



ສາທາລະນະລັດ ປະຊາທິປະໄຕ ປະຊາຊົນລາວ
ສັນຕິພາບ ເອກະລາດ ປະຊາທິປະໄຕ ເອກະພາບ ວັດທະນາຖາວອນ

ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ

ເລກທີ 1441 / ກຊສ

ວຽງຈັນ, ວັນທີ 13 ສິງຫາ 2003

ຂໍ້ກໍານົດວ່າດ້ວຍການຂຶ້ນທະບຽນຢາ

- ອີງຕາມ ກົດໜາຍວ່າດ້ວຍຢາແລະຜະລິດຕະພັນການແພດ ສະບັບເລກທີ 01/ສພຊ, ລົງວັນທີ 08 ເມສາ 2000.
- ອີງຕາມ ດໍາລັດຂອງນາຍົກລັດຖະມົນຕີວ່າດ້ວຍການຈັດຕັ້ງ ແລະ ການເຄື່ອນໄຫວຂອງກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ສະບັບເລກທີ 020/ ນຍ, ລົງວັນທີ 9 ມິນາ 1999.
- ອີງຕາມ ດໍາລັດຂອງນາຍົກລັດຖະມົນຕີກ່ຽວກັບການຮັບຮອງເອົານະໂຍບາຍແຫ່ງຊາດດ້ານຢາຂອງ ສປລາວ ສະບັບເລກທີ 49/ນຍ, ລົງວັນທີ 13 ມິນາ 1993.
- ອີງຕາມ ການສະເໜີຂອງກົມອາຫານ ແລະ ຢາ ແລະ ການຄື່ນຄ້ວາຂອງກົມມະຫາພາກ ແລະ ການນຳຂອງກະຊວງສາທາລະນະສຸກ.

ລັດຖະມົນຕີວ່າການກະຊວງສາທາລະນະສຸກອອກຂໍ້ກໍານົດ:

ໝວດທີ 1

ຫຼັກການລວມ

ມາດຕາ 1. ນິຍາມ ແລະ ຄວາມໝາຍຄໍາສັບ

- 1. ຢາ :** ແມ່ນວັດຖຸຢານີ້ ທີ່ ວັດຖຸປະກອບຫລາຍຢາ ທີ່ ອອກລິດ ແລະ ບໍ່ອກລິດປະສົມເຊົ້າກັນທີ່ນຳໃຊ້ສໍາລັບກັນ ແລະ ປຶ້ນປົວພະຍາດ, ຂ່ວຍໃນການພື້ນຖານ ແລະ ປຶ້ນມະຕິພະຍາດ, ບັນເທິກາວການເຈັບປວດ, ຕັດແກ້, ປັບປຸງ, ເຊີດຊູ, ບໍລິ, ຮັກສາ ຫຼື ປຸນແປງໜ້າທີ່ການ ຂອງຮ່າງກາຍ, ພື້ນຟຸ້ນຂະພາບກາຍ ແລະ ຈິດໃຈຂອງຄືນ;

ໝາຍເຫດ : ສໍາລັບຜະລິດຕະພັນທີ່ມີຜົນຕໍ່ສຸຂະພາບ ໂດຍທາງອ້ອມ ແລະ ມີລັກສະນະເສີມສ້າງທາງດ້ານສຸຂະພາບເຊັ່ນ: ອາຫານເສີມການແພດ, ຜະລິດຕະພັນອາຫານເສີມທີ່ມີສ່ວນປະກອບຂອງສານວິຕາມີນໃນຂະໜາດຄວາມແຮງທີ່ກັບການກໍານົດວ່າແມ່ນຢາ, ໃນກໍລະນີ້ ການພິຈາລະນາຂຶ້ນທະບຽນ ຈະອີງໃສ່ການຢັ້ງຢືນຂອງເຈົ້າໜ້າທີ່ຖຸມຄອງຂອງປະເທດຜູ້ຜະລິດເປັນຫຼັກ.

- 2. ຢາບອມ** ແມ່ນຢາຫວັງ ຫຼື ຢາພື້ນເມືອງໃດໜີ້ທີ່ມີການປອມແປງ, ລອກແບບ ຫຼື ຮຽນແບບ ຈາກຜະລິດຕະພັນຢາທີ່ໄດ້ຜະລິດ, ຈໍາໜ່າຍ ແລະ ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນຢ່າງຖືກຕ້ອງແລ້ວ;

