

ပြည်ထောင်စုမြန်မာနိုင်ငံတော်  
နိုင်ငံတော်ငြိမ်ဝပ်ပိပြားမှုတည်ဆောက်ရေးအဖွဲ့

အမျိုးသားဆေးဝါးဥပဒေ

၁၃၅၄ ခုနှစ်၊ တန်ဆောင်မုန်းလဆန်း ၅ ရက်

အမျိုးသားဆေးဝါးဥပဒေ

နိုင်ငံတော်ငြိမ်ဝပ်ပိပြားမှုတည်ဆောက်ရေးအဖွဲ့

အမျိုးသားဆေးဝါးဥပဒေ

(နိုင်ငံတော်ငြိမ်ဝပ်ပိပြားမှုတည်ဆောက်ရေးအဖွဲ့ဥပဒေအမှတ် ၇/၉၂)

၁၃၅၄ ခုနှစ်၊ တန်ဆောင်မုန်းလဆန်း ၅ ရက်

(၁၉၉၂ ခုနှစ်၊ အောက်တိုဘာလ ၃၀ ရက်)

နိုင်ငံတော်ငြိမ်ဝပ်ပိပြားမှုတည်ဆောက်ရေးအဖွဲ့သည် အောက်ပါဥပဒေကို ပြဋ္ဌာန်းလိုက်သည်။

အခန်း (၁)

အမည်နှင့်အဓိပ္ပာယ်ဖော်ပြချက်

- ၁။ ဤဥပဒေကို အမျိုးသားဆေးဝါးဥပဒေဟုခေါ်တွင်စေရမည်။
- ၂။ ဤဥပဒေတွင်ပါရှိသော အောက်ပါစကားရပ်များသည် ဖော်ပြပါအတိုင်း အဓိပ္ပာယ်သက်ရောက် စေရမည် -
  - (က) အာဏာပိုင်အဖွဲ့ဆိုသည်မှာ ဤဥပဒေအရ ဖွဲ့စည်းသောမြန်မာနိုင်ငံအစားအသောက် နှင့်ဆေးဝါးအာဏာပိုင်အဖွဲ့ကို ဆိုသည်။
  - (ခ) ဆေးဝါးဆိုသည်မှာ လူနှင့်တိရစ္ဆာန်တို့အတွက် ရောဂါရှာဖွေရန်၊ ကာကွယ်ရန်၊ ကုသရန်၊ သန္ဓေတားရန် သို့မဟုတ် အကျိုးသက်ရောက်မှုတစ်ခုခု ဖြစ်စေရန် ခန္ဓာကိုယ်အတွင်း သို့မဟုတ် ခန္ဓာကိုယ်ပေါ်တွင် အသုံးပြုရန်ဖြစ်သော ပစ္စည်းကို ဆိုသည်။ ယင်းစကားရပ်တွင် သက်ဆိုင်ရာ ဝန်ကြီးဌာနက အခါအားလျော်စွာ အမိန့်ကြော်ငြာစာ ထုတ်ပြန်၍ ဆေးဝါးဟု သတ်မှတ်သော ပစ္စည်းလည်းပါဝင်သည်။
  - (ဂ) အဓိကဆေးဝါးဆိုသည်မှာ အာဏာပိုင်အဖွဲ့က သတ်မှတ်ထားသည့် ပြည်သူ့အများစု ၏ ကျန်းမာရေးစောင့်ရှောက်မှုတွင် မရှိမဖြစ်လိုအပ်သော ဆေးဝါးကို ဆိုသည်။
  - (ဃ) ဆေးဝါးအတု ဆိုသည်မှာ အောက်ပါတို့ကို ဆိုသည်-
    - (၁) ဆေးဝါးတစ်ခုခု၏ အမှတ်တံဆိပ်ဖော်ပြထားချက်အားလုံးကိုသော်လည်း ကောင်း၊ အချို့ကိုသော်လည်းကောင်း နည်းအမျိုးမျိုးဖြင့် တုပ၍ရေးသား ထားသော သို့မဟုတ် ဆင်တူယိုးမှား ရေးသားထားသောဆေးဝါး၊
    - (၂) ဆေးဝါးသက်တမ်းကုန်ဆုံးရက် သို့မဟုတ် ထုတ်လုပ်သူ သို့မဟုတ် ဖြန့်ချိသူ သို့မဟုတ် ထုတ်လုပ်သည့်နေရာ သို့မဟုတ် ထုတ်လုပ်သည့် နိုင်ငံကို လိမ်လည်ဖော်ပြထားသော ဆေးဝါး၊

