



भारत का राजपत्र The Gazette of India

सी.जी.-डी.एल.-अ.-17082021-229083
CG-DL-E-17082021-229083

असाधारण
EXTRAORDINARY

भाग II—खण्ड 3—उप-खण्ड (ii)
PART II—Section 3—Sub-section (ii)

प्राधिकार से प्रकाशित
PUBLISHED BY AUTHORITY

सं. 3112]
No. 3112]

नई दिल्ली, मंगलवार, अगस्त 17, 2021/श्रावण 26, 1943
NEW DELHI, TUESDAY, AUGUST 17, 2021/SHRAVANA 26, 1943

स्वास्थ्य और परिवार कल्याण मंत्रालय

(स्वास्थ्य और परिवार कल्याण विभाग)

अधिसूचना

नई दिल्ली, 17 अगस्त, 2021

का. आ. 3364(अ).— भारत और दुनिया भर में कोविड -19 महामारी का प्रकोप रहा है;

और, केंद्रीय सरकार इस बात से संतुष्ट है कि महामारी कोविड -19 के कारण उत्पन्न होने वाली आपातकालीन आवश्यकताओं को पूरा करने के लिए उपयुक्त कोविड -19 टीके उपलब्ध कराना आवश्यक है और सार्वजनिक हित में, कोविड -19 संक्रमण की रोकथाम और उपचार के लिए कोविड -19 टीके के परीक्षण को विनियमित करने के लिए यह आवश्यक और समीचीन है;

केंद्रीय सरकार का विचार है कि कोविड -19 टीकों की आपूर्ति प्रभावित ना हो और टीके जनता के लिए उपलब्ध रहने चाहिए;

अतः, अब केंद्रीय सरकार, औषधि और प्रसाधन सामग्री अधिनियम, 1940 (1940 का 23) की धारा 6 और धारा 26ख के साथ पठित धारा 33त तथा औषधि नियम, 1945 के नियम द्वारा 3 प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, यह निदेश देती है कि राष्ट्रीय पशु जैव प्रौद्योगिकी संस्थान (एनआईएबी), हैदराबाद, अपने मौजूदा कृत्यों के अलावा, केंद्रीय औषधि प्रयोगशाला के कृत्य को कोविड -19 टीके के संबंध में एक अतिरिक्त सुविधा के रूप में करेगा और कोविड -19 टीकों के संबंध में निदेशक के कृत्यों का प्रयोग उक्त संस्थान के निदेशक द्वारा किया जाएगा।

2. इस अधिसूचना और उक्त अधिनियम के अधीन बनाए गए किसी भी नियम के बीच किसी भी असंगतता के मामले में, इस अधिसूचना के उपबंध सार्वजनिक हित में ऐसे नियम पर अभिभावी होंगे ताकि कोविड -19 महामारी के कारण उत्पन्न हुई आपातकाल की आवश्यकताओं को पूरा किया जा सके।
3. यह आदेश राजपत्र में इसके प्रकाशन की तारीख को प्रवृत्त होगा और बारह मास की अवधि के लिए विधिमान्य रहेगा।

[फा.सं. एक्स.11014/18/2021-डीआर]

डॉ. मनदीप के भण्डारी, संयुक्त सचिव

MINISTRY OF HEALTH AND FAMILY WELFARE

(Department of Health and Family Welfare)

NOTIFICATION

New Delhi, the 17th August, 2021

S.O. 3364(E).—Whereas, there has been an outbreak of COVID-19 pandemic in India and worldwide;

Whereas, the Central Government is satisfied that making available suitable COVID-19 vaccines is essential to meet the requirements of emergency arising due to pandemic COVID-19, and in public interest it is necessary and expedient to regulate the testing of COVID-19 vaccines for prevention and treatment of COVID-19 infection;

Whereas, the Central Government is of the considered view that supply of COVID-19 vaccines may not get affected and the vaccines must remain available to the public;

Now, therefore, in exercise of the powers conferred by sections 6 and 26B read with section 33P of the Drugs and Cosmetics Act, 1940 (23 of 1940) and rule 3 of the Drugs Rules, 1945, the Central Government, hereby directs that the National Institute of Animal Biotechnology (NIAB), Hyderabad, in addition to their existing functions, shall perform the function of Central Drugs Laboratory as an additional facility in respect of COVID-19 vaccines and the functions of the Director in respect of COVID-19 vaccines shall be exercised by the Director of the said Institute.

2. In case of any inconsistency between this notification and any rule made under the said Act, the provisions of this notification shall prevail over such rule in the public interest so as to meet the emergency which has arisen due to COVID-19 pandemic.

3. This order shall come into force on the date of its publication in the Official Gazette and shall remain valid for a period of twelve months.

[F.No. X.11014/18/2021-DR]

Dr. MANDEEP K. BHANDARI, Jt. Secy.