

ပြည်ထောင်စုသမ္မတမြန်မာနိုင်ငံတော်အစိုးရ
စိုက်ပျိုးရေး၊ မွေးမြူရေးနှင့် ဆည်မြောင်းဝန်ကြီးဌာန

မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာန

ညွှန်ကြားချက်အမှတ် ၂ / ၂၀၂၄

၁၃၈၅ ခုနှစ်၊ တပို့တွဲလပြည့်ကျော် ၁၃ ရက်

(၂၀၂၄ ခုနှစ် မတ်လ ၈ ရက်)

ပြည်တွင်း၌ တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်းလုပ်ငန်းနှင့်စပ်လျဉ်း၍
လိုက်နာဆောင်ရွက်ရန်ညွှန်ကြားချက်

မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာနသည် ပြည်တွင်း၌ တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်း လုပ်ငန်းနှင့်စပ်လျဉ်း၍ တိရစ္ဆာန်ကျန်းမာရေးနှင့် မွေးမြူရေးလုပ်ငန်းဖွံ့ဖြိုးတိုးတက်ရေး ဥပဒေ ပုဒ်မ ၅၅ ပုဒ်မခွဲ(ဂ)အရ အပ်နှင်းထားသော လုပ်ပိုင်ခွင့်ကိုကျင့်သုံးပြီး စိုက်ပျိုးရေး၊ မွေးမြူရေးနှင့် ဆည်မြောင်းဝန်ကြီးဌာန၏ သဘောတူညီချက်ဖြင့် ဤညွှန်ကြားချက်ကို ထုတ်ပြန်လိုက်သည်။

၁။ တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးများကို ဖြန့်ဖြူးရောင်းချလိုသူသည် ခွင့်ပြုလက်မှတ်ရရှိရန် သက်ဆိုင်ရာ မြို့နယ်မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာနမှူးထံ သတ်မှတ်ထားသော လျှောက်လွှာပုံစံဖြင့် အောက်ပါ အထောက်အထားများ ပူးတွဲလျှောက်ထားရမည်-

- (က) လုပ်ငန်းဌာန၏ တည်နေရာ၊ အဆောက်အအုံနှင့် မြေနေရာ အခင်းအကျင်း အတိုင်းအတာ၊ အကျယ်အဝန်း၊
- (ခ) လုပ်ငန်းတွင် အသုံးပြုမည့် ပစ္စည်းကိရိယာများစာရင်း၊
- (ဂ) ဖြန့်ဖြူးရောင်းချမည့် တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါး အမျိုးအစားများစာရင်း၊
- (ဃ) ကြီးကြပ်ဆောင်ရွက်မည့်သူစာရင်း၊ ယင်းတို့၏ ပညာအရည်အချင်းနှင့် လုပ်ငန်း တာဝန်များ၊
- (င) ဝန်ထမ်းစာရင်း၊ ယင်းတို့၏ ပညာအရည်အချင်းနှင့် လုပ်ငန်းတာဝန်များ၊

(စ) တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါး ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်းနှင့်စပ်လျဉ်း၍ တိရစ္ဆာန်ကျန်းမာရေးနှင့် မွေးမြူရေးလုပ်ငန်းဖွံ့ဖြိုးတိုးတက်ရေးဥပဒေနှင့် ယင်းဥပဒေအရ ထုတ်ပြန်ထားသော နည်းဥပဒေများ၊ လုပ်ထုံးလုပ်နည်းများ၊ အမိန့်ကြော်ငြာစာ၊ အမိန့်နှင့် ညွှန်ကြားချက်များကို လိုက်နာမည်ဖြစ်ကြောင်း ကတိဝန်ခံချက်။

၂။ တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်းလုပ်ငန်း ခွင့်ပြုလက်မှတ်လျှောက်ထားသူသည်-

(က) မြန်မာနိုင်ငံအတွင်းနေထိုင်သူဖြစ်ရမည်။ နိုင်ငံခြားကုမ္ပဏီ ဖြစ်ပါက ပြည်တွင်းတွင် နေထိုင်သော တရားဝင် ကိုယ်စားလှယ်ဖြစ်ရမည်။ ဖက်စပ်ကော်ပိုရေးရှင်း သို့မဟုတ် အခြားအလားတူကော်ပိုရေးရှင်းဖြစ်ပါက သက်ဆိုင်ရာကော်ပိုရေးရှင်း၏ တရားဝင် ကိုယ်စားလှယ်ဖြစ်ရမည်။

