

တိုင်းရင်းဆေးဝါးဥပဒေ (မူကြမ်း)

(၂၀၂၀ ပြည့်နှစ်၊ ပြည်ထောင်စုလွှတ်တော်ဥပဒေအမှတ် ၂၂) ။

၁၃၈၂ ခုနှစ်၊ လ ရက်

(၂၀၂၀ ပြည့်နှစ်၊ လ ရက်)

အခန်း(၁)

အမည်နှင့်အဓိပ္ပာယ်ဖော်ပြချက်

၁။ ဤဥပဒေကို တိုင်းရင်းဆေးဝါးဥပဒေဟု ခေါ်တွင်စေရမည်။

၂။ ဤဥပဒေတွင်ပါရှိသော အောက်ပါစကားရပ်များသည် ဖော်ပြပါအတိုင်း အဓိပ္ပာယ် သက်ရောက်စေရမည် -

- (က) တိုင်းရင်းဆေးဝါး ဆိုသည်မှာ လူတို့၏ခန္ဓာကိုယ်အတွင်း သို့မဟုတ် ခန္ဓာကိုယ် ပြင်ပတွင် ဖြစ်ပွားသော ရောဂါဝေဒနာကို ကာကွယ်ရန်၊ ကုသရန်လည်းကောင်း၊ ယင်းတို့၏ ကျန်းမာရေးတိုးတက်စေမှု သို့မဟုတ် အကျိုးသက်ရောက်မှု တစ်ခုခု ဖြစ်စေရန်လည်းကောင်း၊ တိုက်ရိုက်ဖြစ်စေ၊ သွယ်ဝိုက်၍ဖြစ်စေ အသုံးပြုနိုင်ရေး အတွက် အပင်နှင့်အပင်ထွက်ပစ္စည်း၊ တိရစ္ဆာန်ထွက်ပစ္စည်း၊ ရေထွက်ပစ္စည်း၊ မြေထွက်ပစ္စည်းများနှင့် ဓါတ်သတ္တုပစ္စည်းများကို အခြေခံ၍ ဖော်စပ်ထားသည့် ဆေးဝါးကိုဆိုသည်။
- (ခ) ပြည်ပတိုင်းရင်းဆေးဝါး ဆိုသည်မှာ သက်ဆိုင်ရာနိုင်ငံ၏ တိုင်းရင်းဆေးဝါးအဖြစ် တရားဝင်ထုတ်လုပ်ပြီး ဤဥပဒေအရ မှတ်ပုံတင်ခွင့်ပြုထားသည့် ဆေးဝါးကိုဆိုသည်။
- (ဂ) ကျန်းမာရေးဖြည့်စွက်ဓာတ်စာ ဆိုသည်မှာ ကျန်းမာရေးအတွက် အထောက်အကူပြု စေရန်နှင့် ပိုမိုကောင်းမွန်တိုးတက်စေရန် အပင်ထွက်၊ တိရစ္ဆာန်ထွက်၊ ရေထွက်၊ မြေထွက်၊ ဓာတ်သတ္တုပစ္စည်းများနှင့် ယင်းတို့ကိုအသုံးပြု၍ သိပ္ပံနည်းကျဖြစ်စေ၊ သဘာဝအတိုင်းဖြစ်စေ ထုတ်လုပ်ထားသောပစ္စည်းများကိုဆိုသည်။ ယင်းစကားရပ် တွင် ဝန်ကြီးဌာနက အခါအားလျော်စွာ အမိန့်ကြော်ငြာစာထုတ်ပြန်၍ ကျန်းမာရေး ဖြည့်စွက်ဓာတ်စာဟု သတ်မှတ်သောပစ္စည်းများလည်း ပါဝင်သည်။

- (ဃ) ဆေးဝါး ဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးဝါး၊ ပြည်ပတိုင်းရင်းဆေးဝါးနှင့် ကျန်းမာရေး ဖြည့်စွက်ဓာတ်စာများကို ဆိုသည်။
- (င) တိုင်းရင်းဆေးပညာ ဆိုသည်မှာ အပင်ထွက်၊ တိရစ္ဆာန်ထွက်၊ ရေထွက်၊ မြေထွက်၊ တွင်းထွက်ပစ္စည်းများဖြင့် ဖော်စပ်ထားသော ဆေးဝါးများ ဒေသနာနယ၊ ဘေသဇ္ဇနယ၊ နက္ခတ္တနယ၊ ဝိဇ္ဇာဓရနယတည်းဟူသော နယကြီးလေးပါးနှင့် မြန်မာနိုင်ငံရှိ တိုင်းရင်း သား လူမျိုးအသီးသီး၏ ရိုးရာတိုင်းရင်းဆေးကုထုံးနည်းစနစ်များကို အသုံးပြု၍ လူသားတို့၏ သက်ရှည်ကျန်းမာ ရောဂါဘယကင်းဝေးစေရေးအတွက် ရောဂါရှာဖွေ ခြင်း၊ ရောဂါကြိုတင်ကာကွယ်ခြင်း၊ ရောဂါကုသခြင်း၊ ကျန်းမာမှုပြန်လည်ထူထောင် ခြင်း၊ တိုင်းရင်းဆေးပညာရပ်ဆိုင်ရာများနှင့် ပတ်သက်၍ လေ့ကျင့်သင်ကြားခြင်း စသော ပြည်သူ့ကျန်းမာရေးစောင့်ရှောက်မှု လုပ်ငန်းများအားလုံးတွင် ပါဝင် ဆောင်ရွက်နိုင်သည့် ပညာရပ်ကိုဆိုသည်။
- (စ) အာဏာပိုင်အဖွဲ့ ဆိုသည်မှာ ဤဥပဒေအရ ပြည်ထောင်စုအစိုးရအဖွဲ့က ဖွဲ့စည်းသည့် မြန်မာနိုင်ငံတိုင်းရင်းဆေးဝါးအာဏာပိုင်အဖွဲ့ကို ဆိုသည်။
- (ဆ) အဓိကတိုင်းရင်းဆေးဝါး ဆိုသည်မှာ အာဏာပိုင်အဖွဲ့က သတ်မှတ်ထားသည့် ပြည်သူ့ အများစုအား ကျန်းမာရေးစောင့်ရှောက်မှုပေးရာတွင် မရှိမဖြစ်လိုအပ်သော တိုင်းရင်း ဆေးဝါးကိုဆိုသည်။ ယင်းစကားရပ်တွင် ပြည်ပတိုင်းရင်းဆေးဝါးနှင့် ကျန်းမာရေး ဖြည့်စွက်ဓာတ်စာများလည်း ပါဝင်သည်။
- (ဇ) စံမညီဆေးဝါး ဆိုသည်မှာ မှတ်ပုံတင်လက်မှတ်နှင့် လိုင်စင်ထုတ်ပေးစဉ်က ဖော်ပြ ထားသော ဆေးဖုံ၊ ဖော်စပ်နည်းနှင့်အညီမဟုတ်ဘဲ ဖော်စပ်ထားသော ဆေးဝါးကို ဆိုသည်။
- (ဈ) အတုအပဆေးဝါး ဆိုသည်မှာ မှတ်ပုံတင်ရရှိပြီးဖြစ်သော ဆေးဝါးတစ်မျိုးမျိုးကို တုပ ပြုလုပ်ခြင်း၊ အစားထိုးခြင်း၊ ရောနှောခြင်း၊ ထုထည်တိုးပွားစေခြင်းအားဖြင့် အရည် အသွေးနိမ့်ပါးသော ပစ္စည်းကိုဆိုသည်။

