

ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරිය - 2016

ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරියේ 2016 දෙසැම්බර් 31 දිනෙන් අවසන් වර්ෂයේ මෙහෙයුම් කටයුතු පිළිබඳව 1971 අංක 38 දරන මුදල් පනතේ 13(1) වගන්තිය සහ 2015 අංක 05 දරන ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරිය පනතේ 20 වන වගන්තිය සමඟ සංයෝජිතව කියවිය යුතු ශ්‍රී ලංකා ප්‍රජාතාන්ත්‍රික සමාජවාදී ජනරජයේ ආණ්ඩුක්‍රම ව්‍යවස්ථාවේ 154(1) ව්‍යවස්ථාවේ ඇතුළත් විධිවිධාන ප්‍රකාර මාගේ විධානය යටතේ විගණනය කරන ලදී. මුදල් පනතේ 13(6) වගන්තිය ප්‍රකාර ඉදිරිපත් කළ යුතු 2016 වර්ෂය සඳහා වූ මූල්‍ය ප්‍රකාශන මෙම වාර්තාවේ දින වනවිටත් ඉදිරිපත් කර නොතිබුණි. ශ්‍රී ලංකා ප්‍රජාතාන්ත්‍රික සමාජවාදී ජනරජයේ ආණ්ඩුක්‍රම ව්‍යවස්ථාවේ 154(6) ව්‍යවස්ථාව ප්‍රකාරව මා විසින් පාර්ලිමේන්තුවට ඉදිරිපත් කළයුතු යැයි අදහස් කරන සමාලෝචිත වර්ෂයේ අධිකාරියේ ක්‍රියාකාරීත්වය සම්බන්ධයෙන් වූ මාගේ නිරීක්ෂණ මෙම වාර්තාවට ඇතුළත් වේ.

1.2 අධිකාරිය පිහිටුවීම හා එහි ආරම්භය

2015 අංක 05 දරන ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරිය පනතේ 02 වන වගන්තිය ප්‍රකාරව, 2015 ජූලි 01 දින සිට ස්ථාපිත කර තිබුණු ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරියේ මෙහෙයුම් කටයුතු 2016 ජනවාරි 01 දින සිට ආරම්භ කර තිබුණි. එම පනතේ 03 වගන්තිය ප්‍රකාරව ප්‍රත්‍යක්ෂ, ආරක්ෂාකාරී සහ නිවැරදි තත්ත්වයෙන් යුතු ඖෂධ, වෛද්‍ය උපකරණ සහ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන,

- (අ) සාධාරණ මිලකට මහජනතාවට ලබා දෙන බව තහවුරු කිරීම, ලියාපදිංචි කිරීම, බලපත්‍ර ලබාදීම.
- (ආ) 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) අත්‍යාවශ්‍ය ඖෂධ සාධාරණ මිලකට පැවතීම සහතික කිරීමේ අරමුණින් ශ්‍රී ලංකාව තුළ නිවැරදි තත්ත්වයෙන් යුතු ඖෂධ නිෂ්පාදනය දිරිමත් කිරීම.
- (ඈ) සෞඛ්‍ය සත්කාර වෘත්තිකයන් හා පාරිභෝගිකයන් විසින් ආරක්ෂාකාරී ලෙස සහ විවාරශීලී ලෙස භාවිතය ප්‍රවර්ධනය කිරීම.
- (ඉ) සම්බන්ධිත අදාළ නීති සඳහා උචිත සංශෝධන නිර්දේශ කිරීම.
- (ඊ) මහජනතාව, සෞඛ්‍ය සත්කාර වෘත්තිකයන් සහ ඒ පිළිබඳව සැලකිල්ලක් දක්වන සියලු දෙනා දැනුවත් කිරීම.
- (උ) ප්‍රවර්ධනය සහ අලෙවිකරණය නියාමනය කිරීම.
- (ඌ) රට තුළ ඖෂධ, වෛද්‍ය උපකරණ සහ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන පැවතීම නියාමනය කිරීම.
- (එ) තත්ත්වය, ආරක්ෂාකාරී බව සහ අහිතකර ප්‍රතික්‍රියාවන් පිළිබඳව පශ්චාත් අලෙවිකරණ සමීක්ෂණ පැවැත්වීම සහ
- (ඒ) ශ්‍රී ලංකාවේ සායනික පරීක්ෂණ පැවැත්වීමට අදාළ සියලු කටයුතු නියාමනය කිරීම.

අධිකාරියේ ප්‍රධාන අරමුණු විය.

1.3 මූල්‍ය ප්‍රකාශන සම්බන්ධයෙන් කළමනාකරණයේ වගකීම

අධිකාරියේ මූල්‍ය ප්‍රකාශන ශ්‍රී ලංකා ගිණුම්කරණ ප්‍රමිතීන්ට අනුකූලව පිළියෙල කිරීම හා සාධාරණ ලෙස ඉදිරිපත් කිරීම සහ වංචා හෝ වැරදි හේතුවෙන් ඇතිවිය හැකි ප්‍රමාණාත්මක සාවද්‍ය ප්‍රකාශනයන්ගෙන් තොරවූ මූල්‍ය ප්‍රකාශන පිළියෙල කිරීමට හැකිවනු පිණිස අවශ්‍යවන අභ්‍යන්තර පාලනය තීරණය කිරීම කළමනාකරණයේ වගකීම වේ.

