

မွန်ပြည်နယ်လွှတ်တော်

မွန်ပြည်နယ်တိုင်းရင်းစားဝါးဥပဒေ

(၂၀၁၄ ခုနှစ်၊ မွန်ပြည်နယ်လွှတ်တော်ဥပဒေအမှတ် ၆၁)

**မွန်ပြည်နယ်တိုင်းရင်းဆေးဝါးဥပဒေ
မာတိကာ**

စဉ်	အကြောင်းအရာ	စာမျက်နှာ
၁။	နိဒါန်း	
၂။	အခန်း(၁) အမည်၊ စတင်အာဏာတည်ခြင်းနှင့် အဓိပ္ပာယ်ဖော်ပြချက်၊	၁ - ၃
၃။	အခန်း(၂) ရည်ရွယ်ချက်များ	၃ - ၃
၄။	အခန်း(၃) ကော်မတီဖွဲ့စည်းခြင်း၊	၃ - ၄
၅။	အခန်း(၄) ကော်မတီ၏တာဝန်နှင့်လုပ်ပိုင်ခွင့်များ	၄ - ၆
၆။	အခန်း(၅) ကြီးကြပ်ရေးအဖွဲ့ ဖွဲ့စည်းတာဝန်ပေးအပ်ခြင်း	၆ - ၆
၇။	အခန်း(၆) မှတ်ပုံတင်ခြင်း	၇ - ၇
၈။	အခန်း(၇) လိုင်စင်လျှောက်ထားခြင်း	၇ - ၈
၉။	အခန်း(၈) စီမံခန့်ခွဲရေးနည်းလမ်းအရအရေးယူခြင်း	၈ - ၉
၁၀။	အခန်း(၉) အယူခံခြင်း	၉ - ၉
၁၁။	အခန်း(၁၀) တားမြစ်ချက်များ	၁၀ - ၁၀
၁၂။	အခန်း(၁၁) ပြစ်မှုနှင့်ပြစ်ဒဏ်များ	၁၀ - ၁၀
၁၃။	အခန်း(၁၂) အထွေထွေ	၁၁ - ၁၁
၁၄။	နောက်ဆက်တွဲပုံစံများ	

မွန်ပြည်နယ်တိုင်းရင်းဆေးဝါးဥပဒေကြမ်း
(၂၀၁၄ ခုနှစ်၊ မွန်ပြည်နယ်လွှတ်တော် ဥပဒေအမှတ် ၆။)
၁၃၇၆ ခုနှစ်၊ တော်သလင်းလပြည့်ကျော် ၁ ရက်
(၂၀၁၄ ခုနှစ်၊ စက်တင်ဘာလ ၉ ရက်)

နိဒါန်း

ပြည်ထောင်စုသမ္မတမြန်မာနိုင်ငံတော် ဖွဲ့စည်းပုံအခြေခံဥပဒေပုဒ်မ ၁၈၈ အရ အပ်နှင်းထားသော လုပ်ပိုင်ခွင့်ကို ကျင့်သုံးလျက် မွန်ပြည်နယ်လွှတ်တော်သည် ဤဥပဒေကိုပြဋ္ဌာန်းလိုက်သည်။

အခန်း(၁)

အမည်၊ စတင်အာဏာတည်ခြင်းနှင့်အဓိပ္ပာယ်ဖော်ပြချက်

- ၁။ (က) ဤဥပဒေကို မွန်ပြည်နယ်တိုင်းရင်းဆေးဝါးဥပဒေဟု ခေါ်တွင်စေရမည်။
(ခ) ဤဥပဒေသည် ထုတ်ပြန်ကြေညာသည့်နေ့ရက်မှစတင်၍ မွန်ပြည်နယ်တစ်ဝန်းလုံးတွင် အာဏာတည်စေရမည်။
- ၂။ ဤဥပဒေတွင် ပါရှိသောအောက်ပါစကားရပ်များသည် ဖော်ပြပါအတိုင်း အဓိပ္ပာယ်သက်ရောက်စေရမည် -
- (က) **ပြည်နယ်** ဆိုသည်မှာ မွန်ပြည်နယ်ကိုဆိုသည်။
 - (ခ) **အစိုးရအဖွဲ့** ဆိုသည်မှာ ပြည်နယ်အစိုးရအဖွဲ့ကိုဆိုသည်။
 - (ဂ) **ဝန်ကြီး** ဆိုသည်မှာ ပြည်နယ်အစိုးရအဖွဲ့၊ လူမှုရေးဝန်ကြီးဌာန ဝန်ကြီးကိုဆိုသည်။
 - (ဃ) **ကော်မတီ** ဆိုသည်မှာ ဤဥပဒေပုဒ်မ ၄ အရ ဖွဲ့စည်းသော မွန်ပြည်နယ်တိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်မှုကော်မတီကို ဆိုသည်။
 - (င) **ဦးစီးဌာန** ဆိုသည်မှာ ပြည်နယ်၊ ခရိုင်၊ မြို့နယ်တိုင်းရင်းဆေးပညာဦးစီးဌာနကို ဆိုသည်။
 - (စ) **ဦးစီးဌာနမှူး** ဆိုသည်မှာ ပြည်နယ်၊ ခရိုင်၊ မြို့နယ်တိုင်းရင်းဆေးပညာဦးစီးဌာနမှူးကို ဆိုသည်။
 - (ဆ) **တိုင်းရင်းဆေးဝါး** ဆိုသည်မှာ လူနှင့်တိရစ္ဆာန်တို့အတွက် ရောဂါရှာဖွေရန်၊ ကာကွယ်ရန်၊ ကုသရန်၊ ကျန်းမာရေးတိုးတက်စေရန် သို့မဟုတ် အကျိုးသက်ရောက်မှု တစ်ခုခုဖြစ်စေရန် တိုင်းရင်းဆေးပညာကို အခြေခံ၍ ခန္ဓာကိုယ်တွင်း သို့မဟုတ် ခန္ဓာကိုယ်ပေါ်တွင် တိုက်ရိုက်ဖြစ်စေ၊ သွယ်ဝိုက်၍ဖြစ်စေ အသုံးပြုရန် ဖော်စပ်ထားသည့် ပစ္စည်းကိုဆိုသည်။ ယင်းစကားရပ်တွင် သက်ဆိုင်ရာဌာနက အခါအားလျော်စွာ အမိန့်ကြော်ငြာစာ ထုတ်ပြန်၍ တိုင်းရင်းဆေးဝါးဟု သတ်မှတ်သော ပစ္စည်းလည်း ပါဝင်သည်။

