

**ဆေးပညာကျင့်ဝတ်နှင့် ကိုက်ညီသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ရေးလုပ်ငန်းများ
ဖြစ်ပေါ်လာရေးကြိုးပမ်းဆောင်ရွက်ရန်
(အဆိုပြုချက်)**

လေးစားအပ်တဲ့ သဘာပတိကြီးနှင့် သဘာပတိအဖွဲ့ဝင်များ၊ ဧည့်သည်တော်ကြီးများနဲ့ မြန်မာ့တိုင်းရင်းဆေးသမားတော် ညီလာခံကိုယ်စားလှယ်ကြီးများ ခင်ဗျား/ရှင့်။ တစ်နှစ်တစ်ကြိမ် ဆုံတွေ့ခွင့်ရကြတဲ့ မင်္ဂလာအခါသမယမှာ မြန်မာ့တိုင်းရင်းဆေးပညာကို သယ်ပိုးထမ်းရွက်နေကြတဲ့ မြန်မာ့တိုင်းရင်းဆေး သမားတော်များအားလုံး နှလုံးစိတ်ဝမ်း ကြည်သာချမ်းမြေ့ရှိကြပါစေလို့ လှိုက်လှဲစွာ မေတ္တာပို့အပ်ပါတယ်။

ကျွန်တော်/ကျွန်မကတော့ ----- တိုင်းဒေသကြီး/----- ပြည်နယ်မှ မြန်မာ့တိုင်းရင်းဆေးသမားတော်များ ညီလာခံကိုယ်စားလှယ် ဦး/ဒေါ် ----- ဖြစ်ပါတယ် ခင်ဗျား/ရှင့်။

ကျွန်တော်/ကျွန်မအနေနဲ့ ဆေးပညာကျင့်ဝတ်နှင့် ကိုက်ညီသော တိုင်းရင်းဆေးဝါး ထုတ်လုပ်ရေးလုပ်ငန်းများ ဖြစ်ပေါ်လာရေး ကြိုးပမ်းဆောင်ရွက်ဆိုရန်ဆိုတဲ့ အဆိုပြုချက်ကို တင်သွင်းဆွေးနွေးသွားမှာ ဖြစ်ပါတယ်။

လေးစားအပ်သော သဘာပတိကြီးနှင့် သဘာပတိအဖွဲ့ဝင်များ၊ ညီလာခံကိုယ်စားလှယ်တော်ကြီးများ ခင်ဗျား/ရှင့်

မြန်မာ့တိုင်းရင်းဆေးသမားတော်များရဲ့အပတ်တကုတ်ကြိုးပမ်းအားထုတ်မှုများကြောင့် မျက်မှောက်ကာလ မြန်မာ့တိုင်းရင်းဆေးဝါးများဟာလည်း အဆင့်အတန်း မြင့်မားလာနေတာကို တွေ့မြင်နေကြရပြီ ဖြစ်ပါတယ်။ မြန်မာ့တိုင်းရင်းဆေးပညာနဲ့ ဆေးဝါးတွေကို ကျေးလက်ပြည်သူတွေ သာမက မြို့ပြနေပြည်သူတို့ကလည်း အရင်ကထက် ပိုမိုအားကိုးအားထားပြုပြီး လက်ခံသုံးစွဲနေကြ တာကို တွေ့မြင်နေရပြီ ဖြစ်ပါတယ် မိမိတို့လူမျိုးအတွက် မြန်မာ့တိုင်းရင်းဆေးဝါးများ ခေတ်မီဖွံ့ဖြိုးတိုးတက်လာပြီဖြစ်လို့ အားရဂုဏ်ယူဝမ်းမြောက်ဖွယ် ဖြစ်ပါတယ်။ နယကြီး(၄)ပါးကို အခြေခံထားပြီး အသွင်သဏ္ဍန်သာမက အနှစ်သာရပါ ပြည့်ဝလှတဲ့ မြန်မာ့တိုင်းရင်းဆေးဝါးများသည် သဘာဝအရင်းအမြစ် ဆေးဖက်ဝင်မြန်မာ့ပရဆေးပင်များနှင့် တွင်းထွက်၊ တိရစ္ဆာန်ထွက်များ၏ ပင်ကိုယ်အစွမ်းထက်အာနိသင်တို့ကိုတိုင်းရင်းဆေးပညာရှင်များနှင့် တိုင်းရင်းဆေးဝါး ထုတ်လုပ်သူ များက မြန်မာပြည်သူလူထုရဲ့ကျန်းမာရေးစောင့်ရှောက်မှုတွင် တိုင်းရင်းဆေးဝါးများအဖြစ် ထုတ်လုပ် ရောင်းချနေကြတာကိုတွေ့မြင်နေရပြီ ဖြစ်ပါတယ်။

