



ສາທາລະນະລັດ ປະຊາທິປະໄຕ ປະຊາຊົນລາວ

ສັນຕິພາບ ເອກະລາດ ປະຊາທິປະໄຕ ເອກະພາບ ວັດຖະນະຖາວອນ

ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ

ເລກທີ 2626 /ສທ

ນະຄອນຫລວງວຽງຈັນ, ວັນທີ 21 AUG 2023

ຂໍ້ຕົກລົງ

ວ່າດ້ວຍການຂຶ້ນທະບຽນຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ

- ອີງຕາມ ກົດໝາຍວ່າດ້ວຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ສະບັບເລກທີ 07/ສພຊ, ລົງວັນທີ 21 ທັນວາ 2011;
- ອີງຕາມ ດໍາລັດວ່າດ້ວຍການຈັດຕັ້ງ ແລະ ການເຄື່ອນໄຫວຂອງກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ສະບັບເລກທີ 570/ນຍ, ລົງວັນທີ 16 ກັນຍາ 2021.
- ອີງຕາມ ໜັງສືສະເໜີຂອງ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ, ສະບັບເລກທີ 6943/ກອຢ, ລົງວັນທີ 14 ສິງຫາ 2023,

ລັດຖະມົນຕີ ຕົກລົງ :

ໝວດທີ 1

ບົດບັນຍັດທົ່ວໄປ

ມາດຕາ 1 ຈຸດປະສົງ ແລະ ລະດັບຄາດໝາຍ

ຂໍ້ຕົກລົງສະບັບນີ້ ກຳນົດຫຼັກການ, ລະບຽບການ ແລະ ມາດຕະຖານ ໃນການຂຶ້ນທະບຽນຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ ເພື່ອຮັບປະກັນຄຸນນະພາບ, ປະສິດທິພາບ ແລະ ຄວາມປອດໄພ ຂອງຜະລິດຕະພັນທີ່ຜະລິດ, ປຸງແຕ່ງ, ນຳເຂົ້າ-ສົ່ງອອກ ແລະ ຈຳໜ່າຍ ແນໃສ່ເພື່ອປົກປ້ອງສຸຂະພາບຂອງຜູ້ບໍລິໂພກ ແລະ ປະຕິບັດໃຫ້ສອດຄ່ອງຕາມມາດຕະຖານ, ລະບຽບ ການຂອງພາກພື້ນ ແລະ ສາກົນ.

ມາດຕາ 2 ຫຼັກການຂອງການຂຶ້ນທະບຽນຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ

ຫຼັກການຂອງການຂຶ້ນທະບຽນຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບແມ່ນອີງໃສ່ ກົດໝາຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ, ບັນດາລະບຽບການພາຍໃນ, ພາກພື້ນ ແລະ ສາກົນ ເພື່ອໃຫ້ສອດຄ່ອງຕາມຫຼັກການຂອງການຄຸ້ມຄອງຜະລິດຕະພັນ

ເສີມສຸຂະພາບ, ພ້ອມທັງເປັນການສົ່ງເສີມໃຫ້ມີຜະລິດຕະພັນພາຍໃນ ແລະ ນຳເຂົ້າ ໄດ້ຮັບການຂຶ້ນທະບຽນ ໃຫ້ຫຼາຍຂຶ້ນ ກ່ອນການນຳໃຊ້ ແລະ ຈໍລະຈອນ ຈຳໜ່າຍ ຢູ່ ສປປ ລາວ.

ມາດຕາ 3 ອະທິບາຍຄຳສັບ

ຄຳສັບທີ່ນຳໃຊ້ໃນຂໍ້ຕົກລົງສະບັບນີ້ມີຄວາມໝາຍດັ່ງນີ້:

- 1 ການຂຶ້ນທະບຽນຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ ໝາຍເຖິງການແຈ້ງຊື່ຜະລິດຕະພັນ, ຮູບແບບ ສ່ວນປະກອບ ແລະ ຄວາມແຮງ ຕາມຮູບແບບການຂຶ້ນທະບຽນທີ່ໄດ້ຖືກກຳນົດໄວ້, ທຸກໆລາຍການຕ້ອງໄດ້ຮັບການຂຶ້ນທະບຽນຈາກ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ, ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ເພື່ອອຳນວຍຄວາມສະດວກໃນການຄຸ້ມຄອງ ແລະ ກວດກາ ຊຶ່ງ ສາມາດຄວບຄຸມໄດ້ໃນຂັ້ນຕອນຂອງການຜະລິດ, ປຸງແຕ່ງ, ພາຍໃນປະເທດ ຫຼື ນຳເຂົ້າຈາກຕ່າງປະເທດ ແລະ ການ ຈໍລະຈອນຈຳໜ່າຍໃນ ສປປ ລາວ.
- 2 ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ ໝາຍເຖິງຜະລິດຕະພັນໃດໜຶ່ງ ທີ່ຖືກ ນຳໃຊ້ເພື່ອ ເສີມອາຫານ ແລະ ຮັກສາ, ຊ່ວຍ ເສີມຂະຫຍາຍ ແລະ ເສີມສ້າງໂຄງສ້າງຂອງຮ່າງກາຍໃຫ້ ແຂງແຮງ ເຊິ່ງ ມີ ໜຶ່ງ ຫຼື ຫຼາຍສ່ວນປະກອບ ລວມກັນດັ່ງ ຕໍ່ໄປນີ້:
 - ວິຕາມິນ, ແຮ່ທາດ, ກົດອະມິໂນ, ກົດໄຂມັນ, ອັງຊິມ, probiotics (ຈຸລິນຊີຊ່ວຍເສີມສ້າງພູມ ຕ້ານທານ) ແລະ ສານຊີວະພາບອື່ນໆ.
 - ສານທີ່ມາຈາກແຫຼ່ງ ທຳມະຊາດ, ລວມທັງວັດຖຸດິບຈາກ ຜິດ, ສັດ ແລະ ແຮ່ທາດ ແລະ ວັດຖຸດິບຈາກຜິດ ໃນຮູບແບບຂອງການຖອດຮິດ ລວມກັນ ຫຼື ແຍກທາດ.
 - ແຫຼ່ງສັງເຄາະຂອງສ່ວນປະກອບທີ່ກ່າວມາໃນ ຈຸດທີ 1 ແລະ ຈຸດທີ 2 ອາດຈະຖືກນຳໃຊ້ເພື່ອ ຄວາມປອດ ໄພຕາມທີ່ໄດ້ຮັບການຝຶກສູດ.

ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບໄດ້ກຳນົດໃນຮູບແບບເມັດ, ເມັດເຄືອບ, ເມັດຫຍ້າ, ເມັດອົມ, ເມັດ ແຊນນ້ຳ, ແຄັບຊຸນ, ຝຸ່ນຜົງ, ນ້ຳເຊື້ອມ, ນ້ຳແຂວນຕະກອນ.
- 3 ການຍົກເວັ້ນເປັນຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ ໝາຍເຖິງຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບທີ່ລວມເອົາຜະລິດຕະພັນໃດໜຶ່ງ ທີ່ຈັດເປັນຄາບຂອງອາຫານ, ຮູບແບບສັກ, ມີສ່ວນປະສົມຂອງຈຸລັງເນື້ອເຫຍື້ອ, ອະໄວຍະວະ ຫຼື ສານໃດໆທີ່ມາ ຈາກຮ່າງກາຍຂອງຄົນ ແລະ ມີເສັ້ນທາງການນຳໃຊ້ທາງອື່ນ ນອກຈາກທາງປາກ.
- 4 ຫຼັກຖານຂອງການກ່າວອ້າງ ໝາຍເຖິງຂໍ້ມູນ ທີ່ໄດ້ລະບຸ ແນະນຳ ຫຼື ບົ່ງບອກວ່າຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບໄດ້ມີ ປະສິດທິຜົນຕ່າງໆທີ່ເປັນປະໂຫຍດ, ຊ່ວຍເສີມສ້າງ ແລະ ປັບປຸງໜ້າທີ່ການ ເຮັດໃຫ້ສຸຂະພາບແຂງແຮງຊ່ວຍຫຼຸດ ຜ່ອນຄວາມສ່ຽງຂອງອາການທີ່ກ່ຽວຂ້ອງກັບສຸຂະພາບ ຫຼື ພະຍາດຕ່າງໆ.
- 5 ເອກະສານກຳກັບ ໝາຍເຖິງຂໍ້ມູນທີ່ຝິມ ແລະ ສະໜອງມາພ້ອມກັບພະຊະນະບັນຈຸ ຫຼື ການບັນຈຸເບື້ອງຕົ້ນ.
- 6 ສະຫຼາກນ້ອຍ ໝາຍເຖິງສະຫຼາກທີ່ມີເນື້ອທີ່ຈຳກັດໃນການໃສ່ຂໍ້ມູນຕໍ່າສຸດທີ່ຈຳເປັນ ໃນພາຊະນະບັນຈຸຂະໜາດ ນ້ອຍດັ່ງທີ່ໄດ້ອະທິບາຍໄວ້ໃນຂໍ້ກຳນົດໂດຍທົ່ວໄປຂອງສະຫຼາກສຳລັບຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບແຕ່ລະປະເທດຈະ ເປັນຜູ້ກຳນົດຂະໜາດຂອງສະຫຼາກນ້ອຍ.