- 3. ຢາໃໝ່** ແມ່ນຢາຫລວງ ຫຼື ຢາພື້ນເມືອງໃດໜີ້ ຊັ່ງການນຳໃຊ້ໄດ້ຮັບຜົນ ແຕ່ຄຸນລັກສະນະຢັ້ງບໍ່ທັນໄດ້ມີການກໍານົດອອກຢ່າງຄົບຖ້ວນ ແລະ ລະບຸໄວ້ໃນເອກະສານການແພດສາກົນ ທີ່ ບໍ່ທັນໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນຢູ່ໃນປະເທດຕົ້ນກໍາເນີດ ຫຼື ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນແລ້ວແຕ່ອາຍຸຕໍ່ກ່າວວ່າ ຫ້າປີ ທີ່ ແຕກຕ່າງທາງດ້ານສຸດຕໍ່ລາ, ແບບວິທີນຳໃຊ້, ຮູບແບບ ແລະ ການຫຼຸມຫໍ່ຈ່າກປາທີ່ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນແລ້ວ;

4. ຕໍາລາຍາ ແມ່ນສຸດຕໍາລາທີ່ໄດ້ລະບຸສວນປະກອບເພື່ອປຸງແຕ່ງໃນນັ້ນ ປະກອບດ້ວຍຫາດຢາຮວ່ມຢູ່ນຳ ແລະ ສາມາດນຳເອົາສຸດຕໍາລານັ້ນໄປປຸງແຕ່ງ ໂດຍຜ່ານຂະບວນການຜະລິດຢາຕາມຫຼັກການຜະລິດຢາທີ່ເພື່ອໃຫ້ໄດ້ຢາສຳເລັດຮູບບໍ່ວ່າຈະຢູ່ໃນຮູບແບບໃດກໍຕາມ ຊຶ່ງ ພ້ອມທີ່ຈະນຳໄປໃຊ້ສຳລັບຄົນ;

5. ສະຫລາກຢາ ແມ່ນເອກະສານແນະນຳກ່ຽວກັບຢາ ທີ່ຕິດຢູ່ນຳພາຊະນະບັນຈຸທຸກຂະໜາດ ເຊັ່ນ: ກັບ, ກວດແກ້ວ ແລະ ຫລອດຢາເປັນຕົ້ນ ຊຶ່ງຕ້ອງມີເນື້ອໃນດັ່ງນີ້:

- ຂຶ້ຢາ(ຊື່ການຄ້າ ແລະ ຂຶ້ເອກະພາບສາກົນ) ຮູບແບບ ແລະ ຄວາມແຮງ.
- ຕໍາລາຍາ ແລະ ປະລິມານຕົວຢາບັນຈຸໃນຫນີ່ຫົວໜ່ວຍ,
- ຫົວໜ່ວຍມັດທີ່
- ວັນເດືອນປີຜະລິດ(Manufactured Date) ຫຼື ມື້ທີມີດອຍໆ(Expired Date)
- ເລກຊຸດຜະລິດ(Lot No.), ເລກກວດກາ(Control No.), ເລກຂຶ້ນທະບຽນ (Registration No.)
- ຂຶ້ບັງໃຊ້ (ຄຸນປະໂຫຍດ)
- ຄໍາແນະນຳວິທີໃຊ້
- ຄໍາເຕືອນ ແລະ ຂໍ້ຫ້າມໃຊ້
- ຖ້າເປັນຢາອັນຕະລາຍ ຫຼື ຢາຈໍາກັດຂອບເຂດການນຳໃຊ້ ຕ້ອງບັງບອກຄໍາວ່າ”ຢາອັນຕະລາຍ”, “ໃຊ້ສະເພາະໂຮງໝາມ” ເປັນຕົວໜັງສີສີແດງ ແລະຢູ່ໃນຂອບສີແດງ
- ເງື່ອນໄຂເກັບມັງນຸ່ງ ແລະ ຮັກສາ
- ຂຶ້ໂຮງງານຜູ້ຜະລິດ ແລະ ທີ່ຢູ່ຄືບຖ້ວນ
- ເນື້ອໃນຂອງສະຫລາກຕ້ອງຂຽນເປັນພາສາລາວ ແລະ/ຫລື ອັງກິດ, ຝັກ

ມາດຕາ 2. ການຂຶ້ນທະບຽນຜະລິດຕະພັນຢາ ແມ່ນການແຈ້ງຊື່ ແລະ ສຸດຕໍາລາຢາຈາກຜູ້ຜະລິດເປັນລາຍລັກອັກສອນ ຊຶ່ງຫາມາຍເຖິງການສະແດງລາຍການ ຂອງວັດຖຸທີ່ໃຊ້ເປັນສ່ວນປະກອບຂອງຢາ, ໃນນັ້ນໄດ້ລະບຸຮູບແບບ, ນ້ຳໜັກ, ຫົວໜ່ວຍມັດທີ່ ແລະ ປະລິມານຂອງແຕ່ລະລາຍການ ຢ່າງຈະແຈ້ງ.

