

ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြော်ရေးကော်မတီအစည်းအဝေး(၁/၂၀၈)နှင့် (၂/၂၀၈)တို့မှ

သိရှိလိုက်နာဆောင်ရွက်ရန် ဆုံးဖြတ်ချက်များ (ဖြေလျှော့ခြင်းများ)

- ၁။ တစ်မျိုးတည်းပါဝင်ဖော်စပ်ထားသောဆေးဝါးများနှင့် ပတ်သက်၍ ဆေးတစ်မျိုးချင်းစီအလိုက် စဉ်းစားဆုံးဖြတ်ရန်၊ ရှုက္ခားဖော်စပ်လျှော့ခြင်း၊ တိုင်းရင်းဆေးပညာရှင်များမှ စစ်ဆေးပြီး သင့်တော်မှုရှိ သော၊ ခိုင်မာသော အထောက်အထားဖြင့်တင်ပြပါက ခွင့်ပြုမည်ဖြစ်ပါသည်။
- ၂။ တိုင်းရင်းဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်များ၏ အတည်ပြု၊ ကုန်ဆုံးရက်စွဲများ၊ ညီနှင့်လိုကြာင်း 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 မှတ်ပုံ တင်(အသစ်)ကဲ့သို့ စိစစ်ခြင်းမပြုဘဲ ခွင့်ပြုရန်၊ ပြောင်းလဲလိပါက လက်ရှိဆောင်ရွက်လျက်ရှိသည့် လုပ်ထုံးလုပ်နည်းများနှင့်အညီ ပြောင်းလဲခွင့်လျှောက်ထားရန်ဖြစ်ပါသည်။
- ၅။ ရောဂါအညွှန်းများတွင် မြစ်ပွားနာ၊ လေးဖက်နာရောဂါအသုံးအနှစ်း၊ တိမ်သလ္ာစွဲခြင်း အညွှန်း စာသားများအား စိစစ်ခွင့်ပြုရန်၊ ရောဂါအမည်များသည် ဆေးပညာရှင်များ လက်ခံနိုင်သောရောဂါ အမည်များဖြစ်ရန်၊ နားလည်မှုလွှဲမှားစေသော အသုံးအနှစ်းများအား ခွင့်မပြုပါ။
- ၆။ ဆေးအညွှန်းများတွင် သွေးတိုးဆီးချိုက့်သို့သောရောဂါများအား “ကာကွယ်ရန်” အသုံးအနှစ်း ခွင့်မပြုပါ။

၇။ ဆေးညွှန်းများတွင် မူအရ သုံးစွဲခွင့်မပြခဲ့သော Ischaemic Heart Disease (IHD) ပါဝင်ခြင်း၊ အခြားဦးနှောက်သွေးကြောပိတ်၊ ဆီးကျိုတ်ရောင်စသည့်အသုံးအနှစ်းများနှင့်ပတ်သက်၍အထောက်အထားများ တင်ပြပါက ဖော်ပြခွင့်ပြုရန်။

၈။ တိုင်းရင်းဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်(အသစ်/သက်တမ်းတိုး) များ လျှောက်ထားရာတွင် ဌာနသို့ တင်ပြသော လျှောက်လွှာတွင် ပါဝင်ပစ္စည်းအမျိုးအစားနှင့် အလေးချိန်အချိုးအစားများ တိကျပြည့်စုံစွာ ဖော်ပြရပါ မည်။

ဆေးဘူး/ဆေးထုပ်များ၏ ဘူးပတ်ဘူးချိုး၊ တံဆိပ်ပတ် နှင့် ဆေးအတွင်းညွှန်းများတွင် ပါဝင်သည့် ဆေးပစ္စည်းများကိုသာ ဖော်ပြ၍ အလေးချိန်/ရာခိုင်နှစ်းများကို ဖော်ပြရန်မလိုပါ၊ ဖော်ပြလိုပါ က ဖော်ပြနိုင်သည်။

၉။ ငဗ္ဗာန်းဆေး၊ ကူသာရမူလီ၊ တောင်ကြာ့၊ ဆင်နာမောင်း၊ ပုံတီးဖြူ။ ပါဝင်ဖော်စပ်ထားသော ဆေးများ နှင့်ပတ်သက်၍ ရာခိုင်နှစ်းတွက်ချက်ရန်မလိုပါ ခွင့်ပြုရန်။

၁၀။ ဆေးအမည်ပေးရာတွင် ဆေးအုပ်စုမတူသည့်အမည်များအား ပေါင်းစပ်ထားသော ဆေးအမည် များအား သဘောသဘာဝအရတူညီမှုရှိပါက စိစစ်ခွင့်ပြုရန်။

၁၁။ တံဆိပ်ပတ်များပေါ်တွင် လူပုဂ္ဂိုလ်များ၏ ဓာတ်ပုံများထည့်သွင်းလိုပါက မြန်မာ့ယဉ်ကျေးမှုနှင့် ဆီ လျှော့သော ဓာတ်ပုံများထည့်သွင်းခြင်းအား စိစစ်ခွင့်ပြုရန်။

၁၂။ ပိုင်ရှင်ပြောင်း/ပိုင်ရှင်ထပ်တိုး/ပိုင်ရှင်ပူးတဲ့ လျှောက်ထားရာတွင် ယခင်ပိုင်ရှင်သည် ကျွန်းမာရေး ကောင်းမွန်၍ သက်ရှိထင်ရှားရှိပါ က ယခင်ပိုင်ရှင်ကိုယ်တိုင် သက်ဆိုင်ရာ တိုင်းရင်းဆေးပညာ ဦးစီးဌာနမြို့နယ်၊ ခရိုင်၊ တိုင်းဒေသကြီး/ပြည်နယ်သို့ လာရောက်လျှောက်ထားလျှင် ကျမ်းကျို့ လွှာတောင်းခံခြင်းမပြုရန်၊ ယခင်ပိုင်ရှင်ကိုယ်တိုင် လာရောက်လျှောက်ထားသည့်မှာ မှန်ကန် ကြောင်း သက်ဆိုင်ရာတိုင်းရင်းဆေးပညာ ဦးစီးဌာနမြို့နယ်၊ ခရိုင်၊ တိုင်းဒေသကြီး/ပြည်နယ်မှ ထောက်ခံတင်ပြရန်။

၁၃။ ရန်ကုန်နှင့်မန္တလေးတိုင်းဒေသကြီးများအတွက် အတည်ပြုလက်မှတ်ရေးထိုးပြီးသော တိုင်းရင်း ဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်နှင့် ထုတ်လုပ်ခွင့်လိုင်စင်ကတ်ပြားများအား သက်ဆိုင်ရာတိုင်းရင်းဆေးပညာ ဦးစီးဌာနတိုင်းဒေသကြီးရုံးများတွင် ထုတ်ပေးရန်၊ (ဆက်သွယ်ဆန္ဒပြုလာပါက သက်ဆိုင်ရာ တိုင်းရင်းဆေးပညာ ဦးစီးဌာနတိုင်းဒေသကြီး/ပြည်နယ်ရုံးများတွင် ထုတ်ပေးရန်)။

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

