



ပြည်ထောင်စုသမ္မတမြန်မာနိုင်ငံတော်အစိုးရ
စိုက်ပျိုးရေး၊ မွေးမြူရေးနှင့် ဆည်မြောင်းဝန်ကြီးဌာန

မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာန

အမိန့်ကြော်ငြာစာအမှတ် ၁ / ၂၀၂၅

၁၃၈၇ ခုနှစ်၊ ကဆုန်လဆန်း ၉ ရက်

(၂၀၂၅ ခုနှစ်၊ မေလ ၅ ရက်)

တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါး မှတ်ပုံတင်ခြင်းဆိုင်ရာအမိန့်

စိုက်ပျိုးရေး၊ မွေးမြူရေးနှင့်ဆည်မြောင်းဝန်ကြီးဌာန၊ မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာနသည် မြန်မာနိုင်ငံ တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးဈေးကွက်တွင် တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါး အရည်အသွေးပြည့်မီစေရေး၊ စိတ်ချလုံခြုံစေရေးနှင့် အကျိုးရှိစွာသုံးစွဲနိုင်စေရေးတို့အတွက် စနစ်တကျ မှတ်ပုံတင်ခြင်းကို ဆောင်ရွက်နိုင်ရန် တိရစ္ဆာန်ကျန်းမာရေးနှင့် မွေးမြူရေးလုပ်ငန်းဖွံ့ဖြိုးတိုးတက်ရေးဥပဒေပုဒ်မ ၁၁ ပုဒ်မခွဲ (က)နှင့် ပုဒ်မ ၅၅ ပုဒ်မခွဲ (ဂ) တို့အရ အပ်နှင်းထားသော လုပ်ပိုင်ခွင့်ကိုကျင့်သုံး၍ စိုက်ပျိုးရေး၊ မွေးမြူရေးနှင့်ဆည်မြောင်းဝန်ကြီးဌာန၏ သဘောတူညီချက်ဖြင့် ဤအမိန့်ကို ထုတ်ပြန်လိုက်သည်။

၁။ ဤအမိန့်သည် -

(က) တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးကို ပြည်တွင်း၌ထုတ်လုပ်ခြင်း၊ ပြည်ပမှတင်သွင်းခြင်းများ အတွက် အကျိုးဝင်စေရမည်။

(ခ) အတည်ပြုထုတ်ပြန်ပြီးသည့်နေ့မှ ခြောက်လ ပြည့်မြောက်သည့်နေ့ရက်တွင် စတင်၍ အာဏာတည်စေရမည်။

၂။ တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်လျှောက်ထားလိုသူသည် မှတ်ပုံတင်ခွင့်ရရှိရန် တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်ခြင်း ပုံစံ(၁)ကို ပြည့်စုံစွာဖြည့်စွက်ပြီး အောက်ပါအထောက်အထားများ ပူးတွဲ၍ မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာနသို့ လျှောက်ထားရမည် -

(က) တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးနှင့်စပ်လျဉ်းသည့် အချက်အလက်ပါ စာရွက်စာတမ်းများ စာရင်းချုပ်နှစ်စုံ၊

(ခ) မှတ်ပုံတင်လိုသော ဆေးဝါး၏ သုံးစွဲမှုဆိုင်ရာ လမ်းညွှန်စာအုပ် (Brochure) (အင်္ဂလိပ်ဘာသာ နှစ်အုပ်၊ မြန်မာဘာသာ နှစ်အုပ်)။

- (ဂ) တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်ရန် စိစစ်ခပေးသွင်းပြီးဖြစ်ကြောင်း အထောက်အထား၊
- (ဃ) မှတ်ပုံတင်လိုသော တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးထုတ်လုပ်သည့် ကုမ္ပဏီလိပ်စာနှင့် ဝက်ဘ်ဆိုက်ဒ် (Website)ဖော်ပြချက်၊
- (င) ပြည်ပမှတင်သွင်းသည့် တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးအတွက် ဖြစ်ပါက -
 - (၁) တင်ပို့သောနိုင်ငံ၌ မှတ်ပုံတင်ပြီး လွတ်လပ်စွာရောင်းဝယ်ခွင့်လက်မှတ် (Free Sale Certificate) မိတ္တူမှန်နှင့် သက်ဆိုင်ရာနိုင်ငံ၏ တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးဆိုင်ရာ အာဏာပိုင်အဖွဲ့အစည်းက ထုတ်ပေးသည့် ထောက်ခံချက်မူရင်း၊
 - (၂) တင်ပို့သောနိုင်ငံမှ ဓာတ်ခွဲစမ်းသပ်ထားသည့် ထောက်ခံချက်လက်မှတ် (Certificate of Analysis - COA)။
- (စ) နိုင်ငံခြားကုမ္ပဏီဖြစ်ပါက ပြည်တွင်းတွင်နေထိုင်သည့် နည်းပညာဆိုင်ရာ ကျွမ်းကျင်သူအား တရားဝင်ကိုယ်စားလှယ်အဖြစ် လွှဲအပ်ထားကြောင်း အထောက်အထား။

၃။ မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာနသည် အပိုဒ် ၂ အရ လျှောက်ထားချက်ကို လက်ခံရရှိပါက အောက်ပါအတိုင်း ဆောင်ရွက်ရမည် -

- (က) ပြည်တွင်း၌ ထုတ်လုပ်သည့် တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးအတွက် လျှောက်ထားခြင်းဖြစ်လျှင် -
 - (၁) လျှောက်လွှာနှင့်အတူ ပူးတွဲပါရှိရမည့် စာရွက်စာတမ်းများ ပြည့်စုံမှန်ကန်မှုရှိ မရှိ စိစစ်ရမည်။
 - (၂) စာရွက်စာတမ်းများ ပြည့်စုံမှန်ကန်မှုရှိပါက လျှောက်ထားသူအား တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးနမူနာပစ္စည်းစာရင်း ပုံစံ(၃)ကို ထုတ်ယူရန် အကြောင်းကြားရမည်။
 - (၃) လျှောက်ထားသူအား တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးနမူနာပစ္စည်းစာရင်း ပုံစံ(၃)နှင့်အတူ နမူနာဆေးဝါးများပေးအပ်ရန်နှင့် ဓာတ်ခွဲစစ်ဆေးခပေးသွင်းရန် အကြောင်းကြားရမည်။
 - (၄) လျှောက်ထားသူက ဓာတ်ခွဲစစ်ဆေးခပေးသွင်းပြီးကြောင်း အထောက်အထားတင်ပြပါက နမူနာဆေးဝါးများကို ဓာတ်ခွဲစစ်ဆေးပေးရမည်။

