



ສາທາລະນະລັດ ປະຊາທິປະໄຕ ປະຊາຊົນລາວ
ສັນຕິພາບ ເອກະລາດ ປະຊາທິປະໄຕ ເອກະພາບ ວັດທະນະຖາວອນ

ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ

ເລກທີ

1820

/ສທ.

ນະຄອນຫຼວງວຽງຈັນ, ວັນທີ

25 AUG 2017

ຂໍ້ຕົກລົງ

ວ່າດ້ວຍການສ້າງຕັ້ງ ບໍລິສັດ ດຳເນີນທຸລະກິດ ດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ
(ສະບັບປັບປຸງ)

- ອີງຕາມ ກົດໝາຍວ່າດ້ວຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ (ສະບັບປັບປຸງ) ສະບັບເລກທີ 07/ສພຊ, ລົງວັນທີ 21 ທັນວາ 2011.
- ອີງຕາມ ກົດໝາຍວ່າດ້ວຍວິສາຫະກິດ (ສະບັບປັບປຸງ) ສະບັບເລກທີ 46/ສພຊ, ລົງວັນທີ 26 ທັນວາ 2013.
- ອີງຕາມ ດຳລັດຂອງນາຍົກລັດຖະມົນຕີ ວ່າດ້ວຍການຈັດຕັ້ງ ແລະ ການເຄື່ອນໄຫວຂອງກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ສະບັບເລກທີ 178/ນຍ, ລົງວັນທີ 05 ເມສາ 2012.
- ອີງຕາມ ການສະເໜີຂອງກົມອາຫານ ແລະ ຢາ ການຄົ້ນຄ້ວາຂອງ ກົມມະຫາພາກ ແລະ ການນຳ ຂອງ ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ.

ລັດຖະມົນຕີກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ອອກຂໍ້ຕົກລົງ:

ໝວດທີ I

ບົດບັນຍັດທົ່ວໄປ

ມາດຕາ 1 ຈຸດປະສົງ, ລະດັບຄາດໝາຍ ແລະ ຂອບເຂດການນຳໃຊ້

1.1. ຈຸດປະສົງ

ຂໍ້ຕົກລົງສະບັບນີ້ກຳນົດບັນດາຫຼັກການ, ລະບຽບການ, ມາດຕະການ ການຄຸ້ມຄອງ ການເຄື່ອນໄຫວຂອງບໍລິສັດ ທີ່ດຳເນີນທຸລະກິດ ດ້ານຢາ ຫລື/ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດໃຫ້ຖືກຕ້ອງຕາມ ກົດໝາຍ, ລະບຽບການ ແລະ ຫຼັກການວິຊາສະເພາະ.



1.2. ລະດັບຄາດໝາຍ

ຮັບປະກັນໃຫ້ການດຳເນີນທຸລະກິດດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຖືກຕ້ອງຕາມກົດໝາຍ, ລະບຽບການ ແລະ ຫຼັກການທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້ ແລະ ສອດຄ່ອງກັບລະບຽບການຄຸ້ມຄອງຂອງພາກພື້ນ ແລະ ສາກົນ.

ຮັບປະກັນໃຫ້ຜູ້ບໍລິໂພກ ໄດ້ຮັບຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດໃຫ້ມີຄຸນນະພາບ, ປະສິດທິພາບ, ປອດໄພ ແລະ ມີຄວາມເປັນທຳ ທັງເປັນການປະກອບສ່ວນເຂົ້າໃນການພັດທະນາ ແລະ ສ້າງສາປະເທດຊາດ.

ມາດຕາ 2 ຂອບເຂດການນຳໃຊ້

ຂໍ້ຕົກລົງສະບັບນີ້ ມີຂອບເຂດການນຳໃຊ້ສຳລັບບຸກຄົນ, ນິຕິບຸກຄົນ, ການຈັດຕັ້ງທີ່ຄຸ້ມຄອງ ຫຼື ດຳເນີນທຸລະກິດ ຂາອອກ-ຂາເຂົ້າ ແລະ ຈຳໜ່າຍ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດໃນຂອບເຂດທົ່ວປະເທດ.

ມາດຕາ 3 ອະທິບາຍຄຳສັບ

1. **ຢາ** ໝາຍເຖິງ ວັດຖຸຢ່າງໜຶ່ງ ຫຼື ວັດຖຸປະກອບຫຼາຍຢ່າງທີ່ອອກລິດ ແລະ ອອກລິດປະສົມເຂົ້ານຳກັນ ທີ່ນຳ ໃຊ້ສຳລັບກັນພະຍາດ ແລະ ປິ່ນປົວ, ຊ່ວຍໃນການພິສູດ ແລະ ບົ່ງມະຕິພະຍາດ, ບັນເທົາອາການເຈັບປວດ, ດັດແກ້, ປັບປຸງ, ເຊີດຊູ, ບຳລຸງ, ຮັກສາ ຫຼື ປ່ຽນແປງໜ້າທີ່ການຂອງຮ່າງກາຍ, ພື້ນຟູສຸຂະພາບກາຍ ແລະ ຈິດໃຈຂອງຄົນ. ຢາປະກອບດ້ວຍຢາຫຼວງ ແລະ ຢາພື້ນເມືອງ;
2. **ຜະລິດຕະພັນການແພດ** ໝາຍເຖິງ ວັດຖຸ ຫຼື ທາດໃດໜຶ່ງທີ່ມີການນຳໃຊ້ເຂົ້າໃນວົງການແພດ ລວມທັງຜະລິດຕະພັນໃດໜຶ່ງທີ່ນຳໃຊ້ທົ່ວໄປໃນສັງຄົມ ເຊັ່ນ: ອຸປະກອນການແພດ, ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ, ເຄື່ອງສຳອາງ, ເຄມີຄວບຄຸມ ແລະ ເຄມີອັນຕະລາຍທີ່ໃຊ້ໃນຄົວເຮືອນ;
3. **ບໍລິສັດ** ໝາຍເຖິງ ຫົວໜ່ວຍທຸລະກິດ ທີ່ນຳເຂົ້າ, ສົ່ງອອກ ແລະ ຈຳໜ່າຍ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການພດ ຊຶ່ງໄດ້ຮັບອະນຸຍາດຈາກກະຊວງສາທາລະນະສຸກ;
4. **ການສົ່ງອອກ** ໝາຍເຖິງ ການສົ່ງ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ອອກໄປຕ່າງປະເທດໂດຍປະຕິບັດຕາມກົດໝາຍ ແລະ ລະບຽບການ ຂອງ ສປປ ລາວ;
5. **ການນຳເຂົ້າ** ໝາຍເຖິງ ການນຳເຂົ້າຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ມາຈາກຕ່າງປະເທດ ເພື່ອຈຳໜ່າຍ ໂດຍປະຕິບັດຕາມ ກົດໝາຍ ແລະ ລະບຽບການ ຂອງ ສປປ ລາວ;
6. **ສາຂາຈຳໜ່າຍ** ໝາຍເຖິງ ຫົວໜ່ວຍທຸລະກິດຊຶ່ງເປັນຕົວແທນໃຫ້ບໍລິສັດແມ່ ຫລື ໂຮງງານ ໃນການຈຳໜ່າຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ທີ່ສົ່ງມາຈາກບໍລິສັດແມ່ ຫລື ໂຮງງານທີ່ເປັນຕົວແທນໃຫ້;
7. **ການຂາຍຍົກ** ໝາຍເຖິງ ການຂາຍໃນປະລິມານຫຼາຍ ເພື່ອຈຳໜ່າຍໃຫ້ບັນດາບໍລິສັດຂາຍຍົກພາຍໃນ, ຮ້ານຂາຍຍ່ອຍຢາ, ສະຖານບໍລິການສາທາລະນະສຸກ ຂອງລັດ ແລະ ເອກະຊົນ ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດຕາມລະບຽບການ. ຜູ້ມີສິດຂາຍຍົກແມ່ນບຸກຄົນ, ນິຕິບຸກຄົນ ທີ່ເຮັດບໍລິສັດ ຂາອອກ-ຂາເຂົ້າ ຫລື ສາຂາໂຮງງານຜະລິດຢາ, ສາຂາບໍລິສັດ ຫລື ຕົວແທນຈຳໜ່າຍຂອງບໍລິສັດ ແລະ ບໍລິສັດ ຂາຍຍົກພາຍໃນ;
8. **ບໍລິສັດຂາຍຍົກພາຍໃນ** ໝາຍເຖິງ ບໍລິສັດທີ່ຂາຍ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ເຊິ່ງຊື້ມາຈາກບັນດາໂຮງງານຜະລິດຢາພາຍໃນ ຫຼື ບໍລິສັດຂາອອກ-ຂາເຂົ້າ ທີ່ນຳເຂົ້າມາຢ່າງຖືກຕ້ອງ ເພື່ອຈຸດປະສົງນຳໄປຂາຍຕໍ່ໃຫ້ລູກຄ້າ ເພື່ອຈະເອົາໄປຂາຍຍ່ອຍຕໍ່;
9. **ການຂາຍຍ່ອຍ** ໝາຍເຖິງ ການຂາຍໂດຍກົງໃຫ້ຄົນເຈັບ ຕາມໃບສັ່ງຂອງແພດ, ການແນະນຳຂອງແພດ ຫລື ຂາຍຕາມຄວາມຈຳເປັນນຳໃຊ້ຂອງຄົນເຈັບ ເຊັ່ນ: ຂາຍເປັນ ຫຼອດ, ເປັນເມັດ, ເປັນແຜງ, ເປັນແຕະ ແລະ ອື່ນໆ;
10. **ການມັດທຳຄົນ** ໝາຍເຖິງ ການປ່ຽນແປງຮູບແບບການບັນຈຸເດີມ ເພື່ອໃຫ້ມີຄວາມເໝາະສົມໃນການນຳໄປຈຳໜ່າຍ ຫຼື ປັບປຸງການບັນຈຸຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດໃຫ້ສອດຄ່ອງຕາມການຮຽກຮ້ອງຂອງລະບຽບການດ້ານຢາ ຂອງ ສປປ ລາວ.



ໜວດທີ II

**ເງື່ອນໄຂການສ້າງຕັ້ງ ແລະ ການເຄື່ອນໄຫວ
ບໍລິສັດ ຂາອອກ-ຂາເຂົ້າ, ສາຂາຈຳໜ່າຍ ແລະ ຂາຍຍົກພາຍໃນ
ດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ**

ມາດຕາ 4 ເງື່ອນໄຂດ້ານບຸກຄະລາກອນໃນການສ້າງຕັ້ງ ບໍລິສັດ ຂາອອກ-ຂາເຂົ້າ

ຜູ້ມີຈຸດປະສົງດຳເນີນທຸລະກິດການສົ່ງອອກ-ນຳເຂົ້າຢາ ແລະ /ຫລື ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຢູ່ໃນ ສປປ ລາວ ຕ້ອງປະຕິບັດດັ່ງນີ້:

