

# မန္တလေးတိုင်းဒေသကြီးလွှတ်တော်



မန္တလေးတိုင်းဒေသကြီး တိုင်းရင်းဆေးဝါး ဥပဒေ

မာတိကာ

စဉ်	အကြောင်းအရာ	စာမျက်နှာ	
		မှ	ထိ
၁	နိဒါန်း	၁	-
၂	အခန်း(၁) အမည်နှင့် အဓိပ္ပာယ်ဖော်ပြချက်	၁	၃
၃	အခန်း(၂) ရည်ရွယ်ချက်များ	၃	၄
၄	အခန်း(၃) ကော်မတီများ ဖွဲ့စည်းခြင်း	၄	၅
၅	အခန်း(၄) လုပ်ငန်းတာဝန်များ	၆	၇
၆	အခန်း(၅) ခွင့်ပြုချက်လျှောက်ထားခြင်း	၈	-
၇	အခန်း(၆) အရည်အသွေးအာမခံခြင်း	၈	-
၈	အခန်း(၇) စီမံခန့်ခွဲရေးနည်းလမ်းအရအရေးယူခြင်း	၈	-
၉	အခန်း(၈) အယူခံခြင်း	၉	-
၁၀	အခန်း(၉) တားမြစ်ချက်များ	၉	-
၁၁	အခန်း(၁၀) ပြစ်မှုနှင့် ပြစ်ဒဏ်များ	၁၀	-
၁၂	အခန်း(၁၁) အထွေထွေ	၁၀	၁၁

# မန္တလေးတိုင်းဒေသကြီး တိုင်းရင်းဆေးဝါး ဥပဒေ

(၂၀၁၅ ခုနှစ်၊ မန္တလေးတိုင်းဒေသကြီးလွှတ်တော်ဥပဒေအမှတ် ၂။)

(၁၃၇၆ ခုနှစ်၊ တန်ခူးလပြည့်ကျော် ၇ ရက်)

(၂၀၁၅ ခုနှစ်၊ ဧပြီ လ ၁၀ ရက်)

## နိဒါန်း

၂၀၀၈ ခုနှစ်၊ ပြည်ထောင်စုသမ္မတမြန်မာနိုင်ငံတော် ဖွဲ့စည်းပုံအခြေခံဥပဒေပုဒ်မ ၁၈၈ အရ အပ်နှင်းထားသော လုပ်ပိုင်ခွင့်ကို ကျင့်သုံးလျက် တိုင်းရင်းဆေးပညာအမွေအနှစ်များ တိုးတက် ထွန်းကားလာစေရန်နှင့် ဘေးအန္တရာယ်ကင်းရှင်းပြီး အရည်အသွေးပြည့်မီ၍ အာနိသင် ရှိသည့် တိုင်းရင်းဆေးဝါးများ ပေါ်ထွက်လာရန်အလို့ငှာ မန္တလေးတိုင်းဒေသကြီး လွှတ်တော်သည် ဤဥပဒေ ကို ပြဋ္ဌာန်းလိုက်သည်။

## အခန်း(၁)

### အမည်နှင့် အဓိပ္ပာယ်ဖော်ပြချက်

- ၁။ ဤဥပဒေကို မန္တလေးတိုင်းဒေသကြီး တိုင်းရင်းဆေးဝါးဥပဒေဟု ခေါ်တွင်စေရမည်။
- ၂။ ဤဥပဒေတွင်ပါရှိသော အောက်ပါစကားရပ်များသည် ဖော်ပြပါအတိုင်း အဓိပ္ပာယ် သက်ရောက် စေရမည် -
  - (က) တိုင်းဒေသကြီး ဆိုသည်မှာ မန္တလေးတိုင်းဒေသကြီးကို ဆိုသည်။
  - (ခ) အစိုးရအဖွဲ့ ဆိုသည်မှာ မန္တလေးတိုင်းဒေသကြီးအစိုးရအဖွဲ့ကို ဆိုသည်။
  - (ဂ) ဝန်ကြီးဌာန ဆိုသည်မှာ မန္တလေးတိုင်းဒေသကြီးအစိုးရအဖွဲ့ လူမှုရေးဝန်ကြီးဌာနကို ဆိုသည်။
  - (ဃ) ဝန်ကြီး ဆိုသည်မှာ မန္တလေးတိုင်းဒေသကြီးအစိုးရအဖွဲ့ လူမှုရေးဝန်ကြီးဌာန ဝန်ကြီး ကို ဆိုသည်။
  - (င) ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီ ဆိုသည်မှာ ၁၉၉၆ ခုနှစ် တိုင်းရင်းဆေးဝါး ဥပဒေအရ ဖွဲ့စည်းထားသည့် အဖွဲ့အစည်းကို ဆိုသည်။
  - (စ) ဦးဆောင်ကော်မတီ ဆိုသည်မှာ ဤဥပဒေအရ ဖွဲ့စည်းထားသော တိုင်းဒေသကြီး တိုင်းရင်းဆေးဝါးဦးဆောင်ကော်မတီကိုဆိုသည်။
  - (ဆ) တိုင်းဒေသကြီးကော်မတီ ဆိုသည်မှာ ဤဥပဒေအရ ဖွဲ့စည်းထားသော တိုင်းဒေသကြီး တိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီကို ဆိုသည်။
  - (ဇ) ခရိုင်ကော်မတီ ဆိုသည်မှာ ဤဥပဒေအရ ဖွဲ့စည်းထားသော ခရိုင်တိုင်းရင်းဆေးဝါး ကြီးကြပ်ရေးကော်မတီကို ဆိုသည်။

