

မြန်မာနိုင်ငံရင်းနှီးမြှုပ်နှံမှုကော်မရှင်၏ အမိန့်ကြော်ငြာစာအမှတ် (၁၅/၂၀၁၇) အပိုဒ်(ဃ) အပိုဒ်ခွဲ(၉)ပါ ကျန်းမာရေးနှင့်အားကစား ဝန်ကြီးဌာန၏ အတည်ပြုချက်ရယူဆောင်ရွက်ရမည့်လုပ်ငန်းများအတွက် လိုအပ်သည့်စံသတ်မှတ်ချက်များ

စဉ်	စီးပွားရေးလုပ်ငန်း အမျိုးအစား	လိုအပ်သည့်စံသတ်မှတ်ချက်များ
၁	ပုဂ္ဂလိကဆေးရုံလုပ်ငန်း၊	(က) ပတ်ဝန်းကျင်ကို ထိခိုက်မှုမရှိစေရေး၊ ကူးစက် ရောဂါမပြန့်ပွားစေရေးနှင့် စွန့်ပစ်ပစ္စည်းများကို သတ်မှတ်ထားသော စံနှင့်အညီ စနစ်တကျ စွန့်ပစ်ရေးတို့အတွက် ဆောင်ရွက်ထားခြင်း၊ (ခ) သန့်ရှင်းသောသောက်ရေ၊ သုံးရေ လုံလောက်စွာ ရရှိစေရေးအတွက် စီစဉ် ဆောင်ရွက်ထားခြင်း၊ (ဂ) ရေနှင့် မိလ္လာစနစ်ကို စနစ်တကျ တည်ဆောက် ထားခြင်း၊ (ဃ) ဘေးအန္တရာယ်ကြိုတင်ကာကွယ်မှုနှင့် အရေးပေါ် ကယ်ဆယ်ရေးအတွက် စနစ်တကျ စီစဉ်ဆောင် ရွက်ထားခြင်း၊ (င) ကောင်းမွန်သော ဆက်သွယ်ရေးစနစ်ရှိခြင်း၊ (စ) လျှပ်စစ်မီး(၂၄)နာရီပတ်လုံးရရှိရေးအတွက် စီစဉ် ဆောင်ရွက်ထားခြင်း၊ (ဆ) သေဆုံးလူနာများအတွက် သတ်မှတ်ထားသည့် အစီအစဉ် ဆောင်ရွက်ထားခြင်း၊
၂	ပုဂ္ဂလိကအထွေထွေ ကျန်းမာရေးလုပ်ငန်း၊	-
၃	ပုဂ္ဂလိကနယ်လှည့်ကျန်းမာရေး လုပ်ငန်း	-
၄	ပုဂ္ဂလိကသူနာပြုစုရေးဂေဟာ	-
၅	ပုဂ္ဂလိကတိုင်းရင်းဆေးရုံ လုပ်ငန်း	-
၆	ပုဂ္ဂလိကတိုင်းရင်းဆေးခန်း လုပ်ငန်း	-
၇	ပုဂ္ဂလိကတိုင်းရင်းဆေးဝါးနှင့် ဆေးပစ္စည်းထုတ်လုပ်မှုလုပ်ငန်း	ကုန်ကြမ်းနှင့်ကုန်ချောဆိုင်ရာသတ်မှတ်ချက်

