

ශී ලංකා පුජාතාන්තික සමාජවාදී ජනරජයේ පාර්ලිමේන්තුව

ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරිය

ජාතික ඖෂධ පුතිපත්තියට අනුකූලවන ආකාරයට ඖෂධ, වෛදා උපකරණ සහ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන ලියාපදිංචි කිරීම, බලපතු ලබාදීම, නිෂ්පාදනය කිරීම, ආනයනය කිරීම සහ එකී ඖෂධ, වෛදා උපකරණ හා සීමාස්ථ නිෂ්පාදනවලට අදාළ වෙනත් සියලු කරුණු සහ සායනික පරීක්ෂණ පවත්වන ආකාරය නියාමනය කිරීම සහ පාලනය කිරීම සම්බන්ධයෙන් වගකිව යුතු ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරීය යනුවෙන් හඳුන්වනු ලබන නියාමන අධිකාරීයක් පිහිටුවීම සඳහා ද; ඖෂධ නියාමන අංශය, වෛදා උපකරණ නියාමන අංශය, සීමාස්ථ නිෂ්පාදන නියාමන අංශය සහ සායනික පරීක්ෂණ නියාමන අංශය ඇතුළු ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරියේ අංශ පිහිටුවීම සඳහා විධිවිධාන සැලැස්වීම සඳහා ද; ජාතික උපදේශක කමිටුවක් පිහිටුවීම සඳහා ද; ඊට සම්බන්ධ හෝ ආනුෂංගික කරුණු සඳහා ද, විධිවිධාන සැළැස්වීම පිණිස වූ පනත් කෙටුම්පතකි.

සෞඛා හා දේශීය වෛදා අමාතාතුමා විසින් 2015 මාර්තු මස 03 වන දින ඉදිරිපත් කරන ලදී.

මුදුණය කිරීමට පාර්ලිමේන්තුව විසින් නියෝග කරන ලදී.

[335 වන පනත් කෙටුම්පත]

ශී ලංකා රජයේ මුදුණ දෙපාර්තමේන්තුවේ මුදුණය කරන ලදී. කොළඹ 5, රජයේ පුකාශන කාර්යාංශයෙන් මිළදී ලබාගත හැකිය.

මිළ : රු. 70.00 යි.

තැපැල් ගාස්තුව : රු. 50.00 යි.

ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරිය

එල්.ඩී.ඕ. 21/2012

ජාතික ඖෂධ පුතිපත්තියට අනුකූල වන ආකාරයට ඖෂධ, වෛදාෑ උපකරණ සහ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන ලියාපදිංචි කිරිම, බලපතු ලබාදීම, නිෂ්පාදනය කිරීම, ආනයනය කිරීම සහ එකී ඖෂධ, වෛදෳ උපකරණ හා සීමාස්ථ නිෂ්පාදනවලට අදාළ වෙතත් සියලූ කරුණූ සහ සායනික පරීකුණ පවත්වන ආකාරය නියාමනය කිරීම සහ පාලනය කිරීම සම්බන්ධයෙන් වගකිව යුතු ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරිය යනුවෙන් හඳුන්වනු ලබන නියාමන අධිකාරියක් පිහිටුවීම සඳහා ද; ඖෂධ නියාමන අංශය, වෛදාඃ උපකරණ නියාමන අංශය, සීමාස්ථ නිෂ්පාදන නියාමන අංශය සහ සායනික පරිකුණ නියාමන අංශය ඇතුළු ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරියේ අංශ පිහිටුවීම සඳහා විධිවිධාන සැලැස්වීම සඳහා ද; ජාතික උපදේශක කමිටුවක් පිහිටුවීම සඳහා ද; 1980 අංක 27 දරන විලවුන්, උපකරණ සහ ඖෂධ පනන ඉවත් කිරීම සඳහා ද; ඊට සම්බන්ධ හෝ ආනුෂංගික කරුණු සඳහා ද විධිවිධාන සැලැස්වීම පිණිස වූ පනතකි.

ශී් ලංකා පුජාතාන්තුික සමාජවාදී ජනරජයේ පාර්ලිමේන්තුව විසින් මෙසේ පනවනු ලැබේ :-

1. මේ පනත 2015 අංක දරන ජාතික ඖෂධ නියාමන ලුහුඩු නාමය අධිකාරිය පනත යනුවෙන් හඳුන්වනු ලබන අතර එය අමාතෳවරයා සහ 5 විසින් ගැසට් පතුයේ පළ කරනු ලබන නියමයක් මගින් නියම _{දිනය.} කරනු ලබන (මෙහි මින්මතු "නියමිත දිනය" යනුවෙන් සඳහන් කරනු ලබන) දිනයක සිට කිුිිියාත්මක විය යුතු ය.

කුියාත්මකවීමේ

I වන පරිච්ඡේදය

ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරිය

10

I වන කොටස

අධිකාරිය පිහිටුවීම

2. (1) (මෙහි මින්මතු "අධිකාරිය" යනුවෙන් සඳහන් කරනු _{ජාතික ඖෂධ} ලබන) ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරිය නම් වූ අධිකාරියක් පිහිටුවනු නියාමන ලැබිය යුතු ය.

පිහිටුවීම.

15

(2) මේ වගන්තිය මගින් පවරන ලද නාමයෙන් අධිකාරිය සංස්ථාවක් විය යුතු අතර ඊට අවිච්ඡින්න පැවැත්මක් සහ පොදු මුදාවක් තිබිය යුතු අතර, එකී නාමයෙන් එය විසින් ද එයට එරෙහිව ද නඩු පවරනු ලැබිය හැකිය.

3. අධිකාරියේ අරමුණු :-

අධිකාරියේ අරමුණු.

- (අ) පුතායක්ෂ, ආරක්ෂාකාරී සහ නිවැරදි තත්වයෙන් යුතු ඖෂධ, පුතාන්ෂ, ආරක්ෂාකාරී සහ නිවැරදි තත්වයෙන් යුතු වෛදා උපකරණ සහ පුතාන්ෂ, ආරක්ෂාකාරී සහ නිවැරදි තත්වයෙන් යුතු සීමාස්ථ නිෂ්පාදන සාධාරණ මිලකට මහජනතාවට ලබා දෙන බවට තහවුරු කිරීම;
- (ආ) ඖෂධ, වෛදා උපකරණ සහ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන ලියාපදිංචි කිරීම, බලපතු ලබා දීම, ලියාපදිංචිය හෝ බලපතු අවලංගු කිරීම, නිෂ්පාදනය කිරීම, මිල නියම කිරීම, ආනයනය කිරීම, ගබඩා කිරීම, පුවාහනය කිරීම, බෙදා හැරීම, විකිණීම, පුචාරණය කිරීම සහ බැහැර කිරීම හා සම්බන්ධ සියලු කාරණා සඳහා මධාම නියාමක ලෙස කටයුතු කිරීම;
- (ඇ) ඖෂධ, වෛදා උපකරණ, සීමාස්ථ නිෂ්පාදන සහ විමර්ශතාත්මක ඖෂධීය නිෂ්පාදන ලියාපදිංචි කිරීම, 20 බලපතු ලබා දීම සහ ආනයනය කිරීමට අදාළ සියළු කටයුතු විනිවිදභාවයකින් යුතුව, තිරසාර ලෙස සහ සාධාරණ ආකාරයට සිදුකරන බවට තහවුරු කිරීම;
- (ඇ) අතාාවශා ඖෂධ සාධාරණ මිලකට පැවතීම සහතික කිරීමේ අරමුණින් ශුී ලංකාව තුළ නිවැරදි තත්වයෙන් 25 යුතු ඖෂධ නිෂ්පාදනය දිරිමත් කිරීම;
 - (ඉ) සෞඛා සත්කාර වෘත්තිකයන් හා පාරිභෝගිකයන් විසින් ඖෂධ, වෛදා උපකරණ සහ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන ආරක්ෂාකාරී ලෙස සහ විචාරශීලී ලෙස භාවිතය පුවර්ධනය කිරීම;
- 30 (ඊ) ඖෂධ, වෛදා උපකරණ සහ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනවලට සම්බන්ධිත අදාළ නීති සඳහා උචිත සංශෝධන නිර්දේශ කිරීම:

- (උ) ඖෂධ, වෛදා උපකරණ සහ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන පිළිබඳ මහජනතාව, සෞඛා සත්කාර වෘත්තිකයන් සහ ඒ පිළිබඳව සැලකිල්ලක් දක්වන සියලු දෙනා දැනුවත් කිරීම;
- (ඌ) ඖෂධ, වෛදා උපකරණ සහ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන 5 පුවර්ධනය සහ අළෙවිකරණය නියාමනය කිරීම;
 - (එ) රට තුළ ඖෂධ, වෛදා උපකරණ සහ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන පැවතීම නියාමනය කිරීම;
- (ඒ) ඖෂධ, වෛදා උපකරණ සහ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනවල තත්ත්වය, ආරකෂාකාරී බව සහ අහිතකර පුතිකිුයාවන් 10 පිළිබඳව පශ්චාත් අළෙවිකරණ සමීකුණ පැවැත්වීම; සහ
 - (ඔ) ශී් ලංකාවේ සායනික පරීක්ෂණ පැවැත්වීමට අදාළ සියලු කටයුතු නියාමනය කිරීම,

ආදිය වේ.

- 4. අධිකාරිය පහත දැක්වෙන තැනැත්තන්ගෙන් සමන්විත විය අධිකාරියේ 15 යුතු ය:- සංයුතිය.
 - (අ) නිලබලයෙන් පත්වන සාමාජිකයන්, එනම් -
 - (i) සෞඛා සේවා අධාක්ෂ ජනරාල්;
 - (ii) භාණ්ඩාගාර ලේකම් හෝ ඔහුගේ නාමිකයකු; සහ
- (iii) අධිකාරියේ ලේකම් වශයෙන් කටයුතු කළ යුතු 15 20 වන වගන්තිය යටතේ පත් කරනු ලබන අධිකාරියේ පුධාන විධායක නිලධරයා;
 - (ආ) (මෙහි මින්මතු "පත්කළ සාමාජිකයන්" යනුවෙන් සඳහන් කරනු ලබන) අමාතාවරයා විසින් පත්කරනු ලබන පහත සඳහන් තැනැත්තන් එනම් -
- 25 (i) පහත දැක්වෙන සායන විෂය නියෝජනය කරන්නා වූ ද, පිළිවෙලින් වූ ස්වකීය වෘත්තීමය ආයතන විසින් නම් කරනු ලබන්නා වූ ද සෞඛ්‍ය අමාත්‍‍‍‍ණාංශයට අනුයුක්ත විශේෂඥ වෛද්‍යවරුන් සිව්දෙනකු-

4 ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරිය

- (අ) කායික වෛදා වේදය;
- (ආ) ශලා වෛදා වේදය;
- (ඇ) ළමා රෝග වේදය; සහ
- (ඈ) පුසව හා නාරි වේදය;

15

- 5 (ii) සෑම අවුරුදු තුනකට වරක් මාරුවෙන් මාරුවට අදාළ වෛදා පීඨාධිපතින් විමසා පත්කරනු ලබන 1978 අංක 16 දරන විශ්වවිදාහල පනත යටතේ පිහිටුවන ලද ශී ලංකාවේ යම් විශ්වවිදහාලයක ඖෂධ වෛදා වේදය පිළිබඳ මහාචාර්යවරයකු;
 - (iii) සෑම අවුරුදු තුනකට වරක් මාරුවෙන් මාරුවට අදාළ පීඨාධිපතීන් විමසා පත් කරනු ලබන 1978 අංක 16 දරන විශ්වවිදපාල පනත යටතේ පිහිටුවනු ලැබූ ශී ලංකාවේ යම් විශ්වවිදපාලයක ඖෂධ වේදය පිළිබඳ මහාචාර්යවරයකු හෝ ජොෂ්ඨ කථිකාචාර්යවරයකු;
- (iv) පිළිවෙලින් කළමනාකරණය, නීතිය, ගණකාධිකරණය හෝ සෞඛා යන 20 කේෂ්තුවල විශිෂ්ටත්වයක් දක්වා ඇති වෘත්තිකයන් හතරදෙනකු.
 - 5. (1) පත්කළ සාමාජිකයන්ගෙන් එක් සාමාජිකයකු අධිකාරියේ අමාතාවරයා විසින් අධිකාරියේ සභාපතිවරයා වශයෙන් පත් කරනු සභාපතිවරයා. ලැබිය යුතු ය.
- 25 (2) සභාපතිවරයා විසින් අමාතාවරයා අමතනු ලබන ලිපියක් මඟින් සභාපති ධුරයෙන් ඉවත්විය හැකි අතර එම ඉල්ලා අස්වීම අමාතාවරයා විසින් පිළිගනු ලබන දින සිට බලාත්මක විය යුතු ය.
 - (3) තත්කාර්ය සඳහා හේතු දක්වමින් අමාතාෘවරයා විසින් සභාපතිවරයා ස්වකීය ධුරයෙන් ඉවත් කරනු ලැබිය හැකි ය.
- 30 (4) (2) සහ (3) වන උපවගන්තිවල විධිවිධානවලට යටත්ව, සභාපතිවරයාගේ ධුර කාලය, සභාපතිවරයා අධිකාරියේ සාමාජිකත්වය දරනු ලබන කාලසීමාව විය යුතු ය.

- (5) රෝගාතුරවීම, වෙනත් අශක්නුතාවක්, ශීු ලංකාවෙන් බැහැරව සිටීම හෝ වෙනත් යම් හේතුවක් නිසා තාවකාලිකව ස්වකීය ධූරයේ කිුයා කිරීමට සභාපතිවරයා අපොහොසත්වන අවස්ථාවක දී, අමාතාවරයා විසින් පත්කළ වෙනත් සාමජිකයකු එම පත්කළ 5 සාමාජිකයාගේ සාමානා කාර්යවලට අතිරේකව සභාපති වශයෙන් කියාකිරීම සඳහා පත් කරනු ලැබිය හැකි ය.
- 6. (1) අමාතාවරයා විසින්, අධිකාරියේ සාමාජිකයකු වශයෙන් සාමාජිකයන්ගේ යම් තැනැත්තකු පත්කිරීමට පෙරාතුව, අධිකාරියේ සාමාජිකයකු ^{සම්බන්ධතා} වශයෙන් ස්වකීය කර්තවා ඉටු කිරීමේ දී එම තැනැත්තාට අධිකාරියේ සට්ටනය. 10 කටයුතු සඳහා අහිතකර ලෙස බලපැ හැකි අධිකාරියේ කටයුතු පිළිබඳ යම් මූලා හෝ වෙනත් සම්බන්ධතා ඝට්ටන නොමැති බවට අමාතාවරයා විසින් සෑහීමට පත්විය යුතු ය.

- (2) පත්කළ දින සිට අධිකාරියේ කිසිදු සාමාජිකයකු විසින් එවැනි සම්බන්ධතා අත්කරගෙන නොමැති බවට අමාතෳවරයා විසින් 15 කලින් කල සෑහීමට පත් විය යුතු ය.
 - (3) කිසිදු තැනැත්තකු විසින් තමා අධිකාරියේ සාමාජිකයකු වීම නතර වූ දිනයේ සිට ඊට ඉක්බිතිව එළඹෙන අවුරුදු තුනක කාලයක් තුළ දී ඖෂධ කර්මාන්තය සම්බන්ධ යම් රැකියාවක හෝ පත්වීමක හෝ නියැලීමෙන් වැළකිය යුතු ය.
- (4) (අ) අධිකාරිය විසින් සිදුකළ හෝ සිදුකිරීමට යෝජිත යම් ගිවිසුමක් සඳහා අධිකාරියේ යම් සාමාජිකයකු සෘජුව හෝ වකුව යම් ආකාරයකින් සම්බන්ධතාවක් දක්වනු ලබන අවස්ථාවක දී ස්වකීය සම්බන්ධතාවයේ ස්වභාවය එම සාමාජිකයා විසින් අධිකාරියේ රැස්වීමකදී හෙළිදරව් කරනු ලැබිය යුතු ය.
- (ආ) එම හෙළිදරව් කිරීම අධිකාරියේ වාර්තාවල වාර්තා කරනු ලැබිය යුතු අතර, එම ගිවිසුම පිළිබඳ අධිකාරියේ යම් සාකච්ඡාවක් හෝ තීරණයක් සඳහා එම සාමාජිකයා සහභාගි නොවිය යුතු ය.
- (5) අමාතාවරයා විසින්, මෙම වගන්තියේ විධිවිධාන තවදුරටත් නිශ්චිතව දැක්වීම සඳහා සහ බලාත්මක කිරීම සඳහා නියෝග 30 සාදනු ලැබිය හැකි ය.
 - (6) මේ වගන්තියේ කාර්ය සඳහා -

6 ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරිය

- "අධිකාරියේ සාමාජිකයකු" යන්නට සභාපතිවරයා, පත්කළ සාමාජිකයකු සහ නිලබලයෙන් පත්වන සාමාජිකයකු ඇතුළත් වේ; සහ
- "සම්බන්ධතා සට්ටන" යන්නට ඖෂධ, වෛදා උපකරණ, 5 සීමාස්ථ නිෂ්පාදන හෝ විමර්ශනාත්මක ඖෂධීය නිෂ්පාදන, නිෂ්පාදනය කිරීම, ආනයනය කිරීම, බෙදාහැරීම හෝ විකිණීම සම්බන්ධයෙන් කටයුතු කරන යම් සමාගමක් හෝ ආයතනයක් සමඟ පවත්වනු ලබන යම් ගනුදෙනුවක් ඇතුළත් වේ.
- 10 7. යම් තැනැත්තකු -

15

30

සාමාජිකයකු වීම සඳහා

- (අ) පාර්ලිමේන්තුවේ, යම් පළාත් සභාවක හෝ පළාත් පාලන නුසුදුසුකම්.
 ආයතනයක මන්තී්වරයකු හෝ සභිකයකු වේ නම් හෝ
 මන්තී්වරයකු හෝ සභිකයකු බවට පත් වේ නම්;
- (ආ) ශී් ලංකාවේ පුරවැසියකු නොවේ නම් හෝ පුරවැසියකු වීම අවසන් වේ නම්;
- (ඇ) අධිකාරිය විසින් හෝ අධිකාරිය වෙනුවෙන් යම් ගිවිසුමක් යටතේ සෘජුව හෝ වකුව යම් අයිතිවාසිකමක් හෝ පුතිලාභයක් දරනු ලබයි නම් හෝ බුක්ති විදිනු ලබයි නම්;
- (ඇ) අධිකාරියේ සාමාජිකයකු වශයෙන් ස්වකීය කර්තවා 20 කියාත්මක කිරීම සඳහා අගතිගාමීව බලපෑ හැකි යම් මූලා හෝ වෙනත් සම්බන්ධතාවක් ඇත්නම්;
 - (ඉ) අධිකාරියේ රැස්වීම් තුනකට අඛණ්ඩව සහභාගී නොවී සිටී නම්;
- (ඊ) ශී ලංකාවේ හෝ වෙනත් යම් රටක බලාත්මකව පවතින 25 යම් නීතියක් යටතේ සිහිවිකල් තැනැත්තකු බවට අනාවරණය කරගෙන හෝ පුකාශයට පත්කර ඇත්නම්;
 - (උ) ශී් ලංකාවේ හෝ වෙනත් යම් රටක බලාත්මකව පවතින යම් නීතියක් යටතේ බංකොලොත් හෝ බුන්වත් තැනැත්තකු බවට පුකාශ කර ඇත්නම් හෝ බංකොලොත් හෝ බුන්වත් බවින් නිදහස් කර නොමැති නම්; හෝ
 - (ඌ) ශී ලංකාවේ හෝ වෙනත් යම් රටක යම් අධිකරණයක් විසින් පනවනු ලැබූ බන්ධනාගාරගත කිරීමේ දණ්ඩනයකට යටත්ව හෝ නියෝගයක් ලැබ ඇත්නම්,

එම තැනැත්තා අධිකාරියේ සාමාජිකයකු ලෙස පත්කිරීමට හෝ සාමාජිකයකු වශයෙන් දිගටම සිටීමට හෝ නුසුදුස්සකු විය යුතු ය.

8. අධිකාරියේ නිලබලයෙන් පත්වන සෑම සාමාජිකයකු ම තමා නිලබලයෙන් 5 අධිකාරිය වෙත පත් කරනු ලැබුවේ යම් ධුරයක් පුකාරව එම ධුර පත්වන දරනු ලබන තාක්කල් අධිකාරියේ ධූර දරනු ලැබිය යුතු ය.

9. (1) අධිකාරියේ පත්කළ සෑම සාමාජිකයකුම තමා මියයෑම, පත්කළ ඉල්ලා අස්වීම හෝ ඉවත් කිරීම, නිසා කලින් ස්වකීය ධුරය හිස්කරනු සාමාජිකයන්ට ලැබුවහොත් හෝ විනයානුකූල හේතු නිසා ධුරයෙන් ඉවත් කරනු දිධිවිධාන. 10 ලැබුවහොත් මිස අවුරුදු තුනක කාලයක් සඳහා ධුර දරනු ලැබිය යුතු ය.

- (2) අමාතාවරයා විසින් හේතු දක්වමින් යම් පත්කළ සාමාජිකයකු ධුරයෙන් ඉවත් කරනු ලැබිය හැකි ය.
- (3) යම් පත්කළ සාමාජිකයකු තත්කාර්ය සඳහා අමාතාවරයා 15 අමතනු ලබන ලිපියක් මගින් ස්වකීය ධුරයෙන් ඉල්ලා අස්විය හැකි අතර එම ඉල්ලා අස්වීම අමාතාවරයා විසින් පිළිගනු ලැබීමෙන් පසුව බලාත්මක විය යුතු ය.
- (4) (අ) යම් පත්කල සාමාජිකයකු මියයැම, ධූරයෙන් ඉල්ලා අස්වීම හෝ ඉවත්කිරීම සිදුවන අවස්ථාවක දී, අමාතාවරයා විසින් 20 එම පත්කල තිශ්චිත සාමාජිකයා සම්බන්ධයෙන් මේ පනතේ සඳහන් විධිවිධාන පිළිබඳ සැළකිල්ලට ගෙන ඔහු වෙනුවෙන් වෙනත් තැනැත්තකු පත්කරනු ලැබිය හැකි ය.
- (ආ) (අ) ඡේදයේ කාර්ය සඳහා එම පුරප්පාඩුව සිදුවී එක් මාසයක කාලයක් ඇතුළත අමාතාවරයා විසින් සාමාජිකයකු පත්කරනු ලැබිය 25 යුතු ය.
 - (ඇ) (අ) ඡේදය යටතේ පත්කරනු ලබන සාමාජිකයා තමා අනුපුාප්ත වනුයේ යම් සාමාජිකයකුගේ ධුරයක් සඳහා ද එම සාමාජිකයාගේ ඉතිරි ධූර කාලය සඳහා ධූර දරනු ලැබිය යුතු ය.
- (5) රෝගාතුරවීම හෝ ශීූ ලංකාවෙන් බැහැරව සිටීම හෝ 30 වෙනත් යම් හේතුවක් නිසා ස්වකීය ධුරයේ කාර්ය ඉටුකිරිම සඳහා

යම් පත්කළ සාමාජිකයකු තාවකාලිකව අපොහොසත්වන අවස්ථාවක දී, අමාතාවරයා විසින් 4(ආ) වගන්තියේ විධිවිධාන සැළකිල්ලට ගෙන ඔහු වෙනුවෙන් වෙනත් තැනැත්තකු පත්කරනු ලැබිය හැකි ය.

- 5 (6) ඉහතින්ම වූ විධිවිධානවලට යටත්ව, පත්කළ සාමාජිකයා නැවත පත්කරනු ලබන තෙක් හෝ අමාතෲවරයා විසින් අලුත් සාමාජිකයකු පත්කරනු ලබන තෙක් (1) වන උපවගන්තියේ සඳහන් අවුරුදු තුනක කාලසීමාව අවසන් වීමෙන් පසුව, පත්කළ සාමාජිකයකු අඛණ්ඩව ධුර දරනු ලැබිය හැකි ය.
- 10 10. (1) සභාපතිවරයා අධිකාරියේ සෑම රැස්වීමකම මුලසුන අධිකාරියේ දැරිය යුතු ය. සභාපතිවරයා පැමිණ නොසිටින අවස්ථාවක දී, රැස්වීම. පැමිණ සිටින සාමාජිකයන් විසින් ඔවුන් අතරින් එක් තැනැත්තකු සභාපතිවරයා වශයෙන් තෝරාගනු ලැබිය යුතු ය.

(2) (අ) අධිකාරිය විසින් තීරණය කරනු ලබන සියලු කරුණු 15 අධිකාරියේ රැස්වීමක දී තීරණය කරනු ලැබිය යුතු අතර, එම කරුණු පැමිණ සිටින සහ ඡන්දය දෙනු ලබන බහුතර සාමාජිකයන් විසින් නිශ්චය කරනු ලැබිය යුතු ය.

- (ආ) යම් රැස්වීමක දී සලකනු ලැබිය යුතු පුශ්නයක් පිළිබඳ සමාන ඡන්ද පුමාණ ලැබී ඇති අවස්ථාවක දී, සභාපතිවරයාට 20 ස්වකීය සාමානා ඡන්දයට අතිරේකව තීරක ඡන්දයක් තිබිය යුතු ය.
 - (ඇ) හේතු දක්වමින් ඉදිරිපත් කරනු ලබන අධිකාරියේ සෑම තීරණයක්ම ලිඛිතව විය යුතු අතර එයට අධිකාරියේ මුදුාව තැබිය යුතු ය.
- 25 (3) (අ) අධිකාරියේ යම් සාමාජිකයකු විසින් ලිඛිත දැන්වීමක් මගින් රැස්වීමක් කැඳවන ලෙස සභාපතිවරයාගෙන් ඉල්ලා සිටිනු ලැබිය හැකි අතර සභාපතිවරයා විසින් සාධාරණ හේතු ඇතිව මිස එම ඉල්ලීම පුතික්ෂේප කරනු නොලැබිය යුතු ය.
- (ආ) 15 වන වගන්තිය යටතේ පත්කරනු ලබන පුධාන විධායක 30 නිලධරයා අධිකාරියේ සෑම රැස්වීමක්ම කැඳවනු ලැබිය යුතු ය.
 - (4) අධිකාරියේ යම් පුරප්පාඩුවක් පැවතීම හෝ එහි යම් සාමාජිකයකු පත්කිරීම පිළිබඳ දෝෂයක් තිබීම හේතුවෙන් අධිකාරියේ

කිසිදු කියාවක්, තීරණයක් හෝ කටයුත්තක් අවලංගුවන ලෙස සලකනු නොලැබිය යුතු ය.

- (5) අධිකාරියේ යම් රැස්වීමක් සඳහා ගණපූරණය සාමාජිකයන් හත් දෙනෙකු විය යුතු ය.
- (6) මේ වගන්තියේ ඉහතින් ම වූ විධිවිධානවලට යටත්ව, අධිකාරියේ රැස්වීම් සහ එම රැස්වීම්වල කටයුතුවලට අදාළ කාර්ය පටිපාටිය අධිකාරිය විසින් කුමවත් කරනු ලැබිය හැකි ය.
 - 11. (1) අධිකාරියේ මුදුාව අධිකාරිය විසින් තීරණය කරනු ලබන මුදාව. ආකාරයට විය යුතු ය.
- (2) අධිකාරියේ මුදුාව -10

15

20

- (අ) අධිකාරිය විසින් තීරණය කරනු ලබන ආකාරයට වෙනස් කරනු ලැබිය හැකි ය;
- (ආ) අධිකාරිය විසින් තීරණය කරනු ලැබිය හැකි යම් තැනැත්තකුගේ හෝ තැනැත්තන්ගේ භාරයේ තැබිය යුතු ය;
 - (ඇ) අධිකාරියේ අවසරය ඇතිව සහ අධිකාරියේ සාමාජිකයන් දෙදෙනකු ඉදිරිපිටදී මිස කිසිදු සාධන පතුයකට හෝ ලේඛනයකට අත්සන් නොතැබිය යුතු අතර තමන් පැමිණ සිටින බවට සාක්ෂියක් වශයෙන් එම සාමාජිකයන් දෙදෙනා විසින් එකී සාධන පතුය හෝ ලේඛනය අත්සන් කරනු ලැබිය යුතු ය.
- (3) අධිකාරියේ මුදුාව තබනු ලබන ලේඛන පිළිබඳ රෙජිස්ටරයක් අධිකාරිය විසින් පවත්වාගෙන යා යුතු ය.
- 12. (අ) අධිකාරියේ කර්තවා ඵලදායී ලෙස ඉටුකිරිම සඳහා අධිකාරිය 25 විශේෂඥයින්ගේ අදහස් ලබාගැනීමේ කාර්ය සඳහා අධිකාරියේ යම් ^{විසින්} රැස්වීම රැස්වීමක් සඳහා අධිකාරිය විසින් අදාළ විෂය පිළිබඳ විශේෂඥයන්ට සඳහා විශේෂඥයන්ට ආරාධනා කරනු ලැබිය හැකි ය.

ආරාධනා කළ හැකි බව.

(ආ) විශේෂඥයන්ගේ අදහස් පිළිගැනීමේ හෝ පුතික්ෂේප කිරීමේ පරම අභිමතය අධිකාරිය සතු විය යුතු ය.

15

20

(ඇ) විශේෂඥයන්ට ඡන්දය පාවිච්චි කිරීමේ අයිතියක් නොමැති විය යුතු ය.

13. අධිකාරියේ සාමාජිකයන් සහ විශේෂඥයන් විසින් අධිකාරියේ අධිකාරියේ රැස්වීම් සඳහා සහභාගීවීම වෙනුවෙන් මුදල් විෂයය භාර ^{රැස්වීම් සඳහා} 5 අමාතාවරයාගේ එකඟත්වය ඇතිව අමාතාවරයා විසින් තීරණය සහභාගිවීම කරනු ලැබිය හැකි යම් පාරිශුමික ගෙවනු ලැබිය හැකි ය.

වෙනුවෙන් වූ

14. අධිකාරියේ බලතල සහ කර්තවා වනුයේ:-

බලතල සහ

- (අ) යම් නිෂ්පාදනයක්, ඖෂධ, වෛදා උපකරණ, සීමාස්ථ කර්තවා. නිෂ්පාදන හෝ වෙනත් යම් නිෂ්පාදනයක් ද යන්න වර්ගීකරණය මත තීරණය කිරීම;
- (ආ) මේ පනතේ නියම පුකාරව ඖෂධ, වෛදා උපකරණ, සීමාස්ථ නිෂ්පාදන සහ විමර්ශනාත්මක ඖෂධීය නිෂ්පාදන ලියාපදිංචි කිරීම සහ බලපතු ලබා දීම අනුමත කිරීම හෝ එවැනි යම් ලියාපදිංචි කිරීමක් හෝ බලපතු ලබාදීමක් අවලංගු කිරීම හෝ අත්හිටුවීම;
- (ඇ) ඖෂධ, වෛදා උපකරණ, සීමාස්ථ නිෂ්පාදන, විමර්ශනාත්මක ඖෂධීය නිෂ්පාදන, ලියාපදිංචි කිරීම, බලපතු ලබාදීම, නිෂ්පාදනය කිරීම, ආනයනය කිරීම, ගබඩා කිරීම, නැවත ඇසුරුම් කිරීම, පුවාහනය කිරීම, බෙදාහැරීම, විකිණීම, පුචාරණය කිරීම, පුවර්ධනය කිරීම, ආපසු කැඳවීම සහ බැහැර කිරීම නියාමනය කිරීම;
 - (ඈ) ඔසුසල් හා ඖෂධ ගබඩා ලියාපදිංචි කිරීම සහ නියාමනය කිරීම සඳහා බලය ලබාදීම;
- (ඉ) ඖෂධ, වෛදා උපකරණ, සීමාස්ථ නිෂ්පාදන හෝ 25 විමර්ශනාත්මක ඖෂධීය නිෂ්පාදන, නිෂ්පාදනය කිරීම, ආනයනය කිරීම, ගබඩා කිරීම, බෙදා හැරීම, පුවාහනය කිරීම සහ විකිණීම සඳහා බලපතු නිකුත් කිරීම සහ මේ පනතේ නියම පුකාරව එකී බලපතු අවලංගු කිරීම;
- (ඊ) අධිකාරියේ කර්තවා ඵලදායී ලෙස ඉටුකිරිම සඳහා 30 අවශාවන අනු කමිටු පත්කිරීම;
 - (උ) මේ පනවත් සහ වෙනත් යම් ලිඛිත නීතියක විධිවිධානවලට යටත්ව ඖෂධ, වෛදා උපකරණ,

සීමාස්ථ නිෂ්පාදන හෝ විමර්ශනාත්මක ඖෂධීය නිෂ්පාදන දේශීය වශයෙන් නිෂ්පාදනය කිරීම සඳහා අවශා වන ඖෂධ, වෛදා උපකරණ, සීමාස්ථ නිෂ්පාදන, අමුදුවා, ඇසුරුම් දුවා, යන්තුෝපකරණ හෝ රසායනාගාර දුවා තොග රේගුවෙන් නිදහස් කර ගැනීම සඳහා අනුමතය ලබා දීම;

(ඌ) ඖෂධ, වෛදා උපකරණ සහ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන පිළිබඳ දැනුවත් කිරීමේ වැඩසටහන් පැවැත්වීම සහ මේ පනත යටතේ ලියාපදිංචි කර ඇති සහ බලපතු ලබාදී ඇති ඖෂධ, වෛදා උපකරණ, සීමාස්ථ නිෂ්පාදන හෝ විමර්ශනාත්මක ඖෂධීය නිෂ්පාදනවල තත්ත්වය සහ ආරක්ෂාව පිළිබඳ පශ්චාත් අලෙවි සමීක්ෂණ පැවැත්වීම;

5

10

15

25

- (එ) ලියාපදිංචි කිරීමේ සහ බලපතු ලබාදීමේ කි්යාවලිය සහ මේ පනත යටතේ ලියාපදිංචි කර ඇති සහ බලපතු ලබා දී ඇති ඖෂධ, වෛදා උපකරණ, සීමාස්ථ නිෂ්පාදන හෝ විමර්ශනාත්මක ඖෂධීය නිෂ්පාදන භාවිතා කිරීම තුළින් ඇතිවන අහිතකර පුතිකියා අධීක්ෂණය කිරීම සහ එවැනි අවස්ථාවලදී ඎණික සහ අවශා පියවර ගැනීම;
- (ඒ) බලපතු යටතේ ආනයනය කරන ලද ඖෂධ, වෛදා 20 උපකරණ, සීමාස්ථ නිෂ්පාදන හෝ විමර්ශනාත්මක ඖෂධීය නිෂ්පාදනවල පුමාණය පිළිබඳ දත්ත රැස් කිරීම;
 - (ඔ) පුවර්ධනය කිරීමේ කියාකාරකම්වලට අදාළ කර්මාන්ත සහ වෙළඳ වියදම් පිළිබඳ දත්ත ඇතුළුව, ශී ලංකාවේ ඖෂධ, වෛදාා උපකරණ, සීමාස්ථ නිෂ්පාදන හෝ විමර්ශනාත්මක ඖෂධීය නිෂ්පාදනවල භාවිතය පිළිබඳ දත්ත රැස්කිරීම;
 - (ඕ) නියම කරනු ලැබිය යුතු බවට නිර්දේශිත කරුණු පිළිබඳ අමාතාාවරයා වෙත උපදෙස් ලබා දීම;
- (ක) යම් චංචල හෝ නිශ්චල දේපළ අත්කරගැනීම, දැරීම, 30 කුළියට හෝ බද්දට ලබා ගැනීම හෝ ලබා දීම, උකස් කිරීම, ඔඩපනය කිරීම, විකිණීම හෝ අනහාකාරයකින් බැහැර කිරීම;
 - (ග) එහි කර්තවා ඉටුකිරිමේ දී අවශා වන සහ සුදුසු ගාස්තු අයකිරීම;

- (ච) අවශා බවට සලකනු ලබන යම් ඖෂධයක්, වෛදා උපකරණයක් හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයක් පරීක්ෂා කිරීම සඳහා දේශීය හෝ විදේශීය පර්යේෂණාගාර පිළිගැනීම සහ පත් කිරීම;
- (ජ) නියෝග මගින් නියමකර ඇති ආකාරයට යහපත් නියාමන 5 පරිචයක් (ජිආර්පී) අනුගමනය කිරීම;
 - (ට) ඖෂධ, වෛදා උපකරණ සහ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනවල ආරම්භක මිල තීරණය කිරීම සහ පසුකාලීන මිල පුතිශෝධනය පිළිබඳ අමාතෳවරයාට උපදෙස් ලබාදීම;
- (ඩ) අධිකාරයේ කර්තවා පිළිබඳව උනන්දුවක් දක්වන සියල 10 දෙනා සහ පොදු මහජනතාව වෙත අවශා තොරතුරු සැපයීම; සහ
 - (ත) ඖෂධ, වෛදා උපකරණ සහ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනවලට අදාළ මාර්ගෝපදේශ, නිර්දේශ, විධාන සහ රීති නිකුත් කිරීම, අධීක්ෂණය සහ යාවත්කාලීන කිරීම.

II වන කොටස

අධිකාරියේ පුධාන විධායක නිලධරයා සහ කාර්ය මණ්ඩලය පත්කිරීම

- 15. (1) අධිකාරිය විසින් අමාතාවරයා විමසා පිළිගත් අධිකාරියේ 20 විශ්වවිදාහලයක වෛදා වේදය, ඖෂධ වෛදා වේදය, ඖෂධ $^{\mathrm{gain}}$ විධායක වේදය හෝ ඒ අදාළ යම් වෙනත් විෂයක් සම්බන්ධයෙන් පශ්චාත් නිලධරයා පත්කිරීම. උපාධියක් සහිත ජොෂ්ඨ විධායක මට්ටමේ අවම වශයෙන් අවුරුදු පහක කළමනාකරණ පළපුරුද්දක් සහිත තැනැත්තන් අතරින් (මෙහි මින්මතු "පුධාන විධායක නිලධරයා" යනුවෙන් සඳහන් කරනු ලබන) 25 අධිකාරියේ කාර්ය මණ්ඩලය සඳහා පුධාන විධායක නිලධරයකු පත්කරනු ලැබිය යුතු ය.
 - (2) අධිකාරියේ පොදු විධානයන්ට සහ අධීක්ෂණයට යටත්ව පුධාන විධායක නිලධරයා විසින් -
- (අ) කාර්ය මණ්ඩලයේ පරිපාලනය සහ පාලනය ඇතුළු 30 අධිකාරීයේ කටයුතු පරිපාලනය පිළිබඳ වගකිව යුතු ය;

- (ආ) අධිකාරියේ සියලු තීරණ කිුයාත්මක කිරීම පිළිබඳ වගකිව යුතු ය;
- (ඇ) අධිකාරිය විසින් තමා වෙත පවරනු ලැබිය හැකි සියලු කර්තවා ඉටු කරනු ලැබිය යුතු ය; සහ
- 5 (ඈ) අධිකාරියේ ලේකම්වරයා වශයෙන් කිුයාකළ යුතු ය.
 - (3) අධිකාරිය විසින් අමාතාවරයා විමසා පහත සඳහන් හේතු මත පුධාන විධායක නිලධරයා ධුරයෙන් ඉවත් කරනු ලැබිය හැකි ය.

