



PROCUREMENT NOTICE - GLOBAL

STATE PHARMACEUTICALS CORPORATION OF SRI LANKA

The Chairman, Departmental Procurement Committee of the State Pharmaceuticals Corporation of Sri Lanka will receive sealed bids for supply of following items to the Ministry of Health.

Bid Number	Closing Date & Time	Item Description	Date of issuing of Bid Documents	Non-refundable Bid Fee (LKR)
DHS/L/WW/113/25	22.12.2025 @ 09.00 A.M.	Nutrient broth No 02, Mueller Hinton Broth and Gonococcal culture Agar base	11.11.2025	3,000/- + Taxes

Bids should be prepared as per the particulars given in the Bidding Documents available to prospective bidders on working days between 0930 hours to 1500 hours at the **State Pharmaceuticals Corporation of Sri Lanka, Head Office, Administration Department, "Mehewara Piyasa" 16th Floor, No. 41, Kirula Road, Colombo 5.** These could be purchased on cash payment of a non-refundable Bidding document Fee per set as mentioned above. Offers received without enclosing original payment receipt are liable to be rejected.

Wherever necessary potential bidder/bidders should get registered in terms of the Public Contract Act No.3 of 1987 before collecting the Bidding Documents and also should get the contract registered after the tender is awarded. All Bids should be accompanied by a Bid Bond as specified in the Bidding Documents.

Sealed Bids may be sent by post under registered cover or may be personally deposited in the box available for this purpose at Administration Department of the State Pharmaceuticals Corporation at "Mehewara Piyasa" 16th Floor, No. 41, Kirula Road, Colombo 5, Sri Lanka.

Bids will be closed at the Head office of the State Pharmaceuticals Corporation on the dates and time mentioned above and will be opened immediately thereafter. Bidders or their authorized representatives will be permitted to be present at the time of opening of Bids.

Bidding Documents are being sent to Sri Lanka missions abroad and foreign missions in Sri Lanka.

Note: Submitting tender samples are mandatory

CHAIRMAN -PROCUREMENT COMMITTEE
STATE PHARMACEUTICALS CORPORATION OF SRI LANKA
"MEHEWARA PIYASA", 16TH FLOOR, NO. 41, KIRULA ROAD,
COLOMBO 5.
SRI LANKA.

TELEPHONE : 00 94-11- 2335008
FAX : 00 94-11- 2582495
E-MAIL : mgrsurgical@spc.lk

BID NO. : DHS/L/WW/113/25
DATE OF ISSUE : 11.11.2025
CLOSING DATE & TIME : 22.12.2025 AT 09.00 HOURS SRI LANKA TIME

Special Conditions for tendering :

1. Offers should be accompanied with the original of valid registration certificate/any **Subsequent renewal certificates where applicable** or **a copy certified by an Attorney at law, of aforesaid document** issued by the National Medicine Regulatory Authority in Sri Lanka.
2. Offered item should bear both our SR number and the Item number. However at the bid opening only the item numbers will be read out. Therefore price quoted should be shown against each item number.
3. **A break-up of** FOB and Freight charges should be quoted separately against each item in addition to quoted C&F price.
4. The volume of the total quantity of each item should be given in cubic meters (m³)
5. Foreign offers should be on C&F {CPT/CFR (into FOB and freight)} Colombo basis. **Only** FOB offers are not acceptable. If offers are received on Import & Supply basis from local suppliers, those offers should be in LKR. All local suppliers/manufacturers should in LKR for the total delivery price to MSD stores.
6. Fax/E-mail offers directly sent to State Pharmaceuticals Corporation are not acceptable. Tenderers are requested to draw their attention to the clause "Submission of Bids" of the bid document in this regard.
7. If awarded supplier is unable to adhere the delivery schedule due to no fault of the SPC/Ministry would result in the supplier being surcharge 0.5% of total bid amount per day from the due delivery date.
8. The original payment receipt has to be annexed to the offer. Offers without same will be rejected.
9. We reserve the right to reject offers which do not comply above.
10. **The offer should be valid up to 20.06.2026**

CONDITIONS FOR SUPPLY FOR SPC ORDERS – APPLICABLE FOR SURGICAL & LAB ITEMS

(a) Part A-General Order Conditions (GOC) of Supply

1. The consignments supplied in respect of an order concerned, shall exactly match with the reference sample submitted and the product information (item descriptions, shelf life/warranty where applicable, manufacturer's name, country of manufacture, country of origin, etc.) provided in the bid document by the supplier, which has been accepted by the procurement committee, and included in the Indent / Purchase Order (PO), issued by SPC.
2. All items shall be supplied, sourcing from the manufacturer and country of manufacturer, stated in the Purchase Order (PO)/Indent of SPC and wherever applicable shall have a valid product registration or waiver of registration from NMRA.
3. Maintaining the validity of the product registration during the period of supply(delivery schedule), obtaining waiver of registration &/ import license / manufacture licensing at NMRA, is a pre-requisite for the supply of surgical, pharmaceutical & laboratory items. Hence all suppliers shall produce relevant valid registration certificates/licenses, when requested by MSD/SPC.

When the validity of the product/manufacturing licenses and registrations of NMRA (eg; manufacturing license, product registration and GMP certificates), of local manufacturers / local suppliers, lapses during the year or during the period of supply (delivery schedule), it shall be extended / renewed by the supplier. A certified copies of afore mentioned valid certificates shall be submitted to MSD by the supplier when deliveries are made.

4. The number of batches per consignment shall be minimal. Batch quantity shall be an equal multiple of the quantity of the consignment and the proportionate size of the batch quantity shall be not less than 15% of the quantity in the consignment.
5. If MSD decides to accept a part or full consignment, with deviations from certain tender conditions (eg: with regard to labeling/packaging etc. due to an urgency, that shall be done subject to, either rectifying the defect within 05 working days by the supplier, or recovering the total cost [a] of rectifying the defect by MSD (via a duly contracted third party providing such services), from the supplier with a 25% surcharge on the labeling cost. (total charge = [a]+[a]x0.25) or 2% of the invoiced value, whichever is the highest.

All possible tender deviations such as Packing, labeling, delivery schedule, storage status, payment mode & conditions, etc., shall be communicated and agreed upon before accepting the tender award by the supplier. Noncompliance of same shall be considered as tender violations, to apply surcharge (as clause No. 37).

6. The specifications of the product offered by the suppliers in the tender, shall match with the tender specifications for the item and **any form of alternate offers for the same, will not be entertained**, when there are product/s offered in compliance with the tender specification.

Shelf life & Warrantees

7. In respect of Non consumables; laboratory items and surgical items: Manufacturer or supplier or local agent shall provide a warranty for a period, not less than as specified in the specification of the item and /or it's sub components/articles supplied (eg: Special Instrument sets), unless otherwise agreed upon prior to awarding the tender.

The supplier's invoice shall indicate, the validity period of the warrantee from the date of receiving goods at MSD and a warrantee card with all details, including the local contact details of warrantee services provider, shall also be inserted in each individual pack.

Foreign suppliers of all such items shall have their own local agent in Sri Lanka, capable of providing technical support, repair and spares, when necessary (**This clause No. 07 is not applicable for all Pharmaceuticals and all Consumable Surgical & Laboratory items**)

8. Freshly manufactured stocks of the product shall be supplied; thereby the residual Shelf Life (shelf life remaining at the time of delivery of goods in Sri Lanka/MSD stores/Sri Lanka) of the product, shall be 85% of the product shelf life specified in Indent/PO or as certified in the product registration certificate or indicated in any other way by NMRA)
 - (a) When the shelf life is not specified in the indent/PO/item spec; the requested shelf life shall be considered as, 36 months for consumable surgical items. (Shelf life of not applicable for surgical non-consumables) and 24 months for Pharma/Laboratory items. The Difference of the residual and requested product shelf life shall not exceed 1/6th (one sixth) of the original product shelf life.
 - (b) In the violation of the above tender condition, Director/MSD reserves the right to accept a reduced quantity, that is usable (as per the actual consumption rate) up to three months before the expiry of same and will subject to application of a penalty (as clause No. 37 and footnote 01)

Standards & Quality

9. Standards; In respect of all Pharmaceutical products supplied, shall comply Pharmacopoeia Standards that are indicated in the item specifications, other Pharmacopoeia Standards accepted in the product registration by the National Medicines Regulatory Authority.
10. As per the product registration dossier approved by NMRA, the product information leaflet (PIL) for the Pharmaceuticals items and the user manual/instruction pamphlet for surgical items. With information to users regarding the; storage conditions, maintenance, and other product compatibilities, shall be provided with the product, for acceptance of goods by MSD.

Any product deficient of or incompatible with, its sub-components/accessories, not at the specified quality standards or all its components not unitized appropriately in packaging (as a set) shall be rejected.

11. Withdrawal from use of items due to quality failure found as manufacturer's fault:
 - (a). In case of batch withdrawal, **value of entire batch quantity supplied** shall be recovered from the supplier.
 - (b). In case of product withdrawal, **value of entire product quantity** supplied shall be recovered from the supplier.
 - (c). In the event of either a) or b) above, supplier shall be charged the total **cost involved for MSD, of the quality failed supplies** with 25% administrative surcharge of the same.
12. The storage conditions and the packing requirements of the product shall conform to the information given by the manufacturer and accepted by NMRA for the product registration or shall conform to the information submitted for waiver of registration granted by NMRA in exceptional circumstances. (refer clause No.24)

If the offered product, deviate from NMRA registered product features, supplier must provide with the bid, a declaration to certify the NMRA accepted product details such as; storage conditions, pack details/contents/sizes and standard batch quantity/size of the product.

13. Immediately after delivery at MSD, the consignments shall be subjected to testing appropriately drawn, one random batch sample (Post-delivery sample) of the consignment at a government/semi-government/accredited laboratory (to be selectively applied for Surgical & Lab items, depending on availability of testing methodology and facilities)

If the sample is found to be substandard, random batch samples will be tested from all the batches/lots in the consignment, and entire expenses on such tests, like value of samples, transport, sampling and testing charges, etc, will be recovered from the supplier.

14. Consignments supplied to MSD violating the storage conditions indicated on product labels and/or product information leaflet (as accepted for product registration at NMRA), shall be considered as quality affected consignments and quality assurance of such consignments shall be carried out by post-delivery testing at government / semi government laboratory in Sri Lanka or at an accredited laboratory (foreign/local). All the expenses on such an event, including storage cost shall be borne by the supplier. If found to be quality affected the consignment will be treated as quality failed (as clause No.11).

Pack size, Labeling & Packaging

15. Offers for pack sizes at a lower level(smaller quantity per pack) than the pack size specified in the item description/specification and MSD order List, are also acceptable, but higher level (larger quantity per pack) pack sizes will not be entertained unless otherwise offered with the original bid and accepted by the procurement committee, with the concurrence of MSD.
16. In respect of bulk packs of all pharmaceuticals (not applicable for blister/strip packs), "DHS" mark shall be
 - (a). embossed or printed in case of tablets
 - (b). printed in case of capsules

Above condition can be waved off, if the purchase order quantity is less than 100,000 tablets/capsules, with deliveries in one/more lots **or** when an exemption is notified in the special order conditions of the relevant MSD order list (**This clause No. 16 is not applicable for all consumable and Non consumable Surgical and Laboratory Items**)

17. Each; innermost pack, vial/ampoule, pre-filled syringe or bottle, shall bear the item Description, SR No, Batch No/Lot no., Product Reference/Catalogue No.s of Surgical items), Date of Manufacture, Date of Expiry (of consumables only) and "STATE LOGO" of Government of Sri Lanka.

It is essential to include and exactly match the dates of Expiry (not applicable for Surgical Non-consumables) & date of Manufacture (in any form as “Year & Month” or “No Exp.”), in the innermost pack and supplier’s invoice.

18. Description of the Item, SR No, Date of Manufacture, Date of Expiry, Batch No, Name and address of manufacturer and “STATE LOGO” of Sri Lanka Government shall be clearly marked on the outer covering of the individual/innermost pack containing the minimum unit of measure, including blister & strip cards and on the outer cover of the carton/box.
Any deviations of the Date of Manufacture (DOM)/ Date of Expiry(DOE)declared in the offer shall be approved by MSD and DOM & DOE shall consist of at least the year & month.
19. All outer most cartons (shipping packages) shall bear the MSD Purchase Order No, SPC Indent No., SR No, Batch No, and Date of Expiry in size 1.5cm letters / figures in prominently visible manner. This may be printed, stenciled or label properly affixed.
20. Batch Number of the product shall be separately Barcoded (in Code 128 or 2D formats) and Barcode shall be printed on the labels at all levels of packing as described below, conforming to the industry standards in Barcode printing and pasting.
Format shall be according to Code 128 or 2D standards.
Maximum barcode size shall be 5.0cm (length) x 2.5cm (width).
21. In case of receiving goods under inappropriate packaging conditions(not in good order), was to be sorted out by MSD to select the items in good order by 100% checking/handling of the consignment, all expenses incurred to MSD in such an event (including demurrage charges, cold stores charges, labor charges etc. or any other charges incurred until goods are ready for acceptance), have to be paid to MSD by the local supplier, before attending to checking the consignment 100%, by MSD.

In respect of SPC imported supplies, if the local agent does not follow suit as above, such extra expenses incurred to MSD shall be recovered from the supplier by SPC and refund to MSD.

Storage Conditions & Temperature

22. If the storage temperature & conditions are not specified in the item specification, NMRA accepted product storage conditions, shall conform to Sri Lankan ambient storage conditions in the ranges of 30⁰c +/- 2⁰c temperature and 75% +/-5% relative humidity. The product storage conditions shall be clearly indicated at all levels of labels/packages/boxes.
23. Maintenance of Cold Chain;
 - a. In case of cold storage items, cold chain monitors (temperature recording devices) shall be included for each carton and the cold chain shall be maintained according to the manufacturer’s instructions during storage, transport and delivery.
 - b. Supplier shall use suitable prominently visible identification marks of international standard, with appropriate colours and sizes for easy identification of cold cargo. Supplier shall use standardized **USB Devices** for temperature data logging inside the packages and shall provide free of charge, data logger readers **&/ software (reading apps compatible with Windows-07/latest)** to wharf department of SPC in advance, to enable examining the maintenance of cold chain in transit, and before taking over the consignment by MSD.
 - c. If the cold chain break is observed at the time of taking over the consignments by MSD, such consignments shall be rejected, indicating the reason on the relevant **WDN or copy of the delivery documents**. In such an event, the SPC shall arrange necessary cold storage for the consignment until ‘observed cold chain break’ is investigated leading to acceptance / total rejection of consignment and the expenses born by MSD / SPC in arranging the cold storage shall be recovered from the supplier.
 - d. The vehicles transporting cold cargo to MSD shall be equipped with temperature monitoring devices and the vehicle shall have NMRA approval for transport of pharmaceuticals.

e. The suppliers shall dispatch consignments of the items, which require coldchain maintenance, to arrive in Sri Lanka during Monday to Thursday to avoid additional demurrage & storage charges during weekends, during which MSD stores is closed. In case of non-compliance of this condition, any additional expenses incurred to MSD and SPC, to Custom clear/store/receive such consignments shall be recovered from the supplier.

24. In respect of the products requiring controlled temperature storage (Eg. $< 25^{\circ}\text{C}$, $2-25^{\circ}\text{C}$, $15-20^{\circ}\text{C}/30^{\circ}\text{C}$, $2-8^{\circ}\text{C}$ etc.), supplier shall provide MSD with latest product stability study reports with the invoice of the consignment.(report shall include studies; at $30^{\circ}\text{C} \pm 2^{\circ}\text{C}$ & $75\% \pm 5\%$ RH for **AC stored** items and at $25^{\circ}\text{C} \pm 2^{\circ}\text{C}$ & $60\% \pm 5\%$ RH for **Cold stored** items. It shall be a true copy of the latest report submitted to NMRA or a report issued within last 05 years). (refer clause No.12)

Delivery Requirements

25. All items shall be supplied as per the latest/final delivery schedule, communicated to the supplier, as an amended Indent/PO delivery schedule (if not amended, original schedule in the Indent/PO will apply) mutually agreed between MSD& SPC, at the time of establishing the payment terms (L/C, DP, TT, etc). Any deviation from this agreed delivery schedule shall be treated as a defaulted delivery.

Contravening the above directions, if the delivery schedule is violated by the supplier for no fault of MSD/SPC/MOH and in the event MSD decides to accept any such consignment in full or part thereof, that is delivered after the due delivery date, Condition No. 27 on delayed deliveries, shall be applied.

26. All consignments shall be delivered at Medical Supplies Division or an alternate receiving point as directed. However sending consignments **to reach Sri Lanka from 15th December to 10th January** shall be avoided, unless otherwise prior approval has been granted by MSD for such deliveries.

27. Defaulted consignments with respect to delivery schedule shall only be considered for acceptance, subject to a penalty imposed for the delay due to suppliers fault, allowing a grace period up to two weeks. Consignments delivered after that grace period shall be considered for acceptance subject to a penalty to the supplier as described below ;

(a). A penalty of 0.5% per day of the consignment value, calculated commencing from the 15th day up to 60th day delay from the due delivery date, as per the indent/PO or its' latest amended delivery schedules.

(b). When the delay exceeds 60days purchase order will be considered as automatically cancelled, on defaulted performance. In such a situation, MSD reserve the right to recover liquidated damages or to revoke the cancellation (eg. if payments have been released prior to such a cancellation), and accept the consignment subject to a 25% admin surcharge.

28. (i). If any local purchases were to be made by MSD/SPC to ensure continuity of supply (due to noncompliance of Indent/PO/its' amended; delivery schedule); in the ensuing period inclusive of the grace period for delivery from due delivery date, extra expenditure incurred on such local purchases, over the landed cost of relevant SPC main order, shall be recovered from the supplier.

(ii). If a delivery defaulted (violating delivery schedule in the indent/PO) SPC supplier/his local agent, who participate in an urgent local purchase tender of SPC or MSD for the same item, quoting the same product or any similar product, is bound to supply the local purchase order at the landed cost of the defaulted SPC main order. In violations of the same, the cost difference will be set off from the payments to the supplier of the corresponding SPC main order.

29. In respect of local manufacturers/ local suppliers, all deliveries shall be made only on week days excluding public holidays, also allowing adequate time to enable the completion of the receiving process at MSD stores before 3.30 p.m.

In the event of failure to meet this deadline due to supplier's fault (eg. In delivery; time, product, document, etc.) goods shall be accepted on the following working day, such date shall be counted for working out penalties as per No. 27 (regarding defaulted consignment) of the conditions of supply.

As an alternative, supplier can request MSD to take over the consignment on the same day, subject to settling all other expenses (i.e. staff OT, forklift charge, etc.) of MSD, by the supplier.

30. The extension of L/C's overstepping delivery schedules in the Indent/PO/its' amendments, shall not in any way affect the recovery of late delivery charges, as per Condition No. 27 (regarding defaulted consignments) and any other direct or indirect additional costs/liquidated damages, relating/consequent to extension of L/C.
31. When adequate storage space is not available at MSD, to accept a delivery defaulted consignment (deviating from the delivery schedule in the Indent/PO/its' amendments) under the condition No. 27, any additional expenses caused to MSD or SPC in arranging temporary external storage and other expenses (eg. demurrage, detention, container storage, re-handling cum transport, etc.) shall be borne by the supplier.

Documents & Information

32. MSD Order No, Item Description, SR No, Batch No., Date of Manufacture, Date of Expiry and product Storage Condition, shall be indicated in all Supply Invoices and detailed Packing Lists.
33. One of the tender samples of the selected bid shall be forwarded to MSD, for using as a reference sample (can make it; a part of the last consignment or a returnable to supplier) for checking the conformity of the consignments received under the indent/PO. (applicable for all surgical items and laboratory regular items except when specified in respective order lists).

The product artwork or dimensional detail diagrams, product Catalogues and Catalog No's, as necessary for the surgical items (**not relevant to pharmaceutical & Laboratory items**) shall be provided with the bid document, for reference in the; tender evaluation by SPC, ascertaining (before awarding) user acceptance of deviations from the spec by MSD and inspecting the consignments delivered to MSD.

The artwork of the; specimen labels, minimum pack and outer most box/shipper carton, that satisfies the above mentioned labeling conditions shall be provided before signing the contract with the performance bond.

