



ශ්‍රී ලංකා ප්‍රජාතාන්ත්‍රික සමාජවාදී ජනරජයේ ගැසට් පත්‍රය

අති විශේෂ

අංක 2379/02 - 2024 අප්‍රේල් මස 08 වැනි සඳුදා - 2024.04.08

(රජයේ බලයපිට ප්‍රසිද්ධ කරන ලදී)

I වැනි කොටස: (I) වැනි ඡේදය - සාමාන්‍ය රජයේ නිවේදන

එල්.ඩී.බී. 4/2007(II)

1961 අංක 31 දරන ආයුර්වේද පනත

1961 අංක 31 දරන ආයුර්වේද පනතේ 7(උ), 10 සහ 77 වන වගන්ති සහ VI වැනි කොටස සමග කියවිය යුතු එකී පනතේ 82 වැනි වගන්තිය යටතේ සෞඛ්‍ය අමාත්‍යවරයා විසින් සාදන ලද නියෝග.

වෛද්‍ය රමේෂ් පතිරණ,
සෞඛ්‍ය අමාත්‍ය.

2024 අප්‍රේල් මස 03 වැනි දින.
කොළඹ දී ය.

නියෝග

1. මේ නියෝග ආයුර්වේද වෛද්‍ය විද්‍යාව හා ශල්‍ය වෛද්‍ය විද්‍යාව සඳහා වන ආයුර්වේද සංග්‍රහය, 2024 යනුවෙන් හඳුන්වනු ලැබිය යුතු අතර (මින්මතු "නියමිත දිනය" යනුවෙන් සඳහන් කරනු ලබන) 2024 අප්‍රේල් 08 වැනි දින සිට ක්‍රියාත්මක විය යුතු ය.

I වන කොටස

ආයුර්වේද ඖෂධ සහ නිෂ්පාදන නියාමන සභාව පිහිටුවීම

2. (1) (මෙහි මින්මතු "පනත" යනුවෙන් සඳහන් කරනු ලබන), 1961 අංක 31 දරන ආයුර්වේද පනතේ කාර්ය සඳහා (මින්මතු "නියාමන සභාව" යනුවෙන් සඳහන් කරනු ලබන) ආයුර්වේද ඖෂධ හා නිෂ්පාදන නියාමන සභාවක් පිහිටුවනු ලැබිය යුතු ය.

(2) නියාමන සභාව (1) වන අනු නියෝගය මගින් එයට පවරා ඇති නාමයෙන් අවිච්ඡින්න පැවැත්මක් සහ පොදු මුද්‍රාවක් ඇති සංස්ථාවක් විය යුතු අතර එකී නාමයෙන් එය විසින් ද එයට එරෙහිව ද නඩු පවරනු ලැබිය හැකි ය.



3. (මින්මතු "සංග්‍රහය" යනුවෙන් සඳහන් කරනු ලබන) මෙම නියෝගවල කාර්ය සඳහා, පනතේ 77 වන වගන්තියේ (1) වන උපවගන්තියේ (අ) සහ (ඒ) ඡේදවල විධිවිධානවලට අනුකූලව -

- (අ) මෙහි I වන උපලේඛනයේ II වන කොටසේ නිශ්චිතව දක්වා ඇති භාණ්ඩ, ද්‍රව්‍ය හෝ ඖෂධ මෙයින් "ප්‍රකාශිත භාණ්ඩ, ද්‍රව්‍ය හෝ ඖෂධ" ලෙස ප්‍රකාශයට පත් කරනු ලැබේ; සහ
- (ආ) මෙහි I වන උපලේඛනයේ I වන කොටසේ නිශ්චිතව දක්වා ඇති පැළෑටි, මෙයින් "ප්‍රකාශිත ඖෂධීය පැළෑටි" ලෙස ප්‍රකාශයට පත් කරනු ලැබේ.

4. නියාමන සභාවේ අරමුණු පහත පරිදි විය යුතු ය:-

- (අ) ප්‍රකාශිත ඖෂධීය පැළෑටි වගා කිරීම හා සම්බන්ධ සියලු කාරණා සහ,
 - (i) ආයුර්වේද වෛද්‍ය ක්‍රමයේ සහ ශල්‍ය ක්‍රමයේ භාවිතා කරනු ලබන්නා වූ; හෝ
 - (ii) බෙහෙත් වට්ටෝරුවකින් තොරව සෘජුව මිලදී ගත හැකි වන්නා වූ,
 යම් ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයක් හෝ යම් ප්‍රකාශිත භාණ්ඩයක්, ද්‍රව්‍යයක් හෝ ඖෂධයක් නිෂ්පාදනය කිරීම, සැකසීම, ආනයනය, අපනයනය, මිලදී ගැනීම, ගබඩා කිරීම, බෙදා හැරීම, විකිණීම, ප්‍රචාරණය, ප්‍රවාහනය, සැපයීම සහ තත්ත්ව පාලනයට සම්බන්ධ සියලු කාරණා නියාමනය කිරීම;
- (ආ) ආයුර්වේද වෛද්‍ය විද්‍යාවට සහ ශල්‍ය වෛද්‍ය විද්‍යාවට අවශ්‍ය තාක් දුරට -
 - (i) ප්‍රකාශිත ඖෂධීය පැළෑටි වගා කිරීම; හෝ
 - (ii) කංසා, අබ්ං සහ විෂ වර්ග, බනිජ, සත්ත්වජ ද්‍රව්‍ය, භාණ්ඩ හෝ නියාමන සභාව විසින් තීරණය කරනු ලබන වෙනත් අන්තරායකර ඖෂධ නිෂ්පාදනය කිරීමට, සකස් කිරීමට, ආනයනයට (කංසා හැර), අපනයනයට, මිලදී ගැනීමට, ගබඩා කිරීමට, බෙදා හැරීමට, විකිණීමට, ප්‍රචාරණයට, ප්‍රවාහනයට, සැපයීමට හා තත්ත්ව පාලනයට,
 අදාළ සියලු කාරණා නියාමනය කිරීම;
- (ඇ) ඉහත (අ) හෝ (ආ) ඡේද යටතේ සඳහන් කර ඇති එම ක්‍රියාකාරකම් සිදු කිරීමට, අවශ්‍ය, අවස්ථාවෝචිත පරිදි ලියාපදිංචි කිරීම්, අනුමතය ලබා ගැනීම් හෝ සහතිකපත්‍ර හෝ බලපත්‍ර හෝ අවසරපත්‍ර පනතේ හෝ ඒ යටතේ සාදන ලද යම් නියෝගයක විධිවිධානවලට යටත් ව හෝ වෙනත් යම් ලිඛිත නීතියකට අනුකූලව ලබා ගැනීමට සම්බන්ධ සියලු කාරණා හෝ ලියාපදිංචි කිරීමකට, අනුමතයකට අදාළ වන්නා වූ හෝ එවැනි බලපත්‍රයක, සහතිකපත්‍රයක හෝ අවසරපත්‍රයක නිශ්චිතව දක්වා ඇති නියම හෝ කොන්දේසිවලට යටත් ව නිකුත් කිරීමට සම්බන්ධ සියලු කාරණා නියාමනය කිරීම;
- (ඈ) ඉහත (ඇ) ඡේදයේ සඳහන් වන ලියාපදිංචිය හෝ අනුමතය ලබාගත් තැනැත්තන් හෝ බලපත්‍ර, සහතිකපත්‍ර සහ අවසරපත්‍ර දරන්නන් විසින් සපයනු ලබන නිෂ්පාදන සහ සේවාවල ප්‍රමිති පවත්වාගෙන යාමේ අරමුණින් ඔවුන් විසින් සිදු කරනු ලබන ක්‍රියාකාරකම් පසු විපරම් කිරීම සහ අධීක්ෂණය කිරීම;
- (ඉ) මෙම කොටස යටතේ ස්ථාපිත -
 - (i) ආයුර්වේද ඖෂධ පිළිබඳ තාක්ෂණික කමිටුව;
 - (ii) ආයුර්වේද නිෂ්පාදනාගාර සහ ගබඩා ඇගයීමේ කමිටුව;
 - (iii) ආයුර්වේද නිෂ්පාදනාගාර, ගබඩා සහ වෙළඳපල විමර්ශන කමිටුව; හෝ
 - (iv) ඖෂධීය පැළෑටි ඇගයීම සඳහා වූ නිලධාරීන්ගේ කමිටුව;

ද ඇතුළුව සහ යම් අධිකාරියක් වෙත මෙම සංග්‍රහයේ විෂය පථය යටතේ වන ඕනෑම කරුණක් යොමු කිරීම හා ඒ සඳහා නිර්දේශ ලබා ගැනීම;

- (ඊ) වෙළෙඳපොළේ ඇති ඕනෑම ප්‍රකාශිත ආයුර්වේද භාණ්ඩයක, ද්‍රව්‍යයක, ඖෂධයක හෝ ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයක ගුණාත්මකභාවය, නිරුපද්‍රිතතාව සහ අහිතකර බලපෑම් පිළිබඳ සමීක්ෂණ සිදුකිරීම;
- (උ) නියාමන සභාව විසින් වාර්ෂිකව නිකුත් කරනු ලබන සියලුම අනුමත කිරීම්, ලියාපදිංචි කිරීම්, අවසරපත්‍ර, සහතිකපත්‍ර සහ බලපත්‍රවලට අදාළ තොරතුරු ලේඛනගත කිරීම, වේ.

5. නියාමන සභාව පහත සාමාජිකයන්ගෙන් සමන්විත විය යුතු ය :

(අ) නිල බලයෙන් පත්වන සාමාජිකයන්ගෙන්, එනම් -

- (i) (මෙහි මින්මතු "කොමසාරිස්-ජනරාල්" යනුවෙන් සඳහන් කරනු ලබන) ආයුර්වේද කොමසාරිස්-ජනරාල්; සහ
- (ii) පනතේ 3 වැනි වගන්තියේ (2) උපවගන්තිය යටතේ පත් කරන ලද ආයුර්වේද අතිරේක කොමසාරිස්-ජනරාල් (ශිල්පීය)ගෙන්; සහ

(ආ) අමාත්‍යවරයා විසින් පත්කරනු ලබන පහත සඳහන් සාමාජිකයන්ගෙන්, එනම්-

- (i) ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවට අනුයුක්ත පිළිවෙළින් ආයුර්වේද, සිද්ධ, යුනානි සහ දේශීය චිකිත්සා අංශවලින් සුදුසුකම් ලද ආයුර්වේද වෛද්‍යවරුන් සිවුදෙනෙකුගෙන්;
- (ii) ආයුර්වේද, සිද්ධ සහ යුනානි අංශවලින් ද්‍රව්‍ය ගුණ විශ්ලේෂණය හෝ ආයුර්වේද ඖෂධවේදය යන විෂයයන් සඳහා පිළිගත් රාජ්‍ය විශ්වවිද්‍යාලයක මහාචාර්යවරුන් හෝ ජ්‍යෙෂ්ඨ කට්ඨාසචාර්යවරුන් වන ජ්‍යෙෂ්ඨ විද්‍යාර්ථයින් තිදෙනෙකුගෙන්;
- (iii) ලියාපදිංචි ආයුර්වේද වෛද්‍යවරුන් සිවුදෙනෙකුගෙන්; සහ
- (iv) පිළිවෙළින් නීතිය, ගිණුම්කරණය, කළමනාකරණය සහ රසායන විද්‍යාව යන ක්ෂේත්‍ර නියෝජනය කරන හා ඒවායේ විශිෂ්ටත්වය දැක් වූ තැනැත්තන් සිවුදෙනෙකුගෙන්.

6. (1) කොමසාරිස්-ජනරාල්වරයා නියාමන සභාවේ සභාපතිවරයා විය යුතු ය.

(2) නියාමන සභාවේ සාමාජිකයින් විසින්, ඔවුන් අතරින් එක් සාමාජිකයකු නියාමන සභාවේ උපසභාපතිවරයා ලෙස තෝරා පත් කර ගත යුතු ය.

(3) නියාමන සභාවේ සභාපතිවරයා හෝ ඔහු නොමැති අවස්ථාවක, නියාමන සභාවේ උප සභාපතිවරයා නියාමන සභාවේ යම් රැස්වීමක මූලසුන දැරිය යුතු ය.

(4) නියාමන සභාවේ සභාපතිවරයා සහ උප සභාපතිවරයා සභාවේ යම් රැස්වීමකට පැමිණ නොමැති අවස්ථාවක, පැමිණ සිටින සාමාජිකයින් විසින්, ඔවුන් අතරින් තෝරා පත් කර ගනු ලැබූ යම් සාමාජිකයකු නියාමන සභාවේ එකී රැස්වීමේ මූලසුන දැරිය යුතු ය.

7. නියාමන සභාවේ යම් රැස්වීමක් සඳහා ගණපූරණය සාමාජිකයින් නව දෙනෙකු විය යුතු ය.

8. (1) ආයුර්වේද අතිරේක කොමසාරිස්-ජනරාල් (ශිල්පීය) නියාමන සභාවේ ලේකම්වරයා විය යුතු අතර ඔහු, නියාමන සභාවේ සාමාන්‍ය විධානයට යටත්ව, නියාමන සභාවේ කටයුතු පරිපාලනය කිරීම සම්බන්ධයෙන් වගකිව යුතු ය.

(2) ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවේ ශිල්පීය අංශයේ නිලධාරීන් සහ සේවකයින්, අවශ්‍ය පරිදි, පනත යටතේ නියාමන සභාවේ කාර්තව්‍ය ඉටු කිරීමේ ලා නියාමන සභාවට සහාය විය යුතු ය.

9. යම් තැනැත්තකු -

- (අ) ශ්‍රී ලංකාවේ පුරවැසියකු නොවන්නේ නම් හෝ පුරවැසියකු වීම අවසන් වන්නේ නම්;
- (ආ) පාර්ලිමේන්තු මන්ත්‍රීවරයකු හෝ පළාත් සභාවක හෝ පළාත් පාලන ආයතනයක සභිකයකු වේ නම් හෝ මන්ත්‍රීවරයකු හෝ සභිකයකු බවට පත්වන්නේ නම්;
- (ඇ) නියාමන සභාවේ සාමාජිකයකු වශයෙන් ඔහු විසින් ඉටු කළ යුතු කර්තව්‍ය ඉටු කිරීමට බලපෑ හැකි ආකාරයේ යම් මූල්‍යමය හෝ වෙනත් යම් සම්බන්ධතාවයක් එම තැනැත්තාට පවතින්නේ නම්;
- (ඈ) ඖෂධ නිෂ්පාදන කර්මාන්තයේ නියැලී ආයතනයක හිමිකාරිත්වයක් දරන්නේ නම්;
- (ඉ) පෞද්ගලික ඖෂධ නිෂ්පාදන කර්මාන්තයේ නියැලී, රාජ්‍ය නොවන යම් ආයතනයක යම් සේවයක නියුක්ත හෝ උපදේශන සේවාවක නිරතව සිටින්නේ නම්;
- (ඊ) ශ්‍රී ලංකාවේ හෝ වෙනත් යම් රටක බලාත්මක වන යම් නීතියක් යටතේ සිහිවිකල් හෝ සිහිමද තැනැත්තකු බවට හෝ ප්‍රකාශ කර ඇත්නම්;
- (උ) එකී තැනැත්තා නිදහස් නොකළ බුන්වත්තාවයට පත්වූවෙක් ලෙස නම් කර ඇත්නම්; හෝ
- (ඌ) ශ්‍රී ලංකාවේ හෝ වෙනත් රටක අධිකරණයක් විසින් පනවනු ලැබූ සිර දඬුවමක් විඳිමින් සිටින හෝ සිරදඬුවම් විඳින ලද තැනැත්තකු නම්,

නියාමන සභාවේ සාමාජිකයකු ලෙස පත් කිරීමට හෝ කටයුතු කිරීමට එකී තැනැත්තා නුසුදුස්සකු වනු ඇත.

10. නියාමන සභාවට පත් කරන ලද සෑම සාමාජිකයකු ම, මියයාමෙන්, ඉල්ලා අස්වීමෙන් හෝ ඉවත් කිරීමෙන් කලින් ධුරය හිස් කරන්නේ නම් මිස, වසර තුනක කාලයක් සඳහා ධුරය දරනු ලැබිය යුතු අතර ධුරයෙන් ඉවත් නොකළහොත් මිස, අනුයාත හෝ අන්‍යාකාරයෙන් වන තවත් එක් වරකට නොවැඩි වාරයකට නැවත පත් කිරීම සඳහා සුදුසුකම් ලැබිය යුතු ය.

11. (1) නියාමන සභාවට පත් කරන ලද යම් සාමාජිකයකුට, ඕනෑම අවස්ථාවක, අමාත්‍යවරයා අමතා යවන ලිපියක් මගින් තම ධුරයෙන් ඉල්ලා අස්විය හැකි අතර, එම ඉල්ලා අස්වීම අමාත්‍යවරයා විසින් ලිඛිතව පිළිගත් දින සිට බලාත්මක විය යුතු ය.

(2) අමාත්‍යවරයා විසින් පත් කරන ලද ඕනෑම සාමාජිකයකු හේතු දක්වා, එකී තනතුරෙන් ඉවත් කළ හැකි ය. තනතුරෙන් ඉවත් කරන ලද එවැනි සාමාජිකයකු නියාමන සභාවේ සාමාජිකයකු ලෙස නැවත පත්කිරීමට හෝ වෙනත් කිසිදු තනතුරකින් නියාමන සභාවේ සේවය කිරීමට සුදුසුකම් නොලබන්නේ ය.

(3) පත් කරන ලද යම් සාමාජිකයකු මියයාමෙන්, ඉල්ලා අස්වීමෙන් හෝ ඉවත් කිරීමෙන් පුරප්පාඩු වන ධුරයට අමාත්‍යවරයා විසින්, 5 (ආ) ඡේදය අනුව, එම පුරප්පාඩුව පිරවීම සඳහා වෙනත් තැනැත්තකු පත් කළ හැකි අතර එසේ පත්කරනු ලබන තැනැත්තා එකී අනුප්‍රාප්ත වන්නා වූ තැනැත්තාගේ නොගෙවී ඇති ධුර කාලය සඳහා පමණක් ධුරය දැරිය යුතු ය.

(4) නියාමන සභාවට පත් කරන ලද කිසියම් සාමාජිකයකුට රෝගාතුර වීම හෝ වෙනත් හේතුවක් මත තාවකාලිකව තම ධුරයේ කාර්ය ඉටු කිරීමට නොහැකි වූ අවස්ථාවක හෝ මාස තුනකට නො අඩු කාලයක් සඳහා ශ්‍රී ලංකාවෙන් බැහැර වන්නේ නම්, අමාත්‍යවරයා විසින් 5 වන නියෝගයේ විධිවිධාන සැලකිල්ලට ගනිමින්, එම සාමාජිකයා නොමැති කාලය තුළ ඔහු වෙනුවෙන් කටයුතු කිරීමට වෙනත් යම් පුද්ගලයකු පත් කළ යුතු ය.

(5) නියාමන සභාවට පත් කරන ලද කිසියම් සාමාජිකයකු සභාපතිවරයාට නොදන්වා සභාවේ අනුයාත රැස්වීම් තුනකට සහභාගී වීමට අපොහොසත් වන්නේ නම්, එකී සාමාජිකයා නොපැමිණෙන එකී තුන්වන අනුයාත රැස්වීම අවසානයේ ඔහු ධුරය හිස් කළා සේ සලකනු ලැබිය යුතු අතර, එසේ පුරප්පාඩු වූ ධුරයට අමාත්‍යවරයා විසින්, 5 වන නියෝගයේ සලසා ඇති ආකාරයට වෙනත් අයෙකු පත්කරනු ලැබිය යුතු ය.

12. (1) පනතේ විධිවිධානවලට යටත්ව, නියාමන සභාව විසින් නියාමන සභාවේ කටයුතු පරිපාලනයට අදාළව, පහත කාරණා ද ඇතුළුව යම් කාරණාවක් සම්බන්ධයෙන් රීති සම්පාදනය කළ හැකි ය :-

(අ) නියාමන සභාවේ රැස්වීම් සහ එකී රැස්වීම්වල කටයුතු සම්බන්ධයෙන් නියාමන සභාවේ කාර්ය පටිපාටිය විධිමත් කිරීම;

(ආ) (i) ආයුර්වේද ඖෂධ පිළිබඳ තාක්ෂණික කමිටුව;

(ii) ආයුර්වේද නිෂ්පාදනාගාර සහ ගබඩා ඇගයීමේ කමිටුව;

(iii) ආයුර්වේද නිෂ්පාදනාගාර, ගබඩා සහ වෙළඳපොළ විමර්ශන කමිටුව; සහ

(iv) ඖෂධීය පැළෑටි ඇගයීම සඳහා වූ නිලධාරීන්ගේ කමිටුව,

වෙන යොමු කරනු ලබන යම් කාරණයකට අදාළ කාර්ය පටිපාටිය විධිමත් කිරීම.

(2) නියාමන සභාව විසින් සාදනු ලබන සෑම රීතියක් ම පනතේ 49 වැනි වගන්තියේ (2) වන සහ (3) වන උපවගන්තිවල විධිවිධානවලට යටත් විය යුතු ය.

13. නියාමන සභාවේ බලතල සහ කර්තව්‍ය පහත පරිදි විය යුතු ය:-

(අ) (i) ප්‍රකාශිත ඖෂධීය පැළෑටි වගා කිරීම සහ මෙහි ප්‍රකාශිත භාණ්ඩයක්, ද්‍රව්‍යයක් හෝ ඖෂධයක් නිෂ්පාදනය කිරීම, සකස් කිරීම, මිලදී ගැනීම, ගබඩා කිරීම, බෙදා හැරීම, විකිණීම, ප්‍රචාරණය, ප්‍රවාහනය, සැපයීම සහ සංයෝජනය කිරීම;

(ii) ප්‍රකාශිත භාණ්ඩයක්, ද්‍රව්‍යයක් හෝ ඖෂධයක් ආනයනය කිරීම සහ අපනයනය කිරීම;

(iii) කංසා වගා කිරීම, ගබඩා කිරීම, බෙදා හැරීම, ප්‍රවාහනය කිරීම ද වෙනත් පනතකින් හෝ නීතියකින් වගා කිරීම, ආනයනය, අපනයනය, ප්‍රවාහනය, විකිණීම, ගබඩා කිරීම සහ බෙදා හැරීම සීමා කර ඇත්තා වූ කංසා යෙදූ ප්‍රකාශිත භාණ්ඩ, ද්‍රව්‍ය හෝ ඖෂධ සහ ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයක් නිෂ්පාදනය කිරීම, අපනයනය, ගබඩාකිරීම, බෙදා හැරීම, ප්‍රවාහනය සහ විකිණීම; සහ

(iv) වෙනත් පනතක් හෝ නීතියක් මගින් ආනයනය, අපනයනය, විකිණීම, ගබඩා කිරීම සහ බෙදා හැරීම සීමා කර ඇති අබිං ඇතුළු ඕනෑම අන්තරායකර ඖෂධයක්, නිස්සාරණය කරන ලද පරිපාක ස්ප්‍රිතු හෝ ඕනෑම විෂ වර්ගයක්, ඛනිජ ද්‍රව්‍ය හෝ සත්ත්වජ ද්‍රව්‍යයක්, අවස්ථාවෝචිත පරිදි, ආනයනය, අපනයනය, විකිණීම, ගබඩාකිරීම හෝ බෙදා හැරීම;

(v) ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයක් හෝ ප්‍රකාශිත භාණ්ඩයක්, ද්‍රව්‍යක් හෝ ඖෂධයක් සෘජුවම හෝ වක්‍රව ප්‍රවර්ධනය කිරීමේ අරමුණින් විවෘත වෙළෙඳපොළ හරහා අලෙවි කළ හැකි ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයක්, හෝ ප්‍රකාශිත භාණ්ඩයක්, ද්‍රව්‍යයක් හෝ ඖෂධයක් පිළිබඳ සමාජ මාධ්‍ය ඇතුළු මුද්‍රිත හෝ විද්‍යුත් මාධ්‍යවල ප්‍රචාරණය කිරීම,

ඇතුළුව පනතේ 77(1) වන වගන්තිය යටතේ නිශ්චිතව දක්වා ඇති අනුමත කිරීම්, ලියාපදිංචි කිරීම් හෝ සහතිකපත්‍ර හෝ බලපත්‍ර හෝ අවසරපත්‍ර අවශ්‍ය වන කාරණා සම්බන්ධයෙන්, අවස්ථාවෝචිත පරිදි, අනුමත කිරීම් හෝ ලියාපදිංචි කිරීම් සිදු කිරීම හෝ සහතිකපත්‍ර, බලපත්‍ර හෝ අවසරපත්‍ර නිකුත් කිරීම;

(ආ) ආයුර්වේද ඖෂධ පිළිබඳ තාක්ෂණික කමිටුවේ සහ ආයුර්වේද නිෂ්පාදනාගාර සහ ගබඩා ඇගයීම් කමිටුවේ නිර්දේශ මත ආයුර්වේද වෛද්‍ය විද්‍යාවේ සහ ශල්‍ය වෛද්‍ය විද්‍යාවේ අරමුණු සඳහා -

(i) ආයුර්වේද පනත යටතේ යම් ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයක්;

(ii) ආයුර්වේද පනත යටතේ යම් ආයුර්වේද නිෂ්පාදනාගාරයක්;

(iii) ආයුර්වේද පනත යටතේ යම් ආයුර්වේද ඔසුසලක්;

(iv) ආයුර්වේද පනත යටතේ වන ප්‍රකාශිත භාණ්ඩයක්, ද්‍රව්‍යයක් හෝ ඖෂධයක් බෙදාහරින්නකු; හෝ

(v) ආයුර්වේද පනත යටතේ වන ආයුර්වේද ගබඩාවක්,

ලියාපදිංචි කිරීම;

- (ඇ) ආයුර්වේද ඖෂධ පිළිබඳ තාක්ෂණික කමිටුවේ නිර්දේශ මත, වෛද්‍ය නිර්දේශයකින් තොරව විවෘත වෙළෙඳපොළෙන් ලබාගත හැකි යම් ප්‍රකාශිත භාණ්ඩයක්, ද්‍රව්‍යයක් හෝ ඖෂධයක් මිනිස් පරිභෝජනයට යොදාගැනීම සුදුසු වන බවට දක්වාලීම සඳහා වන උපදෙස්, මාර්ගෝපදේශ සහ රීති පැනවීම;
- (ඈ) ආයුර්වේද ඖෂධ පිළිබඳ තාක්ෂණික කමිටුවේ නිර්දේශ මත, ආයුර්වේද වෛද්‍ය විද්‍යාවේ සහ ශල්‍ය වෛද්‍ය විද්‍යාවේ භාවිතා කරන ප්‍රකාශිත ඖෂධ පැළෑටි වගා කිරීම සඳහා සහ ප්‍රකාශිත භාණ්ඩ, ද්‍රව්‍ය හා ඖෂධ හෝ ආයුර්වේද නිෂ්පාදන ආනයනය, අපනයනය, ගබඩා කිරීම, ප්‍රවාහනය, විකිණීම, බෙදා හැරීම සහ සංයෝජනය කිරීම සඳහා උපදෙස්, මාර්ගෝපදේශ සහ රීති පැනවීම;
- (ඉ) ආයුර්වේද ඖෂධ පිළිබඳ තාක්ෂණික කමිටුවේ නිර්දේශ මත, මෙහි ආයුර්වේද වෛද්‍ය විද්‍යාවේ සහ ශල්‍ය වෛද්‍ය විද්‍යාවේ භාවිතා කරන ප්‍රකාශිත පැළෑටි වගා කිරීම සහ අබිං, කංසා, නිස්සාරණය කරන ලද පරිපාක ස්ප්‍රිතු, අන්තරායකර ඖෂධ, විෂ වර්ග , බන්ධන සහ සත්ත්වජ ද්‍රව්‍ය ඇතුළු ප්‍රකාශිත භාණ්ඩ, ද්‍රව්‍ය හා ඖෂධ සහ ආයුර්වේද නිෂ්පාදන, ආනයනය, අපනයනය, ගබඩා කිරීම, ප්‍රවාහනය, විකිණීම, බෙදා හැරීම සහ සංයෝජනය කිරීම සඳහා උපදෙස්, මාර්ගෝපදේශ සහ රීති පැනවීම;
- (ඊ) ප්‍රකාශිත භාණ්ඩ, ද්‍රව්‍ය හෝ ඖෂධවලට අදාළ ප්‍රමිති සකස් කිරීම, ඒකාබද්ධ කිරීම සහ ප්‍රකාශයට පත් කිරීම;
- (උ) මෙම සංග්‍රහය යටතේ ලියාපදිංචි කිරීම, අනුමත කිරීම හෝ සහතික පත්‍ර, බලපත්‍ර හෝ අවසරපත්‍ර නිකුත් කිරීම් සම්බන්ධයෙන් මාර්ගෝපදේශ, රීති සහ නිර්දේශ ඉදිරිපත් කිරීම;
- (ඌ) (i) නිෂ්පාදනාගාර සහ ගබඩා පරීක්ෂා කිරීම; සහ
- (ii) නියාමන සභාව විසින් නිර්දේශ කරනු ලබන තත්ත්ව සහ ප්‍රමිති පවත්වාගෙන යාම සහතික කිරීමට වෙළෙඳපොළේ ඇති ප්‍රකාශිත භාණ්ඩ, ද්‍රව්‍ය හෝ ඖෂධ හෝ ආයුර්වේද නිෂ්පාදනවල තත්ත්ව සහ ප්‍රමිති පරීක්ෂා කිරීම,
- සඳහා ආයුර්වේද ඖෂධ පිළිබඳ තාක්ෂණික කමිටුව, ආයුර්වේද නිෂ්පාදනාගාර සහ ගබඩා ඇගයීම් කමිටුව හෝ ආයුර්වේද නිෂ්පාදනාගාර, ගබඩා සහ වෙළෙඳපොළ විමර්ශන කමිටුව වෙත උපදෙස් නිකුත් කිරීම;
- (එ) (i) වගා බිම් සහ ගබඩා පරීක්ෂා කිරීම; සහ
- (ii) නියාමන සභාව විසින් නිර්දේශ කරනු ලබන තත්ත්ව සහ ප්‍රමිති පවත්වාගෙන යාම සහතික කිරීමට ප්‍රකාශිත ඖෂධීය පැළෑටි, බෝග වගා කරනු ලබන ක්ෂේත්‍රවල සහ එම බෝග වලින් සාදන ලද ප්‍රකාශිත භාණ්ඩ, ද්‍රව්‍ය හෝ ඖෂධ හෝ ආයුර්වේද නිෂ්පාදනවල තත්ත්වය සහ ප්‍රමිති පරීක්ෂා කිරීම,
- සඳහා ආයුර්වේද ඖෂධ පිළිබඳ තාක්ෂණික කමිටුව, ආයුර්වේද නිෂ්පාදනාගාර සහ ගබඩා ඇගයීමේ කමිටුව හෝ ආයුර්වේද නිෂ්පාදනාගාර, ගබඩා සහ වෙළෙඳපොළ විමර්ශන කමිටුව හෝ ඖෂධීය පැළෑටි ඇගයීම සඳහා වූ නිලධාරීන්ගේ කමිටුව වෙත උපදෙස් නිකුත් කිරීම;
- (ඒ) ආයුර්වේද නිෂ්පාදනාගාර, ගබඩා සහ වෙළෙඳපොළ විමර්ශන කමිටුවේ යම් වාර්තාවක් අනුව කරන ලද අනුමත කිරීම්, ලියාපදිංචි කිරීම් හෝ නිකුත් කරන ලද සහතිකපත්‍ර, බලපත්‍ර හෝ අවසරපත්‍ර තාවකාලිකව අත්හිටුවීම හෝ අවලංගු කිරීම;
- (ඔ) විවෘත වෙළෙඳපොළේ විකිණීමට ඇති ප්‍රකාශිත භාණ්ඩ, ද්‍රව්‍ය හෝ ඖෂධවල මිනිස් පරිභෝජනයට අවශ්‍ය නිරුප්‍රේත ක්‍රියාකාරීත්වය, තත්ත්වය සහ ස්ථාවරත්වය පිළිබඳව විමසීමට පියවර ගැනීමෙන් පසු, ආයුර්වේද නිෂ්පාදනාගාර, ගබඩා සහ වෙළෙඳපොළ විමර්ශන කමිටුව විසින් කරන ලද නිර්දේශයන්ට අනුකූලව මහජන සෞඛ්‍යය සහතික කිරීම සහ එවැනි ප්‍රකාශිත භාණ්ඩයක්, ද්‍රව්‍යයක් හෝ ඖෂධයක් සම්බන්ධයෙන් පළ කරනු ලබන යම් වෙළෙඳ දැන්වීම් සඳහා පූර්ව ලිඛිත අනුමැතිය ලබාදීම;

- (ඕ) ප්‍රකාශිත භාණ්ඩයක්, ද්‍රව්‍යයක් හෝ ඖෂධයක්, දේශීය නිෂ්පාදනයට අවශ්‍ය අමුද්‍රව්‍ය, ඇසුරුම් ද්‍රව්‍ය සහ යන්ත්‍රෝපකරණ ආනයනය සඳහා නියාමන සභාව යටතේ ලියාපදිංචි නිෂ්පාදනාගාරයක් විසින් කරනු ලබන ඉල්ලීම මත එකී භාණ්ඩ ශ්‍රී ලංකා රේගුවෙන් නිදහස් කිරීම සඳහා අමාත්‍යවරයාගේ අමාත්‍යාංශයේ ලේකම්වරයා වෙත නිර්දේශ නිකුත් කිරීම;
- (ක) ප්‍රකාශිත භාණ්ඩයක, ද්‍රව්‍යයක හෝ ඖෂධයක ප්‍රමිති, නිරූපිත මෙහෙයුම් සහ තත්ත්වය පරීක්ෂා කිරීම සඳහා සුදුසුකම් ලත් දේශීය හා විදේශීය රසායනාගාර ප්‍රකාශයට පත් කිරීම;
- (ග) නියාමන සභාවේ අරමුණු ඵලදායී ලෙස සාක්ෂාත් කර ගැනීම සඳහා අවශ්‍ය වෙනත් යම් කමිටුවක් හෝ කමිටු පත් කිරීම;
- (ච) මුදල් අමාත්‍යාංශයේ එකඟත්වය සහිතව නියාමන සභාව විසින් සපයනු ලබන සේවා සඳහා ගාස්තු තීරණය කිරීම;
- (ඡ) නිෂ්පාදකයින්, ආනයනකරුවන්, අපනයනකරුවන්, තොග වෙළඳුන්, සිල්ලර ඖෂධවේදීන්, ඖෂධ නිර්දේශ කරන්නන්, බෙදාහරින්නන් සහ එක් ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයක් හෝ නිෂ්පාදන සමූහයක හෝ මිල තීරණය කිරීමට සහාය විය හැකි ශ්‍රී ලංකාව තුළ හෝ වෙනත් රටක යම් ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයක් නිෂ්පාදනයට හෝ විකිණීමට සම්බන්ධ වෙනත් අයකු පිළිබඳ තොරතුරු සහ දත්ත ලබා ගැනීම;
- (ට) ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයක හෝ නිෂ්පාදන සමූහයක පවත්නා මිල අඩු කිරීම හෝ වැඩි කිරීම හෝ පවතින මිල පවත්වාගෙන යාමට අදාළ බලධාරීන් විමසා සාකච්ඡා කර අදාළ නිෂ්පාදනාගාර වෙත නිර්දේශ කිරීම;
- (ඩ) යම් ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයක මිල උච්චාවචනයන්, අවශ්‍ය අවස්ථාවල දී, අධීක්ෂණය කිරීම;
- (ණ) ශ්‍රී ලංකාව තුළ යම් ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයක හෝ එවැනි නිෂ්පාදන සමූහයක භාවිතය පිළිබඳ දත්ත රැස්කිරීම;
- (ත) නිෂ්පාදනාගාර වෙත, යම් ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයක් හඳුන්වාදීමේ මිල සහ උපරිම සිල්ලර මිල තීරණය කිරීමේ ක්‍රම සහ එකී නිෂ්පාදනයේ මිල සංශෝධන පිළිබඳ නිර්දේශ කිරීම සහ එකී නිෂ්පාදනයේ මිල නියම කිරීම සම්බන්ධයෙන් වන වෙනත් ඕනෑම කරුණක් පිළිබඳව උපදෙස් ලබාදීම;
- (ද) මිල සංශෝධනයට යටත් වන යම් ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයක් පිළිබඳව කලින් කල සැලකිල්ල යොමු කිරීම;
- (න) මෙම සංග්‍රහය යටතේ වගා කරන ප්‍රකාශිත ඖෂධීය පැළෑටිවල යම් ක්ෂේත්‍ර පරීක්ෂා කිරීම;
- (ප) 12 වන නියෝගයේ සඳහන් කාරණා සම්බන්ධයෙන් රීති සම්පාදනය කිරීම; සහ
- (බ) පොදුවේ, නියාමන සභාවෙහි කර්තව්‍යයන් යථා පරිදි ඉටු කිරීම සඳහා පහසුකම් සලසන්නා වූ පනත සහ මේ නියෝග මගින් බලය පවරන ලද වෙනත් කටයුතු සහ දේවල් ඉටුකිරීම,

වේ.

14. (1) නියාමන සභාවේ මුද්‍රාව -

- (අ) නියාමන සභාව විසින් නිශ්චය කරනු ලැබිය යුතු අතර නියාමන සභාව තීරණය කරනු ලබන යම් ආකාරයකින් වෙනස් කරනු ලැබිය හැකි ය;
- (ආ) නියාමන සභාව විසින් කලින් කල නිශ්චය කරනු ලබන යම් තැනැත්තකු භාරයේ තැබිය යුතු ය; සහ
- (ඇ) නියාමන සභාවේ අවසරය මත සහ තමන් පැමිණ සිටි බවට සලකුණක් වශයෙන් යම් සාධනපත්‍රයකට හෝ ලේඛනයකට අත්සන් තබනු ලැබිය යුතු වූ නියාමන සභාවේ සාමාජිකයන් දෙදෙනකු ඉදිරිපිට දී හැර, යම් සාධනපත්‍රයකට හෝ ලේඛනයකට හෝ නොතැබිය යුතු ය.

(2) නියාමන සභාව විසින්, නියාමන සභාවේ මුද්‍රාව තබනු ලබන සාධනපත්‍ර සහ ලේඛන පිළිබඳ නාමලේඛනයක් පවත්වාගෙන යා යුතු ය.

(3) මේ නියෝග යටතේ කිසියම් ලියාපදිංචි කිරීමක්, අනුමත කිරීමක්, සහතික පත්‍රයක්, බලපත්‍රයක් හෝ අවසරපත්‍රයක් නිකුත් කිරීමේ දී, නියාමන සභාවේ මුද්‍රාව, සභාපතිවරයාගේ නිල මුද්‍රාව සහ ලේකම්වරයාගේ නිල මුද්‍රාව එම බලපත්‍රයට හෝ අවසර පත්‍රයට තැබිය යුතු ය.

15. නියාමන සභාවේ යම් සාමාජිකයකු, නිලධාරියකු හෝ සේවකයකු තම රාජකාරියට එළඹීමට පෙර, නියාමන සභාවේ කටයුතු හා සම්බන්ධ සියලු කාරණා සම්බන්ධයෙන් දැඩි රහස්‍ය භාවය රැකීමට ප්‍රතිඥා දී ප්‍රකාශයකට අත්සන් කළ යුතු අතර එකී ප්‍රකාශය මගින් -

- (අ) යම් නෛතික අධිකරණය විසින් එසේ කළ යුතු යැයි නියම කරනු ලැබ ඇති විට; හෝ
- (ආ) පනතේ යම් විධිවිධානයකට හෝ මේ නියෝගවලට අනුකූල වීම සඳහා,

හැර, තම කර්තව්‍ය ඉටු කිරීමේ දී දැනගන්නා යම් කරුණක් හෙළිදරවු නොකරන බවට ප්‍රතිඥා දිය යුතු ය.

16. (1) නියාමන සභාවේ මුදල් වර්ෂය ලිත් වර්ෂය විය යුතු ය.

(2) නියාමන සභාව විසින්, නියාමන සභාවේ ආදායම් සහ වියදම්, වත්කම් සහ බැරකම් සහ අනෙකුත් සියලුම මූල්‍ය ගනුදෙනු පිළිබඳව නිසි පරිදි ගිණුම් පොත් පවත්වාගෙන යාමට සැලැස්විය යුතු ය.

(3) නියාමන සභාවෙහි ගිණුම් විගණනය සම්බන්ධයෙන් රාජ්‍ය සංස්ථා ගිණුම් විගණනයට අදාළ ආණ්ඩුක්‍රම ව්‍යවස්ථාවේ 154 ව්‍යවස්ථාවේ විධිවිධාන අදාළ විය යුතු ය.

(4) නියාමන සභාවේ කාර්ය හා කර්තව්‍ය ක්‍රියාත්මක කිරීමේ දී දරනු ලබන සියලුම වියදම් ඒකාබද්ධ අරමුදලින් ගෙවිය යුතු ය.

(5) නියාමන සභාව විසින් රැස් කරනු ලබන සියලුම ආදායම්, ඒකාබද්ධ අරමුදලට බැර කළ යුතු ය.

(6) පනතේ 45 වැනි වගන්තියේ විධිවිධාන ප්‍රකාරව නියාමන සභාවේ සාමාජිකයින්ට පාරිශ්‍රමික ගෙවිය යුතු ය.

17. (1) අවස්ථාවෝචිත පරිදි, ප්‍රකාශිත ඖෂධ පැළෑටි වගා කිරීම, ප්‍රකාශිත භාණ්ඩයක්, ද්‍රව්‍යයක් හෝ ඖෂධයක් ආනයනය කිරීම, අපනයනය කිරීම, ගබඩා කිරීම, විකිණීම, බෙදාහැරීම සහ සංයෝජනය කිරීම සම්බන්ධයෙන් නියාමන සභාවට නිර්දේශ ඉදිරිපත් කිරීමට වගකිව යුතු (මින් මතු "තාක්ෂණික කමිටුව" යනුවෙන් සඳහන් කරනු ලබන) ආයුර්වේද ඖෂධ පිළිබඳ තාක්ෂණික කමිටුවක් පත් කරනු ලැබිය යුතු ය.

(2) තාක්ෂණික කමිටුව-

- (අ) නිල බලයෙන් පත් විය යුතු එක් සාමාජිකයකු ආයුර්වේද අතිරේක කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා (ශිල්පීය); සහ
- (ආ) 5 (ආ) නියෝගය යටතේ නියාමන සභාවට පත් කරන ලද සාමාජිකයින් අතරින් නියාමන සභාවේ සභාපති විසින් පත් කරනු ලබන තවත් සාමාජිකයින් අට දෙනෙකු,

ගෙන් සමන්විත විය යුතුය.

(3) ආයුර්වේද අතිරේක කොමසාරිස්-ජනරාල්වරයා (ශිල්පීය) තාක්ෂණික කමිටුවෙහි සභාපතිවරයා විය යුතු ය. තාක්ෂණික කමිටුවෙහි සාමාජිකයින් විසින්, ඔවුන් අතරින් එක් සාමාජිකයකු, කමිටුවේ ලේකම් ලෙස තෝරා පත් කර ගනු ලැබිය යුතු ය.

(4) තාක්ෂණික කමිටුවෙහි යම් රැස්වීමක් සඳහා ගණපූරණය සාමාජිකයින් පස් දෙනෙකු විය යුතු ය.

18. තාක්ෂණික කමිටුවෙහි බලතල සහ කර්තව්‍ය වනුයේ -

- (අ) ආයුර්වේද නිෂ්පාදනවල නියමිත ප්‍රමිති පිළිබඳව මහජනතාව දැනුවත් කිරීම;
- (ආ) එයට යොමු කර ඇති ඉල්ලීම් ඇගයීමට ලක් කිරීම සහ සංග්‍රහය යටතේ ලියාපදිංචි කිරීම, අනුමත කිරීම, බලපත්‍ර, සහතිකපත්‍ර හෝ අවසරපත්‍ර නිකුත් කිරීම සම්බන්ධයෙන් නිර්දේශ ඉදිරිපත් කිරීම;
- (ඇ) එවැනි ලියාපදිංචි කිරීම්, අනුමත කිරීම්, බලපත්‍ර, සහතිකපත්‍ර හෝ අවසරපත්‍ර අත්හිටුවීම හෝ අවලංගු කිරීම පිළිබඳව නියාමන සභාවට නිර්දේශ ඉදිරිපත් කිරීම;
- (ඈ) ප්‍රකාශිත භාණ්ඩ, ද්‍රව්‍ය හෝ ඖෂධවල හා ආයුර්වේද නිෂ්පාදනවල ප්‍රමිති සහ තත්ත්ව සම්බන්ධයෙන් අදාළ අංශවලින් වාර්තා ලබා ගැනීම සහ නිර්දේශ නිකුත් කිරීම; සහ
- (ඉ) මෙම සංග්‍රහයේ අරමුණු සඳහා නියාමන සභාව විසින් එය වෙත යොමු කරන ලද වෙනත් යම් කාරණාවක් සම්බන්ධයෙන් නිර්දේශ ඉදිරිපත් කිරීම.

19. (1) ප්‍රකාශිත භාණ්ඩයක, ද්‍රව්‍යයක හෝ ඖෂධයක නිෂ්පාදනාගාරයකට හෝ මෙම සංග්‍රහය යටතේ ප්‍රකාශිත යම් භාණ්ඩයක්, ද්‍රව්‍යයක් හෝ ඖෂධයක් ආනයනය හෝ අපනයනය කිරීම සම්බන්ධයෙන් එකී නිෂ්පාදනාගාරය, ආනයනයකරු හෝ අපනයනකරු විසින් අනුකූල විය යුතු යම් ප්‍රමිති සම්බන්ධයෙන් ලියාපදිංචි කිරීමක් සිදු කිරීමට හෝ අදාළ අනුමතයක්, බලපත්‍රයක් හෝ අවසරපත්‍රයක් හෝ සහතිකපත්‍රයක් ලබාදීමට ප්‍රථමයෙන්, නියාමන සභාව වෙත නිර්දේශ ඉදිරිපත් කිරීම වගකීම විය යුතු, (මෙහි මින් මතු "ඇගයීමේ කමිටුව ලෙස සඳහන් කරනු ලබන) ආයුර්වේද ඖෂධ නිෂ්පාදනාගාර සහ ගබඩා ඇගයීමේ කමිටුවක් පිහිටුවනු ලැබිය යුතු ය.

(2) ඇගයීමේ කමිටුව -

- (අ) එහි සභාපතිවරයා ලෙස කටයුතු කරනු ලැබිය යුතු නිල බලයෙන් පත්වන ආයුර්වේද අතිරේක කොමසාරිස්-ජනරාල්වරයා (ශිල්පීය); සහ
- (ආ) 5(ආ) නියෝගය යටතේ නියාමන සභාවට පත් කරන ලද සාමාජිකයින් අතරින් තෝරාගත් සාමාජිකයින් තිදෙනෙකු ඇතුළුව නියාමන සභාවේ නිර්දේශය මත නියාමන සභාවේ සභාපතිවරයා විසින් පත් කරන ලද සාමාජිකයින් හය දෙනෙකුගෙන්,

සමන්විත විය යුතු ය.

(3) ඇගයීමේ කමිටුව විසින්, එහි සාමාජිකයින් අතරින් එක් සාමාජිකයකු, කමිටුවේ ලේකම් ලෙස තෝරා පත්කර ගත යුතු ය.

(4) ඇගයීමේ කමිටුවේ යම් රැස්වීමක් සඳහා ගණපූරණය සාමාජිකයින් හතර දෙනෙකු විය යුතු ය.

20. ඇගයීමේ කමිටුවේ බලතල සහ කර්තව්‍ය වනුයේ -

- (අ) ලියාපදිංචිය හෝ ලියාපදිංචිය අලුත් කිරීම සඳහා ඉල්ලුම්පත්‍ර යොමු කර ඇති නිෂ්පාදනාගාරවල ස්ථානීය පරීක්ෂා සිදු කිරීම සහ ඒවා සම්බන්ධයෙන් නියාමන සභාවට නිර්දේශ නිකුත් කිරීම;
- (ආ) නියාමන සභාවේ හෝ තාක්ෂණික කමිටුවේ උපදෙස් පරිදි බලපත්‍රලාභී නිෂ්පාදනාගාර වැටලීම් සහ ඒවායේ හදිසි පරීක්ෂා සිදු කිරීම; සහ
- (ඇ) ස්ථාන පරීක්ෂාවක දී, වැටලීමක දී හෝ පරීක්ෂාවක දී අවධානයට ලක් වූ හෝ අනාවරණය කරගන්නා වූ බලපත්‍රලාභී නිෂ්පාදනාගාරයක ප්‍රධාන වෛද්‍ය නිලධාරියාගේ හෝ වෙනත් කාර්යමණ්ඩල සාමාජිකයකුගේ යම් විෂමාවාරයක්, පිළිබඳව නියාමන සභාවට වාර්තා කිරීම,

වේ.

21. (1) මින් මතු "විමර්ශන කමිටුව" යනුවෙන් සඳහන් කරනු ලබන) ආයුර්වේද නිෂ්පාදනාගාර, ගබඩා සහ වෙළෙඳපල විමර්ශනය සඳහා කමිටුවක් පත් කරනු ලැබිය යුතු ය. එය -

- (අ) සභාපතිවරයා ලෙස කටයුතු කරනු ලැබිය යුතු වන නිල බලයෙන් පත්වන ආයුර්වේද අතිරේක කොමසාරිස්-ජනරාල්වරයා (ශිල්පීය); සහ
- (ආ) කොමසාරිස්-ජනරාල් විසින් නාම යෝජිත ආයුර්වේද වෛද්‍යවරුන් හතර දෙනකු ඇතුළුව නියාමන සභාවේ නිර්දේශය මත නියාමන සභාව විසින් පත් කරනු ලබන සාමාජිකයින් හය දෙනකු,

ගෙන් සමන්විත විය යුතු ය.

(2) විමර්ශන කමිටුවේ සාමාජිකයින්, ඔවුන් අතරින් එක් සාමාජිකයකු එකී කමිටුවේ ලේකම් ලෙස තෝරා පත් කර ගත යුතු ය.

(3) විමර්ශන කමිටුවෙහි යම් රැස්වීමක් සඳහා ගණපූරණය සාමාජිකයින් හතර දෙනකු විය යුතු ය.

22. විමර්ශන කමිටුවේ බලතල සහ කර්තව්‍ය වනුයේ -

- (අ) සිය මෙහෙය විමෝක්ෂ හෝ කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා වෙත යොමු කරන ලද පැමිණිල්ලක් හෝ ඉල්ලීමක් මත -

(i) යම් ප්‍රකාශිත ඖෂධීය පැළෑටියක් වගා කිරීම;

(ii) නිෂ්පාදනාගාර, ගබඩා සහ ඔසුසල්;

(iii) ප්‍රකාශිත යම් භාණ්ඩයක්, ද්‍රව්‍යයක් හෝ ඖෂධයක් බෙදා හැරීම, ප්‍රවාහනය, අපනයනය සහ ආනයනය;

සඳහා මෙම සංග්‍රහය යටතේ බලපත්‍රය නිකුත් කරනු ලැබූ අනුමත කිරීමක්, ලියාපදිංචි කිරීමක් හෝ නිකුත් කරනු ලැබූ අවසරපත්‍රයක්, සහතිකපත්‍රයක් හෝ බලපත්‍රයක් සම්බන්ධයෙන් එකී අනුමත කිරීම, ලියාපදිංචි කිරීම, අවසරපත්‍රය, සහතිකපත්‍රය හෝ බලපත්‍රය නිකුත් කිරීමට පෙර හෝ පසුව පරීක්ෂණ, වැටලීම් සහ විමර්ශන සිදුකිරීම;

- (ආ) වෙළෙඳපොළෙහි ඇති ප්‍රකාශිත භාණ්ඩ, ද්‍රව්‍ය හෝ ඖෂධවල තත්ත්ව පරීක්ෂා කිරීම සහ ඒ අනුව නියාමන සභාවට නිර්දේශ ඉදිරිපත් කිරීම.

23. (1) (අ) කංසා වගා කිරීම සහ අස්වනු නෙලීම සම්බන්ධ ව්‍යාපෘති වාර්තා ඇගයීම හා නිර්දේශ කිරීම සඳහා ; සහ

- (ආ) කංසා සම්බන්ධ ව්‍යාපෘතිවලට ආරක්ෂාව සැපයීමට සහ ඇගයීමට අදාළ කාරණා පිළිබඳ ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුව සහ නියාමන සභාව සමඟ සම්බන්ධීකරණය කිරීම සඳහා -

(මින් මතු "ඖෂධීය පැළෑටි ඇගයීමේ කමිටුව" යනුවෙන් සඳහන් කරනු ලබන) ඖෂධීය පැළෑටි ඇගයීම සඳහා වූ නිලධාරීන්ගේ කමිටුවක් පිහිටුවනු ලැබිය යුතු ය.

(2) ඖෂධීය පැළෑටි ඇගයීමේ කමිටුව -

- (අ) එහි සභාපතිවරයා ලෙස කටයුතු කළ යුතු ආයුර්වේද කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා;
- (ආ) අමාත්‍යවරයාගේ අමාත්‍යාංශයේ ලේකම්වරයා විසින් නාමයෝජිත ජ්‍යෙෂ්ඨ සහකාර ලේකම්වරයකු;
- (ඇ) (52 වන අධිකාරය වූ) සුරාබදු ආඥාපනතේ 7 වන වගන්තිය යටතේ පත්කරනු ලබන සුරාබදු කොමසාරිස් ජනරාල් හෝ ඔහුගේ නාමයෝජිතයකු;

- (ඇ) ආණ්ඩුක්‍රම ව්‍යවස්ථාවේ 41අ ව්‍යවස්ථාව යටතේ පත් කරනු ලබන පොලිස්පතිවරයා හෝ ඔහුගේ නාමයෝජනයක;
- (ඉ) 1978 අංක 4 දරන ආයෝජන මණ්ඩල පනතේ 6 වන වගන්තිය යටතේ පත් කරනු ලබන ආයෝජන මණ්ඩල අධ්‍යක්ෂ ජනරාල් හෝ ඔහුගේ නාමයෝජනයක;
- (ඊ) ආයුර්වේද අතිරේක කොමසාරිස්-ජනරාල් (ශිල්පීය); සහ
- (උ) අමාත්‍යවරයා විසින් නම් කරනු ලැබිය යුතු නියාමන සභාවේ සාමාජිකයින් තිදෙනෙකු,

ගෙන් සමන්විත විය යුතුය.

- (3) ඖෂධීය පැළෑටි ඇගයීමේ කමිටුවෙහි යම් රැස්වීමක් සඳහා ගණපුරණය සාමාජිකයින් පස් දෙනෙකු විය යුතුය.

II වන කොටස

යම් ප්‍රකාශිත භාණ්ඩයක, ද්‍රව්‍යයක හෝ ඖෂධයක නිෂ්පාදනාගාරයක් සඳහා බලපත්‍ර

24. (1) මෙම නියෝග යටතේ නියාමන සභාව විසින් වලංගු ව්‍යාපාර ලියාපදිංචි නාමයක් යටතේ නිකුත් කරන ලද වලංගු බලපත්‍රයක් සහිතව මිස, ශ්‍රී ලංකාව තුළ ප්‍රකාශිත භාණ්ඩයක්, ද්‍රව්‍යයක් හෝ ඖෂධයක් නිෂ්පාදනයේ නියැලීම සඳහා නිෂ්පාදනාගාරයක මෙහෙයුම් කටයුතු ආරම්භ කිරීම හෝ පවත්වාගෙන යාම හෝ එවැනි ප්‍රකාශිත භාණ්ඩයක්, ද්‍රව්‍යයක් හෝ ඖෂධයක් නිෂ්පාදනය කිරීම හෝ කිසිදු තැනැත්තකු විසින් නොකළ යුතු ය.

(2) "ආයුර්වේද" හෝ "ඖෂධීය සාර" යන පදයක් යම් ලියාපදිංචි ව්‍යාපාර නාමයක ඇතුළත්වේ ද, එකී ව්‍යාපාරය මේ නියෝගවලට අදාළවන බලපත්‍රයක් ලබා ගැනීමට පෙරාතුව ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවේ ලියාපදිංචි විය යුතු ය.

(3) බලපත්‍රයක් සඳහා ඉල්ලුම් කිරීමට ප්‍රථමයෙන් අවශ්‍ය අවස්ථාවල දී, යම් නිෂ්පාදනාගාරයක් අදාළ අධිකාරීන් වෙතින් නිකුත් කරන ලද වලංගු පාරිසරික ආරක්ෂණ බලපත්‍රයක් (EPL), පාරිසරික බලපෑම් තක්සේරුව වාර්තාව (EIA) හෝ මූලික පාරිසරික පරීක්ෂණ වාර්තාව (IEE) ලබා ගත යුතු ය.

25. (1) නියමිත දිනට හෝ ඊට පසුව, ප්‍රකාශිත භාණ්ඩයක්, ද්‍රව්‍යයක් හෝ ඖෂධයක් නිෂ්පාදනය කරනු ලබන ඕනෑම නිෂ්පාදනාගාරයක් ලියාපදිංචි කිරීම සඳහා වන සෑම ඉල්ලීමක් ම, මෙහි II වන උපලේඛනයේ A ආකෘතියෙන් නියාමන සභාව වෙත ඉදිරිපත් කළ යුතු ය.

- (2) සෑම ඉල්ලුම්කරුවෙක් ම-

(අ) ඔහුගේ නිෂ්පාදනාගාරය-

- ප්‍රමාණවත් තරම් ඉඩකඩ සහ වාතාශ්‍රයෙන් යුක්ත වීම;
- නිෂ්පාදන ක්‍රියාවලියේ ආරක්ෂාව සඳහා මායිම් තාප්පයකින් ආවරණය කර තිබීම;
- සතුන් සහ පක්ෂීන් ඇතුළුවීම සම්පූර්ණයෙන්ම වැළැක්වීම සහ සතුන් සහ පක්ෂීන්ගෙන් ආරක්ෂා කිරීම;
- ගංවතුර සහ අනෙකුත් ස්වභාවික විපත්වලට නිරන්තරයෙන් ගොදුරු විය හැකි ස්ථානයක පිහිටා නොතිබීම;
- විවෘත කසළ බැහැර කරන ස්ථාන සහ පොදු වැසිකිළි ආසන්නයේ නොමැති වීම;

- (vi) නියාමන සභාව විසින් නිෂ්පාදනාගාර ආසන්නයේ පිහිටා තිබීමට නුසුදුසු ලෙස තීරණය කර ඇති, කර්මාන්තශාලා, කෘෂි රසායන අලෙවි ස්ථාන, රසායනික මිශ්‍ර කිරීමේ ස්ථාන, අවමංගල්‍යාගාර සහ වාහන සේවා ස්ථාන ආදී ස්ථානවලින් බැහැරව ස්ථාපිත කර තිබීම,

සහතික කරලීම සඳහා සියලු පූර්වාරක්ෂක පියවර ගත යුතු ය;

- (ආ) ඔහුගේ නමින් බලයලත් ආයතනයක් මගින් නිකුත් කරනු ලබන ව්‍යාපාර ලියාපදිංචි සහතිකයක් ලබාගෙන තිබිය යුතු ය;
- (ඇ) ඔහු සහ ලියාපදිංචි ආයුර්වේද වෛද්‍යවරයකු අතර වසර තුනකට නොඅඩු කාලයක් සඳහා වලංගු ගිවිසුමක් ඇති කරගෙන තිබිය යුතු ය; සහ
- (ඈ) නිෂ්පාදනාගාරය සම්බන්ධයෙන් නියාමන සභාව විසින් අවශ්‍ය යැයි සැලකෙන වෙනත් අනුමැතීන් ලබා ගෙන තිබිය යුතු ය.

(3) (2) වන අනුනියෝගයට අනුකූල වූ සෑම ඉල්ලුම්කරුවකුට ම, භූමි සැලැස්ම, යෝජිත ගොඩනැගිලි සැලැස්ම සහ යෝජිත නිෂ්පාදන කම්හලෙහි නිෂ්පාදනය කිරීමට අදහස් කරනු ලබන ප්‍රකාශිත භාණ්ඩ, ද්‍රව්‍ය හෝ ඖෂධ පිළිබඳ විස්තර සහ යෝජිත නිෂ්පාදනාගාරයේ ඇති උප ඒකක ඇතුළුව විස්තර නියාමන සභාව විසින් කලින් කළට නිකුත් කරනු ලබන මාර්ගෝපදේශවලට අනුව සහ නියාමන සභාව විසින් නිශ්චය කරනු ලබන සැකසුම් ගාස්තුවක් සහ අවශ්‍ය ලේඛන ද සමඟ ලියාපදිංචිය සඳහා ඉල්ලුම් කළ හැකි ය.

26. (1) යෝජිත නිෂ්පාදනාගාරය අනුමත කිරීම සඳහා ඉල්ලුම් පත්‍රය ලැබීමෙන් පසු, නියාමන සභාව විසින්, එකී ඉල්ලීම ලැබීමෙන් පසු එළඹෙන ඊළඟ රැස්වීමේ දී-

- (අ) නිර්දේශය සඳහා ඉල්ලීම තාක්ෂණික කමිටුව වෙත හෝ එම තාක්ෂණික කමිටුව විසින් අනුමත කරන ලද වෙනත් ආයතනයකට යොමු කිරීම; හෝ

- (ආ) ඒ සඳහා හේතු දක්වා ඉල්ලීම ප්‍රතික්ෂේප කිරීම,
කළ යුතුය.

(2) නියාමන සභාවට තාක්ෂණික කමිටුවේ නිර්දේශ ලැබීමෙන් පසු සහ අවශ්‍ය යැයි හැඟෙන ඕනෑම අවස්ථාවක, ඉල්ලුම්කරුගෙන් එම නිර්දේශවල නිශ්චිතව දක්වා ඇති කාරණාවක් හෝ කාරණා සම්බන්ධයෙන් වැඩිදුර තොරතුරු ඉල්ලා සිටිය හැකි ය.

(3) ඉල්ලුම්කරු විසින් සපයනු ලබන තොරතුරු සලකා බැලීමෙන් පසු සහ නියාමන සභාව විසින් නිර්දේශ කරන ලද යහපත් නිෂ්පාදන පිළිවෙත් සඳහා වන සියලුම මාර්ගෝපදේශවලට අනුකූලව නිෂ්පාදනාගාරය කටයුතුකර ඇති බවට සෑහීමකට පත්වීමෙන් පසු, නියාමන සභාව විසින්-

- (අ) (i) මෙහි III වන උපලේඛනයේ නිශ්චිතව දක්වා ඇති අදාළ ගාස්තුව ගෙවීමෙන් පසු ලියාපදිංචි අංකයක් සහිතව ඉල්ලුම්කරුට අදාළ බලපත්‍රය නිකුත් කිරීම; හෝ
- (ii) නියාමන සභාව විසින් වාර්තා කළ යුතු හේතු මත එම බලපත්‍රය නිකුත් කිරීම ප්‍රතික්ෂේප කිරීම,

කළ යුතුය;

- (ආ) (අ) ඡේදයේ (i) අනුඡේදය යටතේ ඉල්ලුම්කරු වෙත බලපත්‍රයක් නිකුත් කිරීමේ දී, අවස්ථාවෝචිත පරිදි ප්‍රකාශිත භාණ්ඩ, ද්‍රව්‍ය හෝ ඖෂධ නිෂ්පාදනයට සම්බන්ධ නිෂ්පාදන ක්‍රියාවලිය සඳහා අවශ්‍ය යම් යන්ත්‍රෝපකරණ සහ අමුද්‍රව්‍ය ලබා ගැනීමේ හෝ ආනයනය කිරීමේ කාර්යය සඳහා අදාළ බලධාරීන් වෙත නිර්දේශ සහිත යම් ලිපියක් හෝ ලිපි නිකුත් කිරීමට හැකි ය.

27. අවශ්‍යතා සම්පූර්ණකර නොතිබීම හේතුවෙන් ප්‍රතික්ෂේප වූ යම් ඉල්ලීමක් සම්බන්ධයෙන්, ඉල්ලුම්කරුට, අදාළ අවශ්‍යතා සපුරාලීමෙන් පසු බලපත්‍රයක් නිකුත් කරන ලෙස ඉල්ලා නියාමන සභාව වෙත අභියාචනයක් ඉදිරිපත් කළ හැකි ය.

28. මෙහි 26 වන නියෝගය යටතේ නිකුත් කරන ලද සෑම බලපත්‍රයක් ම-

- (අ) මෙහි IV වන උපලේඛනයේ නිශ්චිතව දක්වා ඇති ආකෘති පත්‍රයේ පරිදි විය යුතු ය;
- (ආ) නිෂ්පාදනය කරනු ලබන අයිතමය ආයුර්වේද ඖෂධයක් වන අවස්ථාවක දී 29 වන නියෝගය යටතේ නිශ්චිතව දක්වා ඇති අවශ්‍යතාවලට අතිරේකව, බලපත්‍රයේ නිශ්චිතව දක්වා ඇති නියම සහ කොන්දේසිවලට යටත්ව, විය යුතුය;
- (ඇ) අනුමැතිය ඉල්ලා සිටි ආයුර්වේද භාණ්ඩ, ද්‍රව්‍ය හෝ ඖෂධ නිෂ්පාදනය සඳහා පමණක් වලංගු වේ; සහ
- (ඈ) නිශ්චිතව දක්වා ඇති කාලසීමාව සඳහා පමණක් වලංගු වේ.

29. (මින්මතු “බලපත්‍රලාභී නිෂ්පාදනාගාරයක්” යනුවෙන් සඳහන් කරනු ලබන) යම් ප්‍රකාශිත භාණ්ඩයක්, ද්‍රව්‍යයක් හෝ ඖෂධයක් නිෂ්පාදනය කිරීම සඳහා බලපත්‍රයක් නිකුත්කර ඇති සෑම නිෂ්පාදනාගාරයක් ම-

- (අ) පැහැදිලිව සහ ප්‍රකටව හඳුනාගත හැකි අකුරු සහ ඉලක්කම්වලින් යුක්තවන සේ ලියාපදිංචි අංකය සහ ඇමතුම් විස්තර සහිත නාම පුවරුවක් නිෂ්පාදනාගාර පිවිසුමේ ප්‍රදර්ශනය කළ යුතු ය;
- (ආ) එකී බලපත්‍රය සහ බලපත්‍රය වලංගු කාලසීමාව සඳහා වලංගු වූ බලපත්‍රලාභී නිෂ්පාදකයා ගිවිසුමකට එළඹ ඇති ආයුර්වේද වෛද්‍යවරයා වෙත ආයුර්වේද වෛද්‍ය සභාව විසින් නිකුත් කරන ලද, ලියාපදිංචි සහතිකය ප්‍රදර්ශනය කළ යුතු ය;
- (ඇ) නියාමන සභාව විසින් නිකුත් කරන ලද මාර්ගෝපදේශවලට අනුකූලව නියාමන සභාව විසින් නිර්දේශ කරන ලද යහපත් නිෂ්පාදන පිළිවෙත් භාවිත කළ යුතු ය;
- (ඈ) එවැනි බලපත්‍රලාභී නිෂ්පාදකයකු විසින් නිෂ්පාදනය කිරීමට භාර ගන්නා ලද යම් ප්‍රකාශිත භාණ්ඩයක්, ද්‍රව්‍යයක් හෝ ඖෂධයක් නිෂ්පාදනය සඳහා අවශ්‍ය යැයි සලකනු ලබන කාර්ය මණ්ඩලය, පරිශ්‍ර, උපකරණ සහ පහසුකම් සැපයීම සහ පවත්වාගෙන යාම සහ එම නිෂ්පාදන බලපත්‍රයේ නිශ්චිතව දක්වා ඇති නියමිත වෛද්‍ය අධීක්ෂණ යටතේ හා පරිශ්‍රවල හැර සිදු නොකළ යුතු ය;
- (ඉ) අමුද්‍රව්‍ය සහ ඖෂධ සම්බන්ධ කටයුතු ඉටුකිරීමට සහ ගබඩාකරණය සඳහා අවශ්‍ය යැයි සලකනු ලබන කාර්ය මණ්ඩලය, පරිශ්‍රය, උපකරණ සහ පහසුකම් පවත්වාගෙන යා යුතු ය;
- (ඊ) නිෂ්පාදනාගාරය භාර ප්‍රධාන වෛද්‍ය නිලධාරියාගේ අනුමැතියෙන් තොරව කිසිදු නිෂ්පාදනයක් වෙළඳපොළට නිකුත් නොකළ යුතු ය;
- (උ) නිෂ්පාදනාගාරයක් වාණිජ පරිමාණයෙන් නිෂ්පාදනය කරනු ලබන එවැනි ප්‍රකාශිත භාණ්ඩය, ද්‍රව්‍යය හෝ ඖෂධය මෙම නියෝගවල විධිවිධානවලට අනුකූල බවට සහතික විය යුතු ය;
- (ඌ) එකී නිෂ්පාදනාගාරයේ නිෂ්පාදනය කරනු ලබන යම් ප්‍රකාශිත භාණ්ඩයක්, ද්‍රව්‍යයක් හෝ ඖෂධයක් සම්බන්ධයෙන් සහ එම නිෂ්පාදනයට අදාළව සිදු කරනු ලබන මෙහෙයුම් සම්බන්ධයෙන්, නියාමන සභාවට නියම කරනු ලැබිය හැකි යම් තොරතුරු සැපයීම කළ යුතු ය;
- (එ) වාර්තා කිරීම, විශ්ලේෂණය සහ ප්‍රතිකර්ම පියවර ගැනීම ඇතුළුව නිෂ්පාදන සම්බන්ධ පැමිණිලි හැසිරවීමේ පද්ධතියක් ස්ථාපිත කළ යුතු ය;

(ඒ) බලපත්‍රය යටතේ භාවිත කරන පරිශ්‍රය, කර්මාන්තශාලා හෝ යන්ත්‍ර සූත්‍රවල හෝ ඒවා භාවිතා කරන මෙහෙයුම් පටිපාටිවල යම් විශේෂ වෙනසක් සිදුකිරීමට පෙර පහත සඳහන් කාරණා සම්බන්ධයෙන් නියාමන සභාව වෙත දැනුම් දිය යුතු ය:-

- (i) නිෂ්පාදන මෙහෙයුම්; හෝ
- (ii) නිෂ්පාදිත නිෂ්පාදනවල තත්ත්ව පාලනය සහ තත්ත්ව සහතිකය;

(ඔ) නිෂ්පාදනාගාරයේදී සකස් කරන ලද යම් ප්‍රකාශිත භාණ්ඩයක, ද්‍රව්‍යයක හෝ ඖෂධයක අදාළ කාණ්ඩයේ කල් ඉකුත් වූ දින සිට වසර පහක කාලයක් සඳහා කාණ්ඩ නිෂ්පාදන වාර්තා සහ බෙදාහැරීමේ වාර්තා ඇතුළු සියලුම වාර්තා සංරක්ෂණය කළ යුතු ය;

(ඕ) නිෂ්පාදනාගාරයේ නිෂ්පාදනය කරනු ලබන සෑම ප්‍රකාශිත භාණ්ඩයක, ද්‍රව්‍යයක හෝ ඖෂධයක එක් එක් කාණ්ඩය නිෂ්පාදනය කිරීම පිළිබඳව සහ ඒ සම්බන්ධයෙන් සිදු කරන ලද පරීක්ෂණ පිළිබඳ තොරතුරු ඇතුළු සියලුම වාර්තා, නියාමන සභාව හෝ ඇගයීමේ කමිටුව හෝ නියාමන සභාව විසින් නම් කරන ලද වෙනත් ඕනෑම තැනැත්තකු විසින් පරීක්ෂා කිරීම සඳහා එකී වාර්තා පහසුවෙන් ලබා ගත හැකි පරිදි තැබිය යුතු ය;

(ක) ඖෂධ අලෙවි කරන, බෙදා හරින හෝ අපනයනය කරනු ලබන එක් එක් බහාලුමක දක්වාලන ආකාරයෙන් ඖෂධ කාණ්ඩ අංකනය මගින් වාර්තා පහසුවෙන් හඳුනාගත හැකි ආකාරයට වාර්තා පවත්වාගෙන යා යුතු ය;

(ග) ප්‍රකාශිත භාණ්ඩයක්, ද්‍රව්‍යයක් හෝ ඖෂධයක් විකිණීමෙන්, සැපයීමෙන් හෝ අපනයනයෙන් ඉවත්කර ගැනීමට හෝ ආපසු කැඳවීමට පහසුකම් සැලසෙන ආකාරයෙන් සියලුම වාර්තා තබා ගත යුතු ය.

