

နိုင်ငံတော်ငြိမ်ဝပ်ပိပြားရေးတည်ဆောက်ရေးအဖွဲ့
တိုင်းရင်းဆေးဝါးဥပဒေ
(နိုင်ငံတော်ငြိမ်ဝပ်ပိပြားမှုတည်ဆောက်ရေးအဖွဲ့ဥပဒေအမှတ်-၇/၉၆)
၁၃၅၈ ခုနှစ်၊ ဒုတိယဝါဆိုလဆန်း ၁၀ ရက်
(၁၉၉၆ ခုနှစ်၊ ဇူလိုင်လ ၂၅ ရက်)

နိုင်ငံတော်ငြိမ်ဝပ်ပိပြားမှုတည်ဆောက်ရေးအဖွဲ့သည် အောက်ပါဥပဒေကို ပြဋ္ဌာန်း
လိုက်သည်။

အခန်း(၁)
အမည်နှင့် အဓိပ္ပါယ်ဖော်ပြချက်

- ၁။ ဤဥပဒေကို တိုင်းရင်းဆေးဝါးဥပဒေဟု ခေါ်တွင်စေရမည်။
- ၂။ ဤဥပဒေတွင်ပါရှိသောအောက်ပါစကားရပ်များသည် ဖော်ပြပါအတိုင်း
အဓိပ္ပါယ် သက်ရောက်စေရမည်-
 - (က) တိုင်းရင်းဆေးဝါးဆိုသည်မှာ လူနှင့် တိရစ္ဆာန်တို့အတွက်
ရောဂါရှာဖွေရန်၊ ကုသရန်၊ ကျန်းမာရေးတိုးတက်စေရန်
သို့မဟုတ် အကျိုးသက်ရောက်မှုတစ်ခုခုဖြစ်စေရန် တိုင်းရင်း
ဆေးပညာကိုအခြေခံ၍ ခန္ဓာကိုယ်အတွင်း သို့မဟုတ်
ခန္ဓာကိုယ်ပေါ်တွင် တိုက်ရိုက်ဖြစ်စေ၊ သွယ်ဝိုက်၍ဖြစ်စေ
အသုံးပြုရန် ပြည်တွင်းတွင်ဖော်စပ်သည့်ပစ္စည်းကို ဆိုသည်။
ယင်းစကားရပ်တွင် ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာနက အခါအား
လျော်စွာ အမိန့်ကြော်ငြာစာထုတ်ပြန်၍ တိုင်းရင်းဆေးဝါးဟု
သတ်မှတ်သောပစ္စည်းလည်းပါဝင်သည်။
 - (ခ) တိုင်းရင်းဆေးပညာဆိုသည်မှာ ဒေသနာနယ၊ ဘေသဇ္ဇနယ၊
နက္ခတ္တဗေဒနယ၊ ဝိဇ္ဇာဓရနယတည်းဟူသော နယကြီး ၄ ပါး
အနက် တစ်ပါးပါးနှင့်အကျုံးဝင်သော အသက်ရှည်ရာ အနာမဲ့
ကြောင်းဆေးပညာရပ်ကိုဆိုသည်။

- (ဂ) အာဏာပိုင်အဖွဲ့ဆိုသည်မှာ အမျိုးသားဆေးဝါးဥပဒေအရ ဖွဲ့စည်းထားသည့် မြန်မာနိုင်ငံအစားအသောက်နှင့် ဆေးဝါး အာဏာပိုင်အဖွဲ့တွင် ဤဥပဒေပုဒ်မ ၄ ပါပြဋ္ဌာန်းချက်ဖြင့် ဖြည့်စွက်ဖွဲ့စည်းထားသောအဖွဲ့ကို ဆိုသည်။
- (ဃ) အဓိကတိုင်းရင်းဆေးဝါးဆိုသည်မှာ အာဏာပိုင်အဖွဲ့က သတ်မှတ်ထားသည့် ပြည်သူ့အများစု၏ ကျန်းမာရေး စောင့်ရှောက်မှုတွင် မရှိမဖြစ်လိုအပ်သော တိုင်းရင်းဆေးဝါး ကိုဆိုသည်။
- (င) စံမညီတိုင်းရင်းဆေးဝါးဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးဝါးမှတ်ပုံ တင်စဉ်က ဖော်ပြထားသောဆေးဖုံ၊ ဖော်စပ်နည်းနှင့်အညီ မဟုတ်ပဲဖော်စပ်ထားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးကိုဆိုသည်။
- (စ) ပျက်စီးတိုင်းရင်းဆေးဝါးဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးဝါး သက်တမ်းကုန်ဆုံးရက်သို့ ရောက်ရှိသော သို့မဟုတ် ကျော်လွန်နေပြီဖြစ်သော တိုင်းရင်းဆေးဝါး သို့မဟုတ် တစ်နည်းနည်းဖြင့် ဓါတ်သဘာဝဖြစ်စေ၊ အာနိသင်ဖြစ်စေ ပြောင်းလဲသွားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို ဆိုသည်။
- (ဆ) တိုင်းရင်းဆေးဝါးသက်တမ်းကုန်ဆုံးရက်ဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်း ဆေးဝါးတစ်ခုခုနှင့်စပ်လျဉ်း၍ အာမခံထားသော ဘေးဝါး အာနိသင်၊ ဆေးဝါး၏ အစွမ်းထက်မြက်မှု၊ ဘေးဥပဒ် ကင်းရှင်းမှုနှင့် အရည်အသွေးများမရှိတော့ကြောင်း သိရှိ စေရန် အာဏာပိုင်အဖွဲ့၏ အတည်ပြုချက်အရ တိုင်းရင်း ဆေးဝါးထုတ်လုပ်သူက အမှတ်တံဆိပ်ပေါ်တွင် ဖော်ပြထား သောရက်စွဲကိုဆိုသည်။
- (ဇ) အမှတ်တံဆိပ်ဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးဝါးထည့်သော သို့မဟုတ် ထုပ်ပိုးသောပစ္စည်းတစ်ခုခုပေါ်တွင် တစ်နည်းနည်း ဖြင့် မြင်သာအောင် ဖော်ပြထားသည့် အမှတ်အသားကို ဆိုသည်။
- (ဈ) တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်းဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးဝါးများ ဖော်စပ်ထုတ်လုပ်ရာတွင် အဓိကထည့်သွင်းအသုံးပြုရသော အာဏာပိုင်အဖွဲ့က သတ်မှတ်သည့် ပစ္စည်းကိုဆိုသည်။