- 34 The supplier shall submit all shipping documents to (Including Bills of Lading / Draft Air Way Bills etc.) SPC Imports department and MSD by e-mail (follow instructions in website www.msd.gov.lk), at least 03 days before the Expected Time of Arrival (ETA) of sea freighted consignments & 02 days before the ETA of Air freighted consignments.
35. After releasing the Indent/PO or establishing L/C, the latest logistical position of manufacturing & supply on the Indent/PO, shall be updated biweekly through e-mails to SPC with a copy to MSD by the supplier.(follow instructions in the website www.msd.gov.lk)
If it is not complied or the information so provided are found to be incomplete/false, the grace period (for supply delays) mentioned in the condition No. 27 will not be applicable.

Common conditions

36. In addition to the general conditions of supply given herein, item/order-list specific amendments, exclusions or additions to the same, stated in the covering letter of the order list and any other relevant conditions as per the tender document issued by SPC, are also applicable. The order/item specific; new conditions or amendments to General Order Conditions, will be included in the order list itself and as a remark entry in the MSMIS order records.
37. Administrative surcharge of 25%(on the value of goods), will be applied for tender condition violations that cause deficiencies in supply with respect to; quality, standards & specifications, short packing & short supply or delayed delivery as per the cabinet decision. (eg. As in conditions No. 08,05,10,13)

Abbreviations : NMRA ; National Medicines Regulatory Authority/Sri Lanka, SPC ; State Pharmaceuticals Corporation, MSD; Medical Supplies Division,

(b) Part B-Special Order Conditions (SOC) of Supply

Note: SOC's are used, when it is really necessary to enable, item/order list specific deviations from the GOC clauses that are applicable to all or selected items in the order list concerned and in which case the relevant order list No. and SR No. s, shall be indicated separately against each clause of SOC, with the counter signature of Director (MSD) to make it effective.

Items to be delivered at Medical Research Institute, Colombo 08 and National STD/AIDS Control Programme, Colombo 10.

Sufficient quantity of samples should be forwarded for evaluation.

Special Conditions

- (I) Suppliers should submit all shipping documents including the Bill of lading or Air Way Bill to SPC at least 2-3 days prior to arrival of the consignments to prevent any delay in clearance.

Demurrage / additional charges if any which become payable due to supplier's failure to comply with this requirement will be claimed from the supplier.
- (II) In the event of an award made to you on this tender, SPC reserve the right to cancel/suspend the procuring of said order in any stage, if you would be placed the defaulted supplier's list due to quality failure found in your previous supplies made to SPC or non compliance of contractual agreement.
- (III) This bid is administered by the provisions of the "Public Contract Act No. 3 of 1987" and therefore, in the event bidder is to retain an agent, representative, nominee for and on behalf of Bid or shall register himself and such public contract act in accordance with the section 10 of the Public Contract Act and produce such valid original certificate of registration with the bid.
- (IV) Where a purchase for a particular item is being made for the first time from a supplier, or where there are previous quality failures on goods supplied by a Particular supplier payments will only be made upon testing the quality and standards of the goods and comparing the bulk supply with the samples provided along with the offer.
- (V) Destination Terminal Handling charges (THC) should be borne by the supplier at the Port of Loading. Hence when the C&F prices are quoted this should be inclusive of THC.
- (VI) The bid submitted should be duly signed and endorsed by the Bidder/ Tenderer himself (with the name and designation of the signatory) or by the representative. Representatives submit offers on behalf of their principals should submit a letter of authorization and power of attorney (if signing on behalf of the principals) and also should submit documentary proof on their registration as per the Act. No. 03 of 1987 with the Department of the Registrar of Companies – Sri Lanka.
- (VII) In the event of delivery of consignments deviating from given delivery schedule by MSD due to default of supplier and same is rejected due lack of storage space available at MSD warehouses, any resulting demurrage charges incurred shall be borne by the suppliers concerned.
- (VIII) All Shipment should be made exclusively on vessels belonging to the Ceylon Shipping Corporation or those chartered by CSC. Shipments on other vessels will be permitted in instances where vessels of the Ceylon Shipping Corporation do not call at the Port of Shipment or if they are not available for timely shipment of cargo. In which event the supplier should attach a waiver certificate issued by Ceylon Shipping Corporation on their Authorized Agent in the supplier's country.
- (IX) Procurement Committee has the authority to decide whether pre-shipment/pre delivery / post delivery samples to be tested. In such cases the supplier will have to bear the cost of testing samples.
- (X) The recommended storage mentioned on the product label should be maintained at transit also and storage condition should be clearly showed on Bill of Lading/Airway Bill and Invoice.

- (XI) a) for products which are imported to Sri Lanka the registration should also be valid until at least six (06) months after the last consignment of the products to be procured are due to be received in Sri Lanka.
- b) For products which are manufactured in Sri Lanka the registration should be valid for at least six (06) months after the last consignment of the products to be procured are received by the Procurement Entity.
- (XII) Local Agent shall attend to renew the product registration with NMRA six months prior to expiration of the existing product registration.
- (XIII) Supplier shall submit the signed contract within 14 days of receiving of the contract agreement from SPC.
- (XIV) The below mentioned documents (the original or copies certified by the attorney at law) should be submitted along with copy documents to SPC.
1. A certified copy of the Certificate of Analysis/warranty
 2. A certified copy of the Customs declaration
 3. Original of the Import License
 4. Original of the Customs Assessment Notice
 5. Certificate copy of NMRA or WOR.
- (XV) A copy of the Product Registration Certificate issued by the NMRA, certified by an Attorney – at-Law
- (XVI) The Original Letter of Authorization issued by the manufacturer, or a copy certified by an Attorney-at-Law
- Note : A certified copy of Business registration certificate (by an Attorney at Law) should be submitted with the offer.***

BID NO: DHS/L/WW/113/25 CLOSING ON : 22.12.2025 at 9.00 a.m.

ORDER LIST NUMBER: 2025/SPC/N/C/D/00021

(A) ITEM NO	(B) SR NO	(C) ITEM	(D) QTY	(E) DELIVERY	(F) Bid Bond value (LKR)
1	41211201	Nutrient broth No 2	1,000g	100% Immediately	
2	41201502	Mueller Hinton Broth	1,000g	100% Immediately	
3	41220201	Gonococcal Culture Agar Base	3,000g	100% Immediately	

All tenderers should furnish an unconditional Bid Bond for each SR No. encashable on demand to the value mentioned in the Column F.

Amount of Bid Bond should be 2% of the bid value of each item to be submitted along with the bid, when the tendered value of each item exceeds LKR 01 million. (when not indicated in the Column F).

Bid Bond should be submitted with valid up to 20.07.2026 together with the tender

A non refundable fee of Rs. 3,000/= + taxes should be paid in cash to SPC for each set of Tender Documents and attached it to the Bid.

Note :

Amendments to Global Tender Book,

- (I) Clause No 27 (Page 18)
To be deleted 27.4 & 27.5
- (II) Clause No 19.1 [REGISTRATION – Page 13]
To be include to read as
- (c) For products which are imported to Sri Lanka the registration shall be valid until the last consignment to be procured is received by the Procuring Entity (PE)
- (d) For products which are manufactured in Sri Lanka the registration shall be valid until the last delivery of the product to be procured is received by the Procuring Entity (PE)
- (III) To replace the clause No 17.4 & 17.5 in contract document on page No 44 to read as above (c) & (d).

Please refer Global Bid Document

D: [Global Tender - Bid Document for Surgical Items DPC](#)

Sri Lanka Demokratik Sosyalist Cumhuriyeti

Tarım, Hayvancılık, Arazi ve Sulama Bakanlığı

(Tarım Birimi)

Üre (Öğütülmüş ve Tanecikli) Gübre Tedarik İhalesine Davet

10.000+/-5%Mt Üre (Öğütülmüş) ve 5.000+/-5%Mt Üre (Tanecikli) alımı

Devlet Gübre Limited Şirketine gübre

İhale No.: 2025/MoA/SFCL/URP&G/ICB/02

Tarım, Hayvancılık, Arazi ve Sulama Bakanlığı Sekreteri adına Daimi Yüksek Düzey Tedarik Komitesi (SHLPC) Başkanı, 10.000+/-5% Mt. Üre (Öğütülmüş) ve 5.000+/-5%Mt. Üre (Tanecikli) tedariki için, aşağıda verilen ayrıntılara göre, **geri alınamaz Akreditif (LC şartları) ödeme koşulları altında CIF esasına göre** Devlet Gübre Limited Şirketi'ne kapalı teklifler sunmaya davet etmektedir:

İhale No.	Sevkiyat Şekli	Gübre Türü	Miktar (Mt)	Şekil	Teklif Teminat Garantisi	Kolombo'ya Teslimat
2025/MoA/S FCL /URP&G/ICB/ 02	CIF bazlı	Üre (Öğütülmüş)	10,000+ /- 5%	Torbalı (yükleme limanında dökme olarak sevk edilecek ve boşaltma limanı olan Kolombo'da gemi yanında 50 kg'lık torbalara doldurulacaktır).	48,500 Amerikan Doları	Akreditifin (LC) açılmasından sonra 42 gün içinde
					14,950,000.00 LKR (Yerli tüccarlar için)	
		Üre (Tanecikli)	5,000+/- 5%		25,500 Amerikan Doları	
					7,855,000.00 LKR (Yerli tüccarlar için)	

* Yerli tüccarlar Sri Lanka Rupisi (LKR) cinsinden Teklif Teminat Garantisini sunmalıdır.

02. Uygun teklif sahibi aşağıdaki şartları yerine getirmelidir:

i. Bütün teklif sahipleri işbu sözleşme kapsamındaki malları sağlamak için yasal hakkı taşımalıdır.

ii. Teklif sahibi, teklifin sunulduğu tarihten itibaren en az üç (03) yıl süreyle ilgili ülkedeki yetkili makamlara ticari işletme olarak kayıtlı olduğunu ve menşe ülkesinde yasal olarak kurulmuş bir ticari işletme olduğunu kanıtlamak için ilgili makam tarafından düzenlenmiş kayıt/kuruluş belgelerinin taranmış (renkli) bir kopyasını sunmalıdır.

iii. Teklifin sunulduğu tarihe kadar geçtiğimiz 2 yıl içinde herhangi bir ülkede Uluslararası Kimyasal Gübre Ticaretinde deneyim. Yerel tüccarlar, teklifin sunulduğu tarihten önceki iki (2) yıllık süre boyunca Sri Lanka'ya kimyasal gübre sağlama alanında deneyim göstereceklerdir.

iv. Teklif sahibinin yabancı olması durumunda Sri Lanka'daki yerli bir temsilci/vekil, vekalet vereni temsil etmelidir.

v. Yerli tüccarlar ise Ulusal Gübre Sekreterliği (NFS) tarafından verilen geçerli bir ithalat lisansı taşımalıdır.

vi. Tekliflerin sunulduğu tarihte veya sözleşmenin verildiği tarihte Maliye, Planlama ve Ekonomik Kalkınma Bakanlığı Kamu Maliye Departmanı / Ulusal İhale Komisyonu (NPC) tarafından uygun bulunmadığına dair bir bildirimde bulunan bir teklif sahibi diskalifiye edilecektir.

vii. Teklif verenlerin çıkar çatışması olmamalıdır. Çıkar çatışması olduğu tespit edilen tüm teklif verenler diskalifiye edilecektir. Bu ihale sürecinde teklif sahiplerinin, alıcı tarafından satın alınacak malların tedarikine ilişkin kullanılacak tasarım, şartname ve diğer belgelerin hazırlanması için danışmanlık hizmeti vermek üzere görevlendirilmiş bir firma veya onun bağlı kuruluşlarıyla geçmişte veya hâlen ilişki içinde olmaları durumunda, bir veya daha fazla tarafla çıkar çatışması içinde oldukları kabul edilebilir.

03. İhale No. 2025/MoA/SFCL/URP&G/ICB/02 –Öğütülmüş için teklif sahiplerinin sunması gereken Teklif Teminat Garantisi tutarı 48.500,00 ABD Doları, İhale No. 2025/MoA/SFCL/URP&G/ICB/02 –Granüler ve hem üre (Öğütülmüş) hem de üre (Tanecikli) için 74.000 ABD doları tutarında olup, Sri Lanka Merkez Bankası'na kayıtlı lisanslı ticari banka tarafından düzenlenmiş ve **18.04.2026** tarihine kadar (açılış tarihinden itibaren 116 gün) geçerli olan, Tarım, Hayvancılık, Arazi ve Sulama Bakanlığı (Tarım Bölümü) Sekreteri, No. 80/5, “Govijana Mandiraya” Rajamalwatta Road, Battaramulla, Sri Lanka adına yatırılacaktır.

04. Yerel tüccarlar, 2025/MoA/SFCL/URP&G/ICB/02 numaralı ihale için 14.950.000,00 Sri Lanka Rupisi (LKR) tutarında Teklif Teminat Garantisi sunabilirler. –Öğütülmüş, İhale No. 2025/MoA/SFCL/URP&G/ICB/02 için 7.855.000,00 LKR –Tanecikli ve üre (Öğütülmüş) ve Üre (Tanecikli) için 22.805.000,00 LKR değerinde, Sri Lanka Merkez Bankası'na kayıtlı lisanslı bir ticari banka tarafından düzenlenmiş ve **18.04.2026** tarihine kadar (açılış tarihinden itibaren 116 gün) geçerli olan, Tarım, Hayvancılık, Arazi ve Sulama Bakanlığı (Tarım Bölümü) Sekreteri, No. 80/5, “Govijana Mandiraya” Rajamalwatta Road, Battaramulla, Sri Lanka adına yatırılacaktır.

05. İlgili teklif sahipleri, İngilizce dilinde hazırlanmış eksiksiz bir İhale belgeleri paketini, Devlet Gübre Şirketi Limited'in İhale ve İthalat Sorumlusu'ndan, her bir İhale belgeleri paketi için **250.000,00 LKR (Sri Lanka Rupisi İki Yüz Elli Bin)** tutarında iade edilmeyen nakit teklif ücreti ödeyerek satın alabilirler.

06. İhale belgeleri, **13.11.2025 tarihinden 23.12.2025 tarihine kadar, her iş günü saat 09.30 ile 15.30 arasında** verilecektir.

07. Teklif verme, Uluslararası Rekabetçi Teklif Verme Prosedürü (ICB) aracılığıyla icra edilecektir.

07. Kapalı teklif, aşağıdaki adrese kayıtlı posta ile gönderilmelidir:

The Chairman of the SHLPC,
C/o. Ministry of Agriculture, Livestock, Land and Irrigation (Agriculture Division)
Admin & Procurement Division, 1st Floor
No. 80/5, "Govijana Mandiraya"
Rajamalwatta Road,
Battaramulla, Sri Lanka.

veya bu amaçla Tarım, Hayvancılık, Arazi ve Sulama Bakanlığı (Tarım Bölümü), İdari ve Satın Alma Bölümü, 1. Kat, No. 80/5, "Govijana Mandiraya", Rajamalwatta Road, Battaramulla, Sri Lanka adresinde bulunan ofiste, **24.12.2025 saat 11.00'e** kadar teslim edilmelidir.

08. İhale öncesi toplantı, **11.12.2025 tarihinde saat 10.30'da**, Tarım, Hayvancılık, Arazi ve Sulama Bakanlığı (Tarım Bölümü), No. 80/5, "Govijana Mandiraya", Rajamalwatta Road, Battaramulla, Sri Lanka adresindeki Konferans Salonu'nda (Zemin Kat) gerçekleştirilecektir.

09. **Teklifler 24.12.2025 tarihinde saat 11.00'de kapatılacak** ve hemen ardından Tarım, Hayvancılık, Arazi ve Sulama Bakanlığı (Tarım Bölümü), No. 80/5, "Govijana Mandiraya", Rajamalwatta Road, Battaramulla, Sri Lanka adresindeki Konferans Salonu'nda (1. Kat) açılacaktır. Teklif sahipleri veya yetkili temsilcileri tekliflerin açılışında hazır bulunmaları gerekmektedir. Geç gelen teklifler açılmadan iade edilecektir.

10. Daha fazla bilgi, Devlet Gübre Limited Şirketi'nin Satın Alma ve İthalat Sorumlusu Vekili'nden alınabilir. (Telefon No: +94-11-2947765/ Cep: 94-77-2069981, Faks: +94-11-2930423, E-posta: actgpm@statefertilizer.lk)

11. Satın Alma belgesinin incelenmesi, Devlet Gübre Limited Şirketi, Satın Alma Bölümü (1. kat), Lakpohora Swarnajayanthi Mawatha, Hunupitia, Wattala, Sri Lanka adresinde **13.11.2025 ile 23.12.2025 tarihleri arasında saat 09.30 ile 15.30 arasında yapılabilir.**

12. Bu belgede bahsi geçen saat Sri Lanka (GMT) standart saatidir.

Başkan
Daimi Yüksek Düzey Tedarik Komitesi
Tarım, Hayvancılık, Arazi ve Sulama Bakanlıđı
(Tarım Birimi)
No. 80/5, "Govijana Mandiraya"
Rajamalwatta Road,
Battaramulla, Sri Lanka.

Tarih: 13.11.2025

INVITATIONS FOR BIDS

PROCUREMENT OF EXPLOSIVE FOR COMMERCIAL EXPLOSIVES, FIREARMS AND AMMUNITION PROCUREMENT UNIT (CEFAP) WELISARA, RAGAMA

1. The Chairman, Department Procurement Committee of Sri Lanka Navy on behalf of Commercial Explosives Firearms and Ammunition Procurement Unit (CEFAP) now invites sealed bids from eligible and qualified bidders for following Explosives.

Sr. No.	File No.	Description	Qty
i	CEFAP/PRT/09/2025	Potassium Chlorate	100,000 Kgs

Interested eligible bidders may obtain further information from Procurement Officer CEFAP Unit and may inspect the bidding documents free of charge at the office address as given in Para 02 below:

2. The address referred above is:

Attention : Director CEFAP Unit

Address : Commercial Explosives, Firearms and Ammunition Procurement Unit, Welisara, Ragama

Telephone : 0112958227- 0112955514

Email : director.cefap@gmail.com

3. Complete set of bidding documents related procurement file in English language may be purchased by interested bidders on submission of a written application to the address mentioned in Para 02 and upon payment of a non-refundable fee of Rs. 12,500.00 (Twelve Thousand Five Hundred Rupees) The method of payment will be a deposited bank slip favour to Commander of the Navy, BOC Acc. No. – 7041344.
4. Tender will close on 1400 hrs on 23rd December 2025.

The Chairman
Department Procurement Committee
Naval Headquarters

SATIN ALMA DUYURUSU – GLOBAL
SRI LANKA DEVLET İLAÇ KURUMU

Sri Lanka Devlet İlaç Kurumu İhale Komitesi Başkanı, 2026 yılı için Sağlık Hizmetleri Bakanlığı'na aşağıdaki ürünlerin tedariki için kapalı zarflı teklifleri kabul edecektir.

İhale Numarası	Kapanış Tarihi ve Zamanı	Ürün Açıklaması	İhale Belgelerinin Yayınlanma Tarihi	İade Edilemez Teklif Bedeli
DHS/P/WW/NP/B/03/2025	30.12.2025 9.00	501 adet önceden doldurulmuş Adalimumab enjeksiyon şırıngası 40 mg/0,8 ml önceden doldurulmuş şırınga	18.11.2025	20.000 Sri Lanka Rupisi/= + Vergiler

Teklifler, potansiyel teklif sahiplerine Sri Lanka Devlet İlaç Kurumu Genel Merkezi, “Mehewara Piyasa”, 16. Kat, No. 41, Kirula Road, Colombo 5 adresinde iş günleri 09:30 ile 15:00 saatleri arasında temin edilebilen İhale Belgelerinde belirtilen ayrıntılara göre hazırlanmalıdır. Bu belgeler, yukarıda belirtilen şekilde set başına iade edilmeyen bir Teklif Ücreti karşılığında nakit ödeme ile satın alınabilir. Orijinal ödeme makbuzu eklenmeden alınan teklifler reddedilebilir.

Uygulanabilir olduğu durumlarda, potansiyel teklif sahibi/teklif sahipleri, İhale Belgelerini almadan önce 1987 tarihli 3 numaralı Kamu İhale Kanunu uyarınca kayıt yaptırmalı ve ihale sonuçlandıktan sonra sözleşmeyi kaydettirmelidir.

Tüm tekliflere, İhale Belgelerinde belirtildiği şekilde bir Teklif Teminatı eklenmelidir.

