

ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာန

အလှူကုန်ပစ္စည်းဆိုင်ရာအမိန့်

နှင့်

နောက်ဆက်တွဲများ

ပြည်ထောင်စုမြန်မာနိုင်ငံတော်အစိုးရ
ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာန

အမိန့်အမှတ် ၁/၂၀၁၀

၁၃၇၂ ခုနှစ်၊ သီတင်းကျွတ်လဆန်း ၇ ရက်
(၂၀၁၀ ပြည့်နှစ်၊ အောက်တိုဘာလ ၁၅ ရက်)

ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာနသည် ၁၉၇၂ ခုနှစ်၊ ပြည်ထောင်စုမြန်မာနိုင်ငံ ပြည်သူ့ကျန်းမာရေး ဆိုင်ရာ ဥပဒေပုဒ်မ ၁၁၊ ပုဒ်မခွဲ (၁)အရ အပ်နှင်းထားသော လုပ်ပိုင်ခွင့်အရ လည်းကောင်း၊ အာဆီယံ အလှူကုန်ပစ္စည်း ပြဋ္ဌာန်းချက်များနှင့် လိုက်လျောညီထွေဖြစ်စေရန် လည်းကောင်း အောက်ပါအမိန့်ကို ထုတ်ပြလိုက်သည်။

အလှူကုန်ပစ္စည်းဆိုင်ရာအမိန့်

အခန်း(၁)

အလှူကုန်ပစ္စည်း ထုတ်လုပ်ခြင်းနှင့်ရောင်းချခြင်း

- ၁။ အလှူကုန်ပစ္စည်းထုတ်လုပ်လိုသူသည် သတ်မှတ်ထားသော ပုံစံ (အလက-၁) ကို ပြည့်စုံစွာ ဖြည့်စွက်၍ အလှူကုန်ပစ္စည်းထုတ်လုပ်ခြင်း ထောက်ခံချက်လက်မှတ် ထုတ်ပေးပါရန် ကျန်းမာရေးဦးစီးဌာန၊ အစားအသောက်နှင့်ဆေးဝါးကွပ်ကဲရေးဌာနသို့ လျှောက်ထားရမည်။
- ၂။ အစားအသောက်နှင့်ဆေးဝါးကွပ်ကဲရေးဌာနသည် အလှူကုန်ပစ္စည်းထုတ်လုပ်ခြင်း ထောက်ခံချက်လက်မှတ် လျှောက်ထားခြင်းကို စိစစ်ပြီးနောက် ကျန်းမာရေးဦးစီးဌာန၏ အတည်ပြုချက်ရရှိပါက သက်ဆိုင်ရာ လျှောက်ထားသူအား အလှူကုန်ပစ္စည်းထုတ်လုပ်ခြင်း ထောက်ခံချက် လက်မှတ် ထုတ်ပေးရမည်။
- ၃။ အလှူကုန်ပစ္စည်းထုတ်လုပ်ခြင်း ထောက်ခံချက်လက်မှတ်၏ သက်တမ်းသည် ထောက်ခံချက်လက်မှတ် ထုတ်ပေးသည့်နေ့မှစ၍ သုံးနှစ် ဖြစ်သည်။
- ၄။ အလှူကုန်ပစ္စည်းထုတ်လုပ်သည့် ကုမ္ပဏီ၊ စက်ရုံ၊ အလုပ်ရုံ ပိုင်ရှင် (သို့မဟုတ်) တာဝန်ခံပုဂ္ဂိုလ်သည် ထုတ်လုပ်ရာတွင် အသုံးပြုသော ကုန်ကြမ်းပစ္စည်း၊ ပါဝင်သည့်ပစ္စည်းအမျိုးအစား၊ ဆန်းစစ်မှုပြုလုပ်သည့် နည်းလမ်းများနှင့် မှတ်တမ်းများကို ကျန်းမာရေးဦးစီးဌာန၊ အစားအသောက်နှင့်ဆေးဝါးကွပ်ကဲရေးဌာနခွဲသို့ တင်ပြရမည်။

၅။ အလှကုန်ပစ္စည်းထုတ်လုပ်ရာတွင် အရည်အသွေးကောင်းမွန်မှု (Quality)၊ လူတို့၏ ကျန်းမာရေးအတွက် ဘေးအန္တရာယ်ကင်းရှင်းမှု (Safety) နှင့် သုံးစွဲရာတွင် အာနိသင်ရှိမှု (Efficacy) တို့အတွက် ဦးတည်ဆောင်ရွက်ရမည်။

