



## இலங்கைச் சனநாயக சோசலிசுக் குடியரசின் பாராஞ்மன்றம்

### தேசிய மருந்துகள் ஒழுங்குபடுத்தும் அதிகாரசபை

தேசிய மருந்துகள் கொள்கைக்கு ஒத்ததாகவுள்ளவொரு முறையில் மருந்துகள், மருத்துவ உபகரணங்கள், எல்லைக் கோட்டு உற்பத்தி பொருட்கள் மற்றும் மருத்துவகப் பரீட்சியில் பகல்களை நடாத்துதல் தொடர்பான பதிவையும், உரிமைளித் தலையும், உற்பத்தியையும், இறக்குமதியையும் மற்றும் வேறெல்லா அம்சங்களையும் ஒழுங்குபடுத்துவதற்கும் கட்டுப்படுத்துவதற்கும் பொறுப்பாகவிருக்க வேண்டியதான், தேசிய மருந்துகள் ஒழுங்குபடுத்தும் அதிகாரசபை எனவறியப்படவேண்டியதுமான ஒழுங்குபடுத்தும் அதிகாரசபையொன்றைத் தாபிப்பதற்கு ஏற்பாடு செய்வதற்கும்; மருந்துகள் ஒழுங்குபடுத்தும் பிரிவு, மருத்துவ உபகரணங்கள் ஒழுங்குபடுத்தும் பிரிவு, எல்லைக் கோட்டு உற்பத்திப்பொருட்கள் ஒழுங்குபடுத்தும் பிரிவு மற்றும் மருத்துவகப் பரீட்சியில் ஒழுங்குபடுத்துதல் பிரிவு உட்பட தேசிய மருந்துகள் ஒழுங்குபடுத்தும் அதிகார சபையின் பிரிவுகளை தாபிப்பதற்கு ஏற்பாடு செய்வதற்கும்; தேசிய மதியுரைக் குழுவொன்றைத் தாபிப்பதற்கும்; 1980 ஆம் ஆண்டின் 27 ஆம் இலக்க, ஒப்பனைச் சாதனங்கள், உபகரணங்கள், அவுடதங்கள் சட்டத்தை நீக்குவதற்கும்; அத்துடன் அவற்றோடு தொடர்புபட்ட அல்லது அவற்றின் இடைநேர்விளைவான கருமங்களுக்கு ஏற்பாடு செய்வதற்குமானதொரு சட்டமுலம்

சுகாதார மற்றும் சுதேச மருந்துவ அமைச்சரால் 2015, மாச்ச மாதம் 03 ஆம் திகதியின்று சமர்ப்பிக்கப்பட்டது

பாராஞ்மன்றத்தால் அச்சிடப்பணிக்கப்பட்டது

[335 ஆம் சட்டமுலம் ]

இலங்கை அரசாங்க அச்சுத் தினைக்களத்தில் பதிப்பிக்கப்பெற்றது  
கொழும்பு 5, அரசாங்க வெளியிட்டலுவலகத்தில் பெற்றுக்கொள்ளலாம்

விலை : ரூபா 86.00

தபாற் செலவு : ரூபா 60.00

**தேசிய மருந்துகள் ஒழுங்குபடுத்தும்  
அதிகாரசபை**

ச.வ. - ஓ. 21/2012

தேசிய மருந்துகள் கொள்கைக்கு ஒத்ததாகவுள்ளவொரு முறையில்மருந்துகள், மருத்துவஉபகரணங்கள், எல்லைக் கோட்டு உற்பத்திப் பொருட்கள் மற்றும் மருத்துவகப் பரிட்சிப்புகளை நடாத்துதல் தொடர்பான பதிவையும், உரிமைளித்தலையும், உற்பத்தியையும், இறக்குமதியையும் மற்றும் வேறெல்லா அம்சங்களையும் ஒழுங்குபடுத்துவதற்கும் கட்டுப்படுத்துவதற்கும் பொறுப்பாகவிருக்க வேண்டியதான், தேசிய மருந்துகள் ஒழுங்குபடுத்தும் அதிகாரசபை எனவறியப்படவேண்டியதுமான ஒழுங்குபடுத்தும் அதிகாரசபையொன்றைத் தாபிப் பதற்கு ஏற்பாடு செய்வதற்கும்; மருந்துகள் ஒழுங்குபடுத்தும் பிரிவு, மருத்துவ உபகரணங்கள் ஒழுங்குபடுத்தும் பிரிவு, எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருட்கள் ஒழுங்குபடுத்தும் பிரிவு மற்றும் மருத்துவகப் பரிட்சிப்புகள் ஒழுங்குபடுத்துதல் பிரிவு உட்பட தேசிய மருந்துகள் ஒழுங்குபடுத்தும் அதிகாரசபையின் பிரிவுகளை தாபிப்பதற்கு ஏற்பாடு செய்வதற்கும்; தேசிய மதியுரைக் குழுவொன்றைத் தாபிப்பதற்கும்; 1980 ஆம் ஆண்டின் 27ஆம் இலக்க, ஒப்பனைச் சாதனங்கள், உபகரணங்கள், அவுடதங்கள் சட்டத்தை நிக்குவதற்கும்; அத்துடன் அவற்றோடு தொடர்புபட்ட அல்லது அவற்றின் இடைநேர் விளைவான கருமங்களுக்கு ஏற்பாடுசெய்வதற்குமானதொரு சட்டம்

இலங்கைச் சனநாயக சோசலிசுக் குடியரசின் பாரானுமன்றத் தினால் பின்வருமாறு சட்டமாக்கப்படுவதாகுக :-

1. இச்சட்டம், 2015 ஆம் ஆண்டின் ..... ஆம் இலக்க, தேசிய சுருக்கப் பயரும் மருந்துகள் ஒழுங்குபடுத்தும் அதிகாரசபைச் சட்டம் என எடுத்துக் காட்டப்படலாமென்பதுடன், (இதனகத்துப்பினர் “நியமிக்கப் பட்ட தேதி” எனக் குறிப்பீடு செய்யப்படும்) வர்த்தமானில் நடைமுறைக்கு வரும் வெளியிடப்பட்ட கட்டளைமூலம் அமைச்சர் நியமிக்கக்கூடிய வாறான அத்தகைய தேதியன்று நடைமுறைக்கு வருதலும் வேண்டும்.

**தேசிய மருந்துகள் ஒழுங்குபடுத்தும்  
அதிகாரசபை**

**அத்தியாயம் I**

**தேசிய மருந்துகள் ஒழுங்குபடுத்தும் அதிகாரசபை**

**பாகம் I**

**அதிகாரசபையைத் தாபித்தல்**

5        2. (1) (இதனகத்துப்பின்னர் ‘அதிகாரசபை’ எனக் குறிப்பீடு தேசிய  
செய்யப்படும்) தேசிய மருந்துகள் ஒழுங்குபடுத்தும் அதிகாரசபை மருந்துகள்  
என அழைக்கப்படவேண்டிய அதிகாரசபையொன்று தாபிக்கப் ஒழுங்கு  
படுதல் வேண்டும்.  
அதிகாரசபையைத் தாபித்தல் அதிகாரசபை  
யைத்  
தாபித்தல்.

(2) அதிகாரசபையானது இப்பிரிவினால் அதற்குக் குறித்  
10 தளிக்கப்பட்ட பெயரைக்கொண்டு சூட்டினைக்கப்பட்ட குழு  
வொன்றாகவிருத்தல் வேண்டுமென்பதுடன், இடையநா வழியுளி  
மையையும் பொது இலச் சினையொன்றையும் கொண்டதாக  
விருத்தலும் வேண்டும்; அத்துடன் அத்தகைய பெயரில் அது  
வழக்குத் தொடுக்கலாமென்பதுடன், அதற்கெதிராக வழக்குத்  
15 தொடுக்கவும் படலாம்.

3. அதிகாரசபையின் குறிக்கோள்கள் பின்வருவனவாதல் அதிகாரசபையின்  
வேண்டும்:- குறிக்கோள்கள்.

(அ) கட்டுபடியான விலைகளில் பொதுமக்களுக்குப் பயனு  
டைமையுள்ள, காப்பான மற்றும் சிறந்த தரத்தினவான  
20 மருந்துகளும், பயனுடைமையுள்ள, காப்பான மற்றும்  
சிறந்த தரத்தினவான மருந்துவ உபகரணங்களும்  
மற்றும் பயனுடைமையுள்ள, காப்பான மற்றும் சிறந்த  
தரத்தினவான எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருட்க  
ஞம் கிடைக்கக்கூடியமையை உறுதிப்படுத்துதல்;

25        (ஆ) மருந்துகள், மருத்துவ உபகரணங்கள் மற்றும் எல்லைக்  
கோட்டு உற்பத்திப்பொருட்கள் என்பவற்றைப் பதிவு  
செய்தல், அவற்றுக்கு உரிமைளித்தல், பதிவை அல்லது  
உரிமைளித்தலை இரத்துச் செய்தல், உற்பத்தி செய்தல்,

**தேசிய மருந்துகள் ஒழுங்குபடுத்தும்  
அதிகாரசபை**

3

விலையிடுதல், இறக்குமதிசெய்தல், களஞ்சியப்படுத்தல், இடம்பெயர்த்தல், விநியோகித்தல், விற்பனைசெய்தல், விளம்பரப்படுத்தல் மற்றும் கையுதிர்த்தல் என்பவற்றுடன் சம்பந்தப்பட்ட எல்லாக் கருமங்களுக்காகவும் மத்திய ஒழுங்குபடுத்துநராகப் பணியாற்றுதல்;

5

(இ) மருந்துகள், மருத்துவ உபகரணங்கள், எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருட்கள் மற்றும் நுண்ணாய்வு ரீதியிலான மருந்துசார் உற்பத்திப் பொருட்கள் என்பவற்றின் பதிவுடனும் உரிமமளித்தலுடனும் இறக்குமதியுடனும் தொடர்புபட்ட எல்லாச் செயற்பாடுகளும் வெளிப்படையான, நிலைபெறுதலுக் கூடிய மற்றும் ஒப்புரவான முறையில் நிறைவேற்றப்படுவதனை உறுதிப்படுத்துதல் ;

10

(ஈ) கட்டுப்படியான விலையில் அத்தியாவசிய மருந்துகளின் கிடைப்பனவை உறுதிப்படுத்தும் தோக்கில் இலாங்கையில் நல்ல தராதரத்திலான மருந்துகள் உற்பத்தி செய்யப்படுவதனை ஊக்குவித்தல் ; அத்துடன்

15

(உ) மருந்துகள், மருத்துவ உபகரணங்கள் மற்றும் எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருட்கள் என்பன, உடல் நலக்கவனிப்பு உயர்தொழிலர்களினாலும் பாவனையாளர்களினாலும் காப்பான முறையிலும் பகுத்தறிவுக்கேற்பவும் பயன்படுத்தப்படுவதனை மேம்படுத்துதல் ;

20

(ஊ) மருந்துகள், மருத்துவ உபகரணங்கள் மற்றும் எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருட்கள் தொடர்பான இயைபான சட்டங்களுக்குத் தோதான திருத்தங்களை விதிந்துரைத்தல் ;

25

(எ) மருந்துகள், மருத்துவ உபகரணங்கள் மற்றும் எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருட்கள் பற்றிப் பொது மக்களுக்கும் உடனாலக் கவனிப்பு உயர்தொழிலர்கள் மற்றும் மருந்துகள் மீதான எல்லா நடுநிலை முதலீட்டாளர்களுக்கும் அறியத்தருதல் ;

30

**தேசிய மருந்துகள் ஒழுங்குபடுத்தும்  
அதிகாரசபை**

(ஏ) மருந்துகள், மருத்துவ உபகரணங்கள் மற்றும் எல்லைக் கோட்டு உற்பத்திப் பொருட்களின் மேம்படுத்துதல் மற்றும் சந்தைப்படுத்துதலை ஒழுங்குபடுத்துதல்;

(ஐ) மருந்துகள், மருத்துவ உபகரணங்கள் மற்றும் எல்லைக் கோட்டு உற்பத்திப் பொருட்களின் கிடைப்பனவை ஒழுங்குபடுத்துதல்;

(ஓ) மருந்துகள், மருத்துவ உபகரணங்கள் மற்றும் எல்லைக் கோட்டு உற்பத்திப் பொருட்களின் தராதரம், காப்பு மற்றும் பாதகமான எதிர்விளைவு மீதான சந்தையில் விடப்பட்ட பின்னரான கண்காணிப்பை நடாத்துதல்; மற்றும்

(ஓ) இலங்கையில் மருத்துவகப் பரீட்சிப்புகளை நடாத்துதல் தொடர்பான எல்லாக் கருமங்களையும் ஒழுங்குபடுத்துதல்.

15      4. அதிகாரசபையானது பின்வருமேவாரைக் கொண்டிருந்ததல் அதிகாரசபையின் வேண்டும்:- அமைப்பு.

(அ) பதவிவழி உறுப்பினர்கள் -

(i) சுகாதார சேவைகள் பணிப்பாளர் தலைமை யதிபதி ;

20      (ii) திறைசேரிச் செயலாளர் அல்லது அவரது நியமத்தர் ;

(iii) அதிகாரசபையின் செயலாளராகப் பணியாற்ற வேண்டியவரும் 15 ஆம் பிரிவின்கீழ் நியமிக்கப் பட்டவருமான அதிகாரசபையின் பிரதான நிறைவேற்று அலுவலர் ;

(ஆ) (இதனகத்துப்பின்னர் “நியமிக்கப்பட்ட உறுப்பினர்கள்” எனக் குறிப்பீடுசெய்யப்படும்) அமைச்சரினால் நியமிக்கப்பட வேண்டிய பின்வரும் ஆட்கள் -

**தேசிய மருந்துகள் ஒழுங்குபடுத்தும்  
அதிகாரசபை**

5

- (i) அவர்களின் முறையான உயர்தொழில்சார் குழுக்களினால் பெயர்குறித்து நியமிக்கப்பட்ட, பின் வரும் மருத்துவக்க் கற்கைநெறிகளைப் பிரதிநிதித்துவப்படுத்துகின்ற, சுகாதார அமைச்சரச் சேர்ந்த நான்கு சிறப்பறிஞர்களான மருத்துவகர்கள்:-

5

(அ) பொது மருத்துவம்;

(ஆ) பொது அறுவைமருத்துவம்;

(இ) குழந்தைமருத்துவம் ; அத்துடன்

10

- (ஈ) பெண்ணோயியல் மற்றும் மகப்பேற்றி யல்;

15

- (ii) மருத்துவ பீடங்களின் தோதான பீடாதிபதியுடனான கலந்தாலோசனையுடன் ஒவ்வொரு மூன்றாண்டுகளுக்கும் சுழற்சிமுறையில் நியமிக்கப்பட்ட, பல்கலைக்கழக மாணியங்கள் ஆணைக்குழுவின் தவிசாளரினால் பெயர் குறித்து நியமிக்கப்பட்ட, 1978 ஆம் ஆண்டின் 16 ஆம் இலக்க, பல்கலைக்கழகங்கள் சட்டத்தின்கீழ் தாபிக்கப்பட்ட, இலங்கையிலுள்ள ஏதேனும் பல்கலைக்கழகத்தின் வாக்டவியற் பேராசிரியராருவர்;

20

- (iii) தோதான பீடங்களின் தோதான பீடாதிபதியுடனான கலந்தாலோசனையுடன் ஒவ்வொரு மூன்றாண்டுகளுக்கும் சுழற்சிமுறையில் நியமிக்கப்பட்ட, பல்கலைக்கழக மாணியங்கள் ஆணைக்குழுவின் தவிசாளரினால் பெயர் குறித்து நியமிக்கப்பட்ட, 1978 ஆம் ஆண்டின் 16 ஆம் இலக்க, பல்கலைக்கழகங்கள் சட்டத்தின்

25

**தேசிய மருந்துகள் ஒழுங்குபடுத்தும்  
அதிகாரசபை**

கீழ் தாபிக்கப்பட்ட, இலங்கையிலுள்ள ஏதேனும் பல்கலைக்கழகத்தின் மருந்தாக்க அறிவியற் பேராசிரியரொருவர் அல்லது சிரேட்ட விரிவுரையாளரொருவர்;

- 5 (iv) முறையே முகாமைத்துவம், சட்டம், கணக்கியல் மற்றும் சுகாதாரம் என்ற துறைகளில் தீர்மையெய்தியுள்ள உயர்தொழிலர்களான ஆட்கள் நால்வர்.

5. (1) அதிகாரசபையின் தவிசாளராகவிருப்பதற்கு, நியமிக்கப்பட்ட உறுப்பினர்களுள் ஒருவரை அமைச்சர் நியமித்தல் வேண்டும். (அதிகாரசபையின் தவிசாளர்)

(2) தவிசாளர், அமைச்சருக்கு முகவரியிட்டனாலும் பட்டப்பட்ட கடிதத் தின்மூலம் தவிசாளர் பதவியிலிருந்து விலகலாமென்பதுடன், அத்தகைய பதவியிலகுகை எத்தேதியன்று அமைச்சரினால் 15 ஏற்றுக்கொள்ளப்படுகின்றதோ அத்தேதியிலிருந்து பயனுறுதலும் வேண்டும்.

(3) அமைச்சர், குறித்தனிக்கப்பட்ட காரணங்களுக்காகத் தவிசாளர் பதவியிலிருந்து தவிசாளரை அகற்றலாம்.

(4) இரண்டாம் மற்றும் (3)ஆம் உட்பிரிவுகளின் ஏற்பாடுகளுக்கும் கமைய, தவிசாளரின் பதவிக்காலம், அவர் அதிகாரசபையில் உறுப்பாண்மை வகிக்கும் காலப்பகுதியாதல் வேண்டும்.

(5) தவிசாளரானவர், சுகாமை, வேறு உடற்றக்கூடியினம், இலங்கையில் இல்லாமை காரணமாக அல்லது வேறேதேனும் காரணத்துக்காகத் தமது பதவிக்குரிய கடமைகளைப் புரிவதற்குத் 25 தற்காலிகமாக இயலாதவராகவுள்ளவிடத்து, நியமிக்கப்பட்ட உறுப்பினரொருவரென்ற முறையில் தமது வழமையான கடமைகளுடன் சேர்த்து மேலதிகமாகத் தவிசாளராகச் செயலாற்றுவதற்கு வேறொன்றும் நியமிக்கப்பட்ட உறுப்பினரை அமைச்சர் நியமிக்கலாம்.

**தேசிய மருந்துகள் ஒழுங்குபடுத்தும்  
அதிகாரசபை**

7

6. (1) அமைச்சர், அதிகாரசபையின் உறுப்பினரொராக ஆளொருவரை நியமிப்பதற்குமுன் னர், அதிகாரசபையின் உறுப்பினரொருவரென் நமுறையில் அவரது பணிகளை நிறைவேற்றுவதனைப் பங்கமான முறையில் பாதிக்கக்கூடிய 5 சாத்தியமுள்ளவாராக அதிகாரசபையின் அலுவல்களில் நிதிசார் அல்லது வேறு முரண்படும் அக்கறை எதனையும் அத்தகைய ஆள் கொண்டிருக்கவில்லையெனத் தம்மைத் திருப்திப்படுத்திக் கொள்ளுதல் வேண்டும்.

(2) அதிகாரசபையின் உறுப்பினரொவரும் நியமிக்கப்பட்டதி 10 லிருந்து அத்தகைய ஏதேனும் அக்கறையைக் கொள்ளவில்லை யென அமைச்சர் காலத்துக்குக்காலம் தம்மைத் திருப்திப்படுத்திக் கொள்ளுதலும் வேண்டும்.

(3) ஆளொவரும், அத்தகைய ஆள் அதிகாரசபையின் உறுப்பினரொராக இல்லாதொழில்தன் உடனடித்துப் பின் னர் 15 முன்றாண்டு காலப்பகுதியொன்றினுள் மருந்தாக்க கைத்தொழில் ஏதேனும் தொழிலில் அல்லது ஒப்படையில் ஈடுபடுதலாகாது.

(4) (அ) அதிகாரசபையினால் செய்துகொள்ளப்பட்ட அல்லது செய்துகொள்ளப்படுவதற்கு உத்தேசிக்கப்பட்ட ஏதேனும் 20 ஒப்பந்தத்தில் நேரடியாக அல்லது நேரடியாகவல்லாமல் எவ்வகையிலும் அக்கறைகொண்டுள்ள அதிகாரசபையின் உறுப்பினரொருவர் அதிகாரசபையின் கூட்டமொன்றில் அவரது அக்கறையின் தன்மையை வெளியிடுதல் வேண்டும்.

(ஆ) அத்தகைய வெளியிடுகை அதிகாரசபையின் நிகழ்ச்சிக் 25 குறிப்புகளில் பதியப்படுதல் வேண்டுமென்பதுடன், அவ்வறுப்பினர் அவ்வொப்பந்தம் தொடர்பாக அதிகாரசபையின் ஏதேனும் கலந்தாராய்வில் அல்லது முடிபில் பங்குபற்றுதலுமாகாது.

(5) அமைச்சர் இப்பிரிவின் ஏற்பாடுகளுக்கு பயனை மேலும் குறித்துரைக்கவும் கொடுக்கவும் ஒழுங்குவிதிகளை ஆக்கலாம்.

**தேசிய மருந்துகள் ஒழுங்குபடுத்தும்  
அதிகாரசபை**

(6) இப்பிரிவின் நோக்கங்களுக்காக-

“அதிகாரசபையின் உறுப்பினரொருவர்” என்பது,  
தலிசாளரையும், நியமிக்கப்பட்ட உறுப்பினரொரு  
வரையும் மற்றும் பதவிவழி உறுப்பினரொருவரை  
5 யும் உள்ளடக்கும்;

“முரண்படும் அக்கறை” என்பது, மருந்துகள், மருத்துவ  
உபகரணங்கள், எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திகள்  
அல்லது நுண்ணாய்வு ரீதியிலான மருத்துவ  
உற்பத்திப் பொருட்களின் உற்பத்தி, இறக்குமதி,  
10 விநியோகம் அல்லது விற்பனையில் ஈடுபட்டுள்ள  
ஏதேனும் கம்பெனி அல்லது பொறுப்பு  
முயற்சியுடனான ஏதேனும் கையாளுகையை  
உள்ளடக்கும்.

**7. ஆளோருவர் பின்வருமாறிருப்பின், அதிகாரசபையின் உறுப்பினரொருவரின்  
15 உறுப்பினரொருவராக நியமிக்கப்படுவதற்கு அல்லது தொடர்ந்து தொடர்ந்து திருப்பதற்குத் தகைமையற்றவராதல் வேண்டும்:-**

- (அ) பாராளுமன்றத்தின், ஏதேனும் மாகாண சபையின் உறுப்பினரொருவரின் அல்லது ஏதேனும் உள்ளுரதிகாரசபையின் உறுப்பினராகவிருப்பின் அல்லது வரின்;
- 20 (ஆ) இலக்கைப் பிரசையாகவிராதிருப்பின் அல்லது இல்லாதொழியின்;
- (இ) அதிகாரசபையினால் அல்லது அதன் சார்பில் செய்துகொள்ளப்பட்ட ஏதேனும் ஒப்பந்தத்தின்கீழான ஏதேனும் உரிமையை அல்லது நன்மையை நேரடியாக  
25 அல்லது நேரடியாகவல்லாமல் வைத்திருப்பின் அல்லது துய்ப்பின்;
- (ஈ) அதிகாரசபையின் உறுப்பினரொருவரென்ற முறையிலான அவரது பணிகள் அவரினால் நிறைவேற்றப்

**தேசிய மநுந்துகள் ஒழுங்குபடுத்தும்**  
**அதிகாரசபை**

9

படுவதனைப் பங்கமான முறையில் பாதிக்கக்கூடிய சாத்தியமுள்ளவாறான ஏதேனும் நிதிசார் அல்லது வேறு அக்கறையைக் கொண்டிருப்பின்;

(உ) அதிகாரசபையின் மூன்று கூட்டங்களுக்குத் தொடர்ச்சி  
5 யாக வந்தை தராதிருப்பின்;

(ஊ) இலங்கையில் அல்லது வேறேதேனும் நாட்டில் வலுவிலுள்ள ஏதேனும் சட்டத்தின் கீழ் சித்தசவாதீன மற்றவராகக் காணப்படின் அல்லது வெளிப்படுத்தப்படின்;

10 (எ) இலங்கையில் அல்லது வேறேதேனும் நாட்டில் வலுவிலுள்ள ஏதேனும் சட்டத்தின் கீழ் கடனிறுக்கவகையற்ற வராக அல்லது வங்கிமுறிந்தவராக வெளிப்படுத்தப்பட்டு பொறுப்புவிடுவிக்கப்படாத கடனிறுக்கவகையற்ற வராக அல்லது வங்கிமுறிந்தவராக இருப்பின்; அல்லது

15 (ஏ) இலங்கையில் அல்லது வேறேதேனும் நாட்டில் உள்ள ஏதேனும் நீதிமன்றத்தினால் விதிக்கப்பட்ட மறியற்றண்டனைத் தீர்ப்பை அனுபவித்துக் கொண்டிருப்பின் அல்லது அனுபவித்திருப்பின்.

8. அதிகாரசபையின் பதவிவழி உறுப்பினர் ஒவ்வொருவரும், பதவிவழி  
20 அத்தகைய அலுவலர் எந்தப் பதவியின் பயனைக்கொண்டு உறுப்பினர்கள்.  
அதிகாரசபைக்கு நியமிக்கப்பட்டுள்ளாரோ அந்தப் பதவியை  
அத்தகைய அலுவலர் வகிக்கும்வரை பதவிவகித்தல் வேண்டும்.

9. (1) அதிகாரசபையின் நியமிக்கப்பட்ட உறுப்பினர் ஒவ்வொரு நியமிக்கப்பட்ட  
வரும், இறப்பின் மூலம், பதவிவிலகுவதன் மூலம் அல்லது உறுப்பினர்கள்  
25 பதவியிலிருந்து அகற்றப்படுவதன்மூலம் அத்தகைய அலுவலர் தொடர்பான நியமிக்கப்பட்ட தொடர்பான  
பதவியை முன்னரே வறிதாக்கினாலோழிய மூன்றாண்டுக் காலப்பகுதியொன்றுக்குப் பதவிவகித்தல் வேண்டுமென்பதுடன்,  
இழுக்காற்று ஏதுக்களின் மீது பதவியிலிருந்து அகற்றப்பட்டிருந்தாலோழிய மீளா நியமிக்கப்படுவதற்குத் தகவுடையவராதலும்  
30 வேண்டும்.

(2) அமைச்சர், குறித்தளிக்கப்பட்ட காரணங்களுக்காக,  
நியமிக்கப்பட்ட எவ்வேறும் உறுப்பினரைப் பதவியிலிருந்து  
அகற்றலாம்.

(3) நியமிக்கப்பட்ட எவ்வேறும் உறுப்பினர், அதன்சார்பில்  
5 அமைச்சருக்கு முகவரியிட்டனாலும் பட்ட கடிதத்தின் மூலம்  
எந்தேரத்திலும் பதவியிலிருந்து விலகலாமென் பதுடன்,  
அத்தகைய பதவியிலகுகை, அது அமைச்சரினால் ஏற்றுக்கொள்  
ஙப்படுவதன் மேல் பயனுறுதலும் வேண்டும்.

(4) (அ) நியமிக்கப்பட்ட எவ்வேறும் உறுப்பினர் இறக்கும்,  
10 பதவியிலகும் அல்லது பதவியிலிருந்து அகற்றப்படும் பட்சத்தில்,  
அமைச்சர், அக்குறிப்பிட்ட உறுப்பினரின் நியமனம் தொடர்பாக  
இச்சட்டத்தின் ஏற்பாடுகளைக் கருத்திற்கொண்டு, அவரினிடத்திற்  
செயலாற்றவேன வேறோராளை நியமிக்கலாம்.

(ஆ) அமைச்சர், அத்தகைய வெற்றிடம் ஏற்பட்டதிலிருந்து ஒரு  
15 மாதத்தினால் பந்தி (அ) வின் நோக்கங்களுக்காக உறுப்பினரை  
நியமித்தல் வேண்டும்.

(இ) பந்தி (அ) வின் கீழ் நியமிக்கப்பட்ட உறுப்பினர், அவர்  
எவ்வுறுப்பினரை அடுத்துறகின்றாரோ அவ்வுறுப்பினரின்  
பதவிக்காலத்தின் முடிவுறாதெல்லோசியுள்ள காலப்பகுதிக்குப் பதவி  
20 வகித்தல் வேண்டும்.

(ஈ) சுகவீனம் காரணமாக அல்லது இலங்கையில் இல்லாமை  
காரணமாக அல்லது வேறேதேனும் காரணத்துக்காக நியமிக்  
கப்பட்ட எவ்வேறும் உறுப்பினர் தமது பதவிக்குரிய கடமைகளைப்  
புரிவதற்குத் தற்காலிகமாக இயலாதவராகவிருக்குமிடத்து,  
25 அமைச்சர் பிரிவு 4(ஆ) வின் ஏற்பாடுகளைக் கருத்திற்கொண்டு  
அவரினிடத்திற் செயலாற்றவேன வேறோராளை நியமிக்கலாம்.

(6) மேற்போந்த ஏற்பாடுகளுக்கமைய, நியமிக்கப்பட்ட  
உறுப்பினரொராஞ்சு, (1) ஆம் உட்பிரிவிற் குறிப்பீடு செய்யப்பட்ட  
மூன்றாண்டுக் காலப்பகுதி கழிந்ததன் பின்னர், அவர் அமைச்சரி

னால் மீளநியமிக்கப்படும்வரை அல்லது புதிய உறுப்பின  
ரொருவர் நியமிக்கப்படும் வரை தொடர்ந்து பதவி வகிக்கலாம்.

**10.** (1) தவிசாளர், அதிகாரசபையின் எல்லாக் கூட்டங்களுக்கும் அதிகாரசபையின் கூட்டங்கள்.  
தலைமைதாங்குதல் வேண்டும். தவிசாளர் வருகைதராதிருக்கு  
5 மிடத்து, சமூகமளித்துள்ள உறுப்பினர்கள் தம்முள்ளிருந்து  
அக்கூட்டத்துக்கான தவிசாளரோருவரைத் தேர்ந்தெடுத்தல்  
வேண்டும்.

(2) (அ) அதிகாரசபையினால் முடிபுசெய்யப்படுவதற்கான  
எல்லாக் கருமங்களும் அதிகாரசபையின் கூட்டமொன்றில்  
10 கையாளப்படுதல் வேண்டுமென்பதுடன், சமூகமளித்துள்ள  
உறுப்பினர்களுள் பெரும்பான்மையோரினால் தீர்மானிக்கப்படு  
தலும் வேண்டும்.

(ஆ) கூட்டமொன்றில் கவனத்துட்கொள்ளப்பட்ட ஏதேனும்  
விடயத்தின் மீது வாக்குகள் சமமாகவிருக்கும் பட்சத்தில்,  
15 அக்கூட்டத்துக்கான தவிசாளர் தமது மூலவாக்குடன் அறுதியிடும்  
வாக்கொன்றையும் உடையவராதல் வேண்டும்.

(இ) காரணங்களினால் ஆதாரப்படுத்தப்பட்ட அதிகாரசபை  
யின் எல்லா முடிபுகளும் எழுத்திலிருந்தல் வேண்டுமென்பதுடன்,  
அதிகாரசபையின் இலச்சினை அவற்றின் மீது பொறிக்கப்படுத  
20 லும் வேண்டும்.

(3) (அ) அதிகார சபையின் எவ்வேறும் உறுப்பினர், எழுத்தி  
லான அறிவித்தல் மூலம், கூட்டமொன்றைக் கூட்டும்படி தவிசாள  
ருக்கு வேண்டுகோள் விடுக்கலாமென்பதுடன், தவிசாளர் நியாயப்  
படுத்தத்தக்க காரணங்களுக்காகவல்லாது அவ்வாறு செய்வதற்கு  
25 மறுத்தலுமாகாது.

(ஆ) பதினெந்தாம் பிரிவின் கீழ் நியமிக்கப்பட்ட பிரதான  
நிறைவேற்று அலுவலர் அதிகார சபையின் எல்லாக் கூட்டங்களையும் கூட்டுதல் வேண்டும்.

**தேசிய மருந்து/கள் ஒழுங்குபடுத்தும்  
அதிகாரசபை**

(4) அதிகாரசபையின் செயல், முடிபு அல்லது நடவடிக்கை எதுவும், அதிகாரசபையில் ஏதேனும் வெற்றிடம் இருக்கின்றமை காரணமாக மட்டும் அல்லது அதன் எவ்ரேனும் உறுப்பினரின் நியமனத்தில் ஏதேனும் குறைபாடு இருக்கின்றமை காரணமாக 5 மட்டும் செல்லுபடியற்றாககப்பட்டதாகக் கருதப்படுதலாகாது.

(5) அதிகார சபையின் கூட்டமொன்றுக்கான கூட்ட நடப்பெண் ஏழாதல் வேண்டும்.

(6) இப்பிரிவின் முற்போந்த ஏற்பாடுகளுக்கமைய, அதிகார சபையானது, அதிகாரசபையின் கூட்டங்களும் அத்தகைய 10 கூட்டங்களில் அலுவல்களைக் கொண்டுநடாத்துதலும் தொடர்பான நடவடிக்கைமுறையை ஒழுங்குபடுத்தலாம்.

**11.** (1) அதிகாரசபையின் இலச்சினை அதிகாரசபையினால் அதிகாரசபையின் தீர்மானிக்கப்பட்டவாறாக இருத்தல் வேண்டும்.

(2) அதிகார சபையின் இலச்சினை -

15 (அ) அதிகாரசபையினால் தீர்மானிக்கப்படக்கூடியவாறான அத்தகைய முறையில் மாற்றப்படலாம்;

(ஆ) அதிகாரசபை தீர்மானிக்கக்கூடியவாறான அத்தகைய ஆளின் அல்லது ஆட்களின் கட்டுக்காப்பில் இருத்தல் வேண்டும்;

20 (இ) அதிகாரசபையின் வலுவளிப்பின்றியும் அதிகாரசபையின் இரு உறுப்பினர் களின் சமுகத்திலன் றியும் ஏதேனும் சாசனத்தில் அல்லது ஆவணத்தில் பொறிக் கப்படுதலாகாது; அவர்கள் இருவரும் தாம் சமுகமாயிருந்தனர் என்பதற்கத்தாட்சியாக அச்சாசனத்தில் 25 அல்லது ஆவணத்தில் தமது பெயர்களை எழுதிக்கையொப்பமிடுதல் வேண்டும்.

(3) அதிகாரசபையின் இலச்சினை எவ்வாவணங்களில் பொறிக் கட்படுகின்றதோ அவ்வாவணங்கள் பற்றிய இடாப்பொன்றை அதிகாரசபை பேணுதல் வேண்டும்.

**12.** (அ) அதிகாரசபையின் பணிகளைப் பயனுற நிறைவேற்று அதிகாரசபை,  
5 நிபுணர்களைக் கருத்துக்களைப் பெறும் நோக்கத்துக்காக, நிபுணர்களைக் கூட்டங்களுக்கு  
அதிகாரசபையானது அதிகாரசபையின் கூட்டங்களுக்கு, இயை வரவழைத்தல்.  
பான விடயப்பொருளொன்றின் மீது அவர்களை வரவழைக்க வாம்.

(ஆ) நிபுணர்களின் கருத்துக்களை ஏற்றுக்கொள்வதற்கான  
10 அல்லது நிராகரிப்பதற்கான தனித் தற்றுணிபை அதிகாரசபை  
கொண்டிருத்தல் வேண்டும்.

(இ) நிபுணர்கள் வாக்களிப்பதற்கான உரிமைகளைக் கொண்டி  
ருத்தலாகாது.

**13.** நிதி என்னும் விடயம் குறித்தளிக்கப்பட்ட அமைச்சரின் அதிகாரசபையின்  
15 ஒருப்பாட்டுடன் அமைச்சரினால் தீர்மானிக்கப்படக்கூடியவா கூட்டங்களுக்கு  
ரான அத்தகைய ஊதியம் அதிகாரசபையின் கூட்டங்களுக்கு வருகை வருகை தருவதற்கான  
வருகை தருவதற்காக அதிகாரசபையின் உறுப்பினர்களுக்கும் ஊதியம்.  
நிபுணர்களுக்கும் செலுத்தப்படலாம்.

**14.** அதிகாரசபையின் தத்துவங்களும் பணிகளும் பின்வரு அதிகாரசபையின்  
20 வனவாதல் வேண்டும்:- தத்துவங்களும்  
பணிகளும்.

(அ) மாநந்துகள், மாநந்துவ உபகரணம், எல்லைக்கோட்டு அதிகாரசபையின்  
உற்பத்திப் பொருள் அல்லது ஏதேனும் வேறு உற்பத்திப்  
பொருள் ஒன்றாக உற்பத்திப் பொருளொன்றை வகுப்  
பாக்கம் செய்வதன் மீது தீர்மானித்தல்;

25 (ஆ) மாநந்துகள், மாநந்துவ உபகரணங்கள், எல்லைக்கோட்டு அதிகாரசபையின்  
உற்பத்திப் பொருட்கள் மற்றும் நுண்ணாய்வுரீதியிலான  
மாநந்துசார் உற்பத்திப் பொருட்கள் என்பவற்றைப் பதிவு

**தேசிய மருந்துகள் ஒழுங்குபடுத்தும்  
அதிகாரசபை**

செய்வதற்கும் அவற்றுக்கு உரிமமளிப்பதற்கும் அதிகார மனித்தல் அல்லது அத்தகைய ஏதேனும் பதிவை அல்லது உரிமமளித்தலைச் சட்டத்தின் நியதிகளின்படி இல்லாதாக்குதல் அல்லது இடைநிறுத்துதல்;

- 5      (அ) மருந்துகள், மருத்துவ உபகரணங்கள், எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருட்கள் அல்லது நுண்ணாய்வு ரீதியிலான மருந்துசார் உற்பத்திப்பொருட்கள் என்ப வற்றின் பதிவை, உரிமமளித்தலை, உற்பத்தியை, இறக்குமதியை, களஞ்சியப்படுத்துகையை, மீன்பொதி யிடுகையை, இடப்பெயர்வை, விநியோகத்தை, விற்பனையை, மேம்படுத்துகையை, விளம்பரப்படுத்துகையை, மீன்பெறுகையை மற்றும் கையுதிர்ப்பை ஒழுங்குபடுத்துதல்;
- 10     (ஆ) வாகடகங்களையும் மருந்துகள் பண்டகசாலைகளையும் பதிவெசெய்வதற்கும் ஒழுங்குபடுத்துவதற்கும் அதிகார மனித்தல்;
- 15     (இ) மருந்துகள், மருத்துவ உபகரணங்கள், எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருட்கள் அல்லது நுண்ணாய்வு ரீதியிலான மருந்துசார் உற்பத்திப்பொருட்கள் என்ப வற்றின் உற்பத்திக்காக, இறக்குமதிக்காக, களஞ்சியப்படுத்துகைக்காக, விநியோகிப்புக்காக, இடப்பெயர்வுக்காக மற்றும் விற்பனைக்காக உரிமங்கள் வழங்குதல் மற்றும் சட்டத்தின் நியதிகளின்படி அத்தகைய உரிமக்களை இல்லாதாக்குதல்;
- 20     (ஊ) அதிகாரசபையின் பணிகளைப் பயனுற நிறைவேற்றுவதற்கு அவசியமாகக்கூடியவாறான உபசுழுக்களை நியமித்தல்;
- 25     (எ) இச்சட்டத்தினதும் வேறு எழுத்திலான சட்டங்களின தும் ஏற்பாடுகளுக்கமைய, மருந்துகள் மருத்துவ உபகரணங்கள், எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருட்கள்

அல்லது நூண்ணாய்வு ரீதியிலான மருந்துசார் உற்பத்திப்பொருட்கள் என்பவற்றின் உள்நாட்டு உற்பத்திக்குத் தேவையான மருந்துகள், மருத்துவ உபகரணங்கள், எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருட்கள், மூலப்பொருட்கள், பொதியிடுகைப் பொருட்கள், 5 எந்திரத்தொகுதி அல்லது ஆய்வுகூடப் பொருட்கள் என்பவற்றின் அனுப்பு பொருட்டொகுதிகளுக்கு சங்க விடுவிப்புக்கான அங்கீகாரமளித்தல்;

- (ஏ) சட்டத்தின்கீழ் பதிவுசெய்யப்பட்டு உரிமமனிக்கப்பட்ட மருந்துகள், மருத்துவ உபகரணங்கள், மற்றும் எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருட்கள் தொடர்பாகவும் மருந்துகள், மருத்துவ உபகரணங்கள், எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருட்கள் அல்லது நூண்ணாய்வு ரீதியிலான மருந்துசார் உற்பத்திப்பொருட்கள் என்பவற்றின் தரமும் காப்பும் பற்றிச் சந்தையில் விடப்பட்ட பின் னரான கண்காணிப்பு தொடர்பாகவும் விழிப்புணர்ச்சி நிகழ்ச்சித்திட்டங்களை நடாத்துதல்; 10
- (ஐ) சட்டத்தின்கீழ் பதிவுசெய்யப்பட்டு உரிமமனிக்கப்பட்ட மருந்துகள், மருத்துவ உபகரணங்கள், எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருட்கள் அல்லது நூண்ணாய்வு ரீதியிலான மருந்துசார் உற்பத்திப்பொருட்கள் என்பவற்றின் பதிவு செய்தல் மற்றும் உரிமமனித்தல் படிமுறை மற்றும் பாவனையை, அவற்றைப் பயன்படுத்துவதன் மூலம் ஏற்படக்கூடிய பாதகமான எதிர் விளைவு களுக்காகக் கண்காணித்தல் மற்றும் அத்தகையவொரு சந்தர்ப்பத்தில் உடனடியான, அவசியமான நடவடிக்கையை எடுத்தல்; 15
- (ஓ) உரிமங்களின்கீழ் இறக்குமதிசெய்யப்பட்ட மருந்துகள், மருத்துவ உபகரணங்கள், எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருட்கள் அல்லது நூண்ணாய்வு ரீதியிலான மருந்துசார் உற்பத்திப்பொருட்கள் என்பவற்றின் தொகைகள் பற்றிய தரவுகளைச் சேகரித்தல்; 30

**தேசிய மருந்துகள் ஒழுங்குபடுத்தும்  
அதிகாரசபை**

- (ஓ) மேம்படுத்துகைசார் செயற்பாடுகள் தொடர்பாகக் கைத்தொழிலினதும் வியாபாரத்தினதும் செலவினம் பற்றிய தரவுகளுட்பட, இலங்கையில் மருந்துகள், 5 மருத்துவ உபகரணங்கள், எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருட்கள் மற்றும் நுண்ணாய்வரீதியிலான மருந்துசார் உற்பத்திப்பொருட்கள் என்பவற்றின் பயன்பாடு பற்றிய தரவுகளைச் சேகரித்தல்;
- (ஓா) விதித்துரைக்கப்படவேண்டுமெனத் தேவைப்படுத்தப் பட்ட கருமங்கள்பற்றி அமைச்சருக்கு மதியுரையளித்தல்;
- 10 (க) ஏதேனும் அசைவுள்ள அல்லது அசைவற்ற ஆதனத் தைக் கொள்ளுதலும் வைத்திருத்தலும் குத்தகைக்கு அல்லது வாடகைக்கு எடுத்தல் அல்லது கொடுத்தல், ஈடுவைத்தல், அடைமானம் வைத்தல், அல்லது விற்றல் அல்லது வேறுவகையாகக் கையுதிர்த்தல்;
- 15 (ங) அதன் பணிகளை நிறைவேற்றுகையில் அவசியமான விடத்தும் தோதானவிடத்தும் கட்டணங்களை விதித்தல்;
- (ச) அவசியமெனக் கருதப்படக்கூடியவாறாக ஏதேனும் மருந்தை, மருத்துவ உபகரணத்தை அல்லது எல்லைக்கோட்டு 20 உற்பத்திப்பொருட்களைப் பரீட்சிப்பதற்காக ஏனைய உள்நாட்டு அல்லது வெளிநாட்டு ஆய்வுகளை அங்கீரித்தலும் நியமித்தலும்;
- (ஞ) ஒழுங்குவிதிகளில் விதித்துரைக்கப்பட்டவாறாகச் சிறந்த ஒழுங்குபடுத்தும் செயல்முறைகளை (சிலைசெ) 25 பின்பற்றுதல்;
- (ட) மருந்துகள், மருத்துவ உபகரணங்கள் மற்றும் எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருட்களின் தொடக்க விலையைத் தீர் மானித தலும் அடுத்துப்பின்னரான விலை மீளாய்வுகள் பற்றி அமைச்சருக்கு மதியுரையளித்தலும்;

- (ண) நடுநிலை முதலீட்டாளர்கள் மற்றும் பொதுமக்களுக்கு அதிகாரசபையின் பணிகள் தொடர்பான தகவலை வழங்குதல்;
- (த) மருந்துகள், மருத்துவ உபகரணங்கள் மற்றும் எல்லைக் கோட்டு உற்பத்திப்பொருட்கள் என்பவற்றுக்கு ஏற்படுத்த யற்பாலவாறான வழிகாட்டு நெறிகள், விதிப்புரைகள், பணிப்புரைகள் மற்றும் விதிகளை வழங்குதலும், பரிசீலனை செய்தலும், நாளதுவரையாக்குதலும்.