ມາດຕາ 3. ການຂຶ້ນທະບຽນຢາແມ່ນເພື່ອອໍານວຍຄວາມສະດວກໃນການຄຸ້ມຄອງ ແລະ ກວດກາ ຂຶ້ສາມາດຄວບຄຸມໄດ້ໃນຂັ້ນຕອນຂອງການຜະລິດ, ການແບ່ງບັນຈຸໃນປະເທດ ຫຼື ນໍາເຂົ້າຈາກຕ່າງປະເທດ ແລະ ການຈໍລະຈອນແຈກຢາໃຫ້ມີຄວາມປອດໄພ, ມີປະສິດທິພາບ ແລະ ຄຸນະພາບມາດຕະຖານໃນການກັນ ແລະ ບິ່ນປິວພະຍາດ.

ມາດຕາ 4. ທຸກຜະລິດຕະພັນຢາທີ່ຈະຈໍາຫນ່າຍໃນ ສປປ ລາວຕ້ອງໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນຢູ່ກົມອາຫານ ແລະ ຢາກະຊວງສາທາລະນະສຸກ.

ໝວດທີ 2

ວ່າດ້ວຍຫາລັກການຂອງການຂຶ້ນທະບຽນຢາ

ມາດຕາ 5. ການຂຶ້ນທະບຽນຕໍາລາຍາ ແມ່ນອີງໃສ່ນະໂຍບາຍແຫ່ງຊາດດ້ານຢາ, ບັນຊີຢາພື້ນຖານສະ ບັບທີ່ພວມປະກາດໃຊ້ ແລະ ຢາຈໍາເປັນສະເພາະໃຊ້ໃນຂະແໜງການ ທີ່ໄດ້ຮັບການຢັ້ງຢືນເຖິງຄວາມຈໍາເປັນໃຊ້ຢ່າງເປັນທາງການຈາກຂະແໜງການທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ.

ມາດຕາ 6. ຜະລິດຕະພັນຢາທີ່ບໍ່ຈໍາເປັນຂຶ້ນທະບຽນ ມີດັ່ງລຸ່ມນີ້ :

1. ວັດຖຸທີ່ເປັນຄະນິພັນຫາງການຢາ ຫຼື ໄຄນິພັນຫາງການຢາຄົ່ງສໍາລັດຮູບຊື່ງບໍ່ແມ່ນຢາສໍາລັດຮູບເຊັ່ນ: ຫາດຄະນິທີ່ເປັນວັດຖຸດີບ;
2. ຢາພື້ນເມືອງທີ່ບໍ່ໄດ້ຜ່ານການປຸງແຕ່ງ, ບໍ່ມີການບັນຈຸສະເພາະ ແລະ ບໍ່ໄດ້ກຳນົດສູດຕໍ່ລາເຊັ່ນ: ຮາກໄມ້, ລໍາຕົ້ນ, ເປືອກ, ເຫຼົງ, ຫົວ, ໃບ, ດອກ, ແກ່ານ ແລະ ອື່ນໆ;
3. ຢາປຸງແຕ່ງຫັດຖະກຳ ນັບທັງຢາຫຼວງ ແລະ ຢາພື້ນເມືອງທີ່ຫາງການອະນຸຍາດ;
4. ຢາເພື່ອນນຳມາເວີໄຈ, ວິຄາະ, ຄົ້ນຄ້ວາ, ຂວ່ວຍເຫຼືອ ແລະ ຮັບໃຊ້ພາຍໃນສະຖານທຸດ, ແຕ່ ຕ້ອງແມ່ນຢາທີ່ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນ ແລະ ອະນຸຍາດຈໍາຫາມ່າຍຈາກອົງການຄຸ້ມຄອງຢາຂອງປະເທດຜູ້ຜະລິດ ຫລື ສິ່ງອອກ ແລະ ຕ້ອງໄດ້ຜ່ານການກວດກາຈາກກົມອາຫານ ແລະ ຢາ ກະຊວງສາຫະລະນະສຸກ;

ມາດຕາ 7. ຜູ້ທີ່ມີສິດຂໍຂຶ້ນທະບຽນຕໍ່ລາຍາ.

