



ສາທາລະນະລັດ ປະຊາທິປະໄຕ ປະຊາຊົນລາວ

ສັນຕິພາບ ເອກະລາດ ປະຊາທິປະໄຕ ເອກະພາບ ວັດທະນະຖາວອນ

ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ

ເລກທີ **3789** /ສທ

ນະຄອນຫຼວງວຽງຈັນ, ວັນທີ

**28 DEC 2022**

### ຂໍ້ຕົກລົງ

#### ວ່າດ້ວຍການຄຸ້ມຄອງ ພືດປໍ່ແກ້ວ ນໍາໃຊ້ ທາງການແພດ ແລະ ເປັນສິນຄ້າ

- ອີງຕາມ ກົດໝາຍ ວ່າດ້ວຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ສະບັບເລກທີ 07/ສພຊ, ລົງວັນທີ 21 ທັນວາ 2011;
- ອີງຕາມ ກົດໝາຍ ວ່າດ້ວຍອາຫານ ສະບັບປັບປຸງ ເລກທີ 33/ສພຊ, ລົງວັນທີ 24 ກໍລະກົດ 2013;
- ອີງຕາມ ກົດໝາຍ ວ່າດ້ວຍຢາເສບຕິດ ສະບັບເລກທີ 10/ສພຊ, ລົງວັນທີ 25 ທັນວາ 2007;
- ອີງຕາມ ແຈ້ງການ ຂອງຫ້ອງວ່າການສຳນັກງານນາຍົກລັດຖະມົນຕີ ສະບັບເລກທີ 48/ຫສນຍ, ລົງວັນທີ 14 ມັງກອນ 2022.

### ໝວດທີ 1

#### ບົດບັນຍັດທົ່ວໄປ

#### ມາດຕາ 1 ຈຸດປະສົງ

ຂໍ້ຕົກລົງສະບັບນີ້ ກຳນົດຫຼັກການ, ລະບຽບການ, ມາດຕະການ ກ່ຽວກັບ ການຄຸ້ມຄອງກິດຈະການ ກ່ຽວກັບພືດປໍ່ແກ້ວ ທີ່ນໍາໃຊ້ທາງການແພດ ແລະ ເປັນສິນຄ້າ ເພື່ອເຮັດໃຫ້ການດຳເນີນກິດຈະການດັ່ງກ່າວ ຖືກຕ້ອງ ແລະ ສອດຄ່ອງຕາມລະບຽບຫຼັກການຄຸ້ມຄອງພາຍໃນ ພາກພື້ນ ແລະ ສາກົນ.

#### ມາດຕາ 2 ການຄຸ້ມຄອງ ພືດປໍ່ແກ້ວ ທາງການແພດ ແລະ ເປັນສິນຄ້າ

ແມ່ນ ການຄົ້ນຄວ້າ, ຝຶກລະນາ, ອະນຸຍາດ, ຕິດຕາມ ກວດກາ, ປະເມີນຜົນ ແລະ ລາຍງານ ກິດຈະການ ກ່ຽວກັບພືດປໍ່ແກ້ວ ໃນການປູກ, ຖອດຮີດ, ຜະລິດ ປຸງແຕ່ງ, ນໍາເຂົ້າ, ສົ່ງອອກ, ຂົນສົ່ງ, ຈໍາໜ່າຍ, ເກັບຮັກສາ, ຄົ້ນຄ້ວາວິໄຈທາງດ້ານວິທະຍາສາດ.

#### ມາດຕາ 3 ອະທິບາຍຄຳສັບ

ຄຳສັບທີ່ໃຊ້ໃນຂໍ້ຕົກລົງສະບັບນີ້ ມີຄວາມໝາຍ ດັ່ງນີ້:

1. **ພືດປໍ່ແກ້ວ (Hemp)** ໝາຍເຖິງ ພືດທີ່ຢູ່ໃນຕະກູນດຽວກັນກັບກັນຊາ ແລະ ມີຊື່ວິທະຍາສາດວ່າ *Cannabis sativa L.* (*Cannabis sativa L. subsp. sativa var. sativa*) ຊຶ່ງເປັນຊະນິດຍ່ອຍຂອງ ຕົ້ນກັນຊາ (*Cannabis sativa L.*);

2. **ແກ່ນຜົນທີ່ຖືກຮັບຮອງ** ໝາຍເຖິງ ແກ່ນຜົນທີ່ໄດ້ຮັບການຂຶ້ນທະບຽນຕາມລະບຽບການທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ແລະ ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດຈາກແຫຼ່ງທີ່ມາຖືກຕ້ອງ ໂດຍຜ່ານການກວດກາວິໄຈ ປະລິມານ ແດວຕ້າ-9 ເຕຕຣາຮີໂດຣ

ການາບິໂນນ ( $\Delta 9$ -tetrahydrocannabinol, THC) ບໍ່ເກີນ 1% ຕໍ່ ນໍ້າໜັກຜິດແຫ້ງ ແລະ ຮັບຮອງ ຈາກ ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ;

3. ຜະລິດຕະພັນການແພດ ໝາຍເຖິງ ວັດຖຸ ຫຼື ທາດໃດໜຶ່ງ ທີ່ມີການນໍາໃຊ້ເຂົ້າໃນວົງການແພດ ລວມ ທັງຜະລິດຕະພັນໃດໜຶ່ງທີ່ນໍາໃຊ້ທົ່ວໄປໃນສັງຄົມເຊັ່ນ: ອຸປະກອນການແພດ, ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ, ເຄື່ອງສໍາອາງ, ເຄມີຄວບຄຸມ ແລະ ເຄມີອື່ນຕະລາຍທີ່ໃຊ້ໃນຄົວເຮືອນ;

4. ນໍາໃຊ້ທາງການແພດ ໝາຍເຖິງ ການນໍາໃຊ້ທຸກສ່ວນຂອງຜິດບໍ່ແກ້ວ ທີ່ມີປະລິມານສານ ແຄນນາບິດີ ໂອນ(Cannabidiol, CBD) ເປັນຕົວຢ່າງຫຼັກທີ່ນໍາໃຊ້ເຂົ້າໃນທາງການແພດແລະມີສານ ( $\Delta 9$ -tetrahydrocannabinol, THC) ທີ່ມີລິດໃນການອອກລິດຕໍ່ຈິດ ແລະ ປະສາດ ແລະ ເປັນສານທີ່ນອນຢູ່ໃນບັນຊີປະເພດ II ຂອງ ສິນທິສັນຍາສາກົນວ່າດ້ວຍຢາເສບຕິດ, ແຕ່ໃຫ້ນໍາໃຊ້ສານ THC ໃນທາງການແພດ ບໍ່ເກີນ 1% ຕໍ່ນໍ້າໜັກຜິດແຫ້ງ ແລະ ບໍ່ເກີນ 0,2% ໃນຜະລິດຕະພັນທີ່ເປັນວັດຖຸຕົບ ຫຼື ຜະລິດຕະພັນສໍາເລັດຮູບທີ່ປຸງແຕ່ງມາ ຈາກສ່ວນປະກອບຂອງຜິດບໍ່ແກ້ວ ໂດຍຜ່ານການກວດກາວິໄຈຕາມຫຼັກການ ແລະ ວິທີການທາງວິທະຍາສາດ ທີ່ ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ຮັບຮອງ;

5. ນໍາໃຊ້ເປັນສິນຄ້າ ໝາຍເຖິງ ສິນຄ້າຈາກຜິດບໍ່ແກ້ວ ວັດຖຸຕົບ ຫຼື ຜະລິດຕະພັນສໍາເລັດຮູບ ແລະ ເຄິ່ງ ສໍາເລັດຮູບທີ່ຜະລິດ, ປຸງແຕ່ງ ຈາກຜິດບໍ່ແກ້ວ ເພື່ອນໍາໃຊ້ເປັນສິນຄ້າ ຫຼື ບໍລິໂພກ ໃນຂົງເຂດສາທາລະນະສຸກຄຸ້ມ ຄອງ ທີ່ມີປະລິມານສານ THC ບໍ່ເກີນ 1% ຕໍ່ນໍ້າໜັກຜິດແຫ້ງ ຫຼື ເປັນຜະລິດຕະພັນທີ່ນໍາໃຊ້ໃນຂົງເຂດ ສາທາລະນະສຸກ ເຊັ່ນ: ຜິດແຫ້ງ (ວັດຖຸຕົບ), ນໍ້າມັນ, ສານຖອດຮິດ, ກາວ, ສານລະລາຍເຫຼົ້າ (Tinctures) ທີ່ ໄດ້ຈຸກຜິດບໍ່ແກ້ວ ໂດຍ ກໍານົດ ໃຫ້ມີ ສານ THC ບໍ່ເກີນ 0,2 %;

6. ການປຸກ ໝາຍເຖິງ ການນໍາໃຊ້ແກ່ນຜັນ ປຸກໃນເຂດສໍາປະທານ ໃນຮີມ ຫຼື ກາງແຈ້ງ (ລະບົບປິດ) ໂດຍການນໍາໃຊ້ເຕັກນິກວິຊາການຄວບຄຸມສະເພາະໃນການປຸກ ເພື່ອໃຫ້ໄດ້ຮັບຜົນຜະລິດທີ່ມີຄຸນນະພາບ ແລະ ສອດຄ່ອງຕາມລະບຽບຫຼັກການທີ່ທາງການກໍານົດອອກ;

7. ລະບົບປິດ ໝາຍເຖິງ ການສ້າງສິ່ງກັ່ງບັງບໍລິເວນປຸກ ເພື່ອສ້າງເງື່ອນໄຂໃນການປຸກ ທີ່ມີການຈໍາກັດ ການເຂົ້າ-ອອກ ຂອງປຸກຄົນ ທີ່ບໍ່ມີສ່ວນກ່ຽວຂ້ອງກັບກິດຈະການ ແລະ ເປັນການຄວບຄຸມການກໍ່ຄວາມເສຍ ຫາຍແກ່ຜົນລະປຸກ ແລະ ເປັນການຄວບຄຸມ ຕາມລະບົບຄຸ້ມຄອງທີ່ທາງການກໍານົດ;

8. ການຖອດຮິດ ໝາຍເຖິງ ການແຍກເອົາທາດທີ່ເປັນຢາ ອອກຈາກຜິດຕົ້ນໄມ້ເປັນຢາ, ການນໍາເອົາ ວັດຖຸຕົບຈາກຜິດ ຈາກທໍາມະຊາດ ຫຼື ຈາກການປຸກ-ລ້ຽງຂຶ້ນ ປະສົມໃສ່ສານລະລາຍ ໂດຍມີວິທີການປະຕິບັດ ຕາມມາດຕະຖານ ເພື່ອແຍກເອົາທາດທີ່ມີລິດທາງການແພດ;

9. ການຜະລິດ, ປຸງແຕ່ງ ໝາຍເຖິງ ຂະບວນການແປຮູບ ຈາກສ່ວນຕ່າງໆ ຂອງຜິດແຫ້ງບໍ່ແກ້ວເຊັ່ນ: ແກ່ນ, ຕາ, ດອກ, ຍອດໃບມີຊຸ່ດອກ ແລະ ພາກສ່ວນໃຊ້ອື່ນໆ ເພື່ອໃຫ້ກາຍເປັນຜະລິດຕະພັນຮູບແບບຕ່າງໆ ຕາມທີ່ຕ້ອງການ;

10. ການນໍາເຂົ້າ-ສົ່ງອອກແກ່ນຜັນຜິດ ໝາຍເຖິງ ການອະນຸຍາດນໍາເຂົ້າ-ສົ່ງອອກ ສະເພາະ ແກ່ນຜັນຜິດ ບໍ່ແກ້ວ ພາຍຫຼັງທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດດໍາເນີນກິດຈະການ ການປຸກ ເພື່ອນໍາໃຊ້ທາງການແພດ ແລະ ເປັນສິນຄ້າ;

11. ການສົ່ງອອກ ໝາຍເຖິງການດໍາເນີນອະນຸຍາດສົ່ງອອກຜະລິດຕະພັນຈາກຜິດບໍ່ແກ້ວ ແລະ ປະຕິບັດ ການສົ່ງອອກໄປຕາມກົດລະບຽບຂອງປະເທດປາຍທາງ ແລະ ກົດໝາຍສາກົນ;

12. ການຂົນສົ່ງ ໝາຍເຖິງການເຄື່ອນຍ້າຍພາຍໃນ ຈາກ ທີ່ຕັ້ງໜຶ່ງໄປ ທີ່ຕັ້ງໜຶ່ງ ຂອງສະຖານທີ່ ທີ່ໄດ້ຮັບ ອະນຸຍາດຈາກກະຊວງສາທາລະນະສຸກ;

13. ການຈໍາໜ່າຍ ໝາຍເຖິງ ການຂາຍ, ຈ່າຍ, ແຈກຢາຍ, ແລກປ່ຽນ ເພື່ອຜົນປະໂຫຍດທາງດ້ານການຄ້າ;

14. ການເກັບຮັກສາ ໝາຍເຖິງການເກັບຮັກສາ ຜິດປ່ຽນແກ້ວ ແລະ ຜະລິດຕະພັນຈາກຜິດປ່ຽນແກ້ວ ຢູ່ ສະຖານທີ່ໃດໜຶ່ງ ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ ຈາກ ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ;

15. ການຢັ້ງຢືນຜົນການວິໄຈ ໝາຍເຖິງການຮັບຮອງ ແລະ ຢັ້ງຢືນຜົນຂອງການວິໄຈ ທາງດ້ານປະລິມານ ແລະ ຄຸນນະພາບຂອງ ສານ THC ແລະ ສານ CBD ຕາມຫຼັກການ ແລະ ວິທີການວິທະຍາສາດ ຈາກ ຫ້ອງວິໄຈ ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ;

16. ຫ້ອງກວດກາວິໄຈ ໝາຍເຖິງ ສະຖານທີ່ທົດລອງທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດຈາກກະຊວງສາທາລະນະສຸກໃຫ້ ກວດ ກາວິໄຈທາສານ THC, CBD ແລະ ສານອື່ນໆ ຕາມຫຼັກວິຊາການ ແລະ ວິທີການວິທະຍາສາດ.

