

စစ်ကိုင်းတိုင်းဒေသကြီးတိုင်းရင်းဆေးဥပဒေ
(၂၀၁၃ ခုနှစ်၊ စစ်ကိုင်းတိုင်းဒေသကြီးလွှတ်တော်ဥပဒေအမှတ် ၁၂။)
၁၃၇၄ ခုနှစ်၊ ဝါခေါင်လပြည့်ကျော် ၉ ရက်
(၂၀၁၃ ခုနှစ်၊ ဩဂုတ်လ ၃၀ ရက်)

နိဒါန်း

စစ်ကိုင်းတိုင်းဒေသကြီးလွှတ်တော်သည် ဤဥပဒေကိုပြဋ္ဌာန်းလိုက်သည်။

အခန်း(၁)

အမည်နှင့်အဓိပ္ပာယ်ဖော်ပြချက်

- ၁။ ဤဥပဒေကို စစ်ကိုင်းတိုင်းဒေသကြီးတိုင်းရင်းဆေး ဥပဒေဟုခေါ်တွင်စေရမည်။
- ၂။ ဤဥပဒေတွင်ပါရှိသော အောက်ပါစကားရပ်များသည် ဖော်ပြပါအတိုင်းအဓိပ္ပာယ်သက်ရောက်စေ ရမည်-
- (က) တိုင်းဒေသကြီး ဆိုသည်မှာ စစ်ကိုင်းတိုင်းဒေသကြီးကို ဆိုသည်။
 - (ခ) အစိုးရအဖွဲ့ ဆိုသည်မှာ စစ်ကိုင်းတိုင်းဒေသကြီးအစိုးရအဖွဲ့ကို ဆိုသည်။
 - (ဂ) ဝန်ကြီးဌာန ဆိုသည်မှာ စစ်ကိုင်းတိုင်းဒေသကြီးအစိုးရအဖွဲ့ လူမှုရေးဝန်ကြီးဌာနကို ဆိုသည်။
 - (ဃ) ဝန်ကြီး ဆိုသည်မှာ စစ်ကိုင်းတိုင်းဒေသကြီးအစိုးရအဖွဲ့လူမှုရေးဝန်ကြီးဌာနဝန်ကြီးကို ဆိုသည်။
 - (င) ကော်မတီ ဆိုသည်မှာ ဤဥပဒေအရဖွဲ့စည်းထားသော ကော်မတီကို ဆိုသည်။
 - (စ) တိုင်းရင်းဆေး ဆိုသည်မှာ လူနှင့်တိရစ္ဆာန်တို့အတွက်ရောဂါရှာဖွေရန်၊ ကုသရန်၊ ကျန်းမာရေးတိုး တက်စေရန် သို့မဟုတ် အကျိုးသက်ရောက်မှု တစ်ခုခုဖြစ်စေရန် တိုင်းရင်းဆေးပညာကို အခြေခံ၍ ခန္ဓာကိုယ်တွင်း သို့မဟုတ် ခန္ဓာကိုယ်ပေါ်တွင် တိုက်ရိုက်ဖြစ်စေ၊ သွယ်ဝိုက်၍ဖြစ်စေ အသုံးပြုရန် ပြည်တွင်းတွင် ဖော်စပ်သည့် ပစ္စည်းကိုဆိုသည်။ ယင်းစကားရပ်တွင် ကျန်းမာရေးဝန်ကြီး ဌာနက အခါအားလျော်စွာ အမိန့်ကြော်ငြာစာထုတ်ပြန်၍ တိုင်းရင်းဆေးဟု သတ်မှတ်သော ပစ္စည်းလည်းပါဝင် သည်။
 - (ဆ) တိုင်းရင်းဆေးပညာ ဆိုသည်မှာ ဒေသနာနုယ၊ ဘေသဇ္ဇနယ၊ နက္ခတ္တ ဗေဒနယ၊ ဝိဇ္ဇာဓရနယ တည်းဟူသော နယကြီး (၄) ပါးအနက် တစ်ပါးပါးနှင့် အကျုံးဝင်သော အသက်ရှည်ရာ အနာမဲ့ကြောင်း ဆေးပညာရပ်ကို ဆိုသည်။
 - (ဇ) အဓိကတိုင်းရင်းဆေး ဆိုသည်မှာ တိုင်းဒေသကြီးတိုင်းရင်းဆေးကြီးကြပ်မှု ကော်မတီက သတ်မှတ် ထားသည့် ပြည်သူ့အများစု၏ ကျန်းမာရေးစောင့်ရှောက်မှုတွင်မရှိမဖြစ်လိုအပ်သော တိုင်းရင်းဆေးကို ဆိုသည်။
 - (ဈ) စံမညီတိုင်းရင်းဆေး ဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးမှတ်ပုံတင်စဉ်က ဖော်ပြထားသော ဆေးဖုံ၊ ဖော်စပ် နည်းနှင့်အညီ မဟုတ်ပဲ ဖော်စပ်ထားသော တိုင်းရင်းဆေးကိုဆိုသည်။

