



ສາທາລະນະລັດ ປະຊາທິປະໄຕ ປະຊາຊົນລາວ

ສັນຕິພາບ ເອກະລາດ ປະຊາທິປະໄຕ ເອກະພາບ ວັດທະນະຖາວອນ

ປະທານປະເທດ

ເລກທີ.....142...../ປປທ

ນະຄອນຫຼວງວຽງຈັນ, ວັນທີ.....06 ສິງຫາ 2025

ລັດຖະດໍາລັດ

ກ່ຽວກັບການປະກາດໃຊ້ກົດໝາຍວ່າດ້ວຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ

ການແພດ (ສະບັບປັບປຸງ)

- ອີງຕາມ ມາດຕາ 68 ຂໍ້ 1 ຂອງລັດຖະທໍາມະນູນ ແຫ່ງ ສາທາລະນະລັດ ປະຊາທິປະໄຕ ປະຊາຊົນລາວ ສະບັບເລກທີ 77/ສພຊ, ລົງວັນທີ 20 ເດືອນມີນາ ປີ 2025;
- ອີງຕາມ ມະຕິກອງປະຊຸມສະພາແຫ່ງຊາດ ກ່ຽວກັບການຮັບຮອງເອົາກົດໝາຍວ່າດ້ວຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ (ສະບັບປັບປຸງ) ສະບັບເລກທີ 161/ສພຊ, ລົງວັນທີ 25 ມິຖຸນາ 2025;
- ອີງຕາມ ໜັງສືສະເໜີຂອງຄະນະປະຈຳສະພາແຫ່ງຊາດ ສະບັບເລກທີ 39/ຄປຈ, ລົງວັນທີ 23 ກໍລະກົດ 2025.

ປະທານປະເທດ

ສາທາລະນະລັດ ປະຊາທິປະໄຕ ປະຊາຊົນລາວ ອອກລັດຖະດໍາລັດ:

ມາດຕາ 1 ປະກາດໃຊ້ກົດໝາຍວ່າດ້ວຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ (ສະບັບປັບປຸງ).

ມາດຕາ 2 ລັດຖະດໍາລັດສະບັບນີ້ ມີຜົນສັກສິດ ນັບແຕ່ວັນລົງລາຍເຊັນ ເປັນຕົ້ນໄປ.

ປະທານປະເທດ ແຫ່ງ ສປປ ລາວ



ທອງລຸນ ສີສຸລິດ



ສາທາລະນະລັດ ປະຊາທິປະໄຕ ປະຊາຊົນລາວ
ສັນຕິພາບ ເອກະລາດ ປະຊາທິປະໄຕ ເອກະພາບ ວັດທະນະຖາວອນ

ສະພາແຫ່ງຊາດ

ເລກທີ **161** / ສພຊ

ນະຄອນຫຼວງວຽງຈັນ, ວັນທີ **25 / 06 / 25**

ມະຕິ

ກອງປະຊຸມສະພາແຫ່ງຊາດ

ກ່ຽວກັບການຮັບຮອງເອົາກົດໝາຍວ່າດ້ວຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ (ສະບັບປັບປຸງ)

- ອີງຕາມລັດຖະທຳມະນູນ ແຫ່ງ ສາທາລະນະລັດ ປະຊາທິປະໄຕ ປະຊາຊົນລາວ ສະບັບເລກທີ 77 /ສພຊ, ລົງວັນທີ 20 ເດືອນມີນາ ປີ 2025 ມາດຕາ 54 ຂໍ້ 1;
- ອີງຕາມກົດໝາຍວ່າດ້ວຍສະພາແຫ່ງຊາດ ສະບັບເລກທີ 56 /ສພຊ, ລົງວັນທີ 28 ມິຖຸນາ 2024 ມາດຕາ 11 ຂໍ້ 1.

ຝ່າຍຫຼັກກອງປະຊຸມສະໄໝສາມັນ ເທື່ອທີ 9 ຂອງສະພາແຫ່ງຊາດ ຊຸດທີ IX ໄດ້ຄົ້ນຄວ້າພິຈາລະນາຢ່າງກວ້າງຂວາງ ແລະ ເລິກເຊິ່ງ ກ່ຽວກັບເນື້ອໃນຂອງກົດໝາຍວ່າດ້ວຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ (ສະບັບປັບປຸງ) ໃນວາລະຂອງກອງປະຊຸມ ຕອນບ່າຍຂອງວັນທີ 20 ມິຖຸນາ 2025 ແລະ ຖືກພິຈາລະນາຮັບຮອງເອົາໃນວາລະຕອນບ່າຍຂອງວັນທີ 25 ມິຖຸນາ 2025.

ກອງປະຊຸມສະພາແຫ່ງຊາດ ຕົກລົງ:

ມາດຕາ 1 ຮັບຮອງເອົາກົດໝາຍວ່າດ້ວຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ (ສະບັບປັບປຸງ) ດ້ວຍຄະແນນສຽງຫຼາຍກວ່າເຄິ່ງໜຶ່ງ ຂອງຈຳນວນສະມາຊິກສະພາແຫ່ງຊາດ ທີ່ເຂົ້າຮ່ວມກອງປະຊຸມ.

ມາດຕາ 2 ມະຕິສະບັບນີ້ ມີຜົນສັກສິດນັບແຕ່ວັນລົງລາຍເຊັນ ເປັນຕົ້ນໄປ.

ປະທານສະພາແຫ່ງຊາດ



ປອ ໄຊອົມພອນ ພົມວິຫານ



ສາທາລະນະລັດ ປະຊາທິປະໄຕ ປະຊາຊົນລາວ
ສັນຕິພາບ ເອກະລາດ ປະຊາທິປະໄຕ ເອກະພາບ ວັດທະນະຖາວອນ

ສະພາແຫ່ງຊາດ

ເລກທີ 85 /ສພຊ
ນະຄອນຫຼວງວຽງຈັນ, ວັນທີ 25 ມິຖຸນາ 2025

ກົດໝາຍ
ວ່າດ້ວຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ
(ສະບັບປັບປຸງ)

ພາກທີ I
ບົດບັນຍັດທົ່ວໄປ

ມາດຕາ 1 (ປັບປຸງ) ຈຸດປະສົງ

ກົດໝາຍສະບັບນີ້ ກຳນົດ ຫຼັກການ, ລະບຽບການ ແລະ ມາດຕະການ ກ່ຽວກັບ ການຄຸ້ມຄອງ, ຕິດຕາມ ກວດກາ ວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ເພື່ອເຮັດໃຫ້ວຽກງານດັ່ງກ່າວ ດຳເນີນຢ່າງມີ ປະສິດທິພາບ ແລະ ປະສິດທິຜົນ ແນໃສ່ຮັບປະກັນ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ໄດ້ມາດຕະຖານ, ມີ ຄຸນນະພາບ, ປະສິດທິພາບ ແລະ ລາຄາເໝາະ ສົມ ເຮັດໃຫ້ພົນລະເມືອງທຸກຄົນ ມີ ຄວາມປອດໄພ, ສຸຂະພາບແຂງແຮງ, ສາມາດເຊື່ອມໂຍງກັບພາກພື້ນ ແລະ ສາກົນ ປະກອບສ່ວນເຂົ້າໃນການປົກປັກຮັກສາ ແລະ ສ້າງສາປະເທດຊາດ.

ມາດຕາ 2 (ປັບປຸງ) ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ຢາ ແມ່ນ ວັດຖຸຢ່າງໜຶ່ງ ຫຼື ວັດຖຸປະກອບຫຼາຍຢ່າງ ທີ່ອອກລິດ ແລະ ບໍ່ອອກລິດ ປະສົມເຂົ້າກັນ.

ຜະລິດຕະພັນການແພດ ແມ່ນ ວັດຖຸ ຫຼື ທາດ ໃດໜຶ່ງ ທີ່ມີການນຳໃຊ້ເຂົ້າໃນວົງການແພດ ລວມທັງຜະລິດ ຕະພັນການແພດອື່ນ ທີ່ນຳໃຊ້ທົ່ວໄປໃນສັງຄົມ.

ມາດຕາ 3 (ປັບປຸງ) ການອະທິບາຍຄຳສັບ

ຄຳສັບທີ່ນຳໃຊ້ໃນກົດໝາຍສະບັບນີ້ ມີຄວາມໝາຍ ດັ່ງນີ້:

1. ການທົດລອງຊີວະສົມມູນ ໝາຍເຖິງ ການຄົ້ນຄວ້າທົດລອງທາງດ້ານຄລິນິກ ໃນການສຶກສາຄວາມເທົ່າທຽມ ກັນທາງດ້ານຊີວະປະສິດທິຜົນ ຂອງຜະລິດຕະພັນຢາທົ່ວໄປ ແລະ ຜະລິດຕະພັນຢາຕົ້ນຕໍາລາ ເພື່ອປະເມີນສົມທຽບ ຄວາມເທົ່າທຽມດ້ານປະສິດທິຜົນ ຂອງການບິນປົວ;

2. ຢາທົ່ວໄປ ໝາຍເຖິງ ຜະລິດຕະພັນຢາ ຖືກຜະລິດ ໂດຍມີຄຸນລັກສະນະດ້ານເພສັດວິທະຍາ ຄ້າຍຄືຢາ ຕົ້ນຕໍາລາ ເປັນຕົ້ນ ການແຕກຕົວ, ການກະຈາຍ, ການດູດຊຶມ;
3. ຢາຕົ້ນຕໍາລາ ໝາຍເຖິງ ຜະລິດຕະພັນຢາ ທີ່ມີການຄົ້ນຄວ້າເບື້ອງຕົ້ນ ຕາມຂັ້ນຕອນການສຶກສາ ດ້ານ ຄວາມປອດໄພ ແລະ ປະສິດທິພາບ ໃນການປິ່ນປົວພະຍາດ ເລີ່ມແຕ່ການສຶກສາທົດລອງໃນ ສັດ ແລະ ຄົນຕາມລຳດັບ ໂດຍມີການສຶກສາທາງດ້ານເພສັດວິທະຍາ ຢ່າງລະອຽດ ແລະ ມີການຈົດທະບຽນສິດທິບັດຕໍາລາຢາຂອງຜູ້ຄົນຄວ້າ;
4. ຢາໃໝ່ ໝາຍເຖິງ ຢາຫຼວງ ຫຼື ຢາພື້ນເມືອງໃດໜຶ່ງ ທີ່ຜະລິດ ຫຼື ນຳເຂົ້າໃໝ່, ບໍ່ມີຈຳໜ່າຍ ແລະ ນຳໃຊ້ມາກ່ອນ ຢູ່ ສປປ ລາວ;
5. ຜະລິດຕະພັນປິ່ນປົວຂັ້ນສູງ ໝາຍເຖິງ ຜະລິດຕະພັນ ທີ່ປະກອບດ້ວຍ ຈຸລັງ, ເນື້ອເຍື່ອ ແລະ ພັນທຸກຳທີ່ມີ ຊີວິດ ນຳໃຊ້ເພື່ອ ຟື້ນຟູ, ປິ່ນປົວ ຫຼື ທົດແທນ;
6. ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ປອມ ໝາຍເຖິງ ຢາຫຼວງ, ຢາພື້ນເມືອງ, ອຸປະກອນການແພດ, ຜະລິດຕະພັນ ເສີມສຸຂະພາບ, ເຄື່ອງສຳອາງ, ເຄມີທີ່ນຳໃຊ້ໃນຂົງເຂດສາທາລະນະສຸກ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ເຄມີອັນຕະລາຍ ທີ່ໃຊ້ໃນຄົວເຮືອນ ທີ່ມີການປອມແປງ ຫຼື ຮຽນແບບ ຈາກຜະລິດຕະພັນທີ່ ຂຶ້ນທະບຽນ ຫຼື ຈົດແຈ້ງ ຢ່າງຖືກຕ້ອງແລ້ວ;
7. ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຕົກມາດຕະຖານ ໝາຍເຖິງ ຢາຫຼວງ, ຢາພື້ນເມືອງ, ອຸປະກອນການແພດ, ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ, ເຄື່ອງສຳອາງ, ເຄມີທີ່ນຳໃຊ້ໃນຂົງເຂດສາທາລະນະສຸກ ແລະ ຜະລິດຕະພັນເຄມີອັນຕະລາຍ ທີ່ໃຊ້ໃນຄົວເຮືອນ ຊຶ່ງມີສ່ວນປະກອບ ບໍ່ກົງກັບທີ່ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນ ຫຼື ຈົດແຈ້ງ ແລ້ວ;
8. ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ເສຍຄຸນນະພາບ ໝາຍເຖິງ ຢາຫຼວງ, ຢາພື້ນເມືອງ, ອຸປະກອນການແພດ, ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ, ເຄື່ອງສຳອາງ, ເຄມີທີ່ນຳໃຊ້ໃນຂົງເຂດສາທາລະນະສຸກ ແລະ ຜະລິດຕະພັນເຄມີອັນຕະລາຍ ທີ່ໃຊ້ໃນຄົວເຮືອນ ທີ່ມີການປ່ຽນແປງຄຸນລັກສະນະທາງດ້ານ ວັດຖຸ ຫຼື ເຄມີ ຈາກ ຮູບແບບ, ມາດຕະຖານເດີມ ກ່ອນວັນ ໝົດອາຍຸ;
9. ວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ ໝາຍເຖິງ ອາຊີບທາງດ້ານການຢາ ເປັນຕົ້ນ ການ ກຽມຢາ, ຄັດເລືອກຢາ, ວິເຄາະຢາ, ປຸງແຕ່ງຢາ, ຈຳຍາຢາ;
10. ຢາຈຳເປັນພື້ນຖານ ໝາຍເຖິງ ຢາທີ່ຢູ່ໃນບັນຊີຢາຈຳເປັນພື້ນຖານ ແຫ່ງ ສປປ ລາວ;
11. ການຄຸ້ມຄອງລາຄາ ໝາຍເຖິງ ການກຳນົດ ແລະ ການຄວບຄຸມ ລາຄາ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ.

ມາດຕາ 4 (ປັບປຸງ) ນະໂຍບາຍຂອງລັດ ກ່ຽວກັບວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ລັດ ຖືສຳຄັນວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ດ້ວຍການ ກຳນົດນະໂຍບາຍ, ແຜນຍຸດທະສາດ, ສ້າງ ແລະ ພັດທະນາບຸກຄະລາກອນ, ສະໜອງງົບປະມານ, ພາຫະນະ, ວັດຖຸປະກອນ, ກໍ່ສ້າງໂຄງລ່າງພື້ນຖານ ແລະ ອຳນວຍ ຄວາມສະດວກ ໃຫ້ແກ່ການເຄື່ອນໄຫວວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ໃຫ້ມີຄວາມເຂັ້ມແຂງ, ຮັບປະກັນໃຫ້ ການປຸງແຕ່ງ ແລະ ຜະລິດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ສຳເລັດຮູບ ຫຼື ເຄິ່ງສຳເລັດຮູບ ໄດ້ມາດຕະຖານ, ມີຄຸນນະພາບ ແລະ ປະສິດທິພາບ, ສ້າງເສດຖະກິດເອກະລາດເປັນເຈົ້າຕົນເອງ ເພື່ອຮັບໃຊ້ພາຍໃນ ຢ່າງພຽງພໍ, ທົດແທນການນຳເຂົ້າ ແລະ ສົ່ງເສີມການສົ່ງອອກ ລວມທັງນຳໃຊ້ທ່າແຮງ ຂອງທຸກພາກສ່ວນເສດຖະກິດ ທັງພາຍໃນ ແລະ ຕ່າງປະເທດ ລົງທຶນ ໃສ່ອຸດສາຫະກຳ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ.

ລັດ ຊຸກຍູ້, ສົ່ງເສີມ ແລະ ປຸກລະດົມ ບຸກຄົນ, ນິຕິບຸກຄົນ ແລະ ການຈັດຕັ້ງ ພາກລັດ ແລະ ເອກະຊົນ ທັງພາຍ ໃນ ແລະ ຕ່າງປະເທດ ໃຫ້ມີສ່ວນຮ່ວມ ແລະ ປະກອບສ່ວນ ເຂົ້າໃນວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ.

ລັດ ສົ່ງເສີມການນຳໃຊ້ຢາຫຼວງສົມທົບກັບຢາພື້ນເມືອງທີ່ມີ ຄຸນນະພາບ, ປະສິດທິພາບ ແລະ ຄວາມປອດໄພ ເຂົ້າໃນວຽກງານກັນພະຍາດ ແລະ ປິ່ນປົວສຸຂະພາບ ພ້ອມທັງຊຸກຍູ້ ການເຊື່ອມສານການນຳໃຊ້ ແລະ ການພັດທະນາ ຢາພື້ນເມືອງ ເຂົ້າໃນລະບົບບໍລິການສາທາລະນະສຸກ.

ມາດຕາ 5 (ປັບປຸງ) ຫຼັກການ ກ່ຽວກັບວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ໃຫ້ປະຕິບັດຕາມຫຼັກການ ດັ່ງນີ້:

1. ສອດຄ່ອງກັບ ແນວທາງ ນະໂຍບາຍ, ລັດຖະທຳມະນູນ, ກົດໝາຍ, ແຜນຍຸດທະສາດ, ແຜນພັດທະນາ ເສດຖະກິດ-ສັງຄົມ ແຫ່ງຊາດ, ແຜນພັດທະນາສາທາລະນະສຸກ, ສິນທິສັນຍາ ທີ່ ສປປ ລາວ ເປັນພາຄີ ແລະ ສັນຍາ ສາກົນທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ;
2. ຄຸ້ມຄອງ ຢ່າງລວມສູນ ແລະ ເປັນເອກະພາບ ໃນຂອບເຂດທົ່ວປະເທດ;
3. ຮັບປະກັນຄວາມ ສະເໝີພາບ, ຖືກຕ້ອງ, ຍຸຕິທຳ, ໂປ່ງໃສ, ເປີດເຜີຍ ແລະ ສາມາດກວດສອບໄດ້;
4. ມີ ມະນຸດສະທຳ, ຈັນຍາບັນ ແລະ ຈັນຍາທຳ ຕໍ່ວິຊາຊີບຂອງຕົນ;
5. ຮັບປະກັນການ ປຸງແຕ່ງ, ຜະລິດ ໃຫ້ຖືກຕ້ອງ ຕາມຫຼັກການ, ມາດຕະຖານ ແລະ ຄຽງຄູ່ກັບການປົກປັກ ຮັກສາສິ່ງແວດລ້ອມ ແລະ ຮັບປະກັນຄວາມຍືນຍົງ ຂອງຊັບພະຍາກອນທີ່ເປັນຢາ;
6. ຮັບປະກັນ ການສະໜອງ, ການເກັບຮັກສາ, ການຂົນສົ່ງ, ຈຳໜ່າຍ, ຈໍລະຈອນ ແຈກຢາຍ ໃຫ້ມີ ຄຸນນະພາບ, ປະສິດທິພາບ, ຄວາມປອດໄພ ແລະ ລາຄາເໝາະສົມ;
7. ນຳໃຊ້ ຢ່າງສົມເຫດສົມຜົນ, ຖືກຕ້ອງຕາມຫຼັກການ ການແພດ ຫຼື ຕາມໃບສັງຂອງແພດ.

ມາດຕາ 6 (ໃໝ່) ສິດ ແລະ ພັນທະ ຂອງພົນລະເມືອງຕໍ່ວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ພົນລະເມືອງທຸກຄົນ ໂດຍບໍ່ຈຳແນກ ເພດ, ໄວ, ເຜົ່າ, ເຊື້ອຊາດ, ສັນຊາດ, ສາສະໜາ ແລະ ຖານະທາງດ້ານ ເສດຖະກິດ-ສັງຄົມ ລ້ວນແຕ່ມີສິດສະເໝີພາບໄດ້ຮັບການບໍລິການດ້ານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ, ດຳນິສັງຂ່າວ ຫຼື ຮ້ອງທຸກ ຖ້າຕົນເຫັນວ່າບໍ່ໄດ້ຮັບການປະຕິບັດຖືກຕ້ອງຕາມຫຼັກວິຊາການ, ບໍ່ຍຸຕິທຳ ແລະ ມີສິດອື່ນ ກ່ຽວກັບການເຂົ້າ ເຖິງ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຕາມທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້ໃນກົດໝາຍ ແລະ ລະບຽບການ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ.

