



ပြည်ထောင်စုသမ္မတမြန်မာနိုင်ငံတော်

ပဲခူးတိုင်းဒေသကြီးလွှတ်တော်

ပဲခူးတိုင်းဒေသကြီး တိုင်းရင်းဆေးဝါးဥပဒေ

(၂၀၁၅ခုနှစ်၊ ပဲခူးတိုင်းဒေသကြီးလွှတ်တော်ဥပဒေအမှတ် -၁)

၂၀၁၅ခုနှစ်၊ ဧပြီလ ၁ ရက်

ပဲခူးတိုင်းဒေသကြီးတိုင်းရင်းဆေးဝါးဥပဒေ

ပဲခူးတိုင်းဒေသကြီးလွှတ်တော်

(၂၀၁၅ ခုနှစ်၊ ပဲခူးတိုင်းဒေသကြီးလွှတ်တော်ဥပဒေအမှတ် ၁)

၁၃၇၆ ခုနှစ် တန်ခူးလဆန်း ၁၃ ရက်

၂၀၁၅ ခုနှစ်၊ ဧပြီ လ ၁ ရက်

နိဒါန်း

၂၀၀၈ ခုနှစ်၊ ပြည်ထောင်စုသမ္မတမြန်မာနိုင်ငံတော် ဖွဲ့စည်းပုံအခြေခံဥပဒေ ပုဒ်မ ၁၈၈ အရ အပ်နှင်းထားသော လုပ်ပိုင်ခွင့်ကိုကျင့်သုံးလျက် ပဲခူးတိုင်းဒေသကြီးလွှတ်တော်သည် ဤဥပဒေကို ပြဋ္ဌာန်းလိုက်သည်။

အခန်း (၁)

အမည်၊ အာဏာတည်ခြင်းနှင့် အဓိပ္ပာယ်ဖော်ပြချက်

- ၁။ (က) ဤဥပဒေကို ပဲခူးတိုင်းဒေသကြီး၊ တိုင်းရင်းဆေးဝါးဥပဒေဟု ခေါ်တွင်စေရမည်။
- (ခ) ဤဥပဒေကို ပဲခူးတိုင်းဒေသကြီးအစိုးရအဖွဲ့က ထုတ်ပြန်ကြေညာသည့်နေ့မှစ၍ ပဲခူးတိုင်းဒေသကြီး တစ်ဝန်းလုံး၌ အာဏာတည်စေရမည်။
- ၂။ ဤဥပဒေတွင် ပါရှိသော အောက်ပါစကားရပ်များသည် ဖော်ပြပါအတိုင်း အဓိပ္ပာယ်သက်ရောက်စေရမည်-
 - (က) တိုင်းဒေသကြီး ဆိုသည်မှာ ပဲခူးတိုင်းဒေသကြီးကို ဆိုသည်။
 - (ခ) အစိုးရအဖွဲ့ ဆိုသည်မှာ ပဲခူးတိုင်းဒေသကြီးအစိုးရအဖွဲ့ကို ဆိုသည်။
 - (ဂ) ဝန်ကြီးဌာန ဆိုသည်မှာ ပဲခူးတိုင်းဒေသကြီးအစိုးရအဖွဲ့၊ လူမှုရေးဝန်ကြီးဌာနကိုဆိုသည်။
 - (ဃ) ဝန်ကြီး ဆိုသည်မှာ ပဲခူးတိုင်းဒေသကြီးအစိုးရအဖွဲ့၊ လူမှုရေးဝန်ကြီးဌာန၊ ဝန်ကြီးကို ဆိုသည်။
 - (င) တိုင်းဒေသကြီးဦးစီးဌာနမှူးဆိုသည်မှာ ပဲခူးတိုင်းဒေသကြီး၊ တိုင်းရင်းဆေးပညာဦးစီးဌာန၊ တိုင်းဒေသကြီးဦးစီးဌာနမှူးကို ဆိုသည်။
 - (စ) ကော်မတီ ဆိုသည်မှာ ဤဥပဒေအရ ဖွဲ့စည်းထားသော ကော်မတီကို ဆိုသည်။
 - (ဆ) တိုင်းရင်းဆေးဝါး ဆိုသည်မှာ လူနှင့် တိရစ္ဆာန်တို့အတွက် ရောဂါရှာဖွေရန်၊ ကာကွယ်ရန်၊ ကုသရန်၊ ကျန်းမာရေးတိုးတက်စေရန် တိုင်းရင်းဆေးပညာကို အခြေခံ၍ ခန္ဓာကိုယ်အတွင်း သို့မဟုတ် ခန္ဓာကိုယ်ပေါ်တွင် တိုက်ရိုက်ဖြစ်စေ၊ သွယ်ဝိုက်၍ဖြစ်စေ အသုံးပြုရန် အနောက်တိုင်းဆေးများ မပါဝင်ဘဲ ပြည်တွင်းတွင် ဖော်စပ်သည့်ပစ္စည်းကို ဆိုသည်။ ယင်းစကားရပ်တွင် ပြည်ထောင်စုကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာနက အခါအားလျော်စွာ အမိန့်ကြော်ငြာစာ ထုတ်ပြန်၍ တိုင်းရင်းဆေးဝါးဟု သတ်မှတ်သောပစ္စည်းလည်း ပါဝင်သည်။