- (ဈ) မြို့နယ်ကော်မတီ ဆိုသည်မှာ ဤဥပဒေအရ ဖွဲ့စည်းထားသော မြို့နယ် တိုင်းရင်းဆေးဝါး ကြီးကြပ်ရေးကော်မတီကို ဆိုသည်။
- (ည) ဦးစီးဌာန ဆိုသည်မှာ မန္တလေးတိုင်းဒေသကြီး တိုင်းရင်းဆေးပညာဦးစီးဌာနကို ဆိုသည်။
- (ဋ) တိုင်းဒေသကြီးဦးစီးဌာနမှူး ဆိုသည်မှာ မန္တလေးတိုင်းဒေသကြီး တိုင်းရင်းဆေးပညာ ဦးစီးဌာနမှူးကို ဆိုသည်။
- (ဌ) တိုင်းရင်းဆေးဝါး ဆိုသည်မှာ လူနှင့် တိရစ္ဆာန်တို့အတွက် ရောဂါရှာဖွေရန်၊ ကာကွယ်ရန်၊ ကုသရန်နှင့် ကျန်းမာရေးတိုးတက်စေရန် တိုင်းရင်းဆေးပညာ တစ်ရပ်ရပ်ကို အခြေခံ၍ဖြစ်စေ သိပ္ပံနည်းကျ အတည်ပြုထားသော သဘာဝပစ္စည်း များ (အပင်၊ တိရစ္ဆာန်၊ ရေထွက်၊ မြေထွက်၊ ဓာတ်သတ္တုပစ္စည်းများ) ဖြင့် ခန္ဓာကိုယ်အတွင်း သို့မဟုတ် ခန္ဓာကိုယ်ပေါ်တွင် တိုက်ရိုက်ဖြစ်စေ၊ သွယ်ဝိုက်၍ ဖြစ်စေ အသုံးပြုရန် ဖော်စပ်သည့်ပစ္စည်းကို ဆိုသည်။ ယင်းစကားရပ်တွင် ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာနက အခါအားလျော်စွာ အမိန့်ကြော်ငြာစာ ထုတ်ပြန်၍ တိုင်းရင်းဆေးဝါးဟု သတ်မှတ်သော ပစ္စည်းများနှင့် ကျန်းမာရေး ဓာတ်စာများလည်း ပါဝင်သည်။
- (ဍ) စံမညီတိုင်းရင်းဆေးဝါး ဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးဝါး မှတ်ပုံတင်စဉ်က ဖော်ပြထားသော ဆေးဖုံ၊ ဖော်စပ်နည်းနှင့် အညီ မဟုတ်ဘဲ ဖော်စပ်ထားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါး သို့မဟုတ် ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာနက ဆေးဝါးများနှင့် စပ်လျဉ်း၍ ထုတ်ပြန် သတ်မှတ်ထားသော အနိမ့်ဆုံးစံထက် လျော့နေသည့် သို့မဟုတ် အမြင့်ဆုံးစံထက် ပိုနေသည့်ဆေးဝါးကို ဆိုသည်။
- (ဎ) ပျက်စီးဆေးဝါး ဆိုသည်မှာ ဆေးဝါးသက်တမ်း ကုန်ဆုံးရက်သို့ ရောက်ရှိသော သို့မဟုတ် ကျော်လွန်နေပြီဖြစ်သော ဆေးဝါး သို့မဟုတ် တစ်နည်းနည်းဖြင့် ဓာတ်သဘာဝ ဖြစ်စေ၊ အာနိသင်ဖြစ်စေ ပြောင်းလဲသွားမည့် စံမညီသောဆေးဝါးကို ဆိုသည်။
- (ဏ) တိုင်းရင်းဆေးဝါးအတူ ဆိုသည်မှာ ဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်စဉ်က ဖော်ပြထားသော ဆေးဝါး ဖော်စပ်နည်းအတိုင်းမဟုတ်ဘဲ ထိုကဲ့သို့ ဖော်စပ်ထားသည်ဟု လိမ်လည် ဖော်ပြထားသော ဆေးဝါးနှင့် တိုင်းရင်းဆေးဝါး ကုန်ကြမ်း အစစ်အမှန် မသုံးသော ဆေးဝါးကို ဆိုသည်။ ယင်းစကားရပ်တွင် ဆေးဝါးသက်တမ်း ကုန်ဆုံးရက် သို့မဟုတ် ထုတ်လုပ်သူ သို့မဟုတ် ဖြန့်ချိသူ သို့မဟုတ် ထုတ်လုပ်သည့်နေရာ သို့မဟုတ် ထုတ်လုပ်သည့်နိုင်ငံကို လိမ်လည်ဖော်ပြထားသော ဆေးဝါးများလည်း ပါဝင်သည်။
- (တ) တိုင်းရင်းဆေးပညာ ဆိုသည်မှာ ဒေသနာနယ၊ ဘောသဇ္ဇနယ၊ နက္ခတ္တနယ၊ ဝိဇ္ဇေရနယ တည်းဟူသော နယကြီး ၄ ပါးအနက် တစ်ပါးပါးနှင့် အကျုံးဝင်သော အသက်ရှည်ရာ အနာမဲ့ကြောင်း ဆေးပညာရပ်ကိုဆိုသည်။ ယင်းစကားရပ်တွင် တိုင်းရင်းဆေးကောင်စီက

