



ශ්‍රී ලංකා ප්‍රජාතාන්ත්‍රික සමාජවාදී ජනරජයේ ගැසට් පත්‍රය

අති විශේෂ

අංක 1456/22 - 2006 අගෝස්තු 03 වැනි බ්‍රහස්පතින්දා - 2006.08.03

(ආණ්ඩුවේ බලපැවැත්වූ ප්‍රසිද්ධ කරන ලදී)

I වැනි කොටස : (I) වැනි ඡේදය - සාමාන්‍ය

ආණ්ඩුවේ නිවේදන

එල්. ඩී. බී. 11/89(11).

1980 අංක 26 දරන ආහාර පනත

1980 අංක 26 දරන ආහාර පනතේ 32 වන වගන්තිය යටතේ ආහාර උපදේශක කමිටුව විමසා සෞඛ්‍ය ආරක්ෂණ සහ පෝෂණ අමාත්‍යවරයා විසින් සාදන ලද නියෝග.

නිමල් සිරිපාල ද සිල්වා,
සෞඛ්‍ය ආරක්ෂණ සහ පෝෂණ අමාත්‍ය.

2006 අගෝස්තු මස 02 වැනි දින,
කොළඹ දී ය.

නියෝග

1. මෙම නියෝග 2006 ආහාර (ජාන වෙනස් කළ ආහාර ආනයනය, ලේබල් කිරීම හා විකිණීම පාලනය කිරීමේ) නියෝග යනුවෙන් හඳුන්වනු ලබන අතර, එම නියෝග 2007 ජනවාරි මස 01 වැනි දින සිට ක්‍රියාත්මක විය යුතු ය.

2. කිසිදු තැනැත්තෙකු විසින් (මෙහි මින් මතු 'බලධරයා' යනුවෙන් සඳහන් කරනු ලබන) ප්‍රධාන ආහාර බලධරයාගේ අනුමැතිය නොමැතිව-

- (අ) මිනිස් පරිභෝජනය සඳහා ආහාරයක් ලෙස ජාන වෙනස්කළ ජීවින් කිසිවක් ;
- (ආ) ජාන වෙනස් කළ ජීවින් අඩංගු හෝ සමන්විත ආහාර කිසිවක් ;
- (ඇ) ජාන වෙනස් කළ ජීවින්ගෙන් නිෂ්පාදනය කළ හෝ එම ජීවින්ගේ නිපදවූ සංඝටක සහිත ආහාර කිසිවක්,

ආනයනය කිරීම, ගබඩා කිරීම, ප්‍රවාහනය කිරීම, බෙදාහැරීම, විකිණීම හෝ විකිණීම සඳහා ඉදිරිපත් කිරීම නොකළ යුතුය.

3.2 වන වගන්තියේ සඳහන් කරන ලද යම් ආහාර හෝ ආහාර පිළියෙල කිරීමේ දී භාවිතා කරන සංඝටක-

- (අ) පාරිභෝගිකයාගේ සෞඛ්‍යයට හානිකර නොවිය යුතු ය ;
- (ආ) සාමාන්‍ය පරිභෝජනයේ දී පාරිභෝගිකයා අනුභව කරන්නා වූ ආහාර හෝ ආහාර සංඝටකවල පෝෂණ ගුණය එම පරිභෝගිකයා පෙර ලැබූ පෝෂණ ගුණයට වඩා අවාසිදායක වන ආකාරයෙන් වෙනස් නොවිය යුතු ය.

4. 2 වන නියෝගයේ සඳහන් කරන ලද ආහාර වර්ග හෝ ආහාර සකස් කිරීම පිණිස භාවිත කරන සංඝටක ආනයනය කිරීමට, ගබඩා කිරීමට, විකිණීමට හෝ විකිණීම සඳහා ඉදිරිපත් කිරීමට අදහස් කරන (මෙහි මින් මතු “ඉල්ලුම්කරු” යනුවෙන් සඳහන් කරනු ලබන) යම් තැනැත්තෙකු විසින් මින් මතු මෙහි උපලේඛනයේ නිශ්චිතව සඳහන් කර ඇති ඉල්ලුම්පත්‍රයක් බලධරයා වෙත ඉදිරිපත් කරනු ලැබිය යුතු ය.