Mühürlü teklifler, kayıtlı posta ile gönderilebilir veya Sri Lanka, Colombo 5, Kirula Road, No. 41, “Mehewara Piyasa” adresindeki Devlet İlaç Kurumu İdare Departmanında bu amaçla hazırlanan kutuya şahsen teslim edilebilir.

Teklifler, yukarıda belirtilen tarih ve saatte Devlet İlaç Kurumu Genel Merkezinde kapatılacak ve hemen ardından açılacaktır.

Teklif sahipleri veya yetkili temsilcilerinin tekliflerin açıldığı sırada hazır bulunmalarına izin verilecektir.

İhale Belgeleri, Sri Lanka'nın yurtdışındaki temsilciliklerine ve Sri Lanka'daki yabancı temsilciliklere gönderilmektedir.

SATIN ALIM KOMİTESİ DEPARTMAN BAŞKANI
SRI LANKA DEVLET İLAÇ KURUMU

“MEHEWARA PIYASA”, 16’NCI KAT
NO. 41, KIRULA ROAD
COLOMBO 5.
SRI LANKA.

FAKS: 00 94-11- 2344082
TELEFON: 00 94-11- 2326227
E-POSTA: pharma.manager@spc.lk

GENEL MÜDÜR
SRİ LANKA DEVLET İLAÇ KURUMU
SATIN ALIM KOMİTESİ DEPARTMAN BAŞKANI ADINA
“MEHEWARA PIYASA”, 26’NCI KAT
NO. 41, KIRULA ROAD
COLOMBO 5.

SATIN ALMA NO./SATIN ALMA REFERANSI: DHS/P/WW/NP/B/03/25**YAYIMLANMA TARİHİ: 18 Kasım 2025****KAPANIŞ TARİHİ VE SAATİ: 30 Aralık 2025 Sri Lanka Saatiyle 09.00****Sipariş Liste No.: 2025/SPC/B/C/P/00062**

Seri No.	Ürün Tarifnamesi/Şartnamesi	Miktar	Teslimat
01401401	Adalimumab Enjeksiyon 40 mg/0,8 ml önceden doldurulmuş şırınga Adalimumab Enjeksiyon 40 mg, 0,8 ml önceden doldurulmuş şırınga Her 0,8 ml önceden doldurulmuş şırınga 40 mg Adalimumab içerir.	501 önceden doldurulmuş şırınga	501 önceden doldurulmuş şırınga - Hemen

Değerlendirme için sunulacak temsili ihale numuneleri.**İhale teminatının tutarı: 1.266.130.00 LKR veya 4,162.00 ABD doları. İhale teminatı, 28.07.2026 tarihine kadar geçerli olacak şekilde ihale ile birlikte sunulmalıdır.****Teklif Teminatında, lehdar olarak “Devlet İlaç Kurumu Başkanı” belirtilmelidir. Teklif 28.06.2026 tarihine kadar geçerli olmalıdır.****İade edilmeyen Teklif Ücreti 20.000 Rupi + Vergiler, her bir ihale Dokümanı seti için Devlet İlaç Kurumu’na (SPC) nakit olarak ödeme yapılmalıdır.****Teklif Değerlendirme Özetleri, Teklifle birlikte sunulmalıdır (Daha fazla bilgi için lütfen SPC web sitesine bakınız).**

- Sri Lanka Hükümeti Sağlık Hizmetleri Bakanlığı için İlaç Tedariki İhale Belgelerinde Değişiklik (Mavi Kitap) (DPC)
Sayfa No. 16, koşul No. 23 (Ödeme/Akreditif)
23.1 (a) Fiyatın yabancı bileşeni, kendisine açılan bir akreditifle yabancı para biriminde doğrudan ana üreticiye ödenecektir.

(b) “Varsa yerel acente komisyonu fatura fiyatından düşülecek ve yerel acenteye yerel para biriminde ödenecektir.” ifadesi **silinmelidir**.

Sayfa No. 27, Ek II (B)**Yerel acenteye ödenecek komisyonun yüzdesi ve LKR değeri **silinmelidir**.**

TIBBİ MALZEME BÖLÜMÜ(MSD) TEDARİK KOŞULLARI

1. Ürün Tıbbi Malzeme Bölümü'ne teslim edildiği vakitte en az 24 ay raf ömrünün kalmış olması gerekmektedir. (Eğer sapma olursa ön onay MSD/SPC'den alınmalıdır.)
2. Ürünün açıklaması, üretim tarihi, son kullanma tarihi, parti numarası, üreticinin ismi ve adresi görülür şekilde ürünü içeren dış ambalajın üzerinde ve karton/kutunun dış kapağında açıkça belirtilmelidir.
3. Belirtilen paket boyutlarından farklı, ekonomik olarak uygun diğer paket boyutları için teklifler, Tıbbi Malzeme Bölümü Direktörünün önceden onayı ile kabul edilebilir.
4. MSD Sipariş Liste No., Ürünün Seri Numarası, SPC Girdi No/satın alma siparişi no Ürün ve Parti No'nun açıklaması ve saklama koşulları tüm Tedarik Faturalarında belirtilmelidir.
5. Ürünlerin depolama şartları karton etiketlerin en içinde ve en dışında görülür şekilde belirtilmelidir.
6. Soğuk zincir monitörleri her bir kartonda bulunmalıdır ve soğuk zinciri, üreticinin depolama, taşıma ve teslimat esnasındaki talimatlarına göre korunmalıdır. (mümkün olduğu durumlarda)
7. Ürünlerin teslimatı ücretsiz olarak **Tıbbi Malzemeler Bölümü deposuna** yapılacaktır.
8. Kalitenin karşılanmaması nedeniyle ürünün kullanımdan çekilmesi:
 - a) Kalite yetersizliği nedeniyle partinin çekilmesi durumunda, tedarikçi/üretici tedarik edilen bütün parti miktarının değerini tazmin edecektir.
 - b) Kalite yetersizliği nedeniyle ürünün çekilmesi durumunda, tedarikçi/üretici tedarik edilen bütün ürün miktarının değerini tazmin edecektir.
 - c) Yukarıdaki a) veya b) durumlarının herhangi birinin gerçekleşmesi halinde, tedarikçi/üreticiye ilgili toplam değer %25'i oranında idari masraf olarak ek ücret tahsil edilecektir.
9. **Standart** - Sri Lanka'daki kozmetik, cihaz ve ilaç düzenleme kurumu tarafından ilaç ürünlerinin tescili için kabul edilen diğer tüm ilaç standartları da kabul edilebilir.
10. Ürünün kayıtlı olmayan bir teklif sahibine verilmesi durumunda, ürün teslim edildiğinde NMRA (Ulusal İlaç Düzenleme Kurulu) tarafından düzenlenen **NOL/PUL** sunulmalıdır. Aksi takdirde, teslim edilen ürün için ödeme yapılmayacaktır.
11. Ürünün Satın Alım siparişinde verilen teslimat takvimi içerisinde tedarik edilememesi durumunda MSD ürünü Kabul etmeyecektir. Ancak, ürün Tıbbi Malzemeler Bölümü tarafından hala talep ediliyorsa ve aynısını kabul etmeye karar verirlerse, 7 güne kadar her bir gün için toplam değer %0.1'i (gecikmiş teslimatın ilk 7 günü için toplam %0.7), 8'inci günden 14'üncü güne kadar her bir gün için toplam değer %0.3'ü (gecikmiş teslimatın 8'inci gününden 14'üncü gününe kadar olan 7 gün için %2.1 daha), 15'inci günden 21'inci güne kadar her bir gün için toplam değer %0.5'i (gecikmiş teslimatın 15'inci gününden 21'inci gününe kadar olan dönem için %3.5 daha) sürenin geçmesinden dolayı maktu tazminat olarak ödemenizden kesilecektir.

Şayet ürün hala talep ediliyorsa bir ürünün 3 hafta sonra teslim edilmesi durumunda, MSD toplam değerden tavan sınırdan %10 değerinde ceza kesilmesi hakkını saklı tutmaktadır.

12. Burada belirtilen şartlara ek olarak, SPC tarafından yayımlanan ihale belgesi uyarınca diğer ilgili şartlar da tabidir.

13. İHALE KAZANILDIĞI TAKDİRDE, YEREL TEDARİK İÇİN SİPARİŞ / SATIN ALMA SİPARİŞİNİN YAYINLANMASINDAN ÖNCE SPC ANA SİPARİŞLERİNİN TESLİMATI DİKKATE ALINACAKTIR (uygulanabilir olduğu durumlarda).

Teklif Vermek İçin Özel Şartlar:

1. Tekliflerin yanında eski adı Kozmetik Cihazlar ve İlaç Kurulu olan Sri Lanka Ulusal İlaç Düzenleme Kurulu tarafından yayımlanan geçerli kayıt sertifikası (Noter onaylı) bulunmalıdır.

2. Teklif edilen ürün bizim seri numaramızı taşımalıdır.

3. İhalenin verildiği tedarikçi, SPC/Bakanlıktan kaynaklanmayan bir şekilde teslimat takvimine bağlı kalamazsa, teslimat tarihinden itibaren her gün toplam teklif tutarının %0,5'i oranında ek ücret ödeyecektir.

4. Yabancı teklifler C & F (CPT/CFR) Kolombo esasına göre yapılmalıdır. FOB teklifleri kabul edilmez. Yerel tedarikçilerden İthalat ve Tedarik esasına göre teklifler alınırsa, bu teklifler LKR cinsinden olmalıdır. Tüm yerel tedarikçiler/üreticiler, MSD mağazalarına toplam teslimat fiyatını LKR cinsinden teklif etmelidir.

İthalat ve Tedarik esasına göre yapılan yabancı teklif ve yerel teklifler aşağıdaki şekilde karşılaştırılacaktır.

İthalat ve Tedarik esasına göre yapılan yerel teklifler, SPC tarafından belirlenen ürünün HS Koduna göre C & F değeri ile tekliflerin karşılaştırılması için varsayımsal bir değere bölünecektir.

5. Devlet İlaç Şirketi'nde doğrudan gönderilen faks/e-posta teklifleri kabul edilmez. Teklif sahiplerinin bu hususta ihale belgesindeki "Tekliflerin Sunulması" maddesine dikkat etmeleri beklenmektedir.

6. Sevkiyat FCL bazında gerçekleştiriliyorsa, FOB ve navlun ücretleri, teklif edilen C & F fiyatına ek olarak her bir kalem için ayrı ayrı belirtilmelidir. Her bir kalemin toplam miktarının hacmi metreküp (m3) cinsinden belirtilmelidir.

7. Teklif edilen ürünlerle ilgili temsili numuneler, ihale **kapanış tarihinin kapanış saatine** kadar SPC'ye ulaştırılmalı ve SPC İdare Departmanından alındı belgesi alınmalıdır.

Yeterli sayıda numune değerlendirme için iletilmelidir.

8. İhale belgesinin satın alınmasına ilişkin orijinal ödeme makbuzu teklife eklenmelidir. Bu belgeyi içermeyen teklifler reddedilecektir.

9. İhale Komitesi, sevkiyat öncesi/teslimat öncesi/teslimat sonrası numunelerin test edilip edilmeyeceğine karar verme yetkisine sahiptir. Bu gibi durumlarda, numunelerin test masrafları tedarikçi tarafından karşılanacaktır.

10. Sunulan teklif, İhaleye Katılan/Teklif Veren tarafından (imza sahibinin adı ve unvanı ile birlikte) veya temsilcisi tarafından usulüne uygun olarak imzalanmalı ve onaylanmalıdır. Müvekkillerini temsilen teklif sunan temsilciler, yetki belgesi ve vekaletname (müvekkillerini temsilen imza atıyorlarsa) sunmalı ve ayrıca 1987 tarihli 03 sayılı Kanun uyarınca Şirketler Sicil Dairesi - Sri Lanka'ya kayıt olduklarına dair belgeleri sunmalıdır (uygulanabilirse).

11. Kazanan tedarikçi, gümrük işlemlerinde gecikme yaşanmaması için, sevkiyatın Sri Lanka'ya varmasından en az 3 gün önce tüm belgelerin bir kopyasını faks/kurye ile SPC'ye göndermelidir.

Tedarikçinin bu şartı yerine getirmemesi nedeniyle ödenmesi gereken demuraj/ek ücretler tedarikçiden talep edilecektir.

12. Bu ihaleye ilişkin olarak size bir ihale verilmesi durumunda, SPC, önceki tedariklerinizde kalite eksikliği tespit edilmesi veya sözleşme şartlarına uyulmaması nedeniyle temerrüde düşen tedarikçiler listesine alınmanız halinde, söz konusu siparişin tedarikini herhangi bir aşamada iptal etme/askıya alma hakkını saklı tutar.

13. Bu ihale, "1987 tarihli 3 numaralı Kamu İhale Kanunu" hükümlerine tabidir ve bu nedenle, ihaleye katılanların bir acente, temsilci veya aday ataması veya kendilerini ve bu tür kamu ihale işlemlerini Kamu İhale Kanunu'nun 10. maddesi uyarınca kaydettirmesi ve ihaleye geçerli orijinal kayıt belgesini ibraz etmesi gerekmektedir.

14. Ürün etiketinde belirtilen önerilen depolama koşulları nakliye sırasında da korunmalı ve depolama koşulları Konşimento/Hava Yolu Senedi ve faturada açıkça belirtilmelidir.

15. Varış Terminali Elleçleme ücretleri (THC) Yükleme Limanındaki tedarikçi tarafından karşılanmalıdır. Bu nedenle, C&F fiyatları teklif edilirken THC dahil olmalıdır.

16. Tüm sevkiyatlar, yalnızca Ceylon Shipping Corporation'a ait gemilerle veya CSC tarafından kiralanan gemilerle yapılmalıdır. Ceylon Shipping Corporation'a ait gemilerin sevkiyat limanına uğramaması veya kargo sevkiyatı için zamanında hazır olmaması durumunda, diğer gemilerle sevkiyat yapılmasına izin verilir. Bu durumda tedarikçi, Ceylon Shipping Corporation veya tedarikçinin ülkesindeki yetkili acentesi tarafından düzenlenmiş bir feragat belgesini eklemelidir.

17. SPC, yukarıdaki koşullara uymayan teklifleri reddetme hakkını saklı tutar.

18. Tedarikçi, SPC tarafından Akreditif düzenlenmeden önce üretime başlanması bildirilmedikçe, Akreditif düzenlendikten sonra üretime başlamalıdır.

19. Ulusal İlaç Düzenleme Kurulu'na kayıtlı olmayan bir ürünün teklif edilmesi durumunda, teklif sahipleri, istisnai durumlarda değerlendirilmek üzere teklifle birlikte Ek 1'deki belgeleri (Depo Sipariş Kuralları (WOR) için kontrol listesi) sunmalıdır.

Kayıt Muafiyeti Kontrol Listesi,

- İlgili ürünün Analiz Sertifikası (COA)
- Farmasötik Ürün Sertifikası
- Ürün Etiketi
- Ürün Bilgi Broşürü (PIL)
- Proforma Fatura.

Kayıtlı olmayan bir ürünün ödüllendirilmesi durumunda, SPC Ulusal İlaç Düzenleme Kurulu'ndan (NMRA) WOR başvurusunda bulunacak ve tedarikçi, SPC'nin talebi üzerine, NMRA'ya sunulmak üzere ürünün ilgili numunelerini sunacaktır.

Ancak, NMRA WOR'u değerlendirmeye almak için ek bilgi/belge talep edebilir ve tedarikçiler, gerekli belgelerle ilgili daha fazla bilgi için NMRA'nın resmi web sitesini (www.nmra.gov.lk) ziyaret edebilirler.

WOR'un düzenlenmesi için NMRA'ya ödenecek ücret tedarikçi/Yerel Temsilci tarafından karşılanacaktır.

20. NMRA tarafından düzenlenmiş ve bir avukat tarafından onaylanmış ürün kayıt sertifikasının bir kopyası olmalıdır.

21. Üretici tarafından düzenlenmiş orijinal yetki belgesi veya bir avukat tarafından onaylanmış bir kopyası olmalıdır.

22. Bir avukat tarafından Genel Sicil Dairesi'nde tescil edilmiş vekaletnamenin onaylı bir kopyası.

Lütfen Global Teklif Belgesine bakınız

B: : Global Tender - Bid Document for Pharmaceutical DPC

SATIN ALMA DUYURUSU – GLOBAL
SRİ LANKA DEVLET İLAÇ KURUMU

Sri Lanka Devlet İlaç Kurumu İhale Komitesi Başkanı, 2026 yılı için Sağlık Hizmetleri Bakanlığı'na aşağıdaki ürünlerin tedariki için kapalı zarflı teklifleri kabul edecektir.

İhale Numarası	Kapanış Tarihi ve Zamanı	Ürün Açıklaması	İhale Belgelerinin Yayınlanma Tarihi	İade Edilemez Teklif Bedeli
DHS/P/WW/NP/B/02/2025	30.12.2025 9.00	164 Önceden doldurulmuş şırınga/önceden doldurulmuş kalem içinde 50 mg Golimumab Enjeksiyonluk Çözelti, önceden doldurulmuş şırıngalarda/önceden doldurulmuş kalemde	18.11.2025	12,500 Sri Lanka Rupisi/= + Vergiler

Teklifler, potansiyel teklif sahiplerine Sri Lanka Devlet İlaç Kurumu Genel Merkezi, “Mehewara Piyasa”, 16. Kat, No. 41, Kirula Road, Colombo 5 adresinde iş günleri 09:30 ile 15:00 saatleri arasında temin edilebilen İhale Belgelerinde belirtilen ayrıntılara göre hazırlanmalıdır. Bu belgeler, yukarıda belirtilen şekilde set başına iade edilmeyen bir Teklif Ücreti karşılığında nakit ödeme ile satın alınabilir. Orijinal ödeme makbuzu eklenmeden alınan teklifler reddedilebilir.

Uygulanabilir olduğu durumlarda, potansiyel teklif sahibi/teklif sahipleri, İhale Belgelerini almadan önce 1987 tarihli 3 numaralı Kamu İhale Kanunu uyarınca kayıt yaptırmalı ve ihale sonuçlandıktan sonra sözleşmeyi kaydettirmelidir.

Tüm tekliflere, İhale Belgelerinde belirtildiği şekilde bir Teklif Teminatı eklenmelidir.

Mühürlü teklifler, kayıtlı posta ile gönderilebilir veya Sri Lanka, Colombo 5, Kirula Road, No. 41, “Mehewara Piyasa” adresindeki Devlet İlaç Kurumu İdare Departmanında bu amaçla hazırlanan kutuya şahsen teslim edilebilir.

Teklifler, yukarıda belirtilen tarih ve saatte Devlet İlaç Kurumu Genel Merkezinde kapatılacak ve hemen ardından açılacaktır.

Teklif sahipleri veya yetkili temsilcilerinin tekliflerin açıldığı sırada hazır bulunmalarına izin verilecektir.

İhale Belgeleri, Sri Lanka'nın yurtdışındaki temsilciliklerine ve Sri Lanka'daki yabancı temsilciliklere gönderilmektedir.

SATIN ALIM KOMİTESİ DEPARTMAN BAŞKANI
SRİ LANKA DEVLET İLAÇ KURUMU
“MEHEWARA PIYASA”, 16’NCİ KAT
NO. 41, KIRULA ROAD
COLOMBO 5.
SRI LANKA.

FAKS: 00 94-11- 2344082
TELEFON: 00 94-11- 2326227
E-POSTA: pharma.manager@spc.lk

GENEL MÜDÜR
SRİ LANKA DEVLET İLAÇ KURUMU
SATIN ALIM KOMİTESİ DEPARTMAN BAŞKANI ADINA
“MEHEWARA PIYASA”, 26’NCİ KAT
NO. 41, KIRULA ROAD
COLOMBO 5.

