



ສາທາລະນະລັດ ປະຊາທິປະໄຕ ປະຊາຊົນລາວ
ສັນຕິພາບ ເອກະລາດ ປະຊາທິປະໄຕ ເອກະພາບ ວັດທະນະຖາວອນ

ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ

ເລກທີ 937 /ກຊສ
ນະຄອນຫຼວງວຽງຈັນ, ວັນທີ 12/5/2004

ຂໍ້ກຳນົດ

ວ່າດ້ວຍການຜະລິດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

- ອີງຕາມ ກົດໝາຍວ່າດ້ວຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດສະບັບເລກທີ 01/ສພຊ, ລົງວັນ ທີ 08 ເມສາ 2000.
- ອີງຕາມ ດຳລັດຂອງນາຍົກລັດຖະມົນຕີວ່າດ້ວຍການຈັດຕັ້ງແລະການເຄື່ອນໄຫວຂອງກະຊວງ ສາທາລະນະສຸກ ສະບັບເລກທີ 020/ນຍ, ລົງວັນທີ 19 ມີນາ 1999.
- ອີງຕາມ ການສະເໜີຂອງກົມອາຫານ ແລະ ຢາ ແລະ ການຄົ້ນຄວ້າຂອງກົມມະຫາພາກ ແລະ ການນຳຂອງກະຊວງ ສາທາລະນະສຸກ.

ລັດຖະມົນຕີວ່າການກະຊວງສາທາລະນະສຸກຕົກລົງ

ອອກຂໍ້ກຳນົດດັ່ງລຸ່ມນີ້:

ໝວດທີ I

ຫຼັກການລວມ

ມາດຕາ 1. ຈຸດປະສົງ-ລະດັບຄາດໝາຍ

1. ຈຸດປະສົງ: ເພື່ອເຮັດໃຫ້ການຄຸ້ມຄອງ, ການເຄື່ອນໄຫວຂອງໂຮງງານຜະລິດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ການແພດ ມີຄວາມເປັນລະບຽບຮຽບຮ້ອຍໃນການດຳເນີນທຸລະກິດ ໃຫ້ຖືກຕ້ອງຕາມລະບຽບກົດໝາຍ ແລະ ຫຼັກການວິຊາສະເພາະ, ແນໃສ່ຮັບປະກັນການຜະລິດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດໃຫ້ມີຄຸນ ນະພາບດີ, ມີຄວາມປອດໄພ ແລະ ມີປະສິດທິພາບສູງໃຫ້ແກ່ຜູ້ບໍລິໂພກ, ປະກອບສ່ວນໃນການພັດທະນາເສດຖະກິດ-ສັງຄົມຂອງປະເທດ.
2. ລະດັບຄາດໝາຍ: ເພື່ອເຮັດໃຫ້ໂຮງງານຜະລິດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດບັນລຸໄປຕາມເງື່ອນ ໄຂ, ລະບຽບ, ຫຼັກການ ແລະ ມາດຕະຖານຂອງຂະແໜງວິຊາການທີ່ວ່າງອອກ.

ມາດຕາ 2. ວ່າດ້ວຍຄຳນິຍາມ

1. ໂຮງງານຜະລິດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ແມ່ນສະຖານທີ່ທຳການຜະລິດຢາ ແລະ ຜະຜະລິດ ຕະພັນການແພດ ທີ່ໄດ້ຖືກສ້າງຕັ້ງຂຶ້ນບົນຫຼັກການ ໂດຍການອະນຸມັດຂອງກະຊວງສາທາລະນະສຸກ.
2. ຢາ, ຢາສາກິນ ຫຼື ຢາຫຼວງ, ຢາພື້ນເມືອງ, ຜະລິດຕະພັນການແພດ, ເພສັດຊະກອນ (ແມ່ນເບິ່ງຢູ່ໃນ ກົດໝາຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດເຊິ່ງນອນຢູ່ໃນມາດຕາ 8, 9, 10, 15, ແລະ 16).
3. ວັດຖຸດິບ: ໝາຍເຖິງວັດຖຸ, ຈະແມ່ນທາດອອກລິດຕົ້ນຕໍ ຫຼື ບໍ່ອອກລິດຕົ້ນຕໍກໍຕາມ ຫຼື ຈະຄົງຕົວບໍ່ປ່ຽນ ແບ່ງກໍຕາມ ຊຶ່ງວັດຖຸທັງໝົດເຫຼົ່ານັ້ນຫາກໄດ້ຖືກນຳໃຊ້ເຂົ້າໃນການຜະລິດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການ ແພດ.
4. ການຜະລິດ: ໝາຍເຖິງທຸກການປະຕິບັດທີ່ກ່ຽວພັນຢູ່ໃນການຜະລິດຢາແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ລວມທັງ ຂະບວນການຜະລິດ, ການສ້າງສູດດຳລາ, ການປຸງແຕ່ງ, ການບັນຈຸ, ການຕິດສະຫຼາກ, ການ ຫຸ້ມຫໍ່, ການແນະນຳໃຊ້, ການທຳຄວາມສະອາດ, ການເກັບມ້ຽນຮັກສາ ແລະ ການກວດກາ.