17. ຄຸນນະພາບຂອງຜະລິດຕະພັນຈາກຜິດປ່ຽນແກ້ວ ໝາຍເຖິງ ການບັນລຸຕາມມາດຕະຖານທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້ ເພື່ອໃຊ້ປະ ໂຫຍດທາງດ້ານການແພດ ໂດຍຜ່ານການກວດກາວິໄຈ ທາງດ້ານປະລິມານ ແລະ ຄຸນນະພາບ, ຄວາມ ເຂັ້ມຊັ່ນ (Potency), ສານປາບສັດຕູພືດ (Pesticides), ການບິນເບື້ອນຈຸລິນຊີວິທະຍາ (Micro biological), ໂລຫະໜັກ (heavy metals) ແລະ ສານລະລາຍທີ່ຕົກຄ້າງ (residuals solvents) ຂອງ ສານ THC, CBD ຕາມຫຼັກການ ແລະ ວິທະຍາສາດ ຂອງ ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ໄດ້ກຳນົດ.

18. ການຄົ້ນຄວ້າວິໄຈ ໝາຍເຖິງ ການສຶກສາ, ຄົ້ນຄວ້າ ແລະ ວິໄຈກ່ຽວກັບຄຸນນະພາບ, ປະສິດທິພາບ, ປະສິດທິຜົນ ແລະ ຄວາມປອດໄພ ລວມທັງການສຶກສາຄົ້ນຄວ້າແນວພັນພືດ ເພື່ອ ພັດທະນາເປັນຜະລິດຕະພັນສຳ ເລັດຮູບ.

19. ໜັງສືອະນຸຍາດ ໝາຍເຖິງ ເອກະສານ ໄດ້ຮັບຮອງເປັນທາງການ ສະເພາະ ການປຸກ, ຖອດຮິດ, ຜະລິດ, ປຸງແຕ່ງ, ນຳເຂົ້າ-ສົ່ງອອກ, ຂົນສົ່ງ, ສົ່ງຜ່ານ, ຈຳໜ່າຍ, ເກັບຮັກສາ ຫຼື ມີຄອບຄອງ, ຄົ້ນຄວ້າວິໄຈທາງ ດ້ານວິທະຍາສາດ.

20. ການລາຍງານຕໍ່ອົງການຄວບຄຸມຢາເສບຕິດສາກົນ ໝາຍເຖິງ ການລາຍງານຂອງ ກະຊວງສາທາ ລະນະສຸກ ຕໍ່ ຄະນະກຳມະການຄວບຄຸມຢາເສບຕິດ ແລະ ອາດຊະຍະກຳສາກົນ (INCB) ກ່ຽວກັບການປຸກ, ຖອດ ຮິດ, ຜະລິດ ປຸງແຕ່ງ, ນຳເຂົ້າ-ສົ່ງອອກຈຳໜ່າຍ, ເກັບຮັກສາ ຫຼື ມີຄອບຄອງ, ຄົ້ນຄວ້າ, ທົດລອງ ແລະ ວິໄຈທາງ ດ້ານວິທະຍາສາດ ຕາມລະບຽບການ.

21. ການລາຍງານຂອງຜູ້ປະກອບການ ໝາຍເຖິງ ການລາຍງານ ຕໍ່ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ, ກະຊວງ ສາທາລະນະສຸກ ກ່ຽວກັບການປຸກ, ຖອດຮິດ, ຜະລິດ, ປຸງແຕ່ງ, ນຳເຂົ້າ-ສົ່ງອອກ, ຂົນສົ່ງ, ຈຳໜ່າຍ, ເກັບຮັກສາ ຫຼື ມີຄອບຄອງ, ຄົ້ນຄວ້າ, ທົດລອງ ແລະ ວິໄຈທາງດ້ານວິທະຍາສາດ ຕາມລະບຽບການ ຂອງ ກະຊວງສາທາລະນະ ສຸກ.

**ມາດຕາ 4 ຂອບເຂດການນຳໃຊ້**

ຂໍ້ຕົກລົງສະບັບນີ້ ມີຂອບເຂດການນຳໃຊ້ສຳລັບ ວິສາຫະກິດ ແລະ ການຈັດຕັ້ງທີ່ຕັ້ງມາຄອງດຳເນີນ ກິດຈະການ ການປຸກ, ຖອດຮິດ, ຜະລິດ, ປຸງແຕ່ງ, ນຳເຂົ້າ-ສົ່ງອອກ, ຂົນສົ່ງ, ຈຳໜ່າຍ, ເກັບຮັກສາ ຫຼື ມີຄອບ ຄອງ, ຄົ້ນຄວ້າວິໄຈທາງດ້ານວິທະຍາສາດ ຈາກຜິດປ່ຽນແກ້ວ ເພື່ອນຳໃຊ້ໃນທາງການແພດ ແລະ ເປັນສິນຄ້າ.

**ໝວດທີ 2**

**ປະເພດ, ເງື່ອນໄຂການຂໍອະນຸຍາດດຳເນີນກິດຈະການ**

**ມາດຕາ 5 ປະເພດກິດຈະການ**

ປະເພດກິດຈະການກ່ຽວກັບຜິດປ່ຽນແກ້ວເພື່ອນຳໃຊ້ໃນທາງການແພດ ແລະ ເປັນສິນຄ້າ ມີ 05 ປະເພດ:

1. ການປຸກ;
2. ຖອດຮີດ, ຜະລິດ, ປຸງແຕ່ງ;
3. ເກັບຮັກສາ;
4. ຈຳໜ່າຍ ແລະ ນຳໃຊ້;
5. ນຳເຂົ້າ-ສົ່ງອອກ, ຂົນສົ່ງ.

ເຊິ່ງກິດຈະການເຫຼົ່ານີ້ ຕ້ອງໄດ້ຮັບການອະນຸມັດຈາກກົມສົ່ງເສີມການລົງທຶນ, ກະຊວງແຜນການ ແລະ ການລົງທຶນ ຕາມລະບຽບການລົງທຶນ ແລະ ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດທາງດ້ານວິຊາການ ຈາກ ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ.

**ມາດຕາ 6 ເງື່ອນໄຂການຂໍອະນຸຍາດດຳເນີນກິດຈະການ**

ການຂໍອະນຸຍາດດຳເນີນກິດຈະການກ່ຽວກັບຝົດປໍ່ແກ້ວ ຕ້ອງມີເງື່ອນໄຂ ດັ່ງນີ້:

1. ຕ້ອງເປັນວິສາຫະກິດທີ່ໄດ້ອະນຸຍາດການລົງທຶນ ຈາກ ກະຊວງແຜນການ ແລະ ການລົງທຶນ ຫຼື ຄະນະຮັບ ຜິດຊອບກ່ຽວຂ້ອງທີ່ໄດ້ຮັບການມອບໝາຍຈາກລັດຖະບານ;
2. ຕ້ອງມີອະນຸຍາດທະບຽນວິຊາການ ຈາກ ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ;
3. ຕ້ອງມີເງື່ອນໄຂດ້ານສະຖານທີ່ ຫຼື ຜືນທີ່ອຳນວຍຄວາມສະດວກຕາມທາງການໄດ້ກຳນົດໃຫ້;
4. ຕ້ອງມີແຜນມາດຕະການ, ແຜນແມ່ບົດ ແລະ ຄຸ້ມຄອງປະຕິບັດງານທຸກຂັ້ນຕອນທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ;
5. ຕ້ອງມີເງື່ອນໄຂໃນການວິໄຈເພື່ອຄຸ້ມຄອງ ສານ THC ທີ່ໄດ້ກຳນົດ ຫຼື ໄດ້ຮັບການຍັ້ງຢືນ ຈາກ ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ;

**ມາດຕາ 7 ເງື່ອນໄຂການຂໍອະນຸຍາດທະບຽນວິຊາການ**

ວິສາຫະກິດ ທີ່ມີຈຸດປະສົງດຳເນີນກິດຈະການກ່ຽວກັບຝົດປໍ່ແກ້ວ ຕ້ອງຂໍອະນຸຍາດທະບຽນວິຊາການຕາມເງື່ອນ ໄຂດັ່ງລຸ່ມນີ້:

1. ເປັນເພສັດຊະກອນ ຫຼື ນັກເຄມີສາດ ທີ່ເປັນຄົນສັນຊາດລາວ ທີ່ມີໃບປະກາດສະນິຍາບັດປະລິນຍາຕຼື ທີ່ອອກໃຫ້ໂດຍສະຖາບັນການສຶກສາທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ແລະ ຕ້ອງມີປະສົບການຮັບໃຊ້ວຽກງານ ເພສັດຊະກຳ 05 ປີ, ຂຶ້ນໄປໂດຍມີໃບຍັ້ງຢືນຮັບໃຊ້ວິຊາສະເພາະຈາກພາກສ່ວນທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ;
2. ສຳລັບຍັ້ງຢືນການຮັບໃຊ້ວິຊາສະເພາະ ກ່ຽວຂ້ອງ ຖ້າແມ່ນພະນັກງານທີ່ໄດ້ສັງກັດລັດ ແມ່ນອີງການຈັດຕັ້ງລັດກ່ຽວ ຂ້ອງເປັນຜູ້ຍັ້ງຢືນ, ໃນກໍລະນີຜ່ານການຮັບໃຊ້ວິຊາສະເພາະໃນພາກເອກະຊົນນອກຈາກຍັ້ງຢືນຈາກພາກສ່ວນກ່ຽວຂ້ອງແລ້ວຍັງຕ້ອງຜ່ານການຍັ້ງຢືນຮັບຮູ້ຈາກພາກລັດທີ່ເປັນອົງການຄຸ້ມຄອງກ່ຽວຂ້ອງຂັ້ນແຂວງ, ນະຄອນຫຼວງຕື່ມອີກ.
3. ມີທີ່ຢູ່ໃນປະເທດ ສ ປ ປ ລາວ;
4. ມີເງື່ອນໄຂ ປະຈຳການຢູ່ສະຖານທີ່ຂໍອະນຸຍາດ, ໃນກໍລະນີ ບໍ່ມີເງື່ອນໄຂ ປະຈຳການຢູ່ສະຖານທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດຕ້ອງແຈ້ງແຜນປະຕິບັດງານ ຂອງການເຄື່ອນໄຫວຢ່າງເປັນລາຍລັກອັກສອນ ເປັນແຕ່ລະໄລຍະ;
5. ມີສຸຂະພາບດີ, ບໍ່ເປັນໂລກຈິດ ຫຼື ພະຍາດຕິດແປດ, ບໍ່ເສບຢາເສບຕິດ;
6. ບໍ່ຢູ່ໃນໄລຍະດຳເນີນຄະດີ ຫຼື ຖືກປະຕິບັດວິໄນຍ້ອນການຜິດພາດທາງດ້ານວິຊາຊີບ ເພສັດຊະກຳ ຫຼື ຄຳຂາຍຢາເສບຕິດໃຫ້ໂທດ ຫຼື ຍ້ອນການກະທຳຜິດໃດໜຶ່ງໂດຍເຈດຕະນາ.

**ມາດຕາ 8 ເງື່ອນໄຂການອະນຸຍາດປຸກ**

ວິສາຫະກິດ ທີ່ຂໍອະນຸຍາດປຸກຝົດປໍ່ແກ້ວ ນຳໃຊ້ໃນທາງການແພດ ແລະ ເປັນສິນຄ້າ ແມ່ນໃຫ້ປະຕິບັດຕາມເງື່ອນໄຂການຂໍອະນຸຍາດທະບຽນວິຊາການ ຕາມທີ່ລະບຸໄວ້ໃນ ມາດຕາ 7 ຂອງຂໍ້ຕົກລົງສະບັບນີ້ ແລະ ໃຫ້ປະຕິບັດຕາມເງື່ອນໄຂສະເພາະດັ່ງນີ້:

1. ຕ້ອງມີບົດວິພາກ ດ້ານເຕັກນິກວິຊາການໃຫ້ສອດຄ່ອງຕາມເງື່ອນໄຂທີ່ກຳນົດໄວ້;
2. ເນື້ອທີ່ສຳປະທານປູກຝັດປ່ແກ້ວ ແມ່ນອະນຸຍາດບໍ່ເກີນ 100 (ຫນຶ່ງຮ້ອຍ) ເຮັກຕາ ຕໍ່ ໃບອະນຸຍາດ;
3. ໃນກໍລະນີປູກຢູ່ຫຼາຍຈຸດໃຫ້ລະບຸເຂດທີ່ຕັ້ງລະອຽດ ເພື່ອເປັນຫຼັກຖານໃຫ້ແກ່ການຄຸ້ມຄອງ ແລະ ຫຼີກລ້ຽງການອອກອະນຸຍາດສະຖານທີ່ຊ້ຳຊ້ອນກັນ;
4. ກຳນົດສະຖານທີ່ປູກ ພ້ອມລະບຸ ເຂດສຳປະທານ ພ້ອມເສັ້ນຂະໜານ ແລະ ເສັ້ນແວງ ທີ່ສາມາດກວດສອບໄດ້ ເພື່ອຫຼີກລ້ຽງ ການອະນຸຍາດຊ້ຳຊ້ອນ;
5. ກຳນົດຮູບແບບການເພາະປູກ ແບບກາງແຈ້ງ ຫຼື ແບບໃນຮີ່ມ (ແບບປິດ) ພ້ອມທັງເຕັກນິກວິຊາການຂອງການປູກຝັດປ່ແກ້ວ ເພື່ອນຳໃຊ້ໃນທາງການແພດ;
6. ແກ່ນຜັນທີ່ຈະນຳມາປູກ ຕ້ອງໄດ້ຮັບການຂຶ້ນທະບຽນຕາມລະບຽບການທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ແລະ ຮັບຮອງຈາກ ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ;
7. ການຂໍອະນຸຍາດນຳເຂົ້າແກ່ນຜັນ ແມ່ນຈະພິຈາລະນາຕາມການສະເໜີ ໂດຍ ອີງໃສ່ການຄິດໄລ່ 1 ເຮັກຕາ ຕໍ່ ແກ່ນຜັນຝົດ ຈຳນວນສະເລ່ຍ 52.000 ແກ່ນ ຫຼື 2,2 ກິໂລກຼາມ ຕໍ່ຈຳນວນ ເຮັກຕາ ຂອງ ສະຖານທີ່ປູກ ທີ່ໄດ້ກະກຽມຄວາມພ້ອມ;
8. ມີລະບົບທີ່ສາມາດຄຸ້ມຄອງ, ຄວບຄຸມ ການເຄື່ອນໄຫວ ທີ່ປອດໄພ ດ້ວຍຫຼາຍວິທີການ ເຊັ່ນ: ກ້ອງວົງຈອນປັດ ຫຼື ວິທີການອື່ນໆ ເພື່ອປ້ອງກັນການເຂົ້າເຖິງ ຂອງບຸກຄົນທີ່ບໍ່ກ່ຽວຂ້ອງ;
9. ການເກັບຮັກສາ ຕ້ອງມີທ້ອງທີ່ປອດໄພ, ແໜ້ນໜາ ທີ່ສາມາດເກັບຮັກສາ ແກ່ນ/ໃບ/ຊຸ່ດອກ ແລະ ການກຳຈັດສິ່ງເສດເຫຼືອ/ ຂີ້ເຫຍື້ອ) ຫຼັງຈາກເກັບກ່ຽວ;
10. ຕ້ອງມີລະບົບການຄວບຄຸມ ໂດຍອີງໃສ່ ຫຼັກການການປະຕິບັດການປູກທີ່ດີ ສຳລັບພືດເປັນຢາ ທີ່ຈະນຳໃຊ້ໃນການປູກຝັດປ່ແກ້ວທາງການແພດ, ມີຂັ້ນຕອນການປະຕິບັດທີ່ເປັນມາດຕະຖານການວິເຄາະ, ການເກັບກ່ຽວ, ການຂົນສົ່ງ ແລະ ລະບົບການລາຍງານ.

