፣ እና

- No government organ or an official working in the area of health policy should financial or receive any in-kind contribution from the tobacco industry. A government organ may receive contribution from the tobacco industry in accordance with sub-article (5) of this article.
- 5/ Any financial or in-kind charitable or any other related contribution by a tobacco industry shall be prohibited.

52. Tobacco taxation, and prevention and control of illicit trade in tobacco products

thursday a deal and

- 1/ The federal government organ responsible for initiating the country's tax policy shall levy a tax on tobacco products consistent with the World Health Organization Framework Convention on Tobacco Control which Ethiopia has ratified.
- 2/ The responsible sponsible government sponsible government organ shall control illicit trade in tobacco products in accordance with the World Health Organization Framework Convention on Tobacco Control which Ethiopia has ratified.

PART SIX

LABELING, PACKAGING, ADVERTISEMENT, PROMOTION, AND PROHIBITIONS

53. General

- 1/ Any product regulated under this proclamation:
- a) shall be appropriately packed and contain A Part labeling on its primary packaging;
 - b) its packaging material shall not contaminate the product and comply wit' standard issued by the appropriate body; and Anal

- ሐ) የንሳ•<u>፦</u> ዕሁና፡ መረጃ አሳሳች ያልሆነና ስለ ምርቱ ደበት ትክክለኛ መረጃ የሚገልዕ መሆን አለበት።
- ፱/ ማንኛውም የታሻገ የመብት የታበሰሙ ተቀዳሚ ግሽጊያ 71010 8:0.9: በአማርኛ 08.90 በእንግሊዘኛ m24: አለበት። ሆኖም ግን አስፈጻሚ አካሉ በተለየ ሁኔታ ከአማርኛ ወይም ከእንግሊገነኛ ወይም ከምርብ፡ ተቀዳሚ ማሸጊያ ሙጭ ገላጭ ጽሁፍ በመመሪያ ሊልቀድ ይችላል።
- i/ በሀገሪቱ መሰፈታዊ የመድኃኒት ዝርዝር ውስጥ የተካተተ ወይም በብዛት የሚሰራጭ መድኃኒት በአባሪንት የሚካተት ገላቁ ጽሁፍ በአማርኛ እና በእንግሊገነኛ ቋንቋ መጻፍ ያለበት ሆኖ ምርቱ በአንድ ክልል ውስጥ ብቻ የሚከፋልል ከሆነ ገላጭ ጽሑፉ ቢያንስ በእንግሊገነኛና በክልሱ የሥራ ቋንቋ ይሆናል።
 - ፬/ የዚህ አንቀጽ ንዑስ-አንቀጽ (f) ድን.ኃኔ ቢኖርም አስፌጻሚ አካሉ ሌሎች ምርቶችን በሚመለከት ጸ'ሁና፡ መስፌርት የተለየ የንሳቴ ይወስናል።
 - \$/ ማንኛውም መድኃኒት ወይም የሀክምና መሣሪያ ወደ ሀገር ውስፕ የሚገባው ወይም በማንኛውም መንገድ ጥቅም ላይ ሊውል የሚችለው የመለያ ምልክት የያዘ ከሆነ ብቻ ነው።
 - ½/ ማንኛውም አምራች ወይም አስመጪ የውበት መጠበቂያን በሚያሳውቅበት ወቅት በምርቱ ላይ ጸሆና ለአስፈጻሚ የሚኖረውን ገላቱ ማሳወቅ አለበት።
 - %/ ማንኛውም የመድኃኒት አምራች ወይም አስመጪ 16.30 ከመዋለ የመድኃኒቱን የችርቻሮ ዋጋ በሀገሪቱ መገበያያ 2018 ገንዘብ በምርቱ ማሸጊያ ሳይ መለጠፍ አለበት።

- c) its labeling shall not be misleading and contain information that is inaccurate.
- 2/ The primary packaging of a packed food and cosmetic shall have a label in Amharic or English language. The executive organ may a directive determine labeling requirement different from Amharic or English language, or the primary packaging.
- 3/ The insert labeling of medicine that is included in the national essential medicine list or widely circulated in the market shall be in Amharic and in English. If the intended distribution of the medicine is limited to one region, its insert labeling shall be, at least, in English and the region's working language.
- 4/ Notwithstanding to sub-article (3) of this article, the executive organ by a directive shall determine different labeling requirement other medicine and medical devices.
- 5/ No person may import or place into use of any medicine or medical device unless its labelling contains a barcode.
- 6/ Every manufacturer or importer shall provide the labeling of its cosmetic when making notification to the executive organ.
- 7/ The manufacturer or importer of a medicine shall, affix the medicine retail price, in Ethiopian currency, on its labelling before placing the product on the market.

ያ፬. ስለ ምንብ ማሸጊያና ገላዊ ጽሁፍ

- ፩/ በዚህ ክፍል አጠቃላይ ድንጋጌ የተቀመጡ የገላጭ ጽሁፍ መስፈርቶች እንደተጠበቁ ሆነው፦
 - ሀ) በማንኛውም የበለወገ ምግብ ማሽጊያ ላይ ምግቡ በምን ዓይነት ንጥረ-ምግብ እንደበለጸገ የሚገልጽ ጽሁፍ ያለው፣
- ለ) በማሟያ ምግብ ላይ የሚደረግ ገላጭ ጽሁና። መግለጫ እና ማስታወቂያ ከሆነ የሰውን በሽታ ለመከላከል፤ ለማከም ወይም ለማዳን እንደሚውል የማይገልጽ ወይም የሙድ ኃኒት ነት ባህሪይ እንዳለው የማይገልጽ ፤
 - ሐ) በዘረ-መል ምህንድስና የተለወጠ ምግብ ከሆነ ለንግድ የሚቀርበው እንዲታሽን ሆኖ ገላጭ ጽሁፉ "በዘረ-መል የተለወጠ"፣ "በዘረ-መል ምህንድስና የተለወጠ" የሚል ወይም ተነጻጻሪ መግለጫ ያለው።
 - መ) በተጨረረ የምግብ ማሽጊያ ላይ ያለ ገላጭ ጽሁፍ ከሆነ "የተጨረረ" ወይም ምግቡ በአዮን ፈጣሪ ጨረራ የታከመ መሆኑን የሚያመለክት ተመሳሳይ ቃል የተፃፈበት ሆና በተጨረረ ምግብ ገላጭ ጽሁፍ አጠገብ ዓለም አቀፍ ዕውቅና ያለው የጨረራ አርማ ወይም ራዶራ ምልክት ያለው።
 - ሥ) ከእንቁሳል፣ ከውተት ምርትና ተዋጽአ፣ ዓሳና የባሀር ምንብ፣ ስንዴ፣ ንብስ፣ አቾሎኒ፣ አኩሪ አተር እና መሰል አግዕርት፣ ወይም ሌላ ሰውነትን ሲያስቆጣ ወይም አለርጂ ሊያስክትል ከሚችል የምንብ ዓይነት እና ይሀን የምንብ ዓይነት እንደ ግብኣት የሚጠቀም ከሆነ በግልፅ በምንቡ ነሳጭ ዕሁና ላይ የተገለጸ መሆን አለበት።

54. Food packaging and labeling

Without prejudice to general labeling provisions provided under this part:

- Fortified food labeling shall contain description about the type of micronutrient used to enrich the food;
- b) Labeling, description, or advertisement of any food supplement shall not represent to be used in disease prevention, treatment, or cure, or in any way characterize as a medicine;
- c) A food containing genetically modified element may only be placed on the market if it is packaged and its label contains the phrase "genetically modified" "genetically modified organism" or other comparable description.
- d) Labeling of irradiated food shall contain the phrase "irradiated" or the internationally accepted radura symbol indicating a food product has been irradiated with ionizing radiation may be placed besides the labeling.
- e) If the food product contains milk and milk products, fish and shellfish, wheat, barley, peanuts, soybeans, and other food allergenic its labeling shall clearly describe its content.

THAT THE

State of their

THAM

የቆ. የአልክል መጠ**ተ ገሳ**ሞ ጽሁፍ

g/ በፋብሪካ ደረጃ ተዘጋጅቶ ለንብረተሰብ የሚቀርብ ማንኛውም የአልኮል መጠፕ ገላጭ ጽሁና፡ የአልኮል መጠትን፣ በተገቢ መንገድ ካልተጠቀሙ የጤና ችግር እንደሚያመጣ እንዲሁም አልኮል መጠጣት ጸንስን ሊጎዳ እንደሚችል በጉልሀ በሚታ-ይ ጽሁና፡ የሚገልጽ መሆን አለበት።

ሀ/ የአልትል ይሁቱ ከ፤ በመቶ በታች የሆነ በፋብሪካ ደረጃ ተመርቶ ለንብረተሰቡ የሚቀርብ ማንኛውም የአልኮል መጠፕ ንሳት ጽሁና: የአገልማለተት ጊዜውን መግለጽ ድኖርበታል።

Southern Commercial

descript. <u>ዓኔ. ስለመድኃኒት እና ስለሀክምና መሣሪያ ገላ</u>ዊ ጽሁፍ

' በዚህ ክፍል አጠቃላይ ድንጋጌ የተቀመጡ የገላቱ ጽሁፍ መስፌርቶች እንደተጠበቁ ሆነው:- many

- ሽ/ ከሰውነት ውጭ ናሙናን መመርመሪያ የሀክምና አገልማለተት ሲመሬት "ለሀክምና 00468 ሊኖራቸው የሚውል" THE TO 8.79A ::
- wy680 PUNTES 08.90 以 のようたま Auhger onha ለትምሀርት፣ ለምርም**ር**፣ አገልማለት ወደንም ለሌላ ከጤና ውጭ ለሆነ የሚውል ከሆነ ስለሚውልበት ዓላማ POZTAR 226 ገሳጭ ጽሁና፡ ሊኖረው ይገባል።
- Pullges E/ ጨረር አፍላቂ መድኃኒት እና መሣሪያ የሚስቀውን ጨረር ባህሪ፣ ታካሚውንና ተጠቃሚውን ከጨረር መጋለዋ የሚከላከልበት ዘዴ፣ አማባብንት የሌለውን አጠቃቀም የማተፋት በዴ እንዲሁም በመሣሪያው ተከላ ጊዜ ሊከሰቱ የሚችሉ አደጋዎችን ስለመቀነስ የሚገልጸ መረጃ እና ገላጭ ጽሁፍ ሊኖረው ይገባል። C. H Deep-4

this one amonon and other applic

55. Labeling of alcohol drinks

- 1/ The label of every alcoholic drink prepared at a factory level and provided for public use shall contain its alcoholic volume and a warning that alcohol consumption may cause health problems and women should not drink alcoholic drinks during pregnancy because of the risk of birth defect.
- 2/ The label of every alcoholic drink prepared at a factory level with a volume of less than 10% shall contain the product's expiration date.

BAFTERS PAR ACTEAN 56. Packaging and labeling of medicine and medical device

Without prejudice to general labeling provisions provided under this part:

1/ The label of every in-vitro medical device shall contain the phrase "for medical use".

Tolker alle with Str.

THE MAN PROPERTY

- 2/ Where the medicine or medical device is intended for research, education, clinical trial, or any other comparable non-medical use, its labeling shall contain the purpose for which it is intended to be used.
- 3/ The labeling of radiopharmaceuticals and radiation emitting medical device shall contain information sufficient for the patient and users to identify radiation protection method, inappropriate use, and possible risks associated with the installation of the product, as appropriate.