ဆေးပညာကျင့်ဝတ်နှင့် ကိုက်ညီသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ရေးလုပ်ငန်းများ ဖြစ်ပေါ်လာရေးလုပ်ငန်းခေါင်းစဉ်နှင့် ပတ်သက်၍ ကျွန်တော်/ကျွန်မတို့ အနေနဲ့ နည်းနည်းလောက် တင်ပြစရာ ရှိပါတယ်။ ကျင့်ဝတ်ကို မြန်မာအဘိဓာန်တွင် လိုက်နာစောင့်ထိန်း အပ်သော ဝတ္တရားဟူ၍ ဖွင့်ဆိုထားပါတယ်။ ကျင့်ဝတ်ကို လိုက်နာကျင့်သုံးခြင်းအားဖြင့် ဘေးထွက်ဆိုးကျိုးများ ကင်းသော ဆေးဝါးများအဖြစ် ဖော်စပ်နိုင်မှာ ဖြစ်ပါတယ်။ ဥပမာအားဖြင့် ရောဂါတစ်ခု ပျောက်ရန် အစွမ်းထက်သော ဆေးပစ္စည်းများကို ထည့်သွင်းဖော်စပ်ရာတွင် အဆိုပါဆေးပစ္စည်း၏ ဘေးထွက် ဆိုးကျိုးရှိမှန်းသိသော်လည်း ရောဂါပျောက်ကင်းရန် တစ်ခုတည်းကိုသာကြည့်၍ ပမာဏများပြားစွာ ထည့်သွင်းဖော်စပ်ပါက သုံးစွဲရာတွင် ရောဂါပျောက်ကင်းခြင်းထက် ဘေးထွက်ဆိုးကျိုးခံစားရမည်

ဖြစ်ပါတယ်။ အဆိုပါအချက်ကို သိရှိသော်လည်း သမားတိုင်းထားရှိရမည့် ကျင့်ဝတ်နှင့် စေတနာချို့ယွင်းမှုကြောင့် ဘေးထွက်ဆိုးကျိုးကို ဥပက္ခာပြု၍ ဆေးဝါးဖော်စပ်မှုကြောင့် လူနာအတွက် အကျိုးထက်အပြစ်ကို သက်ရောက်စေသော သမားတို့၏ ကျင့်ဝတ်နှင့်မညီသော ဆေးဝါးထုတ်လုပ်မှုဟု ခေါ်ဆိုနိုင်ပါတယ်။ အာနိသင်ပြည့်ဝပြီး အရည်အသွေးကောင်းမွန်သော၊ ဘေးအန္တရာယ်ကင်းရှင်းသည့် တိုင်းရင်းဆေးဝါးများကို အများပြည်သူတို့ သုံးစွဲနိုင်ရန်နှင့် တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခြင်း လုပ်ငန်းကို စနစ်တကျ ဆောင်ရွက်နိုင်ရန်ဟူသော ရည်ရွယ်ချက်ဖြင့် တိုင်းရင်းဆေးဝါးဥပဒေကို ၁၉၉၆ ခုနှစ်၊ ဇူလိုင်လ(၂၅)ရက်နေ့မှာ ဥပဒေအမှတ် (၇/၉၆) ဖြင့် ထုတ်ပြန်ကြေငြာခဲ့ပြီး ဖြစ်ပါတယ်။ တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်မှုကျင့်စဉ်ပါ သတ်မှတ်ချက်များနှင့် အညီဆောင်ရွက်ရမည်ဟုပါရှိပါတယ်။ ခေတ်စနစ်နှင့်အညီလိုက်လျောညီစေအောင်ဆောင်ရွက်ရန်အတွက် တိုင်းရင်းဆေးဝါးဥပဒေကို ပြင်ဆင်သည့် ဥပဒေကိုလည်း ၂၀၁၄ ခုနှစ်၊ ဖေဖော်ဝါရီလ(၂၈)ရက်နေ့တွင် ထုတ်ပြန်ကြေငြာ ခဲ့ပါတယ်။ ၎င်းအပြင် ခေတ်ကာလနဲ့ ပိုမိုကိုက်ညီ ဆီလျော်တဲ့ ဥပဒေကို ပြဋ္ဌာန်နိုင်ရန်လည်း ဆောင်ရွက်လျက်ရှိပါသည်။

လေးစားအပ်သော သဘာပတိကြီးနှင့် သဘာပတိအဖွဲ့ဝင်များ၊ ညီလာခံကိုယ်စားလှယ်တော်ကြီးများ ခင်ဗျား/ရှင်

ကောင်းမွန်သော ထုတ်လုပ်မှုကျင့်စဉ်နှင့် ပတ်သက်၍ ဆေးဝါးထုတ်လုပ်သည့် တိုင်းရင်းဆေး ပညာရှင်များအား ဆေးဝါးများထုတ်လုပ်ရာတွင် ဆေးဝါးကုန်ကြမ်းများကိုစိုက်ပျိုးထုတ်လုပ် ဝယ်ယူခြင်း မပြုအပ်သောနေရာပတ်သက်သည့် လက်စွဲစာအုပ်များ၊ လမ်းညွှန်ချက်များသာမက တိုင်းရင်းဆေးစစ်ဆေးသူ လက်စွဲများ ကိုလည်း ပြုစုထုတ်ဝေခဲ့ပြီဖြစ်ကြောင်း တင်ပြသွားတာ တွေ့ရှိရပါတယ်။