- (ည) ပျက်စီးဆေးဝါး ဆိုသည်မှာ သက်တမ်းကုန်ဆုံးရက်သို့ရောက်ရှိသော သို့မဟုတ် ကျော်လွန်နေပြီဖြစ်သော ဆေးဝါး သို့မဟုတ် အခြေအနေတစ်ရပ်ရပ်ကြောင့် ဓာတ် သဘာဝပြောင်းလဲ၍ဖြစ်စေ၊ အာနိသင်ပြောင်းလဲ၍ဖြစ်စေ သုံးစွဲရန်မသင့်သော ဆေးဝါး ကိုဆိုသည်။
- (ဋ) အမှတ်တံဆိပ် ဆိုသည်မှာ ဆေးဝါးထည့်သော သို့မဟုတ် ထုပ်ပိုးသော ပစ္စည်းပေါ်တွင် မြင်သာအောင် တစ်နည်းနည်းဖြင့်ဖော်ပြထားသည့် အမှတ်အသားကိုဆိုသည်။
- (ဌ) ကုန်ကြမ်း ဆိုသည်မှာ ဆေးဝါးများဖော်စပ်ထုတ်လုပ်ရာတွင် ထည့်သွင်းအသုံးပြုရ သော ပရဆေးပစ္စည်းများနှင့် သဘာဝပစ္စည်းများ၊ အပင်နှင့်အပင်ထွက်ပစ္စည်း၊ တိရိစ္ဆာန်ထွက်ပစ္စည်း၊ ရေထွက်ပစ္စည်း၊ မြေထွက်ပစ္စည်း၊ ဓာတ်သတ္တုပစ္စည်းများကို ဆိုသည်။ ယင်းစကားရပ်တွင် ဝန်ကြီးဌာနက အခါအားလျော်စွာ သတ်မှတ်သော ပစ္စည်းများလည်း ပါဝင်သည်။
- (ဍ) မှတ်ပုံတင်ခြင်း ဆိုသည်မှာ ထုတ်လုပ်မည့် ဆေးဝါးကို သတ်မှတ်ချက်နှင့်အညီ မှတ်ပုံ တင်ခြင်း ကို ဆိုသည်။
- (ဎ) မှတ်ပုံတင်လက်မှတ် ဆိုသည်မှာ မှတ်ပုံတင်ထားသည့် ဆေးဝါးအတွက် ဗဟိုတိုင်းရင်း ဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီက ထုတ်ပေးသည့် သက်သေခံလက်မှတ်ကိုဆိုသည်။
- (ဏ) ဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခြင်း ဆိုသည်မှာ မှတ်ပုံတင်ထားသည့် ဆေးဝါးကို ထုတ်လုပ်ရာ တွင် ဆောင်ရွက်ရသော လုပ်ငန်းများကိုဆိုသည်။ ယင်းစကားရပ်တွင် အဆင့်ဆင့် လုပ်ဆောင်ရသည့် လုပ်ငန်းများအားလုံး သို့မဟုတ် အဆင့်တစ်ခုခုကို ဆောင်ရွက် ခြင်းလည်းပါဝင်သည်။ သို့ရာတွင် တိုင်းရင်းဆေးရုံ၊ တိုင်းရင်းဆေးပေးခန်းနှင့် ပရ ဆေးဆိုင်များတွင် ဝေဒနာရှင်များအတွက်ဖြစ်စေ၊ မြန်မာနိုင်ငံတိုင်းရင်းဆေးကောင်စီ က အသိအမှတ်ပြုထားသော တိုင်းရင်းဆေးဆရာက မိမိဆေးကုသရာတွင် အသုံးပြု ရန်ဖြစ်စေ၊ မည်သူမဆို ကိုယ်တိုင်သုံးစွဲရန်ဖြစ်စေ၊ ဆေးနည်းဆေးညွှန်းအရ ဆောင် ရွက်သော တိုင်းရင်းဆေးဝါး၊ အလွယ်တကူဖော်စပ်သုံးစွဲနိုင်သော အရပ်သုံးဆေးဝါး ဖော်စပ်ခြင်းလုပ်ငန်းများ မပါဝင်ပါ။

- (တ) လိုင်စင် ဆိုသည်မှာ ဤဥပဒေပါလုပ်ငန်းတစ်ရပ်ရပ်ကို လုပ်ကိုင်ရန် အာဏာပိုင် အဖွဲ့က ထုတ်ပေးသည့် ခွင့်ပြုမိန့်ကိုဆိုသည်။
- (ထ) တစ်ပိုင်တစ်နိုင်တိုင်းရင်းဆေးဝါးလုပ်ငန်းဆိုသည်မှာ ဤဥပဒေအရ သတ်မှတ်ချက် များနှင့်အညီ အာဏာပိုင်အဖွဲ့က ခွင့်ပြုထားသည့် တိုင်းရင်းဆေးဝါး ထုတ်လုပ်ခြင်း လုပ်ငန်းကို ဆိုသည်။
- (ဒ) အရည်အသွေးအာမခံချက် ဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်သူ၊ ကျန်းမာရေး ဖြည့်စွက်ဓာတ်စာ ထုတ်လုပ်သူ သို့မဟုတ် ပြည်ပမှ တာဝန်ခံတင်သွင်းသူမှ မိမိ၏ ဆေးဝါးတွင်ဖော်ပြသော ရောဂါတစ်မျိုးအတွက်ဖြစ်စေ၊ တစ်မျိုးထက်ပိုသော ရောဂါ များအတွက်ဖြစ်စေ၊ အကျိုးသက်ရောက်မှုရှိ၍ စစ်မှန်ပြီး ဘေးဥပဒ်ကင်းကြောင်း အာမခံခြင်းကိုဆိုသည်။
- (ခ) ကြော်ငြာခြင်း ဆိုသည်မှာ အများပြည်သူ တွင်ကျယ်စွာ သိရှိနိုင်စေရန် တစ်နည်းနည်း ဖြင့် ဆောင်ရွက်ခြင်းကိုဆိုသည်။
- (န) မူလဓာတ်ခွဲခန်း ဆိုသည်မှာ ဆေးဝါးနမူနာများကို ဓာတ်ခွဲစစ်ဆေးနိုင်ရေးအတွက် အာဏာပိုင်အဖွဲ့က အမိန့်ကြော်ငြာစာ ထုတ်ပြန်၍ သတ်မှတ်ထားသော ဓာတ်ခွဲခန်း ကိုဆိုသည်။
- (ပ) အယူခံဓာတ်ခွဲခန်း ဆိုသည်မှာ ဆေးဝါးကိုစစ်ဆေးသော မူလဓာတ်ခွဲခန်း၏ စစ်ဆေး တွေ့ရှိချက်ကို တစ်ဖက်ဖက်မှ ကျေနပ်မှုမရှိ၍ အယူခံဝင်ခြင်းကြောင့် ဆေးဝါးနမူနာ ကို ထပ်မံဓာတ်ခွဲစစ်ဆေးပြီး အပြီးသတ်အဆုံးအဖြတ်ပြုနိုင်ရန် အာဏာပိုင်အဖွဲ့က သီးခြားသတ်မှတ်ပေးသော ဓာတ်ခွဲခန်းကိုဆိုလိုသည်။
- (ဖ) တိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်သူ ဆိုသည်မှာ ဤဥပဒေပါ ဆေးဝါးဆိုင်ရာကိစ္စရပ်များနှင့် စပ်လျဉ်း၍ စနစ်တကျကြီးကြပ်ကွပ်ကဲနိုင်ရန် မြန်မာနိုင်ငံတိုင်းရင်းဆေးကောင်စီမှ ထုတ်ပေးသော တရားဝင်တိုင်းရင်းဆေးဆရာ မှတ်ပုံတင်လက်မှတ်(တဆ) ကိုင်ဆောင် သော တိုင်းရင်းဆေးပညာရှင်ကို ဆိုသည်။

- (ဗ) ဝန်ကြီးဌာနဆိုသည်မှာ ပြည်ထောင်စုအစိုးရ ကျန်းမာရေးနှင့်အားကစားဝန်ကြီးဌာနကို ဆိုသည်။
- (ဘ) ဦးစီးဌာန ဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးပညာဦးစီးဌာနကို ဆိုသည်။

အခန်း(၂)

ရည်ရွယ်ချက်

၃။ ဤဥပဒေ၏ရည်ရွယ်ချက်များမှာ အောက်ပါအတိုင်းဖြစ်သည် -

- (က) တိုင်းရင်းဆေးပညာ၊ တိုင်းရင်းဆေးဝါးများ၊ တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်မှုကဏ္ဍများ ဖွံ့ဖြိုးတိုးတက်လာစေရန်။
- (ခ) အရည်အသွေး စစ်မှန်ကောင်းမွန်၍ ဘေးဥပဒ်ကင်းပြီး အကျိုးသက်ရောက်မှုရှိသော ဆေးဝါးကို အများပြည်သူတို့ သုံးစွဲခွင့်ရရှိရန်။
- (ဂ) ဆေးဝါးကို စနစ်တကျ မှတ်ပုံတင်ထားရှိနိုင်ရန်။
- (ဃ) ဤဥပဒေပါ ဆေးဝါးဆိုင်ရာကိစ္စရပ်များနှင့်စပ်လျဉ်း၍ စနစ်တကျကြီးကြပ်ကွပ်ကဲရန်။

အခန်း(၃)