Philade Parted that Ac

fails or thin her ar ar

PARAM THE PART FOR THE

MINTEND IN

ያ፯. <u>የትምባ</u>ሆ ምርት የጤና ማስጠንቀቂያ፣ አስተሻሽን እና 14ው ጽሁፍ

- እ/ ማንኛውም የትምባህ ምርት የውጭ ማሽጊያ አስፌጻሚ አካሉ በሚያወጣው መስፌርት መሠረት እና በጊዜ ቀመር የሚቀያየር የጤና ማስጠንቀቂያ ጽሁፍ እና ባለቀለም ምስል በአንድ ላይ መደዝ አለበት።
- ጀ/ በዚህ አንቀጽ ንዑስ-አንቀጽ (ሕ) መሠረት አስፌጻሚ አካሉ የሚያወጣው መስፌርት የጤና ማስጠንቀቂያውን ለመከበብ የሚውለውን ቦታ ሳይጨምር በትምባሆ ምርቱ የውጭ ማሸጊያ በአያንዳንዱ የፊት እና የኋላ ገጽ ከሮ በመቶ ያሳነስ ቦታ የሸፊን መሆን አለበት።
- E/ በማንኛውም የትምባሆ ምርት የውጭ ማሸጊያ ላይ የሚቀመጥ ጽሁፍ እና አቀራረብ የምርቱን ባህሪ፡ ጤና ላይ የሚያስከትለው ችግር፤ ጉዳት ወይም ልቀቱን በሚመለከት የተሳሳተ አረዳድ በሚልጥር መንገድ ወይም አንድ የትምባሆ ምርት ከሌላ የትምባሆ ምርት ያነሰ ጉዳት እንዳለው አድርጎ መግልጽ የተከለከለ ነው።
- ፩/ በማንኛውም የትምባሆ ምርት ላይ አነስተኛ ታር፣ ቀላል፣ በጣም ቀላል፣ ኤክስትራ፣ አልትራ ወይም ተመሳሳይ አገላለጾችን በመጠቀም ወይም የንግድ ምልክትን፣ ሥዕልን፣ ቀለምን ወይም ሌላ ተመሳሳይ መንገድን በመጠቀም የትምባሆ ምርቱ ያነስ ጉዳት እንዳለው በቀጥታም ይሁን በተዘዋዋሪ መግለጽ የተከለከለ ነው።

ያኔ. ስለ ማስታወቂያ እና ፕሮሞሽን

፩/ በዚህ አዋጅ መሥረት ቁጥተር የሚደረግበት ማንኛውም ምርት ማስታወቂያ ወይም ፕሮሞሽን አማካኝነት የሚተላለፍ መረጃ ትክክለኛ፣ ያልተዛባ፣ ተገቢ እና ስነ-ምግባርን የጠበቀ ሆኖ በዚህ አዋጅ እና አግባብ ባላቸው ሌሎች ሀጎች የተቀመጡ መስፌርቶችን ማክበር አለበት።

57. Tobacco products health warning packaging, and labeling

- 1/ The packaging of any tobacco product shall contain rotating health warnings and messages that are comprised of combined images and full-color pictures in accordance with requirements set by the executive organ.
- 2/ The health warnings and messages required in accordance with sub-article (1) of this article shall be displayed on no less than 70% of the front and back side of each principal display area of its packaging and labeling, not counting the space taken up by any border surrounding the health warning.
- 3/ Any misleading statement or presentation on the outside packaging and labeling of tobacco products with the likely effect to create an erroneous impression about the product's characteristics, health effects, hazards or emissions, or any expression or presentation purporting to signify one tobacco product has lesser harm compared to other tobacco product shall be prohibited.
- 4/ Any term, descriptor, trademark, figurative, color, or other sign of any kind that directly or indirectly creates or is likely to create the false impression that a particular tobacco product is less harmful than others, including the terms "low tar", "light", "ultra light", or "mild", "extra", and "ultra" and similar terms or expressions shall be prohibited.

58. Advertising and promotion

1-7-177

I/ The content of every advertisement and promotion of a regulated product shall not be false and misleading, be appropriate and ethical, and comply with requirements of this proclamation and other applicable laws.

- ጀ/ማንኛውም ብዙኃን መገናኛ ወይም ማስታወቂያ አሰራጭ ወይም አስነጋሪ በዚህ አዋጅ መሠረት የሚወጣን መመሪያ የማከበር ግዴታ አለበት።
- i/ በዚህ አዋጅ መሥረት ቁተተር የሚደረግበት ማንኛውም ምርት ማስታወቂያ በሚመለከት የማስታወቂያ አስነጋሪው ወደም የማስታወቂያ አሰራጭ፣ TEMAT nurs እንደአማባበ でかめかれず 08.90 የሕክምና unul68 ፕሮሞሽን OILA'S 41.9°C ማንኛውም የፕሮሞሽን ቀሳቀሶቹን ያስራጨ a 8.5° እንዲሰራጭ ያደረገ ሰሙ በዚህ አዋጅ እና አማባብ ያሳቸው ሌሎች ሀሳት የተቀመጡ መስፌርቶችን ማከበሩን በማረጋገጥ የነጠላ እና የኃራ ኃላፊነት አለባቸው።
 - ፬/ የጨቅላ ህጻናት ምግብን በምግቡ ማሸጊያ ገላጭ ጽሁፍ ከመለጠፍ በስተቀር በማንኛውም የማስታወቂያ ማሰራጫ መንገዶች ማስተዋወቅ የተከለከለ ነው።

<u>ህ</u>!. <u>ስለ መድኃኒት ወይም ስለሀክምና መሣሪያ</u> ማስታወቂያ እና ፕሮሞሽን

- ሽ/ በልዩ ሁኔታ ሊተዋወቅ የሚችል መድኃኒትን አስፌጻሚ አካሉ በመመሪያ ከሚወስነው በስተቀር መድኃኒትን በማስታወቂያ ማሰራሚ መንገዶች ማስተዋወቅ የተከለከለ ነው።
- ጀ/ ማንኛውም ለጤና ባለሙያ በአካል የሚደረግ የማስተዋወቅ ሥራ የሚከናወነው በአስፈጻሚ አካሉ ፌቃድ በተሰጠው የመድታኒት ወይም የሕክምና መሣሪያ ፕሮሞሽን ወኪል አማካኝነት
- ፤/ መድኃኒት ወይም የሀክምና መሣሪያ በጤና ባለሙያ አማካኝነት ፕሮሞት ለማድረግ ለጤና ባለሙያው በቀጥታም ይሁን በተዘዋዋሪ የገንዘብ ስጠታ፣ ክፍያ፣ የተስፋ ቃል ወይም ይህን አዋጅ ለማስፌጸም በሚወጣ መመሪያ መሠረት አዋጅ የዓይነት ስጠታ መጠን በላይ ወይም ማንኛውንም ዓይነት ሌላ ጉቅም መስጠት ወይም ለመስጠት መስማማት የተክለክለ ነው።

- 2/ Every mass media and advertisement disseminator shall have the duty to comply with a directive issued in accordance with this proclamation.
- 3/ The advertiser and advertisement disseminator of any regulated product, and if the subject is promotion, the distributor or another person who caused the distribution of any promotional materials which includes medicine and medical device promotion agent, shall have joint and several responsibilities with regard to compliance with this proclamation and other applicable laws.
- 4/ Infant formula may not be advertised through
 any advertisement dissemination means
 except for the labeling on the product.

59. Medicine and medical device advertising and

- 1/ Unless subject to exceptions defined under a directive issued by the executive organ, it shall be illegal to advertise any medicine through a means of advertisement dissemination.
- 2/ Any direct advertisement or promotion made in-person to a health professional shall be through a medicine or medical device promoter who is duly authorized by the executive organ.
 - 3/ Unless it falls under the maximum allowable gift or giving as defined by a directive issued to implement this proclamation, it shall be prohibited to offer or give, directly or indirectly, any financial, in-kind or comparable benefit to a health professional in relation to promotion to health professionals.

፬/ በጤና ተቋማት የሚደረጉ የመድኃኒት ወይም የሀክምና መሣሪያ ማስታወቂያ እንደአግባቡ የአስፈጻሚ አካሉን ወይም የክልሉ ጤና ተቆጣጣሪውን ፌቃድ ሳያገኝ ማስተዋወቅ ወይም ፕሮሞት ማድረግ የተከለከለ ነው።

፰. <u>የአልኮል መጠተ በለማስተዋወቅ እና ፕሮሞት</u> <u>ስለማድረ</u>ግ

- እ/ ማንኛውም የአልኮል መጠጥ ማስታወቂያ አድሜያቸው ከጽሽ ዓመት በታች ለሆኑ ሰዎች መሸጥ እንደሌለበት በማስታወቂያው ላይ በጉልሀ በተጻፈ ጽሁፍ ወይም እንደአማባቡ በድምጽ መገለጽ አለበት።
- ጀ/ ማንኛውንም የአልኮል መጠተ በሀገተብ መሰብሰቢያና መገልገያ ቦታ፣ በስፖርት ማዘውተሪያ፣ በአውራ ጎዳና ላይ፣ በኃራ መኖሪያ ቤቶች እና በሌሎች ቦታዎች በዚህ አዋጅ መሠረት የሚጠየቅን የጤና ማስጠንቀቂያ በቀጥታም ይሁን በተዘዋዋሪ
- ፤/ ማንኛውም የአልኮል ይዘቱ ከ፲ በመቶ በላይ የሆነ አልኮል አምራች፣ አስመጪ ወይም አከፋፋይ የሀዝብና የመንግሥት በዓላት እና ስብሳባ፣ የንግድ ትርዒት፣ የስፖርት ውድድርን፣ የትምሀርት ቤት ዝግጅትን እና ሌሎች ወጣት የሚሳተፉበትን ኩነት በቀጥታም ሆነ በተዘዋወሪ ስፖንሰር ማድረግ አይችልም።
- ፬/ በማንኛውም የአልኮል ምርት በብሮድካስት አማካኝነት ማስተዋወቅ የተከለከለ ነው። ይህ ክልክላ ማንኛውንም የአልኮል ምርት የብራንድ ስም፣ አርማ፣ የንማድ ምልክት፣ የድርጅት አርማ፣ የንማድ መለያ ወይም ሌላ ተያያዥ መለያን የአልኮል ምርት ካልሆኑ ሌሎች ምርቶች፣ አገልግሎቶች፣ ወይም ጉዳዮች ጋር በማያያዝ ወይም በሌላ መንገድ ቁርኝት አንዳላቸው በሚያሳይ ማስታወቂያ ላይ ተፈጻሚ ይሆናል።

4/ It shall be illegal to advertise medicine and medical devices or promote within health institution unless the appropriate executive organ grants permission to the advertisement.

60. Alcoholic drink advertising and promotion

- 1/ Any advertisement of an alcoholic product shall contain a warning, as appropriate in writing or sound, that it is illegal to sell it to a person under the age of 18.
- 2/ It shall be prohibited to directly or indirectly advertise alcoholic drinks in places of public gathering and sporting; street, condominium and other places by unreasonably decreasing the size of the warning.

THE TE. 194

OF STATE OF A Land OF

CHARLE.

- 3/ Any manufacturer, importer or distributor of alcoholic drinks whose volume is more than 10% shall not directly or indirectly sponsor public and government holiday, exhibition, sports event, school event and other related youth-centered events.
- 4/ advertising any alcoholic drink through board is prohibited. This restriction shall be applicable on any direct or indirect advertisement that connects a brand name, emblem, trademark, logo, organizational embalm, or any other distinctive feature of alcohol product with non-alcoholic products, services, or matters

A delakation delinions of some

- እ/ የአልኮል መጠተን ከሎቶሪ ዕጣ ወደም ከሽልማት ጋር በማንኛውም መንገድ በማያያዝ ወደም አልኮልን በቢልቦርድ አማካኝነት የሚደረግ የማስተዋወቅ ተግባር የተከለከለ ነው። ዝርዝሩ ይህን ደንብ ለማስፊጸም በሚወጣ ደንብ ወይም መመሪያ ይወሰናል።
- ፤/ የአልኮል መጠጥ የሚተዋወቅበት ወይም ፕሮሞት የሚደረግበት ጊዜ፣ ቦታ እና ሁኔታ በሚመለከት ይህንን አዋጅ ለማስፈጸም በሚወጣ ደንብ መሠረት ተጨማሪ ገደብ ሊጣል ይችላል።

- ፩/ ይህን አዋጅ ለማስፈጻም በሚወጣ መመሪያ
 መሥራት የተፈቀደ መረጃ ካልሆን በስተቀር
 ማንኛውንም የትምባሆ ምርትን በቀጥታም ሆነ
 በተዘዋዋሪ ማስተዋወቅ፣ ፕሮሞት ወይም
 ስፖንሰር ማድረማ የተከለከለ ነው።
- ጀ/ የዚህ አንቀጽ ንዑስ-አንቀጽ (፩) አጠቃላይ አንላለጽ እንዴተጠበቀ ሆኖ፣
 - ሀ) ማንኛውንም የትምባሆ ምርት ማስተዋወቅ፣ ፕሮሞት ማድረግ ወይም ስፖንሰርሺፕ ማንሳሳት፣
 - ለ) የትምባሆን ምርትን ሊያስተዋውቅ ወይም ፕሮሞት ሊያደርግ የሚችል ነገርን በማንኛውም መንገድ ማተም፣ ማሳተም፣ ማሰራጨት ወይም ተደራሽ ማድረግ፣ የማስታወቂያ፣ ፕሮሞት ማድረጊያ እና የስፖንሰርሺፕ መገልገያን ማሳተም ወይም ተደራሽ ማድረግ፣ እና
 - ለ) እንደሚዲያ ወይም ኩነት አመቻች፣ ታዋቂ
 ለው ወይም ሌላ ተሳታሪ፣ ማንኛውም
 የስፖንሰርሺፕ ስሙታ ተቀባይ ወይም
 እንዲህ ዓይነቱን ስሙታ የሚያመቻች ደላላ
 በመሆን በማንኛውም የትምባሆ ምርት
 ማስታወቂያ፣ ፕሮሞት ማድረግ ወይም

- 5/ It shall be prohibited to advertise alcoholic drink by associating it with any lottery system or through billboard. Details shall be determined by regulation or directive issued to implement this proclamation.
- 6/ Additional restriction regarding the time, place, and manner of alcohol advertisement and promotion may be determined by a regulation issued to implement this proclamation.