(ခ) အသက် ၂၀ ပြည့်ပြီးသူ ဖြစ်ရမည်။

(ဂ) စိတ်ပေါ့သွပ်သူမဖြစ်စေရ။

(ဃ) တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးဆိုင်ရာကိစ္စရပ်များနှင့်စပ်လျဉ်း၍ တိရစ္ဆာန် ကျန်းမာရေးနှင့် မွေးမြူရေးလုပ်ငန်းဖွံ့ဖြိုးတိုးတက်ရေးဥပဒေအရ အပြစ်ပေး ခံရဖူးသူ မဖြစ်စေရ။

(င) မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့် စိတ်ကိုပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးများသုံးစွဲသူ သို့မဟုတ် မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့် စိတ်ကိုပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးများဆိုင်ရာ ဥပဒေအရ ပြစ်မှု ထင်ရှားစီရင်ခြင်း ခံရဖူးသူ မဖြစ်စေရ။

(စ) အကျင့်စာရိတ္တကောင်းမွန်သူဖြစ်ရမည်။

၃။ တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါး ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်းလုပ်ငန်းကို တစ်ခုထက်ပို၍ ဆောင်ရွက်လိုပါက လုပ်ငန်းတစ်ခုစီအတွက် ခွင့်ပြုလက်မှတ်တစ်ခုစီ လျှောက်ထားရမည်။

၄။ မြို့နယ်မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာနမှူးသည် အပိုဒ် ၁ အရ လျှောက်ထားချက်ကို လက်ခံရရှိပါက လျှောက်လွှာနှင့်အတူ ပူးတွဲပါရှိရမည့် အထောက်အထားများ ပြည့်စုံမှန်ကန်မှု ရှိ မရှိ စိစစ်၍ အောက်ပါအတိုင်းဆောင်ရွက်ရမည်-

(က) တိရစ္ဆာန်သုံးကုသဆေး လက်လီရောင်းချသည့် လုပ်ငန်းအတွက် လျှောက်ထားခြင်းဖြစ်ပါက သတ်မှတ်ချက်များနှင့်အညီ စိစစ်၍ ခွင့်ပြုခြင်း သို့မဟုတ် ငြင်းပယ်

ခြင်း ပြုနိုင်သည်။ ခွင့်ပြုပါက သတ်မှတ်ထားသည့် အခကြေးငွေကို ပေးသွင်းစေပြီး လျှောက်ထားသူအား ခွင့်ပြုလက်မှတ်ထုတ်ပေးရမည်။

- (ခ) တိရစ္ဆာန်သုံးကုသဆေး လက်ကားရောင်းချခြင်း၊ တိရစ္ဆာန်သုံး ကာကွယ်ဆေးနှင့် ကုသဆေးများ လက်လီ လက်ကားရောင်းချခြင်း၊ တိရစ္ဆာန်အတွက် ရောဂါရှာဖွေရန်၊ သုတေသနပြုရန်၊ အာဟာရဖြည့်စွက်ရန်၊ သန္ဓေတားရန်၊ ခွဲစိတ်ရန် သို့မဟုတ် ဇီဝကမ္မဖြစ်စဉ် မြှင့်တင်ပေးရန်အတွက် အသုံးပြုသည့် တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးများ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်းလုပ်ငန်းနှင့် တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါး ထုတ်လုပ်ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်းလုပ်ငန်းအတွက် လျှောက်ထားခြင်းဖြစ်ပါက သဘောထားမှတ်ချက်ဖြင့် သက်ဆိုင်ရာ ခရိုင်မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာနမှူးထံ ဆက်လက်တင်ပြရမည်။

၅။ ခရိုင်မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာနမှူးသည် အပိုဒ် ၄ အပိုဒ်ခွဲ (ခ) အရ တင်ပြချက်ကို လက်ခံရရှိပါက အောက်ပါအတိုင်း ဆောင်ရွက်ရမည်-

