

**အာဆီယံစီးပွားရေးအသိုက်အဝန်း(AEC)တွင် တိုင်းရင်းဆေးနှင့် ကျန်းမာရေးဖြည့်စွက်စာများနှင့် ပတ်သက်၍ လွတ်လပ်သော ကုန်သွယ်မှု သဘောတူညီချက်နှင့်အညီ ဆောင်ရွက်မည် ဖြစ်သောကြောင့် တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်သူများဘက်မှ ကောင်းမွန်သော ထုတ်လုပ်မှုကျင့်စဉ် (GMP Guideline)အတိုင်း အတတ်နိုင်ဆုံး ကိုက်ညီအောင် ပြင်ဆင်ထားရှိ ဆောင်ရွက်ရန် (ထောက်ခံချက်)**

လေးစားအပ်ပါသော သဘာပတိကြီးနှင့်သဘာပတိအဖွဲ့ဝင်များ၊ တိုင်းရင်းဆေး သမားတော်များ ညီလာခံကိုယ်စားလှယ်ကြီးများနှင့် ဧည့်သည်တော်ကြီးများ ခင်ဗျား/ရှင့်၊ (၁)နှစ် (၁)ကြိမ်ကျင်းပသော မြန်မာ့တိုင်းရင်းဆေးသမားတော်ကြီးများ ညီလာခံကြီးမှာ အရေးကြီးအဆိုကို ထောက်ခံတင်ပြခွင့်ရတဲ့အတွက် ဝမ်းမြောက်ဂုဏ်ယူမိပါကြောင်း ပထမဦးစွာ ပြောကြားလိုပါတယ် ခင်ဗျား/ရှင့်။

ကျွန်တော်/ကျွန်မကတော့ ----- တိုင်းဒေသကြီး/ ----- ပြည်နယ်မှ တိုင်းရင်းဆေးသမားတော်များ ညီလာခံကိုယ်စားလှယ် ဦး ----- / ဒေါ် ----- ဖြစ်ပါတယ် ခင်ဗျား/ရှင့်။ ကျွန်တော်/ကျွန်မ အနေဖြင့် ယနေ့ကျင်းပပြုလုပ်တဲ့ (၁၇)ကြိမ်မြောက် တိုင်းရင်းဆေးသမားတော်များ ညီလာခံကြီးမှာ “အာဆီယံစီးပွားရေးအသိုက်အဝန်း (AEC)တွင် တိုင်းရင်းဆေးနှင့် ကျန်းမာရေး ဖြည့်စွက်စာများနှင့် ပတ်သက်၍ လွတ်လပ်သော ကုန်သွယ်မှု သဘောတူညီချက်နှင့်အညီ ဆောင်ရွက်မည် ဖြစ်သောကြောင့် တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်သူများဘက်မှ ကောင်းမွန်သော ထုတ်လုပ်မှုကျင့်စဉ် (GMP Guideline)အတိုင်း အတတ်နိုင်ဆုံး ကိုက်ညီအောင် ပြင်ဆင်ထားရှိ ဆောင်ရွက်ရန်” ဆိုတဲ့ အဆိုကို ထောက်ခံဆွေးနွေး တင်ပြသွားမှာ ဖြစ်ပါတယ် ခင်ဗျား/ရှင့်။