30. (1) නියාමන සභාව විසින් නිශ්චය කරනු ලැබිය හැකි, බලපත්‍රලාභී නිෂ්පාදකයින්ට අදාළ යම් තොරතුරු ඇතුළත් සෑම බලපත්‍රලාභී නිෂ්පාදනයක් පිළිබඳව වූ යාවත්කාලීන ලේඛනයක් පවත්වාගෙන යා යුතු ය.

(2) සෑම බලපත්‍රලාභී නිෂ්පාදනාගාරයක්ම, නියාමන සභාව විසින් කලින් කල නියම කරනු ලබන යම් තොරතුරු නියාමන සභාව වෙත ඉදිරිපත් කළ යුතු අතර එකී තොරතුරුවල යම් වෙනසක් සිදු වූ අවස්ථාවක වහාම නියාමන සභාවට දැනුම් දිය යුතුය.

(3) (2) වන අනු නියෝගය යටතේ බලපත්‍රලාභී නිෂ්පාදන ආයතනයක් විසින් සපයනු ලබන යම් තොරතුරක් ලැබීමෙන් පසු නියාමන සභාව විසින් අදාළ ලේඛනයෙහි අවශ්‍ය සංශෝධන සිදු කළ යුතු ය: නැතහොත් සිදු කිරීමට සැලැස්විය යුතු ය.

31. (1) 26 වන නියෝගය යටතේ නිකුත් කරන ලද බලපත්‍රයක්, එම බලපත්‍රය කල් ඉකුත්වීමේ දිනට දින අනුවකට පෙර මෙහි II වන උපලේඛනයේ නිශ්චිතව දක්වා ඇති "A" ආකෘතියෙන් නියාමන සභාව වෙත කරනු ලබන ඉල්ලීමක් මගින්, අලුත් කළ හැකි ය.

(2) නියාමන සභාව විසින් බලපත්‍රයක් අලුත් කරනු ලැබිය යුත්තේ බලපත්‍රලාභී නිෂ්පාදනාගාරය, නියාමන සභාව විසින් නිකුත් කරන ලද මාර්ගෝපදේශවලට අනුකූලව ප්‍රමිතිවලට අනුගත වී ඇති බවට නියාමන සභාව සැහීමකට පත්වන්නේ නම් පමණක් වන අතර, නිෂ්පාදිත අංගය ප්‍රකාශිත ඖෂධයක් වන විට 29 වන නියෝගයේ නිශ්චිතව දක්වා ඇති අවශ්‍යතා සපුරාලීමට අතිරේකව, පනතේ සහ වෙනත් යම් ලිඛිත නීතියක විධිවිධානවලට සහ බලපත්‍රයේ නිශ්චිතව දක්වා ඇති යම් නියම හා කොන්දේසිවලට අනුකූල වී ඇති බවට සැහීමකට පත් විය යුතු ය.

32. 31 වන නියෝගය යටතේ බලපත්‍රයක් අලුත් කිරීම සඳහා ඉල්ලීමක් ලැබී දින තිහක් ඇතුළත, නියාමන සභාව විසින්-

(අ) නිර්දේශය සඳහා එකී ඉල්ලීම ඇගයීමේ කමිටුව වෙත හෝ තාක්ෂණික කමිටුව විසින් අනුමත කරන ලද වෙනත් ආයතනයක් වෙත යොමු කිරීම; හෝ

(ආ) ඒ සඳහා හේතු දක්වමින් ඉල්ලීම ප්‍රතික්ෂේප කිරීම,

කළ යුතුය.

33. බලපත්‍රලාභී නිෂ්පාදනාගාරයකට නිකුත් කර ඇති බලපත්‍රය අලුත් කිරීම නියාමන සභාව විසින් ප්‍රතික්ෂේපකර ඇති අවස්ථාවක, නියාමන සභාව විසින්-

(අ) එවැනි නිෂ්පාදනාගාරයක නම නිෂ්පාදනාගාර ලේඛනයෙන් ඉවත් කළ යුතු ය;

(ආ) දැනටමත් නිෂ්පාදනය කර ඇති නමුත් වෙළඳපොළට නිකුත් නොකළ අයිතම සහ තවමත් නිෂ්පාදනය කරමින් පවතින අයිතම සම්බන්ධයෙන් සුදුසු යැයි හැඟෙන පියවරක් ගත යුතු ය.

34. (1) බලපත්‍රලාභී නිෂ්පාදකයා පනතේ හෝ, ඒ යටතේ සාදන ලද නියෝගයක හෝ රීතියක හෝ එම බලපත්‍රයේ යම් නියම සහ කොන්දේසි උල්ලංඝනය කර ඇති බවට නියාමන සභාව සැහිල්කට පත්වේ නම්, 24 වන නියෝගය යටතේ නිකුත් කරන ලද බලපත්‍රය අත්හිටුවීමට හෝ අවලංගු කිරීමට නියාමන සභාවට හැකි ය.

(2) බලපත්‍රයක් අත්හිටුවා ඇති අවස්ථාවක, නියාමන සභාව විසින්, එම අත්හිටුවීමෙන් දින දාහතරක් ඇතුළත, විමර්ශනය සහ නිර්දේශ ලබාගැනීම සඳහා එම කාරණය විමර්ශන කමිටුව වෙත යොමු කළ යුතු ය.

(3) විමර්ශන කමිටුවේ නිර්දේශ ලැබීමෙන් පසු, නියාමන සභාව විසින් බලපත්‍රය අවලංගු කළ හැකි ය: නැතහොත් අත්හිටුවීම ඉවත්කර නිෂ්පාදනාගාරයේ වැඩ නැවත ආරම්භ කිරීමට අවසර ලබා දිය හැකි ය.

III වන කොටස

ආයුර්වේද නිෂ්පාදන ලියාපදිංචි කිරීම

35. (1) සෑම ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයක් ම මිනිස් පරිභෝජනයට සුදානම් අයිතමයක් ලෙස වෙළඳපොළට නිකුත් කිරීමට පෙර, මෙම කොටසේ විධිවිධාන යටතේ නියාමන සභාවේ ලියාපදිංචි කළ යුතු ය.

(2) ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයක් නියාමන සභාවේ ලියාපදිංචි කිරීමට අදහස් කරන සෑම ඉල්ලුම්කරුවකු ම -

(අ) බලපත්‍රලාභී නිෂ්පාදනාගාරයක් එකී කාර්යය සඳහා ලියාපදිංචිකර තිබිය යුතු ය;

(ආ) මෙහි II වන උපලේඛනයේ නිශ්චිතව දක්වා ඇති B ආකෘති පත්‍රයෙන් නියාමන සභාව වෙත ඉල්ලීමක් කරනු ලැබිය යුතු ය.

(ඇ) නියාමන සභාව විසින් කලින් කලට නිශ්චය කරනු ලබන සියලු තොරතුරු නියාමන සභාව වෙත ඉදිරිපත් කරනු ලැබිය යුතු ය.

(ඈ) නියාමන සභාව නියම කරනු ලබන ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයේ සාම්පල ලබා දිය යුතු ය; සහ

(ඉ) නියාමන සභාව විසින් නිශ්චය කරනු ලබන පිරිසැකසුම් ගාස්තුවක් ගෙවිය යුතු ය.

(3) ආනයනය කරන ලද ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයක් ලියාපදිංචි කිරීමේ ක්‍රියා පටිපාටිය මෙහි IV වන කොටසේ දක්වා ඇති පරිදි විය යුතු ය.

(4) ලියාපදිංචි කිරීමට අදහස් කරනු ලබන එක් එක් ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයක් සඳහා වෙන වෙනම ඉල්ලුම්පත් ඉදිරිපත් කළ යුතු ය.

36. ලියාපදිංචිය සඳහා ඉල්ලුම් කරනු ලබන ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයක් -

(අ) (i) ශ්‍රී ලංකා ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුව විසින් වරින්වර ප්‍රකාශයට පත් කරන ලද ආයුර්වේද ඖෂධ සංග්‍රහයේ;

- (ii) ශ්‍රී ලංකා ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුව විසින් වරින් වර ප්‍රකාශයට පත් කරන ලද සිද්ධ ඖෂධ සංග්‍රහයේ;
- (iii) ශ්‍රී ලංකා ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුව විසින් වරින්වර ප්‍රකාශයට පත් කරන ලද යුනානි ඖෂධ සංග්‍රහයේ;
- (iv) ඉන්දියානු රජය විසින් අනුමත කරන ලද ආයුර්වේද, සිද්ධ සහ යුනානි ඖෂධ සංග්‍රහයේ; හෝ
- (v) වෙනත් රටවල ආණ්ඩු විසින් අනුමත කරන ලද ඒ ඒ රටවල ඖෂධ සංග්‍රහවල,

අන්තර්ගත සංරචක හෝ ඖෂධීය ද්‍රව්‍ය එකක් හෝ කිහිපයක් භාවිතයෙන් සංස්කරණය කරන ලද්දක්;

(ආ) ශ්‍රී ලංකාවේ දේශීය විකිත්සාවේ පාරම්පරිකව භාවිතවන උද්භිද, ඛනිජ හෝ සත්ත්ව විද්‍යාත්මක ලෙස සැලකෙන ඖෂධ වර්ග එකක් හෝ කිහිපයක් භාවිතයෙන් සංස්කරණය කරන ලද්දක්; හෝ

(ඇ) ආයුර්වේද, සිද්ධ, යුනානි සහ දේශීය විකිත්සා යන වෛද්‍ය ක්‍රමවල පිළිගත් හෝ සම්භාව්‍ය ග්‍රන්ථවල සඳහන් කරන ලද්දක්,

විය යුතු ය.

37. ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයක් ලියාපදිංචි කිරීම සඳහා ඉල්ලීමක් ලද පසු, එම ඉල්ලීම ලද දින සිට දින තිහක කාලයක් ඇතුළත නියාමන සභාව විසින් ඒ සම්බන්ධයෙන් නිර්දේශ සහ වාර්තාව ලබා ගැනීම සඳහා එම කාරණාව තාක්ෂණික කමිටුව වෙත යොමු කළ යුතුය.

38. එවැනි ඉල්ලීමක අන්තර්ගත තොරතුරු සලකා බැලීමෙන් පසු තාක්ෂණික කමිටුව විසින්, එම අයදුම්පත ලැබීමෙන් දින තිහක කාලයක් ඇතුළත, කමිටුවේ නිර්දේශය නියාමන සභාවට දැනුම් දිය යුතු ය.

39. එවැනි නිර්දේශයක් ලැබීමෙන් පසු, නියාමන සභාව මගින් මෙහි III වන උපලේඛනයේ නිශ්චිතව දක්වා ඇති අදාළ ගාස්තුව ගෙවීම මත, මෙහි IV වන උපලේඛනයේ නිශ්චිතව දක්වා ඇති ආකෘතියෙන් ලියාපදිංචි සහතිකයක් නිකුත් කිරීම, හෝ නියාමන සභාව විසින් වාර්තා කළ යුතු හේතු මත ඉල්ලුම්කරු වෙත ලියාපදිංචි සහතිකයක් නිකුත් කිරීම ප්‍රතික්ෂේප කිරීම කළ හැකි ය.

40. සෑම ලියාපදිංචි සහතිකයක් ම, එය කලින් අත්හිටුවා හෝ අවලංගු කර නැතත්ම මිස, දේශීය නිෂ්පාදනයක් සම්බන්ධයෙන් වසර තුනක කාලයක් සඳහා සහ ආනයනික භාණ්ඩයක් සම්බන්ධයෙන් වසරක කාලයක් සඳහා වලංගු විය යුතු අතර එකී සහතිකයේ නිශ්චිතව දක්වා ඇති නියම සහ කොන්දේසිවලට යටත් විය යුතු ය.

41. ලියාපදිංචි සහතිකය දරන්නා විසින් පනතේ විධිවිධානවල හෝ, ඒ යටතේ සාදන ලද නියෝගවල හෝ රීතිවල හෝ එම ලියාපදිංචි සහතිකයේ යම් නියම සහ කොන්දේසි කිසිවක් උල්ලංඝනයකර ඇති බවට නියාමන සභාව සැහිමකට පත්වන්නේ නම්, 39 වන නියෝගය යටතේ නිකුත් කරන ලද ලියාපදිංචි සහතිකයක් අත්හිටුවීමට හෝ අවලංගු කිරීමට නියාමන සභාවට හැකි ය.

42. (1) 39 වන නියෝගය යටතේ නිකුත් කරන ලද ලියාපදිංචි සහතිකයක වලංගු කාලය ඉකුත්වීමට දින අනුවකට පෙර, මෙහි II වන උපලේඛනයේ නිශ්චිතව දක්වා ඇති B ආකෘති පත්‍රයෙන් ඉල්ලීමක් නියාමන සභාව වෙත ඉදිරිපත් කිරීමෙන් සහ මෙහි III වන උපලේඛනයේ නිශ්චිතව දක්වා ඇති පරිදි අදාළ අලුත් කිරීමේ ගාස්තුව ගෙවීම මත ලියාපදිංචිය අලුත් කළ හැකි ය.

(2) එවැනි ලියාපදිංචි සහතිකයක් දරන්නකු පනතේ ඒ යටතේ සාදන ලද නියෝගයක සහ විධිවිධානයක රීති සහ ලියාපදිංචි සහතිකයේ නිශ්චිතව දක්වා ඇති නියම සහ කොන්දේසිවලට අනුකූලව කටයුතු කර ඇති බවට නියාමන සභාව සැහිමකට පත්වන්නේ නම්, නියාමන සභාව විසින් 39 වන නියෝගය යටතේ නිකුත් කරන ලද ලියාපදිංචි සහතිකය අලුත් කළ යුතු ය.

43. ඇසුරුම් කිරීම, ලේබල් කිරීම සහ ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයක් සමඟ ලබාදිය යුතු අත් පත්‍රිකාවේ අන්තර්ගතය මෙහි V වන උපලේඛනයේ දක්වා ඇති පරිදි විය යුතු ය.

IV වන කොටස

ආනයනික ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයක් ලියාපදිංචි කිරීම

44. ආනයනය කරනු ලබන සෑම ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයක් ම මෙම කොටසේ විධිවිධානවලට අනුකූලව ලියාපදිංචි කළ යුතු ය.

45. (1) ආනයනය කරනු ලබන සෑම ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයක්ම අදාළ රටෙහි බලපත්‍රලාභී නිෂ්පාදනාගාරයක නිෂ්පාදනය කළ යුතු අතර එකී නිෂ්පාදනයේ තත්ත්වය නිශ්චය කිරීමට බලය ඇති අදාළ රටෙහි නියාමන අධිකාරිය විසින් වලංගු කාලසීමාව සඳහා අනුමතකර තිබිය යුතු ය.

(2) (1) වන අනුනියෝගයෙහි සඳහන් නිෂ්පාදනාගාරයේ නිෂ්පාදකයා විසින් ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවේ ලියාපදිංචි ශ්‍රී ලංකාවේ ව්‍යාපාරික ආයතනයක් එහි දේශීය බලයලත් නියෝජිතයා ලෙස පත් කළ යුතු ය.

(3) යම් බලයලත් නියෝජිතයකු ශ්‍රී ලංකාවට ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයක් ආනයනය කිරීමට අදහස් කරන අවස්ථාවක දී, ඔහු විසින් ලියාපදිංචි ආයුර්වේද වෛද්‍යවරයකු මාර්ගයෙන් මෙහි II වන උපලේඛනයේ නිශ්චිතව දක්වා ඇති C ආකෘති පත්‍රයෙන් නියාමන සභාව වෙත -

(අ) නියාමන සභාව විසින් නිකුත් කරන ලද මාර්ගෝපදේශවල නිශ්චිතව දක්වා ඇති ලේඛන සහ තොරතුරු;

(ආ) 53 වන නියෝගය අනුව ලබාගත් ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයේ සාම්පල සහ අදාළ වේ නම් තොරතුරු ලේඛනය; සහ

(ඇ) මෙහි III වන උපලේඛනයේ නිශ්චිතව දක්වා ඇති පරිදි අදාළ ගාස්තුව ගෙවා,

එම ආනයනය සඳහා බලපත්‍රයක් ලබාගැනීමට ඉල්ලුම් කළ යුතු ය.

(4) ආනයනය කිරීමට අදහස් කරන එක් එක් ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයක් සඳහා වෙන වෙනම ඉල්ලුම්පත් ඉදිරිපත් කළ යුතු ය.

46. නියාමන සභාව, ආනයනය කිරීමට අදහස් කරනු ලබන ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයක් ලියාපදිංචිය සඳහා කරනු ලබන සෑම ඉල්ලීමක්ම වාර්තාගත කළ යුතු ලේඛනයක් පවත්වාගෙන යා යුතු ය. එකී ලේඛනයට නියාමන සභාව විසින් නිශ්චය කරනු ලබන තොරතුරු ඇතුළත් කළ යුතු ය.

47. (1) ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයක් ආනයනය කිරීමට ඉදිරිපත් කරන සෑම ඉල්ලීමක් ම පහත සඳහන් ලේඛන සමඟ ඉදිරිපත් කළ යුතු ය:-

- (i) අදාළ රටේ අදාළ නියාමන අධිකාරිය විසින් නිකුත් කරනු ලබන නිදහස් විකුණුම් සහතිකයක් (Free Sale Certificate);
- (ii) පූර්ව විකුණුම් ඉන්වොයිසිය (Performa Invoice);
- (iii) වාණිජ හුවමාරු පත්‍ර (Fund Transfer Document);
- (iv) වාණිජ විකුණුම් ඉන්වොයිසිය (Commercial Invoice);
- (v) ඇසුරුම් ලැයිස්තුව;
- (vi) නෞභාර පතේ හෝ ගුවන් භාර පත්‍රයේ පිටපතක් ;
- (vii) නිෂ්පාදිත මුල් රට පිළිබඳ සහතිකය;

(viii) ද්‍රව්‍ය ආරක්ෂණ දත්ත පත්‍රිකාව;

(ix) අදාළ විශ්ලේෂණ සහ නිරූපිතතා වාර්තා;

(x) ආයුර්වේද නිෂ්පාදනය ආනයනය කිරීමට අවශ්‍ය වෙනත් ලේඛන හෝ නියාමන සභාව විසින් පරිච්ඡේද කරනු ලබන වෙනත් ලේඛන.

(2) අදාළ නිෂ්පාදනයේ පහත සඳහන් සංසන්දනවල පිළිගත් ප්‍රතිශත අඩංගු බව පෙන්වීමට ලේඛනගත සාක්ෂි ඉදිරිපත් කළ යුතු ය:-

(අ) (i) නිෂ්පාදනය ආහාර ද්‍රව්‍යයක් නම් සහ කිසිදු ඖෂධ සංග්‍රහයක හෝ පිළිගත් මූලාශ්‍රයක වට්ටෝරුවක් නොවන්නේ නම්, ශාකසාර, ඛනිජ හෝ සත්ත්වජ ද්‍රව්‍ය, නියාමන සභාව විසින් කලින් කලට නිශ්චය කළ හැකි ප්‍රතිශතයකින් සක්‍රීය සංරචකයක් ලෙස තිබීම;

(ii) නිෂ්පාදනය ලාවණ සංයෝගයක් නම්, සහ කිසිදු ඖෂධ සංග්‍රහයක හෝ පිළිගත් මූලාශ්‍රයක වට්ටෝරුවක් නොවන්නේ නම්, ඛනිජ හෝ සත්ත්වජ ද්‍රව්‍ය, නියාමන සභාව විසින් කලින් කලට නිශ්චය කළ හැකි ප්‍රතිශතයකින් සක්‍රීය සංරචකයක් ලෙස තිබීම;

(ආ) පිටවැස්ම රසායනික නම්, එය ස්වභාවිකව නිස්සාරණය කර තිබීම;

(ඇ) එහි රසායනික ද්‍රව්‍ය එකක් හෝ කිහිපයක් අඩංගු වන විට, එය මිනිස් පරිභෝජනයට සුදුසු ගුණාත්මක බවින්, ක්‍රියාකාරීත්වයකින් සහ යෝග්‍යතාවයකින් යුතු බවට වෛද්‍ය වාර්තා හෝ පිළිගත් රාජ්‍ය ආයතනයක් හෝ විශ්වවිද්‍යාලයක් විසින් පිළිගත් ක්‍රමවේදයකට අනුව සිදු කරන ලද පර්යේෂණවලට අදාළව, නිෂ්පාදිත රටෙහි සම-සමාලෝචනය කරන්නා වූ, පිළිගත් ජ්‍යෙෂ්ඨ සඟරාමත ප්‍රකාශයට පත් කරන ලද, පිළිගත් පර්යේෂණ ලිපි දෙකක් මගින් සනාථ කර තිබීම; සහ

(ඈ) විෂ ද්‍රව්‍ය අඩංගු නොවන බවට තහවුරු කර තිබීමෙන් මිනිස් පරිභෝජනය සඳහා සුදුසු බවට සනාථ කර තිබීම.

48. (1) ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයක් ආනයනය කිරීම සඳහා ඉල්ලීම ලැබී දින තිහක් ඇතුළත නියාමන සභාව, නිර්දේශ ලබා ගැනීම සඳහා එම ඉල්ලීම තාක්ෂණික කමිටුව වෙත යොමු කළ යුතු ය.

(2) ආයුර්වේද ඖෂධ පිළිබඳ තාක්ෂණික කමිටුව විසින් යොමු කරනු ලබන එවැනි නිර්දේශ දින හැටක් ඇතුළත ලිඛිතව නියාමන සභාවට යොමු කළ යුතු ය.

(3) නියාමන සභාව, එවැනි නිර්දේශයක් ලැබීමෙන් පසු -

(අ) අදාළ ලිඛිත නීතියක විධිවිධානවලට යටත්ව අදාළ නිෂ්පාදනයේ නියැදියක් ආනයනය කිරීම සඳහා අනුමත කිරීම; හෝ

(ආ) ඒ සඳහා හේතු දක්වමින් එවැනි ඉල්ලුම්පත් ප්‍රතික්ෂේප කිරීම කළ යුතුය.

(4) නියාමන සභාව, බලපත්‍රයක් නිකුත් කිරීමට පෙර සහ අවශ්‍ය යැයි හැඟෙන ඕනෑම අවස්ථාවක, ඉල්ලීම සමඟ ඉදිරිපත් කරන ලද තොරතුරුවලට අතිරේකව වැඩිදුර තොරතුරු ඉල්ලා සිටිය හැකි ය.

(5) නියාමන සභාව විසින් බලපත්‍රය නිකුත් කිරීමට පෙර, ආනයනය කිරීමට අදහස් කරන ආයුර්වේද නිෂ්පාදනය දේශීය නිෂ්පාදකයාට අහිතකර බලපෑමක් ඇති කළ හැකි ද යන්න සහ ඒවා නියාමන සභාවේ මාර්ගෝපදේශවල නිශ්චිතව දක්වා ඇති අදාළ ප්‍රමිතිවලට අනුකූල ද යන්න සලකා බැලිය යුතු ය.

(6) ඉල්ලුම්පත්‍රයේ සඳහන් ආයුර්වේද නිෂ්පාදනය ආනයනය සඳහා අවශ්‍ය සියලු අවශ්‍යතා සපුරා ඇති බවට නියාමන සභාව, සෑහීමකට පත්වීමෙන්, මෙහි III වන උපලේඛනයේ නිශ්චිතව දක්වා ඇති පරිදි අදාළ ගාස්තුව ගෙවීමෙන් පසු, IV වන උපලේඛනයේ නිශ්චිතව දක්වා ඇති ආකෘතියෙන් ආයුර්වේද නිෂ්පාදනය ආනයනය කිරීමට ඉල්ලුම්කරුට බලපත්‍රයක් නිකුත් කිරීම නැතහොත් හේතු දක්වා බලපත්‍රයක් නිකුත් කිරීම ප්‍රතික්ෂේප කිරීම කළ යුතු ය.

49. ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයක් ආනයනය කිරීම සඳහා වන සෑම බලපත්‍රයක් ම, එය කලින් අත්හිටුවා හෝ අවලංගු කර ඇත්නම් මිස, වසරක කාලයක් සඳහා වලංගු වන අතර එහි දක්වා ඇති නියම සහ කොන්දේසිවලට යටත් විය යුතු ය.

50. (1) යම් ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයක් ආනයනය කිරීම සඳහා බලපත්‍රයක් දරන්නකු විසින් පනතේ හෝ ඒ යටතේ සාදනු ලබන නියෝග, රීති හෝ එම බලපත්‍රයේ යම් නියම සහ කොන්දේසි උල්ලංඝනය කර ඇත්නම්, නියාමන සභාව විසින් 48 වන නියෝගය යටතේ නිකුත් කරනු ලැබූ බලපත්‍රය අත්හිටුවීම හෝ අවලංගු කිරීම කළ යුතු අතර ආනයනකරු විසින් නියාමන සභාව මගින් නිශ්චය කරනු ලබන ක්‍රියා පටිපාටියට අනුකූලව බලපත්‍රය ප්‍රකාරව ආනයනය කරන ලද ආයුර්වේද නිෂ්පාදන තම වියදමින් වෙළඳපලින් ඉවත් කර ගත යුතු ය.

(2) මෙම නියෝග යටතේ ආනයනය කිරීමට ලියාපදිංචි වී ඇති යම් ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයක්, එකී ආනයනය සඳහා ලියාපදිංචි වූ දින සිට වසරක් ඇතුළත ශ්‍රී ලංකාවට ආනයනය කර නොමැති නම්, නියාමන සභාවට, එම භාණ්ඩය සම්බන්ධයෙන් නිකුත්කර ඇති බලපත්‍රය අත්හිටුවීමට හෝ අවලංගු කිරීමට හැකි ය.

51. 48 වන නියෝගය යටතේ නිකුත් කරන ලද යම් බලපත්‍රයක්, එම බලපත්‍රය කල් ඉකුත්වීමට දින අනුවකට පෙර නියාමන සභාව වෙත ඉල්ලීමක් කිරීමෙන් සහ මෙහි III වන උපලේඛනයේ දක්වා ඇති පරිදි අදාළ අයුත් කිරීමේ ගාස්තුව ගෙවීමෙන් පසුව ලියාපදිංචිය අයුත් කළ හැකි ය.

52. (1) ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයක නියැදියක් ආනයනය කිරීම සඳහා වන ඉල්ලීමක් මෙහි II වන උපලේඛනයේ D ආකෘතියෙන් නියාමන සභාව විසින් නිශ්චය කරනු ලබන වෙනත් තොරතුරු ද සමග ඉදිරිපත් කළ යුතුය.

(2) නියාමන සභාව විසින්, ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයක නියැදියක් ආනයනය කිරීම සඳහා එවැනි ඉල්ලීමක් ලද දින සිට දින තිහක් ඇතුළත, එකී ඉල්ලීම නිර්දේශ සඳහා තාක්ෂණික කමිටුව වෙත යොමු කළ යුතු ය.

(3) එවැනි සඳහනක් සිදුකර දින හැටක කාලයක් ඇතුළත ආයුර්වේද ඖෂධ පිළිබඳ තාක්ෂණික කමිටුව විසින් එහි නිර්දේශ ලිඛිතව නියාමන සභාව වෙත ඉදිරිපත් කළ යුතු ය.

(4) නියාමන සභාව විසින්, එකී නිර්දේශ ලැබීමෙන් පසු -

(අ) අදාළ ලිඛිත නීතියක විධිවිධානවලට යටත්ව එවැනි නියැදියක් ආනයනය කිරීම අනුමත කිරීම; හෝ

(ආ) හේතු දක්වා එකී ඉල්ලීම ප්‍රතික්ෂේප කිරීම,

කළ හැකිය.

(5) නියාමන සභාව විසින් ඉල්ලුම්කරු වෙත -

(අ) නිෂ්පාදනයේ නම සහ විස්තරය; සහ

(ආ) අවසර පත්‍රය වලංගු වන කාලසීමාව,

ඇතුළත් අදාළ නියැදිය සඳහා ආනයන අවසර පත්‍රයක් නිකුත් කළ යුතු ය.

53. (1) ලියාපදිංචි කිරීමේ කාර්යය සඳහා ආනයනය කළ ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයේ නියැදියක් කිසිදු ආකාරයකින් අලෙවි නොකළ යුතු අතර, එහිදී එම ආයුර්වේද නිෂ්පාදනය නියාමන සභාව වෙත ලියාපදිංචි කළ කාර්යය සඳහා පමණක් භාවිතා කළ යුතු ය.

(2) ඉහත නිශ්චිතව දක්වා ඇති ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයේ ආනයනය කරන ලද සෑම නියැදියක් ම, නියාමන සභාව විසින් නිකුත් කරන ලද මාර්ගෝපදේශවල නිශ්චිතව දක්වා ඇති ප්‍රමිතිවලට අනුකූල විය යුතු ය.

(3) නියාමන සභාවේ පූර්ව අනුමැතියකින් තොරව ආනයනය කරන ලද එවැනි යම් නියැදියක්, සභාව විසින් විනාශ කරනු ලැබිය යුතු ය. නැතහොත් විනාශ කිරීමට සැලැස්විය යුතු ය. වලංගු බලපත්‍රයක් නොමැතිව එවැනි නියැදියක් ආනයනය කරන ඕනෑම තැනැත්තකු සම්බන්ධයෙන් (235 වන අධිකාරය වූ) රේගු ආඥාපනතේ විධිවිධාන ප්‍රකාරව කටයුතු කළ යුතු ය.

(4) එවැනි ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයක නියැදිය හෝ සම්පූර්ණ තොගය මිනිස් පරිභෝජනයට නුසුදුසු බව දැනගතහොත්, නියාමන සභාවට, එකී නියැදිය හෝ සම්පූර්ණ තොගය විනාශ කිරීමට නියෝග කිරීමේ බලය ඇත. එකී නියැදිය හෝ සම්පූර්ණ තොගය ම විනාශ කිරීම සඳහා වන සම්පූර්ණ වියදම ආනයනකරු විසින් දැරිය යුතු ය.

54. 53 වන නියෝගයේ සඳහන් ආනයනය කිරීමට අදහස් කරන්නා වූ නියැදිවල නියාමන සභාව විසින් නිශ්චය කරනු ලබන තොරතුරු ඇතුළත් විය යුතු අතර එකී නියැදි සම්බන්ධයෙන් නියාමන සභාව විසින් බලය පවරමින් නිකුත් කළ ලිපිවල නාමලේඛනයක් පවත්වාගෙන යා යුතු ය.

55. ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයන් ඇසුරුම්කරණයේ දී, ලේබල් කිරීමේ දී සහ එය සමඟ සැපයිය යුතු අත්පත්‍රිකාවේ අන්තර්ගතය මෙහි V වන උපලේඛනයේ නිශ්චිතව දක්වා ඇති පරිදි විය යුතු ය.

V වන කොටස

ආයුර්වේද නිෂ්පාදන අපනයනය

56. සෑම ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයක් ම අපනයනය කිරීමට පෙර මෙම සංග්‍රහයේ III වන කොටසේ නියෝගවල විධිවිධානවලට අනුකූලව නියාමන සභාවෙහි ලියාපදිංචි විය යුතු ය.

57. අපනයනය කිරීමට අදහස් කරන සෑම ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයක් සඳහා ම, නියාමන සභාව විසින් විධිමත් සමාලෝචනයක් සිදුකර අදාළ බලධාරීන් වෙත නිර්දේශ ඉදිරිපත් කිරීමේ කාර්යය සඳහා අවශ්‍ය වන බවට නියාමන සභාව විසින් නිශ්චය කරන්නා වූ යම් ලේඛන ද සමඟ වෙන් වෙන්ව ඉල්ලීම් වශයෙන් නියාමන සභාව වෙත ඉදිරිපත් කළ යුතු ය.

58. නියාමන සභාවේ අනුමැතිය ලැබීමෙන් පසු ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයක් අපනයනය කිරීමට අදහස් කරන තැනැත්තන් 1979 අංක 40 දරන ශ්‍රී ලංකා අපනයන සංවර්ධන පනතේ 3 වැනි වගන්තිය යටතේ පිහිටුවා ඇති අපනයන සංවර්ධන මණ්ඩලය වෙත ඒ සඳහා ඉල්ලුම් කළ යුතු ය.

VI වන කොටස

ආයුර්වේද ඔසුසැල් සඳහා ප්‍රමිති

59. ආයුර්වේද ඔසුසලක් ලෙස එම කාර්යය සඳහා මෙම නියෝග යටතේ ලියාපදිංචිකර නොමැති කිසිදු ඔසුසැලක, යම් ආයුර්වේද ඖෂධයක් හෝ වෙනත් ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයක් අලෙවි කිරීම නොකළ යුතු ය.

60. (1) ආයුර්වේද ඔසුසලක් ලියාපදිංචි කිරීම සඳහා වන සෑම ඉල්ලීමක් ම, අදාළ බලධාරියා වෙතින් ලබාගත් වලංගු ව්‍යාපාර නාම ලියාපදිංචි සහතිකයක් සතුවන්නා වූ සහ ආයුර්වේද ඔසුසලක් පවත්වාගෙන යාමේ කාර්යය සඳහා ආයුර්වේද වෛද්‍ය සභාව වෙතින් ලියාපදිංචිය ලබා ඇති ආයුර්වේද ඖෂධවේදියකු සමඟ අවම වශයෙන් වසරක කාලයක් සඳහා වලංගු ගිවිසුමකට එළැඹ සිටින්නා වූ තැනැත්තකු විසින් ඉදිරිපත් කළ යුතු ය.

(2) ලියාපදිංචි ආයුර්වේද වෛද්‍යවරයකුට ආයුර්වේද ඔසුසලක් ලියාපදිංචි කිරීම සඳහා ඉල්ලුම් කිරීමට හිමිකම් ඇත.

(3) ආයුර්වේද ඔසුසලක් ලියාපදිංචි කිරීම සඳහා ඉදිරිපත් කරනු ලබන සෑම ඉල්ලීමක් ම, මෙහි II වන උපලේඛනයේ නිශ්චිතව දක්වා ඇති E ආකෘතියෙන්, නියාමන සභාව විසින් නිශ්චිතව දක්වා ඇති අනෙකුත් අවශ්‍ය ලිපිලේඛන ද සමඟ කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා වෙත ඉදිරිපත් කළ යුතු ය.

(4) ලියාපදිංචිය සඳහා ලිපිලේඛන ලැබීමෙන් පසු, කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා විසින් ඔසුසල පවත්වාගෙන යාමට අදහස් කරන ස්ථානය පරීක්ෂා කිරීම හෝ පරීක්ෂා කිරීමට සැලැස්වීම කළ යුතු ය.

(5) කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා, ඉදිරිපත් කරන ලද අදාළ ලිපිලේඛන සහ ස්ථාන පරීක්ෂාවේ ප්‍රතිඵල පිළිබඳව සැහිමකට පත්වන්නේ නම්, මෙහි III වන උපලේඛනයේ නිශ්චිතව දක්වා ඇති ගාස්තුව අයකර ගැනීමෙන් පසු, වසරක කාලයක් සඳහා එකී ඔසුසල ලියාපදිංචි කර ඉල්ලුම්කරුට ලියාපදිංචි අංකයක් නිකුත් කළ යුතු ය.

(6) ඔසුසලක් සඳහා වන සෑම ලියාපදිංචියක් ම නියාමන සභාව විසින් නිශ්චිතව දක්වා ඇති නියම සහ කොන්දේසිවලට යටත් විය යුතු අතර එකී ලියාපදිංචිය කල් ඉකුත් වීමට මාස තුනකට පෙර ඒ සඳහා කරනු ලබන ඉල්ලීමක් මගින් අලුත් කළ හැකි ය. ලියාපදිංචිය අලුත් කිරීමේ දී, අලුත් කිරීමට අපේක්ෂා කරන කාල සීමාව සඳහා ඉල්ලුම්කරු නමට ව්‍යාපාර නාම ලියාපදිංචියක් තිබිය යුතු අතර ඉල්ලුම්කරු හා ආයුර්වේද වෛද්‍ය සභාවේ ලියාපදිංචි යම් ආයුර්වේද ඖෂධවේදියකු අතර එකී අලුත් කිරීම ඉල්ලා සිටින කාලසීමාව සඳහා වලංගු ගිවිසුමක් තිබිය යුතු ය.

(7) කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා විසින් ඔසුසැල් හිමිකරුවන්ගේ නම්, ව්‍යාපාර නාම ලියාපදිංචි කිරීමේ ලිපිනය සහ ඔසුසැල පිහිටි ස්ථානයේ ලිපිනය සහ එම ඔසුසලේ ඇමතුම් තොරතුරු ඇතුළුව, සියලුම ලියාපදිංචි ඔසුසල්වල තොරතුරු ඇතුළත් ලේඛනයක් ද නියාමන සභාව විසින් නියම කරනු ලබන ඔසුසලේ ලියාපදිංචි ආයුර්වේද ඖෂධවේදියාගේ යම් තොරතුරු ද ඇතුළත් ලේඛනයක් පවත්වාගෙන යා යුතු ය.

61. සෑම ලියාපදිංචි ආයුර්වේද ඔසුසලක් ම -

- (අ) “ආයුර්වේද ඔසුසල” යන්න භාෂා තුනෙන් ම දක්වාලමින් සහ එම ඔසුසලේ ලියාපදිංචි අංකය, ලියාපදිංචි ආයුර්වේද ඖෂධවේදියාගේ සුදුසුකම්, විකුණනු ලබන ආයුර්වේද නිෂ්පාදන, ප්‍රකාශිත භාණ්ඩ, ද්‍රව්‍ය, හෝ ඖෂධ හා සිල්ලර ඔසුසලක් ද තොග ඔසුසලක් ද හෝ එකී දෙයාකාරයේ ම වන ඔසුසලක් ද යන්න සඳහන් කරන ලද නාම පුවරුවක් ප්‍රදර්ශනය කළ යුතු ය;
 - (ආ) ආයුර්වේද භාණ්ඩ, ද්‍රව්‍ය හෝ ඖෂධ සහ ආයුර්වේද නිෂ්පාදන තොග වශයෙන් අලෙවි කරනු ලබන්නේ නම්, ආයුර්වේද ගබඩාවක් ලෙස ද ලියාපදිංචි කළ යුතු ය;
 - (ඇ) (i) එවැනි ඔසුසලක අලෙවි කරනු ලබන ආයුර්වේද නිෂ්පාදන නියාමන සභාවේ විධිමත් ලෙස ලියාපදිංචි කර ඇති බවට; සහ
 - (ii) මිශ්‍ර වීම වැළැක්වීම සඳහා එක් එක් ආයුර්වේද නිෂ්පාදන, භාණ්ඩ, ද්‍රව්‍ය හෝ ඖෂධ වෙන වෙනම ගබඩා කර ඇති බවට;
- සහතික විය යුතු ය;
- (ඈ) ආයුර්වේද ඖෂධවේදියාගේ ඡායාරූපය සහිත ආයුර්වේද ඔසුසලක් ලෙස ලියාපදිංචි කිරීමේ සහතිකය ද අදාළ ව්‍යාපාර ලියාපදිංචි සහතිකය ද පරිශ්‍රය තුළ පැහැදිලිව ප්‍රදර්ශනය කර තිබිය යුතු ය;
 - (ඉ) එහි අලෙවි කරනු ලබන යම් ඖෂධයක් හෝ නිෂ්පාදනයක් භාවිතා කිරීම සඳහා පාරිභෝගිකයන් පෙළඹවීමට ඉඩ ඇති කිසිදු ප්‍රචර්ධන ක්‍රියාකාරකමක් හෝ ප්‍රචාරක කටයුතුවලට ආයුර්වේද ඖෂධවේදියා සම්බන්ධ නොවන බවට වග බලා ගත යුතු ය;
 - (ඊ) වෙළඳ දැන්වීම්, පෝස්ටර් සහ පත්‍රිකා පරිශ්‍රය තුළ පමණක් ප්‍රදර්ශනය කරන බවට සහ ආයුර්වේද ඖෂධවේදියා එහි කිසිදු ආකාරයක ප්‍රචර්ධන හෝ ප්‍රචාරණ කටයුතුවල නොයෙදෙන බවට වග බලා ගත යුතු ය;
 - (උ) යම් සුපිරි වෙළඳසැලක් තම ව්‍යාපාර පරිශ්‍රය තුළ ආයුර්වේද නිෂ්පාදන අලෙවි කිරීමට අදහස් කරන්නේ නම්, එවැනි සුපිරි වෙළඳසැලක් ආයුර්වේද ඔසුසැල් සම්බන්ධයෙන් බලාත්මක වන ප්‍රමිති සහ නියෝග වලට අනුකූල බවට සහතික විය යුතු ය;

62. ඕනෑම ලියාපදිංචි ආයුර්වේද ඔසුසැල් පරිශ්‍රයක -

- (අ) එවැනි ආයුර්වේද ඔසුසලක ක්‍රියාකාරකම් ක්‍රමානුකූලව සහ විධිමත්ව අඛණ්ඩව පවත්වාගෙන යාමට සුදුසු සැලකිය යුතු ඉඩකඩක් පැවතිය යුතු ය;
- (ආ) ඖෂධ මිශ්‍ර කිරීමට අවශ්‍ය නම්, ඒ සඳහා ප්‍රමාණවත් ඉඩක් වෙන් කර තිබිය යුතු ය;
- (ඇ) නිමි ඖෂධ නිෂ්පාදන සහ වියළි ඖෂධ සඳහා අංශ දෙකක් බෙදා වෙන් කර තිබිය යුතු ය;
- (ඈ) ලාවනය සහ වෙනත් ඖෂධ නොවන ද්‍රව්‍ය තිබේ නම්, ඒවා වෙන වෙනම ගබඩා කිරීමට පහසුකම් තිබිය යුතු ය;
- (ඉ) භූත විද්‍යාව සඳහා අවශ්‍ය ද්‍රව්‍ය සහ භාණ්ඩ අලෙවි කරන්නේ නම්, ඒ සඳහා වෙනම ඉඩක් වෙන් කිරීමෙන් පහසුකම් සැලසිය යුතු ය;
- (ඊ) දූවිලි අංශු, දුම්, තියුණු හිරු කිරණ සහ අපිරිසිදු වාතයට නිරාවරණය නොවන පරිදි ඖෂධීය ද්‍රව්‍යයන් තැබීම සඳහා නම් කරන ලද රාක්ක තිබිය යුතු ය;
- (උ) ඔසුසල් සඳහා නියමිත කොන්දේසිවලට අනුකූලව සුදුසු ආලෝකය, වාතාශ්‍රය, උෂ්ණත්වය සහ ආර්ද්‍රතාවය තබා ගැනීමට පියවර ගත යුතු ය: වායු සමීකරණ පහසුකම් අවශ්‍ය ප්‍රදේශ සඳහා එවැනි පහසුකම් සැපයිය යුතු ය;
- (ඌ) පාරිභෝගිකයන් සඳහා පොරොන්දු ඉඩ අවකාශය ලෙස අවම වශයෙන් වර්ග අඩි 25 ට නොඅඩු ඉඩ ප්‍රමාණයක් වෙන්කර තිබිය යුතු ය;
- (එ) ඖෂධ සමඟ අනවශ්‍ය ද්‍රව්‍ය මිශ්‍ර වීමේ අවදානම වළක්වා ගැනීමට හෝ අවම කිරීමට හැකි වන පරිදි ගොඩනැගිලි ව්‍යුහය සැලසුම් කර තිබිය යුතු ය;
- (ඒ) කල් ඉකුත් වූ හෝ හානි වූ ද්‍රව්‍ය හා ඖෂධීය ද්‍රව්‍ය ගබඩා කිරීම සඳහා වෙනම පහසුකම් තිබිය යුතු ය;
- (ඔ) ඔසුසල් විසින් භාවිතා කරන පිරිසිදු කිරීමේ ක්‍රමවේදවලට අනුකූලව පිරිසිදු කිරීම සඳහා භෞතික පහසුකම් සැපයීම කළ යුතු ය;
- (ඕ) වේයන්, කෘමීන්, කුරුල්ලන්, මීයන් සහ සුරතල් සතුන් ආදීන් ඇතුළු වීම වැළැක්වීම සඳහා සුදුසු පුර්වාරක්ෂක ක්‍රම අනුගමනය කිරීමට උපරිම විධිවිධාන සහිතව සැලසුම් කළ යුතු අතර ඔසුසැල සහ ගබඩා පරිශ්‍රය තුළ ස්ථාපිත කර ඇති සේදීමේ සහ සනීපාරක්ෂක පහසුකම් වෙත පහසුවෙන් ළඟා විය හැකි ආකාරයෙන් සම්මත සනීපාරක්ෂක ක්‍රමවේද භාවිතා කළ යුතු ය;
- (ක) (i) බැර ලෝහ අඩංගු නොවන සහ ගැලවී නොයන තීන්ත වර්ගයකින් පින්තාරු කරන ලද බිත්ති සහ සිවිලිමකින් සමන්විත;
- (ii) පිරිසිදු කිරීමට පහසු, ඖෂධවලට ප්‍රතික්‍රියාශීලී නොවන සහ ලිස්සන සුළු නොවන ද්‍රව්‍ය යෙදීමෙන් දෝෂ රහිතව නිසි ලෙස නිම කරන ලද බිමකින් සමන්විත;
- (iii) ඔසුසැලකට සුදුසු දිගු කල් පවතින ද්‍රව්‍ය සෙවිලි කරන ලද ස්ථිර වහලක් සහිත;
- (iv) වහල ආවරණය සහ බිත්ති අතර විවර රහිත;
- (v) ඇතුළත උෂ්ණත්වය පාලනය කිරීම සඳහා වහලයට සවි කරන ලද තාප ප්‍රතිරෝධකයක් සහිත;

- (vi) පහසුවෙන් පිරිසිදු කළ හැකි සහ අලෙවි කරනු ලබන ආයුර්වේද නිෂ්පාදනවලට අහිතකර බලපෑමක් නොමැති සිවිලිමකින් සමන්විත උස අඩි 10කට වඩා වැඩි,

ගොඩනැගිල්ලක් තිබිය යුතු ය; සහ

- (ග) ගිනි නිවන උපකරණවලින් සමන්විත විය යුතු ය.

63. සෑම ලියාපදිංචි ආයුර්වේද ඔසුසලක ම පූර්ණකාලීනව සේවය කරනු ලබන ආයුර්වේද ඖෂධවේදීන්ගෙන් සහ එම ඖෂධවේදීන්ගේ අධීක්ෂණය යටතේ සේවය කරනු ලබන සහායක කාර්ය මණ්ඩලයකින් යුතු ප්‍රමාණවත් කාර්ය මණ්ඩලයක් සිටිය යුතු ය.

64. (1) ලියාපදිංචි ඔසුසලක බෙහෙත් වට්ටෝරුවක් මත ඖෂධ නිකුත් කිරීමේ වගකීම දරන කාර්ය මණ්ඩලයේ සෑම සාමාජිකයකු ම-

- (අ) හොඳ ශාරීරික සෞඛ්‍යයකින් යුක්ත විය යුතු ය;
- (ආ) ප්‍රියමනාප, නමාශීලී සහ මිත්‍රශීලී සේවාවක් සැපයීමට කැප විය යුතු ය;
- (ඇ) අනන්‍යතාව දැක්වීම සඳහා සුදුසු නිල ඇඳුමක් සහ හඳුනුම්පතක් පැළඳිය යුතු ය; සහ
- (ඈ) රාජකාරි කාලය තුළ මත්පැන්, දුම්වැටි, බුලත් වීට හෝ මත්ද්‍රව්‍ය පරිභෝජනය නොකළ යුතු ය.

(2) රෝගියකුට ආයුර්වේද ඖෂධ නිකුත් කිරීමට පෙර බෙහෙත් වට්ටෝරුව පරීක්ෂා කිරීම (1) වන අනු-නියෝගයේ සඳහන් සෑම සාමාජිකයකුගේ ම යුතුකම වන්නේ ය.

65. (1) ආයුර්වේද ඖෂධ මත අහිතකර බලපෑම් ඇති කළ හැකි ක්ෂුද්‍ර ජීවීන් වර්ධනය වීම වැළැක්වීම සඳහා උපරිම සැලකිල්ල යොමු කළ යුතු ය.

(2) අභ්‍යන්තරිකව සහ බාහිරව භාවිත කෙරෙන ආයුර්වේද ඖෂධ එකිනෙකින් පැහැදිලිව වෙන් කර තැබිය යුතු අතර බාහිරව භාවිත කෙරෙන ඖෂධ විකිණීම සඳහා ප්‍රදර්ශනය කෙරෙන කොටසේ "බාහිරව භාවිත කෙරෙන ආයුර්වේද ඖෂධ සඳහා පමණි" යන්න පැහැදිලිව පෙනෙන ආකාරයට රතු පැහැයෙන් ලියා තිබිය යුතු ය.

(3) ආයුර්වේද ඖෂධ ඒවායේ ව්‍යවහාරය අනුව ප්‍රදර්ශන රාක්කවල පිළිවෙලට සකස් කර තැබිය යුතු අතර විවිධ ප්‍රමාණයෙන් ඇසුරුම් කර ඇති එකම ආයුර්වේද නිෂ්පාදන එකම ස්ථානයක, ඇසුරුම්වල ප්‍රමාණය අනුව පැහැදිලිවම එකිනෙකින් වෙන් වන සේ තැබිය යුතු ය.

(4) ආයුර්වේද ඖෂධයක අවසන් නිෂ්පාදනයේ ඇසුරුම්වල හෝ ලේබලයේ සලකුණු කර ඇති මිල විකෘති කිරීම හෝ වෙනස් කිරීම, ලේබල් හඳුනා ගත නොහැකි ලෙස විකෘති වී ඇති හෝ ඉරි ඇති හෝ ඇසුරුම්වලට හානි වී ඇති හෝ කල් ඉකුත්වන දිනය පසු වූ ආයුර්වේද ඖෂධ අලෙවිය සඳහා නොතැබිය යුතු ය.

(5) අලෙවිසලක විකිණීමට තබා ඇති සියලුම වියළි, අමු හෝ ශුද්ධ නොකළ ආයුර්වේද ඖෂධ සඳහා සිල්ලර මිල දර්ශකයක් ප්‍රදර්ශනය කළ යුතු ය.

(6) නියාමන සභාවෙහි ලියාපදිංචි කර ඇති ආයුර්වේද ඖෂධවල නිමි ඖෂධ නිෂ්පාදන පමණක් ගබඩා කිරීම හෝ අලෙවි කිරීම කළ යුතු ය.

(7) ආයුර්වේද ඖෂධ අලෙවිය සඳහා සපයා ගැනීම කළ යුත්තේ නියාමන සභාවෙහි ලියාපදිංචි සැපයුම්කරුවන්ගෙන් පමණි.

(8) කුඩා පරිමාණ හෝ ගෙවතු වගාකරුවන් ඇතුළුව වගාකරුවන්ගේ හෝ අමුද්‍රව්‍ය එකතු කරන්නන්ගේ තොරතුරු ඇතුළත් නාමලේඛනයක් ඔසුසැල් ලියාපදිංචිකරු විසින් යාවත්කාලීන කර තබා ගත යුතු ය.

(9) ස්වභාවික, පිරිසිදු සහ සෞඛ්‍යාරක්ෂිත වියළි, අමු හෝ ශුද්ධ නොකළ ද්‍රව්‍ය පමණක් අලෙවි කළ යුතු ය.

(10) ඖෂධ සංයෝග කිරීමේ දී, සෞඛ්‍යාරක්ෂිත සහ පිරිසිදු ක්‍රියාවලියක් අනුගමනය කළ යුතුය.

(11) අලෙවිය සඳහා ආයුර්වේද භාණ්ඩ උපකරණ ද ඇතුළුව සපයා ගැනීම් කළ යුත්තේ නියාමන සභාවෙහි ලියාපදිංචි නිෂ්පාදකයන්ගෙන් පමණි.

66. ආයුර්වේද භාණ්ඩ හෝ ද්‍රව්‍ය හෝ ඖෂධ-

- (අ) නිකුත් කළ යුත්තේ, වෛද්‍ය නිර්දේශ මත සහ ආයුර්වේද වෛද්‍ය සභාවේ ලියාපදිංචි ආයුර්වේද වෛද්‍යවරයකුගේ (වෛද්‍ය සභාවේ ලියාපදිංචි අංකය ඇතුළත්) නිල මුද්‍රාව සහිත බෙහෙත් වට්ටෝරුවකට පමණි;
- (ආ) විශේෂ සුදුසුකම් සහිත ආයුර්වේද වෛද්‍යවරයකු විසින් නියම කර ඇති අවස්ථාවක, එය නිකුත් කළ යුත්තේ, එවැනි වෛද්‍යවරයකුගේ බෙහෙත් වට්ටෝරුවක් මත පමණි; එවැනි ඖෂධ නිකුත් කිරීම පිළිබඳ වාර්තා තබා ගැනීම සඳහා වෙනම නාම ලේඛනයක් පවත්වාගෙන යා යුතු ය;
- (ඇ) නිකුත් කළ යුත්තේ, බෙහෙත් වට්ටෝරුවෙහි සඳහන් වන ද්‍රව්‍ය සහ එහි නියම කර ඇති ආකාරයට පමණි;
- (ඈ) භාවිත කිරීමේ දී, අනුමත සෞඛ්‍යාරක්ෂක ක්‍රම අනුගමනය කළ යුතු ය;
- (ඉ) නිකුත් කළ යුත්තේ, වෛද්‍යවරයා විසින් නිකුත් කරන ලද බෙහෙත් වට්ටෝරුවක ලබා දී ඇති නිර්දේශයන් උල්ලංඝනය නොවන ආකාරයෙන් පමණි;
- (ඊ) ඇසුරුම් කිරීම සඳහා භාවිතා කළ යුත්තේ, ආහාර සහ ඖෂධ ඇසුරුම් කිරීම සඳහා අනුමත ඇසුරුම් පමණි; ඒවා නැවත භාවිතා නොකළ යුතු ය;
- (උ) වෛද්‍ය නිර්දේශය කියවීමේ අපහසුතාවයක් ඇති විට හෝ බෙහෙත් වට්ටෝරුව තේරුම් නොගත හැකි විට හෝ නියම කරන ලද ඖෂධ පිළිබඳ සැකයක් ඇති විට නිකුත් නොකළ යුතු ය;
- (ඌ) තොග තිබේ නම් හෝ ආයුර්වේද වෛද්‍යවරයා විසින් තම බෙහෙත් වට්ටෝරුවෙහි යම් ඖෂධයක් යටින් ඉරි ඇඳ තිබුණේ නම්, වෙනත් ආදේශකයක් නිකුත් නොකළ යුතු ය;
- (එ) අදාළ වෛද්‍ය නිර්දේශය සහිත බෙහෙත් වට්ටෝරුව අනුව භාවිතා කරන ආකාරය සහ මාත්‍රාව සඳහන් කරමින් ඖෂධ අඩංගු කවරයේ අවශ්‍ය උපදෙස් ලියා නිකුත් කළ යුතුය;
- (ඒ) වෛද්‍යවරයා විසින් අදාළ ඖෂධ භාවිතා කිරීමේ දී අනුගමනය කළ යුතු විශේෂ උපදෙස් ලබා දී නොමැති නම්, ඖෂධ සංග්‍රහය අනුව සම්මත උපදෙස් නිකුත් කළ යුතු ය;
- (ඔ) නිකුත් කිරීම නීතියෙන් සීමා කර ඇති අවස්ථාවක, බෙහෙත් වට්ටෝරුවක් මත නිකුත් නොකිරීම, සහ නිකුත් කරන සෑම අවස්ථාවකදී ම, නිකුත් කරන ලද ප්‍රමාණය, වෛද්‍යවරයාගේ නම, ලියාපදිංචි අංකය සහ රෝගියාගේ නම සහ වයස පිළිබඳ විස්තර ඇතුළත් වන පරිදි ලේඛනයක සටහන් කිරීම කළ යුතු ය; සහ
- (ඕ) නිකුත් කළ යුත්තේ, නිකුත් කිරීම පිළිබඳ සවිස්තරාත්මක බිල්පතක් සහිතව පමණි.

67. වෙනත් යම් නීතියකින් සීමා කර ඇති ද්‍රව්‍ය විකිණීමට, එකතු කිරීමට හෝ ගබඩා කිරීමට අදහස් කරන සෑම ඔසුසලක් ම එවැනි ක්‍රියාකාරකමක් හෝ ක්‍රියාකාරකම් කරගෙන යාමට අවශ්‍ය ලියාපදිංචිය, අනුමතිය, බලපත්‍ර, සහතිකපත්‍ර හෝ අවසරපත්‍ර ලබා ගත යුතු ය.

68. සෑම ලියාපදිංචි ආයුර්වේද ඖෂධලක ම පහත පරිදි අදාළ වාර්තා තබා ගැනීම සඳහා වෙන වෙනම නාමලේඛන පවත්වාගෙන යා යුතු ය-

- (අ) කාර්ය මණ්ඩල කළමනාකරණය;
- (ආ) බෙහෙත් වට්ටෝරු;
- (ඇ) ඖෂධ තොග මිලදී ගැනීමේ දී ලැබුණු බිල්පත්;
- (ඈ) රස ඖෂධ;
- (ඉ) අලෙවි කරනු ලබන (රස ඖෂධ හැර) අනෙකුත් ඖෂධ, ආයුර්වේද නිෂ්පාදන;
- (ඊ) අලෙවි කරනු ලබන විෂ සහ උපවිෂ;
- (උ) ඖෂධ තොග මිලදී ගැනීමේ බිල්පත්;
- (ඌ) අලෙවි කරනු ලබන ආනයනික ඖෂධ; සහ
- (එ) වෙනත් යම් අදාළ ලිපිලේඛන.

69. (1) ඉල්ලා සිටිනු ලබන යම් ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයක් නිකුත් කිරීමට පෙර, ලියාපදිංචි ආයුර්වේද ඖෂධලක සේවයේ නියුතු සෑම ආයුර්වේද ඖෂධවේදියකු විසින්, ඉල්ලා සිටින යම් ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයක් -

- (අ) (218 වන අධිකාරය වූ) විෂ වර්ග, අබිං සහ අන්තරායකර ඖෂධ ආඥාපනත මගින්;
- (ආ) (183 වන අධිකාරය වූ) පුපුරුණ ද්‍රව්‍ය ආඥාපනත මගින්;
- (ඇ) (235 වන අධිකාරය වූ) රේගු ආඥාපනත මගින්;
- (ඈ) (52 වන අධිකාරය වූ) සුරාබදු ආඥාපනත මගින්;
- (ඉ) (469 වන අධිකාරය වූ) සත්ත්ව හා වෘක්ෂලතා ආරක්ෂණ ආඥාපනත මගින්; සහ
- (ඊ) (19 වන අධිකාරය වූ) දණ්ඩ නීති සංග්‍රහය මගින්,

සීමා කර ඇති ද්‍රව්‍ය අඩංගු හෝ අඩංගු නොවන බවට වගබලා ගත යුතු ය.

(2) සෑම ආයුර්වේද ඖෂධවේදියෙක් ම, (1) වන අනු නියෝගය යටතේ නිශ්චිතව දක්වා ඇති අදාළ නීතිවල විධිවිධාන මගින් නියම කර ඇති පරිදි එවැනි යම් සීමා කිරීම් සහිත ද්‍රව්‍යයක් නිකුත් කිරීම සම්බන්ධයෙන් සෑම පූර්වාරක්ෂක පියවරක් ම ගත යුතු ය.

VII වන කොටස

ආයුර්වේද ගබඩා

70. (1) සෑම ආයුර්වේද ගබඩාවක් ම කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා විසින් නිකුත් කරන ලද බලපත්‍රයක අධිකාරය යටතේ පවත්වාගෙන යා යුතු ය.

(2) පහත සඳහන් ආයතන හෝ පුද්ගලයන්, එනම් -

- (අ) ඖෂධ නිෂ්පාදනාගාරයක්;
- (ආ) ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුව යටතේ ලියාපදිංචි රෝහලක්;
- (ඇ) ඖෂධ අලෙවිසැලක්;
- (ඈ) අවස්ථානුකූලව, ප්‍රකාශිත භාණ්ඩ, ද්‍රව්‍ය හෝ ඖෂධවල නිම් නිෂ්පාදන හෝ වියළි නිෂ්පාදන හෝ ආයුර්වේද නිෂ්පාදන සපයන්නන්;

- (ඉ) ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවෙහි ලියාපදිංචි ඖෂධ ආනයනකරුවකු හෝ අපනයනකරුවකු හෝ බෙදාහරින්නකු;
- (ඊ) ලියාපදිංචි ආයුර්වේද වෛද්‍ය වෘත්තිකයකු; හෝ
- (උ) 2007 අංක 07 දරන සමාගම් පනත යටතේ හෝ වෙනත් අදාළ අධිකාරියක් යටතේ ලියාපදිංචි ව්‍යාපාරයක් පවත්වාගෙන යනු ලබන සමාගමක්,

ආයුර්වේද ගබඩාවක් පවත්වාගෙන යාම සඳහා බලපත්‍රයක් ලබා ගැනීමට සුදුසුකම් ලැබිය යුතු ය.

71. (1) ආයුර්වේද ගබඩාවක් පවත්වාගෙන යාම සඳහා බලපත්‍රයක් ලබා ගැනීමට ඉල්ලීමක් කිරීමට අදහස් කරන සෑම ඉල්ලුම්කරුවකු ම -

- (අ) ඉල්ලුම්කරුගේ නමින් අදාළ කාර්යය සඳහා ව්‍යාපාර ලියාපදිංචියක් ලබා ගෙන තිබිය යුතු ය; සහ
- (ආ) ඉල්ලුම්කරු, ආයුර්වේද වෛද්‍ය සභාවේ ලියාපදිංචි ආයුර්වේද ඖෂධවේදියකු සමඟ වසරකට නොඅඩු කාලයක් සඳහා ගිවිසුම් ගතව සිටිය යුතු ය.

(2) ආයුර්වේද ගබඩාවක කටයුතු ආයුර්වේද වෛද්‍ය සභාවේ ලියාපදිංචි ආයුර්වේද ඖෂධවේදියකුගේ අධීක්ෂණය යටතේ සිදු කළ යුතු ය. ආයුර්වේද ඖෂධවේදියකු ගිවිසුම් ගත විය යුත්තේ එක් ආයුර්වේද ගබඩාවක් සම්බන්ධයෙන් පමණි.

72. (1) ආයුර්වේද ගබඩාවක් ලියාපදිංචි කිරීම සඳහා වන සෑම ඉල්ලීමක්ම අවශ්‍ය තොරතුරු ද සමඟ මෙහි II වන උපලේඛනයේ නිශ්චිතව දක්වා ඇති F ආකෘතියෙන් නියමිත සභාව වෙත ඉදිරිපත් කළ යුතුය.

(2) ලියාපදිංචිය සඳහා ඉල්ලීමක් ලැබීමෙන් පසු, කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා විසින් ලියාපදිංචිය ලබා දීමට පෙර ආයුර්වේද ගබඩාවේ ස්ථානය පරීක්ෂා කිරීම හෝ පරීක්ෂා කිරීමට සැලැස්වීම කළ යුතු ය.

(3) කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා, ඉදිරිපත් කරනු ලබන ලේඛන සහ ස්ථානීය පරීක්ෂාවේ ප්‍රතිඵල පිළිබඳව සැහිල්ලට පත්වීමෙන් පසු මෙහි III වන උපලේඛනයෙහි නිශ්චිතව දක්වා ඇති ගාස්තුව ගෙවීම මත වසරක කාලයක් සඳහා එකී ආයුර්වේද ගබඩාව ලියාපදිංචි කර ඉල්ලුම්කරුට ලියාපදිංචි අංකයක් නිකුත් කිරීම කළ යුතු ය.

(4) සෑම ලියාපදිංචියක් ම නියමිත සභාව විසින් නිශ්චිතව දක්වා ඇති නියම සහ කොන්දේසිවලට යටත් විය යුතු අතර එකී ලියාපදිංචිය කල් ඉකුත් වීමට මාස තුනකට පෙර ඒ සඳහා කරනු ලබන ඉල්ලීමක් මත අලුත් කළ හැකි ය.

(5) කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා විසින්, ගබඩා හිමිකරුගේ නම, ලිපිනය සහ ආයුර්වේද ගබඩාවේ ඇමතුම් විස්තර ද ඇතුළු සියලු ලියාපදිංචි ආයුර්වේද ගබඩාවල තොරතුරු ඇතුළත් ලේඛනයක් පවත්වාගෙන යා යුතු ය.

73. සෑම ආයුර්වේද ගබඩාවක ම-

- (අ) ගබඩාවේ නම සහ ලියාපදිංචි අංකය භාෂා තුනෙන්ම ප්‍රකටව දක්වාලන නාමපුවරුවක් පැහැදිලිව ප්‍රදර්ශනය කළ යුතු ය;
- (ආ) නියමිත සභාව වෙත ලියාපදිංචි නිෂ්පාදනාගාරවලින් සහ ආනයනකරුවන්ගෙන් මිලදී ගත් හෝ ලබා ගත් භාණ්ඩ පමණක් ගබඩා කළ යුතුය;
- (ඇ) භාණ්ඩ නිකුත් කළ යුත්තේ, ඒවා මිලදී ගන්නා හෝ ලබා ගන්නා ආයතනයේ අභ්‍යන්තර ලිඛිත නියෝග මත පමණක් වන අතර ඊට අදාළ තොරතුරු සියල්ල වාර්තාගත කරන ලද යාවත්කාලීන ලේඛනයක් එකී කාර්යය සඳහා ගබඩාව විසින් පවත්වාගෙන යා යුතු ය;
- (ඈ) අනවසර පුද්ගලයින් ගබඩා පරිශ්‍රයට ඇතුළුවීම වැළැක්වීමට පූර්වාරක්ෂක පියවර ගත යුතු ය;

- (ඉ) ගබඩා කිරීම සම්බන්ධයෙන් උපදෙස් නොමැති අවස්ථාවක, ආයුර්වේද සංග්‍රහය මගින් නියම කරන ලද අදාළ ප්‍රමිති අනුගමනය කිරීම හෝ නියාමන සභාවේ උපදෙස් ලබාගැනීම කළ යුතු ය.

74. (1) ආයුර්වේද ගබඩාවක් ආසන්නයේ -

- (අ) කසළ බැහැර කිරීමේ අංගන;
- (ආ) පොදු වැසිකිළි;
- (ඇ) කෘෂිරසායන අලෙවිසැල්;
- (ඈ) රසායනික ද්‍රව්‍ය මිශ්‍ර කරනු ලබන ආයතන;
- (ඉ) අවමංගල්‍යාගාර සහ මෘත ශරීරාගාර;
- (ඊ) වාහන සේවා ස්ථාන;
- (උ) ආවරණ සහිත හෝ නිසි ලෙස මුද්‍රා කර නොමැති අවිධිමත් හෝ නොසැලකිලිමත් ලෙස දුම්, දූවිලි, කාබන් සහ තාපය විමෝචනය කරනු ලබන (උඵ, ප්ලාස්ටික්, ඉන්ධන පිරිපහදු ආදී) කර්මාන්ත ශාලා; සහ
- (ඌ) සත්ත්ව ගොවිපලවල්,

නොතිබිය යුතු අතර ගබඩාවක් ආශ්‍රිතව නොතිබිය යුතු බවට නියාමන සභාව විසින් නිශ්චය කරනු ලබන වෙනත් යම් ස්ථානයක් පිහිටා නොතිබිය යුතු ය.

(2) (1) වන අනු නියෝගයේ සඳහන් යම් ස්ථානයක් ආයුර්වේද ගබඩාවක් අසල පසුව ස්ථාපිත කරන ලද්දේ නම්, එවැනි ස්ථාන මගින් එකී ගබඩාවෙහි ගබඩා කර ඇති අයිතමවලට ඇති කරනු ලබන බලපෑම අවම කිරීමට සියලු පූර්වාරක්ෂක පියවර එකී ගබඩාව විසින් ගත යුතු ය.

