



රාජ්‍ය ඖෂධ නීතිගත සංස්ථාවේ

සැපයුම්කරුවන් සමඟ ගනුදෙනු අත්හිටුවීම

පිළිබඳ

සංශෝධිත ප්‍රතිපත්තිය

ප්‍රතිපත්ති අංකය : SPC/BOD/PDO/01/2026

ක්‍රියාත්මක වන දිනය : 2026.02.26 (2026.02.25 දිනැති අධ්‍යක්ෂ මණ්ඩල පත්‍රිකා අංක 826/BP/17/2/2026 )

සංශෝධන ඉතිහාසය

1) යොමුගත අධ්‍යක්ෂ මණ්ඩල පත්‍රිකාව : BP/132/09

අනුමත කළේ : රාජ්‍ය ඖෂධ නීතිගත සංස්ථාවේ අධ්‍යක්ෂ මණ්ඩලය

නිකුත්කළ දිනය : 2009 ඔක්තෝබර් 02 දින ප්‍රතිපත්තිය නිකුත් කරන ලදී.

2) පූර්ව අනුමත කරන ලද අත්හිටවූ ගනුදෙනු ප්‍රතිපත්තිය සඳහා නව කොන්දේසිය.

යොමුගත අධ්‍යක්ෂ මණ්ඩල පත්‍රිකාව : CIR/5/9/25

යොමුගත අධ්‍යක්ෂ මණ්ඩල පත්‍රිකාව : රාජ්‍ය ඖෂධ නීතිගත සංස්ථාවේ අධ්‍යක්ෂ මණ්ඩලය

නිකුත්කළ දිනය : 2025.09.16 දින ප්‍රතිපත්තිය නිකුත් කරන ලදී.

මෙම සංශෝධිත ප්‍රතිපත්තිය අධ්‍යක්ෂ මණ්ඩලයේ අනුමැතිය මත බලාත්මක වන අතර සියලුම ගනුදෙනු සඳහා වූ අත්හිටුවීමේ පූර්ව ප්‍රතිපත්තිය සහ ඒවායේ සංශෝධන අභිබවනය කරනු ලබයි.

1. අරමුණ

මෙම ප්‍රතිපත්තිය මඟින් රාජ්‍ය ඖෂධ නීතිගත සංස්ථාව, දේශීය නියෝජිතයන්/ සැපයුම්කරුවන්/ නිෂ්පාදකයින් සමඟ ව්‍යාපාරික ගනුදෙනු අත්හිටුවීමට හෝ සීමා කිරීමට හැකි ක්‍රියාපටිපාටි, කොන්දේසි සහ මාර්ගෝපදේශ මූලධර්ම දක්වා ඇත. ගිවිසුම්ගත නියමයන් උල්ලංඝනය කිරීම්, කාර්යසාධන අඩුපාඩු, අදාළ නෛතික හෝ නියාමන රාමුවලට අනුකූල නොවීම හෝ සංස්ථාවේ යහපත සඳහා සාධාරණ සහ යුක්තිසහගත යැයි සැලකෙන වෙනත් ඕනෑම අවස්ථාවකදී එවැනි ක්‍රියාමාර්ග ගත හැක.

2. විෂයපථය

රාජ්‍ය ඖෂධ නීතිගත සංස්ථාව තුළ භාණ්ඩ හා සේවා ප්‍රසම්පාදනය, අත්පත්කරගැනීම හා සැපයුම් දාම කළමනාකරණයට සම්බන්ධ හෝ ඊට සම්බන්ධ සියලුම දෙපාර්තමේන්තු, අංශ සහ ක්‍රියාකාරී ඒකක සඳහා මෙම ප්‍රතිපත්තිය අදාළ වේ.

මෙම ප්‍රතිපත්තිය මඟින් සියලුම ප්‍රසම්පාදන කටයුතු ආවරණය කෙරේ. එවැනි ගනුදෙනුවල ස්වභාවය, වටිනාකම හෝ කාණ්ඩය කුමක් වුවත්, ඊට ඇතුළත් වන්නේ,

- සෞඛ්‍ය සේවා දෙපාර්තමේන්තුව සඳහා කරනු ලබන සැපයීම්,
- රාජ්‍ය ඖෂධ නීතිගත සංස්ථාවේ විවෘත වෙළඳපොළ වෙත කරනු ලබන සැපයීම්,
- පරිපාලන දෙපාර්තමේන්තුව මඟින් සිදුකරන ලද ප්‍රසම්පාදන

3. නිර්වචන

<b>සැපයුම්කරු/නිෂ්පාදක/ දේශීය නියෝජිත</b>	: රාජ්‍ය ඖෂධ නීතිගත සංස්ථාව සමඟ විධිමත් හෝ අවිධිමත් ගිවිසුමක් යටතේ භාණ්ඩ හෝ සේවා සපයන ඕනෑම පුද්ගලයෙකු හෝ ආයතනයකි.
<b>අත්හිටුවීම</b>	: සැපයුම්කරුවෙකු සමඟ ප්‍රසම්පාදන ගනුදෙනු සඳහා පවතින තාවකාලික හෝ අවිනිශ්චිත තහනමකි.
<b>සම්බාධක</b>	: විෂමාවාරය, කොන්ත්‍රාත්තුව කඩ කිරීම හෝ සඳාචාර විරෝධී හැසිරීම හේතුවෙන් සැපයුම්කරුවෙකුට එරෙහිව කොන්ත්‍රාත් අධිකාරියක් විසින් ගනු ලබන විධිමත් ක්‍රියාමාර්ගයකි.
<b>පැහැර හැරීම</b>	: අනාගත ගනුදෙනු සඳහා ස්ථිර වූ නුසුදුසුකමකි.
<b>තහනම් කිරීම</b>	: නීති, රෙගුලාසි හෝ සඳාචාරාත්මක ප්‍රමිතීන් බරපතල ලෙස උල්ලංඝනය කිරීම හේතුවෙන් ටෙන්ඩර්, කොන්ත්‍රාත්තුව හෝ ප්‍රසම්පාදන කටයුතුවලට සහභාගී වීමට නුසුදුසු හෝ තහනම් වූ

