

ရှမ်းပြည်နယ် တိုင်းရင်းဆေးဆရာများနှင့်

တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်သူများဆိုင်ရာဥပဒေ

(၂၀၁၅ ခုနှစ်၊ ရှမ်းပြည်နယ်လွှတ်တော်ဥပဒေအမှတ် ၃။)

၁၃၇၇ ခုနှစ်၊ ဝါခေါင်လဆန်း ၃ ရက်

(၂၀၁၅ ခုနှစ်၊ သြဂုတ်လ ၁၈ ရက်)

**နိဒါန်း**

ရှမ်းပြည်နယ်လွှတ်တော်သည် ဤဥပဒေကို ပြဋ္ဌာန်း လိုက်သည်။

**အခန်း(၁)**

**အမည်နှင့် အဓိပ္ပာယ်ဖော်ပြချက်**

၁။ ဤဥပဒေကို ရှမ်းပြည်နယ် တိုင်းရင်းဆေးဆရာများနှင့် တိုင်းရင်းဆေးဝါး ထုတ်လုပ်သူများဆိုင်ရာ ဥပဒေဟုခေါ်တွင်စေ ရမည်။

၂။ ဤဥပဒေတွင်ပါရှိသော အောက်ပါစကားရပ်များသည် ဖော်ပြပါအတိုင်း အဓိပ္ပာယ်သက်ရောက်စေရမည်-

- (က) ပြည်နယ် ဆိုသည်မှာ ရှမ်းပြည်နယ်ကို ဆိုသည်။
- (ခ) ပြည်နယ်အစိုးရအဖွဲ့ ဆိုသည်မှာ ရှမ်းပြည်နယ် အစိုးရအဖွဲ့ကို ဆိုသည်။
- (ဂ) ဝန်ကြီးဌာန ဆိုသည်မှာ လူမှုရေးဝန်ကြီးဌာနကို ဆိုသည်။

(၄) **တိုင်းရင်းဆေးဝါး** ဆိုသည်မှာ လူနှင့် တိရစ္ဆာန် တို့အတွက် ရောဂါရှာဖွေရန်၊ ကုသရန်၊ ကာကွယ် ရန်၊ ကျန်းမာရေးတိုးတက်စေရန် သို့မဟုတ် အကျိုးသက်ရောက်မှုဖြစ်စေရန် တိုင်းရင်းဆေး ပညာကိုအခြေခံ၍ ခန္ဓာကိုယ်အတွင်း သို့မဟုတ် ခန္ဓာကိုယ်ပေါ်တွင် တိုက်ရိုက်ဖြစ်စေ၊ သွယ်ဝိုက်၍ ဖြစ်စေ အသုံးပြုရန်အတွက် ပြည်တွင်းတွင် ဖော်စပ်သည့် စံညီဆေးဝါးပစ္စည်းကို ဆိုသည်။ ယင်းစကားရပ်တွင် ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာနက အခါအားလျော်စွာ အမိန့်ကြေညာစာ ထုတ်ပြန် ၍ တိုင်းရင်းဆေးဝါးဟု သတ်မှတ်သော ပစ္စည်း လည်း ပါဝင်သည်။

(၅) **စံမညီတိုင်းရင်းဆေးဝါး** ဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်း ဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်စဉ်က ဖော်ပြထားသော ဆေးဖုံ၊ ဖော်စပ်နည်းနှင့်အညီ မဟုတ်ဘဲ ဖော်စပ် ထားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို ဆိုသည်။

(၆) **ပျက်စီးတိုင်းရင်းဆေးဝါး** ဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးဝါး သက်တမ်းကုန်ဆုံးရက်သို့ ရောက်ရှိသော သို့မဟုတ် ကျော်လွန်နေပြီး ဖြစ်သော သို့မဟုတ် တစ်နည်းနည်းဖြင့် ဓာတ်သဘာဝဖြစ်စေ၊ အာနိသင်ဖြစ်စေ ပြောင်းလဲ သွားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို ဆိုသည်။

(၇) **တိုင်းရင်းဆေးဝါးသက်တမ်းကုန်ဆုံးရက်** ဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးဝါးတစ်ခုခုနှင့် စပ်လျဉ်း ၍ အာမခံထားသော ဆေးဝါးအာနိသင်၊ ဆေးဝါး၏ အစွမ်းထက်မြက်မှု၊ ဘေးဥပဒ်

ကင်းရှင်းမှုနှင့် အရည်အသွေးများမရှိတော့ကြောင်း သိရှိစေရန် အာဏာပိုင်အဖွဲ့၏ အတည်ပြုချက် အရ တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်သူက အမှတ် တံဆိပ်ပေါ်တွင် ဖော်ပြထားသော ရက်စွဲကို ဆိုသည်။

