



**සෞඛ්‍ය, සෝෂණ හා දේශීය වෛද්‍ය අමාත්‍යාංශය**

**කැමැත්ත ප්‍රකාශ කිරීමේ ලිපි කැඳවීම**

සෞඛ්‍ය, සෝෂණ හා දේශීය වෛද්‍ය අමාත්‍යාංශය දේශීය නිශ්පාදකයන් වෙතින් සියළුම වෛද්‍ය සැපයුම් ලෙස ගැනෙන ඖෂධ, ශල්‍ය පාරිභෝජ්‍ය, ශල්‍ය උපකරණ, ශල්‍ය සැරඹුම් හා රසායනාගාර සඳහා අදාළ රසායනික ද්‍රව්‍ය, ප්‍රතිකාරක, පරීක්ෂක කට්ටල, විදුරු උපකරණ, ලෝහ උපකරණ, ප්ලාස්ටික් උපකරණ යනාදිය සම්පාදනය සඳහා කැමැත්ත ප්‍රකාශ කිරීමේ ලිපි මෙයින් කැඳවනු ලැබේ.

**1. හැඳින්වීම**

සෞඛ්‍ය, සෝෂණ හා දේශීය වෛද්‍ය අමාත්‍යාංශය මෙරටේ රාජ්‍ය අංශ රෝහල් සඳහා අවශ්‍ය ඉහත සඳහන් වෛද්‍ය සැපයුම් අඛණ්ඩව හා ගුණාත්මක ලෙස රෝහල් වෙත සම්පාදනය උදෙසා හා රටේ ආර්ථිකය ශක්තිමත් කර ගැනීමේ අරමුණු පෙරදැරි කොට දේශීය නිෂ්පාදකයන් ගෙන් ගිවිසුම් යටතේ මිලදී ගැනීමට තීරණය කර ඇත.

දේශීය නිෂ්පාදකයා තීරණය කිරීම පහත පරිදිවේ

- i. නිෂ්පාදන ආයතනය ශ්‍රී ලංකාවේ සමාගම් පනත යටතේ සංස්ථාපිත වී තිබීම හෝ සමාගම් නාම ලියා පදිංචි කිරීමේ ආඥා පනත යටතේ ආයතනගත කර තිබීම
- ii. අවම වශයෙන් ආයතන කොටස් 51% ට වැඩි ප්‍රමාණයක් ශ්‍රී ලාංකිකයින් සතුව තිබීම
- iii. අධ්‍යක්ෂක මණ්ඩලය, තුනෙන් දෙකකට වැඩි කොටසක් ශ්‍රී ලාංකිකයින්ගෙන් සමන්විත වීම
- iv. සේවක සංඛ්‍යාව 80% වැඩි ප්‍රමාණයකින් ශ්‍රී ලාංකිකයින්ගෙන් සමන්විත වීම
- v. කෙසේ වුවද ආයතනය අවුරුදු 20 කට වැඩි කාලයක් ශ්‍රී ලංකාවේ පවත්වාගෙන යනු ලබන්නේ නම් ඉහත ii, iii, හා iv දක්වන ලද කරුණු සපුරා නැති වුවද එම ආයතන බලාපොරොත්තුවන කාර්යය සඳහා සුදුසු සේ සලකනු ලබයි
- vi. දේශීය නිෂ්පාදිත ඖෂධ යනුවෙන් අදහස් කරනු ලබන්නේ ක්‍රියාකාරී ඖෂධයන්හි ඇතුළත් ද්‍රව්‍ය පුර්වගය ද්‍රව්‍ය භාවිතයෙන් නිෂ්පාදනය කිරීම වේ
- vii. ඇසුරුම් කිරීම, නැවත ලේබල් කිරීම සහ තනුක කරණය කිරීම දේශීය නිෂ්පාදනය ලෙස සලකනු නොලැබේ  
(පිරිවිතර සහිත වෛද්‍ය සැපයුම් ලැයිස්තුව හා ඒවායේ වාර්ගික අවශ්‍ය ප්‍රමාණයන් වෛද්‍ය සැපයුම් අංශයේ [www.msd.gov.lk](http://www.msd.gov.lk) වෙබ් අඩවියෙන් ලබාගත හැකි වේ)

