

အကြောင်းအရာ။ တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခွင့်လိုင်စင်လျှောက်လွှာစိစစ်ပေးပို့ခြင်း။

အထက်ပါကိစ္စနှင့်ပတ်သက်၍တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခွင့်လိုင်စင်( )

စိစစ်ခြင်းအတွက် တင်ပြလာသော ပိုင်ရှင် ----- ၏ ----- သည်  
သတ်မှတ်ချက်နှင့် ညီညွတ်ကြောင်းနှင့် လျှောက်လွှာအချက်အလက်များအား စိစစ်ပြီး ဆက်လက်ပေးပို့  
တင်ပြအပ်ပါသည်။

ရုံးတံဆိပ်၊ ရက်စွဲ

ဥက္ကဋ္ဌ

မြို့နယ်တိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီ

----- မြို့နယ်

စိစစ်တင်ပြအပ်ပါသည်။

ရုံးတံဆိပ်၊ ရက်စွဲ

ဥက္ကဋ္ဌ

ခရိုင်တိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီ

----- ခရိုင်

စိစစ်တင်ပြအပ်ပါသည်။

ရုံးတံဆိပ်၊ ရက်စွဲ

ဥက္ကဋ္ဌ

နေပြည်တော်/တိုင်းဒေသကြီး/ပြည်နယ် တိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီ

----- ပြည်ထောင်စုနယ်မြေတိုင်းဒေသကြီး/ပြည်နယ်

ပြည်ထောင်စုသမ္မတမြန်မာနိုင်ငံတော်အစိုးရ  
 ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီ  
 ရုံးအမှတ်(၄-ဂ)၊ နေပြည်တော်  
 တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်မှုလိုင်စင်လျှောက်လွှာ  
 ရက်စွဲ၊

**အပိုင်း(၁) လျှောက်ထားသူနှင့် ပတ်သက်သော အချက်များ**

- ၁။ လုပ်ငန်းပိုင်ရှင်အမည် -----
- ၂။ နိုင်ငံသားစိစစ်ရေးကတ်ပြားအမှတ် -----
- ၃။ အဘအမည် -----
- ၄။ အမြဲတမ်းနေရပ်လိပ်စာ -----
- 
- ၅။ လုပ်ငန်းအမည်နှင့်လိပ်စာ -----

**အပိုင်း(၂) ဝန်ထမ်းများနှင့် ပတ်သက်သည့် အချက်အလက်များ**

၁။ ဝန်ထမ်းဦးရေ

စဉ်	အမည်	အသက်	နိုင်ငံသားစိစစ်ရေးကတ်ပြားအမှတ်	ဆောင်ရွက်ရမည့်တာဝန်

၂။ ကြီးကြပ်ဆောင်ရွက်သူ၏ အမည်နှင့်ပညာအရည်အချင်းနှင့်တာဝန်

စဉ်	အမည်	ပညာအရည်အချင်း/တဆအမှတ်	ဆောင်ရွက်ရသည့်တာဝန်

**အပိုင်း(၃) ထုတ်လုပ်မည့် ဆေးဝါးများနှင့် ပတ်သက်သည့် အချက်များ**

၁။ ကုန်ချော

စဉ်	ဆေးဝါးအမည်	ဆေးဝါးပုံစံ	တိုင်းရင်းဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်အမှတ်