61. Tobacco products advertising, promotion, and sponsorship

- 1/ Unless it is legitimate expression as defined by a directive issued to implement this proclamation, all direct or indirect tobacco products advertising, promotion or sponsorship shall be prohibited.
- 2/ Without prejudice to sub-article (1) of this article, no person may
 - a) initiate any tobacco products
 advertising, promotion, or
 sponsorship;
 - b) produce, publish, distribute, or make accessible any tobacco products advertising, promotion, or sponsorship content; or
 - c) engage or participate in any tobacco products advertising, promotion, or sponsorship as media or event organizer, celebrity or other participant, as a recipient of any sponsorship contribution, or as an intermediary that facilitates any such contribution.

ር/ በችርቻሮ ሱቆች ውስጥ ትምባሆ መቀመጥ ወይም መደርደር ያለበት ሽማቹ በቀጥታ በእጁ ሊያነሳው ወይም በዓይኑ ሊመለከተው በማይችልበት ሁኔታ መሆን አለበት።

ያጀ. ክልከሳዎች

በዚህ አዋጅ እና በሌሎች ተፈጻሚነት ባላቸው ሀጎች መሥሬት የተቀመጡ ክልከላዎች እንደተጠበቁ ሆነው እንደ አግባቡ የሚከተሉት ተግባራት የተከለከሉ ናቸው።

- እ/ ቁተተር የሚደረግበትን ምርት መከለስ፣
 የአስተሻሽግ ጉድለት እንዲኖረው ማድረግ፣
 አስመስለ መስራት እና ደረጃውን ወይም
 መስፈርቱን የማያሟላ እንዲሆን ማድረግ፣
- ጀ/ በሰው ጤና ላይ ጉዳት የሚያደርስ ባዕድ ነገር በመቀላቀል ምግብን መመረገበ
- E/ የተከለሰ፣ ደረጃን የማያሟላ የሆነ፣ አስመስለቀ የተሰራን እና የአስተሻሽማ ጉድለት ያለበትን ምርት ንግድ ውስጥ ማስገባት ወይም በማንኛውም መንገድ ለኅብረተሰብ አባልማለቀት እንዲውል ማድረግ፣
- ፬/ የተከለሰ፣ ደረጃን የማያሟላ፣ አስመስሎ የተሰራን፣ የአስተሻሽን ጉድለት ያለበትን ምርት ንግድ ውስጥ ለማስገባት መቀበል፣ ጭኖ ማራንፍ ወይም ለማራንፍ መቀበል፣
- ፩/ በዚህ አዋጅ መሠረት የሚደረግን ቁተተር እና ተያያዥ የቁተተር ሥራ አስፈላጊውን ትብብር አለማድረግ፣ ማደናቀፍ ወይም ትንቢተኛ መሆን፣
- ቹ/ የመድኃኒት እና የሀክምና መሣሪያ ተንቀሳቃሽ ሽያጭ ማካሂድ፣ እና
- 3/ ይሀንን አዋጅ እና አዋችን ለማስፈጸም የሚወጡ ደንቦችን፣ መመሪያዎችን ወይም ሌሎች ሀንችን በመጣስ ቁተተር የሚደረግባቸውን ምርቶች ንግድ ማካሄድ ወይም በማንኛውም መንገድ ለአገልግሎት ማቅረብ የተከለከለ ነው።

3/ Tobacco products in retail shops shall be placed behind or under the counter so that any customer may not directly grasp or see the product.

62. Prohibitions

Without prejudice to other prohibitions defined under this proclamation and other appropriate laws, the following acts are prohibited:

- 1/ The doing of any act which causes a regulated product to be adulterated, misbranded, counterfeited, and substandard;
- 2/ poisoning a food by mixing any substance that is deleterious to human health;
- 3/ The trading of or provision to the public of any adulterated, sub-standard, misbranded, and counterfeit product;
- 4/ The receipt to trade a regulated product that is adulterated, sub-standard, misbranded, counterfeit, and the delivery or proffered delivery thereof for pay or otherwise;
- 5/ The refusal or obstruction of inspection and related activities as authorized under this proclamation;
- 6/ Mobile sale of medicines and medical devices; and
- 7/ Conducting trade in regulated products in contravention to regulations, directives or other laws issued to implement this proclamation.

ክፍል ሰባት

ስለ ኢንስፔክተር ስልጣን፣ ተግባርና ግዴታ

gf. ስልጣንና ተግባር

የአስፌጻሚ አካሉ ወይም የክልል ጤና ተቆጣጣሪሙ ኢንስፔክተር በሚሰራበት ተቋም ስልጣን እና ኃላፊነት መሠረት የሚከተሉት ስልጣን እና ተግባራት ይኖረዋል:-

- ሽ/ ቁጥር የሚደረግበት ማንኛውንም ምርት በያዘ ፌቃድ ባለው ድርጅት ውስጥ በሥራ ሰዓት የመግባት፣ ምርመራ የማካሄድ፣ ናሙና የመውሰድ፣ የማሸግ፣ የላቦራቶሪ ምርመራ ውጤት እስኪታወቅ ድረስ ምርቱ ለብቻ ተለይቶ እንዲቀመጥ የማዘገ እና ምልክት የማድረግ፣ በሀግ አማካብ ምርቱን የማገድ እና የመያዝ ወይም ምርቱ ወይም ከምርቱ ጋር የሚያያዝ ሌላ ነገር ካለበት ቦታ ሳይወጣ ወይም በምንም ዓይነት ሁኔታ ሳይቅየር እንዲከማች የማዘዝ።
- ፪/ ቁጥጥር የሚደረግበት ምርት በአስፈጻሚው አካል ወይም በክልል ጤና ተቆጣጣሪው አውቅና ባልተሰጠው ቦታ ወይም ድርጅት ውስጥ ያለ ከሆነ በፍርድ ቤት ትእዛዝ የመግባት እና ህጋዊ እርምጃ የመውሰድ፣
- i/ ቁጥጥር የሚደረግባቸውን ምርቶች ስለመያዙ የታወቀና የጫነው ምርት ሀግን ያልተከተለ ከሆነ ማንኛውንም ማጓጓዣ የማስቆም፤ የመመርመር፤ የመክፈት፤ ናሙና የመውሰድ እና ምርቱን የማገድ እና የመያዝ፤
 - ፩/ በሀገር መግቢያ እና መውጫ በሮች ላይ ቁተተር የሚደረግባቸውን ምርቶች እና በተራ ዕቃዎቻቸው ላይ የቁተተር ሥራዎችን የማከናወን፣
 - ች/ ፌቃድ ባለው ድርጅት ውስተ ከድርጅቱ የስራ ሰዓት ውጭ ወይም በማንኛውም ሌላ ቦታ ባለ በዚህ አዋጅ ቁተፕር በሚካሄድበት ምርት ምክንያት የጎብረተሰብን ጤና አደጋ ላይ የሚተል ሁኔታ ስለመኖሩ በቂ ምክንያት ሲኖር የፍርድ ቤት ትእዛዝ እስከሚወጣ ድርስ ምርቱ የፍርድ ቤት ትእዛዝ አስከሚወጣ ድርስ ምርቱ ወይም ማስረጃ ሊጠፋ፣ ሊበላሽ፣ ወይም ሊሸሽን የሚችል ከሆነ ያለ ፍርድ ቤት ትእዛዝ የመማባት፣ የመፌተሽ እና ሀጋዊ እርምጃ የመማባት፣ የመፌተሽ እና ሀጋዊ እርምጃ የመውሰድ እና ይህንን ባደረገ በ፵፰ ሰዓት ውስተ በአቅራቢያው ለሚገኝ ፍርድ ቤት ማሳወቅ፣

PART SEVEN

POWER, FUNCTION, AND RESPONSIBILITY OF INSPECTORS

63. Power and responsibilities

An inspector of the executive organ or regional health regulator, subject to the power and responsibilities of the agency where he works, shall have the power and duties to:

- 1/ enter, during working hours, in any licensed institution which holds any regulated product and conduct investigation and order its temporary closure; order a regulated product to be kept separately until laboratory result is known; to detain and seize, or order the storage without removal or alteration of, any product or another thing related to the product;
- 2/ If the institution or place where the regulated product is held is not registered by the executive organ or regional health regulator, enter with a court order and take legal measures;

CZYASH FW AND

- 3/ to stop any vehicle or other means of transport in which the inspector knows it carries non-complying regulated products, and open, search, take sample of the product, and detain or seize the product;
- 4/ inspect regulated products and raw materials at ports of entry and exist;
- 5/ enter, inspect and take legal measures, without court order, into a licensed institution during its off work hours and any other place if it held a regulated products which the inspector has sufficient reason to believe that it endangers public health and the product or other evidence is likely to disappear, be altered, or concealed, and notify such action to a nearby court of law;

- ½/ ሀገ-ወተ ምርትን ለመንገድ ውሷል ወይም ሲመል ይችላል ብሎ ያመነበትን የምርት ማምረቻ መሣሪያ፣ ቁሳቁስ ወይም ማንኛውንም ተመሳሳይ ነገር የመመርመር፣ የመክፌት እና የመፌተሽ፣
- %/ ምክንያታዊ በሆነ ሁኔታ ሀጋዊነትን ለማረጋገጥ APTI P.T.1A 410-የሚያስችል 1.49 በሚደረግበት 2007(1-7 ሰንዶች፣ 737 m.00 ሙስፕ ማስታወሻዎች፣ יוֹרַיווריים 0071707·3 ኤሌክትሮኒክ 019.90 1.007 መነፃብትን ጨምሮ የመመርመር እና ኮፒ የማድሬግ፣ ናሙና ወይም የምርቱን ይበት፣ ልኬት የመውሰድ፣ የፎቶግራና፣ ወይም ቪዲዮ በሚልቅደው አማባብ መሠረት ምስል ሀማ የመውሰድ፣
- \$/ ተከልሷል፣ በማስመሰል ተሰርቷል፣ ሀገ-ወተ ነው ወይም ለኅብረተሰቡ ጤና አደገኛ ነው ሊያስብል የሚችል አሳማኝ በቂ ምክንያት ሲኖር ማንኛውንም ምርት በአስልጻሚው አካል ወይም የክልሉ ጤና ተቆጣጣሪ የሳብራቶሪ ምርመራ ማድረግ አስፈላጊ ሲሆን ምርመራው እንዲካሂድበት የማዘዝ እና እንዲሀ ዓይንቱን ምርት የሳብራቶሪ ውጤት አስኪታወቅ ድረስ ይሀንን አዋጅ ለማስፈጸም በሚወጣ ደንብ መሥረት ለተወሰን ጊዜ እንዲያዝ ወይም እንዲታንድ የማዘዝ።
- ፱/ ቁተተር የሚደረግባቸው ምርቶች የአገልግሎት ጊዜያቸው ሲያበቃ ወይም በዚህ አዋጅ መሥረት ተቅም ላይ የማይውሉ ሆነው ሲገኙ በአግባቡ መወገዳቸውን አግባብ ካለው ሌላ የመንግሥት አካል ጋር የመቆጣጠር፣ እና
- ፤/ ትምባሆ ማጨስ ወይም መጠቀም በተከለከለበት ለሀዝብ ክፍት በሆነ ማንኛውም ቦታ በማንኛውም ሰዓት የመግባት፣ በሥራ ቦታ እና በሀዝብ መጓጓዣ እና በሌሎች ቦታዎች በሥራ ሰዓት የመግባት፣ የመመርመር እና ሀጋዊ እርማጃ የመውሰድ፣፣