- (၃) ဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်စဉ်က ဖော်ပြထားသော ဆေးဝါးဖော်စပ်နည်းအတိုင်း မဟုတ်ဘဲ ထိုကဲ့သို့ဖော်စပ်ထားသည်ဟု လိမ်လည်ဖော်ပြထားသောဆေးဝါး၊
- (င) စံမညီဆေးဝါး ဆိုသည်မှာ သက်ဆိုင်ရာဆေးဝါးနှင့် စပ်လျဉ်း၍ အသေးစိတ်သတ်မှတ်ချက်များနှင့် မကိုက်ညီသောဆေးဝါး သို့မဟုတ် အာဏာပိုင်အဖွဲ့က ဆေးဝါးများ၏ စံနှင့်စပ်လျဉ်း၍ ထုတ်ပြန်သတ်မှတ်ထားသော အနိမ့်ဆုံးစံထက် လျော့နေသည့် သို့မဟုတ် အမြင့်ဆုံးစံထက် ပိုနေသည့် ဆေးဝါးကို ဆိုသည်။
- (စ) ဆေးဝါးအသေးစိတ် သတ်မှတ်ချက်များ ဆိုသည်မှာ ယင်းဆေးဝါးနှင့် စပ်လျဉ်း၍ သတ်မှတ်ချက်အပြည့်အစုံဖော်ပြချက် သို့မဟုတ် အာဏာပိုင်အဖွဲ့က အသိအမှတ်ပြု ထားသော ဆေးကျမ်းများတွင်ဖော်ပြထားသော သတ်မှတ်ချက် အပြည့်အစုံကို ဆိုသည်။
- (ဆ) ပျက်စီးဆေးဝါး ဆိုသည်မှာ ဆေးဝါးသက်တမ်းကုန်ဆုံးရက်သို့ ရောက်ရှိသော သို့မဟုတ် ကျော်လွန်နေပြီဖြစ်သော ဆေးဝါး သို့မဟုတ် တစ်နည်းနည်းဖြင့် ဓါတ်သဘာဝ ပြောင်းလဲသွားသည့် စံမညီသော ဆေးဝါးကိုဆိုသည်။
- (ဇ) ရောနှောဆေးဝါးဆိုသည်မှာ အလုံးစုံသော်လည်းကောင်း၊ တစ်စိတ်တစ်ဒေသ သော်လည်းကောင်း ပျက်စီးနေသော ဆေးဝါး၊ အခြားဆေးဝါး သို့မဟုတ် ပစ္စည်းများ ရောနှောပါဝင်နေသော ဆေးဝါးကိုဆိုသည်။
- (ဈ) ဆေးဝါးသက်တမ်းကုန်ဆုံးရက် ဆိုသည်မှာ ဆေးဝါးတစ်ခုနှင့်စပ်လျဉ်း၍ အာမခံ ထားသောဆေးဝါးအာနိသင်၊ ဘေးဥပဒ်ကင်းရှင်းမှုနှင့် အရည်အသွေးများမရှိတော့ ကြောင်း သိရှိစေရန် အမှတ်တံဆိပ်ပေါ်တွင် ဖော်ပြထားသော ရက်စွဲကိုဆိုသည်။
- (ည) အမှတ်တံဆိပ်ဆိုသည်မှာ လက်ရေးမူနှင့်ဖြစ်စေ၊ စက်တင်ရိုက်နှိပ်၍ဖြစ်စေ ဆေးဝါး ထည့်သောဘူး၊ ပုလင်း၊ ကတ်ပြား၊ ဘူးခွံ သို့မဟုတ် ဆေးဝါးထုပ်ပိုးသည့် ပစ္စည်း တစ်ခုခုပေါ်တွင် မြင်သာအောင် ဖော်ပြထားသော အမှတ်အသားကို ဆိုသည်။
- (ဋ) အမှတ်တံဆိပ်ကပ်ခြင်း ဆိုသည်မှာ ဆေးဝါးထည့်သောဘူး၊ ပုလင်း၊ ကတ်ပြား၊ ဘူးခွံ သို့မဟုတ် ဆေးဝါးထုပ်ပိုးသည့် ပစ္စည်းတစ်ခုခုပေါ်တွင် အမှတ်တံဆိပ်ပြုလုပ်ထား ခြင်းကိုဆိုသည်။
- (ဌ) ဆေးဝါးကုန်ကြမ်း ဆိုသည်မှာ ဆေးဝါးဖော်စပ်ထုတ်လုပ်ရာတွင် ထည့်သွင်းရသော အာဏာပိုင်အဖွဲ့က သတ်မှတ်သည့် ပစ္စည်းကို ဆိုသည်။
- (ဍ) ဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်ခြင်းဆိုသည်မှာ ဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခြင်း၊ ပြည်တွင်းသို့ တင်သွင်း ခြင်း၊ ပြည်ပသို့ တင်ပို့ခြင်း၊ သိုလှောင်ခြင်း၊ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်း ပြုလုပ်ရန်အလို့ငှာ ဆေးဝါးကို အာဏာပိုင်အဖွဲ့တွင် မှတ်ပုံတင်ထားခြင်းကို ဆိုသည်။
- (ဎ) လိုင်စင် ဆိုသည်မှာ ဆေးဝါးကုန်ကြမ်းသို့မဟုတ် ဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခြင်း၊ သိုလှောင် ခြင်း၊ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်း လုပ်ငန်းအတွက် ထုတ်ပေးသည့်ခွင့်ပြုမိန့်ကို ဆိုသည်။