**လေးစားအပ်ပါသော သဘာပတိကြီးနှင့် သဘာပတိအဖွဲ့ဝင်များ ခင်ဗျား/ရှင့်**

ရှေးနှစ်ပေါင်းများစွာကတည်းက မြန်မာ့တိုင်းရင်းဆေးပင်များကို အသုံးပြုပြီး တိုင်းရင်းဆေး ဆရာများက လူနာများကို ဖော်စပ်တိုက်ကျွေးကုသခဲ့ကြပါတယ်။ မြန်မာနိုင်ငံမှာ တိုင်းရင်းဆေးဝါး အဖြစ် သုံးစွဲနိုင်တဲ့ ဆေးဘက်ဝင် ပရဆေးပင်အရင်းအမြစ်များ ပေါများကြွယ်ဝပြီး ဖြစ်ပါတယ်။ မြန်မာလူမျိုးအများစုဟာ ငယ်စဉ်တောင်ကျေး ကလေးဘဝကတည်းက တိုင်းရင်းဆေးနှင့် ရင်းနှီးပြီး ဖြစ်ပါတယ်။ ကမ္ဘာမှာလည်း ကမ္ဘာလူဦးရေရဲ့ (၈၀)ရာခိုင်နှုန်းကျော်ဟာ ပရဆေးပင်များမှ ထုတ်လုပ်သည့် ဆေးဝါးများ သုံးစွဲနေပြီဖြစ်ပါတယ်။ သုံးစွဲသူများ များပြားလာသည်နှင့်အမျှ တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်သူများမှလည်း အသင့်ဖော်စပ်ပြီး ဆေးဝါးများကို ထုတ်လုပ်ရောင်းချ လာကြပါတယ်။ အဲဒီလိုထုတ်လုပ်ရောင်းချရာမှာ ထုတ်လုပ်သူလုပ်ငန်းရှင်များ အနေဖြင့် အသုံးပြုသော ကုန်ကြမ်းများ အရည်အသွေး စစ်မှန်အစွမ်းထက်ရန် လိုအပ်သကဲ့သို့ ထွက်ပေါ်လာသော ကုန်ချောဆေးဝါးများမှာလည်း စံချိန်စံညွှန်းမှီ ဆေးဝါးများဖြစ်ရန် အရေးကြီးလှပါတယ်။ အဲဒီလို စံချိန်စံညွှန်းမှီ ဆေးဝါးများ ထွက်ပေါ်လာစေရန်အတွက် ထုတ်လုပ်မှုနည်းစနစ်မှာလည်း အရေးပါသော အခန်းကဏ္ဍမှ ပါဝင်ပါတယ်။ ကောင်းမွန်သော တိုင်းရင်းဆေးဝါး ထုတ်လုပ်မှုကျင့်စဉ် (GMP)နှင့် အညီ ထုတ်လုပ်နိုင်ရန်၊ ဖော်စပ်ပြီး တိုင်းရင်းဆေးဝါး၏ စံချိန်စံညွှန်း မှတ်တမ်းတင်

နိုင်ရန်တို့အတွက် ခေတ်မီစက်ကိရိယာများ၊ နည်းပညာများ အသုံးပြု၍ ဝိုင်းဝန်း ကြိုးပမ်းရမှာ ဖြစ်ပါတယ်။ ဒါမှသာလျှင် အများပြည်သူ သုံးစွဲနေသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးများ၏ ဘေးအန္တရာယ် ကင်းရှင်းမှု၊ အစွမ်းအာနိသင် ထက်မြက်မှု၊ အရည်အသွေး စစ်မှန်မှု၊ (Safety, Efficacy, Quality)ဆိုတဲ့ ဆေးဝါးများမှာ ရှိရမည့် အချက်များနှင့် ကိုက်ညီပြီး အာမခံနိုင်မှာ ဖြစ်ပါတယ်။

**လေးစာအပ်ပါသော သဘာပတိကြီးနှင့် သဘာပတိအဖွဲ့ဝင်များ ခင်ဗျား/ရှင့်**

မြန်မာနိုင်ငံအနေဖြင့် အရှေ့တောင်အာရှနိုင်ငံများအသင်း (ASEAN)အဖွဲ့ဝင်နိုင်ငံအဖြစ် ရပ်တည်ခဲ့တာ (၁၀)စုနှစ်နှစ်ခု နီးပါးရှိခဲ့ပြီဖြစ်ပါတယ်။ အခြားအာဆီယံနိုင်ငံများနှင့်အတူ အခန်းကဏ္ဍအသီးသီးမှာလည်း ပူးပေါင်းပါဝင်ဆောင်ရွက်လျက် ရှိပါတယ်။

အရှေ့တောင်အာရှဒေသ၏ အလုံးစုံဖွံ့ဖြိုးတိုးတက်မှုအတွက် အာဆီယံ၏ ပြင်ပကမ္ဘာသို့ ရှုမျှော်သော သွင်ပြင်လက္ခဏာ၊ စီးပွားရေးကြံ့ခိုင်မှုလက္ခဏာနှင့် မျှဝေပိုင်ဆိုင်သော ဒေသဆိုင်ရာ အင်္ဂါရပ်တို့ကို အခြေပြုကာ အာဆီယံ(၁၀)နိုင်ငံမှ ပြည်သူများအတွက် အခွင့်အလမ်းသစ်များ ဖန်တီးပေးမည့် ပေါင်းစည်းရေး လုပ်ငန်းစဉ်ကို ဆောင်ကြဉ်းပေးနိုင်ရန် အာဆီယံအသိုက်အဝန်းကို ထူထောင်ခဲ့ပြီး ဖြစ်ပါကြောင်း တင်ပြလိုပါတယ်။