- (၅) ဓာတ်ခွဲစစ်ဆေးချက်အရ အရည်အသွေး၊ အာနိသင်ကိုက်ညီမှုရှိပါက မှတ်ပုံတင်ခွင့်ပြုကြောင်းနှင့် သတ်မှတ်ထားသည့် မှတ်ပုံတင်ကြေးကို ပေးသွင်းရန် အကြောင်းကြားရမည်။
- (၆) မှတ်ပုံတင်ကြေး ပေးသွင်းပြီးကြောင်း အထောက်အထားတင်ပြပါက လျှောက်ထားသူအား တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါး မှတ်ပုံတင်လက်မှတ်ပုံစံ (၄) ကို ထုတ်ပေးရမည်။
- (ခ) ပြည်ပမှတင်သွင်းသည့် တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးအတွက် လျှောက်ထားခြင်း ဖြစ်လျှင် -
- (၁) လျှောက်လွှာနှင့်အတူ ပူးတွဲပါရှိရမည့် စာရွက်စာတမ်းများ ပြည့်စုံမှန်ကန်မှုရှိ မရှိ စိစစ်ရမည်။
- (၂) စာရွက်စာတမ်းများ ပြည့်စုံမှန်ကန်မှုရှိပါက လျှောက်ထားသူအား တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးနမူနာတစ်ကြိမ်တင်သွင်းခွင့် ထောက်ခံချက်ပုံစံ (၂) နှင့် တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးနမူနာပစ္စည်းစာရင်းပုံစံ (၃) တို့ကို ထုတ်ယူရန် အကြောင်းကြားရမည်။
- (၃) လျှောက်ထားသူအား တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးနမူနာပစ္စည်းစာရင်း ပုံစံ (၃) နှင့် အတူ နမူနာဆေးဝါးများပေးအပ်ရန်နှင့် ဓာတ်ခွဲစစ်ဆေးခပေးသွင်းရန် အကြောင်းကြားရမည်။
- (၄) လျှောက်ထားသူက ဓာတ်ခွဲစစ်ဆေးခပေးသွင်းပြီးကြောင်း အထောက်အထား တင်ပြပါက နမူနာဆေးဝါးများကို ဓာတ်ခွဲစစ်ဆေးပေးရမည်။
- (၅) ဓာတ်ခွဲစစ်ဆေးချက်အရ အရည်အသွေး၊ အာနိသင်ကိုက်ညီမှုရှိပါက မှတ်ပုံတင်ခွင့်ပြုကြောင်းနှင့် သတ်မှတ်ထားသည့် မှတ်ပုံတင်ကြေးကို ပေးသွင်းရန် အကြောင်းကြားရမည်။
- (၆) မှတ်ပုံတင်ကြေး ပေးသွင်းပြီးကြောင်း အထောက်အထားတင်ပြပါက လျှောက်ထားသူအား တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါး မှတ်ပုံတင်လက်မှတ် ပုံစံ(၄)ကို ထုတ်ပေးရမည်။

၄။ တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါး မှတ်ပုံတင် လျှောက်ထားသူသည် -

- (က) မြန်မာနိုင်ငံအတွင်း နေထိုင်သူဖြစ်ရမည်။
- (ခ) အင်္ဂလိပ်ဘာသာဖြင့် စာရွက်စာတမ်းထုတ်ပေးနိုင်သော နိုင်ငံနှင့်သာ ဆက်သွယ် ဆောင်ရွက်ရမည်။
- (ဂ) ပြည်တွင်းတွင် ထုတ်လုပ်သည့် တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးအတွက် မှတ်ပုံတင်ခွင့် လျှောက်ထားခြင်းဖြစ်ပါက ထုတ်လုပ်သူကိုယ်တိုင် လျှောက်ထားရမည်။
- (ဃ) နိုင်ငံခြားကုမ္ပဏီဖြစ်ပါက ပြည်တွင်းတွင်နေထိုင်သည့် တရားဝင်ကိုယ်စားလှယ်က လျှောက်ထားရမည်။
- (င) မှတ်ပုံတင်ခြင်းလျှောက်ထားသည့်အခါ မှတ်ပုံတင်ရန်စိစစ်ခအဖြစ် ကျပ်တစ်သိန်း တိတိ(၁၀၀,၀၀၀/-)ကို မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာန ငွေစာရင်းအမှတ် (MD. - 010839)သို့ ပေးသွင်းရမည်။
- (စ) မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာနက အပိုဒ် ၃ အပိုဒ်ခွဲ (က) အပိုဒ်ခွဲငယ် (၂) အရ အကြောင်းကြားပါက တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးနမူနာပစ္စည်းစာရင်း ပုံစံ(၃)ကို ထုတ်ယူ ရမည်။
- (ဆ) မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာနက အပိုဒ် ၃ အပိုဒ်ခွဲ (ခ) အပိုဒ်ခွဲငယ် (၂) အရ အကြောင်းကြားပါက တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါး နမူနာတစ်ကြိမ်တင်သွင်းခွင့် ထောက်ခံ ချက်ပုံစံ(၂)နှင့် တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးနမူနာပစ္စည်းစာရင်း ပုံစံ(၃)တို့ကို ထုတ်ယူရမည်။
- (ဇ) မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာနက အပိုဒ် ၃ အပိုဒ်ခွဲ (က) အပိုဒ်ခွဲငယ် (၃) နှင့် အပိုဒ်ခွဲ (ခ) အပိုဒ်ခွဲငယ် (၃) တို့အရအကြောင်းကြားပါက တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးနမူနာ ပစ္စည်းစာရင်းပုံစံ (၃) နှင့်အတူ နမူနာဆေးဝါးများပေးအပ်ပြီး ဓာတ်ခွဲစစ်ဆေးခ ပေးသွင်းရမည်။
- (ဈ) တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးကို ဓာတ်ခွဲစမ်းသပ်ရန် နမူနာပစ္စည်း ပေးအပ်ရာတွင် အမှတ် တံဆိပ်၊ ထုတ်လုပ်သူ၊ ဆေးဝါးဖော်စပ်ပုံ (Formula)နှင့် ပါဝင်ပစ္စည်း တူညီသည့် ဆေးဝါးတစ်ခုကို ထုတ်ပိုးမှုအရွယ်အစားအမျိုးမျိုးဖြင့် တင်သွင်း ထုတ်လုပ်ပါက တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါး နမူနာပစ္စည်းစာရင်းပုံစံ (၃) တွင် သတ်မှတ်ထားသော ဆေးဝါး