- 7 ສະຫຼາກເທິງຫໍ່/ແຜງບັນຈຸ ໝາຍເຖິງສະຫຼາກທີ່ ມີມຕິດໃສ່ ຫຼື ມີມໃສ່ເທິງແຜ່ນ ຫຼື ແຜງ ທີ່ຕ້ອງບັນຈຸໃສ່ໃນເຄື່ອງ ບັນຈຸອື່ນໆ ຫຼື ເຄື່ອງຫຸ້ມຫໍ່ ທີ່ມີສະຫຼາກສະແດງໃຫ້ເຫັນຂໍ້ມູນຕາມທີ່ລະບຸໄວ້ໃນຂໍ້ກຳນົດທົ່ວໄປ ສຳຫຼັບການຕິດ ສະຫຼາກຂອງຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບເພື່ອໃຫ້ຜູ້ບໍລິໂພກສາມາດຮັບຂໍ້ມູນຂ່າວສານດັ່ງກ່າວໄດ້ຢ່າງຖືກຕ້ອງ.
- 8 ການນຳໃຊ້ ຫຼື ຂີ້ບັງໃຊ້ ໝາຍເຖິງຄຳຊີ້ແຈງເນື້ອໃນກ່ຽວກັບວັດຖຸປະສົງ ຫຼື ບັນດາຈຸດປະສົງການນຳໃຊ້ຂອງ ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ.
- 9 ເຫດການປ່ຽນຢ່າງປະສົງ ໝາຍເຖິງເຫດການໃດໜຶ່ງທີ່ເກີດຂຶ້ນໃນທາງທີ່ຜິດພາດ ຫຼື ເຮັດໃຫ້ສຸມເສຍໃນຄຸນ ລັກສະນະຂອງຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບບໍ່ໄດ້ຮັບຜົນ, ເຊິ່ງຜົນເສຍຫາຍທີ່ເກີດຂຶ້ນອາດເຮັດໃຫ້ເກີດ ຜົນກະທົບຕໍ່ ສຸຂະພາບທີ່ກໍ່ໃຫ້ເກີດ ການຜິການ, ເຈັບປັ້ນ ຫຼື ອາດເຖິງແກ່ຊີວິດ ຂອງຜູ້ບໍລິໂພກ.
- 10 ເຈົ້າຂອງຜະລິດຕະພັນ ໝາຍເຖິງ ບຸກຄົນ, ນິຕິບຸກຄົນ ຫຼື ການຈັດຕັ້ງ ທີ່ດຳເນີນກິດຈະການ ຜະລິດ, ປຸງແຕ່ງ, ນຳ ເຂົ້າ-ສົ່ງອອກ, ຈຳໜ່າຍ ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ ຈາກ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ, ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ.
- 11 ການຈັດຕັ້ງ ໝາຍເຖິງ ອົງການລັດ ທີ່ ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດໃຫ້ ຜະລິດ, ປຸງແຕ່ງ, ນຳເຂົ້າ ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ ເພື່ອສະໜອງໃຫ້ແກ່ຕາໜ່າງສາທາລະນະສຸກ.
- 12 ຜູ້ຜະລິດ ໝາຍເຖິງບຸກຄົນ, ນິຕິບຸກຄົນ ຫຼື ການຈັດຕັ້ງ ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດໃນການດຳເນີນການຜະລິດ, ຢ່າງນ້ອຍ ໃນໜຶ່ງຂັ້ນຕອນຂອງການຜະລິດ ຈົນຮອດ ຂັ້ນຕອນສຸດທ້າຍຂອງການປ່ອຍຜະລິດຕະພັນສຳເລັດຮູບ ທີ່ສອດຄ່ອງ ຕາມການຜະລິດທີ່ ລວມທັງ ມາດຕະຖານອື່ນໆທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ທີ່ ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ວາງອອກ.
- 13 ຜູ້ຈຳໜ່າຍ ໝາຍເຖິງ ບຸກຄົນ ຫຼື ນິຕິບຸກຄົນ ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດໃນຂົງເຂດ ຂອງຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ ທີ່ໄດ້ ລະບຸຊື່ຜູ້ຮັບອະນຸຍາດຜະລິດ, ປຸງແຕ່ງ, ຈຳໜ່າຍ ບຸກຄົນ ເຫລົ່ານີ້ ແມ່ນມີໜ້າທີ່ ຮັບຜິດຊອບຕໍ່ທຸກປະເດັນ ຂອງ ຜະລິດຕະພັນ ລວມທັງຄຸນນະພາບກ່ອນ ແລະ ຫຼັງການຈຳໜ່າຍຕາມເງື່ອນໄຂຂອງການອະນຸຍາດຈຳໜ່າຍ ເພື່ອ ຕິດຕາມຄຸນນະພາບ ແລະ ຜົນກະທົບຂອງການໃຊ້ຜະລິດຕະພັນຂອງຕົນ.
- 14 ຕົວແທນຈຳໜ່າຍ ໝາຍເຖິງບຸກຄົນ ຫຼື ນິຕິບຸກຄົນໃດໜຶ່ງ ທີ່ໄດ້ຮັບການມອບໝາຍຈາກເຈົ້າຂອງຜະລິດຕະພັນໃຫ້ ຮັບຜິດຊອບ ແລະ ດຳເນີນການຂໍອະນຸຍາດເປັນຕົວແທນຈຳໜ່າຍຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບໃນ ສປປ ລາວ ພາຍຫຼັງໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ ຈາກ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ, ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ.

ມາດຕາ 4 ຂອບເຂດການນຳໃຊ້

ຂໍ້ຕົກລົງສະບັບນີ້ນຳໃຊ້ ສຳລັບ ບຸກຄົນ, ນິຕິບຸກຄົນ, ການຈັດຕັ້ງທີ່ຄຸ້ມຄອງ ຫຼື ຜູ້ທີ່ດຳເນີນທຸລະກິດການຜະລິດປຸງ ແຕ່ງ, ນຳເຂົ້າ-ສົ່ງອອກ, ເກັບຮັກສາ ແລະ ຈໍລະຈອນຈຳໜ່າຍ ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ ຢູ່ໃນ ສປປ ລາວ.

ໝວດທີ 2

ສິດ ແລະ ໜ້າທີ່ຂອງເຈົ້າໜ້າທີ່ອາຫານ ແລະ ຢາ ແລະ ຜູ້ປະກອບການ

ມາດຕາ 5 ສິດຂອງເຈົ້າໜ້າທີ່ອາຫານ ແລະ ຢາ

ສິດຂອງເຈົ້າໜ້າທີ່ອາຫານ ແລະ ຢາ ມີດັ່ງນີ້:

1. ປະຕິເສດການຮັບຄໍາຮ້ອງຂໍຂຶ້ນທະບຽນທີ່ບໍ່ຖືກຕ້ອງຄົບຖ້ວນ;
2. ປະຕິເສດຮັບເອກະສານຄໍາຮ້ອງຂໍຂຶ້ນທະບຽນໃນເວລານອກໂມງລັດຖະການ;
3. ຮ້ອງຮຽນໃນກໍລະນີມີການຕໍານິສັງຂ່າວທີ່ບໍ່ມີຄວາມຈິງຈາກຜູ້ປະກອບການ;
4. ໄດ້ຮັບໂອກາດພັດທະນາຄວາມອາດສາມາດດ້ານເຕັກນິກວິຊາການ.

