

ပြည်ထောင်စုမြန်မာနိုင်ငံတော်အစိုးရ
ပြည်ထဲရေးဝန်ကြီးဌာန
ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကြီးကြပ်ရေးဆိုင်ရာ နည်းဥပဒေများ

မာတိကာ

၁။	အခန်း(၁)	အမည်နှင့်အဓိပ္ပာယ်ဖော်ပြချက်	၁
၂။	အခန်း(၂)	ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကြီးကြပ်ရေးကော်မတီနှင့် ပြည်နယ်တိုင်း၊ ခရိုင်၊ မြို့နယ်မှူး၊ ယစ်ဆေးဝါးနှင့် စိတ်ကိုပြောင်းလဲစေသောဆေးဝါးများ အန္တရာယ်တားဆီးကာကွယ်ရေးအဖွဲ့များ၏ တာဝန်နှင့်လုပ်ပိုင်ခွင့်များ	၂
၃။	အခန်း(၃)	ထုတ်လုပ်မှုလုပ်ငန်းလုပ်ကိုင်ခြင်း	၃
၄။	အခန်း(၄)	ပြည်ပမှ တင်သွင်းခြင်း၊ ပြည်ပသို့တင်ပို့ခြင်း	၅
၅။	အခန်း(၅)	သယ်ယူပို့ဆောင်ခြင်း	၈
၆။	အခန်း(၆)	သိုလှောင်ထားရှိပြီး လက်လီလက်ကားဖြန့်ဖြူး ရောင်းချခြင်း။	၁၀
၇။	အခန်း(၇)	သိုလှောင်ထိန်းသိမ်းခြင်း	၁၂
၈။	အခန်း(၈)	သုတေသနပြုလုပ်ခြင်း	၁၃
၉။	အခန်း(၉)	လက်ဝယ်ထားပြီးအသုံးပြုခြင်း	၁၄
၁၀။	အခန်း(၁၀)	စစ်ဆေးခြင်း	၁၆
၁၁။	အခန်း(၁၁)	စုံစမ်းစစ်ဆေးခြင်း၊ ရှာဖွေခြင်း၊ ဖမ်းဆီးခြင်း၊ သက်သေခံ ပစ္စည်း သိမ်းဆည်းခြင်း၊ ဝရမ်းကပ်ခြင်းနှင့် ချိပ်ပိတ်ခြင်း	၁၈
၁၂။	အခန်း(၁၂)	ဓာတ်ခွဲစမ်းသပ်စစ်ဆေးခြင်း	၁၉
၁၃။	အခန်း(၁၃)	အရေးယူခြင်း	၂၀
၁၄။	အခန်း(၁၄)	အထွေထွေ	၂၀
၁၅။		ပုံစံများ	၂၄ မှ ၉၂

ပြည်ထဲရေးဝန်ကြီးဌာန
အမိန့်ကြော်ငြာစာအမှတ်၊ ၃/၂၀၀၄
ရန်ကုန်မြို့၊ ၁၃၆၆ ခုနှစ်၊ ပထမဝါဆိုလပြည့်နေ့
(၂၀၀၄ ခုနှစ်၊ ဇူလိုင်လ ၁ ရက်)

ပြည်ထဲရေးဝန်ကြီးဌာနသည် မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့် စိတ်ကိုပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးများ ဆိုင်ရာ ဥပဒေ ပုဒ်မ၃၀၊ ပုဒ်မခွဲ(က)အရ အပ်နှင်းထားသော လုပ်ပိုင် ခွင့်ကိုကျင့်သုံး၍ အစိုးရအဖွဲ့၏ သဘောတူညီချက်ဖြင့် အောက်ပါနည်းဥပဒေများကို ထုတ်ပြန်လိုက်သည်။

အခန်း(၁)

အမည်နှင့်အဓိပ္ပာယ်ဖော်ပြချက်

၁။ ဤနည်းဥပဒေများကို ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်း ကြီးကြပ်ရေးဆိုင်ရာ နည်းဥပဒေများ ဟုခေါ်တွင်စေရမည်။

၂။ ဤနည်းဥပဒေများတွင် ပါရှိသော စကားရပ်များသည် မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့် စိတ်ကိုပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးများဆိုင်ရာ ဥပဒေတွင်ပါရှိသည့်အတိုင်း အဓိပ္ပာယ် သက်ရောက် စေရမည်။ ထို့ပြင် အောက်ပါစကားရပ်များသည် ဖော်ပြပါအတိုင်း အဓိပ္ပာယ်သက်ရောက် စေ ရမည်-

- (က) ဥပဒေ ဆိုသည်မှာ မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့် စိတ်ကိုပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးများ ဆိုင်ရာ ဥပဒေကိုဆိုသည်။
- (ခ) ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်း ဆိုသည်မှာ မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့် စိတ်ကိုပြောင်းလဲ စေသော ဆေးဝါးများ ဆိုင်ရာ ဥပဒေပုဒ်မ ၁၆၊ ပုဒ်မခွဲ(ခ) နှင့် ပုဒ်မ ၃၀၊ ပုဒ်မခွဲ(ခ)တို့အရ မူးယစ်ဆေးဝါးက ဖြစ်စေ စိတ်ကိုပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးကိုဖြစ်စေ ထုတ်လုပ်ရာ၌ အသုံးပြုနိုင်သော ဓာတုပစ္စည်း ဖြစ်သည်ဟု ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာန က အမိန့်ကြော်ငြာစာထုတ်ပြန်၍ သတ်မှတ်ထားသည့် ဓာတုပစ္စည်းကို ဆိုသည်။
- (ဂ) မူးယစ်ဗဟိုအဖွဲ့ ဆိုသည်မှာ မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့်စိတ်ကို ပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးများဆိုင်ရာ ဥပဒေ ပုဒ်မ ၄ နှင့် ပုဒ်မ ၅ တို့အရ ဖွဲ့စည်းသော မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့် စိတ်ကိုပြောင်းလဲစေသောဆေးဝါးများအန္တရာယ် တားဆီး ကာကွယ်ရေးဗဟိုအဖွဲ့ကိုဆိုသည်။

- (ဃ) ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကြီးကြပ်ရေးကော်မတီ ဆိုသည်မှာ ဥပဒေအရ ဖွဲ့စည်းထားသည့် မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့်စိတ်ကိုပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါး များထုတ်လုပ်ရာတွင် အသုံးပြုနိုင်သော ထိန်းချုပ် ဓာတုပစ္စည်းများ ကြီးကြပ်ရေး ကော်မတီ ကိုဆိုသည်။
- (င) စစ်ဆေးရေးအဖွဲ့ ဆိုသည်မှာ ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကို တရားမဝင်သော လမ်းကြောင်းသို့ပြောင်းလဲ၍ အသုံးပြုခြင်းရှိမရှိကိုလည်းကောင်း မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့် စိတ်ကိုပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးများ ထုတ်လုပ် ရာတွင် အလွဲအသုံးပြုခြင်း ရှိမရှိ ကိုလည်းကောင်း စစ်ဆေးရေး အတွက် ဤနည်းဥပဒေများအရ ထိန်း ချုပ်ဓာတု ပစ္စည်းကြီးကြပ်ရေး ကော်မတီက ဖွဲ့စည်းတာဝန်ပေးအပ်ထားသည့် အဖွဲ့ ကိုဆိုသည်။

အခန်း (၂)

**ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကြီးကြပ်ရေးကော်မတီနှင့် ပြည်နယ်၊တိုင်း၊ခရိုင်၊မြို့နယ်
မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့် စိတ်ကိုပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးများအန္တရာယ်
တားဆီးကာကွယ်ရေး အဖွဲ့များ၏ တာဝန်နှင့် လုပ်ပိုင်ခွင့်များ**

၃။ ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်း ကြီးကြပ်ရေးကော်မတီသည် အောက်ပါလုပ်ငန်းကိစ္စများအတွက် စိစစ်ပြီး ထောက်ခံချက် ထုတ်ပေးခြင်း သို့မဟုတ် ထောက်ခံချက် ထုတ်ပေးရန် ငြင်းပယ်ခြင်း ပြုနိုင် သည်-

- (က) ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်း ထုတ်လုပ်မှုလုပ်ငန်း၊
- (ခ) ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကို အသုံးပြု၍ ကုန်ပစ္စည်းထုတ်လုပ်မှုလုပ်ငန်း၊
- (ဂ) ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်း ကိုပြည်ပမှ တင်သွင်းခြင်း ပြည်ပသို့ တင်ပို့ခြင်းလုပ်ငန်း၊
- (ဃ) ပြည်တွင်းတွင်ထုတ်လုပ်သော သို့မဟုတ် ပြည်ပမှတင်သွင်းသော ထိန်းချုပ်ဓာတု ပစ္စည်းကို ပြည်တွင်းတွင်သယ်ယူပို့ဆောင်ခြင်း၊
- (င) ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကို ပြည်ပနိုင်ငံတစ်ခုမှ တစ်ခုသို့ မြန်မာနိုင်ငံမှ တစ်ဆင့် ဖြတ်သန်း၍ သယ်ယူပို့ဆောင်ခြင်း၊
- (စ) ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းနှင့် စပ်လျဉ်း၍ သုတေသနပြုလုပ်ခြင်း၊

၄။ ပြည်နယ်၊ တိုင်း၊ မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့်စိတ်ကိုပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးများအန္တရာယ် တားဆီး ကာကွယ်ရေးအဖွဲ့များသည် ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းနှင့်စပ်လျဉ်း၍ အောက်ပါလုပ်ငန်း

ကိစ္စများ အတွက် စိစစ်ပြီးခွင့်ပြုချက်ထုတ်ပေးခြင်း သို့မဟုတ် ခွင့်ပြုချက်ထုတ်ပေးရန် ငြင်းပယ်ခြင်းပြု နိုင်သည်-

- (က) ပြည်နယ်၊တိုင်း တစ်ခုမှ တစ်ခုသို့ သယ်ယူပို့ဆောင်ခြင်း၊
- (ခ) သိုလှောင်ထိန်းသိမ်းခြင်း၊
- (ဂ) သိုလှောင်ထားရှိပြီး လက်ကားဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်း၊

၅။ ခရိုင်မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့် စိတ်ကိုပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးများအန္တရာယ် တားဆီးကာကွယ်ရေးအဖွဲ့သည် ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကို သိုလှောင်ထားရှိပြီး လက်လီဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်းနှင့်လက်ဝယ်ထားပြီး အသုံးပြုခြင်းအတွက် စိစစ်ပြီး ခွင့်ပြုချက်ထုတ်ပေးခြင်းသို့မဟုတ် ခွင့်ပြုချက်ထုတ်ပေးရန် ငြင်းပယ်ခြင်းပြုနိုင်သည်။

၆။ ပြည်နယ်၊ တိုင်းနှင့်ခရိုင် မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့် စိတ်ကိုပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးများ အန္တရာယ်တားဆီးကာကွယ်ရေးအဖွဲ့များသည်-

- (က) နည်းဥပဒေ ၄ နှင့် ၅ တို့ပါ လုပ်ပိုင်ခွင့်ကို မိမိတို့အဖွဲ့ဝင်များထဲမှ သင့်လျော်သူ အနည်းဆုံး ၃ ဦးမှ ၅ ဦးအထိ ပါဝင်သော ခွင့်ပြုချက် ထုတ်ပေးရန် စိစစ်ရေးအဖွဲ့ကို ဖွဲ့စည်းပြီး လုပ်ငန်းတာဝန်များ သတ်မှတ်ပေးနိုင်သည်။
- (ခ) နည်းဥပဒေ ၄ နှင့် ၅ တို့အရ ဆောင်ရွက်ချက်များနှင့် စပ်လျဉ်း၍ မှတ်တမ်း ပြုစုပြီးထိန်းချုပ် ဓာတုပစ္စည်းကြီးကြပ်ရေးကော်မတီသို့ ၃ လ တစ်ကြိမ်တင်ပြရမည်။

၇။ ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်း ကြီးကြပ်ရေးကော်မတီသည် ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်း ထုတ်လုပ်မှု လုပ်ငန်းလုပ်ကိုင်ခြင်း၊ ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကိုအသုံးပြု၍ ကုန်ပစ္စည်း ထုတ်လုပ်မှုလုပ်ငန်း လုပ်ကိုင်ခြင်း၊ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကို ပြည်ပမှတင်သွင်းခြင်း၊ ပြည်ပသို့တင်ပို့ခြင်း၊ သိုလှောင်ခြင်း၊ သိုလှောင်ထားရှိပြီး လက်လီလက်ကား ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်း၊ သယ်ယူပို့ဆောင်ခြင်းနှင့်လက်ဝယ်ထား၍ အသုံးပြုခြင်းတို့အတွက် ကြီးကြပ်ကွပ်ကဲရာတွင် လိုအပ်ပါကသက်ဆိုင်ရာ အစိုးရဌာန၊ အဖွဲ့အစည်းများနှင့်ပေါင်းစပ်ညှိနှိုင်း ဆောင်ရွက်နိုင်သည်။