- (ည) ပျက်စီးတိုင်းရင်းဆေး ဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေး သက်တမ်းကုန်ဆုံးရက်သို့ ရောက်ရှိသော သို့မဟုတ် ကျော်လွန်နေပြီဖြစ်သော တိုင်းရင်းဆေး သို့မဟုတ် တစ်နည်းနည်းဖြင့် ဓာတ်သဘာဝဖြစ်စေ၊ အာနိသင်ဖြစ်စေ ပြောင်းလဲသွားသော တိုင်းရင်းဆေးကိုဆိုသည်။
- (ဋ) တိုင်းရင်းဆေးကုန်ကြမ်း ဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးများ ဖော်စပ်ထုတ်လုပ်ရာတွင် အဓိက ထည့်သွင်းအသုံးပြုရသော တိုင်းဒေသကြီး တိုင်းရင်းဆေးကြီးကြပ်အဖွဲ့က သတ်မှတ်သည့် ပစ္စည်းကို ဆိုသည်။
- (ဌ) တိုင်းရင်းဆေးမှတ်ပုံတင်ခြင်း ဆိုသည်မှာ ထုတ်လုပ်မည့် တိုင်းရင်းဆေးကို ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေး ကြီးကြပ်မှုကော်မတီတွင် မှတ်ပုံတင်ခြင်းကို ဆိုသည်။
- (ဍ) လိုင်စင် ဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေး ထုတ်လုပ်ခြင်းလုပ်ငန်းအတွက် ထုတ်ပေးသည့် ခွင့်ပြုမိန့်ကို ဆိုသည်။
- (ဎ) တိုင်းရင်းဆေးထုတ်လုပ်ခြင်း ဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေး ထုတ်လုပ်ရာတွင် ဆောင်ရွက်ရသော လုပ်ငန်းဆောင်တာများကို ဆိုသည်။ ယင်းစကားရပ်တွင် အဆင့်ဆင့်လုပ်ဆောင်ရသည့် လုပ်ငန်းများ အားလုံး သို့မဟုတ် အဆင့်တစ်ခုခုကို ဆောင်ရွက်ခြင်းလည်း ပါဝင်သည်။ သို့ရာတွင် တိုင်းရင်းဆေးရုံ၊ တိုင်းရင်းဆေးပေးခန်းနှင့် ပရဆေးဆိုင်များတွင် ဝေဒနာရှင်များအတွက်ဖြစ်စေ၊ တိုင်းရင်းဆေးဆရာက မိမိဆေးကုသရာတွင် အသုံးပြုရန်ဖြစ်စေ၊ မည်သူမဆို ကိုယ်တိုင်သုံးစွဲရန်ဖြစ်စေ ဆေးနည်းဆေးညွှန်း အရဆောင်ရွက်သော တိုင်းရင်းဆေး၊ ဆေးမြီးတိုဖော်စပ်ခြင်း လုပ်ငန်းများမပါဝင်။
- (ဏ) အရည်အသွေးအာမခံခြင်း ဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေး ထုတ်လုပ်သူက မိမိ၏ တိုင်းရင်းဆေးတွင် ဖော်ပြသော ရောဂါတစ်မျိုးအတွက်ဖြစ်စေ၊ တစ်မျိုးထက်ပိုသော ရောဂါများအတွက်ဖြစ်စေ၊ အကျိုးသက် ရောက်မှုရှိ၍ စစ်မှန်ပြီးဘေးဥပဒ် ကင်းကြောင်းအာမခံခြင်းကိုဆိုသည်။
- (တ) မူလဓာတ်ခွဲခန်း ဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေး နမူနာများကို ဓာတ်ခွဲခန်းစစ်ဆေးရန် ဗဟိုတိုင်းရင်း ဆေးကြီးကြပ်မှုကော်မတီက အမိန့်ကြော်ငြာစာထုတ်ပြန်၍ သတ်မှတ်ထားသော ဓာတ်ခွဲခန်းကို ဆိုသည်။

အခန်း (၂)

ရည်ရွယ်ချက်များ

၃။ ဤဥပဒေရည်ရွယ်ချက်များမှာ အောက်ပါအတိုင်းဖြစ်သည်-

- (က) တိုင်းရင်းဆေးပညာနှင့် တိုင်းရင်းဆေးများ ဖွံ့ဖြိုးတိုးတက်လာစေရန်၊
- (ခ) အရည်အသွေး စစ်မှန်ကောင်းမွန်ပြီး ဘေးဥပဒ်ကင်းသော အကျိုးသက်ရောက်မှုရှိသော တိုင်းရင်း ဆေးကိုအများပြည်သူတို့ သုံးစွဲနိုင်ရန်၊
- (ဂ) တိုင်းရင်းဆေးကို စနစ်တကျမှတ်ပုံတင်ထားရှိရန်၊
- (ဃ) တိုင်းရင်းဆေး ထုတ်လုပ်ခြင်းလုပ်ငန်းကို စနစ်တကျ ကြီးကြပ်ကွပ်ကဲရန်။