ມາດຕາ 6 ສິດຂອງຜູ້ປະກອບການ

ສິດຂອງຜູ້ປະກອບການມີດັ່ງນີ້:

1. ມີສິດໃນການເປັນຕົວແທນຈໍາໜ່າຍຜະລິດຕະພັນທີ່ຕົນເອງໄດ້ນໍາມາຂຶ້ນທະບຽນໃນ ສປປ ລາວ ແຕ່ພຽງຜູ້ດຽວ;
2. ມີສິດມອບສິດໃຫ້ຜູ້ທີ່ດໍາເນີນກິດຈະການ ຫຼື ທຸລະກິດ ກ່ຽວກັບ ບໍລິສັດ ນໍາເຂົ້າ-ສົ່ງອອກ ດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ລວມທັງ ຜູ້ປະກອບການ ທີ່ ດໍາເນີນທຸລະກິດ ນໍາເຂົ້າ-ສົ່ງອອກ ແລະ ຈໍາໜ່າຍ ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ ຈາກ ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ແລະ ຂະແໜງການທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ;
3. ມີສິດໄດ້ຮັບຂໍ້ມູນ ແລະ ການຝຶກອົບຮົມດ້ານວິຊາການ ແລະ ລະບຽບການທີ່ກ່ຽວຂ້ອງກັບຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບຕາມຄວາມເໝາະສົມ;
4. ມີສິດຮ້ອງຮຽນໃນກໍລະນີບໍ່ໄດ້ຮັບຄວາມເປັນທໍາໃນການຂຶ້ນທະບຽນຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ;
5. ມີສິດ ສ້າງຕັ້ງສະມາຄົມຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ ແລະ ເຂົ້າຮ່ວມສະມາຄົມຕາມລະບຽບການທີ່ວາງໄວ້.

ມາດຕາ 7 ໜ້າທີ່ຂອງເຈົ້າໜ້າທີ່ອາຫານ ແລະ ຢາ

ໜ້າທີ່ຂອງເຈົ້າໜ້າທີ່ອາຫານ ແລະ ຢາ ມີດັ່ງນີ້:

1. ຮັບ ແລະ ກວດກາເອກະສານຄໍາຮ້ອງຂໍຂຶ້ນທະບຽນ ຕາມລາຍການເອກະສານທີ່ກຳນົດໄວ້ໃນຄໍາຮ້ອງ;
2. ຄົ້ນຄວ້າດ້ານວິຊາການ ແລະ ສັງລວມລາຍງານຕາມຂອບເວລາທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້;
3. ຕິດຕາມກວດກາ ການຈັດຕັ້ງປະຕິບັດກ່ຽວກັບການຂຶ້ນທະບຽນຂອງຜູ້ປະກອບການ;
4. ປະເມີນຄວາມສ່ຽງຂອງຜະລິດຕະພັນ ແລະ ຜູ້ປະກອບການ;
5. ເກັບກຳ, ແລກປ່ຽນ ແລະ ໃຫ້ຂໍ້ມູນຂ່າວສານ ແລະ ລະບຽບການທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ;
6. ຕິດຕາມກວດກາການລາຍງານເຫດການທີ່ບໍ່ເຝິງປະສົງຈາກການນໍາໃຊ້ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ

ມາດຕາ 8 ໜ້າທີ່ຂອງຜູ້ປະກອບການ

ໜ້າທີ່ຂອງຜູ້ປະກອບການ ມີດັ່ງນີ້:

1. ລາຍງານເຫດການຜິດປົກກະຕິຂອງຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ ຫຼື ເຫດການບໍ່ເຝິງປະສົງທີ່ເກີດຂຶ້ນກັບຜູ້ບໍລິໂພກ ບໍ່ວ່າຈະເປັນເຫດການທີ່ເກີດຂຶ້ນພາຍໃນ ສປປ ລາວ ຫຼື ຕ່າງປະເທດ ລວມເຖິງລາຍງານການແກ້ໄຂເພື່ອຄວາມປອດໄພຂອງການນໍາໃຊ້ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບດັ່ງກ່າວ ເຖິງ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ;

2. ຈັດໃຫ້ມີຊ່ອງທາງການຮ້ອງຮຽນ, ບັນທຶກການຮ້ອງຮຽນ ແລະ ລະບົບການຈັດການຮ້ອງຮຽນຈາກຜູ້ບໍລິໂພກຕາມຄວາມເໝາະສົມ;
3. ຮັບຜິດຊອບຄຳກວດກາວິໄຈດ້ານຄຸນນະພາບ ຂອງຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບຂອງຕົນ;
4. ຮັບຜິດຊອບທຳລາຍຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບທີ່ບໍ່ມີຄວາມ ຫຼື ເສື່ອມຄຸນະພາບທີ່ຢູ່ພາຍໃຕ້ການຂຶ້ນທະບຽນ ແລະ ລາຍງານເຖິງ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ.

ໝວດທີ 3 ເງື່ອນໄຂການຂຶ້ນທະບຽນ

ມາດຕາ 9 ປະເພດຂອງຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ

ປະເພດຂອງຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບແມ່ນຈັດຕາມລະດັບຄວາມສ່ຽງຂອງຜະລິດຕະພັນໂດຍອີງໃສ່ຫຼັກຖານການກ່າວອ້າງຕາມຈຸດປະສົງ ຂອງການນຳໃຊ້ ເຊິ່ງຈັດເປັນ 3 ລະດັບ ຄື:

1. ລະດັບຄວາມສ່ຽງຕ່ຳ ແມ່ນຫຼັກຖານການກ່າວອ້າງເຖິງການເສີມເພື່ອບຳລຸງສຸຂະພາບໂດຍທົ່ວໄປ ຈາກຜົນທີ່ໄດ້ຮັບຈາກການເສີມເຂົ້າໄປໃນຮ່າງກາຍ ນອກຈາກການກິນອາຫານປະຈຳວັນ.
2. ລະດັບຄວາມສ່ຽງກາງ ແມ່ນຫຼັກຖານການກ່າວອ້າງເຖິງການເສີມທາງດ້ານໜ້າທີ່ການ ເພື່ອເປັນສ່ວນປະກອບດ້ານບວກຕໍ່ສຸຂະພາບ ຫຼື ບັບປຽນ ໜ້າທີ່ການ ຂອງຮ່າງກາຍໃຫ້ປົກກະຕິ.
3. ລະດັບຄວາມສ່ຽງສູງ ແມ່ນຫຼັກຖານການກ່າວອ້າງເຖິງການເສີມເພື່ອຫຼຸດຜ່ອນຄວາມສ່ຽງຈາກການກໍ່ໃຫ້ເກີດພະຍາດແມ່ນການປ່ຽນແປງ ຫຼື ຫຼຸດຜ່ອນປັດໃຈຄວາມສ່ຽງຂອງພະຍາດ ຫຼື ກ່ຽວຂ້ອງກັບບັນຫາສຸຂະພາບ.

ມາດຕາ 10 ການປະກອບເອກະສານ

ບຸກຄົນ, ນິຕິບຸກຄົນ ຫຼື ການຈັດຕັ້ງໃດໜຶ່ງ ທີ່ມີຈຸດປະສົງ ຂໍຂຶ້ນ ແລະ ຕໍ່ທະບຽນ ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ ທີ່ຜະລິດ, ປຸງແຕ່ງ ພາຍໃນ ແລະ ນຳເຂົ້າຕ້ອງປະກອບເອກະສານຕາມແບບຟອມທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້ດັ່ງລຸ່ມນີ້:

- 1 ການຂຶ້ນທະບຽນຜະລິດຕະພັນພາຍໃນ ການຂຶ້ນທະບຽນຜະລິດຕະພັນພາຍໃນ ໃຫ້ປະກອບເອກະສານຕາມແບບຟອມຂໍອະນຸຍາດຜະລິດຕົວຢ່າງ, ພາຍຫຼັງໄດ້ຮັບແຈ້ງການອະນຸຍາດຜະລິດຕົວຢ່າງແລ້ວ ໃຫ້ປະກອບເອກະສານຂໍຂຶ້ນທະບຽນ (ຊຶ່ງລາຍລະອຽດແມ່ນໄດ້ລະບຸໄວ້ໃນແບບຟອມ) ພ້ອມດ້ວຍນຳເອົາຕົວຢ່າງຂອງທຸກຂະໜາດບັນຈຸເພື່ອກວດກາວິໄຈຄຸນນະພາບ (ເລກຊຸດຜະລິດໃຫ້ກົງກັບ ໃບວິໄຈຄຸນນະພາບຂອງຜະລິດຕະພັນ).
- 2 ການຂຶ້ນທະບຽນຜະລິດຕະພັນນຳເຂົ້າ ແມ່ນໃຫ້ປະກອບເອກະສານຕາມແບບຟອມ ຂໍຂຶ້ນທະບຽນ ພ້ອມດ້ວຍນຳເອົາຕົວຢ່າງຂອງທຸກຂະໜາດບັນຈຸມາໃນເວລາດຽວກັນ;
- 3 ການຕໍ່ທະບຽນຜະລິດຕະພັນພາຍໃນ ແລະ ນຳເຂົ້າ ໃຫ້ປະກອບເອກະສານ ຕາມແບບຟອມທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້ ເພື່ອຂໍຕໍ່ທະບຽນ ຈຳນວນ 01 ຊຸດ/1 ຜະລິດຕະພັນ; ພ້ອມດ້ວຍນຳເອົາຕົວຢ່າງຂອງທຸກຂະໜາດບັນຈຸມາໃນເວລາດຽວກັນ ເພື່ອສົ່ງຜະລິດຕະພັນ ກວດກາ ວິໄຈຄຸນນະພາບ.