5. ຊຸດຜະລິດ: ໝາຍເຖິງຈຳນວນຂອງຜະລິດຕະພັນໃດໜຶ່ງ ທີ່ໄດ້ຜ່ານຂະບວນການຜະລິດຄົບວົງຈອນ ຊຶ່ງ ບັດໃຈສຳຄັນຂອງຊຸດຜະລິດນັ້ນແມ່ນມີຄຸນລັກສະນະດຽວກັນ.
6. ຫຼັກການການຜະລິດທີ່ດີ: ແມ່ນພາກສ່ວນໜຶ່ງຂອງລະບົບຄວບຄຸມຄຸນນະພາບ, ຊຶ່ງຜູ້ທຳການຜະລິດຕ້ອງ ໄດ້ນຳໃຊ້ແລະ ປະຕິບັດຢ່າງເຂັ້ມງວດ ຕາມບັນດາອົງປະກອບຂອງຫຼັກການການຜະລິດທີ່ດີ ທີ່ກະຊວງ ສາທາລະນະສຸກວາງອອກ.
7. ເລກໝາຍຂອງຊຸດຜະລິດ: ໝາຍເຖິງຕົວເລກ ຫຼື ຕົວອັກສອນ ຫຼື ລະຫັດຊຶ່ງເປັນຕົວແທນຢັ້ງຢືນ ຊຸດ ຜະລິດນັ້ນໆ ແນໃສ່ເພື່ອຕິດຕາມ ແລະ ກວດກາ.
8. ການນຳໃຊ້: ໝາຍເຖິງການບົ່ງບອກວິທີໃຊ້ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດໃຫ້ຖືກຕາມປະລິມານ ທີ່ໄດ້ບົ່ງບອກຕາມໃບສັ່ງຂອງແພດ.

ໝວດທີ II

ການດຳເນີນການສ້າງຕັ້ງໂຮງງານຜະລິດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ມາດຕາ 3. ເງື່ອນໄຂຂອງຜູ້ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດໃຫ້ສ້າງຕັ້ງໂຮງງານຜະລິດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ.

1. ຕ້ອງແມ່ນເພສັດຊະກອນເປັນຄົນສັນຊາດລາວ ທີ່ມີໃບປະກາດສະນິຍະບັດ ຫຼື ໃບຢັ້ງຢືນສຳເລັດການ ສຶກສາວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ, ຊຶ່ງໄດ້ຮັບຮອງຈາກກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ແລະ ຕ້ອງຜ່ານການຮັບ ໃຊ້ວຽກງານວິຊາສະເພາະຢ່າງຕໍ່າ 5 ປີ ຈາກບ່ອນທີ່ຕົນເອງສັງກັດ ເພື່ອ ເປັນວິຊາການໃຫ້ບຸກຄົນ ຫຼື ການຈັດຕັ້ງໃດໜຶ່ງທີ່ຈະດຳເນີນທຸລະກິດໃນດ້ານນີ້.
2. ຖ້າແມ່ນເພສັດຊະກອນທີ່ເປັນຄົນຕ່າງປະເທດ ທີ່ມີໃບປະກາດສະນິຍະບັດ ຫຼື ໃບຢັ້ງຢືນສຳເລັດການ ສຶກສາວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳຕ້ອງໄດ້ຖືກຮັບຮອງ ແລະ ຢັ້ງຢືນຈາກສະຖາບັນການ ສຶກສາທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ແລະ ກະຊວງສາທາລະນະສຸກລາວ.
3. ຕ້ອງແມ່ນຜູ້ທີ່ບໍ່ຢູ່ໃນໄລຍະຖືກດຳເນີນຄະດີ ຫຼື ປະລະໜ້າທີ່ ຫຼື ຖືກປະຕິບັດວິໄນຍ້ອນການຜິດພາດ ທາງດ້ານວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ.
4. ຕ້ອງມີສຸຂະພາບດີບໍ່ເປັນໂລກຈິດ, ບໍ່ເສບຢາເສບຕິດ ແລະ ພະຍາດຕິດແປດອື່ນໆ.

ມາດຕາ 4. ເງື່ອນໄຂຂອງສະຖານທີ່ເພື່ອສ້າງຕັ້ງໂຮງງານຜະລິດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ.

1. ການເລືອກສະຖານທີ່ປຸກສ້າງໂຮງງານ: ສະຖານທີ່ປຸກສ້າງໂຮງງານຕ້ອງຕັ້ງຢູ່ບ່ອນທີ່ ບໍ່ມີການປົນ ເປື້ອນຈາກພາຍນອກ ແລະ ສິ່ງແວດລ້ອມອື່ນໆເຊັ່ນ: ບໍ່ຄວນປຸກສ້າງອາຄານໃກ້ກັບໂຮງງານຜະລິດ ຢາຂ້າແມງໄມ້, ໂຮງງານຜະລິດຊີ້ມັງ, ໂຮງງານເຮັດໃຫ້ເກີດການປົນ ເປື້ອນຕໍ່ສິ່ງແວດລ້ອມໄດ້ງ່າຍ ດາຍ, ໃກ້ກັບຖະໜົນທີ່ເຕັມແຕ່ຂີ້ຝຸນ.
2. ຮູບແບບ ແລະ ໂຄງສ້າງສະຖານທີ່: ການຈັດວາງຫ້ອງທີ່ເປັນສ່ວນປະກອບຂອງໂຮງງານ ຕ້ອງຮັບ ປະກັນ ບໍ່ໃຫ້ເກີດການປົນເປື້ອນໄດ້ງ່າຍນັບແຕ່ປະຕູເຂົ້າ, ຫ້ອງການ, ຫ້ອງປະຊຸມ, ຫ້ອງນໍ້າ, ອ່າງ ລ້າງມື, ຫ້ອງຜະລິດຢາ ແລະ ປະຕູທາງອອກເພື່ອໃຫ້ສາມາດຮັບປະກັນຄຸນນະພາບ ແລະ ຄວາມ ປອດໄພຂອງຜະລິດຕະພັນຢາ ແລະ ຜູ້ທຳການຜະລິດ.
3. ສິ່ງອຳນວຍຄວາມສະດວກ ໃນການຮັບປະກັນມາດຕະຖານການຜະລິດທີ່ດີ ຂອງກະຊວງສາທາລະນະສຸກວາງອອກ: ພື້ນ, ເພດານ, ຝາ, ລະບົບອາກາດ, ລະບົບນໍ້າ, ລະບົບບຳບັດນໍ້າເປື້ອນ ແລະ ບ່ອນເກັບຮັກສາວັດຖຸດິບ, ວັດຖຸສຳເລັດຮູບ, ເຄື່ອງຫຸ້ມຫໍ່ ແລະ ວັດຖຸເສດເຫຼືອ ຕ້ອງໄດ້ມາດຕະ ຖານ, ຫຼືກເວັ້ນການທຳລາຍຈາກສະພາບພາຍນອກ (ອາກາດ, ຄວາມຊຸ່ມ, ຄວາມຮ້ອນ, ອຸ່ນນະພູມ, ຄວາມເປີເປື້ອນ, ຂີ້ຝຸນ ...), ບໍ່ສິ່ງຜົນສະທ້ອນອັນບໍ່ດີຕໍ່ ສິ່ງແວດລ້ອມ ແລະ ສຸຂະພາບປະຊາຊົນ.
4. ມີການຕິດຕັ້ງເຄື່ອງເຕືອນໄພໂດຍສະເພາະ ຕໍ່ອັກຄີໄພທີ່ອາດເກີດຂຶ້ນໄດ້, ມີລະບົບຄວບຄຸມສຽງ, ແສງ, ຄວບຄຸມກິ່ນ ແລະ ເຄື່ອງກັນຕາງຂີ້ຝຸນ ເພື່ອບໍ່ໃຫ້ກະທົບຕໍ່ສຸຂະພາບຂອງພະນັກງານ ກຳມະ ກອນພາຍໃນ ແລະ ປະຊາຊົນ

ອ້ອມຂ້າງໂຮງງານ, ພະນັກງານກຳມະກອນ ຕ້ອງສວມໃສ່ເຄື່ອງ ທີ່ສາມາດກັນບໍ່ໃຫ້ເກີດການປົນເປື້ອນ ແລະ ເປັນແຫຼ່ງທີ່ມາຂອງເຊື້ອພະຍາດທີ່ເປັນສາຍເຫດຂອງ ການເຈັບເປັນ.

5. ຫ້ອງວິໄຈຄຸນນະພາບ: ໂຮງງານຜະລິດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດຕ້ອງມີຫ້ອງວິໄຈ ສະເພາະ ຂອງໂຮງງານ, ປະກອບດ້ວຍບຸກຄະລາກອນວິໄຈທີ່ມີຄວາມສາມາດ ແລະ ມີປະສົບການສູງ ພ້ອມ ດ້ວຍອຸປະກອນຮັບໃຊ້ການວິໄຈຢ່າງເໝາະສົມ ແລະ ພຽງພໍເພື່ອໃຫ້ບັນລຸທຸກເປົ້າໝາຍການວິໄຈທົດ ລອງ, ກວດກາຄຸນນະພາບໃນເວລາດຳເນີນການຜະລິດ ແລະ ຫຼັງ ການຜະລິດ.
6. ສາງ ແລະ ສະຖານທີ່ເກັບມ້ຽນຢາ:
 - ເນື້ອທີ່ບ່ອນເກັບມ້ຽນ ຫຼື ສາງ: ຕ້ອງແຍກເນື້ອທີ່ເກັບມ້ຽນສຳລັບວັດຖຸທີ່ຕ້ອງກັກໄວ້ (ຢາຕົວແບບ) ເພື່ອກວດກາ, ຕິດຕາມ ແລະ ເປັນຫຼັກຖານຫຼັງການຈຳໜ່າຍອອກຈາກເນື້ອທີ່ເກັບມ້ຽນຜະລິດຕະ ພັນສຳເລັດຮູບ ແລະ ວັດຖຸອື່ນໆ, ຕ້ອງຂຽນຂໍ້ຄວາມ ຫຼື ເລກໝາຍ ໃຫ້ຈະແຈ້ງ (ບ່ອນມ້ຽນຢາ ຄວບຄຸມ ຫຼື ຢາເສບຕິດ)
 - ມາດຕະຖານລວມຂອງສາງ: ສາງ ແລະ ສະຖານທີ່ເກັບມ້ຽນຢາຕ້ອງມີເນື້ອທີ່ກວ້າງຂວາງ, ມີແສງ ສະຫວ່າງພຽງພໍ, ປະກອບເຄື່ອງຍົກຍ້າໃຫ້ເໝາະສົມ, ພາຍໃນສາງຕ້ອງສະອາດ ແລະ ແຫ້ງດີ. ມີເຄື່ອງວັດແທກອຸ່ນຫະພູມ ແລະ ຄວາມຊຸ່ມທີ່ສາມາດວັດ ແທກໄດ້ທຸກເວລາຕາມມາດຕະຖານ ກຳນົດໄວ້, ຕ້ອງມີແປ້ນຮອງ ແລະ ຖານເກັບມ້ຽນທີ່ ໄດ້ມາດຕະຖານ, ສາມາດປ້ອງກັນການລັກ ລອບ, ຈັດແຜງ, ການທຳລາຍຈາກແມງໄມ້, ສັດລືບກວນ ແລະ ຕ້ອງມີລະບົບປ້ອງກັນອັກຄີໄພ.
 - ສາງເກັບມ້ຽນວັດຖຸໄວໄຟ ແລະ ວັດຖຸອັນຕະລາຍອື່ນໆ: ວັດຖຸໄວໄຟ, ວັດຖຸທີ່ມີການສ່ຽງຕໍ່ໄຟ ຫຼາຍ, ວັດຖຸທີ່ສາມາດລະເບີດໄດ້ງ່າຍ ຕ້ອງເກັບຮັກສາໄວ້ຫ້ອງໜຶ່ງຕ່າງຫາກ, ສຳລັບທາດເບື້ອ ສູງ, ທາດເສບຕິດ ແລະ ວັດຖຸອັນຕະລາຍອື່ນໆ ຕ້ອງເກັບຮັກສາໄວ້ໃນ ຫ້ອງພິເສດ, ຊຶ່ງຕ້ອງ ແໜ້ນໜາພຽງພໍ ແລະ ຄວນຕິດຕັ້ງອຸປະກອນເພື່ອເຕືອນໄພ ໃນ ຍາມເກີດເຫດຕ່າງໆ.
 - ຫ້ອງເກັບມ້ຽນຢາ ຫຼື ວັດຖຸທີ່ບໍ່ໄດ້ມາດຕະຖານເພື່ອລໍຖ້າການທຳລາຍ: ຫ້ອງນີ້ນຳໃຊ້ສະເພາະ ເກັບມ້ຽນຢາ ແລະ ວັດຖຸທີ່ບໍ່ໄດ້ມາດຕະຖານເພື່ອລໍຖ້າການທຳລາຍເທົ່ານັ້ນ. ຫ້າມເອົາຢາ ຫຼື ວັດ ຖຸທີ່ໄດ້ມາດຕະຖານມາເກັບມ້ຽນໃນຫ້ອງນີ້ເດັດຂາດ.

ມາດຕາ 5. ເອກະສານ, ຂໍ້ມູນທີ່ສຳຄັນ ແລະ ຈຳເປັນເພື່ອປະກອບການພິຈາລະນາ ມີດັ່ງນີ້:

ການປະກອບເອກະສານເພື່ອຂໍໃບອະນຸຍາດສ້າງຕັ້ງ ແລະ ຂໍຕໍ່ໃບອະນຸຍາດສ້າງຕັ້ງໂຮງງານຜະລິດ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ.

1. ການປະກອບເອກະສານເພື່ອຂໍໃບອະນຸຍາດສ້າງຕັ້ງ ແລະ ຂໍຕໍ່ໃບອະນຸຍາດສ້າງຕັ້ງໂຮງງານຜະລິດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ:

1. ຊີວະປະຫວັດຫຍໍ້ທີ່ມີຮູບຕິດ (ບໍ່ກາຍ 1 ປີ)
2. ໃບປະກາດສະນິຍະບັດ
3. ບັດກິນເບ້ຍບຳນານ ຫຼື ໃບອອກການ
4. ໃບຢັ້ງຢືນສຸຂະພາບ (ບໍ່ກາຍ 3 ເດືອນ)
5. ໃບຢັ້ງຢືນການຮັບໃຊ້ວິຊາສະເພາະ
6. ໃບຢັ້ງຢືນທີ່ຢູ່ປະຈຸບັນທີ່ມີຮູບຕິດ
7. ຮູບຖ່າຍຂະໜາດ 4x6 (ບໍ່ກາຍ 1 ປີ)
8. ແຜນວາດທີ່ຕັ້ງຂອງໂຮງງານ
9. ແຜນວາດພາຍໃນຂອງໂຮງງານ
10. ໃບຢັ້ງຢືນກຳມະສິດເຮືອນ ຫຼື ຮ້ານ
11. ໃບຢັ້ງຢືນແຈ້ງໂທດ

12. ໃບຢັ້ງຢືນສັນຊາດ (ຖ້າເປັນຄົນຕ່າງດ້າວ)
13. ຖ້າເປັນຄົນຕ່າງປະເທດຕ້ອງມີໃບຢັ້ງຢືນ ແລະ ໃບອະນຸຍາດທີ່ຖືກຕ້ອງຕາມລະບຽບການຂອງ ສປປລາວ.

2. ການປະກອບເອກະສານເພື່ອຂໍອະນຸຍາດສ້າງຕັ້ງໂຮງງານຜະລິດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ:

1. ໃບຄໍາຮ້ອງຂໍຕໍ່ອາຍຸ
2. ໃບຢັ້ງຢືນສຸຂະພາບ
3. ໃບຢັ້ງຢືນກຳມະສິດຂອງໂຮງງານ
4. ບົດສະຫຼຸບການເຄື່ອນໄຫວ 1 ປີຜ່ານມາ ແລະ ແຜນການປີຕໍ່ໄປ
5. ໃບທະບຽນເກົ່າຂອງປີຜ່ານມາ (ສະບັບແທ້).

ມາດຕາ 6. ວິທີການພິຈາລະນາອະນຸມັດການດຳເນີນການຜະລິດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ.

1. ການຍື່ນໃບຄໍາຮ້ອງ ຂໍອະນຸຍາດສ້າງຕັ້ງໂຮງງານຜະລິດ: ຜູ້ທີ່ມີຈຸດປະສົງຢາກດຳເນີນການຜະລິດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຕ້ອງຍື່ນໃບຄໍາຮ້ອງເຖິງພະແນກສາທາລະນະສຸກແຂວງ, ນະຄອນຫຼວງ ແລະ ເຂດພິເສດ ໂດຍຜ່ານຂະແໜງການຄ້າ ແລະ ຂະແໜງອຸດສາຫະກຳປ່ອນທີ່ຈະສ້າງຕັ້ງໂຮງງານ, ເພື່ອຄົ້ນຄວ້າແລະ ມີຄຳເຫັນຈົ່ງສິ່ງໃຫ້ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ, ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ເພື່ອພິຈາລະນາສະເໜີອອກໃບອະນຸຍາດທາງດ້ານວິຊາສະເພາະ (ໄລຍະຂອງການຄົ້ນຄວ້າພິຈາລະນາເອກະສານມີ ກຳນົດພາຍໃນ 45 ວັນ). ໃບອະນຸຍາດທາງດ້ານວິຊາສະເພາະ ມີອາຍຸນຳໃຊ້ 3 ປີ, ກ່ອນໝົດອາຍຸ 3 ເດືອນຕ້ອງສະເໜີຕໍ່ອາຍຸຄືນໃໝ່.
2. ການດຳເນີນທຸລະກິດຜະລິດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ: ພາຍຫຼັງທີ່ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ ກະຊວງສາທາລະນະສຸກໄດ້ອອກໃບອະນຸຍາດທາງດ້ານວິຊາສະເພາະແລ້ວ, ຂະແໜງການຄ້າ ແລະ ຂະແໜງອຸດສາຫະກຳຈະເປັນຜູ້ຄົ້ນຄວ້າ ອອກອະນຸຍາດດຳເນີນທຸລະກິດດັ່ງກ່າວ.
3. ການປິດຊົ່ວຄາວ ຫຼື ຍົກເລີກການດຳເນີນທຸລະກິດຜະລິດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ:
ການດຳເນີນທຸລະກິດຜະລິດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດຈະຖືກປິດຊົ່ວຄາວ ຫຼື ຍົກເລີກ ຕາມແຕ່ລະກໍລະນີ ດັ່ງລຸ່ມນີ້:
 - ວິຊາການເສຍຊີວິດ
 - ໃນກໍລະນີຖືກກ່າວເຕືອນ ແລະ ປັບໄໝເກີນ 3 ຄັ້ງ
 - ໃນກໍລະນີທີ່ມີການກະທຳຜິດ ຫຼື ຝ່າຝືນຕໍ່ລະບຽບກົດໝາຍ
 - ມີການຮ້ອງຟ້ອງຈາກຜູ້ໄດ້ຮັບຜົນກະທົບ ແລະ ຜູ້ເສຍຫາຍ ຫຼື ຖືກສານຕັດສິນ.

ມາດຕາ 7. ຄວາມຮັບຜິດຊອບຂອງເຈົ້າຂອງໂຮງງານ

ໃນການດຳເນີນທຸລະກິດການຜະລິດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ເຈົ້າຂອງໂຮງງານ ຕ້ອງ ຮັບຜິດຊອບໂດຍກົງ ຕໍ່ໜ້າກົດໝາຍ.

ໃນເວລາເຈົ້າໜ້າທີ່ລົງກວດກາໂຮງງານ ເຈົ້າຂອງໂຮງງານຕ້ອງໃຫ້ຄວາມຮ່ວມມື ແລະ ອຳນວຍ ຄວາມສະດວກທຸກປະການ.

ໝວດທີ III

ຂັ້ນຕອນການດຳເນີນການຜະລິດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ມາດຕາ 8. ການຂໍອະນຸຍາດຜະລິດທົດລອງຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ຜູ້ທີ່ຈະດຳເນີນການຜະລິດ ຕ້ອງຍື່ນຄໍາຮ້ອງຕໍ່ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ເພື່ອຂໍອະນຸຍາດຜະລິດທົດລອງຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດຕາມແບບຟອມ ຜຢ1 ຊຶ່ງໃນນັ້ນ ປະກອບດ້ວຍ:

1. ສະຫຼາກ ແລະ ພາຊະນະບັນຈຸທຸກຂະໜາດ (ຈຳນວນ 2 ຊຸດ)

2. ເອກະສານກຳກັບການຜະລິດຢາຄົບຊຸດ (ຈຳນວນ 2 ຊຸດ)
3. ຢາຕົວຢ່າງ.

ມາດຕາ 9. ການຈົດທະບຽນຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ພາຍຫຼັງໄດ້ຮັບອະນຸຍາດໃຫ້ຜະລິດທົດລອງຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ແບບຟອມ ຜຢ2 ຊຶ່ງໃນນັ້ນ ປະກອບດ້ວຍ:

1. ໃບວິໄຈຄຸນນະພາບຢາ ຊຶ່ງໃນນັ້ນບອກເຖິງເຕັກນິກການວິໄຈ ແລະ ເອກະສານທີ່ນຳໃຊ້ເພື່ອວິໄຈ (ຈຳນວນ 2 ຊຸດ)
2. ສຳເນົາໃບຢັ້ງຢືນຄຸນນະພາບວັດຖຸດິບທີ່ນຳມາຜະລິດຢາຕົວຢ່າງ(ຈຳນວນ 2ຊຸດ).
3. ເອກະສານ ຫຼືຫຼັກຖານທີ່ຢັ້ງຢືນເຖິງຄຸນປະໂຫຍດຂອງຢາ(ຂໍ້ມູນກ່ຽວກັບການທົດລອງ ຈຳນວນ 1 ຊຸດ)
4. ເອກະສານກ່ຽວກັບເຕັກນິກການຜະລິດ (ຈຳນວນ 1 ຊຸດ)
5. ຂໍ້ມູນການສຶກສາກ່ຽວກັບອາຍຸຂອງຢາ
6. ສະຫຼາກ ແລະ ເອກະສານການນຳໃຊ້ຢາ (ຈຳນວນ 1 ຊຸດ)
7. ຕົວແບບຢາເພື່ອກວດກາ ແລະ ຕິດຕາມຄຸນນະພາບ.

ມາດຕາ 10. ການຜະລິດ, ຈຳໜ່າຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ທຸກໆລາຍການຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດກ່ອນການຜະລິດ ແລະ ຈຳໜ່າຍຕ້ອງ ໄດ້ຮັບການ ຈົດທະບຽນ ແລະ ຕິດສະແຕມໃຫ້ຖືກຕ້ອງຕາມລະບຽບການຂອງຂະແໜງສາທາລະນະສຸກວາງອອກ.

ໝວດທີ IV

ການຮັບປະກັນຄຸນນະພາບ

ມາດຕາ 11. ສຸຂະພາບຂອງບຸກຄະລາກອນທີ່ເຮັດການຜະລິດ

ບຸກຄະລາກອນທີ່ເຮັດການຜະລິດ ຕ້ອງມີສຸຂະພາບສົມບູນດີ, ບໍ່ເປັນພະຍາດຕິດແປດ, ຊຶມເຊື້ອ ແລະ ພະຍາດຜິວໜັງ. ບຸກຄະລາກອນທຸກຄົນຕ້ອງກວດສຸຂະພາບ ແລະ ໃບຢັ້ງຢືນສຸຂະ ພາບສອງຄັ້ງຕໍ່ປີ ທີ່ອອກໃຫ້ໂດຍໂຮງໝໍທີ່ທາງການກຳນົດ.

ມາດຕາ 12. ລະດັບຄວາມຮູ້ ແລະ ຄວາມສາມາດຂອງບຸກຄະລາກອນ

ບຸກຄະລາກອນທີ່ເຮັດການຜະລິດ ຕ້ອງມີລະດັບຄວາມຮູ້, ຄວາມສາມາດທີ່ເໝາະສົມກັບໜ້າທີ່ວຽກ ງານການຜະລິດ ແລະ ໄດ້ຮັບການອົບຮົມຢ່າງຕໍ່ເນື່ອງ, ໂດຍສະເພາະແມ່ນຫຼັກການການ ຜະລິດທີ່ດີ.

ມາດຕາ 13. ການນຸ່ງຫົ່ມຂອງບຸກຄະລາກອນ

ບຸກຄະລາກອນທີ່ປະຕິບັດງານ ຢູ່ໃນບໍລິເວນທີ່ທຳການຜະລິດ ຕ້ອງນຸ່ງເຄື່ອງສະອາດ ແລະ ໃສ່ຊຸດ ປ້ອງກັນທີ່ເໝາະສົມຕາມຫຼັກການການຜະລິດທີ່ດີຂອງບ່ອນຜະລິດແຕ່ລະບ່ອນ ເຊັ່ນ: ໝວກ, ຖົງມື, ຜ້າອັດ ປາກ, ອັດດັງ, ເກີບ ແລະ ອື່ນໆ.

ມາດຕາ 14. ການປ້ອງກັນການປົນເປື້ອນ ແລະ ການປົນເປກັນ ຕ້ອງປະຕິບັດດັ່ງນີ້:

1. ກຳນົດຫ້ອງຜະລິດສະເພາະ
2. ການປະກອບເຄື່ອງຈັກ ແລະ ອຸປະກອນຮັບໃຊ້ການຜະລິດໃຫ້ແທດເໝາະ ຕາມຈຸດປະສົງ ແລະ ຂະ ໜາດຂອງເນື້ອທີ່ຫ້ອງ.

ມາດຕາ 15. ການຜະລິດຢາທີ່ດີ

ເພື່ອຮັບປະກັນຄຸນນະພາບ ແລະ ຄວາມປອດໄພຂອງຜະລິດຕະພັນ ທຸກໆຂະການຜະລິດ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຕ້ອງປະຕິບັດຕາມຫຼັກການການຜະລິດຢາທີ່ດີ(GMP) ທີ່ກະ ຊວງສາທາລະນະສຸກວາງອອກ.

ໝວດທີ V

ນະໂຍບາຍຕໍ່ຜູ້ມີຜົນງານ ແລະ ມາດຕະການຕໍ່ຜູ້ລະເມີດ

ມາດຕາ 16. ນະໂຍບາຍຕໍ່ຜູ້ມີຜົນງານ

ບຸກຄົນ ຫຼື ການຈັດຕັ້ງໃດໜຶ່ງທີ່ມີຜົນງານດີເດັ່ນໃນການປະຕິບັດຂໍ້ກຳນົດສະບັບນີ້ ຈະໄດ້ຮັບການ ຍ້ອງຍໍ ແລະ ປະຕິບັດນະໂຍບາຍຕ່າງໆ ຊຶ່ງກະຊວງສາທາລະນະສຸກເປັນຜູ້ກຳນົດ.

ມາດຕາ 17. ບັນດາຂໍ້ຫ້າມຕ່າງໆ

ເນື່ອງຈາກຢາເປັນ (ສິນຄ້າພິເສດ) ໂຮງງານຜະລິດຢາຕ້ອງປະຕິບັດເຂັ້ມງວດ ຕໍ່ຂໍ້ຫ້າມ ດັ່ງລຸ່ມນີ້:

- ຫ້າມໂອນກຳມະສິດ, ຂາຍ ຫຼື ໃຫ້ເຊົ່າໃບທະບຽນວິຊາສະເພາະເພສັດຊະກຳ;
- ຫ້າມຜະລິດຢາຕ້ອງຫ້າມ, ຢາອັນຕະລາຍ, ຢາປອມ, ຢາບໍ່ໄດ້ມາດຕະຖານຢາເສບຕິດ ແລະ ຢາອອກ ລິດຕໍ່ຈິດ ແລະ ຢາປະສາດ ທີ່ກະຊວງສາທາລະນະສຸກບໍ່ໄດ້ອະນຸຍາດ ໃຫ້ຜະລິດ;
- ຫ້າມຍົກຍ້າຍໂຮງງານກ່ອນໄດ້ຮັບອະນຸຍາດຈາກກະຊວງສາທາລະນະສຸກ;
- ຫ້າມບຸກຄົນ ຫຼື ນິຕິບຸກຄົນຜະລິດຢາໂດຍບໍ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ ແລະ ບໍ່ຂຶ້ນທະບຽນຢູ່ກົມອາ ຫານ ແລະ ຢາ ກະຊວງ ສາທາລະນະສຸກ.

ມາດຕາ 18. ມາດຕະການຕໍ່ຜູ້ລະເມີດ

ບຸກຄົນ ຫຼື ນິຕິບຸກຄົນທີ່ເປັນເຈົ້າຂອງໂຮງງານທີ່ລະເມີດຕໍ່ກົດໝາຍ ແລະ ຂໍ້ກຳນົດສະ ບັບນີ້:

- ຄັ້ງທີ 1.** ຈະຖືກສຶກສາອີເມຣີມ, ປັບໃໝ 01 ເທົ່າຕົວຂອງມູນຄ່າສິນຄ້າໃນທ້ອງຕະຫຼາດປະຈຸບັນ ແລະ ບັນທຶກໄວ້ໃນສຳນວນຄະດີ ຂອງກົມອາຫານ ແລະ ຢາ;
- ຄັ້ງທີ 2.** ຈະຖືກຢຶດຢາ ປັບໃໝ 02 ເທົ່າຕົວ ຂອງມູນຄ່າຂາຍສິນຄ້າໃນທ້ອງຕະຫຼາດປະຈຸບັນ ໃນກໍລະນີບໍ່ປະຕິບັດຕາມຄຳຕັດສິນຂອງເຈົ້າໜ້າທີ່ ຈະຖືກປິກິດຈະການ 6 ເດືອນ ແລະ ບັນທຶກໄວ້ໃນສຳນວນຄະດີ ຂອງກົມອາຫານ ແລະ ຢາ;
- ຄັ້ງທີ 3.** ຈະຖືກຢຶດຢາ ປັບໃໝ 04 ເທົ່າຕົວ ຂອງມູນຄ່າຂາຍສິນຄ້າໃນທ້ອງຕະຫຼາດປະຈຸບັນ ປິກິດຈະການຖາວອນ ແລະ ສົ່ງຟ້ອງຂຶ້ນສານ.

**ໝວດທີ VI
ບັດບັນຍັດສຸດທ້າຍ**

ມາດຕາ 19. ການຈັດຕັ້ງປະຕິບັດ

ມອບໃຫ້ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ ຈັດຕັ້ງປະຕິບັດຂໍ້ກຳນົດສະບັບນີ້ ໂດຍສົມທົບກັບ ພະແນກສາ ທາລະນະສຸກ ແຂວງ, ນະຄອນຫຼວງວຽງຈັນ, ເຂດພິເສດ ແລະ ບັນດາຂະແໜງການອື່ນໆ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງໃນ ຂອບເຂດທົ່ວປະເທດ. ທຸກຂໍ້ກຳນົດ, ກົດລະບຽບ, ຄຳສັ່ງແນະນຳ ທີ່ໄດ້ປະກາດໃຊ້ໃນເມື່ອກ່ອນ ທີ່ຂັດກັບ ເນື້ອໃນຂໍ້ກຳ ນົດສະບັບນີ້ ລ້ວນແຕ່ຖືກລຶບລ້າງ.

ມາດຕາ 20. ຂໍ້ກຳນົດສະບັບນີ້ ມີຜົນບັງຄັບນັບແຕ່ມີລົງລາຍເຊັນເປັນຕົ້ນໄປ.

ລັດຖະມົນຕີວ່າການກະຊວງສາທາລະນະສຸກ



ດຣ. ປອນແກກ ດາລາລອນ