- (ည) တိုင်းရင်းဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်ခြင်းဆိုသည်မှာ ထုတ်လုပ်မည့် တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို အာဏာပိုင်အဖွဲ့တွင် မှတ်ပုံတင်ခြင်းကို ဆိုသည်။
- (င) လိုင်စင်ဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခြင်းလုပ်ငန်း အတွက် ထုတ်ပေးသည့်ခွင့်ပြုမိန့်ကိုဆိုသည်။
- (ဋ) တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခြင်းဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးဝါး ထုတ်လုပ်ရာတွင် ဆောင်ရွက်ရသောလုပ်ငန်းဆောင်တာများ ကိုဆိုသည်။ ယင်းစကားရပ်တွင် အဆင့်ဆင့်လုပ်ဆောင် ရသည့်လုပ်ငန်းများအားလုံး သို့မဟုတ် အဆင့်တစ်ခုခုကို ဆောင်ရွက်ခြင်းလည်းပါဝင်သည်။ သို့ရာတွင် တိုင်းရင်းဆေး ဝါး၊ တိုင်းရင်းဆေးပေးခန်းနှင့် ပရဆေးဆိုင်များတွင် ဝေဒနာ ရှင်များအတွက်ဖြစ်စေ၊ တိုင်းရင်းဆေးဆရာက မိမိ ဆေးကု သရာတွင် အသုံးပြုရန်ဖြစ်စေ၊ မည်သူမဆို ကိုယ်တိုင် သုံးစွဲရန်ဖြစ်စေ ဆေးနည်းဆေးညွှန်းအရဆောင်ရွက်သော တိုင်းရင်းဆေးဝါး၊ ဆေးမြီးတို့ ဖော်စပ်ခြင်းလုပ်ငန်းများ မပါဝင်။
- (ခ) ဆေးမြီးတို့ဆိုသည်မှာ အလွယ်တကူဖော်စပ်သုံးစွဲနိုင်သော တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို ဆိုသည်။
- (ဇ) အရည်အသွေးအာမခံချက်ဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးဝါး ထုတ်လုပ်သူက မိမိ၏ တိုင်းရင်းဆေးဝါးတွင် ဖော်ပြသော ရောဂါတစ်မျိုးအတွက်ဖြစ်စေ၊ တစ်မျိုးထက်ပိုသော ရောဂါ များအတွက်ဖြစ်စေ၊ အကျိုးသက်ရောက်မှုရှိ၍ စစ်မှန်ပြီး ဘေးဥပဒ်ကင်းကြောင်း အာမခံခြင်းကိုဆိုသည်။
- (ဏ) ကြော်ငြာခြင်းဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးဝါးများတွင်ကျယ်စွာ ဖြန့်ဖြူးရောင်းချနိုင်ရေးအတွက် တစ်နည်းနည်းဖြင့် အများ သိရှိအောင် ဆောင်ရွက်ခြင်းကိုဆိုသည်။
- (တ) မူလဓါတ်ခွဲခန်းဆိုသည်မှာ တိုင်းရင်းဆေးဝါးနမူနာများကို ဓါတ်ခွဲစစ်ဆေးရန် အာဏာပိုင်အဖွဲ့က အမိန့်ကြော်ငြာစာ ထုတ်ပြန်၍ သတ်မှတ်ထားသောဓါတ်ခွဲခန်းကို ဆိုသည်။

(ဆ) အယူခံခါတ်ခွဲခန်းဆိုသည်မှာ မူလခါတ်ခွဲခန်းများမှ တိုင်းရင်းဆေးဝါးများ ခါတ်ခွဲစစ်ဆေးမှု မှတ်ချက်နှင့်စပ်လျဉ်း၍ ပြဿနာတစ်စုံတစ်ရာ ပေါ်ပေါက်လာသည်အခါ၌ဖြစ်စေ၊ တစ်ဖက်ဘက်မှ ကျေနပ်မှုမရှိသဖြင့် အယူခံဝင်သည်အခါ၌ဖြစ်စေ၊ တိုင်းရင်းဆေးဝါးနမူနာကို ထပ်မံစစ်ဆေးပြီး ယင်းဆေးဝါးများ ခါတ်ခွဲစစ်ဆေးမှုနှင့်စပ်လျဉ်း၍ အပြီးသတ်အဆုံးအဖြတ်ပြုနိုင်ရန် အာဏာပိုင်အဖွဲ့က သီးခြားသတ်မှတ်ပေးသော ခါတ်ခွဲခန်းကိုဆိုသည်။

အခန်း(၂)

ရည်ရွယ်ချက်များ

- ၃။ ဤဥပဒေ၏ရည်ရွယ်ချက်များမှာ အောက်ပါအတိုင်းဖြစ်သည်-
 - (က) တိုင်းရင်းဆေးပညာနှင့် တိုင်းရင်းဆေးဝါးများ ဖွံ့ဖြိုးတိုးတက်လာစေရန်၊
 - (ခ) အရည်အသွေးစစ်မှန်ကောင်းမွန်ပြီး ဘေးဥပဒ်ကင်းကာ အကျိုးခံစားရောက်မှုရှိသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို အများပြည်သူတို့ ဆုံးစွဲနိုင်ရန်၊
 - (ဂ) တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို စနစ်တကျမှတ်ပုံတင်ထားရှိရန်၊
 - (ဃ) တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခြင်းလုပ်ငန်းကို စနစ်တကျ ကြီးကြပ်ကွပ်ကဲရန်။

အခန်း (၃)