1. ຜູ້ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດຢ່າງເປັນຫາງການໃນການຜະລິດ, ການນຳເຂົ້າ ຢາສາກົນ ຫລື ພື້ນເມືອງ ເພື່ອຈຳຫາມ່າຍໃນສປປ ລາວ.
2. ໂຮງງານຜູ້ຜະລິດ ຫລື ບໍລິສັດແຜ່ຜູ້ສິ່ງອອກທີ່ມີທະບຽນຖືກຕ້ອງຂອງປະເທດກ່ຽວຂ້ອງ ໂດຍຜ່ານຕົວແທນເຊິ່ງແມ່ນບໍລິສັດພາຍໃນທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດຢ່າງເປັນຫາງການ ໃນການດຳເນີນທຸ ລະກິດນຳເຂົ້າ (ຢາສາກົນ ຫລື ພື້ນເມືອງ) ເພື່ອຈຳຫາມ່າຍ ຫຼື ຫ້ອງການຜູ້ຕາງໜ້າຂອງບໍລິສັດແມ່ ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸມັດຢ່າງເປັນຫາງການ ໂດຍຮູບການມອບສິດໃນການດຳເນີນງານທີ່ເປັນເອກະພາບກັນທັງສອງພາກສ່ວນທີ່ກ່າວມາຂ້າງເທິງ.
3. ເຈົ້າຂອງຜະລິດຕະພັນທີ່ມີສຸດຕໍ່ລາຍາພື້ນເມືອງ ເພື່ອນໃໝ່ເຂົ້າໃນການກັນ ແລະ ປື້ນປົວພະ ຍາດ ຂຶ້ງມີຂໍ້ມູນທີ່ສະແດງເຖິງ ຄວາມປອດໄພ ແລະ ປະສິດທິຜົນຂອງຢາ.

ໜ້າວັດທີ 3

ການປະກອບເອກະສານ ແລະ ຫຼັກການພິຈາລະນາ ການຂໍຂຶ້ນທະບຽນຕໍ່ລາຍາ.

ມາດຕາ 8. ການປະກອບເອກະສານ

1. ສໍາລັບປາທີ່ຜະລິດພາຍໃນ ຜູ້ທີ່ມີຈຸດປະສົງຢາຜະລິດຢາຕ້ອງຢືນຄໍາຮ້ອງຂໍຜະລິດຢາຕົວແບບ ຕາມຮ່າງຄໍາຮ້ອງ ພຢ 1. ພາຍຫລັງໄດ້ຮັບອະນຸຍາດໃຫ້ຜະລິດຢາຕົວແບບ ໂຮງງານຜູ້ຜະລິດ ຈະຕ້ອງໄດ້ປະກອບຄໍາຮ້ອງຂໍຂຶ້ນທະບຽນຢາຕາມແບບ ພຢ 2 ພາຍໃນກຳນົດ 3 ເຖິງ 6 ເດືອນ;
2. ສໍາລັບຢາທີ່ນຳເຂົ້າຈາກຕ່າງປະເທດ ຜູ້ທີ່ມີຈຸດປະສົງຢານຳຢາເຂົ້າຈາກຕ່າງປະເທດຈະຕ້ອງຢືນ ຄໍາຮ້ອງຂໍອະນຸຍາດນຳເຂົ້າຢາຕົວແບບ ຕາມຮ່າງຄໍາຮ້ອງ ນຂ 1. ພາຍຫລັງໄດ້ຮັບອະນຸຍາດນຳເຂົ້າຢາຕົວແບບ ບໍລິສັດກ່ຽວຂ້ອງຕ້ອງໄດ້ປະກອບຄໍາຮ້ອງ ນຂ 2 ພາຍໃນກຳນົດ 3 ເຖິງ 6 ເດືອນ.

ມາດຕາ 9. ຫຼັກການພິຈາລະນາຄໍາຮ້ອງຂໍຂຶ້ນທະບຽນຢາ

1. ຄໍາຮ້ອງຂໍຂຶ້ນທະບຽນຢາຈະໄດ້ຮັບການພິຈາລະນາກຳຕໍ່ມື່ອໄດ້ປະຕິບັດຕາມ ມາດຕາ 5, ມາດຕາ 7 ແລະ ມາດຕາ 8 ຢ່າງຄືບຖ້ວນ;
2. ຄໍາຮ້ອງຂໍຂຶ້ນທະບຽນຢາຈະຖືກປະຕິເສດໃນກໍລະນີດັ່ງນີ້:
 - ກ. ເອກກະສານບໍ່ຄົບຖວນ ຕາມທີ່ໄດ້ລະບຸໄວ້ໃນໃບຄໍາຮ້ອງແບບ ພຢ1, ພຢ2 ນຂ1, ນຂ2;
 - ຂ. ໄດ້ແຈ້ງໃຫ້ດັດແກ້ບໍາຢ່າງທີ່ບໍ່ຖືກຕ້ອງ ແຕ່ບໍ່ມີການປຽບແປງ;
 - ຄ. ໄລຍະຢືນໃບຄໍາຮ້ອງຂໍຂຶ້ນທະບຽນຕາມແບບພຢ 2 ຫຼື ນຂ 2 ກາຍ 12 ເດືອນ;
 - ງ. ຢາທີ່ຖືກກຳນົດໃນບັນຊີຢາຕ້ອງຫ້າມຂອງ ສປປ ລາວ;

