

ပြည်ထောင်စုမြန်မာနိုင်ငံတော်အစိုးရ

ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာန

အမိန့်အမှတ် (၁ / ၂၀၀၃)

ရန်ကုန်မြို့၊ ၁၃၆၄ ခုနှစ်၊ တပေါင်းလဆန်း ၅ ရက်

(၂၀၀၃ ခုနှစ်၊ မတ်လ ၇ ရက်)

ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာနသည် မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့်စိတ်ကို ပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးများ ဥပဒေပုဒ်မ ၃၀၊ ပုဒ်မခွဲ (ခ)နှင့် အမျိုးသား ဆေးဝါး ဥပဒေပုဒ်မ ၃၂၊ ပုဒ်မခွဲ (ခ) တို့အရ အပ်နှင်းထားသော လုပ်ပိုင်ခွင့်များကို ကျင့်သုံး၍ ဤအမိန့်ကို ထုတ်ပြန် လိုက်သည်။

မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့်စိတ်ကိုပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးများထိန်းချုပ်ရေးဆိုင်ရာအမိန့်

၁။ ဤအမိန့်တွင် အောက်ပါစကားရပ်များသည် ဖော်ပြပါအတိုင်း အဓိပ္ပာယ် သက်ရောက်စေ ရမည်-

(က) အထူးထိန်းချုပ်ဆေးဝါးဆိုသည်မှာ ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာန၏ ၂၁-၆-၂၀၀၂ ရက်စွဲပါ အမိန့်ကြော်ငြာစာအမှတ် ၂/၂၀၀၂ ၏ အပိုဒ် ၁၊ ဇယား (၁) (၂) (၃) နှင့် (၅) တို့ပါ စိတ်ကိုပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးများကိုလည်းကောင်း၊ ၂၉-၇-၂၀၀၂ ရက်စွဲပါ အမိန့်ကြော်ငြာစာအမှတ် ၃/၂၀၀၂ ၏ အပိုဒ် ၁၊ ဇယား (၁) (၂) နှင့် (၃) တို့ပါ မူးယစ်ဆေးဝါးများကို လည်းကောင်း ဆိုသည်။

(ခ) သာမန်ထိန်းချုပ်ဆေးဝါး ဆိုသည်မှာ ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာန၏ ၂၁-၆-၂၀၀၂ ရက်စွဲပါ အမိန့်ကြော်ငြာစာအမှတ် ၂/၂၀၀၂ ၏ အပိုဒ် ၁၊ ဇယား (၄) ပါစိတ်ကို ပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးများကို ဆိုသည်။

(ဂ) ထိန်းချုပ်ဆေးဝါးဆိုသည်မှာ အထူးထိန်းချုပ်ဆေးဝါးနှင့် သာမန် ထိန်းချုပ်ဆေးဝါး များကို ဆိုသည်။

(ဃ) ဆေးကုသခွင့်လက်မှတ်ရ ဆရာဝန်ဆိုသည်မှာ မြန်မာနိုင်ငံဆေးကောင်စီသွားနှင့် ခံတွင်းဆိုင်ရာ ဆေးကောင်စီ သို့မဟုတ် တိရစ္ဆာန် ဆေးပညာကောင်စီကထုတ်ပေး ထားသော ဆေးကုသခွင့် လိုင်စင် သို့မဟုတ် လက်မှတ်ရှိ သက်ဆိုင်ရာဆရာဝန်ကို ဆိုသည်။

၂။ အထူးထိန်းချုပ် ဆေးဝါးများ ကို အောက်ပါ ဆေးရုံများရှိ ဆေးဆိုင် များတွင်သာ ရောင်းချခွင့်ရှိသည်-

- (က) ဗဟိုအဆင့်နှင့် သင်ကြားရေး ဆေးရုံများ၊
- (ခ) ပြည်နယ်နှင့် တိုင်းဆေးရုံများ၊
- (ဂ) ကုတင် ၂၀၀ ဆံ့နှင့် အထက်ရှိ ဆေးရုံများ၊
- (ဃ) ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာနက အထူးခွင့်ပြုသည့် အခြားဆေးရုံများ။

၃။ အပိုဒ် ၂ တွင် ဖော်ပြထားသည့် ဆေးဆိုင်တစ်ခုခုတွင် လက်လီရောင်းချလိုသူသည် အမျိုးသား ဆေးဝါးဥပဒေနှင့်အညီ ဆေးဝါး ရောင်းချခွင့်အတွက် မှတ်ပုံတင်နှင့် လိုင်စင်ရရှိပြီး ဖြစ်ရမည့်အပြင် အထူးထိန်းချုပ်ဆေးဝါးများနှင့် သာမန် ထိန်းချုပ်ဆေးဝါး များကို ဆေးညွှန်းစာဖြင့် ဝယ်ယူသူများအား လက်လီ ရောင်းချခွင့်အတွက် သီးခြား ခွင့်ပြုချက် ရရှိရန် သက်ဆိုင်ရာ ဆေးရုံအုပ်ကြီး မှတစ်ဆင့် ဗဟို အစားအသောက်နှင့် ဆေးဝါးကြီးကြပ်ကွပ်ကဲရေး ကော်မတီသို့ လျှောက်ထားရမည်။

၄။ အပိုဒ် ၂ တွင် ဖော်ပြထားသည့် ဆေးဆိုင်များမှအပ အခြားဆေးဆိုင်တစ်ခုခုတွင် လက်လီ ရောင်းချလိုသူသည် အမျိုးသား ဆေးဝါးဥပဒေနှင့်အညီ ဆေးဝါးရောင်းချခွင့်အတွက် မှတ်ပုံတင်နှင့် လိုင်စင် ရရှိပြီး ဖြစ်ရမည့်အပြင် သာမန်ထိန်းချုပ်ဆေးဝါး များကို ဆေးညွှန်းစာဖြင့် ဝယ်ယူသူများအား လက်လီ ရောင်းချခွင့်အတွက် သီးခြား ခွင့်ပြုချက်ရရှိရန် သက်ဆိုင်ရာ မြို့နယ် အစားအသောက်နှင့် ဆေးဝါး ကြီးကြပ်ကွပ်ကဲရေး ကော်မတီသို့ လျှောက်ထားရမည်။