**4. ප්‍රතිපත්ති ප්‍රකාශය**

රාජ්‍ය ඖෂධ නීතිගත සංස්ථාව විසින් එහි ප්‍රසම්පාදන ක්‍රියාවලීන්හි ඉහළම ආචාරධර්ම පවත්වාගැනීම, විනිවිදභාවය සහ කාර්යක්ෂමතාවය පවත්වාගැනීමට දැඩි ලෙස කැපවී කටයුතු කරයි. දේශීය නියෝජිතයෙකු/ සැපයුම්කරුවෙකු/ නිෂ්පාදකයෙකු ගිවිසුම්ගත බැඳීම ඉටුකිරීමට අපොහොසත් වනවිට, අදාළ නීති හෝ ආචාරධර්ම සංග්‍රහයන් උල්ලංඝනය කරන විට හෝ සදාචාර විරෝධී හැසිරීම්වල යෙදෙනවිට, එම දේශීය නියෝජිතයින්/ සැපයුම්කරුවන්/ නිෂ්පාදකයින් සමඟ තවදුරටත් සිදුවන සියලුම ව්‍යාපාරික ගනුදෙනු අත්හිටුවීමට, සම්බාධක පැනවීමට, පැහැර හැරීමට සහ තහනම් කිරීමට සංස්ථාවට ප්‍රකාශිත අයිතිය පවතී.

**5. දඩුවම් සඳහා හේතු**

ඒ අනුව, සංස්ථාව විසින් පහත දක්වා ඇති අවස්ථාවලදී මෙම ප්‍රතිපත්තියේ විධිවිධානවලට අනුකූලව සැපයුම්කරුවන් සමඟ දඩුවම් සඳහා ක්‍රියාපටිපාටි ආරම්භ කරනු ඇත. සැපයුම්කරුවන් විසින් පවතින නීති, රෙගුලාසි හෝ සංස්ථාව සමඟ ඇති කරගත් ගිවිසුම් යටතේ ස්ථාපිත කර ඇති ගිවිසුම් නියමයන් සහ කොන්දේසි උල්ලංඝනය කර ඇති බව සොයාගන්නා ලද අවස්ථාවකදී එවැනි ක්‍රියාමාර්ග ගත යුතුය.

**5.1 ගුණාත්මකභාවයට අදාළ ගැටළු හේතුවෙන් ගනුදෙනු අත්හිටුවීම, සම්බාධක පැනවීම, පැහැර හැරීම හෝ සැපයුම්කරුවන් සේවයෙන් ඉවත් කිරීම**

**5.2 හිමිකම් නොපෑම හේතුවෙන් ගනුදෙනු අත්හිටුවීම, පැහැර හැරීම හෝ අවලංගු කිරීම**

**5.1 ගුණාත්මකභාවයට අදාළ ගැටළු හේතුවෙන් ගනුදෙනු අත්හිටුවීම, සම්බාධක පැනවීම, පැහැර හැරීම හෝ සැපයුම්කරුවන් සේවයෙන් ඉවත් කිරීම**

නිෂ්පාදිතයක් ඉවත් කිරීම සඳහා ජාතික ඖෂධ තත්ත්ව සහතික රසායනාගාරය (NMQUAL), ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරිය (NMRA) හෝ රාජ්‍ය ඖෂධ නීතිගත සංස්ථාවේ තත්ත්ව සහතික රසායනාගාරයෙන් නිර්දේශයක් ලබාගත යුතුය.

**5.1.1 ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරිය (NMRA) විසින් ලියාපදිංචිය ඉවත් කිරීම**

නිෂ්පාදිතයක් ඉවත් කිරීමක් වාර්තා කර, එම නිෂ්පාදිතයේ ලියාපදිංචිය අවලංගු කළවිට, ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරිය විසින් ලියාපදිංචි අවලංගුතාවය ඉවත් කරන තෙක් රාජ්‍ය ඖෂධ නීතිගත සංස්ථාවේ අධ්‍යක්ෂ මණ්ඩලය විසින් ලබාදෙනු ලබන නියෝගයක් මගින් එවැනි නිෂ්පාදකයෙකු එම නිෂ්පාදිතය පැහැරහරින්නෙකු ලෙස සලකනු ලැබේ. නියෝජ්‍ය සාමාන්‍යාධිකාරී (තාක්ෂණික හා රසායනාගාර) වෙත වාර්තා කරන ලද එවැනි අවස්ථාවන් අධ්‍යක්ෂ මණ්ඩලයට ඉදිරිපත් කිරීම ඔහුගේ හෝ ඇයගේ වගකීමකි.