- 6/ to examine, open, or test a product, equipment, tools, materials, or anything the inspector reasonably believes is used or capable of being used for illicit trade in the regulated product;
- 7/ to examine and make copies of or from any documents, notes, files, including electronic files, or other records the inspector reasonably believes might contain information relevant to determining compliance with the law; take samples or component of a product, measurements, photographs, and video of a regulated product;
- 8/ to order laboratory examination through the executive organ or regional health regulator of any product the inspector reasonably believes might be adulterated, counterfeit, noncompliant or otherwise dangerous to public health and, until the laboratory result is known, quarantine such items for a period of time as defined by regulation issued to implement this proclamation;
- 9/ inspect the proper disposal of regulated products when they expire or when they are confirmed to be unfit for use in accordance with this proclamation; and
- 10/ to enter any time in any public place where tobacco smoking or use is prohibited, and during working hour in any workplace, public conveyance and other places where tobacco smoking and use is prohibited conduct inspections and take legal measure.

s parett 85. የኢንስፔክተር ግደታ

ማንኛውም ኢንስፔክተር:-

- 8/ Mem's hogher the 16.3 ማንነተ፡ንና የመጣበትን መስሪያ ቤት፣ ለምን እንደመጣ፣ ቁጥጥር ወደ በሚደረግባቸው ምርቶች እና ተቋማት ገብቶ የመመርመር ስልጣን እንዳ**ስ**ሙ በመማለፅ የኢኒስፔክትር መታወቂያ የማሳየት **ግዲታ አለበት**።
- ለሚወስነው ውሳኔ ኢኒስፒክተሩ 11.400. ቀጥተር የሚደረግበት ተቋም ወይም ምርት እንደ አስፈላጊንቱ ናሙናዎችን፣ ልኬቶችን፣ የሰንዶች ኮፕ: 6.ቶግራፍችን: የቪዲዮ ቅጂ እና የመዝገብ ኮፒን ጨምሮ ተቀባይነት ያላቸውን ሲሎች ማስረጃዎች የሙያዝ፣ የሙሰብሰብ እና አማባብ ላለው አካል የማቅረብ ግዴታ አለበት።
- F/ የተሰጠው ስልጣን የሚተገብረው የዚህን ሀግ ዓሳማ ለማሳካት በሚያ**ግ**ገ ሁኔታ፣ ሀግ በሰጠው ወሰን ውስጥ እና ሌሎች አማባብነት ያላቸው የአኅሪቱን ሀጎችና የስነ-ምግባር ኮዶች ባከበረ እና ምክንያታዊ በሆነ መንገድ መሆን አለበት።
- የማስፌዐሚያ ሀጎችን ሌሎች ፬/ የአዋጁንና እንደአማባቡ ለአስፌጻሚ መጣስን ሲያውቅ ወደም ለክልል ጤና ተቆጣጣሪው አካሉ ሪፖርት የማድረግ ግዴታ አለበት።
- ፩/ በት ኃት፣ በታማኝነት፣ በተንቃቄ እና በተቻለ ፍጥነት ሥራውን መሬዐም እና የበላይ ሀላፊን ትዕዛዝ በማክበር የመስራት ግዴታ አለበት።
- ፤/ በሥራው ምክንያት የሚያገኘውን ማንኛውንም ሰንድ በሚስጥር 0068 OFF 2 000 K 3-1-**ግዴታ አለበት**።
 - of Phan አካለ-%/ አስፌጻሚ ተቆጣጣሪው በህግ የተሰጠውን ሀላፊነት በተቻለ nog gamma. እንዲችል መወጣት ተቀባይነት ያለው አዳዲስ የአሰራር ሥርዓቶችን ተቀብሎ የመፈፀም ግዲታ አለበት።

64. Responsibilities of inspectors

Every inspector:

- 1/ before conducting any inspection activity, shall present his identification card or credential, and introduce his identity and organization, the reason for the visit and legal power to enter and inspect regulated products and institutions.
- 2/ shall recognize, collect and present admissible evidence including sample, measurement, a copy of a document, photograph, video recording and a copy of records to support an appropriate legal measure on the institution.
- 3/ shall, while exercising his powers and responsibilities, take due care to act within the legal limit, in accordance with applicable laws and codes of ethics, and in a reasonable manner to achieve the purpose of this proclamation.
- 4/ shall report to the executive organ or regional health regulator any non-compliance known to him with this proclamation and other laws issued to implement the proclamation.
- 5/ shall respect orders from higher official and discharge responsibilities with the necessary care, diligence, honesty, and timeliness.
- 6/ shall maintain the confidentiality of every information and document he gets due to his responsibility.
- 7/ shall observe new work procedure that is adopted by the executive organ or regional health regulator and intended to implement its power and responsibilities efficiently.

ክፍል ስምንት

ስለ አስተዳጻራዊ እርምጃና የወንጀል ቅጣት

ቼቼ. አስተጻደራዊ እርምጃ

- ሽ/ ተተተር የሚደረግበት ምርት ወይም የምዝገባ ምስክር ወረቀት፣ የብቃት ማረ*ጋገ*ጫ ምስክር ወረቀት ወይም ሌላ ፌቃድ የያዘ ሰው ይህንን አዋጅ ወይም ይህንን አዋጅ ለማስፌጸም የሚወጡ ሌሎች ሀንችን ተሶ ከተገኘ በአስፌጻሚ አካሉ ወይም በክልል ጤና ተቆጣጣሪው በዚህ አንቀጽ ሥር የተዘረዘፉት አስተዳደራዊ እርምጃዎች ይወሰድበታል።
- ጀ/ ማንኛውም ሰው የዚህን አዋጅ ወይም አዋጁን
 ለማስፌጸም የወጣን ሌላ ሀማ ለመጀመሪያ ጊዜ
 ከጣሰ፣ የሀማ ሙተሳለፉን የፌጸመው ሆን ብሎ
 ካልሆነ እና በሰው ጤና፣ አካል ወይም ሀይወት
 ላይ ምንም ጉዳት የያላስከተለ ከሆነ
 በማስጠንቀቂያ ደብዳቤ ሊታለፍ ይችላል።
- ፤/ ቁተተር የሚደረግበት ማንኛውም ሰው የፈጸመው የሀግ ሙተላለፍ በሰው ጤና፣ አካል ወይም ሀይወት ላይ ሊያስክትል የሚችለው ጉዳት ይሀን አዋጅ ለማስፈጸም በሚወጣ መመሪያ መሠረት አንስተኛ የሚባል ከሆን የብቃት ማረጋገጫ የምስክር ወረቀቱ ወይም የምርት የምዝገባ ምስክር ወረቀቱ ወይም ሌላ ምስክር ወረቀት ላይ የአገዳ አርምጃ ሊወሰድ የሚችል ሆኖ በሰው ላይ ክፍተኛ የጤና ወይም የአካል ችግር ወይም ሞት የሚያስክትል ከሆን የብቃት ማረጋገጫ የምስክር ወረቀቱ ወይም የምርት የምዝገባ ምስክር ወረቀቱ ወይም የምርት የምዝገባ
- ፬/ ቁተተር የሚደረግበት ምርት ተፈጻሚነት ያላቸውን የቁተተር መስፌርቶች ሲተስ የሚችል ስለመሆኑ ምክንያታዊ ተርጣሬ ካለ በምርቱ ናሙና ላይ የላብራቶሪ ምርመራ ወይም ሌላ ምርመራ እስኪካሂድ ድረስ ሊያዝ ይችላል!!

PART EIGHT ADMINISTRATIVE MEASURE AND PENALTY

65. Administrative measures

- 1/ Where a regulated product or a holder of a certificate of registration, certificate of competence or other license is found in any way to be in violation of this proclamation or other applicable laws, the executive organ or regional health regulator shall take, depending on the severity of the non-compliance, one or more of the administrative measures defined under this article.
- 2/ A warning letter may be issued to any person who unintentionally violates the provision of this proclamation or other law issued to implement this proclamation for the first time, and the non-compliance does not cause any harm to human health, body, or life.
- 3/ If the non-compliance committed by any regulated person would cause minor harm, as defined by a directive to implement this proclamation, its registration certificate, certificate of competence, or other license may be suspended, and it may be revoked if the violation would cause major harm to human health, body,or life.

THE RESIDENCE OF THE REAL PROPERTY.

4/ Where any regulated product is suspected to violate applicable requirements and there exist a reasonable ground to doubt the non-compliance, it may be detained until laboratory or other examination is performed on the sample.

SEELE

- ማንኛውም ቁጥጥር የሚደረግበት ምርት ተፈጻሚነት ያላቸውን የቁጥጥር መስፈርቶች መጣሱ ከተረጋገጠ እንደሁኔታው ምርቱ ተይዞ በሀጋዊ መንገድ እንዲወረስ፣ እንዲወገድ ወይም ወደ መጣበት ሀገር በባለቤቱ ወጪ እንዲመለስ ይደረጋል፣፣
- ፯/ የዚህ አንቀጽ ንዑስ-አንቀጽ (፩) እንደተጠበቀ ሆኖ አስልጻሚ አካሉ አሳማኝ በሆነ ሁኔታ ምርቱ ላይ ዳግም ገሳቱ ጽሁፍ መስጠት፣ ዳግም ማሸግ ወይም ሌሎች ተመሳሳይ የማስተካካይ እርምጃዎችን መውሰድ ምርቱ የአዋጁን ድንጋጌዎች እንዲያሟሉ የሚያደርግ ከሆነ ምርቱ ማስተካካይ አስከሚደረግበት ድረስ በባለቤቱ ወጪ ታግዶ እንዲቆይ ሊያደርግ ይችላል።
- %/ ቀጥተር የሚደረግበት ምርት የተሰራጨ ከሆነ እና ተፈጻሚነት ያለውን ሀግ ከጣለ ይሀንን ምርት መጠቀም ወይም ለዚህ ምርት መጋለተ ጎጂ የጤና እክል የሚያመጣ ወይም ሞትን የሚያስከትል ከሆነ አግባብ ያለው ተቋም ገበያ ላይ የዋሉ ምርቶቹን ወዲያውት መልሉ እንዲሰበስብ እና ማከፋፈል እንዲያቆም ሊታዘዝ ይችላል።
- ጃ/ ቁጥጥር የሚደረግበት ወደ ሃገር ውስጥ የሚገባ ምርት ይህንን አዋጅ ወይም ሌሎች አግባብነት ያላቸውን ሀጎች በተደጋጋሚ ጥሶ ሲገኝ ምርቱ ለዘለቄታው ወይም ለተወሰነ ጊዜ ወደ ሃገር ውስጥ እንዳይገባ ሊደረግ ይችላል።
- PHAA 08.90 አካለ. አስፊጻሚ 4TTC በዚህ አዋጅ መሠረት ከሚደረግበት ምርት ወይም አገልግሎት ጋር በቀጥታ በሚገናኝ ሥራ ምክንያት በፍርድ ቤት የተረጋገጠን 02.29 **ተ**ፋተኛንቱ 18. ምርት ተበለቦተበ እንዳደብራ ሲያማድ ይችላል። በሚወጣ ደንብ
- ፲/ ይህንን አዋጅ ለማስራጸም በሚውጣ ኢን መይም ሌላ አማባብ ባለው ህግ መሠረት ከስል መይም የክልል ጤና አስሌዳሚ. አክሉ ወይም የክልል ጤና ተቆጣጣሪው ክሌላ አስተዳደራዊ አርምጃ ጋር ተቆጣጣሪው ከሌላ አስተዳደራዊ ቅጣት ሊጥል የ17ዘብ ቅጣት ሊጥል

- 5/ Where any regulated product is confirmed to violate applicable regulatory requirements it may be, as appropriate, seized, confiscated, or disposed or returned to its country of origin at the owner's cost.
- 6/ Notwithstanding to sub-article (5) of this article, the product in appropriate circumstances, may be detained at owner's expense until such time if relabeling, repackaging, or similar other corrective measures would place the product in compliance with this proclamation.
- 7/ Where a regulated product is in contravention of applicable laws and, the use or exposure to this product will have adverse health consequences or would result in death the responsible person shall be ordered to recall their marketed products and to immediately cease distribution.