2. මූල්‍ය ප්‍රකාශන

2.1 මූල්‍ය ප්‍රකාශන ඉදිරිපත් කිරීම

2003 ජූනි 02 දිනැති අංක පීඊඩී/12 දරන රාජ්‍ය ව්‍යාපාර වක්‍රලේඛයේ 6.5.1 වගන්තිය හා 2004 පෙබරවාරි 24 දිනැති අංක 01/2004 දරන භාණ්ඩාගාර වක්‍රලේඛය ප්‍රකාරව, ව්‍යවස්ථාපිත මණ්ඩලවල වාර්ෂික මූල්‍ය ප්‍රකාශන ගිණුම් වර්ෂය අවසන්වී දින 60ක් ඇතුළත විගණකාධිපති වෙත ඉදිරිපත් කළ යුතු වුවත්, 2016 වර්ෂයේ මූල්‍ය ප්‍රකාශන මෙම වාර්තාවේ දිනය වන විටත් විගණනය සඳහා ඉදිරිපත් කර නොතිබුණි.

2.2. විගණනය සඳහා සාක්ෂි නොවීම

පහත සඳහන් විෂයයන් ඉදිරියෙන් දක්වා ඇති සාක්ෂි විගණනයට ඉදිරිපත් නොකෙරීම හේතුවෙන් ඒවා විගණනයේදී සතුටුදායක ලෙස සන්නිරීක්ෂණය කිරීමට හෝ එම විෂයයන් පිළිබඳ අදහසක් ඉදිරිපත් කිරීමට නොහැකි විය.

විෂයය -----	වටිනාකම -----	ඉදිරිපත් නොවූ සාක්ෂි -----
	රු.	
(අ) ඖෂධ, වෛද්‍ය උපකරණ සහ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන ලියාපදිංචි කිරීමේ ආදායම	167,951,285	(i) ඖෂධ, වෛද්‍ය උපකරණ සහ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන ලියාපදිංචි කිරීම සඳහා සමාලෝචිත වර්ෂය තුළදී ලැබුණු අයදුම්පත් ප්‍රමාණය හා ඉන් ලියාපදිංචි කළ ප්‍රමාණය පිළිබඳ තොරතුරු.
		(ii) 2009 මැයි 12 දිනැති අංක 1601/15 දරන අති විශේෂ ගැසට් පත්‍රයේ දක්වා ඇති ආකාරයට එක් එක් කාණ්ඩවලට බෙදා වෙන්කරන ලද අධිකාරියේ මුළු ආදායම.
(ආ) වෙක්පත් හෝ මුදල් තැන්පත්	97,270	2016 දෙසැම්බර් 31 දිනට බැංකු සැසඳුම් ප්‍රකාශනය තුළ ඇතුළත් රු.97,270ක සෘජු තැන්පතු වලට නිකුත් කළ කුවිතාන්සි, කුවිතාන්සි නිකුත් නොකළේ නම් ඊට හේතු හා එම තැන්පතු පිළිබඳ විස්තර.

2.3 නීති රීති, රෙගුලාසි හා කළමනාකරණ තීරණවලට අනුකූල නොවීම

නීති රීති, රෙගුලාසි හා කළමනාකරණ තීරණවලට අනුකූල නොවීමේ අවස්ථා පහත පරිදි විය.

නීති රීති, රෙගුලාසි යනාදියට යොමුව

අනුකූල නොවීම

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

(i) 62 (1) (ආ), 86 සහ 105 වගන්ති

ඖෂධ, වෛද්‍ය උපකරණ සහ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන සම්බන්ධයෙන් අධිකාරිය විසින් සම්පූර්ණ හෝ තාවකාලික ලියාපදිංචියක් ප්‍රදානය කරනු ලැබිය හැකි අතර එක් එක් වර්ගයේ ලියාපදිංචිය සඳහා වූ කොන්දේසි නියම කරනු ලැබිය යුතු වුවද, මෙම වාර්තාවේ දිනය වන විටත් එම කොන්දේසි නියම කර නොතිබුණි.

(ii) 65 (4), 86 සහ 105 වගන්ති

ඖෂධ, වෛද්‍ය උපකරණ සහ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන සම්බන්ධයෙන් සහතිකයක් දරන්නකු විසින් එම සහතිකයේ කාලසීමාව අවසන් වීමේ දිනයට මාස හයකට පෙර එම සහතිකය අලුත් කිරීම සඳහා ඉල්ලුම් නොකරන අවස්ථාවක, එම සහතිකය අදාළ වන ඖෂධයේ, වෛද්‍ය උපකරණයේ හා සීමාස්ථ නිෂ්පාදනයේ ලියාපදිංචිය හෝ බලපත්‍රය ස්වක්‍රීයව අවලංගු වී ඇති ලෙස සලකනු ලැබිය යුතුය. එහෙත් එම වගන්තිවලට පටහැනි අයුරින් ලියාපදිංචි සහතික නිකුත්කරන ලද අවස්ථා 11 ක් පැවති බව ලිපිගොනු 20ක නියැදියක් පරීක්ෂා කිරීමේදී අනාවරණය විය.