**ມາດຕາ 9 ເງື່ອນໄຂການອະນຸຍາດຖອດຮີດ, ຜະລິດ, ປຸງແຕ່ງ**

ວິສາຫະກິດ ທີ່ຂໍອະນຸຍາດ ຖອດຮີດ, ຜະລິດ, ປຸງແຕ່ງ ຝັດປ່ແກ້ວ ນຳໃຊ້ໃນທາງການແພດ ແມ່ນໃຫ້ປະຕິບັດ ຕາມເງື່ອນໄຂ ທີ່ລະບຸໄວ້ໃນ ມາດຕາ 7 ນອກຈາກນັ້ນ ຕ້ອງປະຕິບັດຕາມເງື່ອນໄຂສະເພາະດັ່ງນີ້:

1. ຕ້ອງມີບົດວິພາກ ດ້ານເຕັກນິກວິຊາການໃຫ້ສອດຄ່ອງຕາມເງື່ອນໄຂທີ່ກຳນົດໄວ້;
2. ມີອາຄານ, ສະຖານທີ່, ອຸປະກອນ, ສິ່ງອຳນວຍຄວາມສະດວກ ສຳລັບການດຳເນີນການຖອດຮີດ, ຜະລິດ, ປຸງແຕ່ງ ແລະ ກວດກາວິໄຈ ເພື່ອຕິດຕາມຜະລິດຕະພັນ ຕາມຫຼັກການ ທີ່ ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ວາງອອກ;
3. ມີສະຖານທີ່ ຢ່າງເໝາະສົມ ແລະ ປອດໄພ ໃນການເກັບຮັກສາ ເພື່ອປ້ອງກັນການສູນຫາຍ ຫຼື ຖືກທຳລາຍ, ການເກັບຮັກສາໃຫ້ແຍກເປັນສັດສ່ວນ ແລະ ບໍ່ໃຫ້ປົນກັບວັດຖຸອື່ນໆ;
4. ມີປ້າຍຜັ່ນສີຂຽວ ທີ່ເຮັດດ້ວຍວັດຖຸທີ່ຖາວອນ ຢ່າງໜ້ອຍ ມີຂະໜາດກວ້າງ ຫ້າສິບ ຊັງຕີແມັດ, ຍາວ ໜຶ່ງຮ້ອຍ ຊັງຕີແມັດ ແລະ ມີຕົວໜັງສືພາສາລາວ ສີຂາວ ທີ່ມີຂະໜາດຄວາມສູງຢ່າງໜ້ອຍ 5 (ຫ້າ) ຊັງຕີແມັດ, ຖ້າມີພາສາສາກົນ ຕ້ອງມີຂະໜາດນ້ອຍກວ່າ ແລະ ຢູ່ດ້ານລຸ່ມຂອງພາສາລາວ ເຊິ່ງສະແດງໃຫ້ເຫັນຈຸດປະສົງຂອງການຖອດຮີດ ເຊັ່ນ: "ສະຖານທີ່ເຮັດການຖອດຮີດ ເພື່ອໃຊ້ປະໂຫຍດທາງການແພດ", ສະແດງເລກທີໜັງສືການອະນຸຍາດ ແລະ ວັນ ໜີດອາຍຸຂອງການອະນຸຍາດ ໂດຍໃຫ້ສະແດງໄວ້ໃນປອນທີ່ຈະແຈ້ງ ເຫັນໄດ້ງ່າຍ ໃນສະຖານທີ່ ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ;
5. ມີສະຫຼາກໃສ່ພາຊະນະ ຫຼື ຫົບຫໍ່ບັນຈຸ ນຳມັນທີ່ຖອດຮີດໄດ້ຈາກຝັດປ່ແກ້ວ, ໃຫ້ສອດຄ່ອງຕາມຂໍ້ກຳນົດໃນການຮັກສາຄວາມປອດໄພ;

6. ມີລະບົບບັນຊີການຮັບ-ຈ່າຍ ຊຸ່ດອກ, ນໍ້າມັນດອກ, ນໍ້າມັນແກ່ນຈາກຜົດປ່ແກ້ວ ແລະ ພາກສ່ວນອື່ນໆຂອງຜົດປ່ແກ້ວ ທີ່ຈະນໍາມາເຮັດການຖອດຮິດ, ມີລະບົບ ບັນຊີຕິດຕາມປະລິມານສານ CBD ທີ່ຖອດຮິດໄດ້ ຕາມແບບຟອມທີ່ກຳນົດ;

7. ໃນກໍລະນີທີ່ບໍ່ສາມາດດຳເນີນຕາມແຜນການຖອດຮິດ ທີ່ໄດ້ແຈ້ງໄວ້ ຕ້ອງລາຍງານໃຫ້ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ, ກະຊວງສາທາລະນາສຸກ ຊາບ ຕາມແບບຟອມທີ່ກຳນົດ ພາຍໃນ 5 (ຫ້າ) ວັນ ລັດຖະການ;

8. ໃນກໍລະນີນໍ້າມັນທີ່ໄດ້ຈາກການຖອດຮິດ ແລະ ພາກສ່ວນອື່ນໆ ຈາກຜົດປ່ແກ້ວ ຖືກສຸນເສຍ ຫຼື ຖືກທຳລາຍ ຕ້ອງແຈ້ງເປັນລາຍລັກອັກສອນ ຕໍ່ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ, ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ຮັບຊາບພາຍໃນ 24 ຊົ່ວໂມງ;

9. ບົດລາຍງານແຜນກຳນົດເປັນ ສອງ ສະບັບຄື: ລາຍງານ ໃຫ້ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ, ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ແລະ ເກັບສຳເນົາໄວ້ ໃນສະຖານທີ່ ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ;

10. ຜູ້ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດຕ້ອງໃຫ້ຄວາມຮ່ວມມືກັບເຈົ້າໜ້າທີ່ ໃນການສຸມເກັບຕົວຢ່າງ ເພື່ອຄວບຄຸມໃຫ້ເປັນໄປຕາມລະບຽບການທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້;

11. ກ່ອນການຂົນສົ່ງ ສານ CBD ໃຫ້ແຈ້ງ ລ່ວງໜ້າ ກ່ອນ 7 (ເຈັດ) ວັນ ໃຫ້ລະບຸຈຳນວນ, ວັນ ແລະ ເວລາ, ຍານພາຫະນະ ແລະ ເສັ້ນທາງການຂົນສົ່ງ ແລະ ຜູ້ຄວບຄຸມການຂົນສົ່ງ ພ້ອມທັງນຳໃບແຈ້ງ ດັ່ງກ່າວ ແລະ ສຳເນົາ ໜັງສື ອະນຸຍາດໄປພ້ອມການຂົນສົ່ງ.

#### ມາດຕາ 10 ເງື່ອນໄຂການອະນຸຍາດເກັບຮັກສາ

ວິສາຫະກິດ ທີ່ມີຈຸດປະສົງ ການຂໍອະນຸຍາດ ເກັບຮັກສາ ຜົດປ່ແກ້ວ ແມ່ນໃຫ້ປະຕິບັດ ຕາມເງື່ອນໄຂທີ່ລະບຸໄວ້ ໃນ ມາດຕາ 7 ນອກຈາກນັ້ນ ຕ້ອງປະຕິບັດຕາມເງື່ອນໄຂສະເພາະດັ່ງນີ້:

1. ຕ້ອງມີບົດວິພາກ ດ້ານເຕັກນິກວິຊາການໃຫ້ສອດຄ່ອງຕາມເງື່ອນໄຂທີ່ກຳນົດໄວ້;

2. ມີປ້າຍທີ່ເຮັດດ້ວຍວັດຖຸຖາວອນ ທີ່ມີຂະໜາດກວ້າງຢ່າງໜ້ອຍ 50 (ຫ້າສິບ) ຊັງຕີແມັດ, ຍາວຢ່າງໜ້ອຍ 100 ຊັງຕີແມັດ ແລະ ມີຕົວໜັງສືພາສາລາວ ສູງຢ່າງໜ້ອຍ 5 (ຫ້າ) ຊັງຕີແມັດ ສະແດງວັດຖຸປະສົງຂອງການມີໄວ້ເກັບຮັກສາ ຫຼື ມີຄອບຄອງ ເຊັ່ນ: ສະຖານທີ່ເກັບຮັກສາຜົດປ່ແກ້ວ ເພື່ອການຖອດຮິດ, ສະແດງເລກທີ່ຮັບອະນຸຍາດ ແລະ ວັນສິ້ນສຸດຂອງການອະນຸຍາດ ໂດຍສະແດງ ເຫັນໄດ້ງ່າຍ, ເປີດເຜີຍຢູ່ສະຖານທີ່ ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ;

3. ມີສະຖານທີ່ ແລະ ຮັກສາຄວາມປອດໄພ ເພື່ອເກັບຮັກສາ ຊຸ່ດອກ, ນໍ້າມັນດອກ, ນໍ້າມັນແກ່ນ ຈາກຜົດປ່ແກ້ວ ແລະ ສ່ວນອື່ນໆທີ່ໄດ້ຈາກຜົດປ່ແກ້ວ ເພື່ອປ້ອງກັນການສຸນຫາຍ ຫຼື ຖືກທຳລາຍ, ໃຫ້ແຍກເກັບຮັກສາເປັນສັດສ່ວນ ແລະ ບໍ່ໃຫ້ປົນກັບວັດຖຸອື່ນໆ;

4. ໃນກໍລະນີທີ່ ຊຸ່ດອກ, ນໍ້າມັນດອກ, ນໍ້າມັນແກ່ນ ຈາກຜົດປ່ແກ້ວ ແລະ ສ່ວນອື່ນໆທີ່ໄດ້ຈາກຜົດປ່ແກ້ວ ຖືກລັກ ສຸນຫາຍ ຫຼື ຖືກທຳລາຍ ຕ້ອງແຈ້ງ ເປັນລາຍລັກອັກສອນ ມາຍັງ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ ຮັບຊາບພາຍໃນ 24 ຊົ່ວໂມງ;

5. ໃຫ້ມີສະໝາກຈະແຈ້ງໃນພາຊະນະ ຫຼື ຫີບຫໍ່ບັນຈຸ ຊຸ່ດອກ, ນໍ້າມັນດອກ, ນໍ້າມັນແກ່ນ ຈາກຜົດປ່ແກ້ວ ແລະ ສ່ວນອື່ນໆ ຕາມທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ;

6. ໃນກໍລະນີທີ່ບໍ່ສາມາດດຳເນີນການຕາມແຜນການ ເກັບຮັກສາ ຫຼື ມີຄອບຄອງເພື່ອໃຊ້ປະໂຫຍດ ດັ່ງກ່າວໄດ້ ໃຫ້ແຈ້ງ ມາຍັງ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ ຕາມແບບຟອມທີ່ກຳນົດ ພາຍໃນ 30 (ສາມສິບ) ວັນ ນັບແຕ່ວັນທີ່ ທີ່ຈະບໍ່ສາມາດດຳເນີນການໄດ້;

7. ສ້າງບັນຊີ ການຮັບ-ຈ່າຍ ຊຸ່ດອກ, ນໍ້າມັນດອກ, ນໍ້າມັນແກ່ນ ຈາກຜົດປ່ແກ້ວ ແລະ ສ່ວນອື່ນໆ ຕາມທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ ແລະ ແຈ້ງມາຍັງ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ ປະຈຳເດືອນ, ປີ ຕາມແບບຟອມທີ່ກຳນົດໄວ້;