Particol.

- 8/ The import of a regulated product that is found to be frequently non-complying with this proclamation or other applicable laws may be temporarily or permanently barred.
- 9/ When a person is criminally convicted due to act that is directly related to works in regulated products or services under this proclamation, the executive organ or regional health regulator may debar such person from engaging in such works.
- 10/ The executive organ and regional health regulator, in accordance with a regulation issued to implement this proclamation or other appropriate law, may take a civil penalty independently or together with another administrative measure.

*ጜ፮. በአስተጻደራዊ እርምጃዎ*ች ላይ ስለሚቀርብ ቅሬታ

- ሽ/ በዚህ አዋጅ መሠረት አስተዳደራዊ አርምጃ የተወሰደበት ወይም አስተዳደራዊ አገልግሎት የተነፈገ ማንኛውም ሰው አርምጃው አግባብነት የለውም፣ ተመጣጣኝ ያልሆነ ወይም ሀገ-ወጥ ነው ብሎ ካመነ ቅሬታውን የሚሰማ የቅሬታ ሰሚ አካል በአስፈጻሚ አካሉ ወይም የክልል ጤና ተቆጣጣሪው ይቋቋማል።
- ጀ/ ማንኛውም ቅሬታ አቅራቢ በዚህ አንተጽ መሥረት በሚቋቋመው የቅሬታ ሰሚ አካል የመሰማት መብት ያለው ሆኖ ቅሬታውን በጽሁፍ ሊያቀርብ፣ ማስረጃ ሊያቀርብ፣ የመልስ መልስ ሊሰተ እና የውሳኔ ቅጅ ሊጠይቅ ይችላል።
- ፤/ በዚህ አንቀጽ መሠረት የሚቀርብ ቅሬታ የአስፈጻሚ አካሉ ወይም ለክልል ጤና ተቆጣጣሪው የሥራ ሂደት ኃላፊ የመጨረሻ ውሳኔ ከሰጠበት ወይም ውሳኔው ለአስፈፃሚ አካሉ ወይም የክልሉ ጤና ተቆጣጣሪ የበላይ ኃላፊ ቀርቦ ከወደቀበት ቀን ጀምሮ በ፴ የሥራ ቀናት ውስፕ መቅረብ አለበት። ሆኖም የበላይ ኃላፊው በ፭ የሥራ ቀናት ውሳኔ ያልሰጠ ከሆነ በቀጥታ ለቅሬታ ሰሚ አካሉ መቅረብ ይችላል።
- ፬/ በዚህ አንቀጽ ንዑስ-አንቀጽ (፩) መሥረት ቅሬታን የተቀበለ የቅሬታ ሰሚ አካል ቅሬታውን ከተቀበለበት ቀን ጀምሮ ባሉት ፭ የሥራ ቀናት ውስተ ውሳኔ መስጠት ይኖርበታል።
- ቆ/ በዚህ አንቀጽ መሠረት በቅሬታ ሰሚ አካል የሚሰጥ የመጨረሻ ውሳኔ ላይ አማባብ ወዳለው ፍርድ ቤት ይማባኝ ሊባልበት ይችላል።

a risk administration of the second

66. Complaint on administrative measure

- 1/ A complaint handling organ shall be established by the executive organ or regional health regulator to handle complaints when a regulated person who believes that any administrative measure that was taken on its product, institution or itself, or the denial of a legitimate service under this proclamation inappropriate, not proportional or illegal.
- 2/ The complainant shall have the right to be heard by the complaint handling organ established in accordance with this article, and may lodge a written complaint, proffer evidence, respond to answer, and request copy of decision.
- 3/ Any complaint to be made in accordance with this article shall be lodged within 30 working days from the date of final decision by the process owner of the executive organ or regional health regulator or from the date of confirmation of the decision by the higher official of the executive organ or regional health regulator. The complaint, however, may be directly brought before the complaint handling organ, if the higher official of the executive organ or regional health regulator doesn't decide it within 5 working days.
- 4/ The complaint handling organ that received a complaint in accordance with subarticle (1) of this article shall render its decision within 60 working days from the date it receives a complete complaint.
- 5/ A final decision rendered by the complaint handling organ in accordance with this article may be appealed to the appropriate cour. of law.

85. <u>497</u>

§/ ማንኛውም ሰው ቁጥጥር የሚደረግበትን ምርት ደረጃውን ያልጠበቀ ወይም ያስተሻሽግ ጉድለት በማድረግ በመስራት ያመረት፣ ወደ ሀገር ውስጥ ያስገባ፣ አስመስለ• ያከማቸ፣ በጅምሳ ያክፋልስ ወይም በትርቻሮ የሽጠ ወይም በማንኛውም መንገድ ለኅብረተሰበ፡ ለአገልግሎት ያቀረበ፣ እንዲሰራጭ እንደሆነ ከሦስት ዓመት በማይበልተ ቀላል አስራት እና ከብር ሁለት መቶ ሽ በማይበልተ መቀጮ ይቀጣል። የምርቱ የደረጃ ጉድስት በሰው ጤና ወይም ሕይወት ላይ ከፍተኛ ጉዳት ሊያስከትል የሚችል ዓይነት ከሆነ ከሰባት ዓመት በማይበልጥ ዕኑ አስራት እና ከብር አምስት መቶ ሽ. በማይበልተ መቀጮ ይቀጣል።

- ጀ/ በዚህ አንቀጽ ንኡስ-አንቀጽ (፳) በተገለጸው ድርጊት ምክንያት:-
 - ሀ) በሰው አካል ወይም ጤና ላይ ጉዳት የደረሰ እንደሆነ ቅጣቱ ከሰባት ዓመት እስከ አሥራ አምስት ዓመት ጽኑ እስራት እና ከብር ሃያ ሽ, አስከ ብር ሦስት መቶ ሽ, መቀጮ ይሆናል።
 - ለ) በሰው ላይ ሞት ያስከተለ እንደሆነ ከአሥር ዓመት እስከ ሃያ ዓመት ጽኑ አስራት እና ክብር ሰላሳ ሺ እስከ ብር አራት መቶ ሺ መቀጮ ይሆናል።
- E/ በዚህ አንቀጽ ንዑስ አንቀጽ (፩) እና (፪) የተገለጸው ወንጀል የተፈጸመው በቸልተኝነት እንደሆነ ቅጣቱ እስከ ሦስት ዓመት የሚደርስ ቀላል አስራት እና እስከ ብር ሃምሳ ሽ የሚደርስ መቀጮ ይሆናል።
- ፬/ ስለ ንግድ ፌቃድ እና ምዝገባ በሌላ **ሀ**ግ የተደነገገው እንደተጠበቀ ሆና ማንኛውም ሰው በዚህ አዋጅ እና ይህንን አዋጅ ለማስፈጻም በሚወጣ ህግ መሠረት ምዝገባ፣ የገበያ ፌቃድ፣

67. Penalty

- I/ Any person who, by sub-standardizing, misbranding, or counterfeiting a regulated product, manufactures, import, store, wholesale or sell it in retail; or provide or distribute for use by the public shall be punishable by simple imprisonment for not exceeding three years and a fine not exceeding Birr two hundred thousand. If the product's defect would cause grave harm to human health or life, he shall be punishable by imprisonmentanot exceeding seven years and a fine not exceeding Birr five hundred thousand.
- 2/ If, due to the action described under subarticle (1) of this article,
- a) harm is caused on the body or health of any person, he shall be punishable by imprisonment from seven years to fifteen years, and a fine from Birr twenty thousand to Birr three hundred thousand.
- b) any person died, he shall be punishable by imprisonment from ten years to twenty years, and a fine from Birr thirty thousand to Birr four hundred thousand.
- 3/ If the person commits the crime described under sub-article (1) and (2) of this article negligently, he shall be punished by imprisonment for not exceeding three years and with fine not exceeding Birr fifty thousand.
- 4/ Any person who, without a registration, marketing authorization, certificate of competence or other authorization as required under this proclamation and other

የብቃት ማረጋገት የምስከር ወረቀት ወይም ሌላ ፈቃድ ሳያገኝ ወይም ሀሰተኛ ሰንድ በመገልገል ቁተተር የሚደረግበትን ምርት ያመሬት ወይም ወደ ሀገር ውስተ ያስገባ፣ ያከማቸ፣ በጅምላ OFCFC Pan Phis-LA በማንኛውም መንገድ ለጎብረተሰቡ ለአገልማሎት ያቀረበ፣ እንዲሰራጭ ያደረገ እንደሆነ ቁጥጥር የሚደረግብት ምርት መውረስ እንደተጠበቀ ሆኖ ከሦስት ዓመት አስከ አምስት ዓመት በሚደርስ እስራት እና ከብር አምስት ሺ. እስከ ብር አንድ መቶ ሺ በሚደርስ መቀጮ ይቀጣል። የብቃት ማረጋገጫ የምስክር ወረቀት ሳይኖር ወይም ሀሰተኛ ሰነድ በመገልገል ቁተተር የሚደረግበትን ምርት በዚሀ አንቀጽ ንኡስ አንቀጽ (፩) እና (፪) የተጠቀሰውን ተማባር ፈጽሞ ሲገኝ የዚህ ንኡስ

አንቀጽ ቅጣት በተደራቢነት ተፈጻሚ ይሆናል።

- ች/ ማንኛውም ሰው በዚህ አዋጅ እና ይህንን
 አዋጅ ለማስፈጸም በሚወጣ ሀግ መሠረት
 ቁተተር በሚደረግበት ምርት በተመለከተ
 ያገኘውን የምዝገባ፣ የገበያ ፌቃድ፣ የብቃት
 ማረ,ጋጉሣ የምስክር ወረቀት ወይም ሌላ
 ፌቃድ ለሦስተኛ ወገን አስተላልፎ የሰጠ
 ወይም እንዚህን ሰንዶች ለመቀበል መብት
 ሳይኖረው የተቀበለና የተገለገለበት እንደሆን
 ከአንድ ዓመት እስከ አምስት ዓመት ጽጉ
 አስራት እና ከብር አሥር ሺ እስከ ብር አንድ
 መቶ ሺ በሚደርስ መቀጮ ይቀጣል።
- ች/ ማንኛውም ሰው በዚህ አዋጅ መሠረት የጤና ተቆጣጣሪ የተሰጠውን ስልጣንና ተግባር እንጻይፈጸም ለማድረግ በማሰብ በኃይል፣ በዛቻ ወይም በማንኛውም መንገድ የከለከለ፣ ማስረጃ ወይም ናሙና እንጻይወሰድ ያደረገ፣ ማስረጃ ያጠፋ ወይም እንዲጠፋ ያደረገ፣ ምርመራ ለማደናቀፍ ሀሰተኛ ማስረጃ ወይም መረጃ በመስጠት ደሳሳተ እንደሆነ እንደነገሩ ሁኔታ ከአንድ ዓመት እስከ አምስት ዓመት

law issued to implement this proclamation. or using a falsified document, manufactures import, store, wholesale or sale it in retail: or provide or distribute for use by the public shall have its product confiscated and be punishable by imprisonment from three years to five years and with a fine from Birr five thousand to Birr one hundred thousand. If the crime provided under subarticle (1) and (2) of this article is a certificate of committed without competence or using a falsified document the penalty of this article shall be additionally applicable.

- 5/ Any person who has a registration certificate, marketing authorization, certificate of competence or other license under this proclamation and other law issued to implement this proclamation and transfers the same to a third person, or anyone who received such document illegitimately shall be punishable by imprisonment from one year to five years and with a fine from Bir ten thousand to Birr one hundred thousand.
 - 6/ Any person who, in any way, prevents or impedes the work of inspector as assigned under this proclamation, or in any way obstruct inspectors from getting evidence or hide or conceal such evidence from inspectors, give false statement or documents during their work, or attempts to do the preceding acts shall be punishable with imprisonment from one year to five years. If it causes harm to the person, body.