အာဏာပိုင်အဖွဲ့ဖွဲ့စည်းခြင်းနှင့်ယင်းအဖွဲ့၏လုပ်ငန်းတာဝန်များ

၄။ ပြည်ထောင်စုအစိုးရသည် တိုင်းရင်းဆေးဝါးဆိုင်ရာ ကိစ္စများဆောင်ရွက်နိုင်ရန် -

- (က) ဝန်ကြီးဌာန၊ ပြည်ထောင်စုဝန်ကြီးက ဥက္ကဋ္ဌအဖြစ်လည်းကောင်း၊ တိုင်းရင်းဆေးပညာဦးစီးဌာန၊ ညွှန်ကြားရေးမှူးချုပ်က အတွင်းရေးမှူးအဖြစ်လည်းကောင်း၊ တိုင်းရင်းဆေးပညာဦးစီးဌာန၊ ဆေးဝါးနှင့်ဥယျာဉ်ဌာနခွဲ ညွှန်ကြားရေးမှူးက တွဲဖက်အတွင်းရေးမှူးအဖြစ်လည်းကောင်း၊ လုပ်ငန်းသဘောအရ ဆက်စပ်နေသော သက်ဆိုင်ရာဌာနများ၏ အကြီးအမှူးများ၊ မြန်မာနိုင်ငံတိုင်းရင်းဆေးကောင်စီမှ ကိုယ်စားလှယ်တစ်ဦးနှင့် မြန်မာနိုင်ငံတိုင်းရင်းဆေးဆရာများအသင်းမှ ကိုယ်စားလှယ်တစ်ဦးတို့ကို အဖွဲ့ဝင်များအဖြစ်လည်းကောင်း ပါဝင်သော မြန်မာနိုင်ငံတိုင်းရင်းဆေးဝါးအာဏာပိုင်အဖွဲ့ကို ဖွဲ့စည်းရမည်။

(ခ) ပုဒ်မခွဲ(က)အရ ဖွဲ့စည်းထားသော အာဏာပိုင်အဖွဲ့ကို လိုအပ်ပါက ပြင်ဆင်ဖွဲ့စည်းနိုင်သည်။

၅။ နိုင်ငံ့ဝန်ထမ်းမဟုတ်သော အာဏာပိုင်အဖွဲ့ဝင်သည် ပြည်ထောင်စုအစိုးရအဖွဲ့၏ သဘောတူညီချက်ဖြင့် ဝန်ကြီးဌာနက သတ်မှတ်သည့် ချီးမြှင့်ငွေနှင့် စရိတ်များကို ခံစားခွင့်ရှိသည်။

၆။ အာဏာပိုင်အဖွဲ့၏ လုပ်ငန်းတာဝန်များမှာ အောက်ပါအတိုင်းဖြစ်သည်-

(က) ဆေးဝါးဆိုင်ရာ မူဝါဒချမှတ်ခြင်း၊

(ခ) မှတ်ပုံတင်ခွင့်ပြုရန် လျှောက်ထားသော ဆေးဝါးနှင့်စပ်လျဉ်း၍ သမားစဉ်ဆက် ဖော်စပ်အသုံးပြုခြင်းများ၊ ဆေးကျမ်းများနှင့် ကိုက်ညီမှု ရှိ-မရှိ၊ အရည်အသွေးနှင့် အကျိုးသက်ရောက်မှု ရှိ-မရှိ၊ ဘေးဥပါဒ်ကင်းရှင်းမှု ရှိ-မရှိတို့ကို လိုအပ်သလို စိစစ်စေခြင်း၊ စမ်းသပ်စေခြင်း၊ စစ်ဆေးစေခြင်း၊

(ဂ) မှတ်ပုံတင်ထားသောဆေးဝါးကို ထုတ်လုပ်ရန်အတွက် လိုင်စင်လျှောက်ထားခွင့် ရှိသူ၏ အရည်အချင်းများသတ်မှတ်ခြင်း၊ လိုင်စင်စည်းကမ်းချက်များ သတ်မှတ်ခြင်း၊

(ဃ) မှတ်ပုံတင်ထားသော ဆေးဝါးကို အမှတ်တံဆိပ်ပြုလုပ်ခြင်း၊ အမှတ်တံဆိပ်ပြင်ဆင်ပြောင်းလဲခြင်း၊ ကြော်ငြာခြင်းနှင့်စပ်လျဉ်း၍ စည်းကမ်းချက်များ သတ်မှတ်ခြင်း၊

(င) မှတ်ပုံတင်ထားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါး အရည်အသွေးအာမခံချက်နှင့်စပ်လျဉ်း၍ စည်းကမ်းချက်များ သတ်မှတ်ခြင်း၊

(စ) အဓိကတိုင်းရင်းဆေးဝါးများကို ရွေးချယ်သတ်မှတ်ခြင်း၊

(ဆ) ကုန်ကြမ်းအဖြစ် သတ်မှတ်သောပစ္စည်းများကို ကြေညာခြင်း၊

(ဇ) ဆေးဝါးများ ကုန်ကြမ်းစုဆောင်းခြင်း၊ ထုတ်လုပ်ခြင်း၊ သိုလှောင်ခြင်း၊ ထိန်းသိမ်းခြင်းများနှင့်စပ်လျဉ်း၍ နည်းပညာဖြန့်ဖြူးရန် လမ်းညွှန်ခြင်း၊

(ဈ) တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်း သို့မဟုတ် တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို ပြည်ပသို့ တင်ပို့သော သို့မဟုတ် ပြည်တွင်းသို့ တင်သွင်းသော အစိုးရဌာန၊ အဖွဲ့အစည်းများအား အကြံဉာဏ်ပေးခြင်း၊

- (ည) ကျွမ်းကျင်မှုဆိုင်ရာကိစ္စရပ်များနှင့်စပ်လျဉ်း၍ ဆောင်ရွက်နိုင်ရန် လိုအပ်သော ကော်မတီများ ဖွဲ့စည်းခြင်းနှင့် ယင်းကော်မတီတို့၏ လုပ်ငန်းတာဝန်များ သတ်မှတ်ခြင်း၊
- (ဋ) ဆေးဝါးနှင့်သက်ဆိုင်သည့်ကိစ္စရပ်များနှင့်စပ်လျဉ်း၍ ကြီးကြပ်နိုင်ရန် ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီ၊ တိုင်းဒေသကြီး သို့မဟုတ် ပြည်နယ်များနှင့် ပြည်ထောင်စုနယ်မြေ၊ ခရိုင်၊ မြို့နယ် တိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီများ ဖွဲ့စည်းခြင်းနှင့် ယင်းကော်မတီများ၏ လုပ်ငန်းတာဝန်များ သတ်မှတ်ခြင်း၊
- (ဌ) မူလဓါတ်ခွဲခန်းနှင့် အယူခံဓါတ်ခွဲခန်းများ သတ်မှတ်ခြင်း၊
- (ဍ) ဆေးဝါးနှင့်ပတ်သက်၍ အများပြည်သူသို့ အသိပညာပေးလုပ်ငန်းများ ဆောင်ရွက်ခြင်း၊
- (ဎ) မှတ်ပုံတင်ခြင်း၊ လိုင်စင်လျှောက်ထားခြင်းနှင့် ဆေးဝါးဆိုင်ရာကိစ္စရပ်များကို စိစစ်ဆုံးဖြတ်ခြင်းနှင့် ယင်းတို့နှင့်ပတ်သက်၍ အခကြေးငွေများ သတ်မှတ်ခြင်း။

၇။ အာဏာပိုင်အဖွဲ့သည် ဝိဝါဒကွဲပြားမှု သို့မဟုတ် အငြင်းပွားမှုများပေါ်ပေါက်သော ပစ္စည်းနှင့် စပ်လျဉ်း၍ ဆေးဝါးအဖြစ်လည်းကောင်း၊ ကုန်ကြမ်းအဖြစ်လည်းကောင်း၊ သတ်မှတ်နိုင်ခြင်း ရှိ-မရှိ စိစစ်ဆုံးဖြတ်ပေးရမည်။

၈။ အာဏာပိုင်အဖွဲ့သည် ကုန်ကြမ်းများစုဆောင်းခြင်း၊ ထုတ်လုပ်ခြင်း၊ သိုလှောင်ခြင်း၊ ရောင်းဝယ်ခြင်း၊ ပြည်ပသို့တင်ပို့ခြင်းနှင့် ပြည်တွင်းသို့ တင်သွင်းခြင်းများကို ကြီးကြပ်နိုင်ရန် သက်ဆိုင်ရာဝန်ကြီးဌာနများနှင့် ညှိနှိုင်းဆောင်ရွက်နိုင်သည်။