ມາດຕາ 11 ເງື່ອນໄຂການຮຽກຮ້ອງເອກະສານ

1. ຂອບເຂດການຮຽກຮ້ອງເອກະສານສໍາລັບຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບທີ່ມີຄວາມສ່ຽງຕໍ່າມີດັ່ງນີ້:
 - ການບັນທຶກໄວ້ໃນເອກະສານອ້າງອີງເຊັ່ນ: ບົດຂຽນອ້າງອີງທີ່ໜ້າເຊື່ອຖື, ປຶ້ມຕໍາລາອ້າງອີງ, ປະທານຸກົມ, ຫຼັກຖານສະໜັບສະໜູນທາງດ້ານວິທະຍາສາດ ຫຼື ປະຫວັດທີ່ເຮັດການບັນທຶກລາຍງານແບບດັ້ງເດີມ ຫຼື ເອກະສານທີ່ຕິຝິມ ເຜີຍແຜ່ຈາກຜູ້ຊ່ຽວຊານທີ່ລາຍງານການນໍາໃຊ້;
 - ໄດ້ຮັບການຢັ້ງຢືນຈາກອົງການ ຫຼື ໜ່ວຍງານຄຸ້ມຄອງທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ;
2. ຂອບເຂດການຮຽກຮ້ອງເອກະສານສໍາລັບຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບທີ່ມີຄວາມສ່ຽງກາງມີດັ່ງນີ້:
 - ມີການບັນທຶກໄວ້ໃນເອກະສານອ້າງອີງເຊັ່ນ: ບົດຂຽນອ້າງອີງທີ່ໜ້າເຊື່ອຖື, ປຶ້ມຕໍາລາອ້າງອີງ, ປະທານຸກົມ, ຫຼັກຖານສະໜັບສະໜູນທາງດ້ານວິທະຍາສາດ;
 - ໄດ້ຮັບການຢັ້ງຢືນຈາກອົງການ ຫຼື ໜ່ວຍງານຄຸ້ມຄອງທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ;
 - ປະຕິບັດຕາມຫຼັກການຄຸນນະພາບທີ່ດີ ໂດຍອີງຕາມຫຼັກຖານທາງດ້ານວິທະຍາສາດ ທີ່ເຮັດການສຶກສາກັບຄົນໂດຍອີງຕາມຄຸ້ມຄອງການຮຽກຮ້ອງທາງດ້ານປະສິດທິພາບຂອງອາຊຽນ.
3. ຂອບເຂດການຮຽກຮ້ອງເອກະສານສໍາລັບຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບທີ່ມີຄວາມສ່ຽງສູງມີດັ່ງນີ້:
 - ຄວາມສໍາພັນລະຫວ່າງສ່ວນປະກອບຂອງຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ ຫຼື ການຫຼຸດຄວາມສ່ຽງຕໍ່ຜົນຂອງຜະລິດຕະພັນ ແລະ ຜະຍາດໄດ້ຮັບການສະໜັບສະໜູນຈາກຫຼັກຖານວິທະຍາສາດທີ່ສອດຄ່ອງກັນ;
 - ຂໍ້ຮຽກຮ້ອງກ່ຽວກັບການຊ່ວຍຫຼຸດຄວາມສ່ຽງຈາກການເກີດຜະຍາດ ທີ່ຂຶ້ນກັບສ່ວນປະກອບຈະຕ້ອງມີປະລິມານຂອງສານອອກລິດທີ່ສະແດງໃຫ້ເຫັນວ່າ ມີປະສິດທິພາບຈາກຂໍ້ມູນທີ່ສາມາດຢືນຢັນ ແລະ ຝິສຸດໂດຍຫຼັກຖານທາງດ້ານວິທະຍາສາດທີ່ເຮັດການສຶກສາກັບຄົນ ທາງດ້ານເພສີຊີວິທະຍາ, ທາງດ້ານພຶດຕະວິທະຍາ ທີ່ຕິຝິມ ແລະ ເຜີຍແຜ່ລົງວາລະສານ;
 - ມີການບັນທຶກໄວ້ໃນເອກະສານອ້າງອີງ;
 - ໄດ້ຮັບການຢັ້ງຢືນຈາກອົງການ ຫຼື ໜ່ວຍງານຄຸ້ມຄອງທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ;
 - ປະຕິບັດຕາມຫຼັກການສໍາຄັນຂອງຂໍ້ຮຽກຮ້ອງຂອງຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບອາຊຽນ.

ມາດຕາ 12 ການຮັບຄໍາຮ້ອງຂໍຂຶ້ນທະບຽນ

- 1 ການຮັບຄໍາຮ້ອງຂໍຂຶ້ນທະບຽນຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບແມ່ນປະຕິບັດການຮັບເອກະສານທຸກໆວັນລັດຖະການ;
- 2 ແບບຟອມຄໍາຮ້ອງຕ້ອງແມ່ນສະບັບຕົ້ນ ທີ່ມີກາຈໍາສີແດງ ເຊິ່ງ ມີຈໍາໜ່າຍ ຢູ່ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ ຫຼື ດາວໂຫຼດ ເອົາແບບຟອມຄໍາຮ້ອງໄດ້ ຢູ່ ເວັບໄຊສ໌ ຂອງ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ;
- 3 ສ່ວນເອກະສານອື່ນໆທີ່ ຄັດຕິດມານັ້ນ ຖ້າແມ່ນສະບັບສໍາເນົາ ກໍ່ຕ້ອງໄດ້ເຊັນຢັ້ງຢືນ ພ້ອມມີກາຈໍາສໍາເນົາຢ່າງຖືກຕ້ອງຕາມສະບັບເດີມຈາກບໍລິສັດ, ໂຮງງານ, ຫ້ອງປຸງແຕ່ງ.

ມາດຕາ 13 ເງື່ອນໄຂການພິຈາລະນາຂັ້ນທະບຽນ

- 1 ຄໍາຮ້ອງຂໍຂັ້ນທະບຽນຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ ຈະໄດ້ຮັບການພິຈາລະນາກໍຕໍ່ເມື່ອໄດ້ປະຕິບັດຕາມມາດຕາ 10 ຢ່າງຄົບຖ້ວນ;
- 2 ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບທີ່ມີຄວາມສ່ຽງສູງ ຕ້ອງໄດ້ປະກອບເອກະສານທີ່ ຮຽກຮ້ອງ ໃນພາກຂອງການຢັ້ງຢືນ ຄຸນນະພາບ (ພາກຂອງຜະລິດຕະພັນ ແລະ ພາກຂອງສ່ວນປະກອບ), ພາກຂອງຂໍ້ມູນທາງ ສູນິກ ແລະ ເອກະສານ ທາງການແພດ ເພື່ອ ຢັ້ງຢືນເຖິງຄວາມປອດໄພ ແລະ ປະສິດທິຜົນ ໂດຍຄັດຕິດຂໍ້ມູນ ຂອງການສຶກສາຄົ້ນຄວ້າທາງ ດ້ານວິທະຍາສາດ ຢ່າງຄົບຖ້ວນ;
- 3 ການຂັ້ນທະບຽນຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ ແມ່ນຕ້ອງໄດ້ຜ່ານການຄົ້ນຄວ້າຈາກຄະນະກຳມະການຂັ້ນທະບຽນ ທີ່ ໄດ້ຖືກແຕ່ງຕັ້ງ ຈາກ ທ່ານ ລັດຖະມົນຕີ ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ;
- 4 ການກຳນົດເວລາຂອງການພິຈາລະນາ ແລະ ຄົ້ນຄວ້າ ການຂັ້ນທະບຽນຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບລະດັບຕໍ່າ ແລະ ລະດັບກາງ ແມ່ນ 30 ວັນ, ສຳລັບ ລະດັບສູງ ແມ່ນ 60 ວັນ ແລະ ການຕໍ່ທະບຽນ ແມ່ນ 30 ວັນ ລັດຖະການ ສຳ ລັບຄວາມສ່ຽງທຸກປະເພດ;
- 5 ການຍື່ນເອກະສານຕໍ່ທະບຽນ ແມ່ນໃຫ້ຍື່ນພາຍໃນ 3 ເດືອນ ກ່ອນທະບຽນໝົດອາຍຸ;
- 6 ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸມັດຂັ້ນທະບຽນແລ້ວ ຈະໄດ້ອອກເລກທະບຽນ ແລະ ໃບຢັ້ງຢືນໃຫ້, ຈາກ ນັ້ນ ຜູ້ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດຈຶ່ງມີສິດ ຜະລິດ, ປຸງແຕ່ງ ຫຼື ນຳເຂົ້າ ແລະ ຈຳໜ່າຍ.

