



වාර්ෂික වාර්තාව

2020



ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරිය (NMRA)
අංක 120, නොර්ස් කැනල් පාර, කොළඹ 10.

අන්තර්ගත වගුව

	පිටු අංක.
සාහාජනිකවලට පණිවිඩය	05
ප්‍රධාන විධායක නිලධාරියාගේ පණිවිඩය	06
අධ්‍යක්ෂක මණ්ඩලය	07
1 වන පරිච්ඡේදය - ආයතනික පැතිකඩ / විධායක සාරාංශය	08
1.1 හැඳින්වීම	08
1.2 සංවිධානයේ දැක්ම, මෙහෙවර, අරමුණු	09
1.2.1 සංවිධානයේ දැක්ම	07
1.2.2 සංවිධානයේ මෙහෙවර	07
1.2.3 අධිකාරියේ අරමුණු	09
1.3 ප්‍රධාන කාර්යයන්	11
1.4 සේවක සංඛ්‍යාව ලබා ගැනීමේ හැකියාව	11
1.5 NMRA යටතේ ඇති අංශ	12
1.5.1 ජාතික ඖෂධ තත්ත්ව ආරක්ෂණ රසායනාගාරය (NMQAL)	13
1.5.1.1 හැඳින්වීම.....	13
1.5.1.2 NMQAL හි සංයුතිය.....	14
1.5.1.3 NMQAL හි ප්‍රධාන කාර්යයන්	14
1.5.2 ඖෂධ නියාමන අංශය	15
1.5.2.1 හැඳින්වීම	15
1.5.2.2 ඖෂධ නියාමන අංශයේ සංයුතිය ..	15
1.5.2.3 ඖෂධ නියාමන අංශයේ කාර්යයන්	15
1.5.3 පරීක්ෂක සහ බලාත්මක කිරීමේ අංශය.....	16
1.5.3.1 හැඳින්වීම	16
1.5.3.2 පරීක්ෂක සහ බලාත්මක කිරීමේ අංශයේ සංයුතිය.....	16
1.5.3.3 පරීක්ෂණ සහ බලාත්මක කිරීමේ අංශයේ කාර්යයන්	16

	පිටු අංක.
1.5.4 ගිණුම් අංශය	17
1.5.4.1 හැඳින්වීම	17
1.5.4.2 ගිණුම් අංශයේ සංයුතිය	17
1.5.4.3 මූල්‍ය අංශයේ කාර්යයන්	17
1.5.5 පරිපාලන අංශය	18
1.5.5.1 හැඳින්වීම	18
1.5.5.2 පරිපාලන අංශයේ සංයුතිය	18
1.5.5.3 පරිපාලන අංශයේ කාර්යයන්	18
1.5.6 නීති අංශය	19
1.5.6.1 හැඳින්වීම	
1.5.6.1 නීති අංශයේ සංයුතිය	20
1.5.6.2 නීති අංශයේ ප්‍රධාන කාර්යයන්	20
1.5.7 ICT අංශය	20
1.5.7.1	20
1.5.7.2 ICT අංශයේ ප්‍රධාන කාර්යයන්.....	21
2 වන පරිච්ඡේදය - ප්‍රගතිය සහ දැක්ම	22
2.1 ජාතික ඖෂධ තත්ත්ව සහතික රසායනාගාරයේ (NMQAL) ප්‍රගතිය	22
2.1.1 අංශයේ කාර්ය සාධනය	22
2.2 ඖෂධ නියාමන අංශයේ ප්‍රගතිය	24
2.3 පරීක්ෂණ සහ බලාත්මක කිරීමේ අංශයේ (IED) ප්‍රගතිය	24
2.4 මූල්‍ය අංශයේ ප්‍රගතිය	25
2.5 පරිපාලන අංශයේ ප්‍රගතිය	26
2.6 නීති අංශයේ ප්‍රගතිය	27

\

පිටු අංක.

3 වන පරිච්ඡේදය - සමස්ත මූල්‍ය කාර්ය සාධනය	30
4 වන පරිච්ඡේදය - තිරසාර සංවර්ධන ඉලක්ක සාක්ෂාත් කර ගැනීමේ කාර්ය සාධනය (SDG)	49
5 වන පරිච්ඡේදය - මානව සම්පත් පැතිකඩ	50
5.1 සේවක සංඛ්‍යා කළමනාකරණය	50

කෙටි යෙදුම් ලැයිස්තුව

BPEC	සීමාසීම නිෂ්පාදන ඇගයීම් කමිටුව
CDD පනත	රූපලාවණ්‍ය, උපාංග සහ ඖෂධ පනත
CFDI	ප්‍රධාන ආහාර හා ඖෂධ පරීක්ෂක
DO	සංවර්ධන නිලධාරී
FDI	ආහාර සහ ඖෂධ පරීක්ෂක
GDP	යහපත් බෙදාහැරීමේ පිළිවෙත්
GLP	හොඳ රසායනාගාර පුහුණුව
GMP	හොඳ නිෂ්පාදන පිළිවෙත්
GPP	හොඳ ආමසි භාවිතයන්
ICT	තොරතුරු සන්නිවේදන තාක්ෂණය
IED	පරීක්ෂක සහ බලාත්මක කිරීමේ අංශය
ISO	ජාත්‍යන්තර සංවිධානය
KKS	කාර්යාල කාර්ය සහායක
MA	කළමනාකරණ සහකාර
MDEC	වෛද්‍ය උපකරණ ඇගයීම් කමිටුව
MEC	ඖෂධ ඇගයීම් කමිටුව
NDDCB	ජාතික අන්තරායකර ඖෂධ පාලන මණ්ඩලය
NDQAL	ජාතික ඖෂධ තත්ත්ව ආරක්ෂණ රසායනාගාරය
NMQAL	ජාතික ඖෂධ තත්ත්ව සහතික රසායනාගාරය
NMRA	ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරිය
SCOCT	අනු කමිටුව
SDG	තිරසාර සංවර්ධන ඉලක්ක
SSFFC	ප්‍රමිතියෙන් තොර / ව්‍යාජ/අසත්‍ය ලේබල්ගත/ව්‍යාජ/ව්‍යාජ බුද්ධිමය දේපල අයිතිවාසිකම් පිළිබඳ TRIPS වෙළඳාමට අදාළ අංශ
UNDP	එක්සත් ජාතීන්ගේ සංවර්ධන වැඩසටහන
WD	ආපසු ගැනීම
WH	රඳවා ගැනීම
WHO	ලෝක සෞඛ්‍ය සංවිධානය

සභාපතිතුමාගේ පණිවිඩය

සෞඛ්‍ය හා දේශීය වෛද්‍ය සේවා අමාත්‍යාංශයේ ස්වාධීන ආයතනයක් වන ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරියේ 2020 වසර සඳහා වන වාර්ෂික වාර්තාව ඉදිරිපත් කිරීමට ලැබීම ගැන මම සතුටු වෙමි. මෙම ආයතනයේ ප්‍රධාන කාර්යය වන්නේ මහජනතාව විසින් පරිභෝජනය කරන ලද ජාතික ඖෂධ ප්‍රතිපත්තිය අනුගමනය කරමින් සියලුම ඖෂධ, වෛද්‍ය උපකරණ, සීමා මායිම් නිෂ්පාදන සහ විලවුන් වර්ගවල ගුණාත්මකභාවය, ආරක්ෂාව, කාර්යක්ෂමතාව සහ දැරිය හැකි මිල ගණන් වලට ලබාදීම සහතික කිරීමයි .

යටිතල පහසුකම් නොමැතිකම, විශේෂයෙන්ම ප්‍රමාණවත් නොවීම වැනි අභියෝග රැසක් මධ්‍යයේ මෙරට භාවිත වන ඖෂධ, වෛද්‍ය උපකරණ, සීමා මායිම් නිෂ්පාදන, සහ රූපලාවන්‍ය ද්‍රව්‍ය යන සියලුම අංශ කාර්යක්ෂමව, ඵලදායී ලෙස සහ ඉතා විනිවිදභාවයෙන් යුතුව නියාමනය කිරීමට ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරිය සමත් වී ඇත. මානව සම්පත්, වෛද්‍ය නිෂ්පාදන නියමිත ප්‍රමිතීන්ට අනුකූලද යන්න සොයා බැලීම සඳහා ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරියට තාක්ෂණික සහාය ලබා දෙන ජාතික වශයෙන් පිළිගත් ප්‍රමුඛතම රසායනාගාරය වන ජාතික ඖෂධ තත්ත්ව සහතික කිරීමේ රසායනාගාරය තිබීම ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරියට ආඩම්බරයකි.

එසේම 2015 වසරේ ආරම්භ කරන ලද ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරියේ සමස්ත කාර්ය මණ්ඩලය 2017 වන විට මූල්‍යමය වශයෙන් ස්ථාවර වීමටත්, කිසිදු මූල්‍ය ප්‍රතිපාදන නොමැතිව මහා භාණ්ඩාගාරයෙන් ස්වාධීන වීමටත් හැකිවීම පිළිබඳව මම සතුටු වෙමි. ඖෂධ අලෙවිසැල් සහ අනෙකුත් ආශ්‍රිත නිෂ්පාදන සඳහා සහතික සහ බලපත්‍ර නිකුත් කිරීම වඩාත් කාර්යක්ෂම කිරීම සඳහා පද්ධති ජාලගත කිරීමට දැනටමත් පියවර කිහිපයක් ගෙන ඇත. මෙමගින් රටේ සෞඛ්‍ය සේවාවේ ගුණාත්මක භාවය සහ කාර්යක්ෂමතාවය සෘජුව ඉහළ යනු ඇතැයි මට විශ්වාසයි.

ප්‍රධාන විධායක නිලධාරීතුමාගේ නායකත්වය යටතේ ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරියට සුදුසු සුදුසුකම් ලත් නිලධාරීන් බඳවා ගැනීමටත්, මානව සම්පත් දොනවත්තව සංවර්ධනය කරමින් සේවක තෘප්තිය තුළින් ආයතනයේ අරමුණු ඉටුකර ගැනීමට කාර්ය මණ්ඩලයට මග පෙන්වීමටත් මම බලාපොරොත්තු වෙමි.


මහාචාර්ය අසිත ද සිල්වා

සභාපති
ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරිය

ප්‍රධාන විධායක නිලධාරියාගේ පණිවිඩය

මම අග්නිදිග ආසියාවේ වේගයෙන්ම වර්ධනය වන ඖෂධ නියාමන ආයතනයක් වන NMRA හි ප්‍රධාන විධායක නිලධාරියා වන අතර, එහි 2020 වාර්ෂික වාර්තාව ඉදිරිපත් කිරීමට ලැබීම ගැන මම ආඩම්බර වෙමි. ආරම්භයේ සිටම අපි අපගේ දැක්ම, මෙහෙවර සහ ඉලක්ක හඳුනාගෙන, අවබෝධ කරගෙන සහ බෙදා හදා ගත්තෙමු. මේ සියලු උත්සාහයන් පිටුපස මිල කළ නොහැකි ශක්තිය වූ අපගේ කණ්ඩායමේ සාමාජිකයින්වේ. අප සියලු දෙනාම එක්ව, මහ පෙන්විය යුතු පස් අවුරුදු ආයතනික සැලැස්මක් සකස් කර එකඟ වී ඇත. අපගේ දුරදර්ශී නායකයන් වන ගරු. සෞඛ්‍ය ඇමැතිනි පවිත්‍රා වන්නිආරච්චි, සභාපති මහාචාර්ය අසිත ද සිල්වා, සහ අධිකාරියේ අධ්‍යක්ෂ මණ්ඩලය අපගේ අරමුණු ලගාකර ගැනීමට දායකත්වය ලබා දේ.

මෙම වසරේදී ද NMRA සිය නියාමන ක්‍රියාකාරකම් හරහා සිය පිරිවැටුමේ සැලකිය යුතු වර්ධනයක් වාර්තා කර ඇත. ඖෂධ නියාමකයෙකු ලෙස ලෝක සෞඛ්‍ය සංවිධානය විසින් පිළිගනු ලැබීමට ඇති ප්‍රධාන සුදුසුකමක් වන භාණ්ඩාගාර අරමුදල්වලින් ස්වාධීන වීමට මෙම වර්ධනය බෙහෙවින් දායක වී ඇත.

අධිකාරියේ පිරිවැටුම ප්‍රධාන වශයෙන් රඳා පවතින්නේ සැකසුම් ගාස්තු, ලියාපදිංචිය, නියැදි බලපත්‍ර, ආනයන බලපත්‍ර, නිෂ්පාදන බලපත්‍ර සහ වෛද්‍ය උපකරණ සහ ඖෂධවලින් ලැබෙන තාවකාලික සහ සම්පූර්ණ ලියාපදිංචි ආදායම මත ය.

මෙම වර්ෂයේදී ද ශ්‍රී ලංකා මහා භාණ්ඩාගාරයේ දායකත්වයෙන් තොරව අධිකාරිය විසින් සැලකිය යුතු ආදායමක් වාර්තා කර ඇත. තවද, ජාතික වෛද්‍ය නියාමන අධිකාරියට භාණ්ඩාගාර බද්දක් ලෙසත්, එහි ශුද්ධ ආදායමෙන් ආදායම් බද්දක් ලෙසත් මහා භාණ්ඩාගාරයට දායක වීමට හැකිවීම ගැන මම ආඩම්බර වෙමි.

අපගේ සංවිධානයේ අනාගතයේ උපායමාර්ගික ඉලක්කය වන්නේ ව්‍යවස්ථාපිත අධිකාරියේ රාමුව ශක්තිමත් කිරීම බව අපි හඳුනාගෙන ඇත්තෙමු. මෙහෙයුම් ඵලදායීතාව වැඩි දියුණු කිරීම, මූල්‍ය කාර්ය සාධනය සහ ස්වාධීනත්වය වැඩිදියුණු කිරීම, මානව ප්‍රාග්ධන පදනම වර්ධනය කිරීම, තොරතුරු තාක්ෂණ පද්ධතිවල නවීන ක්‍රම භාවිතා කිරීම සහ මෙහෙයුම් ඵලදායීතාව වැඩිදියුණු කිරීම මගින් එම ඉලක්කය සපුරා ගැනීමට මම සම්පූර්ණයෙන්ම කැපවී සිටිමි.



ආචාර්ය කමල් ජයසිංහ
(MBBS, DFM, MSc-Med, Admin, MCMA, MBA, DIPPCA)

ප්‍රධාන විධායක නිලධාරී / අධ්‍යක්ෂ ජනරාල්
ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරිය

අධ්‍යක්ෂක මණ්ඩලය

1. මහාචාර්ය අසිත ද සිල්වා - සභාපති
2. ආචාර්ය කමල් ජයසිංහ
3. සී හේරත් මහත්මිය
4. කේ.එස් දයාරත්න මෙනවිය
5. වෛද්‍ය අසේල ගුණවර්ධන ය
6. වෛද්‍ය ලක්කුමාර් ප්‍රනාන්දු
7. වෛද්‍ය කපිල රණසිංහ
8. වෛද්‍ය නිශ්ශංක ජයවර්ධන
9. ආචාර්ය සනත් ලැනරෝල්
10. ආචාර්ය ආනන්ද විජේවික්‍රම
11. වෛද්‍ය පාලිත අබේකෝන්
12. වෛද්‍ය (මිසිස්) නිකුමි සමරනායක
13. එම්.කේ.හර්ෂන් මහතා කරුණාරත්න

1 වන පරිච්ඡේදය

ආයතනික පැතිකඩ / විධායක සාරාංශය

1.1 හැඳින්වීම

ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරිය (NMRA) යනු සියලු වර්ගවල ඖෂධ, වෛද්‍ය උපකරණ සහ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන නියාමනය කිරීම සඳහා ශ්‍රී ලංකාවේ පිහිටුවා ඇති එකම රාජ්‍ය ආයතනයයි. එමෙන්ම මහජනතාවට දැරිය හැකි මිලකට රට තුළ අලෙවි කෙරෙන සියලුම ඖෂධ නිෂ්පාදනවල ගුණාත්මකභාවය, කාර්යක්ෂමතාව සහ ආරක්ෂාව සහතික කිරීමේ වගකීම දරයි.

රට තුළ බෙදා හරින ලද සියලුම ඖෂධ වර්ග, වෛද්‍ය උපකරණ සහ ආලේපන නියාමනය කිරීමේ නීතිමය රාමුව 1980 අංක 27 දරන විලවුන්, උපාංග සහ ඖෂධ පනත (CDD පනත) සහ 1984 CDD රෙගුලාසි සහ 1980 සිට ඒවායේ පසුකාලීන සංශෝධන මගින් සපයා ඇත. 2015 ජූලි දක්වා. තවද, ජාතික ඖෂධ ඖෂධ ප්‍රතිපත්තිය CDD පනතෙන් සකස් කරන ලද අතර 2007 දී කැබිනට් අනුමැතිය ලබා දෙන ලදී. 2015 දී, 2015 අංක 5 දරන ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරී පනත (NMRA පනත) පාර්ලිමේන්තුවේදී සම්මත කරන ලදී.

සෞඛ්‍ය අමාත්‍යාංශය යටතේ පාලන වන අර්ධ ආයතනයක් ලෙස ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරිය 2015 ජූලි 1 වන දින සිට ක්‍රියාත්මක විය. NMRA පනත යටතේ, NMRA ස්වාධීන අධිකාරියක් ලෙස ක්‍රියා කරන අතර, ශ්‍රී ලංකාවේ රෝගීන්ට සියලුම ඖෂධ නිෂ්පාදනවල ආරක්ෂාව, ගුණාත්මකභාවය, කාර්යක්ෂමතාව සහ ප්‍රවේශ්‍යතාව උපකල්පනය කරමින් එහි ක්‍රියාකාරකම් පාලනය කිරීමට සහ තමන්ගේම තීරණ ගැනීමට එයට හැකිය.

NMRA ආරම්භයේදී, සංවිධාන ව්‍යුහය නිසි ලෙස සටහන් කර නොතිබුණද, පහත දැක්වෙන අංශ එහි හඳුනාගත හැකි විය.

- ජාතික ඖෂධ තත්ත්ව සහතික රසායනාගාරය (NMQUAL)
- ඖෂධ නියාමන අංශය
- පරීක්ෂක සහ බලාත්මක කිරීමේ අංශය
- ගිණුම් අංශය
- පරිපාලන අංශය
- නීති අංශය
- ICT අංශය

තීරණ ගැනීමේ ක්‍රියාවලියට සහාය වීමට කමිටු කිහිපයක් ඇත. ඖෂධ (MEC), වෛද්‍ය උපකරණ (MDEC), සීමාස්ථ නිෂ්පාදන (BPEC), සායනික අත්හදා බැලීම් (SCOCT) සහ මිලකරණය (මිලකරණ කමිටුව) සියල්ලෙහි ආරක්ෂාව, ගුණාත්මකභාවය සහ කාර්යක්ෂමතාව සහතික කිරීම සඳහා වෙළඳපල

මිල නියාමනය කිරීම සඳහා එම කමිටු වගකිව යුතුය. ඖෂධීය ද්‍රව්‍ය මහජනතාවට දැරිය හැකි මිලකට ඒවා ලබා දීමද වගකීම වේ . මීට අමතරව, NMRA පනත ක්‍රියාත්මක කිරීම අධීක්ෂණය කිරීම සඳහා මහජනතාවට විවෘත අභියාචනා කමිටුවක් සහ උපදේශක කමිටුවක් ඇත.

තවද, NMRA නීතිමය අවශ්‍යතා ලෙස හොඳ නිෂ්පාදන පිළිවෙත් (GMP), හොඳ බෙදාහැරීමේ පිළිවෙත් (GDP) සහ හොඳ Pharmacy පිළිවෙත් (GPP) මත ක්‍රියා කරයි.

1.2 සංවිධානයේ දැක්ම, මෙහෙවර, අරමුණු

1.2.1 සංවිධානයේ දැක්ම

“ගුණාත්මක බව සහතික කළ ඖෂධ සහ සෞඛ්‍ය ආරක්ෂණ නිෂ්පාදන සඳහා ප්‍රවේශය වැඩි දියුණු කිරීම.”

1.2.2 සංවිධානයේ මෙහෙවර

“ඖෂධ සහ සෞඛ්‍ය ආරක්ෂණ නිෂ්පාදනවල ගුණාත්මකභාවය ආරක්ෂාව හා කාර්යක්ෂමතාව සහතික කිරීම සඳහා නියාමන අධීක්ෂණ සහ සාධක පදනම් තීරණ රෝගීන්ගේ යහපත සඳහා ලබා දීම.”

1.2.3 ආයතනයේ අරමුණු

(අ) ප්‍රත්‍යක්ෂ, ආරක්ෂාකාරී සහ නිවරදි තත්වයෙන් යුතු ඖෂධ, ප්‍රත්‍යක්ෂ, ආරක්ෂාකාරී සහ නිවැරදි තත්වයෙන් යුතු වෛද්‍ය උපකරණ සහ ප්‍රත්‍යක්ෂ, ආරක්ෂාකාරී සහ නිවැරදි තත්වයෙන් යුතු සීමාස්ථ නිෂ්පාදන සාධාරණ මිලකට මහජනතාවට ලබා දෙන බවට තහවුරු කිරීම.

(ආ) ඖෂධ, වෛද්‍ය උපකරණ සහ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන ලියාපදිංචි කිරීම, බලපත්‍ර ලබා දීම, ලියාපදිංචිය හෝ බලපත්‍ර අවලංගු කිරීම, නිෂ්පාදනය කිරීම, මිල නියම කිරීම, ආනයනය කිරීම, ගබඩා කිරීම, ප්‍රවාහනය කිරීම, බෙදා හැරීම, විකිණීම, ප්‍රචාරණය කිරීම සහ බැහැර කිරීම හා සම්බන්ධ සියලු කාරණා සඳහා මධ්‍යම නියාමක ලෙස කටයුතු කිරීම.

(ඇ) ඖෂධ, වෛද්‍ය උපකරණ, සීමාස්ථ නිෂ්පාදන සහ විමර්ශනාත්මක ඖෂධීය නිෂ්පාදන ලියාපදිංචි කිරීම, බලපත්‍ර ලබා දීම සහ ආනයනය කිරීමට අදාළ සියලු කටයුතු විනිවිදභාවයකින් යුතුව, තීරසාර ලෙස සහ සාධාරණ ආකාරයට සිදුකරන බවට තහවුරු කිරීම.

(ඈ) අත්‍යවශ්‍ය ඖෂධ සාධාරණ මිලකට පැවතීම සහතික කිරීමේ අරමුණින් ශ්‍රී ලංකාව තුළ නිවැරදි තත්වයෙන් යුතු ඖෂධ නිෂ්පාදනය දිරිමත් කිරීම.

(ඉ) සෞඛ්‍ය සත්කාර වෘත්තිකයන් හා පාරිභෝගිකයන් විසින් ඖෂධ, වෛද්‍ය උපකරණ සහ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන ආරක්ෂාකාරී ලෙස සහ විචාරශීලී ලෙස භාවිතය ප්‍රවර්ධනය කිරීම.

(ඊ) ඖෂධ, වෛද්‍ය උපකරණ සහ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනවලට සම්බන්ධිත අදාළ නීති සඳහා උචිත සංශෝධන නිර්දේශ කිරීම.

(උ) ඖෂධ, වෛද්‍ය උපකරණ සහ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන පිළිබඳ මහජනතාව, සෞඛ්‍ය සත්කාර වෘත්තිකයන් සහ ඒ පිළිබඳව සැලකිල්ලක් දක්වන සියලු දෙනා දැනුවත් කිරීම.

(ඌ) ඖෂධ, වෛද්‍ය උපකරණ සහ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන ප්‍රවර්ධනය සහ අලෙවිකරණය නියාමනය කිරීම.

(එ) ඖෂධ, වෛද්‍ය උපකරණ සහ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන පැවතීම නියාමනය කිරීම.

(ඒ) ඖෂධ, වෛද්‍ය උපකරණ සහ සීමාස්ථ නිෂ්පාදනවල තත්ත්වය, ආරක්ෂාකාරී බව සහ අහිතකර ප්‍රතික්‍රියාවන් පිළිබඳව පශ්චාත් අලෙවිකරණ සමීක්ෂණ පැවැත්වීම.

(ඔ) ශ්‍රී ලංකාවේ සායනික පරීක්ෂණ පැවැත්වීමට අදාළ සියලු කටයුතු නියාමනය කිරීම.