ພົນລະເມືອງທຸກຄົນ ມີພັນທະເຄົາລົບລະບຽບການດ້ານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ, ປະຕິບັດຕາມການ ແນະນຳຂອງຜູ້ປະກອບວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ ແລະ ປະຕິບັດພັນທະອື່ນ ຕາມທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້ໃນກົດໝາຍ ແລະ ລະບຽບ ການທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ຢ່າງເຂັ້ມງວດ.

ມາດຕາ 7 (ປັບປຸງ) ຂອບເຂດການນຳໃຊ້ກົດໝາຍ

ກົດໝາຍສະບັບນີ້ ນຳໃຊ້ສຳລັບ ບຸກຄົນ, ນິຕິບຸກຄົນ ແລະ ການຈັດຕັ້ງ ທັງພາຍໃນ ແລະ ຕ່າງປະເທດ ທີ່ເຄື່ອນໄຫວ ແລະ ພົວພັນກັບວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຢູ່ ສປປ ລາວ.

ມາດຕາ 8 (ປັບປຸງ) ການຮ່ວມມືສາກົນ

ລັດ ສົ່ງເສີມການພົວພັນ ຮ່ວມມືກັບ ຕ່າງປະເທດ, ພາກພື້ນ ແລະ ສາກົນ ກ່ຽວກັບວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ດ້ວຍການ ຄົ້ນຄວ້າ, ແລກປ່ຽນ ບົດຮຽນ, ຂໍ້ມູນ ຂ່າວສານ, ຄວາມຮູ້, ຄວາມກ້າວໜ້າທາງດ້ານ ວິທະຍາສາດ, ເຕັກໂນໂລຊີ, ນະວັດຕະກຳ, ບັນຍາປະດິດ, ການສ້າງ, ບຳລຸງ ບຸກຄະລາກອນ ເພື່ອໃຫ້ວຽກງານດັ່ງກ່າວ ມີປະສິດທິພາບ ແລະ ປະຕິບັດສິນທິສັນຍາ ທີ່ ສປປ ລາວ ເປັນພາຄີ ແລະ ສັນຍາສາກົນທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ.

ພາກທີ II

ບັນຊີ, ປະເພດ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ມາດຕາ 9 (ບັບປຸງ) ບັນຊີ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ເປັນຜູ້ກຳນົດບັນຊີ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ທີ່ອະນຸຍາດໃຫ້ ຜະລິດ, ປຸງແຕ່ງ, ນຳເຂົ້າ, ສົ່ງອອກ, ຈຳໜ່າຍ, ຈຸລະຈອນ ແຈກຢາຍ, ນຳໃຊ້ ແລະ ບໍ່ອະນຸຍາດໃຫ້ນຳໃຊ້ ໃນ ສປປ ລາວ.

ມາດຕາ 10 ການມີຢາ ໄວ້ໃນຄອບຄອງ

ຢາ ທີ່ມີໄວ້ໃນຄອບຄອງ ມີກຳລະນີ ດັ່ງນີ້:

1. ຢາສຳລັບ ແພດປິ່ນປົວ, ທັນຕະແພດ ຫຼື ພະຍາບານ, ຜະດຸງຄັນ ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ ເພື່ອນຳໃຊ້ໃນການປິ່ນປົວ;
2. ຢາທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ ເພື່ອນຳໃຊ້ສ່ວນຕົວສຳລັບຄົນເຈັບ;
3. ຢາເພື່ອນຳໃຊ້ສ່ວນຕົວໃນເວລາເດີນທາງ;
4. ຢາພື້ນເມືອງທີ່ບໍ່ເສບຕິດ;
5. ຢາປະຈຳຄອບຄົວ.

ມາດຕາ 11 (ໃໝ່) ປະເພດ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ຢາ ປະກອບດ້ວຍ ສອງປະເພດ ດັ່ງນີ້:

1. ຢາຫຼວງ;
2. ຢາພື້ນເມືອງ.

ຜະລິດຕະພັນການແພດ ປະກອບດ້ວຍ ຫ້າປະເພດ ດັ່ງນີ້:

1. ອຸປະກອນການແພດ;
2. ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ;
3. ເຄື່ອງສຳອາງ;
4. ເຄມີທີ່ນຳໃຊ້ໃນຂົງເຂດສາທາລະນະສຸກ;
5. ຜະລິດຕະພັນເຄມີອັນຕະລາຍທີ່ໃຊ້ໃນຄົວເຮືອນ.

ໝວດທີ 1

ຢາຫຼວງ

ມາດຕາ 12 (ບັບປຸງ) ຢາຫຼວງ

ຢາຫຼວງ ແມ່ນ ຜະລິດຕະພັນຢາ ທີ່ໄດ້ຜ່ານການປຸງແຕ່ງສຳເລັດຮູບ ຕາມສູດຕຳລາ ແລະ ກຳມະວິທີວິທະຍາສາດ ທີ່ແນ່ນອນ ໂດຍມີການຫຸ້ມຫໍ່, ຕິດສະຫຼາກ ແລະ ເອກະສານກຳກັບ ໃນນັ້ນ ມີສ່ວນປະກອບທີ່ອອກລິດ ແລະ ດັດແປງ ໃຫ້ເໝາະສົມ, ມີຄວາມຊັດເຈນທາງດ້ານເພສັດວິທະຍາ ແລະ ປອດໄພ ໃນການນຳໃຊ້ສຳລັບຄົນ.

ມາດຕາ 13 (ບັບປຸງ) ປະເພດຢາຫຼວງ

ຢາຫຼວງ ປະກອບດ້ວຍ ສອງປະເພດ ດັ່ງນີ້:

1. ຢາເຄມີ;
2. ຢາຊີວະພາບ.

ມາດຕາ 14 (ໃໝ່) ຢາເຄມີ

ຢາເຄມີ ແມ່ນ ຜະລິດຕະພັນຢາ ທີ່ມີ ໜຶ່ງ ຫຼື ຫຼາຍ ສ່ວນປະກອບ ທີ່ອອກລິດ ຊຶ່ງມີ ໂມເລກູນຂະໜາດນ້ອຍ ແລະ ໂຄງສ້າງໂມເລກູນດ່ຽວທີ່ຊັດເຈນ ທີ່ໄດ້ຈາກການສັງເຄາະ ຫຼື ສະກັດຈາກທຳມະຊາດ.

ໃນຢາເຄມີ ມີຢາບາງປະເພດ ທີ່ເປັນຢາຫຼວງຄຸ້ມຄອງພິເສດ.

ມາດຕາ 15 (ໃໝ່) ຢາຊີວະພາບ

ຢາຊີວະພາບ ແມ່ນ ຜະລິດຕະພັນຢາ ທີ່ໄດ້ຈາກການຜະລິດ ດ້ວຍເຕັກໂນໂລຊີ ຊີວະພາບ ທີ່ມີ ໜຶ່ງ ຫຼື ຫຼາຍສ່ວນ ປະກອບ ຊຶ່ງມີ ໂມເລກູນຂະໜາດໃຫຍ່ ແລະ ໂຄງສ້າງໂມເລກູນທີ່ສັບຊ້ອນ ທີ່ມີຢູ່ຕາມທຳມະຊາດ, ສັດ, ພືດ, ເຊື້ອລາ, ຈຸລະຊີບ ລວມທັງຈຸລັງຂອງຄົນ.

ມາດຕາ 16 (ໃໝ່) ການນຳໃຊ້ຢາຫຼວງ

ຢາຫຼວງ ທີ່ນຳໃຊ້ ເຂົ້າໃນການ ກັນພະຍາດ ແລະ ປິ່ນປົວສຸຂະພາບ, ບັນເທົາອາການເຈັບປວດ, ດັດແກ້, ບັບປຸງ, ເຊີດຊູ, ບຳລຸງ, ຮັກສາ ຫຼື ປ່ຽນແປງໜ້າທີ່ການຂອງຮ່າງກາຍ ແລະ ສຸຂະພາບຈິດ ຕ້ອງຢູ່ໃນ ຂອບເຂດ, ສະຖານທີ່ສະເພາະ ໂຮງໝໍ ຫຼື ທົ່ວໄປ ໂດຍມີ ຫຼື ບໍ່ມີ ໃບສັງຂອງແພດ, ມີ ຫຼື ບໍ່ມີ ການຄວບຄຸມຂອງເພສັດຊະກອນ ຕາມການກຳນົດຂອງ ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ.

ມາດຕາ 17 (ໃໝ່) ຢາຫຼວງຄຸ້ມຄອງພິເສດ

ຢາຫຼວງຄຸ້ມຄອງພິເສດ ປະກອບດ້ວຍ ສາມປະເພດ ດັ່ງນີ້:

1. ຢາຫຼວງຄຸ້ມຄອງພິເສດ ປະເພດໜຶ່ງ;
2. ຢາຫຼວງຄຸ້ມຄອງພິເສດ ປະເພດສອງ;
3. ຢາຫຼວງຄຸ້ມຄອງພິເສດ ປະເພດສາມ.

ມາດຕາ 18 (ໃໝ່) ຢາຫຼວງຄຸ້ມຄອງພິເສດ ປະເພດໜຶ່ງ

ຢາຫຼວງຄຸ້ມຄອງພິເສດ ປະເພດໜຶ່ງ ແມ່ນ ຢາ ທີ່ນຳໃຊ້ທາງການແພດ ຊຶ່ງມີສານເສບຕິດ ແລະ ອອກລິດຮຸນແຮງຕໍ່ ປະສາດສ່ວນກາງໂດຍກົງ ທີ່ອັນຕະລາຍຕໍ່ສຸຂະພາບ ແລະ ຊີວິດ.

ການນຳໃຊ້ ຢາຫຼວງຄຸ້ມຄອງພິເສດ ປະເພດໜຶ່ງ ຕ້ອງຢູ່ພາຍໃຕ້ການຄວບຄຸມ ຂອງຜູ້ຊ່ຽວຊານສະເພາະທາງ ແລະ ນຳໃຊ້ຢູ່ໃນສະຖານທີ່ບໍລິການປິ່ນປົວຂອງລັດ ແລະ ເອກະຊົນ ທີ່ມີເງື່ອນໄຂ ແລະ ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດຈາກກະຊວງ ສາທາລະນະສຸກ.

ມາດຕາ 19 (ໃໝ່) ຢາຫຼວງຄຸ້ມຄອງພິເສດ ປະເພດສອງ

ຢາຫຼວງຄຸ້ມຄອງພິເສດ ປະເພດສອງ ແມ່ນ ຢາ ທີ່ນຳໃຊ້ທາງການແພດ ຊຶ່ງມີສານເສບຕິດ ແລະ ວັດຖຸອອກລືດຕໍ່ຈິດ ປະສາດ ຮຸນແຮງ, ຕໍ່ປະສາດຮອບນອກ ແຕ່ບໍ່ກະທົບຕໍ່ປະສາດສ່ວນກາງ.

ການນຳໃຊ້ຢາຫຼວງຄຸ້ມຄອງພິເສດ ປະເພດສອງ ຕ້ອງປະຕິບັດຕາມໃບສັງຢາ ຂອງແພດປິ່ນປົວ. ສຳລັບການ ຂາຍ, ຈຳໜ່າຍ ຕ້ອງມີໃບສັງຂອງແພດ ແລະ ໃຫ້ ຂາຍ, ຈຳໜ່າຍ ໃນສະຖານທີ່ບໍລິການສາທາລະນະສຸກ ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດຈາກກະຊວງສາທາລະນະສຸກ.

ມາດຕາ 20 (ໃໝ່) ຢາຫຼວງຄຸ້ມຄອງພິເສດ ປະເພດສາມ

ຢາຫຼວງຄຸ້ມຄອງພິເສດ ປະເພດສາມ ແມ່ນ ຢາ ທີ່ນຳໃຊ້ທາງການແພດ ຊຶ່ງມີສານເສບຕິດ ແລະ ວັດຖຸອອກລືດຕໍ່ຈິດ ປະສາດ ທີ່ເປັນ ຫຼື ບໍ່ເປັນ ອະນຸພັນ ຂອງຢາຫຼວງຄຸ້ມຄອງພິເສດ ປະເພດ ໜຶ່ງ ຫຼື ສອງ.

ສຳລັບ ການນຳໃຊ້ ຕ້ອງຢູ່ພາຍໃຕ້ການຄວບຄຸມ ຂອງຜູ້ຊ່ຽວຊານສະເພາະທາງ ຫຼື ແພດປິ່ນປົວ.

ມາດຕາ 21 (ໃໝ່) ແຜນຄວາມຕ້ອງການນຳໃຊ້ຢາຫຼວງຄຸ້ມຄອງພິເສດ

ແຜນຄວາມຕ້ອງການນຳໃຊ້ຢາຫຼວງຄຸ້ມຄອງພິເສດ ແມ່ນ ການກຳນົດ ລາຍການ, ຮູບແບບ, ຄວາມແຮງ, ຈຳນວນ ແລະ ປະລິມານ ຢາຫຼວງຄຸ້ມຄອງພິເສດ ທີ່ຕ້ອງການ ນຳເຂົ້າ, ສົ່ງອອກ ແລະ ຈຳໜ່າຍ ລວມທັງວັດຖຸດິບ ທີ່ນຳໃຊ້ເຂົ້າໃນການຜະລິດຢາຫຼວງຄຸ້ມຄອງພິເສດ.

ບຸກຄົນ, ນິຕິບຸກຄົນ ແລະ ການຈັດຕັ້ງ ທີ່ມີຈຸດປະສົງ ຜະລິດ, ນຳເຂົ້າ, ສົ່ງອອກ ແລະ ຈຳໜ່າຍ ຢາຫຼວງຄຸ້ມຄອງພິເສດ ຕ້ອງໄດ້ສ້າງແຜນຄວາມຕ້ອງການ ແລະ ແຜນແຈກຢາຍ ປະຈຳປີ ຕາມແບບພິມ ເພື່ອສະເໜີມາຍັງກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ພິຈາລະນາອະນຸມັດ ແລ້ວສະເໜີໄປຍັງອົງການຄວບຄຸມຢາເສບຕິດສາກົນ ຕາມສົນທິສັນຍາ ທີ່ ສປປ ລາວ ເປັນພາຄີ ພິຈາລະນາຮັບຮອງ.

ມາດຕາ 22 (ໃໝ່) ການລາຍງານຢາຫຼວງຄຸ້ມຄອງພິເສດ

ບຸກຄົນ, ນິຕິບຸກຄົນ ຫຼື ການຈັດຕັ້ງ ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດໃຫ້ ຜະລິດ, ນຳເຂົ້າ, ສົ່ງອອກ ແລະ ຈຳໜ່າຍ ຢາຫຼວງຄຸ້ມຄອງພິເສດ ຕ້ອງໄດ້ລາຍງານ ປະລິມານ ແລະ ຈຳນວນທີ່ ຜະລິດ, ນຳເຂົ້າ, ສົ່ງອອກ ແລະ ຈຳໜ່າຍ ປະຈຳໄຕມາດ ແລະ ປະຈຳປີ ຕໍ່ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ເພື່ອຕິດຕາມ ແລະ ເກັບກຳຂໍ້ມູນ ໃນການພິຈາລະນາອະນຸມັດແຜນຄວາມຕ້ອງການ ໃນປີຕໍ່ໄປ.

ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ຕ້ອງສັງລວມ ແລະ ລາຍງານ ປະຈຳໄຕມາດ ແລະ ປະຈຳປີ ຕໍ່ອົງການຄວບຄຸມຢາເສບຕິດສາກົນ ຕາມສົນທິສັນຍາ ທີ່ ສປປ ລາວ ເປັນພາຄີ.

ໜວດທີ 2

ຢາພື້ນເມືອງ

ມາດຕາ 23 (ປັບປຸງ) ຢາພື້ນເມືອງ

ຢາພື້ນເມືອງ ແມ່ນ ຜະລິດຕະພັນຢາ ທີ່ໄດ້ຜ່ານການ ປຸງແຕ່ງ, ຜະລິດ ຈາກ ພືດ, ຕົ້ນໄມ້, ສັດ, ແຮ່ທາດ ລວມທັງຊາກ, ຊີ້ນສ່ວນ ທີ່ມີສັບພະຄຸນທາງດ້ານການຢາ ຕາມສູດຕຳລາ ແລະ ກຳມະວິທີ ໃນຮູບແບບ ສຳເລັດຮູບ ຫຼື ເຄິ່ງສຳເລັດຮູບ

ຊຶ່ງອາດນຳໃຊ້ໃນຮູບແບບດ່ຽວ ແລະ ຮູບແບບປະສົມ ທີ່ມີສ່ວນປະກອບ ຄວາມແຮງ, ປະລິມານ ຕາມຂະໜາດບັນຈຸ, ຫຸ້ມຫໍ່ ແລະ ຕິດສະຫຼາກ.

ຢາພື້ນເມືອງ ໄດ້ຮັບການພິສູດ ຫຼື ບໍ່ໄດ້ຮັບການພິສູດ ທາງດ້ານວິທະຍາສາດ ກ່ຽວກັບລັກສະນະ ແລະ ຄວາມແຮງ ຂອງການອອກລິດ ໂດຍໃຫ້ມີການຢັ້ງຢືນຈາກກະຊວງສາທາລະນະສຸກ.

ມາດຕາ 24 (ໃໝ່) ປະເພດຢາພື້ນເມືອງ

ຢາພື້ນເມືອງ ປະກອບດ້ວຍ ສອງປະເພດ ດັ່ງນີ້:

1. ຢາພື້ນເມືອງແບບດັ້ງເດີມ;
2. ຢາພື້ນເມືອງແບບໃໝ່.

ມາດຕາ 25 (ໃໝ່) ຢາພື້ນເມືອງແບບດັ້ງເດີມ

ຢາພື້ນເມືອງແບບດັ້ງເດີມ ແມ່ນ ຢາ ທີ່ ຜະລິດ, ປຸງແຕ່ງ ຕາມຕຳລາສືບທອດ, ປະທານຸກົມພຶດຕິບັນຍາ ຂອງລາວ ຫຼື ຄວາມຮູ້ພື້ນຖານຈາກການສືບທອດ ແລະ ນຳໃຊ້ມາແຕ່ດັ້ງເດີມ ໃຫ້ໄດ້ຄຸນນະພາບ, ມາດຕະຖານ ແລະ ຄວາມປອດໄພ.

ມາດຕາ 26 (ໃໝ່) ຢາພື້ນເມືອງແບບໃໝ່

ຢາພື້ນເມືອງແບບໃໝ່ ແມ່ນ ຢາ ທີ່ ຜະລິດ, ປຸງແຕ່ງ ໂດຍການພັດທະນາ ຈາກຮູບແບບ, ຄຸນລັກສະນະ ແລະ ຕຳລາແບບດັ້ງເດີມ ໃຫ້ໄດ້ຄຸນນະພາບ, ມາດຕະຖານ ແລະ ຄວາມປອດໄພ.

ມາດຕາ 27 (ໃໝ່) ການນຳໃຊ້ຢາພື້ນເມືອງ

ຢາພື້ນເມືອງ ທີ່ນຳໃຊ້ເຂົ້າໃນການ ກັນພະຍາດ ແລະ ປິ່ນປົວ, ສົ່ງເສີມ ສຸຂະພາບ ລວມທັງພື້ນຟູໜ້າທີ່ການ ໃຫ້ປະຕິບັດຕາມຫຼັກວິຊາການ, ຕາມການແນະນຳຂອງ ໝໍຢາພື້ນເມືອງ, ແພດ ຫຼື ບຸກຄະລາກອນການແພດ ທີ່ໄດ້ຮັບການ ຝຶກອົບຮົມ ໂດຍສົມທົບການແພດພື້ນເມືອງ ກັບ ການແພດສະໄໝໃໝ່.