එනම් පුධාන විධායක නිලධරයා-

- (අ) ස්වකීය කාර්ය ඉටුකිරීමට ස්ථීරව අපොහොසත් නම්; හෝ
- (ආ) වංචාකාරී හෝ නීති විරෝධී ස්වභාවයේ යම් කි්යාවක් සිදුකර ඇත්නම් හෝ ඔහු අධිකාරියේ බැඳීම්වලට අගතිගාමී වේ නම්; හෝ
 - (ඇ) අධිකාරීය විසින් නිකුත් කරනු ලබන විධානවලට එකඟව කිුයා කිරීම පැහැර හැර ඇත්නම්.
- 15 (4) ප්‍රධාන විධායක නිලධරයාගේ ධ්‍ර කාලය, පත් කරනු ලබන දිනයේ සිට අවුරුදු තුනක් වන අතර නැවත පත් කරනු ලැබීමට සුදුස්සකු විය යුතු ය.
- (5) මිය යාම, (3) වන උපවගන්තිය යටතේ ස්වකීය ධුරයෙන් ඉවත් කරනු ලැබීම හෝ එම ධුරය දරන තැනැත්තා විසින් තත්කාර්ය 20 සඳහා අමාතාවරයා අමතන ලිපියක් මගින් ධුරයෙන් ඉල්ලා අස්වීම මගින් පුධාන විධායක නිලධරයාගේ ධූරය පුරප්පාඩු වන්නේ ය.
- (6) ප්‍රධාන විධායක නිලධරයාගේ ධ්‍රය ප්‍රජපාඩ්‍වන අවස්ථාවක දී, (1) වන උපවගන්තිය යටතේ පත්කිරීමක් කරනු ලබන තෙක් ප්‍රධාන විධායක නිලධරයාගේ කාර්ය ඉටුකිරීම සඳහා අධිකාරිය 25 විසින් අධිකාරියේ වෙනත් යම් යෝගා නිලධරයකු පත්කරනු ලැබිය හැකි ය.
 - 16. (1) අධිකාරියේ කර්තවා එලදායී ලෙස ඉටුකිරීම සඳහා අධිකාරියේ අවශා විය හැකි කාර්මික නිලධාරීන් සහ වෙනත් නිලධරයන් සහ ^{කාර්ය} සේවානියුක්තකයන් අධිකාරිය විසින් පත් කරනු ලැබිය හැකි ය.

15

- (2) (1) වන උපවගන්තිය යටතේ අධිකාරිය සඳහා පත්කර ඇති නිලධරයන් සහ සේවානියුක්තකයන් සම්බන්ධයෙන්, අධිකාරිය විසින් -
- (අ) එම නිලධරයන් සහ සේවානියුක්තකයන් සම්බන්ධයෙන් විනය පාලනය කිුයාත්මක කිරීම සහ එම නිලධරයන් සහ 5 සේවා නියුක්තකයන් සේවයෙන් ඉවත් කරනු ලැබිය හැකි ය;
 - (ආ) ආණ්ඩුවේ අදාළ මාර්ගෝපදේශවලට අනුව එම නිලධරයන් සහ සේවානියුක්තකයන් සඳහා ගෙවිය යුතු පාරිශුමික අනුපුමාණ නියම කරනු ලැබිය හැකි ය;
 - (ඇ) එම නිලධරයන් සහ සේවානියුක්තකයන්ගේ සේවා නියම සහ කොන්දේසි නිශ්චය කරනු ලැබිය හැකි ය; සහ
 - (ඈ) එම නිලධරයන් සහ සේවානියුක්තකයන්ගේ සුභසිද්ධිය උදෙසා කාර්ය මණ්ඩල සුභසාධන සහ සමාජ ආරක්ෂණ යෝජනා කුම පිහිටුවා එම යෝජනා කුම සඳහා දායකත්වය ලබාදිය හැකි ය.
 - (3) (1) වන සහ (2) උපවගන්තිවල සඳහන් සියලු කාරණා හෝ යම් කාරණාවක් සම්බන්ධයෙන් අධිකාරිය විසින් රීති සාදනු ලැබිය හැකි ය.
- (4) රජයේ හෝ පෞද්ගලික සේවයේ තමා කලින් දැරූ තනතුරකින් සේවයෙන් පහ කර ඇති යම් නිලධරයකු හෝ සේවානියුක්තකයකු අධිකාරිය විසින් කිසිදු අයුරකින් අධිකාරියේ නිලධරයකු හෝ සේවානියුක්තිකයකු වශයෙන් පත් කරනු නොලැබිය යුතු ය.
- 17. (1) අධිකාරියේ ඉල්ලීම පරිදි රාජා සේවයේ යම් නිලධරයකු අධිකාරියේ එම නිලධරයාගේ, තමා සේවයේ නියුක්තව සිටින අමාතාංශයේ ^{කාර්ය} ලේකම්වරයාගේ සහ රාජාා පරිපාලන විෂයභාර අමාතාවරයාගේ මණ්ඩලයට -අමාතහාංශයේ ලේකම්වරයාගේ කැමැත්ත ඇතිව, අධිකාරිය විසින් _{නිලධරයන්} තීරණය කරනු ලබන කාලසීමාවක් සඳහා අධිකාරියේ කාර්ය පත්කළ යුතු 30 මණ්ඩලට තාවකාලිකව පත් කරනු ලැබිය හැකිය. නැතහොත් එවැනි ^{බව.} ම කැමැත්ත ඇතිව එම කාර්ය මණ්ඩලයට ස්ථීරව පත්කරනු ලැබිය හැකි ය.

- (2) අධිකාරියේ කාර්ය මණ්ඩලයට රාජා සේවයේ යම් නිලධරයකු තාවකාලිකව පත්කරනු ලබන අවස්ථාවක දී, 1991 අංක 37 දරන ජාතික ගමනාගමන කොමිෂන් සභා පනතේ 14(2) වගන්තියේ විධිවිධාන අවශා වෙනස් කිරීම් සහිතව එම නිලධරයාට සහ එම 5 නිලධරයා සම්බන්ධයෙන් අදාළ විය යුතු ය.
- (3) අධිකාරියේ කාර්ය මණ්ඩලයට රාජා සේවයේ යම් නිලධරයකු ස්ථීරව පත්කරනු ලබන අවස්ථාවක දී, 1991 අංක 37 දරන ජාතික ගමනාගමන කොමිෂන් සභා පනතේ 14(3) වගන්තියේ විධිවිධාන අවශා වෙනස් කිරීම් සහිතව එම නිලධරයාට සහ එම නිලධරයා 10 සම්බන්ධයෙන් අදාළ විය යුතු ය.
- (4) අධිකාරියේ කාර්ය මණ්ඩලයට සෞඛා දෙපාර්තමේන්තුවේ යම් නිලධරයකු හෝ සේවා නියුක්තකයකු පත් කරනු ලබන අවස්ථාවක දී, 1998 අංක 53 දරන ශ්‍රී ලංකා ජාතික ජල ජිවී වගා සංවර්ධන අධිකාරිය පනතේ 16, 17, 18 සහ 19 වන වගන්තිවල විධිවිධාන අවශා වෙනස් කිරීම් සහිතව එම නිලධරයාට හෝ සේවා නියුක්තකයා සම්බන්ධයෙන් අදාළ විය යුතු ය.
- (5) නිශ්චිත කාලසීමාවක් ආණ්ඩුවට සේවය කිරීමට ගිවිසගෙන තිබෙන යම් තැනැත්තකු, අධිකාරිය විසින් සේවයේ යොදවා ගනු ලබන අවස්ථාවක, ඒ තැනැත්තා විසින් අධිකාරියට සේවය කරනු 20 ලබන යම් කාලසීමාවක්, ඒ ගිවිසුම යටතේ ඒ තැනැත්තාගේ බැඳීම් ඉටු කිරීමේ කාර්ය සඳහා ආණ්ඩුවට කරනු ලබන සේවයක් ලෙස සලකනු ලැබිය යුතු ය.

III වන කොටස

මුදල්

25 18. (1) අධිකාරියට එහිම අරමුදලක් තිබිය යුතු ය.

අධිකාරියේ අරමුදල.

- (2) අධිකාරියේ අරමුදලට පහත දැක්වෙන මුදල් ගෙවනු ලැබිය යුතු ය -
 - (අ) අධිකාරියේ ප්‍රයෝජනය සඳහා පාර්ලිමේන්තුව විසින් කලින්කල වෙන්කරනු ලබන සියලු මුදල් ප්‍රමාණ;

- (ආ) මේ පනත යටතේ ස්වකීය සේවා සැපයීමේ දී ගාස්තු වශයෙන් අධිකාරියට ලැබෙන සහ අධිකාරිය විසින් අයකරනු ලබන සියලු මුදල් පුමාණ;
- (ඇ) මේ පනත යටතේ ස්වකීය බලතල සහ කර්තවා කිුිිියාත්මක 5 කිරීමේ දී සහ ඉටුකිරීමේ දී අධිකාරියට ලැබෙන සියලු මුදල් පුමාණ;
 - (ආ) ණය, පුදානයන්, තහාග සහ පරිතහාගයක් වශයෙන් සහ වෙනත් යම් මූලාශයකින් අධිකාරිය වෙත ලැබෙන සියඑ මුදල් පුමාණ;
- 10 (ඉ) අධිකාරියේ බැරට උපචිතවන සියලු මුදල් පුමාණ; සහ
 - (ඊ) අධිකාරිය විසින් සන්තකය දරනු ලබන දේපළ අන්සතු කිරීමෙන්, බදුදීමෙන් හෝ කුළියට ලබාදීමෙන් ලැබෙන සියලු මුදල් පුමාණ.
- (3) මේ පනත යටතේ ස්වකීය බලතල සහ කර්තවාෘ කිුිිිියාත්මක 15 කිරීමේ දී සහ ඉටු කිරීමේ දී අධිකාරිය විසින් දරනු ලබන වියදම් පියවා ගැනීමට අවශා වන සියලු මුදල් පුමාණ අධිකාරියේ අරමුදලින් ගෙවනු ලැබිය යුතු ය.
- 19. අධිකාරිය විසින් උචිත යැයි සලකනු ලබන පරිදි යම් ^{අධිකාරිය} බැංකුවක යම් ගිණුම් විවෘතකර පවත්වාගෙන යා හැකි අතර රජයේ විසින් ගිණුම් 20 සංස්ථාවල මූලා කටයුතුවලට අදාළ පවත්තා රජයේ මුලා තියෝග යා යුතු බව. පුකාරව එම ගිණුම් කිුයාත්මක කරනු ලැබිය යුතු ය.

20. (1) අධිකාරියේ මුදල් වර්ෂය ලිත් වර්ෂය විය යුතු ය.

මුදල් වර්ෂය සහ ගිණුම්

- (2) අධිකාරිය විසින්, අධිකාරියේ ආදායම සහ වියදම, වත්කම් ^{විගණනය}. සහ බැරකම් සහ වෙනත් සියලු මූලා ගණුදෙනු සම්බන්ධයෙන් 25 නිසි ගිණුම් පොත් පවත්වාගෙන යාමට කටයුතු සැළැස්විය යුතු ය.
- (3) අධිකාරියේ මූලා කාර්ය සාධනය සහ මූලා තත්ත්වය සතා සහ සාධාරණ ලෙස නිරූපනය කිරීමේ කාර්ය සඳහා 1995 අංක 15 දරන ශී ලංකා ගිණුම් හා විගණන පුමිති පනත යටතේ ශී ලංකා වරලත් ගණකාධිකාරවරුන්ගේ ආයතනය විසින් අනුගමනය කරනු 30 ලබන ශී ලංකා ගිණුම් පුමිති පුකාරව අධිකාරිය විසින් ගිණුම් සකස් කරනු ලැබිය යුතු ය.

- (4) රාජා සංස්ථාවල ගිණුම් විගණනය සම්බන්ධයෙන් වූ ආණ්ඩුකුම වාවස්ථාවේ 154 වන වාවස්ථාවේ විධිවිධාන අධිකාරියේ ගිණුම් විගණනය සම්බන්ධයෙන් අදාළ කරගනු ලැබිය යුතු ය.
- 21. අධිකාරියට අයත් මුදල්, අමාතාවරයාගේ අනුමතිය ඇතිව අරමුදල් 5 සහ මුදල් විෂයය පවරා ඇති අමාතාවරයාගේ එකඟත්වය ඇතිව ^{ආයෝජනය} රජය අනුමත සුරැකුම්පත්වල ආයෝජනය කරනු ලැබිය හැකි ය.

22. (1) අධිකාරිය විසින් අමාතෳවරයාගේ සහ මුදල් විෂයය අධිකාරියේ පවරා ඇති අමාතාවරයාගේ ලිඛිත කැමැත්ත ඇතිව සහ යම් පොදු ^{ණයට} අවසරයක නියම පුකාරව, අධිකාරියේ වගකීම් සපුරාලීම සඳහා _{බලතල.} 10 අධිකාරිය විසින් අවශා බවට සලකනු ලබන ආකාරයට ණය නියමය මත මුදල් ණයට ගැනීම් හෝ ලබාගැනීම කළ හැකි ය.

(2) මේ වගන්තිය යටතේ අධිකාරිය විසින් ලබාගන්නා යම් ණය මුදල්වලට අදාළ හිඟ මුදල්වල එකතුව කිසිදු අවස්ථාවක දී අමාතාවරයා විසින් තීරණය කරනු ලබන මුදල නොඉක්මවිය 15 යුතු ය.

IV වන කොටස

පොදු විධිවිධාන

23. (1) අධිකාරිය විසින් එක් එක් මුදල් වර්ෂය අවසන් වී මාස වාර්ෂික හයක කාලයක් ඇතුළත අමාතාවරයා වෙත අධිකාරිය විසින් එම ^{වාර්තාව.} 20 මුදල් වර්ෂය ඇතුළත සිදුකරනු ලැබූ කටයුතු පිළිබඳ වාර්ෂික වාර්තාවක් ඉදිරිපත් කරනු ලැබිය යුතු අතර එම වාර්තාව සමග පහත දැක්වෙන එක් එක් ලේඛන අමුණා තැබීමට කටයුතු සලස්වනු ලැබිය යුතු ය.

- (අ) විගණකාධිපතිවරයාගේ වාර්තාව සමග අදාළ වර්ෂය 25 සඳහා වූ අධිකාරියේ විගණනය කරන ලද ගිණුම් වාර්තාව; සහ
 - (ආ) එම වාර්තාව සහ ගිණුම් අදාළව වන වර්ෂයට ඉක්බිතිවම එළඹෙන වර්ෂය සඳහා වූ යෝජිත කටයුතු පිළිබඳ වාර්තාවක්.
- (2) එම වාර්තාව ලැබීමේ දින සිට මාස හයක කාලයක් ඇතුළත (1) වන උපවගන්තිය යටතේ ඉදිරිපත් කරන ලද වාර්තාවේ සහ

ලේඛනවල පිටපත් අමාතාවරයා විසින් පාර්ලිමේන්තුව වෙත ඉදිරිපත් කරනු ලැබිය යුතු ය.

24. අධිකාරියේ සෑම සාමාජිකයකුම සහ සෑම නිළධරයකුම සහ රහසාභාවය සේවානියුක්තකයකුම විසින්, තම කාර්ය භාර ගැනීමට පෙර, මේ ^{පිළිබඳ} 5 පනත යටතේ ඔහුගේ බලතල සහ කර්තවා කිුයාත්මක කිරීමේ දී ^{පුකාශය.} සහ ඉටුකිරීමේ දී තමාට දැනගැනීමට ලැබෙන අධිකාරියේ වැඩ කටයුතු සම්බන්ධයෙන් වූ සියලු කරුණු පිළිබඳව සම්පූර්ණ රහසාහාවය රකින බවට පුතිඥාදෙමින් පුකාශයකට අත්සන් කළ යුතු අතර ඒ පුකාශයෙන් තමාට දැනගැනීමට ලැබෙන කිසිම එවැනි 10 තොරතුරක් -

- (අ) අධිකරණයක් විසින් නියම කරන ලද විට; හෝ
- (ආ) මේ පනතේ හෝ වෙනත් යම් ලිඛිත නීතියක් යටතේ බලතල සහ කර්තවා කිුිිියාත්මක කිරීම හෝ ඉටුකිරීම සඳහා,යන අවස්ථාවන්වල දී හැර හෙළිදරව් නොකරන බවට පුතිඥා දිය යුතු ය.

25. (1) අධිකාරිය විසින් ලිඛිතව සහ එහි නිශ්චිතව දක්වා ඇති අධිකාරියේ යම් කොන්දේසිවලට යටත්ව අධිකාරියේ පුධාන විධායක නිලධරයාට ^{බලතල} හෝ යම් අංශයක් වෙත එහි බලතල හෝ කර්තවා පවරා දෙනු ලැබිය හැකි අතර එම තැනැත්තා හෝ අංශය විසින් අධිකාරියේ 20 නමින් සහ අධිකාරිය වෙනුවෙන් එම බලතල හෝ කර්තවා කියාත්මක කිරීම හෝ ඉටුකිරීම කරනු ලැබිය යුතු ය.

- (2) (1) වන උපවගන්තිය යටතේ කරනු ලැබූ පැවරීම නොසලකා අධිකාරිය විසින් එසේ පවරනු ලද බලතල හෝ කර්තවා කියාත්මක කිරීම හෝ ඉටුකිරීම කරනු ලැබිය හැකි අතර ඕනෑම අවස්ථාවක දී 25 එකී බලය පැවරීම අවලංගු කරනු ලැබිය හැකි ය.
 - 26. (1) අධිකාරියේ බලතල සහ කර්තවා කියාත්මක කිරීම සහ අමාතාවරයා ඉටුකිරීම පිළිබඳව අමාතාවරයා විසින් කලින්කල අධිකාරිය වෙත විසින් විධාන ලිඛිතව යම් පොදු හෝ විශේෂ විධාන නිකුත් කරනු ලැබිය හැකි _{හැකි බව.} අතර එකී විධාන ඉටු කිරීම අධිකාරියේ කාර්යය විය යුතු ය.

(2) අමාතාවරයා විසින් නියම කරනු ලබන ආකෘතියෙන් අධිකාරියේ කටයුතුවලට අදාළ වාර්තා, ගිණුම් සහ වෙනත් තොරතුරු අමාතාවරයා වෙත සපයන ලෙස අමාතාවරයා විසින් විධාන කරනු ලැබිය හැකි අතර එම විධාන ඉටු කිරීම අධිකාරියේ කාර්යය විය යුතු ය.

27. දණ්ඩ නීති සංගුහයේ අර්ථානුකූලව සහ එකී කාර්ය සඳහා අධිකාරයේ අධිකාරියේ පුධාන විධායක නිලධරයා සහ අනෙකුත් නිලධරයන් සහ 5 මෙන්ම සේවා නියුක්තකයන් රාජා නිලධරයන් ලෙස සලකනු නියුක්තිකයන් ලැබිය යුතු ය.

නිලධරයන් ලෙස සලකනු ලැබිය යුතු බව.

28. අල්ලස් පනතේ අර්ථානුකූලව සහ එහි කාර්ය සඳහා අධිකාරිය අධිකාරිය උපලේඛනගත ආයතනයක් ලෙස සලකනු ලැබිය යුතු ආයතනයක් අතර එම පනතේ විධිවිධාන ඒ අනුව අදාළ විය යුතු ය.

විය යුතු බව.

29. (1) අධිකාරිය විසින් හෝ අධිකාරියට එරෙහිව යම් ^{සි}විල් හෝ අධිකරණයක් ඉදිරියේ විභාගවන සිවිල් හෝ අපරාධ නඩුවකදී _{නඩුවක වියදම්} අධිකාරිය විසින් දරනු ලබන යම් වියදමක් අධිකාරියේ අරමුදලින් ^{අරමුදලින්} ගෙවනු ලැබිය යුතු අතර එවැනි සිවිල් හෝ අපරාධ නඩුවකදී _{බව.} අධිකාරිය වෙත ගෙවනු ලබන හෝ අයකරගනු ලබන මුදල් 15 අධිකාරියේ අරමුදල වෙත බැරකරනු ලැබිය යුතු ය.

(2) මේ පනතේ විධිවිධාන යටතේ හෝ වෙනත් යම් ලිඛිත නීතියක විධිවිධාන යටතේ හෝ අධිකාරියේ විධාන යටතේ අධිකාරියේ පුධාන විධායක නිලධරයා හෝ වෙනත් යම් නිලධරයකු හෝ සේවානියුක්තකයකු විසින් සිදුකරන ලද හෝ සිදුකිරීමට අදහස් 20 කරන ලද යම් කිුියාවක් සම්බන්ධයෙන් එම තැනැත්තාට එරෙහිව යම් අධිකරණයක් හෝ විනිශ්චය සභාවක් ඉදිරියේ විභාග කරනු ලබන යම් සිවිල් හෝ අපරාධ නඩුවක දී, එම කිුිිියාව එකී තැනැත්තා විසින් සද්භාවයෙන් සිදුකළ බවට අධිකරණය විසින් තීරණය කරයි නම් සහ එම සිවිල් හෝ අපරාධ නඩුවේ දී එම තැනැත්තා විසින් 25 දරන ලද වියදම එම තැනැත්තා විසින් අයකරගෙන ඇත්නම් මිස, එකී වියදම් අධිකාරියේ අරමුදලින් ගෙවනු ලැබිය යුතු ය.

II වන පරිච්ඡේදය ජාතික උපදේශක කමිටුව සහ අධිකාරියේ අංශ

I වන කොටස

ජාතික උපදේශක කමිටුව සහ අධිකාරියේ අංශ පිහිටුවීම

30. (1) ශී ලංකාවේ ජාතික ඖෂධ පුතිපත්තිය නිසිපරිදි කිුයාත්මක ජාතික කිරීම සඳහා අදාළ කරුණු පිළිබඳව අමාතාවරයා සහ අධිකාරිය උ^{පදේශක} වෙන උපදේස් ලබාදීම පුධාන කර්තවා විය යුතු ජාතික උපදේශක අංශ පිහිටුවීම. කමිටුව පිහිටුවනු ලැබිය යුතු ය.

- (2) පහත සඳහන් අංශ ඇතුළත්ව අධිකාරියේ අංශ පිහිටවනු 10 ලැබිය යුතු ය:-
 - (i) අධිකාරිය විසින් ඉදිරිපත් කරනු ලබන ඖෂධ, වෛදා උපකරණ හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනවල පුමිතිය පිළිබඳ තාක්ෂණික ඇගයීම පිළිබඳ වගකිව යුතු ජාතික ඖෂධ තත්ත්ව ආරක්ෂණ පර්යේෂණාගාරය (එන්එම්කිව්ඒඑල්);
- 15 (ii) අධිකාරිය විසින් බලය පවරනු ලබන සහ විධාන කරනු ලබන පරිදි ඖෂධවලට අදාළ සියලු කාර්ය නියාමනය කිරීම සහ පාලනය කිරීම පිළිබඳ වගකිව යුතු ඖෂධ නියාමන අංශය;
- (iii) අධිකාරිය විසින් බලය පවරනු ලබන සහ විධාන කරනු 20 ලබන පරිදි වෛදා උපකරණවලට අදාළ සියලු කාර්ය නියාමනය කිරීම සහ පාලනය කිරීම පිළිබඳ වගකිව යුතු වෛදා උපකරණ නියාමන අංශය;
- (iv) අධිකාරිය විසින් බලය පවරනු ලබන සහ විධාන කරනු ලබන පරිදි සීමාස්ථ නිෂ්පාදනවලට අදාළ සියලු කාර්ය 25 නියාමනය සහ පාලනය කිරීම පිළිබඳ වගකිව යුතු සීමාස්ථ නිෂ්පාදන නියාමන අංශය;
- (v) අධිකාරිය විසින් බලය පවරනු ලබන සහ විධාන කරනු ලබන පරිදි ශීු ලංකාවේ පවත්වාගෙන යනු ලබන සායනික පරීක්ෂණවලට අදාළ සියලු කරුණු නියාමනය කිරීම සහ පාලනය කිරීම පිළිබඳ වගකිව යුතු සායනික පරීක්ෂණ 30 නියාමන අංශය;

(vi) අධිකාරිය විසින් බලය පවරනු ලබන සහ විධාන කරනු ලබන පරිදි ඖෂධ, වෛදා උපකරණ සහ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන බුද්ධිමත්ව භාවිතා කිරීම පිළිබඳව මහජනතාව මෙන්ම මේ පිළිබඳව සැලකිල්ලක් දක්වන තැනැත්තන් සහ සෞඛා සත්කාර වෘත්තිකයන් දැනුවත් කිරීම සහ ඖෂධ, වෛදා උපකරණ සහ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන පිළිබඳ පර්යේෂණ පුවර්ධනය කිරීම සඳහා වගකිව යුතු තොරතුරු, අධාාපන, සංනිවේදන සහ පර්යේෂණ අංශය;

5

15

20

25

30

- (vii) අධිකාරිය විසින් බලය පවරනු ලබන සහ විධාන කරනු 10 ලබන පරිදි මේ පනතේ විධිවිධාන යථාපරිදි කි්යාවට නැංවීමට අදාළ ගැටලු අධීක්ෂණය සහ විමර්ශනය පිළිබඳ වගකිව යුතු අධීක්ෂණ සහ බලාත්මක කිරීමේ අංශය;
 - (viii) අධිකාරිය විසින් බලය පවරනු ලබන සහ විධාන කරනු ලබන පරිදි අහිතකර ඖෂධ පුතිකියා සම්බන්ධයෙන් අධීකෘණය සහ කිුයාත්මක කිරීම පිළිබඳව වගකිව යුතු ඖෂධ සුරක්ෂිතතාවය පිළිබඳ අධීක්ෂණ අංශය;
 - (ix) අධිකාරිය විසින් බලය පවරනු ලබන සහ විධාන කරනු ලබන පරිදි ශ්‍රී ලංකාවේ ඔසුසල් නියාමනය කිරීම සහ පරිපාලනය කිරීම පිළිබඳ වගකිව යුතු ඔසුසල් නියාමන අංශය;
 - (x) අධිකාරිය විසින් බලය පවරනු ලබන සහ විධාන කරනු ලබන පරිදි ශුි ලංකාවේ නිවැරදි තත්වයෙන් යුතු ඖෂධ, වෛදාා උපකරණ සහ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන, නිෂ්පාදනය කිරීම නියාමනය කිරීම සහ පුවර්ධනය කිරීම සම්බන්ධයෙන් වගකිව යුතු නිෂ්පාදන නියාමන අංශය;
 - (xi) අධිකාරිය විසින් බලය පවරනු ලබන සහ විධාන කරනු ලබන පරිදි අධිකාරියේ මානව සම්පත්, මූලෳ, පරිපාලන සහ විගණනය පිළිබඳ වගකිව යුතු සංවිධාන සංවර්ධන අංශය.
 - (3) අධිකාරිය විසින් සෑම අංශයක් සඳහා ම, එම අංශය වෙනුවෙන් අධිකාරිය සමග සම්බන්ධීකරණ කටයුතු කළ යුතු, අංශ පුධානියකු පත්කරනු ලැබිය යුතු ය.

15

- (4) අධිකාරිය විසින් අවශා අවස්ථාවල දී -
 - (අ) තවත් වෙනත් අංශ හෝ උප අංශ පිහිටවනු ලැබිය හැකි ය;
- (ආ) පවත්තා අංශ දෙකක් හෝ ඊට වැඩි සංඛ්‍යාවක් ඒකාබද්ධ කිරීම හෝ යම් අංශයක් හෝ උප අංශයක් අත්හිටුවීම සිදු කළ හැකි ය.
- (5) අධිකාරිය විසින් අංශයක හෝ උප අංශයක කර්තවා ඵලදායී ලෙස ඉටුකිරීමේ කාර්ය සඳහා අවශාවන නිලධරයන්, සේවානියුක්තකයන් සහ උපදේශකවරුන් සංඛ්‍යාවක් පත් කරනු ලැබිය යුතු ය.
- (6) මේ පනතේ 16 සහ 17 වන වගන්තිවල නිශ්චිතව දක්වා ඇති අධිකාරියේ කාර්ය මණ්ඩලය සඳහා අදාළවන සියලු රීති සහ නියෝග, යම් අංශයක හෝ උප අංශයක නිලධරයන්, සේවා නියුක්තිකයන් සහ උපදේශකවරුන් සඳහා අදාළ විය යුතු ය.

II වන කොටස

ජාතික උපදේශක කමිටුව

31. (1) ජාතික උපදේශක කමිටුව පහත දැක්වෙන ජාතික සාමාජිකයින්ගෙන් සමන්විත විය යුතු ය :-උපදේශක කමිටුවේ සංයුතිය.

- (අ) සෞඛ්‍ය සේවා අධ්‍යක්ෂ ජනරාල්වරයා;
- (ආ) නියෝජා සෞඛා සේවා අධාක්ෂ ජනරාල්වරයා 20 (රසායනාගාර සේවා);
 - (ඇ) අධිකාරියේ සභාපතිවරයා;
 - (ඇ) ජාතික ඖෂධ තත්ත්ව ආරක්ෂණ පර්යේෂණාගාරයේ (එන්එම්කිව්ඒඑල්) පුධානියා;
- (ඉ) 1957 අංක 49 දරන රාජා කර්මාන්ත සංස්ථාව පනත 25 යටතේ පිහිටුවන ලැබූ ශී ලංකා රාජා ඖෂධ සංස්ථාවේ සභාපතිවරයා;
 - (ඊ) අදාළ වෛදා පීඨයන්හි පීඨාධිපතිවරු විමසා පත්කරනු ලබන 1978 අංක 16 දරන විශ්ව විදහාල පනත යටතේ

- පිහිටුවනු ලැබූ ශී ලංකාවේ යම් විශ්වවිදහාලයක ඖෂධ වෛදහ වේදය පිළිබඳ මහාචාර්යවරයකු;
- (උ) සෞඛා සේවා අධාක්ෂ ජනරාල්වරයා විසින් නම් කරනු ලබන සෞඛා අමාතාංශයේ ඖෂධ වෛදා විදාාව පිළිබඳ විශේෂඥවරයකු;
- (ඌ) ශීූ ලංකා වෛදා සංගමයේ සභාපතිවරයා හෝ ඔහුගේ නාමිකයකු;
- (එ) ශී් ලංකා ඖෂධ විදාහ සංගමයේ සභාපතිවරයා හෝ ඔහුගේ නාමිකයකු;
- 10 (ඒ) ආයුර්වේද කොමසාරිස්වරයා හෝ ඔහුගේ නාමිකයකු;

- (ඔ) රේගු අධාෘක්ෂ ජනරාල්වරයා හෝ ඔහුගේ නාමිකයකු;
- (ඕ) ලේකම්වරයා විසින් නම් කරනු ලබන සෞඛා අමාතාංශයේ නීති නිලධරයකු;
- (ක) ලංකා කායික රෝග විශේෂඥ වෛද%වරුන්ගේ 15 විදහායතනය විසින් නම් කරනු ලබන එම විදහායතනයේ නියෝජිතයකු;
 - (ග) ශීී ලංකා ශලා රෝග විශේෂඥ වෛදාවරුන්ගේ විදාායතනය විසින් නම් කරනු ලබන එම විදාායතනයේ නියෝජිතයකු;
- 20 (ච) ශ්‍රී ලංකා පවුලේ වෛදාවරුන්ගේ විදහායකනය විසින් නම් කරනු ලබන එම විදහායකනයේ නියෝජිතයකු;
 - (ජ) ශීී ලංකා පුජා වෛදා විශේෂඥ වෛදාවරුන්ගේ විදාායතනය විසින් නම් කරනු ලබන එම විදාායතනයේ නියෝජිතයකු;
- 25 (ට) නීතිපතිවරයා විසින් නම් කරනු ලබන නීතිපති දෙපාර්තමේන්තුවේ නියෝජිතයකු;
 - (ඩ) පාරිභෝගික කටයුතු පිළිබඳ අධිකාරියේ සභාපතිවරයා විසින් නම් කරනු ලබන එම අධිකාරියේ නියෝජිතයකු;

- (ණ) 1984 අංක 6 දරන ශීු ලංකා පුමිති ආයතනය පනත යටතේ පිහිටුවන ලද ශීු ලංකා පුමිති ආයතනයේ අධාක ජනරාල්වරයා විසින් නම් කරනු ලබන එම ආයතනයේ නියෝජිතයකු;
- (ත) සෞඛා අමාතාවරයා විසින් නම් කරනු ලබන රෝගීන් පිළිබඳ උනන්දුවක් දක්වනු ලබන කණ්ඩායමක නියෝජිතයකු;
 - (ද) ශීු ලංකා ඖෂධ නිෂ්පාදකයන්ගේ සංගමය විසින් නම් කරනු ලබන එම සංගමයේ නියෝජිතයකු;
- (න) ශීු ලංකා ඖෂධ කර්මාන්තකරුවන්ගේ වාණිජ මණ්ඩලය 10 විසින් නම් කරනු ලබන එම මණ්ඩලයේ නියෝජිතයකු;
 - (ප) අමාතාවරයා විසින් නම් කරතු ලබන මහජන නියෝජිතයකු.
- (2) (අ) ඉල්ලා අස්වීම, මියයැම හෝ ධූරයෙන් ඉවත් කිරීම හේතුවෙන් කලින් ධුරය හිස් කරනු ලබයි නම් මිස (1) වන උපවගන්තියේ (ක), (ග), (ච), (ජ), (ට), (ඩ), (ණ), (ක), (ද), (න) සහ (ප) ඡේද යටතේ නම් කරනු ලබන ජාතික උපදේශක සභාවේ සෑම සාමාජිකයකු ම පත්වීමේ දින සිට අවුරුදු තුනක කාලයක් 20 සඳහා ධුර දරනු ලැබිය යුතු අතර නැවත තේරී පත්වීම සඳහා සුදුසු විය යුතු ය.
 - (ආ) ජාතික උපදේශක කමිටුවේ අනෙක් සාමාජිකයන් එම කමිටුවට පත්කිරීමට අදාළ ධුරය දරනු ලබන තාක්කල් ජාතික උපදේශක කමිටුවේ ධුර දරනු ලැබිය යුතු ය.
- 32. (1) අමාතාාවරයා විසින් ජාතික උපදේශක කමිටුවේ සභාපති ජාතික වශයෙන් ජාතික උපදේශක කමිටුවේ යම් සාමාජිකයකු පත්කරනු උ^{පදේශක} ලැබිය යුතු ය.

කමිටුවේ සභාපති ආදීන්.

- (2) ජාතික උපදේශක සභාව විසින් එම කමිටුවේ යම් පුරප්පාඩුවක් ඇතිවීම නොසලකමින් ස්වකීය කර්තවා ඉටු කරනු 30 ලැබිය යුතු ය.
 - (3) ජාතික උපදේශක කමිටුවේ යම් රැස්වීමක් සඳහා ගණපුරණය සාමාජිකයන් එකොළහක් විය යුතු ය.

- (4) මේ පනතේ විධිවිධානවලට යටත්ව, ජාතික උපදේශක කමිටුවේ රැස්වීම් සහ එම රැස්වීම්වල ගනුදෙනු කටයුතු පිළිබඳ ස්වකීය කාර්ය පටිපාටිය ජාතික උපදේශක කමිටුව විසින් නියාමනය කරනු ලැබිය හැකි ය.
- 5 33. ජාතික උපදේශක කමිටුවේ රැස්වීම් සඳහා සහභාගිවීමට ජාතික ගෙවනු ලබන පුසාද දීමනා හැර, ජාතික උපදේශක කමිටුවේ සිටීම සිටීම සිටීම වෙනුවෙන් ජාතික උපදේශක කමිටුවේ සාමාජිකයන් කිසිදු සාමාජිකයන්ගේ පාරිශුමිකයක් ලබා නොගත යුතු ය.

පාරිශුමික.

34. (අ) ජාතික උපදේශක කමිටුවේ කර්තවා නිසි පරිදි ඉටුකිරීමේ නිලධරයන්, 10 කාර්ය සඳහා අවශාවන නිලධරයන්, සේවානියුක්තකයන් සහ ^{සේවා} නියුක්තකයන් උපදේශකවරුන් පුමාණයක් අධිකාරිය විසින් පත්කරනු ලැබිය ආදීන් පත් යුතු ය.

- (ආ) මේ පනතේ 16 සහ 17 වන වගන්තිවල නිශ්චිතව දක්වා ඇති අධිකාරියේ කාර්ය මණ්ඩලය සඳහා අදාළවන සියලු රීති සහ 15 නියෝග (අ) ඡේදයේ සඳහන් නිලධරයන්, සේවානියුක්තකයන් සහ උපදේශකවරුන් සඳහා අදාළ විය යුතු ය.
 - 35. ජාතික උපදේශක කමිටුවේ කර්තවා වනුයේ—

ජාතික උපදේශක කර්තවාය.

- (අ) මේ පනතේ විධිවිධාන නිසි පරිදි කිුයාවට නැංවීම පිළිබඳව කම්ටුවේ පූර්ණ වශයෙන් අධීක්ෂණය කිරීම;
- (ආ) ජාතික ඖෂධ පුතිපත්තිය නිසි පරිදි කිුයාවට නැංවීම 20 පිළිබඳව පූර්ණ වශයෙන් අධීක්ෂණය කිරීම; සහ
 - (ඇ) (අ) සහ (අා) ඡේදවල නිශ්චිතව දක්වා ඇති කාරණාවලට අදාළ සහ යම් වෙනත් අදාළ කරුණු පිළිබඳ අමාතාවරයා සහ අධිකාරිය වෙත උපදෙස් ලබාදීම.
- 36. අමාතාවරයා, ජාතික උපදේශක කමිටුවේ බලතල හා නියෝග. කර්තවා තවදුරටත් නිශ්චිතව දැක්වීම සඳහාත් පොදුවේ මෙම පනතේ මෙම කොටසේ විධිවිධානවලට බලාත්මකභාවය ලබා දීම සඳහාත් නියෝග සෑදිය හැකි ය.