အာဏာပိုင်အဖွဲ့ဖွဲ့စည်းခြင်းနှင့် ယင်းအဖွဲ့၏လုပ်ငန်းတာဝန်များ

- ၄။ အစိုးရသည် ဤဥပဒေပါ တိုင်းရင်းဆေးဝါးဆိုင်ရာကိစ္စရပ်များ ဆောင်ရွက်ရန်အလို့ငှာ သင့်လျော်သော တိုင်းရင်းဆေးဝါးဆိုင်ရာ ကျွမ်းကျင်သူများ၊ ပညာရှင်များကို အမျိုးသားဆေးဝါးဥပဒေအရ ဖွဲ့စည်းသော မြန်မာနိုင်ငံအစားအသောက်နှင့် ဆေးဝါးအာဏာပိုင်အဖွဲ့ တွင် ဖြည့်စွက်ဖွဲ့စည်းရမည်။
- ၅။ အစိုးရဝန်ထမ်းမဟုတ်သော အာဏာပိုင်အဖွဲ့ဝင်သည် ကျန်းမာရေး ဝန်ကြီးဌာနက သတ်မှတ်သည်ချီးမြှင့်ငွေကို ခံစားခွင့်ရှိသည်။
- ၆။ ပုဒ်မ ၄ အရ ဖွဲ့စည်းသောအာဏာပိုင်အဖွဲ့၏ လုပ်ငန်းတာဝန်များမှာ အောက်ပါအတိုင်းဖြစ်သည်-
 - (က) တိုင်းရင်းဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်ခြင်းနှင့်စပ်လျဉ်း၍ မူဝါဒချမှတ်ခြင်း၊
 - (ခ) မှတ်ပုံတင်ခွင့်ပြုရန် လျှောက်ထားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါး နှင့်စပ်လျဉ်း၍ သမားစဉ်ဆက်ဖော်စပ်အသုံးပြုခြင်းများ၊ ဆေးကျမ်းများနှင့် ကိုက်ညီမှု ရှိ-မရှိ၊ အရည်အသွေးနှင့် အကျိုးသက်ရောက်မှု ရှိ-မရှိ၊ ဘေးဥပဒ်ကင်းရှင်းမှု ရှိ-မရှိ၊ တို့ကို လိုအပ်သလိုစိစစ်စေခြင်း၊ စမ်းသပ်စေခြင်း၊ စစ်ဆေးစေခြင်း၊
 - (ဂ) မှတ်ပုံတင်ထားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို ထုတ်လုပ်ရန် အတွက် လိုင်စင်လျှောက်ထားခွင့်ရှိသူ၏ အရည်အချင်းများ သတ်မှတ်ခြင်း၊ လိုင်စင်စည်းကမ်းချက်များ သတ်မှတ်ခြင်း၊
 - (ဃ) မှတ်ပုံတင်ထားသောတိုင်းရင်းဆေးဝါးကို အမှတ်တံဆိပ် ပြုလုပ်ခြင်း၊ အမှတ်တံဆိပ်ပြင်ဆင်ပြောင်းလဲခြင်း၊ ကြော်ငြာခြင်းနှင့်စပ်လျဉ်း၍ စည်းကမ်းချက်များသတ်မှတ်ခြင်း၊

- (င) မှတ်ပုံတင်ထားသောတိုင်းရင်းဆေးဝါး အရည်အသွေး အာမခံခြင်းနှင့်စပ်လျဉ်း၍ စည်းကမ်းချက်များသတ်မှတ်ခြင်း၊
- (စ) အဓိကတိုင်းရင်းဆေးဝါးများကို ရွေးချယ်သတ်မှတ်ခြင်း၊
- (ဆ) တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်းအဖြစ် သတ်မှတ်သော ပစ္စည်းများ ကိုကြေငြာခြင်း၊
- (ဇ) အများပြည်သူတို့ သုံးစွဲရန်မသင့်သော တိုင်းရင်းဆေးဝါး သို့မဟုတ် တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်းကို စိစစ်၍ ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာနသို့ တင်ပြခြင်း၊
- (ဈ) မျိုးသုဉ်းမည်အန္တရာယ်ရှိသည် တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်း များကို ထိန်းသိမ်းစောင့်ရှောက်နိုင်ရန် သက်ဆိုင်ရာဝန်ကြီး ဌာနများနှင့်ညှိနှိုင်း ဆောင်ရွက်ခြင်း၊
- (ည) တိုင်းရင်းဆေးဝါးများကုန်ကြမ်း စုဆောင်းခြင်း၊ ထုတ်လုပ် ခြင်း၊ သိုလှောင်ခြင်း၊ ထိန်းသိမ်းခြင်းများနှင့်စပ်လျဉ်း၍ နည်းပညာများ ဖြန့်ဖြူးစေခြင်း၊
- (ဋ) တိုင်းရင်းဆေးဝါးအဆင့်အတန်းမြင့်မားရေးနှင့် ခေတ်မီရေး အတွက် သုတေသနလုပ်ငန်းများ ဆောင်ရွက်ရန်လမ်းညွှန် ခြင်း၊
- (ဌ) တိုင်းရင်းဆေးဝါး သို့မဟုတ် တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်း ထုတ်လုပ်သော သို့မဟုတ် ပြည်ပမှတင်သွင်းသော အစိုးရဌာန၊ အဖွဲ့အစည်းများအား အကြံဉာဏ်ပေးခြင်း၊
- (ဍ) တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို အများပြည်သူတို့ ကျယ်ကျယ်ပြန့်ပြန့် သုံးစွဲရေးအတွက် ပညာပေးလုပ်ငန်းများ ဆောင်ရွက်စေခြင်း၊
- (ဎ) ကျွမ်းကျင်မှုဆိုင်ရာကိစ္စရပ်များနှင့် စပ်လျဉ်း၍ ဆောင်ရွက် နိုင်ရန် လိုအပ်သောကော်မတီများ ဖွဲ့စည်းခြင်းနှင့် ယင်းကော်မတီများ၏ လုပ်ငန်းတာဝန်များသတ်မှတ်ခြင်း။

