

တိုင်းရင်းဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်ခြင်း(သက်တမ်းတိုး)(Renewal Registration)

၁။ ပြည်နယ်၊ တိုင်းဒေသကြီး တိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီသို့ ဆေးနမူနာနှင့်တကွ လျှောက်ထားခြင်း
(Application to State and Region Traditional Drug Supervisory Committee)



၂။ ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီသို့ လျှောက်ထားခြင်း
(Application to Central Traditional Drug Supervisory Committee)



၃။ စိစစ်ခပေးသွင်းခြင်း (ဆေးတစ်မျိုးလျှင် ကျပ်တစ်သောင်းစီ)
(Remit assessment fees)



၄။ သတ်မှတ်ချက်နှင့် ညီညွတ်သော လျှောက်လွှာများအား တိုင်းရင်းဆေးဝါး မှတ်ပုံတင်နှင့်လိုင်စင်စိစစ်ရေး အစည်းအဝေးသို့ တင်ပြခြင်း
(Endorsement to Traditional Medicine Regulatory Committee)



၅။ မှတ်ပုံတင်(သက်တမ်းတိုး) လျှောက်ထားနေစဉ်အတွင်းမှတ်ပုံတင်(သက်တမ်းတိုး) လျှောက်ထားဆဲဖြစ်ပါကြောင်း အထောက်အထားအား ဌာနအနေဖြင့် ထုတ်ပေးလျက်ရှိပါသည်။



၆။ ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီအစည်းအဝေးသို့ တင်ပြအတည်ပြုခြင်း
(Endorsement to Central Traditional Drug Supervisory Committee)

တိုင်းရင်းဆေးဝါး ထုတ်လုပ်သူများအနေဖြင့် (၂)နှစ်နှင့်(၆)လအတွင်း ဆောင်ရွက်ရန် လိုအပ်ခြင်း

ကြာမြင့်ချိန်
စာရွက်စာတမ်းများ ပြည့်စုံပါက မှတ်ပုံတင်(သက်တမ်းတိုး)ခြင်းကို စိစစ်ပြီး (၂)လ မှ (၃)လ။

တိုင်းရင်းဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်(အသစ်)လျှောက်ထားခြင်း (New Registration)

၁။ မြို့နယ်၊ ခရိုင်၊ ပြည်နယ်၊ တိုင်းဒေသကြီး တိုင်းရင်းဆေးဝါး ကြီးကြပ်ရေးကော်မတီသို့ ဆေးနမူနာများနှင့်တကွ အဆင့်ဆင့်လျှောက်ထားခြင်း
(Application to Township, District, State and Region Traditional Drug Supervisory Committee)



၂။ ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီသို့ လျှောက်ထားခြင်း
(Application to Central Traditional Drug Supervisory Committee)



၃။ စိစစ်ခပေးသွင်းခြင်း (ဆေးတစ်မျိုးလျှင် ကျပ်နှစ်သောင်းစီ)
(Remit assessment fees)



၄။ ဆေးနမူနာများနှင့်ကုန်ကြမ်းများ အပ်နှံခြင်း
(Submission of Sample and Raw Materials)
ဓာတ်ခွဲခန်းခပေးသွင်းခြင်း(Remitting of Laboratory Fees)



၅။ ဆေးနမူနာများနှင့် ကုန်ကြမ်းများအားဓာတ်ခွဲစစ်ဆေးခြင်း
(လျှောက်ထားမှု အရေအတွက်အပေါ် မူတည်၍ (၃)လမှ (၅)လ)
Analysis of Sample and Raw Materials (at least 3-5 months)



၆။ ဓာတ်ခွဲအဖြေကောင်းမွန်ပြီးသတ်မှတ်ချက်နှင့်ပြည့်စုံသော လျှောက်လွှာများအား တိုင်းရင်းဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်နှင့် လိုင်စင်စိစစ်ရေးအဖွဲ့အစည်းအဝေးသို့ ကြိုတင်စိစစ်ရန် တင်ပြခြင်း
(Submission to Traditional Medicine Regulatory Committee)



၇။ ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီအစည်းအဝေးသို့ တင်ပြခြင်း
(Submission to Central Traditional Drug Supervisory Committee)

ကြာမြင့်ချိန်
ဓာတ်ခွဲအဖြေကောင်းမွန်ပြီး သတ်မှတ်ချက်များ ပြည့်စုံပါက မှတ်ပုံတင်ခြင်းကိုစိစစ်ပြီး (၆)လ မှ (၁)နှစ်ခွဲ။

DTM

DTM