အခန်း (၃)

တိုင်းဒေသကြီး တိုင်းရင်းဆေးကြီးကြပ်မှုကော်မတီ ဖွဲ့စည်းခြင်းနှင့် ယင်း၏ လုပ်ငန်းတာဝန်များ

- ၄။ အစိုးရအဖွဲ့သည် ဤဥပဒေပါ တိုင်းရင်းဆေးဆိုင်ရာကိစ္စရပ်များကို ဆောင်ရွက်ရန်အလို့ငှာ သင့်လျော်သော တိုင်းရင်းဆေးဆိုင်ရာ ကျွမ်းကျင်သူများ၊ ပညာရှင်များ ပါဝင်သော တိုင်းဒေသကြီး တိုင်းရင်းဆေးကြီးကြပ်မှုကော်မတီကို ဖွဲ့စည်းရမည်။
- ၅။ တိုင်းဒေသကြီး တိုင်းရင်းဆေးကြီးကြပ်မှုကော်မတီသည် အောက်ပါလုပ်ငန်းတာဝန်များကို ထမ်းဆောင်ရမည်-
- (က) မှတ်ပုံတင်ထားသော တိုင်းရင်းဆေး အရည်အသွေး အာမခံခြင်းနှင့် စပ်လျဉ်း၍ စည်းကမ်းချက် များသတ်မှတ်ခြင်း၊
 - (ခ) အဓိက တိုင်းရင်းဆေးများကို ရွေးချယ်သတ်မှတ်ခြင်း၊
 - (ဂ) တိုင်းရင်းဆေး ကုန်ကြမ်းအဖြစ် သတ်မှတ်သော ပစ္စည်းများကို ကြေငြာခြင်း၊
 - (ဃ) အများပြည်သူတို့ သုံးစွဲရန်မသင့်သော တိုင်းရင်းဆေး သို့မဟုတ် တိုင်းရင်းဆေး ကုန်ကြမ်းကို စိစစ်၍ လူမှုရေးဝန်ကြီးဌာနသို့ တင်ပြခြင်း၊
 - (င) မျိုးသုဉ်းမည့် အန္တရာယ်ရှိသည့် တိုင်းရင်းဆေး ကုန်ကြမ်းများကို ထိန်းသိမ်းစောင့်ရှောက်နိုင်ရန် သက်ဆိုင်ရာ ဝန်ကြီးဌာနများနှင့် ညှိနှိုင်းဆောင်ရွက်ခြင်း၊
 - (စ) တိုင်းရင်းဆေး ကုန်ကြမ်းစုဆောင်းခြင်း၊ ထုတ်လုပ်ခြင်း၊ သိုလှောင်ခြင်း၊ ထိန်းသိမ်းခြင်းများနှင့် စပ်လျဉ်း၍ နည်းပညာများ ဖြန့်ဖြူးစေခြင်း၊
 - (ဆ) တိုင်းရင်းဆေး အဆင့်အတန်း မြင့်မားရေးနှင့် ခေတ်မီရေးအတွက် သုတေသနလုပ်ငန်းများ ဆောင်ရွက်ရန် လမ်းညွှန်ခြင်း၊
 - (ဇ) တိုင်းရင်းဆေး သို့မဟုတ် တိုင်းရင်းဆေး ကုန်ကြမ်းထုတ်လုပ်သော သို့မဟုတ် ပြည်ပမှ တင်သွင်း သောအစိုးရဌာန၊ အဖွဲ့အစည်းများအား အကြံဉာဏ်ပေးခြင်း၊
 - (ဈ) တိုင်းရင်းဆေးကို အများပြည်သူတို့ ကျယ်ကျယ်ပြန့်ပြန့် သုံးစွဲရေးအတွက် ပညာပေးလုပ်ငန်းများ ဆောင်ရွက်စေခြင်း၊
 - (ည) ကျွမ်းကျင်မှုဆိုင်ရာ ကိစ္စရပ်များနှင့် စပ်လျဉ်း၍ ဆောင်ရွက်နိုင်ရန်လိုအပ်သော ကော်မတီများ ဖွဲ့စည်းခြင်းနှင့် ယင်းကော်မတီများ၏ လုပ်ငန်းတာဝန်များ သတ်မှတ်ခြင်း၊
 - (ဋ) တိုင်းရင်းဆေးကိစ္စရပ်များနှင့်စပ်လျဉ်း၍ ကြီးကြပ်နိုင်ရန် ခရိုင်၊ မြို့နယ်များတွင် တိုင်းရင်းဆေး ကြီးကြပ်ရေးကော်မတီများ ဖွဲ့စည်းခြင်းနှင့် ယင်းကော်မတီများ၏ လုပ်ငန်းတာဝန်များ သတ်မှတ်ခြင်း၊
- ၆။ တိုင်းဒေသကြီး တိုင်းရင်းဆေးကြီးကြပ်မှုကော်မတီသည် မိမိ၏လုပ်ငန်းတာဝန်များကို အဖွဲ့အစည်း တစ်ရပ်ရပ် သို့မဟုတ် ပုဂ္ဂိုလ်တစ်ဦးဦးအား လွှဲအပ်၍ ဆောင်ရွက်စေနိုင်သည်။

