

ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီအစည်းအဝေး(၁/၂၀၁၈) နှင့် (၂/၂၀၁၈) တို့မှ

သိရှိလိုက်နာဆောင်ရွက်ရန် ဆုံးဖြတ်ချက်များ (ဖြေလျှော့ခြင်းများ)

- ၁။ တစ်မျိုးတည်းပါဝင်ဖော်စပ်ထားသောဆေးဝါးများနှင့် ပတ်သက်၍ ဆေးတစ်မျိုးချင်းစီအလိုက် စဉ်းစားဆုံးဖြတ်ရန်၊ ရုက္ခဗေဒပညာရှင်၊ တိုင်းရင်းဆေးပညာရှင်များမှ စစ်ဆေးပြီး သင့်တော်မှုရှိသော၊ ခိုင်မာသော အထောက်အထားဖြင့်တင်ပြပါက ခွင့်ပြုမည်ဖြစ်ပါသည်။
- ၂။ တိုင်းရင်းဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်များ၏ အတည်ပြု၊ ကုန်ဆုံးရက်စွဲများ ညှိနှိုင်းလိုကြောင်း လျှောက်ထားလာပါက ငွေကြေးကောက်ခံခြင်းမပြုပဲ ဆောင်ရွက်ပေးမည်ဖြစ်ပါသည်။
- ၃။ ASEAN Harmonization အရ Maximum limit for heavy metals in TM & HS မှာ
- Lead: NMT 10.0 mg/kg or 10.0 mg/litre (10.0ppm)
 - Arsenic: NMT 5.0 mg/kg or 5.0 mg/litre (5.0ppm)*
 - Mercury: NMT 0.5 mg/kg or 0.5 mg/litre (0.5ppm)
 - Cadmium: NMT 0.3 mg/kg or 0.3 mg/litre (0.3ppm)
- *Due to special circumstances such as national regulatory requirement, the limits of arsenic in the Phillipines is 0.3mg/litre (0.3ppm)
- WHO သတ်မှတ်ချက်အရ
- Lead : NMT 10 mg/kg (10ppm) (Quality control methods for medicinal plant materials(2011)) ဖြစ် ပါသည်။
- ၄။ မှတ်ပုံတင်သက်တမ်းတိုးလျှောက်ထားခြင်းများအား မူလခွင့်ပြုစဉ်ကအတိုင်း တူညီပါ က မှတ်ပုံတင်(အသစ်)ကဲ့သို့ စိစစ်ခြင်းမပြုဘဲ ခွင့်ပြုရန်၊ ပြောင်းလဲလိုပါက လက်ရှိဆောင်ရွက်လျက်ရှိသည့် လုပ်ထုံးလုပ်နည်းများနှင့်အညီ ပြောင်းလဲခွင့်လျှောက်ထားရန်ဖြစ်ပါသည်။
- ၅။ ရောဂါအညွှန်းများတွင် မြစ်ပွားနာ၊ လေးဖက်နာရောဂါအသုံးအနှုန်း၊ တိမ်သလ္လာစွဲခြင်း အညွှန်းစာသားများအား စိစစ်ခွင့်ပြုရန်၊ ရောဂါအမည်များသည် ဆေးပညာရှင်များ လက်ခံနိုင်သောရောဂါအမည်များဖြစ်ရန်၊ နားလည်မှုလွဲမှားစေသော အသုံးအနှုန်းများအား ခွင့်မပြုပါ ၊
- ၆။ ဆေးအညွှန်းများတွင် သွေးတိုးဆီးချိုကဲ့သို့သောရောဂါများအား “ကာကွယ်ရန်” အသုံးအနှုန်းခွင့်မပြုပါ ၊