ဒီလိုထူထောင်ရာမှာ မဏ္ဍိုင်ကြီး (၃)ရပ်နှင့် ထူထောင်ထားတာဖြစ်ပြီး အာဆီယံ (၁၀)နိုင်ငံရဲ့ နိုင်ငံသူနိုင်ငံသားများအနေဖြင့် ပူးပေါင်းဆောင်ရွက်မှုရဲ့ အကျိုးကျေးဇူးတွေ ခံစားနိုင်မှာ ဖြစ်ပါတယ်။ ဥပမာ- ASEAN Free Trade Area လိုမျိုး ပေါ်ထွက်လာတဲ့အခါအခွန်အခ ကင်းလွတ်ခွင့်တွေ ရရှိလာပြီး အဖွဲ့ဝင်နိုင်ငံများအနေဖြင့် တစ်နိုင်ငံနှင့်တစ်နိုင်ငံ လွယ်ကူလွတ်လပ်စွာ ကူးလူး ဆက်ဆံ နိုင်ပြီး ကုန်စည်စီးဆင်းမှုများ မြန်ဆန်လာမည် ဖြစ်ပါတယ်။ ဥပဒေစည်းမျဉ်းများအား ဖြေလျှော့ ပေးခြင်း၊ နယ်စပ်ဒေသများတွင် ကုန်သွယ်ရေးကိစ္စများ ချောမွေ့စေခြင်း၊ ကုန်သွယ်ရေး အတားအဆီးများကို လျှော့ချပေးခြင်း စသည့် နည်းလမ်းများဖြင့် အာဆီယံနိုင်ငံများအတွင်း စီးပွားရေး ပေါင်းစည်းမှုကို ပိုမိုဖြစ်ပေါ်စေမည့် အစီအမံများ ပြုလုပ်၍ ဒေသတွင်း အပြန်အလှန် စီးပွားရေးချိတ်ဆက်မှုများကို တိုးတက်ပြုလုပ်လာကြမှာ ဖြစ်ပါတယ်။ အာဆီယံသည် တစ်ခုတည်းသော ဈေးကွက်နှင့် တစ်ခုတည်းသောထုတ်လုပ်မှု အခြေစိုက်စခန်းတစ်ခုအဖြစ် ရပ်တည် လာနိုင်မှာ ဖြစ်ပါတယ်။ စီးပွားရေးတိုးတက်မှု၏ အဓိကအထောက်အပံ့ဖြစ်သော နိုင်ငံခြား တိုက်ရိုက် ရင်းနှီးမြှုပ်နှံမှုကိုလည်း ဆွဲဆောင်နိုင်မှာ ဖြစ်ပါတယ်။ မြန်မာနိုင်ငံအတွင်းသို့ နိုင်ငံခြား ရင်းနှီးမြှုပ်နှံမှု များ ဝင်ရောက်လာတဲ့အခါမှာ ပြည်တွင်းလုပ်ငန်းရှင်များ အနေဖြင့် နိုင်ငံတကာအရည်အသွေးမီ ကုန်ပစ္စည်းများ ထုတ်လုပ်၍ ယှဉ်ပြိုင်နိုင်ဖို့ လိုအပ်ပါတယ်။ တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်မှု အခန်းကဏ္ဍအနေဖြင့် အရည်အသွေးမီ ဆေးဝါးများ ထုတ်လုပ်နိုင်ရေးမှာ အရေးကြီးလှပါတယ်။ အဲဒီလိုထုတ်လုပ်နိုင်ဖို့အတွက် ကောင်းမွန်သော ထုတ်လုပ်မှုကျင့်စဉ်အတွက် သင်တန်းများပို့ချခြင်း၊ အလုပ်ရုံဆွေးနွေးပွဲများ ကျင်းပခြင်း၊ လက်တွေ့ လုပ်ဆောင်ခြင်းတို့ဖြင့် ကြိုတင်ပြင်ဆင်မှုများ ပြုလုပ်ထားရမှာ ဖြစ်ပါတယ်။ တစ်နိုင်တစ်ပိုင် တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ရေးမှစ၍ စက်ရုံကြီးများအထိ GMP နှင့် ပတ်သက်၍ အသိပညာများ ဖြန့်ဝေ ပေးထားရန် လိုအပ်မှာ ဖြစ်ပါတယ်။