(ආ) 2005 අංක 06 දරන එකතුකල අගය මත බදු (සංශෝධන) පනත

යම් බදු අයකළ හැකි කාලසීමාවක් සම්බන්ධයෙන් වූ බද්ද ඒ බදු අයකළ හැකි කාලසීමාව අවසාන වීමෙන් පසුව එළඹෙන මාසයේ විසිවන දිනට පසු දිනයක් නොවන දිනයක දේශීය ආදායම් කොමසාරිස් ජනරාල් වෙත ගෙවිය යුතු වුවද, අධිකාරිය විසින් සමාලෝචිත වර්ෂය තුළදී එකතු කර තිබුණු රු.11,633,289 ක් වූ එකතු කළ අගය මත බදු විගණන දිනය වූ 2017 සැප්තැම්බර් 27 දින වන විටත් දේශීය ආදායම් කොමසාරිස් ජනරාල් වෙත ප්‍රේෂණය කර නොතිබුණි.

(ඇ) 2006 අංක 12 දරන මුද්දර ගාස්තු (විශේෂ විධිවිධාන) පනත

සෑම වර්ෂයකම එක් එක් කාර්තුව අවසන්වී දින පහළොවක් ඇතුළත මුද්දර ගාස්තු දේශීය ආදායම් කොමසාරිස් ජනරාල් වෙත ප්‍රේෂණය කළ යුතු වුවත්, අධිකාරිය විසින් 2016 දෙවන හා තෙවන කාර්තු වලට අදාළව එකතු කර තිබුණු රු.4,608,980 ක් වූ මුද්දර ගාස්තු විගණිත දිනය වූ 2017 සැප්තැම්බර් 27 දින වන විටත් දේශීය ආදායම් කොමසාරිස් ජනරාල් වෙත ප්‍රේෂණය කර නොතිබුණි.

(ඈ) ශ්‍රී ලංකා ප්‍රජාතාන්ත්‍රික සමාජවාදී ජනරජයේ මුදල් රෙගුලාසි සංග්‍රහය

(i) මුදල් රෙගුලාසි 395 (ඇ)

බැංකු ගිණුම්වල එක් එක් මාසය අවසානයේ ඇති ගනුදෙනු තත්ත්වය සම්බන්ධයෙන් ඊළඟ මාසයේ 15 දිනට පෙර බැංකු සැසඳුම් ප්‍රකාශනයක් පිළියෙළ කළ යුතුය. එහෙත් විගණිත දිනය වූ 2017 සැප්තැම්බර් 27 දින වන විට 2017 අගෝස්තු මාසයට අදාළ බැංකු සැසඳුම් ප්‍රකාශනය පිළියෙළ කර තිබිය යුතු වුවත්, එදින වන විට 2017 අප්‍රේල් මාසයට අදාළ බැංකු සැසඳුම් ප්‍රකාශනය පමණක් පිළියෙළ කර තිබුණි. ඒ අනුව බැංකු සැසඳුම් ප්‍රකාශන පිළියෙළ කිරීමට අදාළව මාස 04 ක කාල ප්‍රමාදයක් පැවතුණි.

(ii) මුදල් රෙගුලාසි 394,396

2016 දෙසැම්බර් 31 දිනට බැංකු සැසඳුම් ප්‍රකාශනයෙහි ඇතුළත් මුළු වටිනාකම රු.16,265,812 ක් වූ අවලංගු කරන ලද චෙක්පත් 03ක් හා නිකුත් කළ නමුත් උපලබ්ධි නොවූ මාස 6 ඉකුත්වූ චෙක්පත් 02 ක් සම්බන්ධයෙන් මුදල් රෙගුලාසි ප්‍රකාරව කටයුතු කර නොතිබුණි.

(ඉ) 2002 සැප්තැම්බර් 30 දිනැති අංක 364(3) දරන රාජ්‍ය මුදල් චක්‍රලේඛය හා ප්‍රසම්පාදන මාර්ගෝපදේශ සංග්‍රහයේ 5.4.11 හා 5.4.12 වගන්ති

සමාලෝචිත වර්ෂයට අදාළ එකතුකළ අගය මත බදු රු.11,633,289 ක් පිළිබඳ විස්තර විගණකාධිපතිට පිටපතක් සහිතව දේශීය ආදායම් කොමසාරිස් ජනරාල්වරයා වෙත දැනුම් දී නොතිබුණි.

(ඊ) 2009 අප්‍රේල් 16 දිනැති අංක 09/2009 දරන රාජ්‍ය පරිපාලන චක්‍රලේඛය

සේවා ස්ථානයක සිටින සේවක සංඛ්‍යාව ගැන නොසලකා වෙලා සටහන් යන්ත්‍ර භාවිතා කළ යුතු වුවත්, 2014 මැයි 31 දිනෙන් පසු ක්‍රියාවිරහිතව පැවති ඇඟිලි සලකුණු යන්ත්‍ර අලුත්වැඩියා කිරීමට අධිකාරිය විසින් පියවර ගෙන නොතිබුණි.

- (උ) 1978 දෙසැම්බර් 19 දිනැති අංක 842 දරන භාණ්ඩාගාර වක්‍රලේඛය අධිකාරිය විසින් දේපළ පිරිසක හා උපකරණ සම්බන්ධයෙන් සමාලෝචිත වර්ෂය අවසන් වන විටත් ස්ථාවර වත්කම් ලේඛණයක් පවත්වා නොතිබුණි.