ပမာဏအောက် မလျော့စေဘဲ အနည်းဆုံးထုတ်ပိုးမှု ပုံစံအရွယ်အစားကို ပုံစံမပျက် ပေးအပ်ရမည်။

- (ည) မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာနက တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်ရန် ခွင့်ပြုကြောင်း အကြောင်းကြားပါက မှတ်ပုံတင်ကြေးအဖြစ် ကျပ်သုံးသိန်းတိတိ(၃၀၀,၀၀၀/-)ကို မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာန ငွေစာရင်းအမှတ်(MD-010839)သို့ အကြောင်း ကြားသည့် ရက်မှစ၍ ရက်ပေါင်း ၉၀ အတွင်း ပေးသွင်းရမည်။
- (ဋ) မှတ်ပုံတင်ကြေးပေးသွင်းရန် ပျက်ကွက်ပါက တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးမှတ်ပုံတင် လျှောက်ထားမှုသည် အလိုအလျောက် ပျက်ပြယ်သည်ဟု မှတ်ယူရမည်။
- (ဌ) တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါး မှတ်ပုံတင်လျှောက်ထားမှု ပျက်ပြယ်ခြင်းနှင့်စပ်လျဉ်း၍ ပေးသွင်းခဲ့သော မှတ်ပုံတင်ရန် စိစစ်ခ၊ ဓာတ်ခွဲစစ်ဆေးခနှင့် ဆေးဝါးနမူနာပစ္စည်း များကို ပြန်လည်ထုတ်ယူခွင့် မရှိစေရ။
- (ဍ) တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါး မှတ်ပုံတင်လက်မှတ်အား မှတ်ပုံတင်ကြေးပေးသွင်းပြီး ခြောက်လအတွင်း မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာန(ရုံးချုပ်)သို့ လျှောက်ထားသူ ကိုယ်တိုင် သို့မဟုတ် ယင်း၏ကိုယ်စားလှယ်ကိုယ်တိုင် လာရောက်ထုတ်ယူရမည်။
- (ဎ) မှတ်ပုံတင်ကြေးပေးသွင်းပြီး မှတ်ပုံတင်လက်မှတ်အား ခြောက်လကျော်လွန်မှ လာရောက်ထုတ်ယူပါက ဒဏ်ကြေးအဖြစ် တစ်လလျှင် ကျပ်ငါးသောင်းတိတိ (၅၀,၀၀၀/-)နှုန်းဖြင့် မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာန ငွေစာရင်းအမှတ် (MD-010839) သို့ ပေးဆောင်ရမည်။
- (ဏ) မှတ်ပုံတင်လက်မှတ် သက်တမ်း တစ်နှစ်ပြည့်သည့်တိုင် လာရောက်ထုတ်ယူခြင်း မရှိပါက တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်လက်မှတ်သည် အလိုအလျောက် ပျက်ပြယ် သည်ဟု မှတ်ယူရမည်။
- (တ) မှတ်ပုံတင်လက်မှတ်ပျက်ပြယ်ခြင်းနှင့်စပ်လျဉ်း၍ ပေးသွင်းခဲ့သော မှတ်ပုံတင်ရန် စိစစ်ခ၊ ဓာတ်ခွဲစစ်ဆေးခ၊ မှတ်ပုံတင်ကြေးနှင့် ဆေးဝါးနမူနာပစ္စည်းများကို ပြန်လည် ထုတ်ယူခွင့်မရှိစေရ။

(ထ) တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးဖော်စပ်ပုံ (Formula)ကွဲပြားမှုရှိပါက သီးခြားစီ မှတ်ပုံတင်ရမည်။

၅။ မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာနသည် မှတ်ပုံတင်ခွင့်ရရှိရန် လျှောက်ထားချက်တွင် စာရွက်စာတမ်းများ ပြည့်စုံမှန်ကန်မှု မရှိလျှင်သော်လည်းကောင်း၊ ဓာတ်ခွဲစစ်ဆေးချက်အရ အရည်အသွေး အာနိသင် ကိုက်ညီမှုမရှိလျှင်သော်လည်းကောင်း တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါး မှတ်ပုံတင်ခွင့်ကို ငြင်းပယ်နိုင်သည်။

၆။ တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်လျှောက်ထားသူသည် အပိုဒ် ၅ အရ ငြင်းပယ်ခြင်းခံရပါက ပေးသွင်းခဲ့သော မှတ်ပုံတင်ရန်စိစစ်ခ၊ ဓာတ်ခွဲစစ်ဆေးခနှင့် တိရစ္ဆာန်သုံး ဆေးဝါးနမူနာပစ္စည်းများကို ပြန်လည် ထုတ်ယူခွင့်မရှိစေရ။

၇။ အပိုဒ် ၅ အရ တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်ခွင့် ငြင်းပယ်ခြင်းခံရသူသည် အပိုဒ် ၂ နှင့် အညီ မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာနသို့ ပြန်လည် လျှောက်ထားနိုင်သည်။

၈။ မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာနသည် အပိုဒ် ၇ အရ တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်ခွင့် ပြန်လည်လျှောက်ထားမှုကို လက်ခံရရှိပါက အပိုဒ် ၃ နှင့်အညီ ဆောင်ရွက်ရမည်။

၉။ တိရစ္ဆာန်ရောဂါကာကွယ်ဆေးအတွက် မှတ်ပုံတင်လက်မှတ်၏သက်တမ်းသည် မှတ်ပုံတင်ခွင့်ပြုသည့်နေ့မှစ၍ သုံးနှစ်ဖြစ်ပြီး ကျန်တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးအတွက် မှတ်ပုံတင်လက်မှတ်၏ သက်တမ်းသည် မှတ်ပုံတင်ခွင့်ပြုသည့်နေ့မှစ၍ ငါးနှစ်ဖြစ်သည်။

၁၀။ တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်လက်မှတ်ရရှိသူသည် တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးကို ဆက်လက်၍ မှတ်ပုံတင်လိုပါက သက်တမ်းကုန်ဆုံးရက် မကျော်လွန်မီ ရက်ပေါင်း ၉၀ ကြိုတင်၍ အသစ် လျှောက်ထားရမည်။