ဆေးဝါးထုတ်လုပ်သည့် တိုင်းရင်းဆေးပညာရှင်များသည် ဆေးပညာကျင့်ဝတ်နှင့်အညီ ဆေးဝါးထုတ်လုပ်ရာ၌ ဆေးဝါးကုန်ကြမ်းများ စုဆောင်းသင့်သည့် စည်းကမ်းချက်များကို ရှေးဟောင်း တိုင်းရင်းဆေးကျမ်းများနှင့် တိုင်းရင်းဆေးတက္ကသိုလ် သင်ရိုးညွှန်းတမ်းများတွင်လည်း ဖော်ပြထားပြီး ဖြစ်ပါတယ်။

“တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်သူများ ကျင့်ဝတ်နှင့် ကိုက်ညီသော တိုင်းရင်းဆေးဝါး ထုတ်လုပ်ရေးလုပ်ငန်းများ ဖြစ်ပေါ်လာရေး ကြိုးပမ်းဆောင်ရွက်ရန်” ဟူသော အဆိုတွင် မြန်မာ့ တိုင်းရင်းဆေးပညာရှင်ဆရာအဖြစ် ခံယူထားသူများ လိုက်နာစောင့်ထိန်းရမည့် နဝရတ်ကတိသစ္စာတွင် တိုင်းရင်းဆေးပညာရှင်တို့သည် ဆေးဝါးကုသနေသည့် ကာလပတ်လုံး၊ တိုင်းရင်းဆေးဝါး ထုတ်လုပ်နေသည့် တလျှောက်လုံးတွင် ဆေးသမားတော်တို့တွင် ရှိအပ်၊ ကျင့်သုံးအပ်၊ ထိန်းသိမ်း အပ်သော ကတိသစ္စာတို့ကို အသက်ထင်ရှားရှိသည့် ကာလပတ်လုံး လိုက်နာစောင့်ထိန်းရန် ဟူသော အချက်မှာ အလွန်အရေးကြီးသည်ကို တင်ပြလိုပါတယ်။

မြန်မာ့တိုင်းရင်းဆေးပညာရှင်များအနေဖြင့် တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်သူများ ကျင့်ဝတ်နှင့် ကိုက်ညီသော မြန်မာ့တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ရေးလုပ်ငန်းများ ဖြစ်ပေါ်လာရေး အတွက် ပထမဦးစွာ တိုင်းရင်းဆေးဝါးများကို တိုင်းရင်းဆေးဝါးများမှတ်ပုံတင်ခြင်းလုပ်ငန်းမှ စတင်ဆောင်ရွက်ရမည် ဖြစ်ပါတယ်။ ဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်လျှောက်လွှာတင်ရာတွင် တိုင်းရင်းဆေးဝါး အမှတ်တံဆိပ် ပြုလုပ်ခြင်းနဲ့ ပတ်သက်၍ မှတ်ပုံတင်ထားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးတိုင်းသည်

အမှတ်တံဆိပ် ပါရှိရမည်။ အမှတ်တံဆိပ်နှင့် သုံးစွဲနည်း၊ဆေးညွှန်းစာကို မြန်မာဘာသာဖြင့် သော်လည်းကောင်း၊ အင်္ဂလိပ်ဘာသာဖြင့်သော်လည်းကောင်း၊ တိုင်းရင်းသားဘာသာဖြင့်သော်လည်းကောင်းမြန်မာ၊ အင်္ဂလိပ် နှစ်ဘာသာဖြင့် သော်လည်းကောင်း ရေးသားရပါမယ်။

တိုင်းရင်းဆေးဝါးများတွင် ပါဝင်သော ဆေးပစ္စည်းများကို ရွေးချယ်ရာတွင် တိုင်းရင်းဆေးပညာရှင်များသည် သတ်မှတ်ထားသော ဆေးပစ္စည်းများကို ထည့်သွင်းဖော်စပ်ရာ၌ တိကျခိုင်မာ၍ မှန်ကန်သော သတ်မှတ်ချက် ရာခိုင်နှုန်းထက် ကျော်နေလျှင်၎င်းဆေးကို သုံးစွဲခြင်းဖြင့် ဘေးထွက်ဆိုးကျိုးရှိနိုင်သောကြောင့် သုံးစွဲရန်မသင့် (သို့မဟုတ်) ကြည်ရှည်သုံးစွဲရန်မသင့် ဟူသော စာသားများ ထည့်သွင်းရေးသားရမည် ဖြစ်ပါတယ်။ တားမြစ်ထားသော ဆေးပစ္စည်းများကို လုံးဝထည့်သွင်းမဖော်စပ်ရပါ။ ဒါ့ကြောင့် ဆေးပစ္စည်း၏သိသင့်သော အချက်အလက်များကို သိရှိထားပြီး သတိတရားဖြင့် ထိန်းချုပ်ခြင်းသည် တိုင်းရင်းဆေးပညာရှင်များအနေဖြင့် ကျင့်ဝတ်စောင့်ထိန်းရာလည်း ရောက်ပါတယ်။