၂။ ပရဆေးကုန်ကြမ်းဝယ်ယူမှုနှင့် ပတ်သက်သည့် အချက်များ

စဉ်	ကုန်ကြမ်းအမည်	ဝယ်ယူသည့်ဆိုင်အမည်	လိပ်စာ

**အပိုင်း(၄) အဆောက်အအုံ၊ မြေနေရာ၊ ပစ္စည်းကိရိယာနှင့် ပတ်သက်သည့် အချက်များ**

၁။ အဆောက်အအုံ၏ မြေပုံကြမ်းကို ပူးတွဲတင်ပြရမည်။

၂။ အသုံးပြုမည့် စက်ကိရိယာတန်ဆာပလာများ

စဉ်	အမည်	ထုတ်လုပ်သည့်နိုင်ငံ	ပုံစံအမှတ်	အသုံးပြုသည့်နေရာ

**အပိုင်း(၅) ဆောင်ရွက်မှုလုပ်ငန်းစဉ်များအတွက် သတ်မှတ်ချက်များ**

၁။ ဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခြင်း လုပ်ငန်းအဆင့်ဆင့်

-----

-----

-----

၂။ အရည်အသွေးထိန်းသိမ်းခြင်းလုပ်ငန်းအဆင့်ဆင့်

-----  
-----  
-----

၃။ ဓာတ်ခွဲစမ်းသပ်ခြင်း

-----  
-----

၄။ အခြားစမ်းသပ်ခြင်း

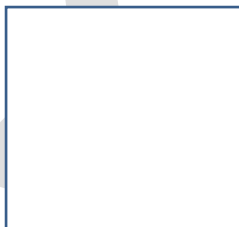
-----  
-----

**အပိုင်း(၆)**

၁။ အထက်ဖော်ပြပါ အချက်များသည် မှန်ကန်တိကျမှုရှိကြောင်း ဝန်ခံကတိပြုပါသည်။

၂။ တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခြင်းနှင့် ပတ်သက်၍ တိုင်းရင်းဆေးဝါးဥပဒေအရ ထုတ်ပြန် ထားသော နည်းဥပဒေများ၊ လုပ်ထုံးလုပ်နည်းများ၊ ညွှန်ကြားချက်များ၊ အမိန့်ကြော်ငြာစာ များကို လိုက်နာပါမည်ဟု ကတိပြုပါသည်။

လျှောက်ထားသူ၏ဓာတ်ပုံတစ်ပုံ  
ပူးတွဲတင်ပြပါ။



လျှောက်ထားသူ၏လက်မှတ်

အမည် -----

နိုင်ငံသားစိစစ်ရေး -----

ကတ်ပြားအမှတ် -----

ကြီးကြပ်သူ၏လက်မှတ်

အမည် -----

နိုင်ငံသားစိစစ်ရေး -----

ကတ်ပြားအမှတ် -----

### ထုတ်လုပ်ခွင့်လိုင်စင်(အသစ်)လျှောက်ထားရာတွင်လိုအပ်ချက်များ

#### ထုတ်လုပ်ခွင့်လိုင်စင်(အသစ်)လျှောက်လွှာနှင့်အတူ

- ၁။ သက်ဆိုင်ရာ မြို့နယ်၊ ခရိုင်၊ တိုင်းဒေသကြီး/ပြည်နယ် တိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီ အဆင့်ဆင့်၏ ထောက်ခံချက်၊
- ၂။ သက်ဆိုင်ရာ တိုင်းဒေသကြီး/ပြည်နယ် တိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီ၏ လိုင်စင် ခွင့်ပြုပေးသင့်ကြောင်း ထောက်ခံစာ(စစ်ဆေးသူများ၏ ရုံးတံဆိပ်နှင့် လက်မှတ်များ စနစ်တကျ ပါဝင်သော ဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခြင်းလုပ်ငန်းစစ်ဆေးမှု မှတ်တမ်းပူးတွဲ)၊
- ၃။ သက်တမ်းရှိ တိုင်းရင်းဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်ကတ်ပြား မိတ္တူမှန်၊
- ၄။ ကြီးကြပ်သူ၏ သက်တမ်းရှိ တိုင်းရင်းဆေးဆရာမှတ်ပုံတင်(တဆ) မိတ္တူမှန်၊
- ၅။ ပိုင်ရှင်၏(၆)လအတွင်း ရိုက်ကူးထားသော ပတ်စပို့အရွယ် လိုင်စင်ဓာတ်ပုံ(၂)ပုံနှင့် နိုင်ငံသား စိစစ်ရေးကတ်ပြားမိတ္တူမှန်၊
- ၆။ အခန်းဖွဲ့စည်းပုံ၊ (ဆေးဝါးထုတ်လုပ်သော အဆောက်အဦးတစ်ခုလုံး (အလျား၊ အနံ) ဖော်ပြ၍ ဆေးဝါးထုတ်လုပ်သော အခန်းသာမက အခန်းအားလုံး (မည့်သည့်အခန်း ဆိုသည်ကို ဖော်ပြ ချက်ပူးတွဲ)ပါဝင်ရန်နှင့် အခန်းများ၏ အလျား၊ အနံ အတိုင်းအတာများ ဖော်ပြရန်)၊
- ၇။ ရပ်ကွက်/ကျေးရွာအုပ်ချုပ်ရေးမှူးရုံး သို့မဟုတ် စက်မှုဇုန်ကြီးကြပ်ရေးကော်မတီအဖွဲ့မှ တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ကြောင်း ထောက်ခံစာ၊
- ၈။ သတ်မှတ်နှုန်းထားများအား ပေးသွင်းခြင်း။