- (ဇ) တိုင်းရင်းဆေးပညာ ဆိုသည်မှာ ဒေသနာနယ၊ ဘာသဇ္ဇနယ၊ နက္ခတ္တဗေဒနယ၊ ဝိဇ္ဇာဓရနယ တည်းဟူသော နယကြီး ၄ ပါးအနက် တစ်ပါးပါးနှင့် အကျုံးဝင်သော အသက်ရှည်ရာ အနာမဲ့ကြောင်း ဆေးပညာရပ်ကို ဆိုသည်။
- (ဈ) အဓိကတိုင်းရင်းဆေးဝါးဆိုသည်မှာ တိုင်းဒေသကြီး တိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်မှုကော်မတီက သတ်မှတ်ထားသည့် ပြည်သူ့အများစု၏ ကျန်းမာရေးစောင့်ရှောက်မှုတွင် မရှိမဖြစ်လိုအပ်သော တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို ဆိုသည်။
- (ည) စံမညီတိုင်းရင်းဆေးဝါး ဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးမှတ်ပုံတင်စဉ်က ဖော်ပြထားသော ဆေးပုံ၊ ဖော်စပ်နည်းနှင့်အညီမဟုတ်ဘဲ ဖော်စပ်ထားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို ဆိုသည်။
- (ဋ) ပျက်စီးတိုင်းရင်းဆေးဝါးဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးဝါးသက်တမ်းကုန်ဆုံးရက်သို့ ရောက်ရှိ သော သို့မဟုတ် ကျော်လွန်နေပြီဖြစ်သော တိုင်းရင်းဆေးဝါး သို့မဟုတ် တစ်နည်းနည်းဖြင့် ဓါတ်သဘာဝဖြစ်စေ၊ အာနိသင်ဖြစ်စေ ပြောင်းလဲသွားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို ဆိုသည်။
- (ဌ) တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်းဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးဝါးများဖော်စပ်ထုတ်လုပ်ရာတွင် အဓိက ထည့်သွင်းအသုံးပြုရသော တိုင်းဒေသကြီးတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်အဖွဲ့က သတ်မှတ်သည့် ပစ္စည်းကို ဆိုသည်။
- (ဍ) အမှတ်တံဆိပ်ဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးဝါးထည့်သွင်းသော သို့မဟုတ် ထုတ်ပိုးသောပစ္စည်း တစ်ခုခုပေါ်တွင် တစ်နည်းနည်းဖြင့် မြင်သာအောင် ဖော်ပြသည့် အမှတ်အသားကို ဆိုသည်။
- (ဎ) တိုင်းရင်းဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်ခြင်းဆိုသည်မှာ ထုတ်လုပ်မည့် တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်မှုကော်မတီတွင် မှတ်ပုံတင်ခြင်းကို ဆိုသည်။
- (ဏ) လိုင်စင်ဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခြင်းလုပ်ငန်းအတွက် ထုတ်ပေးသည့် ခွင့်ပြုမိန့်ကို ဆိုသည်။
- (တ) တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခြင်း ဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ရာတွင် ဆောင်ရွက် ရသော လုပ်ငန်းဆောင်တာများကိုဆိုသည်။ ယင်းစကားရပ်တွင် အဆင့်ဆင့်လုပ်ဆောင်ရသည့် လုပ်ငန်းများအားလုံး သို့မဟုတ် အဆင့်တစ်ခုခုကို ဆောင်ရွက်ခြင်းလည်း ပါဝင်သည်။ သို့ရာတွင် တိုင်းရင်းဆေးရုံ၊ တိုင်းရင်းဆေးပေးခန်းနှင့် ပရဆေးဆိုင်များတွင် ဓေဒနာရှင်များ အတွက်ဖြစ်စေ၊ တိုင်းရင်းဆေးဆရာက မိမိဆေးကုသရာတွင် အသုံးပြုရန်ဖြစ်စေ၊ မည်သူမဆို ကိုယ်တိုင်သုံးစွဲရန်ဖြစ်စေ ဆေးနည်းဆေးညွှန်းအရ ဆောင်ရွက်သော တိုင်းရင်းဆေးဝါး၊ အလွယ်တကူ ဖော်စပ်သုံးစွဲနိုင်သော အရပ်သုံးဆေးဝါး ဖော်စပ်ခြင်းလုပ်ငန်းများမပါဝင်။
- (ထ) ထုတ်လုပ်သည့်ရက် ဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးဝါးတစ်ခုခုနှင့် စပ်လျဉ်း၍ အာမခံထားသော ဆေးဝါးအာနိသင်၊ ဆေးဝါး၏အစွမ်းထက်မြက်မှု၊ ဘေးဥပါဒ် ကင်းရှင်းမှုနှင့် အရည်အသွေး