3. මෙහෙයුම් සමාලෝචනය

3.1. කාර්යසාධනය

2015 අංක 05 දරන ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරිය පනතේ දැක්වෙන විධිවිධාන ප්‍රකාරව, ඖෂධ, වෛද්‍ය උපකරණ සහ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන ලියාපදිංචි කිරීම සඳහා සමාලෝචිත වර්ෂය තුළදී ලැබුණු අයදුම්පත් ප්‍රමාණය හා ඉන් ලියාපදිංචි කළ ප්‍රමාණය පිළිබඳ තොරතුරු, අධිකාරිය තුළ ස්ථාපිත කළ යුතු අංශ හා කමිටු පිළිබඳ තොරතුරු විගණනයට ඉදිරිපත් නොකෙරුණු බැවින් අධිකාරියේ කාර්යසාධනය පිළිබඳ අදහසක් ඉදිරිපත් කළ නොහැකි විය.

3.2 කළමනාකරණ ක්‍රියාකාරකම්

පහත සඳහන් නිරීක්ෂණ කරනු ලැබේ.

- (අ) 2015 අංක 05 දරන ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරිය පනතේ 2 වන පරිච්ඡේදයේ 30(2) වගන්තිය ප්‍රකාරව, අධිකාරිය තුළ ස්ථාපිත කළ යුතු අංශ 11 ක් අතරින් තොරතුරු, අධ්‍යාපන, සන්නිවේදන හා පර්යේෂණ අංශය, නිෂ්පාදන නියාමන අංශය සහ සංවිධාන සංවර්ධන අංශය යන අංශ 03 2016 දෙසැම්බර් 31 වනවිටත් ස්ථාපිත කර නොතිබුණි.
- (ආ) 2015 අංක 05 දරන ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරිය පනතේ අංක 2, 3, 4, 5, 6 සහ 7 පරිච්ඡේදයන්හි පිළිවෙලින් අංක 30, 43, 68, 89, 118 සහ 123 දරන වගන්ති ප්‍රකාරව, ස්ථාපිත කළයුතු කමිටු 6 කින් 2016 දෙසැම්බර් 31 දින වන විට ජාතික උපදේශක කමිටුව සහ අභියාචනා කමිටුව යන කමිටු 02 ස්ථාපිත කර නොතිබුණි.
- (ඇ) පනතේ 38 (2) (අ) හා (ආ) වගන්ති ප්‍රකාරව, සෞඛ්‍ය පෝෂණ හා දේශීය වෛද්‍ය අමාත්‍යාංශය යටතේ ක්‍රියාත්මකව පැවති ජාතික ඖෂධ තත්ත්ව ආරක්ෂණ පර්යේෂණාගාරය 2015 ජූලි 01 දින සිට බලපැවැත්වෙන පරිදි අධිකාරිය වෙත පවරා ගත යුතු වුවද, විගණිත දිනය වූ 2017 ඔක්තෝබර් 17 දින වන විටත් එම පර්යේෂණාගාරය අධිකාරිය වෙත පවරා ගෙන නොතිබුණි.
- (ඈ) ජාතික ඖෂධ තත්ත්ව ආරක්ෂණ පර්යේෂණාගාරය සඳහා කාර්ය මණ්ඩලය තීරණය කර අනුමත කර ගැනීමට සහ දැනට සේවයේ නියුක්ත නිලධාරීන් 64 දෙනා අධිකාරියට අනුයුක්ත කර ගැනීමට විගණිත දිනය වූ 2017 ඔක්තෝබර් 17 දින වන විටත් අපොහොසත් වී තිබුණි.

(ඉ) සෝදිසි කිරීම, පරීක්ෂා කිරීම, විශ්ලේෂණය කිරීම සහ සායනික අත්හදා බැලීම් සඳහා ගෙන්වන ලද උපකරණ සහ ඖෂධ සාම්පල් කල් ඉකුත් වීමෙන් පසු විනාශ කළ යුතු වුවද, 2013 වර්ෂයේ සිට විගණන දිනය වූ 2017 ඔක්තෝබර් 10 දින දක්වා කාල පරිච්ඡේදයට අදාළ එවැනි කල් ඉකුත් වූ සාම්පල් 180 ක් විනාශ නොකර ජාතික ඖෂධ තත්ත්ව ආරක්ෂණ පර්යේෂණාගාරය තුළ රඳවා තබා තිබුණි.

(ඊ) විරෝධතා නොදැක්වීමේ ලිපි නිකුත් කිරීම සම්බන්ධයෙන් නිරීක්ෂණය වූ කරුණු පහතින් දැක්වේ.

(i) 2015 අංක 05 දරන ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරිය පනතේ III වන පරිච්ඡේදයේ IV වන කොටසේ අංක 58 හා IV වන පරිච්ඡේදයේ IV වන කොටසේ අංක 82 වගන්ති අනුව කිසිදු තැනැත්තෙකු විසින් යම් ඖෂධයක් හෝ වෛද්‍ය උපකරණයක් අධිකාරියේ ලියාපදිංචි නොකර සහ අධිකාරියෙන් බලපත්‍රයක් ලබා නොගෙන නිෂ්පාදනය කිරීම හෝ ආනයනය කිරීම නොකළ යුතුය. එම පනතේ 59 හා 83 වගන්ති ප්‍රකාරව, ප්‍රත්‍යක්ෂ ආරක්ෂා සහිත සහ නිවැරදි තත්ත්වයේ ඖෂධ හෝ වෛද්‍ය උපකරණ ලබාදෙන බවට සහතික වීම සඳහා ඇති අවශ්‍යතාවය සැලකිල්ලට ගනිමින් ඖෂධ හෝ වෛද්‍ය උපකරණ ඇගයීමෙන් පසුව ලියාපදිංචි සහතික හා බලපත්‍ර නිකුත් කිරීම අධිකාරිය විසින් සිදු කළ යුතුය. ඉහත සඳහන් විධිවිධානයන්ට පටහැනිව රාජ්‍ය ඖෂධ නීතිගත සංස්ථාව, වෛද්‍ය සැපයීම් අංශය, අනෙකුත් රජයේ හා පෞද්ගලික ආයතන වෙනුවෙන් 2016 වර්ෂය තුළදී විරෝධතා නොදැක්වීමේ ලිපි 649 ක්ද 2017 ජනවාරි සිට ඔක්තෝබර් 20 දින දක්වා එවැනි ලිපි 557 ක්ද නිකුත්කර තිබුණි. පනත යටතේ ලියාපදිංචි නොකළ, බලය නොලත් ඖෂධ හා වෛද්‍ය උපකරණ ආනයනකරුවන්ට ඒවා ශ්‍රී ලංකා රේගුවෙන් නිදහස් කරගැනීම සඳහා එම විරෝධතා නොදැක්වීමේ ලිපි භාවිතා කර තිබුණි.