- (တ) **အမှတ်တံဆိပ်** ဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးဝါး ထည့်သွင်းသော သို့မဟုတ် ထုတ်ပိုးသော ပစ္စည်း တစ်ခုခုပေါ်တွင် တစ်နည်းနည်းဖြင့် မြင်သာအောင် ဖော်ပြထားသည့် အမှတ်အသားကို ဆိုသည်။
- (ထ) **တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်း** ဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးဝါးများဖော်စပ်ထုတ်လုပ်ရာတွင် အဓိကထည့်သွင်းအသုံးပြုရသော အာဏာပိုင် အဖွဲ့က သတ်မှတ်သည့်ပစ္စည်း ကိုဆိုသည်။
- (ဒ) **လိုင်စင်** ဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးဝါး ထုတ်လုပ် ခြင်း လုပ်ငန်းအတွက် ထုတ်ပေးသည့် ခွင့်ပြုမိန့် ကိုဆိုသည်။
- (ခ) **တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခြင်း** ဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ရာတွင် ဆောင်ရွက် ရသော လုပ်ငန်းဆောင်တာများနှင့် အဆင့်တစ်ခုခု ကိုဆောင်ရွက်ခြင်းလည်း ပါဝင်သည်။ သို့ရာတွင် တိုင်းရင်းဆေးရုံ၊ တိုင်းရင်းဆေးပေးခန်းနှင့် ပရဆေး ဆိုင်များတွင် ဝေဒနာရှင်များအတွက်ဖြစ်စေ၊ တိုင်းရင်းဆေးဆရာက မိမိဆေးကုသရာတွင် အသုံးပြုရန်ဖြစ်စေ၊ မည်သူမဆိုကိုယ်တိုင်သုံးစွဲရန် ဖြစ်စေ၊ ဆေးနည်းဆေးညွှန်းအရ ဆောင်ရွက်သော တိုင်းရင်းဆေးဝါးဆေးမြီးတို့ဖော်စပ်ခြင်းလုပ်ငန်းများ မပါဝင်ပါ။

- (ဃ) **ဝန်ကြီး** ဆိုသည်မှာ ပြည်နယ် လူမှုရေးဝန်ကြီးကို ဆိုသည်။
- (င) **တိုင်းရင်းဆေးဆရာ** ဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေး ကောင်စီဥပဒေအရ အသိအမှတ်ပြု တိုင်းရင်းဆေး ဆရာမှတ်ပုံတင်လက်မှတ်ရရှိပြီး တိုင်းရင်းဆေး ပညာတတ်ကျွမ်းသူတစ်ဦးကို ဆိုသည်။
- (စ) **မှတ်ပုံတင်လက်မှတ်** ဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေး ကောင်စီကထုတ်ပေးသည့် တိုင်းရင်းဆေးဆရာ မှတ်ပုံတင်လက်မှတ်ကို ဆိုသည်။
- (ဆ) **ကောင်စီ** ဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးကောင်စီ ဥပဒေအရ ဖွဲ့စည်းသည့် တိုင်းရင်းဆေးကောင်စီကို ဆိုသည်။
- (ဇ) **အာဏာပိုင်** ဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးဝါးဥပဒေ ပုဒ်မ ၄ အရ ဖွဲ့စည်းထားသောအဖွဲ့ကို ဆိုသည်။
- (ဈ) **ကော်မတီ** ဆိုသည်မှာ ရှမ်းပြည်နယ် တိုင်းရင်းဆေး ဆရာများနှင့် တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်သူများ ဆိုင်ရာ ကြီးကြပ်ရေးကော်မတီကို ဆိုသည်။
- (ည) **တိုင်းရင်းဆေးပညာ** ဆိုသည်မှာ ဒေသနာနယ၊ ဘေသဇနယ၊ နက္ခတ္တဗေဒနယ၊ ဝိဇ္ဇာဓရနယ တည်းဟူသော နယကြီး လေးပါးအနက် တစ်ပါးပါး နှင့် အကျုံးဝင်သော အသက်ရှည်ရာ အနာမဲ့ ကြောင်း ဆေးပညာရပ်ကို ဆိုသည်။
- (ဋ) **အထူးကုဘာသာရပ် ငါးရပ်** ဆိုသည်မှာ (၁)ကလေးသူငယ်နာ (၂)မီးယပ်သားဖွား (၃)အနာပေါက် (၄)အရိုးအကြောလေငန်း (၅)အထွေထွေဘာသာရပ်များဖြစ်သည်။

- ၅
- ( န ) ဆေးမြီးတို့ ဆိုသည်မှာ အလွယ်တကူဖော်စပ် သုံးစွဲနိုင်သော တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို ဆိုသည်။
  - ( ပ ) အရည်အသွေး အာမခံချက် ဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်သူက မိမိတိုင်းရင်း ဆေးဝါးတွင် ဖော်ပြသော ရောဂါတစ်မျိုး အတွက်ဖြစ်စေ၊ တစ်မျိုးထက်ပိုသော ရောဂါများ အတွက်ဖြစ်စေ၊ အကျိုးသက်ရောက်မှုရှိ၍ စစ်မှန်ပြီး ဘေးဥပဒ်ကင်းကြောင်း အာမခံခြင်းကို ဆိုသည်။