- (၉) **ကြီးကြပ်ရေးအဖွဲ့** ဆိုသည်မှာ ဤဥပဒေပုဒ်မ ၁၁ အရ ဖွဲ့စည်းတာဝန်ပေးအပ်သည့် အဖွဲ့ကို ဆိုသည်။
- (၉) **တိုင်းရင်းဆေးပညာ** ဆိုသည်မှာ ဒေသနာနယ၊ ဘေသဇနယ၊ နက္ခတ္တဗေဒနယ၊ ဝိဇ္ဇာဓရနယ တည်းဟူသော နယကြီး (၄) ပါးအနက် တစ်ပါးပါးနှင့် အကျုံးဝင်သော ဆေးပညာရပ်ကို ဆိုသည်။
- (ည) **အဓိကတိုင်းရင်းဆေးဝါး** ဆိုသည်မှာ ကော်မတီက သတ်မှတ်ထားသည့် ပြည်သူ့အများစု၏ ကျန်းမာရေးစောင့်ရှောက်မှုတွင် မရှိမဖြစ်လိုအပ်သော တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို ဆိုသည်။
- (ဋ) **စံမညီတိုင်းရင်းဆေးဝါး** ဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးမှတ်ပုံတင်စဉ်က ဖော်ပြထားသော ဆေးဖုံ၊ ဖော်စပ်နည်းနှင့်အညီ မဟုတ်ဘဲ ဖော်စပ်ထားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို ဆိုသည်။
- (ဌ) **ပျက်စီးတိုင်းရင်းဆေးဝါး** ဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးသက်တမ်းကုန်ဆုံးရက် ကျော်လွန်ပြီဖြစ်သော တိုင်းရင်းဆေး သို့မဟုတ် တစ်နည်းနည်းဖြင့် ဓာတ်သဘာဝဖြစ်စေ၊ အာနိသင်ဖြစ်စေ ပြောင်းလဲသွားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို ဆိုသည်။
- (ဍ) **တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်း** ဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးဝါးများ ဖော်စပ်ထုတ်လုပ်ရာတွင် အဓိက ထည့်သွင်းအသုံးပြုသော ပုဒ်မ ၆၊ ပုဒ်မခွဲ (ဃ) ပါ ကော်မတီ၏လုပ်ပိုင်ခွင့်အရ သတ်မှတ်သည့် ပစ္စည်းကိုဆိုသည်။
- (ဎ) **တိုင်းရင်းဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်ခြင်း** ဆိုသည်မှာ ထုတ်လုပ်မည့် တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို ကော်မတီတွင် မှတ်ပုံတင်ခြင်းကို ဆိုသည်။
- (ဏ) **လိုင်စင်** ဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးဝါး ထုတ်လုပ်ခြင်း၊ သိုလှောင်ခြင်း၊ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်းနှင့် တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်းကို သိုလှောင်ခြင်း၊ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်းလုပ်ငန်းအတွက် ကော်မတီက ထုတ်ပေးသည့် ခွင့်ပြုမိန့်ကို ဆိုသည်။
- (တ) **တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခြင်း** ဆိုသည်မှာတိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ရာတွင် ဆောင်ရွက်ရသော လုပ်ငန်းဆောင်တာများကို ဆိုသည်။ ယင်းစကားရပ်တွင် အဆင့်ဆင့်လုပ်ဆောင်ရသည့် လုပ်ငန်းများအားလုံး သို့မဟုတ် အဆင့်တစ်ခုကို ဆောင်ရွက်ခြင်းလည်း ပါဝင်သည်။
- (ထ) **သိုလှောင်ခြင်း** ဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးဝါးများ ထုတ်လုပ်ရန်၊ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချရန်အလို့ငှာ တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်း သို့မဟုတ် တိုင်းရင်းဆေးဝါးများ စုဆောင်းသိမ်းဆည်းထားခြင်းကို ဆိုသည်။
- (ဒ) **ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်း** ဆိုသည်မှာ လိုင်စင်လျှောက်ထားရယူပြီး သတ်မှတ်ချက်များနှင့်အညီ တိုင်းရင်းဆေးဝါးများ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်းကို ဆိုသည်။
- (ဓ) **အရည်အသွေးအာမခံခြင်း** ဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်သူက မိမိ၏တိုင်းရင်းဆေးဝါးတွင် ဖော်ပြသော ရောဂါတစ်မျိုးအတွက်ဖြစ်စေ၊ တစ်မျိုးထက်ပိုသော ရောဂါများအတွက်ဖြစ်စေ၊ အကျိုးသက်ရောက်မှုရှိ၍ စစ်မှန်ပြီး ဘေးဥပါဒ်ကင်းကြောင်း အာမခံခြင်းကို ဆိုသည်။

- (န) **နည်းပညာအဖွဲ့** ဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို ဓာတ်ခွဲစစ်ဆေးရန် ဤဥပဒေပုဒ်မ ၈ အရ ကော်မတီကဖွဲ့စည်းသော အဖွဲ့ကို ဆိုသည်။
- (ပ) **ဓာတ်ခွဲခန်း** ဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးဝါးနမူနာများကို ဓာတ်ခွဲစစ်ဆေးရန် ကော်မတီက သတ်မှတ်သော ဓာတ်ခွဲခန်းကို ဆိုသည်။

**အခန်း(၂)
ရည်ရွယ်ချက်များ**

- ၃။ ဤဥပဒေ၏ ရည်ရွယ်ချက်များမှာ အောက်ပါအတိုင်းဖြစ်သည် -
- (က) တိုင်းရင်းဆေးပညာနှင့် တိုင်းရင်းဆေးဝါးများ အဆင့်အတန်းမြင့်မားလာစေရန်၊
 - (ခ) အရည်အသွေး စစ်မှန်ကောင်းမွန်ပြီး ဘေးဥပါဒ်ကင်းကာ အကျိုးသက်ရောက်မှုရှိသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို အများပြည်သူတို့ သုံးစွဲနိုင်ရန်၊
 - (ဂ) တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို စနစ်တကျမှတ်ပုံတင်ထားရှိရန်၊
 - (ဃ) တိုင်းရင်းဆေးဝါး ထုတ်လုပ်ခြင်း၊ သိုလှောင်ခြင်း၊ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်းလုပ်ငန်းများကို စနစ်တကျ ကြီးကြပ်ကွပ်ကဲရန်။

**အခန်း(၃)
ကော်မတီဖွဲ့စည်းခြင်း**

- ၄။ အစိုးရအဖွဲ့သည် မွန်ပြည်နယ်တိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်မှုကော်မတီကို အောက်ပါအတိုင်း ဖွဲ့စည်းရမည်-
- | | | |
|-----|--|----------|
| (က) | ဝန်ကြီး၊ လူမှုရေးဝန်ကြီးဌာန
ပြည်နယ်အစိုးရအဖွဲ့ | ဥက္ကဋ္ဌ |
| (ခ) | ပြည်နယ်ဦးစီးဌာနမှူး
ပြည်နယ်ကျန်းမာရေးဦးစီးဌာန | အဖွဲ့ဝင် |
| (ဂ) | ဆေးရုံအုပ်ကြီး
မော်လမြိုင်တိုင်းရင်းဆေးရုံ | အဖွဲ့ဝင် |
| (ဃ) | ညွှန်ကြားရေးမှူး
ပြည်နယ်အထွေထွေအုပ်ချုပ်ရေးဦးစီးဌာန | အဖွဲ့ဝင် |
| (င) | ဒုတိယပြည်နယ်ရဲတပ်ဖွဲ့မှူး
ပြည်နယ်ရဲတပ်ဖွဲ့မှူးရုံး | အဖွဲ့ဝင် |

- (စ) ခရိုင်ဦးစီးဌာနမှူး အဖွဲ့ဝင်
မော်လမြိုင်ခရိုင်တိုင်းရင်းဆေးပညာဦးစီးဌာန
- (ဆ) ခရိုင်ဦးစီးဌာနမှူး အဖွဲ့ဝင်
သထုံခရိုင်တိုင်းရင်းဆေးပညာဦးစီးဌာန
- (ဇ) ကိုယ်စားလှယ် အဖွဲ့ဝင်
ပြည်နယ်တိုင်းရင်းဆေးဆရာအသင်း
- (ဈ) ပြည်နယ်ဦးစီးဌာနမှူး အတွင်းရေးမှူး
ပြည်နယ်တိုင်းရင်းဆေးပညာဦးစီးဌာန

၅။ အစိုးရအဖွဲ့သည် ဝန်ကြီး၏တင်ပြချက်ဖြင့် ပုဒ်မ ၄ အရ ဖွဲ့စည်းသောကော်မတီကို ပြင်ဆင်ဖွဲ့စည်းနိုင်သည်။

အခန်း(၄)