ကောင်စီကအတည်ပြုသတ်မှတ်ပေးသော ရိုးရာဆေးပညာတစ်ရပ်ရပ်လည်းပါဝင်သည်။

- (ထ) တိုင်းရင်းဆေးဆရာ မှတ်ပုံတင်လက်မှတ် (တဆ)ရရှိသူ ဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးကောင်စီ ဥပဒေအရ တိုင်းရင်းဆေးပညာဖြင့် တရားဝင် ဆေးကုသခွင့်လက်မှတ် ကိုင်ဆောင်ခွင့် ရရှိထားသူကိုဆိုသည်။
- (ဒ) တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်း (ပရဆေး) ဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးဝါးများ ဖော်စပ် ထုတ်လုပ်ရာတွင် ထည့်သွင်းအသုံးပြုရသော ပရဆေးပစ္စည်းများနှင့် သဘာဝပစ္စည်းများ (အပင်နှင့် အပင်ထွက်၊ တိရစ္ဆာန်နှင့် တိရစ္ဆာန်ထွက်၊ ရေထွက်၊ မြေထွက်၊ ဓာတ်သတ္တုပစ္စည်းများ)ကို ဆိုသည်။
- (ခ) အရည်အသွေးအာမခံခြင်း ဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်သူနှင့် သုံးစွဲသူတိုင်း အရည်အသွေးစစ်မှန်ကောင်းမွန်ပြီး ဘေးဥပါဒ်ကင်း၍ အကျိုး သက်ရောက်မှု ရှိသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးသုံးစွဲနိုင်ရေးကိုရည်ရွယ်လျက် တိုင်းရင်းဆေးဝါး ကုန်ကြမ်း ရယူခြင်း၊ ထုပ်ပိုးခြင်း၊သိုလှောင်ခြင်းနှင့် ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်း အပါအဝင် လုပ်ငန်းဆောင်တာ တစ်ရပ်လုံးအတွက် အာမခံခြင်းကို ဆိုသည်။
- (န) သမားကိုင်ဆေး ဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးသမားတော်တစ်ဦးဦးက သမားဉာဏ်ဖြင့် ဆေးတစ်မယ်ခြင်းဖြစ်စေ၊ ဆေးဖုံဖော်စပ်၍ဖြစ်စေ မိမိလူနာအား ကုသရန် အတွက်သာ ဖော်စပ်အသုံးပြုသောဆေး၊ ကုန်အမှတ်တံဆိပ်ဖြင့် ထုတ်လုပ် ရောင်းချခြင်း မပြုရသော ဆေးကို ဆိုသည်။
- (ပ) ဓာတ်ခွဲခန်း ဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးဝါးနမူနာများကို ဓာတ်ခွဲစစ်ဆေးရန် တိုင်းဒေသကြီး တိုင်းရင်းဆေးဝါးဦးဆောင်ကော်မတီက အမိန့်ကြော်ငြာစာ ထုတ်ပြန်၍ သတ်မှတ်ထားသော ဓာတ်ခွဲခန်းကို ဆိုသည်။
- (ဖ) ခွင့်ပြုချက် ဆိုသည်မှာ ဦးဆောင်ကော်မတီက သတ်မှတ်သည့် စည်းကမ်းချက်များနှင့်အညီ ထုတ်ပေးသည့် တိုင်းရင်းဆေးဝါး ကုန်ကြမ်းနှင့် တိုင်းရင်းဆေးဝါး ရောင်းချခြင်း ခွင့်ပြုချက်များကို ဆိုသည်။

**အခန်း(၂)**

**ရည်ရွယ်ချက်များ**

၃။ ဤဥပဒေ၏ ရည်ရွယ်ချက်များမှာ အောက်ပါအတိုင်းဖြစ်သည်-

- (က) တိုင်းရင်းဆေးဆိုင်ရာ မူဝါဒ၊ ရည်မှန်းချက်၊ လုပ်ငန်းစဉ်တို့ကို လိုက်နာ အကောင်အထည် ဖော်ဆောင်ရွက်ရန်၊
- (ခ) အရည်အသွေးစစ်မှန်ကောင်းမွန်ပြီး ဘေးဥပါဒ်ကင်းကာ အကျိုးသက်ရောက်မှုရှိသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးနှင့် တိုင်းရင်းဆေးကုန်ကြမ်းပစ္စည်းများကို အများပြည်သူတို့ သုံးစွဲနိုင်ရန်၊

- (ဂ) တိုင်းရင်းဆေးဝါး ထုတ်လုပ်ခြင်းနှင့် တိုင်းရင်းဆေးဝါး ကုန်ကြမ်း၊ ကုန်ချော ဖြန့်ဖြူး ရောင်းချခွင့်များကို စနစ်တကျ မှတ်ပုံတင်ထားရှိရန်၊
- (ဃ) တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခြင်းလုပ်ငန်းနှင့် တိုင်းရင်းဆေးဝါးဖြန့်ဖြူး ရောင်းချခြင်း ကို စနစ်တကျ ကြီးကြပ်ကွပ်ကဲရန်၊
- (င) တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်းပစ္စည်းများ ထုတ်လုပ်ခြင်း၊ တင်ပို့ရောင်းချခြင်း၊ တင်သွင်းခြင်း၊ သယ်ယူခြင်း၊ သိုလှောင်ခြင်းနှင့် ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်း လုပ်ငန်းများ စနစ်တကျ ကြီးကြပ် ကွပ်ကဲရန်၊
- (စ) တိုင်းရင်းဆေးဝါးများ အရည်အသွေးအဆင့်အတန်း ဘက်စုံတိုးတက်စေရေးအတွက် သုတေသနလုပ်ငန်းများ မြှင့်တင်အားပေးရန်။

**အခန်း(၃)**

**ကော်မတီများ ဖွဲ့စည်းခြင်း**

၄။ အစိုးရအဖွဲ့သည် အောက်ပါပုဂ္ဂိုလ်များပါဝင်သော တိုင်းဒေသကြီး တိုင်းရင်းဆေးဝါး ဦးဆောင်ကော်မတီကို အနည်းဆုံး(၁၆)ဦးဖြင့် ဖွဲ့စည်းရမည်-