၈။ ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကို မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့်စိတ်ကိုပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါး အဖြစ် ထုတ်လုပ်ရာတွင်အလွဲအသုံးပြုကြောင်း သံသယဖြစ်ဖွယ်ရာ တွေ့ရှိပါက ပြည်နယ်၊ တိုင်း၊ခရိုင်၊ မြို့နယ်မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့် စိတ်ကိုပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါး များအန္တရာယ်တားဆီးကာကွယ်ရေးအဖွဲ့များသည် ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်း ကြီးကြပ် ရေး ကော်မတီသို့လည်းကောင်း၊ ထိန်းချုပ် ဓာတု ပစ္စည်းကြီးကြပ်ရေးကော်မတီသည် မူးယစ်ဗဟိုအဖွဲ့သို့ လည်းကောင်း ဆောလျင်စွာ သတင်း ပေးပို့ရ မည်။

ထုတ်လုပ်မှုလုပ်ငန်း လုပ်ကိုင်ခြင်း

၉။ ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းထုတ်လုပ်မှု လုပ်ငန်း သို့မဟုတ် ထိန်းချုပ်ဓာတု ပစ္စည်းကို အသုံးပြု၍ ကုန်ပစ္စည်း ထုတ်လုပ်မှုလုပ်ငန်း လုပ်ကိုင်လိုသူသည် ထောက်ခံချက်ရရှိရန်ပုံစံ (၁) ဖြင့် ထိန်းချုပ် ဓာတုပစ္စည်း ကြီးကြပ်ရေးကော်မတီသို့ ဦးစွာလျှောက်ထားရမည်။

၁၀။ ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကြီးကြပ်ရေးကော်မတီသည် နည်းဥပဒေ ၉ အရလျှောက် ထားချက်ကို စိစစ်ပြီးခွင့်ပြုပါက ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းထုတ်လုပ်မှုလုပ်ငန်း သို့မဟုတ် ထိန်းချုပ် ဓာတုပစ္စည်းကို အသုံးပြု၍ကုန်ပစ္စည်း ထုတ်လုပ်မှုလုပ်ငန်းအတွက် ထောက်ခံချက်ကို စည်းကမ်းချက်များ သတ်မှတ်၍ ပုံစံ (၂) ဖြင့် ထုတ်ပေးရမည်။

၁၁။ နည်းဥပဒေ ၁၀ အရ ထုတ်ပေးသော ထောက်ခံချက်ကို ရရှိသူသည် တည်ဆဲ ဥပဒေများနှင့် အညီ သက်ဆိုင်ရာ အစိုးရဌာန၊ အဖွဲ့အစည်းများ၏ စက်မှုလက်မှု လုပ်ငန်းလုပ်ကိုင်ခွင့်လိုင်စင်၊ မှတ်ပုံတင်လက်မှတ် သို့မဟုတ် ခွင့်ပြုချက်ကို ရယူပြီးမှ ထုတ် လုပ်မှု လုပ်ငန်းကိုလုပ်ကိုင်ရမည်။

၁၂။ ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းထုတ်လုပ်မှုလုပ်ငန်း သို့မဟုတ် ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်း ကို အသုံးပြု၍ ကုန်ပစ္စည်းထုတ်လုပ်မှု လုပ်ငန်း လုပ်ကိုင်ခွင့်ရရှိသူသည်-

- (က) ထုတ်လုပ်မှုလုပ်ငန်းအတွက် လိုအပ်သော ထိန်းချုပ်ကုန်ကြမ်းဓာတုပစ္စည်းများ၊ အခြားကုန်ကြမ်းဓာတုပစ္စည်းများနှင့် သဘာဝကုန်ကြမ်းပစ္စည်းများ၏ အမျိုးအစား၊ ပုံသဏ္ဍာန်၊ အရည်အသွေးနှင့် အလေးချိန် တို့ကို ဖော်ပြပြီး နောင်လာမည့် ၁ နှစ်အတွက်လိုအပ်ချက်ကို ပုံစံ(၃) ဖြင့် ပြက္ခဒိန်နှစ် မကုန်ဆုံးမီ ၃ လ ကြိုတင်၍ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်း ကြီးကြပ်ရေး ကော်မတီသို့ တင်ပြရမည်။
- (ခ) ထုတ်လုပ်မှုလုပ်ငန်းနှင့်စပ်လျဉ်း၍ လစဉ် မှတ်တမ်းများကို ပုံစံ(၄) ဖြင့် ပြုစုထား ရှိရမည်။
- (ဂ) လစဉ်မှတ်တမ်းများကို ၃ လ တစ်ကြိမ်စုစည်း၍ ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်း ကြီးကြပ်ရေးကော်မတီသို့ ပုံစံ(၅) ဖြင့် တင်ပြအစီရင်ခံပြီး မိတ္တူကို ပြည်နယ်၊ တိုင်း၊ ခရိုင်၊ မြို့နယ် မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့်စိတ်ကိုပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးများ အန္တရာယ် တားဆီးကာကွယ်ရေး အဖွဲ့သို့ပေးပို့ရ မည်။
- (ဃ) ပုံစံ (၃)၊(၄)၊(၅) နှင့် အခြားလိုအပ်သော စာရွက်စာတမ်း၊ အထောက်အထား များ၊ စာရင်းဇယားများကို အနည်းဆုံး ၂ နှစ် အထိ ထိန်းသိမ်းထားရှိရမည်။
- (င) ထုတ်လုပ်မှုလုပ်ငန်းနှင့်စပ်လျဉ်း၍ သတ်မှတ်ထားသည့်စည်းကမ်းချက် များကို လိုက်နာရမည်။

- (စ) ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်း ကို မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့်စိတ်ကို ပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးများ ကိုထုတ်လုပ်ရာတွင်တရားမဝင်သော လမ်းကြောင်းသို့ ပြောင်းလဲ၍ အသုံးပြုခြင်းမရှိစေရန် အထူးဂရုပြုရမည်။ ယင်းသို့ပြုလုပ် ကြောင်းသံသယဖြစ်ဖွယ်ရာ တွေ့ရှိပါကထိန်းချုပ်ဓာတု ပစ္စည်းကြီးကြပ် ရေးကော်မတီသို့ ဆောလျင်စွာ သတင်းပို့ရမည်။
- (ဆ) ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကြီးကြပ်ရေးကော်မတီက တာဝန်ပေးစေလွှတ် သည့် စစ်ဆေးရေးအဖွဲ့များကတောင်းခံသော စာရင်းဇယားများကို ပေးအပ်ရမည့်အပြင် ထုတ်လုပ်မှု လုပ်ငန်းနှင့် စပ်လျဉ်း၍ စစ်ဆေးမှုကို လည်း ခံယူရမည်။
- (ဇ) ထုတ်လုပ်မှုလုပ်ငန်းလုပ်ကိုင်ရာတွင် အကြောင်းတစ်ခုခုကြောင့် ပျက်စီးခြင်း၊ ပျောက်ဆုံးခြင်း၊ လိုအပ်သည်ထက်ပို၍ လျော့နည်းခြင်းဖြစ်ပါ က ထိန်းချုပ် ဓာတုပစ္စည်း ကြီးကြပ်ရေးကော်မတီနှင့် သက်ဆိုင်ရာ ပြည်နယ်၊ တိုင်း၊ ခရိုင်၊ မြို့နယ် မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့်စိတ်ကိုပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးများအန္တရာယ် တားဆီးကာကွယ်ရေးအဖွဲ့များသို့ ချက်ချင်း သတင်းပို့ရမည်။
- (ဈ) ထုတ်လုပ်မှုလုပ်ငန်းကို ရပ်စဲဖျက်သိမ်းလိုလျှင် ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်း ကြီးကြပ်ရေးကော်မတီသို့ ကြိုတင်အကြောင်းကြားပြီး ထိုကော်မတီ၏ ကြီးကြပ်မှုဖြင့်ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းများကို စီမံခန့်ခွဲရမည်။

၁၃။ ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်း ထုတ်လုပ်မှုလုပ်ငန်း သို့မဟုတ် ထိန်းချုပ် ဓာတုပစ္စည်း ကိုအသုံးပြု၍ ကုန်ပစ္စည်းထုတ်လုပ်မှုလုပ်ငန်းလုပ်ကိုင်ခွင့်ရရှိသူသည် သက်ဆိုင်ရာ အစိုးရဌာန အဖွဲ့အစည်း၏ စက်မှုလက်မှုလုပ်ငန်း လုပ်ကိုင်ခွင့်လိုင်စင်၊ မှတ်ပုံတင် သို့မဟုတ် ခွင့်ပြုချက် သက်တမ်းကုန်ဆုံးပြီးနောက် လုပ်ငန်းကိုဆက်လက်လုပ်ကိုင်လိုလျှင် ထိုသက်တမ်းတိုးမြှင့် ပေးရန် သက်ဆိုင်ရာအစိုးရဌာနအဖွဲ့အစည်းသို့ လျှောက်ထားခြင်းမပြုမီထောက်ခံချက်ရရှိရန် သက်တမ်းမကုန်ဆုံးမီ အနည်းဆုံး ရက်ပေါင်း(၆၀)ကြိုတင်၍ ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်း ကြီးကြပ် ရေးကော်မတီသို့ အောက်ပါ စာရွက် စာတမ်းများပူးတွဲပြီးလျှောက်ထားရမည်။

- (က) ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကြီးကြပ်ရေးကော်မတီက ထုတ်ပေးခဲ့သည့်ထောက်ခံချက် ပုံစံ (၂) နှင့် မိတ္တူ၊
- (ခ) သက်ဆိုင်ရာအစိုးရဌာန၊ အဖွဲ့အစည်း၏ စက်မှုလက်မှုလုပ်ငန်း လုပ်ကိုင်ခွင့် လိုင်စင် သို့မဟုတ် ခွင့်ပြုချက်မိတ္တူ။

၁၄။ ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကြီးကြပ်ရေးကော်မတီသည် နည်းဥပဒေ ၁၃ အရ လျှောက်ထား ချက် ကိုစိစစ်ပြီး ခွင့်ပြုပါက ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းထုတ်လုပ်မှုလုပ်ငန်း သို့မဟုတ် ထိန်းချုပ်

ဓာတုပစ္စည်းကိုအသုံးပြု၍ ကုန်ပစ္စည်းထုတ်လုပ်မှု လုပ်ငန်းအတွက် သက်တမ်းတိုးမြှင့်ရန် ထောက်ခံချက်ကို စည်းကမ်းချက်များသတ်မှတ်၍ ထုတ်ပေးရမည်။

၁၅။ ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းထုတ်လုပ်မှု လုပ်ငန်း သို့မဟုတ် ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကို အသုံးပြု၍ ကုန်ပစ္စည်းထုတ်လုပ်မှုလုပ်ငန်း လုပ်ကိုင်လိုသူသည် ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကို သယ်ယူပို့ဆောင် လိုပါက ဤနည်းဥပဒေများ၏ အခန်း(၅) ပါ ပြဋ္ဌာန်းချက်များအရ သော်လည်းကောင်း သို့လျှောက်ထားရှိပြီး လက်လီ လက်ကား ဖြန့်ဖြူး ရောင်းချလိုပါက ဤနည်းဥပဒေများ၏ အခန်း(၆)ပါ ပြဋ္ဌာန်းချက်များအရ သော်လည်းကောင်း ခွင့်ပြုချက်ရယူပြီး ဆောင်ရွက်ရမည်။

အခန်း (၄)

ပြည်ပမှ တင်သွင်းခြင်း၊ ပြည်ပသို့ တင်ပို့ခြင်း။

၁၆။ ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကို ပြည်ပမှ တင်သွင်းလိုသူသည် ပုံစံ(၆) ဖြင့်သော်လည်းကောင်း၊ ပြည်ပသို့တင်ပို့လိုသူသည် ပုံစံ(၇) ဖြင့်သော်လည်းကောင်း၊ တင်သွင်းခြင်း၊ တင်ပို့ခြင်း ပြုလုပ်လို သည့် အခါတိုင်းထောက်ခံချက် ရရှိရန် ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်း ကြီးကြပ်ရေး ကော်မတီသို့ ဦးစွာ လျှောက်ထားရမည်။

၁၇။ ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကြီးကြပ်ရေးကော်မတီသည် နည်းဥပဒေ ၁၆ အရ လျှောက်ထားချက်ကိုစိစစ်ပြီး ခွင့်ပြုပါက ပြည်ပမှတင်သွင်းခြင်း၊ ပြည်ပသို့ တင်ပို့ခြင်းအတွက် စည်းကမ်းချက်များသတ်မှတ်၍ ပုံစံ (၈)ဖြင့် ထောက်ခံချက် ထုတ်ပေးရမည်။

၁၈။ ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကို ပြည်ပမှ တင်သွင်းခြင်း၊ ပြည်ပသို့တင်ပို့ခြင်း လုပ်ငန်းလုပ်ကိုင်ရန် နည်းဥပဒေ ၁၇ အရ ထုတ်ပေးသော ထောက်ခံချက်ကို ရရှိသူသည် တည်ဆဲဥပဒေများနှင့်အညီ စီးပွားရေးနှင့်ကူးသန်းရောင်းဝယ်ရေးဝန်ကြီးဌာန၏ ပြည်ပမှတင်သွင်းခွင့်၊ ပြည်ပသို့ တင် ပို့ခွင့် လိုင်စင် သို့မဟုတ် ပါမစ် ရယူပြီးမှ တင်သွင်းခြင်း၊ တင်ပို့ခြင်း ပြုရမည်။