ကော်မတီ၏တာဝန်နှင့်လုပ်ပိုင်ခွင့်များ

၆။ ကော်မတီ၏ တာဝန်နှင့်လုပ်ပိုင်ခွင့်များမှာ အောက်ပါအတိုင်းဖြစ်သည် -

- (က) မှတ်ပုံတင်ခြင်း၊ လိုင်စင်လျှောက်ထားခြင်းအား ထုတ်ပေးရန်အတွက်ခွင့်ပြုခြင်း သို့မဟုတ် ငြင်းပယ်ခြင်း၊
- (ခ) မှတ်ပုံတင်ထားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးအရည်အသွေးအာမခံခြင်းနှင့်စပ်လျဉ်း၍ စည်းကမ်းချက်များ သတ်မှတ်ခြင်း၊
- (ဂ) အဓိကတိုင်းရင်းဆေးဝါးများကို ရွေးချယ်သတ်မှတ်ခြင်း၊
- (ဃ) တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်းအဖြစ် သတ်မှတ်သောပစ္စည်းများကို ကြေညာခြင်း၊
- (င) အများပြည်သူတို့ သုံးစွဲရန်မသင့်သော တိုင်းရင်းဆေးဝါး သို့မဟုတ် တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်းကို ထုတ်ပြန်ကြေညာခြင်း၊
- (စ) မျိုးသုဉ်းမည့်အန္တရာယ်ရှိသည့် တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်းများကို ပြုစုပျိုးထောင်ပြန်ပွား ထိန်းသိမ်းစောင့်ရှောက်နိုင်ရန်အစိုးရအဖွဲ့သို့ တင်ပြခြင်း၊
- (ဆ) မှတ်ပုံတင်သက်တမ်း၊ လိုင်စင်သက်တမ်း သတ်မှတ်ခြင်း၊
- (ဇ) မှတ်ပုံတင်ခ၊ လိုင်စင်ခ သတ်မှတ်ခြင်း၊
- (ဈ) ဓာတ်ခွဲစစ်ဆေးခ သတ်မှတ်ခြင်း၊
- (ည) တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်းစုဆောင်းခြင်း၊ ထုတ်လုပ်ခြင်း၊ သိုလှောင်ခြင်း၊ ထိန်းသိမ်းခြင်းများနှင့် စပ်လျဉ်း၍ နည်းပညာများ ဖြန့်ဖြူးခြင်း၊
- (ဋ) တိုင်းရင်းဆေးဝါးအဆင့်အတန်းမြှင့်မားရေးနှင့် ခေတ်မီရေးအတွက် သုတေသနလုပ်ငန်းများ ဆောင်ရွက်နိုင်ရန် ပေါင်းစပ်ညှိနှိုင်းခြင်း၊

- (၄) တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို အများပြည်သူတို့ စနစ်တကျသုံးစွဲနိုင်ရေးအတွက် ကူညီဆောင်ရွက်ပေးခြင်း၊
- (၅) မြို့နယ်တိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးအဖွဲ့များ ဖွဲ့စည်းခြင်း၊
- (၆) တိုင်းရင်းဆေးဝါး ကျွမ်းကျင်မှုဆိုင်ရာကိစ္စရပ်များနှင့် စပ်လျဉ်း၍ ဆောင်ရွက်နိုင်ရန် နည်းပညာအဖွဲ့အား ဖွဲ့စည်းခြင်း။

၇။ ကော်မတီအတွင်းရေးမှူးသည် မိမိ၏လုပ်ငန်းတာဝန်များကို ခရိုင်ဦးစီးဌာနမှူးများအား လွှဲအပ် ဆောင်ရွက်စေနိုင်သည်။

၈။ ကော်မတီသည် တိုင်းရင်းဆေးဝါးကျွမ်းကျင်မှုဆိုင်ရာ နည်းပညာအဖွဲ့ကို အောက်ပါအတိုင်း ဖွဲ့စည်းရမည်။ လိုအပ်ပါက ပြင်ဆင်ဖွဲ့စည်းနိုင်သည်။ -

- (က) ပြည်နယ်ဦးစီးဌာနမှူး ဥက္ကဋ္ဌ
ပြည်နယ်တိုင်းရင်းဆေးပညာဦးစီးဌာန
- (ခ) ကိုယ်စားလှယ် အဖွဲ့ဝင်
ပြည်နယ်ကျန်းမာရေးဦးစီးဌာန
- (ဂ) ဆေးရုံအုပ်ကြီး အဖွဲ့ဝင်
မော်လမြိုင်တိုင်းရင်းဆေးရုံ
- (ဃ) ခရိုင်ဦးစီးဌာနမှူး အဖွဲ့ဝင်
မော်လမြိုင်ခရိုင်တိုင်းရင်းဆေးပညာဦးစီးဌာန
- (င) ခရိုင်ဦးစီးဌာနမှူး အဖွဲ့ဝင်
သထုံခရိုင်တိုင်းရင်းဆေးပညာဦးစီးဌာန
- (စ) ကိုယ်စားလှယ် အဖွဲ့ဝင်
ပြည်နယ်တိုင်းရင်းဆေးဆရာအသင်း
- (ဆ) နည်းပညာအဖွဲ့ဥက္ကဋ္ဌမှတာဝန်ပေးအပ်သူ အတွင်းရေးမှူး

၉။ တိုင်းရင်းဆေးဝါးကျွမ်းကျင်မှုဆိုင်ရာနည်းပညာအဖွဲ့၏ လုပ်ငန်းတာဝန်များမှာ အောက်ပါအတိုင်း ဖြစ်သည်။ -

- (က) ကော်မတီမှ ညွှန်းပို့လာသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးများအား ဓာတ်ခွဲစစ်ဆေးခြင်း၊
- (ခ) တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်လိုသူများက စစ်ဆေးရန် တင်ပြလာသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးများကို ဓာတ်ခွဲစစ်ဆေးခြင်း၊
- (ဂ) စစ်ဆေးတွေ့ရှိချက်များကို သဘောထားမှတ်ချက်ဖြင့် ကော်မတီသို့ တင်ပြခြင်း။

(ဃ) ဓာတ်ခွဲခန်း၏ ကုန်ကျစရိတ်ကို ထုတ်လုပ်သူများထံမှ ကောက်ခံခြင်း၊

(င) ဌာန၊ အဖွဲ့အစည်းများ၏ အကူအညီလိုအပ်သည့်အခါ ကော်မတီမှတစ်ဆင့် တောင်းခံခြင်း။

၁၀။ နည်းပညာအဖွဲ့သည် ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာန၊ ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်မှုကော်မတီတွင်ဓာတ်ခွဲ စစ်ဆေးရန်လိုအပ်သောတိုင်းရင်းဆေးဝါးများကိုကော်မတီမှတစ်ဆင့် ညွှန်းပို့စစ်ဆေး ဆောင်ရွက်နိုင်သည်။

အခန်း(၅)

ကြီးကြပ်ရေးအဖွဲ့ ဖွဲ့စည်းတာဝန်ပေးအပ်ခြင်း

၁၁။ ကော်မတီသည် အောက်ပါပုဂ္ဂိုလ်များပါဝင်သော မြို့နယ်တိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးအဖွဲ့ကို ဖွဲ့စည်း တာဝန်ပေးအပ်ရမည် -

- (က) ဦးစီးဌာနမှူး အဖွဲ့ခေါင်းဆောင်
မြို့နယ်တိုင်းရင်းဆေးပညာဦးစီးဌာန
- (ခ) အရာရှိကိုယ်စားလှယ် အဖွဲ့ဝင်
မြို့နယ်ကျန်းမာရေးဦးစီးဌာန
- (ဂ) ဒုတိယမြို့နယ်အုပ်ချုပ်ရေးမှူး အဖွဲ့ဝင်
မြို့နယ်အထွေထွေအုပ်ချုပ်ရေးဦးစီးဌာန
- (ဃ) အရာရှိကိုယ်စားလှယ် အဖွဲ့ဝင်
မြို့နယ်စည်ပင်သာယာရေးကော်မတီရုံး
- (င) အရာရှိကိုယ်စားလှယ် အဖွဲ့ဝင်
မြို့နယ်ရဲတပ်ဖွဲ့မှူးရုံး