(က)	ဝန်ကြီး	တိုင်းဒေသကြီးလူမှုရေးဝန်ကြီးဌာန	ဥက္ကဋ္ဌ
(ခ)	ပါမောက္ခချုပ်	မန္တလေးတိုင်းရင်းဆေးတက္ကသိုလ်	အဖွဲ့ဝင်
(ဂ)	ဆေးရုံအုပ်ကြီး	သင်ကြားရေးတိုင်းရင်းဆေးရုံ၊ မန္တလေးမြို့	အဖွဲ့ဝင်
(ဃ)	စက်ရုံမှူး	တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ရေးစက်ရုံ	အဖွဲ့ဝင်
(င)	ညွှန်ကြားရေးမှူး	တိုင်းဒေသကြီးအထွေထွေအုပ်ချုပ်ရေးဦးစီးဌာန	အဖွဲ့ဝင်
(စ)	တိုင်းရဲတပ်ဖွဲ့မှူး	တိုင်းဒေသကြီးရဲတပ်ဖွဲ့	အဖွဲ့ဝင်
(ဆ)	ညွှန်ကြားရေးမှူး	တိုင်းဒေသကြီးစည်ပင်သာယာရေးအဖွဲ့	အဖွဲ့ဝင်
(ဇ)	တွဲဖက်အတွင်းရေးမှူး	မန္တလေးမြို့တော်စည်ပင်သာယာရေးကော်မတီ	အဖွဲ့ဝင်
(ဈ)	တိုင်းဦးစီးမှူး	တိုင်းဒေသကြီးမီးသတ်ဦးစီးဌာန	အဖွဲ့ဝင်
(ည)	ကိုယ်စားလှယ်(၁)ဦး	အစားအသောက်နှင့်ဆေးဝါးကွပ်ကဲရေးဦးစီးဌာန	အဖွဲ့ဝင်
(ဋ)	ဥက္ကဋ္ဌ	မြန်မာနိုင်ငံတိုင်းရင်းဆေးဆရာအသင်း (မန္တလေးတိုင်းဒေသကြီး)	အဖွဲ့ဝင်
(ဌ)	ကိုယ်စားလှယ်	တိုင်းရင်းဆေးကုသရေးဆရာများ	အဖွဲ့ဝင်
(ဍ)	ကိုယ်စားလှယ်(၁)ဦး	တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ရေးလုပ်ငန်း	အဖွဲ့ဝင်
(ဎ)	ကိုယ်စားလှယ်(၁)ဦး	တိုင်းရင်းဆေးဝါးရောင်းချသူများ	အဖွဲ့ဝင်
(ဏ)	ကိုယ်စားလှယ်(၁)ဦး	တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်းရောင်းချသူများ	အဖွဲ့ဝင်

(တ) တိုင်းဦးစီးဌာနမှူး တိုင်းရင်းဆေးပညာဦးစီးဌာန အတွင်းရေးမှူး

၅။ အစိုးရအဖွဲ့သည် ဦးဆောင်ကော်မတီကို လိုအပ်သလို ပြင်ဆင်ဖွဲ့စည်းနိုင်သည်။

၆။ ဦးဆောင်ကော်မတီသည် အောက်ပါ တိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီများကို အနည်းဆုံး (၅)ဦးစီဖြင့် ဖွဲ့စည်းရမည် -

(က) တိုင်းဒေသကြီးတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီ

- (၁) တိုင်းဒေသကြီးဦးစီးမှူး တိုင်းဒေသကြီးတိုင်းရင်းဆေးပညာဦးစီးဌာန ဥက္ကဋ္ဌ
  - (၂) ဒု-တိုင်းဦးစီးမှူး တိုင်းဒေသကြီးကျန်းမာရေးဦးစီးဌာန အဖွဲ့ဝင်
  - (၃) ဒု-ညွှန်ကြားရေးမှူး တိုင်းဒေသကြီးထွေထွေအုပ်ချုပ်ရေးဦးစီးဌာန အဖွဲ့ဝင်
  - (၄) ဒု-တိုင်းရဲတပ်ဖွဲ့မှူး တိုင်းဒေသကြီးရဲတပ်ဖွဲ့ အဖွဲ့ဝင်
  - (၅) ကိုယ်စားလှယ် တိုင်းရင်းဆေးမှူးများ အတွင်းရေးမှူး
- (ဥက္ကဋ္ဌက တာဝန်ပေးအပ်သူ)

(ခ) ခရိုင်တိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီ

- (၁) ခရိုင်တိုင်းရင်းဆေးမှူး ခရိုင်တိုင်းရင်းဆေးပညာဦးစီးဌာန ဥက္ကဋ္ဌ
  - (၂) ဆရာဝန် ခရိုင်ကျန်းမာရေးဦးစီးဌာန အဖွဲ့ဝင်
  - (၃) လက်ထောက်ညွှန်ကြားမှူး ခရိုင်အထွေထွေအုပ်ချုပ်ရေးဦးစီးဌာန အဖွဲ့ဝင်
  - (၄) ရဲမှူး ခရိုင်ရဲတပ်ဖွဲ့ အဖွဲ့ဝင်
  - (၅) ကိုယ်စားလှယ် တိုင်းရင်းဆေးမှူးများ အတွင်းရေးမှူး
- (ဥက္ကဋ္ဌက တာဝန်ပေးအပ်သူ)