၁၉။ ပြည်ပမှတင်သွင်းခွင့်၊ ပြည်ပသို့တင်ပို့ခွင့်ရရှိသူသည် ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်း တင်သွင်းခြင်း၊ တင်ပို့ခြင်း ပြုရာတွင် အောက်ပါအချက်အလက်များကို ဖော်ပြလျက် ကုန်အမှာစာ၊ ကုန်တင်စာရင်း၊ ကုန်ပို့လွှာ၊ သင်္ဘော ကုန်တင်စာရွက်စာတမ်းများနှင့် အခြားလိုအပ်သော စာရွက်စာတမ်း အထောက်အထားမိတ္တူများ ကို ပူးတွဲပြီး ပြည်ပမှတင်သွင်းခြင်း၊ ပြည်ပသို့ တင်ပို့ခြင်းမပြုမီ ကြိုတင်၍ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်း ကြီးကြပ်ရေးကော်မတီသို့ ဆောလျင်စွာ တင်ပြရမည်။

- (က) တင်သွင်းသူ၊ တင်ပို့သူ၏ အမည်၊ နေရပ်လိပ်စာနှင့် တင်သွင်း၊ တင်ပို့သည့်နိုင်ငံ၊
- (ခ) ကုန်ပစ္စည်းမှာယူသူ ဖော်ပြနိုင်ပါက ကုန်ပစ္စည်းမှာယူသူ၏ အမည်၊ နေရပ်လိပ်စာ၊

- (ဂ) တင်သွင်း၊ တင်ပို့သည့် ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းအမျိုးအမည်၊ တံဆိပ်၊ အမှတ်အသား၊ အလေးချိန်၊ ပမာဏ နှင့် အရေအတွက်၊
- (ဃ) ကုန်ပစ္စည်း ထုပ်ပိုးပုံ၊ အရေအတွက်၊
- (င) တင်ပို့မည့် ဆိုက်ရောက်မည့် နေ့ရက်၊ အကောက်ခွန်ဆိပ်ကမ်း(Custom Port) အကောက်ခွန်လေဆိပ်(Custom Aerodrome) နှင့် နယ်စပ်ကုန်သွယ်ရေးစခန်းအမည် (Border Point of Entry Exit) ခရီးစဉ် အစအဆုံး၊ ကုန်ပစ္စည်းရောက်ရှိ မည့်နေရာ၊
- (စ) တစ်ဆင့် တင်သွင်းမည့်၊တင်ပို့မည့် တစ်ထောက်ရပ်နားမည့် ပြည်ပနိုင်ငံ အမည်၊ နေ့ရက်၊ ဆိပ်ကမ်း၊ လေဆိပ်၊ နယ်စပ်ကုန်သွယ်ရေးစခန်း၊
- (ဆ) နည်းဥပဒေ ၁၇ နှင့် ၁၈ တို့အရ ထုတ်ပေးသည့် ထောက်ခံချက်၊ လိုင်စင်၊ ပါမစ်၊ နေ့ရက် နှင့်အမှတ်၊
- (ဇ) ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းများ သယ်ယူပို့ဆောင်မည့် သင်္ဘော၊ မော်တော်ယာဉ်၊ လေယာဉ်၊ ရထား၊
- (ဈ) တင်သွင်း၊ တင်ပို့သည့်အကြိမ်။

၂၀။ ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကို ပြည်ပမှတင်သွင်းခွင့်၊ ပြည်ပသို့တင်ပို့ခွင့် ရရှိသူ သည်-

- (က) ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကို တင်သွင်း၊တင်ပို့သည့်အခါ-
 - (၁) ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းများကို လုံခြုံစွာထုပ်ပိုးပြီး တံဆိပ်အမှတ် အသားကို ကပ်ထားရမည်။
 - (၂) ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းများနှင့်အတူ နည်းဥပဒေ ၁၇ နှင့် ၁၈ တို့အရ ထုတ်ပေးသော ထောက်ခံချက်၊ လိုင်စင် သို့မဟုတ် ပါ မစ် မိတ္တူ တစ်စောင်စီ တစ်ပါ တည်းပါရှိရမည်။
 - (၃) ပြည်တွင်းပြည်ပမှ အခွင့်အာဏာရှိသူ သို့မဟုတ် တာဝန်ရှိသူ၏ စစ်ဆေးမှု ကို ခံယူရမည်။
 - (၄) နည်းဥပဒေ ၁၉ ပါ အချက်တစ်ရပ်ရပ် ပြောင်းလဲပြင်ဆင်ရန် ရှိပါက ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကြီးကြပ်ရေးကော်မတီ သို့ ဆောလျင်စွာ တင်ပြရမည်။
 - (၅) လမ်းခရီးတွင် အကြောင်းတစ်ခုခုကြောင့် ပျက်စီးခြင်း၊ ပျောက်ဆုံးခြင်း၊ လိုအပ်သည်ထက်ပို၍ လျော့နည်းခြင်းဖြစ်ပါက ထိန်းချုပ်ဓာတု ပစ္စည်းကြီး ကြပ် ရေး ကော်မတီသို့ ချက်ချင်း သတင်းပို့ရမည်။

(ခ) နည်းဥပဒေ ၁၇ ပါ အချက်အလက်ဖော်ပြချက်များ နှင့် စာရွက်စာတမ်း အထောက်အထားများကိုအနည်းဆုံး ၂ နှစ်အထိ ထိန်းသိမ်းထားရှိ ရမည်။

၂၁။ ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းများကို ပြည်ပမှတင်သွင်းသူသည်-

(က) အကောက်ခွန်ဦးစီးဌာနသို့ သွင်းကုန်ကြေညာလွှာ ဖွင့်လှစ်ရန် အောက်ပါ စာရွက်စာတမ်းများကို ပူးတွဲ၍ တင်ပြရမည်-

(၁) ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကြီးကြပ်ရေးကော်မတီ၏ ထောက်ခံချက် နှင့် ယင်းကော်မတီသို့တင်ပြသည့် သင်္ဘောမတင်မီ ကြိုတင်စစ်ဆေးချက်လက်မှတ် (Pre-shipment Inspection Certificate) နှင့် အရောင်း အဝယ် ပဋိညာဉ်/သဘောတူညီချက်၊

(၂) သွင်းကုန် လိုင်စင်/ပါမစ်၊

(၃) သက်ဆိုင်ရာဌာန၊အဖွဲ့အစည်း၏ ဓာတ်ခွဲစမ်းသပ်စစ်ဆေးချက်၊

(၄) ကုန်ပို့လွှာ {Bill of Lading (B/L)}

(၅) ကုန်ပစ္စည်းထုပ်ပိုးစာရင်း {Packing List(P/L)}

(၆) ကုန်တန်ဘိုးငွေပေးချေမှု အထောက်အထား

(၇) ကုန်တန်ဘိုးစာရင်း၊

(၈) ထုတ်လုပ်သည့်ပင်ရင်းနိုင်ငံ သက်သေခံလက်မှတ်(Country of Origin)

(ခ) ပြည်ပမှတင်သွင်းခြင်းမပြုမီ နည်းဥပဒေ ၁၉ နှင့်အညီလိုအပ်သော စာရွက်စာတမ်းအထောက်အထားများကို ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်း ကြီးကြပ်ရေးကော်မတီ သို့ဆောင်လျှင် စွာတင်ပြရမည်။

(ဂ) ပြည်ပမှတင်သွင်းသည့် ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်း ကို နည်းဥပဒေ ၂၄ အရ ထိန်းချုပ် ဓာတုပစ္စည်းကြီးကြပ်ရေးကော်မတီ၏ ခွင့်ပြုချက်ရရှိပြီး ဖြစ်ရမည့်အပြင် စစ်ဆေးရေးအဖွဲ့ကစစ်ဆေးပြီး ခွင့်ပြုမှသာ ပြည်တွင်းတွင်သယ်ယူပို့ဆောင်ခွင့်ရှိသည်။

၂၂။ ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကို ပြည်ပသို့တင်ပို့သူသည်-

(က) အကောက်ခွန်ဦးစီးဌာနသို့ ပို့ကုန်ကြေညာလွှာ ဖွင့်လှစ်ရန် အောက်ပါ စာရွက်စာတမ်းများကို ပူးတွဲ၍ တင်ပြရမည်-

(၁) ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကြီးကြပ်ရေးကော်မတီ ၏ထောက်ခံချက်၊

(၂) ပို့ကုန်လိုင်စင်/ ပါမစ်၊

(၃) သက်ဆိုင်ရာဌာန၊ အဖွဲ့အစည်း၏ ဓာတ်ခွဲစမ်းသပ်စစ်ဆေးချက်၊

- (၄) အရောင်းအဝယ်ပဋိညာဉ်/ သဘောတူညီချက်၊
- (၅) ကုန်တန်ဘိုးငွေပေးချေမှု အထောက်အထား၊
- (၆) နိုင်ငံတကာမှ အသိအမှတ်ပြုထားသော သင်္ဘောမတင်မီ ကြိုတင်စစ်ဆေး ချက်လက်မှတ်၊
- (၇) သင်္ဘောတင် ညွှန်ကြားလွှာ (Shipping Instruction) (ရေကြောင်းကုန်စည်တင်ပို့ခြင်းအတွက်သာ)
- (၈) ကုန်တန်ဖိုးစာရင်း၊
- (၉) ကုန်ပစ္စည်းထုပ်ပိုးစာရင်း {Packing List(P/L)}
- (၁၀) ကုန်လက်ခံစာရင်း (Booking Notes)<
- (၁၁) ထုတ်လုပ်သည့်ပင်ရင်းနိုင်ငံ သက်သေခံလက်မှတ်(Country of Origin)။

(ခ) ပြည်ပသို့တင်ပို့ခြင်းမပြုမီ နည်းဥပဒေ ၁၉ နှင့်အညီ လိုအပ်သော စာရွက်စာတမ်း အထောက်အထားများကို ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကြီးကြပ်ရေးကော်မတီ သို့ ဆောလျင်စွာတင်ပြရမည်။

၂၃။ ထိန်းချုပ် ဓာတုပစ္စည်းကိုပြည်ပမှတင်သွင်းသူ၊ ပြည်ပသို့ တင်ပို့သူသည် ပြည်တွင်းတွင် သယ်ယူပို့ဆောင်ခြင်းအတွက် ဤနည်းဥပဒေများ၏ အခန်း (၅) ပါပြဋ္ဌာန်းချက်များအရ သော်လည်းကောင်း၊ သို့လျှင်ထားရှိပြီး လက်လီလက်ကား ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်းအတွက် အခန်း (၆) ပါပြဋ္ဌာန်းချက်များအရ သော်လည်း ကောင်း၊ သို့လျှင်ထိန်းသိမ်းခြင်းအတွက် အခန်း (၇) ပါပြဋ္ဌာန်းချက်များအရ သော်လည်းကောင်း၊ လိုအပ်သော ခွင့်ပြုချက်ကိုရယူ၍ ဆောင်ရွက်ရမည်။

**အခန်း (၅)
သယ်ယူပို့ဆောင်ခြင်း**

- ၂၄။ (က) အောက်ပါလုပ်ငန်းကိစ္စတစ်ခုခုအတွက် ပြည်တွင်းတွင်သယ်ယူ ပို့ဆောင်လိုသူသည် သယ်ယူပို့ဆောင်သည့်အခါတိုင်း ခွင့်ပြုချက်ရရှိရန် ထိန်း ချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကြီးကြပ်ရေး ကော်မတီသို့ ပုံစံ (၉) ဖြင့်လျှောက်ထား ရမည်-
- (၁) ပြည်တွင်းတွင် ထုတ်လုပ်သည့် သို့မဟုတ် ပြည်ပမှတင်သွင်းသည့် ထိန်းချုပ် ဓာတုပစ္စည်းကို ပြည်တွင်းတွင်သယ်ယူပို့ဆောင်ခြင်း၊
 - (၂) ပြည်ပနိုင်ငံတစ်ခုမှတစ်ခုသို့ မြန်မာနိုင်ငံမှတစ်ဆင့် ဖြတ်သန်း၍ ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကို သယ်ဆောင်ခြင်း၊

(ခ) ထိန်းချုပ် ဓာတုပစ္စည်းကြီးကြပ်ရေးကော်မတီသည် နည်းဥပဒေခွဲ (က) အရ လျှောက်ထားချက်ကိုစိစစ်ပြီး ခွင့်ပြုပါက စည်းကမ်းချက်များ သတ်မှတ်၍ ပုံစံ (၁၀)ဖြင့် ခွင့်ပြုချက်ထုတ်ပေးရမည်။

၂၅။ (က) မြန်မာနိုင်ငံအတွင်း ပြည်နယ်၊ တိုင်း တစ်ခုမှတစ်ခုသို့ ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကို သယ်ယူပို့ဆောင်လိုသူသည် ခွင့်ပြုချက်ရရှိရန် သက်ဆိုင်ရာ ပြည်နယ်၊ တိုင်း မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့်စိတ်ကို ပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးများအန္တရာယ် တားဆီး ကာကွယ်ရေးအဖွဲ့သို့ ပုံစံ (၁၁) ဖြင့်လျှောက်ထားရမည်။

(ခ) ပြည်နယ်၊ တိုင်း မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့်စိတ်ကိုပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးများ အန္တရာယ် တားဆီးကာကွယ်ရေးအဖွဲ့သည် နည်းဥပဒေခွဲ (က) အရ လျှောက် ထားချက်ကို စိစစ်ပြီး ခွင့်ပြုပါက စည်းကမ်းချက်များ သတ်မှတ်၍ ပုံစံ(၁၂) ဖြင့်ခွင့်ပြုချက် ထုတ်ပေးရမည်။