8. ໃນການສ້າງບັນຊີ ການຮັບ-ຈ່າຍ ຊຸດອອກ, ນໍ້າມັນດອກ, ນໍ້າມັນແກ່ນ ຈາກຜົດປ່ແກ້ວ ແລະ ສ່ວນອື່ນໆ ຕ້ອງສ້າງຂຶ້ນເປັນສອງສະບັບ ສະບັບໜຶ່ງສົ່ງໃຫ້ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ ພາຍໃນ 30 (ສາມສິບ) ວັນ ແລະ ການລາຍງານປະຈໍາປີ ຕ້ອງສົ່ງໃຫ້ໃນເດືອນສຸດທ້າຍຂອງປີນັ້ນໆ ແລະ ອີກສະບັບໜຶ່ງແມ່ນເກັບຮັກສາໄວ້ ໃນສະຖານທີ່ທີ່ມີໜັງສືອະນຸຍາດ ພ້ອມດ້ວຍເອກະສານ ຫຼື ຫຼັກຖານກ່ຽວກັບການເກັບຮັກສາ ແລະ ມີຄວບຄອງ ຊຸດອອກ, ນໍ້າມັນດອກ, ນໍ້າມັນແກ່ນ ຈາກຜົດປ່ແກ້ວ ແລະ ສ່ວນອື່ນໆ ທີ່ໄດ້ມີລາຍລະອຽດໄວ້ໃນບັນຊີດັ່ງກ່າວ ມີກຳນົດ 5 (ຫ້າ) ປີ ນັບແຕ່ມີທີ່ລົງລາຍການສຸດທ້າຍໃນບັນຊີ;

9. ໃຫ້ຄວາມຮ່ວມມືກັບເຈົ້າໜ້າທີ່ ອາຫານ ແລະ ຢາ ແລະ ພາກສ່ວນທີ່ກ່ຽວຂ້ອງໃນການສຸມເກັບ ຕົວຢ່າງ ຊຸດອອກ, ນໍ້າມັນດອກ, ນໍ້າມັນຈາກແກ່ນຜົດປ່ແກ້ວ ແລະ ສ່ວນອື່ນໆ ເພື່ອຄວບຄຸມ ແລະ ຕິດຕາມເກັບ ກຳໃຫ້ເປັນໄປຕາມທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ;

10. ແຈ້ງກ່ອນລ່ວງໜ້າ ບໍ່ຕໍ່າກວ່າ 7 (ເຈັດ) ວັນ ຂອງການຂົນສົ່ງ ຊຸດອອກ, ນໍ້າມັນດອກ, ນໍ້າມັນຈາກ ແກ່ນຜົດປ່ແກ້ວ ແລະ ສ່ວນອື່ນໆຕາມທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ ໂດຍລະບຸປະລິມານ, ວັນ, ເວລາ, ຍານ ພາຫະນະ ແລະ ເສັ້ນທາງການຂົນສົ່ງ ແລະ ຜູ້ຄວບຄຸມການຂົນສົ່ງ ພ້ອມທັງນຳໃບແຈ້ງ ດັ່ງກ່າວ ແລະ ສຳເນົາໜັງສືຮັບຮອງ ໄປ ພ້ອມການຂົນສົ່ງ;

11. ໃນກໍລະນີທີ່ຕ້ອງການຢາກຮູ້ປະລິມານຂອງສານ THC ໃນ ຊຸດອອກ, ນໍ້າມັນດອກ, ນໍ້າມັນແກ່ນ ຈາກຜົດປ່ແກ້ວ ແລະ ສ່ວນອື່ນໆ ໃຫ້ສົ່ງໄປກວດກາທີ່ສະຖານທີ່ກວດກາວິໄຈ ທີ່ ຮັບຮອງໂດຍ ກະຊວງ ສາທາລະນະສຸກ. ຫາກຜົນຂອງການກວດກາວິໄຈມີ ປະລິມານຂອງສານດັ່ງກ່າວເກີນກວ່າກຳນົດ ທີ່ ທາງການ ອະນຸມັດ ໃຫ້ ແຈ້ງມາຍັງ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ ຮັບຊາບໂດຍໄວ ເພື່ອມີມາດຕະການແກ້ໄຂຢ່າງຮັດກຸມ ແລະ ໃນໄລຍະລໍຖ້າມາດຕະການແກ້ໄຂ ຫ້າມດຳເນີນການໃດໆກັບ ຊຸດອອກ, ນໍ້າມັນດອກ, ນໍ້າມັນແກ່ນ ຈາກຜົດປ່ ແກ້ວ ແລະ ສ່ວນອື່ນໆທີ່ມີປະລິມານ ສານ THC ເກີນມາດຕະຖານ ຢ່າງເດັດຂາດ.

**ມາດຕາ 11 ເງື່ອນໄຂການອະນຸຍາດຈຳໜ່າຍ ແລະ ນຳໃຊ້**

ວິສາຫະກິດ ທີ່ຂໍອະນຸຍາດຈຳໜ່າຍ ແລະ ນຳໃຊ້ຜະລິດຕະພັນຈາກຜົດປ່ແກ້ວ ທີ່ກຳນົດໃຫ້ມີສານ THC ຕໍ່າກວ່າ 0,2% ແລະ ຕ້ອງປະຕິບັດໄປຕາມເງື່ອນໄຂ ທີ່ລະບຸໄວ້ ໃນ ມາດຕາ 7 ນອກຈາກນັ້ນ ຕ້ອງ ປະຕິບັດຕາມເງື່ອນໄຂສະເພາະດັ່ງນີ້:

1. ຕ້ອງມີບົດວິພາກ ໃຫ້ສອດຄ່ອງຕາມເງື່ອນໄຂທີ່ກຳນົດໄວ້;
2. ນຳໃຊ້ຊຸດອອກປ່ແກ້ວທີ່ມີ ສານ THC ບໍ່ເກີນ 1% ຂອງນ້ຳໜັກແຫ້ງ;
3. ທຸກຜະລິດຕະພັນອາຫານ, ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ທີ່ຈະຈຳໜ່າຍ ແລະ ນຳໃຊ້ໃນທາງ ການແພດ ແມ່ນຕ້ອງໄດ້ຮັບການຄຸ້ມຄອງຄຸນນະພາບ, ປະສິດທິພາບ ແລະ ຄວາມປອດໄພ ໂດຍການຢັ້ງຢືນຈາກ ຜົນການວິໄຈເພື່ອການຄວບຄຸມການບັນຈຸຂອງສານ THC ບໍ່ໃຫ້ເກີນ 0.2% ຂອງນ້ຳໜັກຜະລິດຕະພັນ ແລະ ປະລິມານຂອງ ສານ CBD ຕ້ອງມີຫຼາຍກວ່າ ສານ THC ຢ່າງໜ້ອຍສີ່ເທົ່າ;
4. ຕ້ອງໄດ້ຮັບການຂຶ້ນທະບຽນ ຈາກ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ ກ່ອນ ການຈຳໜ່າຍ ແລະ ນຳໃຊ້ ເພື່ອປົກ ບັ້ອງສຸຂະພາບ ແລະ ປະສິດທິຜົນໃນທາງການແພດ.

**ມາດຕາ 12 ເງື່ອນໄຂການອະນຸຍາດນຳເຂົ້າ-ສົ່ງອອກ, ຂົນສົ່ງ**

ວິສາຫະກິດ ທີ່ຂໍອະນຸຍາດນຳເຂົ້າ-ສົ່ງອອກ ຂົນສົ່ງ ຊຸດອອກ, ນໍ້າມັນດອກ, ນໍ້າມັນແກ່ນ ຈາກຜົດປ່ແກ້ວ ແລະ ພາກ ສ່ວນອື່ນໆ ທີ່ມີຄວາມເຂັ້ມຊັ້ນຕ່າງໆຂອງສານ CBD ແມ່ນຕ້ອງປະຕິບັດຕາມ ໄປຕາມເງື່ອນໄຂ ທີ່ ລະບຸໄວ້ ໃນ ມາດຕາ 7 ນອກຈາກນັ້ນ ຕ້ອງປະຕິບັດຕາມເງື່ອນໄຂດັ່ງນີ້:

1. ຕ້ອງມີບົດວິພາກ ໃຫ້ສອດຄ່ອງຕາມເງື່ອນໄຂທີ່ກຳນົດໄວ້;

2. ການນຳເຂົ້າ-ສົ່ງອອກ ຊຸ່ດອກ, ນ້ຳມັນດອກ, ນ້ຳມັນແກ່ນ ຈາກພືດປ່ຳແກ້ວ ແລະ ພາກ ສ່ວນອື່ນໆ ທີ່ມີສານ CBD ເຂັ້ມຊັ້ນ ທີ່ມີຈຸດປະສົງເພື່ອການຈຳໜ່າຍ ແມ່ນສາມາດດຳເນີນການໄດ້ ພາຍຫຼັງທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ ຈາກ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ, ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ;

3. ການຂົນສົ່ງ ຊຸ່ດອກ, ນ້ຳມັນດອກ, ນ້ຳມັນຈາກແກ່ນພືດປ່ຳແກ້ວ ແລະ ພາກ ສ່ວນອື່ນໆ ທີ່ມີ ສານ CBD ເຂັ້ມຊັ້ນ ແມ່ນໃຫ້ດຳເນີນການຕາມ ມາດຕາ 9 ຂໍ້ 11, ມາດຕາ 10 ຂໍ້ 10.

### ໝວດທີ 3

#### ເອກະສານຂໍອະນຸຍາດ ແລະ ການຝຶຈາລະນາ

##### ມາດຕາ 13 ເອກະສານຂໍອະນຸຍາດ

ບັນດາເອກະສານ ຂໍອະນຸຍາດທະບຽນວິຊາການ ເພື່ອອະນຸຍາດດຳເນີນກິດຈະການກ່ຽວກັບພືດປ່ຳແກ້ວມີ ດັ່ງລຸ່ມນີ້:

1. ໃບຄຳຮ້ອງຂໍໃບອະນຸຍາດທະບຽນວິຊາການ;
2. ໃບຊົ່ວປະຫວັດຫຍໍ້ (ຕິດຮູບຖ່າຍບໍ່ເກີນ 01 ປີ);
3. ໃບຢັ້ງຢືນສຸຂະພາບ (ບໍ່ເກີນ 3 ເດືອນ);
4. ໃບຢັ້ງຢືນທີ່ຢູ່ປະຈຸບັນ (ຕິດຮູບຖ່າຍບໍ່ເກີນ 03 ເດືອນ);
5. ຮູບຖ່າຍຂະໜາດ 3 x 4 (ຮູບຖ່າຍບໍ່ເກີນ 01 ປີ);
6. ໃບປະກາດຊະນິຍະບັດເສັ້ນຊຸກຳ (ສຳເນົາ);
7. ໃບແຈ້ງໂທດ;
8. ໃບຢັ້ງຢືນຮັບໃຊ້ວິຊາສະເພາະທາງດ້ານເສັ້ນຊຸກຳ ຫຼື ນັກເຄມີສາດ
9. ໃບຢັ້ງຢືນການອອກລັດຖະການ ຫຼື ໃບແຕ່ງຕັ້ງຂອງກົມກອງກໍລະນີເປັນລັດວິສະຫະກິດ;
10. ໃບອະນຸຍາດການລົງທຶນ (ສຳເນົາ);
11. ໃບທະບຽນວິສາຫະກິດ (ສຳເນົາ);
12. ໃບຢັ້ງຢືນກຳມະສິດ/ສັນຍາເຊົ່າ;
13. ແຜນວາດສະຖານທີ່.

- ສະຖານທີ່ປູກໃນເຂດສຳປະທານ ແລະ ເສັ້ນທາງເຂົ້າເຖິງສະຖານທີ່ປູກ ແລະ ບອກແຈ້ງກ່ຽວກັບພິກັດຂະໜາດພື້ນທີ່ ທີ່ຂໍອະນຸຍາດ ແລະ ສະຖານທີ່ໃກ້ຄຽງ;

- ສະຖານທີ່ເຮັດການຖອດຮິດ, ຜະລິດ, ປຸງແຕ່ງ, ເກັບຮັກສາ ພ້ອມແຈ້ງຂະໜາດພື້ນທີ່, ເຂດທີ່ຕັ້ງທີ່ຂໍອະນຸຍາດ.

##### 14. ແຜນວາດ ໂຄງສ້າງ ອາຄານ

- ໂຄງສ້າງ ແລະ ລະບົບອາຄານປູກ ໃນຮື່ມ ຫຼື ກາງແຈ້ງ (ລະບົບປິດ);
- ໂຄງສ້າງ ແລະ ລະບົບອາຄານ ຜະລິດຖອດຮິດ, ຜະລິດ, ປຸງແຕ່ງ;
- ໂຄງສ້າງ ແລະ ລະບົບອາຄານ ການເກັບຮັກສາ;

##### 15. ບົດວິພາກ ການດຳເນີນກິດຈະການ ກ່ຽວກັບພືດປ່ຳແກ້ວ.

##### ມາດຕາ 14 ຂັ້ນຕອນການຝຶຈາລະນາ

1. ຍື່ນເອກະສານຄຳຮ້ອງ ມາຍັງ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ, ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ເພື່ອພິຈາລະນາຄວາມ ຄົບຖ້ວນ ແລະ ຖືກຕ້ອງ ກ່ອນການນຳສະເໜີ ຜ່ານຄະນະກຳມະການ ທີ່ໄດ້ຮັບການແຕ່ງຕັ້ງ ຕາມຈຸດປະສົງທີ່ໄດ້ ສະເໜີມາ;

2. ໃນກໍລະນີ ເອກະສານ ຄົບຖ້ວນ ຖືກຕ້ອງ ຈະຖືກນຳສະເໜີ ຕໍ່ ອະນຸກຳມະການ ຄຸ້ມຄອງ ພິດປ່ແກ້ວ ທີ່ໄດ້ຮັບການແຕ່ງຕັ້ງ ເພື່ອພິຈາລະນາອະນຸມັດຕາມປະເພດການຂໍອະນຸຍາດກົດຈະການ ຊຶ່ງຈະດຳເນີນການ ພິຈາລະນາໃນກຳນົດເວລາດັ່ງນີ້:

- ການຂໍອະນຸຍາດ ປຸກ ກຳນົດ 30 (ສາມສິບ) ວັນ;
- ການຂໍອະນຸຍາດ ໂຮງງານ ຖອດຮິດ, ຜະລິດ, ປຸງແຕ່ງ ກຳນົດ 90 (ເກົ້າສິບ) ວັນ;
- ການຂໍອະນຸຍາດຈຳໜ່າຍ ແລະ ນຳໃຊ້ ກຳນົດ 30 (ສາມສິບ) ວັນ;
- ການຂໍອະນຸຍາດ ນຳເຂົ້າ-ສົ່ງອອກ, ຂົນສົ່ງ ກຳນົດ 30 (ສາມສິບ) ວັນ;

3. ຄະນະກຳມະການ ລົງຕິດຕາມ ກວດກາ ສະຖານທີ່ ຕາມ ເງື່ອນໄຂ ຂອງການພິຈາລະນາ;

4. ໃນກໍລະນີຄຳຮ້ອງບໍ່ຄົບຖ້ວນ ຈະໄດ້ແຈ້ງຄືນຫາ ຜູ້ປະກອບການເພື່ອປັບປຸງແກ້ໄຂ ພາຍໃນ 5 (ຫ້າ) ວັນ ລັດຖະການ ເພື່ອໃຫ້ ຜູ້ປະກອບການ ປັບປຸງແກ້ໄຂ ພາຍໃນ 30 (ສາມສິບ) ວັນ ລັດຖະການ;

5. ໃນກໍລະນີ ຜູ້ປະກອບການບໍ່ດຳເນີນຕາມການແນະນຳ ທີ່ໄດ້ລະບຸໄວ້ໃນຂໍ້ທີ 04 ຈະບໍ່ໄດ້ຮັບການ ພິຈາລະນາ ແລະ ເອກະສານຈະຖືກຖອນ ແລະ ແຈ້ງໃຫ້ ຜູ້ຂໍອະນຸຍາດ ຮັບຊາບ;

6. ການອະນຸຍາດ ແມ່ນຈະໄດ້ຮັບໜັງສື ຍັງຍືນ ເພື່ອສະແດງເຖິງການອະນຸຍາດ ຕາມແບບຟອມທີ່ກຳ ນົດໄວ້.

