



ສາທາລະນະລັດ ປະຊາທິປະໄຕ ປະຊາຊົນລາວ
ສັນຕິພາບ ເອກະລາດ ປະຊາທິປະໄຕ ເອກະພາບ ວັດທະນະຖາວອນ

ກະຊວງກະສິກໍາ ແລະ ປ່າໄມ້

4 8 4 8 - - - -
ເລກທີ /ກປ

ນະຄອນຫຼວງວຽງຈັນ, ວັນທີ 02 OCT 2024

ຂໍ້ຕົກລົງ

ວ່າດ້ວຍ ການຄຸ້ມຄອງໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ

- ອີງຕາມ ກົດໝາຍ ວ່າດ້ວຍການລ້ຽງສັດ ແລະ ການສັດຕະວະແພດ (ສະບັບປັບປຸງ) ສະບັບເລກທີ 08/ສພຊ, ລົງວັນທີ 11 ພະຈິກ 2016;
- ອີງຕາມ ດໍາລັດ ວ່າດ້ວຍຢາສັດຕະວະແພດ ສະບັບເລກທີ 199/ລບ, ລົງວັນທີ 13 ມີນາ 2020;
- ອີງຕາມ ດໍາລັດ ວ່າດ້ວຍການຈັດຕັ້ງ ແລະ ການເຄື່ອນໄຫວຂອງ ກະຊວງກະສິກໍາ ແລະ ປ່າໄມ້ ສະບັບເລກທີ 603/ນຍ, ລົງວັນທີ 15 ຕຸລາ 2021;
- ອີງຕາມ ໜັງສືສະເໜີຂອງ ກົມລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ ສະບັບເລກທີ 5508/ກລປ, ລົງວັນທີ 06 ກັນຍາ 2024;
- ອີງຕາມ ການຄົ້ນຄວ້າ ແລະ ນໍາສະເໜີຂອງ ຫ້ອງການ ສະບັບເລກທີ 3737/ຫກ, ລົງວັນທີ 23 ກັນຍາ 2024.

ລັດຖະມົນຕີ ກະຊວງກະສິກໍາ ແລະ ປ່າໄມ້ ອອກຂໍ້ຕົກລົງ:

ໝວດທີ 1

ບົດບັນຍັດທົ່ວໄປ

ມາດຕາ 1 ຈຸດປະສົງ

ຂໍ້ຕົກລົງສະບັບນີ້ ກໍານົດ ຫຼັກການ, ລະບຽບການ ແລະ ມາດຕະການ ກ່ຽວກັບການຄຸ້ມຄອງ, ຕິດຕາມ ແລະ ກວດກາ ໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ເພື່ອເຮັດໃຫ້ການດໍາເນີນງານຂອງໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ຖືກຕ້ອງຕາມການປະຕິບັດງານການຜະລິດທີ່ດີ ແນໃສ່ຮັບປະກັນໃຫ້ຢາມີຄຸນນະພາບ, ປອດໄພ ສໍາລັບການບໍລິໂພກ ໂດຍສອດຄ່ອງກັບລະບຽບການຂອງອົງການຈັດຕັ້ງສາກົນທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ພ້ອມທັງ ເປັນການປະກອບສ່ວນເຂົ້າໃນການພັດທະນາເສດຖະກິດ - ສັງຄົມ ຂອງຊາດ ໃຫ້ຂະຫຍາຍຕົວ.

ມາດຕາ 2 ການຄຸ້ມຄອງໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ

ການຄຸ້ມຄອງໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ແມ່ນ ຂະບວນການຄວບຄຸມ ກ່ຽວກັບ ການຈັດຕັ້ງ, ການສ້າງຕັ້ງ, ການດໍາເນີນງານ, ການກວດກາ, ຕິດຕາມ ການຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ທີ່ມີປະສິດທິພາບ ແລະ ປະສິດທິຜົນຂອງຜູ້ປະກອບການ ທັງພາກລັດ ແລະ ເອກະຊົນ. ການຄຸ້ມຄອງດັ່ງກ່າວ ລວມທັງການກໍ່ສ້າງໂຮງເຮືອນ, ປະກອບເຄື່ອງມື ແລະ ບຸກຄະລາກອນ ດ້ານສັດຕະວະແພດ ຫຼື ການແພດ ຢ່າງຄົບຊຸດ ເພື່ອດໍາເນີນການປຸງແຕ່ງ, ບັນຈຸ, ຫຸ້ມຫໍ່, ເກັບຮັກສາ ແລະ ການຈໍາໜ່າຍ ຢາສັດຕະວະແພດ.

ມາດຕາ 3 ການອະທິບາຍຄຳສັບ

ຄຳສັບທີ່ນຳໃຊ້ໃນຂໍ້ຕົກລົງສະບັບນີ້ ມີຄວາມໝາຍ ດັ່ງນີ້:

1. ຢາສັດຕະວະແພດ ໝາຍເຖິງ ຢາກັນພະຍາດ, ປິ່ນປົວ ແລະ ບຳລຸງສຸຂະພາບ ສັດ ແລະ ສັດນ້ຳ ເປັນຕົ້ນ ຢາວັກຊີນ, ຢາຕ້ານເຊື້ອ, ຢາຂ້າແມ່ກາຝາກ, ຢາວິຕາມິນ ລວມທັງອາຫານສັດທີ່ປຸງແຕ່ງເປັນ ຢາ, ສານເຄມີ ຫຼື ສານຊີວະວັດຖຸ ທີ່ເປັນຢາສັດຕະວະແພດເຄິ່ງສຳເລັດຮູບ, ທັງເປັນວັດຖຸດິບທາງ ການຢາ ທີ່ນຳໃຊ້ເພື່ອການສັດຕະວະແພດ ອີກດ້ວຍ;
2. ວັດຖຸດິບ ໝາຍເຖິງ ທາດອອກລິດຕົ້ນຕໍ ຫຼື ບໍ່ອອກລິດຕົ້ນຕໍ ກໍ່ຕາມ ຫຼື ຈະຄົງຕົວບໍ່ປ່ຽນແປງກໍ່ຕາມ ຊຶ່ງທາດທັງໝົດເຫຼົ່ານັ້ນ ຖືກນຳໃຊ້ເຂົ້າໃນການຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ;
3. ການຜະລິດ ໝາຍເຖິງ ຂະບວນການ, ຂັ້ນຕອນການປະຕິບັດທີ່ກ່ຽວຂ້ອງກັບການຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ເປັນຕົ້ນ ການສ້າງສຸດຕຳລາ, ການປຸງແຕ່ງ, ການບັນຈຸ, ການຫຸ້ມຫໍ່, ການຕິດສະຫຼາກ, ການແນະນຳການ ນຳໃຊ້, ການທຳຄວາມສະອາດ, ການເກັບຮັກສາ ແລະ ການກວດກາຄຸນນະພາບ;
4. ຊຸດຜະລິດ ໝາຍເຖິງ ເລກລະຫັດທີ່ບິ່ງບອກເຖິງຜົນຜະລິດ ທີ່ໄດ້ຜ່ານຂະບວນການຜະລິດຄົບວົງ ຈອນ ຊຶ່ງປັດໄຈສຳຄັນຂອງຊຸດຜະລິດນັ້ນ ແມ່ນມີຄຸນລັກສະນະດຽວກັນ;
5. ການປະຕິບັດງານການຜະລິດທີ່ດີ ໝາຍເຖິງ ພາກສ່ວນໜຶ່ງຂອງລະບົບຄວບຄຸມຄຸນນະພາບ ຊຶ່ງຜູ້ດຳ ເນີນການຜະລິດ ຕ້ອງໄດ້ນຳໃຊ້ ແລະ ປະຕິບັດຢ່າງເຂັ້ມງວດ;
6. ລະຫັດຂອງຊຸດຜະລິດ ໝາຍເຖິງ ຕົວເລກ ຫຼື ຕົວອັກສອນ ຊຶ່ງເປັນຕົວແທນຢັ້ງຢືນຊຸດຜະລິດນັ້ນໆ ເພື່ອຕິດຕາມ ແລະ ກວດກາ.