## பாகம் II

### 10 அதிகாரசபையின் பிரதான நிறைவேற்று அலுவலரையும் பணியாட்டொகுதியினரையும் நியமித்தல்

- 15.(1) அதிகாரசபையானது அமைச்சரின் கலந்தாலோசனை முடன், மருத்துவம், வாகடகவியல், மருந்தியல் அல்லது வேறே தேனும் தொடர்புபட்ட கற்கைநெறியில் அங்கீரிக்கப்பட்டவொரு பல்கலைக்கழகத்திலிருந்தான பட்டமொன்றை வைத்திருப்பவர் 15 களும் சிரேட்டு நிறைவேற்று மட்டத்தில் குறைந்தபட்சம் ஐந்தாண்டு அனுபவத்தைக் கொண்டவர் கஞ்சமான ஆட்களிலிருந்து இதனகத்துப்பின்னர் “பிநிஅ” எனக் குறிப்பீடு செய்யப்படும்) பிரதான நிறைவேற்று அலுவலரோராகுவரை அதிகாரசபையின் 20 பணியாட்டொகுதிக்கு நியமித்தல் வேண்டும். -

(2) பிநிஅ, அதிகாரசபையின் பொதுப் பணிப்புகளுக்கும் மேற்பார்வைக்கும் அமைய,

- (அ) பணியாட்டொகுதியினரின் நிருவாகமும் கட்டுப்பாடும் உட்பட, அதிகாரசபையின் அலுவல்களின் நிருவாகம் 25 பொறுப்பிக்கப்படவராதல் வேண்டும்;
- (ஆ) அதிகாரசபையின் எல்லா முடிபுகளும் நிறைவேற்றப் படுவதற்குப் பொறுப்பாகவிருத்தல் வேண்டும்;
- (இ) அதிகாரசபையினால் அவருக்குக் குறித்தளிக்கப்படக் கூடியவாறான அத்தகைய எல்லாப் பணிகளையும் 30 நிறைவேற்றுதல் வேண்டும்; அத்துடன்

**தேசிய மருந்து/கள் ஒழுங்குபடுத்தும்  
அதிகாரசபை**

(ஏ) அதிகாரசபைச் செயலாளராகவும் பணியாற்றுதல் வேண்டும்.

(3) அதிகாரசபையானது அமைச்சரின் கலந்தாலோசனை யுடன், பின்வரும் சந்தர்ப்பங்களில் பிநி அலுவலரைப் பதவியில் 5 விருந்து அகற்றலாம்:-

(அ) தமது கடமைகளைப் புரிவதற்கு நிரந்தரமாக இயலாதவ ராக வந்தால்; அல்லது

(ஆ) மோசடியானதாக அல்லது சட்டவிரோதமான தன்மை யினதாக அல்லது அதிகாரசபையின் நலன் கருக்குப் 10 பங்கம் விளைவிப்பதாக உள்ள ஏதேனும் செயலை அவர் செய்திருந்தால்; அல்லது

(இ) அதிகாரசபையினால் வழங்கப்பட்ட எவையேனும் பணிப்புகளுக்கு இணங்கியொழுகத் தவறியிருந்தால்.

(4) பிநி அலுவலரின் பதவிக்காலம் நியமனத் தேதியிலிருந்து 15 முன்றாண்டு காலப்பகுதியொன்றாக இருத்தல் வேண்டுமென்பதுடன் மீன் நியமிக்கப்பட தகுதியுடையவராக இருத்தலும் வேண்டும்.

(5) பிநி அலுவலரின் பதவி, இறப்பின் மூலம், (3) ஆம் உட்பிரிவின் கீழ் பதவியிலிருந்து அகற்றப்படுவதன் மூலம் 20 அல்லது அப்பதவியை வகிப்பவரினால் அமைச்சருக்கு அதன் சார்பில் முகவரியிட்டனுப்பப்பட்ட கடிதத் தினாலான பதவிவிலகுகையின் மூலம் வறிதாதல் வேண்டும்.

(6) பிநி அலுவலரின் பதவியில் ஏதேனும் வெற்றிடம் ஏற்படின், அதிகாரசபை, (1) ஆம் உட்பிரிவின் கீழான நியமனமொன்று 25 செய்யப்படும் வரை, பிநி அலுவலரின் கடமைகளைப் புரிவதற்கு அதிகாரசபையின் வேறொரு நூல் பொருத்தமான அலுவலரை நியமிக்கலாம்.

**16.** (1) அதிகாரசபையானது, அதன் பணிகளை விணைத் திறனான முறையில் நிறைவேற்றுவதற்கு அவசியமாகக்கூடியவாறான அத்தகைய தொழினுட்ப மற்றும் வேறு அலுவலர்களையும் ஊழியர்களையும் நியமிக்கலாம்.

5       (2) அதிகாரசபையானது, (1) ஆம் உட்பிரிவின் கீழ் அதிகாரசபைக்கு நியமிக்கப்பட்ட அலுவலர்களும் ஊழியர்களும் தொடர்பில்-

10      (அ)    அத்தகைய அலுவலர்களினதும் ஊழியர்களினதும் மீது ஒழுக்காற்றுக் கட்டுப்பாட்டைப் பிரயோகிக்கலாம் அல்லது அவர்களைப் பதவியிலிருந்து நீக்கலாம்;

(ஆ)    அரசாங்கத்தின் தொடர்புபட்ட வழிகாட்டு நெறிகளுக்கிணங்க அத்தகைய அலுவலர்களுக்கும் ஊழியர்களுக்கும் ஊதியமளிக்கப்பட வேண்டுமோ அவ்வீதங்களை நிர்ணயிக்கலாம்;

15      (இ)    அத்தகைய அலுவலர்களினதும் ஊழியர்களினதும் தொழில் நியதிநிபந்தனைகளைத் தீர்மானிக்கலாம்; அத்துடன்

20      (ஈ)    அத்தகைய அலுவலர்களினதும் ஊழியர்களினதும் நன்மைக்காகப் பணியாட்டொகுதியினர் சேமநல மற்றும் சமூகப் பாதுகாப்புத் திட்டங்களைத் தாபிக்கலாம் என்பதுடன், அத்தகைய எவ்வேலையும் திட்டங்களுக்கு உதவுதொகைகளையும் செலுத்தலாம்.

25      (3) அதிகாரசபையானது, (1) ஆம் மற்றும் (2) ஆம் உட்பிரிவில் குறிப்பீடுசெய்யப்பட்ட கருமங்கள் எல்லாம் தொடர்பிலும் அல்லது அவற்றுள் எவ்வ தொடர்பிலும் விதிகளை ஆக்கலாம்.

(4) அதிகாரசபை, எவ்வாறாயினும், அலுவலரொருவராக அல்லது ஊழியரொருவராக பகிரங்க அல்லது தனியார்துறையில் எவ்வேலையினால் வகிக்கப்பட்ட ஏதேனும் முன்னைய பதவியிலிருந்து பதவிநீக்கப்பட்டுள்ள அத்தகைய ஆளை அதிகாரசபையின் அலுவலர் அல்லது ஊழியர் ஒருவராக நியமித்தலாகாது).

**தேசிய மருந்துகள் ஒழுங்குபடுத்தும்  
அதிகாரசபை**

- 17.** (1) அதிகாரசபையின் வேண்டுகோளின் பேரில் பகிரங்க சேவையிலுள்ள எவ்வேறொனும் அலுவலர், அவ்வெலுவலரினதும் அவ்வெலுவலர் எந்த அமைச்சின் கீழ் தொழிலுக்கமர்த்தப்பட்டுள்ளாரோ அந்த அமைச்சின் செயலாளரினதும், பொது 5 நிருவாகம் என்னும் விடயம் எந்த அமைச்சருக்குக் குறித்தளிக்கப்பட்டுள்ளதோ அந்த அமைச்சரின் அமைச்சச் செயலாளரினதும் சம்மதத்துடன், அதிகாரசபையினால் தீர்மானிக்கப்படக்கூடிய வாறான அத்தகைய காலப்பகுதிக்கு அதிகாரசபையின் பணியாட்டொகுதிக்குத் தற்காலிகமாக நியமிக்கப்படலாம் அல்லது 10 அதேபோன்ற சம்மதத்துடன் அத்தகைய பணியாட்டொகுதிக்கு நிரந்தரமாக நியமிக்கப்படலாம்.
- (2) பகிரங்க சேவையிலுள்ள எவ்வேறொனும் அலுவலர் அதிகாரசபையின் பணியாட்டொகுதிக்குத் தற்காலிகமாக நியமிக்கப்படுமிடத்து, 1991ஆம் ஆண்டின் 37ஆம் இலக்க, தேசியப் 15 போக்குவரத்து ஆணைக்குமுச் சட்டத்தின் 14(2)ஆம் பிரிவின் ஏற்பாடுகள், அத்தகைய அலுவலருக்கும் அவர் தொடர்பாகவும் ஏற்றமாற்றங்களுடன் ஏற்படுத்தைனவாதல் வேண்டும்.
- (3) பகிரங்க சேவையிலுள்ள எவ்வேறொனும் அலுவலர் அதிகாரசபையின் பணியாட்டொகுதிக்கு நிரந்தரமாக நியமிக்கப்படுமிடத்து, 1991 ஆம் ஆண்டின் 37 ஆம் இலக்க, தேசியப் 20 போக்குவரத்து ஆணைக்குமுச் சட்டத்தின் 14(3)ஆம் பிரிவின் ஏற்பாடுகள், அத்தகைய அலுவலருக்கும் அவர்தொடர்பாகவும் ஏற்றமாற்றங்களுடன் ஏற்படுத்தைனவாதல் வேண்டும்.
- (4) சுகாதார அமைச்சின் எவ்வேறொனும் அலுவலர் அல்லது 25 ஊழியர் அதிகாரசபையின் பணியாட்டொகுதிக்கு நியமிக்கப்படுமிடத்து, 1998 ஆம் ஆண்டின் 53 ஆம் இலக்க, இலங்கைத் தேசிய நீரியல் பொருட்களைப் பண்படுத்தல் அபிவிருத்தி அதிகாரசபை சட்டத்தின் 16, 17, 18, மற்றும் 19 ஆம் பிரிவுகளின் ஏற்பாடுகள் அத்தகைய அலுவலர் அல்லது ஊழியருக்கும் அவர் தொடர்பி 30 ஒம் ஏற்றமாற்றங்களுடன் ஏற்படுத்தையதாதல் வேண்டும்.

(5) குறித்துரைக்கப்பட்டவொரு காலப்பகுதிக்கு அரசாங்கத் திற்குச் சேவையாற்றுவதற்கு அரசாங்கத்துடன் ஒப்பந்தமொன்றைச் செய்துகொண்டுள்ள எவ்வேறுமானால் அதிகாரசபை தொழிலுக்கமர்த்துமிடத்து, அந்த ஆளினால் அதிகாரசபைக்கு 5 ஆற்றப்படும் ஏதேனும் சேவைக் காலப்பகுதி, அத்தகைய ஒப்பந்தத்தின் கடப்பாடுகளை நிறைவேற்றும் நோக்கத்திற்காக அரசாங்கத்திற்கு ஆற்றப்பட்ட சேவையாகக் கொள்ளப்படுதல் வேண்டும்.

### பாகம் III

10

நிதி

18. (1) அதிகாரசபை அதன் சொந்த நிதியத்தைக் கொண்டு அதிகார நுத்தல் வேண்டும்.

அதிகாரசபையின் நிதியம்.

(2) பின்வருவன நிதியத்தினாடு செலுத்தப்படுதல் வேண்டும்:-

(அ) அதிகாரசபையின் பயன்பாட்டுக்காகப் பாராளுமன்றத் 15 தினால் காலத்துக்குக்காலம் வாக்களிக்கப்படக்கூடிய வாறான அத்தகைய எல்லாப் பணத்தொகைகளும்;

(ஆ) இச்சட்டத்தின் கீழ் அதிகாரசபையினால் வழங்கப்பட்ட சேவைகளுக்கான கட்டணங்களும் அறவீடுகளும் என்ற வகையாக அதிகாரசபையினால் பெறப்படக்கூடிய 20 வாறான அத்தகைய எல்லாப் பணத்தொகைகளும்;

(இ) இச்சட்டத்தின்கீழ் அதிகாரசபை அதன் தத்துவங்களை யும் பணிகளையும் பிரயோகிப்பதிலும் புரிவதிலும் அதனால் பெறப்படக்கூடியவாறான அத்தகைய எல்லாப் பணத்தொகைகளும்;

(ஈ) எத்தகையனவுமான மூலங்களில் இருந்தேனும் கடன் கள், நன்கொடைகள், கொடைகள் மற்றும் மானியக் கொடைகள் என்றவகையாக அதிகாரசபையினால் பெறப்படக்கூடியவாறான அத்தகைய எல்லாப் பணத்தொகைகளும்;

**தேசிய மருந்து/கள் ஒழுங்குபடுத்தும்  
அதிகாரசபை**

(உ) அதிகாரசபையின் வரவுக்குத் திரஞ்சின்ற அத்தகைய எல்லாப் பணத்தொகைகளும்; அத்துடன்

(ஊ) அதிகாரசபைக் குச் சொந்தமான ஆதனத்தைப் பராதீனப்படுத்துதல், குத்தகைக்குக் கொடுத்தல் 5 அல்லது வாடகைக்கு விடுதல் மூலம் பெறப்பட்ட அத்தகைய எல்லாப் பணத்தொகைகளும்.

(3) இச்சட்டத்தின் கீழ் அதிகாரசபை அதன் தத்துவங்களையும் பணிகளையும் பிரயோகிப்பதிலும் புரிவதிலும் அதனால் உறப்பட்ட செலவினத்தைக் கொடுத்துத்தீர்ப்பதற்குத் தேவைப் 10 பட்ட அத்தகைய எல்லாப் பணத்தொகைகளும் அதிகாரசபையின் நிதியத்திலிருந்து செலுத்தப்படுதல் வேண்டும்.

**19.** அதிகாரசபையானது அது/தோதானதெனக் கருதக்கூடிய அதிகாரசபை வாறான எதேனும் வங்கியுடன் எதேனும் கணக்கைத் தீற்று 15 பேணலாமென்பதுடன், அத்தகைய கணக்கு, பகிரங்கக் கூட்டுத் தாபனங்களின் நிதிசார் கொடுக்கல்வாங்கள்கள் தொடர்பாக அரசாங்கத்தின் நிலவுகின்ற நிதிசார் ஒழுங்குவிதிகளுக்கிணங்கத் தொழிற்படுத்தப்படுதலும் வேண்டும்.

**20.** (1) அதிகாரசபையின் நிதியாண்டு பர்சாங்க ஆண்டாதல் நிதியாண்டும் 20 கணக்குகளின் கணக்காய்வும்.

(2) அதிகாரசபையானது, அதிகாரசபையின் வருமானமும் செலவினமும், சொத்துக்களும் பொறுப்புக்களும் மற்றும் வேறு நிதிசார் கொடுக்கல்வாங்களினதும் முறையான கணக்குப் புத்தகங்கள் வைத்திருக்கப்படுவதனைச் செய்வித்தல் வேண்டும்.

(3) அதிகாரசபையின் நிதிசார் செயல்நிறைவேற்றுகையினதும் 25 நிதிசார் நிலைமையினதும் உண்மையானதும் நியாயமானது மான நோக்கை முன்வைக்கும் நோக்கத்துக்காக, அதிகாரசபையானது, 1995 ஆம் ஆண்டின் 15 ஆம் இலக்க, இலங்கைக் கணக்கீட்டு மற்றும் கணக்காய்வு நியமங்கள் சட்டத்தின் கீழ்

இலங்கையின் பட்டயம்பெற்ற கணக்காளர்கள் நிறுவகத்தினால் ஏற்றுக்கொள்ளப்பட்ட இலங்கைக் கணக்கீட்டு நியமங்களுக்கிணங்கக் கணக்குகளைத் தயாரித்தல் வேண்டும்.

(4) பகிரங்கக் கூட்டுத்தாபனங்களின் கணக்குகளைக் கணக்காய்வு செய்தல் தொடர்பாக அரசியலமைப்பின் 154 ஆம் உறுப்புரையின் ஏற்பாடுகள் அதிகாரசபையின் கணக்குகளின் கணக்காய்வுக்கு ஏற்படுத்தியனவாதல் வேண்டும்.

**21.** அதிகாரசபைக்குச் சொந்தமான பணங்கள், அமைச்சின் நிதிகளை அங்கீகாரத்துடனும் நிதி எண்ணும் விடயம் குறித்தளிக்கப்பட்ட முதலீடு 10 அமைச்சரின் ஒருப்பாட்டுடனும், அரசாங்க அங்கீகாரம்பெற்ற பிணையங்களில் முதலீடு செய்யப்படலாம். செய்தல்.

**22.** (1) அதிகாரசபையானது, அமைச்சரினதும் நிதி எண்ணும் விடயம் குறித்தளிக்கப்பட்ட அமைச்சரினதும் எழுத்திலான சம்மதத்துடன் மற்றும் கொடுக்கப்பட்ட ஏதேனும் பொதுவான 15 அதிகாரத்தின் நியதிகளுக்கிணங்கவும், அதிகாரசபையின் கடப்பாடுகளை ஈடுசெய்வதற்கு அதிகாரசபைக்குத் தேவைப்படத் கூடியவாறான அத்தகைய பணத்தொகைகளைக் கடன் நியதிகளின் மீது கடனெடுக்கலாம் அல்லது பெறலாம்.

(2) இப்பிரிவின் கீழ் அதிகாரசபையினால் திரட்டப்பட்ட 20 எவ்வேணும் கடன்கள் தொடர்பில் நிலுவையாகவுள்ள தொகையின் கூட்டுமொத்தம், அமைச்சரினால் தீர்மானிக்கப்படக்கூடிய வாறான அத்தகைய தொகையை எந்தெந்த அதிகாரத்திலும் விஞ்சுதலாகாது.

#### பாகம் IV

##### பொது

25      **23.** (1) அதிகாரசபை, ஒவ்வொரு நிதியாண்டும் முடிவடைந்த ஆண்டறிக்கை திலிருந்து ஆறுமாதங்களினால், அந்நிதியாண்டின் போது அதிகாரசபையினால் கொண்டுநடாத்தப்பட்ட செயற்பாடுகள் பற்றிய ஆண்டறிக்கையொன்றை அமைச்சருக்குச் சமர்ப்பித்தல்

**தேசிய மருந்து/கள் ஒழுங்குபடுத்தும்  
அதிகாரசபை**

வேண்டுமென்பதுடன், பின்வரும் ஆவணங்களுள் ஒவ்வொன்றின  
தும் பிரதியோன்றை அவ்வறிக்கையுடன் இணைக்கச் செய்தலும்  
வேண்டும் :-

(அ) 5 கணக்காய்வாளர் தலைமையதிபதியின் அறிக்கையுடன்  
சேர்த்து ஆண்டுக்கான அதிகாரசபையின் கணக்காய்வு  
செய்யப்பட்ட கணக்குகள் ;

(ஆ) 10 அத்தகைய அறிக்கையும் கணக்குகளும் எவ்வாண்டு  
தொடர்பானவையோ அவ்வாண்டை உடனடுத்துவரும்  
ஆண்டுக்காக உத்தேசிக்கப்பட்ட செயற்பாடுகளின்  
அறிக்கையொன்று.

(2) அமைச்சர், (1) ஆம் உட்பிரிவின் கீழ் சமர்ப்பிக்கப்பட்ட  
அறிக்கையினதும் ஆவணங்களினதும் பிரதிகளை அத்தகைய  
அறிக்கை கிடைக்கப்பெற்ற தேதியிலிருந்து ஆறுமாதங்களினால்  
பாராளுமன்றத்தின் முன்னர் இடுதல் வேண்டும்.

15 24. 15 அதிகாரசபையின் ஒவ்வொர் உறுப்பினரும் மற்றும் இரகசியம்  
அதிகாரசபையின் எல்லா அலுவலர்களும் ஊழியர்களும் பேணுவதற்  
கடமைகளை ஏற்குமுன்னர், இச்சட்டத்தின் கீழான அவரது  
தத்துவங்களையும் பணிகளையும் பிரயோகிப்பதிலும் புரிவதிலும்  
அவரது அறிவுக்கெட்டக்கூடியவையும், அதிகாரசபையின்  
20 அலுவல்களுடன் சம்பந்தப்பட்டவையுமான எல்லாக் கருமங்கள்  
தொடர்பிலும் கண்டிப்பான இரகசியத்தைக் கடைப்பிடிப்பாரென  
வாக்குறுதியளித்து வெளிப்படுத்துகை ஒன்றில் கையொப்ப  
மிடுதல் வேண்டுமென்பதுடன், அத்தகைய வெளிப்படுத்துகை  
யின் மூலம் பின்வரும் சந்தர்ப்பங்களிற்றவிர அத்தகைய ஏதேனும்  
25 கருமத்தை வெளிவிடமாட்டாரென வாக்குறுதியளித்தலும் வேண்  
டும் -

(அ) ஒரு சட்ட நிதிமன்றத்தினால் தேவைப்படுத்தப்படும்  
போது; அல்லது

(ஆ) இச்சட்டத்தின் கீழான அல்லது வேறேதேனும் எழுத்தி  
லான சட்டத்தின் கீழான தத்துவங்களையும் பணிகளை  
யும் பிரயோகிக்கும் அல்லது புரியும் நோக்கத்துக்காக.

**25.** (1) அதிகாரசபையானது எழுத்திலும் அதன்கண் குறித் தீவிரமில்லை அதை அதிகாரசபையின் தத்துவங்களைக் கையளித்தல்.  
5 துரைக்கப்படக்கூடியவாறான அத்தகைய நிபந்தனைகளுக்கு கமையவும், அதன் தத்துவங்களுள் அல்லது பணிகளுள் எதனையும் பினி அலுவலருக்கும் அதிகாரசபையின் ஏதேனும் பிரிவுக்கும் கையளிக்கலாமென்பதுடன், அத்தகைய ஆள் அல்லது  
10 பிரிவு அதிகாரசபையின் பெயரிலும் அதன் சார்பிலும் அத்தகைய தத்துவத்தை அல்லது பணியைப் பிரயோகித்தலும் அல்லது புரிதலும் வேண்டும்.

(2) அதிகாரசபையானது, (1) ஆம் உட்பிரிவின் கீழ் செய்யப் பட்ட ஏதேனும் கையளிப்பு எவ்வாறிருப்பினும், அவ்வாறு கையளிக்கப்பட்ட ஏதேனும் தத்துவத்தை அல்லது பணியைத்  
15 தானாகப் பிரயோகிக்கலாம் அல்லது புரியலாம் என்பதுடன், அத்தகைய ஏதேனும் கையளித்தலை எந்நேரத்திலும் இல்லா தொழிற்கலாம்.

**26.** (1) அமைச்சர், காலத்துக்குக்காலம், அதிகாரசபையின் அமைச்சரினா தத்துவங்களையும் பணிகளையும் பிரயோகித்தலும் புரிதலும் வான் பணிப்புகள்.  
20 பற்றி அத்தகைய பொதுவான அல்லது விசேடமான பணிப்பு களை எழுத்தில் அதற்கு வழங்கலாமென்பதுடன், அத்தகைய பணிப்புகளுக்குப் பயன்கொடுப்பது அதிகாரசபையின் கடமையா தலும் வேண்டும்.

(2) அதிகாரசபையின் விபரத்திரட்டுகள், கணக்குகள் மற்றும்  
25 வேலை தொடர்பான வேறேதேனும் தகவல் என்பவற்றை அமைச்சர் தேவைப்படுத்தப்படக்கூடியவாறான அத்தகைய படிவத்தில் தமக்குக் கொடுத்துதவும்படி அவர் அதிகாரசபை யைப் பணிக்கலாமென்பதுடன், அத்தகைய பணிப்புகளுக்குப் பயன்கொடுப்பது அதிகாரசபையின் கடமையாதலும் வேண்  
30 டும்.

**27.** அதிகாரசபையின் பினி அலுவலரும் அலுவலர்களும் அதிகாரசபையின் அலுவலர்களும் தன்னைச் சட்டக்தோலையின் கருத்துக்குட்படவும் அதன் நோக்கங்களுக்காகவும் பகிரங்க அலுவலர்களாகக் கருதப் படுதல் வேண்டும்.

அதிகாரசபை  
யின்  
அலுவலர்களும்  
ஊழியர்களும்  
பசிரங்க  
அலுவலர் க  
ளாகக் கருதப்  
படுதல்.

**5 28.** இலஞ்சுச் சட்டத்தின் கருத்துக்குட்படவும் அதன் நோக்கங்களுக்காகவும் அதிகாரசபை அட்டவணைப்படுத்தப்பட்ட நிறுவன மொன்றாகக் கருதப்படுதல் வேண்டுமென்பதுடன், அச்சட்டத்தின் ஏற்பாடுகள் அதற்கிணக்கப் பொருள் கொள்ளப்படுதலும் வேண்டும்.

அதிகாரசபை  
அட்டவணைப்  
படுத்தப்பட்ட  
நிறுவன  
மொன்றாகக்  
கருதப்படுதல்.

**10 29.** (1) அதிகாரசபையினால் அல்லது அதற்கெதிராக ஏதேனும் நீதிமன்றத்தின் முன்னர் கொணரப்பட்ட ஏதேனும் துடர்ச்சியில் அல்லது குற்றவழக்கில் அதிகாரசபையினால் உறுப்பட்ட எவையேனும் செலவுகள் அதன் நிதியத்திலிருந்து செலுத்தப்படுதல் வேண்டுமென்பதுடன், அத்தகைய ஏதேனும் துடர்ச்சியில் செலுத்தப்பட்ட அல்லது குற்றவழக்கில் அதிகாரசபைக்குச் செலுத்தப்பட்ட அல்லது அதனால் அறவிடப்பட்ட எவையேனும் செலவுதோகை கள் அதிகாரசபையின் நிதியத்துக்கு வரவு வைக்கப்படுதலும் வேண்டும்.

துடர்ச்சியிலான  
அல்லது குற்ற  
வழக்கிலான  
செலவுகள்  
நிதியத்திலிருந்து  
செலுத்தப்  
படுதல்.

(2) இச்சட்டத்தின் அல்லது வேறேதேனும் எழுத்திலான சட்டத்தின் ஏற்பாடுகளின் கீழ் அல்லது அதிகாரசபையின் பணிப்பின் மீது அதிகாரசபையின் எவ்ரேனும் உறுப்பினரினால், பினி அலுவலரினால் அல்லது எவ்ரேனும் அலுவலரினால் அல்லது ஊழியரினால் செய்யப்பட்ட அல்லது செய்யப்பட்டதாகக் கொள்ளப்பட்ட ஏதேனும் செயல் தொடர்பில் ஏதேனும் நீதிமன்றத்தில் அல்லது நியாயசபையில் அவருக்கெதிராகக் கொணரப்பட்ட ஏதேனும் துடர்ச்சியில் அல்லது குற்றவழக்கில் அவரினால் உறுப்பட்ட செலவுகள், அத்தகைய செயல் நல்லெண்ணத்துடன் செய்யப்பட்டதென நீதிமன்றம் தீர்த்தால், அத்தகைய செலவுகள் அத்தகைய துடர்ச்சியில் அல்லது குற்றவழக்கில் அறவிடப்படற் பாலனவாக இருந்தாலோழிய அதிகார சபையின் நிதியத்திலிருந்து செலுத்தப்படுதல் வேண்டும்.

## அத்தியாயம் II

### தேசிய மதியுரைக் குழு மற்றும் அதிகாரசபையின் பிரிவுகள்

#### பாகம் I

தேசிய மதியுரைக் குழு மற்றும் பிரிவுகளைத் தாபித்தல்

5        30. (1) தேசிய மதியுரைக் குழு ஒன்று இருத்தல் வேண்டும் தேசிய  
என் பதுடன் அதனுடைய முக்கிய பணி அமைச் சருக்கும் மதியுரைக்குழு  
அதிகாரசபைக்கும் இலங்கையின் தேசிய மருந்துகள் கொள்கை மற்றும்  
யின் முறையான அமுலாக்கம் தொடர்பான விடயங்கள் மீது பிரிவுகளைத்  
மதியுரை அளிப்பதாகும்.

10      (2) பின்வரும் பிரிவுகள் உட்பட அதிகாரசபையின் பிரிவுகள்  
தாபிக்கப்படுதல் வேண்டும் :-

- (i)     தேசிய மருந்துகள் தர உறுதிப்பாட்டு ஆய்வுகூடம்  
(தேமதூ-ஆ); இது, அதிகாரசபையினால் அனுப்பப்  
பட்ட ஏதேனும் மருந்தின், மருத்துவ உபகரணத்தின்  
15      அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருளின்  
நியமங்களினது தொழினுட்ப மதிப்பீட்டுக் குப்  
பொறுப்பாகவிருத்தல் வேண்டும்;
- (ii)     மருந்துகள் ஒழுங்குபடுத்தும் பிரிவு; இது, அதிகார  
சபையினால் அதிகாரமளிக்கப்பட்டுப் பணிக்கப்படக்  
20      கூடியவாறான மருந்துகள் தொடர்பான எல்லா  
அம்சங்களையும் ஒழுங்குபடுத்துவதற்கும் கட்டுப்  
படுத்துவதற்கும் பொறுப்பாகவிருத்தல் வேண்டும்;
- (iii)     மருத்துவ உபகரணங்கள் ஒழுங்குபடுத்தும் பிரிவு; இது,  
அதிகாரசபையினால் அதிகாரமளிக்கப்பட்டுப் பணிக்  
25      கப்படக் கூடியவாறான மருத்துவ உபகரணங்கள்  
தொடர்பான எல்லா அம்சங்களையும் ஒழுங்குபடுத்து  
வதற்கும் கட்டுப்படுத்துவதற்கும் பொறுப்பாகவிருத்தல்  
வேண்டும்;

**தேசிய மருந்துகள் ஒழுங்குபடுத்தும்  
அதிகாரசபை**

- (iv) 5 எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருட்கள் ஒழுங்குபடுத்தும் பிரிவு; இது அதிகார சபையினால் அதிகார மனிக்கப்பட்டுப் பணிக்கப்படக்கூடியவாறான எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருட்கள் தொடர்பான எல்லா அம்சங்களையும் ஒழுங்குபடுத்துவதற்கும் கட்டுப்படுத்துவதற்கும் பொறுப்பாகவிருத்தல் வேண்டும்;
- (v) 10 15 மருத்துவகப் பரீட்சிப்புகள் ஒழுங்குபடுத்தும் பிரிவு; இது, அதிகாரசபையினால் அதிகாரமனிக்கப்பட்டுப் பணிக்கப்படக்கூடியவாறானவையும் இலங்கையில் நிறைவேற்றப்படுகின்றவையுமான மருத்துவகப் பரீட்சிப்புகள் தொடர்பான எல்லா அம்சங்களையும் ஒழுங்குபடுத்துவதற்கும் கட்டுப்படுத்துவதற்கும் பொறுப்பாகவிருத்தல் வேண்டும்;
- (vi) 20 25 தகவல், கல்வி, தொடர்பாடல் மற்றும் ஆராய்ச்சிப் பிரிவு; இது, அதிகாரசபையினால் அதிகாரமனிக்கப் பட்டுப் பணிக்கப்படக்கூடியவாறாக மருந்துகளினதும், மருத்துவ உபகரணங்களினதும், எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருட்களினதும் பகுத்தறிவுக்கேற்ற பயன்பாடு பற்றி மக்களுக்கும் நடுநிலை முதலீட்டாளர் களுக்கும் அறியத்தகுவதற்கும் மருந்துகள், மருத்துவ உபகரணங்கள் மற்றும் எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருட்கள் பற்றிய ஆராய்ச்சியை மேம்படுத்துவதற்கும் பொறுப்பாகவிருத்தல் வேண்டும்;
- (vii) 30 25 சோதனை மற்றும் வலுவூட்டல் பிரிவு; இது, அதிகார சபையினால் அதிகாரமனிக்கப்பட்டுப் பணிக்கப்படக்கூடியவாறாக இச்சட்டத்தின் ஏற்பாடுகளை முறையாகச் செயற்படுத்துதல் தொடர்பான பிரச்சினைகளைச் சோதனை செய்வதற்கும் நுண்ணாய்வு செய்வதற்கும் பொறுப்பாகவிருத்தல் வேண்டும்;
- (viii) வாக்டகவியல் விழிப்பு பிரிவு; இது அதிகாரசபையினால் அதிகாரமனிக்கப்பட்டு பணிக்கப்படக்கூடிய வாறான பாதகமான ஒள்டத எதிர்விளைவுகளை கண்காணிப்பதற்கும் கையாளுவதற்கும் பொறுப்பாயிருத்தல் வேண்டும்;

- (ix) வாக்டகங்கள் ஒழுங்குபடுத்தும் பிரிவு; இது, அதிகாரசபையினால் அதிகாரமளிக்கப்பட்டுப் பணிக்கப்படக் கூடியவாறாக இலங்கையிலுள்ள வாக்டகங்களை ஒழுங்குபடுத்துவதற்கும் கட்டுப்படுத்துவதற்கும் பொறுப்பாகவிருத்தல் வேண்டும்;
- (x) உற்பத்தி செய்து ஒழுங்குபடுத்தற் பிரிவு; இது, இலங்கையில் சிறந்த தரமான மருந்துகள், மருத்துவ உபகரணங்கள் மற்றும் எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருட்களின் தயாரிப்பின் ஒழுங்குபடுத்துவதற்கும் மேம்படுத்துவதற்கும் பொறுப்பாகவிருத்தல் வேண்டும்;
- (xi) ஒழுங்குபடுத்தல் அபிவிருத்திப் பிரிவு; இது, அதிகாரசபையினால் அதிகாரமளிக்கப்பட்டுப் பணிக்கப்படக் கூடியவாறாக அதிகாரசபையின் மனிதவளங்கள், நிதி, நிருவாகம் மற்றும் கணக்காய்வுக்காகப் பொறுப்பாக விருத்தல் வேண்டும்.
- (3) அதிகாரசபையானது ஒவ்வொரு நிறுவனத்துக்கும் அல்லது பிரிவுக்கும் தலைவரொருவரை நியமித்தல் வேண்டும்; அவர் அத்தகைய நிறுவனத்தின் அல்லது பிரிவின் சார்பில் அதிகாரசபையுடன் தொடர்புகொள்ளுதல் வேண்டும்.
- 20 (4) அதிகாரசபை அவசியமானவிடத்து -
- (அ) வேறு ஏதேனும் பிரிவு அல்லது உபாயிவைத் தாபிக்கலாம்.
- (ஆ) ஏதேனும் இரண்டு அல்லது இரண்டிற்கு மேற்பட்ட பிரிவுகளை இணைக்கலாம் அல்லது பிரிவு அல்லது உபாயிவை இடைநிறுத்தலாம்.
- (5) ஒரு பிரிவின் அல்லது ஒரு உப பிரிவின் பணிகளை முறையாக நிறைவேற்றுவதற்கு அவசியமாகக் கூடியவாறான அத்தகைய எண்ணிக்கையினரான அலுவலர் களையும் ஊழியர்களையும் மதியுரைநர்களையும் அதிகாரசபை நியமித்தல் 25 வேண்டும்.
- 30

(6) இச்சட்டத்தின் 16 ஆம், 17 ஆம் பிரிவுகளில் குறிப்பீடு செய்யப்பட்ட, அதிகாரசபையின் பணியாட்டொகுதியினருக்கு ஏற்படுத்தைற்பாலனவான எல்லா விதிகளும் ஒழுங்குவிதிகளும், ஏதேனும் பிரிவு அல்லது உப பிரிவின் அலுவலர்களுக்கும் 5 ஊழியர்களுக்கும் மதியுரைநர்களுக்கும் ஏற்படுத்தைனவாதல் வேண்டும்.

## பாகம் II

### தேசிய மதியுரைக் குழு

**3.1. (1)** தேசிய மதியுரைக் குழு பின்வரும் உறுப்பினர்களைக் கொண்டிருத்தல் வேண்டும் -

தேசிய  
மதியுரைக்  
குழுவின்  
அமைப்பு.

- (அ) சுகாதார சேவைகள் பணிப்பாளர் தலைமையதிபதி;
- (ஆ) ஆய்வுகூடச் சேவைகள் பிரதிப் பணிப்பாளர் தலைமையதிபதி;
- (இ) அதிகாரசபையின் தலைவர்;
- 15 (ஈ) தேசிய மருந்துகள் தர உறுதிப்பாட்டு ஆய்வுகூடத்தின் (தேமது-ஆ) தலைவர்;
- (உ) 1957 ஆம் ஆண்டின் 49 ஆம் இலக்க, அரச கைத்தொழிற் கூட்டுத்தாபனங்கள் சட்டத்தின் கீழ் தாபிக்கப்பட்ட இலங்கை அரச மருந்தாக்கல் கூட்டுத் தாபனத்தின் தலைவர்;
- 20 (ஊ) மருத்துவபீடங்களின் தொதான பீடாதிபதிகளின் கலந்தாலோசனையுடன் நியமிக்கப்பட்ட 1978 ஆம் ஆண்டின் 16 ஆம் இலக்க, பல்கலைக்கழகங்கள் சட்டத்தின் கீழ் தாபிக்கப்பட்ட இலங்கையிலுள்ள ஏதேனும் பல்கலைக்கழகத்தின் வாக்டகவியற் பேராசிரியர் ஒருவர்;

**தேசிய மருந்துகள் ஒழுங்குபடுத்தும்  
அதிகாரசபை**

31

- (ஏ) சுகாதார சேவைகள் பணிப்பாளர் தலைமை யதிபதியினால் பெயர்குறித்து நியமிக்கப்பட்ட சுகாதார அமைச்சிலிருந்தான் வாக்டகவியலர் ஒருவர்;
- (ஏ) இலங்கை மருத்துவக் கழகத்தின் தலைவர் அல்லது 5 அவரது நியமத்தர்;
- (ஐ) இலங்கை மருந்தாக்கற் சங்கத்தின் தலைவர் அல்லது நியமத்தர்;
- (ஓ) ஆயுர்வேத ஆணையாளர் அல்லது அவரது நியமத்தர்;
- (ஔ) சுங்கப் பணிப்பாளர் தலைமையதிபதி அல்லது அவரது 10 நியமத்தர்;
- (ஓள) செயலாளரினால் பெயர்குறித்து நியமிக்கப்பட்ட சுகாதார அமைச்சிலிருந்தான் சட்ட அலுவலர் ஒருவர்;
- (க) இலங்கை நோயியலர்கள் கல்லூரியினால் பெயர்குறித்து நியமிக்கப்பட்ட அக்கல்லூரியின் பிரதிநிதி 15 ஒருவர்;
- (ஙு) இலங்கை அறுவை மருத்துவர்கள் கல்லூரியினால் பெயர்குறித்து நியமிக்கப்பட்ட அக்கல்லூரியின் பிரதிநிதி ஒருவர்;
- (ச) இலங்கைப் பொது மருத்துவத் தொழிலர்கள் கல்லூரி 20 யினால் பெயர்குறித்து நியமிக்கப்பட்ட அக்கல்லூரியின் பிரதிநிதி ஒருவர்;
- (ஞ) இலங்கை சமுதாய நோயியலர்கள் கல்லூரியினால் பெயர்குறித்து நியமிக்கப்பட்ட அக்கல்லூரியின் 25 பிரதிநிதி ஒருவர்;

**தேசிய மருந்துகள் ஒழுங்குபடுத்தும்  
அதிகாரசபை**

- (ட) சட்டத்துறைத் தலைமையதிபதியினால் பெயர் குறித்து நியமிக்கப்பட்ட சட்டத்துறைத் தலைமையதிபதித் தினைக்களத்திலிருந்தான் பிரதிநிதி ஒருவர்;
  - (ண) பாவனையாளர் அலுவல்கள் அதிகாரசபையின் 5 தவிசாளரினால் பெயர் குறித்து நியமிக்கப்பட்ட அவ்வதிகாரசபையிலிருந்தான் பிரதிநிதி ஒருவர்;
  - (த) 1984 ஆம் ஆண்டின் 6ஆம் இலக்க, இலங்கை நியமங்கள் நிறுவன சட்டத்தின் கீழ் தாபிக்கப்பட்ட இலங்கை நியமங்கள் நிறுவனத்தின் பணிப்பாளர் தலைமை யதிபதியினால் பெயர்குறித்து நியமிக்கப்பட்ட அந்நிறுவனத்தின் பிரதிநிதி ஒருவர்;
  - (ந) சுகாதார அமைச்சரினால் பெயர்குறித்து நியமிக்கப்பட்ட ஒரு நோயாளி அக்கறைக் குழுவிலிருந்தான் பிரதிநிதி ஒருவர்;
  - (ப) 15 இலங்கை மருந்து உற்பத்தியாளர்கள் கழகத்தினால் பெயர்குறித்து நியமிக்கப்பட்ட அக்கழகத்திலிருந்தான் பிரதிநிதி ஒருவர்;
  - (ம) மருந்தாக்கல் தொழிலின் இலங்கைப் பணிமனையினால் பெயர் குறித்து நியமிக்கப்பட்ட அத்தகைய பணிமனையிலிருந்தான் பிரதிநிதி ஒருவர்;
  - (ய) 20 அமைச்சரினால் பெயர்குறித்து நியமிக்கப்பட்ட பொதுமக்களின் பிரதிநிதி ஒருவர்.
- (2) (அ) ஓராம் உட்பிரிவின் (க), (ஙு), (ச), (ஞ), (ட), (ண), (த), (ந), (ப), (ம) மற்றும் (ய) என்னும் பந்திகளின் கீழ் 25 பெயர் குறித்து நியமிக்கப்பட்ட தேசிய மதியுரைக் குழுவின் உறுப்பினர் ஒவ்வொருவரும், பதவிவிலகுகையின் மூலம், இறப்பின் மூலம் அல்லது பதவியிலிருந்து அகற்றப்படுவதன்மூலம் அவர் முன்னாரே பதவியை வறிதாக்கினாலோழிய, நியமனத் தேதியிலிருந்து மூன்றாண்டுக் காலப்பகுதிக்குப் 30 பதவிவகித்தல் வேண்டும் என்பதுடன், மீண்டும் நியமிக்கப்படுவதற்குத் தகவுடையவராதலும் வேண்டும்.

(ஆ) தேசிய மதியுரைக் குழுவின் மற்றைய உறுப்பினர், அத்தகைய உறுப்பினர் எந்தப் பதவியின் பயணைக்கொண்டு தேசிய மதியுரைக் குழுவுக்கு நியமிக்கப்பட்டுள்ளாரோ அந்தப் பதவியை அத்தகைய உறுப்பினர் வகிக்கும்வரை பதவிவகித்தல் 5 வேண்டும்.