37. මේ පනතේ 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12 සහ 13 වන වගන්තිවල ජාතික විධිවිධාන අවශා වෙනස්කිරීම් සහිතව ජාතික උපදේශක කමිටුවේ ලපදේශක සභාපතිවරයා, සාමාජිකයන් සහ කමිටුවේ කටයුතු පවත්වාගෙන _{සම්බන්ධයෙන්} යාම සඳහා මෙන්ම ඒ සම්බන්ධයෙන් ද අදාළ විය යුතු ය.

ඇතැම් විධිවිධාන අදාළවීම.

III වන කොටස

ජාතික ඖෂධ තත්ත්ව ආරකුණ පර්යේෂණාගාරය

38. (1) (මෙහි මින්මතු "එන්එම්කිව්ඒඑල්" යනුවෙන් සඳහන් ජාතික ඖෂධ කරනු ලබන) මෙම පනතේ කාර්ය සඳහා ජාතික ඖෂධ තත්ත්ව ^{තත්ත්ව} අාරකෘණ පර්යේෂණාගාරය යනුවෙන් හඳුන්වනු ලබන අංශයක් පර්යේෂණාගාරය 10 පිහිටුවනු ලැබිය යුතු ය.

පිහිටුවීම.

- (2) (අ) නියමිත දිනයට පෙරාතුව ම වූ දිනයේ අමාතාවරයාගේ අමාතෳංශය යටතේ කිුිිියාත්මකව පවතින ජාතික ඖෂධ තත්ත්ව ආරක්ෂණ පර්යේෂණාගාරය නියමිත දිනයේ සිට බලපැවැත්වෙන පරිදි අධිකාරිය වෙත පවරා ගනු ලැබිය යුතු අතර මෙම පනතේ 15 කාර්ය සඳහා එන්එම්කිව්ඒඑල් ලෙස සලකනු ලැබිය යුතු ය.
- (ආ) ජාතික ඖෂධ තත්ත්ව ආරක්ෂණ පර්යේෂණාගාරය වෙත පවරනු ලැබ, නියමිත දිනයේ දී ඒ වන විට අවසන් කර නැති සියලු පරීකෳණ පැවරුම් සහ වෙනත් කටයුතු නියමිත දිනයේ සිට බලපැවැත්වෙන පරිදි එන්එම්කිව්ඒඑල් ආයතනය විසින් ඉටු කිරීම 20 සහ අවසන් කිරීම කළ යුතු ය.
- (ඇ) ජාතික ඖෂධ තත්ත්ව ආරකුණ පර්යේෂණාගාරයේ යම් නිලධරයකු හෝ සේවා නියුක්තකයකු නියමිත දින සිට බලපැවැත්වෙන පරිදි එන්එම්කිව්ඒඑල් හි සේවා නියුක්ත විය හැකි අතර 1998 අංක 53 දරන ශීු ලංකා ජාතික ජල ජීවී වගා සංවර්ධන 25 අධිකාරිය පනතේ 16, 17, 18 සහ 19 වන වගන්තිවල විධිවිධාන අවශා වෙනස් කිරීම් සහිතව එම නිලධරයා හෝ සේවානියුක්තකයා සම්බන්ධයෙන් අදාළ විය යුතු ය.
 - 39. (1) එන්එම්කිව්ඒඑල් හි කර්තවාය වනුයේ—

එන්එම්කිච්ඒඑල් හි කර්තවාය.

(අ) (i) ලියාපදිංචිය සඳහා වූ ඉල්ලීම සමඟ ඉදිරිපත් කරන ලද දුවා;

30

- (ii) රටට ගෙන ඒමේ දී එකතුකරන ලද දුවා;
- (iii) භාවිත කරන්නන් විසින් පැමිණිල්ලක් වශයෙන් ඉදිරිපත් කරන ලද දුවා;
- (iv) අධිකාරිය විසින් පශ්චාත් අලෙවි සමීඤණයේ දී එකතු කරන ලද දුවා;

(v) ඉහත සඳහන් හේතු හැර වෙනත් යම් හේතුවක් නිසා අධිකාරිය විසින් ඉදිරිපත් කරනු ලබන දුවා,

ඇතුළුව අධිකාරිය විසින් ඉදිරිපත් කරනු ලබන ඖෂධ, වෛදා උපකරණ හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයක තත්ත්වය පිළිබඳව පරීකෂණ 10 පැවැත්වීම;

- (ආ) අවස්ථානුගත කරුණු අනුව, අනුමත අතිරේක රසපරීක්ෂකවරයකු ලෙස කිුියාත්මක වීම;
- (ඇ) අධිකාරිය විසින් තීරණය කරනු ලබන ආකාරයට දේශීය හා විදේශීය පර්යේෂණාගාරවල සේවා අවශා බවට සලකන අවස්ථාවල දී දේශීය හෝ විදේශීය පර්යේෂණාගාර සමග සම්බන්ධීකරණය කිරීම;
 - (ඇ) ඖෂධ, වෛදා උපකරණ හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනවල තත්ත්වය සහතික කිරීම සම්බන්ධයෙන් පරීඤණ වාාපෘති පවත්වාගෙන යාම.
- 20 (2) අධිකාරිය විසින් සහ අධිකාරිය මගින් සෞඛ්‍ය දෙපාර්තමේන්තුව විසින් ඉල්ලා සිටිනු ලබන වෙනත් කර්තවා එන්එම්කිච්ඒඑල් විසින් කි්යාත්මක කරනු ලැබිය යුතු ය.
- (3) අධිකාරිය විසින්, කලින් කල හඳුන්වාදෙනු ලබන තත්ත්ව සහ පුමිති මාර්ගෝපදේශවලට දැඩි ලෙස අනුකුලව, එන්එම්කිව්ඒඑල් 25 වෙත ඉදිරිපත් කරනු ලබන දුවා පිළිබඳ පරීක්ෂණ හෝ විශ්ලේෂණ කටයුතු එන්එම්කිව්ඒඑල් විසින් සිදු කරනු ලැබිය යුතු ය.
- (4) අධිකාරිය විසින් නියම කරනු ලබන කාලසීමාවක් ඇතුළත පරීක්ෂාව සඳහා ඉදිරිපත් කරනු ලබන දවාවල තත්ත්වය සහ පුමිතිය පිළිබඳ විශ්ලේෂණ වාර්තාව එන්එම්කිච්එ්එල් විසින් ඉදිරිපත් 30 කරනු ලැබිය යුතු ය.

- (5) මේ පනතේ මේ කොටසේ කාර්ය සඳහා "දුවාෘ" යන්නෙන් ඖෂධ, වෛදාෳ උපකරණ, සීමාස්ථ නිෂ්පාදන හෝ විමර්ශනාත්මක ඖෂධීය නිෂ්පාදන ඇතුළත් වේ.
- 40. අමාතාවරයා විසින් එන්එම්කිව්ඒඑල් හි බලතල සහ කර්තවා නියෝග. 5 තවදුරටත් නිශ්චිතව දැක්වීම සඳහා සහ මෙම පනතේ මෙම කොටසේ විධිවිධාන බලාත්මක කිරීම සඳහා නියෝග සෑදිය හැක.

III වන පරිච්ඡේදය

ඖෂධවලට අදාළ සියලු කරුණු නියාමනය කිරීම සහ පාලනය

10

I වන කොටස

ඖෂධ නියාමන අංශය

41. (1) 30(2) වන වගන්තිය යටතේ පිහිටුවන ලද ඖෂධ ඖෂධ නියාමන අංශය මේ පනතේ මින්මතු එම්ආර් අංශය යනුවෙන් ^{නි}යාමන අංශය. හඳුන්වනු ලැබිය යුතු ය.

- (2) අධිකාරිය විසින් එම්ආර් අංශයේ පුධානියා වශයෙන්, වෛදා විදාහාව, ඖෂධ වෛදා විදාහාව, ඖෂධවේදය හෝ වෙනත් අදාළ විෂයන් පිළිබඳ පිළිගත් උපාධියක් සහිත තැනැත්තන් අතරින් යම් තැනැත්තකු පත් කරනු ලැබිය යුතු ය.
- 42. (අ) එම්ආර් අංශයේ පුධාන කර්තවා ඖෂධවලට අදාළ එම්ආර් 20 සියලු කරුණු නියාමනය කිරීම සහ පාලනය කිරීම සඳහා අධිකාරිය $\frac{\phi \cdot \omega \otimes d}{dt}$ හා සම්බන්ධීකරණ කටයුතු කිරීම සහ අධිකාරියට සහායවීම විය යුතු ය.

- (ආ) එම්ආර් අංශයේ වෙනත් කර්තවා වනුයේ—
- (i) ඖෂධ ලියාපදිංචිය සඳහා ඉදිරිපත් කරනු ලබන 25 ඉල්ලීම් සහ එම ලියාපදිංචිය නැවත අලුත් කිරීම සඳහා වන ඉල්ලීම් සම්බන්ධීකරණය කිරීම;
 - (ii) ඖෂධ ලියාපදිංචිය අවලංගු කිරීම හෝ අත්හිටුවීමට අදාළ කරුණු සම්බන්ධීකරණය කිරීම;

- (iii) ඖෂධ ආනයනකරුවන් සහ බෙදාහරින්නන් ලියාපදිංචි කිරීමට අදාළ කරුණු සම්බන්ධීකරණය කිරීම;
- (iv) මෙම වගන්තිය යටතේ බලපතු නිකුත් කිරීම සම්බන්ධීකරණය කිරීම; සහ
- 5 (v) මේ පනතේ 43 වන වගන්තිය යටතේ පත්කරන ලද ඖෂධ ඇගයීම් කමිටුව වෙත පරිපාලන සහාය ලබාදීම.

II වන කොටස

ඖෂධ ඇගයීම්

- 10 43. (1) මෙම පනතේ කාර්ය සඳහා (මෙහි මින්මතු "එම්ඊසී" ඖෂධ ඇගයීම් යනුවෙන් සඳහන් කරනු ලබන) ඖෂධ ඇගයීම් කමිටුව යනුවෙන් කම්ටුව. හඳුන්වනු ලබන කමිටුවක් පත්කරනු ලැබිය යුතු ය.
- (2) (අ) ලියාපදිංචිය සඳහා ඉදිරිපත් කරනු ලබන ඖෂධ, තාඤණික ඇගයීම සිදුකිරීම සහ ඒ පිළිබඳ වාර්තාවක් අධිකාරිය වෙත ඉදිරිපත් 15 කිරීම එම්ඊසී හි පුධාන කර්තවා වේ.
 - (ආ) එම වාර්තාවේ ජාතික ඖෂධ පුතිපත්තිය පුකාරව ඖෂධවලට අදාළ පුතිලාභ, අවදානම්, එම ඖෂධවල පුතාසෙභාවය, තත්ත්වය, මීළ සහ පිරිවැය ඵලදායිතාවය පිළිබඳව නිශ්චිතව දැක්විය යුතු ය.
- 44. (1) අධිකාරිය විසින් පත්කරනු ලබන පහත දැක්වෙන එමඊසී හි 20 තැනැත්තන්ගෙන් එම්ඊසී සමන්විත විය යුතු ය:— සංයුතිය.
 - (අ) නිලබලයෙන් පත්වන සාමාජිකයන් එනම්—
 - (i) කමිටුවේ සභාපති විය යුතු එම්ආර් අංශයේ පුධානියා;
- (ii) ජාතික ඖෂධ තත්ත්ව ආරක්ෂණ 25 පර්යේෂණාගාරයෙහි (එන්එම්කිච්ඒඑල්) පුධානියා;
 - (ආ) නම්කළ සාමාජිකයන්—
 - (i) පිළිවෙලින් වූ ස්වකීය වෘත්තීය ආයතන විසින් නම්කරනු ලබන පහත සඳහන් කෙම්තු නියෝජනය

15

කරනු ලබන සෞඛා අමාතාංශයට අනුයුක්තකර ඇති විශේෂඥ වෛදාවරුන් සිව්දෙනෙකු -

- (අ) කායික වෛදා වේදය;
- (ආ) ශලා වෛදා වේදය;
- 5 (ඇ) ළමා රෝග වේදය; සහ
 - (ඈ) පුසව සහ නාරි වේදය.
 - (ii) වෛදා පීඨයේ පීඨාධිපති විසින් නම් කරනු ලබන 1978 අංක 16 දරන විශ්වවිදයාල පනත යටතේ පිහිටුවනු ලැබූ කොළඹ විශ්වවිදාහලයේ ඖෂධ වෛදා වේදය පිළිබඳ මහාචාර්යවරයකු;
 - (iii) අදාළ පීඨයන්හි පීඨාධිපතිවරුන් විසින් නම් කරනු ලබන 1978 අංක 16 දරන විශ්ව විදහාල පනත යටතේ පිහිටුවනු ලැබූ යම් විශ්වවිදහාලයක ඖෂධවේදය පිළිබඳ මහාචාර්යවරයකු හෝ ජොෂ්ඨ කථිකාචාර්යවරයකු;
 - (iv) අධිකාරිය යටතේ කියාකරනු ලබන ඖෂධවේදියකු.
 - (2) රැස්වීම් සඳහා ගණපූරණය විශේෂඥ මණ්ඩලයේ සාමාජිකයන් හැර සාමාජිකයන් පස්දෙනෙකු විය යුතු ය.
- (3) නම් කළ සාමාජිකයකුගේ ධූර කාලය අවුරුදු තුනක් විය 20 යුතු ය.
 - 45. (1) අධිකාරිය විසින් වෛදා සහ වෙනත් අදාළ කෙෂ්තුවල විශේෂඥ පුවීණ වෘත්තිකයන්ගෙන් සමන්විත විශේෂඥ මණ්ඩලයක් පත්කරනු ^{මණ්ඩලය.} ලැබිය යුතු ය.
- (2) එම්ඊසී විසින් කටයුතු කරනු ලබන විෂය කරුණ සැලකිල්ලට 25 ගතිමින් අවශා අවස්ථාවන්හී දී අධිකාරිය විසින් විශේෂඥ මණ්ඩලයෙන් අතිරේක සාමාජිකයන් එම්ඊසී සඳහා පත්කරනු ලැබිය හැකි ය.

- (3) (2) වන උපවගන්තිය යටතේ පත්කරනු ලබන සාමාජිකයන් ඔවුන්ගේ සහභාගීත්වය අවශා වනු ලබන රැස්වීම් සඳහා සහභාගි විය යුතු අතර ස්වකීය අදහස් ඉදිරිපත් කරනු ලැබිය යුතු නමුත් ඔවුන්ට එම රැස්වීම්වල දී ඡන්ද අයිතිය නොතිබිය යුතු ය.
- 5 46. එම්ආර් අංශය සහ එම්ඊසී හි සෑම සාමාජිකයකුම සහ රහසාභාවය එම්අාර් අංශයේ සහ එම්ඊසී හි සෑම නිළධරයකුම සහ ^{පිළිබඳ} සේවානියුක්තකයකුම තම කාර්ය භාර ගැනීමට පෙර මේ පනත යටතේ ඔහුගේ බලතල හා කර්තවා කිුිිියාත්මක කිරීමේ දී හෝ ඉටුකිරිමේ දී තමාට දැනගැනීමට ලැබෙන එම්ආර් අංශය සහ එම්ඊසී 10 හි වැඩ කටයුතු සම්බන්ධයෙන් වූ සියලු කරුණු පිළිබඳව සම්පූර්ණ රහසාභාවය රකින බවට පුතිඥා දෙමින් පුකාශයකට අත්සන් කළ යුතු අතර, ඒ පුකාශයෙන් තමාට දැනගැනීමට ලැබෙන කිසිම එවැනි තොරතුරක්,

- (අ) අධිකරණයක් විසින් නියම කරන ලද විට; හෝ
- 15 (ආ) මේ පනතේ හෝ වෙනත් යම් ලිබිත නීතියක් යටතේ බලතල හා කර්තවා කිුියාත්මක කිරීම හෝ ඉටුකිරීම සඳහා,

යන අවස්ථාවන්වල දී හැර හෙළිදරව් නොකරන බවට පුතිඥාවක් දිය යුතු ය.

47. (1) එම්ඊසී වෙත ඉදිරිපත් කරන ලද ඖෂධ සහ වෙනත් අධිකාරිය අදාළ අයිතම ඇගයීම් සඳහා අධිකාරිය විසින් එම්ඊසී වෙත පොදු වසන ඇගය පිළිබද පොදු මාර්ගෝපදේශ නිකුත් කරනු ලැබිය යුතු ය.

මාර්ගෝපදේශ නිකුත්කළ යුතු

- (2) (අ) (1) වන උපවගන්තියේ සඳහන් පොදු මාර්ගෝපදේශ, බව. ලෝක සෞඛා සංවිධානය විසින් සහ අධිකාරිය විසින් පිළිගනු 25 ලබන වෙනත් නියාමන ආයතන විසින් නිකුත් කරනු ලබන යහපත් නිෂ්පාදන පරිචයන් මත (ජිඑම්පී) සහ වෙනත් නිර්දේශ මත පදනම් විය යුතු ය.
- (ආ) ජාතාන්තර වශයෙන් පිළිගනු ලබන පුමිති සහ පරිචයන්ට අනුකූල වීම සඳහා අධිකාරිය විසින් කලින් කල පොදු මාර්ගෝපදේශ 30 පුතිශෝධනය කරනු ලැබිය හැකි ය.

25

- (3) ඇගයීම් කිුිිියාවලියේ දී එම්ඊසී විසින් එක් එක් ඖෂධයේ, පුතාං ක්ෂභාවය, ආරක්ෂිත බව, තත්ත්වය, අවශානාව සහ මිල යන කරුණු පිළිබඳව සැලකිලිමත් විය යුතු අතර අවශා අවස්ථාවන්හි දී ඖෂධ ආර්ථික විශ්ලේෂණය පිළිබඳ සැලකිලිමත් විය යුතු ය.
- (4) අමාතාවරයා විසින් -
 - (අ) අදාළ ඇගයීම් පැවැත්වීම සඳහා වූ නිශ්චිත කාලසීමා ඇතුඑව අනුගමනය කළ යුතු කාර්ය පටිපාටි සඳහන් කරමින්:
- (ආ) යහපත් නිෂ්පාදන පරිචයන් (ජීඑම්පී), යහපත් සමාලෝචන 10 පරිචයන් (ජිආර්පී) සහ අධිකාරිය විසින් නිර්දේශ කරනු ලබන වෙනත් යම් අදාළ මාර්ගෝපදේශ බලාත්මක කිරීම සඳහා; සහ
 - (ඇ) ඇගයීම සඳහා ඉදිරිපත් කරනු ලබන වර්ගීය ඖෂධවලට අදාළ ජෛව සමතාව සහ ජෛව සමතා පරීඤණයෙන් නිදහස් කිරීම පිළිබඳ දත්තවලට අදාළව,

නියෝග සාදනු ලැබිය හැකි ය.

48. එම්ඊසී හි සභාපති, සාමාජිකයන් සහ එම්ඊසී හි කටයුතු එම්ඊසී කරගෙන යාම පිළිබඳව සහ ඒ සම්බන්ධයෙන් මේ පනතේ 5, 6, 7, සම්බන්ධයෙන් 8, 9, 10, 11, 12 සහ 13 වන වගන්තිවල විධිවිධාන අවශා මෙම පනතේ යම් විධිවිධාන 20 වෙනස්කිරීම් සහිතව අදාළ විය යුතු ය.

අදාළ වන බව.

III වන කොටස

ඖෂධවලට අදාළ වැරදි

49. (1) කිසිදු තැනැත්තකු විසින්—

(අ) සනීපාරක්ෂක නොවන තත්ත්වයන් යටතේ නිෂ්පාදිත, ^{ආනයනය,} සකස්කළ, සංරක්ෂිත, ඇසුරුම් කරන ලද හෝ ගබඩා බෙදාහැරීම කරන ලද කිසිදු ඖෂධයක්;

ඖෂධ නිෂ්පාදනය, නියාමනය කිරීම.

(ආ) පූර්ණ හෝ අර්ධ වශයෙන් නරක් වූ හෝ වියෝජනය වූ දුවා සහිත හෝ ආගන්තුක දුවා අන්තර්ගත කිසිදු ඖෂධයක්;

- (ඇ) භාවිතකරුගේ සෞඛ්‍යයට හානිකර විය හැකි යම් දුවායක් අන්තර්ගත හෝ මතුපිට ඇති කිසිදු ඖෂධයක්; හෝ
- (ඈ) බාලකරන ලද ඖෂධයක්,

ආනයනය කිරීම, බෙදාහැරීම, පුදර්ශනය කිරීම හෝ විකිණීම නොකළ 5 යුතු ය.

- (2) කිසිදු තැනැත්තකු විසින් යහපත් නිෂ්පාදන පරිචයන් (ජිඑම්පී) සහ වෙනත් නියමිත මාර්ගෝපදේශ සහ කොන්දේසිවලට අනුකූල නොවන ලෙස කිසිදු ඖෂධයක් නිෂ්පාදනය කිරීම, සකස් කිරීම, ගබඩා කිරීම, සංරක්ෂණය, ඇසුරුම් කිරීම හෝ නැවත ඇසුරුම් 10 කිරීම නොකළ යුතු ය.
 - (3) කිසිදු තැතැත්තකු විසින් යහපත් බෙදාහැරීමේ පරිචයන්ට (ජීඩීපී) සහ වෙනත් නියම කර ඇති මාර්ගෝපදේශ සහ කොන්දේසිවලට අනුකූල නොවන ලෙස කිසිදු ඖෂධයක් ආනයනය කිරීම හෝ බෙදාහැරීම නොකළ යුතු ය.
- 50. (1) යම් ඖෂධයක් සඳහා පුමිතිය නියමකර ඇති අවස්ථාවක ලේබල් කිරීම දී, එම පුමිතියට අනුකූල නොවන්නා වූ යම් ඖෂධයක් හෝ එම යනාදිය පුමිතිය නියමකර ඇති ඖෂධ බවට වැරදි වැටහීමක් ලබා දෙන නියමිත පුතෙය නියමකට ඇති සෟමය ශ්වීට වැටද වැටහමක් ලබා දෙනි පුමිතියට ආකාරයට, කිසිදු තැනැත්තකු විසින්, යම් ඖෂධයක් ලේබල් කිරීම, අනුකුල විය ඇසුරුම් කිරීම, විකිණීම, පුදර්ශනය කිරීම, බෙදාහැරීම හෝ යුතු බව. 20 පුචාරණය කිරීම නොකළ යුතු ය.

- (2) යම් ඖෂධයක් සඳහා පුමිතිය නියමකර නොමැති නමුත් යම් නියමිත පුකාශනයක එම ඖෂධය සඳහා වු පුමිතිය අන්තර්ගත වන අවස්ථාවක දී, එම පුකාශනයේ අන්තර්ගත පුමිතියට අනුකූල නොවන්නා වූ කිසිදු ඖෂධයක් එම පුකාශනයේ අන්තර්ගත පුමිතියට 25 අදාළ වන ඖෂධය බවට වැරදි වැටහීමක් ලබා දෙන ආකාරයකට කිසිදු තැනැත්තකු විසින් ලේබල් කිරීම, ඇසුරුම් කිරීම, විකිණීම, පුදර්ශනය කිරීම, බෙදාහැරීම හෝ පුචාරණය කිරීම නොකළ යුතු ය.
- (3) යම් ඖෂධයක් සඳහා පුමිතියක් නියමකර නොමැති අවස්ථාවක 30 දී හෝ යම් නියමිත පුකාශනයක එම ඖෂධය සඳහා වූ පුමිතියක් අන්තර්ගත නොවන අවස්ථාවක දී, කිසිදු තැනැත්තකු විසින් -
 - (අ) ඖෂධය අඩංගුවන ලේබලයේ නිශ්චිතව දක්වා ඇති පුමිතියට අනුකූලවේ නම් මිස; හෝ

(ආ) පුමිතියක් නියමකර ඇති ඖෂධයක් හෝ යම් නියමිත පුකාශනයක අන්තර්ගත පුමිතියක් අදාළ වන ඖෂධයක් බවට වැරදි වැටහීමක් ලබා දෙන ආකාරයකට;

එම ඖෂධය විකිණීම, පුදර්ශනය කිරීම, හෝ බෙදාහැරීම නොකළ 5 යුතු ය.

- (4) යම් ඖෂධයක පුතාෳඤභාවය, තත්ත්වය, සංයුතිය හෝ සුරක්ෂිතතාවය සම්බන්ධ සාවදා, නොමඟ යවන සුලු, වංචාසහගත හෝ වැරදි වැටහීමක් ලබා දෙන ආකාරයට කිසිදු තැනැත්තකු විසින් යම් ඖෂධයක් ලේබල් කිරීම, ඇසුරුම් කිරීම, නැවත ඇසුරුම් 10 කිරීම, පිළියම් කිරීම, සකස් කිරීම, විකිණීම, බෙදාහැරීම, පුදර්ශනය හෝ පුචාරණය කිරීම නොකළ යුතු ය.
 - (5) නියම කරනු ලබන ආකාරයට ලේබල්කර හෝ ඇසුරුම්කර නොමැති ඖෂධයක් (1) වන උපවගන්තියට පටහැනිව ලේබල්කර හෝ ඇසුරුම්කර ඇති ඖෂධයක් ලෙස සලකනු ලැබිය යුතු ය.
- 51. යම් ඖෂධයක් භාවිතය සඳහා ආරක්ෂිත බවට සහතික නිෂ්පාදන කිරීම සඳහා නියමිත ආකාරයට සහ නියමිත පරිදි එම ඖෂධය ^{පරිශුය සහ} නිෂ්පාදනය කරනු ලබන පරිශුය සහ එම ඖෂධය නිෂ්පාදනය කි්යාවලිය කියල්ය කිරීමේ කිුයාවලිය සහ නිෂ්පාදන තත්ත්වයන් අනුමත කර ඇත්නම් _{අනුමතකර} මිස, නියම කර ඇති යම් ඖෂධයක් කිසිදු තැනැත්තකු විසින් ඇත්නම් මිස 20 විකිණීම, පුදර්ශනය හෝ බෙදාහැරීම නොකළ යුතු ය.

ඖෂධයක් විකිණීම තහනම් බව.

52. යම් ඖෂධයක් ලබාගෙන ඇත්තා වූ කාණ්ඩය නියමිත යම් ඖෂධයක් ආකෘතියෙන් භාවිතය සඳහා යෝගා බවට අනුමත කර ඇත්නම් ^{ලබාගන්නා} මිස කිසිදු තැනැත්තකු විසින් යම් ඖෂධයක් විකිණීම, පුදර්ශනය සුමුව විශ්වසනීය හෝ බෙදාහැරීම නොකළ යුතු ය.

ලෙස අනුමත කර ඇත්නම් මිස නියමිත ඖෂධයක් විකිණීම තහනම් බව.

53. භාවිතය සඳහා ආරක්ෂාකාරී නොවන බවට නියමිත යම් තහනම් කරන ඖෂධයක් කිසිම තැනැත්තකු විසින් නිෂ්පාදනය කිරීම, ආනයනය ලද ඖෂධ කිරීම, ගබඩා කිරීම, විකිණීම, නැවත ඇසුරුම් කිරීම, බෙදාහැරීම, පුවාහනය කිරීම, පුදර්ශනය කිරීම හෝ තම සන්තකයේ තබා ගැනීම නොකළ යුතු ය.

54. නියෝග මගින් අවසර ලබා දෙන තැනැත්තන් හැර වෙනත් තහනම් කරන කිසිම තැනැත්තකු විසින් නියෝග මගින් සීමා කරන ලද හෝ ලද ඖෂධ තහනම් කරන ලද යම් ඖෂධයක් ලබා ගැනීම හෝ තමා සන්තකයේ _{තබා ගැ}නීම. තබා ගැනීම නොකළ යුතු ය.

- 55. (1) අධිකාරියේ පූර්ව ලිඛිත අනුමතියකින් තොරව කිසිදු නියම කරන තැනැත්තකු විසින් යම් ඖෂධයක් පුචාරණය කිරීම හෝ පුවර්ධනය ^{ලද රෝග} කිරීම නොකළ යුතු ය.
- (2) යම් නියම කරන ලද රෝග, ආබාධ හෝ අසාමානා ශාරීරික ඖෂධ තත්ත්වයක් සඳහා පුතිකාරයක්, නිවාරණයක් හෝ පිළියමක් වශයෙන් පුචාරණය 10 කිසිම තැනැත්තකු විසින් යම් ඖෂධයක් මහජනයාට පුචාරණය $^{ ext{act}}$ කිරීම හෝ පුවර්ධනය කිරීම නොකළ යුතු ය.

සඳහා පතිකාරයක් වශයෙන් ආනයනය කිරීම, විකිණීම සහ බෙදාහැරීම

- (3) නියම කරන ලද රෝග, ආබාධ හෝ අසාමානා ශාරීරික _{තහනම් කර} තත්වයන් සඳහා පුතිකාරයක්, නිවාරණයක් හෝ පිළියමක් වශයෙන් ^{ඇති බව.} කිසිම තැනැත්තකු විසින් අධිකාරියේ පූර්ව ලිඛිත අනුමතිය 15 නොමැතිව මහජනයාට යම් ඖෂධයක් ආනයනය කිරීම, විකිණීම හෝ බෙදාහැරීම නොකළ යුතු ය.
 - 56. (1) සෑම වෛදා වෘත්තිකයකු, දන්ත වෛදාවරයකු හෝ ඖෂධයක පශු වෛදාවරයකු විසින් නිකුත් කරනු ලබන සෑම ඖෂධ ^{වාර්ගික} නාමය වට්ටෝරුවකම එම ඖෂධයේ වාර්ගික නාමය ලිවිය යුතු ය.

ඖෂධ වට්ටෝරුවේ ලිවිය යුතු බව.

- 20 (2) වෛදා වෘත්තිකයා, දන්ත වෛදාවරයා හෝ පශු වෛදාාවරයාට අවශා වන අවස්ථාවක දී ඔහු විසින් නිකුත් කරන ඖෂධ වට්ටෝරුවේ වාර්ගික නාමයට අමතරව එම ඖෂධයේ විශේෂිත වෙළඳ නාමයක් ද සඳහන් කරනු ලැබිය හැකි ය.
- (3) වෛදා වෘත්තිකයකු, දන්ත වෛදාවරයකු හෝ පශු 25 වෛදාවරයකු විසින් නියම කරනු ලබන ඖෂධය සඳහා වාර්ගික නාමයක් නොමැති සංයෝග ඖෂධයක් වන අවස්ථාවකදී ඔහු විසින් නිකුත් කරන ඖෂධ වට්ටෝරුවෙහි එම ඖෂධයේ වෙළඳ නාමය පමණක් සඳහන් කරනු ලැබිය හැකි ය.
- (4) ඖෂධ වට්ටෝරුවේ සඳහන් වෙළඳ නාමයෙන් දක්වා ඇති 30 ඖෂධය එකී ඔසුසලේ නොමැති විටදී හෝ දක්වා ඇති මිලට ලබාගැනීමට පරිභෝගිකයාට නොහැකිවන අවස්ථාවේදී, පාරිභෝගිකයාගේ කැමැත්ත මත ඖෂධවේදියා විසින් එකී වර්ගීය

ඖෂධයේ වෙනත් යම් වෙළඳ නාමයක් සහිත ඖෂධයක් පාරිභෝගිකයාට ලබා දිය හැක.

- (5) පාරිභෝගිකයාට තමාගේ කැමැත්ත පරිදි අදාළ ඖෂධයක් මිලදී ගැනීමට හැකිවන පරිදි ඔසුසලේ ඇති, එම වර්ගීය ඖෂධයට 5 අදාළ විවිධ වෙළඳනාම සහිත ඖෂධ සහ ඒවායේ මිළ ගණන් ඖෂධවේදියා විසින් පාරිභෝගිකයාට දැනුම් දිය යුතු ය.
- (6) මිලදී ගැනීම සිදුකරන අවස්ථාවේදී ඔසුසලේ ඇති අදාළ වර්ගීය ඖෂධයට අදාළ වෙළඳ නාම සහිත ඖෂධ සහ ඒවායේ මිල ගණන් පාරිභෝගිකයාට දැනුම්දීම පැහැර හරින යම් ඖෂධවේදියකු 10 මේ පනත යටතේ වරදක් සිදු කරනු ලැබිය යුතු ය.
 - 57. මේ පනතේ මේ කොටසේ නිශ්චිතව දක්වා ඇති විධිවිධාන මේ කොටසේ උල්ලංඝනය කරන යම් තැනැත්තකු වරදක් සිදු කරනු ලැබිය විධිවිධාන උල්ලංඝනය යුතු ය.

කිරීම වරදක් බව.

IV වන කොටස

15 ඖෂධ ලියාපදිංචි කිරීම සහ බලපතු ලබාදීම

58. (1) කිසිදු තැනැත්තකු විසින් යම් ඖෂධයක් අධිකාරියේ ඖෂධ ලියාපදිංචි නොකර සහ අධිකාරියෙන් බලපතුයක් ලබා නොගෙන ලියාපදිංචි නිෂ්පාදනය කිරීම හෝ ආනයනය කිරීම නොකළ යුතු ය.

කිරීම ආදිය සඳහා අවශාතා.

- (2) කිසිදු තැනැත්තකු විසින් අධිකාරියෙන් බලපතුයක් ලබා 20 නොගෙන යම් ඖෂධයක් ගබඩා කිරීම, එකලස් කිරීම, නැවත ඇසුරුම් කිරීම, බෙදාහැරීම, පුවාහනය කිරීම හෝ විකිණීම නොකළ යුතු ය.
- (3) (1) වන හෝ (2) වන උපවගන්තිවල නිශ්චිතව දක්වා ඇති විධිවිධාන උල්ලංඝනය කරන යම් තැනැත්තකු වරදක් සිදු කරනු 25 ලැබිය යුතු ය.
 - 59. (1) යම් ඖෂධයක් නිෂ්පාදනය කිරීමට හෝ ආනයනය ඖෂධයක් කිරීමට අදහස් කරන යම් තැනැත්තකු විසින් එම ඖෂධය ලියාපදිංචි කිරීම සඳහා වූ ඉල්ලීමක් නියමිත ආකෘති පතුය අනුව අධිකාරිය _{ඉල්ලීම.} වෙත ඉදිරිපත් කළ යුතු ය.

- (2) එම ඉල්ලීම සමඟ එම ඖෂධයේ නියමිත විස්තර, සාම්පල සහ නියමිත ලියාපදිංචි ගාස්තුවද ඉදිරිපත් කරනු ලැබිය යුතු ය.
- (3) (අ) යම් ඖෂධයක් ලියාපදිංචි කිරීම සඳහා ලැබෙන සෑම 5 ඉල්ලීමක්ම ලේඛනගත කළ යුතු ලේඛනයක් අධිකාරිය විසින් පවත්වාගෙන යා යුතු ය.
 - (ආ) එම ලේඛනයේ ඇතුළත් කළ යුතු විස්තර නියමිත පරිදි විය යුතු ය.
- (4) ඉල්ලීමක් ලැබීමේ දී අධිකාරිය විසින් එම ඉල්ලීම සමග 10 ඖෂධයේ සාම්පල සහ සියලු විස්තර -
 - (අ) සාධාරණ මිලකට ප්‍රවැසියන්ගේ සෞඛා ආරක්ෂණ අවශාතාවලට අදාළ ප්‍රතාක්ෂ, ආරක්ෂාසහිත සහ නිවැරදි තත්වයේ ඖෂධ ලබා දෙන බවට සහතිකවීම සඳහා ඇති අවශාතාවය සැළකිල්ලට ගනිමින් එකී ඉල්ලීම සහ ඖෂධය ඇගයීම සඳහා එම්ඊසී වෙත ඉදිරිපත් කරනු ලැබිය යුතුය; සහ
 - (ආ) ඖෂධයේ තත්ත්වය පරීක්ෂා කිරීම සඳහා එන්එම්කිච්ඒඑල් වෙත ඉදිරිපත් කරනු ලැබිය යුතු ය.
- (5) ඉල්ලීම ලැබී ඇති බවත් එය ඇගයීම සහ පරීක්ෂා කිරීම 20 සඳහා ඉදිරිපත් කර ඇති බවටත් අධිකාරිය විසින් ඉල්ලුම්කරුට ලිබිතව දැනුම් දිය යුතු ය.
 - (6) අමාතාවරයා විසින් -

25

30

- (අ) එම්ඊසී සහ එන්එම්කිව්ඒඑල් විසින් තම පරීක්ෂා කිරීමේ සහ ඇගයීමේ කියාවලියේ දී අනුගමනය කළ යුතු කාර්ය පටිපාටි සඳහන් කරමින්;
 - (ආ) (i) එම පරීක්ෂා කිරීම් හෝ ඇගයීම් කිුයාවලියේ කාලසීමාවන්;
 - (ii) එම්ඊසී විසින් ස්වකීය රැස්වීම් පැවැත්විය යුතු ආකාරය සහ එම රැස්වීම්වල දී අනුගමනය කළ යුතු කාර්ය පටිපාටිය; සහ

(iii) ඉදිරිපත් කළ යුතු වාර්තාවල ඇතුළත් කළ යුතු කාරණා,

නිශ්චිතව දක්වමින් නියෝග සාදනු ලැබිය හැකි ය.

- (7) (අ) ජාතික සෞඛා සඳහා එම ඖෂධයේ ඇති හදිසි 5 අවශාතාවය සැලකිල්ලට ගනිමින් නිශ්චිත කාලසීමාවක් ඇතුළත පරීක්ෂණ කටයුතු හෝ ඇගයීම් කටයුතු අවසන් කරන ලෙස අධිකාරිය විසින් එම්ඊසී සහ එන්එම්කිව්ඒඑල් වෙත නියම කරනු ලැබිය හැකි ය.
- (ආ) යම් පුමාද වීමක් සඳහා සාධාරණ හේතු ඇත්නම් මිස, 10 එම්ඊසී සහ එන්එම්කිව්ඒඑල් විසින් අධිකාරිය වෙත නිශ්චිත කාල සීමාව තුළ වාර්තා ඉදිරිපත් කරනු ලැබිය යුතු ය.
- 60. (1) (අ) එම්ඊසී සහ එන්එම්කිව්ඒඑල් විසින් ඉදිරිපත් කරන ඖෂධ ලද වාර්තා සම්බන්ධයෙන් අධිකාරිය විසින් අවශා අවස්ථාවල දී ^{ලියාපදිංචි} එම්ඊසී සහ එන්එම්කිව්ඒඑල් වෙතින් හෝ යම් වෙනත් 15 විශේෂඥයකුගෙන් පැහැදිලි කිරීම් ලබා දෙන ලෙස ඉල්ලා සිටිය හැකි ය.