(ဂ) မြို့နယ်တိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီ

- (၁) မြို့နယ်တိုင်းရင်းဆေးမှူး မြို့နယ်တိုင်းရင်းဆေးပညာဦးစီးဌာန ဥက္ကဋ္ဌ
  - (၂) မြို့နယ်ကျန်းမာရေးမှူး မြို့နယ်ကျန်းမာရေးဦးစီးဌာန အဖွဲ့ဝင်
  - (၃) ဥက္ကဋ္ဌ မြို့နယ်စည်ပင်သာယာရေးအဖွဲ့ အဖွဲ့ဝင်
  - (၄) မြို့နယ်ရဲတပ်ဖွဲ့မှူး မြို့နယ်ရဲတပ်ဖွဲ့ အဖွဲ့ဝင်
  - (၅) ကိုယ်စားလှယ် တိုင်းရင်းဆေးမှူးများ အတွင်းရေးမှူး
- (ဥက္ကဋ္ဌက တာဝန်ပေးအပ်သူ)

၇။ ဦးဆောင်ကော်မတီသည် ကြီးကြပ်ရေးကော်မတီအဆင့်ဆင့်ကို လိုအပ်သလို ပြင်ဆင်ဖွဲ့စည်းနိုင်သည်။

အခန်း (၄)

လုပ်ငန်းတာဝန်များ

၈။ ဦးဆောင်ကော်မတီ၏ လုပ်ငန်းတာဝန်များမှာ အောက်ပါအတိုင်းဖြစ်သည် -

- (က) တိုင်းရင်းဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်ခြင်း၊ တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခွင့်လိုင်စင် လျှောက်ထားခြင်းနှင့် စပ်လျဉ်းသည့် လျှောက်ထားမှုများကို မှတ်တမ်းတင်၍ ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီသို့ ဆက်လက်တင်ပြခြင်း၊
- (ခ) တိုင်းဒေသကြီး၊ ခရိုင်နှင့် မြို့နယ်ကော်မတီများမှ တင်ပြလာသည့် တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်းနှင့် တိုင်းရင်းဆေးဝါး ရောင်းချခွင့်များအပေါ်တွင် ခွင့်ပြုခြင်း၊ ငြင်းပယ်ခြင်းများနှင့် စပ်လျဉ်းသည့် အယူခံလွှာများကို ဆုံးဖြတ်ခြင်း၊
- (ဂ) မျိုးသုဉ်းပျောက်ကွယ်နိုင်သည့် တိုင်းရင်းဆေးဝါး ကုန်ကြမ်းများကို ထိန်းသိမ်း စောင့်ရှောက်နိုင်ရန် ဆောင်ရွက်ခြင်း၊
- (ဃ) ဗဟိုတိုင်းရင်းဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီက ချမှတ်ပေးသော လုပ်ငန်းတာဝန်များကို ဆောင်ရွက်ခြင်း၊
- (င) သုတေသနလုပ်ငန်းများနှင့် တိုင်းရင်းဆေးဝါးဆိုင်ရာ နှီးနှောဖလှယ်ပွဲများ ဆောင်ရွက်ခြင်း၊
- (စ) တိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီ အဆင့်ဆင့်၏ လုပ်ငန်းဆောင်ရွက်မှုများကို ကြီးကြပ်ကွပ်ကဲခြင်း၊ လုပ်ငန်းတာဝန်များ သတ်မှတ်ခြင်း၊
- (ဆ) အစိုးရအဖွဲ့က အခါအားလျော်စွာ ပေးအပ်သော တာဝန်များကို ထမ်းဆောင်ခြင်း။

၉။ တိုင်းဒေသကြီးကော်မတီ၏ လုပ်ငန်းတာဝန်များမှာ အောက်ပါအတိုင်းဖြစ်သည် -

- (က) တိုင်းဒေသကြီးအတွင်းရှိ တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခြင်းလုပ်ငန်း၊ သိုလှောင်ခြင်းလုပ်ငန်း၊ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်းလုပ်ငန်းများကို ကြီးကြပ်ခြင်း၊
- (ခ) ခရိုင်ကော်မတီက တင်ပြလာသော တိုင်းရင်းဆေးဝါး မှတ်ပုံတင်ခြင်း သို့မဟုတ် တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခွင့်လိုင်စင်လျှောက်ထားခြင်းနှင့်စပ်လျဉ်းသည့် လျှောက်လွှာကို စိစစ်၍ ဦးဆောင်ကော်မတီသို့ ဆက်လက်တင်ပြခြင်း၊
- (ဂ) ခရိုင် သို့မဟုတ် မြို့နယ်ကော်မတီ၏ လုပ်ငန်းတာဝန် တစ်ရပ်ရပ်ကို လိုအပ်ပါက ကိုယ်တိုင်ကျင့်သုံးဆောင်ရွက်ခြင်း၊
- (ဃ) တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်းနှင့် တိုင်းရင်းဆေးဝါးရောင်းချခွင့် လက်မှတ်များကို စိစစ်ခွင့်ပြုခြင်း၊ ငြင်းပယ်ခြင်း၊
- (င) ဦးဆောင်ကော်မတီက အခါအားလျော်စွာ ပေးအပ်သောတာဝန်များကို ထမ်းဆောင်ခြင်း။