ມາດຕາ 4 ຫຼັກການ

ຂໍ້ຕົກລົງສະບັບນີ້ ສ້າງຂຶ້ນບົນພື້ນຖານຫຼັກການ ດັ່ງນີ້:

1. ສອດຄ່ອງກັບນະໂຍບາຍ, ກົດໝາຍ, ລະບຽບການ, ສົນທິສັນຍາ ທີ່ ສປປ ລາວ ເປັນພາຄີ ແລະ ສັນ ຍາສາກົນ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ;
2. ຄຸ້ມຄອງຢ່າງລວມສູນ ແລະ ເປັນເອກະພາບ ໃນຂອບເຂດທົ່ວປະເທດ;
3. ຮັບປະກັນ ຄຸນນະພາບ, ປະສິດທິຜົນ ແລະ ຄວາມປອດໄພ ຕໍ່ສຸຂະພາບສັດ, ຜູ້ບໍລິໂພກ ແລະ ສິ່ງ ແວດລ້ອມ;
4. ຮັບປະກັນ ຄວາມໂປ່ງໃສ, ຍຸຕິທຳ ແລະ ສາມາດກວດສອບໄດ້.

ມາດຕາ 5 ຂອບເຂດການນຳໃຊ້

ຂໍ້ຕົກລົງສະບັບນີ້ ນຳໃຊ້ສຳລັບ ບຸກຄົນ, ນິຕິບຸກຄົນ ຫຼື ການຈັດຕັ້ງ ທັງພາຍໃນ ແລະ ຕ່າງປະເທດ ທີ່ດຳເນີນກິດຈະການ ກ່ຽວກັບ ໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ຢູ່ ສປປ ລາວ.

ໝວດທີ 2

ການສ້າງຕັ້ງໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ

ມາດຕາ 6 ການຂໍອະນຸມັດສ້າງຕັ້ງໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ

ບຸກຄົນ, ນິຕິບຸກຄົນ ແລະ ການຈັດຕັ້ງ ທີ່ມີຈຸດປະສົງ ຈະສ້າງຕັ້ງໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ຕ້ອງປະກອບເອກະສານ ແລະ ຍື່ນຄຳຮ້ອງຕໍ່ກະຊວງກະສິກຳ ແລະ ປ່າໄມ້ ເພື່ອພິຈາລະນາຕາມລະບຽບການ

- ມາດຕາ 7 ເງື່ອນໄຂຂອງຜູ້ຂໍອະນຸຍາດສ້າງຕັ້ງໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ**
 ຜູ້ທີ່ຈະຂໍສ້າງຕັ້ງໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ຕ້ອງມີເງື່ອນໄຂ ດັ່ງນີ້:
1. ຕ້ອງແມ່ນພົນລະເມືອງສັນຊາດລາວ ຫຼື ຕ່າງປະເທດ ທີ່ບັນລຸນິຕິພາວະ ຊຶ່ງເປັນບຸກຄົນທີ່ສາມາດປະກອບອາຊີບໂດຍຖືກຕ້ອງຕາມກົດໝາຍຂອງ ສປປ ລາວ;
 2. ຕ້ອງມີນັກວິຊາການຕົ້ນຕໍ ທີ່ເປັນສັດຕະວະແພດ ຫຼື ເພສັດຊະກອນ ສັນຊາດລາວ ຫຼື ຕ່າງປະເທດ ທີ່ມີໃບປະກາສະນິຍະບັດ ແລະ ໃບຢັ້ງຢືນການປະກອບວິຊາຊີບສັດຕະວະແພດ ຫຼື ເພສັດຊະກຳ ຊຶ່ງໄດ້ຮັບຮອງຈາກ ກະຊວງກະສິກຳ ແລະ ປ່າໄມ້ ຫຼື ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ;
 3. ບໍ່ແມ່ນຜູ້ທີ່ຢູ່ໃນໄລຍະຖືກດຳເນີນຄະດີ ຫຼື ປະລະໜ້າທີ່ ຫຼື ຖືກປະຕິບັດວິໄນຍ້ອນການຜິດພາດທາງດ້ານວິຊາຊີບສັດຕະວະແພດ ຫຼື ເພສັດຊະກຳ.

- ມາດຕາ 8 ເອກະສານຂໍອະນຸມັດສ້າງຕັ້ງໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ**
 ເອກະສານຂໍອະນຸມັດສ້າງຕັ້ງໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ປະກອບມີ ດັ່ງນີ້:
1. ໃບຄຳຮ້ອງ ຕາມແບບພິມທີ່ກົມລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ ກຳນົດ;
 2. ສຳເນົາ ບັດປະຈຳຕົວ ຫຼື ປຶ້ມສຳມະໂນຄົວ ແລະ ໜັງສືເດີນທາງ ຖ້າເປັນຄົນຕ່າງປະເທດ;
 3. ສຳເນົາ ໃບທະບຽນວິສາຫະກິດ ຫຼື ໃບອະນຸຍາດການລົງທຶນ;
 4. ບົດວິພາກເສດຖະກິດ-ເຕັກນິກ ແລະ ບົດສຶກສາຄວາມເປັນໄປໄດ້;
 5. ໃບຢັ້ງຢືນກຳມະສິດ ຫຼື ສັນຍາເຊົ່າ ທີ່ດິນ;
 6. ໃບອະນຸຍາດປະກອບອາຊີບຢູ່ ສປປ ລາວ ຖ້າເປັນຄົນຕ່າງປະເທດ;
 7. ໃບຢັ້ງຢືນສິ່ງແວດລ້ອມ ຈາກຂະແໜງການຊັບພະຍາກອນທຳມະຊາດ ແລະ ສິ່ງແວດລ້ອມ;
 8. ແຜນວາດທີ່ຕັ້ງຂອງໂຮງງານ;
 9. ແຜນວາດພາຍໃນຂອງໂຮງງານ;
 10. ໃບແຈ້ງໂທດ;
 11. ເອກະສານອື່ນທີ່ຈຳເປັນ ຕາມການກຳນົດຂອງກົມລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ.