- ស. យាທີ່ບໍລິສັດແມ່ຜູ້ຜະລິດລົບລ້າງຫຼື ຖອນທະບຽນ;
- ຊ. ຢ່າໃຫ້ມ ຕາມຄໍານິຍາມທີ່ໄດ້ລະບຸໄວ້ໃນມາດຕາ 1.3;
- ຍ. ຢ່າທີ່ປະກອບມີຕົວຢາ ກາຍ 3 ຕົວຢາຫຼັກ (Active Ingredients). ຍົກເວັ້ນຈຳພວກວິຕາ ມີນລວມ ແລະ ສານຈຳເປັນປົກກະໂທຂອງຮ່າງກາຍ (ກົດອາມີນ, ແຮ່ທາດ, ຢ່າໃຊ້ພາຍນອກທີ່ເປັນປາສາມັນປະຈໍາ ບ້ານ, ຢ່າພື້ນເມືອງ);
- ດ. ຢ່າທີ່ມີລັກສະນະຮຽນແບບ ຫາງດ້ານເຄື່ອງຫຼຸມທໍ່ ແລະ ຊຶ່ງການຄ້າທີ່ໄດ້ມີການຮັບຮອງໃຫ້ຂຶ້ນທະບຽນ ກ່ອນແລ້ວ.

ມາດຕາ 10. ຫຼັກການພິຈາລະນາຂຶ້ນທະບຽນຢາ

- ຄະນະກຳມະການຂຶ້ນທະບຽນຢາ ທີ່ຖືກແຕ່ງຕັ້ງຈາກລັດຖະມົນຕີວ່າການກະຊວງສາຫະລະນະສຸກ ເປັນຜູ້ຕົກລົງການຂຶ້ນທະບຽນຢາ;
- ສໍາລັບລາຍການຢາທີ່ກົງກັບເງື່ອນໄຂທີ່ໄດ້ກ່າວໄວ້ໃນມາດຕາທີ່ 5, ກົມອາຫານ ແລະ ຢ່າ ເປັນອົງການມີສິດອໍານາດອອກໃບທະບຽນຢາໄດ້ເລີຍ, ສ່ວນລາຍການຢາທີ່ບໍ່ກົງກັບເງື່ອນໄຂ ທີ່ໄດ້ກ່າວໃນມາດຕາທີ່ 5 ຕ້ອງໄດ້ຮັບການພິຈາລະນາຈາກຄະນະກຳມະການຂຶ້ນທະບຽນຢາ;
- ໄລຍະຂອງການພິຈາລະນາອອກໃບທະບຽນແມ່ນຢູ່ພາຍໃນກໍານົດ 180 ວັນ;
- ຢ່າທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸມັດຂຶ້ນທະບຽນແລ້ວ, ກົມອາຫານ ແລະ ຢ່າຈະໄດ້ອອກເລັກທະບຽນ ແລະ ໃບຢັ້ງຢືນ. ຈາກນັ້ນ ຜູ້ໄດ້ຮັບອະນຸມາດ ຈຶ່ງມີສິດຜະລິດ ຫຼື ນຳເຂົ້າໄດ້;
- ຢ່າທີ່ບໍ່ເຄີຍນຳເຂົ້າ ສປປ ລາວມາກ່ອນ ຫຼື ຢາສຸດໃຫ້ມ ຂຶ້ງຜະລິດເພື່ອຈຸດປະສົງປິ່ນປົວພະຍາດທີ່ຮ້າຍແຮງເຊັ່ນ: ເອດສ, ຕັບອັກເສບ, ມະເຮັງ, ຫົວໃຈ-ເສັ້ນເລືອດ....ອາດຈະພິຈາລະນາບິນເງື່ອນໄຂດັ່ງນີ້:
- ກ. ເປັນຢາທີ່ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນໃນບາງປະເທດແລ້ວເຊັ່ນ:
 - ຫົ່ງໃນບັນດາປະເທດຂອງກຸ່ມ ສະຫະພາບຢູ່ຮີບ (EUROPEAN UNION)
 - ສະຫະລັດອະເມລິກາ
 - ອິດສະຕາລີ
 - ຢູ່ປຸ່ນ

ຂ. ສາມາດຕອບສະຫານອງເອກະສານເພີ້ມຕື່ມດ້ານ : ພິດເບື້ອວິທະຍາ, ເພສັດວິທະຍາ, ກິນໄກການອອກລິດຂອງຢາ, ຊົວະໂຄງຂົນ ແລະ ການທິດລອງຫາງດ້ານການປິ່ນປົວ (Toxicology, Pharmacology, Pharmaco-kinetic, Bio-availability and Clinical trials).