၅။ အထူးထိန်းချုပ် ဆေးဝါးများနှင့် သာမန်ထိန်းချုပ် ဆေးဝါး များကို လက်လီ ရောင်းချရန် သီးခြား ခွင့်ပြုချက် ရရှိရေးအတွက် အပိုဒ် ၃ နှင့် ၄ တို့အရ လျှောက်ထားသူသည် အောက်ဖော်ပြပါ အထောက်အထား များကို ပူးတွဲတင်ပြရမည်-

- (က) ရောင်းချမည့် ဆေးဝါးနှင့် စပ်လျဉ်းသည့် အချက်အလက်များ-
 - (၁) ဆေးဝါးအမည် [Generic and Brand name(ရိုလျှင်)]၊
 - (၂) ဆေးဝါးပုံသဏ္ဍာန် (ဆေးတောင့်၊ ဆေးပြား၊ ဆေးမှုန့်၊ ဆေးရည်၊ ထိုးဆေး၊ ရှူဆေး၊ လိမ်းဆေး စသည်များ)၊
 - (၃) ဆေးဝါး၏ အလေးချိန်၊ ပမာဏ၊ အရေအတွက်နှင့် ပါဝင်မှုနှုန်းထား၊
 - (၄) ဆေးဝါးထုတ်လုပ်သည့် ကုမ္ပဏီ၊ စက်ရုံနှင့် နိုင်ငံအမည်၊
 - (၅) အမျိုးသားဆေးဝါး ဥပဒေအရ ထုတ်ပေးသည့် မြန်မာနိုင်ငံ ဆေးဝါးမှတ်ပုံတင် အမှတ်။

- (ခ) အမျိုးသားဆေးဝါး ဥပဒေအရ ထုတ်ပေးသော ဆေးဝါးရောင်းချခွင့် လိုင်စင်မိတ္တူ။
- (ဂ) မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့် စိတ်ကိုပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးများဆိုင်ရာ ဥပဒေနှင့် အမျိုးသား ဆေးဝါးဥပဒေတို့အရ အရေးယူ အပြစ်ပေး ခံရဖူးခြင်း မရှိကြောင်း သက်ဆိုင်ရာ ရဲစခန်း၏ ထောက်ခံချက်မူရင်း၊
- (ဃ) ကျန်းမာရေးဦးစီးဌာနက အခါအားလျော်စွာ သတ်မှတ်သည့် အခြားလိုအပ်သော အထောက်အထားများ။

၆။ အပိုဒ် ၃ အရ လျှောက်ထားချက်ကို ဗဟို အစားအသောက်နှင့် ဆေးဝါးကြီးကြပ် ကွပ်ကဲရေး ကော်မတီက စိစစ်ပြီး ခွင့်ပြုပါက ပူးတွဲ ပုံစံ (၁) ဖြင့်လည်းကောင်း၊ အပိုဒ် ၄ အရ လျှောက်ထားချက်ကို သက်ဆိုင်ရာ မြို့နယ် အစားအသောက် နှင့် ဆေးဝါးကြီးကြပ်ကွပ်ကဲရေး ကော်မတီက စိစစ်ပြီး ခွင့်ပြုပါက ပူးတွဲ ပုံစံ (၂) ဖြင့်လည်းကောင်း စည်းကမ်းချက်များ သတ်မှတ်၍ ခွင့်ပြုချက်ထုတ်ပေး ရမည်။

၇။ လက်လီ ရောင်းချရန် ခွင့်ပြုချက် ရရှိသူသည်-

- (က) လူနာကုသရန်အတွက် အထူးထိန်းချုပ် ဆေးဝါးများ ကို အထူးကုဆရာဝန် (Consultant) အဆင့်နှင့် အထက် ဆရာဝန်ကြီး၏ ဆေးညွှန်းစာဖြင့်လည်းကောင်း၊ ဆေးကုသခွင့် လက်မှတ်ရဆရာဝန်၏ ဆေးညွှန်းစာအပေါ် ကျန်းမာရေးဦးစီးဌာန၊ ညွှန်ကြားရေးမှူးချုပ် သို့မဟုတ် ညွှန်ကြားရေးမှူးချုပ်က လွှဲအပ်တာဝန်ပေးသူ၏ ထပ်ဆင့် ထောက်ခံချက်ဖြင့် လည်းကောင်း ရောင်းချရမည်။

သို့ရာတွင် ခရိုင်နှင့် မြို့နယ်ဆေးရုံများတွင် ကုသမှုခံယူနေသော လူနာများအား အရေးပေါ် ကုသရန်အတွက် ဆေးကုသခွင့်လက်မှတ်ရ ဆရာဝန်၏ ဆေးညွှန်းစာ အပေါ် အပိုဒ် ၂ ပါ ဆေးဆိုင်များရှိသော ဆေးရုံမှ ဆေးရုံအုပ်ကြီး၏ ထပ်ဆင့် ထောက်ခံချက် ဖြင့် ရောင်းချနိုင်သည်။