SATIN ALMA NO./SATIN ALMA REFERANSI: DHS/P/WW/NP/B/02/25**YAYIMLANMA TARİHİ: 18 Kasım 2025****KAPANIŞ TARİHİ VE SAATİ: 30 Aralık 2025 Sri Lanka Saatiyle 09.00****Sipariş Liste No.: 2025/SPC/B/C/P/00063**

Seri No.	Ürün Tarifnamesi/Şartnamesi	Miktar	Teslimat
01209201	Golimumab Enjeksiyonluk Çözelti 50 mg, önceden doldurulmuş şırınga/önceden doldurulmuş kalem içinde Golimumab Enjeksiyonluk Çözelti 50 mg, önceden doldurulmuş şırınga/önceden doldurulmuş kalem Her 0,5 mL önceden doldurulmuş şırınga/önceden doldurulmuş kalem 50 mg Golimumab içerir. Not: 1. Bu enjeksiyon, 2°C-8°C sıcaklık aralığında saklandığında en az 24 ay boyunca stabil kalmalıdır. 2. Her önceden doldurulmuş şırınga/önceden doldurulmuş kalem uygun şekilde etiketlenmelidir.	164 önceden doldurulmuş şırınga/önceden doldurulmuş kalem	164 önceden doldurulmuş şırınga/önceden doldurulmuş kalem - Hemen

Değerlendirme için sunulacak temsili ihale numuneleri.**İhale teminatının tutarı: 643.110,00 LKR veya 2.114,00 ABD doları. İhale teminatı, 28.07.2026 tarihine kadar geçerli olacak şekilde ihale ile birlikte sunulmalıdır.****Teklif Teminatında, lehdar olarak “Devlet İlaç Kurumu Başkanı” belirtilmelidir. Teklif 28.06.2026 tarihine kadar geçerli olmalıdır.****İade edilmeyen Teklif Ücreti 12.500 Rupî + Vergiler, her bir İhale Dokümanı seti için Devlet İlaç Kurumu’na (SPC) nakit olarak ödeme yapılmalıdır.****Teklif Değerlendirme Özetleri, Teklifle birlikte sunulmalıdır (Daha fazla bilgi için lütfen SPC web sitesine bakınız).**

- Sri Lanka Hükümeti Sağlık Hizmetleri Bakanlığı için İlaç Tedariki İhale Belgelerinde Değişiklik (Mavi Kitap) (DPC)
Sayfa No. 16, koşul No. 23 (Ödeme/Akreditif)

23.1 (a) Fiyatın yabancı bileşeni, kendisine açılan bir akreditifle yabancı para biriminde doğrudan ana üreticiye ödenecektir.

(b) “Varsa yerel acente komisyonu fatura fiyatından düşülecek ve yerel acenteye yerel para biriminde ödenecektir.” ifadesi **silinmelidir**.

Sayfa No. 27, Ek II (B)

Yerel acenteye ödenecek komisyonun yüzdesi ve LKR değeri **silinmelidir**.

TIBBİ MALZEME BÖLÜMÜ(MSD) TEDARİK KOŞULLARI

1. Ürün Tıbbi Malzeme Bölümü’ne teslim edildiği vakitte en az 24 ay raf ömrünün kalmış olması gerekmektedir. (Eğer sapma olursa ön onay MSD/SPC’den alınmalıdır.)
2. Ürünün açıklaması, üretim tarihi, son kullanma tarihi, parti numarası, üreticinin ismi ve adresi görülür şekilde ürünü içeren dış ambalajın üzerinde ve karton/kutunun dış kapağında açıkça belirtilmelidir.
3. Belirtilen paket boyutlarından farklı, ekonomik olarak uygun diğer paket boyutları için teklifler, Tıbbi Malzeme Bölümü Direktörünün önceden onayı ile kabul edilebilir.
4. MSD Sipariş Liste No., Ürünün Seri Numarası, SPC Girdi No/satın alma siparişi no Ürün ve Parti No'nun açıklaması ve saklama koşulları tüm Tedarik Faturalarında belirtilmelidir.
5. Ürünlerin depolama şartları karton etiketlerin en içinde ve en dışında görülür şekilde belirtilmelidir.
6. Soğuk zincir monitörleri her bir kartonda bulunmalıdır ve soğuk zinciri, üreticinin depolama, taşıma ve teslimat esnasındaki talimatlarına göre korunmalıdır. (mümkün olduğu durumlarda)
7. Ürünlerin teslimatı ücretsiz olarak **Tıbbi Malzemeler Bölümü deposuna** yapılacaktır.
8. Kalitenin karşılanmaması nedeniyle ürünün kullanımdan çekilmesi:
 - a) Kalite yetersizliği nedeniyle partinin çekilmesi durumunda, tedarikçi/üretici tedarik edilen bütün parti miktarının değerini tazmin edecektir.
 - b) Kalite yetersizliği nedeniyle ürünün çekilmesi durumunda, tedarikçi/üretici tedarik edilen bütün ürün miktarının değerini tazmin edecektir.
 - c) Yukarıdaki a) veya b) durumlarının herhangi birinin gerçekleşmesi halinde, tedarikçi/üreticiye ilgili toplam değer %25'i oranında idari masraf olarak ek ücret tahsil edilecektir.
9. **Standart** - Sri Lanka'daki kozmetik, cihaz ve ilaç düzenleme kurumu tarafından ilaç ürünlerinin tescili için kabul edilen diğer tüm ilaç standartları da kabul edilebilir.
10. Ürünün kayıtlı olmayan bir teklif sahibine verilmesi durumunda, ürün teslim edildiğinde NMRA (Ulusal İlaç Düzenleme Kurulu) tarafından düzenlenen **NOL/PUL** sunulmalıdır. Aksi takdirde, teslim edilen ürün için ödeme yapılmayacaktır.
11. Ürünün Satın Alım siparişinde verilen teslimat takvimi içerisinde tedarik edilememesi durumunda MSD ürünü Kabul etmeyecektir. Ancak, ürün Tıbbi

Malzemeler Bölümü tarafından hala talep ediliyorsa ve aynısını kabul etmeye karar verirlerse, 7 güne kadar her bir gün için toplam değerin %0.1'i (gecikmiş teslimatın ilk 7 günü için toplam %0.7), 8'inci günden 14'üncü güne kadar her bir gün için toplam değerin %0.3'ü (gecikmiş teslimatın 8'inci gününden 14'üncü gününe kadar olan 7 gün için %2.1 daha), 15'inci günden 21'inci güne kadar her bir gün için toplam değerin %0.5'i (gecikmiş teslimatın 15'inci gününden 21'inci gününe kadar olan dönem için %3.5 daha) sürenin geçmesinden dolayı maktu tazminat olarak ödemenizden kesilecektir.

Şayet ürün hala talep ediliyorsa bir ürünün 3 hafta sonra teslim edilmesi durumunda, MSD toplam değerden tavan sınırdan %10 değerinde ceza kesilmesi hakkını saklı tutmaktadır.

12. Burada belirtilen şartlara ek olarak, SPC tarafından yayımlanan ihale belgesi uyarınca diğer ilgili şartlar da tabidir.

13. İHALE KAZANILDIĞI TAKDİRDE, YEREL TEDARİK İÇİN SİPARİŞ / SATIN ALMA SİPARİŞİNİN YAYINLANMASINDAN ÖNCE SPC ANA SİPARİŞLERİNİN TESLİMATI DİKKATE ALINACAKTIR (uygulanabilir olduğu durumlarda).

Teklif Vermek İçin Özel Şartlar:

1. Tekliflerin yanında eski adı Kozmetik Cihazlar ve İlaç Kurulu olan Sri Lanka Ulusal İlaç Düzenleme Kurulu tarafından yayımlanan geçerli kayıt sertifikası (Noter onaylı) bulunmalıdır.

2. Teklif edilen ürün bizim seri numaramızı taşımalıdır.

3. İhalenin verildiği tedarikçi, SPC/Bakanlıktan kaynaklanmayan bir şekilde teslimat takvimine bağlı kalamazsa, teslimat tarihinden itibaren her gün toplam teklif tutarının %0,5'i oranında ek ücret ödeyecektir.

4. Yabancı teklifler C & F (CPT/CFR) Kolombo esasına göre yapılmalıdır. FOB teklifleri kabul edilmez. Yerel tedarikçilerden İthalat ve Tedarik esasına göre teklifler alınırsa, bu teklifler LKR cinsinden olmalıdır. Tüm yerel tedarikçiler/üreticiler, MSD mağazalarına toplam teslimat fiyatını LKR cinsinden teklif etmelidir.

İthalat ve Tedarik esasına göre yapılan yabancı teklif ve yerel teklifler aşağıdaki şekilde karşılaştırılacaktır.

İthalat ve Tedarik esasına göre yapılan yerel teklifler, SPC tarafından belirlenen ürünün HS Koduna göre C & F değeri ile tekliflerin karşılaştırılması için varsayımsal bir değere bölünecektir.

5. Devlet İlaç Şirketi'nde doğrudan gönderilen faks/e-posta teklifleri kabul edilmez. Teklif sahiplerinin bu hususta ihale belgesindeki "Tekliflerin Sunulması" maddesine dikkat etmeleri beklenmektedir.

6. Sevkiyat FCL bazında gerçekleştiriliyorsa, FOB ve navlun ücretleri, teklif edilen C & F fiyatına ek olarak her bir kalem için ayrı ayrı belirtilmelidir. Her bir kalemin toplam miktarının hacmi metreküp (m3) cinsinden belirtilmelidir.

7. Teklif edilen ürünlerle ilgili temsili numuneler, ihale **kapanış tarihinin kapanış saatine** kadar SPC'ye ulaştırılmalı ve SPC İdare Departmanından alındı belgesi alınmalıdır.

Yeterli sayıda numune değerlendirme için iletilmelidir.

8. İhale belgesinin satın alınmasına ilişkin orijinal ödeme makbuzu teklife eklenmelidir. Bu belgeyi içermeyen teklifler reddedilecektir.

9. İhale Komitesi, sevkiyat öncesi/teslimat öncesi/teslimat sonrası numunelerin test edilip edilmeyeceğine karar verme yetkisine sahiptir. Bu gibi durumlarda, numunelerin test masrafları tedarikçi tarafından karşılanacaktır.

10. Sunulan teklif, İhaleye Katılan/Teklif Veren tarafından (imza sahibinin adı ve unvanı ile birlikte) veya temsilcisi tarafından usulüne uygun olarak imzalanmalı ve onaylanmalıdır. Müvekkillerini temsilen teklif sunan temsilciler, yetki belgesi ve vekaletname (müvekkillerini temsilen imza atıyorlarsa) sunmalı ve ayrıca 1987 tarihli 03 sayılı Kanun uyarınca Şirketler Sicil Dairesi - Sri Lanka'ya kayıt olduklarına dair belgeleri sunmalıdır (uygulanabilirse).

11. Kazanan tedarikçi, gümrük işlemlerinde gecikme yaşanmaması için, sevkiyatın Sri Lanka'ya varmasından en az 3 gün önce tüm belgelerin bir kopyasını faks/kurye ile SPC'ye göndermelidir.

Tedarikçinin bu şartı yerine getirmemesi nedeniyle ödenmesi gereken demuraj/ek ücretler tedarikçiden talep edilecektir.

12. Bu ihaleye ilişkin olarak size bir ihale verilmesi durumunda, SPC, önceki tedariklerinizde kalite eksikliği tespit edilmesi veya sözleşme şartlarına uyulmaması nedeniyle temerrüde düşen tedarikçiler listesine alınmanız halinde, söz konusu siparişin tedarikini herhangi bir aşamada iptal etme/askıya alma hakkını saklı tutar.

13. Bu ihale, "1987 tarihli 3 numaralı Kamu İhale Kanunu" hükümlerine tabidir ve bu nedenle, ihaleye katılanların bir acente, temsilci veya aday ataması veya kendilerini ve bu tür kamu ihale işlemlerini Kamu İhale Kanunu'nun 10. maddesi uyarınca kaydettirmesi ve ihaleye geçerli orijinal kayıt belgesini ibraz etmesi gerekmektedir.

14. Ürün etiketinde belirtilen önerilen depolama koşulları nakliye sırasında da korunmalı ve depolama koşulları Konşimento/Hava Yolu Senedi ve faturada açıkça belirtilmelidir.

15. Varış Terminali Elleçleme ücretleri (THC) Yükleme Limanındaki tedarikçi tarafından karşılanmalıdır. Bu nedenle, C&F fiyatları teklif edilirken THC dahil olmalıdır.

16. Tüm sevkiyatlar, yalnızca Ceylon Shipping Corporation'a ait gemilerle veya CSC tarafından kiralanan gemilerle yapılmalıdır. Ceylon Shipping Corporation'a ait gemilerin sevkiyat limanına uğramaması veya kargo sevkiyatı için zamanında hazır olmaması durumunda, diğer gemilerle sevkiyat yapılmasına izin verilir. Bu durumda

tedarikçi, Ceylon Shipping Corporation veya tedarikçinin ülkesindeki yetkili acentesi tarafından düzenlenmiş bir feragat belgesini eklemelidir.

17. SPC, yukarıdaki koşullara uymayan teklifleri reddetme hakkını saklı tutar.

18. Tedarikçi, SPC tarafından Akreditif düzenlenmeden önce üretime başlanması bildirilmedikçe, Akreditif düzenlendikten sonra üretime başlamalıdır.

19. Ulusal İlaç Düzenleme Kurulu'na kayıtlı olmayan bir ürünün teklif edilmesi durumunda, teklif sahipleri, istisnai durumlarda değerlendirilmek üzere teklifle birlikte Ek 1'deki belgeleri (Depo Sipariş Kuralları (WOR) için kontrol listesi) sunmalıdır.

Kayıt Muafiyeti Kontrol Listesi,

- İlgili ürünün Analiz Sertifikası (COA)
- Farmasötik Ürün Sertifikası
- Ürün Etiketi
- Ürün Bilgi Broşürü (PIL)
- Proforma Fatura.

Kayıtlı olmayan bir ürünün ödüllendirilmesi durumunda, SPC Ulusal İlaç Düzenleme Kurulu'ndan (NMRA) WOR başvurusunda bulunacak ve tedarikçi, SPC'nin talebi üzerine, NMRA'ya sunulmak üzere ürünün ilgili numunelerini sunacaktır.

Ancak, NMRA WOR'u değerlendirmeye almak için ek bilgi/belge talep edebilir ve tedarikçiler, gerekli belgelerle ilgili daha fazla bilgi için NMRA'nın resmi web sitesini (www.nmra.gov.lk) ziyaret edebilirler.

WOR'un düzenlenmesi için NMRA'ya ödenecek ücret tedarikçi/Yerel Temsilci tarafından karşılanacaktır.

20. NMRA tarafından düzenlenmiş ve bir avukat tarafından onaylanmış ürün kayıt sertifikasının bir kopyası olmalıdır.

21. Üretici tarafından düzenlenmiş orijinal yetki belgesi veya bir avukat tarafından onaylanmış bir kopyası olmalıdır.

22. Bir avukat tarafından Genel Sicil Dairesi'nde tescil edilmiş vekaletnamenin onaylı bir kopyası.

Lütfen Global Teklif Belgesine bakınız

B: : Global Tender - Bid Document for Pharmaceutical DPC

İHALEYE ÇAĞRI

TİCARİ PATLAYICILAR, ATEŞLİ SİLAHLAR VE MÜHİMMAT TEDARİK BİRİMİ (CEFAP) İÇİN PATLAYICI TEDARİĞİ WELISARA, RAGAMA

1. Sri Lanka Donanması Satın Alma Komitesi Departmanı Başkanı; Ticari Patlayıcılar, Ateşli Silahlar ve Mühimmat Tedarik Birimi (CEFAP) adına aşağıdaki patlayıcılar için uygun ve yetkin teklif sahiplerinden kapalı teklifler bekliyor.

Seri No.	Dosya No.	Tanım	Miktar
i	CEFAP/PRT/09/2025	Potasyum klorat	100,000 Kg

İlgilenen uygun teklif sahipleri detaylı bilgiyi CEFAP Birimi Satın Alma Yetkilisi'nden edinebilir ve ihale belgelerini aşağıda yer alan Madde 2'de verilen ofis adresinde ücret ödemeksizin inceleyebilir:

2. Söz konusu adres aşağıdadır:

İlgili: CEFAP Birim Müdürü

Adres: Ticari Patlayıcılar, Ateşli Silahlar ve Mühimmat Tedarik Birimi, Welisara, Ragama

Telefon: 0112958227 – 0112955514

E-posta: director.cefap@gmail.com

3. Satın alma dosyasına ilişkin ihale belgelerinin İngilizce tam seti, ilgili teklif sahipleri tarafından Madde 2'de belirtilen adrese yazılı başvuruyu ve iade edilemez 12.500.00 Rupî tutarındaki bedelin ödenmesini müteakip satın alınabilir (On İki Bin Beş Yüz Rupî). Ödeme yöntemi Deniz Kuvvetleri Komutanı adına, BOC Hesap No. 7041344'e yatırılacak bir banka havalesi olacaktır.

4. İhale 23 Aralık 2025 tarihinde saat 14.00'da kapanacaktır.

Başkan

Satın Alma Komitesi Departmanı

Donanma Karargahı



Democratic Socialist Republic of Sri Lanka
Ministry of Agriculture, Livestock, Lands and Irrigation
(Agriculture Division)



Invitation for Bids to procure Urea (Prilled & Granular) Fertilizer

Procurement of 10,000+/-5%Mt. of Urea (Prilled) & 5,000+/-5%Mt. of Urea (Granular)

Fertilizer to the State Fertilizer Company Limited.

Bid No: 2025/MoA/SFCL/URP&G/ICB/02

The Chairman, Standing High Level Procurement Committee (SHLPC) on behalf of the Secretary, Ministry of Agriculture, Livestock, Land and Irrigation invites sealed bids from eligible fertilizer suppliers (Manufacturers, Principals or Accredited Agents and Local Traders) for the supply of 10,000+/-5%Mt. of Urea (Prilled) & 5,000+/-5%Mt. of Urea (Granular), in accordance with the **CIF basis under the payment terms of irrevocable Letter of Credit (LC terms)** to the State Fertilizer Company Limited., as per the details given below:

Bid No	Mode of Shipment	Type of Fertilizer	Quantity (Mt)	Form	Bid Security Guarantee	Delivery in Colombo
2025/MoA/SFCL /URP&G/ICB/02	CIF Basis	Urea (Prilled)	10,000+/- 5%	Bagged (shall be shipped in bulk at the port of loading and bagging in 50Kg bags alongside the vessel at discharging port of Colombo).	US\$ 48,500	Within 42 days from opening the LC
					LKR 14,950,000.00 (For local traders)	
		Urea (Granular)	5,000+/- 5%		US\$ 25,500	
					LKR 7,855,000.00 (For local traders)	

*Local traders shall be submitted the Bid Security Guarantee in Sri Lankan Rupees (LKR).

02. The eligible bidder should be fulfilled the following requirements;

- i. All bidders shall possess legal right to supply the Goods under this contract.
- ii. The bidder should submit a scanned (coloured) copy of the Registration/incorporation documents issued by the relevant authority to demonstrate that it is a legally established business entity in its country of origin registered as a business with the appropriate authority in the respective country for a minimum period of three (03) years to the date of the submission of the bid.

- iii. An experience in the International Trading of Chemical Fertilizer, to any country within the immediate past 02 years to the date of the submission of the bid. The local traders shall demonstrate experience in supplying chemical fertilizers to Sri Lanka during the two (02) years preceding the bid submission date.
- iv. In the case of foreign bidder, a local representative/ local agent in Sri Lanka should represent on behalf of the principal.
- v. In case of Local Traders should have a valid import license issued by the National Fertilizer Secretariat (NFS).
- vi. A Bidder that is under a declaration of ineligibility by the Public Finance Department of the Ministry of Finance, Planning and Economic Development / National Procurement Commission (NPC) at the date of submission of the bids or at the date of Contract award shall be disqualified.
- vii. A Bidder shall not have a conflict of interest. All bidders found to have conflict of interest shall be disqualified. Bidders may be considered to have a conflict of interest with one or more parties in this bidding process, if they are or have associated in the past, with a firm or any of its affiliates which have been engaged by the purchaser to provide consulting service for the preparation of the design, specification and other documents to be used for the procurement of goods to be purchased under these procurement documents.

03. The Bid Security Guarantee required to submit by the bidders to the value of US\$ 48,500.00 for Bid No. 2025/MoA/SFCL/URP&G/ICB/02 –Prilled, US\$ 25,500.00 for Bid No. 2025/MoA/SFCL/URP&G/ICB/02 –Granular and value of US\$ 74,000 for both urea (Prilled) and Urea (Granular), issued by the license commercial Bank registered with the Central Bank of Sri Lanka and valid upto **18.04.2026** (116 days from the date of opening) in favour of The Secretary, Ministry of Agriculture, Livestock, Land and Irrigation (Agriculture Division), No. 80/5, “Govijana Mandiraya” Rajamalwatta Road, Battaramulla, Sri Lanka.