- ມາດຕາ 9 ການກວດກາກ່ອນອອກໃບອະນຸມັດສ້າງຕັ້ງໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ**
 ການກວດກາກ່ອນອອກໃບອະນຸມັດສ້າງຕັ້ງໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ໃຫ້ປະຕິບັດຕາມຂັ້ນຕອນດັ່ງນີ້:
1. ກົມລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ ເປັນໃຈກາງໃນການແຕ່ງຕັ້ງຄະນະວິຊາການກວດກາສະເພາະກິດ ໂດຍໃຫ້ປະກອບດ້ວຍ ຂະແໜງລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ ຂັ້ນແຂວງ, ໜ່ວຍງານລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ ຂັ້ນເມືອງ, ຂະແໜງການຊັບພະຍາກອນທຳມະຊາດ ແລະ ສິ່ງແວດລ້ອມ, ຂະແໜງການໂຍທາທິການ ແລະ ຂົນສົ່ງ ແລະ ພາກສ່ວນອື່ນທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ຕາມແຕ່ລະກໍລະນີ ພ້ອມທັງອົງການປົກຄອງບ້ານ ບ່ອນທີ່ຈະສ້າງຕັ້ງໂຮງງານ;
 2. ດຳເນີນການກວດກາເອກະສານ;
 3. ລົງກວດກາສະຖານທີ່ຕົວຈິງ ຮ່ວມກັບ ພາກສ່ວນ ຫຼື ຂະແໜງການທີ່ກ່ຽວຂ້ອງຂອງທ້ອງຖິ່ນ;
 4. ບັນທຶກ ແລະ ລາຍງານຜົນການກວດກາເປັນລາຍລັກອັກສອນ ໃຫ້ ກົມລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ ຊາບພາຍໃນ ສາມ ວັນລັດຖະການ;
 5. ພາຍຫຼັງໄດ້ຮັບບົດລາຍງານຈາກຄະນະວິຊາການກວດກາແລ້ວ ໃຫ້ ກົມລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ ລາຍງານຕໍ່ ກະຊວງກະສິກຳ ແລະ ປ່າໄມ້ ໂດຍດ່ວນ.

ມາດຕາ 10 ການພິຈາລະນາ ອອກອະນຸມັດສ້າງຕັ້ງໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ
ກະຊວງກະສິກໍາ ແລະ ປ່າໄມ້ ພິຈາລະນາອະນຸມັດສ້າງຕັ້ງໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ພາຍໃນ
ສືບ ວັນລັດຖະການ ນັບແຕ່ວັນໄດ້ຮັບບົດລາຍງານຈາກ ກົມລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ.
ໃນກໍລະນີ ທີ່ບໍ່ສາມາດອະນຸມັດສ້າງຕັ້ງໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ກະຊວງກະສິກໍາ ແລະ
ປ່າໄມ້ ຕ້ອງແຈ້ງເປັນລາຍລັກອັກສອນໃຫ້ຜູ້ປະກອບການ ຊາບ.

ມາດຕາ 11 ການອະນຸມັດໃຫ້ລົງມືກໍ່ສ້າງໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ
ບຸກຄົນ, ນິຕິບຸກຄົນ ແລະ ການຈັດຕັ້ງ ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸມັດສ້າງຕັ້ງໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ
ຈາກ ກະຊວງກະສິກໍາ ແລະ ປ່າໄມ້ ແລ້ວ ໃຫ້ດໍາເນີນການກໍ່ສ້າງຕາມແບບທີ່ໄດ້ຮັບຮອງຈາກຂະແໜງການທີ່
ກ່ຽວຂ້ອງ ພາຍໃນ ເກົ້າສືບ ວັນ ນັບແຕ່ວັນໄດ້ຮັບໃບອະນຸມັດກໍ່ສ້າງ. ຖ້າຫາກບໍ່ສາມາດລົງມືກໍ່ສ້າງໄດ້ ໃຫ້
ແຈ້ງເຫດຜົນເປັນລາຍລັກອັກສອນ ໃຫ້ ກົມລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ ຊາບ.

ມາດຕາ 12 ການລາຍງານຄວາມຄືບໜ້າການກໍ່ສ້າງໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ
ຜູ້ໄດ້ຮັບອະນຸມັດໃຫ້ລົງມືກໍ່ສ້າງໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ຕ້ອງແຈ້ງໃຫ້ ກົມລ້ຽງສັດ ແລະ
ການປະມົງ ຊາບ ເພື່ອຈັດຕັ້ງຄະນະວິຊາການ ລົງກວດກາ ແລະ ສ້າງບົດລາຍງານຮ່ວມກັນຢ່າງໜ້ອຍ ສາມ ຄັ້ງ
ດັ່ງນີ້:

1. ຄັ້ງທີໜຶ່ງ ເມື່ອການກໍ່ສ້າງສໍາເລັດ ສາມສິບ ສ່ວນຮ້ອຍ;
2. ຄັ້ງທີສອງ ເມື່ອການກໍ່ສ້າງສໍາເລັດ ຫົກສິບ ສ່ວນຮ້ອຍ;
3. ຄັ້ງທີສາມ ເມື່ອການກໍ່ສ້າງສໍາເລັດ ຮ້ອຍສ່ວນຮ້ອຍ.

ໝວດທີ 3

ການດໍາເນີນການຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ

ມາດຕາ 13 ການຂໍອະນຸຍາດດໍາເນີນການຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ
ຜູ້ທີ່ໄດ້ກໍ່ສ້າງໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ສໍາເລັດແລ້ວ ກ່ອນຈະດໍາເນີນການຜະລິດຢາສັດຕະວະ
ແພດ ຕ້ອງຂໍໃບອະນຸຍາດດໍາເນີນການຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ຈາກ ກະຊວງກະສິກໍາ ແລະ ປ່າໄມ້.

ມາດຕາ 14 ເງື່ອນໄຂການຂໍອະນຸຍາດການດໍາເນີນການຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ
ການດໍາເນີນການຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ຕ້ອງຄົບເງື່ອນໄຂ ດັ່ງນີ້:

1. ສໍາເລັດການກໍ່ສ້າງໂຮງງານໂດຍສົມບູນ ເປັນຕົ້ນ ສໍາເລັດການກໍ່ສ້າງອາຄານ, ຕິດຕັ້ງເຄື່ອງຈັກ, ຕິດຕັ້ງ
ລະບົບປ້ອງກັນຄວາມປອດໄພ, ສິ່ງອໍານວຍຄວາມສະດວກດ້ານສຸຂະພາບໄມ, ມີລະບົບກໍາຈັດ ແລະ ບໍາ
ບັດສິ່ງເສດເຫຼືອ ແລະ ມີນລະພິດພາຍໃນໂຮງງານ ໂດຍຖືກຕ້ອງຕາມແຜນຜັງເຕັກນິກການກໍ່ສ້າງ
ແລະ ສອດຄ່ອງກັບບົດວິພາກເສດຖະກິດ-ເຕັກນິກ;
2. ສໍາເລັດການທົດລອງຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ແລະ ກວດກາຄຸນນະພາບ;
3. ສໍາເລັດການຂຶ້ນທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ.

ມາດຕາ 15 ການປະກອບເອກະສານ ຂໍອະນຸຍາດການດໍາເນີນການຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ
ການສະເໜີຂໍໃບອະນຸຍາດການດໍາເນີນການຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ຕ້ອງປະກອບເອກະສານ ດັ່ງນີ້:

1. ໃບຄໍາຮ້ອງ ຂໍດໍາເນີນການຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ຕາມແບບພິມທີ່ກົມລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ ກໍາ
ນົດ ພ້ອມຮູບຖ່າຍ ຂະໜາດ 3x4 ຊັງຕີແມັດ ຈໍານວນ ສີ່ ໃບ ຮູບຖ່າຍຕ້ອງບໍ່ເກີນ ສາມ ເດືອນ;

2. ແຜນວາດຂະບວນການຜະລິດ, ພ້ອມທັງບົດອະທິບາຍ;
3. ລາຍການເຄື່ອງຈັກຕົ້ນຕໍໃນໂຮງງານ;
4. ແຜນການເຄື່ອນໄຫວປະຈຳປີ;
5. ແຜນຜັງການກໍ່ສ້າງ ແລະ ລະບົບເຕັກນິກເຄື່ອງຈັກໂຮງງານ ຕາມລະບຽບການປຸກສ້າງ;
6. ໃບຢັ້ງຢືນຜົນການຜະລິດ ແລະ ກວດກາຄຸນນະພາບ ຂັ້ນທົດລອງ;
7. ໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ.