- (က) တိုင်းရင်းဆေးဝါးကိစ္စရပ်များနှင့်စပ်လျဉ်း၍ ကြီးကြပ်နိုင်ရန် ပြည်နယ်၊ တိုင်း၊ ခရိုင်၊ မြို့နယ်များတွင် တိုင်းရင်းဆေးဝါး ကြီးကြပ်ရေးကော်မတီများ ဖွဲ့စည်းခြင်းနှင့် ယင်းကော်မတီ များ၏ လုပ်ငန်းတာဝန်များ သတ်မှတ်ခြင်း၊
- (တ) မူလဓါတ်ခွဲခန်းနှင့် အယူခံဓါတ်ခွဲခန်းများ သတ်မှတ်ခြင်း။

၇။ အာဏာပိုင်အဖွဲ့သည် ပိဝါဒကွဲပြားမှု သို့မဟုတ် အငြင်းပွားမှုများ ပေါ်ပေါက်သော ပစ္စည်းနှင့်စပ်လျဉ်း၍ တိုင်းရင်းဆေးဝါးအဖြစ် လည်းကောင်း၊ တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်းအဖြစ်လည်းကောင်း သတ်မှတ်နိုင်ခြင်းရှိမရှိ စိစစ်ဆုံးဖြတ်ပေးရမည်။

၈။ အာဏာပိုင်အဖွဲ့သည် တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်းများ စုဆောင်းခြင်း၊ ထုတ်လုပ်ခြင်း၊ သိုလှောင်ခြင်း၊ ရောင်းဝယ်ခြင်း၊ ပြည်ပသို့တင်ပို့ခြင်း၊ ပြည်တွင်းသို့ တင်ပို့ခြင်းများကိုကြီးကြပ်နိုင်ရန် သက်ဆိုင်ရာဝန်ကြီး ဌာနနှင့် ညှိနှိုင်းဆောင်ရွက်နိုင်သည်။

၉။ အာဏာပိုင်အဖွဲ့သည် မိမိ၏လုပ်ငန်းတာဝန်များကို အဖွဲ့အစည်း တစ်ရပ်ရပ် သို့မဟုတ် ပုဂ္ဂိုလ်တစ်ဦးဦးအား လွှဲအပ်၍ ဆောင်ရွက် စေနိုင်သည်။

အခန်း (၄)
တိုင်းရင်းဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်ခြင်း

၁၀။ တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို မှတ်ပုံတင်လိုသူသည် သတ်မှတ်ချက်များနှင့်အညီ အာဏာပိုင်အဖွဲ့တွင် မှတ်ပုံတင်ရမည်။

၁၁။ အာဏာပိုင်အဖွဲ့သည် မှတ်ပုံတင်ခွင့်ပြုရန်လျှောက်ထားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို လိုအပ်သလိုစစ်စစ်ခြင်း၊ စမ်းသပ်စေခြင်း၊ စစ်ဆေးစေခြင်းပြုလုပ်ပြီး ယင်းတိုင်းရင်းဆေးဝါးကို မှတ်ပုံတင် ခွင့်ပြုခြင်း သို့မဟုတ် ငြင်းပယ်ခြင်းပြုနိုင်သည်။

၁၂။ တိုင်းရင်းဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်သက်တမ်း၊ မှတ်ပုံတင်ခ၊ မှတ်ပုံတင် သက်တမ်းတိုးမြှင့်ခတို့သည် အာဏာပိုင်အဖွဲ့က သတ်မှတ်သည်အတိုင်း ဖြစ်သည်။

၁၃။ တိုင်းရင်းဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်ခွင့်ရှိသူသည်-

- (က) ကျသင့်သောမှတ်ပုံတင်ခကို ပေးဆောင်ရမည်၊
- (ခ) မှတ်ပုံတင်ခွင့်ဆိုင်ရာ စည်းကမ်းချက်များကို လိုက်နာရမည် အပြင် အာဏာပိုင်အဖွဲ့က ထုတ်ပြန်သောအမိန့်၊ ညွှန်ကြား ချက်များကိုလည်း လိုက်နာရမည်၊
- (ဂ) မှတ်ပုံတင်သက်တမ်းကုန်ဆုံးသည်အခါ သတ်မှတ်ထားသော မှတ်ပုံတင်သက်တမ်းတိုးမြှင့်ခ ပေးဆောင်၍ သက်တမ်း တိုးမြှင့်နိုင်သည်။

၁၄။ တိုင်းရင်းဆေးဝါးမှတ်ပုံတင်ခွင့်ရှိသူက မှတ်ပုံတင်ခွင့်ဆိုင်ရာ စည်းကမ်းချက်တစ်ရပ်ရပ်ကိုဖြစ်စေ၊ အာဏာပိုင်အဖွဲ့က ထုတ်ပြန် သောအမိန့်၊ ညွှန်ကြားချက်တစ်ရပ်ရပ်ကိုဖြစ်စေ ဖောက်ဖျက်ကြောင်း စစ်ဆေးတွေ့ရှိပါက အာဏာပိုင်အဖွဲ့က တာဝန်လွှဲအပ်ခြင်းခံရသော အဖွဲ့အစည်း သို့မဟုတ် ပုဂ္ဂိုလ်သည် မှတ်ပုံတင်ကို ကာလ အကန့်အသတ်ဖြင့် ရုတ်သိမ်းခြင်း သို့မဟုတ် ပယ်ဖျက်ခြင်း ပြုနိုင်သည်။

- ၁၅။ ကာလအကန့်အသတ်ဖြင့် မှတ်ပုံတင်ရက်သိမ်းခြင်းခံရသူသည် ကန့်သတ်သည်ကာလ ကုန်ဆုံးသောအခါ မှတ်ပုံတင်အသစ် ထုတ်ပေးရန် အာဏာပိုင်အဖွဲ့သို့ လျှောက်ထားနိုင်သည်။
- ၁၆။ တိုင်းရင်းဆေးဝါး မှတ်ပုံတင်ပယ်ဖျက်ခြင်းခံရသူသည် မိမိလက်ဝယ်ရှိ မှတ်ပုံတင်ပယ်ဖျက်ခြင်းခံရသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးနှင့်စပ်လျဉ်း၍ အာဏာပိုင်အဖွဲ့က ညွှန်ကြားသည်အတိုင်း လိုက်နာဆောင်ရွက်ရမည်။