- (ခ) တိရစ္ဆာန်ကုသရန်အတွက် အထူးထိန်းချုပ်ဆေးဝါးများ ကို ဆေးကုသခွင့်လက်မှတ်ရ တိရစ္ဆာန်ဆေးကု ဆရာဝန်၏ဆေးညွှန်းစာအပေါ်မွေးမြူရေးနှင့် ကုသရေးဦးစီးဌာန၊ ညွှန်ကြားရေးမှူးချုပ် သို့မဟုတ် ညွှန်ကြားရေးမှူးချုပ်က လွှဲအပ်တာဝန်ပေးသူ ၏ ထပ်ဆင့်ထောက်ခံချက်ဖြင့်သာ ရောင်းချရမည်။
- (ဂ) သာမန်ထိန်းချုပ်ဆေးဝါးများကို အထူးကုဆရာဝန် (Consultant) အဆင့်နှင့် အထက်ဆရာဝန်ကြီး၏ ဆေးညွှန်းစာ သို့မဟုတ် ဆေးကုသခွင့် လက်မှတ်ရ ဆရာဝန်၏ ဆေးညွှန်းစာဖြင့်သာ ရောင်းချရမည်။

(ဃ) ထိန်းချုပ်ဆေးဝါးများကိုဆေးညွှန်းစာဖြင့် ရောင်းချရာတွင် ဆေးကုသရန် လူနာ သို့မဟုတ် တိရစ္ဆာန်ပိုင်ရှင်အား ရက်သတ္တနှစ်ပတ်စာထက်ပို၍ ရောင်းချခြင်းမပြုရ။

၈။ ထိန်းချုပ် ဆေးဝါးများ လက်လီရောင်းချရန် ခွင့်ပြုချက်ရရှိသူသည် ဝယ်ယူရောင်းချခြင်းနှင့် စပ်လျဉ်း၍ အောက်ပါ အတိုင်း ဆောင်ရွက်ရမည်-

- (က) မိမိက ဝယ်ယူသည့် ပြေစာများကို စနစ်တကျ ဖိုင်တွဲထားရမည်။
- (ခ) ထိန်းချုပ်ဆေးဝါး အမျိုးအစား တစ်ခုချင်း အလိုက် နေ့စဉ် ဝယ်ယူ ရောင်းချခြင်း မှတ်ပုံတင်စာအုပ်ကို ပူးတွဲပုံစံ (၃) ဖြင့် ပြုစုထားရှိရမည်။
- (ဂ) ထိန်းချုပ် ဆေးဝါးများကို အလွဲသုံးစားပြုမှုနှင့် ပျောက်ဆုံးမှုမှ ကာကွယ်ရန်အတွက် အထူး လုံခြုံစွာ သိမ်းဆည်းထားရမည်။
- (ဃ) ထိန်းချုပ် ဆေးဝါးများကို အပိုဒ် ၇ တွင် သတ်မှတ်ထားသည့်အတိုင်း ဆေးညွှန်းစာ သို့မဟုတ် ဆေးညွှန်းစာအပေါ် ထပ်ဆင့် ထောက်ခံချက်ဖြင့်သာ ရောင်းချရမည်။ ထို ဆေးညွှန်းစာကို အရောင်းပြေစာလက်ခံတွင် ခိုင်မြဲစွာ တွဲထားရမည်။
- (င) အရောင်းပြေစာတစ်စောင်ကို ဝယ်ယူအားပေးပြီး ပြေစာလက်ခံထားရှိရမည်။
- (စ) သတ်မှတ်ထားသည့် ပုံစံများ၊ မိမိက ဝယ်ယူသည့် ပြေစာများနှင့် ရောင်းချ သည့် ပြေစာများကို ၂ နှစ်အထိထိန်းသိမ်းထားရမည်။
- (ဆ) ကျန်းမာရေးဦးစီးဌာနနှင့် သက်ဆိုင်ရာ အစားအသောက်နှင့် ဆေးဝါးကြီးကြပ်ကွပ်ကဲရေး ကော်မတီတို့၏ အခါအားလျော်စွာ စစ်ဆေးခြင်းကို ခံယူရမည်။

၉။ (က) အပိုဒ် ၂ ပါ ဆေးဆိုင်များ၌ အထူးထိန်းချုပ်ဆေးဝါးများနှင့် သာမန်ထိန်းချုပ်ဆေးဝါး များ ရောင်းချရန် ခွင့်ပြုချက် ရရှိသူသည် ဆေးဝါး အမျိုးအစား တစ်ခုချင်းအလိုက် ဝယ်ယူရောင်းချခြင်း လစဉ်အစီရင်ခံစာ ပူးတွဲပုံစံ (၄) ကို သက်ဆိုင်ရာဆေးရုံအုပ်ကြီး မှတစ်ဆင့် ဗဟိုအစားအသောက်နှင့် ဆေးဝါးကြီးကြပ် ကွပ်ကဲရေးကော်မတီသို့ လစဉ် လဆန်း (၇) ရက် အတွင်း ပေးပို့ ရမည်။

(ခ) အပိုဒ် ၂ ပါ ဆေးဆိုင်များမှအပ သာမန်ထိန်းချုပ်ဆေးဝါးများ ရောင်းချရန် ခွင့်ပြုချက် ရရှိသူသည် ဆေးဝါး အမျိုးအစား တစ်ခုချင်းအလိုက် ဝယ်ယူရောင်းချခြင်း လစဉ်အစီရင်ခံစာ ပူးတွဲ ပုံစံ (၄) ကို သက်ဆိုင်ရာ မြို့နယ်အစားအသောက်နှင့် ဆေးဝါးကြီးကြပ်ကွပ်ကဲရေးကော်မတီသို့ လစဉ်လဆန်း (၇) ရက်အတွင်း ပေးပို့ပြီး ဗဟိုအစားအသောက်နှင့် ဆေးဝါးကြီးကြပ်ကွပ်ကဲရေး ကော်မတီသို့ မိတ္တူပေးပို့ရမည်။