အခန်း (၄)

တိုင်းရင်းဆေးမှတ်ပုံတင်ခြင်း

- ၇။ တိုင်းရင်းဆေးကို မှတ်ပုံတင်လိုသူသည် သတ်မှတ်ချက်များနှင့်အညီ ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေး ကြီးကြပ်မှု ကော်မတီအဖွဲ့တွင် မှတ်ပုံတင်နိုင်ရန် မြို့နယ်၊ ခရိုင်၊ တိုင်းဒေသကြီး တိုင်းရင်းဆေးကြီးကြပ်မှု ကော်မတီ တို့တွင် လျှောက်ထားရမည်။

၈။ မှတ်ပုံတင်ခွင့်ပြုရန်လျှောက်ထားသော တိုင်းရင်းဆေးကို လိုအပ်သလို စိစစ်စေခြင်း ပြုလုပ်ပြီး ယင်းတိုင်းရင်းဆေးကို ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးကြီးကြပ်မှုကော်မတီသို့ ဆက်လက်ပေးပို့ရမည်။

၉။ တိုင်းရင်းဆေးမှတ်ပုံတင်သက်တမ်း၊ မှတ်ပုံတင်ခ၊ မှတ်ပုံတင်သက်တမ်းတိုးမြှင့်ခတို့သည် ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးကြီးကြပ်မှုကော်မတီက သတ်မှတ်သည့်အတိုင်း ဖြစ်သည်။

၁၀။ တိုင်းရင်းဆေးမှတ်ပုံတင်ခွင့်ရှိသူသည်-

(က) ကျသင့်သော မှတ်ပုံတင်ခကိုပေးဆောင်ရမည်၊

(ခ) မှတ်ပုံတင်ခွင့်ဆိုင်ရာ စည်းကမ်းချက်များကို လိုက်နာရမည့်အပြင် စစ်ကိုင်းတိုင်းဒေသကြီး တိုင်းရင်းဆေးကြီးကြပ်မှုကော်မတီက ထုတ်ပြန်သော အမိန့်ညွှန်ကြားချက်များကိုလည်း လိုက်နာရမည်၊

(ဂ) မှတ်ပုံတင်သက်တမ်း ကုန်ဆုံးသည့်အခါ သတ်မှတ်ထားသော မှတ်ပုံတင်သက်တမ်းတိုးမြှင့်ခ ပေးဆောင်၍ ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးကြီးကြပ်မှုကော်မတီသို့ သက်တမ်းတိုးမြှင့်နိုင်သည်။

၁၁။ တိုင်းရင်းဆေး မှတ်ပုံတင်ခွင့်ရှိသူက မှတ်ပုံတင်ခွင့်ဆိုင်ရာ စည်းကမ်းချက်တစ်ရပ်ရပ်ကိုဖြစ်စေ၊

ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးကြီးကြပ်မှုကော်မတီနှင့် တိုင်းဒေသကြီး တိုင်းရင်းဆေး ကြီးကြပ်မှုကော်မတီက ထုတ်ပြန်သော အမိန့်၊ ညွှန်ကြားချက် တစ်ရပ်ရပ်ကိုဖြစ်စေ ဖောက်ဖျက်ကြောင်း စစ်ဆေးတွေ့ရှိပါက တိုင်းဒေသကြီး တိုင်းရင်းဆေးကြီးကြပ်မှုကော်မတီက တာဝန်လွှဲအပ်ခြင်းခံရသော အဖွဲ့အစည်း သို့မဟုတ် ပုဂ္ဂိုလ်သည် မှတ်ပုံတင်ကို ကာလအကန့်အသတ်ဖြင့် ရုတ်သိမ်းခြင်း သို့မဟုတ် ပယ်ဖျက်ခြင်း ပြုနိုင်သည်။

၁၂။ ကာလအကန့်အသတ်ဖြင့် မှတ်ပုံတင်ရုတ်သိမ်းခြင်းခံရသူသည် ကန့်သတ်သည့် ကာလကုန်ဆုံးသော အခါမှတ်ပုံတင်အသစ် ထုတ်ပေးရန် ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးကြီးကြပ်မှုကော်မတီအဖွဲ့သို့ တိုင်းဒေသကြီး တိုင်းရင်းဆေးကြီးကြပ်မှုကော်မတီမှတစ်ဆင့် လျှောက်ထားနိုင်သည်။