**32.** (1) அமைச்சர், தேசிய மதியுரைக் குழுவின் எவ்வேறும் தேசிய உறுப்பினரைத் தேசிய மதியுரைக் குழுவின் தவிசாளராக நியமித்தல் வேண்டும்.

தேசிய  
மதியுரைக்  
குழுவின்  
தவிசாளர்  
முதலியோர்.

10 (2) தேசிய மதியுரைக் குழுவானது அதன் உறுப்பாண்மையில் ஏதேனும் வெற்றிடம் இருப்பினும் அதன் பணிகளை நிறைவேற்றலாம்.

(3) தேசிய மருந்துசார் மதியுரைக் குழுவின் எவையேனும் கூட்டங்களுக்கான கூட்டநடப்பெண் பதினெட்டாரு உறுப்பினர் களாதல் வேண்டும்.

15 (4) இச்சட்டத்தின் ஏற்பாடுகளுக்கமைய, தேசிய மதியுரைக் குழுவானது, அதன் கூட்டங்களும், அத்தகைய கூட்டங்களில் அலுவல்களைக் கொண்டுநடாத்துதலும் அத்தகைய தொடர்பாக அதன் சொந்த நடவடிக்கைக்குமறையை ஒழுங்குபடுத்தலாம்.

**33.** தேசிய மருந்துவ மதியுரைக் குழுக் கூட்டங்களுக்கு வருகை 20 தருவதற்காகக் கொடுக்கப்படக்கூடிய மதிப்பூதியம் தவிர, தேசிய மருந்துவ மதியுரைக் குழுவில் இருப்பதற்கான ஏதேனும் ஊதியத் தைத் தேசிய மதியுரைக் குழுவுறுப்பினர்கள் பெறுதலாகாது.

தேசிய  
மதியுரைக்  
குழு  
உறுப்பினர்  
களுக்கான  
ஊதியம்.

**34.** (அ) அதிகாரசபை தேசிய மதியுரைக்குழுவின் பணிகளை மறையாக நிறைவேற்றுவதற்கென அவசியமாக இருக்கக் 25 கூடியவாறான அத்தகைய எண்ணிக்கையான அலுவலர்கள், ஊழியர்கள் மற்றும் மதியுரையினர்களை நியமித்தல் வேண்டும்.

(ஆ) இச்சட்டத்தின் 16 மற்றும் 17 ஆம் பிரிவுகளில் குறிப்பீடு செய்யப்படும் அதிகாரசபையில் பணியாட்டொகுதியினருக்கு ஏற்படுடையதான் எல்லா விதிகளும் (அ) பந்தியில் குறிப்பீடு 30 செய்யப்படும் அலுவலர்கள், ஊழியர் மற்றும் மதியுரையினருக்கு ஏற்படுடையதாதல் வேண்டும்.

**தேசிய மருந்துகள் ஒழுங்குபடுத்தும்  
அதிகாரசபை**

**35.** தேசிய மதியுரைக் குழுவின் பணிகள் பின்வருவனவாதல் தேசிய  
வேண்டும்:- மதியுரைக்  
குழுவின்  
பணிகள்.

(அ) இச் சட்டத்தின் ஏற்பாடுகளினது முறையான செயற்படுத்துகையின் ஒட்டுமொத்த மேற்பார்வை;

5 (ஆ) தேசிய மருந்துகள் கொள்கையின் முறையான செயற்படுத்துகையின் ஒட்டுமொத்த மேற்பார்வை;  
அத்துடன்

(இ) பந்திகள் (அ) மற்றும் (ஆ) வில் குறித்துரைக்கப்பட்ட கருமங்கள் தொடர்பான பிரச்சினைகளின் மீது  
10 அமைச்சருக்கும் அதிகாரசபைக்கும் மதியுரையளித்தல்.

**36.** அமைச்சர், தேசிய மதியுரைக்குழுவின் தத்துவங்கள் ஒழுங்கு விதிகள்.  
மற்றும் பணிகளை மேலும் குறித்துரைப்பதற்கும் இச் சட்டத்தின் இப்பாகத்தின் ஏற்பாடுகளுக்கு பொதுவாகப் பயன்கொடுப் பதற்கும் ஒழுங்குவிதிகளை ஆக்கலாம்.

15 **37.** தேசிய மதியுரைக் குழுவின் தவிசாளருக்கும் உறுப்பினர் தேசிய  
களுக்கும் மற்றும் அலுவல்களை நடாத்துவதற்கும் அவர்கள் மதியுரைக்  
மற்றும் அது தொடர்பாகவும் பிரிவுகள் 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12 குழு  
மற்றும் 13 என்பவற்றின் ஏற்பாடுகள் ஏற்றமாற்றங்களுடன் சட்டத்தின்  
ஏற்புடையனவாதல் வேண்டும். தொடர்பாகச்  
அறித்தலில்  
ஏற்பாடுகள்  
ஏற்புடையன  
வாதல்.

20 பாகம் III

**தேசிய மருந்துகள் தர உறுதிப்பாட்டு ஆய்வுகூடம்**

**38. (1)** இச் சட்டத்தின் நோக்கத்துக்காக (இதனகத்துப்பின் நேர் தேசிய  
“தேமதல்-ஆ” எனக் குறிப்பீடுசெய்யப்படும்) தேசிய மருந்துகள் தர மருந்துகள் தர  
உறுதிப்பாட்டு ஆய்வுகூடம் எனவறியப்படவேண்டிய பிரி ஆய்வுகூடத்தைத்  
25 வொன்று இருத்தல் வேண்டும். தாபித்தல்.

(2) (அ) நியமிக்கப்பட்ட தேதிக்கு முற்போந்த நாளன்று  
அமைச்சரின் அமைச்சின் கீழ் பணியாற்றுகின்றதுமான தேசிய  
அவுடத தர உறுதிப்பாட்டு ஆய்வுகூடம் இச் சட்டத்தின்

நோக்கங்களுக்காகத் தேசிய மருந்துகள் தர உறுதிப்பாட்டு ஆய்வுகூடமாக (தேமதஉடை) கருதப்படுதல் வேண்டும்.

(ஆ) நியமிக்கப்பட்ட தேதியன்று தேசிய ஒளத்த தர உறுதிப்பாட்டு ஆய்வுகூடத்திற்கு சூரித்தொதுக்கப்பட்ட எல்லாப் 5 பரிசோதிப்பு ஒப்படைகளும் வேறு வேலைகளும் முடிவுறா துவன்னமையும் நியமிக்கப்பட்ட தேதியிலிருந்து பயனுறுவதாக (தேமதஉடை) ஆய்வுகூடத்தினால் கொண்டுநடாத்தப்பட்டு பூர்த்திசெய்யப்படுதல் வேண்டும்.

(இ) தேசிய ஒளத்த தர உறுதிப்பாட்டு ஆய்வு கூடத்தின் 10 எவ்ரேனும் அலுவலர் அல்லது ஊழியர் நியமிக்கப்பட்ட தேதியிலிருந்து பயனுறுவதாக (தேமதஉடை) ஆய்வு கூடத்தில் தொழிலில் அமர்த்தப்படலாம் என்பதுடன் 1998ஆம் ஆண்டின் 53ஆம் இலக்க இலங்கைத் தேசிய நீரியல்பொருட்களைப் பண்படுத்தல் அபிவிருத்தி அதிகாரசபைச் சட்டத்தின் 16,17,18 15 மற்றும் 19ஆம் பிரிவின் ஏற்பாடுகள் அத்தகைய அலுவலர் அல்லது ஊழியருக்கு அவர் தொடர்பிலும் ஏற்றமாற்றங்களுடன் ஏற்படுத்தாதல் வேண்டும்.

**39.** (1) தேமதஉடை ஆய்வுகூடத்தின் பணிகள் பின்வருவன தேமதஉடை ஆய்வுகூடத்தின் பணிகள்:-

20 (அ) பின்வரும் பொருட்கள் உட்பட அதிகாரசபையினால் சமர்ப்பிக்கப்பட்ட மருந்துகள், மருத்துவ உபகரணங்கள் அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருட்களின் தரச் சோதனை -

25 (i) பதிவுக்கான விண்ணப்பத்துடன் சமர்ப்பிக்கப் பட்டவை;

(ii) நாட்டின் நுழைவிடத்தில் சேகரிக்கப்பட்டவை;

(iii) பயன்படுத்துநர்களினாலான முறைப்பாடோன் நாகச் சமர்ப்பிக்கப்பட்டவை;

**தேசிய மருந்துகள் ஒழுங்குபடுத்தும்  
அதிகாரசபை**

- (iv) அதிகாரசபையினால் சந்தைக்கு விடப்பட்ட பின்னரான கண்காணிப்பின் போது சேகரிக்கப் பட்டவை;
- (v) மேலே குறித்துறைக்கப்பட்ட காரணங்கள் அல்லாத ஏதேனும் காரணத்துக்காக அதிகார 5 சபையினால் சமர்ப்பிக்கப்பட்டவை;
- (ஆ) சூழ்நிலைகள் அவ்வாறு தேவைப்படுத்தும்போது, மேலதிக அங்கீரிக்கப்பட்ட அரசாங்கப் பகுப்பாய் வாளராகப் பணியாற்றுதல்;
- 10 (இ) அதிகாரசபையினால் முடிபுசெய்யப்பட்டவாறு உள்ளாட்டு அல்லது வெளிநாட்டு ஆய்வுகூடங்களின் சேவைகள் அவசியமானவையெனக் கருதப்படும்போது அவற்றுடன் ஒருங்கிணைதல்.
- (ஈ) மருந்துகள், மருந்துவுடப்பகரணங்கள் அல்லது எல்லைக் கோட்டு உற்பத்திப் பொருட்களின் தர உறுதிப்பாடு 15 தொடர்பிலான ஆராய்ச்சிக் கருத்திட்டங்களைக் கொண்டு நடாத்துதல்.
- (2) அதிகாரசபையினுடாக சுகாதாரத் திணைக்களத்தி னாலும் அதிகாரசபையினாலும் வேண்டப்படக்கூடியவாறான 20 வேறேதேனும் பணியை தேமது ஆ நிறைவேற்றுதல் வேண்டும்.
- (3) அதிகாரசபையினால் காலத்துக்குக்காலம் அறிமுகப் படுத்தப்படக்கூடியவாறான தொழினுட்ப மற்றும் தர நியம வழிகாட்டுநெரிகளுக்கிணங்கக் கண்டிப்பாக, தேமது ஆய்வு கூடத்துக்குச் சமர்ப்பிக்கப்பட்ட பொருளொன்றின் ஏதேனும் 25 பரீட்சிப்பை அல்லது பகுப்பாய்வைத் தேமது ஆ நிறைவேற்றுதல் வேண்டும்.
- (4) தேமது ஆ, அதிகாரசபையினால் விதிக்கப்பட்ட காலப்பகுதியினுள், பரீட்சிப்புக்காகச் சமர்ப்பிக்கப்பட்ட 30 பொருளின் தரமும் நியமங்களும்பற்றிய பகுப்பாய்வறிக்கையைச் சமர்ப்பித்தல் வேண்டும்.

**தேசிய மருந்துகள் ஒழுங்குபடுத்தும்  
அதிகாரசபை**

37

(5) இப்பாகத்தின் நோக்கங்களுக்காகப் “பொருள்” என்பது, ஏதேனும் மருந்துப்பொருளை, மருத்துவ உடகரணத்தை, எல்லைக் கோட்டு உற்பத்திப்பொருளை அல்லது நுண்ணாய்வு ரீதியிலான மருந்துசார் உற்பத்திப்பொருளை உள்ளடக்கும்.

- 5      **40.** அமைச்சர் தேமதை ஆய்வுகூடத்தின் தத்துவங்கள் ஒழுங்குவிதிகள். மற்றும் பணிகளை மேலும் குறித்துரைப்பதற்கும் இச்சட்டத்தின் இப்பாகத்தின் ஏற்பாடுகளுக்கு பயன்கொடுக்கும் ஒழுங்கு விதிகளை ஆக்கலாம்.

**அத்தியாயம் III**

- 10      **மருந்துகள் தொடர்பான எல்லா அம்சங்களையும்  
ஒழுங்குபடுத்துதலும் கட்டுப்படுத்துதலும்**

**பாகம் I**

**மருந்துகள் ஒழுங்குபடுத்தும் பிரிவு**

- 41.** (1) பிரிவு 30(2) இன் கீழ் தாபிக்கப்பட்ட மருந்துகள் மருந்து ஒழுங்குபடுத்தற் பிரிவு மாற்பிரிவு என இச்சட்டத்தில் இதனகத்துப் பிரிவு மின்னர் குறிப்பீடு செய்யப்படுதல் வேண்டும்.

- (2) அதிகாரசபை, மருத்துவம், வாகடகவியல், மருந்தாக்க அறிவியல் அல்லது வேறேதேனும் தொடர்புபட்ட பாடத்தில் அங்கீரிக்கப்பட்ட பட்டமொன்றைக் கொண்டிருக்கின்ற ஆட்க 20 விலிருந்து அப்பிரிவின் தலைவரை நியமித்தல் வேண்டும்.

- 42.** (அ) மாற்பிரிவின் பிரதான பணி, மருந்துகள் தொடர்பான மாற்பிரிவின் எல்லா அம்சங்களையும் ஒருங்கிணைத்தலும் அவற்றை ஒழுங்குபடுத்துவதற்கும் கட்டுப்படுத்துவதற்கும் அதிகாரசபைக்கு உதவுதலும் வேண்டும்.

- 25      (ஆ) மாற்பிரிவின் ஏனைய பணிகள் பின்வருவனவாதல் வேண்டும்:-

- (i) மருந்துகளைப் பதிவுசெய்வதற்கும் அத்தகைய பதிவைப் புதுப்பிப்பதற்கும் சமர்ப்பிக்கப்பட்ட விண்ணப்பங்களை ஒருங்கிணைத்தல்;

- (ii) மருந்துகளின் பதிவுசெய்தலை இல்லாதாக்குதலும் இடைநிறுத்துதலும் தொடர்பான கருமங்களை ஒருங்கிணைத்தல்;
- 5 (iii) மருந்துகளை இறக்குமதி செய்வோரையும் விநியோகிப்போரையும் பதிவுசெய்தல் தொடர்பான கருமங்களை ஒருங்கிணைத்தல்;
- (iv) இப்பிரிவின் கீழ் உரிமங்களின் வழங்குகையை ஒருங்கிணைத்தல்;
- 10 (v) இச்சட்டத்தின் 43 ஆம் பிரிவின் கீழ் நியமிக்கப்பட்ட மருந்துகள் மதிப்பீட்டுக் குழுவுக்கு நிருவாக உதவி வழங்குதல்.

## பாகம் II

### **மருந்துகள் மதிப்பீட்டுக் குழு**

43. (1) (இதனகத்துப்பின்னர் “மமகு” எனக் குறிப்பீடு மருந்துகள்  
 15 செய்யப்படும்) மருந்துகள் மதிப்பீட்டுக் குழு எனவறியப்பட மதிப்பீட்டுக்  
 வேண்டிய குழுவொன்று இச்சட்டத்தின் நோக்கங்களுக்காக குழு.  
 நியமிக்கப்படுதல் வேண்டும்.

(2) (அ) மம குழுவின் பிரதான பணி, பதிவுக்காக அனுப்பப் பட்ட மருந்துகளின் தொழிலிடப் மதிப்பீட்டை நிறைவேற்றுதலும்  
 20 அது தொடர்பில் அதிகாரசபைக்கு அறிக்கையொன்றைச் சமர்ப்பித்தலும் வேண்டும்.

(ஆ) அவ்வறிக்கை தேசிய மருந்துகள் கொள்கைக்கிணங்க, அத்தகைய மருந்துகளுடன் இணைந்துள்ள நன்மைகளையும் அபாயங்களையும், அத்தகைய மருந்துகளின் பயனுடைமையை 25 யும், தரத்தையும், விலையையும் மற்றும் மலிவுவிலையையும் குறித்துரைத்தல் வேண்டும்.

**44.** (1) அதிகாரசபையினால் நியமிக்கப்படவேண்டிய பின் மம குழுவின் வரும் ஆட்களை மம குழுவானது கொண்டிருத்தல் வேண்டும்:- அமைப்பு.

(அ) பதவிவழி உறுப்பினர்கள்-

- (i) குழுவின் தலைவராக பணியாற்ற வேண்டிய வரான மனு பிரிவின் தலைவர்;
- (ii) தேசிய மருந்துகள் தர உறுதிப்பாட்டு ஆய்வுகூடத் தின் (தேமதூஆ) தலைவர்.

(ஆ) பெயர்குறித்து நியமிக்கப்பட்ட உறுப்பினர்கள்-

- (i) அவரவரது உயர்தொழிற்சார் குழுக்களினால் பெயர்குறித்து நியமிக்கப்பட்டவர்களும் பின்வரும் துறைகளைப் பிரதிநிதித்துவப்படுத்துகின்றவர் களும் சுகாதார அமைச்சைச் சேர்ந்தவர்களுமான நான்கு சிறப்பறிஞர்களான மருத்துவர்கள் -

- (அ) பொது மருத்துவம்;
- (ஆ) பொது அறவை மருத்துவம்;
- (இ) குழந்தை மருத்துவம்; அத்துடன்
- (ஈ) பெண்ணாயியல் மற்றும் மகப்பேற்றியல்;

- (ii) மருத்துவ பீடத்தின் பீடாதிபதியினால் பெயர்குறித்து நியமிக்கப்பட்ட 1978ஆம் ஆண்டின் 16ஆம் இலக்க, பல்கலைக்கழகங்கள் சட்டத்தின் கீழ் தாபிக்கப்பட்ட ஏதேனும் பல்கலைக்கழகத்தின் வாக்ககவியற் பேராசிரியர் ஒருவர்;

- (iii) இயைபான பீடங்களின் பீடாதிபதியினால் பெயர்குறித்து நியமிக்கப்பட்ட 1978 ஆம் ஆண்டின் 16 ஆம் இலக்க, பல்கலைக்கழகங்கள் சட்டத்தின் கீழ் தாபிக்கப்பட்ட ஏதேனும் பல்கலைக்கழகத்தின் மருந்தாக்க அறிவியற் பேராசிரியர் அல்லது சிரேட்ட விரிவுரையாளர் ஒருவர்);

- (iv) அதிகாரசபையின் கீழ் பணியாற்றும் மருந்தாளர்.

**தேசிய மருந்து/கள் ஒழுங்குபடுத்தும்  
அதிகாரசபை**

(2) நிபுணர்கள் குழாத்தின் உறுப்பினர்களைத் தவிர கூட்டாங் கலஞ்கான கூட்டநடப்பெண் ஜந்து உறுப்பினர்களாதல் வேண்டும்.

(3) பெயர் குறித்து நியமிக்கப்பட்ட உறுப்பினரொருவரின் பதவிக் காலம் மூன்றாண்டுகளாதல் வேண்டும்.

**5 45.** (1) திறமைவாய்ந்த மருந்துவ மற்றும் வேறு இயைபான நிபுணர்கள் துறைகளில் உயர் தொழிலர் களைக் கொண்ட நிபுணர்கள் குழாமொன்றை அதிகாரசபை நியமித்தல் வேண்டும்.

(2) அதிகாரசபையானது அவசியமானவிடத்து மம குழு வினால் கையாளப்பட்ட விடயப்பொருளைப் பொறுத்து, நிபுணர் 10 கள் குழாத்திலிருந்து மம குழுவுக்கு மேலதிக உறுப்பினர்களை நியமிக்கலாம்.

(3) இரண்டாம் உட்பிரிவின் கீழ் நியமிக்கப்பட்ட உறுப்பினர்கள் எந்தக் கூட்டங்களில் சமூகமனிக்கவேண்டுமெனத் தேவைப்படுத் தப்படுகின் றனரோ அந்தக் கூட்டங்களில் அவர்கள் சமூக 15 மனித்தல் வேண்டுமென்பதுடன், அவர்களின் அபிப்பிராயத்தைத் தெரிவித்தலும் வேண்டும்; ஆனால் அத்தகைய கூட்டங்களில் வாக்களிப்பதற்கான உரிமைகளை அவர்கள் கொண்டிருத்த வாகாது.

**46.** மான் பிரிவினதும் மம குழுவினதும் ஒவ்வொர் உறுப் பிரக்ஷியம் 20 பின்னரும் மான் பிரிவினதும் மம குழுவினதும் எல்லா அலுவலர் கலஞ்சும் ஊழியர்களும், கடமைகளை ஏற்குமுன்னர், இச்சட்டத்தின் பேணுவதற்கான வெளிப் படுத்துகை. கீழான அவரது தத்துவங்களையும் பணிகளையும் புரிகையில் அல்லது பிரயோகிக்கையில் அவரது அறிவுக்கெட்டியுள்ள மான் பிரிவினதும் மம குழுவினதும் அலுவல்களுடன் சம்பந்தப்பட்ட 25 எல்லாக் கருமங்கள் தொடர்பிலும் கண்டிப்பாக இரகசியம் பேணுவாரென வாக்குறுதியளித்து வெளிப்படுத்துகையொன்றில் கையொப்பமிடுதல் வேண்டுமென்பதுடன், அத்தகைய வெளிப் படுத்துகையின் மூலம், பின்வரும் சந்தரப்பங்களிற்றவிர, அத்தகைய ஏதேனும் கருமத்தைத் தாம் வெளிவிடமாட்டாரென 30 வாக்குறுதியளித்தலும் வேண்டும்:-

(அ) ஒரு சட்ட நீதிமன்றத்தினால் அவ்வாறு செய்யும்படி தேவைப்படுத்தப்படும்போது; அல்லது

(ஆ) இச்சட்டத்தின் கீழான அல்லது வேறேதேனும் எழுத்

5 திலான சட்டத்தின் கீழான தத்துவங்களையும் பணி களையும் பிரயோகிக்கும் அல்லது புரியும் நோக்கத்துக்காக.

**47.** (1) அதிகாரசபையானது, மம குழுவுக்குச் சமர்ப்பிக்கப் பட்ட மருந்துகளையும் ஏனைய தொடர்புபட்ட இனங்களையும் மதிப்பீடு செய்வதற்காக மம குழுவுக்குப் பொதுவான வழிகாட்டு 10 நெறிகளை வழங்குதல் வேண்டும். அதிகாரசபை, மதிப்பீட்டுக் கான பொது வழிகாட்டு நெறிகளைக் கொடுத்தல்.

(2) (அ) ஓராம் உட்பிரிவிற் குறிப்பீடு செய்யப்பட்ட பொதுவான வழிகாட்டு நெறிகள், உலக சுகாதார ஒழுங்கமைப்பினாலும் அதிகாரசபையினால் அங்கீரிக்கப்பட்ட வேறு ஒழுங்குபடுத்தும் குழுக்களினாலும் வழங்கப்பட்ட சிறந்த உற்பத்தி செய்தல் 15 செயல்முறைகள் (சிஉசெ) மற்றும் ஏனைய விதப்புரைகள் என்பவற்றின் அடிப்படையின்மீது இருத்தல் வேண்டும்.

(ஆ) சர்வதேசரீதியில் அங்கீரிக்கப்பட்ட நியமங்களுக்கும் செயல்முறைகளுக்கும் இணையாக வைத்திருப்பதற்கென அதிகாரசபை பொதுவான வழிகாட்டு நெறிகளைக் காலத்துக்குக் 20 காலம் மீளாய்வு செய்யலாம்.

(3) மம குழு, மதிப்பீட்டு படிமுறையில், ஒவ்வொரு மருந்தினதும் பயனுடைமை, காப்பு, தரம், தேவை, செலவு என்பவற்றைக் கவனத்துட் கொள்ளுதல் வேண்டும் என்பதுடன் அவசியமானவிடத்து, மருந்தியல் சிக்கனப் பகுப்பாய்வுகளைக் 25 கவனத்திற் கொள்ளலாம்.

(4) அமைச்சர் பின்வருவனவற்றுக்காக ஒழுங்குவிதிகளை ஆக்கலாம்:-

(அ) இயைபான மதிப்பீடுகளை நடாத்துவதற்கான குறித் துரைக்கப்பட்ட காலவரையறைகளுட்பட, பின்பற்றப்

**தேசிய மருந்து/கள் ஒழுங்குபடுத்தும்  
அதிகாரசபை**

படவேண்டிய நடவடிக்கைமுறைகளை எடுத்துக்காட்டி  
யும்; அத்துடன்

- (ஆ) சிறந்த உற்பத்தி செய்தல் செயல்முறைகள் (சிறசெ) 5  
வழிகாட்டு நெறிகளுக்கும், சிறந்த மீளாய்வுச் செய்முறை  
(சிமீசெ) மற்றும் அதிகாரசபையினால் விதந்துரைக்கப்  
படச் சூடியவாறான வேறொலையேனும் ஏற்படுதையற்  
பாலனவான வழிகாட்டு நெறிகளுக்கும் பயன்  
கொடுப்பதற்கும்;
- (இ) மதிப்பீட்டுக்குச் சமர்ப்பிக்கப்படக்கூடிய இனத்திற்குரிய  
10 மருந்துகள் தொடர்பாக உயிரி இணைமாற்று மற்றும்  
உயிரிவிலக்களிப்புத் தரவுகள் தொடர்பில்.

- 48. இச்சட்டத்தின் 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12 மற்றும் 13ஆம்  
பிரிவுகளின் ஏற்பாடுகள் மம குழுவின் தவிசாளர் மற்றும்  
உறுப்பினர்கள் தொடர்பில் அவர்களுக்கும் மம குழுவின்  
15 அலுவலர்களின் நடாத்துதல்களுக்கும் ஏற்ற மாற்றங்களுடன்  
ஏற்படுதையதாதல் வேண்டும்.**
- மம குழு  
தொடர்பில்  
இச்சட்டத்தின்  
குறித்தலீல  
ஏற்பாடுகளின்  
ஏற்படுதைமை.

**பாகம் III**

**மருந்து தொடர்பான தவறுகள்**

- 49. (1)** ஆலோவரும் பின்வரும் ஏதேனும் மருந்தை இறக்குமதி  
20 செய்தலோ, விநியோகித்தலோ, வெளிக்காட்டிவைத்தலோ  
அல்லது விற்றலோ ஆகாது :-
- (அ) உடல் நலத்துக்கு ஒவ்வாத நிலைமைகளின் கீழ் உற்பத்தி  
செய்யப்பட்ட, தயாரிக்கப்பட்ட, பேணிக்காக்கப்பட்ட,  
பொதியிடப்பட்ட அல்லது களஞ்சியப்படுத்தப்பட்ட;  
25 (ஆ) முழுமையாக அல்லது பகுதியளவில் ஏதேனும் படுத்துதல்.  
அழுக்கான அல்லது அழுகிய பதார்த்தத்தை அல்லது  
ஏதேனும் வெளிப்பொருளைக் கொண்டுள்ள;

(இ) பயன்படுத்துபவரின் உடல் நலத்துக்கு ஊறுவிளைவிக் கக்கூடிய ஏதேனும் பதார்த்தத்தை அதில் அல்லது அதன்மீது கொண்டுள்ள; அல்லது

(ஈ) கலப்படமாக்கப்பட்ட.

5 (2) ஆளைவரும், சிறந்த உற்பத்தி செய்தல் செயல்முறைகளை (சிஇசெ) மற்றும் வேறொலையேனும் விதித்துரைக்கப்பட்ட வழிகாட்டுநெறிகளை அல்லது நிபந்தனைகளைக் கடைப்பிடிக் காமல் ஏதேனும் மருந்தை உற்பத்தி செய்தலோ, தயாரித்தலோ, களஞ்சியப்படுத்துதலோ, பேணிக்காத்தலோ, பொதியிடுதலோ 10 அல்லது மீளப்பொதியிடுதலோ ஆகாது.

(3) ஆளைவரும், சிறந்த விநியோகச் செயல்முறைகளையும் விதித்துரைக்கப்பட்ட வேறொலையேனும் வழிகாட்டுநெறிகளையும் அல்லது நிபந்தனைகளையும் கடைப்பிடிக்காமலும் ஏதேனும் மருந்தை இறக்குமதி செய்தலோ விநியோகித்தலோ ஆகாது.

15 50. (1) ஏதேனும் மருந்துக்கு நியமமொன்று விதித்துரைக் கப்படுமிடத்து, எந்த மருந்துக்கு நியமமொன்று விதித்துரைக் கப்பட்டுள்ளதோ அந்த மருந்தெனப் பிழையாகக் கருதப்படக்கூடிய வாறான அத்தகையவொரு முறையில் அல்லது அத்தகைய நியமத்துக்கு இசைந்தொழுகாத ஏதேனும் மருந்துக்கு ஆளைவரும் 20 சுட்டுத்துண்டிடுதலோ, அதனைப் பொதியிடுதலோ, விந்பனை செய்தலோ, வெளிக்காட்டிவைத்தலோ, விநியோகித்தலோ அல்லது விளம்பரப்படுத்துதலோ ஆகாது.

சுட்டுத் துண்டிடுதல் முதலியன  
விதித்துரைக் கப்பட்ட நியமத்துக்கு இசைந்தொழுக விருத்தல்.

(2) ஏதேனும் மருந்துக்கான நியமமொன்று விதித்துரைக்கப் பட்டிராதவிடத்தும், ஆனால் விதித்துரைக்கப்பட்ட ஏதேனும் 25 வெளியீட்டில் அம்மருந்துக்கான நியமமொன்று அடங்கியுள்ள விடத்தும், ஆளைவரும், அவ்வெளியீட்டில் அடங்கியுள்ள நியமத்துக்கு இசைந்தொழுகாததாக அவ்வெளியீட்டில் அடங்கியுள்ள நியமத்தைக் கொண்ட மருந்தெனப் பிழையாகக் கருதப்படக்கூடியவாறான அத்தகைய முறையில் ஏதேனும் மருந் 30 துக்குச் சுட்டுத்துண்டிடுதலோ அல்லது அதனைப் பொதியிடுதலோ, விந்பனை செய்தலோ, வெளிக்காட்டிவைத்தலோ, விநியோகித்தலோ அல்லது விளம்பரப்படுத்துதலோ ஆகாது.

(3) ஏதேனும் மருந்துக்கு நியமமொன்று விதித்துரைக்கப் பட்டிராத விடத்து அல்லது அம்மருந்துக்கான நியமமொன்று ஏதேனும் விதித்துரைக்கப்பட்ட வெளியீட்டில் அடங்கியிராத விடத்து ஆலோவரும்,-

5      (அ) அம்மருந்து/டன் இணைந்துள்ள சட்டுத்துண்டில் தரப்பட்டுள்ள நியமத்துடன் அது இசைந்தொழு கினாலொழிய; அல்லது

10      (ஆ) எந்த மருந்துக்கு நியமமொன்று விதித்துரைக்கப் பட்டுள்ளதோ அந்த மருந்தெனப் பிழையாகக் கருதப் படக்கூடியவாறான அத்தகைய முறையில் அல்லது ஏதேனும் விதித்துரைக்கப்பட்ட வெளியீட்டில் அதற்கான நியமம் அடங்கியுள்ள,

அத்தகைய மருந்தை விற்பனை செய்தலோ, வெளிக்காட்டி வைத்தலோ அல்லது விநியோகித்தலோ ஆகாது.

15      (4) பொய்யானதான், பிழைவழி இட்டுச்செல்கின்றதான், ஏமாற்றுகின்றதான் அல்லது அதன் பண்பு, பெறுமதி, இயல் திறன், தரம், கூட்டுச்சேர்வு, திறமை அல்லது காப்புத் தொடர்பாகப்பிழையான கருத்தை உருவாக்கக்கூடியதானவொரு முறையில் ஆலோவரும் ஏதேனும் மருந்துக்குச் சட்டுத்துண்டிடுதலோ, அதனைப் பொதியிடுதலோ, மீனப்பொதியிடுதலோ, பரிகரித்தலோ, செய்முறைப்படுத்துதலோ, விற்பனை செய்தலோ, விநியோகித்தலோ, வெளிக்காட்டி வைத்தலோ அல்லது விளம்பரப்படுத்துதலோ ஆகாது.

(5) விதித்துரைக்கப்படக்கூடியவாறானவொரு முறையில் 25 சட்டுத்துண்டிடப்படாத அல்லது பொதியிடப்படாத மருந்தொன்று (1) ஆம் உட்பிரிவிற்கு முரணாகச் சட்டுத்துண்டிடப் பட்டதாக அல்லது பொதியிடப்பட்டதாகக் கருதப்படுதல் வேண்டும்.

**5.1.** ஆளைவரும், விதித்துரைக்கப்படக்கூடியவாறான ஏதேனும் மருந்தை, அந்த மருந்து உற்பத்திசெய்யப்பட்ட வளவுகளும் அம்மருந்தின் உற்பத்திச் செய்முறையும் நிலை மைகளும், அம்மருந்து பாவனைக்குக் காப்பானதாகவிருக்கும்

**5.** என்பதனை உறுதிப்படுத்துவதற்குப் பொருத்தமாகவுள்ள விதித்துரைக்கப்பட்ட படிவத்திலும் முறையிலும் அங்கீரக்கப்பட்டிருந்தாலோழிய, விற்பனை செய்தலோ, வெளிக்காட்டி வைத்தலோ அல்லது விநியோகித்தலோ ஆகாது.

வளவுகளும் உற்பத்திச் செய்முறையும் அங்கீரக்கப்பட்டிருந்தாலோழிய, விதித்துரைக்கப்பட்ட மருந்தின் விற்பனை தடைசெய்யப்படுதல்.

52. விதித்துறைக்கப்படக்கூடியவாரான ஏதேனும் மருந்து விதித்துறைக்கப்பட்ட மருந்து  
 10 எந்தத் தொகுதியிலிருந்து எடுக்கப்பட்டதோ அந்தத் தொகுதி எந்தத்  
 பாவனைக்கு நம்பகரமானதாக விதித்துறைக்கப்பட்ட படிவத் தொகுதி  
 திலும் முறையிலும் அங்கீரிக்கப்பட்டிருந்தாலோழிய, அம் யிலிருந்து  
 மருந்தை ஆளொவரும் விற்பனைசெய்தலோ, வெளிக்காட்டி எடுக்கப்படு  
 வைத்தலோ அல்லது விநியோகித்தலோ ஆகாது. கின் நடோ அந்தத்  
 தொகுதி

15      5.3. பாவனைக்குக் காப்பானதல்லதென விதித்துறைக்கப்பட்ட தடைசெய்யப் பட்ட மருந்தின் ஏதேனும் மருந்தை ஆளொவரும் உற்பத்திசெய்தலோ, இறக்குமதி விற்பனை செய்தலோ, களஞ்சியப்படுத்துதலோ, விற்பனை செய்தலோ, முதலியன். மீளப்பொதியிடுதலோ, விநியோகித்தலோ, இடம் பெயர்த்துதலோ, வெளிக் காட்டிவைத்தலோ அல்லது தன துடைமையில் 20      வைத்திருத்தலோ ஆகாது.

**54.** ஒழுங்குவிதிகளின் மூலம் அனுமதிக்கப்படக்கூடிய வாறான ஆட்கள் தவிர்ந்த ஆளொவரும், ஒழுங்குவிதிகளினால் மட்டுப்படுத்தப்பட்ட அல்லது தடைசெய்யப்பட்ட ஏதேனும் மருந்தைப் பெறுதலோ அல்லது தனதுடைமையில் வைத்திருத்தலோ தடைசெய்யப்பட்ட மருந்தை உடைமையில் வைத்திருத்தல்.

**55.(1)** ஆளைவரும் அதிகாரசபையின் எழுத்திலான முன்னங்கீராமின்றி ஏதேனும் மருந்தை விளம்பரப்படுத்துதலோ மேம்படுத்துதலோ ஆகாது.

(2) ஆளைவரும் விதித்துரைக்கப்பட்ட நோய்கள், பிறழ்வான 5 உடல்நிலை, எவற்றுக்காகவும் சிகிச்சை தடுப்பு, குணப்பேறான்றாகப் பொதுமக்களுக்கு ஏதேனும் மருந்தை விளம்பரப்படுத்துதலோ மேம்படுத்துதலோ ஆகாது.

(3) ஆளைவரும் அதிகாரசபையின் எழுத்திலான முன்னங்கீராமின்றி, விதித்துரைக்கப்பட்ட நோய்களுள், கோளாறுகளுள் 10 அல்லது பிறழ்வான உடல் நிலைமைகளுள் அவற்றுக்காகவும் ஏதேனும் மருந்தை இறக்குமதி செய்தலோ அல்லது சிகிச்சையாக, தடுப்பாக அல்லது குணப்பேறாக பொதுமக்களுக்கு விற்பனை செய்தலோ விறியோகித்தலோ ஆகாது.

**56.(1)** மருத்துவத்தொழிலர், பல்மருத்துவர் அல்லது விலங்கு 15 மருத்துவர் ஒவ்வொருவரும், அவரினால் கொடுக்கப்பட்ட ஒவ்வொரு மருந்துப்பட்டோலையிலும் மருந்தின் இனத்திற்குரிய பெயரை எழுத்தல் வேண்டும்.

(2) மருத்துவத் தொழிலர், பல்மருத்துவர், அல்லது விலங்கு மருத்துவர் அவ்வாறு தேவைப்படுமிடத்து அதன் இனத்துக்குரிய 20 பெயருடன் சேர்த்து மேலதிகமாக மருத்துவப் பேரவையில் மருந்தின் குறிப்பிடப்பட்ட மருந்தின் வணிகப் பெயரொன்றையும் எழுதலாம்.

(3) மருத்துவத்தொழிலர், பல்மருத்துவர் அல்லது விலங்கு மருத்துவர் ஒருவர் விதித்துரைக்கப்பட்ட மருந்து இனத்திற்குரிய 25 பெயர் கிடைக்கக்கூடியதாக இராதுள்ள ஒரு கூட்டு மருந்தாக வுள்ளவிடத்து, அம்மருந்தின் வணிகப் பெயரை மட்டுமே மருந்துப்பட்டோலையில் எழுதலாம்.

(4) மருத்துவப்பட்டோலையில் உள்ள மருந்துகளின் வணிகப் பெயர் வாடிக்கையாளருக்கு கிடைக்கக்கூடியதாக அல்லது கட்டு 30 படியானதாக இல்லாதவிடத்து, வாக்டகர் வாடிக்கையாளரின் சம்மதத்துடன் அதே இனத்துக்குரிய மருந்தின் வேறு வணிகப் பெயரை வழங்கலாம்.

(5) வாகடகர், வாடிக்கையாளர் தமது விருப்பத்தின்படி மருந்தை வாங்குவதனை இயலச்செய்யும் வகையில் வாகடகத்தில் கிடைக்கக்கூடியதாகவுள்ள இனத்திற்குரிய மருந்தின் தொகுதி யினது வகைகளையும் அவற்றின் விலைகளையும் வாடிக்கை 5 யாளருக்கு அறிவித்தல் வேண்டும்.

(6) இனத்திற்குரிய மருந்தினதாக வாகடகத்தில் கிடைக்கக் கூடியதாகவுள்ள மருந்தின் வகைகளையும் அவற்றின் விலை களையும் விற்பனை நேரத்தில் வாங்குநருக்கு வெளிவிடுவதற்குத் தவறுகின்ற வாகடகரோராநுவர், இச்சட்டத்தின் கீழான தவறோன் 10 றைப் புரிகின்றார்.

**57. இச்சட்டத்தின் இப்பாகத்திற் குறித்துரைக்கப்பட்ட ஏற்பாடு இப்பாகத்தின் ஏற்பாடுகளை கள் எவற்றையும் மீறுகின்ற எவ்வேறுமான் தவறோன் றைப் புரிகின்றவராவார்.**

#### பாகம் IV

##### 15 மருந்துகளை பதிவு செய்தலும் உரிமமனித்தலும்

**58. (1)** ஆளைவரும் அதிகாரசபையின் அத்தகைய மருந்து மருந்துகளைப் பதிவுசெய்தல் அதற்காக அதிகாரசபையிடமிருந்து உரிமைப் பதிவுசெய்தல் ஒன்றைப் பெற்றுக்கொண்டிருந்தாலன்றி, ஏதேனும் மருந்தை முதலியவற் றுக்கான உற்பத்தி செய்தலோ, இறக்குமதி செய்தலோ ஆகாது. தேவைப்பாடு.

20 **(2)** ஆளைவரும் அதிகாரசபையிடமிருந்து அந்நோக்கத் திற்கென உரிமை ஒன்றைப் பெற்றுக்கொண்டிருந்தாலன்றி, ஏதேனும் மருந்தை களஞ்சியப்படுத்தலோ, கூட்டுச்சேர்த்தலோ, மீளப் பொதியிடலோ, விநியோகித்தலோ இடமாற்றுதலோ, விற்றலோ ஆகாது.

25 **(3)** ஓராம் அல்லது இரண்டாம் உட்பிரிவில் குறித்துரைக் கப்படும் ஏற்பாடுகள் எவற்றையும் மீறுகின்ற எவ்வேறும் ஆள் தவறோன் றைப் புரிகின்றவராவார்.

**59.** (1) ஏதேனும் மருந்தை இறக்குமதி செய்வதற்கு, விற்பனை மருந்தொன்றைப்  
செய்வதற்கு, உற்பத்திசெய்வதற்கு, தயாரிப்பதற்கு அல்லது பதிவு  
விநியோகிப்பதற்கு விரும்புகின்ற எவ்வேறுமான் அம்மருந்தின் செய்வதற்கும்  
பதிவுக்காக விதித்துரைக்கப்பட்ட படிவத்தில் அதிகாரசபைக்கு அதற்கு  
5 விண்ணப்பமொன்றைச் செய்தல் வேண்டும்.  
உரிமைரிப்  
பதற்குமான  
விண்ணப்பம்.

(2) விண்ணப்பமானது மருந்தின் விதித்துரைக்கப்பட்ட விபரங்களுடனும் மாதிரிகளுடனும் மற்றும் விதித்துரைக்கப்பட்ட கட்டணத்துடனும் சேர்த்தனுப்பப்படுதலும் வேண்டும்.

(3) (அ) ஒரு மருந்தின் பதிவுக்காக மற்றும் உரிமைளித்  
10 தலூக்காகப் பெறப்பட்ட ஒவ்வொரு விண்ணப்பமும் பதியப்பட வேண்டிய இடாப்பொன்றை அதிகாரசபை பேணுதல் வேண்டும்.

(ஆ) அத்தகைய இடாப்பில் பதிவீடுசெய்யப்பட வேண்டிய விபரங்கள் விதித்துரைக்கப்பட்டவாறாக இருத்தல் வேண்டும்.

(4) அதிகாரசபை விண்ணப்பமொன்றைப் பெற்றதன்மேல்  
15 கிடைக்கக்கூடிய மருந்தின் மாதிரியுடனும் எல்லா விபரங்களுடனும் அவ்விண்ணப்பத்தின் பிரதியோன்றைப் பின்வருவன வற்றிடம் சமர்ப்பித்தல் வேண்டும்:-

(அ) கட்டுபடியான விலையில் பிரசைகளின் உடல் நலக்  
கவனிப்புத் தேவைகளுக்கு இயைபான பயனுடைமை  
20 யுள்ள, காப்பான மற்றும் சிறந்த தரத்தினவான மருந்து கிடைக்கக் கூடியமையை உறுதிப்படுத்துவதற்கான அவசியத்தைக் கவனத்துடையான விண்ணப்பத்தை யும் மருந்தையும் மதிப்பீடு செய்வதற்காக மம குழுவிடம் சமர்ப்பித்தல் வேண்டும்; அத்துடன்

25 (ஆ) மருந்தின் தரத்தையும் பயனுடைமையையும் பரிட்சிப் பதற்காகத் தேமது ஆய்வுகூடத்திடம் சமர்ப்பித்தல் வேண்டும்.

(5) விண்ணப்பம் பெறப்பட்டு மதிப்பீட்டுக்காகவும் பரிட்சிப் பதற்காகவும் சமர்ப்பிக்கப்பட்டுள்ளதென அதிகாரசபை  
30 விண்ணப்பகாரருக்கு எழுத்தில் அறிவித்தல் வேண்டும்.