၁၂။ ကြီးကြပ်ရေးအဖွဲ့၏ တာဝန်များမှာ အောက်ပါအတိုင်းဖြစ်သည် -

- (က) တိုင်းရင်းဆေးဝါး မှတ်ပုံတင် သို့မဟုတ် လိုင်စင် လျှောက်ထားခြင်းများကို စိစစ်ပြီး ကော်မတီသို့ တင်ပြခြင်း၊
- (ခ) တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို သတ်မှတ်ချက်များနှင့်ညီ မညီ စစ်ဆေးရန် နမူနာရယူခြင်း၊ ဓာတ်ခွဲ စစ်ဆေးနိုင်ရန် ကော်မတီသို့ တင်ပြခြင်း၊
- (ဂ) မြို့နယ်အတွင်းရှိ တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခြင်း၊ သိုလှောင်ခြင်း၊ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်း လုပ်ငန်းများကို ကြီးကြပ်ခြင်း၊ စစ်ဆေးခြင်း၊ တွေ့ရှိချက်ကို ကော်မတီသို့တင်ပြခြင်း၊
- (ဃ) ဤဥပဒေပါ တားမြစ်ချက်၊ မှတ်ပုံတင်စည်းကမ်း၊ လိုင်စင်စည်းကမ်း တစ်ရပ်ရပ်ကို ဖောက်ဖျက်ကျူးလွန်ကြောင်း စစ်ဆေးတွေ့ရှိပါက ကော်မတီသို့ တင်ပြခြင်း၊
- (င) ကော်မတီက ပေးအပ်သည့် တာဝန်များကို ဆောင်ရွက်ခြင်း၊
- (စ) သတ်မှတ်ချက်များနှင့် မညီညွတ်သည့်တိုင်းရင်းဆေးဝါးများကို သိမ်းဆည်းပြီး ကော်မတီသို့ တင်ပြခြင်း။

**အခန်း(၆)
မှတ်ပုံတင်ခြင်း**

- ၁၃။ (က) တိုင်းရင်းဆေးဝါး မှတ်ပုံတင်လိုသူသည် **နောက်ဆက်တွဲ ပုံစံ(၁)** ဖြင့် ကြီးကြပ်ရေးအဖွဲ့မှတစ်ဆင့် ကော်မတီသို့ လျှောက်ထားရမည်။
- (ခ) ကြီးကြပ်ရေးအဖွဲ့သည် ပုဒ်မခွဲ (က) အရ လျှောက်ထားခြင်းကို စိစစ်၍ ကော်မတီသို့ တင်ပြရမည်။
- ၁၄။ ကော်မတီသည်-
 - (က) ပုဒ်မ ၁၃၊ ပုဒ်မခွဲ (ခ)အရ စိစစ်တင်ပြလာခြင်းနှင့်စပ်လျဉ်း၍ ဓါတ်ခွဲစစ်ဆေးတင်ပြရန် နည်းပညာအဖွဲ့ထံ ညွှန်းပို့ရမည်။
 - (ခ) ပုဒ်မခွဲ (က)ပါ တင်ပြချက်များအရ မှတ်ပုံတင်လက်မှတ်ထုတ်ပေးရန် ခွင့်ပြုခြင်း သို့မဟုတ် ငြင်းပယ်ခြင်းပြုနိုင်သည်။ ခွင့်ပြုပါက **နောက်ဆက်တွဲပုံစံ(၂)** ဖြင့် မှတ်ပုံတင်လက်မှတ် ထုတ်ပေးရမည်။ ငြင်းပယ်ပါက အကျိုးအကြောင်းဖော်ပြချက်ဖြင့် လျှောက်ထားသူထံ ပြန်ကြားရမည်။
- ၁၅။ မှတ်ပုံတင်လက်မှတ်ရရှိသူသည် -
 - (က) ကျသင့်သော မှတ်ပုံတင်ခကို ပေးဆောင်ရမည်။
 - (ခ) ဤဥပဒေနှင့် ဤဥပဒေအရ ထုတ်ပြန်ထားသော နည်းဥပဒေများ၊ စည်းမျဉ်းစည်းကမ်းများ၊ အမိန့်ကြော်ငြာစာများ၊ အမိန့်၊ ညွှန်ကြားချက်များနှင့် လုပ်ထုံးလုပ်နည်းများကို လိုက်နာရမည်။
 - (ဂ) မှတ်ပုံတင်စည်းကမ်းချက်များကို လိုက်နာရမည်။
 - (ဃ) မှတ်ပုံတင်သက်တမ်းကုန်ဆုံးသည့်အခါ ကြီးကြပ်ရေးအဖွဲ့မှတစ်ဆင့် ကော်မတီသို့ သက်တမ်းတိုး လျှောက်ထားရမည်။
 - (င) ကြီးကြပ်ရေးအဖွဲ့၏ စစ်ဆေးခြင်းကို ခံယူရမည်။
 - (စ) ပြည်နယ်၊ ခရိုင်၊ မြို့နယ်တိုင်းရင်းဆေးပညာဦးစီးဌာနမှူးများ၏ စစ်ဆေးခြင်းကို ခံယူရမည်။
- ၁၆။ မှတ်ပုံတင်လက်မှတ်ရရှိသူသည် မှတ်ပုံတင်ခ၊ မှတ်ပုံတင်လက်မှတ် သက်တမ်းတိုးမြှင့်ခနှင့် ဓာတ်ခွဲစစ်ဆေးခတို့ကို ကော်မတီက သတ်မှတ်သည့်ဦးစီးဌာနသို့ ပေးသွင်းရမည်။

**အခန်း(၇)
လိုင်စင်လျှောက်ထားခြင်း**

- ၁၇။ (က) မှတ်ပုံတင်ထားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို ထုတ်လုပ်ခြင်း၊ သိုလှောင်ခြင်း၊ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်းနှင့် တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်းကို သိုလှောင်ခြင်း၊ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်းလုပ်ငန်း လုပ်ကိုင်လိုသူသည် လိုင်စင်ရရှိရန် **နောက်ဆက်တွဲ ပုံစံ (၃)**ဖြင့် ကြီးကြပ်ရေးအဖွဲ့မှတစ်ဆင့် ကော်မတီသို့ လျှောက်ထားရမည်။

- (ခ) ကြီးကြပ်ရေးအဖွဲ့သည် ပုဒ်မခွဲ (က) အရ လျှောက်ထားခြင်းကို စိစစ်၍ ကော်မတီသို့ တင်ပြရမည်၊
- (ဂ) ကော်မတီသည် ပုဒ်မခွဲ (ခ) အရ တင်ပြလာခြင်းအပေါ် လိုင်စင်ထုတ်ပေးရန် ခွင့်ပြုခြင်း သို့မဟုတ် ငြင်းပယ်ခြင်း ပြုနိုင်သည်။ ခွင့်ပြုပါက **နောက်ဆက်တွဲပုံစံ (၄)** ဖြင့် လိုင်စင်ထုတ်ပေးရမည်။ ငြင်းပယ်ပါက အကျိုးအကြောင်းဖော်ပြချက်ဖြင့် လျှောက်ထားသူထံ ပြန်ကြားရမည်။

၁၈။ လိုင်စင်ရရှိသူသည် -

- (က) ကျသင့်သော လိုင်စင်ခကို ပေးဆောင်ရမည်၊
- (ခ) ဤဥပဒေနှင့် ဤဥပဒေအရ ထုတ်ပြန်ထားသော နည်းဥပဒေများ၊ စည်းမျဉ်းစည်းကမ်းများ၊ အမိန့်ကြော်ငြာစာများ၊ အမိန့်၊ ညွှန်ကြားချက်များနှင့် လုပ်ထုံးလုပ်နည်းများကို လိုက်နာရမည်၊
- (ဂ) လိုင်စင်စည်းကမ်းချက်များကို လိုက်နာရမည်၊
- (ဃ) လိုင်စင်သက်တမ်းကုန်ဆုံးသည့်အခါ ကြီးကြပ်ရေးအဖွဲ့မှတစ်ဆင့် ကော်မတီသို့ သက်တမ်းတိုး လျှောက်ထားရမည်၊
- (င) ကြီးကြပ်ရေးအဖွဲ့၏ စစ်ဆေးခြင်းကို ခံယူရမည်၊
- (စ) ပြည်နယ်၊ ခရိုင်၊ မြို့နယ်တိုင်းရင်းဆေးပညာဦးစီးဌာနမှူးများ၏ စစ်ဆေးခြင်းကို ခံယူရမည်။