- (က) တိရစ္ဆာန်သုံးကုသဆေး လက်ကားရောင်းချခြင်းလုပ်ငန်းအတွက် လျှောက်ထားခြင်းဖြစ်ပါက သတ်မှတ်ချက်များနှင့်အညီ စိစစ်၍ ခွင့်ပြုခြင်း သို့မဟုတ် ငြင်းပယ်ခြင်း ပြုနိုင်သည်။ ခွင့်ပြုပါက သတ်မှတ်ထားသည့် အခကြေးငွေကို ပေးသွင်းစေပြီး လျှောက်ထားသူအား ခွင့်ပြုလက်မှတ်ထုတ်ပေးရမည်။
- (ခ) တိရစ္ဆာန်သုံးကာကွယ်ဆေးနှင့် ကုသဆေးများလက်လီလက်ကားရောင်းချခြင်း၊ တိရစ္ဆာန်အတွက် ရောဂါရှာဖွေရန်၊ သုတေသနပြုရန်၊ အာဟာရဖြည့်စွက်ရန်၊ သန္ဓေတားရန်၊ ခွဲစိတ်ရန် သို့မဟုတ် ဇီဝကမ္မဖြစ်စဉ် မြှင့်တင်ပေးရန်အတွက် အသုံးပြုသည့် တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးများဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်းလုပ်ငန်းနှင့် တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါး ထုတ်လုပ်ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်းလုပ်ငန်းအတွက် လျှောက်ထားခြင်းဖြစ်ပါက သဘောထားမှတ်ချက်ဖြင့် သက်ဆိုင်ရာ တိုင်းဒေသကြီး သို့မဟုတ် ပြည်နယ် သို့မဟုတ် ပြည်ထောင်စုနယ်မြေ မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာနမှူးထံ ဆက်လက်တင်ပြရမည်။

၆။ သက်ဆိုင်ရာ တိုင်းဒေသကြီး သို့မဟုတ် ပြည်နယ် သို့မဟုတ် ပြည်ထောင်စုနယ်မြေ မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာနမှူးသည် အပိုဒ် ၅ အပိုဒ်ခွဲ (ခ) အရ တင်ပြချက်ကို လက်ခံရရှိပါက အောက်ပါအတိုင်း ဆောင်ရွက်ရမည်-

(က) တိရစ္ဆာန်သုံး ကာကွယ်ဆေးနှင့် ကုသဆေးများ လက်လီ လက်ကားရောင်းချခြင်း၊ တိရစ္ဆာန်အတွက် ရောဂါရှာဖွေရန်၊ သုတေသနပြုရန်၊ အာဟာရဖြည့်စွက်ရန်၊ သန္ဓေတားရန်၊ ခွဲစိတ်ရန် သို့မဟုတ် ဇီဝကမ္မဖြစ်စဉ် မြှင့်တင်ပေးရန်အတွက် အသုံးပြုသည့် တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးများ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်းလုပ်ငန်းအတွက် လျှောက်ထားခြင်းဖြစ်ပါက သတ်မှတ်ချက်များနှင့်အညီ စိစစ်၍ခွင့်ပြုခြင်း သို့မဟုတ် ငြင်းပယ်ခြင်း ပြုနိုင်သည်။ ခွင့်ပြုပါက သတ်မှတ်ထားသည့် အခကြေးငွေကို ပေးသွင်းစေပြီး လျှောက်ထားသူအား ခွင့်ပြုလက်မှတ် ထုတ်ပေးရမည်။

(ခ) တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါး ထုတ်လုပ်ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်း လုပ်ငန်းအတွက် လျှောက် ထားခြင်းဖြစ်ပါက သဘောထားမှတ်ချက်ဖြင့် မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာန၊ ညွှန်ကြားရေးမှူးချုပ်ထံ ဆက်လက်တင်ပြရမည်။

၇။ မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာန၊ ညွှန်ကြားရေးမှူးချုပ်သည် အပိုဒ် ၆ အပိုဒ်ခွဲ (ခ) အရ တင်ပြချက်ကို လက်ခံရရှိပါက ခွင့်ပြုလက်မှတ်လျှောက်ထားခြင်းကို စိစစ်ပြီးနောက် ခွင့်ပြုခြင်း သို့မဟုတ် ငြင်းပယ်ခြင်း ပြုနိုင်သည်။ ခွင့်ပြုပါက သတ်မှတ်ထားသည့် အခကြေးငွေကို ပေးသွင်း စေပြီး လျှောက်ထားသူအား ခွင့်ပြုလက်မှတ်ထုတ်ပေးရမည်။