ဒီနေရာမှာ အလျဉ်းသင့်လို့ တင်ပြလိုတာက တိုင်းရင်းဆေးဝါးမှတ်ပုံတင် (အသစ်/ သက်တမ်းတိုး)နှင့် တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခွင့် လိုင်စင်လျှောက်ထားရာတွင် တိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်သူများအနေဖြင့် (၁)ကြီးကြပ်သူ တိုင်းရင်းဆေးဆရာသည် တိုင်းရင်းဆေးကောင်စီမှ ထုတ်ပေးထားသော သက်တမ်းရှိ တိုင်းရင်းဆေးဆရာမှတ်ပုံတင်လက်မှတ် ရရှိပြီးသူ ဖြစ်ရပါမယ်၊ (၂)ကြီးကြပ်သူသည် မိမိကြီးကြပ်သည့် တိုင်းရင်းဆေးဝါးနှင့် ပတ်သက်၍ စစ်မှန်မှု၊ ဘေးအန္တရာယ်ကင်းရှင်းမှု၊ အရည်အသွေးစသည်တို့အပေါ် တာဝန်ခံရပါမယ်၊ (၃) ကြီးကြပ်သူ တိုင်းရင်းဆေးဆရာသည် လုပ်ငန်းအတွေ့အကြုံရှိ၍ တိုင်းရင်းဆေးဝါးများနှင့် ပတ်သက်သော စာတွေ့၊ လက်တွေ့၊ ဗဟုသုတနှင့် ဆေးကျမ်းတို့၏ အဆိုအမိန့်များကို ကျွမ်းကျင်တတ်မြောက်သူ ဖြစ်ရပါမယ်၊ (၄) တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ရေးလုပ်ငန်းကို သွားလာရေးလွယ်ကူပြီး အချိန်နှင့် တပြေးညီ ကြီးကြပ်၊ ကြည့်ရှုစစ်ဆေးနိုင်သည့် အရပ်ဒေသတွင် နေထိုင်သူ ဖြစ်ရပါမယ်။ (၅) ကျန်းမာရေးနှင့် ပြည့်စုံသူ ဖြစ်ရပါမယ်။ (၆) မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့် စိတ်ကို ပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးများသုံးစွဲသူ (သို့မဟုတ်) မူးယစ်ဆေးနှင့် စိတ်ကိုပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးများဆိုင်ရာ ဥပဒေအရ အရေးယူအပြစ်ပေးခံရဖူးသူ မဖြစ်စေရ၊ (၇) ဖော်စပ်ထုတ်လုပ် ရောင်းချသော ဆေးပုံများနှင့် ပတ်သက်၍ သမားစဉ်၊ ကိုးကားဆေးကျမ်း၊ သိပ္ပံနည်းကျ စသည့် အထောက်အထားများကို ရှင်းလင်းတင်ပြနိုင်သူ ဖြစ်ရပါမယ်။သို့မှသာ ကျင့်ဝတ်နဲ့ညီတဲ့ တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ရေးလုပ်ငန်းတစ်ခုဖြစ်မှသေချာပါတယ်။ ကျင့်ဝတ်နှင့်ညီတဲ့ တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ရေးလုပ်ငန်းတစ်ခု ဖြစ်မှာ သေချာပါတယ်။ ဒီနေရာမှာ အလျဉ်းသင့်လို့ ဦးစီးဌာနက တွေ့ကြုံနေရတဲ့ ပြဿနာများကိုလည်း တင်ပြလိုပါတယ်။ တိုင်းရင်းဆေးဝါး မှတ်ပုံတင်ခြင်း(သို့) သက်တမ်းတိုးခြင်း ကိစ္စရပ်တွေကို နားလည်တဲ့ လုပ်ငန်းမှာပါဝင် ပတ်သက်နေတဲ့ထုတ်လုပ်သူ (သို့) ကြီးကြပ်သူကလာရောက်ဆောင်ရွက်ခြင်း မဟုတ်ဘဲ ကိုယ်စားလှယ်များ စေလွှတ်ဆောင်ရွက်တဲ့အတွက် ဆေးဖော်စပ်ခြင်းနဲ့ ပတ်သက်တဲ့ ကိစ္စရပ်တွေကို ကောင်းစွာရှင်းလင်းဖြေကြား နိုင်မှုမရှိခြင်း လိုအပ်သော စာရွက်စာတမ်းများ ပြည့်စုံမှုမရှိခြင်း၊ လိုအပ်သောကုန်ကြမ်းနှင့် ဆေးနမူနာများကို မိမိတို့အမှန်တကယ် အသုံးပြုနေသော ကုန်ကြမ်းပစ္စည်းများမဟုတ်ဘဲ နီးစပ်ရာပစ္စည်းများကို အလွယ်တကူ ထည့်ပေးခြင်း၊

