

ລາຍລະອຽດຂໍ້ມູນ ສໍາລັບ ໃບອະນຸຍາດ
ໂຄງການທົບທວນ ແລະ ປັບປຸງລະບຽບການທີ່ຕິດພັນກັບ ການສ້າງຕັ້ງທຸລະກິດ ໃນ ສປປ ລາວ

ລາຍລະອຽດຂໍ້ມູນທີ່ໄດ້ຮັບ		
ຊື່ໃບອະນຸຍາດ	ໃບຢັ້ງຢືນການຂຶ້ນທະບຽນຢາ	
ປະເພດຂອງໃບອະນຸຍາດ	ໃບຢັ້ງຢືນ	
ເລກລະຫັດໃບອະນຸຍາດ	ວັນທີ	ໜ່ວຍງານຮັບຜິດຊອບ
MoPH-FDD-6	03.10.2017	ກົມອາຫານ ແລະ ຍາ

ຂໍ້ມູນພື້ນຖານ	
ຮູບແບບການສົ່ງຄໍາຮ້ອງ	ຢູ່ທີ່ຫ້ອງການເຈົ້າໜ້າທີ່
ປະເພດທຸລະກິດ ສະເພາະ ທີ່ຕິດພັນກັບ ໃບອະນຸຍາດ	Q - ການເຄື່ອນໄຫວກ່ຽວກັບສຸຂະພາບມະນຸດ ແລະ ວຽກງານທາງສັງຄົມ
ຈຸດປະສົງທີ່ຕ້ອງຂໍ ໃບ ອະນຸຍາດ	ເພື່ອອໍານວຍຄວາມສະດວກໃນການຄຸ້ມຄອງ ແລະ ກວດກາ ຂັ້ນຕອນຂອງການຜະລິດ, ການແບ່ງບັນຈຸໃນປະເທດ ຫຼື ນໍາເຂົ້າຈາກຕ່າງປະເທດ ແລະ ການຈໍລະຈອນແຈກຢາຍ ໃຫ້ມີຄວາມປອດໄພ, ມີປະສິດທິພາບ ແລະ ຄຸນນະພາບມາດຕະຖານໃນການກັນແລະປິ່ນປົວພະຍາດ ທຸກຜະລິດຕະພັນຢາທີ່ຈໍາໜ່າຍໃນ ສປປ ລາວ ຊຶ່ງຢາດັ່ງກ່າວ ແມ່ນຖືເປັນປັດໃຈສໍາຄັນຕໍ່ການດໍາລົງຊີວິດຂອງມະນຸດ.
ຜູ້ທີ່ຕ້ອງຂໍໃບອະນຸຍາດ	ຜູ້ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດຢ່າງເປັນທາງການໃນການຜະລິດ, ການນໍາເຂົ້າຢາສາກົນ ຫຼື ຢາພື້ນເມືອງເພື່ອຈໍາໜ່າຍໃນ ສປປ ລາວ ຍົກເວັ້ນ ການຜະລິດ ແລະ ນໍາເຂົ້າ: (i) ວັດຖຸທີ່ເປັນເຄມີພັນທາງການຢາ ຫຼື ເຄມີພັນທາງການຢາເຄິ່ງສໍາເລັດຮູບຊຶ່ງບໍ່ແມ່ນຢາສໍາເລັດຮູບເຊັ່ນ: ທາດເຄມີທີ່ເປັນວັດຖຸດິບ; (ii) ຢາພື້ນເມືອງທີ່ບໍ່ໄດ້ຜ່ານການປຸງແຕ່ງ, ບໍ່ມີການບັນຈຸສະເພາະ ແລະ ບໍ່ໄດ້ກໍານົດສູດຕໍາລາເຊັ່ນ: ຮາກໄມ້, ລໍາຕົ້ນ, ເປືອກ, ເຫງົ້າ, ຫົວ, ໃບ, ດອກ, ແກ່ນ ແລະ ອື່ນໆ; ແລະ (iii) ຢາປຸງແຕ່ງຫັດຖະກໍານັບທັງຢາຫຼວງ ແລະ ຢາພື້ນເມືອງທີ່ທາງການອະນຸຍາດ.
ມີຂໍ້ມູນໃບອະນຸຍາດ ອອນລາຍບໍ່?	ແມ່ນແລ້ວ
ທີ່ຢູ່ຂອງຂໍ້ມູນອອນລາຍ	www.fdd.gov.la
ມີແບບຟອມໃບຄໍາຮ້ອງ ໃບອະນຸຍາດ ຫລືບໍ່?	ແມ່ນແລ້ວ
ຄໍາເຫັນອື່ນ ທີ່ຕິດພັນ	1. ການຮັບຄໍາຮ້ອງຂໍຂຶ້ນທະບຽນຢາປະຕິບັດອາທິດລະ 1 ວັນໃນທຸກໆວັນສຸກ (ສະເພາະຟອມ 2