- 4.1 ບຸກຄົນຫລື ນິຕິບຸກຄົນ ຈະແມ່ນຄົນລາວ ຫລື ຄົນຕ່າງປະເທດ ທີ່ມີຈຸດປະສົງສ້າງຕັ້ງບໍລິສັດຂາອອກ-ຂາເຂົ້າ ດ້ານຢາ ແລະ/ຫລື ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຕ້ອງປະຕິບັດຕາມກົດໝາຍທຸລະກິດ, ກົດໝາຍແຮງງານ, ກົດໝາຍບັນຊີ, ກົດໝາຍວ່າດ້ວຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ, ບັນດາຂໍ້ຕົກລົງ ແລະ ລະບຽບການຕ່າງໆ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງຂອງກະຊວງສາທາລະນະສຸກ;
- 4.2 ຕ້ອງມີເພສັດຊະກອນທີ່ເປັນຄົນສັນຊາດລາວ ຊຶ່ງມີໃບປະກາດສະນິຍະບັດ ຫລື ໃບຢັ້ງຢືນສຳເລັດ ການສຶກສາ ວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ ທີ່ອອກໃຫ້ໂດຍ ສະຖາບັນການສຶກສາທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ທັງພາຍໃນ ແລະ ຕ່າງປະເທດ ແລະ ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳຈາກກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ແລະ ຕ້ອງມີປະສົບປະການຮັບໃຊ້ວຽກງານດ້ານເພສັດຊະກຳ 05 ປີຂຶ້ນໄປ ໂດຍມີໃບຢັ້ງຢືນການຮັບໃຊ້ວິຊາສະເພາະຈາກພາກສ່ວນທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ, ຖ້າແມ່ນພະນັກງານສັງກັດລັດຕ້ອງມີໃບແຕ່ງຕັ້ງຢ່າງເປັນທາງການ;
- 4.3 ສຳລັບບໍລິສັດທີ່ດຳເນີນທຸລະກິດດ້ານຜະລິດຕະພັນການແພດນອກຈາກຂໍ້ຕົກລົງນີ້ແລ້ວຍັງຕ້ອງຈັດຕັ້ງປະຕິບັດຕາມເງື່ອນໄຂທີ່ກຳນົດໄວ້ໃນລະບຽບການສະເພາະ ໂດຍສະເພາະການດຳເນີນທຸລະກິດດ້ານເຄື່ອງສຳອາງ;
- 4.4 ຕ້ອງແມ່ນຜູ້ທີ່ບໍ່ຢູ່ໃນໄລຍະຖືກດຳເນີນຄະດີ ຫລື ປະລະໜ້າທີ່ ຫລື ຖືກປະຕິບັດວິໄນຍ້ອນການຜິດພາດ ທາງດ້ານວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ ຫລື ຄ້າຂາຍຢາເສບຕິດໃຫ້ໂທດ;
- 4.5 ຕ້ອງມີສຸຂະພາບແຂງແຮງ, ບໍ່ເປັນໂລກຈິດ, ບໍ່ເສບຢາເສບຕິດ;
- 4.6 ສຳລັບຢັ້ງຢືນການຮັບໃຊ້ວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳຖ້າແມ່ນພະນັກງານທີ່ໄດ້ຜ່ານການສັງກັດລັດ ແມ່ນອົງການລັດກ່ຽວຂ້ອງເປັນຜູ້ຢັ້ງຢືນ, ໃນກໍລະນີຜ່ານການຮັບໃຊ້ວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳໃນພາກເອກະຊົນນອກຈາກຢັ້ງຢືນຈາກພາກສ່ວນກ່ຽວຂ້ອງແລ້ວຍັງຕ້ອງໄດ້ຜ່ານການຢັ້ງຢືນຮັບຮູ້ຈາກພາກລັດທີ່ເປັນອົງການຄຸ້ມຄອງກ່ຽວຂ້ອງຂຶ້ນແຂວງ, ນະຄອນຕົ້ມອີກ.

ມາດຕາ 5 ເງື່ອນໄຂດ້ານບຸກຄະລາກອນໃນການສ້າງຕັ້ງ ສາຂາຈຳໜ່າຍ.

ຜູ້ມີຈຸດປະສົງດຳເນີນທຸລະກິດ ສາຂາຈຳໜ່າຍ ດ້ານຢາ ແລະ /ຫລື ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຢູ່ໃນ ສປປ ລາວ ຕ້ອງປະຕິບັດດັ່ງນີ້:

- 5. 1 ບຸກຄົນຫລື ນິຕິບຸກຄົນ ຈະແມ່ນຄົນລາວ ຫລື ຄົນຕ່າງປະເທດ ທີ່ມີຈຸດປະສົງສ້າງຕັ້ງ ສາຂາຈຳໜ່າຍ ດ້ານຢາ ແລະ/ຫລື ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຕ້ອງປະຕິບັດຕາມກົດໝາຍທຸລະກິດ, ກົດໝາຍແຮງງານ, ກົດໝາຍບັນຊີ, ກົດໝາຍວ່າດ້ວຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ, ບັນດາຂໍ້ຕົກລົງ ແລະ ລະບຽບການຕ່າງໆ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງຂອງກະຊວງສາທາລະນະສຸກ;
- 5. 2 ສຳລັບສາຂາບໍລິສັດທີ່ດຳເນີນທຸລະກິດດ້ານຜະລິດຕະພັນການແພດ ແມ່ນໃຫ້ຈັດຕັ້ງປະຕິບັດຕາມເງື່ອນໄຂທີ່ກຳນົດໄວ້ໃນລະບຽບການສະເພາະ;



5. 3 ຕ້ອງມີເພສັດຊະກອນ ຫຼື ຜູ້ຊ່ວຍເພສັດຊະກອນ (ການຢາຊື້ນກາງ) ທີ່ເປັນຄົນສັນຊາດລາວ ຊຶ່ງມີໃບປະກາດສະນິຍະບັດ ຫລື ໃບຢັ້ງຢືນສໍາເລັດການສຶກສາວິຊາຊີບເພສັດຊະກໍາ ທີ່ອອກໃຫ້ໂດຍ ສະຖາບັນການສຶກສາທີ່ກ່ຽວຂ້ອງທັງພາຍໃນ ແລະ ຕ່າງປະເທດ ແລະ ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດວິຊາຊີບເພສັດຊະກໍາຈາກກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ແລະ ຕ້ອງມີປະສົບປະການຮັບໃຊ້ວຽກງານການຢາ 04 ປີ ຂຶ້ນໄປ. ຖ້າແມ່ນພະນັກງານສັງກັດລັດຕ້ອງມີໃບແຕ່ງຕັ້ງຢ່າງເປັນທາງການ;
5. 4 ຕ້ອງແມ່ນຜູ້ທີ່ບໍ່ຢູ່ໃນໄລຍະຖືກດໍາເນີນຄະດີ ຫລື ປະລະໜ້າທີ່ ຫລື ຖືກປະຕິບັດວິໄນຍ້ອນການຜິດພາດ ທາງດ້ານວິຊາຊີບເພສັດຊະກໍາ ຫລື ຄໍາຂາຍຢາເສບຕິດໃຫ້ໂທດ;
5. 5 ຕ້ອງມີສຸຂະພາບແຂງແຮງ, ບໍ່ເປັນໂລກຈິດ, ບໍ່ເສບຢາເສບຕິດ;
5. 6 ສໍາລັບຢັ້ງຢືນການຮັບໃຊ້ວິຊາຊີບເພສັດຊະກໍາຖ້າແມ່ນພະນັກງານທີ່ໄດ້ຜ່ານການສັງກັດລັດ ແມ່ນອົງການລັດກ່ຽວຂ້ອງເປັນຜູ້ຢັ້ງຢືນ, ໃນກໍລະນີຜ່ານການຮັບໃຊ້ວິຊາຊີບເພສັດຊະກໍາໃນພາກເອກະຊົນນອກຈາກຢັ້ງຢືນຈາກພາກສ່ວນກ່ຽວຂ້ອງແລ້ວຍັງຕ້ອງໄດ້ຜ່ານການຢັ້ງຢືນຮັບຮູ້ຈາກພາກລັດທີ່ເປັນອົງການຄຸ້ມຄອງກ່ຽວຂ້ອງຂັ້ນແຂວງ, ນະຄອນຕົ້ມອີກ.

ມາດຕາ 6 ເງື່ອນໄຂດ້ານບຸກຄະລາກອນໃນການສ້າງຕັ້ງ ບໍລິສັດຂາຍຍົກພາຍໃນ.

ຜູ້ມີຈຸດປະສົງດໍາເນີນທຸລະກິດການຂາຍຍົກພາຍໃນຢາ ແລະ /ຫລື ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຢູ່ໃນ ສປປ ລາວ ຕ້ອງປະຕິບັດດັ່ງນີ້:

6. 1 ບຸກຄົນຫລື ນິຕິບຸກຄົນ ຈະແມ່ນຄົນລາວ ຫລື ຄົນຕ່າງປະເທດ ທີ່ມີຈຸດປະສົງສ້າງຕັ້ງບໍລິສັດຂາຍຍົກພາຍໃນ ດ້ານຢາ ແລະ/ຫລື ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຕ້ອງປະຕິບັດຕາມກົດໝາຍທຸລະກິດ, ກົດໝາຍແຮງງານ, ກົດໝາຍບັນຊີ, ກົດໝາຍວ່າດ້ວຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ, ບັນດາຂໍ້ຕົກລົງ ແລະ ລະບຽບການຕ່າງໆ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງຂອງກະຊວງສາທາລະນະສຸກ;
6. 2 ສໍາລັບບໍລິສັດຂາຍຍົກພາຍໃນທີ່ດໍາເນີນທຸລະກິດດ້ານຜະລິດຕະພັນການແພດ ແມ່ນໃຫ້ຈັດຕັ້ງປະຕິບັດຕາມເງື່ອນໄຂທີ່ກຳນົດໄວ້ໃນລະບຽບການສະເພາະ;
6. 3 ຕ້ອງມີເພສັດຊະກອນ ຫຼື ຜູ້ຊ່ວຍເພສັດຊະກອນ (ການຢາຊື້ນກາງ) ທີ່ເປັນຄົນສັນຊາດລາວ ຊຶ່ງມີໃບປະກາດສະນິຍະບັດ ຫລື ໃບຢັ້ງຢືນສໍາເລັດ ການສຶກສາ ວິຊາຊີບເພສັດຊະກໍາ ທີ່ອອກໃຫ້ໂດຍ ສະຖາບັນການສຶກສາທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ທັງພາຍໃນ ແລະ ຕ່າງປະເທດ ແລະ ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດວິຊາຊີບເພສັດຊະກໍາຈາກກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ແລະ ຕ້ອງມີປະສົບປະການຮັບໃຊ້ວຽກງານການຢາ 04 ປີ ຂຶ້ນໄປ. ຖ້າແມ່ນພະນັກງານສັງກັດລັດຕ້ອງມີໃບແຕ່ງຕັ້ງຢ່າງເປັນທາງການ;
6. 4 ຕ້ອງແມ່ນຜູ້ທີ່ບໍ່ຢູ່ໃນໄລຍະຖືກດໍາເນີນຄະດີ ຫລື ປະລະໜ້າທີ່ ຫລື ຖືກປະຕິບັດວິໄນຍ້ອນການຜິດພາດ ທາງດ້ານວິຊາຊີບເພສັດຊະກໍາ ຫລື ຄໍາຂາຍຢາເສບຕິດໃຫ້ໂທດ;
6. 5 ຕ້ອງມີສຸຂະພາບແຂງແຮງ, ບໍ່ເປັນໂລກຈິດ, ບໍ່ເສບຢາເສບຕິດ;
6. 6 ສໍາລັບຢັ້ງຢືນການຮັບໃຊ້ວິຊາຊີບເພສັດຊະກໍາຖ້າແມ່ນພະນັກງານທີ່ໄດ້ຜ່ານການສັງກັດລັດ ແມ່ນອົງການລັດກ່ຽວຂ້ອງເປັນຜູ້ຢັ້ງຢືນ, ໃນກໍລະນີຜ່ານການຮັບໃຊ້ວິຊາຊີບເພສັດຊະກໍາໃນພາກເອກະຊົນນອກຈາກຢັ້ງຢືນຈາກພາກສ່ວນກ່ຽວຂ້ອງແລ້ວຍັງຕ້ອງໄດ້ຜ່ານການຢັ້ງຢືນຮັບຮູ້ຈາກພາກລັດທີ່ເປັນອົງການຄຸ້ມຄອງກ່ຽວຂ້ອງຂັ້ນແຂວງ, ນະຄອນຕົ້ມອີກ.



ມາດຕາ 7 ເງື່ອນໄຂໃນການເຄື່ອນໄຫວ.

7. 1 ບຸກຄົນ ຫລື ນິຕິບຸກຄົນທີ່ດໍາເນີນທຸລະກິດຂາອອກ-ຂາເຂົ້າຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ແມ່ນການຈັດຕັ້ງທີ່ເຮັດ

- ຂາອອກ-ຂາເຂົ້າຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດໂດຍສະເພາະ, ບໍ່ໃຫ້ປົນເປກັບສິນຄ້າຊະນິດອື່ນ;
7. 2 ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດທີ່ນຳມາຈຳໜ່າຍຕ້ອງມີກັບກ່ອງບັນຈຸຫຸ້ມຫໍ່ ແລະ ໃບແນະນຳການນຳໃຊ້ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດຕາມຫຼັກວິຊາການ ແລະ ຕ້ອງໃຫ້ມີເນື້ອໃນເປັນພາສາລາວ.