- (က) ဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခြင်း ဆိုသည်မှာ ဆေးဝါးထုတ်လုပ်ရာတွင် ဆောင်ရွက်ရသော လုပ်ငန်းဆောင်တာများကိုဆိုသည်။ ယင်းစကားရပ်တွင် ဆေးဝါးကုန်ကြမ်းမှ စ၍အဆင့်ဆင့်လုပ်ဆောင်သည့် လုပ်ငန်းအားလုံး သို့မဟုတ် အဆင့်တစ်ခုခုကို ဆောင်ရွက်ခြင်းလည်း ပါဝင်သည်။ သို့ရာတွင် ဆေးရုံ၊ ဆေးပေးခန်းနှင့် ဆေးလက်လီဆိုင်များတွင်သက်ဆိုင်ရာလူနာအတွက် ဆရာဝန်၏ဆေးညွှန်းအရ ဆောင်ရွက်သောဆေးဝါးဖော်စပ်ခြင်းလုပ်ငန်းများမပါဝင်။
- (တ) ဆေးဝါးရောင်းချခြင်း ဆိုသည်မှာ ဆေးဝါးကို ရောင်းချရန် ကမ်းလှမ်းခြင်း၊ သဘော တူခြင်း၊ အားထုတ်ခြင်း၊ ခင်းကျင်းပြသထားခြင်း၊ သိုလှောင်ခြင်း၊ လက်ဝယ်ထားရှိ ခြင်းနှင့် ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်းကို ဆိုသည်။
- (ထ) ဆေးဝါးသိုလှောင်ခြင်း ဆိုသည်မှာ ဆေးဝါး၏ အာနိသင်ကို ထိန်းသိမ်းထားနိုင်သည့် စနစ်ကျသော သိုလှောင်ထားခြင်းကို ဆိုသည်။
- (ဒ) အရည်အသွေးအာမခံချက် ဆိုသည်မှာ ဆေးဝါးမှီဝဲသုံးစွဲသူတိုင်း အရည်အသွေးစစ်မှန်ကောင်းမွန်ပြီးဘေးဥပဒ်ကင်း၍ အကျိုးသက်ရောက်မှုရှိသော ဆေးဝါးသုံးစွဲနိုင် ရေးကို ရည်ရွယ်လျက်ဆေးဝါးကုန်ကြမ်းရယူခြင်း၊ ဆေးဝါးအဖြစ် ဖော်စပ်ထုတ်လုပ် ခြင်း၊ ထုတ်ပိုးခြင်း၊ သိုလှောင်ခြင်းနှင့် ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်း အပါအဝင် လုပ်ငန်းဆောင်တာတစ်ရပ်လုံးကို အာမခံခြင်းကို ဆိုသည်။
- (ခ) ကြော်ငြာခြင်း ဆိုသည်မှာ ဆေးဝါးတွင်ကျယ်စွာ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချရန်အတွက် တိုက်ရိုက်ဖြစ်စေ၊ သွယ်ဝိုက်သောနည်းဖြင့်ဖြစ်စေ အများသိရှိအောင် ဆောင်ရွက်ခြင်းကို ဆိုသည်။
- (န) မူလခါတ်ခွဲခန်း ဆိုသည်မှာ ဆေးဝါးနမူနာများကို ခါတ်ခွဲစစ်ဆေးရန် အာဏာပိုင်အဖွဲ့ကအမိန့်ကြော်ငြာစာထုတ်ပြန်၍ သတ်မှတ်ထားသော ခါတ်ခွဲခန်းကိုဆိုသည်။
- (ပ) အယူခံခါတ်ခွဲခန်းဆိုသည်မှာ မူလခါတ်ခွဲခန်းများမှ ဆေးဝါးများ ခါတ်ခွဲစစ်ဆေးမှုမှတ်ချက်နှင့်စပ်လျဉ်း၍ ပြဿနာတစ်စုံတစ်ရာပေါ်ပေါက်လာသည့်အခါ၌လည်း ကောင်း၊ တစ်ဘက်ဘက်မှ ကျေနပ်မှု မရှိသဖြင့် အယူခံဝင်သည့်အခါ၌လည်းကောင်း နမူနာများကို ထပ်မံစစ်ဆေးပြီးဆေးဝါးများခါတ်ခွဲစစ်ဆေးမှုနှင့်စပ်လျဉ်း၍ အပြီးသတ်အဆုံးအဖြတ်ပေးနိုင်ရန် အာဏာပိုင်အဖွဲ့က သီးခြားသတ်မှတ်ပေးသော ခါတ်ခွဲခန်းကို ဆိုသည်။

အခန်း (၂)

ရည်ရွယ်ချက်များ

၃။ မြန်မာနိုင်ငံအစားအသောက်နှင့်ဆေးဝါးအာဏာပိုင်အဖွဲ့ကို ဖွဲ့စည်းထားရှိသည် -

အောက်ပါရည်ရွယ်ချက်များဖြင့်

- (က) အရည်အသွေးစစ်မှန်ကောင်းမွန်ပြီး ဘေးဥပဒ်အန္တရာယ်ကင်းရှင်းကာ အကျိုးသက် ရောက်မှုရှိသော ဆေးဝါးများကို အများပြည်သူတို့ သုံးစွဲနိုင်ရန်၊
- (ခ) ဆေးဝါးများ စနစ်တကျမှတ်ပုံတင်ထားရှိရန်၊
- (ဂ) အရည်အသွေးစစ်မှန်ကောင်းမွန်ပြီး ဘေးဥပဒ်အန္တရာယ်ကင်းရှင်းသော အစား အသောက်များကို အများပြည်သူတို့ စားသုံးနိုင်ရန်၊
- (ဃ) အစားအသောက်နှင့်ဆေးဝါးများထုတ်လုပ်ခြင်း၊ ပြည်တွင်းသို့တင်သွင်းခြင်း၊ ပြည်ပ သို့တင်ပို့ခြင်း၊ သိုလှောင်ခြင်း၊ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်းများကို စနစ်တကျကွပ်ကဲထိန်း သိမ်းရန်။

အခန်း (၃)

မြန်မာနိုင်ငံအစားအသောက်နှင့်ဆေးဝါးအာဏာပိုင်အဖွဲ့ ဖွဲ့စည်းခြင်း

၄။ အစိုးရသည် အောက်ပါပုဂ္ဂိုလ်များပါဝင်စေလျက် မြန်မာနိုင်ငံအစားအသောက်နှင့် ဆေးဝါး အာဏာပိုင်အဖွဲ့ကို ဖွဲ့စည်းပေးရမည် -