ລາຍລະອຽດຂໍ້ມູນ ສໍາລັບ ໃບອະນຸຍາດ
ໂຄງການທົບທວນ ແລະ ປັບປຸງລະບຽບການທີ່ຕິດພັນກັບ ການສ້າງຕັ້ງທຸລະກິດ ໃນ ສປປ ລາວ

ຂໍ້ມູນພື້ນຖານ	
ກັບ ໃບອະນຸຍາດ	ແລະ ຝອມ 3, ສ່ວນຝອມ 1 ປະຕິບັດການຮັບທຸກມື້); 2. ຕ້ອງໄດ້ຮັບການອະນຸຍາດແລະເລກທີ່ຈິດທະບຽນກ່ອນການຜະລິດ ຫຼື ການນໍາເຂົ້າຢາ; 3. ລາຍການຢາໃດທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸມັດໃຫ້ຂຶ້ນທະບຽນຢູ່ ສປປ ລາວແລ້ວ, ຜູ້ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດມີສິດນໍາເຂົ້າລາຍການຢານັ້ນພຽງຜູ້ດຽວ.

ຄຸນະສົມບັດ ແລະ ເອກະສານປະກອບ		
ໄລຍະ ເວລາໃນ ການ ພິຈາລະນາ ຄໍາຮ້ອງ ໃນການ ອອກໃບ ອະນຸຍາດ	18 0	ຄະນະກຳມະການຂຶ້ນທະບຽນຢາ (ຕາມການແຕ່ງຕັ້ງໂດຍກະຊວງສາທາລະນະສຸກ) ມີບົດບາດໜ້າທີ່ໃນການຄົ້ນຄວ້າຜະລິດຕະພັນທີ່ສະເໜີຂຶ້ນທະບຽນເພື່ອນໍາສະເໜີກົມພິຈາລະນາອະນຸຍາດຈິດທະບຽນ, ແຕ່ຖ້າຢາເຫຼົ່ານີ້ມີລາຍຊື່ຢູ່ໃນບັນຊີຢາທີ່ໄດ້ຮັບການຍິ່ງຍິນແລະຍິ່ງຍິນໂດຍອົງການຈັດຕັ້ງທີ່ກ່ຽວຂ້ອງແລ້ວ, ທາງກົມຈະຂຶ້ນທະບຽນໃຫ້ໂດຍບໍ່ຕ້ອງໄດ້ຮັບຄໍາເຫັນຈາກຄະນະກຳມະການຂຶ້ນທະບຽນຢາ.
ຄຸນະ ສົມບັດ ຂອງຜູ້ຂໍ ໃບ ອະນຸຍາດ		ຜູ້ຮ້ອງຂຶ້ນທະບຽນຢາ ຕ້ອງແມ່ນ: (i) ບໍລິສັດນໍາເຂົ້າ - ສິ່ງອອກຢາ ແລະ ອຸປະກອນທາງການແພດ ທີ່ນໍາເຂົ້າຢາທີ່ໄດ້ຮັບໃບອະນຸຍາດຢ່າງເປັນທາງການຈາກກະຊວງສາທາລະນະສຸກ; ຫລື (ii) ໂຮງງານຢາແລະໂຮງຫມໍອຸປະກອນທາງການແພດທີ່ໄດ້ຮັບໃບອະນຸຍາດຢ່າງເປັນທາງການຈາກກະຊວງສາທາລະນະສຸກ .