ມາດຕາ 8 ເງື່ອນໄຂດ້ານສະຖານທີ່

ສະຖານທີ່ດຳເນີນທຸລະກິດ ຂາອອກ-ຂາເຂົ້າ, ສາຂາບໍລິສັດ/ໂຮງງານ ແລະ ຕົວແທນຈຳໜ່າຍ ຕ້ອງສະອາດ, ມີເນື້ອທີ່ຢ່າງຕໍ່າ 20 ຕາລາງແມັດຂຶ້ນໄປ, ເປັນຫ້ອງເຮືອນສະເພາະ, ບໍ່ປົນເປສະຖານທີ່ພັກເຊົາ ແລະ ບ່ອນຂາຍ ເຄື່ອງອື່ນໆ ທີ່ບໍ່ແມ່ນຢາ ຫຼື ຜະລິດຕະພັນການແພດ.

ມາດຕາ 9 ເງື່ອນໄຂດ້ານສາງ ແລະ ການເກັບຮັກສາ

9.1 ສຳລັບບໍລິສັດ ຂາອອກ - ຂາເຂົ້າ ດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

- 9.1.1 ຕ້ອງມີສະຖານທີ່ເກັບມ້ຽນສິນຄ້າທີ່ສະອາດ ແລະ ຖືກຕ້ອງຕາມມາດຕະຖານ ຢ່າງນ້ອຍຂະໜາດ ຄວາມກວ້າງ 6 ແມັດ, ຄວາມຍາວ 12 ແມັດ ແລະ ຄວາມສູງຕາມຄວາມເໝາະສົມ, ພາຍໃນສາງໃຫ້ມີຫ້ອງປະຕິບັດງານວຽກງານຄຸ້ມຄອງສາງ, ລະບົບບັນຊີສາງ, ມີລະບົບປ້ອງກັນສັດ ແລະ ແມງໄມ້, ລະບົບປັບຄວາມເຢັນ, ແສງສະຫວ່າງ, ມີອຸປະກອນຕິດຕາມອຸນຫະພູມ ແລະ ຄວາມຊຸ່ມ ຕິດໄວ້ພາຍໃນສາງ ແລະ ມີການຕິດຕາມຢ່າງປະຕິ ແລະ ອື່ນໆ;
- 9.1. 2 ພາຍໃນສາງຕ້ອງມີອຸປະກອນຮັບໃຊ້ທີ່ຈຳເປັນເຊັ່ນ: ຖ້ານຮອງພື້ນ, ຕູ້ຖ້ານໃສ່ຜະລິດຕະພັນ, ອຸປະກອນຍົກຍໍ ແລະ ຊ່ວຍເຄື່ອນຍ້າຍ ຜະລິດຕະພັນ, ເຄື່ອງມືທີ່ໃຊ້ໃນການຕິດຕາມລະບົບສາງ ແລະ ປະຕິບັດຕາມຫຼັກການການເກັບຮັກສາທີ່ດີ ເຊິ່ງໄດ້ລະບຸໃນລະບຽບການຂາຍຍົກທີ່ດີ (Good Whole selling Practice/GWP);
- 9.1. 3 ຖ້າບໍ່ມີເງື່ອນໄຂໃນການຈັດຫ້ອງປະຕິບັດງານພາຍໃນສາງ ຕ້ອງປະກອບອຸປະກອນທີ່ຈຳເປັນໃນການຄຸ້ມຄອງສາງຢູ່ພາຍນອກ ແລະ ປະຕິບັດຕາມຫຼັກການຄຸ້ມຄອງສາງທີ່ດີ. (Good Storage Practice/GSP);
9. 1. 4 ໃນກໍລະນີທີ່ມີການດຳເນີນທຸລະກິດດ້ານຢາເສບຕິດ, ຢາອອກລິດຕໍ່ຈິດ-ປະສາດ ຕ້ອງມີຕູ້ສະເພາະທີ່ແໜ້ນໜ້າ ແລະ ໃສ່ກະແຈເພື່ອຮັກສາຢາດັ່ງກ່າວ;
9. 1. 5 ມີຕູ້ເຢັນທີ່ມີອຸນຫະພູມ ສູງສຸດບໍ່ໃຫ້ເກີນ 2 - 8 ອົງສາເຊ ພ້ອມດ້ວຍເຄື່ອງວັດແທກອຸນຫະພູມໃນກໍລະນີທີ່ມີຢາຕ້ອງຮັກສາໄວ້ໃນຄວາມເຢັນ ເຊັ່ນ: ຢາຍັດທະວານ ຫລື ຢາອື່ນໆ;
9. 1. 6 ໃນກໍລະນີມີການປັບປຸງການມັດຫໍ່ເພື່ອໃຫ້ສອດຄ່ອງຕາມລະບຽບຫຼັກການ ບໍລິສັດຕ້ອງມີເຄື່ອງມືທີ່ໃຊ້, ເຄື່ອງບັນຈຸຫຸ້ມຫໍ່ທີ່ເໝາະສົມ, ມີອຸປະກອນອື່ນໆ ທີ່ເຫັນວ່າມີຄວາມຈຳເປັນ ແລະ ມີຫຼັກການໃນການບັນຈຸຫຸ້ມຫໍ່ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດຢ່າງຖືກຕ້ອງຕາມລະບຽບການຈາກເຈົ້າໜ້າທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ເພື່ອຮັບປະກັນຄຸນນະພາບ;
9. 1. 7 ຖ້າມີການດຳເນີນທຸລະກິດກ່ຽວກັບວັກແຊງ, ແລະ ຜະລິດຕະພັນທາງຊີວະສາດ (Biological Product) ຜູ້ປະກອບການຕ້ອງມີເງື່ອນໄຂເກັບຮັກສາ, ເງື່ອນໄຂໃນການຂົນສົ່ງ ແລະ ປະຕິບັດການຄຸ້ມຄອງຄຸນນະພາບ ໃຫ້ໄດ້ ມາດຕະຖານໃນການຈໍລະຈອນຈຳໜ່າຍ ຕາມມາດຕະຖານຂອງພາກພື້ນ ຫຼື ສາກົນ ເຊັ່ນ: ຕູ້ສຳລັບເກັບຮັກສາວັກແຊງ ແຕ່ລະປະເພດຕາມເງື່ອນໄຂຮຽກຮ້ອງ ລວມທັງພາຫະນະທີ່ມີເງື່ອນໄຂເກັບຮັກສາໃນເວລາຂົນສົ່ງ.



9. 2 ສໍາລັບສາຂາ ຫຼື ຕົວແທນຈໍາໜ່າຍ ບໍລິສັດ ແລະ ສາຂາຂອງໂຮງງານຜະລິດຢາ

- ສາຂາ ຫຼື ຕົວແທນຈໍາໜ່າຍ ບໍລິສັດ ແລະ ສາຂາຂອງໂຮງງານຜະລິດຢາ ຕ້ອງມີເງື່ອນໄຂດ້ານການເກັບຮັກສາດັ່ງນີ້:
- 9. 2. 1 ຕ້ອງມີສະຖານທີ່ເກັບມ້ຽນສິນຄ້າທີ່ສະອາດ ແລະ ຖືກຕ້ອງຕາມມາດຕະຖານ ຢ່າງນ້ອຍຂະໜາດ ຄວາມກວ້າງ 4 ແມັດ, ຄວາມຍາວ 8 ແມັດ ແລະ ຄວາມສູງຕາມຄວາມເໝາະສົມ;
 - 9. 2. 2 ມີລະບົບບັນຊີສາງ, ມີລະບົບປ້ອງກັນສັດ ແລະ ແມງໄມ້, ລະບົບປັບຄວາມເຢັນ, ແສງສະຫວ່າງ, ມີອຸປະກອນຕິດຕາມອຸນຫະພູມ ແລະ ຄວາມຊຸ່ມ ຕິດໄວ້ພາຍໃນສາງ ແລະ ມີການຕິດຕາມຢ່າງປົກກະຕິ ແລະ ອື່ນໆ;
 - 9. 2. 3 ພາຍໃນສາງຕ້ອງມີອຸປະກອນຮັບໃຊ້ທີ່ຈໍາເປັນເຊັ່ນ: ຖ້ານຮອງພື້ນ, ຕູ້ຖ້ານໃສ່ຜະລິດຕະພັນ, ອຸປະກອນຊ່ວຍເຄື່ອນຍ້າຍ ຜະລິດຕະພັນ, ເຄື່ອງມືທີ່ໃຊ້ໃນການຕິດຕາມລະບົບສາງ ແລະ ປະຕິບັດຕາມຫຼັກການການເກັບຮັກສາທີ່ດີ ເຊິ່ງໄດ້ລະບຸໃນລະບຽບການຂາຍຍົກທີ່ດີ (GWP);
 - 9. 2. 4 ໃນກໍລະນີທີ່ມີການດໍາເນີນທຸລະກິດດ້ານຢາອອກລິດຕໍ່ຈິດ-ປະສາດ ຕ້ອງມີຕູ້ສະເພາະທີ່ແໜ້ນໜາ ແລະ ໃສ່ກະແຈເພື່ອຮັກສາຢາດັ່ງກ່າວ;
 - 9. 2. 5 ມີຕູ້ເຢັນທີ່ມີອຸນຫະພູມ ສູງສຸດບໍ່ໃຫ້ເກີນ 2 - 8 ອົງສາເຊ ພ້ອມດ້ວຍເຄື່ອງວັດແທກອຸນຫະພູມໃນກໍລະນີທີ່ມີຢາຕ້ອງຮັກສາໄວ້ໃນຄວາມເຢັນ ເຊັ່ນ: ຢາຍັດທະວານ ຫລື ຢາອື່ນໆ.

9. 3 ສໍາລັບບໍລິສັດຂາຍຍົກພາຍໃນດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

- ບໍລິສັດຂາຍຍົກພາຍໃນດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຕ້ອງມີເງື່ອນໄຂໃນການເກັບຮັກສາດັ່ງນີ້:
- 9. 3. 1 ຕ້ອງມີສະຖານທີ່ເກັບມ້ຽນສິນຄ້າທີ່ສະອາດ ແລະ ຖືກຕ້ອງຕາມມາດຕະຖານ ຢ່າງນ້ອຍຂະໜາດ ຄວາມກວ້າງ 6 ແມັດ, ຄວາມຍາວ 12 ແມັດ ແລະ ຄວາມສູງຕາມຄວາມເໝາະສົມ;
 - 9. 3. 2 ມີລະບົບບັນຊີສາງ, ມີລະບົບປ້ອງກັນສັດ ແລະ ແມງໄມ້, ລະບົບປັບ ຄວາມເຢັນ, ແສງສະຫວ່າງ, ມີອຸປະກອນຕິດຕາມອຸນຫະພູມ ແລະ ຄວາມຊຸ່ມ ຕິດໄວ້ພາຍໃນສາງ ແລະ ມີການຕິດຕາມຢ່າງປົກກະຕິ ແລະ ອື່ນໆ;
 - 9. 3. 3 ພາຍໃນສາງຕ້ອງມີອຸປະກອນຮັບໃຊ້ທີ່ຈໍາເປັນເຊັ່ນ: ຖ້ານຮອງພື້ນ, ຕູ້ຖ້ານໃສ່ຜະລິດຕະພັນ, ອຸປະກອນຊ່ວຍເຄື່ອນຍ້າຍຜະລິດຕະພັນ, ເຄື່ອງມືທີ່ໃຊ້ໃນການຕິດຕາມລະບົບສາງ ແລະ ປະຕິບັດຕາມຫຼັກການການເກັບຮັກສາທີ່ດີ ເຊິ່ງໄດ້ລະບຸໃນລະບຽບການຂາຍຍົກທີ່ດີ (GWP);
 - 9. 3. 4 ມີຕູ້ເຢັນທີ່ມີອຸນຫະພູມ ສູງສຸດບໍ່ໃຫ້ເກີນ 2 - 8 ອົງສາເຊ ພ້ອມດ້ວຍເຄື່ອງວັດແທກອຸນຫະພູມໃນກໍລະນີທີ່ມີຢາຕ້ອງຮັກສາໄວ້ໃນຄວາມເຢັນ ເຊັ່ນ: ຢາຍັດທະວານ ຫລື ຢາອື່ນໆ.