- (က) ဝန်ကြီး ဥက္ကဋ္ဌ  
ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာန
- (ခ) ဒုတိယဝန်ကြီး ဒု-ဥက္ကဋ္ဌ  
ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာန
- (ဂ) ညွှန်ကြားရေးမှူးချုပ် အဖွဲ့ဝင်  
ကျန်းမာရေးဦးစီးဌာန  
ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာန
- (ဃ) ဆေးဝန်ထမ်းညွှန်ကြားရေးမှူး အဖွဲ့ဝင်  
ကာကွယ်ရေးဝန်ကြီးဌာန
- (င) ညွှန်ကြားရေးမှူးချုပ် အဖွဲ့ဝင်  
အထွေထွေအုပ်ချုပ်ရေးဦးစီးဌာန  
ပြည်ထဲရေးဝန်ကြီးဌာန
- (စ) ညွှန်ကြားရေးမှူးချုပ် အဖွဲ့ဝင်  
မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာန  
မွေးမြူရေးနှင့်ရေလုပ်ငန်းဝန်ကြီးဌာန

- |     |   |               |
|-----|---|---------------|
| (ဆ) | ဦးဆောင်ညွှန်ကြားရေးမှူး<br>ဆေးနှင့်ဆေးကိရိယာရောင်းဝယ်ရေး<br>ကုန်သွယ်ရေးဝန်ကြီးဌာန   | အဖွဲ့ဝင်      |
| (ဇ) | ဦးဆောင်ညွှန်ကြားရေးမှူး<br>မြန်မာ့ဆေးဝါးနှင့်အိမ်သုံးပစ္စည်းလုပ်ငန်း<br>အမှတ် (၁) စက်မှုဝန်ကြီးဌာန  | အဖွဲ့ဝင်      |
| (ဈ) | ဦးဆောင်ညွှန်ကြားရေးမှူး<br>မြန်မာ့စိုက်ပျိုးရေးလုပ်ငန်း<br>လယ်ယာစိုက်ပျိုးရေးဝန်ကြီးဌာန   | အဖွဲ့ဝင်      |
| (ည) | ဦးဆောင်ညွှန်ကြားရေးမှူး<br>စားသောက်ကုန်လုပ်ငန်း<br>အမှတ် (၁) စက်မှုဝန်ကြီးဌာန   | အဖွဲ့ဝင်      |
| (ဋ) | အောက်ဖော်ပြပါ ဘာသာရပ်ဆိုင်ရာ<br>ကျွမ်းကျင်သည့် ပုဂ္ဂိုလ်တစ်ဦးစီ<br>(၁) ဆေးပညာ<br>(၂) ဆေးဝါးဗေဒပညာ<br>(၃) ဆေးဝါးကျွမ်းကျင်မှုပညာ<br>(၄) တိရစ္ဆာန်ဆေးပညာ<br>(၅) ဓာတုဗေဒပညာ<br>(၆) ဆေးဝါးစက်မှုလုပ်ငန်းပညာ | အဖွဲ့ဝင်      |
| (ဌ) | ဥက္ကဋ္ဌကတာဝန်ပေးအပ်သူ   | အတွင်းရေးမှူး |

အခန်း(၄)