**မှတ်ချက်။** တိုင်းရင်းဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်(အသစ်) လက်မှတ်ထုတ်ယူသည့်နေ့မှ (၃)လအတွင်း တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ် လုပ်ခွင့်လိုင်စင်(အသစ်) လျှောက်ထားရမည်။ (၃)လ အထက် ကျော်လွန်သည့်ကာလများအတွက် သက်တမ်းလွန်ကြေး ပေးဆောင်၍ တိုင်းရင်းဆေးဝါးမှတ်ပုံတင် ခွင့်ပြုသည့်နေ့မှစ၍ (၁)နှစ်(၆)လအတွင်းသာ လျှောက်ထားရမည်။

### ထုတ်လုပ်ခွင့်လိုင်စင်(သက်တမ်းတိုး)လျှောက်ထားရာတွင်လိုအပ်ချက်များ

#### ထုတ်လုပ်ခွင့်လိုင်စင်(သက်တမ်းတိုး)လျှောက်လွှာနှင့်အတူ

- ၁။ သက်ဆိုင်ရာ မြို့နယ်၊ ခရိုင်၊ တိုင်းဒေသကြီး/ပြည်နယ် တိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီ အဆင့်ဆင့်၏ ထောက်ခံချက်၊
- ၂။ သက်ဆိုင်ရာ တိုင်းဒေသကြီး/ပြည်နယ် တိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီ၏ လိုင်စင် ခွင့်ပြုပေးသင့်ကြောင်း ထောက်ခံစာ(စစ်ဆေးသူများ၏ ရုံးတံဆိပ်နှင့် လက်မှတ်များ စနစ်တကျ ပါဝင်သော ဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခြင်းလုပ်ငန်း စစ်ဆေးမှု မှတ်တမ်းပူးတွဲ)၊
- ၃။ သက်တမ်းရှိ တိုင်းရင်းဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်ကတ်ပြား မိတ္တူမှန်၊
- ၄။ သက်တမ်းတိုးမည့် ထုတ်လုပ်ခွင့်လိုင်စင် ကတ်ပြားမူရင်း၊  
(မူရင်းသည် အထွေထွေပြောင်း လျှောက်ထားခြင်းကြောင့် ဌာနတွင် တင်ပြထားပါက မိတ္တူ ပေါ်တွင် မှတ်ချက်ပြု ရေးသားပေးရန်(စာအမှတ်၊ ရက်စွဲစသည်တို့ပါဝင်ရန်)၊ သက်ဆိုင်ရာ မြို့နယ်/ခရိုင်/တိုင်း၏ လက်မှတ်။)၊
- ၅။ ကြီးကြပ်သူ၏ သက်တမ်းရှိ တိုင်းရင်းဆေးဆရာမှတ်ပုံတင်(တဆ) မိတ္တူမှန်၊
- ၆။ ပိုင်ရှင်၏ (၆)လအတွင်း ရိုက်ကူးထားသော ပတ်စပို့အရွယ် လိုင်စင်ဓာတ်ပုံ(၂)ပုံနှင့် နိုင်ငံသား စိစစ်ရေးကတ်ပြားမိတ္တူမှန်၊
- ၇။ ရပ်ကွက်/ကျေးရွာအုပ်ချုပ်ရေးမှူးရုံး သို့မဟုတ် စက်မှုဇုန်ကြီးကြပ်ရေးကော်မတီအဖွဲ့မှ တိုင်းရင်းဆေးဝါး ထုတ်လုပ်ကြောင်း ထောက်ခံစာ၊
- ၈။ သတ်မှတ်နှုန်းထားများအား ပေးသွင်းခြင်း။