ມາດຕາ 16 ການທົດລອງຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ

ຜູ້ທີ່ຈະດໍາເນີນການທົດລອງຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ຕ້ອງຍື່ນຄໍາຮ້ອງຕາມແບບຟິມທີ່ກົມລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ ກໍານົດ ເພື່ອຂໍອະນຸຍາດທົດລອງຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ພ້ອມທັງໃຫ້ສິ່ງຕົວຢ່າງ ແລະ ເອກະສານດັ່ງນີ້:

1. ສະຫຼາກ ແລະ ພາຊະນະບັນຈຸທຸກຂະໜາດ 2 ຊຸດ;
2. ເອກະສານກຳກັບການຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ຄົບ 2 ຊຸດ;
3. ຕົວຢ່າງຢາ.

ພາຍຫຼັງທີ່ໄດ້ຮັບການອະນຸຍາດແລ້ວ ໃຫ້ດໍາເນີນການທົດລອງຜະລິດ ຕາມທີ່ກໍານົດໄວ້ໃນໃບອະນຸຍາດ. ຢາທີ່ຜະລິດໃນໄລຍະທົດລອງ ບໍ່ອະນຸຍາດຈຳໜ່າຍ.

ມາດຕາ 17 ການຂຶ້ນທະບຽນຢາສັດຕະວະແພດ

ຜູ້ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດໃຫ້ທົດລອງຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ແລະ ຢາດັ່ງກ່າວ ໄດ້ຜ່ານການກວດກາຄຸນນະພາບຢູ່ໃນໂຮງງານ ແລ້ວ, ກ່ອນຈະດໍາເນີນການຂໍອະນຸຍາດຜະລິດເພື່ອຈຳໜ່າຍ ຕ້ອງໄດ້ເອົາຜະລິດຕະພັນດັ່ງກ່າວ ໄປຂຶ້ນທະບຽນນໍາກົມລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ ຕາມທີ່ໄດ້ກໍານົດໃນ ດໍາລັດວ່າດ້ວຍຢາສັດຕະວະແພດ ສະບັບເລກທີ 199/ລບ, ລົງວັນທີ 13 ມີນາ 2020 ແລະ ລະບຽບການ ທີ່ກົມລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ ກໍານົດ.

ມາດຕາ 18 ການກວດກາ ແລະ ປະເມີນ ໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ກ່ອນອອກອະນຸຍາດ

ພາຍຫຼັງໄດ້ຮັບເອກະສານຄົບຖ້ວນ ແລະ ຖືກຕ້ອງ ຕາມທີ່ໄດ້ກໍານົດໃນມາດຕາ 15 ຂອງຂໍ້ຕົກລົງສະບັບນີ້ ກົມລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ ເປັນໃຈກາງແຕ່ງຕັ້ງຄະນະວິຊາການກວດກາ ເພື່ອລົງກວດກາການດໍາເນີນການທົດລອງຜະລິດຂອງໂຮງງານ ພ້ອມທັງເຮັດບົດລາຍງານໃຫ້ກົມລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ ພາຍໃນຫ້າ ວັນລັດຖະການ.

ໃນກໍລະນີ ພົບໂຮງງານປະຕິບັດບໍ່ສອດຄ່ອງກັບມາດຕະຖານເຕັກນິກ ຄະນະວິຊາການກວດກາ ຕ້ອງໃຫ້ຄໍາແນະນໍາ ເພື່ອປັບປຸງ ແລະ ແກ້ໄຂ ພາຍໃນເວລາທີ່ກໍານົດ ພ້ອມທັງເຮັດບົດບັນທຶກຜົນການກວດກາ ແລະ ລາຍງານໃຫ້ ກົມລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ ຊາບ ໂດຍດ່ວນ.

ໃນກໍລະນີ ເຈົ້າຂອງໂຮງງານ ບໍ່ສາມາດປັບປຸງທັນຕາມກໍານົດເວລາ ຕ້ອງແຈ້ງເຫດຜົນເປັນລາຍລັກອັກສອນ ຕໍ່ ກົມລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ ຊາບລ່ວງໜ້າ ກ່ອນມີສິ້ນສຸດຂອງກໍານົດເວລາທີ່ຄະນະວິຊາການກວດກາ ແນະນໍາ.

ພາຍຫຼັງເຈົ້າຂອງໂຮງງານ ໄດ້ປັບປຸງຕາມການແນະນໍາໃນບົດບັນທຶກແລ້ວ ໃຫ້ສະເໜີຕໍ່ ກົມລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ ແຕ່ງຕັ້ງຄະນະວິຊາການກວດກາ ລົງກວດກາຄືນ ແລະ ເຮັດບົດລາຍງານໃຫ້ ກະຊວງກະສິກໍາ ແລະ ປ່າໄມ້ ພິຈາລະນາ.

ມາດຕາ 19 ການພິຈາລະນາອອກໃບອະນຸຍາດດຳເນີນການຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ

ກະຊວງກະສິກຳ ແລະ ປ່າໄມ້ ພິຈາລະນາອອກໃບອະນຸຍາດດຳເນີນການຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ພາຍໃນ ຫ້າ ວັນລັດຖະການ ນັບແຕ່ວັນໄດ້ຮັບບົດລາຍງານ ຈາກ ກົມລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ.

ໃນກໍລະນີ ບໍ່ສາມາດອອກໃບອະນຸຍາດດຳເນີນການຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ກະຊວງກະສິກຳ ແລະ ປ່າໄມ້ ຕ້ອງແຈ້ງເປັນລາຍລັກອັກສອນ ໃຫ້ເຈົ້າຂອງໂຮງງານ ຊາບ.

ມາດຕາ 20 ການນຳໃຊ້ໃບອະນຸຍາດດຳເນີນການຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ

ໃບອະນຸຍາດດຳເນີນການຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ມີອາຍຸການນຳໃຊ້ ສາມ ປີ ນັບແຕ່ວັນອອກໃບອະນຸຍາດເປັນຕົ້ນໄປ. ໃບອະນຸຍາດດຳເນີນການຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ສາມາດນຳໃຊ້ເປັນເອກະສານຢັ້ງຢືນ ສຳລັບການຈຳໜ່າຍຢາສັດຕະວະແພດທີ່ຕົນເອງຜະລິດ ລວມທັງສາມາດນຳໃຊ້ສຳລັບ ການນຳເຂົ້າວັດຖຸດິບ ແລະ ອຸປະກອນ ເພື່ອນຳມາຂະຫຍາຍການກໍ່ສ້າງ ແລະ ດຳເນີນການຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ແຕ່ບໍ່ສາມາດ ນຳໃຊ້ສຳລັບ ການນຳເຂົ້າຢາສັດຕະວະແພດ ຫຼື ຄ້າຂາຍຢາສັດຕະວະແພດ ທີ່ບໍ່ແມ່ນຜະລິດຕະພັນຂອງຕົນ.

ມາດຕາ 21 ການຕໍ່ອາຍໃບອະນຸຍາດດຳເນີນການຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ

ກ່ອນໃບອະນຸຍາດຈະໝົດອາຍຸ ສາມສິບ ວັນ ຜູ້ໄດ້ຮັບໃບອະນຸຍາດ ຕ້ອງຍື່ນຄຳຮ້ອງເພື່ອຂໍຕໍ່ອາຍໃບອະນຸຍາດ ນຳອີງການທີ່ອອກໃບອະນຸຍາດ ຕາມແບບພິມທີ່ກົມລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ ກຳນົດ.