ມາດຕາ 10 ເງື່ອນໄຂດ້ານການຂົນສົ່ງ

ບໍລິສັດຂາເຂົ້າ-ຂາອອກ, ສາຂາຈໍາໜ່າຍບໍລິສັດ, ໂຮງງານຜະລິດຢາ ແລະ ບໍລິສັດຂາຍຍົກພາຍໃນດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ໃນການຂົນສົ່ງຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດຕ້ອງປະຕິບັດຕາມຫຼັກການຈໍລະຈອນຈໍາໜ່າຍທີ່ດີ, ພາຫະນະ ແລະ ອຸປະກອນທີ່ຮັບໃຊ້ໃນການຂົນສົ່ງຕ້ອງໃຫ້ສອດຄ່ອງກັບຫຼັກການເກັບຮັກສາຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ເຊິ່ງຕ້ອງເອົາໃຈໃສ່ດ້ານເງື່ອນໄຂອຸນນະພູມ, ຄວາມຊຸ່ມ ແລະ ແສງແດດ ເພື່ອຮັບປະກັນຄຸນນະພາບຂອງຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດໃນຂອດການຈໍລະຈອນ.



ມາດຕາ 11 ປ້າຍບໍລິສັດ, ສາຂາບໍລິສັດ, ຕົວແທນຈຳໜ່າຍ.

ຂາອອກ-ຂາເຂົ້າ, ສາຂາ ຫຼື ຕົວແທນຈຳໜ່າຍ ບໍລິສັດ/ໂຮງງານ ແລະ ບໍລິສັດຂາຍຍົກພາຍໃນ ຕ້ອງມີປ້າຍຕິດສະເພາະ ແລະ ຕົວໜັງສືສີຂາວໃນພື້ນທີ່ສີຂຽວ ທີ່ຂຽນຢ່າງຈະແຈ້ງຕາມເນື້ອໃນລຸ່ມນີ້:

- ຊື່ບໍລິສັດເປັນພາສາລາວຢູ່ເທິງ ແລະ ພາສາສາກົນຢູ່ກ້ອງ;
- ທີ່ຢູ່, ໂທລະສັບ, ເລກທະບຽນທຸລະກິດ, ຕ້ອງມີເຄື່ອງໝາຍກາງສີຂຽວກ້ຽວຈອກສີດຳຢູ່ໃນວົງມົນສີຂາວ;
- ປ້າຍພື້ນມີສີຂຽວ, ຢ່າງໜ້ອຍ ຂະໜາດກ້ວາງ 80-100 cm, ຍາວ 200-250 cm ໂດຍທົ່ວໄປພາສາລາວ ຕ້ອງໃຫຍ່ກວ່າພາສາ ສາກົນ ແລະ ຕ້ອງໄດ້ຜ່ານການກວດກາຈາກພະແນກສາທາລະນະສຸກແຂວງ, ນະຄອນ ແລະ ຂະແໜງຖະແຫລງຂ່າວ ແລະ ວັດທະນະທຳ;
- ບໍລິສັດ, ສາຂາ ຫຼື ຕົວແທນຈຳໜ່າຍ ບໍລິສັດ/ໂຮງງານ ແລະ ບໍລິສັດຂາຍຍົກພາຍໃນຫາກມີເງື່ອນໄຂໃນການເຮັດປ້າຍທີ່ໃຫຍ່ກວ່າມາດຕະຖານ ແມ່ນສາມາດປະຕິບັດໄດ້ ແຕ່ຂະໜາດຂອງປ້າຍບໍ່ໃຫ້ເກີນ 2 - 3 ເທົ່າຂອງຂະໜາດມາດຕະຖານທີ່ໄດ້ກຳນົດຂ້າງເທິງ, ໃຫ້ມີຄວາມຈົບງາມ, ສອດຄ່ອງຕາມຫຼັກວິຊາການດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ, ບໍ່ໃຫ້ມີລັກສະນະດ້ານການໂຄສະນາສິນຄ້າ ແລະ ຕ້ອງໄດ້ຜ່ານການອະນຸຍາດຈາກ ເຈົ້າໜ້າທີ່ຄຸ້ມຄອງດ້ານຢາ ແລະ ເຈົ້າໜ້າທີ່ອື່ນໆ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ.

ມາດຕາ 12 ເອກະສານທີ່ຈຳເປັນໃນການດຳເນີນທຸລະກິດດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ບໍລິສັດຂາອອກ-ຂາເຂົ້າ, ສາຂາຈຳໜ່າຍບໍລິສັດ, ໂຮງງານ ແລະ ບໍລິສັດຂາຍຍົກພາຍໃນ ຕ້ອງມີເອກະສານດັ່ງນີ້:

- ໃບທະບຽນວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ ແລະ ໃບອະນຸຍາດດຳເນີນທຸລະກິດດ້ານຢາໃຫ້ແຂວນໄວ້ໃນຮ້ານບ່ອນ ທີ່ເຫັນໄດ້ງ່າຍ. ຕ້ອງມີໂຄງຮ່າງການຈັດຕັ້ງ, ຢ່າງໜ້ອຍປະກອບດ້ວຍ ຫົວໜ້າ ແລະ ຄະນະອຳນວຍການ, ບັນດາພະແນກການທີ່ຈຳເປັນຈຳນວນໜຶ່ງເຊັ່ນ: ບັນຊີການເງິນ, ບັນຊີສາງ, ເພສັດຊະກອນ, ວິຊາການບໍລິຫານ, ການຕະຫລາດ ແລະ ອື່ນໆ... ຕ້ອງມີບັນຊີລາຍຊື່ ລະອຽດ ແລະ ມີກົດລະບຽບການເຄື່ອນ ໄຫວໂດຍສະເພາະ ແລະ ເອກະສານກຳນົດໜ້າວຽກຂອງພະນັກງານແຕ່ລະຕຳແໜ່ງ;
- ມີເອກະສານມາດຕະຖານຂັ້ນຕອນການປະຕິບັດງານ (Standard of Operation Procedures/SOP) ຂອງແຕ່ລະໜ້າວຽກທີ່ພົວພັນກັບການເຄື່ອນໄຫວຂອງບໍລິສັດ, ສາຂາ ແລະ ຕົວແທນ;
- ເອກະສານນິຕິກຳ ເຊັ່ນ: ກົດໝາຍ, ດຳລັດ, ຂໍ້ຕົກລົງ, ກົດລະບຽບ ແລະ ແຈ້ງການຕ່າງໆ ກ່ຽວກັບຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ;
- ປຶ້ມຄູ່ມືການນຳໃຊ້ຢາ;
- ປຶ້ມຕິດຕາມການກວດກາຂອງເຈົ້າໜ້າທີ່ຄຸ້ມຄອງດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ແລະ ບັນທຶກຜົນຂອງການຕິດຕາມກວດກາໃນແຕ່ລະຄັ້ງ;
- ບັນຊີຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ທີ່ໄດ້ດຳເນີນການຂຶ້ນທະບຽນ/ຈົດແຈ້ງ ແລະ ໄດ້ຮັບການຂຶ້ນທະບຽນ/ຈົດແຈ້ງແລ້ວ;
- ມີບັນຊີລາຍຊື່ຂອງແຫຼ່ງສະໜອງຢາທີ່ມີຂໍ້ມູນທີ່ຢູ່ລະອຽດ, ຜູ້ຮັບຜິດຊອບກ່ຽວຂ້ອງ ແລະ ສັນຍາໃນການຮ່ວມທຸລະກິດທີ່ໄດ້ສ້າງຂຶ້ນ;



- ບັນຊີຕິດຕາມຢາຢູ່ພາຍໃນບໍລິສັດ, ສາຂາຈຳໜ່າຍ ເຊັ່ນ: ການຊື້ເຂົ້າ, ການຂາຍອອກ, ຈຳນວນຍັງເຫລືອຕົວຈິງພ້ອມດ້ວຍວັນເດືອນປີໝົດອາຍຸ ແລະ ຊຸດຜະລິດ ແລະ ແຫຼ່ງສະໜອງ;
- ແບບຟອມລາຍງານການຕິດຕາມຜົນສະທ້ອນຈາກການໃຊ້ຢາ (Adverse Drug Reaction Report Form)
- ສຳເນົາໃບບິນຊື້ເຂົ້າ, ຂາຍອອກຂອງບໍລິສັດ, ສາຂາ ທີ່ມີຂໍ້ມູນຢ່າງຖືກຕ້ອງຕາມລະບຽບການດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ແລະ ເກັບຮັກສາໄວ້ບໍ່ໃຫ້ຫຼຸດ 05 ປີ;
- ສຳເນົາເອກະສານການນຳເຂົ້າ, ສິ່ງອອກ, ນຳສົ່ງ ຄົບຊຸດຂອງຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ທີ່ມີໃນບໍລິສັດ ແລະ ສາຂາ ແລະ ເກັບຮັກສາໄວ້ບໍ່ໃຫ້ຫຼຸດ 05 ປີ;
- ມີບົດລາຍງານປົກຄຸມກ່ຽວກັບການເຄື່ອນໄຫວທຸລະກິດ ແລະ ບັນຊີຕິດຕາມການນຳເຂົ້າ, ຈຳໜ່າຍຜະລິດຕະພັນ ທຸກໆ 6 ເດືອນ;
- ບັນຊີຢາຄວບຄຸມພິເສດ, ຢາເສບຕິດ ແລະ ຢາອອກລິດຕໍ່ຈິດປະສາດ ແລະ ບັນຊີອື່ນໆ.

ມາດຕາ 13 ການດຳເນີນທຸລະກິດດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ການດຳເນີນທຸລະກິດດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຕ້ອງປະຕິບັດ:

1. ບໍລິສັດ ຂາອອກ-ຂາເຂົ້າດ້ານຢາແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ນຳເຂົ້າ ແລະ ສົ່ງອອກຜະລິດຕະພັນທີ່ໄດ້ຮັບການ ຂຶ້ນທະບຽນ ຫຼື ການຈົດແຈ້ງໂດຍບໍລິສັດຕົນເອງ, ຖ້າເປັນຜະລິດຕະພັນທີ່ບໍລິສັດອື່ນນຳມາຂຶ້ນທະບຽນ ຫຼື ຈົດແຈ້ງຖ້າຕ້ອງການສົ່ງອອກ-ນຳເຂົ້າຕ້ອງໄດ້ຮັບການມອບສິດເປັນຕົວແທນຈຳໜ່າຍທີ່ມີເອກະສານຮັບຮູ້ຢ່າງຖືກຕ້ອງ;
2. ບໍລິສັດ ຂາອອກ-ຂາເຂົ້າດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ທີ່ດຳເນີນການປັບປຸງການມັດຫໍ່ຂອງຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຫຼື ແບ່ງບັນຈຸ ຕ້ອງມີສະຖານທີ່ ແລະ ອຸປະກອນຮັບໃຊ້ທີ່ໄດ້ມາດຕະຖານ, ຮັບປະກັນດ້ານຄຸນນະພາບ ແລະ ຄວາມປອດໄພຂອງຜູ້ບໍລິໂພກ ແລະ ໄດ້ຮັບການກວດກາຈາກເຈົ້າໜ້າທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ເຊິ່ງໄດ້ຮັບອະນຸຍາດບິນເງື່ອນໄຂທີ່ສອດຄ່ອງຕາມລະບຽບການດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ;
3. ທຸກການເຄື່ອນໄຫວຂອງບໍລິສັດຂາອອກ-ຂາເຂົ້າ, ບໍລິສັດຂາຍຍົກພາຍໃນຕ້ອງມີເອກະສານສັນຍາໃນການສະໜອງ ເພື່ອຮັບປະກັນຄຸນນະພາບໃນຂອດການຈໍລະຈອນ, ມີບັນຊີຜູ້ສະໜອງ ແລະ ບັນຊີລູກຄ້າ ດ້ວຍຂໍ້ມູນທີ່ລະອຽດ ເຊັ່ນ: ຊື່ບໍລິສັດ, ທີ່ຢູ່ລະອຽດ, ຊື່ບຸກຄົນທີ່ຮັບຜິດຊອບ ພ້ອມເບີໂທລະສັບຕິດຕໍ່ພົວພັນ, ເບີແຟກ, ອີແມວ ແລະ ເວບໄຊທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ (ຖ້າມີ);
4. ການຈຳໜ່າຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດໃຫ້ລູກຄ້າຕ້ອງນຳໃຊ້ໃບບິນ ຫຼື ໃບນຳສົ່ງທີ່ມີຂໍ້ມູນຄົບຖ້ວນທາງວິຊາການຕາມທີ່ກົມອາຫານ ແລະ ຢາໄດ້ກຳນົດ ເຊັ່ນ: ຊື່ການຄ້າ ຊື່ເອກະພາບສາກົນ ເລກທີຊຸດຜະລິດ, ວັນເດືອນປີໝົດອາຍຸ...
5. ບໍລິສັດຂາອອກ-ຂາເຂົ້າ ດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຕ້ອງມີລະບົບການຕິດຕາມຄຸນນະພາບ (Quality Assurance) ແລະ ລະບົບການຕິດຕາມຜົນສະທ້ອນຂອງຢາ ຫຼື ລະບົບການເຝົ້າລະວັງກ່ຽວກັບຄວາມປອດໄພຢາ (Pharmacovigilance) ທີ່ຢູ່ໃນຄວາມຮັບ ຜິດຊອບການຈໍລະຈອນຈຳໜ່າຍຂອງຕົນ;
6. ບໍລິສັດຕ້ອງມີຄວາມຮັບຜິດຊອບໃນການເກັບຄືນຜະລິດຕະພັນຢາທີ່ມີບັນຫາດ້ານຄຸນນະພາບ ແລະ ຄວາມປອດໄພທີ່ເກີດຂຶ້ນຫຼັງການຈຳໜ່າຍ;
7. ບໍລິສັດຂາອອກ-ຂາເຂົ້າ, ສາຂາ, ຕົວແທນຈຳໜ່າຍ ແລະ ບໍລິສັດຂາຍຍົກພາຍໃນ ດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຕ້ອງມີລະບຽບການເຄື່ອນໄຫວ, ມີເຄື່ອງໝູ່ງຖືທີ່ອອກແບບຕາມຄວາມເໝາະສົມ.