5. (1) 4 වන නියෝගයේ සඳහන් කරන ලද ඉල්ලුම්පත්‍රයට -

- (අ) සිදුකර ඇති අධ්‍යයන පිටපත් ඇතුළත් අවශ්‍ය තොරතුරු අඩංගු විය යුතු ය. ;
- (ආ) ඩිමක්සිරයිබෝනියුක්ලෙයික් අම්ලය (ඩීඑන්ඒ) හා ප්‍රෝටීන් පිළිබඳව සිදුකර ඇති වෙනස්කම්, පිරිසැකසුම් ක්‍රියාවලිය, මෙම නිෂ්පාදන අලෙවි කරනු ලබන රටවල් සහ 3 වන නියෝගයේ සඳහන් කරන ලද උපමානවලට එම ආහාර හෝ එම ආහාර සකස් කිරීම පිණිස පාවිච්චි කරන සංඝටක අනුකූල බව නිරූපණය කිරීමට පවතින වෙනත් යම් තොරතුරු අඩංගු විය යුතු ය.;

(ඇ) 11 වන නියෝගයේ අවශ්‍යතාවයන්ට අනුකූලව ඉදිරිපත් කිරීමේ සහ ලේඛල් කිරීමේ ආකාරය දැක්විය යුතු ය.

(2) 4 වන නියෝගයේ සඳහන් ඉල්ලුම්පත්‍රය සමඟ විස්තරාත්මක ආකාරයට සකස් කරනු ලැබූ ආහාරවලට අදාළ හෝ ආහාර පිළියෙල කිරීමට යොදාගත් සංඝටකවලට අදාළ තොරතුරු ද ඉදිරිපත් කළ යුතුය.

6. ඉල්ලුම්පත ලැබී දින පහළොවක් ඇතුළත එම ඉල්ලුම්පත ලැබුණු බවට බලධරයා විසින් ඉල්ලුම්කරු වෙත ලියවිල්ලකින් දැනුම් දෙනු ලැබිය යුතු ය. එම ලදුපතේ ඉල්ලුම්පත්‍රය ලැබුණු දිනය සඳහන් කළ යුතු ය. (මෙහි මින් මතු “ආ. උ. ක.” යනුවෙන් සඳහන් කරනු ලබන) ආහාර උපදේශක කමිටුවේ නිර්දේශ මත බලධරයා විසින් පත් කරනු ලබන (මෙහි මින් මතු “තා. ඇ. ක.” යනුවෙන් සඳහන් කරනු ලබන) තාක්ෂණික ඇගයීම් කමිටුවෙන් විද්‍යාත්මක අවදානම් සම්බන්ධයෙන් තක්සේරු වාර්තාවක් ලබාගැනීම සඳහා බලධරයා විසින් එම ඉල්ලුම්පත්‍රය ඉදිරිපත් කරනු ලැබිය යුතු ය.

7. ඉල්ලුම්පත්‍රයේ සපයා ඇති තොරතුරුවලින් තා. ඇ. ක සෑහීමට පත්ව සිටී නම්, එම ඉල්ලීම ලැබීමෙන් පසු මාස තුනක කාලයක් ඇතුළත තා.ඇ. ක විසින් විද්‍යාත්මක අවදානම සම්බන්ධ තක්සේරු වාර්තාවක් නිකුත් කළ යුතු ය. ඉල්ලුම්පත්‍රයට සහයදීම සඳහා තා. ඇ. ක. ඉල්ලුම්කරු වෙත අතිරේක තොරතුරු ඉදිරිපත් කරන ලෙස ඉල්ලීමක් කරනු ලැබිය හැකි ය. එම ඉල්ලීම ලැබූ දින සිට මාස තුනක කාලයක් ඇතුළත අවශ්‍ය තොරතුරු ඉදිරිපත් කළ යුතු ය. වාර්තාව සුදානම් කිරීම සඳහා වූ මාස තුනක කාලසීමාව, ඉල්ලුම්කරු වාචිකව හෝ ලිඛිතව තොරතුරු ඉදිරිපත් කරන තෙක් ඉල්ලුම්පත්‍රය කෙරෙහි බලපවත්වනු නොලැබිය යුතු ය.

8. බලධරයා විසින් සැකසුම් කිරීමේ සහ තක්සේරු කිරීමේ ගාස්තුවක් අයකල යුතු අතර, බලධරයා විසින් ආ.උ. ක විමසීමෙන් කලින් කල එම ගාස්තුව තීරණය කළ යුතු ය. ඉල්ලුම්කරු විසින් එම ගාස්තුව ආපසු නොගෙවනු ලබන තැන්පතුවක් ලෙස ගෙවනු ලැබිය යුතු ය.