- (ආ) එම්ඊසී සහ එන්එම්කිව්ඒඑල් විසින් ඉදිරිපත් කරන ලද වාර්තා සහ අනෙකුත් සියළු වෙනත් කරුණු සැලකිල්ලට ගනිමින් අධිකාරිය විසින් නිශ්චිත කාල සීමාවක් ඇතුළත එම ඖෂධය 20 ලියාපදිංචි කරනු ලැබිය හැකිය. නැතහොත් එම ලියාපදිංචිය පුතික්ෂේප කරනු ලැබිය හැකි ය.
- (2) අධිකාරිය විසින් ඖෂධය ලියාපදිංචි කරනු ලබන අවස්ථාවක, එම ලියාපදිංචිය පිළිබඳව ඉල්ලුම්කරු වෙත ලිබිතව දැනුම් දෙනු ලැබිය යුතු අතර ගැසට් පතුයේ පළකරනු ලබන නියමයක් මගින් 25 එම ලියාපදිංචිය පිළිබඳව මහජනතාව වෙත දැනුම් දෙනු ලැබිය හැකි ය.
- 61. අධිකාරිය විසින් ඖෂධය ලියාපදිංචි කිරීම පුතික්ෂේප කරන ලියාපදිංචිය අවස්ථාවක, නිශ්චිත කාලසීමාවක් ඇතුළත එම පුතික්ෂේප කිරීම ^{පුතික්ෂේප} ඒ සඳහා වූ හේතු දක්වමින් ඉල්ලුම්කරු වෙත දැනුම් දෙනු ලැබිය 30 යුතු අතර එම පුතික්ෂේප කිරීම පිළිබඳ නියමයක් ගැසට් පතුයේ පළ කර මහජනතාව වෙත දැනුම් දෙනු ලැබිය යුතු ය.

62. (1) (අ) යම් ඖෂධයක් ලියාපදිංචි කිරීමෙන් පසු අධිකාරිය ^{ලියාපදිංචි} විසින් ඉල්ලුම්කරු වෙත ලියාපදිංචි කිරීමේ සහතිකයක් නිකුත් සහතිකය කරනු ලැබිය යුතු අතර, එම ඉල්ලුම්කරු මෙහි මින්මතු මේ පනතේ නිකුත් කිරීම. මේ කොටසෙන් "සහතිකය දරන්නා" යනුවෙන් සඳහන් කරනු 5 ලැබිය යුතු ය.

- (ආ) ඖෂධය සම්බන්ධයෙන් අධිකාරිය විසින් සම්පූර්ණ හෝ තාවකාලික ලියාපදිංචියක් පුදානය කරනු ලැබිය හැකි අතර එක් එක් වර්ගයේ ලියාපදිංචිය සඳහා වූ කොන්දේසි නියම කරනු ලැබිය යුතු ය.
- 10 (ඇ) අධිකාරිය විසින් සුදුසු ආකාරයට ලියාපදිංචිය ලබාදෙන කාලපරිච්ඡේදය තීරණය කරනු ලැබිය යුතු ය.
 - (2) ලියාපදිංචි කිරීමේ සහතිකයේ ලියාපදිංචිය පුදානය කරනු ලැබූ කාර්යය, එහි වලංගු කාලය සහ ඊට අදාළ නියම හා කොන්දේසි ඇතුළත් විය යුතු ය.
- (3) ලියාපදිංචි කිරීමේ සහතිකය ලබා ගැනීමෙන් පසු, ඖෂධය භාවිතාවේ සිදුවන වෙනස්කම්, අතුරු ආබාධ, සුපරීක්ෂාකාරී විය යුතු අවස්ථා, භාවිතා නොකළ යුතු අවස්ථා, වෙනත් රටවල නියාමන මණ්ඩල විසින් කරනු ලබන නව නිර්දේශ, සීමා කිරීම්, ලියාපදිංචිය අවලංගු කිරීමේ ආදිය ඇතුළු ඖෂධය පිළිබද යම් 20 අලුත් වර්ධනයන් සම්බන්ධයෙන් අධිකාරියට කරුණු හා තොරතුරු අනාවරණය වීමෙන් පසු යම් නියමිත කාලයක් තුළ අධිකාරියට දැනුම් දෙන බවට සහතිකය දරන්නා විසින් අධිකාරිය සමග ගිවිසුමකට ඇතුළත් විය යුතු ය.
- 63. (1) ලියාපදිංචි කිරීමේ සහතිකය නිකුත් කිරීමෙන් පසු සහ බලපතු නිකුත් 25 සහතිකය දරන්නාගේ ලිඛිත ඉල්ලීමක් මත ශුි ලංකාවට එම ඖෂධය ^{කිරීම.} ආනයනය කිරීම සඳහා සහ එය අලෙවි කිරීම සඳහා වූ බලපතුයක් අධිකාරිය විසින් සහතිකය දරන්නා වෙත නිකුත් කරනු ලැබිය හැකි ය.

(2) යම් ආනයනකරුවකු විසින් ආනයනය කරනු ලබන සෑම 30 ඖෂධයකම තත්ත්වය, ආරක්ෂා සහිත බව සහ පුතඤභාවය පිළිබඳව සහතිකවීම එම ආනයනකරුගේ වගකීම විය යුතු ය.

- 64. (1) යම් ලියාපදිංචියක් හෝ බලපතුයක කාලය අවසන්වීමේ අලුත් කිරීම. දිනයට මාස හයකට පෙර එම ලියාපදිංචිය හෝ බලපතුය අළුත් කිරීම සඳහා සහතිකය දරන්නා විසින් අධිකාරිය වෙත ඉල්ලීමක් ඉදිරිපත් කරනු ලැබිය හැකි ය.
- (2) ලියාපදිංචිය හෝ බලපතුය අලුත් කිරීම සඳහා වූ ඉල්ලීමක් නියමිත ආකෘති පතුය අනුව විය යුතු අතර එම ඉල්ලීම සමග නියමිත ගාස්තුව ඉදිරිපත් කරනු ලැබිය යුතු ය.
- (3) අධිකාරිය වෙත ඉල්ලීමක් ලැබීමේ දී, අධිකාරිය විසින් එම ඉල්ලීම පිළිබඳ මතය දැනගැනීම සඳහා එම ඉල්ලීම එම්ඊසී වෙත 10 ඉදිරිපත් කරනු ලැබිය යුතු ය.
 - (4) එම ඖෂධය ඇගයීම සඳහා ඉල්ලුම්කරුගෙන් හෝ වෙනත් යම් තැනැත්තකුගේ හෝ ආයතනයකින් අවශා යැයි සළකනු ලබන සාම්පල, ලේඛන හෝ වෙනත් යම් සාක්ෂියක් ලබාදෙන ලෙස එම්ඊසී විසින් අධිකාරිය මගින් ඉල්ලීමක් කරනු ලැබිය හැකි ය.
- (5) එම්ඊසී විසින් අවශා යයි සළකනු ලබන අවස්ථාවල දී එම ඖෂධය පිළිබඳ ඇගයීම් වාර්තාවක් ඉදිරිපත් කරන ලෙස, එම්ඊසී විසින් එන්එම්කිව්ඒඑල් වෙත ඉල්ලීමක් කරනු ලැබිය හැකි අතර එම්ඊසී විසින් නියම කර ඇති පරිදි එම ඇගයීම් වාර්තාව එන්එම්කිව්ඒඑල් විසින් ඉදිරිපත් කරනු ලැබිය යුතු ය.
- 20 (6) අධිකාරිය විසින් සියලු අදාළ කරුණු සැළකිල්ලට ගෙන අවුරුදු එකකට නොඅඩු සහ අවුරුදු පහකට නොවැඩි තවදුරටත් වූ කාලසීමාවක් සඳහා ලියාපදිංචිය හෝ බලපතුය අලුත් කරනු ලැබිය හැකි ය.
- 65. (1) (අ) යම් ඖෂධයක් ලියාපදිංචි කර ඇත්තේ යම් ලියාපදිංචිය කොන්දේසියකට යටත්ව ද එවැනි ^{සහ බල}පතුය අවලංගු කිරීම 25 කොන්දේසියකට අනුකූලව කිුයා කිරීම සහතිකය _{හෝ} දරන්නා විසින් පැහැර හැර ඇති බව;

- (ආ) ඖෂධය යම් නියමිත නියමයන්ට අනුකූල නොවන බව;
- 30 (ඇ) ඖෂධය ලබාදීම මහජන යහපත පිණිස නොවන බව;

- (ඈ) ලියාපදිංචි කිරීමේ දින සිට අවුරුදු දෙකක කාලයක් ඇතුළත ඖෂධය ශීී ලංකාවට ආනයනයකර නොමැති බව;
- (ඉ) අධිකාරියේ යම් විධානයකට අනුකුලව කියා කිරීම සහතිකය දරන්නා විසින් පැහැර හැර ඇති බව;හෝ
- (ඊ) මේ පනතේ යම් විධිවිධානයක් හෝ එය යටතේ සාදන ලද යම් නියෝගයක් සහතිකය දරන්නා විසින් කඩකර ඇති බව,
- 10 අධිකාරියේ මතය වන අවස්ථාවක, අධිකාරිය විසින් එම ඖෂධය සම්බන්ධයෙන් වූ සහතිකය දරන්නා වෙත අවලංගු කිරීමේ හෝ අත්හිටුවීමේ දැන්වීමක් නිකුත් කිරීමට කටයුතු සළස්වනු ලැබිය යුතු ය.

- (2) අධිකාරියේ මතයට පාදක වූ හේතු එම දැන්වීම මගින් නිශ්චිතව 15 දක්වනු ලැබිය යුතු අතර එම දැන්වීම ලැබී මාසයක් ඇතුළත සහතිකය දරන්නා විසින් ඉදිරිපත් කිරීමට අදහස් කරනු ලබන කරුණු ලිඛිතව අධිකාරිය වෙත ඉදිරිපත් කළ හැකි බවට ද එම දැන්වීමේ සඳහන් කළ යුතු ය.
- (3) කරුණු ඉදිරිපත් කිරීමට ලබාදී ඇති කාලය ඇතුළත සහතිකය 20 දරන්නා විසින් ස්වකීය කරුණු ඉදිරිපත් කිරීම පැහැර හරිනු ලබන අවස්ථාවක, හෝ ඉදිරිපත් කර ඇති කරුණු සළකා බැලීමෙන් පසු අධිකාරිය විසින් ලියාපදිංචි කිරීමේ සහතිකය සහ යම් අදාළ බලපතුයක් අත්හිටුවීම හෝ අවලංගු කිරීම සිදුකර එම අත්හිටුවීම හෝ අවලංගු කිරීම පිළිබඳව සහතිකය දරන්නා වෙත වහාම ලිඛිතව 25 දැනුම් දිය යුතු ය.
- (4) සහතිකයක් දරන්නකු විසින් එම සහතිකයේ කාලසීමාව අවසන්වීමේ දිනයට පෙර මාස හයකට පෙර එම සහතිකය අලුත් කිරීම සඳහා ඉල්ලුම් නොකරන අවස්ථාවක, එම සහතිකය අදාළ වන ඖෂධයේ ලියාපදිංචිය හෝ බලපතුය ස්වංකී්යව අවලංගු වී 30 ඇති ලෙස සලකනු ලැබිය යුතු ය.

IV වන පරිච්ඡේදය

වෛදාෳ උපකරණවලට අදාළ සියලු කරුණු නියාමනය කිරීම සහ පාලනය කිරීම

I වන කොටස

වෛදා උපකරණ නියාමන අංශය

66. (1) 30(2) වන වගන්තිය යටතේ පිහිටුවන ලද වෛදා වෛදා උපකරණ නියාමන අංශය මේ පනතේ මින් මතු එම්ඩීආර් අංශය උ^{පකරණ} 5 යනුවෙන් හඳුන්වනු ලැබිය යුතු ය.

අංශය.

- (2) අධිකාරිය විසින් එම්ඞීආර් අංශයේ පුධානියා වශයෙන් වෛදා විදාහාව, ඖෂධ වෛදා විදාහාව, ඖෂධ වේදය හෝ වෙනත් ආශිුත විෂයන් පිළිබඳ පිලිගත් උපාධියක් සහිත තැනැත්තන් අතරින් යම් තැනැත්තෙකු පත් කරනු ලැබිය යුතු ය.
- 67. (අ) එම්ඩීආර් අංශායේ පුධාන කර්තවා මෛචදා එම්ඩීආර් උපකරණවලට අදාළ සියලු කාරණා නියාමනය කිරීම සහ පාලනය අංශයේ කිරීම සඳහා අධිකාරිය හා සම්බන්ධීකරණ කටයුතු කිරීම සහ අධිකාරියට සහාය වීම විය යුතු ය.

- (ආ) එම්ඩීආර් අංශයේ අනෙකුත් කර්තවා වනුයේ—
- (i) වෛදා උපකරණ ලියාපදිංචිය සඳහා ඉදිරිපත් කරනු 15 ලබන ඉල්ලීම් සහ ලියාපදිංචිය අලුත් කිරීම සඳහා වන ඉල්ලීම් පිළිබඳ සම්බන්ධීකරණ කටයුතු කිරීම;
 - (ii) වෛදා උපකරණ ලියාපදිංචිය අවලංගු කිරීම හෝ අත්හිටුවීමට අදාළ කාරණා සම්බන්ධීකරණය කිරීම;
- 20 (iii) වෛදා උපකරණ ආනයනය කරන්නන් සහ බෙදා හරින්නන් ලියාපදිංචි කිරීමට අදාළ කාරණා සම්බන්ධීකරණය කිරීම;
 - (iv) මෙම වගන්තිය යටතේ බලපතු නිකුත් කිරීම සම්බන්ධීකරණය කිරීම; සහ
- 25 (v) මේ පනතේ 68 වන වගන්තිය යටතේ පත් කරනු ලබන වෛදා උපකරණ ඇගයීම් කමිටුව වෙත පරිපාලන සහාය ලබා දීම.

II වන කොටස

වෛදා උපකරණ ඇගයීම්

68. (1) මේ පනතේ කාර්ය සඳහා (මෙහි මින් මතු "එම්ඩීඊසී" මෙවදා යනුවෙන් සඳහන් කරනු ලබන) වෛදා උපකරණ ඇගයීම් කමිටුව උපකරණ 5 නම් වූ කමිටුවක් පිහිටුවනු ලැබිය යුතු ය.

කමිටුව.

- (2) (අ) ලියාපදිංචිය සඳහා ඉදිරිපත් කරනු ලබන වෛදා උපකරණවල තාක්ෂණික ඇගයීම සිදු කිරීම සහ ඒ පිළිබඳ වාර්තාවක් අධිකාරිය වෙත ඉදිරිපත් කිරීම එම්ඞීඊසී හි පුධාන කර්තවා විය යුතු ය.
- 10 (ආ) එම වාර්තාවේ, ජාතික ඖෂධ පුතිපත්තිය පුකාරව වෛදා උපකරණවලට අදාළ පුතිලාභ, අවදානම්, එම වෛදාහ උපකරණවල පුතාාඤභාවය, තත්ත්වය, මිල සහ පිරිවැය ඵලදායිත්වය පිළිබඳව නිශ්චිතව දැක්විය යුතු ය.
- 69. (1) අධිකාරිය විසින් පත්කරනු ලබන පහත දැක්වෙන එම්ඩීඊසී හි 15 තැනැත්තන්ගෙන් එම්ඩීඊසී සමන්විත විය යුතු ය:—
 - (අ) නිලබලයෙන් පත්වන සාමාජිකයන්—
 - (i) කමිටුවේ සභාපති වශයෙන් කටයුතු කරනු ලැබිය යුතු එම්ඩීආර් අංශයේ පුධානියා;
 - (ii) අමාතාංශයේ රසායනාගාර සේවා නියෝජා අධාක්ෂ;
- 20 (iii) අමාතාංශයේ දන්ත වෛදා සේවා නියෝජා අධාක්ෂ ජනරාල්;
 - (iv) අමාතාංශයේ ජීව වෛදා විදහා ඉංජිනේරු නියෝජා අධාන්ෂ ජනරාල්;
- (v) ජාතික ඖෂධ තත්ත්ව ආරකුණ පර්යේෂණාගාරයේ 25 (එන්එම්කිව්ඒඑල්) පුධානියා;
 - (ආ) නම් කළ සාමාජිකයන්—
 - (i) අදාළ පීඨවල පීඨාධිපතිවරු විසින් නම් කරනු ලැබුවා වූ ද 1978 අංක 16 දරන විශ්වවිදු හල පනත යටතේ

44 ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරිය

5

20

25

- පිහිටුවනු ලැබු යම් විශ්ව විදහාලයක ඖෂධ වෛදහ විදහාව පිළිබඳ මහාචාර්යවරයකු හෝ ජොෂ්ඨ කථිකාචාර්යවරයකු;
- (ii) අදාළ පීඨවල පීඨාධිපතිවරු විසින් නම් කරනු ලැබුවා වූ ද, 1978 අංක 16 දරන විශ්ව විදහාල පනත යටතේ පිහිටුවනු ලැබූ ශී ලංකාවේ යම් විශ්වවිදහාලයක ඖෂධවේදය පිළිබඳ මහාචාර්යවරයකු හෝ ජොෂ්ඨ කථිකාචාර්යවරයකු;
- (iii) විශ්වවිදාහල ප්‍රතිපාදන කොමිෂන් සභාව විසින් නම් 10 කරනු ලැබුවා වූ ද 1978 අංක 16 දරන විශ්වවිදහල පනත යටතේ පිහිටුවනු ලැබු ශ්‍රී ලංකාවේ යම් විශ්ව විදහලයක ජීව වෛදහ ඉංජිනේරු විදහාව පිළිබඳ මහාචාර්යවරයකු හෝ ජොෂ්ඨ කථිකාචාර්යවරයකු;
- (iv) 1984 අංක 6 දරන ශී ලංකා පුමිති ආයතනය පනත 15 යටතේ පිහිටුවනු ලැබු ශී ලංකා පුමිති ආයතනයේ අධාක්ෂවරයා හෝ ඔහුගේ නාමිකයකු;
 - (v) 2014 අංක 40 දරන ශ්‍රී ලංකා පරමාණුක බලශක්ති පනත යටතේ පත්කරනු ලැබූ ශ්‍රී ලංකා පරමාණුක බලශක්ති මණ්ඩලයේ අධ්‍යක්ෂ ජනරාල්වරයා සහ ශ්‍රී ලංකා පරමාණුක බලශක්ති නියාමන සභාවේ අධ්‍යක්ෂ ජනරාල්වරයා හෝ ඔවුන්ගේ නාමිකයන්;
 - (vi) ශී ලංකා රුධිර පාරවිලයනය පිළිබඳ විශේෂඥ වෛදාවරුන්ගේ විදාායතනය මගින් නම් කරනු ලබන රුධිරපාරවිලයනය පිළිබඳ විශේෂඥ වෛදාවරයකු;
 - (vii) ශීූ ලංකා ශලා රෝග විශේෂඥ වෛදාවරුන්ගේ විදාායතනය විසින් නම් කරනු ලබන ශලා රෝග විශේෂඥ වෛදාවරයකු;
- (viii) ශී ලංකා ක්ෂුදු ජීව වේදය පිළිබඳ විශේෂඥ 30 වෛදාවරුන්ගේ විදාායතනය විසින් නම් කරනු ලබන ක්ෂදු ජීව වේදය පිළිබඳ විශේෂඥ වෛදාවරයකු;

- (ix) ජීව රසායන විදාහඥයන්ගේ විදහායතනය විසින් නම් කරනු ලබන ජීව රසායන විශේෂඥ වෛදහවරයකු;
- (x) ශීී ලංකා නිර්වින්දන වෛදා විශේෂඥවරුන්ගේ විදාායතනය විසින් නම් කරනු ලබන නිර්වින්දන විශේෂඥ වෛදාවරයකු;
- (xi) ශී් ලංකා දන්ත ශලා වෛදා විශේෂඥවරුන්ගේ විදාායතනය විසින් නම් කරනු ලබන මෞඛ, හනුක හා මුහුණු පිළිබඳ ශලා වෛදාවරයකු;
- (xii) ශී ලංකා කායික රෝග විශේෂඥවරුන්ගේ විදාායතනය 10 විසින් නම් කරනු ලබන කායික රෝග විශේෂඥ වෛදාවරයකු;

- (xiii) ශුී ලංකා විකිරණ වේදය පිළිබඳ විශේෂඥ වෛදාවරුන්ගේ විදහායතනය විසින් නම් කරනු ලබන විකිරණ වේදය පිළිබඳ විශේෂඥ වෛදාවරයකු;
- 15 (xiv) අධිකාරිය විසින් නම් කරනු ලබන අධිකාරියේ වෛදා උපකරණ විෂය භාරව සිටින ඖෂධවේදියකු.
 - 70. (1) අධිකාරිය විසින් වෛදා උපකරණ පිළිබඳ විශේෂඥ විශේෂඥ දැනුමක් ඇති පුවීණ වෘත්තිකයන්ගෙන් සමන්විත විශේෂඥ ^{මණ්ඩලය.} මණ්ඩලයක් පත්කරනු ලැබිය යුතු ය.
- 20 (2) අධිකාරිය විසින් අවශා අවස්ථාවන්හි දී එම්ඩීඊසී විසින් අගයනු ලබන විෂය කරුණු සැලකිල්ලට ගනිමින්, විශේෂඥ මණ්ඩලයෙන් අතිරේක සාමාජිකයන් එම්ඩීඊසී වෙත පත් කරනු ලැබිය හැකි ය.
- (3) (2) වන උපවගන්තිය යටතේ පත්කරනු ලබන සාමාජිකයන් 25 ඔවුන්ගේ සහභාගීත්වය අවශා කරනු ලබන රැස්වීම් සඳහා සහභාගී විය යුතු අතර ස්වකීය අදහස් ඉදිරිපත් කරනු ලැබිය යුතු නමුත් ඔවුන්ට එම රැස්වීම්වල දී ඡන්ද අයිතියක් නොතිබිය යුතු ය.
- 71. එම්ඩීආර් අංශයේ සහ එම්ඩීඊසී හි සෑම සාමාජිකයකුම සහ රහසාභාවය එම්ඩීආර් අංශයේ සහ එම්ඩීඊසී හි සෑම නිලධරයකුම සහ 5 ළිබඳ පකාශය. 30 සේවානියුක්තකයකුම තම කාර්ය භාර ගැනීමට පෙර මේ පනත

30

යටතේ ඔහුගේ බලතල සහ කර්තවා කිුිිියාත්මක කිරීමේ දී හෝ ඉටුකිරීමේ දී තමාට දැන ගැනීමට ලැබෙන එම්ඩීආර් අංශය සහ එම්ඩීඊසී හි වැඩ කටයුතු සම්බන්ධයෙන් වූ සියලු කරුණු පිළිබඳ සම්පූර්ණ රහසාභාවය රකින බවට පුතිඥා දෙමින් පුකාශයකට 5 අත්සන් කළ යුතු අතර, ඒ පුකාශයෙන් තමාට දැනගැනීමට ලැබෙන කිසිම එවැනි තොරතුරක්,

- (අ) අධිකරණයක් විසින් නියම කරන ලද විට; හෝ
- (ආ) මේ පනතේ හෝ වෙනත් යම් ලිඛිත නීතියක් යටතේ බලතල හා කර්තවා කිුියාත්මක කිරීම හෝ ඉටුකිරීම සඳහා, යන අවස්ථාවන්වල දී හැර, හෙළිදරව් නොකරන බවට පුතිඥාවක් දිය යුතු ය.
- 72. (1) එම්ඩීඊසී වෙත ඉදිරිපත් කරන ලද වෛදා උපකරණ අධිකාරිය සහ වෙනත් අදාළ අයිතමයන් ඇගයීම සඳහා අධිකාරිය විසින් ^{විසින් ඇගයීම} එම්ඩීඊසී වෙත පොදු මාර්ගෝපදේශ නිකුත් කරනු ලැබිය යුතු ය. _{මාර්ගෝපදේශ}

සඳහා පොදු

- (2) (අ) (1) උපවගන්තියේ සඳහන් පොදු මාර්ගෝපදේශ අධිකාරිය බව. විසින් නිකුත් කරනු ලබන හෝ නිර්දේශ කරනු ලබන යහපත් නිෂ්පාදන පරිචයන් මත (ජිඑම්පී) සහ වෙනත් නිර්දේශ සහ මාර්ගෝපදේශ මත පදනම් විය යුතු ය.
- (ආ) ජාතාන්තර වශයෙන් පිළිගනු ලබන පුමිති හා පරිචයන්වලට 20 අනුකූලවීම සඳහා අධිකාරිය විසින් කලින් කල පොදු මාර්ගෝපදේශ පුතිශෝධනය කරනු ලැබිය හැකි ය.
- (3) ඇගයීම් කිුයාවලියේ දී එම්ඩීඊසී විසින් එක් එක් වෛදා උපකරණයේ හෝ අදාළ අයිතමයේ පුතාඎසභාවය, සුරක්ෂිතභාවය, තත්ත්වය, අවශාතාව සහ මිල යන කරුණු සැලකිල්ලට ගත යුතු 25 අතර අවශා අවස්ථාවන්හි දී ඖෂධ ආර්ථික විශ්ලේෂණය පිළිබඳව ද සැලකිල්ලට ගත හැකි ය.
 - (4) අමාතාවරයා විසින්—
 - (අ) අදාළ ඇගයීම් පැවැත්වීම සඳහා වූ නිශ්චිත කාලසීමා ඇතුළු අනුගමනය කළ යුතු කාර්ය පටිපාටිය සඳහන් කරමින්;

(ආ) යහපත් නිෂ්පාදන පරිචයන් (ජිඑම්පී) පිළිබඳ මාර්ගෝපදේශ සහ අධිකාරිය විසින් නිර්දේශ කරනු ලබන වෙනත් අදාළ මාර්ගෝපදේශ බලාත්මක කිරීම සඳහා,

නියෝග සාදනු ලැබිය හැකි ය.

5 73. එම්ඩීඊසී හි සභාපති, සාමාජිකයන් සහ එම්ඩීඊසී හි කටයුතු එම්ඩීඊසී කරගෙන යාම පිළිබඳ සහ ඒ සම්බන්ධයෙන් මේ පනතේ 5, 6, 7, 8, සම්බන්ධයෙන් 9, 10, 11, 12 සහ 13 වන වගන්තිවල විධිවිධාන අවශා වෙනස් යම් විධිවිධාන කිරීම් සහිතව අදාළ විය යුතු ය.

අදාළ වන බව.

III වන කොටස

10 වෛදා උපකරණවලට අදාළ වැරදි

74. (1) මේ පනතේ කාර්ය සඳහා අවසර දෙනු ලබන වෛදා ලැයිස්තු ගත උපකරණ අමාතාවරයා විසින් කලින් කල ලැයිස්තු ගත කරනු ^{කළ වෛදා} ලැබිය යුතු ය.

උපකරණ හැර අනෙකුත් වෛදාස

- (2) (1) උපවගන්තිය යටතේ ලැයිස්තු ගත කරනු ලැබූ වෛදා උපකරණ 15 උපකරණයක් හැර වෙනත් යම් වෛදා උපකරණයක් කිසිම කිසිම විකිණීම ආදිය තැනැත්තකු විසින් ආනයනය කිරීම, විකිණීම, පුවාහනය කිරීම, බෙදාහැරීම හෝ පුචාරණය කිරීම කරනු නොලැබිය යුතු ය.
- 75. (1) යහපත් නිෂ්පාදන පරිචයන්ට (ජිඑම්පී) සහ වෙනත් යම් ^{වෛදා} නියමිත මාර්ගෝපදේශවලට හෝ කොන්දේසිවලට පටහැනිව කිසිම නිෂ්පාදනය 20 තැනැත්තකු විසින් යම් වෛදා උපකරණයක් නිෂ්පාදනය කිරීම, කිරීම, පිළියෙල කිරීම, ගබඩා කිරීම, ආරක්ෂා කිරීම, ඇසුරුම් කිරීම හෝ ආනයනය නැවත ඇසුරුම් කිරීම නොකළ යුතු ය.
- (2) යහපත් බෙදාහැරීමේ පරිචයන්ට (ජීඩීපී) සහ නියම කරනු නියාමනය ලබන වෙනත් යම් මාර්ගෝපදේශවලට හෝ කොන්දේසිවලට කිරීම. 25 පටහැනිව කිසිම තැනැත්තකු විසින් යම් වෛදා උපකරණයක් ආනයනය කිරීම හෝ බෙදාහැරීම නොකළ යුතු ය.
- (3) යහපත් ඔසුසල් පරිචයන්ට සහ නියම කරනු ලබන වෙනත් යම් මාර්ගෝපදේශ හෝ කොන්දේසිවලට පටහැනිව කිසිම තැනැත්තෙකු විසින් යම් වෛදාෳ උපකරණයක් විකිණීම නොකළ 30 යුතු ය.

කිරිම, විකිණීම බෙදාහැරීම

76. (අ) යම් වෛදා උපකරණයක් පාවිච්චි කිරීමේ දී සිරිත් වෛදා පරිදි නැතහොත් සාමානා භාවිතය පරිදි වන්නා වූ උපකරණ නිෂ්පාදනය තත්ත්ව යටතේ; හෝ

කිරීම. ආනයනය කිරීම, විකිණීම

(ආ) යම් වෛදා උපකරණයක් සමග ඇති ලේබලයෙහි කිරීම, එකලස් 5 උපදෙස් අනුව හෝ,

ඒ වෛදා උපකරණය පාවිච්චි කරනු ලබන විට, පාවිච්චි කරන්නාගේ මෙදාහැරීම සෞඛ්‍යයට හානිකර විය හැකි වෛදා උපකරණ කිසිම තැනැත්තකු කිරීම. විසින් නිෂ්පාදනය කිරීම, ආනයනය කිරීම, එකලස් කිරීම, පුවාහනය කිරීම, විකිණීම හෝ බෙදාහැරීම නොකරනු ලැබිය යුතු ය.

ආදිය තහනම්

77. කිසිම තැනැත්තකු විසින් අසතා, නොමඟ යවන සුළු, වෛදා රැවටිලි ස්වාභවයේ හෝ වෛදා උපකරණයක ආරක්ෂාව සහ උ^{පකරණ} පුතාකෂභාවය පිළිබඳ වැරදි අදහසක් ඇතිවන ආකාරයට යම් වෛදා ලේඛල් කිරීම, අසුරුම් කිරීම උපකරණයක් ලේබල් කිරීම, ඇසුරුම් කිරීම, පිළියම් කිරීම, _{සහ පුචාරණය} පිරිසැකසුම් කිරීම, විකිණීම, එකලස් කිරීම, බෙදාහැරීම හෝ කිරිම. 15 පුචාරණය කිරීම නොකළ යුතු ය.

78. යම් වෛදා උපකරණයක් සඳහා පුමිතිය නියමකර ඇති වෛදා අවස්ථාවක දී, එම පුමිතියට අනුකූල නොවන්නා වූ කිසිදු වෛදා උ^{පකරණයක} උපකරණයක් හෝ එම පුමිතිය නියමකර ඇති වෛදා උපකරණයක් _{පවත්වාගෙන} බවට වැරදි ලෙස තේරුම් ගැනීමට හැකි ආකාරයට කිසිදු යා යුතු බව. 20 තැනැත්තකු විසින් කිසිදු වෛදා උපකරණයක් ලේබල් කිරීම, ඇසුරුම් කිරීම, විකිණීම, බෙදාහැරීම හෝ පුචාරණය කිරීම නොකළ යුතු ය.

නියමිත පුමිති

79. (1) අධිකාරියේ පූර්ව ලිඛිත අනුමැතිය නොමැතිව කිසිම යම් නියමිත තැනැත්තකු විසින් යම් වෛදාඃ උපකරණයක් පුචාරණය හෝ සදහා 25 පුවර්ධනය කිරීම නොකළ යුතු ය.

පුතිකර්මයක් ලෙස වෛදා උපකරණ බෙදාහැරීම

(2) කිසිම තැනැත්තකු විසින් යම් නියමිත රෝග, ආබාධ හෝ පුචාරණය අසාමානා ශාරීරික තත්ත්ව සඳහා පුතිකාරයක්, නිවාරණයක් හෝ ^{කිරීම,} පිළියමක් ලෙස යම් වෛදා උපකරණයක් පුචාරණය කිරීම හෝ කිරීම, විකිණීම පුවර්ධනය කිරීම නොකළ යුතු ය.

(3) කිසිම තැනැත්තකු විසින් අධිකාරියේ පූර්ව ලිඛිත අනුමතය තහනම් ^{බව.} නොමැතිව යම් නියම කරන ලද රෝග, ආබාධ හෝ අසාමානා

ශාරීරික තත්ත්ව සඳහා පුතිකාරයක්, නිවාරණයක් හෝ පිළියමක්

වශයෙන් යම් වෛදා උපකරණයක් මහජනතාවට ආනයනය කිරීම, විකිණීම හෝ බෙදාහැරීම නොකළ යුතු ය.

80. නියෝග මගින් අවසර දී ඇති තැනැත්තන් හැර, නියෝග තහනම් කරන මගින් සීමා කරන ලද හෝ තහනම් කරන ලද යම් වෛදා ලද වෛදා 5 උපකරණයක් වෙනත් කිසිම තැනැත්තකු විසින් ලබාගැනීම හෝ සන්තකයේ තමා සන්තකයේ තබා ගැනීම නොකළ යුතු ය.

තබා ගැනීම.

81. මේ පනතේ මේ කොටසේ නිශ්චිතව දක්වා ඇති විධිවිධාන මෙම උල්ලංඝනය කරන තැනැත්තෙක් වරදක් සිදු කරනු ලැබිය යුතු ය. කොටසේ

උල්ලංඝනය කිරීම වරදක් බව

IV වන කොටස

- වෛදා උපකරණ ලියාපදිංචි කිරීම සහ බලපතු ලබා දීම. 10
 - 82. (1) කිසිම තැනැත්තකු විසින් යම් වෛදා උපකරණයක් වෛදා අධිකාරියේ ලියාපදිංචි නොකර සහ අධිකාරියෙන් බලපතුයක් ලබා රූපකරණ නොගෙන නිෂ්පාදනය කිරීම හෝ ආනයනය කිරීම නොකළ _{කිරීම ආදිය} යුතු ය.

සඳහා වූ අවශාතා.

- (2) කිසිම තැනැත්තකු විසින් තත්කාර්යය සඳහා අධිකාරියේ බලපතුයක් ලබා නොගෙන, යම් වෛදා උපකරණයක් ගබඩා කිරීම, එකලස් කිරීම, නැවත ඇසුරුම් කිරීම, බෙදාහැරීම, පුවාහනය කිරීම හෝ විකිණීම නොකළ යුතු ය.
- (3) (1) වන හෝ (2) වන උපවගන්තිවල විධිවිධාන උල්ලංඝනය 20 කරන යම් තැනැත්තෙක් වරදක් සිදු කරනු ලැබිය යුතු ය.
 - 83. (1) යම් වෛදා උපකරණයක් නිෂ්පාදනය කිරීමට හෝ වෛදා ආනයනය කිරීමට අදහස් කරන යම් තැනැත්තකු විසින් එම වෛදා උ^{පකරණ} උපකරණය ලියාපදිංචි කිරීම සඳහා වූ ඉල්ලීමක් නියමිත ආකෘති කිරීම ආදිය පතුය අනුව අධිකාරිය වෙත ඉදිරිපත් කළ යුතු ය.

සදහා වූ ඉල්ලීම.

- (2) එම ඉල්ලීම සමග එම වෛදා උපකරණයේ නියමිත විස්තර, සාම්පල සහ නියමිත ලියාපදිංචි ගාස්තුව ද ඉදිරිපත් කරනු ලැබිය යුතු ය.
- (3) (අ) වෛදා උපකරණයක් ලියාපදිංචි කිරීම සහ බලපතු සඳහා ලැබෙන සෑම ඉල්ලීමක්ම ලේඛනගත කළ යුතු ලේඛනයක් 30 අධිකාරිය විසින් පවත්වාගෙන යා යුතු ය.

- (ආ) එම ලේඛනයේ ඇතුළත් කළ යුතු විස්තර නියමිත පරිදි විය යුතු ය.
- (4) ඉල්ලීමක් ලැබීමේ දී අධිකාරිය විසින් එම ඉල්ලීමේ පිටපතක් සමග වෛදා උපකරණයේ සාම්පල සහ සියලු විස්තර -
- 5 (අ) සාධාරණ මිලකට පුරවැසියන්ගේ සෞඛා ආරක්ෂණ අවශාතාවලට අදාළ පතාඤ, ආරක්ෂා සහිත සහ නිවැරදි තත්ත්වයේ වෛදා උපකරණ ලබා දෙන බවට සහතිකවීම සඳහා ඇති අවශාතාව සැළකිල්ලට ගතිමින් එකී ඉල්ලීම සහ වෛදා උපකරණය ඇගයීම සඳහා එම්ඩීඊසී වෙත ඉදිරිපත් කරනු ලැබිය යුතු ය; සහ
 - (ආ) වෛදා උපකරණයේ තත්ත්වය පරික්ෂා කිරීම සඳහා එන්එම්කිච්ඒඑල් වෙත ඉදිරිපත් කරනු ලැබිය යුතු ය.
 - (5) ඉල්ලීම ලැබී ඇති බවට අධිකාරිය විසින් ඉල්ලුම්කරුට ලිඛිතව දැනුම් දිය යුතු ය.
- 15 (6) අමාතාවරයා විසින්:—
 - (අ) එම්ඩීඊසී සහ එන්එම්කිව්ඒඑල් යන ආයතන විසින් තම පරීක්ෂා කිරීමේ හෝ ඇගයීමේ කි්යාවලියේ දී අනුගමනය කළ යුතු කාර්ය පටිපාටිය;
- (ආ) (i) එම පරික්ෂා කිරීම් හෝ ඇගයීම් කිුියාවලියේ 20 කාල සීමාවන්;
 - (ii) එම්ඩීඊසී විසින් ස්වකීය රැස්වීම් පැවැත්විය යුතු ආකාරය සහ එම රැස්වීම්වල දී අනුගමනය කළ යුතු කාර්ය පටිපාටිය; සහ
 - (iii) ඉදිරිපත් කළ යුතු වර්තාවල ඇතුළත් කළ යුතු කාරණා,
- 25 නිශ්චිතව දක්වමින් නියෝග සාදනු ලැබිය හැකි ය.
 - (7) (අ) අධිකාරිය විසින් වෛදා උපකරණයේ ඇති හදිසි අවශාතාව සැලකිල්ලට ගනිමින් නිශ්චිත කාලසීමාවක් ඇතුළත පරීක්ෂණ කටයුතු හෝ ඇගයීම් කටයුතු අවසන් කරන ලෙස එම්ඩීඊසී සහ එන්එම්කිච්ඒඑල් වෙත නියම කරනු ලැබිය හැකි ය.