၁၀။ ခရိုင်ကော်မတီ၏ လုပ်ငန်းတာဝန်များမှာ အောက်ပါအတိုင်း ဖြစ်သည် -



- (က) ခရိုင်အတွင်းရှိ တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခြင်း၊ သိုလှောင်ခြင်း၊ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်းလုပ်ငန်းများကို ကြီးကြပ်ကွပ်ကဲခြင်းနှင့် တိုင်းရင်းဆေးဝါး ကုန်ကြမ်းသိုလှောင်ခြင်း၊ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်းလုပ်ငန်းများကို ကြီးကြပ်ကွပ်ကဲခြင်း၊
- (ခ) မြို့နယ်ကော်မတီက တင်ပြလာသော တိုင်းရင်းဆေးဝါး မှတ်ပုံတင်ခြင်း သို့မဟုတ် တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခွင့်လိုင်စင် လျှောက်ထားခြင်းနှင့် စပ်လျဉ်းသည့် လျှောက်လွှာကို စိစစ်၍တိုင်းဒေသကြီးကော်မတီသို့ ဆက်လက်တင်ပြခြင်း၊
- (ဂ) မြို့နယ်ကော်မတီ၏ လုပ်ငန်းတာဝန်တစ်ရပ်ရပ်ကို ကိုယ်တိုင်ကျင့်သုံး ဆောင်ရွက်ခြင်း၊
- (ဃ) တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်းနှင့် တိုင်းရင်းဆေးဝါး ရောင်းချခွင့်ဆိုင်ရာ လျှောက်လွှာများကို စိစစ်၍ တိုင်းဒေသကြီးကော်မတီသို့ ဆက်လက်တင်ပြခြင်း၊
- (င) တိုင်းဒေသကြီးကော်မတီက အခါအားလျော်စွာ ပေးအပ်သောတာဝန်များကို ထမ်းဆောင်ခြင်း။

၁၁။ မြို့နယ်ကော်မတီ၏ လုပ်ငန်းတာဝန်များမှာ အောက်ပါအတိုင်းဖြစ်သည် -

- (က) မြို့နယ်အတွင်းရှိ တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခြင်း၊ သိုလှောင်ခြင်း၊ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်း လုပ်ငန်းများကိုကြီးကြပ်ကွပ်ကဲခြင်းနှင့် တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်း သိုလှောင်ခြင်း၊ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်းလုပ်ငန်းများကို ကြီးကြပ် ကွပ်ကဲခြင်း၊
- (ခ) တိုင်းရင်းဆေးဝါး မှတ်ပုံတင်ခြင်း သို့မဟုတ် တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခွင့်လိုင်စင် လျှောက်ထားခြင်းနှင့် စပ်လျဉ်းသည့် လျှောက်လွှာများကို လက်ခံစိစစ်၍ ခရိုင်ကော်မတီသို့ ဆက်လက် ပေးပို့တင်ပြခြင်း၊
- (ဂ) တိုင်းရင်းဆေးဝါးစစ်ဆေးခြင်းဆိုင်ရာ ကိစ္စအဝဝကို ကြီးကြပ်ခြင်း၊ လိုအပ်ပါက ကိုယ်တိုင်ဆောင်ရွက်ခြင်း၊ စည်းကမ်းဖောက်ဖျက်မှုများကို အရေးယူခြင်း၊
- (ဃ) ခွင့်ပြုချက်ပါစည်းကမ်းချက်များ၊ ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာနကဖြစ်စေ၊ အာဏာပိုင်အဖွဲ့ကဖြစ်စေ၊ တိုင်းရင်းဆေးပညာဦးစီးဌာနကဖြစ်စေ ထုတ်ပြန်ထားသောတိုင်းရင်းဆေးဝါးဆိုင်ရာ စည်းကမ်းများလိုက်နာရေးကိစ္စရပ်များနှင့် စပ်လျဉ်း၍ ကြီးကြပ်ခြင်း၊ ဖောက်ဖျက်မှု များကို အရေးယူခြင်း၊
- (င) တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်းနှင့် တိုင်းရင်းဆေးဝါး ရောင်းချခွင့်ဆိုင်ရာ လျှောက်လွှာများကို စိစစ်၍ ခရိုင်ကော်မတီသို့ ဆက်လက်တင်ပြခြင်း၊
- (စ) ခရိုင်ကော်မတီက အခါအားလျော်စွာ ပေးအပ်သော တာဝန်များကို ထမ်းဆောင်ခြင်း။

**အခန်း (၅)**

**ခွင့်ပြုချက်လျှောက်ထားခြင်း**

၁၂။ တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခွင့် မှတ်ပုံတင်လိုသူသည် မြို့နယ်၊ ခရိုင်၊ တိုင်းဒေသကြီး ကော်မတီနှင့် ဦးဆောင်ကော်မတီမှတစ်ဆင့် ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါး ကြီးကြပ်ရေးကော်မတီသို့ သတ်မှတ်ထားသည့် နည်းလမ်းများနှင့်အညီ မှတ်ပုံတင်ရမည်။

၁၃။ တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်းနှင့် တိုင်းရင်းဆေးဝါးများ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချခြင်း ခွင့်ပြုချက် လျှောက်ထားလိုသူသည် သက်ဆိုင်ရာမြို့နယ်ကော်မတီသို့ သတ်မှတ်ထားသည့် နည်းလမ်းများနှင့် အညီ လျှောက်ထားရမည်။

၁၄။ မြို့နယ်ကော်မတီက လျှောက်လွှာကို စိစစ်ပြီး ခရိုင်နှင့် တိုင်းဒေသကြီး ကော်မတီများထံသို့ အဆင့်ဆင့် တင်ပြရမည်။

၁၅။ တိုင်းဒေသကြီးကော်မတီမှ လျှောက်လွှာကိုစိစစ်ပြီး ရောင်းချခွင့် ခွင့်ပြုချက်ထုတ်ပေးခြင်း သို့မဟုတ် ငြင်းပယ်ခြင်း ပြုရမည်။

၁၆။ ခွင့်ပြုချက်ရရှိသူသည် ခွင့်ပြုချက်ပါ စည်းကမ်းများကို လိုက်နာရန် ပျက်ကွက်ခြင်း မရှိစေရ။