၆။ အလှကုန်ပစ္စည်းထုတ်လုပ်ခြင်း ထောက်ခံချက်လက်မှတ် သက်တမ်းကုန်ဆုံး၍ သက်တမ်းတိုးမြှင့်လိုသူသည် ထောက်ခံချက်လက်မှတ်သက်တမ်းမကုန်ဆုံးမီ ရက်ပေါင်း ၉၀ ကြိုတင်၍ လျှောက်ထားရမည်။

၇။ အလှကုန်ပစ္စည်းထုတ်လုပ်ခြင်း ထောက်ခံချက်လက်မှတ် သက်တမ်းတိုးမြှင့်ပေးရန် လျှောက်ထားခြင်းမရှိပါက မူလအလှကုန်ပစ္စည်းထုတ်လုပ်ခြင်း ထောက်ခံချက်လက်မှတ်သည် သက်တမ်းကုန်ဆုံးသည့်နေ့မှစ၍ အလိုအလျောက် ပျက်ပြယ်ပြီးဖြစ်သည်ဟု မှတ်ယူရမည်။

၈။ ဈေးကွက်တင်ရောင်းချသည့် အလှကုန်ပစ္စည်းသည် သုံးစွဲသူတို့၏ ကျန်းမာရေးကို ထိခိုက်ခြင်းမဖြစ်စေရေးအတွက် ကျန်းမာရေးဦးစီးဌာန၊ အစားအသောက်နှင့်ဆေးဝါးကွပ်ရေးဌာန၏ အရည်အသွေးသတ်မှတ်ချက်နှင့် ကိုက်ညီရမည်။

၉။ ကောင်းမွန်သောထုတ်လုပ်မှုကျင့်စဉ်နှင့်အညီ ထုတ်လုပ်သည့် အလှကုန်ပစ္စည်းကို ဈေးကွက်တင် ရောင်းချရာ၌ ယင်းအလှကုန်ပစ္စည်းသည်-

- (က) နောက်ဆက်တွဲ ၁ ပါတားမြစ်ထားသောပစ္စည်းများ မပါဝင်စေရ။
- (ခ) နောက်ဆက်တွဲ ၂၊ ၃၊ ၄ နှင့် ၅ တို့တွင် ဖော်ပြထားသော ကန့်သတ်ပစ္စည်းများ၊ အရောင်ဆိုးဆေးများ၊ တာရှည်ခံရန် သုံးသောပစ္စည်းများနှင့် ခရမ်းလွန်ရောင်ခြည်ကာပစ္စည်းများ၏ ပါဝင်မှုအချိုးအစားသည် ကန့်သတ်ခွင့်ပြုထားသော ရာခိုင်နှုန်းထက် မကျော်လွန်စေရ။

၁၀။ အလှကုန်ပစ္စည်းတစ်ခုသည် သုံးစွဲသူ၏ ကျန်းမာရေးကို ထိခိုက်စေမှု ရှိကြောင်း တွေ့ရှိပါက ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာနသည် ယင်းအလှကုန်ပစ္စည်းကို ဈေးကွက်မှ သိမ်းဆည်း၍ ဖျက်ဆီးခြင်း၊ ရောင်းချမှုပိတ်ပင်ခြင်းနှင့် ထုတ်လုပ်မှုတားမြစ်ခြင်းတို့ကို ဆောင်ရွက်နိုင်သည်။

အခန်း(၂)

အမှတ်တံဆိပ်ဖော်ပြခြင်းနှင့်ကြော်ငြာခြင်း

၁၁။ အလှကုန်ပစ္စည်း၏ အမှတ်တံဆိပ်ကို ဖော်ပြရာတွင် အောက်ပါအချက်များ ပါဝင်ရမည်-

- (က) အမည်နှင့်အမှတ်တံဆိပ်၊
- (ခ) ပါဝင်သည့်ပစ္စည်းအမျိုးအမည်နှင့်အမျိုးအစား၊
- (ဂ) ထုတ်လုပ်သည့် ကုမ္ပဏီအမည်နှင့်နိုင်ငံ၊