(3) ගංවතුර සහ අනෙකුත් ස්වභාවික විපත්වලට ගොදුරු විය හැකි ප්‍රදේශයක ආයුර්වේද ගබඩාවක් පිහිටා ඇති අවස්ථාවක, එවැනි ගබඩාවක ගබඩා කර ඇති අයිතමවල ආරක්ෂාව සඳහා එකී ගබඩා පරිශ්‍රය සම්බන්ධයෙන් පූර්වාරක්ෂක සහ වැළැක්වීමේ පියවරයන් අනුගමනය කර තිබිය යුතු ය.

75. ආයුර්වේද ගබඩාවක් ලෙස භාවිතා කරන සෑම පරිශ්‍රයක ම-

- (අ) ප්‍රමාණවත් ඉඩකඩ සහිත විය යුතු ය;
- (ආ) නියාමන සභාව විසින් නිර්දේශ කර ඇති පරිදි එකී පිවිසුම්වල දී ද්‍රව්‍ය පැටවීම සහ බෑම සඳහා ද්‍රව්‍ය ඇතුළු කිරීම් සහ පිටකිරීමට වෙන වෙනම ධාරිතාවයන් සහ පහසුකම් සහිත පිවිසුම් තිබිය යුතු ය;
- (ඇ) නිරෝධායන ඒකක ගබඩා පරිශ්‍රයෙන් පිටත පිහිටුවා තිබිය යුතු ය;
- (ඈ) මූලික ද්‍රව්‍යවල නියැදි වෙන් පරිශ්‍රයක යෝග්‍ය තත්ත්ව යටතේ හෝ එම පරිශ්‍රය තුළ වෙනම තබා ගත යුතු ය;
- (ඉ) නිම් ඖෂධ සහ වියළි ඖෂධ ගබඩා කිරීම සඳහා වෙන් කළ ප්‍රදේශ දෙකක් තිබිය යුතු ය: අමු ඖෂධ ගබඩා කළ යුතු අවස්ථාවක, යෝග්‍ය පාරිසරික තත්ත්ව යටතේ ඒ කාර්යය සඳහා වෙනම ප්‍රදේශයක් භාවිතා කළ යුතු ය. මෙම සියලු ප්‍රදේශවලට වෙන් වූ පිවිසුම් තිබිය යුතු අතර ඒවා අභ්‍යන්තරිකව එකිනෙකට සම්බන්ධ නොවිය යුතු ය;
- (ඊ) (i) බැර ලෝහ අඩංගු නොවන සහ පතුරු ගැලවී නොයන තීන්ත වර්ගයකින් පින්තාරු කරන ලද බිත්ති සහ සිවිලිම සහිත;
- (ii) පිරිසිදු කිරීමට පහසු, ඖෂධ සමඟ ප්‍රතික්‍රියා නොකරන සහ ලිස්සන සුළු නොවන ද්‍රව්‍ය යෙදීමෙන් දෝෂ රහිතව නිසි ලෙස නිම කරන ලද බිමක් සහිත; සහ

(iii) වහල ආවරණය සහ බිත්ති අතර විවර රහිත,

ගොඩනැගිල්ලකින් සමන්විත විය යුතු ය;

- (උ) දූවිලි අංශු, දුම්, සැඩ හිරු කිරණ සහ අපිරිසිදු වාතයට නිරාවරණය නොවන පරිදි ඖෂධීය ද්‍රව්‍යයන් ස්ථානගත කළ යුතු ය;
- (ඌ) ඖෂධ ගබඩා කරන ස්ථාන ආලෝකය, වාතාශ්‍රය, උෂ්ණත්ව සහ ආර්ද්‍රතා යෝග්‍ය තත්ත්වය පවත්වා ගැනීමට පියවර ගත යුතු අතර වායු සමීකරණ පහසුකම් අවශ්‍ය ප්‍රදේශ සඳහා එවැනි පහසුකම් සැපයිය යුතු ය;
- (එ) අපද්‍රව්‍ය සමග ඖෂධ මිශ්‍ර වීමේ අවදානම වළක්වා ගැනීමට හෝ අවම කිරීමට හැකි වන පරිදි ගොඩනැගිලි ව්‍යුහය සැලසුම් කළ යුතු ය;
- (ඒ) කල් ඉකුත් වූ හෝ හානි වූ ඖෂධ ගබඩා කිරීම සඳහා වෙනම පහසුකම් සැපයිය යුතු ය;
- (ඔ) වේයන්, කෘමීන්, කුරුල්ලන්, මීයන් සහ සුරතල් සතුන් ආදීන් ඇතුළු වීම වැළැක්වීම සඳහා සුදුසු පූර්වාරක්ෂාවන් අනුගමනය කරමින් උපරිම ප්‍රතිපාදන සහිතව සැලසුම් කිරීම සහ ගබඩා පරිශ්‍රය තුළ ස්ථාපිත කර ඇති සේදීමේ සහ සනීපාරක්ෂක කටයුතු සඳහා පහසුවෙන් ළඟා විය හැකි ආකාරයෙන් සම්මත සනීපාරක්ෂක ක්‍රමවේද භාවිතා කළ යුතු ය;
- (ඕ) අධි ක්‍රියාකාරී ද්‍රව්‍ය, විකිරණශීලී ද්‍රව්‍ය, අන්තරායකර ඖෂධ, අන්තරායකර ද්‍රව්‍ය, සංවේදී ද්‍රව්‍ය, අනිසි ලෙස භාවිතා කළ හැකි ද්‍රව්‍ය සහ වහා ගිනි ඇවිලෙන සුළු හා පුපුරන ද්‍රව්‍ය එකිනෙකින් වෙන් කර ගබඩා කිරීමට පහසුකම් සැලසිය යුතු ය.

76. ඖෂධ ගබඩා කිරීමේ දී, සියලුම ආයුර්වේද ඖෂධ (අමු ද්‍රව්‍ය, ඇසුරුම් ද්‍රව්‍ය) ගබඩාවට මාරු කිරීමට පෙර නිරෝධායන කටයුතු කිරීම සඳහා නිරෝධායන ඒකකයක් ස්ථාපිත කළ යුතු ය.

77. (1) නිරෝධායන ඒකකය තුළ, ලියාපදිංචි ඖෂධවේදියකුගේ අධීක්ෂණය යටතේ සම්මත නිරෝධායන ක්‍රියා පටිපාටිය අනුගමනය කළ යුතුය.

(2) ඖෂධ ගබඩා කළ යුත්තේ, ආහාර සහ ඖෂධ ද්‍රව්‍ය සඳහා අනුමත ඇසුරුම් සහිතව පමණි. ඖෂධ සැපයිය යුත්තේ, නියාමන සභාව විසින් සකස් කරන ලද මාර්ගෝපදේශවල නිශ්චිතව දක්වා ඇති සම්මත ආහාර හෝ ඖෂධ ප්‍රවාහන ක්‍රමවේද භාවිත කිරීමෙන් පමණි.

(3) සෑම ගබඩාවක ම, ද්‍රව්‍ය හඳුනාගැනීම සඳහා සම්මත, සහතික කළ නියැදි එකතුවක් පවත්වාගෙන යා යුතු ය.

(4) අවිනිශ්චිත තත්ත්වයක දී ඖෂධ නිසි ලෙස හඳුනා ගැනීම සඳහා වැඩිදුර පරීක්ෂණ අවශ්‍ය වූ විට, නියාමන සභාව විසින් අනුමත කරන ලද රසායනාගාරයකට සාම්පල යොමු කිරීමෙන් නිර්දේශ ඉල්ලා සිටිය යුතු ය.

(5) ආයුර්වේද ඖෂධ නිරෝධායනය කරන තෙක්, තාවකාලිකව ගබඩා කිරීම සඳහා වෙන් වූ ගබඩාවක් තිබිය යුතු ය.

(6) නිරෝධායනය කරන ලද ඖෂධවල තොරතුරු ඇතුළත් නිරෝධායන කරන ලද ඖෂධ ගබඩාවට යැවිය යුත්තේ, නිසි ලෙස ලේබල් කර සහතික කිරීමෙන් පසුව පමණි.

(7) නිරෝධායනය කරන ලද ඖෂධවල තොරතුරු ඇතුළත් නිරෝධායන නාමලේඛන නිසි ලෙස නඩත්තු කළ යුතුය.

78. (1) නිෂ්පාදන ක්‍රියාවලිය සඳහා භාවිතා කරනු ලබන සෑම ප්‍රකාශිත භාණ්ඩයක්, ද්‍රව්‍යයක් හෝ ඖෂධයක්, අතරමැදි නිෂ්පාදන සහ නියාමන සභාව විසින් කලින් කල නිශ්චය කරනු ලබන්නා වූ ඖෂධ ඇසුරුම් ද්‍රව්‍ය, නියාමන සභාව විසින් සකස් කරන ලද මාර්ගෝපදේශවල නිශ්චිතව දක්වා ඇති ආයුර්වේද ගබඩා ආදර්ශ ප්‍රමිති අනුව, වෙන වෙනම ගබඩා කළ යුතු ය.

(2) යම් ආයුර්වේද ගබඩාවක, ලියාපදිංචි සැපයුම්කරුවන්ගෙන් ලැබුණු අමුද්‍රව්‍ය හෝ බලපත්‍රලාභී නිෂ්පාදනාගාරවල නිෂ්පාදිත ඖෂධවල නිමි නිෂ්පාදන හා භාණ්ඩ පමණක් ගබඩා කළ යුතු ය.

(3) ගබඩා කිරීම සඳහා හිතකර පාරිසරික තත්ත්ව පවත්වා ගත යුතු ය. වායු සමීකරණ හෝ ශීතකරණ යටතේ ගබඩා කිරීමට අවශ්‍ය ඖෂධ ගබඩා කිරීම සඳහා වායු සමීකරණ හෝ ශීතකරණ පහසුකම් සැලසිය යුතුය.

(4) ගබඩා කරන ලද ද්‍රව්‍ය තවටු සහිත රාක්කවල හෝ බිම සමඟ නොගැටෙන පරිදි වේදිකාවක් මත තැන්පත් කර තැබිය යුතු ය.

(5) ගබඩා පරිශ්‍රය පිරිසිදු විය යුතු අතර අපද්‍රව්‍ය හා පළිබෝධකයන්ගෙන් තොර විය යුතු ය. ගබඩා කිරීමේ දී පිරිසිදු කිරීම් සහ නිරීක්ෂණ කටයුතු සඳහා අවකාශ තිබිය යුතු අතර පිරිසිදු කිරීමේ ක්‍රියාවලිය පිළිබඳ පැහැදිලි උපදෙස් සහිත සම්මත සෞඛ්‍යාරක්ෂක ක්‍රමවේදයක් තිබිය යුතු ය.

(6) අමුද්‍රව්‍ය ගබඩා කළ යුත්තේ ඒවායේ ස්වභාවික පිරිසිදු තත්ත්වයෙන් පමණි. විවිධ ඖෂධීය අමුද්‍රව්‍ය වර්ග ලේබල් කර වෙන වෙනම ගබඩා කළ යුතු ය.

(7) ආයුර්වේද ඖෂධවල සියලුම නිමි නිෂ්පාදන උද්භිද, ඛනිජ හෝ සත්ත්වජ හෝ ඒ හා සමාන ද්‍රව්‍ය ලෙස වර්ගීකරණය කර වෙන වෙනම ගබඩා කළ යුතු ය.

(8) අධි ක්‍රියාකාරී ද්‍රව්‍ය, විකිරණශීලී ද්‍රව්‍ය, මෙම නියෝගවල IX වන පරිච්ඡේදයෙහි නිශ්චිතව දක්වා ඇති ඖෂධ, අන්තරායකර ද්‍රව්‍ය, සංවේදී ද්‍රව්‍ය, අනිසි ලෙස භාවිතා කළ හැකි ද්‍රව්‍ය සහ ගිනිගන්නා සුළු හා පුපුරන ද්‍රව්‍ය ඒ ඒ ද්‍රව්‍ය සඳහා වෙන් කර ඇති ප්‍රදේශවල ගබඩා කළ යුතු ය, අදාළ දේශීය හෝ ජාත්‍යන්තර නීති රීති සහ නියෝග අනුව අනතුරු ඇඟවීමේ සහ අන්තරාය නිවාරණ ක්‍රමවේදයන්ට යටත්ව පවත්වාගෙන යා යුතු ය.

(9) අමුද්‍රව්‍ය මිශ්‍ර වීම, එකිනෙක ගැටීම් සහ ඇතුළතින් නරක්වීම වළක්වා ගැනීමට ආකාරයෙන් ගබඩා කළ යුතු ය.

(10) එකම ඖෂධය, ප්‍රමාණය අනුව වෙන් කළ විට, නියමිත වෙන්වීම් සලකුණු සහිතව ඒවා එකම ප්‍රදේශයේ ම ඇසිරිය යුතු ය.

(11) ගබඩාවෙහි, දෛනිකව තොග ගණනය කිරීම සිදු කළ යුතු ය.

(12) (අ) ආයුර්වේද ඖෂධ ලේබලයක තොරතුරු, ඖෂධයට අදාළ වන්නා වූ හා සත්‍ය තොරතුරුවලට වඩා වෙනස් වන්නා වූ අවස්ථාවක, ඖෂධ මිශ්‍ර වීමක් හෝ වැරදි නිකුත් කිරීමක් සිදුවී ඇත්දැයි පරීක්ෂා කිරීමට පියවර ගත යුතු ය.

(ආ) ලේබලයේ අඩංගු තොරතුරුවලට වඩා වෙනස් ආයුර්වේද ඖෂධයක් වේ නම්, නියාමන සභාව විසින් සකස් කරන ලද මාර්ගෝපදේශ අනුගමනය කිරීමෙන් හඳුනාගැනීම කළ යුතු ය.

(13) ඖෂධයක කොටසක් ශේෂ වන පරිද්දෙන්, ඖෂධයක් නිකුත් කිරීමෙන් පසු, ශේෂ වූ ඖෂධ කොටස නරක් වීම සහ විශෝජනය වීම සිදු නොවන පරිදි ආරක්ෂිතව ඇසුරුම් කර ලේබල් සහිතව ගබඩා කළ යුතු ය. අමුද්‍රව්‍ය භාවිතයේ දී, ශේෂව ඇති අමුද්‍රව්‍ය කොටස් ඊළඟ නිකුත්වේ දී පළමුව නිකුත් කළ යුතු ය.

(14) කිසිදු අවස්ථාවක හානියට පත් ඇසුරුම් සහිත කිසිදු ද්‍රව්‍යයක් නිකුත් නොකළ යුතු ය. අවශ්‍ය අවස්ථාවක දී, එම ද්‍රව්‍යයෙහි තත්ත්වය පිළිබඳ අවශ්‍ය පරීක්ෂණ සඳහා එය තත්ත්ව පාලන ඒකකය වෙත යොමු කළ යුතු ය. ඒ සම්බන්ධයෙන් ගනු ලබන සියලුම ක්‍රියාමාර්ග වාර්තා කර ලේඛනගත කළ යුතු ය.

(15) කල් ඉකුත් වූ ද්‍රව්‍ය නිකුත් කිරීම වැළැක්වීම සඳහා නිසි පූර්වාරක්ෂක පියවර ගත යුතු ය. කල් ඉකුත් වූ, හානියට පත් වූ, ප්‍රතික්ෂේප කරන ලද හෝ නැවත කැඳවන ලද ඖෂධ ගබඩාවෙහි තබා නොගත යුතු ය. එවැනි ද්‍රව්‍ය නිසි ක්‍රමවේදයකට අනුව බැහැර කරන තෙක් වෙනම ස්ථානයක ගබඩා කර තැබිය යුතු ය. ඒවා පිළිබඳ වාර්තා තබා ගැනීම සඳහා වෙනම නාමලේඛනයක් පවත්වාගෙන යා යුතු අතර ඒවා සම්බන්ධයෙන් මාසික වාර්තාවක් නියාමන සභාව වෙත ඉදිරිපත් කළ යුතු ය. කල් ඉකුත් වූ හෝ හානියට පත් වූ ඖෂධ, නියාමන සභාවේ අනුමතයට යටත්ව නිවැරදි ක්‍රමවේදයන්ට අනුකූලව බැහැර කළ යුතු ය.

(16) ආයුර්වේද ඖෂධ සම්බන්ධයෙන් පවත්වාගෙන යා යුතු ප්‍රමිති ඉක්මවා නොයන පරිදි, පළමුව ගෙන්වූ දෙය පළමුව බැහැර කිරීමේ (First in First out (FIFO) න්‍යාය මත පදනම්ව ඖෂධ නිකුත් කිරීම සඳහා ක්‍රමානුකූල ක්‍රමවේදයක් සකස් කළ යුතු ය.

79. (1) සෑම ආයුර්වේද ගබඩාවක් විසින්-

- (අ) පවතින උෂ්ණත්වය සහ ආර්ද්‍රතාවය පිළිබඳ නැවත පරීක්ෂා කිරීමට හැකි වන සේ වාර්තා ක්‍රමානුකූලව පවත්වා ගත යුතු ය;
- (ආ) සියලුම අදාළ උපකරණ නිසි කාල පරතරයක් සහිතව පරීක්ෂා කර ඒවායේ වාර්තා තබා ගත යුතු ය;
- (ඇ) පහසුවෙන් නිරීක්ෂණය කිරීමට හැකි වන පරිදි, ගබඩාවෙහි උෂ්ණත්වය උච්චාවචනය වන ආකාරය ප්‍රස්ථාරගත කර ප්‍රදර්ශනය කළ යුතු ය; සහ
- (ඈ) නියමිත කාල පරාසයන් තුළ මිනුම් උපකරණ ක්‍රමාංකනය කළ යුතු ය.

(2) (1) වන අනු නියෝගයෙහි සඳහන් සියලුම වාර්තා එම ඖෂධය කල් ඉකුත් වූ දින සිට වසරක කාලයක් හෝ පවත්නා රීති හා රෙගුලාසි මගින් සපයා ඇති වෙනත් කාල සීමාවක් දක්වා සුරක්ෂිතව තබා ගත යුතු ය.

80. (1) සෑම ආයුර්වේද ගබඩාවක්ම, 79 වන නියෝගයේ සඳහන් වාර්තාවලට අතිරේකව, -

- (අ) පරිශ්‍රය තුළ සිදු කරනු ලබන ක්‍රියාකාරකම් පිළිබඳ ලිඛිත වාර්තා තබා ගත යුතු ය;
- (ආ) නිර්දේශිත ගබඩා කිරීම් තත්ත්ව සම්බන්ධ උපදෙස්, පූර්වාරක්ෂක පියවර, නිරීක්ෂණ සහ නැවත පරීක්ෂා කිරීම් කළ යුතු දිනය ද ඇතුළුව ගබඩා කර ඇති සියලුම අයිතමවලට අදාළ වාර්තා ලිඛිත හා විද්‍යුත් ක්‍රමවේදයන්ගෙන් පවත්වා ගත යුතු ය; සහ
- (ඇ) අයිතමයේ විස්තර, එහි තත්ත්වය, ප්‍රමාණය, සැපයුම්කරු, සැපයුම්කරුගේ කාණ්ඩ අංකය, ලද දිනය සහ කල් ඉකුත්වන දිනය ඇතුළුව සෑම නිකුත් කිරීමකම පවත්වා ගත යුතු ය.

(2) (1) වන අනු නියෝගයේ සඳහන් වාර්තා තබාගැනීමේ දී, කාණ්ඩ අංකනය හෝ ඒ හා සමාන ක්‍රියාපිළිවෙලක් අනුව, නිශ්චිත හඳුනාගැනීමේ පද්ධතියක් ස්ථාපිත කළ යුතු ය.

81. (1) අමුද්‍රව්‍ය සහ ආයුර්වේද ඖෂධ එකිනෙකට ප්‍රතික්‍රියා නොකරන සහ බාහිර අවදානම්වලින් ආරක්ෂා වන ආකාරයෙන් ඇසුරුම්කරණය කර ගබඩා කළ යුතු ය.

(2) (1) වන අනු නියෝගයේ සඳහන් සෑම ඇසුරුමක ම අයිතමයේ නම, කාණ්ඩ අංකය, කල් ඉකුත්වන දිනය සහ නැවත පරීක්ෂා කිරීම සඳහා දිනය, සහ ඖෂධයේ ලියාපදිංචි අංකය අනුව විශේෂ ඇසුරුම් සඳහා කොන්දේසි පැහැදිලිව සඳහන් ලේබල තිබිය යුතු ය. නියාමන සභාව විසින් අනුමත කර නොමැති කෙටි යෙදුම්, නම් හෝ කේත ලේබලවල භාවිතා නොකළ යුතු ය.

(3) අමුද්‍රව්‍ය සහ ඖෂධ සම්බන්ධයෙන් ලද සෑම ඇණවුමකදී ම, අමුද්‍රව්‍ය සහ ඖෂධ ඇණවුම් සම්බන්ධයෙන් ලැබුණු රිසිට්පත් පරීක්ෂා කර තහවුරු කර ගත යුතු ය.

(4) සෑම ඇණවුමක් සම්බන්ධයෙන් ම අමුද්‍රව්‍ය සහ නිෂ්පාදනවල ඇසුරුම් භෞතිකව පරීක්ෂා කර තහවුරු කළ යුතු ය.

(5) ඕනෑම තොගයක සමරූපතාවය පරීක්ෂා කර තහවුරු කළ යුතු ය. යම් තොගයක් කාණ්ඩ අංක කිහිපයකට අයත් නිෂ්පාදන වලින් සමන්විත නම්, ඒවා නිසි ලෙස වෙන් කළ යුතු ය.

(6) සියලුම බහාලුම් ඒවායේ පවිත්‍රතාවය සම්බන්ධයෙන් හොඳින් පරීක්ෂා කළ යුතු අතර යම් තොගයක කැඩුණු හෝ හානි වූ බහාලුමක් හෝ අවශ්‍ය ප්‍රමිතීන්ට වඩා අඩු බහාලුමක් පැවති අවස්ථාවක, වැඩිදුර පරීක්ෂණ සඳහා සම්පූර්ණ තොගය නිරෝධායන පරිශ්‍රයේ තබා ගත යුතු ය.

- (7) (අ) සුදුසුකම්ලත් සහ පුහුණු කාර්ය මණ්ඩලය විසින් අවශ්‍ය අවස්ථාවලදී තොගවල නියැදි ලබා ගත යුතු ය.
- (ආ) නියාමන සභාව විසින් සපයනු ලබන ලිඛිත උපදෙස් අනුව නියැදි ගත යුතු අතර නියැදි සහිත බහාලුම් නිසි ලෙස ලේබල් කළ යුතු ය.
- (ඇ) එසේ ලබා ගන්නා ලද නියැදි නිරෝධායනය කළ යුතුය. ගබඩා කිරීමේ ක්‍රියාවලියේ දී ද කාණ්ඩ වෙන් කිරීමේ ක්‍රියාවලිය අඛණ්ඩව අනුගමනය කළ යුතු ය.

(8) බලයලත් නිලධාරියකු විසින් අනුමත හෝ ප්‍රතික්ෂේප කරන තෙක් අමුද්‍රව්‍ය හෝ ආයුර්වේද ඖෂධ නිරෝධායන ගබඩාවක තබා ගත යුතු ය.

82. (1) වේයන්, කෘමීන්, කුරුල්ලන් සහ මීයන් ආදී සතුන්ගෙන් සිදුවිය හැකි හානිය වළක්වා ගැනීම සඳහා සම්මත සෞඛ්‍යාරක්ෂක ක්‍රියා පටිපාටිවලට අනුව ගබඩා පරිශ්‍රය පිරිසිදු කළ යුතුය, එකී ක්‍රියා පටිපාටි සහ ක්‍රම ක්‍රියාත්මක කිරීම පිළිබඳ ලිඛිත වාර්තා තබා ගත යුතු ය.

(2) සෑම ඇසුරුමක් බහාලුමක් ම ඒ සඳහා අදාළ වන සම්මත ක්‍රමවේදයන්ට අනුව සෑම භාවිතයකට ම පෙර සහ පසුව පිරිසිදු කළ යුතු ය.

(3) ඖෂධවලට ඇති කරන ක්ෂුද්‍ර ජීවී බලපෑම අවම කිරීම සඳහා, ක්ෂුද්‍ර ජීවීන් වර්ධනය වීම වැළැක්වීමට සෑම පූර්වාරක්ෂක පියවරක් ම ගත යුතු ය.

83. (1) සෑම ආයුර්වේද ගබඩාවක් ම-

- (අ) ගබඩා තුළ සිදු වන ක්‍රියාකාරකම් සඳහා වගකියනු ලබන, පනත යටතේ ලියාපදිංචි ආයුර්වේද ඖෂධවේදීන් විසින් අධීක්ෂණය කළ යුතු ය;
- (ආ) ආයුර්වේද ඖෂධ පිළිබඳ දැනුමක් සහිත සුදුසුකම් ලත් කාර්ය මණ්ඩලයකින් සමන්විත විය යුතු ය.

(2) කාර්යමණ්ඩලය -

- (අ) වෙත ඖෂධ ගබඩා කිරීමේ ක්‍රමවේද, නියෝග සහ ආරක්ෂක ප්‍රමිති පිළිබඳ නිසි පුහුණුවක් ලබා දිය යුතුය;
- (ආ) පෞද්ගලික සෞඛ්‍ය හා සනීපාරක්ෂාව පිළිබඳව දැනුවත් සහ පුහුණු කළ අය විය යුතු ය; සහ
- (ඇ) වෙත තම රාජකාරි ඉටු කිරීමේ දී, භාවිත කිරීමට සුදුසු ආරක්ෂිත නිල ඇඳුමක් ලබා දිය යුතු ය.

84. පහත සඳහන් ලේඛන දෛනිකව යාවත්කාලීන කරමින් ගබඩා තුළ පවත්වාගෙන යා යුතුය:-

- (අ) කාර්යමණ්ඩල කළමනාකරණ ලේඛනය;
- (ආ) තොග නිකුත් කිරීමේ ලේඛනය;
- (ඇ) ඖෂධ තොග සහ සිල්ලර මිලදී ගැනීමේ ලේඛනය සහ බිල්පත්;
- (ඈ) රස ඖෂධ තොග සහ විකුණුම් ලේඛනය;
- (ඉ) රස ඖෂධ හැර වෙනත් නිෂ්පාදන විකුණුම් ලේඛනය; සහ
- (ඊ) ආනයනික ඖෂධ විකුණුම් ලේඛනය.

VIII කොටස

බෙදා හැරීම සඳහා ප්‍රමිති

85. මෙම පරිච්ඡේදයෙහි අරමුණු සඳහා-

‘බෙදාහැරීම’ යන්නෙන්, ප්‍රකාශිත භාණ්ඩයක්, ද්‍රව්‍යයක්, ඖෂධයක් හෝ ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයක් නිෂ්පාදනාගාරයේ සිට ප්‍රතිලාභියා වෙත ලබාදීම දක්වා සැපයුම, මිලදී ගැනීම, (වෙළඳසැලක හැර) තබා ගැනීම,

විකිණීම, ආනයනය, අපනයනය සහ ප්‍රවාහනය කිරීමේ ක්‍රියාවලිය මින් අදහස් කෙරේ. එනමුත්, එකී අයිතමය ප්‍රතිලාභියාට සෘජුවම හාර දීම මින් අදහස් නොකෙරේ.

86. ආයුර්වේද සංග්‍රහය යටතේ ප්‍රකාශිත යම් භාණ්ඩයක්, ද්‍රව්‍යයක්, ඖෂධයක් හෝ ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයක් බෙදා හැරීමේ යෙදී සිටින යම් (මින් මතු “බෙදාහැරීමේ ලියාපදිංචිකරු” ලෙස සඳහන් කරනු ලබන) තැනැත්තකු හෝ ආයතනයක් නියාමන සභාවේ ලියාපදිංචි විය යුතු අතර ලියාපදිංචිය වාර්ෂිකව අලුත් කළ යුතු ය.

87. ප්‍රකාශිත භාණ්ඩ, ද්‍රව්‍ය, ඖෂධ හෝ ආයුර්වේද නිෂ්පාදන බෙදාහැරීම සඳහා ලියාපදිංචි වීමට ඉල්ලුම් කිරීමට අපේක්ෂා කරන සෑම ලියාපදිංචි නිෂ්පාදනාගාරයක්ම, මෙහි II වන උපලේඛනයේ නිශ්චිතව දක්වා ඇති පරිදි G ආකෘති පත්‍රයෙන් නියාමන සභාව වෙත ඉල්ලීමක් කළ යුතු ය.

88. 86 වන නියෝගයේ සඳහන් සෑම බෙදාහැරීමේ ලියාපදිංචිකරුවකු ම හෝ 87 වන නියෝගයේ සඳහන් ලියාපදිංචි නිෂ්පාදනාගාරයක් ම, බෙදාහැරීමේ ක්‍රියාවලියට අදාළව නියාමන සභාව වෙත ඉල්ලීමක් කළ යුතු ය.

89. සෑම බෙදාහැරීමේ මධ්‍යස්ථානයක ම-

- (අ) ලියාපදිංචි ආයතනයේ නම සහ නියාමන සභාව විසින් නිකුත් කරන ලද ලියාපදිංචි අංකය සමඟ භාෂා තුනෙන් ම ‘ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවේ ලියාපදිංචි බෙදාහරින්නෙකි’ යන පාඨය සහිත, අවස්ථාවෝචිත පරිදි, නාමපුවරුවක් හෝ නාමපුවරු, පැහැදිලිව හඳුනාගත හැකි ආකාරයට ප්‍රධාන මාර්ගයට විවෘත වන ප්‍රධාන පිවිසුමෙහි, ප්‍රදර්ශනය කළ යුතුය;
- (ආ) නියාමන සභාව විසින් නිශ්චය කරනු ලබන ප්‍රමාණවත් යටිතල පහසුකම් තිබිය යුතුය; සහ
- (ඇ) නියාමන සභාව විසින් නිකුත් කරන ලද බෙදාහැරීම සඳහා වලංගු ලියාපදිංචි සහතිකයක් ආයතනයේ ප්‍රධාන කාර්යාලයෙහි සහ ප්‍රාදේශීය කාර්යාලවල පැහැදිලිව ප්‍රදර්ශනය කළ යුතු ය.

90. (1) බෙදාහැරීම සඳහා ලියාපදිංචි වී ඇති පුද්ගලයා හෝ ආයතනය විසින් භාවිතා කරනු ලබන බෙදාහැරීමේ ධාරිතාව, මාධ්‍ය සහ ප්‍රවාහන ක්‍රමවේද පිළිබඳ, නියාමන සභාව තෘප්තිමත් විය යුතු ය.

(2) ස්වභාවික විපත් හෝ ඒ හා සමාන අනපේක්ෂිත අවස්ථා හේතුවෙන් බෙදාහැරීමේ ක්‍රියාවලියට බාධා වන අවස්ථාවලදී, නියාමන සභාවේ උපදෙස් අනුගමනය කළ යුතුය. හදිසි අවස්ථාවකදී, බෙදාහැරීමේ ක්‍රියාවලියට ඇති විය හැකි බලපෑම් වැළැක්වීම සඳහා පූර්වාරක්ෂක සහ නිරෝධායන පියවරයන් අනුගමනය කළ යුතු ය.

(3) බෙදාහැරීමේ ක්‍රියාවලියෙහි නිරතව සිටින සියලුම පාර්ශ්ව, බෙදාහැරීමේ ක්‍රියාවලියට අදාළ සහ මෙම කොටසේ නියෝගවලට අනුකූලව කටයුතු කළ යුතු ය.

(4) ආපදාවලින් විපතට පත් ජනතාවට පරිත්‍යාග ප්‍රවාහනයේ දී සහ බෙදාහැරීමේ දී ද, බෙදාහැරීමේ ක්‍රියාවලියට අදාළ මෙම කොටසේ නියෝග පිළිපැදිය යුතු ය.

91. බෙදාහැරීමේ ලියාපදිංචිය වලංගු වන්නේ නියාමන සභාවෙහි ලියාපදිංචි අනුමත නිෂ්පාදන බෙදාහැරීම් සඳහා පමණක් විය යුතු ය.

92. ලියාපදිංචි බෙදාහරින්නකු නිෂ්පාදන බෙදාහැරීම සඳහා බාහිර පාර්ශ්වයක සහාය ලබාගන්නේ නම්, එකී කාර්යය සඳහා සුදුසු වාහනයක් භාවිතා කළ යුතු ය, බෙදාහැරීමේ ක්‍රියාවලියෙන් සහ ප්‍රවාහනය, ආර්ද්‍රතාවය, උෂ්ණත්වය, භෞතික ගැටිම්භවයන් නිෂ්පාදනවල ගුණාත්මකභාවයට බලපෑමක් සිදු නොවන බවට වග බලා ගත යුතු ය.

93. මෙම කොටස යටතේ බෙදාහැරීම සඳහා ලියාපදිංචි වන අවස්ථාවේ සෑම බෙදාහරින්නකු ම, නියාමන සභාව වෙත-

- (අ) බෙදාහරින්නාගේ පරමාර්ථ සහ යථා පරිදි සඳහන් සහ නියාමන සභාව මගින් අනුමත කළ ලිඛිත සටහනක්;

- (ආ) සැක සහිත හෝ තහවුරු කරන ලද අනවසර බෙදාහැරීම් පිළිබඳව වහාම අදාළ නිෂ්පාදකයින් සහ නියාමන සභාව දැනුවත් කිරීම සඳහා වන ක්‍රමවේදය;
- (ඇ) බලයලත් සැපයුම්කරුවන්ගෙන් ලබා ගනු ලබන නිෂ්පාදන ආයතනවලට, බෙදාහැරීම සහතික කිරීම සඳහා පරිපාලන හා තාක්ෂණික ක්‍රියාකාරකම් සඳහා වන අනුමත ක්‍රමවේදය;
- (ඈ) බෙදාහැරීමේ දී වන හුවමාරු කිරීම්වල දී සහ හුවමාරු කරන දෑ බෙදාහැරීමේ දී අනුගමනය කළ යුතු යාන්ත්‍රණය;
- (ඉ) අනවසර බෙදාහැරීම් හෝ එවැනි අනවසර බෙදාහැරීම් සම්බන්ධයෙන් සැක කෙරෙන ස්ථාන හඳුනාගැනීමේ ලිඛිත ක්‍රමවේදයක්; සහ
- (ඊ) බෙදාහැරීම්වලට සිදු විය හැකි හානි පරීක්ෂා කිරීමට බෙදාහරින්නන් විසින් බෙදාහැරීමේ ගුණාත්මකභාවය මැනීමට, ක්‍රමවේදයක්,

ඉදිරිපත් කළ යුතුය.

94. (1) ප්‍රකාශිත භාණ්ඩ, උව්‍ය, ඖෂධ හෝ ආයුර්වේද නිෂ්පාදන බෙදාහැරීම සම්බන්ධයෙන් ලියාපදිංචිය ඉල්ලා සිටින විට, භාණ්ඩ එකිනෙක මිශ්‍ර වීම වැළැක්වීම සඳහා වාහන තුළ සුදුසු වෙන් කිරීම් කළ යුතු ය: නැතහොත් එක් එක් අයිතමය සඳහා වෙන වෙනම වාහන භාවිතා කළ යුතුය.

(2) බෙදාහැරීම සඳහා භාවිතා කරන වාහන තුන්වන පාර්ශ්වයකට අයත් හෝ කුලී පදනම මත ලබාගෙන ඇත්නම්, ඉල්ලුම්කරු විසින් වාහන හිමිකරුගෙන් කැමැත්ත පළ කිරීමේ ලිපියක්, ඔහුගේ ජාතික හැඳුනුම්පතේ පිටපතක්, වාහනයේ ආදායම් බලපත්‍රයෙහි පිටපතක් සහ ලියාපදිංචි සහතිකයෙහි සහතික කරන ලද පිටපතක් ඉල්ලුම්පත්‍රය සමග නියාමන සභාව වෙත ඉදිරිපත් කළ යුතුය.

(3) මෙම කොටස යටතේ බෙදාහැරීම සඳහා නියාමන සභාව විසින් අනුමත කරන ලද වාහනයක හිමිකාරීත්වය වෙනස් වීමක දී හෝ නව වාහනයක් මිලදී ගැනීමක දී, එවැනි වෙනසක් සම්බන්ධයෙන් තොරතුරු එකී වෙනස සිදු වී දින දාහතරක් ඇතුළත නියාමන සභාව වෙත ඉදිරිපත් කළ යුතු ය.

95. ලියාපදිංචි බෙදාහරින්නකු -

- (අ) මෙම කොටස යටතේ සිදු කරනු ලබන බෙදාහැරීමේ සම්පූර්ණ ක්‍රියාවලිය සඳහා වගකිව යුතු ය;
- (ආ) බෙදාහැරීමේ ක්‍රියාවලියට සම්බන්ධ පුද්ගලයන් වෙත ඒ පිළිබඳව පැහැදිලි ලිඛිත උපදෙස් ලබා දීම සහ දැනුවත් කිරීම කළ යුතු ය;
- (ඇ) මෙම නියෝග ප්‍රකාරව බෙදාහැරීමේ ක්‍රියාවලිය ක්‍රියාත්මක කිරීම සහ එහි නඩත්තුව සහතික කිරීම සඳහා වගකිව යුතු සහ බලයලත්, තැනැත්තකු හෝ ආයතනයක් පත් කළ යුතු ය;
- (ඈ) ප්‍රශස්ත ක්‍රියාවලියෙන් වෙනස් වන්නා වූ ක්‍රමවේදයන් හඳුනා ගැනීම සහ එය නිවැරදි කිරීම සඳහා අවශ්‍ය අධිකාරී බලය සහිත සහ පහසුකම් සහිත කළමනාකරුවන් සහ තාක්ෂණික නිලධාරීන් පත් කළ යුතු ය;
- (ඉ) බෙදා හරින ලද භාණ්ඩයේ ගුණාත්මකභාවයට බලපාන ප්‍රමාණයට වඩා වැඩි වගකීමක් පුද්ගලයකුට නොපැවරීමට වගබලා ගත යුතු ය;
- (ඊ) බෙදාහැරීමේ සේවාවේ හෝ බෙදා හරින ලද භාණ්ඩයේ ගුණාත්මකභාවයට අහිතකර බලපෑමක් ඇති කරනු ලැබිය හැකි තැනැත්තන් සහ කළමනාකාරීත්වයන් අතර ප්‍රතිවිරුද්ධ සම්බන්ධතා වැළැක්වීමට හෝ වාණිජ, දේශපාලන, මූල්‍ය හෝ වෙනත් බලපෑම් වළක්වා ගැනීමට පියවර ගත යුතු ය;
- (උ) කාර්යමණ්ඩලයේ පුද්ගලික සෞඛ්‍යය සහ පිරිසිදුකම නිරීක්ෂණය කරන බවට සහතික විය යුතු ය;

(උ) පුද්ගලයන්ට, දේපළවලට හා පරිසරයට හානි නොවන අයුරින් ආරක්ෂක ක්‍රමෝපාය අනුගමනය කළ යුතු ය; සහ

(ඵ) පවත්නා නීති යටතේ සුදුසු පරාමිතින් අනුගමනය කරමින් අනවසර ද්‍රව්‍ය බෙදාහැරීම, ආදේශ කිරීම, ප්‍රවාහනය කිරීම, හානි කිරීම හෝ විකෘති කිරීම වැනි අවස්ථා වැළැක්වීම සඳහා කටයුතු කළ යුතු ය.

96. (1) සෑම ලියාපදිංචි බෙදාහරින්නකු ම බෙදාහැරීමේ කටයුතු සිදු කිරීම සඳහා නිසි පුහුණුව සහ සුදුසුකම් සහිත කාර්ය මණ්ඩලයක් යෙදවිය යුතු ය.

(2) අන්තරායකර ද්‍රව්‍ය බෙදාහැරීමේ දී, බෙදාහරින්නන් හට විශේෂ පුහුණුවක් ලබා දිය යුතුය. එකී පුහුණුවීම් පිළිබඳව නියාමන සභාව වෙත වාර්තා කළ යුතු ය.

(3) ලියාපදිංචිය ලබා ඇති බෙදාහරින්නකුගේ බෙදාහැරීමේ කාර්ය මණ්ඩල සාමාජිකයින් රාජකාරි කාලය තුළ සුදුසු නිල ඇඳුමකින් සැරසී සිටිය යුතු ය.

(4) රාජකාරි කාලය තුළ දී, කාර්ය මණ්ඩල සාමාජිකයින්ගේ සෞඛ්‍යය සහ සනීපාරක්ෂාව නිසි ලෙස තහවුරු කළ යුතු ය.

97. (1) හදිසි පරීක්ෂාවක දී ඉදිරිපත් කිරීමට හැකි වන පරිදි, බෙදාහැරීම සඳහා භාවිතා කරන සියලුම වාහනවලට නිකුත් කර ඇති බෙදාහැරීමේ බලපත්‍රය, සෑමවිටම වාහනය සන්තකයේ තබා ගත යුතු ය.

(2) ප්‍රවාහනය සඳහා භාවිතා කරන වාහන අදාළ බෙදාහැරීමේ කාර්යය සඳහා යෝග්‍ය විය යුතු ය.

(3) බෙදාහැරීම සඳහා භාවිතා කරන වාහනයෙහි ඇසුරුම් ප්‍රදේශ තුළ, අදාළ නිෂ්පාදන කාණ්ඩයට සුදුසු තත්ත්වයක, ගබඩා කිරීමේ පහසුකම් තිබිය යුතු ය.

(4) එකම පරිසරයක එකට තබා ඇති විට ප්‍රකාශිත භාණ්ඩ, ද්‍රව්‍ය, ඖෂධ හෝ ආයුර්වේද නිෂ්පාදන, එකිනෙකට අහිතකර බලපෑමක් ඇති නොවන සේ එක වාහනයක ප්‍රවාහනය කළ යුතු ය.

(5) නිෂ්පාදන කාණ්ඩ එකකට වඩා වැඩි සංඛ්‍යාවක් තනි වාහනයක් භාවිතයෙන් බෙදා හැරීමේ දී, එකිනෙකට වෙන් කරන ලද මැදිරි සහ දොරවල් සහිත එකී කාර්යය සඳහා ම වන වාහනයක් භාවිත කළ යුතු ය.

(6) මෙම සංග්‍රහයේ IX වන කොටසේ විධිවිධාන අනුව, අමු හෝ වියළි අබිං හෝ කංසා ප්‍රවාහනය කළ යුතු ය.

(7) කල් ඉකුත් වූ හෝ හානි වූ ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයක්, ප්‍රකාශිත භාණ්ඩයක්, ද්‍රව්‍යයක් හෝ ඖෂධයක් ප්‍රවාහනය කිරීමේ දී වෙන වෙනම ගබඩා කළ යුතු ය.

(8) සක්‍රීය ද්‍රව්‍ය, විකිරණශීලී ද්‍රව්‍ය, අන්තරායකර ඖෂධ, අන්තරායකර ද්‍රව්‍ය, සංවේදී භාණ්ඩ, අනිසි ලෙස භාවිත කළ හැකි ද්‍රව්‍ය සහ වහා ගිනි ඇවිලෙන සුළු හා පුපුරන ද්‍රව්‍ය ප්‍රවාහනය කිරීමේ දී එකිනෙකින් වෙන්ව ගබඩා කර තබා ගත යුතු ය.

(9) අවදානම් සහ වැරදි අවම වන පරිදි ප්‍රවාහනය සඳහා භාවිත කරන වාහනය ව්‍යුහාත්මකව සැකසිය යුතු ය. එය පිරිසිදු කිරීමට පහසු සහ පහසුවෙන් අපිරිසිදු නොවන තත්ත්වයක තිබිය යුතු ය. පිටතින් අපිරිසිදු වීම වැළැක්වීම සහ නිසි වාතාශ්‍රයක් පවත්වා ගැනීම සඳහා පෙරහන් සහිත විවරයක් ද එයට යෙදිය යුතු ය. දොරවල් තදින් වසා තිබිය යුතු ය.

(10) ගෝලීය ස්ථානගත කිරීමේ පද්ධතියක් (GPS) හරහා ඉලෙක්ට්‍රොනික ලුහුබැඳීමේ උපකරණයක් සහ දුරස්ථ වාහන හඳුනාගැනීමේ පද්ධතියක් පවත්වා ගත යුතු ය.

(11) සෑම ලියාපදිංචි වාහනයක් ම අබලන් වූ පසු ඉක්මනින් ප්‍රවාහනයෙන් ඉවත් කළ යුතු ය. එවැනි වාහන ප්‍රමාණවත් ලෙස අලුත්වැඩියා නොකර නැවත භාවිත නොකළ යුතු ය. අබලන් වූ වාහනවල තොරතුරු නියාමන සභාව වෙත දැනුම් දිය යුතු ය.

(12) සෑම වාහනයක් ම සූර්ය කිරණවලින් රන් වීම වැළැක්වීම සඳහා තාප ප්‍රතිරෝධීව නිම කළ යුතු ය.

(13) වාහන ගබඩා කිරීම සඳහා විශේෂ පහසුකම් (ඒකාකාරී උෂ්ණත්වය, ආර්ද්‍රතාවය ආදිය) සහ අවශ්‍ය ද්‍රව්‍ය වර්ග ප්‍රවාහනයට අදාළ පහසුකම් තිබිය යුතු ය. එම තත්ත්වයන් මැනීම සඳහා මිනුම් උපකරණ තිබිය යුතු ය. සමාන කාල පරාසයන් තුළ අදාළ මිනුම් උපකරණ යාවත්කාලීන කළ යුතු ය.

(14) ද්‍රව්‍ය ප්‍රවාහනයේදී ශීතකරණ පහසුකම් අවශ්‍ය වූ විටෙක, සුදුසු උෂ්ණත්ව පාලක සහිත සහ ශීතාගාර සහිත වාහන භාවිත කළ යුතු ය.

(15) විවෘත කසළ බැහැර කරන ස්ථාන සහ පොදු වැසිකිළි ආසන්නයේ වාහන ගාල් කිරීම, බහාලුම් සහ මෙහෙයුම් උපකරණ තැබීම නොකළ යුතු ය. ඖෂධ නිෂ්පාදනාගාරයක් පවත්වාගෙන යාමට නුසුදුසු යැයි නියාමන සභාව විසින් තීරණය කර ඇති පරිදි කෘෂි රසායන අලෙවිසැල්, රසායනික මිශ්‍ර කිරීමේ ස්ථාන, අවමංගල්‍යාගාර සහ වාහන සේවා ස්ථාන වැනි වෙනත් සාධකවලින් බැහැර වූ ස්ථානයක වාහන ගාල් කර තැබිය යුතු ය.

(16) ප්‍රවාහනය සඳහා භාවිතා කරන වාහන සතුන්ගේ ආක්‍රමණයෙන් ඇත් කර තැබිය යුතු ය.

(17) වාහනය පිරිසිදු කිරීමේ ද්‍රව්‍ය සහ විෂබීජ නාශක යෙදීමේදී, වාහනයේ ගබඩා කරන ද්‍රව්‍යවලට හානි නොවන පරිදි භාවිතා කළ යුතු ය.

(18) අනවසර පුද්ගලයින්ට වාහන නිදහස් නොකළ යුතු ය.

IX වන කොටස

අබිං සහ අන්තරායකර ඖෂධවලට අදාළ විධිවිධාන

98. (218 වන අධිකාරය වූ) විෂ වර්ග, අබිං සහ අන්තරායකර ඖෂධ ආඥාපනතේ III සහ IV වන පරිච්ඡේදවල කුමක් සඳහන් වුව ද, පනතේ 77 වගන්තියේ (2) වන උපවගන්තිය යටතේ අමාත්‍යවරයාගේ අධිකාරිය යටතේ කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා විසින් මෙම නියෝග බලාත්මක කිරීමේ දී-

(අ) අමු හෝ සකස් කළ අබිං ආනයනය කිරීම;

(ආ) ඒ සඳහා අබිං නිලධාරීන් ලෙස ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවේ නිලධාරීන් යම් සංඛ්‍යාවක් පත් කිරීම;

(ඇ) අමු හෝ සකස් කළ අබිං යොදා ආයුර්වේද ඖෂධ සැකසීමට, ගබඩා කිරීමට, ප්‍රවාහනයට, බෙදා හැරීමට සහ නිකුත් කිරීමට බලපත්‍ර නිකුත් කිරීම; සහ

(ඈ) ආයුර්වේද වෛද්‍ය කර්මයේ සහ ශල්‍ය කර්මයේ කාර්ය සඳහා අවශ්‍ය පරිදි ආයුර්වේද කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා විසින් මධ්‍යම අබිං සංචිතය පවත්වාගෙන යාම සහ අබිං සලාක සඳහා ප්‍රාදේශීය අබිං සංචිතයෙන් ලබාගෙන පවත්වාගෙන යාම කළ යුතු ය.

99. (1) 98 (ඇ) වන නියෝගයේ සඳහන් එවැනි ඕනෑම අබිං තැන්පතුවක් නියාමන සභාව විසින් සකස් කරන ලද අදාළ නිර්ණායක, මාර්ගෝපදේශ, අධීක්ෂණය සඳහා කොන්දේසි සහ නියෝගවල අඩංගු, ක්‍රියා පටිපාටියකට යටත්ව නියාමනය කළ යුතු ය.

(2) කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා විසින්-

(අ) එකී තැන්පතුවට අබිං සැපයීමේ මූලාශ්‍ර සහ අබිං ප්‍රමාණ; සහ

(ආ) එවැනි තැන්පතු නිකුත් කරන ලද පාර්ශ්වයන් සහ එසේ නිකුත් කරන ලද ප්‍රමාණ,

ඇතුළත් නිවැරදි සහ පැහැදිලි සටහන් සහිත වාර්තා පවත්වාගෙන යා යුතු ය.

(3) කොමසාරිස් ජනරාල්වරයාගේ විධානයට යටත්ව පළාත් ආයුර්වේද කොමසාරිස්වරයා, ප්‍රාදේශීය අබිං සංවිත නඩත්තු කිරීම සහ අධීක්ෂණය කිරීම සඳහා වගකිව යුතු ය.

(4) නියාමන සභාව විසින් සංවිතවලින් අබිං නිකුත් කිරීම සහ භාවිතය සම්බන්ධයෙන් නීති සම්පාදනය කළ යුතු ය.

(5) කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා විසින්, නියාමන සභාවෙහි නිර්දේශ මත, ප්‍රධාන ප්‍රාදේශීය අබිං නිලධාරියා ලෙස පළාත් ආයුර්වේද කොමසාරිස්වරයා පත් කළ යුතු ය.

(6) ප්‍රධාන ප්‍රාදේශීය අබිං නිලධාරියා විසින් අදාළ දිස්ත්‍රික්කය සඳහා පහත සඳහන් නිලධාරීන්ගෙන් සමන්විත ප්‍රාදේශීය අබිං මණ්ඩලය පිහිටුවිය යුතු ය:-

(අ) නිල සාමාජිකයන් වන -

- (i) මණ්ඩලයේ සභාපති ලෙස කටයුතු කරනු ලබන දිස්ත්‍රික් ලේකම්වරයාගෙන්;
- (ii) පළාත් ආයුර්වේද කොමසාරිස්වරයාගෙන්;
- (iii) දිස්ත්‍රික් ආයුර්වේද රෝහල් වෛද්‍ය අධිකාරීවරයාගෙන්;
- (iv) පොලිස් අධිකාරීවරයාගෙන්;
- (v) ජාතික අන්තරායකර ඖෂධ පාලක මණ්ඩලයේ අධ්‍යක්ෂ ජනරාල්වරයා හෝ ඔහුගේ නියෝජිතයාගෙන්;
- (vi) සුරාබදු අධ්‍යක්ෂ ජනරාල්වරයා විසින් නම් කරන ලද දිස්ත්‍රික් සුරාබදු නිලධාරියාගෙන්; සහ

(ආ) කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා විසින් පත් කරනු ලබන පාරම්පරික ආයුර්වේද වෛද්‍යවරුන් තිදෙනෙකුගෙන්,

සමන්විත විය යුතු ය.

(7) කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා විසින් බලපත්‍රයක් නිකුත් කර ඇති ලියාපදිංචි ආයුර්වේද වෛද්‍යවරුන් වෙත ප්‍රාදේශීය අබිං මණ්ඩලය විසින්, අබිං නිකුත් කළ යුතු ය.

100. (1) අබිං බලපත්‍රයක් ලබා ගැනීමට අදහස් කරන ඕනෑම ආයුර්වේද වෛද්‍යවරයකු මෙහි II වන උපලේඛනයේ නිශ්චිතව දක්වා ඇති H ආකෘතියෙන් කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා වෙත ඉල්ලුම් කළ යුතු ය.

(2) ඉල්ලීමක් ලැබීමෙන් පසු, කොමසාරිස් ජනරාල්වරයාට, එකී ඉල්ලීම ඉදිරිපත් කරන ලද තොරතුරු වලට අමතරව, බලපත්‍රය නිකුත් කිරීම සඳහා අවශ්‍ය යැයි හැඟෙන වැඩිදුර තොරතුරු ඉදිරිපත් කරන ලෙස ඉල්ලුම්කරුගෙන් ඉල්ලා සිටිය හැකි ය.

(3) බලපත්‍රය නිකුත් කිරීමට පෙර, කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා විසින් එකී ඉල්ලුම්පත නිර්දේශ සඳහා දිස්ත්‍රික්කයේ ප්‍රාදේශීය අබිං මණ්ඩලය වෙත යොමු කළ යුතු ය.

(4) ඉල්ලීමේ සඳහන් කරුණු, ඉල්ලුම්කරු විසින් ඉදිරිපත් කරන ලද තොරතුරු සහ අදාළ දිස්ත්‍රික්කයේ ප්‍රාදේශීය අබිං මණ්ඩලය විසින් යොමු කරන ලද නිර්දේශය නිසි ලෙස සලකා බැලීමෙන් පසුව, කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා විසින්-

(අ) මෙහි III වන උපලේඛනයේ නිශ්චිතව දක්වා ඇති ගාස්තුවක් ගෙවීමෙන් පසු අබිං මිලදී ගැනීම සඳහා මෙහි IV වන උපලේඛනයේ දක්වා ඇති ආකෘතියෙන් ඉල්ලුම්කරුට බලපත්‍රයක් නිකුත් කිරීම; හෝ

(ආ) ඒ සඳහා සාධාරණ හේතු දක්වා ඉල්ලීම ප්‍රතික්ෂේප කිරීම,
කළ යුතු ය.

(5) (4) (අ) වන අනු නියෝගය යටතේ නිකුත් කරන ලද සෑම බලපත්‍රයක්ම, වසරක කාලයක් සඳහා වලංගු විය යුතු අතර එකී බලපත්‍රය කල් ඉකුත් වන දිනට මාස තුනකට පෙර, මෙහි II වන උපලේඛනයේ නිශ්චිතව දක්වා ඇති H ආකෘතියෙන් කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා වෙත ඉල්ලීමක් යොමු කිරීමෙන් ලියාපදිංචිය අලුත් කළ හැකි ය.

(6) බලපත්‍ර හිමියාගේ පෙර වාර්තා සැලකිල්ලට ගනිමින්, මෙහි III වන උපලේඛනයේ නිශ්චිතව දක්වා ඇති ගාස්තුවක් ගෙවීම මත තවත් වසරකට නොඅඩු කාලයක් සඳහා, කොමසාරිස් ජනරාල්වරයාට බලපත්‍රය අලුත් කළ හැකි ය. අලුත් කිරීම සඳහා වන ඉල්ලීම කල් ඉකුත්වන දිනට මාස තුනකට පෙර ඉදිරිපත් නොකළහොත්, කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා විසින් නිශ්චය කරනු ලබන ප්‍රමාද ගාස්තුවකට ඉල්ලුම්කරු යටත් විය යුතු ය.

(7) බලපත්‍රයක් දරන්නකු එකී බලපත්‍රයේ වලංගු කාලය ඉකුත්වීමට පෙර අබිං මිලදී ගත යුතු ය. වලංගු කාල සීමාව අවසන් වීමෙන් පසු, යම්හෙයකින් අබිං මිලදී ගතහොත්, කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා විසින් නිශ්චය කරනු ලබන දඩයකට යටත් විය යුතු ය.

101. (1) කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා විසින් 100 වන නියෝගය යටතේ නිකුත් කරන ලද බලපත්‍රයක් සහිත බලපත්‍රලාභියකු-

- (අ) පනත හෝ (218 වන අධිකාරය වූ) විෂ වර්ග, අබිං සහ අන්තරායකර ඖෂධ ආඥාපනත හෝ මෙම නියෝග හෝ අබිං බලපත්‍රයේ සඳහන් නියම සහ කොන්දේසිවලට අනුකූල වීම නොසලකා හැර ඇති විට; හෝ
- (ආ) අබිං භාවිතයෙන් සිදු කරන ලද නිෂ්පාදන කටයුතු අවසන් කර ඇති විට; හෝ
- (ඇ) එකී බලපත්‍රයට අදාළව නිෂ්පාදන ක්‍රියාවලියේ දී නිකුත් කරන ලද අබිං නිසි ලෙස භාවිත කර නොමැති විට,

එකී බලපත්‍රය අවලංගු කළ යුතු ය.

(2) (1) වන අනු නියෝගයේ (අ) හෝ (ඇ) ඡේදය යටතේ බලපත්‍රයක් අවලංගු කිරීමට පෙර, බලපත්‍රලාභියා වෙත බලපත්‍රය අවලංගු නොකිරීමට හේතු වෙත් නම්, දින තිහක් ඇතුළත හේතු දැක්වීමට කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා විසින් අවස්ථාව ලබා දිය යුතු ය.

(3) බලපත්‍රලාභියා-

- (අ) 2 වන අනු නියෝගයේ සඳහන් පරිදි නියමිත කාල සීමාව තුළ පිළිතුරු දීමට අපොහොසත් වුවහොත්; හෝ
- (ආ) කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා සෑහීමකට පත් වන වලංගු පැහැදිලි කිරීමක් නොසැපයූ විටක දී, හෝ

කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා විසින් බලපත්‍රය වහාම අවලංගු කර බලපත්‍රලාභියා වෙත දැනුම්දිය යුතු ය.

(4) බලපත්‍රයක් අවලංගු කිරීමේ දී, අවලංගු කරන ලද බලපත්‍රලාභියා යටතේ සහ ඔහුගේ භාරයේ තිබූ මිලදී ගත් අබිං වහාම ක්‍රියාත්මක වන පරිදි කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා වෙත නැවත භාර දිය යුතු ය.

102. (1) කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා විසින් කලින් කලට නියම කරන ලද කොන්දේසි වලට යටත්ව, 'බලපත්‍රලාභී ආයුර්වේද වෛද්‍යවරයා' ලෙස 103, 104 සහ 105 නියෝගවල සඳහන් අබිං බලපත්‍රයක් හිමි ආයුර්වේද වෛද්‍යවරයකුට අබිං ලබා ගැනීම, ප්‍රවාහනය කිරීම, සන්නකයේ තබා ගැනීම, ගබඩා කිරීම, නිෂ්පාදන සඳහා භාවිතා කිරීම සහ ඖෂධ නිෂ්පාදනය කිරීම සඳහා අවසර දිය හැකි ය.

(2) අබිං බලපත්‍රයක් හිමි සෑම ආයුර්වේද වෛද්‍යවරයකු ම -

- (අ) ඔහු භාරයේ ඇති අබිං සඳහා වගකිව යුතු ය;
- (ආ) අබිං ගබඩා කිරීම, ප්‍රවාහනය කිරීම සහ ඔහුට නිකුත් කරන ලද අබිං භාවිතයෙන් ඖෂධ නිෂ්පාදනය කිරීම අධීක්ෂණය කළ යුතු ය; සහ
- (ඇ) ඔහුගේ අධීක්ෂණය සහ වගකීම යටතේ, අබිං භාවිතයෙන් නිපදවන ඖෂධ වර්ග සහ ප්‍රමාණයන් පිළිබඳ වාර්ෂික වාර්තාවක් කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා වෙත ඉදිරිපත් කළ,

යුතු ය.

(3) නියාමන සභාව විසින් කළින් කලට යාවත්කාලීන කරනු ලබන අබිං බලපත්‍ර හිමි ආයුර්වේද වෛද්‍යවරුන්ගේ ලේඛනයක් පවත්වාගෙන යා යුතු ය.

103. බලපත්‍රලාභී ආයුර්වේද වෛද්‍යවරයකු, පනතේ හෝ මෙම නියෝගවල විධිවිධාන හෝ අබිං බලපත්‍රයේ දක්වා ඇති යම් කොන්දේසියක් උල්ලංඝනය කරන්නේ නම්, අබිං බලපත්‍රය හෝ ඊට අදාළ ඕනෑම කරුණක් සම්බන්ධයෙන් ඔහු අදාළ නීති යටතේ වරදකට වරදකරු වේ. මෙම නියෝග යටතේ අබිං සම්බන්ධ යම් වරදකට අධිකරණයක් විසින් වරදකරු කරනු ලබන තැනැත්තකු කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා විසින් අසාද්‍ර ලේඛනගත කළ යුතු ය.

104. (1) නිෂ්පාදන කටයුතු සඳහා අවශ්‍ය අබිං ලබාගැනීමට, බලපත්‍රලාභී ආයුර්වේද වෛද්‍යවරයකු විසින් අදාළ ආකෘතියෙන් නියාමන සභාව වෙත ඉල්ලීමක් ඉදිරිපත් කළ යුතු ය.

(2) බලපත්‍රලාභී ආයුර්වේද වෛද්‍යවරුන් වෙත නිකුත් කරනු ලබන අබිං සඳහා, නියාමන සභාව විසින් තීරණය කරනු ලබන ගාස්තුවක් අය කළ හැකි ය.

(3) මෙම නියෝගවල විධිවිධාන යටතේ අබිං සඳහා වන සෑම ඉල්ලීමක් සම්බන්ධයෙන්, නියාමන සභාව විසින් නිශ්චය කරනු ලබන තොරතුරු ඇතුළත් නාම ලේඛනයක් කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා විසින් පවත්වාගෙන යා යුතු ය.

(4) (1) වන අනු නියෝගය යටතේ ඉල්ලීමක් කරන විට, අබිං යෙදීමට අදහස් කරනු ලබන නිෂ්පාදන වර්ග සහ නිෂ්පාදන ප්‍රමාණ පිළිබඳ තොරතුරු සහ නියාමන සභාව විසින් නිශ්චය කරනු ලබන වෙනත් තොරතුරු නිශ්චිතව දක්වනු ලබන කාල සීමාවක් තුළ ලබා දිය යුතු ය.

105. (1) 104 වන නියෝග යටතේ ඉල්ලීමක් කළ විට, කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා විසින්, එකී ඉල්ලීම ලැබුණු දින සිට දින හැටක කාලයක් ඇතුළත එම ඉල්ලීම පිළිගැනීම හෝ ප්‍රතික්ෂේප කිරීම පිළිබඳ ඉල්ලීම කරනු ලැබූ ආයුර්වේද වෛද්‍යවරයා වෙත ලිඛිතව දැනුම් දිය යුතු ය. ප්‍රතික්ෂේප කිරීමක් ලැබී දින තිහක් ඇතුළත අභියාචනයක් ඉදිරිපත් කිරීමේ හැකියාව ඉල්ලුම්කරුට ඇත.

(2) අභියාචනා මණ්ඩලය, තමා ඉදිරියේ තබා ඇති පැහැදිලි කිරීම් සලකා බැලීමෙන් පසු-

(අ) අභියාචනය පිළිගෙන අභියාචකට අබිං නිකුත් කිරීමට කොමසාරිස් ජනරාල්වරයාට නියෝග කළ හැකි ය; හෝ

(ආ) අභියාචනය ප්‍රතික්ෂේප කළ හැකි ය.

(3) අභියාචනා මණ්ඩලයේ තීරණය අවසාන තීරණය විය යුතු ය.

106. (1) ඖෂධ නිෂ්පාදනයේ දී, කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා විසින් නම් කරන ලද ආයුර්වේද ප්‍රජා සෞඛ්‍ය වෛද්‍ය නිලධාරියකුගේ අධීක්ෂණය යටතේ අබිං සංයෝග කිරීම සිදු කළ යුතු ය.

(2) එකී ආයුර්වේද ප්‍රජා සෞඛ්‍ය වෛද්‍ය නිලධාරියා විසින් නිෂ්පාදන වාර්තාවෙහි තම අත්සන යෙදිය යුතු ය.

107. යම් තැනැත්තෙක්, කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා විසින් නිකුත් කරන ලද කංසා බලපත්‍රයක් රහිතව කංසා වගා කිරීම, සත්තකයේ තබා ගැනීම, ගබඩා කිරීම, ආයුර්වේද නිෂ්පාදන සිදු කිරීම, ප්‍රවාහනය කිරීම හෝ අපනයනය නොකළ යුතු ය.

108. (1) ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවෙන් ලියාපදිංචි ආයුර්වේද වෛද්‍යවරුන් වෙත කංසා නිකුත් කිරීමේ දී, සංග්‍රහයේ අරමුණු බලාත්මක කිරීම සඳහා මෙහි IV වන උපලේඛනයෙහි බලපත්‍ර නිකුත් කිරීම සහ අවශ්‍ය ප්‍රමාණයට සත්තකයේ තබාගැනීම සම්බන්ධයෙන් කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා වගකිව යුතු ය.

(2) නියාමන සභාවේ නිර්දේශ අනුව, කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා විසින් -

(අ) රාජ්‍ය ආයතන;

(ආ) අර්ධ රාජ්‍ය ආයතන; සහ

(ඇ) පුද්ගලික ආයතන,

විසින් කරනු ලබන ඉල්ලීම අනුව, කංසා භාවිතයෙන් ආයුර්වේද නිෂ්පාදන සිදු කිරීම, එකී කාර්යය සඳහා කංසා වගා කිරීම, ලබා ගැනීම, සන්නකයේ තබා ගැනීම, ගබඩා කිරීම, විකිණීම, බෙදා හැරීම, ප්‍රවාහනය කිරීම හෝ කංසා භාවිතයෙන් නිෂ්පාදනය කරනු ලබන ප්‍රකාශිත භාණ්ඩ, ද්‍රව්‍ය හෝ ඖෂධ සහ ආයුර්වේද නිෂ්පාදන අපනයනය කිරීමට බලපත්‍ර නිකුත් කළ යුතු ය.

109. නියාමන සභාවේ නිර්දේශ අනුව, කංසා ලැබීමට සුදුසුකම් ලත් ලියාපදිංචි ආයුර්වේද වෛද්‍යවරුන් කාණ්ඩ කිරීම සහ ඔවුන්ට නිකුත් කළ යුතු කංසා ප්‍රමාණය නිශ්චය කිරීම කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා විසින් කළ යුතු ය.

110. (1) රෝගීන්ට ප්‍රතිකාර කිරීමේ අරමුණින්, ලියාපදිංචි ආයුර්වේද වෛද්‍යවරයකු ඖෂධ නිෂ්පාදනය සඳහා කංසා ලබා ගැනීමේ දී, කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා විසින් හඳුන්වා දෙනු ලබන කංසා ඉල්ලුම් කිරීමේ ආකෘතියෙන් කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා වෙත ලිඛිත ඉල්ලීමක් ඉදිරිපත් කළ යුතු ය.

(2) කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා විසින් කලින් කලට තීරණය කරනු ලබන පිරිසැකසුම් ගාස්තුවක් සමග කංසා භාවිතයෙන් නිෂ්පාදනය කිරීමට අදහස් කරනු ලබන ඖෂධ සහ ආයුර්වේද නිෂ්පාදන සහ ප්‍රමාණය පිළිබඳ තොරතුරු ඇතුළත් එකී ඉල්ලීම ඉදිරිපත් කළ යුතු ය.

(3) කංසා ලබා ගැනීම සඳහා වූ සෑම ඉල්ලීමක් සම්බන්ධයෙන් ම කංසා භාවිතයෙන් නිෂ්පාදනය කිරීමට අදහස් කරන ඖෂධ වර්ග, ආයුර්වේද නිෂ්පාදන, අවශ්‍ය ප්‍රමාණ සහ එම ඉල්ලීමේ සඳහන් අනෙකුත් අදාළ තොරතුරු ඇතුළත් සවිස්තරාත්මක නාමලේඛනයක් කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා විසින් පවත්වාගෙන යා යුතු ය.

(4) නියාමන සභාව -

(අ) එය වෙත ඉදිරිපත් කරන ලද වාර්තා සහ සපයා ඇති අනෙකුත් අදාළ සියලු තොරතුරු සැලකිල්ලට ගනිමින් සාධාරණ කාල සීමාවක් තුළ එකී ඉල්ලීම පිළිගැනීමට හෝ ප්‍රතික්ෂේප කිරීමට හැකි ය.

(ආ) එකී ඉල්ලීම පිළිගන්නේ නම්, ඒ පිළිබඳව ඉල්ලුම්කරුට ලිඛිතව දැනුම්දිය යුතු ය.

111. (1) නියාමන සභාව විසින් එකී ඉල්ලීම ප්‍රතික්ෂේප කරනු ලබන්නේ නම්, ප්‍රතික්ෂේප කළ දින සිට දින තිහක කාලයක් ඇතුළත හේතු දක්වා ඉල්ලුම්කරු දැනුවත් කළ යුතු ය. ප්‍රතික්ෂේප කිරීමක් ලැබී දින තිහක් ඇතුළත අභියාචනයක් ඉදිරිපත් කිරීමේ හැකියාව ඉල්ලුම්කරුට ඇත.

(2) (1) වන අනු නියෝගය යටතේ කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා විසින් හඳුන්වා දෙන ලද ආකෘතියකින්, කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා වෙත අභියාචනයක් ඉදිරිපත් කළ යුතු ය. ඒ සඳහා වාචික පැහැදිලි කිරීමක් අවශ්‍ය වූ විට, ඉල්ලුම්කරු හෝ ඔහුගේ නියෝජිතයා නියාමන සභාව හමුවේ පෙනී සිට පැහැදිලි කිරීම කළ යුතු ය. එකී අභියාචනය සම්බන්ධයෙන් පරීක්ෂණයක් පැවැත්වීම සඳහා කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා විසින් ඉදිරිපත් කරනු ලබන කොන්දේසිවලට යටත්ව නියාමන සභාවෙහි සාමාජිකයින් අතරින් අවම වශයෙන් තිදෙනෙකුගෙන් සමන්විත අනු කමිටුවක් පත් කළ හැකි ය.