ການພິຈາລະນາ ຕໍ່ ຫຼື ບໍ່ຕໍ່ ໃບອະນຸຍາດ ຕ້ອງພິຈາລະນາພາຍໃນ ສິບຫ້າ ວັນ ນັບແຕ່ວັນໄດ້ຮັບໃບຄຳຮ້ອງ.

ມາດຕາ 22 ການໂຈະໃບອະນຸຍາດດຳເນີນການຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ

ການດຳເນີນການຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ຈະຖືກໂຈະ ໃນກໍລະນີໃດໜຶ່ງ ດັ່ງນີ້:

1. ຕາມການສະເໜີຂອງຜູ້ດຳເນີນທຸລະກິດ;
2. ບໍ່ປະຕິບັດຕາມການແຈ້ງເຕືອນ ຂອງອົງການຄຸ້ມຄອງ ແລະ ກວດກາຢາສັດຕະວະແພດ ກ່ຽວກັບ ການປັບປຸງ ການປະຕິບັດເງື່ອນໄຂ, ມາດຕະຖານເຕັກນິກ ແລະ ຄຸນນະພາບການດຳເນີນທຸລະກິດ;
3. ດຳເນີນການຜະລິດ ບໍ່ຖືກຕ້ອງຕາມການອະນຸຍາດ.

ການໂຈະໃບອະນຸຍາດດຳເນີນການຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ແມ່ນເພື່ອໃຫ້ຜູ້ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ ປັບປຸງ ແລະ ແກ້ໄຂ ພາຍໃນເວລາທີ່ກຳນົດ ແລະ ຕ້ອງແຈ້ງໃຫ້ຜູ້ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດຮັບຮູ້ຢ່າງເປັນລາຍລັກອັກສອນ. ໃນກໍລະນີ ຜູ້ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດດຳເນີນການຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ບໍ່ສາມາດປັບປຸງ ແລະ ແກ້ໄຂ ພາຍໃນເວລາທີ່ກຳນົດ ຕ້ອງແຈ້ງເຫດຜົນເປັນລາຍລັກອັກສອນ.

ມາດຕາ 23 ການຍົກເລີກໃບອະນຸຍາດດຳເນີນການຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ

ໃບອະນຸຍາດດຳເນີນການຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ຈະຖືກຍົກເລີກ ໃນກໍລະນີໃດໜຶ່ງ ດັ່ງນີ້:

1. ຕາມການສະເໜີຂອງຜູ້ດຳເນີນທຸລະກິດ;
2. ບໍ່ປະຕິບັດຕາມການແຈ້ງໂຈະ ໂດຍບໍ່ມີເຫດຜົນພຽງພໍ;
3. ດຳເນີນການຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ທີ່ເປັນຜົນກະທົບຮ້າຍແຮງຕໍ່ສຸຂະພາບ ສັດ ຫຼື ສັດນ້ຳ ແລະ ຜູ້ບໍລິໂພກ.

ມາດຕາ 24 ການຂໍໃບອະນຸຍາດດຳເນີນການຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດຄືນໃໝ່

ໃນກໍລະນີ ໃບອະນຸຍາດດຳເນີນການຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ເສຍຫາຍ ຫຼື ຖືກທຳລາຍ ຜູ້ໄດ້ຮັບໃບອະນຸຍາດ ຕ້ອງແຈ້ງຕໍ່ອົງການທີ່ອອກໃບອະນຸຍາດໂດຍດ່ວນ ແລະ ໃຫ້ປະກອບເອກະສານຂໍຮັບໃບອະນຸຍາດ

ຍາດຄົນໃໝ່ ພາຍໃນ ສິບຫ້າ ວັນ ນັບແຕ່ວັນໃບອະນຸຍາດ ເສຍຫາຍ ຫຼື ຖືກທຳລາຍ ເພື່ອໃຫ້ອົງການທີ່ອອກ ໃບອະນຸຍາດ ອອກໃບອະນຸຍາດຄົນໃໝ່ ພາຍໃນ ສາມສິບ ວັນ.

ມາດຕາ 25 ການຜະລິດ ແລະ ຈຳໜ່າຍ ຢາສັດຕະວະແພດ

ທຸກລາຍການຢາສັດຕະວະແພດ ກ່ອນການຜະລິດ ແລະ ຈຳໜ່າຍ ຕ້ອງໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນໃຫ້ຖືກຕ້ອງ ຕາມກົດໝາຍ, ລະບຽບການ ແລະ ມາດຕະຖານການຜະລິດທີ່ດີ.

ມາດຕາ 26 ມາດຕະຖານຂອງໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ

ໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ຕ້ອງປະຕິບັດຕາມມາດຕະຖານການປະຕິບັດງານທີ່ດີ ສຳລັບການ ຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ທີ່ກົມລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ ກຳນົດ ພ້ອມທັງໃຫ້ສອດຄ່ອງກັບມາດຕະຖານ ຂອງອົງການຈັດຕັ້ງສາກົນ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ເປັນຕົ້ນ ທີ່ຕັ້ງ, ອົງປະກອບ, ອາຄານ, ສະຖານທີ່ຜະລິດ, ສິ່ງອຳນວຍ ຄວາມສະດວກ, ເຄື່ອງມືອຸປະກອນ, ການຄຸ້ມຄອງການຜະລິດ ແລະ ກວດກາຄຸນນະພາບ, ການເກັບຮັກສາ, ການປະຕິບັດມາດຕະການດ້ານສຸຂາພາບ, ບຸກຄະລາກອນ ແລະ ການບັນທຶກ.

ມາດຕາ 27 ການໂຄສະນາຢາສັດຕະວະແພດ

ການໂຄສະນາຢາສັດຕະວະແພດ ຕ້ອງໃຫ້ຖືກກັບ ເນື້ອໃນ, ຮູບການ ແລະ ສະຖານທີ່ ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸ ຍາດ. ເນື້ອໃນການໂຄສະນາ ຕ້ອງໃຫ້ຊັດເຈນ, ຖືກຕາມຄຸນລັກສະນະ, ຄຸນນະພາບ ແລະ ຫຼີກລ່ຽງການ ໂຄສະນາເກີນຄວາມຈິງ ທີ່ເປັນການບິດເບືອນ ຫຼື ອອກລວງຜູ້ອື່ນໃຫ້ຫຼົງເຊື່ອ.

ຜູ້ທີ່ມີຈຸດປະສົງໂຄສະນາ ກ່ຽວກັບ ຢາສັດຕະວະແພດ ຕ້ອງຂໍອະນຸຍາດຈາກ ຂະແໜງການກະສິກຳ ແລະ ປ່າໄມ້, ຂະແໜງການຖະແຫຼງຂ່າວ, ວັດທະນາທຳ ແລະ ທ່ອງທ່ຽວ ແລະ ຂະແໜງການອື່ນ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ.

ໝວດທີ 4

ການປ່ຽນແປງກົດຈະການໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ

ມາດຕາ 28 ການຂະຫຍາຍໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ

ເຈົ້າຂອງໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ສາມາດຂະຫຍາຍໂຮງງານໄດ້ ຕ້ອງໄດ້ຮັບການອະນຸມັດ ຈາກກະຊວງກະສິກຳ ແລະ ປ່າໄມ້ ໂດຍໃຫ້ປະກອບເອກະສານ ແລະ ປະຕິບັດຂັ້ນຕອນການຂໍອະນຸມັດໃນ ສ່ວນທີ່ຈະຂະຫຍາຍ ຕາມລະບຽບການ.