**5.1.2. නිෂ්පාදිත ඉවත් කරගැනීම**

රාජ්‍ය ඖෂධ නීතිගත සංස්ථාවේ තත්ත්ව සහතික රසායනාගාරය හෝ ජාතික ඖෂධ තත්ත්ව සහතික රසායනාගාරය (NMQUAL) මගින් නිෂ්පාදිත ඉවත් කරගැනීමට හේතුවන පරිදි යම් නිෂ්පාදිතයක කාණ්ඩ පහක (05) ඉවත් කරගැනීමක් රාජ්‍ය ඖෂධ නීතිගත සංස්ථාව විසින් හඳුනාගන්නේ නම්, ඉවත් කරගත් දින සිට දින දාහතරක් (14) ඇතුළත රාජ්‍ය ඖෂධ නීතිගත සංස්ථාව විසින් ඖෂධ සැපයුම් අංශය (MSD) සහ නිෂ්පාදකයා වෙත දැනුම් දිය යුතු අතර ඉදිරි ක්‍රියාමාර්ග සඳහා ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරිය (NMRA) වෙත දැනුම් දිය යුතුය. ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරිය (NMRA) වෙතින් විධිමත් නියෝගයක් ලැබෙන තෙක් එවැනි නිෂ්පාදිත ඉවත් කරගැනීම හා සම්බන්ධ නිෂ්පාදකයා පිළිබඳව නිශ්චිත නිෂ්පාදිතයට අදාළ අනාගත ටෙන්ඩර් සඳහා සලකා බලනු නොලැබේ.

**5.1.3. විවෘත වෙළඳපොළ සැපයීම්**

රාජ්‍ය ඖෂධ නීතිගත සංස්ථාවේ තත්ත්ව සහතික රසායනාගාරය මගින් නිකුත් කරන ලද පරීක්ෂණ වාර්තා අවසන් හා සම්බන්ධිත වාර්තා විය යුතුය.

**5.1.3.1.**

(අ) රාජ්‍ය ඖෂධ නීතිගත සංස්ථාවේ තත්ත්ව සහතික රසායනාගාරය මගින් යම් නිෂ්පාදිතයක් සඳහා නිෂ්පාදිත ඉවත් කරගැනීමක් ඉදිරිපත් කළවිට, නිෂ්පාදකයා, එම නිෂ්පාදිතය සඳහා වසර තුනක (03) පැහැර හරින ලද අයෙකු ලෙස සලකනු ලබන අතර, එය අධ්‍යක්ෂ මණ්ඩල අනුමැතිය ලද දින සිට බලාත්මක වේ. එම අනුමැතිය, රාජ්‍ය ඖෂධ නීතිගත සංස්ථාවේ අධ්‍යක්ෂ මණ්ඩලය විසින් නිකුත් කරන ලද නියෝගයක් මත පදනම් විය යුතුය. එවැනි වාර්තා කරන ලද සියලුම අවස්ථාවන් අධ්‍යක්ෂ ඉදිරි අධ්‍යක්ෂ මණ්ඩල රැස්වීමට වාර්තා කිරීම නියෝජ්‍ය සාමාන්‍යාධිකාරී (තාක්ෂණික, රසායනාගාර සහ නිෂ්පාදන) ගේ වගකීම වේ.

(ආ) මෙම කාණ්ඩය යටතේ පැහැර හරින ලද සැපයුම්කරුවෙකු ලෙස සලකනු ලබන සැපයුම්කරුවෙකුට, වසර තුනක (03) කාලයකට පසුව, අත්හිටුවීමේ කාලය තුළ පුද්ගලික වෙළඳපොළේ අදාළ නිෂ්පාදිතයේ අති සැපයුම් ඉතිහාසය 5.2 (පවතින) යටතේ ඇති ඕනෑම හිමිකම් පෑමක් පියවීමට යටත්ව, පැහැර හරින ලද සැපයුම්කරුවන්ගේ ලේඛනයෙන් තම නම ඉවත් කිරීම සඳහා රාජ්‍ය ඖෂධ නීතිගත සංස්ථාවේ සභාපතිවරයා වෙත ඉල්ලීමක් කල හැකිය. එවැනි වාර්තා කරන ලද අවස්ථා, අනුමැතිය සඳහා ඉදිරි අධ්‍යක්ෂ මණ්ඩල රැස්වීමට ඉදිරිපත් කිරීම නියෝජ්‍ය සාමාන්‍යාධිකාරී (තාක්ෂණික, රසායනාගාර සහ නිෂ්පාදන) ගේ වගකීම වේ.