(6) அமைச்சர் பின்வருவனவற்றுக்கான ஒழுங்குவிதிகளை  
ஆக்கலாம்:-

- (அ) மம குழுவினாலும் தேமது ஆய்வு கூடத்தினாலும்,  
அவற்றின் முறையான பரீட்சிப்பு அல்லது மதிப்பீட்டு  
5 நடைமுறைகளில் பின்பற்றப்பட வேண்டிய நடவடிக்கை  
முறைகளை எடுத்துக்காட்டியும்;
- (ஆ) (i) அத்தகைய பரீட்சிப்பை அல்லது மதிப்  
பீட்டை நடாத்துவதில் கால வரையறை  
களைக் குறித்துரைத்தும்;
- 10 (ii) மம குழு அதன் கூட்டங்களை நடாத்த  
வேண்டிய முறையையும் அத்தகைய கூட்டங்களில்  
பின் பற்றப்பட வேண்டிய நடவடிக்கைக்குறையையும்; அத்துடன்
- 15 (iii) சமர்ப்பிக்கப்படவேண்டிய அறிக்கைகளில்  
உள்ளத்தொகைப்படவேண்டிய கருமங்களைக்  
குறித்துரைத்தும்.

(7) (அ) தேசிய சுகாதாரத்துக்கு மருந்தின் அத்தியாவசியமான  
தன்மையைக் கவனத்துட்கொண்டு அதிகாரசபை, பரீட்சிப்பை  
மற்றும் மதிப்பீட்டைக் குறித்துரைக்கப்பட்டவொரு காலப்பகுதி  
20 யினுள் இறுதியாக்கும்படி மம குழுவையும் தேமது ஆய்வு  
கூடத்தையும் தேவைப்படுத்தலாம்.

(ஆ) மம குழுவும் தேமது ஆய்வுகூடமும் குறித்துரைக்கப்பட்ட  
காலவரையறைகளினுள், ஏதேனும் தாமதத்துக்கான வலுக்  
கட்டாயமான காரணங்கள் இருந்தாலோழிய, அவற்றின்  
25 அறிக்கைகளை அதிகாரசபையிடம் சமர்ப்பித்தல் வேண்டும்.

**60.** (1) (அ) அதிகாரசபை, அவசியமானவிடத்து, மம குழு மருந்தைப்  
வினாலும் தேமது ஆய்வுகூடத்தினாலும் சமர்ப்பிக்கப்பட்ட பதிவுசெய்தல்.  
அறிக்கைகள் தொடர்பாக மம குழுவிடமிருந்து, தேமது  
ஆய்வுகூடத்திடமிருந்து அல்லது வேறேதேனும் நிபுணரிடமிருந்து  
30 தெளிவுபடுத்துதல்களைக் கோரலாம்.

(ஆ) அதிகாரசபை, மம சூழவினாலும், தேமதல் ஆய்வு கூடத்தினாலும் சமர்ப்பிக்கப்பட்ட அறிக்கைகளையும் வேறெல்லா இயைபான காரணிகளையும் கவனத்துட்கொண்டதன் மேல், 5 அறிக்கைகள் கிடைக்கப்பெற்ற தேதியிலிருந்து ஆறு வாரங்களினுள் அத்தகைய மருந்தைப் பதிவுசெய்யலாம் அல்லது பதிவுசெய்வதற்கு மறுக்கலாம்.

(2) அதிகாரசபை மருந்தைப் பதிவுசெய்யுமிடத்து, அத்தகைய பதிவுபற்றி எழுத்தில் விண்ணப்பகாரருக்கு அறிவிக்கப்படுதல் வேண்டுமென்பதுடன், வர்த்தமானியில் வெளியிடப்பட்ட கட்டளை 10 மூலம் அத்தகைய பதிவுபற்றிப் பொதுமக்களுக்கு அறிவிக்கலாம்.

**6.1.** அதிகாரசபையானது மருந்தைப் பதிவு செய்வதற்கு பதிவு செய்வதற்கு மறுக்கின்றவிடத்து, அத்தகைய மறுப்பு விதித்துரைக்கப்பட்ட காலப்பகுதியினுள் அதற்கான காரணங்களுடன் விண்ணப்ப காரருக்கு அறிவிக்கப்படுதல் வேண்டும் என்பதுடன் அதிகார 15 சபை வர்த்தமானியில் வெளியிடப்படும் கட்டளை மூலம் அத்தகைய மறுப்பை பொதுமக்களுக்கு அறிவித்தல் வேண்டும்.

**6.2. (1)** (அ) அதிகாரசபையானது, ஏதேனும் மருந்தைப் பதிவு பதிவுச் செய்வதன் மேல் பதிவுச் சான்றிதழை வழங்குதல். செய்வதன் மேல் பதிவுச் சான்றிதழை வழங்குதல். 20 பின்னர் இப்பாகத்தில் “சான்றிதழை வைத்திருப்பவர்” எனக் குறிப்பீடுசெய்யப்படுதலும் வேண்டும்.

(ஆ) அதிகாரசபையானது, மருந்து தொடர்பில் முழுமையான அல்லது தற்காலிகப் பதிவை வழங்கலாமென்பதுடன், ஒவ்வொரு வகையினதுமான பதிவுக்குமான நிபந்தனைகள் விதித்துரைக்கப்படுதலும் வேண்டும். 25

(இ) அனுமதிக்கப்படும் பதிவுக்காலம் தோதானதென அதிகாரசபையினால் தீர்மானிக்கப்படுதல் வேண்டும்.

(2) பதிவுச் சான்றிதழ், பதிவானது எந்தோக்கத்துக்காக வழங்கப்படுகின்றதோ அந்தோக்கத்தையும், அதன் செல்லுபடிக் காலப்பகுதியையும், அதற்கு ஏற்புடையற்பாலனவான நியதி 30 நிபந்தனைகளையும் உள்ளடக்குதல் வேண்டும்.

(3) பதிவுச் சான்றிதழைப் பெற்றதன் மேல், சான்றிதழை வைத்திருப்பவர், சுட்டிக்காட்டுகைகளுக்கான மாற்றங்கள், பக்கவிளைவுகள், எச்சரிக்கைகள், எதிர்ச்சுட்டிக்காட்டுகைகள், வேறு நாடுகளிலுள்ள ஒழுங்குபடுத்தும் குழுக்களினாலான புதிய 5 விதப்புரைகள், மிகுந்த கட்டுப்பாடுகள், பதிவுநீக்குதல்கள் என்பனவுட்பட, அத்தகைய நிகழ்வுகளும் தகவல்களும் வெளிக் காட்டப்பட்டதிலிருந்து விதந்துரைக்கப்பட்ட காலப்பகுதியினுள் மருந்தின் எவையேனும் புதிய அபிவிருத்திகளை அதிகாரசபைக்கு 10 அறிவிப்பதற்கு அதிகாரசபையுடன் உடன்படிக்கையொன்றைச் செய்துகொள்ளுதல் வேண்டும்.

**63.** (1) அதிகாரசபையானது, பதிவுச் சான்றிதழை வழங்கு உரிமம் வதன் மேலும், சான்றிதழை வைத்திருப்பவரின் எழுத்திலான வழங்குதல். வேண்டுகோளின் பேரிலும், மருந்தை இறக்குமதி செய்வதற்கும் இலங்கையில் அம்மருந்தைச் சந்தைப்படுத்துவதற்குமான 15 உரிமையான்றைச் சான்றிதழை வைத்திருப்பவருக்கு வழங்கலாம்.

(2) இறக்குமதியாளரினால் இறக்குமதி செய்யப்பட்ட ஒவ்வொரு மருந்தினதும் தரத்தையும், காப்பையும், பயனுடைமையையும் உறுதிப்படுத்துதல் அவரின் பொறுப்புடைமையாதல் வேண்டும்.

**64.** (1) சான்றிதழை வைத்திருப்பவர், அத்தகைய பதிவுக்கான புதுப்பித்தல். 20 அல்லது உரிமத்துக்கான புதுப்பித்தலுக்காக, அத்தகைய பதிவு அல்லது உரிமம் முடிவுறு தேதிக்கு ஆறு மாதங்களுக்குமுன்னர் அதிகாரசபைக்கு விண்ணப்பமொன்றைச் செய்யலாம்.

(2) பதிவை அல்லது உரிமத்தைப் புதுப்பிப்பதற்கான விண்ணப்பம் விதித்துரைக்கப்பட்ட படி வத்திலிருத்தல் வேண்டுமென்று 25 பதுடன், விதித்துரைக்கப்பட்ட கட்டணத்துடன் சேர்த்து அனுப்பப் படுதலும் வேண்டும்.

(3) விண்ணப்பமொன்றைப் பெற்றதன் மேல், அதிகாரசபை, அவ்விண்ணப்பத்தை மம குழுவிடம் அதன் அபிப்பிராயத்துக் காகச் சமர்ப்பித்தல் வேண்டும்.

(4) மம குழு, அதிகாரசபையின் ஊடாக, பதிவை அல்லது உரிமத்தைப் புதுப்பிப்பதற்காக விண்ணப்பிக்கப்பட்ட மருந்தை மதிப்பீடுசெய்வதற்காக விண்ணப்பகாரரிடமிருந்து அல்லது வேறொன்றும் திறத்தவரிடமிருந்து, அது அவசியமெனக் 5 கருதுகின்ற மாதிரிகளுக்காக, ஆவணங்களுக்காக அல்லது வேறுதேனும் சான்றுக்காக வேண்டுகோள் விடுக்கலாம்.

(5) மம குழுவானது, மம குழு அவசியமெனக் கருதுமிடத்து, மருந்து பற்றிய மதிப்பீட்டறிக்கையொன்றைச் சமர்ப்பிக்கும்படி 10 தேமதல் ஆய்வுகூடத்தை வேண்டலாமென்பதுடன், தேமதல் ஆய்வுகூடம், மம குழுவினால் தேவைப்படுத்தப்பட்டவாறாக மதிப்பீட்டறிக்கையைச் சமர்ப்பித்தலும் வேண்டும்.

(6) அதிகாரசபையானது, இயைபான எல்லாக் காரணிகளை யும் கவனத்துட்கொண்டதன் மேல், ஓராண்டுக்குக் குறையாததும் ஐந்தாண்டுகளை விஞ்சாததுமான மேலதிகக் காலப்பகுதிக்குப் 15 பதிவை அல்லது உரிமத்தைப் புதுப்பிக்கலாம்.

**65.** (1) (அ) சான் றிதமூ வைத்திருப்பவர் ஏதேனும் பதிவை 20 மருந்து எந்த நிபந்தனைக்கமைய பதிவு இன்வாதாக்குதல் செய்யப்பட்டுள்ளதோ அந்த ஏதேனும் அல்லது இடை நிபந்தனைக்கு இணங்கியொழுகத் தவறியுள் நிறுத்துதல். ஸாரென;

(ஆ) மருந்தானது ஏதேனும் விதித்துரைக்கப் பட்ட தேவைப்பாட்டுக்கு இணங்கியொழுகு வதில்லையென;

(இ) மருந்தானது கிடைக்கக்கூடியதாகவிருத்தல் 25 பொதுமக்களின் நலனுக்கு உகந்ததல்ல தென;

(ஈ) பதிவுத் திகதியிலிருந்து இரண்டாண்டுகளி னுள் மருந்தானது இலங்கைக்குள் இறக்கு மதி செய்யப்பட்டிருக்கவில்லையென;

(உ) சான்றிதழை வைத்திருப்பவர் அதிகார  
சபையின் ஏதேனும் பணிப்புக்கு இணங்கி  
யொழுங்குவதற்குத் தவறியுள்ளாரென;  
அல்லது

5 (ஊ) சான்றிதழை வைத்திருப்பவர் இச்சட்டத்தின்  
அல்லது அதன் கீழ் ஆக்கப்பட்ட ஏதேனும்  
ஒழுங்குவிதியின் ஏதேனும் ஏற்பாட்டை மீறி  
யுள்ளாரென,

அதிகாரசபை அபிப்பிராயப்படின், அதிகாரசபையானது,  
10 அத்தகைய மருந்து தொடர்பில் சான்றிதழை வைத்திருப்பவருக்கு  
இல்லாதாக்குதல் அல்லது இடைநிறுத்துதல் பற்றிய அறிவித்தல்  
வழங்கப் படுவதனைச் செய்வித்தல் வேண்டும்.

(2) அத்தகைய ஏதேனும் அறிவித்தல், அதிகாரசபையின்  
அபிப்பிராயம் எந்த ஏதுக்களின் அடிப்படையிலானதோ அந்த  
15 ஏதுக்களைக் குறித்துரைத்தல் வேண்டுமென்பதுடன், சான்றிதழை  
வைத்திருப்பவர், அது பெறப்பட்ட பின்னர் ஒருமாதத்தினுள் அவர் சமர்ப்பிப்பதற்கு விரும்பக்கூடிய எவையேனும்  
கருத்துரைகளை அதிகாரசபையிடம் எழுத்தில் சமர்ப்பிக்கலாம்.

(3) சான்றிதழை வைத்திருப்பவர் தமது கருத்துரைகளை  
20 அதற்காக விதிக்கப்பட்ட காலத்தினுள் சமர்ப்பிக்கத் தவறுமிடத்து  
அல்லது சமர்ப்பிக்கப்பட்ட எவையேனும் கருத்துரைகளைக்  
கவனத்துட்கொண்ட பின்னர், அதிகாரசபை பதிவுச் சான்றிதழையும் தொடர்புபட்ட ஏதேனும் இடைநிறுத்தலாம் அல்லது  
25 இல்லாதாக்குகை பற்றிச் சான்றிதழை வைத்திருப்பவருக்கு  
உடனடியாக எழுத்தில் அறிவிக்கலாம்.

(4) சான்றிதழை வைத்திருப்பவர், அத்தகைய சான்றிதழை  
முடிவுறும் தேதிக்கு ஆறுமாதங்களுக்கு முன்னர் அதன் புதுப்  
30 பித்தலோன்றுக்காக விண்ணப்பிக்காதவிடத்து, அத்தகைய சான்றிதழை எந்த மருந்து தொடர்பானதோ அந்த மருந்தின் பதிவு  
அல்லது உரிமம் தானாகவே இல்லாதாக்கப்பட்டுள்ளதாகக்  
கருதப்படுதல் வேண்டும்.

### அத்தியாயம் IV

**மருத்துவ உபகரணங்கள் தொடர்பான எல்லா  
அம்சங்களையும் ஒழுங்குபடுத்துதலும் கட்டுப்படுத்துதலும்**

#### பாகம் I

5      **மருத்துவ உபகரணங்கள் ஒழுங்குபடுத்தும் பிரிவு**

**66.** (1) பிரிவு 30 (2) இன் கீழ் தாபிக்கப்பட்ட மருத்துவ மருத்துவ உபகரணங்கள் ஒழுங்குபடுத்தற் பிரிவு “மழை பிரிவு” என உபகரணங்கள் ஒழுங்குபடுத்தும் இச்சட்டத்தின் இதனகத்துப்பின்னர் குறிப்பீடு செய்யப்படுதல் பிரிவு. வேண்டும்.

10      (2) அப்பிரிவின் தலைவராகவிருப்பதற்கு அதிகாரசபை, மருத்துவம், வாக்டகவியல், மருந்தாகக் அறிவியல் அல்லது வேறேதேனும் தொடர்புபட்ட பாடத்தில் அங்கீரிக்கப்பட்ட பட்டமொன்றைக் கொண்டவரான ஆட்களிலிருந்து ஆளோரு வரை நியமதித்தல் வேண்டும்.

15      **67. (அ)** மழை பிரிவின் முதன்மை பணியானது, மருத்துவ மழை பிரிவின் உபகரணங்கள் தொடர்பான எல்லா அம்சங்களையும் ஒழுங்கு பணிகள். படுத்துவதற்கும் கட்டுப்படுத்துவதற்கும் அதிகாரசபைக்கு ஒருங்கிணைத்தலும் உதவுதலும் ஆக இருத்தல் வேண்டும்.

(ஆ) மழை பிரிவின் ஏனைய பணிகள் பின்வருவனவாதல்  
20      வேண்டும் -

- (i) மருத்துவ உபகரணங்களைப் பதிவு செய்வதற்காகச் சமர்ப்பிக்கப்பட்ட விண்ணப்பங்களை ஒருங்கிணைத்தலும் நிருவகித்தலும் அத்தகைய பதிவைப் புதுப்பித்தலும்;
  
- (ii) மருத்துவ உபகரணங்களின் பதிவை இல்லாதாக்குதலும் இடைநிறுத்துதலும் தொடர்பான கருமாங்களை ஒருங்கிணைத்தல்;

- (iii) மருத்துவ உபகரணங்களின் இறக்குமதியாளர்களையும் விநியோகிப்பாளர்களையும் பதிவு செய்தல் தொடர்பான கருமங்களை ஒருங்கிணைத்தல்;
- (iv) 5 இப்பிரிவின் கீழ் உரிமங்களின் வழங்குகையை ஒருங்கிணைத்தல்;
- (v) இச்சட்டத்தின் 65 ஆம் பிரிவின் கீழ் நியமிக்கப்பட்ட மருத்துவ உபகரணங்கள் மதிப்பீட்டுக் சூழவுக்கு நிறுவாக உதவி வழங்குதல்.

## பாகம் II

### 10 மருத்துவ உபகரணங்கள் மதிப்பீட்டுக் குழு

**68.** (1) இதனைத்துப்பின்னர் “மத மகு” எனக் குறிப்பீடு மருத்துவ உபகரணங்கள் மதிப்பீட்டுக் குழு என செய்யப்படுவதும் மருத்துவ உபகரணங்கள் மதிப்பீட்டுக் குழு என அறியப்படவேண்டியதுமான குழுவொன்று இச்சட்டத்தின் குழு. நோக்கங்களுக்காக நியமிக்கப்படுதல் வேண்டும்.

15 (அ) மத குழுவின் பிரதான பணி, பதிவுக்காக அனுப்பப் பட்ட மருத்துவ உபகரணங்களின் தொழில்நுட்ப மதிப்பீட்டை நிறைவேற்றுதலும் அதுதொடர்பில் அதிகாரசபைக்கு அறிக்கை யொன்றைச் சமர்ப்பித்தலும் வேண்டும்.

(ஆ) அறிக்கையானது, தேசிய மருந்துகள் கொள்கைக்கிணங்க 20 அத்தகைய மருத்துவ உபகரணங்களுடன் இணைந்துள்ள நன்மை களையும் அபாயங்களையும், அத்தகைய மருத்துவ உபகரணங்களின் பயனுடைமையையும் தரத்தையும் விலையையும் மலிவு விலையையும் குறித்துரைத்தல் வேண்டும்.

**69.** அதிகாரசபையினால் நியமிக்கப்படவேண்டிய ஆட்களை முடம் 25 முட குழுவானது கொண்டிருத்தல் வேண்டும்:- குழுவின் அமைப்பு.

**தேசிய மருந்துகள் ஒழுங்குபடுத்தும்  
அதிகாரசபை**

(அ) பின்வரும் பதவிவழி உறுப்பினர்கள்-

- (i) குழுத் தலைவராகப் பணியாற்றுவேண்டிய முன் பிரிவின் தலைவர்;
- (ii) அமைச்சின் ஆய்வுகூடச் சேவைகளின் பிரதிப்பணிப்பாளர்;
- 5 (iii) அமைச்சின் பல் மருத்துவச் சேவைகளின் பிரதிப்பணிப்பாளர் தலைமையதிபதி;
- (iv) அமைச்சின் உயிரிய மருத்துவப் பொறியியல் பிரதிப்பணிப்பாளர் தலைமையதிபதி;
- (v) தேசிய மருந்துகள் தர உறுதிப்பாட்டு ஆய்வுகூடத்தின் 10 தலைவர்.

(ஆ) பின்வரும் பெயர்குறித்து நியமிக்கப்பட்ட உறுப்பினர்கள்-

- (i) அத்தகைய பல்கலைக்கழகங்களின் மருத்துவ பீடங்களின் பீடாதிபதியினால் பெயர்குறித்து நியமிக்கப்பட்ட, 1978 ஆம் ஆண்டின் 16 ஆம் இலக்க, பல்கலைக்கழகங்கள் சட்டத்தின்கீழ் தாபிக்கப்பட்ட இலங்கையிலுள்ள ஏதேனும் பல்கலைக்கழகத்தின் வாக்டகவியற் பேராசிரியர்;
- (ii) அத்தகைய மருத்துவ பீடங்களின் பீடாதிபதியினால் பெயர்குறித்து நியமிக்கப்பட்ட, 1978 ஆம் ஆண்டின் 16 ஆம் இலக்க, பல்கலைக்கழகங்கள் சட்டத்தின் கீழ் தாபிக்கப்பட்ட இலங்கையிலுள்ள ஏதேனும் பல்கலைக்கழகத்தின் மருந்தாக்க அறிவியலிலான பேராசிரியர் ஓருவர் அல்லது சிரேட்ட விரிவுரையாளர் ஒருவர்;
- (iii) பல்கலைக்கழக மாணியங்கள் ஆணைக்குழுவினால் பெயர்குறித்து நியமிக்கப்பட்ட, 1978 ஆம் ஆண்டின் 16 ஆம் இலக்க, பல்கலைக்கழகங்கள் சட்டத்தின் கீழ் தாபிக்கப்பட்ட இலங்கையிலுள்ள ஏதேனும் பல்கலைக்கழகத்தின் மருந்தாக்க அறிவியலிலான பேராசிரியர் ஓருவர்;

கழகத்திலிருந்தான் உயிரி மருத்துவப் பொறியியலி  
லான் பேராசிரியர் ஒருவர் அல்லது சிரேட்ட விரிவுரை  
யாளர் ஒருவர்;

- (iv) 1984 ஆம் ஆண்டின் 6 ஆம் இலக்க, இலங்கைக்  
5 கட்டளைகள் நிறுவகச் சட்டத்தின் கீழ் தாபிக்கப்பட்ட  
இலங்கைக் கட்டளைகள் நிறுவகத்தின் பணிப்பாளர்,  
அல்லது அவரது நியமத்தர்;
- (v) 2014 ஆம் ஆண்டின் 40 ஆம் இலக்க, இலங்கை  
அணுசக்திச் சட்டத்தின் கீழ் தாபிக்கப்பட்ட அணுசக்தி  
10 அதிகாரசபையின் பணிப்பாளர் ; அல்லது
- (vi) இலங்கை ஊடேற்ற மருத்துவ வைத்தியர்கள் கல்லூரி  
யினால் பெயர் குறித்து நியமிக்கப்பட்ட ஊடேற்ற  
மருத்துவத்திலான ஆலோசகர் ஒருவர்;
- (vii) இலங்கை அறுவைமருத்துவர்கள் கல்லூரியினால்  
15 பெயர் குறித்து நியமிக்கப்பட்ட ஆலோசகராகவுள்ள  
பொது அறுவை மருத்துவர் ஒருவர்;
- (viii) இலங்கை தோய்நுண்ணியலர் கல்லூரியினால் பெயர்  
குறித்து நியமிக்கப்பட்ட ஆலோசகராகவுள்ள தோய்  
20 நுண்ணியலர் ஒருவர்;
- (ix) உயிரிய இரசாயனவியலர் கழகத்தினால் பெயர் குறித்து  
நியமிக்கப்பட்ட ஆலோசகராகவுள்ள உயிரிய இரசாயன  
வியலர் ஒருவர்;
- (x) இலங்கை மயக்க மருந்தியலர் கல்லூரியினால் பெயர்  
25 குறித்து நியமிக்கப்பட்ட ஆலோசகராகவுள்ள மயக்க  
மருந்தியலர் ஒருவர்;
- (xi) இலங்கைக்கப் பல் அறுவை மருத்துவக் கல்லூரியினால்  
பெயர் குறித்து நியமிக்கப்பட்ட வாய்சார்ந்த மேல்தாடை  
முகம்சார்ந்த அறுவைமருத்துவர் ஒருவர்;

- (xii) இலங்கை நோயியலர் கல்லூரியினால் பெயர் குறித்து நியமிக்கப்பட்ட ஆலோசகராகவுள்ள நோயியலர் ஒருவர்;
- 5 (xiii) இலங்கைக் கதிரியக்கவியலர் கல்லூரியினால் பெயர் குறித்து நியமிக்கப்பட்ட ஆலோசகராகவுள்ள கதிரியக்கவியலர் ஒருவர்;
- (xiv) அதிகாரசபையினால் பெயர் குறித்து நியமிக்கப்பட்ட அதிகாரசபையில் மருத்துவ உபகரணங்கள் என்னும் விடயத்துக்குப் பொறுப்பாகவுள்ள சிரேட்ட வாக்டகர் 10 ஒருவர்.

**70.** (1) மருத்துவ உபகரணங்களில் சிறப்புப் பெற்ற நிபுணர்கள் திறமையுள்ள உயர்தொழிலர்களைக் கொண்டுள்ள நிபுணர்கள் குழாமொன்றை அதிகாரசபை நியமித்தல் வேண்டும்.

15 (2) அதிகாரசபையானது, அவசியமானவிடத்து, மற்றும் குழுவினால் கையாளப்பட்ட விடயப்பொருளைப் பொறுத்து, நிபுணர்கள் குழாத்திலிருந்து மற்றும் குழுவுக்கு மேலதிக உறுப்பினர்களை நியமிக்கலாம்.

20 (3) பந்தி(ஆ) வின் கீழ் நியமிக்கப்பட்ட உறுப்பினர்கள், அவர்கள் எந்தக் கூட்டங்களுக்குச் சமுகமளிப்பது தேவையாகவுள்ளதோ அந்தக் கூட்டங்களுக்குச் சமுகமளித்தல் வேண்டுமென்பதுடன், அவர்களின் அபிப்பிராயத்தைத் தெரிவித்தலும் வேண்டும்; ஆனால் அத்தகைய கூட்டங்களில் வாக்களிப்பதற்கான உரிமைகளைக் கொண்டிருத்தலாகாது.

25 (4) மாநில பிரிவினதும் மற்றும் குழுவினதும் உறுப்பினர் இரகசியம் பேணுவதற்கான வெளிப் படுத்துகை. ஓவ்வொருவரும் மற்றும் மாநில பிரிவினதும் மற்றும் குழுவினதும் எல்லா அலுவலர்களும் ஊழியர்களும் தமது கடமைகளை ஏற்குழன்ற, இச்சட்டத்தின் கீழான அவரது தத்துவங்களையும் பணிகளையும் புரிவதிலும் அல்லது பிரயோகிப்பதிலும் அவரது அறிவுக்கெட்டக் கூடியவையும் மாநில பிரிவினதும் மற்றும்

குழுவினதும் அலுவல்கள் சம்பந்தவையுமான எல்லாக் கருமங்களும் தொடர்பில் கண்டிப்பாக இரகசியம் பேணுவதற்கு வாக்குறுதியளித்து வெளிப்படுத்துகையொன்றில் கையொப்பமிடுதல் வேண்டுமென்பதுடன், அத்தகைய ஏதேனும் கருமத்தை 5 பின்வரும் சந்தர் ப்பங்களிற்றவிர வெளிவிடமாட்டாரென அத்தகைய வெளிப்படுத்துகையின் மூலம் வாக்குறுதியளித்தலும் வேண்டும்:-

- (அ) ஒரு சட்ட நீதிமன்றத்தினால் அவ்வாறு செய்யும்படி தேவைப்படுத்தப்படும் போது; அல்லது
- 10 (ஆ) இச்சட்டத்தின் கீழான அல்லது வேறேதேனும் எழுத்தி லான சட்டத்தின் கீழான தத்துவங்களையும் பணிகளையும் பிரயோகிக்கின்ற அல்லது புரிகின்ற நோக்கத்துக்காக.
- 72.** (1) அதிகாரசபை, முழு குழுவுக்குச் சமரப்பிக்கப்பட்ட மதிப்பீட்டுக் கான பொது வழிகாட்டு நெறிகளை அதிகாரசபையினால் வழங்கப்பட்ட அல்லது வழிகாட்டு நெறிகளை வழங்குதல் வேண்டும்.
- (2) (அ) ஓராம் உட்பிரிவிற் குறிப்பீடு செய்யப்பட்ட பொது வழிகாட்டு நெறிகள், அதிகாரசபையினால் வழங்கப்பட்ட அல்லது 20 அங்கீகரிக்கப்பட்ட அத்துடன் சிறந்த உற்பத்தி செயல்முறைகள் (சிறசெ) வேறு விதப்புரைகள் மற்றும் வழிகாட்டு நெறிகளின் அடிப்படையின் மீதாதல் வேண்டும்.
- (ஆ) சர்வதேசரீதியில் அங்கீகரிக்கப்பட்ட நியமங்களுடனும் செயல்முறைகளுடனும் இணையாகப் பேணுவதற்கென அதிகாரசபை, 25 காலத்துக்குக்காலம், பொதுவழிகாட்டு நெறிகளை மீளாய்வு செய்யலாம்.
- (3) மதிப்பீட்டு நடைமுறையில், முழு, ஒவ்வொரு மருத்துவ உபகரணத்தினதும் பயனுடைமை, காப்பு, தரம், அவசியம், விலை என்பவற்றைக் கவனத்துட்ட கொள்ளுதல் வேண்டும் என்பதுடன் 30 அவசியமானவிடத்து, மருந்து சிக்கன மதிப்பீட்டைக் கவனத்திற் கொள்ளலாம்.

(4) அமைச்சர் பின்வருவனவற்றுக்கான ஒழுங்குவிதிகளை ஆக்கலாம்:-

- (அ) முறையான மதிப்பீடுகளை நடாத்துவதற்கான குறித்  
துரைக்கப்பட்ட காலவரையறைகள் உட்பட, பின்பற்றப்  
5 பட வேண்டிய நடவடிக்கைமுறைகளை எடுத்துக்காட்டு  
தல் ;

(ஆ) சிறந்த உற்பத்தி செய்தல் செயல்முறைகள் (சிலசெ)  
வழிகாட்டு நெறிகளுக்கும் அதிகாரசபையினால்  
அங்கீரிக்கப்படக் கூடியவாறான வேறொன்றேயேனும்  
10 ஏற்படுத்தயற்பாலனவான வழிகாட்டு நெறிகளுக்கும்  
பயன்கொடுத்தல்.

**73.** இச்சட்டத்தின் 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12 மற்றும் 13ஆம் பிரிவுகளின் ஏற்பாடுகள் தவிசாளர், உறுப்பினர் மத்மசு அலுவல் களின் நடாத்துதலுக்கும் அவை தொடர்பிலும் ஏற்றமாற்றங்க 15 நடான் ஏற்படுத்தயனவாதல் வேண்டும்.

பாகம் III

## மருத்துவ உகரணங்கள் தொடர்பான தவறுகள்

74. (1) அதிகாரசபை இச்சட்டத்தின் பதிவுசெய்யப்பட்ட மருத்துவ உபகரணங்களை காலத்துக்குக்காலம் நிரவிடுதல்  
 20 வேண்டும்.

(2) ஓராம் உட்பிரிவின் கீழ் விதித்துறைக்கப்பட்ட மருத்துவ உபகரணமொன்றில்லாத ஏதேனும் மருத்துவ உபகரணத்தை ஆளொவரும் இறக்குமதி செய்தலோ, விற்பனை செய்தலோ, இடம் பெயர்த்தலோ, விநியோகித்தலோ அல்லது விளம்பரப்படுத்து  
 25 தலோ ஆகாது.

75.(1) ஆளொவரும், சிறந்த உற்பத்தி செய்தற் செயல்முறைகள் மருத்துவ உட்கரணங்களின் உற்பத்தி, இறக்குமதி, விற்பனை மற்றும் வேறொன்றையேனும் விதித்துரைக்கப்பட்ட வழிகாட்டு நெறிகள் அல்லது நிபந்தனைகள் என்பவற்றைக் கடைப் பிடிக்காமல் ஏதேனும் மருத்துவ உபகரணத்தை உற்பத்தி செய்து கொடுத்து விநியோகத்தை விநியோகத்தை போன்ற பொது நெறிகளை அல்லது மீளப்பொது நெறிகளை போன்ற பொது நெறிகளை அல்லது விநியோகத்தை விநியோகத்தை ஆகாது.

(2) ஆளொவரும் சிறந்த விநியோகிப்புச் செயல்முறைகள் மற்றும் விதித்துரைக்கப்பட்ட மற்றும் வேறொன்றையேனும் வழிகாட்டு நெறிகள் அல்லது நிபந்தனைகள் என்பவற்றைக் கடைப்பிடிக்காமல், ஏதேனும் மருத்துவ உபகரணத்தை இறக்குமதி செய்து கொடுத்து விநியோகத்தை ஆகாது.

(3) ஆளொவரும், சிறந்த வாகடகச் செயல்முறைகளுக்கும் வேறொன்றையேனும் வழிகாட்டு நெறிகளையும் அல்லது நிபந்தனை களையும் கடைப்பிடிக்காமல் எவ்வேயேனும் மருத்துவ உபகரணங்களை விற்பனை செய்து ஆகாது.

76. ஆளொவரும், மாநந்துவ உபகரணம் -

(அ) மாநந்துவ உபகரணத்தின் பயன்படுத்துதலில் வழக்க மாக அல்லது வழமையாக உள்ள நிபந்தனைகளின் கீழ்; அல்லது	மருத்துவ உட்கரணங்களின் உற்பத்தி, இறக்குமதி, பொருத்தி யிணைப்பு, விற்பனை மற்றும் விநியோகம் முதலியன தடை செய்யப்படுதல்.
(ஆ) மாநந்துவ உபகரணத்துடன் இணைந்துள்ள சுட்டுத் துண்டு மீதுள்ள பணிப்புகளுக்கிணங்க,	

பயன்படுத்தப்படும் போது பாவனையாளரின் உடல் நலத்திற்கு ஏதேனும் ஊறு விளைவிக்கக்கூடிய ஏதேனும் மாநந்துவ உபகரணங்களை உற்பத்தி செய்து கொடுத்து விநியோகத்தை விநியோகத்தை போன்ற நெறிகளை அல்லது விநியோகத்தை ஆகாது.

**77.** ஆளொவரும், ஏதேனும் மருத்துவ உபகரணத்துக்கு, அதன் மருத்துவ  
காப்பு அல்லது பயனுடைமை தொடர்பாகப் பொய்யாகவுள்ள,  
பிறழ்வழியும்கீன்ற, எமாற்றுகின்ற அல்லது பிழையானவோர் உடக்கணக்குதலும்,  
அபிப்பிராயத்தை உரவாகக்கூடியவொரு முறையில் சுட்டுத் துண்டிடுதலோ, அதனைப் பொதியிடுதலோ, பரிகரித்தலோ, விளம்பரப் படுத்துதலும்.  
5 செய்மறைப்படுத்துதலோ, விற்பனை செய்தலோ, பொருத்தி யிணைத்தலோ, விநியோகித்தலோ அல்லது விளம்பரப்படுத்துதலோ ஆகாது.

**78.** ஏதேனும் மருத்துவ உபகரணத்துக்கு நியமமொன்று விதித் தூரு மருத்துவ  
10 துரைக்கப்படுமிடத்து, ஆளொவரும், அந்நியமத்துக்கு இசைந் தூரு மருத்துவ  
தொழுகாத அல்லது எந்த மருத்துவ உபகரணத்துக்கு அந்நியமம் உடக்கணக்கன்  
விதித்துரைக்கப்பட்டுள்ளதோ அந்த மருத்துவ உபகரணமெனப் பேணப்படுதல்.  
பிழையாகக் கருதப்படக்கூடியவாறான அத்தகையவொரு முறை  
யில் ஏதேனும் மருத்துவ உபகரணத்துக்குச் சுட்டுத்துண்டிடுதலோ,  
15 அதனைப் பொதியிடுதலோ, விற்பனை செய்தலோ, விநியோகித்தலோ ஆகாது.

**79.** (1) ஆளொவரும், அதிகாரசபையின் எழுத்திலான முன்னங் விதித் துரைக்கப்பட்ட  
கீகார மின்றி, ஏதேனும் மருத்துவ உபகரணத்தை விளம்பரப்படுத் தேவோ அல்லது மேம்படுத்தலோ ஆகாது.

20 (2) ஆளொவரும் விதித்துரைக்கப்படும் நோய்கள், கோளாறுகள், விளம்பரப் பிறழ்வான உடல்நிலைமைகள் என்பவற்றுக்காகவும் சிகிச்சை படுத்துதல்,  
யாக, தடுப்பாக அல்லது குணப்பேறாக பொதுமக்களுக்கு இறக்குமதி செய்தல்,  
ஏதேனும் மருத்துவ உபகரணத்தினை விளம்பரப்படுத்தலோ விற்பனை செய்தல்  
அல்லது மேம்படுத்தலோ ஆகாது.

25 (3) ஆளொவரும், அதிகாரசபையின் எழுத்திலான முன்னங்கீ தடை செய்யப் பிறழ்வான உடல்நிலைமைகளுள்ள என்பவற்றுக்காகவும் சிகிச்சை பட்டுள்ளது.  
யாக, தடுப்பாக அல்லது குணப்பேறாக பொதுமக்களுக்கு ஏதே ஞும் மருத்துவ உபகரணத்தை இறக்குமதி செய்தலோ, விற்பனோ  
30 அல்லது விநியோகித்தலோ ஆகாது.

**80.** ஒழுங்குவிதிகளினால் அனுமதிக்கப்படக்கூடியவாறான ஆட்கள் தவிர்ந்த ஆளொவரும், ஒழுங்குவிதிகளினால் மட்டுப் படுத்தப்படக்கூடியவாறான அல்லது தடை செய்யப்படக்கூடிய வாறான ஏதேனும் மருத்துவ உபகரணத்தைப் பெறுதலோ 5 அல்லது தனதுடைமையில் வைத்திருத்தலோ ஆகாது.

தலை  
செய்யப்பட்ட  
மருத்துவ  
உபகரணங்களை  
உடைமையில்  
வைத்திருத்தல்.

**81.** இச்சட்டத்தின் இப்பாகத்தின் குறித்துரைக்கப்படும் இப்பாகத்தின் ஏற்பாடுகளின் எவற்றையும் மீறுகின்ற எவ்வேறும் ஆள் தவறு புரிகின்றவராவார்.

இப்பாகத்தின்  
ஏற்பாடுகளின்  
மீறுகை  
தவறாகும்.

#### பாகம் IV

##### 10 மருத்துவ உபகரணங்களைப் பதிவுசெய்தலும் உரிமமளித்தலும்

**82.** (1) ஆளொவரும் அதிகாரசபையில் அத்தகைய மருத்துவ உபகரணத்தை பதிவு செய்யாமலும் அதற்காக அதிகாரசபை யிடமிருந்து உரிமமொன்றைப் பெறாமலும் ஏதேனும் மருத்துவ உபகரணத்தை உற்பத்தி செய்தலோ அல்லது இறக்குமதி 15 செய்தலோ ஆகாது.

மருத்துவ  
உபகரணங்களை  
பதிவு செய்தல்  
முதலிய  
வற்றுக்கான  
தேவைப்  
பாடுகள்.

(2) ஆளொவரும் அதிகாரசபையிடமிருந்து அந்தோக்கத்திற் கென உரிமமொன்றைப் பெறாமல் ஏதேனும் மருத்துவ உபகரணத்தை களஞ்சியப்படுத்தலோ, பொருத்தியிணைத்தலோ, மீளப்பொதியிடுதலோ, விநியோகித்தலோ, இடமாற்றுதலோ 20 அல்லது விற்றலோ ஆகாது.

(3) ஓராம் அல்லது (2)ஆம் உட்பிரிவில் குறித்துரைக்கப்படும் ஏற்பாடுகள் எவற்றையும் மீறுகின்ற எவ்வேறுமாள் தவறு புரிகின்றவராவார்.

**83.** (1) எவையேனும் மருத்துவ உபகரணங்களை உற்பத்தி 25 செய்வதற்கு அல்லது இறக்குமதி செய்வதற்கு விரும்புகின்ற எவ்வேறுமாள், அதிகாரசபைக்கு அம்மருத்துவ உபகரணத்தின் பதிவுக்காக விதித்துரைக்கப்பட்ட படிவத்தில் விண்ணப்ப மொன்றைச் செய்தல் வேண்டும்.

ஒரு மருத்துவ  
உபகரணத்தை  
பதிவு  
செய்வதற்கான  
விண்ணப்பம்.

(2) விண்ணப்பமானது விதித்துரைக்கப்பட்ட விபரங்களுடனும் மருத்துவ உபகரணங்களின் மாதிரிகளுடனும் விதித்துரைக்கப்பட்ட கட்டணத்துடனும் சேர்த்து அனுப்பப்படுதல் வேண்டும்.

(3) (அ) ஒரு மருத்துவ உபகரணத்தை பதிவு செய்வதற்காகப் 5 பெறப்பட்ட ஒவ்வொரு விண்ணப்பமும் எந்த இடாப்பில் பதிவு செய்யப்பட வேண்டுமோ அந்த இடாப்பொன்றை அதிகாரசபை பேணுதல் வேண்டும்.

(ஆ) அந்த இடாப்பில் பதிவீடு செய்யப்பட வேண்டிய விபரங்கள் விதித்துரைக்கப்பட்டவாறாக இருத்தல் வேண்டும்.

10 (4) அதிகாரசபை, விண்ணப்பமொன்று கிடைக்கப்பெற்றதன் மேல், மருத்துவ உபகரணத்தின் மாதிரியுடன் சேர்த்து அவ்விண்ணப்பத்தின் பிரதியோன் றையும் கிடைக்கக்கூடிய எல்லா விபரங்களையும் பின்வருவனவற்றுக்குச் சமர்ப்பித்தல் வேண்டும்-

(அ) கட்டுபடியான விலையில் பொதுமக்களின் உடல் நலக்கவனிப்புத் தேவைகளுக்கு இயைபான பயனுடைமையுள்ள, காப்பான மற்றும் சிறந்த தரத்தினதான மருத்துவ உபகரணம் கிடைக்கக்கூடியமையை உறுதிப்படுத்துவதற்கான தேவையைக் கருத்திற் கொண்டு விண்ணப்பத்தையும் மருத்துவ உபகரணத்தையும் 20 மதிப்பீடு செய்வதற்காக மழும குழுவுக்குச் சமர்ப்பித்தல் வேண்டும் ; அத்துடன்

(ஆ) மருத்துவ உபகரணத்தின் தரத்தையும் பயனுடைமையை யும் மதிப்பீடு செய்வதற்காக தேமதூ ஆய்வுகூடத்திற்குச் சமர்ப்பித்தல் வேண்டும்.

25 (5) விண்ணப்பம் பெறப்பட்டதனை அதிகாரசபை விண்ணப்பகாரருக்கு எழுத்தில் அறிவித்தல் வேண்டும்.

(6) அமைச்சர் பின்வருவனவற்றுக்கான ஒழுங்குவிதிகளை ஆக்கலாம் -

- (அ) அவர்களின் முறையான பரிட்சிப்பு அல்லது மதிப்பீட்டு நடைமுறைகளில் மஹ குழுவினாலும் தேமதூ ஆய்வுகூடத்தினாலும் பின்பற்றப்பட வேண்டிய நடவடிக்கைமுறைகளை எடுத்துக்காட்டியும்;

5 (ஆ) (i) அத்தகைய பரிட்சிப்பை அல்லது மதிப்பீட்டை நடாத்துவதிலான கால வரையறைகளையும்;

(ii) மஹ குழு அதன் கூட்டங்களை நடாத்த வேண்டிய முறையையும், அத்தகைய கூட்டங்களில் பின்பற்றப்பட வேண்டிய நடவடிக்கை முறையையும்;

(iii) சமர்ப்பிக்கப்பட வேண்டிய அறிக்கைகளில் உள்ளடக்கப்பட வேண்டிய கருமங்களையும்,

குறித்துரைத்தும்.

(7) (அ) தேசிய சுகாதாரத்துக்காக மருத்துவ உபகரணத்தின் அவசரமான தன்மையைக் கவனத்துட்கொண்டு அதிகாரசபை, குறித்துரைக்கப்பட்டவோரு காலப்பகுதியினுள் பரிட்சிப்பை அல்லது மதிப்பீட்டை இறுதியாக்கும்படி மஹ குழவையும் தேமதூ ஆய்வுகூடத்தையும் தேவைப்படுத்தலாம்.