#### ໝວດທີ 4

#### ຫຼັກການດຳເນີນພາຍຫຼັງການອະນຸຍາດ

ມາດຕາ 15 ຫຼັກການການດຳເນີນພາຍຫຼັງຮັບອະນຸຍາດການປຸກ

ພາຍຫຼັງ ວິສາຫະກິດ ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດປຸກ ພິດປ່ແກ້ວ ແລ້ວ ແມ່ນມີຫຼັກການ ການດຳເນີນການປະຕິບັດ ດັ່ງນີ້:

1. ປຸກຕົ້ນປ່ແກ້ວໃນສະຖານທີ່ ທີ່ໄດ້ກຳນົດໃນໜັງສືການອະນຸຍາດເທົ່ານັ້ນ;

2. ການປຸກທຸກຄັ້ງຕ້ອງໃຊ້ແກ່ນຜົນທີ່ຖືກຮັບຮອງຢ່າງເປັນທາງການ, ອາດຈະແມ່ນແກ່ນຜົນທີ່ ພັດທະ ນາຂຶ້ນ ພາຍໃນ ຫຼື ນຳເຂົ້າຈາກຕ່າງປະເທດ ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດຈາກອົງການຄຸ້ມຄອງທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ຈາກປະເທດ ຜູ້ ສົ່ງອອກ ແລະ ໃຫ້ສອດຄ່ອງກັບລະບຽບການຄຸ້ມຄອງຂອງ ສປປ ລາວ;

3. ຕ້ອງມີຮົ່ວ ຫຼື ກຳແພງ ອ້ອມຝັ່ນທີ່ການເພາະປຸກ ຢ່າງແໜ້ນໜາທີ່ຮັບປະກັນ ຕາມຮູບແບບເຕັກນິກ ວິຊາການ;

4. ຕ້ອງມີປ້າຍທີ່ເຮັດດ້ວຍວັດຖຸທີ່ມີຄວາມທົນທານ ມີຂະໜາດກວ້າງ ຫ້າສິບ ຊັງຕີແມັດ ແລະ ຍາວໜຶ່ງ ຮ້ອຍ ຊັງຕີແມັດ ແລະ ມີຂໍ້ຄວາມເປັນຕົວໜັງສືພາສາລາວ ສູງ 5 (ຫ້າ) ຊັງຕີແມັດ ຂຶ້ນໄປ ພ້ອມທັງ ສະແດງ ວັດຖຸປະສົງຂອງການປຸກ ເຊັ່ນ: "ສະຖານທີ່ປຸກພິດປ່ແກ້ວ ເພື່ອໃຊ້ປະໂຫຍດໃນທາງການແພດ", ສະແດງເລກທີ ໜັງສືຮັບຮອງການປຸກ, ຊື່ຜູ້ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ ແລະ ມື້ໜີດອາຍຸ ຂອງການອະນຸຍາດ ຕາມໜັງສືຮັບຮອງ ໂດຍ ໃຫ້ສະແດງໄວ້ໃນທີ່ເປີດເຜີຍ ເຫັນໄດ້ງ່າຍ ໃນສະຖານທີ່ ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ;

5. ຕ້ອງຈັດໃຫ້ມີສະຖານທີ່ຂອງການເກັບຮັກສາທີ່ມີຄວາມປອດໄພ ເພື່ອເກັບຮັກສາແກ່ນຜົນທີ່ຖືກ ຮັບຮອງ ຫຼື ສ່ວນອື່ນຂອງພິດປ່ແກ້ວເພື່ອປ້ອງກັນການສູນຫາຍ ຫຼື ຖືກທຳລາຍ ໂດຍແຍກເປັນສັດສ່ວນ ແລະ ບໍ່ ໃຫ້ປົນກັບວັດຖຸອື່ນ;

6. ໃນກໍລະນີທີ່ ແກ່ນຜົນ ຫຼື ສ່ວນອື່ນຂອງຜິດປົກກະຕິ ທີ່ໄດ້ຮັບຮອງ, ຖືກສຸນເສຍ ຫຼື ຖືກທຳລາຍ ຫຼື ກໍລະນີທີ່ເຫຼືອ ຈາກການປຸກ ຕ້ອງແຈ້ງເປັນລາຍລັກອັກສອນ ຕໍ່ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ, ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ຮັບຊາບໂດຍໄວ;

7. ຜູ້ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດຕ້ອງຮັບປະກັນໃຫ້ມີການກວດກາວິໄຈເພື່ອຫາປະລິມານສານ THC ໃນຜິດປົກກະຕິທີ່ປຸກທຸກຄັ້ງ ແລະ ຕ້ອງໄດ້ຮັບການຢັ້ງຢືນ ຈາກ ຫ້ອງວິໄຈ ຂອງ ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ຮັບຮອງ;

8. ໃບຢັ້ງຢືນການວິໄຈ ດັ່ງກ່າວຕ້ອງເກັບຮັກສາໄວ້ ຢ່າງໜ້ອຍ 5 (ຫ້າ) ປີ ນັບແຕ່ມີທີ່ ຢັ້ງຢືນການວິໄຈ ເປັນທາງການ; ໃນກໍລະນີທີ່ຜູ້ຮັບອະນຸຍາດກວດພົບປະລິມານສານ THC ເກີນກວ່າທີ່ທາງການກຳນົດ ຕ້ອງ ແຈ້ງ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ ຮັບຊາບ ໂດຍໄວ ເພື່ອ ດຳເນີນມາດຕະການຄຸ້ມຄອງ ແລະ ແກ້ໄຂຢ່າງຮັດກຸມ.

9. ມີສະຫຼາກໃສ່ພາຊະນະ ຫຼື ຫົບຫໍ່ ແກ່ນຜົນທີ່ຖືກຮັບຮອງ ທີ່ສະແດງເຖິງ:

- ກ) ຂໍ້ມູນຊື່ແກ່ນຜົນ;
- ຂ) ອັດຕາການງອກຂອງແກ່ນຜົນທີ່ຖືກຮັບຮອງ ແລະ ລະບຸວັນເດືອນປີທີ່ທົດສອບ;
- ຄ) ສະຖານທີ່ປຸກ;
- ງ) ວັນ ເດືອນ ແລະ ປີ ຂອງການເກັບກູ້;
- ຈ) ຊຸດການປຸກ;
- ສ) ນ້ຳໜັກສຸດທິ;
- ຊ) ຊື່ ແລະ ທີ່ຢູ່ ຂອງຜູ້ຜະລິດແກ່ນຜົນ.

10. ດຳເນີນຕາມແຜນການ ຖອດອິດ, ຜະລິດ, ປຸງແຕ່ງ ຕາມເປົ້າໝາຍການນຳໃຊ້, ໃນກໍລະນີທີ່ບໍ່ ສາມາດດຳເນີນການຕາມແຜນດັ່ງກ່າວ ໃຫ້ແຈ້ງ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ ຕາມແບບຜ່ອມທີ່ກຳນົດໄວ້ ພາຍໃນ 30 (ສາມສິບ) ວັນ;

11. ສ້າງບັນຊີການຮັບ ແລະ ການຈ່າຍ ແກ່ນຜົນ ແລະ ສ່ວນຕ່າງໆ ຂອງຜິດປົກກະຕິ ທີ່ ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ ເພື່ອ ເກັບກຳຂໍ້ມູນ ແລະ ລາຍງານ ມາຍັງ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ ເປັນແຕ່ລະໄລຍະຕາມແບບຜ່ອມທີ່ກຳນົດໄວ້;

12. ການລາຍງານ ພ້ອມດ້ວຍເອກະສານ ຫຼື ຫຼັກຖານກ່ຽວກັບການຮັບ ແລະ ການຈ່າຍດັ່ງກ່າວ ແມ່ນ ໃຫ້ເຮັດ ເປັນສອງສະບັບ ສະບັບໜຶ່ງໃຫ້ສະເໜີ ຕໍ່ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ ແລະ ອີກສະບັບໜຶ່ງ ແມ່ນເກັບຮັກສາ ໄວ້ໃນສະຖານທີ່ ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ. ການລາຍງານ ແມ່ນມີສຸດທ້າຍຂອງເດືອນ ແລະ ມີສຸດທ້າຍຂອງປີ ແລ້ວແຕ່ກໍລະນີ. ປົດລາຍງານດັ່ງກ່າວ ຕ້ອງ ເກັບຮັກສາໄວ້ ໃນກຳນົດເວລາ 5 (ຫ້າ) ປີ;

13. ກ່ອນການເກັບກູ້ຜິດປົກກະຕິ ຕ້ອງແຈ້ງວັນເວລາ ແລະ ຄາດຄະເນການເກັບກູ້ ລ່ວງໜ້າຢ່າງໜ້ອຍ 30 (ສາມສິບ) ວັນ ເພື່ອລົງຕິດຕາມຄວມຄຸມການເກັບກູ້. ຫຼັງຈາກໄດ້ດຳເນີນການເກັບກູ້ແລ້ວ, ສ່ວນອື່ນໆທີ່ບໍ່ ກ່ຽວຂ້ອງກັບຈຸດປະສົງຂອງການອະນຸຍາດ ໃຫ້ດຳເນີນການທຳລາຍ ຕໍ່ໜ້າເຈົ້າໜ້າທີ່ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ພ້ອມບັນທຶກ ຫຼັກຖານ ແລະ ຖ່າຍຮູບໄວ້;

14. ໃຫ້ຄວາມຮ່ວມມືກັບເຈົ້າໜ້າທີ່ໃນການຊຸມເກັບຕົວຢ່າງ ແກ່ນຜົນ ຫຼື ພາກສ່ວນອື່ນໆ ຈາກຜິດປົກກະຕິ ແກ້ວເພື່ອຄວບຄຸມ ແລະ ຕິດຕາມໃຫ້ສອດຄ່ອງ ຕາມລະບຽບການທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້;

15. ຮັບຜິດຊອບຕໍ່ລະບຽບການ ໃນກໍລະນີຜິດເກັບກ່ຽວ ພົບປະລິມານຂອງສານ THC ມີປະລິມານ ເກີນຂອບເຂດທີ່ທາງການອະນຸຍາດ;

16. ກ່ອນການຂົນສົ່ງ ຕ້ອງແຈ້ງ ກ່ອນລ່ວງໜ້າ ຢ່າງໜ້ອຍ 7 (ເຈັດ) ວັນ ໂດຍລະບຸ ປະລິມານ, ວັນ, ເວລາ, ຍານພາຫະນະ, ເສັ້ນທາງການຂົນສົ່ງ ແລະ ຜູ້ຄວບຄຸມການຂົນສົ່ງ ພ້ອມທັງນຳໃບແຈ້ງ ດັ່ງກ່າວ ແລະ ສຳ ເນົາໜັງສື ອະນຸຍາດໄປພ້ອມການຂົນສົ່ງ.