၁၇။ ခွင့်ပြုချက် သက်တမ်းကုန်ဆုံးပါက ခွင့်ပြုချက်ထပ်မံလျှောက်ထားရမည်။

**အခန်း (၆)**

**အရည်အသွေး အာမခံခြင်း**

၁၈။ တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်း သို့မဟုတ် မှတ်ပုံတင်ထားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါး ထုတ်လုပ်ခြင်း၊ ပြည်တွင်းသို့ တင်သွင်းခြင်း၊ ပြည်ပသို့ တင်ပို့ခြင်း၊ သိုလှောင်ခြင်း၊ ဖြန့်ဖြူး ရောင်းချခြင်း ခွင့်ပြုချက်ရရှိသူသည် အရည်အသွေးအာမခံခြင်းနှင့် စပ်လျဉ်းသည့် တည်ဆဲဥပဒေ အရ ထုတ်ပြန်သော အမိန့်၊ ညွှန်ကြား ချက်နှင့် စည်းကမ်းချက်များကို တိကျစွာ လိုက်နာရမည်။

**အခန်း (၇)**

**စီမံခန့်ခွဲရေးနည်းလမ်းအရ အရေးယူခြင်း**

၁၉။ မည်သူမဆို ပုဒ်မ ၁၆ နှင့် ပုဒ်မ ၁၇ ပါ ပြဋ္ဌာန်းချက်များကို ကျူးလွန်ဖောက်ဖျက်ပါက တိုင်း ဒေသကြီးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီသည် အောက်ပါစီမံခန့်ခွဲရေး ပြစ်ဒဏ်များကို ချမှတ်နိုင်သည် -

- (က) တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်းနှင့် တိုင်းရင်းဆေးဝါး ရောင်းချမှုလုပ်ငန်းကို ယာယီ ရပ်ဆိုင်းခြင်း၊
- (ခ) လိုအပ်ချက်များကိုပြုပြင်စေပြီး ဆက်လက်လုပ်ဆောင်ခွင့်ပြုခြင်း၊
- (ဂ) ခွင့်ပြုချက်ကို ကာလအကန့်အသတ်ဖြင့် ဆိုင်းငံ့ခြင်း၊
- (ဃ) ခွင့်ပြုချက်ကို ပယ်ဖျက်ခြင်း၊

**အခန်း (၈)**

**အယူခံခြင်း**

၂၀။ တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်းနှင့် တိုင်းရင်းဆေးဝါး ရောင်းချခြင်း ခွင့်ပြုချက်ကို ငြင်းပယ်ခြင်း ခံရသူသည် ငြင်းပယ်ခံရသည့်နေ့မှ ရက်ပေါင်း (၃၀) အတွင်း ဦးဆောင်ကော်မတီသို့ အယူခံဝင်နိုင်သည်။

၂၁။ တိုင်းဒေသကြီးကော်မတီက ချမှတ်သည့် စီမံခန့်ခွဲရေးအမိန့်ကို မကျေနပ်ပါက အမိန့် ချမှတ်သည့် နေ့မှ ရက်ပေါင်း (၃၀) အတွင်း ဦးဆောင်ကော်မတီသို့ အယူခံဝင်နိုင်သည်။

၂၂။ ဦးဆောင်ကော်မတီ၏ ဆုံးဖြတ်ချက်သည် အပြီးအပြတ်ဖြစ်စေရမည်။

**အခန်း (၉)**

**တားမြစ်ချက်များ**

၂၃။ မည်သူမျှ အောက်ဖော်ပြပါ တိုင်းရင်းဆေးဝါး ကုန်ကြမ်းနှင့် တိုင်းရင်းဆေးဝါးများကို ရောင်းချခြင်း၊ ဖြန့်ဖြူးခြင်း မပြုရ -

- (က) အရည်အသွေးမမီသော၊ ပျက်စီးနေသော တိုင်းရင်းဆေးဝါး ကုန်ကြမ်းများ၊
- (ခ) မှတ်ပုံတင်ထားခြင်းမရှိသော ပြည်တွင်းပြည်ပတိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်းနှင့် တိုင်းရင်းဆေးဝါးများ၊
- (ဂ) မှတ်ပုံတင်ကို ကာလအကန့်အသတ်ဖြင့် ရုတ်သိမ်းခြင်း သို့မဟုတ် ပယ်ဖျက်ခြင်း ပြုလုပ်ထားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးများ၊
- (ဃ) ပျက်စီးနေသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးများ၊
- (င) သုံးစွဲရန်မသင့်ဟု ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာနက အမိန့်ကြော်ငြာစာဖြင့် ထုတ်ပြန်၍ သတ်မှတ်ထားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးများ။

၂၄။ မည်သူမျှခွင့်ပြုချက်မရှိဘဲ တိုင်းရင်းဆေးဝါး ကုန်ကြမ်းနှင့် တိုင်းရင်းဆေးဝါးများ ရောင်းချခြင်း၊ ဖြန့်ဖြူးခြင်းမပြုရ။

၂၅။ ခွင့်ပြုချက်ရရှိသူသည် ဤဥပဒေအရ အစိုးရအဖွဲ့ကဖြစ်စေ၊ ဝန်ကြီးဌာနကဖြစ်စေ ထုတ်ပြန်သော နည်းဥပဒေများ၊ စည်းမျဉ်းစည်းကမ်းများ၊ အမိန့်ကြော်ငြာစာ၊ အမိန့်ညွှန်ကြားချက်နှင့် လုပ်ထုံးလုပ်နည်းများကို လိုက်နာရန် ပျက်ကွက်ခြင်း မရှိစေရ။