(ආ) යම් පුමාදවීමක් සඳහා සාධාරණ හේතු ඇත්නම් මිස, එම්ඩීඊසී සහ එන්එම්කිව්ඒඑල් විසින් නිශ්චිත කාලසීමාවක් තුළ වාර්තා ඉදිරිපත් කරනු ලැබිය යුතු ය.

84. (1) (අ) එම්ඩීඊසී සහ එන්එම්කිව්ඒඑල් විසින් ඉදිරිපත් වෛදා 5 කරන ලද වාර්තා සම්බන්ධයෙන් අධිකාරිය විසින් අවශා අවස්ථාවල ලියාපදිංචි දී එම්ඩීඊසී සහ එන්එම්කිව්ඒඑල් වෙතින් හෝ යම් වෙනත් කිරීම. විශේෂඥවරයකුගෙන් පැහැදිලි කිරීම් ලබා දෙන ලෙස ඉල්ලා සිටිය හැකි ය.

- (ආ) අධිකාරිය විසින් එම්ඩීඊසී සහ එන්එම්කිව්ඒඑල් විසින් ඉදිරිපත් 10 කරන ලද වාර්තා සහ වෙනත් අදාළ කරුණු සැලකිල්ලට ගනිමින් තිශ්චිත කාලසීමාවක් ඇතුළත එම වෛදා උපකරණ ලියාපදිංචි කිරීම හෝ ලියාපදිංචිය පුතික්ෂේප කිරීම කරනු ලැබිය හැකි ය.
- (2) අධිකාරිය විසින් වෛදා උපකරණය ලියාපදිංචි කරනු ලබන අවස්ථාවක, එම ලියාපදිංචිය පිළිබඳව ඉල්ලුම්කරු වෙත 15 ලිඛිතව දැනුම් දෙනු ලැබිය යුතු අතර ගැසට් පතුයේ පළකරනු ලබන නියමයක් මගින් එම ලියාපදිංචිය පිළිබඳව මහජනතාව වෙත දැනුම් දෙනු ලැබිය හැකි ය.
- 85. අධිකාරිය විසින් වෛදා උපකරණය ලියාපදිංචි කිරීම ලියාපදිංචිය පුතික්ෂේප කරන අවස්ථාවක, එම තීරණය ගනු ලැබූ දින සිට පුතික්ෂේප කිරීම. 20 තිශ්චිත කාලසීමාවක් ඇතුළත එම පුතික්ෂේප කිරීම සඳහා වූ හේතු දක්වමින් එකී පුතික්ෂේප කිරීම ඉල්ලුම්කරු වෙත දැනුම් දෙනු ලැබිය යුතු අතර එම පුතික්ෂේප කිරීම පිළිබඳව නියමයක් ගැසට් පතුයේ පළ කර මහජනතාව වෙත දැනුම් දෙනු ලැබිය යුතු ය.

86. මේ පනතේ 62, 63, 64 සහ 65 යන වගන්තිවල විධිවිධාන, 62, 63, 64 සහ අවශා වෙනස් කිරීම් සහිතව මේ පනතේ මේ කොටස යටතේ:- 65 ao

විධිවිධාන අදාළ වීම.

- (අ) ලියාපදිංචි සහතිකය නිකුත් කිරීම;
- (ආ) බලපතු නිකුත් කිරීම;
- (ඇ) ලියාපදිංචිය හෝ බලපතුය අළුත් කිරීම;

(ඈ) ලියාපදිංචිය හෝ බලපතුය අවලංගු කිරීමට හෝ අත්හිටුවීම, සඳහා මෙන්ම ඒ සම්බන්ධයෙන් අදාළ විය යුතු ය.

V වන පරිච්ඡේදය

සීමාස්ථ නිෂ්පාදනවලට අදාළ සියලු කාරණා නියාමනය කිරීම සහ පාලනය කිරීම.

I වන කොටස

සීමාස්ථ නිෂ්පාදන නියාමන අංශය

87. (1) 30(2) වන වගන්තිය යටතේ පිහිටුවන ලද සීමාස්ථ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන නියාමන අංශය මේ පනතේ මින් මතු බීපීආර් අංශය නිෂ්පාදන 10 යනුවෙන් හඳුන්වනු ලැබිය යුතු ය.

අංශය.

- (2) අධිකාරිය විසින් බීපීආර් අංශයේ පුධානියා වශයෙන් වෛදා විදාහාව, ඖෂධ වෛදාහ විදාහාව, ඖෂධවේදය හෝ වෙනත් අදාළ විෂයක් සම්බන්ධයෙන් පිළිගත් උපාධියක් ඇති තැනැත්තන් අතරින් යම් තැනැත්තකු පත්කරනු ලැබිය යුතු ය.
- 88. (අ) සීමාස්ථ නිෂ්පාදනවලට අදාළ සියලු කාරණා නියාමනය බීපීආර් අංශයේ කිරීම සහ පාලනය කිරීම සඳහා අධිකාරිය සමග සම්බන්ධිකරණ ^{කර්තවා}. කටයුතු කිරීම සහ අධිකාරියට සහාය වීම බීපීආර් අංශයේ පුධාන කර්තවා විය යුතු ය.

- (ආ) බීපීආර් අංශයේ අනෙකුත් කර්තවා වනුයේ—
- 20 (i) සීමාස්ථ නිෂ්පාදන ලියාපදිංචි කිරීම සඳහා ඉදිරිපත් කරනු ලබන ඉල්ලීම් සහ ලියාපදිංචිය අළුත් කිරීම සඳහා වන ඉල්ලීම් සම්බන්ධීකරණය කිරීම;
 - (ii) සීමාස්ථ නිෂ්පාදන ලියාපදිංචිය අවලංගු කිරීම හෝ අත්හිටුවීමට අදාළ කාරණා සම්බන්ධීකරණය කිරීම;
- 25 (iii) සීමාස්ථ නිෂ්පාදන ආනයනය කරන්නන් සහ බෙදාහරින්නන් ලියාපදිංචි කිරීමට අදාළ කාරණා සම්බන්ධීකරණය කිරීම;

- (iv) මෙම වගන්තිය යටතේ බලපතු නිකුත් කිරීම සම්බන්ධීකරණය කිරීම;
- (v) මේ පනතේ 89 වන වගන්තිය යටතේ පත් කරන ලද සීමාස්ථ නිෂ්පාදන ඇගයීම් කමිටුව වෙත පරිපාලන සහාය ලබාදීම.

II වන කොටස

5

සීමාස්ථ නිෂ්පාදන ඇගයීම

89. (1) මේ පනතේ කාර්ය සඳහා (මෙහි මින්මතු "බීපීඊසී" සීමාස්ථ යනුවෙන් හඳුන්වනු ලබන) සීමාස්ථ නිෂ්පාදන ඇගයීම් කමිටුව නම් අැගයීම කමිටුවක් පත් කරනු ලැබිය යුතු ය. කමිටුව.

- (2) (අ) ලියාපදිංචිය සඳහා ඉදිරිපත්කරනු ලබන සීමාස්ථ තිෂ්පාදනවල තාක්ෂණික ඇගයීම සිදුකිරීම සහ ඒ පිළිබඳ වාර්තාවක් අධිකාරිය වෙත ඉදිරිපත් කිරීම බීපීඊසී හි පුධාන කර්තවා විය යුතු ය.
- (අා) එම වාර්තාවේ ජාතික ඖෂධ පුතිපත්තිය පුකාරව සීමාස්ථ තිෂ්පාදනවලට අදාළ පුතිලාභ, අවදානම, එම සීමාස්ථ තිෂ්පාදනවල ප්‍රතාක්ෂභාවය, තත්ත්වය, මිල සහ පිරිවැය එලදායිතාව පිළිබඳව නිශ්චිතව දැක්විය යුතු ය.
- 90. (1) අධිකාරිය විසින් පත්කරනු ලබන පහත දැක්වෙන බීපීඊසී හි 20 තැනැත්තන්ගෙන් බීපීඊසී සමන්විත විය යුතු ය:— සංයුතිය.
 - (අ) නිලබලයෙන් පත්වන සාමාජිකයන්—
 - කම්ටුවේ සභාපති වශයෙන් කටයුතු කළ යුතු බීපීආර් අංශයේ පුධානියා;
- (ii) ජාතික ඖෂධ තත්ත්ව ආරක්ෂණ පර්යේෂණාගාරයේ 25 (එන්එම්කිව්ඒඑල්) පුධානියා;
 - (iii) ආණ්ඩුවේ රස පරීක්ෂක හෝ ඔහුගේ නාමිකයෙක්;
 - (ආ) නම් කරන ලද සාමාජිකයන්—
 - (i) අදාළ පීඨවල පීඨාධිපතිවරුන් විසින් නම් කරනු ලැබුවාවූ ද 1978 අංක 16 දරන විශ්ව විදහාල පනත යටතේ

පිහිටුවනු ලැබූ යම් විශ්ව විදාහලයක ඖෂධ වෛදා විදහාව පිළිබඳ මහාචාර්යවරයකු හෝ ජෙනෂ්ඨ කථිකාචාර්යවරයකු;

- (ii) අදාළ පීඨවල පීඨාධිපති විසින් නම් කරනු ලැබුවා වූ 5 ද, 1978 අංක 16 දරන විශ්ව විදාහල පනත යටතේ පිහිටුවනු ලැබූ ශීී ලංකාවේ යම් විශ්ව විදාහාලයක ඖෂධවේදය පිළිබඳ මහාචාර්යවරයකු හෝ ජොෂ්ඨ කථිකාචාර්යවරයකු;
 - (iii) අධිකාරියේ ඖෂධවේදියකු;
- 10 (iv) සෞඛා සේවා අධාක්ෂ ජනරාල්වරයා විසින් නම් කරනු ලබන සෞඛා අමාතාාංශයේ පෝෂණවේදියකු;
 - (v) 1984 අංක 6 දරන ශීු ලංකා පුමිති ආයතනය පනත යටතේ පිහිටුවනු ලැබූ ශීී ලංකා පුමිති ආයතනයේ අධාන්ෂවරයා හෝ ඔහුගේ නාමිකයකු;
- 15 (vi) කර්මාන්ත තාක්ෂණ විදහා ආයතනයේ අධානක්ෂවරයා හෝ ඔහුගේ නාමිකයකු;
 - (vii) 2003 අංක 9 දරන පාරිභෝගික කටයුතු පිළිබඳ අධිකාරිය පනත යටතේ පිහිටුවන ලද පාරිභෝගික කටයුතු පිළිබඳ අධිකාරියේ සභාපතිවරයා විසින් නම් කරනු ලබන නියෝජිතයකු;
 - (viii) ආයුර්වේද කොමසාරිස්වරයා විසින් නම් කරනු ලබන ආයුර්වේද දෙපාර්තමේන්තුවේ නියෝජිතයකු.
- 91. (1) අධිකාරිය විසින් සීමාස්ථ නිෂ්පාදන පිළිබඳ විශේෂඥ විශේෂඥ දැනුමක් ඇති පුවීණ වෘත්තිකයන්ගෙන් සමන්විත විශේෂඥ ^{මණ්ඩලය.} 25 මණ්ඩලයක් පත්කරනු ලැබිය යුතු ය.
 - (2) බීපීඊසී විසින් කටයුතු කරනු ලබන විෂය කරුණ සැලකිල්ලට ගතිමින් අවශා අවස්ථාවත්හි දී අධිකාරිය විසින් විශේෂඥ මණ්ඩලයෙන් අතිරේක සාමාජිකයන් බීපීඊසී වෙතට පත්කරනු ලැබිය හැකි ය.

- (3) (2) වන උපවගන්තිය යටතේ පත්කරනු ලබන සාමාජිකයන් ඔවුන්ගේ සහභාගීත්වය අවශා කරනු ලබන රැස්වීම් සඳහා සහභාගී වී ස්වකීය අදහස් ඉදිරිපත් කරනු ලැබිය යුතු නමුත් ඔවුන්ට එම රැස්වීම්වල දී ඡන්ද අයිතියක් නොතිබිය යුතු ය.
- 92. බීපීආර් අංශය සහ බීපීඊසී හි සෑම සාමාජිකයකු ම සහ රහසාභාවය බීපීආර් අංශයේ සහ බීපීඊසී හි සෑම නිළධරයකුම සහ සේවා ^{පිළිබද} නියුක්තකයකුම තම කාර්ය භාර ගැනීමට පෙර මේ පනත යටතේ පකාශය. ඔහුගේ බලතල හා කර්තවා කියාත්මක කිරීමේ දී හෝ ඉටුකිරීමේ දී තමාට දැනගැනීමට ලැබෙන බීපීආර් අංශයේ සහ බීපීඊසී හි වැඩ 10 කටයුතු සම්බන්ධයෙන් වූ සියලු කරුණු පිළිබඳව සම්පූර්ණ රහසාභාවය රකින බවට පුතිඥා දෙමින් පුකාශයකට අත්සන් කළ යුතු අතර, ඒ පුකාශයෙන් තමාට දැන ගැනීමට ලැබෙන කිසිම එවැනි තොරතුරක්,

- (අ) අධිකරණයක් විසින් නියම කරන ලද විට; හෝ
- (ආ) මේ පනතේ හෝ වෙනත් යම් ලිඛිත නීතියක් යටතේ 15 බලතල හා කර්තවා කි්යාත්මක කිරීම හෝ ඉටු කිරීම සඳහා,

යන අවස්ථාවන්වල දී හැර හෙළිදරව් නොකරන බවට පුතිඥාවක් දිය යුතු ය.

20 93. (1) බීපීඊසී වෙත ඉදිරිපත් කරන ලද සීමාස්ථ නිෂ්පාදන අධිකාරිය සහ වෙනත් අදාළ අයිතම ඇගයීම සඳහා අධිකාරිය විසින් බීපීඊසී විසින් ඇගයීම වෙත පොදු මාර්ගෝපදේශ නිකුත් කරනු ලැබිය යුතු ය.

සඳහා පොදු මාර්ගෝපදේශ ලබා දිය යුතු

- (2) (අ) (1) උපවගන්තියේ සඳහන් පොදු මාර්ගෝපදේශ ලෝක බව. සෞඛා සංවිධානය විසින් සහ අධිකාරිය විසින් පිළිගනු ලබන 25 වෙනත් නියාමන ආයතන විසින් නිකුත් කරනු ලබන යහපත් නිෂ්පාදන පරිචයන් (ජිඑම්පී) මත සහ වෙනත් නිර්දේශ මත පදනම් විය යුතු ය.
- (ආ) ජාතාන්තර වශයෙන් පිළිගනු ලබන පුමිති සහ පරිචයන්ට අනුකූලවීම සඳහා අධිකාරිය විසින් කලින් කල පොදු මාර්ගෝපදේශ 30 පුතිශෝධනය කරනු ලැබිය හැකි ය.

- (3) ඇගයීම් කිුිිියාවලියේ දී බීපීඊසී විසින් එක් එක් සීමාස්ථ නිෂ්පාදනවල පුතාෳඤභාවය, ආරක්ෂිතභාවය, තත්ත්වය, අවශාෟතාව සහ මිල යන කරුණු සැලකිල්ලට ගත යුතු ය.
 - (4) අමාතෳවරයා විසින්:—
- 5 (අ) අදාළ ඇගයීම් පැවැත්වීම සඳහා වූ නිශ්චිත කාලසීමාව ඇතුළු අනුගමනය කළ යුතු කාර්ය පටිපාටිය සඳහන් කරමින්;
 - (ආ) යහපත් නිෂ්පාදන පරිචයන් (ජිඑම්පී) පිළිබඳ මාර්ගෝපදේශ සහ අධිකාරිය විසින් නිර්දේශ කරනු ලබන වෙනත් අදාළ මාර්ගෝපදේශ බලාත්මක කිරීම සඳහා,

නියෝග සාදනු ලැබිය හැකි ය.

94. බීපීඊසී හි සභාපති, සාමාජිකයන් සහ බීපීඊසී හි කටයුතු බීපීඊසී කරගෙන යාම පිළිබඳ සහ ඒ සම්බන්ධයෙන් මේ පනතේ 5, 6, 7, 8, සම්බන්ධයෙන් 9, 10, 11, 12 සහ 13 වන වගන්තිවල විධිවිධාන අවශා වෙනස් යම් විධිවිධාන 15 කිරීම් සහිතව අදාළ විය යුතු ය.

මේ පනතේ අදාළ වන බව.

III වන කොටස

සීමාස්ථ නිෂ්පාදනවලට අදාළ වැරදි

95. (1) මේ පනත යටතේ ලියාප්දිංචි කරන ලද සීමාස්ථ නිෂ්පාදන ලැයිස්තු ගත අමාතාවරයා විසින් කලින් කල ලැයිස්තු ගත කරනු ලැබිය යුතු ය. ${{\rm ag}\atop{{\rm \hat g}_{\rm 0}:{\rm dd}}}$

(2) කිසිම තැනැත්තකු විසින් (1) වන උපවගන්තිය යටතේ ලැයිස්තු ගැර ගත කරනු ලැබූ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයක් හැර වෙනත් යම් සීමාස්ථ ^{අනෙකුත්} සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයක් ආනයනය කිරීම, විකිණීම, පුවාහනය කිරීම, බෙදාහැරීම නිෂ්පාදන හෝ පුචාරණය කිරීම නොකළ යුතු ය.

නිෂ්පාදන ආනයනය කිරීම ආදිය තහනම් බව. 96. (1) කිසිම තැනැත්තකු විසින් -

5

10

15

(අ) යහපත් නිෂ්පාදන පරිචයන් යටතේ සහ යහපත් _{කිරීම,} ගබඩා පරිචයන් යටතේ නිෂ්පාදනය කරනු ^{ආනයනය} නොලැබූ, පිළියෙල කරනු නොලැබූ, සංරක්ෂණය කරනු නොලැබු, ඇසුරුම් කරනු නොලැබූ හෝ බෙදාහැරීම ගබඩා කරන නොලැබූ යම් සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයක්; කිරීම.

සීමාස්ථ නිෂ්පාදන නිෂ්පාදනය කිරීම, විකිණීම

- (ආ) සම්පූර්ණයෙන් හෝ කොටසක් වශයෙන් යම් දූෂණකාරී දුවායකින්, බාහිර දුවායකින් හෝ වියෝජනය වූ දුවායකින් නැතහොත් යම් ආගන්තුක දෙයකින් සමන්විත වන යම් සීමාස්ථ නිෂ්පාදන; හෝ
- (ඇ) (i) සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයන් හි ඇති ලේබලයේ සඳහන් උපදෙස්වලට අනුව; හෝ
- (ii) එම සීමාස්ථ නිෂ්පාදන භාවිත කිරීමේ දී සිරිතක් වශයෙන් හෝ සුපුරුදු පරිදි යම් කාර්ය සඳහා සහ යම් කුමයක් මගින් එම සීමාස්ථ නිෂ්පාදන භාවිත කරනු ලබන විට,

භාවිත කරන්නාගේ සෞඛ්‍යයට යම් හානියක් සිදුකරන දුවාෳයක් එම සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයෙහි ඇත්නම්,

- 20 එවැනි සීමාස්ථ නිෂ්පාදන ආනයනය කිරීම, බෙදාහැරීම, නැවත ඇසුරුම් කිරීම හෝ විකිණීම නොකළ යුතු ය.
- (2) කිසිම තැනැත්තකු විසින් අසතා, නොමග යවන සුළු, රැවටිලි ස්වභාවයේ හෝ එම සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයේ පුතාක්ෂ බව, ආරක්ෂිත බව, තත්ත්වය හෝ සංයුතිය පිළිබඳ වැරදි අදහසක් 25 ඇතිවන ආකාරයට යම් සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයක් ලේබල් කිරීම, ඇසුරුම් කිරීම, ඒ සම්බන්ධයෙන් පිළියම් කිරීම, පිරිසැකසුම් කිරීම, පුවාහනය කිරීම, බෙදාහැරීම, විකිණීම, පුදර්ශනය කිරීම හෝ පුචාරණය කිරීම නොකළ යුතු ය.

- (3) යහපත් නිෂ්පාදන පරිචයන්ට (ජීඑම්පී) සහ යහපත් ගබඩා පරිචයන්ට (ජීඑස්පී) අනුකූල නොවන පරිදි කිසිම තැනැත්තකු විසින් යම් සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයන් නිෂ්පාදනය නොකළ යුතු ය.
- 97. යම් සීමාස්ථ නිෂ්පාදන සඳහා පුමිතියක් නියමකර ඇති සීමාස්ථ 5 අවස්ථාවක දී එම පුමිතියට අනුකූල නොවන පරිදි හෝ පුමිතිය නිෂ්පාදන නියම කර ඇති සීමාස්ථ නිෂ්පාදන වැරදි සහගත ලෙස පුමිතියක් හඳුනාගන්නා ආකාරයට කිසිම තැනැත්තකු විසින් එම සීමාස්ථ ^{නියමකර ඇති} නිෂ්පාදන ලේබල් කිරීම, ඇසුරුම් කිරීම, බෙදාහැරීම හෝ විකිණීම නොකළ යුතු ය.

අවස්ථාවක දී.

- 98. (1) අධිකාරියේ පූර්ව ලිඛිත අනුමතිය නොමැතිව කිසිම නියමිත රෝග තැනැත්තකු විසින් යම් සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයක් පුචාරණය කිරීම, සඳහා සීමාස්ථ පුවර්ධනය කිරීම නොකළ යුතු ය.
- (2) කිසිම තැනැත්තකු විසින් නියමිත රෝගයක්, ආබාධයක් හෝ අානයනය අසාමානා ශාරීරික ත්ත්වයක් සඳහා පුතිකර්මයක් හෝ නිවාරණයක් සහ 15 ලෙස යම් සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයක් පුවර්ධනය හෝ පුචාරණය කිරීම ^{බෙදාහැරීම} නොකළ යුතු ය.

නිෂ්පාදන පුචාරණය කිරීම. කිරීම, විකිණීම තහනම් බව.

- (3) කිසිම තැනැත්තකු විසින් අධිකාරියේ පූර්ව ලිඛිත අනුමතය නොමැතිව යම් සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයක් යම් නියමිත රෝගයක්, ආබාධයක් හෝ අසාමානා ශාරීරික තත්වයක් සඳහා පුතිකර්මයක්, 20 පිළියමක් හෝ නිවාරණයක් ලෙස ආනයනය කිරීම, විකිණීම හෝ බෙදාහැරීම නොකළ යුතු ය.
- 99. නියෝග මගින් නියමිත තැනැත්තන් හැර, සාමානාඃ භාවිතය තහනම් කරන සඳහා ආරක්ෂාකාරී නොවන යම් තහනම් සීමාස්ථ නිෂ්පාදන යම්කිසි 🧖 🙏 සීමාස්ථ තැනැත්තකු විසින් ලබා ගැනීම හෝ තම සන්තකයේ තබා ගැනීම සන්තකයේ 25 නොකළ යුතු ය.

තබාගැනීම.

100. මේ පනතේ මේ කොටසේ නිශ්චිතව දක්වා ඇති විධිවිධාන මෙම උල්ලංඝනය කරන යම් තැනැත්තකු විසින් වරදක් සිදු කරනු ලැබේ. ^{කොටසේ} විධිවිධාන

උල්ලංඝනය කිරීම වරදකි.

IV වන කොටස

සීමාස්ථ නිෂ්පාදන ලියාපදිංචි කිරීම සහ බලපතු ලබාදීම

101. (1) කිසිම තැනැත්තකු විසින් යම් සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයක් සීමාස්ථ අධිකාරියේ ලියාපදිංචි නොකර සහ අධිකාරියෙන් තත්කාර්ය සඳහා නිෂ්පාදන දියාපදිංචි 5 බලපතුයක් ලබා නොගෙන නිෂ්පාදනය කිරීම හෝ ආනයනය කිරීම කිරීම ආදිය නොකළ යුතු ය.

සඳහා වූ අවශාතා.

- (2) කිසිම තැනැත්තකු විසින් අධිකාරියේ බලපතුයක් ලබා නොගෙන යම් සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයක් ගබඩා කිරීම, එකලස් කිරීම, නැවත ඇසුරුම් කිරීම, බෙදාහැරීම, පුවාහනය කිරීම හෝ විකිණීම 10 සිදු නොකළ යුතු ය.
 - (3) (1) වන හෝ (2) වන උපවගන්තිවල විධිවිධාන උල්ලංඝනය කරන යම් තැනැත්තකු විසින් වරදක් සිදු කරනු ලැබේ.
- 102. (1) යම් සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයක් ආනයනය කිරීමට, සීමාස්ථ විකිණීමට, නිෂ්පාදනය කිරීමට, සැකසීමට හෝ බෙදාහැරීමට අදහස් නි^{ෂ්පාදන} 15 කරන යම් තැනැත්තකු විසින් එම සීමාස්ථ නිෂ්පාදනය ලියාපදිංචි කිරීම ආදිය කිරීම සඳහා වූ ඉල්ලීමක් නියමිත ආකෘති පතුය අනුව අධිකාරිය සදහා වූ වෙත ඉදිරිපත් කළ යුතු ය.

- (2) එම ඉල්ලීම පතුය සමඟ එම සීමාස්ථ නිෂ්පාදනය පිළිබඳ නියමිත විස්තර, සාම්පල සහ නියමිත ලියාප්දිංචි ගාස්තුව ද ඉදිරිපත් 20 කරනු ලැබිය යුතු ය.
 - (3) (අ) සීමාස්ථ නිෂ්පාදන ලියාපදිංචි කිරීම සහ බලපතු සඳහා ලැබෙන සෑම ඉල්ලීමක්ම ලේඛනගත කළ යුතු ලේඛනයක් අධිකාරිය විසින් පවත්වාගෙන යා යුතු ය.
- (ආ) එම ලේඛනයේ ඇතුළත් කළ යුතු විස්තර නියමිත පරිදි විය 25 යුතු ය.
 - (4) ඉල්ලීමක් ලැබීමේ දී අධිකාරිය විසින් එම ඉල්ලීමේ පිටපතක් සහ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයේ සාම්පල සහ සියළු විස්තර -
 - (අ) සාධාරණ මිලකට මහජනතාවගේ සෞඛ්‍ය ආරක්ෂණ අවශානාවලට අදාළ පුතාඤ, ආරක්ෂාසහිත සහ නිවැරදි

තත්ත්වයේ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන ලබා දීමේ අවශාතාව සැළකිල්ලට ගනිමින් එකී ඉල්ලීම සහ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනය ඇගයීම සඳහා බීපීඊසී වෙත ඉදිරිපත් කරනු ලැබිය යුතු ය; සහ

- (ආ) සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයේ තත්ත්වය පරික්ෂා කිරීම සඳහා එන්එම්කිව්ඒඑල් වෙත හෝ අවශා අවස්ථාවලදී වෙනත් පර්යේෂණාගාරවලට ඉදිරිපත් කරනු ලැබිය යුතු ය.
 - (5) ඉල්ලුම් පතුය ලැබී ඇති බවට අධිකාරිය විසින් ඉල්ලුම්කරුට ලිඛිතව දැනුම් දිය යුතු ය.
- (6) අමාතාවරයා විසින් -10
 - (අ) බීපීඊසී සහ එන්එම්කිව්ඒඑල් යන ආයතන විසින් තම පරීක්ෂා කිරීමේ හෝ ඇගයීමේ කිුයාවලියේ දී අනුගමනය කළ යුතු කාර්ය පටිපාටිය සඳහන් කරමින්;
- (i) එම පරීක්ෂා කිරීම් හෝ ඇගයීම් කිුිිියාවලියේ (cp) 15 කාලසීමාවන්;
 - (ii) බීපීඊසී විසින් ස්වකීය රැස්වීම් පැවැත්විය යුතු ආකාරය සහ එම රැස්වීම්වල දී අනුගමනය කළ යූතු කාර්යපටිපාටිය; සහ
- (iii) ඉදිරිපත් කළ යුතු වාර්තාවල ඇතුළත් කළ යුතු 20 කාරණා,

නිශ්චිතව දක්වමින් නියෝග සාදනු ලැබිය හැකිය.

- (7) (අ) ජාතික සෞඛා සඳහා සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයේ ඇති හදිසි අවශාතාව සැලකිල්ලට ගනිමින් නිශ්චිත කාලසීමාවක් ඇතුළත පරීක්ෂණ කටයුතු හෝ ඇගයීම් කටයුතු අවසන් කරන ලෙස 25 අධිකාරිය විසින් බීපීඊසී සහ එන්එම්කිව්ඒඑල් වෙත නියම කරනු ලැබිය හැකි ය.
 - (ආ) යම් පුමාද වීමක් සඳහා සාධාරණ හේතු ඇත්නම් මිස, බීපීඊසී සහ එන්එම්කිව්ඒඑල් විසින් නිශ්චිත කාලසීමාවක් තුළ වාර්තා ඉදිරිපත් කරනු ලැබිය යුතු ය.

103. (1) (අ) බීපීඊසී සහ එන්එම්කිච්ඒඑල් විසින් ඉදිරිපත් කරන සීමාස්ථ ලද වාර්තා සම්බන්ධයෙන් අධිකාරිය විසින් අවශා අවස්ථාවලදී නිෂ්පාදන ලියාපදිංචි බීජීඊසී සහ එන්එම්කිව්ඒඑල් වෙතින් හෝ යම් වෙනත් _{කිරීම.} විශේෂඥවරයෙකුගෙන් පැහැදිලි කිරීම් ලබා දෙන ලෙස ඉල්ලා 5 සිටිය හැකි ය.

- (ආ) බීපීඊසී සහ එන්එම්කිව්ඒඑල් විසින් ඉදිරිපත් කරන ලද වාර්තා සහ සියලු වෙනත් අදාළ කරුණු සැලකිල්ලට ගනිමින් අධිකාරිය විසින් නිශ්චිත කාල සීමාවක් ඇතුළත එම සීමාස්ථ නිෂ්පාදන ලියාපදිංචි කිරීම හෝ ලියාපදිංචිය පුතික්ෂේප කිරීම 10 කරනු ලැබිය හැකි ය.
- (2) අධිකාරිය විසින් සීමාස්ථ නිෂ්පාදන ලියාපදිංචි කරනු ලබන අවස්ථාවක, එම ලියාපදිංචිය පිළිබඳව ඉල්ලුම්කරු වෙත ලිඛිතව දැනුම් දෙනු ලැබිය යුතු අතර ගැසට් පතුයේ පළකරනු ලබන තියමයක් මගින් එම ලියාපදිංචිය පිළිබඳව මහජනතාව වෙත දැනුම් 15 දෙනු ලැබිය හැකි ය.
- 104. අධිකාරිය විසින් සීමාස්ථ නිෂ්පාදන ලියාපදිංචි කිරීම ලියාපදිංචිය පුතික්ෂේප කරන අවස්ථාවක, එම තී්රණය ගනු ලැබූ දින සිට පුතික්ෂේප නිශ්චිත කාල සීමාවක් ඇතුළත එම පුතික්ෂේප කිරීම සඳහා වූ හේතු දක්වමින් එකී පුතික්ෂේප කිරීම ඉල්ලුම්කරු වෙත දැනුම් 20 දෙනු ලැබිය යුතු අතර එම පුතික්ෂේප කිරීම පිළිබඳව ගැසට් පතුයේ පළකරනු ලබන නියමයක් මගින් මහජනතාව වෙත දැනුම් දෙනු ලැබිය යුතු ය.

105. මේ පනතේ 62, 63, 64 සහ 65 යන වගන්තිවල විධිවිධාන 62,63,64 සහ අවශා වෙනස් කිරීම් සහිතව මේ පනතේ මේ කොටස යටතේ - $^{65~a ext{S}}$

වගන්තිවල විධිවිධාන අදාළවීම.

- (i) ලියාපදිංචි සහතිකය නිකුත් කිරීම; 25
 - (ii) බලපතු නිකුත් කිරීම;
 - (iii) ලියාපදිංචිය සහ බලපතුය අළුත් කිරීම;
 - (iv) ලියාපදිංචිය හෝ බලපතුය අවලංගු කිරීම හෝ අත්හිටුවීම;

සඳහා මෙන්ම ඒ සම්බන්ධයෙන් අදාළ විය යුතු ය.

VI වන පරිච්ඡේදය

ඖෂධවලට, වෛදා උපකරණවලට සහ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනවලට අදාළ සාමූහික විධිවිධාන

I වන කොටස

පොදු විධිවිධාන

106. (1) කිසිම තැනැත්තකු විසින් යම් නීති විරෝධී, වහාජ වංක හෝ චෞර්යානීත ව ගෙන එනු ලැබු ඖෂධ, වෛදා උපකරණ කි්යාකාරකම හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන ගබඩා කිරීම, නැවත ඇසුරුම් කිරීම, එකලස් කිරීම, පුවාහනය කිරීම, බෙදා හැරීම හෝ විකිණීම නොකළ 10 යුතු ය.

- (2) (අ) යම් ඖෂධයක, වෛදා උපකරණයක හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයක කල් ඉකුත්වීමේ දිනයට පසුව කිසිම තැනැත්තකු විසින් එම ඖෂධය, වෛදා උපකරණය හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනය ආනයනය කිරීම, බෙදාහැරීම, නැවත ඇසිරීම, පුදර්ශනය කිරීම 15 හෝ විකිණීම නොකළ යුතු ය.
- (ආ) කිසිම තැතැත්තකු විසින් යම් ඖෂධයක්, වෛදා උපකරණයක් හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයක් කල් ඉකුත් වීමෙන් පසුව, අධිකාරිය විසින් දක්වා ඇති කොන්දේසිවලට අනුකූලව මිස එම ඖෂධය, වෛදා උපකරණය හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනය ගබඩා 20 නොකළ යුතු ය.
- (3) රාජා ලාංඡනය සහිත යම් ඖෂධයක්, වෛදා උපකරණයක් සහ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන හෝ යම් නිෂ්පාදනයක රාජා දේපළක් බවට පෙන්නුම් කරන වෙනත් ලකුණක් සහිත යම් ඖෂධයක්, වෛදා උපකරණයක් හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයක් කිසිම තැනැත්තකු 25 විසින් නීතෳනුකූල බලය නොමැතිව ආනයනය කිරීම, ගබඩා කිරීම, එකලස් කිරීම, පුවාහනය කිරීම, බෙදා හැරීම, නැවත ඇසුරුම් කිරීම, පුදර්ශනය කිරීම හෝ විකිණීම නොකළ යුතු ය.

107. (1) ශීූ ලංකාවට ආනයනය කරනු ලබන සෑම ඖෂධයකම, යම් ඖෂධයක වෛදා උපකරණයකම හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයකම ඉතිරි ජීව ^{ආදියේ ඉතිරි} කාලය අධිකාරිය විසින් පිවිසුම් වරායේ දී තීරණය කරනු ලැබිය _{අධිකාරිය} යුතු ය.

කළ යුතු බව.

- (2) ආනයනකරුවකු විසින් ආනයනය කරනු ලබන සෑම ඖෂධයකම, වෛදාෳ උපකරණයකම හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයකම තත්ත්වය, ආරක්ෂිත බව හා පුතාංඤ භාවය පිළිබඳ සහතිකවීම එම ආනයනකරුගේ වගකීම විය යුතු ය.
- 108. (1) යම් ඖෂධයක්, වෛදා උපකරණයක් හෝ සීමාස්ථ යම ඖෂධයක 10 නිෂ්පාදනයක් නියමිත පුමිතියට අනුකූල නොවන බවට හෝ ආදිය තහනම තිෂ්පාදනය කරනු ලබන එම ඖෂධය, වෛදා උපකරණය හෝ කිරීම හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනය මගින් ඒවා භාවිත කරන තැනැත්තන්ට බරපතල ඉවත් කර සෞඛා පුශ්න ඇතිකරවන බවට අධිකාරියට සොයා ගැනීමට ලැබුණ ගැනීම ආදිය. විට එම ඖෂධය, වෛදා උපකරණය හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනය -

භාවිතයෙන්

- 15 (අ) වහාම බෙදාහැරීම නවත්වන ලෙස;
 - (ආ) විකිණීමෙන් හෝ භාවිතයෙන් ඉවත් කරගන්නා ලෙස;
 - (ඇ) භාවිත කිරීම නවත්වන ලෙස සෞඛා වෘත්තිකයන්ට සහ භාවිත කරන්නන්ට වහාම දැනුම් දෙන ලෙස;
 - (ඈ) නියමිත කුම අනුව බැහැර කරන ලෙසට,
- 20 එම ඖෂධයේ, වෛදාෳ උපකරණයේ හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන ආනයනකරුට, නිෂ්පාදකයාට, වෙළෙන්දාට හෝ බෙදාහරින්නාට නියම කරමින් අධිකාරිය විසින් නියමයක් නිකුත් කරනු ලැබිය යුතු ය.
- (2) මේ වගන්තියේ නියමයන් පුකාරව ඖෂධය, වෛදා උපකරණය හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනය තහනම් කිරීමේ හෝ භාවිත කිරීමෙන් 25 ඉවත් කිරීමේ දැන්වීම සිංහල, දෙමළ සහ ඉංගීුසි යන භාෂාවලින් පළවන දිනපතා පුවත්පත්වල හෝ අමාතහාංශයේ වෙබ් අඩවියේ පළකිරීම හෝ යම් විද්යුත් මාධායයක් හරහා විකාශනය කිරීමට අධිකාරිය විසින් කටයුතු සැළැස්විය යුතු ය.
- (3) (1) වන උපවගන්තියේ විධිවිධාන කඩ කරන යම් තැනැත්තකු 30 වරදක් සිදු කරන අතර ලසු නඩු විභාගයකින් පසු මහෙස්තුාත්

අධිකරණයක් විසින් වරදකරු කරනු ලැබීමේදී රුපියල් දස ලක්ෂයකට නොවැඩි දඩයකට හෝ අවුරුදු තුනකට නොවැඩි කාලයක් සඳහා දෙයාකාරයෙන් එක් ආකාරයක බන්ධනාගාරගත කිරීමකට හෝ එම දඩය හා බන්ධනාගාරගත කිරීම යන දෙකටම 5 හෝ ඔහු යටත් විය යුතු ය.

109. (1) ජීවිතයක් බේරාගැනීම සඳහා හෝ බෝවන රෝගයක් හදිසි අවස්ථා හෝ වසංගත රෝගයක් පැතිරීම වැළැක්වීම සඳහා වැනි විශේෂ ^{සහ} ^{වෙනත්} අවස්ථානුගත කරුණුවලදී හෝ වෙනත් යම් ජාතික හදිසි අවස්ථානුගත . අවශාතාවක් සඳහා හෝ ජාතික ආරක්ෂාව සඳහා යම් විශේෂිත _{කරුණු.} 10 ඖෂධ, වෛදා උපකරණ හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන නිශ්චිත පුමාණවලින් ආනයනය කිරීමට සහ සැපයීමට අධිකාරිය විසින් අවසරය ලබාදිය හැකි ය.