သက်တမ်းလွန်ဆေးဝါးများအား EXP Date ပါရှိသောတံဆိပ်များကပ်ပေးခြင်း၊ မူလခွင့်ပြုထားသောတံဆိပ်၊ ဘူးခွံများနှင့် သက်တမ်းတိုး (သို့) ဈေးကွက်တွင်ရောင်းဝယ်နေသော တံဆိပ်ဘူးခွံများ မတူခြင်း၊ ၎င်းအပြင် ပါဝင်သောဆေးပစ္စည်းအမည်များ ကွာခြားမှုရှိခြင်း အစရှိသည့် အချက်များ၊ များစွာ ကြုံတွေ့နေရပါကြောင်း သိရှိရပါတယ်။ ဒါ့အပြင် ကျင့်ဝတ်နှင့် သင့်လျော် မညီ၍သော်လည်းကောင်း၊ ထုတ်လုပ်မှုအဆင့်ဆင့်တွင် လိုအပ်ချက်များရှိနေ၍ သော်လည်းကောင်း နိုင်ငံခြားဆေးများ နှင့် အခြားဆေးပစ္စည်းများ ရောနှောရောင်းချခြင်းများ၊ မှိုနှင့် ဘက်တီးရီးယား တို့တွေ့ရှိခြင်းများ တိုင်းရင်းဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်ခြင်း မရှိသောဆေးဝါးများ၊ မှတ်ပုံတင်သက်တမ်း ကျော်လွန်နေသော ဆေးဝါးများ ရောင်းချခြင်းကိုလည်း မကြာခဏတွေ့ရှိရပါကြောင်း တွေ့ရှိရပါတယ်။ လေးစားအပ်သော သဘာပတိကြီးနှင့် သဘာပတိအဖွဲ့ဝင်များ၊ ညီလာခံကိုယ်စားလှယ်တော်ကြီးများ ခင်ဗျား/ရှင်

တိုင်းရင်းဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်ခြင်းလုပ်ငန်းကို လျှောက်ထား၍ တိုင်းရင်းဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်ရရှိပြီး ရက်ပေါင်း(၉၀)အတွင်း တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခွင့်လိုင်စင်ကို သက်ဆိုင်ရာ မြို့နယ်တိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီသို့ လျှောက်ထားရပါမယ်။ တိုင်းရင်းဆေးဝါးဥပဒေအရ တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခွင့်လိုင်စင် လျှောက်ထားခြင်းနှင့် ပတ်သက်၍ (က)တိုင်းရင်းဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်လက်မှတ်ရရှိပြီး သက်တမ်းရှိသော ဆေးဝါးများကို သတ်မှတ်ပုံစံဖြင့် လျှောက်ထားခြင်း၊(ခ) သတ်မှတ်ထားသော အချက်အလက်များဖြင့် ပြည့်စုံသော လျှောက်လွှာများ အားစိစစ်လက်ခံခြင်း၊ (ဂ) လုပ်ငန်းဌာနများသို့ သက်ဆိုင်ရာကြီးကြပ်ရေးအဖွဲ့မှ သွားရောက်ကွင်းဆင်းစစ်ဆေးခြင်း၊(ဃ) စစ်ဆေးတွေ့ရှိချက်များအား ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီထံ တင်ပြ၍ အတည်ပြုချက်ရယူခြင်း၊ (င)ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီမှ အတည်ပြုသော လုပ်ငန်းများအား တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်မှုလိုင်စင် ထုတ်ပေးရန် စီစဉ်ဆောင်ရွက်ခြင်း စသည့် လုပ်ငန်းအဆင့်ဆင့်ကို သိရှိရပါမည်ဖြစ်ပါတယ်။

တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခွင့်လိုင်စင်ရရှိသူသည် (က)ကျသင့်သော လိုင်စင်ခကို ပေးဆောင်ရမည်ဖြစ်ပါတယ်။ (ခ)လိုင်စင်ပါ စည်းကမ်းချက်များကို လိုက်နာရမည်အပြင် အာဏာပိုင်အဖွဲ့က ထုတ်ပြန်သော အမိန့်၊ ညွှန်ကြားချက်များကိုလည်း လိုက်နာရမည်ဖြစ်ပါတယ်။ (ဂ) လိုင်စင်သက်တမ်းကုန်ဆုံးသည့်အခါ လိုင်စင်သက်တမ်းတိုးမြှင့်ခ ပေးဆောင်၍ သက်တမ်းတိုးမြှင့်ရမည် ဖြစ်ပါတယ်။

တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခွင့်လိုင်စင်ရရှိသောအခါ တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခြင်းကို ကောင်းမွန်သော တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်သည့်ကျင့်စဉ်ပါ သတ်မှတ်ချက်များနှင့်အညီ လိုက်နာဆောင်ရွက်ရမည် ဖြစ်ပါတယ်။ ထုတ်လုပ်သည့် ကျင့်စဉ်ကို လိုက်နာမှ ဆေးပညာကျင့်ဝတ်နှင့် ကိုက်ညီမည်ဖြစ်ပါတယ်။ တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်သည့်နေရာသည် (က) လုံလောက်သော အလင်းရောင်နှင့် လေဝင်လေထွက်ရှိခြင်း၊ (ခ) လိုအပ်သော အပူချိန်နှင့် စိုထိုင်းဆ တည်ရှိစေနိုင်ခြင်း၊ (ဂ) စက်ပစ္စည်းကိရိယာများအား စနစ်တကျ ထားသိုနိုင်ခြင်း၊ (ဃ) တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်သည့် အဆောက်အဦ အခန်းများအတွင်းသို့ တိရစ္ဆာန်နှင့် ပိုးကောင်များ မဝင်နိုင်ခြင်း၊ (င) အတွင်းဘက်မျက်နှာပြင် (နံရံ၊ အောက်ခင်း၊ မျက်နှာကျက်)တို့သည် သန့်ရှင်းသပ်ရပ်ခြင်း၊ ချောမွေ့၍ အက်ကြောင်းများ ကင်းမဲ့ခြင်း၊ အမှုန်အမွှား မကျရောက်နိုင်ခြင်းနှင့် ဆေးကြောသန့်စင်ရန်