အခန်း (၅)
လိုင်စင်လျှောက်ထားခြင်း

- ၁၇။ မှတ်ပုံတင်ထားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို ထုတ်လုပ်လိုသူသည် သတ်မှတ်ချက်များနှင့်အညီ အာဏာပိုင်အဖွဲ့သို့ လိုင်စင်လျှောက်ထား ရမည်။
- ၁၈။ အာဏာပိုင်အဖွဲ့သည် လိုင်စင်လျှောက်ထားခြင်းကို သတ်မှတ်ချက် များနှင့် ညီညွတ်ခြင်း ရှိမရှိ စိစစ်စေခြင်း၊ လိုအပ်ပါက စစ်ဆေးစေခြင်းများပြုလုပ်ပြီး လိုင်စင်ထုတ်ပေးခြင်း သို့မဟုတ် ငြင်းပယ်ခြင်း ပြုနိုင်သည်။
- ၁၉။ လိုင်စင်သက်တမ်း၊ လိုင်စင်ခနှင့် လိုင်စင်သက်တမ်း တိုးမြှင့်ခတို့သည် အာဏာပိုင်အဖွဲ့က သတ်မှတ်ထားသည်အတိုင်းဖြစ်သည်။
- ၂၀။ လိုင်စင်ရရှိသူသည်-
 - (က) ကျသင့်သောလိုင်စင်ခကို ပေးဆောင်ရမည်၊
 - (ခ) လိုင်စင်ပါစည်းကမ်းချက်များကို လိုက်နာရမည်အပြင် အာဏာပိုင်အဖွဲ့က ထုတ်ပြန်သောအမိန့်၊ ညွှန်ကြားချက် များကိုလည်း လိုက်နာရမည်။

(ဂ) လိုင်စင်သက်တမ်းကုန်ဆုံးသည်အခါ လိုင်စင်သက်တမ်း
တိုးမြှင့်ပေးဆောင်၍ သက်တမ်းတိုးမြှင့်နိုင်သည်။

၂၁။ လိုင်စင်ရရှိသူက လိုင်စင်ပါစည်းကမ်းတစ်ရပ်ရပ်ကိုဖြစ်စေ၊ အာဏာပိုင်
အဖွဲ့က ထုတ်ပြန်သည်အမိန့်၊ ညွှန်ကြားချက်တစ်ရပ်ရပ်ကိုဖြစ်စေ
ဖောက်ဖျက်ကြောင်း စစ်ဆေးတွေ့ရှိပါက အာဏာပိုင်အဖွဲ့က
တာဝန်လွှဲအပ်ခြင်းခံရသော အဖွဲ့အစည်း သို့မဟုတ် ပုဂ္ဂိုလ်သည်
လိုင်စင်ကို ကာလအကန့်အသတ်ဖြင့် ရုပ်သိမ်းခြင်း သို့မဟုတ်
ပယ်ဖျက်ခြင်း ပြုနိုင်သည်။

၂၂။ ကာလအကန့်အသတ်ဖြင့် လိုင်စင်ရုပ်သိမ်းခံရသူသည် ကန့်သတ်သည်
ကာလ ကုန်ဆုံးသောအခါ လိုင်စင်အသစ်ထုတ်ပေးရန် သတ်မှတ်ချက်
များနှင့်အညီ အာဏာပိုင်အဖွဲ့သို့ လျှောက်ထားနိုင်သည်။

၂၃။ လိုင်စင်ပယ်ဖျက်ခြင်းခံရသူသည်-
(က) ပယ်ဖျက်ခြင်းခံရသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးအတွက် လိုင်စင်ထပ်မံ
လျှောက်ထားခြင်း မရှိစေရ၊
(ခ) မိမိလက်ဝယ်ရှိအရည်အသွေးပြည့်မီသည်ဟု အာဏာပိုင်အဖွဲ့က
သတ်မှတ်ထားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို လိုင်စင်ရရှိထား
သော အခြားသူတစ်ဦးဦးအား ရက်ပေါင်း ၆၀ အတွင်း
လွှဲပြောင်းခြင်း၊ ရောင်းချခြင်း ပြုနိုင်သည်၊
(ဂ) မိမိလက်ဝယ်ရှိအရည်အသွေးပြည့်မီသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးနှင့်
စပ်လျဉ်း၍ အာဏာပိုင်အဖွဲ့က ညွှန်ကြားသည်အတိုင်း
လိုက်နာဆောင်ရွက်ရမည်။

၂၄။ တိုင်းရင်းဆေးပညာဦးစီးဌာနသည် လိုင်စင်ပယ်ဖျက်ခြင်းခံရသူ
ထုတ်လုပ်ဖြန့်ဖြူးထားသည့် အရည်အသွေးမပြည့်မီသော တိုင်းရင်း
ဆေးဝါးများကို သိမ်းဆည်းနိုင်ရန် ပြည်နယ်၊ တိုင်း၊ ခရိုင်၊ မြို့နယ်
တိုင်းရင်းဆေးဝါး ကြီးကြပ်ရေးကော်မတီများသို့ ညွှန်ကြားနိုင်သည်။

အခန်း (၆)
အယူခံခြင်း

၂၅။ အာဏာပိုင်အဖွဲ့က တာဝန်လွှဲအပ်ခြင်းခံရသောအဖွဲ့အစည်း သို့မဟုတ် ပုဂ္ဂိုလ်က တိုင်းရင်းဆေးဝါးနှင့်စပ်လျဉ်း၍ ချမှတ်သည့် အောက်ပါ ဆုံးဖြတ်ချက်တစ်ရပ်ရပ်ကို မကျေနပ်သူသည် ယင်းဆုံးဖြတ်ချက် ချမှတ်သည်နေ့မှ ရက်ပေါင်း ၆၀ အတွင်း အာဏာပိုင်အဖွဲ့သို့ အယူခံနိုင်သည်-