(ஆ) மஹ குழவும் தேமதூ ஆய்வுகூடமும், ஏதேனும் தாமதத்துக்காக வலுக்கட்டாயமான காரணங்கள் இருந்தாலோயியி, குறித்துரைக்கப்பட்ட காலவரையறைகளினுள், அதிகாரசபைக்குத் தமது அறிக்கைகளைச் சமர்ப்பித்தல் வேண்டும்.

**84. (1)** (அ) அதிகாரசபை, அவசியமானவிடத்து, மஹ குழுவினாலும், தேமதூ ஆய்வுகூடத்தினாலும் சமர்ப்பிக்கப்பட்ட அறிக்கைகள் தொடர்பாக, மஹ குழுவிடமிருந்தும், தேமதூ ஆய்வுகூடத்திடமிருந்தும் அல்லது வேறொரேனும் நிபுணரிடமிருந்தும் கெளிவுபடுக்கக்கைகளைக் கோரலாம்.

(ஆ) முழுமலைம், தேமதை ஆய்வுகூடத்தினாலும் சமர்ப்பிக்கப்பட்ட அறிக்கைகளையும் இயைபான வேறெல்லாக காரணிகளையும் கவனத்துட்கொண்டு, அதிகாரசபை, விதந்து/ரைக்கப்படும் காலப்பகுதியினுள் அத்தகைய மருத்துவ உபகரணத் 5 தைப் பதிவு செய்யலாம் அல்லது பதிவு செய்ய மறுக்கலாம்.

(2) அதிகாரசபை மருத்துவ உபகரணத்தைப் பதிவுசெய்ய மிடத்து, அத்தகைய பதிவு எழுத்தில் விண்ணப்பகாரருக்கு அறிவிக்கப்படுதல் வேண்டுமென்பதுடன், வர்த்தமானியில் வெளியிடப்பட்ட கட்டளைமூலம் அத்தகைய பதிவு பற்றிப் 10 பொதுமக்களுக்கு அறிவிக்கலாம்.

**85.** மருத்துவ உபகரணத்தின் பதிவை அதிகாரசபை மறுக்கு பதிவை மிடத்து, அத்தகைய மறுப்பு, விதந்து/ரைக்கப்படும் காலப்பகுதி மறுத்தல். மினுள் அதற்கான காரணங்களுடன் விண்ணப்பகாரருக்கு அறிவிக்கப்படுதல் வேண்டுமென்பதுடன் வர்த்தமானியில் வெளி 15 யிடப்படும் கட்டளை மூலம் அத்தகைய மறுப்பை பொது மக்களுக்கு அறிவித்தலும் வேண்டும்.

**86.** இச்சட்டத்தின் பிரிவுகள் 62, 63, 64 மற்றும் 65 என்பவற்றின் பிரிவுகள் 62, 63, 64 மற்றும் 65 என்ப ஏற்பாடுகள், இச்சட்டத்தின் இப்பாக்தின் கீழ் பின்வருவனவற் றுக்கும் அவை தொடர்பாகவும் ஏற்றமாற்றங்களுடன் ஏற்படுதை வற்றின் ஏற்பாடுகள் 20 யனவாதல் வேண்டும்:- ஏற்படுத்தையன வாதல்.

(அ) பதிவுச் சான்றிதழின் வழங்குகை ;

(ஆ) உரிமத்தின் வழங்குகை ;

(இ) பதிவை அல்லது உரிமத்தைப் புதுப்பித்தல்;

(ஈ) பதிவை அல்லது உரிமத்தை இல்லாதாக்குதல் அல்லது 25 இடைநிறுத்துதல்.

### அத்தியாயம் V

எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருட்கள் தொடர்பான எல்லா  
அம்சங்களையும் ஒழுங்குபடுத்துதலும் கட்டுப்படுத்துதலும்

#### பாகம் I

5 எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருட்கள் ஒழுங்குபடுத்தும்  
பிரிவு

**87.** (1) பிரிவு 30(2)பிரிவின் கீழ் தாமிக்கப்பட்ட எல்லைக்கோட்டு எல்லைக்  
உற்பத்திப்பொருட்களின் ஒழுங்குபடுத்தல் பிரிவு “எது ஒ கோட்டு  
பிரிவென” இச்சட்டத்தில் இதனகத்துப்பின்னர் எனக் குறிப்பிடு உற்பத்திப்  
10 செய்யப்படுதல் வேண்டும். பொருட்கள் ஒழுங்கு  
படுத்தும்  
பிரிவு.

(2) மருத்துவம், வாகடகவியல், மருந்தாக்க அறிவியல் அல்லது  
வேறேதேனும் தொடர்புபட்ட பாடத்தில் அங்கீகிக்கப்பட்ட  
பட்டமொன்றைக் கொண்ட ஆட்களிலிருந்து எது ஒ பிரிவின்  
தலைவராகவிருப்பதற்கு அதிகாரசபை ஆளோருவரை நியமித்  
15 தல் வேண்டும்.

**88.** (அ) எது ஒ பிரிவின் பிரதான பணி, எல்லைக்கோட்டு எது ஒ பிரிவின்  
உற்பத்திப்பொருட்கள் தொடர்பான எல்லா அம்சங்களையும் பணிகள்.  
ஒருங்கிணைத்தலும் ஒழுங்குபடுத்துவதற்கும் கட்டுப்படுத்துவதற்  
கும் அதிகாரசபைக்கு உதவுதலும் வேண்டும்.

20 (ஆ) எது ஒ பிரிவின் ஏனைய பணிகள் பின்வருவனவாதல்  
வேண்டும்:-

(i) எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருட்களைப் பதிவு செய்  
வதற்காகவும் அத்தகைய பதிவைப் புதுப்பிப்பதற்காக  
வும் சமர்ப்பிக்கப்பட்ட விண்ணப்பங்களை ஒழுங்கி  
25 ணைத்தலும் நிருவகித்தலும் ;

- (ii) எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருட்களின் பதிவை இல்லாதாக்குதல் அல்லது இடைநிறுத்துதல் தொடர்பான கருமங்களை ஒருங்கிணைத்தல் ;
- 5 (iii) எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருட்களின் இறக்குமதியாளர்களையும் விநியோகிப்பாளர்களையும் பதிவுசெய்தல் தொடர்பான கருமங்களை ஒருங்கிணைத்தல் ;
- (iv) இப்பிரிவின் கீழ் உரிமங்களின் வழங்குகையை ஒருங்கிணைத்தல் ;
- 10 (v) இச்சட்டத்தின் 89 ஆம் பிரிவின் கீழ் நியமிக்கப்பட்ட எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருட்கள் மதிப்பீட்டுக்குழுவுக்கு நிருவாக உதவி வழங்குதல்.

## பாகம் II

### எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருட்கள் மதிப்பீட்டுக்குழு

**89.(1)** (இ) தனக்துப்பிள்ளைர் “எல்லைக்கோட்டு செய்யப்படுவதும்), எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருட்கள் மதிப்பீட்டுக்குழு என அறியப்படவேண்டியதுமான குழுவொன்று இச்சட்டத்தின் நோக்கங்களுக்காக நியமிக்கப்படுதல் வேண்டும்.

**(2)** (அ) எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருட்கள் மதிப்பீட்டை நிறைவேற்றுதலும் அது தொடர்பிலான அறிக்கையை அதிகாரசபைக்குச் சமர்ப்பித்தலும் வேண்டும்.

(ஆ) அத்தகைய அறிக்கை, தேசிய மருந்துகள் கொள்கைக் கிணங்க அத்தகைய எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருட்களுடன் இணைந்துள்ள நன்மைகளையும் அபாயங்களையும் அத்தகைய எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருட்களின் பயனுடைமையையும், தரத்தையும், விலையையும் மற்றும் மலிவு விலையையும் குறித் துரைத்தல் வேண்டும்.

**90.** எடும் குழு, அதிகாரசபையினால் நியமிக்கப்பட வேண்டிய  
பின்வரும் ஆட்களைக் கொண்டிருத்தல் வேண்டும். எடும்  
குழுவின்  
அமைப்பு.

(அ) பின்வரும் பதவிவழி உறுப்பினர்கள் -

(i) குழுவின் தவிசாளராக பணியாற்ற வேண்டிய  
வரான எடும் பிரிவின் தலைவர்;

(ii) தேசிய மருந்துகள் தர உறுதிப்பாட்டு ஆய்வு  
கூடத்தின் (தேமது-ஆ) தலைவர்;

(iii) அரசாங்கப் பகுப்பாய்வாளர் அல்லது அவரது  
நியமத்தர்.

10 (ஆ) பின்வரும் பெயர்குறித்து நியமிக்கப்பட்ட உறுப்பினர்  
கள் -

(i) மருத்துவ பீடங்களின் பீடாதிபதியினால் பெயர்  
குறித்து நியமிக்கப்பட்ட 1978 ஆம் ஆண்டின்  
16ஆம் இலக்க, பல்கலைக்கழகங்கள் சட்டத்தின்  
15 கீழ் தாபிக்கப்பட்ட ஏதேனும் பல்கலைக்கழகத்  
தின் வாக்டகவியற் பேராசிரியர் ஒருவர்  
அல்லது சிரேட்ட விரிவுரையாளர் ஒருவர்;

(ii) அத்தகைய பல்கலைக்கழகங்களின் இயைபான  
பீடங்களின் பீடாதிபதியினால் பெயர்குறித்து  
நியமிக்கப்பட்ட 1978ஆம் ஆண்டின் 16 ஆம்  
இலக்க, பல்கலைக்கழகங்கள் சட்டத்தின் கீழ்  
தாபிக்கப்பட்ட இலங்கையிலுள்ள ஏதேனும்  
பல்கலைக்கழகத்தின் மருந்தாக்கல் அறிவிய  
விலான பேராசிரியர் ஒருவர் அல்லது சிரேட்ட  
விரிவுரையாளர் ஒருவர்;

25 (iii) அதிகாரசபையின் வாக்டகர் ஒருவர்;

**தேசிய மருந்து/கள் ஒழுங்குபடுத்தும்  
அதிகாரசபை**

- (iv) சுகாதார சேவைகள் பணிப்பாளர் தலைமையைத் தீவினால் பெயர்குறித்து நியமிக்கப்படவேண் டிய சுகாதார அமைச்சிலிருந்தான் ஊட்டவியலர் ஒருவர்;
- 5 (v) 1984 ஆம் ஆண்டின் 6 ஆம் இலக்க, இலங்கைக் கட்டளைகள் நிறுவகச் சட்டத்தின் கீழ் தாபிக் கப்பட்ட இலங்கைக் கட்டளைகள் நிறுவகத்தின் பணிப்பாளர் அவரது நியமத்தர்;
- 10 (vi) கைத்தொழில் தொழினுட்பவியல் நிறுவகத்தின் பணிப்பாளர் அல்லது அவரது நியமத்தர்;
- 15 (vii) 2003 ஆம் ஆண்டின் 9ஆம் இலக்க, பாவனையாளர் அலுவல்கள் அதிகாரசபைச் சட்டத்தின் கீழ்த்தாபிக்கப்பட்ட பாவனையாளர் அலுவல்கள் அதிகாரசபையின் தவிசாளரினால் பெயர்குறித்து நியமிக்கப்பட்ட பிரதிநிதி ஒருவர்;
- (viii) ஆயுர்வேத ஆணையாளரினால் பெயர்குறித்து நியமிக்கப்பட்ட ஆயுர்வேதத் திணைக்களத்தின் பிரதிநிதி ஒருவர்.

**9.1. (1)** அதிகாரசபை எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருட்க நிபுணர்கள் 20 எல் சிறப்பறிவு வாய்ந்த திறமையான உயர் தொழிலர்களைக் குழாம்.  
கொண்டுள்ள நிபுணர்கள் குழாமொன்றை நியமித்தல் வேண்டும்.

(2) எடும் குழுவினால் கையாளப்பட்ட விடயப்பொருளைப் பொறுத்து, அதிகாரசபை அவசியமானவிடத்து நிபுணர்கள் குழாத்திலிருந்து எடும் குழுவுக்கு மேலதிக உறுப்பினர் 25 களைஅதிகாரசபை நியமிக்கலாம்.

(3) உட்பிரிவு (2)இன் கீழ் நியமிக்கப்பட்ட உறுப்பினர்கள், அவர்கள் எந்தக் கூட்டங்களில் சமுகமளித்தல் வேண்டுமெனத் தேவைப் படுத்தப்படுகின்றதோ அந்தக் கூட்டங்களில் சமுகமளித்தலும்

அவர்களின் அபிப்பிராயத்தைத் தெரிவித்தலும் வேண்டும்,  
ஆனால் அத்தகைய கூட்டங்களில் வாக்களிப்பதற்கான  
உரிமைகளை அவர்கள் கொண்டிருத்தலாகாது.

**92.** எதோ பிரிவினதும் எதும் குழுவினதும் உறுப்பினர் இரகசியம்  
 5 ஒவ்வொருவரும், எதோ பிரிவினதும் எதும் குழுவினதும் எல்லா பேணுவதற்கான  
அலுவலர்களும் ஊழியர்களும், கடமைகளை ஏற்குமுன்னர், வெளிப்  
இச்சட்டத்தின் கீழான அவரது தத்துவங்களையும் பணிகளையும்  
புரிகையில் அல்லது பிரயோகிக்கையில் அவரது அறிவுக்கெட்டி  
யுள்ள எதோ பிரிவினதும் எதும் குழுவினதும் அலுவலர்களுடன்  
 10 சம்பந்தப்பட்ட எல்லாக் கருமாங்கள் தொடர்பிலும் கண்டிப்பான  
இரகசியத்தைப் பேணுவதற்கு வாக்குறுதியளித்து வெளிப்படுத்  
துகையொன்றில் கையொப்பமிடுதல் வேண்டுமென்பதுடன்,  
அத்தகைய வெளிப்படுத்துகையின் மூலம், பின்வரும் சந்தர்ப்  
பங்களிற் தவிர அத்தகைய ஏதேனும் கருமத்தை வெளிவிடா  
 15 திருப்பதற்கு வாக்குறுதியளித்தலும் வேண்டும்:-

(அ) ஒரு சட்ட நீதிமன்றத்தினால் அவ்வாறு செய்யும்படி  
தேவைப்படுத்தப்படும்போது; அல்லது

(ஆ) இச்சட்டத்தின் கீழான அல்லது வேறேதேனும் எழுத்தி  
லான சட்டத்தின் கீழான தத்துவங்களையும் பணிகளையும்  
 20 பிரயோகிக்கின்ற அல்லது புரிகின்ற நோக்கத்துக்காக.

**93.** (1) அதிகாரசபை, எதும் குழுவுக்குச் சமர்ப்பிக்கப்பட்ட அதிகாரசபை,  
 எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருட்களையும் வேறு தொடர்பு மதிப்பீட்டுக்  
 பட்ட இனங்களையும் மதிப்பீடு செய்வதற்காக எதும் கான பொது  
 பொதுவான வழிகாட்டு நெறிகளை வழங்குதல் வேண்டும். வழிகாட்டு  
 நெறிகளைக் கொடுத்தல்.

25 (2) (அ) ஓராம் உட்பிரிவிற் குறிப்பீடு செய்யப்பட்ட பொது  
 வழிகாட்டு நெறிகள், சிறந்த உற்பத்தி செய்தல் செயல்முறை  
 களினதும் (சிறசெ) உலக சுகாதார ஒழுங்கமைப்பினாலும்  
 அதிகாரசபையினால் அங்கீரிக்கப்பட்ட ஏனைய ஒழுங்கு  
 படுத்தும் குழுக்களினாலும் வழங்கப்பட்ட ஏனைய விதப்புரை  
 30 களினதும் அடிப்படையின் மீதாதல் வேண்டும்.

**தேசிய மருந்து/கள் ஒழுங்குபடுத்தும்  
அதிகாரசபை**

(ஆ) சர்வதேசர்தியில் அங்கீகரிக்கப்பட்ட நியமங்களுக்கும் செயல்முறைகளுக்கும் இணையாகவிருப்பதற்கென அதிகாரசபை காலத்துக்குக்காலம் பொது வழிகாட்டுத் தொகை மீளாய்வு செய்யலாம்.

5 (3) எதும் குழு, ஒவ்வொர் எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருத் தலைவர்களின் தும் பயனுடைமையை, காப்பை, தரத்தை, அவசியத்தை மற்றும் விலையை மதிப்பீட்டு நடைமுறையில் கவனத்துட்கொள்ளுதல் வேண்டும்.

(4) அமைச்சர் பின்வருவனவற்றுக்கான ஒழுங்குவிதிகளை 10 ஆக்கலாம் -

(அ) தோதான மதிப்பீடுகளை நடாத்துவதற்கான குறித்து ரைக்கப்பட்ட கால வரையறைகளுட்பட, பின்பற்றப்பட வேண்டிய நடவடிக்கைமுறைகளை எடுத்துக்காட்டியும்; அத்துடன்

15 (ஆ) சிறந்த உற்பத்தி செய்தல் செயல்முறைகள் வழிகாட்டுத் தொகை நூக்கும் (சிடசெ) அதிகார சபையினால் அங்கீகரிக்கப்படக்கூடியவாறான வேறொன்றையே ஒரும் ஏற்புடையற்பாலனவான வழிகாட்டுத் தொகை நூக்கும் பயன்கொடுத்தல்.

20 94. இச்சட்டத்தின் 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12 மற்றும் 13ஆம் எதும் குழு பிரிவுகளின் ஏற்பாடுகள் தவிசாளர், உறுப்பினர்கள் மற்றும் எமது தொடர்பில் குழுவின் அலுவல்களின் நடாத்துதலுக்கும் அவை தொடர்பிலும் இச்சட்டத்தின் குறித்த சில ஏற்ற மாற்றங்களுடன் ஏற்புடையனவாதல் வேண்டும். ஏற்பாடுகளின் ஏற்புடைமை.

**பாகம் III**

25 எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருத்தகள் தொடர்பான தவறுகள்

95. (1) அதிகாரசபை, இச்சட்டத்தின் கீழ் பதிவுசெய்யப்பட்ட நிரலிலிடப் பட்டவை எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருத்தகளை காலத்துக்குக்காலம் தவிர்ந்த நிரலிலிடுதல் வேண்டும்.

கோட்டு

(2) ஆளொவரும் (1) ஆம் உட்பிரிவின் கீழ் நிரலிலிடப்பட்ட உற்பத்திப் பொருட்களின் இறக்குமதி இறக்குமதி முதலியவற்றுக்கு எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருளை இறக்குமதி செய்தலோ, முதலியவற்றுக்கு விற்றலோ, இடமாற்றுதலோ, விநியோகித்தலோ அல்லது தலை.

5 விளாம்பரப்படுத்துதலோ ஆகாது.

**96.** (1) ஆளொவரும் பின்வருமாறான ஏதேனும் எல்லைக் கோட்டு உற்பத்திப் பொருளை இறக்குமதி செய்தலோ, விநியோகித்தலோ, மீண்டபொதியிடுதலோ அல்லது விற்பனை செய்தலோ உற்பத்தி, இறக்குமதி, விற்பனை பொருட்டு உற்பத்திப் பொருட்களின் உற்பத்தி, இறக்குமதி, விற்பனை மற்றும் விநியோகத் தினை ஒழுங்கு படுத்துதல்.

10 (அ) சிறந்த உற்பத்தி செய்யும் செயல்முறைகள் மற்றும் சிறந்த களஞ்சியப்படுத்துகைச் செயல்முறைகளின் கீழ் உற்பத்தி செய்யப்படாதது, பொறியிடப்படாதது அல்லது களஞ்சியப்படுத்தப்படாதது;

15 (ஆ) முழுமையாக அல்லது பகுதியளவில் ஏதேனும் மாசு படுத்தும் பொருளை, வெளிப்பொருளை அல்லது அழுகிய பதார்த்தத்தை அல்லது ஏதேனும் வேற்றுப் பொருளைக் கொண்டுள்ளது; அல்லது

20 (இ) எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருள் பின்வருமாறு பயன்படுத்தப்படும்போது பாவனையாளரின் உடல் நலத்துக்கு ஊறுவிளைவிக்கக்கூடிய ஏதேனும் பதார்த்தத்தை அதில் அல்லது அதன் மீது கொண்டுள்ளது:-

25 (i) எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருளுடன் இணைக்கப்படும் சுட்டுத்துண்டின் மீதான பணிப்புகளுக்கிணங்கவும்; அல்லது

30 (ii) அவ்வெல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருளின் பயன் பாட்டில் வழக்க முறையாகவுள்ள அல்லது வழுமையாகவுள்ள அத்தகைய நோக்கங்களுக்காகவும் அத்தகைய முறைகளின் மூலமும்.

(2) ஆளொவரும் ஏதேனும் எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருளுக்கு அதன் காப்பு அல்லது பயனுடைமை தொடர்பாக பொய்யாகவுள்ள, பிறழ்வழியும்கின்ற, ஏமாற்றுகின்ற அல்லது பிழையானவோர் அபிப்பிராயத்தை உருவாக்கக்கூடியவொரு 5 முறையில் சுட்டுத்துண்டிடுதலோ, அதனைப் பொதியிடுதலோ, பரிகாரித்தலோ, ஓய்முறைப்படுத்தலோ, இடமாற்றுதலோ, விற்பனை செய்தலோ, கண்காட்சிக்கு வைத்தலோ அல்லது விளம்பரப்படுத்துதலோ ஆகாது.

(3) ஆளொவரும் சிறந்த உற்பத்தி ஒய்தற் செயன் முறைகளுக்கும் 10 சிறந்த களஞ்சியப்படுத்தலின் செயன் முறைகளுக்கும் இணங்க உற்பத்தி செய்யப்படாத ஏதேனும் எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருளை உற்பத்தி செய்தலாகாது.

**97.** ஏதேனும் எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருளுக்கு எல்லைக்கோட்டு உற்பத்தி நியமமொன்று விதித்துரைக்கப்படுமிடத்து, அந்நியமத்துக்கு 15 இசைந்தொழுகாத அல்லது எந்த எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருளுக்கு நியமம் விதித்துரைக்கப்பட்டுள்ளதோ அந்த எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருளைப் பிழையாகக் கருதப் படக்கூடியவாறான அத்தகைய முறையில் ஆளொவரும் ஏதேனும் எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருளுக்குச் சுட்டுத்துண்டிடு 20 தலோ, அதனைப் பொதியிடுதலோ, விநியோகித்தலோ அல்லது விற்பனைசெய்தலோ ஆகாது.

**98.** (1) ஆளொவரும், அதிகாரசபையின் எழுத்திலான முன்னங்கீராமின் நிரை ஏதேனும் எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருளை விளம்பரப்படுத்துதலோ அல்லது மேம்படுத்துதலோ 25 ஆகாது.

(2) ஆளொவரும் விதித்துரைக்கப்படும் நோய்கள், கோளாறுகள் அல்லது பிறழ்வான உடல்நிலைமைகள் என்பவற்றுக்கான சிகிச்சையாக, தடுப்பாக அல்லது குணப்பேறாக பொதுமக்களுக்கு ஏதேனும் எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருளை விளம்பரப் 30 படுத்துதலோ அல்லது மேம்படுத்துதலோ ஆகாது.

(3) ஆளொவரும், அதிகாரசபையின் எழுத்திலான முன்னங் விநியோகித்தல் தடை செய்யப் பட்டுள்ளது.

கீகாரமின்றி, விதித்துரைக்கப்பட்ட நோய்கள், கோளாறுகள் அல்லது பிறழ்வான உடல் நிலைமைகள் என்பவற்றுக்காகவும் சிகிச்சையாக, தடுப்பாக அல்லது குணப்பேறாக பொதுமக்களுக்கு 5 ஏதேனும் எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருளை இறக்குமதி செய்தலோ, விற்பனை செய்தலோ அல்லது விநியோகித்தலோ ஆகாது).

**99.** ஒழுங்குவிதிகளின்மூலம் விதித்துரைக்கப்படக்கூடிய தடை செய்யப்பட்ட வாறான ஆட்கள்தவிர்ந்த ஆளொவரும், பொதுப்பாவனைக்குக் கூட எல்லைக் கோட்டு காப்பற்ற ஏதேனும் தடைசெய்யப்பட்ட எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருளைப் பெறுதலோ அல்லது தனது உடைமையில் வைத் திருத்தலோ ஆகாது.

உற்பத்திப் பொருளை உடைமையில் வைத்திருத்தல்.

**100.** இச்சட்டத்தின் இப்பாகத்தில் குறித்துரைக்கப்படும் இப்பிரிவின் ஏற்பாடுகள் எவற்றையும் மீறுகின்ற எவ்வேறும் ஆள் தவ ஏற்பாடுகளின் மீறுகை தவராதல்.

#### பாகம் IV

##### எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருட்களைப் பதிவு செய்தலும் உரிமைளித்தலும்

**101.(1)** ஆளொவரும் அதிகாரசபையுடன் அத்தகைய எல்லைக் கோட்டு 20 கோட்டு உற்பத்திப்பொருளை பதிவு செய்யாதும் அதற்கென உற்பத்திகளின் அதிகாரசபையிடமிருந்து உரிமைமான் நைப் பெறாமலும் எல்லைக்கோட்டு உற்பத்தியை உற்பத்தி செய்தலோ அல்லது வற்றுக்கான இறக்குமதி செய்தலோ ஆகாது.

(2) ஆளொவரும் அதிகாரசபையிடமிருந்து அந்நோக்கத்திற் 25 கென உரிமைமான்றை பெறாமல் ஏதேனும் எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருளை களஞ்சியப்படுத்தலோ, பொருத்தி யிணைப்பதோ, மீளப்பொதியிடுவதோ, விநியோகிப்பதோ, இடமாற்றுவதோ அல்லது விற்பதோ ஆகாது.

(3) ஓராம் பிரிவில் (2) ஆம் உட்பிரிவில் குறித்துரைக்கப்படும் ஏதேனும் ஏற்பாட்டை மீறுகின்ற ஆளைவரும் தவறொன்று புரிந்த வராவார்.

**102.** (1) ஏதேனும் எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருளை எல்லைக் கோட்டு உற்பத்திப் பொருட்களைப் பதிவு செய்வதற்கு, விற்பனை செய்வதற்கு, உற்பத்திசெய்வ தற்கு, தயாரிப்பதற்கு அல்லது விநியோதிப்பதற்கு விரும்புகின்ற எவ்வரேனுமாள் அவ்வெல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருளின் பதிவுக்காக அதிகாரசபைக்கு விதித்துரைக்கப்பட்ட படிவத்தில் விண்ணப்பமான்றைச் செய்தல் வேண்டும்.

10 (2) விண்ணப்பமானது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருட்க ஸின் விதித்துரைக்கப்பட்ட விபரங்களுடனும் மாதிரிகளுடனும், விதித்துரைக்கப்பட்ட கட்டணத்துடனும் சேர்த்து அனுப்பப்படுதல் வேண்டும்.

(3) (அ) ஓர் எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருளின் பதிவுக்காகப் பெறப்பட்ட ஒவ்வொரு விண்ணப்பமும் எந்த இடாப்பில் பதியப்படவேண்டுமோ அந்த இடாப்பொன்றை அதிகாரசபை பேணுதல் வேண்டும்.

(ஆ) அத்தகைய இடாப்பில் பதிவீடுசெய்யப்படவேண்டிய விபரங்கள் விதித்துரைக்கப்பட்டவாறாதல் வேண்டும்.

20 (4) விண்ணப்பமான்றைப் பெற்றதன்மேல் அதிகாரசபை, அவ்விண்ணப்பத்தின் பிரதியோன்றை, எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருட்களின் மாதிரியுடனும் கிடைக்கக்கூடிய எல்லா விபரங்களுடனும் பின்வருவனவற்றிடம் சமர்ப்பித்தல் வேண்டும்-

25 (அ) கட்டுபடியான விலையில் பிரசைகளின் உடல் நலக் கவனிப்புத் தேவைகளுக்கு இயைபான பயனுடைமை யுள்ள, காப்பான மற்றும் சிறந்த தரத்தினவான எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருட்கள் கிடைக்கக் கூடியமையை உறுதிப்படுத்துவதற்கான தேவையைக் கவனத்துட்கொண்டு, விண்ணப்பத்தையும் எல்லைக்

கோட்டு உற்பத்திப் பொருட்களையும் மதிப்பீடு செய்வ  
தற்கு எடும் குழுவிடம் சமர்ப்பித்தல் வேண்டும்; அத்து  
டன்

- (ஆ) 5 எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருளின் தரத்தையும்  
பயனுடைமையையும் பரீட்சிப்பதற்குத் தேமதஉ  
ஆய்வுகூடத்திற்கு அல்லது அவசியமானவிடத்து வேறு  
ஏதனும் ஆய்வுகூடத்திற்கு சமர்ப்பித்தல் வேண்  
டும்.

(5) 10 விண்ணப்பம் பெறப்பட்டதை அதிகாரசபை விண்ணப்ப  
காரருக்கு எழுத்தில் அறிவித்தல் வேண்டும்.

(6) அமைச்சர் பின்வருவனவற்றுக்கான ஒழுங்குவிதிகளை  
ஆக்கலாம்:-

- (அ) 15 எடும் குழுவினாலும் தேமதஉ ஆய்வு கூடத்தினாலும்,  
அவர்களின் முறையான பரீட்சிப்பு அல்லது மதிப்பீட்டு  
நடை முறைகளில் பின்பற்றப்பட வேண்டிய நடவடிக்கை  
முறைகளை எடுத்துக்காட்டியும்;

- (ஆ) (i) 20 அத்தகைய பரீட்சிப்பை அல்லது மதிப்பீட்டை  
நடாத்துவதிலான காலவரையறைகளையும்;  
அத்துடன்
- (ii) எடும் குழு அதன் கூட்டங்களை நடாத்த வேண்டிய  
முறையையும் அத்தகைய கூட்டங்களில் பின்பற்  
ப்பட வேண்டிய நடவடிக்கை முறையையும்;  
அத்துடன்

- (iii) 30 சமர்ப்பிக்கப்படவேண்டிய அறிக்கைகளில்  
உள்ளடக்கப்படவேண்டிய கருமங்களை,

அறித்துரைத்தும்.

(7)(அ) அதிகாரசபை, தேசிய சுகாதாரத்துக்கு எல்லைக் கோட்டு உற்பத்திப் பொருளின் அவசரமான தன்மையைக் கவனத்துட்கொண்டு, பரீட்சிப்பை அல்லது மதிப்பீட்டைக் குறித்துரைக்கப்பட்ட காலப்பகுதியினுள் இறுதியாக்கும்படி எடும் 5 குழுவையும் தேமதை ஆய்வுகூடத்தையும் தேவைப்படுத்தலாம்.

(ஆ) எடும் குழுவும் தேமதை ஆய்வுகூடமும் குறித்துரைக்கப் பட்ட காலவரையறைகளினுள், ஏதேனும் தாமதத்துக்காக வலுக்கட்டாயமான காரணங்கள் இருந்தாலோழிய, 10 அதிகாரசபையிடம் அவற்றின் அறிக்கைகளைச் சமர்ப்பித்தல் வேண்டும்.

**103.** (1) (அ) அதிகாரசபையானது எடும் குழுவினாலும் எல்லைக் கோட்டு உற்பத்திப் பொருட் களைக் கருத்திற் கொண்டு எடும் குழுவிடமிருந்து, தேமதை ஆய்வுகூடத்திடமிருந்து அல்லது வேறு நிபுணரிடமிருந்து அவசிய 15 மேற்படுமிடத்து விளக்கங்களைக் கோரலாம். கோட்டு உற்பத்திப் பொருட் களைப் பதிவு செய்தல்.

(ஆ) அதிகாரசபையானது எடும் குழுவினாலும் தேமதை ஆய்வுகூடத்தினாலும் சமர்ப்பிக்கப்பட்ட அறிக்கைகளையும் இயைபான காரணிகளையும் கவனத்திற்கொள்வதன் மேல், விதந்துரைக்கப்பட்ட காலப்பகுதியினுள் அத்தகைய எல்லைக் 20 கோட்டு உற்பத்திப் பொருளை பதியலாம் அல்லது மறுக்கலாம்.

(2) அதிகாரசபையானது, எல்லைக் கோட்டு உற்பத்திப் பொருளைப் பதிவுசெய்யுமிடத்து, அத்தகைய பதிவு பற்றி விண்ணப்பகாரருக்கு எழுத்தில் அறிவித்தல் வேண்டும்; அத்துடன் வர்த்தமானியில் வெளியிடப்பட்ட கட்டளைமூலம் 25 அத்தகைய பதிவுபற்றிப் பொதுமக்களுக்கு அறிவிக்கலாம்.

**104.** அதிகாரசபை எல்லைக் கோட்டு உற்பத்திப் பொருளைப் பதிவு செய்ய மறுக்கின்றவிடத்து, அத்தகைய மறுப்பு அத்தகைய 30 முடிபு எடுக்கப்பட்டதிலிருந்து விதந்துரைக்கப்பட்ட காலப்பகுதி யினுள் அதற்கான காரணங்களுடன் விண்ணப்பகாரருக்கு அறிவிக்கப்படுதல் வேண்டுமென்பதுடன் வர்த்தமானியில் 35 வெளியிடப்படும் கட்டளை மூலம் அத்தகைய மறுப்புப் பற்றி பொதுமக்களுக்கு அறிவித்தல் வேண்டும்.

**105.** இச்சட்டத்தின் 62,63,64 மற்றும் 65 என்னும் பிரிவுகளின் ஏற்பாடுகள் இச்சட்டத்தின் இப்பாகத்தின்கீழ் பின்வருவன வற்றுக்கும் அவை தொடர்பாகவும் ஏற்றமாற்றங்களுடன் ஏற்படுத்த யனவாதல் வேண்டும்:-

பிரிவுகள்	62,63,64
மற்றும்	65
என்பனவற்றின்	
ஏற்பாடுகள்	
ஏற்படுத்தய	
னவாதல்.	

- 5 (i) பதிவுச்சான்றிதழை வழங்குதல் ;
- (ii) உரிமம் வழங்குதல் ;
- (iii) பதிவையும் உரிமத்தையும் புதுப்பித்தல் ;
- (iv) பதிவை அல்லது உரிமத்தை இல்லாதாக்குதல் அல்லது இடைநிறுத்துதல்.

## அத்தியாயம் VI

மருந்துகள், மருத்துவ உபகரணங்கள் மற்றும் எல்லைக் கோட்டு உற்பத்திப் பொருட்கள் தொடர்பான கூட்டு ஏற்பாடுகள்

### பாகம் I

#### பொது ஏற்பாடுகள்

**106.** (1) ஆளைவரும், ஏதேனும் சட்டவிரோதமான, போவி நேர்மையற்ற புனையப்பட்ட அல்லது கள்ளமாகக் கடத்தப்பட்ட மருந்தை, மருத்துவ உபகரணத்தை அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்தி கொடு வேலா, பொருளைக் களாஞ்சியப்படுத்துதலோ, மீளப்பொதியிடுதலோ, பொருத்தியினைத்தலோ, இடம்பெயர்த்தலோ, விநியோகித் தலோ அல்லது விற்பனை செய்தலோ ஆகாது.

(2) (அ) ஆளைவரும், ஏதேனும் மருந்தின், மருத்துவ உபகரணத்தின் அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருளின் முடிவுறுகைத் தேதிக்குப் பின்னர் அத்தகைய மருந்தை, மருத்துவ

உபகரணத்தை மற்றும் எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருளை இறக்குமதி செய்தலோ, களஞ்சியப்படுத்துலோ, விநியோகித்தலோ, மீளப்பொதியிடுதலோ, வெளிக்காட்டிவைத்தலோ அல்லது விற்பனை செய்தலோ ஆகாது.

5      (ஆ) ஆளைவரும், அதிகாரசபையினால் விதந்துரைக்கப்பட்ட நிபந்தனைகளின் கீழ் அன்றி, ஏதேனும் மருந்தை, மருத்துவ உபகரணத்தை அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருளை அத்தகைய மருந்தின், மருத்துவ உபகரணத்தின் அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருளின் காலாவதி திகதிக்கு 10 பின்னர் களஞ்சியப்படுத்தலாகாது.

(3) ஆளைவரும், அத்தகைய உற்பத்திப் பொருட்கள் அரச சொத்தாக உள்ளன என காட்டுகின்ற அரச இலச்சினை அல்லது ஏதேனும் வேறு குறியை உள்ளடக்குகின்ற ஏதேனும் மருந்தை, மருத்துவ உபகரணத்தை அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் 15 பொருளை சட்டபூர்வமான அதிகாரமின்றி இறக்குமதி செய்தலோ, களஞ்சியப்படுத்தலோ, பொருத்தியினைத்தலோ, இடமாற்றுதலோ, விநியோகித்தலோ, மீளப் பொதியிடுதலோ, காட்சிக்குவைத்தலோ அல்லது விற்றலோ ஆகாது.

**107.** (1) அதிகாரசபை நுழைவுக் கப்பற்றுறையில் இலங்கைக் குள் இறக்குமதி செய்யப்படும் மருந்து, மருத்துவ உபகரணம் அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்தி ஒவ்வொன்றினதும் எஞ்சிய பயன் நுகர் காலத்தை தீர்மானித்தல் வேண்டும். மருந்துகள் முதலியன வற்றின் எஞ்சிய பயனுகர்வுக் காலத்தை அதிகாரசபை

(2) நுழைவுக் கப்பற்றுறையில் இலங்கையினுள் இறக்குமதி செய்யப்பட்ட ஒவ்வொரு மருந்து, மருத்துவ உபகரணம் அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருளின் தரம், காப்பு, பயனுடைமை என்பவற்றை உறுதிப்படுத்துதல் அவரது பொறுப்புள்ளை மையாதல் வேண்டும். முடிவு செய்தல்.

**108.** (1) அதிகாரசபையானது ஏதேனும் மருந்து, மருத்துவ உபகரணம் அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருள் தேவைப்பட்ட நியமத்தை ஈடுசெய்வதில்லையென அல்லது உற்பத்தி செய்யப்பட்டவாறாக அம்மருந்து, மருத்துவ உபகரணத் 5 தின் அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருள், பயன்படுத்தும் ஆளுக்குப் பாரதூரமான உடல் நலப் பிரச்சினைகளை விளைவிக்குமென அதிகாரசபை காணுமிடத்து, அத்தகைய மருந்து, மருத்துவ உபகரணம் அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருள் தொடர்பில் பின்வருமாறு செய்யும்படி அம்மருந்தின், 10 மருத்துவ உபகரணத்தின் அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருளின் இறக்குமதியாளரை, உற்பத்தியாளரை, வியாபாரியை அல்லது விநியோகிப்பாளரைத் தேவைப்படுத்துகின்ற கட்டளையொன்றை ஆக்குதல் வேண்டும்:-

- (அ) உடனடியாக விநியோகிக்காதொழியும்படியும்;
- 15 (ஆ) விற்பனை அல்லது பாவனையை மீளப்பெறும்படியும்;
- (இ) அதனைப் பயன்படுத்தாதொழியும்படி உடல் நல உயர்தொழிலர்களுக்கும் பாவனையாளர்களுக்கும் உடனடியாக அறிவிக்கும்படியும் ;
- 20 (ஈ) விதித்துரைக்கப்பட்ட முறைகளுக்கிணங்கக் கையுதிர்க்கும் படியும் ;

(2) அதிகாரசபையானது, இப்பிரிவின் நியதிகளின்படி மருந்து, மருத்துவ உபகரணம் அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருள் பயன்பாட்டிலிருந்து தடைசெய்யப்படுதல் அல்லது மீளப்பெறப்படுதல் பற்றிய அறிவித்தல், சிங்கள, தமிழ் 25 மற்றும் ஆங்கில மொழிகளில் வெளியிடப்பட்டவொரு நாளாந்தச் செய்தித்தாளில் அல்லது அமைச்சின் இணையத்தளத்தில் வெளியிடப்படுதலை அல்லது ஏதேனும் இலத்திரனியல் ஊடகத்தின் மீது ஒலிபரப்பப்படுதலைச் செய்வித்தல் வேண்டும்.

**தேசிய மருந்துகள் ஒழுங்குபடுத்தும்  
அதிகாரசபை**

(3) ஓராம் உட்பிரிவின் ஏற்பாடுகளை மீறுகின்ற எவ்வேறுமான் தவறோன்றைப் புரிகின்றாரென்பதுடன், சுருக்கவிளக்கத்தின் பின்னர் நீதிவான் நீதிமன்றமொன்றினால் குற்றத்தீர்ப்பளிக் கப்படுவதன் மேல் ஒரு மில்லியன் ரூபாவை விழுசாத குற்றப்பண 5 மொன்றுக்கு அல்லது மூன்றாண்டுகளை விழுசாதவொரு காலப்பகுதிக்கு இருவகையிலொருவகை மறியற்றண்டனைக்கு அல்லது அத்தகைய குற்றப்பணம், மறியற்றண்டனை ஆகிய இரண்டுக்கும் ஆளாதலும் வேண்டும்.

**109.** (1) அதிகாரசபையானது ஒர் உயிரைக் காத்தல், ஒரு அவசரகால  
10 தொற்று நோயின் அல்லது கொள்ளை நோயின் பரவுகையைக் கூற்றும் விசேட நிலைமை அல்லது தேசியப் பாதுகாப்பு போன்ற விசேட கட்டுப்படுத்துதல் அல்லது வேறு ஏதேனும் தேசிய அவசர கூழ்நிலைகளில் ஒரு குறிப்பிட்ட மருந்தை, மருத்துவ உபகரணத்தை அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருளைக் குறித்துரைக் 15 கப்பட்ட அளவுகளில் இறக்குமதி செய்து வழங்குவதற்கு அனுமதி யளிக்கலாம்.

(2) அத்தகைய அனுமதி பின்வரும் குழ்நிலைகளில் வழங்கப் படலாம்:-

(அ) சுகாதார அமைச்சினால் விடுவிக்கப்பட்டவொரு 20 வேண்டுகோளின்மேல் ; அல்லது

(ஆ) சுகாதார அமைச்சினால் விதந்துரைக்கப்பட்ட தனியா ஜொருவானினால் அல்லது ஒழுங்கமைப்பொன்றினால் 25 செய்யப்பட்ட மேன்முறையிட்டின் மீது.

(3) இப்பிரிவின்கீழ் இறக்குமதி செய்யப்பட்ட மருந்தின், மருத்துவ உபகரணத்தின் அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருளின் முகாமைக்கும் வகைக்கூறுக்கும் இறக்குமதியாளர் பொறுப்பாதல் வேண்டும்.

(4) விதித்துரைக்கப்பட்ட முறையில் இப்பிரிவின்கீழ் இறக்குமதி செய்யப்பட்ட மருந்து, மருத்துவ உபகரணம் அல்லது எல்லைக் கோட்டு உற்பத்திப்பொருள் பற்றிய வழக்கமுறையான அறிக்கை களை இறக்குமதியானார் அதிகாரசபையிடம் சமர்ப்பித்தல் வேண் 5 டும்.

**110.** (1) (அ) நோயியலரின் மாதிரியெனக் குறிப்பிடப்பட்ட மருந்து முதலிய ஏதேனும் மருந்தை, மருத்துவ உபகரணத்தை அல்லது எல்லைக் கோட்டு உற்பத்திப்பொருளை ஆளோவரும் பொதுமக்களுக்கு மாதிரிகளின் விற்பனை விநியோகம் அல்லது தடைசெய்யப் படுதல்.