စဉ်	စီးပွားရေးလုပ်ငန်း အမျိုးအစား	လိုအပ်သည့်စံသတ်မှတ်ချက်များ
၈	တိုင်းရင်းဆေးဝါး ထုတ်လုပ်ခြင်းလုပ်ငန်း	<p>(က) ကုန်ကြမ်း</p> <p>(၁) လတ်ဆတ်သောကုန်ကြမ်းဖြစ်ရမည်။</p> <p>(၂) သယ်ယူပို့ဆောင်ရာတွင်လည်းကောင်း၊ သိမ်းဆည်းရာတွင်လည်းကောင်း အသုံးပြုသော သေတ္တာ၊ ဘူး၊ အိတ်၊ တောင်း စသည့် သယ်ဆောင်ပစ္စည်းသည် ကုန်ကြမ်းအား ပျက်စီးစေခြင်း သို့မဟုတ် အရည်အသွေးကို ထိခိုက်စေခြင်း မရှိစေရ။</p> <p>(ခ) ကုန်ချော</p> <p>(၁) မိမိထုတ်လုပ်သည့် တိုင်းရင်းဆေးဝါးနှင့် စပ်လျဉ်း၍ (ပါဝင်ပစ္စည်း၊ ထုတ်ပိုးပုံ၊ တံဆိပ်နှင့် အခြား) သတ်မှတ်ချက် ထားရှိရမည်။</p> <p>(၂) ထုတ်လုပ်သည့်နေ့မှ မည်သည့်ကာလအတွင်း အကောင်းဆုံးစားသုံးနိုင်သည် သတ်မှတ်ထားရမည်။</p>
၉	တိုင်းရင်းဆေးဝါးကုန်ကြမ်း (ပရဆေးပစ္စည်း) ရောင်းဝယ်ရေးလုပ်ငန်း	-
၁၀	တိုင်းရင်းဆေးဖက်ဝင် အပင်များစိုက်ပျိုး ထုတ်လုပ်ခြင်းလုပ်ငန်း	(က) စိုက်ပျိုးမည့် ပရဆေးပင်အမျိုးအစားအား တင်ပြနိုင်ရမည်ဖြစ်ပါကြောင်းနှင့် တိုင်းရင်းဆေးဝါးများ ဖော်စပ်ရာတွင် အသုံးပြုသော ဆေးဖက်ဝင်အပင်များ ဖြစ်ပါကြောင်း။
၁၁	တိုင်းရင်းဆေးသုတေသနနှင့် ဓာတ်ခွဲလုပ်ငန်း	(က) တိုင်းရင်းဆေးသုတေသနလုပ်ငန်းများအား တိုင်းရင်း ဆေးပညာဦးစီးဌာန၊ ဆေးသုတေသန ဦးစီးဌာနရှိ ပညာရှင်များနှင့်ပူးပေါင်း ဆောင်ရွက်ရမည် ဖြစ်ပါသဖြင့် တိုင်းရင်းဆေး ဓာတ်ခွဲလုပ်ငန်းများ အတွက် ဓာတ်ခွဲခန်းများမှာ (Good Laboratory Practice) ကောင်းမွန်သောဓာတ်ခွဲခန်း ကျင့်စဉ်များနှင့် ကိုက်ညီရန် လိုအပ်ပါမည် ဖြစ်ပါကြောင်း၊ တိုင်းရင်းဆေးဝါးများတွင် ထည့်သွင်းဖော်စပ်ထားသော ဆေးပင်နှင့်ဆေးပစ္စည်းများ မှန်ကန်မှု (Identification) စစ်ဆေးခြင်း၊ အခြားအရာ

စဉ်	စီးပွားရေးလုပ်ငန်း အမျိုးအစား	လိုအပ်သည့်စံသတ်မှတ်ချက်များ
		<p>အနှောကင်းစင်မှု၊ အန္တရာယ်ရှိသော ဓါတ်သတ္တုများ (Heavy Metals) များနှင့် အဏုဇီဝပိုးများပါဝင်မှု (Microbial Contamination) ရှိ-မရှိအား စစ်ဆေးခြင်း၊ ပြာဓါတ်ပါဝင်မှု (Ash Value)၊ ရေငွေ့ဓါတ်ပါဝင်မှု (Moisture content)၊ ဆေးဝါး၏ Solvent အမျိုးမျိုးတွင် ပျော်ဝင်နှုန်း (Solubilities) စသည့် Test Parameters များအား WHO Guidelines ကဲ့သို့ နိုင်ငံတကာ အသိအမှတ်ပြု စံချိန်စံညွှန်းများနှင့်အညီ စစ်ဆေးနိုင်သော Laboratory facilities နှင့် ကျွမ်းကျင်ပညာရှင်များ ပါဝင်ရမည်ဖြစ်ပါသည်။</p>
၁၂	<p>ရောဂါကာကွယ်ဆေးနှင့် စမ်းသပ်ပစ္စည်းထုတ်လုပ်မှု သုတေသနလုပ်ငန်း</p>	<p>(က) သတ်မှတ်ထားသည့် ကောင်းမွန်မှန်ကန်သော ထုတ်လုပ်မှုကျင့်စဉ် (GMP) နှင့် ကောင်းမွန်မှန်ကန်သော ဓာတ်ခွဲခန်းကျင့်စဉ် (GLP) များအတိုင်း လိုက်နာဆောင်ရွက်ရမည်။</p> <p>(ခ) အရေးကြီးသော လုပ်ငန်းအဆင့်များအတွက် လိုက်နာဆောင်ရွက်နေသော စံ လုပ်ငန်းဆောင်ရွက်မှုအဆင့်ဆင့် (SOP) ရှိရမည်။</p> <p>(ဂ) ရောဂါကာကွယ်ဆေးနှင့် စမ်းသပ်ပစ္စည်းထုတ်လုပ်မှုသုတေသနလုပ်ငန်းသည် ကျန်းမာရေးနှင့်အားကစားဝန်ကြီးဌာန၊ ယင်းအောက်ရှိ သက်ဆိုင်ရာဌာနများနှင့် WHO တို့မှ ထုတ်ပြန်ထားသော Guidelines များနှင့် ကိုက်ညီမှု ရှိရမည်။</p> <p>(ဃ) လုပ်ငန်းတစ်ရပ်လုံးအား အချိန်မှန် စိစစ်သုံးသပ်ရန် အစီအစဉ်သတ်မှတ်ထားရမည်။ (Period Assessment)</p> <p>(င) အရည်အသွေးအာမခံရေးနှင့် အရည်အသွေးထိန်းသိမ်းရေးလုပ်ငန်းများ (QA&amp;QC) သတ်မှတ်ဆောင်ရွက်ရမည်။</p>