**အခန်း(၂)  
ရည်ရွယ်ချက်များ**

၃။ ဤဥပဒေ၏ ရည်ရွယ်ချက်မှာ အောက်ပါအတိုင်း ဖြစ်သည်-

- (က) ပြည်နယ်အတွင်းရှိ တိုင်းရင်းဆေးဆရာများ စုစည်း၍ တိုင်းရင်းဆေးပညာတစ်ရပ်ရပ်ကို အသုံးပြုပြီး ပြည်သူလူထု၏ ကျန်းမာရေးကို စောင့်ရှောက်နိုင်ရန်။
- (ခ) တိုင်းရင်းဆေးဆရာများအား မိမိတို့၏ ကျင့်ဝတ် နှင့် စည်းကမ်းများလိုက်နာနိုင်ရေးအတွက် ကြီးကြပ် ကွပ်ကဲနိုင်ရန်။
- (ဂ) တိုင်းရင်းဆေးဆရာများသည် စနစ်တကျ ဆေးကုသနိုင်ရန်။
- (ဃ) တိုင်းရင်းဆေးပညာ ခေတ်မီတိုးတက်ရေး သိပ္ပံနည်းကျရေးအတွက် ဆောင်ရွက်နိုင်ရန်။

- ၇
- ( စ ) ခရိုင်တိုင်းရင်းဆေးမှူးတစ်ဦး အတွင်းရေးမှူး
  - (ဆ) မြို့နယ်တိုင်းရင်းဆေးမှူးတစ်ဦး တွဲဖက် အတွင်းရေးမှူး

**အခန်း(၄)  
ကော်မတီ၏ လုပ်ငန်းတာဝန်များ**

၅။ ကော်မတီ၏ လုပ်ငန်းတာဝန်များမှာ အောက်ပါအတိုင်း ဖြစ်သည်-

- (က) ပြည်နယ်အတွင်းရှိ တိုင်းရင်းဆေးဆရာများအား တိုင်းရင်းဆေးပညာဦးစီးဌာနတွင် မှတ်ပုံတင် ထားခြင်းရှိ မရှိ ကြီးကြပ်ဆောင်ရွက်ခြင်း။
- (ခ) တိုင်းရင်းဆေးပညာနှင့် စပ်လျဉ်း၍ အများ ပြည်သူတို့ ကျယ်ကျယ်ပြန့်ပြန့် သိရှိရေးအတွက် ပညာပေးကွင်းဆင်းလုပ်ငန်းများ ဆောင်ရွက်ခြင်း။
- (ဂ) တိုင်းရင်းဆေးဆရာများသည် နယကြီးလေးပါး (ဒေသနာနယ၊ ဘေသဇ္ဇနယ၊ နက္ခတနယ၊ ဝိဇ္ဇာ ဓရနယ) နှင့် အထူးကုဘာသာရပ် ဝါးရပ်(အရိုး အကြောရောဂါ၊ သူငယ်နာရောဂါ၊ မီးယပ် ရောဂါ၊ အနာပေါက်ရောဂါ၊ အထွေထွေ ရောဂါ)အနက် တစ်ရပ်ရပ်နှင့် အကျုံးဝင်သော နည်းမှလွဲ၍ အခြားနည်းလမ်းဖြင့် ကုသခြင်း မပြုလုပ်ရန် ကြီးကြပ်ဆောင်ရွက်ခြင်း။
- (ဃ) ပြည်နယ်အတွင်း တိုင်းရင်းဆေးဝါး ထုတ် လုပ်ခြင်း၊ သိုလှောင်ခြင်း၊ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်း လုပ်ငန်းများကို ကြီးကြပ်ဆောင်ရွက်ခြင်း။
- (င) ပြည်နယ်အတွင်း ရိုးရာတိုင်းရင်းဆေးဆရာ