၁၉။ လိုင်စင်ရရှိသူသည် လိုင်စင်ခ၊ လိုင်စင်သက်တမ်းတိုးမြှင့်ခကို ကော်မတီကသတ်မှတ်သည့်ဦးစီးဌာနသို့ ပေးသွင်းရမည်။

အခန်း(၈)

စီမံခန့်ခွဲရေးနည်းလမ်းအရအရေးယူခြင်း

၂၀။ စီမံခန့်ခွဲရေးပြစ်ဒဏ်များမှာ အောက်ပါအတိုင်းဖြစ်သည် -

- (က) ဒဏ်ကြေးငွေကို ပေးဆောင်စေခြင်း၊
- (ခ) မှတ်ပုံတင် သို့မဟုတ် လိုင်စင်ကို ကာလအကန့်အသတ်ဖြင့် ရပ်ဆိုင်းခြင်း၊
- (ဂ) မှတ်ပုံတင် သို့မဟုတ် လိုင်စင်ကို ပယ်ဖျက်ခြင်း။

၂၁။ ကြီးကြပ်ရေးအဖွဲ့သည် ပုဒ်မ ၁၅ နှင့် ပုဒ်မ ၁၈ ပါ တာဝန်တစ်ရပ်ရပ်ကို လိုက်နာဆောင်ရွက်ရန် ပျက်ကွက်သော မှတ်ပုံတင်လက်မှတ် သို့မဟုတ် လိုင်စင် ရရှိသူအား ပုဒ်မ ၂၀ ပါ ပြစ်ဒဏ်တစ်ရပ်ရပ် ချမှတ်ရမည်။

၂၂။ ကာလအကန့်အသတ်ဖြင့် မှတ်ပုံတင်လက်မှတ် သို့မဟုတ် လိုင်စင် ရပ်ဆိုင်းခံရသူသည် ကန့်သတ်သည့် ကာလ ကုန်ဆုံးသောအခါ မှတ်ပုံတင်လက်မှတ် သို့မဟုတ် လိုင်စင် ပြန်လည်ထုတ်ပေးရန် ကြီးကြပ်ရေးအဖွဲ့ မှတစ်ဆင့် ကော်မတီသို့ လျှောက်ထားနိုင်သည်။

၂၃။ လိုင်စင်ပယ်ဖျက်ခြင်းခံရသူသည် -

- (က) လိုင်စင်ထပ်မံလျှောက်ထားခွင့် မရှိစေရ၊
- (ခ) ကော်မတီက အရည်အသွေးပြည့်မီသည်ဟု သတ်မှတ်ထားသော မိမိလက်ဝယ်ရှိ တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို လိုင်စင်ရရှိထားသော အခြားသူတစ်ဦးဦးအား လွှဲပြောင်းရောင်းချနိုင်သည်၊
- (ဂ) မိမိလက်ဝယ်ရှိ အရည်အသွေးပြည့်မီသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးနှင့်စပ်လျဉ်း၍ ကော်မတီက ညွှန်ကြားသည့်အတိုင်း လိုက်နာဆောင်ရွက်ရမည်။

၂၄။ ကော်မတီသည် လိုင်စင်ပယ်ဖျက်ခြင်းခံရသူ ထုတ်လုပ်ဖြန့်ဖြူးထားသည့် အရည်အသွေး မပြည့်မီသော ပျက်စီးသော၊ စံမညီသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးများကို သိမ်းဆည်းပြီး ဖျက်ဆီးနိုင်ရန် ကြီးကြပ်ရေးအဖွဲ့သို့ ညွှန်ကြားရမည်။

**အခန်း(၉)
အယူခံခြင်း**

- ၂၅။ (က) ပုဒ်မ ၂၁ အရ ကြီးကြပ်ရေးအဖွဲ့က ချမှတ်သည့် အမိန့် သို့မဟုတ် ဆုံးဖြတ်ချက်ကို မကျေနပ်သူသည် ယင်းအမိန့် သို့မဟုတ် ဆုံးဖြတ်ချက်ကို ချမှတ်သည့်နေ့မှ ရက်ပေါင်း (၃၀) အတွင်း ခရိုင်ဦးစီးဌာနမှူးမှတစ်ဆင့် ကော်မတီထံ အယူခံဝင်နိုင်သည်၊
- (ခ) ကော်မတီသည် ပုဒ်မခွဲ(က)အရ အယူခံခြင်းနှင့်စပ်လျဉ်း၍ ကြီးကြပ်ရေးအဖွဲ့က ချမှတ်သည့် အမိန့် သို့မဟုတ် ဆုံးဖြတ်ချက်ကို အတည်ပြုခြင်း၊ ပယ်ဖျက်ခြင်း သို့မဟုတ် ပြင်ဆင်ခြင်း ပြုနိုင်သည်၊
- (ဂ) ပုဒ်မခွဲ(ခ) အရ ကော်မတီက ချမှတ်သည့်အမိန့် သို့မဟုတ် ဆုံးဖြတ်ချက်ကို မကျေနပ်သူသည် ယင်းအမိန့် သို့မဟုတ် ဆုံးဖြတ်ချက်ကို ချမှတ်သည့်နေ့မှ ရက်ပေါင်း (၃၀) အတွင်း အစိုးရအဖွဲ့ထံ အယူခံဝင်နိုင်သည်၊
- (ဃ) အစိုးရအဖွဲ့သည် ပုဒ်မခွဲ (ဂ) အရ အယူခံခြင်းနှင့်စပ်လျဉ်း၍ ကော်မတီက ချမှတ်သည့် အမိန့် သို့မဟုတ် ဆုံးဖြတ်ချက်ကို အတည်ပြုခြင်း၊ ပယ်ဖျက်ခြင်း သို့မဟုတ် ပြင်ဆင်ခြင်း ပြုနိုင်သည်။

၂၆။ အစိုးရအဖွဲ့၏ ဆုံးဖြတ်ချက်သည် အပြီးအပြတ်ဖြစ်စေရမည်။

**အခန်း(၁၀)
တားမြစ်ချက်များ**

၂၇။ မည်သူမျှ အောက်ဖော်ပြပါ တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို ထုတ်လုပ်ခြင်း၊ သိုလှောင်ခြင်း၊ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်း မပြုရ -

- (က) မှတ်ပုံတင်ထားခြင်းမရှိသော တိုင်းရင်းဆေးဝါး၊
- (ခ) မှတ်ပုံတင်ကို ပယ်ဖျက်ထားသည့် တိုင်းရင်းဆေးဝါး၊
- (ဂ) မှတ်ပုံတင်ကို ကာလအကန့်အသတ်ဖြင့် ရပ်ဆိုင်းထားသည့် တိုင်းရင်းဆေးဝါး၊
- (ဃ) စံမညီတိုင်းရင်းဆေးဝါး၊
- (င) ပျက်စီးတိုင်းရင်းဆေးဝါး၊
- (စ) သုံးစွဲရန်မသင့်ဟု ကော်မတီကထုတ်ပြန်ကြေညာထားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါး။

၂၈။ မည်သူမျှ လိုင်စင်မရှိဘဲ -

- (က) တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို ထုတ်လုပ်ခြင်း၊ သိုလှောင်ခြင်း၊ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်း မပြုရ၊
- (ခ) တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်းကို သိုလှောင်ခြင်း၊ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်း မပြုရ။

**အခန်း(၁၁)
ပြစ်မှုနှင့်ပြစ်ဒဏ်များ**

၂၉။ မည်သူမဆို ပုဒ်မ ၂၇ ပါ တားမြစ်ချက်အား ဖောက်ဖျက်ကျူးလွန်ကြောင်း ပြစ်မှုထင်ရှား စီရင်ခြင်းခံရလျှင် ထိုသူအား တစ်နှစ်အထိထောင်ဒဏ်ဖြစ်စေ၊ ကျပ် ၁၀၀၀၀၀ (ကျပ်တစ်သိန်း) အထိ ငွေဒဏ်ဖြစ်စေ၊ ဒဏ်နှစ်ရပ်လုံးဖြစ်စေ ချမှတ်နိုင်သည်။ ထို့ပြင် ပြစ်မှုနှင့် သက်ဆိုင်သည့် သက်သေခံ ပစ္စည်းများကိုလည်း ပြည်သူ့ဘဏ္ဍာအဖြစ် သိမ်းဆည်းရမည်။