ມາດຕາ 29 ການໂອນ, ການໃຫ້ເຊົ່າ ຫຼື ຂາຍ ກົດຈະການໂຮງງານ

ເຈົ້າຂອງໂຮງງານ ທີ່ມີຈຸດປະສົງ ການໂອນ, ການໃຫ້ເຊົ່າ ຫຼື ຂາຍ ກົດຈະການໂຮງງານໃຫ້ຜູ້ອື່ນ ຕ້ອງ ລາຍງານຫາ ກະຊວງກະສິກຳ ແລະ ປ່າໄມ້ ຊາບ ພາຍໃນ ສິບຫ້າ ວັນ ກ່ອນຈະມອບສິດໃຫ້ແກ່ຜູ້ຮັບຜູ້ໃໝ່.

ຜູ້ຈະຮັບ ການໂອນ, ຜູ້ເຊົ່າ ຫຼື ຜູ້ຊື້ ກົດຈະການໂຮງງານ ຕ້ອງຍື່ນຄຳຮ້ອງ ຕໍ່ ກະຊວງກະສິກຳ ແລະ ປ່າໄມ້ ໂດຍຕ້ອງດຳເນີນການມອບໂອນ, ເຊົ່າ ຫຼື ຊື້ ໃຫ້ສຳເລັດພາຍໃນ ສາມສິບ ວັນ ນັບແຕ່ວັນເຊັນສັນຍາ.

ມາດຕາ 30 ການສືບທອດການດຳເນີນກົດຈະການໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ

ໃນກໍລະນີ ຜູ້ດຳເນີນກົດຈະການໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ຫາກເສຍຊີວິດ, ຜູ້ມີສິດສືບທອດ ຫຼື ຜູ້ໄດ້ຮັບສິດຄອບຄອງຕາມກົດໝາຍ ຕ້ອງລາຍງານເປັນລາຍລັກອັກສອນ ໃຫ້ ຂະແໜງການກະສິກຳ ແລະ ປ່າໄມ້ ຊາບ ພາຍໃນ ຫົກສິບ ວັນ ນັບແຕ່ວັນຜູ້ດຳເນີນກົດຈະການໄດ້ເສຍຊີວິດ ແລະ ໃຫ້ດຳເນີນການກວດກາຄຸນ

ສົມບັດຂອງຜູ້ຈະສືບທອດ ເພື່ອສະເໜີຂໍປ່ຽນແປງຊື່ ຈາກ ຜູ້ດຳເນີນກິດຈະການຜູ້ເກົ່າ ເປັນຊື່ຜູ້ທີ່ໄດ້ຮັບສິດສືບທອດ. ຖ້າຫາກບໍ່ມີຜູ້ສະເໜີຂໍສືບທອດ ພາຍໃນ ເກົ້າສືບ ວັນ ຖືວ່າໃບອະນຸຍາດດຳເນີນການຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ນັ້ນໝົດອາຍຸ.

ການສືບທອດການດຳເນີນກິດຈະການໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ຕ້ອງປະຕິບັດຕາມຂັ້ນຕອນການຂໍອະນຸຍາດດຳເນີນກິດຈະການໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ຄືນໃໝ່.

ມາດຕາ 31 ການປ່ຽນຊື່ໂຮງງານ ຫຼື ປ່ຽນເຈົ້າຂອງໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ

ການດຳເນີນການຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ສາມາດປ່ຽນ ຊື່ໂຮງງານ ຫຼື ເຈົ້າຂອງໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ໄດ້ ໂດຍຕ້ອງສະເໜີຕໍ່ ກົມລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ ແລະ ຂະແໜງການທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ເພື່ອຂໍປ່ຽນແປງເນື້ອໃນໃບອະນຸຍາດດຳເນີນການຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ຄືນໃໝ່.

ໝວດທີ 5

ສິດ ແລະ ພັນທະ ຂອງຜູ້ດຳເນີນກິດຈະການໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ

ມາດຕາ 32 ສິດ ຂອງຜູ້ດຳເນີນກິດຈະການໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ

ຜູ້ດຳເນີນກິດຈະການໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ມີ ສິດ ດັ່ງນີ້:

1. ເປັນເຈົ້າກຳມະສິດໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ແລະ ຜົນປະໂຫຍດທີ່ໄດ້ຮັບຈາກການດຳເນີນການຜະລິດ;
2. ກໍ່ສ້າງສິ່ງປຸກສ້າງ ແລະ ຕິດຕັ້ງເຄື່ອງຈັກ, ອຸປະກອນຕ່າງໆ ເພື່ອດຳເນີນການຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ຕາມກົດໝາຍ ແລະ ລະບຽບການ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ;
3. ເຄື່ອນໄຫວດຳເນີນການຜະລິດ ຕາມຂອບເຂດທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ ໃນໃບອະນຸຍາດ;
4. ສະເໜີຂໍນະໂຍບາຍ ແລະ ການແນະນຳທາງດ້ານນະໂຍບາຍ ຈາກພາກລັດ ແລະ ພາກສ່ວນອື່ນ ທາງດ້ານວິຊາການ ແລະ ເຕັກໂນໂລຊີ ກ່ຽວກັບ ການດຳເນີນການຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ;
5. ໃຫ້ເຊົ່າ, ໂອນ, ມອບ, ຊື້, ຂາຍ, ຂະຫຍາຍການດຳເນີນການຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ແລະ ຢຸດເຊົາກິດຈະການໂຮງງານ ຕາມລະບຽບການ;
6. ໄດ້ຮັບການປົກປ້ອງສິດ ແລະ ຜົນປະໂຫຍດ ຕາມກົດໝາຍ;
7. ປະຕິບັດສິດອື່ນ ຕາມທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້ໃນ ກົດໝາຍ ແລະ ລະບຽບການ.

ມາດຕາ 33 ພັນທະ ຂອງຜູ້ດຳເນີນກິດຈະການໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ

ຜູ້ດຳເນີນກິດຈະການໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ມີ ພັນທະ ດັ່ງນີ້:

1. ສ້າງຕັ້ງ ແລະ ດຳເນີນກິດຈະການໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ຕາມການອະນຸຍາດ;
2. ປະຕິບັດມາດຕະຖານເຕັກນິກ ກ່ຽວກັບ ການຄຸ້ມຄອງການຜະລິດ ແລະ ຄວບຄຸມຄຸນນະພາບ ຕາມມາດຕະຖານຂອງສາກົນ;
3. ເສຍພາສີ, ອາກອນ, ຄ່າທຳນຽມ ແລະ ຄ່າບໍລິການ ໃຫ້ຖືກຕ້ອງ;
4. ປະຕິບັດຕາມລະບຽບການ ກ່ຽວກັບ ການນຳໃຊ້ແຮງງານ ເປັນຕົ້ນ ເງິນເດືອນ, ສະຫວັດດິການ ແລະ ການອຸດໜູນອື່ນ;
5. ສ້າງລະບົບການຄຸ້ມຄອງຄວາມປອດໄພພາຍໃນໂຮງງານ ເປັນຕົ້ນ ມີຕັ້ງອຸປະກອນການປະຖິ້ມພະຍາບານ, ການຈັດການດ້ານສິ່ງແວດລ້ອມ, ການກຳຈັດເຕມິທີ່ເປັນອັນຕະລາຍ ແລະ ການປ້ອງກັນອຸປະຕິເຫດ ຕາມລະບຽບການທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ກຳນົດ;