ມາດຕາ 14 ຫຼັກການຂອງການກ່າວອ້າງກ່ຽວກັບການເສີມສຸຂະພາບ

ທຸກການກ່າວອ້າງກ່ຽວກັບຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ ຕ້ອງອີງໃສ່ຫຼັກການ ດັ່ງລຸ່ມນີ້:

- 1 ສອດຄ່ອງກັບຄຳນິຍາມຂອງຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ;
- 2 ສາມາດໃຫ້ຜູ້ບໍລິໂພກ ເລືອກຜະລິດຕະພັນຕາມຂໍ້ມູນທີ່ໄດ້ຮັບ;
- 3 ສະໜັບສະໜູນການນຳໃຊ້ທີ່ປອດໄພມີປະໂຫຍດ ແລະ ໄດ້ຮັບການຍືນຍັນໂດຍມີຫຼັກຖານດ້ານຄຸນນະພາບທີ່ດີ;
- 4 ຮັກສາລະດັບຂອງການນຳໃຊ້ແບບຜິດເມືອງ ແລະ/ຫຼື ເປັນຫຼັກຖານທາງດ້ານວິທະຍາສາດທີ່ສອດຄ່ອງກັບປະເພດ ຂອງການກ່າວອ້າງ;
- 5 ປະຕິບັດຕາມຂໍ້ເນາະນຳທີ່ລະບຸໄວ້ໃນຫຼັກຖານ ຫຼື ຂໍ້ມູນອ້າງອີງ;
- 6 ບໍ່ຄວນເຮັດໃຫ້ເຂົ້າໃຈຜິດ ຫຼື ເປັນການຫຼອກລວງ;
- 7 ຕ້ອງໃຊ້ເພື່ອການບຳລຸງຮັກສາສຸຂະພາບ ແລະ ສິ່ງເສີມການນຳໃຊ້ຜະລິດຕະພັນທີ່ເປັນ ເສີມສຸຂະພາບເທົ່ານັ້ນ;
- 8 ຈຸດປະສົງນຳໃຊ້ແມ່ນເພື່ອຊ່ວຍບຳລຸງ, ຫຼຸດຜ່ອນ ແລະ ສິ່ງເສີມສຸຂະພາບເທົ່ານັ້ນ ບໍ່ໃຊ້ວ່າເປັນຢາ ຫຼື ປິ່ນປົວໃນລັກ ຊະນະ ເຊັ່ນ: ສຳລັບປິ່ນປົວ, ຮັກສາ ຫຼື ປ້ອງກັນພະຍາດ.

ປະໂຫຍດ/ ປະສິດທິພາບຂອງຜະລິດຕະພັນ ແລະ / ຫຼື ສ່ວນປະກອບທີ່ອ້າງອີງແມ່ນຕ້ອງຢູ່ໃນພື້ນຖານຫຼັກການຂອງ ການພິສູດ ວິໄຈ ທັງໝົດທີ່ມີ, ໂດຍລວມທັງຂໍ້ມູນແບບປະກົດໃຫ້ເຫັນ ຫຼື ຂໍ້ມູນຮູບແບບປະຫວັດ ຕະຫຼອດມີຫຼັກ ຖານອື່ນໆ ທີ່ລະບຸໄວ້ໃນກໍລະນີທີ່ເຮັດໄດ້.

ມາດຕາ 15 ຫຼັກການຈັດປະເພດຄວາມສ່ຽງ

1. ຄວາມສ່ຽງຕໍ່າ ມີຂອບເຂດເພື່ອການເສີມສ້າງດ້ານໂພສະນາການ ແລະ ການບໍາລຸງຮ່າງກາຍແບບທົ່ວໄປ, ໄດ້ຮັບ ຜົນຈາກການເສີມນອກຈາກການກິນອາຫານປະຈໍາວັນ ແລະ ສະແດງຂອບເຂດການກ່າວອ້າງໄວ້ ດັ່ງນີ້:
 - ການເສີມສ້າງໂພສະນາການ;
 - ຊ່ວຍການຈະເລີນເຕີບໂຕ ແລະ ການພັດທະນາທີ່ດີ;
 - ບໍາລຸງຮ່າງກາຍ;
 - ບັນເທົາອາການເມື່ອຍ, ອ່ອນເພັຍ;
 - ບໍາລຸງຮັກສາສຸຂະພາບໃຫ້ດີ.
2. ຄວາມສ່ຽງກາງ ມີຂອບເຂດເພື່ອປັບປຸງໜ້າທີ່ການ ຫຼື ການບໍາລຸງສ້າງ, ເສີມສ້າງ ແລະ ພື້ນຜູ້ ໜ້າທີ່ການຂອງຮ່າງ ກາຍ, ເຮັດໃຫ້ໜ້າທີ່ການຂອງຮ່າງກາຍເຮັດວຽກພື້ນຄົນສູງປະສິດ ແລະ ສະແດງຂອບເຂດການກ່າວອ້າງໄວ້ດັ່ງນີ້:
 - ບໍາລຸງ/ຊ່ວຍໃຫ້ສຸຂະພາບແຂງແຮງ;
 - ບໍາລຸງ/ຊ່ວຍການເພີ່ມພູມຄຸ້ມກັນ;
 - ຊ່ວຍເພີ່ມໃຫ້ໜ້າທີ່ການຂອງອະໄວຍະວະໃດໜຶ່ງແຂງແຮງ;
 - ຊ່ວຍໃຫ້ການປະຕິບັດງານທາງດ້ານສະໝອງດີຂຶ້ນ;
 - ສິ່ງເສີມສຸຂະພາບຜິວ, ຜົມ, ເລັບ;
 - ຊ່ວຍຕ້ານຄວາມແກ່ ແລະ ອື່ນໆ;
3. ຄວາມສ່ຽງສູງ ມີຂອບເຂດເພື່ອການປ່ຽນແປງທີ່ສໍາຄັນ ຫຼື ຊ່ວຍຫຼຸດຜ່ອນປັດໃຈຄວາມສ່ຽງຂອງການເປັນພະຍາດ ຫຼື ມີສະພາວະທີ່ກ່ຽວຂ້ອງກັບສຸຂະພາບ ແລະ ສະແດງຂອບເຂດການກ່າວອ້າງໄວ້ດັ່ງນີ້:
 - ຊ່ວຍຫຼຸດຜ່ອນຄວາມສ່ຽງຂອງກະດູກຜ່ອຍ ໂດຍການເສີມສ້າງຄວາມແຂງແຮງຂອງກະດູກ;
 - ຊ່ວຍຫຼຸດຜ່ອນຄວາມສ່ຽງໄຂມັນໃນເລືອດ;
 - ຊ່ວຍຫຼຸດຜ່ອນ;

ມາດຕາ 16 ການປ່ຽນແປງຫຼັກການຂຶ້ນທະບຽນ

ທຸກການປ່ຽນແປງ ພາຍຫຼັງການຂຶ້ນທະບຽນແລ້ວ ຜູ້ດໍາເນີນທຸລະກິດຕ້ອງໄດ້ສະເໜີຕໍ່ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ ເພື່ອ ຝຶຈາລະນາການປ່ຽນແປງ ດັ່ງລຸ່ມນີ້:

- 1 ການປ່ຽນແປງສ່ວນທີ່ສໍາຄັນ “(Major Variation)” ໝາຍເຖິງ ການປ່ຽນແປງ ໃດໜຶ່ງທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ກັບຜະລິດ ຕະພັນທີ່ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນແລ້ວ ເຊິ່ງເປັນການປ່ຽນແປງທີ່ກະທົບໂດຍກົງເຖິງບັນຫາດ້ານຄຸນນະພາບ, ຄວາມປອດໄພ

ແລະ ປະສິດທິພາບຂອງຜະລິດຕະພັນນັ້ນ ເຊັ່ນ: ການປັບປ່ຽນສຸດຕຳລາ, ການປ່ຽນແປງເຕັກນິກການຜະລິດບາງ ຂັ້ນຕອນ, ປ່ຽນແປງເຕັກນິກການກວດກາຄຸນນະພາບ, ການປ່ຽນແປງອາຍຸຂອງຜະລິດຕະພັນ, ການປ່ຽນສະຖານ ທີ່ການຜະລິດ ແລະ ອື່ນໆ, ໃນກໍລະນີຜະລິດຕະພັນນຳເຂົ້າຕ້ອງມີຫຼັກຖານຢັ້ງຢືນເຖິງການປ່ຽນແປງທີ່ຮັບການ ອະນຸມັດຈາກເຈົ້າໜ້າທີ່ຄຸ້ມຄອງ ຂອງປະເທດທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ.