၃၀။ မည်သူမဆို ပုဒ်မ ၂၈ ပါ တားမြစ်ချက်တစ်ရပ်ရပ်အား ဖောက်ဖျက်ကျူးလွန်ကြောင်း ပြစ်မှုထင်ရှား စီရင်ခြင်းခံရလျှင် -

- (က) ကော်မတီတွင်မှတ်ပုံတင်ထားခြင်းမရှိသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးနှင့်သက်ဆိုင်သည့် ပြစ်မှုဖြစ်ပါက ထိုသူအား သုံးနှစ်အထိထောင်ဒဏ်ဖြစ်စေ၊ ကျပ် ၃၀၀၀၀၀ (ကျပ်သုံးသိန်း) အထိ ငွေဒဏ် ဖြစ်စေ၊ ဒဏ်နှစ်ရပ်လုံးဖြစ်စေ ချမှတ်နိုင်သည်၊
- (ခ) ကော်မတီတွင်မှတ်ပုံတင်ထားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးနှင့်သက်ဆိုင်သည့် ပြစ်မှုဖြစ်ပါက ထိုသူအား နှစ်နှစ်အထိထောင်ဒဏ်ဖြစ်စေ၊ ကျပ် ၂၀၀၀၀၀ (ကျပ်နှစ်သိန်း) အထိ ငွေဒဏ်ဖြစ်စေ၊ ဒဏ်နှစ်ရပ်လုံးဖြစ်စေ ချမှတ်နိုင်သည်၊
- (ဂ) ပြစ်မှုနှင့်သက်ဆိုင်သော သက်သေခံပစ္စည်းများကို ပြည်သူ့ဘဏ္ဍာအဖြစ် သိမ်းဆည်းရမည်။

**အခန်း(၁၂)
အထွေထွေ**

- ၃၁။ ကော်မတီသည် ဤဥပဒေအရ အရေးယူတရားစွဲခြင်းကို ဆောင်ရွက်နိုင်သည်။
- ၃၂။ ဤဥပဒေအရ မှတ်ပုံတင်ထားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို ပြည်ပသို့တင်ပို့ခြင်းနှင့်စပ်လျဉ်း၍ တည်ဆဲဥပဒေနှင့်အညီ ဆောင်ရွက်နိုင်သည်။
- ၃၃။ ဤဥပဒေအရ တရားစွဲဆိုသော ပြစ်မှုများတွင် ဓါတ်ခွဲစစ်ဆေးတွေ့ရှိချက်အပေါ် နည်းပညာအဖွဲ့၏ အစီရင်ခံစာသည် ယင်းပြစ်မှုအတွက် သက်သေခံချက် ဖြစ်စေရမည်။
- ၃၄။ ဤဥပဒေပါ ပြဋ္ဌာန်းချက်များကို အကောင်အထည်ဖော်ဆောင်ရွက်နိုင်ရန် -
 - (က) အစိုးရအဖွဲ့သည် နည်းဥပဒေ၊ စည်းမျဉ်း စည်းကမ်းများကို ထုတ်ပြန်နိုင်သည်။
 - (ခ) ဝန်ကြီးသည် အစိုးရအဖွဲ့၏ သဘောတူညီချက်ဖြင့် အမိန့်ကြော်ငြာစာ၊ အမိန့်၊ ညွှန်ကြားချက်များနှင့်လုပ်ထုံးလုပ်နည်းများကို ထုတ်ပြန်နိုင်သည်။

ပြည်ထောင်စုသမ္မတမြန်မာနိုင်ငံတော် ဖွဲ့စည်းပုံအခြေခံဥပဒေအရ ကျွန်ုပ်လက်မှတ်ရေးထိုးသည်။

အုန်းမြင့်
ပြည်နယ်ဝန်ကြီးချုပ်
မွန်ပြည်နယ်အစိုးရအဖွဲ့

တိုင်းရင်းဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်လျှောက်လွှာပုံစံ

လျှောက်လွှာအမှတ် - ()

သို့

အတွင်းရေးမှူး
ပြည်နယ်တိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်မှုကော်မတီ
မွန်ပြည်နယ်၊ မော်လမြိုင်မြို့

၁။ လျှောက်ထားသူနှင့်ပတ်သက်သော အချက်အလက်များ

- (က) အမည် -----|
- (ခ) အခြားအမည် (ရှိလျှင်) -----|
- (ဂ) အဘအမည် -----|
- (ဃ) လူမျိုး/ကိုးကွယ်သည့်ဘာသာ -----|
- (င) နေရပ်လိပ်စာ -----|
- (စ) ပညာအရည်အချင်း -----|
- (ဆ) လက်ရှိအလုပ်အကိုင် -----||

၂။ တိုင်းရင်းဆေးဝါးနှင့်ပတ်သက်သော အချက်အလက်များ

- (က) တိုင်းရင်းဆေးဝါးအမှတ်တံဆိပ်အမည် -----|
- (ခ) တိုင်းရင်းဆေးဝါး၏အမည် -----|
- (ဂ) တိုင်းရင်းဆေးဝါးအမျိုးအစား -----|
- (ဃ) တိုင်းရင်းဆေးဝါးပုံစံ/ထုပ်ပိုးပုံ -----|
- (င) ထုတ်လုပ်သည့်လုပ်ငန်းအမည် -----|
- (စ) ထုတ်လုပ်သည့်လုပ်ငန်းလိပ်စာ -----|
- တယ်လီဖုန်းအမှတ် -----|
- (ဆ) ပိုင်ရှင်အမည် -----|
- (ဇ) ပိုင်ရှင်၏နေရပ်လိပ်စာ -----|
- (ဈ) ပိုင်ရှင်၏နိုင်ငံသား -----|
- စိစစ်ရေးကတ်ပြားအမှတ် -----|
- (ည) လုပ်ငန်းကြီးကြပ်သူအမည်(တဆ) -----|
- (ဋ) လုပ်ငန်းကြီးကြပ်သူနေရပ်လိပ်စာ -----|

၆။ လူကိုဘေးဥပါဒ်ဖြစ်စေနိုင်သော ဓာတုဗေဒပစ္စည်း မပါရှိကြောင်းနှင့် လိုအပ်၍ စစ်ဆေးသော အခြားဓာတ်ခွဲစစ်ဆေးထားမှုအစီရင်ခံစာများကို ပူးတွဲတင်ပြပါ။

၇။ တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ရာတွင် ဆောင်ရွက်ရသော လုပ်ငန်းအဆင့်ဆင့်ကို ဖော်ပြပါ။

၈။ တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်းသိုလှောင်ခြင်း

၉။ ထုပ်ပိုးခြင်း

၁၀။ ယခုလျှောက်ထားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးအမှတ်တံဆိပ်၊ စာသားနှင့် ရုပ်ပုံဒီဇိုင်းသည် အခြား မည်သူတစ်ဦးတစ်ယောက်၏ အမှတ်တံဆိပ်နှင့်မျှ တူညီခြင်းမရှိကြောင်း၊ တစ်ဖက်မှဖော်ပြချက်အားလုံး မှန်ကန်ကြောင်း ကျွန်တော်/ကျွန်မမှ ဝန်ခံလက်မှတ်ရေးထိုး၍ မှတ်ပုံတင်ခွင့်ပြုပါရန် လျှောက်ထား ပါသည်။