၁၁။ တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်လက်မှတ် ပျောက်ဆုံးခြင်း သို့မဟုတ် ပျက်စီးခြင်းနှင့် စပ်လျဉ်း၍-

(က) မှတ်ပုံတင်လက်မှတ် ရရှိသူသည် မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာနသို့ မှတ်ပုံတင်လက်မှတ် ပျောက်ဆုံး သို့မဟုတ် ပျက်စီးသည့်နေ့မှစ၍ ရက်ပေါင်း ၃၀ အတွင်း အောက်ပါအထောက်အထားများနှင့်အတူ တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်လက်မှတ်

ပျောက်ဆုံးခြင်း သို့မဟုတ် ပျက်စီးခြင်း လျှောက်လွှာပုံစံ(၅)ဖြင့် လျှောက်ထားရမည် -

(၁) မြို့နယ်မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာန၏ ထောက်ခံချက်၊

(၂) မှတ်ပုံတင်လက်မှတ် မိတ္တူမှန်ထုတ်ပေးရန် ကျပ်တစ်သိန်းတိတိ (၁၀၀,၀၀၀/-)ကို မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာန ငွေစာရင်းအမှတ် (MD-010839) သို့ ပေးသွင်းပြီးကြောင်း အထောက်အထား။

(ခ) မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာနသည် အပိုဒ်ခွဲ (က) အရ လျှောက်ထားချက်ကို လက်ခံရရှိသည့်အခါ စိစစ်၍ ပြည့်စုံမှန်ကန်မှုရှိပါက တိရစ္ဆာန်သုံး ဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်လက်မှတ် မိတ္တူမှန်ကို ထုတ်ပေးရမည်။

၁၂။ တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါး မှတ်ပုံတင်ခြင်းအတွက် ကောက်ခံရမည့် အခကြေးငွေနှုန်းထားများ မှာ အောက်ပါအတိုင်း ဖြစ်သည် -

(က) မှတ်ပုံတင်ရန်စိစစ်ခ - ကျပ်တစ်သိန်း (၁၀၀,၀၀၀/-)၊

(ခ) နမူနာပစ္စည်း ဓာတ်ခွဲစစ်ဆေးခ ဆေးအမျိုးအစားအလိုက် - ကျပ်သုံးသောင်း (၃၀,၀၀၀/-)မှ ကျပ်သုံးသိန်း (၃၀၀,၀၀၀/-)အထိ၊

(ဂ) မှတ်ပုံတင်ကြေး - ကျပ်သုံးသိန်း (၃၀၀,၀၀၀/-)၊

(ဃ) မှတ်ပုံတင် ပျောက်ဆုံးခြင်း သို့မဟုတ် ပျက်စီးခြင်း ပြန်လည်လျှောက်ထားမှု အတွက် - ကျပ်တစ်သိန်း (၁၀၀,၀၀၀/-)၊

(င) ခြောက်လအတွင်း မှတ်ပုံတင်လက်မှတ်ထုတ်ယူရန် ပျက်ကွက်ခြင်းအတွက် တစ်လလျှင်- ကျပ်ငါးသောင်း (၅၀,၀၀၀/-)။

၁၃။ တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးနမူနာတစ်ကြိမ်တင်သွင်းခွင့် ထောက်ခံချက်ရရှိသူသည် ယင်းထောက်ခံချက်တွင်ပါရှိသည့် စည်းကမ်းချက်များကို လိုက်နာရမည်။

၁၄။ တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်ခွင့်ရရှိသူသည် မှတ်ပုံတင်လက်မှတ်ပါ စည်းကမ်းချက်များကို လိုက်နာရမည်။ လိုက်နာရန် ပျက်ကွက်ပါက မှတ်ပုံတင်လက်မှတ်ကို ကာလအကန့်အသတ်ဖြင့် ဆိုင်းငံ့ခြင်း သို့မဟုတ် မှတ်ပုံတင်လက်မှတ်ကို ပယ်ဖျက်ခြင်းခံရမည်။

၁၅။ တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါး မှတ်ပုံတင်လက်မှတ်ရရှိသူသည် မှတ်ပုံတင်လက်မှတ်ကို ပယ်ဖျက်ခြင်း ခံရပါက ပယ်ဖျက်ကြောင်း အကြောင်းကြားစာရရှိပြီး ခုနစ်ရက်အတွင်း တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါး မှတ်ပုံတင် လက်မှတ်မူရင်းကို မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာနသို့ ပြန်လည်အပ်နှံရမည်။


ညွှန်ကြားရေးမှူးချုပ်(ကိုယ်စား)

ဒေါက်တာတိုးမင်းထွန်း၊ ဒုတိယညွှန်ကြားရေးမှူးချုပ်

စာအမှတ်၊ ညကခ/စမရ/ဥပဒေ/၂၀၂၅ (၀၃၀)

ရက်စွဲ ၂၀၂၅ ခုနှစ် မေလ ၅ ရက်

ဖြန့်ဝေခြင်း

ပြည်ထောင်စုနယ်မြေ(နေပြည်တော်)နှင့်

တိုင်းဒေသကြီး/ပြည်နယ်ဦးစီးဌာနမှူးများ(အားလုံး)

ခရိုင်ဦးစီးဌာနမှူးများ(အားလုံး)

မြို့နယ်ဦးစီးဌာနမှူးများ(အားလုံး)

မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာန

မြန်မာနိုင်ငံတိရစ္ဆာန်ဆေးပညာကောင်စီ

မြန်မာနိုင်ငံတိရစ္ဆာန်ဆေးကုဆရာဝန်များအသင်း

မြန်မာနိုင်ငံ မွေးမြူရေးလုပ်ငန်းအဖွဲ့ချုပ်

မြန်မာနိုင်ငံငါးလုပ်ငန်းအဖွဲ့ချုပ်

ညီနောင်အသင်းများသို့ ဆက်လက် ဖြန့်ဝေ
ပေးပို့နိုင်ပါရန် မေတ္တာရပ်ခံချက်ဖြင့် ပေးပို့
အပ်ပါသည်။