- (က) မှတ်ပုံတင်စပေးရန်ငြင်းပယ်ခြင်း၊ မှတ်ပုံတင်ကို ကာလအကန့်အသတ်ဖြင့် ရုပ်သိမ်းခြင်း သို့မဟုတ် ပယ်ဖျက်ခြင်း၊
- (ခ) လိုင်စင်ထုတ်ပေးရန်ငြင်းပယ်ခြင်း၊ လိုင်စင်ကို ကာလအကန့်အသတ်ဖြင့် ရုပ်သိမ်းခြင်း သို့မဟုတ် ပယ်ဖျက်ခြင်း၊

၂၆။ အာဏာပိုင်အဖွဲ့ကချမှတ်သည့် ဆုံးဖြတ်ချက်သည် အပြီးအပြတ် ဖြစ်စေရမည်။

အခန်း (၇)
တားမြစ်ချက်များ

၂၇။ မည်သူမျှ အောက်ဖော်ပြပါတိုင်းရင်းဆေးဝါးကို ထုတ်လုပ်ခြင်းမပြုရ-

- (က) မှတ်ပုံတင်ထားခြင်းမရှိသော တိုင်းရင်းဆေးဝါး၊
- (ခ) မှတ်ပုံတင်ကို ကာလအကန့်အသတ်ဖြင့် ရုပ်သိမ်းခြင်း သို့မဟုတ် ပယ်ဖျက်ခြင်း ပြုလုပ်ထားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါး၊
- (ဂ) စံမညီတိုင်းရင်းဆေးဝါး၊
- (ဃ) သုံးစွဲရန်မသင့်ဟု ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာနက အမိန့်ကြော်ငြာစာဖြင့် ထုတ်ပြန်၍ သတ်မှတ်ထားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါး။

- ၂၈။ မည်သူမျှအောက်ဖော်ပြပါတိုင်းရင်းဆေးဝါးကို ရောင်းချခြင်းမပြုရ-
- (က) မှတ်ပုံတင်ထားခြင်းမရှိသော တိုင်းရင်းဆေးဝါး၊
 - (ခ) မှတ်ပုံတင်ကို ကာလအကန့်အသတ်ဖြင့် ရုပ်သိမ်းခြင်း သို့မဟုတ် ပယ်ဖျက်ခြင်း ပြုလုပ်ထားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါး၊
 - (ဂ) ပျက်စီးတိုင်းရင်းဆေးဝါး၊
 - (ဃ) သုံးစွဲရန်မသင့်ဟု ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာနက အမိန့်ကြော်ငြာ စာထုတ်ပြန်၍ သတ်မှတ်ထားသောတိုင်းရင်းဆေးဝါး။

၂၉။ မည်သူမျှလိုင်စင်မရှိဘဲ တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို ထုတ်လုပ်ခြင်းမပြုရ။

- ၃၀။ လိုင်စင်ရှိသူသည်-
- (က) လိုင်စင်ပါ စည်းကမ်းချက်တစ်ရပ်ရပ်ကို လိုက်နာရန် ပျက်ကွက်ခြင်း မရှိစေရ၊
 - (ခ) ဤဥပဒေအရ ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာနကဖြစ်စေ၊ အာဏာပိုင်အဖွဲ့ကဖြစ်စေ၊ တိုင်းရင်းဆေးပညာဦးစီးဌာနကဖြစ်စေ ထုတ်ပြန်သည်အမိန့်၊ ညွှန်ကြားချက်များကို လိုက်နာရန် ပျက်ကွက်ခြင်းမရှိစေရ။

အခန်း(၈)
ပြစ်မှုနှင့် ပြစ်ဒဏ်များ

၃၁။ မည်သူမဆို ပုဒ်မ ၂၇ သို့မဟုတ် ပုဒ်မ ၂၈ ပါ ပြဌာန်းချက်တစ်ရပ်ရပ်ကို ဖောက်ဖျက်ကျူးလွန်ကြောင်း ပြစ်မှုထင်ရှားစီရင်ခြင်းခံရလျှင် ထိုသူအား ငွေဒဏ်ကျပ် ၃၀၀၀၀ အထိဖြစ်စေ၊ ထောင်ဒဏ် ၃ နှစ်အထိဖြစ်စေ၊ ဒဏ်နှစ်ရပ်လုံးဖြစ်စေ ကျခံရမည်။ ထို့ပြင် ပြစ်မှုနှင့်သက်ဆိုင်သည့် သက်သေခံပစ္စည်းများကိုလည်း ပြည်သူ့ဘဏ္ဍာအဖြစ် သိမ်းယူခြင်းခံရမည်။

- ၃၂။ မည်သူမဆို ပုဒ်မ ၂၉ ပါ ပြဋ္ဌာန်းချက်ကို ဖောက်ဖျက်ကျူးလွန်ကြောင်း ပြစ်မှုထင်ရှားစီရင်ခြင်းခံရလျှင်-
- (က) မှတ်ပုံတင်ထားခြင်းမရှိသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးနှင့် သက်ဆိုင်သည့်ပြစ်မှုဖြစ်ပါက ထိုသူအား ငွေဒဏ်ကျပ် ၃၀၀၀၀ အထိဖြစ်စေ၊ ထောင်ဒဏ် ၃ နှစ်အထိ ဖြစ်စေ၊ ဒဏ်နှစ်ရပ်လုံးဖြစ်စေ ကျခံရမည်၊
 - (ခ) မှတ်ပုံတင်ထားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးနှင့်သက်ဆိုင်သည့် ပြစ်မှုဖြစ်ပါက ထိုသူအား ငွေဒဏ်ကျပ် ၁၀၀၀၀ အထိဖြစ်စေ၊ ထောင်ဒဏ် ၂ နှစ် အထိဖြစ်စေ၊ ဒဏ်နှစ်ရပ်လုံးဖြစ်စေ ကျခံရမည်၊
 - (ဂ) ပြစ်မှုနှင့်သက်ဆိုင်သော သက်သေခံပစ္စည်းများကိုလည်း ပြည်သူ့ဘဏ္ဍာအဖြစ် သိမ်းယူခြင်းခံရမည်။