1.3 ප්‍රධාන කාර්යයන්

- නව ඖෂධ, වෛද්‍ය උපකරණ සහ සීමාසීම නිෂ්පාදන ලියාපදිංචි කිරීම.
- වෙළඳපොළේ දැනටමත් ලියාපදිංචි නිෂ්පාදනවල සංශෝධන නියාමනය කිරීම
- හොඳ නිෂ්පාදන භාවිතයන් අධීක්ෂණය සහ ක්‍රියාත්මක කිරීම
- වෙළඳපොළේ සහ වෙළඳ දැන්වීම් වල ඖෂධ නිෂ්පාදන පිළිබඳව සුපරීක්ෂාකාරී වීම
- සායනික පරීක්ෂණ නියාමනය සහ අධීක්ෂණය
- ඖෂධ නිෂ්පාදන අපනයනය සඳහා හොඳ නිෂ්පාදන සහතික කිරීම
- හොඳ ෆාමසි භාවිතයන් බලාත්මක කිරීම
- වෙළඳපොළේ ඖෂධීය නිෂ්පාදන පරීක්ෂා කිරීම සහ නීතිය ක්‍රියාත්මක කිරීම

1.4 සේවක මණ්ඩල තොරතුරු

සේවකයින්ගේ කාණ්ඩය	තනතුරු	අනුමත සේවක සංඛ්‍යාව	සැබෑ සේවක සංඛ්‍යාව	පුරප්පාඩු / අතිරික්තය
ජ්‍යෙෂ්ඨ මට්ටම	අධ්‍යක්ෂ ජනරාල්	01	01	-
	අධ්‍යක්ෂ	04	01	03
	අධ්‍යක්ෂ (මානව සම්පත්)	01	-	01
	වෛද්‍ය නිලධාරී	04	-	04
	ගණකාධිකාරී	01	01	-
	අභ්‍යන්තර විගණක	01	-	01
	සහකාර අධ්‍යක්ෂ/නියෝජ්‍ය අධ්‍යක්ෂ	06	01	05
	සහකාර අධ්‍යක්ෂ/නියෝජ්‍ය අධ්‍යක්ෂ (සන්නිවේදන තාක්ෂණ)	01	01	-
	පිරිවැය ගණකාධිකාරී	01	-	01
	නීති නිලධාරී	01	01	-
	ඖෂධ විශ්ලේෂක	13 (කොන්ත්‍රාත්) 12)	06	-

තෘතීයික මට්ටම	පරිපාලන නිලධාරී	01	-	01
	සහකාර ඖෂධ තක්සේරුකරු	40	-	40
	පිරිවැය නිලධාරීන්	05	-	05
ද්විතීයික මට්ටම	ඖෂධවේදීන්	-	45	-
	සංවර්ධන නිලධාරීන්	10	07	03
	ඖෂධ පරීක්ෂක	20	03 (තාවකාලික පදනම)	20
	කාර්මික නිලධාරී (සිවිල්)	01	-	01
	ICT සහකාර	01	-	01
	කළමනාකරණ සහකාර	43 + (කොන්ත්‍රාත් පදනම 10)	22 (02 කොන්ත්‍රාත් පදනම)	23
ප්‍රාථමික මට්ටම	රියදුරු	10	07 (01 දෙවන / තාවකාලික 02/ 04 ස්ථිර)	06
	ජලනල කාර්මික	01	-	01
	විදුලි කාර්මික	01	01	-
	රසායනාගාර සහකාර	08	-	08
	කාර්යාල කාර්ය සහායක	30	23	07
	සමස්ත	257	120	131

1.5 NMRA යටතේ ඇති අංශ

NMRA හි සුමට ක්‍රියාකාරීත්වය සඳහා, එය පහත බෙදීම් ඇත.

1. ජාතික ඖෂධ තත්ත්ව ආරක්ෂණ රසායනාගාරය (NMQUAL)
2. ඖෂධ නියාමන අංශය
3. පරීක්ෂක සහ බලාත්මක කිරීමේ අංශය
4. ගිණුම් අංශය
5. පරිපාලන අංශය

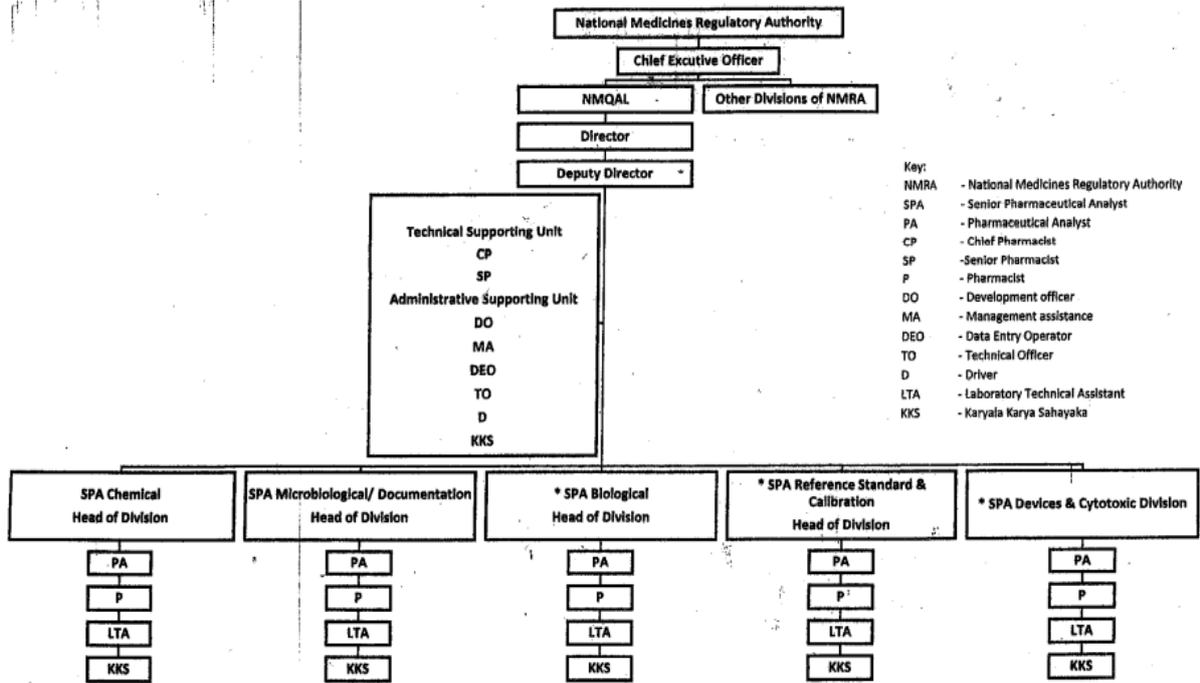
1.5.1 ජාතික ඖෂධ තත්ව ආරක්ෂණ රසායනාගාරය (NMQAL)

ජාතික ඖෂධ තත්ව ආරක්ෂණ රසායනාගාරය (NDQAL) යනු විලවුන් උපකරණ සහ ඖෂධ පරීක්ෂා කිරීම සඳහා ශ්‍රී ලංකාවේ පිහිටුවා ඇති ජාතික රසායනාගාරයයි. එය 1980 අංක 27 දරණ විලවුන් උපකරණ සහ ඖෂධ පනත යටතේ 1990 දී ස්ථාපිත කරන ලද අතර, ශ්‍රී ලංකාව තුළ පවතින ඉහත නිෂ්පාදනවල ගුණාත්මකභාවය, ආරක්ෂාව සහ කාර්යක්ෂමතාව සහතික කිරීමේ දැක්ම ඇතිව නෝර්විජියානු උපදේශන ආයතන සහ NORAD අරමුදල් සමඟින් පිහිටුවන ලදී.

ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරිය (NMRA) 2015 ජූලි 1 දින පිහිටුවන ලදී. 2015 අංක 5 දරන ජාතික ඖෂධ නියාමන පනත යටතේ සෞඛ්‍ය දෙපාර්තමේන්තුව යටතේ ක්‍රියාත්මක වූ ජාතික ඖෂධ තත්ව ආරක්ෂණ රසායනාගාරය (NDQAL) නව අධිකාරිය යටතට පත් කරන ලදී. එබැවින් දැනට NDQAL NMRA යටතේ ක්‍රියාත්මක වන අතර රසායනාගාරය ජාතික ඖෂධ තත්ව සහතික රසායනාගාරය (NMQAL) ලෙස නම් කර ඇත.

NMQAL හි ප්‍රධාන අංශ වන්නේ රසායනික, ක්ෂුද්‍ර ජීව විද්‍යාත්මක, ජීව විද්‍යාත්මක, සහ රසායන වේ. NMQAL විසින් ප්‍රමිතිය ආරක්ෂිතව සහ කාර්යක්ෂමතාවය තක්සේරු කිරීමේදී සම්මත ඖෂධවේදය සහ අනෙකුත් පිළිගත් (වලංගු කළ) පරීක්ෂණ ක්‍රියා පටිපාටි අනුගමනය කරයි. NMQAL අවශ්‍ය වන විට අතිරේක අනුමත විශ්ලේෂකයෙකු ලෙස ක්‍රියා කරයි.

1.5.1.2 NMQAL හි සංයුක්ත සටහන:



*Note: due to lack of qualified staff following amendments were made to approved organization Structure.

1. Biological tests are not carried out at present.
2. Staff of former Biological, Ref. Std & Calibration, Devices and Cytosis Division are merged temporarily under the name of 'Biological Division'. Accordingly, Chemical Tests, Physical Tests, Particulate Matter Tests are conducted by this division.

1.5.1. NMQAL හි ප්‍රධාන කාර්යයන්

ජාතික ඖෂධ තත්ත්ව සහතික රසායනාගාරය (NMQAL) ඖෂධ, වෛද්‍ය උපකරණ, සීමාස්ථ නිෂ්පාදන සහ ආලේපන පිළිබඳ තත්ත්ව සහතික පද්ධතිය ක්‍රියාත්මක කිරීමට අවශ්‍ය තාක්ෂණික සහාය සපයයි. NMQAL හි මූලික කාර්යය වන්නේ නිෂ්පාදනවල ගුණාත්මකභාවය, ආරක්ෂාව සහ කාර්යක්ෂමතාව අවශ්‍යතා සමඟ අනුකූල වීම තීරණය කිරීම සඳහා අවශ්‍ය රසායනාගාර පරීක්ෂණ පැවැත්වීමයි. NMQAL හි කාර්යයන් වනුයේ,

- බෙදාහැරීමේ දාමයේ විවිධ ස්ථානවල දේශීයව නිෂ්පාදනය කරන ලද සහ ආනයනය කරන ලද ඖෂධ, වෛද්‍ය උපකරණ, සීමාස්ථ නිෂ්පාදන සහ ආලේපන විශ්ලේෂණය කිරීම. (පෙර අලෙවිකරණය සහ පසු අලෙවිකරණ අදියර) විශ්ලේෂණය සඳහා සාම්පල ලියාපදිංචි සාම්පල, පැමිණිලි සාම්පල, ටෙන්ඩර් සාම්පල පෙර නැව්ගත කිරීමේ සාම්පල, පෙර බෙදාහැරීමේ සාම්පල සහ අධිකරණ සාම්පල ලෙස ඉදිරිපත් කරනු ලැබේ. ඊට අමතරව රජයේ සහ පෞද්ගලික ආයතනවලින් නිරීක්ෂණ සාම්පල ලබා ගැනේ.
- ඖෂධ, වෛද්‍ය උපකරණ සහ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන ලියාපදිංචි කිරීම අවශ්‍ය පරිදි සහ අවශ්‍ය විටදී ඇගයීම පිළිබඳ තාක්ෂණික උපදෙස් ලබා දීම.
- GMP පරීක්ෂණ සඳහා සහභාගී වීම.
- බාහිර තත්ත්ව සහතික ඇගයීම් යෝජනා ක්‍රමයට සහභාගී වීම (ප්‍රවීණතා පරීක්ෂාව)

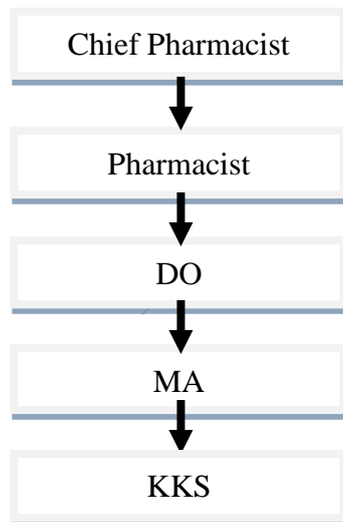
- තත්ත්ව සහතික පද්ධතිය පිළිබඳ පුහුණු වැඩසටහන් පැවැත්වීම
- NMRA විසින් තීරණය කර ඇති පරිදි ඔවුන්ගේ සේවාවන් අවශ්‍ය යැයි සලකන විට දේශීය හෝ විදේශීය රසායනාගාර සමඟ සම්බන්ධීකරණය කිරීම.

1.5.2 ඖෂධ නියාමන අංශය

1.5.2.1 හැඳින්වීම

ඖෂධ නිෂ්පාදන නියාමනය කිරීම සඳහා NMRA තවදුරටත් සම්බන්ධ වන පරිදි ආරක්ෂිත, කාර්යක්ෂමතාව, ගුණාත්මකභාවය සහ මිල ගණන් සැලකිල්ලට ගනිමින් නිෂ්පාදන භාවිතා කරන රෝගීන්ගේ අවශ්‍යතා ආරක්ෂා කිරීම සඳහා ශ්‍රී ලංකාව තුළ භාවිතා කරන ඖෂධ, වෛද්‍ය උපකරණ සහ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන නියාමනය කිරීමේ වගකීම මෙන්ම පුළුල් ෆාමසි මෙන්ම. ඖෂධ සුපරීක්ෂාකාරීත්වය යනු ඖෂධ සහ ඒ ආශ්‍රිත නිෂ්පාදනවලින් ඇතිවන අහිතකර ප්‍රතිඵල අවම කිරීම වේ.

1.5.2.2 ඖෂධ නියාමන අංශයේ සංයුක්ත සටහන



1.5.2.3 ඖෂධ නියාමන අංශයේ කාර්යයන්

NMRA පනත යටතේ ඖෂධ, වෛද්‍ය උපකරණ සහ මායිම් නිෂ්පාදන යටතේ සියලුම කාර්යයන් නියාමනය කිරීම ඇතුළුව;

- දේශීය හා ජාත්‍යන්තර වශයෙන් ඖෂධ නිෂ්පාදන ස්ථාන නියාමනය
- නව ඖෂධ, වෛද්‍ය උපකරණ සහ සීමා මායිම් නිෂ්පාදන ඇගයීම, ලියාපදිංචි කිරීම සහ ආනයන බලපත්‍ර නිකුත් කිරීම
- මිල නියාමනය
- දිවයින පුරා ඔසුසල් නියාමනය කිරීම
- ඖෂධ සුපරීක්ෂාකාරීත්වය

1.5 3 අධීක්ෂණ සහ බලාත්මක කිරීමේ අංශය

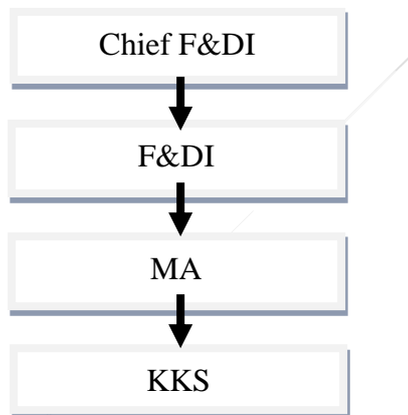
1.5.3.1 හැඳින්වීම

අධීක්ෂණ සහ බලාත්මක කිරීමේ අංශය යනු 2015 අංක 05 දරන NMRA පනත යටතේ ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරියේ පිහිටුවා ඇති අංශයකි.

NMRA හි අධීක්ෂණ සහ බලාත්මක කිරීමේ අංශයේ ප්‍රධාන කාර්යය වන්නේ අධිකාරිය විසින් බලය පවරනු ලබන සහ නියම කළ හැකි NMRA පනතේ විධිවිධාන නිසි ලෙස ක්‍රියාත්මක කිරීමට අදාළ ගැටළු පරීක්ෂා කිරීම සහ විමර්ශනය කිරීමයි. එන්.එම්.ආර්.ඒ පනත යටතේ බලයලත් නිලධාරීන් ලෙස මෙම කටයුතු සිදු කිරීම සඳහා ජ්‍යෙෂ්ඨ ආභාර හා ඖෂධ පරීක්ෂක නිලධාරීන් තිදෙනෙකු මෙම ඒකකයට පත් කර ඇත. දැනට මෙම ඒකකය ප්‍රධාන ආභාර සහ ඖෂධ පරීක්ෂක (C-FDI) විසින් මෙහෙයවනු ලැබේ.

අන් අය සමඟ නිරන්තර සම්බන්ධතා අවශ්‍ය වන රාජකාරි ඉටු කිරීමේදී ක්ෂේත්‍රයේ වැඩි වශයෙන් රාජකාරි කරන ක්ෂේත්‍ර නිලධාරීන් ලෙස FDIs සැලකේ.

1.5.3.2 පරීක්ෂක සහ බලාත්මක කිරීමේ අංශයේ සංවිධාන සටහන



1.5.3.3 අධීක්ෂණ සහ බලාත්මක කිරීමේ අංශයේ කාර්යයන්

1. NMRA පනත යටතේ බලයලත් නිලධාරීන් ලෙස කටයුතු කිරීම
2. පශ්චාත් අලෙවි නිරීක්ෂණ පැවැත්වීම
3. අවශ්‍ය අවස්ථාවලදී විධිමත් සහ අවිධිමත් සාම්පල ලබා ගැනීම
4. බලපත්‍ර නිකුත් කිරීම සඳහා ඖෂධ හසුරුවන ආයතන පරීක්ෂා කිරීම සහ නිර්දේශ කිරීම
5. බලපත්‍ර නිකුත් කිරීම සඳහා ඖෂධ ප්‍රවාහන වාහන පරීක්ෂා කිරීම සහ නිර්දේශ කිරීම
6. නිෂ්පාදන ආපසු කැඳවීමේ ක්‍රියා පටිපාටිය ක්‍රියාත්මක කිරීම සහතික කිරීම
7. SSFFC විසින් කරන ලද රඳවා තබා ගැනීම් සහ ජාවාරම් කරන ලද නිෂ්පාදන පිළිබඳ විමර්ශනය කිරීම සහ නීතිමය ක්‍රියාමාර්ග ආරම්භ කිරීම
8. රජය සතු ඖෂධ පුද්ගලික වෙළඳපොළේ තිබේද යන්න විමර්ශනය කිරීම

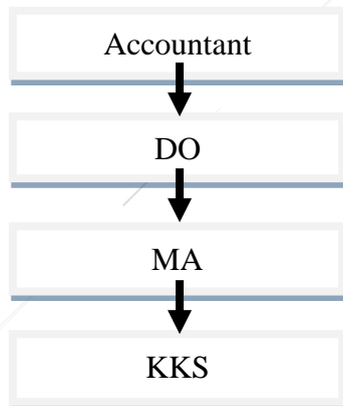
9. භයානක ඖෂධ යෙදුම් පරීක්ෂා කිරීම සහ නිර්දේශ කිරීම
10. අධ්‍යාපනික වැඩසටහන් සංවිධානය කිරීම සහ පැවැත්වීම
11. පනත යටතේ සිදු කරන ලද උල්ලංඝනයන්ට එරෙහිව නඩු පැවරීම
12. අනෙකුත් නීතිය බලාත්මක කිරීමේ ආයතන සමග සම්බන්ධීකරණය

1.5.4 ගිණුම් අංශය

NMRA හි මූල්‍ය අංශය 2016.01.01 දින සිට සිය කටයුතු ආරම්භ කර ඇත. දැනට මූල්‍ය අංශය ගණකාධිකාරීවරයෙකු සහ සාමාජිකයින් දහසය දෙනෙකුගෙන් සමන්විත වේ. සංවර්ධන නිලධාරීන් දෙදෙනෙකු, කළමනාකරණ සහකාරවරුන් අට දෙනෙකු, අභ්‍යාසලාභීන් තිදෙනෙකු, කොන්ත්‍රාත් පදනමේ සාමාජිකයෙකු සහ එක් කේ.කේ.එස්. එක් අයකු ගෙන් මෙම පිරිස සමන්විත වේ.

COVID 19 වසංගත තත්ත්වය හේතුවෙන් රට කිහිප වතාවක් අගුලු දැමීම නිසා සීමිත කාර්ය මණ්ඩල සාමාජිකයින් සංඛ්‍යාවකින් දෛනික අභ්‍යාවශ්‍ය කටයුතු සිදු කරන ලදී.

1.5.4.2 ගිණුම් අංශයේ සංවිධාන සටහන



1.5.4.3 ගිණුම් අංශයේ කාර්යයන්

- ආදායම් මාර්ග දහඅටක් හරහා සියලු ආදායම් රැස් කිරීම.
- අවසාන ගිණුම් සකස් කිරීම
- ඉදිරි වසර සඳහා අයවැය සකස් කිරීම සහ අනුමැතිය ලබා ගැනීම
- අධිකාරියේ එදිනෙදා කටයුතු පවත්වාගෙන යාමට අවශ්‍ය සියලුම සැපයුම් නඩත්තු කිරීම

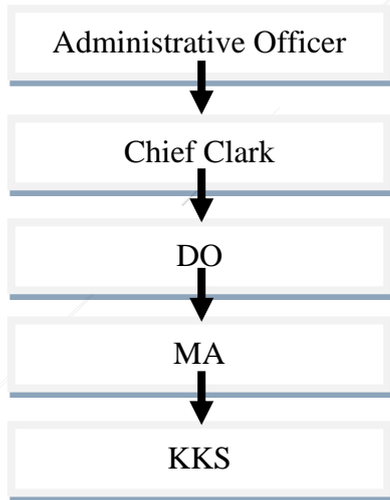
- සියලුම මුදල් පාලන කටයුතු
- ප්‍රසම්පාදන කටයුතු

1.5 5 පරිපාලන අංශය

1.5.5.1 හැඳින්වීම

පරිපාලන අංශයේ ප්‍රධාන කාර්යය වන්නේ ඖෂධ නියාමන අංශයේ අනුමැතිය මත සියලුම වර්ගයේ ඖෂධ නිෂ්පාදන සැපයුම්කරුවන්ට බලපත්‍ර සහ ලියාපදිංචි සහතික නිකුත් කිරීමයි. මීට අමතරව, ගොඩනැගිලි නඩත්තු කිරීම, විදුලි උපකරණ අළුත්වැඩියා කිරීම, වාහන කළමනාකරණය, සේවා සැපයීම සහ අළුත්වැඩියා කිරීම, සියලු ආකාරයේ බිල්පත් සහ අනෙකුත් ගෙවීම් සඳහා අනුමැතිය ලබා ගැනීම, නිවාඩු සහ අනෙකුත් කාර්ය මණ්ඩල විධිවිධාන පවත්වාගෙන යාම සහ කාර්ය මණ්ඩල සුබසාධනය ඉහළ නැංවීමට කටයුතු කිරීම. අනෙකුත් ආයතන සමඟ ද විධිමත් සන්නිවේදනයක් ඇති කර ගනිමින් තම ගනුදෙනුකරුවන්ට උසස් තත්ත්වයේ සේවාවක් ලබා දීමට එය ආයතනයට උපකාර කරයි.

1.5.5.2 පරිපාලන අංශයේ සංවිධාන සටහන



1.5.5.3 පරිපාලන අංශයේ කාර්යයන්

NMRA හි සියලුම පරිපාලන සහ නඩත්තු කටයුතු ආවරණය වන පරිදි මෙම අංශය ස්ථාපිත කර ඇති අතර විශේෂයෙන් ඖෂධ, වෛද්‍ය උපකරණ සහ මායිම් අයිතමවල බලපත්‍ර සහ ලියාපදිංචි සහතික නිකුත් කරයි.

ඒ අනුව පරිපාලන අංශයේ ක්‍රියාත්මක ප්‍රධාන ක්‍රියාකාරකම් පහත පරිදි වේ.

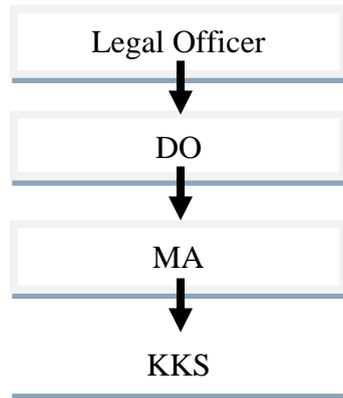
- ලේඛන ඇගයීමෙන් පසු බලපත්‍ර නිකුත් කිරීම - ඖෂධ (නිෂ්පාදන සහ ආනයන බලපත්‍රය), උපාංගය (නිෂ්පාදන සහ ආනයන බලපත්‍රය), නියැදි බලපත්‍ර සහ ලියාපදිංචි බලපත්‍ර නිකුත් කිරීම (ඖෂධ සහ උපාංග) ලියාපදිංචි සහතික සහ බලපත්‍ර ටයිප් කිරීම, සහ ඇගයීම් පත්‍ර විද්‍යුත් තැපෑලෙන් යැවීම.
- බලපත්‍ර සහ ලියාපදිංචි සහතික නිකුත් කිරීමේ ක්‍රියාවලිය අධීක්ෂණය කිරීම
- අධිකාරිය තුළ පුද්ගල කළමනාකරණය
- කාර්යාල පරිශ්‍රයේ නඩත්තුවට අදාළ සියලු කටයුතු අධීක්ෂණය කිරීම
- උපයෝගීතා සේවා පවත්වාගෙන යාම
- අංශයට අදාළව අදාළ වාර්තා සකස් කිරීම
- වාහන සහ ප්‍රවාහන කළමනාකරණය
- කාර්ය මණ්ඩල නිවාඩු සම්බන්ධ කටයුතු සම්බන්ධීකරණය කිරීම (නිල/දේශීය/විදේශීය)
- ස්ථීර කාර්ය මණ්ඩලයේ සහ පුහුණු කාර්ය මණ්ඩලයේ පැමිණීම සහතික කිරීම
- ආරක්ෂාව, පිරිසිදු කිරීම, විදුලිය, විදුලි සෝපාන සේවා, වායු සමීකරණ, ඡායා පිටපත් යනාදිය වැනි අදාළ සේවාවන් ලබා ගැනීම, අධිකාරියට අවශ්‍ය බාහිර සමානාත්මතාවයන් ඇති කර සියලුම බිල්පත් ගෙවීම් සංවිධානය කරන්න.
- බාහිර හා අභ්යන්තර වාර්තා කාමර අධීක්ෂණය
- කාර්ය මණ්ඩල හැඳුනුම්පත් නිකුත් කිරීම

1.5.6 නීති අංශය

1.5.6.1 හැඳින්වීම

2017 වර්ෂයේදී පිහිටුවන ලද ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරියේ (NMRA) විෂය පථය තුළ ප්‍රධාන අංශයක් ලෙස නීති අංශය හඳුන්වා දිය හැකිය. NMRA පනත අංක 05 යටතේ නීති සම්පාදනය කිරීමේදී NMRA හි නීති අංශය ප්‍රධාන කාර්යභාරයක් ඉටු කරයි. ඖෂධ, වෛද්‍ය උපකරණ, මායිම් නිෂ්පාදන සහ ආලේපන ආනයනය කරන්නන්, නිෂ්පාදකයින්, බෙදාහරින්නන්, තොග වෙළෙන්දන් සහ සිල්ලර වෙළෙන්දන් පාලනයට සම්බන්ධ 2015 ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරියේ පනතට අදාළ නියාමන කටයුතු කිරීම.