ໝວດທີ 3

ອຸປະກອນການແພດ

ມາດຕາ 28 (ປັບປຸງ) ອຸປະກອນການແພດ

ອຸປະກອນການແພດ ແມ່ນ ເຄື່ອງມືການແພດ ທີ່ເປັນ ເຄື່ອງໃຊ້, ເຄື່ອງຈັກ, ວັດຖຸໃນສະພາບ ແຫຼວ, ແຂງ, ອາຍ, ແສງ, ເຄມີ, ຮາດແວ, ຊອບແວ ແລະ ວັດຖຸຄ້າຍຄື ທີ່ນຳໃຊ້ເຂົ້າໃນການ ກັນພະຍາດ, ຕິດຕາມ, ປິ່ນປົວ, ປິ່ນປົວ ແລະ ພື້ນຟູໜ້າທີ່ການ ຕາມ ຈຸດປະສົງ ແລະ ຄຳແນະນຳ ຂອງຜູ້ຜະລິດ ທີ່ບໍ່ເກີດຜົນທາງດ້ານ ເພສັດວິທະຍາ, ຊີວະການແພດ ຫຼື ພູມຄຸ້ມກັນວິທະຍາ ຊຶ່ງອາດນຳໃຊ້ດ່ຽວ ຫຼື ນຳໃຊ້ຮ່ວມກັບຊະນິດອື່ນ, ນຳໃຊ້ເທື່ອດຽວ ຫຼື ຫຼາຍເທື່ອ.

ມາດຕາ 29 (ປັບປຸງ) ປະເພດ ອຸປະກອນການແພດ

ອຸປະກອນການແພດ ປະກອບດ້ວຍ ສີ່ປະເພດ ດັ່ງນີ້:

1. ປະເພດ ກ ຄວາມສ່ຽງຕໍ່າ;

2. ປະເພດ ຂ ຄວາມສ່ຽງຕໍ່າ ຫາ ຄວາມສ່ຽງປານກາງ;
3. ປະເພດ ຄ ຄວາມສ່ຽງປານກາງ ຫາ ຄວາມສ່ຽງສູງ;
4. ປະເພດ ງ ຄວາມສ່ຽງສູງ.

ສໍາລັບ ການຈັດປະເພດ ອຸປະກອນການແພດ ໃຫ້ປະຕິບັດຕາມຫຼັກການຈັດປະເພດຄວາມສ່ຽງ ແລະ ຈຸດປະສົງ ຂອງການນໍາໃຊ້ອຸປະກອນການແພດ ຕາມທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້ໃນລະບຽບການທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ.

ມາດຕາ 30 (ໃໝ່) ປະເພດ ກ ຄວາມສ່ຽງຕໍ່າ

ອຸປະກອນການແພດ ປະເພດ ກ ຄວາມສ່ຽງຕໍ່າ ແມ່ນ ອຸປະກອນການແພດ ທີ່ນໍາໃຊ້ໃນການ ອະນາໄມ, ຂ້າເຊື້ອ ຫຼື ອະເຊື້ອ, ບົ່ງມະຕິພະຍາດ ຫຼື ນໍາໃຊ້ ຢູ່ພາຍນອກຂອງຮ່າງກາຍຄົນເຈັບ ໂດຍບໍ່ໄດ້ສອດເຂົ້າໃນຜິວໜັງ ຫຼື ທາງໃນຂອງ ບາດແຜ ໃນໄລຍະຊົ່ວຄາວ ບໍ່ເກີນ ຫົກສິບນາທີ ຊຶ່ງການນໍາໃຊ້ດັ່ງກ່າວ ຂຶ້ນກັບ ລັກສະນະ, ສ່ວນປະກອບ ແລະ ຄຸນນະພາບ ຂອງອຸປະກອນການແພດນັ້ນ ທີ່ບໍ່ເປັນອັນຕະລາຍຕໍ່ສຸຂະພາບ.

ມາດຕາ 31 (ໃໝ່) ປະເພດ ຂ ຄວາມສ່ຽງຕໍ່າ ຫາ ຄວາມສ່ຽງປານກາງ

ອຸປະກອນການແພດ ປະເພດ ຂ ຄວາມສ່ຽງຕໍ່າ ຫາ ຄວາມສ່ຽງປານກາງ ແມ່ນ ອຸປະກອນການແພດ ທີ່ນໍາໃຊ້ ໃນການ ບົ່ງມະຕິພະຍາດ ຫຼື ນໍາໃຊ້ ຢູ່ພາຍນອກ ຫຼື ສອດໃສ່ໃນຮ່າງກາຍຂອງຄົນເຈັບ ໃນໄລຍະສັ້ນ ແຕ່ ຫົກສິບນາທີ ຫາ ສາມສິບວັນ ຊຶ່ງການນໍາໃຊ້ດັ່ງກ່າວ ຂຶ້ນກັບ ລັກສະນະ, ສ່ວນປະກອບ ແລະ ຄຸນນະພາບ ຂອງອຸປະກອນການແພດນັ້ນ ທີ່ບໍ່ເປັນອັນຕະລາຍຮ້າຍແຮງໂດຍກົງຕໍ່ສຸຂະພາບ.

ມາດຕາ 32 (ໃໝ່) ປະເພດ ຄ ຄວາມສ່ຽງປານກາງ ຫາ ຄວາມສ່ຽງສູງ

ອຸປະກອນການແພດ ປະເພດ ຄ ຄວາມສ່ຽງປານກາງ ຫາ ຄວາມສ່ຽງສູງ ແມ່ນ ອຸປະກອນການແພດ ທີ່ມີ ຫຼື ບໍ່ມີ ສ່ວນປະກອບຂອງຢາ ທີ່ນໍາໃຊ້ໃນການ ບົ່ງມະຕິພະຍາດ, ຜ່າຕັດ, ບໍາບັດ, ຟື້ນຟູໜ້າທີ່ການ ລວມທັງສັນຍະກຳ ຕົບແຕ່ງ, ເສີມຄວາມງາມ ໃນໄລຍະຍາວ ເກີນ ສາມສິບວັນ ຊຶ່ງການນໍາໃຊ້ດັ່ງກ່າວ ຂຶ້ນກັບ ລັກສະນະ, ສ່ວນປະກອບ ແລະ ຄຸນນະພາບ ຂອງອຸປະກອນການແພດນັ້ນ ທີ່ເປັນອັນຕະລາຍຮ້າຍແຮງຕໍ່ສຸຂະພາບ.

ມາດຕາ 33 (ໃໝ່) ປະເພດ ງ ຄວາມສ່ຽງສູງ

ອຸປະກອນການແພດ ປະເພດ ງ ຄວາມສ່ຽງສູງ ແມ່ນ ອຸປະກອນການແພດ ທີ່ມີ ຫຼື ບໍ່ມີ ສ່ວນປະກອບຂອງຢາ ລວມທັງອຸປະກອນການແພດ ທີ່ບັນຈຸ ປັນຍາປະດິດ, ຈຸລັງ, ເນື້ອເຍື່ອຂອງສັດ, ຈຸລິນຊີ ຫຼື ຢືນ ທີ່ນໍາໃຊ້ໃນການ ບົ່ງມະຕິ ພະຍາດ, ຜ່າຕັດ, ຟື້ນຟູໜ້າທີ່ການ ຂອງລະບົບປະສາດສ່ວນກາງ, ສະໝອງ, ຫົວໃຈ, ຫຼອດເລືອດ ຊຶ່ງການນໍາໃຊ້ດັ່ງກ່າວ ຂຶ້ນກັບ ຄຸນລັກສະນະ, ສ່ວນປະກອບ ແລະ ຄຸນນະພາບ ຂອງອຸປະກອນການແພດນັ້ນ ທີ່ເປັນອັນຕະລາຍຮ້າຍແຮງສູງຕໍ່ ສຸຂະພາບ.

ໝວດທີ 4
ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ

ມາດຕາ 34 (ປັບປຸງ) ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ

ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ ແມ່ນ ຜະລິດຕະພັນ ທີ່ ປຸງແຕ່ງ, ຜະລິດ ຈາກ ທຳມະຊາດ ຫຼື ສັງເຄາະ ຊຶ່ງມີ ໜຶ່ງ ຫຼື ຫຼາຍສ່ວນປະກອບ ເປັນຕົ້ນ ວິຕາມິນ, ເກືອແຮ່, ກົດອະມິໂນ, ກົດໄຂມັນ, ອັງຊິມ, ຈຸລິນຊີ ເພື່ອສົ່ງເສີມ, ເສີມສ້າງພູມຕ້ານທານ ແລະ ບຳລຸງສຸຂະພາບ.

ມາດຕາ 35 (ໃໝ່) ມາດຕະຖານຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ

ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ ທີ່ ປຸງແຕ່ງ, ຜະລິດ, ບັນຈຸ, ນຳເຂົ້າ ແລະ ສົ່ງອອກ ຕ້ອງຮັບປະກັນມາດຕະຖານ ທາງດ້ານ ຄຸນນະພາບ ແລະ ຄວາມປອດໄພ ທີ່ກະຊວງສາທາລະນະສຸກກຳນົດ ໂດຍສອດຄ່ອງກັບລະບຽບການ ກ່ຽວກັບ ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບຂອງ ອາຊຽນ, ສາກົນ ແລະ ມາດຕະຖານທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ.

ໝວດທີ 5
ເຄື່ອງສຳອາງ

ມາດຕາ 36 (ປັບປຸງ) ເຄື່ອງສຳອາງ

ເຄື່ອງສຳອາງ ແມ່ນ ຜະລິດຕະພັນ ທີ່ ປຸງແຕ່ງ, ຜະລິດ ຈາກ ທຳມະຊາດ ຫຼື ສັງເຄາະ ທີ່ໃຊ້ ທາ, ຖູ, ນວດ, ຂັດ, ໂຮບ, ຢອດ, ອົບ ແລະ ສິດພິ່ນ ໃສ່ພາຍນອກຂອງຮ່າງກາຍ ເປັນຕົ້ນ ຜິວໜັງ, ຜົມ, ແຂ້ວ, ເລັບ, ສືບ, ຜິ້ງປາກ ເພື່ອທຳ ຄວາມສະອາດ, ເຮັດໃຫ້ກິ່ນຫອມ ແລະ ສວຍງາມ ຊຶ່ງບໍ່ມີຈຸດປະສົງໃນການ ປິ່ນປົວ, ບຳບັດ, ບັນເທົາ ຫຼື ກັນພະຍາດ.

ມາດຕາ 37 (ໃໝ່) ມາດຕະຖານເຄື່ອງສຳອາງ

ເຄື່ອງສຳອາງ ທີ່ ປຸງແຕ່ງ, ຜະລິດ, ບັນຈຸ, ນຳເຂົ້າ ແລະ ສົ່ງອອກ ຕ້ອງຮັບປະກັນມາດຕະຖານທາງດ້ານ ຄຸນນະພາບ ແລະ ຄວາມປອດໄພ ທີ່ກະຊວງສາທາລະນະສຸກກຳນົດ ໂດຍສອດຄ່ອງກັບລະບຽບການກ່ຽວກັບເຄື່ອງສຳອາງຂອງອາຊຽນ, ສາກົນ ແລະ ມາດຕະຖານທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ.

ມາດຕາ 38 (ໃໝ່) ການນຳໃຊ້ ສານເຄມີສຳລັບເຄື່ອງສຳອາງ

ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ເປັນຜູ້ກຳນົດ ປະລິມານ, ສານເຄມີ ທີ່ອະນຸຍາດໃຫ້ນຳໃຊ້ ຫຼື ບໍ່ອະນຸຍາດໃຫ້ນຳໃຊ້ເຂົ້າ ໃນການ ປຸງແຕ່ງ, ຜະລິດ ແລະ ເປັນສ່ວນປະສົມໃນສູດຕຳລາເຄື່ອງສຳອາງ ໂດຍສອດຄ່ອງກັບລະບຽບການກ່ຽວກັບເຄື່ອງ ສຳອາງ ຂອງ ອາຊຽນ, ສາກົນ ແລະ ມາດຕະຖານທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ.

ສານເຄມີສຳລັບເຄື່ອງສຳອາງ ທີ່ອະນຸຍາດໃຫ້ນຳໃຊ້ ຫຼື ບໍ່ອະນຸຍາດໃຫ້ນຳໃຊ້ ມີ ດັ່ງນີ້:

1. ສານແຕ່ງສີ ທີ່ໃຫ້ນຳໃຊ້;
2. ສານເຄມີ ທີ່ໃຫ້ນຳໃຊ້ ແຕ່ຈຳກັດປະລິມານ;
3. ສານກັນບູດ ທີ່ໃຫ້ນຳໃຊ້ ແຕ່ຈຳກັດປະລິມານ;
4. ສານກັນແດດ ທີ່ໃຫ້ນຳໃຊ້ ແຕ່ຈຳກັດປະລິມານ;

5. ສານເຄມີອັນຕະລາຍ ທີ່ທ້າມໃຊ້ເປັນສ່ວນປະສົມ.

ໝວດທີ 6

ເຄມີ ທີ່ນຳໃຊ້ໃນຂົງເຂດສາທາລະນະສຸກ

ມາດຕາ 39 (ປັບປຸງ) ເຄມີ ທີ່ນຳໃຊ້ໃນຂົງເຂດສາທາລະນະສຸກ

ເຄມີ ທີ່ນຳໃຊ້ໃນຂົງເຂດສາທາລະນະສຸກ ແມ່ນ ເຄມີ ທີ່ ເສບຕິດ ຫຼື ບໍ່ເສບຕິດ, ອອກລິດ ຫຼື ບໍ່ອອກລິດ ຕໍ່ ຈິດ ປະສາດ ແລະ ມີຄວາມອັນຕະລາຍຕໍ່ສຸຂະພາບ ຊຶ່ງນຳໃຊ້ເຂົ້າໃນການ ປຸງແຕ່ງ, ຜະລິດ, ຄົ້ນຄວ້າ, ວິເຄາະ ແລະ ວິໄຈ.

ເຄມີ ທີ່ນຳໃຊ້ໃນຂົງເຂດສາທາລະນະສຸກ ໄດ້ຈັດປະເພດ ຕາມທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້ກົດໝາຍວ່າດ້ວຍການຄຸ້ມຄອງ ເຄມີ.

ສຳລັບເຄມີ ທີ່ໃຊ້ໃນຂົງເຂດສາທາລະນະສຸກ ແຕ່ລະປະເພດ ມີບັນຊີສະເພາະ ຕາມການກຳນົດຂອງກະຊວງ ສາທາລະນະສຸກ.

ມາດຕາ 40 (ໃໝ່) ແຜນຄວາມຕ້ອງການນຳໃຊ້ເຄມີ ໃນຂົງເຂດສາທາລະນະສຸກ

ແຜນຄວາມຕ້ອງການນຳໃຊ້ເຄມີ ໃນຂົງເຂດສາທາລະນະສຸກ ແມ່ນ ການກຳນົດ ລາຍການ, ຮູບແບບ, ຄວາມເຂັ້ມ ຊັ້ນ, ຈຳນວນ ແລະ ປະລິມານ ຂອງເຄມີ ເພື່ອນຳໃຊ້ເຂົ້າໃນຂະບວນການ ປຸງແຕ່ງ, ຜະລິດ, ຄົ້ນຄວ້າ, ວິເຄາະ ແລະ ວິໄຈ.

ບຸກຄົນ, ນິຕິບຸກຄົນ ແລະ ການຈັດຕັ້ງ ທີ່ມີຈຸດປະສົງນຳໃຊ້ເຄມີ ຕ້ອງສ້າງແຜນຄວາມຕ້ອງການນຳໃຊ້ເຄມີ ປະຈຳປີຂອງຕົນ ຕາມແບບພິມ ເພື່ອສະເໜີຕໍ່ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ພິຈາລະນາອະນຸມັດ.

ມາດຕາ 41 (ໃໝ່) ການນຳໃຊ້ເຄມີ ໃນຂົງເຂດສາທາລະນະສຸກ

ເຄມີ ທີ່ນຳໃຊ້ໃນຂົງເຂດສາທາລະນະສຸກ ເພື່ອ ປຸງແຕ່ງ, ຜະລິດ, ຄົ້ນຄວ້າ, ວິເຄາະ ແລະ ວິໄຈ ຕ້ອງປະຕິບັດຕາມ ລະບຽບການ, ມາດຕະຖານ ແລະ ຄຸ້ມຄຸ້ມຄວາມ ກ່ຽວກັບ ຄຸນນະພາບ, ຄວາມປອດໄພ ແລະ ໃຫ້ຖືກຕ້ອງຕາມເປົ້າໝາຍ.

ມາດຕາ 42 (ໃໝ່) ການລາຍງານ ການນຳໃຊ້ເຄມີ ໃນຂົງເຂດສາທາລະນະສຸກ

ບຸກຄົນ, ນິຕິບຸກຄົນ ແລະ ການຈັດຕັ້ງ ທີ່ນຳໃຊ້ເຄມີ ເຂົ້າໃນການ ປຸງແຕ່ງ, ຜະລິດ, ຄົ້ນຄວ້າ, ວິເຄາະ, ວິໄຈຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຕ້ອງລາຍງານຕໍ່ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ກ່ຽວກັບ ປະລິມານ ແລະ ຈຳນວນເຄມີ ເພື່ອຕິດຕາມ, ເກັບກຳຂໍ້ມູນ ແລະ ອະນຸມັດແຜນຄວາມຕ້ອງການນຳໃຊ້ ປະຈຳປີ.

ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ເປັນຜູ້ສັງລວມ ແລະ ລາຍງານ ແຜນຄວາມຕ້ອງການນຳໃຊ້ເຄມີ ໃນຂົງເຂດສາທາລະນະສຸກ ປະຈຳປີ ຕໍ່ກະຊວງອຸດສາຫະກຳ ແລະ ການຄ້າ.

ໝວດທີ 7

ຜະລິດຕະພັນເຄມີອັນຕະລາຍທີ່ໃຊ້ໃນຄົວເຮືອນ

ມາດຕາ 43 (ປັບປຸງ) ຜະລິດຕະພັນເຄມີອັນຕະລາຍທີ່ໃຊ້ໃນຄົວເຮືອນ

ຜະລິດຕະພັນເຄມີອັນຕະລາຍທີ່ໃຊ້ໃນຄົວເຮືອນ ແມ່ນ ຜະລິດຕະພັນ ທີ່ ປຸງແຕ່ງ, ຜະລິດ ຈາກ ທຳມະຊາດ ຫຼື ສັງເກດ ເປັນອັນຕະລາຍ ແລະ ມີຜົນກະທົບ ຕໍ່ ຄົນ, ສັດ ແລະ ສິ່ງແວດລ້ອມ ຊຶ່ງນຳໃຊ້ເຂົ້າໃນການປັ້ງກັນ, ກຳຈັດ ຫຼື

ຄວບຄຸມສັດກັດແຫ້ມ, ປວກ, ແມງໄມ້ຕ່າງໆ ຕາມ ອາຄານ, ຄົວເຮືອນ ລວມທັງເຄື່ອງໃຊ້ເຂົ້າໃນການ ອະເຊື້ອ, ຂ້າເຊື້ອ ພະຍາດ ແລະ ທຳຄວາມສະອາດ ສະຖານທີ່, ເຄື່ອງນຸ່ງຫົ່ມ ແລະ ເຄື່ອງໃຊ້ຕ່າງໆ.