များနှင့် ရိုးရာတိုင်းရင်းဆေးနည်းများ ဖွဲ့စည်း ဖော်ထုတ်ခြင်း။

- (စ) ပြည်နယ်အတွင်း တိုင်းရင်းဆေးမှတ်ပုံတင် မရှိသော ရိုးရာတိုင်းရင်းဆေးဆရာများအား ဝန်ကြီးဌာန၊ တိုင်းရင်းဆေးပညာဦးစီးဌာန၏ လမ်းညွှန်ချက်များခံယူ၍ သင်တန်းပို့ချပေးပြီး အသိအမှတ်ပြုလက်မှတ်များ ထုတ်ပေးခြင်း။
- (ဆ) အများပြည်သူတို့ သုံးစွဲရန်မသင့်သော ပြည်နယ် အတွင်းရှိ စံကိုက်ညီမှုမရှိသော တိုင်းရင်းဆေးဝါး၊ ပျက်စီးတိုင်းရင်းဆေးဝါးနှင့် တိုင်းရင်းဆေးဝါး ကုန်ကြမ်းများကိုစိစစ်၍ ကျန်းမာရေးဝန်ကြီး ဌာနသို့ တင်ပြခြင်း။
- (ဇ) တိုင်းရင်းဆေးပညာဦးစီးဌာနတွင် မှတ်ပုံတင်ခြင်း မရှိသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးများ၊ သက်တမ်း တိုးခြင်းမရှိသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးများကို ရောင်းချခြင်းတွေ့ရှိပါကအရေးယူဆောင်ရွက်ခြင်း။
- (ဈ) ပြည်နယ်အတွင်း ဒေသအသီးသီးမှ ထွက်ရှိသော တိုင်းရင်းဆေးကုန်ကြမ်းပစ္စည်းများအားသက်ဆိုင်ရာ ဌာနနှင့် ညှိနှိုင်း၍ ထိန်းသိမ်းစောင့်ရှောက်ခြင်း။
- (ည) လိုင်စင်ပယ်ဖျက်ခြင်းခံရသူ ထုတ်လုပ်ဖြန့်ဖြူး ထားသည့် အရည် အသွေးမပြည့် မီသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးများကို သိမ်းဆည်းနိုင်ရန် ဆောင်ရွက်ခြင်း။

၅။ ကော်မတီသည် တိုင်းရင်းဆေးဝါး စစ်ဆေးရေးလုပ်ငန်းများ ကို ဆောင်ရွက်နိုင်ရန် သင့်လျော်သော ဝန်ထမ်းများကို တိုင်းရင်း ဆေးဝါး စစ်ဆေးရေးမှူးများအဖြစ် တာဝန်ပေးအပ်ရမည်။

- (င) တိုင်းရင်းဆေးဝါးများကို စနစ်တကျ မှတ်ပုံတင်ထားရှိရန်။
- (စ) အရည်အသွေးအာမခံချက်ကောင်းမွန်ပြီး ဘေးဥပဒ် ကင်းကာ အကျိုးသက်ရောက်မှုရှိသော တိုင်းရင်း ဆေးဝါးများကို အများပြည်သူတို့ သုံးစွဲနိုင်ရန်။
- (ဆ) တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခြင်းကို စနစ်တကျ ကြီးကြပ် ကွပ်ကဲရန်။

**အခန်း(၃)  
ကော်မတီဖွဲ့စည်းခြင်း**

၄။ အစိုးရအဖွဲ့သည် ပြည်နယ်အတွင်း ဤဥပဒေပါ တိုင်းရင်းဆေးဝါး ထုတ်လုပ်ခြင်း၊ ကုသခြင်း၊ သုံးစွဲခြင်းဆိုင်ရာကိစ္စရပ်များ ဆောင်ရွက်ရန် အလို့ငှာ ပြည်နယ်တိုင်းရင်းဆေးဆရာများနှင့် တိုင်းရင်းဆေးဝါး ထုတ်လုပ်သူများဆိုင်ရာ ကြီးကြပ်ရေးကော်မတီကို အောက်ပါပုဂ္ဂိုလ် များဖြင့် ဖွဲ့စည်းရမည်-

- (က) ပြည်နယ်တိုင်းရင်းဆေးပညာဦးစီးဌာနမှူး ဥက္ကဋ္ဌ
- (ခ) ပြည်နယ်ကျန်းမာရေးဦးစီးဌာနမှ အဖွဲ့ဝင်  
ကိုယ်စားလှယ်တစ်ဦး
- (ဂ) ပြည်နယ်သစ်တောဦးစီးဌာနမှ အဖွဲ့ဝင်  
ကိုယ်စားလှယ်တစ်ဦး
- (ဃ) ပြည်နယ်အတွင်းမှ အများကြည်ညို အဖွဲ့ဝင်  
လေးစားသည့် ပုဂ္ဂိုလ်တစ်ဦး
- (င) ပြည်နယ်အတွင်းရှိ တိုင်းရင်းဆေး အဖွဲ့ဝင်  
ဆရာများမှ ရွေးချယ်တင်မြှောက်သော  
တိုင်းရင်းဆေးဆရာတစ်ဦး

၉  
အခန်း(၅)

တိုင်းရင်းဆေးဆရာနှင့် တိုင်းရင်းဆေးဝါး  
မှတ်ပုံတင်ခြင်းဆိုင်ရာ လုပ်ငန်းများ

၇။ ကော်မတီသည် တိုင်းရင်းဆေးဆရာများအား မှတ်ပုံတင်  
ထားခြင်း ရှိ မရှိနှင့် တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်သူများအား  
တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်သည့် လိုင်စင်လျှောက်ထားခြင်း  
သက်တမ်းတိုးခြင်း ရှိ မရှိ စိစစ်ဆောင်ရွက်သွားရမည်။