ໜວດທີ III
ການປະກອບເອກະສານໃນການຂໍອະນຸຍາດ

ມາດຕາ 14 ການປະກອບເອກະສານເພື່ອຂໍອະນຸຍາດ.

ບັນດາເອກະສານເພື່ອປະກອບການຂໍອະນຸຍາດຂອງຜູ້ເປັນວິຊາການ:

1. ໃບຄໍາຮ້ອງຂໍອະນຸຍາດວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ.
2. ໃບຊົວະປະຫວັດຫຍໍ້ທີ່ມີຮູບຕິດ (ຮູບຖ່າຍບໍ່ໃຫ້ກາຍ 1 ປີ)
3. ໃບຢັ້ງຢືນສຸຂະພາບ. (ບໍ່ໃຫ້ກາຍ 3 ເດືອນ).
4. ໃບຢັ້ງຢືນທີ່ຢູ່ປະຈຸບັນທີ່ມີຮູບ (ຮູບຖ່າຍບໍ່ໃຫ້ກາຍ 3 ເດືອນ)
5. ຮູບຖ່າຍຂະໜາດ 3x4 ຈຳນວນ 03 ໃບ (ຮູບຖ່າຍບໍ່ໃຫ້ກາຍ 1 ປີ).
6. ໃບປະກາດຊະນິຍະບັດ.
7. ໃບແຈ້ງໂທດເລກທີ 3.
8. ໃບຢັ້ງຢືນການອອກຈາກລັດຖະການ ຫລື ໃບແຕ່ງຕັ້ງຂອງກົມກອງໃນກໍລະນີທີ່ເປັນລັດວິສາຫະກິດ.
9. ແຜນວາດກ່ຽວກັບທີ່ຕັ້ງ ບໍລິສັດ, ສາຂາບໍລິສັດ/ໂຮງງານ, ຕົວແທນຈຳໜ່າຍ.
10. ໃບອະນຸຍາດຈາກ ບໍລິສັດທີ່ຕົນຈະເປັນຕົວແທນຈຳໜ່າຍ (ສຳລັບສາຂາ ຫຼື ຕົວແທນຈຳໜ່າຍ)
11. ໃບຢັ້ງຢືນການລົງກວດກາສະຖານທີ່ຂອງເຈົ້າໜ້າທີ່ກ່ຽວຂ້ອງກ່ອນການອະນຸຍາດ.
12. ບົດວິພາກກ່ຽວການເຄື່ອນໄຫວທຸລະກິດດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ, ສະໜອງຂໍ້ມູນຊື່ລະອຽດ ແລະ ແຫຼ່ງທີ່ມາຂອງຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ.

ມາດຕາ 15 ການປະກອບເອກະສານຂໍຕໍ່ໃບອະນຸຍາດຂອງຜູ້ເປັນວິຊາການ

ການປະກອບເອກະສານຂໍຕໍ່ໃບອະນຸຍາດຂອງຜູ້ເປັນວິຊາການ.

1. ໃບຄໍາຮ້ອງຂໍຕໍ່ໃບອະນຸຍາດວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ.
2. ອະນຸຍາດທະບຽນວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳເກົ່າທີ່ໃກ້ຈະໝົດອາຍຸ ຫລື ໝົດອາຍຸແລ້ວ.
3. ໃບຢັ້ງຢືນສຸຂະພາບ (ບໍ່ກາຍ 3 ເດືອນ)
4. ໃບຢັ້ງຢືນທີ່ຢູ່ປະຈຸບັນຕິດຮູບພ້ອມ (ຮູບຖ່າຍບໍ່ໃຫ້ກາຍ 3 ເດືອນ).
5. ຮູບຖ່າຍຂະໜາດ 3x4 ຈຳນວນ 03 ໃບ (ຮູບຖ່າຍບໍ່ໃຫ້ກາຍ 1 ປີ). ສຳລັບໃບທະບຽນວິຊາຊີບທີ່ຕ້ອງອອກໃບໃໝ່
6. ໃບແຈ້ງໂທດ ເລກທີ 3.
7. ບົດສະຫຼຸບລາຍງານການເຄື່ອນໄຫວ ຂອງບໍລິສັດ, ສາຂາ ຫຼື ຕົວແທນຈຳໜ່າຍ 01 ປີ ຜ່ານມາ. ແລະ ສຳເນົາທີ່ເປັນຫຼັກຖານກ່ຽວກັບການນຳເຂົ້າຜ່ານມາ ຢ່າງໜ້ອຍ 3 ສະບັບ.
8. ໃບບັນທຶກການກວດກາສະຖານທີ່ເພື່ອຕໍ່ໃບອະນຸຍາດທະບຽນວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ.



ມາດຕາ 16 ການປະກອບເອກະສານຂໍຍົກຍ້າຍສະຖານທີ່

ບໍລິສັດຂາອອກ-ຂາເຂົ້າ, ສາຂາ ຫຼື ຕົວແທນຈຳໜ່າຍ ແລະ ບໍລິສັດຂາຍຍົກພາຍໃນ, ທີ່ມີຄວາມຕ້ອງການ ຍົກຍ້າຍສະຖານທີ່ຕັ້ງ ຕ້ອງແຈ້ງໃຫ້ການຈັດຕັ້ງກ່ຽວຂ້ອງຊາບຕາມລຳດັບ, ຕາມຂັ້ນຕອນ ແລະ ປະກອບເອກະສານ ດັ່ງນີ້:

1. ໃບສະເໜີ ທີ່ບົ່ງບອກເຫດຜົນຂອງການຍົກຍ້າຍ ຈາກບໍລິສັດ, ສາຂາ ທີ່ມີລາຍເຊັນຂອງຄະນະອຳນວຍການ ບໍລິສັດ, ສາຂາ ແລະ ວິຊາການຜູ້ທີ່ຖືທະບຽນວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ;
2. ໃບທະບຽນວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ (ສະບັບແທ້) ທີ່ອອກໃຫ້ຜ່ານມາ;
3. ແຜນວາດ ແລະ ແຜນຜັງ ທີ່ຕັ້ງ ບໍລິສັດ, ສາຂາ ຫຼື ຕົວແທນຈຳໜ່າຍ ແລະ ແຜນວາດຂອງສາງຜະລິດຕະພັນ ທີ່ຈະ ຍ້າຍໄປຕັ້ງບ່ອນໃໝ່.
4. ໃບຢັ້ງຢືນການລົງກວດກາສະຖານທີ່ຂອງເຈົ້າໜ້າທີ່ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງກ່ອນການອະນຸຍາດ.

ມາດຕາ 17 ການສະເໜີ ແລະ ຍື່ນເອກະສານເພື່ອຂໍສ້າງຕັ້ງບໍລິສັດຂາອອກ-ຂາເຂົ້າ, ສາຂາ ຫຼື ຕົວແທນ ຈຳໜ່າຍ ແລະ ບໍລິສັດຂາຍຍົກພາຍໃນ.

ຂັ້ນຕອນການຂໍອະນຸຍາດໃໝ່, ຕໍ່ທະບຽນວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ ແລະ ຍົກຍ້າຍສະຖານທີ່ ຂອງບໍລິສັດຂາອອກ-ຂາເຂົ້າ, ສາຂາ ຫຼື ຕົວແທນຈຳໜ່າຍ ແລະ ບໍລິສັດຂາຍຍົກພາຍໃນ ຕ້ອງປະຕິບັດດັ່ງລຸ່ມນີ້:

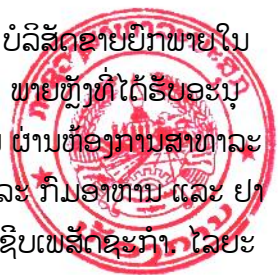
1. ປະກອບເອກະສານຕາມມາດຕາ 14 (ການເປີດໃໝ່) ຫຼື ມາດຕາ 15 (ການຕໍ່ທະບຽນ) ແລ້ວຍື່ນຄຳຮ້ອງເຖິງກົມອາຫານ ແລະ ຢາ (ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ) ໂດຍຜ່ານໜ່ວຍງານອາຫານ ແລະ ຢາ ເມືອງ, ຂະແໜງ ອາຫານ ແລະ ຢາ ແຂວງ- ນະຄອນ, ພະແນກສາທາລະນະສຸກແຂວງ-ນະຄອນ ບ່ອນທີ່ ບໍລິສັດ, ສາຂາ ຫຼື ຕົວແທນຈຳໜ່າຍ ຈະຕັ້ງຢູ່.
2. ເອກະສານຕ້ອງໄດ້ຜ່ານການປະເມີນລະອຽດ, ເຫັນດີ, ມີລາຍເຊັນ ແລະ ປະທັບຕາ ແຕ່ລະຂັ້ນທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ກ່ອນສົ່ງໃບ ສະເໜີໄປໃຫ້ແຕ່ ລະຂັ້ນຕາມຂັ້ນຕອນ.
3. ກ່ອນການສົ່ງເອກະສານທີ່ສະເໜີດັ່ງກ່າວ ມາຍັງກົມອາຫານ ແລະ ຢາ, ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ຈາກຂັ້ນ ແຂວງ ຕ້ອງ ມີສະໂໜດນຳສົ່ງ ໂດຍການສັງລວມບັນຊີຕາມຈຳນວນທີ່ເໝາະສົມ ແລະ ເອກະສານດັ່ງກ່າວ ຕ້ອງມີຄວາມຄົບຖ້ວນ ຕາມການຮຽກຮ້ອງຂອງການສະເໜີແຕ່ລະປະເພດ.

ໜວດທີ IV

ການອອກ, ການຕໍ່ໃບອະນຸຍາດວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ ແລະ ການປົດການດຳເນີນທຸລະກິດ

ມາດຕາ 18 ການອອກ ແລະ ການຕໍ່ໃບອະນຸຍາດວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ.

18. 1. ບຸກຄົນ, ນິຕິ ຜູ້ທີ່ມີຈຸດປະສົງຕ້ອງການດຳເນີນທຸລະກິດຂາອອກ-ຂາເຂົ້າ, ສາຂາຈຳໜ່າຍ, ບໍລິສັດຂາຍຍົກພາຍໃນ ດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຕ້ອງໄດ້ຜ່ານການຄົ້ນຄວ້າທາງວິຊາການແຕ່ລະຂັ້ນ ພາຍຫຼັງທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸ ຍາດທະບຽນວິສາຫະກິດຈາກພາກສ່ວນກ່ຽວຂ້ອງແລ້ວເຊິ່ງຕ້ອງຍື່ນຄຳຮ້ອງຕາມຂັ້ນຕອນ ຜ່ານຫ້ອງການສາທາລະ ນະສຸກເມືອງ (ບ່ອນທີ່ຈະສ້າງຕັ້ງທຸລະກິດ), ພະແນກສາທາລະນະສຸກແຂວງ-ນະຄອນ ແລະ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ ເພື່ອຮຽນຕໍ່ທ່ານລັດຖະມົນຕີກະຊວງສາທາລະນະສຸກເປັນຜູ້ອອກອະນຸຍາດທະບຽນວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ. ໄລຍະ ເວລາຂອງການຄົ້ນ ຄ້ວາ ພິຈາລະນາເອກະສານທັງໝົດຢູ່ຂະແໜງສາທາລະນະສຸກມີກຳນົດ 90 ວັນ).