සුදුසුකම් ලබා ඇති නිෂ්පාදකයන් විසින් පහත සඳහන් තොරතුරු අඩංගු යෝජනා 'අතිරේක ලේකම් (ප්‍රසම්පාදන), සෞඛ්‍ය, සෝෂණ හා දේශීය වෛද්‍ය අමාත්‍යාංශය, අංක 385, පූජ්‍ය බද්දේගම විමලවංශ හිමි මාවත, කොළඹ 10' වෙත මුද්‍රා තබන ලද කවරයක බහා ගෙනවිත් භාරදීම හෝ ලියාපදිංචි තැපෑලෙන් ඉහත දක්වා ඇති ලිපිනයට 2015.10.15 දින පෙ.ව.10.30 ට පෙර ලැබෙනසේ එවිය යුතු වේ. කවරයේ වම්පස උඩ කෙලවරේ “වෛද්‍ය සැපයුම් සම්පාදනයට කැමැත්ත ප්‍රකාශ කිරීම“ යනුවෙන් සඳහන් කළ යුතුය

**2. ඉදිරිපත් කලයුතු පොදු කරුණු**

- i. ආයතනය/සමාගම පිළිබඳ විස්තර
- ii. ඉහත සඳහන් වෛද්‍ය සැපයුම් නිෂ්පාදනය සම්බන්ධයෙන් ලබාගෙන ඇති කළමනාකරණ පලපුරුද්ද
- iii. කාර්යය මණ්ඩලය පිළිබඳ විස්තර හා ඔවුන්ගේ තාක්ෂණික සුදුසුකම්
- iv. යෝජිත වෛද්‍ය සැපයුම් නිෂ්පාදනයන්හි විස්තරාත්මක තොරතුරු හා ඒවායේ පිරිවිතර