- (ဃ) ပါဝင်သည့်ပစ္စည်းများ၏ စုစုပေါင်း အသားတင်အလေးချိန် (သို့မဟုတ်) ထုထည်၊
- (င) ထုတ်လုပ်မှုအမှတ်စဉ်နံပါတ်၊
- (စ) ထုတ်လုပ်သည့်ရက်စွဲနှင့် သက်တမ်းကုန်ဆုံးသည့် ရက်စွဲ၊
- (ဆ) မူလထုတ်လုပ်သည့်နိုင်ငံ (သို့မဟုတ်) မှတ်ပုံတင်သည့်နိုင်ငံမှ ထုတ်ပေးသော မှတ်ပုံတင် အမှတ်။

၁၂။ အလှကုန်ပစ္စည်း သုံးစွဲပုံနည်းလမ်း၊ သုံးစွဲရာတွင် အထူးသတိပြုရမည့်အချက်များနှင့် ရှောင်ရန် အခြေအနေများကို အသေးစိတ်ဖော်ပြရမည်။

၁၃။ အပိုဒ် ၁၁ နှင့် ၁၂ ပါအချက်များကို ဖော်ပြရာတွင် မြန်မာဘာသာဖြင့်ဖြစ်စေ၊ အင်္ဂလိပ်ဘာသာဖြင့် ဖြစ်စေ၊ မြန်မာ အင်္ဂလိပ် နှစ်ဘာသာ ဖြင့် ဖြစ်စေ ရှင်းလင်းစွာ ဖော်ပြရမည်။

၁၄။ အလှကုန်ပစ္စည်းကြော်ငြာရာတွင် လက်တွေ့သုံးစွဲမှုအရဖြစ်စေ၊ သိပ္ပံနည်းကျစမ်းသပ်တွေ့ရှိချက်အရဖြစ်စေ၊ ယင်းပစ္စည်း၏ အကျိုးအာနိသင်ကို ဖော်ပြရမည်။

၁၅။ ဆေးဖက်ဝင်သည် (သို့မဟုတ်) ရောဂါကုသရာတွင် အသုံးဝင်သည်ဟု အလှကုန်ပစ္စည်းကို ကြော်ငြာခြင်းမပြုရ။

အခန်း(၃)
မှတ်တမ်းတင်ခြင်း

- ၁၆။ အလှကုန်ပစ္စည်းများကိုဈေးကွက်တင်ရောင်းချသည့် ကုမ္ပဏီ(သို့မဟုတ်)တာဝန်ရှိပုဂ္ဂိုလ်သည်-
- (က) ပြည်တွင်း၌ ထုတ်လုပ်သော အလှကုန်ပစ္စည်းကို ပြည်တွင်းဈေးကွက်တွင် မဖြန့်ဖြူးမီ သော်လည်းကောင်း၊ ပြည်ပသို့ မတင်ပို့မီသော်လည်းကောင်း၊ ကျန်းမာရေးဦးစီးဌာန၊ အစားအသောက်နှင့်ဆေးဝါးကွပ်ရေးဌာနတွင် မှတ်တမ်းတင်ရန် လျှောက်ထားရမည်။
 - (ခ) ပြည်ပမှ တင်သွင်းသော အလှကုန်ပစ္စည်းကို ပြည်တွင်းဈေးကွက်၌ မဖြန့်ဖြူးမီ ကျန်းမာရေးဦးစီးဌာန၊ အစားအသောက်နှင့်ဆေးဝါးကွပ်ရေးဌာနတွင် မှတ်တမ်းတင်ရန်လျှောက်ထားရမည်။
 - (ဂ) ပြည်ပမှထုတ်လုပ်သော အလှကုန်ပစ္စည်းကို ပြည်တွင်း၌ မဖြန့်ဖြူးဘဲ အခြားပြည်ပနိုင်ငံ တစ်ခုသို့ ပြန်လည်တင်ပို့ရန် ဖြစ်ပါက မှတ်တမ်းတင်ရန် လျှောက်ထားခြင်းမှကင်းလွတ်ခွင့်ရှိသည်။

၁၇။ အလှကုန်ပစ္စည်းများကို မှတ်တမ်းတင်ရန် လျှောက်ထားရာတွင် အောက်ပါစာရွက်စာတမ်းများ ပူးတွဲတင်ပြရမည်-