A SERVENC

- ¾/ ማንኛውም ሰው ባለሙያ ሳይሆን መድኃኒትን፣
 የሀክምና መግሪያን ወይም ተያያዥ ምርትን
 የሽጠ፣ ባለሙያ ባልሆነ ሰው እንዲሸዋ ወይም
 እንዲቀርብ ያደረገ እንደሆነ ከሦስት ዓመት
 እስከ ሰባት ዓመት በሚደርስ ጽኑ አስራት
 እና ከብር አሥር ሽ. እስከ ብር አንድ መቶ
 ሽ. በሚደርስ መቀጮ ይቀጣል።
- ጀ/ ይህን አዋጅ እና ይህንን አዋጅ ለማስፌጸም በሚወጣ ህግ በመጻረር የማዘግ ወረቀት ሳይኖር ወይም ከተፌቀደው ውጭ በሆን የማዘግና ወረቀት መድሃኒት የሽጠ፣ የሰጠ፣ ያደለ ወይም ያዘዘ ማንኛውም ሰው ከአንድ ዓመት እስከ አምስት ዓመት በሚደርስ ጽጉ አስራት እና ከብር አምስት ሽ, እስከ ብር
- ij/ ማንኛውም ኢንስፔክተር በዚህ አዋጅ ክተሰጠው ስልጣንና ተግባር ጋር በተያያዘ:-
 - ሀ) አስፈጻጣው አካል ወይም የክልሉ ጤና ተቆጣጣሪ የእርምት አርምጃ መውሰድ የሚያስችለውን ፍሬ ነገር፣ መረጃ ወይም ማስረጃ ሆን ብሎ በተገቢው ጊዜ ሳያሳውቅ ወይም ሳይሰፕ በመቅረቱ በሰው አካል ወይም ጤና ሳይ ጉዳት የደረሰ አንዴሆነ ከአንድ ዓመት አስከ ሦስት ዓመት በሚደርስ ጽጉ አስራት እና
 - ለ) ሐሰተኛ ሪፖርት ለአስፌጻሚው አካል ወይም ለክልሉ ጤና ተቆጣጣሪ ካቀረበ፣ መፌጸም የሚገባውን ተግባር ሳይፌጽም የቀረ እንደሆነ ወይም በተገቢው ሁኔታ ወይም አርምጃ ሳይወስድ የቀረ እንደሆነ ከአንድ ዓመት እስከ ሦስት ዓመት

- or possession of an inspector assigned under this proclamation and who is on duty shall be punishable by imprisonment from three years to fifteen years.
- 7/ Any person who sales medicine, medical device or related products without having the necessary qualification, or causes the sale or offer for sale of such product by unqualified person shall be punishable from three years to seven years and a fine from Birr ten thousand to Birr one hundred thousand.
- 8/ Any person who prescribes, sales, dispenses, or gives medicine without prescription or with unauthorized prescription in contravention to this proclamation and other laws issued to implement this proclamation shall be punishable by imprisonment from one year to five years, and with fine from Birr five thousand to Birr fifty thousand.
 - 9/ Any inspector who, in relation to his authority under this proclamation,
 - a) intentionally fails to report substantive facts, evidence, or inspection findings to the executive organ or regional health regulator, and as a result, a person's health or body is harmed, shall be punishable with imprisonment from one year to three years and with a fine.
 - b) made false report inspection findings to
 the executive organ or regional health
 regulator, or did not take the appropriate
 measure in a circumstance that
 guarantees administrative measure, or
 unjustifiably took a minor measure that is
 not proportional to the magnitude of the
 noncompliance shall be punishable with
 imprisonment from one year to three year

- በሚደርስ ተላል አስራት እና ከብር አምስት ሺ እስከ ብር ሃያ ሺ በሚደርስ መቀጮ ይቀጣል።
- ሐ) በዚህ ንዑስ አንቀጽ ተራ ፌዴል (ሀ) እና
 (ለ) የተገለጸው ድርጊት በቸልተኛነት
 የተፈጸመ ከሆነ ከስድስት ወር እስከ
 አንድ ዓመት በሚደርስ አስራት
 ይቀጣል።
- መ) የጤና ተቆጣጣሪው በዚህ ንዑስ አንቀጽ (ሀ) አና (ለ) የተገለጸውን ድርጊቱን የፌጸመው ለራሱ ወይም ለሌሳ ሰው ተቅም ለማስገኘት በማሰብ እንደሆነ አግባብነት ያለው የሙስና ወንጀል ድንጋጌ ተፌጸሚ ይሆናል።
- ፲/ ከምግብ ጋር ቀጥተኛ ግንኙነት ያለው ሥራተኛ የጤና ምርመራ ሳያደርግ እና የጤና የምስክር ወረቀት ሳይኖረው የሥራ እንደሆነ ወይም የጤና ምርመራ ያላደረገ እና የጤና ምስክር ወረቀት የሌለውን ሥራተኛ ከምግብ ጋር ቀጥተኛ ግንኙነት ባለው ሁኔታ እንዲሰራ ያደረገ ማንኛውም ሰው ከሦስት ወር በማያንስ ቀላል እስራት እና ከብር ሃያ ሺ እስከ ብር ሃምሳ ሺ የሚደርስ መቀጮ ይቀጣል።
- ፲፮/ ማንኛውም የሚደረግበት Amtrrc. መድኃኒት፣ የሀከምና መግሪያ እና ተያያዥ ምርት በጤና ባለሙያዎች እንዲታብገ ለማድረግ ወይም ምርቱን ለማስተዋወቅ ለጤና ባለሙያ በቀጥታም ይሁን በተዘዋዋሪ የገንዘብ፣ ማንኛውም ዓይነት ስጦታ የሰጠ 08,90 ወይም ያቀረበ፣ ወይም ለመስጠት ወይም ለማቅረብ ቃል የባባ እንደሆነ ከሦስት ዓመት እስከ ሰባት ዓመት በሚደርስ ጽኑ አሥራት እና ከብር አሥር ሽ, እስከ ብር ሁለት መቶ ሺ በሚደርስ መቀጮ ይቀጣል።
- ፲፱/ ማንኛውም ሰው በዚህ አዋጅ እና አዋጁን ለማስፌጸም የሚወጣውን ሀን በሙተላለፍ

- and with fine from Birr five thousand to Birr twenty thousand;
- c) where the crime defined under this subarticle (a) and (b) is committed negligently, it shall be punishable by imprisonment from six months to one year.
- d) where the inspector under (a) and (b) of this sub article commits the crime with the intention to benefit himself or another person, the appropriate anticorruption provision shall be applicable.
- 10/ Any person who contravenes the provision that requires health examination and health certificate of employees having direct contact with food preparation shall be punishable by imprisonment not less three months and with a fine from Birr twenty thousand to Birr fifty thousand.
- 11/ Any regulated person who, directly or indirectly, give, offer to give, or promise any financial, in-kind, or any gift to any health professional with the intent to cause the health professional to prescribe medicine, medical device, or related product shall be punishable with imprisonment from three years to seven years and a fine from Birr ten thousand to Birr two hundred thousand.
- 12/ Any person who conducts mobile sale of medicine, medical devices, or related

.2.

መድኃኒት፣ የሀክምና መሣሪያ እና ተያያሻና ምርት ተንቀሳቃሽ ሽያጫ ያካሂደ እንደሆነ ከአንድ አመት እስከ አምስት ዓመት በሚደርስ ቀላል እሥራት እና ከብር አሥር ሽ እስከ ብር አንድ መቶ ሽ በሚደርስ መቀጮ ይቀጣል።

- ፲፫/ ማንኛውም ሰው ለራሱ ወይም ለሌላ ሰው የገንዘብ ወይም የቁስ ጥቅም ለማግንት ሲል ደም የሰጠ ወይም ሌላ ሰው እንዲሰጥ ያደረገ እንደሆነ ከሦስት ዓሙት በማይበልጥ አስራት እና ከብር ሃምሳ ሺ በማይበልጥ ሙቀጮ ይቀጣል። ጥፋተኛው ድርጊቱን የዘወትር ሥራው አድርጎት እንደሆነ ወይም የሰውን ከፍተኛ ችግር መጠቀሚያ በማድረግ እንደሆነ ከሦስት ዓሙት እስከ አሥር ዓሙት በሚደርስ ጽጉ አስራት እና ከብር አሥር ሺ እስከ ብር
- Tố/ ዴም እና የዴም ተዋጽኦ በማሰባሰብ ተማባር ሳይ የተሰማራ ማንኛውም ሰው ተፈጻሚነት ባላቸው የቁጥጥር መስፈርቶች መሠረት ደም ባለመሰብሰበ። ተዋጽአውን 9290 እና UNO VE 1:1 ባለማቀናበሩ፣ ባለመመርመሩ፣ ባለመከማቸቱ ባለማጨረፉ፣ ባለማዋሀዱ፣ ወደም ሌላ ተመሳሳይ ተማባር ባለማከናወት በደም እና በደም ተዋጽኦው የደረጃ ጉድለት እንዲኖረው ያደረገ እንደሆነ ከአንድ ዓመት በማይበልጥ እሥራት እና ከብር ሃይ ሺ እስከ ብር ሃምሳ ሽ. በሚደርስ መቀጮ ይቀጣል።
- ፲፭/ ማንኛውም ሰው ይህን አዋጅ በሙተላለና፡
 ከአስፈጻሚ አካለ አውቅና ውጭ የሕክምና
 ሙከራ ያካሂደ፣ የሕክምና ሙከራውን
 ከተፈቀደለት የሙከራ ፕሮቶኮል ወይም ወሰን
 ከተፈቀደለት የሙከራ ፕሮቶኮል ወይም ወሰን
 ውጭ የሰራ፣ ለምርምር ዓላማ የሚውል የገበያ
 ፈቃድ የሌለውን መድኃኒት ወይም የህክምና
 ፈቃድ የሌለውን መድኃኒት ወይም የህክምና

- products in contravention to this proclamation or other laws issued to implement this proclamation shall be punishable with imprisonment from one year to five years and a fine from Birr ten thousand to Birr one hundred thousand.
- 13/ Any person who, with the intent to materially profit himself or another person, gives or cause another person to give blood shall be punishable by simple imprisonment not exceeding three years and with a fine not exceeding Birr fifty thousand. If the person commits this act as his daily engagement and benefit out of other peoples need, shall be punishable by imprisonment from three years to ten years, and with a fine from Birr ten thousand to Birr one hundred thousand.
- 14/ Any person who violates the provision regarding blood and blood products and sub-standardizes the collection, testing, processing, screening, pooling and irradiation of blood and blood products shall be punishable with imprisonment not exceeding one year and a fine from Birr twenty thousand to fifty thousand.
 - 15/ Any person who in violation of this proclamation, conduct clinical trial without being authorized by the executive organ; perform any activity beyond the scope of the clinical trial protocol; use investigational medicine or medical device without authorization by the executive organ; or give

የተጠቀሙ፣ ሰዎችን በሀክምና ሙከራሙ እንዲሳተፉ በሀን ከተራቀደ ውጭ የገንዘብ፣ የዓይነት ወይም ማንኛውንም ስጠታ የሰጠ ወይም ያቀረበ እንደሆነ ከአንድ ዓመት እስከ አሥር ዓመት በሚደርስ አሥራት እና ከብር ሃይ ሺ እስከ ብር አንድ መቶ ሺ በሚደርስ መቀጮ ይቀጣል።