**မှတ်ချက်။** သက်ဆိုင်ရာ ထုတ်လုပ်ခွင့်လိုင်စင်(သက်တမ်းတိုး)များ လျှောက်ထားရာတွင် သက်တမ်းမပြည့်မီ (၃)လ ကြိုတင်လျှောက်ထားရန်နှင့် သက်တမ်းပြည့်ပြီး (၂)နှစ်(၆)လ အထိသာ နောက်ကျခွင့်ရှိမည်ဖြစ်၍ သတ်မှတ် သက်တမ်းလွန်ကြေး ပေးဆောင်ရမည်။

**သက်တမ်းရှိ မှတ်ပုံတင်ဆေးဝါးများကို လိုင်စင်ကြီးတွင် တစ်ပေါင်းတည်း ထည့်သွင်း  
ပေးရန်အတွက် ထုတ်လုပ်ခွင့်လိုင်စင်(ဖြည့်စွက်)လျှောက်ထားရာတွင် လိုအပ်ချက်များ**

- ၁။ ပိုင်ရှင်ကိုယ်တိုင်လျှောက်လွှာ၊
- ၂။ သက်တမ်းရှိ တိုင်းရင်းဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်ကတ်ပြား မိတ္တူ၊
- ၃။ သက်တမ်းရှိ ထုတ်လုပ်ခွင့်လိုင်စင်ကတ်ပြား မူရင်းကို ပေးပို့ရာတွင် ယခင်က ခွင့်ပြုထုတ်ပေး  
ခဲ့သော လိုင်စင်ဖြည့်စွက်များ ရှိခဲ့ပါက တစ်ပါတည်း ပူးတွဲတင်ပြရန်၊
- ၄။ သတ်မှတ်နှုန်းထားများအား ပေးသွင်းခြင်း၊

**မှတ်ချက်။** (၁) မှတ်ပုံတင်(သက်တမ်းတိုး) ရရှိပြီး ဆေးများအား သက်တမ်းရှိ ထုတ်လုပ်  
ခွင့်လိုင်စင်၌ လိုင်စင်(ဖြည့်စွက်) လျှောက်ထားရာတွင် လျှောက်ထားရမည့်  
ကာလသတ်မှတ်ထားခြင်း မရှိသော်လည်း မှတ်ပုံတင်၏ သက်တမ်းရှိသည့်  
ကာလအတွင်း ဖြည့်စွက်ခွင့် လျှောက်ထားရမည်။

(၂) မှတ်ပုံတင်(အသစ်)အား သက်တမ်းရှိ ထုတ်လုပ်ခွင့်လိုင်စင်၌ လိုင်စင်  
(ဖြည့်စွက်) လျှောက်ထားရာတွင် မှတ်ပုံတင်ကတ်ပြား ရရှိပြီး(၃)လ  
အတွင်း လျှောက်ထားရန်ဖြစ်ပြီး (၃)လအထက် ကျော်လွန်သည့် ကာလများ  
အတွက် သက်တမ်းလွန်ကြေး ပေးဆောင်၍ မှတ်ပုံတင်၏ သက်တမ်းရှိ  
ကာလအတွင်း လျှောက်ထားရမည်။