ပြည်ဝကြောင်းသိစေရန် တိုင်းဒေသကြီး တိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်မှုကော်မတီ၏ အတည်ပြုချက်အရ တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်သူက အမှတ်တံဆိပ်ပေါ်တွင် ဖော်ပြထားသော ထုတ်လုပ်သည့် ရက်စွဲကို ဆိုသည်။

- (၃) တိုင်းရင်းဆေးဝါးသက်တမ်းကုန်ဆုံးရက်ဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးဝါးတစ်ခုနှင့်စပ်လျဉ်း၍ အာမခံထားသော ဆေးဝါးအာနိသင်၊ ဆေးဝါး၏ အစွမ်းထက်မြက်မှု၊ ဘေးဥပဒ်ကင်းရှင်းမှုနှင့် အရည်အသွေးမရှိတော့ကြောင်း သိစေရန် တိုင်းဒေသကြီးတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်မှုကော်မတီ၏ အတည်ပြုချက်အရ တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်သူက အမှတ်တံဆိပ်ပေါ်တွင် ဖော်ပြထားသော ရက်စွဲကို ဆိုသည်။

အခန်း (၂)

ရည်ရွယ်ချက်များ

၃။ ဤဥပဒေ၏ ရည်ရွယ်ချက်များမှာ အောက်ပါအတိုင်းဖြစ်သည်-

- (က) တိုင်းရင်းဆေးပညာနှင့် တိုင်းရင်းဆေးဝါးများ ဖွံ့ဖြိုးတိုးတက်လာစေရန်၊
- (ခ) အရည်အသွေး စစ်မှန်ကောင်းမွန်ပြီး ဘေးဥပဒ်ကင်းကာ အကျိုးသက်ရောက်မှုရှိသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို အများပြည်သူတို့သုံးစွဲရန်၊
- (ဂ) တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို စနစ်တကျ မှတ်ပုံတင်ထားရှိရန်၊
- (ဃ) တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခြင်းလုပ်ငန်းကို စနစ်တကျ ကြီးကြပ်ကွပ်ကဲရန်။

အခန်း (၃)

တိုင်းဒေသကြီးတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်မှုကော်မတီ ဖွဲ့စည်းခြင်းနှင့်

ယင်း၏ လုပ်ငန်းတာဝန်များ

၄။ အစိုးရအဖွဲ့သည် ဤဥပဒေပါ တိုင်းရင်းဆေးဝါးဆိုင်ရာကိစ္စရပ်များကို ဆောင်ရွက်ရန်အလို့ငှာ ဝန်ကြီးက ဥက္ကဋ္ဌအဖြစ်လည်းကောင်း၊ တိုင်းဒေသကြီးဦးစီးဌာနမှူးသည် အတွင်းရေးမှူးအဖြစ်လည်းကောင်း သင့်လျော်သော တိုင်းရင်းဆေးဝါးဆိုင်ရာကျွမ်းကျင်သူများ၊ ပညာရှင်များပါဝင်သော တိုင်းဒေသကြီး တိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်မှုကော်မတီကို ဖွဲ့စည်းရမည်။

၅။ တိုင်းဒေသကြီး တိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်မှုကော်မတီ၏ လုပ်ငန်းတာဝန်များမှာ အောက်ပါအတိုင်း ဖြစ်သည်-

- (က) မှတ်ပုံတင်ထားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးအရည်အသွေးအာမခံခြင်းနှင့် စပ်လျဉ်း၍ စည်းကမ်းချက်များ သတ်မှတ်ခြင်း၊
- (ခ) အဓိကတိုင်းရင်းဆေးဝါးများကို ရွေးချယ်သတ်မှတ်ခြင်း၊
- (ဂ) တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်းအဖြစ် သတ်မှတ်သောပစ္စည်းများကို ကြေညာခြင်း။