10 (ஆ) பந்தி (அ) வின் ஏற்பாடுகள், மருத்துவத்தொழிலர், பல்மருத்துவர் அல்லது விலங்கு மருத்துவர் ஒருவரின் நோயாளிக்கு அத்தகைய மருத்துவத்தொழிலர், பல்மருத்துவர் அல்லது விலங்கு மருத்துவரினால் நோயியலரின் மாதிரியெனக் குறிப்பிடப்பட்ட ஏதேனும் மருந்து, மருத்துவ உபகரணம் அல்லது 15 எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருள் விநியோகிக்கப்படுவதற்கு ஏற்புடையனவாதலாகாது.

(2) (அ) ஆளோவரும், நோயியலரின் மாதிரியெனக் குறியிடப்பட்ட ஏதேனும் மருந்தை, மருத்துவ உபகரணத்தை அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருளை இடம்பெயர்த் 20 தலோ, வெளிக்காட்டிவைத்தலோ அல்லது களஞ்சியப்படுத்து தலோ ஆகாது.

(ஆ) பந்தி (அ) வின் ஏற்பாடுகள், அதிகாரசபையினால் முறையாக அதிகாரமளிக்கப்பட்ட கம்பனியோன்றின் எவ்வேறும் பிரதி நிதிக்கு ஏற்புடையனவாதலாகாது.

25 (3) ஆளோவரும், நோயியலராராநுவரின் மாதிரியெனக் குறிப்பிடப்பட்ட ஏதேனும் மருந்தை, மருத்துவ உபகரணத்தை அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருளை விற்பனை செய்தலாகாது.

**111.** (1) முன்றாம் உட்பிரிவின் ஏற்பாடுகளுக்கமைய, ஆனால் எதேனும் மருந்து முதலியவற்றை வரும், அதற்கென அதிகாரசபையின் அங்கீரமின்றி, இலங்கை முதலியவற்றை யினுள் இலவச விநியோகிப்புக்காக அல்லது மேம்படுத்துக்கைக் காக ஏதேனும் மருந்ததை, மருத்துவ உபகரணத்தை அல்லது நன்கொடையாக இந்துமதி செய்து ஏற்றுக் கொள்வதற்கான எல்லைக் கோட்டு உற்பத்திப்பொருளை நன்கொடையாக இரக்குமதி செய்தலோ அல்லது ஏற்றுக்கொள்ளுதலோ ஆகாது. உரிமம்.

(2) ஓராம் உட்பிரிவின் ஏற்பாடுகள் அவசரநிலைமை அல்லது பேரழிவு நிலைமையின் போது நன்கொடையாக மருந்ததை, மருத்துவ உபகரணத்தை அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருளை இரக்குமதி செய்வதற்கு அல்லது பெறுவதற்கு 10 ஏற்படுடையனவாதல் வேண்டும்.

(3) ஏதேனும் பேரழிவு அல்லது அவசர நிலைமைகளின் போது மருந்துகளை ஏற்றுக்கொள்ளுதல் அல்லது பெறுதல் தொடர்பாக வழங்கப்பட்ட உலக சுகாதார ஒழுங்கமைப்பின் வழிகாட்டுதலாக 15 களைக் கவனத்துட்கொண்டு, ஏதேனும் ஒத்தநிலைமையில் மருந்து, மருத்துவ உபகரணம் அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருள் என்பவற்றின் நன்கொடைகளை ஏற்றுக்கொள்வதற்காக அமைச்சர் வழிகாட்டுதலாக விதித்துரைக்கலாம்.

**112.** (1) பிரிவுகள் 58, 82 மற்றும் 101 இன் ஏற்பாடுகள் சொந்த 20 இச்சட்டத்தின் கீழ் பதிவு செய்யப்படாததும் உரிமைளிக்கப் பாவனைக்கு மருந்து படாததுமான மருந்து, மருத்துவ உபகரணம் மற்றும் எல்லை முதலியன உற்பத்திப்பொருளொன்றை தனது சொந்த வைத்தியத்திற்காக வற்றை இந்துமதி தேவைப்படுத்துகின்ற எவ்வேறும் நோயாளிக்கு ஏற்படுடையதாத செய்தல் வராகாது.

(2) அத்தகைய ஆள், அதிகாரசபையின் முன்னதான 25 அங்கீரத்துடன், தனக்கு சிகிச்சையளிக்கும் மருத்துவ தொழிலரி னால் வழங்கப்பட்ட மருத்துவ பட்டோலையொன்றின் மீது அத்தகைய மருந்தின், மருத்துவ உபகரணத்தின் அல்லது எல்லைக் கோட்டு உற்பத்திப்பொருளின் தேவைப்படும் அளவை 30 இரக்குமதி செய்யலாம்.

(3) இப்பிரிவின் கீழ் உற்பத்தி செய்யப்படும் அல்லது இறக்குமதி செய்யப்படும் ஏதேனும் மருந்தை, மருத்துவ உபகரணத்தை அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருளை விற்பது தவறொன்றாதல் வேண்டும்.

5      **113.** (1) ஆவைவரும், அத்தகைய வளவுகள் அதிகாரசபையிடமிருந்து முதலியவற்றை நால் அது தொடர்பில் உரிமமளிக்கப்பட்டிருந்தாலோழிய, உற்பத்தி ஏதேனும் வளவுகளில் ஏதேனும் மருந்தை, மருத்துவ உபகரணத்தை, எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருளை உற்பத்தி செய்தலோ, தயாரித்தலோ, களஞ்சியப்படுத்துதலோ அல்லது வந்துக்காக வளவுகளுக்கு 10 விற்றலோ ஆகாது. உரிமமளித்தல்.

(2) (அ) ஆவைவரும், அத்தகைய வளவுகள் அதிகாரசபையிடமிருந்து முதலியவற்றை நால் உரிமமளிக்கப்பட்டிருந்தாலோழிய, ஏதேனும் வளவுகளில் ஏதேனும் மருந்தை, மருத்துவ உபகரணத்தை, எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருளை களஞ்சியப்படுத்துதலோ அல்லது 15 விற்றலோ ஆகாது.

(ஆ) பின்வரும் சந்தர்ப்பத்தில் (அ) என்னும் பந்தியின் ஏற்பாடுகள் ஏற்படுத்தைதாதலாகாது.

20      (i) தனது சொந்தப் பாவனைக்கென இச்சட்டத்தின் கீழ் பதிவுசெய்யப்பட்ட ஏதேனும் மருந்தை, மருத்துவ உபகரணத்தை, எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருளை வைத்திருக்கின்ற எவ்வரேனும் நோயாளிக்கு;

25      (ii) பொதுவான பாவனைக்கு பாதுகாப்பானதென ஒழுங்கு விதிகளால் விதித்துரைக்கப்பட்ட ஏதேனும் மருந்தை, மருத்துவ உபகரணத்தை, எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருள்கள்.

(3) அதிகாரசபை விதித்துரைக்கப்படவேண்டியதான் பதிவு செய்யப்பட்ட உற்பத்தியாளர்கள் மற்றும் இறக்குமதியாளர்களின் பதிவேலொன்றையும் மற்றும் பதிவு செய்வதற்கான கட்டளைக்கற் களையும் பேணுதல் வேண்டும்.

- 114.** (1) இச்சட்டத்தின் கீழ் வழங்கப்பட்ட ஒவ்வொர் உரிமைம்- உரிமை  
தொடர்பான  
நிபந்தனைகள்
- (அ) விதித்துரைக்கப்படக்கூடியவாறான அத்தகைய படிவத் தலைருத்தல் வேண்டும்;
- (ஆ) விதித்துரைக்கப்படக்கூடியவாறான அத்தகைய நிபந்தனைகளுக்கு அமைந்ததாதல் வேண்டும்;
- (இ) முன்னரே இல்லாதாக்கப்பட்டாலோழிய, அத்தகைய உரிமைத் தில் குறித்துரைக்கப்படக் கூடியவாறான அத்தகைய காலப்பகுதிக்கு வலுவிலிருத்தல் வேண்டும்.
- (2) இச்சட்டத்தின் கீழ் வழங்கப்பட்ட உரிமைமொன்று விதித்துரைக்கப்பட்ட நிபந்தனைகளுக்கு இணங்கியொழுகாத விடயத் தில் அதிகாரசபையினால் இடைநிறுத்தப்படலாம் அல்லது இல்லாதொழிக்கப்படலாம்.
- (3) விண்ணப்பகாரரொருவர், எந்நேரத்திலும், உரிமைமொன்றுக்கு மீளவிண்ணப்பிப்பதற்கான அவரது உரிமைக்குப் பங்கமின்றி, அதிகாரசபைக்கு எழுத்தில் அறிவிப்பதன் மூலம் உரிமைமொன்றுக்கான விண்ணப்பத்தை மீளப்பெறலாம்.

## பாகம் II

### **மருந்துகள், மருந்துவ உபகரணங்கள் மற்றும் எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருட்களை உற்பத்தி செய்தல்**

- 115.** (1) அதிகாரசபையானது, இச்சட்டத்தின் நோக்கத்திற்காக உற்பத்தி உற்பத்திசெய்தல் ஒழுங்குபடுத்தும் பிரிவென அறியப்பட வேண்டிய பிரிவொன்றைத் தாபித்தல் வேண்டும்.
- (2) அதிகாரசபை, வாகடகவியல் மருந்தாக்க அறிவியல் அல்லது வேறேதேனும் தொடர்புபட்ட பாடத்தில் அங்கீகாரிக் கப்பட்ட பட்டமொன்றைக் கொண்டுள்ள ஆட்களிலிருந்து அப்பிரிவின் தலைவரை நியமித்தல் வேண்டும்.

**116.** (1) உற்பத்தி செய்தல் ஒழுங்குபடுத்தும் பிரிவின் பிரதான பணி, இலங்கையில் மருந்துகள், மருந்துவ உபகரணங்கள் மற்றும் எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருட்களை உற்பத்தி செய்தலை ஒழுங்குபடுத்துதலாதல் வேண்டும்.

உற்பத்தி  
செய்தல்  
ஒழுங்கு  
படுத்தும்  
பிரிவின்  
பணிகள்.

5 (2) உற்பத்திசெய்தல் பிரிவின் ஏனைய பணிகள் பின்வருவன வாதல் வேண்டும் -

(அ) உற்பத்தியாளர்களாக வரவிருப்பேபாருக்கான தொழில்நுட்ப அறிவு உட்பட அவசியமான எல்லா உதவிகளையும் வழங்குவதற்கான திட்டங்களை வகுத்தமைத்தல் ;

10 (ஆ) உற்பத்தியாளர்கள் உள்நாட்டில் தமது உற்பத்திப் பொருட்களைச் சந்தைப்படுத்துவதற்கு அவர்களுக்கு அவசியமான உதவியை வழங்குதல் ;

15 (இ) உற்பத்தியாளர்கள் தமது உற்பத்திப் பொருட்களை ஏற்றுமதி செய்வதற்கு அவர்களுக்கு அவசியமான உதவியை வழங்குதல் ;

20 (ஈ) உள்நாட்டில் உற்பத்தி செய்யப்பட்ட உற்பத்திப்பொருட்கள் போதியவில் இலங்கையில் கிடைக்கக் கூடியன வாக உள்ளவிடத்து குறித்தலில் உற்பத்திப் பொருட்களின் இறக்குமதியை மட்டுப்படுத்துமாறு அதிகாரசபைக்கு மதியுரையளித்தல்.

(3) இப்பிரிவின் தோக்கத்துக்காக “உற்பத்திப்பொருள்” என்பது, ஒரு மருந்து, மருந்துவ உபகரணம் அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருள் என்று பொருளாகும்.

25 **117.** இச்சட்டத்தின் இப்பாகத்தின் ஏற்பாடுகளுக்கு அல்லது ஒழுங்கு அவற்றுள் எவற்றுக்கும் பயன்கொடுப்பதற்கு அமைச்சர் ஒழுங்கு விதிகள். விதிகளை ஆக்கலாம்.

பாகம் III

**மருந்து/கள், மருந்துவ உபகரணங்கள் மற்றும் எல்லைக்கோட்டு  
உற்பத்திப்பொருட்களுக்கு விலை குறித்தல்**

**118. (1) (அ) அதிகாரசபையானது விலைகுறித்தற் குழுவென மருந்துகளுக்கு**

**5 அறியப்பட வேண்டிய குழுவொன்றை நியமித்தல் வேண்டும்.**

விலை

குறித்தல்

முதலியன்.

(ஆ) விலைகுறித்தற் குழுவின் அமைப்பு, தத்துவங்கள், பணிகள் 10  
என்பன விதித்துரைக்கப்பட்டவாறாகவிருத்தல் வேண்டும்.

(2) (அ) அதிகாரசபையானது விலைகுறித்தற் குழுவின்  
கலந்தாலோசனையுடன், பதிவு செய்யும் நேரத்தில் மருந்து/கள்,  
15 மருந்துவ உபகரணங்கள் மற்றும் எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்  
பொருட்கள் என்பவற்றின் அறிமுக விலையை, விதித்துரைக்  
கப்படக்கூடியவாறான கட்டளைக்கற்களின் அடிப்படையில்  
தீர்மானித்தல் வேண்டும்.

(ஆ) பந்தி (அ) வின் நோக்கத்துக்காக, அதிகாரசபை, அதே  
15 சிகிச்சைசார் வகுப்பினுள் ஒத்த உற்பத்திப் பொருட்களுக்கு  
நிலவுகின்ற சந்தைவிலையையும் சர்வதேசக் குறிப்பிட்டு விலை  
களையும் விதித்துரைக்கப்படக்கூடியவாறான ஏனைய காரணிக  
ளையும் கவனத்துட்கொள்ளுதல் வேண்டும்.

(3) புதிய இரசாயன உருவாக்கங்களின் விலைகளைத் தீர்  
20 மானிக்கும் நோக்கத்துக்காக, அதிகாரசபை, பிராந்தியத்திலுள்ள<sup>1</sup>  
விலைகளையும், புதிய உற்பத்திப் பொருளின் நன்மையையும்  
மலிவுவிலையையும் கவனத்துட்கொள்ளுதல் வேண்டும்.

(4) அமைச்சர் விலைகுறித்தற் குழுவினதும் பாவனையாளர்  
அலுவல்கள் அதிகாரசபையினதும் எல்லா அக்கறை கொண்டுள்  
25 ஜோரினதும் கலந்தாலோசனையுடன் மற்றும் 2003 ஆம்  
ஆண்டின் 9 ஆம் இலக்க, பாவனையாளர் அலுவல்கள் அதிகார  
சபைச் சட்டத்தின் ஏற்பாடுகளுட்பட வேறெல்லா இயைபான  
காரணிகளையும் கவனத்துட்கொண்டு மருந்து/கள், மருந்துவ  
உபகரணங்கள் மற்றும் எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருட்களுக்  
30 கான விலைகுறித்தல் அமைப்புமுறையை விதித்துரைத்தல்  
வேண்டும்.

## அத்தியாயம் VII

நானாவிதமானவை

### பாகம் I

#### வாகடகங்களை ஒழுங்குபடுத்துதல்

- 5      119. (1) ஆளோவரும் அதிகாரசபையிடமிருந்து உரிமமொன் வாகடக  
நைப் பெறாமல் வாகடகமொன்றைக் கொண்டு நடாத்துதலாகாது. மொன்றைக்  
கொண்டு
- (2) வாகடகமொன்றைக் கொண்டுநடாத்துவதற்கு விரும்புகின்ற நடாத்தும்  
எவ்ரேனுமான் அந்தோக்கத்துக்காக விதித்துரைக்கப்பட்ட படிவத் ஆள்  
தில் அதிகாரசபைக்கு விண்ணப்பமொன்றைச் செய்தல் வேண் ஓவ்வொரு  
10 டும்.
- (3) விண்ணப்பமானது, அத்தகையபடி வத்தில் தரப்பட்டிருக்கக் கூடியவாரான அத்தகைய எல்லாத் தகவல்களையும் கொண்டி  
ருத்தலும் அத்தகைய எல்லா ஆவணங்களுடனும் அனுப்பப்படு  
தலும் வேண்டுமென்பதுடன், விதித்துரைக்கப்பட்ட கட்டணத்  
15 துடன் சேர்த்தனுப்பப்படுதலும் வேண்டும்.
- (4) அதிகாரசபை, விண்ணப்பமொன்றைப் பெற்றதன்மேல்,  
வாகடகங்கள் ஒழுங்குபடுத்தும் பிரிவின் அவதானிப்புக்களுக்காக  
அவ்விண்ணப்பத்தை அதற்கு ஆற்றுப்படுத்தலாமென்பதுடன்,  
அந்த அவதானிப்புக்கள் குறித்துரைக்கப்பட்ட காலப்பகுதியினுள்  
20 சமர்ப்பிக்கப்படுதலும் வேண்டும்.
- (5) அதிகாரசபை, விண்ணப்பம் தொடர்பான எல்லாப்  
பதிவேடுகளையும் தகவல்களையும் கவனத்துட்கொண்டதன்  
மேல்-
- (அ) விண்ணப்பகாரருக்கு உரிமத்தை வழங்கலாம் அல்லது
- 25      (ஆ) விண்ணப்பத்தை மறுத்து அத்தகைய மறுப்பை  
உடனடியாக விண்ணப்பகாரருக்கு எழுத்தில் அறிவிக்க  
லாம்.

(6) உரிமொன்றை வைத்திருப்பவர், வாகடகமொன்றின் தொழிலைத் தொடங்குமுன்ற, வாகடகம் கொண்டுநடாத்தப்பட வுள்ள வளவுகளைப் பதிவு செய்தல் வேண்டும்.

(7) அமைச்சர், ஒழுங்குவித்திகள் மூலம், உரிமொன்றின் 5 நியதிநிபந்தனைகளையும், வாகடகமொன்றைப் பதிவு செய்வதற்குத் திருப்திப்படுத்தப்பட வேண்டிய நிபந்தனைகளையும் விதித்துரைக்கலாம்.

(8) இச்சட்டத் தின் இப்பாகத்தின் நோக்கத்துக்காக, “உரிமொன்றை வைத்திருப்பவர்” என்பது, இப்பிரிவின்கீழ் 10 வாகடகமொன்றைக் கொண்டுநடாத்துவதற்கு உரிமொன்று வழங்கப்பட்ட ஆள் என்று பொருளாகும்.

**120.** (1) வாகடகமொன்றைக் கொண்டுநடாத்துகின்ற ஆள் சிறந்த ஒவ்வொருவரும், சிறந்த வாகடகச் செயல்முறைகளுடனும் வாகடகச் செயல் அதிகாரசபையினால் விதித்துரைக்கப்பட்ட வேறு வழிகாட்டு முறைகளுக்கு அனங்கி இணங்கி யொழுகு வதற்கான வேண்டும். தேவைப்பாடு.

(2) உரிமொன்றை வைத்திருப்பவர் மருந்துகள், மருத்துவ உபகரணங்கள் மற்றும் எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருட்கள் தொடர்பாக வாகடகத்தின் எல்லாத் தொழிற்பாடுகளுக்கும் 20 பொறுப்பாகவிருப்பதற்குக் குறைந்தபட்சம் ஒரு வாகடகவியலரையேனும் வாகடகத்தில் தொழிலுக்கமர்த்துதல் வேண்டும்.

(3) மருந்து, மருத்துவ உபகரணங்கள் மற்றும் எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருட்களை அளித்தல், வாகடகவியலாளரினால் அல்லது வாகடகவியலரின் நேரடி மேற்பார்வையின்கீழ் 25 பதிவுசெய்யப்பட்ட பயிலுநராகவுள்ள வாகடகரொருவரினால் நிறைவேற்றப்படுதல் வேண்டும்.

(4) வாகடகவியலர், ஒவ்வொரு மருந்தும், மருத்துவ உபகரண மும் எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருளும் விற்பனை செய்யப்படுமுன்னர் அத்தகைய மருந்தின் விலையை வாங்குநருக்கு 30 அறிவித்தல் வேண்டும்.

தேசிய மருந்துகள் ஒழுங்குபடுத்தும்  
அதிகாரசபை

91

121. இச்சட்டத்தின் இப்பாகத்தின் ஏற்பாடுகள் எல்லாவற்றுக் ஒழுங்கு விதிகள். அம் அல்லது அவற்றுள் எவற்றுக்கும் பயன் கொடுப்பதற்காக அமைச்சர் ஒழுங்குவிதிகளை ஆக்கலாம்.

பாகம் II

5

மேன்முறையிடுகள்

122. (1) (அ) இச்சட்டத்தின் கீழ் அதிகாரசபையின் ஏதேனும் மேன்முறை முடிபினால் இன்னலுறும் எவரேனுமாள் அத்தகைய முடிபை யிடுகள். மீனக் கவனத்துட்கொள்ளும்படி அத்தகைய முடிபு அவருக்கு கிடைத்ததிலிருந்து ஒரு மாதத்தினுள் அதிகாரசபைக்கு எழுத்தில் 10 மேன்முறையிடு செய்யலாம்.

(ஆ) அதிகாரசபையானது, அத்தகைய மேன்முறையிடு கிடைக்கப்பெற்றதிலிருந்து இருவாரங்களினுள் அதன் முடிபை விண்ணப்பகாரருக்கு அறிவித்தல் வேண்டும்.

(2) விண்ணப்பகாரர் அதிகாரசபையின் முடிபுடன் 15 அதிருப்தியடையிடத்து, விண்ணப்பகாரர், 123ஆம் பிரிவின் கீழ் அம்முடிபுக்கெதிராக மேன்முறையிடு செய்யலாம்.

123. (1) அமைச்சர், இச்சட்டத்தின் நியதிகளின்படி செய்யப் போதுமான மேன்முறையிடுகளை விசாரித்துத் தீர்மானிப்பதற்கான யீடுக் குழு. மேன்முறையிடுக் குழுவொன்றை நியமித்தல் வேண்டும்.

20 (2) மேன்முறையிடுக் குழுப்பின்வருவோரைக் கொண்டிருத்தல் வேண்டும்:-

(அ) மேன்முறையிடுக் குழுவின் தலைசாளராகவிருக்க வேண்டியவரும், இலங்கையின் உயர்நீதிமன்றத்தின் அல்லது மேன்முறையிடு நீதிமன்றத்தின் ஓய்வெப்பற்ற 25 நீதிபதிகளிலிருந்து நியமிக்கப்பட்ட வருமான உறுப்பின ரொஞ்சுவர்;

(ஆ) சுகாதாரச் செயலாளர்; அத்துடன்

- (இ) மருத்துவத்துறையில் மேன்மையெய்தியுள்ள ஒய்வு  
பெற்ற மருத்துவ ஆலோசகர்களிலிருந்து நியமிக்கப்  
பட்ட உறுப்பினரொருவர்.
- (3) மேன்முறையீட்டுக் குழுவின் உறுப்பினர்கள், நியமிக்கப்  
5 பட்ட தேதியிலிருந்து மூன்றாண்டுக் காலத்துக்குப் பதவிவகித்தல்  
வேண்டுமென்பதுடன், மீளா நியமிக்கப்படுவதற்குத் தகவுடையோ  
ராதலும் வேண்டும்.
- (4) மேன்முறையீட்டுக் குழுவின் சூட்டங்களும் அலுவல்களும்  
நிறைவேற்றப்பட வேண்டிய முறையைக் குறித்துரைக்கின்ற  
10 ஒழுங்குவிதிகளை அமைச்சர் ஆக்கலாம்.
- (5) மேன்முறையீட்டுக் குழு, மேன்முறையீட்டை ஆய்வுசெய்த  
பின்னர், சம்பந்தப்பட்ட மருந்து, மருத்துவ உபகரணம் அல்லது  
எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருள் தொடர்பாக விண்ணப்ப  
காரரிடமிருந்தும் முறையான நிறுவனங்களிடமிருந்தும் அல்லது  
15 பிரிவுகளிடமிருந்தும் மேலதிகத் தகவலைக் கோரலாமென்பது  
டன், அத்தகைய மருந்து, மருத்துவ உபகரணம் அல்லது எல்லைக்  
கோட்டு உற்பத்திப்பொருள் பற்றி நிபுணத்துவ அபிப்பிராயத்  
தையும் கோரலாம்.
- (6) மேன்முறையீட்டுக் குழு, இயைபான எல்லாக் காரணங்களையும் கவனத்துட்கொண்டதன் மேல் அதன் முடிபை அதிகார  
20 சபைக்கு அறிவித்தல் வேண்டும்.
- (7) மேன்முறையீட்டுக் குழுவின் முடிபைப் பெற்றதன் மேல்,  
அதிகாரசபை, மேன்முறையீட்டுக் குழுவின் முடிபை உடனடியாக  
மேன்முறையீட்டாளருக்கு அறிவித்தல் வேண்டுமென்பதுடன்,  
25 மேன்முறையீட்டுக் குழுவின் முடிபுக்கிணங்கச் செயலாற்றுதலும்  
வேண்டும்.
- (8) மேன்முறையீட்டுக் குழுவின் முடிபினால் இன்னலுறும்  
எவ்ரேனுமான், அம்முடிபு அவருக்கு அறிவிக்கப்பட்டதிலிருந்து  
ஒருமாதத்தினுள் அத்தகைய முடிபுக்கெதிராக அமைச்சருக்கு  
30 மேன்முறையீடு செய்யலாம்.

(9) மேன் முறையீட்டுக் குழுவின் உறுப்பினர்களுக்கு, நிதி என்னும் விடயம் குறித்தளிக்கப்பட்ட அமைச்சரின் ஒருப்பாட்டு டன் அதிகாரசபையின் நிதியத்திலிருந்து அத்தகைய ஊதியம் செலுத்தப்படலாம்.

**அதிகாரமளிக்கப்பட்ட அலுவலர்களின் தத்துவங்களும்  
பணிகளும்**

**124.** (1) அமைச்சர், இச்சட்டத்தின் நோக்கங்களுக்காக “அதிகாரமளிக்கப்பட்ட அலுவலர்” ஒருவராகவிருப்பதற்கென 10 எவ்வேறும் மாகாணச் சுகாதாரச் சேவைகள் பணிப்பாளரை, எவ்வேறும் பிராந்தியச் சுகாதாரச் சேவைகள் பணிப்பாளரை, எவ்வேறும் சுகாதார மருந்துவ அலுவலரை, எவ்வேறும் பிரதேச வாகடகரை, எவ்வேறும் உணவு மற்றும் அவுடதங்கள் பரிசோதகரை, எவ்வேறும் அவுடதங்கள் பரிசோதகரை அல்லது அதிகார 15 சபையைச் சேர்ந்த எவ்வேறும் வாகடகரை நியமிக்கலாம்.

(2) அதிகாரமளிக்கப்பட்ட ஒவ்வொர் அலுவலரும் இச்சட்டத்தின் கீழான அவரது பணிகளை நிறைவேற்றும் நோக்கத்துக்காக 1979 ஆம் ஆண்டின் 15 ஆம் இலக்க, குற்றவியல் நடவடிக்கை முறைச் சட்டக் கோவைச் சட்டத்தின் நியதிகளின்படி ஒரு சமாதான 20 அலுவலரின் தத்துவங்களைப் பிரயோகித்தல் வேண்டும்.

(3) (அ) இச்சட்டத்தின் ஏற்பாடுகளுக்கு அல்லது அதன் கீழ் ஆக்கப்பட்ட ஏதேனும் ஒழுங்குவிதிக்கு அல்லது விதிக்கு அல்லது வேறு ஏதேனும் எழுத்திலான சட்டத்தின் ஏற்பாடுகளுக்கு முரணாகச் செயலாற்று 25 கின்ற; அல்லது

(ஆ) இச்சட்டத்தின் கீழ் அவருக்குக் குறித்தளிக்கப்பட்ட தத்துவங்களை இச்சட்டத்தின் குறிக்கோள்களுக்கு முரணானவொரு முறையில் அல்லது முரணான ஓர் உட்கருத்துக்காகப் பிரயோகிக்கின்ற,

**தேசிய மருந்து/கள் ஒழுங்குபடுத்தும்  
அதிகாரசபை**

எவ்வேறும் அதிகாரமளிக்கப்பட்ட அலுவலர், அமைச்சரினால் நியமிக்கப்பட்ட ஓர் ஒழுக்காற்றுக் குழுவினால் நடாத்தப்பட்ட உரிய விசாரணையின் பின்னர், அத்தகைய பதவியிலிருந்து அகற்றப்படுதல் வேண்டும்.

5 (4) அமைச்சர், ஒழுக்காற்றுக் குழுவின் அமைப்பு மற்றும் விசாரணையொன்றை நடாத்தும் முறை என்பவற்றை ஒழுங்கு விதிகளின் மூலம் விதித்துரைத்தல் வேண்டும்.

**125. (1)** அதிகாரமளிக்கப்பட்ட அலுவலரோராகுவர், சட்டத்தின் அதிகாரமளிக்கப்பட்ட அவரது கடமைகளைப் புரிவதற்காகவும் அவரது தத்துவம் வங்களைப் பிரயோகிப்பதற்காகவும் - அலுவலர்களின் தத்துவங்கள்.

(அ) ஏதேனும் பொருள் உற்பத்தி செய்யப்படுகின்றது, தயாரிக்கப்படுகின்றது, பொதியிடப்படுகின்றது, மீன்பொதியிடப்படுகின்றது, பேணிக்காக்கப்படுகின்றது, விற்பனை செய்யப்படுகின்றது அல்லது 15 களஞ்சியப்படுத்தப்படுகின்றது என அவர் நம்புகின்ற ஏதேனும் இடத்தினுள் ஏதேனும் நியாயமான நேரத்தில் பிரவேசித்து, அத்தகைய ஏதேனும் பொருளைப் பரிசோதனை செய்து அதன் மாதிரிகளை எடுக்கலாம் என்பதுடன், அத்தகைய பொருளின் உற்பத்திக்கு, தயாரிப்புக்கு, பொதியிடுகைக்கு, பேணிக்காப்புக்கு, 20 அல்லது களஞ்சியப்படுத்துகைக்குப் பயன்படுத்தப்படுகின்றதென அவர் நம்புகின்ற எதனையும் பரிசோதனை செய்யலாம் ;

25 (ஆ) ஏதேனும் பொருளைக் கொண்டுள்ளதென அவர் நம்புகின்ற ஏதேனும் கொள்கலத்தை அல்லது பொதியைத் திறந்து பரிசோதனை செய்யலாம் ;

(இ) பரிசோதனை செய்யும் அல்லது தேடுகையிடும் நோக்கங்களுக்காக, ஏதேனும் பொருள் அதில் ஏற்றிச் செல்லப்படுகின்றதென அவர் நம்புகின்ற ஏதேனும்

வாகனத்தை நிறுத்தி அல்லது தடுத்து வைத்து, அவ் வாகனத்தைத் தேடுகையிட்டு அத்தகைய பொருளைப் பரிசோதனை செய்யலாமென்பதுடன், சொல்லப்பட்ட பொருட்களின் மாதிரிகளையும் எடுக்கலாம்;

- 5       (ஏ) பந்தி (அ) வில் குறிப்பீடு செய்யப்பட்ட ஏதேனும் இடத் தில் காணப்பட்ட ஏதேனும் புத்தகத்தை, ஆவணத்தை அல்லது வேறு பதிவேட்டைப் பரிசோதனை செய்யலா மென்பதுடன், அவற்றின் பிரதிகளை எடுக்கலாம் அல்லது அவற்றிலிருந்து பிரித்தெடுத்தபகுதிகளைப் பெறலாம் ; அத்துடன்
- 10      (ஒ) இச்சட்டத்தின் எவையேனும் ஏற்பாடுகள் அல்லது அவற்றின் கீழ் ஆக்கப்பட்ட ஒழுங்குவிதிகள் எந்தப் பொருளின் மூலம் அல்லது வாகனத்தின் மூலம் அல்லது அது தொடர்பாக மீறப்பட்டுள்ளனவென 15      அவர் நம்புகின்றாரோ அந்த ஏதேனும் பொருளை அல்லது வாகனத்தை அவசியமாகக்கூடியவாறான அத்தகைய காலத்துக்குக் கைப்பற்றித் தடுத்துவைக்க லாம்.
- (2) இப்பிரிவின் கீழ் செயலாற்றுகின்ற அதிகாரமளிக்கப்பட்ட அலுவலரொருவர், அவ்வாறு தேவைப்படுத்தப்படின், அவரது அதிகாரத்தைக் காண்பித்தல் வேண்டும்.
- (3) ஓராம் உட்பிரிவைப் பின்பற்றி அதிகாரமளிக்கப்பட்ட அலுவலரொருவர் பிரவேசிக்கும் இடத்தின் சொந்தக்காரர் அல்லது அதற்குப் பொறுப்பாகவுள்ள ஆள் மற்றும் அதன்கண் 25      காணப்படும் ஒவ்வொராண்ம், அவரது தத்துவத்திலுள்ள நியாயமான எல்லா உதவிகளையும் அதிகாரமளிக்கப்பட்ட அலுவலருக்கு அளித்தல் வேண்டுமென்பதுடன், அவருக்குத் தேவைப்படக்கூடியவாறான அத்தகைய தகவல்களையும் அத்தகைய மாதிரிகளையும் அவருக்குக் கொடுத்துதவுதலும் வேண்டும்.

(4) இச்சட்டத்தின் கீழ் அல்லது அதன் கீழ் ஆக்கப்பட்ட எவையேனும் ஒழுங்குவிதிகளின் கீழ் எவரேனும் அதிகாரமளிக்கப்பட்ட அலுவலர் தமது தத்துவங்களைப் பிரயோகித்துச் செயலாற்றுக்கையில் ஆளொவரும் அவருக்கு முட்டுக்கட்டையிடுதலாகாது.

5 (5) விற்பனைக்கு வெளிக்காட்டி வைக்கப்பட்ட ஏதேனும் பொருளின் மாதிரிகளைப் பெறுவதற்கு எவரேனும் அதிகாரமளிக்கப்பட்ட அலுவலர் விண்ணப்பித்து, அப்பொருளை வெளிக்காட்டி வைக்கின்ற ஆள், அதிகாரமளிக்கப்பட்ட அலுவலருக்குத் தேவைப்படக்கூடியவாறான அதன் அத்தகைய 10 தொகையை அவருக்கு விற்பனை செய்ய மறுக்குமிடத்து அல்லது மாதிரிகளாக அவ்வலுவலர் எடுப்பதற்குத் தத்துவமளிக்கப்பட்டுள்ள தொகையை எடுப்பதற்கு அனுமதியளிக்க மறுக்குமிடத்து, அவ்வாறு மறுக்கின்ற ஆள்,(4) ஆம் உட்பிரிவின் நோக்கங்களுக்காக, அதிகாரமளிக்கப்பட்ட அலுவலரோராநுவருக்கு 15 முட்டுக்கட்டையிட்டுள்ளாரெனக் கருதப்படுதல் வேண்டும்.

(6) இச்சட்டத்தின் கீழான அல்லது அதன்கீழ் ஆக்கப்பட்ட எவையேனும் ஒழுங்குவிதிகளின் கீழான அவரது தத்துவங்களைப் பிரயோகிப்பதில் ஈடுபட்டுள்ள எவரேனும் அதிகாரமளிக்கப்பட்ட அலுவலருக்கு ஒன்றில் வாய்மொழி மூலமாக அல்லது 20 எழுத்தில் ஆளொவரும் அறிந்து கொண்டு பொய்யான அல்லது பிழைவழியும்க்கும் கூற்றை அளித்தலாகாது.

(7) ஆளொவரும், அதிகாரமளிக்கப்பட்ட அலுவலரின் அதிகாரமின்றி அதிகாரமளிக்கப்பட்ட அலுவலரோராநுவரினால் இச்சட்டத்தின் கீழ் கைப்பற்றப்பட்ட ஏதேனும் பொருளை அகற்றுதலோ 25 அல்லது அதனை மாற்றுதலோ, அதனுடன் கையிடுதலோ அல்லது வேறுவகையான ஏதேனும் முறையில் அதனுடன் தலையிடுதலோ ஆகாது.

(8) இச்சட்டத்தின் கீழ் கைப்பற்றப்பட்ட ஏதேனும் பொருள், அதிகாரமளிக்கப்பட்ட அலுவலரின் விருப்பத் தெரிவின்பேரில், 30 அது கைப்பற்றப்பட்ட கட்டிடத்தில் அல்லது இடத்தில் வைத்திருக்கப்படலாம் அல்லது களஞ்சியப்படுத்தப்படலாம் அல்லது அவரது தற்றுணிடின்பேரில், சுகாதார அமைச்சின்

கீழான அல்லது மாகாணச் சுகாதார சேவைகளின் கீழான ஏதேனும் அரசாங்க நிறுவனத்துக்கு அகற்றப்படலாம்.

(9) அதிகாரமளிக்கப்பட்ட அலுவலரொருவர், இச்சட்டத்தின் கீழ் செய்யப்பட்ட ஏதேனும் கைப்பற்றுகை பற்றி அதிகாரசபைக்குச் 5 செயல்முறைக்குக்கந்தவரை விரைவாக அறிவித்தல் வேண்டும்.

**126.** (1) பிரிவு 125 (9) இன் கீழ் ஏதேனும் தகவலைப் பெற்றதன் கீழ் செய்யப்பட்ட ஏதேனும் கைப்பற்றுகை பற்றி அதிகாரசபைக்குச் செயல்முறையை அதிகாரசபை திருப்திப்படுமிடத்து, -

கைப்பற்றப்பட்ட  
பொருட்களும்  
வாகனங்களும்  
தொடர்பிலான  
நடவடிக்கை  
முறை.

10 (அ) அத்தகைய பொருளையும் வாகனத்தையும் விடுவிக்கும் படி அதிகாரமளிக்கப்பட்ட அலுவலரை அதிகாரசபை பணித்தல் வேண்டும்;

(ஆ) அத்தகைய பொருளின் சொந்தக்காரர் அல்லது கைப்பற்றப்பட்ட நேரத்தில் அத்தகைய பொருளை உடைமையில் வைத்திருப்பவர் -

20 (i) அத்தகைய பொருளை அழித்துவிடும்படி எழுத தில் சம்மதிக்குமிடத்து, அதிகார சபையானது அத்தகைய பொருள் அழிக்கப்படுவதனையும் அல்லது கையுதிர்க்கப்படுவதனையும் வாகனம் விடுவிக்கப்படுவதனையும் பணித்தல் வேண்டும்;

25 (ii) அத்தகைய பொருளை அழித்துவிடும்படி எழுத தில் சம்மதிக்காதவிடத்து, அதிகார சபையா னது, பொருளை உடைமையில் வைத்திருக்கும் அத்தகைய ஆளுக்கும் அத்தகைய வாகனத்தின் சொந்தக்காரருக்கும் அறிவித்தல் கொடுத்து, எந்தப் பொருள் அல்லது வாகனம் தொடர்பில் தவறு புரியப்பட்டதோ அந்தப் பொருளின் அல்லது வாகனத்தின் கைப்பற்றுதல் கள் பற்றித் தவறு புரியப்பட்ட இடப்பரப்பின் மீது

**தேசிய மருந்து/கள் ஒழுங்குபடுத்தும்  
அதிகாரசபை**

நியாயாதிக்கம் கொண்டுள்ள நீதிவான் நீதி மன்றத்துக்கு அறிவிக்கும்படி அதிகாரமளிக்கப் பட்ட அலுவலரைப் பணித்தல் வேண்டும்.

(2) உட்பிரிவு (1) (ஆ) இன் கீழ் நீதிமன்றத்துக்கு முறைப்பாடு 5 செய்யப்பட்டதன் மேல், அத்தகைய நீதிமன்றம், விளக்கத்தின் பின்னர், பொருளின் சொந்தக்காரர் அல்லது அதனை உடைமையில் வைத்திருக்கும் ஆள் -

10 (அ) இச்சட்டத்தின் ஏற்பாடுகளுள் அல்லது அதன் கீழ் ஆக்கப்பட்ட ஒழுங்குவிதிகளுள் எவற்றையும் மீறியுள்ளாரெனக் கண்டால், நீதிமன்றம் பணிக்கக்கூடியவாறாகக் கையுதிர்க்கப்படுவதற்கு அத்தகைய பொருள் அதிகாரசபைக்கு இழப்பிக்கப்படுதல் வேண்டுமெனக்கட்டளையிடுதல் வேண்டும்:

15 ஆயின், எவ்வாறாயினும், தவறாளர் யாரென அறியப்படாத விடத்து அல்லது அவரைக் கண்டுபிடிக்க முடியாதவிடத்து, அத்தகைய பொருள், அத்தகைய மீறுகை தொடர்பிலான வழக்கு நடவடிக்கைகள் தொடுக்கப்படாமல் அதிகாரசபைக்கு இழப்பிக்கப்படுதல் வேண்டும்; அல்லது

20 (ஆ) இச்சட்டத்தின் ஏற்பாடுகளுள் அல்லது அதன் கீழ் ஆக்கப்பட்ட ஒழுங்குவிதிகளுள் எவற்றையும் மீறிய மைக்காக்கு குற்றவாளியாகக் காணப்படாதிருந்தால், அத்தகைய பொருளை அத்தகைய சொந்தக்காரருக்கு அல்லது உடைமையில் வைத்திருக்கும் ஆளுக்கு விடுவிக்கும்படி கட்டளையிடுதல் வேண்டும்.

**127.** (1) அதிகாரமளிக்கப்பட்ட அலுவலரோருவரினால் பெறப்பட்ட மாதிரியொன்று, அவற்றுள் ஒன்று அவரினால் வைத்திருக்கப்பட்டு, பாகங்களாக அவரினால் பிரிக்கப்படுவதற்குத் தேவைப்படுத்தப்படுமிடத்து, அவரினால் வைத்திருக்கப்பட்ட பாகம், அத்தகைய மாதிரி தொடர்பான குற்றவழக்கின் விளக்கம் தொடங்கப்படும் நேரத்தில் அவரினால் நீதிமன்றத்தில் காணப்படுதல் வேண்டும்.

அதிகாரமளிக்கப்பட்ட அலுவலர், தமிழ்மீடும் வைத்திருக்கப்பட்ட பாகத்தை மாதிரியின் பாகத்தை நீதிமன்றத்தின் முன்னர் காணப்படுதல்.

(2) நீதிவான் அவரது சொந்தப் பிரேரணையின் மீது, (1) ஆம் உட்பிரிவின் கீழ் நீதிமன்றத்தில் காண்பிக்கப்பட்ட மாதிரியின் அத்தகைய பாகத்தை அங்கீகிக்கப்பட்ட பகுப்பாய்வாளரிடம் பகுப்பாய்வுக்கு அல்லது பரிசோதனைக்கு அனுப்பிவைக்கலாம் 5 என்பதுடன், குற்றவழக்குக்கான எவ்ரேனும் திறத்தவரின் வேண்டுகோளின் பேரில் அனுப்பிவைத்தலும் வேண்டும்.

(3) இரண்டாம் உட்பிரிவின் கீழ் எந்த அங்கீகிக்கப்பட்ட பகுப்பாய்வாளருக்கு மாதிரியின் அத்தகைய பாகம் அனுப்பி வைக்கப்படுகின்றதோ அந்த அங்கீகிக்கப்பட்ட பகுப்பாய்வாளர், 10 மாதிரியின் அத்தகைய பாகம் அவரினால் கிடைக்கப் பெற்றதி விருந்து இருபத்தெட்டு நாட்களினுள் தமது அறிக்கையை அல்லது சான்றிதழை நீதிமன்றத்துக்கு அனுப்புதல் வேண்டும்.

(4) பகுப்பாய்வின் அல்லது பரிசோதனையின் செலவுகள், நீதிமன்றம் பணிக்கக்கூடியவாறான அத்தகைய திறத்தவரினால் 15 செலுத்தப்படுதல் வேண்டும்.