၁၀။ (က) အထူးကုဆရာဝန် (Consultant) အဆင့်နှင့် အထက်ဆရာဝန်ကြီး များသည် အထူးထိန်းချုပ်ဆေးဝါးများ နှင့် သာမန်ထိန်းချုပ်ဆေးဝါးများကို ဝယ်ယူကုသရန် လူနာအားဆေးညွှန်းစာ ပေးခြင်း၊ ဆေးကုသပေးခြင်း ပြုနိုင်သည်။

(ခ) ကျန်းမာရေးဦးစီးဌာန၊ ညွှန်ကြားရေးမှူးချုပ် သို့မဟုတ် ညွှန်ကြားရေးမှူးချုပ်က လွှဲအပ်တာဝန်ပေးသူသည် အထူးထိန်းချုပ်ဆေးဝါးများကို ဝယ်ယူကုသရန် ဆေးကုသခွင့် လက်မှတ်ဆရာဝန်၏ ဆေးညွှန်းစာအပေါ် ထပ်ဆင့်ထောက်ခံချက် ပေးနိုင်သည်။

(ဂ) ဆေးကုသခွင့် လက်မှတ်ရ ဆရာဝန်သည် သာမန်ထိန်းချုပ်ဆေးဝါးများကို ဝယ်ယူကုသရန် လူနာအား ဆေးညွှန်းစာပေးခြင်း၊ ကုသခြင်းပြုနိုင်သည်။

၁၁။ (က) မွေးမြူရေးနှင့် ကုသရေးဦးစီးဌာန၊ ညွှန်ကြားရေးမှူးချုပ် သို့မဟုတ် ညွှန်ကြားရေးမှူးချုပ်က လွှဲအပ်တာဝန်ပေးသူသည် အထူးထိန်းချုပ်ဆေးဝါးများကို ဝယ်ယူကုသရန် တိရစ္ဆာန်ဆေးကုဆရာဝန်၏ ဆေးညွှန်းစာအပေါ် ထပ်ဆင့်ထောက်ခံချက် ပေးနိုင်သည်။

(ခ) တိရစ္ဆာန်ဆေးကုဆရာဝန်သည် သာမန်ထိန်းချုပ်ဆေးဝါးများကို ဝယ်ယူကုသရန် တိရစ္ဆာန်ပိုင်ရှင်အား ဆေးညွှန်းစာပေးခြင်း၊ တိရစ္ဆာန်ကိုဆေးကုသခြင်း ပြုနိုင်သည်။

၁၂။ အပိုဒ် ၁၀ နှင့် ၁၁ တို့အရ ဆေးကုသသည့် ဆရာဝန်သည် လူနာမှတ်တမ်း သို့မဟုတ် တိရစ္ဆာန်ဆေးကုသမှုမှတ်တမ်း ပြုစု ထားရှိရမည်။

၁၃။ အပိုဒ် ၁၀ နှင့် ၁၁ တို့အရ ဆေးညွှန်းစာပေးသည့် ဆရာဝန်သည် ဆေးညွှန်းစာပေးရာတွင် လည်းကောင်း၊ ဆေးကုသသည့် ဆရာဝန်သည် အပိုဒ် ၁၂ အရ လူနာမှတ်တမ်း သို့မဟုတ် တိရစ္ဆာန်ဆေးကုသမှုမှတ်တမ်း ပြုစုထားရှိရာတွင် လည်းကောင်း-

- (က) အောက်ပါအချက်များ ပါရှိစေရမည်-
 - (၁) လူနာအမည်၊ ကျား/မ၊ အသက်၊ တိရစ္ဆာန် ဖြစ်ပါက တိရစ္ဆာန်အမျိုးအမည်၊
 - (၂) လူနာ သို့မဟုတ် တိရစ္ဆာန်ပိုင်ရှင်၏ နိုင်ငံသား စိစစ်ရေးကတ်ပြားအမှတ်/ နိုင်ငံခြားသား မှတ်ပုံတင်အမှတ်၊

- (၃) လူနာ သို့မဟုတ် တိရစ္ဆာန် ပိုင်ရှင်၏ နေရပ်လိပ်စာ (ဆေးရုံ၊ ဆေးကုဂေဟာ သို့ တက်ရောက် ကုသ နေပါက လူနာ၏ ဆေးရုံ မှတ်ပုံတင်အမှတ်)
- (၄) ရောဂါအမည်၊
- (၅) ဆေးဝါးအမည် [Generic and Brand name (ရှိလျှင်)]
- (၆) ဆေးဝါး အလေးချိန် (Strength / Weight)
- (၇) ဆေးချိန် ဆေးညွှန်း (Dosage) နှင့် ဆေးဝါးပမာဏ (Amount)
- (၈) ဆေးဝါးသုံးစွဲရမည့် ကာလ (Duration of use or treatment)၊
(ရက်သတ္တ နှစ်ပတ်စာထက် ပို၍ဆေးဝါးကို မပေးရ)
- (၉) ရက်စွဲ၊
- (၁၀) ဆရာဝန်အမည်၊ ဆေးကုသခွင့် လိုင်စင် သို့မဟုတ် လက်မှတ် အမှတ်၊
- (၁၁) ဆေးရုံ၊ ဆေးကုဂေဟာ၊ ဆေးခန်း အမည်နှင့် လိပ်စာ။

(ခ) အထက်အပိုဒ်ခွဲ (က) (၄) မှ (၉) အထိ အချက်အလက်များကို ကိုယ်တိုင် လက်ရေးဖြင့် ရေးသားပြီး ထိုးမြဲလက်မှတ်ကို ကိုယ်တိုင် ရေးထိုးရမည်။