- (2) (අ) සෞඛා අමාතාංශය විසින් කරනු ලබන ඉල්ලීමක් මත; හෝ
- 15 (ආ) යම් පුද්ගලයකු හෝ සංවිධානයක් විසින් කරනු ලබන ඉල්ලීමකට අනුව සෞඛා අමාතාංශය විසින් කරන ලද නිර්දේශයක්මත,එවැනි අවසරයක් පුදානය කරනු ලැබිය හැකිය.
- (3) මේ වගන්තිය යටතේ ආනයනය කරනු ලබන ඖෂධ, 20 වෛදා උපකරණ හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන කළමනාකරණය සහ වගවීම සඳහා ආනයනකරු බැදී සිටිය යුතු ය.
- (4) මේ වගන්තිය යටතේ ආනයනය කරන ලද යම් ඖෂධයක්, වෛදා උපකරණයක් හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන පිළිබඳව ආනයනකරු විසින් අධිකාරිය වෙත පටිපාටිගතව වාර්තා ඉදිරිපත් කරනු ලැබිය 25 යුතු ය.
 - 110. (1) (අ) කිසිම තැනැත්තකු විසින් වෛදාවරයාගේ ඖෂධ ආදියේ සාම්පලයක් වශයෙන් ලකුණු කරන ලද යම් ඖෂධයක්, වෛදා_{හි} සාම්පල් උපකරණයක් හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයක් පොදු මහජනතාව වෙත විකිණීම හෝ බෙදාහැරීම බෙදා හැරීම නොකළ යුතු ය.

තහනම් බව.

(ආ) වෛදාාවරයාගේ සාම්පල වශයෙන් ලකුණු කරන ලද යම් ඖෂධයක්, වෛදා වෘත්තිකයකු, දන්ත වෛදාවෙරයකු හෝ පශු වෛදාවරයකු විසින් එම වෛදාවරයාගේ, දන්ත වෛදාවරයාගේ හෝ පශු වෛදාවරයාගේ රෝගියකුට බෙදා දීම සම්බන්ධයෙන් (අ) ඡේදයේ සඳහන් විධිවිධාන අදාළ නොවිය යුතු ය.

- (2) (අ) වෛදාවරයකුගේ සාම්පල වශයෙන් ලකුණු කරන ලද යම් ඖෂධයක්, වෛදා උපකරණයක් හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයක් කිසිම තැනැත්තකු විසින් පුවාහනය කිරීම, පුදර්ශනය කිරීම හෝ ගබඩා කිරීම නොකළ යුතු ය.
- (ආ) අධිකාරිය විසින් යථා පරිදි බලය පවරන ලද සමාගමක යම් නියෝජිතයකුට (අ) ඡේදයේ විධිවිධාන අදාළ නොවිය යුතු ය.
 - (3) වෛදාාවරයකුගේ සාම්පලය වශයෙන් ලකුණු කරන ලද යම් ඖෂධයක්, වෛදා උපකරණයක් හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයක් කිසිම තැනැත්තකු විසින් විකිණීම නොකළ යුතු ය.
- 111. (1) කිසිම තැනැත්තකු විසින් (3) වන උපවගන්තියේ යම් ඖෂධ විධිවිධානවලට යටත්ව, තත්කාර්ය සඳහා අධිකාරිය විසින් නිකුත් ^{ආදිය} කරන ලද බලපතුයක අධිකාරි බලය නොමැතිව, නොමිලයේ බෙදා කිරීමට සහ හැරීමට හෝ ශී ලංකාව තුළ පුවර්ධනය කිරීම සඳහා යම් ඖෂධයක්, කාශයක් වෛදාෳ උපකරණයක් හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයක්, ආනයනය කිරීම ^{ලෙස භාර} 15 හෝ තහාගයක් ලෙස භාර ගැනීම නොකළ යුතු ය.

ගැනීමට බලපතු ලබාදීම.

- (2) හදිසි අවස්ථාවක දී හෝ වාසන අවස්ථාවක දී තාාගයක් ලෙස යම් ඖෂධයක්, වෛදා උපකරණයක් හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයක් ආනයනය කිරීම සම්බන්ධයෙන් හෝ ලබා ගැනීම සම්බන්ධයෙන් (1) වන වගන්තියේ විධිවිධාන අදාළ විය යුතු ය.
- (3) යම් වාසනයක දී හෝ හදිසි අවස්ථාවක දී, යම් ඖෂධයක්, වෛදා උපකරණයක් හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයක් තහාග වශයෙන් භාර ගැනීම සඳහා එවැනි සමාන අවස්ථාවල දී ඖෂධ, වෛදා උපකරණ හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන භාර ගැනීමට හෝ ලබා ගැනීමට අදාළව නිකුත් කරන ලද ලෝක සෞඛා සංවිධානයේ 25 මාර්ගෝපදේශ සැළකිල්ලට ගනිමින් අමාතාවරයා විසින් මාර්ගෝපදේශ නියම කරනු ලැබිය හැකි ය.
- 112. (1) මේ පනත යටතේ ලියාපදිංචි කර නොමැති සහ පෞද්ගලික බලපතුයක් ලබානොගෙන යම් ඖෂධයක්, වෛදාඃ උපකරණයක් ^{භාවිතය සඳහා} හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයක් තම පෞද්ගලික පුතිකාර සඳහා අවශා අානයනය 30 වන රෝගියකුට 58, 82 සහ 101 වන වගන්ති වල විධිවිධාන අදාළ කිරීම ආදිය. නොවිය යුතු ය.

- (2) එම තැනැත්තා විසින්, අධිකාරියේ පූර්ව අනුමතිය ඇතිව, එම තැනැත්තාට පුතිකාර කරන වෛදා වෘත්තිකයා විසින් නිකුත් කරන ලද ඖෂධ වට්ටෝරුවක් මත එම ඖෂධය, වෛදාා උපකරණය හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයේ අවශා පුමාණය ආනයනය කරනු ලැබිය හැකිය.
- (3) මේ වගන්තිය යටතේ ආනයනය කරන ලද හෝ නිෂ්පාදනය කරන ලද යම් ඖෂධයක්, වෛදා උපකරණයක් හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයක් විකිණීම වරදක් විය යුතු ය.
- 113. (1) යම් පරිශුයක් සඳහා අධිකාරිය විසින් තත් කාර්ය ඖෂධ ආදිය සඳහා බලපතු ලබා දී ඇත්නම් මිස, කිසිම තැනැත්තකු විසින් එම නිෂ්පාදන සඳහා බල්පතු ලබා ද ඇත්තම මස, කසම තැතැත්තකු වසන වම ඇදිය කරන 10 පරිශුයේ ඖෂධ, වෛදා උපකරණ හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන පරි $_{9}$ වලට නිෂ්පාදනය කිරීම, පිළියෙල කිරීම, ගබඩා කිරීම හෝ විකිණීම මලපතු ලබා නොකළ යුතු ය.

- (2) (අ) යම් පරිශුයක් සඳහා අධිකාරයෙන් බලපතු ලබා දී ඇත්නම් මිස, කිසිම තැනැත්තකු විසින් එම පරිශුයේ යම් ඖෂධයක්, 15 වෛදා උපකරණයක් හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයක්, ගබඩා කිරීම හෝ විකිණීම නොකළ යුතු ය.
 - (ආ) ඉහත (ආ) ඡේදයේ විධිවිධාන -
- (i) මේ පනත යටතේ ලියාපදිංචි කර ඇති යම් ඖෂධයක්, වෛදා උපකරණයක් හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයක් තම 20 පෞද්ගලික පුයෝජනය සඳහා ළඟ තබා ගන්නා යම් රෝගියකුට;
 - (ii) සාමානා භාවිතය සඳහා ආරක්ෂාකාරී බවට නියෝග මගින් නියම කර ඇති යම් ඖෂධයකට, වෛදා උපකරණයකට හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයකට,
- 25 අදාළ නොවිය යුතු ය.
 - (3) අධිකාරිය විසින් ලියාපදිංචි නිෂ්පාදකවරුන් සහ ආනයනකරුවන් පිළිබඳ ලේඛනයක් පවත්වාගෙන යා යුතු අතර ලියාපදිංචි කිරීම සඳහා වන නිර්ණායක නියමිත පරිදි විය යුතු ය.

114. (1) මේ පනත යටතේ පුදානය කරන ලද සෑම බලපතුයක්ම - ^{බලපතුයක}

කොන්දේසි

- (අ) නියම කරනු ලැබිය හැකි ආකෘති පතුයකින් සමන්විත විය යුතු ය;
- (ආ) නියම කරනු ලැබිය හැකි කොන්දේසිවලට යටත් විය යුතු ය;
 - (ඇ) කලින් අවලංගු කරනු ලැබුවහොත් හැර, එම බලපතුයේ නිශ්චිතව දැක්වෙන කාලසීමාවක් සඳහා බලාත්මකව පැවතිය යුතු ය.
- (2) නියමිත කෝන්දේසිවලට අනුකූලව කිුිිිියා නොකරන 10 අවස්ථාවල දී මේ පනත යටතේ පුදානය කරන ලද බලපතුයක් අධිකාරිය විසින් අත්හිටුවීම හෝ පුතහාදිෂ්ඨ කරනු ලැබිය හැකි ය.

5

(3) බලපතුයක් සඳහා නැවත ඉල්ලම් කිරීමට ඇති අයිතියට අගති විරහිතව, බලපතුයක් සදහා වු ඉල්ලීමක් අදාළ ඉල්ලුම්කරු විසින් අධිකාරිය වෙත ලිඛිතව දැනුම් දීම මගින් කවර හෝ 15 අවස්ථාවක දී ඉල්ලා අස්කර ගනු ලැබිය හැකි ය.

II වන කොටස

ඖෂධ, වෛදා උපකරණ සහ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන නියාමනය කිරීම

115. (1) මේ පනතේ කාර්ය සඳහා නිෂ්පාදන නියාමන අංශය නිෂ්පාදන 20 යනුවෙන් හඳුන්වනු ලබන අංශයක් අධිකාරිය විසින් පිහිටුවනු ලැබිය නියාමන යුතු ය.

පිහිටුවීම.

- (2) අධිකාරිය විසින් එම අංශයේ පුධානියා වශයෙන් ඖෂධ වෛදා විදාහාව, ඖෂධවේදී හෝ වෙනත් අදාළ විෂයක් සඳහා පිළිගත් උපාධියක් සහිත තැනැත්තන් අතරින් යම් තැනැත්කු පත් 25 කරනු ලැබිය යුතු ය.
 - 116. (1) නිෂ්පාදන නියාමන අංශයේ පුධාන කර්තවා වනුයේ නිෂ්පාදන ඖෂධ, වෛදා උපකරණ සහ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන ශීූ ලංකාව තුළ නියාමන අංශයේ නිෂ්පාදනය කිරීම නියාමනය කිරීම වේ.

කර්තවය

- (2) නිෂ්පාදන නියාමන අංශයේ අනෙකුත් කර්තවා වනුයේ -
 - (අ) අනාගත නිෂ්පාදකයන්ට තාක්ෂණික දැනුම ලබාදීම ඇතුළු අවශා සියළු සහාය ලබා දීම සඳහා යෝජනා කුම සකස් කිරීම;
- 5 (ආ) නිෂ්පාදකයන්ට තම නිෂ්පාදන දේශීය වශයෙන් අලෙවි කර ගැනීමට අවශා සහාය ලබාදීම;
 - (ඇ) නිෂ්පාදකයන්ට තම නිෂ්පාදන අපනයනයන කිරීමට අවශා සහාය ලබාදීම;
- (ඈ) දේශීය වශයෙන් නිෂ්පාදනය කරන ලද යම් නිෂ්පාදන 10 ශී ලංකාව තුළ පුමාණවත් ලෙස තිබෙන අවස්ථාවලදී එවැනි නිෂ්පාදන ආනයනය කිරීම සීමා කරන ලෙස අධිකාරියට උපදෙස් දීම.
 - (3) මේ වගන්තියේ කාර්ය සඳහා "නිෂ්පාදන" යන්නෙන් ඖෂධයක්, වෛදා උපකරණයක් හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයක් අදහස් වේ.
- 15 117. මේ පනතේ මේ කොටසේ විධිවිධාන සියල්ල හෝ යම් නියෝග. විධිවිධානයක් බලාත්මක කිරීම සඳහා අමාතාවරයා විසින් නියෝග සාදනු ලැබිය හැකි ය.

III වන කොටස

ඖෂධ, වෛදා උපකරණ සහ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන සඳහා 20 මිල නියම කිරීම

118. (1) (අ) අධිකාරිය විසින් මිල නියම කිරීමේ කමිටුව ලෙස ඖය ආදිය හඳුන්වනු ලබන කමිටුවක් පත් කරනු ලැබිය යුතු ය. සඳහා මිල නියම කිරීම.

- (ආ) මිල නියම කිරීමේ කමිටුවේ සංයුතිය, බලතල සහ කර්තවා නියෝග මගින් නියම කරනු ලැබිය යුතු ය.
- 25 (2) (අ) අධිකාරිය විසින්, නියම කරනු ලැබිය හැකි නිර්ණායක මත පදනම්ව, මිල නියම කිරීමේ කමිටුව විමසා, ලියාපදිංචි කරනු ලබන අවස්ථාවේදී ඖෂධයක, වෛදා උපකරණයක සහ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයක හඳුන්වාදීමේ මිල නියම කරනු ලැබිය යුතු ය.

- (ආ) (අ) ඡේදයේ කාර්ය සඳහා, අධිකාරිය විසින් එකම පුතිකාරක කාණ්ඩයට අයත් සමාන නිෂ්පාදනවලට, දැනට වෙළඳපොළේ පවත්නා මිල ගණන්, ජාතෳන්තර සැසඳුම් මිල ගණන් සහ නියම කළ හැකි වෙනත් සාධක සැලකිල්ලට ගත යුතු ය.
- 5 (3) අධිකාරිය විසින් නව ඖෂධ දුවායන්ගේ මිල තීරණය කිරීමේ කාර්ය සඳහා කලාපයේ මිල ගණන්, නව නිෂ්පාදනයේ පුතිලාභ සහ පිරිවැය එලදායිකත්වය සැලකිල්ලට ගත යුතු ය.
- (4) අමාත්‍‍‍‍ාවරයා විසින් මිල නියම කිරීම් කම්ටුව, පාරිභෝගික කටයුතු අධිකාරිය සහ මෙම කරුණ පිළිබඳ සැලකිල්ලක් දක්වන 10 අනෙකුත් සියලු තැනැත්තන්ගෙන් විමසා සහ 2003 අංක 9 දරන පාරිභෝගික කටයුතු පිළිබඳ අධිකාරිය සහ පනතේ විධිවිධාන ඇතුළු අනෙකුත් අදාළ සියලු සාධක සැලකිල්ලට ගෙන ඖෂධ, වෛද්‍‍‍ ප උපකරණ සහ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන සඳහා මිල නිර්ණය කිරීමේ කුමවේදයක් නියම කළ යුතු ය.

V11 පරිච්ඡේදය

විවිධ

1 වන කොටස

ඔසුසල් නියාමනය කිරීම

- 119. (1) අධිකාරියෙන් බලපතුයක් ලබා නොගෙන කිසිම ^ඔසුසල් 20 තැනැත්තකු විසින් ඔසුසලක් පවත්වාගෙන නොයා යුතු ය. පවත්ව යන ස
 - (2) ඔසුසලක් පවත්වාගෙන යාමට අදහස් කරන සෑම තැනැත්තක විසින්ම විසින්ම තත්කාර්ය සඳහා නියමිත ආකෘති පතුය අනුව වූ ඉල්ලීමක් බලපතුයක් අධිකාරිය වෙත ඉදිරිපත් කරනු ලැබිය යුතු ය. ලබාගත යු
- ඔසුසල් පවත්වාගෙන යන සෑම තැනැත්තකු විසින්ම බලපතුයක් ලබාගත යුතු බව.
- (3) ඉල්ලීමෙහි ආකෘති පතුයේ සඳහන් සියළු තොරතුරු ඇතුළත් 25 විය යුතු අතර, ආකෘති පතුයේ සඳහන් සියළු ලේඛන, නියමිත ගාස්තුව ද ඉල්ලීම සමග ඉදිරිපත් කළ යුතු ය.
- (4) ඉල්ලීමක් ලැබීමේ දී අධිකාරිය විසින් එම ඉල්ලීම ඔසුසල් නියාමන අංශයේ නිරීක්ෂණ ලබා ගැනීම සඳහා එම අංශය වෙත ඉදිරිපත් කරනු ලැබිය යුතු අතර මෙම අංශය විසින් නිශ්චිත 30 කාලසීමාවක් තුළ එම නිරීක්ෂණ ඉදිරිපත් කරනු ලැබිය යුතු ය.

- (5) අධිකාරිය විසින් ඉල්ලීමට අදාළ සියළු වාර්තා සහ තොරතුරු සළකා බැලීමෙන් පසු -
 - (අ) ඉල්ලුම්කරුට බලපතුය පුදානය කළ හැකි ය; නැතහොත්
- (ආ) ඉල්ලීම පුතික්ෂේප කර එම පුතික්ෂේප කිරීම පිළිබඳව වහාම ලිඛිතව ඉල්ලුම්කරුට දැනුම් දිය හැකි ය.
- (6) ඔසුසලක් පිළිබඳ වාාපාරය ආරම්භ කිරීමට පෙර බලපතුයක් දරන්නා විසින් ඔසුසල පවත්වාගෙන යන පරිශුය ලියාපදිංචි කළ යුතු ය.
- (7) බලපතුයක සඳහන් කළ යුතු නියම හා කොන්දේසි සහ 10 ඔසුසල ලියාපදිංචි කිරීම සඳහා සපුරාලිය යුතු කොන්දේසි අමාතාවරයා විසින් නියෝග මගින් නියම කරනු ලැබිය යුතු ය.
 - (8) මේ පනතේ මේ කොටසේ කාර්ය සඳහා "බලපතුය දරන්නා" යන්නෙන් මේ වගන්තිය යටතේ ඔසුසලක් පවත්වාගෙන යාමට බලපතුයක් පුදානය කළ තැනැත්තා අදහස් වේ.
- 120. (1) ඔසුසලක් පවත්වාගෙන යන සෑම තැනැත්තකුම නිවැරදි අධිකාරිය විසින් නියම කරනු ලබන යහපත් ඖෂධවේදාත්මක ^{ඔසුසල්} පරිවයට සහ වෙනත් මාර්ගෝපදේශ හා කොන්දේසිවලට අනුකුලව කිුිිියා කළ යුතු ය.

අනුකූලව අවශාතාව.

- (2) බලපතුයක් දරන්නකු විසින් තම ඔසුසලෙහි අවම වශයෙන් 20 සුදුසුකම් ලත් එක් ඖෂධවේදියකුවත් සේවයේ යොදවනු ලැබිය යුතු අතර ඔහු විසින් ඖෂධ, වෛදා උපකරණ හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනවලට අදාළව ඔසුසලේ සියලුම කටයුතු සම්බන්ධයෙන් වගකිව යුතු ය.
- (3) සෑම ඔසුසලකම ඖෂධ, වෛදා උපකරණ හෝ සීමාස්ථ 25 නිෂ්පාදනයක් නිකුත් කිරීම ඖෂධවේදියකු හෝ ඖෂධ වේදියකුගේ සෘජු අධීක්ෂණය යටතේ ලියාපදිංචි ආධුනික ඖෂධවේදියකු විසින් සිදු කළ යුතු ය.
- (4) සෑම ඖෂධයක්, වෛදා උපකරණයක් හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයන් විකිණීමට පෙර ඖෂධවේදියා විසින් එම ඖෂධ, 30 වෛදා උපකරණය හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනය ආදියෙහි මිල ගැණුම්කරුට දැනුම්දිය යුතු ය.

121. මේ පනතේ මේ කොටසේ විධිවිධාන සියල්ල හෝ ඉන් ^{නියෝග.} යම් විධිවිධානයක් බලාත්මක කිරීම සඳහා අමාතාවරයා විසින් නියෝග සාදනු ලැබිය හැකි ය.

II වන කොටස

අභියාචනා 5

- 122. (1) (අ) මේ පනත යටතේ අධිකාරිය විසින් ගනු ලැබූ යම් අභියාචනා. තීරණයකින් අතෘප්තියට පත් යම් තැනැත්තකු විසින් එම තීරණය ලබාදී මාසයක් ඇතුළත එම තී්රණය නැවත සළකා බැලීම සඳහා අධිකාරිය වෙත ලිඛිත අභියාචනයක් ඉදිරිපත් කළ හැකි ය.
- (ආ) එම අභියාචනය ලැබී සති දෙකක් ඇතුළත අධිකාරිය විසින් තම තීරණය ඉල්ලුම්කරුට දැනුම් දිය යුතු ය.
- (2) අභියාචක, අධිකාරියේ තීරණයෙන් අතෘප්තියට පත්වන අවස්ථාවක, එම තී්රණයට එරෙහිව 123 වන වගන්තිය යටතේ පත්කරන ලද අභියාචන කමිටුව වෙත අභියාචනයක් ඉදිරිපත් කරනු 15 ලැබිය හැකි ය.
 - 123. (1) මේ පනත පුකාරව ඉදිරිපත් කරනු ලබන අභියාචන අභියාචන අසා තීරණය කිරීම සඳහා අමාතාවරයා විසින් අභියාචන කමිටුවක් පත් කරනු ලැබිය යුතු ය.

- (2) අභියාචන කමිටුව පහත දැක්වෙන තැනැත්තන්ගෙන් සමන්විත 20 විය යුතු ය.-
 - (අ) අභියාචන කමිටුවේ සභාපතිවරයා විය යුතු ශීු ලංකා ශ්‍රේෂ්ඨාධිකරණයේ හෝ අභියාචනාධිකරණයේ විශුාමලත් විනිශ්චයකාරවරයන් අතරින් පත් කරගනු ලබන සාමාජිකයකු;
- 25 (ආ) සෞඛා ලේකම්වරයා; සහ
 - (ඇ) වෛදා කේෂ්තුයේ විශිෂ්ඨ දක්ෂතා පෙන්නුම්කර ඇති විශුාමලත් විශේෂඥ වෛදාඃවරුන් අතරින් පත් කරනු ලබන සාමාජිකයෙක්.

- (3) අභියාචන කමිටුවේ සාමාජිකයන් පත්වීමේ දින සිට අවුරුදු තුනක කාලයක් ධුර දැරිය යුතු අතර එම සාමාජිකයන් නැවත පත්කිරීම සඳහා සුදුස්සෙකු විය යුතු ය.
- (4) අභියාචන කමිටුවේ රැස්වීම් පැවැත්විය යුතු ආකාරය සහ 5 කටයුතු සිදුකළ යුතු ආකාරය නිශ්චිතව දක්වමින් අමාතාවරයා විසින් නියෝග සාදනු ලැබිය හැකි ය.
- (5) අභියාචන කමිටුව විසින් අභියාචනය අධායනය කිරීමෙන් පසුව, අභියාචකගෙන් හෝ මේ පනත යටතේ පිහිටුවා ඇති අංශවලින් පුශ්නගත ඖෂධ, වෛදා උපකරණ හෝ සීමාස්ථ 10 නිෂ්පාදන පිළිබඳව තවදුරටත් තොරතුරු ඉල්ලා සිටිය හැකි අතර එම ඖෂධ, වෛදා උපකරණ හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන පිළිබඳ විශේෂඥ මතයද කැඳවනු ලැබිය හැකි ය.
 - (6) අභියාචන කමිටුව විසින් සියළු අදාළ කරුණු සළකා බලා තම තීරණය අධිකාරියට දැනුම් දිය යුතු ය.
- 15 (7) අභියාචන කමිටුවේ තීරණය ලැබීමෙන් පසු, අධිකාරිය විසින් අභියාචන කමිටුවේ තීරණය වහාම අභියාචකට දැනුම් දිය යුතු අතර අභියාචන කමිටුවේ තීරණයට අනුව අධිකාරිය කියා කළ යුතු ය.
- (8) අභියාචන කමිටුවේ තීරණය පිළිබඳව අතෘප්තියට පත් යම් 20 තැනැත්තකු එම තීරණය පිළිබඳ ඔහුට දැනුම් දී මාසයක් ඇතුළත අමාතෳවරයා වෙත ඒ තීරණයට එරෙහිව අභියාචනාවක් ඉදිරිපත් කරනු ලැබිය හැකි ය.
- (9) අභියාචනා කමිටුවේ සාමාජිකයන්ට, මුදල් විෂය භාර අමාතාවරයාගේ එකඟත්වය ඇතිව අධිකාරියේ අරමුදලින් යම් 25 පාරිශුමික ගෙවනු ලැබිය හැකි ය.

III වන කොටස

බලයලත් නිලධරයන්ගේ බලතල සහ කර්තවායන්

 124.
 (1)
 අමාතාවරයා විසින් යම් පළාත් සෞඛා සේවා බලයලත් අධාක්ෂවරයකු, යම් පුාදේශීය සෞඛා සේවා අධාක්ෂවරයකු, යම් නිලධරයන්.

 30
 සෞඛා වෛදා නිලධරයකු, යම් පුාදේශීය ඖෂධවේදියකු, යම්

ආහාර සහ ඖෂධ පරීක්ෂකවරයකු, යම් ඖෂධ පරීක්ෂකවරයකු හෝ අධිකාරියට අනුයුක්ත යම් ඖෂධවේදියකු මේ පනතේ කාර්ය සඳහා "බලයලත් නිලධරයකු" ලෙස පත් කරනු ලැබිය හැකි ය.

- (2) සෑම බලයලත් නිලධරයකු විසින් මේ පනත යටතේ ස්වකීය 5 කර්තවායන් ඉටු කිරීමේ කාර්ය සඳහා 1979 අංක 15 දරන අපරාධ නඩු විධාන සංගුහ පනත පුකාරව සාම නිලධරයකුගේ බලතල කිුිිියාත්මකකළ යුතු ය.
- (අ) මේ පනතේ විධිවිධාන හෝ මේ පනත යටතේ සාදන ලද යම් නියෝගයක් හෝ රීතියක් හෝ වෙනත් යම් ලිඛිත නීතියක විධිවිධාන උල්ලංඝනය කරමින් කිුයා 10 කරන; හෝ
 - (ආ) මේ පනත යටතේ ඔහුට පවරා ඇති බලතල මේ පනතේ අරමුණුවලට පටහැනි වන ආකාරයෙන් හෝ ඒවාට පටහැනි කිරීමේ අරමුණින් කියාත්මක කරන,
- 15 යම් බලයලත් නිලධරයකු, අමාතාවරයා විසින් පත්කරනු ලබන විතය පාලන කමිටුවක් විසින් පවත්වනු ලබන නිසි පරීඤණයකින් පසුව ඒ ධුරයෙන් ඉවත් කරනු ලැබිය යුතු ය.
- (4) විනය පාලන කමිටුවේ සංයුතිය සහ පරීක මණයක් පැවැත්වීමේ ආකාරය පිළිබඳව අමාතාවරයා විසින් නියෝග මගින් නියම කරනු 20 ලැබිය යුතු ය.
 - 125. (1) බලයලත් නිලධරයකු විසින්, මේ පනත යටතේ බලයලත් ඔහුගේ කාර්යයන් සහ බලතල ඉටුකිරීම සහ කිුයාත්මක කිරීම නිලධරයන්ගේ සඳහා -

(අ) යම් භාණ්ඩයක් නිෂ්පාදනය කරන ලද, සකස් කරන ලද, ඇසුරුම් කරන ලද, නැවත ඇසුරුම් කරන ලද, 25 සංරක්ෂණය කරන ලද, විකුණන ලද හෝ ගබඩා කරන ලද බවට ඔහු විසින් විශ්වාස කරන ඕනෑම ස්ථානයකට යම් සාධාරණ වේලාවක දී ඇතුළුවී එවැනි යම් භාණ්ඩයක් පරීක්ෂා කිරීම, එයින් සාම්පලයක් ලබා ගැනීම සිදුකළ හැකි අතර ඒ භාණ්ඩය නිෂ්පාදනය කිරීම, 30 සකස් කිරීම, ඇසුරුම් කිරීම, සංරක්ෂණය කිරීම හෝ ඒ භාණ්ඩ ගබඩා කිරීම සඳහා භාවිත කර ඇති බව එම නිළධරයා විසින් විශ්වාස කරන ඕනෑම දෙයක් ද පරීඤා කරනු ලැබිය හැකි ය;

- (ආ) යම් භාණ්ඩයක් අඩංගුකර ඇති බවට එම නිලධරයා විශ්වාස කරන යම් බඳුනක් හෝ ඇසුරුමක් විවෘතකර පරීකෂාකරනු ලැබිය හැකි ය;
- (ඇ) යම් භාණ්ඩයක් පුවාහනය කරනු ලබන බවට එම නිළධරයා විසින් විශ්වාස කරන යම් වාහනයක් පරීකුෂා කිරීමේ හෝ සෝදිසි කිරීමේ කාර්ය සඳහා නැවැත්වීම හෝ රඳවා තබාගෙන ඒ වාහනය සෝදිසි කිරීම සහ ඒ භාණ්ඩය පරීකුෂා කිරීම සහ එකී භාණ්ඩයේ සාම්පලයක් ලබාගැනීම කළ හැකි ය;
- (අෑ) (අ) ඡේදයේ සඳහන් කරන ලද යම් ස්ථානයක දී සොයාගත් ඉලෙක්ටොනික දත්ත ද ඇතුළත්ව, යම් පොතක්, ලේඛනයක් හෝ වෙනත් වාර්තාවක් පරීඎකර ඒවායේ පිටපත් ලබාගැනීම හෝ එයින් උද්ධෘත ලබාගැනීම කළ හැකි ය; සහ
- 15 (ඉ) මේ පනතේ යම් විධිවිධානයක් හෝ ඒ යටතේ සාදා ඇති නියෝග කිසිවක් උල්ලංඝනය කරනු ලැබ ඇති බවට ඔහු විසින් විශ්වාස කිරීමට අදාළ වන යම් භාණ්ඩයක් හෝ වාහනයක් යම් ආකාරයකින්, අවශා විය හැකි යම් කාලසීමාවක් සඳහා තහනමට ගැනීම 20 සහ රඳවාතැබීම කළ හැකි ය.
 - (2) මේ වගන්තිය යටතේ කිුයාකරන යම් බලයලත් නිලධරයකුගෙන් ඔහුගේ අධිකාරිය පිළිබඳව අනනාංතාවය ඉදිරිපත් කරන ලෙස ඉල්ලා සිටියහොත් ඔහු විසින් එය ඉදිරිපත්කළ යුතු ය.
- (3) (1) වන උපවගන්තියට යටතේ බලයලත් නිලධරයකු ඇතුළුවන 25 ස්ථානයේ අයිතිකරු හෝ භාරව සිටින තැනැත්තා සහ එම ස්ථානය තුළ සිටින සෑම තැනැත්තකුම, බලයලත් නිලධරයාගේ බලතල කි්යාත්මක කිරීමේ දී සියලු සාධාරණ සහායන් ලබා දිය යුතු අතර බලයලත් නිලධරයා විසින් නියම කරනු ලැබිය හැකි යම් තොරතුරු සහ යම් සාම්පල ඔහු වෙත ඉදිරිපත්කළ යුතු ය.
- 30 (4) මේ පනත යටතේ හෝ ඒ යටතේ සාදන ලද යම් නියෝගයක් යටතේ ස්වකීය බලතල කියාත්මක කිරීමෙහිලා කියා කරන යම් බලයලත් නිලධරයකුට කිසිදු තැනැත්තකු විසින් බාධා කිරීම සිදු නොකළ යුතු ය.

- (5) බලයලත් නිලධරයා විසින් විකිණීම සඳහා තබා ඇති යම් භාණ්ඩයක සාම්පල් ලබාගැනීමට ඉල්ලුම් කරන අවස්ථාවක දී, ඒ භාණ්ඩය විකිණීම සඳහා තබා ඇති තැනැත්තා විසින් බලයලත් තිලධරයා, විසින් ඉල්ලා සිටින, භාණ්ඩ යම් පුමාණයක් විකිණීම 5 පුතික්ෂේප කරන හෝ බලයලත් නිලධරයාට සාම්පලයක් ලෙස ලබාගැනීමට බලය පවරනු ලබන්නේ යම් පුමාණයක් ද ඒ පුමාණය ලබාගැනීමට ඒ නිලධරයාට අවසර දීම පුතික්ෂේප කරන අවස්ථාවක දී එසේ පුතික්ෂේප කරන තැනැත්තා (4) වන උපවගන්තියේ කාර්යන් සඳහා බලයලත් නිලධරයාට බාධා සිදුකරන ලැබ ඇති බවට සලකනු 10 ලැබිය යුතු ය.
- (6) කිසිදු තැනැත්තකු විසින් මේ පනත හෝ ඒ යටතේ සාදන ලද යම් නියෝගයක් යටතේ ස්වකීය බලතල කිුයාත්මක කිරීමට බැඳීසිටින යම් බලයලත් නිලධරයකුට වාචිකව නැතහොත් ලිඛිතව හිතාමතාම සාවදා හෝ නොමග යවන සුළු පුකාශයක් සිදුකිරීම 15 නොකළ යුතු ය.
- (7) බලයලත් නිලධරයකු විසින් මේ පනත යටතේ තහනමට ගත් යම් භාණ්ඩයක්, ඒ බලයලත් නිලධරයාගේ අධිකාරි බලය නොමැතිව කිසිදු තැනැත්තකු විසින් කිසිදු ආකාරයකින් ඉවත්කිරීම හෝ වෙනස්කිරීම, අවුල්කිරීම හෝ අනානකාරයකින් මැදිහත්වීම සිදු 20 නොකළ යුතු ය.
- (8) මේ පනත යටතේ තහනමට ගත් යම් භාණ්ඩයක්, බලයලත් නිලධරයාගේ මතය පරිදි එය තහනමට ගනු ලැබූ ගොඩනැගිල්ල තුළ හෝ ස්ථානය තුළ තැබීම හෝ ගබඩා කිරීම කළ හැකි ය. නැතහොත් ඔහුගේ අභිමතය පරිදි සෞඛා අමාතාංශය යටතේ 25 හෝ පළාත් සෞඛා සේවාව යටතේ යම් ආණ්ඩුවේ ආයතනයකට ගෙන යාම කළ හැකි ය.
 - (9) බලයලත් නිලධරයකු විසින් මේ පනත යටතේ සිදුකරන යම් තහනමට ගැනීමක් පිළිබඳ අධිකාරිය වෙත පුායෝගිකව හැකි ඉක්මනින් දැනුම් දෙනු ලැබිය යුතු ය.
- 126. (1) 125 (9) වන වගන්තිය යටතේ යම් තොරතුරු දැනුම් තහනමට ගනු දීමක් ලැබීමේ දී, මේ පනතේ විධිවිධාන කිසිවක් හෝ ඒ යටතේ ^{ලැබු භාණ්ඩ} සාදන ලද යම් නියෝගයක් උල්ලංඝනය කරනු ලැබ නොමැති සම්බන්ධයෙන් බවට අධිකාරිය සෑහීමට පත්වන අවස්ථාවක දී -

වූ කිුයා පටිපාටිය.

- (අ) අධිකාරිය විසින්, ඒ භාණ්ඩය සහ වාහනය මුදා හැරීමට බලයලත් නිලධරයාට නියම කරනු ලැබිය යුතු ය;
- (ආ) ඒ භාණ්ඩයේ අයිතිකරු හෝ තහනමට ගන්නා අවස්ථාවේ දී ඒ භාණ්ඩය සන්තකයේ පැවති තැනැත්තා -
- 5 (i) ඒ භාණ්ඩය විනාශ කිරීම සඳහා ලිඛිතව එකඟවී ඇති අවස්ථාවක දී අධිකාරිය විසින් ඒ භාණ්ඩය විනාශකර හෝ ඉවත්කර වාහනය මුදාහැරීමට නියෝගකළ යුතු ය;
 - (ii) ඒ භාණ්ඩය විනාශ කිරීමට ලිඛිතව එකඟවී නොමැති අවස්ථාවක දී, අධිකාරිය විසින් එම වරද සිදුකිරීමට අදාළ භාණ්ඩය සන්තකයේ තබාගෙන සිටි තැනැත්තාට සහ වාහනයේ අයිතිකරුට දැන්වීමක් සහිතව, වරද සිදුකිරීමට අදාළ භාණ්ඩය හෝ වාහනය තහනමට ගැනීමේදී වරද සිදුකළ පුදේශයේ අධිකරණ බලය දරන මහෙස්තුාත් අධිකරණයකට පැමිණිල්ලක් ඉදිරිපත් කිරීමට, බලයලත් නිළධරයාට නියෝගකළ යුතු ය.
 - (2) (1) (ආ) උපවගන්තිය යටතේ අධිකරණය වෙත පැමිණිල්ලක් ඉදිරිපත් කිරීමෙන් පසුව, ඒ අධිකරණය විසින් නඩු විභාගයකින් පසුව, ඒ භාණ්ඩය අයිතිකරු හෝ එය සන්තකයේ තබාගෙන සිටි තැනැත්තා -
- 20 (අ) මේ පනතේ යම් විධිවිධාන හෝ ඒ යටතේ සාදන ලද නියෝග උල්ලංඝනය කිරීමට වරදකරු යයි සොයා ගනු ලැබුවහොත් අධිකරණය විසින් නියෝග කරන පරිදි බැහැර කිරීමට ඒ භාණ්ඩය අධිකාරිය වෙත සතුකරන ලෙස ආඥාකළ යුතු ය:
- 25 එසේ වුව ද, වරදකරු හඳුනා නොගත් හෝ සොයාගත නොහැකි අවස්ථාවක දී, ඒ උල්ලංඝනය කිරීම සම්බන්ධයෙන් නඩු කටයුත්තක් පැවරීමකින් තොරව ඒ භාණ්ඩය අධිකාරිය සතුකරනු ලැබිය යුතු ය; හෝ
- (ආ) මේ පනතේ යම් විධිවිධාන හෝ ඒ යටතේ සාදන ලද 30 නියෝග උල්ලංඝනය කිරීමේ වරදකට වරදකරුවකු නොවන බවට සොයා ගනු ලැබුවහොත් ඒ භාණ්ඩයේ ඒ අයිතිකරු වෙත හෝ එහි සන්තකය දරන තැනැත්තා වෙත මුදාහැරීමට අධිකරණය විසින් නියමකළ යුතු ය.