၁၃။ တိုင်းရင်းဆေးမှတ်ပုံတင်ပယ်ဖျက်ခြင်းခံရသူသည် မိမိလက်ဝယ်ရှိ မှတ်ပုံတင်ပယ်ဖျက်ခြင်းခံရ သောတိုင်းရင်းဆေးနှင့်စပ်လျဉ်း၍ တိုင်းဒေသကြီး တိုင်းရင်းဆေးကြီးကြပ်မှုကော်မတီက ညွှန်ကြား သည့်အတိုင်း လိုက်နာဆောင်ရွက်ရမည်။

အခန်း (၅)

လိုင်စင်လျှောက်ထားခြင်း

၁၄။ မှတ်ပုံတင်ထားသော တိုင်းရင်းဆေးကို ထုတ်လုပ်လိုသူသည် သတ်မှတ်ချက်များနှင့်အညီ သက်ဆိုင် ရာမြို့နယ်၊ ခရိုင်၊ တိုင်းဒေသကြီး တိုင်းရင်းဆေးကြီးကြပ်မှုကော်မတီမှ တစ်ဆင့်ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေး ကြီးကြပ်မှုကော်မတီသို့ လိုင်စင်လျှောက်ထားရမည်။

၁၅။ တိုင်းဒေသကြီး တိုင်းရင်းဆေးကြီးကြပ်မှုကော်မတီသည် လိုင်စင်လျှောက်ထားခြင်းကို သတ်မှတ် ချက်များနှင့် ညီညွတ်ခြင်း ရှိ/ မရှိ စိစစ်စေခြင်း၊ လိုအပ်ပါက စစ်ဆေးစေခြင်းများ ပြုလုပ်ပြီး ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးကြီးကြပ်မှုကော်မတီသို့ လိုင်စင်လျှောက်ထားသည်ကိုထောက်ခံတင်ပြခြင်း သို့မဟုတ် ငြင်းပယ်ခြင်းပြုနိုင်သည်။

၁၆။ လိုင်စင်သက်တမ်း၊ လိုင်စင်ခန့်နှင့် လိုင်စင်သက်တမ်းတိုးမြှင့်ခံတို့သည် ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေး ကြီးကြပ်မှုကော်မတီက သတ်မှတ်ထားသည့်အတိုင်း ဖြစ်သည်။

၁၇။ လိုင်စင်ရရှိသူသည်-

(က) ကျသင့်သောလိုင်စင်ခကို ပေးဆောင်ရမည်၊

(ခ) လိုင်စင်ပါစည်းကမ်းချက်များကို လိုက်နာရမည့်အပြင် ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးကြီးကြပ်မှုကော်မတီက ထုတ်ပြန်သောအမိန့်၊ ညွှန်ကြားချက်များကိုလည်း လိုက်နာရမည်၊

(ဂ) လိုင်စင်သက်တမ်း ကုန်ဆုံးသည့်အခါ လိုင်စင်သက်တမ်းတိုးမြှင့်ခ ပေးဆောင်၍ သက်တမ်းတိုးမြှင့် နိုင်သည်။

၁၈။ လိုင်စင်ရရှိသူက လိုင်စင်ပါ စည်းကမ်းတစ်ရပ်ရပ်ကိုဖြစ်စေ၊ ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးကြီးကြပ်မှု ကော်မတီနှင့် တိုင်းဒေသကြီး တိုင်းရင်းဆေးကြီးကြပ်မှုကော်မတီက ထုတ်ပြန်သည့်အမိန့်၊ ညွှန်ကြား ချက်တစ်ရပ်ရပ်ကိုဖြစ်စေ ဖောက်ဖျက်ကြောင်း စစ်ဆေးတွေ့ရှိပါက တိုင်းဒေသကြီး တိုင်းရင်းဆေး ကြီးကြပ်မှုကော်မတီက တာဝန်လွှဲအပ်ခြင်းခံရသော အဖွဲ့အစည်း သို့မဟုတ် ပုဂ္ဂိုလ်သည် လိုင်စင်ကို ကာလအကန့်အသတ်ဖြင့် ရုတ်သိမ်းခြင်း သို့မဟုတ် ပယ်ဖျက်ခြင်းပြုနိုင်သည်။

၁၉။ ကာလအကန့်အသတ်ဖြင့် လိုင်စင်ရုတ်သိမ်းခံရသူသည် ကန့်သတ်သည့် ကာလကုန်ဆုံးသောအခါ လိုင်စင်အသစ်ထုတ်ပေးရန် သတ်မှတ်ချက်များနှင့်အညီ သက်ဆိုင်ရာ မြို့နယ်၊ ခရိုင်၊ တိုင်းဒေသကြီး တိုင်းရင်းဆေးကြီးကြပ်မှု ကော်မတီမှတစ်ဆင့် ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးကြီးကြပ်မှုကော်မတီသို့ လျှောက်ထား နိုင်သည်။