1.5.6.1 නීති අංශයේ සංවිධාන සටහන



1.5.6.2 නීති අංශයේ ප්‍රධාන කාර්යයන්

1. ඖෂධ, වෛද්‍ය උපකරණ, සීමා මායිම් නිෂ්පාදන සහ ආලේපන සම්බන්ධයෙන් 2015 අංක 5 දරන NMRA පනතට සුදුසු සංශෝධන නිර්දේශ කරන්න.
2. නව මාර්ගෝපදේශ / රෙගුලාසි සමාලෝචනය කර ශ්‍රී ලාංකීය සන්දර්භයට ගැලපෙන පරිදි අනුගමනය කරන්න
3. ශ්‍රී ලංකාව තුළ එලදායී හා කාර්යක්ෂම නියාමන පද්ධතියක් සාක්ෂාත් කර ගැනීම සඳහා වත්මන් රෙගුලාසි වැඩිදියුණු කිරීම/සංශෝධනය කිරීම
4. අලෙවිකරණ අවසර ලත් භිමියන් මාරු කිරීම සිදු කිරීම
5. නීතිපති දෙපාර්තමේන්තුවෙන් නීති උපදෙස් ලබාගෙන නීති උපදෙස් ලබා දීම.
6. තොරතුරු දැනගැනීමේ අයිතිය පිළිබඳ පනත සම්බන්ධ අයදුම්පත් හැසිරවීම/ සම්බන්ධීකරණය කිරීම

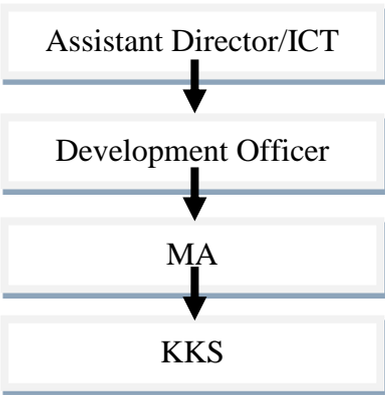
1.5.7 තොරතුරු හා සන්නිවේදන තාක්ෂණ (ICT) අංශය

1.5.7.1 හැඳින්වීම

ICT අංශය 2019 දී ආරම්භ කරන ලද අතර එක් සංවර්ධන නිලධාරියෙකු සහකාර අධ්‍යක්ෂ (ICT) ගේ අධීක්ෂණය යටතේ කටයුතු කරයි. ස්වයංක්‍රීයකරණ ක්‍රියාවලියට (e-NMRA) සමගාමීව, 2019 ඔක්තෝම්බර් මාසයේදී සහකාර අධ්‍යක්ෂවරයෙකු (ICT) බඳවා ගන්නා ලදී. තොරතුරු හා සන්නිවේදන තාක්ෂණ අංශයේ දැක්ම වන්නේ ව්‍යාපාර සහ සේවාව සපුරාලීම සඳහා කාර්යක්ෂම, ආරක්ෂිත, විශ්වාසනීය සහ තිරසාර තොරතුරු තාක්ෂණ යටිතල පහසුකම් සැපයීමයි. NMRA හි අවශ්‍යතා. ප්‍රාදේශීය ජාලය, පරිගණක දෘඩාංග සහ මෘදුකාංග කළමනාකරණය, දත්ත සමුදායන්, වෙබ් අඩවි සහ තොරතුරු හා සන්නිවේදන තාක්ෂණ ප්‍රසම්පාදන පරිපාලනය ඇතුළු තොරතුරු සහ සන්නිවේදන කළමනාකරණය සඳහා ICT අංශය වගකිව යුතු අතර අවශ්‍ය පරිදි ICT ව්‍යාපෘති කළමනාකරණය සමඟ

සම්බන්ධ වේ. පවතින ජාලයේ පළල පුළුල් කරමින් ආයතනයේ තොරතුරු හා සන්නිවේදන තාක්ෂණ යටිතල පහසුකම් වැඩිදියුණු කිරීම සඳහා දත්ත මධ්‍යස්ථානයක් ක්‍රියාත්මක කිරීමට තොරතුරු හා සන්නිවේදන තාක්ෂණ අංශය සැලසුම් කරයි. සපයනු ලබන සේවාවන්හි විනිවිදභාවය, ප්‍රතිචාර දැක්වීම සහ වගවීම වැඩිදියුණු කිරීම සඳහා තොරතුරු හා සන්නිවේදන තාක්ෂණ ප්‍රතිපත්ති ක්‍රියාත්මක කිරීමට තොරතුරු හා සන්නිවේදන තාක්ෂණ අංශය සැලසුම් කරයි. මෙම ගැටලුව මහඟරවා ගැනීම සඳහා නව කාර්ය මණ්ඩලයක් බඳවා ගැනීමට සැලසුම් කිරීම සහ එහි කාර්යයන් ඉටු කිරීමේදී ප්‍රමාණවත් කාර්ය මණ්ඩලයක් නොමැතිකම අංශය මුහුණ දෙන ප්‍රධාන ගැටලුව වේ.

1.5.7 .2 ICT අංශයේ සංවිධාන සටහන



පරිච්ඡේදය - 2 ප්‍රගතිය සහ දැක්ම

අර්ධ ස්වයං පාලනයක් සහිත නිශ්චිත ඖෂධ නියාමක අධිකාරියක් ඇති කිරීමට රජයේ ප්‍රතිපත්තිමය තීරණයක් ලෙස, ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරිය 2015 NMRA පනත සමඟ පිහිටුවන ලදී. එහි වගකීම වන්නේ සාමාන්‍ය අවශ්‍යතා සාක්ෂාත් කර ගැනීම සඳහා ඖෂධ නිෂ්පාදන (ඖෂධ, වෛද්‍ය උපකරණ සහ විලවුන්) නියාමනය කිරීමයි. ආරක්ෂාව, කාර්යක්ෂමතාව, ගුණාත්මකභාවය සහ මිල මගින් මහජනතාවට හොඳ තත්ත්වයේ ඖෂධ නිෂ්පාදන ලබා දීම.

පිහිටුවීමේ මුල් වසරවලදී, එහි අරමුණු සාක්ෂාත් කර ගැනීම සඳහා බොහෝ දුෂ්කරතා මතුවුවත්. ඒ සියල්ල තිබියදීත්, NMRA රටට විශිෂ්ට සේවාවක් ලබා දීමට සමත් වී ඇත.

2.1 ජාතික ඖෂධ තත්ත්ව සහතික රසායනාගාරයේ (NMQAL) ප්‍රගතිය

ලෝක සෞඛ්‍ය සංවිධානය විසින් පවත්වනු ලබන සහභාගී වූ බාහිර තත්ත්ව සහතික ඇගයීම් යෝජනා ක්‍රමය 10 අදියර

NMQAL කාර්ය මණ්ඩලය සඳහා පහත සඳහන් පුහුණු වැඩසටහන් සැලසුම් කරන ලදී.

- අනුකූලතා තක්සේරු ආයතනය (CAB) සංසඳය 2020 - SLAB විසින් පවත්වනු ලබන NMQAL හි තාක්ෂණික කාර්ය මණ්ඩලය සඳහා අතරා රැස්වීම
- විශ්ලේෂණ ක්‍රම වලංගු කිරීම සහ සත්‍යාපනය - NMQAL හි තාක්ෂණික කාර්ය මණ්ඩලය සඳහා අතරා රැස්වීම - WHO උපදේශක විසින් පවත්වනු ලැබේ
- ක්‍රම වලංගුකරණය - NMQAL හි තාක්ෂණික කාර්ය මණ්ඩලය සඳහා අතරා රැස්වීම - WHO උපදේශක

ඖෂධ විශ්ලේෂකයින් 12 ක් (කොන්ත්‍රාත් පදනම මත) බඳවා ගැනීමට කළමනාකරණ දෙපාර්තමේන්තුව අනුමැතිය ලබා දී ඇත.

අනාගතය සඳහා සැලසුම්:

- 1) විවිධ විද්‍යාත්මක පසුබිම් සහ අනෙකුත් සහායක කාර්ය මණ්ඩලය සහිත ඉහළ සුදුසුකම් ලත් දක්ෂ තාක්ෂණික කාර්ය මණ්ඩලයක් බඳවා ගැනීම.
- 2) NMRA ආයතනික ව්‍යුහය සමඟ පෙළගැසුණු NMQAL සඳහා සංවිධානාත්මක සටහනක් සංවර්ධනය කිරීම.
- 3) පශ්චාත් අලෙවිකරණ අදියරේදී තවත් සාම්පල විශ්ලේෂණය නැවත ආරම්භ කිරීම.
- 4) දේශීය නියෝජිතයින් විසින් සපයනු ලබන සහාය ප්‍රමාණවත් නොවන බැවින් නවීන සහ ඉතා සංවේදී විශ්ලේෂණ උපකරණ සඳහා නඩත්තු ක්‍රියා පටිපාටියක් සකස් කිරීම.

- 5) සියලුම රසායනාගාර අවශ්‍යතා (උපකරණ, රසායනික ද්‍රව්‍ය, ද්‍රාවක, ප්‍රතික්‍රියාකාරක, ප්‍රාථමික සහ අනෙකුත් ප්‍රමිතීන්, වීදුරු භාණ්ඩ සහ අනෙකුත් උපාංග ආදිය) ලබා ගැනීම සඳහා NMRA හි වෙනම මිලදී ගැනීමේ ඒකකයක් ස්ථාපිත කිරීම.
- 6) වඩා හොඳ සේවාවක් සඳහා අභ්‍යන්තර සන්නිවේදනය/ක්‍රියාපටිපාටි/සහාය ශක්තිමත් කිරීම.
- 7) ISO 17025 ප්‍රතිත්‍යය ලබා ගැනීම සහ/හෝ WHO පූර්ව සුදුසුකම් තත්ත්වයන් ලබා ගැනීම සඳහා රසායනාගාර ක්‍රියාකාරකම් සංවර්ධනය කිරීම.

නියැදි වර්ගය	සමත්	අසාර්ථක /WH /WD	ඩබ්ලිව්.ඩී	සිදු නොකළ	සමස්ත
පැමිණිල්ලක්	53	70	6	19	148
විධිමත්	40	6	-	24	70
අනියම්	68	1	-	1	70
රසායනාගාර ඉල්ලීම	-	2	-	-	2
මනු.ඉල්ලීම	-	-	-	-	0
ලියාපදිංචි කිරීම	62	11	-	-	73
SPC ටෙන්ඩරය	-	1	-	-	1
අන් අය	13	28	4	-	45
පසු විපරම්	39	1	5	-	45
සනීපාරක්ෂක					98
සමස්ත	275	120	15	44	552

$$\begin{aligned} \text{නිකුත් කරන ලද තත්ත්ව සහතිකයේ අංකය} &= \underline{552-44} \\ &= \underline{508} \end{aligned}$$

$$\text{නිකුත් කළ අසාර්ථක වාර්තාවේ සංඛ්‍යාව} = 120$$

වෙනත් ගුණාත්මක අසාර්ථක වීමේ ප්‍රතිශතය (%).

$$2020 \text{ දී නිකුත් කළ වාර්තා} = 24$$

2.2 ඖෂධ නියාමන අංශයේ ප්‍රගතිය

ඖෂධ නියාමන අංශයේ දෛනික රාජකාරි කටයුතු අඩු මානව සම්පතක් තිබියදීත් උපරිම කාර්යක්ෂමතාවයකින් සම්පූර්ණ කර ඇත. NMRA හි වගකීම් ඉටු කිරීම සඳහා බහු රැකියා භූමිකාවන් සහිත සියලුම නියාමන ඖෂධවේදීන් විසින් සියලුම නියාමන කටයුතු සිදු කරනු ලැබේ. වසර සඳහා විවිධ රැකියා භූමිකාවන් පිළිබඳ කණ්ඩායම් සංවර්ධනය කිරීමට සාකච්ඡා කරන ලදී.

අනාගතය සඳහා සැලසුම්

- 1) අවශ්‍ය මානව සම්පත් බඳවා ගැනීම (ඖෂධවේදීන්, කළමනාකරණ සහකාරවරුන්, KKS)
- 2) කාර්යක්ෂමතාව වැඩි දියුණු කිරීම සඳහා සමාන රැකියා භූමිකාවන් සහිත කණ්ඩායම් නිර්මාණය කිරීම සඳහා කොට්ඨාශය අනුබෙදීම
- 3) අංශයේ කාර්යක්ෂමතාව වැඩි දියුණු කිරීම සඳහා වැඩි පිරිසැකසුම් කිරීම අඩු කිරීම සඳහා ඉලෙක්ට්‍රොනික පද්ධති අවශ්‍යතා සපුරාලිය යුතුය

2.3 අධීක්ෂණ සහ බලාත්මක කිරීමේ අංශයේ ප්‍රගතිය

NMRA හි ප්‍රධාන පරමාර්ථය වන්නේ දිවයිනේ ඖෂධ නිෂ්පාදනවල ආරක්ෂාව, ගුණාත්මකභාවය සහ කාර්යක්ෂමතාවය සහතික කිරීම බැවින් ඉහත අරමුණු අනුව IED ක්‍රියාකිරීම.

ප්‍රධාන වශයෙන් විවිධ උල්ලංඝනයන් හඳුනා ගැනීම සහ නීතිමය ක්‍රියාමාර්ග ආරම්භ කිරීම. මේ අංශයෙන් නීතිය ක්‍රියාත්මක කරන්නේ පාරිභෝගිකයන් ආරක්ෂා කිරීමටයි. මෙම ඒකකයේ නිලධාරීන් පාරිභෝගිකයින් ආරක්ෂා කිරීම සඳහා අනෙකුත් නීතිය බලාත්මක කිරීමේ ආයතන (පොලිසිය/රේගුව/යුද හමුදාව/NDDCB) සමඟ සම්පව කටයුතු කරයි.

දිවයින පුරා ආහාර සහ ඖෂධ පරීක්ෂකවරුන් විසින් ගොනු කර ඇති නඩු සංඛ්‍යාව සහ අනිසි ඖෂධ (ට්‍රැමඩෝල්/ ප්‍රොගබ්ලින් / ඩීසපැම් / ගැබපෙන්ටින්) සම්බන්ධයෙන් එකතු කරන ලද දඩ මුදල්

(2015.07.01-2020.06.30 සිට NMRA වසර පහක කාලය)

මත්ද්‍රව්‍යවලට ඇබ්බැහි වූවන් සහ නවකයින් විසින් දිවයින පුරා සිසුන්ගේ මාර්ගයෙන් ඖෂධ මත්ද්‍රව්‍ය අපයෝජනයට ලක්වන බව කවුරුත් දන්නා කරුණකි. ඒ අතරම, දිවයිනේ රාජකාරි කරන විවිධ නීතිය ක්‍රියාත්මක කරන ආයතනවලින් සහ බලයලත් නිලධාරීන්ගෙන් වසර කිහිපයක් තිස්සේ පැමිණිලි ලැබී ඇත. බුද්ධි තොරතුරු එක්රැස් කිරීම සහ සැපයීම සහ FDII වෙත ආරක්ෂාව සැපයීම මගින් සියලුම නීති බලාත්මක කිරීමේ ආයතන (STF,PNB ඇතුළු පොලිස්), නාවික හමුදාව, සුරාබදු දෙපාර්තමේන්තුව, රේගුව, වෙරළාරක්ෂක බලකාය විසින් ප්‍රශංසනීය සහය ලබා දී ඇත. ලැබී ඇති පැමිණිලි මත පදනම්ව

, NMRA පනත යටතේ බලයලත් නිලධාරීන් ලෙස කටයුතු කරන ආහාර සහ ඖෂධ පරීක්ෂකවරුන් විසින් නීතිමය ක්‍රියාමාර්ග ගනු ලැබේ. පසුගිය වසර පහ තුළ, අනෙකුත් නීතිය ක්‍රියාත්මක කරන ආයතන සමඟ ඒකාබද්ධ මෙහෙයුම්වලින් පසුව සහ තනි තනිව ද, බලයලත් නිලධාරීන් විසින් සැලකිය යුතු ප්‍රමාණයක් උසාවි නඩු ගොනු කර ඇත.

2015.07.01-2020.06.30 සිට (NMRA හි වසර පහක කාලය)

නැත	අවුරුදු	ගොනු කර ඇති නඩු ගණන	දඩ මුදල් එකතු කළා
01	2015	53	රුපියල් 21,52000.00
02	2016	28	රුපියල් 13,65000.00
03	2017	70	රුපියල් 36,92500.00
04	2018	143	රුපියල් 14,91000.00
05	2019	106	රුපියල් 1516500.00
06	2020 (2020.6.30 දක්වා)	05	රුපියල් 65000.00
සමස්ත			රුපියල් 102,82,000.00

2.4 මූල්‍ය අංශයේ ප්‍රගතිය

මෙම වසරේ කාර්ය මණ්ඩල සාමාජිකයින් සඳහා ආපදා ණය පහසුකම හඳුන්වා දීමට අපට හැකි විය. එසේම, e-NMRA පද්ධතිය සමඟ ක්‍රියාකාරකම් මෙම වසරේ දී තවදුරටත් වැඩිදියුණු වේ.

අනාගතය සඳහා සැලසුම්

1. NMRA විසින් හැසිරවිය යුතු ගිණුම් සහ ආයතනික අරමුණු සාක්ෂාත් කර ගැනීම සඳහා ආදායම ඵලදායී ලෙස භාවිතා කිරීම.
2. ආදායම් වර්ග 52කට සහය දැක්වීමෙන් සහ වාර්තා බැලීම සඳහා පද්ධතියක් සැකසීමෙන් e-NMRA පද්ධතියට දායකත්වය වැඩි කිරීම. .

2.5 පරිපාලන අංශයේ ප්‍රගතිය

මෙම අංශ සාමාන්‍ය පරිපාලන හා කළමනාකරණ රාජකාරි සිදු කරන ලදී. කාර්ය මණ්ඩල සුබසාධනය ගැන සොයා බැලීම. ආයතනික අරමුණු සාක්ෂාත් කර ගැනීම සඳහා ඔවුන්ගේ මූලික රාජකාරි අඛණ්ඩව කරගෙන යාමට සියලුම අංශ වෙත පරිපාලන සහය ලබා දෙන ලදී.

ඊට අමතරව, පරිපාලන අංශයේ ප්‍රධාන කාර්යය ලෙස බලපත්‍ර සහ ලියාපදිංචි සහතික පහත පරිදි නිකුත් කරනු ලැබේ;

	සහතික වර්ගය	2020
1	ඖෂධ ලියාපදිංචි කිරීම	1688
2	ඖෂධ ආනයනය	3417
3	ඖෂධ නිෂ්පාදනය	277
4	ඖෂධ සාම්පල	54
5	උපාංග ලියාපදිංචි කිරීම	997
6	උපාංග ආයාත කිරීම	2354
7	උපාංග නිෂ්පාදනය	24
8	උපාංග නියැදිය	436
9	විලවුන් ලියාපදිංචිය	1741
10	විලවුන් ආනයනය	2036
11	විලවුන් නිෂ්පාදනය	231
12	විලවුන් සාම්පල	611
13	සීමාසේද ලියාපදිංචිය	36
14	සීමාසේද ආනයනය	51
15	සීමාසේද නිෂ්පාදනය	-
16	සීමාසේද නියැදිය	38
	සමස්ත	13991

අනාගතය සඳහා සැලසුම්

- 1) සංවිධානයේ කාර්යක්ෂමතාව වැඩි දියුණු කිරීම සඳහා මානව සම්පත් තවදුරටත් වැඩිදියුණු කිරීමට සැලසුම් කර ඇත.
- 2) ආයතනික ව්‍යුහය අවසන් කළ යුතු අතර රජයේ මාර්ගෝපදේශ අනුව අවශ්‍ය වෙනස්කම් සිදු කළ යුතුය.
- 3) මානව සම්පත් සඳහා වෙනම අංශ පිහිටුවීමට නියමිතය .

2.6 නීති අංශයේ ප්‍රගතිය

➤ **සම්පූර්ණ ගොනු (2020.12.31 දක්වා)**

සංචාන ගොනු 2017 (21.04.2017-31.21.2017)	69
සංචාන ගොනු 2018 (2018.01.01 දක්වා 2018.12.31 දක්වා)	166
සංචාන ගොනු 2019 (01.01.2019 දක්වා 2019.12.31 දක්වා)	225
සංචාන ගොනු 2020 (01.01.2020 දක්වා 2020.12.31 දක්වා)	102
මුළු	<u>562</u>

➤ **නියෝජිත ආයතන සංචාන ගොනු මාරු කිරීම 96**

(2020.01.01 - 2020.12.31) සිට ගාස්තු රහිත ලිපිගොනු ගණන	12
(01.01.2020 - 31.12.2020) 84 සිට ගෙවීම් මූලික ගොනු ගණන	84
සමස්ත	<u>96</u>

➤ **නියෝජිතායතන මාරු මුළු ආදායම**

(2020.01.01 සිට - 2020.12.31) රු . 34,054,388.94 කි

2020 දී අංශයේ කාර්ය සාධනය

නීති අංශයේ කාර්ය සාධන සාරාංශය යටින් සඳහන් කර ඇත.

නැත.	ගැසට් අංක	ගැසට් නාමය
1	2160/28 - 29.01.2020	2020 අංක 1 හි වෛද්‍ය උපාංග රෙගුලාසි වල මිලකරණය
2	2167/01 - 16.03.2020	2020 අංක 1 දරන වෛද්‍ය උපකරණවල මිල නියම කිරීමේ රෙගුලාසි සංශෝධනය
3	2167/16 -20.03.2020	2020 අංක 1 දරන වෛද්‍ය උපකරණවල මිල නියම කිරීමේ රෙගුලාසි සංශෝධනය
4	2167/17 - 20.03.2020	වෛද්‍ය උපකරණ (ශ්‍රී ලංකාව තුළ තිබේ) රෙගුලාසි, 2020 අංක 2
5	2170/09 - 11.04.2020	2020 අංක 2 දරන වෛද්‍ය උපකරණ (ශ්‍රී ලංකාව තුළ පවතින) රෙගුලාසි අවලංගු කරන ලදී

6		කිරීම , 2020 අංක සකස් කර ඇත.
7		වෛද්‍ය (ඖෂධවල මිල) රෙගුලාසි, අංක 2020. සකස් කර ඇත.
8		වෛද්‍ය (වෛද්‍ය උපකරණවල මිල නියම කිරීම) රෙගුලාසි, අංක 2020. සකස් කර ඇත.

2020.01.01 සිට 2020.12.31 දක්වා NMRA පනත යටතේ නිකුත් කරන ලද රෙගුලාසි/ ගැසට් පත්‍ර.

විභාග වෙමින් පවතින නඩු (2020.12.31 දක්වා) - NMRA විසින් ගොනුකර ඇත.