**ມາດຕາ 16 ຫຼັກການການດຳເນີນພາຍຫຼັງຮັບອະນຸຍາດການຖອດອິດ, ຜະລິດ, ປຸງແຕ່ງ**

ພາຍຫຼັງ ວິສາຫະກິດ ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດໃຫ້ຖອດອິດ, ຜະລິດ, ປຸງແຕ່ງ ແມ່ນສາມາດນຳໃຊ້ສ່ວນຕ່າງໆ ຈາກຜິດປົກກະຕິເພື່ອເຮັດການຖອດອິດ, ຜະລິດ, ປຸງແຕ່ງ ໄດ້ດັ່ງນີ້:

1. ພາກສ່ວນແກ່ນບໍ່ແກ້ວ ນຳໃຊ້ໃນການຖອດຮີດ ເອົານ້ຳມັນ ເພື່ອເປັນສ່ວນປະກອບຂອງອາຫານ, ຢາ ຫຼວງ, ຢາຜົ້ນ ເມືອງ ແລະ ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ;

2. ພາກສ່ວນຊຸ່ດອກບໍ່ແກ້ວ ນຳໃຊ້ເພື່ອເປັນສ່ວນປະສົມ ໃນການຜະລິດ, ປຸງແຕ່ງ (ຢາຫຼວງ, ຢາຜົ້ນເມືອງ ແລະ ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ), ສ່ວນປະສົມອາຫານ (ຍົກເວັ້ນ ອາຫານ ສຳລັບເດັກ), ເຄື່ອງ ດື່ມ ແລະ ເຄື່ອງສຳອາງ (ຍົກເວັ້ນ ເຄື່ອງສຳອາງທີ່ໃຊ້ ທາງຜຶ້ງປາກ ແລະ ທາງຊ່ອງຄອດ) ແມ່ນສາມາດນຳໃຊ້ສານ CBD ເຂົ້າເປັນສ່ວນປະກອບ ເພື່ອປະໂຫຍດທາງການແພດ ແລະ ອະນຸຍາດໃຫ້ມີສານ THC ບໍ່ເກີນ 1% ໃນນ້ຳ ຫັກແຫ້ງຜິດບໍ່ແກ້ວ ແລະ ຖ້າເປັນຜະລິດຕະພັນສຳເລັດຮູບໃດໜຶ່ງຈາກຜິດບໍ່ແກ້ວ ທີ່ມີສານ CBD ເຂົ້າ ເປັນສ່ວນປະກອບ ແມ່ນອະນຸຍາດໃຫ້ມີສານ THC ບໍ່ເກີນ 0,2%;

3. ພາກສ່ວນໃບບໍ່ແກ້ວ ນຳໃຊ້ເຂົ້າໃນຕຳລາຢາຜົ້ນເມືອງແບບດັ້ງເດີມ, ຊາຜົ້ນເມືອງ ແລະ ເຄື່ອງສຳອາງ;

4. ພາກສ່ວນເປືອກ/ລຳຕົ້ນ/ເສັ້ນໄຍ/ກິ່ງກ້ານ/ຮາກບໍ່ແກ້ວ ສາມາດນຳໃຊ້ເຂົ້າໃນຕຳລາຢາຜົ້ນເມືອງ ແບບ ດັ້ງເດີມ, ເຄື່ອງສຳອາງ ຈຳພວກຂັດຖູ ຫຼື ອະນາໄມ ເຊິ່ງ ເປັນຜະລິດຕະພັນໃຊ້ແລ້ວລ້າງອອກ.

**ມາດຕາ 17 ຫຼັກການການດຳເນີນພາຍຫຼັງຮັບອະນຸຍາດການເກັບຮັກສາ**

ພາຍຫຼັງວິສາຫະກິດ ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດໃຫ້ ເກັບຮັກສາຜິດບໍ່ແກ້ວແລ້ວ ແມ່ນຕ້ອງໄດ້ປະຕິບັດດັ່ງນີ້:

1. ຈັດໃຫ້ມີສະຖານທີ່ ແລະ ການຮັກສາຄວາມປອດໄພ ເພື່ອເກັບຮັກສາ ຊຸ່ດອກ, ນ້ຳມັນດອກ, ນ້ຳມັນ ແກ່ນ ຈາກຜິດບໍ່ແກ້ວ ແລະ ສ່ວນອື່ນໆທີ່ໄດ້ຈາກຜິດບໍ່ແກ້ວ ເພື່ອປ້ອງກັນການສູນຫາຍ ຫຼື ຖືກທຳລາຍ, ໃຫ້ ແຍກເກັບຮັກສາເປັນສັດສ່ວນ ແລະ ບໍ່ໃຫ້ປົນກັບວັດຖຸອື່ນໆ;

2. ມີປ້າຍທີ່ເຮັດດ້ວຍວັດຖຸຖາວອນ ທີ່ມີຂະໜາດກວ້າງບໍ່ໜ້ອຍກວ່າ 50 (ຫ້າສິບ) ຊັງຕີແມັດ ຍາວບໍ່ ໜ້ອຍກວ່າ 100 (ຫນຶ່ງຮ້ອຍ) ຊັງຕີແມັດ ແລະ ມີຂໍ້ຄວາມເປັນຕົວໜັງສືລາວ ສູງບໍ່ໜ້ອຍກວ່າ 5 ຊັງຕີແມັດ ສະແດງວັດຖຸປະສົງຂອງການມີໄວ້ໃນຄອບຄອງ ເຊັ່ນ: ສະຖານທີ່ເກັບຮັກສາຜິດບໍ່ແກ້ວ ເພື່ອການຖອດຮີດ, ສະແດງເລກທີໜັງສືຮັບຮອງ ຊຶ່ງຜູ້ຮັບອະນຸຍາດ ແລະ ເວລາສິ້ນສຸດຂອງການອະນຸຍາດຕາມໜັງສືຮັບຮອງ ໂດຍ ສະແດງໄວ້ໃນສະຖານທີ່ເປີດເຜີຍ ເຫັນໄດ້ງ່າຍ ໃນສະຖານທີ່ ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ;

3. ໃນກໍລະນີທີ່ ຊຸ່ດອກ, ນ້ຳມັນດອກ, ນ້ຳມັນແກ່ນ ຈາກຜິດບໍ່ແກ້ວ ແລະ ສ່ວນອື່ນໆທີ່ໄດ້ຈາກຜິດບໍ່ແກ້ວ ຖືກລັກ ສູນຫາຍ ຫຼື ຖືກທຳລາຍ ຕ້ອງແຈ້ງ ເປັນລາຍລັກອັກສອນຕໍ່ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ ເພື່ອຊາບໂດຍໄວ;

4. ມີສະຫຼາກຢູ່ພາຊະນະ ຫຼື ຫົບຫໍ່ບັນຈຸ ຊຸ່ດອກ, ນ້ຳມັນດອກ, ນ້ຳມັນແກ່ນ ຈາກຜິດບໍ່ແກ້ວ ແລະ ສ່ວນອື່ນໆ ຕາມທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ ບໍ່ໃຫ້ເປ່ເພ;

5. ໃນກໍລະນີທີ່ບໍ່ສາມາດດຳເນີນການຕາມແຜນການເກັບຮັກສາເພື່ອໃຊ້ປະໂຫຍດດັ່ງກ່າວໄດ້ໃຫ້ແຈ້ງຕໍ່ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ ຕາມແບບຟອມທີ່ກຳນົດ ພາຍໃນ 30 (ສາມສິບ) ວັນ ນັບແຕ່ວັນທີ່ ທີ່ຈະບໍ່ສາມາດດຳ ເນີນການໄດ້ດັ່ງກ່າວ;

6. ສ້າງບັນຊີ ການຮັບ ການຈ່າຍ ຊຸ່ດອກ, ນ້ຳມັນດອກ, ນ້ຳມັນແກ່ນ ຈາກຜິດບໍ່ແກ້ວ ແລະ ສ່ວນອື່ນໆ ຕາມທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ ແລະ ແຈ້ງຕໍ່ ກົມ ອາຫານ ແລະ ຢາ ເປັນແຕ່ລະເດືອນ ແລະ ປີ ຕາມແບບຟອມທີ່ກຳນົດ ໄວ້. ຜູ້ທີ່ຈະຮັບຊຸ່ດອກ, ນ້ຳມັນດອກ, ແກ່ນຈາກຜິດບໍ່ແກ້ວ ແລະ ສ່ວນອື່ນໆ ຕ້ອງເປັນ ວິສາຫະກິດ ທີ່ໄດ້ຮັບ ອະນຸຍາດຢ່າງເປັນທາງການເທົ່ານັ້ນ;

ໃນການສ້າງບັນຊີ ການຮັບ ການຈ່າຍ ຊຸ່ດອກ, ນ້ຳມັນດອກ, ນ້ຳມັນແກ່ນ ຈາກຜິດບໍ່ແກ້ວ ແລະ ສ່ວນອື່ນໆ ຕ້ອງເຮັດເປັນສອງສະບັບ ສະບັບໜຶ່ງໃຫ້ສະເໜີຕໍ່ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາພາຍໃນ 30 (ສາມສິບ) ວັນ ແລະ ອີກສະບັບໜຶ່ງແມ່ນເກັບຮັກສາໄວ້ໃນສະຖານທີ່ທີ່ກຳນົດໄວ້ໃນໜັງສືຮັບຮອງ ພ້ອມດ້ວຍເອກະສານ ຫຼື ຫຼັກຖານກ່ຽວກັບການຮັບ ການຮັກສາ ຊຸ່ດອກ, ນ້ຳມັນດອກ, ນ້ຳມັນແກ່ນ ຈາກຜິດບໍ່ແກ້ວ ແລະ ສ່ວນອື່ນໆ ທີ່ ໄດ້ບັນທຶກຂໍ້ມູນໄວ້ໃນບັນຊີດັ່ງກ່າວ ມີກຳນົດ 5 (ຫ້າ) ປີ.

7. ໃຫ້ຄວາມຮ່ວມມືກັບພະນັກງານເຈົ້າໜ້າທີ່ຂອງລັດທີ່ກ່ຽວຂ້ອງໃນການສຸມເກັບຕົວຢ່າງ ຊຸດອກ, ນ້ຳມັນດອກ, ນ້ຳມັນແກ່ນ ຈາກພືດປັດແກ້ວ ແລະ ສ່ວນອື່ນໆ ເພື່ອຄວບຄຸມ ແລະ ກຳກັບໃຫ້ເປັນໄປຕາມທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ;

8. ແຈ້ງກຳນົດເວລາສ່ວງໜ້າບໍ່ຕ່ຳກວ່າ 7 (ເຈັດ) ວັນ ກ່ອນການຂົນສົ່ງ ຊຸດອກ, ນ້ຳມັນດອກ, ນ້ຳມັນແກ່ນ ຈາກພືດປັດແກ້ວ ແລະ ສ່ວນອື່ນໆຕາມທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ ຕໍ່ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ ໂດຍ ລະບຸປະລິມານວັນ ແລະ ເວລາ, ຍານພາຫະນະ ແລະ ເສັ້ນທາງການຂົນສົ່ງ ແລະ ຜູ້ຄວບຄຸມການຂົນສົ່ງ ພ້ອມທັງນຳໃບແຈ້ງດັ່ງກ່າວ ແລະ ສຳເນົາໜັງສືຮັບຮອງໄປພ້ອມການຂົນສົ່ງ;

9. ໃນກໍລະນີທີ່ຕ້ອງການຢາກຮູ້ປະລິມານຂອງສານ THC ໃນ ຊຸດອກ, ນ້ຳມັນດອກ, ແກ່ນຈາກພືດປັດແກ້ວ ແລະ ສ່ວນ ອື່ນໆ ໃຫ້ສົ່ງໄປກວດກາທີ່ຫ້ອງກວດກາວິໄຈ ທີ່ຂຶ້ນກັບ ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ. ຫາກຜົນຂອງການກວດກາວິໄຈມີປະລິມານຂອງ ສານ THC ເກີນກວ່າກຳນົດທີ່ທາງການອະນຸມັດ ໃຫ້ຜູ້ສົ່ງກວດ ແຈ້ງ ຕໍ່ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ ຮັບຊາບໂດຍໄວ ເພື່ອມີມາດຕະການແກ້ໄຂຢ່າງຮັດກຸມ. ໃນໄລຍະລໍຖ້າມາດຕະການແກ້ໄຂ ຫ້າມດຳເນີນການໃດໆກັບ ຊຸດອກ, ນ້ຳມັນດອກ, ແກ່ນຈາກພືດປັດແກ້ວ ແລະ ສ່ວນອື່ນໆທີ່ມີປະລິມານເກີນມາດຕະຖານ ຢ່າງເດັດຂາດ.

**ມາດຕາ 18 ຫຼັກການການດຳເນີນພາຍຫຼັງໄດ້ຮັບອະນຸຍາດການຈຳໜ່າຍ ແລະ ນຳໃຊ້**

ພາຍຫຼັງ ວິສາຫະກິດ ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດໃຫ້ ຈຳໜ່າຍ ຊື້-ຂາຍ ແລະ ນຳໃຊ້ພືດປັດແກ້ວ ແລະ ຜະລິດຕະພັນຈາກພືດປັດແກ້ວ ທີ່ກຳນົດໃຫ້ມີສານ THC ຕ່ຳກວ່າ 0,2% ແມ່ນກຳນົດຄືດັ່ງນີ້:

1. ຊຸດອກປັດແກ້ວ ແມ່ນໃຫ້ມີ ສານ THC ຕ່ຳກວ່າ 1% ຂອງນ້ຳໜັກແຫ້ງ; ຜະລິດຕະພັນຢາທີ່ຈະໃຊ້ໃນທາງການແພດ ແມ່ນໃຫ້ມີ ສານ THC ບໍ່ເກີນ 0,2% ຂອງນ້ຳໜັກຜະລິດຕະພັນ ເພື່ອປົກປ້ອງສຸຂະພາບ ແລະ ປະສິດທິຜົນໃນທາງການແພດ ປະລິມານຂອງສານ CBD ຕ້ອງມີຫຼາຍກວ່າ THC ຢ່າງໜ້ອຍສີ່ເທົ່າ ແລະ ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນຢູ່ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ ແມ່ນສາມາດນຳໃຊ້ໄດ້ ແຕ່ຕ້ອງນຳໃຊ້ຕາມໃບສັ່ງແພດເທົ່ານັ້ນ;

2. ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ ທີ່ມີ ສານ CBD ເປັນຫຼັກ ແລະ ມີ ສານ THC ຕ່ຳກວ່າ 0,2% ຂອງນ້ຳໜັກຜະລິດຕະພັນ, ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນຢູ່ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ ແມ່ນສາມາດຈຳໜ່າຍ ຊື້-ຂາຍ ແລະ ນຳໃຊ້ໄດ້ຕາມຄຳແນະນຳທີ່ມີໃນສະຫຼາກຂອງຜະລິດຕະພັນ ໂດຍບໍ່ມີໃບສັ່ງແພດ;

3. ເຄື່ອງສຳອາງທີ່ມີ ສານ CBD ເປັນສ່ວນປະກອບຫຼັກ ແລະ ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນຢູ່ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ ແມ່ນສາມາດ ຈຳ ໜ່າຍ ຊື້-ຂາຍ ແລະ ນຳໃຊ້ທົ່ວໄປໄດ້;

4. ເຄື່ອງດື່ມທີ່ມີ ສານ CBD ຫຼື ນ້ຳມັນຫອມລະເຫີຍຈາກ ພືດປັດແກ້ວ ໃນປະລິມານທີ່ກຳນົດ ແລະ ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນຢູ່ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ ແມ່ນສາມາດ ຈຳໜ່າຍ ຊື້-ຂາຍ ແລະ ນຳໃຊ້ຕາມທີ່ກຳນົດໄວ້ໃນສະຫຼາກຂອງແຕ່ລະຜະລິດຕະພັນ.