လုပ်ငန်းတာဝန်များ

- (က) ဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်ခြင်းနှင့် စပ်လျဉ်း၍ မူဝါဒချမှတ်ပေးခြင်း၊
- (ခ) အဓိကဆေးဝါးအဖြစ် သတ်မှတ်ခြင်းနှင့်စပ်လျဉ်း၍ မူဝါဒချမှတ်ပေးခြင်း
- (ဂ) ဆေးဝါးသုံးစွဲခြင်းနှင့်စပ်လျဉ်း၍ မူဝါဒချမှတ်ပေးခြင်း၊
- (ဃ) ဆေးဝါးကုန်ကြမ်း သို့မဟုတ် မှတ်ပုံတင်ထားသောဆေးဝါးကို ထုတ်လုပ်ခြင်း၊ သိုလှောင်ခြင်း၊ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်းတို့အတွက် လိုင်စင်လျှောက်ထားခွင့်ရှိသူများ၏ အရည်အချင်းသတ်မှတ်ခြင်း၊ လိုင်စင်စည်းကမ်းချက်များသတ်မှတ်ပေးခြင်း၊
- (င) ဆေးဝါးကုန်းကြမ်း သို့မဟုတ် မှတ်ပုံတင်ထားသော ဆေးဝါးကို ထုတ်လုပ်ခြင်း၊ ပြည်တွင်းသို့တင်သွင်းခြင်း၊ ပြည်ပသို့တင်ပို့ခြင်း၊ သိုလှောင်ခြင်း၊ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်းများအတွက် စည်းကမ်းချက်များသတ်မှတ်ပေးခြင်း၊
- (စ) ဆေးဝါးကုန်ကြမ်း သို့မဟုတ် မှတ်ပုံတင်ထားသောဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခြင်း၊ ဆေးဝါးအား လူနာများတွင်စမ်းသပ်သုံးစွဲခြင်း၊ ဓါတ်ခွဲစမ်းသပ်ခြင်းများအပြင် ဆေးဝါးကိစ္စအရပ်ရပ်နှင့် စပ်လျဉ်း၍ အရည်အသွေးအာမခံနိုင်ရန်အလို့ငှာ ကောင်းမွန်သော ကျင့်စဉ်များသတ်မှတ်ပေးခြင်း၊
- (ဆ) ဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်ခွင့်ပြုခြင်း၊ ငြင်းပယ်ခြင်း၊ ခေတ္တရုပ်သိမ်းခြင်း၊ ပယ်ဖျက်ခြင်း၊
- (ဇ) လိုင်စင်ထုတ်ပေးခြင်း၊ ငြင်းပယ်ခြင်း၊ ခေတ္တရုပ်သိမ်းခြင်း၊ ပယ်ဖျက်ခြင်း၊
- (ဈ) ဆေးဝါးအမှတ်တံဆိပ်ကပ်ခြင်း၊ ကြော်ငြာခြင်းနှင့် စပ်လျဉ်း၍ စည်းကမ်းချက်များ သတ်မှတ်ပေးခြင်း၊
- (ည) ပစ္စည်းအမျိုးအမည်တစ်ခုခုကို ဆေးဝါးအဖြစ် သတ်မှတ်ခြင်း၊ ပယ်ဖျက်ခြင်း၊
- (ဋ) ကျွမ်းကျင်မှုဆိုင်ရာ ကိစ္စရပ်များနှင့်စပ်လျဉ်း၍ ကော်မတီများဖွဲ့စည်းခြင်းနှင့် ယင်းကော်မတီများ၏ လုပ်ငန်းတာဝန်များကို သတ်မှတ်ပေးခြင်း၊
- (ဌ) အစားအသောက်နှင့် ဆေးဝါးကိစ္စရပ်များနှင့်စပ်လျဉ်း၍ ကြီးကြပ်နိုင်ရန် ပြည်နယ်နှင့် တိုင်း၊ ခရိုင်၊ မြို့နယ်များတွင် အစားအသောက်နှင့် ဆေးဝါးကြီးကြပ်ကွပ်ကဲရေး ကော်မတီများ ဖွဲ့စည်းခြင်းနှင့် ယင်းကော်မတီများ၏ လုပ်ငန်းတာဝန်များကို သတ်မှတ်ပေးခြင်း၊
- (ဍ) မူလ ဓါတ်ခွဲခန်းနှင့် အယူခံဓါတ်ခွဲခန်းများ သတ်မှတ်ပေးခြင်း၊
- (ဎ) အစားအသောက်နှင့်စပ်လျဉ်း၍ စည်းကမ်းများသတ်မှတ်ပေးခြင်း။

၆။ အာဏာပိုင်အဖွဲ့သည် မိမိ၏လုပ်ငန်းတာဝန်များကို အဖွဲ့အစည်းတစ်ရပ်ရပ် သို့မဟုတ် ပုဂ္ဂိုလ် တစ်ဦးဦးအား လွှဲအပ်၍ ဆောင်ရွက်စေနိုင်သည်။



အခန်း (၅)

မှတ်ပုံတင်ခြင်း

၇။ ဆေးဝါးကုန်ကြမ်း သို့မဟုတ် ဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခြင်း၊ ပြည်တွင်းသို့ တင်သွင်းခြင်း၊ ပြည်ပသို့ တင်ပို့ခြင်း၊ သိုလှောင်ခြင်း၊ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်း ပြုလုပ်လိုသူသည် သက်ဆိုင်ရာဆေးဝါးကို သတ်မှတ် ထားသည့် နည်းလမ်းများနှင့်အညီ အာဏာပိုင်အဖွဲ့တွင် မှတ်ပုံတင်ရမည်။

အခန်း (၆)

လိုင်စင်လျှောက်ထားခြင်း

၈။ ဆေးဝါးကုန်ကြမ်း သို့မဟုတ် မှတ်ပုံတင်ထားသော ဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခြင်း၊ သိုလှောင်ခြင်း၊ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်း ပြုလုပ်လိုသူသည် သတ်မှတ်သည့် နည်းလမ်းများနှင့်အညီ လိုင်စင်လျှောက်ထား ရမည်။

အခန်း (၇)

အရည်အသွေးအာမခံခြင်း

၉။ ဆေးဝါးကုန်ကြမ်း သို့မဟုတ် မှတ်ပုံတင်ထားသော ဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခြင်း၊ ပြည်တွင်းသို့ တင်သွင်းခြင်း၊ ပြည်ပသို့တင်ပို့ခြင်း၊ သိုလှောင်ခြင်း၊ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်း ပြုလုပ်ခွင့်ရရှိသူသည် ဆေးဝါးအရည်အသွေး အာမခံခြင်းနှင့် စပ်လျဉ်း၍ အာဏာပိုင်အဖွဲ့က ထုတ်ပြန်သောအမိန့်၊ ညွှန်ကြား ချက်နှင့်စည်းကမ်းချက်များကို တိကျစွာ လိုက်နာရမည်။

အခန်း (၈)

အမှတ်တံဆိပ်ကပ်ခြင်း၊ ကြော်ငြာခြင်း

၁၀။ ဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်ခွင့်ရရှိသူ သို့မဟုတ် လိုင်စင်ရရှိသူသည် အမှတ်တံဆိပ်ကပ်ခြင်း၊ ကြော်ငြာခြင်းနှင့်စပ်လျဉ်း၍ အာဏာပိုင်အဖွဲ့က ထုတ်ပြန်ထားသော အမိန့်၊ ညွှန်ကြားချက်၊ စည်းကမ်း ချက်များကို တိကျစွာ လိုက်နာရမည်။

အခန်း (၉)