ມີ ເຫດຜົນ ໃດບໍ່ທີ່ ເຈົ້າໜ້າ ທີ່ ຈະ ປະຕິເສດ ການຂໍໃບ ອະນຸຍາດ ?		ຄໍາຮ້ອງຂຶ້ນທະບຽນຢາຈະຖືກປະຕິເສດໃນກໍລະນີດັ່ງນີ້: - ເອກະສານບໍ່ຄົບຖ້ວນຕາມທີ່ລະບຸໄວ້ໃນໃບຄໍາຮ້ອງແບບ ຜຍ1, ຜຍ2, ນຂ1, ນຂ2; - ຢາທີ່ຖືກກຳນົດໃນບັນຊີຢາຕ້ອງທຳມຂອງ ສປປ ລາວ; - ຢາທີ່ບໍລິສັດແມ່ຜູ້ຜະລິດລົບລ້າງ ຫຼື ຖອນໃບທະບຽນ; - ຢາຫຼວງ ຫຼື ຢາຜິ້ນເມືອງໃດໜຶ່ງ ຊຶ່ງການນໍາໃຊ້ໄດ້ຮັບຜົນແຕ່ຄຸນລັກສະນະຍັງບໍ່ທັນໄດ້ມີການກຳນົດອອກຢ່າງຄົບຖ້ວນ ແລະ ລະບຸໄວ້ໃນເອກະສານການແພດສາກົນ ຫຼື ບໍ່ທັນໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນຢູ່ໃນປະເທດຕົ້ນກຳເນີດ ຫຼື ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນແລ້ວແຕ່ບໍ່ຕໍາກວ່າ 5 ປີ; - ຢາທີ່ປະກອບມີຕົວຢາກາຍ 3 ຕົວຢາຫຼັກ (Active Ingredients) ຍົກເວັ້ນຈຳພວກວິຕາມິນລວມ; - ຢາທີ່ມີລັກສະນະຮຽນແບບທາງດ້ານເຄື່ອງຫຸ້ມຫໍ່ ແລະ ຊຶ່ງການຄ້າທີ່ໄດ້ມີການຮັບຮອງໃຫ້ຂຶ້ນທະບຽນກ່ອນແລ້ວ.

ຂໍ້ມູນຕິດພັນກັບ ການຕໍ່ອາຍໃບອະນຸຍາດ	
ໃບອະນຸຍາດມີກຳນົດອາຍຸ ຫລືບໍ່?	ໃບອະນຸຍາດມີອາຍຸນຳໃຊ້ ຈັກເດືອນ?
ແມ່ນແລ້ວ	36

ລາຍລະອຽດຂໍ້ມູນ ສໍາລັບ ໃບອະນຸຍາດ
ໂຄງການທົບທວນ ແລະ ປັບປຸງລະບຽບການທີ່ຕິດພັນກັບ ການສ້າງຕັ້ງທຸລະກິດ ໃນ ສປປ ລາວ

ຂໍ້ມູນຕິດພັນກັບ ການຕໍ່ອາຍໃບອະນຸຍາດ	
ຂັ້ນຕອນ ແລະ ເງື່ອນໄຂ ສໍາລັບການຕໍ່ອາຍໃບອະນຸຍາດ	ພາຍໃນ 90 ວັນກ່ອນໝົດອາຍຸກຳນົດໃຊ້, ເຈົ້າຂອງທະບຽນຕ້ອງໄດ້ຍື່ນຄໍາຮ້ອງເພື່ອຂໍຕໍ່ທະບຽນໄປຍັງກົມອາຫານແລະຢາ, ຖ້າບໍ່ປະຕິບັດຕາມວັນເວລາດັ່ງກ່າວທະບຽນຢານັ້ນຖືວ່າລົບລ້າງ.