- (ဃ) အများပြည်သူတို့ သုံးစွဲရန်မသင့်သော တိုင်းရင်းဆေးဝါး သို့မဟုတ် တိုင်းရင်းဆေးဝါး ကုန်ကြမ်းကို စိစစ်၍ အစိုးရအဖွဲ့သို့ တင်ပြခြင်း၊
- (င) မျိုးသုဉ်းမည့်အန္တရာယ်ရှိသည့် တိုင်းရင်းဆေးဝါး ကုန်ကြမ်းများကို ထိန်းသိမ်းဆောင့်ရှောက် နိုင်ရန် သက်ဆိုင်ရာဝန်ကြီးဌာနများနှင့် ညှိနှိုင်းဆောင်ရွက်ခြင်း၊
- (စ) တိုင်းရင်းဆေးဝါး ကုန်ကြမ်းစုဆောင်းခြင်း၊ ထုတ်လုပ်ခြင်း၊ သိုလှောင်ခြင်း၊ ထိန်းသိမ်းခြင်းများနှင့် စပ်လျဉ်း၍ နည်းပညာများ ဖြန့်ဖြူးစေခြင်း၊
- (ဆ) တိုင်းရင်းဆေးဝါး အဆင့်အတန်းမြင့်မားစေရေးနှင့် ဓာတ်မီရေးအတွက် သုတေသန လုပ်ငန်းများ ဆောင်ရွက်ရန် လမ်းညွှန်ခြင်း၊
- (ဇ) တိုင်းရင်းဆေးဝါး သို့မဟုတ် တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်း ထုတ်လုပ်သော သို့မဟုတ် ပြည်ပမှ တင်သွင်းသော အစိုးရဌာန၊ အဖွဲ့အစည်းများအား အကြံဉာဏ်ပေးခြင်း၊
- (ဈ) တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို အများပြည်သူတို့ ကျယ်ကျယ်ပြန့်ပြန့်သုံးစွဲနိုင်ရေးအတွက် ပညာပေး လုပ်ငန်းများ ဆောင်ရွက်ခြင်း၊
- (ည) ကျွမ်းကျင်မှုဆိုင်ရာ ကိစ္စရပ်များနှင့် စပ်လျဉ်း၍ ဆောင်ရွက်နိုင်ရန် လိုအပ်သော ကော်မတီများ ဖွဲ့စည်းခြင်းနှင့် ယင်းကော်မတီများ၏ လုပ်ငန်းတာဝန်များ သတ်မှတ်ခြင်း၊
- (ဋ) တိုင်းရင်းဆေးဝါးကိစ္စရပ်များနှင့် စပ်လျဉ်း၍ ကြီးကြပ်နိုင်ရန် ခရိုင်၊ မြို့နယ်များတွင် တိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်မှုကော်မတီများ ဖွဲ့စည်းခြင်းနှင့် ယင်းကော်မတီများ၏ လုပ်ငန်း တာဝန်များကို သတ်မှတ်ခြင်း။

၆။ တိုင်းဒေသကြီးတိုင်းရင်းဆေးဝါး ကြီးကြပ်မှုကော်မတီသည် မိမိလုပ်ငန်းတာဝန် တစ်ရပ်ရပ်ကို တိုင်းရင်းဆေးနှင့်သက်ဆိုင်သော အဖွဲ့အစည်းတစ်ရပ်ရပ် သို့မဟုတ် ပုဂ္ဂိုလ်တစ်ဦးဦးအား လွှဲအပ်၍ ဆောင်ရွက်စေနိုင်သည်။

အခန်း (၄)

တိုင်းရင်းဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်ခြင်း

၇။ တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို မှတ်ပုံတင်လိုသူသည် သတ်မှတ်ချက်များနှင့်အညီ ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါး ကြီးကြပ်မှုကော်မတီအဖွဲ့တွင် မှတ်ပုံတင်နိုင်ရန် မြို့နယ်၊ ခရိုင်၊ တိုင်းဒေသကြီး တိုင်းရင်းဆေးဝါး ကြီးကြပ်မှုကော်မတီတို့မှတစ်ဆင့် လျှောက်ထားနိုင်သည်။

၈။ တိုင်းဒေသကြီးတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်မှုကော်မတီသည် မှတ်ပုံတင်ခွင့်ပြုရန် လျှောက်ထားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို လိုအပ်သလိုစိစစ်ပြီး ယင်းတိုင်းရင်းဆေးဝါးကို ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါး ကြီးကြပ်မှုကော်မတီသို့ ဆက်လက်ပေးပို့ရမည်။

၉။ တိုင်းရင်းဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်သက်တမ်း၊ မှတ်ပုံတင်ခ၊ မှတ်ပုံတင်သက်တမ်းတိုးမြှင့်ခတို့သည် ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်မှုကော်မတီက သတ်မှတ်သည့်အတိုင်းဖြစ်သည်။

၁၀။ တိုင်းရင်းဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်ခွင့်ရှိသူသည်-

- (က) ကျသင့်သောမှတ်ပုံတင်ခကို ပေးဆောင်ရမည်၊
- (ခ) မှတ်ပုံတင်ခွင့်ဆိုင်ရာစည်းကမ်းများကို လိုက်နာရမည့်အပြင် ပဲခူးတိုင်းဒေသကြီးတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်မှုကော်မတီက ထုတ်ပြန်သော အမိန့်ညွှန်ကြားချက်များကိုလည်း လိုက်နာရမည်၊
- (ဂ) မှတ်ပုံတင်သက်တမ်းကုန်ဆုံးသည့်အခါ သတ်မှတ်ထားသော မှတ်ပုံတင်သက်တမ်းတိုးမြှင့်ခ ပေးဆောင်၍ ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်မှုကော်မတီသို့ သက်တမ်းတိုးမြှင့်ရန်အတွက် လျှောက်ထားနိုင်သည်။