(3) නියාමන සභාවෙහි තීරණයෙන් අගතියට පත් වූ යම් ඉල්ලුම්කරුවකු වේ නම්, මෙම සංග්‍රහයේ X වන පරිච්ඡේදයෙහි සඳහන් අභියාචනා මණ්ඩලයක් වෙත අභියාචනා කළ හැකි ය.

(4) කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා විසින් නිශ්චිතව දක්වා ඇති යම් කොන්දේසියක් හෝ කොන්දේසි කිහිපයක් හෝ උල්ලංඝනය වී ඇත්නම්, හෝ (2) වන අනු නියෝගය යටතේ හෝ අනුමත කිරීමෙන් පසුව සිදු කරනු ලබන කිසියම් විමර්ශනයක දී, නියාමන සභාවේ නිර්දේශය මත කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා විසින් ලියාපදිංචිය තාවකාලිකව අත්හිටුවීම සහ ඉල්ලුම්කරු අසාදු ලේඛනගත කළ යුතු ය.

112. (1) කංසා භාවිතයෙන් ප්‍රකාශිත භාණ්ඩ, ද්‍රව්‍ය හෝ ඖෂධ සහ ආයුර්වේද නිෂ්පාදන නිෂ්පාදනය කිරීමට හෝ ඒ සඳහා කංසා වගා කිරීමට, ලබා ගැනීමට, ළඟ තබා ගැනීමට, ගබඩා කිරීමට, බෙදා හැරීමට, ප්‍රවාහනය කිරීමට හෝ අපනයනය සහ දේශීය විකුණුම් යන දෙකටම හෝ කැමති රාජ්‍ය, අර්ධ රාජ්‍ය හෝ පෞද්ගලික ආයතනයක් විසින් අදාළ කාර්යය සඳහා බලපත්‍රයක් ලබාගැනීමට නියාමන සභාව වෙත ඉල්ලුම් කළ යුතු ය.

(2) නියාමන සභාව විසින් ඉඩ සලසන විට විවෘත ලංසු තැබීමේ අවස්ථාවක දී, ඒ සඳහා ශක්‍යතා වාර්තාවක් සහ ව්‍යාපෘති යෝජනාවක් සහිතව අභිලාෂ පත්‍රයක් මාර්ගයෙන් නියාමන සභාව වෙත ඉල්ලුම් කළ යුතු ය.

(3) නියාමන සභාව විසින් සිය තීරණය ගැනීමට පෙර, ව්‍යාපෘති යෝජනාව සහ ශක්‍යතා වාර්තාව ඇගයීම සඳහා ඖෂධීය පැළෑටි ඇගයීමේ කමිටුව වෙත සහ අවශ්‍ය වේ නම්, නිර්දේශ ලබා ගැනීම සඳහා වෙනත් අදාළ අධිකාරියක් වෙත යොමු කළ හැකි ය.

(4) බලපත්‍ර නිකුත් කිරීමට පෙර ව්‍යාපෘති යෝජනාව පිළිබඳ වැඩිදුර තොරතුරු අවශ්‍ය අවස්ථාවකදී, නියාමන සභාව විසින් ඉල්ලුම්කරුගෙන් අදාළ තොරතුරු ඉල්ලා සිටිය හැකිය.

113. (1) 110 (2) වන නියෝගය යටතේ අභිලාෂ පත්‍රයක් ඉදිරිපත් කිරීමට අපේක්ෂිත සෑම ඉල්ලුම්කරුවකු ම-

- (අ) නෛතික පුද්ගලයෙක් විය යුතු ය;
- (ආ) මෙහි II වන උපලේඛනයේ නිශ්චිතව දක්වා ඇති I ආකෘතියෙන් එක් ලිඛිත ඉල්ලීමක් පමණක් ඉදිරිපත් කළ යුතු අතර එක් ඉල්ලුම්කරුවකු එකී ආකෘතිය ඉල්ලා ලිඛිතව ඉල්ලීමක් කරනු ලැබිය යුතු ය.
- (ඇ) වලංගු ලියාපදිංචි දේශීය ඖෂධ නිෂ්පාදනාගාරයක හෝ ආයුර්වේද වෛද්‍ය සභාවේ ලියාපදිංචි ආයුර්වේද වෛද්‍යවරයකුගේ අධීක්ෂණය යටතේ පවත්වාගෙන යන ආයතනයක හිමිකරුවකු විය යුතු ය;

(2) නියමිත කාල සීමාව තුළ නිසි පරිදි සම්පූර්ණ කරන ලද ඉල්ලීමක් ඉදිරිපත් කළ යුතු ය.

(3) අදාළ සියලුම ලියකියවිලි ඉල්ලීම සමග ඇමුණුම් ලෙස ඉදිරිපත් කළ යුතු ය.

(4) ඉල්ලීම සමග ව්‍යාපෘති යෝජනාව සහ ශක්‍යතා අධ්‍යයන වාර්තාවක් ඉදිරිපත් කළ යුතු ය.

(5) අභිලාෂ පත්‍රයෙහි (EOI) සඳහන් ව්‍යාපෘතිය ආරම්භ කර අඛණ්ඩව පවත්වාගෙන යාමට ඉල්ලුම්කරුගේ කැමැත්ත ප්‍රකාශ කරන දිවුරුම් ප්‍රකාශයක් සහ ඉල්ලීම කරනු ලබන ආයතනයකට අදාළ අනුයාත ආසන්න වසර දෙකක විගණනය කරන ලද මූල්‍ය ප්‍රකාශන වාර්තා සෑම ඉල්ලුම්පතක් සමගම ඉදිරිපත් කළ යුතු ය.

(6) සම්පූර්ණ කරන ලද ඉල්ලුම්පතක පසුව කරනු ලබන යම් නිවැරදි කිරීමක් වේ නම්, එය නිල් තිත්ත භාවිතයෙන් අත් අකුරින් සටහන් කර ඉල්ලුම්කරුගේ අනුඅත්සන යෙදිය යුතු ය.

114. (1) 113 වන නියෝගය යටතේ කරනු ලබන ඉල්ලීම සලකා බැලීමෙන් පසු නියාමන සභාව විසින්, මෙහි ෂෂඡ වන උපලේඛනයේ නිශ්චිතව දක්වා ඇති ආපසු ගෙවන තැන්පතුවක් අයකර ගැනීමෙන් පසු, ව්‍යාපෘතිය සඳහා අවශ්‍ය යටිතල පහසුකම් සකස් කිරීමේ කාර්යය සඳහා මාස හයක (6) කාලයකට තාවකාලික බලපත්‍රයක් නිකුත් කළ යුතු ය. කිසිදු තැනැත්තකු තාවකාලික බලපත්‍රයක් යටතේ ව්‍යාපෘතියේ මෙහෙයුම් ආරම්භ නොකළ යුතු ය.

(2) ආපසු ගෙවනු ලබන තැන්පතුව -

- (අ) ඉල්ලීම භාර දෙනු ලැබූ දිනයේ පැවති එක්සත් ජනපද ඩොලර් වලට සමාන විනිමය අනුපාතිකයට අනුව, දේශීය මුදලින්;
- (ආ) මාස හයක කාලයක් ඉකුත් වූ පසු, ඉල්ලුම්කරු ව්‍යාපෘතිය පවත්වාගෙන නොයන්නේ නම් එකී තැන්පතුවෙන් 10% ක් අය කර ගැනීමෙන් පසු;
- (ඇ) ව්‍යාපෘතියේ වැඩ කටයුතු මගින් පරිසර හානියක් හෝ වෙනත් ඒ හා සමාන හානියක් සිදු වී ඇත්නම්, නියාමන සභාව විසින් තත්කාර්යය සඳහා පත් කරනු ලබන කමිටුවක් මගින් ඉදිරිපත් කරනු ලබන තක්සේරු වාර්තාවකට අනුව, නියාමන සභාව විසින් නිශ්චය කරනු ලබන පාඩුව පියවා ගැනීමට ප්‍රමාණවත් වටිනාකම තැන්පතුවෙන් අය කර ගැනීමෙන් පසු;

(ඇ) 115 වන නියෝගයේ (2) වන අනු නියෝගය යටතේ සඳහන් කර ඇති තැන්පතුවක් කිරීමෙන් අනතුරුව ස්ථිර බලපත්‍රය ලැබීමෙන් පසු,

ව පමණක් ආපසු ගෙවිය යුතු ය.

(3) ස්ථිර බලපත්‍රයක් සඳහා ඉල්ලුම් නොකළ තාවකාලික බලපත්‍රලාභියකුට, තම ව්‍යාපෘති දේපල විකිණීමට හැකි ය. එසේ වුවත්, කිසිදු හේතුවක් මත තාවකාලික බලපත්‍රයක් වෙනත් අයකු නමට මාරු කළ නොහැකි ය.

115. (1) කංසා ව්‍යාපෘතියේ මෙහෙයුම් ආරම්භ කිරීමට පෙර තාවකාලික බලපත්‍රලාභියකු විසින් ස්ථිර බලපත්‍රයක් ලබා ගත යුතුය.

(2) ඖෂධීය පැළෑටි ඇගයීමේ කමිටුවෙහි නිර්දේශ ලැබීමෙන් පසු හා එම නිර්දේශ ඇගයීමට ලක් කිරීමෙන් පසු මෙහි III වන උපලේඛනයේ නිශ්චිතව දක්වා ඇති ගාස්තුව සහ තැන්පතුව ගෙවීමෙන් පසු, නියාමන සභාව විසින් ඉල්ලුම්කරුට ස්ථිර බලපත්‍රය නිකුත් කළ යුතු අතර ඉන් පසු මෙම සංග්‍රහයේ කාර්යය සඳහා ඉල්ලුම්කරු "කංසා බලපත්‍රලාභියකු" ලෙස හැඳින්විය යුතු ය.

(3) කංසා බලපත්‍රලාභියකු ස්ථිර බලපත්‍රයක් නිකුත් කළ දිනයේ සිට ව්‍යාපෘතියේ මෙහෙයුම් ආරම්භ කළ යුතු අතර සෑම මාසයකම තිස් වන දිනට හෝ ඊට පෙර ඊට පූර්වයෙන් වූ මාසය තුළ සිදු කරන ලද මෙහෙයුම් පිළිබඳ නියාමන සභාව වෙත සවිස්තර වාර්තාවක් සැපයිය යුතු ය. කංසා යොදා සාදන ලද ප්‍රකාශිත භාණ්ඩ, ද්‍රව්‍ය, ඖෂධ හෝ ආයුර්වේද නිෂ්පාදන අපනයනය කිරීමේ දී, එක් එක් නැව්ගත කිරීම්වලට අදාළ ලියකියවිලි පූර්ව අනුමැතිය සඳහා ඉදිරිපත් කළ යුතු අතර කොමසාරිස් ජනරාල්වරයාගෙන් විරෝධතා රහිත බවට, වන ලියවිල්ලක් ලබා ගත යුතු ය.

(4) සෑම කංසා බලපත්‍රලාභියකු ම, කංසා අඩංගු නිෂ්පාදන තොගයක් අපනයනය කිරීමට පෙර,

(අ) විද්‍යුත් ප්‍රේෂණ මාධ්‍යයෙන් (Telegraph Transfer); හෝ

(ආ) නැවත කැඳවිය නොහැකි ණයවර ලිපියක් (Letter of Credit).

මගින්, මුදල් ලැබීම සහතික කර ගත යුතු ය.

(5) කංසා යොදා සාදන ලද ප්‍රකාශිත භාණ්ඩ, ද්‍රව්‍ය, ඖෂධ හෝ ආයුර්වේද නිෂ්පාදන අපනයනය සම්බන්ධයෙන්, නැව්ගත කිරීමෙන් මාස තුනක් ඇතුළත හෝ ඊළඟ නැව්ගත කිරීමට පෙර යන දෙකෙන් පළමුව යෙදෙන දිනයට ප්‍රථම අපනයනකරු විසින් කලින් නැව්ගත කරන ලද තොගයට අදාළව ශ්‍රී ලංකාවේ වාණිජ බැංකුවකින් නිකුත් කළ මුදල් ලද බවට වන ලේඛන ඉදිරිපත් කළ යුතු ය.

(6) සියලුම බිල්පත් ප්‍රමාණාත්මකව අපේක්ෂිත තොගයේ වෙළඳපල වටිනාකමට අදාළ විය යුතු ය. එම වටිනාකම් අවතක්සේරු කිරීම, අධි තක්සේරු කිරීම හෝ ආනයන අපනයන නියෝග උල්ලංඝනය කිරීම, (2) වන අනු නියෝග යටතේ නිකුත් කරන ලද බලපත්‍රය අවලංගු කිරීමට හේතු විය යුතු ය.

(7) ඉහත නියම කරන ලද පරිදි සපයා ඇති තොරතුරු අසත්‍ය බව පෙනී ගිය විට, තාවකාලික බලපත්‍රය හෝ ස්ථිර බලපත්‍රය හේතු දැක්වීමකින් තොරව අවලංගු කළ හැකි ය.

(8) ව්‍යාපෘතියට අදාළ තොරතුරුවල යම් වෙනසක් වේ නම්, ඒ පිළිබඳ වහාම ලිඛිතව නියාමන සභාව වෙත දැනුම් දිය යුතු ය.

(9) බලයලත් නිලධාරියකුට හෝ නිලධාරීන්ට දවසේ ඕනෑම වේලාවක කංසා ව්‍යාපෘතියට අදාළ පරිශ්‍ර, නිෂ්පාදනාගාර, කෂේත්‍ර, වගාව, අස්වැන්න හෝ ගබඩා පරීක්ෂා කිරීමට ඉඩ සැලසිය යුතු ය.

(10) කංසා බලපත්‍රලාභියකු, කංසා ව්‍යාපෘතියක් ක්‍රියාත්මක කිරීමේ දී-

(අ) වගා කිරීමේ දී, නිෂ්පාදනයේ දී, ගබඩා කිරීමේ දී, ප්‍රවාහනයේ දී, අලෙවිකරණයේ දී සහ අපනයනයේ දී නිර්දේශිත ආකාරයෙන් නිසි අධීක්ෂණය, ප්‍රමාණවත් සැලකිල්ල සහ ආරක්ෂිත පියවර යෙදවිය යුතු අතර ඒ සම්බන්ධයෙන් වූ සියලුම ක්‍රියාමාර්ග සහ ශිල්පීය ක්‍රම කංසා බලපත්‍රලාභියා විසින් සපයා ගත යුතු ය;

- (ආ) බාහිර සමාජයෙන් හුදකලා වූ කලාපයක් ලෙස ව්‍යාපෘති ප්‍රදේශ නඩත්තු කිරීම සඳහා විධිමත් ක්‍රියා පටිපාටියක් ස්ථාපිත කළ යුතුය;
- (ඇ) ව්‍යාපෘතිය සඳහා භාවිතා කරනු ලබන මුළු ප්‍රදේශයම ආවරණය වන පරිදි දැඩි ආරක්ෂිත වැටවල් සහ මායිම් තාප්ප ඉදි කළ යුතු ය;
- (ඈ) මුළු ප්‍රදේශයම ආවරණය වන පරිදි නිරීක්ෂණ මුරපොලවල් පිහිටුවා, සීමා වැටවල් සහ තාප්ප අසල මුර සංචාරයේ යෙදවීම සහ අඛණ්ඩ රාජකාරි සඳහා සන්නද්ධ ආරක්ෂක නිලධාරීන් යෙදවීමට කටයුතු සලසාගත යුතු ය.
- (ඉ) සූර්ය බලශක්තියෙන් හෝ විකල්ප බලශක්තියෙන් හෝ ජාතික විදුලිබල පද්ධතියෙන් බල ගැන්වෙන අඛණ්ඩ ආලෝක පද්ධතියක් ස්ථාපිත කර පවත්වාගෙන යා යුතු ය;
- (ඊ) අඛණ්ඩ ආලෝක පද්ධතියක් පවත්වාගෙන යාම සඳහා, අවශ්‍ය මුළු ධාරිතාවෙන් 25%කට වඩා වැඩි ධාරිතාවක් උත්පාදනය කරන ස්වයංක්‍රීය විදුලි උත්පාදක යන්ත්‍ර, අතිරේකව ස්ථාපිත කළ යුතු ය;
- (උ) පරිශ්‍රයට ඇතුළු වන සෑම පුද්ගලයකු ම හඳුනාගත හැකි වන පරිදි පරිශ්‍රය ආලෝකවත් කළ යුතු ය;
- (ඌ) ව්‍යාපෘතියේ සියලු ප්‍රදේශ ආවරණය වන පරිදි අවම වශයෙන් පැයකට වරක්වත් දිවා රාත්‍රී අඛණ්ඩ මුර සංචාරයේ යෙදෙන සන්නද්ධ ආරක්ෂකයින් යොදවා ඒ පිළිබඳ වාර්තාවක් පවත්වාගෙන යා යුතු ය;
- (එ) විද්‍යුත් නිරීක්ෂණ කැමරා පද්ධතියකින් සමන්විත විය යුතු අතර, අදාළ පරිශ්‍රයේ සියලුම ප්‍රදේශ ආවරණය වන පරිදි නිරීක්ෂණ කටයුතු සඳහා පූර්ණ ආරක්ෂිත නිරීක්ෂණ කාමරයක් ස්ථාපිත කළ යුතු ය;
- (ඒ) වාහන සහ පුද්ගල ප්‍රවේශ පාලනය සඳහා විධිමත් ක්‍රියා පටිපාටියක් ස්ථාපිත කර එහි අඛණ්ඩතාව පවත්වා ගෙන යා යුතු ය;
- (ඔ) අනවසර ඇතුල්වන්නන් හඳුනා ගැනීම සහ පාලනය කිරීම සඳහා විධිමත් පද්ධතියක් ස්ථාපනය කළ යුතු ය;
- (ඕ) පරිශ්‍රයේ අභ්‍යන්තර හා බාහිර ආරක්ෂාව සහතික කිරීම සඳහා හදිසි ප්‍රතිචාර කණ්ඩායමක් සහ අදාළ ප්‍රදේශයේ අනතුරු ඇඟවීමේ සංඥා නිරීක්ෂණ ස්ථාන ස්ථාපිත කළ යුතු ය;
- (ක) අනුමත බහාලුම් ක්‍රම යොදමින් කංසා නිෂ්පාදන සෞඛ්‍යාරක්ෂිතව ඇසුරුම් කළ යුතු ය;
- (ග) කංසා අඩංගු අමුද්‍රව්‍ය හෝ නිෂ්පාදන ප්‍රවාහනය කිරීමේ දී සන්නද්ධ පිරිස් යෙදවිය යුතු ය;
- (ච) කංසා අඩංගු අමුද්‍රව්‍ය හෝ නිෂ්පාදන ඇසුරුම් කිරීම, ප්‍රවාහනය, විකිණීම සහ අපනයනය කිරීමේ දී අධි ආරක්ෂිත මුද්‍රා තැබීමේ ක්‍රම එකක් හෝ කිහිපයක් භාවිතා කළ යුතු ය; සහ
- (ජ) සෑම පරිශ්‍රයකම සේවයේ නියුතු සියලුම සේවකයන්ගේ පැමිණීමේ ලේඛනයක් නිවැරදිව හා අඛණ්ඩව නඩත්තු කළ යුතු ය.

116. මෙම සංග්‍රහය යටතේ නිකුත් කරනු ලබන සෑම කංසා බලපත්‍රයක් ම -

- (අ) මෙහි IV වන උපලේඛනයේ දක්වා ඇති ආකෘතියෙන් විය යුතු ය;
- (ආ) එහි නිශ්චිතව දක්වා ඇති නියම සහ කොන්දේසිවලට සහ මෙම සංග්‍රහයේ අරමුණු සඳහා අවසර දී ඇති ප්‍රමාණයට වෙනත් ඕනෑම ලිඛිත නීතියක විධිවිධානවලට යටත් විය යුතු ය;
- (ඇ) එය නිකුත් කර ඇති නිශ්චිත කාර්යය සම්බන්ධයෙන් පමණක් වලංගු වේ; සහ

(ඇ) වසරක කාලයක් සඳහා වලංගු වන අතර, බලපත්‍ර කාලය අවසන් වීමට දින අනුවකට පෙර නැවත ඉල්ලීමක් කිරීමෙන් අලුත් කළ හැකි ය.

117. (1) මෙම සංග්‍රහය යටතේ නිකුත් කරනු ලබන කංසා බලපත්‍රයක්, එහි වලංගු කාලය ඉකුත් වීමට දින අනුවකට පෙර මෙහි II වන උපලේඛනයේ නිශ්චිතව දක්වා ඇති පරිදි I ආකෘතියෙන් නියාමන සභාව වෙත නැවත ඉල්ලීමක් කිරීමෙන් අලුත් කළ හැකි ය.

(2) බලපත්‍රලාභී ආයුර්වේද වෛද්‍යවරයා හෝ කංසා බලපත්‍රලාභියා පනතේ වෙනත් යම් ලිඛිත නීතියක හෝ මෙම සංග්‍රහයේ විධිවිධානවලට සහ බලපත්‍රයේ දක්වා ඇති වෙනත් යම් නියම සහ කොන්දේසිවලට අනුකූලව කටයුතු කර ඇති බවට සෑහීමකට පත්වන්නේ නම් පමණක් නියාමන සභාව විසින් කංසා බලපත්‍රයක් අලුත් කරනු ලැබිය යුතු ය.

118. (1) 117 වන නියෝගයේ (1) වන අනු නියෝගය යටතේ බලපත්‍රයක් අලුත් කිරීම සඳහා ඉල්ලුම් පත්‍රයක් ලැබීමෙන් දින තිහක් තුළ, නියාමන සභාව විසින්-

(අ) නිර්දේශය සඳහා ඉල්ලීම ඖෂධීය පැළෑටි ඇගයීමේ කමිටුව වෙත හෝ වෙනත් අධිකාරියක් වෙත යොමු කිරීම; හෝ

(ආ) හේතු දක්වා ඉල්ලුම්පත ප්‍රතික්ෂේප කිරීම,

කළ හැකි ය.

(2) නිර්දේශවල නිශ්චිතව දක්වා ඇති කාරණාවක් හෝ කාරණා සම්බන්ධයෙන් වැඩිදුර තොරතුරු අවශ්‍ය යැයි සලකනු ලබන අවස්ථාවක, නියාමන සභාව විසින් එකී තොරතුරු ඉල්ලුම්කරුගෙන් ඉල්ලා සිටිය යුතු ය.

(3) නිර්දේශ ලැබීමෙන් පසු සහ ඉල්ලුම්කරු විසින් සපයා ඇති තොරතුරු සලකා බැලීමෙන් අනතුරුව හා බලපත්‍රයේ සියලුම නියම සහ කොන්දේසිවලට අනුකූල වී ඇති බවට සෑහීමකට පත්වීමෙන් පසු, නියාමන සභාව විසින්-

(අ) මෙහි III වන උපලේඛනයේ නිශ්චිතව දක්වා ඇති අදාළ ගාස්තුව ගෙවනු ලැබීම මත වසරක කාලයක් සඳහා එකී බලපත්‍රය අලුත් කිරීම; හෝ

(ආ) හේතු දක්වා බලපත්‍රය අලුත් කිරීම ප්‍රතික්ෂේප කිරීම,

කළ යුතු ය.

119. බලපත්‍රයක් අලුත් කිරීම ප්‍රතික්ෂේප කර ඇති අවස්ථාවක, නියාමන සභාව විසින් -

(අ) එවැනි බලපත්‍රලාභී ආයුර්වේද වෛද්‍යවරයකුගේ හෝ කංසා බලපත්‍රලාභියාගේ නම අදාළ ලේඛනයෙන් ඉවත් කිරීම; සහ

(ආ) දැනටමත් නිෂ්පාදනය කර ඇති නමුත් වෙළඳපොළට නිකුත් නොකළ භාණ්ඩ, තවමත් නිෂ්පාදනය කරමින් පවතින භාණ්ඩ, කංසා වගා ක්ෂේත්‍ර, බෝග සහ අස්වැන්න කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා වෙත භාර දීම සඳහා සුදුසු යැයි සැලකෙන ක්‍රියාමාර්ගයන් ගැනීම,

කළ යුතු ය.

120. බලපත්‍රය අවලංගු කළ විට, බලපත්‍රලාභී ආයුර්වේද වෛද්‍යවරයා හෝ කංසා බලපත්‍රලාභියා විසින් තමන් සන්නකයේ පවතින කංසා වගාව, අස්වැන්න, ඉතිරි තොග සහ ආයුර්වේද නිෂ්පාදන වහාම කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා වෙත භාර දිය යුතු ය. එවැනි තොරතුරු ලද වහාම කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා විසින් එම පරිශ්‍රයන් තම භාරයට ගෙන මුද්‍රා තැබිය යුතු ය.

121. (1) මෙම සංග්‍රහය යටතේ, කංසා බලපත්‍රයක් ඇති සෑම ආයුර්වේද වෛද්‍යවරයෙක් ම තමන්ගේ අධීක්ෂණය යටතේ පවතින කංසා ප්‍රමාණයේ උපයෝගීතාව සහිතව කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා විසින් දක්වා ඇති ආකෘතියකට අනුව සකසන ලද වාර්ෂික

වාර්තාවක් සහ විගණනය කරන ලද මූල්‍ය වාර්තාවක් ද කංසා සම්බන්ධයෙන් තමා වෙත පවත්නා වගකීමේ ප්‍රමාණය පිළිබඳව වාර්තාවක් ද කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා වෙත ඉදිරිපත් කළ යුතු ය.

(2) කංසා බලපත්‍රලාභී සියලුම ආයුර්වේද වෛද්‍යවරුන්ගේ ක්‍රියාකාරකම් සහිත යාවත්කාලීන නාම ලේඛනයක් කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා විසින් නඩත්තු කළ යුතු ය.

122. යම් ආයුර්වේද වෛද්‍යවරයකු හෝ කංසා බලපත්‍රලාභියකු හෝ වෙනත් යම් තැනැත්තෙක් මෙම සංග්‍රහයේ කාර්යය සඳහා මෙම කොටසේ විධිවිධාන මගින් අවසර දී ඇති ප්‍රමාණයට හැර, නියාමන සභාව විසින් නිශ්චිතව දක්වා ඇති යම් නියමයක්, කොන්දේසියක් සහ ඕනෑම ලිඛිත නීතියක කිසියම් විධිවිධානයක් උල්ලංඝනය කරනු ලැබුවහොත්, කංසා බලපත්‍රයට අදාළව, පනත හෝ වෙනත් නීතියක් යටතේ දඬුවම් ලැබිය හැකි වරදකට වරදකරු විය යුතු අතර එකී විධිවිධානවලට අනුව එකී තැනැත්තා සම්බන්ධයෙන් කටයුතු කළ යුතු ය.

123. (1) කංසා බලපත්‍රලාභියකු විසින් කංසාවල අවශේෂ පමණක් බැහැර කළ යුතු ය. ඒ සම්බන්ධයෙන් නියාමන සභාව විසින් නිශ්චය කරනු ලබන ආරක්ෂක පරාමිතීන් යටතේ ගිවිසුමකට එළැඹ, කර්මාන්ත අමාත්‍යාංශයෙහි ලියාපදිංචි වෙනත් ඕනෑම කර්මාන්තායතනයකට කංසා අවශේෂ විකිණිය හැකි ය.

(2) කංසා බලපත්‍රලාභියා විසින් අවශේෂ කංසා තොග සම්බන්ධයෙන් නාමලේඛනයක් පවත්වාගෙන යා යුතු ය.

124. (1) ආයුර්වේද කොමසාරිස් ජනරාල්වරයාගේ නිගමනය අනුව,

- (අ) බලපත්‍රලාභී ආයුර්වේද වෛද්‍යවරයකු හෝ කංසා බලපත්‍රලාභියකු විසින් කිසියම් කංසා බලපත්‍රයක් නිකුත් කරන ලද යම් නියමයකට, කොන්දේසියකට අනුකූල වීම නොසලකා හැර ඇති විට;
- (ආ) අබිං භාවිතයෙන් සිදු කරන ලද නිෂ්පාදන කටයුතු අවසන් කර ඇති විට;
- (ඇ) ලියාපදිංචි නිෂ්පාදන නිෂ්පාදනය කිරීම සඳහා නිකුත් කරන ලද අබිං නිසි ලෙස භාවිතා කර නොමැති විට;
- (ඈ) මෙම කොටස යටතේ නිකුත් කරන ලද බලපත්‍රයක් දරන්නකු නියාමන සභාව විසින් පනවා ඇති යම් නියමයකට හෝ කොන්දේසියකට අනුකූල වීම නොසලකා හැර ඇති විට; හෝ
- (ඉ) මෙම කොටස යටතේ නිකුත් කරන ලද බලපත්‍රයක් දරන්නා විසින් පනතේ හෝ මෙම සංග්‍රහයේ යම් විධිවිධානයක් හෝ ඒ යටතේ සාදන ලද යම් රීතියක් හෝ මාර්ගෝපදේශයක් උල්ලංඝනය කර ඇති විට;

ආයුර්වේද කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා විසින් අදාළ බලපත්‍රය තාවකාලිකව අත්හිටුවා, නියාමන සභාව වෙත තොරතුරු ඉදිරිපත් කළ යුතු අතර නියාමන සභාවේ නිර්දේශ සහිතව බලපත්‍රය අත්හිටුවීමේ නිවේදනයක් නිකුත් කිරීමට කටයුතු කළ යුතු ය. එකී කරුණ සම්බන්ධයෙන් තවදුරටත් විමර්ශනය කිරීමට අවශ්‍ය වේ නම්, ඒ සඳහා නියාමන සභාවේ සාමාජිකයින් අතරින් අවම වශයෙන් තිදෙනෙකුගෙන් සමන්විත කමිටුවක් පත් කළ හැකි ය.

(2) එවැනි අත්හිටුවීමක දී, නියාමන සභාව විසින් අත්හිටුවීමේ නිවේදනයක් නිකුත් කළ යුතු ය.

(3) එකී නිවේදනයේ අදාළ බලපත්‍රය සහ අත්හිටුවීමට හේතු ද එකී බලපත්‍රය අවලංගු නොකර සිටීමට එකී නිවේදනය නිකුත් කිරීමෙන් දින දාහතරක් ඇතුළත ලිඛිතව හේතු ඉදිරිපත් කරන ලෙසට නියම කිරීමක් ද අන්තර්ගත විය යුතු ය.

(4) (3) වන අනුනියෝගය යටතේ නියම කර ඇති කාල සීමාව තුළ කංසා බලපත්‍රලාභියා විසින් හේතු ඉදිරිපත් කිරීම නොසලකා හැරී අවස්ථාවක දී හෝ ඉදිරිපත් කරන ලද පැහැදිලි කිරීම් සලකා බැලීමෙන් පසුව, නියාමන සභාවේ තීරණය වහාම එකී කංසා බලපත්‍රලාභියා වෙත දැනුම් දිය යුතු ය.

(5) බලපත්‍රයක් අත්හිටුවීමට හෝ අවලංගු කිරීමට නියාමන සභාව විසින් තීරණය කරනු ලබන්නේ නම්, අත්හිටුවීමේ හෝ අවලංගු කිරීමේ නියෝගවලට අවනත වීම බලපත්‍රලාභියාගේ වගකීම වේ. ඊට අවනත නොවීම මෙම සංග්‍රහයේ විධිවිධානයන් උල්ලංඝනය කිරීමක් වේ.

(6) (අ) කංසා බලපත්‍රලාභියකු බලපත්‍රයේ වලංගු කාලය ඉකුත්වීමට පෙර, එකී බලපත්‍රයට අදාළ කාර්යයන් සම්පූර්ණ කර තිබිය යුතු ය.

(ආ) එකී බලපත්‍රයේ වලංගු කාලය අවසන් වන දිනට, කිසියම් කංසා ප්‍රමාණයක් භාවිතයට නොගෙන ඉතිරිව තිබේ නම්, ඒවා නියමිත පරිදි අදාළ බලධාරියා වෙත භාර දිය යුතු ය.

125. (1) මෙම සංග්‍රහයෙහි කොන්දේසිවලට අනුව, කොමසාරිස් ජනරාල්වරයාගේ සෘජු අධීක්ෂණය යටතේ කංසා තැන්පතුවක් නඩත්තු කළ යුතු ය. නියාමන සභාව විසින් සකස් කරනු ලබන ක්‍රියා පටිපාටියක් මගින් එහි සියලුම ක්‍රියාකාරකම් නියාමනය කළ යුතු ය.

(2) කංසා තැන්පතුවක් නඩත්තු කිරීමට අදාළව, සපුරාලිය යුතු අවශ්‍යතා, අනුගමනය කළ යුතු මාර්ගෝපදේශ, නියම කළ යුතු කොන්දේසි සහ එම තැන්පතුවට කංසා ලැබීමේ මූලාශ්‍ර සහ බෙදා හැරීමේ ක්‍රමවේදවලට අදාළ පැහැදිලි නිර්ණායක එම ක්‍රියා පටිපාටියට අඩංගු විය යුතු ය.

(3) මෙම සංග්‍රහයට අනුව බැහැර කිරීම සඳහා නිකුත් කිරීමේ බලධාරියා වෙත භාර දෙනු ලබන කංසා ගබඩා කිරීම සඳහා බැහැර කිරීමේ ගබඩාවක් පවත්වාගෙන යා යුතු ය. නියාමන සභාව විසින් සකස් කරනු ලබන ක්‍රියා පටිපාටියක් මගින් බැහැර කිරීමේ ගබඩාවෙහි සියලුම ක්‍රියාකාරකම් නියාමනය කළ යුතු ය.

126. (1) ඖෂධීය කංසා ආශ්‍රිත නිෂ්පාදන පිළිබඳ පර්යේෂණ දිරිමත් කිරීම සහ එම නිෂ්පාදන භාවිතයෙන් ලැබෙන ප්‍රතිඵල මත පදනම්ව ඒවායේ බුද්ධිමය භාවිතය පිළිබඳ මාර්ගෝපදේශ සහ නියාමන සභාවෙහි නිර්දේශ සමාලෝචනය කිරීම කොමසාරිස් ජනරාල්වරයාට සිදු කළ හැකි ය.

(2) නියාමන සභාවෙහි නිර්දේශ සහ මෙම සංග්‍රහයෙහි කොන්දේසිවලට යටත්ව, ඖෂධීය කංසාවලින් ලබාගත් කිසියම් සංඝටකයක් හෝ කිසියම් ව්‍යුත්පන්නයක්, අපනයනය කිරීම, ගබඩා කිරීම, සන්නකයේ තබා ගැනීම හෝ විකිණීම සඳහා අවසරය ලබා දීමට කොමසාරිස් ජනරාල්වරයාට හැකි ය.

127. (1) විෂ, අබිං සහ අන්තරායකර ඖෂධ ආඥාපනතේ විධිවිධාන ප්‍රකාරව කංසා අඩංගු ඕනෑම ඖෂධයක් සම්බන්ධයෙන් ක්‍රියාමාර්ග ගත හැක්කේ, මෙම සංග්‍රහයේ විධිවිධාන උල්ලංඝනය කර ඇති බවට සාක්ෂි සහිතව ඔප්පු කර ඇත්නම් පමණි.

(2) කංසා වගා කිරීම, ගබඩා කිරීම, ප්‍රවාහනය සහ කංසා භාවිතයෙන් සිදු කරනු ලබන ඖෂධීය නිෂ්පාදන අපනයනය කිරීම සහ එකී ඖෂධ ගබඩා කිරීම සහ අලෙවි කිරීමට අදාළ, මෙම සංග්‍රහය යටතේ නියාමන සභාව විසින් ලියාපදිංචි කරන ලද ඕනෑම පරිශ්‍රයක්, ඕනෑම වේලාවක, නියාමන සභාව හෝ කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා හෝ කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා විසින් බලය පවරන ලද නිලධාරියකු විසින් පරීක්ෂා කරනු ලැබිය හැකි ය.

(3) වෙනත් යම් ලිඛිත නීතියක කාර්යය සඳහා යම් බලපත්‍රලත් නිලධාරියකු මේ සංග්‍රහය යටතේ ලියාපදිංචි වී ඇති ඕනෑම පරිශ්‍රයකට ඇතුළු වීමේ දී, කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා විසින් බලය පවරන ලද නිලධාරියකු සමඟ යා යුතු ය.

X වන කොටස

අභියාචනා මණ්ඩලය

128. (1) මෙම සංග්‍රහය යටතේ යම් කාරණාවක් සම්බන්ධයෙන් නියාමන සභාවෙහි තීරණයකින් අතෘප්තියට පත් වූ තැනැත්තන්ගේ අභියාචනා විභාග කර නිශ්චය කිරීම සඳහා අමාත්‍යවරයා විසින් එක් එක් කාරණාවක් සම්බන්ධයෙන් වන (මින් මතු "අභියාචනා මණ්ඩලය" ලෙසින් හඳුන්වනු ලබන) අභියාචනා මණ්ඩල යම් සංඛ්‍යාවක් පිහිටුවනු ලැබිය යුතු ය.

(2) (1) වන අනුනියෝගය යටතේ පත්කරනු ලබන අභියාචනා මණ්ඩලයක් විෂය මූලික විය යුතු අතර -

(අ) සභාපති වශයෙන් කටයුතු කළ යුතු විග්‍රාමික අභියාචනාධිකරණ විනිසුරුවරයකු; සහ

(ආ) අභියාචනාවට අදාළ කාරණාව පිළිබඳ පළපුරුද්ද සහ විශිෂ්ටත්වයක් දක්වන තැනැත්තන් දෙදෙනකු,

ගෙන් සමන්විත විය යුතුය.

(3) අභියාචනා මණ්ඩලයේ සාමාජිකයන් අදාළ කාරණාව සඳහා වසර තුනක කාලයක් සඳහා ධුරය දැරිය යුතු අතර එකී සාමාජිකයන් අනුගාමී හෝ නොවන තවත් එක් වාරයක් සඳහා, පත් කරනු ලැබිය හැකි ය.

(4) අභියාචනා මණ්ඩලයකට කරනු ලබන සෑම පත්කිරීමක් ම යම් නියම සහ කොන්දේසිවලට යටත් විය යුතු ය.

(5) අභියාචනා මණ්ඩලයේ කටයුතු පවත්වාගෙන යාම සම්බන්ධයෙන් ඊනි පනවනු ලැබිය යුතු ය.

(6) මුදල් විෂයය භාර අමාත්‍යවරයා විමසා අමාත්‍යවරයා විසින් නිශ්චය කරනු ලබන දීමනාවක් අභියාචනා මණ්ඩල සාමාජිකයන් වෙත ගෙවනු ලැබිය යුතු ය.

129. (අ) නියාමන සභාවේ තීරණයකින් අගතියට පත් වූ පුද්ගලයන්ගේ අභියාචනා විභාග කර තීන්දු ලබා දීමට;

(ආ) එකී අභියාචනා මණ්ඩලයට නියම කළ හැකි විශේෂඥ මතය කැඳවීමට සහ අභියාචකයාට හෝ වෙනත් පාර්ශ්වයකට වැඩිදුර තොරතුරු සහ විස්තර ලබා දෙන ලෙසට නියෝග කිරීමට,

අභියාචනා මණ්ඩලයට බලය තිබිය යුතු ය.

XI වන කොටස

සාමාන්‍ය විධිවිධාන

130. (1) සෑම තොගයක් ම, එනම් -

(අ) අමු කංසා හෝ අබිං;

(ආ) කංසා හෝ අබිං භාවිතයෙන් සාදන ලද ප්‍රකාශිත භාණ්ඩයක්, ද්‍රව්‍යයක්, ඖෂධයක් හෝ ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයක්;

(ඇ) නියාමන සභාව විසින් නිශ්චය කරනු ලබන ප්‍රකාශිත ඖෂධීය පැළෑටියක්;

(ඈ) බනිජ, සත්ත්වජ ද්‍රව්‍ය, භාණ්ඩ; හෝ

(ඉ) නියාමන සභාව විසින් තීරණය කරනු ලබන විෂ වර්ග හෝ ඕනෑම අන්තරායකර ඖෂධයක්,

ප්‍රවාහනය කිරීමේ දී, කොමසාරිස් ජනරාල්වරයාගෙන් තත් කාර්යය සඳහා ලබාගත් අවසර පත්‍රයක අධිකාරය යටතේ එය සිදු කළ යුතු ය.

(2) ඉහත (1) වන අනු නියෝගයෙහි සඳහන් කර ඇති තොගයක ප්‍රමාණය, නියාමන සභාව විසින් නිකුත් කරන ලද මාර්ගෝපදේශවලට අනුකූලව කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා විසින් තීරණය කළ යුතු ය.

(3) (අ) අමු කංසා හෝ අබිං;

(ආ) කංසා හෝ අබිං භාවිතයෙන් සාදන ලද ප්‍රකාශිත භාණ්ඩයක්, ද්‍රව්‍යයක්, ඖෂධයක් හෝ ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයක්;

(ඇ) නියාමන සභාව විසින් නිශ්චය කරනු ලබන ප්‍රකාශිත ඖෂධීය පැළෑටියක්;

(ඈ) බනිජ, සත්ත්වජ ද්‍රව්‍ය, භාණ්ඩ; හෝ

(ඉ) නියාමන සභාව විසින් තීරණය කරනු ලබන විෂ වර්ග හෝ ඕනෑම අන්තරායකර ඖෂධයක්,

මිලදී ගැනීමේ දී, කොමසාරිස් ජනරාල්වරයාගෙන් ලබාගත් අවසර පත්‍රයක අධිකාරය යටතේ සිදු කළ යුතු ය.

(4) මේ සංග්‍රහය යටතේ වූ යම් -

- (අ) ප්‍රකාශිත භාණ්ඩයක්, ද්‍රව්‍යයක්, ඖෂධයක් හෝ ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයක්;
- (ආ) ක්‍රියාකාරකමක්; හෝ
- (ඇ) ව්‍යාපාරික ස්ථානයක්,

පිළිබඳ සමාජ මාධ්‍ය ඇතුළු යම් මුද්‍රිත හෝ විද්‍යුත් මාධ්‍යයක් හරහා දැන්වීම් ප්‍රචාරණය, ප්‍රවර්ධනය හෝ ප්‍රචාරයක්, සෘජුව හෝ වක්‍රව කිරීම නියාමන සභාව විසින් නිකුත් කරනු ලබන මාර්ගෝපදේශයන්ට අනුකූලව කොමසාරිස් ජනරාල්වරයාගේ අවසර පත්‍රයක අධිකාරය යටතේ සිදු කළ යුතු ය.

(5) (1), (3) සහ (4) වන අනු නියෝග යටතේ නිකුත් කරනු ලබන අවසර පත්‍රයක් සඳහා ගාස්තු, කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා විසින් නිශ්චය කළ යුතු ය.

131. රාජ්‍ය ආයතනයක් විසින් කරනු ලබන ලියාපදිංචි කිරීමක්, (4) වන අනු නියෝගයේ (අ) ඡේදයේ සඳහන් කරුණක් සම්බන්ධයෙන් -

- (අ) යම් ආරක්ෂණ හිමිකමක් හෝ විකිත්සිය හිමිකමක් සහිත;
- (ආ) මිනිසුන් හෝ සතුන් ආදර්ශ ලෙස භාවිතා කර;
- (ඇ) ශ්‍රී ලාංකීය සමාජය තුළ පවතින සදාචාරයේ හෝ විනිතභාවයේ ප්‍රමිතියට අහිතකර ඕනෑම රූපයක් සහිත;
- (ඈ) වෘත්තීය හෝ විද්‍යාත්මක උපදෙස්, නිර්දේශ හෝ සහතික කිරීම් වැනි හැඟීමක් ලබා දෙන ඕනෑම ආයුර්වේද වෛද්‍යවරයකුගේ කිසියම් දෘශ්‍ය හෝ ශ්‍රව්‍ය ඉදිරිපත් කිරීමක්; හෝ
- (ඉ) නියාමන සභාව විසින් තීරණය කරනු ලබන වෙනත් ඕනෑම ද්‍රව්‍යයක් සහිත,

ඕනෑම දැන්වීමක්, ප්‍රවර්ධනයක් හෝ ප්‍රචාරණයක් නොකළ යුතු ය.

132. (1) මෙම නියෝග යටතේ නිශ්චිතව දක්වා ඇති -

- (අ) ඔසුසල;
- (ආ) නිෂ්පාදනාගාරය;
- (ඇ) ගබඩාව;
- (ඈ) විකුණුම් අලෙවිසැල;
- (ඉ) බෙදාහැරීමේ යෙදී සිටින වාහනය; හෝ
- (ඊ) ඖෂධීය පැළෑටි වගා ක්ෂේත්‍රය,

සඳහා අවම වශයෙන් තුන්වන පාර්ශවයක් ආවරණය කරනු ලබන සාමාන්‍ය රක්ෂණ ආවරණයක් ලබා ගත යුතු ය.

(2) මෙම නියෝග යටතේ නිශ්චිතව දක්වා ඇති සෑම කංසා ව්‍යාපෘතියක් සම්බන්ධයෙන් ම නියාමන සභාව විසින් තීරණය කරනු ලබන විශේෂ රක්ෂණ ආවරණයක් ලබා ගත යුතු ය.

XII වන කොටස

අන්තර්කාලීන විධිවිධාන

133. (1) 1973 සැප්තැම්බර් මස 6 වැනි දින අංක 229/3 දරන අති විශේෂ ගැසට් පත්‍රය මගින් ප්‍රකාශයට පත් කරන ලද 1973 ආයුර්වේද නිෂ්පාදනාගාර නියෝග මෙයින් පරිවර්තනය කරනු ලැබේ.

(2) ඉහත නියෝග අවලංගු කළ ද, ඒ යටතේ කලින් කරන ලද සෑම ක්‍රියාවක් ම හෝ කටයුත්තක් ම වලංගු සහ බලාත්මක යැයි සලකනු ලැබිය යුතු ය.

(3) ඉහත නියෝග යටතේ ලියාපදිංචි වී ඇති සෑම ආයුර්වේද නිෂ්පාදනාගාරයක් ම, මෙම නියෝගවල විධිවිධාන යටතේ, නියමිත දින සිට මාස හය (6) ක කාලයක් ඇතුළත හෝ පෙර නිකුත් කරන ලද බලපත්‍රයේ කල් ඉකුත්වීමේ දිනය යන දෙකෙන්, පළමුව එළඹෙන දිනයට පෙර නැවත ලියාපදිංචි කිරීම කළ යුතුය.

134. (1) සෑක දුරු කිරීමේ කාර්ය සඳහා, මෙම නියෝගවල විධිවිධාන මගින්,-

- (අ) පහත යටතේ කිසියම් ලියාපදිංචියක්, බලපත්‍රයක් හෝ අවසරපත්‍රයක් ලබා ගැනීමේ කාර්යය සඳහා නියමිත දිනට පෙර ඉදිරිපත් කරන ලද යම් ඉල්ලීමක් සම්බන්ධයෙන් කටයුතු කිරීම කෙරෙහි බලපෑමක් සිදු නොවිය යුතු ය;
- (ආ) නියමිත දිනට පෙර පහත යටතේ නිකුත් කරන ලද හෝ ලියාපදිංචි කරන ලද බලපත්‍රයක හෝ අවසරපත්‍රයක වලංගු භාවය කෙරෙහි බලපෑමක් සිදු නොවිය යුතු ය;
- (ඇ) මේ නියෝග යටතේ සිදු කරනු ලබන යම් කාර්යයක් සම්බන්ධයෙන් නියමිත දිනට අයවිය යුතු කිසියම් ගාස්තුවක් හෝ වියදමක් කිරීමට, පැනවීමට හෝ අයකර ගැනීමට ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුව හෝ කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා සතු බලතල උල්ලංඝනය වීමක් සිදු නොවිය යුතු ය; හෝ
- (ඈ) අධිකරණයක් ඉදිරියේ විභාග වෙමින් පවතින කිසිදු ක්‍රියාවකට හෝ නඩුවකට හෝ පත්වීම් දිනට පෙර ලබා දුන් අධිකරණ තීන්දුවකට බලපෑමක් සිදු නොවිය යුතු ය.

(2) පහත යටතේ නියමිත දිනට පෙර නිකුත් කරන ලද සෑම ලියාපදිංචියක හෝ බලපත්‍රයක හෝ අවසරපත්‍රයක වලංගු කාලය අදාළ කාලසීමාව දක්වා වලංගුව පැවතිය යුතු ය.

135. මෙම නියෝගවල අරමුණු වෙනුවෙන්-

“පහත” යනුවෙන් 1961 අංක 31 දරන ආයුර්වේද පහත අදහස් වේ;

“ආයුර්වේද” යන්නට, 1961 අංක 31 දරන අයුර්වේද පනතේ 89 වන වගන්තියෙන් එයට හිමි අර්ථයම තිබිය යුතු ය;

“ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයක්” යන්නට, 1961 අංක 31 දරන ආයුර්වේද පනතේ 89 වන වගන්තියෙන් එයට හිමි අර්ථයම තිබිය යුතු ය ;

“ආයුර්වේද ප්‍රජා සෞඛ්‍ය වෛද්‍ය නිලධාරී” යන්නෙන්, මහජනතාවට ප්‍රාථමික සෞඛ්‍ය රැකවරණය සලසා දීම සඳහා ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවෙන් පත් කරන ලද වෛද්‍යවරයකු අදහස් වේ;

“යටින් ඉරි අඳින ලද ඖෂධයක්” යන්නෙන්, ආදේශකයක් නිකුත් නොකළ යුතු ඖෂධයක් අදහස් වේ;

“කංසා” යන්නෙන්, *Cannabis Sativa L.* ඇතුළු සියලුම කංසා වර්ග අදහස් වේ;

“ආයුර්වේද කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා” යන්නෙන්, 1961 අංක 31 දරන ආයුර්වේද පනතේ 3 වැනි වගන්තිය ප්‍රකාරව පත් කරන ලද ආයුර්වේද කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා අදහස් වේ;

“ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුව” යන්නෙන්, 1961 අංක 31 දරන ආයුර්වේද පනතේ 2 වැනි වගන්තිය යටතේ පිහිටුවන ලද ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුව අදහස් වේ;

“දිස්ත්‍රික් ලේකම්” යන්නෙන්, 1992 අංක 58 දරන බලතල පැවරීමේ (දිස්ත්‍රික් ලේකම්වරු) පනත යටතේ ඊට දී ඇති අර්ථය ම තිබිය යුතු ය;

“පාරිසරික බලපෑම් තක්සේරුව” යන්නෙන්, 1980 අංක 47 දරන ජාතික පාරිසරික පනතේ IV ඇ කොටස යටතේ

සිදුකරනු ලබන පාරිසරික බලපෑම් තක්සේරුවක් අදහස් වේ;

"මූලික පාරිසරික පරීක්ෂණය" යන්නෙන්, 1980 අංක 47 දරන ජාතික පාරිසරික පනතේ IVඅ කොටස යටතේ සිදු කරනු ලබන මූලික පාරිසරික පරීක්ෂණයක් අදහස් වේ;

"පාරිසරික ආරක්ෂණ බලපත්‍රය" යන්නෙන්, 1980 අංක 47 දරන ජාතික පාරිසරික පනතේ IVඅ කොටස යටතේ ලබා ගනු ලබන පාරිසරික ආරක්ෂණ බලපත්‍රයක් අදහස් වේ;

"ඖෂධීය සාර" යන්නෙන්, මෙම සංග්‍රහයේ කාර්යයන් සඳහා, ඖෂධීය වටිනාකමකින් භාවිත කරනු ලබන ස්වභාවිකව ව්‍යුත්පන්න වූ ශාකමය හෝ ඛනිජමය හෝ සත්ත්වජ ද්‍රව්‍යයක් හෝ එහි කොටසක් හෝ නිස්සාරණයක් අදහස් කෙරේ;

"පර්යේෂණය සහ ව්‍යාප්තිය සඳහා වූ ඔසු උයන්" යන්නෙන්, 1961 අංක 31 දරන ආයුර්වේද පනතේ 89 වන වගන්තිය යටතේ ඊට දී ඇති අර්ථය ම තිබිය යුතු ය;

"අමාත්‍යවරයා" යන්නෙන්, 1961 අංක 31 දරන ආයුර්වේද පනතේ 89 වන වගන්තිය යටතේ ඊට දී ඇති අර්ථය ම තිබිය යුතු ය;

"ඖෂධ පැළෑටි" යන්නෙන්, 1961 අංක 31 දරන ආයුර්වේද පනතේ 89 වන වගන්තිය යටතේ ඊට දී ඇති අර්ථය ම තිබිය යුතු ය;

"පළාත් ආයුර්වේද කොමසාරිස්" යන්නෙන්, 1987 අංක 42 දරන පළාත් සභා පනතේ 32 වගන්තිය යටතේ පත් කරන ලද අදාළ පළාත සඳහා වන පළාත් ආයුර්වේද කොමසාරිස්වරයා අදහස් වේ;

"රස ඖෂධ" යන්නෙන්, විකිත්සක කාර්ය සඳහා ආයුර්වේද ඖෂධ සංග්‍රහයට අනුකූලව බණිජ යොදා නිෂ්පාදනය කරන යම් ඖෂධයක් අදහස් වේ;

"ලියාපදිංචි ආයුර්වේද වෛද්‍යවරයා" යන්නෙන්, 1961 අංක 31 දරන ආයුර්වේද පනතෙහි 89 වගන්තිය යටතේ ඊට දී ඇති අර්ථය ම තිබිය යුතු ය;

"ලියාපදිංචි ආයුර්වේද ඔසුසල" යන්නෙන්, 1961 අංක 31 දරන ආයුර්වේද පනතේ 89 වැනි වගන්තිය යටතේ ඊට දී ඇති අර්ථය ම තිබිය යුතු ය;

"ලියාපදිංචි ගබඩා" යන්නෙන්, 1961 අංක 31 දරන ආයුර්වේද පනතේ 89 වැනි වගන්තිය යටතේ ඊට දී ඇති අර්ථය ම තිබිය යුතු ය;

"කංසාවල අවශේෂ" යන්නෙන්, යම් ආකාරයක සක්‍රීය අමුද්‍රව්‍ය හෝ සංයෝගවලින් තොර කංසා ශාකයේ යම් කොටසක් අදහස් වේ;

"රාජ්‍ය විශ්වවිද්‍යාල" යන්නට, 1978 අංක 16 දරන විශ්වවිද්‍යාල පනත යටතේ හෝ පාර්ලිමේන්තු පනතක් මගින් ස්ථාපනය කළ විශ්වවිද්‍යාලයක් ද ඇතුළත් වේ.

උපලේඛනය I

[රෙගු. 2]

I කොටස

ප්‍රකාශිත ඖෂධීය ශාක

ආයුර්වේද, සිද්ධ, යුනානි, පාරම්පරික හෝ දේශීය චිකිත්සාවෙහි ඇතුළත් ඖෂධීය ශාක සහ වෙනත් රටවල භාවිතා කරන පහත සඳහන් ඖෂධීය ශාකවලට සමාන ඒවා විය යුතුය.

ශාක ඖෂධ නාමලේඛනය / List of Herbal Medicines / முலிகை மருந்துகளின் பட்டியல்;

අංක/ No/ இல	සිංහල නම/ Sinhala name/ சிங்களப்பெயர்	දෙමළ නම/ Tamil name / தமிழ்ப்பெயர்	ඉංග්‍රීසි නම/ English name / ஆங்கிலப்பெயர்	විද්‍යාත්මක නාමය/ Scientific name / அறிவியற்பெயர்
1	අංකෙන්ද	விடுகனலை/முட்டநாரி	Claw Flowered Laurel	<i>Acronychia Pedunculata</i>
2	අක්කපාන	ருணக்கள்ளி/சொடக்கு	cathedral bells	<i>Kalanchoe pinnata</i>
3	අක්කරපට්ට			
4	අක්මැල්ල		Toothache Plant	<i>Acmella oleracea</i>
5	අක්ෂොට	நாட்டு அகரெட்டு	Candle Nut Tree	<i>Aleurites moluccanus</i>
6	අගිලේ	செம்புளிச்சான்		<i>Erythroxylum indicum</i>
		செம்மணத்தி		<i>Erythroxylum sideroxyloides</i>
7	අට්ටිකකා	அத்தி	Cluster fig	<i>Ficus racemosa</i>
8	අඬනහිරිය	கிலுகிலுப்பை	Rattleweed	<i>Crotalaria atusia</i>
				<i>Crotalaria cuneifolia</i>
9	අත්තන	கருஊமத்தை	Thorn Apple	<i>Datura metel</i>
				<i>Brugmansia suaveolens</i>
		வெள்ளை ஊமத்தை		<i>Brugmansia chlorantha</i>
10	අතසි	ஆளிவிதை	Flaxseed.	<i>Linum usitatissimum</i>
11	අතිවිඩයම්	அதிவிடயம்	Aconites,	<i>Aconitum heterophyllum</i>
12	අන්දර	விடத்தலை	Sickle Bush	<i>Acacia cinerea</i>
				<i>Acacia dalea</i>
13	අන්නාසි	அன்னாசி	pineapple	<i>Ananas comosus</i>
14	අනෝදා	வட்டத்துத்தி	country mallow	<i>Abutilon indicum</i>
15	අබ	கடுகு	black mustard	<i>Brassica nigra</i>
16	අබ්බි	அபின்	opium poppy	<i>Papaver somniferum</i>
17	අමු	வரகு	kodo millet	<i>Paspalum scrobiculatum</i>
18	අමුක්කරා	அமுக்கரா	Indian Winter Cherry	<i>Withania somnifera</i>
19	අයිසගුල්			
20	අරත්ත	பேரரத்தை	Lesser galangal Snap Ginger	<i>Alpinia calcarata</i>
21	අරලිය	அலரி	temple tree	<i>Plumeria apiculata</i>
				<i>Plumeria bahamensis</i>
				<i>Plumeria obtusa</i>
22	අරළු	கடுக்காய்	Chebolic Myrobalan	<i>Buceras chebula</i>

අංක/ No/ இல	සිංහල නම/ Sinhala name/ சிங்களப்பெயர்	දෙමළ නම/ Tamil name / தமிழ்ப்பெயர்	ඉංග්‍රීසි නම/ English name / ஆங்கிலப்பெயர்	විද්‍යාත්මක නාමය/ Scientific name / அறிவியற்பெயர்
				<i>Bucida comintana</i> Blanco
				<i>Terminalia chebula</i>
23	අරළුපිටි			
24	අවරිය (නිල්)	அவுரி	Indigo Blue	<i>Anil tinctoria</i>
				<i>Anil tinctoria</i>
				<i>Indigofera tinctoria</i>
25	අශෝක	அசோகமரம்	Asoka Tree	<i>Jonesia asoca</i>
				<i>Jonesia confusa</i>
				<i>Saraca asoca</i>
26	අෂ්ටවර්ගය			
27	අස්වැන්න	பெரும்புலர்த்தி	Alyce Clover	<i>Alysicarpus cylindricus</i>
				<i>Alysicarpus diversifolius</i>
				<i>Alysicarpus vaginalis</i>
28	අසමෝදගම්	ஓமம்		<i>Brachyapium involucreatum</i>
				<i>Stoibrax involucreatum</i>
				<i>Trachyspermum involucreatum</i>
29	අඞු	நுணா	Noni	<i>Morinda angustifolia</i>
				<i>Morinda aspera</i>
				<i>Morinda citrifolia</i>
30	ආඩතෝඩා	ஆடாதோடை	Malabar Nut	<i>Adeloda serrata</i>
				<i>Adhatoda adhatoda</i>
				<i>Justicia adhathoda</i>
31	ඇට්ටේරිය	வெங்காரை	orange Jasmine	<i>Chalcas cammuneng</i>
				<i>Chalcas intermedia</i>
				<i>Murraya paniculata</i>
32	ඇටඹ	மர	Sri Lankan mango	<i>Buchanania zeylanica</i> Blume
				<i>Mangifera zeylanica</i>
33	ඇත්තෝර	வண்டுக்கொல்லி	Ringworm bush	<i>Cassia alata</i> L
				<i>Cassia alata</i>
				<i>Cassia alata</i>
34	ඇත්සොඩ	தேள்கொடுக்கு	Indian Heliotrope	<i>Eliopia riparia</i>
				<i>Eliopia serrata</i>
				<i>Heliotropium indicum</i>
35	ඇත්දෙමට	குமிழ்	Comb Tree	<i>Gmelina arborea</i>
				<i>Gmelina arborea</i>
				<i>Gmelina arborea</i>
36	ඇපල්			
37	ඇමර්ලො	அம்பரல்லா	golden apple	<i>Chrysomelon pomiferum</i>

අංක/ No/ இல	සිංහල නම/ Sinhala name/ சிங்களப்பெயர்	දෙමළ නම/ Tamil name / தமிழ்ப்பெயர்	ඉංග්‍රීසි නම/ English name / ஆங்கிலப்பெயர்	විද්‍යාත්මක නාමය/ Scientific name / அறிவியற்பெயர்
				<i>Cytheraea dulcis</i>
				<i>Spondias dulcis</i>
38	ඇමුල් ඇමුලිය	பளியாரை	creeping woodsorrel.	<i>Acetosella corniculata</i>
				<i>Acetosella corniculata</i>
				<i>Oxalis corniculata</i>
39	ඇමුල් දොඩම්	புளித்தோடை/நாரத்தை	sour orange	<i>Aurantium × acre</i>
				<i>Citrus aurantium</i>
40	ඇල්	ஆல்		
41	ඇසතු	அரசு	Sacred Fig Tree	<i>Ficus religiosa</i>
42	ඇසළ (ඇහැළ)		Golden Shower Tree	<i>Bactryilobium fistula</i>
				<i>Cassia bonplandiana</i>
		சரக்கொன்றை		<i>Cassia fistula</i>
43	ඉකිරි	ஆறுமுள்ளி	holly-leaved acanthus	<i>Acanthus doloarin</i>
				<i>Acanthus ebracteatus</i>
				<i>Acanthus ilicifolius</i>
44	ඉඟිනි ඇට	தேற்றா	Clearing Nut Tree	<i>Strychnos heterodoxa</i>
				<i>Strychnos monosperma</i>
				<i>Strychnos potatorum</i>
45	ඉගුරු	இஞ்சி	Ginger	<i>Amomum angustifolium</i>
				<i>Amomum zingiber</i>
				<i>Zingiber officinale</i>
46	චල් ඉගුරු		Cylindric Ginger	<i>Zingiber cylindricum</i>
47	ඉංගුදි	நஞ்சண்டான்	Desert date'	<i>Balanites aegyptiaca</i>
48	ඉද්ද	குடசப்பாலை	Artic Snow	<i>Echites antidysentericus</i>
				<i>Nerium antidysentericum</i>
				<i>Walidda antidysenterica</i>
49	ඉපිකාන්			
50	ඉදි	ஈஞ்சு	Ceylon date palm	<i>Phoenix pusilla</i>
51	ඉමුල්	மலை இலவம்	Silk Cotton Tree	<i>Bombacopsis quinata</i>
				<i>Bombax aculeatum</i>
				<i>Bombax ceiba</i>
52	ඉරමුසු	நன்னாரி	Indian sarsparilla	<i>Hemidesmus indicus</i>
				<i>Hemidesmus pubescens</i>
				<i>Hemidesmus indicus</i>
53	කළු ඉරමුසු			
54	ඉරිමේදා	வேல்	sweet acacia	<i>Acacia farnesiana</i>
55	ඉරිවේරිය	இருவேலி		<i>Coleus forskalae</i>
				<i>Coleus personatus</i>

අංක/ No/ இல	සිංහල නම/ Sinhala name/ சிங்களப்பெயர்	දෙමළ නම/ Tamil name / தமிழ்ப்பெயர்	ඉංග්‍රීසි නම/ English name / ஆங்கிலப்பெயர்	විද්‍යාත්මක නාමය/ Scientific name / அறிவியற்பெயர்
				<i>Plectranthus zatarhendi</i>
56	ඉළුක්	நாணல்	Spear Grass	<i>Arundo epigeios</i>
			Cogon Grass	<i>Calamagrostis lagurus</i>
				<i>Imperata cylindrica</i>
57	රීතණ		Spear grass	<i>Andropogon allionii</i>
				<i>Andropogon austrocaledonicus</i>
				<i>Heteropogon contortus</i>
58	රිල්ල	பத்தடி	African Tulip Tree,	<i>Bignonia tulipifera</i>
				<i>Spathodea danckelmaniana</i>
				<i>Spathodea campanulata</i>
59	උක්	சுரும்பு	Sugarcane	<i>Saccharum officinarum</i>
60	උගුරැස්ස		governor's plum	<i>Flacourtia afra</i>
				<i>Flacourtia balansae</i>
		சுருமுறுக்கி		<i>Flacourtia indica</i>
61	උඩංගන බීජ (සාමදාන)	நேத்திர புண்டு	Narrow-Leaf Blepharis	<i>Acanthus integrifolius</i>
				<i>Acanthus repens</i>
				<i>Blepharis integrifolia</i>
62	උඩක්කා/උදක්කා			
63	උළු		black gram	<i>Azukia muogo</i>
				<i>Phaseolus aureus</i>
		உளுந்து		<i>Vigna mungo</i>
64	උළුපියලි		Three flower beggarweed	<i>Aeschynomene triflora</i>
				<i>Desmodium bullamense</i>
		சிறுபுள்ளடி		<i>Desmodium triflorum</i>
65	උළුම්බර		cluster fig	<i>Ficus racemosa</i>
66	උණ	மூங்கில்	bamboo	<i>Bambusa vulgaris</i>
67	උණකපුරු	இலவங்கம்	Camphor Cinnamon	<i>Cinnamomum capparum</i>
68	උණගොඩ	மூங்கில்	bamboo	<i>Bambusa vulgaris</i>
69	උලාඞ්චි/උළුබාලේ	வெந்தயம்	Fenugreek	<i>Trigonella foenum</i>
70	එඩරු/එරඩු		Castor bean	<i>Cataputia major</i>
				<i>Cataputia minor</i>
		ஆமணக்கு		<i>Ricinus communis</i>
71	එතසාලේ	ஏலம்	cardamom	<i>Elettaria cardemomum</i>
72	එල්වළු		Sour cherry	<i>Prunus cerasus</i>
73	එලඉඹුල්		red silk-cotton tree	<i>Bombacopsis quinata</i>
				<i>Bombax aculeatum</i>
		இலவ மரம்		<i>Bombax ceiba</i>

අංක/ No/ இல	සිංහල නම/ Sinhala name/ சிங்களப்பெயர்	දෙමළ නම/ Tamil name / தமிழ்ப்பெயர்	ඉංග්‍රීසි නම/ English name / ஆங்கிலப்பெயர்	විද්‍යාත්මක නාමය/ Scientific name /அறிவியற்பெயர்
74	එලපිට්ටක්කා	கீழ்காய் நெல்லி	Stone Breaker	<i>Diasperus debilis</i>
				<i>Phyllanthus boninsimae</i>
				<i>Phyllanthus debilis</i>
75	එරබදු	முள்முருக்கு	Variegated Coral Tree	<i>Chirocalyx candolleanus</i>
				<i>Chirocalyx divaricatus</i>
				<i>Erythrina variegata</i>
76	එලබටු		Eggplant	<i>Melongena esculenta</i>
				<i>Melongena incurva</i>
		கத்தரி		<i>Solanum melongena</i>
77	එලබින්කඹුරු	அடப்பங்கொடி	Beach Morning Glory,	<i>Ipomoea pes-caprae</i>
78	ඒකාවේරිය	பாம்புக்களா	Indian Snakeroot	<i>Ophioxylon album</i>
				<i>Ophioxylon obversum</i>
				<i>Rauvolfia serpentina</i>
79	ඔලිඳ	குன்றிமணி	rosary pea	<i>Abrus precatorius</i>
80	ඔලිව්		olive tree	<i>Olea europaea</i>
81	මීල්ලු/මීලු	அல்லி/வெள்ளாம்பல்	pink water-lily	<i>Castalia pubescens</i>
				<i>Nymphaea devoniensis</i>
				<i>Nymphaea pubescens</i>
82	කසද්දට			
83	කංසා	கஞ்சா	Hemp Marihuana Marijuana Soft hemp True hemp	<i>Cannabis sativa</i>
				<i>Cannabis indica</i>
				<i>Cannabis ruderalis</i>
				<i>Cannabis hybrids</i>
84	කන්කෝල	வால்மிளகு	Java pepper	<i>Piper cubeba</i>
85	කකුළුසුතු	கர்கடகசிஞ்சி	zebrawood	<i>Pistacia integerrima</i>
86	කට්ඵල		bayberry	<i>Myrica nagi</i>
87	කටරොඩු/කටරොදු		blue pea	<i>Clitoria albiflora</i>
				<i>Clitoria bracteata</i>
		கன்னிக்கொடி		<i>Clitoria ternatea</i>
88	කටුකරඩු	செம்முள்ளி	hophead Philippine violet	<i>Barleria macrostachya</i>
				<i>Barleria monostachya</i>
				<i>Barleria lupulina</i>
89	කටුකරෝසන	கடுகுரோகினி	Picrorhiza	<i>Picrorhiza scrophulariiflora</i>
90	කටුපෙඳ		Spiny Naiad.	<i>Najas marina</i>
91	කටුවැල්බටු	கண்டங்கத்தி	Thorny night shade,	<i>Solanum arabicum</i>
				<i>Solanum armatum</i>