(ii) විරෝධතා නොදැක්වීමේ ලිපි නිකුත් කිරීම හේතුවෙන් ගුණත්වය පිළිබඳ තහවුරුවක් නොමැති වෛද්‍ය සැපයීම් රට තුළට ගලා ඒම වැලැක්විය නොහැකි අතර, ගාස්තුවක් අය කිරීමකින් තොරව එම ලිපි නිකුත් කරන බැවින් අධිකාරියේ ලියාපදිංචි හා බලපත්‍ර ගාස්තු ආදායම් අඩුවීමටද එය හේතුවක් වී තිබුණි.

(iii) 2016 ජනවාරි සිට ඔක්තෝබර් 20 දක්වා හා 2017 ජනවාරි සිට ඔක්තෝබර් 20 දක්වා කාලය තුළ නිකුත් කළ විරෝධතා නොදැක්වීමේ ලිපි ගණන සැසඳීමේදී 2016 වර්ෂයට සාපේක්ෂව 2017 වර්ෂයේදී එම ලිපි නිකුත් කිරීම සියයට 7 කින් පමණ වැඩිවී තිබුණි.

- (iv) 2015 අංක 05 දරන ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරිය පනතේ VI වන පරිච්ඡේදයේ I වන කොටසේ අංක 109 වන වගන්තිය අනුව ජීවිතයක් බේරාගැනීම සඳහා හෝ බෝවන රෝග හෝ වසංගත රෝගයක් පැතිරීම වැළැක්වීම සඳහා වැනි විශේෂ අවස්ථානුගත කරුණු වලදී හෝ වෙනත් යම් ජාතික අවශ්‍යතාවයක් සඳහා හෝ ජාතික ආරක්ෂාව සඳහා ඖෂධ, වෛද්‍ය උපකරණ හෝ සීමාස්ථ නිෂ්පාදන නිශ්චිත ප්‍රමාණවලින් ආනයනය කිරීමට සහ සැපයීමට අධිකාරිය විසින් අවසරය ලබාදිය හැකිය. නමුත් ඉහත සඳහන් විශේෂිත අවශ්‍යතා ගණයට අදාළ නොවන, අදාළ ඖෂධයේ හෝ වෛද්‍ය උපකරණයේ ලියාපදිංචිය අවලංගුවීම, ලියාපදිංචි සැපයුම්කරුවන් නොසිටීම, ලියාපදිංචි සැපයුම්කරුවන් මිලගණන් ඉදිරිපත් නොකිරීම, වැනි හේතු මත සමාලෝචිත වර්ෂය තුළදී විරෝධයක් නොදැක්වීම් ලිපි 183 ක් වෛද්‍ය සැපයුම් අංශය හා රාජ්‍ය ඖෂධ නීතිගත සංස්ථාව වෙත නිකුත් කර තිබුණි. එවැනි හේතු මත විරෝධතා නොදැක්වීමේ ලිපි නිකුත්කිරීම, සැපයුම්කරුවන්ගේ ඖෂධ, වෛද්‍ය උපකරණ හා සීමාස්ථ නිෂ්පාදන ලියාපදිංචිය ලබාගැනීමට ඇති උනන්දුව හීන කිරීමට හේතු වන බව නිරීක්ෂණය වේ.
- (v) 2013 මාර්තු 07 දින එනම් අධිකාරිය ස්ථාපිත කිරීමට පෙර හා 2016 මාර්තු 16 දින වලදී වර්ෂ 05 ක කාලයක් සඳහා Dextran 40 injection sodium chloride injection IP 10% 0.9 500ml ඖෂධය වෙනුවෙන් සම්පූර්ණ ලියාපදිංචිය ලබාගෙන තිබුණු සැපයුම්කරුවන් දෙදෙනෙකු සිටියදී, 2017 වර්ෂය තුළ අවස්ථා 08 කදී රු.56,068,038ක් වටිනා ඖෂධ ඇණවුම් කිරීම සඳහා එකම නිෂ්පාදක හෝ සැපයුම්කරු වෙත අධිකාරිය විසින් විරෝධතා නොදැක්වීමේ ලිපි 08 ක් නිකුත් කර තිබුණි.
- (vi) සමාලෝචිත වර්ෂය තුළදී එකම සැපයුම්කරුට නැවත නැවතත් විරෝධතා නොදැක්වීමේ ලිපි නිකුත් කර තිබුණු අවස්ථා 07 ක්ද 2017 ඔක්තෝබර් 20 දක්වා කාලය තුළදී එවැනි අවස්ථා 10 ක්ද පැවතුණි.