නැත	LO අංකය	නඩුව	තත්ත්වය	NMRA හි තනතුර
1	NMRA/LO/10/2017	මිගමුව ඉහළ අධිකරණයේ J93933 නඩුවේ මූලික විරෝධතා සම්බන්ධව නීති උපදෙස් පැනීම).MTS / FDI /LA/ 2011)	පොරොත්තුවෙන්	පැමිණිලිකරු
2	NMRA/LO/11/2017	මිනුවන්ගොඩ ඉහළ අධිකරණ නඩු අංක 70066 (LO/415/11)	පොරොත්තුවෙන්	පැමිණිලිකරු
3	NMRA/LO/12/2017	මිගමුව ඉහළ අධිකරණය K 13644 (LO/321/13)	පොරොත්තුවෙන්	පැමිණිලිකරු
4	NMRA/LO/13/2017	මතුගම ඉහළ අධිකරණය අංක 71118/11 (MTS /FDI / නීතිමය /2014)	පොරොත්තුවෙන්	පැමිණිලිකරු
5	NMRA/LO/15/2017	වත්තල ඉහළ අධිකරණයේ විභාග වන අංක : 45379/09 දරණ නඩුව (LO/213/14)	පොරොත්තුවෙන්	පැමිණිලිකරු
6	NMRA/LO/24/2017	SC(FR)අයදුම් අංකය:102/2016 එදිරිව NMRA, පාරිභෝගික කටයුතු අධිකාරිය රිෂාඩ් බදියුදීන් , මනෝ ගනේෂන් , ප්‍රො.දයා එදිරිසිංහ , AG ශ්‍රී ලංකාවේ ඖෂධ ලේබල් කිරීම සඳහා සුදුසු භාෂා භාවිතය	පොරොත්තුවෙන්	පැමිණිලිකරු
7	NMRA/LO/434/2018	පානදුර අධිකරණයේ M/C 53946	පොරොත්තුවෙන්	පැමිණිලිකරු
8	NMRA/LO/439/2018	බටහිර ඖෂධ නඩුව නඩු අංක :62475 නුවරඑළිය ඉහළ අධිකරණය	පොරොත්තුවෙන්	පැමිණිලිකරු
9	NMRA/LO/494/2019	අම්පාර අධිකරණයේ M/C 90068	පොරොත්තුවෙන්	පැමිණිලිකරු

10	NMRA/LO/590/2019	අම්පාර අධිකරණයේ M/C 92792	පොරොත්තුවෙන්	පැමිණිලිකරු
11	NMRA/LO/726/2019	නඩුව අංක 82460 ගම්පහ එම්.සී	පොරොත්තුවෙන්	පැමිණිලිකරු

විභාග වෙමින් පවතින අධිකරණ නඩු (2020.12.31 දක්වා) - NMRA ට එරෙහිව පුරවා ඇත

නැත	LO අංකය	නඩුව	තත්ත්වය	NMRA හි තනතුර
1	NMRA/LO/121/2017	බස්නාහිර පළාත් වෛද්‍ය මහාධිකරණ නඩු අංක :එච් .සී) සිවිල් (425/2017/ mn (BJ ඉන්ටනැෂනල් පුද් .සමාගම)	පොරොත්තුවෙන්	වගඋත්තරකරු
2	NMRA/LO/411/2018	නවලෝක හොස්පිටල්ස් පීඑල්සී සහ වෙනත් එදිරිව ගරු දොස්තර රාජිත සේනාරත්න සහ වෙනත් අය CA (ලිඛිත) අයදුම්පත අංක 285/18	පොරොත්තුවෙන්	වගඋත්තරකරු
3	NMRA/LO/412/2018	ආසිරි හොස්පිටල් හෝල්ඩිංග්ස් පීඑල්සී සහ වෙනත් එදිරිව ගරු දොස්තර රාජිත සේනාරත්න සහ වෙනත් අය CA (ලිඛිත) අයදුම්පත අංක 284/2012	පොරොත්තුවෙන්	වගඋත්තරකරු
4	NMRA/LO/465/2019	CA Writ/400/2018 - Markss HLC (Pvt) Ltd	පොරොත්තුවෙන්	වගඋත්තරකරු
5	NMRA/LO/707/2019	CA Writ/499/2019 Markss HLC (Pvt) Ltd එරෙහිව SPC සහ 4	පොරොත්තුවෙන්	වගඋත්තරකරු
6	NMRA/LO/720/2019	CA/ Writ/517/2019	පොරොත්තුවෙන්	වගඋත්තරකරු
7	NMRA/LO/731/2019	CA/Writ/501/2019	පොරොත්තුවෙන්	වගඋත්තරකරු
8	NMRA/LO/817/2020	අංක 101/2020 දරන CA ඊට් අයදුම්පත	පොරොත්තුවෙන්	වගඋත්තරකරු
9	NMRA/LO/823/2020	CA/Writ /78/2020	පොරොත්තුවෙන්	වගඋත්තරකරු

පරිච්ඡේදය - 3

සමස්ත මූල්‍ය කාර්ය සාධනය

ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරිය

2020 දෙසැම්බර් මස 31 වන දිනෙන් අවසන් වූ වර්ෂය සඳහා
මූල්‍ය ප්‍රකාශන

ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරිය
මූල්‍ය තත්ත්ව පිළිබඳව ප්‍රකාශය

දෙසැම්බර් 31 දිනට,	සටහන	2020 රුපියල්.	2019 රුපියල්.
වත්කම්			
ජංගම නොවන වත්කම්			
දේපල, පිරිසන සහ උපකරණ	2	49,892,359	50,226,858
කෙටිගෙන යනවැඩ	2.1	5,600,619	5,472,075
මුළු ජංගම නොවන වත්කම්		55,492,978	55,698,933
ජංගම වත්කම්			
නොගය	3	1,655,865	1,992,864
තැන්පතු සහ අනෙකුත් ලැබිය යුතු මුදල්	4	22,544,810	980,863
කෙටි කාලීන ආයෝජන	5	3,149,130,138	2,479,226,476
මුදල් සහ මුදල් සමාන දේ	6	129,108,499	412,220,462
මුළු ජංගම වත්කම්		3,302,439,312	2,894,420,664
මුළු වත්කම් වල එකතුව		3,357,932,290	2,950,119,597
ස්කන්ධය සහ වගකීම්			
ස්කන්ධය			
සමුච්චිත අරමුදල		2,404,402,488	1,745,743,546
මුළු ස්කන්ධයේ එකතුව		2,404,402,488	1,745,743,546
ජංගම නොවන වගකීම්			
ප්‍රාග්ධන දීමනාව	7	157,364	1,500,266
විලම්භිත බදු	8	7,102,486	2,971,330
මුළු ජංගම වගකීම්		7,259,850	4,471,596
ජංගම වගකීම්			
අත්තිකාරම් ලැබීම්	9	76,702,510	271,932,395
ආදායම් බදු සඳහා ප්‍රතිපාදන	19	575,361,535	619,465,553
උපචිත එකතු කල අගය මත බදු	10	68,856,674	63,915,809
උපචිත මුද්දර ආස්තු	11	22,747,938	6,181,736
භාණ්ඩාගාර බදු ප්‍රතිපාදන	12	146,929,966	160,486,545
උපචිත වියදම් සහ අනෙකුත් ගෙවිය යුතු මුදල්	13	55,671,329	77,922,417
මුළු ජංගම වගකීම්		946,269,952	1,199,904,455
මුළු ස්කන්ධයේ හා වගකීම් වල එකතුව		3,357,932,290	2,950,119,597

ගිණුම්කරණ ප්‍රතිපත්ති සහ මූල්‍ය ප්‍රකාශනවලට අමුණා ඇති සටහන් මෙම මූල්‍ය ප්‍රකාශනවල අනිවාර්ය අංගයකි.

KMYK කථුණාරත්න
ගණකාධිකාරී

මූල්‍ය ප්‍රකාශන අධ්‍යක්ෂ මණ්ඩලය විසින් අනුමත කර ඔවුන් වෙනුවෙන් අත්සන් කරන ලදී.

ආචාර්ය. රසික විජේවර්ධන
සභාපති

ආචාර්ය කමල් ජයසිංහ
ජර්ධාන විධායක නිලධාරී

2021 අගෝස්තු 23

ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරිය			
විස්තීර්ණ ආදායම් ප්‍රකාශය			
දෙපාර්තමේන්තු 31 න් අවසන් වූ වසර සඳහා,			
	සටහන	2020 රුපියල්.	2019 රුපියල්.
ආදායම	14	1,059,441,826	1,191,761,598
පොලී ආදායම		177,652,925	167,504,937
වෙනත් ආදායම්	15	1,239,604	374,570
පරිපාලන වියදම්	16	(93,984,429)	(131,991,135)
වැටුප් සහ වෙනත් වියදම්	17	(146,730,584)	(107,099,244)
වෙනත් වියදම්	18	(58,605,113)	(17,061,320)
ප්‍රාග්ධන ප්‍රදාන ක්‍රමාලය කිරීම		1,342,902	1,342,902
බදු ගෙවීමට පෙර ශුද්ධ ආදායම		940,357,130	1,104,832,308
වර්ෂය සඳහා ආදායම් බදු	19	(266,752,264)	(309,137,517)
බදු ගෙවීමෙන් පසු ශුද්ධ ආදායම		673,604,866	795,694,791

ගිණුම්කරණ ප්‍රතිපත්ති සහ මූල්‍ය ප්‍රකාශනවලට අමුණා ඇති සටහන් මෙම මූල්‍ය ප්‍රකාශනවල අනිවාර්ය අංගයකි.

ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරිය
මුදල් ප්‍රවාහ ප්‍රකාශය

දෙසැම්බර් 31 දිනට ,	2020 රුපියල්.	2019 රුපියල්.
මෙහෙයුම් ක්‍රියාකාරකම් මුදල් ප්‍රවාහය		
බදු පෙර ගුද්ධ අදායම	940,357,130	1,104,832,308
ගැලපීම:		
ක්ෂය	18,117,849	11,628,106
පොලී ආදායම	(177,652,925)	(167,504,937)
ප්‍රාග්ධන ප්‍රධානායතනි ක්‍රමක්ෂය	(1,342,902)	(1,342,902)
පාරිකෝෂිත වියදම්	-	893,668
භාණ්ඩාගාර බදු ප්‍රතිපාදන	(67,360,487)	-
පෙර වර්ෂයේ නිවැරදි කිරීම	52,414,563	-
කාරක ප්‍රාග්ධන වෙනස්කම් වලට පෙර මෙහෙයුම් ලාභය	764,533,229	948,506,243
කාරක ප්‍රාග්ධන අයිතමයන්හි වෙනස්වීම්		
වැඩිවීම/ අඩුවීම කොටස	336,999	396,263
වැඩිවීම/ අඩුවීම තැන්පතු සහ අනෙකුත් ලැබිය යුතු මුදල්	(21,563,948)	(803,364)
වැඩිවීම/ අඩුවීම අත්තිකාරම් ලැබීම්	(195,229,885)	174,943,415
වැඩිවීම/ අඩුවීම උපවික එකතු කල අගය මත බදු	4,940,865	(115,815,380)
වැඩිවීම/ අඩුවීම උපවික මුද්දර ආස්තු	16,566,202	(33,958,668)
වැඩිවීම/ අඩුවීම භාණ්ඩාගාර බදු ප්‍රතිපාදන	(13,556,580)	50,687,109
වැඩිවීම/ අඩුවීම උපවික වියදම් සහ අනෙකුත් ගෙවිය යුතු මුදල්	(22,251,088)	38,939,056
වැඩිවීම/ අඩුවීම කෙටි කාලීන ආයෝජන	-	(1,117,504,935)
වැඩිවීම/ අඩුවීම ආදායම් බදු ප්‍රතිපාදන	(44,104,018)	-
ගැලපීම්	-	900,468,913
මෙහෙයුම් ක්‍රියාකාරකම් මුදල් ප්‍රවාහය	489,671,776	845,858,652
ගෙවූ බදු	(262,621,108)	-
මෙහෙයුම් ක්‍රියාකාරකම් ගුද්ධ මුදල් ප්‍රවාහය	227,050,668	845,858,652
ආයෝජන ක්‍රියාකාරකම්		
දේපල පිරිසක සහ උපකරණ අත්පත් කර ගැනීම	(17,783,349)	(33,173,495)
WIP වෙනස්වීම්	(128,543)	-
කෙටි කාලීන තැන්පතු වල ආයෝජනය	(669,903,662)	(1,117,504,935)
පොලී ආදායම	177,652,925	167,504,937
ආයෝජන ක්‍රියාකාරකම් ගුද්ධ මුදල් ප්‍රවාහය	(510,162,630)	(983,173,493)
මූල්‍ය ක්‍රියාකාරකම්		
ප්‍රාග්ධන වික්කම් සඳහා භාණ්ඩාගාර දායකත්වය	-	-
මූල්‍ය ක්‍රියාකාරකම් ගුද්ධ මුදල් ප්‍රවාහය	-	-
මුදල් සහ මුදල් සමාන අගයන්හි ගුද්ධ වැඩිවීම/අඩුවීම	(283,111,962)	(137,314,840)
වසර ආරම්භයේදී මුදල් සහ මුදල් සමාන දේ	412,220,462	549,535,302
වසර අවසානයේ මුදල් සහ මුදල් සමාන දේ	129,108,499	412,220,462

රිඤ්ඤකරණ ප්‍රතිපත්ති සහ මූල්‍ය ප්‍රකාශනවලට අමුණා ඇති සටහන් මෙම මූල්‍ය ප්‍රකාශනවල අනිවාර්ය අංගයකි.

**NATIONAL MEDICINES REGULATORY AUTHORITY
NOTES TO THE FINANCIAL STATEMENTS**

For the year ended 31 December 2020

1. ගිණුම්කරණ ප්‍රතිපත්ති

1.1 වාර්තා කිරීමේ අස්ථිතය

ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරිය ("අධිකාරිය") 2015 ජූලි 01 දින සිට බලපැවැත්වෙන පරිදි 2015 අංක 5 දරන ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරී පනත යටතේ සංස්ථාගත කර ඇත. එය සෞඛ්‍ය හා පෝෂණ හා දේශීය වෛද්‍ය අමාත්‍යාංශයේ පෙරදසුන යටතේ අංක: 120 , නොරිස් කැනල් පාර, කොළඹ 10, ශ්‍රී ලංකාව හි පිහිටා ඇති රජයේ අධිකාරියකි. ජාතික ඖෂධ තත්ත්ව ආරක්ෂණ රසායනාගාරයේ (NMQAL) බලතල සහ සියලු කාර්යයන් අධිකාරිය වෙත පවරා ඇත.

1.2 ප්‍රධාන ක්‍රියාකාරකම් සහ මෙහෙයුම්වල ස්වභාවය

අධිකාරියේ පරමාර්ථය වන්නේ එලදායී, ආරක්ෂිත සහ හොඳ තත්ත්වයේ ඖෂධ, වෛද්‍ය උපකරණ සහ සීමාසීම නිෂ්පාදන සාමාන්‍ය ජනතාවට දැරිය හැකි මිලකට ලබා ගැනීම සහතික කිරීමයි. අධිකාරිය ලියාපදිංචි කිරීම සහ බලපත්‍ර නිකුත් කිරීම සහ ඖෂධ, වෛද්‍ය උපකරණ, සීමාසීම නිෂ්පාදන, සායනික අත්හදා බැලීම් සහ ඔසුසල් සම්බන්ධයෙන් වෙනත් නියාමන ක්‍රියාකාරකම්වලට සම්බන්ධ වේ.

2. සකස් කිරීමේ පදනම්

2.1 අනුකූලතාවය පිළිබඳ ප්‍රකාශය

ශ්‍රී ලංකා වරලත් ගණකාධිකාරීවරුන්ගේ ආයතනය විසින් නිකුත් කරන ලද ශ්‍රී ලංකා ගිණුම්කරණ ප්‍රමිතීන් (SLFRS/LKAS) අනුව මූල්‍ය ප්‍රකාශන සකස් කර ඇත.

2.2 මූල්‍ය ප්‍රකාශන සම්බන්ධ වගකීම

මූල්‍ය ප්‍රකාශන සකස් කිරීම සහ සාධාරණව ඉදිරිපත් කිරීම සම්බන්ධයෙන් අධිකාරියේ සාමාජිකයින් වගකිව යුතුය.

2.3 මිනුම් පදනම

මූල්‍ය ප්‍රකාශන සඳහා අදාළ සටහන්වල පැහැදිලි කර ඇති පරිදි සාධාරණ වටිනාකමින් පිළිගත් වත්කම් හා බැරකම් හැර ඓතිහාසික පිරිවැය පදනම මත මූල්‍ය ප්‍රකාශන සකස් කර ඇත.

මෙම මූල්‍ය ප්‍රකාශන සකස් කර ඇත්තේ අධිකාරිය අපේක්ෂා කළ හැකි අනාගතය සඳහා අඛණ්ඩ පැවැත්ම පදනම මත ය.

2.4 ශ්‍රිතමය සහ ඉදිරිපත් කිරීමේ මුදල් ඒකකය

මූල්‍ය ප්‍රකාශන සකස් කර ඇත්තේ අධිකාරියේ ක්‍රියාකාරී මුදල් වර්ගය වන ශ්‍රී ලංකා රුපියල්වලින් ය.

2.5 ඇස්තමේන්තු සහ විනිශ්චයන් භාවිතා කිරීම

කුඩා හා මධ්‍ය පරිමාණ ව්‍යවසායකයින් සඳහා SLFRS වලට අනුකූලව මූල්‍ය ප්‍රකාශන සැකසීමේදී කළමනාකරණයට ගිණුම්කරණ ප්‍රතිපත්ති යෙදීමට බලපාන විනිශ්චයන්, ඇස්තමේන්තු සහ උපකල්පන සහ වාර්තා වූ වත්කම්, බැරකම්, ආදායම් සහ වියදම් ප්‍රමාණයන් සිදු කිරීම අවශ්‍ය වේ. සැබෑ ප්‍රතිඵල එම ඇස්තමේන්තුවලට වඩා වෙනස් විය හැක.

ඇස්තමේන්තු සහ යටින් පවතින උපකල්පන අඛණ්ඩ පදනමක් මත සමාලෝචනය කෙරේ. ඇස්තමේන්තු සංශෝධන කාල පරිච්ඡේදයේදී සහ බලපෑමට ලක්වන ඕනෑම අනාගත කාල පරිච්ඡේදයකදී ගිණුම්කරණ ඇස්තමේන්තුවල සංශෝධන හඳුනා ගැනේ.

මූල්‍ය ප්‍රකාශනවල හඳුනාගෙන ඇති මුදල් ප්‍රමාණයන්ට වඩාත්ම සැලකිය යුතු බලපෑමක් ඇති ගිණුම්කරණ ප්‍රතිපත්ති ක්‍රියාත්මක කිරීමේදී තීරණාත්මක විනිශ්චයන් පිළිබඳ තොරතුරු පහත දක්වා ඇත.

විශ්‍රාම ජ්‍යෙෂ්ඨතා වගකීම
ක්ෂය කළ හැකි වත්කම්වල ප්‍රයෝජනවත් ආයු කාලය

**NATIONAL MEDICINES REGULATORY AUTHORITY,
NOTES TO THE FINANCIAL STATEMENTS**

For the year ended 31 December 2020

3.1.4 හඳුනා ගැනීමෙන් ඉවත් කිරීම

දේපල, පිරිසිදු සහ උපකරණවල භාණ්ඩයක් රැගෙන යාමේ ප්‍රමාණය බැහැර කිරීමේදී හෝ එය භාවිතා කිරීමෙන් හෝ බැහැර කිරීමෙන් අනාගත ආර්ථික ප්‍රතිලාභ අපේක්ෂා නොකරන විට හඳුනා නොගනී. යම් වස්තුවක්, පිරිසිදු සහ උපකරණයක් හඳුනා නොගැනීමෙන් ඇතිවන ලාභය හෝ අලාභය භාණ්ඩය හඳුනා නොගැනීමේදී ලාභ හෝ අලාභයට ඇතුළත් වේ.

3.2 මූල්‍ය උපාංග

3.2.1 මූලික හඳුනාගැනීම සහ පසුව මැනීම

මූල්‍ය උපාංගයක් යනු එක් ආයතනයක මූල්‍ය වත්කමක් සහ වෙනත් ආයතනයක මූල්‍ය වගකීම් හෝ කොටස් උපාංගයක්, මූලික හඳුනාගැනීමේදී, පසුව ක්‍රමක්ෂගත පිරිවැයෙන්, සාධාරණ වටිනාකමක් වෙනත් විස්තීර්ණ ආදායමක් (OCI) සහ සාධාරණ වටිනාකමක් ලාභ හෝ අලාභයක් මගින් මනිනු ලැබේ.

3.2.2 පසුව මැනීම

පසුකාලීන මිනුම් අරමුණු සඳහා, මූල්‍ය වත්කම් වර්ග හතරකට වර්ග කර ඇත

- i. මූල්‍ය වත්කම් කේෂ්‍ර කළ පිරිවැයට (ණය උපකරණ)
- ii සමුච්චිත ලාභ සහ අලාභ (ණය උපකරණ) ප්‍රතිවක්‍රීකරණය සමග OCI හරහා සාධාරණ වටිනාකමින් යුත් මූල්‍ය වත්කම්
- iii. හඳුනාගැනීමෙන් පසු සමුච්චිත ලාභ සහ අලාභ ප්‍රතිවක්‍රීකරණය කිරීම සමග OCI හරහා සාධාරණ වටිනාකමකින් නම් කරන ලද මූල්‍ය වත්කම් (කොටස් උපකරණ)
- iv. ලාභ හෝ අලාභ හරහා සාධාරණ වටිනාකමකින් යුත් මූල්‍ය වත්කම්

3.2.3 මූල්‍ය වත්කම් කේෂ්‍ර කළ පිරිවැය (ණය උපකරණය)

මෙම කාණ්ඩය අධිකාරියට වඩාත්ම අදාළ වේ. පහත සඳහන් කොන්දේසි දෙකම සපුරා ඇත්නම් සමූහය විසින් මූල්‍ය වත්කම් ප්‍රතිකේෂ කළ පිරිවැය යටතේ මනිනු ලැබේ.

ගිවිසුම්ගත මුදල් ප්‍රවාහ එකතු කිරීම සඳහා මූල්‍ය වත්කම් තබා ගැනීමේ අරමුණින් මූල්‍ය වත්කම් ව්‍යාපාර ආකෘතියක් තුළ තබා ඇත

මූල්‍ය වත්කම්වල ගිවිසුම්ගත නියමයන් නිශ්චිත දිනයන්හිදී මුදල් ප්‍රවාහයන් ඉහළ නංවයි, එය ප්‍රතිපත්තිමය වශයෙන් පමණක් ගෙවීම සහ හිඟ ප්‍රධාන මුදල සඳහා පොලී වේ.

ක්‍රමයක විශදම් සහිත මූල්‍ය වත්කම් පසුව එළඳයි පොලී (EIR) ක්‍රමය භාවිතයෙන් මනිනු ලබන අතර ඒවා දුර්වල වීමට යටත් වේ. වත්කම් හඳුනා නොගත්, වෙනස් කරන ලද හෝ දුර්වල වූ විට ලාභ හෝ අලාභ හඳුනා ගැනේ.

3.2.4 මූල්‍ය වත්කම් හඳුනා නොගැනීම

වත්කම් වලින් මුදල් ප්‍රවාහ ලබා ගැනීමේ අයිතිය කල් ඉකුත් වූ විට මූල්‍ය වත්කමක් මූලික වශයෙන් හඳුනා නොගනී.

3.3 වෙළඳ සහ අනෙකුත් ලැබිය යුතු දේ

වෙළඳ සහ අනෙකුත් ලැබිය යුතු දෑ ඒවායේ ඇස්තමේන්තුගත සාක්ෂාත් කළ හැකි ප්‍රමාණයන්ගෙන් දක්වා ඇත.

3.4 මුදල් සහ මුදල් සමාන දේ

මුදල් සහ මුදල් සමාන දේ ශේෂයන් සහ මුදල් තැන්පතු වලින් සමන්විත වේ. ඉල්ලුම් මත ආපසු ගෙවිය හැකි සහ අධිකාරියේ මුදල් කළමනාකරණයේ අනිවාර්ය අංශයක් වන බැංකු අයිරා මුදල් ප්‍රවාහ ප්‍රකාශයේ අරමුණ සඳහා මුදල් සහ මුදල් සමාන කොටස්වල අංශයක් ලෙස ඇතුළත් වේ.

මුදල් ප්‍රවාහ ප්‍රකාශය වක්‍ර ක්‍රමය යටතේ 07 වැනි වගන්තියට අනුව මුදල් ප්‍රවාහ ප්‍රකාශය සකස් කර ඇත.

**NATIONAL MEDICINES REGULATORY AUTHORITY
NOTES TO THE FINANCIAL STATEMENTS**

For the year ended 31 December 2020

3.9 ආදායම

3.9.1 සේවා

ගනුදෙනු වක්‍රය සම්පූර්ණ කිරීම සහ අවදානම් සහ ත්‍යාග සම්මත කිරීම පිළිබඳ ආදායම් ප්‍රකාශය තුළ වාර්තා කරන දිනයේ දී සපයනු ලබන සේවාවන්හි ආදායම හඳුනා ගැනේ.

3.9.2 පොලී ආදායම

ආදායම් ප්‍රකාශයේ එකතු වන පරිදි පොලී ආදායම හඳුනා ගැනේ. දිගුකාලීන මූල්‍ය උපකරණවල පොලී ආදායම එලදායි පොලී අනුපාතිකය (EIR) භාවිතයෙන් වාර්තා කෙරේ.

3.10 රජයේ ප්‍රදාන

රාජ්‍ය ප්‍රදාන යනු ආයතනයකට සම්පත් මාරු කිරීමේ ආකාරයෙන් රජයෙන් ලැබෙන ආධාරය.

වත්කම්වලට අදාළ රජයේ ප්‍රදානය, සාධාරණ වටිනාකමින් යුත් මූල්‍ය නොවන ප්‍රදාන, ප්‍රදානය කළ දැමූ ආදායමක් ලෙස පිහිටුවීමෙන් හෝ වත්කම් රැගෙන යන ප්‍රමාණයට පැමිණීමේදී ප්‍රදානය අඩු කිරීමෙන් මූල්‍ය තත්ත්වය පිළිබඳ ප්‍රකාශයේ ඉදිරිපත් කළ යුතුය.

3.11 වියදම්

ව්‍යාපාරය සවිස්වාගෙන යාමේදී දරන ලද සියලුම වියදම් වර්ෂය සඳහා ලාභයට පැමිණීමේදී විස්තීරණ ආදායම ප්‍රකාශ කිරීමට අයකරනු ලැබේ.

3.12 විදේශ මුදල් ගනුදෙනු

විදේශ මුදල් වල ගනුදෙනුව පළමුව අධිකාරිය විසින් වාර්තා කරනු ලබන්නේ ගනුදෙනුව හඳුනා ගැනීම සඳහා ප්‍රථමයෙන් සුදුසුකම් ලබන දිනයේ දී ඔවුන්ගේ අදාළ ක්‍රියාකාරී මුදලේ ස්ථාන අනුපාතයයි.

විදේශ මුදල් වලින් නම් කරන ලද මුදල් වත්කම් සහ වගකීම් වාර්තා කරන දිනයේ දී ක්‍රියාකාරී මුදල් ස්ථාන විනිමය අනුපාතවලට පරිවර්තනය කරනු ලැබේ.