အခန်း(၆)

တိုင်းရင်းဆေးဆရာများ လိုက်နာကျင့်သုံးရမည့်  
အချက်များ

၈။ တိုင်းရင်းဆေးဆရာများသည် အောက်ဖော်ပြပါ ကျင့်သုံး  
ရမည့်အချက်များကို လိုက်နာရမည်-

- (က) တိုင်းရင်းဆေးဆရာများသည် ကော်မတီမှ  
သတ်မှတ်ထားသည့် စည်းကမ်းချက်များကို  
လိုက်နာခြင်းမပြုပါက တိုင်းရင်းဆေးဆရာများ  
အဖွဲ့မှ ထုတ်ပယ်ခြင်းခံရမည်။
- (ခ) လူနာကိုကုသရာတွင် နယကြီး လေးပါးနှင့်  
အထူးကု ဘာသာရပ် ငါးရပ်အနက်တစ်ရပ်ရပ်ဖြင့်  
အကျိုးဝင်သော ကုသနည်းဖြင့် ကုသရမည်။
- (ဂ) တိုင်းရင်းဆေးဆရာများသည် ကျန်းမာရေး  
ဝန်ကြီးဌာနမှ ကျန်းမာရေးကိစ္စအဝဝကို  
ဆောင်ရွက်ရာတွင် ပါဝင်ကူညီရမည့်အပြင်  
တိုင်းရင်းဆေးဆရာများအဖွဲ့အနေဖြင့် အခါအား

- (ခ) အထက်ပုဒ်မခွဲ(က)အရ အယူခံခြင်းနှင့် စပ်လျဉ်း  
၍ ချမှတ်သည့် အမိန့် သို့မဟုတ် ဆုံးဖြတ်ချက်ကို  
အယူခံရုံးသည် အတည်ပြုခြင်း၊ ပယ်ဖျက်ခြင်း  
သို့မဟုတ် ပြင်ဆင်ခြင်း အမိန့်ချမှတ်နိုင်သည်။
- (ဂ) အယူခံရုံး၏ အမိန့်သည် အပြီးအပြတ်ဖြစ်စေ  
ရမည်။

အခန်း(၈)

တိုင်းရင်းဆေးဆရာများ ရှောင်ကျဉ်ရမည့်  
တားမြစ်ချက်များ

၁၀။ ပြည်နယ်အတွင်းရှိ တိုင်းရင်းဆေးဆရာများသည်  
အောက်ဖော်ပြပါ တားမြစ်ချက်များကို ရှောင်ကျဉ်ရမည်-

- (က) ကောင်စီကထုတ်ပေးသည့် မှတ်ပုံတင်လက်မှတ်  
မရရှိဘဲ ပုဂ္ဂလိကအကျိုးခံစားခွင့်ရယူ၍ ဆေး  
ကုသသည့်လုပ်ငန်းကို လုပ်ကိုင်ခြင်းမပြုရ။
- (ခ) ပြည်နယ်အတွင်း တိုင်းရင်းဆေးဆရာမှတ်ပုံတင်  
(တ/ဆ)အတုဖြင့် ဆေးကုသခြင်းမပြုရ။
- (ဂ) တိုင်းရင်းဆေးပညာဦးစီးဌာနက ထုတ်ပေးသည့်  
ဆေးကုသခွင့်လက်မှတ်သော်လည်းကောင်း၊  
ကော်မတီ၏ ခွင့်ပြုချက်သော်လည်းကောင်း  
မရှိဘဲ နိုင်ငံခြားတိုင်းပြည်တစ်ခုခု၏ တိုင်းရင်း  
ရိုးရာဆေးပညာကို အသုံးပြု၍ ဆေးကုသသည့်  
လုပ်ငန်းကို လုပ်ကိုင်ခြင်းမပြုရ။