၁၁။ တိုင်းရင်းဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်ခွင့်ရှိသူက မှတ်ပုံတင်ခွင့်ဆိုင်ရာ စည်းကမ်းချက်တစ်ရပ်ရပ်ကိုဖြစ်စေ၊ ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်မှုကော်မတီနှင့် တိုင်းဒေသကြီးတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်မှုကော်မတီက ထုတ်ပြန်သော အမိန့်၊ ညွှန်ကြားချက်တစ်ရပ်ရပ်ကိုဖြစ်စေ ဖောက်ဖျက်ကြောင်း စစ်ဆေးတွေ့ရှိပါက တိုင်းဒေသကြီးတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်မှုကော်မတီက တာဝန်လွှဲအပ်ခြင်းခံရသော အဖွဲ့အစည်း သို့မဟုတ် ပုဂ္ဂိုလ်သည် မှတ်ပုံတင်ကို ကာလအကန့်အသတ်ဖြင့် ရုပ်သိမ်းခြင်း သို့မဟုတ် ပယ်ဖျက်ခြင်းပြုနိုင်သည်။

၁၂။ ကာလအကန့်အသတ်ဖြင့် မှတ်ပုံတင်ရုပ်သိမ်းခြင်းခံရသူသည် ကန့်သတ်သည့်ကာလ ကုန်ဆုံးသော အခါ မှတ်ပုံတင်အသစ်ထုတ်ပေးရန် ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်မှုကော်မတီသို့ တိုင်းဒေသကြီးတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်မှုကော်မတီမှ တဆင့် လျှောက်ထားနိုင်သည်။

၁၃။ တိုင်းရင်းဆေးဝါးမှတ်ပုံတင် ပယ်ဖျက်ခြင်းခံရသူသည် မိမိလက်ဝယ်ရှိ မှတ်ပုံတင်ပယ်ဖျက်ခြင်းခံရသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးနှင့်စပ်လျဉ်း၍ တိုင်းဒေသကြီးတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်မှုကော်မတီက ညွှန်ကြားသည့်အတိုင်း လိုက်နာဆောင်ရွက်ရမည်။

အခန်း (၅)

လိုင်စင်လျှောက်ထားခြင်း

၁၄။ မှတ်ပုံတင်ထားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို ထုတ်လုပ်လိုသူသည် သတ်မှတ်ချက်များနှင့်အညီ သက်ဆိုင်ရာ မြို့နယ်၊ ခရိုင်၊ တိုင်းဒေသကြီး တိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်မှုကော်မတီမှတဆင့် ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါး ကြီးကြပ်မှုကော်မတီသို့ လိုင်စင်လျှောက်ထားရမည်။

၁၅။ တိုင်းဒေသကြီး တိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်မှုကော်မတီသည် လိုင်စင်လျှောက်ထားခြင်းကို သတ်မှတ်ချက်များနှင့် ညီညွတ်ခြင်း ရှိ မရှိ စိစစ်ခြင်း၊ လိုအပ်ပါက စစ်ဆေးခြင်းများပြုလုပ်ပြီး ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်မှုကော်မတီသို့ ထောက်ခံတင်ပြခြင်း သို့မဟုတ် ငြင်းပယ်ခြင်းပြုနိုင်သည်။

၁၆။ လိုင်စင်သက်တမ်း၊ လိုင်စင်ခန့်နှင့် လိုင်စင်သက်တမ်းတိုးမြှင့်ခတို့သည် ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်မှုကော်မတီက သတ်မှတ်ထားသည့်အတိုင်းဖြစ်သည်။

၁၇။ လိုင်စင်ရရှိသူသည်-

- (က) ကျသင့်သောလိုင်စင်ကို ပေးဆောင်ရမည်၊
- (ခ) လိုင်စင်ပါစည်းကမ်းများကိုလိုက်နာရမည့်အပြင် ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်မှုကော်မတီက ထုတ်ပြန်သောအမိန့်၊ ညွှန်ကြားချက်များကိုလည်း လိုက်နာရမည်၊
- (ဂ) လိုင်စင်သက်တမ်းကုန်ဆုံးသည့်အခါ လိုင်စင်သက်တမ်းတိုးမြှင့်ခ ပေးဆောင်၍ သက်တမ်းတိုးမြှင့်နိုင်သည်။

၁၈။ လိုင်စင်ရရှိသူက လိုင်စင်ပါစည်းကမ်းတစ်ရပ်ရပ်ကိုဖြစ်စေ၊ ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်မှုကော်မတီနှင့် တိုင်းဒေသကြီးတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်မှုကော်မတီက ထုတ်ပြန်သည့် အမိန့်ညွှန်ကြားချက်တစ်ရပ်ရပ်ကိုဖြစ်စေ ဖောက်ဖျက်ကြောင်း စစ်ဆေးတွေ့ရှိပါက တိုင်းဒေသကြီးတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်မှုကော်မတီက တာဝန်လွှဲအပ်ခြင်းခံရသော တိုင်းရင်းဆေးဘက်ဆိုင်ရာ အဖွဲ့အစည်း သို့မဟုတ် ပုဂ္ဂိုလ်သည် လိုင်စင်ကို ကာလအကန့်အသတ်ဖြင့် ရုပ်သိမ်းခြင်း သို့မဟုတ် ပယ်ဖျက်ခြင်း ပြုနိုင်သည်။