**5.1.3.2.**

(අ) එකම නිෂ්පාදකයා විසින් සපයනු ලබන නිෂ්පාදිත සම්බන්ධ නිෂ්පාදිත ඉවත් කිරීම් දෙකක් (02) මාස 12ක කාලයක් තුළ සිදුවූ විට හෝ පසුගිය වසර 5 තුළ එකම නිෂ්පාදන ස්ථානයක එකම නිෂ්පාදකයාගෙන් නිෂ්පාදිත ඉවත්කිරීම් පහකට (05) වඩා සිදුවූ විට එම නිෂ්පාදිත සඳහා රාජ්‍ය ඖෂධ නියාමන අධිකාරියේ ලියාපදිංචිය ඉවත්වීම නොසලකා, නියෝජ්‍ය සාමාන්‍යාධිකාරී (තාක්ෂණික, රසායනාගාර සහ නිෂ්පාදන) විසින් සාමාන්‍යාධිකාරී හරහා අධ්‍යක්ෂ මණ්ඩලයේ ඉදිරි රැස්වීමට වාර්තා කරන ලද ගුණාත්මක අසමත්වීම් පිළිබඳ වාර්තා ඉදිරිපත් කළයුතු අතර අවසන්වරට වාර්තා කළ යුතු ගුණාත්මක අසමත්වීම් දින සිට වසර පහක (05) කාලයක් සඳහා නිෂ්පාදකයා සමඟ සමස්ත නිෂ්පාදිත පරාසය සඳහා ගනුදෙනු අත්හිටුවීමට නිර්දේශ කළ යුතුය.

(ආ) අත්හිටුවීමේ කාලය අවසන් වූ පසු, 5.2 (පවතින) යටතේ ඇති ඕනෑම හිමිකම්පෑමක් විසඳීමට යටත්ව, පුද්ගලික වෙළඳපොළ සඳහා විකුණුම් විස්තර තහවුරු කරනු ලබන දිවුරුම් ප්‍රකාශයක් සමඟ අත්හිටුවීම ඉවත් කරන ලෙස ඉල්ලා රාජ්‍ය ඖෂධ නීතිගත සංස්ථාවේ සභාපති වෙත අභියාචනයක් ඉදිරිපත් කිරීමට සැපයුම්කරුට අයිතියක් ඇත. පුද්ගලික වෙළඳපොළ සඳහා විකුණුම් විස්තර තහවුරු කරනු ලබන දිවුරුම් ප්‍රකාශයක් සමඟ නියෝජ්‍ය සාමාන්‍යාධිකාරී (තාක්ෂණික, රසායනාගාර සහ නිෂ්පාදන) විසින් අත්හිටුවීමේ කාලය තුළ පුද්ගලික වෙළඳපොළට සපයන ලද නිෂ්පාදිත වලට අදාළ විස්තර සහ අදාළ නිෂ්පාදිත සඳහා සැපයුම්කරුගේ පූර්ව සැපයුම් ඉතිහාසය ඇතුළත් අධ්‍යක්ෂ මණ්ඩල පත්‍රිකාවක් ඉදිරිපත් කළ යුතුය.

(ඇ) අත්හිටුවීමේ කාලසීමාව තුළ, අදාළ නිෂ්පාදිතය/ නිෂ්පාදිත සඳහා සැපයුම්කරුගේ පූර්ව සැපයුම් ඉතිහාසය අධ්‍යක්ෂ මණ්ඩලය විසින් සමාලෝචනය කරනු ඇත. අත්හිටුවීමේ කාලසීමාව තුළ පුද්ගලික වෙළඳපොළට සපයන ලද නිෂ්පාදිතයේ/ නිෂ්පාදිතවල ප්‍රමාණාත්මක පැමිණිලි නොමැති බව සැපයුම්කරු විසින් සහතික කර තිබිය යුතුය.

5.2. හිමිකම් නොපෑම හේතුවෙන් ගනුදෙනු අත්හිටුවීම, පැහැර හැරීම හෝ අවලංගු කිරීම

5.2.1.

(අ) පහත විස්තර කර ඇති සැපයුම්කරුගේ දෝෂ මත පැන නගින හිමිකම්පෑම් සම්බන්ධයෙන් හිමිකම්පෑම අවසන් කළ දින සිට වැඩ කරන දින 07ක් ඇතුළත රාජ්‍ය ඖෂධ නීතිගත සංස්ථාවේ නියෝජ්‍ය සාමාන්‍යාධිකාරී (P & I) I / නියෝජ්‍ය සාමාන්‍යාධිකාරී (P & I) II / නියෝජ්‍ය සාමාන්‍යාධිකාරී (මානව සම්පත් හා පරිපාලන) යන බලයලත් නිලධාරීන් විසින් නිෂ්පාදකයා, සැපයුම්කරු සහ සැපයුම්කරුගේ දේශීය නියෝජිතයා වෙත දැනුම්දිය යුතුය.