- ၇။ ဆေးညွှန်းများတွင် မူအရ သုံးစွဲခွင့်မပြုခဲ့သော Ischaemic Heart Disease (IHD) ပါဝင်ခြင်း၊ အခြားဦးနှောက်သွေးကြောပိတ်ဆီးကျိတ်ရောင်စသည့်အသုံးအနှုန်းများနှင့်ပတ်သက်၍အထောက်အထားများ တင်ပြပါက ဖော်ပြခွင့်ပြုရန်၊
- ၈။ တိုင်းရင်းဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်(အသစ်/သက်တမ်းတိုး) များ လျှောက်ထားရာတွင် ဌာနသို့ တင်ပြသော လျှောက်လွှာတွင် ပါဝင်ပစ္စည်းအမျိုးအစားနှင့် အလေးချိန်အမျိုးအစားများ တိကျပြည့်စုံစွာ ဖော်ပြရပါ မည်၊
ဆေးဘူး/ဆေးထုပ်များ၏ ဘူးပတ်၊ဘူးချိုး၊တံဆိပ်ပတ် နှင့် ဆေးအတွင်းညွှန်းများတွင် ပါဝင်သည့် ဆေးပစ္စည်းများကိုသာ ဖော်ပြ၍ အလေးချိန်/ရာခိုင်နှုန်းများကို ဖော်ပြရန်မလိုပါ၊ ဖော်ပြလိုပါ က ဖော်ပြနိုင်သည်၊
- ၉။ ငဖုန်းဆေး၊ ဣဿရမူလီ၊ တောင်ကြာဥ၊ ဆင်နှာမောင်း၊ ပုတီးဖြူ ပါဝင်ဖော်စပ်ထားသော ဆေးများ နှင့်ပတ်သက်၍ ရာခိုင်နှုန်းတွက်ချက်ရန်မလိုပဲ ခွင့်ပြုရန်၊
- ၁၀။ ဆေးအမည်ပေးရာတွင် ဆေးအုပ်စုမတူသည့်အမည်များအား ပေါင်းစပ်ထားသော ဆေးအမည်များအား သဘောသဘာဝအရတူညီမှုရှိပါက စိစစ်ခွင့်ပြုရန်၊
- ၁၁။ တံဆိပ်ပတ်များပေါ်တွင် လူပုဂ္ဂိုလ်များ၏ဓာတ်ပုံများထည့်သွင်းလိုပါက မြန်မာ့ယဉ်ကျေးမှုနှင့် ဆီလျော်သော ဓာတ်ပုံများထည့်သွင်းခြင်းအား စိစစ်ခွင့်ပြုရန်၊
- ၁၂။ ပိုင်ရှင်ပြောင်း/ပိုင်ရှင်ထပ်တိုး/ပိုင်ရှင်ပူးတွဲ လျှောက်ထားရာတွင် ယခင်ပိုင်ရှင်သည် ကျန်းမာရေးကောင်းမွန်၍ သက်ရှိထင်ရှားရှိပါ က ယခင်ပိုင်ရှင်ကိုယ်တိုင် သက်ဆိုင်ရာ တိုင်းရင်းဆေးပညာဦးစီးဌာန၊မြို့နယ်၊ ခရိုင်၊ တိုင်းဒေသကြီး/ပြည်နယ်သို့ လာရောက်လျှောက်ထားလျှင် ကျမ်းကျိန်လွှာတောင်းခံခြင်းမပြုရန်၊ ယခင်ပိုင်ရှင်ကိုယ်တိုင် လာရောက်လျှောက်ထားသည်မှာ မှန်ကန်ကြောင်း သက်ဆိုင်ရာတိုင်းရင်းဆေးပညာ ဦးစီးဌာန၊မြို့နယ်၊ ခရိုင်၊ တိုင်းဒေသကြီး/ပြည်နယ်မှ ထောက်ခံတင်ပြရန်၊
- ၁၃။ ရန်ကုန်နှင့်မန္တလေးတိုင်းဒေသကြီးများအတွက် အတည်ပြုလက်မှတ်ရေးထိုးပြီးသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်နှင့် ထုတ်လုပ်ခွင့်လိုင်စင်ကတ်ပြားများအား သက်ဆိုင်ရာတိုင်းရင်းဆေးပညာဦးစီးဌာန၊တိုင်းဒေသကြီးရုံးများတွင် ထုတ်ပေးရန်၊ (ဆက်သွယ်ဆန္ဒပြုလာပါက သက်ဆိုင်ရာတိုင်းရင်းဆေးပညာဦးစီးဌာန၊တိုင်းဒေသကြီး/ပြည်နယ်ရုံးများတွင် ထုတ်ပေးရန်)၊

၁၄။ ခွင့်ပြုပြီး တိုင်းရင်းဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်နှင့် ထုတ်လုပ်ခွင့်လိုင်စင်များနှင့် ပေးဆောင်ရမည့် ကျသင့်
ငွေများအား တိုင်းရင်းဆေးပညာဦးစီးဌာန၏ Website ဖြစ်သော www.dtm.gov.mm တွင်
ကြည့်ရှုရန်၊