၁၉။ ကာလအကန့်အသတ်ဖြင့် လိုင်စင်ရုပ်သိမ်းခံရသူသည် ကန့်သတ်သည့်ကာလကုန်ဆုံးသောအခါ လိုင်စင်အသစ်ထုတ်ပေးရန် သတ်မှတ်ချက်များနှင့်အညီ သက်ဆိုင်ရာမြို့နယ်၊ ခရိုင်၊ တိုင်းဒေသကြီးတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်မှုကော်မတီမှတစ်ဆင့် ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်မှုကော်မတီသို့ လျှောက်ထားနိုင်သည်။

၂၀။ လိုင်စင်ပယ်ဖျက်ခြင်းခံရသူသည်-

- (က) ပယ်ဖျက်ခြင်းခံရသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးအတွက် လိုင်စင်ထပ်မံလျှောက်ထားခြင်း မရှိစေရ၊
- (ခ) မိမိလက်ဝယ်ရှိ အရည်အသွေးပြည့်မီသည်ဟု တိုင်းဒေသကြီးတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်မှုကော်မတီက သတ်မှတ်ထားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို လိုင်စင်ရရှိထားသော အခြားသူတစ်ဦးဦးအား ရက်ပေါင်း (၆၀)အတွင်း လွှဲပြောင်းခြင်း၊ ရောင်းချခြင်းပြုနိုင်သည်၊
- (ဂ) မိမိလက်ဝယ်ရှိ အရည်အသွေး ပြည့်မီသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးနှင့်စပ်လျဉ်း၍ တိုင်းဒေသကြီးတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်မှုကော်မတီက ညွှန်ကြားသည့်အတိုင်း လိုက်နာဆောင်ရွက်ရမည်။

၂၁။ တိုင်းဒေသကြီးတိုင်းရင်းဆေးပညာဦးစီးဌာနသည် လိုင်စင်ပယ်ဖျက်ခြင်းခံရသူ၏ ထုတ်လုပ်ဖြန့်ဖြူးထားသည့် အရည်အသွေးမပြည့်မီသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးများကို သိမ်းဆည်းရန် ခရိုင်၊ မြို့နယ်တိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်မှုကော်မတီများမှတစ်ဆင့် သက်ဆိုင်ရာဦးစီးဌာနမှူးရုံးများကို ချက်ချင်းဆောင်ရွက်စေရန် ညွှန်ကြားရမည်။

အခန်း (၆)

အယူခံခြင်း

၂၂။ တိုင်းဒေသကြီး တိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်မှုကော်မတီက စာဝန်လွှဲပြောင်းပေးခြင်းခံရသော တိုင်းရင်းဆေးဘက်ဆိုင်ရာအဖွဲ့အစည်း သို့မဟုတ် ပုဂ္ဂိုလ်က တိုင်းရင်းဆေးဝါးနှင့်စပ်လျဉ်း၍ ချမှတ်သည့် အောက်ပါဆုံးဖြတ်ချက်တစ်ရပ်ရပ်ကို မကျေနပ်သူသည် ယင်းဆုံးဖြတ်ချက် ချမှတ်သည့်နေ့မှစ၍ ရက်ပေါင်း၆၀ အတွင်း တိုင်းဒေသကြီး တိုင်းရင်းဆေးကြီးကြပ်မှုကော်မတီသို့ အယူခံနိုင်သည်-

- (က) မှတ်ပုံတင်ပေးရန် ငြင်းပယ်ခြင်း၊ မှတ်ပုံတင်ကို ကာလအကန့်အသတ်ဖြင့် ရုပ်သိမ်းခြင်း သို့မဟုတ် ပယ်ဖျက်ခြင်း၊
- (ခ) လိုင်စင်ထုတ်ပေးရန် ငြင်းပယ်ခြင်း၊ လိုင်စင်ကို ကာလအကန့်အသတ်ဖြင့် ရုပ်သိမ်းခြင်း သို့မဟုတ် ပယ်ဖျက်ခြင်း၊

၂၃။ တိုင်းဒေသကြီးတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်မှုကော်မတီက ချမှတ်သည့်ဆုံးဖြတ်ချက်သည် အပြီးအပြတ် ဖြစ်စေရမည်။

အခန်း (၇)

တားမြစ်ချက်များ

၂၄။ မည်သူမျှ အောက်ဖော်ပြပါ တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို ထုတ်လုပ်ခြင်းမပြုရ-

- (က) မှတ်ပုံတင်ထားခြင်းမရှိသော တိုင်းရင်းဆေးဝါး၊
- (ခ) မှတ်ပုံတင်ကာလကို အကန့်အသတ်ဖြင့် ရုပ်သိမ်းခြင်း သို့မဟုတ် ပယ်ဖျက်ခြင်းပြုထားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါး၊
- (ဂ) စံမညီတိုင်းရင်းဆေးဝါး၊
- (ဃ) သုံးစွဲရန်မသင့်ဟု ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာနက အမိန့်ကြော်ငြာစာဖြင့် ထုတ်ပြန်၍ သတ်မှတ် ထားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါး။