ມາດຕາ 44 (ໃໝ່) ມາດຕະຖານຜະລິດຕະພັນເຄມີອັນຕະລາຍທີ່ໃຊ້ໃນຄົວເຮືອນ

ຜະລິດຕະພັນເຄມີອັນຕະລາຍທີ່ໃຊ້ໃນຄົວເຮືອນ ຕ້ອງຮັບປະກັນ ມາດຕະຖານ, ຄຸນນະພາບ ແລະ ຄວາມປອດໄພ ທີ່ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ເປັນຜູ້ກຳນົດ ໂດຍສອດຄ່ອງກັບລະບຽບການຂອງ ອາຊຽນ, ສາກົນ ແລະ ມາດຕະຖານທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ.

ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ສົມທົບກັບ ກະຊວງ, ອົງການທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ກຳນົດ ມາດຕະຖານ, ຄຸນນະພາບ ແລະ ຄວາມປອດໄພ ຂອງຜະລິດຕະພັນເຄມີອັນຕະລາຍທີ່ໃຊ້ໃນຄົວເຮືອນ.

ພາກທີ III

ກົດຈະການກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ມາດຕາ 45 (ໃໝ່) ກົດຈະການກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ມີກົດຈະການ ດັ່ງນີ້:

1. ການຄຸ້ມຄອງ;
2. ການໂຄສະນາ;
3. ການຄຸ້ມຄອງລາຄາ;
4. ການສະໜອງ;
5. ການຊ່ວຍເຫຼືອ, ການບໍລິຈາກ;
6. ການປົກປ້ອງຊັບສິນທາງບັນຍາ;
7. ການຄົ້ນຄວ້າທົດລອງທາງດ້ານຄລິນິກ;
8. ການເຝົ້າລະວັງຜົນສະທ້ອນ;
9. ກົດຈະການອື່ນ.

ໝວດທີ 1

ການຄຸ້ມຄອງ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ມາດຕາ 46 (ໃໝ່) ການຄຸ້ມຄອງ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ການຄຸ້ມຄອງ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ປະກອບດ້ວຍກົດຈະການ ດັ່ງນີ້:

1. ການຜະລິດ;
2. ການກວດກາຄຸນນະພາບ ແລະ ຄວາມປອດໄພ;
3. ການນຳເຂົ້າ ແລະ ສົ່ງອອກ;
4. ການຜ່ານແດນ;
5. ການຈຳໜ່າຍ, ຂາຍຍົກ ແລະ ຂາຍຍ່ອຍ;

6. ການວິໄຈ;
7. ການ ຂຶ້ນທະບຽນ ແລະ ຈົດແຈ້ງ;
8. ສະຫຼາກ;
9. ການເກັບຮັກສາ;
10. ການຂົນສົ່ງ;
11. ການຮຽກເກັບຄືນ;
12. ການທຳລາຍ.

ມາດຕາ 47 (ປັບປຸງ) ການຜະລິດ

ການຜະລິດ ແມ່ນ ຂະບວນການປຸງແຕ່ງ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ລວມທັງຜະລິດຕະພັນປິ່ນປົວຂັ້ນສູງ ຊຶ່ງມີການອອກແບບ ການກໍ່ສ້າງໂຮງງານ, ຫ້ອງປຸງແຕ່ງ ແລະ ການຕິດຕັ້ງ, ການທົດສອບ ການປະຕິບັດງານ ຫຼື ການດຳເນີນ ການຜະລິດຕົວຈິງ ຂອງເຄື່ອງຈັກ ແລະ ອຸປະກອນການຜະລິດ ຕາມຫຼັກການຜະລິດທີ່ດີ ແລະ ຫຼັກການສຸຂານາໄມທີ່ດີ ໂດຍຜ່ານການກວດກາປະເມີນ ຈາກກະຊວງສາທາລະນະສຸກ.

ສໍາລັບ ຂັ້ນຕອນ ການກວດກາປະເມີນການຜະລິດ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ໄດ້ກຳນົດໄວ້ໃນລະບຽບການ ດ່າງຫາກ.

ມາດຕາ 48 (ໃໝ່) ການກວດກາຄຸນນະພາບ ແລະ ຄວາມປອດໄພ

ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ທີ່ ປຸງແຕ່ງ, ຜະລິດ, ນຳເຂົ້າ, ສົ່ງອອກ, ຈຳໜ່າຍ, ຈໍລະຈອນ ແຈກຢາຍ, ນຳໃຊ້ ຢູ່ ສປປ ລາວ ຕ້ອງຜ່ານການກວດກາຄຸນນະພາບ ແລະ ຄວາມປອດໄພ ຈາກກະຊວງສາທາລະນະສຸກ.

ມາດຕາ 49 (ປັບປຸງ) ການ ນຳເຂົ້າ ແລະ ສົ່ງອອກ

ນິຕິບຸກຄົນ ຫຼື ການຈັດຕັ້ງ ທີ່ມີຈຸດປະສົງ ນຳເຂົ້າ ແລະ ສົ່ງອອກ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຕ້ອງໄດ້ຂຶ້ນ ທະບຽນ ຫຼື ຈົດແຈ້ງ ນຳກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ຕາມກົດໝາຍ ແລະ ລະບຽບການ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ.

ການນຳເຂົ້າ ແລະ ສົ່ງອອກ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ລວມທັງວັດຖຸດິບ ຕ້ອງຂໍອະນຸຍາດນຳກະຊວງ ສາທາລະນະສຸກ ແລະ ຜ່ານການກວດກາ ຢູ່ດ່ານສາກົນ ຈາກເຈົ້າໜ້າທີ່ອາຫານ ແລະ ຢາ ແລະ ເຈົ້າໜ້າທີ່ອື່ນທີ່ ກ່ຽວຂ້ອງ ປະຈຳດ່ານ.

ສໍາລັບ ຜະລິດຕະພັນເຄື່ອງສຳອາງ ຕ້ອງຂໍອະນຸຍາດ ນຳເຂົ້າ ແລະ ສົ່ງອອກ ນຳພະແນກສາທາລະນະສຸກ ນະຄອນ ຫຼວງ, ແຂວງ ຕາມທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້ໃນລະບຽບການທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ.

ສໍາລັບ ການນຳເຂົ້າ, ສົ່ງອອກ ແລະ ສົ່ງຜ່ານ ເຄມີທີ່ນຳໃຊ້ໃນຂົງເຂດສາທາລະນະສຸກ ຕ້ອງປະຕິບັດຕາມກົດໝາຍ ວ່າດ້ວຍການຄຸ້ມຄອງເຄມີ, ກົດໝາຍ ແລະ ລະບຽບການອື່ນ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ.

ມາດຕາ 50 (ໃໝ່) ການຜ່ານແດນ

ນິຕິບຸກຄົນ ຫຼື ການຈັດຕັ້ງ ທີ່ມີຈຸດປະສົງນຳ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຜ່ານແດນ ສປປ ລາວ ຕ້ອງປະກອບເອກະສານ ດັ່ງນີ້:

1. ເອກະສານຢັ້ງຢືນການເປັນບໍລິສັດຕາງໜ້າ ຢູ່ ສປປ ລາວ;
2. ເອກະສານອະນຸຍາດສົ່ງອອກ ຈາກປະເທດຕົ້ນທາງ;

3. ເອກະສານອະນຸຍາດນຳເຂົ້າ ຫຼື ໃບແຈ້ງຮັບສິນຄ້າຈາກປະເທດປາຍທາງ;
4. ເອກະສານນຳສົ່ງສິນຄ້າ ແລະ ການຫຸ້ມຫໍ່;
5. ເອກະສານອື່ນທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ.

ການນຳ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຜ່ານແດນ ສປປ ລາວ ຕ້ອງຂໍອະນຸຍາດນຳກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ແລະ ໄດ້ຜ່ານການກວດກາ ຢູ່ດ່ານສາກົນ ຈາກເຈົ້າໜ້າທີ່ອາຫານ ແລະ ຢາ ປະຈຳດ່ານ. ສຳລັບ ເຄື່ອງສຳອາງ ແລະ ຜະລິດຕະພັນເຄມີອື່ນຕະລາຍທີ່ໃຊ້ໃນຄົວເຮືອນ ຕ້ອງຂໍອະນຸຍາດນຳພະແນກສາທາລະນະສຸກ ນະຄອນຫຼວງ, ແຂວງ ຕາມທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້ໃນລະບຽບການທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ.

ມາດຕາ 51 (ປັບປຸງ) ການ ຈຳໜ່າຍ, ຂາຍຍົກ ແລະ ຂາຍຍ່ອຍ

ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ທີ່ ຈຳໜ່າຍ, ຂາຍຍົກ ແລະ ຂາຍຍ່ອຍ ຢູ່ ສປປ ລາວ ຕ້ອງຮັບປະກັນມາດຕະຖານ, ຄຸນນະພາບ ແລະ ຄວາມປອດໄພ ໂດຍດຳເນີນໃນສະຖານທີ່ ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ ຈາກກະຊວງສາທາລະນະສຸກ.

ສຳລັບ ການ ຈຳໜ່າຍ, ຂາຍຍົກ ແລະ ຂາຍຍ່ອຍ ອຸປະກອນການແພດ ທີ່ມີຄວາມສ່ຽງຕ່ຳ, ຜະລິດຕະພັນເສີມສຸຂະພາບ, ຜະລິດຕະພັນເຄື່ອງສຳອາງ ແລະ ຜະລິດຕະພັນເຄມີອື່ນຕະລາຍໃຊ້ໃນຄົວເຮືອນ ຕ້ອງໄດ້ຂໍອະນຸຍາດນຳພາກສ່ວນທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ຕາມກົດໝາຍ ແລະ ລະບຽບການທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ.

ມາດຕາ 52 (ໃໝ່) ການວິໄຈ

ການວິໄຈ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ແມ່ນ ການ ວິເຄາະ, ທົດສອບ, ໄຈ້ແຍກ ແລະ ຍັງຢືນຢັນ ການວິໄຈ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ເພື່ອຮັບປະກັນ ມາດຕະຖານ, ຄຸນນະພາບ ແລະ ຄວາມປອດໄພ ໂດຍປະຕິບັດຕາມຫຼັກການຫ້ອງທົດລອງທີ່ດີ ແລະ/ຫຼື ມາດຕະຖານ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ.

ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ທີ່ຜະລິດ, ນຳເຂົ້າ, ສົ່ງອອກ ແລະ ຈຳລະຈອນ ຈຳໜ່າຍ ຕ້ອງໄດ້ຮັບການວິໄຈຄຸນນະພາບ ຈາກສູນວິໄຈອາຫານ ແລະ ຢາ ແຫ່ງຊາດ ຫຼື ຫ້ອງວິໄຈ ທັງພາຍໃນ ຫຼື ຕ່າງປະເທດ ທີ່ໄດ້ມາດຕະຖານຂອງການວິໄຈ ແລະ ຮັບຮູ້ ຢ່າງເປັນທາງການ ຈາກກະຊວງສາທາລະນະສຸກ.

ມາດຕາ 53 (ປັບປຸງ) ການ ຂຶ້ນທະບຽນ ແລະ ຈົດແຈ້ງ

ການ ຂຶ້ນທະບຽນ ແລະ ຈົດແຈ້ງ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ແມ່ນ ການແຈ້ງ ຊື່, ສ່ວນປະກອບ ຫຼື ສູດຕຳລາ ຂອງຜະລິດຕະພັນ ຈາກຜູ້ຜະລິດ, ຮູບແບບ, ຄວາມແຮງ, ຫົວໜ່ວຍຫຸ້ມຫໍ່, ລະຫັດສາກົນ, ແຫຼ່ງທີ່ມາ ແລະ ຂໍ້ມູນທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ກ່ຽວກັບຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ.

ນິຕິບຸກຄົນ ຫຼື ການຈັດຕັ້ງ ທີ່ຜະລິດ, ນຳເຂົ້າ, ສົ່ງອອກ ແລະ ຈຳລະຈອນ ຈຳໜ່າຍ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຢູ່ ສປປ ລາວ ຕ້ອງຂຶ້ນທະບຽນ ແລະ ຈົດແຈ້ງ ນຳກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ເພື່ອ ຄຸ້ມຄອງ, ຕິດຕາມ ກວດກາ.

ການຂຶ້ນທະບຽນ ແລະ ຈົດແຈ້ງ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຕ້ອງປະຕິບັດຕາມ ຂັ້ນຕອນ, ເງື່ອນໄຂ ແລະ ຫຼັກການຮັບຮູ້ ຊຶ່ງກັນ ແລະ ກັນ ຂອງ ພາກພື້ນ ແລະ ສາກົນ ເພື່ອຮັບປະກັນ ມາດຕະຖານ, ຄຸນນະພາບ, ປະສິດທິພາບ ແລະ ຄວາມປອດໄພ.

ສຳລັບ ຂັ້ນຕອນ ແລະ ເງື່ອນໄຂ ການຂຶ້ນທະບຽນ ແລະ ຈົດແຈ້ງ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ໄດ້ກຳນົດໄວ້ ໃນລະບຽບການຕ່າງຫາກ.

ມາດຕາ 54 (ໃໝ່) ສະຫຼາກ

ສະຫຼາກ ແມ່ນ ຂໍ້ຄວາມຂອງສະຫຼາກທີ່ພິມໃສ່ດ້ານນອກຂອງ ກັບ, ກ່ອງ ຫຼື ພາຊະນະບັນຈຸ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ເພື່ອສະແດງໃຫ້ຜູ້ຊົມໃຊ້ຮັບຮູ້.

ສະຫຼາກ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ທີ່ຜະລິດຢູ່ພາຍໃນ, ນຳເຂົ້າ ແລະ ສົ່ງອອກ ຕ້ອງພິມຂໍ້ຄວາມເປັນພາສາລາວ ແລະ/ຫຼື ພາສາຕ່າງປະເທດ ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດຈາກກະຊວງສາທາລະນະສຸກ.

ສຳລັບ ເນື້ອໃນ, ຮູບແບບ ແລະ ເລກທະບຽນ ຂອງສະຫຼາກ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ໄດ້ກຳນົດໄວ້ໃນລະບຽບການຕ່າງຫາກ.

ມາດຕາ 55 (ປັບປຸງ) ການເກັບຮັກສາ

ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຕ້ອງເກັບຮັກສາໃນສະຖານທີ່ ທີ່ເໝາະສົມ, ມີສາງເກັບມ້ຽນສະເພາະທີ່ມີການອອກແບບຖືກຕ້ອງຕາມມາດຕະຖານເຕັກນິກ, ມີເນື້ອທີ່ພຽງພໍ, ອຸປະກອນຮັບໃຊ້ ແລະ ສິ່ງອຳນວຍຄວາມສະດວກ ທີ່ເປັນລະບົບ ໂດຍປະຕິບັດຕາມຫຼັກການເກັບຮັກສາທີ່ດີ ແລະ/ຫຼື ມາດຕະຖານສາກົນ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ເພື່ອຮັບປະກັນຄຸນນະພາບ, ປະສິດທິພາບ ແລະ ຄວາມປອດໄພ.

ມາດຕາ 56 (ໃໝ່) ການຂົນສົ່ງ

ການຂົນສົ່ງ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຕ້ອງຮັບປະກັນໃຫ້ມີ ຄຸນນະພາບ ແລະ ຄວາມປອດໄພ, ໃຫ້ຢູ່ໃນເງື່ອນໄຂທີ່ຄົບຖ້ວນ, ປະຕິບັດຕາມ ຫຼັກການ ແລະ ວິທີການຂົນສົ່ງທີ່ດີ ພ້ອມທັງປະກອບບັນດາເອກະສານການຂົນສົ່ງ ແລະ ຫຸ້ມຫໍ່ ຕາມກົດໝາຍວ່າດ້ວຍການຂົນສົ່ງທາງບົກ, ກົດໝາຍອື່ນ ແລະ ລະບຽບການທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ຢ່າງເຂັ້ມງວດ ເພື່ອຮັບປະກັນ ບໍ່ໃຫ້ ເປ່ເພ, ເສຍຫາຍ ຫຼື ເສື່ອມຄຸນນະພາບ.

ມາດຕາ 57 (ໃໝ່) ການຮຽກເກັບຄືນ

ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ທີ່ບໍ່ໄດ້ມາດຕະຖານ, ເສື່ອມຄຸນນະພາບ, ໝົດອາຍຸການນຳໃຊ້, ມີຄວາມບົກພ່ອງ ຫຼື ບໍ່ສອດຄ່ອງກັບການ ຂຶ້ນທະບຽນ ແລະ ຈົດແຈ້ງ ຫຼື ອາດກໍ່ໃຫ້ເກີດຄວາມເປັນອັນຕະລາຍຕໍ່ສຸຂະພາບ ຕ້ອງຮຽກເກັບຄືນຕາມແຈ້ງການ ຂອງກະຊວງສາທາລະນະສຸກ, ອົງການຈັດຕັ້ງສາກົນ, ໜ່ວຍງານຄຸ້ມຄອງ, ໂຮງງານຜະລິດອອກຈາກຕະຫຼາດ, ສະຖານທີ່ຈຳໜ່າຍ ຫຼື ສະຖານທີ່ບໍລິການປິ່ນປົວ.

ການຮຽກເກັບຄືນມີ ສອງຮູບແບບ ດັ່ງນີ້:

1. ການຮຽກເກັບຄືນແບບສະໝັກໃຈ ຊຶ່ງດຳເນີນ ໂດຍຜູ້ດຳເນີນທຸລະກິດ ຜະລິດ, ປຸງແຕ່ງ ແລະ ນຳເຂົ້າ;
2. ການຮຽກເກັບຄືນແບບບັງຄັບ ຊຶ່ງດຳເນີນໂດຍຂະແໜງການສາທາລະນະສຸກ ຫຼື ຜູ້ດຳເນີນທຸລະກິດ ຜະລິດ, ປຸງແຕ່ງ ແລະ ນຳເຂົ້າ ຕາມແຈ້ງການ ຂອງກົມອາຫານ ແລະ ຢາ ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ.

ຜູ້ດຳເນີນທຸລະກິດ ຜະລິດ, ປຸງແຕ່ງ ແລະ ນຳເຂົ້າ ຕ້ອງລາຍງານກ່ຽວກັບການຮຽກເກັບຄືນ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດຕໍ່ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ແລະ ຮັບຜິດຊອບຄ່າໃຊ້ຈ່າຍທັງໝົດ ທີ່ນຳໃຊ້ເຂົ້າໃນການຮຽກເກັບຄືນ.

ມາດຕາ 58 (ປັບປຸງ) ການທຳລາຍ

ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ປອມ, ຕົກມາດຕະຖານ, ເສື່ອມຄຸນນະພາບ, ໝົດອາຍຸການນຳໃຊ້, ບໍ່ສອດຄ່ອງກັບການ ຂຶ້ນທະບຽນ ແລະ ຈົດແຈ້ງ ຫຼື ອາດກໍ່ໃຫ້ເກີດຄວາມເປັນອັນຕະລາຍຕໍ່ສຸຂະພາບ ລວມທັງສິ່ງເສດເຫຼືອ,

ອຸປະກອນຈາກການ ທົດລອງ, ຜະລິດ, ປຸງແຕ່ງ ທີ່ໃຊ້ການບໍ່ໄດ້ ຕ້ອງໄດ້ ກຳຈັດ ຫຼື ທຳລາຍຖິ້ມ ໂດຍປະຕິບັດຖືກຕ້ອງ ຕາມວິທີການທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້ໃນລະບຽບການ ທີ່ກະຊວງສາທາລະນະສຸກວາງອອກ ເພື່ອບໍ່ໃຫ້ມີຜົນກະທົບຕໍ່ ສຸຂະພາບ ແລະ ສິ່ງແວດລ້ອມ ໃນຂອບເຂດທີ່ວ່າປະເທດ.