၂၀။ လိုင်စင်ပယ်ဖျက်ခြင်းခံရသူသည်-

(က) ပယ်ဖျက်ခြင်းခံရသော တိုင်းရင်းဆေးအတွက် လိုင်စင်ထပ်မံ လျှောက်ထားခြင်းမရှိစေရ၊

(ခ) တိုင်းဒေသကြီး တိုင်းရင်းဆေးကြီးကြပ်မှုကော်မတီက အရည်အသွေးပြည့်မီသည်ဟု သတ်မှတ် ထားသောမိမိလက်ဝယ်ရှိ တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို လိုင်စင်ရရှိထားသော အခြားသူတစ်ဦးဦးအား ရက်ပေါင်း ၆၀ အတွင်း လွှဲပြောင်းခြင်း၊ ရောင်းချခြင်း ပြုနိုင်သည်၊

(ဂ) မိမိလက်ဝယ်ရှိ အရည်အသွေးပြည့်မီသော တိုင်းရင်းဆေးနှင့် စပ်လျဉ်း၍ တိုင်းဒေသကြီး တိုင်းရင်းဆေးကြီးကြပ်မှုကော်မတီက ညွှန်ကြားသည့်အတိုင်း လိုက်နာဆောင်ရွက်ရမည်။

၂၁။ တိုင်းရင်းဆေးပညာဦးစီးဌာနသည် လိုင်စင်ပယ်ဖျက်ခြင်းခံရသူ ထုတ်လုပ်ဖြန့်ဖြူးထားသည့် အရည်အသွေးမပြည့်မီသော တိုင်းရင်းဆေးများကို သိမ်းဆည်းနိုင်ရန် ခရိုင်၊ မြို့နယ် တိုင်းရင်းဆေးကြီး ကြပ်မှုကော်မတီများသို့ ညွှန်ကြားနိုင်သည်။

အခန်း (၆)

အယူခံခြင်း

၂၂။ တိုင်းဒေသကြီးတိုင်းရင်းဆေးကြီးကြပ်မှုကော်မတီက တာဝန်လွှဲပြောင်းပေးခြင်းခံရသော အဖွဲ့ အစည်း သို့မဟုတ် ပုဂ္ဂိုလ်က တိုင်းရင်းဆေးနှင့်စပ်လျဉ်း၍ ချမှတ်သည့်အောက်ပါဆုံးဖြတ်ချက် တစ်ရပ် ရပ်ကို မကျေနပ်သူသည် ယင်းဆုံးဖြတ်ချက်ချမှတ်သည့်နေ့မှ ရက်ပေါင်း ၆၀ အတွင်း တိုင်းဒေသကြီး ဆေးဝါးကြီးကြပ်ရေးကော်မတီသို့ အယူခံနိုင်သည်။

- (က) မှတ်ပုံတင်ပေးရန် ငြင်းပယ်ခြင်း၊ မှတ်ပုံတင်ကို ကာလအကန့်အသတ်ဖြင့် ရုတ်သိမ်းခြင်း သို့မဟုတ် ပယ်ဖျက်ခြင်း၊
- (ခ) လိုင်စင်ထုတ်ပေးရန် ငြင်းပယ်ခြင်း၊ လိုင်စင်ကို ကာလအကန့်အသတ်ဖြင့် ရုတ်သိမ်းခြင်း သို့မဟုတ် ပယ်ဖျက်ခြင်း။
- ၂၃။ တိုင်းဒေသကြီး တိုင်းရင်းဆေးကြီးကြပ်မှုကော်မတီအဖွဲ့က ချမှတ်သည့် ဆုံးဖြတ်ချက်သည် အပြီးအပြတ်ဖြစ်စေရမည်။

အခန်း (၇)

တားမြစ်ချက်များ

၂၄။ မည်သူမျှ အောက်ဖော်ပြပါ တိုင်းရင်းဆေးကို ထုတ်လုပ်ခြင်းမပြုရ-

- (က) မှတ်ပုံတင်ထားခြင်းမရှိသော တိုင်းရင်းဆေး၊
- (ခ) မှတ်ပုံတင်ကို ကာလအကန့်အသတ်ဖြင့် ရုတ်သိမ်းခြင်း သို့မဟုတ် ပယ်ဖျက်ခြင်း ပြုလုပ်ထားသော တိုင်းရင်းဆေး၊
- (ဂ) စံမညီတိုင်းရင်းဆေး၊
- (ဃ) သုံးစွဲရန်မသင့်ဟု ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာနက အမိန့်ကြော်ငြာစာဖြင့် ထုတ်ပြန်၍ သတ်မှတ်ထားသော တိုင်းရင်းဆေး။