၁၄။ ဆေးရုံ၊ ဆေးကုဂေဟာနှင့် ဆေးခန်းများသည်-

- (က) လူနာကို ထိန်းချုပ်ဆေးဝါးများဖြင့် ကုသရာတွင် လူနာများ မှတ်ပုံတင်စာအုပ်နှင့် လူနာ မှတ်တမ်းများကို စနစ်တကျ ပြုစုပြီး ၂ နှစ်အထိ ထိန်းသိမ်းထားရှိရမည်။
- (ခ) ထိုသို့ပြုစုရာတွင် အထက်အပိုဒ် ၁၃၊ အပိုဒ်ခွဲ (က) ပါ အချက်အလက် များပါရှိ စေရမည်။
- (ဂ) လူနာများ မှတ်ပုံတင်စာအုပ်နှင့် လူနာမှတ်တမ်း များကို သက်ဆိုင်ရာ အစားအသောက် နှင့် ဆေးဝါးကြီးကြပ်ကွပ်ကဲရေးကော်မတီနှင့် ကျန်းမာရေးဦးစီးဌာနက အထူးတာဝန် ပေးအပ်သည့် ပုဂ္ဂိုလ် သို့မဟုတ် အဖွဲ့အစည်း၏ စစ်ဆေးခြင်းကို ခံယူရမည်။

၁၅။ တိရစ္ဆာန်ဆေးကုခန်းများသည် -

- (က) တိရစ္ဆာန်ကို ထိန်းချုပ်ဆေးဝါးများဖြင့် ကုသရာတွင် တိရစ္ဆာန်များ ကုသသည့် မှတ်ပုံတင် စာအုပ်နှင့် မှတ်တမ်းများကို စနစ်တကျ ပြုစုပြီး ၂ နှစ် အထိ ထိန်းသိမ်းထားရှိရမည်။
- (ခ) ထိုသို့ပြုစုရာတွင် အထက်အပိုဒ် ၁၃၊ အပိုဒ်ခွဲ (က) ပါ အချက်အလက်များ ပါရှိရမည်။
- (ဂ) သက်ဆိုင်ရာ အစိုးရဌာန၊ အဖွဲ့အစည်းက တာဝန်ပေးအပ်ခြင်း ခံရသည့် ပုဂ္ဂိုလ် သို့မဟုတ် အဖွဲ့အစည်း၏ စစ်ဆေးခြင်းကို ခံယူရမည်။

၁၆။ လူနာ သို့မဟုတ် တိရစ္ဆာန်ပိုင်ရှင်သည် ကိုယ်တိုင်ဖြစ်စေ၊ ကိုယ်စားလှယ်ဖြင့် ဖြစ်စေ အထူးထိန်းချုပ် ဆေးဝါးများနှင့် သာမန် ထိန်းချုပ် ဆေးဝါးများကို အပိုဒ် ၁၀၊ ၁၁ နှင့် ၁၂ တို့နှင့်အညီ ဆေးညွှန်းစာဖြင့်လည်းကောင်း၊ ဆေးညွှန်းစာအပေါ် ထောက်ခံချက်ဖြင့်လည်းကောင်း၊ ဆေးကုသရာ၌ လူနာမှတ်တမ်း သို့မဟုတ် တိရစ္ဆာန်ဆေးကုသမှု မှတ်တမ်းစာအုပ်ဖြင့်လည်းကောင်း ခွင့်ပြုချက် အတိုင်းအတာအတွင်း ဝယ်ယူခြင်း၊ သယ်ဆောင်ခြင်း၊ လက်ဝယ်ထားခြင်းနှင့် သုံးစွဲခြင်း ပြုနိုင်သည်။

၁၇။ ထိန်းချုပ်ဆေးဝါးများကို-

(က) ထုတ်လုပ်ခြင်းလုပ်ငန်း လုပ်ကိုင်လိုသည့် ပုဂ္ဂိုလ်သည် အမျိုးသားဆေးဝါး ဥပဒေနှင့် အညီဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်လက်မှတ်နှင့် လိုင်စင် လျှောက်ထားရယူပြီးမှူးယစ်ဆေးဝါး နှင့် စိတ်ကိုပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးများဆိုင်ရာ နည်းဥပဒေ ၄၄ နှင့် အညီ ခွင့်ပြုချက်ရရှိရန် ပုံစံ (၅) ဖြင့် ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာနသို့ လျှောက်ထားရမည်။ ထိုခွင့်ပြုချက် ရရှိပါက စက်မှုလက်မှုလုပ်ငန်း လုပ်ကိုင်ရန်အတွက် တည်ဆဲဥပဒေများ နှင့်အညီ လိုအပ်သော ခွင့်ပြုချက် သို့မဟုတ် မှတ်ပုံတင်လက်မှတ် ရယူ၍ ဆောင်ရွက် ရမည်။

(ခ) ပြည်ပမှ တင်သွင်းခြင်း၊ ပြည်ပသို့ တင်ပို့ခြင်းလုပ်ငန်းကို လုပ်ကိုင်လိုသည့် ပုဂ္ဂိုလ်သည် အမျိုးသားဆေးဝါး ဥပဒေနှင့်အညီ ဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်လက်မှတ် လျှောက်ထားရယူပြီး မှူးယစ်ဆေးဝါးနှင့် စိတ်ကိုပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးများဆိုင်ရာ နည်းဥပဒေ ၅၄ နှင့်အညီ ခွင့်ပြုချက်ရရှိရန် ပုံစံ (၁၁) ဖြင့် ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာနသို့ လျှောက်ထား ရမည်။ ထိုခွင့်ပြုချက် ရရှိပါက စီးပွားရေးနှင့် ကူးသန်းရောင်းဝယ်ရေး ဝန်ကြီးဌာန၏ ပါမစ် သို့မဟုတ် လိုင်စင် ရယူ၍ ဆောင်ရွက်ရမည်။ ခွင့်ပြုချက်ဖြင့် တင်သွင်း တင်ပို့သည့် ဆေးဝါး အမျိုးအစား၊ ရက်စွဲ၊ အလေးချိန်၊ ပမာဏ၊ အရေအတွက်၊ ဆေးဝါး တစ်ခုချင်းအလိုက် အဝင်အထွက် တို့ကို မှတ်တမ်း အထောက်အထားများ နှင့်အတူ တင်သွင်း၊ တင်ပို့ပြီး တစ်ပတ်အတွင်း ဗဟို အစားသောက်နှင့် ဆေးဝါး ကြီးကြပ်ကွပ်ကဲရေး ကော်မတီသို့ အစီရင်ခံ ရမည်။