ຜູ້ດຳເນີນທຸລະກິດ ແລະ ພາກສ່ວນທີ່ນຳໃຊ້ ເປັນເຈົ້າການໃນການດຳເນີນການທຳລາຍ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ການແພດ ແລະ ຕ້ອງຮັບຜິດຊອບຄ່າໃຊ້ຈ່າຍທັງໝົດ ທີ່ນຳໃຊ້ເຂົ້າໃນການທຳລາຍ.

ໝວດທີ 2

ການໂຄສະນາ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ມາດຕາ 59 (ປັບປຸງ) ການໂຄສະນາຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ການໂຄສະນາ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ແມ່ນ ການ ອະທິບາຍ, ແນະນຳ, ໃຫ້ຄວາມຮູ້ ຫຼື ສະໜອງ ຂໍ້ມູນ ກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ດ້ວຍຮູບການຕ່າງໆ ເປັນຕົ້ນ ການຈັດປະຊຸມ, ການເຜີຍແຜ່ທາງ ເອເລັກໂຕຣນິກ, ສົ່ສົ່ງພິມ, ການວາງສະແດງ.

ບຸກຄົນ, ນິຕິບຸກຄົນ ຫຼື ການຈັດຕັ້ງ ທີ່ມີຈຸດປະສົງດຳເນີນການໂຄສະນາ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຕ້ອງໄດ້ຂໍອະນຸຍາດທາງດ້ານເນື້ອໃນ, ຮູບການ ແລະ ສະຖານທີ່ ນຳຂະແໜງການສາທາລະນະສຸກກ່ອນ ແລ້ວຈຶ່ງຂໍອະນຸຍາດ ດຳເນີນນຳຂະແໜງການອື່ນທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ. ສຳລັບການໂຄສະນາຜະລິດຕະພັນເຄມີອັນຕະລາຍທີ່ໃຊ້ໃນຄົວເຮືອນນັ້ນ ໃຫ້ຂໍ ອະນຸຍາດນຳຂະແໜງການທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ.

ມາດຕາ 60 (ປັບປຸງ) ຄວາມສອດຄ່ອງຂອງການໂຄສະນາ

ການໂຄສະນາ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຕ້ອງສອດຄ່ອງກັບ ຄຸນນະພາບຂອງ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ການແພດ, ເນື້ອໃນ, ຮູບການ ແລະ ສະຖານທີ່ ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ ຈາກກະຊວງສາທາລະນະສຸກ.

ສຳລັບ ເນື້ອໃນ, ຮູບການ ແລະ ສະຖານທີ່ ໂຄສະນາ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ໄດ້ກຳນົດໄວ້ໃນ ລະບຽບການຕ່າງຫາກ.

ໝວດທີ 3

ການຄຸ້ມຄອງລາຄາ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ມາດຕາ 61 (ປັບປຸງ) ການກຳນົດລາຄາ

ການກຳນົດລາຄາ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຕ້ອງໃຫ້ສົມເຫດສົມຜົນ ຕາມກົນໄກຕະຫຼາດ ທີ່ມີການ ດັດສີມ ແລະ ຄວບຄຸມ ຈາກຂະແໜງການສາທາລະນະສຸກ ແລະ ອົງການທີ່ກ່ຽວຂ້ອງຂອງລັດ ເພື່ອໃຫ້ບຸກຄົນໃນສັງຄົມ ສາມາດນຳໃຊ້ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ໃນລາຄາທີ່ເໝາະສົມ.

ຜູ້ຜະລິດ ແລະ ນຳເຂົ້າ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຕ້ອງແຈ້ງໂຄງສ້າງທາງດ້ານລາຄາ ເປັນສະກຸນເງິນກີບ ເປັນແຕ່ລະໄລຍະ ໃຫ້ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ.

ມາດຕາ 62 (ປັບປຸງ) ການຄວບຄຸມລາຄາ

ຂະແໜງການສາທາລະນະສຸກ ເປັນເຈົ້າການປະສານສົມທົບກັບຂະແໜງການອື່ນທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ໃນການ ຕິດຕາມ, ຄວບຄຸມ ລາຄາ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ເພື່ອຮັບປະກັນການດັດສິມລາຄາ ໃຫ້ມີຄວາມເໝາະສົມໃນແຕ່ລະ ໄລຍະ ໂດຍສະເພາະ ໃນກໍລະນີ ມີໄພພິບັດ ແລະ ພະຍາດລະບາດເກີດຂຶ້ນ.

ຜູ້ ຂາຍຍົກ ແລະ ຂາຍຍ່ອຍ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ລວມທັງຫ້ອງກວດພະຍາດ ແລະ ໂຮງໝໍ ລັດ ແລະ ເອກະຊົນ ຕ້ອງຕິດລາຄາ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ເປັນສະກຸນເງິນກີບ ໃນສະຖານທີ່ບໍລິການຂອງຕົນ ໂດຍ ມີການຄຸ້ມຄອງດັດສິມ ຂອງລັດ.

ສໍາລັບການຄວບຄຸມລາຄາ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ໄດ້ກໍານົດໄວ້ໃນລະບຽບການຕ່າງຫາກ.

ໝວດທີ 4

ການສະໜອງ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ມາດຕາ 63 (ປັບປຸງ) ການສະໜອງ

ການສະໜອງ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ເຂົ້າໃນຕາໜ່າງສາທາລະນະສຸກ ຕ້ອງຮັບປະກັນມາດ ຕະຖານ, ຄຸນນະພາບ, ຄວາມປອດໄພ ແລະ ມີລາຄາເໝາະສົມ, ເປັນ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ທີ່ໄດ້ຮັບການ ຂຶ້ນທະບຽນ ແລະ ຈົດແຈ້ງ ຕາມທີ່ໄດ້ກໍານົດໄວ້ໃນກົດໝາຍສະບັບນີ້ ໂດຍຜ່ານການຄັດເລືອກ, ຈັດຊື້ ແລະ ນໍາໃຊ້ ງົບປະມານ, ຊັບພະຍາກອນ ຢ່າງເໝາະສົມ, ຄຸ້ມຄ່າ ແລະ ຮັບປະກັນຄວາມໂປ່ງໃສ.

ມາດຕາ 64 (ປັບປຸງ) ການຄັດເລືອກ ແລະ ການຈັດຊື້

ການຄັດເລືອກ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຕ້ອງອີງໃສ່ ຄວາມຕ້ອງການອັນຈໍາເປັນ ແລະ ຄວາມຄຸ້ມຄ່າ ໃນການນໍາໃຊ້ ໃນຕາໜ່າງສາທາລະນະສຸກ ແລະ ບັນຊີຢາຈໍາເປັນພື້ນຖານແຫ່ງຊາດ ແລ້ວສ້າງເປັນແຜນຄວາມຕ້ອງການ ເພື່ອດໍາເນີນການຈັດຊື້.

ການຈັດຊື້ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ໃນສະຖານທີ່ບໍລິການປິ່ນປົວ ຫຼື ໂຮງໝໍຂອງລັດ ຕ້ອງປະຕິບັດຕາມ ກົດໝາຍວ່າດ້ວຍການຈັດຊື້-ຈັດຈ້າງ ດ້ວຍທຶນຂອງລັດ ແລະ ລະບຽບການທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ໂດຍຕິດພັນກັບການຊຸກຍູ້ການນໍາ ໃຊ້ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ທີ່ຜະລິດຢູ່ພາຍໃນປະເທດ.

ມາດຕາ 65 (ໃໝ່) ການສະໜອງ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ໃນເຫດການສຸກເສີນທາງດ້ານສາທາລະນະສຸກ

ການສະໜອງ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ໃນເຫດການສຸກເສີນທາງດ້ານສາທາລະນະສຸກ ແມ່ນ ການສະໜອງ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ໃນເວລາເກີດການລະບາດຂອງພະຍາດ ແລະ ແພ່ລາມໄວ ລວມທັງ ເຫດການ ທີ່ເກີດຂຶ້ນກະທັນຫັນ ຈາກໄພພິບັດທໍາມະຊາດ ແລະ/ຫຼື ມະນຸດສ້າງຂຶ້ນ ແລ້ວພາໃຫ້ມີການເສຍຊີວິດ ແລະ ເຈັບເປັນຈໍານວນຫຼາຍ.

ຂະແໜງການສາທາລະນະສຸກ ຕ້ອງປະສານສົມທົບກັບຄະນະກໍາມະການຄຸ້ມຄອງໄພພິບັດ ແລະ ຂະແໜງການ ອື່ນທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ໃນການອໍານວຍຄວາມສະດວກ ແລະ ໃຫ້ຄວາມຮ່ວມມືທຸກຂັ້ນຕອນ ເປັນຕົ້ນ ການນໍາເຂົ້າ, ເກັບຮັກສາ, ຂົນສົ່ງ, ຈໍລະຈອນ ແຈກຢາຍ ເພື່ອຮັບປະກັນ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ໃຫ້ທັນກັບເຫດການ.

ມາດຕາ 66 (ປັບປຸງ) ຄວາມຮັບຜິດຊອບຂອງຜູ້ສະໜອງ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ຜູ້ສະໜອງ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ມີຄວາມຮັບຜິດຊອບຕໍ່ໜ້າກົດໝາຍ ໃນກໍລະນີເກີດຄວາມເສຍຫາຍແກ່ຜູ້ຊົມໃຊ້ ຍ້ອນ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ປອມ, ຕົກມາດຕະຖານ, ເສື່ອມຄຸນນະພາບ, ໜົດອາຍຸການນໍາໃຊ້, ບໍ່ສອດຄ່ອງກັບການຂຶ້ນທະບຽນ ແລະ ຈົດແຈ້ງ ຫຼື ອາດກໍ່ໃຫ້ເກີດຄວາມເປັນອັນຕະລາຍ ຕໍ່ສຸຂະພາບ ລວມທັງສິ່ງເສດເຫຼືອ, ອຸປະກອນຈາກການ ທົດລອງ, ຜະລິດ, ປຸງແຕ່ງ ທີ່ໃຊ້ການບໍ່ໄດ້.

ໝວດທີ 5

ການຊ່ວຍເຫຼືອ, ການບໍລິຈາກ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ມາດຕາ 67 (ປັບປຸງ) ການຊ່ວຍເຫຼືອ, ການບໍລິຈາກ

ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ທີ່ຈະມາຊ່ວຍເຫຼືອ, ບໍລິຈາກ ຕ້ອງມີການຮັບປະກັນ ມາດຕະຖານ, ຄຸນນະພາບ, ຄວາມປອດໄພ ແລະ ມີອາຍຸການນໍາໃຊ້ຢ່າງໜ້ອຍ ແປດສິບສ່ວນຮ້ອຍ ຂອງອາຍຸການນໍາໃຊ້ຜະລິດຕະພັນ ໂດຍສອດຄ່ອງກັບເປົ້າໝາຍ ຂອງຜູ້ຊ່ວຍເຫຼືອ, ຜູ້ບໍລິຈາກ ແລະ ຄວາມຕ້ອງການ ຂອງຜູ້ຮັບ ໃຫ້ໄດ້ຮັບຜົນປະໂຫຍດສູງສຸດ.

ບຸກຄົນ, ນິຕິບຸກຄົນ ຫຼື ການຈັດຕັ້ງ ທັງພາຍໃນ ແລະ ຕ່າງປະເທດ ທີ່ມີຈຸດປະສົງນໍາ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ເຂົ້າມາຊ່ວຍເຫຼືອ, ບໍລິຈາກ ຕ້ອງໄດ້ຂໍອະນຸຍາດ ນໍາກະຊວງສາທາລະນະສຸກ.

ມາດຕາ 68 (ປັບປຸງ) ພາກສ່ວນທີ່ຮັບເອົາການຊ່ວຍເຫຼືອ, ການບໍລິຈາກ

ໂຮງໝໍ ຫຼື ສະຖານທີ່ບໍລິການສາທາລະນະສຸກ ແລະ ພາກສ່ວນອື່ນ ທີ່ຮັບເອົາການຊ່ວຍເຫຼືອ, ການບໍລິຈາກ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດນັ້ນ ຕ້ອງປະສານສົມທົບກັບຂະແໜງການສາທາລະນະສຸກ ແລະ ຂະແໜງການອື່ນທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ກ່ອນຈະນໍາໃຊ້, ຈໍລະຈອນ ແຈກຢາຍ ເພື່ອໃຫ້ຖືກຕ້ອງ ຕາມຫຼັກການ ແລະ ຈຸດປະສົງ ຂອງການຊ່ວຍເຫຼືອ, ການບໍລິຈາກ.

ໝວດທີ 6

ການປົກປ້ອງຊັບສິນທາງປັນຍາ ດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ມາດຕາ 69 (ປັບປຸງ) ການປົກປ້ອງຊັບສິນທາງປັນຍາ

ລັດ ປົກປ້ອງ ແລະ ຮັກສາຂໍ້ມູນທີ່ເປັນຄວາມລັບ ໃຫ້ຜູ້ຂຶ້ນທະບຽນ ແລະ ຈົດແຈ້ງ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຢ່າງຖືກຕ້ອງຕາມ ກົດໝາຍສະບັບນີ້, ກົດໝາຍວ່າດ້ວຍຊັບສິນທາງປັນຍາ, ສິນທິສັນຍາ ທີ່ ສປປ ລາວ ເປັນພາຄີ ແລະ ສັນຍາສາກົນທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ.

ມາດຕາ 70 (ປັບປຸງ) ການ ຜະລິດ, ນໍາເຂົ້າ ແລະ ນໍາໃຊ້ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ທີ່ຖືກປົກປ້ອງຊັບສິນທາງປັນຍາ

ລັດຖະບານ ສາມາດອະນຸຍາດໃຫ້ ຜະລິດ, ນໍາເຂົ້າ ແລະ ນໍາໃຊ້ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ທີ່ຢູ່ໃນອາຍຸການປົກປ້ອງຊັບສິນທາງປັນຍາ ໃນກໍລະນີມີຄວາມຈໍາເປັນນໍາໃຊ້ ເພື່ອສົ່ງເສີມການເຂົ້າເຖິງຢາ ເປັນຕົ້ນ ການກັນພະຍາດ ແລະ ປິ່ນປົວສຸຂະພາບ, ການລະບາດຂອງພະຍາດ ແລະ ແພ່ລາມໄວ, ເຫດການທີ່ເກີດຂຶ້ນກະທັນຫັນ ຈາກໄພພິບັດທໍາມະຊາດ ແລະ/ຫຼື ມະນຸດສ້າງຂຶ້ນ ແລ້ວພາໃຫ້ມີການເສຍຊີວິດ ແລະ ເຈັບເປັນຈໍານວນຫຼາຍ.

ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ທີ່ຍັງຢູ່ໃນອາຍຸການປົກປ້ອງຊັບສິນທາງປັນຍາ ສາມາດ ຜະລິດ, ນຳເຂົ້າ ແລະ ຈຳໜ່າຍໄດ້ ຕາມຄວາມເໝາະສົມ ແລະ ຕາມເວລາ ທີ່ກະຊວງສາທາລະນະສຸກກຳນົດ.

ໝວດທີ 7

ການຄົ້ນຄວ້າທົດລອງທາງດ້ານຄລິນິກ

ມາດຕາ 71 (ປັບປຸງ) ການຄົ້ນຄວ້າທົດລອງທາງດ້ານຄລິນິກ

ການຄົ້ນຄວ້າທົດລອງທາງດ້ານຄລິນິກ ແມ່ນ ຂະບວນການ ເກັບກຳ, ລວບລວມຂໍ້ມູນ, ວິເຄາະ ແລະ ແປຜົນ ຂໍ້ມູນ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງຢ່າງເປັນລະບົບ ເພື່ອທົດລອງນຳໃຊ້ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ໃສ່ຄົນ, ຮັບປະກັນ ປະສິດທິພາບ ແລະ ຄວາມປອດໄພ ສຳລັບຜູ້ຊົມໃຊ້ ເປັນຕົ້ນ ການທົດລອງການຄິດຄົ້ນ ຢາໃໝ່ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດໃໝ່, ການທົດລອງຊີວະສົມມູນ ສົມທຽບກັບຢາຕົ້ນຕຳລາ.

ບຸກຄົນ, ນິຕິບຸກຄົນ ແລະ ການຈັດຕັ້ງ ທີ່ມີຈຸດປະສົງດຳເນີນການທົດລອງທາງດ້ານຄລິນິກ ຢູ່ ສປປ ລາວ ຕ້ອງຂໍອະນຸຍາດນຳຄະນະກຳມະການແຫ່ງຊາດ ດ້ານຈັນຍາທຳການຄົ້ນຄວ້າວິທະຍາສາດສາທາລະນະສຸກ ຕາມລະບຽບການທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ.

ມາດຕາ 72 (ປັບປຸງ) ການລາຍງານ ແລະ ການຕິດຕາມ ຜົນການຄົ້ນຄວ້າທົດລອງທາງດ້ານຄລິນິກ

ຜົນການຄົ້ນຄວ້າທົດລອງທາງດ້ານຄລິນິກ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຢູ່ ສປປ ລາວ ຕ້ອງລາຍງານຕໍ່ ຂະແໜງການສາທາລະນະສຸກ ແລະ ຂະແໜງການອື່ນທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ໃນແຕ່ລະໄລຍະ.

ໃນກໍລະນີ ມີການປ່ຽນແປງວິທີການທົດລອງ ຫຼື ເກີດຜົນສະທ້ອນ ທີ່ເປັນອັນຕະລາຍຕໍ່ສຸຂະພາບ ຕ້ອງລາຍງານຕໍ່ ຂະແໜງການສາທາລະນະສຸກ ແລະ ຂະແໜງການອື່ນ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງຢ່າງທັນການ ເພື່ອດັດແປງ ຫຼື ຍົກເລີກການທົດລອງ.

ຜົນການທົດລອງທາງດ້ານຄລິນິກ ຕ້ອງໃຫ້ມີການຢັ້ງຢືນ ຈາກອົງການທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ທັງພາຍໃນ ຫຼື ຕ່າງປະເທດ ທີ່ໄດ້ມາດຕະຖານ ແລະ ຮັບຮູ້ ຢ່າງເປັນທາງການ ຈາກກະຊວງສາທາລະນະສຸກ.

ຂະແໜງການສາທາລະນະສຸກ ຕ້ອງຕິດຕາມ ກວດກາ ການທົດລອງທາງດ້ານຄລິນິກ.

ໝວດທີ 8

ການເຝົ້າລະວັງຜົນສະທ້ອນ ຂອງ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ມາດຕາ 73 (ໃໝ່) ການເຝົ້າລະວັງຜົນສະທ້ອນ ຂອງ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ການເຝົ້າລະວັງຜົນສະທ້ອນຂອງ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ແມ່ນ ການຕິດຕາມ, ເກັບກຳ, ຄົ້ນຫາ ແລະ ວິເຄາະຂໍ້ມູນ ຢ່າງເປັນລະບົບກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ເພື່ອປ້ອງກັນຜົນສະທ້ອນ ຫຼື ບັນຫາອື່ນ ທີ່ອາດຈະເກີດຂຶ້ນ ຈາກການນຳໃຊ້ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ.

ບຸກຄົນ, ນິຕິບຸກຄົນ ແລະ ການຈັດຕັ້ງ ທັງພາກລັດ ແລະ ເອກກະຊົນ ທີ່ໃຫ້ການບໍລິການດ້ານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຕ້ອງມີລະບົບ ເຝົ້າລະວັງ ແລະ ແກ້ໄຂ ລວມທັງລາຍງານຜົນສະທ້ອນຈາກ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຕໍ່ຂະແໜງການສາທາລະນະສຸກ.