**အခန်း (၁၀)**

**ပြစ်မှုနှင့် ပြစ်ဒဏ်များ**

၂၆။ မည်သူမဆို ပုဒ်မ ၂၃ ပါ ပြဋ္ဌာန်းချက် တစ်ရပ်ရပ်ကို ဖောက်ဖျက်ကျူးလွန်ကြောင်း ပြစ်မှု ထင်ရှား စီရင်ခြင်းခံရလျှင် ထိုသူအား ငွေဒဏ်ကျပ် သုံးသိန်းအထိဖြစ်စေ၊ ထောင်ဒဏ်(၃)နှစ် အထိဖြစ်စေ၊ ဒဏ်နှစ် ရပ်လုံးဖြစ်စေ ကျခံရမည်။ ထို့အပြင် ပြစ်မှုနှင့် သက်ဆိုင်သည့် သက်သေခံ ပစ္စည်းများကိုလည်း ပြည်သူ့ဘဏ္ဍာအဖြစ် သိမ်းဆည်းရမည်။

၂၇။ မည်သူမဆို ပုဒ်မ ၂၄ ပါ ပြဋ္ဌာန်းချက်ကို ဖောက်ဖျက်ကျူးလွန်ကြောင်း ပြစ်မှုထင်ရှား စီရင်ခြင်း ခံရလျှင် -

- (က) မှတ်ပုံတင်ထားခြင်းမရှိသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးနှင့် သက်ဆိုင်သည့် ပြစ်မှုဖြစ်ပါက ထိုသူကို ငွေဒဏ်ကျပ် သုံးသိန်းအထိဖြစ်စေ၊ ထောင်ဒဏ်(၃)နှစ်အထိဖြစ်စေ၊ ဒဏ်နှစ်ရပ်လုံးဖြစ်စေ ကျခံရမည်။
- (ခ) မှတ်ပုံတင်ထားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးနှင့် သက်ဆိုင်သည့် ပြစ်မှုဖြစ်ပါက ထိုသူကို ငွေဒဏ်ကျပ် တစ်သိန်းအထိ ဖြစ်စေ၊ ထောင်ဒဏ်(၂)နှစ်အထိဖြစ်စေ၊ ဒဏ်နှစ်ရပ်လုံး ဖြစ်စေ ကျခံရမည်။
- (ဂ) ပြစ်မှုနှင့် သက်ဆိုင်သော သက်သေခံပစ္စည်းများကိုလည်း ပြည်သူ့ဘဏ္ဍာအဖြစ် သိမ်းဆည်းရမည်။

၂၈။ မည်သူမဆို ဤဥပဒေ ပုဒ်မ ၂၅ပါ ပြဋ္ဌာန်းချက်ကို ဖောက်ဖျက်ကျူးလွန်ကြောင်း ပြစ်မှု ထင်ရှားစီရင်ခြင်းခံရလျှင် ထိုသူကို ငွေဒဏ်ကျပ် တစ်သိန်းအထိဖြစ်စေ၊ ထောင်ဒဏ်(၁)နှစ် အထိ ဖြစ်စေ၊ ဒဏ်နှစ်ရပ်လုံးဖြစ်စေ ကျခံရမည်။

**အခန်း (၁၁)**

**အထွေထွေ**

၂၉။ ဤဥပဒေအရ တရားစွဲဆိုရာတွင် ဝန်ကြီးဌာန၏ ကြိုတင်ခွင့်ပြုမိန့်ရယူရမည်။

၃၀။ ဦးဆောင်ကော်မတီ၏ ရုံးလုပ်ငန်းများကို တိုင်းဒေသကြီး တိုင်းရင်းဆေးပညာဦးစီးဌာနက တာဝန်ယူဆောင်ရွက်ရမည်။

၃၁။ တပိုင်တနိုင်သုံး လက်လီရောင်းချသော ဒေသပေါက်ဆေးပင်၊ တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်း ဆေးပစ္စည်းများ ရောင်းချမှုကို ဤဥပဒေအရ ခွင့်ပြုချက်လက်မှတ် လျှောက်ထားခြင်းမှ ကင်းလွတ်ခွင့် ပြုသည်။

၃၂။ တိုင်းရင်းဆေးဆရာ မှတ်ပုံတင်လက်မှတ်(တဆ)ရရှိသူက ကုသရန်ထားရှိသော သမားကိုင် တိုင်းရင်းဆေးဝါးနှင့် တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်းများ သိုလှောင်ထားရှိမှု၊ လက်ဝယ်ထားရှိမှုများကို ဤဥပဒေအရ ခွင့်ပြုချက်လျှောက်ထားခြင်းမှ ကင်းလွတ်ခွင့်ပြုသည်။

၃၃။ ဤဥပဒေပါ ပြဋ္ဌာန်းချက်များကို အကောင်အထည်ဖော်ဆောင်ရွက်နိုင်ရန် -

- (က) အစိုးရအဖွဲ့သည် လိုအပ်သော နည်းဥပဒေနှင့် စည်းမျဉ်းစည်းကမ်းများကို ထုတ်ပြန်နိုင်သည်။
- (ခ) ဝန်ကြီးဌာနသည် လိုအပ်သော အမိန့်ကြော်ငြာစာ၊ အမိန့်၊ ညွှန်ကြားချက်နှင့် လုပ်ထုံးလုပ်နည်းများကို ထုတ်ပြန်နိုင်သည်။

---

ပြည်ထောင်စုသမ္မတမြန်မာနိုင်ငံတော် ဖွဲ့စည်းပုံအခြေခံဥပဒေအရ ကျွန်ုပ် လက်မှတ်ရေးထိုးသည်။

(ပုံ) ရဲမြင့်  
 ဝန်ကြီးချုပ်  
 မန္တလေးတိုင်းဒေသကြီးအစိုးရအဖွဲ့