၉။ အာဏာပိုင်အဖွဲ့သည် မိမိ၏လုပ်ငန်းတာဝန်များကို ဦးစီးဌာနသို့လွှဲအပ်၍ ဆောင်ရွက်စေနိုင်သည်။

အခန်း(၄)

တိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်သူခန့်ထားခြင်း

၁၀။ တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်လိုသူသည် တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်မှုအတွက် တိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်သူ ခန့်အပ်ရာတွင် အောက်ပါအရည်အချင်းနှင့် ပြည့်စုံသူများကိုသာခန့်အပ်ရမည်-

- (က) မြန်မာနိုင်ငံတိုင်းရင်းဆေးကောင်စီမှ ထုတ်ပေးထားသော တရားဝင် တိုင်းရင်းဆေးဆရာ မှတ်ပုံတင်လက်မှတ်ရရှိပြီးသူ ဖြစ်ရမည်၊
- (ခ) မိမိကြီးကြပ်သည့် တိုင်းရင်းဆေးဝါးနှင့်ပတ်သက်၍ စစ်မှန်မှု၊ ဘေးအန္တရာယ်ကင်းရှင်းမှု၊ အစွမ်းထက်မှု၊ အရည်အသွေး စသည်တို့အပေါ် တာဝန်ခံနိုင်သူ ဖြစ်ရမည်။

အခန်း(၅)

တိုင်းရင်းဆေးဝါးများကို မှတ်ပုံတင်ခြင်း

၁၁။ မှတ်ပုံတင်လိုသူသည် ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီသို့ သတ်မှတ်ချက်နှင့်အညီ လျှောက်ထားရမည်။

၁၂။ ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီသည်-

(က) မှတ်ပုံတင်ခြင်းပြုရန် လျှောက်ထားသောဆေးဝါးကို သတ်မှတ်ချက်များနှင့် ညီညွတ်ခြင်း ရှိ-မရှိ စိစစ်ခြင်းနှင့် လိုအပ်ပါက မူလဓာတ်ခွဲခန်းသို့ပေးပို့၍ စစ်ဆေးခြင်းပြုရမည်၊

(ခ) ပုဒ်မခွဲ (က)နှင့်အညီ စိစစ်တွေ့ရှိချက်အရ -

(၁) သတ်မှတ်ချက်များနှင့် ညီညွတ်ပါက မှတ်ပုံတင်လက်မှတ်ထုတ်ပေးရမည်၊

(၂) သတ်မှတ်ချက်များနှင့် ညီညွတ်ခြင်းမရှိပါက ကျိုးကြောင်းဖော်ပြ၍ မှတ်ပုံတင်လက်မှတ်ထုတ်ပေးရန် ငြင်းပယ်နိုင်သည်။

၁၃။ မှတ်ပုံတင်လက်မှတ် သက်တမ်းသည် မှတ်ပုံတင်သည့်နေ့မှစ၍ ငါးနှစ်ဖြစ်သည်။

၁၄။ မှတ်ပုံတင်လက်မှတ်ရရှိသူသည် -

(က) ကျသင့်သော မှတ်ပုံတင်ကြေးကို ပေးဆောင်ရမည်၊

(ခ) မှတ်ပုံတင်ခြင်းဆိုင်ရာ စည်းကမ်းချက်များကို လိုက်နာရမည့်အပြင် ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီက အခါအားလျော်စွာ ထုတ်ပြန်သော အမိန့်ညွှန်ကြားချက်များကို လိုက်နာရမည်။

(ဂ) မှတ်ပုံတင်လက်မှတ် သက်တမ်းကုန်ဆုံးသည့်အခါ သတ်မှတ်ချက်များနှင့်အညီ စိစစ်
မှုခံယူပြီး၊ သက်တမ်းတိုးမြှင့်ရန် မှတ်ပုံတင်လက်မှတ် သက်တမ်းတိုးမြှင့်ကြေး ပေး
ဆောင်၍ လျှောက်ထားရမည်။

၁၅။ မှတ်ပုံတင်လက်မှတ်ရရှိသူက မှတ်ပုံတင်ခွင့်ဆိုင်ရာ စည်းကမ်းတစ်ရပ်ရပ်ကိုဖြစ်စေ၊ ဗဟို
တိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီက ထုတ်ပြန်သော အမိန့်ညွှန်ကြားချက် တစ်ရပ်ရပ်ကို
ဖြစ်စေ ဖောက်ဖျက်ကြောင်း စစ်ဆေးတွေ့ရှိပါက ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီက
မှတ်ပုံတင်လက်မှတ်ကို ကာလအကန့်အသတ်ဖြင့် ရုပ်သိမ်းခြင်း သို့မဟုတ် ပယ်ဖျက်ခြင်း ပြုနိုင်
သည်။

၁၆။ ကာလအကန့်အသတ်ဖြင့် မှတ်ပုံတင်လက်မှတ် ရုပ်သိမ်းခြင်းခံရသူသည် ကန့်သတ်သည့်
ကာလကုန်ဆုံးသောအခါ မှတ်ပုံတင်လက်မှတ်အသစ် ထုတ်ပေးရန် ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီး
ကြပ်ရေးကော်မတီသို့ လျှောက်ထားနိုင်သည်။ ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီက
စိစစ်၍ မှတ်ပုံတင်လက်မှတ်အသစ် ထုတ်ပေးနိုင်သည်။

၁၇။ မှတ်ပုံတင်လက်မှတ်ပယ်ဖျက်ခြင်းခံရသူသည် မိမိလက်ဝယ်ရှိ မှတ်ပုံတင်လက်မှတ် ပယ်ဖျက်
ခြင်းခံရသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးနှင့်စပ်လျဉ်း၍ ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီက
ညွှန်ကြားသည့်အတိုင်း လိုက်နာဆောင်ရွက်ရမည်။

အခန်း(၆)

လိုင်စင်လျှောက်ထားခြင်း

၁၈။ ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေး ကော်မတီသည် ဆေးဝါးနှင့်စပ်လျဉ်း၍ အောက်ပါ
လိုင်စင်များကို ခွင့်ပြုနိုင်သည် -

- (က) ဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခွင့်လိုင်စင်၊
- (ခ) ဤဥပဒေအရ မှတ်ပုံတင်ထားသည့် ပြည်ပမှတင်သွင်းလာသော တိုင်းရင်းဆေးဖြစ်စေ
ကျန်းမာရေး ဖြည့်စွက်ဓာတ်စာဖြစ်စေ၊ ပြုပြင်ထုပ်ပိုးခြင်း၊ သိုလှောင်ခြင်း သို့မဟုတ်
ဖြန့်ဖြူးခြင်းလိုင်စင်။

၁၉။ မှတ်ပုံတင်ထားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါး ထုတ်လုပ်ခြင်းလုပ်ငန်း လုပ်ကိုင်လိုသူသည် တိုင်းရင်းဆေးဝါး ထုတ်လုပ်ခွင့်လိုင်စင်ရရှိရေးအတွက် သတ်မှတ်ချက်များနှင့်အညီ ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီသို့ လျှောက်ထားရမည်။

၂၀။ ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေး ကော်မတီသည် လိုင်စင်လျှောက်ထားသော ဆေးဝါး ထုတ်လုပ်ခြင်းလုပ်ငန်းကို ထုတ်လုပ်ရေးဆိုင်ရာ စည်းကမ်းသတ်မှတ်ချက်များ၊ အရည်အသွေး အာမခံချက်ဆိုင်ရာ စည်းကမ်းချက်များနှင့် ညီညွတ်ခြင်း ရှိ-မရှိ စိစစ်စေခြင်း၊ လိုအပ်ပါက စစ်ဆေး စေခြင်းများပြုလုပ်ပြီး လိုင်စင်ထုတ်ပေးခြင်း သို့မဟုတ် လိုင်စင်ထုတ်ပေးရန် ငြင်းပယ်ခြင်းပြုနိုင် သည်။