18. 2. ສຳລັບການຕໍ່ທະບຽນວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ ແມ່ນ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ ເປັນຜູ້ອະນຸມັດ ພາຍຫຼັງທີ່ສະເໜີຜ່ານ ການຈັດຕັ້ງກ່ຽວຂ້ອງຂັ້ນເມືອງ, ແຂວງ-ນະຄອນ.

ໃນກໍລະນີການລົງທຶນຂອງຕ່າງປະເທດໃຫ້ປະຕິບັດຕາມກົດໝາຍ ແລະ ລະບຽບການກ່ຽວຂ້ອງກັບການຄຸ້ມຄອງ ການລົງທຶນ ຂອງຕ່າງປະເທດ ສະບັບຫຼ້າສຸດທີ່ໄດ້ປະກາດໃຊ້.

ໃບອະນຸຍາດວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳມີອາຍຸ 02 ປີ, ໃນໄລຍະ 03 ເດືອນກ່ອນໝົດອາຍຸຕ້ອງສະເໜີຕໍ່ອາຍຸໃບ ທະບຽນຄືນໃໝ່.

ມາດຕາ 19 ການຈັດສິ່ງ, ການສຳເນົາ ແລະ ເກັບມ້ຽນໃບທະບຽນວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ

1. ໃບທະບຽນວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳທີ່ໄດ້ຮັບການອະນຸຍາດຈາກກະຊວງສາທາລະນະສຸກແລ້ວ ເຊິ່ງປະກອບມີ 2 ສະບັບ ແທ້, ເກັບໄວ້ຢູ່ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ ຈຳນວນ 01 ສະບັບ ພ້ອມເອກະສານທີ່ສະເໜີມາຢ່າງຄົບຖ້ວນ, ຜູ້ປະກອບການ ເກັບຮັກສາໄວ້ ຈຳນວນ 01 ສະບັບ. ສຳລັບຂັ້ນແຂວງ-ນະຄອນ ແລະ ເມືອງແມ່ນຮັກສາສະບັບ ສຳເນົາໄວ້ເພື່ອຕິດຕາມ;
2. ໃບທະບຽນວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດແລ້ວຈະສັງລວມການຈັດສິ່ງໃຫ້ເຈົ້າໜ້າທີ່ຄຸ້ມຄອງອາຫານ ແລະ ຢາ ແຂວງ ເປັນຜູ້ແຈກຢາຍ ພ້ອມເອກະສານແນະນຳໃນການເຄື່ອນໄຫວ ແລະ ແຈ້ງການເກັບຄ່າທຳນຽມຕາມລະບຽບ ການ ກຳນົດ;
3. ໃບທະບຽນວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳທີ່ໄດ້ຈັດສິ່ງໃຫ້ຜູ້ປະກອບການ ຕ້ອງຮັກສາປະຈຳໄວ້ໃນສະຖານທີ່ຂອງບໍລິສັດ, ສາຂາ ຫຼື ຕົວແທນຈຳໜ່າຍ ບໍ່ໃຫ້ນຳເອົາໄປອັດແຂງ.

ມາດຕາ 20 ການປິດບໍລິສັດ, ສາຂາ ບໍລິສັດ/ໂຮງງານ, ຕົວແທນຈຳໜ່າຍ.

ການປິດບໍລິສັດ, ສາຂາ ບໍລິສັດ/ໂຮງງານ, ຕົວແທນຈຳໜ່າຍ ສາມາດເກີດຂຶ້ນໄດ້ໃນກໍລະນີດັ່ງລຸ່ມນີ້:

- ຜູ້ທີ່ມີຄວາມສະມັກໃຈ ຫລື ຢາກໂຈະຊົ່ວຄາວຍ້ອນເຫດຜົນໃດໜຶ່ງ, ຊຶ່ງກໍລະນີດັ່ງກ່າວຜູ້ກ່ຽວຕ້ອງໄດ້ຍື່ນຄຳຮ້ອງເຖິງ ຂະແໜງການທີ່ກ່ຽວຂ້ອງຕາມຂັ້ນຕອນເພື່ອພິຈາລະນາ.
- ກໍລະນີທີ່ລະເມີດຕໍ່ ກົດໝາຍ ແລະ ລະບຽບການ ຊຶ່ງເຈົ້າໜ້າທີ່ທາງການເປັນຜູ້ສັ່ງ.

ມາດຕາ 21 ການຍົກຍ້າຍສະຖານທີ່ຕັ້ງຂອງບໍລິສັດ, ສາຂາ ຫລື ຕົວແທນຈຳໜ່າຍ.

ການຍົກຍ້າຍສະຖານທີ່ຂອງບໍລິສັດ, ສາຂາ ຫລື ຕົວແທນຈຳໜ່າຍ ຕ້ອງໄດ້ຍື່ນຄຳຮ້ອງພ້ອມປະກອບ ເອກະສານ ຕາມທີ່ໄດ້ກ່າວໄວ້ໃນມາດຕາ 16 ຍື່ນຜ່ານຫ້ອງການ ສາທາລະນະສຸກເມືອງ, ຂະແໜງອາຫານ ແລະ ຢາ ແຂວງ-ນະຄອນ ເພື່ອມີຄຳເຫັນ, ຈາກນັ້ນ ຈຶ່ງຍື່ນມາກົມອາຫານ ແລະ ຢາ ເພື່ອພິຈາລະນາ. ຖ້າບໍ່ມີຄວາມຈຳເປັນແມ່ນບໍ່ໃຫ້ຍົກຍ້າຍ ແລະ ທຸກການຍົກຍ້າຍຕ້ອງແຈ້ງຕໍ່ການຈັດຕັ້ງກ່ຽວຂ້ອງຊາບລ່ວງໜ້າ ກ່ອນ 03 ເດືອນ.



ໝວດທີ V

ສິດ ແລະ ໜ້າທີ່ ຂອງຜູ້ປະກອບການ

ບໍລິສັດຂາອອກ-ຂາເຂົ້າ, ສາຂາ ບໍລິສັດ/ໂຮງງານ ແລະ ບໍລິສັດຂາຍຍົກພາຍໃນ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ມາດຕາ 22 ສິດຂອງຜູ້ປະກອບການບໍລິສັດຂາອອກ-ຂາເຂົ້າດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ຜູ້ປະກອບການບໍລິສັດຂາອອກ-ຂາເຂົ້າດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດມີສິດດັ່ງນີ້:

1. ມີສິດພົວພັນ ແລະ ປະສານງານກັບບໍລິສັດແມ່ ທີ່ເປັນແຫຼ່ງສະໜອງຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດຢູ່ຕ່າງປະເທດ ຕາມຂອບເຂດທີ່ໄດ້ສັນຍາກັນ;
2. ເປັນຕົວແທນໃນການນຳເອົາຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ມາຂຶ້ນທະບຽນ/ຈົດແຈ້ງ ນຳເຈົ້າໜ້າທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ;
3. ມີສິດນຳເຂົ້າ, ສົ່ງອອກ ຕິດຕາມຂອດການຈໍລະຈອນ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດທຸກຊະນິດທີ່ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນ/ຈົດແຈ້ງແລ້ວ ທີ່ຕົນເປັນເຈົ້າຂອງ ຫຼື ໄດ້ຮັບມອບໝາຍຈາກບໍລິສັດແມ່ຕາມລະບຽບການ;
4. ມີສິດມັດທຳ ຫຼື ຕິດສະຫຼາກຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ບົນພື້ນຖານໄດ້ຮັບການອະນຸຍາດຈາກເຈົ້າໜ້າທີ່ຄຸ້ມຄອງດ້ານຢາ;
5. ມີສິດມອບໝາຍໃຫ້ບໍລິສັດອື່ນເປັນຕົວແທນໃນການນຳເຂົ້າຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດທຸກຊະນິດທີ່ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນ/ຈົດແຈ້ງແລ້ວ ທີ່ຕົນເປັນເຈົ້າຂອງນຳມາຂຶ້ນທະບຽນ/ຈົດແຈ້ງ ຫຼື ມີສິດມອບໝາຍໃຫ້ບໍລິສັດອື່ນສືບຕໍ່ ຂຶ້ນທະບຽນ/ຈົດແຈ້ງ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດທຸກຊະນິດ ທີ່ຕົນເປັນເຈົ້າຂອງ ຫຼື ໄດ້ຮັບມອບໝາຍຈາກບໍລິສັດແມ່ຜ່ານມາ;
6. ມີສິດຮັບການມອບໝາຍຈາກບໍລິສັດອື່ນເປັນຕົວແທນໃນການນຳເຂົ້າຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດທຸກຊະນິດ ທີ່ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນ/ຈົດແຈ້ງແລ້ວ ທີ່ບໍລິສັດອື່ນເປັນເຈົ້າຂອງນຳມາຂຶ້ນທະບຽນ/ຈົດແຈ້ງ ຫຼື ມີສິດຮັບການມອບໝາຍຈາກບໍລິສັດອື່ນສືບຕໍ່ ຂຶ້ນທະບຽນ/ຈົດແຈ້ງ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດທຸກຊະນິດ ເພື່ອເປັນຕົວແທນຕາມການມອບໝາຍຈາກບໍລິສັດນັ້ນຢ່າງເປັນລາຍລັກອັກສອນ;
7. ມີສິດໃນການເຂົ້າຮ່ວມການປະມູນ ຫຼື ສົມທຽບລາຄາ ເພື່ອເປັນຜູ້ສະໜອງໃຫ້ຕະໜ່າງສາທາລະນະສຸກທັງພາກລັດ ແລະ ເອກະຊົນພາຍໃນ ແລະ ຕ່າງປະເທດຕາມລະບຽບການກ່ຽວຂ້ອງ;
8. ມີສິດສະເໜີຂໍອະນຸມັດໂຄສະນາ ແລະ ເຜີຍແຜ່ຂໍ້ມູນດ້ານຢາ ຕາມລະບຽບການທີ່ໄດ້ກຳນົດ.

ມາດຕາ 23 ໜ້າທີ່ຂອງຜູ້ປະກອບການບໍລິສັດຂາອອກ-ຂາເຂົ້າດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ຜູ້ປະກອບການບໍລິສັດຂາອອກ-ຂາເຂົ້າດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດມີໜ້າທີ່ດັ່ງນີ້:

1. ຮັບຜິດຊອບຕໍ່ໜ້າກົດໝາຍກ່ຽວກັບຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ເພື່ອຮັບປະກັນຄຸນນະພາບ, ປະສິດທິພາບ ແລະ ຄວາມປອດໄພໃຫ້ແກ່ຜູ້ບໍລິໂພກ;
2. ອຳນວຍຄວາມສະດວກ ແລະ ໃຫ້ຄວາມຮ່ວມມືແກ່ເຈົ້າໜ້າທີ່ ຄຸ້ມຄອງກວດກາກ່ຽວຂ້ອງ;
3. ໃຫ້ຄວາມຮ່ວມມືໃນການຕິດຕາມ, ກວດກາ, ວິໄຈ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ເພື່ອຮັບປະກັນຄຸນນະພາບ ໃນຂອດຈໍລະຈອນຈຳໜ່າຍ;
4. ຮັບ ແລະ ເຜີຍແຜ່ຂໍ້ມູນຂ່າວສານ, ລະບຽບການດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ອັນຈຳເປັນພື້ນຖານແກ່ປະຊາຊົນ, ປະກອບສ່ວນໃນການຕິດຕາມຜົນສະທ້ອນຈາກການໃຊ້ຢາ;
5. ວິຊາການມີໜ້າປະຈຳບໍລິສັດ ແລະ ໃຫ້ບໍລິການດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດຢ່າງມີຈັນຍາບັນ;
6. ຕໍ່ທະບຽນວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ ຫຼື ທະບຽນອື່ນໆ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງຕາມທີ່ໄດ້ກຳນົດ;



7. ຈ່າຍຄ່າທຳນຽມຕາມລະບຽບການກຳນົດໄວ້;
8. ຂໍອະນຸມັດຈາກຂະແໜງການກ່ຽວຂ້ອງອື່ນໆໃນການປະກອບການດຳເນີນທຸລະກິດຂາອອກ-ຂາເຂົ້າດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ;
9. ເຂົ້າຮ່ວມເປັນສະມາຊິກຂອງສະມາຄົມທຸລະກິດດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ທີ່ໄດ້ສ້າງຕັ້ງຂຶ້ນ ແລະ ຮັບຮູ້ ຢ່າງເປັນທາງການຕາມລະບຽບການໄດ້ກຳນົດ.