(ဂ) သို့လျှောင့်ခြင်း၊ လက်ကားဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်းလုပ်ငန်း လုပ်ကိုင်လိုသည့် ပုဂ္ဂိုလ်သည် အမျိုးသားဆေးဝါးဥပဒေနှင့်အညီ ဆေးဝါးမှတ်ပုံတင် လက်မှတ်နှင့် လိုင်စင် လျှောက်ထား ရယူပြီး မှူးယစ်ဆေးဝါးနှင့် စိတ်ကိုပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးများဆိုင်ရာ နည်းဥပဒေ ၅၁ နှင့်အညီ ခွင့်ပြုချက် ရရှိရန် ပုံစံ (၉) ဖြင့် ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာနသို့ လျှောက်ထား ရမည်။ ခွင့်ပြုချက်ဖြင့် သို့လျှောင့်သည့် သို့မဟုတ် ဖြန့်ဖြူး ရောင်းချ သည့် ဆေးဝါးအမျိုးအစား တစ်ခုချင်းအလိုက် အဝင်အထွက်၊ ရက်စွဲနှင့် လက်ကျန် အလေးချိန်၊ ပမာဏ၊ အရေအတွက် တို့ကို ဗဟိုအစားသောက်နှင့် ဆေးဝါး ကြီးကြပ်ကွပ်ကဲရေး ကော်မတီသို့ လစဉ်လဆန်း (၇) ရက်အတွင်း အစီရင်ခံရမည်။

(ဃ) အပိုဒ်ခွဲ (က) (ခ) နှင့် (ဂ) ပါ မှတ်ပုံတင်လက်မှတ်၊ လိုင်စင်၊ ပါမစ် သို့မဟုတ် ခွင့်ပြုချက် ရရှိသည့် ပုဂ္ဂိုလ်သည် ထိုအထောက်အထား စာရွက်စာတမ်းများနှင့်အတူ ပြည်တွင်းတွင် သယ်ယူပို့ဆောင်ခွင့်၊ လက်ဝယ်ထားခွင့်နှင့် အသုံးပြုခွင့်ရှိသည်။

ရှင်းလင်းချက်။ ဤအပိုဒ် ၁၇ (က) (ခ) နှင့် (ဂ) တို့ပါ ပုံစံ (၅) (၉) နှင့် (၁၁) တို့သည် မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့် စိတ်ကိုပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးများ ဆိုင်ရာ နည်းဥပဒေများတွင် သတ်မှတ်ထားသော ပုံစံများဖြစ်သည်။

၁၈။ ဤအမိန့်ဖြင့် အောက်ပါ အမှာစာများ၊ ညွှန်ကြားချက်များကို ရပ်သိမ်းလိုက်သည်-

- (က) ကျန်းမာရေးဦးစီးဌာန၏ ၁-၉-၉၈ ရက်စွဲပါ အမှာစာ၊ စာအမှတ်၊ အစဆ/၁(ဘ)၉၈/ ၁၃၃၃။
- (ခ) ကျန်းမာရေးဦးစီးဌာန (အစားအသောက်နှင့် ဆေးဝါးကွပ်ကဲရေးဌာန) ၏ ၁၂-၁၀-၉၈ ရက်စွဲပါ ညွှန်ကြားစာအမှတ်၊ ၆/၉၈၊ စာအမှတ်၊ အစဆ/၁ (၀) ၉၈/ ၁၆၁၇။
- (ဂ) ကျန်းမာရေးဦးစီးဌာန (အစားအသောက်နှင့် ဆေးဝါးကွပ်ကဲရေးဌာန) ၏ ၉-၆-၂၀၀၀ ရက်စွဲပါ စာအမှတ်၊ အစဆ/ ၁ (က) ၂၀၀၀/ ၁၀၁၇။
- (ဃ) ကျန်းမာရေးဦးစီးဌာန (အစားအသောက်နှင့် ဆေးဝါးကွပ်ကဲရေးဌာန) ၏ ၁၃-၉-၂၀၀၁ ရက်စွဲပါ စာအမှတ်၊ အစဆ/၁ (က) ၀၁/ ၁၀၂၉။

(ပုံ) ပါမောက္ခဒေါက်တာကျော်မြင့်
ဝန်ကြီး
ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာန

စာအမှတ်၊ ၁၄မခ(က) ၂၀၀၃/ ၁၁၄၇ ။

ရက်စွဲ၊ ၂၀၀၃ ခုနှစ်၊ မတ်လ (၇) ရက်။

မိတ္တူကို-

- ၁။ နိုင်ငံတော်အေးချမ်းသာယာရေးနှင့် ဖွံ့ဖြိုးရေးကောင်စီဥက္ကဋ္ဌရုံး
- ၂။ နိုင်ငံတော်အေးချမ်းသာယာရေးနှင့် ဖွံ့ဖြိုးရေးကောင်စီရုံး