၂၅။ မည်သူမျှ အောက်ဖော်ပြပါ တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို ရောင်းချခြင်းမပြုရ-

- (က) မှတ်ပုံတင်ထားခြင်းမရှိသော တိုင်းရင်းဆေးဝါး၊
- (ခ) မှတ်ပုံတင်ကာလကို အကန့်အသတ်ဖြင့် ရုပ်သိမ်းခြင်း သို့မဟုတ် ပယ်ဖျက်ခြင်းပြုထားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါး၊
- (ဂ) ပျက်စီးတိုင်းရင်းဆေးဝါး၊
- (ဃ) သုံးစွဲရန်မသင့်ဟု ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာန အမိန့်ကြော်ငြာစာဖြင့် ထုတ်ပြန်၍ သတ်မှတ် ထားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါး။

၂၆။ မည်သူမျှ လိုင်စင်မရှိပဲ တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခြင်း မပြုရ။

၂၇။ လိုင်စင်ရှိသူသည်-

- (က) လိုင်စင်ပါစည်းကမ်းတစ်ရပ်ရပ်ကို လိုက်နာရန် ပျက်ကွက်ခြင်းမရှိစေရ။
- (ခ) ဤဥပဒေအရ ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာနကဖြစ်စေ၊ ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်မှုကော်မတီကဖြစ်စေ၊ တိုင်းဒေသကြီးတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်မှုကော်မတီကဖြစ်စေ၊ တိုင်းရင်းဆေးပညာဦးစီးဌာနကဖြစ်စေ ထုတ်ပြန်သည့်အမိန့်၊ ညွှန်ကြားချက်များကို လိုက်နာရန် ပျက်ကွက်ခြင်းမရှိစေရ။
- (ဂ) တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ရာတွင် တိုင်းရင်းဆေးဝါး၏အမှတ်တံဆိပ်ပေါ်၌တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်သည့်ရက်စွဲနှင့် တိုင်းရင်းဆေးဝါးသတ်တမ်းကုန်ဆုံးသည့်ရက်စွဲတို့ကို ထင်ရှားစွာ ဖော်ပြရမည်။

အခန်း (၈)

ပြစ်မှုနှင့်ပြစ်ဒဏ်များ

၂၈။ မည်သူမဆို ပုဒ်မ ၂၄ နှင့် ပုဒ်မ ၂၅ ပါပြဋ္ဌာန်းချက်တစ်ရပ်ရပ်ကို ဖောက်ဖျက်ကျူးလွန်ကြောင်း ပြစ်မှုထင်ရှားစီရင်ခြင်းခံရလျှင် ထိုသူအား ငွေဒဏ်ကျပ်သုံးသိန်းဖြစ်စေ၊ ထောင်ဒဏ်တစ်နှစ်ထိဖြစ်စေ၊ ဒဏ်နှစ်ရပ်လုံးဖြစ်စေ ကျခံစေရမည်။ ထို့အပြင် ပြစ်မှုနှင့် သက်ဆိုင်သည့် သက်သေခံပစ္စည်းများကိုလည်း ပြည်သူ့ဘဏ္ဍာအဖြစ် သိမ်းဆည်းရမည်။

၂၉။ မည်သူမဆို ပုဒ်မ ၂၆ ပါ ပြဋ္ဌာန်းချက်ကို ဖောက်ဖျက်ကျူးလွန်ကြောင်း ပြစ်မှုထင်ရှားစီရင်ခြင်းခံရလျှင်-

- (က) မှတ်ပုံတင်ထားခြင်းမရှိသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးနှင့် သက်ဆိုင်သည့်ပြစ်မှုဖြစ်ပါက ထိုသူကို ငွေဒဏ်ကျပ်သုံးသိန်းထိဖြစ်စေ၊ ထောင်ဒဏ်တစ်နှစ်ထိဖြစ်စေ၊ ဒဏ်နှစ်ရပ်လုံးဖြစ်စေ ကျခံရမည်။
- (ခ) မှတ်ပုံတင်ထားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးနှင့်သက်ဆိုင်သည့် ပြစ်မှုဖြစ်ပါက ထိုသူကို ငွေဒဏ်ကျပ်တစ်သိန်းထိဖြစ်စေ၊ ထောင်ဒဏ်ခြောက်လထိဖြစ်စေ၊ ဒဏ်နှစ်ရပ်လုံးဖြစ်စေ ကျခံရမည်။
- (ဂ) ပြစ်မှုနှင့်သက်ဆိုင်သော သက်သေခံပစ္စည်းများကိုလည်း ပြည်သူ့ဘဏ္ဍာအဖြစ် သိမ်းဆည်းရမည်။

၃၀။ လိုင်စင်ရှိသူသည် ပုဒ်မ ၂၇ ပါ ပြဋ္ဌာန်းချက်တစ်ရပ်ရပ်ကို ဖောက်ဖျက်ကျူးလွန်ကြောင်း ပြစ်မှုထင်ရှားစီရင်ခြင်းခံရလျှင် ထိုသူကို ငွေဒဏ်ကျပ်ငါးသောင်းအထိဖြစ်စေ၊ ထောင်ဒဏ်သုံးလထိဖြစ်စေ၊ ဒဏ်နှစ်ရပ်လုံးဖြစ်စေ ကျခံစေရမည်။