လွယ်ကူခြင်း၊ (စ) ဆေးဝါးထုတ်လုပ်သည့် နေရာ၊ အခန်း၊ အဆောက်အဦကို ဆေးဝါးထုတ်လုပ်ရန် အတွက်သာ သီးခြားအသုံးပြုရန်တို့ ဖြစ်ပါတယ်။

တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခွင့်လိုင်စင်ရရှိသူသည် ယခုတင်ပြသော အချက်အလက်တို့ကို လိုက်နာရမည် ဖြစ်ပါတယ်-

- (က) လုပ်ငန်းအမည်၊ လုပ်ငန်းတည်ရာလိပ်စာ၊ ပိုင်ရှင် (သို့မဟုတ်) ကြီးကြပ်သူ၏ အမည်နှင့် လိပ်စာ၊ ထုတ်လုပ်သည့် တိုင်းရင်းဆေးဝါးများသည် လိုင်စင်တွင် ဖော်ပြထားချက်များလည်း ပါရှိရမည် ဖြစ်ပါတယ်။
- (ခ) လိုင်စင်တွင် ဖော်ပြထားသော အပိုဒ်ခွဲ(က)ပါ အချက်တစ်ခုခုနှင့် စပ်လျဉ်း၍ ပြောင်းလဲ ဆောင်ရွက်လိုပါက ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီ၏ ခွင့်ပြုချက်ရပြီးမှသာ ဆောင်ရွက်မည် ဖြစ်ပါတယ်။
- (ဂ) တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်းမှစ၍ ကိုယ်တိုင်စိုက်ပျိုးထုတ်လုပ်ခြင်း မဟုတ်ဘဲ ပရဆေးဆိုင် များမှ ကုန်ကြမ်းများကို ဝယ်ယူရောစပ်ပြီး ထုတ်လုပ်ခြင်းဖြစ်ပါက ထိုပရဆေးကုန်ကြမ်း ရောင်းချသည့် ဆိုင်ရှင်အမည်နှင့် လိပ်စာကို ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါး ကြီးကြပ်ရေးကော်မတီသို့ တင်ပြလျှောက်ထားရပါမည် ဖြစ်ပါတယ်။
- (ဃ) ကောင်းမွန်သော ထုတ်လုပ်ခြင်းကျင့်စဉ်များကို လိုက်နာဆောင်ရွက်ရပါမည် ဖြစ်ပါတယ်။
- (င) ထုတ်လုပ်သည့် တိုင်းရင်းဆေးဝါးသည် ယင်းတိုင်းရင်းဆေးဝါး၏ အရည်အသွေး၊ အာနိသင် တို့နှင့် စပ်လျဉ်း၍ ဖော်ပြထားသော အသေးစိတ် သတ်မှတ်ချက်များနှင့် ကိုက်ညီမှုရှိကြောင်း အာမခံနိုင်ရပါမည် ဖြစ်ပါတယ်။

တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခွင့်လိုင်စင် ရရှိသူသည်-

- (က) မိမိထုတ်လုပ်သော တိုင်းရင်းဆေးဝါးများအား လက်လီလက်ကား ရောင်းချခွင့် ရှိပါတယ်။
- (ခ) ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီမှ အခွင့်အာဏာလွှဲအပ်ခြင်း ခံရသူက တောင်းဆိုလာလျှင် တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်သည့် လုပ်ငန်းနှင့် သက်ဆိုင်သော နေရာ၊ အခန်း၊ ဝန်ထမ်း၊ ပစ္စည်းကိရိယာ၊ တိုင်းရင်းဆေးဝါး၊ တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်းနှင့် အခြားပစ္စည်းများ၊ တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခြင်းနှင့် ပတ်သက်သော စာရွက်စာတမ်းများ၊ မှတ်တမ်းများအား စစ်ဆေးခွင့် ပေးရမည်ဖြစ်ပါတယ်။ မှတ်တမ်းများကိုလည်း ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါး ကြီးကြပ်ရေးကော်မတီမှ ညွှန်ကြားပါက သတ်မှတ်ထားသော ပုံစံတွင် ဖြည့်စွက်၍ သိမ်းဆည်းထားရပါမည် ဖြစ်ပါတယ်။
- (ဂ) တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခြင်းနှင့် သက်ဆိုင်သော စာရွက်စာတမ်း၊ မှတ်တမ်းများကို ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီ၏ ခွင့်ပြုချက်မရရှိဘဲ (၂)နှစ်အတွင်း ဖျက်ဆီးခြင်း မပြုရ။
- (ဃ) ထုတ်လုပ်သည့် တိုင်းရင်းဆေးဝါးသည် ဘေးဥပါဒ် ဖြစ်နိုင်ကြောင်း သိရှိသတိပြုမိပါက ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီ၊ သက်ဆိုင်ရာ တိုင်းရင်းဆေးဝါးအား ပြည်ပသို့ တင်ပို့သူနှင့် ဖြန့်ဖြူးရောင်းချသူတို့ထံ ချက်ချင်းအကြောင်းကြားရမည် ဖြစ်ပါတယ်။
- (င) တိုင်းရင်းဆေးဝါးများကို ဘေးဥပါဒ် ဖြစ်စေနိုင်ကြောင်း၊ တိုင်းရင်းဆေးဝါး၏ အရည်အသွေး၊ အာနိသင်တို့နှင့် စပ်လျဉ်းသည့် အသေးစိတ်သတ်မှတ်ချက်နှင့် မကိုက်ညီကြောင်း