9. බලධරයා විසින් තා.ඇ. ක වාර්තාව ආ. උ. ක වෙත ඉදිරිපත් කළ යුතු අතර ආ. උ. ක. විසින් ගනු ලබන තීරණය ඉල්ලුම්කරුට දැනුම් දෙනු ලැබිය යුතු ය.

10. මෙම නියෝග යටතේ ඉල්ලුම්පත්‍රය අනුමත කර, අවසර දී ඇති විට නිෂ්පාදනය සුදුසු ලෙස ලේඛල් කිරීමට යටත්ව ඒ නිෂ්පාදනය වෙළඳපොළට ඉදිරිපත් කිරීම සඳහා ඉල්ලුම්කරු වෙත අවසර දෙනු ලැබිය යුතු ය.

11. ජාන වෙනස් කළ ආහාර හෝ සංඝටක අඩංගු ඇසුරුමක් මත හෝ එයට අලවා ඇති ලේබලයක ලේබලයේ හෝ ඇසුරුමේ ප්‍රමාණය නොසලකා එම ආහාර හෝ ආහාර සකස් කිරීම පිණිස පාවිච්චි කරන සංඝටක හෝ සැකසීමේ උපකාරක ද්‍රව්‍ය ආශ්‍රිතව “ජාන වෙනස් කළ” යන ප්‍රකාශය ඇතුළත කළ යුතු ය.

උදාහරණ : 1. ජාන වෙනස් කළ එක් සංඝටකයන් පමණක් සහිත ආහාර සඳහා “සෝයා පිටි-ජාන වෙනස් කළ” හෝ “සෝයා පිටි - ජාන වෙනස් කළ” “සෝයා බෝංචි වලින් ලබාගත්” “.....”

) උදාහරණ : 2. ජාන වෙසන් කළ ආහාර සංඝටකයක් සඳහා “සංඝටක වෙන් කර ගත් සෝයා ප්‍රෝටීන් ජාන වෙනස් කළ මෝල්ටෝඩෙක්ස්ට්‍රින්, එළවළු තෙල්, තෙලෝදකාරක (අයිඑන්එස් - 471)”

12. ඇසුරුමක අඩංගු නොවන ජාන වෙනස් කළ ආහාර, සිල්ලරට විකිණීම සඳහා ප්‍රදර්ශනයට තබා ඇති අවස්ථාවක දී, 11 වන නියෝගය යටතේ නියම කරනු ලැබ ඇති තොරතුරු කිසිවක් එම ප්‍රදර්ශනයට තබා ඇති ආහාර මත හෝ ඊට අදාළ ව ඇති විට, එය ප්‍රමාණවත්ව ලේබල් කර ඇති ලෙස සලකනු ලැබිය යුතු ය .

13. ආහාරයක ජාන වෙනස් කළ ජීවින් සියයට බිත්දුවයි දශම පහකට (0.5%) ට වඩා අඩුවෙන් අඩංගුව හෝ ඇතුළත්ව ඇත්නම් මෙම නියෝගවල විධිවිධානවලින් නිදහස් කරනු ලැබිය යුතු වේ.

එසේ වුව ද ජාන වෙනස් කළ ජීවින් අඩංගු වීම තාක්ෂණිකව වැලැක්විය නොහැකි ලෙස සලකන විට එම ජීවින් විද්‍යාත්මක අවදානම් තක්සේරුවකට භාජනය කිරීමෙන් පසු හානි නොවන ලෙස සලකනු ලැබිය යුතු වේ.

14 (i) මෙම නියෝගවලට අනුකූලව අනුමත කරන ලද ආහාරයක් හෝ ජාන වෙනස් කළ ආහාර භාවිත කිරීම, අලුත් තොරතුරු මත හෝ පවතින තොරතුරු නැවත තක්සේරු කිරීමේ ප්‍රතිඵලයක් ලෙස ශරීර සෞඛ්‍යයට අහිතකර වන්නේ නම් බලධරයා විසින් ඒ ආහාර විකිණීම අත්හිටවනු ලැබිය යුතු ය.

(ii) බලධරයා විසින් අවස්ථාවෝචිත පරිදි, ආනයනය කිරීමට, ගබඩා කිරීමට, ප්‍රවාහනය කිරීමට, බෙදාහැරීමට හෝ විකිණීමට ඉදිරිපත් කරනු ලැබූ අවසර ලබාගැනීමේ ඉල්ලුම්පත්‍රය ඉදිරිපත් කළ නැතත්තාට එම නිෂ්පාදන වෙළෙඳපොළෙන් ඉවත් කර ගන්නා ලෙස දැන්විය යුතු අතර, එම නැතත්තා විසින් එම නියමයන්ට අනුකූලව කටයුතු කළ යුතුය.