၈။ ခွင့်ပြုလက်မှတ်ငြင်းပယ်ခြင်းခံရသူသည် လိုအပ်ချက်များကို ပြည်စုံအောင် ဆောင်ရွက်ပြီး ခွင့်ပြုလက်မှတ်ထုတ်ပေးရန် သက်ဆိုင်ရာမြို့နယ် မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာနမှူးထံ ပြန်လည် လျှောက်ထားနိုင်သည်။

၉။ မြို့နယ် မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာနမှူးသည် အပိုဒ် ၈ အရ ပြန်လည်လျှောက်ထား ချက်ကို လက်ခံရရှိပါက အောက်ပါအတိုင်း ဆောင်ရွက်ရမည်-

(က) တိရစ္ဆာန်သုံးကုသဆေး လက်လီရောင်းချသည့် လုပ်ငန်းအတွက် လျှောက်ထား ခြင်းဖြစ်ပါက သတ်မှတ်ချက်များနှင့်အညီစိစစ်၍ ခွင့်ပြုခြင်း သို့မဟုတ် ငြင်းပယ်ခြင်း

ပြုနိုင်သည်။ ခွင့်ပြုပါက သတ်မှတ်ထားသည့် အခကြေးငွေကို ပေးသွင်းစေပြီး လျှောက်ထားသူအား ခွင့်ပြုလက်မှတ် ထုတ်ပေးရမည်။

- (ခ) တိရစ္ဆာန်သုံးကုသဆေး လက်ကားရောင်းချခြင်း၊ တိရစ္ဆာန်သုံးကာကွယ်ဆေးနှင့် ကုသဆေးများလက်လီ လက်ကားရောင်းချခြင်း၊ တိရစ္ဆာန်အတွက် ရောဂါရှာဖွေရန်၊ သုတေသနပြုရန်၊ အာဟာရဖြည့်စွက်ရန်၊ သန္ဓေတားရန်၊ ခွဲစိတ်ရန် သို့မဟုတ် ဇီဝကမ္မဖြစ်စဉ် မြှင့်တင်ပေးရန်အတွက် အသုံးပြုသည့် တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးများ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်းလုပ်ငန်းနှင့် တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါး ထုတ်လုပ်ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်းလုပ်ငန်းအတွက် လျှောက်ထားခြင်းဖြစ်ပါက သဘောထားမှတ်ချက်ဖြင့် သက်ဆိုင်ရာ ခရိုင်မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေး ဦးစီးဌာနမှူးထံ ဆက်လက်တင်ပြရမည်။

၁၀။ ခရိုင်မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာနမှူးသည် အပိုဒ် ၉ အပိုဒ်ခွဲ (ခ) အရ တင်ပြချက်ကို လက်ခံရရှိပါက အောက်ပါအတိုင်း ဆောင်ရွက်ရမည်-

- (က) တိရစ္ဆာန်သုံးကုသဆေး လက်ကားရောင်းချခြင်း လုပ်ငန်းအတွက် လျှောက်ထားခြင်းဖြစ်ပါက သတ်မှတ်ချက်များနှင့်အညီ စိစစ်၍ ခွင့်ပြုခြင်း သို့မဟုတ် ငြင်းပယ်ခြင်း ပြုနိုင်သည်။ ခွင့်ပြုပါက သတ်မှတ်ထားသည့် အခကြေးငွေကို ပေးသွင်းစေပြီး လျှောက်ထားသူအား ခွင့်ပြုလက်မှတ် ထုတ်ပေးရမည်။
- (ခ) တိရစ္ဆာန်သုံးကာကွယ်ဆေးနှင့်ကုသဆေးများ လက်လီ လက်ကားရောင်းချခြင်း၊ တိရစ္ဆာန်အတွက် ရောဂါရှာဖွေရန်၊ သုတေသနပြုရန်၊ အာဟာရဖြည့်စွက်ရန်၊ သန္ဓေတားရန်၊ ခွဲစိတ်ရန် သို့မဟုတ် ဇီဝကမ္မဖြစ်စဉ် မြှင့်တင်ပေးရန်အတွက် အသုံးပြုသည့် တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးများ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်းလုပ်ငန်း သို့မဟုတ် တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါး ထုတ်လုပ်ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်းလုပ်ငန်းအတွက် လျှောက်ထားခြင်းဖြစ်ပါက သဘောထားမှတ်ချက်ဖြင့် သက်ဆိုင်ရာ တိုင်းဒေသကြီး သို့မဟုတ် ပြည်နယ် သို့မဟုတ် ပြည်ထောင်စုနယ်မြေ မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာနမှူးထံ ဆက်လက်တင်ပြရမည်။