သိရှိသတိပြုမိလျှင် သို့မဟုတ် ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီမှ ထိုသို့ဖြစ်သည်ဟု အကြောင်းကြားလာလျှင် သက်ဆိုင်ရာ တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို သိုလှောင်ဖြန့်ဖြူးရောင်းချသူများထံ သယ်ပို့ခြင်းအား ချက်ခြင်းရပ်ဆိုင်းခြင်း၊ ဈေးကွက်မှ ပြန်လည်သိမ်းယူခြင်းများ

ပြုလုပ်ရမည်ဖြစ်ပါသည်။ သိုလှောင်ဖြန့်ဖြူးရောင်းချသူများထံသို့လည်း ယင်းတိုင်းရင်းဆေးဝါးများ၏ အဆိုပါ အကြောင်းအရာ အပြည့်အစုံကို အကြောင်းကြားပေးရပါမည်။ သို့မှသာ ဆေးပညာကျင့်ဝတ်နှင့် ကိုက်ညီသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ရေးလုပ်ငန်းများ ဖြစ်ပေါ်လာမှာ ဖြစ်ပါသည်။

တိုင်းရင်းဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်(သက်တမ်းတိုး)လျှောက်ထားရာတွင်သက်တမ်းမကုန်မီရက်ပေါင်း

(၉၀) ကြိုတင်၍ သက်တမ်းတိုးလျှောက်ထားရမှာ ဖြစ်ပါသည်။ တိုင်းရင်းဆေးဝါးမှတ်ပုံတင် သက်တမ်းတိုးလျှောက်ထားရာတွင် လုပ်ငန်းစဉ် အဆင့်ဆင့်မှာ တိုင်းရင်းဆေးဝါးမှတ်ပုံတင် သက်တမ်းမကုန်ဆုံးမီ (က)မှတ်ပုံတင်လက်မှတ်မူရင်းနှင့် သက်တမ်းရှိသောတိုင်းရင်းဆေးဝါး ထုတ်လုပ်ခွင့်လိုင်စင် မိတ္တူဖြင့် သတ်မှတ်ပုံစံအတိုင်း လျှောက်ထားခြင်း၊ (ခ) သတ်မှတ်ထားသော အချက်အလက်များဖြင့် ပြည့်စုံသောလျှောက်လွှာများအား စိစစ်လက်ခံခြင်း၊ ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါး ကြီးကြပ်ရေးကော်မတီဥက္ကဋ္ဌထံ တင်ပြ၍ အတည်ပြုချက်ရယူခြင်းနှင့် (ဂ) ဗဟို တိုင်းရင်းဆေးဝါး ကြီးကြပ်ရေးကော်မတီဥက္ကဋ္ဌမှ အတည်ပြုသော လျှောက်လွှာများအား တိုင်းရင်းဆေးဝါး မှတ်ပုံတင်သက်တမ်းတိုးလက်မှတ်ထုတ်ပေးရန် စီစဉ်ဆောင်ရွက်ခြင်းတို့ ဖြစ်ပါသည်။

တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်မှုလိုင်စင်သက်တမ်းတိုး လျှောက်ထားရာတွင်လည်း လုပ်ငန်းစဉ် အဆင့်ဆင့်မှာ (က) တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်မှုလိုင်စင်သက်တမ်း မကုန်ဆုံးမီ ကြိုတင်၍ ရက်ပေါင်း(၉၀)အတွင်း တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်မှုလိုင်စင်မူရင်းနှင့်သက်တမ်းရှိ တိုင်းရင်းဆေးဝါး မှတ်ပုံတင်မိတ္တူများဖြင့် သတ်မှတ်ပုံစံအတိုင်း လျှောက်ထားခြင်း၊ (ခ) သတ်မှတ်ထားသော အချက်အလက်များဖြင့် ပြည့်စုံသောလျှောက်လွှာများအား စိစစ်လက်ခံခြင်း၊ (ဂ) လုပ်ငန်းဌာနများသို့ သက်ဆိုင်ရာကြီးကြပ်ရေးအဖွဲ့ သွားရောက်ကွင်းဆင်းစစ်ဆေးခြင်း၊ (ဃ) စစ်ဆေး တွေ့ရှိချက်များအား ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီဥက္ကဋ္ဌထံ တင်ပြ၍ အတည်ပြုချက် ရယူခြင်း၊ (င) ဗဟို တိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီဥက္ကဋ္ဌမှ အတည်ပြုသော လုပ်ငန်းများအား တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်မှုလိုင်စင် သက်တမ်းတိုးလက်မှတ်ထုတ်ပေးရန် စီစဉ်ဆောင်ရွက်ခြင်း၊ တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်မှု လိုင်စင်ဖြည့်စွက်လျှောက်ထားရာတွင် ယခုဖော်ပြသော လုပ်ငန်းစဉ် အဆင့်ဆင့် ဆောင်ရွက်ရမှာ ဖြစ်ပါသည်။

တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ရေးလုပ်ငန်းများ ဆောင်ရွက်ရာတွင် သတ်မှတ်ထားသော လုပ်ငန်းအဆင့်ဆင့်အား တိကျစွာလိုက်နာမှသာ ဆေးပညာကျင့်ဝတ်နှင့် ကိုက်ညီသော တိုင်းရင်းဆေးဝါး ထုတ်လုပ်ရေးတစ်ခုလို့ သတ်မှတ်နိုင်မှာ ဖြစ်ပါသည်။

လေးစားအပ်သော သဘာပတိကြီးနှင့် သဘာပတိအဖွဲ့ဝင်များ၊ ညီလာခံကိုယ်စားလှယ်တော်ကြီးများ ခင်ဗျား/ရှင်

မည်သူမဆို တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခွင့်လိုင်စင် ရရှိသောအခါ အောက်ဖော်ပြပါ တိုင်းရင်းဆေးဝါးများကို မရောင်းချရပါ။ (က)မိမိလုပ်ငန်းတွင် မှတ်ပုံတင်ထားခြင်းမရှိသော

တိုင်းရင်းဆေးဝါးများ၊ (ခ)မှတ်ပုံတင်ကို ကာလအကန့်အသတ်ဖြင့် ရုပ်သိမ်းခြင်း (သို့မဟုတ်) ပယ်ဖျက်ခြင်းပြုလုပ်ထားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးများ၊ (ဂ)စံမမှီ ဆေးဝါး၊ ပျက်စီးတိုင်းရင်းဆေးများ (ဃ)သုံးစွဲရန်မသင့်ဟု ကျန်းမာရေးနှင့် အားကစားဝန်ကြီးဌာနက အမိန့်ကြော်ငြာစာဖြင့် ထုတ်ပြန်၍ သတ်မှတ်ထားသည့် တိုင်းရင်းဆေးဝါးများ ဖြစ်ပါတယ်။ ထုတ်လုပ်ခြင်း၊ ရောင်းချခြင်းပြုလုပ်ပါက ဆေးပညာကျင့်ဝတ်ကို ဖောက်ဖျက်ရာရောက်မည် ဖြစ်ပါတယ်။ ဆေးပညာကျင့်ဝတ်ဖြင့် ကိုက်ညီစေရန် တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ရေးလုပ်ငန်းပါ တားမြစ်ချက်များကို လိုက်နာကျင့်သုံးဆောင်ရွက်ကြရမည် ဖြစ်ပါတယ်။

“အစကောင်းမှ အနှောင်းသေချာ” ဆိုတဲ့ ဆိုရိုးစကားအရ ဒီလုပ်ငန်းစဉ်တွေကို လုပ်ငန်းလမ်းညွှန်ချက်များနှင့်အညီ စနစ်တကျစီမံဆောင်ရွက်ရမှာ ဖြစ်ပါတယ်။ ဒီလုပ်ငန်းတွေ ဆောင်ရွက်နိုင်ဖို့အတွက် ဆေးဝါးကြီးကြပ်သူနှင့်ဆေးဝါးထုတ်လုပ်သူများက ကျင့်ဝတ်ကိုနားလည်ပြီး လုပ်ထုံးလုပ်နည်းများကိုလည်း သိရှိထားရန်လိုအပ်လှပါတယ်။ အသိနှင့်ကျင့်ဝတ်ကို တစ်ထပ်တည်း ကျအောင် ဆောင်ရွက်နိုင်ခြင်းဖြင့် ဆေးပညာကျင့်ဝတ်နှင့် ကိုက်ညီသော တိုင်းရင်းဆေးဝါး ထုတ်လုပ်ရေးလုပ်ငန်းများ ပေါ်ပေါက်လာမှာ ဖြစ်ပါတယ်။ ဒါကြောင့်တိုင်းရင်းဆေး သမားတော်များအနေဖြင့် “ဆေးပညာကျင့်ဝတ်နှင့် ကိုက်ညီသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ရေး လုပ်ငန်းများ ပေါ်ပေါက်လာရေး ကြိုးပမ်းဆောင်ရွက်သွားရန်” ဟူသောအဆိုကို လေးလေးနက်နက် တင်သွင်းလိုက်ပါတယ်ခင်ဗျား/ရှင့်။