ມາດຕາ 74 (ປັບປຸງ) ການເກັບກຳ ກ່ຽວກັບຜົນສະທ້ອນຂອງ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ຕ້ອງຕິດຕາມ, ເກັບກຳ, ປະເມີນຜົນ ແລະ ແນະນຳວິທີການ ສະກັດກັ້ນ, ກັນ ແລະ ການແກ້ໄຂກໍລະນີ ທີ່ມີຜົນສະທ້ອນ ຈາກ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຫຼື ການເບື້ອພິດ ຈາກ ສານເສບຕິດ, ວັດຖຸອື່ນ ໃຫ້ບຸກຄະລາກອນທາງດ້ານສາທາລະນະສຸກ, ນິຕິບຸກຄົນ ແລະ ການຈັດຕັ້ງ ລວມທັງ ເຜີຍແຜ່ໃຫ້ ປະຊາຊົນ, ສັງຄົມ ແລະ ຊຸມຊົນ ຮັບຮູ້ ແລະ ເຂົ້າໃຈ ຢ່າງກວ້າງຂວາງ.

ພາກທີ IV

ຂໍ້ມູນ ຂ່າວສານ, ການນຳໃຊ້ເຕັກໂນໂລຊີ ແລະ ການຄົ້ນຄວ້າວິທະຍາສາດ

ມາດຕາ 75 (ໃໝ່) ຂໍ້ມູນ ຂ່າວສານ

ຂໍ້ມູນ ຂ່າວສານ ແມ່ນ ເນື້ອຄວາມ, ຄວາມຮູ້ ແລະ ຂໍ້ມູນອື່ນ ກ່ຽວກັບວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ.

ຂະແໜງການສາທາລະນະສຸກ ເປັນເຈົ້າການ ແລະ ປະສານສົມທົບກັບຂະແໜງການ, ອົງການປົກຄອງທ້ອງຖິ່ນ ແລະ ພາກສ່ວນອື່ນ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ສ້າງ, ພັດທະນາ, ຄຸ້ມຄອງ, ນຳໃຊ້ລະບົບ ຂໍ້ມູນ ຂ່າວສານ ກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ພ້ອມທັງເຊື່ອມຕໍ່ກັບຖານຂໍ້ມູນສາທາລະນະສຸກ ເພື່ອເຜີຍແຜ່ ແລະ ອຳນວຍຄວາມສະດວກ ແກ່ ບຸກຄົນ, ນິຕິບຸກຄົນ ແລະ ການຈັດຕັ້ງ ເຂົ້າເຖິງ ແລະ ນຳໃຊ້ ໃຫ້ຖືກຕ້ອງ.

ບຸກຄົນ, ນິຕິບຸກຄົນ ແລະ ການຈັດຕັ້ງ ຕ້ອງສະໜອງ ຂໍ້ມູນ ຂ່າວສານ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ເຂົ້າໃນຖານ ຂໍ້ມູນ ຂ່າວສານ ກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຕາມທີ່ກະຊວງສາທາລະນະສຸກກຳນົດ.

ມາດຕາ 76 (ໃໝ່) ການນຳໃຊ້ເຕັກໂນໂລຊີ

ຂະແໜງການສາທາລະນະສຸກ ເປັນເຈົ້າການ ແລະ ປະສານສົມທົບກັບຂະແໜງການ, ອົງການປົກຄອງທ້ອງຖິ່ນ ແລະ ພາກສ່ວນອື່ນ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ນຳໃຊ້ວິທະຍາສາດ ແລະ ເຕັກໂນໂລຊີ ທີ່ທັນສະໄໝ ເຂົ້າໃນການປະຕິບັດວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ໃນຂອບເຂດທົ່ວປະເທດ ເປັນຕົ້ນ ອຸປະກອນເອເລັກໂຕຣນິກ, ເວັບໄຊ, ແອັບພລິເຄຊັນ.

ມາດຕາ 77 (ໃໝ່) ການຄົ້ນຄວ້າວິທະຍາສາດ

ການຄົ້ນຄວ້າວິທະຍາສາດ ແມ່ນ ຂະບວນການ ເກັບກຳ, ລວບລວມຂໍ້ມູນ, ວິເຄາະ ແລະ ແປຜັນຂໍ້ມູນ ຢ່າງເປັນລະບົບ ກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ເປັນຕົ້ນ ການຄົ້ນຄວ້າດ້ານ ພຶດຕິກຳ, ການບໍລິການ, ການນຳໃຊ້ເຕັກໂນໂລຊີ ຫຼື ນະວັດຕະກຳ ເພື່ອໃຫ້ໄດ້ຄວາມຮູ້ໃໝ່, ຄວາມເຂົ້າໃຈທີ່ຖືກຕ້ອງ.

ຂະແໜງການສາທາລະນະສຸກ ເປັນຜູ້ຄົ້ນຄວ້າວິທະຍາສາດ ກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ໃນແຕ່ລະໄລຍະ ເພື່ອສະໜອງຂໍ້ມູນ, ເຜີຍແຜ່ຜົນທີ່ໄດ້ຮັບຈາກການຄົ້ນຄວ້າ ເຂົ້າໃນການປັບປຸງ ແລະ ພັດທະນາວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ.

ບຸກຄົນ, ນິຕິບຸກຄົນ ແລະ ການຈັດຕັ້ງ ທີ່ມີຈຸດປະສົງດຳເນີນການຄົ້ນຄວ້າວິທະຍາສາດກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຢູ່ ສປປ ລາວ ຕ້ອງຂໍອະນຸຍາດນຳຄະນະກຳມະການແຫ່ງຊາດ ດ້ານຈັນຍາທຳການຄົ້ນຄວ້າວິທະຍາສາດ ສາທາລະນະສຸກ ຕາມລະບຽບການທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ.

ພາກທີ V

ການປະກອບວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ ແລະ ຄະນະກຳມະການວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ

ໝວດ 1

ການປະກອບວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ

ມາດຕາ 78 (ໃໝ່) ຜູ້ປະກອບວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ

ຜູ້ປະກອບວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ ແມ່ນ ຜູ້ຮຽນຈົບຫຼັກສູດເພສັດຊະກຳ ແລະ ມີໃບອະນຸຍາດ ໃຫ້ເຄື່ອນໄຫວ ວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ ທີ່ອອກໂດຍສະພາຄຸ້ມຄອງວິຊາຊີບສາທາລະນະສຸກ.

ມາດຕາ 79 (ໃໝ່) ເງື່ອນໄຂຜູ້ປະກອບວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ

ຜູ້ປະກອບວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ ຕ້ອງມີເງື່ອນໄຂຄົບຖ້ວນ ດັ່ງນີ້:

1. ຮຽນຈົບຫຼັກສູດເພສັດຊະກຳ, ມີປະກາສະນິຍະບັດດ້ານການຢາ ສາຂາໃດໜຶ່ງ ຢູ່ ສປປ ລາວ ຫຼື ຕ່າງປະເທດ ທີ່ຮັບຮູ້ໂດຍ ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ແລະ ກະຊວງສຶກສາທິການ ແລະ ກິລາ;
2. ມີຈັນຍາບັນ, ຈັນຍາທຳ, ຄຸນສົມບັດດີ;
3. ໄດ້ຜ່ານການສອບເສັງ ລະດັບຊາດ ແລະ ໄດ້ຮັບການຢັ້ງຢືນ ຈາກສະພາຄຸ້ມຄອງວິຊາຊີບ ສາທາລະນະສຸກ;
4. ບໍ່ເຄີຍຖືກລົງວິໄນທາງດ້ານວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ ຫຼື ຖືກລົງໂທດທາງອາຍາ ຍ້ອນການກະທຳຜິດໂດຍ ເຈດຕະນາ;
5. ມີສຸຂະພາບດີ ໂດຍມີການຢັ້ງຢືນຈາກແພດບິນປົວ.

ໝວດ 2

ຄະນະກຳມະການວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ

ມາດຕາ 80 (ໃໝ່) ຄະນະກຳມະການວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ

ຄະນະກຳມະການວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ ແມ່ນ ການຈັດຕັ້ງວິຊາຊີບໜຶ່ງ ທີ່ບໍ່ປະຈຳການ ຂຶ້ນກັບສະພາຄຸ້ມຄອງ ວິຊາຊີບສາທາລະນະສຸກ, ມີພາລະບົດບາດໃນການຄຸ້ມຄອງ, ຕິດຕາມ ກວດກາ ແລະ ປະເມີນຜົນ ດ້ານວິຊາການ ກ່ຽວກັບ ການຄວບຄຸມຄຸນນະພາບ, ຄວາມສາມາດ, ຄວາມຮັບຜິດຊອບ, ຈັນຍາບັນ, ຈັນຍາທຳ, ມາດຕະຖານ ການປະຕິບັດງານ ທີ່ດີ ຂອງຜູ້ປະກອບວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ, ການບໍລິການດ້ານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ, ປົກປ້ອງສິດ, ຜົນປະໂຫຍດ ຂອງຜູ້ບໍລິໂພກ ແລະ ຜູ້ໃຫ້ບໍລິການດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ.

ສຳລັບ ການຈັດຕັ້ງ ແລະ ການເຄື່ອນໄຫວ ຂອງຄະນະກຳມະການວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ ໄດ້ກຳນົດໄວ້ໃນ ລະບຽບການຕ່າງຫາກ.

ມາດຕາ 81 (ໃໝ່) ສິດ ແລະ ໜ້າທີ່ ຂອງຄະນະກຳມະການວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ

ຄະນະກຳມະການວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ ມີ ສິດ ແລະ ໜ້າທີ່ ດັ່ງນີ້:

1. ຄົ້ນຄວ້າ, ສ້າງ ແລະ ພັດທະນາ ກົດລະບຽບ, ຄຳແນະນຳ, ຄູ່ມື ກ່ຽວກັບວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ;
2. ຄົ້ນຄວ້າ, ປະກອບຄຳເຫັນຕໍ່ ນະໂຍບາຍ, ລະບຽບການ ກ່ຽວກັບຜູ້ປະກອບວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ;
3. ໂຄສະນາ ເຜີຍແຜ່ ກົດລະບຽບ, ຄຳແນະນຳ, ຄູ່ມື ກ່ຽວກັບວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ;

4. ປະຕິບັດວຽກງານພັດທະນາວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳຢ່າງຕໍ່ເນື່ອງ;
5. ຕິດຕາມ ກວດກາ, ຊຸກຍູ້ ຜູ້ປະກອບວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳດ້ານ ຂອບເຂດ, ມາດຕະຖານ ແລະ ຈັນຍາບັນ ການປະຕິບັດງານທີ່ດີ;
6. ຕີລາຄາ ແລະ ປະເມີນຜົນ ການເຄື່ອນໄຫວຂອງຜູ້ປະກອບວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ;
7. ຄົ້ນຄວ້າ, ສະເໜີ ອອກ, ໂຈະ ຫຼື ຖອນ ໃບອະນຸຍາດເຄື່ອນໄຫວວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ ເພື່ອໃຫ້ສະພາຄຸ້ມ ຄອງວິຊາຊີບສາທາລະນະສຸກ ພິຈາລະນາ;
8. ສະຫຼຸບ ແລະ ລາຍງານ ການຈັດຕັ້ງປະຕິບັດວຽກງານຂອງຕົນ ຕໍ່ຂັ້ນເທິງ ຢ່າງເປັນປົກກະຕິ;
9. ນຳໃຊ້ສິດ ແລະ ປະຕິບັດໜ້າທີ່ອື່ນ ຕາມທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້ໃນກົດໝາຍ.

ພາກທີ VI

ການດຳເນີນທຸລະກິດ ກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ມາດຕາ 82 (ໃໝ່) ປະເພດທຸລະກິດ ກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ
ປະເພດທຸລະກິດ ກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ມີ ດັ່ງນີ້:

1. ການຜະລິດ;
2. ການປຸງແຕ່ງ;
3. ການນຳເຂົ້າ ແລະ ສົ່ງອອກ;
4. ການຈຳໜ່າຍ;
5. ການວິໄຈ, ການທົດລອງ;
6. ການເກັບຮັກສາ;
7. ທຸລະກິດອື່ນ ກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ.

ມາດຕາ 83 (ປັບປຸງ) ການຂໍອະນຸຍາດດຳເນີນທຸລະກິດ ກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ບຸກຄົນ, ນິຕິບຸກຄົນ ແລະ ການຈັດຕັ້ງ ທັງພາຍໃນ ແລະ ຕ່າງປະເທດ ທີ່ມີຈຸດປະສົງດຳເນີນທຸລະກິດ ກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຕ້ອງແຈ້ງຂຶ້ນທະບຽນວິສາຫະກິດ ນຳຂະແໜງການອຸດສາຫະກຳ ແລະ ການຄ້າ ຕາມທີ່ ໄດ້ກຳນົດໄວ້ໃນກົດໝາຍວ່າດ້ວຍວິສາຫະກິດ, ພາຍຫຼັງໄດ້ຮັບໃບທະບຽນວິສາຫະກິດແລ້ວ ຕ້ອງຂໍອະນຸຍາດດຳເນີນ ທຸລະກິດ ນຳຂະແໜງການສາທາລະນະສຸກ ດ້ວຍຄຳຮ້ອງ ແລະ ເອກະສານປະກອບ ຕາມແບບຟິມ ທີ່ກະຊວງສາທາລະນະ ສຸກ ກຳນົດ.

ມາດຕາ 84 (ປັບປຸງ) ເງື່ອນໄຂການດຳເນີນທຸລະກິດ ກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ການດຳເນີນທຸລະກິດ ກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ມີເງື່ອນໄຂ ດັ່ງນີ້:

1. ມີໃບທະບຽນວິສາຫະກິດ;
2. ມີເພສັດຊະກອນ, ຜູ້ຮຽນຈົບດ້ານການຢາ ສາຂາໃດໜຶ່ງ ຫຼື ວິຊາການ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ທີ່ມີ ຄວາມຮູ້, ຄວາມສາ ມາດ, ມີປະສົບປະການ ກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ;
3. ມີ ເນື້ອທີ່, ສະຖານທີ່, ທຶນ, ວັດຖຸປະກອນ, ເຄື່ອງມື ແລະ ສິ່ງອຳນວຍຄວາມສະດວກ ທີ່ຈຳເປັນ ຕາມຄວາມ ເໝາະສົມ;

4. ມີການ ອອກແບບ ແລະ ພັດທະນາ ໂດຍຜ່ານການປະເມີນ ຕາມຫຼັກການ ການ ຜະລິດທີ່ດີ, ຂາຍຍົກທີ່ດີ, ຂາຍຍ່ອຍທີ່ດີ, ເກັບຮັກສາທີ່ດີ ແລະ ຫ້ອງທົດລອງທີ່ດີ ຕາມຄູ່ມືຂອງກະຊວງສາທາລະນະສຸກ;
5. ມີມາດຕະການປົກປັກຮັກສາຄວາມປອດໄພ ແລະ ສິ່ງແວດລ້ອມ;
6. ບໍ່ເຄີຍຖືກສານຕັດສິນລົງໂທດຕັດອິດສະລະພາບ ໃນສະຖານການກະທຳຜິດ ກ່ຽວກັບ ຢາ ຫຼື ຢາເສບຕິດ ຫຼື ຜະລິດຕະພັນການແພດ ໂດຍເຈດຕະນາ;
7. ມີເງື່ອນໄຂອື່ນ ຕາມແຕ່ລະປະເພດທຸລະກິດ.

ມາດຕາ 85 (ໃໝ່) ການພິຈາລະນາອອກໃບອະນຸຍາດດຳເນີນທຸລະກິດ

ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ຕ້ອງພິຈາລະນາອອກໃບອະນຸຍາດດຳເນີນທຸລະກິດ ກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ພາຍໃນເວລາ ສິບຫ້າວັນ ນັບແຕ່ວັນໄດ້ຮັບຄຳຮ້ອງ ແລະ ເອກະສານປະກອບ ຢ່າງຄົບຖ້ວນ ແລະ ຖືກຕ້ອງ ເປັນຕົ້ນໄປ. ໃນກໍລະນີບໍ່ອະນຸຍາດໃຫ້ດຳເນີນທຸລະກິດນັ້ນ ກໍ່ແຈ້ງໃຫ້ຜູ້ຮ້ອງຂໍ ເປັນລາຍລັກອັກສອນ ພ້ອມດ້ວຍເຫດຜົນ ພາຍໃນກຳນົດເວລາດັ່ງກ່າວ.

ໃບອະນຸຍາດດຳເນີນທຸລະກິດ ກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ມີອາຍຸການ ຕາມແຕ່ລະປະເພດ ທຸລະກິດ ແລະ ສາມາດຕໍ່ໄດ້ ຕາມລະບຽບການທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ.

ມາດຕາ 86 (ໃໝ່) ການໂຈະການດຳເນີນທຸລະກິດ

ການດຳເນີນທຸລະກິດ ກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຈະຖືກໂຈະໃນກໍລະນີ ດັ່ງນີ້:

1. ມີການສະເໜີຂອງຜູ້ດຳເນີນທຸລະກິດ;
2. ດຳເນີນທຸລະກິດ ບໍ່ຖືກຕ້ອງຕາມກົດຈະການທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ;
3. ລະເມີດກົດໝາຍ ແລະ ລະບຽບການ ຊຶ່ງສ້າງຄວາມເສຍຫາຍຕໍ່ສຸຂະພາບ, ສິ່ງແວດລ້ອມ, ເສດຖະກິດ-ສັງຄົມ ທີ່ບໍ່ຮ້າຍແຮງ.

ໃນກໍລະນີ ຜູ້ດຳເນີນທຸລະກິດ ບໍ່ແກ້ໄຂ ຫຼື ບັບປຸງ ຕາມການແຈ້ງເຕືອນແລ້ວ ໃຫ້ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ສັ່ງໂຈະການດຳເນີນທຸລະກິດ.

ມາດຕາ 87 (ໃໝ່) ການຖອນໃບອະນຸຍາດດຳເນີນທຸລະກິດ

ໃບອະນຸຍາດດຳເນີນທຸລະກິດ ກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຈະຖືກຖອນໃນກໍລະນີ ດັ່ງນີ້:

1. ບໍ່ປະຕິບັດຕາມຄຳສັ່ງໂຈະ;
2. ລະເມີດກົດໝາຍ ແລະ ລະບຽບການ ຊຶ່ງສ້າງຄວາມເສຍຫາຍຕໍ່ ສຸຂະພາບ, ຊີວິດ, ສິ່ງແວດລ້ອມ, ເສດຖະກິດ-ສັງຄົມ ຢ່າງຮ້າຍແຮງ.

ພາຍຫຼັງ ໄດ້ຖອນໃບອະນຸຍາດດຳເນີນທຸລະກິດ ກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດແລ້ວ ຂະແໜງການສາທາລະນະສຸກ ຕ້ອງແຈ້ງໃຫ້ຂະແໜງການອຸດສາຫະກຳ ແລະ ການຄ້າ ແລະ ຂະແໜງການອື່ນ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ພາຍໃນເວລາ ຫ້າວັນ ລັດຖະການ ນັບແຕ່ວັນຖອນໃບອະນຸຍາດດຳເນີນທຸລະກິດ ເປັນຕົ້ນໄປ.

ພາກ VII

ສະມາຄົມ ກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ມາດຕາ 88 (ໃໝ່) ສະມາຄົມ ກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ສະມາຄົມ ກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ແມ່ນ ການຈັດຕັ້ງສັງຄົມ ທີ່ສ້າງຂຶ້ນດ້ວຍຄວາມສະໝັກໃຈ ຊຶ່ງມີການຊ່ວຍເຫຼືອ ຊຶ່ງກັນ ແລະ ກັນ, ປົກປ້ອງສິດ ແລະ ຜົນປະໂຫຍດອັນຊອບທຳຂອງຕົນ, ປະກອບສ່ວນເຂົ້າໃນການພັດທະນາວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ.

ບຸກຄົນ, ນິຕິບຸກຄົນ ແລະ ການຈັດຕັ້ງ ທີ່ມີຈຸດປະສົງສ້າງຕັ້ງສະມາຄົມ ກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຕ້ອງຂໍອະນຸຍາດນຳກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ແລະ ປະຕິບັດຕາມລະບຽບການທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ.