၂၆။ ပြည်တွင်းတွင် သယ်ယူပို့ဆောင်ခွင့်ရရှိသူသည်-

(က) ထိန်းချုပ် ဓာတုပစ္စည်းကို သယ်ယူပို့ဆောင်သည့်အခါ-

(၁) နည်းဥပဒေ ၂၄၊ နည်းဥပဒေခွဲ (ခ) သို့မဟုတ်၊ နည်းဥပဒေ ၂၅ ၊ နည်းဥပ ဒေခွဲ(ခ) အရ ထုတ်ပေးသော ခွင့်ပြုချက် တစ်ပါတည်း ပါရှိရမည်။

(၂) ပြည်ပမှတင်သွင်းပါက သွင်းကုန်လိုင်စင်၊ ပါမစ်နှင့် သွင်းကုန် ကြေညာလွှာ သို့မဟုတ် ပြည်တွင်းတွင်ထုတ်လုပ်ခြင်းဖြစ်ပါက ထုတ်လုပ်သည့်စက်ရုံ၏ ထောက်ခံချက်နှင့် ဓာတ်ခွဲစမ်းသပ် စစ်ဆေးချက်တို့ တစ်ပါတည်းပါရှိရမည်။

(၃) ထိန်းချုပ် ဓာတုပစ္စည်းကို ခွင့်ပြုချက်ပါ စည်းကမ်းချက်များနှင့် အညီခွင့်ပြုထားသော နေရာဒေသသို့သာ သယ်ယူပို့ဆောင်ရမည်။

(၄) ခွင့်ပြုချက်ပါ နေရာဒေသတစ်ခုခုမှ အခြားနေရာဒေသ တစ်ခုခုသို့ ပြောင်းလဲပြီး သယ်ယူပို့ဆောင်ရန်ရှိပါက ခွင့်ပြုချက်ထုတ်ပေး သည့်သက်ဆိုင်ရာ ထိန်းချုပ် ဓာတုပစ္စည်းကြီးကြပ်ရေးကော်မတီ သို့မဟုတ် ပြည်နယ်၊ တိုင်း မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့် စိတ်ကို ပြောင်းလဲ စေသောဆေးဝါးများအန္တရာယ် တားဆီးကာကွယ်ရေးအဖွဲ့၏ ခွင့်ပြုချက်ကို ပြန်လည်ယူရမည်။

(၅) လမ်းခရီးတွင်အကြောင်းတစ်ခုခုကြောင့်ပျက်စီးခြင်း၊ ပျောက်ဆုံး ခြင်း၊ လိုအပ်သည်ထက်ပို၍ လျော့နည်းခြင်းဖြစ်ပါက ထိန်းချုပ် ဓာတုပစ္စည်း ကြီးကြပ် ရေးကော်မတီနှင့်သက်ဆိုင်ရာ ပြည်နယ်၊ တိုင်း၊ခရိုင်၊

- မြို့နယ်မူးယစ် ဆေးဝါးနှင့် စိတ်ကိုပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးများ အန္တရာယ်တားဆီး ကာကွယ်ရေးအဖွဲ့များသို့ ချက်ချင်းသတင်းပို့ရမည်။
- (၆) တရားမဝင်သော လမ်းကြောင်းသို့ပြောင်းလဲ၍ မြို့နယ်မူးယစ် ဆေးဝါးနှင့် စိတ်ကိုပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးများ ထုတ်လုပ်ရာ တွင် အသုံးပြုခြင်း မရှိ စေရန်အထူး ဂရုပြုရမည်။
- (၇) ခွင့်ပြုချက်ပါ စည်းကမ်းများကို လိုက်နာရမည်။
- (ခ) နည်းဥပဒေ ၂၄၊ နည်းဥပဒေခွဲ(ခ) သို့မဟုတ် နည်းဥပဒေ ၂၅၊ နည်းဥပဒေခွဲ (ခ)အရ ထုတ်ပေးသော ခွင့်ပြုချက်နှင့် အထောက်အထား စာရွက်စာတမ်းများကိုအနည်းဆုံး ၂ နှစ်အထိ ထိန်းသိမ်းထားရှိရမည်။

အခန်း (၆)

သိုလှောင်ထားရှိပြီး လက်လီ လက်ကား ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်း

- ၂၇။ ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကို သိုလှောင်ထားရှိပြီး လက်ကားဖြန့်ဖြူးရောင်းချ လိုသူသည် ခွင့်ပြုချက်ရရှိရန် သက်ဆိုင်ရာ ပြည်နယ်၊ တိုင်း၊ခရိုင်၊ မြို့နယ် မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့် စိတ်ကို ပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးများ အန္တရာယ်တားဆီး ကာကွယ်ရေးအဖွဲ့ သို့ ပုံစံ (၁၃) ဖြင့်လျှောက်ထားရမည်။
- ၂၈။ ပြည်နယ်၊ တိုင်း မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့် စိတ်ကိုပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးများ အန္တရာယ် တားဆီး ကာကွယ်ရေးအဖွဲ့သည် နည်းဥပဒေ ၂၇ အရ လျှောက်ထား ချက်ကို စိစစ်ပြီးခွင့်ပြုပါက စည်းကမ်းချက်များ သတ်မှတ်၍ ပုံစံ (၁၄)ဖြင့် ခွင့်ပြုချက်ထုတ်ပေးရမည်။
- ၂၉။ (က) ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကို သိုလှောင်ထားရှိပြီး လက်ကားဖြန့်ဖြူး ရောင်း ချရန် ခွင့်ပြု ချက်ရရှိသူသည် ခွင့်ပြုချက်သက်တမ်းကုန်ဆုံးပြီးနောက် ဆက်လက်၍ သိုလှောင်ထားရှိပြီး လက်ကားဖြန့်ဖြူးရောင်းချလိုပါက ခွင့်ပြုချက်သက်တမ်းတိုးမြှင့်ပေးရန် ခွင့်ပြုချက် သက်တမ်းမကုန်ဆုံးမီ အနည်းဆုံး ရက်ပေါင်း (၆၀) ကြိုတင်၍ သက်ဆိုင်ရာ ပြည်နယ် ၊ တိုင်း မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့် စိတ်ကိုပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးများအန္တရာယ် တားဆီးကာကွယ်ရေး အဖွဲ့သို့ ပုံစံ (၁၅)ဖြင့် လျှောက်ထားရမည်။
- (ခ) ပြည်နယ် ၊ တိုင်း မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့် စိတ်ကိုပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါး များအန္တရာယ် တားဆီးကာကွယ်ရေး အဖွဲ့ သည် နည်းဥပဒေခွဲ (က) အရ

လျှောက်ထားချက်ကို စိစစ်ပြီး ခွင့်ပြုပါက ခွင့်ပြုချက်သက်တမ်း တိုးမြှင့်ပေးရမည်။

၃၀။ ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကို သိုလှောင်ထားရှိပြီးလက်လီဖြန့်ဖြူးရောင်းချ လိုသူ သည် ခွင့်ပြုချက်ရရှိရန်သက်ဆိုင်ရာ မြို့နယ် မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့် စိတ်ကို ပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးများ အန္တရာယ် တားဆီးကာကွယ်ရေး အဖွဲ့၏ ထောက်ခံချက်ရယူပြီး ခရိုင် မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့် စိတ်ကိုပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးများအန္တရာယ် တားဆီးကာကွယ်ရေး အဖွဲ့သို့ ပုံစံ (၁၆) ဖြင့်လျှောက် ထားရမည်။

၃၁။ သက်ဆိုင်ရာ ခရိုင် မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့် စိတ်ကိုပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးများအန္တရာယ် တားဆီးကာကွယ်ရေး အဖွဲ့သည် နည်းဥပဒေ ၃၀ အရ လျှောက်ထားချက်ကို စိစစ်ပြီး ခွင့်ပြုပါက စည်းကမ်းချက်များသတ်မှတ်၍ ပုံစံ (၁၇) ဖြင့် ခွင့်ပြုချက်ထုတ်ပေးရမည်။

၃၂။ (က) ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကို သိုလှောင်ထားရှိပြီးလက်လီဖြန့်ဖြူး ရောင်းချ ရန်ခွင့်ပြုချက်ရရှိသူသည် ခွင့်ပြုချက်သက်တမ်း ကုန်ဆုံးပြီးနောက် ဆက်လက်၍ဖြန့်ဖြူးရောင်းချလိုပါက ခွင့်ပြုချက်သက်တမ်း တိုးမြှင့်ပေး ရန်ခွင့်ပြုချက် သက်တမ်းမကုန်ဆုံးမီ အနည်းဆုံး ရက်ပေါင်း (၃၀) ကြိုတင်၍ သက်ဆိုင်ရာ မြို့နယ်မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့် စိတ်ကို ပြောင်းလဲ စေသော ဆေးဝါးများအန္တရာယ် တားဆီးကာကွယ်ရေးအဖွဲ့၏ ထောက်ခံချက်ရယူပြီး ခရိုင် မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့် စိတ်ကို ပြောင်းလဲ စေသော ဆေးဝါးများအန္တရာယ် တားဆီးကာကွယ်ရေး အဖွဲ့သို့ ပုံစံ (၁၈)ဖြင့် လျှောက်ထားရမည်။

(ခ) သက်ဆိုင်ရာ ခရိုင် မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့် စိတ်ကို ပြောင်းလဲ စေသော ဆေးဝါးများ အန္တရာယ် တားဆီးကာကွယ်ရေးအဖွဲ့သည် နည်းဥပဒေခွဲ(က) အရ လျှောက် ထားချက်ကို စိစစ်ပြီး ခွင့်ပြုပါက ခွင့်ပြုချက်သက်တမ်း တိုးမြှင့်ပေးရမည်။

၃၃။ နည်းဥပဒေ ၂၈ နှင့် ၃၁ တို့အရ ထုတ်ပေးသော ခွင့်ပြုချက်သက်တမ်းသည် ခွင့်ပြုချက် ထုတ်ပေးသည့် နေ့ရက်မှစ၍ ၁ နှစ် ဖြစ်သည်။

၃၄။ ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကို သိုလှောင်ထားရှိပြီးလက်လီ၊ လက်ကား ဖြန့်ဖြူး ရောင်းချခွင့်ရရှိ သူ သည်-

- (က) နည်းဥပဒေ ၂၈ သို့မဟုတ် ၃၁ အရ ထုတ်ပေးသော ခွင့်ပြုချက်ကို ထိန်းချုပ်ဓာတု ပစ္စည်းရောင်းချမည့်နေရာ ဆိုင်၌ ချိတ်ဆွဲထားရမည်။
- (ခ) သိုလှောင်ထားရှိပြီး လက်လီ လက်ကားဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်းနှင့် စပ်လျဉ်း၍ လစဉ်မှတ်တမ်းများကို ပုံစံ (၁၉) ဖြင့် ပြုစုထားရှိရမည်။

- (ဂ) လစဉ်မှတ်တမ်းများကို ၃လ တစ်ကြိမ် စုစည်း၍ ထိန်းချုပ် ဓာတုပစ္စည်းကြီးကြပ် ရေးကော်မတီ သို့ ပုံစံ (၅) ဖြင့် တင်ပြအစီရင်ခံပြီး မိတ္တူကို ပြည်နယ်၊ တိုင်း၊ ခရိုင် မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့် စိတ်ကို ပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးများ အန္တရာယ် တားဆီး ကာကွယ်ရေး အဖွဲ့များသို့ ပေးပို့ရမည်။
- (ဃ) လစဉ်မှတ်တမ်းများ၊ ၃ လတစ်ကြိမ် အစီရင်ခံစာများ၊ ပြေစာ ဘောက်ချာများ ၊ စာရင်းဇယားများကို အနည်းဆုံး ၂ နှစ်ထိသိမ်းဆည်း ထားရမည်။
- (င) ထိန်းချုပ် ဓာတုပစ္စည်းကို တရားမဝင်သော လမ်းကြောင်းသို့ ပြောင်းလဲ၍ မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့်စိတ်ကိုပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးများထုတ်လုပ်ရာ၌ အသုံးပြုခြင်း မရှိစေရန် အထူးဂရုပြုရမည်။
- (စ) သိုလှောင်ထားရှိပြီး လက်လီလက်ကားဖြန့်ဖြူးရောင်းချရာတွင် အကြောင်း တစ်ခုခုကြောင့် ပျက်စီးခြင်း၊ ပျောက်ဆုံးခြင်း၊ လိုအပ်သည်ထက် ပိုမို၍ လျော့နည်းခြင်းဖြစ်ပါက ထိန်းချုပ် ဓာတုပစ္စည်းကြီးကြပ်ရေးကော်မတီနှင့် သက်ဆိုင်ရာ ပြည်နယ်၊ တိုင်း၊ ခရိုင် မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့် စိတ်ကို ပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးများအန္တရာယ် တားဆီးကာကွယ်ရေးအဖွဲ့များသို့ ချက်ချင်း သတင်းပို့ရမည်။
- (ဆ) ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကို ဝယ်ယူသူက တရားမဝင်သော လမ်းကြောင်း သို့ ပြောင်းလဲ၍ အသုံးပြုဖွယ်ရာရှိကြောင်း သံသယ ဖြစ်ဖွယ်ရာ တွေ့ရှိ ပါက သက်ဆိုင်ရာ မူးယစ်ဆေးဝါး တားဆီး နှိမ်နင်းရေး အဖွဲ့များသို့ ဖြစ်စေ ၊ ရဲစခန်းသို့ဖြစ်စေ ချက်ချင်း သတင်းပို့ရမည်။
- (ဇ) ခွင့်ပြုချက်ပါ စည်းကမ်းချက်များကို လိုက်နာရမည်။