ຄ່າທຳນຽມ				
ມີຄ່າທຳນຽມ ແບບຟອມຄ່າ ຮ້ອງ ຫລື ບໍ່?	ຄ່າບໍລິການວິຊາການ	ຄ່າທຳນຽມ	ຄ່າ ແບບຟອມ ຄ່າຮ້ອງ	ຄ່າໃຊ້ຈ່າຍທັງໝົດ
ແມ່ນແລ້ວ	0.00	1500000.00	0.00	1500000.00
ຄໍາເຫັນ	ອີງຕາມລັດຖະບັນຍັດປະທານປະເທດ ເລກທີ 03 ຄ່າທຳນຽມໃບຢັ້ງຢືນແມ່ນຈະເກັບເປັນແຕ່ລະລາຍການຢາໃນອັດຕາດຽວກັນທັງຢາທີ່ນຳເຂົ້າ ຫຼື ຜະລິດພາຍໃນປະເທດ.			

ຄ່າທຳນຽມການຕໍ່ອາຍ				
ມີຄ່າທຳນຽມ ແບບຟອມ ຄ່າຮ້ອງ ຂໍຕໍ່ອາຍ ຫລືບໍ່?	ຄ່າບໍລິການວິຊາການ	ຄ່າທຳນຽມ	ຄ່າ ແບບຟອມ ຄ່າຮ້ອງ	ຄ່າໃຊ້ຈ່າຍທັງໝົດ
ແມ່ນແລ້ວ	0.00	1500000.00	0.00	1500000.00
ຄໍາເຫັນ	ອີງຕາມລັດຖະບັນຍັດປະທານປະເທດ ເລກທີ 03 ຄ່າທຳນຽມໃບຢັ້ງຢືນແມ່ນຈະເກັບເປັນແຕ່ລະລາຍການຢາໃນອັດຕາດຽວກັນທັງຢາທີ່ນຳເຂົ້າ ຫຼື ຜະລິດພາຍໃນປະເທດ.			

ກົດລະບຽບທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ			
ຊື່ກົດລະບຽບ	ເລກທີ	ວັນທີ	ຄໍາເຫັນ
ຂໍ້ກຳນົດວ່າດ້ວຍ ການຂຶ້ນທະບຽນຢາ	1441/ກຊສ	13.08.2003	ມາດຕາ 2,4,7,8,9,10,11,13 ແລະ 15
ກົດໝາຍວ່າດ້ວຍ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ (ສະບັບປັບປຸງ)	07/ສພຊ	21.12.2011	ມາດຕາ 13

**ລາຍລະອຽດຂໍ້ມູນ ສໍາລັບ ໃບອະນຸຍາດ
ໂຄງການທົບທວນ ແລະ ປັບປຸງລະບຽບການທີ່ຕິດພັນກັບ ການສ້າງຕັ້ງທຸລະກິດ ໃນ ສປປ ລາວ**

ເອກະສານປະກອບ
ຊື່ເອກະສານ
ໃບອະນຸຍາດວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ ເພື່ອສ້າງຕັ້ງບໍລິສັດຂາອອກ-ຂາເຂົ້າ ດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ
ໃບອະນຸຍາດວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ ເພື່ອສ້າງຕັ້ງໂຮງງານຜະລິດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ
ສຸດຕໍາລາຍາ
ໃບສະເໜີ

ສະຖິຕິ (ທີ່ອອກໃໝ່ ຫລື ທີ່ຕໍ່ອາຍຸ)		
ປີ	ອອກໃໝ່	ຕໍ່ອາຍຸ
2016		