3.3 ප්‍රසම්පාදන හා කොන්ත්‍රාත් ක්‍රියාවලිය

පහත සඳහන් නිරීක්ෂණ කරනු ලැබේ.

- (අ) අධිකාරිය විසින් රු.1,643,000 ක් වැයකර වායුසම්කරණ යන්ත්‍ර 13 ක් සහ රු.579,026 ක් වැයකර කාර්යාල උපකරණ මිලදී ගැනීමට අදාළ ප්‍රසම්පාදනයන්වලදී විනිවිදභාවය හා ආර්ථිකභාවය සාක්ෂාත් කර ගෙන නොතිබුණු බව පහතින් දැක්වෙන කරුණු අනුව නිරීක්ෂණය විය.
 - (i) රජයේ ප්‍රසම්පාදන මාර්ගෝපදේශ සංග්‍රහයේ 5.3.1 (ඇ) ප්‍රකාරව සම්මත ලංසු කැඳවීමේ ලේඛන භාවිතා කර නොතිබුණු අතර එම සංග්‍රහයේ 5.3.1 (ඇ) ප්‍රකාරව, ලංසු ලේඛන පිළිවෙලින් තාක්ෂණික ඇගයීම් කමිටුව හා ප්‍රසම්පාදන කමිටුව විසින් පරීක්ෂා කොට අනුමත කළ යුතු වුවද මෙම මිලදී ගැනීම් දෙකට අදාළ තාක්ෂණික

ඇගයීම් කමිටුව පත් කිරීමට පිළිවෙලින් දින 15 කට හා මාස 1 කට පෙර ලංසු කැඳවා තිබීම හේතුවෙන් ලංසු කැඳවීමේ ලේඛන සඳහා එම කමිටුවල අනුමැතිය ලබා ගැනීමට නොහැකිවී තිබුණි.

- (ii) රජයේ ප්‍රසම්පාදන මාර්ගෝපදේශ සංග්‍රහයෙහි 6.3.3 (අ) ප්‍රකාරව, ලංසු විවෘත කිරීමේ වගකීම ප්‍රසම්පාදන කමිටුව වෙත පැවරී ඇති අතර ප්‍රසම්පාදන කමිටුව විසින් එම අධිකාරිය ලංසු විවෘත කිරීමේ කමිටුව වෙත පවරනු ලැබිය හැකිය. එම කමිටුව අවම වශයෙන් ප්‍රසම්පාදන කමිටුව විසින් අනුමත කරනු ලබන සාමාජිකයන් දෙදෙනෙකුගෙන් සමන්විත විය යුතු නමුත් මෙම මිලදීගැනීම් දෙක සම්බන්ධයෙන් ලංසු විවෘත කිරීමේ කමිටුවක් පත් කර නොතිබුණි. තවද ප්‍රසම්පාදන මාර්ගෝපදේශ සංග්‍රහයෙහි 6.3.6 ප්‍රකාරව, ලංසු විවෘත කිරීම පිළිබඳ කටයුතු නියමිත ආකෘති පත්‍රයක වාර්තා ගත කළ යුතු වුවත් එවැනි වාර්තාවක්ද පිළියෙල කර නොතිබුණි.
- (iii) භාණ්ඩ ප්‍රසම්පාදනය සඳහා වෙළඳපොළ මිල සැඟවුම් ක්‍රමය අනුගමනය කිරීමේදී ප්‍රසම්පාදන මාර්ගෝපදේශ සංග්‍රහයේ අතිරේක 28 හි 2.14.1 ප්‍රකාරව රු.මිලියන 1 සිට රු.මිලියන 5 දක්වා භාණ්ඩ මිලදී ගැනීම සඳහා අධිකාරී බලය දෙපාර්තමේන්තු ප්‍රසම්පාදන කමිටුව වෙතින් ලබා ගත යුතු වුවද, පිරිවැය රු.1,643,000 ක් වූ වායු සමීකරණ යන්ත්‍ර 13 ක් මිලදී ගැනීමේ ප්‍රසම්පාදනය සඳහා අධිකාරී බලය ප්‍රාදේශීය ප්‍රසම්පාදන කමිටුව වෙතින් ලබා ගෙන තිබුණි.
- (iv) වායුසමීකරණ යන්ත්‍ර 13 මිලදී ගැනීම සඳහා පිළියෙල කර තිබුණු ලංසු කැඳවීමේ ලේඛනවලට එම යන්ත්‍රවල නඩත්තු පිරිවැය ඇතුළත් කර නොතිබුණි. සැපයුම්කරු තෝරා ගැනීමෙන් පසුව එම සැපයුම්කරුගෙන් නඩත්තු පිරිවැය සඳහා මිල ගණන් කැඳවා තිබුණි. මේ හේතුවෙන් අනෙකුත් සැපයුම්කරුවන්ගේ නඩත්තු පිරිවැය සමඟ සංසන්දනාත්මක ඇගයීමක් සිදු කිරීමට නොහැකිවීම මත තෝරාගත් සැපයුම්කරු අවම මිල ගණන් ඉදිරිපත් කළ සැපයුම්කරුද යන්න නිශ්චිත නොවීය.
- (v) රජයේ ප්‍රසම්පාදන මාර්ගෝපදේශ සංග්‍රහයේ 6.3.1 (අ) i , ii , iii වගන්ති ප්‍රකාරව, ලංසු ලියාපදිංචි තැපෑල මගින් හෝ විශේෂයෙන් නියම කරන ලද ස්ථානයේදී ප්‍රසම්පාදන අස්ථිත්වය විසින් බලය පවරා ඇති නිලධාරියා වෙත පෞද්ගලිකවම ලංසු භාරදී ලදුපතක් ලබා ගැනීමෙන් හෝ මුද්‍රා තබන ටෙන්ඩර් පෙට්ටියක් ඇති බවට ලංසු කැඳවීමේ ලේඛනවල සඳහන් වන්නේ නම් මුද්‍රා තබන ලද ටෙන්ඩර් පෙට්ටියට බහාලීමෙන් එක් ස්ථානයකදී පමණක් භාර ගත යුතුය. නමුත් කාර්යාල උපකරණ මිලදී ගැනීමට අදාළව 2016 මැයි 26 දින ෆැක්ස් මගින් එවන ලද පෞද්ගලික ආයතනයක ලංසුව, ඇගයීම සඳහා තාක්ෂණික ඇගයීම් කමිටුව විසින් කටයුතු කර තිබුණි. ඒ අනුව ෆැක්ස් මගින් ලංසු ඉදිරිපත් කරන ලද සැපයුම්කරුගෙන් රු.84,813 ක් වැයකර high back chair හා half cupboard with filing rack අයිතම මිලදී ගැනීම සඳහා අධිකාරිය විසින් කටයුතු කර තිබීම හේතුවෙන් ප්‍රසම්පාදන ක්‍රියාවලියේ විනිවිදභාවය පිළිබඳව විගණනයට ගැටළු සහගත විය.