မိမိတို့၏ တိုင်းရင်းဆေးဝါးများကို သတ်မှတ်ထားရှိသည့် စံချိန်၊ စံညွှန်းအရည်အသွေးများ နှင့်အညီ အရည်အသွေးပြောင်းလဲမှုမရှိစေရန် စဉ်ဆက်မပြတ် ထိန်းသိမ်းထုတ်လုပ်နိုင်ရန်

ဦးတည်ချက်ဖြင့် ဆောင်ရွက်ရမှာဖြစ်ပါတယ်။ ကောင်းမွန်သောထုတ်လုပ်မှုကျင့်စဉ်မှာ ပါဝင်သော အခြေခံအချက်များ ဖြစ်တဲ့ -

- အရည်အသွေးထိန်းချုပ်ကွပ်ကဲခြင်းစနစ်(Quality Management)
- လူပုဂ္ဂိုလ်၊ ဝန်ထမ်း (Personnel)
- အဆောက်အဦနှင့် စက်ပစ္စည်းကိရိယာများ (Premises and Equipments)
- ကျန်းမာရေးနှင့် တကိုယ်ရေသန့်ရှင်းရေး (Sanitation and Hygiene)
- မှတ်တမ်းမှတ်ရာများ စနစ်တကျထားရှိခြင်း (Documentation)
- ကုန်ပစ္စည်းထုတ်လုပ်ခြင်း (Production)
- အရည်အသွေးထိန်းချုပ်စစ်ဆေးခြင်း (Quality Control)
- ထုတ်လုပ်မှုဆိုင်ရာသဘောတူညီမှု အချက်အလက်များဖြင့် တဆင့်ခံ ထုတ်လုပ်ခြင်းနှင့် စစ်ဆေးခြင်း(Contract Manufacture and Analysis)
- ထုတ်ကုန်တိုင်တန်းချက်များနှင့် ကုန်ပစ္စည်းများ ပြန်သိမ်းယူခြင်း(Complaints and Product Recalls)
- စက်ရုံအတွင်း ကိုယ်တိုင်စစ်ဆေးရေးအဖွဲ့ ဖွဲ့၍စစ်ဆေးခြင်း(Self-Inspection)
- သတ်မှတ်ချက်များနှင့် ကိုက်ညီမှု ရှိ/မရှိကို မွမ်းမံစစ်ဆေးခြင်း (Verification)

စတဲ့ အချက်များနှင့် ရင်းနှီးကျွမ်းဝင်အောင် လုပ်ထားရမှာ ဖြစ်ပါတယ်။ တတ်နိုင်သမျှလည်း မိမိတို့ ဆေးဝါးထုတ်လုပ်မှုများတွင် GMP နှင့် ကိုက်ညီမှုရှိအောင် ကြိုးစားထုတ်လုပ်ရမှာ ဖြစ်ပါတယ်။ တိုင်းရင်းဆေးဝါးများ ထုတ်လုပ်ရာတွင် ဆောင်ရွက်ချက် အစ/အဆုံး (ကုန်ကြမ်းမှ ကုန်ချောအထိ) ကို မဖြစ်မနေ ထိန်းချုပ်ရန် ကောင်းမွန်သော ထုတ်လုပ်မှုကျင့်စဉ်အား ကျင့်သုံးခြင်း ဖြစ်ပါတယ်။ သို့ဖြစ်ပါ၍ တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်သူများဘက်မှ အရည်အသွေး မြင့်မားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးများ ရရှိနိုင်ရန်အတွက် ကောင်းမွန်သော ထုတ်လုပ်မှု ကျင့်စဉ်အတိုင်း အတတ်နိုင်ဆုံး ကိုက်ညီအောင် ပြင်ဆင်ထားရှိ ဆောင်ရွက်ရန်အဆိုအား ထောက်ခံဆွေးနွေး အပ်ပါတယ် ခင်ဗျား/ရှင့်။