- ගුණාත්මක තත්ත්වයේ අසමත්වීම් ( කාණ්ඩ ඉවත් කිරීම්/ නිෂ්පාදිත ඉවත් කිරීම්/ භාවිතය නැවැත්වීම්)
- කාණ්ඩ ඉවත්කිරීම්/ නිෂ්පාදිත ඉවත්කිරීම්/ භාවිතය නැවැත්වීම් සඳහා 25% පරිපාලන ගාස්තු
- ස්වේච්ඡාවෙන් නැවත කැඳවීම් සහ ඒ සඳහා 25% පරිපාලන ගාස්තු (අදාළ නම්)
- කෙටි ඇසුරුම් සහ ඒ සඳහා 25% පරිපාලන ගාස්තු
- ප්‍රතික්ෂේප කළ අයිතම/ තොග සඳහා හිමිකම්පෑම් සහ ඒ සඳහා 25% පරිපාලන ගාස්තු
- හානි
- ලේබල් කිරීම සම්බන්ධයෙන් අනුකූල නොවීම් සඳහා ඖෂධ සැපයුම් අංශය මගින් පනවනු ලබන දඩය
- ගබඩා කිරීම/ ලේබල් කිරීම/ බෑම/ ප්‍රවාහනය සඳහා අමතර ගාස්තු
- විනාශ කිරීමේ ගාස්තු
- ප්‍රමාද ගෙවීම්
- පසු භාරදීම් සඳහා දඩය/ ප්‍රමාද වූ භාරදීම් සඳහා දඩය (0.5% හෝ 25%)
- කෙටි ආයු කාලය සඳහා දඩය/ ආනයන පාලන දෙපාර්තමේන්තු දඩ
- දේශීය මිලදීගැනීම් සඳහා අධිභාර
- භාවිතා නොකළ/ කල් ඉකුත් වන තොග
- සැපයුම් ප්‍රමාදය
- සැපයුම් හිඟය සඳහා 25% පරිපාලන අධිභාරයක්
- ණයවර ලිපි විවෘත කිරීම් සහ අවලංගු කිරීමේ ගාස්තු
- බහාලුම් තැන්පතු/ හානි ගාස්තු
- වෙනත් ඕනෑම හිමිකම් පෑමක්

(ආ) හිමිකම් දැන්වීම ලද දින සිට දින දාහතරක් (14) ඇතුළත හිමිකම් පෑමට එරෙහිව ඕනෑම විරෝධතාවයක් හෝ අභියාචනයක් ඉදිරිපත් කිරීමට දේශීය නියෝජිතයාට, සැපයුම්කරුට හෝ නිෂ්පාදකයාට අවසර ලබා දී ඇති අතර එය අදාළ දෙපාර්තමේන්තු ප්‍රධානීන් (නියෝජ්‍ය සාමාන්‍යාධිකාරී (P&I) I, නියෝජ්‍ය සාමාන්‍යාධිකාරී (P&I) II, සහ නියෝජ්‍ය සාමාන්‍යාධිකාරී (මානව සම්පත් හා පරිපාලන)) වෙත යොමු කළ යුතුය.

(ඇ) දින දාහතර (14) ඇතුළත අභියාචනයක් ලදහොත්, අදාළ පරිදි නියෝජ්‍ය සාමාන්‍යාධිකාරී (P&I) I, නියෝජ්‍ය සාමාන්‍යාධිකාරී (P&I) II, සහ නියෝජ්‍ය සාමාන්‍යාධිකාරී (මානව සම්පත් හා පරිපාලන) විසින් හිමිකම් හරපත නිකුත් කිරීමට පෙර රාජ්‍ය ඖෂධ නීතිගත සංස්ථාව විසින් එය සලකා බලා සමාලෝචනය කරනු ලැබේ.

(ඈ) දින දාහතර (14) ඇතුළත අභියාචනයක් නොලැබුණේ නම්, ආනයන දෙපාර්තමේන්තුවේ/ රාජ්‍ය ඖෂධ නීතිගත සංස්ථාවේ මානව සම්පත් සහ පරිපාලන දෙපාර්තමේන්තුවේ ප්‍රසම්පාදන නිලධාරියා විසින් අභියාචනය කැඳවූ දින සිට දින විසිඅටක් (28) ඇතුළත එවැනි හිමිකම් සඳහා හරපතක් නිකුත් කළ යුතුය.

(ඉ) රාජ්‍ය ඖෂධ නීතිගත සංස්ථාව විසින් භරපතක් ඉදිරිපත් කළ දින සිට දින හැටක් (60) ඇතුළත සැපයුම්කරු විසින් හිමිකම් පෑම පියවීමට අපොහොසත් වුවහොත්, ගිවිසුම්ගත කොන්දේසි අනුව එය ඉල්ලා සිටීමට රාජ්‍ය ඖෂධ නීතිගත සංස්ථාවට අයිතියක් ඇත. අදාළ පරිදි එය රාජ්‍ය ඖෂධ නීතිගත සංස්ථාවේ සාමාන්‍යාධිකාරීවරයාගේ අවධානයට යොමු කිරීම නියෝජ්‍ය සාමාන්‍යාධිකාරී (P&I) I, නියෝජ්‍ය සාමාන්‍යාධිකාරී (P&I) II, සහ නියෝජ්‍ය සාමාන්‍යාධිකාරී (මානව සම්පත් හා පරිපාලන) ගේ වගකීමකි.

(ඊ) සභාපතිවරයා විසින් පත්කරන ලද බලලත් නිලධාරියා විසින් දින තිහක (30) කාලයක් ලබාදෙමින් රාජ්‍ය ඖෂධ නීතිගත සංස්ථාවට දින තිහක (30) කාලයක් ඇතුළත හිමිකම් පෑමට අපොහොසත් වුවහොත්, ඔවුන්ගේ පූර්ණ නිෂ්පාදිත පරාසය සඳහා ඔවුන් සමඟ ගනුදෙනු අත්හිටුවීමට සිදුවන බව විශේෂයෙන් සඳහන් කරමින් හේතු දැක්වීමේ නිවේදනය (අවසාන නිවේදනය) නිකුත් කළ යුතුය. නැතහොත් සැපයුම්කරුගේ සමාගම විසින් පැහැරහැරීමක් සිදුකළ බව ලැයිස්තුගත නොකළේ මන්ද සහ හිමිකම් පෑම ආපසු ලබාගැනීම සඳහා සැපයුම්කරුගේ සමාගමට එරෙහිව රාජ්‍ය ඖෂධ නීතිගත සංස්ථාව විසින් නීතිමය ක්‍රියාමාර්ග නොගත යුත්තේ මන්ද යන්න පිළිබඳව හේතු දක්වමින් ලිඛිත පැහැදිලි කිරීමක් ඉදිරිපත් කළ යුතුය.