၂၁။ လိုင်စင်သက်တမ်းသည် လိုင်စင်ထုတ်ပေးသည့် နေ့မှစ၍ သုံးနှစ်ဖြစ်သည်။

၂၂။ လိုင်စင်ရရှိသူသည် -

- (က) သတ်မှတ်သော လိုင်စင်ကြေး ကိုပေးဆောင်ရမည်၊
- (ခ) လိုင်စင်ပါစည်းကမ်းချက်များကို လိုက်နာရမည့်အပြင် ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါး ကြီးကြပ်ရေးကော်မတီက အခါအားလျော်စွာထုတ်ပြန်သော အမိန့်ညွှန်ကြားချက် များကို လိုက်နာရမည်၊
- (ဂ) လိုင်စင်လက်မှတ်သက်တမ်း ကုန်ဆုံးသည့်အခါ သတ်မှတ်ချက်များနှင့်အညီ စိစစ်မှု ခံယူပြီး၊ သက်တမ်းတိုးမြှင့်ရန် လိုင်စင်လက်မှတ် သက်တမ်းတိုးမြှင့်ကြေး ပေးဆောင် ၍ လျှောက်ထားရမည်။

၂၃။ ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီသည် လိုင်စင်ရရှိသူက လိုင်စင်ပါ စည်းကမ်း တစ်ရပ်ရပ်ကိုဖြစ်စေ၊ ထုတ်ပြန်သည့်အမိန့်၊ ညွှန်ကြားချက်တစ်ရပ်ရပ်ကိုဖြစ်စေ ဖောက်ဖျက် ကြောင်း စစ်ဆေးတွေ့ရှိပါလျှင် လိုင်စင်ကို ကာလအကန့်အသတ်ဖြင့် ဆိုင်းငံ့ခြင်း၊ ရုပ်သိမ်းခြင်း သို့မဟုတ် ပယ်ဖျက်ခြင်း ပြုနိုင်သည်။

၂၄။ ကာလအကန့်အသတ်ဖြင့် ဆိုင်းငံ့ခြင်း သို့မဟုတ် ရုပ်သိမ်းခြင်းခံရသူသည် ကန့်သတ်သည့် ကာလကုန်ဆုံးသောအခါ လိုင်စင်ပြန်လည်ထုတ်ပေးရန် သတ်မှတ်ချက်များနှင့်အညီ ဗဟို တိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီသို့ လျှောက်ထားနိုင်သည်။

၂၅။ လိုင်စင်ပယ်ဖျက်ခြင်းခံရသူသည် -

- (က) ပယ်ဖျက်ခြင်းခံရသော လိုင်စင်အတွက် ထပ်မံလျှောက်ထားခြင်းမရှိစေရ၊
- (ခ) မိမိလက်ဝယ်ရှိ အရည်အသွေးပြည့်မီသည်ဟု ဗဟိုတိုင်းရင်း ဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေး ကော်မတီက သတ်မှတ်ထားသောဆေးဝါးကို လိုင်စင်ရရှိထားသည့် အခြားသူတစ်ဦး ဦးအား ရက်ပေါင်း ၆၀ အတွင်း လွှဲပြောင်းခြင်း၊ ရောင်းချခြင်းပြုနိုင်သည်၊
- (ဂ) မိမိလက်ဝယ်ရှိ အရည်အသွေးပြည့်မီသော ဆေးဝါးနှင့်စပ်လျဉ်း၍ ဗဟိုတိုင်းရင်း ဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီက ညွှန်ကြားသည့်အတိုင်း လိုက်နာဆောင်ရွက်ရမည်။

၂၆။ အာဏာပိုင်အဖွဲ့၊ ဦးစီးဌာန သို့မဟုတ် ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီသည် လိုင်စင်ဆိုင်းငံ့ခြင်း၊ ရုပ်သိမ်းခြင်း သို့မဟုတ် ပယ်ဖျက်ခြင်းခံရသူက ထုတ်လုပ်ဖြန့်ဖြူးထားသည့် စံမညီဆေးဝါးများကို အများပြည်သူအား အသိပေးကြေညာခြင်း၊ သိမ်းဆည်းနိုင်ရန် သက်ဆိုင်ရာ တိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီများသို့ ညွှန်ကြားခြင်းပြုနိုင်သည်။

၂၇။ တစ်ပိုင်တစ်နိုင် တိုင်းရင်းဆေးဝါးလုပ်ငန်းသည် တိုင်းရင်းဆေးဝါး ထုတ်လုပ်ခွင့်လိုင်စင် လျှောက်ထားခြင်းမှ ကင်းလွတ်ခွင့်ရှိသည်။

အခန်း (၇)

ဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခြင်း

၂၈။ ဆေးဝါးထုတ်လုပ်လိုသူသည် ဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခြင်းကို ကြီးကြပ်ကွပ်ကဲနိုင်ရန် ပုဒ်မ ၁၀ ပါ အရည်အချင်းနှင့်ပြည့်စုံသည့် တိုင်းရင်းဆေးပညာရှင်ကို တိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်သူအဖြစ် ခန့်အပ်ရမည်။

၂၉။ လိုင်စင်ရရှိသူသည် ဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခြင်းကိုလည်းကောင်း၊ အပင်ထွက်ပစ္စည်း၊ တိရိစ္ဆာန် ထွက်ပစ္စည်း၊ ရေထွက်နှင့်မြေထွက်ပစ္စည်း၊ ဓါတ်သတ္တုပစ္စည်းများ သိုလှောင်ထိန်းသိမ်းထားခြင်းကို လည်း သတ်မှတ်ချက်နှင့်အညီ ဆောင်ရွက်ရမည်။

၃၀။ လိုင်စင်ရရှိသူသည် ဆေးဝါးထုတ်လုပ်ရာတွင် ဝန်ကြီးဌာနက အခါအားလျော်စွာ ထုတ်ပြန်သည့် ဘေးဥပါဒ်ဖြစ်စေနိုင်သောပစ္စည်းများ၊ ထည့်သွင်းဖော်စပ်ခြင်းမှ ရှောင်ကျဉ်ရမည်။

၃၁။ လိုင်စင်ရရှိသူသည်-

(က) မှတ်ပုံတင်ရရှိသော ဆေးဝါးကိုသာ ထုတ်လုပ်ရမည်၊

(ခ) မှတ်ပုံတင်ရရှိသော ဆေးဝါးကိုထုတ်လုပ်ရာတွင် ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီ၏ သတ်မှတ်ချက်နှင့်အညီ ဆောင်ရွက်ရမည်။

အခန်း (၈)

ပြည်ပတိုင်းရင်းဆေးဝါး၊ ကျန်းမာရေးဖြည့်စွက်ဓာတ်စာများ မှတ်ပုံတင်ခြင်းနှင့် လိုင်စင်လျှောက်ထားခြင်း

၃၂။ ပြည်ပတိုင်းရင်းဆေးဝါး သို့မဟုတ် ကျန်းမာရေးဖြည့်စွက်ဓာတ်စာအတွက် မှတ်ပုံတင်လက်မှတ် လျှောက်ထားလိုသူသည် သတ်မှတ်ချက်နှင့်အညီ ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီသို့လျှောက်ထားရမည်။

၃၃။ ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီသည် မှတ်ပုံတင်ခွင့်ပြုရန် လျှောက်ထားသော ပြည်ပတိုင်းရင်းဆေးဝါး သို့မဟုတ် ကျန်းမာရေးဖြည့်စွက်ဓာတ်စာကို လိုအပ်သလို စိစစ်စေခြင်း၊ စမ်းသပ်စေခြင်း၊ စစ်ဆေးစေခြင်းပြုလုပ်ပြီး ယင်းပြည်ပတိုင်းရင်းဆေးဝါး သို့မဟုတ် ကျန်းမာရေးဖြည့်စွက်ဓာတ်စာကို မှတ်ပုံတင်ခွင့်ပြုခြင်း သို့မဟုတ် မှတ်ပုံတင်ရန်ငြင်းပယ်ခြင်း ပြုနိုင်သည်။

၃၄။ မှတ်ပုံတင်ခွင့်ရရှိသူသည် မှတ်ပုံတင်ထားသည့် ပြည်ပတိုင်းရင်းဆေးဝါး သို့မဟုတ် ကျန်းမာရေးဖြည့်စွက်ဓာတ်စာကို သိုလှောင်ခြင်း၊ ဖြန့်ဖြူးခြင်း၊ ပြုပြင်ထုပ်ပိုးခြင်းလုပ်ငန်းများ အတွက် သတ်မှတ်ချက်နှင့်အညီ လိုင်စင်လျှောက်ထားရမည်။

၃၅။ ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီသည် လျှောက်ထားချက်အပေါ် စိစစ်၍ လိုင်စင်ထုတ်ပေးခြင်း သို့မဟုတ် လိုင်စင်ထုတ်ပေးရန် ငြင်းပယ်ခြင်း ပြုနိုင်သည်။