අංක/ No/ இல	සිංහල නම/ Sinhala name/ சிங்களப்பெயர்	දෙමළ නම/ Tamil name / தமிழ்ப்பெயர்	ඉංග්‍රීසි නම/ English name / ஆங்கிலப்பெயர்	විද්‍යාත්මක නාමය/ Scientific name / அறிவியற்பெயர்
				<i>Solanum virginianum</i>
92	කතුරුමුරුංගා	அசுத்தி	Scarlet Wistaria Tree	<i>Aeschynomene grandiflora</i>
				<i>Agati grandiflora</i>
				<i>Sesbania grandiflora</i>
93	කනේරු	அரளி	Oleander	<i>Nerion oleandrum</i>
				<i>Nerium carneum</i>
				<i>Nerium oleander</i>
94	කප්පරවල්ලිය	கற்பூரவல்லி	Indian borage	<i>Coleus amboinicus</i>
				<i>Coleus aromaticus</i>
				<i>Plectranthus amboinicus</i>
95	කපු	கற்புரம்	tree cotton	<i>Camphor Cinnamon</i>
				<i>Gossypium anomalum</i>
				<i>Gossypium arboreum</i>
96	කපුකිනිස්ස		musk mallow	<i>Abelmoschus abelmoschus</i>
		வெண்டி		<i>Abelmoschus betulifolia</i>
				<i>Abelmoschus moschatus</i>
97	කපුරු		camphor	<i>Camphor Cinnamon</i>
98	කබරස	மலைத்தாமரை		<i>Smilax ceylanica Oken</i>
				<i>Smilax collina Kunth</i>
99	කම්පිල්ල	கமில்	kumkum tree	<i>Mallotus philippensis</i>
100	කරඳ		Indian beech	<i>Cajum pinnatum</i>
				<i>Cytisus pinnatus</i>
		புங்கு		<i>Pongamia pinnata</i>
101	කරපිංච	கறிவேப்பிலை	curry leaf	<i>Bergera koenigii</i>
				<i>Camunium koenigii</i>
				<i>Murraya koenigii</i>
102	කරඹ	சிறுசுளாய்	Conkerberry	<i>Antura edulis</i>
				<i>Antura hadiensis</i>
				<i>Carissa spinarum</i>
103	කරල්සැබෝ	நாயுருவி	Devil's horsewhip	<i>Achyranthes acuminata</i>
				<i>Achyranthes aspera</i>
				<i>Achyranthes aspera</i>
104	කරවිල	பாகல்	Bitter gourd,	<i>Cucumis argyi</i>
				<i>Cucumis intermedius</i>
				<i>Momordica charantia</i>
105	කරාබු	கரம்பு	Clove	<i>Caryophyllus aromaticus</i>
				<i>Caryophyllus hortensis</i>
				<i>Syzygium aromaticum</i>

අංක/ No/ இல	සිංහල නම/ Sinhala name/ சிங்களப்பெயர்	දෙමළ නම/ Tamil name / தமிழ்ப்பெயர்	ඉංග්‍රීසි නම/ English name / ஆங்கிலப்பெயர்	විද්‍යාත්මක නාමය/ Scientific name / அறிவியற்பெயர்
106	කලාඳුරු	கோரை	Coco Grass	<i>Chlorocyperus rotundus</i>
				<i>Chlorocyperus salaamensis</i>
				<i>Cyperus rotundus</i>
107	කළුකැමීමේරිය	மணல் தக்காளி	American Black Nightshade	<i>Solanum amarantoides</i>
				<i>Solanum americanum</i>
				<i>Solanum americanum</i>
108	කළුදුරු	கருஞ்சீரகம்	Black cumin	<i>Nigella sativa</i>
109	කළුවා			
110	කසලීලියා	பெரும் காஞ்சொரி	Hawaii Woodnettle	<i>Boehmeria interrupta</i>
				<i>Boehmeria javanica</i>
				<i>Laportea interrupta</i>
111	කසේරුක/කසේරු		greater club rush	<i>Scirpus grossus</i>
112	කහ/අත්කහ		turmeric	<i>Amomum curcuma</i>
				<i>Curcuma brog</i>
		மஞ்சள்		<i>Curcuma longa</i>
113	කහට/වගෙපුළු		wild guava	<i>Barringtonia arborea</i>
				<i>Careya orbiculata</i>
				<i>Careya arborea</i>
114	කාකෝලි		Hardy Ginger	<i>Roscoea purpurea</i>
115	කාමරංගා		star fruit	<i>Averrhoa acutangula</i>
		தாமரத்தை		<i>Averrhoa pentandra</i>
				<i>Averrhoa carambola</i>
116	කාලමේස	சிறியாள்நஞ்சை	green chiretta	<i>Andrographis paniculata</i>
117	කාලදාකා			
118	කැකිරි	தும்மட்டி	Muskmelon	<i>Bryonia collosa</i>
				<i>Bryonia collosa</i>
				<i>Cucumis melo</i>
119	කැකුණ	நாட்டு அகரோட்டு	the candlenut	<i>Aleurites ambinox</i>
				<i>Aleurites angustifolius</i>
				<i>Aleurites moluccana</i>
120	කැහිපිත්තන්	பொன் முசும்தை	Indian moon-seed	<i>Chypea burmanni</i>
				<i>Cocculus burmanni .</i>
				<i>Cyclea peltata</i>
121	කැල	பலாசு	flame-of-the-forest	<i>Butea monosperma</i>
122	කිවාරං	கருணைக்கிழங்கு	Elephant Foot Yam	<i>Amorphophallus campanulatus</i>
				<i>Amorphophallus campanulatus</i>
				<i>Amorphophallus paeoniifolius</i>

අංක/ No/ இல	සිංහල නම/ Sinhala name/ சிங்களப்பெயர்	දෙමළ නම/ Tamil name / தமிழ்ப்பெயர்	ඉංග්‍රීසි නම/ English name / ஆங்கிலப்பெயர்	විද්‍යාත්මක නාමය/ Scientific name /அறிவியற்பெயர்
123	කිතුල්	கித்துள்	jaggery palm	<i>Caryota urens</i>
124	කිණිහිරි	காட்டு பருத்தி	Buttercup Tree,	<i>Bombax gossypium</i>
				<i>Bombax religiosum</i>
				<i>Cochlospermum religiosum</i>
125	කිරිඅගුණ	குறிஞ்சா	Green Milkweed Climber	<i>Apocynum tiliifolium</i>
				<i>Asclepias viridiflora</i>
				<i>Wattakaka volubilis</i>
126	කිරිබදු	நிலப்பூசணி	Railway Creeper	<i>Apopleumon bignonioides</i>
				<i>Batatas bignonioides</i>
				<i>Ipomoea mauritiana</i>
127	කිකිරිදිය		False daisy	<i>Abasoloa taboada</i>
				<i>Acmella lanceolata</i>
		கரிசிலாங்குண்ணி		<i>Eclipta prostrata</i>
128	කුංකුමප්පු			
129	කුකුරුමාන්	மதுக்காரை	Emetic nut	<i>Randia dumetorum</i>
130	කුඩුමිරිස		orange climber.	<i>Cranzia aculeata</i>
				<i>Cranzia asiatica</i>
				<i>Toddalia asiatica</i>
131	කුන්දුරුක්කන්		'Indian frankincense	<i>Boswellia serrata</i>
132	කුප්පමේනිය	குப்பைமேனி	Indian mercury	<i>Acalypha canescens</i>
				<i>Acalypha caroliniana</i>
				<i>Acalypha indica</i>
133	කුඹුක්		Arjun tree	<i>Myrobalanus cuneata</i>
				<i>Pentaptera angustifolia</i>
		மருது		<i>Terminalia arjuna</i>
134	කුඹුරු	கழற்சி	Grey Nicker	<i>Bonduc canadense</i>
				<i>Bonduc minus</i>
				<i>Caesalpinia bonduc</i>
135	කුරුළු		Ceylon cinnamon	<i>Camphora mauritiana</i>
				<i>Camphorina cinnamomum</i>
		கறுவா		<i>Cinnamomum verum</i>
136	කුශකණ	தற்பை	Halfa grass	<i>Desmostachya Bipinnata</i>
137	කුර	அறக்கீரை	Slender amaranth	<i>Albersia caudata</i>
				<i>Albersia gracilis</i>
				<i>Amaranthus viridis</i>
138	කෙකටිය		Wavy-edged Aponogeton	<i>Aponogeton echinatus</i>
				<i>Spathium crispum</i>
				<i>Aponogeton crispus</i>

අංක/ No/ இல	සිංහල නම/ Sinhala name/ சிங்களப்பெயர்	දෙමළ නම/ Tamil name / தமிழ்ப்பெயர்	ඉංග්‍රීසි නම/ English name / ஆங்கிலப்பெயர்	විද්‍යාත්මක නාමය/ Scientific name / அறிவியற்பெயர்
139	කෘමිශස්ත			
140	කෙළිඳ	குட்சப்பாலை	Tellicherry bark	<i>Holarrhena antidysenterica</i>
141	කෙළිඳහල්		Tellicherry bark	<i>Holarrhena antidysenterica</i>
142	කෙසෙල්	வாழை	Bananas	<i>Musa paradisiaca</i>
143	කොකුම්පොතු		Red mango	<i>Trigonocarpus littoralis</i>
				<i>Kokoona zeylanica</i>
144	කොට්ටම්	கோஸ்டம்	Costus root. It	<i>Saussurea lappa</i>
145	කොට්ටම්බා		Sea Almond	<i>Badamia commersonii</i>
				<i>Buceras catappa</i>
				<i>Terminalia catappa</i>
146	කොට්ටිලා		Hairy Fig	<i>Covellia assamica</i>
				<i>Covellia courtallensis</i>
		பேயத்தி		<i>Ficus hispida</i>
147	කොත්තමල්ලි	கொத்தமல்லி	coriander	<i>Coriandrum sativum</i>
148	කොතලහිඹුටු		Salacia	<i>Salacia reticulata</i>
149	කෝවක්කා	கொவ்வை	Ivy Gourd	<i>Bryonia acerifolia</i>
				<i>Bryonia alceifolia</i>
				<i>Coccinia grandis</i>
150	කොහිල		Spiny Lasia	<i>Dracontium spinosum</i>
				<i>Lasia aculeata</i>
		கொசில		<i>Lasia spinosa</i>
151	කොහොඹ	வேம்பு	Neem	<i>Antelaea azadirachta</i>
				<i>Antelaea canescens</i>
				<i>Azadirachta indica</i>
152	කොබෝලීල	வெள்ளை மந்தாரை	White orchid-tree	<i>Bauhinia linnaei</i>
				<i>Casparia acuminata</i>
				<i>Bauhinia acuminata</i>
153	කොරාසානි			
154	කොල්ලම්	சுதிர்பச்சை	Indian patchouli	<i>Pogostemon heyneanus</i>
155	කොල්ලු	கொள்ளு	Horse gram	<i>Dolichos uniflorus</i>
				<i>Glycine uniflora</i>
				<i>Macrotyloma uniflorum</i>
156	කොළොම්	மஞ்சக் கடம்பு	Yellow teak	<i>Haldina cordifolia</i>
				<i>Nauclea cordifolia</i>
				<i>Haldina cordifolia</i>
157	කෝන්තාලම්	கடம்பம்	Common Putat	<i>Barringtonia racemosa</i>
158	කෝමාරිකා	கற்றாளை	Medicinal Aloe	<i>Aloe barbadensis</i>
				<i>Aloe barbadensis</i>

අංක/ No/ இல	සිංහල නම/ Sinhala name/ சிங்களப்பெயர்	දෙමළ නම/ Tamil name / தமிழ்ப்பெயர்	ඉංග්‍රීසි නම/ English name / ஆங்கிலப்பெயர்	විද්‍යාත්මක නාමය/ Scientific name /அறிவியற்பெயர்
				<i>Aloe vera</i>
159	කිඹුල්ල/විෂද්‍රව්‍ය		Spreading Sneezeweed	<i>Artemisia minima</i>
				<i>Artemisia orbicularis</i>
		මරිකිකොමුරු		<i>Centipeda minima</i>
160	කිමිල කාකෝලි		white Himalayan lily	<i>Lilium polyphyllum</i>
161	ගංසුරිය		portia tree	<i>Bupariti altissima</i>
				<i>Bupariti populnea</i>
		පුවරු		<i>Thespesia populnea</i>
162	ගජනිප්පිලි	ආනෙත්තිප්පලි		<i>Scindapsus officinalis</i>
163	ගම්මාලා/අසන	වොඟ්කෙ	Malabar kino	<i>Lingoum marsupium</i>
				<i>Pterocarpus marsupius</i>
				<i>Pterocarpus marsupium</i>
164	ගම්මිරිස්	මිඟු	black pepper,	<i>Muldera multinervis</i>
				<i>Piper aromaticum</i>
				<i>Piper nigrum</i>
165	ගල්කුර	පිණ්ණාච්ඡුරු	the chocolateweed	<i>Geruma subtriloba</i>
				<i>Hibiscus donii</i>
				<i>Melochia corchorifolia</i>
166	ගලිස්			<i>Gardenia crameri</i>
167	ගස්කැප්පෙට්ටිය	තෙට්පාඩු		<i>Croton laccifer</i>
168	ගස්පෙනෙල	පණ්ණෙල	three-leaf soapberry,	<i>Sapindus abstergens</i>
				<i>Sapindus acutus</i>
				<i>Sapindus trifoliata</i>
169	ගැටනෙටුල්	පිරාය	Siamese rough bush	<i>Achymus pallens</i>
				<i>Achymus patens</i>
				<i>Streblus asper</i>
170	ගිරිකිල්ල	අමුත්තිරිප්පාල	Elephant creeper	<i>Argyreia populifolia</i>
				<i>Argyreia populifolia</i>
				<i>Argyreia populiolia</i>
171	ගුගුලු	කුචුලු	Indian bdellium-tree	<i>Commiphora wightii</i>
172	ගුරුකු		stinkwood	<i>Celtis cinnamomea</i>
				<i>Celtis crenatoserrata</i>
				<i>Celtis timorensis</i>
173	ගොංකැකිරි	මොසුමොසුකෙ	Madras pea pumpkin	<i>Bryonia cordifolia</i>
				<i>Bryonia gracilis</i>
				<i>Mukia maderaspatana</i>
174	ගොටුකොළ	වල්ලාර	Asiatic pennywort	<i>Centella asiatica</i>
				<i>Centella boninensis</i>

අංක/ No/ இல	සිංහල නම/ Sinhala name/ சிங்களப்பெயர்	දෙමළ නම/ Tamil name / தமிழ்ப்பெயர்	ඉංග්‍රීසි නම/ English name / ஆங்கிலப்பெயர்	විද්‍යාත්මක නාමය/ Scientific name / அறிவியற்பெயர்
				<i>Centella asiatica</i>
175	ගොඩකදුරු	எட்டி	poison nut,	<i>Strychnos nux-vomica</i>
				<i>Strychnos ovalifolia Stokes</i>
				<i>Strychnos nux-vomica</i>
176	ගොඩමානෙල්	விசழுங்கில்	Wild Onion Milk and Wine Lily	<i>Amaryllis insignis</i>
				<i>Amaryllis littoralis</i>
				<i>Crinum latifolium</i>
177	චාලේමුග්‍රා		Janli Almond	<i>Hydnocarpus wightianus</i>
178	චීන අල		China Root	<i>Cacalia bulbosa</i>
				<i>Cacalia maculata</i>
				<i>Gynura pseudo-china</i>
179	ජපාමාංස	ஐடாமாஞ்சில்	spikenard	<i>Nardostachys jatamansi</i>
180	ජයපාල		purging croton	<i>Alchornea vaniotii</i>
				<i>Alchornea vaniotii</i>
		நேர்வாளம்		<i>Croton tiglium</i>
181	ජලවේනස			
182	ජීවක	ஜீவகம்	Jeevak	<i>Microstylis wallichii</i>
				<i>Malaxis acuminata</i>
183	ජීවන්ති	பாலைக்கொடி	Cork Swallow-Wort	<i>Leptadenia reticulata</i>
184	තණහාල්	தினை	Foxtail millet	<i>Alopecurus caudatus</i>
				<i>Chaetochloa germanica</i>
				<i>Setaria italica</i>
185	තඹල		Fukien tea tree	<i>Carmona heterophylla</i>
		குரங்கு வெற்றிலை		<i>Carmona microphylla</i>
				<i>Carmona retusa</i>
186	තල්	பனை	Palmyra Palm	<i>Borassus flabelliformis</i>
				<i>Borassus sundaicus</i>
				<i>Borassus flabellifer</i>
187	තල		Sesame	<i>Anthadenia sesamoides</i>
				<i>Sesamum africanum</i>
		எள்		<i>Sesamum indicum</i>
188	තලස්		Himalayan silver fir	<i>Abies webbiana</i>
189	තැල්		Wild petunia	<i>Convolvulus obscurus</i>
		சிறுதாளி		<i>Ipomoea obscura</i>
190	තිත්තලබු		bottle gourd	<i>Lagenaria siceraria</i>
191	තිත්ත වැටකොළ	பேய்பீர்க்கு	Bitter Sponge Gourd	<i>Luffa echinata</i>
192	තිත්තවැල්			

අංක/ No/ இல	සිංහල නම/ Sinhala name/ சிங்களப்பெயர்	දෙමළ නම/ Tamil name / தமிழ்ப்பெயர்	ඉංග්‍රීසි නම/ English name / ஆங்கிலப்பெயர்	විද්‍යාත්මක නාමය/ Scientific name /அறிவியற்பெயர்
193	තිප්පිලි	திப்பலி	Long pepper	Chavica longa
				Chavica roxburghii
				Piper longum
194	තිප්පිලි මුල්	திப்பலி வேர்	Long pepper	Chavica longa
				Chavica roxburghii
				Piper longum
195	තිබ්බවු		turkey berry,	Solanum acanthifolium
				Solanum amoenum
		சுண்டை		Solanum torvum
196	තිබ්බරි		Malabar Ebony,	Diospyros biflora
				Diospyros citrifolia
				Diospyros malabarica
197	තිරුස්ත්වාලු	சிவதை	turpeth	Operculina turpethum
198	තිරිඳු	கோதுமை	Common wheat	Triticum aestivum
199	තිලපුෂ්පි/ඩිජ්ටාලිස්	நரிப்புக்கையிலை	purple foxglove	Digitalis purpurea
200	තුන්පත් කුරුඳු		Winged Naringi.	Anisifolium alatum
		குருந்து		Hesperethusa alata
				Pleiospermium alatum
201	තුඹ		Ceylon slitwort	Leucasia zeylanica
				Phlomis gracilis
		முடி தும்பை		Leucas zeylanica
202	තුඹ කරවිල	மெழுகுப்பாகல்	spiny gourd	Momordica dioeca
				Momordica hamiltoniana
				Momordica dioica
203	තුචරලා		Indian Valerian	Valeriana harmsii
				Valeriana hygrobica
				Valleriana jatamansi
204	තෙවු	கோட்டம்	Crepe Ginger	Amomum arboreum
				Amomum hirsutum
				Costus speciosus
205	තෙලකිරිය		Milky Mangrove	Commia cochinchinensis
		அகதி		Excoecaria affinis
				Excoecaria agallocha
206	තේක්ක	தேக்கு	teak	Tectona grandis
207	තේජපත්‍ර	தாளிசபத்திரி	Indian bay leaf	Cinnamomum tamala
208	තොටිල	பாலையுடைச்சி	Midnight Horror	Arthropphyllum ceylanicum
				Arthropphyllum reticulatum
				Oroxylum indicum

අංක/ No/ இல	සිංහල නම/ Sinhala name/ சிங்களப்பெயர்	දෙමළ නම/ Tamil name / தமிழ்ப்பெயர்	ඉංග්‍රීසි නම/ English name / ஆங்கிலப்பெயர்	විද්‍යාත්මක නාමය/ Scientific name /அறிவியற்பெயர்
227	දෙහි	எலுமிச்சை	West Indian lime,	<i>Citrus × acida</i>
				<i>Citrus × aurantiifolia</i>
				<i>Citrus aurantifolia</i>
228	දේවදාර	தேவதாறு	deodar cedar	<i>Cedrus Deodara</i>
229	දෙවිදුරු			
230	දොම්	புன்னை	Alexandrian laurel balltree	<i>Balsamaria inophyllum</i>
				<i>Calophyllum apetalum</i>
				<i>Calophyllum inophyllum</i>
231	දේවිදාලි	பேய்ப்பீர்க்க	Bristly Luffa	<i>Luffa echinata</i>
232	ධන්වයාස			<i>Fagonia cretica</i>
233	නවනේදි	கொம்புக்கள்ளி	Indian tree spurge	<i>Euphorbia tirucalli</i>
234	නස්නාරං		Panama Orange	<i>Citrofortunella madurensis</i>
				<i>Atalantia hindsii</i>
				<i>Citrus madurensis</i>
235	නා	நாகமரம்	Ceylon Ironwood	<i>Calophyllum nagassarium</i>
				<i>Mesua ferrea</i>
				<i>Mesua ferrea</i>
224	නාපිරින්නා		Wild Hibiscus	<i>Furcaria furcellata</i>
				<i>Furcaria roxburghii</i>
				<i>Hibiscus furcatus</i>
237	නාරං		Loose -skinned orange.	<i>Citrus crenatifolia</i>
238	නික	நொச்சி	Five-leaved Chaste Tree	<i>Agnus-castus negundo</i>
				<i>Vitex agnus-castus</i>
				<i>Vitex negundo</i>
239	නිදිකුමි	தொட்டால்சுரங்கி	sensitive plant	<i>Eburnax pudica</i>
				<i>Mimosa pudica</i>
240	නුග	ஆல்	the banyan	<i>Ficus banyana</i>
				<i>Ficus chauvieri</i>
				<i>Ficus benghalensis</i>
241	නෙරිවිෂ			
242	නෙරොවි	சிறுநெருஞ்சில்	puncture vine	<i>Hedysarum uniflorum</i>
				<i>Tribulus acanthococcus</i>
				<i>Tribulus terrestris</i>
243	නෙල්ලි	நெல்லி	Indian gooseberry	<i>Cicca emblica</i>
				<i>Cicca macrocarpa</i>
				<i>Phyllanthus emblica</i>
244	නෙළුම්	செந்தாமரை	Indian lotus	<i>Nelumbium album</i>
				<i>Nelumbium asiaticum</i>

අංක/ No/ இல	සිංහල නම/ Sinhala name/ சிங்களப்பெயர்	දෙමළ නම/ Tamil name / தமிழ்ப்பெயர்	ඉංග්‍රීසි නම/ English name / ஆங்கிலப்பெயர்	විද්‍යාත්මක නාමය/ Scientific name /அறிவியற்பெயர்
				<i>Nelumbo nucifera</i>
245	ජේපාඩගම්	பற்பாடகம்	Two-flowered Oldenlandia	<i>Gerontogea corymbosa</i>
				<i>Hedyotis biflora</i>
				<i>Oldenlandia corymbosa</i>
246	පතඟි		sappanwood	<i>Caesalpinia angustifolia</i>
				<i>Caesalpinia sapang</i>
		பதம்கம்		<i>Caesalpinia sappan</i>
247	පඹුරු		Wild Manarine	<i>Atalantia missionis</i>
				<i>Chilocalyx elliptica</i>
				<i>Pamburus missionis</i>
248	පරිජේපු	துவரை	Pigeon pea,	<i>Cajanus thora</i>
				<i>Cajanus bicolor</i>
				<i>Cajanus cajan</i>
249	පරුෂක		phalsa	<i>Grewia asiatica</i>
250	පලොල්	பாதிரி	Messenger of Spring	<i>Bignonia chelonoides</i>
				<i>Bignonia gratis</i>
				<i>Stereospermum suaveolens</i>
251	පැඟිරිමාන්	சித்திரனெல்லா	Citronella Grass	<i>Andropogon citrosus</i>
				<i>Andropogon confertiflorus</i>
				<i>Cymbopogon nardus</i>
252	පිල	அவுரி	Purple Tephrosia	<i>Cracca purpurea</i>
				<i>Galega purpurea</i>
				<i>Tephrosia purpurea</i>
253	පිතකරෝසන			
254	පුපුල	குப்பிளாய்		<i>Cacalia zeylanica</i>
				<i>Eupatorium zeylanicum</i>
				<i>Vernonia zeylanica</i>
255	පුලිල		South Indian Fig	<i>Ficus caulobotrya</i>
				<i>Ficus infectoria</i>
		கல்ஆல்		<i>Ficus tsjahela</i>
256	පුවක්	கமுகு	Areca-nut	<i>Areca catechu</i>
				<i>Areca catechu</i>
				<i>Areca catechu</i>
257	පුස්වැල්	யானைக்கொழிஞ்சி	Sea-bean	<i>Adenanthera gogo Blanco</i>
				<i>Entada cirrhosa</i>
				<i>Entada pusaetha</i>
258	පුහුල්	நீற்றுப்பூசனி	ash-pumpkin	<i>Benincasa cerifera</i>
				<i>Benincasa cylindrica</i>

අංක/ No/ இல	සිංහල නම/ Sinhala name/ சிங்களப்பெயர்	தேலி நම/ Tamil name / தமிழ்ப்பெயர்	ඉංග්‍රීසි නම/ English name / ஆங்கிலப்பெயர்	විද්‍යාත්මක නාමය/ Scientific name /அறிவியற்பெயர்
				<i>Benincasa hispida</i>
259	පෙහෙල		Balloon Vine	<i>Cardiospermum acuminatum</i>
		முடக்கத்தான்		<i>Cardiospermum corycodes</i>
				<i>Cardiospermum halicacabum</i>
260	පෙරුමිකායම්	பெருங்காயம்	assa-foetida	<i>Ferula assa-foetida</i>
261	පේර	கொய்யா	Guava	<i>Guajava pumila</i>
262	පොල්	தேங்காய்	coconut	<i>Cocos nucifera</i>
263	පොල්පලා	தேங்காய்ப்பூக்கிரை	mountain knotgrass	<i>Achyranthes lanata</i>
				<i>Achyranthes lanata</i>
				<i>Aerva lanata</i>
264	ප්‍රසාරණි	முதியார் கூந்தல்	skunkvine	<i>Apocynum foetidum</i>
				<i>Gentiana scandens</i>
				<i>Paederia foetida</i>
265	ප්‍රියංගු	காட்டுக்குமிழ்	Beauty berry	<i>Callicarpa macrophylla</i>
266	බබ්බුල	கருவேல்	Egyptian Thorn Babul tree	<i>Acacia arabica</i>
				<i>Acacia nilotica</i>
				<i>Acacia nilotica</i>
267	බ්‍රාන්චි	பிரமி	water hyssop	<i>Bacopa monnieri</i>
268	බට		Reed bamboo	<i>Bambusa stridula</i> Moon
		இருள்		<i>Beesha stridula</i> Munro
				<i>Ochlandra stridula</i>
269	බාකුච්චි	கார்போக அரிசி	Purple Fleabane	<i>Psoralea corylifolia</i>
270	බදාම්	வாதுமை	The almond	<i>Prunus amygdalus</i> Baill
271	බැවිල	பழம்பாசி	common wireweed	<i>Sida resamosa</i>
				<i>Sida arrudiana</i>
				<i>Sida acuta</i>
272	බිංලාරු			
273	බිංකොහොඹ	நிலவேம்பு	Ground bitter	<i>Ebermaiera pulchella</i>
				<i>Melia pumila</i> Moon
				<i>Munronia pinnata</i>
274	බිංතල්	நிலப்பனை	golden eye-grass	<i>Curculigo brevifolia</i>
				<i>Curculigo densa</i>
				<i>Curculigo orchiodes</i>
275	බිංනුග	நஞ்சுறுப்பான்	Indian-Ipecacuanha	<i>Tylophora indica</i>
276	බුරුල්ල		Bandicoot Berry Common Tree-Vine	<i>Aquilicia ottilis</i>
				<i>Aquilicia sambucina</i>
				<i>Leea indica</i>

අංක/ No/ இல	සිංහල නම/ Sinhala name/ சிங்களப்பெயர்	දෙමළ නම/ Tamil name / தமிழ்ப்பெயர்	ඉංග්‍රීසි නම/ English name / ஆங்கிலப்பெயர்	විද්‍යාත්මක නාමය/ Scientific name / அறிவியற்பெயர்
277	බුලන්	වෙහ්‍ර්‍රිලෙ	Betel	<i>Piper betle</i>
278	බුළු	තෘණ්‍රි	Bedda nut tree	<i>Buceras bellirica</i>
				<i>Myrobalanus bellirica</i>
				<i>Terminalia bellirica</i>
279	බෙලි	විල්වම්	bael	<i>Aegle marmelos</i>
				<i>Belou marmelos</i>
				<i>Aegle marmelos</i>
280	බේදනම්			
281	බෝල		Myrrh	<i>Commiphora myrrha</i>
282	මදටිය	ආනෙක්තූණ්ඩුමණි	Red Bead Tree	<i>Adenanthera gersenii</i>
				<i>Adenanthera polita</i>
				<i>Adenanthera pavonina</i>
283	මදනකාම		Portwine Magnolia	<i>Liriopsis fuscata</i>
				<i>Magnolia annonifolia</i>
				<i>Magnolia fuscata</i>
284	ගොටුකොළ	වල්ලාතර	Asiatic pennywort	<i>Centella asiatica</i>
				<i>Centella boninensis</i>
				<i>Centella asiatica</i>
285	මදුරුතලා	තුළුසි	holy basil	<i>Geniosporum tenuiflorum</i>
				<i>Lumnitzera tenuiflora</i>
				<i>Ocimum tenuiflorum</i>
286	මලිත		Fire Flame Bush	<i>Acistoma coccineum</i>
				<i>Grislea punctata</i>
				<i>Woodfordia fruticosa</i>
287	මයිල	ආත්ති	the bidi leaf tree	<i>Bauhinia parviflora</i>
				<i>Bauhinia racemosa</i>
				<i>Buhinia racemosa</i>
288	මස්බැද්ද	සිරුතූරිඳුසා	Australian cowplant	<i>Gymnema sylvestre</i>
289	මස්වැන්න		Dragon's Scale Fern	<i>Drymoglossum heterophyllum</i>
290	මසන්		Common jujube	<i>Paliurus mairei</i>
		ඔලන්ත		<i>Rhamnus jujuba</i>
291	මහදුරු	පෙරුඳුරුසාම	common fennel	<i>Foeniculum vulgare</i>
292	මහරි	වෘක	East Indian walnut	<i>Albizia lebbek</i>
293	මාදං	ඛාවල්	Java Plum,	<i>Syzygium cumini</i>
294	මාසක්කා			
295	මානෙල්	ආම්පල්	blue lotus	<i>Nymphaea nouchali</i>
296	මැඩහලු	උත්තමාකාණි	the trellis-vine	<i>Pergularia daemia</i>
297	මිංචි	පුතිනා	mint	<i>Mentha piperita</i>

අංක/ No/ இல	සිංහල නම/ Sinhala name/ சிங்களப்பெயர்	தேயுல நம/ Tamil name / தமிழ்ப்பெயர்	ඉංග්‍රීසි නම/ English name / ஆங்கிலப்பெயர்	විද්‍යාත්මක නාමය/ Scientific name / அறிவியற்பெயர்
298	මිදි			<i>Remna latifolia</i>
299	මුද්දරස්පලම්	திராட்சை	Common grape vine	<i>Vitis vinifera</i>
300	මීගස්	இலுப்பை	butter tree	<i>Madhuca longifolia</i>
301	මුං ඇට	பயறு	green gram	<i>Vigna radiata</i>
302	මුංවැන්න			
303	මුකුණුවැන්න	பொன்னாங்காணி	sessile joyweed	<i>Alternanthera sessilis</i>
304	මුඩමහණ	கொட்டைக்கரந்தை	East Indian globe thistle	<i>Sphaeranthus indicus</i>
305	මුරාමාසි			
306	මුරුංගා	முருங்கை	drumstick tree	<i>Moringa oleifera</i>
307	මුරුවා	பெருங்குறிஞ்சா	Rajmahal Hemp	<i>Marsdenia tenacissima</i>
308	මුවකිරිය			
309	මුනමල්	மகிழ்	bullet wood	<i>Mimusops elengi</i>
310	මොණරකුඩුමිතිය	நெய்ச்சிட்டி	Little Iron Weed	<i>Vernonia cinerea</i>
311	මොර	செம்புவம்	dragon's eye	<i>Dimocarpus longan</i>
312	යක්බේරිය	கிலுகிலுப்பை	the blue rattlepod	<i>Crotalaria verrucosa</i>
313	යකවනස්ස	ரணபேரி	Christmas candlestick	<i>Leonotis nepetiifolia</i>
314	යකිතාරං	பேய்குருந்து	Ceylon Atalantia	<i>Atalantia ceylanica</i>
315	යව	வாற்கோதுமை	Barley	<i>Hordeum vulgare</i>
316	යවාස	காஞ்சோரி	camelthorn	<i>Alhagi Camelorum</i>
317	ධන්වයාස	துலகநாரி	Virgin's Mantle	<i>Fagonia cretica</i>
318	රට ඉදි	பேரீந்த	Date Palm	<i>Phoenix dactylifera</i>
319	රටතෝර	வண்டுக்கொல்லி	candle bush	<i>Cassia alata</i>
320	රණවරා	ஆவாரை	Tanner's Cassia	<i>Cassia auriculata</i>
321	රත්කිතිරිය		Red Cutch	<i>Acacia chundra</i>
322	රත්නිටුල්	செங்கொடிவேலி	Scarlett Leadwort	<i>Plumbago indica</i>
323	රත්මල්		scarlet jungle flame	<i>Ixora coccinea</i>
324	රත්තදුන්	செஞ்சந்தனம்	red sandalwood	<i>Pterocarpus santalinus</i>
325	රතුලූනු	வெங்காயம்	Red Onion	<i>Allium cepa</i>
326	රත්කිරිගොකටු	பிரமதண்டு	Mexican poppy	<i>Argemone mexicana</i>
327	ලූනලූ			
328	විල්ලූනු			
329	වල්රසකිඳ			<i>Zanonia indica</i>
330	රඹුක්	செங்குரும்பு	hardy sugar cane	<i>Saccharum arundinaceum</i>
331	රම්මනිස්ස	நாய்வேளை	Asian spiderflower	<i>Cleome viscosa</i>
332	රසකිඳ	சீந்தில்	heart-leaved moonseed	<i>Tinospora cordifolia</i>
333	රාජමාෂ	தட்டைப்பயறு	black-eye pea	<i>Vigna unguiculata</i>
334	රුක්ඛගුණ	அழிஞ்சில்	sage-leaved alangium	<i>Alangium salviifolium</i>
335	රුක්ඛත්තන	ஏழிலைப்பாலை	Indian Pulai	<i>Alstonia scholaris</i>

අංක/ No/ இல	සිංහල නම/ Sinhala name/ சிங்களப்பெயர்	දෙමළ නම/ Tamil name / தமிழ்ப்பெயர்	ඉංග්‍රීසි නම/ English name / ஆங்கிலப்பெயர்	විද්‍යාත්මක නාමය/ Scientific name / அறிவியற்பெயர்
336	රුක්මල් (ප්‍රියංගු)		Malaboda tree	<i>Horsfieldia iryaghedhi</i>
337	රුදුන්ති	மரிக்கொழுந்து	Rosin weed	<i>Cressa cretica</i>
338	රුදුන්තික		Rosin weed	<i>Cressa cretica.</i>
339	රුමස්තහි			
340	රෝස		eglantine rose	<i>Rosa Rubiginosa.</i>
341	රෝහිතක	ரோசா	Pithraj Tree	<i>Aphanamixis polystachya</i>
342	නියගලා	காந்திக்கைப்பு	Climbing Lily	<i>Gloriosa superba</i>
343	ලුණුවරණ	மாவிலங்கு	Garlic Pear Tree	<i>Crateva adansonii</i>
344	ලුණුවිල	பிரமி	water hyssop	<i>Bacopa monnieri</i>
345	ලොත්	வெள்ளிலோத்திரம்	Lodhtree	<i>Symplocos racemosa</i>
346	ලෝලු	நறுவிலி	Snot berry	<i>Cordia monoica</i>
347	වගපුල් (කසට)		palm grass	<i>Molineria capitulate</i>
348	වච්චනාවි	வற்சநாபி	Aconite	<i>Aconitum ferox</i>
349	වදකන	வசம்பு	sweet flag	<i>Acorus calamus</i>
350	වඳුරුමැ	புனைக்காலி	monkey tamarind	<i>Mucuna pruriens</i>
351	වරා	எருக்கு	crown flower	<i>Calotropis gigantea</i>
352	වල් අසමෝදගම්	அசமோதகம்	Wild Parsely	<i>Pimpinella heyneana</i>
353	වල් ඉරුරු	இஞ்சி	Cylindric Wild Ginger	<i>Zingiber cylindricum</i>
354	වල්ලුනු	நரிவெங்காயம்	Sea Daffodil	<i>Pancratium zeylanicum</i>
355	වලඟසාල්	வாய்விடங்கம்	false black pepper	<i>Embelia ribs</i>
356	වසාවාසි	சாதிக்காய்	mace	<i>Myristica fragrans</i>
357	වල්වරකා			
358	වරාහිකන්ද	வள்ளி	purple yam	<i>Dioscorea alata</i>
359	වල්මොළඟ			
360	විෂ්ණුකුන්තිය	விஸ்ணுகிராந்தி	dwarf morning-glory	<i>Evolvulus alsinoides</i>
361	වැටකේ	தாழை	screw pine	<i>Pandanus tectorius</i>
362	වැල්තිබ්බටු	தூதுவளை	Purple fruited pea egg plant	<i>Solanum trilobatum</i>
363	වැල්මදට	மஞ்சிட்டி	Indian madder	<i>Rubia cordifolia</i>
364	වැල්මි	நன்னாரி	Black Sugar	<i>Glycerrhiza glabra</i>
365	වෙල්ලන්ගිරිය		Climbing Atalantia	<i>Paramignya monophylla</i>
366	වේලා	நல்லவேளை	African cabbage	<i>Cleome gynandra</i>
367	වේවැල්	வஞ்சி	common rattan	<i>Calamus rotang</i>
368	වක්ෂාමිල	கொரக்காய்புளி	Ceylon mangosteen	<i>Garcinia zeylanica</i>
369	වක්ෂාදති			
370	වෘද්ධොරු	சமுத்திரப்பாலை	Elephant creeper	<i>Argyreia speciosa</i>
371	වෘද්ධි			
372	ශාලපර්ණි	புள்ளடி	salparni	<i>Desmodium gangeticum</i>

අංක/ No/ இல	සිංහල නම/ <i>Sinhala name/</i> சிங்களப்பெயர்	දෙමළ නම/ <i>Tamil</i> <i>name / தமிழ்ப்பெயர்</i>	ඉංග්‍රීසි නම/ <i>English name</i> <i>/ ஆங்கிலப்பெயர்</i>	විද්‍යාත්මක නාමය/ <i>Scientific</i> <i>name / அறிவியற்பெயர்</i>
373	සක්මල්	விஸ்ணுகிராந்தி	Roundleaf Bindweed.	<i>Evolvulus nummularius</i>
374	සතකුප්ප		dill	<i>Anethum graveolens</i>
375	සල්	வெண்குங்கிலியம்	Sal tree	<i>Shorea robusta</i>
376	සප්සඳ	ஆடு தீண்டாப்பாலை	The Indian Birthwort	<i>Aristolochia indica</i>
377	සාදික්කා	சாதிக்காய்	nutmeg	<i>Myristica fragrans</i>
378	සාරණ	மூக்கிரட்டை	spreading hogweed	<i>Boerhavia diffusa</i>
379	සාලමිටු			
380	සැවැන්දරා	வெட்டிவேர்	vetiver	<i>Vetiveria zizanioides</i>
381	සින්කෝනා	சிங்கோனா	Cinchona	<i>Cinchona officinalis</i>
382	සියඹලා	புளி	Tamarind tree	<i>Tamarindus indica</i>
383	සිරිතේක්කු	சிற்றேக்கு	Blue-flowered Glory Tree	<i>Clerodendrum serratum</i>
384	සිරිල			
385	සිරිවටු			
386	සිවිය		Cubeb	<i>Piper chavya</i>
387	සුදුදුරු	நற்சீரகம்	Cumin	<i>Cuminum cyminum</i>
388	සුදුඳුනු	உள்ளி	Garlic	<i>Allium sativum</i>
389	සුදුහඳුන්	வெண்சந்தனம்	white sandalwood	<i>Santalum ellipticum</i>
				<i>Santalum myrtifolium</i>
				<i>Santalum album</i>
390	සෙංකොට්ටං	சேராங்கொட்டை	marking nut	<i>Semecarpus anacardium</i>
391	සෙනෙහෙකොළ	நிலவாகை	Tinnevely Senna	<i>Cassia senna</i>
392	සේපාලිකා	பவளமல்லிகை	Night Blooming Jasmine	<i>Nyctanthes arbor-tristis</i>
393	හන	சணல்	brown hemp,	<i>Crotalaria juncea</i>
394	හළුහ		common junipe	<i>Juniperus communis</i>
395	හබරල		upright elephant ears,	<i>Alocasia macrorrhizos</i>
396	හරංකහ	புலான் கிழங்கு	white turmeric	<i>Curcuma zedoaria</i>
397	හරේනුක		Lurid Himalayan Monkshood.	<i>Aconitum novoluridum</i>
398	හල්	குங்கிலியம்		<i>Vateria copallifera</i>
399	හාතාවාරිය	சாத்தாவாரி	Spiny Asparagus	<i>Asparagus racemosus</i>
400	හික්	ஒதி	Indian ash tree	<i>Lannea coromandelica</i>
401	හිඟුරුපට්ටල්		Incha Palinja Soap bark	<i>Acacia caesia</i>
402	හිඟුරුපියලි		Spiked ginger lily	<i>Hedychium spicatum</i>
403	හීං නිදිකුම්බා		Reinwardt's Tree Plant.	<i>Biophytum reinwardtii</i>
404	හීරුස්ස	பிரண்டை	veldt grape	<i>Cissus quadrangularis</i>
405	හොඩල	தானிக்கீரை	Hondala	<i>Adenia hondala</i>
406	හොර			<i>Dipterocarpus zeylanicus</i>
407	පද්මකාශ්ට		Himalayan wild cherry.	<i>Prunus cerasoides</i>

ආදී.,

බහජ ඖෂධ ලැයිස්තුව/ List of Mineral Medicines /கனிம மருந்துகளின் பட்டியல்

අංක/ No. / இலக்கம்	සිංහල නම/ Sinhala name / சிங்களப் பெயர்
1	අලුත්කැට
2	අම්බර
3	අළුහුණු
4	කළු ඊයම්
5	කළු මැටි
6	කසිස්
7	කාන්තපාෂාණ
8	කිරිගරුඩ
9	කිරිමැටි
10	බර්පුර
11	ගල් අඟුරු
12	ගල් නහර
13	ගල් මද
14	ගෙන්දගම්
15	ගොමේද
16	ගොරීපාෂාණම්
17	චන්ද්‍රකාන්ත
18	චපල
19	තඹ
20	තලාතුම්නිරන්
21	දියමන්ති
22	දෝරවැලි
23	නවසාරම්
24	නීලමාණිකා
25	පල්මානික්කම්
26	පලිඟු
27	පුස්කර
28	පුෂ්පරාග
29	පේරෝජක
30	බළල්පුණු
31	මනෝසීල
32	මාණිකා (රතුකැට)
33	මැටි
34	මුහුදු ලුණු

අංක/ No. / ශ්‍රි ලංකා	සිංහල නම/ Sinhala name / சிங்களப் பெயர்
35	මාද්දාරගංග
36	යකඩ
37	යබොර
38	යවකර ලුණු
39	රත්රන්
40	රටහුණු
41	රසදිය
42	රාජාවර්ත
43	රිදී
44	රිදීකුත්ට
45	රෝමක ලුණු
46	ලෝකඩ
47	වැලි
48	විමල
49	වියන්දුඹුලු
50	විදුරුවැලි
51	වෙඩිලුණු
52	වෛක්‍රාන්ත
53	වෛරොඩි
54	සවිඳ ලුණු
55	සවුක්කරම්
56	සාදිලිංගම්
57	සිංදුර
58	සිවංගුරු
59	සීනක්කාරම්
60	සුදු රියම්
61	සුවස ලුණු
62	සුරක්කාන්ත පාෂාණ
63	ස්වජ්ක්ෂාර
64	ශිලාජතූ
65	හිරියල්
66	හුණු

සත්ව ඖෂධ නාම ලේඛනය/ List of Veterinary Medicines / கால்நடை மருந்துகளின் பட்டியல்

අංක/ No. / இலக்கம்	සිංහල නම/ Sinhala name / சிங்களப் பெயர்
1	ඇට්කුකුළා
2	ඇතා
3	ඇත් දළ
4	ඉදිබුලා
5	උරුලෑ සට්ටන්
6	එළගවයා
7	කඟවේණා
8	කස්තුරි
9	කිරි
10	එළකිරි
11	එළකිරි
12	තනකිරි
13	මිකිරි
14	කේජු
15	ගැඩවිලා
16	ගිතෙල්
17	ගෝරෝචන
18	එළගිතෙල්
19	තලගොයා
20	දිමියා
21	දිකිරි
22	දී පෙරළි දිය
23	බිම්මුල්
24	මස්
25	එළ මස්
26	උරු මස්
27	කුකුළු බිත්තර
28	ඇට්කුකුළු බස්නය
29	කළුකිකිලි බස්නය
30	තෝර් බස්නය
31	සස බස්නය
32	මී ඉටි
33	මී ගවයා
34	මී පැණි
35	මී මින්නා
36	මුලා

අංක/ No. / இலை	සිංහල නම/ Sinhala name / சிங்களப் பெயர்
37	මුතු
38	මොණරා
39	ගෝමුතු
40	මෝරු
41	ලාකඩ
42	විෂ
43	සර්ප විෂ
44	වෙඬරු
45	නංසයා
46	හාවා
47	කවඬි
48	පබළු
49	මුතු
50	මුතුබෙලිකටු
51	මුහුදු පෙණ
52	හක්

ආදී.,

II කොටස

ප්‍රකාශිත භාණ්ඩ, ද්‍රව්‍ය සහ ඖෂධ

ආයුර්වේද, සිද්ධ, යුනානි, පාරම්පරික හෝ දේශීය විකිත්සාවෙහි ඇතුළත් භාණ්ඩ, ද්‍රව්‍ය සහ ඖෂධ සහ වෙනත් රටවල භාවිතා කරන පහත සඳහන් භාණ්ඩ, ද්‍රව්‍ය සහ ඖෂධවලට සමාන ඒවා විය යුතුය.

භාණ්ඩ

මිනිසුන් සඳහා නිෂ්පාදනය කරනු ලබන අවශ්‍ය මෘදුකාංග ඇතුළුව අපේක්ෂිත නිසි යෙදුම සඳහා තනි හෝ ඒකාබද්ධව භාවිතා කළ හැකි ඕනෑම මෙවලමක්, උපකරණයක්, උවාරණයක්, උපකරණයක්, මෘදුකාංග ද්‍රව්‍යයක් හෝ වෙනත් ඕනෑම භාණ්ඩයක් මෙමගින් අදහස් කෙරේ.

- වෛද්‍ය තාක්ෂණය (WHO තාක්ෂණික වෛද්‍ය උපාංග මාලාව)
- ගැනුම්කාර අභිරුචි සාදන උපාංග
- උපකාරක උපාංග
- රූපලාවන්‍ය උපාංග
- පුද්ගල ආරක්ෂණ උපකරණ
- ICT නිෂ්පාදන
- IVD

ආයුර්වේද නාමකරණය

යන්ත්‍ර <i>Blunt instruments (Yantras)</i>	ශස්ත්‍ර <i>Sharp instruments (Sastras)</i>
1. ස්වස්තික යන්ත්‍ර Cruciform instruments (Svastika yantras) 24	1. මණ්ඩලාග්‍ර ශස්ත්‍ර Circular knife (Mandalagra sastra)
2. සන්දංශ යන්ත්‍ර Dissecting forceps or tongs (Sandansha yantras) 2	2. බරපත්‍ර ශස්ත්‍ර Bone saw (Karapatra)
3. තල යන්ත්‍ර Spoon shaped instruments (Tala yantras) 2	3. වෘද්ධිපත්‍ර ශස්ත්‍ර Scalpel (Vrddhipatra)
4. නාඩි යන්ත්‍ර Tubular instruments (Nadi yantras) 20	4. වඩ ශස්ත්‍ර Nail parer (Nakhasastra)
5. ශලාක යන්ත්‍ර Rod like instruments (Shalaka yantras) 28	5. මුද්‍රික ශස්ත්‍ර Ring knife (Mudrika)
	6. උත්පලපත්‍ර ශස්ත්‍ර Lancet (Utpalapatra)
	7. අර්ධධාරා ශස්ත්‍ර Single edged knife (Ardhadhara)
	8. සූචි ශස්ත්‍ර Suturing needle (Suci sastra)
	9. කුසපත්‍ර ශස්ත්‍ර Bistoury (Kusapatra)
	10. අතිමුඛ ශස්ත්‍ර Hawk bill scissors (Atimukha)
	11. සරාරිමුඛ ශස්ත්‍ර Scissors (Sararimukha)
	12. අන්තරමුඛ ශස්ත්‍ර Curved bistoury (Amtaramukha)
	13. ත්‍රිකුර්චක ශස්ත්‍ර Three edged knife (Trikurcaka)
	14. කුතාරිකා ශස්ත්‍ර Chisel (Kutharika)
	15. ව්‍රිහිමුඛ ශස්ත්‍ර Trocar (Vrihimukha)
	16. අරා ශස්ත්‍ර Awl (Ara)
	17. වේතසපත්‍රක ශස්ත්‍ර Scalpel of different type (Vetasapatraka)
	18. බද්දි ශස්ත්‍ර Sharp hook (Badisa)

යන්ත්‍ර <i>Blunt instruments (Yantras)</i>	ශස්ත්‍ර <i>Sharp instruments (Sastras)</i>
	19. දන්තශංක ශස්ත්‍ර Tooth scaler (Dantasanku)
	20. ඒෂණි ශස්ත්‍ර Sharp probe (Esani sastra)

ද්‍රව්‍ය සහ ඖෂධ

අමු / වියළි ඖෂධ
 සාර
 සංයුක්ත සංයෝග
 ශාක ඛනිජ සංයෝග
 කසාය
 ක්වාට්
 ආසව සහ අරිෂ්ට
 අර්ක/ අවලේහ/ ලේහ/ පාක
 ක්වාට් වූර්ණ
 ගුග්ගුලු
 වූර්ණ
 කැටිති (Granules)
 සාන/ තෙල
 ලවණ ක්ෂාර
 ලේප
 වටි සහ ගුටිකා/ ගුලි
 නේත්‍ර බිංදු සහ අංජන
 පර්පටි
 පිෂ්ටි
 මණ්ඩුර
 රසයෝග
 ලෝහ
 ධූප/ ධූම
 හෂ්ම
 සාරක වූර්ණ
 පැණි/ අවලම්භිත
 තරල සාර
 මොඛ තෙලෝද (Oral emulsions)
 ශාකසාර තෙල
 සගන්ධ දියර
 ලේපන/ ක්‍රීම්/ ලෝෂණ
 කරල්
 Caplets
 පෙති
 Pills
 ශාකසාර දන්තලේප
 ශාකසාර සබන්
 ශාකසාර එන්තන්කාරක
 ශාකසාර විලවුන්
 ශාකසාර ආනනක (Herbal inhalers)
 රස කැටිලි
 සියුම් වූර්ණ
 Suppositories/ pessaries
 ලොසින්ජර්
 ගණ්ඩුෂ/ මුඛ ශෝධන/ මුඛ වර්ණක
 ඖෂධීය ඉසින
 Plasters ආදී.,

උපලේඛනය II

ආකෘතිය A

ආයුර්වේද භාණ්ඩ, ද්‍රව්‍ය හෝ ඖෂධ නිෂ්පාදනාගාරයක් ලියාපදිංචි කිරීම/අලුත් කිරීම සඳහා ඉල්ලුම්පත්‍රය

කාර්යාලීය ප්‍රයෝජනය සඳහා පමණි
ලිපි ගොනු/ ලියාපදිංචි අංකය :-
මුදල් ඇණවුම්/ රිසිට්පත් අංකය :-
නිකුත් කළ දිනය :-
විෂය භාර නිලධාරී අත්සන :-

ප්‍රථමවර ලියාපදිංචිය ☐
වාර්ෂික ලියාපදිංචිය ☐
(අදාළ කොටුවෙහි ✓ ලකුණ යොදන්න.

1. අයදුම්කරුගේ විස්තර

1.1	අයදුම්කරුගේ නම:-		
1.2	ලිපිනය:-		
1.3	ජාතික හැඳුනුම්පත්/ ගුවන් ගමන් බලපත්‍ර/ රියදුරු බලපත්‍ර අංකය:-		
1.4	වෘත්තිය:-		
1.5	නිෂ්පාදනාගාරය තුළ අයදුම්කරුගේ තනතුර:-		
1.6	දුරකථන අංකය	ස්ථාවර:-	ජංගම:-
1.7	විද්‍යුත් ලිපිනය:-		

2. නිෂ්පාදන සමාගමේ/ ආයතනයේ තොරතුරු

2.1	සමාගමේ/ ආයතනයේ නම:-		
2.2	ලිපිනය:-		
2.3	දුරකථන අංකය:-		
2.4	විද්‍යුත් තැපෑල:-		
2.5	ව්‍යාපාර ලියාපදිංචි සහතිකයේ අංකය:- සහතිකය නිකුත් කළ දිනය:-		
2.6	ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවෙහි ලියාපදිංචිය ලබා තිබේ නම්, ලියාපදිංචි සහතිකයේ අංකය:- සහතිකය නිකුත් කළ දිනය:-		
2.7	සමාගම/ ආයතනය ආරම්භ කළ දිනය		

3. නිෂ්පාදනාගාරයේ තොරතුරු

3.1	නිෂ්පාදනාගාරයේ නම:-		
3.2	ලිපිනය:-		
3.3	නිෂ්පාදනාගාරය අයත්, පළාත:- දිස්ත්‍රික්කය:- ප්‍රාදේශීය ලේකම් කොට්ඨාසය:- ග්‍රාම නිලධාරී වසම හා අංකය:-		
3.4	වරිපනම් අංකය:-		
3.5	දුරකථන අංකය:-		
3.6	විද්‍යුත් ලිපිනය:-		

3.7	ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවෙහි ලියාපදිංචිය ලබා තිබේ නම්, ලියාපදිංචි සහතිකයේ අංකය:- සහතිකය නිකුත් කළ දිනය
3.8	නිෂ්පාදනාගාරය ආරම්භ කළ දිනය:-

4. උපදේශක වෛද්‍යවරයාගේ තොරතුරු

4.1	වෛද්‍යවරයාගේ සම්පූර්ණ නම:-		
4.2	ආයුර්වේද වෛද්‍ය සභාවේ ලියාපදිංචි අංකය:		සාමාන්‍ය <input type="checkbox"/> විශේෂ <input type="checkbox"/>
	ලියාපදිංචි දිනය:-		ලියාපදිංචිය අළුත් කළ දිනය:-
4.3	විශේෂ ලියාපදිංචිය නම් අංකය:-		
4.4	වෛද්‍යවරයාගේ පුද්ගලික ලිපිනය:-		
4.5	දුරකථන අංකය: ස්ථාවර:-		ජංගම:-
4.6	විද්‍යුත් ලිපිනය:-		

5. නිෂ්පාදන අංශයේ තොරතුරු

(සවිස්තර වාර්තාවක් ඇමුණුමක් ලෙස ඉදිරිපත් කළ යුතුයි)

5.1	අනුමත නියෝගවලට අනුකූලව ගොඩනැගිලි නිමකර තිබේද?:-	ඔව් <input type="checkbox"/> නැත <input type="checkbox"/>
5.2	නිෂ්පාදනයේදී භාවිත කරන යන්ත්‍ර සූත්‍ර වර්ග/ සංඛ්‍යාව:-	
5.3	සේවක සංඛ්‍යාව:-	
5.4	නිෂ්පාදන අලෙවි කිරීමට අපේක්ෂිත වෙළඳ ආයතන:-	

6. නිෂ්පාදන පිළිබඳ තොරතුරු

අනු අංකය	කාණ්ඩය	නිෂ්පාදනය කිරීමට අපේක්ෂිත ඖෂධ වර්ග (ආයුර්වේද/ සිද්ධ/ යුනානි ඖෂධ සංග්‍රහ/ යෝග්‍ය සංග්‍රහ කමිටුවේ අනුමත පරිදි)	වෙළඳ නාමය	අනුමැතිය ලබා ඇති ආකාරය			පසු ගිය වර්ෂය තුළ නිෂ්පාදිත ප්‍රමාණය (Kg/ ඒකක)	අපේක්ෂිත වාර්ෂික නිෂ්පාදිත ප්‍රමාණය (Kg/ ඒකක)
				ආයුර්වේද	සිද්ධ	යුනානි		

7. අපනයනය සම්බන්ධ තොරතුරු

අනු අංකය	කාණ්ඩය (අමු ද්‍රව්‍ය/ ඖෂධ/ ඇසුරුම්/ සංරක්ෂණ ද්‍රව්‍ය/ සහායක ද්‍රව්‍ය ආදී වශයෙන්)	අපනයනය කිරීමට අපේක්ෂිත අමු ද්‍රව්‍ය/ ඖෂධ/ ඇසුරුම්/ සංරක්ෂණ ද්‍රව්‍ය/ සහායක ද්‍රව්‍ය වර්ග	අපනයනය කිරීමට අපේක්ෂිත රට	විදේශීය සමාගමේ නම හා ලිපිනය	පසු ගිය වර්ෂය තුළ අපනයන ප්‍රමාණය (Kg/ ඒකක)	ඉදිරි වර්ෂයට අපේක්ෂිත අපනයන ප්‍රමාණය (Kg/ ඒකක)

8. ආනයනය සම්බන්ධ තොරතුරු

අනු අංකය	කාණ්ඩය (අමු ද්‍රව්‍ය/ ඖෂධ/ ඇසුරුම්/ සංරක්ෂණ ද්‍රව්‍ය/ සහායක ද්‍රව්‍ය ආදී වශයෙන්)	ආනයනය කිරීමට අපේක්ෂිත අමු ද්‍රව්‍ය/ ඖෂධ/ ඇසුරුම්/ සංරක්ෂණ ද්‍රව්‍ය/ සහායක ද්‍රව්‍ය වර්ග	ආනයනය කිරීමට අපේක්ෂිත රට	විදේශීය සමාගමේ නම හා ලිපිනය	පසු ගිය වර්ෂය තුළ ආනයන ප්‍රමාණය (Kg/ ඒකක)	ඉදිරි වර්ෂයට අපේක්ෂිත ආනයන ප්‍රමාණය (Kg/ ඒකක)

9. ශ්‍රී ලංකාව තුළ පහත ඇති නීතියකින් සීමා කර ඇති අමුද්‍රව්‍ය නිෂ්පාදනය තුළ අඩංගු නම්, ඒ පිළිබඳ තොරතුරු

අනු අංක	නීතියෙන් සීමා කර ඇති අමුද්‍රව්‍ය වර්ගය	අදාළ අමුද්‍රව්‍ය සපයා ගන්නා ස්ථානය අයත් දිස්ත්‍රික්කය හා ප්‍රාදේශීය ලේකම් කොට්ඨාසය	අදාළ අමුද්‍රව්‍ය සපයා ගන්නා ස්ථානයේ ලිපිනය	අදාළ අමුද්‍රව්‍ය භාවිතයට අනුමැතිය ලබා ගත් බලපත්‍ර අංකය හා දිනය	ඉහත නිෂ්පාදනයට පසුගිය වර්ෂයේ යොදා ගත් අමුද්‍රව්‍ය ප්‍රමාණය (Kg/ ඒකක)	ඉදිරි වර්ෂයට සපයා ගැනීමට අපේක්ෂිත ප්‍රමාණය (Kg/ ඒකක)

10. ඇමුණුම් පිටපත්/ වාර්තා

(පිටපත්/ වාර්තා ඇමුණා ඇත්නම් අදාළ තීරුව ඉදිරියෙන් වූ කොටුව තුළ “✓” ලකුණ යොදන්න)

9.1	උපදේශක වෛද්‍යවරයාගේ ලියාපදිංචි සහතිකයේ සහතික කරන ලද ඡායා පිටපත	
9.2	නිෂ්පාදනාගාර ගොඩනැගිල්ලේ ගොඩනැගිලි සැලැස්ම (ප්‍රාදේශීය සභාව / නගර සභාව / මහ නගර සභාව මගින් සහතික කරන ලද සැලැස්මෙහි පිටපත)	
9.3	ව්‍යාපාර ලියාපදිංචි සහතිකයේ සහතික කරන ලද ඡායා පිටපත (තිබේ නම් පමණි)	
9.4	ආසන්නතම නගරයේ සිට නිෂ්පාදනාගාරයට ළඟා විය හැකි කෙටිම මගදක්වන මාර්ග සිතියම (Google map)	
9.5	ඉහත අංක 05 යටතේ ඇති නිෂ්පාදන අංශයට අදාළ සවිස්තරාත්මක වාර්තාව	
9.6	පරීක්ෂා කිරීම හා ප්‍රථම/ වාර්ෂික ලියාපදිංචි බලපත්‍ර ගාස්තු ගෙවන ලද මුදල් ඇණවුමේ ලදුපත	

11. උපදේශක වෛද්‍යවරයාගේ සහතිකය

ඉහත දක්වා ඇති ආයතනයේ/ නිෂ්පාදනාගාරයේ උපදේශක වෛද්‍යවරයා ලෙස ලිපිනයෙහි පදිංචි, ජාතික හැඳුනුම්පත් අංක දරන..... වන මා විසින් ක්‍රියා කරනුයේ ලියාපදිංචි ආයුර්වේද වෛද්‍යවරුන්ගේ වෘත්තීය ආචාර ධර්ම අනුව බවත්, මගේ අධීක්ෂණය යටතේ සිදු කරනු ලබන නිෂ්පාදනවල ප්‍රමිතිය සම්බන්ධයෙන් නෛතිකව වගකිව යුතු බවත්, පූර්ණ කාලීනව සේවය සපයන බවත්, මෙහි ඉදිරිපත් කර ඇති අංක 4 යටතේ වූ සියළුම තොරතුරුවල නිරවද්‍යතාවය සඳහා මා පුද්ගලිකව වගකිව යුතු සහ වගවන බවත් මෙයින් සහතික කරමි.

අත්සන :

දිනය :

නිල මුද්‍රාව

12. අයදුම්කරුගේ සහතිකය

ඉහත තොරතුරු සත්‍ය හා නිවැරදි බව මෙයින් සහතික කරමි.

අත්සන :

දිනය :

නිල මුද්‍රාව

කාර්යාලයීය ප්‍රයෝජනය සඳහා

මුදල් ඇණවුම් අංකය :

රිසිට්පත් අංකය :

ලිපිය ලැබුණු දිනය :

සටහන : අයදුම්පත සම්පූර්ණයි ☐ අසම්පූර්ණයි ☐ ව්‍යාජ ලේඛනයකි ☐ පැමිණිලි ☐

විෂය භාර නිලධාරියාගේ නම හා අත්සන :

දිනය :

ආකෘතිය B

ආයුර්වේද නිෂ්පාදන ලියාපදිංචි කිරීම / අලුත් කිරීම සඳහා අයදුම්පත

කාර්යාලයීය ප්‍රයෝජනය සඳහා පමණි
ලිපි ගොනු/ ලියාපදිංචි අංකය :-
මුදල් ඇණවුම්/ රිසිට්පත් අංකය :-
නිකුත් කළ දිනය :-
විෂය භාර නිලධාරී අත්සන :-

ප්‍රථමවර ලියාපදිංචිය ☐වාර්ෂික ලියාපදිංචිය ☐

(අදාළ කොටුවෙහි ✓ ලකුණ යොදන්න.

1. අයදුම්කරුගේ විස්තර

1.1	අයදුම්කරුගේ නම:-		
1.2	ලිපිනය:-		
1.3	ජාතික හැඳුනුම්පත්/ ගුවන් ගමන් බලපත්‍ර/ රියදුරු බලපත්‍ර අංකය:-		
1.4	වෘත්තිය:-		
1.5	නිෂ්පාදනාගාරය තුළ අයදුම්කරුගේ තනතුර:-		
1.6	දුරකථන අංකය	ස්ථාවර:-	ජංගම:-
1.7	විද්‍යුත් ලිපිනය:-		

2. නිෂ්පාදන සමාගමේ/ ආයතනයේ තොරතුරු

2.1	සමාගමේ/ ආයතනයේ නම:-
2.2	ලිපිනය:-
2.3	දුරකථන අංකය:-
2.4	විද්‍යුත් තැපෑල:-
2.5	ව්‍යාපාර ලියාපදිංචි සහතිකයේ අංකය:- සහතිකය නිකුත් කළ දිනය:-
2.6	ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවෙහි ලියාපදිංචිය ලබා තිබේ නම්, ලියාපදිංචි සහතිකයේ අංකය:- සහතිකය නිකුත් කළ දිනය:-
2.7	සමාගම/ ආයතනය ආරම්භ කළ දිනය

3. නිෂ්පාදනාගාරයේ තොරතුරු

3.1	නිෂ්පාදනාගාරයේ නම:-
3.2	ලිපිනය:-
3.3	නිෂ්පාදනාගාරය අයත්, පළාත:- දිස්ත්‍රික්කය:- ප්‍රාදේශීය ලේකම් කොට්ඨාසය:- ග්‍රාම නිලධාරී වසම හා අංකය:-
3.4	වරිපනම් අංකය:-
3.5	දුරකථන අංකය:-

3.6	විද්‍යුත් ලිපිනය:-
3.7	ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවෙහි ලියාපදිංචිය ලබා තිබේ නම්, ලියාපදිංචි සහතිකයේ අංකය:- සහතිකය නිකුත් කළ දිනය
3.8	නිෂ්පාදනාගාරය ආරම්භ කළ දිනය:-

4. උපදේශක වෛද්‍යවරයාගේ තොරතුරු

4.1	වෛද්‍යවරයාගේ සම්පූර්ණ නම:-
4.2	ආයුර්වේද වෛද්‍ය සභාවේ ලියාපදිංචි අංකය: සාමාන්‍ය/විශේෂ :- ලියාපදිංචි දිනය:- ලියාපදිංචිය අළුත් කළ දිනය:-
4.3	විශේෂ ලියාපදිංචිය නම් අංශය:-
4.4	වෛද්‍යවරයාගේ පුද්ගලික ලිපිනය:-
4.5	දුරකථන අංකය: ස්ථාවර:- ජංගම:-
4.6	විද්‍යුත් ලිපිනය:-

5. නිෂ්පාදනයේ තොරතුරු

5.1	ආයුර්වේද / සිද්ධ / යුනානි / දේශීය චිකිත්සා ඖෂධ සංග්‍රහයට අනුව නිෂ්පාදනයේ නම:-
5.2	නිෂ්පාදනයේ වෙළෙඳ නාමය:-
5.3	නිෂ්පාදනයේ ස්වභාවය:- ඖෂධ ආහාර හා පෝෂණ අතිරේක ලාවණ්‍ය නිෂ්පාදන උපාංග
5.4	නිෂ්පාදනය උපයෝගී කරගන්නා රෝග / විකිත්සිය යෙදීම්:-
5.5	මෙම නිෂ්පාදනය මීට පෙර ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවේ ලියාපදිංචිය ලබා තිබේ නම්, පළමු වර ලියාපදිංචි අංකය:- දිනය:- අවසානවරට ලියාපදිංචි කළ අංකය:- දිනය:-
5.6	පළමුවරට ලියාපදිංචිය ලබා ගැනීමෙන් පසු ශ්‍රී ලංකාව තුළ මෙම නිෂ්පාදනය පිළිබඳව කිසියම් පර්යේෂණයක් සිදු කර තිබේද? ඔව් / නැත ඔව් නම්, එහි ප්‍රතිඵල කෙටියෙන් සඳහන් කරන්න (වාර්තාවේ/ ප්‍රකාශනයේ පිටපතක් ඇමිණිය යුතුය)

6. නිෂ්පාදනය ඖෂධයක් නම්, ඒ පිළිබඳ තොරතුරු

6.1	නිෂ්පාදනය ඖෂධයක් නම්, (එය සංහිතාගත/ ඖෂධ සංග්‍රහයේ/ පාරම්පරික මූලාශ්‍රයක සඳහන් ඖෂධයක් ද යන්න සඳහන් කරන්න.) එය අන්තර්ගත ග්‍රන්ථයේ නම / පිටුව / වට්ටෝරු අංකය:-
6.2	නව නිෂ්පාදිත ඖෂධයක් නම්, වට්ටෝරුව (වෙනම ලේඛනයක් ලෙස සැපයිය යුතුය):- අදාළ රටෙහි නීත්‍යානුකූලව ලියාපදිංචිය ලද බවට සහතිකය:-
6.3	ඖෂධයේ මාත්‍රාව:-
6.4	ඖෂධය ලබා දෙන ක්‍රමවේදය:- බාහිර ආලේපන මුඛ මාර්ග යෙන් ආස්‍රහණ වස්ති නසා වෙනත්

7. නිෂ්පාදනය අපනයනය කරන්නේ නම්, ඒ පිළිබඳ තොරතුරු

අනු අංක	කාණ්ඩය (අමු ද්‍රව්‍ය/ ඖෂධ/ ඇසුරුම්/ සංරක්ෂණ ද්‍රව්‍ය/ සහායක ද්‍රව්‍ය ආදී වශයෙන්)	අපනයනය කිරීමට අපේක්ෂිත අමු ද්‍රව්‍ය/ ඖෂධ/ ඇසුරුම්/ සංරක්ෂණ ද්‍රව්‍ය/ සහායක ද්‍රව්‍ය වර්ග	අපනයනය කිරීමට අපේක්ෂිත රට	විදේශීය සමාගමේ නම හා ලිපිනය	පසු ගිය වර්ෂය තුළ අපනයන ප්‍රමාණය (Kg/ ඒකක)	ඉදිරි වර්ෂයට අපේක්ෂිත අපනයන ප්‍රමාණය (Kg/ ඒකක)

8. අදාළ නිෂ්පාදනය නිපදවීමේදී භාවිතා කරන ලද ආනයනික ද්‍රව්‍යවල විස්තර (ඇත්නම්) :

8.1	අදාළ නිෂ්පාදනය සඳහා කිසියම් ආනයනික අමුද්‍රව්‍යයක් භාවිතා කර තිබේ ද?	ඔව්/නැත
8.2	ඔව් නම්, අමු ද්‍රව්‍යය ආනයනය කිරීමේ බලපත්‍ර නිකුත් කළ ආයතනය	
8.3	බලපත්‍රයේ අංකය දිනය	
8.4	ආනයනය කරන රට	
8.5	එම රට තුළ අදාළ අමු ද්‍රව්‍ය නිෂ්පාදකයාගේ නම	
8.6	අමු ද්‍රව්‍ය නිෂ්පාදකයාගේ ලිපිනය	
8.7	ආනයනික අමු ද්‍රව්‍ය ලැයිස්තුව (අදාළ ලේඛන ඉදිරිපත් කළ යුතුය)	
8.8	නිෂ්පාදනයේ අමු ද්‍රව්‍යයක් ලෙස භාවිතා කිරීමට කිසියම් සංස්කරණය කරන ලද නිෂ්පාදනයක් ආනයනය කර තිබේ ද?	ඔව්/නැත
8.9	ඔව් නම්, අමු ද්‍රව්‍යයක් ලෙස ආනයනය කරන ලද සංස්කරණය කරන ලද නිෂ්පාදනයේ නම / නම්	
8.10	එවැනි නිෂ්පාදනයක් ආනයනය කිරීමට ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවෙන් වෙනම අනුමැතියක් ලබාගෙන තිබේ ද?	ඔව්/නැත
8.11	ඔව් නම්, අදාළ ලිපියේ අංකය	

9. ශ්‍රී ලංකාව තුළ පහවා ඇති නීතියකින් සීමා කර ඇති අමුද්‍රව්‍ය නිෂ්පාදනය තුළ අඩංගු නම්, ඒ පිළිබඳ තොරතුරු

අනු අංක	නීතියෙන් සීමා කර ඇති අමුද්‍රව්‍ය වර්ගය	අදාළ අමුද්‍රව්‍ය සපයා ගන්නා ස්ථානය අයත් දිස්ත්‍රික්කය හා ප්‍රාදේශීය ලේකම් කොට්ඨාසය	අදාළ අමුද්‍රව්‍ය සපයා ගන්නා ස්ථානයේ ලිපිනය	අදාළ අමුද්‍රව්‍ය භාවිතයට අනුමැතිය ලබා ගත් බලපත්‍ර අංකය හා දිනය (Kg/ ඒකක)	ඉහත නිෂ්පාදනයට පසුගිය වර්ෂයේ යොදා ගත් අමුද්‍රව්‍ය ප්‍රමාණය	ඉදිරි වර්ෂයට සපයා ගැනීමට අපේක්ෂිත ප්‍රමාණය(Kg/ ඒකක)

10. නිෂ්පාදනයේ අඩංගු සංරක්ෂණ ද්‍රව්‍ය / සහායක ද්‍රව්‍ය පිළිබඳ විස්තර (ඇත්නම්):

අනු අංක	නිෂ්පාදනයේ අඩංගු සංරක්ෂණ/ සහායක ද්‍රව්‍ය වර්ගය	ඉහත නිෂ්පාදනය සඳහා යොදා ගැනීමට නියමිත එක ඒකකයකට ප්‍රමාණය හා ප්‍රතිශතය	ඉහත නිෂ්පාදනයට පසුගිය වර්ෂයේ යොදා ගත් ද්‍රව්‍ය ප්‍රමාණය (Kg/ ඒකක)	ඉදිරි වර්ෂයට සපයා ගැනීමට අපේක්ෂිත ප්‍රමාණය (Kg/ ඒකක)

11. උපදේශක ආයුර්වේද වෛද්‍යවරයාගේ ප්‍රකාශය:

ඉහත දක්වා ඇති ආයතනයේ/ ඖෂධ නිෂ්පාදනාගාරයේ උපදේශක වෛද්‍යවරයා ලෙස
 ලිපිනයෙහි පදිංචි, ජාතික හැඳුනුම්පත් අංක දරන වන මම(නිෂ්පාදනයේ නම)..... හි තොරතුරු සහ නිෂ්පාදනයේ ලිපිගොනු මගින් සපයා ඇති තොරතුරු මාගේ වෘත්තීය දැනුම අනුව සත්‍ය බව මෙයින් ප්‍රකාශ කර සිටිමි.