ສຳລັບ ໂຄງປະກອບການຈັດຕັ້ງ ແລະ ການເຄື່ອນໄຫວ ຂອງສະມາຄົມ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ໄດ້ກຳນົດໄວ້ໃນລະບຽບການຕ່າງຫາກ.

ມາດຕາ 89 (ໃໝ່) ສິດ ແລະ ໜ້າທີ່ ຂອງສະມາຄົມ ກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ສະມາຄົມ ກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ມີ ສິດ ແລະ ໜ້າທີ່ ດັ່ງນີ້:

1. ຄົ້ນຄວ້າ, ສ້າງກົດລະບຽບ ຂອງຕົນ, ເຜີຍແຜ່ກົດໝາຍ ແລະ ລະບຽບການ ກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ໃຫ້ສະມາຊິກຕົນ ແລະ ມວນຊົນເຊື່ອມຊຶມ, ຮັບຮູ້ ຢ່າງກວ້າງຂວາງ, ເປັນເອກະພາບໃນການຈັດຕັ້ງປະຕິບັດໃຫ້ມີປະສິດທິຜົນ;
2. ເຄື່ອນໄຫວໃຫ້ຖືກຕ້ອງຕາມນະໂຍບາຍ, ລັດຖະທຳມະນູນ, ກົດໝາຍ ແລະ ລະບຽບການ;
3. ລະດົມ, ຂົນຂວາຍ ແລະ ຮັບປະກັນການສະໜັບສະໜູນ ແລະ ການຊ່ວຍເຫຼືອຈາກ ບຸກຄົນ, ນິຕິບຸກຄົນ ແລະ ການຈັດຕັ້ງ ທັງພາຍໃນ ແລະ ຕ່າງປະເທດ ໂດຍສອດຄ່ອງກັບກົດໝາຍ ແລະ ລະບຽບການທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ;
4. ສ້າງ ແລະ ປັບປຸງການຈັດຕັ້ງ ຂອງຕົນ ໃຫ້ເຕີບໃຫຍ່ ເຂັ້ມແຂງ, ນຳໃຊ້ວິທະຍາສາດ, ເຕັກນິກ, ເຕັກໂນໂລຊີທີ່ທັນສະໄໝ ເຂົ້າໃນການເຄື່ອນໄຫວວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ;
5. ຕິດຕາມ ການເຄື່ອນໄຫວ, ໃຫ້ຄຳແນະນຳ ແລະ ແກ້ໄຂຂໍ້ຂັດແຍ່ງ ຂອງບັນດາສະມາຊິກ ໃນການຈັດຕັ້ງປະຕິບັດວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຕາມຂອບເຂດຄວາມຮັບຜິດຊອບຂອງຕົນ;
6. ປົກປ້ອງວິຊາຊີບດ້ານການ ຢາ ແລະ ວິຊາການທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ;
7. ປະກອບສ່ວນຊ່ວຍພາກລັດໃນການ ສະໜອງ, ຄຸ້ມຄອງ ຄຸນນະພາບ ແລະ ຄວາມປອດໄພ ຂອງ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ;
8. ຄຸ້ມຄອງເພສັດຊະກອນ ທີ່ດຳເນີນການປະຕິບັດໜ້າທີ່ຂອງຕົນ, ປົກປ້ອງຜູ້ຊົມໃຊ້ ບໍ່ໃຫ້ຖືກຫຼອກລວງ ກ່ຽວກັບການນຳໃຊ້ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ;
9. ສົ່ງເສີມການນຳໃຊ້ວິຊາຊີບ ສ້າງປະໂຫຍດໃຫ້ສັງຄົມ ພ້ອມທັງປົກປ້ອງຜົນປະໂຫຍດອັນຊອບທຳ ຕາມລະບຽບການທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ;
10. ປະສານສົມທົບກັບ ກະຊວງ, ອົງການ, ອົງການປົກຄອງທ້ອງຖິ່ນ ແລະ ພາກສ່ວນອື່ນທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ໃນການເຄື່ອນໄຫວ ແລະ ການຈັດຕັ້ງປະຕິບັດວຽກງານ ຂອງຕົນ;
11. ສະຫຼຸບ ແລະ ລາຍງານ ການເຄື່ອນໄຫວວຽກງານຂອງຕົນ ລວມທັງຕົວເລກສະຖິຕິ ຕໍ່ຂະແໜງການສາທາລະນະສຸກ ຢ່າງເປັນປົກກະຕິ;

12. ນຳໃຊ້ສິດ ແລະ ປະຕິບັດໜ້າທີ່ອື່ນ ຕາມທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້ໃນກົດໝາຍ.

ພາກທີ VIII

ສິດ ແລະ ພັນທະ ຂອງ ຜູ້ຊົມໃຊ້ ແລະ ຜູ້ດຳເນີນທຸລະກິດ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ໝວດທີ 1

ສິດ ແລະ ພັນທະ ຂອງຜູ້ຊົມໃຊ້

ມາດຕາ 90 (ປັບປຸງ) ສິດ ຂອງຜູ້ຊົມໃຊ້

ຜູ້ຊົມໃຊ້ ມີສິດ ດັ່ງນີ້:

1. ໄດ້ຮັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ທີ່ໄດ້ມາດຕະຖານ, ມີ ຄຸນນະພາບ, ຄວາມປອດໄພ ແລະ ລາຄາທີ່ເໝາະສົມ;
2. ໄດ້ຮັບ ຂໍ້ມູນ ຂ່າວສານ ຢ່າງຄົບຖ້ວນ ແລະ ຈະແຈ້ງ ກ່ຽວກັບ ເນື້ອໃນຂອງສະຫຼາກ, ສັບພະຄຸນ, ວິທີການນຳໃຊ້, ຜົນຂ້າງຄຽງ ຫຼື ຂໍ້ຄວນລະວັງ, ການເກັບຮັກສາ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຈາກ ຜູ້ສະໜອງ ຫຼື ຜູ້ໃຫ້ບໍລິການ;
3. ມີຄວາມເຫັນ ຫຼື ຂໍ້ສະເໜີ ກ່ຽວກັບ ມາດຕະຖານ, ຄຸນນະພາບ, ຄວາມປອດໄພ, ລາຄາ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ລວມທັງ ວິທີການ ແລະ ລັກສະນະຂອງການບໍລິການ;
4. ສະເໜີ ຕໍ່ຂະແໜງການສາທາລະນະສຸກ ຫຼື ຂະແໜງການທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ເມື່ອຕົນໄດ້ຮັບຜົນສະທ້ອນ ຫຼື ຄວາມບໍ່ເປັນທຳ ກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ;
5. ນຳໃຊ້ສິດອື່ນ ຕາມທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້ໃນກົດໝາຍ.

ມາດຕາ 91 (ປັບປຸງ) ພັນທະ ຂອງຜູ້ຊົມໃຊ້

ຜູ້ຊົມໃຊ້ ມີພັນທະ ດັ່ງນີ້:

1. ປະຕິບັດຕາມ ໃບສັ່ງ ຫຼື ຄຳແນະນຳ ຂອງ ແພດ, ໝໍ, ທັນຕະແພດ, ເພສັດຊະກອນ ຫຼື ຕາມສະຫຼາກ ທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້ໃນການນຳໃຊ້ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ;
2. ໃຫ້ຄວາມຮ່ວມມື, ແຈ້ງ ແລະ ລາຍງານ ກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ທີ່ບໍ່ໄດ້ມາດຕະຖານ, ບໍ່ມີຄຸນນະພາບ ແລະ ບໍ່ມີຄວາມປອດໄພ ລວມທັງການໂຄສະນາ, ການຈຳລະຈອນ ແຈກຢາຍ ຫຼື ຈຳໜ່າຍ ທີ່ບໍ່ຖືກຕ້ອງ ຕາມກົດໝາຍ ຕໍ່ ຂະແໜງການສາທາລະນະສຸກ ແລະ ຂະແໜງການອື່ນທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ;
3. ຊອກຮູ້, ຮັບຮູ້ ແລະ ເຂົ້າໃຈ ຂໍ້ມູນ ຂ່າວສານ ກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ;
4. ປະຕິບັດພັນທະອື່ນ ຕາມທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້ໃນກົດໝາຍ.

ໝວດທີ 2
ສິດ ແລະ ພັນທະ ຂອງຜູ້ດຳເນີນທຸລະກິດ

ມາດຕາ 92 (ໃໝ່) ສິດ ຂອງຜູ້ດຳເນີນທຸລະກິດ

ຜູ້ດຳເນີນທຸລະກິດ ມີສິດ ດັ່ງນີ້:

1. ດຳເນີນທຸລະກິດຂອງຕົນ ໃຫ້ຖືກຕາມການອະນຸຍາດ, ມາດຕະຖານເຕັກນິກ ແລະ ກົດໝາຍ;
2. ໄດ້ຮັບ, ເຜີຍແຜ່ ແລະ ໂຄສະນາ ຂໍ້ມູນ ຂ່າວສານ ກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ທີ່ຖືກຕ້ອງ ຕາມຄວາມເປັນຈິງ, ບໍ່ຂັດກັບກົດໝາຍ ແລະ ລະບຽບການ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ;
3. ຈຳໜ່າຍ, ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ທີ່ໄດ້ ມາດຕະຖານ, ມີ ຄຸນນະພາບ, ປະສິດທິພາບ, ຄວາມປອດໄພ ໃຫ້ແກ່ສະຖານທີ່ບໍລິການສາທາລະນະສຸກ;
4. ສະເໜີ ຕໍ່ອົງການຄຸ້ມຄອງວຽກງານທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ກ່ຽວກັບ ການລະເມີດກົດໝາຍ ຂອງພະນັກງານ-ລັດຖະກອນ, ເຈົ້າໜ້າທີ່ ຫຼື ບຸກຄົນອື່ນ ຕໍ່ທຸລະກິດຂອງຕົນ;
5. ເຂົ້າເປັນສະມາຊິກ ສະມາຄົມ ກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຕາມກົດໝາຍ ແລະ ລະບຽບການ;
6. ນຳໃຊ້ສິດອື່ນ ຕາມທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້ໃນກົດໝາຍ.

ມາດຕາ 93 (ໃໝ່) ພັນທະ ຂອງຜູ້ດຳເນີນທຸລະກິດ

ຜູ້ດຳເນີນທຸລະກິດ ມີພັນທະ ດັ່ງນີ້:

1. ເຄົາລົບ ແລະ ປະຕິບັດ ກົດໝາຍວ່າດ້ວຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ແລະ ລະບຽບການທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ;
2. ປະຕິບັດຕາມ ຈັນຍາບັນ ແລະ ຈັນຍາທຳ ຂອງວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ ໃນການດຳເນີນທຸລະກິດ;
3. ຕິດຕາມ, ຮຽກເກັບຄືນ ແລະ ທຳລາຍ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຕາມທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້ໃນກົດໝາຍສະບັບນີ້;
4. ໃຫ້ຄວາມຮ່ວມມື, ສະໜອງ ຂໍ້ມູນ ຂ່າວສານ, ອຳນວຍຄວາມສະດວກ ແລະ ປະຕິບັດຕາມການແນະນຳ ຂອງເຈົ້າໜ້າທີ່ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ແລະ ເຈົ້າໜ້າທີ່ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ;
5. ແກ້ໄຂທຸກບັນຫາ ແລະ ຮັບຜິດຊອບຕໍ່ຄຳເສຍຫາຍ ທີ່ເກີດຂຶ້ນຈາກການດຳເນີນທຸລະກິດຂອງຕົນ;
6. ເສຍ ຄ່າທຳນຽມ, ຄ່າບໍລິການ ຕາມລະບຽບການທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ແລະ ພັນທະອື່ນ ຕາມກົດໝາຍ;
7. ປະກອບສ່ວນທາງດ້ານ ທຶນ ຫຼື ແຮງງານ ເຂົ້າໃນການພັດທະນາວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ;
8. ເກັບກຳຂໍ້ມູນ ແລະ ລາຍງານ ຜົນສະທ້ອນ ຂອງ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຈາກການດຳເນີນທຸລະກິດຂອງຕົນ ຕໍ່ຂະແໜງການສາທາລະນະສຸກ;
9. ລາຍງານ ການດຳເນີນທຸລະກິດຂອງຕົນ ຕໍ່ຂະແໜງການສາທາລະນະສຸກ ຢ່າງເປັນປົກກະຕິ;
10. ປະຕິບັດພັນທະອື່ນ ຕາມທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້ໃນກົດໝາຍ.

ພາກທີ IX

ຂໍ້ຫ້າມ

ມາດຕາ 94 (ໃໝ່) ຂໍ້ຫ້າມທົ່ວໄປ

ຫ້າມ ບຸກຄົນ, ນິຕິບຸກຄົນ ແລະ ການຈັດຕັ້ງ ມີພຶດຕິກຳ ດັ່ງນີ້:

1. ສ້າງອຸປະສັກ, ຂັດຂວາງ, ເມີນເສີຍ, ໃຊ້ຄວາມຮຸນແຮງ, ບັງຄັບ ນາບຊູ່ ແລະ ໜີ້ນປະໝາດ ຕໍ່ການເຄື່ອນໄຫວ ວຽກງານ ຫຼື ການປະຕິບັດໜ້າທີ່ ຂອງການຈັດຕັ້ງ, ພະນັກງານ-ລັດຖະກອນ, ເຈົ້າໜ້າທີ່ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ແລະ ເຈົ້າໜ້າທີ່ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ;
2. ໃຫ້ ຫຼື ຮັບ ສົນບິນ, ເປັນສື່ກາງໃນການ ໃຫ້ ຫຼື ຮັບ ສົນບິນແກ່ ພະນັກງານ-ລັດຖະກອນ, ເຈົ້າໜ້າທີ່ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ແລະ ເຈົ້າໜ້າທີ່ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ;
3. ໂຄສະນາ ເຜີຍແຜ່ ຫຼື ສະໜອງ ຂໍ້ມູນ ຂ່າວສານ ໃນທາງບົດເບືອນ, ບໍ່ຖືກຕ້ອງ ແລະ ເກີນຄວາມຈິງ ກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ທຸກຮູບແບບ;
4. ດຳເນີນການ ຜະລິດ, ປຸງແຕ່ງ, ນຳເຂົ້າ, ສົ່ງອອກ, ຜ່ານແດນ, ຂົນສົ່ງ, ຈຳໜ່າຍ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ໂດຍບໍ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ;
5. ຊື້ ຂາຍ ຢາຫຼວງ ແລະ ຢາພິ້ນເມືອງ ທາງສື່ສັງຄົມອອນລາຍ;
6. ມີພຶດຕິກຳອື່ນ ທີ່ເປັນການລະເມີດກົດໝາຍ.

ມາດຕາ 95 (ປັບປຸງ) ຂໍ້ຫ້າມສຳລັບຜູ້ປະກອບວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ

ຫ້າມ ຜູ້ປະກອບວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ ກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ມີພຶດຕິກຳ ດັ່ງນີ້:

1. ມອບໃບອະນຸຍາດເຄື່ອນໄຫວວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ ໃຫ້ຜູ້ອື່ນນຳໃຊ້;
2. ຮັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຈາກແຫຼ່ງທີ່ບໍ່ຖືກຕ້ອງ ເຂົ້າມາຈຳໜ່າຍ ໃນສະຖານທີ່ບໍລິການ;
3. ປຸງແຕ່ງ, ຂາຍ, ມອບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ທີ່ບໍ່ໄດ້ມາດຕະຖານ, ບໍ່ມີ ຄຸນນະພາບ, ປະສິດທິພາບ, ຄວາມປອດໄພ ແລະ ຜິດກົດໝາຍ ໃຫ້ຜູ້ຊົມໃຊ້;
4. ຈ່າຍ ຢາຫຼວງ ແລະ ຢາຫຼວງຄຸ້ມຄອງພິເສດ ໂດຍບໍ່ຖືກຕ້ອງຕາມທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້ໃນລະບຽບການ;
5. ມອບໃຫ້ຜູ້ອື່ນ ທີ່ບໍ່ແມ່ນນັກວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ ຂາຍ ແລະ ຈຳໜ່າຍ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ;
6. ມີພຶດຕິກຳອື່ນ ທີ່ເປັນການລະເມີດກົດໝາຍ.

ມາດຕາ 96 (ປັບປຸງ) ຂໍ້ຫ້າມສຳລັບຜູ້ດຳເນີນທຸລະກິດ

ຫ້າມ ຜູ້ດຳເນີນທຸລະກິດ ກ່ຽວກັບຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ມີພຶດຕິກຳ ດັ່ງນີ້:

1. ດຳເນີນທຸລະກິດ ແລະ ໃຫ້ການບໍລິການ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ໂດຍບໍ່ຖືກຕ້ອງ ຕາມກົດໝາຍ, ຕາມການອະນຸຍາດ ຫຼື ກໍ່ຄວາມເສຍຫາຍໃຫ້ແກ່ຜູ້ຊົມໃຊ້;
2. ໂອນ, ໃຫ້ເຊົ່າ ຫຼື ນຳໃຊ້ ໃບອະນຸຍາດດຳເນີນທຸລະກິດ;
3. ບັງຄັບ, ນາບຊູ່ ຫຼື ໃຊ້ວາຈາທີ່ບໍ່ເໝາະສົມຕໍ່ ພະນັກງານ-ລັດຖະກອນ, ເຈົ້າໜ້າທີ່ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ແລະ ເຈົ້າໜ້າທີ່ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ;

4. ໃຫ້ ຫຼື ເປັນສື່ກາງໃນການໃຫ້ ສິນບິນແກ່ ພະນັກງານ-ລັດຖະກອນ, ເຈົ້າໜ້າທີ່ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ແລະ ເຈົ້າໜ້າທີ່ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ;
5. ໂຄສະນາ ເຜີຍແຜ່ ຫຼື ສະໜອງ ຂໍ້ມູນ ຂ່າວສານ ໃນທາງບົດເບືອນ, ບໍ່ຖືກຕ້ອງ ແລະ ເກີນຄວາມຈິງ ກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ທຸກຮູບແບບ;
6. ສວຍໃຊ້ການດຳເນີນທຸລະກິດ ຈຳໜ່າຍ, ຂາຍ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ປອມ, ເກີນບັນຊີ, ຕົກມາດຕະຖານ, ໝົດອາຍຸການນຳໃຊ້, ເສຍຄຸນນະພາບ, ຮຽນແບບ ຂຶ້ນທະບຽນ ແລະ ຈົດແຈ້ງ, ນຳເຂົ້າບໍ່ຖືກຕ້ອງ ຫຼື ບໍ່ຢູ່ໃນບັນຊີໃຫ້ນຳໃຊ້;
7. ດຳເນີນທຸລະກິດ ກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ທີ່ຂາດ ຈັນຍາບັນ ແລະ ຈັນຍາທຳ;
8. ມີພຶດຕິກຳອື່ນ ທີ່ເປັນການລະເມີດກົດໝາຍ.