တစ်ပုံပူးတွဲတင်ပြပါ။

လျှောက်ထားသူလက်မှတ်



အမည် -----

နိုင်ငံသားစိစစ်ရေး -----

ကတ်ပြားအမှတ် -----

မှတ်ပုံတင်လျှောက်ထားရာတွင် လိုအပ်ချက်များ

လျှောက်လွှာနှင့် အတူ

- ၁။ သက်ဆိုင်ရာမြို့နယ်တိုင်းရင်းဆေးကြီးကြပ်ရေးအဖွဲ့၏ထောက်ခံချက်
- ၂။ သက်ဆိုင်ရာရပ်ကွက် သို့မဟုတ် ကျေးရွာအုပ်စု အုပ်ချုပ်ရေးမှူး၏ ထောက်ခံစာ
- ၃။ သက်တမ်းရှိ တဆ မိတ္တူ
- ၄။ စည်းကမ်းနှင့်အညီရိုက်ကူးထားသော ခါတ်ပုံ (၂) ပုံ
- ၅။ ပြင်ဆင်ပြီးတံဆိပ် (၁၂) စုံ
- ၆။ ဓာတ်ခွဲရန်အတွက် ဆေးဖုံတွင်ပါဝင်သောဆေးပစ္စည်းကုန်ကြမ်းအားလုံး တစ်မျိုးလျှင် (၂) ကျပ်သားစီနှင့် ဆေးမှုန့်/ဆေးပြားဆိုပါက (၁၆)ဘူး/(၁၆) ထုပ်စီ၊ အရည်နှင့်ချက်ဆေးဖြစ်လျှင် (၂၆) ဘူး/ (၂၆) ထုပ်စီ ပေးရန်
- ၇။ MD ----- သို့ (၃၀၀/-) ပေးသွင်းသည့် ဘဏ်ငွေသွင်းချလံမှုရင်း

မွန်ပြည်နယ်တိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်မှုကော်မတီ

တိုင်းရင်းဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်လက်မှတ်

ရက်စွဲ၊ - -

၁။ မွန်ပြည်နယ်တိုင်းရင်းဆေးဝါးဥပဒေပုဒ်မ ၁၄၊ ပုဒ်မခွဲ(ခ) အရ အောက်ဖော်ပြပါ တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို မှတ်ပုံတင်ခွင့်ပြုလိုက်သည် -

- (က) လျှောက်ထားသူအမည် -----၊
- (ခ) နေရပ်လိပ်စာ -----၊
- (ဂ) တိုင်းရင်းဆေးဝါးအမှတ်တံဆိပ်အမည် -----၊
- (ဃ) ပိုင်ရှင်အမည် -----၊
- (င) ဆေးဝါးပုံစံ -----၊
- (စ) တိုင်းရင်းဆေးဝါးအမည် -----၊
- (ဆ) တိုင်းရင်းဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်အမည် -----၊
- (ဇ) အတည်ပြုသည့်နေ့စွဲ -----၊
- (ဈ) ကုန်ဆုံးသည့်နေ့စွဲ -----။

၂။ မှတ်ပုံတင်လက်မှတ်တွင်ပါရှိသော အကြောင်းအရာများကို မွန်ပြည်နယ်တိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်မှု ကော်မတီ၏ ခွင့်ပြုချက်မရဘဲ တစ်စုံတစ်ရာပြောင်းလဲပြင်ဆင်ခြင်း မပြုရ။

၃။ တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်းများ သို့လှောင်ထားရှိမှုအခြေအနေနှင့်စပ်လျဉ်း၍ ပတ်ဝန်းကျင်ကို ဘေးအန္တရာယ်မဖြစ်ပေါ်စေရေးအတွက် ထိန်းသိမ်းထားရှိရန် တာဝန်ရှိသည်။

၄။ ဤမှတ်ပုံတင်လက်မှတ်သည် မွန်ပြည်နယ်တိုင်းရင်းဆေးဝါးဥပဒေအရ မှတ်ပုံတင်ရရှိထားပြီး ဆေးဖြစ်ကြောင်း အထောက်အထားလက်မှတ်အဖြစ် အသုံးပြုရန်သာဖြစ်ကြောင်းနှင့် ဤလက်မှတ်ကို မိမိတို့ဆေးဝါးများ ကြော်ငြာရာတွင် တိုက်ရိုက်ထည့်သွင်းသုံးစွဲခြင်းမပြုရ။



ရုံးတံဆိပ်

(အတွင်းရေးမှူး)
တိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်မှုကော်မတီ
မွန်ပြည်နယ်

တိုင်းရင်းဆေးဝါး ထုတ်လုပ်ခြင်း၊ သိုလှောင်ခြင်း၊ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်း သို့မဟုတ်
တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်း သိုလှောင်ခြင်း၊ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်း လိုင်စင်လျှောက်လွှာပုံစံ

လျှောက်လွှာအမှတ် - ()

အပိုင်း (၁)

လျှောက်ထားသူနှင့်ပတ်သက်သော အချက်အလက်များ

- ၁။ အမည် -----|
- ၂။ နိုင်ငံသားစိစစ်ရေးကတ်ပြားအမှတ် -----|
- ၃။ အမြဲတမ်းနေရပ်လိပ်စာ -----|
-----|
- ၄။ လုပ်ငန်းအမည်နှင့်လိပ်စာ -----||
- ၅။ လျှောက်ထားသည့်လိုင်စင်အမျိုးအစား တိုင်းရင်းဆေးဝါး ထုတ်လုပ်ခြင်း၊ သိုလှောင်ခြင်း၊
ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်းလိုင်စင် သို့မဟုတ် တိုင်းရင်းဆေးဝါး
ကုန်ကြမ်း သိုလှောင်ခြင်း၊ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်းလိုင်စင်

အပိုင်း(၂)

ဝန်ထမ်းများနှင့်ပတ်သက်သည့် အချက်အလက်များ

- ၁။ ဝန်ထမ်းဦးရေ

စဉ်	အမည်	အသက်	နိုင်ငံသားစိစစ်ရေးကတ်ပြားအမှတ်	ဆောင်ရွက်ရသည့်တာဝန်

၂။ ကြီးကြပ်ဆောင်ရွက်သူ၏ အမည်၊ ပညာအရည်အချင်းနှင့် တာဝန်

စဉ်	အမည်	ပညာအရည်အချင်း/တဆအမှတ်	ဆောင်ရွက်ရသည့်တာဝန်

အပိုင်း (၃)

တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခြင်း၊ သိုလှောင်ခြင်း၊ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်းနှင့်ပတ်သက်သည့် အချက်အလက်များ

၁။ ကုန်ချော

စဉ်	ဆေးဝါးအမည်	ဆေးဝါးပုံစံ	တိုင်းရင်းဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်အမှတ်

၂။ တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်းဝယ်ယူမှုနှင့် ပတ်သက်သည့်အချက်အလက်များ -

စဉ်	ကုန်ကြမ်းအမည်	ဝယ်ယူသည့်ဆိုင်အမည်	လိပ်စာ

၃။ တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခြင်း၊ သိုလှောင်ခြင်း၊ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်း ဆောင်ရွက်မည့် အဆောက်အအုံ၊ မြေနေရာ၊ ပစ္စည်းကိရိယာနှင့်ပတ်သက်သည့် အချက်အလက်များ အောက်ပါအတိုင်းဖြစ်သည် -

- (က) အဆောက်အအုံ၏ မြေပုံကြမ်းကို ပူးတွဲတင်ပြရမည်၊
- (ခ) အသုံးပြုမည့် စက်ကိရိယာတန်ဆာပလာများ

စဉ်	အမည်	ထုတ်လုပ်သည့်နိုင်ငံ	ပုံစံအမှတ်	အသုံးပြုသည့်နေရာ

၄။ ဆောင်ရွက်မှုလုပ်ငန်းစဉ်များအတွက် သတ်မှတ်ချက်များမှာ -

- (က) တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်း သိုလှောင်ထားရှိမှု အခြေအနေ

- (ခ) ဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခြင်းလုပ်ငန်းအဆင့်ဆင့်