အခန်း (၇)

သိုလှောင် ထိန်းသိမ်းခြင်း

၃၅။ ထိန်းချုပ် ဓာတုပစ္စည်း သိုလှောင်ထိန်းသိမ်းခြင်း လုပ်ငန်းကို လုပ်ကိုင်လို သူသည် ခွင့်ပြုချက်ရရှိရန် သက်ဆိုင်ရာ ပြည်နယ်၊တိုင်း၊ မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့် စိတ်ကို ပြောင်း လဲ စေသော ဆေးဝါးများအန္တရာယ် တားဆီးကာကွယ်ရေးအဖွဲ့ သို့ ပုံစံ(၂၀) ဖြင့် လျှောက်ထား ရမည်။

၃၆။ ပြည်နယ်၊ တိုင်း၊ မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့် စိတ်ကိုပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးများ အန္တရာယ် တားဆီးကာကွယ်ရေးအဖွဲ့သည် နည်းဥပဒေ ၃၅ အရလျှောက်ထားချက် ကို စိစစ်ပြီးခွင့်ပြုပါက စည်းကမ်းများသတ်မှတ်၍ ပုံစံ ၂၁ ဖြင့် ခွင့်ပြုချက်ထုတ်ပေးရမည်။

၃၇။ နည်းဥပဒေ ၃၆ အရ ထုတ်ပေးသော ခွင့်ပြုချက်သက်တမ်းသည် ခွင့်ပြုချက် ထုတ်ပေးသည့်နေ့ရက်မှစ၍ ၃ နှစ်ဖြစ်သည်။

- ၃၈။ (က) ထိန်းချုပ် ဓာတုပစ္စည်း သိုလှောင်ထိန်းသိမ်းခွင့် ရရှိသူသည် ခွင့်ပြုချက် သက်တမ်းကုန်ဆုံးပြီးနောက် ဆက်လက်၍ သိုလှောင်ထိန်းသိမ်းခြင်း လုပ်ငန်းကို လုပ်ကိုင်လိုပါက ခွင့်ပြုချက်သက်တမ်း တိုးမြှင့်ပေးရန် ခွင့်ပြုချက် သက်တမ်း မကုန်ဆုံးမီ အနည်းဆုံးရက်ပေါင်း ၆၀ ကြိုတင်၍ သက်ဆိုင်ရာ ပြည်နယ်။ တိုင်း၊ မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့် စိတ်ကို ပြောင်းလဲ စေသော ဆေးဝါးများ အန္တရာယ် တားဆီး ကာကွယ်ရေး အဖွဲ့ သို့ ပုံစံ (၁၅)ဖြင့် လျှောက်ထားရမည်။
- (ခ) ပြည်နယ်။ တိုင်း၊ မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့် စိတ်ကို ပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါး များအန္တရာယ်တားဆီးကာကွယ်ရေးအဖွဲ့သည် နည်းဥပဒေခွဲ(က) အရလျှောက် ထားချက်ကို စိစစ်ပြီး ခွင့်ပြုပါက ခွင့်ပြုချက် သက်တမ်းတိုးမြှင့် ပေးရမည်။

၃၉။ ထိန်းချုပ် ဓာတုပစ္စည်း သိုလှောင်ထိန်းသိမ်းခြင်း လုပ်ငန်းလုပ်ကိုင်ခွင့် ရရှိ သူသည်-

- (က) နည်းဥပဒေ ၃၆ အရ ထုတ်ပေးသော ခွင့်ပြုချက်ကို ထိန်းချုပ် ဓာတုပစ္စည်း သိုလှောင်ထိန်းသိမ်းထားသည့်နေရာ အဆောက် အအုံ၊ ဂိုဒေါင်တွင် ချိတ်ဆွဲ ထား ရမည်။
- (ခ) ထိန်းချုပ် ဓာတုပစ္စည်း သိုလှောင်ထိန်းသိမ်းခြင်းလုပ်ငန်းနှင့် စပ်လျဉ်း၍ လစဉ်မှတ်တမ်းကို ပုံစံ (၂၂) ဖြင့် ပြုစုထားရှိရမည်။
- (ဂ) လစဉ်မှတ်တမ်းများကို ၃ လတစ်ကြိမ် စုစည်း၍ ထိန်းချုပ် ဓာတုပစ္စည်း ကြီးကြပ်ရေးကော်မတီသို့ ပုံစံ (၅) ဖြင့်တင်ပြ အစီရင်ခံပြီး မိတ္တူကို ပြည်နယ်၊ တိုင်း၊ ခရိုင်မြို့နယ် မူးယစ် ဆေးဝါးနှင့်စိတ်ကို ပြောင်းလဲ စေသောဆေးဝါးများအန္တရာယ် တားဆီးကာကွယ်ရေးအဖွဲ့များသို့ ပေးပို့ ရမည်။
- (ဃ) လစဉ်မှတ်တမ်းများ၊ ၃ လတစ်ကြိမ်အစီရင်ခံစာများ၊ ပြေစာ၊ ဘောက်ချာ များ၊ စာရင်းဇယားများကို အနည်းဆုံး ၂ နှစ်အထိ ထိန်းသိမ်းထား ရှိရမည်။
- (င) ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကို တရားမဝင်သော လမ်းကြောင်းသို့ ပြောင်းလဲ၍ မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့် စိတ်ကို ပြောင်းလဲစေသော

ဆေးဝါးများကို ထုတ်လုပ်ရာတွင် အသုံးပြုခြင်း မရှိစေရန်အထူး ဂရုပြုရမည်။

(စ) သိုလှောင်ထိန်းသိမ်းရာတွင် အကြောင်းတစ်ခုခုကြောင့် ပျက်စီးခြင်း၊ ပျောက်ဆုံးခြင်း၊ လိုအပ်သည်ထက်ပို၍ လျော့နည်းခြင်းဖြစ်ပါက ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကြီးကြပ်ရေးကော်မတီ နှင့် သက်ဆိုင်ရာ ပြည်နယ်၊ တိုင်း၊ ခရိုင်၊ မြို့နယ် မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့်စိတ်ကိုပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးများအန္တရာယ်တားဆီးကာကွယ်ရေးအဖွဲ့များသို့ ချက်ချင်း သတင်းပို့ရမည်။

(ဆ) ခွင့်ပြုချက်ပါ စည်းကမ်းများကို လိုက်နာရမည်။

အခန်း (၈)

သုတေသန ပြုလုပ်ခြင်း

၄၀။ ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကို သုတေသန ပြုလုပ်လိုသူသည် ခွင့်ပြုချက်ရရှိရန် ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်း ကြီးကြပ်ရေး ကော်မတီသို့ ပုံစံ (၂၃) ဖြင့် လျှောက်ထားရမည်။

၄၁။ ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်း ကြီးကြပ်ရေးကော်မတီသည် နည်းဥပဒေ ၄၀ အရ လျှောက်ထားချက်ကို စိစစ်ပြီး ခွင့်ပြုပါက စည်းကမ်းချက်များ သတ်မှတ်၍ ပုံစံ (၂၄) ဖြင့် ခွင့်ပြုချက် ထုတ်ပေးရမည်။

၄၂။ နည်းဥပဒေ ၄၁ အရ ထုတ်ပေးသော ခွင့်ပြုချက် သက်တမ်းသည် ခွင့်ပြုချက် သက်တမ်း ထုတ်ပေးသည့် နေ့ရက်မှ စတင်၍ ၁ နှစ် ဖြစ်သည်။

၄၃။ (က) ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကို သုတေသန ပြုလုပ်ခွင့်ရရှိသူသည် ခွင့်ပြုချက် သက်တမ်း ကုန်ဆုံးပြီးနောက် ဆက်လက်၍ သုတေသနပြုလုပ်လိုပါက ခွင့်ပြုချက်သက်တမ်းတိုးမြှင့် ပေးရန် ခွင့်ပြုချက်သက်တမ်း မကုန်ဆုံးမီ အနည်းဆုံး ရက်ပေါင်း ၆၀ ကြိုတင်၍ ထိန်းချုပ်ဓာတု ပစ္စည်းကြီးကြပ်ရေး ကော်မတီသို့ ပုံစံ (၂၅)ဖြင့် လျှောက်ထားရမည်။

(ခ) ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကြီးကြပ်ရေး ကော်မတီသည် နည်းဥပဒေခွဲ (က) အရ လျှောက်ထားချက်ကို စိစစ်ပြီး ခွင့်ပြုပါက ခွင့်ပြုချက်သက်တမ်း တိုးမြှင့်ပေးရမည်။

၄၄။ ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကို သုတေသန ပြုလုပ်ခွင့်ရရှိသူသည်-

(က) နည်းဥပဒေ ၄၁ အရ ထုတ်ပေးသော ခွင့်ပြုချက်ကို သုတေသနပြုလုပ် သည့် နေရာတွင် ချိတ်ဆွဲ ထားရမည်။

- (ခ) သုတေသန ပြုလုပ်ခြင်းနှင့်စပ်လျဉ်း၍ လစဉ် မှတ်တမ်းများကို ပုံစံ (၂၆) ဖြင့် ပြုစု ထားရှိရမည်။
- (ဂ) လစဉ်မှတ်တမ်းများကို ၃လ တစ်ကြိမ်စုစည်း၍ ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်း ကြီးကြပ် ရေးကော်မတီ သို့ ပုံစံ (၅) ဖြင့် တင်ပြအစီရင်ခံပြီး မိတ္တူကို ပြည်နယ်၊ တိုင်း၊ ခရိုင်၊မြို့နယ် မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့် စိတ်ကိုပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါး များ အန္တရာယ် တားဆီးကာကွယ်ရေးအဖွဲ့များသို့ ပေးပို့ရမည်။
- (ဃ) သုတေသနပြုလုပ်ခြင်းနှင့် စပ်လျဉ်း၍ လစဉ်မှတ်တမ်းများ၊ အစီရင် ခံစာများ၊ စာရင်းဇယားများကို စနစ်တကျပြုစု၍ အနည်းဆုံး ၂ နှစ် ထိန်းသိမ်းထား ရမည်။
- (င) သုတေသန ပြုလုပ်ခြင်းနှင့် စပ်လျဉ်း၍ စစ်ဆေးရေးအဖွဲ့၏ စစ်ဆေး မှုကို ခံယူ ရမည်။
- (စ) သုတေသနပြုလုပ်ရာတွင် အကြောင်းတစ်ခုခုကြောင့် ပျက်စီးခြင်း၊ ပျောက်ဆုံး ခြင်း၊ လိုအပ်သည်ထက် ပိုမို၍ လျော့နည်းခြင်းဖြစ်ပါက ထိန်းချုပ်ဓာတု ပစ္စည်းကြီးကြပ် ရေးကော်မတီ၊သက်ဆိုင်ရာ ပြည်နယ်၊ တိုင်း၊ ခရိုင်၊ မြို့နယ် မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့် စိတ်ကိုပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးများအန္တရာယ် တားဆီး ကာကွယ်ရေး အဖွဲ့များ သို့ ချက်ချင်း သတင်းပေးပို့ရမည်။
- (ဆ) သုတေသန ပြုလုပ်၍ရရှိသော ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းများကို ထိန်းချုပ် ဓာတု ပစ္စည်းများကြီးကြပ်ရေးကော်မတီ၏ ခွင့်ပြုချက်နှင့်အညီ စီမံ ဆောင်ရွက် ရမည်။
- (ဇ) ခွင့်ပြုချက်ပါ စည်းကမ်းချက်များကို လိုက်နာရမည်။

အခန်း (၉)

လက်ဝယ်ထားပြီး အသုံးပြုခြင်း

၄၅။ ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကို အခန်း (၃)၊ (၄)၊ (၅)၊ (၆)၊ (၇)၊ နှင့် (၈) တို့ပါ လုပ်ငန်း ကိစ္စ တစ်ခုခုအတွက် မဟုတ်ဘဲ နည်းဥပဒေ ၆၂ တွင်ခွင့်ပြုထားသည်မှ တစ်ပါး အခြားအိမ်သုံး၊ လူသုံး၊ လုပ်ငန်းသုံးအတွက် သော်လည်းကောင်း၊ ဓာတ်ခွဲစမ်းသပ်စစ်ဆေးခြင်းလုပ်ငန်း အတွက်သော်လည်းကောင်း၊ လက်ဝယ်ထားပြီး အသုံးပြုလိုသူသည် ခွင့်ပြုချက်ရရှိရန် သက်ဆိုင်ရာမြို့နယ် မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့် စိတ်ကိုပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါး များ အန္တရာယ် တားဆီးကာကွယ်ရေးအဖွဲ့၏ ထောက်ခံချက်ရယူပြီး သက်ဆိုင်ရာခရိုင်၊မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့်