- (က) ပါဝင်သောပစ္စည်း စာရင်း၊
- (ခ) ကန့်သတ်ပစ္စည်း ပါဝင်မှုရာခိုင်နှုန်း၊
- (ဂ) အမှတ်တံဆိပ် နမူနာ။

၁၈။ ကျန်းမာရေးဦးစီးဌာန၊ အစားအသောက်နှင့်ဆေးဝါးကွပ်ရေးဌာနသည် မှတ်တမ်းတင်ရန် လျှောက်ထားခြင်းကို စိစစ်ပြီးနောက် မှတ်တမ်းတင်လက်မှတ် ထုတ်ပေးရမည်။

၁၉။ အလှကုန်ပစ္စည်း မှတ်တမ်းတင်လက်မှတ် သည် ယင်းပစ္စည်း၏ အရည်အသွေးအာမခံချက်နှင့် မသက်ဆိုင်စေရ။

၂၀။ မှတ်တမ်းတင်လက်မှတ်၏ သက်တမ်းသည် လက်မှတ်ထုတ်ပေးသည့်နေ့မှစ၍ နှစ်နှစ် ဖြစ်သည်။

၂၁။ မှတ်တမ်းတင်လက်မှတ် သက်တမ်းကုန်ဆုံး၍ သက်တမ်းတိုးမြှင့်လိုသူသည် သက်တမ်းမကုန် ဆုံးမီ ရက်ပေါင်း ၆၀ ကြိုတင်၍ လျှောက်ထားရမည်။

၂၂။ မှတ်တမ်းတင်လက်မှတ် သက်တမ်းတိုးမြှင့်ပေးရန် လျှောက်ထားခြင်းမရှိပါက ယင်းလက်မှတ် သည် သက်တမ်းကုန်ဆုံးသည့်နေ့မှစ၍ အလိုအလျောက် ပျက်ပြယ်ပြီး ဖြစ်သည်ဟု မှတ်ယူရမည်။

၂၃။ ပြည်ပမှ အလှကုန်ပစ္စည်းတင်သွင်းသူ (Importer) သို့မဟုတ် ပြည်တွင်း၊ ပြည်ပမှ ထုတ်လုပ် သော အလှကုန်ပစ္စည်းများကို လက်ကားရောင်းချသူ (Wholesaler) သည် ကျန်းမာရေးဦးစီးဌာန၊ အစားအသောက်နှင့်ဆေးဝါးကွပ်ရေးဌာနသို့ အဆင်သင့်တင်ပြနိုင်ရန် အောက်ဖော်ပြပါ အချက်အလက် နှင့် မှတ်တမ်းအထောက်အထားများကို မြန်မာဘာသာ (သို့မဟုတ်) အင်္ဂလိပ်ဘာသာဖြင့် ပြုစု၍ စနစ် တကျ ထိန်းသိမ်းထားရမည်-

- (က) ကုန်ကြမ်းပစ္စည်းများနှင့်ကုန်ချောပစ္စည်းများ၏ အသေးစိတ်သတ်မှတ်ချက်များ၊
- (ခ) ပါဝင်သောပစ္စည်းများ၏ အရည်အသွေးနှင့်ပါဝင်မှုပမာဏ၊
- (ဂ) ကောင်းမွန်သောထုတ်လုပ်မှုကျင့်စဉ်ဖြင့် ထုတ်လုပ်ကြောင်း ဖော်ပြသည့် မှတ်တမ်းများ၊
- (ဃ) အလှကုန်ပစ္စည်း၏ အန္တရာယ် ကင်းရှင်းကြောင်းမှတ်တမ်းများ၊
- (င) အလှကုန်ပစ္စည်းသုံးစွဲခြင်းကြောင့် လူတို့၏ ကျန်းမာရေးထိခိုက်မှုမှတ်တမ်း၊
- (စ) အလှကုန်ပစ္စည်းအတွက် ကြော်ငြာထားသည့် အကျိုးရှိမှုကို သက်သေပြနိုင်သည့် အထောက်အထားများ၊
- (ဆ) အလှကုန်ပစ္စည်းများကို ဓါတ်ခွဲစစ်ဆေးမှု ပြုလုပ်ရန်အတွက် လိုအပ်သော နည်းလမ်း များနှင့် စပ်လျဉ်းသည့် မှတ်တမ်းများ၊
- (ဇ) အလှကုန်ပစ္စည်းများကို ဖြန့်ဖြူးရောင်းချမှုစာရင်းမှတ်တမ်းများ။