- (ဂ) အရည်အသွေးထိန်းသိမ်းခြင်းလုပ်ငန်းအဆင့်ဆင့်

- (ဃ) ဓာတ်ခွဲစစ်ဆေးခြင်း

(င) ဖြန့်ဖြူးရောင်းချမှုအခြေအနေ

(စ) အခြားဆောင်ရွက်မှုအခြေအနေ

အပိုင်း (၄)

တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်း သိုလှောင်ခြင်း၊ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်းနှင့်ပတ်သက်သည့် အချက်အလက်များ

၁။ ကုန်ကြမ်း

စဉ်	ကုန်ကြမ်းအမည်		စုဆောင်းထားမည့်ပမာဏ	မှတ်ချက်
	မြန်မာအမည်	ရုက္ခဗေဒအမည်		

၂။ တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်း သိုလှောင်ခြင်း၊ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချသည့် အဆောက်အအုံ၏ **မြေပုံကြမ်းကို** ပူးတွဲတင်ပြရမည်။

၃။ ဆောင်ရွက်မှုလုပ်ငန်းစဉ်များအတွက် သတ်မှတ်ချက်များမှာ -

(က) တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်း သိုလှောင်ထားရှိမှု အခြေအနေ

(ခ) ဖြန့်ဖြူးရောင်းချမှုအခြေအနေ

(ဂ) အခြားဆောင်ရွက်မှုအခြေအနေ

အပိုင်း (၅)

၁။ အထက်ဖော်ပြပါ အချက်အလက်များသည် မှန်ကန်တိကျမှုရှိကြောင်း ဝန်ခံကတိပြုပါသည်။

၂။ တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခြင်း၊ သိုလှောင်ခြင်း၊ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်း သို့မဟုတ် တိုင်းရင်းဆေးဝါး ကုန်ကြမ်း သိုလှောင်ခြင်း၊ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်းနှင့်ပတ်သက်၍ မွန်ပြည်နယ်တိုင်းရင်းဆေးဝါးဥပဒေနှင့် ယင်းဥပဒေအရ ထုတ်ပြန်ထားသော နည်းဥပဒေများ၊ လုပ်ထုံးလုပ်နည်းများ၊ ညွှန်ကြားချက်များ၊ အမိန့်ကြော်ငြာစာများကို လိုက်နာပါမည်ဟု ကတိပြုပါသည်။



တစ်ပုံပူးတွဲတင်ပြပါ။

လျှောက်ထားသူ၏လက်မှတ်



- အမည် -----
- နိုင်ငံသားစိစစ်ရေး -----
- ကတ်ပြားအမှတ် -----
- နေရပ်လိပ်စာ -----

မှတ်ချက်။ (၁) တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခြင်း၊ သိုလှောင်ခြင်း၊ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်း လိုင်စင်အတွက် အပိုင်း(၁)၊ အပိုင်း(၂)၊ (၃)နှင့်(၅)ကိုသာ ဖြည့်စွက်လျှောက်ထားရမည်။
(၂) တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်း သိုလှောင်ခြင်း၊ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်းလိုင်စင် အတွက် အပိုင်း(၁)၊ အပိုင်း(၂)၊ အပိုင်း (၄) နှင့်(၅)ကိုသာ ဖြည့်စွက်လျှောက်ထားရမည်။

တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခြင်း၊ သိုလှောင်ခြင်း၊ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်းနှင့်
တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်းသိုလှောင်ခြင်း၊ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်းလိုင်စင်
လျှောက်ထားရာတွင် လိုအပ်ချက်များ

လျှောက်လွှာနှင့်အတူ

- ၁။ သက်ဆိုင်ရာမြို့နယ်တိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးအဖွဲ့၏ထောက်ခံချက်
 - ၂။ သက်တမ်းရှိ တိုင်းရင်းဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်ကတ်ပြားမိတ္တူ
 - ၃။ သက်တမ်းရှိ တဆ မိတ္တူ
 - ၄။ စည်းကမ်းနှင့်အညီရိုက်ကူးထားသော ဓါတ်ပုံ (၂) ပုံ
 - ၅။ တံဆိပ် (၂) စုံ (မှတ်ပုံတင်ခွင့်ပြုစဉ်က တံဆိပ်များအတိုင်းဖြစ်ရမည်)
 - ၆။ ဆေးတစ်ဖုံတွင် ပါဝင်သောဆေးပစ္စည်းများ ကွန်ပျူတာစာစီ
 - ၇။ အခန်းဖွဲ့စည်းပုံ
 - ၈။ အဆောက်အဦတည်ရှိရာ လမ်းညွှန်မြေပုံ
 - ၉။ ဆေးတိုက်ကိုမျက်နှာစာမှ ဓါတ်ပုံရိုက်ရမည်။ နံရံ၊ ကြမ်းခင်း၊ မျက်နှာကျက်များပါသောဓါတ်ပုံ
 - ၁၀။ MD ----- သို့ (၅၀၀၀/-) ပေးသွင်းသည့် ဘဏ်ငွေသွင်းချလံမူရင်း
- မှတ်ချက်။ တိုင်းရင်းဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်ခွင့်ပြုပြီး (၃) လ အတွင်းလျှောက်ထားရမည်။**

မွန်ပြည်နယ်တိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်မှုကော်မတီ

တိုင်းရင်းဆေးဝါး ထုတ်လုပ်ခြင်း၊ သို့လှောင်ခြင်း၊ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်းလိုင်စင်လက်မှတ်
သို့မဟုတ်

တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်း သို့လှောင်ခြင်း၊ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်းလိုင်စင်လက်မှတ်

ရက်စွဲ၊ - -

၁။ မွန်ပြည်နယ်တိုင်းရင်းဆေးဝါးဥပဒေပုဒ်မ ၁၇၊ ပုဒ်မခွဲ(ဂ)အရ အောက်ပါတိုင်းရင်းဆေးဝါးလုပ်ငန်းအား တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခြင်း၊ သို့လှောင်ခြင်း၊ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်းလိုင်စင် သို့မဟုတ် တိုင်းရင်းဆေးဝါး ကုန်ကြမ်း သို့လှောင်ခြင်း၊ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်းလိုင်စင် ထုတ်ပေးလိုက်သည် -

- (က) လုပ်ငန်းအမည် -----|
- (ခ) လုပ်ငန်းနေရပ်လိပ်စာ -----|
- (ဂ) လုပ်ငန်းပိုင်ရှင်အမည် -----|
- (ဃ) နိုင်ငံသားစိစစ်ရေးကတ်ပြားအမှတ် -----|
- (င) လုပ်ငန်းကြီးကြပ်သူအမည် -----|

၂။ ခွင့်ပြုသည့်တိုင်းရင်းဆေးဝါး သို့မဟုတ် တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်းများမှာ အောက်ပါအတိုင်းဖြစ်သည် -

စဉ်	ဆေးဝါး သို့မဟုတ် ကုန်ကြမ်းအမည်	ဆေးဝါးပုံစံ သို့မဟုတ် ပမာဏ	မှတ်ပုံတင်အမှတ်
-----	-----	-----	-----
-----	-----	-----	-----
-----	-----	-----	-----
-----	-----	-----	-----

၃။ ဤလိုင်စင်သည် ရပ်ဆိုင်းခြင်း သို့မဟုတ် ပယ်ဖျက်ခြင်း မခံရပါက -----နေ့အထိ အတည်ဖြစ်သည်။

၄။ လိုင်စင်တွင်ပါသော အကြောင်းအရာများကို မွန်ပြည်နယ်တိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်မှုကော်မတီ၏ခွင့်ပြုချက် မရဘဲ တစ်စုံတစ်ရာပြောင်းလဲပြင်ဆင်ခြင်း မပြုရ။

လိုင်စင်အမှတ် -----
ထုတ်ပေးသည့်ရက်စွဲ -----

လုပ်ငန်း
ပိုင်ရှင်
ဓါတ်ပုံ

လုပ်ငန်း
ကြီးကြပ်သူ
ဓါတ်ပုံ



(အတွင်းရေးမှူး)
တိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်မှုကော်မတီ
မွန်ပြည်နယ်