မိတ္တူကို

ပြည်ထောင်စုဝန်ကြီးရုံး၊ စိုက်ပျိုးရေး၊ မွေးမြူရေးနှင့် ဆည်မြောင်းဝန်ကြီးဌာန
 အထွေထွေအုပ်ချုပ်ရေးဦးစီးဌာန၊ ပြည်ထဲရေးဝန်ကြီးဌာန
 အကောက်ခွန်ဦးစီးဌာန၊ စီမံကိန်းနှင့် ဘဏ္ဍာရေးဝန်ကြီးဌာန
 ဦးစီးဌာန/တက္ကသိုလ်များ(အားလုံး)၊ စိုက်ပျိုးရေး၊ မွေးမြူရေးနှင့် ဆည်မြောင်းဝန်ကြီးဌာန
 ကုန်သွယ်ရေးဦးစီးဌာန၊ စီးပွားရေးနှင့်ကူးသန်းရောင်းဝယ်ရေးဝန်ကြီးဌာန
 အစားအသောက်နှင့် ဆေးဝါးကွပ်ကဲရေးဦးစီးဌာန၊ ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာန
 ညွှန်ကြားရေးမှူးချုပ်ရုံး၊ မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာန၊ စိုက်ပျိုးရေး၊ မွေးမြူရေးနှင့်
 ဆည်မြောင်းဝန်ကြီးဌာန
 ဒုတိယညွှန်ကြားရေးမှူးချုပ်များ(အားလုံး)၊ မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာန၊ စိုက်ပျိုးရေး၊
 မွေးမြူရေးနှင့် ဆည်မြောင်းဝန်ကြီးဌာန
 ဌာနခွဲမှူးများ(အားလုံး)၊ မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာန၊ စိုက်ပျိုးရေး၊ မွေးမြူရေးနှင့်
 ဆည်မြောင်းဝန်ကြီးဌာန
 မျှောစာတွဲ
 လက်ခံစာတွဲ

တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်ခြင်းပုံစံ(၁)

ပြည်ထောင်စုသမ္မတမြန်မာနိုင်ငံတော်အစိုးရ
စိုက်ပျိုးရေး၊ မွေးမြူရေးနှင့်ဆည်မြောင်းဝန်ကြီးဌာန
မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာန
တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်ခွင့်လျှောက်လွှာပုံစံ

သို့

မွေးမြူရေးနှင့် ကုသရေးဦးစီးဌာန
နေပြည်တော်

- ၁။ လျှောက်ထားသည့်ရက်စွဲ - _____
- ၂။ လျှောက်လွှာနံပါတ် - _____
- ၃။ မှတ်ပုံတင်သက်တမ်းကုန်ဆုံး၍ အသစ်လျှောက်ထားခြင်းအတွက်ဖြစ်ပါက -
(က) ယခင်ထုတ်ပေးထားသည့် မှတ်ပုံတင်လက်မှတ်အမှတ် - _____
(ခ) ထုတ်ပေးခဲ့သည့်ရက်စွဲ - _____
- ၄။ လျှောက်ထားသူနှင့် ပတ်သက်သောအချက်များ-
(က) အမည် - _____
(ခ) ရုံးလိပ်စာ - _____
(ဂ) အမြဲတမ်းနေရပ်လိပ်စာ - _____
(ဃ) ဆက်သွယ်ရန်ဖုန်းနံပါတ်များ - _____
(င) အီးမေး(လ်)များ - _____
- ၅။ ကုမ္ပဏီ/ လုပ်ငန်းဆိုင်ရာ အချက်များ-
(က) ကုမ္ပဏီ/ လုပ်ငန်းအမည် - _____
(ခ) ကုမ္ပဏီ/လုပ်ငန်း တည်နေရာ - _____
(ဂ) ဆက်သွယ်ရန်ဖုန်းနံပါတ်များ - _____
(ဃ) အီးမေး(လ်)များ - _____
- ၆။ ထုတ်လုပ်မှုဆိုင်ရာ အချက်များ-
(က) ထုတ်လုပ်သည့်ကုမ္ပဏီအမည် - _____

- (ခ) ပိုင်ရှင်အမည် - -----
- (ဂ) လုပ်ငန်းခွင့်ပြုလက်မှတ်အမှတ် - -----
- (ဃ) လုပ်ငန်းခွင့်ပြုလက်မှတ်
ထုတ်ပေးခဲ့သည့်ရက်စွဲ - -----
- (င) ကုမ္ပဏီလိပ်စာ - -----
- (စ) ဝက်ဘ်ဆိုက်ဒ်(Website) - -----
- (ဆ) ပိုင်ဆိုင်မှုအမျိုးအစား - -----
(အမျိုးသားပိုင်/ နိုင်ငံခြားသားပိုင်/
ဖက်စပ်)

၇။ တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးဆိုင်ရာ အချက်အလက်များ-

- (က) ဆေးဝါးအမှတ်တံဆိပ်အမည် - -----
- (ခ) ဆေးဝါးမျိုးရိုးအမည် - -----
- (ဂ) ဆေးဝါးသုံးစွဲမှုပုံစံ - -----
- (ဃ) တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါး၏
ရုပ်ပိုင်းဆိုင်ရာ ဖော်ပြချက် -----
(ပုံသဏ္ဌာန်၊ အရောင်အသွေး၊
အရွယ်အစား၊ အရည်၊ အခဲ၊ အငွေ့၊) -----
- (င) ကာကွယ်/ကုသပေးနိုင်မှု - -----

- (စ) ဆေးအာနိသင်နှင့် ပါဝင်မှု - -----

- (ဆ) ရောင်းချမည့်ပုံစံ(ပုလင်း၊ ဘူး၊
ကတ်ပြား) - -----
- (ဇ) ပါဝင်ပစ္စည်း အသေးစိတ် - -----
ဖော်ပြချက် -----
(နောက်ဆက်တွဲဖြင့် ဖော်ပြရန်)

၈။ တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးထုပ်ပိုးမှုဆိုင်ရာ အချက်အလက်များ-

(က) ထုပ်ပိုးမှုပုံစံ - -----

(ခ) ထုပ်ပိုးသည့် ပစ္စည်းအမျိုးအစား - -----

(ပလပ်စတစ်၊ ဖန် စသည်ဖြင့်)

(ဂ) အရွယ်အစားနှင့် ဈေးနှုန်း - -----

(ဃ) အသွင်အပြင် - -----

၉။ ဆေးဝါးသိုလှောင်နည်းနှင့် - -----

ဆေးဝါးသက်တမ်း -----

၁၀။ ကုထုံးအလိုက် အသုံးပြုသည့် ဆေးဝါးအမျိုးအစား၊ -----

၁၁။ ထုတ်လုပ်သည့်နိုင်ငံနှင့် အခြားနိုင်ငံများတွင် မှတ်ပုံတင်ထားရှိမှုအခြေအနေ-----