### 3. මූල්‍ය තොරතුරු

- i. නිශ්පාදනය කරන ලද ඒකකයක මිල හා වලංගු කාලය
  - ii. එක් එක් අයිතමයන්ගේ වාර්ෂික නිශ්පාදන ධාරිතාවය
  - iii. ව්‍යාපාර ලියාපදිංචි කිරීමේ සහතිකය
  - iv. ලියාපදිංචි සමාගමක් වන්නේ නම් සංගමයේ වගන්ති අඩංගු (Articles of Association) ප්‍රකාශනය
  - v. ආසන්නම පෝරම 20 සහ පෝරම 01
  - vi. ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරිය විසින් නිකුත් කරන ලද යහ නිශ්පාදන භාවිතය (GMP) සඳහා වූ වලංගු සහතිකය
  - vii. පසුගිය ආසන්න අවුරුදු තුන සඳහා වූ වගභාගය කරන ලද මූල්‍ය ගිණුම් ප්‍රකාශන
  - viii. භූමි භාගය පිහිටි සිතියම හා එහි වීථි මාර්ග
  - ix. ආසන්න පසුගිය වර්ෂ තුන සඳහා ආයතනයට අදාළ නඩු හඬ යනාදිය ඇත්නම් ඒවායේ විස්තර
  - x. වෛද්‍ය සැපයුම් සම්පාදනය කිරීමෙහි ලබා ඇති පළපුරුද්ද
  - xi. ගිවිසුම් වටිනාකම රුපියල් මිලියන දහයකට වැඩි වන්නේ නම් 1987 අංක 03 දරණ පොදු කොන්ත්‍රාත්තු පනත යටතේ ලියා පදිංචිය
  - xii. ව්‍යාපෘතිය සඳහා මූල්‍ය ප්‍රතිපාදන ප්‍රභවය (මූලාශ්‍රය) සහ මූල්‍ය ක්‍රමවේදය ඇතුළු කොන්දේසි හා නියමයන්
  - xiii. ව්‍යාපාරික ගිණුම් වාර්තා පිළිබඳ විස්තර
  - xiv. පිළිවෙලින් පසුගිය අවුරුදු තුනක (2012, 2013 සහ 2014) ව්‍යාපාරයේ සමස්ත පිරිවැටුම ඇතුළු විෂයන්‍ය කරන ලද මූල්‍ය වාර්තා
  - xv. අරමුදල් සපයාගනු ලබන්නේ ණය මුදලකින් නම් ඒ පිළිබඳ විස්තර
  - xvi. හිඟ හා අනපේක්ෂිත බැඳීම් පිළිබඳ පසුගිය වසර තුනෙහි විස්තර
  - xvii. අදාළ වෛද්‍ය සැපයුම් සඳහා ජාතික ඖෂධ නියාමන අධිකාරියෙහි (NMRA) ලියාපදිංචිය අවශ්‍ය වන්නේ නම් එහි ලියාපදිංචිය
  - xviii. නව නිශ්පාදකයකු වන්නේ නම් ඔහුගේ මූල්‍යමය හා තාක්ෂණික හැකියාවන් ඔප්පු කල යුතු වේ
4. බලාපොරොත්තු වන්නාවූ කාර්යය සඳහා සුදුසුකම් ලත් නිශ්පාදකයන් තාක්ෂණ ඇගයීම් කමිටුව වෙත කැඳවා සෞඛ්‍ය, පෝෂණ හා දේශීය වෛද්‍ය අමාත්‍යාංශයට අවශ්‍ය වන්නාවූ වෛද්‍ය සැපයුම් සම්පාදනය සඳහා එම සුදුසුකම් ලත් නිශ්පාදකයින්ගේ නිශ්පාදන ධාරිතාවයන් සැලකිල්ලට ගෙන කොටස් වශයෙන් බෙදා දෙනු ලැබේ.
5. තෝරාගත් නිශ්පාදකයන්, සෞඛ්‍ය, පෝෂණ හා දේශීය වෛද්‍ය අමාත්‍යාංශය සමග ප්‍රති මිලදී ගැනීමේ ගිවිසුම (Buy Back Agreement) ගිවිසුම්ගත වීමට එකඟ විය යුතු අතර ගිවිසුම් කාලය සෞඛ්‍ය, පෝෂණ හා දේශීය වෛද්‍ය අමාත්‍යාංශය විසින් තීරණය කරනු ලබයි.
6. ඉදිරිපත් කරනු ලබන යෝජනාව පුවත්පත් නිවේදනයේ ඉල්ලා ඇති සියළුම විස්තර වලින් සම්පූර්ණ විය යුතු අතර එසේ නොවන්නේ නම් යෝජනාව ප්‍රතික්ෂේප කිරීමට ඉඩකඩ ඇත.
7. දැනටමත් ඖෂධ දේශීය නිශ්පාදකයන් වෙතින් දිරිස කාලින ගිවිසුම් යටතේ ප්‍රසම්පාදනයට කටයුතු සලස්වා ඇති නිශ්පාදකයන් වෙත මෙම කැඳවුම අදාළ නොවන්නේය.

#### ලේකම්

සෞඛ්‍ය, පෝෂණ හා දේශීය වෛද්‍ය අමාත්‍යාංශය  
385, පූජ්‍ය බද්දේගම විමලවංශ හිමි මාවත  
කොළඹ 10.  
දුරකථන හා ෆැක්ස් - 011 2672883