3.4 කාර්ය මණ්ඩල පරිපාලනය

පහත සඳහන් නිරීක්ෂණ කරනු ලැබේ.

- (අ) 2016 දෙසැම්බර් 31 දිනට ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරියේ අනුමත කාර්ය මණ්ඩලයේ පවතින විධායක මට්ටමේ තනතුරු 08 කට අදාළව පුරප්පාඩු 22 ක්ද , විධායක නොවන මට්ටමේ තනතුරු 05 කට අදාළව පුරප්පාඩු 69 ක්ද හා සුළු සේවක තනතුරු 04 කට අදාළව පුරප්පාඩු 12 ක්ද වශයෙන් මුළු පුරප්පාඩු 103 ක් පැවතුණි. එම පුරප්පාඩු අතරින් නීති නිලධාරී තනතුර හා රියදුරු තනතුර සඳහා පමණක් නිලධාරීන් දෙදෙනෙකු ස්ථිර වශයෙන් බඳවා ගැනීමට අධිකාරිය කටයුතු කර තිබුණු නමුත් ඉතිරි පුරප්පාඩු 101 සම්පූර්ණ කිරීමට 2017 අගෝස්තු 31 දින වන විටත් කටයුතු කර නොතිබුණි.
- (ආ) 2016 දෙසැම්බර් 31 දිනට අනුමත කාර්ය මණ්ඩලය ඉක්මවා කාර්යාල කාර්ය සහායක තනතුරු 12 ක් හා යතුරු ලේඛිකා තනතුරු 02 ක් සඳහා නිලධාරීන් 14 දෙනෙකු සේවයේ නියුක්ත කර තිබුණි.
- (ඇ) 2015 අංක 05 දරන ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරි පනතේ 17 වන වගන්තිය ප්‍රකාරව, කාර්ය මණ්ඩලය බඳවා ගැනීමට අධිකාරිය අපොහොසත් වී තිබුණු අතර විධිමත් පරිදි සේවයෙන් මුදාහැරීමකින් තොරව ඒකාබද්ධ සේවයේ නිලධාරීන් 30 දෙනෙක්ද සෞඛ්‍ය හා දේශීය වෛද්‍ය අමාත්‍යාංශයේ නිලධාරීන් 107 දෙනෙක්ද 2016 දෙසැම්බර් 31 දිනට අධිකාරියේ සේවා නියුක්ත කර තිබුණි. ඒ හේතුවෙන් අධිකාරිය පිහිටුවා 2017 අගෝස්තු 31 දින වන විට වර්ෂ 02කට ආසන්න කාලයක් ඉක්මවා තිබුණද එම තනතුරු ස්ථිරව පිරවීමට අධිකාරිය අපොහොසත්වී තිබුණි.
- (ඈ) ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරියේ අනුමත කාර්ය මණ්ඩලයට ඇතුළත් වන සහකාර අධ්‍යක්ෂ/නියෝජ්‍ය අධ්‍යක්ෂ, ඖෂධ විශ්ලේෂක, පිරිවැය නිලධාරී, ඖෂධ පරීක්ෂක, ඖෂධවේදී සහ රසායනාගාර සහායක යන තනතුරු 06 සඳහා බඳවා ගැනීමේ පරිපාටියක් 2017 අගෝස්තු 31 දින වන විටත් පිළියෙල කර නොතිබුණි.
- (ඉ) පරිපාලන නිලධාරී තනතුරට එක් නිලධාරියෙකු සහ කළමනාකරණ සහකාර තනතුරට නිලධාරීන් 41 දෙනෙකු බඳවා ගැනීම සඳහා පිළිවෙළින් 2016 ජූනි 12 දින සහ 2016 නොවැම්බර් 22 දින පුවත්පත් දැන්වීම් පළ කර තිබුණු අතර එම තනතුරුවලට අදාළ බඳවා ගැනීම් පරිපාටියේ 5.4 ඡේදය ප්‍රකාරව විගණිත දිනය වූ 2017 අගෝස්තු 31 දින වන විටද බඳවා ගැනීම් සිදු කිරීමට කටයුතු කර නොතිබුණි.
- (ඊ) අධ්‍යක්ෂ (මානව සම්පත්) තනතුර සඳහා 2016 ජූනි 12 දිනැති පුවත්පත් දැන්වීමක් මගින් තෝරා ගත් නිලධාරියා විසින් 2016 නොවැම්බර් 24 දින එම තනතුර භාර ගැනීම ප්‍රතික්ෂේප කළ බැවින් එදින සිට විගණිත දිනය වූ 2017 අගෝස්තු 31 දින වන විටත් නව නිලධාරියෙකු බඳවා ගැනීමට අවශ්‍ය ක්‍රියාමාර්ග ගෙන නොතිබුණි.