**128. பிரிவு 125(1)(ச)** இன் கீழ் அதிகாரமளிக்கப்பட்ட அலுவல அதிகார மளிக்கப்பட்ட மூலம் ஏதேனும் புத்தகத்திலிருந்து, ஆவணத்திலிருந்து அலுவல பதிவேப்ட்டிலிருந்து எடுக்கப்பட்ட பிரதியொன்று ரொருவரினால் அல்லது பெறப்பட்ட பிரதித்தெடுத்த பகுதியொன்று, உண்மையான எடுக்கப்பட்ட அலுவலத்தை அத்தாட்சிப்படுத்தப்படின், அப்புத்தகத்தை, ஆவணத்தை அல்லது பிரதி அல்லது அலுவலரினால் அத்தாட்சிப்படுத்தப்படின், அப்புத்தகத்தை, ஆவணத்தை அல்லது பதிவேப்ட்டை வைத்திருக்கின்ற அல்லது பகுதி. பேணுகின்ற அல்லது அப்புத்தகத்தை, ஆவணத்தை அல்லது பதிவேப்ட்டை வைத்திருக்கிக்கூட செய்கின்ற அல்லது பேணச் செய்கின்ற அனுக்கெதிராகச் சான்றில் எல்தகவுடையதாகல் வேண்டுமென்ப துடன், அப்புத்தகத்தின், ஆவணத்தின் அல்லது பதிவேப்ட்டின் உள்ளீடுகளினது முதற்றோற்றுச் சான்றாதலும் வேண்டும்.

**129. (1)** அதிகாரமளிக்கப்பட்ட அலுவலரோருவர், பிரிவு 126 பகுப்பாய்வு.  
(1) இன் கீழ் அழிக்கப்பட்டிருந்தாலொழிய, அவரினாற் கைப்பற் 30 றப்பட்ட ஏதேனும் பொருளை அல்லது அதன் ஏதேனும் பாகத்தை அல்லது அவரினால் எடுக்கப்பட்ட ஏதேனும் மாதிரியைப் பகுப்பாய்வுக்காக அல்லது பரிசோதனைக்காக அங்கீகிக்கப்பட்ட பகுப்பாய்வாளரிடம் சமர்ப்பித்தல் வேண்டும்.

(2) அங்கீரிக்கப்பட்ட பகுப்பாய்வாளர், (1) ஆம் உட்பிரிவின் கீழ் அவரிடம் சமர்ப்பிக்கப்பட்ட பொருள் பற்றிய பகுப்பாய்வை அல்லது பரிசோதனையைச் செய்துள்ளவிடத்து, தமது பகுப்பாய்வின் அல்லது பரிசோதனையின் பெறுபேறுகளை 5 சான் நிதழ் அல்லது அறிக்கை ஒன் நில் எடுத்துக்காட்டி அச்சான் நிதழை அல்லது அறிக்கையை அதிகாரசபைக்கும் இயைபான அதிகாரமளிக்கப்பட்ட அலுவலருக்கும் வழங்குதல் வேண்டும்.

(3) இச்சட்டத்தின் இப்பாகத்தின் நோக்கங்களுக்காக -

10 “அங்கீரிக்கப்பட்ட பகுப்பாய்வாளர்” என்பது, மேலதிக அங்கீரிக்கப்பட்ட பகுப்பாய்வாளரோராக வரையும் உள்ளடக்கும் ;

15 “பொருள்” என்பது, மருந்து, மருத்துவ உபகரணம் அல்லது எல்லைக் கோட்டு உற்பத்திப் பொருள் என்று பொருளாகும்.

#### பாகம் IV

##### பொதுவான தவறுகள்

- 130. (அ)** இச்சட்டத்தின் அதிகாரத்தின் கீழ் செயலாற்று பொதுவான கிண்ற ஆஸோருவராகவிருந்து இச்சட்டத்தின் கீழ் தவறுகள்.
- 20 அவரது தத்துவங்களைப் பிரயோகித்தவில் அல்லது அவரது பணிகளை நிறைவேற்றிவதில் அல்லது அது சம்பந்தமாக அவரினாற் பெறப் பட்ட ஏதேனும் தகவலை, அத்தகைய தகவலை அவர் எந்த நோக்கத்துக்காக வெளிவிடுவதற்கு 25 அதிகாரமளிக்கப்படுகின்றாரோ அந்த நோக்கம் தவிர்ந்த ஏதேனும் நோக்கத்துக்காக எவ்வேறு மாஞ்சு வெளிவிடுகின்றவரான ;
- (ஆ)** இச்சட்டத்தின் கீழான அல்லது அதன் கீழ் ஆக்கப்பட்ட ஏதேனும் ஒழுங்குவிதியின் கீழான, 30 அவரது தத்துவங்களைப் பிரயோகிக்கையில் செயலாற்றுகின்ற எவ்வேறுமாஞ்சு, ஏதேனும்

நியாயப்படுத்தத்தக்க அல்லது சட்டமுறையான  
அடிப்படையின் றி, முட்டுக்கட்டையிடுகின் ற  
வரான;

- (இ) இச்சட்டத்தின் அதிகாரத்தின் கீழ் செயலாற்று  
5 கின் ற ஆளாகவிருந்து இச்சட்டத்தின் கீழான  
எதேனும் தத்துவத்தை அல்லது பணியைப்  
பிரயோகிக்கையில் அல்லது நிறைவேற்றுகையில்,  
அலைக்கழிக்கும் அல்லது கோபமுட்டும் ஒரு  
முறையில் நடக்கின்றவரான அல்லது நடந்து  
10 கொள்கின்றவரான; அல்லது
- (ஈ) இச்சட்டத்தின் கீழ் அவர்மீது விதிக்கப்பட்ட  
எதேனும் தேவைப்பாட்டுக்கு இணங்கியொழுக  
எதேனும் விபரத்திரட்டை அல்லது தகவலைக்  
கொடுத்துதவுவதற்குத் தவறுகின்றவரான  
15 அல்லது அவரினால் கொடுத்துதவப்பட்ட  
எதேனும் விபரத்திரட்டில் அல்லது தகவலில்  
எதேனும் பொய்யான கூற்றை அளிக்கின்ற  
வரான,

ஆளாவ்வொருவரும் இச்சட்டத்தின் கீழ் இப்பாகத்தின் கீழ்  
20 தவறோன்றைப் புரிகின்றவராதல் வேண்டும்.

**131. (1)** இச்சட்டத்தின் ஏற்பாடுகளுள் எவற்றையும் அல்லது இச்சட்டத்தின் ஏற்பாடுகளை  
அதன் கீழ் ஆக்கப்பட்ட எதேனும் ஒழுங்குவிதியை மீறுகின்ற மீறுவதற்கான  
அல்லது இச்சட்டத்தின் கீழ் அதிகாரசபையினால் விடுக்கப்பட்ட தண்டனை.  
எதேனும் பணிப்புக்கு இணங்கியொழுகத் தவறுகின்ற ஒவ்வொ  
25 ரானும் தவறோன்றைப் புரிகின்றவராதல் வேண்டுமென்பதுடன்,  
குற்றத்தீர்ப்பளிக்கப்படுவதன் மேல் -

- (அ) தவறின் தன்மை பொதுமக்களின் உடல் நலத்துக்கு  
ஊறுவிளைவிப்பதனை உட்படுத்துமிடத்து, இரண்டு  
30 இலட்சம் ரூபாவை விஞ்சாத குற்றப்பணமொன்றுக்கு  
அல்லது மூன்றாண்டுகளை விஞ்சாதவொரு காலத்துக்க  
கான மறியற்றன்டனைக்கு அல்லது அத்தகைய  
குற்றப்பணம், மறியற்றன்டனை ஆகிய இரண்டிற்கும்;

**தேசிய மருந்து/கள் ஒழுங்குபடுத்தும்  
அதிகாரசபை**

- (ஆ) ஒரு மருந்து, மருத்துவ உபகரணம் அல்லது எல்லைக் கோட்டு உற்பத்திப் பொருள் அரச ஆதனமாகவுள்ள தெனச் சுட்டிக்காட்டுகின்ற அரச சின்னத்தின் அல்லது 5 வேறேதேனும் அடையாளத்தின் அதிகாரமளிக்கப் படாத பயன்பாட்டுக்காக ஒரு இலட்சம் ரூபாவை விழுஞ்சாத குற்றப்பணத்துக்கு அல்லது மூன்றாண்டு களை விழுஞ்சாத காலத்துக்கு இருவகையிலொருவகை மறியற்றன்டனைக்கு அல்லது அத்தகைய குற்றப் 10 பணம், மறியற்றன்டனை ஆகிய இரண்டிற்கும்;
- (இ) அதிகாரசபையிடமிருந்து உரிமமொன்றைப் பெறாமல் ஒரு வாகடகத்தைக் கொண்டு நடாத்துவதற்காக, ஒரு இலட்சம் ரூபாவை விழுஞ்சாத குற்றப்பணமொன்றுக்கு அல்லது மூன்றாண்டுகளை விழுஞ்சாதவொரு காலத்துக்கான மறியற்றன்டனைக்கு அல்லது அத்தகைய குற்றப்பணம், மறியற்றன்டனை ஆகிய இரண்டிற்கும்; 15
- (ஈ) வேறேதேனும் தவறுக்காக -
- (i) முதலாவது தவறுக்காக ஒரு இலட்சம் ரூபாவை விழுஞ்சாத குற்றப்பணமொன்றுக்கு அல்லது மூன்று மாதங்களை விழுஞ்சாதவொரு காலத்துக்கான மறியற்றன்டனைக்கு அல்லது அத்தகைய குற்றப்பணம், மறியற்றன்டனை ஆகிய இரண்டிற்கும்; 20
- (ii) இரண்டாவது அல்லது அடுத்துப்பின் னரான தவறொன்றுக்காக, இரண்டு இலட்சம் ரூபாவை விழுஞ்சாத குற்றப்பணத்துக்கு அல்லது ஆறு மாதங்களை விழுஞ்சாதவொரு காலத்துக்கான மறியற்றன்டனைக்கு அல்லது அத்தகைய குற்றப்பணம், மறியற்றன்டனை ஆகிய இரண்டிற்கும்; 25

(ஒ) பந்திகள் (அ), (ஆ), (இ), (ஈ) என்பவற்றில் குறிப்பிடப் பட்ட தண்டனையுடன் சேர்த்து மேலதிகமாக, தாம் அத்தவறை மீண்டும் புரியமாட்டாரென்ற பொருள்பட, 5 இலங்கையில் பழக்கத்திலுள்ள ஒரு சிங்கள், தமிழ் மற்றும் ஆங்கிலச் செய்தித்தாள் ஒவ்வொன்றிலும், முதற்பக்கத்தில் பொருளாவில்  $10'' \times 10''$  என்ற அளவில் பொதுமக்களுக்கு வருத்தத் தெரிவிப் போன்றை வெளியிடுவதற்கும்,

ஆளாதலும் வேண்டும்.

10 (2) இச்சட்டத்தின் கீழான அல்லது அதன் கீழ் ஆக்கப்பட்ட ஏதேனும் ஒழுங்குவிதியின் கீழான தவறொன்றுக்குக் குற்றத் தீர்ப்பளிக்கப்பட்ட ஆளோருவருக்கு, இச்சட்டத்தின் கீழான அல்லது அதன் கீழ் ஆக்கப்பட்ட ஒழுங்குவிதிகளின் கீழான அதே போன்ற அல்லது அதனையொத்த தன்மையினதான் இரண்டா 15 வது அல்லது அடுத்துப் பின்னரான தவறொன்றுக்குக் குற்றத் தீர்ப்பளிக்கப்படுமிடத்து, இரண்டாவது அல்லது அடுத்துப் பின்னரான தவறுக்காக அவருக்குக் குற்றத்தீர்ப்பளிக்கும் நீதிமன்றம், -

20 (அ) குற்றத்தீர்ப்பளிக்கப்பட்ட ஆளின் பெயரையும் முகவரியையும், தவறையும், அத்தகைய தவறுக்காக விதிக்கப்பட்ட தண்டனையையும், நீதிமன்றம் பணிக்கக் கூடியவாறான அத்தகைய செய்தித்தாளில் அல்லது அத்தகைய வேறு முறையில் வெளியிடப்படுவதனைச் செய்விக்கலாமென்பதுடன், குற்றத்தீர்ப்பளிக்கப்பட்ட ஆளிடமிருந்து வெளியீட்டுக்கான ஆகுசெலவை, அது அவரின் மீது விதிக்கப்பட்டவோரு குற்றப்பணம் என்றாற்போன்று அறவிடலாம்;

25 (ஆ) இச்சட்டத்தின் கீழ் அல்லது வேறேதேனும் சட்டத்தின் கீழ் ஏதேனும் மருந்து, மருத்துவ உபகரணம் அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருள் என்பவற்றின் உற்பத்தி, இறக்குமதி, விற்பனை மற்றும் விநியோகத்துக்காகக் குற்றத்தீர்ப்பளிக்கப்பட்ட ஆளுக்கு

வழங்கப்பட்ட ஏதேனும் உரிமத்தை அல்லது பதிவை இல்லாதாக்கலாம் என்பதுடன், அதற்கிணங்க இயைபான உரிமமளிக்கும் அதிகாரசபைக்கும் அறிவிக்கலாம்.

5      (3) அரசுக் குறியுடன் அடையாளமிடப்பட்ட அல்லது ஏதேனும் சட்டவிரோதமான, பதிவு செய்யப்படாத, போலிபுணையப்பட்ட மற்றும் கள்ளமாகக் கடத்தப்பட்ட மருந்து, மருத்துவ உபகரணம் அல்லது எல்லைக் கோட்டு உற்பத்திப்பொருள் அரசு ஆதனமாகவுள்ளதெனச் சுட்டிக்காட்டுகின்ற வேறேதேனும் 10 அடையாளமிடப்பட்ட அத்தகைய மருந்து, மருத்துவ உபகரணம் அல்லது எல்லைக் கோட்டு உற்பத்திப்பொருளைக் களஞ்சியப் படுத்துதல், விற்பனை செய்தல், விநியோகித்தல் மற்றும் இடம்பெயர்த்தல் தொடர்பாக இச்சட்டத்தின் கீழான அல்லது அதன்கீழ் ஆக்கப்பட்ட ஒழுங்குவிதிகளின் கீழான தவறோன்றுக்கு 15 ஆளோருவருக்குக் குற்றத்தீர்ப்பளிக்கப்படுமிடத்து, நீதிவான், இச்சட்டத்தின் கீழ் ஏற்பாடு செய்யப்பட்ட தண்டனையுடன் சேர்த்து மேலதிகமாக, அத்தகைய வளவுகளை மூடிவிடுவதற்காக அதிகாரமளிக்கப்பட்ட அலுவலரோருவரினால் செய்யப்பட்ட விண்ணப்பத்தின் மேல், அத்தகைய வளவுகளை மூடிவிடும்படி 20 அல்லது அதன்கண் கொண்டு நடாத்தப்பட்ட வியாபாரத்தை அல்லது தொழிலை நிறுத்திவிடும்படி கட்டளையிடலாம்.

(4) இப்பிரிவின் கீழ் வழங்கப்பட்ட கட்டளைக்கு இணங்கி யொழுகுவதற்கு அத்தகைய ஆள் தவறுமிடத்து, நீதிவான், கட்டளையில் வழங்கல் தேதிக்கு மூன்று நாட்களுக்கு முந்தாததும் 25 ஏழநாட்களுக்குப் பிந்தாததுமானவொரு தேதியாகவிராத, அத்தகைய கட்டளையிற் குறித்துரைக்கப்பட்டவொரு தேதிக்கு முன்னர் அத்தகைய வளவுகளை மூடிவிடும்படியும் அதன்கண் கொண்டு நடாத்தப்படும் வியாபாரத்தை அல்லது தொழிலை நிறுத்திவிடும்படியும் அத்தகைய நீதிமன்றத்தின் பிசுக்காலைத் 30 தேவைப்படுத்தியும் அவருக்கு அதிகாரமளித்தும் அத்தகைய பிசுக்காலுக்கு அக்கட்டளையை உடனடியாக வழங்குதல் வேண் டும்.

132. இச்சட்டத்தின் கீழ் அல்லது அதன் கீழ் ஆக்கப்பட்ட எதேனும் ஒழுங்குவிதியின் கீழ் தவறொன்றைப் புரிகின்ற ஆள் ஒவ்வொருவரும் பிடியாணையின்றிக் கைது செய்யப்படலாம் என்பதுடன், இச்சட்டத்தின் கீழான அல்லது அதன் கீழ் 5 ஆக்கப்பட்ட ஒழுங்குவிதிகளின் கீழான ஒவ்வொரு தவறும் ஒரு நீதிவான் நீதிமன்றத்தினால் விளங்கப்படற்பாலதாதலும் வேண்டும்.

தவறைப்  
புரிகின்ற ஆள்  
பிடியாணை  
யன்றிக் கைது  
செய்யப்  
படுதலும் ஒரு  
நீதிவான்  
நீதிமன்றத்  
தனால்  
விளங்கப்  
படுதலும்.

133.(1) இதனாகத்துப்பின்னர் “குற்றஞ்சாட்டப்பட்டவர்” எனக் குறிப்பீடு செய்யப்படும் ஆளோருவர் இச்சட்டத்தின்கீழான 10 தவறொன்றுக்குக் குற்றஞ்சார்த்தப்படுமிடத்து, அவர், 1979 ஆம் ஆண்டின் 15 ஆம் இலக்க, குற்றவியல் நடவடிக்கைமுறைச் சட்டக்கோவைச் சட்டத்தின் 136 ஆம் பிரிவின் ஏற்பாடுகளுக் கிணங்க அவரினால் உரிய முறையில் செய்யப்பட்ட முறைப் பாட்டின் மீதும், தமது உட்கருத்துப்பற்றி மூன்று நாட்களுக்குக் 15 குறையாத அறிவித்தலைக் குற்றவழக்குத் தொடுநருக்குக் கொடுப்பதன் மேலும், உண்மையான தவறாளரென அவர் குற்றஞ்சார்த்தும் வேறொனுமான நீதிமன்றத்தின் முன்னர் கொணரச் செய்வதற்கு உரித்துடையவராதல் வேண்டுமென்பது டன், தவறு புரியப்பட்டமை எண்பிக்கப்பட்டவின்னர், அத்தவறு 20 புரியப்பட்டமை அத்தகைய வேறு ஆளின் செயலின் அல்லது தவறுகையின் விளைவானதாகவிருந்ததெனக் குற்றஞ்சாட்டப் பட்டவர் நீதிமன்றத்தின் திருப்திக்கு எண்பித்தால், அத்தகைய வேறு ஆளுக்கு அத்தவறுக்குக் குற்றத்தீர்ப்பாளிக்கவும்படலாம்; அத்துடன் குற்றஞ்சாட்டப்பட்டவர், இச்சட்டத்தின் ஏற்பாடுகளை 25 வலுவுறுத்துவதற்கு உரிய எல்லா விழிப்புக் கவனத்தையும் தாம் பயன்படுத்தியுள்ளாரென மேலும் எண்பித்தால், அவர் அத்தவறி விருந்து விட்டுவிடப்படுதலும் வேண்டும்.

(2) குற்றஞ்சாட்டப்பட்டவரோருவர், (1) ஆம் உட்பிரிவின் ஏற்பாடுகளைப் பயன்படுத்துவதற்கு நாடுமிடத்து -

30 (அ) குற்றவழக்குத்தொடுநரும் உண்மையான தவறாளராக வுள்ளாரெனக் குற்றஞ்சாட்டப்பட்டவர் குற்றஞ்சார்த்தும் ஆளும், அவர் சான் நனித்தால் அவரையும்,

அவரது வாதவுரைகளுக்கு ஆதரவாக அவரினால்  
அழைக்கப்பட்ட எவ்ரேனும் சாட்சியையும் குறுக்கு  
விசாரணை செய்வதற்கும் மறுதலிப்பிலான சான்றை  
அழைப்பதற்குமான உரிமையைக் கொண்டிருத்தல்  
5 வேண்டும்; அத்துடன்

(ஆ) வழக்கு நடவடிக்கைகளுக்கான எவ்ரேனும் திறத்தவரி  
நால் அதற்கான வேறொன்றும் திறத்தவருக்குச்  
செலவு தொகைகள் செலுத்தப்படுவதற்காக நீதிமன்றம்  
அது தகுதியானதெனக் கருதுகின்றவாறான அத்தகைய  
10 கட்டளையை ஆக்கலாம்.

**134.(1)** இரண்டாம் உட்பிரவுக்கமைய, இச்சட்டத்தின் ஏற்பாடு எதிர்வாதம்.  
களுக்கு அல்லது அதன் கீழ் ஆக்கப்பட்ட ஏதேனும் ஒழுங்குவிதிக்கு  
முரணாக ஏதேனும் மருந்தின், மருந்துவ உபகரணத்தின் அல்லது  
எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருளின் விற்பனை என்ற  
15 தவறுக்கான குற்றவழக்கொன்றில் -

(அ) மருந்தை, மருந்துவ உபகரணத்தை அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருளைத் தாம் ஒரு பொதியில்  
கொள்வனவு செய்து அவர் அதனைக் கொள்வனவு  
செய்த நேரத்திலிருந்த அதே பொதியிலும் அதே  
20 நிலைமையிலும் விற்பனை செய்தாரென்பதும்; அத்துடன்

(ஆ) மருந்தின், மருந்துவ உபகரணத்தின் அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருளின் விற்பனை, சட்டத்துக்கு  
அல்லது அதன் கீழ் ஆக்கப்பட்ட எவையேனும் ஒழுங்கு  
25 விதிகளுக்கு முரணாகவிருக்குமென நியாயமான விழிப்புக் கவனத்துடன் தாம் நிச்சயித்திருக்கக்கூடிய வராக இருந்திருக்க முடியாதிருந்ததென்பதும்,

குற்றஞ்சாட்டப்பட்டவருக்கு எதிர்வாதமொன்றாக இருத்தல்  
வேண்டும்.

(2) ஓராம் உட்பிரிவிற் குறித்துரைக்கப்பட்ட எதிர்வாதம், தவறு கண்டுபிடிக்கப்பட்டதிலிருந்து முப்பது நாட்களினுள், தவறைக் கண்டுபிடித்த அதிகாரமளிக்கப்பட்ட அலுவலருக்கு, குற்றஞ் சாட்டப்பட்டவர் -

5      (அ) அத்தகைய எதிர்வாதத்தைப் பயன்படுத்துவதற்கான தமது உட்கருத்துப் பற்றியும்; அத்துடன்

(ஆ) அவர் எந்த ஆளிடமிருந்து மருந்தை, மருத்துவ உபகரணத்தை அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருளைக் கொள்வனவு செய்தாரோ அந்த ஆளின் 10 பெயரையும் முகவரியையும் கொள்வனவுத் தேதியையும்,

எழுத்தில் அறிவித்திருந்தாலோயிய, அவருக்குக் கிடைக்கச் சூடியதாதலாகாது.

**135. (1)** இச்சட்டத்தினதும் அதன் கீழ் ஆக்கப்பட்ட எவையே ஊகங்கள். நூம் ஒழுங்குவிதிகளினதும் நோக்கங்களுக்காக -

15      (அ) பொருட்களின் விற்பனைக்காகப் பொதுவாகப் பயன் படுத்தப்பட்ட ஏதேனும் கட்டடயில் அல்லது வேறு இடத்தில் காணப்பட்ட, வைத்திருக்கப்பட்ட அல்லது வெளிக்காட்டி வைக்கப்பட்ட ஏதேனும் மருந்து, மருத்துவ உபகரணம் அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருள், முரணாக எண்டிக்கப்படும் வரை விற்பனைக் 20 காக உட்கருதப்பட்டதென ஊகிக்கப்படுதல் வேண்டும்;

(ஆ) வளவுகளில் காணப்பட்டு ஒரு தயாரிப்பில் பயன்படுத் தப்பட்ட ஏதேனும் மருந்தின், மருத்துவ உபகரணத்தின் 25 அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருளின் கூட்டுச்சேர்வில் அல்லது தயாரிப்பில் பயன்படுத்தக் கூடியதாகவுள்ள ஏதேனும் பதார்த்தம், முரணாக எண்டிக்கப்படும் வரை மருந்தின், மருத்துவ உபகரணத் தின் அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருளின் கூட்டுச்சேர்வில் அல்லது தயாரிப்பில் பயன்படுத்தப் படுவதற்கு உட்கருதப்பட்டதென ஊகிக்கப்படுதல் 30 வேண்டும்.

(2) கலப்படமாக்கப்பட்ட மருந்தொன்றை உற்பத்தி செய்தல் என்ற தவறுக்கான குற்றவழக்கொன்றில்,-

(அ) அத்தகைய மருந்து வேறோதேனும் பதார்த்தத்தைச் சேர்த்ததன் மூலம் கலப்படமாக்கப்பட்டதெனவும்; அத் 5 துடன்

(ஆ) குற்றஞ்சாட்டப்பட்டவர் தனதுடைமையில் அல்லது வளவுகளில் அத்தகைய வேறு பதார்த்தத்தை வைத்தி ருந்தாரெனவும்,

நிலைநாட்டப்படுமிடத்து, முரணாக எண்பிக்கப்படும் வரை 10 அத்தகைய மருந்து அந்த வேறு பதார்த்தத்தைச் சேர்த்ததன் மூலம் கலப்படமாக்கப்பட்டதென ஊகிக்கப்படுதல் வேண்டும்.

(3) ஏதேனும் மருந்தை, மருத்துவ உபகரணத்தை அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருளைக் கொண்டுள்ள பொதியோன்று, அதனை உற்பத்தி செய்த அல்லது பொதியிட்ட 15 ஆளின் பெயர் அல்லது முகவரி எனக் கொள்ளப்படுகின்ற பெயரையும் முகவரியையும் அதன் மீது அல்லது அதன் மேல் கொண்டுள்ளவிடத்து, முரணாக எண்பிக்கப்படும் வரை அந்த மருந்து, மருத்துவ உபகரணம் அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருள், பொதியில் அவரது பெயர் அல்லது முகவரி 20 காணப்படுகின்ற ஆளினால், விடயத்துக்கேற்ப, உற்பத்தி செய்யப் பட்டது அல்லது பொதியிடப்பட்டது என ஊகிக்கப்படுதல் வேண்டும்.

**136. இச்சட்டத்தின் கீழான அல்லது அதன் கீழ் ஆக்கப்பட்ட ஆட்கள் ஏதேனும் ஒழுங்குவிதியின் கீழான தவறோன்று ஓர் ஆட்கள் குழுவினால் புரியப்படுமிடத்து, -** குழுவினால் புரியப்பட்டது தவறு.

(அ) அவ்வாட்கள் சூழ கூட்டினைக்கப்பட்ட சூழவொன்றாக விருப்பின், தவறு புரியப்பட்ட நேரத்தில் அக்குழுவின் பணிப்பாளராக, பொது முகாமையாளராக, செயலாளராக அல்லது வேறு ஒத்த அலுவலராகவிருந்த ஆளோவ்வொருவரும்; அல்லது

(ஆ) அவ்வாட்கள் சூழ சூட்டினைக்கப்பட்ட சூழவொன்றாக விராதிருப்பின், தவறு புரியப்பட்ட நேரத்தில் அக்குழுவின் உறுப்பினராகவிருந்த ஆளோவ்வொரு வரும்,

5 அத்தகைய தவறு தமது சம்மத்தோ ஒருப்பாடோ இன் றிப் புரியப்பட்டதென்றும், தமது பணிகளின் தன்மையைக் கருத்திற் கொண்டு அத்தகைய தவறு புரியப்படுவதனைத் தடுப்பதற்குச் சூழ்நிலைகளில் தாம் பிரயோகித்திருக்க வேண்டிய அத்தகைய எல்லா விழிப்புக் கவனத்தையும் தாம் பிரயோகித்தாரென்றும்  
10 அவர் எண்பித்தாலொழிய, அத்தவறுக்குக் குற்றவாளியாகக் கருதப்படுதல் வேண்டும்.

## பாகம் V

### பொது

**137.** (1) இச்சட்டத்தினதும் அதன் கீழ் ஆக்கப்பட்ட ஒழுங்கு அங்கீரிக் கப்பட்ட விதிகளினதும் நோக்கங்களுக்காக அரசாங்கப் பகுப்பாய்வாளரே பகுப்பாய் அங்கீகரிக்கப்பட்ட பகுப்பாய்வாளராக இருத்தல் வேண்டும். வாளர்.

(2) தேமதை ஆய்வுகூடமும் மருத்துவ ஆராய்ச்சி நிறுவகமும் மேலதிக அங்கீரிக்கப்பட்ட பகுப்பாய்வாளர்களாகவிருத்தல் வேண்டும்.

20 (3) ஓராம், (2) ஆம் உட்டிரிவுகளின் ஏற்பாடுகள் எவ்வாறிருப்பினும், மேலதிக அங்கீரிக்கப்பட்ட பகுப்பாய்வாளராக விருப்பதற்கு அதிகாரசபையினால் விதந்துரைக்கப்பட்ட வேறேதே னும் ஆய்வுகூடத்தை அல்லது நிறுவனத்தை அமைச்சர் அங்கீகரிக்கலாம் என்பதுடன், அங்கீகாரம் பற்றிய அறிவிப்பு 25 வர்த்தமானியில் வெளியிடப்படுதலும் வேண்டும்.

(4) ஆளோவரும், ஆய்வுகூடமெதுவும் அல்லது நிறுவனமெதுவும் -

- (அ) அவ்வாள், ஆய்வுகூடம் அல்லது நிறுவனம், விடயத்துக் கேற்ப, விதித்துரைக்கப்பட்ட தகைமைகளை அல்லது வசதிகளை உடையவராக அல்லது உடையதாக இராதிருப்பின்; அல்லது

5      (ஆ) அவ்வாள், மருந்து, மருத்துவ உபகரணம் அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருளின் உற்பத்தி, இறக்குமதி, விற்பனை அல்லது விநியோகம் என்பவற்றுடன் சம்பந்தப்பட்ட ஏதேனும் வியாபாரத் தில் அல்லது தொழிலில் நேரடியாக அல்லது நேரடியாகவெல்லாமல் ஈடுபட்டிருப்பின்,

10

ஒரு மேலதிக அங்கீகரிக்கப்பட்ட பகுப்பாய்வாளராக அங்கீகரிக்கப்படுவதாகாது.

138. (1) முரணான சான்று இல்லாதபோது, அங்கீகரிக்கப் பட்டபகுப்பாய்வாளரிடம் அல்லது மேலதிக அங்கீகரிக்கப்பட்ட  
15 பகுப்பாய்வாளரொருவரிடம் பகுப்பாய்வுக்காக அல்லது பரிசோதனைக்காகச் சமர்ப்பிக்கப்பட்ட ஏதேனும் கருமத்தின் மீது அவரினாற் கையொப்பமிடப்பட்ட அறிக்கை அல்லது சான்றிதழ் ஒன்றெனக் கொள்ளப்படுகின்ற ஆவணமொன்று அதன்கண் கூறப்பட்ட நிகழ்வுகள் பற்றிய போதிய சான்றாதல் வேண்டும்.

20 (2) ஓராம் உட்பிரிவில் குறிப்பீடு செய்யப்பட்ட அறிக்கை அல்லது சான்றிதழ் ஒன்று எத்திறத்தவருக்கெதிராகக் காண்மிக்கப்படுகின்றதோ அத்திறத்தவர், அங்கீகரிக்கப்பட்ட பகுப்பாய்வாளரை அல்லது மேலதிக அங்கீகரிக்கப்பட்ட பகுப்பாய்வாளரைச் சாட்சியொருவராகக் கட்டளை விட்டழைக்கும்  
25 படி வேண்டுகோள் விடுக்கும்போது, அவருக்குச் செலுத்தப்படற் பாலதான விதித்துறைக்கப்படக்கூடியவாறான அத்தகைய கட்டணங்களுட்பட அவரைக் கட்டளைவிட்டழைப்பதற்கான செலவுகளை அத்திறத்தவர் நீதிமன்றத்தில் வைப்பிலிடுவதன் மேல் நீதிமன்றம் அவரைக் கட்டளைவிட்டழைத்தல் வேண்டுமென்  
30 பதுடன், அவரைச் சாட்சியாக விசாரணை செய்தலும் வேண்டும்.

(3) ஓராம் உட்பிரிவில் குறிப்பீடு செய்யப்பட்ட அறிக்கை அல்லது சான் றிதம், அது எந்தத் திறத்தவருக்கெதிராகக் காண்டிக்கப்படுவதற்கு உட்கருதப்பட்டதோ அந்தத் திறத்தவருக்கு அதனைக் காண்பிப்பதற்கு உட்கருதுகின்ற திறத்தவர் அறிக்கை 5 யின் அல்லது சான் றிதமுன் பிரதியொன்றையும் அதனைக் காண்பிப்பதற்கான அவரது உட்கருத்துப் பற்றி நியாயமான அறிவித்தலையும் கொடுத்திருந்தாலோழிய, சான் றில் ஏற்றுக் கொள்ளப்படுதலாகாது.

**139.** இச்சட்டத்தின் கீழான ஏதேனும் தவறுக்குக் குற்றஞ்சார்த் 10 தப்பட்ட அல்லது குற்றம் பகரப்பட்ட எவ்வேறுமாளின் விளக்கத்துக்கும், அத்தகைய ஏதேனும் தவறுக்கான குற்றத்தீர்ப் பிற்கெதிரான மற்றும் அத்தகைய குற்றத்தீர்ப்பின்மீது விதிக் கூப்பட்ட தண்டனைத் தீர்ப்பிற்கெதிரான ஏதேனும் மேன்முறை 15 யீட்டின் தும் விசாரிப்புக்கும் ஒவ்வொரு நீதிமன்றமும் முன்னுரிமை கொடுத்தல் வேண்டும்.

**140.** (1) (52 ஆம் அத்தியாயமான) மதுவரிக் கட்டளைச்சட்டத் தின் கருத்துக்குட்டத் தீர்பத்தித்தீர்வை விதிக்கப்படற்பாலனவான பொருட்களாகவுள்ள மருந்து தொடர்பான இச்சட்டத்தின் ஏற்பாடுகளும் அதன் கீழ் ஆக்கப்பட்ட ஏதேனும் ஒழுங்குவிதியும் 20 அக்கட்டளைச்சட்டத்தின் ஏற்பாடுகளுக்கு மேலதிகமானவையாக விருத்தல் வேண்டுமென்பதுடன் அவற்றுக்குப் பதிலானவையாக இருத்தலுமாகாது.

(2) (235 ஆம் அத்தியாயமான) சுங்கக் கட்டளைச்சட்டத்தின் ஏற்பாடுகள், ஏதேனும் மருந்தின், மருத்துவ உபகரணத்தின் 25 அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருளின் இறக்குமதி தொடர்பான இச்சட்டத்தின் ஏற்பாடுகளையும் அதன் கீழ் ஆக்கப் பட்ட எவையேனும் ஒழுங்குவிதிகளையும் வலுவுறுத்தும் மற்றும் அவற்றின் மீறுகைகளை அல்லது எத்தனிக்கப்பட்ட மீறுகை களைத் தடுக்கும் மற்றும் தண்டிக்கும் நோக்கத்துக்காக 30 ஏற்படையனவாதல் வேண்டும்.

(3) இச்சட்டத்தின் கீழ் அதன் இறக்குமதி தடைசெய்யப்பட்டுள்ள ஏதேனும் மருந்துக்கு, மருத்துவ உபகரணத்துக்கு அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருளுக்கு சங்கக் கட்டளைச்சட்டத்தை ஏற்படுத்தயதாக்கும் நோக்கங்களுக்காக, அம்மருந்து, 5 மருத்துவ உபகரணம் அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருள் அக்கட்டளைச் சட்டத்தின்கீழ் அவற்றின் இறக்குமதி தடைசெய்யப்பட்டுள்ள பண்டங்களாகக் கருதப்படுதல் வேண்டும்.

## பாகம் VI

### விதிகளும் ஒழுங்குவிதிகளும்

10      141. (1) இச்சட்டத்தின் ஏற்பாடுகளுக்கு அமைய, இச்சட்டத் விதிகள். தின் கீழ் எக்கருமங்களுக்காக விதிகள் ஆக்கப்படவேண்டுமென அதிகாரமளிக்கப்படுகின்றதோ அல்லது தேவைப்படுத்தப்படுகின்றதோ அக்கருமங்கள் எல்லாம் தொடர்பிலும் அதிகாரசபை விதிகளை ஆக்கலாம்.

15      (2) அதிகாரசபையினால் ஆக்கப்பட்ட ஒவ்வொரு விதியும் அமைச்சரினால் அங்கீகரிக்கப்படுதலும் வர்த்தமானியில் வெளியிடப்படுதலும் வேண்டுமென்பதுடன், அது வெளியிடப்பட்ட தேதியன்று அல்லது அதன்கண் குறித்துரைக்கப்படக் கூடிய வாறான அத்தகைய பிந்திய தேதியன்று நடைமுறைக்கு வருதலும் 20 வேண்டும்.

142. (1) விதித்துரைக்கப்படவேண்டுமென இச்சட்டத்தினால் ஒழுங்குதேவைப்படுத்தப்பட்ட ஏதேனும் கருமம் தொடர்பில் அல்லது எந்தக்கரும் தொடர்பில் இச்சட்டத்தின் கீழ் ஒழுங்குவிதிகள் ஆக்கப்பட வேண்டுமென அதிகாரமளிக்கப்படுகின்றதோ அந்த 25 ஏதேனும் கருமம் தொடர்பில் அமைச்சர் ஒழுங்குவிதிகளை ஆக்கலாம்.

(2) குறிப்பாகவும் (1)ஆம் உட்பிரிவினால் அளிக்கப்பட்ட தத்துவங்களின் பொதுமைக்குப் பங்கமின்றியும் அமைச்சர், பின்வரும் கருமங்களுள் எல்லாவற்றுக்காகவும் அல்லது எவற்றுக்காகவும் 30 ஒழுங்குவிதிகளை ஆக்கலாம்:-

- (அ) ஏதேனும் மருந்தில், மருத்துவ உபகரணத்தில் அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருளில் ஏதேனும் விதித்துரைக்கப்பட்ட பதார்த்தம் அல்லது வகுப்பின தான் பதார்த்தம் காணப்படின் அல்லது அதில் சேர்க்கப்பட்டிருப்பின் அல்லது அதில் சேர்க்கப்படாது விட்டுவிடப்பட்டிருப்பின், அம்மருந்து, மருத்துவ உபகரணம் அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருள் அல்லது ஏதேனும் வகுப்பினதான் மருந்து, மருத்துவ உபகரணம் அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருள் கலப்படமாக்கப்பட்டதென வெளிப்படுத்தியும்;
  
- (ஆ) ஏதேனும் மருந்து, மருத்துவ உபகரணம் அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருள் பொதுப் பயன் பாட்டுக்குக் காப்பானது அல்லது பொதுப் பயன் பாட்டுக்குக் காப்பானதல்ல என வெளிப்படுத்தியும்;
  
- (இ) மருந்துகள், மருத்துவ உபகரணங்கள் மற்றும் எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருட்களுக்கு விலைகுறித்தல்;
  
- (ஈ) ஏதேனும் மருந்து, மருத்துவ உபகரணம் அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருள் என்பவற்றுக்குச் சுட்டுத்துண்டிடுதலும் பொதியிடுதலும் அவற்றை விற்பனைக்கு முனைதலும், வெளிக்காட்டி வைத்தலும், விளம்பரப்படுத்துதலும்;
  
- (ஊ) மருந்து, மருத்துவ உபகரணம் அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருள் என்பவற்றின் பொதிகளினது அளவு, பரிமாணங்கள், கொள்ளளவு மற்றும் வேறு அளவுக்குறிப்பிடுக்களை விதித்துரைத்தல்;
  
- (ஊ) ஏதேனும் மருந்தின், மருத்துவ உபகரணத்தின் அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருளின் தரம், பண்பு, பெறுமதி அல்லது கூட்டுச்சேர்வு பற்றிப் பயன்படுத்துபவர் அல்லது கொள்வனவு செய்பவர் எமாற்றப் படுவதனை அல்லது பிழைவழியும்க்கப்படுவதனைத்

**தேசிய மருந்துகள் ஒழுங்குபடுத்தும்  
அதிகாரசபை**

தடுப்பதற்கு அல்லது பயன்படுத்துபவரின் அல்லது கொள்வனவு செய்யபவரின் உடல் நலத்துக்கு ஊறு ஏற்படு வதனைத் தடுப்பதற்கு அதில் ஆக்கக்கூறொன்றாக ஏதேனும் பதார்த்தத்தைப் பயன்படுத்துதல்;

- 5       (எ) மருந்தின், மருத்துவ உபகரணத்தின் அல்லது எல்லைக் கோட்டு உற்பத்திப் பொருளின் கூட்டுச்சேர்வு, பலம், வலு, தூய்மை, தரம் அல்லது வேறு பண்பியல்பு என்பவற்றின் நியமங்கள் ;
- 10      (ஏ) பயன்படுத்துபவரின் அல்லது கொள்வனவு செய்யபவரின் நலவன்கருதி அல்லது அவர்களின் உடல் நலத்துக்கு ஊறு ஏற்படுவதனைத் தடுப்பதற்கு ஏதேனும் மருந்தைத் தயாரிக்கும், உற்பத்தி செய்யும், பேணிக்காக்கும், பொதியிடும், களஞ்சியப்படுத்தும் மற்றும் பரீட்சிக்கும் முறை ;
- 15      (ஐ) (i) இச்சட்டத்தின் கீழான உரிமங்களும் பதிவுகளும் எவ்வாட்களுக்கு, எச்சுழிநிலைகளில் மற்றும் எந்தியதி நிபந்தனைகளுக்கமைய வழங்கப்படலாம் அல்லது மறுக்கப்படலாமென்பது; அத்துடன்
- 20      (ii) இச்சட்டத்தின் கீழான உரிமங்களுக்கும் பதிவு களுக்குமான விண்ணப்பங்கள் எம்முறையிலும் எவ்விதத்திலும் செய்யப்பட்டுக் கையாளப்படலாமென்பது;
- 25      (ஓ) ஏதேனும் மருந்தை, மருத்துவ உபகரணத்தை அல்லது எல்லைக் கோட்டு உற்பத்திப் பொருளை உற்பத்தி செய்யும் அல்லது விற்பனைசெய்யும் ஆட்களைத் தகவல்களைக் கொடுத்துதலும்படியும் புத்தகங்களையும் பதிவேடுகளையும் பேணும்படியும் தேவைப்படுத்துதல்;
- (ஓ) வாக்டகங்களையும் அவுடதப் பண்டகசாலைகளையும் பதிவு செய்தலும் ஒழுங்குபடுத்துதலும் ;

- (ஓன) மருந்து, மருந்துவ உபகரணம், எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருள் அல்லது நுண்ணாய்வு ரீதியிலான மருந்துசார் உற்பத்திப் பொருள் என்பவற்றைக் களஞ்சியப்படுத்துவதற்கும் இடம்பெயர்ப்பதற்குமான 5 நியதிகளும் நிபந்தனைகளும் ;
- (க) மருந்து, மருந்துவ உபகரணம், எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருள் அல்லது நுண்ணாய்வு ரீதியிலான மருந்துசார் உற்பத்திப் பொருள் என்பவற்றைக் கையுதிர்த்தல் ;
- (ஙு) மருந்து, மருந்துவ உபகரணம், எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் 10 பொருளின் மீளப் பெறுதல் நடவடிக்கை முறையின் அளவுக் குறிப்பிடும் சூழ்க்களின் அமைப்பும் ;
- (ச) இறக்குமதியாளர் களும் சந்தை அதிகாரவளிப்பு வைத்திருப்போரும் தொடர்பான நிபந்தனைகள் ;
- (ஞ) இணையான இறக்குமதிகளுக்கான நடவடிக்கை 15 முறையும் அரசாங்கத்தினால் வர்த்தகஞ்சாராப் பாவ ணைக்காக உரிமமளித்தலும் ;
- (ட) இச்சட்டத்தினதும் அதன்கீழ் ஆக்கப்பட்ட ஒழுங்குவிதி களினதும் கீழான பதிவு, புதுப்பித்தல் மற்றும் உரிம மளித்தலுக்குப் பயன்படுத்தப்பட வேண்டிய படிவக்கள்;
- 20 (ண) ஏதேனும் கலப்படமாக்கப்பட்ட மருந்தை அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருளை விற்பனை செய்தல் மற்றும் விற்பனைக்காக இடம்பெயர்த்தல் தொடர்பான தடையும் மட்டுப்பாடுகளும் ;
- (த) சட்டத் தின்கீழ் தடைசெய்யப்பட்ட மருந்துகள், மருந்துவ 25 உபகரணங்கள் அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருட்களை விதித்துரைத்தல் ;

**தேசிய மருந்து/கள் ஒழுங்குபடுத்தும்  
அதிகாரசபை**

- (ந) ஏதேனும் மருந்தின், மருந்துவ உபகரணத்தின் எல்லைக் கோட்டு உற்பத்திப் பொருளின் அல்லது முன்னாய்வு ரீதியிலான மருந்துசார் உற்பத்திப் பொருளின் மாதிரியை விநியோகித்தலும் விநியோகிப்பு நிபந்தனைகளும் ;
- (ப) ஏதேனும் மருந்து, மருந்துவ உபகரணம் அல்லது எல்லைக் கோட்டு உற்பத்திப் பொருள் பதிவு செய்யப் படவேண்டிய விதமும் முறையும், அத்தகைய பதிவுக்கும் உரிமமளித்தலுக்கும் ஏற்புடையற்பாலனவான நியதி நிபந்தனைகளும், அத்தகைய பதிவுக்கும் அல்லது உரிமமளித்தலுக்கும் அறவிடப்படவேண்டிய கட்டணங்களும் ;
- (ம) மேன்முறையீட்டுக் குழு பணியாற்றவேண்டிய முறையும் மேன்முறையீடுகளை விசாரிப்பதற்கான நடவடிக்கை முறையும் ;
- (ய) மருந்துகள், மருத்துவ உபகரணங்கள் அல்லது எல்லைக் கோட்டு உற்பத்திப் பொருட்களின் உற்பத்திக்கான பயனுகர்கால நியமங்கள் ;
- (ர) மமகுழு, மாமகுழு மற்றும் எமகுழு என்பன அவற்றின் பணிகளை நடாத்துவதிலும் அவற்றின் அலுவல்களைக் கொண்டு நடாத்துவதிலும் அவற்றினால் பின்பற்றப்படவேண்டிய நடவடிக்கைமுறை ;
- (ல) விசாரணைகளுக்கான நடவடிக்கைமுறை ;
- (வ) முறையான மதிப்பீடுகளுக்காக மமகுழுவினால், மாமகுழுவினால் மற்றும் எமகுழுவினால் பின்பற்றப்படவேண்டிய நடவடிக்கைமுறையும் மற்றும் அறிக்கைகளில் உள்ளடக்கப்பட வேண்டிய கருமங்களும்;

- (அஅ) இச்சட்டத்திக்கீழ் வகுத்தமைக்கப்பட்ட  
எல்லா வழிகாட்டுநெறிகளையும்  
பரிசீலனை செய்தலும் மீண்டும் செய்தலும்;
- 5 (ஆஆ) அம்மைப்பால்கள் மற்றும் ஊனீர் தொடர்  
பாக மருத்துவ ஆராய்ச்சி நிறுவகத்தினால்  
தொகுதி விடுவிப்புச் சான்றிதழின் வழங்கு  
கைக்கான நடவடிக்கை முறை;
- 10 (இஇ) மருந்துகள், மருத்துவ உபகரணங்கள்  
மற்றும் எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருட்  
களின் து உற்பத்தியாளர்களின், இநக்கு  
மதியாளர்களின், விநியோகிப்பாளர்களின்  
மற்றும் சில்லறை விற்பனையாளர்களின்  
விளம்பரங்களையும் வேறு மேம்படுத்துகை  
சார் பொருட்களையும் மதிப்பீடு செய்தல் ;
- 15 (ஈஈ) மருந்துகள், மருத்துவ உபகரணங்கள்  
மற்றும் எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருட்  
கள் மற்றும் நுண்ணாய்வு ரீதியிலான  
மருந்துசார் உற்பத்திப்பொருட்கள்  
தொடர்பான மேம்படுத்துகைச் செயற்பாடு  
களை ஒழுங்குபடுத்துதல் ;
- 20 (உஉ) அதிகாரசபையின் குறிக்கோள்களை எய்தும்  
மற்றும் பணிகளை நிறைவேற்றும் தோக்கங்  
களுக்கு அவசியமாகக் கூடியவாறான  
வேற்றையேனும் கருமங்கள்.
- 25 (3) அமைச்சரினால் ஆக்கப்பட்ட ஒழுங்குவிதி ஒவ்வொன்றும்  
வர்த்தமானியில் வெளியிடப்படுதல் வேண்டுமென்பதுடன்,  
அத்தகைய வெளியீட்டுத் தேதியன்று அல்லது அத்தகைய  
ஓழுங்குவிதியில் குறித்துரைக்கப்படக்கூடியவாறான அத்தகைய  
பிந்திய தேதியன்று நடைமுறைக்கு வருதலும் வேண்டும்.