15. ඉල්ලුම්පත්‍රයක් ප්‍රතික්ෂේප වන අවස්ථාවක දී, ඉල්ලුම්කරු විසින් එක් මසක් ඇතුළත දී එම ඉල්ලුම්පත්‍රයට සහය සඳහා වැඩිදුරටත් වූ තොරතුරු කිසිවක් සමඟ බලධරයා වෙත අභියාචනයක් ඉදිරිපත් කරනු ලැබිය හැකි ය.

16. 15 වන නියෝගය යටතේ යම් අභියාචනයක් ලැබුණු විට බලධරයා විසින් එම අභියාචනයේ තා.ඇ. ක. වෙත යොමු කළ යුතුය. එම අභියාචනය ලැබී වැඩ කරන දින තිහක් ඇතුළත තා. ඇ. ක. විසින් වාර්තාවක් පිළියෙල කළ යුතු අතර ඉල්ලුම්පත්‍රය වැඩිදුර සලකා බැලීම පිණිස ආ. උ. ක වෙත යැවිය යුතු ය.

17. ආහාර හෝ ආහාර සකස් කිරීමේ දී භාවිත කරන සංඝටක වෙනුවෙන් එක් අභියාචනයක් පමණක් ඉදිරිපත් කළ යුතු ය. එකම ආහාර හෝ ආහාර සකස් කිරීමේ දී භාවිතා කරන සංඝටක වෙනුවෙන් අභියාචන එකකට වඩා බලධරයා විසින් භාර නොගත යුතු ය .

18. තා.ඇ. ක. තීරණය ලැබී එක් මසක් ඇතුළත, ආ. උ. ක. ප්‍රතිචාරය බලධරයා වෙත දැනුම් දිය යුතු ය. බලධරයා විසින් ආ. උ. ක. තීරණය ඉල්ලුම්කරුට හේතු සහිතව ඉදිරිපත් කළ යුතුය. ආ. උ. ක. විසින් ගනු ලබන තීරණය අවසාන තීරණය විය යුතු ය.

19. 17 වන නියෝගයේ විධිවිධාන කුමක් වුවද, යම් ඉල්ලුම්කරුවකු 4 වන නියෝගයට අනුව එම ආහාර හෝ ආහාර පිළියෙල කිරීමේ දී භාවිතා කරන සංඝටක වෙනුවෙන් අලුත් ඉල්ලුම්පත්‍රයක් ඉදිරිපත් කළ හැකි ය.

උපලේඛනය

සෞඛ්‍ය සේවා අධ්‍යක්ෂ ජනරාල්,
(ප්‍රධාන ආහාර බලධරයා)

ජාන වෙනස් කළ ආහාර ආනයන කිරීම/ඊට ආනුෂාංගික ආහාර සංඝටක හෝ ද්‍රව්‍ය සඳහා අවසර ලබාගැනීමේ ඉල්ලුම්පත්‍රය

මම /අපි ජාන වෙනස් කළ ආහාර ආනයනයට /ජාන වෙනස් කළ ආහාර ආනයනයට සහ විකිණීමට ආහාර සංඝටකයක් ලෙස ජාන වෙනස් කළ ද්‍රව්‍ය ආනයනය කිරීම සැකසීමට /පිරිසැකසීමට ජාන වෙනස් කළ ආහාර නිපදවීමට සහ විකිණීමට අදහස් කරමි/ කරමු. 4¹ වන නියෝගය ප්‍රකාර සැපයීමට අවශ්‍ය විස්තර පහත සඳහන් කර ඇත.