04. Local traders shall be permitted to submitted the Bid Security Guarantee in Sri Lankan Rupees (LKR) value of LKR 14,950,000.00 for Bid No. 2025/MoA/SFCL/URP&G/ICB/02 –Prilled, LKR 7,855,000.00 for Bid No. 2025/MoA/SFCL/URP&G/ICB/02 –Granular and value of LKR 22,805,000.00 for both urea (Prilled) and Urea (Granular), issued by a licensed commercial bank registered with the Central Bank of Sri Lanka and valid upto **18.04.2026** (116 days from the date of opening) in favour of The Secretary, Ministry of Agriculture, Livestock, Land and Irrigation (Agriculture Division), No. 80/5, “Govijana Mandiraya” Rajamalwatta Road, Battaramulla, Sri Lanka.

05. A complete set of Procurement documents in English language could be purchased by the interested bidders from the Acting Manager (Procurement & Imports) of the State Fertilizer Company Limited., on payment in cash of a non-refundable bidding fee of **LKR 250,000.00 (Sri Lankan Rupees Two Hundred & Fifty Thousand only)** per set of Procurement document.

06. Procurement documents will be issued on any working day, **between 9.30 a.m. and 3.30 p.m., from 13.11.2025 to 23.12.2025.**

07. Bidding will be conducted through International Competitive Bidding Procedure (ICB).

07. The envelope containing the sealed Bid should be addressed to the following and send by registered post,

The Chairman of the SHLPC,
C/o. Ministry of Agriculture, Livestock, Land and Irrigation (Agriculture Division)
Admin & Procurement Division, 1st Floor,
No. 80/5, “Govijana Mandiraya”
Rajamalwatta Road,
Battaramulla, Sri Lanka.

or deposited in the Bidding Box kept for this purpose at the office of Senior Assistant Secretary (Admin & Procurement), Ministry of Agriculture, Livestock, Land and Irrigation (Agriculture Division), Admin & Procurement Division, 1st Floor, No. 80/5, “Govijana Mandiraya”, Rajamalwatta Road, Battaramulla, Sri Lanka on or before **24.12.2025 at 11.00 a.m.**

08. The pre-bid meeting will be held on **11.12.2025 at 10.30 a.m.**, in the Conference Hall (Ground Floor), Ministry of Agriculture, Livestock, Land and Irrigation (Agriculture Division), No. 80/5, “Govijana Mandiraya”, Rajamalwatta Road, Battaramulla, Sri Lanka.

09. **Bids will be closed at 11.00 a.m. on 24.12.2025** and opened immediately thereafter, in the Conference Hall (1st Floor), Ministry of Agriculture, Livestock, Land and Irrigation (Agriculture Division), No. 80/5, “Govijana Mandiraya”, Rajamalwatta Road, Battaramulla, Sri Lanka. Bidders or their authorized representatives are requested to be present at the bid opening. Late Bids will be returned and unopened.

10. Further information can be obtained from the **Acting Manager (Procurement & Imports), State Fertilizer Company Limited. (Telephone No: +94-11-2947765/ Mobile: 94-77-2069981, Fax: +94-11-2930423, E-mail: actgpm@statefertilizer.lk)**

11. Inspection of the Procurement document could be made at the State Fertilizer Company Limited, Procurement Division (01st floor), Lakpohora Swarnajayanthi Mawatha, Hunupitia, Wattala, Sri Lanka **between 9.30 a.m. and 3.30 p.m., from 13.11.2025 to 23.12.2025.**

12. Time referred in this document is standard time in Sri Lanka (GMT).

The chairman
Standing High Level Procurement Committee
Ministry of Agriculture, Livestock, Land and Irrigation
(Agriculture Division)
No. 80/5, “Govijana Mandiraya”
Rajamalwatta Road,
Battaramulla, Sri Lanka.

Date: 13.11.2025



**EMBASSY OF THE DEMOCRATIC SOCIALIST REPUBLIC OF SRI LANKA
ANKARA - TÜRKİYE**

02 Ekim 2025

**Türkiye Odalar ve Borsalar Birliği (TOBB)
Sayın Rifat Hisarcıklioğlu
Başkan**

Sayın Hisarcıklioğlu,

Sri Lanka Demokratik Sosyalist Cumhuriyeti Ankara Büyükelçiliği saygılarını sunar.

Büyükelçilik, Sri Lanka ile Türkiye arasındaki köklü dostluk ve iş birliği ilişkilerinin ekonomik alanda daha da derinleştirilmesine büyük önem atfetmektedir.

Bu çerçevede, 2–4 Aralık 2025 tarihlerinde Sri Lanka’da düzenlenecek olan Sri Lanka Ekonomi ve Yatırım Zirvesi 2025, Sri Lanka’nın yatırım ortamının tanıtılması, karşılıklı ticaret ve yatırım akışlarının artırılması ve özel sektörlerimiz arasındaki iş birliğinin daha kurumsal bir zeminde ilerletilmesi bakımından stratejik bir öneme sahiptir.

Etkinliğe ilişkin daha önceki bilgilendirmelerimizin ardından (*önceden tarafınıza iletilen e-postayı ekte bulabilirsiniz*), Türk iş dünyasından alınan geri dönüşler beklenen düzeyde gerçekleşmemiştir. Bununla birlikte, söz konusu zirve, iş çevrelerimiz arasındaki ilişkilerin daha da güçlendirilmesi için eşsiz bir fırsat sunmaktadır.

TOBB’un liderliği ve yönlendirmesiyle ve kıymetli desteğinizle, zirveye ilişkin bilgilerin Türkiye iş dünyasında daha geniş bir kesime ulaştırılması ve ilgili oda ve kurumlarla yeniden paylaşılması yönünde atılacak adımların, ortak ekonomik hedeflerimizin gerçekleştirilmesine anlamlı bir katkı sağlayacağına inanıyoruz.

TOBB’un kıymetli desteğiyle atılacak adımların iki ülke arasındaki ekonomik ortaklığa yeni bir ivme kazandıracağına yürekten inanıyorum. Ayrıca, yalnızca söz konusu zirveyi değil, Sri Lanka ile Türkiye arasındaki ekonomik ve ticari iş birliğini daha da geliştirebilecek diğer fırsatları da değerlendirmek üzere uygun bir zamanda sizinle bir araya gelmekten memnuniyet duyacağımı ifade etmek isterim.

Saygılarımla,

**Niluka Kadurugamuwa
Atanmış Büyükelçi**

**Niluka Kadurugamuwa
Ambassador
Embassy of Sri Lanka
Ankara, Türkiye**

Sri Lanka Demokratik Sosyalist Cumhuriyeti Ankara Büyükelçiliği

İHALE DUYURUSU – GLOBAL

SRI LANKA DEVLET İLAÇ KURUMU

Sri Lanka Devlet İlaç Kurumu Departman Satın Alma Komitesi Başkanı, Sağlık Bakanlığı'na aşağıdaki ürünlerin tedariki için kapalı teklifleri kabul edecektir.

İhale Numarası	Kapanış Tarihi/Saati	Ürün Açıklaması	İhale Belgelerinin Yayınlanma Tarihi	İade Edilmeyen Teklif Bedeli (LKR)
DHS/L/WW/113/25	22.12.2025 09.00	Besin çözeltisi No 02, Mueller Hinton Çözeltisi ve Gonokok kültürü Agar bazlı	11.11.2025	3.000/- + Vergiler

Teklifler, potansiyel teklif sahiplerine çalışma günleri saat 09:30 ile 15:00 arasında **Sri Lanka Devlet İlaç Kurumu, Genel Müdürlük, İdare Departmanı, “Mehewara Piyasa” 16. Kat, No. 41, Kirula Road, Colombo 5** adresinde bulunan İhale Belgelerinde verilen ayrıntılara göre hazırlanmalıdır. Bu belgeler, yukarıda belirtilen set başına iade edilmeyen İhale Belgesi Ücreti'nin nakit olarak ödenmesi karşılığında satın alınabilir. Orijinal ödeme makbuzu eklenmeden alınan teklifler reddedilebilir.

Gerekli olduğu durumlarda, potansiyel teklif sahipleri/teklif sahipleri, İhale Belgelerini almadan önce 1987 tarihli 3 numaralı Kamu İhale Kanunu uyarınca kayıt yaptırmalı ve ihale sonuçlandıktan sonra sözleşmeyi kaydettirmelidir. Tüm tekliflere, İhale Belgelerinde belirtildiği şekilde bir Teklif Teminatı eklenmelidir.

Kapalı teklifler, taahhütlü posta ile gönderilebilir veya Sri Lanka, Kolombo 5, Kirula Road, No. 41, “Mehewara Piyasa” 16. Kat, Devlet İlaç Kurumu İdare Departmanı'nda bu amaçla hazırlanan kutuya şahsen teslim edilebilir.

Teklifler, yukarıda belirtilen tarih ve saatlerde Devlet İlaç Kurumu Genel Müdürlük binasında kapatılacak ve hemen ardından açılacaktır. Teklif sahipleri veya yetkili temsilcileri, tekliflerin açıldığı sırada hazır bulunabileceklerdir.

İhale belgeleri Sri Lanka'nın yurtdışındaki temsilciliklerine ve Sri Lanka'daki yabancı temsilciliklere gönderilmektedir.

Not: İhale numunelerinin sunulması zorunludur.

Satın Alma Komitesi Başkanı
Sri Lanka Devlet İlaç Kurumu
“Mehewara Piyasa” 16. Kat, No. 41, Kirula Road,
Kolombo 5
SRI LANKA

TELEFON: 00 94-11- 2335008

FAKS: 00 94-11- 2582495

E-POSTA: mgrsurgical@spc.lk

İHALE No.: DHS/L/WW/113/25

YAYIMLANMA TARİHİ: 11.11.2025

KAPANIŞ TARİHİ VE SAATİ: 22.12.2025 SAAT 09.00 SRİ LANKA SAATİ

İhale için özel şartlar:

1. Tekliflere, geçerli kayıt belgesinin aslı/uygun olduğu durumlarda sonraki yenileme belgeleri veya Sri Lanka Ulusal İlaç Düzenleme Kurumu tarafından verilmiş yukarıda belirtilen belgenin bir avukat tarafından onaylanmış kopyası eklenmelidir.
2. Teklif edilen ürün, hem SR numaramızı hem de Ürün numarasını taşımaktadır. Ancak, tekliflerin açılışında sadece ürün numaraları okunacaktır. Bu nedenle, teklif edilen fiyat her bir ürün numarasının karşısında gösterilmelidir.
3. FOB ve navlun ücretleri, teklif edilen maliyet artı navlun fiyatına ek olarak her bir kalem için ayrı ayrı belirtilmelidir.
4. Her bir kalemin toplam miktarı metreküp (m3) cinsinden belirtilmelidir.
5. Yabancı teklifler C&F {CPT/CFR (FOB ve navlun dahil)} Kolombo esasına göre yapılmalıdır. Yalnızca FOB teklifleri kabul edilemez. Yerel tedarikçilerden ithalat ve Tedarik esasına göre teklifler alınırsa, bu teklifler LKR cinsinden olmalıdır. Tüm yerel tedarikçiler/üreticiler, Tıbbi Malzeme Bölümü mağazalarına (MSD) toplam teslimat fiyatını LKR cinsinden belirtmelidir.
6. Devlet İlaç Kurumu'na doğrudan gönderilen faks/e-posta teklifleri kabul edilmeyecektir. İhaleye katılanların bu hususa ilişkin olarak ihale belgesinin "Tekliflerin Sunulması" maddesine dikkat etmeleri rica olunur.
7. İhaleyi kazanan tedarikçi, Devlet İlaç Kurumunun/Bakanlığın kusuru olmaksızın teslimat programına uymazsa, teslimat tarihinden itibaren her gün toplam teklif tutarının %0,5'i oranında ek ücret ödeyecektir.
8. Teklife orijinal ödeme makbuzu eklenmelidir. Makbuz eklenmemiş teklifler reddedilecektir.
9. Yukarıdaki şartlara uymayan teklifleri reddetme hakkını saklı tutarız.
10. Teklif 20.06.2026 tarihine kadar geçerli olacaktır.

SRİ LANKA DEVLET İLAÇ KURUMU'NA TEDARİK İÇİN ŞARTLAR - CERRAHİ VE LABORATUVAR ÜRÜNLERİ İÇİN GEÇERLİDİR

(a) Bölüm A – Tedarik Genel Sipariş Koşulları (GSK)

1. Herhangi bir siparişle ilgili olarak tedarik edilen sevkiyatlar, tedarikçi tarafından teklif belgesinde sunulan ve satın alma komitesi tarafından kabul edilip Devlet İlaç Kurumu tarafından verilen Sipariş Formu/Satın Alma Siparişi (PO) içinde yer alan referans numunesi ve ürün bilgileri (ürün açıklamaları, raf ömrü/garanti (varsa), üretici adı, üretim ülkesi, menşe ülke vb.) ile tam olarak eşleşmelidir.

2. Tüm ürünler, Devlet İlaç Kurumu'nun Sipariş/Satın Alma Siparişi (PO) Formunda belirtilen üretici ve üretim ülkesinden temin edilecek ve uygun olduğu durumlarda NMRA'dan (Ulusal İlaç Düzenleme Kurumu) geçerli bir ürün kaydı veya kayıt muafiyeti belgesi bulunacaktır.

3. Tedarik süresi (teslimat programı) boyunca ürün kaydının geçerliliğini korumak, NMRA'da kayıt ve/veya ithalat lisansı/üretim lisansı muafiyeti almak, cerrahi, farmasötik ve laboratuvar ürünlerinin tedariki için ön koşuldur. Bu nedenle, tüm tedarikçiler MSD/Devlet İlaç Kurumu tarafından talep edildiğinde ilgili geçerli kayıt sertifikalarını/lisanslarını ibraz etmelidir.

Yerel üreticilerin/yerel tedarikçilerin NMRA ürün/üretim lisanslarının ve kayıtlarının (ör. üretim lisansı, ürün kaydı ve GMP sertifikaları) geçerliliği yıl içinde veya tedarik süresi (teslimat programı) içinde sona erdiğinde, tedarikçi tarafından uzatılmalı/yenilenmelidir. Teslimatlar yapıldığında, tedarikçi tarafından MSD'ye yukarıda belirtilen geçerli sertifikaların onaylı kopyaları sunulmalıdır.

4. Her sevkiyat için parti sayısı minimum düzeyde olmalıdır. Parti miktarı, sevkiyat miktarının eşit katları olmalıdır ve parti miktarının orantılı büyüklüğü, sevkiyat miktarının %15'inden az olmamalıdır.

5. MSD, aciliyet nedeniyle belirli ihale koşullarından sapmalarla (örneğin: etiketleme/paketleme vb. ile ilgili) kısmi veya tam bir sevkiyatı kabul etmeye karar verirse bu durumda, tedarikçinin 5 iş günü içinde kusuru gidermesi veya MSD'nin (bu tür hizmetleri sunan, usulüne uygun olarak sözleşme yapılmış bir üçüncü taraf aracılığıyla) kusurun giderilmesinden kaynaklanan toplam maliyeti [a] tedarikçiden, etiketleme maliyetine %25 ek ücret ekleyerek geri alması şartıyla bu kabul yapılacaktır. (toplam ücret = [a]+[a]x0,25) veya fatura değerinin %2'si, hangisi daha yüksekse.

Paketleme, etiketleme, teslimat programı, depolama durumu, ödeme şekli ve koşulları vb. gibi tüm olası ihale sapmaları, tedarikçi tarafından ihaleyi kabul etmeden önce bildirilmeli ve üzerinde anlaşmaya varılmalıdır. Bunlara uyulmaması, ihale ihlali olarak kabul edilecek ve ek ücret uygulanacaktır (37. madde).

6. İhaleye katılan tedarikçiler tarafından sunulan ürünün özellikleri, ihale şartnamesinde belirtilen özelliklerle aynı olmalıdır ve ihale şartnamesine uygun ürünler sunulduğu takdirde, **aynı ürün için sunulan alternatif teklifler değerlendirilmeyecektir.**

Raf Ömrü ve Garantiler

7. Laboratuvar malzemeleri ve cerrahi malzemeler gibi tüketilemeyen ürünler ile ilgili olarak: İhaleyi vermeden önce aksi kararlaştırılmadıkça, üretici veya tedarikçi veya yerel temsilci, ürünün ve/veya tedarik edilen alt bileşenlerinin/parçalarının (örneğin: Özel Alet Setleri) özelliklerinde belirtilen süreden az olmamak üzere bir garanti süresi sağlamalıdır.

Tedarikçinin faturasında, MSD'ye malların teslim alındığı tarihten itibaren garantinin geçerlilik süresi belirtilmeli ve her bir pakete, garanti hizmetleri sağlayıcısının yerel iletişim bilgilerini de kapsayan tüm ayrıntıları içeren bir garanti kartı eklenmelidir.

Bu tür tüm ürünlerin yabancı tedarikçilerinin, gerektiğinde teknik destek, onarım ve yedek parça sağlayabilecek kendi yerel temsilcileri Sri Lanka'da bulunmalıdır (**Bu 07 numaralı madde, tüm ilaçlar ve tüm Tüketilebilir Cerrahi ve Laboratuvar ürünleri için geçerli değildir.**)

8. Ürünün yeni üretilmiş stokları tedarik edilecektir; bu nedenle, ürünün kalan raf ömrü (Sri Lanka/MSD mağazalarına/Sri Lanka'ya teslim edildiği anda kalan raf ömrü), sipariş formunda/satın alma siparişinde belirtilen veya ürün kayıt sertifikasında onaylanan veya NMRA tarafından başka bir şekilde belirtilen ürün raf ömrünün %85'i olacaktır.

(a) Sipariş/satın alma siparişi/ürün şartnamesinde raf ömrü belirtilmediğinde, talep edilen raf ömrü, tüketilebilir cerrahi ürünler için 36 ay (tüketilemez cerrahi ürünler için raf ömrü geçerli değildir) ve ilaç/laboratuvar ürünleri için 24 ay olarak kabul edilecektir. Kalan ve talep edilen ürün raf ömrü arasındaki fark, orijinal ürün raf ömrünün 1/6'sını (altıda birini) geçmeyecektir.

(b) Yukarıdaki ihale koşulunun ihlali durumunda, Yönetici/MSD, aynı sürenin sona ermesinden önce üç aya kadar kullanılabilir (fiili tüketim oranına göre) azaltılmış miktarı kabul etme hakkını saklı ve ceza uygulanmasına tabi tutar (Madde No. 37 ve dipnot 01).

Standartlar ve Kalite

9. Standartlar; tedarik edilen tüm farmasötik ürünler, ürün özelliklerinde belirtilen Farmakope Standartlarına ve Ulusal İlaç Düzenleme Kurumu tarafından ürün kaydında kabul edilen diğer Farmakope Standartlarına uygun olmalıdır.

10. NMRA tarafından onaylanan ürün kayıt dosyasına göre, ilaçlar için ürün bilgi broşürü (ÜBB) ve cerrahi ürünler için kullanım kılavuzu/talimat broşürü olmalıdır. Kullanıcılara depolama koşulları, bakım ve diğer ürün uyumlulukları ile ilgili bilgiler, MSD tarafından malların kabulü için ürünle birlikte sağlanmalıdır.

Alt bileşenleri/aksesuarları eksik veya uyumsuz olan, belirtilen kalite standartlarına uymayan veya tüm bileşenleri ambalajda (set halinde) uygun şekilde birleştirilmemiş olan ürünler reddedilecektir.

11. Üreticinin hatası nedeniyle kalite kusuru tespit edilen ürünlerin kullanımdan çekilmesi:

(a). Toplu geri çekme durumunda, **tedarik edilen tüm parti miktarının değeri** tedarikçiden geri alınacaktır.

(b). Ürünün geri çekilmesi durumunda, **tedarik edilen ürün miktarının tamamının değeri** tedarikçiden tahsil edilecektir.

(c). Yukarıda belirtilen a ya da b durumlarında, **kalite açısından kusurlu** tedariklerin **MSD için toplam maliyeti**, bunun %25'i oranında idari ek ücret ile birlikte tedarikçiye fatura edilecektir.

12. Ürünün depolama şartları ve paketlenme gereklilikleri, ürün kaydı için üretici tarafından verilen ve NMRA tarafından kabul edilen bilgiyle uyuşmalıdır veya istisnai durumlarda NMRA tarafından sağlanan kayıt muafiyeti için sunulan bilgiyle uyuşmalıdır (**bknz. Madde No. 24**).