ມາດຕາ 11. ຫຼັກການໃນການຮັບຄໍາຮ້ອງຂຶ້ນທະບຽນຢາ

- ການຮັບຄໍາຮ້ອງຂຶ້ນທະບຽນຢາ ປະຕິບັດອາຫິດລະ 1 ວັນໃນທຸກໆ ວັນສຸກ;
- ສໍາລັບລາຍການຢາທີ່ຖືວ່າເປັນຢາໃຫ້ມທີ່ໄດ້ລະບຸໄວ້ໃນມາດຕາ 1.3 ຕ້ອງປະກອບເອກະສານທີ່ຢັ້ງຢືນເຖິງຄວາມປອດໄພ ແລະ ການມີປະສິດທິຜົນ ໂດຍຄັດຕິດຂຶ້ນຂອງການສຶກສາຢ່າງຄິບຖ້ວນ.
- ກໍລະນີລາຍການຢາທີ່ບໍ່ຈໍາເປັນກວດກາວິໄຈຄືນ. ກ່ອນການອະນຸມາດຂຶ້ນທະບຽນນັ້ນ ຈະຖືກເກັບຕົວແບບໃນຂຶ້ນຕອນການນຳເຂົ້າມາຈໍາຫນ່າຍ. ໃນກໍລະນີຂາດສານມາດຕະຖານເພື່ອວິໄຈຄຸນະພາບ, ບໍລິສັດກ່ຽວຂ້ອງຕ້ອງສະຫານອງສານມາດຕະຖານພ້ອມເອກະສານທີ່ຈໍາເປັນອື່ນ ແລ້ວ.
- ແບບຟອມຄໍາຮ້ອງຕ້ອງແມ່ນສະບັບຕົ້ນທີ່ມີການຈ້າສີແດງ ແລະ ມີຈຳຫານໍ່ຢູ່ກົມອາຫານແລະຢາ.
- ເອກະສານຢັ້ງຢືນອື່ນໆ: ຖ້າແມ່ນສະບັບສໍາເນົາ ຕ້ອງໄດ້ເຊັ້ນຢັ້ງຢືນສໍາເນົາຖືກຕ້ອງ ຕາມສະບັບ ເດີມຈາກບໍລິສັດ.

ມາດຕາ 12. ວ່າດວັນເລກລະຫັດທະບຽນຢາ.

ຢາທີ່ໄດ້ຮັບການຂຶ້ນທະບຽນແລ້ວຈະມີເລກທາມຍົດ = ດັ່ງນີ້:

- ຢາສາກົນຜະລິດພາຍໃນປະເທດມີເລກທາມຍົດ = XX(ເດືອນ) LXX XX(ຕົວເລກ)/ປີ ຕສ.
- ຢາພື້ນເມືອງທີ່ຜະລິດພາຍໃນປະເທດມີເລກທາມຍົດ = XX(ເດືອນ)LTXXXX (ຕົວເລກ)/ປີຄສ.
- ຢາສາກົນ ທີ່ນຳເຂົ້າມາໃນປະເທດ ມີເລກທາມຍົດ = XX(ເດືອນ) | XXXX(ຕົວເລກ) / ປີຄສ.
- ຢາພື້ນເມືອງທີ່ນຳເຂົ້າມາໃນປະເທດ ມີເລກທາມຍົດ = XX (ເດືອນ)ITXXXX(ຕົວເລກ)/ປີ ຕສ.

ຢາທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸມັດອອກເລກທະບຽນແລ້ວເຈົ້າຂອງຜະລິດຕະພັນ ເຊັ່ນ: ຜູ້ຜະລິດ, ຜູ້ນຳເຂົ້າ ຫຼື ຜູ້ສິ່ງອອກຕອ້ງໄດ້ພິມເລກທະບຽນນີ້ໃສ່ໃນສະຫຼຸບການ, ກັບ, ກອ້ງ, ແຟງ, ຫຼອດປາເປັນຕົ້ນ.

ສໍາລັບຢານຳເຂົ້າທຸກລາຍການຫາກບໍ່ມີເງື່ອນໄຂພິມເນື້ອໃນທີ່ຈໍາເປັນໃນສະຫຼຸບກາຍາເປັນພາສາລາວ ບໍລິສັດທີ່ຮັບຜິດຊອບການນຳເຂົ້າ ແລະ ຈຳຫນ່າຍຕ້ອງປະກອບເອກະສານກໍາກັບປາເປັນພາສາລາວເພີ່ມເຕີມໃສ່ໃນກັບປາທຸກຂະໜາດບັນຈຸ ກ່ອນການນຳໄປຈຳຫນ່າຍ.

ມາດຕາ 13. ສິດຂອງຜູ້ໄດ້ຮັບອະນຸມັດ

ລາຍການຢາໃດທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸມັດໃຫ້ຂຶ້ນທະບຽນຢູ່ ສປປ ລາວແລ້ວ, ຜູ້ໄດ້ຮັບອະນຸມັດມີສິດ ນຳເຂົ້າລາຍການຢານັ້ນ ພຽງຜູ້ດຽວເຫັນນັ້ນ.