လိုင်စင်ခေတ္တရုပ်သိမ်းခြင်း၊ ပယ်ဖျက်ခြင်း

၁၁။ လိုင်စင်ရရှိသူသည် ဆေးဝါးကုန်ကြမ်း သို့မဟုတ် မှတ်ပုံတင်ထားသော ဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခြင်း၊ ပြည်တွင်းသို့ တင်သွင်းခြင်း၊ ပြည်ပသို့တင်ပို့ခြင်း၊ သိုလှောင်ခြင်း၊ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်းနှင့် စပ်လျဉ်း၍ ဤဥပဒေအရ ထုတ်ပြန်ထားသောအမိန့်၊ ညွှန်ကြားချက်၊ စည်းကမ်းချက်တစ်ရပ်ရပ်ကို ဖောက်ဖျက် ပါ က သို့မဟုတ် ဖောက်ဖျက်သည်ဟု ထင်မြင်ယူဆပါက အာဏာပိုင်အဖွဲ့ကဖြစ်စေ၊ ယင်းကိစ္စအလို့ငှာ တာဝန်လွှဲအပ်ခြင်းခံရသော အဖွဲ့အစည်းကဖြစ်စေ လိုင်စင်ကို ကာလသတ်မှတ်ချက်ဖြင့် ခေတ္တရုပ်သိမ်း ခြင်း၊ ပယ်ဖျက်ခြင်း ပြုလုပ်နိုင်သည်။

၁၂။ လိုင်စင်ပယ်ဖျက်ခြင်းခံရသူသည် မိမိ၏လက်ဝယ်ရှိ ဆေးဝါးကိုလိုင်စင်ရရှိထားသော အခြားသူ တစ်ဦးအား အာဏာပိုင်အဖွဲ့ သို့မဟုတ် သက်ဆိုင်ရာအဖွဲ့အစည်း၏ သဘောတူညီချက်ဖြင့် ရက်ပေါင်း (၃၀) အတွင်း လွှဲပြောင်းခြင်း၊ ရောင်းချခြင်း ပြုနိုင်သည်။

အခန်း (၁၀)

အယူခံခြင်း

၁၃။ အာဏာပိုင်အဖွဲ့က တာဝန်လွှဲအပ်ခြင်းခံရသော အဖွဲ့အစည်း သို့မဟုတ် ပုဂ္ဂိုလ်က လိုင်စင်ထုတ် ပေးရန်ငြင်းပယ်ခြင်း၊ လိုင်စင်ကို ခေတ္တရုပ်သိမ်းခြင်း သို့မဟုတ် ပယ်ဖျက်ခြင်းနှင့် စပ်လျဉ်း၍ ချမှတ်သည့် ဆုံးဖြတ်ချက်ကို မကျေနပ်သူသည် ယင်းဆုံးဖြတ်ချက်ချမှတ်သည့် နေ့ရက်မှ ရက်ပေါင်း (၆၀) အတွင်း အာဏာပိုင်အဖွဲ့သို့ အယူခံနိုင်သည်။

၁၄။ အာဏာပိုင်အဖွဲ့ကချမှတ်သည့် ဆုံးဖြတ်ချက်သည် အပြီးအပြတ်ဖြစ်စေရမည်။

အခန်း (၁၁)

တားမြစ်ချက်

၁၅။ (က) မည်သူမျှ အောက်ဖော်ပြပါဆေးဝါးကို ထုတ်လုပ်ခြင်း၊ ပြည်တွင်းသို့ တင်သွင်းခြင်း၊ ပြည်ပသို့ တင်ပို့ခြင်း၊ သိုလှောင်ခြင်း၊ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်းမပြုလုပ်ရ-

(၁) မှတ်ပုံတင်ထားခြင်းမရှိသောဆေးဝါး။

(၂) မှတ်ပုံတင်ခေတ္တရုပ်သိမ်းခြင်း၊ ပယ်ဖျက်ခြင်း၊ ပြုလုပ်ထားသောဆေးဝါး။

(၃) ဆေးဝါးအတု၊ စံမညီဆေးဝါး၊ ပျက်စီးဆေးဝါး၊ ရောနှောဆေးဝါး။

(၄) ဘေးဥပဒ်ဖြစ်စေနိုင်သည့်ပစ္စည်းများဖြင့် ဖော်စပ်ထုတ်လုပ်ထားသော ဆေးဝါး။

(၅) ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာနက သုံးစွဲရန်မသင့်ဟု အမိန့်ကြော်ငြာစာထုတ်ပြန်၍ သတ်မှတ်ထားသော ဘေးအန္တရာယ်ရှိသည့်ဆေးဝါး။

(ခ) မည်သူမျှ တည်ဆဲဥပဒေတစ်ရပ်ရပ်အရ ခွင့်ပြုချက် တစ်စုံတစ်ရာမရှိဘဲ မှတ်ပုံတင် ထားသောဆေးဝါးကို ပြည်တွင်းသို့ တင်သွင်းခြင်း၊ ပြည်ပသို့တင်ပို့ခြင်းမပြုရ။

၁၆။ မည်သူမျှလိုင်စင်မရှိဘဲဆေးဝါးကုန်ကြမ်း သို့မဟုတ် ဆေးဝါးကိုထုတ်လုပ်ခြင်း၊ သိုလှောင်ခြင်း၊ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်း မပြုရ။