- のとやす Prires ምስክር: 17/ 77509 የተሰጠው የመድኃኒት አምራች፣ አስመጨ፣ ሳኪ ወይም ጅምላ ሻጭ አግባብ ባለው የአንድ ጊዜ ግዥ ፌቃድ በስተቀር የብቃት ማረጋገጫ ለሌለው ሰው መድኃኒት ምስክር ወረቀት ከሸጠ ከአምስት ዓመት እስከ ሰባት ዓመት በሚደርስ ዕኑ አሥራት እና ከብር ሃምሳ ሺ እስከ ·ac ሽ, በሚደርስ முடிரும் ያ.ቀጣል:
- 77./ በአስፌጻሚ አካለ-OP.90 MAAM m.S ተቆጣጣሪው በህግ የሚጠየቅ とのようとうか የሀክምና መሣሪያን ወይም የሌላ ምርትን ጎጅ ባህሪ እያወቀ ወይም ማወቅ እያለበት ሪፖርት ያሳደረገ፣ ሌላ በተወሰኑ ጊዜያት የሚደረግን ሪፖርት ያላደረገ፣ የሀሰተኛ ሪፖርት ያደረገ፣ የደበቀ፣ ያጭበረበረ ወይም መሰል ተግባራትን በሪፖርት ላይ የፌጸመ እንደሆነ ከሦስት ወር በማያንስ ቀላል አሥራት እና ከብር አሥር ሽ እስከ ብር ሃምሳ ሺ በሚደርስ መቀጮ ይቀጣል፣
- ፲፰/ ይህን አዋጅ በሙተላለፍ የማስታወቂያ፣ የፕሮሞሽን ወይም የስፖንሰርሺፕ መስፈርቶችን የተመለከቱ ድንጋጌዎችን የጣስ ማንኛውም ሰው ከሦስት ወር በማያንስ ቀላል አሥራት እና ከብር ሰላሳ ሺ እስከ ብር አንድ መቶ ሺ በሚደርስ መቀጮ ይቀጣል፣
- ፲፬/ በዚህ አዋጅ እና ይህንን አዋጅ ለማስፌጸም በሚወጣ ህግ መሠረት ማስተዋወቅ፣ ፕሮሞት

- unauthorized financial, in-kind or other comparable gifts to any person to participate in the clinical study shall be punishable with imprisonment from one year to ten years and a fine from Birr twenty thousand to Birr one hundred thousand.
- 16/ Any manufacturer, importer, exporter, or wholesaler with a registration certificate, with the exception of a person having one-time purchase permit, that sells medicine to unlicensed person shall be punishable with rigorous imprisonment from five years to seven years and a fine from Birr five thousand to Birr one hundred thousand.
- 17/ Any person who fails to report to the executive organ or regional health regulator any adverse event caused by medicine, medical devise, or other product as required under the law; fails to make periodic report; or falsify, conceal, deceive, or perform related activities in the report shall be punishable with simple imprisonment with not less than three months and a fine from Birr ten thousand to Birr fifty thousand.
- 18/ Any person who contravenes the provisions of this proclamation regarding prohibition or limitations on advertising, promotion, and sponsorship activities shall be punishable by imprisonment for not less than three months and a fine from Birr thirty thousand to Birr one hundred thousand.
- 19/ Any person who prepares, publishes, transmits, or in any way participates in illegal or unauthorized advertisement

ወይም ስፖንስር ማድረግ የተከለከለን ቁጥፕር የሚደረግበትን ምርት፣ ተቋም ወይም ባለሙያ ያስተዋወቀ፣ ፕሮሞት ያደረገ ወይም ስፖንስር ያደረገ ወይም ማስታወቂያን ወይም ፕሮሞሽን ያዘጋጀ ወይም ያተሙ፣ ያስተላለል ወይም በማንኛውም መንገድ የተሳተል ማንኛውም ሰው ከሃስት ዓመት በማይበልጥ አስራት እና ከብር ሃምሳ ሺ በማያንስ መቀጮ ይቀጣል።

- _ኛ/ ማንኛውም ሰው በዚህ አዋጅ እና ይሀንን አዋጅ ለማስፌጸም በሚወጣ ሀግ መሠረት ትምባሆ ማጨስ፣ መጠቀም ወደም መሽተ በተከለከለበት አክባቢ፣ ማንጓንና ወይም ቦታ ትምባሆን የሽጠ እንደሆነ ከስድስት ወር በማይበልታ ቀላል እስራት ወይም ከብር አምስት ሺ በማይበልተ መቀጮ ይቀጣል። ትምባሆ ማጨስ፣ መጠቀም ወይም መሽጥ በተከለከለበት አከባቢ፣ ማጓጓገር ትምባሆን ያብኔስ @ P.90 a 2.90 እንደሆነ hAC አንድ ñ. P-t-meton በማይበልጥ መቀጮ ይቀጣል።
- ሸሽ/ማንኛውም ሰው በዚህ አዋጅ እና ይህንን
 አዋጅ ለማስፌጸም በሚወጣ ህግ መሠረት
 የአልኮል መጠፕን መሽፕ በተከለከለበት ቦታ
 የሽጠ እንደሆነ ከስድስት ወር በማይበልፕ
 ቀላል አስራት ወይም ከብር አምስት ሺ
- ሸጀ/ በዚህ አዋጅ እና ይህንን አዋጅ ለማስፈጸም
 በሚወጣ ህግ መሠረት ትምባሆ ማጨስ።
 መጠቀም ወይም መሸተ በተከለከለበት አከባቢ።
 ማጨስ የተከለከለ መሆኑን የሚገልጽ ጽሁና።
 እና ተጓዳኝ ሥዕል ካልለጠፊ ወይም ሲጨስ
 እና ተጓዳኝ ሥዕል ካልለጠፊ ወይም ሲጨስ
 አስፊላጊውን እርምጃ ካልወሰዶ ከሦስት ወር
 አስፊላጊውን እርምጃ ካልወሰዶ ከሦስት ወር
 አስይላጊውን እርምጃ ካልወሰዶ ከሦስት ወር
 አስይላጊውን እርምጃ ከመሰዶ ከሦስት ወር

or promotion as defined under this proclamation and other law issued to implement this proclamation shall be punishable by simple imprisonment not exceeding three years and with fine not less than Birr fifty thousand.

- 20/ Any person who sell tobacco products in prohibited places where tobacco smoke, use, or sell is prohibited shall be punishable with simple imprisonment not exceeding six months and a fine not exceeding Birr five thousand. Any person who smokes or use tobacco products in prohibited blaces shall be punishable with a fine not exceeding Birr one thousand.
 - 21/ Any person who sale alcohol in prohibited places shall be punishable with simple imprisonment not less than six months or a fine not exceeding Birr five thousand.
 - workplaces, and conveyances who violated the requirement to post the "nosmoking" notice along with its corresponding sign, or failed to take the required measures when smoking or tobacco use occurred in violation of the law shall be punishable with imprisonment not less than three months and with fine from Birr one thousand to Birr ten thousand.

- P.11-7-ያለው? 7750-9 P-t-hAhA na-ትምባሆ ወይም በሀገ ወተ መንገድ የገባን ምርት፣ የኤሌክት Czh 211:13 ሌላ ክሲ*ንራ ጋር ተመሳሳይ* የሆነ ለኒኮቲን መስጫ የሚያገለግል የቴክፕሎጂ 800611 ወደ ሀገር ውስፕ ያክፋፈለ፣ ያከማቸ ወይም የሽጠ እንደሆነ ከሦስት ወር እስከ ሦስት ዓመት በሚደርስ እስራት እና ከብር አንድ ሽ. እስከ ሁለት መቶ ሽ. ብር መቀጮ ይቀጣል።
- ጽጅ/ የትምባሆ ምርትን ወይም የአልኮል መጠፕን ጽୈ ዓመት ላልሞላው ሰው የሽጠ፣ እንዲጠቀም ያደረገ ወይም የሰጠ ማንኛውም ሰው ከሦስት ወር በማድንስ አስራት ወይም ከብር አንድ ሽ, እስከ ብር ሦስት ሽ, በሚደርስ መቀጮ ይቀጣል።
- ጽጅ/ ማንኛውም የትምባሆ TC.T ስምራች: አስመጨ ወይም አክፋፋይ በዚህ አዋጅ እና አዋጁን ለማስፌጸም በሚወጣ ሀማ መሠረት የተጣለበትን የትምባሆ ምርት ይዘትን እና 1887c የማድረግ! በአስፈጻሚው አካል ሲጠየቅ የመስጠት አና ጣልቃ *እንዳደ.*ነባ የተጣለበትን የተሳሰፈ እንደሆነ ከአንድ ዓመት እስከ ሦስት ዓመት በሚደርስ ቀላል እስራት as hac ሃምሳ ሺ በማያንስ መቀጮ ይቀጣል።
- ሸጀ/ በዚህ አንቀጽ ሥር የተመለከቱ ድርጊቶች የሕግ ሰውነት በተሰጠው ድርጅት የተፈጸመ ሲሆን እንዳግባብነቱ ድርጅቱ እንዲታገድ፣ እንዲዘጋ ወይም እንዲፈርስ ተጨማሪ ቅጣት ሊወስን ይችላል።

- 23/ Any person, who manufactures, imports, wholesale, distributes, stores, or in any way sales tobacco product with prohibited ingredient, any tobacco product which is illicit, shisha, or electronic nicotine delivery system or other related cigarette resembling technology product shall be punishable by simple imprisonment from three months to three years, and a fine from Birr one thousand to two hundred thousand.
- 24/ Any person, who sells, furnishes, or in anyways gives tobacco product or alcoholic product to a person under the age of 21 shall be punishable by imprisonment for not less than three months, or by a fine from Birr one thousand to three thousand.
- 25/ Any tobacco manufacturer, importer, wholesaler, or distributor who violates the provisions requiring disclosure of tobacco product content, furnishing of related information to the executive organ, and the provision which restricts tobacco industry interferences shall be punishable with imprisonment from one year to three years, and fine not less than Birr fifty thousand.
- 26/ When any crime defined under this proclamation is committed by a legal entity, the court may as appropriate, may order the closure, suspension, or dissolving of the entity.

ክፍል ዘጠኝ

Tascen an an

इई. <u>አገልግሎት ላይ ስለማይውል ምርት አይያዝ እና</u>

- 8/ ማንኛውም Porphay p 7,160-6-1-04% ወደም የለፈበት፣ አገልማሎት ላይ የማይውል በዚህ አዋጅ መሠረት በማንኛውም ቀጥተር የሚደረግበት ምርት አደያዝ አገልግሎት ላይ የሚውልን ሌላ ምርት በማይበክል መልኩ
- በዚህ አንቀጽ ንዑስ-አንቀጽ (፩) ሙሠረት ተለይቶ የተያዘ ምርት በሰው፣ በእንስሳት እና ጤና ሳይ ጉዳት በማያደርስና በአካባቢ. በአግባቡ የሚወገድ ሆኖ ወጪውም በምርብ፡ ባለቤት ወይም ሌላ አማባብ ባለው የሚሽፌን ይሆናል።
- በዚህ አዋጅ 4.2 www ስለተወገዶ ምርት nozoonh-to-አካል ሲጠየቅ ODLE ያስጣል::

፰፱. መረጃ ስለሙያዝ

- HART δ/ በዚህ አዋጅ መሠረት ቁተተር የሚደረግበት ምርት አምራች፣ አስመጪ፣ አክፋፋይ ቸርቻሪ ወይም አስመጪ ድርጅት ምርቱ ለመጨረሻ አስከሚደርስ ድረስ ያለውን ተጠቃሚው የስርጭት ሁኔታ እና ሂደት ሊያሳይ በሚችል ሁኔታ መረጃ ለመያዝ የሚያስችል የአሰራር ሥርዓት ተግባራዊ ማድረግ አለበት።
- መሠረት ቁጥጥር ማንኛውም በዚህ አዋጅ የሚደረግበት ምርት አምራች፣ አስመጪ፣ ወደም ስለሚያመርተው፣ ድርጅት አክፋፋይ፣ በማንኛውም መልኩ 08.90 ስለሚያዘጋጀው ደሀንንት፣ T671 ምርት ስለሚያሰራጨው **ፈዋሽነት፣** ውጤታማነት እና ሌሎች ተያያዥ የሆኑ መረጃዎችን በአግባቡ የመያዝ፣ ሪፖርት የማድረግ ወይም Phaa ጤና እና አስፌጻሚ አ^ካለ 72% የማቅረብ ሲጠይቅም ተቆጣጣሪው አለበት።

PART NINE

MISCELLANEOUS

68. Handling and disposal of products

- 1/ The handling of any regulated product under this proclamation and that is expired, unusable, or unfit for use for any reason shall not be in a manner that could contaminate other products.
- 2/ Any product that is segregated in accordance with sub-article (1) of this article shall be disposed with due care to the health of human, animal and the environment, and the cost shall be covered by its owner or another appropriate person.
- 3/ The executive organ or regional health regulator, upon request by the appropriate person, shall give the necessary information disposed regarding products accordance with this provision.

69. Information handling

TOTALL.