ໝວດທີ 4

ການລົບລ້າງ ແລະ ອາຍຂອງໃບຢັ້ງຢືນການຂຶ້ນທະບຽນ

ມາດຕາ 14. ຢາທີ່ໄດ້ຮັບການຂຶ້ນທະບຽນໄວ້ແລ້ວອາດຖືກລົບລ້າງ ຖ້າຫາກຢານັ້ນເກີດມີລັກສະນະຢ່າງໃດຢ່າງໜຶ່ງ ຕໍ່ໄປນີ້:

1. ບໍ່ມີຄຸນປະໂຫຍດ ຫຼືຂາດມາດຕະຖານຄຸນນະພາບ ຫຼືບໍ່ມີທັງສອງຢ່າງຕາມທີ່ຂຶ້ນທະບຽນໄວ້;
2. ຫາກພົບເຫັນວ່າບໍ່ປອດໄພແກ່ຜູ້ຊີມໃຊ້;
3. ກໍລະນີບໍລິສັດແມ່ຜູ້ຜະລິດປະກາດລົບລ້າງ;
4. ກໍລະນີເປັນຢາທີ່ຖືກກຳນົດໃນບັນຊີຕອ້ງຫ້າມຂອງ ສປປ ລາວ;
5. ຢາທີ່ໄດ້ຮັບການຂຶ້ນທະບຽນແລ້ວ ຈະຖືກລົບລ້າງ ຖ້າຫາກບໍ່ໄດ້ນຳເຂົ້າຕະຫຼອດອາຍຸຂອງໃບຢັ້ງຢືນຂຶ້ນທະບຽນ.

ມາດຕາ 15. ອາຍຸໃບຢັ້ງຢືນການຂຶ້ນທະບຽນຢາ ມີກຳນົດໃຊ້ 3 ປີ ນັບແຕ່ມີລົງລາຍເຊັນເປັນຕົ້ນໄປ. ພາຍໃນ 90 ວັນກອ່ນໜີດອາຍຸກຳນົດໃຊ້, ເຈົ້າຂອງທະບຽນຕອ້ງໄດ້ຍື່ນຄໍາຮອ້ງເພື່ອຂໍຕໍ່ທະບຽນໄປຢັ້ງກິນອ້າຫານ ແລະ ຢາ, ກະຊວງສາຫາລະນະສຸກ. ຖ້າບໍ່ປະຕິບັດຕາມວັນເວລາຕ້ົງກ່າວທະບຽນຢານັ້ນຖືວ່າລົບລ້າງ.

ໝວດທີ 5

ວ່າດວັນເລກການເກັບຄ່າທຳນຽມ

ມາດຕາ 16. ເຈົ້າຂອງຜະລິດຕະພັນທີ່ຂຶ້ນທະບຽນຢາ ຕ້ອງໄດ້ຈ່າຍຄ່າທຳນຽມ ແຕ່ລະລາຍການດັ່ງລຸ່ມນີ້:

- ຄ່າບໍລິການວິຊາສະເພາະ, ແບບຟອມໃບຄໍາຮອ້ງ, ພອມດວັນເອກະສານປະກອບຕ່າງໆ;
- ຄ່າກວດກາວີໄຈຄຸນນະພາບ ຫຼື ຄ່າທຳນຽມຕິດຕາມຄຸນນະພາບ ຫຼັງການຈໍາໜ່າຍ (Post-marketing surveillances)

- ຄ່າຂຶ້ນທະບຽນຢາ :

- + ປາສາກົມທີ່ຜະລິດພາຍໃນ 30 ໂດລ/ 1 ລາຍການ.
- + ປາສາກົມທີ່ນໍາເຂົ້າ 100 ໂດລ/ 1 ລາຍການ.
- + ປາພື້ນເມືອງພາຍໃນ 15 ໂດລ/ 1 ລາຍການ.
- + ປາພື້ນເມືອງທີ່ນໍາເຂົ້າ 50 ໂດລ/ 1 ລາຍການ.

ຫມາຍເຫດ: ວິທີການເວັບຄ່າທໍານຽມໃນການຂຶ້ນທະບຽນຢາ ມີດັ່ງນີ້ :