၁၇။ လိုင်စင်ရရှိထားသူသည် -

(က) လိုင်စင်ပါ စည်းကမ်းချက်တစ်ရပ်ရပ်ကို လိုက်နာရန် ပျက်ကွက်ခြင်းမရှိစေရ။

(ခ) ဤဥပဒေအရ ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာနကဖြစ်စေ၊ အာဏာပိုင်အဖွဲ့ကဖြစ်စေ ထုတ်ပြန်ထားသော အမိန့်နှင့် ညွှန်ကြားချက်များကို လိုက်နာရန်ပျက်ကွက်ခြင်း မရှိစေရ။

အခန်း (၁၂)

ပြစ်မှုနှင့်ပြစ်ဒဏ်များ

၁၈။ မည်သူမဆို ပုဒ်မ ၁၅ ပါ ပြဋ္ဌာန်းချက်တစ်ရပ်ရပ်ကို ဖောက်ဖျက်ကျူးလွန်ကြောင်း ပြစ်မှုထင်ရှားစီရင်ခြင်းခံရလျှင် ထိုသူအား ငွေဒဏ်အနည်းဆုံး ကျပ် ၅၀၀၀ မှ အများဆုံး ကျပ် ၅၀၀၀၀ အထိဖြစ်စေ၊ ထောင်ဒဏ်(၇)နှစ်အထိဖြစ်စေ၊ ဒဏ်နှစ်ရပ်လုံးဖြစ်စေ ကျခံစေရမည်။ ထို့ပြင် ပြစ်မှုနှင့်သက်ဆိုင်သည့် သက်သေခံပစ္စည်းများကိုလည်း ပြည်သူ့ဘဏ္ဍာအဖြစ် သိမ်းယူခြင်းခံရမည်။

၁၉။ မည်သူမဆို ပုဒ်မ ၁၆ ပါ ပြဋ္ဌာန်းချက်တစ်ရပ်ရပ်ကို ဖောက်ဖျက်ကျူးလွန်ကြောင်း ပြစ်မှုထင်ရှားစီရင်ခြင်းခံရလျှင်-

- (က) မှတ်ပုံတင်ထားခြင်းမရှိသော ဆေးဝါးနှင့် သက်ဆိုင်သည့် ပြစ်မှုဖြစ်ပါက ထိုသူအား ငွေဒဏ်အနည်းဆုံး ကျပ် ၅၀၀၀ မှ အများဆုံး ကျပ် ၅၀၀၀၀ အထိဖြစ်စေ၊ ထောင်ဒဏ် (၇)နှစ်အထိဖြစ်စေ၊ ဒဏ်နှစ်ရပ်လုံးဖြစ်စေ ကျခံစေရမည်။
- (ခ) မှတ်ပုံတင်ထားသော ဆေးဝါးနှင့် သက်ဆိုင်သော ပြစ်မှုဖြစ်ပါက ထိုသူအားငွေဒဏ်အနည်းဆုံးကျပ် ၁၀၀၀ မှ အများဆုံး ၁၀၀၀၀ အထိဖြစ်စေ၊ ထောင်ဒဏ် (၂)နှစ်အထိ ဖြစ်စေ၊ ဒဏ်နှစ်ရပ်လုံးဖြစ်စေ ကျခံစေရမည်။
- (ဂ) ပြစ်မှုနှင့်သက်ဆိုင်သော သက်သေခံပစ္စည်းများကိုလည်း ပြည်သူ့ဘဏ္ဍာအဖြစ်သိမ်းယူခြင်းခံရမည်။

၂၀။ လိုင်စင်ရရှိသူသည် ပုဒ်မ ၁၇ ပါ ပြဋ္ဌာန်းချက်တစ်ရပ်ရပ်ကို ဖောက်ဖျက်ကျူးလွန်ကြောင်း ပြစ်မှုထင်ရှားစီရင်ခြင်းခံရလျှင် ထိုသူအား ငွေဒဏ်အနည်းဆုံးကျပ် ၅၀၀ မှ အများဆုံးကျပ် ၅၀၀၀ အထိဖြစ်စေ၊ ထောင်ဒဏ် (၁)နှစ်အထိဖြစ်စေ၊ ဒဏ်နှစ်ရပ်လုံးဖြစ်စေ ကျခံစေရမည်။

အခန်း (၁၃)

အထွေထွေ

၂၁။ ၁၉၇၂ ခုနှစ်၊ ပြည်ထောင်စုမြန်မာနိုင်ငံ ပြည်သူ့ကျန်းမာရေးဆိုင်ရာ ဥပဒေတွင် မည်သို့ပင် ပြဋ္ဌာန်းပါရှိစေကာမူ တိုင်းရင်းဆေးဝါးများမှအပ ဆေးဝါးကိစ္စရပ်များနှင့် စပ်လျဉ်း၍ ဤဥပဒေပါ ပြဋ္ဌာန်းချက်များနှင့်အညီ လိုက်နာဆောင်ရွက်ရမည်။

၂၂။ ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာနသည် အစိုးရဌာန သို့မဟုတ် အဖွဲ့အစည်းတစ်ခုခုအား ဤဥပဒေပါ ပြဋ္ဌာန်းချက်တစ်ရပ်ရပ်ကို လိုက်နာဆောင်ရွက်စေခြင်းမှ ကင်းလွတ်ခွင့်ပြုနိုင်သည်။

၂၃။ ကိုယ်တိုင်သုံးစွဲရန်အတွက် ပြည်ပမှ မိမိနှင့်တစ်ပါတည်းယူဆောင်လာသော ဆေးဝါးများသည် ဤဥပဒေပါပြဋ္ဌာန်းချက်နှင့် မသက်ဆိုင်စေရ။