1/ Every manufacturer, importer, distributor, or retailer of a regulated product under this proclamation shall have a system that enables to show the condition and process of its distribution chain until it reaches the end CH. On Phase hards As consumer.

on that they represent the sail

2/ Every manufacturer, importer, or distributor of a regulated product under this proclamation shall have the responsibility to handle, report, and furnish, upon request, to the executive organ or regional health regulator any information regarding the quality, safety, effectiveness of the product, and other related matters.

AV 24 平型10 电影用

12752 Coulded bedding things

<u>የ</u>/ በዚህ አዋጅ መሠረት የብቃት 94,274 የተሰጠው ማንኛውም ሰው ምስክር ወረቀት ያመረታቸውን፣ ያስመጣቸውን፣ ያክፋልሳቸውን ወይም የሽጣቸውን መድኃኒቶች በተመለከተ @P.90 መረጃ መያዝና ለአስፌጻሚ አካለ ለክልል ጤና ተቆጣጣሪው ሪፖርት ማድረግ አለበት።

ਫ. ስለተሻሩ እና ተፈጻሚነት ስለሌባቸው ሀጎች

- የተደነገጉ ጉዳዮችን δ/ OILU አዋጅ down Lit nozonahit 11A361
- ጀ/ የአዋጅ ቁጥር ጃ፻፶፱/፪ሺ፬ አንቀጽ ፰(፭) በዚህ አዋጅ ተሽሯል።
- E/ በዚህ አዋጅ ከተደነገጉ ጉዳዮች *ጋር የሚቃረ*ን @ P.90 አሰራር ተልየሚነት አይኖረውም።

<u>ኛ፩. ደንብና መመሪያን ሰለማውጣት</u>

- *፩/* ይሀንን አዋጅ ለማስፈጸም የሚኒስትሮች ምክር ቤት ደንብ ሊያወጣ ይችላል።
- ጀ/ አስፌጻሚ አካሉ ለዚህ አዋጅ እና በዚህ አንቀጽ ንዑስ-አንቀጽ ጥሥረት (§) ለሚወጣ 2311 ማስፌጸሚያ መመሪያ ሊያወጣ ይችላል።

ሮጀ. <u>ስለተሳለ</u>ፌ ስልጣን እና ተግባራት

δ/ ሰልዩ የጤና ተቋማት የብቃት ማሪጋንጫ ምስክር ወረቀት መስጠትን እና መቆጣጠርን፣ በበቂ መጠን የማይገኙ የጤና ባለሙያዎችን መመዝገብ እና የሙያ የብቃት ማረጋገጫ ምስክር ወረቀት መስጠትን እንዲሁም ስለ ባሀሳዊ፣ ተደጋጋፊ. ወይም አማራጭ የሀክምና ባለሙያ ፌቃድ እና አገልግሎት መስጫ በታ የሚመለከተው የአዋጅ ቀጥር ፯፻፷፩/፪ሺ፪ አንቀጽ ፫(፪) (ሐ)፣ ፫(፪) (ພ)፣ ፬(፪)፣ ፬(፲፯)፣ ፵፮ እና ፵፯ ድንጋጌዎች በክልል የጤና ተቆጣጣሪ የሚከናወን ይሆናል።

3/ Every person who has a license issued in accordance with this Proclamation shall keep and give a report, upon request, to the executive organ or regional health regulator all records about the medicines it manufactured, imported, distributed, or sold.

70. Repeal and inapplicable laws

- 1/ With respect to matters provided for by this Proclamation, Proclamation No. 661/2009 is hereby repealed.
- 2/ Article 8(5) of Proclamation No. 759/2012 is hereby repealed.
- 3/ No law, regulation, directive or practice shall in so far as it is inconsistent with this proclamation, be applicable with respect to matters provided for by this proclamation.

71. Power to issue implementing laws

- 1/ The Council of Ministers may issue regulations necessary for the implementation of this Proclamation.
- 2/ The executive organ may issue directives necessary for the implementation of this proclamation and regulations pursuant to sub-article (1) of this Article.

72. Transferred power and responsibilities

1/ Regulatory functions under Articles 3(2) (c), 3(2) (e), 4(2), 4(16), 46 and 47 of Proclamation No. 661/2009 which deals with registration and licensing of insufficiently available health professionals, the issuance of a certificate of competence and regulation of special health institution, and professional and premise license for traditional medicine and alternative and complementary medicine shall be performed by regional health regulators.

ሊደራል ነጋሪት ጋዜጣ ቁጥር ዓዘ የካቲት ጽሽ ተን ሂቪቪሽ ዓ.ም METER ሀገር ውስጉ

and of ye down or ኬላዎች ሳይ የሚካሂድን የኳራንቲን እና ተላላል በሽታዎች ቁዋጥር የሚመለከተው የአዋጅ ቁጥር など名が/異ない。 という (音) パカー (音) (音) から ፬(፲፭) ድንጋጌዎች በኢትዮጵያ የኅብረተሰብ መና ኢንስቲትዩት የሚከናወን ይሆናል።

- [/ በፌዴራል መንግሥት ሥር ያለ ጤና ነክ ቁጥር የሚደረግባቸውን ተቋማት m\08.C.1. ማሟላታቸውን የማረጋገጥ ሥራ እና በክልል ተሻ.ኃሪ የጤና ነክ ቁተጥር በሚደረግበት ተቋም ላይ የሚደረግን የሀይጅን እና አካባቢ ጤና PayanAlita-PTTC: የአዋጅ ቁጥር ኧ፻ጵ፩/፪ሺ.፪ አንቀጽ ፫(፪) (ሬ)፣ ፫(፪) (ሽ) እና ፬(ኖጵ) ድንጋጌዎች በጤና "**ሂኒስቴር** ehrosa: Tilbe desire
- ፩/ የጤና ሚኒስቴር የፌደራል 0079/mit በባለቤትነት የሚያስተዳድራቸው የጤና ተቋማት ተልጸሚ መስፌርቶችን ማሟላታቸውን habar 上的扩充 ያ.ከታ-ተላል ፡ ፡
 - ፩/ ስለ ባሀሳዊ፣ ተደ*ጋጋ*ፊ ወደም አማራጭ መድኃኒት ምዝገባ የሚመለከተው የአዋጅ ቁጥር ኧጀጃ፩/፪ሺ፪ አንቀጽ ፵፭ በአስፌጻሚው አካል የሚከናወን ይሆናል።

ኞ፫. <u>የመሽ*ጋገሪያ ድንጋ*ጌ</u>

በሚኒስትሮች ምክር ቤት ደንብ ቁተር ጀደሚያጀሊሄ አንቀጽ ሮሽ መሠረት የተቋቋመው የጤና ሙያ ስነ-ምማባር ከሚቴ ሥራውን በሀማ የሚረከብ አካል እስከሚኖርብት ጊዜ ድረስ የሚቀዋል ሆኖ ከውጭ ለመስጠት አማራጭ አገልማለማት w.g.g. 12.2.26. UTC የሀክምና ባለሙያ መመገነገብ እና የሙያ ብቃት ባለሙያዎችን አና ማረጋገጫ ምስክር ወረቀት መስጠትን የሚመለከተው የአዋጅ ቁጥር ጃጀቷቭ/፪ሺ፪ አንቀጽ ፫(፪) (*ሙ*) እና ድን.ኃጌዎች §(%%) P.USA !!

2/ Regulatory functions under Articles 3(2)(g), 4(14), and 4(15) of Proclamation No. 661/2009 which deals with quarantine and regulation of communicable disease at ports of entry and exits shall be performed by the Ethiopian Public Health Institute.

and the periodical

- Regulatory functions under Articles 3(2)(f), 3(2)(h), and 4(21) of Proclamation No. 661/2009 which deals with enforcement of hygiene and environmental health requirements by federal government owned health-related controllable institutions and trans-regional health-related institutions shall be performed by the Ministry.
- 4/ The Ministry shall monitor compliance with legal requirements by health institutions owned by the federal government.
- 5/ Articles 45 of Proclamation No. 661/2009 which deals with registration of traditional medicine and alternative and complementary medicine shall be carried out by the executive organ. NEW YORKS AND STREET BY STREET

73. Provisional clause

The Health Professional Ethics Committee established by the Council of Ministers Regulation No. 299/2013 shall remain operational until such time another body is established by law to take over its responsibility, and regulatory functions under Articles 3(2)(d) and 4(16) of Proclamation No. 661/2009 which deals with registration and licensing of alternative and complementary other medicine practitioners and professionals coming from abroad shall be performed by the Ministry.

ሮጀ. አዋጁ የሚወናበት ጊዜ

ሽ/ ይህ አዋጅ በፌደራል በነጋሪት ጋዜጣ ከታወጀበት ቀን ጀምሮ ተፈጻሚ ይሆናል።

፪/ የዚህ አንቀጽ ንዑስ-እንቀጽ (፩) እንደተጠበቀ ሆኖ የሙድኃኒት እና የሀክምና መሣሪያ ገላጭ ጽሁና በአማርኛ እና እንግሊዝኛ ቋንቋ፣ የመለያ ምልክት ስለማስቀመተ እና የችርቻሮ ዋጋ ስለማስቀመተ የሚደንግነው የአዋጁ አንቀጽ ዟ፤ (፫)፣ (፩) እና (፩) ይህ አዋጅ ከወደቀ ከአሥራ ስምንት ወራት

E/ የዚህ አንቀጽ ንዑስ-አንቀጽ (፩) እንደተጠበቀ ሆኖ የትምባሆ ምርት የጤና ማስጠንቀቂያ መስፈርቶችን የሚመለከተው አንቀጽ ሂ፯(፩-፫) ይህ አዋጅ ከጸደቀ ከአስራ ሁለት ወራት በኋላ ተፌጻሚ ይሆናል።

AMBRICAL CHIL

አንቀጽ 27.72 300 O/ PILU አንቀጽ PILS እንደተጠበቀ PAANA ማስጠንቀቂያ መስፌርቶች የሚመከለከተው አንቀጽ ያሉ ይህ አዋጅ hoደቀበት ከተር ጽጽ ቀን ያለ.፲፩ ዓ.ም ከስድስት ወራት በኋላ እንዲሁም አልኮልን በብሮድካስት እና MLAPCE 人のりろうう rigiday pont ማስተዋወቅ የሚመለከተው አንቀጽ 🛠 ይሀ አዋጅ 067 134 TARTY ከሃነስት smedicine P.USA :: any Klann

አዲስ አበባ የካቲት ጽ፩ ቀን ፪ሺ፲፩ ዓ.ም

coat Philos Committee

east was of bone licetee a

over as responsibility, and regulatory functions

under Articles 3(2/4/) and trial of traclamation

No. 661/2009 which deals with registration and

licentury of phonesive and complementary

calle the suspending analysis

ATTACKS OF A PROPERTY.

point month property

ሳሀለወርቅ ዘውዴ

E A PHILLY A P

APA IN

wie until Te

7407

Hallo. B.

የኢትዮጵያ ፌደራሳዊ ዲሞክራሲያዊ ሪፐብሊክ

T611,837

74. Effective date

1/ This Proclamation shall enter into force on the date of publication in the Federal Negarit Gazette.

- 2/ Notwithstanding to sub-article (1) of this article, article 53 (3), (5) and (7) of this proclamation requiring labeling of medicine and medical device to be in Amharic and English, requiring barcode and placing of retail price requirement shall come into effect at the eighteenth month from the date of adoption of this proclamation.
- 3/ Notwithstanding to sub-article (1) of this article, article 57 sub-articles (1-3) regarding health warning and packaging on tobacco products shall come into effect at the twelve month from the date of adoption of this proclamation.
- 4/ Notwithstanding to sub-article (1) of this article, article 55 of this proclamation requiring health warning on alcohol products shall come into effect after six months, and article 60 banning the advertisement of alcohol through broadcast and billboard shall come into effect after three months from the date of adoption of this proclamation the 5th day of Februray 2019.

Dane at Addis Ababa on this 28th day of Februray 2019

APPA DIMAKES DOM

DOS BUR THE DAY TO TOUR

Appropriate 2th 200 perten

-Tompron

764.84

frith Town PA harrown Lowal believe

Table of the water water of the party of the party of

PAPE well seemed and a see the

the Pall Thirty

SAHLEWORK ZEWDE

PRESIDENT OF THE FEDERAL DEMOCRATIC
REPUBLIC OF ETHIOPIA

ATA TAMP

TA FFERROOM

300

PUTALL