၁၂။ တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်ခြင်းနှင့်စပ်လျဉ်း၍ တိရစ္ဆာန်ကျန်းမာရေးနှင့် မွေးမြူရေး လုပ်ငန်း ဖွံ့ဖြိုးတိုးတက်ရေး ဥပဒေနှင့် ယင်းဥပဒေအရ ထုတ်ပြန်ထားသော နည်းဥပဒေများ၊ လုပ်ထုံးလုပ်နည်းများ၊ အမိန့်ကြော်ငြာစာ၊ အမိန့်နှင့် ညွှန်ကြားချက်များကို လိုက်နာပါမည်ဟု ဝန်ခံကတိပြုပါသည်။

ပူးတွဲတင်ပြရမည့်အထောက်အထားများ -

(က) တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးနှင့်စပ်လျဉ်းသည့် အချက်အလက်ပါ စာရွက်စာတမ်းများ စာရင်းချုပ်နှစ်စုံ၊

(ခ) မှတ်ပုံတင်လိုသောဆေးဝါး၏ သုံးစွဲမှုဆိုင်ရာလမ်းညွှန်စာအုပ် (Brochure) (အင်္ဂလိပ်ဘာသာ နှစ်အုပ်၊ မြန်မာဘာသာ နှစ်အုပ်)၊

(ဂ) တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်ရန်စိစစ်ခ ပေးသွင်းပြီးဖြစ်ကြောင်း အထောက်အထား၊

- (ဃ) မှတ်ပုံတင်လိုသော တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးထုတ်လုပ်သည့် ကုမ္ပဏီလီမိတက်နှင့် ဝက်ဘ်ဆိုက် (Website) ဖော်ပြချက်၊
- (င) ပြည်ပမှတင်သွင်းသည့် တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးအတွက် ဖြစ်ပါက -
- (၁) တင်ပို့သောနိုင်ငံ၌ မှတ်ပုံတင်ပြီး လွတ်လပ်စွာရောင်းဝယ်ခွင့်လက်မှတ် (Free Sale Certificate) မိတ္တူမှန်နှင့် သက်ဆိုင်ရာနိုင်ငံ၏ တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါး ဆိုင်ရာအာဏာပိုင် အဖွဲ့အစည်းက ထုတ်ပေးသည့် ထောက်ခံချက်မူရင်း၊
- (၂) တင်ပို့သောနိုင်ငံမှ ဓာတ်ခွဲစမ်းသပ်ထားသည့် ထောက်ခံချက်လက်မှတ် (Certificate of Analysis - COA)။
- (စ) နိုင်ငံခြားကုမ္ပဏီဖြစ်ပါက ပြည်တွင်းတွင်နေထိုင်သည့် နည်းပညာဆိုင်ရာ ကျွမ်းကျင်သူအား တရားဝင်ကိုယ်စားလှယ်အဖြစ် လွှဲအပ်ထားကြောင်း အထောက်အထား။

အထက်ဖော်ပြပါအချက်များမှန်ကန်ပါသည်

လျှောက်ထားသူ

လက်မှတ် - -----

အမည် - -----

နိုင်ငံသားစိစစ်ရေး - -----

ကတ်ပြားအမှတ် - -----

နေရပ်လိပ်စာ - -----

ဖုန်းနံပါတ် - -----

မှတ်ချက်။ မှတ်ပုံတင်လက်မှတ် သက်တမ်းကုန်ဆုံး၍ အသစ်လျှောက်ထားခြင်းဖြစ်ပါက ယခင်မှတ်ပုံတင် လက်မှတ်မူရင်းအား ပြန်လည်အပ်နှံရမည်။

ပူးတွဲတင်ပြသည့်စာရင်း

အမှတ်စဉ်	ပူးတွဲတင်ပြချက်အမျိုးအစား	* ရည်ညွှန်းချက်

* လျှောက်လွှာပုံစံပေါ်ရှိ သက်ဆိုင်ရာ ရည်ညွှန်းချက်ကို ဖော်ပြရန်။

တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးနမူနာတစ်ကြိမ်တင်သွင်းခွင့်ထောက်ခံချက်ပုံစံ (၂)

ဓာတ်ပုံ

စိုက်ပျိုးရေး၊ မွေးမြူရေးနှင့်ဆည်မြောင်းဝန်ကြီးဌာန

မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာန

ထောက်ခံချက်အမှတ် _____

သက်ဆိုင်ရာသို့

အောက်ဖော်ပြပါပုဂ္ဂိုလ်သည် ဖော်ပြပါတိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးအား မြန်မာနိုင်ငံတွင် မှတ်ပုံတင် ရန်လျှောက်ထားလာပါသဖြင့် လိုအပ်သောစမ်းသပ်မှုများဆောင်ရွက်ရန် ကျောဘက်တွင်ဖော်ပြထားသည့် တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးနမူနာများကို မြန်မာနိုင်ငံအတွင်းသို့တစ်ကြိမ်တင်သွင်းခြင်းအား ထောက်ခံလိုက်သည်။

တင်သွင်းခွင့်ရရှိသူအမည်	
နိုင်ငံသားစိစစ်ရေးကတ်ပြားအမှတ်	
လိပ်စာ	
လုပ်ငန်းအမည်	
တင်ပို့သူအမည်	
လိပ်စာ	
ခွင့်ပြုသည့်နေ့	
ခွင့်ပြုကာလ	

လက်မှတ်

ခွင့်ပြုသူအမည်

ရာထူး

နမူနာတင်သွင်းမည့်ဆေးဝါးများ

စဉ်	ဆေးဝါးအမည် (အမှတ်တံဆိပ် အမည်/မျိုးရိုးအမည်)	ဆေးဝါး သုံးစွဲမှုပုံ/ အာနိသင် နှင့် ပါဝင်မှု	ထုပ်ပိုးမှုပုံစံ နှင့် ဆေးဝါးပုံ သဏ္ဌာန်	ရေ တွက် ပုံ	တင်သွင်း မည့်ဆေးဝါး ပမာဏ	ထုတ်လုပ် စက်ရုံ/နိုင်ငံ

တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါး နမူနာတစ်ကြိမ် တင်သွင်းခွင့် ထောက်ခံချက်နှင့် စပ်လျဉ်းသည့်
စည်းကမ်းချက်များ

- ၁။ ဤတင်သွင်းခြင်း ထောက်ခံချက်မူရင်းသာ တရားဝင်ဖြစ်သည်။
- ၂။ ဤဆေးဝါးနမူနာ တင်သွင်းခြင်း ထောက်ခံချက်သည် တစ်ကြိမ်တင်သွင်းခြင်းကို ထောက်ခံခြင်းဖြစ်ပြီး ဖော်ပြထားသော သတ်မှတ်ကာလ အတွင်းတွင်သာ အကျိုးသက်ရောက်စေရမည်။
- ၃။ ဤတင်သွင်းခြင်းထောက်ခံချက်သည် ထောက်ခံချက်တွင် ဖော်ပြထားသည့် ပုဂ္ဂိုလ်အား ခွင့်ပြုခြင်းသာဖြစ်ပြီး အခြားတစ်ဦးတစ်ယောက်အား လွှဲပြောင်းခြင်းမပြုရ။
- ၄။ အသုံးမပြုသည့် တင်သွင်းခြင်းထောက်ခံချက်အား တင်သွင်းခွင့် သက်တမ်းကုန်ဆုံးသည့် နေ့မှစ၍ ခုနစ်ရက်အတွင်း မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာနသို့ ပြန်လည်အပ်နှံရမည်။
- ၅။ တင်သွင်းခြင်းထောက်ခံချက်နှင့် ပူးတွဲဇယားပါ ဖော်ပြထားသောအချက်အလက်များအား ပြင်ဆင်ခြင်း၊ ဖျောက်ဖျက်ခြင်း မပြုလုပ်ရ။
- ၆။ တင်သွင်းလာသည့် တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးနမူနာများ မြန်မာနိုင်ငံနယ်နိမိတ်ရှိ ဆိပ်ကမ်းသို့မဟုတ် နေရာတစ်ခုခုသို့ ရောက်ရှိသည့်နေ့မှစ၍ ခုနစ်ရက်အတွင်း တင်သွင်းခွင့် ထောက်ခံချက်မူရင်းနှင့် တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးနမူနာများကို မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာနသို့ ပေးပို့ရမည်။
- ၇။ ပေးပို့သည့် တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးနမူနာသည် တင်သွင်းခြင်းထောက်ခံချက်နှင့် ပူးတွဲဇယားပါ သတ်မှတ်ချက်များအတိုင်း ဖြစ်ရမည်။
- ၈။ ဤတင်သွင်းခြင်း ထောက်ခံချက်ကိုင်ဆောင်သူသည် မှတ်ပုံတင်လျှောက်ထားရန် တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးတင်သွင်းရာတွင် တည်ဆဲအကောက်ခွန် စည်းမျဉ်းစည်းကမ်း၊ လုပ်ထုံးလုပ်နည်းများကို လိုက်နာရမည်။

တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးနမူနာပစ္စည်းစာရင်းပုံစံ (၃)

မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာန

တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်ခြင်းအတွက်လိုအပ်သော

တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးနမူနာပမာဏ

No	Drug Category	Required Quantities			
1.	ထိုးဆေး (Injection)	1 vial for 100 ml	2 vial for 50 ml	3 vial for 30 ml	1 box for ampule (2 cc)
2.	ရေပျော်ဆေး (Water Soluble)	250g/pack	1 vial for 100 ml		
3.	ကာကွယ်ဆေး (Vaccine)	10 vial for 2 ml	1 vial for greater than 100 ml		
4.	ပဋိဇီဝဝိုးသတ်ဆေး (Antibiotics)	100ml/100mg closed tight with labeling photo			
5.	တိရစ္ဆာန်ဖြည့်စွက်ဆေး Animal Feed additive	1 kg			

တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်လက်မှတ်ပုံစံ (၄)

Veterinary Medicinal Products Registration Certificate Form(4)

ပြည်ထောင်စုသမ္မတမြန်မာနိုင်ငံတော်အစိုးရ
GOVERNMENT OF THE REPUBLIC OF THE UNION OF MYANMAR
စိုက်ပျိုးရေး၊ မွေးမြူရေးနှင့် ဆည်မြောင်းဝန်ကြီးဌာန
MINISTRY OF AGRICULTURE, LIVESTOCK AND IRRIGATION
မွေးမြူရေးနှင့် ကုသရေးဦးစီးဌာန
LIVESTOCK BREEDING AND VETERINARY DEPARTMENT
တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်လက်မှတ်
VETERINARY MEDICINAL PRODUCT REGISTRATION CERTIFICATE

တိရစ္ဆာန်ကျန်းမာရေးနှင့် မွေးမြူရေးလုပ်ငန်းဖွံ့ဖြိုးတိုးတက်ရေးဥပဒေ ပုဒ်မ ၁၁ ပုဒ်မခွဲ (၁၀)နှင့်အညီ အောက်ဖော်ပြပါ တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးအား မှတ်ပုံတင်ခွင့်ပြုလိုက်သည်။ -
In accordance with Section 11 Sub-section (o) of the Animal Health and Livestock Development Law, it is hereby certified that the undermentioned veterinary medicinal product has been granted registration with reference to the application made by:

လျှောက်ထားသူအမည် Applicant's name	_____
လိပ်စာအပြည့်အစုံ Address	_____
ဆေးဝါးအမည် Name of product	_____
ထုတ်လုပ်သူ Manufacturer	_____
ဆေးဝါးသုံးစွဲမှုပုံစံ Dosage form	_____
ရုပ်ပိုင်းဆိုင်ရာဖော်ပြချက် Visual Presentation	_____
ကုသကွယ်/ကုသပေးနိုင်မှု Therapeutic Category	_____
ဆေးအားရှိသည့် ဖိစပ်မှု Strength & Composition	_____
ရောင်းချမည့်ပုံစံ/အမျိုးအစား Sales Category	_____

မှတ်ပုံတင်လက်မှတ်သက်တမ်းသည် _____ အထိဖြစ်သည်။ မွေးမြူရေးနှင့် ကုသရေးဦးစီးဌာန၏ ခွင့်ပြုချက်မရရှိဘဲ မှတ်ပုံတင်လက်မှတ်ပါအချက်အလက်များအား ပြင်ဆင်ခြင်းမပြုရ။
The certificate shall be valid until _____. No change in specifications of the product shall be made without the approval of Livestock Breeding and Veterinary Department.