ມາດຕາ 24 ສິດຂອງ ສາຂາຈຳໜ່າຍ ຂອງບໍລິສັດ/ໂຮງງານຜະລິດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ຜູ້ປະກອບການສາຂາຈຳໜ່າຍ ບໍລິສັດ/ໂຮງງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດມີສິດດັ່ງນີ້:

1. ມີສິດພົວພັນ ແລະ ປະສານງານກັບບໍລິສັດທີ່ຕົນເປັນຕົວແທນໃນການສະໜອງຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດຢູ່ ໃນປະເທດຕາມຂອບເຂດທີ່ໄດ້ມອບໝາຍ;
2. ເປັນຕົວແທນໃນການນຳເອົາຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດທີ່ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນ/ຈົດແຈ້ງແລ້ວ (ຍົກເວັ້ນຢາເສບຕິດ , ວັກແຊັງ) ທີ່ບໍລິສັດແມ່ມອບໝາຍເທົ່ານັ້ນ ມາຈຳໜ່າຍພາຍໃນສາຂາ ແລະ ຕິດຕາມຂອດການຈໍລະຈອນ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດທຸກຊະນິດທີ່ຢູ່ໃນຂອບເຂດຄວາມຮັບຜິດຊອບຂອງຕົນ;

ມາດຕາ 25 ໜ້າທີ່ຂອງຜູ້ປະກອບການສາຂາ ບໍລິສັດ/ໂຮງງານຜະລິດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ຜູ້ປະກອບການສາຂາ ບໍລິສັດ/ໂຮງງານຜະລິດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດມີໜ້າທີ່ດັ່ງນີ້:

1. ຮັບຜິດຊອບຕໍ່ໜ້າກົດໝາຍກ່ຽວກັບຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ເພື່ອຮັບປະກັນຄຸນນະພາບ, ປະສິດທິພາບ ແລະ ຄວາມປອດໄພໃຫ້ແກ່ຜູ້ບໍລິໂພກ;
2. ອຳນວຍຄວາມສະດວກ ແລະ ໃຫ້ຄວາມຮ່ວມມືແກ່ເຈົ້າໜ້າທີ່ ຄຸ້ມຄອງກວດກາກ່ຽວຂ້ອງ;
3. ໃຫ້ຄວາມຮ່ວມມືໃນການຕິດຕາມ, ກວດກາ, ວິໄຈ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ເພື່ອຮັບປະກັນຄຸນນະພາບ ໃນຂອດຈໍລະຈອນຈຳໜ່າຍ;
4. ຮັບ ແລະ ເຜີຍແຜ່ຂໍ້ມູນຂ່າວສານ, ລະບຽບການດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ອັນຈຳເປັນພື້ນຖານແກ່ ປະຊາຊົນ, ປະກອບສ່ວນໃນການຕິດຕາມຜົນສະທ້ອນຈາກການໃຊ້ຢາ;
5. ວິຊາການມີໜ້າປະຈຳ ສາຂາ ຫຼື ຕົວແທນ ບໍລິສັດ/ໂຮງງານ ແລະ ໃຫ້ບໍລິການດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຢ່າງມີຈັນຍາບັນ;
6. ຕໍ່ທະບຽນວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ ຫຼື ທະບຽນອື່ນໆ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງຕາມທີ່ໄດ້ກຳນົດ;
7. ຈ່າຍຄ່າທຳນຽມຕາມລະບຽບການກຳນົດໄວ້;
8. ຂໍອະນຸມັດຈາກຂະແໜງການກ່ຽວຂ້ອງອື່ນໆໃນການປະກອບການດຳເນີນທຸລະກິດສາຂາ ຫຼື ຕົວແທນຈຳໜ່າຍ ບໍລິສັດ/ໂຮງງານ ດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ;
9. ເຂົ້າຮ່ວມເປັນສະມາຊິກຂອງສະມາຄົມທຸລະກິດດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ທີ່ໄດ້ສ້າງຕັ້ງຂຶ້ນ ແລະ ຮັບຮູ້ ຢ່າງເປັນທາງການຕາມລະບຽບການໄດ້ກຳນົດ.

ມາດຕາ 26 ສິດຂອງ ບໍລິສັດຂາຍຍົກພາຍໃນ ດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ບໍລິສັດຂາຍຍົກພາຍໃນ ດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດມີສິດດັ່ງນີ້:

1. ມີສິດພົວພັນ ແລະ ປະສານງານກັບບໍລິສັດທີ່ຕົນໄດ້ສັນຍາເປັນ ຕົວແທນໃນການສະໜອງຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ການ ແພດຢູ່ໃນປະເທດຕາມລະບຽບການດ້ານຢາ;
2. ມີສິດຈັດຊື້ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດທີ່ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນ/ຈົດແຈ້ງແລ້ວ (ຍົກເວັ້ນຢາເສບຕິດ, ວັກແຊັງ) ຈາກ ໂຮງງານ, ບໍລິສັດຂາອອກ-ຂາເຂົ້າ ແລະ ສາຂາຈຳໜ່າຍດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ທີ່ໄດ້ນຳເຂົ້າມາ ຫຼື



ຜະລິດພາຍໃນຢ່າງຖືກຕ້ອງແລ້ວເທົ່ານັ້ນມາຈຳໜ່າຍ;

ມາດຕາ 27 ໜ້າທີ່ຂອງຜູ້ປະກອບການບໍລິສັດຂາຍຍົກພາຍໃນ ດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ຜູ້ປະກອບການບໍລິສັດຂາຍຍົກພາຍໃນ ດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດມີໜ້າທີ່ດັ່ງນີ້:

1. ຮັບຜິດຊອບຕໍ່ໜ້າກົດໝາຍກ່ຽວກັບຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ເພື່ອຮັບປະກັນຄຸນນະພາບ, ປະສິດທິພາບ ແລະ ຄວາມປອດໄພໃຫ້ແກ່ຜູ້ບໍລິໂພກ;
2. ອໍານວຍຄວາມສະດວກ ແລະ ໃຫ້ຄວາມຮ່ວມມືແກ່ເຈົ້າໜ້າທີ່ ຄຸ້ມຄອງກວດກາກ່ຽວຂ້ອງ;
3. ໃຫ້ຄວາມຮ່ວມມືໃນການຕິດຕາມ, ກວດກາ, ວິໄຈຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ເພື່ອຮັບປະກັນຄຸນນະພາບໃນ ຂອດຈໍລະຈອນຈຳໜ່າຍ;
4. ຮັບ ແລະ ເຜີຍແຜ່ຂໍ້ມູນຂ່າວສານ, ລະບຽບການດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ອັນຈຳເປັນພື້ນຖານແກ່ປະຊາຊົນ, ປະກອບສ່ວນໃນການຕິດຕາມຜົນສະທ້ອນຈາກການໃຊ້ຢາ;
5. ວິຊາການມີໜ້າປະຈຳ ບໍລິສັດ ແລະ ໃຫ້ບໍລິການດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດຢ່າງມີຈັນຍາບັນ;
6. ຕໍ່ທະບຽນວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ ຫຼື ທະບຽນອື່ນໆ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງຕາມທີ່ໄດ້ກຳນົດ;
7. ຈ່າຍຄ່າທຳນຽມຕາມລະບຽບການກຳນົດໄວ້;
8. ຂໍອະນຸມັດຈາກຂະແໜງການກ່ຽວຂ້ອງອື່ນໆໃນການປະກອບການດຳເນີນທຸລະກິດຂາຍຍົກພາຍໃນດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ;
9. ເຂົ້າຮ່ວມເປັນສະມາຊິກຂອງສະມາຄົມທຸລະກິດດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ທີ່ໄດ້ສ້າງຕັ້ງຂຶ້ນ ແລະ ຮັບຮູ້ຢ່າງເປັນທາງການຕາມລະບຽບການໄດ້ກຳນົດ.

ໝວດທີ VI

ການຮັບປະກັນຄຸນນະພາບ

ມາດຕາ 28 ຢາ ແລະ/ຫລື ຜະລິດຕະພັນການແພດ ທີ່ຈະນຳເຂົ້າມາຈຳໜ່າຍໃນ ສປປ ລາວ.

ຢາ ແລະ/ຫລື ຜະລິດຕະພັນການແພດ ທີ່ຈະນຳເຂົ້າມາຈຳໜ່າຍ ຫຼື ດຳເນີນການຜະລິດ ໃນ ສປປ ລາວ ຕ້ອງໄດ້ຈົດທະບຽນ ຫຼື ຈົດແຈ້ງ ຕາມລະບຽບການ ຢູ່ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ.

ມາດຕາ 29 ການກວດການຳເຂົ້າ

ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ ກ່ອນການນຳເຂົ້າມາຈຳໜ່າຍຢູ່ ໃນ ສປປ ລາວ ຕ້ອງຖືກ ກວດກາ ຈາກເຈົ້າໜ້າທີ່ອາຫານ ແລະ ຢາ ຢູ່ດ່ານທີ່ທາງການອະນຸຍາດ.

ມາດຕາ 30 ການກວດກາວິໄຈຄຸນນະພາບ

ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ທີ່ຈໍລະຈອນຈຳໜ່າຍໃນ ສປປ ລາວ ຖ້າມີຄວາມຈຳເປັນຕ້ອງໄດ້ຮັບການກວດກາວິໄຈຄົນໃນຂອດຈໍລະຈອນ ແລະ ຕ້ອງໄດ້ຮັບການຢັ້ງຢືນຄຸນນະພາບຈາກກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ຫຼື ສະຖາບັນອື່ນທີ່ຖືກຮອງຮັບຢູ່ໃນພາກພື້ນ ຫຼື ສາກົນ.



ມາດຕາ 31 ເລກທະບຽນຢາ

ຢາທຸກລາຍການ ທີ່ໄດ້ຈົດທະບຽນແລ້ວ ກ່ອນການຈຳໜ່າຍ ຕ້ອງພິມເລກທະບຽນທີ່ ອອກໃຫ້ໂດຍ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ, ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ໃສ່ໃນສະຫຼາກ ແລະ ກັບກ່ອງບັນຈຸ

ມາດຕາ 32 ການຕິດສະແຕັມ

ຢາທຸກລາຍການ ທີ່ໄດ້ຈົດທະບຽນແລ້ວ ກ່ອນການຈຳໜ່າຍ ຖ້າມີເງື່ອນໄຂໃນການຕິດສະແຕັມ ທີ່ອອກແບບ ແລະ ຄຸ້ມຄອງໂດຍບໍລິສັດ ຕ້ອງແຈ້ງ ແລະ ຂໍອະນຸມັດຈາກກົມອາຫານ ແລະ ຢາ, ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ.