- (ဃ) မိစ္ဆာပယောဂကို ကုသရာ၌ မည်သူတစ်ဦး တစ်ယောက်ပြုစားကြောင်း မယိုးစွပ်ရ၊ ခေါစာ ချခြင်း၊ ခေါစာကျွေးခြင်း၊ မီးတိုင်၊ မီးခွက်ထွန်းခြင်း များမပြုရ။
- (င) မိမိဒေသအတွင်း ဂိုဏ်းဂဏပွဲခြင်း၊ ဂိုဏ်းဆေးထိုး ရန် ပွဲပြင်ခြင်း၊ တပည့်စည်းရုံးခြင်းများကို ကော်မတီ၏ ခွင့်ပြုချက်မရဘဲမပြုလုပ်ရ။
- (စ) ဥပဒေနှင့် မလွတ်ကင်းသော ကိစ္စရပ်များကို ဆောင်ရွက်ခြင်း မပြုလုပ်ရ။
- (ဆ) အကြောပြင်ကုသရာတွင် လူနာနှင့် ဆေးဆရာ ဂုဏ်သိက္ခာထိခိုက်ပျက်စီးစေမည့် နည်းလမ်းများ ဖြင့် ကုသခြင်းမပြုရ။
- (ဇ) အခြားသောဆေးပညာနှင့် ခွင့်ပြုမိန့်ရ ဆေးကုသ သူတို့၏ဂုဏ်သိက္ခာညှိုးနွမ်းစေသည့် ပြောဆို ဟောကြားမှုနှင့် ရေးသားမှုများမပြုရ။
- (ဈ) ပြည်နယ်အတွင်းရှိ တိုင်းရင်းသားများ၏ အသက်အိုးအိမ်စည်းစိမ်ကို ထိခိုက်စေသော နည်းလမ်းများဖြင့် ကုသခြင်းမပြုရ။
- (ည) ပြည်နယ်အတွင်း အခြားဒေသမှ တိုင်းရင်းဆေး ဖြင့် လာရောက်ကုသပေးသော အဖွဲ့အစည်း သို့မဟုတ် ပုဂ္ဂိုလ်တစ်ဦးဦးသည် သက်ဆိုင်ရာ ဌာနနှင့် ဒေသဆိုင်ရာ အာဏာပိုင်အဖွဲ့၏ ခွင့်ပြုချက်မရရှိဘဲ ဆေးဝါးကုသခြင်းမပြုရ။

လျော်စွာ ပြည်သူလူထု၏ ကျန်းမာရေး စောင့်ရှောက်မှုကို စီမံဆောင်ရွက်ပေးရမည်။

- (ဃ) တိုင်းရင်းဆေးဆရာများသည် မိမိတို့ဒေသမှ ထွက်ရှိသော တိုင်းရင်းဆေးကုန်ကြမ်းပစ္စည်းများကို ထိန်းသိမ်းစောင့်ရှောက်ပြီး စိုက်ပျိုးသင့်သည့် ဆေးပင်များကို စိုက်ပျိုးကြရမည်။
- (င) တိုင်းရင်းဆေးဆရာများ၏ ရှေးအစဉ်အဆက်က ကျင့်သုံးလာသည့် နဝရတ်ကတိသစ္စာကို လိုက်နာ စောင့်ထိန်းရမည်။
- (စ) ပြည်သူတို့အတွင်း ကပ်ရောဂါများနှင့် ကူးစက် ရောဂါများ ဖြစ်ပွားနေခြင်းကို သိသည်နှင့် တစ်ပြိုင်နက် သက်ဆိုင်ရာ တာဝန်ရှိသူများအား သတင်းဦးပေးပို့ရမည်။
- (ဆ) မိမိတာဝန်ယူ လက်ခံကုသသော လူနာအား အချိန် မှန်မှန်ကြည့်ရှုကုသပေးရမည်ဖြစ်ပြီး ရောဂါအခြေ အနေနှင့် ဆေးညွှန်းကို သေချာစွာရေးသားဖော်ပြ ပေးရမည်။

**အခန်း(၇)  
အယူခံခြင်း**

- ၉။ (က) တိုင်းရင်းဆေးဆရာများ မှတ်ပုံတင်ခြင်းနှင့် တိုင်းရင်းဆေးဝါးများ ထုတ်လုပ်ခြင်းနှင့် စပ်လျဉ်းပြီး ကော်မတီကချမှတ်သော အမိန့် သို့မဟုတ် ဆုံးဖြတ်ချက်ကို မကျေနပ်သူသည် လက်ခံရရှိသည့် နေ့မှစတင်၍ ရက်ပေါင်း ၃၀ အတွင်း သတ်မှတ်ချက် များနှင့်အညီ အယူခံနိုင်သည်။

အခန်း(၉)

တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ရောင်းချသူများအတွက်

တားမြစ်ချက်များ

၁၁။ ပြည်နယ်အတွင်းရှိ တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ရောင်းချသူများသည် အောက်ပါအချက်များကို ဖောက်ဖျက်ကျူးလွန်ခြင်းမပြုရ-