127. (1) බලයලත් නිලධරයකු විසින් ලබාගත් සාම්පලයක් ඔහු බලයලත් විසින් කොටස්වලට බෙදීය යුතු අවස්ථාවක දී, ඉන් එක් කොටසක් නිලධරයා ඔහු විසින් රඳවා තබා ගත යුතු අතර ඔහු විසින් රඳවා තබා ගත් _{තබා ගත්} කොටස ඒ සාම්පලයට අදාළ නඩු විභාගය ආරම්භවන අවස්ථාවේ සාම්පලයෙන් 5 දී අධිකරණය වෙත ඉදිරිපත්කරනු ලැබිය යුතු ය.

අධිකරණයට

- (2) මහෙස්තුාත්වරයා විසින්, ස්වකීය මෝසමක් මගින් සහ නඩු යුතු බව. පැවරීමට අදාළ යම් පාර්ශවයකගේ ඉල්ලීම මත (1) වන උපවගන්තිය යටතේ අධිකරණයට ඉදිරිපත්කළ ඒ සාම්පල කොටස විශ්ලේෂණය කිරීම හෝ පරීඤණ කිරීම සඳහා අනුමත විශ්ලේෂකවරයකු වෙත 10 ඉදිරිපත් කරනු ලැබිය යුතු ය.
- (3) (2) වන උපවගන්තිය යටතේ ඒ සාම්පලයේ කොටසක් ඉදිරිපත් කරනු ලැබුවේ යම් අනුමත විශ්ලේෂකවරයකු වෙතට ද ඒ අනුමත විශ්ලේෂකවරයා විසින් එම සාම්පලයේ කොටස ඔහුට ලැබී දින විසි අටක් ඇතුළත ඔහුගේ වාර්තාව හෝ සහතිකය අධිකරණයට 15 යැවිය යුතු ය.
 - (4) විශ්ලේෂණයේ හෝ පරීකෂණයේ වියදම් අධිකරණය විසින් තියම කරනු ලැබිය හැකි යම් පාර්ශවයක් විසින් ගෙවනු ලැබිය යුතු ය.
- 128. 125 (1) (අෑ) වන වගන්තිය යටතේ බලයලත් නිලධරයකු බලයලත් 20 විසින් යම් පොතකින්, ලේඛනයකින් හෝ වාර්තාවකින් ලබාගත් $^{\delta G \cup \delta G a a}$ පිටපතක් හෝ ලබාගත් උද්ධෘතයක්, බලයලත් නිලධරයා විසින් ලබාගත් ලේඛනයකින් සතා පිටපතක් හෝ සතා උද්ධෘතයක් බවට සහතිකකර ඇත්නම් ගනු ලැබූ ඒ පොත, ලේඛනය හෝ වාර්තාව තබාගෙන ඇති හෝ පවත්වාගෙන පිටපතක් යන නැතහොත් ඒ පොත, ලේඛනය හෝ වාර්තාව තබාගැනීමට 25 හෝ පවත්වාගෙන යෑමට සලස්වන තැනැත්තාට එරෙහිව සාක්ෂි වශයෙන් ආවේෂා කරගනු ලැබිය යුතු අතර ඒ පොතේ, ලේඛනයේ හෝ වාර්තාවේ ඇතුළත් අන්තර්ගතයන් බැලූ බැල්මට පෙනෙන සාක්ෂියක් විය යුතු ය.

129. (1) බලයලත් නිලධරයකු තමා විසින් තහනමට ගත් යම් විශ්ලේෂණ. 30 භාණ්ඩයක් හෝ තමා විසින් එයින් ලබාගත් යම් කොටසක් හෝ යම් සාම්පලයක් 126 (1) වන උපවගන්තිය යටතේ විනාශකර නැත්නම් මිස විශ්ලේෂණය කිරීම සඳහා හෝ පරීකෂණය කිරීම සඳහා අධිකාරියේ තීරණය අනුව අනුමත විශ්ලේෂකවරයකු වෙත බාරදෙනු ලැබිය යුතු ය.

- (2) අනුමත විශ්ලේෂකවරයකු විසින් (1) වන උපවගන්තිය යටතේ තමා වෙත ඉදිරිපත් කරන භාණ්ඩය පිළිබඳව විශ්ලේෂණයක් හෝ පරීක්ෂණයක් සිදුකර ඇති අවස්ථාවක දී ඔහු විසින් අධිකාරියට සහ අදාළ බලයලත් නිලධරයාට ඔහුගේ විශ්ලේෂණයේ හෝ 5 පරීක්ෂණයේ පුතිඵල ඒ සහතිකයේ හෝ වාර්තාවේ අඩංගු කරමින් සහතිකයක් හෝ වාර්තාවක් නිකුත්කරනු ලැබිය යුතු ය.
 - (3) මේ පනතේ මේ කොටසේ කාර්යන් සඳහා -
 - "අනුමත විශ්ලේෂකවරයා" යන්නට අනුමත අතිරේක විශ්ලේෂකවරයකු ඇතුළත් වේ;
- 10 "භාණ්ඩය" යන්නෙන් ඖෂධ, වෛදාঃ උපකරණ හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන අදහස් වේ.

IV වන කොටස

සාමානා වැරදි

- 130. (අ) මේ පනතේ අධිකාරි බලය යටතේ කියාකරනු ලබන්නා සාමානා වැරදි.

 2 යු යම් තැනැත්තකු වන්නා වූ ද තමා වෙත තොරතුරු හෙළිදරව් කිරීම සඳහා බලය පවරා ඇත්තා වූ කාර්යයක් නොවන්නා වූ යම් කාර්යයක් සඳහා යම් තැනැත්තකු වෙත ස්වකීය බලතල කියාත්මක කිරීම සම්බන්ධයෙන් හෝ පනත යටතේ ස්වකීය කර්තවා ඉටුකිරීමේදී තමා විසින් ලබාගත් තොරතුරක් හෙළිදරව් කරනු ලබන සෑම තැනැත්තකුම;
 - (ආ) මේ පනත යටතේ හෝ ඒ යටතේ සාදනු ලැබූ යම් නියෝගයක් යටතේ ස්වකීය බලතල කි්යාත්මක කරමින් කටයුතු කරනු ලබන යම් තැනැත්තකු වෙත කිසිදු සාධාරණ හෝ නීතෳනුකූල පදනමක් නොමැතිව බාධා කරනු ලබන සෑම තැනැත්තකුම;
- (ඇ) මේ පනතේ අධිකාරි බලය යටතේ කිුියා කරනු ලබන තැනැත්තකු වශයෙන් මේ පනත යටතේ ස්වකිීය බලතල හෝ කර්තවා කිුියාත්මක කිරීමේ දී හෝ ඉටුකිරීමේදී පීඩාකාරී හෝ පුකෝපකාරී ලෙස හැසිරෙන හෝ කුිියාකරනු ලබන සෑම තැනැත්තකුම; හෝ

(ඈ) මේ පනත යටතේ තමා වෙත පැවරී ඇති නියමයකට එකඟව කිුිිියා කිරීමේදී යම් වාර්තාවක් හෝ තොරතුරු ලබාදීමට අපොහොසත්වන හෝ එවැනි යම් වාර්තාවක් හෝ තොරතුරක් පිළිබඳව දැන දැනම වැරදි පුකාශයක් සිදුකරනු ලබන සෑම තැනැත්තකුම,

මේ පනත යටතේ වරදක් සිදු කරනු ලැබිය යුතු ය.

5

15

131. (1) මේ පනතේ යම් විධිවිධානයක් හෝ ඒ යටතේ සාදන මේ පනතේ ලද යම් නියෝගයක් උල්ලංඝනය කරන හෝ මේ පනත යටතේ විධිවිධාන අධිකාරිය විසින් දෙනු ලද යම් නියෝගයකට අනුකූලවීමට උල්ලංඝනය 10 අපොහොසත්වන සෑම තැනැත්තකුම වරදකට වරදකරු විය යුතු වන දඬුවමි. අතර වැරදිකරු කිරීමේ දී -

- (අ) වරදේ ස්වභාවය මහජන සෞඛ්‍යයට හානි කිරීමට සම්බන්ධ වරදක් වන අවස්ථාවක දී රුපියල් ලඤ දෙකකට නොවැඩි දඩයකට හෝ වසර තුනකට නොවැඩි කාලසීමාවක් සඳහා බන්ධනාගාරගත කිරීමකට හෝ ඒ දඩය සහ බන්ධනාගාරගත කිරීම යන දඬුවම් දෙකටම;
- (ආ) ඖෂධ, වෛදා උපකරණ හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන සම්බන්ධයෙන් රාජා දේපළක් බව පිළිඹිබුවන රාජා ලාංඡනය හෝ වෙනත් යම් සලකුණු අනවසරයෙන් භාවිත 20 කිරීම සඳහා රුපියල් ලක්ෂයකට නොවැඩි දඩයකට හෝ වසර තුනකට නොවැඩි කාලසීමාවක් සඳහා බන්ධානාගාරගත කිරීමට හෝ ඒ දඩය සහ බන්ධනාගාරගත කිරීම යන දඬුවම් දෙකටම;
- (ඇ) අධිකාරියෙන් බලපතුයක් ලබාගැනීමෙන් තොරව ඔසුසලක් 25 පවත්වාගෙන යෑම සඳහා රුපියල් ලඤයකට නොවැඩි දඩයකට හෝ වසර තුනකට නොවැඩි කාල සීමාවක් සඳහා බන්ධනාගාරගත කිරීමකට හෝ ඒ දඩය සහ බන්ධනාගාරගත කිරීම යන දඬුවම් දෙකටම,

යටත් විය යුතු ය.

- (ඈ) වෙනත් යම් වරදක් වෙනුවෙන් -30
 - (i) පළමු වරද වෙනුවෙන් රුපියල් ලඎයකට නොවැඩි දඩමුදලක් හෝ මාස තුනකට නොවැඩි කාලසීමාවක් සඳහා බන්ධනාගාරගත කිරීමකට හෝ ඒ දඩය සහ බන්ධනාගාරගත කිරීම යන දඬුවම් දෙකටම;

10

(ii) දෙවන හෝ තදනන්තර වරදක් වෙනුවෙන්, රුපියල් ලඤ දෙකකට නොවැඩි දඩමුදලක් හෝ මාස හයකට නොවැඩි කාලසීමාවක් සඳහා බන්ධනාගාරගත කිරීමකට හෝ ඒ දඩය සහ බන්ධනාගාරගත කිරීම යන දඬුවම් දෙකටම,

යටත් විය යුතු ය.

- (ඉ) (අ), (අා), (අැ) සහ (ඇ) ඡේදවල සඳහන් කරන ලද දඬුවම් වලට අමතරව ඔහු විසින් එම වරද නැවත සිදුනොකරන බවට සඳහන් කරමින් මහජනතාවගෙන් සමාව අයදින හරවත් දැන්වීමක්, ශීූ ලංකාවේ සංසරණය වන සිංහල, දෙමළ සහ ඉංගීසි පුවත්පතක මුල් පිටුවේ අඟල් 10"x10" පුමාණයක පුකාශයට පත් කළ යුතු ය.
- (2) මේ පනත යටතේ හෝ ඒ යටතේ සාදන ලද යම් නියෝගයක් යටතේ වදරකට වරදකරු වූ තැනැත්තකු මේ පනත හෝ ඒ යටතේ 15 සාදන ලද නියෝග යටතේ එවැනිම හෝ සමාන ස්වභාවයේ වරදකට දෙවනුව හෝ තදනන්තරව වරදකරුකර ඇති අවස්ථාවක දී ඒ දෙවන හෝ තදනන්තර වරද සඳහා ඔහු වරදකරු කරමින් අධිකරණය විසින් -
- (අ) වරදකරු කළ තැනැත්තාගේ නම සහ ලිපිනය සහ වරද සහ ඒ වරද සඳහා පනවන දඬුවම යම් පුවත්පතක හෝ 20 අධිකරණය විසින් නියම කරනු ලැබිය හැකි වෙනත් යම් ආකාරයකින් පළ කරනු ලැබීමට සහ ඒ තැනැත්තා වෙත පනවන ලද දඩයක් ලෙසින් වරදකරු කරනු ලැබූ තැනැත්තාගෙන් පුකාශන ගාස්තු අයකර ගැනීමට කටයුතු සැලැස්වීම; 25
- (ආ) වරදකරු කළ තැනැත්තාට යම් ඖෂධයක්, වෛදා උපකරණයක් හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන නිෂ්පාදනය කිරීම, ආනයනය කිරීම, විකිණීම සහ බෙදා හැරීම සඳහා මේ පනත යටතේ හෝ වෙනත් යම් නීතියක් යටතේ නිකුත්කර ඇති යම් බලපතුයක් හෝ ලියාපදිංචියක් අවලංගුකර 30 පිළිවෙලින් අදාළ බලපතු ලබාදුන් අධිකාරියට දැනුම් දීම,

සිදු කළ හැකි ය.

(3) යම් තැනැත්තකු යම් නීති විරෝධී, ලියාපදිංචි නොකළ, වාහජ සහ නීතානුකූල නොවූ ඖෂධ, වෛදා උපකරණ හෝ සීමාස්ථ 35 නිෂ්පාදනයන් රජයේ දේපළක් ලෙස දැන්වීමට ඖෂධ,

වෛදා උපකරණ හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනය රාජා ලාංඡනය හෝ රාජා ලාංඡනය දැක්වෙන වෙනත් යම් සලකුණු ලකුණු කරමින් ගබඩා කිරීම, විකිණීම, බෙදාහැරීම සහ පුවාහනය කිරීම සම්බන්ධයෙන් මේ පනත හෝ ඒ යටතේ සාදන ලද නියෝග 5 යටතේ වරදකට වරදකරු කරන අවස්ථාවක දී මහෙස්තුාත්වරයා විසින් මේ පනත යටතේ පනවන ලද දඬුවමට අමතරව ඒ පරිශුයන් වසා දැමීම සඳහා බලයලත් නිලධරයෙකු විසින් සිදුකරන ලද ඉල්ලීමකට අනුව ඒ පරිශුය වසා දැමීමට හෝ ඒ පරිශුය තුළ කරගෙන යන වෙළදාම හෝ වහාපාර අත්හිටුවීම නියෝග කරනු 10 ලැබිය හැකි ය.

- (4) මේ වගන්තිය යටතේ නිකුත්කළ නියෝගයකට අනුකූලව කටයුතු කිරීමට ඒ තැනැත්තා අපොහොසත්වන අවස්ථාවකදී මහෙස්තුාත්වරයා විසින් නොපමාව ඒ අධිකරණයේ පිස්කල්වරයාට නියෝගයක් නිකුත් කරමින්, නියෝගය නිකුත්කළ දින සිට දින 15 තුනකට වඩා කලින් නොවන දිනක හෝ දින හතකට වඩා පසු නොවන්නා වූ එම නියෝගයේ නිශ්චිතව දක්වා ඇති දිනයට පෙරාතුවම එම පරිශුයන් වසාදැමීමට නියම කරමින් සහ බලය ලබාදෙමින් නියෝගයක් නිකුත්කරනු ලැබිය යුතු ය.
- 132. මේ පනත යටතේ හෝ ඒ යටතේ සාදන ලද යම් ^{වරදක් සි}දු 20 නියෝගයක් යටතේ වරදක් සිදුකරන සෑම තැනැත්තකු ම වරෙන්තුවක් නොමැතිව අත්අඩංගුවට ගනු ලැබිය හැකි අතර මේ වරෙන්තුවක් පනත හෝ ඒ යටතේ සාදන ලද නියෝගයක් යටතේ සිදුකරන නොමැතිව සෑම වරදකදී ම මහෙස්තුාත් අධිකරණයක දී නඩු පවරනු ලැබිය ගැනීම සහ යුතු ය.

. මහෙස්තුාත් අධිකරණයක දී නඩු විභාග කිරීම.

133. (1) (මෙහි මින් මතු "විත්තිකරු" යනුවෙන් සඳහන් කරනු වරද සඳහා ලබන) තැනැත්තකු මේ පනත යටතේ වදරකට චෝදනා ලබන ^{වරදකරු} අවස්ථාවක දී, 1979 අංක 15 දරන අපරාධ නඩු විධාන සංගුහයේ නැහැත්තකු 136 වන වගන්තියේ විධිවිධානවලට අනුකූලව ඔහු විසින් නිසි බව වික්තිකරු ලෙස සිදුකළ පැමිණිල්ලකින් පසුව සහ ඔහුගේ අදහස පිළිබඳ ^{විසින් ඔප්}පු වරදකරු ලෙස ඔහු චෝදනා කරනු ලබන්නේ වෙනත් යම් තැනැත්කුට ද ඒ තැනැත්තා අධිකරණය ඉදිරියට ඉදිරිපත් කිරීමට ඔහු හිමිකම් ලැබිය යුතු අතර වරද සිදුකරනු ලැබ ඇති බව ඔප්පු කිරීමෙන් පසුව ඒ වෙනත් යම් තැනැත්තාගේ කිුයාවක් හෝ නොකර හැරීමක් 35 හෝ හේතුවෙන් වරද සිදුකිරීම වූ බවට විත්තිකරු විසින් අධිකරණය සැහීමට පත්වන පරිදි ඔප්පු කරන්නේ නම් ඒ අනෙක් තැනැත්තා

25

25

වරදකට වරදකරු කරනු ලැබිය හැකි අතර මේ පනතේ විධිවිධාන බලාත්මක කිරීමට සියලු නිසි උද්යෝගයෙන් තමා කිුිිියා කර ඇති බවට විත්තිකරු තවදුරටත් ඔප්පු කරන්නේ නම් ඔහු වරදින් නිදහස් කරනු ලැබිය යුතු ය.

- 5 (2) විත්තිකරු විසින් (1) වන උපවගන්තියේ විධිවිධාන ආධාර කර ගැනීමට කි්යාකරන අවස්ථාවක -
 - (අ) විත්තිකරු සාස්ම ලබාදෙන්නේ නම් ඔහුගෙන් සහ ඔහුගේ උත්තරවාද සනාථ කිරීමේ වස් ඔහු විසින් කැඳවනු ලබන යම් සාක්ෂිකරුවන්ගෙන් හරස් පුශ්න ඇසීමට සහ ඒවා බිඳ හෙලීමට සාක්ෂි කැඳවීමට පැමිණිලි පක්ෂයකට මෙන්ම සැබෑ වරදකරු ලෙස විත්තිකරු චෝදනාකරන්නේ යම් තැනැත්තකුට ද, ඒ තැනැත්තාට අයිතිය තිබිය යුතු ය;
- (ආ) නීති කෘතාවල දී යම් පාර්ශවයක් විසින් වෙනත් යම් පාර්ශවයක් වෙත නඩු ගාස්තු ගෙවීම සඳහා අධිකරණය විසින් සුදුසු යැයි සිතෙන පරිදි යම් නියෝගයක් සිදු කරනු ලැබිය හැකි ය.
- 134. (1) මේ පනතේ විධිවිධානවලට හෝ ඒ යටතේ සාදන විශ්ඛවාචක. ලද යම් නියෝගයකට එරෙහිව යම් ඖෂධයක්, වෛදා උපකරණයක් 20 හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයක් විකිණීමේ වරද සඳහා වන නඩු කටයුත්තක දී (2) වන උපවගන්තියට යටත්ව -
 - (අ) ඖෂධ, වෛදා උපකරණ හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන ඇසුරුමක් සහිතව ඔහු මිලදී ගත් බවටත් එම ඇසුරුම සහිතවම සහ එය පැවති තත්ත්වයට තබා ඔහු විසින් එය විකිණූ බවටත්; සහ
 - (ආ) ඖෂධ, වෛදා‍ය උපකරණ හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන විකිණීම මේ පනත හෝ ඒ යටතේ සාදන ලද යම් නියෝගයක් උල්ලංඝනය විය හැකි විකිණිමක් බවට යුක්තිසහගත උද්යෝගයකින් යුතුව කියාකර තිබිය්දීත් නිශ්චිතව දැනගැනීමට ඔහුට නොහැකි වූ බවටත්,

විත්තිකරු සඳහා විත්තිවාචකයක් විය යුතු ය.

- (2) (1) වන උපවගන්තියේ නිශ්චිතව සඳහන් කරන ලද විත්තිවාචකය, විත්තිකරු විසින් වරද අනාවරණය වී දින තිහක් ඇතුළත -
- (අ) ඔහු විසින් ඒ විත්තිවාචකය ආධාරකර ගැනීමට අරමුණු 5 කරන ඔහුගේ වරද; සහ
 - (ආ) ඖෂධ, වෛදා උපකරණ හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන මිලදී ගනු ලැබුවේ යම් කැනැත්තකුගෙන් ද, ඒ තැනැත්තාගේ නම සහ ලිපිනය සහ මිල දී ගත් දිනය,

අනාවරණය කරමින් බලයලත් නිලධරයාට ලියවිල්ලකින් දැනුම් දී 10 ඇත්නම් මිස විත්තිකරුවකු වෙනුවෙන් ආධාර කර ගනු නොලැබිය යුතු ය.

- 135. (1) මේ පනතේ සහ ඒ යටතේ සාදන ලද නියෝගවල පූර්වානුමිතිය. කාර්ය සඳහා -
- (අ) යම් වෙළඳසලක හෝ භාණ්ඩ විකිණීම සඳහා පොදුවේ භාවිතකරන වෙනත් ස්ථානයක දී සොයාගත්, තබා තිබූ හෝ පුදර්ශනයකර තිබූ යම් ඖෂධ, වෛදා උපකරණ හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන විකිණීම සඳහා අදහස් කරන ලද බවට පටහැනි තත්ත්වයක් ඔප්පු කරන තෙක් ඖෂධ, වෛදා උපකරණ හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන විකිණීම සඳහා අරමුණු කරන ලදැයි පූර්ව අනුමාන කරනු ලැබිය යුතු ය; සහ
- (ආ) සකස් කිරීම සඳහා භාවිත කළ පරිශුයන් තුළ දී සොයාගත් යම් ඖෂධයක්, වෛදා උපකරණ හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන සංයෝජනයේ දී හෝ සකස් කිරීමේ දී භාවිත කිරීමේ 25 හැකියාව පැවති යම් දුවායක් ඖෂධ, වෛදා උපකරණ හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන සංයෝජනය කිරීම හෝ සකස් කරන ලද බවට පටහැනි තත්ත්වයක් ඔප්පු කරන තෙක් එම දුවායක ඖෂධ, වෛදා උපකරණ හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන සංයෝජනය කිරීම හෝ සකස් කිරීම සඳහා නිෂ්පාදන සංයෝජනය කිරීම හෝ සකස් කිරීම සඳහා භාවිත කළ බවට පූර්ව අනුමාන කරනු ලැබිය යුතු ය.
 - (2) බාලකරන ලද ඖෂධ නිෂ්පාදනය කිරීමේ වරද සඳහා නඩුවක් පැවරීමේ දී -

- (අ) වෙනත් යම් දුවායක් එකතු කිරීමෙන් ඒ ඖෂධය බාලකරන ලද බව; සහ
- (ආ) විත්තිකරු සතුව ඔහුගේ සන්තකයේ හෝ පරිශුයේ එම වෙනත් දුවායය ඇති බවට,
- තහවුරු වන අවස්ථාවකදී පටහැනි බව ඔප්පු කරන තෙක් එම වෙනත් දුවාක් එකතු කිරීමෙන් එම ඖෂධය බාලකරන ලද බවට පූර්ව අනුමාන කරනු ලැබිය යුතු ය.
- (3) යම් ඖෂධයක්, වෛදා උපකරණයක් හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයන් අඩංගු කරන ඇසුරුමක් මත හෝ මතුපිට එය 10 නිෂ්පාදනය කළ හෝ ඇසුරුම් කළ තැනැත්තාගේ නම හෝ ලිපිනය විය යුතු බවට සැලකිය හැකි ආකාරයේ නම සහ ලිපිනය ඇති අවස්ථාවක දී ඇසුරුමේ සඳහන් වන නම හෝ ලිපිනය ඇති තැනැත්තා විසින් අවස්ථාවෝචිත පරිදි ඒ ඖෂධ, වෛදා උපකරණ හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන නිෂ්පාදනය කළ හෝ ඇසුරුම් කළ බවට 15 පටහැනි තත්ත්වයක් ඔප්පු කරන තෙක් එම ඖෂධය, වෛදා උපකරණය හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන නිෂ්පාදනය කළ හෝ ඇසුරුම් කළ බවට පූර්ව අනුමාන කරනු ලැබිය යුතු ය.
- 136. පුද්ගල මණ්ඩලයක් විසින් මේ පනත යටතේ හෝ ඒ ^{පුද්ගල} යටතේ සිදුකරන ලද යම් නියෝගයක් යටතේ කරන ලද වරදක් විසින් සිදුකරන 20 වන අවස්ථාවක දී සහ -

වරදක්.

- (අ) ඒ පුද්ගල මණ්ඩලය සංස්ථාපිත මණ්ඩලයක් වන්නේ නම් වරද සිදුකරන අවස්ථාවේ දී අධාන්ෂවරයකු, සාමානා අධිකාරිවරයකු, ලේකම්වරයකු හෝ ඒ මණ්ඩලයේ වෙනත් සමාන නිලධරයකු වූ සෑම තැනැත්තකු ම; හෝ
- 25 (ආ) ඒ මණ්ඩලය සංස්ථාපිත මණ්ඩලයක් නොවන්නේ නම් වරද සිදුකරන අවස්ථාවේ දී ඒ මණ්ඩලයේ සාමාජිකයකුව සිටි සෑම තැනැත්තකු ම,

ඒ වරද ඔහුගේ කැමැත්ත හෝ එකඟත්වය නොමැතිව සිදුකළ බවටත් සහ ඔහුගේ කර්තවාවල ස්වභාවයට අදාළ වන අවස්ථානුගත කරුණු අනුව ඔහුට කිුියාත්මක විය හැකිව තිබූ පරිදි එම වරද සිදුකිරීම වැලැක්වීමට ඔහු නිසි උද්යෝගයෙන් කිුයා කර ඇති බවට ඔහු විසින් ඔප්පු කර ඇත්නම් මිස, ඒ වරදට ඔහු වරදකරු විය යුතු ය.

V වන කොටස

සාමානා

- 137. (1) මේ පනතේ සහ ඒ යටතේ සාදන ලද නියෝගවල _{අනුමක} රස කාර්යය සඳහා ආණ්ඩුවේ රසපරීකුමකවරයා අනුමත පරීක්ෂක. 5 රසපරීක්ෂකවරයා විය යුතු ය.
 - (2) එන්එම්කිව්ඒඑල් සහ වෛදා පර්යේෂණ ආයතනය අතිරේක අනුමත රසපරීක්ෂක විය යුතු ය.
- (3) (1) වන සහ (2) වන උපවගන්තියේ විධිවිධානවල කුමක් සඳහන් වුව ද, අතිරේක අනුමත රසපරීකෳක ලෙස අධිකාරිය විසින් 10 නිර්දේශ කළ වෙනත් යම් පර්යේෂණාගාරයක් හෝ ආයතනයක් අමාතාවරයා විසින් අනුමත කරනු ලැබිය හැකි අතර ඒ අනුමතය පිළිබඳ නිවේදනය ගැසට් පතුයේ පළකරනු ලැබිය යුතු ය.
 - (4) අතිරේක අනුමත රසපරීකෂක ලෙස කිසිදු තැනැත්තකු, පර්යේෂණාගාරයක් හෝ ආයතනයක් -
- (අ) එම තැනැත්තා, පර්යේෂණාගාරය හෝ ආයතනය 15 අවස්ථාවෝචිත පරිදි නියමිත සුදුසුකම් හෝ පහසුකම් දුරන්නේ නොමැති නම්; හෝ
- (ආ) එම තැනැත්තා ඖෂධ, වෛදා උපකරණ හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන නිෂ්පාදනය කිරීමට, ආනයනය කිරීමට, විකිණීම 20 හෝ බෙදාහැරීමේ වෙළඳාමකට හෝ වනාපාරයකට සෘජුවම හෝ වකුව සම්බන්ධ වී ඇත්නම්,

අනුමත කරනු නොලැබිය යුතු ය.

138. (1) පටහැනි බවට ඔප්පු කිරීමට සාක්ෂි නොමැති අනුමත රස අවස්ථාවක දී, අනුමත රසපරීකාමක හෝ අනුමත අතිරේක පරීකාමකගේ 25 රසපරීකෂක වෙත භාර දෙන ලද යම් කාරණයක් පිළිබඳ ^{හෝ අනුමත} විශ්ලේෂණය හෝ පරීකෂණය සිදු කිරීමෙන් පසු අනුමත රස ^{අතිරේක රස} පරීකෂක හෝ අනුමත අතිරේක රසපරීකෂක විසින් අත්සන් කළ පරීක්ෂකගේ වාර්තාවක් හෝ සහතිකයක් ලෙස අදහස් කරන ලේඛනයක් එහි දක්වා ඇති කරුණු සම්බන්ධයෙන් පුමාණවත් සාක්ෂියක් විය සහතිකය. 25 යුතු ය.

(2) (1) වන උපවගන්තියේ සඳහන් කරන ලද වාර්තාවක් හෝ සහතිකයක් ඉදිරිපත් කිරීමට එරෙහි පාර්ශවයක් විසින් අනුමත රස පරීක්ෂක හෝ අනුමත අතිරේක රසපරීක්ෂක සාක්ෂිකරුවකු ලෙස කැඳවීමට ඉල්ලා සිටින අවස්ථාවක දී සාක්ෂිකරුවකු ලෙස කැඳවීමට 30 ඔහුට ගෙවීමට නියම කරනු ලැබිය හැකි යම් ගාස්තු ඇතුළත්ව ඔහු

කැඳවීමේ වියදම් ඒ පාර්ශවය විසින් අධිකරණයේ තැන්පත් කිරීමෙන් පසු අධිකරණය විසින් ඔහු කැඳවනු ලැබිය යුතු ය.

- (3) (1) වන උපවගන්තියේ සඳහන් කරන ලද වාර්තාවක් හෝ සහතිකයක්, එය ඉදිරිපත් කිරීමට අපේඤා කරන පාර්ශවය විසින් 5 එය ඉදිරිපත් කිරීමට අපේඤා කරන්නේ යම් පාර්ශවකරුවකුට එරෙහිව ද එම පාර්ශවකරුට ඒ වාර්තාවේ හෝ සහතිකයේ පිටපතක් සහ එය ඉදිරිපත් කිරීමට ඔහුගේ අපේඤාව පිළිබඳ යුක්තිසහගත දැනුම්දීමක් දී ඇත්නම් මිස සාක්ෂිවල දී භාර ගැනීම නොකළ යුතු ය.
- 139. මේ පනත යටතේ යම් වරදක දී චෝදනා ලැබූ හෝ මේ පනත අධිචෝදනා ලැබූ යම් තැනැත්තකුගේ නඩු විභාගයකට සහ එවැනි විභාග සහ යම් වරදක් සහ එවැනි වරදක් වෙනුවෙන් පනවන ලද දඬුවම අභියාවනා පිළිබඳ වරදකරු විසින් ඉදිරිපත් කරන අභියාචනයක් විභාග කිරීමට සඳහා සෑම අධිකරණයක් විසින් ම පුමුඛත්වය ලබා දිය යුතු ය.

පුමුඛත්වය.

15 **140.** (1) (52 වන අධිකාරය වූ) සුරාබදු ආඥා පනතේ අර්ථානුකූලව ^{වෙනත්} ලිඛිත බදු අයකළ හැකි ඖෂධයකට අදාළව මේ පනතේ විධිවිධාන සහ ඒ කරගැනීම. යටතේ සාදන ලද යම් නියෝගයක් ඒ ආඥාපනතට එකතු කරනු ලැබිය යුතු අතර ඒ ආඥාපනතේ විධිවිධාන වෙනුවට ආදේශ කරනු නොලැබිය යුතු ය.

- 20 (2) (235 වන අධිකාරය වූ) රේගු ආඥාපනතේ විධිවිධාන, යම් ඖෂධයක්, වෛදා උපකරණයක් හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයක් ආනයනය කිරීමට අදාළව මේ පනතේ විධිවිධාන සහ ඒ යටතේ සාදන ලද යම් නියෝගයක් උල්ලංඝනය කිරීම හෝ උල්ලංඝනය කිරීමට පුයත්න දැරීම වැලැක්වීම සහ දඬුවම් දීම බලාත්මක කිරීමේ 25 කාර්ය සඳහා අදාළ කරගනු ලැබිය යුතු ය.
- (3) මේ පනත යටතේ ආනයනය කිරීම තහනම් කරන යම් ඖෂධයක්, වෛදාා උපකරණක් හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයක් රේගු ආඥා පනත අදාළ කරගැනීමේ කාර්ය සඳහා ඒ ඖෂධය, වෛදා උපකරණය හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනය ඒ ආඥා පනත යටතේ 30 ආනයනය තහනම් කළ භාණ්ඩ ලෙස සලකනු ලැබිය යුතු ය.