Şayet sunulan ürün NMRA'nın kayıtlı ürün özelliklerinden ayrışıyorse tedarikçi; depolama şartları, paketlenme detayları/içeriği/boyutu ve standart parti miktarı/ürünün boyutu gibi NMRA tarafından kabul edilen ürün detaylarını sertifikalandırmak için teklifle beraber bir beyan sunmalıdır.

13. MSD'ye teslim edildikten hemen sonra, sevkiyatlar uygun şekilde testlere tabi tutulacak, sevkiyatın rastgele seçilen bir parti numunesi (teslimat sonrası numune) devlet/yarı devlet/akredite bir laboratuvarında test edilecektir (test metodolojisi ve tesislerin mevcudiyetine bağlı olarak, cerrahi ve laboratuvar ürünleri için seçici olarak uygulanacaktır).

Şayet numunenin standart altı olduğu tespit edilirse, sevkiyattaki bütün partiler/paketlerden rastgele parti örnekleri test edilecektir ve numunelerin değerlendirilmesi, taşıma, numulendirme ve test masrafları vb. gibi tüm giderler tedarikçiden tahsil edilecektir.

14. MSD'ye teslim edilen ve ürün etiketlerinde ve/veya ürün bilgi broşüründe (NMRA'da ürün kaydı için kabul edildiği şekliyle) belirtilen saklama koşullarını ihlal eden sevkiyatlar, kalite açısından sorunlu sevkiyatlar olarak kabul edilecek ve bu tür sevkiyatların kalite güvencesi, Sri Lanka'daki devlet/yarı devlet laboratuvarında veya akredite bir laboratuvarında (yabancı/yerel) teslimat sonrası testlerle gerçekleştirilecektir. Bu durumda, depolama maliyeti dahil tüm masraflar tedarikçi tarafından karşılanacaktır. Kalite açısından sorunlu olduğu tespit edilen sevkiyat, kalite açısından başarısız olarak değerlendirilecektir (11. madde).

Paket Boyutu, Etiketleme ve Paketleme

15. Ürün tarifnamesi/şartnamesinde ve MSD sipariş listesinde belirtilen paket boyutundan daha düşük paket boyutları (paket başına daha küçük miktar) için yapılan teklifler de kabul edilebilmektedir, ancak daha yüksek seviye (paket başına daha büyük miktar) paket boyutları, orijinal teklifle sunulup MSD'nin onayıyla beraber satın alma komitesi tarafından kabul edilmedikçe değerlendirmeye alınmayacaktır.

16. Tüm ilaçların toplu ambalajlarında (blister/şerit ambalajlar hariç), "DHS" işareti

(a) tabletlerde kabartmalı veya basılı

(b) kapsüllerde basılı olmalıdır.

Sipariş miktarı 100.000 tablet/kapsülden azsa, teslimatlar bir veya daha fazla parti halinde yapılıyorsa **veya** ilgili MSD sipariş listesinin özel sipariş koşullarında bir muafiyet bildirilmişse, yukarıdaki koşul uygulanmayabilir (**Bu madde 16, tüm tüketilebilir ve tüketilemez Cerrahi ve Laboratuvar Ürünleri için geçerli değildir**).

17. Her bir iç ambalaj, flakon/ampul, önceden doldurulmuş şırınga veya şişe, ürün açıklamasını, SR numarasını, parti numarasını/lot numarasını, cerrahi ürünlerin ürün referans/katalog numaralarını, üretim tarihini, son kullanma tarihini (sadece tüketilebilir ürünler için) ve Sri Lanka Hükümeti'nin "DEVLET LOGOSU"nu taşımalıdır.

Son kullanma tarihi (cerrahi tek kullanımlık malzemeler için geçerli değildir) ve üretim tarihi (herhangi bir biçimde "Yıl ve Ay" veya "Son kullanma tarihi yok" olarak) bilgilerinin en içteki ambalajda ve tedarikçinin faturasında yer alması ve tam olarak eşleşmesi önemlidir.

18. Ürünün tarifnamesi, Seri Numarası, Üretim Tarihi, Son Kullanım Tarihi, Parti Numarası, Üreticinin adı ve adresi ile Sri Lanka Hükümeti'nin "DEVLET LOGOSU", blister ve şerit kartlar dahil olmak üzere minimum ölçü birimini içeren tek tek/en içteki ambalajın dış kaplaması ve karton/kutunun dış kaplığına açıkça işaretlenmelidir.

Teklifte belirtilen Üretim Tarihi (ÜT)/Son Kullanım Tarihi (SKT) ile ilgili herhangi bir sapma MSD tarafından onaylanmalıdır ve ÜT & SKT en az yıl ve ayı içermelidir.

19. En dıştaki tüm kartonlar (nakliye ambalajları) üzerinde MSD Satın Alma Sipariş Numarası, Devlet İlaç Kurumu Sipariş Numarası, seri Numarası, parti Numarası ve Son Kullanma Tarihi 1,5 cm büyüklüğünde harfler/rakamlarla açıkça görünür şekilde belirtilmelidir. Bu bilgiler basılabilir, şablonla yazılabilir veya uygun şekilde yapıştırılmış etiketlerle belirtilebilir.

20. Ürünün parti numarası ayrı ayrı barkodlanmalıdır (Kod 128 veya 2D formatlarında) ve barkod basımı ve yapıştırmasında endüstri standartlarına riayet edecek şekilde aşağıda açıklandığı üzere paketlemenin tüm seviyelerinde etiketlerin üzerine basılmalıdır.

Format Kod 128 veya 2D standartlarına göre olmalıdır.

Azami barkod boyutu 5.0 cm (boyuna) x 2.5 cm (enine) olmalıdır.

21. Uygun olmayan ambalaj koşullarında (iyi durumda olmayan) malların teslim alınması durumunda, MSD tarafından sevkiyatın %100 kontrolü/işlenmesi yoluyla iyi durumda olan ürünlerin seçilmesi için gerekli düzenlemeler yapılmalı ve bu durumda MSD'nin karşılaştacağı tüm masraflar (demuraj ücretleri, soğuk hava deposu ücretleri, işçilik ücretleri vb. veya malların kabul edilmeye hazır hale gelene kadar ortaya çıkan diğer masraflar dahil) MSD tarafından sevkiyatın %100'ü kontrol edilmeden önce yerel tedarikçi tarafından MSD'ye ödenmelidir.

Devlet İlaç Kurumu ithal tedarikleri ile ilgili olarak, yerel acente yukarıdaki şekilde hareket etmezse, MSD'ye ait bu ekstra masraflar Devlet İlaç Kurumu tarafından tedarikçiden tahsil edilerek MSD'ye iade edilecektir.

Depolama Şartları ve Sıcaklık

22. Depolama sıcaklığı ve koşulları ürün özelliklerinde belirtilmemişse, NMRA tarafından kabul edilen ürün depolama koşulları, 30° c +/- 2° c sıcaklık ve %75 +/-5% bağıl nem aralığında Sri Lanka ortam depolama koşullarına uygun olmalıdır. Ürün depolama koşulları, tüm etiket/paket/kutu seviyelerinde açıkça belirtilmelidir.

23. Soğuk zincirinin sürdürülmesi:

a. Soğuk hava deposunda saklanan ürünler için, her kartona soğuk zincir monitörleri (sıcaklık kayıt cihazları) eklenmeli ve depolama, nakliye ve teslimat sırasında soğuk zincir üreticinin talimatlarına göre korunmalıdır.

b. Tedarikçi, soğuk yüklerin kolayca tanımlanabilmesi için uygun renk ve boyutlarda, uluslararası standartlara uygun, belirgin şekilde görülebilen tanımlama işaretleri kullanılmalıdır. Tedarikçi, paketlerin içindeki sıcaklık verilerini kaydetmek için standartlaştırılmış **USB cihazları** kullanmalı ve nakliye sırasında soğuk zincirin korunup korunmadığını kontrol etmek ve MSD tarafından sevkiyat devralınmadan önce Devlet İlaç Kurumu'nun rıhtım departmanına ücretsiz olarak veri kaydedici okuyucular ve/veya **yazılımlar (Windows-07/en son sürüm ile uyumlu okuma uygulamaları)** sağlamalıdır.

c. MSD tarafından sevkiyatların teslim alınması sırasında soğuk zincir kırılması gözlemlenirse, bu tür sevkiyatlar reddedilecek ve ilgili **depo teslimat notunda veya**

teslimat belgelerinin kopyasında nedeni belirtilecektir. Böyle bir durumda, Devlet İlaç Kurumu, sevkiyatın kabulü/tamamen reddedilmesi için “gözlemlenen soğuk zincir kırılması” araştırılana kadar sevkiyat için gerekli soğuk hava deposu ayarlayacak ve MSD/Devlet İlaç Kurumu'nun soğuk hava deposu ayarlamaktan doğan masrafları tedarikçiden tahsil edilecektir.

d. MSD'ye soğuk yük taşıyan araçlar, sıcaklık izleme cihazları ile donatılmış olmalı ve araç, ilaç taşımacılığı için NMRA onayı almış olmalıdır.

e. Tedarikçiler, soğuk zincir bakımı gerektiren ürünlerin sevkiyatlarını, MSD mağazalarının kapalı olduğu hafta sonları ek demuraj ve depolama ücretlerinden kaçınmak için Pazartesi ile Perşembe günleri arasında Sri Lanka'ya ulaşacak şekilde göndereceklerdir. Bu koşulun yerine getirilmemesi durumunda, MSD ve Devlet İlaç Kurumu'nun bu tür sevkiyatların gümrük işlemlerini yapmak, depolamak ve teslim almak için yaptığı ek masraflar tedarikçiden tahsil edilecektir.

24. Kontrollü sıcaklıkta depolama gerektiren ürünler (Örneğin $< 25^{\circ}\text{C}$, $2-25^{\circ}\text{C}$, $15-20^{\circ}\text{C}/30^{\circ}\text{C}$, $2-8^{\circ}\text{C}$ vb.) ile ilgili olarak, tedarikçi MSD'ye sevkiyat faturası ile birlikte en son ürün stabilite çalışma raporlarını sunacaktır. (Rapor, **klimada depolanan** ürünler için $30^{\circ}\text{C} \pm 2^{\circ}\text{C}$ ve $\%75 \pm \%5$ bağıl nemde, **soğukta depolanan** ürünler için ise $25^{\circ}\text{C} \pm 2^{\circ}\text{C}$ ve $\%60 \pm \%5$ bağıl nemde yapılan çalışmaları içermelidir. NMRA'ya sunulan en son raporun aslı veya son 5 yıl içinde düzenlenmiş bir rapor olmalıdır). (12. maddeye bakınız)

Teslimat Gereklilikleri

25. Tüm ürünler, ödeme koşullarının (L/C, DP, TT [kredi mektubu, vesaik mukabili ödeme, teleks havalesi] vb.) belirlenmesi sırasında MSD ve Devlet İlaç Kurumu arasında karşılıklı olarak kararlaştırılan, tedarikçiye bildirilen en son/nihai teslimat programına göre, değiştirilmiş Sipariş/PO teslimat programı olarak (değiştirilmediyse, Sipariş/PO'daki orijinal program geçerli olacaktır) tedarik edilecektir. Bu kararlaştırılan teslimat programından herhangi bir sapma, teslimatın yerine getirilmemesi olarak değerlendirilecektir.

Yukarıdaki talimatlara aykırı olarak, teslimat programı MSD/Devlet İlaç Kurumu/Sağlık Bakanlığı'nın kusuru olmaksızın tedarikçi tarafından ihlal edilirse ve MSD, teslimat tarihinden sonra teslim edilen bu tür bir sevkiyatı tamamen veya kısmen kabul etmeye karar verirse, gecikmeli teslimatlarla ilgili 27. Koşul uygulanacaktır.

26. Tüm sevkiyatlar, Tıbbi Malzeme Bölümü'ne (MSD) veya belirtilen alternatif teslimat noktasına teslim edilecektir. Ancak, MSD tarafından önceden onay verilmedikçe, **15 Aralık ile 10 Ocak tarihleri arasında Sri Lanka'ya ulaşacak** sevkiyatlardan kaçınılmalıdır.

27. Teslimat programına ilişkin olarak kusurlu sevkiyatlar, tedarikçinin hatası nedeniyle gecikme cezasına tabi olmak kaydıyla, iki haftaya kadar bir mühlet tanınarak kabul edilebilir. Bu mühletin sonunda teslim edilen sevkiyatlar, aşağıda açıklanan şekilde tedarikçiye ceza uygulanmak kaydıyla kabul edilebilir.

(a). Sipariş/PO veya en son değiştirilen teslimat programlarına göre, teslimat tarihinden itibaren 15. günden 60. güne kadar gecikme süresinin her günü için sevkiyat değerinin $\%0,5$ 'i oranında ceza uygulanır.

(b). Gecikme 60 günü aştığında, satın alma siparişi, ifa edilmeyen teslimat nedeniyle otomatik olarak iptal edilmiş sayılır. Böyle bir durumda, MSD, tazminat talep etme veya iptali geri alma (örneğin, iptal öncesinde ödemeler yapılmışsa) ve %25 idari ek ücret karşılığında sevkiyatı kabul etme hakkını saklı tutar.

28. (i). MSD/ Devlet İlaç Kurumu tarafından tedarik sürekliliğini sağlamak için (sipariş/satın alma siparişi/değişikliklerin uyumsuzluğu nedeniyle; teslimat programı) herhangi bir yerel satın alma yapılması durumunda, teslimatın vadesi geçen tarihten itibaren teslimat için tanınan ek süre dahil olmak üzere, ilgili Devlet İlaç Kurumu ana siparişinin teslimat maliyetini aşan bu tür yerel satın almalarından kaynaklanan ekstra harcamalar tedarikçiden tahsil edilecektir.

(ii). Teslimatın gecikmesi durumunda (sipariş/PO'daki teslimat programının ihlali), aynı ürün veya benzer bir ürünü teklif ederek Devlet İlaç Kurumu veya MSD'nin aynı ürün için acil yerel satın alma ihalesine katılan Devlet İlaç Kurumu tedarikçisi/yerel temsilcisi, geciken Devlet İlaç Kurumu ana siparişinin teslimat maliyetinden yerel satın alma siparişini tedarik etmekle yükümlüdür. Aynı hususa aykırı davranılması halinde, maliyet farkı, ilgili Devlet İlaç Kurumu ana siparişinin tedarikçisine yapılacak ödemelerden mahsup edilecektir.

29. Yerel üreticiler/yerel tedarikçilerle ilgili olarak, tüm teslimatlar resmi tatiller hariç sadece hafta içi günlerinde yapılmalı ve MSD mağazalarında teslim alma işleminin saat 15:30'dan önce tamamlanabilmesi için yeterli süre tanınmalıdır.

Tedarikçinin hatası nedeniyle (örneğin teslimat, zaman, ürün, belge vb.) bu süreye uyulmaması durumunda, mallar bir sonraki iş günü kabul edilecek ve bu tarih, tedarik koşullarının 27. maddesi (temerrüde düşen sevkiyatlara ilgili) uyarınca cezaların hesaplanmasında dikkate alınacaktır. Alternatif olarak, tedarikçi, MSD'nin diğer tüm masraflarını (yani personel için fazla mesai ücreti, forklift ücreti vb.) karşılamak kaydıyla, MSD'den aynı gün sevkiyatı devralmasını talep edebilir.

30. Teslimat/PO/değişikliklerinde teslimat tarihlerini aşan akreditiflerin uzatılması, Madde No. 27'ye (temerrüde düşen sevkiyatlara ilgili) göre geç teslimat ücretlerinin tahsilini ve akreditifin uzatılmasıyla ilgili/sonuçlanan diğer doğrudan veya dolaylı ek maliyetleri/tazminatları hiçbir şekilde etkilemeyecektir.

31. MSD'de yeterli depolama alanı bulunmadığında, Madde 27'deki koşullar altında teslimatın gecikmesi durumunda (sipariş formu/satın alma siparişi/değişikliklerinde belirtilen teslimat programından sapma), MSD veya Devlet İlaç Kurumu'nun geçici dış depolama düzenlemesi ve diğer masraflar (örneğin, demuraj, alıkoyma, konteyner depolama, yeniden elleçleme ve nakliye vb.) nedeniyle ortaya çıkan ek masraflar tedarikçi tarafından karşılanacaktır.

Belgeler ve Bilgi

32. MSD Sipariş Numarası, Ürün Açıklaması, Seri Numarası, Parti Numarası, Üretim Tarihi, Son Kullanım Tarihi ve ürün Saklama Koşulları, tüm Tedarik Faturalarında ve ayrıntılı Paketleme Listelerinde belirtilmelidir.

33. Seçilen teklifin numunelerinden biri, sipariş/satın alma siparişi kapsamında alınan sevkiyatların uygunluğunu kontrol etmek için referans numunesi olarak kullanılmak üzere MSD'ye gönderilecektir (son sevkiyatın bir parçası veya tedarikçiye iade edilebilir olabilir). (ilgili sipariş listelerinde belirtilenler hariç, tüm cerrahi ürünler ve laboratuvar düzenli ürünleri için geçerlidir).

Cerrahi ürünler için gerekli olan ürün resimleri veya boyut detay şemaları, ürün katalogları ve katalog numaraları **(ilaç ve laboratuvar ürünleri için geçerli değildir)**, Devlet İlaç Kurumu tarafından yapılan ihale değerlendirmesinde referans olarak kullanılmak üzere, MSD tarafından şartnameden sapmaların kullanıcı tarafından kabul edildiğinin teyit edilmesi (ihale sonuçlandırılmadan önce) ve MSD'ye teslim edilen sevkiyatların denetlenmesi amacıyla ihale belgesiyle birlikte sunulmalıdır.

Yukarıda belirtilen etiketleme koşullarını karşılayan numune etiketleri, minimum ambalaj ve en dıştaki kutu/nakliye kartonunun çizimleri, performans teminatı ile sözleşme imzalanmadan önce sağlanmalıdır.

34. Tedarikçi, tüm sevkiyat belgelerini (Konşimento / Hava yolu taşıma senedi vb. dahil) Devlet İlaç Kurumu İthalat departmanına ve MSD'ye e-posta ile (www.msd.gov.lk web sitesindeki talimatları takip ediniz) deniz yoluyla taşınan gönderilerin Beklenen Varış Zamanından (ETA) en az 3 gün önce ve hava yoluyla taşınan gönderilerin Beklenen Varış Zamanından 2 gün önce sunulmalıdır.

35. Sipariş/PO'yu yayınladıktan veya akreditif oluşturduktan sonra, sipariş/PO'daki üretim ve tedarikle ilgili en son lojistik durum, tedarikçi tarafından Devlet İlaç Kurumu'na e-posta yoluyla iki haftada bir güncellenmeli ve MSD'ye de bir kopyası gönderilmelidir (www.msd.gov.lk web sitesindeki talimatları takip ediniz).

Bu kurala uyulmaması veya sağlanan bilgilerin eksik/yanlış olması durumunda, koşul No. 27'de belirtilen ek süre (tedarik gecikmeleri için) uygulanmayacaktır.

Genel Şartlar

36. Burada belirtilen genel tedarik koşullarına ek olarak, sipariş listesinin kapak mektubunda belirtilen, ürün/sipariş listesine özgü değişiklikler, istisnalar veya eklemeler ile Devlet İlaç Kurumu tarafından yayınlanan ihale belgesinde belirtilen diğer ilgili koşullar da geçerlidir. Sipariş/ürüne özgü yeni koşullar veya Genel Sipariş Koşullarına yapılan değişiklikler, sipariş listesinin kendisine ve MSMIS (İzleme ve Bilgi Sistemleri için Destek Yönetimi) sipariş kayıtlarına bir açıklama girişi olarak eklenecektir.

37. Kalite, standartlar ve özellikler, eksik ambalaj ve eksik tedarik veya kabine kararı uyarınca gecikmeli teslimat ile ilgili tedarik eksikliklerine neden olan ihale şartı ihlallerine %25 (malların değerine göre) idari ek ücret uygulanacaktır. (ör. 8, 5, 10, 13 numaralı şartlarda olduğu gibi)

(b) Bölüm B-Tedarik Özel Sipariş Koşulları (ÖSK)

Not: Özel Sipariş Koşulları, ilgili sipariş listesindeki tüm veya seçilen kalemler için geçerli olan Genel Sipariş Koşulları maddelerinden kalem/sipariş listesine özgü sapmaların gerçekten gerekli olduğu durumlarda kullanılır ve bu durumda, ilgili sipariş listesi numarası ve seri numaraları, Özel Sipariş Koşullarının her bir maddesine ayrı ayrı belirtilmeli ve yürürlüğe girmesi için Direktörün (MSD) karşı imzası bulunmalıdır.