- (က) မှတ်ပုံတင်ထားခြင်းမရှိသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးများကို ထုတ်လုပ်ခြင်း၊ ဖြန့်ဖြူးခြင်း၊ ရောင်းချခြင်းမပြုရ။
- (ခ) တစ်ပါးသူမှတ်ပုံတင်ထားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးအမှတ်တံဆိပ်များကို တုပခြင်း၊ ဆင်တူယိုးမှားပြု၍ ထုတ်လုပ်ရောင်းချခြင်းမပြုရ။
- (ဂ) တရားဝင်ခွင့်ပြုထားခြင်းမရှိသော ကုန်ကြမ်းပစ္စည်းများ သိုလှောင်ခြင်း၊ ရောင်းချခြင်း၊ ထုတ်လုပ်ခြင်းမပြုရ။
- (ဃ) မှတ်ပုံတင်အား ကာလအကန့်အသတ်ဖြင့် ရုပ်သိမ်းခြင်း၊ ပယ်ဖျက်ခြင်း ပြုလုပ်ထားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးများ၊ စံမညီတိုင်းရင်းဆေးဝါးများ၊ ပျက်စီးတိုင်းရင်းဆေးဝါးများ၊ သုံးစွဲရန်မသင့်ဟု ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာနက အမိန့်ကြော်ငြာစာဖြင့် ထုတ်ပြန် သတ်မှတ်ထားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးများအား ထုတ်လုပ်ရောင်းချခြင်းမပြုရ။
- (င) ပြည်ပသို့ တိုင်းရင်းဆေးဝါးများနှင့် ကုန်ကြမ်းပစ္စည်းများ တရားမဝင်တင်ပို့ခြင်းမပြုရ။

၁၅။ အစိုးရအဖွဲ့သည် အစိုးရဌာန သို့မဟုတ် အဖွဲ့အစည်းတစ်ခုခုအား ဤဥပဒေပါ ပြဋ္ဌာန်းချက်တစ်ရပ်ရပ်ကို လိုက်နာဆောင်ရွက်စေခြင်းမှ ကင်းလွတ်ခွင့်ရှိသည်။

၁၆။ တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခြင်းလုပ်ငန်း လုပ်ကိုင်နေသူသည် ကော်မတီမှ သတ်မှတ်ပေးသည့် အချိန်ကာလအတွင်း မှတ်ပုံတင်ခြင်း၊ လိုင်စင်ရယူခြင်းတို့ကို ဆောင်ရွက်ရမည်။

၁၇။ ပြည်နယ်အတွင်း တိုင်းရင်းဆေးဝါးဥပဒေအရ ခွင့်ပြုချက်တစ်စုံတစ်ရာမရှိဘဲ ပြည်ပသို့တင်ပို့သည့် တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို ဖမ်းဆီးရမိလျှင် အစိုးရအဖွဲ့က သတ်မှတ်ထားသော နည်းလမ်းများနှင့်အညီ လွှဲပြောင်းခြင်း၊ စီမံခန့်ခွဲခြင်း ပြုရမည်။

၁၈။ ဤဥပဒေအရ တရားစွဲဆိုသော ပြစ်မှုနှင့် သက်ဆိုင်သည့် သက်သေခံပစ္စည်းကို တရားရုံးရှေ့သို့ တင်ပို့ရန် လွယ်ကူခြင်းမရှိပါက ယင်းသက်သေခံပစ္စည်းကို တရားရုံးရှေ့သို့ တင်ပို့ခြင်းမပြုဘဲ မည်သို့ထိန်းသိမ်းထားကြောင်းကို အစီရင်ခံစာ သို့မဟုတ် သက်ဆိုင်ရာ အခြားစာရွက်စာတမ်း အထောက်အထားများဖြင့် တင်ပြနိုင်သည်။ ယင်းသို့တင်ပြခြင်းကို တရားရုံးရှေ့သို့ တင်ပြဘိသကဲ့သို့ မှတ်ယူကာ သက်ဆိုင်ရာတရားရုံးက ဥပဒေနှင့်အညီ စီမံခန့်ခွဲသည့် အမိန့်ချမှတ်နိုင်သည်။

၁၉။ ဤဥပဒေပါ ပြဋ္ဌာန်းချက်များကို အကောင်အထည်ဖော်ဆောင်ရွက်ရာတွင်-

- (က) အစိုးရအဖွဲ့သည် လိုအပ်သော နည်းဥပဒေ၊ စည်းမျဉ်းနှင့် စည်းကမ်းများကို ထုတ်ပြန်နိုင်သည်။

(ခ) ပြည်နယ်ဝန်ကြီးသည် အမိန့်ကြော်ငြာစာ၊ အမိန့်၊  
ညွှန်ကြားချက်နှင့် လုပ်ထုံးလုပ်နည်း ထုတ်ပြန်  
နိုင်သည်။

ပြည်ထောင်စုသမ္မတမြန်မာနိုင်ငံတော် ဖွဲ့စည်းပုံအခြေခံ  
ဥပဒေအရ ကျွန်ုပ်လက်မှတ်ရေးထိုးသည်။

(ပုံ) စင်အောင်မြတ်  
ဝန်ကြီးချုပ်  
ရှမ်းပြည်နယ်အစိုးရအဖွဲ့

- (စ) လိုင်စင်မရှိဘဲ တိုင်းရင်းဆေးဝါးများ ထုတ်လုပ်ခြင်း  
မပြုရ။
- (ဆ) လိုင်စင်ရှိသူသည် ဤဥပဒေအရ ထုတ်ပြန်ထား  
သော စည်းကမ်းချက်တစ်ရပ်ရပ်ကိုဖြစ်စေ၊ အမိန့်  
တစ်ရပ်ရပ်ကိုဖြစ်စေ၊ ညွှန်ကြားချက်တစ်ရပ်ရပ်  
ကိုဖြစ်စေ လိုက်နာရန် ပျက်ကွက်ခြင်းမရှိစေရ။