2 ການປ່ຽນແປງບາງສ່ວນແບບເລັກນ້ອຍ "(Minor Variation)" ໝາຍເຖິງ ການປ່ຽນແປງໃດໜຶ່ງຂອງຜະລິດຕະ ພັນທີ່ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນແລ້ວ ເຊິ່ງເປັນການປ່ຽນແປງທີ່ບໍ່ກະທົບເຖິງບັນຫາດ້ານຄຸນນະພາບ, ຄວາມປອດໄພ ແລະ ປະສິດທິພາບຂອງຜະລິດຕະພັນນັ້ນ ເຊັ່ນ: ການປັບປ່ຽນລັກສະນະ, ເນື້ອໃນຂອງສະຫຼາກ, ເອກະສານກຳກັບ, ແລະ ອື່ນໆ ແຕ່ຕ້ອງໄດ້ຮັບຮູ້ ແລະ ອະນຸມັດຈາກເຈົ້າໜ້າທີ່ຄຸ້ມຄອງຂອງປະເທດດັ່ງກ່າວ.

ມາດຕາ 17 ຕົວຢ່າງທີ່ນຳມາຂຶ້ນທະບຽນ

ຕົວຢ່າງທີ່ນຳມາຂຶ້ນທະບຽນຕ້ອງມີຈຳນວນ ທີ່ ສູນວິໄຈ ອາຫານ ແລະ ຢາ ແຫ່ງຊາດ ກຳນົດ ສຳລັບການວິໄຈ ແລະ ຕິດຕາມຄຸນນະພາບຫຼັງການຈຳໜ່າຍ;

ສຳລັບຕົວຢ່າງ ທີ່ ຜະລິດ, ປຸງແຕ່ງ ພາຍໃນເພື່ອຂຶ້ນທະບຽນ ຕ້ອງຜະລິດໃນຈຳນວນທີ່ເໝາະສົມຕາມຄວາມ ອາດສາມາດ ຂອງເຄື່ອງຈັກ ຫຼື ແຮງມ້າຕຳສຸດ ສຳລັບ ຂະໜາດຊຸດຜະລິດໜຶ່ງ.

ມາດຕາ 18 ການວິໄຈຄຸນນະພາບ ແລະ ມາດຕະຖານ

ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ ຕ້ອງໄດ້ວິໄຈຄຸນນະພາບຕາມລາຍການ ດັ່ງລຸ່ມນີ້:

- 1 ການວິໄຈທາງຝີຊິກ ເປັນຕົ້ນ: ຮູບຮ່າງລັກສະນະພາຍນອກ, ນ້ຳໜັກ, ຄວາມແຂງ, ການແຕກຕົວ ຫຼື ການ ກະຈາຍຕົວ;
- 2 ການວິໄຈທາງເຄມີ;
- 3 ການວິໄຈທາງຈຸລິນຊີ ເປັນຕົ້ນ: Total Aerobic count, Total Yeast/Mold, Escherichia coli, Salmonellae, Staphylococcus. Aureus;
- 4 ການວິໄຈການບິນເປື້ອນຂອງໂລຫະໜັກ ເປັນຕົ້ນ: Lead(Pb), Cadmium(Cd), Mercury(Hg), Arsenic(As).

ລາຍການວິໄຈ ທີ່ກຳນົດມາຂ້າງເທິງນີ້ ແມ່ນເປັນພຽງຕົວຢ່າງສຳລັບບາງຜະລິດຕະພັນ ເພື່ອຮັບປະກັນຄຸນ ນະພາບ, ເຊິ່ງ ຂອບເຂດ ມາດຕະຖານການວິໄຈ ແມ່ນ ສູນວິໄຈອາຫານ ແລະ ຢາ ແຫ່ງຊາດເປັນຜູ້ກຳນົດ, ສຳລັບ ລາຍການວິໄຈອື່ນໆ ອາດຈະຖືກກຳນົດສະເພາະຂຶ້ນຕື່ມ ທີ່ຂຶ້ນກັບແຕ່ລະຮູບແບບຂອງຜະລິດຕະພັນ ແລະ ການປະເມີນ ຕາມເຕັກນິກການວິໄຈ ໂດຍ ອີງໃສ່ເອກະສານຄຸ້ມຄອງ ແລະ ຄຸ້ມຄອງສາທາລະນະສຸກໄດ້ກຳນົດໄວ້.

ມາດຕາ 19 ສິດຂອງຜູ້ໄດ້ຮັບທະບຽນ

ຜູ້ທີ່ໄດ້ຮັບທະບຽນຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບມີສິດ ດັ່ງນີ້:
ມີສິດນຳເຂົ້າ, ຜະລິດ, ປຸງແຕ່ງ ແຕ່ພຽງຜູ້ດຽວ; ພາຍຫຼັງຂຶ້ນທະບຽນແລ້ວມີສິດຈຳໜ່າຍທົ່ວໄປຕາມທາງການກຳນົດ, ມອບສິດຈຳໜ່າຍ ໃຫ້ບໍລິສັດ ຂາອອກ-ຂາເຂົ້າ, ບໍລິສັດຂາຍຍົກພາຍໃນດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ເປັນຕົວ

ແທນຈຳໜ່າຍ ຜະລິດຕະພັນທີ່ໄດ້ຮັບຂຶ້ນທະບຽນແລ້ວ ບົນພື້ນຖານການເຫັນດີຂອງເຈົ້າຂອງຜະລິດຕະພັນ ແລະ ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດຈາກ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ.

ມາດຕາ 20 ສະຖານທີ່ຈຳໜ່າຍ

ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ ທີ່ຈັດຕາມປະເພດເສີມສຸຂະພາບທາງດ້ານໜ້າທີ່ການ ແລະ ການຫຼຸດຄວາມສ່ຽງການເກີດພະຍາດ ແມ່ນອະນຸຍາດໃຫ້ຈຳໜ່າຍສະເພາະ ຢູ່ໃນສະຖານທີ່ບໍລິການດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ເທົ່ານັ້ນ, ສຳລັບຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບທີ່ຈັດຕາມປະເພດເສີມສຸຂະພາບເພື່ອບຳລຸງສຸຂະພາບໂດຍທົ່ວໄປ ແລະ ທາງດ້ານໂພສະນາການແມ່ນສາມາດຈຳໜ່າຍ ຢູ່ ຮ້ານຊັບພະສິນຄ້າທົ່ວໄປ ແຕ່ໃຫ້ຢູ່ໃນເງື່ອນໄຂ ການປະຕິບັດການເກັບຮັກສາທີ່ດີ.

ມາດຕາ 21 ການປະຕິເສດ ການຂຶ້ນທະບຽນ

- 1 ເອກະສານບໍ່ຄົບຖ້ວນຕາມທີ່ໄດ້ລະບຸໄວ້ໃນແບບຟອມ;
- 2 ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບທີ່ມີລັກສະນະຮຽນແບບ ທາງດ້ານການທັມທໍ່ ແລະ ຊື່ການຄ້າ ທີ່ໄດ້ຖືກຮັບຮອງຂຶ້ນທະບຽນມາກ່ອນແລ້ວ;
- 3 ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບທີ່ມີສ່ວນປະກອບບໍ່ສອດຄ່ອງຕາມຫຼັກວິຊາການ ມີການກ່າວອ້າງສັບພະຄຸນ, ໂອ້ອວດ ຫຼື ແອບອ້າງສັບພະຄຸນໃນການປິ່ງມະຕິ, ປິ່ງປົວ ຫຼື ກັນພະຍາດ, ຊວນເຊື່ອໄປໃນທາງທີ່ບໍ່ສອດຄ່ອງກັບຄຸນລັກສະນະຂອງຜະລິດຕະພັນ;
- 4 ການໃສ່ຊື່ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ ຫຼື ຮູບພາບ ທີ່ໄປໃນທາງບໍ່ສຸພາບ, ບໍ່ເໝາະສົມຕໍ່ວັດທະນະທຳອັນດີງາມ ຫຼື ອານາຈານ ເຮັດໃຫ້ເຂົ້າໃຈຜິດຈາກຄວາມຈິງ;
- 5 ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບທີ່ມີສ່ວນປະກອບຂອງ ຜິດ, ຕົ້ນໄມ້, ສັດ, ວິຕາມິນ ແລະ ແຮ່ທາດ, ທີ່ໄດ້ຫ້າມ ແລະ ບໍ່ສອດຄ່ອງກັບຂອບເຂດທີ່ໄດ້ກຳນົດ ຕາມລະບຽບການຂອງພາຍໃນ, ອາຊຽນ ແລະ ສາກົນ.