၃၆။ မှတ်ပုံတင်လက်မှတ်သက်တမ်း၊ မှတ်ပုံတင်ကြေး၊ မှတ်ပုံတင်လက်မှတ်သက်တမ်း တိုးမြှင့်ကြေးတို့နှင့် လိုင်စင်သက်တမ်း၊ လိုင်စင်ကြေး၊ လိုင်စင်သက်တမ်းတိုးကြေးတို့သည် အာဏာပိုင်အဖွဲ့က သတ်မှတ်သည့်အတိုင်း ဖြစ်သည်။

၃၇။ မှတ်ပုံတင်လက်မှတ်ရရှိသူသည် -

(က) ကျသင့်သောမှတ်ပုံတင်ကြေးကို ပေးဆောင်ရမည်၊

- (ခ) မှတ်ပုံတင်ခြင်းဆိုင်ရာ စည်းကမ်းချက်များကို လိုက်နာရမည့်အပြင် ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီက အခါအားလျော်စွာ ထုတ်ပြန်သောအမိန့် ညွှန်ကြားချက်များကို လိုက်နာရမည်။
- (ဂ) မှတ်ပုံတင်လက်မှတ် သက်တမ်းကုန်ဆုံးသည့်အခါ သတ်မှတ်ချက်များနှင့်အညီ စိစစ်မှုခံယူပြီး၊ သက်တမ်းတိုးမြှင့်ရန် မှတ်ပုံတင်လက်မှတ် သက်တမ်းတိုးမြှင့်ကြေးပေးဆောင်၍ လျှောက်ထားရမည်။

၃၈။ ပြည်ပတိုင်းရင်းဆေးဝါး သို့မဟုတ် ကျန်းမာရေးဖြည့်စွက်ဓာတ်စာ မှတ်ပုံတင်ခွင့်ရရှိသူက မှတ်ပုံတင်ခြင်းဆိုင်ရာ စည်းကမ်းချက်တစ်ရပ်ရပ်ကိုဖြစ်စေ၊ ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီက အခါအားလျော်စွာ ထုတ်ပြန်သောအမိန့်၊ ညွှန်ကြားချက်တစ်ရပ်ရပ်ကို ဖြစ်စေ၊ ဖောက်ဖျက်ကြောင်း စစ်ဆေးတွေ့ရှိပါက ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီက မှတ်ပုံတင်ကို ကာလအကန့်အသတ်ဖြင့် ဆိုင်းငံ့ခြင်း၊ ရုပ်သိမ်းခြင်း သို့မဟုတ် ပယ်ဖျက်ခြင်းပြုနိုင်သည်။

၃၉။ မှတ်ပုံတင်ခွင့်ရရှိသူသည် ကာလအကန့်အသတ်ဖြင့် ဆိုင်းငံ့ခြင်း၊ ရုပ်သိမ်းခြင်းကာလ ကုန်ဆုံးသည့်အခါ မှတ်ပုံတင်ခွင့်ကို ပြန်လည်လျှောက်ထားနိုင်သည်။

၄၀။ မှတ်ပုံတင်လက်မှတ် ပယ်ဖျက်ခြင်းခံရသည့် ပြည်ပတိုင်းရင်းဆေးဝါး သို့မဟုတ် ကျန်းမာရေးဖြည့်စွက်ဓာတ်စာများနှင့်စပ်လျဉ်း၍ ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီ၏ ညွှန်ကြားချက်နှင့်အညီ ဆောင်ရွက်ရမည်။

၄၁။ လိုင်စင်ရရှိသူသည် ကျသင့်သော လိုင်စင်ကြေးပေးဆောင်၍ သိုလှောင်ခြင်း၊ ဖြန့်ဖြူးခြင်း၊ ပြုပြင်ထုပ်ပိုးခြင်းများကို နည်းဥပဒေ၊ အမိန့်၊ ညွှန်ကြားချက်များနှင့်အညီ လိုက်နာဆောင်ရွက် ရမည်။

၄၂။ လိုင်စင်ရရှိသူသည် လိုင်စင်သက်တမ်းကုန်ဆုံးသည့်အခါ သတ်မှတ်ချက်များနှင့်အညီ သက်တမ်းတိုးမြှင့်ရန် လိုင်စင်သက်တမ်း တိုးမြှင့်ကြေးပေးဆောင်၍ လျှောက်ထားရမည်။

၄၃။ ပြည်ပတိုင်းရင်းဆေးဝါး သို့မဟုတ် ကျန်းမာရေးဖြည့်စွက်ဓာတ်စာ လိုင်စင်ရရှိသူက လိုင်စင် ပါ စည်းကမ်းချက်တစ်ရပ်ရပ်ကိုဖြစ်စေ၊ တိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီက အခါအားလျော် စွာ ထုတ်ပြန်သောအမိန့်၊ ညွှန်ကြားချက်တစ်ရပ်ရပ်ကိုဖြစ်စေ၊ ဖောက်ဖျက်ကြောင်း စစ်ဆေးတွေ့ ရှိပါက

ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီက လိုင်စင်ကို ကာလအကန့်အသတ်ဖြင့် ဆိုင်းငံ့ခြင်း၊ ရုပ်သိမ်းခြင်း သို့မဟုတ် ပယ်ဖျက်ခြင်းပြုနိုင်သည်။

၄၄။ ကာလအကန့်အသတ်ဖြင့် ဆိုင်းငံ့ခြင်း၊ ရုပ်သိမ်းခြင်း ကာလကုန်ဆုံးသည့်အခါ လိုင်စင်ကို ပြန်လည်လျှောက်ထားနိုင်သည်။

၄၅။ လိုင်စင်ပယ်ဖျက်ခြင်းခံရသူသည် လိုင်စင်ကို ထပ်မံလျှောက်ထားခြင်းမရှိစေရ။

၄၆။ လိုင်စင်ပယ်ဖျက်ခြင်းခံရသူ၏ လက်ဝယ်တွင်ရှိသော ပြည်ပတိုင်းရင်းဆေးဝါး သို့မဟုတ် ကျန်းမာရေးဖြည့်စွက်ဓာတ်စာများကို ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီက ညွှန်ကြားသည့်အတိုင်း လိုက်နာဆောင်ရွက်ရမည်။

အခန်း (၉)

အယူခံခြင်း

၄၇။ ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါး ကြီးကြပ်ရေးကော်မတီက ဆေးဝါးနှင့်စပ်လျဉ်း၍ ချမှတ်သည့် အောက်ပါဆုံးဖြတ်ချက်တစ်ရပ်ရပ်ကို မကျေနပ်သူသည် ယင်းဆုံးဖြတ်ချက် ချမှတ်သည့်နေ့မှ ရက်ပေါင်း ၆၀ အတွင်း အာဏာပိုင်အဖွဲ့သို့ အယူခံဝင်နိုင်သည်-

- (က) မှတ်ပုံတင်လက်မှတ်ထုတ်ပေးရန်သို့မဟုတ် မှတ်ပုံတင်သက်တမ်း တိုးမြှင့်ပေးရန် ငြင်းပယ်ခြင်း၊
- (ခ) မှတ်ပုံတင်လက်မှတ်ကို ကာလအကန့်အသတ်ဖြင့် ရုပ်သိမ်းခြင်း သို့မဟုတ် ပယ်ဖျက်ခြင်း၊
- (ဂ) လိုင်စင်ထုတ်ပေးရန် သို့မဟုတ် လိုင်စင်သက်တမ်းတိုးပေးရန် ငြင်းပယ်ခြင်း၊
- (ဃ) လိုင်စင်ကို ကာလအကန့်အသတ်ဖြင့် ရုပ်သိမ်းခြင်း သို့မဟုတ် ပယ်ဖျက်ခြင်း။

၄၈။ အာဏာပိုင်အဖွဲ့သည် ပုဒ်မ ၄၈ အရ အယူခံမှုတွင် ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေး ကော်မတီက ချမှတ်သော အမိန့်တစ်ရပ်ရပ်ကို ပြင်ဆင်ခြင်း၊ ပယ်ဖျက်ခြင်း သို့မဟုတ် အတည်ပြုခြင်းပြုနိုင်သည်။

၄၉။ အာဏာပိုင်အဖွဲ့၏ ဆုံးဖြတ်ချက်သည် စီမံခန့်ခွဲရေးနည်းလမ်းအရ အပြီးအပြတ်ဖြစ်သည်။

အခန်း (၁၀)