3.13 බදු වියදම්

ආදායම් බදු වියදම වත්මන් සහ කල් දැමූ බදු වලින් සමන්විත වේ. ආදායම් බදු වියදම කොටස් වශයෙන් සෘජුවම පිළිගත් අයිතමවලට අදාළ වන ප්‍රමාණයට හැර විස්තීරණ ආදායම් ප්‍රකාශය තුළ හඳුනාගෙන ඇත.

3.13.1 වත්මන් බදු

වත්මන් බද්ද යනු වාර්තා කරන දිනයේ දී පනවන ලද හෝ සැලකිය යුතු ලෙස පනවන ලද බදු අනුපාත භාවිතා කරමින් සහ පෙර කාල සීමාවන් සම්බන්ධයෙන් ගෙවිය යුතු බදු සඳහා යම් ගැලපීමක් භාවිතා කරමින් කාල සීමාව සඳහා බදු අය කළ හැකි ආදායම් මත ගෙවිය යුතු අපේක්ෂිත බද්දයි.

2006 අංක 10 දරන දේශීය ආදායම් පනතේ විධිවිධාන සහ එහි සංශෝධනවලට අනුව බදු අය කිරීමේ අධිකාරියේ වගකීම ගණනය කර ඇත.

3.13.2 විලම්භිත බදුකරණය

කල් දැමූ බද්ද, වගකීම් ක්‍රමය භාවිතා කර හඳුනාගෙන ඇති අතර, මූල්‍ය වාර්තාකරණ අරමුණු සඳහා වත්කම් සහ වගකීම් රැගෙන යන ප්‍රමාණයන් සහ බදුකරණ අරමුණු සඳහා භාවිතා කරන ප්‍රමාණයන් අතර තාවකාලික වෙනස්කම් සඳහා සපයයි.

පහත සඳහන් තාවකාලික වෙනස්කම් සඳහා කල් දැමූ බද්ද හඳුනා නොගනී: ව්‍යාපාර සංයෝජනයක් නොවන සහ ගිණුම්කරණයට හෝ බදු ගෙවිය හැකි ලාභයක් හෝ අලාභයක් බලපාන්නේ නැති ගනුදෙනුවක වත්කම් හෝ වගකීම් මූලික හඳුනා ගැනීම.

ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරිය

මූල්‍ය ප්‍රකාශන සඳහා සටහන්

දෙසැම්බර් 31 න් අවසන් වූ වසර සඳහා,

	2020	2019
	රුපියල්.	රුපියල්.
2.1 කෙටිකාලීන යන වැඩ		
ඇඟිලි සලකුණු යන්ත්‍රය		269,359
පොදු ඇමතුම් පද්ධතිය	543,591	499,589
ආරක්ෂිත කැමරා පද්ධතිය	4,658,794	4,658,794
තාරාභේන්ද්‍රිට ගොඩනැගිල්ල	215,484	44,333.31
ආරක්ෂිත ප්‍රවේශ පද්ධතිය	182,750	-
	5,600,619	5,472,075
3 කොමස		
ආරම්භක කොමස	1,992,864	2,389,127
ගැනීම්	1,773,231	1,995,957
	3,766,095	4,385,084
පරිභෝජනය	2,110,230	2,392,220
අවසන් කොමස	1,655,865	1,992,864
4 තැන්පතු සහ අනෙකුත් ලැබිය යුතු දේ		
ඉන්ධන සඳහා තැන්පතු	50,000	50,000
වෙනත් ලැබිය යුතු දේ	5,550	194,083
ඉදිරියට ගෙවීම්	62,000	736,780
උත්සව අත්තිකාරම්	126,000	-
ලැබිය යුතු අත්තිකාරම්	5,000	-
ගොඩනැගිලි කුලී	13,500,000	-
ලැබිය යුතු ආපදා ණය	8,796,260	-
මුළු තැන්පතු සහ අනෙකුත් ලැබිය යුතු දේ	22,544,810	980,863
5 කෙටි කාලීන ආයෝජන		
ආරම්භක ශේෂය	2,479,226,476	1,361,721,541
වසර සඳහා ආයෝජනය	492,250,737	949,999,998
වසර සඳහා පොලිය	177,652,925	167,504,937
	3,149,130,138	2,479,226,476
6 මුළු තැන්පතු සහ මුදල් සමාන දේ		
BOC ජංගම ගිණුම	129,108,496	412,220,462
සුළු මුදල්	3	-
මුළු මුදල් සහ මුදල් සමාන දේ	129,108,499	412,220,462
7 ප්‍රාග්ධන ප්‍රධාන‍යන්		
ප්‍රාග්ධන ප්‍රධාන‍යන්	1,500,266	2,843,168
ප්‍රාග්ධන ප්‍රදාන ක්‍රමක්ෂය	(1,342,902)	(1,342,902)
මුළු ප්‍රාග්ධන ප්‍රධාන‍යන්	157,364	1,500,266
8 විලම්භිත බදු වටිනාකම		
දේපල පිරිසක සහ උපකරණවල ලියාහල වටිනාකම	49,892,359	50,226,858
දේපල පිරිසක සහ උපකරණවල බදු පදනම	24,526,336	29,091,550
බදු කල හැකි වෙනස	25,366,023	21,135,309
බදු @ 28%	7,102,486	5,917,886
වසර අවසානයේ විලම්භිත බදු වටිනාකම	7,102,486	5,917,886
වසර ආරම්භයේදී විලම්භිත බදු වටිනාකම	2,971,330	2,946,556
වර්ෂය සඳහා විලම්භිත බදු වටිනාකම	4,131,156	2,971,330

	2020 රුපියල්.	2019 රුපියල්.
14 ආදායම		
මෞෂධ සාම්පල ආදායම	889,460	18,760,318
වෛද්‍ය උපකරණ සාම්පල බලපත්‍ර ආදායම	7,956,394	18,345,905
විලඹුන් සාම්පල බලපත්‍ර ආදායම	278,800	463,400
සීමාසේදී නියැදි බලපත්‍ර ආදායම	747,821	1,103,156
මෞෂධ ආනයන බලපත්‍ර ආදායම	65,457,634	96,156,458
වෛද්‍ය උපකරණ ආනයන බලපත්‍ර ආදායම	44,851,068	63,870,299
විලඹුන් ආනයන බලපත්‍ර ආදායම	4,344,000	6,726,500
සීමාසේදී ආනයන බලපත්‍ර ආදායම	767,295	654,214
මෞෂධ නිෂ්පාදන බලපත්‍ර ආදායම	4,937,907	5,859,540
වෛද්‍ය උපකරණ නිෂ්පාදන බලපත්‍ර ආදායම	382,264	960,327
විලඹුන් නිෂ්පාදන බලපත්‍ර ආදායම	334,000	217,000
මෞෂධ ලියාපදිංචි කිරීමේ ආදායම	82,769,330	115,165,232
වෛද්‍ය උපකරණ ලියාපදිංචි කිරීමේ ආදායම	48,962,225	62,057,397
විලඹුන් ලියාපදිංචි ආදායම	6,147,500	7,863,500
සීමාසේදී ලියාපදිංචි ආදායම	1,231,297	1,272,716
රසායනාගාර පරීක්ෂණ ආදායම	8,519,342	7,921,631
මෞෂධ පෙරහැරි ආදායම	83,960,364	239,968,215
වෛද්‍ය උපකරණ පෙරහැරි ගාස්තු	122,948,986.14	147,981,580.00
විලඹුන් පෙරහැරි ගාස්තු	976,500	983,000
සීමාසේදී පෙරහැරි ගාස්තු	3,247,209	11,193,119
සායනික පරීක්ෂණ පෙරහැරි ගාස්තු	93,958	-
මෞෂධ ප්රවාරණ ගාස්තු	372,257	2,164,703
සිල්ලර - ඔසුසල් බලපත්‍ර ආදායම	1,873,949	26,665,061
තොග - ඔසුසල් බලපත්‍ර ආදායම	375,784	6,108,897
ප්‍රවාහන - ඔසුසල් බලපත්‍ර ආදායම	17,806,634	19,135,314
මෞෂධ වර්ග	28,463,728	9,643,738
WOR - වෛද්‍ය උපකරණ ආදායම	15,614,479	-
WOR - සීමාසේදී ආදායම	93,399	-
GMP ආදායම	-	89,841,166
වෛද්‍ය උපකරණ GMP - දේශීය / විදේශීය	588,194	-
මෞෂධ GMP - දේශීය / විදේශීය	23,966,690	-
මෞෂධ WHO පරීක්ෂාව	245,365	-
වෛද්‍ය උපකරණ WHO පරීක්ෂා ආදායම	74,798	-
මෞෂධ COPP සහතික ආදායම	261,557	162,533
අතිරේක ලියාකියවීම් ඉදිරිපත් කිරීමේ ආදායම	-	51,670,640
අතිරේක ලේඛන ඉදිරිපත් කිරීමේ අදායම - මෞෂධ ආදායම	126,286,003	83,961,047
අතිරේක ලේඛන ඉදිරිපත් කිරීමේ අදායම - වෛද්‍ය උපකරණ ආදායම	90,134,252	-
අතිරේක ලේඛන ඉදිරිපත් කිරීමේ අදායම - සීමාසේදී ආදායම	3,118,960	-
නියෝජිතායතන මාරු කිරීමේ ආදායම	31,933,754	41,196,078
වෛද්‍ය උපකරණ නොමිලේ විකුණුම් සහතික ආදායම	46,288	54,454
Clarification - ආදායම	-	13,830,962
වෛද්‍ය උපකරණ - Clarification - ආදායම	719,174	-
මෞෂධ - Clarification - ආදායම	48,699	-
A/B කාණ්ඩයේ පෙරහැරි ගාස්තු	-	4,202,362
වෙනස්කම් සමාලෝචනය සඳහා ගාස්තු	-	3,679,155
Company Profile - ආදායම	-	27,740,076
නැවත ඇසුරුම් කිරීම සඳහා අනුමැතිය ලබා දීමේ අදායම	-	820,443
	831,827,317	1,188,400,136

	2020 රුපියල්.	2019 රුපියල්.
16 පරිපාලන වියදම්		
ක්ෂය	17,515,637	11,628,106
ජල	252,597	611,710
විදුලිබල	6,913,019	8,633,989
දුරකථන	1,339,143	913,710
තැපැල් ගාස්තු	181,705	368,925
ලිපි ද්‍රව්‍ය	2,110,230	1,995,957
ගමන් වියදම් - දේශීය	5,967,566	45,641
ගමන් වියදම් - විදේශ	32,823	33,549,596
සුහුණු හා සංවර්ධන වියදම්	1,054,847	17,935,115
ඉන්ධන වියදම්	2,449,145	948,494
ආරක්ෂක ගාස්තු	3,998,503	3,524,619
ලේඛන නඩත්තු කිරීමේ ගාස්තු	1,474,015	1,142,262
ප්‍රකාශන, පරිවර්තන සහ ප්‍රචාරණ ගාස්තු	5,485,127	2,373,271
පිරිසිදු කිරීමේ සේවා ගාස්තු	3,883,700	2,924,475
වාහන නඩත්තු ගාස්තු	3,251,319	1,863,140
රසායනාගාර උපකරණ නඩත්තු කිරීම වියදම්	6,453,384	24,830,467
ගිනි නිවන උපකරණ නඩත්තු කිරීම	12,500	33,201
වායු සම්කරණ නඩත්තු කිරීම වියදම්	566,235	6,371,486
ගොඩනැගිල්ල නඩත්තු කිරීම වියදම්	1,599,802	6,371,486
පරිගණක අයිතම සහ දෙනකුත් ඒවා නඩත්තු කිරීම	6,880,627	875,563
වෙබ් අඩවිය නඩත්තු කිරීම වියදම්	458,200	559,085
කාර්යාල උපකරණ නඩත්තු කිරීම වියදම්	619,709	88,230
මෘදුකාංග සහ පැකේජ නඩත්තු කිරීම වියදම්	232,563	-
හොඳ නිෂ්පාදන සුහුණුවීම් සඳහා වියදම්	7,178,988	-
WHO රැස්වීම් වියදම්	-	1,862,297
සම්මන්ත්‍රණ ශාලාව වෙන්කරවා ගැනීම	1,134,920	-
වරිපනම් වියදම්	475,999	-
විගණන ගාස්තුව	1,200,000	1,023,000
අධිකරණ - විගණන ගාස්තුව	3,200,000	-
නියැදි පරීක්ෂණ වියදම්	23,204	-
පොත්, සඟරා සහ කොරකුරු	3,308,791	1,350,237
උපදේශන ගාස්තුව	23,301	167,073
සභිපාරක්ෂක අයිතම වියදම්	29,115	-
ගොඩනැගිලි කුලිය	2,700,000	-
පරිභෝජන වියදම්	531,190	-
Covid 19 වියදම්	819,485	-
සම්මුඛ පරීක්ෂණ ගාස්තු	26,400	-
වාහන රක්ෂණය	573,784	-
වාහන නැවැත්වීමේ ගාස්තුව	26,855	-
මුළු පරිපාලන වියදම්	93,984,429	131,991,135

	2020 රුපියල්.	2019 රුපියල්.
19 වර්ෂය සඳහා බදු වියදම්		
19.2 වර්ෂය සඳහා ආදායම් බදු වියදම්	262,621,108	306,166,187
වර්ෂය සඳහා කල් දැමූ බදු වියදම්	4,131,156	2,971,330
වර්ෂය සඳහා බදු වියදම්	266,752,264	309,137,517
19.2 බදු ගෙවීමට පෙර ඉද්ධ ආදායම	940,357,130	1,104,832,308
එකතු කරන්නා: ඉඩදිස නොහැකි වියදම්	17,515,637	12,536,253
අඩු: ඉඩදිස හැකි වියදම්	(18,597,332)	(22,574,992)
අඩු: ආදායම් බද්දට යටත් නොවන වියදම්	(1,342,902)	(1,342,902)
වර්ෂය සඳහා ගැලපුම් ප්‍රාභය	937,932,533	1,093,450,668
බදු වලට යටත් වන වෙනත් ප්‍රාභ සහ ආදායම්	-	-
සම්පූර්ණ ව්‍යවස්ථාපිත ආදායම/ බදු අය කළ හැකි ආදායම	937,932,533	1,093,450,668
වසර සඳහා ආදායම් බදු 28% දී	262,621,109	306,166,187
බදු බැර:	-	-
සංකල්ප බදු	-	-
පෙර වසර නිවැරදි කිරීම	240,506	226,976
වසර සඳහා ආදායම් බදු වියදම්	262,621,108	306,166,187
ආරම්භක ශේෂය	312,499,921	313,072,390
වසර අවසානයේ ගෙවිය යුතු මුළු බදු	575,361,535	619,465,553
20 පෙර වසර ගැලපීම		
පහත සඳහන් කරුණු නිවැරදි කිරීම සඳහා පෙර වර්ෂයේ ගැලපීම සිදු කරන ලදී.		
අන්තිකාරම්	-	2,976,895
වෙනත්	-	14,854,831
2018 සංකල්ප බදු නිවැරදි කිරීම	(5,666,983)	-
ආපදා ණය	15,900	-
ආදායම් බදු	5,426,477	-
උත්සව අන්තිකාරම්	(13,500)	-
අන්තිකාරම්	966	-
වැටුප් ප්‍රතිපූරණය	440,455	-
EPF	521,790	-
ETF	240,832	-
ඉපයීම් මත බදු	170,312	-
NITF	(375)	-
W & OP	(6,960)	-
ගෙවිය යුතු විග්‍රාම වැටුප්	13,998,017	-
ද්විතීය පදනම මත දීමනා	11,162,236	-
උපචිත	2,994,615	-
ස්ථාවර වත්කම්	10,847,990	-
ක්ෂය	(602,212)	-
රඳවා තබා ගැනීම	(242,906)	-
අන්තිකාරම් ලැබීම්	11,980,542	-
එකතු කළ අගය මත බදු	712,247	-
කෙටි කාලීන ආයෝජන	403,787	-
WHT	31,333	-
	52,414,563	17,831,726

21 2019 වර්ෂයට සාපේක්ෂව 2020 වර්ෂය සඳහා ආදායම් සහ වියදම් විශ්ලේෂණය කර විස්තරාත්මකව ඉදිරිපත් කර ඇත.

(9/2020)



ජාතික විගණන කාර්යාලය

தேசிய கணக்காய்வு அலுவலகம்
NATIONAL AUDIT OFFICE



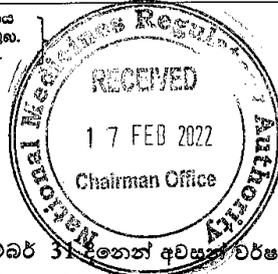
මගේ අංකය
எனது இல.
My No.

එමඵස්සු /බී/එන්එම්ආර්එස්
/1/20/26

ඔබේ අංකය
உமது இல.
Your No.

දිනය
திகதி
Date

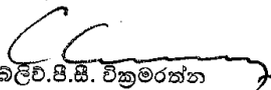
2022 පෙබරවාරි 14 දින



සභාපති
ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරිය

ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරියේ 2020 දෙසැම්බර් 31 දිනෙන් අවසන් වර්ෂය සඳහා වූ මූල්‍ය ප්‍රකාශන සහ වෙනත් නෛතික හා නියාමන අවශ්‍යතා පිළිබඳව 2018 අංක 19 දරන ජාතික විගණන පනතේ 12 වන වගන්තිය ප්‍රකාරව විගණකාධිපති වාර්තාව

යටේත්ත වාර්තාව මේ සමඟ එවා ඇත.


ඩබ්ලිව්.පී.පී. වික්‍රමරත්න
විගණකාධිපති

- පිටපත් 01. ලේකම් - ඖෂධ නිෂ්පාදනය, සැපයීම් හා නියාමන රාජ්‍ය අමාත්‍යාංශය
- 02. ලේකම්-මුදල් අමාත්‍යාංශය





ජාතික විගණන කාර්යාලය

தேசிய கணக்காய்வு அலுவலகம்

NATIONAL AUDIT OFFICE



මගේ අංකය
எனது இல. }
My No. }

එම්එස්සී /බී/එන්එම්ආර්එස්
/1/20/26

මගේ අංකය
உமது இல. }
Your No. }

දිනය
திகதி }
Date }

2022 පෙබරවාරි 14 දින

සභාපති
ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරිය

ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරියේ 2020 දෙසැම්බර් 31 දිනෙන් අවසන් වර්ෂය සඳහා වූ මූල්‍ය ප්‍රකාශන සහ වෙනත් තොරතුරු හා නියාමන අවශ්‍යතා පිළිබඳව 2018 අංක 19 දරන ජාතික විගණන පනතේ 12 වන වගන්තිය ප්‍රකාරව විගණකාධිපති වාර්තාව

1. මූල්‍ය ප්‍රකාශන

1.1 තත්වගණනය කළ මතය

ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරියේ 2020 දෙසැම්බර් 31 දිනට මූල්‍ය තත්ත්වය සහ එදිනෙන් අවසන් වර්ෂය සඳහා වූ විස්තීර්ණ ආදායම් ප්‍රකාශනය, හිමිකම් වෙනස්වීමේ ප්‍රකාශනය සහ එදිනෙන් අවසන් වර්ෂය සඳහා මුදල් ප්‍රවාහ ප්‍රකාශනය සහ මූල්‍ය ප්‍රකාශනවලට අදාළ සටහන්, සාරාංශගත වැදගත් ගිණුම්කරණ ප්‍රතිපත්තිවලින් සමන්විත 2020 දෙසැම්බර් 31 දිනෙන් අවසන් වර්ෂය සඳහා වූ මූල්‍ය ප්‍රකාශන ශ්‍රී ලංකා ප්‍රජාතාන්ත්‍රික සමාජවාදී ජනරජයේ ආණ්ඩුක්‍රම ව්‍යවස්ථාවේ 154(1) ව්‍යවස්ථාව සමඟ සංයෝජිතව කියවිය යුතු 2018 අංක 19 දරන ජාතික විගණන පනතේ සහ 1971 අංක 38 දරන මුදල් පනතේ විධිවිධාන ප්‍රකාර මාගේ විධානය යටතේ විගණනය කරන ලදී. ආණ්ඩුක්‍රම ව්‍යවස්ථාවේ 154(6) ව්‍යවස්ථාව ප්‍රකාරව මාගේ වාර්තාව යථා කාලයේදී පාර්ලිමේන්තුවේ සභාගත කරනු ලැබේ.

මාගේ වාර්තාවේ තත්වගණනය කළ මතය සඳහා පදනම කොටසේ විස්තර කර ඇති කරුණු වලින් වන බලපෑම හැර, අධිකාරියේ මූල්‍ය ප්‍රකාශන තුළින් 2020 දෙසැම්බර් 31 දිනට මූල්‍ය තත්ත්වය සහ එදිනෙන් අවසන් වර්ෂය සඳහා එහි මූල්‍ය ක්‍රියාකාරිත්වය හා මුදල් ප්‍රවාහ ශ්‍රී ලංකා ගිණුම්කරණ ප්‍රතිපත්තිවලට අනුකූලව සත්‍ය හා සාධාරණ තත්ත්වයක් පිළිබිඹු කරන බව මා දරන්නා වූ මතය වේ.

1.2 තත්වගණනය කළ මතය සඳහා පදනම

(අ) ශ්‍රී ලංකා ගිණුම්කරණ ප්‍රමිත 1 හි 60 සහ 66 ඡේද ප්‍රකාරව, නිලධාරීන් වෙත නිකුත්කර තිබුණු ආපදා ණය රු.8,796,260 ක් ජංගම සහ ජංගම නොවන වත්කම් ලෙස වර්ගීකරණය කර දැක්වීම වෙනුවට ජංගම වත්කම් ලෙස දක්වා තිබුණි. එසේම ප්‍රමිතයේ 69 ඡේදය ප්‍රකාරව, ජංගම නොවන වගකීමක් ලෙස හෙළිදරව් කළ යුතු සේවක පාරිතෝෂික සඳහා වෙන්කිරීම් රු.2,150,728 ක් ජංගම වගකීමක් ලෙස දක්වා තිබුණි.

(ආ) පෙර වර්ෂවලදී සිදුවී තිබුණු වැරදි නිවැරදි කිරීම සඳහා වර්ෂය ආරම්භක හිමිකම් ගිණුමේ ශේෂයට රු.52,414,563 ක් ගලපා තිබුණි. නමුත් ශ්‍රී ලංකා ගිණුම්කරණ ප්‍රමිත 8 හි 49 වගන්තිය ප්‍රකාරව එම වැරදිවල ස්වභාවය (Nature) හෙළිදරව් කර නොතිබුණි.



- (ඇ) ශ්‍රී ලංකා ගිණුම්කරණ ප්‍රමිත 10 ප්‍රකාරව, මූල්‍ය ප්‍රකාශන නිකුත් කළ දිනට පසුව ඇතිවන සිදුවීම් මූල්‍ය ප්‍රකාශනවලට ප්‍රමාණාත්මක බලපෑමක් ඇති කරන්නේ නම් ඒ පිළිබඳව මූල්‍ය ප්‍රකාශනවල හෙළිදරව් කළ යුතු වුවත්, ලේඛන සහ කාර්ය ප්‍රවාහ කළමනාකරණ පද්ධතියේ දත්ත හා රහස්‍ය තොරතුරු මකාදමා තිබීම පිළිබඳව හා එයින් ඇතිවී තිබුණු මූල්‍යමය බලපෑමේ ඇස්තමේන්තුවක් හෝ එසේ ඇස්තමේන්තුවක් කළ නොහැකි නම් ඒ බවට ප්‍රකාශයක් මූල්‍ය ප්‍රකාශනවල හෙළිදරව් කර නොතිබුණි.
- (ඈ) ශ්‍රී ලංකා ගිණුම්කරණ ප්‍රමිත 19 හි 55 ඡේදය ප්‍රකාරව, සේවක පාරිතෝෂිත ගණනය කිරීමේ ගිණුම්කරණ ප්‍රතිපත්තිය හෙළිදරව් කර තිබුණු නමුත් සේවක පාරිතෝෂිත ගණනය කිරීමේදී එම ප්‍රතිපත්තිය මත පදනම්ව ගණනය කිරීම් සිදුකර නොතිබුණි. තවද අධිකාරියේ රු.2,150,728 ක නිර්වාචිත ප්‍රතිලාභ සැලසුමට අදාළව පැහැදිලිව හඳුනාගත හැකි සැලසුම් වත්කමක් (Plan Asset) පිළියෙල කර නොතිබුණි.
- (ඉ) ජනාධිපති ලේකම් කාර්යාලයට අයත් වාහන 03 ක්, සෞඛ්‍ය අමාත්‍යාංශයට අයත් වාහන 06 ක් ඇතුළු ජංගම නොවන වත්කම් සහ අමාත්‍යාංශය යටතේ ක්‍රියාත්මකව පැවති ජාතික තත්ව ආරක්ෂණ රසායනාගාරය හා එහි වත්කම් අධිකාරියේ භාවිතයට ස්ථිරව ලබාදී තිබුණු නමුත් එම වත්කම් තක්සේරු කර ගිණුම්ගත කිරීමට හා එම වත්කම්වලට අදාළ ක්ෂය වියදම හඳුනාගැනීමට කටයුතු කර නොතිබුණි.
- (ඊ) 2020 දෙසැම්බර් 31 දින වන විට සෘජුවම බැංකුව වෙත ලැබී තිබුණු රු.2,628,262 ක් හඳුනාගෙන නිසි පරිදි ගිණුම්වල ගැලපීමට කටයුතු නොකර හඳුනා නොගත් තැන්පතු ලෙස මූල්‍ය ප්‍රකාශනවල දක්වා තිබුණු බැවින් ජංගම වගකීම් ඊට සමාන අගයකින් වැඩියෙන් දැක්වුණි.
- (උ) 2020 දෙසැම්බර් 31 දිනට රු.7,113,732 ක උපචිත වියදම් ගිණුම් ගත කර නොතිබුණු බැවින් වර්ෂයේ ලාභය හා ජංගම වගකීම් එම ප්‍රමාණයෙන් පිළිවෙලින් වැඩියෙන් හා අඩුවෙන් මූල්‍ය ප්‍රකාශනවල දැක්වුණි.
- (ඌ) සමාලෝචිත වර්ෂය සඳහා ආදායම් බදු වෙන්කිරීම රු.41,648,456 කින් වැඩියෙන් සිදුකර තිබීම හේතුවෙන් සමාලෝචිත වර්ෂයේ බදු පසු ලාභය හා 2020 දෙසැම්බර් 31 දිනට ආදායම් බදු වෙන්කිරීම ඊට සමාන අගයකින් පිළිවෙලින් අඩුවෙන් හා වැඩියෙන් මූල්‍ය ප්‍රකාශනවල දැක්වුණි.
- (එ) 2020 දෙසැම්බර් 31 දිනට අත්තිකාරම් ලෙස ලැබී තිබුණු රු.72,972,666 ක්වූ ශේෂයට අදාළ විස්තරාත්මක උපලේඛන හා ලැබීම් විස්තර විගණනය සඳහා ඉදිරිපත් නොකෙරුණි.