စိတ်ကိုပြောင်းလဲ စေသော ဆေးဝါးများအန္တရာယ် တားဆီးကာကွယ်ရေးအဖွဲ့သို့ ပုံစံ (၂၇) ဖြင့်လျှောက်ထားရမည်။

၄၆။ သက်ဆိုင်ရာ ခရိုင် မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့် စိတ်ကိုပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါး များ အန္တရာယ် တားဆီးကာကွယ်ရေးအဖွဲ့သည် နည်းဥပဒေ ၄၅ အရ လျှောက်ထားချက်ကို စိစစ်ပြီး ခွင့်ပြုပါက စည်းကမ်းချက်များသတ်မှတ်၍ ပုံစံ (၂၈) ဖြင့် ခွင့်ပြုချက် ထုတ်ပေးရမည်။

၄၇။ နည်းဥပဒေ ၄၆ အရ ထုတ်ပေးသော ခွင့်ပြုချက်သက်တမ်းသည် ခွင့်ပြုချက် ထုတ်ပေးသည့်နေ့ရက်မှ စ၍ ၁ နှစ်ဖြစ်သည်။

၄၈။ (က) ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကို လက်ဝယ်ထားပြီး အသုံးပြုခွင့် ရရှိသူသည် ခွင့်ပြုချက် သက်တမ်း ကုန်ဆုံးပြီးနောက် ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကို ဆက်လက်၍ လက်ဝယ်ထားပြီး အသုံးပြုလိုပါက ခွင့်ပြုချက်သက်တမ်း တိုးမြှင့်ပေးရန် ခွင့်ပြုချက်သက်တမ်းမကုန်ဆုံးမီ အနည်းဆုံး ရက်ပေါင်း ၃၀ ကြိုတင်၍ သက်ဆိုင်ရာ မြို့နယ် မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့် စိတ်ကို ပြောင်းလဲ စေသော ဆေးဝါး များ အန္တရာယ် တားဆီးကာကွယ်ရေးအဖွဲ့ ၏ထောက်ခံချက် ရယူပြီး ခရိုင်မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့် စိတ်ကိုပြောင်းလဲ စေသော ဆေးဝါးများ အန္တရာယ် တားဆီး ကာကွယ်ရေးအဖွဲ့ သို့ ပုံစံ (၂၉) ဖြင့်လျှောက်ထားရမည်။

(ခ) သက်ဆိုင်ရာ ခရိုင် မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့် စိတ်ကိုပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးများ အန္တရာယ် တားဆီးကာကွယ်ရေးအဖွဲ့ သည် နည်းဥပဒေခွဲ (က) အရ လျှောက်ထားချက်ကို စိစစ်ပြီး ခွင့်ပြုပါက ခွင့်ပြုချက် သက်တမ်း တိုးမြှင့်ပေးရမည်။

၄၉။ ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကို လက်ဝယ်ထားပြီး အသုံးပြုခွင့် ရရှိသူသည်-

(က) နည်းဥပဒေ ၄၆ အရ ထုတ်ပေးသော ခွင့်ပြုချက်ကိုထိန်းချုပ် ဓာတု ပစ္စည်းကို လက်ဝယ်ထားပြီး အသုံးပြုသည့်နေရာတွင် ချိတ်ဆွဲထား ရမည်။

(ခ) လက်ဝယ်ထားပြီး အသုံးပြုခြင်းနှင့် စပ်လျဉ်း၍ လစဉ်မှတ်တမ်းများကို ပုံစံ (၃၀) ဖြင့် ပြုစုထားရှိရမည်။

(ဂ) လစဉ်မှတ်တမ်းများကို ၃ လ တစ်ကြိမ် စုစည်း၍ ထိန်းချုပ်ဓာတု ပစ္စည်းကြီးကြပ် ရေး ကော်မတီသို့ ပုံစံ (၅) ဖြင့်တင်ပြအစီရင်ခံပြီး မိတ္တူကို သက်ဆိုင်ရာ ပြည်နယ်၊တိုင်း၊ ခရိုင်၊မြို့နယ် မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့် စိတ်ကိုပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးများအန္တရာယ်တားဆီးကာကွယ် ရေးအဖွဲ့များသို့ပေးပို့ရမည်။

- (ဃ) လစဉ်မှတ်တမ်းများ၊ ၃ လတစ်ကြိမ် အစီရင်ခံစာများ၊ပြေစာ၊ ဘောက်ချာများ၊ စာရင်းဇယားများကို အနည်းဆုံး ၂ နှစ် အထိ ထိန်းသိမ်းထားရှိရမည်။
- (င) ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းများကို တရားမဝင်သော လမ်းကြောင်းသို့ ပြောင်း လဲ၍ မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့် စိတ်ကိုပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးများကို ထုတ်လုပ်ရာတွင် အသုံးပြုခြင်း မရှိစေရန် အထူးဂရုပြုရမည်။
- (စ) ခွင့်ပြုချက်ပါစည်းကမ်းချက်များကို လိုက်နာရမည်။

အခန်း (၁၁)

စစ်ဆေးခြင်း

၅၀။ ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကြီးကြပ်ရေး ကော်မတီသည်ထိန်းချုပ်ဓာတု ပစ္စည်းကို တရားမဝင် သောလမ်းကြောင်းသို့ ပြောင်းလဲ၍ အသုံးပြုခြင်းရှိမရှိ ကိုလည်းကောင်း၊ မူးယစ် ဆေးဝါးနှင့် စိတ်ကိုပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးများကိုထုတ်လုပ်ရာတွင် အလွဲအသုံး ပြုခြင်းရှိမရှိကို လည်းကောင်းစစ်ဆေးရေးအတွက် သက်ဆိုင်ရာ ဌာန၊ အဖွဲ့အစည်းများ နှင့်ညှိနှိုင်း၍ ကျွမ်းကျင်သူများပါဝင်သော စစ်ဆေးရေးအဖွဲ့များကို ဖွဲ့စည်း တာဝန်ပေး အပ်ရမည်။

၅၁။ စစ်ဆေးရေးအဖွဲ့များသည် ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းနှင့် စပ်လျဉ်း၍ အောက်ပါ လုပ်ငန်းကိစ္စများကို စစ်ဆေးပြီး ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကြီးကြပ်ရေး ကော်မတီသို့ စစ်ဆေး တွေ့ရှိချက် အစီရင်ခံစာကို တင်ပြရမည်-

- (က) ထိန်းချုပ် ဓာတုပစ္စည်း ထုတ်လုပ်ခြင်း၊
- (ခ) ထိန်းချုပ် ဓာတုပစ္စည်း ကို အသုံးပြု၍ ကုန်ပစ္စည်းထုတ်လုပ်ခြင်း၊
- (ဂ) ပြည်ပမှ တင်သွင်းခြင်း၊ ပြည်ပသို့တင်ပို့ခြင်း၊
- (ဃ) ပြည်ပနိုင်ငံတစ်ခုမှ တစ်ခုသို့ မြန်မာနိုင်ငံမှ တစ်ဆင့် ဖြတ်သန်း၍ သယ်ယူပို့ဆောင်ခြင်း၊
- (င) ပြည်တွင်းတွင် သယ်ယူပို့ဆောင်ခြင်း၊
- (စ) သိုလှောင်ထားရှိပြီး လက်လီ လက်ကား ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်း၊
- (ဆ) သိုလှောင်ထိန်းသိမ်းခြင်း၊
- (ဇ) သုတေသန ပြုလုပ်ခြင်း
- (ဈ) လက်ဝယ်ထားပြီး အသုံးပြုခြင်း၊

၅၂။ စစ်ဆေးရေးအဖွဲ့များသည် ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းနှင့် စပ်လျဉ်း၍ နည်းဥပဒေ ၅၁ ပါ လုပ်ငန်း၊ ကိစ္စများကို စစ်ဆေးသည့်အခါ မူးယစ်ဆေးဝါး နှင့် စိတ်ကို ပြောင်း လဲစေ သော ဆေးဝါးများထုတ်လုပ်ရာတွင် အလွဲအသုံးပြုကြောင်း သံသယ ဖြစ်ဖွယ် ရာ ရှိမရှိ အောက်ပါ တို့ကို အဓိကထား၍ စစ်ဆေးရမည်-

- (က) ခွင့်ပြုထားသော ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်း ကိုလည်းကောင်း ထိန်းချုပ် ဓာတုပစ္စည်းဖြင့် ထုတ်လုပ်ရန် ရည်ရွယ်သော ကုန်ပစ္စည်းကိုလည်း ကောင်း ထုတ်လုပ်ခြင်း ဟုတ် မဟုတ်၊
- (ခ) ထုတ်လုပ်၍ရရှိသော ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းများ၊ ထွက်ရှိသော ကုန်ပစ္စည်းများ ၏ အလေးချိန်၊ ပမာဏ၊ အရေအတွက်နှင့် ကိုက်ညီမှု ရှိမရှိ၊
- (ဂ) ထောက်ခံချက်၊ ခွင့်ပြုချက်ရရှိသော ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းများ တင်သွင်းခြင်း၊ တင်ပို့ခြင်း၊ သယ်ယူပို့ဆောင်ခြင်း၊ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချ ခြင်း၊ သုတေသနပြုခြင်း၊ လက်ဝယ်ထားပြီးအသုံးပြုခြင်း ဟုတ်မဟုတ်၊
- (ဃ) ပြည်ပမှတင်သွင်းခြင်း၊ ပြည်ပသို့တင်ပို့ခြင်းဖြစ်ပါက သွင်းကုန် ကြေညာလွှာ သို့မဟုတ် ပို့ကုန်ကြေညာလွှာပါ ကုန်ပစ္စည်းအရေအတွက်၊ အလေးချိန်နှင့် အမျိုးအစား မှန်ကန်မှုရှိမရှိ၊
- (င) လက်လီလက်ကားဖြန့်ဖြူးရောင်းချသည့်ထိန်းချုပ်ဓာတု ပစ္စည်းများနှင့် ယင်းစာရင်း များ မှန်ကန်မှု ရှိမရှိ၊
- (စ) ထုပ်ပိုးခြင်းနှင့် တံဆိပ်ကပ်ခြင်းများသည် မူရင်း ထုတ်လုပ်သူ၏ အထုပ်အပိုး နှင့်တံဆိပ်များမှန်ကန်မှု ရှိမရှိ၊
- (ဆ) ခွင့်ပြုချက်မရရှိသူအား ဖြန့်ဖြူးရောင်းချမှု၊ လွှဲပြောင်းပေးမှုရှိမရှိ၊
- (ဇ) သိုလှောင်ထိန်းသိမ်းထားသည့် ပစ္စည်းများဖြစ်ပါက သိုလှောင်ပုံစနစ် ကျနမှု ရှိမရှိ၊ စာရင်းများမှန်ကန်မှုရှိ မရှိ၊
- (ဈ) လစဉ် အစီရင်ခံစာနှင့် ၃ လတစ်ကြိမ် အစီရင်ခံစာများ၊ စာရင်းဇယား များ၊ မှန်ကန်မှုရှိမရှိ၊

၅၃။ စစ်ဆေးရေးအဖွဲ့များသည် လွတ်လပ်သော ကုန်သွယ်ရေးဇုန်နှင့် အကောက်ခွန် မဲ့ဆိပ်ကမ်း များ၊လေဆိပ်များ၊ နယ်စပ်ကုန်သွယ်ရေးစခန်းများ အပါအဝင် မည်သည့် နေရာ တွင်မဆို ထိန်းချုပ် ဓာတုပစ္စည်းများကို ပြည်ပမှ တင်သွင်းခြင်း၊ ပြည်ပသို့ တင်ပို့ခြင်း၊ မြန်မာ နိုင်ငံမှ တဆင့် ဖြတ်သန်း ပေးပို့ခြင်းတို့နှင့် စပ်လျဉ်း၍ နည်းဥပဒေ ၅၂ အရစစ်ဆေး ရမည့် အချက် များအပြင် တရားမဝင် သော လမ်းကြောင်းသို့ပြောင်းလဲ၍ အသုံးပြုကြောင်း သံသယ ဖြစ်ဖွယ် ရှိ မရှိ အောက်ပါတို့ ကို အဓိကထား၍ စစ်ဆေးရမည်-

- (က) လိုအပ်သော လိုင်စင်၊ပါမစ်၊သွင်းကုန်ကြေညာလွှာ၊ ပို့ကုန်ကြေညာလွှာ၊ ကုန်ပို့လွှာ၊ ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကြီးကြပ်ရေး ကော်မတီ၏ ထောက်ခံ ချက်၊ ခွင့်ပြုချက် စသည့် စာရွက်စာတမ်းအထောက်အထားများ ပြည့်စုံမှု ရှိမရှိ၊