၁၁။ သက်ဆိုင်ရာ တိုင်းဒေသကြီး သို့မဟုတ် ပြည်နယ် သို့မဟုတ် ပြည်ထောင်စုနယ်မြေ မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာနမှူးသည် အပိုဒ် ၁၀ အပိုဒ်ခွဲ (ခ) အရ တင်ပြချက်ကို လက်ခံရရှိ ပါက အောက်ပါအတိုင်း ဆောင်ရွက်ရမည်-

(က) တိရစ္ဆာန်သုံးကာကွယ်ဆေးနှင့်ကုသဆေးများ လက်လီ လက်ကားရောင်းချခြင်း၊ တိရစ္ဆာန်အတွက် ရောဂါရှာဖွေရန်၊ သုတေသနပြုရန်၊ အာဟာရဖြည့်စွက်ရန်၊ သန္ဓေတားရန်၊ ခွဲစိတ်ရန် သို့မဟုတ် ဇီဝကမ္မဖြစ်စဉ် မြှင့်တင်ပေးရန်အတွက် အသုံးပြုသည့် တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးများ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်းလုပ်ငန်းအတွက် လျှောက်ထားခြင်းဖြစ်ပါက သတ်မှတ်ချက်များနှင့်အညီ စိစစ်၍ ခွင့်ပြုခြင်း သို့မဟုတ် ငြင်းပယ်ခြင်း ပြုနိုင်သည်။ ခွင့်ပြုပါက သတ်မှတ်ထားသည့် အခကြေးငွေကို ပေးသွင်းစေပြီး လျှောက်ထားသူအား ခွင့်ပြုလက်မှတ်ထုတ်ပေးရမည်။

(ခ) တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါး ထုတ်လုပ်ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်း လုပ်ငန်းအတွက် လျှောက် ထားခြင်းဖြစ်ပါက သဘောထားမှတ်ချက်ဖြင့် မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာန၊ ညွှန်ကြားရေးမှူးချုပ်ထံ ဆက်လက်တင်ပြရမည်။

၁၂။ မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာန၊ ညွှန်ကြားရေးမှူးချုပ်သည် အပိုဒ် ၁၁ အပိုဒ်ခွဲ (ခ) အရ တင်ပြချက် ကို လက်ခံရရှိပါက ခွင့်ပြုလက်မှတ် လျှောက်ထားခြင်းကို စိစစ်ပြီးနောက် ခွင့်ပြုခြင်း သို့မဟုတ် ငြင်းပယ်ခြင်း ပြုနိုင်သည်။ ခွင့်ပြုပါက သတ်မှတ်ထားသည့် အခကြေးငွေကို ပေးသွင်း စေပြီး လျှောက်ထားသူအား ခွင့်ပြုလက်မှတ်ထုတ်ပေးရမည်။

၁၃။ တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါး ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်းလုပ်ငန်း ခွင့်ပြုလက်မှတ်၏ သက်တမ်းသည် စတင်ထုတ်ပေးသည့်နေ့မှစ၍ တစ်နှစ်ဖြစ်သည်။

၁၄။ တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါး ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်းလုပ်ငန်း ခွင့်ပြုလက်မှတ်ရရှိသူသည် အောက်ပါ တို့ကို လိုက်နာဆောင်ရွက်ရမည်-

- (က) ခွင့်ပြုလက်မှတ်ပါ စည်းကမ်းချက်များကို လိုက်နာရမည်။
- (ခ) ဦးစီးဌာနက စစ်ဆေးအတည်ပြုထားသော တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးများကိုသာ ဖြန့်ဖြူး ရောင်းချရမည်။