တိုင်းရင်းဆေးဝါးများတွင် အများဆုံးပါဝင်သော အပင်ထွက်ကုန်ကြမ်းပစ္စည်းများတွင် သန့်ရှင်းမှု၊ အရည်အသွေး ကွာခြားမှုများ ရှိနိုင်တဲ့အတွက် မိမိတို့ ကုန်ကြမ်းပစ္စည်းနှင့် သင့်လျော်သော စံချိန်/စံညွှန်း၊ အရည်အသွေးများ ချမှတ်အကောင်အထည်ဖော် ရမည်ဖြစ်ပါတယ်။ ကုန်ကြမ်းပစ္စည်း ဝယ်ယူခြင်း၊ သိုလှောင်ခြင်းနှင့် ပြုပြင်ထုတ်လုပ်ခြင်းတို့ကို ထိန်းချုပ်စစ်ဆေးရန်မှာလည်း လွန်စွာ အရေးကြီးပါတယ်။ တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ရာတွင် အခြေခံလိုအပ်ချက်များမှာ ကုန်ကြမ်းပစ္စည်းများ၊ ထုတ်လုပ်မှု နည်းစဉ်များ၊ အဆောက်အဦများ၊ စက်ပစ္စည်းများနှင့် ဝန်ထမ်းများတို့ ဖြစ်ပါတယ်။ ကုန်ချောပစ္စည်းတစ်ခုတည်းကိုသာ စံချိန်စံညွှန်း သတ်မှတ်ချက်များ အတိုင်း စစ်ဆေးဆောင်ရွက်နေရုံမျှသာမက ကုန်ပစ္စည်းထုတ်လုပ်မှုအဆင့်ဆင့်တိုင်းတွင် ထည့်သွင်း စစ်ဆေးရန် လိုအပ်မည်ဖြစ်ပါတယ်။ ကုန်ချောပစ္စည်း၏ အရည်အသွေးကို အာမခံနိုင်ရန်အတွက် စနစ်တကျ ထိန်းချုပ်ကွပ်ကဲနိုင်သည့် အခြေအနေများတွင်သာ တိုင်းရင်းဆေးဝါးများအား ထုတ်လုပ်သင့်ပါကြောင်း ထောက်ခံ၍ တင်ပြအပ်ပါတယ် ခင်ဗျား/ရှင့်။

GMP စနစ်အား လိုက်နာကျင့်သုံးရန် ကြိုးစားအားထုတ်ရာတွင် ထုတ်လုပ်သူများအနေဖြင့် ကြုံတွေ့ရမည့် အားသာချက်၊ အားနည်းချက်များစွာရှိမည် ဖြစ်ပါတယ်။ ပထမဦးစွာအနေနဲ့ GMP စနစ်အား အကောင်အထည်ဖော်ရန် လိုအပ်သော ငွေကြေးအရင်းအနှီး၊ ကျွမ်းကျင်သောပညာရှင်နှင့် စက်ပစ္စည်းများ လိုအပ်မည်ဖြစ်ပါတယ်။ ကြီးမားသော အားနည်းချက်မှာ ငွေကြေးအရင်းအနှီး ပင်ဖြစ်ပါတယ်။ သို့သော် GMP စနစ်နှင့် ထုတ်လုပ်မည်ဆိုပါက မြန်မာတစ်နိုင်ငံလုံးသာမက အခြားနိုင်ငံများဖြစ်သော အာဆီယံနိုင်ငံများသို့ပါ ဈေးကွက်ဖြန့်ကျက်နိုင်မည်ဖြစ်၍ ရင်းနှီးမြှုပ်နှံမှုနှင့် ကာမိသော အကျိုးအမြတ် ရရှိနိုင်မည် ဖြစ်ပါတယ်။

ထို့အပြင် အရင်းအနှီးလုံလောက်စွာမရှိသော အိမ်တွင်းတိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်သူများသည် အချင်းချင်းစုပေါင်း၍ အုပ်စုဖွဲ့ပြီး ထုတ်လုပ်ခြင်း ပြုလုပ်၍ ငွေကြေးအရင်းအနှီး မလုံလောက်မှုအား ကျော်လွှားနိုင်မည်ဖြစ်ပါတယ်။ ငွေကြေးအရင်းအနှီး ရှိသူများမှ ကြိတ်ခွဲစက်များ၊ ဆေးပြား ရိုက်စက်များ အစရှိသည့် ဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခြင်း လုပ်ငန်းများအား GMP စနစ်နှင့် ညီညွတ်အောင် ပြုလုပ်ထား၍ ကြိတ်ခွဲခြင်းအပါအဝင် ဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခြင်းတို့အား ပေးပို့သူနှင့်လက်ခံသူ သဘောတူညီချက်များ ပြုလုပ်၍ လုပ်ဆောင် ပေးနိုင်မည်ဖြစ်ပါတယ်။ ဒါ့အပြင် အရည်အသွေး စမ်းသပ်စစ်ဆေးမှုများ ဆောင်ရွက်ပေးနိုင်သည့် ဓါတ်ခွဲခန်းများ ထူထောင်ကာ အလားတူ သဘောတူညီချက်များ ပြုလုပ်၍ ဆောင်ရွက်ပေးနိုင်မည်ဖြစ်ပါတယ်။ ဤသို့ပြုလုပ်ခြင်းဖြင့် ထုတ်လုပ်သူများအနေဖြင့် အဆောက်အဦ၊ စက်ပစ္စည်းနှင့် ကျွမ်းကျင်သူများအတွက် ကြီးမားသော ငွေကြေးရင်းနှီးမှုမလိုတော့ဘဲ သဘောတူညီမှုအတွက် ပေးဆောင်ရန်ငွေကြေးသာ ကုန်ကျတော့မည် ဖြစ်ပါကြောင်း တင်ပြအပ်ပါတယ် ခင်ဗျား/ ရှင့်။