- (ခ) တင်သွင်း၊ တင်ပို့သည့်ပုဂ္ဂိုလ်၊ အဖွဲ့အစည်း၏အမည်၊ နေရပ်လိပ်စာ မှန်ကန်မှုရှိမရှိ၊
- (ဂ) တင်သွင်း၊ တင်ပို့သည့်နိုင်ငံ၊ မြို့နှင့်ဆိပ်ကမ်းများ၊ လေဆိပ်များ၊ နယ်စပ်ကုန်သွယ်ရေးစခန်းများတို့၏ အမည်မှန်ကန်မှုရှိမရှိ၊
- (ဃ) တစ်ဆင့် သို့မဟုတ် ကြားခံ ဖြတ်သန်းသည့်နိုင်ငံ (ရှိလျှင်)မြို့နှင့် ဆိပ်ကမ်းများ၊ လေဆိပ်များ၊ နယ်စပ်ကုန်သွယ်ရေးစခန်းများတို့၏ အမည်မှန်ကန်မှုရှိမရှိ၊
- (င) တင်သွင်း တင်ပို့သည့် နေ့ရက်နှင့် တစ်ဆင့်သို့မဟုတ် ကြားခံ ဖြတ်သန်း သည့် နိုင်ငံ (ရှိလျှင်) တွင် ရောက်ရှိသည့်၊ ထွက်ခွာသည့်၊ ပြန်လည် တင်ပို့သည့် နေ့ရက် မှန်ကန်မှု ရှိမရှိ၊
- (စ) တစ်ဆင့်(သို့မဟုတ်) ကြားခံ ဖြတ်သန်းသည့် နိုင်ငံ (ရှိလျှင်) မှ ပြန်လည်ထုပ်ပိုးခြင်း၊ လွှဲပြောင်းပေးခြင်း ရှိမရှိ၊
- (ဆ) တင်သွင်း၊တင်ပို့သည့် ယာဉ်အမျိုးအစားနှင့် ယာဉ်အမည်၊ ယာဉ်မှတ်ပုံ တင်ထားသည့် နိုင်ငံအမည်၊ ခရီးစဉ်အမှတ် မှန်ကန်မှု ရှိ မရှိ၊
- (ဇ) ထုပ်ပိုးပုံနှင့် တံဆိပ်အမှတ်အသား မှန်ကန်မှုရှိမရှိ၊ ပြောင်းလဲမှုရှိမရှိ၊
- (ဈ) တင်သွင်း၊ တင်ပို့ခြင်းသည် သာမန်ထက် ပိုမိုထူးခြားခြင်း ရှိမရှိ၊ သမားရိုးကျ တင်သွင်း၊တင်ပို့ခြင်း ဟုတ်မဟုတ်၊ တစ်ကြိမ်တစ်ခါ တင်သွင်း၊ တင်ပို့ခြင်း ဟုတ်မဟုတ်၊
- (ည) တင်သွင်း တင်ပို့သူ ကိုယ်တိုင်၊ ပွဲစား သို့မဟုတ် ကိုယ်စားလှယ်ဖြင့် တင်သွင်းခြင်း၊တင်ပို့ခြင်းဟုတ်မဟုတ်၊
- (ဋ) တင်သွင်းသည့် ကုန်ပစ္စည်းများအတွက် ငွေပေးချေမှု နည်းလမ်း မှန်ကန်မှုရှိမရှိ၊
- (ဌ) တင်သွင်းသည့်၊ တင်ပို့သည့်နည်းလမ်း မှန်ကန်မှု ရှိမရှိ၊

၅၄။ စစ်ဆေးရေးအဖွဲ့များသည် နည်းဥပဒေ ၅၁ ပါ လုပ်ငန်းကိစ္စများကို စစ်ဆေးရာတွင် လုပ်ငန်းကိစ္စများကို ခွင့်ပြုချက်မရှိဘဲ လုပ်ကိုင်ဆောင်ရွက် ကြောင်းကို လည်းကောင်း၊ ခွင့်ပြုချက်ဖြင့် လုပ် ကိုင် ဆောင်ရွက်သောလုပ်ငန်း ကိစ္စများတွင် ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းများ ပျက်စီးခြင်း၊ ပျောက်ဆုံးခြင်း၊ လိုအပ်သည် ထက်ပို၍ လျော့နည်းခြင်းဖြစ်ကြောင်း ကိုလည်းကောင်း၊ တရားမဝင်လမ်းကြောင်းသို့ ပြောင်းလဲ၍ အသုံးပြုကြောင်းကို လည်းကောင်း တွေ့ရှိပါက စစ်ဆေး တွေ့ရှိချက်ကို ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကြီးကြပ်ရေး ကော်မတီသို့ဆောင်လျှင်စွာ တင်ပြရမည်။

အခန်း (၁၁)

စုံစမ်းစစ်ဆေးခြင်း၊ ရှာဖွေခြင်း၊ ဖမ်းဆီးခြင်း၊ သက်သေခံပစ္စည်းသိမ်းဆည်းခြင်း၊

ဝရမ်းကပ်ခြင်းနှင့် ချိပ်ပိတ်ခြင်း

၅၅။ စစ်ဆေးရေးအဖွဲ့များသည် နည်းဥပဒေ ၅၁ ပါလုပ်ငန်းကိစ္စများကို စစ်ဆေး ရာတွင် ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းများနှင့်စပ်လျဉ်း၍ ဥပဒေပါ ပြစ်မှု တစ်ရပ်ရပ်ကို ကျူးလွန်ကြောင်း စစ်ဆေး တွေ့ရှိပါက-

- (က) ဤနည်းဥပဒေများနှင့် မဆန့်ကျင်လျှင် စုံစမ်းစစ်ဆေးခြင်းကို ပြစ်မှု ဆိုင်ရာ ကျင့်ထုံး ဥပဒေပါ ပြဋ္ဌာန်းချက်များနှင့် အညီဆောင်ရွက်ရမည်၊
- (ခ) ရှာဖွေခြင်း၊ ဖမ်းဆီးခြင်း၊ သက်သေခံပစ္စည်းသိမ်းဆည်းခြင်း၊ ဝရမ်းကပ်ခြင်းနှင့်ချိပ်ပိတ်ခြင်းတို့ကို မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့်စိတ်ကို ပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးများဆိုင်ရာ နည်းဥပဒေ များ၏ အခန်း(၄)ပါ ပြဋ္ဌာန်းချက်များနှင့်အညီ ဆောင်ရွက်ရမည်။

၅၆။ စစ်ဆေးရေးအဖွဲ့များသည် ရှာဖွေသိမ်းဆည်းရမိသော ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းနှင့်စပ်လျဉ်း၍ အောက်ပါအချက်အလက်များကို ဖော်ပြပြီး ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကြီးကြပ်ရေးကော်မတီ သို့ ချက်ချင်းတင်ပြရမည်-

- (က) ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းအမျိုးအမည်၊ တံဆိပ်အမှတ်အသား၊ ထုပ်ပိုးပုံ၊ အထုပ်အရေအတွက်၊ တစ်ယူနစ်အလေးချိန်ပမာဏ၊ စုစုပေါင်း အလေး ချိန်၊
- (ခ) ထုတ်လုပ်သည့် ပင်ရင်းနိုင်ငံ၊
- (ဂ) ရှာဖွေသိမ်းဆည်းခြင်းခံရသည့် ပြစ်မှုကျူးလွန်သူအမည်၊
- (ဃ) ရှာဖွေသိမ်းဆည်းသည့် နေ့ရက်နှင့် နေရာဒေသ၊
- (င) တရားမဝင်အသုံးပြုသည့် ကိစ္စ၊
- (စ) တရားမဝင်သောလမ်းကြောင်းသို့ ပြောင်းလဲပြီး အလွဲအသုံးပြုသည့် နည်းလမ်းနှင့်တရားမဝင် ထုတ်လုပ်မှု (ရှိလျှင်) အကျိုးအကြောင်း ဖော်ပြချက်၊
- (ဆ) မြန်မာနိုင်ငံမှတစ်ဆင့် သယ်ယူပို့ဆောင်ခြင်း သို့မဟုတ် မြန်မာနိုင်ငံတွင် ဖြတ်သန်း၍ သယ်ယူပို့ဆောင်ခြင်း(ဖြစ်လျှင်) တင်သွင်းသည့်နိုင်ငံ၊ ဆိပ်ကမ်း၊ လေဆိပ်၊ နယ်စပ်ကုန်သွယ်ရေး စခန်းနှင့် တင်သွင်းသူ၊ တင်ပို့သူအမည်၊
- (ဇ) ရှာဖွေသိမ်းဆည်းရမိသော၊ ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းနှင့်အတူ သိမ်းဆည်း ရမိသော မူးယစ်ဆေးဝါး နှင့် စိတ်ကိုပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးအမျိုး အမည်၊ အလေးချိန်၊ ပမာဏ၊

**အခန်း (၁၂)
ဓာတ်ခွဲ စမ်းသပ် စစ်ဆေးခြင်း**

၅၇။ ဥပဒေပုဒ်မ ၁၆ (ခ) အရ ပြစ်မှုဖြင့် သက်သေခံပစ္စည်းအဖြစ် သိမ်းဆည်းသော ထိန်းချုပ် ဓာတုပစ္စည်းကို ဓာတ်ခွဲစမ်းသပ် စစ်ဆေးရန် ထုတ်ပိုးခြင်း၊ ချိပ်ပိတ်ခြင်း၊ အမှတ်အသား တံဆိပ် ဖြင့်ပိတ်ခြင်း၊ ပေးပို့ခြင်း၊ ဓာတ်ခွဲစမ်းသပ်စစ်ဆေးခြင်း၊ ပြန်ကြားခြင်း၊ သက်သေခံတင်ပြခြင်း တို့နှင့် စပ်လျဉ်း၍ မူးယစ်ဆေးဝါး နှင့် စိတ်ကို ပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးများဆိုင်ရာ နည်းဥပဒေများ၏ အခန်း(၇) ပါပြဋ္ဌာန်း ချက်များနှင့်အညီ ဆောင်ရွက်ရမည်။

၅၈။ (က) စစ်ဆေးရေးအဖွဲ့ကဖြစ်စေ၊ သက်ဆိုင်ရာ အစိုးရဌာန၊ အဖွဲ့အစည်းက ဖြစ်စေနည်းဥပဒေ ၅၁ ပါ လုပ်ငန်းကိစ္စတစ်ခုခုနှင့် စပ်လျဉ်း၍ ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကို ဓာတ်ခွဲစမ်းသပ်ရန် လိုအပ်ပါက မြန်မာနိုင်ငံ ရဲတပ်ဖွဲ့က ထုတ်ပြန်ထားသည့် ညွှန်ကြား ချက်နှင့် အညီစစ်ဆေးမည့် ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်း နမူနာကို ဓာတ်ခွဲစမ်းသပ်ချက် ထုတ် ပေး ရန် လျှို့ဝှက်သင်္ကေတ သတ်မှတ်ချိပ်ပိတ်၍ ဓာတ်ခွဲစမ်းသပ် စစ်ဆေးရေး ဌာနသို့ဖြစ်စေ၊ နိုင်ငံတကာအသိအမှတ်ပြုထားသော စစ်ဆေးရေးဌာန၊ အဖွဲ့အစည်းသို့ဖြစ်စေ ပေးပို့၍ စစ်ဆေးနိုင်သည်။

(ခ) ဓာတ်ခွဲစမ်းသပ်စစ်ဆေးသည့်ဌာန သို့မဟုတ် အဖွဲ့အစည်းမှ တာဝန်ရှိ သူသည် ပေးပို့လာသည့် ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းနမူနာကို နှောင့်နှေး ကြန့်ကြာ ခြင်းမရှိစေဘဲ ဓာတ်ခွဲစမ်းသပ်စစ်ဆေးပြီး၊ ဓာတ်ခွဲစမ်းသပ် စစ်ဆေးချက်ကို တောင်းခံသောဌာန၊ အဖွဲ့အစည်းနှင့် လုပ်ငန်းရှင်သို့ ပေးပို့ပြီး ထိန်းချုပ်ဓာတု ပစ္စည်းကြီးကြပ်ရေးကော်မတီ သို့ မိတ္တူပေးပို့ရ မည်။ ပြည်ပမှတင်သွင်းခြင်း၊ ပြည်ပသို့တင်ပို့ခြင်း ကိစ္စဖြစ်လျှင် ကုန်သွယ်ရေး ညွှန်ကြားမှုဦးစီးဌာနနှင့် အကောက်ခွန်ဦးစီးဌာနများသို့လည်း မိတ္တူပေးပို့ရမည်။ ထိုဓာတ်ခွဲစမ်းသပ်စစ် ဆေးချက်များကို မှတ်တမ်းစာအုပ်တွင် ရေးမှတ်ထား ရမည်။

(ဂ) သက်ဆိုင်ရာလုပ်ငန်းရှင်သည် ဓာတ်ခွဲစမ်းသပ်စစ်ဆေးခြင်းဆိုင်ရာ ကုန်ကျ စရိတ်ကိုကျခံရမည်။

အခန်း (၁၃)

အရေးယူခြင်း

၅၉။ ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကို ဤနည်းဥပဒေများအရ ထုတ်ပေးသော ခွင့်ပြုချက် မရှိဘဲ လက်ဝယ်ထားခြင်း၊ သယ်ယူပို့ဆောင်ခြင်း၊ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်း ပြုပါက ဥပဒေပုဒ်မ ၁၆၊ ပုဒ်မခွဲ (ခ)အရ အရေးယူရမည်။

၆၀။ ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကို ခွင့်ပြုချက်မရှိဘဲ ထုတ်လုပ်ခြင်း၊ သိုလှောင် ထိန်းသိမ်းခြင်း၊ သုတေသနပြုလုပ်ခြင်းနှင့် လက်ဝယ်ထားပြီး အသုံးပြုခြင်းတို့ကို လည်းကောင်း၊ ခွင့်ပြုချက်