ශ්‍රී ලංකා විගණන ප්‍රමිතවලට (ශ්‍රී.ලං.වි.ප්‍ර) අනුකූලව මා විගණනය සිදු කරන ලදී. මෙම විගණන ප්‍රමිතිය යටතේ වූ මාගේ වගකීම, මෙම වාර්තාවේ මූල්‍ය ප්‍රකාශන විගණනය සම්බන්ධයෙන් විගණකගේ වගකීම යන කොටසේ තවදුරටත් විස්තර කර ඇත. මාගේ තත්ව විගණනය කළ මතය සඳහා පදනමක් සැපයීම උදෙසා මා විසින් ලබාගෙන ඇති විගණන සාක්ෂි ප්‍රමාණවත් සහ උචිත බව මාගේ විශ්වාසයයි.



1.3 අධිකාරියේ 2020 වාර්ෂික වාර්තාවේ ඇතුළත් අනෙකුත් තොරතුරු

මෙම විගණන වාර්තාවේ දිනට පසුව මට ලබා දීමට බලාපොරොත්තු වන අධිකාරියේ 2020 වාර්ෂික වාර්තාවේ ඇතුළත් කර ඇති නමුත් මූල්‍ය ප්‍රකාශන සහ ඒ පිළිබඳව වූ මාගේ විගණන වාර්තාවේ ඇතුළත් නොවන තොරතුරු, අනෙකුත් තොරතුරු යන්නෙන් අදහස් වේ. මෙම අනෙකුත් තොරතුරු සඳහා කළමනාකරණය වගකිව යුතුය.

මූල්‍ය ප්‍රකාශන සම්බන්ධයෙන් වූ මාගේ මතයෙන් අනෙකුත් තොරතුරු ආවරණය නොකරන අතර මම ඒ පිළිබඳ කිසිදු ආකාරයක සහතිකවීමක් හෝ මතයක් ප්‍රකාශ නොකරමි.

මූල්‍ය ප්‍රකාශන පිළිබඳ මාගේ විගණනයට අදාළව, මාගේ වගකීම වන්නේ ඉහත හඳුනාගත් අනෙකුත් තොරතුරු ලබා ගත හැකි වූ විට කියවීම සහ එසේ කිරීමේදී අනෙකුත් තොරතුරු මූල්‍ය ප්‍රකාශන සමඟ හෝ විගණනයේදී හෝ වෙනත් ආකාරයකින් ලබා ගත් මාගේ දැනුම අනුව ප්‍රමාණාත්මක වශයෙන් නොගැලපෙනවාද යන්න සලකා බැලීමයි.

අධිකාරියේ 2020 වාර්ෂික වාර්තාව කියවන විට, එහි ප්‍රමාණාත්මක වරදවා දැක්වීම් ඇති බව මම නිගමනය කළහොත්, නිවැරදි කිරීම සඳහා පාලනය කරන පාර්ශවයන් වෙත එම කරුණු සන්නිවේදනය කළ යුතුය. තවදුරටත් නිවැරදි නොකළ වරදවා දැක්වීම් තිබේ නම්, ඒවා ආණ්ඩුක්‍රම ව්‍යවස්ථාවේ 154(6) ව්‍යවස්ථාව ප්‍රකාරව මා විසින් යථා කාලයේදී පාර්ලිමේන්තුවේ සභාගත කරනු ලබන වාර්තාවට ඇතුළත් කරනු ඇත.

1.4 මූල්‍ය ප්‍රකාශන පිළිබඳ කළමනාකරණයේ සහ පාලනය කරන පාර්ශවයන්ගේ වගකීම

මෙම මූල්‍ය ප්‍රකාශන ශ්‍රී ලංකා ගිණුම්කරණ ප්‍රමිතීන්ට අනුකූලව පිළියෙල කිරීම හා සාධාරණ ලෙස ඉදිරිපත් කිරීම සහ වංචා හෝ වැරදි හේතුවෙන් ඇතිවිය හැකි ප්‍රමාණාත්මක සාවද්‍ය ප්‍රකාශනයන්ගෙන් තොරව මූල්‍ය ප්‍රකාශන පිළියෙල කිරීමට හැකිවනු පිණිස අවශ්‍ය වන අභ්‍යන්තර පාලනයන් තීරණය කිරීම කළමනාකරණයේ වගකීම වේ.

මූල්‍ය ප්‍රකාශන පිළියෙල කිරීමේදී, අධිකාරිය අඛණ්ඩව පවත්වාගෙන යාමේ හැකියාව තීරණය කිරීම කළමනාකරණයේ වගකීමක් වන අතර, කළමනාකාරිත්වය අධිකාරිය ආවර කිරීමට අදහස් කරන්නේ නම් හෝ වෙනත් විකල්පයක් නොමැති විටදී මෙහෙයුම් නැවැත්වීමට කටයුතු කරන්නේ නම් හැර අඛණ්ඩ පැවැත්මේ පදනම මත ගිණුම් තැබීම හා අධිකාරියේ අඛණ්ඩ පැවැත්මට අදාළ කරුණු අනාවරණය කිරීමද කළමනාකරණයේ වගකීමකි.

අධිකාරියේ මූල්‍ය වාර්තාකරණ ක්‍රියාවලිය සම්බන්ධව පරීක්ෂා කිරීමේ වගකීම, පාලනය කරන පාර්ශවයන් විසින් දරනු ලබයි.

2018 අංක 19 දරන ජාතික විගණන පනතේ 16 (1) උප වගන්තිය ප්‍රකාරව, අධිකාරියේ වාර්ෂික සහ කාලීන මූල්‍ය ප්‍රකාශන පිළියෙල කිරීමට හැකිවන පරිදි ස්වකීය ආදායම්, වියදම්, වත්කම් හා බැරකම් පිළිබඳ නිසි පරිදි පොත්පත් හා වාර්තා පවත්වාගෙන යා යුතුය.

1.5 මූල්‍ය ප්‍රකාශන විගණනය සම්බන්ධයෙන් විගණකගේ වගකීම

සමස්තයක් ලෙස මූල්‍ය ප්‍රකාශන, වංචා සහ වැරදි නිසා ඇතිවන ප්‍රමාණාත්මක සාවද්‍ය ප්‍රකාශනයන්ගෙන් තොර බවට සාධාරණ තහවුරුවක් ලබාදීම සහ මාගේ මතය ඇතුළත් විගණන වාර්තාව නිකුත් කිරීම මාගේ අරමුණ වේ. සාධාරණ සහතිකවීම උසස් මට්ටමේ සහතිකවීමක් වන නමුත්, ශ්‍රී ලංකා විගණන ප්‍රමිති ප්‍රකාරව විගණනය සිදු කිරීමේදී එය සෑමවිටම ප්‍රමාණාත්මක සාවද්‍ය ප්‍රකාශනයන් අනාවරණය කරගන්නා බවට වන තහවුරු කිරීමක් නොවනු ඇත. වංචා සහ වැරදි තනි හෝ සාමූහික ලෙස බලපෑම නිසා ප්‍රමාණාත්මක සාවද්‍ය ප්‍රකාශනයන් ඇතිවිය හැකි අතර, එහි ප්‍රමාණාත්මක භාවය මෙම මූල්‍ය ප්‍රකාශන පදනම



කරගනිමින් පරිශීලකයන් විසින් ගනු ලබන ආර්ථික තීරණ කෙරෙහි වන බලපෑම මත රඳා පවතී.

ශ්‍රී ලංකා විගණන ප්‍රමිති ප්‍රකාරව විගණනයේ කොටසක් ලෙස මා විසින් විගණනයේදී වෘත්තීය විනිශ්චය සහ වෘත්තීය සැකමුසු බවින් යුතුව ක්‍රියාකරන ලදී. මා විසින් තවදුරටත්,

- ප්‍රකාශ කරන ලද විගණන මතයට පදනමක් සපයා ගැනීමේදී වංචා හෝ වැරදි හේතුවෙන් මූල්‍ය ප්‍රකාශනවල ඇතිවිය හැකි ප්‍රමාණාත්මක සාවද්‍ය ප්‍රකාශයන් ඇතිවීමේ අවදානම් හඳුනාගැනීම හා තක්සේරු කිරීම සඳහා අවස්ථාවෝචිතව උචිත විගණන පරිපාටි සැලසුම් කර ක්‍රියාත්මක කරන ලදී. වරදවා දැක්වීම හේතුවෙන් සිදුවන ප්‍රමාණාත්මක සාවද්‍ය ප්‍රකාශයන්ගෙන් සිදුවන බලපෑමට වඩා වංචාවකින් සිදුවන්නාවූ බලපෑම ප්‍රබල වන්නේ ඒවා දුස්සන්ධානයෙන්, ව්‍යාජ ලේඛන සැකසීමෙන්, චේතනාන්විත මඟහැරීමෙන්, වරදවා දැක්වීමෙන් හෝ අභ්‍යන්තර පාලනයන් මඟහැරීමෙන් වැනි හේතු නිසා වන බැවිනි.
- අභ්‍යන්තර පාලනයේ සඵලදායීත්වය පිළිබඳව මතයක් ප්‍රකාශ කිරීමේ අදහසින් නොවුවද, අවස්ථාවෝචිතව උචිත විගණන පරිපාටි සැලසුම් කිරීම පිණිස අභ්‍යන්තර පාලනය පිළිබඳව අවබෝධයක් ලබාගන්නා ලදී.
- භාවිතා කරන ලද ගිණුම්කරණ ප්‍රතිපත්තිවල උචිතභාවය, ගිණුම්කරණ ඇස්තමේන්තු වල සාධාරණත්වය සහ කළමනාකරණය විසින් කරන ලද සම්බන්ධිත හෙළිදරව් කිරීම් අගයන ලදී.
- සිද්ධීන් හෝ තත්ත්වයන් හේතුවෙන් අධිකාරියේ අඛණ්ඩ පැවැත්ම පිළිබඳ ප්‍රමාණාත්මක අවිනිශ්චිතතාවයක් තිබේද යන්න සම්බන්ධයෙන් ලබාගත් විගණන සාක්ෂි මත පදනම්ව ගිණුම්කරණය සඳහා ආයතනයේ අඛණ්ඩ පැවැත්ම පිළිබඳ පදනම යොදා ගැනීමේ අදාළත්වය තීරණය කරන ලදී. ප්‍රමාණවත් අවිනිශ්චිතතාවයක් ඇති බවට මා නිගමනය කරන්නේ නම් මූල්‍ය ප්‍රකාශනවල ඒ සම්බන්ධයෙන් වූ හෙළිදරව්කිරීම්වලට මාගේ විගණන වාර්තාවේ අවධානය යොමු කළ යුතු අතර, එම හෙළිදරව්කිරීම් ප්‍රමාණවත් නොවන්නේ නම් මාගේ මතය විකරණය කළ යුතුය. කෙසේ වුවද, අනාගත සිද්ධීන් හෝ තත්ත්වයන් මත අඛණ්ඩ පැවැත්ම අවසන් වීමට හැකිය.
- මූල්‍ය ප්‍රකාශනවල ව්‍යුහය හා අන්තර්ගතය සඳහා පාදක වූ ගනුදෙනු හා සිද්ධීන් උචිත හා සාධාරණව ඇතුළත් වී ඇති බව සහ හෙළිදරව් කිරීම් ඇතුළත් මූල්‍ය ප්‍රකාශනවල සමස්ථ ඉදිරිපත් කිරීම් අගයන ලදී.

මාගේ විගණනය තුළදී හඳුනාගත් වැදගත් විගණන සොයාගැනීම්, ප්‍රධාන අභ්‍යන්තර පාලන දුර්වලතා හා අනෙකුත් කරුණු පිළිබඳව පාලනය කරනු ලබන පාර්ශවයන් දැනුවත් කරමි.

2. වෙනත් නෛතික හා නියාමන අවශ්‍යතා පිළිබඳ වාර්තාව

- 2.1 2018 අංක 19 දරන ජාතික විගණන පනතේ පහත සඳහන් අවශ්‍යතාවයන් සම්බන්ධයෙන් විශේෂ ප්‍රතිපාදන ඇතුළත් වේ.
 - 2.1.1 2018 අංක 19 දරන ජාතික විගණන පනතේ 12 (අ) වගන්තියේ සඳහන් අවශ්‍යතාවන් අනුව, මාගේ වාර්තාවේ තත්ත්වවගණනය කළ මතය සඳහා පදනම කොටසේ විස්තර කර ඇති කරුණු වලින් වන බලපෑම හැර විගණනය සඳහා අවශ්‍ය සියලු තොරතුරු සහ පැහැදිලි කිරීම් මා විසින් ලබාගන්නා ලද අතර, මාගේ පරීක්ෂණයෙන් පෙනී යන ආකාරයට නිසි මූල්‍ය වාර්තා අධිකාරිය පවත්වාගෙන ගොස් තිබුණි.



- 2.1.2 2018 අංක 19 දරන ජාතික විගණන පනතේ 6 (1) (ඇ) (iii) වගන්තියේ සඳහන් අවශ්‍යතාවය අනුව අධිකාරියේ මූල්‍ය ප්‍රකාශන ඉකුත් වර්ෂය සමඟ අනුරූප වේ.
- 2.1.3 2018 අංක 19 දරන ජාතික විගණන පනතේ 6 (1) (ඇ) (iv) වගන්තියේ සඳහන් අවශ්‍යතාවය අනුව ඉකුත් වර්ෂයේදී මා විසින් සිදුකරන ලද නිර්දේශයන් ඉදිරිපත් කරන ලද මූල්‍ය ප්‍රකාශනවල ඇතුළත්ව ඇත.
- 2.2 අනුගමනය කරන ලද ක්‍රියාමාර්ග සහ ලබා ගන්නා ලද සාක්ෂි මත හා ප්‍රමාණාත්මක කරුණු වලට සීමා කිරීම තුළ, පහත සඳහන් ප්‍රකාශ කිරීමට තරම් කිසිවක් මාගේ අවධානයට ලක් නොවීය.
- 2.2.1 2018 අංක 19 දරන ජාතික විගණන පනතේ 12 (ඇ) වගන්තියේ සඳහන් අවශ්‍යතාවය අනුව අධිකාරියේ පාලක මණ්ඩලයේ යම් සාමාජිකයෙකුට අධිකාරිය සම්බන්ධවී යම් ගිවිසුමක් සම්බන්ධයෙන් සෘජුව හෝ අන්‍යාකාරයකින් සාමාන්‍ය ව්‍යාපාරික තත්වයෙන් බැහැරව සම්බන්ධයක් ඇති බව.
- 2.2.2 2018 අංක 19 දරන ජාතික විගණන පනතේ 12 (ඊ) වගන්තියේ සඳහන් අවශ්‍යතාවය අනුව පහත සඳහන් නිරීක්ෂණ හැර යම් අදාළ ලිඛිත නීතියකට හෝ අධිකාරියේ පාලක මණ්ඩලය විසින් නිකුත් කරන ලද වෙනත් පොදු හෝ විශේෂ විධානවලට අනුකූල නොවන ලෙස ක්‍රියා කර ඇති බව.

නීති රීති හා රෙගුලාසිවලට යොමුව

නිරීක්ෂණ

(අ) 2015 අංක 05 දරන ජාතික
 ඖෂධ නියාමන අධිකාරි පනත

(i) 59 (4) (ආ) වගන්තිය

ඖෂධ ලියාපදිංචි කිරීමට පෙර ඖෂධයේ තත්ත්වය පරීක්ෂා කිරීම සඳහා ජාතික ඖෂධ තත්ත්ව පරීක්ෂණ රසායනාගාරය (NMQUAL) වෙත ඉදිරිපත් කළ යුතු වුවද, එපරිදි ඖෂධයේ තත්ත්වය පරීක්ෂා කිරීමට කටයුතු නොකර ඒ වෙනුවට ඖෂධවේදියෙකු විසින් ඖෂධය පිළිබඳ ලේඛනගත තොරතුරු පමණක් ඇගයීමට කටයුතු කර සමාලෝචිත වර්ෂය තුළදී ඖෂධ තාවකාලික ලියාපදිංචි සහතික 1,035 ක් සහ වර්ෂ 05 ක් වෙනුවෙන් සම්පූර්ණ ලියාපදිංචි සහතික 20 ක් වශයෙන් ලියාපදිංචි සහතික 1,055 ක් නිකුත් කර තිබුණි. ජාතික ඖෂධ තත්ත්ව ආරක්ෂණ රසායනාගාරයේ දත්ත අනුව සමාලෝචිත වර්ෂය තුළදී ඖෂධ ලියාපදිංචි සහතික ලබාදීම සඳහා පරීක්ෂා කර තිබුණු ඖෂධ මුළු සාම්පල් ගණන 33 ක් පමණක් විය.

(ii) 74(1) වගන්තිය

පනතේ කාර්ය සඳහා අවසර දෙනු ලබන වෛද්‍ය උපකරණ අමාත්‍යවරයා විසින් කළින් කළ ලැයිස්තුගත කර නොතිබුණි.



(iii) 142 වගන්තිය ප්‍රකාරව
 නිකුත් කර තිබුණු 2019
 ඔක්තෝබර් 14 දිනැති
 අංක 2145/1 දරන ගැසට්
 නිවේදනය මගින් ස්ථාපිත
 කර තිබුණු ඖෂධ
 ලියාපදිංචි කිරීමේ හා
 බලපත්‍ර ලබාදීමේ නියෝග

❖ නියෝග අංක 4

ඖෂධ ලියාපදිංචිය සඳහා ඉදිරිපත් කරන සෑම ඉල්ලීමක්ම ලේඛනගත කිරීමට එක් පොදු ලේඛනයක් පවත්වා නොතිබුණි. ඒ හේතුවෙන් ඖෂධ ලියාපදිංචිය සඳහා ඉල්ලුම්පත ලද දිනය, ඉල්ලුම් පත්‍රයේ අංකය, නිෂ්පාදකයාගේ නම, නිෂ්පාදිත රට, බලය ලත් ආනයනකරු, ඖෂධීය නාමය, එම ඖෂධය ඖෂධීය සංයෝගයක් නම් එහි සක්‍රීය සංගටකවල ඖෂධීය නාමයන්, ඖෂධයේ වෙළඳනාමය, ඖෂධයේ මාත්‍රා ආකාරය, ඖෂධයේ ප්‍රබලතාවය, ඉල්ලුම් පත්‍රයේ වර්ගය (නව හෝ අළුත් කිරීමක් සඳහා වන අයදුම්පතක්ද යන බව) ඖෂධයේ වර්ගය ආදී වූ විස්තර මෙන්ම ඒ ඒ අයදුම්පත වෙනුවෙන් ලද මුදල් පිළිබඳ විස්තර, ඒ ඒ අයදුම්පත ඖෂධ නියාමන අංශය වෙත ඇගයීම සඳහා ඉදිරිපත් කළ දිනය, ඒ ඒ අංශ විසින් ප්‍රතික්ෂේපිත අයදුම්පත් ප්‍රමාණය හා අනුමත කළ අයදුම්පත් ප්‍රමාණය, ඒ ඒ අංශවල තවදුරටත් ක්‍රියාත්මක වෙමින් පවතින අයදුම්පත් ප්‍රමාණය, ඒ ඒ අංශ විසින් ලියාපදිංචියට ගත කළ කාලය ආදී වූ තොරතුරු විගණනය සඳහා ලබාගත නොහැකි විය. ඒ අනුව ඖෂධ ලියාපදිංචිය සහ බලපත්‍ර ලබාදීමේ ක්‍රියාවලිය විනිවිදභාවයෙන් සිදුකර නොතිබුණු බව නිරීක්ෂණය විය.

❖ නියෝග අංක 133 (5)

අධිකාරියට ලැබුණු, අනුමත කරන ලද, ප්‍රතික්ෂේපිත හා අත්හිටුවන ලද හෝ ඉවත් කර ගන්නා ලද අයදුම් පත්‍ර සම්බන්ධයෙන් අදාළ අත්‍යාවශ්‍ය තොරතුරුද සමඟ දත්ත සමුදායක් පවත්වා ගත යුතු වුවද, අධිකාරිය තුළ එවැනි තොරතුරු පද්ධතියක් පවත්වා නොතිබුණි.

❖ නියෝග අංක 134 හි
 XXIII වන
 උපලේඛනයේ 08
 ඡේදය

ඡේදයේ සඳහන් ඉලක්කගත සැකසුම් කාලසීමාව තුළ ලියාපදිංචි සහතික නිකුත් කරන බව තහවුරු කරගැනීම හා ඒ බව පරීක්ෂා කිරීම සඳහා තොරතුරු පද්ධතියක් පවත්වා නොතිබුණි.



- (ආ) 2005 අංක 06 දරන එකතු කළ අගය මත බදු (සංශෝධන) පනත අධිකාරිය විසින් 2016 සිට 2019 දක්වා වූ වර්ෂ 04 වෙනුවෙන් එකතු කර තිබුණු එකතු කළ අගය මත බදු (Value Added Tax) දේශීය ආදායම් කොමසාරිස් වෙත ප්‍රමාදකර ප්‍රේෂණය කර තිබීම හේතුවෙන් අධිකාරය වෙත පනවා තිබුණු දඩය රු.86,159,343 ක් වූ අතර එය ගිණුම්ගත කර නොතිබුණි. තවද සමාලෝචිත වර්ෂය වෙනුවෙන් එකතු කර තිබුණු එකතු කළ අගය මත බදු නියමිත පරිදි ප්‍රේෂණය නොකර ඒ වෙනුවට රු.62,931,000 ක අත්තිකාරමක් පමණක් 2021 පෙබරවාරි 03 දින ගෙවා තිබුණි.
- (ඇ) 2018 අංක 19 දරන ජාතික විගණන පනතේ 40 වගන්තිය අධිකාරිය වෙනුවෙන් අභ්‍යන්තර විගණන අංශයක් ස්ථාපිත කර නොතිබුණි.
- (ඈ) ශ්‍රී ලංකා ප්‍රජාතාන්ත්‍රික සමාජවාදී ජනරජයේ ආයතන සංග්‍රහයේ 10.1 ඡේදය සහ අන්තයන්හි සහ රජයේ නිවාඩු දින රාජකාරිවල නිරතවීම වෙනුවෙන් 1/20 දීමනාව හිමි මාණ්ඩලික නිලධාරියකුට අතිකාල දීමනා ලබාගැනීමට හිමිකමක් නොමැති වුවද, අධිකාරියේ සේවය කරන මාණ්ඩලික නිලධාරීන් විසින් 1/20 දීමනා හා අතිකාල දීමනා යන දීමනා දෙකම ලබා ගෙන තිබුණි.
- (ඉ) ශ්‍රී ලංකා ප්‍රජාතාන්ත්‍රික සමාජවාදී ජනරජයේ මුදල් රෙගුලාසි සංග්‍රහය
-
- (i) මුදල් රෙගුලාසි 237(ආ) එකිනෙක වියදම සම්බන්ධයෙන් ඊට අදාළ විශේෂ සහතික අමුණා නොතිබුණු රු.1,896,284 ක ගෙවීම් වඩුවර් 10 ක් සහතික කර තිබුණු බව නියැදි විගණන පරීක්ෂාවකදී නිරීක්ෂණය විය.
- (ii) මුදල් රෙගුලාසි 371(2)(ආ) හා 2015 ජූලි 14 දිනැති අංක 03/2015 දරන රාජ්‍ය මුදල් දෙපාර්තමේන්තු වක්‍රලේඛය මාණ්ඩලික නිලධාරියෙකුට ලබාදිය හැකි උපරිම තත්කාර්ය අතුරු අග්‍රිමය රු.100,000 ක් වුවද, එම සීමාව ඉක්මවා අවස්ථා 12 කදී රු.1,329,200 ක තත්කාර්ය අතුරු අග්‍රිම නිකුත් කර තිබුණු අතර බොහෝ අවස්ථාවලදී ලබාගත් තත්කාර්ය අතුරු අග්‍රිම පියවීමට ප්‍රථම නැවත තත්කාර්ය අතුරු අග්‍රිම නිකුත් කර තිබුණි. තවද රු.1,961,700 ක තත්කාර්ය අතුරු අග්‍රිම කාර්යය නිමකර දින 03 සිට දින 185 ක් දක්වා අතර කාලයක් ප්‍රමාදවී පියවා තිබුණි.
- (iii) මුදල් රෙගුලාසි 394 හා 396 නිකුත් කළ නමුත් ආදායකයින් වෙත භාරදී නොතිබුණු බැවින් මාස 06 ඉක්මවූ මුළු වටිනාකම රු.164,925 ක් වූ චෙක්පත් 10 ක් අවලංගු කර තිබුණු අතර නිකුත් කළ නමුත් ගෙවීම සඳහා ඉදිරිපත් නොවූ මාස 06 ඉක්මවූ මුළු වටිනාකම රු.80,622 ක් වූ චෙක්පත් 06 ක් සම්බන්ධයෙන් මුදල් රෙගුලාසි ප්‍රකාරව කටයුතු කර නොතිබුණි.