တိုင်းရင်းဆေးပညာဦးစီးဌာနအနေဖြင့်လည်း လိုအပ်သောအထောက်အပံ့ ပစ္စည်းများ ဖြစ်သော နည်းပညာ၊ သတင်းအချက်အလက်များနှင့် လူ့စွမ်းအားအရင်းအမြစ်ဖွံ့ဖြိုးတိုးတက်ရေးတို့အား ပံ့ပိုးကူညီနိုင်အောင် အလုပ်ရုံဆွေးနွေးပွဲများ၊ စွမ်းရည်မြှင့်သင်တန်းများ ပြုလုပ်၍ စွမ်းစွမ်းတမံ ထောက်ပံ့ကူညီပေးခြင်းဖြင့် မြန်မာ့တိုင်းရင်းဆေးဝါးများအား ကောင်းမွန်သောထုတ်လုပ်မှုကျင့်စဉ်ဖြင့် ထုတ်လုပ်နိုင်အောင် ရည်သန်၍ ဆောင်ရွက်ပေးရမည် ဖြစ်ပါတယ်။ ထိုသို့ အကောင်အထည်ဖော် ဆောင်ရွက်ရာတွင် ရေတို/ရေရှည် စီမံကိန်းများ ချမှတ်၍ အကောင်အထည်ဖော်နိုင်မှု၊ တိုးတက်မှုတို့အား စဉ်ဆက်မပြတ်စောင့်ကြည့်ခြင်းဖြင့် ကောင်းမွန်သော ရလဒ်များရရှိနိုင်မည် ဖြစ်ပါတယ်။

မြန်မာ့တိုင်းရင်းဆေးဝါးများဟာ နဂိုမူလကတည်းက အစွမ်းထက်မြက်ပြီး ဖြစ်တဲ့အတွက် ခေတ်မီနည်းစနစ်များဖြင့် စနစ်တကျ ထုတ်လုပ်နိုင်မည်ဆိုပါက နိုင်ငံတကာနှင့် ရင်ဘောင်တန်းနိုင်မှာ ဖြစ်ပါတယ်။ အဲဒီလို ရင်ဘောင်တန်းနိုင်ရန်အတွက် တိုင်းရင်းဆေး လောကသားများအားလုံး ဝိုင်းဝန်းကြိုးပမ်းရမှာ ဖြစ်ပါကြောင်း တိုက်တွန်းပြောကြားရင်း အဆိုရှင် တင်သွင်းသွားတဲ့ “အာဆီယံစီးပွားရေးအသိုက်အဝန်း(AEC)တွင် တိုင်းရင်းဆေးနှင့် ကျန်းမာရေးဖြည့်စွက်စာများနှင့် ပတ်သက်၍ လွတ်လပ်သော ကုန်သွယ်မှု သဘောတူညီချက်နှင့်အညီ ဆောင်ရွက်မည် ဖြစ်သောကြောင့် တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်သူများဘတ်မှ ကောင်းမွန်သော ထုတ်လုပ်မှုကျင့်စဉ် (GMP Guideline)အတိုင်း အတတ်နိုင်ဆုံး ကိုက်ညီအောင် ပြင်ဆင်ထားရှိ ဆောင်ရွက်ရန်” ဆိုတဲ့ အဆိုကို ထောက်ခံဆွေးနွေးလိုက်ရပါတယ် ခင်ဗျား/ရှင့်။