မရှိဘဲ ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကို အသုံးပြု၍ ကုန်ပစ္စည်း ထုတ်လုပ်ခြင်းကိုလည်းကောင်း၊ ဥပဒေအရ ခွင့်ပြုချက်မရှိဘဲ အသုံးပြုခြင်းဖြစ်သည် ဟု မှတ်ယူ၍ ဥပဒေပုဒ်မ ၁၆၊ ပုဒ်မခွဲ (ခ) အရ အရေးယူမည်။

၆၁။ ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းကို ဤနည်းဥပဒေများနှင့်အညီ ခွင့်ပြုချက်မရှိဘဲ ပြည်ပမှတင်သွင်းခြင်း၊ ပြည်ပသို့တင်ပို့ခြင်း၊ ပြည်ပနိုင်ငံ တစ်ခုမှတစ်ခုသို့ မြန်မာ နိုင်ငံမှ တစ်ဆင့် ဖြတ်သန်း၍သယ်ယူပို့ဆောင်ခြင်းတို့ကို ဥပဒေအရ ခွင့်ပြုချက်မရှိဘဲ သယ်ယူပို့ဆောင်ခြင်းဖြစ်သည်ဟု မှတ်ယူ၍ ဥပဒေပုဒ်မ ၁၆၊ ပုဒ်မခွဲ (ခ) အရအရေး ယူမည်။

အခန်း (၁၄)

အထွေထွေ

၆၂။ အောက်ပါ ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းများ၊ ယင်းတို့နှင့် ပြုပြင်ဖော်စပ်ရောနှော ထုတ်လုပ်ထားသည့် ဆေးဝါးများ၊ ဒြပ်ပေါင်းများနှင့်စပ်လျဉ်း၍ ဤနည်းဥပဒေများ အရ ထောက်ခံချက် သို့မဟုတ် ခွင့်ပြုချက်ရယူရန်မလို။ သို့ရာတွင် မူးယစ်ဆေးဝါး နှင့် စိတ်ကို ပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးများထုတ်လုပ်ရာတွင် အသုံးပြုပါက မူးယစ်ဆေး ဝါးနှင့် စိတ်ကိုပြောင်းလဲစေသောဆေးဝါးများဆိုင်ရာဥပဒေအရ အရေးယူခြင်း ခံရ မည်-

- (က) ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာနက အမိန့်ကြော်ငြာစာ ထုတ်ပြန်၍ သတ်မှတ်ထားသည့် ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်း တစ်မျိုးမျိုးနှင့် ဖော်စပ်ထုတ်လုပ်ထားပြီး ဆေးကုသရာ၌ အသုံးပြုသောဆေးဝါးများ၊
- (ခ) အလွယ်တကူဓာတ်ခွဲ ထုတ်လုပ်၍ ပြန်လည်အသုံးမပြုနိုင်သည့် ထိန်းချုပ် ဓာတုပစ္စည်း တစ်မျိုးမျိုး၏ ဒြပ်ပေါင်းများ၊ (ဥပမာ) ထိန်းချုပ် ဓာတုပစ္စည်း တစ်မျိုးမျိုး ဖြင့်ပြုပြင်၊ ထုတ်လုပ်ထားသည့် ဘက်ထရီ အက်စစ်၊ အလှဆီ၊ အမွှေးနံ့သာ၊ ရေမွှေး၊ ဆပ်ပြာမွှေး၊ ဆိုးဆေး၊ ချေးချွတ်ဆေး၊ သုတ်ဆေး၊ ဓာတ်မြေဩဇာ စသည့် အများ ပြည်သူ အိမ်သုံး၊ လူသုံး၊ လုပ်ငန်းသုံး ကုန်ပစ္စည်းများ၊
- (ဂ) အောက်ပါအလေးချိန်ပမာဏ သို့မဟုတ်အရေအတွက်နှင့်အောက်ရှိသော အများ ပြည်သူ အိမ်သုံး၊ လူသုံး၊ လုပ်ငန်းသုံးဖြစ်သည့် ထိန်းချုပ်ဓာတု ပစ္စည်းများ-
 - (၁) အက်စစ်တစ် အင် ဟိုက်ဒရိုက် - ၁၀ လီတာ
 - (၂) ပိုတက်စီယမ် ပါမင်းဂနိုတ် - ၅ ကီလိုဂရမ်
 - (၃) အက်စီတုန်း - ၁၀ လီတာ
 - (၄) အီသိုင်းလ် အီသာ သို့မဟုတ် ဒိုင်အီသိုင်းလ် အီသာ - ၁၀ လီတာ
 - (၅) ဟိုက်ဒရို ကလိုရစ်အက်စစ် - ၅၀ လီတာ

(၆) ဆာလ်ဖြူရစ် အက်စစ် - ၅၀ လီတာ

(၇) တော်လူအင်း - ၁၀ လီတာ

(ဃ) ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာန၏အမိန့်၊ ညွှန်ကြားချက်နှင့် အညီ မှတ်ပုံတင် လက်မှတ်ရ ဆရာဝန်နှင့်လူနာများက ဝယ်ယူသုံးစွဲခြင်း၊ လက်ဝယ် ထားခြင်း၊ သယ်ယူပို့ဆောင်ခြင်း ပြုသည့် ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းများ။

၆၃။ ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်း ကြီးကြပ်ရေးကော်မတီသည် ပြည်နယ်၊ တိုင်း၊ ခရိုင်နှင့် မြို့နယ် မူးယစ်ဆေးဝါး နှင့် စိတ်ကိုပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးများ အန္တရာယ် တားဆီး ကာကွယ်ရေး အဖွဲ့တို့က တင်ပြသည့်အချက် များကိုလည်းကောင်း၊ စစ်ဆေး ရေးအဖွဲ့များက တင်ပြသည့် ရှာဖွေသိမ်းဆည်းရမိသည့် အချက်များကိုလည်းကောင်း၊ ခွင့်ပြုချက်ရရှိသူများ၏ တင်ပြချက် များ နှင့်အခြားသောနည်းလမ်းဖြင့်ရရှိသော သတင်းအချက်အလက်များကိုလည်းကောင်း အခြေခံ၍ အောက်ပါအချက်အလက် များကို ဖော်ပြပြီး သတ်မှတ်သည့်အတိုင်း မူးယစ် ဗဟိုအဖွဲ့ သို့ တင်ပြရမည်-

(က) ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်း ရှာဖွေ ဖမ်းဆီးခြင်းနှင့် စပ်လျဉ်း၍ -

(၁) ရှာဖွေသိမ်းဆည်းရမိသော ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်း အမျိုးအမည်၊ တံဆိပ် အမှတ်အသား၊ ထုတ်ပိုးပုံ၊ အထုပ်အရေအတွက်၊ တစ်ယူနစ်အလေးချိန် ပမာဏ၊ စုစုပေါင်းအလေးချိန်၊

(၂) ထုတ်လုပ်သည့် ပင်ရင်းနိုင်ငံ၊

(၃) ရှာဖွေသိမ်းဆည်းခြင်းခံရသည့် ပြစ်မှုကျူးလွန်သူ အမည်၊

(၄) ရှာဖွေသိမ်းဆည်းသည့် နေ့ရက်နှင့် နေရာဒေသ၊

(၅) တရားမဝင်သော လမ်းကြောင်းသို့ ပြောင်းလဲ၍ အလွဲ အသုံးပြု သည့်ကိစ္စ အလွဲအသုံးပြုသည့် နည်းလမ်းနှင့် တရားမဝင် ထုတ်လုပ်မှု (ရှိလျှင်) အကျိုးအကြောင်းဖော်ပြချက်၊

(၆) မြန်မာနိုင်ငံမှတစ်ဆင့် ဖြတ်သန်း၍ သယ်ယူပို့ဆောင်ခြင်း (ဖြစ်လျှင်) တင်သွင်းသည့် နိုင်ငံ၊ တင်ပို့သည့်နိုင်ငံ၊ တင်သွင်း၊တင်ပို့သည့် ဆိပ်ကမ်း လေဆိပ်၊နယ်စပ်ကုန်သွယ်ရေး စခန်းအမည်၊ တင်သွင်းသူ၊ တင်ပို့သူ အမည် နှင့်လိပ်စာ၊

(၇) ဖမ်းဆီးရမိသော ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်းနှင့်အတူ သိမ်းဆည်း ရမိသော မူးယစ်ဆေးဝါး နှင့် စိတ်ကိုပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးအမျိုးအမည်၊ အလေးချိန် ပမာဏ။

(ခ) ထောက်ခံချက်၊ ခွင့်ပြုချက်ဖြင့် ပြည်ပမှတင်သွင်းသည့်၊ ပြည်ပသို့ တင်ပို့သည့် သို့မဟုတ် မြန်မာနိုင်ငံကို ဖြတ်သန်းသယ်ယူပို့ဆောင်သည့် ထိန်းချုပ်ဓာတု ပစ္စည်း နှင့် စပ်လျဉ်း၍ -

(၁) တင်သွင်း၊ တင်ပို့သည့် ထိန်းချုပ်ဓာတုပစ္စည်း အမျိုးအမည်၊ တံဆိပ် အမှတ်အသား၊ ထုပ်ပိုးပုံ၊ အထုပ်အရေအတွက်၊ တစ်ယူနစ် အလေးချိန် ပမာဏ၊ စုစုပေါင်းအလေးချိန်၊

(၂) တင်သွင်း၊ တင်ပို့သည့်နိုင်ငံ နှင့် ဆိပ်ကမ်း၊ လေဆိပ်၊ နယ်စပ် ကုန်သွယ်ရေးစခန်းအမည်၊

(၃) ထုတ်လုပ်သည့် ပင်ရင်းနိုင်ငံအမည်၊

(၄) တင်သွင်း၊ တင်ပို့သောလုပ်ငန်း၊ ဌာန၊ ကုမ္ပဏီ၊ အဖွဲ့အစည်း၊ ပုဂ္ဂိုလ် အမည်၊ ရာထူးနှင့် လိပ်စာ၊

(၅) သယ်ယူပို့ဆောင်မည့် ယာဉ် အမျိုးအစား၊ ခရီးစဉ်အမှတ်၊

(၆) တင်သွင်း၊ တင်ပို့မည့် နေ့ရက်၊

(၇) ပြည့်နိုင်ငံ တစ်ခုခု၏ လွတ်လပ်သော ကုန်သွယ်ရေးဇုန်နှင့် အကောက်ခွန် မဲ့ဆိပ်ကမ်းများ၊ လေဆိပ်များ၊ နယ်စပ်ကုန်သွယ် ရေးစခန်းများမှ တင်သွင်းခြင်း၊ တစ်ဆင့်တင်သွင်းခြင်း၊ တစ်ထောက် ရပ်နားခြင်း၊ နိုင်ငံဖြတ်ကျော်ခြင်းဖြစ်လျှင် ယင်းနိုင်ငံဇုန်၊ ဆိပ်ကမ်း၊ လေဆိပ်နှင့် နယ်စပ်ကုန်သွယ်ရေး စခန်း၊

(၈) တစ်ဆင့် တင်သွင်းသည့်နိုင်ငံ၊ တစ်ထောက်နားသည့်နိုင်ငံ၊ ဖြတ်ကျော် သည့်နိုင်ငံ (ရှိလျှင်) ထိုနိုင်ငံ အမည်၊ ထိုနိုင်ငံသို့ ဆိုက်ရောက်မည့် နေ့ရက်၊ ဆိပ်ကမ်း၊ လေဆိပ် နှင့် နယ်စပ်ကုန်သွယ်ရေးစခန်း၊ ထိုနိုင်ငံမှ ထွက်ခွာမည့်နေ့ရက်၊ ဆိပ်ကမ်း၊ လေဆိပ်နှင့် နယ်စပ်ကုန်သွယ်ရေး စခန်း။

၆၄။ (က) ပြည်ထဲရေးဝန်ကြီးဌာနသည် ဤနည်းဥပဒေများအရ ထိန်းချုပ်ဓာတု ပစ္စည်းနှင့် စပ်လျဉ်း၍ ထောက်ခံချက်နှင့် ခွင့်ပြုချက်တို့ ထုတ်ပေးခြင်း အတွက် ပေးဆောင် ရမည့် အခကြေးငွေနှင့် ခွင့်ပြုချက် သက်တမ်း တိုးမြှင့်ခ တို့ကိုသတ်မှတ်ရမည်။

(ခ) ဤနည်းဥပဒေများအရ ထောက်ခံချက် သို့မဟုတ် ခွင့်ပြုချက်နှင့် ခွင့်ပြုချက် သက်တမ်းတိုးမြှင့် ခွင့်ရရှိသူတို့သည် နည်းဥပဒေခွဲ (က) အရ သတ်မှတ်ထား သော အခကြေးငွေများကိုပေးဆောင်ရမည်။

၆၅။ မူးယစ်ဗဟိုအဖွဲ့သည် နည်းဥပဒေ ၅၁ ပါ လုပ်ငန်းကိစ္စ တစ်ခုခုနှင့်စပ်လျဉ်း၍ အစိုးရ
ဌာန၊ အဖွဲ့အစည်း တစ်ခုခုအား ခွင့်ပြုချက်ရယူရန် လျှောက်ထားခြင်းမှ စည်းကမ်း ချက်များ
သတ်မှတ်၍ ကင်းလွတ်ခွင့်ပြုနိုင်သည်။

(ပုံ)

ဗိုလ်မှူးကြီး တင်လှိုင်

ဝန်ကြီး

ပြည်ထဲရေးဝန်ကြီးဌာန