- (iv) මුදල් රෙගුලාසි ගණන්දීමේ නිලධාරී විසින් සෑම මුදල් වර්ෂයකම දෙසැම්බර් 15 දිනට ප්‍රථම සමීක්ෂණ මණ්ඩල පත්කිරීමට හා එහි වාර්තා ඊළඟ වර්ෂයේ මාර්තු 17 දිනට පෙර ප්‍රධාන ගණන්දීමේ නිලධාරී වෙත පිටපතක් සහිතව විගණකාධිපති වෙත යොමුකිරීමට කටයුතු කළ යුතු වුවද, අධිකාරිය පිහිටවූ 2015 වර්ෂයේ සිටම මුළු පිරිවැය රු.55,492,978 ක්වූ ජංගම නොවන වත්කම් සමීක්ෂණය කර එම වාර්තා විගණකාධිපති වෙත ඉදිරිපත් කර නොතිබුණි.
- (v) මුදල් රෙගුලාසි 1645 (අ) හා (ඉ) අධිකාරිය විසින් පාවිච්චි කරන වාහන 09 ක ලොග් සටහන් පොත් පවත්වා නොතිබුණු අතර වාහන ලේඛනයක් පවත්වාද නොතිබුණි.
- (ඊ) රජයේ ප්‍රසම්පාදන මාර්ගෝපදේශ සංග්‍රහයේ 4.2 මාර්ගෝපදේශය අධිකාරිය විසින් සමාලෝචිත වර්ෂය සඳහා ප්‍රසම්පාදන සැලැස්මක් පිළියෙල කර නොතිබුණි.
- (උ) භාණ්ඩාගාර වක්‍රලේඛ
 - (i) 1978 දෙසැම්බර් 19 දිනැති අංක 842 දරන වක්‍රලේඛය 2020 දෙසැම්බර් 31 දිනට පැවති පිරිවැය රු.91,211,454 ක්වූ දේපල පිරියත හා උපකරණ සම්බන්ධයෙන් ස්ථාවර වත්කම් ලේඛනයක් පවත්වා නොතිබුණි.
 - (ii) 2017 ජූනි 28 දිනැති අංක 01/2017 දරන වත්කම් කළමනාකරණ වක්‍රලේඛය සෑම රාජ්‍ය ආයතනයක් විසින්ම තම ආයතනය යටතේ වන සියලුම වත්කම් පිළිබඳව නිවැරදිව තොරතුරු කොම්ප්‍රොලර් ජනරාල්වරයා වෙත ඉදිරිපත් කළයුතු අතර එම කටයුතු සම්බන්ධීකරණය කිරීම සඳහා සෑම ආයතනයක් විසින්ම සුදුසු නිලධාරියකු නම් කළ යුතු වුවද, අධිකාරිය විසින් ඒ අනුව කටයුතු කර නොතිබුණි.
- (ඌ) 1994 ජූනි 14 දිනැති අංක 95 දරන රාජ්‍ය ව්‍යාපාර වක්‍රලේඛය භාණ්ඩාගාරයේ අනුමැතියකින් තොරව කාර්ය මණ්ඩලය සඳහා කෝවිඩ් 19 දිරිදීමනා යෝජනා ක්‍රමයක් ක්‍රියාත්මක කර තිබුණු අතර සාමාන්‍ය රාජකාරි දින හා නිවාඩු දිනයන් ලෙස නොසලකා රාජකාරියට වාර්තා කරන දිනකට දින 1 ½ බැගින් දීමනා ගණනය කර සමාලෝචිත වර්ෂයේ අධිකාරියේ කාර්යමණ්ඩලය වෙත රු.17,843,781 ක දීමනා ගෙවා තිබුණි.
- (එ) 2003 ජූනි 02 දිනැති අංක පීඊඩී/12 දරන රාජ්‍ය ව්‍යාපාර වක්‍රලේඛය
 - (i) 5.2.5 ඡේදය අධ්‍යක්ෂ මණ්ඩලය අනුමත කළ අයවැය වාර්තාවෙහි පිටපතක් රේඛීය අමාත්‍යාංශය, රාජ්‍ය ව්‍යාපාර දෙපාර්තමේන්තුව, මහා භාණ්ඩාගාරය හා විගණකාධිපති වෙත වර්ෂය ආරම්භ වීමට දින 15 කට පෙර යැවිය යුතු වුවත් එපරිදි කටයුතු කර නොතිබුණි.



(ii) 6.5.1 ජේදය හා 2004 වාර්ෂික මූල්‍ය ප්‍රකාශන ගිණුම් වර්ෂය අවසන්වී දින 60 ක් පෙබරවාරි 24 දිනැති අංක ඇතුළත විගණකාධිපති වෙත ඉදිරිපත් කළ යුතු වුවද, 2020 01/2004 දරන වර්ෂයේ මූල්‍ය ප්‍රකාශන මාස 07 ක ප්‍රමාදයකින් පසුව 2021 භාණ්ඩාගාර චක්‍රලේඛය සැප්තැම්බර් 16 දින විගණනය සඳහා ඉදිරිපත් කර තිබුණි.

(ඒ) 2015 ජුනි 17 දිනැති අංක වක්‍රලේඛ විධිවිධානවලට පටහැනිව අධිකාරියේ සභාපතිවරයාට පීඊඩී/03/2015 දරන රාජ්‍ය සමාලෝචිත වර්ෂය තුළදී කෝවිඩ් 19 දීමනා ලෙස රු.250,886 මුදල් වක්‍රලේඛය ක් කිසිදු අනුමැතියකින් තොරව ගෙවා තිබුණි.

(ඔ) 2016 දෙසැම්බර් 29 දිනැති අංක 30/2016 දරන රාජ්‍ය පරිපාලන චක්‍රලේඛයේ 3.1 ජේදය සෑම ඉන්ධන පරීක්ෂාවකටම පසු මාස 12 ක කාල සීමාවකින් පසුව හෝ කිලෝ මීටර් 25,000 ක දුර ප්‍රමාණයක් ධාවනය කිරීමෙන් පසුව හෝ එන්ජිම සම්බන්ධ ප්‍රධාන අළුත් වැඩියාවකට පසුව හෝ යන කාරණා අතරින් මුලින්ම යෙදෙන අවස්ථාවට පසුව නැවත ඉන්ධන පරීක්ෂාවක් කළ යුතු වුවද, අධිකාරිය විසින් භාවිතා කරන වාහන 09 ක් සම්බන්ධයෙන් එපරිදි කටයුතු කර නොතිබුණි.

2.2.3 2018 අංක 19 දරන ජාතික විගණන පනතේ 12 (උ) වගන්තියේ සඳහන් අවශ්‍යතාවය අනුව පහත සඳහන් නිරීක්ෂණ හැර අධිකාරියේ බලතල, කර්තව්‍ය, සහ කාර්යයන්ට අනුකූල නොවන ලෙස කටයුතු කර ඇති බව.

(අ) 2015 අංක 05 දරන ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරි පනතේ 23 වන වගන්තිය ප්‍රකාරව, මුදල් වර්ෂය අවසන්වී මාස හයක කාලයක් ඇතුළත අමාත්‍යවරයා වෙත අධිකාරිය විසින් එම මුදල් වර්ෂය ඇතුළත සිදුකරනු ලැබූ කටයුතු පිළිබඳ වාර්ෂික වාර්තාවක් ඉදිරිපත් කරනු ලැබිය යුතු අතර, එම වාර්තාවට විගණකාධිපති වාර්තාව සමඟ අදාළ වර්ෂය සඳහා වූ අධිකාරියේ විගණනය කරන ලද ගිණුම් වාර්තාව සහ එළඹෙන වර්ෂය සඳහා වූ යෝජිත කටයුතු පිළිබඳ වාර්තාවක්ද අමුණා තැබිය යුතුය. එම වාර්තාව ලද දින සිට මාස හයක කාලයක් ඇතුළත අමාත්‍යවරයා විසින් එය පාර්ලිමේන්තුව වෙත ඉදිරිපත් කරනු ලැබිය යුතු වුවද, 2017 වර්ෂයේ සිටම වාර්ෂික වාර්තා පිළියෙල කර අමාත්‍යවරයා වෙත හා පාර්ලිමේන්තුව වෙත ඉදිරිපත් කර නොතිබුණි.

(ආ) 2015 අංක 05 දරන ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරිය පනතෙහි 41 (2), 66 (2) හා 87 (2) වගන්ති ප්‍රකාරව, වෛද්‍ය විද්‍යාව, ඖෂධ වෛද්‍ය විද්‍යාව හා ඖෂධවේදය හෝ වෙනත් අදාළ විෂයයන් පිළිබඳ උපාධියක් සහිත නිලධාරියෙකු, ඖෂධ නියාමන අංශයේ (Medicine Regulatory Division), වෛද්‍ය උපකරණ නියාමන අංශයේ (Medicine Device Regulatory Division) හා සීමාස්ථ නිෂ්පාදන නියාමන අංශයේ (Border Line Production Regulatory Division) ප්‍රධානීන් ලෙස පත්කර නොතිබුණි.

(ඇ) 2015 අංක 05 දරන ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරි පනතේ 43(2) (අ) සහ (ආ) වගන්ති ප්‍රකාරව, ලියාපදිංචිය සඳහා ඉදිරිපත් කරන ඖෂධ සම්බන්ධයෙන් තාක්ෂණික ඇගයීමක් සිදුකර ඖෂධ ඇගයීම් කමිටුව විසින් ජාතික ඖෂධ ප්‍රතිපත්තිය ප්‍රකාරව ඖෂධවලට අදාළ ප්‍රතිලාභ, අවදානම්, එම ඖෂධවල තත්ත්වය, ප්‍රත්‍යක්ෂභාවය, ආරක්ෂාකාරී බව, අවශ්‍යතාවය, මිල හා අවශ්‍ය අවස්ථාවලදී එම ඖෂධවල ඖෂධ ආර්ථික විශ්ලේෂණ පිළිබඳව නිශ්චිතව දක්වමින් වාර්තාවක්



ඉදිරිපත් කළයුතු වුවද, එවැනි ඇගයීමක් සිදුකර වාර්තාවක් ඉදිරිපත් කිරීම සඳහා, ලියාපදිංචිය සඳහා ඉදිරිපත් කරන ඖෂධ සම්බන්ධ ඉල්ලීම් කිසිවක් කායික, ශල්‍ය, ළමා රෝග, ප්‍රසව හා නාර්වේද ආදී ක්ෂේත්‍ර නියෝජනය කරනු ලබන විශේෂඥ වෛද්‍යවරුන් හා ඖෂධ වෛද්‍යවේදය පිළිබඳ මහාචාර්යවරුන්ගෙන් සමන්විත ඖෂධ ඇගයීම් කමිටුව වෙත ඉදිරිපත් කර නොතිබුණි. ඒ වෙනුවට ඖෂධ ලියාපදිංචියට අදාළ අයදුම්පත් ඖෂධවේදියෙකු විසින් පමණක් ඇගයීම් සිදු කර තවත් ඖෂධවේදීන් තිදෙනකු විසින් එම ඇගයීම නැවත පරීක්ෂා කර තාවකාලික ලියාපදිංචි සහතිකයක් (Provisional Registration - PR) හෝ සම්පූර්ණ ලියාපදිංචි සහතිකයක් (Full Registration - FR) ලබාදීමට කටයුතු කර තිබුණු අතර ලියාපදිංචි සහතිකය අදාළ සමාගමට නිකුත් කළ පසු එම ලියාපදිංචි කිරීම් පිළිබඳ තොරතුරු ඖෂධ ඇගයීම් කමිටුව වෙත ඉදිරිපත් කර තිබුණි.

- (ඇ) 2015 අංක 05 දරන ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරි පනතේ 72(1) හා 93(1) වගන්ති ප්‍රකාරව, ලියාපදිංචිය සඳහා ඉදිරිපත් කරන වෛද්‍ය උපකරණ හා සීමාස්ථ නිෂ්පාදන ඇගයීම සඳහා පොදු මාර්ගෝපදේශ අධිකාරිය විසින් පිළියෙල කර වෛද්‍ය උපකරණ හා සීමාස්ථ නිෂ්පාදන ඇගයීම් කමිටු වෙත ලබාදිය යුතු අතර, 142 වගන්තිය ප්‍රකාරව වෛද්‍ය උපකරණ හා සීමාස්ථ නිෂ්පාදන ලියාපදිංචි කිරීමේ හා බලපත්‍ර ලබාදීමේ නියෝග පිළියෙල කළ යුතුය. එසේ වුවද, එම මාර්ගෝපදේශ පිළියෙල කර ගැසට් පත්‍රයේ පළ කර නොතිබුණු අතර ලියාපදිංචි කිරීමේ හා බලපත්‍ර ලබාදීමේ නියෝග පිළියෙල කරද නොතිබුණි.
- (ඉ) 2015 අංක 05 දරන ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරි පනතේ 60 (2), 61, 84 (2), 85, 103(2) හා 104 වගන්ති ප්‍රකාරව, අධිකාරිය විසින් ඖෂධ, වෛද්‍ය උපකරණ හා සීමාස්ථ නිෂ්පාදන ලියාපදිංචි කිරීම හා ලියාපදිංචිය ප්‍රතික්ෂේප කිරීම ගැසට් පත්‍රයේ පළ කරනු ලබන නියමයන් මඟින් මහජනතාව වෙත දැනුම් දිය යුතු වුවද, එපරිදි කටයුතු කර නොතිබුණි.
- (ඊ) ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරිය පනතේ 109 වගන්තිය ප්‍රකාරව, ජීවිතයක් බේරාගැනීමට, බෝවන රෝග හෝ වසංගත රෝගයක් පැතිරීම වැළැක්වීමට, ජාතික අවශ්‍යතාවයක් හා ජාතික ආරක්ෂාව වැනි විශේෂිත අවස්ථාවලදී පමණක් ලියාපදිංචියෙන් නිදහස් කිරීමේ ලිපි නිකුත් කළ හැකිවේ. නමුත් එවැනි විශේෂිත අවශ්‍යතා ගණයට නොවැටෙන, ලියාපදිංචිය අවලංගුවීම, ලියාපදිංචි සැපයුම්කරුවන් නොසිටීම, ලියාපදිංචි සැපයුම්කරුවන් ලංසු ඉදිරිපත් නොකිරීම වැනි හේතු මත සමාලෝචිත වර්ෂය තුළදී ලියාපදිංචියෙන් නිදහස් කිරීමේ ලිපි 81 ක් නිකුත් කර තිබුණි. ඒ අතරින් එක් ලියාපදිංචියෙන් නිදහස් කිරීමේ ලිපියක්, හෘද, අක්මා, වකුගඩු රෝග හා අධි රුධිර පීඩන වැනි රෝගී තත්ත්වයන්වලදී භාවිතා කරන පිරිවැය රු.2,563,080 ක් වූ Furosemide syrup ඖෂධයේ බෝතල් 6,000 ක තොගය ශ්‍රී ලංකා රේගුවෙන් නිදහස් කර ගැනීම සඳහා පෞද්ගලික සමාගමක් වෙත 2020 දෙසැම්බර් 24 දින අධිකාරියේ ප්‍රධාන විධායක නිලධාරී විසින් නිකුත් කර තිබුණි. 2021 අප්‍රේල් 19 දින වෛද්‍ය සැපයීම් අංශයට ලැබී තිබුණු එම ඖෂධ තොගය රිප්ටේ ආර්යා ළමා රෝහල ඇතුළු රෝහල් වෙත බෙදාහැරීමෙන් පසුව ඉන් සියයට 98 ක ප්‍රමාණයක් රෝගීන් භාවිතා කර තිබුණි. නමුත් රිප්ටේ ආර්යා ළමා රෝහල විසින් සිදුකර තිබුණු ඉල්ලීමකට අනුව මෙම ඖෂධයේ තත්ත්වය සම්බන්ධයෙන් සිදුකළ රසායනාගාර පරීක්ෂණයකදී ඖෂධය තත්ත්වයෙන් අසමත්වීම හේතුවෙන් 2021 ඔක්තෝබර් 08 දින ඖෂධයේ මුළු තොගයම භාවිතයෙන් ඉවත් කර තිබුණි. අදාළ



ඖෂධයේ තත්ත්වය පිළිබඳ ලේඛන ඇගයීමක් හෝ සාම්පල් ඇගයීමක් හෝ සිදුනොකර ලියාපදිංචියෙන් නිදහස් කිරීමේ ලිපි ලබාදීම හේතුවෙන් මෙවැනි තත්ත්වයෙන් අසමත් ඖෂධ රට තුළට ලැබී තිබුණු බවත්, ඒ අනුව තත්ත්වය පිළිබඳ තහවුරුවක් නොමැති ඖෂධ රෝගීන්ට ලබා දෙන බවත්, එමගින් රෝගීන්ට සිදුවන හානිය මැනිය නොහැකි බවත් නිරීක්ෂණය විය.

- (උ) 2015 අංක 05 දරන ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරිය පනතෙහි 123 වගන්තිය ප්‍රකාරව, අධිකාරිය වෙත ඉදිරිපත් කරන අභියාචනා අසා තීරණය කිරීම සඳහා අභියාචනා කමිටුවක් පිහිටුවා නොතිබුණි.

2.2.4 2018 අංක 19 දරන ජාතික විගණන පනතේ 12 (ඌ) වගන්තියේ සඳහන් අවශ්‍යතාවය අනුව පහත සඳහන් නිරීක්ෂණ හැර අධිකාරියේ සම්පත් සකසුරුවම් ලෙස, කාර්යක්ෂම ලෙස සහ ඵලදායී ලෙස කාලසීමාවන් තුළ අදාළ නීතිරීතිවලට අනුකූලව ප්‍රසම්පාදනය කර භාවිතා කර නොමැති බව.

රජයේ ප්‍රසම්පාදන මාර්ගෝපදේශ සංග්‍රහයේ 8.9.1 (ආ) මාර්ගෝපදේශය ප්‍රකාරව, රු.500,000 ඉක්මවන භාණ්ඩ කොන්ත්‍රාත් සඳහා විධිමත් කොන්ත්‍රාත් ගිවිසුමකට එළඹිය යුතු වුවද, මුළු පිරිවැය රු.1,122,095 ක් වූ වායු සම්කරණ යන්ත්‍ර 10 ක් සපයා සවිකර ගැනීමේ කොන්ත්‍රාත්තුව හා මුළු පිරිවැය රු.2,529,540 ක් වූ ටැබ් පරිගණක යන්ත්‍ර 47 ක් මිලදී ගැනීමේ කොන්ත්‍රාත්තුව සම්බන්ධයෙන් අදාළ සැපයුම්කරුවන් සමඟ ලිඛිත ගිවිසුම්වලට එළඹ නොතිබුණු බැවින් මෙම භාණ්ඩ සම්බන්ධ නඩත්තු කටයුතු වැනි ඉදිරි ක්‍රියාමාර්ග ගැනීමට නොහැකිවී තිබුණි.

2.3 වෙනත් කරුණු

(අ) ඖෂධ ලියාපදිංචි කිරීමේ හා බලපත්‍ර ලබාදීමේ නියෝගවලට අනුව, ලියාපදිංචි ධොසියරයක් ඇගයීමට වැඩ කරන දින 300 ක් හා ප්‍රමුඛතා පදනම මත ලියාපදිංචි ධොසියරයක් ඇගයීමට වැඩකරන දින 180 ක්ද, ලියාපදිංචි ධොසියරයක් සම්පූර්ණත්වය පිළිබඳ මූලික පරීක්ෂණය සඳහා වැඩකරන දින 15 ක්ද වශයෙන් ගත වන බව ඉලක්කගත කර තිබුණි. නමුත් සමාලෝචිත වර්ෂය තුළදී එකම ලිපිනයේ පිහිටි එකම නම්වලින් යුක්ත අධ්‍යක්ෂවරු දෙදෙනෙකුගෙන් සමන්විත සමාගම් 03 ක හා ඒ හා සම්බන්ධිත තවත් සමාගමක ඖෂධ ලියාපදිංචි සහතික හා සාම්පල් ආනයනය කිරීම සඳහා සහතික ලබාගැනීමට ඉදිරිපත් කර තිබුණු ධොසියර් (Dossiers) 93 කින් ධොසියර් 17 ක්ම ප්‍රධාන විධායක නිලධාරීගේ අනුදැනුම යටතේද, තවත් ධොසියර් 24 ක් ප්‍රධාන විධායක නිලධාරීගේ අනුදැනුම ඇතිව හෝ නැතිවද, එක් ඖෂධවේදියෙකු විසින් දින 01 ත් දින 02 ත් තුළදී ඇගයීම් සිදුකර තිබුණි. එසේම එම ධොසියර් නිසි ඇගයීමකට ලක්කර නොතිබුණු බව ස්වාධීන විශේෂඥ පරීක්ෂණ වාර්තාවක් මගින් තහවුරුවී තිබුණි. එම ඖෂධවේදියා විසින් 2019 වර්ෂය තුළදී වෙනත් සමාගම්වල එක් ධොසියරයක් ඇගයීම සඳහා දින 281 ත් දින 427 ත් අතර කාලයක් ගත කර තිබුණු බවද අනාවරණය විය. තවද, තාවකාලික ලියාපදිංචිය ලබාගත් අයදුම්කරුවන් එහි වලංගු කාලය වූ වර්ෂ 02 ඉක්මවීමට මාස 06 කට පෙර නැවත ලියාපදිංචියට ඉල්ලුම් කළ යුතුය. නමුත් ඊට පටහැනිව අවස්ථා 35 කදී මෙම සමාගම් ජාලය වෙත තාවකාලික සහතික නිකුත් කර මාස 03 ක් යන විට සම්පූර්ණ සහතිකය නිකුත් කිරීමටත්, එම සම්පූර්ණ ලියාපදිංචිය ලබාදීමේ ඇගයීම් කටයුතු, පරීක්ෂා කිරීම් හා ප්‍රධාන විධායක නිලධාරී අනුමත කිරීම දින 01 ත් දින 02 ත් තුළදී



සිදුකරමින් එම සමාගමට වාසිදායක වන ලෙස කටයුතු කර තිබුණි. මෙම අවිධිමත් ක්‍රියාව පිළිබඳව සෞඛ්‍ය අමාත්‍යාංශ ලේකම් වෙත දැනුම්දී වර්ෂයකට අධික කාලයක් ගතවී තිබුණද කිසිදු විමර්ශනයක් සිදුකළ බවට හෝ එවැනි ක්‍රියාවන් නැවත සිදු නොවන ක්‍රමවේදයන් හඳුන්වා දුන් බවට තොරතුරු අනාවරණය නොකෙරුණු අතර කිසිදු විනය ක්‍රියාමාර්ගයක් නොගෙන අදාළ ඖෂධවේදීන් සිව්දෙනෙකු 2020 අගෝස්තු 12 දින සිට ක්‍රියාත්මක වන පරිදි සෞඛ්‍ය අමාත්‍යාංශයට පරිපාලන හේතු මත යැයි සඳහන් කරමින් මුදාහැර තිබුණි.