6. ລາຍງານການເກີດອຸບປະຕິເຫດຂຶ້ນຮ້າຍແຮງພາຍໃນໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ໃຫ້ອົງການທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ;
7. ປະສານສົມທົບກັບອົງການປົກຄອງທ້ອງຖິ່ນ ບ່ອນໂຮງງານຕັ້ງຢູ່ ເພື່ອຮັກສາຄວາມສະຫງົບ ແລະ ຄວາມເປັນລະບຽບຮຽບຮ້ອຍ;
8. ລາຍງານ ແລະ ສະໜອງຂໍ້ມູນ ກ່ຽວກັບ ການເຄື່ອນໄຫວໂຮງງານຂອງຕົນ ໃຫ້ການຈັດຕັ້ງລັດທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ຕາມກົດໝາຍ ແລະ ລະບຽບການ;
9. ໃຫ້ຄວາມຮ່ວມມືກັບເຈົ້າໜ້າທີ່ຂອງລັດ ໃນການປະຕິບັດໜ້າທີ່ຕາມສິດ ແລະ ຄວາມຮັບຜິດຊອບ;
10. ປະຕິບັດພັນທະອື່ນ ຕາມທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້ໃນ ກົດໝາຍ ແລະ ລະບຽບການ.

ໝວດທີ 6

ຂໍ້ຫ້າມ


ມາດຕາ 34 ຂໍ້ຫ້າມ ສຳລັບ ຜູ້ດຳເນີນການຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ

ຫ້າມ ຜູ້ດຳເນີນການຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ມີພຶດຕິກຳ ດັ່ງນີ້:

1. ສ້າງຕັ້ງ, ຍົກຍ້າຍ, ດຳເນີນກິດຈະການ ແລະ ຂະຫຍາຍໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ໂດຍບໍ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ;
2. ຜະລິດ ແລະ ຈຳໜ່າຍ ຢາສັດຕະວະແພດ ທີ່ບໍ່ປອດໄພ, ຢາທີ່ບໍ່ໄດ້ຂຶ້ນ ຫຼື ຖືກຖອນ ໃບທະບຽນ;
3. ໃຊ້ສານທີ່ເປັນອັນຕະລາຍ ຫຼື ສານທີ່ຕ້ອງຫ້າມ ປະສົມລົງໃນສູດຕຳລາຢາສັດຕະວະແພດ;
4. ໃຊ້ພາຊະນະບັນຈຸ ທີ່ບໍ່ເໝາະສົມ ສຳລັບການບັນຈຸ ຫຼື ຫຸ້ມຫໍ່ຢາສັດຕະວະແພດ ແລະ ຕິດສະຫຼາກ ທີ່ບໍ່ຖືກຕ້ອງ ຕາມທີ່ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນໄວ້;
5. ປະຕິເສດຄວາມຮັບຜິດຊອບ, ຫຼົບຫຼີກ, ບິດເບືອນ, ຂັດຂວາງ, ເຊື່ອງອຳການກວດກາ ຫຼື ບໍ່ປະຕິບັດຕາມຄຳສັ່ງຂອງເຈົ້າໜ້າທີ່ ແລະ ຄະນະວິຊາການກວດກາ;
6. ໃຫ້ສິນບິນແກ່ພະນັກງານ ຫຼື ຮ່ວມກັນສໍ້ໂກງລັດ ແລະ ຜູ້ນຳໃຊ້ຢາສັດຕະວະແພດ;
7. ເຄື່ອນໄຫວກິດຈະການໂດຍບໍ່ສອດຄ່ອງກັບ ໃບອະນຸຍາດການດຳເນີນກິດຈະການໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ;
8. ປ່ຽນຊື່ໂຮງງານ, ໂອນ, ຂາຍ, ໃຫ້ເຊົ່າ ຫຼື ປ່ຽນຜູ້ດຳເນີນກິດຈະການໂຮງງານ ໂດຍບໍ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ;
9. ບ່ອຍ ຫຼື ຖິ້ມສິ່ງເສດເຫຼືອ ທີ່ບໍ່ໄດ້ຜ່ານຂະບວນການບຳບັດ ຫຼື ບຳບັດບໍ່ໄດ້ມາດຕະຖານ ອອກສູ່ສະພາບແວດລ້ອມ;
10. ມີພຶດຕິກຳອື່ນ ທີ່ເປັນການລະເມີດ ກົດໝາຍ ແລະ ລະບຽບການ.

ມາດຕາ 35 ຂໍ້ຫ້າມ ສຳລັບພະນັກງານ - ລັດຖະກອນ ແລະ ເຈົ້າໜ້າທີ່ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ

ຫ້າມ ພະນັກງານ-ລັດຖະກອນ ແລະ ເຈົ້າໜ້າທີ່ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ມີພຶດຕິກຳ ດັ່ງນີ້:

1. ສວຍໃຊ້ອຳນາດ, ໜ້າທີ່, ຕຳແໜ່ງ, ໃຊ້ຄວາມຮຸນແຮງ, ບັງຄັບ, ນາຍຄູ່ ເພື່ອຫາຜົນປະໂຫຍດສ່ວນຕົວ, ຄອບຄົວ, ຍາດຕິພົນ້ອງ ແລະ ພັກພວກຕົນເອງ;
2. ຫວງເອົາ, ຂໍເອົາ, ຮັບສິນບິນ ຈາກ ບຸກຄົນ, ນິຕິບຸກຄົນ ແລະ ການຈັດຕັ້ງ;
3. ປະຕິບັດໜ້າທີ່ດ້ວຍຄວາມປະໝາດ, ເລີ່ມເລີ້, ເມີນເສີຍ ແລະ ຂາດຄວາມຮັບຜິດຊອບ;
4. ກົດໜ່ວງ, ຖ່ວງດຶງ, ປອມແປງເອກະສານ, ອອກເອກະສານບໍ່ຖືກຕ້ອງຕາມກົດໝາຍ;
5. ຮຽກເອົາ ຄ່າທຳນຽມ, ຄ່າບໍລິການ ທີ່ບໍ່ຖືກຕ້ອງຕາມກົດໝາຍ;
6. ເປີດເຜີຍຄວາມລັບຂອງ ລັດ ຫຼື ທາງລັດຖະການ, ບຸກຄົນ, ນິຕິບຸກຄົນ ຫຼື ການຈັດຕັ້ງ; 

7. ບົດເບືອນຄວາມຈິງ, ບົດບັງ, ເຊື່ອງອ່າ ແລະ ບົກບ້ອງ ຫຼື ໃຫ້ຄວາມຮ່ວມມືກັບຜູ້ກະທຳຜິດ;
8. ມີພຶດຕິກຳອື່ນ ທີ່ເປັນການລະເມີດ ກົດໝາຍ ແລະ ບຽບການ.

ໝວດທີ 7

ການຄຸ້ມຄອງ ແລະ ກວດກາ ໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ

ມາດຕາ 36 ອົງການຄຸ້ມຄອງ ແລະ ກວດກາ ໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ

ອົງການຄຸ້ມຄອງ ແລະ ກວດກາ ໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ແມ່ນອົງການດຽວກັນກັບ ອົງການຄຸ້ມຄອງວຽກງານລ້ຽງສັດ ແລະ ສັດຕະວະແພດ ຊຶ່ງປະກອບດ້ວຍ:

1. ກະຊວງກະສິກຳ ແລະ ປ່າໄມ້ ໂດຍ ແມ່ນກົມລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ ເປັນເສນາທິການ;
2. ພະແນກກະສິກຳ ແລະ ປ່າໄມ້ ໂດຍ ແມ່ນຂະແໜງລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ ຂັ້ນແຂວງ ເປັນເສນາທິການ;
3. ຫ້ອງການກະສິກຳ ແລະ ປ່າໄມ້ເມືອງ ໂດຍແມ່ນ ໜ່ວຍງານລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ ຂັ້ນເມືອງ ເປັນເສນາທິການ.