၃။ အစိုးရအဖွဲ့ ရုံး

၄။ တရားရုံးချုပ်

၅။ ရှေ့ နေချုပ်ရုံး

၆။ စာရင်းစစ်ချုပ်ရုံး

၇။ ဝန်ကြီးဌာနအားလုံး

၈။ အထွေထွေအုပ်ချုပ်ရေးဦးစီးဌာန

၉။ ရဲချုပ်/မြန်မာနိုင်ငံရဲတပ်ဖွဲ့ ဌာနချုပ်

၁၀။ ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာန လက်အောက်ရှိ ဦးစီးဌာနအားလုံး

၁၁။ ပြည်နယ် / တိုင်း ကျန်းမာရေးဦးစီးဌာနမှူးအားလုံး

၁၂။ ပြည်နယ် / တိုင်း အထွေထွေအုပ်ချုပ်ရေးဦးစီးဌာနမှူးအားလုံး

၁၃။ ပြည်နယ် / တိုင်း မြန်မာနိုင်ငံ ရဲတပ်ဖွဲ့ ဌာနမှူးအားလုံး

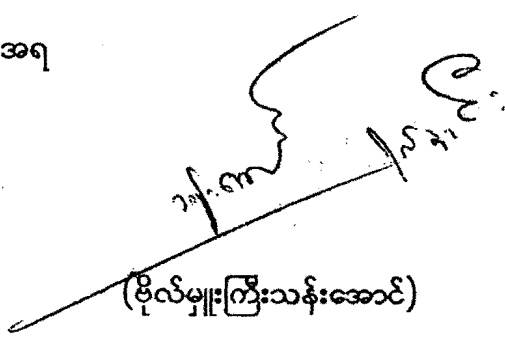
၁၄။ ဦးဆောင်ညွှန်ကြားရေးမှူး၊ ပုံနှိပ်ရေးနှင့်စာအုပ်ထုတ်ဝေရေးလုပ်ငန်း

(မြန်မာနိုင်ငံပြန်တမ်းတွင် ထည့်သွင်းကြေညာပေးပါရန်နှင့် အပိုမိတ္တူ

စောင်ရေ (၅၀)ကို ဤဝန်ကြီးဌာနသို့ ပေးပို့ပါရန် မေတ္တာရပ်ခံချက်ဖြင့်)

တို့သို့ ပေးပို့ အပ်ပါသည်။

အမိန့်အရ



(ဗိုလ်မှူးကြီးသန်းအောင်)

ရုံးအဖွဲ့မှူး

ပြည်ထောင်စုမြန်မာနိုင်ငံတော်အစိုးရ

ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာန

မြန်မာနိုင်ငံအစားအသောက်နှင့် ဆေးဝါးအာဏာပိုင်အဖွဲ့
ဗဟိုအစားအသောက်နှင့် ဆေးဝါးကြီးကြပ်ကွပ်ကဲရေး ကော်မတီ

အထူးထိန်းချုပ်ဆေးဝါးများနှင့် သာမန်ထိန်းချုပ်ဆေးဝါးများ
လက်လီ ရောင်းချရန်ခွင့်ပြုချက်

ခွင့်ပြုချက်အမှတ် -----

ရက်စွဲ၊ -----

ဗဟိုအစားအသောက်နှင့် ဆေးဝါးကြီးကြပ်ကွပ်ကဲရေးကော်မတီသည် ကျန်းမာရေး
ဝန်ကြီးဌာန၏ မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့် စိတ်ကိုပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးများထိန်းချုပ်ရေးဆိုင်ရာ အမိန့် အပိုဒ် ၂ ပါ
ဆေးရုံရှိ ဆေးဆိုင်တွင် အောက်ပါလုပ်ငန်း၊ ဌာန၊ အဖွဲ့အစည်း၊ ပုဂ္ဂိုလ်အား ဖော်ပြပါ အထူးထိန်းချုပ် ဆေးဝါးများ
နှင့် သာမန်ထိန်းချုပ် ဆေးဝါးများကို ထိုအမိန့်၏ အပိုဒ် ၆ အရ လက်လီ ရောင်းချရန် ခွင့်ပြုချက် ထုတ်ပေး လိုက်သည်။

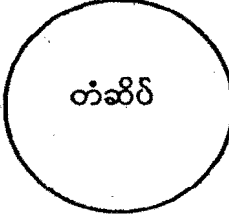
၁။ လုပ်ငန်း၊ ဌာန၊ အဖွဲ့အစည်း၊ ပုဂ္ဂိုလ်အမည်နှင့် လိပ်စာ -----

၂။ ရောင်းချမည့်ဆေးဆိုင် အမည်နှင့် တည်နေရာ လိပ်စာ -----

၃။ ရောင်းချရမည့်ဆေးဝါးအမည် [Generic and Brand name (ရှိလျှင်)] -----

၄။ ခွင့်ပြုသည့် သက်တမ်းကာလ () နှစ်၊ သက်တမ်းကုန်ဆုံးမည့် နေ့ရက် -----

၅။ ခွင့်ပြုချက်ရရှိသူသည် သတ်မှတ်ထားသည့် အထူးထိန်းချုပ်ဆေးဝါးများနှင့် သာမန်ထိန်းချုပ်ဆေးဝါးများ
လက်လီ ရောင်းချခြင်းဆိုင်ရာ စည်းကမ်းချက်များကို လိုက်နာရမည်။