- (ဂ) ဦးစီးဌာန၏ အခါအားလျော်စွာ စစ်ဆေးမှုကို ခံယူရမည်။
- (ဃ) အဆောက်အအုံများ၊ အသုံးအဆောင်ပစ္စည်းများကို ပိုးသတ်သန့်စင်ခြင်းနှင့် စပ်လျဉ်း၍ ဦးစီးဌာန၏ ညွှန်ကြားချက်အတိုင်း လိုက်နာဆောင်ရွက်ရမည်။
- (င) လုပ်ငန်းခွင်ဧရိယာကို ပုံမှန်သန့်ရှင်းရေးဆောင်ရွက်ရမည်။
- (စ) ဖြန့်ဖြူးရောင်းချမှုဆိုင်ရာ မှတ်တမ်းများကို အနည်းဆုံး တစ်နှစ် ထိန်းသိမ်းထားရှိရမည်။
- (ဆ) တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါး အရည်အသွေးနှင့်အာနိသင် ပျက်စီးခြင်း မရှိစေရန် သိုလှောင်နိုင်သော စနစ် စီမံထားရှိရမည်။
- (ဇ) ထိန်းချုပ်ဆေးဝါး၊ မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့် စိတ်ကိုပြောင်းလဲစေသော တိရစ္ဆာန်သုံး ဆေးဝါးများကို ခိုးယူခံရခြင်းမှလည်းကောင်း၊ အလွဲသုံးစား ပြုခံရခြင်းမှလည်းကောင်း ကာကွယ်နိုင်ရန် သီးသန့်ခန်းတွင် အထူးသိမ်းဆည်းရမည်။
- (ဈ) တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးများ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချရာတွင် တိရစ္ဆာန်ဆေးကုဆရာဝန်၏ ညွှန်ကြားချက်ဖြင့်သာ သုံးစွဲရမည့်ဆေးဝါးများကို မှတ်ပုံတင်ရရှိပြီးသော တိရစ္ဆာန်ဆေးကုဆရာဝန်တစ်ဦးဦး၏ ဆေးညွှန်းစာပါရှိမှသာ ရောင်းချရမည်။
- (ည) မိမိဖြန့်ဖြူးရောင်းချသည့် တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးသည် ဘေးဥပါဒ်ပေးနိုင်ကြောင်း သိရှိသတိပြုမိပါက မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာနသို့ ချက်ချင်းအကြောင်းကြားရမည်။
- (ဋ) တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးသည် ဘေးဥပါဒ်ပေးကြောင်း၊ အရည်အသွေးအာနိသင်တို့နှင့် စပ်လျဉ်းသည့်အသေးစိတ်သတ်မှတ်ချက်များနှင့် ကိုက်ညီမှုမရှိကြောင်းတို့ကို သိရှိသတိပြုမိပါက သို့မဟုတ် မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာန၊ တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးထုတ်လုပ်သူ သို့မဟုတ် တင်သွင်းသူက ယင်းသို့ဖြစ်သည်ဟု အကြောင်းကြားလာပါက သက်ဆိုင်ရာ တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးအား ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်းမှ ချက်ချင်းရပ်ဆိုင်းခြင်း၊ ဈေးကွက်မှ ပြန်လည်သိမ်းယူခြင်း ပြုလုပ်ရမည့်အပြင် မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာနက ညွှန်ကြားသည့်အတိုင်း လိုက်နာဆောင်ရွက်ရမည်။

၁၅။ တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါး ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်းလုပ်ငန်း ခွင့်ပြုလက်မှတ်ရရှိသူသည် ဤညွှန်ကြားချက်ကို လိုက်နာရန်ပျက်ကွက်ပါက တိရစ္ဆာန်ကျန်းမာရေးနှင့် မွေးမြူရေးလုပ်ငန်း ဖွံ့ဖြိုးတိုးတက်ရေးဥပဒေအရ အရေးယူခြင်းခံရမည်။



ဒေါက်တာရဲထွန်းဝင်း
ညွှန်ကြားရေးမှူးချုပ်

စာအမှတ်၊ ညကခ/စမရ/ဥပဒေ/၂၀၂၄ (၀၇၁)

ရက်စွဲ၊ ၂၀၂၄ ခုနှစ်၊ မတ်လ ၈ ရက်

ဖြန့်ဝေခြင်း

ပြည်ထောင်စုနယ်မြေ(နေပြည်တော်)နှင့်

တိုင်းဒေသကြီး/ပြည်နယ်ဦးစီးဌာနမှူးများ(အားလုံး)

ခရိုင်ဦးစီးဌာနမှူးများ(အားလုံး)

မြို့နယ်ဦးစီးဌာနမှူးများ(အားလုံး)

မြန်မာနိုင်ငံမွေးမြူရေးလုပ်ငန်းအဖွဲ့ချုပ်

မြန်မာနိုင်ငံငါးလုပ်ငန်းအဖွဲ့ချုပ်

မိတ္ထူကို

ညီနောင်အသင်းအဖွဲ့များသို့ ဆက်လက် ဖြန့်ဝေ
ပေးပို့နိုင်ပါရန် မေတ္တာရပ်ခံချက်ဖြင့် ပေးပို့
အပ်ပါသည်။

ပြည်ထောင်စုဝန်ကြီးရုံး၊ စိုက်ပျိုးရေး၊ မွေးမြူရေးနှင့် ဆည်မြောင်းဝန်ကြီးဌာန

ညွှန်ကြားရေးမှူးချုပ်၊ အထွေထွေအုပ်ချုပ်ရေးဦးစီးဌာန

ညွှန်ကြားရေးမှူးချုပ်ရုံး၊ မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာန

ဒုတိယညွှန်ကြားရေးမှူးချုပ်(စီမံ၊ သုကျန်း၊ မွေးဖွံ့)၊ မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာန

ဌာနခွဲ(အားလုံး)၊ မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာန

လက်ခံစာတွဲ/မျှောစာတွဲ

သို့

ဦးစီးဌာနမှူး
မြို့နယ်မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာန
.....မြို့

အကြောင်းအရာ။ **တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါး ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်းလုပ်ငန်း ခွင့်ပြုလက်မှတ် လျှောက်ထားခြင်း**
ရက်စွဲ၊ ခုနှစ် လ ရက်

၁။ လျှောက်ထားသူ

- (က) အမည် |.....
- (ခ) မှတ်ပုံတင်အမှတ် |.....
- (ဂ) လိပ်စာအပြည့်အစုံ |.....
-
- (ဃ) ဖုန်း၊ အီးမေးလ် |.....

၂။ လုပ်ငန်းဆိုင်ရာအချက်အလက်များ

စဉ် အကြောင်းအရာ

- (က) အမည် |.....
- (ခ) စတင်ရောင်းချသည့် ရက်စွဲ |.....
- (ဂ) လိပ်စာအပြည့်အစုံ |.....
-
- (ဃ) ဖုန်း၊ အီးမေးလ် |.....
- (င) တင်သွင်းသည့်နိုင်ငံ |.....

၃။ **ဖြန့်ဖြူးရောင်းချမည့် တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးအမျိုးအစားများ**

စဉ်	အမျိုးအမည်	အမျိုးအစား
(က)
(ခ)
(ဂ)
(ဃ)
(င)

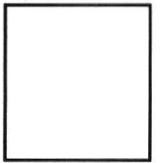
(မှတ်ချက်။ ။ လိုအပ်ပါက ပူးတွဲဖြင့် ဖော်ပြနိုင်သည်)

၄။ ယခင်ခွင့်ပြုလက်မှတ်အမှတ်၊.....

လျှောက်လွှာပါ အချက်အလက်များနှင့် ပူးတွဲတင်ပြသော အချက်အလက်များ ပြည့်စုံမှန်ကန်ကြောင်း ဝန်ခံပါသည်။

(လျှောက်ထားသူလက်မှတ်)
အမည်
မှတ်ပုံတင်အမှတ်

တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်းလုပ်ငန်း ခွင့်ပြုလက်မှတ်
Veterinary Medicinal Products Distribution Permit



- ၁။ လုပ်ငန်းအမည်၊
- ၂။ (က) ခွင့်ပြုလက်မှတ် အမှတ်၊
- (ခ) ထုတ်ပေးသည့် ရက်စွဲ၊
- ၃။ (က) ပိုင်ရှင်အမည်၊
- (ခ) အဘအမည်၊
- (ဂ) နိုင်ငံသား/နိုင်ငံခြားသား မှတ်ပုံတင်အမှတ်၊
- (ဃ) အခြားအလုပ်အကိုင်၊
- (င) နေရပ်လိပ်စာ၊
- (စ) စတင်ရောင်းချသည့်ရက်စွဲ၊
- ၄။ (က) ရောင်းချသည့်ဆေးအမျိုးအစားပေါင်း၊
- (ခ) ဝယ်ယူတင်သွင်းသည့်နိုင်ငံ၊
- ၅။ ပြည်တွင်း၌ပြန်လည်ထုတ်လုပ်ခြင်း
- ၆။ လုပ်ငန်းတည်နေရာ
- ၇။ (က) ရပ်ကွက်၊
- (ခ) မြို့နယ်၊
- (ဂ) ပြည်နယ်/ တိုင်း၊
- ၈။ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချသည့် ဒေသ၊
- ၉။ သက်တမ်းကာလ၊
- ၁၀။ သက်တမ်းကုန်ဆုံးရက်၊

အတည်ပြုထုတ်ပေးသူ

လက်မှတ် -

အမည် -

ရာထူး -

လိုက်နာရမည့် စည်းကမ်းချက်များ

၁။ ဆေးဝါး အရည်အသွေးစစ်ဆေးရေးဓာတ်ခွဲခန်း (Veterinary Assay Laboratory)တွင် အရည်အသွေး ပြည့်မီခြင်း ရှိ/မရှိ စစ်ဆေးပြီးသည့် တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးများကိုသာ ဖြန့်ဖြူး ရောင်းချရမည်။

၂။ တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးအမျိုးအစားအလိုက် ဖြန့်ဖြူးရောင်းချသည့်စာရင်းအား လစဉ်ပြုစု၍ သက်ဆိုင်ရာမြို့နယ် မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာနမှူးမှတစ်ဆင့် တိုင်းဒေသကြီး သို့မဟုတ် ပြည်နယ် သို့မဟုတ် ပြည်ထောင်စုနယ်မြေ မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာနမှူးသို့ ပေးပို့ တင်ပြ ရမည်။

၃။ မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာန၏ စစ်ဆေးမှုကို ခံယူရမည်။

၄။ လုပ်ငန်းတည်နေရာ သို့မဟုတ် ပိုင်ရှင်ပြောင်းလဲဆောင်ရွက်မည်ဆိုပါက ခွင့်ပြုလက်မှတ် အသစ် ထုတ်ပေးရန် ပြန်လည်လျှောက်ထားရမည်။

၅။ ဓာတ်ခွဲခန်းစမ်းသပ်ချက်များအရ မိမိရောင်းချသည့် ဆေးဝါးများတွင် မသင့်လျော်သော ဓာတ်ကြွင်း အာနိသင်များ၊ ပိုးသတ်ဆေးပါဝင်မှုများ၊ အခြားရောဂါနှင့်ဆက်စပ်သော ဘေးထွက် ဆိုးကျိုး(Side effect)များ တွေ့ရှိပါက ရောင်းချခွင့် ပိတ်ပင်ခြင်းခံရမည်။

၆။ မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာနက သတ်မှတ်ထားသည့် မှတ်တမ်းများကို ပြုစုထားရှိ၍ အနည်းဆုံး တစ်နှစ် ထိန်းသိမ်းထားရှိရမည်။

၇။ ခွင့်ပြုလက်မှတ်ရရှိသူသည် တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးရောင်းချခြင်းနှင့်စပ်လျဉ်း၍ တည်ဆဲ ဥပဒေ၊ နည်းဥပဒေများ၊ လုပ်ထုံးလုပ်နည်းများ၊ အမိန့်ကြော်ငြာစာ၊ အမိန့်၊ ညွှန်ကြားချက်များ နှင့်အညီ လိုက်နာဆောင်ရွက်ရမည်။

၈။ ခွင့်ပြုလက်မှတ် သက်တမ်းသည် တစ်နှစ် ဖြစ်ပြီး သက်တမ်း မကုန်ဆုံးမီ ရက်ပေါင်း ၃၀ ကြိုတင်၍ ခွင့်ပြုလက်မှတ်အသစ် ပြန်လည်လျှောက်ထားရမည်။

၉။ ဤလုပ်ငန်းခွင့်ပြုလက်မှတ်နှင့်စပ်လျဉ်း၍ အငြင်းပွားဖွယ်တစ်စုံတစ်ရာ ပေါ်ပေါက်ပါက မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာန၏ ဆုံးဖြတ်ချက်သည် အတည်ဖြစ်သည်။