**சுகாதாரம்,போஷணை மற்றும் சுதேச வைத்திய அமைச்சு  
விருப்பம் தெரிவிப்பற்கான அழைப்பிதழ்**

சுகாதாரம்,போஷணை மற்றும் சுதேச வைத்திய அமைச்சு ஆனது உள்ளூர் உற்பத்தியின் மூலம் அனைத்து மருந்துப்பொருட்கள், சத்திரசிகிச்சை பொருட்கள், சத்திரசிகிச்சைக் கருவிகள், சத்திரசிகிச்சை மருந்து வகைகள், ஆய்வுகூட இரசாயனப் பொருட்கள், பதார்த்தங்கள் , பரிசோதனை ஆடைகள், கையுறைகள், ஆய்வுகூடங்களுக்கான உலோக மற்றும் பிளாஸ்டிக் ஆடைகள் போன்றவை வழங்குவதற்காக விருப்பம் தெரிவிப்பதற்காக இத்தால் அழைப்பு விடுக்கப்படுகின்றது.

**01. அறிமுகம்**

சுகாதாரம், போஷணை மற்றும் சுதேச வைத்திய அமைச்சானது இந் நாட்டின் அரசாங்க வைத்தியசாலைகளுக்கு தேவையான மேற்படி மருத்துவ வழங்கல்கள் தொடர்ச்சியாகவும், திறமையாகவும் பெற்றுக் கொடுப்பதற்கும், நாட்டின் பொருளாதாரத்தை வலுவூட்டும் நோக்குடனும் உள்ளூர் உற்பத்தியாளர்களுடன் ஒப்பந்தம் ஒன்றை மேற்கொண்டு கொள்வனவு செய்வதற்குத் தீர்மானித்துள்ளது.

**பின்வரும் வழிமுறைகள் உள்ளூர் உற்பத்தியின் போது பின்பற்றப்பட வேண்டும்.**

- (i) உள்ளூர் உற்பத்திகளை வழங்கும் நிறுவனமானது இலங்கை கம்பனிகள் சட்டத்திற்கும், வியாபாரப் பெயர்ப் பதிவுச் சட்டத்திற்கும் உட்பட்டதாயிருத்தல் வேண்டும்.
- (ii) ஆகக் குறைந்தது 51% இலங்கையர்களின் பங்குகளை கொண்டிருத்தல் வேண்டும்.
- (iii) இரண்டு நிர்வாகப் பணிப்பாளர்கள் இலங்கையர்களாயிருத்தல் வேண்டும்.
- (iv) 80% இற்கு அதிகமான பணியாளர்கள் இலங்கையர்களாக இருத்தல் வேண்டும்.
- (v) எவ்வாறாயினும் நிறுவனமானது 20 வருடங்களுக்கு மேலாக இலங்கையில் இயங்கியிருந்தால் மேலே ii, iii மற்றும் iv இல் குறிப்பிடப்பட்டுள்ள காரணிகளை கொண்டிராவிடினும் அந்த நிறுவனம் எதிர்பார்க்கப்படும் காரியத்தின் பொருட்டு தகைமையுடையதாக கருதப்படும்.
- (vi) உள்ளூரில் உற்பத்தி செய்யப்படும் மருந்து என்பதால் கருதப்படுவது செயற்பாட்டு மருந்தொன்றின் உள்ளடக்கமானது உயிர்ப்புள்ள திரவியத்தை பயன்படுத்தி தயாரிக்கப்படல் ஆகும்.
- (vii) பொதிசெய்தல், மீண்டும் சீட்டிடுதல் மற்றும் நீர்க்கச் செய்தல் போன்றன தேசிய உற்பத்திகளாக கருதப்படமாட்டாது.

(விபரம் குறிப்பிடப்பட்ட மருத்துவ வழங்கல் பட்டியல் மற்றும் வருடத்திற்குத் தேவையான அளவுகள் போன்றன மருத்துவ வழங்கல் பிரிவின் இணையத்தள முகவரியான [www.msdl.gov.lk](http://www.msdl.gov.lk) யில் பெற்றுக்கொள்ள முடியும்.)