**ມາດຕາ 19 ຫຼັກການການດຳເນີນພາຍຫຼັງໄດ້ຮັບອະນຸຍາດການນຳເຂົ້າ-ສົ່ງອອກ, ຂົນສົ່ງ**

1. ພາຍຫຼັງ ວິສາຫະກິດ ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດນຳເຂົ້າ-ສົ່ງອອກ, ຂົນສົ່ງ ຊຸດອກ, ນ້ຳມັນດອກ, ນ້ຳມັນແກ່ນ ຈາກພືດປັດແກ້ວ ແລະ ສ່ວນອື່ນໆ ທີ່ມີ ສານ CBD ເຂັ້ມຊັ້ນ ແມ່ນສາມາດດຳເນີນການໄດ້ ພາຍຫຼັງໄດ້ຮັບອະນຸຍາດຈາກ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ, ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ເປັນແຕ່ລະຄັ້ງໄປ;

2. ສຳລັບການຂົນສົ່ງ ຊຸດອກ, ນ້ຳມັນດອກ, ນ້ຳມັນແກ່ນຈາກພືດປັດແກ້ວ ແລະ ພາກສ່ວນອື່ນໆທີ່ມີຄວາມເຂັ້ມຊັ້ນ ຂອງສານ CBD ແມ່ນໃຫ້ດຳເນີນການຕາມ ມາດຕາ 9 ຂໍ້ 11, ມາດຕາ 10 ຂໍ້ 10, ມາດຕາ 15 ຂໍ້ 16.

## ໝວດທີ 5

### ອາຍຸຂອງໃບອະນຸຍາດ, ການໂຈະ, ການຢຸດເຊົາ ແລະ ການຖອນໃບທະບຽນ

#### ມາດຕາ 20 ອາຍຸຂອງໃບອະນຸຍາດ

ໃບອະນຸຍາດດຳເນີນກິດຈະການກ່ຽວກັບຝົດປີແກ້ວ ມີອາຍຸການນຳໃຊ້ 3 (ສາມ) ປີ, ກ່ອນໃບອະນຸຍາດໝົດອາຍຸ 3 (ສາມ) ເດືອນ ຜູ້ດຳເນີນກິດຈະການຕ້ອງປະກອບເອກະສານເພື່ອຂໍຕໍ່ອາຍຸຄືນໃໝ່ຕາມແບບຟອມທີ່ກຳນົດໄວ້.

#### ມາດຕາ 21 ການໂຈະການດຳເນີນກິດຈະການ

ການດຳເນີນ ກິດຈະການ ກ່ຽວກັບຝົດປີແກ້ວ ຈະຖືກໂຈະໃນກໍລະນີດັ່ງນີ້:

1. ການສະເໜີຂໍ້ໂຈະຂອງຜູ້ດຳເນີນກິດຈະການ;
2. ຜູ້ດຳເນີນ ກິດຈະການບໍ່ປະຕິບັດຕາມຈຸດປະສົງ ແລະ ເປົ້າໝາຍ ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ;
3. ຜູ້ປະກອບການຖືກກ່າວເຕືອນ ສອງຄັ້ງຕິດຕໍ່ກັນ ໂດຍບໍ່ມີການແກ້ໄຂ ຫຼື ປັບປຸງ;
4. ບໍ່ດຳເນີນ ກິດຈະການຕາມທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດຈາກ ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ເປັນເວລາ 2 (ສອງ) ປີ;
5. ດຳເນີນ ກິດຈະການບໍ່ຖືກຕ້ອງສອດຄ່ອງຕາມກົດໝາຍ ແລະ ລະບຽບການ;
6. ການໂຈະແມ່ນມີກຳນົດ ເພື່ອລ່ຳຖ້າການປັບປຸງ, ໃນເມື່ອມີການປັບປຸງຢ່າງສອດຄ່ອງແລ້ວ ການຈັດຕັ້ງກ່ຽວຂ້ອງຈະດຳເນີນການພິຈາລະນາໃຫ້ສືບຕໍ່ກິດຈະການ ຕາມເງື່ອນໄຂ.

#### ມາດຕາ 22 ການຢຸດເຊົາ ກິດຈະການ

ຜູ້ດຳເນີນກິດຈະການກ່ຽວກັບຝົດປີແກ້ວ ສາມາດຢຸດເຊົາກິດຈະການໄດ້ ເຊິ່ງມີ ສອງ ກໍລະນີ ຢຸດເຊົາຊົ່ວຄາວ ແລະ ການຢຸດເຊົາຖາວອນ ໂດຍຕ້ອງປະຕິບັດຕາມຂັ້ນຕອນດັ່ງນີ້:

1. ຢຸດເຊົາຊົ່ວຄາວ ຜູ້ດຳເນີນກິດຈະການຕ້ອງຍື່ນຄຳຮ້ອງເພື່ອແຈ້ງເຈດຈຳນົງຂໍຢຸດເຊົາ ຕໍ່ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ ລວງໜ້າກ່ອນ 1 (ໜຶ່ງ) ເດືອນ ພ້ອມໃຫ້ເຫດຜົນ ເພື່ອພິຈາລະນາອອກໃບຢັ້ງຢືນການຢຸດເຊົາ, ພາຍຫຼັງຢຸດເຊົາແລ້ວກ່ອນຈະດຳເນີນກິດຈະການຄືນໃໝ່ ໃຫ້ສະເໜີມາຍັງ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ ເພື່ອຄົ້ນຄວ້າພິຈາລະນາຕາມລະບຽບການ;
2. ຢຸດເຊົາຖາວອນ ຜູ້ດຳເນີນກິດຈະການຕ້ອງຍື່ນຄຳຮ້ອງເພື່ອແຈ້ງເຈດຈຳນົງຂໍຢຸດເຊົາ ຕໍ່ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ ລວງໜ້າກ່ອນ 1 (ໜຶ່ງ) ເດືອນ ພ້ອມໃຫ້ເຫດຜົນ ເພື່ອພິຈາລະນາອອກໃບຢັ້ງຢືນການຢຸດຖາວອນ.

#### ມາດຕາ 23 ການຖອນໃບອະນຸຍາດດຳເນີນກິດຈະການ

ໃບອະນຸຍາດດຳເນີນກິດຈະການ ກ່ຽວກັບຝົດປີແກ້ວ ຈະຖືກຖອນໃນກໍລະນີດັ່ງນີ້:

1. ຜູ້ດຳເນີນກິດຈະການບໍ່ປະຕິບັດຕາມຈຸດປະສົງ ແລະ ເປົ້າໝາຍ ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ;
2. ບໍ່ດຳເນີນກິດຈະການຕາມທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ ຈາກ ຂະແໜງການສາທາລະນະສຸກ ເປັນເວລາ 2 (ສອງ) ປີ;
3. ດຳເນີນກິດຈະການບໍ່ຖືກຕ້ອງສອດຄ່ອງຕາມກົດໝາຍ.

## ໝວດທີ 6

### ການຂຶ້ນທະບຽນ, ຈົດແຈ້ງ ແລະ ຄ່າທຳນຽມ

**ມາດຕາ 24 ການຂຶ້ນທະບຽນ**

ການຂຶ້ນທະບຽນ ແມ່ນການຄຸ້ມຄອງຄຸນນະພາບ, ປະສິດທິພາບ ແລະ ຄວາມປອດໄພ ຂອງຜະລິດຕະພັນ ກ່ອນການຈຳໜ່າຍ, ວິສາຫະກິດ ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ ກິດຈະການກ່ຽວກັບຜົດປ່ຽນແກ້ວ ແມ່ນມີເງື່ອນໄຂ ນຳເອົາ ຜະລິດຕະພັນມາຂຶ້ນທະບຽນ ຢູ່ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ ໂດຍປະຕິບັດຕາມເງື່ອນໄຂ ຂໍ້ຮຽກຮ້ອງເອກະສານ ຂອງ ແຕ່ລະຜະລິດຕະພັນທີ່ໄດ້ກຳນົດອອກຕາມຫຼັກວິຊາການໃນການຂຶ້ນທະບຽນ ທີ່ ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ວາງ ອອກ.

**ມາດຕາ 25 ການຈິດແຈ້ງ**

ການຈິດແຈ້ງແມ່ນ ການຄຸ້ມຄອງຜະລິດຕະພັນທີ່ໄດ້ຈາກຜົດປ່ຽນແກ້ວ ປະເພດເຄື່ອງສຳອາງ ເຊິ່ງຕ້ອງໄດ້ ຮັບການຈິດແຈ້ງ ຕໍ່ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ, ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ຕາມລະບຽບການຈິດແຈ້ງທີ່ທາງການ ກຳນົດ.

**ມາດຕາ 26 ຄຳທຳນຽມ**

ຄຳໃຊ້ຈ່າຍຂອງການບໍລິການ ພິຈາລະນາ ອອກອະນຸຍາດ ກ່ຽວກັບຜົດປ່ຽນແກ້ວ ແມ່ນອີງຕາມລະບຽບການ ທີ່ ກະຊວງ ສາທາລະນະສຸກ ໄດ້ວາງອອກ ໃນແຕ່ລະໄລຍະ.

**ໝວດທີ 7  
ຂໍ້ຫ້າມ**

**ມາດຕາ 27 ຂໍ້ຫ້າມທົ່ວໄປ**

ຫ້າມວິສາຫະກິດ ແລະ ການຈັດຕັ້ງ ມີພຶດຕິກຳດັ່ງນີ້:

1. ສວຍໃຊ້ອຳນາດ, ໜ້າທີ່, ຕຳແໜ່ງ ເພື່ອຫາຜົນປະໂຫຍດ ສ່ວນຕົວ, ໜູ່ເພື່ອນ, ຄອບຄົວ ແລະ ຍາດ ຜື່ນຮ້ອງ;
2. ດຳເນີນກິດຈະການ ໂດຍບໍ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ ຫຼື ປອມແປງໃບອະນຸຍາດ;
3. ເປັນຊື່ກາງໃນການໃຫ້ ຫຼື ຮັບສິນບິນແກ່ເຈົ້າໜ້າທີ່ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ເພື່ອໃຫ້ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດດຳເນີນ ກິດຈະການໃດໜຶ່ງກ່ຽວກັບ ຜົດປ່ຽນແກ້ວ;
4. ຂັດຂວາງ, ບໍ່ອຳນວຍຄວາມສະດວກ, ບໍ່ໃຫ້ການຮ່ວມມືໃນການປະຕິບັດໜ້າທີ່ ຂອງເຈົ້າໜ້າທີ່ ແລະ ພະນັກງານທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ;
5. ນຳເຂົ້າຜົດປ່ຽນແກ້ວ ຫຼື ສິນສ່ວນໃດໜຶ່ງ, ຜະລິດຕະພັນສຳເລັດຮູບທີ່ມີສ່ວນປະສົມຈາກຜົດປ່ຽນແກ້ວ ທີ່ນຳໃຊ້ທາງການແພດ, ການຄົ້ນຄວ້າ, ວິໄຈຄຸນນະພາບ ແລະ ບິນປົວສ່ວນບຸກຄົນ ໂດຍບໍ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ ຈາກ ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ;
6. ນຳເຂົ້າ ຜະລິດຕະພັນອາຫານ, ຢາຫຼວງ, ຢາພື້ນເມືອງ, ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ, ເຄື່ອງສຳອາງ ແລະ ນ້ຳມັນທີ່ມີສ່ວນປະສົມຂອງສານ THC ຈາກຜົດປ່ຽນແກ້ວ ເພື່ອມາບໍລິໂພກ ແລະ ຈໍລະຈອນຈຳໜ່າຍ;
7. ປຸກ, ຖອດຮິດ, ຜະລິດ ປຸງແຕ່ງ, ນຳເຂົ້າ-ສົ່ງອອກ, ຂົນສົ່ງ, ຈຳໜ່າຍ, ເກັບຮັກສາ ຫຼື ມີຄອບຄອງ, ຄົ້ນຄ້ວາວິໄຈທາງດ້ານວິທະຍາສາດ ໂດຍບໍ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ ຈາກ ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ;
8. ມີພຶດຕິກຳອື່ນ ທີ່ເປັນການລະເມີດລະບຽບ ກົດໝາຍ ທີ່ວາງອອກ.

**ມາດຕາ 28 ຂໍ້ຫ້າມສຳລັບຜູ້ດຳເນີນກິດຈະການ**

ຫ້າມ ຜູ້ດຳເນີນກິດຈະການ ມີພຶດຕິກຳ ດັ່ງນີ້:

1. ນຳໃຊ້ໃບອະນຸຍາດ ເກີນຂອບເຂດທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ, ເຄື່ອນໄຫວຜິດກົດໝາຍ ທີ່ກໍ່ໃຫ້ເກີດຄວາມ ເສັຍຫາຍຕໍ່ສັງຄົມ ແລະ ປະເທດຊາດ;

2. ໂອນ, ມອບສິດ ໃບອະນຸຍາດທະບຽນວິຊາການ ໃຫ້ ວິສາຫະກິດ ອື່ນເຮັດການເຄື່ອນໄຫວ ກິດຈະການໃດ ໜຶ່ງກ່ຽວກັບ ພົດປ່ແກ້ວ ໂດຍບໍ່ໄດ້ຮັບການເຫັນດີ ແລະ ຮັບຮູ້ ຈາກອົງການຄຸ້ມຄອງພາກລັດ ຢ່າງເປັນລາຍລັກອັກສອນ;

3. ດັດແປງເນື້ອໃນການອະນຸຍາດ;

4. ມີຜິດຕິກຳອື່ນ ທີ່ເປັນການລະເມີດ ລະບຽບ ກົດໝາຍ ທີ່ວາງອອກ.