မှတ်ပုံတင်အမှတ် Registration No.	_____
ထုတ်ပေးသည့်ရက်စွဲ Date of issue	_____

လက်မှတ် Signature	_____
အမည် Name	_____
ရာထူး Designation	_____

တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါး မှတ်ပုံတင်လက်မှတ်နှင့်စပ်လျဉ်း၍ လိုက်နာရမည့် စည်းကမ်းချက်များ

- ၁။ တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါး မှတ်ပုံတင်အမှတ်ကို တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါး ရောင်းချမည့် ပုလင်း၊ ဘူး၊ ကတ်ပြားစသည်တို့၏ သင့်လျော်သောနေရာတွင် ရိုက်နှိပ် ဖော်ပြထားရမည်။
- ၂။ မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာန၏ အခါအားလျော်စွာ စစ်ဆေးခြင်းကို ခံယူရမည်။
- ၃။ တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါး မှတ်ပုံတင်လက်မှတ် သက်တမ်းမကုန်ဆုံးမီရက်ပေါင်း ၉၀ ကြိုတင်၍ အသစ် လျှောက်ထားရမည်။
- ၄။ တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါး မှတ်ပုံတင်လက်မှတ်ပါ အချက်များကို မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာန၏ ခွင့်ပြုချက်မရဘဲ ပြင်ဆင်ပြောင်းလဲခြင်း မပြုရ။
- ၅။ မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာနက သတ်မှတ်ထားသည့်မှတ်တမ်းများကို တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်လက်မှတ် သက်တမ်းကုန်ဆုံးသည့်နေ့အထိ ထိန်းသိမ်းထားရှိရမည်။
- ၆။ တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်လက်မှတ်ပျက်စီးခြင်း သို့မဟုတ် ပျောက်ဆုံးခြင်း ဖြစ်ပေါ်ပါက မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာနသို့ ရက်ပေါင်း ၃၀ အတွင်း တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်လက်မှတ် မိတ္တူမှန်ထုတ်ပေးရန် ပြန်လည်လျှောက်ထားရမည်။
- ၇။ မှတ်ပုံတင်စဉ်က ဖော်ပြထားသည့် အရည်အသွေး၊ အာနိသင်နှင့် ကိုက်ညီမှုရှိပြီး ဘေးဥပါဒ်ကင်းသောတိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးကိုသာ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချရမည်။
- ၈။ မှတ်ပုံတင်ထားသည့် တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးတွင် ဘေးဥပါဒ်ပေးနိုင်ကြောင်း သိရှိသတ်ပြုမိပါက မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာနသို့ ချက်ချင်းအကြောင်းကြားရမည်။
- ၉။ တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးနှင့်စပ်လျဉ်း၍ မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာနက ထုတ်ပြန်ထားသည့် အမိန့်နှင့် ညွှန်ကြားချက်များကို လိုက်နာရမည်။
- ၁၀။ တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါး မှတ်ပုံတင်လက်မှတ်ရရှိသူသည် ဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်လက်မှတ်ကို မိမိဆန္ဒအလျောက် ပယ်ဖျက်လိုပါက ကျိုးကြောင်းဖော်ပြချက်နှင့်တကွ မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာနသို့ တင်ပြလျှောက်ထားရမည်။
- ၁၁။ တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါး မှတ်ပုံတင်လက်မှတ်နှင့် စပ်လျဉ်း၍ အငြင်းပွားဖွယ်တစ်စုံတစ်ရာ ပေါ်ပေါက်ပါက မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာန၏ ဆုံးဖြတ်ချက်ကို လိုက်နာရမည်။

တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်လက်မှတ်ပျောက်ဆုံးခြင်း သို့မဟုတ် ပျက်စီးခြင်း လျှောက်လွှာပုံစံ(၅)

သို့

မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာန
နေပြည်တော်

ရက်စွဲ၊ ၂၀၂ ခုနှစ်၊ လ ရက်

အကြောင်းအရာ။ တိရစ္ဆာန်သုံးဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်လက်မှတ် ပျောက်ဆုံးခြင်း သို့မဟုတ် ပျက်စီးခြင်း
အတွက် မိတ္တူထုတ်ယူခွင့်ပြုပါရန်လျှောက်ထားခြင်း

- ၁။ အမည် -----
- ၂။ လုပ်ငန်းအမည်၊ လိပ်စာ -----
- ၃။ ရုံးလိပ်စာ -----
- ၄။ အမြဲတမ်းနေရပ်လိပ်စာ -----
- ၅။ ဆက်သွယ်ရန်ဖုန်းနံပါတ်များ -----
- ၆။ အီးမေး(လ်)များ -----
- ၇။ မှတ်ပုံတင်လက်မှတ် ပျောက်ဆုံး၊ -----
ပျက်စီးရသည့်အကြောင်းအရင်း -----
- ၈။ မှတ်ပုံတင်လက်မှတ် အမှန်တကယ် ပျောက်ဆုံး သို့မဟုတ် ပျက်စီးသည်မှာ မှန်ကန်ကြောင်း ဝန်ခံကတိ
ပြုပါသည်။

ပူးတွဲတင်ပြရမည့်အထောက်အထားများ -

- (က) နိုင်ငံသားစိစစ်ရေးကတ်ပြားမိတ္တူမှန်၊
- (ခ) မြို့နယ်မွေးမြူရေးနှင့်ကုသရေးဦးစီးဌာန၏ ထောက်ခံချက်၊
- (ဂ) မှတ်ပုံတင်လက်မှတ် မိတ္တူမှန်ထုတ်ပေးရန် ငွေပေးသွင်းပြီးကြောင်း အထောက်အထား။

အထက်ဖော်ပြပါအချက်များမှန်ကန်ပါသည်

လျှောက်ထားသူ

လက်မှတ် -----

အမည် -----

နိုင်ငံသားစိစစ်ရေး -----

ကတ်ပြားအမှတ် -----

နေရပ်လိပ်စာ -----

ဖုန်းနံပါတ် -----

မှတ်ချက်။ မှတ်ပုံတင်လက်မှတ်ပျက်စီးခြင်းအတွက် လျှောက်ထားခြင်းဖြစ်ပါက ပျက်စီးသည့် မှတ်ပုံတင်
လက်မှတ်မူရင်းအား ပြန်လည်အပ်နှံရမည်။