VI වන කොටස

රීති සහ නියෝග

- **141.** (1) මේ පනතේ විධිවිධානවලට යටත්ව, මේ පනත යටතේ _{රීති.} සාදනු ලැබීමට බලය දෙන ලද හෝ නියම කරන ලද රීති සඳහා 5 වන සියලු කාරණා සම්බන්ධයෙන් රීති සාදනු ලැබිය හැකි ය.
- (2) අධිකාරිය විසින් සාදන ලද සෑම රීතියක්ම අමාතාවරයා විසින් අනුමත කරනු ලැබිය යුතු අතර ගැසට් පතුයේ පළ කරනු ලැබිය යුතු ය. එය පළ කරනු ලබන දිනයේ සිට හෝ එහි නිශ්චිතව සඳහන් කරනු ලැබිය හැකි යම් පසු දිනයක සිට ක්‍රියාත්මක භාවයට 10 එළඹිය යුතු ය.
 - **142.** (1) නියම කරනු ලැබිය යුතු යයි මේ පනතින් නියමිත හෝ නියෝග. නියෝග සෑදිය යුතු යයි මේ පනතින් බලය දී ඇති යම් කාරණයක් සම්බන්ධයෙන් අමාතාවරයා විසින් නියෝග සාදනු ලැබිය හැකි ය.
- (2) විශේෂයෙන්ම සහ (1) වන උපවගන්තිය මගින් පැවරී ඇති 15 බලතලවල වහාප්තියට හානියක් නොමැතිව, පහත සඳහන් කරුණු සියල්ලම හෝ යම් කාරණයක් සම්බන්ධයෙන් අමාත්‍යවරයා විසින් නියෝග සාදනු ලැබිය හැකි ය :-
- (අ) යම් නිශ්චිත දවායක් හෝ දවා වර්ගයක් යම් ඖෂධවල, වෛදා උපකරණවල හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනවල තිබේ 20 නම් හෝ ඒ ඖෂධවල, වෛදා උපකරණවල හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනවල එවැන්නක් තිබේ නම්, එකතුකර ඇත්නම්, ඒවායින් නිස්සාරණය කර ඇත්නම් හෝ එවැන්නකට නොයොදා ඇත්නම් ඒ ඖෂධ, වෛදා උපකරණ හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනවල නිෂ්පාදන හෝ ඖෂධ, වෛදා උපකරණ හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන වර්ගය බාලකරන ලද බව පුකාශ කිරීමේ;
 - (ආ) එවැනි යම් ඖෂධ, වෛදා උපකරණ හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනය සාමානා භාවිතය සඳහා ආරක්ෂා සහිත බව හෝ ආරක්ෂා සහිත නොවන බව පුකාශ කිරීමේ;
- 30 (ආ) ඖෂධ, වෛදා උපකරණ සහ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනවල මිල නියම කිරීම;

- (ඇ) ඖෂධ, වෛදා උපකරණ හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන විකිණීම සඳහා ලේබල් කිරීම සහ ඇසුරුම් කිරීම සහ ඉදිරිපත් කිරීම පුදර්ශනය කිරීම සහ පුචාරණය කිරීම;
- (ඉ) ඖෂධ, වෛදා උපකරණ හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනවල 5 ඇසුරුම්වල පුමාණය, පරිමාණය, පිරවුම සහ වෙනත් පිරිවිතර නියම කිරීම;
 - (ඊ) ඖෂධවල, වෛදා උපකරණවල හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනවල තත්ත්වය, ස්වභාවය, වටිනාකම, සංයුතිය පිළිබඳව ඒවා භාවිත කරන්නන් හෝ මිලදී ගන්නන් රැවටීමෙන් හෝ නොමග යැවීමෙන් ආරක්ෂා කිරීම හෝ ඒවා භාවිත කරන්නන්ගේ හෝ මිලදී ගන්නන්ගේ සෞඛායට හානිකරභාවය වැලැක්වීමට ඒ ඖෂධ, වෛදා උපකරණ හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනවල අඩංගු දුවායන් ලෙස යම් දුවායක් භාවිත කිරීම;
- (උ) ඖෂධ, වෛදා උපකරණ හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනවල සංයුතිය, තීවුතාවය, පුබලතාවය, පවිතුතාවය, තත්ත්වය හෝ වෙනත් ගුණයන් පිළිබඳ පුමිතීන්;
- (ඌ) භාවිත කරන්නන්ගේ හෝ මිලදී ගන්නන්ගේ පුයෝජනය සඳහා හෝ භාවිත කරන්නන්ගේ හෝ මිලදී ගන්නන්ගේ 20 සෞඛායට හානිදායක බව වැලැක්වීම සඳහා ඖෂධ සකස් කිරීමේ, නිෂ්පාදනය කිරීමේ, සංරක්ෂණය කිරීමේ, ඇසුරුම් කිරීමේ, ගබඩා කිරීමේ සහ පරීක්ෂණ කිරීමේ කුම;
- (එ) (i) මේ පනත යටතේ බලපතු සහ ලියාපදිංචි කිරීම් 25 පුදානය කරනු ලැබිය හැකි අවස්ථාවන් හෝ පුද්ගලයන් සහ එවැනි පුදානය කිරීම් හෝ පුතික්ෂේප කිරීම් කරනු ලැබිය හැකි අවස්ථානුගත කරුණු සඳහා සපුරාලිය යුතු නියම සහ කොන්දේසි; සහ
- 30 (ii) මේ පනත යටතේ බලපතුයක් සහ ලියාපදිංචි කිරීමක් සඳහා ඉල්ලීමක් ඉදිරිපත් කිරීම සිදු කළ යුතු ආකාරය සහ ඒ පිළිබඳව කටයුතු කළ යුතු ආකාරය;

- (ඒ) යම් ඖෂධ, වෛදා උපකරණ හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන නිෂ්පාදනය කරන හෝ විකුණන තැනැත්තකුට තොරතුරු සැපයීම සහ පොත් සහ වාර්තා පවත්වාගෙන යාමට නියම කිරීම;
- (ඔ) ඔසුසල් සහ බෙහෙත් ගබඩා ලියාපදිංචි කිරීම සහ නියාමනය කිරීම;
 - (ඕ) ඖෂධ, වෛදා උපකරණ, සීමාස්ථ නිෂ්පාදන හෝ විමර්ශනාත්මක ඖෂධීය නිෂ්පාදන ගබඩා කිරීම සහ පුවාහනය සඳහා වන නියමයන් සහ කොන්දේසි;
- 10 (ක) ඖෂධ, වෛදා උපකරණ, සීමාස්ථ නිෂ්පාදන හෝ විමර්ශනාත්මක ඖෂධීය නිෂ්පාදන බැහැර කිරීම;
 - (ග) ඖෂධ, වෛදා උපකරණ සහ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන ආපසු කැඳවීමේ කිුිිියාපටිපාටිය නිශ්චය කිරීම සහ කමිටුවල සංයුතිය;
- (ච) අලෙවිකරණය සඳහා බලය දරන තැනැත්තන්ට සහ ආනයනකරුවන්ට අදාළ කොන්දේසි;
 - (ජ) රජය විසින් සමාන්තර ආනයන සඳහා සහ ලාභ නොලබන භාවිතයන් සඳහා බලපතු දීම සඳහා වන කිුයාපටිපාටිය;
- 20 (ට) මේ පනත යටතේ සහ ඒ යටතේ සාදන ලද නියෝග යටතේ ලියාපදිංචි කිරීම සඳහා, අලුත් කිරීම සඳහා සහ බලපතු දීම සඳහා භාවිතා කරන ආකෘතීන්;
- (ඩ) බාල කරන ලද ඖෂධ හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන කිසිවක් විකිණීමට හෝ විකිණීම සඳහා පුවාහනය කිරීමට අදාළ 25 වන තහනම් කිරීම් සහ සීමා කිරීම්;
 - (ණ) මේ පනත යටතේ තහනම් කරන ලද ඖෂධ, වෛදා උපකරණ හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන නියම කිරීම;
- (ත) යම් ඖෂධයක, වෛදා උපකරණයක, සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයක හෝ විමර්ෂනාත්මක ඖෂධීය 30 නිෂ්පාදනයක් සාම්පල බෙදාහැරීම සහ බෙදාහැරීමේ කොන්දේසි;

90 ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරිය

- (ද) යම් ඖෂධයක්, වෛදා උපකරණයක්, හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයක් ලියාපදිංචි කළ යුතු පිළිවෙල සහ ආකාරය, ඒ ලියාපදිංචි කිරීම සහ බලපතු දීමට අදාළ නියමයන් සහ කොන්දේසි, ඒ ලියාපදිංචි කිරීම හෝ බලපතු ලබාදීම සඳහා අයකළ යුතු ගාස්තු;
- (න) අභියාචනා කමිටුව කටයුතු කළ යුතු ආකාරය සහ අභියාචනා විභාග කිරීම පිළිබඳ කිුයාපටිපාටිය;
- (ප) ඖෂධ, වෛදා උපකරණ හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනවල ජීවකාල සීමාව පිළිබඳ පුමිතීන්;
- 10 (බ) එම්ඊසී, එම්ඩීඊසී සහ බීපීඊසී හි කර්තවායන් සහ කටයුතු ඉටු කිරීමේ දී අනුගමනය කළ යුතු කි්යා පටිපාටිය;
 - (ම) විමර්ශන පිළිබඳ කිුයාපටිපාටිය;
- (ය) වාර්තාවල ඇතුළත් කළ යුතු කාරණ සහ ඇගයීම් 15 කියාවලියේ දී එම්ඊසී, එම්ඩීඊසී සහ බීපීඊසී විසින් අනුගමනය කළ යුතු කියාපටිපාටිය;
 - (අඅ) මේ පනත යටතේ සකස්කරන ලද සියලුම මාර්ගෝපදේශ සමාලෝචනය කිරීම සහ සංශෝධනය කිරීම;
- 20 (ආආ) එන්නත් සහ මස්තුවලට අදාළව වෛදා පර්යේෂණ ආයතනය විසින් තොග මුදාහැරීමේ සහතිකයක් නිකුත් කිරීමේ කි්යාපටිපාටිය;
- (ඇඇ) ඖෂධ, වෛදා උපකරණ සහ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන නිපදවන්නන්ගේ, ආනයනකරුවන්ගේ, බෙදාහරින්නන්ගේ සහ සිල්ලරට විකුණන්නන්ගේ වෙළඳ පුචාරණයන් සහ වෙනත් පුවර්ධනාත්මක දුවාය ඇගයීම;
- (ඇඇ) ඖෂධ, වෛදා උපකරණ, සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයන් සහ විමර්ෂණාත්මක ඖෂධය නිෂ්පදනවල පුවර්ධනය 30 නියාමනය කිරීම;

- (ඉඉ) අධිකාරියේ අරමුණු සාකෂාත් කරගැනීමේ සහ කර්තවා කිුයාත්මක කිරීමේ අවශා වෙනත් යම් කරුණක් සම්බන්ධයෙන්.
- (3) අමාතාවරයා විසින් සාදන ලද සෑම නියෝගයක්ම ගැසට් 5 පතුයේ පළ කරනු ලැබිය යුතු අතර එසේ පළ කරන ලද දින සිට හෝ ඒ නියෝගයේ නිශ්චිතව සඳහන් කරනු ලැබිය හැකි පරිදි යම් පසු දිනයක දී කියාත්මක භාවයට එළඹිය යුතු ය.
- (4) අමාතාවරයා විසින් සාදන ලද සෑම නියෝගයක්ම එය ගැසට් පතුයේ පළ කිරීමෙන් පසු මාස තුනකට නොඅඩු කාලසීමාව දී 10 අනුමතය සඳහා පාර්ලිමේන්තුව වෙත ඉදිරිපත් කරනු ලැබිය යුතු ය. එසේ අනුමත නොකළ යම් නියෝගයක් ඒ යටතේ කලින් සිදුකරන ලද කිසිවකට අගතියක් නොමැතිව ඒ අනනුමතයේ දින සිට පරිච්ඡින්න කරනු ලැබූ ලෙස සලකනු ලැබිය යුතු ය.
- (5) ඒ අනනුමතයේ දිනය පිළිබඳ නිවේදනය ගැසට් පතුයේ 15 පළ කරනු ලැබිය යුතු ය.
 - **143.** (1) මේ පනත යටතේ හෝ ඒ යටතේ සාදන ලද යම් නඩු පැවරීම. නියෝගයක් යටතේ වූ වරදක් සඳහා -
 - (අ) බලයලත් නිලධරයකු විසින් හැර; සහ
- (ආ) එම වරද අනාවරණය කරනු ලැබූ දින සිට මාස තුනක
 20 කාලය ඉකුත්වීමෙන් පසුව හෝ සාම්පල් විශ්ලේෂණය
 කරන අවස්ථාවක දී, එම සාම්පලය සම්බන්ධ
 විශ්ලේෂකවරයාගේ වාර්තාව ලැබුන දින සිට මාසයක
 කාලයක් ඉතුත් වීමෙන් පසුව,

නඩු පැවරීමක් නොකළ යුතු ය.

25 (2) මේ පනත යටතේ හෝ ඒ යටතේ සාදනු ලැබූ යම් නියෝගයක් යටතේ යම් තැනැත්තකු විසින් සද්භාවයෙන් කරනු ලැබූ හෝ එසේ කරන ලදැයි අදහස් කරනු ලැබූ යම් කියාවක් සම්බන්ධයෙන් ඔහුට විරුද්ධව යම් සිවිල් හෝ අපරාධ නඩුවක් පැවරීම හෝ වෙනත් නීති කෘතායෙක් සිදු කිරීම නොකළ යුතු ය.

VII කොටස

ඉවත්කිරීම් සහ අන්තර්කාලීන විධිවිධාන

 144. 1980 අංක 27 දරන විලවුන්, උපකරණ සහ ඖෂධ පනත
 1980 අංක 27 දරන පනත

 මෙයින් ඉවත් කරනු ලැබේ.
 දරන පනත

 ඉවත් කිරීම.
 ඉවත් කිරීම.

- 5 **145.** (මෙහි මින් මතු "ඉවත් කළ පනත" යනුවෙන් සඳහන් අන්^{කර්කා}ලීන කරනු ලබන) 1980 අංක 27 දරන විලවුන්, උපකරණ සහ ඖෂධ ^{විධිවිධාන.} පනත ඉවත් කළ ද ඒ ගැන නොතකා -
- (අ) ඉවත් කළ පනත යටතේ ඇතුළත්ව තිබුණා වූ සහ නියමිත දිනයට පෙරාතුව ම වූ දිනයේ පැවතියා වූ සියලු 10 කොන්තුාත්තු සහ ගිවිසුම් නියමිත දිනයේ සිට මෙම පනත යටතේ අධිකාරිය සමග හෝ අධිකාරිය වෙනුවෙන් ඇතුළත් වූ කොන්තුාත්තු සහ ගිවිසුම් බවට පත්වන අතර ඒ අනුව බලාත්මක කරනු ලැබිය හැකි ය;
- (ආ) ඉවත් කළ පනත යටතේ විලවුන්, උපකරණ සහ ඖෂධ 15 අධිකාරීය විසින් හෝ එයට එරෙහිව මෙම පනත කියාත්මක වන නියමිත දිනයට පෙරාතුව ම වූ දින යම් අධිකරණයක හෝ විනිශ්චය සභාවක පවරනු ලැබ ඇති සහ ඒ අධිකරණයේ හෝ විනිශ්චය සභාවේ විභාග වෙමින් පවතින සියලු නඩු කටයුතු, අභියාචනා හෝ බලාත්මක 20 වන වෙනත් නීතිමය කෘතානේ නියමිත දිනයේ සිට අධිකාරීය විසින් හෝ අධිකාරියට එරෙහිව පවරනු ලැබූ ලෙස සලකනු ලැබිය යුතු අතර ඒ අනුව අඛණ්ඩව කටයුතු කරගෙන යනු ලැබිය හැකි ය;
- (ඇ) විලවුන්, උපකරණ සහ ඖෂධ අධිකාරිය වාසිදායක වන හෝ එයට එරෙහිව නිසි අධිකරණයක් හෝ විනිශ්චය සභාවක් විසින් නියමිත දිනයට පෙරාතුව ම වූ දිනයේ එළඹුන හෝ සිදුකරන ලද සහ ඉටුනොකර පවතින සියලු තීන්දු පුකාශ, නියෝග සහ නඩු තීන්දු නියමිත දිනයේ සිට බලාත්මක වන පරිදි අධිකාරියට වාසිදායක වන ලෙස හෝ එරෙහිව එළඹුන හෝ සිදුකරනු ලැබ ඇති ලෙස සලකනු ලැබිය යුතු අතර ඒ අනුව බලාත්මක කරනු ලැබිය හැකි ය;

(ඇ) ඉවත්කළ පනත යටතේ සාදන ලද සෑම නියෝගයක් ම හෝ රීතියක් ම නියමිත දිනයට පෙරාතුව ම වූ දිනයේ බලාත්මකව තිබූ සහ මේ පනතේ විධිවිධාන සමග අනනුකුල නොවන්නාවූ සෑම නියෝගයක් හෝ රීතියකම නියමිත දිනයේ සිට බලාත්මක වන පරිදි මේ පනත යටතේ සාදනු ලැබූ නියෝගයක් හෝ රීතියක් ලෙස සලකනු ලැබිය යුතු අතර ඒ අනුව මේ පනත යටතේ සාදන ලද නියෝග හෝ රීතිවලින් සංශෝධනය කිරීම හෝ පරිච්ඡින්න කිරීම සිදුකරනු ලැබිය හැකි ය;

- 10 (ඉ) විලවුන්, උපකරණ සහ ඖෂධ අධිකාරිය විසින් නිකුත් කර මේ පනතේ නියමිත දිනයට පෙරාතුව ම වූ දිනයේ බලාත්මකව පැවති සෑම බලපතුයක් ම හෝ ලියාපදිංචි කිරීමක්ම මේ පනතේ විධිවිධාන යටතේ අධිකාරිය විසින් පුදානය කරන ලද බලපතුයක් හෝ ලියාපදිංචි කිරීමක්
 15 ලෙස සලකනු ලැබිය යුතු ය;
- (ඊ) ඉවත්කළ පනත යටතේ විලවුන්, උපකරණ සහ ඖෂධ අධිකාරිය වෙත ඉදිරිපත් කළ ඖෂධ, වෛදා උපකරණයක් හෝ විලවුන් සඳහා බලපතුයක් ලබා ගැනීමට හෝ ලියාපදිංචි කිරීමක් සඳහා වන සෑම ඉල්ලීමක් 20 ම නියමිත දිනයේ සිට බලාත්මක වන පරිදි මේ පනත යටතේ අධිකාරිය වෙත ඉදිරිපත් කරනු ලැබූ ඉල්ලීමක් ලෙස සලකනු ලැබිය යුතු අතර ඒ අනුව කටයුතු කළ යුතු ය;
- (උ) නියමිත දිනයට පෙරාතු ම වූ දිනයේ දී විලවුන්, උපකරණ 25 සහ ඖෂධ අධිකාරිය වෙත පැවරී තිබූ සියළු නිශ්චල සහ චංචල දේපළ නියමිත දිනයේ සිට බලපවත්වන පරිදි අධිකාරිය සතු විය යුතු ය;
- (ඌ) නියමිත දිනයට පෙරාතු ම වූ දිනයේ දී විලවුන්, උපකරණ සහ ඖෂධ අධිකාරියේ අරමුදලේ බැරට ඇති සියළු මුදල් 30 නියමිත දිනයේ සිට බලපවත්වන පරිදි මේ පනතේ 18 වන වගන්තිය මගින් පිහිටුවා ඇති අරමුදලට මාරු කරනු ලැබූ ලෙස සළකනු ලැබිය යුතු ය;
- (එ) ඉවත් කළ පනත යටතේ සාදනු ලැබූ හෝ නිකුත් කරනු ලැබූ නියමිත දිනයට පෙරාතුව ම වූ දිනයේ දී පවතින සියළු පුකාශන, නිවේදන, බලපතු සහ නියමයන් මේ පනතේ විධිවිධානවලට අනනුකල නොවන තාක් දුරට

25

නියමිත දිනයේ සිට බලපවත්වන පරිදි මේ පනතේ විධිවිධාන යටතේ සාදන ලද හෝ නිකුත් කරන ලද හෝ පුකාශ, නිවේදන, බලපතු සහ නියමයන් ලෙස සළකනු ලැබිය යුතු අතර, ඒවා ඒ අනුව තේරුම්ගත යුතු ය;

- (ඒ) යම් ලිඛිත නීතියක, දැන්වීමක, නිවේදනයක, සාධන 5 පතුයක, ගිවිසුමක, සංනිවේදනයක හෝ වෙනත් ලේඛනයක විලවුන්, උපකරණ සහ ඖෂධ පනතට කර ඇති සෑම සඳහනක් නියමිත දිනයේ සිට බලපැවැත්වෙන පරිදි මේ පනත යටතේ පිහිටුවන ලද අධිකාරියට කරන ලද සඳහනක් ලෙස කියවා තේරුම් ගත යුතු ය; සහ 10
 - (ඔ) යම් ලිඛිත නීතියක, දැන්වීමක, නිවේදනයක, ගිවිසුමක, සංතිවේදනයක හෝ වෙනත් ලේඛනයක විලවුන්, උපකරණ, සහ ඖෂධ අධිකාරියේ ජාතික ඖෂධ තත්ව ආරක්ෂණ පර්යේෂණාගාරය සම්බන්ධයෙන් කරනු ලබන සෑම සඳහනක් ම නියමිත දිනයේ සිට බලපැවැත්වෙන පරිදි මේ පනත යටතේ පිහිටුවන ලද අධිකාරියේ එන්එම්කිව්ඒඑල් වෙත කරනු ලබන සඳහනක් ලෙස කියවා තේරුම්ගත යුතු ය.

VIII වන කොටස

20 අර්ථනිරූපණය

146. පද සම්බන්ධය අනුව අනාාර්ථයක් අවශා වූවහොත් මිස අර්ථ නිරූපණය. මේ පනතේ -

"බාලකරන ලද" යන්නෙන්, ඖෂධයක, වෛදා<u>හ</u> උපකරණයක හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයක තත්වය, සංයුතිය හෝ බලය කෙරෙහි බලපාන ලෙස ඊට යම් දුවාsයක් එකතු කිරීම හෝ ඉන් එහි අඩංගු යම් දුවායක් අඩු කිරීම අදහස් වේ;

"පුචාරණය කිරීම" යන්නට, යම් ඖෂධයක්, වෛදා උපකරණයක් හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයක් නිෂ්පාදනය කිරීම, විකිණීම හෝ බැහැර කිරීම කෙළින්ම හෝ අනියම් ලෙස නංවාලීමේ කාර්ය සඳහා කවර වූ හෝ කුමයකින් 30 නිරූපණය කිරීමක් ඇතුළත් වේ;

"භාණ්ඩ" යන්නට,

- (අ) යම් ඖෂධයක්, වෛදා උපකරණක් හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයක්;
- (ආ) යම් ඖෂධයක්, වෛදා‍ය උපකරණක් හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයක් නිෂ්පාදනය කිරීම, සකස් කිරීම, කල්තබා ගැනීම, ඇසුරුම් කිරීම හෝ ගබඩා කිරීම සඳහා භාවිත කරනු ලබන හෝ භාවිත කිරීමට හැකියාව පවතින යම් දෙයක්; සහ
- (ඇ) යම් ලේබල් කිරීමේ හෝ පුචාරණය කිරීමේ දුවාංයක්,

10 අදහස් වේ;

- "ජෛව සමතාවය" යන්නෙන් ඖෂධීය වශයෙන් සමාන වූ හෝ ඖෂධීය වශයෙන් විකල්ප වූ නිෂ්පාදන දෙකක් සමාන මෞලීය පුමාණයෙන් ශරී්රයට ලබා දුන් විට මේවායේ මෛජවීය සාන්දුන කෙතරම් දුරට සමාන ද යත් පුතාාක්ෂතාව සහ සුරක්ෂිතතාවයට අදාළව ඒවායේ 15 බලපෑම අතාාවශා ලෙස සමාන වන්නා වූ නිෂ්පාදන දෙකක් වේ. නිෂ්පාදන දෙක අතර ඖෂධයේ රුධිර සාන්දුනය කාලයට එදිරිව පෙන්වන පුස්ථාරයේ ආරම්භක අවස්ථාවේ සිට අවසාන මිනුම දක්වා, වකුයට යටින් 20 ඇති වර්ග පුමාණ ($\mathrm{AUC}_{0 \, ext{-t}}$) වල අනුපාතයෙහි සහ නිෂ්පාදන දෙකෙහි උපරිම ජෛව සාන්දුනය අතර අනුපාතයෙහි (Cmax ratio) සියයට අනුවේ විශුම්භ පුාන්තරය (90%CI) සැළකීමේදී එය සියයට 80-125 ත් අතර පැවතිය යුතු ය;
- 25 "ජෛව සමතා පරීඤණයෙන් නිදහස් කිරීම" යන්නෙන් වාර්ගික ඖෂධයක් අනුමත කිරීම සඳහා ජෛව සමතා පරීඤණයෙකින් බැහැරව අනෙකුත් විදහත්මක සමතා සාක්ෂි මත ඖෂධයේ අයදුම්පත් ගොනුව අනුමත කිරීමේ දී අනුගමනය කරනු ලබන නියාමන පටිපාටිය අදහස් 30 චේ; මුඛයෙන් ලබාදෙන සන ඖෂධ සඳහා නිෂ්පාදන දෙකෙහි සමතාවය තීරණය කරනු ලබන්නේ වර්ගීය ඖෂධය සහ සමුද්දේශ ඖෂධය අතර කෘතිම මාධ්‍යයක් තුළ සිදු කරනු ලබන ඖෂධය දියවීමේ සීගුතාවයේ පැතිකඩ සන්සන්දනය කිරීම තුළිනි;

- "සීමාස්ථ නිෂ්පාදන" යන්නෙන් ඖෂධයක සහ ආහාරයක නැතහොත් ඖෂධයක සහ වෛදා උපකරණයක හෝ ඖෂධයක සහ විලවුන් වර්ගයක සංයුක්ත ගති ලක්ෂණ පෙන්වන නිෂ්පාදනයකි. යම් නිෂ්පාදනයක් සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයක් ද යන්න තීරණය කිරීමේ දී සැළකිල්ලට ගන්නා කරුණු වනුයේ,
 - (අ) නිෂ්පාදනය භාවිතා කිරීමට (ප්‍රාථමික කාර්ය වශයෙන්) අදහස් කරන කාර්යය සහ කි්යා කරන ආකාරය;
- 10 (ආ) නිෂ්පාදකයා එම නිෂ්පාදනය මගින් කරන චිකිත්සක කාර්යය පිළිබඳ පුකාශ (රෝගයකට පුතිකාර කිරීම, රෝගයක් වැලැක්වීමට හෝ ශරීරයේ සාමානෳය කියාකාරකම්වලට බලපෑමක් කරන බවට කියාපෑම) ;
- (අා) නිෂ්පාදනයේ අඩංගු ඖෂධීය ගුණයක් සහිත සක්‍රීය සංඝටක;
 - (ඈ) අඩංගු සකී්ය සංඝටකවල සාන්දුනය;
 - (ඉ) අඩංගු සකී්ය සංඝටකවල ගුණාත්මක භාවයේ මට්ටම;
- 20 (ඊ) නිෂ්පාදනයෙහි අඩංගු දුවා සහ ඒවායේ සාන්දුනය;
- "විලවුන්" යන්නට, ශරීර වර්ණය, චර්මය, කෙස් හෝ දත් පිරිසිදු කිරීම, පැහැපත් කිරීම හෝ වෙනස් කිරීම පිණිස භාවිත කිරීම සඳහා නිෂ්පාදනය කරනු ලැබූ, විකුණනු ලැබූ හෝ නිර්දේශ කරනු ලැබූ යම් දුවායක් හෝ දුවාවල සම්මිශුණයක් ඇතුළත් වන අතර ඊට නිර්ගන්ධ, සුවඳ විලවුන් සහ අලංකාර ආලේපන දුවා ද ඇතුළත් වේ;
- "විලවුන්, උපකරණ සහ ඖෂධ අධිකාරිය" යන්නෙන් 1980 අංක 27 දරන විලවුන්, උපකරණ සහ ඖෂධ පනත යටතේ පිහිටුවන ලද විලවුන්, උපකරණ සහ ඖෂධ 30 අධිකාරිය අදහස් වේ;

- "වහාජ වෛදහ උපකරණ" යන්නෙන්, හඳුනා ගැනීම සම්බන්ධයෙන් වංචනිකව ලේබල් කරන ලද හෝ ඇසුරුම් කළ උපකරණයක් අදහස් වේ;
- "වහාජ ඖෂධ" යන්නෙන්, හඳුනා ගැනීම සම්බන්ධයෙන් වංචනිකව ලේබල් කරන ලද හෝ ඇසුරුම් කළ ඖෂධයක් අදහස් වන අතර අඩු තත්ත්වයෙන් යුතු අදාළ සංයෝජනයක් සහිත හෝ වෙනස් හෝ අකි්ය සංයෝජනයන් අන්තර්ගත වන යම් ඖෂධ නිෂ්පාදනයක් ඇතුළත් වේ;
- 10 "දන්ත වෛදාවරයා" යන්නෙන්, (105 වන අධිකාරය වූ) වෛදාව ආඥාපනත යටතේ දන්ත වෛදාවරයකු වශයෙන් තත් කාලයේ ලියාපදිංචි කරනු ලැබූ තැනැත්තකු අදහස් වේ;
 - "ඖෂධ පරීක්ෂක" යන්නෙන් අධිකාරිය විසින් ඖෂධ පරීක්ෂකවරයකු ලෙස පත්කරනු ලබන නියමිත සුදුසුකම් සහිත යම් පුද්ගලයකු අදහස් වේ;
 - "පුදර්ශනය කිරීම" යන්නෙන් සම්මන්තුණයක දී, පුදර්ශනයක දී හෝ වෙළඳ පුදර්ශනයක දී ඖෂධ, වෛදා උපකරණ හෝ සීමාස්ත නිෂ්පාදන මහජනයා වෙත විදහා පෑම අදහස් වේ;
- 20 "වර්ගීය ඖෂධ" යන්නෙන්,

- (අ) පළමුව ලියාපදිංචි ඖෂධයට සමාන ගුණයෙන් යුතු සංඝටකයක් වන්නා වූ චිකිත්සක කියාකාරී දවාහ එම පුමාණයෙන්ම සංයෝජනය කර ඇති;
- (ආ) එකම ඖෂධීය ස්වරූපය ඇති;
- 25 (ඇ) ජෛව සමතාව සහිත; සහ
 - (ආ) එකම සුරක්ක්ෂිතභාවය සහ ගුණාත්මකභාවයක් ඇති.

ඖෂධයක් අදහස් වේ.

- "යහපත් බෙදාහැරීමේ පරිචය" යන්නෙන් අධිකාරිය විසින් නිකුත් කරන මාර්ගෝපදේශ අදහස් වේ;
- "යහපත් නිෂ්පාදන පරිචයන් පිළිබඳ නිර්ණායක" යන්නෙන්, ලෝක සෞඛා සංවිධානය විසින් නිකුත් කරන ලද මාර්ගෝපදේශ අදහස් චේ;
- "යහපත් ඖෂධවේදාත්මන පරිචය" යන්නෙන් අධිකාරිය විසින් නිකුත් කරන මාර්ගෝපදේශ අදහස් වේ;
- "යහපත් ගබඩා කිරීමේ පරිචය" යන්නෙන් අධිකාරිය විසින් නිකුත් කරන මාර්ගෝපදේශ අදහස් වේ;
- 10 "ආණ්ඩුවේ රසපරීක්ෂකවරයා" යන්නෙන්, තත්කාලයේ ආණ්ඩුවේ රසපරීක්ෂක, යම් අතිරේක ආණ්ඩුවේ රස පරීක්ෂක, නියෝජා ආණ්ඩුවේ රසපරීක්ෂක, ජොෂ්ඨ සහකාර ආණ්ඩුවේ රසපරීක්ෂක හෝ සහකාර ආණ්ඩුවේ රසපරීක්ෂක ධුරය දරන තැනැත්තකු අදහස් වේ;
- 15 "සනීපාරුෂා රහිත තත්ත්වයන්" යන්නෙන්, සෞඛායට අහිතකර වීමට තුඩු දෙන ආකාරයට ඖෂධය, වෛදා උපකරණය හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයක් කුණුවලින් හෝ අපවිතු දුවාවලින් දූෂණය කළ හැකි තත්ත්වයන් හෝ අවස්ථානුගත කරුණු අදහස් වේ;
- 20 "විමර්ෂණාත්මක ඖෂධීය නිෂ්පාදන" යන්නෙන් ඖෂධයක්, වෛදා උපකරණයක් හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන ඇතුළත් විය හැකි සායනික පරීක්ෂණයක් හෝ සමාන අධායනයක් මගින් විමර්ශනයට භාජනව පවත්නා වූ ද නිෂ්පාදනයක් අදහස් වේ;
- 25 "ලේබලය" යන්නට, ඖෂධය, වෛදා උපකරණය හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයක අඩංගු භාජනයක් මත ලියා හෝ මුදුණය කර, ස්ටෙන්සිල් කර, ලකුණු කර, ඔබ්බා හෝ මුදුා තබා ඇති යම් ටැග් කැබැල්ලක්, හංවඩුවක්, ලකුණක්, රූපමය හෝ වෙනත් විස්තරාත්මක දෙයක් ඇතුළත් වේ;
- 30 "ලේබල් කිරීම" යන්නට ලේබලය සහ ඖෂධය, වෛදා උපකරණය හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනය හෝ අදාළ සහ ඒ සමග ඇති යම් ලිඛිත, මුදිත හෝ රූපමය දෙයක් ඇතුළත් වේ;

"බලපතුය" යන්නෙන්, මේ පනත යටතේ නිකුත් කරන ලද බලපතුයක් අදහස් වේ;

"වෛදා සභාව" යන්නෙන්, (105 වන අධිකාරය වූ) වෛදා ආඥාපනතේ 12 වන වගන්තිය යටතේ පිහිටුවන ලද වෛදා සභාව අදහස් වේ;

"වෛදෳ උපකරණය" යන්නෙන් -

5

10

20

30

- (අ) රෝග විනිශ්චය, රෝග වැළැක්වීම, අධීක්ෂණය කිරීම, පිළියම් කිරීම හෝ රෝග මර්ධනය;
- (ආ) යම් තුවාලයක් හෝ ආබාධයක් පිළිබද රෝග විතිශ්චය, අධීක්ෂණය, පිළියම් කිරීම, මර්ධනය කිරීම හෝ එයට පුතිකාර කිරීම;
 - (ඇ) ශරීර වුහුහය හෝ කායික කිුයාවලීන් පිළිබඳව විමර්ශනය කිරීම, පුතිස්ථාපනය කිරීම හෝ නවීකරණය කිරීම;
- 15 (ඈ) ගැබ් ගැනීම පාලනය කිරීම,

යන කාර්යයන් සඳහා මනුෂායා වෙත, තනිව හෝ ඒකාබද්ධව භාවිත කරන්නා වූ ද, මිනිස් සිරුර මතුපිට හෝ අභාන්තරයේ එයින් බලාපොරොත්තු වන කාර්යයන්, ඖෂධවේදීමය, පුතිශක්තිමය හෝ පරිවෘත්තීය කුමවලින් සෘජුව ම සිදුනොකලත් එහි කෘතායන් සඳහා මෙම කුම ආධාර කරගත හැකි වන්නා වූ යම් උපකරණයක්, මෙවලමක්, උවාරණයක්, මෘදුකාංග දවායක් හෝ වෙනත් යම් භාණ්ඩයක් හෝ නිෂ්පාදකයා විසින් අදහස් කරන පරිදි පාවිච්චිය සඳහා අවශා මෘදුකාංග ද අදහස් වේ;

25 වෛදා උපකරණයක් යන්නට ආයුර්වේද වෛදා උපකරණයක් හෝ හෝමියෝපති වෛදා උපකරණයක් ඇතුළත් නොවේ;

"වෛදා වෘත්තිකයා" යන්නෙන්, (105 වන අධිකාරය වූ) වෛදා ආඥාපනත යටතේ වෛදා වෘත්තිකයකු වශයෙන් ලියාපදිංචි වූ තැනැත්තකු අදහස් වේ;

15

"ඖෂධ" යන්නට ආයුර්වේද ඖෂධ හෝ හෝමියෝපති ඖෂධ ඇතුළත් නොවන -

- (අ) (i) මනුෂායකුගේ හෝ සතෙකුගේ රෝග, අසාමානාෳ කායික තත්ත්ව හෝ ඒවායේ ලඤණ විනිශ්චය කිරීම, ඒවාට පුතිකාර කිරීම ඒවා හීන කිරීම හෝ වැළැක්වීම; සහ
 - (ii) මනුෂායකුගේ හෝ සතකුගේ ඓන්දීය කියාකාරීත්වය යථාතත්වයට පත් කිරීම, නිවැරදි කිරීම හෝ වෙනස් කිරීම;
- සඳහා භාවිත කිරීම පිණිස නිෂ්පාදනය කරනු ලබන, 10 විකුණනු ලබන, විකිණීම පිණිස ඉදිරිපත් කරනු ලබන හෝ නිරූපිත යම් දුවායක් හෝ දුවාවල මිශුණයක්,
 - (ආ) පේටන්ට් හා හිමිකාර පිළියෙල කිරීම් වන්නා වූ භාවිත කිරීම සඳහා සූදානම් කර, විශේෂ නියමයක් යටතේ හෝ ලාක්ෂණික ස්වරූපයකින් වෙළෙඳ පොළෙහි තබා ඇති ඖෂධයක් හෝ ඖෂධ සංයෝගයක්;
 - (ඇ) ඖෂධ පැළෑටි සාරයෙන් සාදන ලද නිෂ්පාදනයක්;
- (ඈ) චිකිත්සක කිුයාකාරීත්වයෙන් යුත් නියුටුසුටිකල්ස් 20 දුවා; සහ
 - (ඉ) එන්නත් සහ මස්තු.

අදහස් වේ;

"අමාතාවරයා" යන්නෙන්, සෞඛා විෂයය පවරා ඇති අමාතාවරයා අදහස් වන අතර, අමාතායංශය යන වචනය 25 ඒ අනුව තේරුම් ගත යුතු ය;

> ''අවශාතාවය'' යන්නෙන්, යම් නිෂ්පාදනයක් හුදු අභිලාෂය නිසාම නොව අතාවශා හෙයින් හෝ ඉතා වැදගත් හෙයින් අවශා කරනු ලබන අවස්ථානුගතයන් අදහස් කෙරේ;"

- "නියුටුසුටිකල්" යන්නෙන්, ආහාරවලින් වෙන්කරගත් හෝ පිරිසිදු කරගත් සහ සාමානෲයෙන් ඖෂධීය ස්වරූපයෙන් මිස ආහාර ස්වරූපයෙන් ඉදිරිපත් නොකරන කායිකවිදාාාත්මක ගුණයක් හෝ නිදන්ගත රෝග තත්ත්වයනට යම් ආරක්ෂාවක් සපයන බවට සැළකෙන නිෂ්පාදනයක් අදහස් වේ;
- "ඇසුරුම" යන්නට, යම් ඖෂධයක්, වෛදෳ උපකරණයක් හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයක් සම්පූර්ණ හෝ කොටස් වශයෙන් ඇතුළත් කරන ලද, තැන්පත් කළ හෝ ඇසුරුම්කළ ඕනෑම දෙයක් ඇතුළත් වේ;
 - "තැනැත්තා" යන්නට, සමාගමක් ද ඇතුළත් වේ;

10

- "ඖෂධවේදියා" යන්නෙන් (105 වන අධිකාරය වූ) වෛදා ආඥා පනත යටතේ ඖෂධවේදියකු ලෙස ලියාපදිංචි වූ තැනැත්තකු අදහස් වේ;
- - "ඖෂධ වට්ටෝරුව" යන්නෙන්, නම් කළ පුද්ගලයකු විසින් භාවිතා කිරීම සඳහා හෝ සතෙකුගේ භාවිතය සඳහා නිශ්චිතව ඖෂධයක් හෝ වෛදා උපකරණයක් ලබා දීම සදහා නියමිත ඖෂධයක් හෝ වෛදා උපකරණයක් නියම කිරීමට නීතිය මගින් බලය පවරා ඇති තැනැත්තකු විසින් ඖෂධවේදියකුට ලිබිතව කරනු ලබන බලය පැවරීමක් අදහස් වේ;
- "තහනම් ඖෂධයක්, වෛදා උපකරණයක් හෝ සීමාස්ථ 25 නිෂ්පාදන" යන්නෙන් මේ පනත යටතේ සාදන ලද නියෝග මගින් තහනම් කරන ලද ඖෂධයක්, වෛදා උපකරණයක් හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයක් අදහස් වේ;
 - "ලේකම්වරයා" යන්නෙන් සෞඛ්‍ය විෂයය පවරා ඇති අමාත්‍යංශයේ ලේකම්වරයා අදහස් වේ;
- 30 "විකිණීම" තොග වශයෙන් හෝ සිල්ලරට, මුදලට හෝ ණයට නැතහොත් හුවමාරු කිරීම සඳහා අලෙවි කිරීමට, අර්පණය කිරීමට, අලෙවි කිරීම සඳහා පුදර්ශනය කර තැබීම,

පුේෂණය කිරීම, රැගෙන යාම හෝ බෙදාහැරීම අදහස් වන අතර ''විකිණීම" යන යෙදුම ඒ අනුව තේරුම් ගත යුතු ය;

- "චෞරානික ඖෂධයක්, වෛදා උපකරණයක් හෝ සීමාස්ථ 5 නිෂ්පාදන" යන්නෙන්, මේ පනතේ විධිවිධාන උල්ලංඝනය කරමින් සහ අධිකාරියෙන් ආනයන බලපතුයක් ලබාගැනීමෙන් තොරව රට තුළට ආනයනය කළ හෝ ගෙන එන ලද ඖෂධයක්, වෛදා උපකරණයක් හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයක් අදහස් වේ;
- 10 "පශු වෛදාාවරයා" යන්නෙන්, 1956 අංක 46 දරන පශු වෛදා සහ පශු වෛදා වෘත්තික පනත යටතේ පශු වෛදාවරයකු හෝ පශු වෛදාා වෘත්තිකයකු වශයෙන් ලියාපදිංචි කරනු ලැබූ තැනැත්තකු අදහස් වේ.
- 147. මේ පනතෙහි සිංහල හා දෙමළ භාෂා පාඨ අතර යම් අනනුකුලතාවක් 15 අනනුකූලතාවක් ඇතිවුවහොත් එවිට සිංහල භාෂා පාඨය <mark>ඇ</mark>ති වූ විට සිංහල භාෂා බලපැවැත්විය යුතු ය.

පාඨය බලපැවැත්විය යුතු බව.

ආණ්ඩුකුම වාවස්ථාවේ 122 වන වාවස්ථාව යටතේ සහතිකය

ඉහත දැක්වෙන පනත් කෙටුම්පත අමාතා මණ්ඩලයේ අදහස අනුව ජාතියේ හිත පිණිස වහා අවශා වන්නා වූ පනත් කෙටුම්පතක් 20 බවට මෙයින් සහතික කරමි.

> එස්. අබේසිංහ, අමාතා මණ්ඩල ලේකම්.

2015 පෙබරවාරි මස 05 වැනි දින.

පාර්ලිමේන්තුවේ සිංහල පනත් කෙටුම්පත්වල සහ පනත්වල වාර්ෂික දායක මිළ (දේශීය) රු. 870 කි. (විදේශීය) රු. 1,160 කි. අංක 163, කිරුළපන මාවත, පොල්හේන්ගොඩ, කොළඹ 05, රජයේ පුවෘත්ති දෙපාර්තමේන්තුවේ, පුකාශන කාර්යාංශයේ අධිකාරි වෙත සෑම වර්ෂයකම දෙසැම්බර් මස 15 වැනි දිනට පෙර දායක මුදල් ගෙවා පසුව එළඹෙන එක් එක් වර්ෂය සඳහා ඒවා ලබාගත හැකිය.