၂၅။ မည်သူမျှ အောက်ဖော်ပြပါ တိုင်းရင်းဆေးကို ရောင်းချခြင်းမပြုရ-

- (က) မှတ်ပုံတင်ထားခြင်း မရှိသော တိုင်းရင်းဆေး၊
- (ခ) မှတ်ပုံတင်ကို ကာလအကန့်အသတ်ဖြင့် ရုတ်သိမ်းခြင်း သို့မဟုတ် ပယ်ဖျက်ခြင်း ပြုလုပ်ထားသော တိုင်းရင်းဆေး၊
- (ဂ) ပျက်စီးတိုင်းရင်းဆေး၊
- (ဃ) သုံးစွဲရန်မသင့်ဟု ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာနက အမိန့်ကြော်ငြာစာထုတ်ပြန်၍ သတ်မှတ်ထားသော တိုင်းရင်းဆေး။

၂၆။ မည်သူမျှ လိုင်စင်မရှိဘဲ တိုင်းရင်းဆေးကို ထုတ်လုပ်ခြင်းမပြုရ။

၂၇။ လိုင်စင်ရှိသူသည်-

- (က) လိုင်စင်ပါ စည်းကမ်းချက်တစ်ရပ်ရပ်ကို လိုက်နာရန် ပျက်ကွက်ခြင်းမရှိစေရ၊
- (ခ) ဤဥပဒေအရ ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာနကဖြစ်စေ၊ ဗဟိုတိုင်းရင်းဆေးဝါးကြီးကြပ်မှု ကော်မတီက ဖြစ်စေ၊ တိုင်းဒေသကြီး တိုင်းရင်းဆေးကြီးကြပ်မှုကော်မတီကဖြစ်စေ၊ တိုင်းရင်းဆေးပညာဦးစီးဌာနက ဖြစ်စေထုတ်ပြန်သည့်အမိန့်၊ ညွှန်ကြားချက်များကို လိုက်နာရန် ပျက်ကွက်ခြင်း မရှိစေရ။

အခန်း (၈)

ပြစ်မှုနှင့် ပြစ်ဒဏ်များ

၂၈။ မည်သူမဆို ပုဒ်မ ၂၄ သို့မဟုတ် ပုဒ်မ ၂၅ ပါ ပြဋ္ဌာန်းချက်တစ်ရပ်ရပ်ကို ဖောက်ဖျက်ကျူးလွန် ကြောင်း ပြစ်မှုထင်ရှားစီရင်ခြင်းခံရလျှင် ထိုသူအား ငွေဒဏ်ကျပ်သုံးသောင်း အထိဖြစ်စေ၊ ထောင်ဒဏ် သုံးနှစ်အထိဖြစ်စေ၊ ဒဏ်နှစ်ရပ်လုံးဖြစ်စေ ကျခံရမည်။ ထို့ပြင်ပြစ်မှုနှင့် သက်ဆိုင်သည့် သက်သေခံ ပစ္စည်းများကိုလည်း ပြည်သူ့ဘဏ္ဍာအဖြစ်သိမ်းဆည်းရမည်။

၂၉။ မည်သူမဆို ပုဒ်မ ၂၆ ပါပြဋ္ဌာန်းချက်ကို ဖောက်ဖျက်ကျူးလွန်ကြောင်း ပြစ်မှုထင်ရှားစီရင်ခြင်းခံရလျှင်-

(က) မှတ်ပုံတင်ထားခြင်းမရှိသော တိုင်းရင်းဆေးနှင့်သက်ဆိုင်သည့် ပြစ်မှုဖြစ်ပါက ထိုသူကို ငွေဒဏ် ကျပ်သုံးသောင်းအထိဖြစ်စေ၊ ထောင်ဒဏ်သုံးနှစ်အထိဖြစ်စေ၊ ဒဏ်နှစ်ရပ်လုံးဖြစ်စေ ကျခံရမည်၊

(ခ) မှတ်ပုံတင်ထားသော တိုင်းရင်းဆေးနှင့်သက်ဆိုင်သည့် ပြစ်မှုဖြစ်ပါက ထိုသူကို ငွေဒဏ်ကျပ် တစ်သောင်းအထိဖြစ်စေ၊ ထောင်ဒဏ် နှစ် နှစ်အထိဖြစ်စေ၊ ဒဏ်နှစ်ရပ်လုံးဖြစ်စေကျခံရမည်၊

(ဂ) ပြစ်မှုနှင့်သက်ဆိုင်သော သက်သေခံပစ္စည်းများကိုလည်း ပြည်သူ့ဘဏ္ဍာအဖြစ် သိမ်းဆည်းရမည်။

၃၀။ လိုင်စင်ရရှိသူသည် ပုဒ်မ ၂၇ ပါပြဋ္ဌာန်းချက်တစ်ရပ်ရပ်ကိုဖောက်ဖျက်ကျူးလွန်ကြောင်း ပြစ်မှုထင် ရှားစီရင်ခြင်းခံရလျှင် ထိုသူကို ငွေဒဏ်ကျပ်ငါးထောင်အထိဖြစ်စေ၊ ထောင်ဒဏ် တစ် နှစ်အထိဖြစ်စေ ဒဏ်နှစ်ရပ်လုံးဖြစ်စေ ကျခံစေရမည်။