၃၃။ လိုင်စင်ရရှိသူသည် ပုဒ်မ ၃၀ ပါ ပြဋ္ဌာန်းချက်တစ်ရပ်ရပ်ကို ဖောက်ဖျက်ကျူးလွန်ကြောင်း ပြစ်မှုထင်ရှားစီရင်ခြင်းခံရလျှင် ထိုသူအား ငွေဒဏ်ကျပ် ၅၀၀၀ အထိဖြစ်စေ၊ ထောင်ဒဏ် ၁ နှစ် အထိဖြစ်စေ၊ ဒဏ်နှစ်ရပ်လုံးဖြစ်စေ ကျခံစေရမည်။

အခန်း (၉)
အထွေထွေ

၃၄။ ၁၉၇၂ ခုနှစ်၊ ပြည်ထောင်စုမြန်မာနိုင်ငံ ပြည်သူ့ကျန်းမာရေးဆိုင်ရာ ဥပဒေတွင် မည်သို့ပင် ပြဋ္ဌာန်းပါရှိစေကာမူ တိုင်းရင်းဆေးဝါး ကိစ္စရပ်များနှင့်စပ်လျဉ်း၍ ဤဥပဒေပြဋ္ဌာန်းချက်များနှင့်အညီ လိုက်နာဆောင်ရွက်ရမည်။

၃၅။ ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာနသည် အစိုးရဌာန သို့မဟုတ် အဖွဲ့အစည်း တစ်ခုခုအား ဤဥပဒေပါ ပြဋ္ဌာန်းချက်တစ်ရပ်ရပ်ကို လိုက်နာဆောင်ရွက်စေခြင်းမှ ကင်းလွတ်ခွင့်ရှိသည်။

၃၆။ ပြည်ပသို့တင်ပို့ရန် နှင်ပြုချက်ထုတ်ပေးခွင့်ရှိသော အစိုးရဌာန သို့မဟုတ် အဖွဲ့အစည်းသည် ဤဥပဒေအရ မှတ်ပုံတင်ထားသော တိုင်းရင်းဆေးဝါးကိုသာ တင်ပို့ နှင်ပြုနိုင်သည်။

၃၇။ ဤဥပဒေပြဋ္ဌာန်းသည်နေ့တွင် တိုင်းရင်းဆေးဝါးထုတ်လုပ်ခြင်း လုပ်ငန်းလုပ်ကိုင်နေသူသည် အာဏာပိုင်အဖွဲ့ကသတ်မှတ်ပေးသည့် အချိန်ကာလအတွင်း မှတ်ပုံတင်ခြင်း၊ လိုင်စင်ရယူခြင်းတို့ကို ဆောင်ရွက်ရမည်။

၃၈။ ဤဥပဒေအရတရားစွဲဆိုရာတွင် ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာန သို့မဟုတ် ဤကိစ္စအလို့ငှာ လုပ်ပိုင်ခွင့်လွှဲအပ်ခြင်းခံရသည့် အဖွဲ့အစည်း သို့မဟုတ် ပုဂ္ဂိုလ်၏ကြိုတင်ခွင့်ပြုမိန့်ရယူရမည်။

၃၉။ တည်ဆဲဥပဒေတစ်ရပ်ရပ်အရ နှင်ပြုချက်တစ်စုံတစ်ရာမရှိဘဲ ပြည်ပသို့ တင်ပို့သည့် တိုင်းရင်းဆေးဝါးကို သက်ဆိုင်ရာအစိုးရဌာန သို့မဟုတ် အဖွဲ့အစည်းတစ်ခုခုက ဖမ်းဆီးရမိလျှင် အာဏာပိုင်အဖွဲ့က သတ်မှတ် ထားသောနည်းလမ်းများနှင့်အညီ လွှဲပြောင်းခြင်း၊ စီမံခန့်ခွဲခြင်း ပြုရမည်။

၄၀။ အာဏာပိုင်အဖွဲ့၏ရုံးလုပ်ငန်းများကို တိုင်းရင်းဆေးပညာဦးစီးဌာနက ဆောင်ရွက်ရမည်။

၄၁။ ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာနသည် တိုင်းရင်းဆေးဝါးစစ်ဆေးရေးလုပ်ငန်း များကို ဆောင်ရွက်နိုင်ရန် မိမိလက်အောက်ရှိဝန်ထမ်းများကို တိုင်းရင်းဆေးဝါးစစ်ဆေးရေးမှူးများအဖြစ် တာဝန်ပေးအပ်ရမည်။ ထို့အပြင် အခြားဝန်ကြီးဌာနများနှင့်ညှိနှိုင်းလျှက် သင့်လျော်သည့် ဝန်ထမ်းများကိုလည်း တိုင်းရင်းဆေးဝါးစစ်ဆေးရေးမှူးများအဖြစ် တာဝန်ပေးအပ်နိုင်သည်။

၄၂။ ၁၉၇၂ ခုနှစ်၊ ပြည်ထောင်စုမြန်မာနိုင်ငံ ပြည်သူ့ကျန်းမာရေးဆိုင်ရာ ဥပဒေအရ ထုတ်ပြန်ခဲ့သော တိုင်းရင်းဆေးဝါးနှင့်စပ်လျဉ်းသည့်အမိန့်၊ ညွှန်ကြားချက်များသည် ဤဥပဒေနှင့်မဆန့်ကျင်သရွေ့ ဆက်လက် ကျင့်သုံးနိုင်သည်။

၄၃။ ဤဥပဒေပြဋ္ဌာန်းချက်များကို ဆောင်ရွက်နိုင်ရန်-

- (က) ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာနသည် လိုအပ်သော နည်းဥပဒေ၊ လုပ်ထုံးလုပ်နည်းများကို အစိုးရအဖွဲ့၏သဘောတူညီချက်ဖြင့် ထုတ်ပြန်နိုင်သည်။
- (ခ) ကျန်းမာရေးဝန်ကြီးဌာန၊ အာဏာပိုင်အဖွဲ့ သို့မဟုတ် တိုင်းရင်းဆေးပညာဦးစီးဌာနသည် လိုအပ်သောအမိန့်၊ ညွှန်ကြားချက်များကို ထုတ်ပြန်နိုင်သည်။