(උ) හේතු දැක්වීමේ දැන්වීමේ දින සිට ඉදිරිපත් කරන ලද කාලසීමාව තුළ සැපයුම්කරු විසින් හිමිකම් පෑම පියවීමට අපොහොසත් වුවහොත්, සැපයුම්කරු/ නිෂ්පාදකයා/ දේශීය නියෝජිතයා පැහැරහරින ලද සැපයුම්කරුවන්ගේ ලැයිස්තුවට ඇතුළත් කිරීම සඳහා අදාළ පත්‍රිකාව රාජ්‍ය ඖෂධ නීතිගත සංස්ථාවේ අධ්‍යක්ෂ මණ්ඩලයට ඉදිරිපත් කිරීම නියෝජ්‍ය සාමාන්‍යාධිකාරී (P&I) I, නියෝජ්‍ය සාමාන්‍යාධිකාරී (P&I) II, සහ නියෝජ්‍ය සාමාන්‍යාධිකාරී (මානව සම්පත් හා පරිපාලන) ගේ වගකීමකි.

(ඌ) අධ්‍යක්ෂ මණ්ඩලය තීරණය කරන්නේ නම්, ඔවුන්ගේ නිෂ්පාදිතවල පූර්ණ පරාසය සඳහා සැපයුම්කරු සමඟ ගනුදෙනු අත්හිටුවීමට හෝ සැපයුම්කරුගෙන් පැහැදිලිකිරීම් සහ/ අදාළ බලධාරීන්ගෙන් (SPC, NMRA හා NMQUAL) පැහැදිලි කිරීම් ඉල්ලා සිටීම සම්බන්ධයෙන් අධ්‍යක්ෂ මණ්ඩලය විසින් තීරණය කළ යුතුය.

(එ) සැපයුම්කරු/ නිෂ්පාදකයා/ දේශීය නියෝජිතයාගෙන් වැඩිදුර පැහැදිලි කිරීමක් සහ අදාළ බලධාරීන්ගෙන් (SPC, NMRA හා NMQUAL) පැහැදිලි කිරීමක් ඉල්ලා සිටියහොත්, ලබා දී ඇති පැහැදිලි කිරීම්/ විස්තර කිරීම් සමාලෝචනය කිරීමෙන් සහ අදාළ ප්‍රතිපත්ති, ගිවිසුම්ගත බැඳීම් සහ සංවිධානාත්මක අවශ්‍යතාවලට අනුකූලව අධ්‍යක්ෂ මණ්ඩලය විසින් තීරණයක් ගනු ඇත.

**5.2.2.**

හිමිකම් නොගෙවීම හේතුවෙන් 5.2.1 වගන්තිය යටතේ අදාළ දේශීය නියෝජිතයා, සැපයුම්කරු හෝ නිෂ්පාදකයා සමඟ සියලු ගනුදෙනු අත්හිටුවීමට අධ්‍යක්ෂ මණ්ඩලය විසින් අනුමත කරන විට, DHS හා SPC ඖෂධ සහ ශල්‍ය, රසායනාගාර අයිතම ප්‍රසම්පාදනය හා පරිපාලන දෙපාර්තමේන්තුව විසින් සිදුකරන ලද ප්‍රසම්පාදනය සඳහා දැනටමත් කොන්ත්‍රාත්තු නිසි ලෙස ක්‍රියාත්මක කර ඇති සැපයුම් සඳහා එවැනි අත්හිටුවීමක් අදාළ නොවන අතර එම සැපයුම් අවසන් වන තෙක් අදාළ කොන්ත්‍රාත්තුවල දක්වා ඇති නියමයන් සහ කොන්දේසිවලට අනුකූලව ක්‍රියාත්මක කරනු ලැබේ.

**6. අත්හිටුවීමේ ක්‍රියාපටිපාටිය**

6.1 හේතු දැක්වීමේ දැන්වීම (Show Cause Notice) : යෝජිත ක්‍රියාමාර්ගය සඳහා හේතු පැහැදිලිව දක්වන ලද විධිමත් අවසන් දැන්වීමක් සැපයුම්කරු වෙත නිකුත් කරනු ලබන අතර අදාළ යැයි සැලකෙන ඕනෑම ආධාරක ලියකියවිලි හෝ නියෝජනයක් සමඟ ලිඛිත ප්‍රතිචාරයක් ඉදිරිපත් කිරීම සඳහා සැපයුම්කරුට නිකුත් කළ දින සිට දින තිහක (30) කාලයක් ලබා දේ.