ໝວດທີ 4

ຫຼັກການກຳນົດເນື້ອໃນຂອງສະຫຼາກ

ມາດຕາ 22 ຫຼັກການກຳນົດເນື້ອໃນຂອງສະຫຼາກ

ການກຳນົດເນື້ອໃນສະຫຼາກ ຂອງຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບແມ່ນອີງໃສ່ຫຼັກການດັ່ງລຸ່ມນີ້:

- 1 ເນື້ອໃນສະຫຼາກຂອງຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບບໍ່ໃຫ້ອະທິບາຍ ຫຼື ນຳສະເໜີເນື້ອໃນສະຫຼາກໃດໜຶ່ງ ເພີ່ມເຕີມ ຈາກຂໍ້ມູນເຕີມ ໂດຍມີການຕິດສະຫຼາກໃດໆທີ່ມີຄຳເວົ້າເກີນຮູບພາບ ຫຼື ອຸປະກອນອື່ນໆ ທີ່ອ້າງເຖິງ ຫຼື ແນະນຳ ໂດຍກົງ ແລະ ທາງອ້ອມ ໃນລັກສະນະທີ່ຫຼອກລວງໃຫ້ເຂົ້າໃຈຜິດ ຫຼື ຊວນເຊື່ອທີ່ຈະສ້າງຄວາມປະທັບໃຈ ທີ່ບໍ່ຖືກຕ້ອງກັບລັກສະນະຂອງ ຜະລິດຕະພັນ ດ້ານໃດດ້ານໜຶ່ງ; ສຳລັບຜະລິດຕະພັນພາຍໃນ ເນື້ອໃນຂອງສະຫຼາກ ແມ່ນຕ້ອງມີເອກະສານອ້າງອີງ;

- 2 ຂໍ້ມູນທີ່ລະບຸໃສ່ ຕ້ອງມີຂະໜາດທີ່ເໝາະສົມ, ມີຄວາມກະຈ່າງແຈ້ງ, ຊັດເຈນ ແລະ ເຂົ້າໃຈງ່າຍ, ບໍ່ມີການອອກແບບທີ່ຄຸມເຄືອ ແລະ ຕ້ອງໄດ້ຮັບການຮັບຮອງ;
- 3 ຂໍ້ມູນຂອງສະຫຼາກ ຕ້ອງມີພາສາລາວ ມື້ ພາສາລາວ ແລະ ພາສາອັງກິດ ຫຼື ພາສາລາວ ແລະ ພາສາຂອງປະເທດຜູ້ຜະລິດ;
- 4 ສຳລັບ ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ ທີ່ນຳເຂົ້າມາຂຶ້ນທະບຽນ ຖ້າບໍ່ມີເງື່ອນໄຂພິມເນື້ອໃນທີ່ຈຳເປັນໃສ່ໃນສະຫຼາກເປັນພາສາລາວ, ບໍລິສັດ ທີ່ຮັບຜິດຊອບການນຳເຂົ້າ ຕ້ອງປະກອບເອກະສານກຳກັບ (ຝ່ອຍ) ເປັນພາສາລາວໃສ່ໃນກັບກ່ອງ ທຸກຂະໜາດບັນຈຸ ກ່ອນການນຳໄປຈຳໜ່າຍ.

ມາດຕາ 23 ເນື້ອໃນທີ່ສະແດງໃນສະຫຼາກ

1 ຂໍ້ກຳນົດທົ່ວໄປກ່ຽວກັບສະຫຼາກປະກອບມີ:

- ຊື່ຜະລິດຕະພັນ
- ຮູບແບບຂອງຜະລິດຕະພັນ
- ຊື່ ແລະ ຄວາມແຮງຂອງສ່ວນປະກອບ
- ຊຸດຜະລິດ ຫຼື ເລກໝາຍຊຸດຜະລິດ
- ວັນທີ່ຜະລິດ ຫຼື ວັນທີ່ໝົດອາຍຸ
- ວິທີການນຳໃຊ້
- ຂໍ້ບົ່ງໃຊ້ ຫຼື ເປົ້າໝາຍໃນການໃຊ້
- ເງື່ອນໄຂຂອງການເກັບຮັກສາ
- ເລກທະບຽນຂອງປະເທດຜູ້ຜະລິດ ແລະ ເລກທະບຽນພາຍໃນ
- ຊື່ ແລະ ທີ່ຢູ່ຂອງຜູ້ຜະລິດ
- ຊື່ ແລະ ທີ່ຢູ່ຂອງຜູ້ທີ່ໄດ້ຮັບສິດໃນການຈຳໜ່າຍ / ການນຳເຂົ້າ
- ຄຳເຕືອນ (ຖ້າມີ)
- ຂະໜາດບັນຈຸ
- ຂໍ້ແນະນຳພິເສດ

2 ສະຫຼາກນ້ອຍ / ສະຫຼາກຫຸ້ມຫໍ່ / ແຜງບັນຈຸ ຢ່າງໜ້ອຍຕ້ອງປະກອບມີ ຂໍ້ມູນດັ່ງລຸ່ມນີ້:

- ຊື່ຜະລິດຕະພັນ ແລະ ຊື່ການຄ້າ ທີ່ເໝາະສົມ
- ເລກທະບຽນ ຂອງປະເທດຜູ້ຜະລິດ
- ຊຸດ ຫຼື ເລກທີ່ຊຸດຜະລິດ
- ວັນທີ່ຜະລິດ ແລະ ວັນໝົດອາຍຸ ຫຼື ວັນໝົດອາຍຸຢ່າງດຽວ
- ສາມາດລະບຸຂໍ້ມູນອື່ນໆຕື່ມອີກຕາມຂໍ້ຮຽກຮ້ອງຂອງສະຫຼາກທົ່ວໄປ ໃນເອກະສານກຳກັບ ຫຼື ໃສ່ໃນພາສະນະບັນຈຸຫຸ້ມຫໍ່.

ມາດຕາ 24 ລະຫັດເລກທະບຽນ ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ

ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບທີ່ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນ ແລ້ວ ຕ້ອງມີເຄື່ອງໝາຍເລກລະຫັດ ດັ່ງນີ້:

- 1 ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບທີ່ຜະລິດພາຍໃນປະເທດມີເຄື່ອງໝາຍ XX (ເດືອນ), HSLXXXX (Health Supplement Local XXXX (ຕົວອັກສອນ ແລະ ເລກລຳດັບ)/ປີ;
- 2 ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບນຳເຂົ້າຈາກຕ່າງປະເທດມີເຄື່ອງໝາຍ XX (ເດືອນ), HSIXXXX (Health Supplement Import XXXX) (ຕົວອັກສອນ ແລະ ເລກລຳດັບ)/ປີ;

ໝວດທີ 5

ການລົບລ້າງ, ຖອນທະບຽນ ແລະ ອາຍຸຂອງໃບຢັ້ງຢືນການຂຶ້ນທະບຽນ

ມາດຕາ 25 ການລົບລ້າງທະບຽນ

ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບທີ່ໄດ້ ຂຶ້ນທະບຽນແລ້ວ ຈະຖືກລົບລ້າງ ໃນກໍລະນີ ຜະລິດຕະພັນນັ້ນເກີດມີ ລັກສະນະ ຢ່າງໃດຢ່າງໜຶ່ງ ດັ່ງນີ້:

- 1 ບໍ່ມີຄຸນປະໂຫຍດ ບໍ່ສອດຄ່ອງຕາມມາດຕະຖານຄຸນນະພາບ ຫຼື ບໍ່ມີທັງສອງຢ່າງຕາມທີ່ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນໄວ້ ;
- 2 ບໍ່ປອດໄພຕໍ່ຜູ້ຊົມໃຊ້ ທີ່ຜິວພັນເຖິງຄຸນນະພາບຂອງເຈົ້າຂອງຜະລິດຕະພັນ ໂດຍມີຫຼັກຖານຈາກເຈົ້າ ໜ້າທີ່ກວດກາ;
- 3 ບໍລິສັດຜູ້ທີ່ເປັນເຈົ້າຂອງຜະລິດຕະພັນ (ຜູ້ຜະລິດ) ປະກາດລົບລ້າງ / ຖືກສັ່ງປິດກິດຈະການ;
- 4 ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບທີ່ມີສ່ວນປະກອບຂອງ ວິຕາມິນ, ແຮ່ທາດ, ວັດຖຸດົບຈາກພືດ, ຈາກສັດ ແລະ ສານຊີວະພາບອື່ນໆ ທີ່ເກີນຂອບເຂດການອະນຸຍາດ ແລະ ມີສ່ວນປະສົມຂອງສານຕ້ອງຫ້າມ;
- 5 ບໍ່ໄດ້ນຳເຂົ້າ ແລະ ບໍ່ໄດ້ແຈ້ງເຫດຜົນການເຄື່ອນໄຫວຕະຫຼອດອາຍຸຂອງໃບຢັ້ງຢືນຂຶ້ນທະບຽນ;
- 6 ຖ້າບໍ່ມາຕໍ່ທະບຽນພາຍຫຼັງທະບຽນໝົດອາຍຸ 1 ປີ.