මා විසින් ක්‍රියා කරනුයේ 1961 අංක 31 දරන ආයුර්වේද පනතට අනුව 2014 අංක 01 දරන ලියාපදිංචි ආයුර්වේද වෛද්‍යවරුන්ගේ වෘත්තීය ආචාර ධර්ම අනුව බවත්, මගේ අධීක්ෂණය යටතේ සිදු කරනු ලබන නිෂ්පාදනවල ප්‍රමිතිය පිළිබඳව හා ඒ සම්බන්ධයෙන් නෛතිකව වගකිව යුතු බවත්, පූර්ණ කාලීනව සේවය සපයන බවත්, මෙහි ඉදිරිපත් කර ඇති අංක 4 යටතේ වූ සියලුම තොරතුරුවල නිරවද්‍යතාවය සඳහා මා පුද්ගලිකව වගකිව යුතු සහ වගවන බවත් මෙයින් සහතික කරමි.

ආයුර්වේද වෛද්‍යවරයාගේ අත්සන:-

දිනය:-

නිල මුද්‍රාව

12. අයදුම්කරුගේ ප්‍රකාශය:-

මෙහි ඉදිරිපත් කර ඇති සියලුම තොරතුරු සත්‍ය සහ නිවැරදි බවත්, එම තොරතුරුවල නිරවද්‍යතාවය සඳහා මා පුද්ගලිකව වගකිව යුතු සහ වගවන බවත් මෙයින් සහතික කරමි.

අයදුම්කරුගේ අත්සන:-

දිනය :-

ආයතනයේ නිල මුද්‍රාව

කාර්යාලයේ ප්‍රයෝජනය සඳහා

මුදල් ඇණවුම් අංකය :

රිසිට්පත් අංකය :

ලිපිය ලැබුණු දිනය :

සටහන : අයදුම්පත සම්පූර්ණයි ☐ අසම්පූර්ණයි ☐ ව්‍යාජ ලේඛනයකි ☐ පැමිණිලි ☐

විෂය භාර නිලධාරියාගේ නම හා අත්සන :

දිනය :

සටහන : මෙම අයදුම්පත සමග, සම්පූර්ණ කරන ලද පිරික්සුම් ලැයිස්තුවක්, අවශ්‍ය සියලු ලියකියවිලි අඩංගු ලේඛනයක් සහ අවශ්‍ය පරිදි වෙළඳපලට නිකුත් කරන සාම්පල හා සමාන නිෂ්පාදන සාම්පල ප්‍රමාණයක්, උපදේශක ආයුර්වේද වෛද්‍යවරයා විසින් ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවේ තාක්ෂණික අංශය වෙත මේ සඳහා වෙන් කර ඇති නිශ්චිත දිනවලදී භාර දිය යුතුය.

ආකෘතිය C

ආනයන හා අපනයන ලියාපදිංචි කිරීම / ලියාපදිංචිය අලුත් කිරීම සඳහා ඉල්ලුම්පත්‍රය
ආයුර්වේද නිෂ්පාදන/ අමුද්‍රව්‍ය/ ඇසුරුම්/ සංරක්ෂණ ද්‍රව්‍ය/ සහායක ද්‍රව්‍ය

කාර්යාලීය ප්‍රයෝජනය සඳහා පමණි
ලිපි ගොනු/ ලියාපදිංචි අංකය :-
මුදල් ඇණවුම්/ රිසිට්පත් අංකය :-
නිකුත් කළ දිනය :-
විෂය භාර නිලධාරී අත්සන :-

ප්‍රථමවර ලියාපදිංචිය ☐ ආනයනය ☐ ආනයන/ අපනයන සඳහා සමාගම්/ ව්‍යාපාර ලියාපදිංචිය ☐
වාර්ෂික ලියාපදිංචිය ☐ අපනයනය ☐ නිෂ්පාදන/ ද්‍රව්‍ය/ භාණ්ඩ/ ඖෂධ ලියාපදිංචිය සඳහා ☐

1. අයදුම්කරුගේ විස්තර

1.1	අයදුම්කරුගේ නම:-		
1.2	ලිපිනය:-		
1.3	ජාතික හැඳුනුම්පත්/ ගුවන් ගමන් බලපත්‍ර/ රියදුරු බලපත්‍ර අංකය:-		
1.4	වෘත්තිය:-		
1.5	සමාගම/ ව්‍යාපාරය තුළ අයදුම්කරුගේ තනතුර:-		
1.6	දුරකථන අංකය	ස්ථාවර:-	ජංගම:-
1.7	විද්‍යුත් ලිපිනය:-		

2. උපදේශක වෛද්‍යවරයාගේ තොරතුරු

2.1	වෛද්‍යවරයාගේ සම්පූර්ණ නම:-		
2.2	ආයුර්වේද වෛද්‍ය සභාවේ ලියාපදිංචි අංකය: සාමාන්‍ය <input type="checkbox"/> විශේෂ <input type="checkbox"/>		
	ලියාපදිංචි දිනය:-	ලියාපදිංචිය අවත් කළ දිනය:-	
2.3	විශේෂ ලියාපදිංචිය නම් අංශය:-		
2.4	වෛද්‍යවරයාගේ පුද්ගලික ලිපිනය:-		
2.5	දුරකථන අංකය: ස්ථාවර:-	ජංගම:-	
2.6	විද්‍යුත් ලිපිනය:-		

3. ආනයන/ අපනයන තොරතුරු

(සහතික කරන ලද පිටපත් අමුණා ඇත්නම් අදාළ තීරුව ඉදිරියෙන් වූ කොටුව තුළ “✓” ලකුණ යොදන්න)

3.1	ආනයනය/ අපනයනය කරනු ලබන ව්‍යාපාරයේ ස්වභාවය	ඒක පුද්ගල ව්‍යාපාරයකි හවුල් ව්‍යාපාරයකි සමාගමක	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
3.2	ආනයනය කිරීමට අපේක්ෂිත භාණ්ඩ වර්ගය	ආයුර්වේද නිෂ්පාදන අමුද්‍රව්‍ය ඇසුරුම් සංරක්ෂණ ද්‍රව්‍ය සහායක ද්‍රව්‍ය	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>

3.3	අපනයනය කිරීමට අපේක්ෂිත භාණ්ඩ වර්ගය ආයුර්වේද නිෂ්පාදන අමුද්‍රව්‍ය ඇසුරුම් සංරක්ෂණ ද්‍රව්‍ය සහායක ද්‍රව්‍ය	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
3.4	ඉහත භාණ්ඩ වර්ගය/ වර්ග ආනයනය/ අපනයනය කිරීම සඳහා ආනයන අපනයන පාලන දෙපාර්තමේන්තුවෙන් අනුමැතිය ලබා තිබේ ද?	ඔව් / නැත
3.5	ඉහත භාණ්ඩ වර්ගය/ වර්ග අපනයනය කිරීම සඳහා අපනයන සංවර්ධන මණ්ඩලයෙන් අනුමැතිය ලබා තිබේ ද?	ඔව් / නැත
3.6	දේශීය ආදායම් දෙපාර්තමේන්තුව මගින් නිකුත් කරනු ලබන බදු අනන්‍යතා අංකයක් (Tax Identification No) ලබා තිබේ ද?	ඔව් / නැත
3.7	ඉහත භාණ්ඩ වර්ගය/ වර්ග ආනයනය/ අපනයනය කිරීම සඳහා ශ්‍රී ලංකා රේගුවෙහි ලියාපදිංචිය ලබා තිබේ ද?	ඔව් / නැත
3.8	ඉහත භාණ්ඩ වර්ගය/ වර්ග ආනයනය/ අපනයනය කිරීම සඳහා මින් පෙර ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවෙන් අනුමැතිය ලබාගෙන තිබේ ද?	ඔව් / නැත
3.9	ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුව විසින් නිකුත් කරන ලද නියැදි ආනයන බලපත්‍ර අංකය : බලපත්‍රය නිකුත්කළ දිනය	

4. දේශීය සමාගමේ/ ව්‍යාපාරයේ තොරතුරු

4.1	සමාගමේ/ ව්‍යාපාරයේ නම :-
4.2	ලිපිනය :-
4.3	දුරකථන අංකය :-
4.4	විද්‍යුත් ලිපිනය :-
4.5	සමාගමේ/ ව්‍යාපාර ලියාපදිංචි සහතිකයේ අංකය :- සහතිකය නිකුත් කළ දිනය :-
4.6	ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවෙහි ලියාපදිංචි සහතිකයේ අංකය :- සහතිකය නිකුත් කළ දිනය :-
4.7	සමාගම/ ව්‍යාපාරය ආරම්භ කළ දිනය

5. ආනයනය කිරීමට අපේක්ෂිත භාණ්ඩවල තොරතුරු

අනු අංක	කාණ්ඩය (අමු ද්‍රව්‍ය/ ආයුර්වේද නිෂ්පාදන/ ඇසුරුම්/ සංරක්ෂණ ද්‍රව්‍ය/ සහායක ද්‍රව්‍ය ආදී වශයෙන්)	ආනයනය කිරීමට අපේක්ෂිත අමු ද්‍රව්‍ය/ ආයුර්වේද නිෂ්පාදන/ ඇසුරුම්/ සංරක්ෂණ ද්‍රව්‍ය/ සහායක ද්‍රව්‍ය වර්ග	ආනයනය කිරීමට අපේක්ෂිත රට	විදේශීය සමාගමේ නම හා ලිපිනය	පසු ගිය වර්ෂය තුළ ආනයන ප්‍රමාණය (Kg/ ඒකක)	ඉදිරි වර්ෂයට අපේක්ෂිත ආනයන ප්‍රමාණය (Kg/ ඒකක)

6. අපනයනය කිරීමට අපේක්ෂිත භාණ්ඩවල තොරතුරු

අනු අංක	කාණ්ඩය (අමු ද්‍රව්‍ය/ ආයුර්වේද නිෂ්පාදන/ ඇසුරුම්/ සංරක්ෂණ ද්‍රව්‍ය/ සහායක ද්‍රව්‍ය ආදී වශයෙන්)	අපනයනය කිරීමට අපේක්ෂිත අමු ද්‍රව්‍ය/ ආයුර්වේද නිෂ්පාදන/ ඇසුරුම්/ සංරක්ෂණ ද්‍රව්‍ය/ සහායක ද්‍රව්‍ය වර්ග	අපනයනය කිරීමට අපේක්ෂිත රට	විදේශීය සමාගමේ නම හා ලිපිනය	පසු ගිය වර්ෂය තුළ අපනයන ප්‍රමාණය (Kg/ ඒකක)	ඉදිරි වර්ෂයට අපේක්ෂිත අපනයන ප්‍රමාණය (Kg/ ඒකක)

7. සහතික කරන ලද ඇමුණුම් පිටපත්

(සහතික කරන ලද පිටපත් අමුණා ඇත්නම් අදාළ තීරුව ඉදිරියෙන් වූ කොටුව තුළ “✓” ලකුණ යොදන්න)

7.1	ඉහත භාණ්ඩ වර්ගය/ වර්ග ආනයනය/ අපනයනය කිරීම සඳහා ආනයන අපනයන පාලන දෙපාර්තමේන්තුවෙන් අනුමැතිය ලබා ගත් ලේඛනයේ ඡායා පිටපත	
7.2	ඉහත භාණ්ඩ වර්ගය/ වර්ග අපනයනය කිරීම සඳහා අපනයන සංවර්ධන මණ්ඩලයෙන් අනුමැතිය ලබා ගත් ලේඛනයේ ඡායා පිටපත	
7.3	දේශීය ආදායම් දෙපාර්තමේන්තුව මගින් නිකුත් කරනු ලබන බදු අනන්‍යතා අංකයක් (Tax Identification No.) ලබා ගත් ලේඛනයේ ඡායා පිටපත	
7.4	ඉහත භාණ්ඩ වර්ගය/ වර්ග ආනයනය/ අපනයනය කිරීම සඳහා ශ්‍රී ලංකා රේගුවෙහි ලියාපදිංචිය ලබා ගත් ලේඛනයේ ඡායා පිටපත	
7.5	ඉහත භාණ්ඩ වර්ගය/ වර්ග ආනයනය/ අපනයනය කිරීම සඳහා මින් පෙර ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවෙන් අනුමැතිය ලබාගෙන තිබේ නම්, එම ලේඛනයේ ඡායා පිටපත	
7.6	ආනයනික භාණ්ඩවල සවිස්තරාත්මක තත්ත්ව සහතික වාර්තාව	
7.7	ආනයනය කරනු ලබන නිෂ්පාදනයේ සම්භවය පිළිබඳ සහතිකයේ (Certificate of origin) ඡායා පිටපත	
7.8	විදේශ විකුණුම් ගිවිසුමේ ඡායා පිටපත	
7.9	විදේශීය සමාගමේ/ ව්‍යාපාරයේ සමාගම්/ ව්‍යාපාර ලියාපදිංචි සහතිකයේ ඡායා පිටපත	
7.10	ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුව විසින් නිකුත් කරන ලද නියැදි ආනයන බලපත්‍රයේ ඡායා පිටපත	

8. අයදුම්කරුගේ ප්‍රකාශය:-

මෙහි ඉදිරිපත් කර ඇති සියලුම තොරතුරු සත්‍ය සහ නිවැරදි බවත්, එම තොරතුරුවල නිරවද්‍යතාවය සඳහා මා පුද්ගලිකව වගකිව යුතු සහ වගවන බවත් මෙයින් සහතික කරමි.

අයදුම්කරුගේ අත්සන:-

දිනය :-

ආයතනයේ නිල මුද්‍රාව

කාර්යාලීය ප්‍රයෝජනය සඳහා

මුදල් ඇණවුම් අංකය :

රිසිට්පත් අංකය :

ලිපිය ලැබුණු දිනය :

සටහන : අයදුම්පත සම්පූර්ණයි ☐ අසම්පූර්ණයි ☐ ව්‍යාජ ලේඛනයකි ☐ පැමිණිලි ☐

විෂය භාර නිලධාරියාගේ නම හා අත්සන :

දිනය :

සටහන : මෙම අයදුම්පත සමග, සම්පූර්ණ කරන ලද පිරික්සුම් ලැයිස්තුවක්, අවශ්‍ය සියලු ලියකියවිලි අඩංගු ලේඛනයක් සහ අවශ්‍ය පරිදි වෙළඳපලට නිකුත් කරන සාම්පල හා සමාන නිෂ්පාදන සාම්පල ප්‍රමාණයක්, උපදේශන ආයුර්වේද වෛද්‍යවරයා විසින් ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවේ තාක්ෂණික අංශය වෙත මේ සඳහා වෙන් කර ඇති නිශ්චිත දිනවලදී භාර දිය යුතුය.

ආකෘතිය D

ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයක්/ අමු ද්‍රව්‍යයක්/ ඇසුරුම් ද්‍රව්‍යයක්/ සංරක්ෂක ද්‍රව්‍යක්/ සහායක ද්‍රව්‍යයක්, පරීක්ෂණ නියැදියන් සඳහා/ පරීක්ෂාවන් සඳහා/ විශ්ලේෂණය සඳහා/ සායනික පරීක්ෂණ සඳහා/ වෛද්‍යවරුන් අතර නියැදි ලෙස බෙදා දීම සඳහා ආනයනය කිරීමට බලපත්‍ර සඳහා වන ඉල්ලුම්පත්‍රය

කාර්යාලීය ප්‍රයෝජනය සඳහා පමණි
ලිපි ගොනු/ අංකය :-
ලදුපත් අංකය :-
නිකුත් කළ දිනය :-
විෂය භාර නිලධාරී අත්සන :-

.....හි,
..... වන මම/ අපි, ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයක්/ අමු ද්‍රව්‍යයක්/ ඇසුරුම් ද්‍රව්‍යයක්/ සංරක්ෂක ද්‍රව්‍යක්/ සහායක ද්‍රව්‍යයක්, පරීක්ෂණ නියැදියන් සඳහා/ පරීක්ෂාවන් සඳහා/ විශ්ලේෂණය සඳහා/ සායනික පරීක්ෂණ සඳහා/ වෛද්‍යවරුන් අතර නියැදි ලෙස බෙදා දීම සඳහා, ආනයනය කිරීමට මෙයින් ඉල්ලුම් කරමි/ කරමු.

1. අයදුම්කරුගේ විස්තර

1.1	අයදුම්කරුගේ නම:-		
1.2	ලිපිනය:-		
1.3	ජාතික හැඳුනුම්පත්/ ගුවන් ගමන් බලපත්‍ර/ රියදුරු බලපත්‍ර අංකය:-		
1.4	වෘත්තිය:-		
1.5	සමාගම/ ව්‍යාපාරය තුළ අයදුම්කරුගේ තනතුර:-		
1.6	දුරකථන අංකය	ස්ථාවර:-	ජංගම:-
1.7	විද්‍යුත් ලිපිනය:-		

2. උපදේශක වෛද්‍යවරයාගේ තොරතුරු

2.1	වෛද්‍යවරයාගේ සම්පූර්ණ නම:-		
2.2	ආයුර්වේද වෛද්‍ය සභාවේ ලියාපදිංචි අංකය: සාමාන්‍ය <input type="checkbox"/> විශේෂ <input type="checkbox"/>		
	ලියාපදිංචි දිනය:-		ලියාපදිංචිය අළුත් කළ දිනය:-
2.3	විශේෂ ලියාපදිංචිය නම් අංශය:-		
2.4	වෛද්‍යවරයාගේ පුද්ගලික ලිපිනය:-		
2.5	දුරකථන අංකය:	ස්ථාවර:-	ජංගම:-
2.6	විද්‍යුත් ලිපිනය:-		

3. ආනයන/ තොරතුරු

(සහතික කරන ලද පිටපත් අමුණා ඇත්නම් අදාළ තීරුව ඉදිරියෙන් වූ කොටුව තුළ “✓” ලකුණ යොදන්න)

3.1	ආනයනය ව්‍යාපාරයේ ස්වභාවය ඒක පුද්ගල ව්‍යාපාරයකි	<input type="checkbox"/>
	හවුල් ව්‍යාපාරයකි	<input type="checkbox"/>
	සමාගමක	<input type="checkbox"/>
3.2	ආනයනය කිරීමට අපේක්ෂිත භාණ්ඩ වර්ගය	<input type="checkbox"/>
	ආයුර්වේද නිෂ්පාදන	<input type="checkbox"/>
	අමුද්‍රව්‍ය	<input type="checkbox"/>
	ඇසුරුම්	<input type="checkbox"/>
	සංරක්ෂක ද්‍රව්‍ය	<input type="checkbox"/>
	සහායක ද්‍රව්‍ය	<input type="checkbox"/>
3.4	ඉහත භාණ්ඩ වර්ගය/ වර්ග ආනයනය/ අපනයනය කිරීම සඳහා ආනයන අපනයන පාලන දෙපාර්තමේන්තුවෙන් අනුමැතිය ලබා තිබේ ද?	ඔව් / නැත
3.7	ඉහත භාණ්ඩ වර්ගය/ වර්ග ආනයනය/ අපනයනය කිරීම සඳහා ශ්‍රී ලංකා රෙගුලේ ලියාපදිංචිය ලබා තිබේ ද?	ඔව් / නැත

4. දේශීය සමාගමේ/ ව්‍යාපාරයේ තොරතුරු

4.1	සමාගමේ/ ව්‍යාපාරයේ නම :-
4.2	ලිපිනය :-
4.3	දුරකථන අංකය :-
4.4	විද්‍යුත් ලිපිනය :-
4.5	සමාගමේ/ ව්‍යාපාර ලියාපදිංචි සහතිකයේ අංකය :- සහතිකය නිකුත් කළ දිනය :-
4.6	ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවෙහි ලියාපදිංචි සහතිකයේ අංකය :- සහතිකය නිකුත් කළ දිනය :-
4.7	සමාගම/ ව්‍යාපාරය ආරම්භ කළ දිනය

5. ආනයනය කිරීමට අපේක්ෂිත භාණ්ඩවල තොරතුරු

5.1	සමාගමේ/ ව්‍යාපාරයේ නම :-	
5.2	ලිපිනය :-	
5.3	දුරකථන අංකය :-	
5.4	විද්‍යුත් ලිපිනය :-	
5.5	කාණ්ඩය (අමු ද්‍රව්‍ය/ ආයුර්වේද නිෂ්පාදන/ ඇසුරුම්/ සංරක්ෂණ ද්‍රව්‍ය/ සහායක ද්‍රව්‍ය ආදී වශයෙන් සඳහන් කරන්න)	
5.6	අපනයනය කිරීමට අපේක්ෂිත අමු ද්‍රව්‍ය/ ආයුර්වේද නිෂ්පාදන/ ඇසුරුම්/ සංරක්ෂණ ද්‍රව්‍ය/ සහායක ද්‍රව්‍ය වර්ග නම් කරන්න	
5.7	ද්‍රව්‍යයේ/ නිෂ්පාදනයේ වර්ගීය නාමය	
5.8	වෙළඳ නාමය (ඇත්නම්)	
5.9	පරිමානුව සහ ප්‍රමාණව	
5.10	ප්‍රමාණය	

6. සහතික කරන ලද ඇමුණුම් පිටපත්

(සහතික කරන ලද පිටපත් අමුණා ඇත්නම් අදාළ තීරුව ඉදිරියෙන් වූ කොටුව තුළ “✓” ලකුණ යොදන්න)

6.1	ඉහත භාණ්ඩ වර්ගය/ වර්ග ආනයනය/ අපනයනය කිරීම සඳහා ආනයන අපනයන පාලන දෙපාර්තමේන්තුවෙන් අනුමැතිය ලබා ගත් ලේඛනයේ ඡායා පිටපත	
6.2	ඉහත භාණ්ඩ වර්ගය/ වර්ග ආනයනය/ අපනයනය කිරීම සඳහා ශ්‍රී ලංකා රේගුවෙහි ලියාපදිංචිය ලබා ගත් ලේඛනයේ ඡායා පිටපත	
6.3	ඉහත භාණ්ඩ වර්ගය/ වර්ග ආනයනය/ අපනයනය කිරීම සඳහා මින් පෙර ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවෙන් අනුමැතිය ලබාගෙන තිබේ නම්, එම ලේඛනයේ ඡායා පිටපත	

7. අයදුම්කරුගේ ප්‍රකාශය:-

මෙහි ඉදිරිපත් කර ඇති සියලුම තොරතුරු සත්‍ය සහ නිවැරදි බවත්, එම තොරතුරුවල නිරවද්‍යතාවය සඳහා මා පුද්ගලිකව
වගකිව යුතු සහ වගවන බවත් මෙයින් සහතික කරමි.

අයදුම්කරුගේ අත්සන:-

දිනය :-

ආයතනයේ නිල මුද්‍රාව

කාර්යාලයේ ප්‍රයෝජනය සඳහා	
මුදල් ඇණවුම් අංකය :	
රිසිට් අංකය :	
ලිපි ලැබුණු දිනය :	
සටහන : අයදුම්පත සම්පූර්ණයි <input type="checkbox"/> අසම්පූර්ණයි <input type="checkbox"/> ව්‍යාජ ලේඛනයකි <input type="checkbox"/> පැමිණිලි ඇත <input type="checkbox"/>	
විෂය භාර නිලධාරියාගේ නම හා අත්සන :	දිනය :

ආකෘතිය E

ආයුර්වේද ඖෂධ/ වෛද්‍යාලීය ලියාපදිංචි කිරීම/ අලුත් කිරීම සඳහා වන අයදුම්පත්‍රය

කාර්යාලීය ප්‍රයෝජනය සඳහා පමණි
ලිපිගොනු/ ලියාපදිංචි අංකය :
මුදල් ඇණවුම්/ රිසිට්පත් අංකය :
නිකුත් කළ දිනය :
විෂයභාර නිලධාරී අත්සන :

ප්‍රථමවර ලියාපදිංචිය ☐
වාර්ෂික ලියාපදිංචිය ☐
(අදාළ කොටුවෙහි ✓ ලකුණ යොදන්න.)

1. අයදුම්කරුගේ විස්තර :

1.1	අයදුම්කරුගේ නම:-		
1.2	ලිපිනය :-		
1.3	ජාතික හැඳුනුම්පත්/ ගුවන් ගමන් බලපත්‍ර/ රියදුරු බලපත්‍ර අංකය:-		
1.4	ව්‍යාපාරය තුළ අයදුම්කරුගේ තනතුර:-		
1.5	දුරකථන අංකය	ස්ථාවර :-	ජංගම :-
1.6	විද්‍යුත් ලිපිනය:-		

2. නිෂ්පාදන සමාගමේ/ ආයතනයේ තොරතුරු :

(අයදුම්කරු ඖෂධ නිෂ්පාදකයෙකු ලෙස ලියාපදිංචි වී සිටී නම් පමණි)

2.1	සමාගමේ/ ආයතනයේ නම:-
2.2	ලිපිනය:-
2.3	දුරකථන අංකය:-
2.4	විද්‍යුත් ලිපිනය :-
2.5	ව්‍යාපාර ලියාපදිංචි සහතිකයේ අංකය:- සහතිකය නිකුත් කළ දිනය:-
2.6	ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවෙහි ලියාපදිංචිය ලබා තිබේ නම්, ලියාපදිංචි සහතිකයේ අංකය:- සහතිකය නිකුත් කළ දිනය:-
2.7	සමාගම/ ආයතනය ආරම්භ කළ දිනය:-

3. ආයතනයේ තොරතුරු :

3.1	ආයතනයේ නම:-
3.2	ලිපිනය :-
3.3	ආයතනය අයත්, පළාත :- දිස්ත්‍රික්කය :- ප්‍රාදේශීය ලේකම් කොට්ඨාසය:- ග්‍රාම නිලධාරී කොට්ඨාසය:-
3.4	වරිපනම් අංකය:-
3.5	දුරකථන අංකය:-
3.6	විද්‍යුත් ලිපිනය:-

3.7	ව්‍යාපාර ලියාපදිංචි සහතිකයේ අංකය:- සහතිකය නිකුත් කළ දිනය:-
3.8	ඔසුසැලක්/ වෙළඳසැලක් ලෙස ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවෙහි ලියාපදිංචිය ලබා තිබේ නම්, ලියාපදිංචි සහතිකයේ අංකය:- සහතිකය නිකුත් කළ දිනය:-
3.9	ආයතනය ආරම්භ කළ දිනය:-

4. ආයුර්වේද ඖෂධවේදියාගේ තොරතුරු :

4.1	ආයුර්වේද ඖෂධවේදියාගේ සම්පූර්ණ නම:-		
4.2	ආයුර්වේද වෛද්‍ය සභාවේ ලියාපදිංචි අංකය:-		
	ලියාපදිංචි දිනය:-		ලියාපදිංචිය අලුත් කළ දිනය:-
4.3	ආයුර්වේද ඖෂධවේදියාගේ පුද්ගලික ලිපිනය:-		
4.4	දුරකථන අංකය	ස්ථාවර :-	ජංගම :-
4.5	විද්‍යුත් ලිපිනය :-		

5. අලෙවි අංශයේ තොරතුරු :

5.1	අනුමත නියෝගවලට අනුකූලව ගොඩනැගිලි නිමකර තිබේද?:- ඔව් / නැත
5.2	සේවක සංඛ්‍යාව:-

6. අලෙවි කිරීමට අපේක්ෂිත ඖෂධ පිළිබඳ විස්තර :

(ඖෂධ වර්ග වැඩි ප්‍රමාණයක් ඇත් නම්, ඇමුණුමකින් දක්වන්න)

අනු. අංක	කාණ්ඩය	අලෙවි කිරීමට අපේක්ෂිත ඖෂධ වර්ග	වෙළඳ නාමය	ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුව යටතේ ලියාපදිංචිය ලබා තිබේද?	පසු ගිය වර්ෂය තුළ නිෂ්පාදිත ප්‍රමාණය (Kg/ ඒකක)	අපේක්ෂිත වාර්ෂික නිෂ්පාදිත ප්‍රමාණය (Kg/ ඒකක)

7. සහතික කරන ලද ඇමුණුම් පිටපත් :

(සහතික කරන ලද පිටපත් අමුණා ඇත්නම් අදාළ තීරුව ඉදිරියෙන් වූ කොටුව තුළ “✓” ලකුණ යොදන්න)

7.1	ආයුර්වේද ඖෂධවේදියාගේ ලියාපදිංචි සහතිකයේ සහතික කරන ලද ඡායා පිටපත	
7.2	ව්‍යාපාර ලියාපදිංචි සහතිකයේ සහතික කරන ලද ඡායා පිටපත (තිබේ නම් පමණි)	
7.3	ආසන්නතම නගරයේ සිට වෙළඳසලට ළඟා විය හැකි කෙටිම මග දක්වන මාර්ග සිතියම (Google map)	
7.4	පරීක්ෂා කිරීම හා ප්‍රථම/ වාර්ෂික ලියාපදිංචි බලපත්‍ර ගාස්තු ගෙවන ලද මුදල් ඇණවුමේ ලදුපත	

8. ආයුර්වේද ඖෂධවේදියාගේ සහතිකය

ඉහත දක්වා ඇති ආයතනයේ/ ඖෂධසැලේ/ වෙළඳසැලේ ආයුර්වේද ඖෂධවේදියා ලෙස
 ලිපිනයෙහි පදිංචි, ජාතික හැඳුනුම්පත් අංක දරන
 වන මා විසින් ක්‍රියා කරනුයේ 1961 අංක 31 දරන ආයුර්වේද පනතට අනුව ආයුර්වේද වෛද්‍ය සභාවේ නිර්ණායකයන්ට අනුකූලව කටයුතු කරන බවත්, මගේ අධීක්ෂණය යටතේ අලෙවිය සිදු කරනු ලබන නිෂ්පාදන වෛද්‍ය නිර්දේශයන්ට අනුකූලව නියමිත මාත්‍රාවෙන් ප්‍රමිතිගත ඖෂධ පාරිභෝගිකයාට නිකුත් කිරීම සම්බන්ධයෙන් නෛතිකව වගකිව යුතු බවත්, පූර්ණ කාලීනව සේවය

සපයන බවත්, මෙහි ඉදිරිපත්කර ඇති අංක 4 යටතේ වූ සියලුම තොරතුරුවල නිරවද්‍යතාවය සඳහා මා පුද්ගලිකව වගකිව යුතු සහ වගවන බවත් මෙයින් සහතික කරමි.

අත්සන :

දිනය :

නිල මුද්‍රාව :

9. අයදුම්කරුගේ සහතිකය

ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තු මගින් අනුමත කරන ලද ප්‍රමිතිගත ඖෂධ පාරිභෝගිකයාට නිකුත් කිරීම සම්බන්ධයෙන් නෛතිකව වගකිව යුතු බවත්, ඉහත තොරතුරුවල නිරවද්‍යතාවය සඳහා මා පුද්ගලිකව වගකිව යුතු සහ වගවන බවත් මෙයින් සහතික කරමි.

අත්සන :

දිනය :

නිල මුද්‍රාව :

10. ග්‍රාම නිලධාරීවරයාගේ සහතිකය

ඖෂධසැල/ වෙළඳසැල පවත්වාගෙන යාමට අපේක්ෂිත පරිශ්‍රය අයත් ග්‍රාම සේවා වසමේ ග්‍රාම සේවා නිලධාරීවරයා විසින් සහතික කළ යුතුයි.)

..... යන ලිපිනය (අයදුම්පතෙහි අංක 3 යටතේ සඳහන් කළ ලිපිනය විය යුතුයි) නිවැරදි බවත්, එම ලිපිනය ප්‍රාදේශීය ලේකම් කොට්ඨාසයෙහි අංක දරන ග්‍රාම සේවා වසම තුළ පිහිටා ඇති බවත් සහතික කරමි.

අත්සන :

දිනය :

නිලධාරියාගේ නම:

නිල මුද්‍රාව

ප්‍රාදේශීය ලේකම්ගේ අනු අත්සන:

දිනය :

නිල මුද්‍රාව

කාර්යාලීය ප්‍රයෝජනය සඳහා

මුදල් ඇණවුම් අංකය :

රිසිට්පත් අංකය :

ලිපිය ලැබුණු දිනය :

සටහන : අයදුම්පත සම්පූර්ණයි ☐ අසම්පූර්ණයි ☐ ව්‍යාජ ලේඛනයකි ☐ පැමිණිලි ඇත ☐

විෂය භාර නිලධාරියාගේ නම හා අත්සන :

දිනය :

ආකෘතිය F

ආයුර්වේද නිෂ්පාදන/ අමුද්‍රව්‍ය/ ඇසුරුම් ද්‍රව්‍ය සඳහා ගබඩා ලියාපදිංචි කිරීම/ අලුත් කිරීම සඳහා ඉල්ලුම් පත්‍රය

කාර්යාලීය ප්‍රයෝජනය සඳහා පමණි
ලිපිගොනු/ ලියාපදිංචි අංකය :-
මුදල් ඇණවුම්/ රිසිට්පත් අංකය :-
නිකුත් කළ දිනය :-
විෂයභාර නිලධාරී අත්සන :-

ප්‍රථමවර ලියාපදිංචිය ☐වාර්ෂික ලියාපදිංචිය ☐

(අදාළ කොටුවෙහි ✓ ලකුණ යොදන්න.)

1. අයදුම්කරුගේ විස්තර :

1.1	අයදුම්කරුගේ නම:-		
1.2	ලිපිනය:-		
1.3	ජාතික හැඳුනුම්පත්/ ගුවන් ගමන් බලපත්‍ර/ රියදුරු බලපත්‍ර අංකය:-		
1.4	වෘත්තිය:-		
1.5	ගබඩාව තුළ අයදුම්කරුගේ තනතුර:-		
1.6	දුරකථන අංකය ස්ථාවර:-		ජංගම:-
1.7	විද්‍යුත් ලිපිනය:-		

2. සමාගමේ/ ආයතනයේ තොරතුරු :

2.1	සමාගමේ/ ආයතනයේ නම:-
2.2	ලිපිනය:-
2.3	දුරකථන අංකය:-
2.4	විද්‍යුත් ලිපිනය:-
2.5	ව්‍යාපාර ලියාපදිංචි සහතිකයේ අංකය:- සහතිකය නිකුත් කළ දිනය:-
2.6	ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවෙහි ලියාපදිංචිය ලබා තිබේ නම්, ලියාපදිංචි සහතිකයේ අංකය:- සහතිකය නිකුත් කළ දිනය:-
2.7	සමාගම/ ආයතනය ආරම්භ කළ දිනය

3. ගබඩාවේ තොරතුරු :

3.1	ගබඩාවේ නම:-
3.2	ලිපිනය:-
3.3	ගබඩාව අයත්, පළාත:- දිස්ත්‍රික්කය:- ප්‍රාදේශීය ලේකම් කොට්ඨාසය:- ග්‍රාම නිලධාරී වසම හා අංකය:-
3.4	වරිපනම් අංකය:-
3.5	දුරකථන අංකය:-
3.6	විද්‍යුත් ලිපිනය:-
3.7	ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවෙහි පූර්ව ලියාපදිංචිය ලබා තිබේ නම්, ලියාපදිංචි සහතිකයේ අංකය:- සහතිකය නිකුත් කළ දිනය :-

3.8	ගබඩාව ආරම්භ කළ දිනය:-
3.9	අනුමත නියෝගවලට අනුකූලව ගොඩනැගිලි නිමකර තිබේ ද? ඔව් / නැත (ඔව් නම්, සවිස්තර වාර්තාවක් ඉදිරිපත් කළ යුතුය)
3.10	සේවක සංඛ්‍යාව:-
3.11	ගබඩාවේ ප්‍රමාණය :-

4. ආයුර්වේද ඖෂධවේදියාගේ තොරතුරු

4.1	ආයුර්වේද ඖෂධවේදියාගේ සම්පූර්ණ නම:-		
4.2	ආයුර්වේද වෛද්‍ය සභාවේ ලියාපදිංචි අංකය:-		
	ලියාපදිංචි දිනය :-		ලියාපදිංචිය අලුත් කළ දිනය:-
4.3	ආයුර්වේද ඖෂධවේදියාගේ පුද්ගලික ලිපිනය:-		
4.4	දුරකථන අංකය	ස්ථාවර :-	ජංගම :-
4.5	විද්‍යුත් ලිපිනය :-		

5. ගබඩා භාරකරුගේ/ භාරකරුවන්ගේ තොරතුරු :

(එක් අයෙකුට වැඩි සංඛ්‍යාවක් සිටි නම්, සියලුදෙනාගේ පහත තොරතුරු ඇමුණුමකින් දක්වන්න)

5.1	ගබඩාභාරකරුගේ සම්පූර්ණ නම:-		
5.2	පුද්ගලික ලිපිනය:-		
5.3	ජාතික හැඳුනුම්පත්/ විදේශ ගමන් බලපත්/ රියදුරු බලපත් අංකය		
5.4	දුරකථන අංකය	ස්ථාවර :-	ජංගම :-
5.5	විද්‍යුත් ලිපිනය :-		

6. ගබඩාකරණය සම්බන්ධ තොරතුරු :

අනු. අංක	කාණ්ඩය (අමු ද්‍රව්‍ය/ නිෂ්පාදන/ ඇසුරුම්/ සංරක්ෂණ ද්‍රව්‍ය/ සහායක ද්‍රව්‍ය ආදී වශයෙන්)	ගබඩා කරන අමු ද්‍රව්‍ය/ නිෂ්පාදන/ ඇසුරුම්/ සංරක්ෂණ ද්‍රව්‍ය/ සහායක ද්‍රව්‍ය වර්ග	පසු ගිය වර්ෂය තුළ ගබඩා කළ ප්‍රමාණය (Kg/ ඒකක)	ඉදිරි වර්ෂයට ගබඩා කිරීමට අපේක්ෂිත ප්‍රමාණය (Kg/ ඒකක)

7. අපනයනය සම්බන්ධ තොරතුරු :

අනු. අංක	කාණ්ඩය (අමු ද්‍රව්‍ය/ නිෂ්පාදන/ ඇසුරුම්/ සංරක්ෂණ ද්‍රව්‍ය/ සහායක ද්‍රව්‍ය ආදී වශයෙන්)	අපනයනය කිරීමට අපේක්ෂිත අමු ද්‍රව්‍ය/ නිෂ්පාදන/ ඇසුරුම්/ සංරක්ෂණ ද්‍රව්‍ය/ සහායක ද්‍රව්‍ය වර්ග	අපනයනය කිරීමට අපේක්ෂිත රට	විදේශීය සමාගමේ නම හා ලිපිනය	පසුගිය වර්ෂය තුළ අපනයන ප්‍රමාණය (Kg/ ඒකක)	ඉදිරි වර්ෂයට අපේක්ෂිත අපනයන ප්‍රමාණය (Kg/ ඒකක)

8. ආනයනය සම්බන්ධ තොරතුරු :

අනු. අංක	කාණ්ඩය (අමු ද්‍රව්‍ය/ නිෂ්පාදන/ ඇසුරුම්/ සංරක්ෂණ ද්‍රව්‍ය/ සහායක ද්‍රව්‍ය ආදී වශයෙන්)	ආනයනය කිරීමට අපේක්ෂිත අමු ද්‍රව්‍ය/ නිෂ්පාදන/ ඇසුරුම්/ සංරක්ෂණ ද්‍රව්‍ය/ සහායක ද්‍රව්‍ය වර්ග	ආනයනය කිරීමට අපේක්ෂිත රට	විදේශීය සමාගමේ නම හා ලිපිනය	පසු ගිය වර්ෂය තුළ ආනයන ප්‍රමාණය (Kg/ ඒකක)	ඉදිරි වර්ෂයට අපේක්ෂිත අපනයන ප්‍රමාණය (Kg/ ඒකක)

9. සහතික කරන ලද ඇමුණුම් පිටපත් :

(සහතික කරන ලද පිටපත් අමුණා ඇත්නම් අදාළ තීරුව ඉදිරියෙන් වූ කොටුව තුළ “✓”ලකුණ යොදන්න)

9.1	ආයුර්වේද ඖෂධවේදියාගේ ලියාපදිංචි සහතිකයේ සහතික කරන ලද ඡායා පිටපත	
9.2	ගබඩා සංකීර්ණයේ ගොඩනැගිලි සැලැස්ම (ප්‍රාදේශීය සභාව / නගර සභාව / මහ නගර සභාව මගින් සහතික කරන ලද සැලැස්මෙහි පිටපත)	
9.3	ව්‍යාපාර ලියාපදිංචි සහතිකයේ සහතික කරන ලද ඡායා පිටපත (තිබේ නම් පමණි)	
9.4	ආසන්නතම නගරයේ සිට ගබඩාවට ළඟා විය හැකි කෙටිම මග දක්වන මාර්ග සිතියම (Google map)	
9.5	අංක 3.9 ට අදාළ සවිස්තර වාර්තාව (ගබඩා පරිශ්‍රයට වාතාශ්‍රය ලැබෙන ආකාරය, බිත්ති හා බිම නිමකර ඇති ආකාරය, සතුන්/ කෘමීන් හා වෙනත් උවදුරු වළක්වා ගැනීමට ගෙන ඇති ක්‍රියාමාර්ග, ගබඩා ද්‍රව්‍ය ගබඩා කරන ආකාරය, පවිත්‍රතාවය පවත්වා ගෙනයාමට ගත් පියවර ආදිය)	
9.6	පරීක්ෂා කිරීම හා ප්‍රථම/ වාර්ෂික ලියාපදිංචි බලපත්‍ර ගාස්තු ගෙවන ලද මුදල් ඇණවුමේ ලදුපත	

10. ආයුර්වේද ඖෂධවේදියාගේ සහතිකය

ඉහත දක්වා ඇති ආයතනයේ/ ගබඩාවේ ආයුර්වේද ඖෂධවේදියා ලෙස ලිපිනයෙහි පදිංචි, ජාතික හැඳුනුම්පත් අංක දරන වන මා විසින් ක්‍රියා කරනුයේ 1961 අංක 31 දරන ආයුර්වේද පනතට අනුව ආයුර්වේද වෛද්‍ය සභාවේ නිර්ණායකයන්ට අනුකූලව කටයුතු කරන බවත්, මගේ අධීක්ෂණය යටතේ අලෙවිය සිදු කරනු ලබන නිෂ්පාදන වෛද්‍ය නිර්දේශයන්ට අනුකූලව නියමිත මාත්‍රාවෙන් ප්‍රමිතිගත ඖෂධ පාරිභෝගිකයාට නිකුත් කිරීම සම්බන්ධයෙන් නෛතිකව වගකිව යුතු බවත්, පූර්ණ කාලීනව සේවය සපයන බවත්, මෙහි ඉදිරිපත්කර ඇති අංක 4 යටතේ වූ සියලුම තොරතුරුවල නිරවද්‍යතාවය සඳහා මා පුද්ගලිකව වගකිව යුතු සහ වගවන බවත් මෙයින් සහතික කරමි.

අත්සන :

නිලධාරියාගේ නම:

නිල මුද්‍රාව

11. අයදුම්කරුගේ සහතිකය

ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුව මගින් නිර්දේශිත සියලු විධිවිධානයන්ට අනුකූලව ගබඩාවන් පවත්වාගෙන යන බවටත්, භාවිතයට නුසුදුසු ඖෂධ/ අමුද්‍රව්‍ය/ ඇසුරුම් නිකුත් නොකරන බවටත්, ඒවා වෙනම පරිශ්‍රයක ගබඩා කරන බවටත්, ඉහත සියලු ගබඩා ද්‍රව්‍ය පාරිභෝගිකයාට/ නිෂ්පාදනයට නිකුත් කිරීම සම්බන්ධයෙන් නෛතිකව වගකිව යුතු බවත්, ඉහත තොරතුරුවල නිරවද්‍යතාවය සඳහා මා පුද්ගලිකව වගකිව යුතු සහ වගවන බවත් මෙයින් සහතික කරමි.

අත්සන :

දිනය :

නිලධාරියාගේ නම:

නිල මුද්‍රාව

12. ග්‍රාම නිලධාරීවරයාගේ සහතිකය

(ගබඩාව පවත්වාගෙන යාමට අපේක්ෂිත පරිශ්‍රය අයත් ග්‍රාම සේවා වසමේ ග්‍රාම සේවා නිලධාරීවරයා විසින් සහතික කළ යුතුයි.)
..... යන ලිපිනය (අයදුම්පතෙහි අංක 3 යටතේ සඳහන් කළ ලිපිනය විය යුතුයි)
නිවැරදි බවත්, එම ලිපිනය ප්‍රාදේශීය ලේකම් කොට්ඨාසයෙහි අංක දරන
..... ග්‍රාම සේවා වසම තුළ පිහිටා ඇති බවත් සහතික කරමි.

අත්සන :

දිනය :

නිලධාරියාගේ නම:

නිල මුද්‍රාව

ප්‍රාදේශීය ලේකම්ගේ අනු අත්සන:

දිනය :

නිල මුද්‍රාව

කාර්යාලීය ප්‍රයෝජනය සඳහා

මුදල් ඇණවුම් අංකය :

රිසිට් අංකය :

ලිපිය ලැබුණු දිනය :

සටහන : අයදුම්පත සම්පූර්ණයි ☐ අසම්පූර්ණයි ☐ ව්‍යාජ ලේඛනයකි ☐ පැමිණිලි ☐

විෂය භාර නිලධාරියාගේ නම හා අත්සන :

දිනය :

ආකෘතිය G

ආයුර්වේද ඖෂධ, ආයුර්වේද නිෂ්පාදන, අමුද්‍රව්‍ය, ඇසුරුම් ද්‍රව්‍ය ප්‍රවාහනය/ බෙදාහැරීම සඳහා ලියාපදිංචිය/ අලුත් කිරීමේ අයදුම්පත්‍රය

කාර්යාලීය ප්‍රයෝජනය සඳහා පමණි
ලිපිගොනු/ ලියාපදිංචි අංකය :-
මුදල් ඇණවුම්/ රිසිට් අංකය :-
නිකුත් කළ දිනය :-
විෂයභාර නිලධාරී අත්සන :-

ප්‍රථමවර ලියාපදිංචිය ☐

වාර්ෂික ලියාපදිංචිය ☐

(අදාළ කොටුවෙහි ✓ ලකුණ යොදන්න.)

1. අයදුම්කරුගේ විස්තර :

1.1	අයදුම්කරුගේ නම:-		
1.2	ලිපිනය:-		
1.3	ජාතික හැඳුනුම්පත්/ ගුවන් ගමන් බලපත්‍ර/ රියදුරු බලපත්‍ර අංකය:-		
1.4	වෘත්තිය:-		
1.5	නිෂ්පාදනාගාරය/ වගා බිම් තුළ අයදුම්කරුගේ තනතුර:-		
1.6	දුරකථන අංකය ස්ථාවර:-		ජංගම:-
1.7	විද්‍යුත් ලිපිනය:-		

2. සමාගමේ/ ආයතනයේ තොරතුරු :

2.1	සමාගමේ/ ආයතනයේ නම:-
2.2	ලිපිනය:-
2.3	දුරකථන අංකය:-
2.4	විද්‍යුත් ලිපිනය:-

2.5	ව්‍යාපාර ලියාපදිංචි සහතිකයේ අංකය:- සහතිකය නිකුත් කළ දිනය:-
2.6	ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවෙහි ලියාපදිංචිය ලබා තිබේ නම්, ලියාපදිංචි සහතිකයේ අංකය:- සහතිකය නිකුත් කළ දිනය:-
2.7	සමාගම/ ආයතනය ආරම්භ කළ දිනය:-

3. ප්‍රවාහනය කටයුතු සඳහා යොදා ගන්නා වාහන පිළිබඳ තොරතුරු :

3.1	සේවයේ යෙදවීමට අපේක්ෂිත වාහන සංඛ්‍යාව:-		
3.2	වාහන ස්ථානගත කර ඇති ස්ථානයේ ලිපිනය:-		
3.3	එම ස්ථානය අයත්, පළාත:- දිස්ත්‍රික්කය:- ප්‍රාදේශීය ලේකම් කොට්ඨාසය:- ග්‍රාම නිලධාරී වසම හා අංකය:-		
3.4	වාහන වර්ගය	වාහනයේ අංකය	වර්ණය

4. රියදුරන්ගේ තොරතුරු :

	රියදුරාගේ නම	රියදුරු බලපත්‍ර අංකය	රියදුරාගේ පුද්ගලික ලිපිනය

5. ප්‍රවාහනය කරන ඖෂධ/ අමු ද්‍රව්‍ය/ ඇසුරුම් පිළිබඳ තොරතුරු :

අනු. අංක	කාණ්ඩය (ඖෂධ/ අමු ද්‍රව්‍ය/ ඇසුරුම්)	ප්‍රවාහනය කිරීමට අපේක්ෂිත ඖෂධ/ අමු ද්‍රව්‍ය/ ඇසුරුම් වර්ගය	වෙළඳ නාමය	පසු ගිය වර්ෂය තුළ ප්‍රවාහනය කළ ප්‍රමාණය (Kg/ ඒකක)	ප්‍රවාහනය කිරීමට අපේක්ෂිත වාර්ෂික ප්‍රමාණය (Kg/ ඒකක)

6. සහතික කරන ලද ඇමුණුම් පිටපත්

(සහතික කරන ලද පිටපත් අමුණා ඇත්නම් අදාළ තීරුව ඉදිරියෙන් වූ කොටුව තුළ “✓” ලකුණ යොදන්න)

6.1	වාහනවල ආදායම් බලපත්‍ර සහතිකයේ ඡායා පිටපත්	
6.2	සේවයේ යෙදවීමට අපේක්ෂිත රියදුරන්ගේ රියදුරු බලපත්‍රයේ ඡායා පිටපත්	
6.3	ව්‍යාපාර ලියාපදිංචි සහතිකයේ ඡායා පිටපත	
6.4	ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවෙහි ලියාපදිංචි සහතිකයේ පිටපත (ප්‍රවාහන කටයුත්ත සඳහා අදාළ වන නිෂ්පාදනාගාර/ ගබඩා/ වගා භූමි ලියාපදිංචි සහතික පිටපත් විය යුතුය)	
6.5	ප්‍රවාහන කටයුතු සිදු කිරීමට අපේක්ෂිත ගමන් මාර්ග දක්වන මාර්ග සිතියම (Google map)	
6.6	පරීක්ෂා කිරීම හා ප්‍රථම/ වාර්ෂික ලියාපදිංචි බලපත්‍ර ගාස්තු ගෙවන ලද මුදල් ඇණවුමේ ලදුපත	

7. අයදුම්කරුගේ සහතිකය

ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවෙහි පූර්ව අනුමැතිය සහිතව ආයුර්වේද ඖෂධ/ අමු ද්‍රව්‍ය/ ඇසුරුම් ප්‍රවාහනය සිදුකරන බවත්, එම ප්‍රවාහන ද්‍රව්‍ය සම්බන්ධයෙන් තෛතිකව වගකියන බවත්, ඉහත සියලුම තොරතුරුවල නිරවද්‍යතාවය සඳහා මා පුද්ගලිකව වගකිවයුතු සහ වගවන බවත් මෙයින් සහතික කරමි.

අත්සන :

දිනය :

නිල මුද්‍රාව

කාර්යාලීය ප්‍රයෝජනය සඳහා

මුදල් ඇණවුම් අංකය :

රිසිට්පත් අංකය :

ලිපිය ලැබුණු දිනය :

සටහන : අයදුම්පත සම්පූර්ණයි ☐ අසම්පූර්ණයි ☐ ව්‍යාජ ලේඛනයකි ☐ පැමිණිලි සහිත ☐

විෂය භාර නිලධාරියාගේ නම හා අත්සන :

දිනය :

ආකෘතිය H

ශ්‍රී ලංකාව තුළ පනවා ඇති නීතියකින් සීමාකර ඇති අමුද්‍රව්‍ය අන්තර්ගත ආයුර්වේද නිෂ්පාදන කිරීම සඳහා ලියාපදිංචි කිරීමේ අයදුම්පත

කාර්යාලීය ප්‍රයෝජනය සඳහා පමණි
ලිපිගොනු/ ලියාපදිංචි අංකය :-
මුදල් ඇණවුම්/ රිසිට්පත් අංකය :-
නිකුත් කළ දිනය :-
විෂයභාර නිලධාරී අත්සන :-

ප්‍රථමවර ලියාපදිංචිය ☐

වාර්ෂික ලියාපදිංචිය ☐

(අදාළ කොටුවෙහි ✓ ලකුණ යොදන්න.)

නීතියෙන් සීමාකර ඇති

අමුද්‍රව්‍යයේ නාමය :

1. අයදුම්කරුගේ විස්තර :

1.1	අයදුම්කරුගේ නම:-		
1.2	ලිපිනය:-		
1.3	ජාතික හැඳුනුම්පත්/ ගුවන් ගමන් බලපත්‍ර/ රියදුරු බලපත්‍ර අංකය:-		
1.4	වෘත්තිය:-		
1.5	නිෂ්පාදනාගාරය තුළ අයදුම්කරුගේ තනතුර:-		
1.6	දුරකථන අංකය	ස්ථාවර:-	ජංගම:-
1.7	විද්‍යුත් ලිපිනය:-		

2. නිෂ්පාදන සමාගමේ/ ආයතනයේ තොරතුරු :

2.1	සමාගමේ/ ආයතනයේ නම:-
2.2	ලිපිනය:-

2.3	දුරකථන අංකය:-
2.4	විද්‍යුත් තැපෑල:-
2.5	ව්‍යාපාර ලියාපදිංචි සහතිකයේ අංකය:- සහතිකය නිකුත් කළ දිනය:-
2.6	ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවෙහි ලියාපදිංචිය ලබා තිබේ නම්, ලියාපදිංචි සහතිකයේ අංකය:- සහතිකය නිකුත් කළ දිනය:-
2.7	සමාගම/ ආයතනය ආරම්භ කළ දිනය :-

3. නිෂ්පාදනාගාරයේ තොරතුරු :-

3.1	නිෂ්පාදනාගාරයේ නම:-
3.2	ලිපිනය:-
3.3	නිෂ්පාදනාගාරය අයත්, පළාත:- දිස්ත්‍රික්කය:- ප්‍රාදේශීය ලේකම් කොට්ඨාසය:- ග්‍රාම නිලධාරී වසම හා අංකය:-
3.4	වරිපනම් අංකය:-
3.5	දුරකථන අංකය:-
3.6	විද්‍යුත් ලිපිනය:-
3.7	ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවෙහි ලියාපදිංචිය ලබා තිබේ නම්, ලියාපදිංචි සහතිකයේ අංකය:- සහතිකය නිකුත් කළ දිනය
3.8	නිෂ්පාදනාගාරය ආරම්භ කළ දිනය:-

4. උපදේශක වෛද්‍යවරයාගේ තොරතුරු :

4.1	වෛද්‍යවරයාගේ සම්පූර්ණ නම:-
4.2	ආයුර්වේද වෛද්‍ය සභාවේ ලියාපදිංචි අංකය: සාමාන්‍ය / විශේෂ:- ලියාපදිංචි දිනය:- ලියාපදිංචිය අයුරු කළ දිනය:-
4.3	විශේෂ ලියාපදිංචිය නම් අංකය:-
4.4	වෛද්‍යවරයාගේ පුද්ගලික ලිපිනය:-
4.5	දුරකථන අංකය : ස්ථාවර:- ජංගම:-
4.6	විද්‍යුත් ලිපිනය:-

5. නීතියෙන් සීමාකර ඇති අමුද්‍රව්‍ය අන්තර්ගත නිෂ්පාදනයේ තොරතුරු

(නිෂ්පාදන එකකට වැඩි නම් ඒ එක එකක් සම්බන්ධයෙන් වෙන වෙනම පහත පරිදි තොරතුරු සැපයිය යුතුය)

5.1	ආයුර්වේද / සිද්ධ / යුනානි / දේශීය චිකිත්සා ඖෂධ සංග්‍රහයට අනුව නිෂ්පාදනයේ නම:-						
5.2	නිෂ්පාදනයේ වෙළෙඳ නාමය:-						
5.3	නිෂ්පාදනයේ ස්වභාවය:-						
	ඖෂධ		ආහාර හා පෝෂණ අතිරේක		ලාවන්‍ය නිෂ්පාදන		උපාංග
5.4	නිෂ්පාදනය උපයෝගී කරගන්නා රෝග / විකිත්සිය යෙදීම්:-						
5.5	මෙම නිෂ්පාදනය මීට පෙර ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවේ ලියාපදිංචිය ලබා තිබේ නම්, පළමුවර ලියාපදිංචි අංකය:- අවසානවරට ලියාපදිංචි කළ අංකය:-						
	දිනය :- දිනය :-						

5.6	පළමු වරට ලියාපදිංචිය ලබා ගැනීමෙන් පසු ශ්‍රී ලංකාව තුළ මෙම නිෂ්පාදනය පිළිබඳව කිසියම් පර්යේෂණයක් සිදු කර තිබේද? ඔව් / නැත ඔව් නම්, එහි ප්‍රතිඵල කෙටියෙන් සඳහන් කරන්න (වාර්තාවේ/ ප්‍රකාශනයේ පිටපතක් ඇමිණිය යුතුය)																						
5.7	නිෂ්පාදනය ඖෂධයක් නම්, (එය සංහිතාගත/ ඖෂධ සංග්‍රහයේ/ පාරම්පරික මූලාශ්‍රයක සඳහන් ඖෂධයක් ද යන්න සඳහන් කරන්න.) එය අන්තර්ගත ග්‍රන්ථයේ නම / පිටුව / වට්ටෝරු අංකය :-																						
5.8	නව නිෂ්පාදිත ඖෂධයක් නම්, වට්ටෝරුව (වෙනම ලේඛනයක් ලෙස සැපයිය යුතුය.) :-																						
5.9	ඖෂධයේ මාත්‍රාව:-																						
5.10	ඖෂධය ලබා දෙන ක්‍රමවේදය:- <table><tr><td>බාහිර ආලේපන</td><td></td><td>මුඛ මාර්ගයෙන්</td><td></td><td>ආස්‍රහ</td><td></td><td>වස්ති</td><td></td><td>නස්</td><td></td><td>වෙනත්</td><td></td></tr></table>											බාහිර ආලේපන		මුඛ මාර්ගයෙන්		ආස්‍රහ		වස්ති		නස්		වෙනත්	
බාහිර ආලේපන		මුඛ මාර්ගයෙන්		ආස්‍රහ		වස්ති		නස්		වෙනත්													
5.11	ඒකක එකක් නිෂ්පාදනය සඳහා අවශ්‍ය වන අමුද්‍රව්‍ය ප්‍රමාණය (Kg වලින්)																						

6. නිෂ්පාදනය අපනයනය කරන්නේ නම්, ඒ පිළිබඳ තොරතුරු

අනු. අංක	කාණ්ඩය (අමු ද්‍රව්‍ය/ ඖෂධ/ ඇසුරුම්/ සංරක්ෂණ ද්‍රව්‍ය/ සහායක ද්‍රව්‍ය ආදී වශයෙන්)	අපනයනය කිරීමට අපේක්ෂිත අමු ද්‍රව්‍ය/ ඖෂධ/ ඇසුරුම්/ සංරක්ෂණ ද්‍රව්‍ය/ සහායක ද්‍රව්‍ය වර්ග	අපනයනය කිරීමට අපේක්ෂිත රට	විදේශීය සමාගමේ නම හා ලිපිනය	පසු ගිය වර්ෂය තුළ අපනයන ප්‍රමාණය (Kg/ ඒකක)	ඉදිරි වර්ෂයට අපේක්ෂිත අපනයන ප්‍රමාණය (Kg/ ඒකක)

7. අදාළ නිෂ්පාදනය නිපදවීමේදී භාවිතා කරන ලද ආනයනික ද්‍රව්‍යවල විස්තර (ඇත්නම්):-

7.1	අදාළ නිෂ්පාදනය සඳහා කිසියම් ආනයනික අමුද්‍රව්‍යයක් භාවිතා කර තිබේ ද?	ඔව් / නැත
7.2	ඔව් නම්, අමු ද්‍රව්‍යය ආනයනය කිරීමේ බලපත්‍ර නිකුත් කළ ආයතනය	
7.3	බලපත්‍රයේ අංකය දිනය	
7.4	ආනයනය කරන රට	
7.5	එම රට තුළ අදාළ අමු ද්‍රව්‍ය නිෂ්පාදකයාගේ නම	
7.6	අමු ද්‍රව්‍ය නිෂ්පාදකයාගේ ලිපිනය	
7.7	ආනයනික අමු ද්‍රව්‍ය ලැයිස්තුව (අදාළ ලේඛන ඉදිරිපත් කළ යුතුය)	
7.8	නිෂ්පාදනයේ අමු ද්‍රව්‍යයක් ලෙස භාවිතා කිරීමට කිසියම් සංස්කරණය කරන ලද නිෂ්පාදනයක් ආනයනය කර තිබේ ද?	ඔව් / නැත
7.9	ඔව් නම්, අමු ද්‍රව්‍යයක් ලෙස ආනයනය කරන ලද සංස්කරණය කරන ලද නිෂ්පාදනයේ නම / නම්	
7.10	එවැනි නිෂ්පාදනයක් ආනයනය කිරීමට ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවෙන් වෙනම අනුමැතියක් ලබාගෙන තිබේ ද?	ඔව් / නැත

7.11	ඔව් නම්, අදාළ ලිපියේ අංකය දිනය	
------	--------------------------------	--

8. නිෂ්පාදනය තුළ අඩංගු ශ්‍රී ලංකාව තුළ පනවා ඇති නීතියකින් සීමා කර ඇති අමුද්‍රව්‍ය පිළිබඳ තොරතුරු

අනු. අංක	නීතියෙන් සීමා කර ඇති අමුද්‍රව්‍ය වර්ගය	අදාළ අමුද්‍රව්‍ය සපයා ගන්නා ස්ථානය අයත් දිස්ත්‍රික්කය හා ප්‍රාදේශීය ලේකම් කොට්ඨාසය	අදාළ අමුද්‍රව්‍ය සපයා ගන්නා ස්ථානයේ ලිපිනය	අදාළ අමුද්‍රව්‍ය භාවිතයට අනුමැතිය ලබා ගත් බලපත්‍ර අංකය හා දිනය	ඉහත නිෂ්පාදනයට පසුගිය වර්ෂයේ යොදා ගත් අමුද්‍රව්‍ය ප්‍රමාණය (Kg/ ඒකක)	ඉදිරි වර්ෂයට සපයා ගැනීමට අපේක්ෂිත ප්‍රමාණය (Kg/ ඒකක)

9. උපදේශක ආයුර්වේද වෛද්‍යවරයාගේ ප්‍රකාශය:

ඉහත දක්වා ඇති ආයතනයේ/ ඖෂධ නිෂ්පාදනාගාරයේ උපදේශක වෛද්‍යවරයා ලෙස ලිපිනයෙහි පදිංචි, ජාතික හැඳුනුම්පත් අංක දරන වන මම(නිෂ්පාදනයේ නම)..... හි තොරතුරු සහ නිෂ්පාදනයේ ලිපිගොනු මගින් සපයා ඇති තොරතුරු මාගේ වෘත්තීය දැනුම අනුව සත්‍ය බව මෙයින් ප්‍රකාශ කර සිටිමි.

මා විසින් ක්‍රියා කරනුයේ 1961 අංක 31 දරන ආයුර්වේද පනතට අනුව 2014 අංක 01 දරන ලියාපදිංචි ආයුර්වේද වෛද්‍යවරුන්ගේ වෘත්තීය ආචාර ධර්ම අනුව බවත්, මගේ අධීක්ෂණය යටතේ සිදු කරනු ලබන නිෂ්පාදනවල ප්‍රමිතිය පිළිබඳව හා ඒ සම්බන්ධයෙන් නෛතිකව වගකිව යුතු බවත්, පූර්ණ කාලීනව සේවය සපයන බවත්, මෙහි ඉදිරිපත් කර ඇති අංක 4 යටතේ වූ සියලුම තොරතුරුවල නිරවද්‍යතාවය සඳහා මා පුද්ගලිකව වගකිව යුතු සහ වගවන බවත් මෙයින් සහතික කරමි.

ආයුර්වේද වෛද්‍යවරයාගේ අත්සන:-

දිනය :-

නිල මුද්‍රාව

10. අයදුම්කරුගේ ප්‍රකාශය :-

මෙහි ඉදිරිපත් කර ඇති සියලුම තොරතුරු සත්‍ය සහ නිවැරදි බවත්, එම තොරතුරුවල නිරවද්‍යතාවය සඳහා මා පුද්ගලිකව වගකිව යුතු සහ වගවන බවත් මෙයින් සහතික කරමි.

අයදුම්කරුගේ අත්සන:- දිනය :-

ආයතනයේ නිල මුද්‍රාව

කාර්යාලීය ප්‍රයෝජනය සඳහා	
මුදල් ඇණවුම් අංකය :	
රිසිට්පත් අංකය :	
ලිපිය ලැබුණු දිනය :	
සටහන : අයදුම්පත සම්පූර්ණයි <input type="checkbox"/> අසම්පූර්ණයි <input type="checkbox"/> ව්‍යාජ ලේඛනයකි <input type="checkbox"/> පැමිණිලි ඇත <input type="checkbox"/>	
විෂය භාර නිලධාරියාගේ නම හා අත්සන :	දිනය :

සටහන : මෙම අයදුම්පත සමග, සම්පූර්ණ කරන ලද පිරික්සුම් ලැයිස්තුවක්, අවශ්‍ය සියලු ලියකියවිලි අඩංගු ලේඛනයක් සහ අවශ්‍ය පරිදි වෙළඳපලට නිකුත්කරන සාම්පල හා සමාන, නිෂ්පාදන සාම්පල ප්‍රමාණයක්, උපදේශන ආයුර්වේද වෛද්‍යවරයා විසින් ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවේ තාක්ෂණික අංශය වෙත මේ සඳහා වෙන් කර ඇති නිශ්චිත දිනවලදී භාර දිය යුතුය.

ආකෘතිය I

ඖෂධීය කංසා විශේෂ සහ සියලුම උප විශේෂ මෙරට වගා කිරීම, කංසා භාවිතයෙන් ආයුර්වේද නිෂ්පාදනය සිදු කිරීම, ගබඩා කිරීම, බෙදාහැරීම, අලෙවි කිරීම, ප්‍රවාහනය සහ අපනයනය කිරීම සඳහා අභිලාෂ ඉදිරිපත් කිරීමේ අයදුම්පත්‍රය

කාර්යාලීය ප්‍රයෝජනය සඳහා පමණි	
ලිපිගොනු/ ලියාපදිංචි අංකය	
මුදල් ඇණවුම්/ රිසිට්පත් අංකය	
නිකුත් කළ දිනය	
විෂය භාර නිලධාරී අත්සන	

ව්‍යාපාරයේ ස්වභාවය

දේශීය සමාගමකි ☐

හවුල් ව්‍යාපාරයකි ☐

විදේශීය සමාගමකි ☐

තනි පුද්ගල ව්‍යාපාරයකි ☐

තාවකාලික බලපත්‍රයක් ලබාගැනීම

වගා කිරීම ☐

නිෂ්පාදන ක්‍රියාවලිය ☐

අපනයනය කිරීම ☐

(අදාළ කොටුවෙහි ✓ ලකුණ යොදන්න.)