**အခန်း(၁၀)  
ပြစ်မှုနှင့် ပြစ်ဒဏ်များ**

၁၂။ မည်သူမဆို ပုဒ်မ ၁၀ ပါ ပြဋ္ဌာန်းချက်တစ်ရပ်ရပ်ကို  
ဖောက်ဖျက်ကျူးလွန်ကြောင်း ပြစ်မှုထင်ရှားစီရင်ခြင်းခံရလျှင်  
ထိုသူအား ငွေဒဏ် ကျပ်တစ်သိန်းအထိဖြစ်စေ၊ ထောင်ဒဏ် တစ်နှစ်  
အထိဖြစ်စေ၊ ဒဏ်နှစ်ရပ်လုံးဖြစ်စေ ကျခံရမည်။

၁၃။ မည်သူမဆို ပုဒ်မ ၁၁ ပါ ပြဋ္ဌာန်းချက်တစ်ရပ်ရပ်ကို  
ဖောက်ဖျက်ကျူးလွန်ကြောင်း ပြစ်မှုထင်ရှားစီရင်ခြင်းခံရလျှင်  
ထိုသူအား ငွေဒဏ် ကျပ်နှစ်သိန်းအထိဖြစ်စေ၊ ထောင်ဒဏ် နှစ်နှစ်  
အထိဖြစ်စေ၊ ဒဏ်နှစ်ရပ်လုံးဖြစ်စေ ကျခံရမည့်အပြင် ပြစ်မှုနှင့်  
သက်ဆိုင်သည့် သက်သေခံပစ္စည်းများကို ပြည်သူ့ဘဏ္ဍာအဖြစ်  
သိမ်းယူခြင်းခံရမည်။

**အခန်း(၁၁)  
အထွေထွေ**

၁၄။ ပြည်နယ်အတွင်းရှိ တိုင်းရင်းဆေးဆရာများနှင့် တိုင်းရင်း  
ဆေးဝါးထုတ်လုပ်သူများသည် တည်ဆဲဥပဒေပါ ပြဋ္ဌာန်းချက်များနှင့်  
ဤဥပဒေပါ ပြဋ္ဌာန်းချက်များကို လိုက်နာဆောင်ရွက်ရမည်။



မာတိကာ

စဉ်	အကြောင်းအရာ	စာမျက်နှာ	
		မှ	ထိ
၁။	နိဒါန်း	၁	၁
၂။	အခန်း (၁) အမည်နှင့် အဓိပ္ပာယ်ဖော်ပြချက်	၁	၅
၃။	အခန်း (၂) ရည်ရွယ်ချက်များ	၅	၆
၄။	အခန်း (၃) ကော်မတီဖွဲ့စည်းခြင်း	၆	၇
၅။	အခန်း (၄) ကော်မတီ၏ လုပ်ငန်းတာဝန်များ	၇	၈
၆။	အခန်း (၅) တိုင်းရင်းဆေးဆရာနှင့် တိုင်းရင်းဆေးဝါး မှတ်ပုံတင်ခြင်းဆိုင်ရာလုပ်ငန်းများ	၉	၉
၇။	အခန်း (၆) တိုင်းရင်းဆေးဆရာများ လိုက်နာကျင့်သုံး ရမည့် အချက်များ	၉	၁၀
၈။	အခန်း (၇) အယူခံခြင်း	၁၀	၁၁
၉။	အခန်း (၈) တိုင်းရင်းဆေးဆရာများ ရှောင်ကျဉ်ရမည့် တားမြစ်ချက်များ	၁၁	၁၂
၁၀။	အခန်း (၉) တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ရောင်းချသူများ အတွက် တားမြစ်ချက်များ	၁၃	၁၄
၁၁။	အခန်း(၁၀) ပြစ်မှုနှင့် ပြစ်ဒဏ်များ	၁၄	၁၄
၁၂။	အခန်း(၁၁) အထွေထွေ	၁၄	၁၆

ပြည်ထောင်စုသမ္မတမြန်မာနိုင်ငံတော်

ရှမ်းပြည်နယ်လွှတ်တော်

တောင်ကြီးမြို့

ရှမ်းပြည်နယ် တိုင်းရင်းဆေးဆရာများနှင့်

တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်သူများဆိုင်ရာဥပဒေ

(၂၀၁၅ ခုနှစ်၊ ရှမ်းပြည်နယ်လွှတ်တော် ဥပဒေအမှတ် ၃။)

ရှမ်းပြည်နယ်လွှတ်တော်က ထုတ်ဝေသည်။

၂၀၂၀ ပြည့်နှစ်