Kolombo 08'deki Tıbbi Araştırma Enstitüsü ve Kolombo 10'daki Ulusal Cinsel Yolla Bulaşan Hastalık/AIDS Kontrol Programı'na teslim edilecek ürünler.

Değerlendirme için yeterli miktarda numune gönderilmelidir.

Özel Şartlar

(I) Tedarikçiler, gümrük işlemlerinde gecikme yaşanmaması için, sevkiyatların varışından en az 2-3 gün önce konşimento veya hava taşıma senedi dahil tüm sevkiyat belgelerini Devlet İlaç Kurumu'na sunmalıdır.

Tedarikçinin bu şartı yerine getirmemesi nedeniyle ödenmesi gereken demuraj / ek ücretler, tedarikçiden talep edilecektir.

(II) Bu ihalenin size verilmesi durumunda, Devlet İlaç Kurumu, önceki tedariklerinizde kalite eksikliği tespit edilmesi veya sözleşme şartlarına uyulmaması nedeniyle temerrüde düşen tedarikçiler listesine alınmanız halinde, söz konusu siparişin tedarikini herhangi bir aşamada iptal etme/askıya alma hakkını saklı tutar.

(III) Bu ihale, “1987 tarihli 3 numaralı Kamu İhale Kanunu” hükümlerine tabidir ve bu nedenle, ihaleye katılanların bir acente, temsilci veya aday ataması veya kendilerini ve bu tür kamu ihale işlemlerini Kamu İhale Kanunu’nun 10. maddesi uyarınca kaydettirmesi ve ihaleye geçerli orijinal kayıt belgesini ibraz etmesi gerekmektedir.

(IV) Belirli bir ürünün tedarikçiden ilk kez satın alınması durumunda veya belirli bir tedarikçi tarafından tedarik edilen ürünlerde daha önce kalite sorunları yaşanmışsa, ödemeler ancak ürünlerin kalitesi ve standartları test edildikten ve toplu tedarik, teklifle birlikte sağlanan numunelerle karşılaştırıldıktan sonra yapılacaktır.

(V) Varış Terminali Taşıma Masrafları (THC) yükleme limanındaki tedarikçi tarafından karşılanmalıdır. Bu nedenle, maliyet artı navlun fiyatları teklif edilirken Terminal Taşıma Masrafları da dahil edilmelidir.

(VI) Sunulan teklif, ihaleye Katılan/Teklif Veren tarafından (imza sahibinin adı ve unvanı ile birlikte) veya temsilcisi tarafından usulüne uygun olarak imzalanmalı ve onaylanmalıdır. Temsilciler, müvekkiller adına teklif sunarken, yetki belgesi ve vekaletname (müvekkiller adına imza atıyorlarsa) sunulmalı ve ayrıca 1987 tarihli 3 sayılı Kanun uyarınca Sri Lanka Şirketler Sicil Dairesi'ne kayıt olduklarına dair belgeleri sunulmalıdır.

(VII) Tedarikçinin temerrüdü nedeniyle MSD tarafından verilen teslimat programından sapma gösteren sevkiyatların teslim edilmesi ve MSD depolarında yeterli depolama alanı bulunmaması nedeniyle reddedilmesi durumunda, bunun sonucunda ortaya çıkan demuraj ücretleri ilgili tedarikçiler tarafından karşılanacaktır.

(VIII) Tüm sevkiyatlar, yalnızca Ceylon Shipping Corporation'a ait gemilerle veya CSC tarafından kiralanan gemilerle yapılmalıdır. Ceylon Shipping Corporation'a ait gemilerin sevkiyat limanına uğramaması veya kargonun zamanında sevkiyatı için uygun olmaması durumunda, diğer gemilerle sevkiyatlara izin verilecektir. Bu durumda tedarikçi, Ceylon Shipping Corporation tarafından tedarikçinin ülkesindeki Yetkili Temsilcisine verilen feragat belgesini eklemelidir.

(IX) Tedarik Komitesi, sevkiyat öncesi/teslimat öncesi/teslimat sonrası numunelerin test edilip edilmeyeceğine karar verme yetkisine sahiptir. Bu gibi durumlarda, numunelerin test masrafları tedarikçi tarafından karşılanacaktır.

(X) Ürün etiketinde belirtilen önerilen saklama koşulları nakliye sırasında da korunmalı ve saklama koşulları Konşimento/Hava Yolu Taşıma Senedi ve Fatura üzerinde açıkça belirtilmelidir.

(XI) a) Sri Lanka'ya ithal edilen ürünler için, kayıt, satın alınacak ürünlerin son sevkiyatının Sri Lanka'ya ulaşması gereken tarihten itibaren en az altı (6) ay geçerli olmalıdır.

b) Sri Lanka'da üretilen ürünler için, kayıt, satın alınacak ürünlerin son sevkiyatının Satın Alma Kurulu tarafından teslim alınmasından sonra en az altı (6) ay geçerli olmalıdır.

(XII) Yerel Temsilci, mevcut ürün kaydının sona ermesinden altı ay önce NMRA'ya ürün kaydını yenilemek için başvurmalıdır.

(XIII) Tedarikçi, Devlet İlaç Kurumu'ndan sözleşme anlaşmasını aldıktan sonra 14 gün içinde imzalı sözleşmeyi sunacaktır.

(XIV) Aşağıda belirtilen belgeler (aslı veya avukat tarafından onaylanmış kopyaları) Devlet İlaç Kurumu'na kopyalarıyla birlikte sunulmalıdır.

1. Analiz/Garanti Sertifikasının onaylı bir kopyası
2. Gümrük beyannamesinin onaylı bir kopyası
3. İthalat Lisansının aslı
4. Gümrük Değerlendirme Bildiriminin aslı
5. NMRA veya WOR sertifikasının kopyası.

(XV) NMRA tarafından düzenlenmiş ve bir avukat tarafından onaylanmış Ürün Kayıt Sertifikasının bir kopyası.

(XVI) Üretici tarafından düzenlenmiş Orijinal Yetki Belgesi veya bir Avukat tarafından tasdik edilmiş bir kopyası

Not: Teklifte birlikte, (bir avukat tarafından düzenlenmiş) işletme tescil belgesinin onaylı bir kopyası sunulmalıdır.

İHALE NUMARASI: DHS/L/WW/113/25 KAPANMA TARİHİ: 22.12.2025 SAAT 09.00

SİPARİŞ LİSTE NUMARASI: 2025/SPC/N/C/D/00021

(A) KALEM NO.	(B) SERİ NO.	(C) KALEM	(D) MİKTAR	(E) TESLİMAT	(F) TEKLİF TEMİNATI DEĞERİ (LKR)
1	41211201	Besin çözültisi No 2	1,000g	%100 Hemen	
2	41201502	Mueller Hinton Suyu	1,000g	%100 Hemen	
3	41220201	Gonokok Kültürü Agar Bazı	3,000g	%100 Hemen	

Tüm teklif sahipleri, her bir seri No. için, F sütununda belirtilen değerde, talep üzerine nakde çevrilebilir koşulsuz bir Teklif Teminatı sunmalıdır.

Teklif Teminatı tutarı, her bir kalemin teklif değeri 1 milyon LKR'yi aştığında, teklifle birlikte sunulacak her bir kalemin teklif değerinin %2'si olmalıdır (F sütununda belirtilmediği durumlarda).

Teklif teminatı, 20.07.2026 tarihine kadar geçerli olacak şekilde teklifle birlikte sunulmalıdır.

Her bir İhale Dokümanı seti için 3.000 Rupi + vergiler tutarında iade edilmeyen bir ücret nakit olarak Devlet İlaç Kurumu'na ödenmeli ve Teklife eklenmelidir.

Not:

Global İhale Kitabı'nda yapılan değişiklikler,

(I) Madde No. 27 (Sayfa 18)

27.4 ve 27.5 silinecektir.

(II) Madde No. 19.1 [KAYIT – Sayfa 13]

Okumak için dahil edilecek

(c) Sri Lanka'ya ithal edilen ürünler için kayıt, Satın Alma Kuruluşu (PE) tarafından satın alınacak son sevkiyatın teslim alınmasına kadar geçerli olacaktır.

(d) Sri Lanka'da üretilen ürünler için kayıt, satın alınacak ürünün son teslimatı Satın Alma Kuruluşu (PE) tarafından teslim alınana kadar geçerli olacaktır.

(III) Sözleşme belgesinin 44. sayfasındaki 17.4 ve 17.5 numaralı maddeler yukarıdaki (c) ve (d) maddeleriyle değiştirilecektir.

Lütfen Global İhale Dokümanına bakınız

D: [Global Tender – Bid Document for Surgical Items DPC](#)



PROCUREMENT NOTICE - GLOBAL

STATE PHARMACEUTICALS CORPORATION OF SRI LANKA

The Chairman, Procurement Committee of the State Pharmaceuticals Corporation of Sri Lanka will receive sealed bids for supply of following items to the Department of Health Services for year 2026.

Bid Number	Closing Date & Time	Item Description	Date of issue of Bidding Documents from	Non-refundable Bid Fee
DHS/P/WW/NP/B/02/2025	30.12.2025 at 9.00 a.m.	164 Pre filled Syringe/prefilled pen of Golimumab Solution for Injection 50mg, in pre-filled syringes/prefilled pen.	18.11.2025	Rs. 12,500/= + Taxes

Bids should be prepared as per particulars given in the Bidding Documents available to prospective bidders on working days between 0930 hours to 1500 hours at the Head Office of the State Pharmaceuticals Corporation of Sri Lanka, "Mehewara Piyasa", 16th Floor, No. 41, Kirula Road, Colombo 5. These could be purchased on cash payment of a non-refundable Bid Fee per set as mentioned above. Offers received without enclosing original payment receipt are liable to be rejected.

Wherever applicable potential bidder/bidders should get registered in terms of the Public Contract Act No.3 of 1987 before collecting the Bidding Documents and also should get the contract registered after the tender is awarded.

All Bids should be accompanied by a Bid Bond as specified in the Bidding Documents.

Sealed Bids may be sent by post under registered cover or may be personally deposited in the box available for this purpose at Administration Department of the State Pharmaceuticals Corporation at "Mehewara Piyasa", 16th Floor, No. 41, Kirula Road, Colombo 5, Sri Lanka.

Bids will be closed at the Head office of the State Pharmaceuticals Corporation on the dates and time mentioned above and will be opened immediately thereafter.

Bidders or their authorized representatives will be permitted to be present at the time of opening of Bids.

Bidding Documents are being sent to Sri Lanka missions abroad and foreign missions in Sri Lanka.

CHAIRMAN DEPARTMENTAL PROCUREMENT COMMITTEE
STATE PHARMACEUTICALS CORPORATION OF SRI LANKA
"MEHEWARA PIYASA", 16TH FLOOR
NO. 41, KIRULA ROAD
COLOMBO 5.
SRI LANKA.

FAX : 00 94-11- 2344082
TELEPHONE : 00 94-11- 2326227
E-MAIL : pharma.manager@spc.lk

GENERAL MANAGER
STATE PHARMACEUTICALS CORPORATION OF SRI LANKA
FOR CHAIRMAN DEPARTMENTAL PROCUREMENT COMMITTEE
"MEHEWARA PIYASA", 26TH FLOOR
NO. 41, KIRULA ROAD
COLOMBO 5.

PROCUREMENT NO./PROCUREMENT REFERENCE : DHS/P/WW/NP/B/02/25
DATE OF ISSUE : 18TH November 2025
CLOSING DATE & TIME: 30th December 2025 AT 09.00 HOURS SRI LANKA TIME

ORDER LIST NO. : 2025/SPC/B/C/P/00063

<u>SR No.</u>	<u>Item Description/ Specification</u>	<u>Quantity</u>	<u>Delivery</u>
01209201	Golimumab Solution for Injection 50mg, in pre-filled syringe/pre-filled pen Golimumab Solution for Injection 50mg, in Pre-filled syringe/Pre-filled Pen Each 0.5mL of pre-filled syringe/pre-filled pen to contain 50mg of Golimumab. Note: 1. This injection should be stable for a minimum 24 months when stored at a temperature range of 2'C-8'C. 2. Each pre-filled syringe/pre-filled pen should be labeled accordingly.	164 prefilled syringe/ prefilled pen	164 prefilled syringe/ prefilled pen - Immediately

Representative Tender samples to be submitted for the evaluation.

The amount of Bid Bond: LKR 643,110.00 or USD 2,114.00.

Bid Bond should be submitted with valid up to 28.07.2026 together with the bid.

In the Bid Security Guarantee , the Beneficiary must be stated as "Chairman, State Pharmaceuticals Corporation"

Bid should be valid till 28.06.2026

Non refundable Bid Fee Rs. 12,500/= + Taxes should be paid in cash to SPC for each set of Tender Documents.

Bid Evaluation Summary sheets should be submitted with the Bid (Please refer SPC website for more details)

- Amendment to the Bidding Documents for Procurement of Pharmaceuticals for the Department of Health Services of Government of Sri Lanka (Blue Book) (DPC)

Page No. 16, condition No. 23 (Payment/Letter of credit)

23.1 (a) Foreign Component of the price will be paid direct to the principal manufacture in foreign currency by a letter of credit opened against him.

(b) "Local Agency commission if any will be deducted from the Invoice price and paid to the local agent in local currency." **should be deleted.**

Page No. 27 Annex II (B)

Percentage And LKR Value Of Commission To Be Paid To The Local Agent" **should be deleted**

MSD CONDITIONS OF SUPPLY

1. The Product should have minimum of **24 Months Residual** shelf life at the time of delivery at Medical Supplies Division.(if deviated, prior approval should be obtained from MSD/SPC.
2. Description of item, Date of manufacture, Date of expiry, Batch No, Name and address of manufacture Should be clearly marked on the outer covering containing the item and on the outer cover of the carton/box.
3. Offers for any other economically viable pack sizes different from the specify pack sizes are acceptable with the prior approval of Director Medical Supplies Division.
4. MSD Order List No, SR No. of Item, SPC Indent No/purchase order no Description and storage condition of item and Batch No shall be indicated in all Supply Invoices.
5. Storage condition of the items should be clearly indicated in the inner most and outer most carton labels.
6. Cold chain monitors should be included for each cartons and the cold chain should be maintained according to the manufacturer's instructions during storage, transport and delivery. (When ever applicable)
7. Delivery of the items is to be made to **Medical Supplies Division warehouse** free of charge.
8. Withdrawal from use of Item due to quality failure.
 - a) In case of batch withdrawal due to quality failure, the supplier/ manufacturer shall reimburse the value of entire batch quantity supplied.
 - b) In case of product withdrawal due to quality failure, the supplier/ manufacturer shall reimburse the value of entire product quantity supplied.
 - c) In the event of either a) or b) above the supplier/manufacturer shall be surcharged additional 25% of the total value concerned as administrative cost.
9. **Standard**- any other pharmaceutical standard accepted by cosmetics, devices and drugs regulatory authority in Sri-Lanka for registration of pharmaceutical item also acceptable.
10. In the event that item is awarded to unregistered bidder, the NOL/PUL issued by NMRA should be submitted when item is delivered. If not, payment will not be released for the delivered item.
11. In the event of failing to supply the item within the delivery schedule given the Purchase order the item will not be accepted by MSD. However, if the item is still required by Medical Supplies Division and decides to accept the same , a penalty of 0.1% of the total value per day up to 7 days(total of 0.7% for 1st 7days of late delivery), 0.3%per total value per day from 8th to 14th (another 2.1% for 7 days from 8th to 14th day of late delivery),0.5% per total value per day from 15th to 21st day (another 3.5% for the period from 15th to 21st day of late delivery) for the lapsed period will be deducted from your payment as liquidated damage.

In case of an item delivered after 3 weeks, if the item is still required MSD reserves the right to accept maximum penalty of 10% of the total value will be imposed.
12. In addition to the condition given herein any other relevant condition as per the tender document issued by SPC are also applicable.

13. IN CASE OF AWARD, DELIVERY OF SPC MAIN ORDER(S) WILL BE CONSIDERED PRIOR TO RELEASING THE INDENT / PURCHASE ORDER FOR THE LOCAL SUPPLY (whenever applicable)

Special Conditions for Bidding :

1. Offers should be accompanied with the valid registration certificate (Notary Certified) issued by the National Medicines Regulatory Authority in Sri Lanka formerly Cosmetic Devices and Drugs Authority.
2. Offered item should bear our SR number.
3. If awarded supplier is unable to adhere to the delivery schedule due to no fault of the SPC/Ministry would result in the supplier being surcharge 0.5% of total bid amount per day from the due delivery date.
4. **Foreign offers should be on C & F (CPT/CFR) Colombo basis. FOB offers are not acceptable. If offers are received on Import & Supply basis from local suppliers, those offers should be in LKR. All local suppliers/manufacturers should quote in LKR for the total delivery price to MSD stores.**

Comparison of foreign offer and local offer made on Imports & Supply basis will be compared as follows.

Local offers which are for Import & Supply basis will be divided by a hypothetical value for comparison of offers against C & F value based on the HS Code of the item as determined by SPC.

5. **Fax/E-mail offers directly sent to State Pharmaceuticals Corporation are not acceptable. Tenderers are requested to draw their attention to the clause "Submission of Tenders" of the tender document in this regard.**
6. If the shipment is being effected on FCL basis both FOB and Freight charges should be quoted separately against each item in addition to quoted C & F price. The volume of the total quantity of each item should be given in cubic meters (m³).

7. Representative samples in respect of items offered should be submitted to reach SPC on or before the **closing time on the closing date** of tender and acknowledgement receipt to be obtained from Administration Department of SPC.

Sufficient quantity of Samples should be forwarded for evaluation

8. The original payment receipt for purchasing the bidding document has to be annexed to the offer. Offers without same will be rejected.
9. Procurement Committee has the authority to decide whether pre-shipment/ pre delivery/post delivery samples to be tested. In such cases the supplier will have to bear the cost of testing samples.
10. The bid submitted should be duly signed and endorsed by the Bidder/ Tenderer himself (with the name and designation of the signatory) or by the representative. Representatives submitting offers on behalf of their principals should submit a letter of authorization and power of attorney (if signing on behalf of the principals) and also should submit documentary proof on their registration as per the Act. No. 03 of 1987 with the Department of the Registrar of Companies – Sri Lanka (where applicable).
11. The successful supplier should agree to dispatch by fax/courier a full set of copy document to SPC at least 3 days prior to arrival of consignment in Sri Lanka to prevent any delay in clearance.
Demurrage /additional charges if any which become payable due to supplier's failure to comply with this requirement will be claimed from the supplier.
12. In the event of an award made to you on this tender, SPC reserves the right to cancel/suspend the procuring of said order in any stage, if you would be placed the defaulted supplier's list due to quality failure found in your previous supplies made to SPC or non compliance of contractual agreement.

13. This bid is administered by the provisions of the "Public Contract Act No. 3 of 1987" and therefore, in the event bidder is to retain an agent, representative, nominee for and on behalf of Bid or shall register himself and such public contract act in accordance with the section 10 of the Public Contract Act and produce such valid original certificate of registration with the bid.
14. The recommended storage mentioned on the product label should be maintained at transit also and storage condition should be clearly showed on Bill of Lading/Airway Bill and invoice.
- 15. Destination Terminal Handling charges (THC) should be borne by the supplier at the Port of Loading. Hence when the C&F prices are quoted this should be inclusive of THC.**
16. All shipments should be made exclusively on vessels belonging to the Ceylon Shipping Corporation or those chartered by CSC. Shipments on other vessels will be permitted in instances where vessel of the Ceylon Shipping Corporation do not call at the Port of shipment or if they are not available for time by shipment of cargo, in which event the supplier should attached a waiver certificate issued by Ceylon Shipping Corporation or their Authorized Agent in the Supplier's Country.
17. SPC reserves the right to reject offers which do not comply with above conditions.
18. Supplier should start manufacturing only when the Letter of Credit is issued, unless SPC informed to start manufacturing prior to establishing Letter of Credit.
19. In case of an offer of product not registered with NMRA, bidders should submit documents in the annexure 1 (checklist for WOR) along with the offer to consider under exceptional circumstances.