தகைமைகளை உடைய உற்பத்தியாளர்கள் கீழே குறிப்பிடப்பட்டுள்ள தகவல்களை கொண்ட செயற் திட்டத்தினை தயாரித்து மேலதிகச் செயலாளர் (வழங்கல்கள்), சுகாதாரம், போஷணை மற்றும் சுதேச வைத்திய அமைச்சு, இலக்கம் - 385, வணக்கத்திற்குரிய பத்தேகம விமலவங்ச தேரர் மாவத்தை, கொழும்பு - 10 என்னும் முகவரிக்கு முத்திரையிடப்பட்ட கடித உறையினுள் இட்டு நேரடியாக கொண்டுவந்து பாரமளித்தல் அல்லது பதிவுத்தபாலின் மூலம் 2015.10.15ம் திகதி முற்பகல் 10.30 மணிக்கு முன்னர் கிடைக்கக்கூடியவாறு அனுப்பி வைத்தல் வேண்டும். கடிதஉறையின் இடது பக்க மேல் மூலையில் “மருத்துவ வழங்கல்களை விநியோகிப்பதற்கு விருப்பம் தெரிவித்தல் என்று குறிப்பிடப்பட வேண்டும்”

## 02. முன்னளிப்புச் செய்ய வேண்டிய பொதுவான காரணிகள்.

- (i) கம்பனி தொடர்பான விவரணங்கள்.
- (ii) உற்பத்தி முகாமைத்துவ முகாமையுடன் கூடிய மேற்கூறப்பட்டுள்ள மருத்துவ வழங்கல்களை உற்பத்தி செய்வது தொடர்பான கடந்த கால அனுபவங்கள்.
- (iii) உத்தியோகத்தர்கள் விபரங்கள் மற்றும் அவர்களுடைய தொழிநுட்பத் தகைமைகள்.
- (iv) மருத்துவ வழங்கல்கள் தொடர்பாக ஆலோசிக்கப்பட்ட திட்டம் தொடர்பாக முழு விபரங்கள் மற்றும் அவற்றிற்கான செலவுகள்

## 03. நிதி தொடர்பான தகவல்கள்

- (i) ஒரு கூறிற்கான உற்பத்தி விலை மற்றும் காலவதியாகும் திகதி.
- (ii) ஒரு வருடத்தில் அவற்றினை உற்பத்தி செய்யக்கூடிய அளவு
- (iii) வியாபாரம் பதிவு செய்யப்பட்ட சான்றிதழ்
- (iv) பதிவு செய்யப்பட்ட நிறுவனமாயின் சங்கத்தின் தஸ்தாவேஜினுடனான (Articles of Associan) உறுதியுரை.
- (v) அண்மையிலான படிவம் - 20 மற்றும் படிவம் - 01
- (vi) தேசிய ஓடைதங்கள் ஒழுங்குபடுத்தல் அதிகார சபையினால் வழங்கப்பட்டுள்ள உற்பத்திப் பாவனை (GMP) தொடர்பான சான்றிதழ்.
- (vii) கடந்த கிட்டிய மூன்று வருடங்களுக்கான கணக்காய்வு செய்யப்பட்ட நிதியறிக்கை.
- (viii) மருத்துவ வழங்கல் தொடர்பாக பெற்றுக் கொண்டுள்ள அனுபவம்.
- (ix) ஒப்பந்தப் பெறுமதி 10 மில்லியனுக்கு அதிகமாயின் 19987ம் ஆண்டின் 03ம் இலக்க ஒப்பந்த சட்டத்தின் கீழ் பதிவு செய்தல்.
- (x) நிதிமூலம் மற்றும் நிதியை பெற்றுக் கொள்ளும் வழிமுறைகள் உள்ளடங்கிய கொள்கைகள் மற்றும் நியதிகள்.
- (xi) வியாபாரக் கணக்கு தொடர்பான அறிக்கைகள்.
- (xii) தொடர்ச்சியான கடந்த மூன்று வருடங்களுக்கான (2012,2013 மற்றும் 2014) வியாபாரத்தில் மொத்தமாக ஈடுபடுத்தப்பட்ட நிதி அடங்கலான அறிக்கைகள்.
- (xiii) தேவையான நிதியை கடன் மூலம் பெற்றுக் கொள்வதாயின் அது தொடர்பான விபரங்கள்.
- (xiv) மீளப்பெறப்படாத, நிச்சயமற்ற கொடுக்கப்பட வேண்டிய கடன்கள் தொடர்பான கடந்த மூன்று வருடங்களுக்கான விபரங்கள்.
- (xv) உரிய மருத்துவ வழங்கல் தொடர்பான மருந்துக் கட்டுப்பாட்டு அதிகார சபையின் (NMRA) பதிவு அவசியமானால் அதில் பதிவு செய்தல்.
- (xvi) புதிய உற்பத்தியாளாராயின் நிதி மற்றும் தொழிநுட்ப இயலுமை நிரூபிக்கப்பட வேண்டும்.