1.	අයදුම්කරුගේ /කරුවන්ගේ නම සහ ලිපිනය සහ සංවිධානය /ව්‍යාපාරය පිළිබඳ අදාළ තොරතුරු :_____.
2.	ආනයන කිරීමට අදහස් කරන ආහාර හෝ ආහාර සංයුක්ත පිළිබඳ විස්තර සහ අවශ්‍යතා :_____.
3.	ආහාර නිෂ්පාදනය පිළිබඳ ක්‍රියාවලිය හෝ නිපදවීම පිළිබඳ සවිස්තරාත්මක විස්තර :_____.
4.	දාරක ජීවියා හෝ ආහාර පිළිබඳ සවිස්තරාත්මක විස්තර :_____.
5.	දායක ජීවියා පිළිබඳ විස්තර :_____.
6.	නිෂ්පාදනයේ පෝෂ්‍ය පදාර්ථ, විෂ ද්‍රව්‍ය හෝ අසාත්මික ප්‍රතික්‍රියාවල ඇතිවන වෙනස්වීම් පිළිබඳ තොරතුරු යනාදිය :_____.
7.	ආහාරයේ සුරක්ෂිතභාවය පෙන්වුම් කිරීම සඳහා කරන ලද අධ්‍යයන වාර්තාවල හෝ ඒ සඳහා ලබාගත හැකි වෙනත් තොරතුරු පිටපත් :_____.
8.	ආහාර සාම්ප්‍රදායික ආහාරවලින් වෙනස් නොවන බවට නිශ්චය කල හැකි දත්ත සනාථ කිරීමට විශ්ලේෂණ වාර්තාව :_____.
9.	අවශ්‍ය අවස්ථාවන්හි දී වෙළෙඳපොළට ඉදිරිපත් කිරීමේ කොන්දේසි සහ එයින් නිෂ්පාදනය කරන ආහාර භාවිතා කිරීමේ දී සහ පරිභරණය කිරීමේදී අදාළ නිශ්චිත කොන්දේසි :_____.
10.	අවශ්‍ය විටක දී එම ආහාරය හෝ ඉන් නිපදවූ ආහාරවල ජාන වෙනස්වීම් අනාවරණය සහ හඳුනා ගැනීම සඳහා නියැදි ලබාගැනීම සහ ජාන වෙනස්වීමේ ක්‍රියාවලිය හඳුනා ගැනීම සඳහා ක්‍රමයක් :_____.
11.	ජාන වෙනස් කළ ආහාර පිළිබඳ සහ එහි පාලනය පිළිබඳ නියැදි ඉදිරිපත් කිරීම :_____.
12.	අනුමතය සහ ඒවා වෙළඳාම පිළිබඳ ලියකියවිලි වෙනත් රටක හෝ රටවල මෙම ආහාර හෝ ඊට සමාන ආහාර අනුමත කර ඇති බවට :_____.
13.	පසු-වෙළෙඳපල අධීක්ෂණ සඳහා සුදුසු යෝජනාවන් :_____.
14.	අයදුම්පතේ තක්සේරු ක්‍රියාවලිය පහසු හා ඉක්මන් කිරීම සඳහා අදාළ වන වෙනත් ඕනෑම කාරණයක් :_____.

1. අනවශ්‍ය වචන කපා හරින්න.

සපයා ඇති තොරතුරු මාගේ/ අපගේ දැනුම අනුව නිවැරදි බවටත්, විද්‍යා පර්යේෂණ වලින් සපයා ඇති නව තොරතුරු කරණකොට ගෙන සපයා ඇති තොරතුරු වැරදි සහිත බවට හෝ වෙනස් කළ යුතු බවට පසුව දැනගත් විට මම/අපි ආහාර පාලකයාට ප්‍රමාද නොකර දැනුම් දෙන ලෙසටත්, ඉල්ලුම්පත්‍රයට හෝ අදාළ නිෂ්පාදනයට සම්බන්ධ අමතර තොරතුරු ආහාර පාලකයාට අවශ්‍ය වූ විට එය සපයා දෙන ලෙසට මම/අපි බැඳී සිටිමි./සිටිමු. තවද, අනුමතය ලැබුණු අවස්ථාවෙහි නිෂ්පාදනය ආනයනය, නිපැයුම / පිරිසැකසුම, ඇසුරුම, ලේබල් කිරීම, ගබඩා කිරීම, ප්‍රවාහනය සහ අලෙවි කිරීමේ දී ආහාර පාලකයා නියම කරන ලද කොන්දේසිවලට බැඳී සිටින ලෙසට මෙයින් මම/අපි සහතික කරමි/කරමු.

_____,
ඉල්ලුම්කරුගේ/කරුවන්ගේ අත්සන/අත්සන්.

දිනය :_____.

සටහන් : අයදුම්කරුවන් විසින් මෙහි ඉල්ලා ඇති සියළුම තොරතුරු සවිස්තරව සැපයිය යුතු ය. ඉල්ලුම්පත්‍රයට අමුණා ඇති ලියකියවිලි හෝ කාරණා අදාළ තීරුවේ සඳහන් කළ යුතු ය. යම් විශේෂ අවස්ථාවන්හි දී යම් කරුණුවලට අදාළ තොරතුරු සැපයීමට අපොහොසත් වුවහොත් එය නොකිරීමට හේතු පැහැදිලි කළ යුතු ය.