



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 (ဏ)နှင့် ပုဒ်မ ၅၅ ပုဒ်မခွဲ (ဂ) တို့အရ အပ်နှင်းထားသော လုပ်ပိုင်ခွင့်ကိုကျင့်သုံး၍ စိုက်ပျိုးရေး၊ မွေးမြူရေးနှင့်ဆည်မြောင်းဝန်ကြီးဌာန၏ သဘောတူညီချက်ဖြင့် ဤအမိန့်ကို ထုတ်ပြန်လိုက်သည်။

၁။ ဤအမိန့်သည် -

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

(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 ပြည့်စုံမှန်ကန်မှု ရှိ 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) တို့အရ အကြောင်းကြားပါက 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။