ມາດຕາ 37 ສິດ ແລະ ໜ້າທີ່ ຂອງກົມລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ

ກົມລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ ມີ ສິດ ແລະ ໜ້າທີ່ ດັ່ງນີ້:

1. ຄົ້ນຄ້ວາ, ສ້າງລະບຽບການ ກ່ຽວກັບ ການຄຸ້ມຄອງການຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ;
2. ອອກ, ໂຈະ ຫຼື ຖອນ ໃບອະນຸຍາດດຳເນີນທຸລະກິດ ກ່ຽວກັບ ໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ;
3. ຕິດຕາມ ກວດກາ ການດຳເນີນການຜະລິດຂອງໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ;
4. ຮັບ, ພິຈາລະນາ ແລະ ແກ້ໄຂ ຄຳສະເໜີຂອງ ບຸກຄົນ, ນິຕິບຸກຄົນ ຫຼື ການຈັດຕັ້ງ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງກັບ ການຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ;
5. ສະຫຼຸບ ແລະ ລາຍງານການຈັດຕັ້ງປະຕິບັດວຽກງານຄຸ້ມຄອງໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ໃຫ້ ກະຊວງກະສິກຳ ແລະ ປ່າໄມ້ ຊາບ ຢ່າງເປັນປົກກະຕິ;
6. ນຳໃຊ້ສິດ ແລະ ປະຕິບັດໜ້າທີ່ອື່ນ ຕາມທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້ໃນ ກົດໝາຍ ແລະ ລະບຽບການ.

ມາດຕາ 38 ສິດ ແລະ ໜ້າທີ່ ຂອງຂະແໜງລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ ຂັ້ນແຂວງ

ຂະແໜງລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ ຂັ້ນແຂວງ ມີ ສິດ ແລະ ໜ້າທີ່ ດັ່ງນີ້:

1. ຜັນຂະຫຍາຍ ບັນດາລະບຽບການກ່ຽວກັບ ການຄຸ້ມຄອງການຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ;
2. ສະເໜີການ ອອກ, ໂຈະ ຫຼື ຖອນ ໃບອະນຸຍາດດຳເນີນທຸລະກິດ ກ່ຽວກັບ ໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ຢູ່ໃນຂອບເຂດຄວາມຮັບຜິດຊອບຂອງຕົນ;
3. ຕິດຕາມ ກວດກາ ການດຳເນີນການຜະລິດຂອງໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ;
4. ຮັບ, ພິຈາລະນາ ແລະ ແກ້ໄຂ ຄຳສະເໜີຂອງບຸກຄົນ, ນິຕິບຸກຄົນ ຫຼື ການຈັດຕັ້ງ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງກັບການຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ທີ່ຢູ່ໃນຂອບເຂດຄວາມຮັບຜິດຊອບຂອງຕົນ;
5. ສະຫຼຸບ ແລະ ລາຍງານການຈັດຕັ້ງປະຕິບັດວຽກງານຄຸ້ມຄອງໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ໃຫ້ ກົມລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ ແລະ ພະແນກກະສິກຳ ແລະ ປ່າໄມ້ ຂັ້ນແຂວງ ຊາບ ຢ່າງເປັນປົກກະຕິ;
6. ນຳໃຊ້ສິດ ແລະ ປະຕິບັດໜ້າທີ່ອື່ນ ຕາມທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້ໃນ ກົດໝາຍ ແລະ ລະບຽບການ.

ມາດຕາ 39 ສິດ ແລະ ໜ້າທີ່ ຂອງໜ່ວຍງານລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ ຂັ້ນເມືອງ

ໜ່ວຍງານລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ ຂັ້ນເມືອງ ມີ ສິດ ແລະ ໜ້າທີ່ ດັ່ງນີ້:

1. ຈັດຕັ້ງປະຕິບັດບັນດາລະບຽບການ ກ່ຽວກັບ ການຄຸ້ມຄອງການຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ;

2. ສະເໜີການ ອອກ, ໂຈະ ຫຼື ຖອນ ໃບອະນຸຍາດດຳເນີນທຸລະກິດກ່ຽວກັບ ໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ຢູ່ໃນຂອບເຂດຄວາມຮັບຜິດຊອບຂອງຕົນ;
3. ຕິດຕາມ ກວດກາ ການດຳເນີນ ການຜະລິດຂອງໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ຕາມການຊີ້ນຳຂອງອົງການທີ່ກ່ຽວຂ້ອງຂັ້ນແຂວງ;
4. ຮັບ, ພິຈາລະນາ ແລະ ແກ້ໄຂ ຄຳສະເໜີຂອງ ບຸກຄົນ, ນິຕິບຸກຄົນ ຫຼື ການຈັດຕັ້ງ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງກັບ ການຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ທີ່ຢູ່ໃນຂອບເຂດຄວາມຮັບຜິດຊອບຂອງຕົນ;
5. ສະຫຼຸບ ແລະ ລາຍງານການຈັດຕັ້ງປະຕິບັດວຽກງານຄຸ້ມຄອງໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ໃຫ້ຂະແໜງລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ ຂັ້ນແຂວງ ແລະ ຫ້ອງການກະສິກຳ ແລະ ປ່າໄມ້ ຂັ້ນເມືອງ ຊາບຢ່າງເປັນປົກກະຕິ;
6. ນຳໃຊ້ສິດ ແລະ ປະຕິບັດໜ້າທີ່ອື່ນ ຕາມທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້ໃນ ກົດໝາຍ ແລະ ລະບຽບການ.

ມາດຕາ 40 ການກວດກາ ໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ

ການກວດກາໂຮງງານຜະລິດຢາສັດຕະວະແພດ ໃຫ້ປະຕິບັດຕາມຕາມ ສິດ ແລະ ໜ້າທີ່ ຂອງເຈົ້າໜ້າທີ່ຕາມເນື້ອໃນ ແລະ ຮູບການກວດກາ ຕາມທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້ໃນ ດຳລັດວ່າດ້ວຍຢາສັດຕະວະແພດ ສະບັບເລກທີ 199/ລບ, ລົງວັນທີ 13 ມີນາ 2020.

**ໝວດທີ 8
ບົດບັນຍັດສຸດທ້າຍ**

ມາດຕາ 41 ການຈັດຕັ້ງປະຕິບັດ

ໃຫ້ ກົມລ້ຽງສັດ ແລະ ການປະມົງ, ພະແນກກະສິກຳ ແລະ ປ່າໄມ້ ຂັ້ນແຂວງ ເປັນເຈົ້າການປະສານສົມທົບກັບ ພາກສ່ວນ ແລະ ຂະແໜງການທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ເຜີຍແຜ່, ແນະນຳ ແລະ ຈັດຕັ້ງປະຕິບັດຂໍ້ຕົກລົງສະບັບນີ້ ຢ່າງເຂັ້ມງວດ.

ມາດຕາ 42 ຜົນສັກສິດ

ຂໍ້ຕົກລົງສະບັບນີ້ ມີຜົນສັກສິດ ນັບແຕ່ວັນທີ 13 ພະຈິກ 2024 ເປັນຕົ້ນໄປ.

ລັດຖະມົນຕີ



ປອ. ຄົມຄຳ ດວງສະຫວັນ