- (ආ) 2020 වර්ෂයේදී වෛද්‍ය උපකරණ වෙනුවෙන් ලියාපදිංචි සහතික නිකුත් කර තිබුණු ඩොසියර් 19 ක නියැදියක් පරීක්ෂා කිරීමේදී එම ඩොසියර්වලින් කිහිපයක් අදාළ සමාගම් විසින් 2016 හා 2017 වර්ෂයන්හිදී භාරදුන් ඒවා බවත්, එම ඩොසියර් ඇගයීම් කටයුතු සිදු කර සහතික නිකුත් කිරීමට දින 150 ත් දින 1,395 ත් අතර කාලයක් ගත කර තිබුණු බවත් නිරීක්ෂණය විය. එහිදී ප්‍රධාන විධායක නිලධාරී විසින් ඩොසියර් 451 ක් ඇගයීමට ලබාදීම සඳහා දින 15 ත් දින 181 ත් අතර කාලයක් ගත කර තිබුණු බවත්, වසරකට පමණ පසු බාහිර ඇගයුම්කරුවන්ට ඇගයීම සඳහා ලබාදී තිබුණු බවත්, යම් නිශ්චිත කාලයකින් පසුව එම ඇගයීම් වාර්තා ලබා ගැනීමට හෝ පසුපරම් කිරීමට කටයුතු කර නොතිබුණු බවත් නිරීක්ෂණය විය.
- (ඇ) සමාලෝචිත වර්ෂය තුළදී වෛද්‍ය උපකරණ 583 ක් නව ලියාපදිංචිය සඳහා ඉල්ලුම් කර තිබුණු නමුත් 2021 අප්‍රේල් 01 දින වන විටත් ඉන් වෛද්‍ය උපකරණ 149 ක් සඳහා පමණක් ලියාපදිංචි සහතික නිකුත් කර තිබුණු අතර 04 ක් ප්‍රතික්ෂේප කර 02 ක් වෙනුවෙන් තීරණයක් ගෙන නොතිබුණි. ඉතිරි වෛද්‍ය උපකරණ 428 ක් සඳහා ලියාපදිංචිය ලබාදීමට අපොහොසත්වී තිබුණි.
- (ඈ) අධිකාරිය විසින් වැඩි නිමකළ ලිපිගොනු ප්‍රවාහනය කර ආරක්ෂිතව ගබඩා කර පවත්වාගෙන යාමේ කොන්ත්‍රාත්තුව 2015 දෙසැම්බර් 01 දින පෞද්ගලික සමාගමක් වෙත ප්‍රදානය කර තිබුණි. කොන්ත්‍රාත්තුව ආරම්භයේ සිට 2020 දෙසැම්බර් 31 දින දක්වා වූ වර්ෂ 05 ක කාලපරිච්ඡේදය තුළදී කොන්ත්‍රාත්කරු වෙත රු.4,503,080 ක් ගෙවා තිබුණු නමුත් කොන්ත්‍රාත් ගිවිසුමේ 3.3 හා 3.4 ඡේදවල දක්වා තිබුණු පිළිවෙලින් පැවතිය යුතු ගබඩා පහසුකම් පවතින බව හා ගින්නෙන් සිදුවන උවදුරු වැළැක්වීම සඳහා අනුගමනය කළ යුතු සම්මත කොන්දේසි අනුගමනය කරන බව තහවුරු කර ගැනීමෙන් අනතුරුව මුදල් ගෙවා තිබුණු බව ලිපි ගොනු අනුව තහවුරු නොවීය. 2021 ඔක්තෝබර් 23 දින වන විටත් ලිපිගොනු ගබඩා කර ඇති ස්ථාන පිළිබඳව, ගබඩා කර ඇති ලේඛනවල ආරක්ෂාව පිළිබඳව හා ඒවා අසුරු තැබීමේ පිළිවෙල පිළිබඳ තොරතුරු කිසිවක් අධිකාරිය සතුව නොතිබුණි. 2016 වර්ෂයේදී එවකට කොන්ත්‍රාත්කරු භාරයේ පැවති ලිපිගොනු කොටසක් ගංවතුරෙන් හානිවී තිබුණු බව සඳහන් කරමින් 2016 මැයි මාසයේ සිට 2017 අප්‍රේල් මාසය දක්වා වූ වර්ෂය වෙනුවෙන් කොන්ත්‍රාත්කරු වෙත මුදල් ගෙවීම් නවතා තිබුණු නමුත් ගංවතුරෙන් හානිවී තිබුණු ලිපිගොනු සම්බන්ධයෙන් විධිමත් පරීක්ෂණයක් සිදුකර නොතිබුණි. තවද, 2021 ඔක්තෝබර් 23 දින වන විටත් 2021 වර්ෂය සඳහා කොන්ත්‍රාත්කරු සමඟ ගිවිසුමකට එළඹ නොතිබුණු නමුත් මෙම වාර්තාවේ දිනය වන විටත් කොන්ත්‍රාත්කරුගේ සේවය ලබා ගනිමින් පැවති අතර වර්ෂ 6 ක් තිස්සේ මේ සඳහා වැයවන පිරිවැය විශ්ලේෂණය කර අධිකාරිය විසින්ම ලේඛණාගාරයක් ස්ථාපිත කිරීම පිළිබඳව අවධානය යොමු කර නොතිබුණි.



(ඉ) අධිකාරියේ දත්ත පද්ධතිය ස්වයංක්‍රීයකරණය කිරීමේ (e- NMRA automation) කොන්ත්‍රාත්තුව මුළු කොන්ත්‍රාත් වටිනාකම රු.මිලියන 29 කට වර්ෂ 05 ක කාලයක් සඳහා පෞද්ගලික සමාගමක් වෙත 2018 මැයි 03 දින ප්‍රදානය කර තිබුණි. මෙම ලේඛන සහ කාර්යප්‍රවාහ කළමනාකරණ පද්ධතිය සේවාවක් ලෙස ක්‍රියාත්මක කිරීම Operational Expenditure Financing මොඩලය අනුව ලබා ගෙන ක්‍රියාත්මක කිරීමට ගිවිසුම්ගතවී තිබුණු අතර 2019 ජුනි මාසයේ සිට 2021 මැයි මාසය දක්වා වූ කාලපරිච්ඡේදය තුළදී කොන්ත්‍රාත් සමාගම වෙත රු.12,253,328 ක් ගෙවා තිබුණි. නමුත් අදාළ පෞද්ගලික සමාගමේ නොසැලකිල්ලෙන් හෝ හිතාමතා හෝ මෙම දත්ත පද්ධතියට ඇතුළත් කර තිබුණු සමහර තොරතුරු මකා දමා තිබුණු අතර ඒ සම්බන්ධයෙන් අපරාධ පරීක්ෂණ දෙපාර්තමේන්තුව විසින් සිදුකරන විමර්ශන කටයුතු අවසන් වන තෙක් හා 2021 නොවැම්බර් 30 දින වන විටත් සේවාව අක්‍රීය තත්වයට පත්වී තිබුණි. එසේම මෙම පද්ධතිය ක්‍රියාත්මක කිරීමේදී අවශ්‍ය උපදේශනය, කළමනාකාරිත්වය හා තාක්ෂණික උපදෙස් ලබාගැනීමට ශ්‍රී ලංකා තොරතුරු හා සන්නිවේදන තාක්ෂණ නියෝජිතායතනය සමඟ 2018 ජුනි 25 දින වර්ෂයක කාලයක් සඳහා අවබෝධතා ගිවිසුමකට එළඹ තිබුණද වර්ෂ 05 ක් වූ කොන්ත්‍රාත් කාලයට සමාන්තරව එම ගිවිසුම දීර්ඝ කිරීමට කටයුතු කර නොතිබුණි. තවද කොන්ත්‍රාත් ගිවිසුම ප්‍රකාරව, තොරතුරුවල රහස්‍යභාවය පිළිබඳ සැලකිලිමත් වීමට, මුරපද වෙනස් කිරීමට හෝ තොරතුරු අවහාලිතා කිරීම වැළැක්වීමට කටයුතු කර නොතිබුණු අතර පද්ධතිය ස්වයංක්‍රීයකරණය කිරීමෙන් පසු manual හා automation පද්ධති දෙක සමාන්තරව ක්‍රියාත්මක කර අධිකාරියේ අභ්‍යන්තර වැඩප්‍රවාහය (workflow) පිළිබඳ විගණන පරීක්ෂණයක් (Audit trial) සිදුකර නොතිබුණි. එමෙන්ම ලිපිගොනු කළමනාකරණය, සංරක්ෂණය හා ලේඛන පිටපත් ආරක්ෂිතව වර්ෂ 5ක් දක්වා අදාළ දත්ත සමඟ ගබඩා කිරීමේ හැකියාව, දිනපතා, සතිපතා හා මාසිකව ස්වයංක්‍රීය පිටපත් ලබා ගැනීම හා වෘත්තීමය වගකීම් රක්ෂණවරණ ලබාගැනීම පිළිබඳව තහවුරුවක් ලබා ගැනීම යන කරුණු කෙරෙහි කළමනාකරණය සැලකිලිමත්වී නොතිබුණු අතර අදාළ දත්ත හා ඇමුණුම් තොරතුරුවල ආරක්ෂිත පිටපත් ලබාගොනෙන සමාගම වෙත ගෙවීම් සිදුකර තිබුණි. ගිවිසුම් කොන්දේසි ප්‍රකාරව, පිරිවැය රු.7,558,128 ක් වූ මෙම පද්ධතිය තුළ වූ වත්කම් ප්‍රාග්ධනගත කළ යුතු වුවද, ඒ වෙනුවට එම මුදල ලාභයට එරෙහිව කපාහැර තිබුණි.

(ඊ) ජාතික ඖෂධ තත්ත්ව ආරක්ෂණ රසායනාගාරය (National Drugs Quality Assurance Laboratory) විසින් රසායනාගාරයේ ප්‍රමිතිය සම්බන්ධයෙන් අනුකූලතා තක්සේරු පිළිබඳ සහතිකය ලබාගැනීම සඳහා ශ්‍රී ලංකා ප්‍රතිපත්ත මණ්ඩලය වෙත 2020 පෙබරවාරි 06 දින අයදුම්පතක් ඉදිරිපත් කර තිබුණු නමුත් විගණන දිනය වූ 2021 දෙසැම්බර් 31 දින වන විටත් එම ප්‍රමිති සහතිකය ලබාගැනීමට අපොහොසත්වී තිබුණි. තවද අධිකාරිය විසින් වෙනත් ප්‍රමිති සහතික හෝ ලබාගෙන ඇති බව තහවුරු නොකෙරුණි.

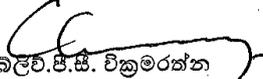


- (c) 2015 අංක 5 දරන ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරී පනතේ 39 වගන්තිය ප්‍රකාරව, ජාතික ඖෂධ තත්ත්ව ආරක්ෂණ රසායනාගාරය විසින් ඉකුත් වර්ෂයේදී පරීක්ෂා කර තිබුණු සාම්පල් ප්‍රමාණය, එම වර්ෂයේදී ඉදිරිපත් කර තිබුණු මුළු සාම්පල් ප්‍රමාණයෙන් සියයට 60 ක් පමණක් විය. එසේම සමාලෝචිත වර්ෂය තුළදී ඉදිරිපත් කර තිබුණු සාම්පල් 468 කින් සාම්පල් 334 ක් පමණක් පරීක්ෂා කර තිබුණු අතර ප්‍රගතිය සියයට 71 ක් විය.
- (ඌ) පවත්නා කෝවිඩ් 19 වසංගතය හේතුවෙන් කාර්යාල කාර්ය මණ්ඩලය ප්‍රවාහනයට දිනකට වාහන 03 ක් කුලියට ගැනීමට හා වාහන 03 සඳහා දිනකට රු.20,000 ක් ගෙවීමට අධ්‍යක්ෂ මණ්ඩල අනුමැතිය ලබාදී තිබුණද, ඊට පටහැනිව දිනකට වාහන 06 ක් ලබාගෙන දිනකට රු.49,500 ක් දක්වා ගෙවීම් කර තිබුණි. ඒ අනුව 2020 මාර්තු මාසයේ සිට 2020 දෙසැම්බර් මාසය දක්වා වූ මාස 10 ක් වෙනුවෙන් අධ්‍යක්ෂ මණ්ඩල අනුමැතියට පටහැනිව රු.4,344,280 ක් වැඩියෙන් ගෙවා තිබුණි.
- (එ) අධිකාරිය විසින් බාහිර ආයතනවලින් එකතුකළ අගය මත බදු ප්‍රතිශතය වැඩියෙන් අයකර තිබීම, නිලධාරීන්ගේ වැරදි හා අතපසුවීම් මත එක ගෙවීමක් දෙවරක් සිදුකර තිබීම, නියමිත ගාස්තුව ඉක්මවා ආදායම් රැස්කර තිබීම, ලියාපදිංචිය ඉකුත්වීම නිසා ආනයන බලපත්‍ර නිකුත්කර නොතිබීම, නම් වෙනස්වීම් හා තොග බලපත්‍ර වලංගු කාලය අවසන්වීම නිසා ප්‍රවාහන බලපත්‍රය නිකුත් කළ නොහැකිවීම ආදී වූ කරුණු පදනම් කර ගෙන 2019 හා 2020 වර්ෂවල අවස්ථා 107 කදී රු.6,464,208 ක ආදායම් ආපසු ගෙවා තිබුණි. නමුත් ආදායම් ආපසු ගෙවීමට පදනම් කරගෙන තිබුණු එම කරුණු අතරින් නිලධාරීන්ගේ වැරදි හෝ නොසැලකිල්ල හෝ හේතුවෙන් සිදුවී තිබුණු කරුණු හඳුනාගැනීමට, ඒ හේතුවෙන් ආදායම් බදු හා භාණ්ඩාගාර බදු වැඩිපුර ගෙවීම් හඳුනාගෙන ආපසු අයකර ගැනීමට හෝ වගකිවයුතු නිලධාරීන්ගෙන් අධිභාර කිරීමට හා ආදායම් ආපසු ගෙවීම් අවම කරගැනීම සඳහා පිළියම් යෙදීමට සහ මේ පිළිබඳ සියළු තොරතුරු ඇතුළත් වන පරිදි ලේඛනයක් පවත්වා ගැනීමට කටයුතු කර නොතිබුණි.
- (ඒ) 2020 දෙසැම්බර් 31 දින වන විට ලියාපදිංචි තිබුණු ඔසුසැල් සංඛ්‍යාව විගණනය සඳහා ඉදිරිපත් නොකෙරුණු අතර සමාලෝචිත වර්ෂය තුළදී ඔසුසැල් 48 ක් පමණක් අධිකාරිය විසින්ද, ඔසුසැල් 23 ක් පමණක් පළාත් සෞඛ්‍ය නිලධාරී කාර්යාල විසින්ද පරීක්ෂාවට ලක්කර තිබුණි.
- (ඔ) 2020 දෙසැම්බර් 31 දිනට අධිකාරිය සඳහා අනුමත මුළු සේවක සංඛ්‍යාව 257 ක් වූ අතර ඉන් ස්ථිර සේවක සංඛ්‍යාව 235 ක් හා කොන්ත්‍රාත් පදනම මත සේවක සංඛ්‍යාව 22 ක් විය. එසේ වුවද, එදිනට මුළු තත්‍ය සේවක සංඛ්‍යාව 120 ක් වූ අතර ඉන් 59 දෙනෙකුම ද්විතීය පදනම මත තනතුරුවලට අනුයුක්ත කළ නිලධාරීන් විය. විශේෂයෙන් ඖෂධ ලියාපදිංචිය සඳහා ඉදිරිපත් වන අයදුම්පත් ඇගයීම් කටයුතුවල නිරත ඖෂධවේදීන් 45 දෙනෙකුම ද්විතීය පදනම මත බඳවා ගත් නිලධාරීන් විය. එසේම පුරප්පාඩු සේවක සංඛ්‍යාව 182 ක් වූ අතර ඒ තුළ වූ අධ්‍යක්ෂ, නියෝජ්‍ය අධ්‍යක්ෂ, වෛද්‍ය නිලධාරී යන මාණ්ඩලික ගණයට අයත් තනතුරු සංඛ්‍යාව 12 ක් විය. තවද ඖෂධ ඇගයීම් නිලධාරී සහ සහකාර ඖෂධ නිලධාරී වශයෙන් අනුමත නව තනතුරු 70 ක් හා අනුමත රසායනාගාර සහායක තනතුරු 08 ක් පැවති නමුත් එම නව තනතුරු සඳහා නිලධාරීන් බඳවා ගැනීමට 2021 ඔක්තෝබර් 07 දින වන විටත් කටයුතු කර නොතිබුණි. ඖෂධ පරීක්ෂක හා ඖෂධ විශ්ලේෂක වැනි තනතුරු පුරප්පාඩු පැවතීම, අධිකාරියේ ප්‍රධාන කාර්යය යටතට ගැනෙන ඔසුසල් අධීක්ෂණය,



බලපත්‍ර නිකුත් කිරීම, ඖෂධ හා වෛද්‍ය උපකරණ ලියාපදිංචිය, ලියාපදිංචිය සඳහා ඉදිරිපත් කරන ඖෂධවල ගුණත්වය පරීක්ෂා කිරීම, යහපත් නිෂ්පාදන පරිචයන් (GMP) පරීක්ෂාව හා අනුමත කිරීම ඇතුළු අධිකාරියේ මෙහෙයුම් කටයුතුවල කාර්යසාධනය කෙරෙහි සෘජුවම බලපෑ හැකි බව නිරීක්ෂණය විය.

- (ඔ) අධිකාරියේ සංයුක්ත සැලැස්ම, ක්‍රියාකාරී සැලැස්ම, ප්‍රසම්පාදන සැලැස්ම හා වාර්ෂික අයවැය ලේඛනය එකිනෙකට සමගාමීව පිළියෙල කළ යුතු වුවද, එපරිදි කටයුතු කර නොතිබුණි.
- (ක) භාණ්ඩාගාර ලේකම් විසින් නිකුත් කර තිබුණු 2014 පෙබරවාරි 17 දිනැති අංක 01/2014 දරන රාජ්‍ය මුදල් වක්‍රලේඛයේ 04 ඡේදය ප්‍රකාරව, ව්‍යවස්ථාපිත ආයතන විසින් දිගුකාලීන දැක්මක් සහිතව අදාළ පනතේ සඳහන් අරමුණු සාක්ෂාත් කරගැනීම ඉලක්ක කරගත්, ආයතනයේ සංවිධාන ව්‍යුහය, අනුමත කාර්ය මණ්ඩලය සහ දැනට සිටින කාර්ය මණ්ඩලය පිළිබඳ විස්තර, අදාළ වර්ෂය සඳහා අයවැය ලේඛනය හා අභ්‍යන්තර විගණන සැලැස්ම ඇතුළත් වාර්ෂික ක්‍රියාකාරී සැලැස්මක් පිළියෙල කළ යුතු වුවද, සමාලෝචිත වර්ෂය සඳහා අධිකාරිය විසින් ක්‍රියාකාරී සැලැස්මේ කෙටුම්පතක් පමණක් පිළියෙල කර තිබුණු අතර ඒ තුළ එම කරුණු ඇතුළත්ව නොතිබුණි.
- (ග) සමාලෝචිත වර්ෂය සඳහා පිළියෙල කර තිබුණු කෙටුම්පත් ක්‍රියාකාරී සැලැස්මේ ඇතුළත් ක්‍රියාකාරකම්වල ප්‍රගතිය විගණනය සඳහා ඉදිරිපත් නොකෙරුණු අතර රු.මිලියන 576 ක ප්‍රතිපාදන වෙන්කර තිබුණු ක්‍රියාකාරකම් 05 ක් ආරම්භ කිරීමට හෝ අපොහොසත්වී තිබුණි. එය රු.මිලියන 700 ක් වූ මුළු වාර්ෂික අයවැය ඇස්තමේන්තුවෙන් සියයට 82 ක ප්‍රතිශතයක් ගෙන තිබුණි.
- (ච) තිරසර සංවර්ධනය පිළිබඳ එක්සත් ජාතීන්ගේ වසර 2030 “නායය පත්‍රය” හා 2017 අගෝස්තු 14 දිනැති අංක එන්පී/එස්පී/එස්වීපී/17 දරන ජාතික ප්‍රතිපත්ති හා ආර්ථික කටයුතු අමාත්‍යාංශ ලේකම් විසින් නිකුත් කරන ලද වක්‍රලේඛ විධිවිධාන ප්‍රකාරව, තිරසර සංවර්ධන අරමුණු ළඟාකර ගැනීම පිණිස ආයතනය විසින් සපුරාගත යුතු ඉලක්කයන් හා එම ඉලක්කයන් සපුරා ගැනීම සඳහා පවතින පරතරයන් මෙන්ම ප්‍රගතිය මැන බැලීම සඳහා සුදුසු දර්ශක හඳුනාගත යුතු වුවද, අධිකාරිය විසින් එවැනි දර්ශකයන් හඳුනාගෙන අරමුණුවලින් ළඟාකරගත් ප්රමාණය හා බැහැරවීම් මෙන්ම අවධානය යොමු කළයුතු විවිධ ක්ෂේත්‍රයන් හඳුනාගෙන නොතිබුණි.


 ඩබ්ලිව්.පී.සී. වික්‍රමරත්න
 විගණකාධිපති

පරිච්ඡේදය - 4

කාර්ය සාධනය සාක්ෂාත් කර ගැනීම තිරසාර සංවර්ධන ඉලක්ක (SDG)

ජාත්‍යන්තර සංවර්ධනය අවශ්‍යතා සහ අවශ්‍යතා යන ක්ෂේත්‍ර හරහා ලොව පුරා පුද්ගලයන්ගේ ජීවිත වැඩිදියුණු කිරීම දෙස බලයි. සෞඛ්‍යය, අධ්‍යාපනය, ප්‍රජාතන්ත්‍රවාදය, තිරසාරභාවය සහ ආර්ථික විද්‍යාව වැනි ක්ෂේත්‍ර සමඟින්, වැඩි අවස්ථාවන් සමඟ වඩාත් සාධාරණ ජීවිතයක් ගත කිරීමට මිනිසුන් වඩා හොඳින් සන්නද්ධ වේ. "දරිද්‍රතාවය අවසන් කිරීම, පෘථිවිය ආරක්ෂා කිරීම සහ 2030 වන විට සියලු මිනිසුන් සාමය සහ සමෘද්ධිය භුක්ති විඳීම සහතික කිරීම" සඳහා UNDP හරහා එක්සත් ජාතීන්ගේ සංවිධානය තිරසාර සංවර්ධන ඉලක්ක (SDG) මත ක්‍රියා කරයි. රටවල් සහ ප්‍රදේශ 170කට අධික සංඛ්‍යාවක දිළිඳුකම, ඒඩ්ස් සහ කාන්තාවන්ට සහ ගැහැණු ළමයින්ට එරෙහි වෙනස්කම් කිරීම සහතික කිරීමට රටවල් ක්‍රියා කරයි.

ඉලක්ක 17න්, ඉලක්ක අංක 3 “යහපත් සෞඛ්‍යය සහ යහපැවැත්ම” වන අතර, මිනිසුන් සෞඛ්‍ය සම්පන්න ජීවිතයක් ගත කිරීම සහතික කිරීම සඳහා ළමා මරණ අඩු කිරීමට සහ ආයු අපේක්ෂාව වැඩි කිරීමට NMRA හි විෂය පථයට සම්පව සම්බන්ධ වේ.

ඒ අනුව, NMRA හි සියලුම කාර්යයන් මෙම SDG අංක 3 හි ඉලක්ක සපුරා ගැනීම සඳහා මාර්ගෝපදේශනය කර ඇත;

3.8 මූල්‍ය අවදානම් ආරක්ෂාව, ගුණාත්මක අත්‍යවශ්‍ය සෞඛ්‍ය සේවා සඳහා ප්‍රවේශය සහ සැමට ආරක්ෂිත, ඵලදායී, ගුණාත්මක සහ දැරිය හැකි අත්‍යවශ්‍ය ඖෂධ සහ එන්නත් සඳහා ප්‍රවේශය ඇතුළුව විශ්වීය සෞඛ්‍ය ආවරණයක් සාක්ෂාත් කර ගැනීම.

3. සියලුම රටවල දුම්කොළ පාලනය පිළිබඳ ලෝක සෞඛ්‍ය සංවිධානයේ රාමු සම්මුතිය සුදුසු පරිදි ක්‍රියාත්මක කිරීම ශක්තිමත් කිරීම.

3.B TRIPS ගිවිසුම සහ මහජන සෞඛ්‍යය පිළිබඳ දෝහා ප්‍රකාශනයට අනුකූලව, සංවර්ධනය වෙමින් පවතින රටවලට මූලික වශයෙන් බලපාන බෝවන සහ බෝ නොවන රෝග සඳහා එන්නත් සහ ඖෂධ පර්යේෂණ සහ සංවර්ධනය සඳහා සහාය වීම, දැරිය හැකි මිලකට අත්‍යවශ්‍ය ඖෂධ සහ එන්නත් සඳහා ප්‍රවේශය ලබා දීම. සංවර්ධනය වෙමින් පවතින රටවලට මහජන සෞඛ්‍යය ආරක්ෂා කිරීම සඳහා නම්‍යශීලීභාවය පිළිබඳ බුද්ධිමය දේපළ අයිතිවාසිකම්වල වෙළඳ සම්බන්ධ අංශ පිළිබඳ ගිවිසුමේ විධිවිධාන පූර්ණ ලෙස භාවිතා කිරීමට ඇති අයිතිය තහවුරු කරයි, සහ විශේෂයෙන් සැමට ඖෂධ සඳහා ප්‍රවේශය ලබා දෙයි.

3. C සෞඛ්‍ය මූල්‍යකරණය සහ සංවර්ධනය වෙමින් පවතින රටවල, විශේෂයෙන් අඩු සංවර්ධිත රටවල සහ කුඩා දූපත් සංවර්ධනය වෙමින් පවතින රටවල සෞඛ්‍ය ශ්‍රම බලකාය බඳවා ගැනීම, සංවර්ධනය කිරීම, පුහුණු කිරීම සහ රඳවා ගැනීම සැලකිය යුතු ලෙස වැඩි කිරීම.

ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරිය

මෙම සියලු ඉලක්ක NMRA හි විෂය පථය මඟින් ආරක්ෂාව, ගුණාත්මකභාවය, කාර්යක්ෂමතාව සහ මිල යන අංශවල ඖෂධ සහ වෛද්‍ය උපකරණ නියාමනය කරයි.

පරිච්ඡේදය - 5

මානව සම්පත් පැතිකඩ

5.1 සේවක සංඛ්‍යාව කළමනාකරණය

	අනුමත සේවක සංඛ්‍යාව	පවතින සේවක සංඛ්‍යාව	පුරප්පාඩුව
ජ්‍යෙෂ්ඨ මට්ටම	76	12	64
තෘතීයික මට්ටම	46	-	46
ද්විතීයික මට්ටම	85	77	8
ප්‍රාථමික මට්ටම	50	31	19
සමස්ත	257	120	137

ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරිය