



# ສາທາລະນະລັດ ປະຊາທິປະໄຕ ປະຊາຊົນລາວ

## ສັນຕິພາບ ເອກະລາດ ປະຊາທິປະໄຕ ເອກະພາບ ວັດທະນະຖາວອນ

## ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ

ເລກທີ 937 /ກຊສ

# ຂໍ້ມູນ

## ວ່າດ້ວຍການຜະລິດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

- ອີງຕາມ ກົດໝາຍວ່າດ້ວຍປາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດສະບັບເລກທີ 01/ສພຊ, ລົງວັນ ທີ 08 ເມສາ 2000.
  - ອີງຕາມ ດໍາລັດຂອງນາຍກັດຖະມົນຕີວ່າດ້ວຍການຈັດຕັ້ງແລະການເຄື່ອນໄຫວຂອງກະຊວງ ສາທາລະນະສຸກ ສະບັບເລກທີ 020/ນຍ, ລົງວັນທີ 19 ມິນາ 1999.
  - ອີງຕາມ ການສະໜີຂອງກົມອາຫານ ແລະ ປາ ແລະ ການຄົ້ນຄວ້າຂອງກົມມະຫາພາກ ແລະ ການນຳຂອງກະຊວງ ສາທາລະນະສຸກ.

## ລັດຖະມົນຕີວ່າການກະຊວງສາທາລະນະລຸກຕິກລົງ ອອກຂໍ້ກໍານົດດັ່ງລຸ່ມນີ້:

## ໝວດທີ່ | ຫຼັກການລວມ

## ມາດຕາ 1. ຈຸດປະສົງ-ລະດັບຄາດໝາຍ

1. ຈຸດປະສົງ: ເພື່ອຮັດໃຫ້ການຄຸ້ມຄອງ, ການເຄື່ອນໄຫວຂອງໂຮງງານຜະລິດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ການແພດ ມີຄວາມເປັນລະບຽບຮັບຮ້ອຍໃນການດຳເນີນທຸລະກິດ ໃຫ້ຖືກຕ້ອງຕາມລະບຽບກົດໝາຍ ແລະ ຫຼັກການວິຊາ ສະເພະ, ແນໃສ່ຮັບປະກັນການຜະລິດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດໃຫ້ມີຄຸນ ນະພາບດີ, ມີຄວາມປອດໄພ ແລະ ມີປະສິດທິພາບສູງໃຫ້ແກ່ຜູ້ບໍລິໂພກ, ປະກອບສ່ວນໃນການພັດທະ ນາສດຖະກິດ-ສັງຄົມຂອງປະເທດ.
  2. ລະດັບຄາດໝາຍ: ເພື່ອຮັດໃຫ້ໂຮງງານຜະລິດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດບັນລຸປ່າມເງື່ອນ ໄຂ, ລະບຽບ, ຫຼັກການ ແລະ ມາດຕະຖານຂອງຂະແໜງວິຊາການທີ່ວາອອກ.

## มาตรา 2. อ้วด้วยคำนิยาม

1. ໂຮງງານຜະລິດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ແມ່ນສະຖານທີ່ທໍາການຜະລິດຢາ ແລະ ຜະຜະລິດ ຕະພັນການແພດ ທີ່ໄດ້ຖືກສ້າງຕັ້ງຂຶ້ນບິນຫຼັກການ ໂດຍການອະນຸມັດຂອງກະຊວງສາລະນະສຸກ.
  2. ຢ່າ, ປາສາກົນ ຫຼື ປາຫຼວງ, ຢ່າພື້ນເມືອງ, ຜະລິດຕະພັນການແພດ, ເພສັດຊະກອນ (ແມ່ນເບິ່ງຢູ່ໃນ ກິດໝາຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດເຊິ່ງນອນຢູ່ໃນມາດຕາ 8, 9, 10, 15, ແລະ 16 ).
  3. ວັດຖຸດີບ: ຫາຍເຖິງວັດຖຸ, ຈະແມ່ນທາດອອກລິດຕົ້ນຕໍ່ ຫຼື ບໍ່ອອກລິດຕົ້ນຕໍ່ຕໍ່ຕາມ ຫຼື ຈະຄົງຕົວບໍ່ປຽນ ແບກໍ່ຕາມ ຊັ້ງວັດຖຸທັງໝົດເຫັນໜັ້ນຫາວາໄດ້ຖືກນຳໃຊ້ເຂົ້າໃນການຜະລິດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການ ແພດ.
  4. ການຜະລິດ: ຫາຍເຖິງທຸກການປະຕິບັດທີ່ກ່ຽວພັນຢູ່ໃນການຜະລິດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ລວມທັງ ຂະບວນການຜະລິດ, ການສ້າງສູດຕໍ່ລາວ, ການປຸງແຕ່ງ, ການບັນຈຸ, ການຕິດສະຫຼາກ, ການ ຫຼຸ້ມທໍ່, ການແນະນຳໃຊ້, ການທໍາຄວາມສະອາດ, ການເກັບມຽນຮັກສາ ແລະ ການກວດກາ.

៥. ຊຸດຜະລິດ: ໝາຍເຖິງຈໍານວນຂອງຜະລິດຕະພັນໃດໜຶ່ງ ທີ່ໄດ້ຜ່ານຂະບວນການຜະລິດຄົບວົງຈອນ ຊຶ່ງ ບັດໃຈສໍາຄັນ ຂອງຊຸດຜະລິດນັ້ນແມ່ນມີຄຸນລັກສະນະດຽວກັນ.
- ໆ. ຫຼັກການການຜະລິດທີ່ດີ: ແມ່ນພາກສ່ວນຫົ່ງຂອງລະບົບຄວບຄຸມຄຸນນະພາບ, ຊຶ່ງຜູ້ທຳການຜະລິດຕ້ອງ ໄດ້ນຳໃຊ້ ແລະ ປະຕິບັດຢ່າງເຂັ້ມງວດ ຕາມບັນດາອີງປະກອບຂອງຫຼັກການການຜະລິດທີ່ດີ ທີ່ກະຊວງ ສາທາລະນະສຸກວາງ ອອກ.
- ໇. ເລກໝາຍຂອງຊຸດຜະລິດ: ໝາຍເຖິງຕົວເລກ ຫຼື ຕົວອັກສອນ ຫຼື ລະຫັດຊຶ່ງເປັນຕົວແທນຢັ້ງຢືນ ຊຸດ ຜະລິດນັ້ນໆ ແນໃສ່ເພື່ອຕິດຕາມ ແລະ ກວດກາ.
- ່. ການນຳໃຊ້: ໝາຍເຖິງການຢືນບອກວິທີໃຊ້ຢ່າ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດໃຫ້ຖືກຕາມປະລິມານ ທີ່ໄດ້ຢືນບອກຕາມ ໃບສັ່ງຂອງແພດ.

## ໝວດທີ II

### ການດຳເນີນການສ້າງຕັ້ງໂຮງງານຜະລິດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

#### **ມາດຕາ 3. ເງື່ອນໄຂຂອງຜູ້ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດໃຫ້ສ້າງຕັ້ງໂຮງງານຜະລິດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ.**

- ຕ້ອງແມ່ນເພັດຊະກອນເປັນຄືນສັນຊາດລາວ ທີ່ມີໃບປະກາດສະນີຍະບັດ ຫຼື ໃບຢັ້ງຢືນສໍາເລັດການ ສຶກສາວິຊາ ຊືບເພັດຊະກຳ, ຂຶ້ງໄດ້ຮັບຮອງຈາກກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ແລະ ຕ້ອງຜ່ານການຮັບ ໃຊວງງາງນວິຊາສະເພາະ ຢ່າງຕໍ່າ 5 ປີ ຈາກບ່ອນທີ່ຕົນເອງສັງກັດ ເພື່ອ ເປັນວິຊາການໃຫ້ບຸກຄົນ ຫຼື ການຈັດຕັ້ງໃດໜຶ່ງທີ່ຈະດຳເນີນທຸລະກິດ ໃນດ້ານນີ້.
- ຖ້າແມ່ນເພັດຊະກອນທີ່ເປັນຄືນຕ່າງປະເທດ ທີ່ມີໃບປະກາດສະນີຍະບັດ ຫຼື ໃບຢັ້ງຢືນສໍາເລັດການ ສຶກສາວິຊາ ຊືບເພັດຊະກຳເຕັ້ງອ່າດຖືກຮັບຮອງ ແລະ ຢັ້ງຢືນຈາກສະຖາບັນການ ສຶກສາທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ແລະ ກະຊວງ ສາທາລະນະສຸກລາວ.
- ຕ້ອງແມ່ນຜູ້ທີ່ບໍ່ຢູ່ໃນໄລຍະຖືກດຳເນີນຄະດີ ຫຼື ປະລະໜ້າທີ່ ຫຼື ຖືກປະຕິບັດວິໄນຍ້ອນການຜິດພາດ ທາງດ້ານວິຊາ ຊືບເພັດຊະກຳ.
- ຕ້ອງມີສຸຂະພາບດີບໍ່ເປັນໄລກຈິດ, ບໍ່ເສັບປາເສັບຕິດ ແລະ ພະຍາດຕິດແປດອື່ນງ.

#### **ມາດຕາ 4. ເງື່ອນໄຂຂອງສະຖານທີ່ເພື່ອສ້າງຕັ້ງໂຮງງານຜະລິດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ.**

- ການເລືອກສະຖານທີ່ປຸກສ້າງໂຮງງານ: ສະຖານທີ່ປຸກສ້າງໂຮງງານຕ້ອງຕັ້ງຢູ່ບ່ອນທີ່ ບໍ່ມີການປິນ ເປື້ອນຈາກພາຍ ນອກ ແລະ ສິ່ງແວດລ້ອມອື່ນໆເຊັ່ນ: ບໍ່ຄວນປຸກສ້າງອາຄານໃກ້ກັບໂຮງງານຜະລິດ ຢາຂ້າແມ່ງໄມ້, ໂຮງງານຜະລິດ ຊື້ມັງ, ໂຮງງານເຮັດໃຫ້ເກີດການປິນ ເປື້ອນຕໍ່ສິ່ງແວດລ້ອມໄດ້ກ່າຍ ດາຍ, ໃກ້າກັບຖະໜົນທີ່ຕັ້ມແຕ່ຂີ້ຝູ່ມຸນ.
- ຮູບແບບ ແລະ ໄຄງສ້າງສະຖານທີ່: ການຈັດວາງຫ້ອງທີ່ເປັນສ່ວນປະກອບຂອງໂຮງງານ ຕ້ອງຮັບ ປະກັນ ບໍ່ໃຫ້ ເກີດການປິນເປື້ອນໄດ້ກ່າຍມັບແຕ່ປະຕຸເຂົ້າ, ຫ້ອງການ, ຫ້ອງປະຊຸມ, ຫ້ອງນໍ້າ, ອ່າງ ລ້າງມື, ຫ້ອງຜະລິດຢາ ແລະ ປະຕຸທາງອອກເພື່ອໃຫ້ສາມາດຮັບປະກັນຄຸນນະພາບ ແລະ ຄວາມ ປອດໄພຂອງຜະລິດຕະພັນຢາ ແລະ ຜູ້ທຳການ ຜະລິດ.
- ສິ່ງອໍານວຍຄວາມສະດວກ ໃນການຮັບປະກັນມາດຕະຖານການຜະລິດທີ່ດີ ຂອງກະຊວງສາທາລະ ນະສຸກວາງ ອອກ: ພື້ນ, ເພດານ, ຜົາ, ລະບົບອາກາດ, ລະບົບນໍ້າ, ລະບົບບໍ່ບັດນໍ້າເປື້ອນ ແລະ ບ່ອນເວັບຮັກສາວັດຖຸດິບ, ວັດຖຸສໍາເລັດຮູບ, ເຄື່ອງຫຼຸມທີ່ ແລະ ວັດຖຸເສດ໌ຫຼືອ ຕ້ອງໄດ້ມາດຕະ ຖານ, ຫຼືກວັນການທຳລາຍຈາກສະພາບ ພາຍນອກ (ອາກາດ, ຄວາມຊຸ່ມ, ຄວາມຮັອນ, ອຸນນະພຸມ, ຄວາມເປີເປື້ອນ, ຂີ້ຝູ່ນ ...), ບໍ່ສິ່ງຜົນສະຫອນອັນບໍ່ ດີຕໍ່ ສິ່ງແວດລ້ອມ ແລະ ສຸຂະພາບປະຊາຊົນ.
- ມີການຕິດຕັ້ງເຄື່ອງເຕືອນໄພໂດຍສະເພາະ ຕໍ່ອັກຄົນໄພທ້ອາດເກີດຂຶ້ນໄດ້, ມີລະບົບຄວບຄຸມສຽງ, ແສງ, ຄວບຄຸມ ກິ່ນ ແລະ ເຄື່ອງກິ່ນຕອງຂີ້ຝູ່ນ ເພື່ອບໍ່ໃຫ້ກະທົບຕໍ່ສຸຂະພາບຂອງຜະນັກງານ ຮໍາມະ ກອນພາຍໃນ ແລະ ປະຊາຊົນ

ອ້ອມຂ້າງໂຮງງານ, ພະນັກງານກໍາມະກອນ ຕ້ອງສວມໃສ່ເຄື່ອງ ທີ່ສາມາດກັນບໍ່ໃຫ້ເກີດການປິນເປົ້ອນ ແລະ ເປັນແຫຼ່ງທີ່ມາຂອງເຊື້ອພະຍາດທີ່ເປັນສາຍເຫດຂອງ ການເຈັບເປັນ.

5. ຫ້ອງວິໄຈຄຸນນະພາບ: ໂຮງງານຜະລິດປາ ແລະຜະລິດຕະພັນການແພດຕ້ອງມີຫ້ອງວິໄຈ ສະພາບ ຂອງໂຮງງານ, ປະກອບດ້ວຍບຸກຄະລາກອນວິໄຈທີ່ມີຄວາມສາມາດ ແລະ ມີປະສົບການສູງ ພ້ອມ ດ້ວຍຊຸປະກອນຮັບໃຊ້ການ ວິໄຈຢ່າງເໝາະສົມ ແລະ ພຽງຟໍເພື່ອໃຫ້ບັນລຸທຸກເປົ້າໝາຍການວິໄຈທີ່ ລອງ, ກວດກາຄຸນນະພາບໃນເວລາ ດຳເນີນການຜະລິດ ແລະຫຼັງ ການຜະລິດ.
  6. ສາງ ແລະ ສະຖານທີ່ເກັບມັງນປາ:
    - ເນື້ອທີ່ບ່ອນເກັນມັງນ ຫຼື ສາງ: ຕ້ອງແຍກເນື້ອທີ່ເກັບມັງນສໍາລັບວັດຖຸທີ່ຕ້ອງກັກໄວ້ (ຢາຕົວແບບ) ເພື່ອກວດກາ , ຕິດຕາມ ແລະ ເປັນຫຼັກຖານຫຼັງການຈຳໜ່າຍອອກຈາກເນື້ອທີ່ເກັບມັງນຜະລິດຕະ ພັນສໍາເລັດຮູບ ແລະ ວັດຖຸອື່ນໆ, ຕ້ອງຂຽນຂໍ້ຄວາມ ຫຼື ເລກໝາຍ ໃຫ້ຈະແຈ້ງ (ບ່ອນມັງນປາ ຄວບຄຸມ ຫຼື ຢາເສບຕິດ)
    - ມາດຕະຖານລວມຂອງສາງ: ສາງ ແລະ ສະຖານທີ່ເກັບມັງນປາຕ້ອງມີເນື້ອທີ່ກວ່າງຂວາງ, ມີແສງ ສະຫວ່າງ ພຽງຟໍ, ປະກອບເຄື່ອງຍິກຍິ ໃຫ້ເໝາະສົມ, ພາຍໃນສາງຕ້ອງສະອາດ ແລະ ແຫ້ງດີ. ມີເຄື່ອງວັດແທກອຸ່ນຫະ ພູມ ແລະ ຄວາມຊຸ່ມທີ່ສາມາດວັດ ແທກໄດ້ທຸກເວລາຕາມມາດຕະຖານ ຮຳນິດໄວ້, ຕ້ອງມີແປ້ນຮອງ ແລະ ຖານເກັບມັງນທີ່ ໄດ້ມາດຕະຖານ, ສາມາດປ້ອງກັນການລັກ ລອບ, ວັດແງະ, ການທຳລາຍຈາກເມື່ອມີ, ສັດ ລົບກວນ ແລະ ຕ້ອງມີລະບົບປ້ອງກັນອັກຄືໄຟ.
    - ສາງເກັບມັງນວັດຖຸໄວ້ໄຟ ແລະ ວັດຖຸອັນຕະລາຍອື່ນໆ: ວັດຖຸໄວ້ໄຟ, ວັດຖຸທີ່ມີການສ່ຽງຕໍ່ໄຟ ຫຼາຍ, ວັດຖຸທີ່ ສາມາດລະເບີດໄດ້ຖ່າຍ ຕ້ອງເກັບຮັກສາໄວ້ຂ້ອງໜຶ່ງຕ່າງໆທາກ, ສໍາລັບທາດເບື້ອ ສູງ, ທາດເສບຕິດ ແລະ ວັດຖຸ ອັນຕະລາຍອື່ນໆ ຕ້ອງເກັບຮັກສາໄວ້ໃນ ຫ້ອງພິເສດ, ຂຶ່ງຕ້ອງ ແໜ້ນໝາພຽງຟໍ ແລະ ຄວນຕິດຕັ້ງຊຸປະກອນ ເພື່ອຕີອນໄຟ ໃນ ຍາມເກີດເຫດຕ່າງໆ.
    - ຫ້ອງເກັບມັງນປາ ຫຼື ວັດຖຸທີ່ບໍ່ໄດ້ມາດຕະຖານເພື່ອລົ້ຖ້າການທຳລາຍ: ຫ້ອງນີ້ນຳໃຊ້ສະພາບ ເກັບມັງນປາ ແລະ ວັດຖຸທີ່ບໍ່ໄດ້ມາດຕະຖານເພື່ອລົ້ຖ້າການທຳລາຍເທົ່ານັ້ນ. ຫ້າມເອົາປາ ຫຼື ວັດ ຖຸທີ່ໄດ້ມາດຕະຖານມາ ເກັບມັງນໃນຫ້ອງນີ້ເດັດຊາດ.

มาตรา 5. เอกะสาม, ขั้มูนที่ส่ากัน และ จำเป็นเพื่อป้องกันพิจารณา มีดังนี้:

ການປະກອບເອກະສານເພື່ອຂໍໃບອະນຸຍາດສ້າງຕັ້ງ ແລະ ຂໍຕໍ່ໃບອະນຸຍາດສ້າງຕັ້ງ ໂຮງງານຜະລິດ ປາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ.

## 1. กานปะกອບເອກະສານເພື່ອຂໍໃບອະນຸຍາດສ້າງຕັ້ງ ແລະ ຂໍຕໍ່ໃບອະນຸຍາດສ້າງຕັ້ງໂຮງງານ

#### ຜະລິດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ:

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

## **2. ການປະກອບເອກະສານເພື່ອຂໍອະນຸຍາດສ້າງຕັ້ງໂຮງງານຜະລິດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ**

### **ການແພດ:**

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

### **ມາດຕາ 6. ວິທີການພິຈາລະນາອະນຸມັດການດໍາເນີນການຜະລິດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ.**

1. ການຍື່ນໃບຄໍາຮ້ອງ ຂໍອະນຸຍາດສ້າງຕັ້ງໂຮງງານຜະລິດ: ຜູ້ທີ່ມີຈຸດປະສົງປາກດໍາເນີນການຜະລິດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຕ້ອງຍື່ນໃບຄໍາຮ້ອງເຖິງພະແນກສາຫາລະນະສຸກແຂວງ, ນະຄອນຫຼວງ ແລະ ເຂດພິເສດ ໂດຍຜ່ານຂະແໜງການຄ້າ ແລະ ຂະແໜງອຸດສາຫະກຳບ່ອນທີ່ຈະສ້າງຕັ້ງໂຮງງານ, ເພື່ອຄົ້ນຄວ້າແລະ ມີຄໍາເຫັນຈຶ່ງສິ່ງໃຫ້ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ, ກະຊວງສາຫາລະນະສຸກ ເພື່ອພິຈາລະ ນາສະເໜີອອກໃບອະນຸຍາດທາງດ້ານວິຊາສະເພາະ (ໄລຍະຂອງການຄົ້ນຄວ້າພິຈາລະນາເອກະສານມີ ກໍານົດພາຍໃນ 45 ວັນ). ໃບອະນຸຍາດທາງດ້ານວິຊາສະເພາະ ມີອາຍຸນຳໃຊ້ 3 ປີ, ກ່ອນໜີດອາຍຸ 3 ເດືອນຕ້ອງສະເໜີຕໍ່ອາຍຸຄືນໃໝ່.
2. ການດໍາເນີນທຸລະກິດຜະລິດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ: ພາຍຫຼັງທີ່ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ ກະຊວງສາຫາລະນະສຸກໄດ້ອອກໃບອະນຸຍາດທາງດ້ານວິຊາສະເພາະແລ້ວ, ຂະແໜງການຄ້າ ແລະ ຂະແໜງອຸດສາຫະກຳຈະເປັນຜູ້ຄົ້ນຄວ້າ ອອກອະນຸຍາດດໍາເນີນທຸລະກິດດັ່ງກ່າວ.
3. ການປິດຊື່ວົວວາ ຫຼື ຍົກເລີກການດໍາເນີນທຸລະກິດຜະລິດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ:
 

ການດໍາເນີນທຸລະກິດຜະລິດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດຈະຖືກປິດຊື່ວົວວາ ຫຼື ຍົກເລີກ ຕາມແຕ່ລະກໍາລະນີ ດັ່ງລຸ່ມນີ້:

  - ວິຊາການເສຍຊີວິດ
  - ໃນກໍາລະນີຖືກກໍາວເຕືອນ ແລະ ປັບໃໝ່ເກີນ 3 ຄັ້ງ
  - ໃນກໍາລະນີທີ່ມີການກະທຳຜິດ ຫຼື ຝຳເປີນຕໍ່ລະບຽບກົດໝາຍ
  - ມີການຮ້ອງຟ້ອງຈາກຜູ້ໄດ້ຮັບຜົນກະທິບ ແລະ ຜູ້ເສີຍຫາຍ ຫຼື ຖືກສານຕັດສິນ.

### **ມາດຕາ 7. ຄວາມຮັບຜິດຊອບຂອງເຈົ້າຂອງໂຮງງານ**

ໃນການດໍາເນີນທຸລະກິດການຜະລິດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ເຈົ້າຂອງໂຮງງານ ຕ້ອງ ຮັບຜິດຊອບໂດຍກິງ ຕໍ່ໜ້າກົດໝາຍ.

ໃນເວລາເຈົ້າໜ້າທີ່ລົງກວດກາໂຮງງານ ເຈົ້າຂອງໂຮງງານຕ້ອງໃຫ້ຄວາມຮ່ວມມື ແລະ ອ້ານວຍ ຄວາມສະດວກທຸກປະການ.

### **ໝາວດທີ III**

#### **ຂັ້ນຕອນການດໍາເນີນການຜະລິດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ**

### **ມາດຕາ 8. ການຂໍອະນຸຍາດຜະລິດທິດລອງຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ**

ຜູ້ທີ່ຈະດໍາເນີນການຜະລິດ ຕ້ອງຍື່ນຄໍາຮ້ອງຕໍ່ກະຊວງສາຫາລະນະສຸກ ເພື່ອຂໍອະນຸຍາດຜະລິດທິດ ລອງຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດຕາມແບບຝອມ ພຢາ ຊຸ່ງໃນນັ້ນ ປະກອບດ້ວຍ:

1. ສະຫຼຸກ ແລະ ພາຊະນະບັນຈຸທຸກະໝາດ (ຈຳນວນ 2 ຊຸດ)

2. ເອກະສານກໍາກັບການຜະລິດຢາຄືບຊຸດ (ຈໍານວນ 2 ຊຸດ)

3. ປາຕົວຢ່າງ.

#### ມາດຕາ 9. ການຈົດທະບຽນຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ພາຍຫຼັງໄດ້ຮັບອະນຸຍາດໃຫ້ຜະລິດທິດລອງຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ແບບຟອມ ພຢ2 ຊຶ່ງໃນນີ້ນັ້ນ ປະກອບດ້ວຍ:

1. ໃບວິໄຈຄຸນນະພາບຢາ ຊຶ່ງໃນນີ້ນັ້ນບອກເຖິງເຕັກນິກການວິໄຈ ແລະ ເອກະສານທີ່ນຳໃຊ້ເພື່ອວິໄຈ (ຈໍານວນ 2 ຊຸດ)
2. ສໍາເນົາໃບຢັ້ງຢືນຄຸນນະພາບວັດຖຸດີບທີ່ນຳມາຜະລິດຢາຕົວຢ່າງ(ຈໍານວນ 2ຊຸດ).
3. ເອກະສານ ຫຼືຫຼັກການທີ່ຢັ້ງຢືນເຖິງຄຸນປະໂຫຍດຂອງຢາ(ຂໍ້ມູນກ່ຽວຂ້ອງການທິດລອງ 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 ຜະລິດຕະພັນການແພດກ່າວ່ານການຜະລິດ ແລະ ຈໍາໜ່າຍຕ້ອງ ໄດ້ຮັບການ ຈົດທະບຽນ ແລະ ຕິດສະແດມໃຫ້ຖືກຕ້ອງຕາມລະບຽບການຂອງຂະແໜງສາທາລະນະສຸກວາງອອກ.

#### ໝວດທີ IV

##### ການຮັບປະກັນຄຸນນະພາບ

#### ມາດຕາ 11. ສຸຂະພາບຂອງບຸກຄະລາກອນທີ່ເຮັດການຜະລິດ

ບຸກຄະລາກອນທີ່ເຮັດການຜະລິດ ຕ້ອງມີສຸຂະພາບສົມບູນຕີ, ບໍ່ເປັນພະຍາດຕິດແປດ, ຊົມເຊື້ອ ແລະ ພະຍາດຜົວໜັງ. ບຸກຄະລາກອນທຸກຄົນຕ້ອງກວດສຸຂະພາບ ແລະ ໃບຢັ້ງຢືນສຸຂະ ພາບສອງຄັ້ງຕໍ່ປີ ທີ່ອອກໃຫ້ໂດຍໂຮງໝໍທີ່ຫາງການກຳນົດ.

#### ມາດຕາ 12. ລະດັບຄວາມຮູ້ ແລະ ຄວາມສາມາດຂອງບຸກຄະລາກອນ

ບຸກຄະລາກອນທີ່ເຮັດການຜະລິດ ຕ້ອງມີລະດັບຄວາມຮູ້, ຄວາມສາມາດທີ່ເໝະສົມກັບໜ້າທີ່ວຽກ ຈານການຜະລິດ ແລະ ໄດ້ຮັບການອົບຮົມຢ່າງຕໍ່ເນື້ອງ, ໂດຍສະເພາະແມ່ນຫຼັກການການຜະລິດທີ່ດີ.

#### ມາດຕາ 13. ການນຸ່ງທີ່ມຂອງບຸກຄະລາກອນ

ບຸກຄະລາກອນທີ່ປະຕິບັດງານ ຢູ່ໃນບໍລິເວັນທີ່ກຳການຜະລິດ ຕ້ອງນຸ່ງເຄື່ອງສະອາດ ແລະ ໄສ່ຊຸດ ປ້ອງກັນທີ່ເໝະສົມຕາມຫຼັກການການຜະລິດທີ່ດີຂອງບ່ອນຜະລິດແຕ່ລະບ່ອນ ເຊັ່ນ: ໝວກ, ຖື່ງມື, ຜ້າອັດ ປາກ, ອັດດັງ, ເກີບ ແລະ ອື່ນໆ.

#### ມາດຕາ 14. ການປ້ອງກັນການປິນເປື້ອນ ແລະ ການປິນເປັກນ ຕ້ອງປະຕິບັດດັ່ງນີ້:

1. ກຳນົດຫ້ອງຜະລິດສະເພາະ
2. ການປະກອບເຄື່ອງຈັກ ແລະ ອຸປະກອນຮັບໃຊ້ການຜະລິດໃຫ້ແທດໝາຍ ຕາມຈຸດປະສົງ ແລະ ຂະໜາດຂອງເນື້ອທີ່ຫຼອງ.

#### ມາດຕາ 15. ການຜະລິດຢາທີ່ດີ

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

#### ໝວດທີ V

##### ນະໂຍບາຍຕໍ່ຜູ້ມີຜົນງານ ແລະ ມາດຕະການຕໍ່ຜູ້ລະເມີດ

#### ມາດຕາ 16. ນະໂຍບາຍຕໍ່ຜູ້ມີຜົນງານ

### มาดຕາ 17. ບັນດາຂໍ້ຫ້າມຕ່າງໆ

ເນື່ອງຈາກປາເປັນ (ສິນຄ້າພື້ນດັບ) ໂຮງງານຜະລິດປາຕ້ອງປະຕິບັດເຂັ້ມງວດ ຕໍ່ຂ້າມ ດັ່ງລໍ່ມີ:

- ຫ້າມໄອນກຳມະສິດ, ຂາຍ ຫຼື ໃຫ້ເຊົ່າໃບທະບຽນວິຊາສະເພາະເພັດຊະກຳ;
  - ຫ້າມຜະລິດຢາຕ້ອງຫ້າມ, ປາອັນຕະລາຍ, ປາປອມ, ປາບໍ່ໄດ້ມາດຕະຖານຢາເສບຕິດ ແລະ ປາອອກ ລົດຕໍ່ຈິດ ແລະ ປາປະສາດ ທີ່ກະຊວງສາຫາລະນະສຸກບໍ່ໄດ້ອະນຸຍາດ ໃຫ້ຜະລິດ;
  - ຫ້າມຍົກຍ້າຍໂຮງງານກ່ອນໄດ້ຮັບອະນຸຍາດຈາກກະຊວງສາຫາລະນະສຸກ;
  - ຫ້າມບຸກຄົນ ຫຼື ມີຕີບຸກຄົນຜະລິດຢາໂດຍບໍ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ ແລະ ບໍ່ຂຶ້ນທະບຽນຢູ່ກົມອາ ຫານ ແລະ ຢ໏ ກະຊວງ ສາຫາລະນະສຸກ.

### ມາດຕາ 18. ມາດຕະການຕັ້ງລະເມີດ

บุภารົນ ທີ່ນີ້ຕີບປາຄົນທີ່ເປັນເຈົ້າຂອງໂຮງງານທີ່ລະເມີດຕໍ່ກົດໝາຍ ແລະ ຂໍ້ກຳນົດສະ ບັນນີ້:

**ຄັ້ງທີ 1.** ຈະຖືກສຶກສາອິນຣິມ, ປັບໃໝ່ 01 ເທົ່າຕົວຂອງມູນຄ່າສິນຄ້າໃນທ້ອງຕະຫຼາດປະຈຸບັນ ແລະ ບັນທຶກໄວ້ໃນສໍານວນຄະດີ ຂອງກົມອາຫານ ແລະ ຢ່າ:

**ຄັ້ງທີ 2.** ຈະຖືກຢືດຢາ ປັບໄໝ 02 ເທົ່າຕົວ ຂອງມູນຄ່າຂາຍສິນຄ້າໃນທັງຕະຫຼາດປະຈຸບັນ  
ໃນກໍລະນີບໍ່ປະຕິບັດຕາມຄໍາຕັດສິນຂອງເຈົ້າໜ້າທີ່ ຈະຖືກປົກຈະການ 6 ເດືອນ  
ແຮງ ຢັງເຊີ້ນໄວ້ໃຫ້ເສີ່ງເວັນວະໂລ ຄວາມສີ ແລະຫຼາຍໄວ້

**ຄັ້ງທີ 3.** ຈະຖືກຢືດຢາ ປັບໃໝ່ 04 ເທົ່າຕົວ ຂອງມູນຄ່າຂາຍສິນຄ້າໃນທ້ອງຕະຫຼາດປະຈຸບັນ ປຶກິດຈະການຖາວອນ ແລະ ສັ່ງຫຼັກຂຶ້ນສາງ।

#### ແພດາ 19 ການເລັກຕົ້ນໄປຕິຫຼອດ

ມອບໃຫ້ກົມອາຫານ ແລະ ຢ່າ ຈັດຕັ້ງປະຕິບັດຂໍກຳນົດສະບັບນີ້ ໂດຍສົມທຶນກັບ ພະແນກສາ ຫາລະນະສຸກ ແຂວງ, ນະຄອນຫຼວງວຽງຈັນ, ເຊິ່ງພື້ນເສດຖະກິນ ແລະ ບັດາຂະແໜງການເຄື່ອນໄຫວ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງໃນ ຂອບເຂດທີ່ໄວ່ເປັດ.

ທຸກຂໍ້ກຳນົດ, ກິດລະບຽບ, ຄໍາສັ່ງແນະນຳ ທີ່ໄດ້ປະກາດໃຊ້ໃນເມືອງກ່ອນ ທີ່ຂັດກັບ ເນື້ອໃນຂໍ້ກໍາ ມີຄະສະບັບນີ້ລົວໜ່າຍກິລົບລ້າງ.

## ລັດຖະມົນຕີວ່າການກະຊວງສາທາລະນະສາ



๑๕. ປອນເນັດ ດາລາຈົມ