အခန်း (၉)

အထွေထွေ

၃၁။ လူမှုရေးဝန်ကြီးဌာနသည် အစိုးရဌာန သို့မဟုတ် အဖွဲ့အစည်းတစ်ခုခုအား ဤဥပဒေပါ ပြဋ္ဌာန်းချက် တစ်ရပ်ရပ်ကို လိုက်နာဆောင်ရွက်စေခြင်းမှ ကင်းလွတ်ခွင့်ရှိသည်။

၃၂။ ပြည်ပသို့တင်ပို့ရန် ခွင့်ပြုချက် ထုတ်ပေးခွင့်ရှိသော အစိုးရဌာန သို့မဟုတ် အဖွဲ့အစည်းသည် ဤဥပဒေအရ မှတ်ပုံတင်ထားသော တိုင်းရင်းဆေးကိုသာ တင်ပို့ခွင့်ပြုနိုင်သည်။

၃၃။ ဤဥပဒေအရ တရားစွဲဆိုရာတွင် ကျမ်းမာရေးဝန်ကြီးဌာန သို့မဟုတ် ဤကိစ္စအလို့ငှာ လုပ်ပိုင်ခွင့် လွှဲအပ်ခြင်းခံရသည့် အဖွဲ့အစည်း သို့မဟုတ် ပုဂ္ဂိုလ်၏ ကြိုတင်ခွင့်ပြုမိန့် ရယူရမည်။

၃၄။ တည်ဆဲဥပဒေ တစ်ရပ်ရပ်အရ ခွင့်ပြုချက်တစ်စုံတစ်ရာမရှိဘဲ ပြည်ပသို့ တင်ပို့သည့် တိုင်းရင်းဆေး ကိုသက်ဆိုင်ရာအစိုးရဌာန သို့မဟုတ် အဖွဲ့အစည်းတစ်ခုခုက ဖမ်းဆီးရမိလျှင် တိုင်းဒေသကြီး တိုင်းရင်း ဆေးကြီးကြပ်မှုကော်မတီက သတ်မှတ်ထားသော နည်းလမ်းများနှင့်အညီ လွှဲပြောင်းခြင်း၊ စီမံခန့်ခွဲခြင်း ပြုရမည်။

၃၅။ တိုင်းဒေသကြီး တိုင်းရင်းဆေးကြီးကြပ်မှုကော်မတီ၏ ရုံးလုပ်ငန်းများကို တိုင်းဒေသကြီး တိုင်းရင်းဆေးပညာဦးစီးဌာနကဆောင်ရွက်ရမည်။

၃၆။ ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာနသည် တိုင်းရင်းဆေး စစ်ဆေးရေးလုပ်ငန်းများကို ဆောင်ရွက်နိုင်ရန် မိမိလက်အောက်ရှိဝန်ထမ်းများကို တိုင်းရင်းဆေးစစ်ဆေးရေးမှူးများအဖြစ် တာဝန်ပေးအပ်ရမည်။ ထို့အပြင် အခြားဝန်ကြီးဌာနများနှင့် ညှိနှိုင်းလျက် သင့်လျော်သည့် ဝန်ထမ်းများကိုလည်း တိုင်းရင်းဆေး စစ်ဆေး ရေးမှူးများအဖြစ် တာဝန်ပေးအပ်နိုင်သည်။

၃၇။ ၁၉၇၂ ခုနှစ်၊ ပြည်ထောင်စုမြန်မာနိုင်ငံ ပြည်သူ့ကျန်းမာရေးဆိုင်ရာဥပဒေအရ ထုတ်ပြန်ခဲ့သော တိုင်းရင်းဆေးနှင့် စပ်လျဉ်းသည့်အမိန့်၊ ညွှန်ကြားချက်များသည် ဤဥပဒေနှင့်မဆန့်ကျင်သရွေ့ ဆက်လက်ကျင့်သုံးနိုင်သည်။

၃၈။ ဤဥပဒေပြဋ္ဌာန်းချက်များကို ဆောင်ရွက်နိုင်ရန်-

(က) အစိုးရအဖွဲ့သည် လိုအပ်သော နည်းဥပဒေ၊ လုပ်ထုံးလုပ်နည်းများကို ထုတ်ပြန်နိုင်သည်။

(ခ) တိုင်းဒေသကြီး တိုင်းရင်းဆေးကြီးကြပ်မှုကော်မတီသည် လိုအပ်သော အမိန့်၊ ညွှန်ကြားချက်များကို ထုတ်ပြန်နိုင်သည်။

ပြည်ထောင်စုသမ္မတမြန်မာနိုင်ငံတော် ဖွဲ့စည်းပုံအခြေခံဥပဒေအရ ကျွန်ုပ်လက်မှတ်ရေးထိုးသည်။

(ပုံ) သာအေး

ဝန်ကြီးချုပ်

စစ်ကိုင်းတိုင်းဒေသကြီးအစိုးရအဖွဲ့