လက်မှတ် -----
အမည် -----
ရာထူး -----

ပြည်ထောင်စုမြန်မာနိုင်ငံတော်အစိုးရ

ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာန

မြန်မာနိုင်ငံအစားအသောက်နှင့် ဆေးဝါးအာထာပိုင်အဖွဲ့

မြို့နယ်အစားအသောက်နှင့် ဆေးဝါးကြီးကြပ်ကွပ်ကဲရေး ကော်မတီ

သာမန်ထိန်းချုပ်ဆေးဝါးများ လက်လီရောင်းချရန် ခွင့်ပြုချက်

ခွင့်ပြုချက်အမှတ် _____ ရက်စွဲ _____

မြို့နယ်အစားအသောက်နှင့် ဆေးဝါးကြီးကြပ်ကွပ်ကဲရေးကော်မတီသည် ကျန်းမာရေး ဝန်ကြီးဌာန၏ မူးယစ်ဆေးဝါးနှင့် စိတ်ကိုပြောင်းလဲစေသော ဆေးဝါးများထိန်းချုပ်ရေးဆိုင်ရာ အမိန့် အပိုဒ် ၆ အရ အောက်ပါ လုပ်ငန်း၊ ဌာန၊ အဖွဲ့အစည်း၊ ပုဂ္ဂိုလ်အား ဖော်ပြပါ သာမန်ထိန်းချုပ်ဆေးဝါးများကို လက်လီ ရောင်းချရန် ခွင့်ပြုချက် ထုတ်ပေးလိုက်သည်။

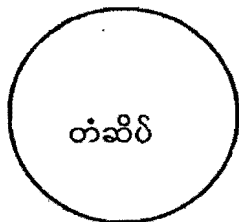
၁။ လုပ်ငန်း၊ ဌာန၊ အဖွဲ့အစည်း၊ ပုဂ္ဂိုလ်အမည်နှင့် လိပ်စာ _____

၂။ ရောင်းချမည့်ဆေးဆိုင် အမည်နှင့် တည်နေရာလိပ်စာ _____

၃။ ရောင်းချရမည့် ဆေးဝါးအမည် [Generic and Brand name(ရှိလျှင်)] _____

၄။ ခွင့်ပြုသည့် သက်တမ်းကာလ () နှစ်၊ သက်တမ်းကုန်ဆုံးမည့် နေ့ရက် _____

၅။ ခွင့်ပြုချက်ရရှိသူသည် သတ်မှတ်ထားသည့် သာမန်ထိန်းချုပ် ဆေးဝါးများ လက်လီ ရောင်းချခြင်းဆိုင်ရာ စည်းကမ်းများကို လိုက်နာ ရမည်။



လက်မှတ် _____

အမည် _____

ရာထူး _____

ထိန်းချုပ်ဆေးဝါး အမျိုးအစား တစ်ခုချင်းအလိုက် နေ့စဉ် ဝယ်ယူရောင်းချခြင်း မှတ်ပုံတင်စာအုပ်

၁။ စွင့်ပြချက်ရှိသူအမည်၊ နေရပ်လိပ်စာ၊ နိုင်ငံသား စိစစ်ရေးကတ်ပြားအမှတ်၊ ဆေးဆိုင်အမည်

၂။ ဆေးဝါးအမည် [(Generic and Brand name(ရှိလျှင်)] နှင့် ပါဝင်သည့်အလေးချိန်၊ ထုတ်လုပ်သည့်ကုမ္ပဏီ၊ စက်ရုံ၊ နိုင်ငံအမည်

ဆေးဆိုင်က ဝယ်ယူသည်/ ရောင်းချသည် ရက်စွဲ	ဆေးဆိုင်က ဝယ်ယူ ရရှိသည့် ကုမ္ပဏီ/လူရှင်၊ ဆေးဆိုင်အမည်	ထုတ်လုပ်သည့် အပတ်စဉ်အမှတ်၊ သက်တမ်း ကုန်ဆုံးရက်	လက်ခံရရှိသည့် ပမာဏ	ရောင်းချသည့် ပမာဏ	ရောင်းချသည့် ပြေစာ အမှတ်	ဝယ်ယူသူအမည်၊ နိုင်ငံသား စိစစ်ရေး ကတ်ပြားအမှတ်၊ နေရပ်လိပ်စာ	ရောက်ရှိအမည်၊ ရောဂါ၊ လူနာအားပုံတင် အမှတ်	ဆေးညွှန်းစာရေးသည့် ဆရာဝန်အမည်၊ ဆေးကုသခွင့်လိုင်စင်/ လက်မှတ်အမှတ်	လက်ကျန် ပမာဏ
(၁)	(၂)	(၃)	(၄)	(၅)	(၆)	(၇)	(၈)	(၉)	(၁၀)

လက်မှတ်
အမည်

ထိန်းချုပ်ဆေးဝါး အမျိုးအစား တစ်ခုချင်းအလိုက် ဝယ်ယူရောင်းချခြင်း လစဉ် အစီရင်ခံစာ

- ၁။ စွင့်ပြုချက်ရရှိသူ အမည်၊ နေရပ်လိပ်စာ၊ နိုင်ငံသား စိစစ်ရေးကတ်ပြားအမှတ်၊ ဆေးဆိုင်အမည်
- ၂။ ဆေးဝါးအမည် [(Generic and Brand name) (ရီလျင်)]နှင့် ပါဝင်သည့်အလေးချိန်၊ ထုတ်လုပ်သည့်ကုမ္ပဏီ၊ စက်ရုံ၊ နိုင်ငံအမည်
- ၃။ အစီရင်ခံသည့် လ၊ ခုနှစ်

ယခင်လ လက်ကျန် ပမာဏ (၁)	ထုတ်လုပ်သည့်ကုမ္ပဏီ၊ စက်ရုံ/ နိုင်ငံအမည်	အလေးချိန်သည် အပတ်စဉ်အမှတ်၊ သက်တမ်းကုန်ဆုံးရက် (၃)	ခုနှစ်ပေါင်း လက်ခံရရှိသည့် ပမာဏ (၄)	စုစုပေါင်း ရောင်းချသည့် ပမာဏ (၅)	ရောင်းချသည့် ပြေဟောအမှတ် (၆)	ရောဂါရှင် ဦးရေ (၇)	လက်ကျန် ပမာဏ (၈)

လက်မှတ်
အမည်