၁၅
တားမြစ်ချက်များ

၅၀။ မည်သူမျှ အောက်ဖော်ပြပါ တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို ထုတ်လုပ်ခြင်း၊ ဖြန့်ဖြူးခြင်းမပြုရ -

- (က) မှတ်ပုံတင်ထားခြင်းမရှိသော တိုင်းရင်းဆေးဝါး၊
- (ခ) မှတ်ပုံတင်လက်မှတ် ကာလအကန့်အသတ်ဖြင့် ရုပ်သိမ်းခြင်း သို့မဟုတ် ပယ်ဖျက်ခြင်းပြုလုပ်ထားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါး၊
- (ဂ) စံမညီဆေးဝါး၊
- (ဃ) ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီမှ ရောနှောဆေးဝါးဖြစ်သည်ဟု ကြော်ငြာထားသော ဆေးဝါး၊
- (င) သုံးစွဲရန်မသင့်ဟု ဝန်ကြီးဌာနက အမိန့်ကြော်ငြာစာထုတ်ပြန်၍ သတ်မှတ်ထားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါး၊

၅၁။ မည်သူမျှ အောက်ဖော်ပြပါ တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို ရောင်းချခြင်းမပြုရ -

- (က) မှတ်ပုံတင်ထားခြင်းမရှိသော တိုင်းရင်းဆေးဝါး၊
- (ခ) မှတ်ပုံတင်လက်မှတ်ကို ပယ်ဖျက်ခြင်း သို့မဟုတ် ကာလအကန့်အသတ်ဖြင့် ရုပ်သိမ်းခြင်းပြုထားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါး၊
- (ဂ) ပျက်စီးတိုင်းရင်းဆေးဝါး၊
- (ဃ) ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီမှ ရောနှောဆေးဝါးဖြစ်သည်ဟု ကြော်ငြာထားသောဆေးဝါး၊
- (င) သုံးစွဲရန်မသင့်ဟု ဝန်ကြီးဌာနက အမိန့်ကြော်ငြာစာထုတ်ပြန်၍ သတ်မှတ်ထားသော မှတ်ပုံတင်တိုင်းရင်းဆေးဝါး။

၅၂။ မည်သူမျှ ဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခွင့်လိုင်စင်မရှိဘဲ ဆေးဝါးကိုထုတ်လုပ်ခြင်းမပြုရ။

၅၃။ မည်သူမျှ မှတ်ပုံတင်ထားခြင်းမရှိသော ပြည်ပတိုင်းရင်းဆေးဝါး သို့မဟုတ် ကျန်းမာရေး ဖြည့်စွက်ဓာတ်စာကို ပြည်ပမှတင်သွင်းခြင်းမပြုရ။

၅၄။ မည်သူမျှ လိုင်စင်မရှိဘဲ ပြည်ပတိုင်းရင်းဆေးဝါး သို့မဟုတ် ကျန်းမာရေးဖြည့်စွက်ဓာတ်စာကို သိုလှောင်ခြင်း၊ ဖြန့်ဖြူးခြင်း၊ ပြုပြင်ထုပ်ပိုးခြင်း မပြုရ။

၅၅။ မှတ်ပုံတင်လက်မှတ်ကို ကာလအကန့်အသတ်ဖြင့် ဆိုင်းငံ့ခြင်း၊ ရုပ်သိမ်းခြင်းပြုထားသည့် ပြည်ပတိုင်းရင်းဆေးဝါး သို့မဟုတ် ကျန်းမာရေးဖြည့်စွက်ဓာတ်စာများကို ကန့်သတ်ထားသည့် ကာလအတွင်း ဖြန့်ဖြူးခြင်း၊ ရောင်းချခြင်းမပြုရ။

၅၆။ မည်သူမျှ မှတ်ပုံတင်ထားခြင်းမရှိသော ပြည်ပတိုင်းရင်းဆေးဝါး သို့မဟုတ် ကျန်းမာရေး ဖြည့်စွက်ဓာတ်စာကို ရောင်းချခြင်းမပြုရ။

၅၇။ မည်သူမျှ မှတ်ပုံတင်ရရှိပြီးဖြစ်သော ဆေးဝါးတစ်မျိုးမျိုးကို အတုအပပြုလုပ်ခြင်းမပြုရ။

အခန်း (၁၁)

ပြစ်မှုနှင့် ပြစ်ဒဏ်များ

၅၈။ မည်သူမဆို ပုဒ်မ ၅၀ ပါ တားမြစ်ချက် တစ်ရပ်ရပ်ကို ဖောက်ဖျက်ကျူးလွန်ကြောင်း ပြစ်မှု ထင်ရှားစီရင်ခြင်းခံရလျှင် ထိုသူကို သုံးနှစ်ထက်မပိုသော ထောင်ဒဏ် ချမှတ်ရမည့်အပြင် ကျပ် ငါးသိန်းထက်မပိုသော ငွေဒဏ် ချမှတ်ရမည်။

၅၉။ မည်သူမဆို ပုဒ်မ ၅၁ ပါ တားမြစ်ချက် တစ်ရပ်ရပ်ကို ဖောက်ဖျက်ကျူးလွန်ကြောင်း ပြစ်မှု ထင်ရှားစီရင်ခြင်းခံရလျှင် ထိုသူကို နှစ်နှစ်ထက်မပိုသော ထောင်ဒဏ်ချမှတ်ရမည့်အပြင် ကျပ် သုံးသိန်းထက်မပိုသော ငွေဒဏ်ချမှတ်ရမည်။

၆၀။ မည်သူမဆို ပုဒ်မ ၅၂ ပါ တားမြစ်ချက်ကို ဖောက်ဖျက်ကျူးလွန်ကြောင်း ပြစ်မှုထင်ရှား စီရင်ခြင်းခံရလျှင်-

- (က) မှတ်ပုံတင်ထားခြင်းမရှိသော ဆေးဝါးနှင့်သက်ဆိုင်သည့် ပြစ်မှုဖြစ်ပါက ထိုသူကို သုံးနှစ်ထက်မပိုသော ထောင်ဒဏ် ချမှတ်ရမည့်အပြင် ကျပ်ငါးသိန်း ထက်မပိုသော ငွေဒဏ်ကျခံစေရမည်၊
- (ခ) မှတ်ပုံတင်ထားသော ဆေးဝါးနှင့်သက်ဆိုင်သည့်ပြစ်မှုဖြစ်ပါက ထိုသူကို နှစ်နှစ်ထက် မပိုသော ထောင်ဒဏ်ချမှတ်ရမည့်အပြင် ကျပ်သုံးသိန်းထက်မပိုသော ငွေဒဏ် ကျခံ စေရမည်၊
- (ဂ) ပြစ်မှုနှင့်သက်ဆိုင်သော သက်သေခံပစ္စည်းများကိုလည်း ပြည်သူ့ဘဏ္ဍာအဖြစ် သိမ်းယူခြင်းခံရမည်။

၆၁။ မည်သူမဆို ပုဒ်မ ၅၃၊ ၅၄ သို့မဟုတ် ၅၇ ပါ တားမြစ်ချက်တစ်ရပ်ရပ်ကို ဖောက်ဖျက် ကျူးလွန်ကြောင်း ပြစ်မှုထင်ရှားစီရင်ခြင်းခံရလျှင် ထိုသူကို သုံးနှစ်ထက်မပိုသော ထောင်ဒဏ် ချမှတ် ရမည့်အပြင် ကျပ်ငါးသိန်းထက်မပိုသော ငွေဒဏ်ချမှတ်ရမည်။

၆၂။ မည်သူမဆို ပုဒ်မ ၅၆ ပါ တားမြစ်ချက်ကို ဖောက်ဖျက်ကျူးလွန်ကြောင်း ပြစ်မှုထင်ရှားစီရင် ခြင်းခံရလျှင် ထိုသူကို နှစ်နှစ်ထက်မပိုသော ထောင်ဒဏ်ချမှတ်ရမည့်အပြင် ကျပ်သုံးသိန်းထက်မပို သော ငွေဒဏ်ချမှတ်ရမည်။

၆၃။ မည်သူမဆို ပုဒ်မ ၅၅ ပါ တားမြစ်ချက်ကို ဖောက်ဖျက်ကျူးလွန်ကြောင်း ပြစ်မှုထင်ရှားစီရင် ခြင်းခံရလျှင် ထိုသူကို သုံးနှစ်ထက်မပိုသော ထောင်ဒဏ်ချမှတ်ရမည့်အပြင် ကျပ်ငါးသိန်းထက် မပို သော ငွေဒဏ်ချမှတ်ရမည်။