ມາດຕາ 26 ການຖອນທະບຽນ

ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ ທີ່ໄດ້ຮັບການຂຶ້ນທະບຽນແລ້ວ ຈະສາມາດຖືກຖອນທະບຽນຜະລິດຕະພັນໃນກໍລະນີ ດັ່ງນີ້:

- 1 ມີການປ່ຽນແປງວັດຖຸປະສົງຂອງການນຳໃຊ້ ເຊັ່ນ: ການນຳໃຊ້ເປັນຢາເພື່ອປິ່ນປົວ ຫຼື ກັນພະຍາດ;
- 2 ການໂຄສະນາຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບທີ່ບໍ່ສອດຄ່ອງຕາມລະບຽບຫຼັກການ ວິທີການ ແລະ ເງື່ອນໄຂ ທີ່ວາງອອກ;
- 3 ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ ທີ່ບໍ່ມີສ່ວນປະກອບ ແລະ ຊັບພະຍາກຳ ຕາມທີ່ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນໄວ້ ຫຼື ເປັນຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ ປອມ ຫຼື ຮຽນແບບ ຈາກຜະລິດຕະພັນທີ່ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນແລ້ວ;
- 4 ບໍ່ປະຕິບັດການແກ້ໄຂຂໍ້ບົກຜ່ອງ ແລະ ບໍ່ດຳເນີນການຕິດຕາມຄວາມປອດໄພພາຍຫຼັງການຈຳໜ່າຍ ທີ່ຜິວພັນເຖິງດ້ານ ປະສິດທິພາບ, ຄຸນນະພາບ ແລະ ຄວາມປອດໄພຂອງຜະລິດຕະພັນ ທີ່ມີຄວາມສ່ຽງຕໍ່ຜູ້ບໍລິໂພກ;
- 5 ບໍລິສັດຜູ້ທີ່ເປັນເຈົ້າຂອງຜະລິດຕະພັນ (ຜູ້ຜະລິດ) ປະກາດລົບລ້າງ / ຖືກສັ່ງປິດກິດຈະການ;

6 ມີຂໍ້ມູນແຈ້ງເຕືອນຈາກ ພາຍໃນ, ພາກພື້ນ ແລະ ສາກົນ ກ່ຽວກັບ ຄວາມບໍ່ປອດໄພ ຕໍ່ຜູ້ຊົມໃຊ້.

ມາດຕາ 27 ອາຍຸໃບຢັ້ງຢືນການຂຶ້ນທະບຽນ

ອາຍຸໃບທະບຽນຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ ມີອາຍຸນຳໃຊ້ 05 ປີ ນັບແຕ່ມີລົງລາຍເຊັນເປັນຕົ້ນໄປ. ເຈົ້າຂອງທະບຽນ ຕ້ອງໄດ້ຍື່ນຄຳຮ້ອງເພື່ອຂໍຕໍ່ທະບຽນນຳ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ, ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ຕາມແບບຟອມ ທີ່ກຳນົດໃຫ້ ພາຍໃນ 90 ວັນ ກ່ອນໝົດອາຍຸກຳນົດໃຊ້, ກໍລະນີຍື່ນຄຳຮ້ອງຕໍ່ທະບຽນ ກາຍວັນໝົດອາຍຸທະບຽນ ແມ່ນຈະໄດ້ຮັບ ເອກະສານ ແລະ ເກັບຄ່າທຳນຽມ ຕາມການຂຶ້ນທະບຽນ.

ໝວດທີ 6

ວ່າດ້ວຍການເສຍຄ່າທຳນຽມ ແລະ ຄ່າບໍລິການ

ມາດຕາ 28 ການເສຍຄ່າທຳນຽມ, ຄ່າບໍລິການ

ສຳລັບການຄິດໄລ່ຄ່າທຳນຽມ ແລະ ຄ່າບໍລິການ ແມ່ນອີງໃສ່ລັດຖະບັນຍັດເກັບຄ່າທຳນຽມທີ່ມີການປັບປຸງໃນແຕ່ລະ ໄລຍະ, ການຈ່າຍຄ່າທຳນຽມແມ່ນຈ່າຍເວລາຍື່ນຟອມ, ຜ່ອມດວ້ຍ ຈ່າຍຄ່າບໍລິການສຳລັບການຄົ້ນຄວ້າພິຈາລະນາ ໃນ ເວລາດຽວກັນ ແລະ ຖ້າລາຍການຂອງຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ ທີ່ບໍ່ຖືກຮັບຮອງຂຶ້ນທະບຽນ ເຈົ້າຂອງຜະລິດຕະພັນ ແມ່ນບໍ່ສາມາດຖອນເອົາຄ່າທຳນຽມຄືນ.

ມາດຕາ 29 ຄ່າກວດກາວິໄຈດ້ານຄຸນນະພາບ

ຄ່າກວດກາວິໄຈດ້ານຄຸນນະພາບແມ່ນ ອີງຕາມການຄິດໄລ່ຕົວຈິງຂອງໜ່ວຍງານວິໄຈທີ່ກ່ຽວຂ້ອງກຳນົດອອກ, ໃນ ກໍລະນີຜູ້ຂໍອະນຸຍາດ ສາມາດສະໜອງໜັງສືຢັ້ງຢືນການວິໄຈກວດກາດ້ານຄຸນນະພາບຈາກ ສູນວິໄຈອາຫານ ແລະ ຢາ ແຫ່ງຊາດ ແມ່ນຈະບໍ່ໄດ້ກວດກາວິໄຈດ້ານຄຸນນະພາບຄືນໃໝ່.

ໝວດທີ 7

ຂໍ້ຫ້າມ

ມາດຕາ 30 ຂໍ້ຫ້າມສຳລັບຜູ້ປະກອບການ

ຫ້າມຜູ້ປະກອບການມີພຶດຕິກຳດັ່ງນີ້:

- 1 ຜະລິດ, ປຸງແຕ່ງ, ນຳເຂົ້າ ແລະ ຈຳໜ່າຍຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບໂດຍ ບໍ່ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນ ຢູ່ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ , ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ;
- 2 ຜະລິດ, ປຸງແຕ່ງ ນຳເຂົ້າ ແລະ ຈຳໜ່າຍ ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ ປອມແປງ;

- 2 ການຜະລິດ, ປຸງແຕ່ງ ແລະ ນຳເຂົ້າຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບທີ່ບໍ່ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນ ຢູ່ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ຈະຖືກກ່າວເຕືອນ ແລະ ປັບໄໝ 100% ຂອງມູນຄ່າຕາມຈຳນວນຂອງຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບດັ່ງກ່າວ;
- 3 ການຜະລິດ ແລະ ນຳເຂົ້າ ແລະ ຈຳໜ່າຍຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບປອມແປງ, ບໍ່ໄດ້ມາດຕະຖານ ຈະຖືກກ່າວເຕືອນ, ຍຶດ ແລະ ປັບ ໄໝ 200% ຂອງມູນຄ່າຕາມຈຳນວນຂອງຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບດັ່ງກ່າວ;
- 4 ການປອມແປງເອກະສານ ຫຼື ນຳໃຊ້ເອກະສານປອມແປງເພື່ອຂຶ້ນທະບຽນ ຈະຖືກປັບໄໝ 1,000,000 ກີບ ຕໍ່ສະບັບ;

ໝວດທີ 9 ບົດບັນຍັດສຸດທ້າຍ

ມາດຕາ 34 ການຈັດຕັ້ງປະຕິບັດ

- 1 ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ມອບໃຫ້ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ ສົມທົບກັບພາກສ່ວນທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ຈັດຕັ້ງປະຕິບັດ ຂໍ້ຕົກລົງສະບັບນີ້ ຢ່າງເຂັ້ມງວດ.
- 2 ທຸກອົງການຈັດຕັ້ງທີ່ກ່ຽວຂ້ອງທັງພາກລັດ ແລະ ເອກະຊົນ ຈົ່ງໃຫ້ຄວາມຮ່ວມມື ແລະ ພ້ອມກັນຈັດຕັ້ງປະຕິບັດ ເປັນຢ່າງດີ.

ມາດຕາ 35 ຜົນສັກສິດ

ຂໍ້ຕົກລົງສະບັບນີ້ ມີຜົນສັກສິດ ພາຍຫຼັງ 60 ວັນ ແລະ ໄດ້ລົງໃນຈົດໝາຍເຫດທາງລັດຖະການ



ລັດຖະມົນຕີ

ປອ.ດຣ. ບຸນແຝງ ພູມມະໄລສິດ