ස්ථිර බලපත්‍රයක් ලබාගැනීම

වගා කිරීම ☐

නිෂ්පාදන ක්‍රියාවලිය ☐

අපනයනය කිරීම ☐

1. අයදුම්කරුගේ විස්තර

1.1	අයදුම්කරුගේ නම	
1.2	ලිපිනය	
1.3	ජාතික හැඳුනුම්පත්/ ගුවන් ගමන් බලපත්‍ර අංකය	
1.4	වෘත්තිය	
1.5	දුරකථන අංකය : ස්ථාවර ජංගම	
1.6	විද්‍යුත් ලිපිනය	

2. සමාගමේ/ ව්‍යාපාරයේ තොරතුරු

2.1	සමාගමේ/ ව්‍යාපාරයේ නම	
2.2	ලිපිනය	
2.3	දුරකථන අංකය	
2.4	විද්‍යුත් ලිපිනය	
2.5	සමාගමේ/ ව්‍යාපාර ලියාපදිංචි සහතිකයේ අංකය සහතිකය නිකුත් කළ දිනය	
2.6	ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවෙහි ලියාපදිංචිය ලබා තිබේ නම්, වලංගු ලියාපදිංචි සහතිකයේ අංකය එම සහතිකය නිකුත් කළ දිනය	
2.7	සමාගම/ ව්‍යාපාරය ආරම්භ කළ දිනය	
2.8	සමාගම/ ව්‍යාපාරය තුළ අයදුම්කරුගේ තනතුර	

3. අධ්‍යක්ෂ මණ්ඩලයේ/ හවුල්කරුවන්ගේ/ සාමාජිකයන්ගේ තොරතුරු
(සියලු සාමාජිකයන්ගේ/ හවුල්කරුවන්ගේ තොරතුරු ඇතුළත් විය යුතුයි)

අනු. අංක	ආයතනය තුළ දරන නම	නිලධාරියාගේ/ සාමාජිකයාගේ සම්පූර්ණ නම	ජාතික හැඳුනුම්පත් අංකය	ආදර්ශ අත්සන

අංක 1, 2, 3 ට අදාළ ඇමුණුම්

(අමුණා ඇත්නම් අදාළ තීරුව ඉදිරියෙන් වූ කොටුව තුළ “✓” ලකුණ යොදන්න)

01	සමාගම්/ ව්‍යාපාර ලියාපදිංචි කිරීමේ සහතිකයෙහි සහතික කරන ලද පිටපත	
02	ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවෙහි සමාගම/ ව්‍යාපාරය ලියාපදිංචි කිරීමේ සහතිකයේ සහතික කරන ලද පිටපත	
03	අයදුම්කරුගේ/ අධ්‍යක්ෂ මණ්ඩලයේ/ සාමාජිකයන්ගේ/ හවුල්කරුවන්ගේ ජාතික හැඳුනුම්පතෙහි/ විදේශ ගමන් බලපත්‍රයෙහි සහතික කරන ලද පිටපත් (ඇමුණුම් සංඛ්‍යාව සඳහන් කරන්න)	
04	මූල්‍ය හැකියාව තහවුරු කිරීම සඳහා දේශීය/ විදේශීය බැංකු ගිණුම්වල ආසන්න මාස තුන(3) ක බැංකු ප්‍රකාශන වාර්තාව	
05	දේශීය/ විදේශීය බැංකු ගිණුම්වල ආසන්න මාස තුන(3) ක බැංකු ශේෂ සහතිකය	
06	සමාගම වෙනුවෙන් අත්සන් කිරීම සඳහා බලය ලබාගත් ලේඛනය	
07	සමාගම වෙනුවෙන් අත්සන් කිරීම සඳහා බලය ලබා දීම සනාථ කිරීමේ දිවුරුම් ප්‍රකාශය	
08	අදාළ ආයතනය සමාගමක් නම්, අතිලාභ ඉදිරිපත් කිරීමේ බලයලත් අධ්‍යක්ෂ මණ්ඩල තීරණය ඇතුළත් වාර්තාව (Board Resolution)	
09	තනි පුද්ගල/ හවුල් ව්‍යාපාර නම්, එම ව්‍යාපාරයේ ස්වභාවය හා පුද්ගල තොරතුරු සනාථ කිරීමේ දිවුරුම් ප්‍රකාශය	
10	ආපසු නොගෙවනු ලබන තැන්පතු ගාස්තු ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තු බැංකු ගිණුමට බැර කරන ලද මුදල් කුවිතාන්සිය	

4. උපදේශක වෛද්‍යවරයාගේ තොරතුරු

4.1	ආයුර්වේද වෛද්‍යවරයාගේ සම්පූර්ණ නම	
4.2	ආයුර්වේද වෛද්‍ය සභාවේ ලියාපදිංචි අංශය ලියාපදිංචි අංකය ලියාපදිංචි දිනය ලියාපදිංචිය අළුත් කළ දිනය	සාමාන්‍ය <input type="checkbox"/> විශේෂ <input type="checkbox"/>
4.3	විශේෂ ලියාපදිංචිය නම් වෛද්‍ය අංශය	
4.4	වෛද්‍යවරයාගේ පුද්ගලික ලිපිනය	
4.5	දුරකථන අංකය: ස්ථාවර ජංගම	
4.6	විද්‍යුත් ලිපිනය	

5. ආයුර්වේද ඖෂධවේදියාගේ තොරතුරු

5.1	ආයුර්වේද ඖෂධවේදියාගේ සම්පූර්ණ නම	
5.2	ආයුර්වේද වෛද්‍ය සභාවේ ලියාපදිංචි අංකය ලියාපදිංචි දිනය ලියාපදිංචිය අළුත් කළ දිනය	
5.3	ආයුර්වේද ඖෂධවේදියාගේ පුද්ගලික ලිපිනය	
5.4	දුරකථන අංකය: ස්ථාවර ජංගම	

5.5	විද්‍යුත් ලිපිනය	
-----	------------------	--

අංක 4, 5 ට අදාළ ඇමුණුම්

(අමුණා ඇත්නම් අදාළ තීරුව ඉදිරියෙන් වූ කොටුව තුළ “✓” ලකුණ යොදන්න)

01	උපදේශක වෛද්‍යවරයාගේ ආයුර්වේද වෛද්‍ය සභාවේ ලියාපදිංචි සහතිකයේ සහතික කරන ලද පිටපත	
02	ආයුර්වේද ඖෂධවේදියාගේ ආයුර්වේද වෛද්‍ය සභාවේ ලියාපදිංචි සහතිකයේ සහතික කරන ලද පිටපත	

6. වගාව පිළිබඳ තොරතුරු

(වගා බිම් එකකට වැඩි නම්, එක් එක් වගා බිම සඳහා මෙම ආකෘතියෙන් ඇමුණුම් ඉදිරිපත් කළ යුතුය)

6.1	වගා බිමේ හිමිකාරිත්වය ලැබූ සමාගමේ/ ව්‍යාපාරයේ/ පුද්ගලයාගේ නම	
6.2	ලිපිනය	
6.3	දුරකථන අංකය	
6.4	විද්‍යුත් ලිපිනය	
6.5	වගාව සඳහා යොදා ගන්නා, ප්‍රාථමික වගා බිම් ප්‍රමාණය අක්කර ද්විතීයික වගා බිම් ප්‍රමාණය අක්කර මුළු භූමි ප්‍රමාණය අක්කර	
6.6	භූමිය වට කර ඇති ආකාරය	මායිම් තාප්පය දැල් ආවරණ/ කම්බි වැට <input type="checkbox"/>
6.7	වගා බිම අයත්, පළාත දිස්ත්‍රික්කය ප්‍රාදේශීය ලේකම් කොට්ඨාසය ග්‍රාම නිලධාරී වසම හා අංකය	
6.8	වගා භූමිය සම්බන්ධයෙන් අයදුම්කාර පාර්ශ්වයට ඇති හිමිකාරිත්ව ස්වභාවය	
6.9	වරිපනම් අංකය	
6.10	වගා බිම ආරම්භ කළ දිනය	
6.11	ප්‍රාථමික වගා අධීක්ෂණය කරන කෘෂි උපදේශකවරයාගේ නම වෘත්තීය සුදුසුකම (උපාධිය සඳහන් කරන්න) පුද්ගලික ලිපිනය ජාතික හැඳුනුම්පත්/ විදේශ ගමන් බලපත්‍ර අංකය දුරකථන අංකය - ස්ථාවර ජංගම විද්‍යුත් ලිපිනය	
6.12	ද්විතීයික වගා අධීක්ෂණය කරන කෘෂි උපදේශකවරයාගේ නම වෘත්තීය සුදුසුකම (උපාධිය සඳහන් කරන්න) පුද්ගලික ලිපිනය ජාතික හැඳුනුම්පත්/ විදේශ ගමන් බලපත්‍ර අංකය දුරකථන අංකය : ස්ථාවර ජංගම විද්‍යුත් ලිපිනය	
6.13	වගා භූමියක් පවත්වාගෙන යාම සඳහා මධ්‍යම පරිසර අධිකාරියෙන් ලබාගත් බලපත්‍ර අංකය නිකුත් කළ දිනය	

6.14	ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවෙහි ලියාපදිංචිය ලබා තිබේ නම්, චලංගු ලියාපදිංචි සහතිකයේ අංකය සහතිකය නිකුත් කළ දිනය	
6.15	ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුව මගින් වගා බිම සඳහා නියම කර ඇති නිසි ආරක්ෂණ විධිවිධාන අනුගමනය කරන්නේ ද?	ඔව් <input type="checkbox"/> නැත <input type="checkbox"/>

අංක 6 ට අදාළ ඇමුණුම්

(ඇමුණා ඇත්නම් අදාළ තීරුව ඉදිරියෙන් වූ කොටුව තුළ “✓” ලකුණ යොදන්න)

01	වගා බිමෙහි අයිතිය සනාථ කරන ලේඛනවල සහතික කරන ලද පිටපත්	
02	වගා අධීක්ෂණ නිලධාරීන්ගේ ජාතික හැඳුනුම්පතෙහි/ විදේශ ගමන් බලපත්‍රයෙහි සහතික කරන ලද පිටපත් (ඇමුණුම් සංඛ්‍යාව සඳහන් කරන්න)	
03	ප්‍රාථමික වගා අධීක්ෂණය කරන කෘෂි උපදේශකවරයාගේ සුදුසුකම් සනාථ කරන සහතිකයේ සහතික කරන ලද පිටපත	
04	ද්විතීයික වගා අධීක්ෂණය කරන කෘෂි උපදේශකවරයාගේ සුදුසුකම් සනාථ කරන සහතිකයේ සහතික කරන ලද පිටපත	
05	වගා භූමිය සඳහා භාවිතා කර ඇති අධීක්ෂණ විධිවිධාන පිළිබඳ සවිස්තර වාර්තාව	
පහත ඇමුණුම් ස්ථිර බලපත්‍රය ලබාදීමට ප්‍රථම ඉදිරිපත් කළ යුතුය		
06	මධ්‍යම පරිසර අධිකාරියෙන් ලබාගත් බලපත්‍රයේ සහතික කරන ලද ඡායා පිටපත	
07	ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවෙහි ඖෂධ වගා බිම් ලියාපදිංචි කිරීමේ සහතිකයේ සහතික කරන ලද පිටපත	
08	වගා බිම අයත් පොලිස් බල ප්‍රදේශයේ පොලිස් ස්ථානාධිපතිගේ නිරීක්ෂණ වාර්තාව	
09	වගා බිම අයත් ග්‍රාම නිලධාරී වසම භාර ග්‍රාම නිලධාරීවරයාගේ හා ප්‍රාදේශීය ලේකම්ගේ අනු අත්සන සහිත නිරීක්ෂණ වාර්තාව	

7. ආයුර්වේද නිෂ්පාදනාගාරයේ තොරතුරු

7.1	නිෂ්පාදනාගාරයේ නම	
7.2	ලිපිනය	
7.3	දුරකථන අංකය	
7.4	විද්‍යුත් ලිපිනය	
7.5	නිෂ්පාදනාගාරය අයත්, පළාත දිස්ත්‍රික්කය ප්‍රාදේශීය ලේකම් කොට්ඨාසය ග්‍රාම නිලධාරී වසම හා අංකය	
7.6	නිෂ්පාදනාගාරය හා නිෂ්පාදනාගාර භූමිය සම්බන්ධයෙන් අයදුම්කාර පාර්ශ්වයට ඇති හිමිකාරිත්ව ස්වභාවය	
7.7	නිෂ්පාදනාගාරය අයත් භූමියේ ප්‍රමාණය	
7.8	භූමිය වට කර ඇති ආකාරය	මායිම් තාප්පය <input type="checkbox"/> දැල් ආවරණ සහිත වැට <input type="checkbox"/>
7.9	වරිපනම් අංකය	
7.10	ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවෙහි පූර්ව ලියාපදිංචිය ලබා තිබේ නම්, චලංගු ලියාපදිංචි සහතිකයේ අංකය සහතිකය නිකුත් කළ දිනය	
7.11	නිෂ්පාදනාගාරය ආරම්භ කළ දිනය	

7.12	උපදේශන වෛද්‍යවරයාගේ නම පුද්ගලික ලිපිනය ජාතික හැඳුනුම්පත්/ විදේශ ගමන් බලපත්‍ර අංකය ආයුර්වේද වෛද්‍ය සභාවේ ලියාපදිංචියේ ස්වභාවය විශේෂ ලියාපදිංචිය නම් අදාළ අංශය ලියාපදිංචි අංකය හා දිනය අවසන් වරට ලියාපදිංචිය අළුත් කළ දිනය දුරකථන අංකය : ස්ථාවර ජංගම විද්‍යුත් ලිපිනය	සාමාන්‍ය <input type="checkbox"/> විශේෂ <input type="checkbox"/>
7.13	අධීක්ෂණය කරන තාක්ෂණික නිලධාරියාගේ නම පුද්ගලික ලිපිනය ජාතික හැඳුනුම්පත්/ විදේශ ගමන් බලපත්‍ර අංකය දුරකථන අංකය : ස්ථාවර ජංගම විද්‍යුත් ලිපිනය	
7.14	මධ්‍යම පරිසර අධිකාරියෙන් ලබාගත් බලපත්‍ර අංකය නිකුත් කළ දිනය	
7.15	ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුව මගින් නිෂ්පාදනාගාරය සඳහා නියම කර ඇති නිසි ආරක්ෂණ විධිවිධාන අනුගමනය කරන්නේ ද?	ඔව් <input type="checkbox"/> නැත <input type="checkbox"/>

අංක 7 ට අදාළ ඇමුණුම්

(අමුණා ඇත්නම් අදාළ තීරුව ඉදිරියෙන් වූ කොටුව තුළ “✓” ලකුණ යොදන්න)

01	ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවෙහි ආයුර්වේද නිෂ්පාදන ලියාපදිංචි කිරීමේ සහතිකයේ සහතික කරන ලද පිටපත	
02	නිෂ්පාදනාගාරයෙහි අයිතිය සනාථ කරන ලේඛනවල සහතික කරන ලද පිටපත්	
03	නිෂ්පාදනාගාර අධීක්ෂණ වෛද්‍යවරයාගේ ආයුර්වේද වෛද්‍ය සභාවේ ලියාපදිංචි සහතිකයේ සහතික කරන ලද පිටපත	
04	නිෂ්පාදනාගාර අධීක්ෂණය කරන තාක්ෂණික නිලධාරියාගේ සුදුසුකම් සනාථ කරන සහතිකයේ සහතික කරන ලද පිටපත	
05	නිෂ්පාදනාගාර අධීක්ෂණ නිලධාරීන්ගේ ජාතික හැඳුනුම්පතෙහි/ විදේශ ගමන් බලපත්‍රයෙහි සහතික කරන ලද පිටපත් (ඇමුණුම් සංඛ්‍යාව සඳහන් කරන්න)	
06	නිෂ්පාදනාගාරය සඳහා භාවිත කර ඇති ආරක්ෂණ විධිවිධාන පිළිබඳ සවිස්තර වාර්තාව	
පහත ඇමුණුම් ස්ථිර බලපත්‍රය ලබාදීමට ප්‍රථම ඉදිරිපත් කළ යුතුය		
07	මධ්‍යම පරිසර අධිකාරියෙන් ලබාගත් බලපත්‍රයේ සහතික කරන ලද පිටපත	
08	නිෂ්පාදනාගාරය අයත් පොලිස් බල ප්‍රදේශයේ පොලිස් ස්ථානාධිපතිගේ නිරීක්ෂණ වාර්තාව	
09	නිෂ්පාදනාගාරය අයත් ග්‍රාම නිලධාරී වසම භාර ග්‍රාම නිලධාරීවරයාගේ හා ප්‍රාදේශීය ලේකම්ගේ අනු අත්සන සහිත නිරීක්ෂණ වාර්තාව	

8. නිෂ්පාදනයේ තොරතුරු

(මෙහි නිෂ්පාදන යන්නෙන් “ආයුර්වේද ඖෂධ හා කංසා ආශ්‍රිත වෙනත් නිෂ්පාදිත” අදහස් කෙරේ. නිෂ්පාදන එකකට වැඩි නම්, එක් එක් නිෂ්පාදනය සඳහා මෙම ආකෘතියෙන් ඇමුණුම් ඉදිරිපත් කළ යුතුය)

8.1	නිෂ්පාදනය අයත් කාණ්ඩය	ඖෂධ <input type="checkbox"/> ආහාර හා පෝෂණ අතිරේක <input type="checkbox"/> ලාවන්‍ය නිෂ්පාදන <input type="checkbox"/> උපාංග <input type="checkbox"/> වෙනත් <input type="checkbox"/>
8.2	නිෂ්පාදනයේ වෙළෙඳ නාමය	
8.3	නිෂ්පාදනයේ ග්‍රන්ථගත නාමය	

8.4	මූලාශ්‍රයේ නම, පිටුව, වට්ටෝරු අංකය (එය සංහිතාගත/ ඖෂධ සංග්‍රහයේ/ පාරම්පරික මූලාශ්‍රයක ආදී වශයෙන් සඳහන් කළ යුතුය)	
8.5	නිෂ්පාදනයෙහි උපයෝගීත්වය	<div> <div>විකිත්සාව සඳහා</div> <div>රසායනය සඳහා</div> <div>ලාභනාස සඳහා</div> <div>වෙනත්</div> </div> <div> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> </div>
8.6	භාවිත කළ යුතු මාත්‍රාව	
8.7	නිෂ්පාදනය භාවිත කරන ක්‍රමවේදය	<div> <div>මුඛ මාර්ගයෙන්</div> <div>බාහිර ලේපන</div> <div>ආඝ්‍රාණ</div> <div>වස්ති</div> <div>නසා</div> <div>වෙනත්</div> </div> <div> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> </div>
8.8	මෙම නිෂ්පාදනය මින් පෙර ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවේ ලියාපදිංචි කර තිබේ නම්, පළමුවර ලියාපදිංචි අංකය දිනය අවසන් වර ලියාපදිංචි අංකය දිනය	
8.9	පළමුවර ලියාපදිංචිය ලබාගැනීමෙන් පසු ශ්‍රී ලංකාව තුළ මෙම නිෂ්පාදනය පිළිබඳව කිසියම් පර්යේෂණයක් සිදු කර තිබේ ද?	<div>ඔව් <input type="checkbox"/></div> <div>නැත <input type="checkbox"/></div>
8.10	ඔව් නම්, එහි ප්‍රතිඵල සාරාංශ කර දක්වන්න	

6. නිෂ්පාදන පිළිබඳ සාරාංශ වාර්තාව

අනු. අංක	කාණ්ඩය	නිෂ්පාදනයේ ග්‍රන්ථගත නාමය	වෙළඳ නාමය	අනුමැතිය ලබා ඇති ආකාරය				පසු ගිය වර්ෂය තුළ නිෂ්පාදන ප්‍රමාණය (Kg/ ඒකක)	අපේක්ෂිත වාර්ෂික නිෂ්පාදන ප්‍රමාණය (Kg/ ඒකක)
				ඖෂධ සංග්‍රහය			ආයුර්වේද ඖෂධ තාක්ෂණික කමිටුව අනුමත නිෂ්පාදනයක් නම්, එහි අංකය හා දිනය		
				ආයුර්වේද	සිද්ධ	යුනානි			

10. ඉහත නිෂ්පාදනය/ නිෂ්පාදන තුළ අඩංගු කංසා විශේෂ, සියලුම උප විශේෂ සහ ශ්‍රී ලංකාව තුළ පනවා ඇති නීතියකින් සීමා කර ඇති වෙනත් අමුද්‍රව්‍ය පිළිබඳ සාරාංශ වාර්තාව

අනු. අංක	නීතියෙන් සීමා කර ඇති අමුද්‍රව්‍යයේ රසායනික/ විද්‍යාත්මක නාමය	අදාළ අමුද්‍රව්‍ය සපයා ගන්නා ස්ථානය අයත් දිස්ත්‍රික්කය හා ප්‍රාදේශීය ලේකම් කොට්ඨාසය	අදාළ අමුද්‍රව්‍ය සපයා ගන්නා ස්ථානයේ ලිපිනය	අදාළ අමුද්‍රව්‍ය භාවිතයට අනුමැතිය ලබා ගත් බලපත්‍ර අංකය හා දිනය	ඉහත නිෂ්පාදනයට පසුගිය වර්ෂයේ යොදා ගත් අමුද්‍රව්‍ය ප්‍රමාණය (Kg/ ඒකක)	ඉදිරි වර්ෂයට සපයා ගැනීමට අපේක්ෂිත ප්‍රමාණය (Kg/ ඒකක)

අංක 8, 9, 10 ට අදාළ ඇමුණුම්

(අමුණා ඇත්නම් අදාළ තීරුව ඉදිරියෙන් වූ කොටුව තුළ “✓” ලකුණ යොදන්න)

01	නව නිෂ්පාදනයක් නම්, එහි වට්ටෝරුව	
02	නව නිෂ්පාදනයක් නම්, ආයුර්වේද ඖෂධ තාක්ෂණික කමිටුව මගින් අනුමත කරන ලද බවට සහතිකය	
03	නිෂ්පාදනය මින් පෙර ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවෙහි ලියාපදිංචි කර තිබේ නම්, වලංගු ලියාපදිංචි සහතිකයේ සහතික කරන ලද පිටපත	
04	පළමුවර ලියාපදිංචිය ලබාගැනීමෙන් පසු ශ්‍රී ලංකාව තුළ මෙම නිෂ්පාදනය පිළිබඳව කිසියම් පර්යේෂණයක් සිදු කර තිබේ නම්, එහි වාර්තාවේ/ ප්‍රකාශනයේ පිටපත	

11. අදාළ නිෂ්පාදනය නිපදවීමේදී භාවිත කරන ලද ආනයනික අමුද්‍රව්‍ය/ ඇසුරුම්/ සංරක්ෂක ද්‍රව්‍ය/ සහායක ද්‍රව්‍යවල තොරතුරු (අදාළ නම් පමණි. අමුද්‍රව්‍ය/ ඇසුරුම්/ සංරක්ෂක ද්‍රව්‍ය/ සහායක ද්‍රව්‍ය එකකට වැඩි නම්, එක් එක් අයිතමය සඳහා මෙම ආකෘතියෙන් ඇමුණුම් ඉදිරිපත් කළ යුතුය)

11.1	අදාළ නිෂ්පාදනය සඳහා ආනයනික නිෂ්පාදන/ අමුද්‍රව්‍ය/ සංරක්ෂක ද්‍රව්‍ය/ සහායක ද්‍රව්‍ය/ ඇසුරුම් භාවිත කරන්නේ ද?	ඔව් <input type="checkbox"/> නැත <input type="checkbox"/>
11.2	නිෂ්පාදනය සඳහා අමුද්‍රව්‍යයක් ලෙස භාවිත කිරීමට කිසියම් සංස්කරණය කරන ලද නිෂ්පාදනයක් ආනයනය කරන්නේ නම්, එම නිෂ්පාදනයේ විද්‍යාත්මක/ග්‍රන්ථගත නාමය	
11.3	අමුද්‍රව්‍යයේ ස්වභාවය	
11.4	අමුද්‍රව්‍යයේ විද්‍යාත්මක/ රසායන නාමය	
11.5	අමුද්‍රව්‍යය	සුලභ <input type="checkbox"/> දුර්ලභ <input type="checkbox"/> ආවේණික <input type="checkbox"/> වඳවීමේ තර්ජනයට ලක් වූ <input type="checkbox"/>
11.6	අමුද්‍රව්‍යයට අදාළව නියෝග හෝ අණ පනත් තිබේ ද?	
11.7	අමුද්‍රව්‍ය ආනයනය/ අපනයනය කරන ආකාරය	අමු <input type="checkbox"/> වියළි <input type="checkbox"/> නිස්සාරක <input type="checkbox"/> වෙනත්
11.8	ඇසුරුම්/ සංරක්ෂණ ද්‍රව්‍ය/ සහායක ද්‍රව්‍ය වර්ගයේ රසායනික/ විද්‍යාත්මක නාමය	
11.9	ඇසුරුම්/ සංරක්ෂණ ද්‍රව්‍ය/ සහායක ද්‍රව්‍ය වර්ගයේ වෙළඳ නාමය	
11.10	වර්ෂයක් තුළ ආනයන කිරීමට අපේක්ෂිත තොගයේ ප්‍රමාණය (Kg/ ඒකක)	

12. ආනයන ද්‍රව්‍ය සම්බන්ධ සාරාංශ වාර්තාව

අනු. අංක	කාණ්ඩය (අමු ද්‍රව්‍ය/ නිෂ්පාදන/ ඇසුරුම්/ සංරක්ෂණ ද්‍රව්‍ය/ සහායක ද්‍රව්‍ය ආදී වශයෙන්)	ආනයන කිරීමට අපේක්ෂිත අමු ද්‍රව්‍ය/ නිෂ්පාදන/ ඇසුරුම්/ සංරක්ෂණ ද්‍රව්‍ය/ සහායක ද්‍රව්‍ය වර්ග	ආනයන කිරීමට අපේක්ෂිත රට	විදේශීය සමාගමේ නම හා ලිපිනය	පසු ගිය වර්ෂය තුළ ආනයන ප්‍රමාණය (Kg/ ඒකක)	ඉදිරි වර්ෂයට අපේක්ෂිත ආනයන ප්‍රමාණය (Kg/ ඒකක)

අංක 11, 12 ට අදාළ ඇමුණුම්

(අමුණා ඇත්නම් අදාළ තීරුව ඉදිරියෙන් වූ කොටුව තුළ “✓” ලකුණ යොදන්න)

01	ඉහත එක් එක් කාණ්ඩය ආනයනය කිරීම සඳහා ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවෙන් ලබාගත් ලියාපදිංචි සහතිකයේ සහතික කරන ලද පිටපත	
02	ආනයනය කරනු ලබන භාණ්ඩය සම්බන්ධයෙන් ආයුර්වේද ඖෂධ සහ නිෂ්පාදන නියාමන සභාව මගින් අනුමැතිය ලබාගත් ලිපියේ සහතික කරන ලද පිටපත	
03	ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුව විසින් නිකුත් කරන ලද නියැදි ආනයන බලපත්‍රයේ සහතික කරන ලද පිටපත	
සෑම නොහොරයක් සඳහා ඒ ඒ අවස්ථාවේදී ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුව මගින් නිකුත් කරනු ලබන ආනයන බලපත්‍රය ලබා ගැනීම සඳහා සෑම නොහොරයකදීම ඒ ඒ අවස්ථාවේදී පහත ලේඛන ඉදිරිපත් කළ යුතු ය.		
04	ආනයනය කරන භාණ්ඩයේ තත්ත්ව/ සවිස්තරාත්මක වාර්තාව	
05	ආනයනය කරන භාණ්ඩ වර්ගය සම්බන්ධයෙන් නිෂ්පාදිත රට තහවුරු කරගැනීමේ සහතිකය (Certificate of Origin)	
06	ශ්‍රී ලංකා ආනයන අපනයන පාලන දෙපාර්තමේන්තුවෙහි අනුමැතිය සහිත ලේඛනය	
07	විකුණුම්කරු විසින් නිකුත් කරන ලද Pro-forma ඉන්වොයිසිය	

13. ගබඩාවේ තොරතුරු

(ගබඩා එකකට වැඩි නම්, එක් එක් ගබඩාව සඳහා මෙම ආකෘතියෙන් ඇමුණුම් ඉදිරිපත් කළ යුතුය)

13.1	ගබඩාවේ නම	
13.2	ලිපිනය	
13.3	දුරකථන අංකය	
13.4	විද්‍යුත් ලිපිනය	
13.5	ගබඩාව අයත්, පළාත දිස්ත්‍රික්කය ප්‍රාදේශීය ලේකම් කොට්ඨාසය ග්‍රාම නිලධාරී වසම හා අංකය	
13.6	වරිපනම් අංකය	
13.7	ගබඩාව ආරම්භ කළ දිනය	
13.8	ගබඩාව ස්ථාපිත ගොඩනැගිල්ල හා භූමිය සම්බන්ධයෙන් අයදුම්කාර පාර්ශ්වයට ඇති හිමිකාරිත්වයේ ස්වභාවය	
13.9	ගබඩාකරණය සඳහා යොදා ගන්නා භූමි ප්‍රමාණය (වර්ග අඩි ප්‍රමාණය වෙත වෙනම දක්වන්න)	අමුද්‍රව්‍ය වර්ග අඩි..... නිෂ්පාදන වර්ග අඩි..... ඇසුරුම් වර්ග අඩි..... සංරක්ෂක ද්‍රව්‍ය වර්ග අඩි..... සහායක ද්‍රව්‍ය වර්ග අඩි.....
13.10	ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවෙහි පූර්ව ලියාපදිංචිය ලබා තිබේ නම් ලියාපදිංචි සහතිකයේ අංකය සහතිකය නිකුත් කළ දිනය	
13.11	ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුව විසින් අනුමත කරන ලද නියෝගවලට අනුකූලව ගොඩනැගිලි නිමකර තිබේද?	ඔව් <input type="checkbox"/> නැත <input type="checkbox"/>
13.12	ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුව විසින් අනුමත කරන ලද නියෝගවලට අනුකූලව ගබඩාව පවත්වාගෙන යන්නේ ද?	ඔව් <input type="checkbox"/> නැත <input type="checkbox"/>
13.13	ගබඩා පරිශ්‍රය තුළ ගබඩා ද්‍රව්‍ය සුරක්ෂිත කිරීම සඳහා නිරෝධායන ක්‍රම අනුගමනය කරන්නේ ද?	ඔව් <input type="checkbox"/> නැත <input type="checkbox"/>

14. ගබඩා භාරකරුගේ/ භාරකරුවන්ගේ තොරතුරු

(එක් අයෙකුට වැඩි සංඛ්‍යාවක් සිටී නම්, සියළු දෙනාගේ පහත තොරතුරු ඇමුණුමකින් දක්වන්න)

14.1	ගබඩාභාරකරුගේ සම්පූර්ණ නම	
14.2	පුද්ගලික ලිපිනය	

14.3	ජාතික හැඳුනුම්පත්/ විදේශ ගමන් බලපත්/ රියදුරු බලපත් අංකය	
14.4	දුරකථන අංකය ස්ථාවර ජංගම	
14.5	විද්‍යුත් ලිපිනය	

15. ගබඩාකරණය සම්බන්ධ තොරතුරු

අනු අංක	කාණ්ඩය (අමු ද්‍රව්‍ය/ නිෂ්පාදන/ ඇසුරුම්/ සංරක්ෂණ ද්‍රව්‍ය/ සහායක ද්‍රව්‍ය ආදී වශයෙන්)	ගබඩා කරන අමු ද්‍රව්‍ය/ නිෂ්පාදන/ ඇසුරුම්/ සංරක්ෂණ ද්‍රව්‍ය/ සහායක ද්‍රව්‍ය වර්ග	පසු ගිය වර්ෂය තුළ ගබඩා කළ ප්‍රමාණය (Kg/ ඒකක)	ඉදිරි වර්ෂයට ගබඩා කිරීමට අපේක්ෂිත ප්‍රමාණය (Kg/ ඒකක)

අංක 13, 14, 15 ට අදාළ ඇමුණුම්

(අමුණා ඇත්නම් අදාළ තීරුව ඉදිරියෙන් වූ කොටුව තුළ “✓” ලකුණ යොදන්න)

01	ඉහත එක් එක් කාණ්ඩය ගබඩා කිරීම සඳහා ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවෙන් ලබා ගත් ලියාපදිංචි සහතිකයේ සහතික කරන ලද පිටපත	
02	ගබඩාව ස්ථාපිත ගොඩනැගිල්ල හා භූමිය සම්බන්ධයෙන් අයදුම්කාර පාර්ශ්වයට ඇති හිමිකාරිත්ව තහවුරු කරන ලේඛනය	
03	කංසා විශේෂ, සියළුම උප විශේෂ සහ ශ්‍රී ලංකාව තුළ පනවා ඇති නීතියකින් සීමා කර ඇති වෙනත් අමුද්‍රව්‍ය හෝ එම අමුද්‍රව්‍ය අඩංගු ආයුර්වේද නිෂ්පාදන ගබඩාකරණය සඳහා ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුව විසින් නිකුත් කරන ලද බලපත්‍රය	
04	මධ්‍යම පරිසර අධිකාරියෙන් ලබාගත් බලපත්‍රයේ ඡායා පිටපත	
05	ගබඩාව අයත් පොලිස් බල ප්‍රදේශයේ පොලිස් ස්ථානාධිපතිගේ නිරීක්ෂණ වාර්තාව	
06	ගබඩාව අයත් ග්‍රාම නිලධාරී වසම භාර ග්‍රාම නිලධාරීවරයාගේ හා ප්‍රාදේශීය ලේකම්ගේ අනු අත්සන සහිත නිරීක්ෂණ වාර්තාව	
07	ගබඩා භාරකරු/ භාරකරුවන්ගේ ජාතික හැඳුනුම්පතෙහි/ විදේශ ගමන් බලපත්‍රයෙහි ඡායා පිටපත (ඇමුණුම් සංඛ්‍යාව සඳහන් කරන්න)	

16. ප්‍රවාහනය කටයුතු සඳහා යොදා ගන්නා වාහන පිළිබඳ තොරතුරු

16.1	සේවයේ යෙදවීමට අපේක්ෂිත වාහන සංඛ්‍යාව			
16.2	(ස්ථාන කිහිපයක් වේ නම්, ඒ එක එකෙහි වෙන වෙනම විස්තර සඳහන් කරන්න) වාහන ස්ථානගත කර ඇති ස්ථානයේ ලිපිනය එම ස්ථානය අයත්, පළාත දිස්ත්‍රික්කය ප්‍රාදේශීය ලේකම් කොට්ඨාසය ග්‍රාම නිලධාරී වසම හා අංකය			
16.4	වාහන වර්ගය	වාහනයේ අංකය	වර්ණය	ධාරිතාවය

17. රියදුරන්ගේ තොරතුරු

	රියදුරාගේ නම	රියදුරු බලපත්‍ර අංකය	රියදුරාගේ පුද්ගලික ලිපිනය

18. ප්‍රවාහනය කරන අමු ද්‍රව්‍ය/ නිෂ්පාදන/ ඇසුරුම්/ සංරක්ෂක ද්‍රව්‍ය/ සහායක ද්‍රව්‍ය පිළිබඳ තොරතුරු

අනු අංක	කාණ්ඩය (අමු ද්‍රව්‍ය/ නිෂ්පාදන/ ඇසුරුම් ආදී)	ප්‍රවාහනය කිරීමට අපේක්ෂිත අමු ද්‍රව්‍ය/ නිෂ්පාදන/ ඇසුරුම්/ සංරක්ෂක ද්‍රව්‍ය/ සහායක ද්‍රව්‍ය වර්ගය	වෙළඳ නාමය	පසු ගිය වර්ෂය තුළ ප්‍රවාහනය කළ ප්‍රමාණය (Kg/ ඒකක)	ප්‍රවාහනය කිරීමට අපේක්ෂිත වාර්ෂික ප්‍රමාණය (Kg/ ඒකක)

අංක 16, 17, 18 ට අදාළ ඇමුණුම්

(අමුණා ඇත්නම් අදාළ තීරුව ඉදිරියෙන් වූ කොටුව තුළ “✓” ලකුණ යොදන්න)

01	ඉහත එක් එක් කාණ්ඩය ප්‍රවාහනය කිරීම සඳහා ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවෙන් ලබා ගත් ලියාපදිංචි සහතිකය	
02	කංසා විශේෂ, සියළුම උප විශේෂ සහ ශ්‍රී ලංකාව තුළ පනවා ඇති නීතියකින් සීමා කර ඇති වෙනත් අමුද්‍රව්‍ය හෝ එම අමුද්‍රව්‍ය අඩංගු ආයුර්වේද නිෂ්පාදන ප්‍රවාහනය සඳහා ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුව විසින් නිකුත් කරන ලද බලපත්‍රය (සෑම ප්‍රවාහන අවස්ථාවකදීම ඒ ඒ අවස්ථාවට අදාළව බලපත්‍රය ලබා ගත යුතු ය)	
03	ප්‍රවාහන කටයුතු සඳහා භාවිත කිරීමට අපේක්ෂිත මාර්ග විස්තරය	
04	නිෂ්පාදන/ අමුද්‍රව්‍ය/ ඇසුරුම්/ සංරක්ෂක ද්‍රව්‍ය/ සහායක ද්‍රව්‍ය ප්‍රවාහනය සඳහා යොදා ගනු ලබන වාහනවල ආදායම් බලපත්‍රයෙහි පිටපත	
05	රියදුරන්ගේ රියදුරු බලපත්‍රයෙහි ඡායා පිටපත (ඇමුණුම් සංඛ්‍යාව සඳහන් කරන්න)	

19. අපනයනය සම්බන්ධ තොරතුරු

(එකකට වැඩි නම්, එක් එක් භාණ්ඩ වර්ගය සඳහා මෙම ආකෘතියෙන් ඇමුණුම් ඉදිරිපත් කළ යුතුය)

19.1	අපනයනය කිරීමට අපේක්ෂිත භාණ්ඩ වර්ගය	නිෂ්පාදන අමුද්‍රව්‍ය	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
19.2	අපනයනය කරන නිෂ්පාදනයේ ස්වභාවය	ඖෂධ ආහාර හා පෝෂණ අතිරේක ලාවණ උපාංග වෙනත්	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>
19.3	අපනයනය කරන නිෂ්පාදනයේ වෙළඳ නාමය		
19.4	අපනයනය කරන නිෂ්පාදනයේ ග්‍රන්ථගත නාමය		
19.5	අමුද්‍රව්‍ය අපනයනය කරන ආකාරය	අමු වියළි නිස්සාරක වෙනත්	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>

20. අපනයන ද්‍රව්‍ය සම්බන්ධ සාරාංශ වාර්තාව

අනු අංක	කාණ්ඩය (අමු ද්‍රව්‍ය/ ආයුර්වේද නිෂ්පාදන ආදී වශයෙන්)	අපනයන කිරීමට අපේක්ෂිත අමු ද්‍රව්‍ය/ ආයුර්වේද නිෂ්පාදන වර්ගය	අපනයන කිරීමට අපේක්ෂිත රට	විදේශීය සමාගමේ නම හා ලිපිනය	පසු ගිය වර්ෂය තුළ අපනයන ප්‍රමාණය (Kg/ ඒකක)	ඉදිරි වර්ෂයට අපේක්ෂිත අපනයන ප්‍රමාණය (Kg/ ඒකක)

අංක 19, 20 ට අදාළ ඇමුණුම්

(අමුණා ඇත්නම් අදාළ තීරුව ඉදිරියෙන් වූ කොටුව තුළ “✓” ලකුණ යොදන්න)

01	ඉහත භාණ්ඩ වර්ගය/ වර්ග අපනයනය කිරීම සඳහා ආනයන අපනයන පාලන දෙපාර්තමේන්තුවෙන් අනුමැතිය ලබා ගත් ලේඛනයේ සහතික කරන ලද පිටපත	
02	ඉහත භාණ්ඩ වර්ගය/ වර්ග අපනයනය කිරීම සඳහා අපනයන සංවර්ධන මණ්ඩලයෙන් අනුමැතිය ලබා ගත් ලේඛනයේ සහතික කරන ලද පිටපත	

03	දේශීය ආදායම් දෙපාර්තමේන්තුව මගින් නිකුත් කරනු ලබන බදු අනන්‍යතා අංකයක් (Tax Identification No.) ලබා ගත් ලේඛනයේ සහතික කරන ලද පිටපත	
04	ඉහත භාණ්ඩ වර්ගය/ වර්ග අපනයනය කිරීම සඳහා ශ්‍රී ලංකා රේගුවෙහි ලියාපදිංචිය ලබා ගත් ලේඛනයේ සහතික කරන ලද පිටපත	
05	ඉහත භාණ්ඩ වර්ගය/ වර්ග අපනයනය කිරීම සඳහා මින් පෙර ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවෙන් අනුමැතිය ලබාගෙන තිබේ නම්, එම ලේඛනයේ සහතික කරන ලද පිටපත	

21. ගණ්‍යතා අධ්‍යයනය සඳහා ඉදිරිපත් කළ යුතු ව්‍යාපෘති යෝජනාව පිළිබඳ තොරතුරු

21.1	ව්‍යාපෘති යෝජනාවෙහි නම	
21.2	විස්තර සැකෙවින්	

අංක 21 ට අදාළ ඇමුණුම් පිටපත්
(අමුණා ඇත්නම් අදාළ තීරුව ඉදිරියෙන් වූ කොටුව තුළ “✓” ලකුණ යොදන්න)

01	ව්‍යාපෘති යෝජනාව	
02	ව්‍යාපෘතියට අදාළව යොදා ගනු ලබන මානව සම්පත පිළිබඳ තොරතුරු වාර්තාව	
03	කම්කරු, කාන්තා හා ළමා ආරක්ෂණ නීතිරීතිවලට අනුකූලව ක්‍රියා කරන බවට දිවුරුම් ප්‍රකාශය	

22. ආපසු ගෙවන මුදල් තැන්පතු පිළිබඳ තොරතුරු

22.1	ගෙවන ලද මුදල	
22.2	මුදල් ගෙවා ලබා ගත් කුවිතාන්සියේ අංකය	
22.3	ගෙවන ලද දිනය	

අංක 22 ට අදාළ ඇමුණුම් පිටපත්
(අමුණා ඇත්නම් අදාළ තීරුව ඉදිරියෙන් වූ කොටුව තුළ “✓” ලකුණ යොදන්න)

01	ආපසු ගෙවන මුදල් තැන්පතුව සඳහා මුදල් ගෙවා ලබා ගත් කුවිතාන්සියේ කාර්යාලීය පිටපත	
----	---	--

උපලේඛනය III

මිල දර්ශනය

අංකය	සේවාව	ඒකකය	වටිනාකම
1	දේශීය නිෂ්පාදන / ඖෂධ ලියාපදිංචි කිරීම - සාමාන්‍ය ක්‍රියාවලිය		
	ලියාපදිංචි/ බලපත්‍ර ගාස්තුව	ශ්‍රී.ලං.රු.	15,000.00
	නැවත අලුත් කිරීමේ ගාස්තුව - වාර්ෂිකව*	ශ්‍රී.ලං.රු.	5,000.00
	අභියාචනා ගාස්තුව	ශ්‍රී.ලං.රු.	7,500.00
2	දේශීය නිෂ්පාදන / ඖෂධ ලියාපදිංචි කිරීම - කඩිනම් ක්‍රියාවලිය		
	ලියාපදිංචි/ බලපත්‍ර ගාස්තුව	ශ්‍රී.ලං.රු.	30,000.00
	අභියාචනා ගාස්තුව	ශ්‍රී.ලං.රු.	10,000.00
3	ආනයනික නිෂ්පාදන / ඖෂධ/ දේශීය ආයතනය ලියාපදිංචි කිරීම - සාමාන්‍ය ක්‍රියාවලිය		
	ලියාපදිංචි/ බලපත්‍ර ගාස්තුව	ඇ.ඩො.	500
	නැවත අලුත් කිරීමේ ගාස්තුව - වාර්ෂිකව*	ඇ.ඩො.	150
	අභියාචනා ගාස්තුව	ඇ.ඩො.	200
4	ආනයනික නිෂ්පාදන / ඖෂධ/ දේශීය ආයතනය ලියාපදිංචි කිරීම - කඩිනම් ක්‍රියාවලිය		
	නියැදි බලපත්‍ර ගාස්තුව	ඇ.ඩො.	200
	නියැදි බලපත්‍රයේ සංශෝධන සඳහා ගාස්තුව	ඇ.ඩො.	100
	ලියාපදිංචි/ බලපත්‍ර ගාස්තුව	ඇ.ඩො.	1,000
	අභියාචනා ගාස්තුව	ඇ.ඩො.	300
5	අපනයනික නිෂ්පාදන / ඖෂධ/ දේශීය ආයතනය ලියාපදිංචි කිරීම - සාමාන්‍ය ක්‍රියාවලිය		
	ලියාපදිංචි ගාස්තුව	ඇ.ඩො.	10
	නැවත අලුත් කිරීමේ ගාස්තුව - වාර්ෂිකව* (සෑම නිෂ්පාදනයක් සඳහාම)	ඇ.ඩො.	10
6	අපනයනික නිෂ්පාදන / ඖෂධ/ දේශීය ආයතනය ලියාපදිංචි කිරීම - කඩිනම් ක්‍රියාවලිය		
	ලියාපදිංචි ගාස්තුව	ඇ.ඩො.	20
	නැවත අලුත් කිරීමේ ගාස්තුව - වාර්ෂිකව* (සෑම නිෂ්පාදනයක් සඳහාම)	ඇ.ඩො.	20
7	නිෂ්පාදන පරිශ්‍රයන් ලියාපදිංචි කිරීම - (සාමාන්‍ය ක්‍රියාවලිය)		
	ලියාපදිංචි/ බලපත්‍ර ගාස්තුව	ශ්‍රී.ලං.රු.	50,000.00
	වාර්ෂික ලියාපදිංචිය*	ශ්‍රී.ලං.රු.	25,000.00
	අනුපිටපත් සහතික ගාස්තුව	ශ්‍රී.ලං.රු.	5,000.00
	ඖෂධ ගබඩා	ශ්‍රී.ලං.රු.	15,000.00
	ඖෂධ ගබඩා - වාර්ෂික ලියාපදිංචිය*	ශ්‍රී.ලං.රු.	10,000.00

අංකය	සේවාව	ඒකකය	වටිනාකම
8	නිෂ්පාදන පරිශ්‍රයන් ලියාපදිංචි කිරීම - (කඩිනම් ක්‍රියාවලිය)		
	ලියාපදිංචි/ බලපත්‍ර ගාස්තුව	ශ්‍රී.ලං.රු.	100,000.00
	වාර්ෂික ලියාපදිංචිය*	ශ්‍රී.ලං.රු.	50,000.00
	අනුපිටපත් සහතික ගාස්තුව	ශ්‍රී.ලං.රු.	5,000.00
	ඖෂධ ගබඩා	ශ්‍රී.ලං.රු.	30,000.00
	ඖෂධ ගබඩා - වාර්ෂික ලියාපදිංචිය*	ශ්‍රී.ලං.රු.	20,000.00
9	මාධ්‍ය ප්‍රචාරණය සඳහා අනුමැතිය - සාමාන්‍ය ක්‍රියාවලිය		
	පුවත්පත් දැන්වීම්	ශ්‍රී.ලං.රු.	40,000.00
	ජන මාධ්‍ය / සමාජ මාධ්‍ය	ශ්‍රී.ලං.රු.	40,000.00
10	මාධ්‍ය ප්‍රචාරණය සඳහා අනුමැතිය - කඩිනම් ක්‍රියාවලිය		
	පුවත්පත් දැන්වීම්	ශ්‍රී.ලං.රු.	80,000.00
	ජන මාධ්‍ය / සමාජ මාධ්‍ය	ශ්‍රී.ලං.රු.	80,000.00
11	ප්‍රවාහන සහතිකය - සාමාන්‍ය ක්‍රියාවලිය		
	ලියාපදිංචි ගාස්තුව	ශ්‍රී.ලං.රු.	15,000.00
	අනුපිටපත් සහතික ගාස්තුව	ශ්‍රී.ලං.රු.	5,000.00
	වාර්ෂික නැවත අලුත් කිරීමේ ගාස්තුව*	ශ්‍රී.ලං.රු.	10,000.00
12	ප්‍රවාහන සහතිකය - කඩිනම් ක්‍රියාවලිය		
	ලියාපදිංචි ගාස්තුව	ශ්‍රී.ලං.රු.	30,000.00
	අනුපිටපත් සහතික ගාස්තුව	ශ්‍රී.ලං.රු.	5,000.00
	වාර්ෂික නැවත අලුත් කිරීමේ ගාස්තුව*	ශ්‍රී.ලං.රු.	20,000.00
13	ඖෂධ ගබඩා (නිෂ්පාදන ඒකකය බැහැර කර ඇති ගබඩා සඳහා) - සාමාන්‍ය ක්‍රියාවලිය		
	ලියාපදිංචි/ බලපත්‍ර ගාස්තුව	ශ්‍රී.ලං.රු.	25,000.00
	අනුපිටපත් සහතික ගාස්තුව	ශ්‍රී.ලං.රු.	5,000.00
	වාර්ෂික නැවත අලුත් කිරීමේ ගාස්තුව*	ශ්‍රී.ලං.රු.	15,000.00
14	ඖෂධ ගබඩා (නිෂ්පාදන ඒකකය බැහැර කර ඇති ගබඩා සඳහා) - කඩිනම් ක්‍රියාවලිය		
	ලියාපදිංචි/ බලපත්‍ර ගාස්තුව	ශ්‍රී.ලං.රු.	50,000.00
	අනුපිටපත් සහතික ගාස්තුව	ශ්‍රී.ලං.රු.	5,000.00
	වාර්ෂික නැවත අලුත් කිරීමේ ගාස්තුව*	ශ්‍රී.ලං.රු.	30,000.00
15	ඖෂධ වෙළඳසැල් - සාමාන්‍ය ක්‍රියාවලිය		
	ලියාපදිංචි/ බලපත්‍ර ගාස්තුව - සිල්ලර	ශ්‍රී.ලං.රු.	20,000.00
	අනුපිටපත් සහතික ගාස්තුව	ශ්‍රී.ලං.රු.	5,000.00
	වාර්ෂික නැවත අලුත් කිරීමේ ගාස්තුව*	ශ්‍රී.ලං.රු.	10,000.00

අංකය	සේවාව	ඒකකය	වටිනාකම
16	ඖෂධ වෙළඳසැල් - කඩිනම් ක්‍රියාවලිය		
	ලියාපදිංචි/ බලපත්‍ර ගාස්තුව - සිල්ලර	ශ්‍රී.ලං.රු.	40,000.00
	අනුපිටපත් සහතික ගාස්තුව	ශ්‍රී.ලං.රු.	5,000.00
	වාර්ෂික නැවත අලුත් කිරීමේ ගාස්තුව*	ශ්‍රී.ලං.රු.	20,000.00
17	කංසා ව්‍යාපෘති ලියාපදිංචිය (නිෂ්පාදන / ගබඩා / ප්‍රවාහනයට අමතරව)		
	නැවත ගෙවිය හැකි තැන්පතුව	ඇ.ඩො.	100,000
	ව්‍යාපෘති ඇගයීමේ ගාස්තුව	ඇ.ඩො.	1,250
	තාවකාලික බලපත්‍ර ගාස්තුව	ඇ.ඩො.	300
	ස්ථිර බලපත්‍ර ගාස්තුව	ඇ.ඩො.	200
	නැවත අලුත් කිරීමේ ගාස්තුව - වාර්ෂිකව* (සෑම නිෂ්පාදනයක් සඳහාම)	ඇ.ඩො.	200
	අභියාචනා ගාස්තුව	ඇ.ඩො.	250
	අනුපිටපත් සහතික ගාස්තුව	ඇ.ඩො.	10
18	ආයුර්වේද අගය එකතු කිරීමට අදාළව අමුද්‍රව්‍ය/කරල්/ඇසුරුම් ද්‍රව්‍ය/ද්‍රව්‍ය/අනෙකුත් නිෂ්පාදන ආනයනය කිරීම		
	බලපත්‍ර ගාස්තුව - එක් එක් නිෂ්පාදනය සඳහා	ශ්‍රී.ලං.රු.	10,000.00
	විරෝධතා නොමැති ලිපිය සඳහා ගාස්තු - එක් එක් නිෂ්පාදනය සඳහා	ශ්‍රී.ලං.රු.	5,000.00
	වාර්ෂිකව නැවත අලුත් කිරීමේ ගාස්තුව - එක් එක් නිෂ්පාදනය සඳහා.*	ශ්‍රී.ලං.රු.	2,000.00

* සෑම මසකම ප්‍රමාද වන සෑම අයදුම්පතක් සඳහාම 10% ක දඩ මුදලක් අය කෙරේ.

උපලේඛනය IV

ආයුර්වේද නිෂ්පාදනගාරයක් ලියාපදිංචි කිරීමේ සහතික පත්‍රය
ஆயுள்வேத உற்பத்தி நிலையமாகப் பதிவு செய்யும் சான்றிதழ்
CERTIFICATE OF REGISTRATION OF AN AYURVEDIC MANUFACTURING CENTER

වලංගු කාලය	දින සිට	දින දක්වා	සහතික පත්‍රයේ අංකය
செல்லுபடியாகும்	தொடக்கம்	வரை	சான்றிதழின் இலக்கம்
Valid Period	from	Up to	Certificate No.

ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුව විසින් 1961 අංක 31 දරන ආයුර්වේද පනතේ ප්‍රකාරව හා වරින්වර නිකුත් කරනු ලබන නියෝග හා උපදෙස්වලට යටත්ව පහත විස්තර දැක්වෙන ස්ථානය ආයුර්වේද ඖෂධ නිෂ්පාදනගාරයක් ලෙසට ලියාපදිංචි කරන ලද බව මෙයින් සහතික කරමි.

1961 ஆம் ஆண்டின் 31 ஆம் இலக்க ஆயுள்வேத சட்டத்தின் பிரகாரம் காலத்திற்குக் காலம் வழங்கப்படும் சட்டளை மற்றும் அறிவுறுத்தல்களுக்கு ஏற்ப கீழ்க் குறிப்பிடப்படும் நிலையமானது, மருந்து உற்பத்தி நிலையமாகப் பதிவு செய்யப்பட்டுள்ளது. என்பதனை உறுதிப்படுத்துகின்றேன்.

I am hereby approving that in accordance with the Ayurveda Act, No. 31 of 1961 and subject to the orders and instructions issued from time to time by the Department of Ayurveda, the place detailed below has been registered as an Ayurveda drug manufacturing center.

මා විසින් හෝ නීති කතෘයක නිත්‍යනුකූල නියෝගයක් මගින් කලින් අවලංගු නොකරනු ලැබුවහොත් මීස මෙම සහතික පත්‍රයේ සඳහන් දින සිට වසර ක කාලයක් සඳහා මෙම සහතිකය වලංගුව පවතී.

என்னால் அல்லது சட்டத்தின் ஏற்பாடுகளின் மூலம் இரத்துச் செய்யப்படாவிட்டால், இச் சான்றிதழ் பத்திரத்தில் குறிப்பிடப்பட்டுள்ள தினத்திலிருந்து % வரட காலத்திற்கு இச் சான்றிதழ் செல்லுபடியாகும்.

This certificate shall remain valid for a period of year from the date of this certificate unless revoked earlier by me or by legal order of a legal act.

ඖෂධ නිෂ්පාදනගාරයේ නම மருந்து உற்பத்தி நிலையத்தின் பெயர் Name of the Drug Manufacturing Center
නිෂ්පාදනගාරයේ ලිපිනය மருந்து உற்பத்தி நிலையத்தின் முகவரி Address of the Drug Manufacturing Center
ඖෂධ නිෂ්පාදනගාර අයිතිකරුගේ නම மருந்து உற்பத்தி நிலைய உரிமையாளரின் பெயர் Name of the proprietor of the Drug Manufacturing Center
පිළියෙල කරනු ලබන ඖෂධ වර්ග தயாரிக்கப்படும் மருந்துகளின் வகைகள் Types of drugs being prepared
ඖෂධ නිෂ්පාදනගාරය පිහිට වූ දිනය மருந்து உற்பத்தி நிலையம் நிறுவப்பட்ட திகதி Date of the Establishment of Drug Manufacturing Center
උපදේශක වෛද්‍යවරයාගේ නම සහ ලියාපදිංචි අංකය ஆலோசனை வைத்தியரின் பெயர் மற்றும் பதிவு இலக்கம் Name of the Consultant physician and registration No.

.....
 ආයුර්වේද කොමසාරිස් ජනරාල්
 ஆயுள்வேத ஆணையாளர் நாயகம்
 Commissioner General of Ayurveda

20.....මස.....වැනි දින පරණ කොට්ටාව පාර, නාවින්න, මහරගම ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවේදී ය.
 ஆயுள்வேத திணைக்களம், மஹரகம. 20 ஆம் ஆண்டு மாதம் ஆம் திகதி
of20 Department of Ayurveda, Old Kottawa Road, Navinna, Maharagama

සංලක්ෂ්‍යය : ඉහත සඳහන් විස්තර සම්බන්ධයෙන් කිසියම් වෙනසක් ඇති වී නම් ඒ බව දින 14 ක් ඇතුළත දැනුම් දිය යුතුය.
 சவனப்பு: மேற்கூறப்பட்ட விபரங்களில் மாற்றம் எவையேனும் ஏற்பட்டால், அம்மாற்றத்தினை 14 நாட்களுக்குள் அறிவிக்க வேண்டும்.
 N.B. Any change in the above particulars must be notified within 14 days.

ආයුර්වේද නව නිෂ්පාදනයක් ලියාපදිංචි කිරීමේ සහතික පත්‍රය
ஆயுள்வேத புதிய உற்பத்தியைப் பதிவு செய்யும் சான்றிதழ்
CERTIFICATE OF REGISTRATION OF A NEW AYURVEDA PRODUCT

වලංගු කාලය	දින සිට	දින දක්වා	සහතික පත්‍රයේ අංකය
செல்லுபடியாகும்	தொடக்கம்	வரை	சான்றிதழின் இலக்கம்
Valid Period	from	Up to	Certificate No.

ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුව විසින් 1961 අංක 31 දරන ආයුර්වේද පනතේ ප්‍රකාරව හා වරින්වර නිකුත් කරනු ලබන නියෝග හා උපදෙස්වලට යටත්ව පහත විස්තර දැක්වෙන ආයුර්වේද නව නිෂ්පාදනයක් ලෙසට ලියාපදිංචි කරන ලද බව මෙයින් සහතික කරමි.

1961 ஆம் ஆண்டின் 31 ஆம் இலக்க ஆயுள்வேத சட்டத்தின் பிரகாரம் காலத்திற்குக் காலம் வழங்கப்படும் சட்டளை மற்றும் அறிவுறுத்தல்களுக்கு ஏற்ப கீழ்க் குறிப்பிடப்படும் நிலையமானது ஆயுள்வேத புதிய உற்பத்தியைப் பதிவு செய்யப்பட்டுள்ள என்பதனை உறுதிப்படுத்துகின்றேன்

I am hereby approving that in accordance with the Ayurveda Act, No. 31 of 1961 and subject to the orders and instructions issued from time to time by the Department of Ayurveda, the place detailed below has been registered as an Ayurveda new product.

මා විසින් හෝ නීති කතෘයක නිතෘනුකූල නියෝගයක් මගින් කලින් අවලංගු නොකරනු ලැබුවහොත් මීස මෙම සහතික පත්‍රයේ සඳහන් දින සිට වසර ක කාලයක් සඳහා මෙම සහතිකය වලංගුව පවතී.

என்னால் அல்லது சட்டத்தின் ஏற்பாடுகளின் மூலம் இரத்துச் செய்யப்படாவிட்டால், இச் சான்றிதழ் பத்திரத்தில் குறிப்பிடப்பட்டுள்ள தினத்திலிருந்து வருட காலத்திற்கு இச் சான்றிதழ் செல்லுபடியாகும்.

This certificate shall remain valid for a period of year from the date of this certificate unless revoked earlier by me or by legal order of a legal act.

මාෂධ නිෂ්පාදනගාරයේ නම
 மருந்து உற்பத்தி நிலையத்தின் பெயர்
 Name of the Drug Manufacturing Center

නිෂ්පාදනගාරයේ ලිපිනය
 மருந்து உற்பத்தி நிலையத்தின் முகவரி
 Address of the Drug Manufacturing Center

මාෂධ නිෂ්පාදනගාර අයිතිකරුගේ නම
 மருந்து உற்பத்தி நிலைய உரிமையாளரின் பெயர்
 Name of the proprietor of the Drug Manufacturing Center

නිෂ්පාදනය කරනු ලබන නව නිෂ්පාදනය தயாரிக்கப்படும் புதிய உற்பத்தி வகைகள் Name of new Ayurveda product	වර්ගය/ Catogery/ උපදේශනය/ Schedule
--	---------------------------------------

නව නිෂ්පාදනය සඳහා අනුමත වූ දිනය
 புதிய உற்பத்திக்காக அனுமதிக்கப்பட்ட திகதி
 The date the new product is approved for production

උපදේශක වෛද්‍යවරයාගේ නම සහ ලියාපදිංචි අංකය
 ஆலோசனை வைத்தியரின் பெயர் மற்றும் பதிவு இலக்கம்
 Name of the Consultant physician and registration No.

.....
 ආයුර්වේද කොමසාරිස් ජනරාල්
 ஆயுள்வேத ஆணையாளர் நாயகம்
 Commissioner General of Ayurveda

20.....මස.....වැනි දින පරණ කොට්ටාව පාර, නාවින්න, මහරගම ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවේදී ය.
 ஆயுள்வேத திணைக்களம், மஹரசம. 20 ஆம் ஆண்டு மாதம் ஆம் திகதி
of20 Department of Ayurveda, Old Kottawa Road, Navinna, Maharagama

සංලක්ෂ්‍යය : ඉහත සඳහන් විස්තර සම්බන්ධයෙන් කිසියම් වෙනසක් ඇති වී නම් ඒ බව දින 14 ක් ඇතුළත දැනුම් දිය යුතුය.
 கவனப்பு: மேற்கூறப்பட்ட விபரங்களில் மாற்றம் ஏவையேனும் ஏற்பட்டால், அம்மாற்றத்தினை 14 நாட்களுக்குள் அறிவிக்க வேண்டும்.
 N.B. Any change in the above particulars must be notified within 14 days.

ආයුර්වේද ඖසු සැලකිලි යොපදිංචි කිරීමේ සහතික පත්‍රය
ஆயுள்வேத மருந்து விற்பனை நிலையத்தினைப் பதிவு செய்யும் சான்றி
CERTIFICATE OF REGISTRATION OF AN AYURVEDA PHARMACY

වලංගු කාලය	දින සිට	දින දක්වා	සහතික පත්‍රයේ අංකය
செல்லுபடியாகும்	தொடக்கம்	வரை	சான்றிதழின் இலக்கம்
Valid Period	from	Up to	Certificate No.

ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුව විසින් 1961 අංක 31 දරන ආයුර්වේද පනතේ ප්‍රකාරව හා වරින්වර නිකුත් කරනු ලබන නියෝග හා උපදෙස්වලට යටත්ව පහත විස්තර දැක්වෙන ස්ථානය ආයුර්වේද ඖසු සැලකිලි යොපදිංචි කරන ලද බව මෙයින් සහතික කරමි.

1961 ஆம் ஆண்டின் 31 ஆம் இலக்க ஆயுள்வேத சட்டத்தின் பிரகாரம் காலத்திற்குக் காலம் வழங்கப்படும் சட்டளை மற்றும் அறிவுறுத்தல்களுக்கு ஏற்ப கீழ்க் குறிப்பிடப்படும் நிலையமானது ஆயுள்வேத புதிய உற்பத்தியைப் பதிவு செய்யப்பட்டுள்ள என்பதனை உறுதிப்படுத்துகின்றேன்

I am hereby approving that in accordance with the Ayurveda Act, No. 31 of 1961 and subject to the orders and instructions issued from time to time by the Department of Ayurveda, the place detailed below has been registered as an Ayurveda Pharmacy.

මා විසින් හෝ නීති කෘත්‍යයක නිකානුකූල නියෝගයක් මගින් කලින් අවලංගු නොකරනු ලැබුවහොත් මිස මෙම සහතික පත්‍රයේ සඳහන් දින සිට වසර ක කාලයක් සඳහා මෙම සහතිකය වලංගුව පවතී.

என்னால் அல்லது சட்டத்தின் ஏற்பாடுகளின் மூலம் இரத்துச் செய்யப்படாவிட்டால், இச் சான்றிதழ் பத்திரத்தில் குறிப்பிடப்பட்டுள்ள தினத்திலிருந்து வருட காலத்திற்கு இச் சான்றிதழ் செல்லுபடியாகும்.

This certificate shall remain valid for a period of year from the date of this certificate unless revoked earlier by me or by legal order of a legal act.

ආයුර්වේද ඖසුසලේ නම

மருந்து விற்பனை நிலையத்தின் பெயர்

Name of the Ayurveda Pharmacy

ආයුර්වේද ඖසුසලේ ලිපිනය

மருந்து விற்பனை நிலையத்தின் முகவரி

Address of the Ayurveda Pharmacy

ආයුර්වේද ඖසුසල අයිතිකරුගේ නම

மருந்து விற்பனை நிலைய உரிமையாளரின் பெயர்

Name of the proprietor of the Ayurveda Pharmacy

අලෙවිකරනු ලබන ඖෂධ කාණ්ඩ

விற்பனை செய்யப்படும் மருந்துகள்

Categories of drugs sold

ආයුර්වේද ඖසුසල ආරම්භ කළ දිනය

மருந்து விற்பனை நிலையம் ஆரம்பிக்கப்பட்ட திகதி

Date of Establishment of Ayurveda Pharmacy

ආයුර්වේද ඖසුසල භාරව සිටින ආයුර්වේද ඖෂධවේදියාගේ නම සහ ලියාපදිංචි අංකය

மருந்து விற்பனை நிலைய மருந்தாளரின் பெயர் மற்றும் பதிவு இலக்கம்

Name of the Registration Number of the Pharmacist in charge of the Ayurveda Pharmacy

.....
 ආයුර්වේද කොමසාරිස් ජනරාල්
 ஆயுள்வேத ஆணையாளர் நாயகம்
 Commissioner General of Ayurveda

20.....මස.....වැනි දින පරණ කොට්ටාව පාර, නාවින්න, මහරගම ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවේදී ය.

ஆயுள்வேத திணைக்களம், மஹரகம. 20 ஆம் ஆண்டு மாதம் ஆம் திகதி

.....of20 Department of Ayurveda, Old Kottawa Road, Navinna, Maharagama

සංලක්ෂ්‍යය : ඉහත සඳහන් විස්තර සම්බන්ධයෙන් කිසියම් වෙනසක් ඇති වී නම ඒ බව දින 14 ක් ඇතුළත දැනුම් දිය යුතුය.

கவனிப்பு: மேற்கூறப்பட்ட விபரங்களில் மாற்றம் எவையேனும் ஏற்பட்டால், அம்மாற்றத்தினை 14 நாட்களுக்குள் அறிவிக்க வேண்டும்.

N.B. Any change in the above particulars must be notified within 14 days.

ආයුර්වේද නිෂ්පාදන ගබඩාවක් ලියාපදිංචි කිරීමේ සහතික පත්‍රය
ஆயுள்வேத மருந்து களஞ்சியமாகப் பதிவு செய்யும் சான்றிதழ்
CERTIFICATE OF REGISTRATION OF AN AYURVEDIC DRUG STORE

වලංගු කාලය	දින සිට	දින දක්වා	සහතික පත්‍රයේ අංකය
செல்லுபடியாகும்	தொடக்கம்	வரை	சான்றிதழின் இலக்கம்
Valid Period	from	Up to	Certificate No.

ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුව විසින් 1961 අංක 31 දරන ආයුර්වේද පනතේ ප්‍රකාරව හා වරින්වර නිකුත් කරනු ලබන නියෝග හා උපදෙස්වලට යටත්ව පහත විස්තර දැක්වෙන ආයුර්වේද නිෂ්පාදන ගබඩාවක් ලෙසට ලියාපදිංචි කරන ලද බව මෙයින් සහතික කරමි.

1961 ஆம் ஆண்டின் 31 ஆம் இலக்க ஆயுள்வேத சட்டத்தின் பிரகாரம் காலத்திற்குக் காலம் வழங்கப்படும் சட்டளை மற்றும் அறிவுறுத்தல்களுக்கு ஏற்ப கீழ்க் குறிப்பிடப்படும் நிலையமானது ஆயுள்வேத மருந்து களஞ்சியமாகப் பதிவு செய்யப்பட்டுள்ள என்பதனை உறுதிப்படுத்துகின்றேன்

I am hereby approving that in accordance with the Ayurveda Act, No. 31 of 1961 and subject to the orders and instructions issued from time to time by the Department of Ayurveda, the place detailed below has been registered as an Ayurveda drug store.

මා විසින් හෝ නීති කතෘයක නිත්‍යනුකූල නියෝගයක් මගින් කලින් අවලංගු නොකරනු ලැබුවහොත් මීස මෙම සහතික පත්‍රයේ සඳහන් දින සිට වසර ක කාලයක් සඳහා මෙම සහතිකය වලංගුව පවතී.

என்னால் அல்லது சட்டத்தின் ஏற்பாடுகளின் மூலம் இரத்துச் செய்யப்படாவிட்டால், இச் சான்றிதழ் பத்திரத்தில் குறிப்பிடப்பட்டுள்ள தினத்திலிருந்து வருட காலத்திற்கு இச் சான்றிதழ் செல்லுபடியாகும்.

This certificate shall remain valid for a period of year from the date of this certificate unless revoked earlier by me or by legal order of a legal act.