- ຄ່າທໍານຽມ 50% ຂອງການຂຶ້ນທະບຽນ ແລະ 100 % ຂອງຄ່າກວດກາວິໄຈ ຈະຕ້ອງໄດ້ຈ່າຍໃນເວລາຢືນຄໍາຮ້ອງຄັ້ງທີ່ 2 (ພຍ 2, ນຂ 2).
- ສ່ວນຄ່າທໍານຽມຂຶ້ນທະບຽນທີ່ເຫຼືອອີກ 50% ຈະຕ້ອງໄດ້ຈ່າຍໃນເວລາໄດ້ຮັບໃບຢັ້ງຢືນການຂຶ້ນທະບຽນ.
- ລາຍການຢາທີ່ບໍ່ຖືກຮັບອອງຂຶ້ນທະບຽນ, ເຈົ້າຂອງຜະລິດຕະພັນບໍ່ມີສິດທວງເອົາຄ່າທໍານຽມຄືນໄດ້.
- ຖ້າໂຮງງານຜູ້ຜະລິດ ຫຼື ບໍລິສັດນໍາເຂົ້າມີການປ່ຽນແປງບາງຈຸດໃດໜຶ່ງ ທີ່ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນໄວ້ແລ້ວເຊັ່ນ: ຂະໜາດບັນຈຸຂອງຜະລິດຕະພັນ, ທີ່ຢູ່ຂອງຕົວແທນບໍລິສັດ ແລະ ອື່ນໆ, ຕ້ອງປະກອບແບບຟອມສະເພາະ ແລະ ຈ່າຍຄ່າທໍານຽມ 5%ຂອງມູນຄ່າຂຶ້ນທະບຽນ.

ໝວດທີ 6

ວ່າດວຍຂໍ້ຫ້າມ ແລະ ມາດຕະການຕໍ່ຜູ້ລະເມີດ

ມາດຕາ 17. ຫ້າມບຸກຄົນ, ນິຕິບຸກຄົນ ປອມແປງສູດຕໍ່ລາຍາຕາມຊື່ການຄ້າ ຫຼື ຊື່ເອກະພາບສາກົມທີ່ໄດ້ຮັບການຂຶ້ນທະບຽນໄວ້ແລ້ວ.

ມາດຕາ 18. ຫ້າມບຸກຄົນ ຫຼື ນິຕິບຸກຄົນ ຜະລິດຢາ, ນໍາເຂົ້າ ແລະ ຈໍາຫນ່າຍຢາໄດຍໍບໍ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ ແລະ ບໍ່ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນຢູ່ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ, ກະຊວງສາຫາລະນະສຸກ.

ມາດຕາ 19. ບຸກຄົນ ຫຼື ນິຕິບຸກຄົນໄດ້ທີ່ລະເມີດຕໍ່ມາດຕາ 17, 18 ຂອງຂໍ້ກຳມີສະບັບນີ້ ຈະຖືກປະຕິບັດຕາມມາດຕະການ ຄືດັ່ງລຸ່ມນີ້:

- ຄັ້ງທີ 1 : ປິດຜະລິດຕະພັນ ແລະ ກ່າວເຕືອນ;
- ຄັ້ງທີ 2 : ປິດຜະລິດຕະພັນ, ກ່າວເຕືອນ ແລະ ປັບໄທມ 100 % ຂອງມູນຄ່າຢາທີ່ຈໍາໜ່າຍ ໃນຫ້ອງຕະຫຼາດ ຕໍ່ນີ້ລາຍການ ພອມທັງປິດກິດຈະການ 1 ປີ;
- ຄັ້ງທີ 3 : ປິດຜະລິດຕະພັນ, ກ່າວເຕືອນ ແລະ ປັບໄທມ 200 % ຂອງມູນຄ່າຢາທີ່ຈໍາໜ່າຍ ໃນຫ້ອງຕະຫຼາດ ຕໍ່ນີ້ລາຍການ ພອມທັງປິດກິດຈະການຢ່າງຖາວອນ.

ໝວດທີ 7

ວ່າດວຍການຈັດຕັ້ງປະຕິບັດ

ມາດຕາ 20. ມອບໃຫ້ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ ເປັນໃຈກາງຮັບຜິດຊອບໃນການຈັດຕັ້ງປະຕິບັດຂໍ້ກຳມີສະບັບນີ້ຢ່າງເຂົ້ມງວດ.

ມາດຕາ 21. ທຸກອີງການຈັດຕັ້ງທີ່ກ່ຽວຂ້ອງທັງພາກລັດ ແລະ ເອກະຊົນຈົ່ງໃຫ້ຄວາມຮ່ວມມື ແລະ ພອມກັນຈັດຕັ້ງປະຕິບັດ ເປັນຢ່າງດີ.

ມາດຕາ 22. ຂໍ້ກຳນົດສະບັບນີ້ນໍ້າໃຊ້ເພື່ອປ່ຽນແທນຂໍ້ກຳນົດສະບັບເລກທີ613/ກຊສ,ລົງວັນທີ6/4/1995.

ມາດຕາ 23. ຂໍ້ກຳນົດສະບັບນີ້ ມີຜົນສັກສິດນັບຕັ້ງແຕ່ ມື້ລົງລາຍເຊັນ ເປັນຕົ້ນໄປ.

ລັດຖະມົນຕີວ່າງການກະຊວງສາຫາລະນະສຸກ



ດຣ. ບອນເຈັກ ດາລາຈໂຮ