ມາດຕາ 29 ຂໍ້ຫ້າມສຳລັບເຈົ້າໜ້າທີ່ ແລະ ພະນັກງານທີ່ກ່ຽວຂ້ອງຂອງລັດ

ຫ້າມເຈົ້າໜ້າທີ່ ແລະ ພະນັກງານ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງຂອງລັດ ມີຜິດຕິກຳດັ່ງນີ້:

1. ເປີດເຜີຍຂໍ້ມູນຄວາມລັບ ກ່ຽວກັບກິດຈະການຂອງຜູ້ໃດຜູ້ໜຶ່ງ ໂດຍບໍ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ;

2. ທວງເອົາ, ຂໍເອົາ, ຮັບເອີນສິນບິນ, ລຳອຽງ, ກົດໜ່ວງຖ່ວງດຶງ, ສົມຮູ້ຮ່ວມຄິດ, ປອມແປງ ເອກະສານ;

3. ເມີນເສີຍຕໍ່ຄວາມຮັບຜິດຊອບຂອງຕົນ ຫຼື ມີຜິດຕິກຳທີ່ບໍ່ຖືກຕ້ອງ ຕໍ່ຜູ້ດຳເນີນກິດຈະການ;

4. ມີຜິດຕິກຳອື່ນໆ ທີ່ເປັນການລະເມີດ ລະບຽບ ກົດໝາຍ ທີ່ວາງອອກ.

## ໝວດທີ 8

### ໜ້າທີ່ ແລະ ຄວາມຮັບຜິດຊອບ

ມາດຕາ 30 ໜ້າທີ່ ແລະ ຄວາມຮັບຜິດຊອບລວມ

ໜ້າທີ່ ແລະ ຄວາມຮັບຜິດຊອບ ໃນການ ຕິດຕາມ, ກວດກາ ແລະ ປະເມີນຜົນການຈັດຕັ້ງປະຕິບັດ ກິດຈະການ ຕາມທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ ເປັນແຕ່ລະໄລຍະ ເປັນຕົ້ນ ການຕິດຕາມ ໄລຍະເລີ່ມຕົ້ນການດຳເນີນງານ, ໄລຍະຂອງການດຳເນີນງານ ແລະ ໄລຍະຂອງການລາຍງານ ດ້ວຍຄວາມເປັນເຈົ້າການ ແລະ ຄວາມຮັບຜິດຊອບ ຕາມພາລະບົດບາດ ຂອງຕົນ ເພື່ອໃຫ້ການຈັດຕັ້ງປະຕິບັດ ສອດຄ່ອງຕາມລະບຽບກົດໝາຍທີ່ໄດ້ວາງອອກຢ່າງ ເຂັ້ມງວດ, ຂະແໜງການ ແລະ ພາກສ່ວນທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ຕ້ອງໄດ້ສ້າງກົນໄກການຕິດຕາມ ກວດກາ ແລະ ປະເມີນ ຜົນ ການຈັດຕັ້ງປະຕິບັດ ໃຫ້ສອດຄ່ອງຕາມຈຸດປະສົງ ແລະ ເປົ້າໝາຍ ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ.

ມາດຕາ 31 ໜ້າທີ່ ແລະ ຄວາມຮັບຜິດຊອບສະເພາະ

ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ, ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ມີໜ້າທີ່ ແລະ ຄວາມຮັບຜິດຊອບຕົ້ນຕໍດັ່ງນີ້:

1. ເປັນໃຈກາງປະສານສົມທົບກັບບັນດາອະນຸກຳມະການ ຈາກ ຂະແໜງການກ່ຽວຂ້ອງ ໃນການ ຕິດຕາມກວດກາ ການດຳເນີນການຂອງການຈັດຕັ້ງປະຕິບັດ ຕາມມາດຕະຖານ ແລະ ເງື່ອນໄຂ ເພື່ອໃຫ້ ການຈັດຕັ້ງປະຕິບັດ ຢູ່ໃນການຄຸ້ມຄອງຕາມຂອບເຂດທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ;

2. ປະສານສົມທົບກັບຂະແໜງການ, ເຈົ້າຂອງກິດຈະການ ໃນການທົບທວນຄືນ ກ່ຽວກັບການ ຕິດຕາມ ກວດກາ ແລະ ປະເມີນຜົນ ເພື່ອການຮັບປະກັນຄຸນນະພາບ;

3. ປະສານສົມທົບ ຂະແໜງການ, ຜູ້ດຳເນີນກິດຈະການ ເພື່ອຮ່ວມກັນໃນການຕິດຕາມ, ກວດກາ ແລະ ປະເມີນຜົນຢ່າງເປັນປົກກະຕິ ໃນແຕ່ລະໄລຍະ;

4. ລາຍງານສະພາບ ແລະ ຄວາມຄືບໜ້າ ຂອງການດຳເນີນ ພາຍຫຼັງໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ ໃນແຕ່ລະໄລຍະ ເປັນປະຈຳ 3 (ສາມ) ເດືອນ, 6 (ຫົກ) ເດືອນ ແລະ 1 (ໜຶ່ງ) ປີ.

ມາດຕາ 32 ໜ້າທີ່ ແລະ ຄວາມຮັບຜິດຊອບ ຂອງ ຂະແໜງການ ແລະ ພາກສ່ວນອື່ນ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ

ຂະແໜງການ ແລະ ພາກສ່ວນອື່ນທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ທີ່ໄດ້ຮັບການແຕ່ງຕັ້ງໃນອະນຸກຳມະການ ແມ່ນມີໜ້າທີ່ ແລະ ຄວາມຮັບຜິດຊອບ ໃນການປະສານສົມທົບ ກັບ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ, ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ຕາມຂອບ ເຂດຄວາມຮັບຜິດຊອບ ແລະ ພາລະບົດບາດ ຂອງຕົນ ເພື່ອດຳເນີນການຕິດຕາມ, ກວດກາ ແລະ ປະເມີນຜົນ ໃນ ແຕ່ລະໄລຍະດັ່ງນີ້:

1. ໄລຍະການຂໍອະນຸຍາດ, ເຊິ່ງຕ້ອງດຳເນີນການກວດກາ ສະຖານທີ່ຕັ້ງ ທີ່ຈະດຳເນີນການຈັດຕັ້ງ ປະຕິບັດ ໂດຍອີງໃສ່ມີເປົ້າໝາຍ, ລະດັບຄາດໝາຍ, ມາດຕະຖານ ແລະ ຄຸນນະພາບຕາມທີ່ໄດ້ລະບຸໄວ້ໃນການ ສະເໜີ ແລະ ລະບຸໄວ້ຕາມການໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ.

2. ໄລຍະການຈັດຕັ້ງປະຕິບັດ ເຊິ່ງຕ້ອງດຳເນີນການ ຕິດຕາມ, ກວດກາ, ປະເມີນຜົນ, ສະຫຼຸບ ແລະ ລາຍງານຄວາມຄືບໜ້າຜົນຂອງການຈັດຕັ້ງປະຕິບັດ ຕໍ່ຄະນະກຳມະການ ທີ່ໄດ້ສ້າງຕັ້ງຂຶ້ນ, ການຈັດຕັ້ງປະຕິບັດ ໃຫ້ໄປຕາມແຜນ ທີ່ໄດ້ນຳສະເໜີ ເພື່ອຂໍອະນຸຍາດ ແລະ ຕາມແຜນທີ່ໄດ້ວາງໄວ້.

ໃນແຕ່ລະໄລຍະໃຫ້ລາຍງານຄວາມຄືບໜ້າຂອງການຈັດຕັ້ງປະຕິບັດ ທີ່ໄດ້ລະບຸໄວ້ຕາມການໄດ້ຮັບອະນຸ ຍາດ ເຊິ່ງຕ້ອງໄດ້ລາຍງານ ຢ່າງເປັນປົກກະຕິ ເຊັ່ນ: ໄລຍະ 3 (ສາມ) ເດືອນ, 6 (ຫົກ) ເດືອນ ແລະ 1 (ໜຶ່ງ) ປີ.

**ມາດຕາ 33 ຄວາມຮັບຜິດຊອບຂອງຜູ້ດຳເນີນກິດຈະການ**

ຜູ້ດຳເນີນກິດຈະການກ່ຽວກັບ ພືດປັດແກ້ວ ແມ່ນຕ້ອງມີຄວາມຮັບຜິດຊອບຕິດຕາມ, ກວດກາ, ປະເມີນ, ສະຫຼຸບ ແລະ ລາຍງານ ຄວາມຄືບໜ້າ ແລະ ຜົນຂອງການຈັດຕັ້ງປະຕິບັດ ໂຄງການ ຕາມການໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ ຢ່າງເປັນປົກກະຕິ ເຊິ່ງຕ້ອງລາຍງານເປັນໄລຍະ 1 (ໜຶ່ງ) ເດືອນ, 3 (ສາມ) ເດືອນ, (6) ຫົກ ເດືອນ ແລະ (1) ໜຶ່ງ ປີ ຕໍ່ນຶ່ງກິດຈະການ ມາຍັງກົມອາຫານ ແລະ ຢາ, ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ.

**ໝວດທີ 9**

**ນະໂຍບາຍຕໍ່ຜູ້ທີ່ມີຜົນງານ ແລະ ມາດຕະການຕໍ່ຜູ້ລະເມີດ**

**ມາດຕາ 34 ນະໂຍບາຍຕໍ່ຜູ້ທີ່ມີຜົນງານ**

ວິສາຫະກິດ ຫຼື ການຈັດຕັ້ງ ທີ່ມີຜົນງານດີເດັ່ນໃນການປະກອບປະຕິບັດຕາມຂໍ້ຕົກລົງສະບັບນີ້ ເປັນຕົ້ນ ການຊຸກຍູ້ສິ່ງເສີມການດຳເນີນກິດຈະການກ່ຽວກັບ ພືດປັດແກ້ວ ເພື່ອນຳໃຊ້ທາງການແພດ ແລະ ເປັນສິນຄ້າຈາກ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ໄດ້ຢ່າງມີປະສິດທິຜົນສູງ ຈະໄດ້ຮັບການຍ້ອງຍໍ ແລະ ນະໂຍບາຍຕາມລະບຽບການ.

**ມາດຕາ 35 ມາດຕະການຕໍ່ຜູ້ລະເມີດ**

ວິສາຫະກິດ ຫຼື ການຈັດຕັ້ງທີ່ລະເມີດຕໍ່ຂໍ້ຕົກລົງສະບັບນີ້ ຈະຖືກປະຕິບັດມາດຕະການ ສຶກສາອົບຮົມ, ຍຶດ ອາຍັດ ທຳລາຍ, ລົງວີໂນ, ປັບໄໝ, ໃຊ້ແທນຄ່າເສັຍຫາຍ ຫຼື ດຳເນີນຄະດີອາຍາ ຕາມກຳລະນີເປົ້າ ຫຼື ຫັກ ໃນການປະຕິບັດມາດຕະການຕາມລະບຽບການກົດໝາຍດັ່ງນີ້:

1. ມາດຕະການຕໍ່ວິສາຫະກິດການປຸກ, ຖອດຮີດ, ຜະລິດ, ປຸງແຕ່ງ, ເກັບຮັກສາ, ຈຳໜ່າຍ, ນຳເຂົ້າ- ສົ່ງອອກ, ຂົນສົ່ງວັດຖຸດິບຈາກພືດປັດແກ້ວ;

ສຶກສາອົບຮົມ, ກ່າວເຕືອນ, ເຮັດບົດບັນທຶກ, ຍຶດອາຍັດ ແລະ ທຳລາຍ ໂດຍການປະສານສົມທົບກັບ ຂະແໜງການ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ໃນການປະຕິບັດມາດຕະການຕາມລະບຽບການກົດໝາຍວ່າດ້ວຍຢາເສບຕິດ;

2. ມາດຕະການ ຕໍ່ວິສາຫະກິດການເກັບຮັກສາ, ຈຳໜ່າຍ, ນຳເຂົ້າ-ສົ່ງອອກ, ຂົນສົ່ງຜະລິດຕະພັນຈາກ ພືດປັດແກ້ວ

ຄັງທີ 01 ສຶກສາອົບຮົມ, ກ່າວເຕືອນ, ອາຍັດ-ຍຶດຜະລິດຕະພັນ ແລະ ປັບໄໝ 4 ເທົ່າຕົວຂອງມູນ ຄ່າສິນຄ້າ;

ຄັງທີ 02 ອາຍັດ-ຍືດຜະລິດຕະພັນ ແລະ ປັບໄໝ 6 ເທົ່າຕົວຂອງມູນຄ່າສິນຄ້າ, ປະກອບສ່ວນ  
ຝ່ອງສານ;

ຄັງທີ 03 ອາຍັດ-ຍືດຜະລິດຕະພັນ ແລະ ປັບໄໝ 8 ເທົ່າຕົວຂອງມູນຄ່າສິນຄ້າ, ປະກອບສ່ວນ  
ຝ່ອງສານ.

## ໝວດທີ 10 ບົດບັນຍັດສຸດທ້າຍ

### ມາດຕາ 36 ການຈັດຕັ້ງປະຕິບັດ

ມອບໃຫ້ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ ເປັນເຈົ້າການຮັບຜິດຊອບການຈັດຕັ້ງປະຕິບັດ ຂໍ້ຕົກລົງສະບັບນີ້ ໂດຍ ສືບ  
ທົບກັບພາກສ່ວນທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ຢ່າງເຂັ້ມງວດ.

### ມາດຕາ 37 ຜົນສັກສິດ

ຂໍ້ຕົກລົງສະບັບນີ້ ມີຜົນສັກສິດ ພາຍຫຼັງ 30 ວັນ ນັບແຕ່ມີລົງລາຍເຊັນເປັນຕົ້ນໄປ.



ປອ.ດຣ. ບຸນແຝງ ພູມມະໄລສິດ