6.2 තනතුර සමාලෝචනය  
(Review the Position) :

මෙම සමාලෝචනය, අදාළ දෙපාර්තමේන්තු ප්‍රධානියා සමඟ සාකච්ඡා කර පවත්වනු ලබන්නේ අපේක්ෂිත බෙදාහැරීම් ක්‍රියාත්මක කිරීමට හෝ ප්‍රදානය කිරීමට ඇති ඇණවුම්, විසඳාගැනීමට ඇති හිඟ හිමිකම්, ගොනු කිරීමට ඇති හිමිකම් හෝ සංශෝධනය කිරීමට ඇති හිමිකම් තිබේද යන්න සත්‍යාපනය කිරීම සඳහා වේ. අත්හිටුවීමට යෝජිත සැපයුම්කරුවන් හෝ නිෂ්පාදකයින් සම්බන්ධ නඩුවල මෑත කාලීන තත්ත්වය වාර්තා කිරීම සහ සමාලෝචනය කිරීම සඳහා අදාළ අංශවල (රාජ්‍ය ඖෂධ නීතිගත සංස්ථාවේ නියෝජ්‍ය සාමාන්‍යාධිකාරී (P&I) I, නියෝජ්‍ය සාමාන්‍යාධිකාරී (P&I) II, සහ නියෝජ්‍ය සාමාන්‍යාධිකාරී (මානව සම්පත් හා පරිපාලන)) කළමනාකරණ සහකාරවරුන් කටයුතු කරයි.

6.3 මණ්ඩලයට දැනුම්දීම  
(Informed to Board) :

සැපයුම්කරු අවසන් නිවේදනයට ප්‍රතිචාර දැක්වීමට අපොහොසත් වුවහොත් සහ/ හෝ නියමිත සහන කාලය තුළ සුදුසු නිවැරදි කිරීමේ ක්‍රියාමාර්ග නොගන්නේ නම්, අදාළ අංශය (රාජ්‍ය ඖෂධ නීතිගත සංස්ථාවේ නියෝජ්‍ය සාමාන්‍යාධිකාරී (P&I) I, නියෝජ්‍ය සාමාන්‍යාධිකාරී (P&I) II, සහ නියෝජ්‍ය සාමාන්‍යාධිකාරී (මානව සම්පත් හා පරිපාලන)) විසින් අදාළ දේශීය නියෝජිතයා, සැපයුම්කරු හෝ නිෂ්පාදකයා සමඟ පවතින සියලුම ගනුදෙනු අත්හිටුවීමට විධිමත් නිර්දේශයක් සමඟ එම කරුණ අධ්‍යක්ෂ මණ්ඩලයට වාර්තා කළ යුතුය.

6.4 අවසාන තීරණය  
(Final Decision) :

සැපයුම්කරුගේ ප්‍රතිචාරය සහ ඉදිරිපත් කරන ලද සහායක සාක්ෂි මත පදනම්ව, අධ්‍යක්ෂ මණ්ඩලය විසින් සිදුවීමේ සුදුසුකම් තක්සේරු කර සුදුසු යැයි තීරණය කරන්නේ නම්, විධිමත් අත්හිටුවීමේ නියෝගයක් නිකුත් කරනු ලැබේ. අවශ්‍ය විට අදාළ සැපයුම්කරුට හෝ නිෂ්පාදකයාට එරෙහිව සුදුසු නීතිමය ක්‍රියාමාර්ග ආරම්භ කරන ලෙස මණ්ඩලය විසින් නීති අංශයට උපදෙස් ලබාදෙනු ඇත.

6.5 දැනුම්දීම  
(Notification) :

අත්හිටුවීමේ තීරණය අදාළ සැපයුම්කරු/ නිෂ්පාදකයා/ දේශීය නියෝජිතයා වෙත මෙන්ම අදාළ සියලුම දෙපාර්තමේන්තු සහ නියාමන බලධාරීන් වෙත විධිමත් පරිදි දැනුම් දිය යුතුය. ඊට අමතරව, අත්හිටුවීම යොමු කිරීම සහ අනුකූලතා අරමුණු සඳහා සැපයුම්කරු විසින් කළමනාකරණ පද්ධතියේ නිසි ලෙස සටහන් කර යාවත්කාලීන කළ යුතුය.

6.6 දත්ත සමුදායට ඇතුළුවීම  
(Entering to Database) :

අත්හිටුවන ලද සැපයුම්කරුවන්/ නිෂ්පාදකයින්/ දේශීය නියෝජිතයන් පිළිබඳ විස්තර වාර්තා කිරීම සඳහා ලේඛනයක් පවත්වාගෙන යාම නියෝජ්‍ය සාමාන්‍යාධිකාරී (තාක්ෂණික, රසායනාගාර සහ නිෂ්පාදන)/ නියෝජ්‍ය සාමාන්‍යාධිකාරී (මානව සම්පත් සහ පරිපාලන) සතු වගකීමකි. අදාළ අංශ ප්‍රධානීන් විසින් අධ්‍යක්ෂ මණ්ඩල තීරණයේ පිටපතක් සමඟ අධ්‍යක්ෂ මණ්ඩල පත්‍රිකාවේ පිටපතක් ඉදිරිපත් කළ යුතුය.

6.7 වෙබ් අඩවියේ පළකිරීම  
(Publishing in the Web)

: රාජ්‍ය ඖෂධ නීතිගත සංස්ථාවේ නිල වෙබ් අඩවිය තුළ අත්හිටුවන ලද සැපයුම්කරුවන්ගේ නම් ලැයිස්තුව ප්‍රකාශයට පත් කිරීම අනිවාර්ය අවශ්‍යතාවයක් වනු ඇත. එවැනි ප්‍රකාශයක් සහතික කිරීම සඳහා අවශ්‍ය පියවර ගැනීම නියෝජ්‍ය සාමාන්‍යාධිකාරී (තාක්ෂණික, රසායනාගාර සහ නිෂ්පාදන)/ නියෝජ්‍ය සාමාන්‍යාධිකාරී (මානව සම්පත් සහ පරිපාලන) ගේ වගකීම වේ.