(4) அமைச்சரினால் ஆக்கப்பட்ட ஒழுங்குவிதி ஒவ்வொன்றும், அது வர்த்தமானியில் வெளியிடப்பட்ட பின்னர் மூன்று மாதங்களுக்குப் பிந்தாமல், அங்கீகாரத்துக்காகப் பாராளுமன்றத்தின் முன்னர் கொணரப்படுதல் வேண்டும். அவ்வாறு அங்கீகரிக்கப்படாத ஏதேனும் ஒழுங்குவிதி, அத்தகைய அங்கீகாரம் மறுக்கப்பட்ட தேதியிலிருந்து, ஆனால் அதன் கீழ் முன்னர் செய்யப்பட்ட எதற்கும் பங்கமின்றி, ஒழிக்கப்பட்டதாகக் கருதப்படுதல் வேண்டும்.

(5) அத்தகைய அங்கீகாரம் மறுக்கப்பட்ட தேதிபற்றிய ஓர் 10 அறிவிப்பு வர்த்தமானியில் வெளியிடப்படுதல் வேண்டும்.

**143. (1)** இச்சட்டத்தின் கீழான அல்லது அதன் கீழ் ஆக்கப்பட்ட வழக்கு ஏதேனும் ஒழுங்குவிதியின் கீழான தவறொன்றுக்கான குற்ற நடவடிக்கை கணாத் தொடுத்தல்.

(அ) அதிகாரமளிக்கப்பட்ட அலுவலரோராருவரினாற்ற விரவும் ; அத்துடன் 15

(ஆ) அத்தவறு கண்டுபிடிக்கப்பட்ட தேதியிலிருந்து மூன்று மாத காலப்பகுதி ஒன்று முடிவுற்றபின்னரும், அல்லது மாதிரி பகுப்பாய்வு செய்யப்படுமிடத்து, அத்தகைய மாதிரி பற்றிப் பகுப்பாய்வாளரின் அறிக்கை பெறப்பட்ட தேதியிலிருந்து ஒரு மாத காலப்பகுதியொன்று 20 முடிவுற்ற பின்னரும், தொடுக்கப்படுதலாகாது.

(2) இச்சட்டத்தின் கீழ் அல்லது அதன் கீழ் ஆக்கப்பட்ட ஏதேனும் ஒழுங்குவிதியின் கீழ் எவ்வேறுமானினால் நல்லெலண்ணத் துடன் செய்யப்பட்ட அல்லது செய்யப்பட்டதாகக் கொள்ளப்பட்ட ஏதேனும் செயலுக்காக அவருக்கெதிராக ஏதேனும் துடர்ச்சி, 25 குற்றவழக்கு அல்லது வேறு சட்ட நடவடிக்கை தொடுக்கப்படுதலாகாது).

பாகம் VII

**நீக்கங்களும் நிலைபெயர்கால ஏற்பாடுகளும்**

**144.** ஆயிரத்துத்தொளாயிரத்து எண்பதாம் ஆண்டின் 27 ஆம் அண்டின் 1980 ஆம் இலக்க, ஒப்பனைச்சாதனங்கள், உபகரணங்கள், அவுடதங்கள் 27 ஆம் 5 சட்டம் இத்தால் நீக்கப்படுகின்றது.

அண்டின்  
இலக்கச்  
சட்டத்தை  
நீக்குதல்.

**145.** (இதனகத்துப்பின்னர் “நீக்கப்பட்ட சட்டம்” எனக் குறிப்பீடு செய்யப்படும்) 1980 ஆம் ஆண்டின் 27 ஆம் இலக்க, நிலைபெயர்கால ஒப்பனைச்சாதனங்கள், உபகரணங்கள், அவுடதங்கள் சட்டம் நீக்கப்பட்டமை எவ்வாறிருப்பினும், -

- 10      (அ) நீக்கப்பட்ட சட்டத்தின் கீழ் செய்து கொள்ளப்பட்ட வையும், நியமிக்கப்பட்ட தேதிக்கு நேர்முற்போந்த நாளோன்று உள்ளவையுமான எல்லா ஒப்பந்தங்களும் உடன்படிக்கைகளும், நியமிக்கப்பட்ட தேதியிலிருந்து அதிகாரசபையுடன் அல்லது அதன் சார்பில் செய்து கொள்ளப்பட்ட ஒப்பந்தங்களாகவும் உடன்படிக்கை களாகவும் இருத்தல் வேண்டும் என்பதுடன், அதற்கிணங்க வலுவுறுத்தவும்படலாம் ;
- 20      (ஆ) ஒப்பனைச்சாதனங்கள், உபகரணங்கள் மற்றும் அவுடதங்கள் அதிகாரசபையினால் அல்லது அதற்கெதிராக ஏதேனும் நீதிமன்றத்தில் அல்லது நியாயசபையில் தொடுக்கப்பட்டு நியமிக்கப்பட்ட தேதிக்கு நேர்முற்போந்த நாளன்று அத்தகைய நீதிமன்றத்தின் முன்னர் அல்லது நியாயசபையின் முன்னர் முடிவுறா திருக்கின்ற எல்லாத் துடர்ச்சிகளும், குற்றவழக்குகளும், 25 மேன்முறையீடுகளும் அல்லது வேறு சட்ட நடவடிக்கை ஞம், நியமிக்கப்பட்ட தேதியிலிருந்து அதிகாரசபையினால் அல்லது அதற்கெதிராகத் தொடுக்கப்பட்டுள்ளனவாகக் கருதப்படுதல் வேண்டுமென்பதுடன், அதற்கிணங்கத் தொடர்ந்து நடாத்தவும்படலாம் ;

- (இ) ஒப்பனைச் சாதனங்கள், உபகரணங்கள் மற்றும் அவுடதங்கள் அதிகாரசபையின் சார்பாக அல்லது அதற்கெதிராக ஒரு தகுதிவாய்ந்த நீதிமன்றத்தினால் அல்லது நியாயசபையினால் பதியப்பட்டு அல்லது 5 வழங்கப்பட்டு நியமிக்கப்பட்ட தேதிக்கு நேர்முற்போந்த நாளன்று திருப்திசெய்யப்படாதுள்ள தீர்வைகளும் கட்டளைகளும் தீர்ப்புகளும் நியமிக்கப்பட்ட தேதி யிலிருந்து அதிகாரசபையின் சார்பாக அல்லது அதற்கெதிராக வழங்கப்பட்டுள்ளவையாகக் கருதப்படுதல் 10 வேண்டுமென்பதுடன், அதற்கிணங்க வலுவறுத்தவும் படலாம்;
  
- (ஈ) நீக்கப்பட்ட சட்டத்தின் கீழ் ஆக்கப்பட்டு நியமிக்கப்பட்ட தேதிக்கு நேர்முற்போந்த நாளன்று வலுவிலுள்ள மற்றும் இச்சட்டத்திற்கு ஒவ்வாததாகவிராத ஒவ்வோர் ஒழுங்குவிதியும் அல்லது விதியும் நியமிக்கப்பட்ட தேதியிலிருந்து இச்சட்டத்தின் கீழ் ஆக்கப்பட்டுள்ள தாகக் கருதப்படுதல் வேண்டுமென்பதுடன், இச்சட்டத்தின் கீழ் ஆக்கப்பட்ட ஒழுங்குவிதிகளினால் அல்லது விதிகளினால் அதற்கிணங்கத் திருத்தவும்படலாம் 15 அல்லது ஒழிக்கவும்படலாம்;
  
- (உ) ஒப்பனைச் சாதனங்கள், உபகரணங்கள் மற்றும் அவுடதங்கள் அதிகாரசபையினால் வழங்கப்பட்டு இச்சட்டம் நடைமுறைக்கு வரும் தேதிக்கு நேர்முன்னர் வலுவிலுள்ள ஒவ்வோர் உரிமையும் அல்லது பதிவும் இச்சட்டத்தின் ஏற்பாடுகளின் கீழ் அதிகாரசபையினால் 20 வழங்கப்பட்ட உரிமைான்றாக அல்லது பதிவொன்றாகக் கருதப்படுதல் வேண்டும்;
  
- (ஊ) ஒரு மருந்து, மருத்துவ உபகரணம் அல்லது எல்லைக் கோட்டு உற்பத்திப்பொருள் என்பவற்றின் உரிமைான்றுக்காக அல்லது பதிவொன்றுக்காக நீக்கப்பட்ட சட்டத்தின் கீழ் ஒப்பனைச் சாதனங்கள், உபகரணங்கள் மற்றும் அவுடதங்கள் அதிகாரசபைக்கு செய்யப்பட்ட ஒவ்வொரு விண்ணப்பமும் நியமிக்கப்பட்ட தேதி 25 யிலிருந்து இச்சட்டத்தின் கீழ் தாமிக்கப்பட்ட அதிகாரம் வேண்டும்;

சபைக்கு நியமிக்கப்பட்ட தேதியிலிருந்து செய்யப்பட்ட விண்ணப்பமொன்றாகக் கருதப்படுதல் வேண்டும் மென்பதுடன், அதற்கிணங்கக் கையாளப்படுதலும் வேண்டும்;

- 5        (ஏ) நியமிக்கப்பட்ட தேதிக்கு நேர்முற்போந்த நாளன்று ஒப்பனைச் சாதனங்கள், உபகரணங்கள் மற்றும் அவுடதங்கள் அதிகாரசபைக்கு உரித்தாக்கப்பட்ட எல்லா அசைவுள்ள மற்றும் அசைவற்ற ஆதனங்களும் நியமிக்கப்பட்ட தேதியிலிருந்து அதிகாரசபைக்கு உரித்தாக்கப்படுதல் வேண்டும்;
- 10      (ஏ) நியமிக்கப்பட்ட தேதிக்கு நேர்முற்போந்த நாளன்று ஒப்பனைச் சாதனங்கள், உபகரணங்கள் மற்றும் அவுடதங்கள் அதிகாரசபையின் நிதியத்தின் வரவிலுள்ள எல்லாப் பண்ததொகைகளும் நியமிக்கப்பட்ட தேதியிலிருந்து இச்சட்டத்தின் 18ஆம் பிரிவின் கீழ் தாபிக்கப்பட்ட நிதியத்திற்குக் கைமாற்றப்பட்டதாதல் வேண்டும்;
- 15      (ஐ) நீக்கப்பட்ட சட்டத்தின்கீழ் ஆக்கப்பட்டவையும் அல்லது வழங்கப்பட்டவையும் நியமிக்கப்பட்ட தேதிக்கு நேர்முற்போந்த நாளன்று உள்ளவையுமான எல்லா வெளிப்படுத்துகைகளும், அறிவிப்புகளும், உரிமங்களும் மற்றும் கட்டளைகளும், அவை இச்சட்டத்தின் ஏற்பாடுகளுக்கு ஒவ்வாதவையாகவிராத அளவுக்கு நியமிக்கப்பட்ட தேதியிலிருந்து இச்சட்டத்தின் ஏற்பாடுகளின்கீழ் ஆக்கப்பட்ட அல்லது வழங்கப்பட்ட வெளிப்படுத்துகைகள், அறிவிப்புகள், உரிமங்கள் மற்றும் கட்டளைகளாகக் கருதப்படுதல் வேண்டும் மென்பதுடன், அதற்கிணங்கப் பொருள் கொள்ளப்படுதலும் வேண்டும்
- 20      (ஓ) ஏதேனும் எழுத்திலான சட்டம், அறிவித்தல், அறிவிப்பு, சாதனம், ஒப்பந்தம், தொடர்பாடல் அல்லது வேறு
- 25      (ஓ) ஏதேனும் எழுத்திலான சட்டம், அறிவித்தல், அறிவிப்பு, சாதனம், ஒப்பந்தம், தொடர்பாடல் அல்லது வேறு
- 30      (ஓ) ஏதேனும் எழுத்திலான சட்டம், அறிவித்தல், அறிவிப்பு, சாதனம், ஒப்பந்தம், தொடர்பாடல் அல்லது வேறு

**தேசிய மருந்து/கள் ஒழுங்குபடுத்தும்  
அதிகாரசபை**

ஆவணத்தில் ஒப்பனைச் சாதனங்கள், உபகரணங்கள்  
மற்றும் அவுடதங்கள் அதிகாரசபைக்கான குறிப்பீடு  
ஒவ்வொன்றும், நியமிக்கப்பட்ட தேதியிலிருந்து  
இச்சட்டத்தின்கீழ் தாபிக்கப்பட்ட அதிகாரசபைக்கான  
5 குறிப்பீடோன்றாக வாசிக்கப்பட்டுப் பொருள்கொள்ளப்  
படுதல் வேண்டும்; அத்துடன்

- (ஓ) ஏதேனும் எழுத்திலான சட்டம், அறிவித்தல், அறிவிப்பு,  
ஒப்பந்தம், தொடர்பாடல் அல்லது வேறு ஆவணத்தில்  
ஒப்பனைச் சாதனங்கள், உபகரணங்கள் மற்றும் அவுட  
10 தங்கள் அதிகாரசபையின் தேமதை ஆய்வுகூடத்துக்  
கான குறிப்பீடு ஒவ்வொன்றும் நியமிக்கப்பட்ட தேதியிலிருந்து  
இச்சட்டத்தின்கீழ் தாபிக்கப்பட்ட அதிகாரசபையின் தேமதை ஆய்வுகூடத்துக்கான குறிப்பீடோன்றாக  
வாசித்துப் பொருள்கொள்ளப்படுதல் வேண்டும்.

பாகம் VIII

**பொருள்கோடல்**

**146. இச்சட்டத்தில் சந்தர்ப்பம் வேறுவகையாகத் தேவைப்  
படுத்தினாலோழிய:-**

“கலப்படமாக்கப்பட்ட” என்பது, ஒரு மருந்து அல்லது பொருள்  
20 எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருளின் தரத்தை, கோடல்.  
சட்டுக்கேரவை அல்லது வலுவைப் பாதிக்கும் வகையில்  
அதற்கு ஏதேனும் பதார்த்தத்தைச் சேர்த்தல் அல்லது  
அதிவிருந்து ஏதேனும் அமைப்புக்கூறைக் குறைத்தல்  
என்று பொருளாகும்;

25 “விளம்பரம்” என்பது, ஏதேனும் மருந்தின், மருத்துவ  
உபகரணத்தின் அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்  
பொருளின் உற்பத்தியை, விற்பனையை அல்லது  
கையுதிர்த்தலை, நேரடியாக அல்லது நேரடியாக  
வல்லாமல் மேம்படுத்தும் நோக்கத்துக்காக எத்தகை

யனவுமான எவ்வழிவகைகள் மூலமான ஏதேனும் பிரதிநிதித்துவத்தை உள்ளடக்கும்;

“பொருள்” என்பது, -

(அ) ஏதேனும் மருந்து, மருத்துவ உடபகரணம் 5  
அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருள்;

(ஆ) ஏதேனும் மருந்தை, மருத்துவ உடபகரணத்தை 10  
அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்தி செய்வதற்காக, தயாரிப்பதற்காக, பேணிக்காப்பதற்காக, பொதியிடுவதற்காக அல்லது களஞ்சியப்படுத்துவதற்காகப் பயன்படுத்தப்படும் அல்லது பயன்படுத்தப்படக்கூடிய எதுவும்; அத்துடன்

(இ) ஏதேனும் சுட்டுத்துண்டிடும் அல்லது விளாம்பரப்படுத்தும் பொருள்,  
15 என்று பொருளாகும்;

“உயிரி இணைமாற்று” என்பது, பயனுடைமையும் கலப்பும் தொடர்பில் அவற்றின் விளைவுகள் அத்தியாவசியமாக ஒரேவிதமானவையாக இருக்கும் வகையிலான அத்தகைய அளவுக்கு அதே தீரண்மஞ்சார்ந்த மருந்தள் 20 வில் மருந்தளிக்கப்பட்டபின்னர் அவற்றின் உயிரி கிடைப்பனவுகளைக் கொண்டனவாக வாகடக ரீதியில் இணைமாற்றான அல்லது வாகடகவியலில் மாற்றான இரு உற்பத்திப்பொருட்கள் என்று பொருளாகும். இருதயாரிப்புக்களுக்குமிடையிலான  $AUC_{0-t}$  மற்றும்  $C_{max}$  25 என்பவற்றுக்கான விகிதங்களின் 90% நம்பிக்கை இடைவெளிகள் (90% CI) 80.00 - 125.00 % என்ற அளவுகளினால் இருப்பின் இது எடுத்துக்காட்டப் பட்டதாக கருதப்படுகின்றது;

“உயிரி தள்ளுபடி” என்பது, உயிரி ஆய்வு BE பரிசீலிப்பு 30  
அல்லது இணைமாற்றுப்பற்றிய சான்றின் அடிப்படையில் விண்ணப்பம் (ஆவணத்தொகுதி) அங்கீகிக்கப்படும்போது ஒழுங்குபடுத்தும் அங்கீகரிப்பு நடைமுறை

**தேசிய மருந்து/கள் ஒழுங்குபடுத்தும்  
அதிகாரசபை**

யோன்று என்று பொருளாகும். தின்ம வாய்மூலமான மருந்துவு வகைகளுக்காக, இணைமாற்றுப்பற்றிய சான்று, பல்மூல மற்றும் ஒப்பீட்டுமானி உற்பத்திப் பொருளுக்கிடையெய்யான சோதனைக் கண்ணாடிக் குழாய் கரைத்தற் புறவுரு ஒப்பீடின் அடிப்படையில் 5 தீர்மானிக்கப்படுகின்றது ;

“எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருட்கள்” என்பது, மருந்து களும் உணவுகளும், மருந்துகளும் மருந்துவுப் பகுரணங்களும் அல்லது மருந்துகளும் ஒப்பனைச் சாதனங்களும் 10 என் பவற்றின் இணைந்த பண்புகளைக் கொண்ட உற்பத்திப்பொருட்கள் என்று பொருளாகுமென்பதுடன், ஒர் உற்பத்திப்பொருள் எல்லைக்கோட்டு பொருளா வென்பதை முடிபு செய்வதில் பின்வருவன் கவனத்துட்கொள்ளப்படுதலும் வேண்டும்:-

15 (அ) உற்பத்திப்பொருளின் உட்கருதப்பட்ட பயன் பாடு (அல்லது அதன் பிரதான பணி) மற்றும் அதன் செயற்பாட்டு முறை ;

20 (ஆ) உற்பத்திப்பொருள் பற்றி உற்பத்தியாளர் செய்கின்ற சிகிச்சைசார் உரிமைக் கோரிக்கை கள் (சிகிச்சைக்கு அல்லது நோய் தடுப்பிற்கு அல்லது மனித உடலின் உளவியல் சார் தொழிற்பாடொன்றின் சாதாரண தொழிற்பாடுடனான தலையீடு என் பவற்றுக்கான உரிமைக்கோரிக்கை) ;

25 (இ) உற்பத்திப்பொருளில் பயன்படுத்தப்பட்ட முனைப்பான பதார்த்தம்(ங்கள்) எவையேனுமிருப்பின் அவை ;

(ஈ) முனைப்பான பதார்த்தங்களின் செறிவு ;

30 (உ) உற்பத்திப்பொருளின் முனைப்பான பதார்த்தத்தின் பயனுடைமை மட்டம் ; அத்துடன்

(ஊ) பயன்படுத்தப்பட்ட ஆக்கக்கூறுகளும் அவை எச் செறிவுகளில் பயன்படுத்தப்படுகின்றனவோ அச்செறிவுகளும் ;

- “ஓப்பனெச்சாதனம்” என்பது, மேனிவன்னத்தை, தோலை, முடியை அல்லது பற்களைத் தூயமையாக்குவதில், சீராக்குவதில் அல்லது மாற்றியமைப்பதில் பயன் படுத்துவதற்காக உற்பத்தி செய்யப்பட்ட, விற்பனை 5 செய்யப்பட்ட அல்லது பிரதிநிதித்துவப்படுத்தப்பட்ட ஏதேனும் பதார் த்தம் அல்லது பதார் த்தங்களின் கலவை என்று பொருளாகும் என்பதுடன், மண்ணிக்கி களையும், நறுமணைப் பொருட்களையும், ஓப்பனெவியற் பொருட்களையும் உள்ளடக்கும்;
- 10 “ஓப்பனெச்சாதனங்கள், உபகரணங்கள் மற்றும் அவுடதங்கள் அதிகாரசபை” என்பது, 1980 ஆம் ஆண்டின் 27 ஆம் இலக்க, ஓப்பனெச்சாதனங்கள், உபகரணங்கள், அவுடதங்கள் சட்டத்தின்கீழ் தாபிக்கப்பட்ட ஓப்பனெச்சாதனங்கள், உபகரணங்கள் மற்றும் அவுடதங்கள் 15 அதிகாரசபை என்று பொருளாகும்;
- “போலிபுனையப்பட்ட மருத்துவ உபகரணம்” என்பது, அடையாளங்காணல் தொடர்பாக மோசடியான முறையில் சுட்டுத்துண்டிடப்பட்ட அல்லது பொதியிடப்பட்ட ஒரு உபகரணம் என்று பொருளாகும்;
- 20 “போலிபுனையப்பட்ட மருந்து” என்பது, அடையாளங்காணல் தொடர்பாக மோசடியான முறையில் சுட்டுத்துண்டிடப்பட்ட அல்லது பொதியிடப்பட்ட ஒரு மருந்து என்று பொருளாகும் என்பதுடன், சூறந்த தரத்தினவான முறையான ஆக்கக்கூறுகளுடனான அல்லது வித்தியாச 25 மான அல்லது செயலிழந்த ஆக்கக்கூறுகளைக் கொண்டுள்ள ஏதேனும் உற்பத்திப் பொருளையும் உள்ளடக்கும்;
- “பல்மருத்துவர்” என்பது, (105 ஆம் அத்தியாயமான) மருத்துவக் கட்டளைச்சட்டத்தின் கீழ் பல்மருத்துவரொருவராக 30 அப்போதைக்குப் பதிவு செய்யப்பட்ட ஆளோருவர் என்று பொருளாகும்;

“அவுடதப் பரிசோதகர்” என்பது, அதிகாரசபையினால் அவுடதப் பரிசோதகரொருவராக நியமிக்கப்பட்டவரும் விதித்துரைக்கப்பட்ட தகைமைகளைக் கொண்டவருமான எவ்ரேனுமாள் என்று பொருளாகும்;

5      “வெளிக்காட்டி வைத்தல்” என்பது, ஒரு மாநாட்டில், கண்காட்சியில் அல்லது வியாபார முறைச்சந்தையில் மருந்துகளின், மருத்துவ உபகரணங்களின் அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருட்களின் பகிரங்க வெளிக்காட்டுகை என்று பொருளாகும்;

10     “இனத்துக்குரிய மருந்து” என்பது, பின்வருவனவற்றைக் கொண்டவொரு மருந்து என்று பொருளாகும்:-

(அ)    பதிவுசெய்யப்பட்ட மருந்தில் பயன்படுத்தப்பட்ட வற்றைப் போன்ற ஒத்த தரத்தினவான பதார்த்தங்களாகவுள்ள, சிகிச்சைரீதியில் முனைப் பான பதார்த்தங்களின் அதே அளவினதான் கூட்டுச்சேர்வையுடையது;

(ஆ)    அதே வாக்டகவியற்சார் வடிவத்தையுடையது;

(இ)    உயிரி இணைமாற்றாகவுள்ளது; அத்துடன்

20     (ஈ)    அதே காப்பு மற்றும் பயனுடைமை இயல்பு கணையுடையது;

“சிறந்த விநியோகிப்புச் செயல்முறை” என்பது, உலக சுகாதார அதிகாரசபையினால் வழங்கப்பட்ட சிறந்த விநியோகிப்புச் செயல்முறை வழிகாட்டு நெறிகள் என்று பொருளாகும்;

25     “சிறந்த உற்பத்திசெய்தற் செயல்முறை வழிகாட்டு நெறிகள்” என்பது, உலக சுகாதார ஒழுங்கமைப்பினால் வழங்கப்பட்ட சிறந்த உற்பத்திசெய்தல் வழிகாட்டு நெறிகள் என்று பொருளாகும்;

“சிறந்த வாக்டகச் செயல்முறை” என்பது, அதிகாரசபையினால் வழங்கப்பட்ட சிறந்த வாக்டகச் செயல்முறை வழிகாட்டுத் தொழிகள் என்று பொருளாகும்;

5 “சிறந்த களஞ்சியப்படுத்துகைச் செயன்முறை” என்பது, அதிகாரசபையினால் வழங்கப்பட்ட சிறந்த களஞ்சியப்படுத்துகை செயல்முறை வழிகாட்டுத் தொழிகள் என்று பொருளாகும்;

10 “அரசாங்கப் பகுப்பாய்வாளர்” என்பது, அரசாங்கப் பகுப்பாய்வாளர், எவ்ரேனும் மேலதிக அரசாங்கப் பகுப்பாய்வாளர், பிரதி அரசாங்கப் பகுப்பாய்வாளர், சிரேட்ட உதவி அரசாங்கப் பகுப்பாய்வாளர் அல்லது உதவி அரசாங்கப் பகுப்பாய்வாளர் என்ற பதவியை அப் போதைக்கு வகிக்கின்ற ஆள் என்று பொருளாகும்;

15 “உடல் நலத்துக்கு ஒவ்வாத நிலைமைகள்” என்பது, மருந்தை, மருத்துவ உபகரணத்தை அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருளை அழுக்கினால் அல்லது அசத்தத் தினால் மாசுபடுத்தக்கூடியவாறான அல்லது அவற்றை உடல் நலத்துக்கு ஊறுவிளைவிக்கக்கூடிய வாறான அத்தகைய நிலைமைகள் அல்லது குழ்நிலை 20 கள் என்று பொருளாகும்;

20 “நுண்ணாய்வுரீதியிலான மருந்துசார் உற்பத்திப்பொருள்” என்பது, ஒரு மருந்தை, மருத்துவ உபகரணத்தை அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருளை உள்ளடக்கக் கூடிய மருத்துவகப் பரீசிப்பின் மூலம் அல்லது சமமான ஆய்வுகளின் மூலம் நுண்ணாய்வின் கீழ்க்கண்ட ஓர் உற்பத்திப்பொருள் என்று பொருளாகும்;

25 “சுட்டுத்துண்டு” என்பது, மருந்தை, மருத்துவ உபகரணம் அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருள் என்ப வற்றைக் கொண்டுள்ள ஒரு கொள்கலத்தில் எழுதப் பட்ட, அச்சிடப்பட்ட, வெட்டுக்கூக்கப்பட்ட, அடையாள மிடப்பட்ட, பொறிக்கப்பட்ட அல்லது பதிக்கப்பட்ட

அல்லது அதனோடு இணைக்கப்பட்ட ஏதேனும் ஒட்டினை, வணிகக்குறி, அடையாளம், படமுறையிலான அல்லது வேறு விவரணமுறையிலான விடயம் என்பவற்றை உள்ளடக்கும்;

- 5      “சுட்டுத்துண்டிட்டுதல்” என்பது, மருந்து, மருத்துவ உபகரணம் அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருள் தொடர்பான மற்றும் அதனுடன் இணைந்துள்ள சுட்டுத்துண்டு மற்றும் ஏதேனும் எழுதப்பட்ட, அச்சிடப்பட்ட அல்லது வரையுவல் விடயம் என்பவற்றை உள்ளடக்கும்;
- 10     “உரிமம்” என்பது, இச்சட்டத்தின் கீழ் வழங்கப்பட்ட உரிமொன்று என்று பொருளாகும்;
- “மருத்துவப் பேரவை” என்பது, (105ஆம் அத்தியாயமான) மருத்துவக் கட்டளைச்சட்டத்தின் 12ஆம் பிரிவின் கீழ் தாபிகப்பட்ட மருத்துவப் பேரவை என்று பொருளாகும்;
- 15     “மருத்துவ உபகரணம்” என்பது, பின்வரும் நோக்கத்துக்காக மனிதரில் பயன்படுத்தப்படுவதற்கு உட்கருதப்பட்டதும், அதன் முறையான பயன்பாட்டுக்கு அவசியமான மென்பொருளை உள்ளடக்கியதும், தனியாக அல்லது கூட்டாகப் பயன்படுத்தப்பட்டதுமான ஏதேனும் கருவி, உபகரணம், துணைக்கருவி, மென்பொருள், பொருள் அல்லது வேறேதேனும் பருப்பொருள் என்று பொருளாகும்:-
- (அ)    நோய்நாட்டம், நோயின் தடுப்பு, கண்காணிப்பு, சிகிச்சை அல்லது மட்டுப்பாடு ;
- 25     (ஆ)    நோய்நாட்டம், ஓர் ஊறின் அல்லது உடல்முடங்கலின் கண்காணிப்பு, சிகிச்சை, மட்டுப்படுத்தல் அல்லது அதற்கான நட்டச்சு ;
- (இ)    உடற்சுற்றின் அல்லது உடலியற்சார் நடை முறையின் நுண்ணாய்வு, மாற்றுக் கீழ் அல்லது தீரிபு ;
- 30

(ஈ) கருத்திப்பைக் கட்டுப்படுத்துதல்,

அத்துடன் வாக்டகவியற்சார், தடுப்பாற்றியல்சார் அல்லது வளர்சிதைமாற்ற வழிவகைகள் மூலம் மனிதவுடம்பில் அல்லது அதன்மீது அதன் உட்கருப்பட்ட செயற்பாட்டை எய்தாததும் 5 ஆனால் அத்தகைய வழிவகைகள் மூலம் அதன் செயலாற்று கையில் உதவப்படக்கூடியது;

மருந்துவ உபகரணமொன்று ஓர் ஆயுர்வேத உபகரணத்தை அல்லது ஓர் ஓமியோபதி உபகரணத்தை உள்ளடக்காது ;

“மருந்துவத் தொழிலர்” என்பது, (105ஆம் அத்தியாயமான)  
10 மருந்துவக் கட்டளைச்சட்டத்தின் கீழ் மருந்துவத் தொழிலராகப் பதிவுசெய்யப்பட்ட ஆளோருவர் என்று பொருளாகும் ;

“மருந்து” என்பது, பின்வருவன என்று பொருளாகும்:-

(அ) பின்வருவனவற்றில் பயன்படுத்தப்படுவதற்  
15 காக உற்பத்திசெய்யப்பட்ட, விற்பனை செய்யப்பட்ட, விற்பனைக்கு முனையப்பட்ட அல்லது பிரதிநிதித் துவப்படுத்தப்பட்ட ஏதேனும் பதார்த்தம் அல்லது கலவை:-

(i) மனிதனில் அல்லது விலங்கில் நோய், பிறழ்வான உடல் நிலைமை அல்லது அவற்றுக்கான அறிகுறிகள் என்பவற்றை நோய்நாடுதல், அதற்குச் சிகிச்சையளித்தல், அதனைக் குறைத்தல் அல்லது தடுத்தல் ; அத்துடன்

25 (ii) மனிதனில் அல்லது விலங்கில் உறுப்புக் கூறுகளை மீட்டெடுத்தல், சரிப்படுத்தல் அல்லது திரிபுபடுத்தல்;

**தேசிய மருந்துகள் ஒழுங்குபடுத்தும்  
அதிகாரசபை**

- (ஆ) ஆக்கவுரிமை மற்றும் உரிமையாண்மைத் தயாரிப்புக்களாகவுள்ள, பாவனைக்குத் தயாரானதும் அல்லது தயாரானவையும், ஒரு விசேட பெயரின்கீழ் அல்லது ஒரு சிறப்பியல் பான வடிவத்தில் சந்தையில் இடப்பட்டது மான அல்லது இடப்பட்டவையுமான தனி யொரு மருந்து அல்லது மருந்துகளின் சேர்க்கை;
- (இ) மருந்துசார் மூலிகைப் பிரித்தெடுப்பிலிருந்து தயாரிக்கப்பட்ட ஓர் உற்பத்திப் பொருள்;
- 10 (ஈ) சிகிச்சைசார் உரிமைக் கோரிக்கைகளுடனான ஊட்டச்சத்துக்கள் ; அத்துடன்
- (உ) அம்மைப்பால்களும் ஊனீரும்,
- ஆனால் ஓர் ஆயுர்வேத மருந்தை அல்லது ஓர் ஓமியோபதி மருந்தை உள்ளடக்காது ;
- 15 “அமைச்சர்” என்பது, சுகாதாரம் என்னும் விடயம் எந்த அமைச்சருக்குக் குறித்தளிக்கப்பட்டுள்ளதோ அந்த அமைச்சர் என்று பொருளாகுமென்பதுடன், அமைச்ச என்ற பதம் அதற்கிணங்கப் பொருள்கொள்ளப்படுதலும் வேண்டும்;
- 20 “தேவை” என்பது, வெறுமனை விரும்பத்தக்கதாகவல்லாது அத்தியாவசியமாக அல்லது மிக முக்கியமானதாக வுள்ள காரணத்தினால் எச்சுழுநிலைகளின் கீழ் உற்பத்திப் பொருளொன்று அவசியமாகவுள்ளதோ அச்சுழுநிலைகளைக் குறிப்பிடு செய்கின்றது ;
- 25 “ஊட்டச்சத்து” என்பது, வழுமையாக உணவுடன் சம்பந்தப் படாததாக மருந்துசார் வடிவத்தில் பொதுவாக விற்பனை செய்யப்படுவதும், உடலியற்சார் நன்மையை அல்லது நாட்பட்ட நோய்க்கெதிரான பாதுகாப்பை வழங்குவதும், உணவிலிருந்து தனிப்படுத்தப்பட்டதும் அல்லது தூய்மையாக்கப்பட்டதுமான ஓர் உற்பத்திப் பொருள் என்று பொருளாகும்;

“பொதி” என்பது, ஏதேனும் மருந்து, மருத்துவ உபகரணம்  
அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருள் முழுமை  
யாக அல்லது பகுதியளவில் அதில் அடங்கியின்ஸ்,  
இடப்பட்ட அல்லது பொதியிடப்பட்ட எதனையும்  
உள்ளடக்கும்;

5

“ஆள்” என்பது, ஒரு கம்பெனியையும் உள்ளடக்கும்;

“வாக்டகர்” என்பது, (105 அத்தியாயமான) மருத்துவக்  
கட்டளைச்சட்டத்தின் கீழ் பதிவுசெய்யப்பட்ட வாக்டக  
ரொருவர் என்று பொருளாகும் ;

10      “விதித்துரைக்கப்பட்ட” என்பது, இச்சட்டத்தின்கீழ் ஆக்கப்  
பட்ட விதிகளினால் அல்லது ஒழுங்குவிதிகளினால்  
விதித்துரைக்கப்பட்ட என்று பொருளாகும் ;

15      “மருந்துப்பட்டோலை” என்பது, பெயர்குறிக்கப்பட்ட ஒரு  
தனியாளினால் பயன்படுத்தப்படுவதற்காக அல்லது  
விலங்கினால் பயன்படுத்தப்படுவதற்காகக் குறித்  
துரைக்கப்பட்ட ஒரு மருந்தை அல்லது மருத்துவ  
உபகரணத்தை அளிப்பதற்கு மருந்துகளை அல்லது  
மருத்துவ உபகரணங்களை மருந்துப்பட்டோலையில்  
எழுதுவதற்குச் சட்டத்தினால் அதிகாரமனிக்கப்பட்ட  
20      ஆளொருவரிடமிருந்து வாக்டகரொருவருக்கான  
எழுத்திலான அதிகாரவளிப்பு என்று பொருளாகும் ;

25      “தடைசெய்யப்பட்ட மருந்து, மருத்துவ உபகரணம் அல்லது  
எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருள்” என்பது,  
சட்டத்தின் கீழ் ஆக்கப்பட்ட ஒழுங்குவிதிகளினால் தடை  
செய்யப்பட்டவை என்று பொருளாகும் ;

“செயலாளர்” என்பது, சுகாதாரம் என்னும் விடயம் எந்த  
அமைச்சருக்குக் குறித்தனிக்கப்படுகின்றதோ அந்த  
அமைச்சரின் செயலாளர் என்று பொருளாகும் ;

30      “விற்பனை செய்தல்” என்பது, பணத்துக்காக அல்லது  
கடனுக்காக அல்லது கொடுத்து மாற்றல் என்ற  
வகையாக மற்றும் மொத்த விற்பனையாகவேனுருசரி  
அல்லது சில்லறை விற்பனையாகவேனுருசரி, விற்

**தேசிய மருந்து/கள் ஒழுங்குபடுத்தும்  
அதிகாரசபை**

பனைக்காக முனைதல், வைத்திருத்தல் அல்லது வெளிக்காட்டிவைத்தல், அனுப்புதல், கொண்டு செல்லுதல் அல்லது ஓப்படைத்தல் என்று பொருளாகும் என்பதுடன்,

5 “விற்பனை” என்பது, அதற்கிணங்கப் பொருள் கொள்ளப் படுதலும் வேண்டும்;

10 “கள்ளமாகக் கடத்தப்பட்ட மருந்து, மருத்துவ உபகரணம் அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப்பொருள்” என்பது, இச்சட்டத்தின் ஏற்பாடுகளுக்கு முரணாகவும் அதிகார சபையிடமிருந்து இறக்குமதி உரிமைான்றைப் பெறாமலும் நாட்டுக்குள் இறக்குமதி செய்யப்பட்ட அல்லது கொண்டுவரப்பட்ட ஒரு மருந்து, மருத்துவ உபகரணம் அல்லது எல்லைக்கோட்டு உற்பத்திப் பொருள் என்று பொருளாகும்;

15 “விலங்கு மருத்துவர்” என்பது, 1956 ஆம் ஆண்டின் 46 ஆம் இலக்க, விலங்கு மருத்துவர்கள் மற்றும் தொழிலர்கள் சட்டத்தின் கீழ் ஒரு விலங்கு மருத்துவராக அல்லது விலங்கு மருத்துவத் தொழிலராகப் பதிவு செய்யப்பட்ட ஆளாருவர் என்று பொருளாகும்.

20 147. இச்சட்டத்தின் சிங்கள், தமிழ் உரை களுக்கிடையே ஒவ்வாமை ஏற்படும் ஏதேனும் ஒவ்வாமை ஏற்படும் பட்சத்தில் சிங்கள உரையே மேலோங்கி நிற்றல் வேண்டும்.

**அரசியலமைப்பின் 122ஆம் உறுப்புரையின் கீழான  
புறக்குறிப்பு**

மேலேயுள்ள சட்டமுலமானது, அமைச்சரவையின் கருத்துப்படி தேசிய நலன் கருதி அவசரமான தாகவுள்ளதென இத்தால் அத்தாட்சிப்படுத்தப்படுகின்றது.

சமித் அபேசிங்க  
அமைச்சரவைச் செயலாளர்

---

பாராஞ்மன் ரத்தின் சட்டமுலக்களினதும் சட்டங்களினதும் தமிழ்ப் பிரதிகளின் வருடாந்த சந்தா  
(உள்ளாடு) ரூபா 1,387 : (வெளிநாடு) ரூபா 1,849 : ஒவ்வொராண்டும் திசைம்பர் மாதம் 15 ஆந்  
தேதிக்கு முன் எதிர்வரும் ஆண்டுக்கான சந்தாப்பணம் அத்தியச்சகர், அரசாங்க வெளியீட்டுவலகம்,  
அரசாங்க தகவல் திணைக்களம், இல. 163, கிருலபனை மாவத்தை, பொல்லேறன் கொடை,  
கொழும்பு 05 என்ற விலாசத்திற்கு அனுப்பப்பட வேண்டும்