၅
အခန်း(၄)
အထွေထွေ

၂၄။ ဤအလှူကုန်ပစ္စည်းဆိုင်ရာအမိန့်တွင် ထုတ်ပြန်ထားသည့် ကိစ္စရပ်များကို ကျန်းမာရေးဦးစီးဌာန၊ အစားအသောက်နှင့်ဆေးဝါးကွပ်ရေးဌာနက အကောင်အထည်ဖော်ဆောင်ရွက်ရမည်။

၂၅။ ပြည်ပိုင်ငံ (သို့မဟုတ်) ပြည်တွင်းမှ ထုတ်လုပ်သော အလှူကုန်ပစ္စည်းကို သုံးစွဲသူများသည် အလှူကုန်ပစ္စည်းများသုံးစွဲ၍ ကျန်းမာရေးနှင့်စပ်လျဉ်းသည့် တစ်စုံတစ်ရာ အန္တရာယ်ဖြစ်ပွားမှု ရှိပါက ကျန်းမာရေးဦးစီးဌာန၊ အစားအသောက်နှင့်ဆေးဝါးကွပ်ရေးဌာနသို့ စာဖြင့်ဖြစ်စေ၊ တယ်လီဖုန်းဖြင့်ဖြစ်စေ အကြောင်းကြားနိုင်သည်။

၂၆။ ကျန်းမာရေးဦးစီးဌာန၊ အစားအသောက်နှင့်ဆေးဝါးကွပ်ရေးဌာနသည် ဤအမိန့်ပါ လုပ်ငန်းများ ထမြောက်အောင်မြင်စေရေးအတွက် လိုအပ်ပါက သက်ဆိုင်ရာ အစိုးရဌာန၊ အစိုးရအဖွဲ့အစည်း၊ ပုဂ္ဂလိကအဖွဲ့အစည်းများနှင့် ညှိနှိုင်း၍ အကောင်အထည်ဖော်ဆောင်ရွက်နိုင်သည်။

(ဒေါက်တာကျော်မြင့်)
ဝန်ကြီး
ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာန

စာအမှတ်၊ ၉ မခ (က) ၂၀၁၀ (၈၂၀)/၄၀၂၅
ရက်စွဲ ၊ ၂၀၁၀ ပြည့်နှစ်၊ အောက်တိုဘာလ ၁၅ ရက်။

ဖြန့်ဝေခြင်း။

- နိုင်ငံတော်အေးချမ်းသာယာရေးနှင့်ဖွံ့ဖြိုးရေးကောင်စီရုံး
- ဝန်ကြီးချုပ်ရုံး
- အစိုးရအဖွဲ့ရုံး
- တရားရုံးချုပ်
- ရှေ့နေချုပ်ရုံး
- စာရင်းစစ်ချုပ်ရုံး
- ဝန်ထမ်းရွေးချယ်လေ့ကျင့်ရေးအဖွဲ့ရုံး
- ဝန်ကြီးဌာနအားလုံး()

နေပြည်တော်စည်ပင်သာယာရေးကော်မတီ

ရန်ကုန်မြို့တော်စည်ပင်သာယာရေးကော်မတီ

မန္တလေးမြို့တော်စည်ပင်သာယာရေးကော်မတီ

ရဲချုပ်၊ မြန်မာနိုင်ငံရဲတပ်ဖွဲ့

ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာနအောက်ရှိ ဦးစီးဌာနများအားလုံး

ဦးဆောင်ညွှန်ကြားရေးမှူး၊ ပုံနှိပ်ရေးနှင့်စာအုပ်ထုတ်ဝေရေးလုပ်ငန်း (မြန်မာနိုင်ငံပြန်တမ်း

တွင်ထည့်သွင်းကြေညာပေးပါရန် မေတ္တာရပ်ခံချက်ဖြင့် ပေးပို့အပ်ပါသည်။)

အထွေထွေအုပ်ချုပ်ရေးဦးစီးဌာန

ပြည်နယ်/တိုင်းဒေသကြီး အထွေထွေအုပ်ချုပ်ရေးဦးစီးဌာနမှူးများအားလုံး

ပြည်နယ်/တိုင်းဒေသကြီး ကျန်းမာရေးဦးစီးဌာနမှူးများအားလုံး