(ပုံ) သန်းရွှေ
 ဗိုလ်ချုပ်မှူးကြီး
 ဥက္ကဋ္ဌ
 နိုင်ငံတော်ကြိမ်ဝပ်ပိပြားမှုတည်ဆောက်ရေးအဖွဲ့

တိုင်းရင်းဆေးဝါးဥပဒေကို ပြင်ဆင်သည့် ဥပဒေ

တိုင်းရင်းဆေးဝါးဥပဒေကို ပြင်ဆင်သည့် ဥပဒေ
(၂၀၁၄ ခုနှစ်၊ ပြည်ထောင်စုလွှတ်တော် ဥပဒေအမှတ် ၈ ။)

၁၃၇၅ ခုနှစ်၊ တပို့တွဲလကွယ်နေ့
(၂၀၁၄ ခုနှစ်၊ ဖေဖော်ဝါရီလ ၂၈ ရက်)

ပြည်ထောင်စုလွှတ်တော်သည် ဤဥပဒေကို ပြဋ္ဌာန်းလိုက်သည်။

၁။ ဤဥပဒေကို တိုင်းရင်းဆေးဝါးဥပဒေကို ပြင်ဆင်သည့် ဥပဒေ ဟုခေါ်တွင်စေရမည်။

၂။ တိုင်းရင်းဆေးဝါးဥပဒေ ပုဒ်မ ၂ တွင် -

(က) ပုဒ်မခွဲ (က)၌ “တိုင်းရင်းဆေးဝါးဆိုသည်မှာ လူနှင့် တိရစ္ဆာန်တို့အတွက် ရောဂါရှာဖွေရန်၊ ကာကွယ်ရန်၊ ကုသရန်၊ ကျန်းမာရေး တိုးတက်စေရန် တိုင်းရင်းဆေး ပညာကို အခြေခံ၍ ခန္ဓာကိုယ်အတွင်း သို့မဟုတ် ခန္ဓာ ကိုယ်ပေါ်တွင် တိုက်ရိုက်ဖြစ်စေ၊ သွယ်ဝိုက်၍ဖြစ်စေ အသုံးပြုရန် အနောက်တိုင်းဆေးများ မပါဝင်ဘဲ ပြည်တွင်းတွင် ဖော်စပ်သည့် ပစ္စည်းကို ဆိုသည်။”ဟု အစားထိုးရမည်။

(ခ) ပုဒ်မခွဲ (င)၌ ပါရှိသော “ဆေးခြီးတို”ဆိုသည့် စကားရပ်ကို “အလွယ်တကူ ဖော်စပ်သုံးစွဲနိုင်သော အရပ်သုံး ဆေးဝါး”ဆိုသည့် စကားရပ်ဖြင့် အစားထိုးရမည်။

(ဂ) ပုဒ်မခွဲ (ချ) ကို ပယ်ဖျက်ရမည်။

(ဃ) ပုဒ်မခွဲ (ပ)၊ (ဏ)၊ (တ) နှင့် (ထ) တို့ကို ပုဒ်မခွဲ (ချ)၊ (ပ)၊ (ဏ) နှင့် (တ) တို့အဖြစ် ပြောင်းလဲသတ်မှတ် ရမည်။

၃။ တိုင်းရင်းဆေးဝါးဥပဒေ ပုဒ်မ ၃၁ တွင် ပါရှိသော “ငွေဒဏ် ကျပ် ၃၀၀၀၀ အထိ ဖြစ်စေ”ဆိုသည့် စကားရပ်ကို “ငွေဒဏ် ကျပ် သုံးသိန်းအထိဖြစ်စေ”ဆိုသည့် စကားရပ်ဖြင့် အစားထိုးရမည်။

၄။ တိုင်းရင်းဆေးဝါး ဥပဒေ ပုဒ်မ ၃၂ တွင် -

(က) ပုဒ်မခွဲ (က) ၌ ပါရှိသော “ငွေဒဏ်ကျပ် ၃၀၀၀၀ အထိ ဖြစ်စေ”ဆိုသည့် စကားရပ်ကို “ငွေဒဏ်ကျပ် သုံးသိန်း အထိဖြစ်စေ”ဆိုသည့် စကားရပ်ဖြင့် အစားထိုးရမည်။

(ခ) ပုဒ်မခွဲ (ခ) ၌ ပါရှိသော “ငွေဒဏ်ကျပ် ၁၀၀၀၀ အထိ ဖြစ်စေ”ဆိုသည့် စကားရပ်ကို “ငွေဒဏ်ကျပ် တစ်သိန်း အထိဖြစ်စေ”ဆိုသည့် စကားရပ်ဖြင့် အစားထိုးရမည်။

၅။ တိုင်းရင်းဆေးဝါးဥပဒေ ပုဒ်မ ၃၃ တွင်ပါရှိသော “ငွေဒဏ်ကျပ် ၅၀၀၀ အထိဖြစ်စေ”ဆိုသည့် စကားရပ်ကို “ငွေဒဏ်ကျပ် ငါးသောင်း အထိဖြစ်စေ”ဆိုသည့် စကားရပ်ဖြင့် အစားထိုးရမည်။

၆။ တိုင်းရင်းဆေးဝါးဥပဒေ ပုဒ်မ ၄၃ တွင် ပုဒ်မခွဲ (က) ၌ ပါရှိသော “လုပ်ထုံးလုပ်နည်းများ”ဆိုသည့် စကားရပ်ကို ပယ်ဖျက်ပြီး ပုဒ်မခွဲ (ခ) ၌ “ညွှန်ကြားချက်”ဆိုသည့် စကားရပ်၏ နောက်တွင် “နှင့် လုပ်ထုံး လုပ်နည်းများ”ဆိုသည့် စကားရပ်ကို ဖြည့်စွက်ရမည်။

ပြည်ထောင်စုသမ္မတမြန်မာနိုင်ငံတော် ဖွဲ့စည်းပုံအခြေခံဥပဒေ အရ ကျွန်ုပ်လက်မှတ်ရေးထိုးသည်။

နိုင်ငံတော်သမ္မတ
ပြည်ထောင်စုသမ္မတမြန်မာနိုင်ငံတော်