၆၄။ မည်သူမဆို ဤဥပဒေပါ ပြစ်မှုတစ်ရပ်ရပ်ကို ထပ်မံကျူးလွန်ကြောင်း ပြစ်မှုထင်ရှားစီရင် ခြင်းခံရလျှင် ထိုသူကို ငါးနှစ်ထက်မပိုသော ထောင်ဒဏ် ချမှတ်ရမည့်အပြင် ကျပ်ဆယ်သိန်း ထက်မပိုသော ငွေဒဏ်ချမှတ်ရမည်။

အခန်း(၁၂)

အထွေထွေ

၆၅။ တည်ဆဲဥပဒေတစ်ရပ်ရပ်တွင် မည်သို့ပင်ပြဋ္ဌာန်းပါရှိစေကာမူ တိုင်းရင်းဆေးဝါးကိစ္စရပ်နှင့် စပ်လျဉ်း၍ ဤဥပဒေပါပြဋ္ဌာန်းချက်များနှင့်အညီ လိုက်နာဆောင်ရွက်ရမည်။

၆၆။ နိုင်ငံ့ဝန်ထမ်းမဟုတ်သော အာဏာပိုင်အဖွဲ့ဝင်၏ ချီးမြှင့်ငွေနှင့်စရိတ်များအတွက် ဝန်ကြီး ဌာန၏ ဘဏ္ဍာရန်ပုံငွေမှ ကျခံရမည်။

၆၇။ ဤဥပဒေပါ ပြစ်မှုများကို ရဲအရေးယူပိုင်ခွင့်ရှိသော ပြစ်မှုအဖြစ် သတ်မှတ်သည်။

၆၈။ ဝန်ကြီးဌာနသည် အစိုးရဌာန သို့မဟုတ် အဖွဲ့အစည်းတစ်ခုခုအား တိုင်းရင်းဆေးဝါး၏ အရည်အသွေးနှင့် အာနိသင်အား ထိခိုက်မှုမရှိပါက ဤဥပဒေပါပြဋ္ဌာန်းချက် တစ်ရပ်ရပ်ကို လိုက်နာ ဆောင်ရွက်ခြင်းမှ ကင်းလွတ်ခွင့်ပြုနိုင်သည်။

၆၉။ တစ်ပိုင်တစ်နိုင် တိုင်းရင်းဆေးဝါးလုပ်ငန်းသည် ထုတ်လုပ်ခွင့်လိုင်စင် ကင်းလွတ်ခွင့်အတွက် သတ်မှတ်ထားသည့် နည်းလမ်းနှင့်အညီ အာဏာပိုင်အဖွဲ့သို့ လျှောက်ထားရမည်။

၇၀။ တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို ပြည်ပသို့ တင်ပို့ရောင်းချလိုသူသည် တည်ဆဲဥပဒေတစ်ရပ်ရပ်အရ သက်ဆိုင်ရာအစိုးရဌာန အဖွဲ့အစည်း၏ ခွင့်ပြုချက်ရယူရမည်။

၇၁။ ပြည်ပသို့တင်ပို့ရန် ခွင့်ပြုချက်ထုတ်ပေးခွင့်ရှိသော အစိုးရဌာန သို့မဟုတ် အဖွဲ့အစည်းသည် ဤဥပဒေအရ မှတ်ပုံတင်ထားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးကိုသာ တင်ပို့ခွင့်ပြုနိုင်သည်။

၇၂။ ဤဥပဒေ အာဏာသက်ရောက်သည့်နေ့မှစ၍ တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခြင်းလုပ်ငန်း လုပ်ကိုင်လိုသူသည် ဤဥပဒေနှင့်အညီ မှတ်ပုံတင်ခြင်း၊ လိုင်စင်ရယူခြင်းတို့ကို ဆောင်ရွက်ရမည်။

၇၃။ ဤဥပဒေ အာဏာသက်ရောက်သည့်နေ့တွင် တိုင်းရင်းဆေးဝါးဥပဒေ (နိုင်ငံတော်ငြိမ်ဝပ် ပိပြားမှုတည်ဆောက်ရေးအဖွဲ့ ဥပဒေအမှတ် ၇/၉၆)အရ တိုင်းရင်းဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်နှင့် တိုင်းရင်း ဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခွင့်လိုင်စင် ရရှိထားပြီးသူများသည် ဤဥပဒေနှင့် မဆန့်ကျင်ပါက သက်တမ်းကုန် သည်အထိ ဆက်လက်အတည်ဖြစ်၍ သက်တမ်းတိုးဆောင်ရွက်သောအခါ ပုဒ်မ ၁၄ ပုဒ်မခွဲ(ဂ)နှင့် ပုဒ်မ ၂၂ ပုဒ်မခွဲ(ဂ) တို့အရ ဆောင်ရွက်ရမည်။

၇၄။ ဤဥပဒေပါ ပြစ်မှုများကို အာမခံပေးနိုင်သော ပြစ်မှုအဖြစ် သတ်မှတ်သည်။

၇၅။ တည်ဆဲဥပဒေတစ်ရပ်ရပ်အရ ခွင့်ပြုချက် တစ်စုံတစ်ရာမရှိဘဲ ပြည်ပသို့တင်ပို့သည့် တိုင်းရင်း ဆေးဝါးများကို သက်ဆိုင်ရာအစိုးရဌာန သို့မဟုတ် အဖွဲ့အစည်းတစ်ခုခုက ဖမ်းဆီးရမိလျှင် သက်သေခံပစ္စည်းအား အာဏာပိုင်အဖွဲ့ သို့မဟုတ် အာဏာပိုင်အဖွဲ့က လွှဲအပ်ခြင်းခံရသော အဖွဲ့ အစည်းသည် သတ်မှတ်ထားသော နည်းလမ်းများနှင့်အညီ လွှဲပြောင်းနိုင်ရန် စီမံဆောင်ရွက်ရမည်။

၇၆။ အာဏာပိုင်အဖွဲ့နှင့် အာဏာပိုင်အဖွဲ့က တာဝန်လွှဲအပ်ခြင်းခံရသော အဖွဲ့အစည်း၏ ရုံး လုပ်ငန်းများကို တိုင်းရင်းဆေးပညာဦးစီးဌာနက ဆောင်ရွက်ရမည်။

၇၇။ ဝန်ကြီးဌာနသည် တိုင်းရင်းဆေးဝါးစိစစ်ရေးလုပ်ငန်းများကို ဆောင်ရွက်ရန် မိမိလက်အောက် ရှိ ဝန်ထမ်းများကို တိုင်းရင်းဆေးဝါးစစ်ဆေးရေးမှူးများအဖြစ် တာဝန်ပေးအပ်နိုင်သည်။

၇၈။ ဤဥပဒေ ပြဋ္ဌာန်းချက်များကို အကောင်အထည်ဖော်ဆောင်ရွက်ရာတွင် -

- (က) ဝန်ကြီးဌာနသည် နည်းဥပဒေများ၊ စည်းမျဉ်းနှင့် စည်းကမ်းများကို ပြည်ထောင်စု အစိုးရအဖွဲ့၏ သဘောတူညီချက်ဖြင့် ထုတ်ပြန်နိုင်သည်။

- (ခ) ဝန်ကြီးဌာနနှင့် ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီတို့သည် အမိန့်ကြော်ငြာစာ၊ အမိန့်၊ ညွှန်ကြားချက်နှင့် လုပ်ထုံးလုပ်နည်းများကို ထုတ်ပြန်နိုင်သည်။
- (ဂ) ဦးစီးဌာနသည် ဝန်ကြီးဌာန၏ သဘောတူညီချက်ဖြင့် အမိန့်နှင့် ညွှန်ကြားချက်များကို ထုတ်ပြန်နိုင်သည်။

၇၉။ တိုင်းရင်းဆေးဝါးဥပဒေ (နိုင်ငံတော် ငြိမ်ဝပ်ပိပြားမှု တည်ဆောက်ရေးအဖွဲ့ ဥပဒေအမှတ် ၇/၉၆) ကို ဤဥပဒေဖြင့် ရုပ်သိမ်းလိုက်သည်။

ပြည်ထောင်စုသမ္မတမြန်မာနိုင်ငံတော် ဖွဲ့စည်းပုံအခြေခံဥပဒေအရ ကျွန်ုပ်လက်မှတ်ရေးထိုးသည်။

နိုင်ငံတော်သမ္မတ

ပြည်ထောင်စုသမ္မတမြန်မာနိုင်ငံတော်