7. අත්හිටුවන ලද ගනුදෙනු ලැයිස්තුවෙන් නම ඉවත් කිරීම

5.1.1 වගන්තිය යටතේ නිෂ්පාදනයක් සඳහා පැහැර හරින ලද සැපයුම්කරුවෙකු ලෙස සලකනු ලබන සැපයුම්කරුවෙකුට, ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරිය විසින් ලියාපදිංචිය අවලංගු කිරීමෙන් පසුව, එම නිෂ්පාදනය සඳහා ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරිය වෙතින් නව ලියාපදිංචියක් ලබාගෙන 5.2 වගන්තිය යටතේ හිමිකම් පියවීම (පවතී නම්) සම්පූර්ණ කිරීමෙන් පසු, පැහැර හරින ලද සැපයුම්කරුවන්ගේ ලේඛනයෙන් තම නම ඉවත් කිරීමට ඉල්ලීමක් කළ හැක.

5.2 වගන්තිය යටතේ අත්හිටුවන ලද සැපයුම්කරුවන්ට, පැහැර හරින ලද ගෙවීම් සහ සංස්ථාවේ පවතින වෙනත් ගස්තු පියවීමෙන් පසු, අත්හිටුවන ලද දේශීය නියෝජිත/ සැපයුම්කරුවන්ගේ/ නිෂ්පාදකයින්ගේ ලේඛනයෙන් තම නම ඉවත් කිරීමට ලිඛිත අභියාචනයක් SPC සභාපතිවරයාට ඉදිරිපත් කිරීමෙන් තීරණයට එරෙහිව අභියාචනයක් ඉදිරිපත් කළ හැක.

සභාපතිවරයා විසින් අවශ්‍ය විටෙක සාමාන්‍යාධිකාරීවරයාගෙන්/ අදාළ නියෝජ්‍ය සාමාන්‍යාධිකාරීවරුන්ගෙන් අවශ්‍ය වාර්තා/ පැහැදිලි කිරීම් ඉල්ලා සිටිය යුතුය. සංස්ථාවට පවතින හිමිකම්පෑම සම්පූර්ණයෙන්ම පියවීමෙන් පසුව සැපයුම්කරුවන්/ නිෂ්පාදකයින්/ දේශීය නියෝජිතයන්ගේ අත්හිටුවීම අවලංගු කිරීම සම්බන්ධයෙන් රාජ්‍ය ඖෂධ නීතිගත සංස්ථාවේ සභාපතිවරයා විසින් තීරණය කරනු ලබයි.

හිමිකම් පෑමේ නිරවුල් කිරීම පිළිබඳ එවැනි නිරවුල් කිරීමකින් දින දහතුනක් (14) ඇතුළත සභාපතිවරයාගේ අවධානයට යොමු කිරීම හා අධ්‍යක්ෂ මණ්ඩලයට දැනුම් දීම (අදාළ වන පරිදි) නියෝජ්‍ය සාමාන්‍යාධිකාරී (P&I) I, නියෝජ්‍ය සාමාන්‍යාධිකාරී (P&I) II, සහ නියෝජ්‍ය සාමාන්‍යාධිකාරී (මානව සම්පත් හා පරිපාලන) ගේ වගකීම වේ.

8. ප්‍රතිපත්ති සංශෝධන පිළිබඳ වගකීම්

මෙම ප්‍රතිපත්ති වෙනස්වීම් පිළිබඳ කිරීම සඳහා අවශ්‍ය පරිදි මෙහෙයුම් අත්පොත, ප්‍රසම්පාදන ආශ්‍රිත කොන්ත්‍රාත්තු/ ගිවිසුම් සහ ටෙන්ඩර් කොන්දේසි සංශෝධනය කළ යුතුය. අවශ්‍ය පරිදි ක්‍රියා පටිපාටි යාවත්කාලීන කිරීම් සහ පද්ධති වෙනස්කම් ක්‍රියාත්මක කිරීම සහතික කිරීම සහ ඒවා ඵලදායී ලෙස ක්‍රියාත්මක කිරීම පිළිබඳ අධීක්ෂණය කිරීම දෙපාර්තමේන්තු ප්‍රධානීන්ගේ වගකීම වේ.

9. ප්‍රතිපත්ති සමාලෝචනය

සැලකිය යුතු නීතිමය/ නියාමන වෙනස්කම් මත මෙම ප්‍රතිපත්තිය කලින් කලට සමාලෝචනය කරනු ලැබේ.

10. භාෂා අනුවාදය හා ප්‍රකාශනය

මෙම ප්‍රතිපත්තිය, ඉංග්‍රීසි, සිංහල සහ දෙමළ යන රාජ්‍ය භාෂා තුනෙන්ම නිකුත් කළ යුතුය. මෙම අනුවාද තුනම රාජ්‍ය ඖෂධ නීතිගත සංස්ථාවේ වෙබ් අඩවිය තුළ PDF ආකෘතිය යටතේ ප්‍රකාශයට පත් කළ යුතුය.