Checklist for Waiver of Registration,

- Certificate of Analysis (COA) of the relevant product
- Certificate of Pharmaceutical Product
- Label of the Product
- Product Information Leaflet (PIL)
- Pro-forma Invoice.

In the event of an award of an un registered product, SPC will apply for a WOR from NMRA and the supplier shall submit corresponding samples of the product; upon the demand of SPC; for onward submission to NMRA.

However, NMRA may request for additional information/documentation to consider allowing the WOR and the suppliers may refer the official website of NMRA (www.nmra.gov.lk) for more details on the documentation required.

The payment due to NMRA for issuance of WOR; shall be borne by the supplier/Local Agent.

20. A copy of the product registration Certificate issued by the NMRA, Certified by an Attorney-at-Law.
21. The Original Letter of Authorization issued by the manufacturer, or a copy certified by an Attorney- at -Law
22. A Certified copy of Power of Attorney registered at Registrar General's Department by an Attorney at low.

Please refer Global Bid Document

B : [Global Tender - Bid Document for Pharmaceutical DPC](#)



PROCUREMENT NOTICE - GLOBAL

STATE PHARMACEUTICALS CORPORATION OF SRI LANKA

The Chairman, Procurement Committee of the State Pharmaceuticals Corporation of Sri Lanka will receive sealed bids for supply of following items to the Department of Health Services for year 2026.

Bid Number	Closing Date & Time	Item Description	Date of issue of Bidding Documents from	Non-refundable Bid Fee
DHS/P/WW/NP/B/03/2025	30.12.2025 at 9.00 a.m.	501 Prefilled Syringes of Adalimumab Injection 40mg/0.8ml prefilled syringe	18.11.2025	Rs. 20,000/= + Taxes

Bids should be prepared as per particulars given in the Bidding Documents available to prospective bidders on working days between 0930 hours to 1500 hours at the Head Office of the State Pharmaceuticals Corporation of Sri Lanka, "Mehewara Piyasa", 16th Floor, No. 41, Kirula Road, Colombo 5. These could be purchased on cash payment of a non-refundable Bid Fee per set as mentioned above. Offers received without enclosing original payment receipt are liable to be rejected.

Wherever applicable potential bidder/bidders should get registered in terms of the Public Contract Act No.3 of 1987 before collecting the Bidding Documents and also should get the contract registered after the tender is awarded.

All Bids should be accompanied by a Bid Bond as specified in the Bidding Documents.

Sealed Bids may be sent by post under registered cover or may be personally deposited in the box available for this purpose at Administration Department of the State Pharmaceuticals Corporation at "Mehewara Piyasa", 16th Floor, No. 41, Kirula Road, Colombo 5, Sri Lanka.

Bids will be closed at the Head office of the State Pharmaceuticals Corporation on the dates and time mentioned above and will be opened immediately thereafter.

Bidders or their authorized representatives will be permitted to be present at the time of opening of Bids.

Bidding Documents are being sent to Sri Lanka missions abroad and foreign missions in Sri Lanka.

CHAIRMAN DEPARTMENTAL PROCUREMENT COMMITTEE
STATE PHARMACEUTICALS CORPORATION OF SRI LANKA
"MEHEWARA PIYASA", 16TH FLOOR
NO. 41, KIRULA ROAD
COLOMBO 5.
SRI LANKA.

FAX : 00 94-11- 2344082
TELEPHONE : 00 94-11- 2326227
E-MAIL : pharma.manager@spc.lk

GENERAL MANAGER
STATE PHARMACEUTICALS CORPORATION OF SRI LANKA
FOR CHAIRMAN DEPARTMENTAL PROCUREMENT COMMITTEE
"MEHEWARA PIYASA", 26TH FLOOR
NO. 41, KIRULA ROAD
COLOMBO 5.

PROCUREMENT NO./PROCUREMENT REFERENCE : DHS/P/WW/NP/B/03/25
DATE OF ISSUE : 18TH November 2025
CLOSING DATE & TIME: 30th December 2025 AT 09.00 HOURS SRI LANKA TIME

ORDER LIST NO. : 2025/SPC/B/C/P/00062

<u>SR No.</u>	<u>Item Description/ Specification</u>	<u>Quantity</u>	<u>Delivery</u>
01401401	Adalimumab Injection 40mg/0.8ml prefilled syringe Adalimumab Injection 40mg in 0.8mL Prefilled syringe Each 0.8mL Prefilled syringe to contain 40mg of Adalimumab.	501 prefilled syringe	501 prefilled syringe/Immediately

Representative Tender samples to be submitted for the evaluation.

The amount of Bid Bond: LKR 1,266,130.00 or USD 4,162.00.

Bid Bond should be submitted with valid up to 28.07.2026 together with the bid.

In the Bid Security Guarantee , the Beneficiary must be stated as "Chairman, State Pharmaceuticals Corporation"

Bid should be valid till 28.06.2026.

Non refundable Bid Fee Rs. 20,000/= + Taxes should be paid in cash to SPC for each set of Tender Documents.

Bid Evaluation Summary sheets should be submitted with the Bid (Please refer SPC website for more details)

- Amendment to the Bidding Documents for Procurement of Pharmaceuticals for the Department of Health Services of Government of Sri Lanka (Blue Book) (DPC)

Page No. 16, condition No. 23 (Payment/Letter of credit)

23.1 (a) Foreign Component of the price will be paid direct to the principal manufacturer in foreign currency by a letter of credit opened against him.

(b) "Local Agency commission if any will be deducted from the Invoice price and paid to the local agent in local currency." **should be deleted.**

Page No. 27 Annex II (B)

Percentage And LKR Value Of Commission To Be Paid To The Local Agent" **should be deleted**

MSD CONDITIONS OF SUPPLY

1. The Product should have minimum of **24 Months Residual** shelf life at the time of delivery at Medical Supplies Division.(if deviated, prior approval should be obtained from MSD/SPC.
2. Description of item, Date of manufacture, Date of expiry, Batch No, Name and address of manufacturer Should be clearly marked on the outer covering containing the item and on the outer cover of the carton/box.
3. Offers for any other economically viable pack sizes different from the specify pack sizes are acceptable with the prior approval of Director Medical Supplies Division.

4. MSD Order List No, SR No. of Item, SPC Indent No/purchase order no Description and storage condition of item and Batch No shall be indicated in all Supply Invoices.
5. Storage condition of the items should be clearly indicated in the inner most and outer most carton labels.
6. Cold chain monitors should be included for each cartons and the cold chain should be maintained according to the manufacturer's instructions during storage, transport and delivery. (When ever applicable)
7. Delivery of the items is to be made to **Medical Supplies Division warehouse** free of charge.
8. Withdrawal from use of Item due to quality failure.
 - a) In case of batch withdrawal due to quality failure, the supplier/ manufacturer shall reimburse the value of entire batch quantity supplied.
 - b) In case of product withdrawal due to quality failure, the supplier/ manufacturer shall reimburse the value of entire product quantity supplied.
 - c) In the event of either a) or b) above the supplier/manufacturer shall be surcharged additional 25% of the total value concerned as administrative cost.
9. **Standard**- any other pharmaceutical standard accepted by cosmetics, devices and drugs regulatory authority in Sri-Lanka for registration of pharmaceutical item also acceptable.
10. In the event that item is awarded to unregistered bidder, the NOL/PUL issued by NMRA should be submitted when item is delivered. If not, payment will not be released for the delivered item.
11. In the event of failing to supply the item within the delivery schedule given the Purchase order the item will not be accepted by MSD. However, if the item is still required by Medical Supplies Division and decides to accept the same , a penalty of 0.1% of the total value per day up to 7 days(total of 0.7% for 1st 7days of late delivery), 0.3%per total value per day from 8th to 14th (another 2.1% for 7 days from 8th to 14th day of late delivery),0.5% per total value per day from 15th to 21st day (another 3.5% for the period from 15th to 21st day of late delivery) for the lapsed period will be deducted from your payment as liquidated damage.

In case of an item delivered after 3 weeks, if the item is still required MSD reserves the right to accept maximum penalty of 10% of the total value will be imposed.
12. In addition to the condition given herein any other relevant condition as per the tender document issued by SPC are also applicable.
13. **IN CASE OF AWARD, DELIVERY OF SPC MAIN ORDER(S) WILL BE CONSIDERED PRIOR TO RELEASEING THE INDENT / PURCHASE ORDER FOR THE LOCAL SUPPLY (whenever applicable)**

Special Conditions for Bidding :

1. Offers should be accompanied with the valid registration certificate (Notary Certified) issued by the National Medicines Regulatory Authority in Sri Lanka formerly Cosmetic Devices and Drugs Authority.
2. Offered item should bear our SR number.
3. If awarded supplier is unable to adhere to the delivery schedule due to no fault of the SPC/Ministry would result in the supplier being surcharge 0.5% of total bid amount per day from the due delivery date.
4. **Foreign offers should be on C & F (CPT/CFR) Colombo basis. FOB offers are not acceptable. If offers are received on Import & Supply basis from local suppliers, those offers should be in LKR. All local suppliers/manufacturers should quote in LKR for the total delivery price to MSD stores.**

Comparison of foreign offer and local offer made on Imports & Supply basis will be compared as follows.

Local offers which are for Import & Supply basis will be divided by a hypothetical value for comparison of offers against C & F value based on the HS Code of the item as determined by SPC.

5. **Fax/E-mail offers directly sent to State Pharmaceuticals Corporation are not acceptable. Tenderers are requested to draw their attention to the clause "Submission of Tenders" of the tender document in this regard.**
6. If the shipment is being effected on FCL basis both FOB and Freight charges should be quoted separately against each item in addition to quoted C & F price. The volume of the total quantity of each item should be given in cubic meters (m³).
7. Representative samples in respect of items offered should be submitted to reach SPC on or before the **closing time on the closing date** of tender and acknowledgement receipt to be obtained from Administration Department of SPC.
Sufficient quantity of Samples should be forwarded for evaluation
8. The original payment receipt for purchasing the bidding document has to be annexed to the offer. Offers without same will be rejected.
9. Procurement Committee has the authority to decide whether pre-shipment/ pre delivery/post delivery samples to be tested. In such cases the supplier will have to bear the cost of testing samples.
10. The bid submitted should be duly signed and endorsed by the Bidder/ Tenderer himself (with the name and designation of the signatory) or by the representative. Representatives submitting offers on behalf of their principals should submit a letter of authorization and power of attorney (if signing on behalf of the principals) and also should submit documentary proof on their registration as per the Act. No. 03 of 1987 with the Department of the Registrar of Companies – Sri Lanka (where applicable).
11. The successful supplier should agree to dispatch by fax/courier a full set of copy document to SPC at least 3 days prior to arrival of consignment in Sri Lanka to prevent any delay in clearance.
Demurrage /additional charges if any which become payable due to supplier's failure to comply with this requirement will be claimed from the supplier.
12. In the event of an award made to you on this tender, SPC reserves the right to cancel/suspend the procuring of said order in any stage, if you would be placed the defaulted supplier's list due to quality failure found in your previous supplies made to SPC or non compliance of contractual agreement.
13. This bid is administered by the provisions of the "Public Contract Act No. 3 of 1987" and therefore, in the event bidder is to retain an agent, representative, nominee for and on behalf of Bid or shall register himself and such public contact act in accordance with the section 10 of the Public Contract Act and produce such valid original certificate of registration with the bid.
14. The recommended storage mentioned on the product label should be maintained at transit also and storage condition should be clearly showed on Bill of Lading/Airway Bill and invoice.

15. Destination Terminal Handling charges (THC) should be borne by the supplier at the Port of Loading. Hence when the C&F prices are quoted this should be inclusive of THC.

16. All shipments should be made exclusively on vessels belonging to the Ceylon Shipping Corporation or those chartered by CSC. Shipments on other vessels will be permitted in instances where vessel of the Ceylon Shipping Corporation do not call at the Port of shipment or if they are not available for time by shipment of cargo, in which event the supplier should attached a waiver certificate issued by Ceylon Shipping Corporation or their Authorized Agent in the Supplier's Country.
17. SPC reserves the right to reject offers which do not comply with above conditions.
18. Supplier should start manufacturing only when the Letter of Credit is issued, unless SPC informed to start manufacturing prior to establishing Letter of Credit.
19. In case of an offer of product not registered with NMRA, bidders should submit documents in the annexure 1 (checklist for WOR) along with the offer to consider under exceptional circumstances.

Checklist for Waiver of Registration,

- Certificate of Analysis (COA) of the relevant product
- Certificate of Pharmaceutical Product
- Label of the Product
- Product Information Leaflet (PIL)
- Pro-forma Invoice.

In the event of an award of an un registered product, SPC will apply for a WOR from NMRA and the supplier shall submit corresponding samples of the product; upon the demand of SPC; for onward submission to NMRA.

However, NMRA may request for additional information/documentation to consider allowing the WOR and the suppliers may refer the official website of NMRA (www.nmra.gov.lk) for more details on the documentation required.

The payment due to NMRA for issuance of WOR; shall be borne by the supplier/Local Agent.

20. A copy of the product registration Certificate issued by the NMRA, Certified by an Attorney-at-Law.
21. The Original Letter of Authorization issued by the manufacturer, or a copy certified by an Attorney- at -Law
22. A Certified copy of Power of Attorney registered at Registrar General's Department by an Attorney at low.

Please refer Global Bid Document

B : [Global Tender - Bid Document for Pharmaceutical DPC](#)



SLEMB Ankara <slemb.ankara@mfa.gov.lk>

Sri Lanka Economic and Investment Summit 2025

13 messages

SLEMB Ankara <slemb.ankara@mfa.gov.lk>

Tue, Sep 16, 2025 at 11:14 AM

Bcc: yaziisleri@adanato.org.tr, bilgi@alto.org.tr, info@atonet.com, aydin.info@atob.org.tr, ayvalikto@tobb.org.tr, info@bato.org.tr, bandirmaticoda@superonline.com, bergamato@tobb.org.tr, beypazarito@tobb.org.tr, bilgi@bodto.org.tr, buldanto@tobb.org.tr, bunyanto@tobb.org.tr, info@dto.org.tr, develito@tobb.org.tr, info@didimto.org.tr, doganhisarto@tobb.org.tr, edrticodasi@ttnet.net.tr, erdekto@tobb.org.tr, bilgi@etonet.org.tr, bilgi@gebzeto.org.tr, gonento@tobb.org.tr, islahiyeto@tobb.org.tr, ito@ito.org.tr, info@izto.org.tr, kaytic@kayserito.org.tr, koto@koto.org.tr, kto@kto.org.tr, kozanticaretodasi@hotmail.com, info@kuto.org.tr, mto@mto.org.tr, adaso@adaso.org.tr, aso@aso.org.tr, info@ayso.org.tr, balikesirso@tobb.org.tr, dso@dso.org.tr, info@ebso.org.tr, eso@eso.org.tr, bso@bso.org.tr, gso@gso.org.tr, info@iso.org.tr, info@kayso.org.tr, kso@kosano.org.tr, kso@kso.org.tr, naztic@naztic.org.tr, info@nto.org.tr, odemisto@tobb.org.tr, iletisim@pto.org.tr, saraykoyto@tobb.org.tr, info@selcukticaretodasi.org.tr, tavasto@tobb.org.tr, bilgi@tireto.org.tr, torbalito@tobb.org.tr, yahyalito@tobb.org.tr, tuna.evmez@tobb.org.tr, info@tobb.org.tr, itobilgi@ito.org.tr, atso@adiyamantso.org.tr, afsintso@hotmail.com, info@afyonkarahisartso.org.tr, agritso@tobb.org.tr, akcakocatso@tobb.org.tr, akhisartso@tobb.org.tr, aksaraytso@gmail.com, bilgi@aksehirtso.org.tr, alacatso@tobb.org.tr, altso@altso.org.tr, alaplito@tobb.org.tr, alasehirtso@tobb.org.tr, amasyatso@tobb.org.tr, antakyatso@tobb.org.tr, info@atso.org.tr, ardahantso@tobb.org.tr, ardesentso@tobb.org.tr, arhavitso@tobb.org.tr, artvintso@tobb.org.tr, babaeskitso@tobb.org.tr, info@baftratso.org.tr, info@batso.org.tr, bayburtso@hotmail.com, beysehirto@tobb.org.tr, bigatso@tobb.org.tr, bilecikto@tobb.org.tr, info@bintso.org.tr, bitlistso@tobb.org.tr, bogazliyantso@tobb.org.tr, info@bolutso.org.tr, info@bolvadintso.org.tr, bortso@tobb.org.tr, borckatso@tobb.org.tr, iletisim@boyabattso.org.tr, bozuyuk@bozuyuktso.org.tr, bucakto@tobb.org.tr, bulancak@bulancak-tso.org.tr, burdur_tso@hotmail.com, btso@btso.org.tr, bilgi@carsambatso.org.tr, caytso_03@hotmail.com, caycumatso@tobb.org.tr, cayelitso@tobb.org.tr, info@cerkezkoysotso.org.tr, oda@ctso.org.tr, info@cumratso.org.tr, demircitso@tobb.org.tr, devrektso@tobb.org.tr, bilgi@dtso.org.tr, dogubayazitso@tobb.org.tr, info@duzcetso.org.tr, etso@etso.org.tr, elazigtso@elazigtso.org.tr, info@erbaatso.org.tr, ercistso@tobb.org.tr, erdemlitso@tobb.org.tr, konyaeregiltso@tobb.org.tr, erzintso@tobb.org.tr, erzincantso@tobb.org.tr, erzurumtso@tobb.org.tr, fatsatso@tobb.org.tr, info@fto.org.tr, bilgi@gtso.org.tr, geredetso@tobb.org.tr, gumushacikoytso@tobb.org.tr, gumushanetso@tobb.org.tr, hakkaritso@tobb.org.tr, havzatso@tobb.org.tr, hayrabolutso@tobb.org.tr, hopatso@tobb.org.tr, bilgi@ilgintso.org.tr, inebolutso@tobb.org.tr, bilgi@izniktso.org.tr, kadirilito@tobb.org.tr, kamantso@tobb.org.tr, tso@karabuktso.org.tr, karstso@gmail.com, katso@kastamonutso.org.tr, info@kelkittso.org.tr, kesantso@tobb.org.tr, kirikhantso@tobb.org.tr, bilgi@kirsehirtso.org.tr, info@kiziltepetso.org.tr, kilistso@tobb.org.tr, kutso@kutso.org.tr, luleburgaztso@tobb.org.tr, ayferkoca@oaib.org.tr, bilgi@tusaf.org, ekenm@oaib.org.tr, export@ulusoyun.com.tr, hekimoglu@hekimoglu.com.tr, info@agub.org.tr, info@eksun.com.tr, info@ovaun.com.tr, info@sagkol.com.tr, info@tekirdagun.com, info@ulusoyun.com.tr, karaosmanogluz@oaib.org.tr, musiad@musiad.org.tr, sahaners@oaib.org.tr, tim@tim.org.tr, tmo.genel@tmo.gov.tr, tmsd@makarna.org.tr, info@iaom-eurasia.info, fugur@beta.com.tr, oguz.akcura@anemonhotels.com, atilla ataman <atillaataman61@hotmail.com>, Mahmut Sami Uluer <muluer@uluergroup.com>, Ahmet <ahmethakyildiz@hotmail.com>, Ali Kamburoglu <ali@kamburoglu.com.tr>, metin çiçek <metincicek1984@hotmail.com>, "Aydin ." <aydin@penthol.com>

Dear Sir/Madam

Please see the attachment

Thank you

Embassy of Sri Lanka**No. 41, G.O.P., Kirlangic Street,****Çankaya, Ankara****Türkiye 06700****Tel. : +90 312 427 1021 (Direct)****: +90 312 427 1032 (Emergency - 07x24)****Fax : +90 312 427 1026****Web : <http://srilanka.org.tr>****: @slembankara****: Sri Lanka Embassy in Ankara****: slembinankara****2 attachments****Sri Lanka - Economic and Investment Summit 2025 - TR.docx**
29K**Sri Lanka Economic Investment Summit2528-Aughigh-res.pdf**
6480K**Mail Delivery Subsystem** <mailer-daemon@googlemail.com>

Tue, Sep 16, 2025 at 11:14 AM

To: slemb.ankara@mfa.gov.lk