- 04.** எதிர்பார்க்கப்படும் காரியத்தின் பொருட்டு தகைமையுடைய உற்பத்தியாளர்கள் தொழிறுட்ப மதிப்பீட்டுக் குழுவினால் அழைக்கப்பட்டு சுகாதாரம்,போஷணை மற்றும் சுதேச வைத்திய அமைச்சிற்கு அவசியமான முறையில் மருத்துவ வழங்கல் தொடர்பாக தகைமைகளை பெற்றுக் கொண்டுள்ள உற்பத்தியாளர்களில் அவர்களின் உற்பத்தியின் மொத்த அளவினை கருத்தில் கொண்டு பகுதியாக பிரிக்கப்பட்டு வழங்கப்படும்.
- 05.** தெரிந்தெடுக்கப்பட்ட உற்பத்தியாளர்கள் சுகாதாரம்,போஷணை மற்றும் சுதேச வைத்திய அமைச்சுடன் மீள வாங்குதல் ஒப்பந்தம் (Buy Back Agreement) செய்து கொள்வதற்கு பொறுப்பாகவிருப்பதுடன் ஒப்பந்த காலம் சுகாதாரம், போஷணை மற்றும் சுதேச வைத்திய அமைச்சினால் தீர்மானிக்கப்படும்.
- 06.** முன்னளிப்புச் செய்யப்படும் செயற் திட்டங்கள் புதினப் பத்திரிகையில் வெளியிடப்பட்டுள்ள அனைத்து விபரங்களையும் பூரணப்படுத்தியிருக்க வேண்டியதுடன் அவ்வாறல்லாத திட்டங்கள் நிராகரிப்புச் செய்யப்படுவதற்கும் இடமுண்டு.
- 07.** தற்போது உள்ளூர் மருந்து உற்பத்திகளில் நீண்ட கால ஒப்பந்தத்தின் அடிப்படையில் வழங்குவதற்கு நடவடிக்கை மேற்கொண்டுள்ள உற்பத்தியாளர்களுக்கு இந்த அழைப்பு பொருத்தமற்றதாகும்.

செயலாளர்

சுகாதாரம், போஷணை மற்றும் சுதேச வைத்திய அமைச்சு

385, வண.பத்தேகம விமலவங்ச தேரர் மாவத்தை,

கொழும்பு - 10

தொலைபேசி இல - 011 - 2672883



## MINISTRY OF HEALTH, NUTRITION & INDIGENOUS MEDICINE

### INVITATION FOR EXPRESSION OF INTEREST (EOI)

#### **Ministry of Health, Nutrition & Indigenous Medicine Invites Proposals from Local Manufacturers of All Medical Supplies Including Pharmaceuticals, Surgical Consumables, Surgical Devices, Surgical Dressings, Laboratory Chemicals, Reagents, Test Kits, Glassware, Metal Ware and Plastic Ware for Laboratories**

#### **1. Introduction**

Ministry of Health & Indigenous Medicine has decided to procure the requirement of medical supplies on an agreement directly from local manufacturers with the objective of maintaining a continuous and quality medical supplies to state sector hospitals and also to strengthen the economy by encouraging local manufactures .