**ໝວດທີ VII
ຂໍ້ຫ້າມຕ່າງໆ**

ມາດຕາ 33 ບໍລິສັດ, ສາຂາຈຳໜ່າຍ ຫລື ບໍລິສັດຂາຍຍົກພາຍໃນຕ້ອງປະຕິບັດຢ່າງເຂັ້ມງວດ ຕໍ່ບັນດາຂໍ້ຫ້າມດັ່ງລຸ່ມນີ້:

1. ຫ້າມບຸກຄົນ, ນິຕິບຸກຄົນ ຫລື ອົງການຈັດຕັ້ງ ດຳເນີນທຸລະກິດດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ໂດຍທີ່ບໍ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດຈາກກົມອາຫານ ແລະ ຢາ ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ;
2. ຫ້າມບໍລິສັດ, ສາຂາຈຳໜ່າຍ ແລະ ບໍລິສັດຂາຍຍົກພາຍໃນ ເຄື່ອນໄຫວທຸລະກິດດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ໂດຍບໍ່ມີໜ້າປະຈຳການຂອງວິຊາການຜູ້ທີ່ຖືທະບຽນວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ;
3. ຫ້າມນຳເຂົ້າ-ສົ່ງອອກ ແລະ ຈຳໜ່າຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ທີ່ບໍ່ໄດ້ຈົດທະບຽນ, ບໍ່ໄດ້ຈົດແຈ້ງ, ບໍ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດຢ່າງຖືກຕ້ອງຈາກເຈົ້າໜ້າທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ;
4. ຫ້າມບໍລິສັດຂາຍຍົກພາຍໃນ ນຳເອົາຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ມາຈຳໜ່າຍໂດຍບໍ່ມີສັນຍາກັບບໍລິສັດທີ່ເປັນຜູ້ສະໜອງ;
5. ຫ້າມນຳເຂົ້າ ແລະ ຈຳໜ່າຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຕົກມາດຕະຖານ, ປອມແປງ, ທີ່ມາຈາກແຫລ່ງ ທີ່ບໍ່ຖືກຕ້ອງ, ຫຸ້ມຫໍ່ບໍ່ຖືກຕ້ອງ (ບໍ່ຖືກຕາມຫົວໜ່ວຍມັດຫໍ່ເດີມ), ໝົດອາຍຸນຳໃຊ້, ເສື່ອມຄຸນນະພາບ, ຕົວແບບ, ຜະລິດຕະພັນທີ່ທາງການເກືອດຫ້າມທຸກປະເພດ;
6. ຫ້າມເຄື່ອນໄຫວຈໍລະຈອນຈຳໜ່າຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດນອກສະຖານທີ່ ທີ່ບໍ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດຈາກເຈົ້າໜ້າທີ່ຄຸ້ມຄອງດ້ານຢາ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ;
7. ຫ້າມເຊົ່າ, ໂອນ ຫລື ຂາຍໃບອະນຸຍາດວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ;
8. ຫ້າມສົ່ງອອກ, ນຳເຂົ້າ, ນຳຜ່ານ ຫລື ຈຳໜ່າຍຢາເສບຕິດ-ວັດຖຸອອກລິດຕໍ່ຈິດ-ປະສາດ, ເຄມີຕົ້ນ ໂດຍບໍ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດຈາກກະຊວງສາທາລະນະສຸກ.



ໝວດທີ VIII

ນະໂຍບາຍ ແລະ ມາດຕະການ

ມາດຕາ 34 ນະໂຍບາຍຕໍ່ຜູ້ທີ່ມີຜົນງານ.

ບຸກຄົນ ຫລື ນິຕິບຸກຄົນ ຫາກດຳເນີນທຸລະກິດຖືກຕ້ອງຕາມລະບຽບການ ຈະຖືກຍ້ອງຍໍຢ່າງເໝາະສົມ ຈາກການຈັດ ຕັ້ງທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ.

ມາດຕາ 35 ມາດຕະການຕໍ່ຜູ້ລະເມີດ.

ຜູ້ທີ່ລະເມີດຕໍ່ຂໍ້ຕົກລົງສະບັບນີ້ ຈະໄດ້ຮັບການສຶກສາອົບຮົມ, ກ່າວເຕືອນ, ປັບໄໝ ແລະ ລົງໂທດຕາມ ກໍລະນີ ເປົາ ຫຼື ໜັກ ດັ່ງລາຍລະອຽດຕໍ່ໄປນີ້:

- 35. 1 ຈະຖືກກ່າວເຕືອນ ແລະ ບັນທຶກໄວ້ກັບເຈົ້າໜ້າທີ່ຄຸ້ມຄອງອາຫານ ແລະ ຢາ ຖ້າມີການກະທຳຜິດ ຫລື ຝ່າຝືນຕໍ່ ທຸກໆ ຂໍ້ໃນ ມາດຕາ 33 ຂອງຂໍ້ຕົກລົງສະບັບນີ້.
- 35. 2 ຈະຖືກປັບໄໝ 500,000 ກີບ ແລະ ບັນທຶກໄວ້ກັບເຈົ້າໜ້າທີ່ຄຸ້ມຄອງອາຫານ ແລະ ຢາ ຖ້າມີການກະທຳຜິດ ຫລື ຝ່າຝືນຕໍ່ ມາດຕາ 33.1, 33. 2, 33. 4, 33. 6, 33. 7 ເປັນຄັ້ງທີ 2 ຂອງຂໍ້ຕົກລົງສະບັບນີ້
- 35. 3 ຈະຖືກປັບໄໝ 2 ເທົ່າຕົວ ແລະ ບັນທຶກໄວ້ກັບເຈົ້າໜ້າທີ່ຄຸ້ມຄອງອາຫານ ແລະ ຢາ ຖ້າມີການກະທຳຜິດ ຫລື ຝ່າຝືນຕໍ່ ມາດຕາ 33.1, 33. 2, 33. 4, 33. 6, 33. 7 ເປັນຄັ້ງທີ 3 ຂອງຂໍ້ຕົກລົງສະບັບນີ້ ແລະ ໃຫ້ຢຸດ ກິດຈະການຊົ່ວຄາວ.
- 35. 4 ຈະຖືກປັບໄໝ 3 ເທົ່າຕົວ ແລະ ບັນທຶກໄວ້ກັບເຈົ້າໜ້າທີ່ຄຸ້ມຄອງອາຫານ ແລະ ຢາ ຖ້າມີການກະທຳຜິດ ຫລື ຝ່າຝືນຕໍ່ ມາດຕາ 33.1, 33. 2, 33. 4, 33. 6, 33. 7 ເປັນຄັ້ງທີ 4 ຂອງຂໍ້ຕົກລົງສະບັບນີ້ ແລະ ໃຫ້ຢຸດ ກິດຈະການຖາວອນ.
- 35. 5 ຈະຖືກປັບໄໝ 1 ເທົ່າຕົວ ຂອງມູນຄ່າສິນຄ້າທີ່ພົບເຫັນ, ກ່າວເຕືອນ ແລະ ບັນທຶກໄວ້ກັບເຈົ້າໜ້າທີ່ຄຸ້ມຄອງ ອາຫານ ແລະ ຢາ ຖ້າມີການກະທຳຜິດ ຫລື ຝ່າຝືນຕໍ່ ມາດຕາ 33.3 ແລະ 33.5 ເປັນຄັ້ງທີ 2 ຂອງຂໍ້ຕົກລົງ ສະບັບນີ້. ຖ້າມີການກະທຳຜິດ ຫລື ຝ່າຝືນຕໍ່ ມາດຕາ 33.8 ເປັນຄັ້ງທີ 2 ຈະຖືກກ່າວເຕືອນ ຫລື ບໍ່ອະນຸຍາດ ໃຫ້ດຳເນີນທຸລະກິດ. ຖ້າກໍລະນີຮ້າຍແຮງ ແມ່ນຈະຖືກປະຕິບັດຕາມມາດຕາ 89 ແລະ ມາດຕາ 144 ຂອງກົດໝາຍ ອາຍາ ສະບັບປັບປຸງ ເລກທີ 12/ສພຊ, ລົງວັນທີ 09/11/2005.
- 35. 6 ຈະຖືກປັບໄໝ 3 ເທົ່າຕົວ ຂອງມູນຄ່າສິນຄ້າທີ່ພົບເຫັນ ແລະ ບັນທຶກໄວ້ກັບເຈົ້າໜ້າທີ່ຄຸ້ມຄອງອາຫານ ແລະ ຢາ ຖ້າມີການກະທຳຜິດ ຫລື ຝ່າຝືນຕໍ່ ມາດຕາ 33.3 ແລະ 33.5 ເປັນຄັ້ງທີ 3 ຂອງຂໍ້ຕົກລົງສະບັບນີ້ ແລະ ປິດ ກິດຈະການຊົ່ວຄາວ.
- 35.7 ຈະຖືກປັບໄໝ 6 ເທົ່າຕົວ ຂອງມູນຄ່າສິນຄ້າທີ່ພົບເຫັນ ແລະ ບັນທຶກໄວ້ກັບເຈົ້າໜ້າທີ່ຄຸ້ມຄອງອາຫານ ແລະ ຢາ ຖ້າມີການກະທຳຜິດ ຫລື ຝ່າຝືນຕໍ່ ມາດຕາ 33. 3 ແລະ 33.5 ເປັນຄັ້ງທີ 4 ຂອງຂໍ້ຕົກລົງສະບັບນີ້ ແລະ ປິດ ກິດຈະການຖາວອນ.
- 35. 8 ໃບອະນຸຍາດໝົດອາຍຸ ເກີນກວ່າ 2 - 3 ປີ ໃຫ້ຂຽນໃບປະຕິຍານ, ອະນຸຍາດຕໍ່ທະບຽນວິຊາຊີບໃຫ້ ຈາຍຄ່າທຳ ນຽມ 3 ເທົ່າ.
- 35. 9 ໃບອະນຸຍາດໝົດອາຍຸ ເກີນກວ່າ 3 ປີ ຂຶ້ນໄປຈະບໍ່ຮັບພິຈາລະນາຕໍ່ທະບຽນ ແລະ ໃຫ້ຢຸດການເຄື່ອນໄຫວ.
- 35.10 ພາຍຫຼັງທີ່ບໍລິສັດໄດ້ຮັບອະນຸຍາດທະບຽນວິຊາຊີບແລ້ວ ແຕ່ບໍ່ເຄື່ອນໄຫວ ພາຍໃນກຳນົດ 02 ປີ ຄັ້ງທີ 1 ຈະຖືກ ຕັກເຕືອນ ແລະ ຕໍ່ທະບຽນໃຫ້, ຄັ້ງທີ 2 ຈະບໍ່ຖືກພິຈາລະນາຕໍ່ທະບຽນໃຫ້.



ມາດຕາ 36 ໃນກໍລະນີຮ້າຍແຮງ ເປັນອັນຕະລາຍເຮັດໃຫ້ຜູ້ຊົມໃຊ້ເສຍອົງຄະ ເສຍຊີວິດ, ເຖິງຈະເປັນການກະທຳຜິດຄັ້ງທີ 1, ຄັ້ງທີ 2 ຫລື ຄັ້ງທີ 3 ກໍຕາມ, ເຈົ້າຂອງບໍລິສັດຈະຕ້ອງຖືກປິດກິດຈະການຢ່າງຖາວອນ ແລະ ພ້ອມດຽວກັນນັ້ນ ຈະຖືກຟ້ອງຂຶ້ນສານເພື່ອດຳເນີນຄະດີ.

ໝວດທີ IX
ການຈັດຕັ້ງປະຕິບັດ

ມາດຕາ 37 ມອບໃຫ້ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ ຜັນຂະຫຍາຍໃຫ້ເປັນລະອຽດ ແລະ ເປັນເຈົ້າການຈັດຕັ້ງປະຕິບັດຂໍ້ຕົກລົງສະບັບນີ້ ໂດຍສົມທົບກັບພະແນກສາທາລະນະສຸກແຂວງ-ນະຄອນ ແລະ ບັນດາຂະແໜງການອື່ນໆ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງໃນຂອບເຂດທົ່ວ ປະເທດ.

ຂໍ້ຕົກລົງສະບັບນີ້ໃຊ້ປ່ຽນແທນ ຂໍ້ກຳນົດວ່າດ້ວຍການສ້າງຕັ້ງບໍລິສັດຂາອອກ-ຂາເຂົ້າດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ການແພດ ສະບັບເລກທີ 1442/ກຊສ. ລົງວັນທີ 13 ສິງຫາ 2003. ທຸກຂໍ້ຕົກລົງ, ຂໍ້ກຳນົດກົດລະບຽບ, ຄຳສັ່ງແນະນຳ ທີ່ໄດ້ປະກາດໃຊ້ໃນເມື່ອກ່ອນ ທີ່ຂັດກັບເນື້ອໃນຂອງຂໍ້ຕົກລົງສະບັບນີ້ ລ້ວນແລ້ວແຕ່ຖືກລົບລ້າງ.

ມາດຕາ 38 ຂໍ້ຕົກລົງສະບັບນີ້ມີຜົນບັງຄັບໃຊ້ນັບແຕ່ມີລົງລາຍເຊັນເປັນຕົ້ນໄປ.

ລັດຖະມົນຕີ,

ຮສ.ດຣ. ບຸນກອງ ສີຫາວິງ