ආයුර්වේද නිෂ්පාදන ගබඩාවේ නම

மருந்து களஞ்சிய நிலையத்தின் பெயர்

Name of Ayurveda drug store

ආයුර්වේද නිෂ්පාදන ගබඩාවේ ලිපිනය

மருந்து களஞ்சிய நிலையத்தின் முகவரி

Address of the Ayurveda drug store

ගබඩාව අයත් සමාගමේ/වාහාලයේ/ අයිතිකරුගේ නම

மருந்து களஞ்சிய உரிமையாளரின் பெயர்

Name of the company/business/proprietor whom the store belongs

ගබඩා කරනු ලබන නිෂ්පාදන කාණ්ඩ

களஞ்சியப்படுத்தப்படும் மருந்துகளின் வகைகள்

Categories of drugs being stored

ආයුර්වේද නිෂ්පාදන ගබඩාව ආරම්භ කළ දිනය

மருந்துக் களஞ்சியம் நிறுவப்பட்ட திகதி

Date of Establishment of Ayurveda drug store

ආයුර්වේද නිෂ්පාදන ගබඩාව භාරව සිටින ආයුර්වේද ඖෂධවේදියාගේ නම සහ ලියාපදිංචි අංකය

மருந்துக் களஞ்சிய மருந்தாளரின் பெயர் மற்றும் பதிவு இலக்கம்

Name and Registration Number of the Pharmacist in charge of the Ayurveda drug store

.....
 ආයුර්වේද කොමසාරිස් ජනරාල්
 ஆயுள்வேத ஆணையாளர் நாயகம்
 Commissioner General of Ayurveda

20.....මස.....වැනි දින පරණ කොට්ටාව පාර, නාවින්න, මහරගම ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවේදී ය.

ஆயுள்வேத திணைக்களம், மஹரகம. 20 ஆம் ஆண்டு மாதம் ஆம் திகதி

.....of20 Department of Ayurveda, Old Kottawa Road, Navinna, Maharagama

සංලක්ෂ්‍යය : ඉහත සඳහන් විස්තර සම්බන්ධයෙන් කිසියම් වෙනසක් ඇති වී නම් ඒ බව දින 14 ක් ඇතුළත දැනුම් දිය යුතුය.

சவனீப்பு: மேற்கூறப்பட்ட விபரங்களில் மாற்றம் எவையேனும் ஏற்பட்டால், அம்மாற்றத்தினை 14 நாட்களுக்குள் அறிவிக்க வேண்டும்.

N.B. Any change in the above particulars must be notified within 14 days.

ආයුර්වේද නිෂ්පාදන ආනයන ලියාපදිංචි කිරීමේ සහතික පත්‍රය

- ආයුර්වේද නිෂ්පාදන ආනයන ලියාපදිංචි කිරීමේ සහතික පත්‍රය

CERTIFICATE OF REGISTRATION OF IMPORTATION OF AYURVEDA PRODUCTS

වලංගු කාලය

සේව්‍යාපාද්‍යායාලය

Valid Period

දින සිට

තොටාලය

from

දින දක්වා

වැරදි

Up to

සහතික පත්‍රයේ අංකය

සාක්ෂිපත්‍රයේ අංකය

Certificate No.

ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුව විසින් 1961 අංක 31 දරන ආයුර්වේද පනතේ ප්‍රකාරව හා වරින්වර නිකුත් කරනු ලබන නියෝග හා උපදෙස්වලට යටත්ව පහත විස්තර දැක්වෙන සමාගම්/ව්‍යාපාරය/පුද්ගලයාට පහත ආයුර්වේද නිෂ්පාදන ආනයනය සඳහා ලියාපදිංචි ලබා දෙන බව මෙයින් සහතික කරමි.

1961 ආයුර්වේද පනතේ 31 වන වගුවේ අනුකූලව පිටපත් කරනු ලබන නියෝග හා උපදෙස්වලට යටත්ව පහත විස්තර දැක්වෙන සමාගම්/ව්‍යාපාරය/පුද්ගලයාට පහත ආයුර්වේද නිෂ්පාදන ආනයනය සඳහා ලියාපදිංචි ලබා දෙන බව මෙයින් සහතික කරමි.

I am hereby approving that in accordance with the Ayurveda Act No. 31 of 1961 and subject to the orders and instructions issued from time to time by the Department of Ayurveda, that the registration for import of Ayurveda products is granted to the Company/Business/Individuals whose details are below.

මා විසින් හෝ නීති කාරයක නිතරතුරු නියෝගයක් මගින් කලින් අවලංගු නොකරනු ලැබුවහොත් මිස මෙම සහතික පත්‍රයේ සඳහන් දින සිට වසර කාලයක් සඳහා මෙම සහතිකය වලංගුව පවතී.

ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුව විසින් 1961 අංක 31 දරන ආයුර්වේද පනතේ ප්‍රකාරව හා වරින්වර නිකුත් කරනු ලබන නියෝග හා උපදෙස්වලට යටත්ව පහත විස්තර දැක්වෙන සමාගම්/ව්‍යාපාරය/පුද්ගලයාට පහත ආයුර්වේද නිෂ්පාදන ආනයනය සඳහා ලියාපදිංචි ලබා දෙන බව මෙයින් සහතික කරමි.

This certificate shall remain valid for a period of year from the date of this certificate unless revoked earlier by me or by legal order of a legal act.

ආයුර්වේද නිෂ්පාදන ආනයන සමාගමේ/ව්‍යාපාරයේ/පුද්ගලයාගේ නම
ආයුර්වේද නිෂ්පාදන ආනයන සමාගමේ/ව්‍යාපාරයේ/පුද්ගලයාගේ ලිපිනය
Name of Ayurveda Products Importing Company/Business/Individual

ආයුර්වේද නිෂ්පාදන ආනයන සමාගමේ/ව්‍යාපාරයේ/පුද්ගලයාගේ ලිපිනය
ආයුර්වේද නිෂ්පාදන ආනයන සමාගමේ/ව්‍යාපාරයේ/පුද්ගලයාගේ ලිපිනය
Address of Ayurveda Products Importing Company/Business/Individual

ආනයනය කරනු ලබන ආයුර්වේද නිෂ්පාදන
ආනයනය කරනු ලබන ආයුර්වේද නිෂ්පාදන
Imported Ayurveda products

ආයුර්වේද නිෂ්පාදන ආනයන අවශ්‍යතාවය	පර්යේෂණ	නිදර්ශක	අලෙවිය
ආයුර්වේද නිෂ්පාදන ආනයන අවශ්‍යතාවය	පර්යේෂණ	නිදර්ශක	අලෙවිය
Import requirement of Ayurveda products	Research	Specimen	Sale

ආයුර්වේද නිෂ්පාදන ගබඩා කරන ස්ථානයේ නම හා ලිපිනය
ආයුර්වේද නිෂ්පාදන ගබඩා කරන ස්ථානයේ නම හා ලිපිනය
Name and address of Ayurveda product store

ආනයන අපනයන පාලන දෙපාර්තමේන්තුව ලියාපදිංචි අංකය හා දිනය
ආනයන අපනයන පාලන දෙපාර්තමේන්තුව ලියාපදිංචි අංකය හා දිනය
Number and Date of Import Export Control Department registration

දේශීය ආදායම් දෙපාර්තමේන්තුව මගින් නිකුත් කළ බදු අනන්‍යතා අංකය
දේශීය ආදායම් දෙපාර්තමේන්තුව මගින් නිකුත් කළ බදු අනන්‍යතා අංකය
Tax Identification Number issued by the Inland Revenue Department

ආයුර්වේද නිෂ්පාදන ආනයනය සඳහා ලබාගත් ශ්‍රී ලංකා රේගුවේ ලියාපදිංචි අංකය
ආයුර්වේද නිෂ්පාදන ආනයනය සඳහා ලබාගත් ශ්‍රී ලංකා රේගුවේ ලියාපදිංචි අංකය
Sri Lanka Customs registration number obtained for import of Ayurveda Products

.....
ආයුර්වේද කොමසාරිස් ජනරාල්
ආයුර්වේද කොමසාරිස් ජනරාල්
Commissioner General of Ayurveda

20.....මස.....වැනි දින පරණ කොට්ටාව පාර, නාවික, මහරගම ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවේ දී ය.

ආයුර්වේද නිෂ්පාදන ආනයන සමාගමේ/ව්‍යාපාරයේ/පුද්ගලයාගේ නම හා ලිපිනය

.....of20 Department of Ayurveda, Old Kottawa Road, Navinna, Maharagama

සංස්කරණය : ඉහත සඳහන් විස්තර සම්බන්ධයෙන් කිසියම් වෙනසක් ඇති වී නම් ඒ බව දින 14 ක් ඇතුළත දැනුම් දිය යුතුය.

සංස්කරණය : ඉහත සඳහන් විස්තර සම්බන්ධයෙන් කිසියම් වෙනසක් ඇති වී නම් ඒ බව දින 14 ක් ඇතුළත දැනුම් දිය යුතුය.

N.B. Any change in the above particulars must be notified within 14 days.

ආයුර්වේද නිෂ්පාදන අපනයන ලියාපදිංචි කිරීමේ සහතික පත්‍රය

ஆயுள்வேத உற்பத்தி ஏற்றுமதியினைப் பதிவு செய்யும் சான்றிதழ்

CERTIFICATE OF REGISTRATION OF EXPORTATION OF AYURVEDA DRUG PRODUCTS

වලංගු කාලය	දින සිට	දින දක්වා	සහතික පත්‍රයේ අංකය
செல்லுபடியாகும்	தொடக்கம்	வரை	சான்றிதழின் இலக்கம்
Valid Period	from	Up to	Certificate No.

ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුව විසින් 1961 අංක 31 දරන ආයුර්වේද පනතේ ප්‍රකාරව හා වරින්වර නිකුත් කරනු ලබන නියෝග හා උපදෙස්වලට යටත්ව පහත විස්තර දැක්වෙන සමාගම/වාහාරය/පුද්ගලයාට පහත ආයුර්වේද නිෂ්පාදන අපනයන සඳහා ලියාපදිංචිය ලබා දෙන බව මෙයින් සහතික කරමි.

1961 ஆம் ஆண்டின் 31 ஆம் இலக்க ஆயுள்வேத சட்டத்தின் பிரகாரம் காலத்திற்குக் காலம் வழங்கப்படும் சட்டளை மற்றும் அறிவுறுத்தல்களுக்கு ஏற்ப கீழ்க் குறிப்பிடப்படும் நிலையமானது ஆயுள்வேத உற்பத்தி ஏற்றுமதிக்காக பதிவு செய்யப்பட்டுள்ள என்பதனை உறுதிப்படுத்துகின்றேன்

I am hereby approving that in accordance with the Ayurveda Act No. 31 of 1961 and subject to the orders and instructions issued from time to time by the Department of Ayurveda, that the registration for Export of Ayurveda products is granted to the Company/Business/Individuals whose details are below.

මා විසින් හෝ නීති කෘත්‍යයක නිතානුකූල නියෝගයක් මගින් කලින් අවලංගු නොකරනු ලැබුවහොත් මිස මෙම සහතික පත්‍රයේ සඳහන් දින සිට වසර කාලයක් සඳහා මෙම සහතිකය වලංගුව පවතී.

என்னால் அல்லது சட்டத்தின் ஏற்பாடுகளின் மூலம் இரத்துச் செய்யப்படாவிட்டால், இச் சான்றிதழ் பத்திரத்தில் குறிப்பிடப்பட்டுள்ள தினத்திலிருந்து வருட காலத்திற்கு இச் சான்றிதழ் செல்லுபடியாகும்.

This certificate shall remain valid for a period of year from the date of this certificate unless revoked earlier by me or by legal order of a legal act.

මාෂධ අපනයන සමාගමේ/වාහාරයේ/පුද්ගලයාගේ නම
ஆயுள்வேத மருந்து உற்பத்தி ஏற்றுமதி நிறுவனம்/வியாபாரம்/தனிநபரின் பெயர்
Name of Ayurveda Products exporting Company/Business/Individual

මාෂධ අපනයන සමාගමේ/වාහාරයේ/පුද්ගලයාගේ ලිපිනය
ஆயுள்வேத உற்பத்தி ஏற்றுமதி நிறுவனம்/வியாபாரம்/தனிநபரின் முகவரி
Address of Ayurveda Products exporting Company/Business/Individual

අපනයනය කරනු ලබන ආයුර්වේද නිෂ්පාදන
ஏற்றுமதி ஆயுள்வேத உற்பத்திகள்
Exported Ayurveda products

ආයුර්වේද නිෂ්පාදනය අපනයන අවශ්‍යතාවය	පර්යේෂණ	නිදර්ශක	අලෙවිය
ஆயுள்வேத உற்பத்தி தேவை	ஆராய்ச்சி	மாதிரி	விற்பனை
Export requirement of Ayurveda products	Research	Specimen	Sale

ආයුර්වේද නිෂ්පාදන ගබඩා කරන ස්ථානයේ නම හා ලිපිනය
ஆயுள்வேத மருந்து உற்பத்தி களஞ்சியத்தின் பெயரும் முகவரியும்
Name and address of Ayurveda product store

ආනයන අපනයන පාලන දෙපාර්තමේන්තු ලියාපදිංචි අංකය හා දිනය
இறக்குமதி மற்றும் ஏற்றுமதிச் சட்டுப்பாட்டுத் திணைக்களத்தின் பதிவுச் சான்றிதழ் இலக்கமும் திகதியும்
Number and Date of Import Export Control Department registration

දේශීය ආදායම් දෙපාර්තමේන්තුව මගින් නිකුත් කළ බදු අනන්‍යතා අංකය
தேசிய வருமானத் திணைக்களத்தின் மூலம் வழங்கப்படுகின்ற வரி அடையாள இலக்கம்
Tax Identification Number issued by the Inland Revenue Department

ආයුර්වේද නිෂ්පාදන අපනයනය සඳහා ලබාගත් ශ්‍රී ලංකා රේගුවේ ලියාපදිංචි අංකය
மேற்படி பொருட்கள் ஏற்றுமதி செய்வதற்காக இலங்கை சுங்கத்தின் பதிவு இலக்கம்
Sri Lanka Customs registration number obtained for export of Ayurveda Products

.....
ආයුර්වේද කොමසාරිස් ජනරාල්
ஆயுள்வேத ஆணையாளர் நாயகம்
Commissioner General of Ayurveda

20.....මස.....වැනි දින පරණ කොට්ටාව පාර, නාවික, මහරගම ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවේදී ය.

ஆயுள்வேத திணைக்களம், மஹரகம. 20 ஆம் ஆண்டு மாதம் ஆம் திகதி

.....of20 Department of Ayurveda, Old Kottawa Road, Navinna, Maharagama

සංලක්ෂ්‍යය : ඉහත සඳහන් විස්තර සම්බන්ධයෙන් කිසියම් වෙනසක් ඇති වී නම් ඒ බව දින 14 ක් ඇතුළත දැනුම් දිය යුතුය.

சவனீப்பு: மேற்கூறப்பட்ட விபரங்களில் மாற்றம் ஏனையேனும் ஏற்பட்டால், அம்மாற்றத்தினை 14 நாட்களுக்குள் அறிவிக்க வேண்டும்.

N.B. Any change in the above particulars must be notified within 14 days.

ආයුර්වේද අමුද්‍රව්‍ය ආනයන ලියාපදිංචි කිරීමේ සහතික පත්‍රය

ஆயுள்வேத மூலப்பொருட்கள் இறக்குமதியினைப் பதிவு செய்யும் சான்றிதழ்

CERTIFICATE OF REGISTRATION OF IMPORTATION OF AYURVEDA RAW MATERIALS

වලංගු කාලය	දින සිට	දින දක්වා	සහතික පත්‍රයේ අංකය
செல்லுபடியாகும்	தொடக்கம்	வரை	சான்றிதழின் இலக்கம்
Valid Period	from	Up to	Certificate No.

ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුව විසින් 1961 අංක 31 දරන ආයුර්වේද පනතේ ප්‍රකාරව හා වරින්වර නිකුත් කරනු ලබන නියෝග හා උපදෙස්වලට යටත්ව පහත විස්තර දැක්වෙන සමාගම/ව්‍යාපාරය/පුද්ගලයාට පහත ආයුර්වේද අමුද්‍රව්‍ය ආනයනය සඳහා ලියාපදිංචිය ලබා දෙන බව මෙයින් සහතික කරමි.

1961 ஆம் ஆண்டின் 31 ஆம் இலக்க ஆயுள்வேத சட்டத்தின் பிரகாரம் காலத்திற்குக் காலம் வழங்கப்படும் சட்டளை மற்றும் அறிவுறுத்தல்களுக்கு ஏற்ப கீழ்க் குறிப்பிடப்படும் நிலையமானது ஆயுள்வேத மூலப்பொருட்கள் இறக்குமதிக்காக பதிவு செய்யப்பட்டுள்ள என்பதனை உறுதிப்படுத்துகின்றேன்

I am hereby approving that in accordance with the Ayurveda Act No. 31 of 1961 and subject to the orders and instructions issued from time to time by the Department of Ayurveda, that the registration for import of Ayurveda products is granted to the Company/Business/Individuals whose details are below.

මා විසින් හෝ නීති කෘත්‍යයක නීත්‍යනුකූල නියෝගයක් මගින් කලින් අවලංගු නොකරනු ලැබුවහොත් මී සම මෙම සහතික පත්‍රයේ සඳහන් දින සිට වසර ක කාලයක් සඳහා මෙම සහතිකය වලංගුව පවතී.

என்னால் அல்லது சட்டத்தின் ஏற்பாடுகளின் மூலம் இரத்துச் செய்யப்படாவிட்டால், இச் சான்றிதழ் பத்திரத்தில் குறிப்பிடப்பட்டுள்ள தினத்திலிருந்து வருட காலத்திற்கு இச் சான்றிதழ் செல்லுபடியாகும்.

This certificate shall remain valid for a period of year from the date of this certificate unless revoked earlier by me or by legal order of a legal act.

අමුද්‍රව්‍ය ආනයන සමාගමේ/ව්‍යාපාරයේ/පුද්ගලයාගේ නම
ஆயுள்வேத மூலப்பொருட்கள் இறக்குமதி நிறுவனம்/நியாயபாரம்/தனிநபரின் பெயர்
Name of Ayurveda Products raw materials Importing Company/Business/Individual

අමුද්‍රව්‍ය ආනයන සමාගමේ/ව්‍යාපාරයේ/පුද්ගලයාගේ ලිපිනය
ஆயுள்வேத மூலப்பொருட்கள் இறக்குமதி நிறுவனம்/நியாயபாரம்/தனிநபரின் முகவரி
Address of Ayurveda raw materials Importing Company/Business/Individual

ආනයනය කරනු ලබන අමුද්‍රව්‍ය
இறக்குமதி மூலப்பொருட்கள்
Imported Ayurveda raw materials

අමුද්‍රව්‍ය ආනයන අවශ්‍යතාවය	පර්යේෂණ	නිදර්ශක	අලෙවිය
ஆயுள்வேத மூலப்பொருட்கள் இறக்குமதி தேவை	ஆராய்ச்சி	மாதிரி	விற்பனை
Import requirement of Ayurveda raw materials	Research	Specimen	Sale

අමුද්‍රව්‍ය ගබඩා කරන ස්ථානයේ නම හා ලිපිනය
ஆயுள்வேத மூலப்பொருட்கள் களஞ்சியத்தின் பெயரும் முகவரியும்
Name and address of Ayurveda raw materials store

ආනයන අපනයන පාලන දෙපාර්තමේන්තු ලියාපදිංචි අංකය හා දිනය
இறக்குமதி மற்றும் ஏற்றுமதிச் சட்டுப்பாட்டுத் திணைக்களத்தின் பதிவுச் சான்றிதழ் இலக்கமும் திகதியும்
Number and Date of Import Export Control Department registration

දේශීය ආදායම් දෙපාර්තමේන්තුව මගින් නිකුත් කළ බදු අනන්‍යතා අංකය
தேசிய வருமானத் திணைக்களத்தின் மூலம் வழங்கப்படுகின்ற வரி அடையாள இலக்கம்
Tax Identification Number issued by the Inland Revenue Department

අමුද්‍රව්‍ය ආනයනය සඳහා ලබාගත් ශ්‍රී ලංකා ඊදගුවේ ලියාපදිංචි අංකය
மூலப்பொருட்கள் இறக்குமதி செய்வதற்காக இலங்கை சுங்கத்தின் பதிவு இலக்கம்
Sri Lanka Customs registration number obtained for import of Ayurveda raw materials

.....
ආයුර්වේද කොමසාරිස් ජනරාල්
ஆயுள்வேத ஆணையாளர் நாயகம்
Commissioner General of Ayurveda

20.....මස.....වැනි දින පරණ කොට්ටාච පාර, නාවින්න, මහරගම ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවේදී ය.
ஆயுள்வேத திணைக்களம், மஹரகம. 20 ஆம் ஆண்டு மாதம் ஆம் திகதி
.....of20 Department of Ayurveda, Old Kottawa Road, Navinna, Maharagama

සංලක්ෂ්‍යය : ඉහත සඳහන් විස්තර සම්බන්ධයෙන් කිසියම් වෙනසක් ඇති වී නම් ඒ බව දින 14 ක් ඇතුළත දැනුම් දිය යුතුය.
சவனப்படி: மேற்கூறப்பட்ட விபரங்களில் மாற்றம் எவையேனும் ஏற்பட்டால், அம்மாற்றத்தினை 14 நாட்களுக்குள் அறிவிக்க வேண்டும்.
N.B. Any change in the above particulars must be notified within 14 days.

ආයුර්වේද අමුද්‍රව්‍ය අපනයන ලියාපදිංචි කිරීමේ සහතික පත්‍රය
ஆயுள்வேத மூலப்பொருட்கள் ஏற்றுமதியினைப் பதிவு செய்யும் சான்றிதழ்
CERTIFICATE OF REGISTRATION OF EXPORTATION OF RAW MATERIALS

වලංගු කාලය	දින සිට	දින දක්වා	සහතික පත්‍රයේ අංකය
செல்லுபடியாகும்	தொடக்கம்	வரை	சான்றிதழின் இலக்கம்
Valid Period	from	Up to	Certificate No.

ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුව විසින් 1961 අංක 31 දරන ආයුර්වේද පනතේ ප්‍රකාරව හා වරින්වර නිකුත් කරනු ලබන නියෝග හා උපදෙස්වලට යටත්ව පහත විස්තර දැක්වෙන සමාගම/ව්‍යාපාරය/පුද්ගලයාට පහත ආයුර්වේද අමුද්‍රව්‍ය අපනයනය සඳහා ලියාපදිංචිය ලබා දෙන බව මෙයින් සහතික කරමි.

1961 ஆம் ஆண்டின் 31 ஆம் இலக்க ஆயுள்வேத சட்டத்தின் பிரகாரம் காலத்திற்குக் காலம் வழங்கப்படும் சட்டளை மற்றும் அறிவுறுத்தல்களுக்கு ஏற்ப கீழ்க் குறிப்பிடப்படும் நிலையமானது ஆயுள்வேத மூலப்பொருட்கள் ஏற்றுமதிக்காகப் பதிவு செய்யப்பட்டுள்ள என்பதனை உறுதிப்படுத்துகின்றேன்

I am hereby approving that in accordance with the Ayurveda Act No. 31 of 1961 and subject to the orders and instructions issued from time to time by the Department of Ayurveda, that the registration for Export of Ayurveda raw materials is granted to the Company/Business/Individuals whose details are below.

මා විසින් හෝ නීති කෘත්‍යයක නීත්‍යනුකූල නියෝගයක් මගින් කලින් අවලංගු නොකරනු ලැබුවහොත් මිස මෙම සහතික පත්‍රයේ සඳහන් දින සිට වසර කාලයක් සඳහා මෙම සහතිකය වලංගුව පවතී.

என்னால் அல்லது சட்டத்தின் ஏற்பாடுகளின் மூலம் இரத்துச் செய்யப்படாவிட்டால், இச் சான்றிதழ் பத்திரத்தில் குறிப்பிடப்பட்டுள்ள தினத்திலிருந்து வருட காலத்திற்கு இச் சான்றிதழ் செல்லுபடியாகும்.

This certificate shall remain valid for a period of year from the date of this certificate unless revoked earlier by me or by legal order of a legal act.

අමුද්‍රව්‍ය අපනයන සමාගමේ/ව්‍යාපාරයේ/පුද්ගලයාගේ නම
 ஆயுள்வேத மூலப்பொருட்கள் ஏற்றுமதி நிறுவனம்/வியாபாரம்/தனிநபரின் பெயர்
 Name of Ayurveda raw materials exporting Company/Business/Individual

අමුද්‍රව්‍ය අපනයන සමාගමේ/ව්‍යාපාරයේ/පුද්ගලයාගේ ලිපිනය
 ஆயுள்வேத மூலப்பொருட்கள் ஏற்றுமதி நிறுவனம்/வியாபாரம்/தனிநபரின் முகவரி
 Address of Ayurveda raw materials exporting Company/Business/Individual

අපනයනය කරනු ලබන අමුද්‍රව්‍ය
 ஏற்றுமதி ஆயுள்வேத மூலப்பொருட்கள்
 Exported Ayurveda raw materials

අමුද්‍රව්‍ය අපනයන අවශ්‍යතාවය	පර්යේෂණ	නිදර්ශක	අලෙවිය
ஆயுள்வேத மூலப்பொருட்கள் இறக்குமதி தேவை	ஆராய்ச்சி	மாதிரி	விற்பனை
Export requirement of Ayurveda raw materials	Research	Specimen	Sale

අමුද්‍රව්‍ය ගබඩා කරන ස්ථානයේ නම හා ලිපිනය
 ஆயுள்வேத மூலப்பொருட்கள் களஞ்சியத்தின் பெயரும் முகவரியும்
 Name and address of Ayurveda raw materials store

අපනයන සංවර්ධන මණ්ඩලයේ ලියාපදිංචි අංකය හා දිනය
 இறக்குமதி மற்றும் ஏற்றுமதிக்கு கட்டுப்பாட்டுத் திணைக்களத்தின் பதிவுச் சான்றிதழ் இலக்கமும் திகதியும்
 Number and Date of Import Export Control Department registration

දේශීය ආදායම් දෙපාර්තමේන්තුව මගින් නිකුත් කළ බදු අනන්‍යතා අංකය
 தேசிய வருமானத் திணைக்களத்தின் மூலம் வழங்கப்படுகின்ற வரி அடையாள இலக்கம்
 Tax Identification Number issued by the Inland Revenue Department

අමුද්‍රව්‍ය අපනයනය සඳහා ලබාගත් ශ්‍රී ලංකා රේගුවේ ලියාපදිංචි අංකය
 மூலப்பொருட்கள் ஏற்றுமதி செய்வதற்காக இலங்கை சுங்கத்தின் பதிவு இலக்கம்
 Sri Lanka Customs registration number obtained for Export of Ayurveda raw materials

.....
 ආයුර්වේද කොමසාරිස් ජනරාල්
 ஆயுள்வேத ஆணையாளர் நாயகம்
 Commissioner General of Ayurveda

20.....ම.ස.....වැනි දින පරණ කොට්ටාව පාර, නාවින්න, මහරගම ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවේදී ය.
 ஆயுள்வேத திணைக்களம், வம்.....20 Department of Ayurveda, Old Kottawa Road, Navinna, Maharagama

සංලක්ෂ්‍යය : ඉහත සඳහන් විස්තර සම්බන්ධයෙන් කිසියම් වෙනසක් ඇති වී නම් ඒ බව දින 14 ක් ඇතුළත දැනුම් දිය යුතුය.
 சவனப்பு: மேற்கூறப்பட்ட விபரங்களில் மாற்றம் ஏனையேனும் ஏற்பட்டால், அம்மாற்றத்தினை 14 நாட்களுக்குள் அறிவிக்க வேண்டும்.
 N.B. Any change in the above particulars must be notified within 14 days.

ආයුර්වේද නිෂ්පාදන ක්‍රියාවලිය සඳහා ඇසුරුම්/සංරක්ෂණ ද්‍රව්‍ය/සහායක ද්‍රව්‍ය ආනයන ලියාපදිංචි කිරීමේ සහතික පත්‍රය
 ආයුර්වේද උපද්‍රව්‍ය/ව්‍යාපාරය/පුද්ගලයාට පහත ආයුර්වේද නිෂ්පාදන ක්‍රියාවලියට අවශ්‍ය පහත ඇසුරුම්/සංරක්ෂණ ද්‍රව්‍ය/සහායක ද්‍රව්‍ය ආනයනය සඳහා ලියාපදිංචිය
 ලබා දෙන බව මෙයින් සහතික කරමි.

CERTIFICATE OF IMPORT REGISTRTION OF PACKAGING/PRESERVATIVES/
 EXCPIENTS FOR AYURVEDA MANUFACTURING PROCESS

වලංගු කාලය	දින සිට	දින දක්වා	සහතික පත්‍රයේ අංකය
செல்லுபடியாகும்	தொடக்கம்	வரை	சான்றிதழின் இலக்கம்
Valid Period	from	Up to	Certificate No.

ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුව විසින් 1961 අංක 31 දරන ආයුර්වේද පනතේ ප්‍රකාරව හා වරින්වර නිකුත් කරනු ලබන නියෝග හා උපදෙස්වලට යටත්ව පහත විස්තර දැක්වෙන සමාගම්/ව්‍යාපාරය/පුද්ගලයාට පහත ආයුර්වේද නිෂ්පාදන ක්‍රියාවලියට අවශ්‍ය පහත ඇසුරුම්/සංරක්ෂණ ද්‍රව්‍ය/සහායක ද්‍රව්‍ය ආනයනය සඳහා ලියාපදිංචිය ලබා දෙන බව මෙයින් සහතික කරමි.

1961-ஆம் ஆண்டின் 31-ஆம் இலக்க ஆயுள்வேத சட்டத்தின் பிரகாரம் காலத்திற்குக் காலம் வழங்கப்படும் சட்டளை மற்றும் அறிவுறுத்தல்களுக்கு ஏற்ப கீழ்க் குறிப்பிடப்படும் நிலையமானது ஆயுள்வேத மூலப்பொருட்கள் இறக்குமதிக்காக பதிவு செய்வதற்கான நிலையமாகப் பதிவு செய்யப்பட்டுள்ளது என்பதனை உறுதிப்படுத்துகின்றேன்.

I am hereby approving that in accordance with the Ayurveda Act No. 31 of 1961 and subject to the orders and instructions issued from time to time by the Department of Ayurveda, that the registration for import of packaging/preservatives/excipient materials required for the Ayurveda manufacturing process is granted to the Company/Business/Individuals whose details are below.

මා විසින් හෝ තිනි කෘත්‍යයක නිත්‍යනුකූල නියෝගයක් මගින් කලින් අවලංගු නොකරනු ලැබුවහොත් මීස මෙම සහතික පත්‍රයේ සඳහන් දින සිට වසර කාලයක් සඳහා මෙම සහතිකය වලංගුව පවතී.

என்னால் அல்லது சட்டத்தின் ஏற்பாடுகளின் மூலம் இரத்துச் செய்யப்படாவிட்டால், இச் சான்றிதழ் பத்திரத்தில் குறிப்பிடப்பட்டுள்ள தினத்திலிருந்து வருட காலத்திற்கு இச் சான்றிதழ் செல்லுபடியாகும்.

This certificate shall remain valid for a period of year from the date of this certificate unless revoked earlier by me or by legal order of a legal act.

ආනයන සමාගමේ/ව්‍යාපාරයේ/පුද්ගලයාගේ නම
 இறக்குமதி நிறுவனம்/நியாபாரம்/தனிநபரின் பெயர்
 Name of Importing Company/Business/Individual

ආනයන සමාගමේ/ව්‍යාපාරයේ/පුද්ගලයාගේ ලිපිනය
 இறக்குமதி நிறுவனம்/நியாபாரம்/தனிநபரின் முகவரி
 Address of Importing Company/Business/Individual

ආනයනය කරනු ලබන ඇසුරුම්/සංරක්ෂණ ද්‍රව්‍ය/සහායක ද්‍රව්‍ය
 இறக்குமதி மருந்துப் பொதிகள்/பாதுகாப்புத் திரவியங்கள்/துணைத் திரவியங்கள்
 Imported packaging/preservatives/excipient materials

ආනයන අවශ්‍යතාවය	පර්යේෂණ	නිදර්ශක	නිෂ්පාදනය	අලෙවිය
இறக்குமதி தேவை	ஆராய்ச்சி	மாதிரி	உற்பத்தி	விற்பனை
Import requirement	Research	Specimen	production	Sale

ගබඩා කරන ස්ථානයේ නම හා ලිපිනය
 களஞ்சியத்தின் பெயரும் முகவரியும்
 Name and address of store

ආනයන අපනයන පාලන දෙපාර්තමේන්තුව ලියාපදිංචි අංකය හා දිනය
 இறக்குமதி மற்றும் ஏற்றுமதிச் சட்டுப்பாட்டுத் திணைக்களத்தின் பதிவுச் சான்றிதழ் இலக்கமும் திகதியும்
 Number and Date of Import Export Control Department registration

දේශීය ආදායම් දෙපාර්තමේන්තුව මගින් නිකුත් කළ බදු අනන්‍යතා අංකය
 தேசிய வருமானத் திணைக்களத்தின் மூலம் வழங்கப்படுகின்ற வரி அடையாள இலக்கம்
 Tax Identification Number issued by the Inland Revenue Department

ආනයනය සඳහා ලබාගත් ශ්‍රී ලංකා ජේඛලේ ලියාපදිංචි අංකය
 மூலப்பொருட்கள் இறக்குமதி செய்வதற்காக இலங்கை சுங்கத்தின் பதிவு இலக்கம்
 Sri Lanka Customs registration number obtained for import

.....
 ආයුර්වේද කොමසාරිස් ජනරාල්
 ஆயுள்வேத ஆணையாளர் நாயகம்
 Commissioner General of Ayurveda

20.....මස.....වැනි දින පරණ කොට්ටාව පාර, නාවින්න, මහරගම ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවේදී ය.
 ஆயுள்வேத திணைக்களம், மஹாகம. 20 ஆம் ஆண்டு மாதம் ஆம் திகதி
of20 Department of Ayurveda, Old Kottawa Road, Navinna, Maharagama

සංලක්ෂ්‍යය : ඉහත සඳහන් විස්තර සම්බන්ධයෙන් කිසියම් වෙනසක් ඇති වී නම් ඒ බව දින 14 ක් ඇතුළත දැනුම් දිය යුතුය.
 கவனப்பு: மேற்கூறப்பட்ட விபரங்களில் மாற்றம் எவையேனும் ஏற்பட்டால், அம்மாற்றத்தினை 14 நாட்களுக்குள் அறிவிக்க வேண்டும்.
 N.B. Any change in the above particulars must be notified within 14 days.

ආයුර්වේද නිෂ්පාදන ක්‍රියාවලිය සඳහා ඇසුරුම්/සංරක්ෂණ ද්‍රව්‍ය/සහායක ද්‍රව්‍ය අපනයන ලියාපදිංචි කිරීමේ සහතික පත්‍රය
 ආයුර්වේද උපරිකරණ/ව්‍යාපාරය/පුද්ගලයාට පහත ආයුර්වේද නිෂ්පාදන ක්‍රියාවලියට අවශ්‍ය පහත ඇසුරුම්/සංරක්ෂණ ද්‍රව්‍ය/සහායක ද්‍රව්‍ය අපනයනය සඳහා ලියාපදිංචිය
 ලබා දෙන බව මෙයින් සහතික කරමි.

CERTIFICATE OF EXPORT REGISTRATION OF PACKAGING/PRESERVATIVES/
 EXCIPIENTS FOR AYURVEDA MANUFACTURING PROCESS

වලංගු කාලය
 செல்லுபடியாகும்
 Valid Period

දින සිට
 தொடக்கம்
 from

දින දක්වා
 வரை
 Up to

සහතික පත්‍රයේ අංකය
 சான்றிதழின் இலக்கம்
 Certificate No.

ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුව විසින් 1961 අංක 31 දරන ආයුර්වේද පනතේ ප්‍රකාරව හා වරින්වර නිකුත් කරනු ලබන නියෝග හා උපදෙස්වලට යටත්ව පහත විස්තර
 දැක්වෙන සමාගම/ව්‍යාපාරය/පුද්ගලයාට පහත ආයුර්වේද නිෂ්පාදන ක්‍රියාවලියට අවශ්‍ය පහත ඇසුරුම්/සංරක්ෂණ ද්‍රව්‍ය/සහායක ද්‍රව්‍ය අපනයනය සඳහා ලියාපදිංචිය
 ලබා දෙන බව මෙයින් සහතික කරමි.

1961 ආයුර්වේද පනතේ 31 වන වගුවේ අනුකූලව පිටපත් කරනු ලබන නියෝග හා උපදෙස්වලට යටත්ව පහත විස්තර
 දැක්වෙන සමාගම/ව්‍යාපාරය/පුද්ගලයාට පහත ආයුර්වේද නිෂ්පාදන ක්‍රියාවලියට අවශ්‍ය පහත ඇසුරුම්/සංරක්ෂණ ද්‍රව්‍ය/සහායක ද්‍රව්‍ය අපනයනය සඳහා ලියාපදිංචිය
 ලබා දෙන බව මෙයින් සහතික කරමි.

I am hereby approving that in accordance with the Ayurveda Act No. 31 of 1961 and subject to the orders and instructions issued from time to time by the
 Department of Ayurveda, that the registration for export of packaging/preservatives/excipient materials required for the Ayurveda manufacturing process
 is granted to the company/individual whose details are below.

මා විසින් හෝ නීති කාරයක නිකුත්කළ නියෝගයක් මගින් කලින් අවලංගු නොකරනු ලැබුවහොත් මිස මෙම සහතික පත්‍රයේ සඳහන් දින සිට වසර කාලයක්
 සඳහා මෙම සහතිකය වලංගු වෙයි.

என்னால் அல்லது சட்டத்தின் ஏற்பாடுகளின் மூலம் இரத்துச் செய்யப்படாவிட்டால், இச் சான்றிதழ் பத்திரத்தில் குறிப்பிடப்பட்டுள்ள தினத்திலிருந்து வருட
 காலத்திற்கு இச் சான்றிதழ் செல்லுபடியாகும்.

This certificate shall remain valid for a period of year from the date of this certificate unless revoked earlier by me or by legal order of a legal act.

අපනයන සමාගම/ව්‍යාපාරය/පුද්ගලයාගේ නම ஏற்றுமதி நிறுவனம் /வியாபாரம் /தனிநபரின் பெயர் Name of Exporting Company/Business/Individual				
අපනයන සමාගම/ව්‍යාපාරය/පුද්ගලයාගේ ලිපිනය ஏற்றுமதி நிறுவனம் /வியாபாரம் /தனிநபரின் முகவரி Address of Exporting Company/Business/Individual				
අපනයනය කරනු ලබන ඇසුරුම්/සංරක්ෂණ ද්‍රව්‍ය/සහායක ද්‍රව්‍ය ஏற்றுமதி மருந்துப் பொதிகள் /பாதுகாப்புத் திரவியங்கள் /துணைத் திரவியங்கள் Exporting packaging/preservatives/excipient materials				
අපනයන අවශ්‍යතාවය ஏற்றுமதி தேவை Export requirement	පර්යේෂණ ஆராய்ச்சி Research	නිදර්ශක மாதிரி Specimen	නිෂ්පාදනය உற்பத்தி production	අලෙවිය விற்பனை Sale
ගබඩා කරන ස්ථානයේ නම හා ලිපිනය சளஞ்சியத்தின் பெயரும் முகவரியும் Name and address of store				
ශ්‍රී ලංකා අපනයන සංවර්ධන මණ්ඩලයේ ලියාපදිංචි අංකය හා දිනය இலங்கை ஏற்றுமதி அபிவிருத்தித் திணைக்களத்தின் பதிவுச் சான்றிதழ் இலக்கமும் திகதியும் Number and Date of Export Control Department registration				
දේශීය ආදායම් දෙපාර්තමේන්තුව මගින් නිකුත් කළ බදු අනන්‍යතා අංකය தேசிய வருமானத் திணைக்களத்தின் மூலம் வழங்கப்படுகின்ற வரி அடையாள இலக்கம் Tax Identification Number issued by the Inland Revenue Department				
අපනයනය සඳහා ලබාගත් ශ්‍රී ලංකා රේගුවේ ලියාපදිංචි අංකය மூலப்பொருட்கள் ஏற்றுமதி செய்வதற்காக இலங்கை சுங்கத்துவின் பதிவு இலக்கம் Sri Lanka Customs registration number obtained for export				

.....
 ආයුර්වේද කොමසාරිස් ජනරාල්
 ஆயுள்வேத ஆணையாளர் நாயகம்
 Commissioner General of Ayurveda

20.....මස.....වැනි දින පරණ කොට්ටාව පාර, නාවින්න, මහරගම ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවේදී ය.
 ஆயுள்வேத திணைக்களம், மஹரகம. 20 ஆம் ஆண்டு மாதம் ஆம் திகதி
of20 Department of Ayurveda, Old Kottawa Road, Navinna, Maharagama

සංලක්ෂ්‍යය : ඉහත සඳහන් විස්තර සම්බන්ධයෙන් කිසියම් වෙනසක් ඇති වී නම් ඒ බව දින 14 ක් ඇතුළත දැනුම් දිය යුතුය.
 கவனப்பு: மேற்கூறப்பட்ட விபரங்களில் மாற்றம் எவையேனும் ஏற்பட்டால், அம்மாற்றத்தினை 14 நாட்களுக்குள் அறிவிக்க வேண்டும்.
 N.B. Any change in the above particulars must be notified within 14 days.

ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයක්/ අමු ද්‍රව්‍යයක්/ ඇසුරුම් ද්‍රව්‍යයක්/ සංරක්ෂක ද්‍රව්‍යයක්/ සහායක ද්‍රව්‍යයක්,
පරීක්ෂණ නියැදියක් ලෙස පරීක්ෂාවන් සඳහා/ විශ්ලේෂණය සඳහා/ සායනික පරීක්ෂණ සඳහා/ වෛද්‍යවරුන් අතර නියැදි ලෙස
බෙදාදීම සඳහා ආනයනය කිරීමේ බලපත්‍රය

..... හි, යන අය/ ආයතනය වෙත,
ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයක්/ අමු ද්‍රව්‍යයක්/ ඇසුරුම් ද්‍රව්‍යයක්/ සංරක්ෂක ද්‍රව්‍යයක්/ සහායක ද්‍රව්‍යයක්, පරීක්ෂණ නියැදියක් ලෙස,
පරීක්ෂාවන් සඳහා/ විශ්ලේෂණය සඳහා/ සායනික පරීක්ෂණ සඳහා/ වෛද්‍යවරුන් අතර නියැදි ලෙස බෙදා දීම සඳහා නිකුත් කරනු
ලබන ආනයන බලපත්‍රය යි.

මෙම බලපත්‍රය 1961 අංක 31 දරන ආයුර්වේද පනත යටතේ සාදන ලද ආයුර්වේද වෛද්‍ය විද්‍යාවේ හා ශල්‍ය වෛද්‍ය විද්‍යාවේ
කාර්යයන් සඳහා වන ආයුර්වේද සංග්‍රහය, 2024 මගින් නියම කර ඇති කොන්දේසිවලට යටත් වන අතර, කලින් අත්හිටුවා හෝ
අවලංගු කර ඇත්නම් මිස, මෙම බලපත්‍රයේ සඳහන් කාල සීමාව තුළ බලාත්මක වේ.

ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයේ වර්ගීය නාමය :
වෙළඳ නාමය (ඇත්නම්) :
ගෙන්වීමට නියමිත ප්‍රමාණය :
ගෙන්වීමට නියමිත ඇසුරුම් සංඛ්‍යාව :
නිෂ්පාදිත රට :

නිෂ්පාදකයාගේ නම :
නිෂ්පාදකයාගේ සම්බන්ධතා විස්තර :

බලපත්‍රයේ වලංගු කාලය :
නිකුත් කරන දිනය :
ගාස්තු ගෙවා ලබාගත් රිසිට්පත් අංකය සහ දිනය :

.....
ආයුර්වේද කොමසාරිස් ජනරාල්

20 මස වැනි දින පරණ කොට්ටාව පාර, නාවින්න, මහරගම ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවේ දී ය.

සංලක්ෂ්‍යය: ඉහත සඳහන් විස්තර සම්බන්ධයෙන් කිසියම් වෙනසක් ඇති වී නම් ඒ බව දින 14 ක් ඇතුළත දැනුම් දිය යුතුය.

ஃபுரீலே஢ீ ஢ுலபுலா ப்ரலா஢கல லீயாப஢ீலி கிரீலே கலகிக பதூய
ஆயுரீலேத ஡ுலபுலாபுலாருட்கள் லேறு இடங்கலரிரு ஙடுத்துச் செல்வதலனைப் பதிவு செய்யும் சான்றிதழ்
CERTIFICATE OF REGISTRATION FOR TRANSPORT OF RAW MATERIALS

லுலு காலகல	஢ீன கிலி	஢ீன ஢லீலா
செல்லுபடியாகும்	தலாடக்சம்	வலரை
Valid Period	from	Up to
		கலகிக பதூய ஢ீனகல
		சான்றிதழிலி் இலக்சம்
		Certificate No.

ஃபுரீலே஢ீ ஢ேலார்கலேதிலுலி விசின 1961 ஢ீன 31 ஢ீரன ஃபுரீலே஢ீ பனலே ப்ரகாரல னா லரினலர் கிலுன் கர்னு லலன கிலேல னா லப஢ேலலுலி ஢லனலி பலன விசீகர் ஢ீனலேன ஃபுரீலே஢ீ ஢ுலபுலா ப்ரலா஢கல கல஢ா லீயாப஢ீலி லலா ஢ீன ஢லி ஢ேகிலி கலகிக கர்லீ.

1961 ஆம் ஆண்டிலி் 31 ஆம் இலக்ச ஆயுரீலேத சட்டத்திலி் பரிசாராம் காலத்தரிருக் காலம் வழங்கப்படும் கட்டலள ஡ற்றும் அரிவுறுத்தல்கலருக்கு ஙற்ப கீழ்க் குறிப்பிடப்படும் நிலையலானது ஆயுரீலேத ஡ுலபுலாபுலாருட்கள் லேறு இடங்கலரிரு ஙடுத்துச் செல்பபுலவதற்காக் பதிவு செய்யப்பட்டுள்ளது ஙன்பதலனை உறுதிப்படுத்துகிலி்றேன்.

I am hereby approved that the Ayurveda raw materials below have been registered for transportation in accordance with the Ayurveda Act No. 31 of 1961 and subject to the orders and instructions issued from time to time by the Department of Ayurveda.

லா விசின னேர் கீகி கலலாலகல கிலாலுலு கிலேலிலகல் ஢கிலி் கலரி் ஢லுலு னலாகர்னு லுலுலலனலே லீக ஢ேல கலகிக பதூய ஢ீனகல ஢ீன கிலி லகல காலகல் கல஢ா ஢ேல கலகிகல லுலுலு லலி.

ஙன்னால் அல்லது சட்டத்திலி் ஙற்பாடுகலரி் ஡ுலம் இரத்துச் செய்யப்பலாலிடால், இச் சான்றிதழ் பத்தரித்தில் குறிப்பிடப்பட்டுள்ள திலனத்திலிருந்து வருட காலத்தரிரு இச் சான்றிதழ் செல்லுபடியாகும்.

This certificate shall remain valid for a period of year from the date of this certificate unless revoked earlier by me or by legal order of a legal act.

ஃபுரீலே஢ீ ஢ுலபுலா ப்ரலா஢கல கர்ன கலலாலே/லாலாலே/பு஢ீலுலாலே கல ஆயுரீலேத ஡ுலபுலாபுலாருட்கள லேறு இடங்கலரிரு ஙடுத்துச் செல்லும் நிறுவனத்திலி் /வியாபாரத்திலி் /தலரி நபரி் ஡ெயர் Name of Company/ Business/ individual transporting Ayurveda raw material		
ஃபுரீலே஢ீ ஢ுலபுலா ப்ரலா஢கல கர்ன கலலாலே/லாலாலே/பு஢ீலுலாலே லீகில ஆயுரீலேத ஡ுலபுலாபுலாருட்கள லேறு இடங்கலரிரு ஙடுத்துச் செல்லும் நிறுவனத்திலி் /வியாபாரத்திலி் /தலரி நபரி் ஡ுலவரி Address of Company/ Business/ individual transporting Ayurveda raw material		
ப்ரலா஢கல கர்ன லலன ஃபுரீலே஢ீ ஢ுலபுலா லர்ல லேறு இடங்கலரிரு ஙடுத்துச் செல்பபுலம் ஆயுரீலேத ஡ுலபுலாபுலாருட்கள் Types of Ayurveda raw material transported		
ஃபுரீலே஢ீ ஢ுலபுலா ப்ரலா஢கல ஢ிலாலல - ஃபாலலல/஢பாலலல/கிலீலா஢லல/஢லலாகர்னலல/஢ேலீ லேலுலுலுலு ஆயுரீலேத ஡ுலபுலாபுலாருட்கள் லேறு இடங்கலரிரு ஙடுத்துச் செல்லும் தேலல ஙற்றுலதி /இறக்குலதி /உற்பத்திக்கு /கலஞ்சியத்தரிரு /உளநாட்டு சந்லை Ayurveda raw material transportation requirement - Import/Export/Production/Storing/Local market		
஢ீனலுலுலு கல ஃபுரீலே஢ீ ஢ேலார்கலேதிலுலி லீயாப஢ீலி கிலீலா஢லல/஢லலாகர்னலல/஢ுலுலுலுலு விசீகர் லிலண்ணப்பதாரியிடம் ஆயுரீலேத திலணக்சள பதிவு இலக்சம் உற்பத்தி நிலையம் /கலஞ்சியம் /வரிபலனை நிலைய தரவுகல Details of manufactures/ stores/ pharmacies registered with the Department of Ayurveda owned by the applicant		
ஃபாலலலலே கல நிறுவனத்திலி் ஡ெயர் Name of Institute	லீயாப஢ீலி ஢ீனகல பதிவு இலக்சம் No. of Registration	லீகில ஡ுலவரி Address
.....
.....
ப்ரலா஢கல கல஢ா ஢ேலா஢ு லலன லீலுலுலுலு விசீகர் லேறு இடங்கலரிரு ஙடுத்துச் செல்வதற்காக் பாலப்பட்டுத்தப்படும் வாலகலம் பற்றிய வரிபரங்கல Details of the vehicle used for transportation		
லர்ல வாலகல வகல Type	லீயாப஢ீலி ஢ீனகல வாலகல இல. No. of Registration	லர்லல நிறம் Colour
.....
.....
.....

.....
 ஃபுரீலே஢ீ கலலாலலே சனலுலு
 ஆயுரீலேத ஆலணயாளர் நாயகம்
 Commissioner General of Ayurveda

20.....஢ீகல.....லுலி ஢ீன பர்ன கலலாலலு பார், நாலி்ன, ஢லர்ல ஃபுரீலே஢ீ ஢ேலார்கலேதிலுலுலு ஢ீ. ஆயுரீலேத திலணக்சளம், ஡ுலுரகல. 20 ஆம் ஆண்டு ஡ாதம் ஆம் திசுதி
of20 Department of Ayurveda, Old Kottawa Road, Navinna, Maharagama

கலகலலலல : ஢ுல கல஢ல விசீகர் கலலலலலலல கிலீலல லேனகல ஢ீலி ல ஢ல லீ ஢ல ஢ீன 14 க் ஢ீலுல ஢ீலுல ஢ீலுல. கலலலலலு: ஡ேற்குறப்பட்ட வரிபரங்கலில் ஡ாற்றம் ஙலலயேலும் ஙற்பட்டால், அல஡ாற்றத்திலனை 14 நாட்கலருக்குள் அரிவிக்ச லேலண்டும்.
 N.B. Any change in the above particulars must be notified within 14 days.

ආයුර්වේද ඖෂධ වගා භූමියක් ලියාපදිංචි කිරීමේ සහතික අංකය
ஆயுள்வேத மருந்துகள் உற்பத்தி வளை நிலத்தைப் பதிவு செய்யும் சான்றிதழ்
CERTIFICATE OF REGISTRATION OF AN AYURVEDA MEDICINAL CULTIVATING LAND

වලංගු කාලය	දින සිට	දින දක්වා	සහතික පත්‍රයේ අංකය
செல்லுபடியாகும்	தொடக்கம்	வரை	சான்றிதழின் இலக்கம்
Valid Period	from	Up to	Certificate No.

ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුව විසින් 1961 අංක 31 දරන ආයුර්වේද පනතේ ප්‍රකාරව හා වරින්වර නිකුත් කරනු ලබන නියෝග හා උපදෙස්වලට යටත්ව පහත විස්තර දැක්වෙන ස්ථානය ආයුර්වේද ඖෂධ වගා භූමියක් ලෙසට ලියාපදිංචි කරන ලද බව මෙයින් සහතික කරමි.

1961 ஆம் ஆண்டின் 31 ஆம் இலக்க ஆயுள்வேத சட்டத்தின் பிரகாரம் காலத்திற்குக் காலம் வழங்கப்படும் சட்டளை மற்றும் அறிவுறுத்தல்களுக்கு ஏற்ப கீழ்க் குறிப்பிடப்படும் நிலையமானது ஆயுள்வேத மருந்துகள் விளை நிலமாகப் பதிவு செய்யப்பட்டுள்ளது என்பதனை உறுதிப்படுத்துகின்றேன்.

I am hereby approving that accordance with the Ayurveda Act No. 31 of 1961 and subject to orders and instructions issued from time to time by the Department of Ayurveda, that the following details have been registered as an Ayurveda medicinal cultivation land.

මා විසින් හෝ නීති කෘත්‍යයක නීත්‍යානුකූල නියෝගයක් මගින් කලින් අවලංගු නොකරනු ලැබුවහොත් මිස මෙම සහතික පත්‍රයේ සඳහන් දින සිට වසර කාලයක් සඳහා මෙම සහතිකය වලංගුව පවතී.

என்னால் அல்லது சட்டத்தின் ஏற்பாடுகளின் மூலம் இரத்துச் செய்யப்படாவிட்டால், இச் சான்றிதழ் பத்திரத்தில் குறிப்பிடப்பட்டுள்ள தினத்திலிருந்து வருட காலத்திற்கு இச் சான்றிதழ் செல்லுபடியாகும்.

This certificate shall remain valid for a period of year from the date of this certificate unless revoked earlier by me or by legal order of a legal act.

ආයුර්වේද ඖෂධ වගාව අයිතිකරුගේ නම
ஆயுள்வேத ஔடத விளை நிலத்தின் உரிமையாளரின் பெயர்
Name of the owner of Ayurveda medicinal cultivation land

ආයුර්වේද ඖෂධ වගාව අයිතිකරුගේ ලිපිනය
ஆயுள்வேத ஔடத விளை நிலத்தின் உரிமையாளரின் முகவரி:
Address of the owner of Ayurveda medicinal cultivation land

ආයුර්වේද ඖෂධ වගාවේ නම
ஆயுள்வேத ஔடத விளை நிலத்தின் பெயர்
Name of Ayurveda medicinal cultivation land

ආයුර්වේද ඖෂධ වගාව පිහිටි ස්ථානයේ ලිපිනය
ஆயுள்வேத ஔடத விளை நிலத்தின் முகவரி:
Address of Ayurveda medicinal cultivation land

වගා කරනු ලබන ඖෂධ වර්ග
விளைவிக்கப்படும் ஔடதங்களின் வகைகள்
Types of medicines being cultivated

ආයුර්වේද ඖෂධ වගාකර ඇති ඉඩම් ප්‍රමාණය
ஆயுள்வேத ஔடதங்கள் விளைவிக்கப்பட்ட நிலத்தின் அளவு
Area of land under cultivation of Ayurveda medicines

ආයුර්වේද ඖෂධ වගාව ආරම්භ කළ දිනය
ஆயுள்வேத ஔடத வளர்ப்பு ஆரம்பிக்கப்பட்ட திகதி
Date of commencement of Ayurveda medicinal cultivation land

ආයුර්වේද ඖෂධ වගාව භාරව සිටින කෘෂි උපදේශකවරයාගේ නම සහ ලියාපදිංචි අංකය
ஆயுள்வேத ஔடதங்கள் விளைச்சலை மேற்பார்வை செய்யும் ஆலோசகரின் பெயர் மற்றும் பதிவு இலக்கம்
Name and Registration number of agriculture supervisor in charge of Ayurveda medicinal cultivation

.....
ආයුර්වේද කොමසාරිස් ජනරාල්
ஆயுள்வேத ஆணையாளர் நாயகம்
Commissioner General of Ayurveda

20.....මස.....වැනි දින පරණ කොට්ටාව පාර, නාවින්න, මහරගම ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවේදී ය.
ஆயுள்வேத திணைக்களம், மஹரகம. 20 ஆம் ஆண்டு மாதம் ஆம் திகதி
.....of20 Department of Ayurveda, Old Kottawa Road, Navinna, Maharagama

සංලක්ෂ්‍යය : ඉහත සඳහන් විස්තර සම්බන්ධයෙන් කිසියම් වෙනසක් ඇති වී නම් ඒ බව දින 14 ක් ඇතුළත දැනුම් දිය යුතුය.
சவனப்பு: மேற்கூறப்பட்ட விபரங்களில் மாற்றம் எவையேனும் ஏற்பட்டால், அம்மாற்றத்தினை 14 நாட்களுக்குள் அறிவிக்க வேண்டும்.
N.B. Any change in the above particulars must be notified within 14 days.

කංසා සහ කංසා ආශ්‍රිත භාණ්ඩ, ද්‍රව්‍ය හෝ ඖෂධ සහ ආයුර්වේද නිෂ්පාදන, වගා කිරීම, නිෂ්පාදනය,
මිලදී ගැනීම, ගබඩා කිරීම, බෙදා හැරීම, විකිණීම සහ අපනයනය සඳහා වන
තාවකාලික/ ස්ථිර බලපත්‍රය

බලපත්‍ර අංකය:

..... හි
..... වන ඔබ/ ආයතනය වෙත, සිට
..... දින දක්වා කංසා සහ කංසා ආශ්‍රිත භාණ්ඩ, ද්‍රව්‍ය හෝ ඖෂධ සහ ආයුර්වේද නිෂ්පාදන, වගා කිරීම,
නිෂ්පාදනය කිරීම, මිලදී ගැනීම, ගබඩා කිරීම, බෙදා හැරීම, විකිණීම සහ අපනයනය සඳහා නිකුත් කරනු ලබන තාවකාලික/ ස්ථිර
බලපත්‍රය යි.

මෙම බලපත්‍රය 1961 අංක 31 දරන ආයුර්වේද පනත යටතේ සාදන ලද ආයුර්වේද වෛද්‍ය විද්‍යාවේ හා ශල්‍ය වෛද්‍ය විද්‍යාවේ
කාර්යයන් සඳහා වන ආයුර්වේද සංග්‍රහය, 2024 මගින් නියම කර ඇති කොන්දේසිවලට යටත් වන අතර, කලින් අත්හිටුවා හෝ
අවලංගු කර ඇත්නම් මිස, මෙම බලපත්‍රයේ සඳහන් කාල සීමාව තුළ බලාත්මක වේ.

බලපත්‍ර වර්ගය :
ආයුර්වේද නිෂ්පාදනයේ වර්ගීය නාමය :
වෙළඳ නාමය (ඇත්නම්) :

බලපත්‍රයේ වලංගු කාලය :
නිකුත් කරන ලද දිනය :
ගාස්තු ගෙවා ලබාගත් රිසිට්පත් අංකය සහ දිනය :

.....
ආයුර්වේද කොමසාරිස් ජනරාල්

20..... මස වැනි දින පරණ කොට්ටාව පාර, නාවින්න, මහරගම ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවේදී ය.

සංලක්ෂ්‍යය: ඉහත සඳහන් විස්තර සම්බන්ධයෙන් කිසියම් වෙනසක් ඇති වී නම් ඒ බව දින 14 ක් ඇතුළත දැනුම් දිය යුතුය.

උපලේඛනය V

ඇසුරුම් කිරීම, ලේබල් කිරීම සහ අන් පත්‍රිකාවක අන්තර්ගතයට අදාළ පිරිවිතර

අන් පත්‍රිකාවේ ලේබල් කිරීම සහ ඇසුරුම් කිරීමේ අන්තර්ගතය

ආනයනය කරන ලද, නිෂ්පාදනය කරන ලද, සැකසූ හෝ දේශීයව ඇසුරුම් කරන ලද හෝ විකුණන ලද හෝ විකිණීම සඳහා නිරාවරණය කරන ලද සෑම ඖෂධ ඇසුරුමකම ජාතික භාෂා ප්‍රතිපත්ති අවශ්‍යතාවය සමඟ පහත සඳහන් තොරතුරු සහිත ලේබලයක් තිබිය යුතුය.

(අ) නිල හෝ වර්ගීය නාමය.

(ආ) නිෂ්පාදනයක් සඳහා ඖෂධීය මොනොග්‍රාෆයකට අනුකූලතාවයක් ඉල්ලා සිටින්නේ නම්, සාමාන්‍ය සහ විශේෂිත මොනොග්‍රාෆ දෙකෙහිම දක්වා ඇති අදාළ ලේබල් කිරීමේ අවශ්‍යතා පිළිපැදිය යුතුය.

(ඇ) වෙළඳ නාමය/ හිමිකාර නාමය (ඇත්නම්): වෙළඳ නාමය වෙනත් නිෂ්පාදනයක් සඳහා ලියාපදිංචි කර නොතිබිය යුතුය.

(ඈ) ප්‍රමාණාත්මක තොරතුරු පෙන්වන සක්‍රීය ද්‍රව්‍ය(ය) පිළිබඳ ප්‍රකාශයක්:

(i) එක් එක් සක්‍රීය අමුද්‍රව්‍ය වර්ගීය නාමය සහිතව, එහි ප්‍රමාණය, ඖෂධ නිෂ්පාදනයේ එක් එක් මාත්‍රා ඒකකයක් තුළ තිබිය යුතු බර, පරිමාව, ධාරිතාව හෝ සක්‍රීය සංඝටක අනුව දැක්විය යුතුය.

(ii) මාත්‍රා ඒකකයක් නොමැති විට, එහි අදාළ හිමිකාර නොවන නාමයෙන් හඳුනාගෙන ඇති එක් එක් ක්‍රියාකාරී අමුද්‍රව්‍යවල ප්‍රමාණය, වෛද්‍ය නිෂ්පාදනයේ බහාලුම්වල බර, පරිමාව, ධාරිතාව හෝ සක්‍රීය සංඝටක හෝ බර අනුව ප්‍රතිශතය හෝ මුළු ප්‍රමාණයේ පරිමාව අනුව දැක්විය යුතුය.

(ඉ) ඇසුරුම් ප්‍රමාණය: බර හෝ අන්තර්ගතයේ පරිමාව සම්බන්ධයෙන් ඇසුරුමේ අඩංගු මාත්‍රා ගණන

(ඊ) නුසුදුසු බලපෑම් ඇති බවට ප්‍රකාශිත සහායක ද්‍රව්‍ය, සහ අධිකාරිය විසින් නිශ්චිතව දක්වා ඇති වෙනත් සමාන අමුද්‍රව්‍ය.

(උ) මාත්‍රාව.

(ඌ) එන්නත් කළ හැකි නිෂ්පාදන සඳහා ඖෂධය ලබාදෙන ක්‍රමවේදය.

(එ) ගබඩා උෂ්ණත්වය සහ වෙනත් විශේෂ ගබඩා පූර්වාරක්ෂාවන් (ඇත්නම්).

(ඒ) නිෂ්පාදනය කුඩා දරුවන්ට ළඟා විය නොහැකි ලෙස ගබඩා කළ යුතු බවට විශේෂ අනතුරු ඇඟවීමක්.

(ඔ) නිෂ්පාදනය භාවිතයට පෙර වෙනත් ආකාරයකින් ප්‍රතිසංවිධානය කිරීමට, තනුක කිරීමට හෝ සකස් කිරීමට අවශ්‍ය නම් ඒ සඳහා නිශ්චිත උපදෙස්.

(ඕ) අදාළ කර ගත හැකි අවස්ථාවලදී, නිෂ්පාදනය විෂබීජ හරණය කර ඇති බව.

(ක) අදාළ කර ගත හැකි අවස්ථාවලදී, නිෂ්පාදනය බැක්ටීරියා එන්ඩොටොක්සින් වලින් තොර හෝ නිෂ්පාදනය තාපජනක නොවන බව.

(ග) දෘශ්‍ය අංශු නොතිබිය යුතු ඖෂධීය ද්‍රාවණ සඳහා, දෘශ්‍ය අංශු තිබේ නම් භාවිතා නොකළ යුතුය.

(ච) ඖෂධ නිෂ්පාදනය සඳහා අවශ්‍ය විය හැකි වෙනත් විශේෂ අනතුරු ඇඟවීම් සහ පූර්වාරක්ෂාවන්.

(ජ) පැහැදිලිව සඳහන් කරන ලද නිෂ්පාදිත දිනය (මාසය / වර්ෂය)

(ට) පැහැදිලිව සඳහන් කරන ලද කල් ඉකුත්වන දිනය (මාසය/ වසර)

- (ඩ) නිෂ්පාදකයා විසින් යොදන ලද කාණ්ඩ අංකය හෝ ලොට් අංකය
- (න) කන්ටේනරය විවෘත කිරීමෙන් පසුව හෝ නිෂ්පාදිතය නැවත සකස් කිරීමෙන් පසුව, ඖෂධය භාවිතා කළ හැකි කාලසීමාව
- (ඳ) අදාළ අවස්ථා වලදී නිෂ්පාදනයේ භාවිතයට නොගත් ප්‍රමාණයන් බැහැර කිරීම සම්බන්ධ විශේෂිත පූර්වාරක්ෂාවන්.
- (න) නිෂ්පාදකයාගේ නම සහ නිෂ්පාදනාගාරයේ ලිපිනය.
 - ඖෂධ නිෂ්පාදන නිෂ්පාදකයාට වඩා වෙනස් නම්, කාණ්ඩ මුදාහරින්නාගේ නම සහ ලිපිනය භාවිතා කළ යුතුය.
 - නිෂ්පාදන හිමිකරු නිෂ්පාදකයාට වඩා වෙනස් නම්, ලේබලය පහත දැක්වෙන ආකාරයෙන් දැක්විය යුතුය: "(සැබෑ නිෂ්පාදකයාගේ නම සහ ලිපිනය) විසින් (නිෂ්පාදන හිමිකරුගේ නම) සඳහා නිෂ්පාදනය කරන ලදී"
 - නිෂ්පාදන/ මුදාහැරීමේ මධ්‍යස්ථානය(ය) ට වඩා වෙනස් වේ නම්, ඇසුරුම් මධ්‍යස්ථානයේ (ය) නම සහ ලිපිනය ද ඇතුළත් කළ යුතුය.

ජාතික භාෂා කොමිෂන් සභාවේ නියෝග

ජාතික භාෂා ප්‍රතිපත්ති අවශ්‍යතාවලට අනුකූලව, නිල හෝ සාමාන්‍ය නාමය සිංහල, දෙමළ සහ ඉංග්‍රීසි භාෂාවලින් ප්‍රදර්ශනය කළ යුතුය.

- හානි නොවූ පිටත සහ කඩදාසි පෙට්ටියකින් නිකුත් කරන ඖෂධ සඳහා (උදා: දියර බෝතලය, ආලේපන ටියුබ්), පිටත පෙට්ටියේ දේශීය භාෂාවෙන් නම ප්‍රදර්ශනය කිරීම ප්‍රමාණවත් වේ.
- නිෂ්පාදනය නිකුත් කිරීම සඳහා පිටත පෙට්ටියෙන් පිටතට ගෙන තිබේ නම් (උදා: බුබුලාකාර අලවන තීරු) හෝ නිෂ්පාදනයේ පිටත පෙට්ටියක් නොමැති නම්, ප්‍රාථමික ලේබලය දේශීය භාෂාවෙන් නම සඳහන් කළ යුතුය.
- ඖෂධය ලබාදීම සඳහා වෘත්තීය සෞඛ්‍ය කාර්ය මණ්ඩලයක් අවශ්‍ය වන ඖෂධ සඳහා මෙම අවශ්‍යතාවය අනිවාර්ය නොවේ.

කුඩා ලේබල සඳහා නිදහස් කිරීම්

මිලි ලීටර් 10 ක් හෝ ඊට අඩු පරිමාවක් සහිත බුබුලාකාර පටියක්, ඇම්පියුලයක් හෝ කුප්පියක් වැනි කුඩා බහාලුම්වල ප්‍රාථමික ලේබලවල පහත සඳහන් අවම තොරතුරු අඩංගු විය යුතුය:-

- (a) වර්ගීය හෝ පොදු නාමය,
- (b) වෙළඳ නාමය (අදාළ විටදී),
- (c) ඖෂධයේ ප්‍රබලතාවය (අදාළ විටදී)
- (d) කාණ්ඩ හෝ ලොට් අංකය,
- (e) කල් ඉකුත්වීමේ දිනය
- (f) නිෂ්පාදකයාගේ හෝ නිෂ්පාදන හිමිකරුගේ නම හෝ ලාංඡනය

ඊට අමතරව, එන්නත් කිරීම සඳහා ලබා දෙන මාර්ගය සඳහන් කළ යුතුය. මෙය කෙටි යෙදුම් වලින් දැක්විය හැක. ගබඩා කිරීමේ උපදෙස් තීරු මත සඳහන් කළ යුතුය.

ප්‍රාථමික ලේබලයෙන් නිදහස් කර ඇති තොරතුරු පිටත පෙට්ටියේ සහ/ හෝ පත්‍රිකාවල ඇතුළත් කළ යුතුය.

ප්‍රායෝගිකව කළ හැකි අවස්ථාවලදී නම්, නිෂ්පාදනයේ නම සහ ප්‍රබලතාව එක් එක් Blister Pocket මත දිස්විය යුතුය. නැතහොත් ඇසුරුම හරහා මධ්‍යගතව යොමු කළ යුතුය. අවසන්වරට බුබුලාකාර ඇසුරුමෙන් ඉවත් කරන තෙක් තොරතුරු පරිශීලකයාට ලබා ගත හැකි වීම වැදගත් වේ.

ලේබලවල සපයා ඇති සාමාන්‍ය තොරතුරු, වෙනස් නොවන ස්ථිර තොරතුරු විය යුතුය.