Following parameters will be used to define the “Local Manufacturer”

- i. The manufacturing facility shall have to be duly incorporated under the Companies Act of Sri Lanka or established under the Business Names Registration Ordinance.
- ii. At least 51% of shareholdings shall have to be owned by Sri Lankans.
- iii. Two third of Board of Directors shall have to be Sri Lankans.
- iv. More than 80% of employees shall have to be Sri Lankans.
- v. However, an entity which has been in existence for over 20 (twenty) years in Sri Lanka shall be considered as a local manufacturer for this purpose even if the parameters ii., iii. and iv. are not fulfilled.
- vi. Local manufacturing of Pharmaceuticals implies production of drugs using starting material for Active Pharmaceutical Ingredients (APIs) or at least at Active Pharmaceutical Ingredients (APIs) level as raw materials.
- vii. Packing, relabeling, dilution would not be considered as local manufacturing.

(The list of Medical Supplies with detailed specification and annual requirement appears in the Medical Supplies Division web site [www.msd.gov.lk](http://www.msd.gov.lk))

Eligible Manufacturers are requested to submit their proposals including following details in sealed envelope by registered post or by hand to Ministry of Health & Indigenous Medicine on or before 15 October 2015 at 10.30 a.m., addressed to Additional Secretary (Procurement), Ministry of Health, Nutrition & Indigenous Medicine, 385, Rev. Baddegama Wimalawansa Thero Mawatha, Colombo 10. The top left hand corner of the envelope should be marked ‘**EOI for Supply of Medical Supplies**’.

#### **2. General Information**

- i. Company Profile
- ii. Capability of managing the production with having past experiences in the field of manufacturing of above medical supplies.
- iii. Staff profile with details of their technical qualifications
- iv. Detailed Product Information and Specification of the offered Product/s.

### **3. Financial Information**

- i. Unit cost with period of validity and packaging details
  - ii. Annual Manufacturing capacity of each item
  - iii. Business Registration Certificate
  - iv. Articles of association if a registered company
  - v. Latest Form 20 and Form 01
  - vi. Valid certificate of Good Manufacturing Practices (GMP) issued by NMRA.
  - vii. Audit financial statement for last three years of the organization should be provided.
  - viii. Site map of the manufacturing plant with road directions
  - ix. Litigation history of last three years is to be produced.
  - x. Experience in medical supplies sector
  - xi. Registration of Public Contract Act No.3of 1987 if the contract value exceeds over Rs. 10 Mn.
  - xii. Source of funding and method of funding for this project and terms and conditions applicable.
  - xiii. Details of statements of business accounts.
  - xiv. Statements of overall business turnover for last three consecutive business years (i.e. 2014, 2013 & 2012) along with the audited financial reports.
  - xv. Debt service arrangement.
  - xvi. Statements about outstanding and contingency liabilities for last three years.
  - xvii. National Medicinal Regulatory Authority (NMRA) Registration for the item where registration is required.
  - xviii. New Manufacturers shall prove their financial & technical capability.
4. Qualified manufacturers will be called before the evaluation committee and MOHN&IM requirement will be apportioned among the manufacturers based on their manufacturing capabilities.
  5. Selected local manufactures shall agree to have an agreement with MOHN&IM for buy back agreement for a period which will be determined by MOHN&IM with negotiated price formula.
  6. The proposal must cover all the details of each and every item indicated in this advertisement. Otherwise the proposal may be rejected.
  7. The pharmaceutical items already processed for procurement from local manufacturers under long term contract will be excluded from this scheme.

#### **Secretary**

Ministry of Health, Nutrition & Indigenous Medicine  
385, Rev. Baddegama Wimalawansa Thero Mawatha  
Colombo 10.  
Telephone & Fax 011 -2672883