(උ) 2016 දෙසැම්බර් 31 දිනට ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරියේ සේවයේ නියුක්ත 124 දෙනෙක් සඳහා විධිමත් පරිදි රැකියා විස්තර ලබාදී නොතිබුණි.

(ඌ) ජාතික ඖෂධ තත්ත්ව ආරක්ෂණ පර්යේෂණාගාරය සඳහා 2016 දෙසැම්බර් 31 දිනට අනුමත කාර්ය මණ්ඩලය තුළ වූ විධායක තනතුරු 21 ක්ද, විධායක නොවන තනතුරු 9 ක්ද, සුළු සේවක තනතුරු 6 ක්ද පුරප්පාඩුව පැවති අතර එම පුරප්පාඩු සහිතව පර්යේෂණාගාරය විගණක දිනය වූ 2017 ඔක්තෝබර් 25 දින දක්වා පවත්වා ගෙන ගොස් තිබුණු අතර, වෙනත් සුළු සේවක තනතුරු 2 ක් සඳහා අනුමත කාර්ය මණ්ඩලය ඉක්මවා සුළු සේවකයින් 9 දෙනෙකු සේවයේ නියුක්ත කර තිබුණි.

4. ගිණුම් කටයුතුභාවය සහ යහපාලනය

4.1 සංයුක්ත සැලැස්ම

අධිකාරියේ සංයුක්ත සැලැස්ම විගණනය සඳහා ඉදිරිපත් නොකෙරුණි.

4.2 ක්‍රියාකාරී සැලැස්ම

2016 වර්ෂය වෙනුවෙන් වූ ක්‍රියාකාරී සැලැස්ම විගණනය සඳහා ඉදිරිපත් නොකෙරුණි.

4.3 ප්‍රසම්පාදන සැලැස්ම

2006 රජයේ ප්‍රසම්පාදන මාර්ගෝපදේශ සංග්‍රහයෙහි 4.2.1 (ආ) ඡේදය ප්‍රකාරව අවම වශයෙන් වර්ෂ තුනක (03) කාලයක් සඳහා අපේක්ෂිත ප්‍රසම්පාදන කටයුතු ඇතුළත් කරමින් ප්‍රධාන ප්‍රසම්පාදන සැලැස්මක් පිළියෙල කර නොතිබුණු අතර සමාලෝචිත වර්ෂය සඳහා ප්‍රසම්පාදන සැලැස්මක් සහ ප්‍රසම්පාදන කාල සටහනක්ද පිළියෙල කර නොතිබුණි.

5. පද්ධති හා පාලනයන්

විගණනයේදී නිරීක්ෂණය වූ පද්ධති හා පාලන අඩුපාඩු වරින්වර අධිකාරියේ සභාපතිවරයාගේ අවධානයට යොමු කරන ලදී. පහත සඳහන් පද්ධති හා පාලන ක්ෂේත්‍ර කෙරෙහි විශේෂ අවධානය යොමු කළ යුතු වේ.

පද්ධති හා පාලන ක්ෂේත්‍ර -----	නිරීක්ෂණ -----
(අ) ආදායම් ගිණුම්ගත කිරීම	ආදායම් වර්ගීකරණය කර ගිණුම්ගත නොකිරීම.
(ආ) විරෝධතා නොදැක්වීමේ ලිපි නිකුත් කිරීම	අවම මට්ටමකින් පවත්වාගෙන යාමට කටයුතු කර නොතිබීම.
(ඇ) කාර්ය මණ්ඩල බඳවාගැනීම	පනත ප්‍රකාරව කාර්ය මණ්ඩලය අනුයුක්ත කර නොතිබීම.

- (අ) ස්ථාවර වත්කම් පාලනය අමාත්‍යාංශයෙන් ස්ථාවර වත්කම් පවරාගෙන නොතිබීම.
- (ඉ) ඖෂධ හා වෛද්‍ය උපකරණ ලියාපදිංචි සහතික සම්බන්ධ ලේඛන නඩත්තු කිරීම ලියාපදිංචි සහතික අංක අනුපිළිවෙල අනුව පවත්වා ගනු ලැබූ ලේඛනවල, සමහර ලියාපදිංචි සහතික අංකයන් ඇතුළත් නොවීම.
- (ඊ) මූල්‍ය පාලනය බැංකු සැසඳුම් නිසි පරිදි පිළියෙල නොකිරීම හා පිළියෙල කිරීමේ ප්‍රමාදයන් පැවතීම.