အခန်း (၉)

အထွေထွေ

၃၁။ ပြည်ပသို့ တင်ပို့ရန် ခွင့်ပြုချက်ထုတ်ပေးခွင့်ရှိသော အစိုးရဌာန သို့မဟုတ် အဖွဲ့အစည်းသည် ဤဥပဒေအရ မှတ်ပုံတင်ထားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးကိုသာ တင်ပို့ခွင့်ပြုနိုင်သည်။

၃၂။ တည်ဆဲဥပဒေတစ်ရပ်ရပ်အရ ခွင့်ပြုချက်တစ်စုံတစ်ရာမရှိပဲ ပြည်ပသို့တင်ပို့သည့် တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို သက်ဆိုင်ရာအစိုးရဌာန သို့မဟုတ် အဖွဲ့အစည်းတစ်ခုခုကဖမ်းဆီးရမိလျှင် တိုင်းဒေသကြီး တိုင်းရင်းဆေးဝါး ကြီးကြပ်မှုကော်မတီက သတ်မှတ်ထားသော နည်းလမ်းများနှင့်အညီ လွှဲပြောင်းခြင်း၊ စီမံခန့်ခွဲခြင်း ပြုရမည်။

၃၃။ (က) တိုင်းဒေသကြီး တိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်မှုကော်မတီ၏ ရုံးလုပ်ငန်းများကို တိုင်းဒေသကြီး တိုင်းရင်းဆေးပညာဦးစီးဌာနက ဆောင်ရွက်ရမည်။

(ခ) ခရိုင်တိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်မှုကော်မတီနှင့် မြို့နယ်တိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်မှု ကော်မတီတို့၏ ရုံးလုပ်ငန်းများကို သက်ဆိုင်ရာအဆင့်ရှိ တိုင်းရင်းဆေးပညာဦးစီးဌာနမှူး ရုံးများက ဆောင်ရွက်ရမည်။

၃၄။ ဝန်ကြီးဌာနသည် တိုင်းရင်းဆေးဝါးစစ်ဆေးရေးလုပ်ငန်းများကို ဆောင်ရွက်နိုင်ရန် မိမိလက်အောက်ရှိ ဝန်ထမ်းများကို တိုင်းရင်းဆေးဝါးစစ်ဆေးရေးမှူးများအဖြစ် တာဝန်ပေးအပ်ရမည်။ ထို့အပြင် အခြား ဝန်ကြီးဌာနများနှင့် ညှိနှိုင်းလျက် သင့်လျော်သည့် ဝန်ထမ်းများကိုလည်း တိုင်းရင်းဆေးဝါးစစ်ဆေးရေးမှူးများ အဖြစ် တာဝန်ပေးအပ်နိုင်သည်။

၃၅။ ဤဥပဒေအရပြုသော နည်းဥပဒေများ၊ လုပ်ထုံးလုပ်နည်းများ၊ အမိန့်ကြော်ငြာစာများ၊ ညွှန်ကြားချက်များ မထုတ်ပြန်နိုင်မီ တိုင်းရင်းဆေးဝါးဥပဒေ (ဥပဒေအမှတ် ၇/၉၆) အရ ထုတ်ပြန်ထားခဲ့သော နည်းဥပဒေများ၊ လုပ်ထုံးလုပ်နည်းများ၊ အမိန့်ကြော်ငြာစာများ၊ ညွှန်ကြားချက်များကို ဤဥပဒေနှင့် မဆန့်ကျင်သမျှ ဆက်လက်ကျင့်သုံးနိုင်သည်။

၃၆။ ဤဥပဒေပြဋ္ဌာန်းချက်များကို ဆောင်ရွက်နိုင်ရန်-

(က) လိုအပ်သောနည်းဥပဒေ၊ စည်းမျဉ်းစည်းကမ်းများကို တိုင်းဒေသကြီးအစိုးရအဖွဲ့က ထုတ်ပြန်နိုင်သည်။

(ခ) လိုအပ်သောအမိန့်ကြော်ငြာစာ၊ အမိန့်၊ ညွှန်ကြားချက်များနှင့် လုပ်ထုံးလုပ်နည်းများကို တိုင်းဒေသကြီးအစိုးရအဖွဲ့၏ အတည်ပြုချက်ဖြင့် ဝန်ကြီးက ထုတ်ပြန်နိုင်သည်။

ပြည်ထောင်စုသမ္မတမြန်မာနိုင်ငံတော်ဖွဲ့စည်းပုံအခြေခံဥပဒေအရ ကျွန်ုပ်လက်မှတ်ရေးထိုးသည်။

ဉာဏ်ဝင်း
ဝန်ကြီးချုပ်
ပဲခူးတိုင်းဒေသကြီးအစိုးရအဖွဲ့