၂၄။ ပြည်တွင်းသို့ တင်သွင်းရန်ဖြစ်စေ၊ ပြည်ပသို့တင်ပို့ရန်ဖြစ်စေ ခွင့်ပြုချက်ထုတ်ပေးပိုင်ခွင့်ရှိသော အစိုးရဌာန သို့မဟုတ် အဖွဲ့အစည်းသည် ဤဥပဒေအရ မှတ်ပုံတင်ထားသော ဆေးဝါးများကိုသာ တင်သွင်းခွင့် သို့မဟုတ် တင်ပို့ခွင့် ပြုနိုင်သည်။

၂၅။ ဤဥပဒေပြဋ္ဌာန်းသည့်နေ့တွင် ဆေးဝါးလုပ်ငန်းလုပ်ကိုင်နေသူများသည် အာဏာပိုင်အဖွဲ့က သတ်မှတ်ပေးသည့် အချိန်ကာလအတွင်း မှတ်ပုံတင်ခြင်း၊ လိုင်စင်ရယူခြင်းတို့ကို ဆောင်ရွက်ရမည်။

၂၆။ ဤဥပဒေအရ တရားစွဲဆိုရာတွင် ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာန သို့မဟုတ် ဤကိစ္စအလို့ငှာ လုပ်ပိုင်ခွင့်လွှဲအပ်ခြင်းခံရသည့် အဖွဲ့အစည်း သို့မဟုတ် ပုဂ္ဂိုလ်၏ကြိုတင်ခွင့်ပြုမိန့် ရယူရမည်။

၂၇။ တည်ဆဲဥပဒေတစ်ရပ်ရပ်အရ ခွင့်ပြုချက်တစ်စုံတစ်ရာမရှိဘဲ ပြည်တွင်းသို့ တင်သွင်းသည့် သို့မဟုတ် ပြည်ပသို့တင်ပို့သည့် ဆေးဝါးကို သက်ဆိုင်ရာအစိုးရဌာနက သို့မဟုတ် အဖွဲ့အစည်းတစ်ခုခု ကဖမ်းဆီးရမိလျှင် အာဏာပိုင်အဖွဲ့က သတ်မှတ်ထားသော နည်းလမ်းများနှင့်အညီ လွှဲပြောင်းခြင်း၊ စီမံခန့်ခွဲခြင်း ပြုရမည်။

- ၂၈။ (က) အာဏာပိုင်အဖွဲ့၏ ကုန်ကျစရိတ်များကို ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာနက ကျခံရမည်။
- (ခ) အာဏာပိုင်အဖွဲ့၏ ရုံးလုပ်ငန်းများကို ဆောင်ရွက်နိုင်ရန် လိုအပ်သော ဝန်ထမ်းများ ကို ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာနက စုစည်းသတ်မှတ်ပေးရမည်။

၂၉။ ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာနသည် အစားအသောက်နှင့်ဆေးဝါးကိစ္စအဝဝကို ကွပ်ကဲဆောင်ရွက် နိုင်ရန် အစားအသောက်နှင့်ဆေးဝါးကွပ်ကဲရေးဌာနကို ဖွဲ့စည်း၍ လုပ်ငန်းတာဝန်များကို သတ်မှတ် ပေးရမည်။

၃၀။ ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာနသည် ဆေးဝါးစစ်ဆေးရေးလုပ်ငန်းများကို ဆောင်ရွက်နိုင်ရန် မိမိလက်အောက်ရှိဝန်ထမ်းများကို ဆေးဝါးစစ်ဆေးရေးမှူးများအဖြစ် တာဝန်ပေးအပ်ရမည်။ ထို့ပြင် အခြားဝန်ကြီးဌာနများနှင့် ညှိနှိုင်းလျက် သင့်လျော်သည့် ဝန်ထမ်းများကိုလည်း ဆေးဝါးစစ်ဆေး ရေးမှူးများအဖြစ် တာဝန်ပေးအပ်နိုင်သည်။

၃၁။ ၁၉၇၂ ခုနှစ်၊ ပြည်ထောင်စုမြန်မာနိုင်ငံ ပြည်သူ့ကျန်းမာရေးဆိုင်ရာ ဥပဒေအရ ထုတ်ပြန်ခဲ့ သော အမိန့်၊ ညွှန်ကြားချက်များသည် ဤဥပဒေနှင့် မဆန့်ကျင်သရွေ့ ဆက်လက်ကျင့်သုံးနိုင်သည်။

- ၃၂။ ဤဥပဒေပါပြဋ္ဌာန်းချက်များကို ဆောင်ရွက်နိုင်ရန်-
  - (က) ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာနသည် လိုအပ်သော နည်းဥပဒေများ၊ လုပ်ထုံးလုပ်နည်းများ ကို အစိုးရအဖွဲ့၏ သဘောတူညီချက်ဖြင့် ထုတ်ပြန်နိုင်သည်။
  - (ခ) ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာနနှင့် မြန်မာနိုင်ငံအစားအသောက်နှင့် ဆေးဝါးအာဏာပိုင်အဖွဲ့ သည်လိုအပ်သောအမိန့်၊ ညွှန်ကြားချက်များကို ထုတ်ပြန်နိုင်သည်။

(ပုံ)သန်းရွှေ  
ဗိုလ်ချုပ်ကြီး

ဥက္ကဋ္ဌ

နိုင်ငံတော်ငြိမ်ဝပ်ပိပြားမှုတည်ဆောက်ရေးအဖွဲ့