ມາດຕາ 97 (ປັບປຸງ) ຂໍ້ຫ້າມສຳລັບຜູ້ຊົມໃຊ້

ຫ້າມ ຜູ້ຊົມໃຊ້ ມີພຶດຕິກຳ ດັ່ງນີ້:

1. ຊື້ ຢາ ໂດຍບໍ່ມີໃບສັງຂອງແພດປິ່ນປົວ ໃນກໍລະນີປະເພດຢາ ທີ່ກຳນົດໃຫ້ມີໃບສັງຂອງແພດ;
2. ນຳໃຊ້ ຢາ ຕາມລຳພັງ ຫຼື ບໍ່ຖືກຕາມໃບສັງຂອງແພດປິ່ນປົວ ແລະ ຄຳແນະນຳຂອງເພສັດຊະກອນ ຫຼື ຕາມສະຫຼາກ ທີ່ກຳນົດໄວ້;
3. ຍຸບົງ, ສົ່ງເສີມ ໃຫ້ບຸກຄົນອື່ນ ນຳໃຊ້ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ທີ່ບໍ່ຖືກຕ້ອງ ຕາມຫຼັກວິຊາການ ຫຼື ໂດຍບໍ່ມີການປຶງມະຕິຂອງແພດປິ່ນປົວ;
4. ສົ່ງເສີມ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ທີ່ບໍ່ໄດ້ ມາດຕະຖານ, ບໍ່ມີ ຄຸນນະພາບ, ປະສິດທິພາບ, ຄວາມປອດໄພ;
5. ໂຄສະນາ ໃສ່ຮ້າຍ ບ້າຍສີ ກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ແລະ ການບໍລິການ ຫຼື ມີການກະທຳ ທີ່ກໍ່ຄວາມເສຍຫາຍ ໃຫ້ແກ່ຜູ້ດຳເນີນທຸລະກິດ ແລະ ຜູ້ໃຫ້ບໍລິການ;
6. ເນີນເສີຍຕໍ່ການລະເມີດກົດໝາຍ ຂອງຜູ້ດຳເນີນທຸລະກິດ, ພະນັກງານ-ລັດຖະກອນ, ເຈົ້າໜ້າທີ່ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ແລະ ເຈົ້າໜ້າທີ່ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ;
7. ມີພຶດຕິກຳອື່ນ ທີ່ເປັນການລະເມີດກົດໝາຍ.

ມາດຕາ 98 (ໃໝ່) ຂໍ້ຫ້າມສຳລັບ ພະນັກງານ-ລັດຖະກອນ, ເຈົ້າໜ້າທີ່ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ແລະ ເຈົ້າໜ້າທີ່ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ

ຫ້າມ ພະນັກງານ-ລັດຖະກອນ, ເຈົ້າໜ້າທີ່ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ແລະ ເຈົ້າໜ້າທີ່ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ມີພຶດຕິກຳ ດັ່ງນີ້:

1. ສວຍໃຊ້ ສິດ, ໜ້າທີ່, ຕຳແໜ່ງ ເພື່ອຫາຜົນປະໂຫຍດແກ່ ຕົນ, ຄອບຄົວ, ຍາດພີ່ນ້ອງ ຫຼື ພັກພວກຂອງຕົນ;
2. ກົດໝ່ວງ, ຖ່ວງດຶງ, ປອມແປງ ເອກະສານ ຫຼື ອອກເອກະສານ ໂດຍບໍ່ຖືກຕ້ອງ;
3. ຂໍເອົາ, ຮຽກເອົາ, ທວງເອົາ, ໃຫ້, ຮັບ ຫຼື ເປັນສື່ກາງໃນການ ໃຫ້ ຫຼື ຮັບ ສິນບິນ;
4. ເປີດເຜີຍຄວາມລັບຂອງລັດ ຫຼື ທາງລັດຖະການ ກ່ຽວກັບວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ;
5. ປະຕິບັດໜ້າທີ່ດ້ວຍຄວາມ ປະໝາດ, ເລີ່ນເລີ້, ເມີນເສີຍ, ຂາດຄວາມຮັບຜິດຊອບ ແລະ ຈັນຍາບັນ, ຈັນຍາທຳ ທີ່ກໍ່ໃຫ້ເກີດຄວາມເສຍຫາຍຕໍ່ລັດ, ບຸກຄົນ, ນິຕິບຸກຄົນ ແລະ ການຈັດຕັ້ງ;

6. ຮຽກ ຫຼື ທວງເອົາ ຄ່າທຳນຽມ, ຄ່າບໍລິການ ແລະ ນຳໃຊ້ລາຍຮັບວິຊາການ ໂດຍບໍ່ຖືກຕ້ອງຕາມກົດໝາຍ ແລະ ລະບຽບການ;
7. ເປີດເຜີຍ ຂໍ້ມູນ, ສຸດຕຳລາ ກ່ຽວກັບການຜະລິດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ໂດຍບໍ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ;
8. ມີພຶດຕິກຳອື່ນ ທີ່ເປັນການລະເມີດກົດໝາຍ.

ພາກທີ X

ການຄຸ້ມຄອງ ແລະ ການກວດກາ ວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ໝວດທີ 1

ການຄຸ້ມຄອງວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ມາດຕາ 99 (ປັບປຸງ) ອົງການຄຸ້ມຄອງວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ລັດຖະບານ ຄຸ້ມຄອງວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຢ່າງລວມສູນ ແລະ ເປັນເອກະພາບ ໃນຂອບເຂດທົ່ວປະເທດ ໂດຍມອບໃຫ້ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ເປັນຜູ້ຮັບຜິດຊອບໂດຍກົງ ແລະ ເປັນເຈົ້າການ ປະສານສົມທົບກັບ ກະຊວງ, ອົງການ, ອົງການປົກຄອງທ້ອງຖິ່ນ ແລະ ພາກສ່ວນອື່ນ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ.

ອົງການຄຸ້ມຄອງວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ປະກອບດ້ວຍ:

1. ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ;
2. ພະແນກສາທາລະນະສຸກ ນະຄອນຫຼວງ, ແຂວງ;
3. ຫ້ອງການສາທາລະນະສຸກ ເມືອງ, ນະຄອນ.

ໃນການຄຸ້ມຄອງ ແລະ ກວດກາ ວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຍັງມີຄະນະກຳມະການຄຸ້ມຄອງ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຊຶ່ງເປັນຄະນະດຽວກັນກັບຄະນະກຳມະການຄຸ້ມຄອງອາຫານ ແລະ ຢາ ເພື່ອຊ່ວຍ ໃນການ ຄຸ້ມຄອງ, ກວດກາ, ແນະນຳ ແລະ ໃຫ້ການປຶກສາກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ລວມທັງ ການເຄື່ອນໄຫວດ້ານວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ.

ສຳລັບ ການຈັດຕັ້ງ ແລະ ການເຄື່ອນໄຫວ ຂອງຄະນະກຳມະການຄຸ້ມຄອງອາຫານ ແລະ ຢາ ໄດ້ກຳນົດໄວ້ໃນ ລະບຽບການຕ່າງຫາກ.

ມາດຕາ 100 (ປັບປຸງ) ສິດ ແລະ ໜ້າທີ່ຂອງກະຊວງສາທາລະນະສຸກ

ໃນການຄຸ້ມຄອງວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ມີ ສິດ ແລະ ໜ້າທີ່ ດັ່ງນີ້:

1. ຄົ້ນຄວ້າ, ສ້າງ, ປັບປຸງ ນະໂຍບາຍ, ກົດໝາຍ ແລະ ແຜນຍຸດທະສາດ ກ່ຽວກັບວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ເພື່ອສະເໜີລັດຖະບານພິຈາລະນາ;
2. ຜັນຂະຫຍາຍ ນະໂຍບາຍ, ກົດໝາຍ ແລະ ແຜນຍຸດທະສາດ ກ່ຽວກັບວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ເປັນ ລະບຽບການ, ແຜນການ, ແຜນງານ, ໂຄງການ ແລະ ຈັດຕັ້ງປະຕິບັດ;
3. ໂຄສະນາ ເຜີຍແຜ່ ນະໂຍບາຍ, ກົດໝາຍ ແຜນຍຸດທະສາດ, ລະບຽບການ, ແຜນການ, ແຜນງານ ແລະ ໂຄງການ ກ່ຽວກັບວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ;
4. ນຳພາ ຊີ້ນຳ, ຄຸ້ມຄອງ, ຕິດຕາມ, ສົ່ງເສີມ, ຊຸກຍູ້ ແລະ ປະເມີນຜົນ ການຈັດຕັ້ງປະຕິບັດວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ;

5. ສິ່ງເສີມ, ຊຸກຍູ້ ການດຳເນີນການສຶກສາຄົ້ນຄວ້າດ້ານວິທະຍາສາດ, ນຳໃຊ້ເຕັກໂນໂລຊີ ແລະ ນະວັດຕະກຳ ກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ;
6. ສ້າງ, ບຳລຸງ, ຍົກລະດັບ, ຄຸ້ມຄອງ ແລະ ນຳໃຊ້ ບຸກຄະລາກອນ ກ່ຽວກັບວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ການແພດ;
7. ອອກ ຂໍ້ຕົກລົງ, ຄຳສັ່ງ, ຄຳແນະນຳ, ແຈ້ງການ ແລະ ມາດຕະການ ກ່ຽວກັບວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ການແພດ;
8. ອອກ, ໄຈະ ຫຼື ຍົກເລີກ ຂໍ້ຕົກລົງ, ຄຳສັ່ງ, ຄຳແນະນຳ, ແຈ້ງການ ແລະ ມາດຕະການ ກ່ຽວກັບວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ;
9. ອອກ, ໄຈະ ຫຼື ຖອນ ໃບອະນຸຍາດດຳເນີນທຸລະກິດ ກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ;
10. ກຳນົດ ບັນຊີ, ປະເພດ ແລະ ຂັ້ນທະບຽນ ແລະ ຈົດແຈ້ງ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ;
11. ອອກໃບຢັ້ງຢືນ ຫຼັກການຜະລິດທີ່ດີ ແລະ ຫຼັກການສຸຂາໄມ້ທີ່ດີ ກ່ຽວກັບການ ປຸງແຕ່ງ ແລະ ຜະລິດ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ;
12. ອອກໃບຢັ້ງຢືນ ຫຼັກການທີ່ດີ ກ່ຽວກັບການ ຈຳໜ່າຍ, ຂາຍຍົກ, ຂາຍຍ່ອຍ, ວິໄຈ ແລະ ເກັບຮັກສາ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ;
13. ອອກໃບອະນຸຍາດ ນຳເຂົ້າ, ສົ່ງອອກ, ຜ່ານແດນ ແລະ ໂຄສະນາ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ;
14. ຄຸ້ມຄອງ ແລະ ຕິດຕາມ ການເຄື່ອນໄຫວ ວຽກງານຂອງຄະນະກຳມະການ ວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ ແລະ ສະມາຄົມ;
15. ສ້າງ, ປັບປຸງ ລະບົບຖານ ຂໍ້ມູນ ຂ່າວສານ ກ່ຽວກັບວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ;
16. ການົດແບບພິມ ກ່ຽວກັບວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ;
17. ຮັບ, ພິຈາລະນາ ແລະ ແກ້ໄຂ ຄຳສະເໜີຂອງ ບຸກຄົນ, ນິຕິບຸກຄົນ ຫຼື ການຈັດຕັ້ງ ກ່ຽວກັບວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ;
18. ປະສານສົມທົບກັບ ກະຊວງ, ອົງການ, ອົງການປົກຄອງທ້ອງຖິ່ນ ແລະ ພາກສ່ວນອື່ນທີ່ກ່ຽວຂ້ອງໃນ ການຈັດຕັ້ງປະຕິບັດວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ;
19. ພົວພັນຮ່ວມມືກັບ ຕ່າງປະເທດ, ພາກພື້ນ ແລະ ສາກົນ ກ່ຽວກັບວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ການແພດ;
20. ສະຫຼຸບ ແລະ ລາຍງານ ການຈັດຕັ້ງປະຕິບັດວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຕໍ່ລັດຖະບານ ຢ່າງເປັນປົກກະຕິ;
21. ນຳໃຊ້ສິດ ແລະ ປະຕິບັດໜ້າທີ່ອື່ນ ຕາມທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້ໃນກົດໝາຍ.

ມາດຕາ 101 (ປັບປຸງ) ສິດ ແລະ ໜ້າທີ່ ຂອງພະແນກສາທາລະນະສຸກ ນະຄອນຫຼວງ, ແຂວງ

ໃນການຄຸ້ມຄອງວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ພະແນກສາທາລະນະສຸກ ນະຄອນຫຼວງ, ແຂວງ ມີ ສິດ ແລະ ໜ້າທີ່ ຕາມຂອບເຂດຄວາມຮັບຜິດຊອບຂອງຕົນ ດັ່ງນີ້:

1. ຈັດຕັ້ງປະຕິບັດ ນະໂຍບາຍ, ກົດໝາຍ, ແຜນຍຸດທະສາດ, ລະບຽບການ, ແຜນການ, ແຜນງານ ແລະ ໂຄງການ ກ່ຽວກັບວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ;

2. ໂຄສະນາ ເຜີຍແຜ່ ນະໂຍບາຍ, ກົດໝາຍ, ແຜນຍຸດທະສາດ, ລະບຽບການ, ແຜນການ, ແຜນງານ ແລະ ໂຄງການ ກ່ຽວກັບວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ;
3. ຊີ້ນຳ ຕິດຕາມ ແລະ ປະເມີນຜົນການຈັດຕັ້ງປະຕິບັດ ວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ;
4. ສະເໜີ ສ້າງ, ບຳລຸງ, ຍົກລະດັບ, ຄຸ້ມຄອງ ແລະ ນຳໃຊ້ ບຸກຄະລາກອນ ກ່ຽວກັບວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ;
5. ສະເໜີ, ອອກ, ໂຈະ ຫຼື ຍົກເລີກ ຂໍ້ຕົກລົງ, ຄຳສັ່ງ, ຄຳແນະນຳ, ແຈ້ງການ ແລະ ມາດຕະການ ກ່ຽວກັບວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ທີ່ຂັດກັບກົດໝາຍ;
6. ສະເໜີ ໂຈະ ຫຼື ຖອນ ໃບອະນຸຍາດດຳເນີນທຸລະກິດ ກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ;
7. ນຳໃຊ້ລະບົບຖານ ຂໍ້ມູນ ຂ່າວສານ ກ່ຽວກັບວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ;
8. ຮັບ, ພິຈາລະນາ ແລະ ແກ້ໄຂຄຳສະເໜີຂອງ ບຸກຄົນ, ນິຕິບຸກຄົນ ຫຼື ການຈັດຕັ້ງ ກ່ຽວກັບວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ;
9. ປະສານສົມທົບກັບ ພະແນກການ, ອົງການລັດທຽບເທົ່າພະແນກຂັ້ນແຂວງ ແລະ ພາກສ່ວນອື່ນທີ່ ກ່ຽວຂ້ອງ ໃນການຈັດຕັ້ງປະຕິບັດວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ;
10. ພົວພັນ ຮ່ວມມືກັບ ຕ່າງປະເທດ ກ່ຽວກັບວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຕາມການ ມອບໝາຍ;
11. ສະຫຼຸບ ແລະ ລາຍງານ ການຈັດຕັ້ງປະຕິບັດວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຕໍ່ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ແລະ ຄະນະກຳມະການປົກຄອງຂັ້ນແຂວງ ຢ່າງເປັນປົກກະຕິ;
12. ນຳໃຊ້ສິດ ແລະ ປະຕິບັດໜ້າທີ່ອື່ນ ຕາມທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້ໃນກົດໝາຍ.

ມາດຕາ 102 (ປັບປຸງ) ສິດ ແລະ ໜ້າທີ່ຂອງຫ້ອງການສາທາລະນະສຸກ ເມືອງ, ນະຄອນ

ໃນການຄຸ້ມຄອງວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຫ້ອງການສາທາລະນະສຸກ ເມືອງ, ນະຄອນ ມີ ສິດ ແລະ ໜ້າທີ່ ຕາມຂອບເຂດຄວາມຮັບຜິດຊອບຂອງຕົນ ດັ່ງນີ້:

1. ຈັດຕັ້ງປະຕິບັດ ນະໂຍບາຍ, ກົດໝາຍ, ແຜນຍຸດທະສາດ, ລະບຽບການ, ແຜນການ, ແຜນງານ ແລະ ໂຄງການ ກ່ຽວກັບວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ;
2. ເຜີຍແຜ່ ນະໂຍບາຍ, ກົດໝາຍ, ແຜນຍຸດທະສາດ, ລະບຽບການ, ແຜນການ, ແຜນງານ ແລະ ໂຄງການ ກ່ຽວກັບວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ;
3. ຊີ້ນຳ ຕິດຕາມ ແລະ ປະເມີນຜົນການຈັດຕັ້ງປະຕິບັດວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ;
4. ສະເໜີ ສ້າງ, ບຳລຸງ, ຍົກລະດັບ, ຄຸ້ມຄອງ ແລະ ນຳໃຊ້ ບຸກຄະລາກອນ ກ່ຽວກັບວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ;
5. ນຳໃຊ້ລະບົບຖານ ຂໍ້ມູນ ຂ່າວສານ ກ່ຽວກັບວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ;
6. ຮັບ, ພິຈາລະນາ ແລະ ແກ້ໄຂ ຄຳສະເໜີຂອງ ບຸກຄົນ, ນິຕິບຸກຄົນ ຫຼື ການຈັດຕັ້ງ ກ່ຽວກັບວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ;
7. ປະສານສົມທົບກັບ ຫ້ອງການ, ອົງການລັດທຽບເທົ່າຫ້ອງການ ຂັ້ນເມືອງ ແລະ ພາກສ່ວນອື່ນທີ່ ກ່ຽວຂ້ອງ ໃນການຈັດຕັ້ງປະຕິບັດວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ;
8. ສະຫຼຸບ ແລະ ລາຍງານ ການຈັດຕັ້ງປະຕິບັດວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຕໍ່ ພະແນກ ສາທາລະນະສຸກ ຂັ້ນແຂວງ ແລະ ຄະນະກຳມະການປົກຄອງ ຂັ້ນເມືອງ ຢ່າງເປັນປົກກະຕິ;

໑. ນຳໃຊ້ສິດ ແລະ ປະຕິບັດໜ້າທີ່ອື່ນ ຕາມທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້ໃນກົດໝາຍ.

ມາດຕາ 103 (ໃໝ່) ສິດ ແລະ ໜ້າທີ່ຂອງ ກະຊວງ, ອົງການ, ອົງການປົກຄອງທ້ອງຖິ່ນ ແລະ ພາກສ່ວນອື່ນ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ກະຊວງ, ອົງການ, ອົງການປົກຄອງທ້ອງຖິ່ນ ແລະ ພາກສ່ວນອື່ນ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ມີ ສິດ ແລະ ໜ້າທີ່ ປະສານ ສົມທົບກັບຂະແໜງການສາທາລະນະສຸກ ຂັ້ນຂອງຕົນ ໃນການຄຸ້ມຄອງວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດ ຕະພັນການ ແພດ ຕາມພາລະບົດບາດ ແລະ ຄວາມຮັບຜິດຊອບຂອງຕົນ.

ໝວດທີ 2

ການກວດກາວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ມາດຕາ 104 (ໃໝ່) ອົງການກວດກາວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ອົງການກວດກາວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ປະກອບດ້ວຍ:

1. ອົງການກວດກາພາຍໃນ ຊຶ່ງແມ່ນ ອົງການດຽວກັນກັບອົງການຄຸ້ມຄອງວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ການແພດ ຕາມທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້ໃນມາດຕາ 99 ຂອງກົດໝາຍສະບັບນີ້;
2. ອົງການກວດກາພາຍນອກ ຊຶ່ງແມ່ນ ສະພາແຫ່ງຊາດ, ສະພາປະຊາຊົນຂັ້ນແຂວງ, ອົງການກວດກາລັດແຕ່ລະ ຂັ້ນ, ອົງການກວດສອບແຫ່ງລັດ, ແນວລາວສ້າງຊາດ, ສະຫະພັນນັກຮົບເກົ່າລາວ, ອົງການຈັດຕັ້ງມະຫາຊົນ, ສົມວນຊົນ ແລະ ຟັນລະເມືອງ.

ມາດຕາ 105 (ໃໝ່) ເນື້ອໃນການກວດກາ

ການກວດກາວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ມີເນື້ອໃນ ດັ່ງນີ້:

1. ການປະຕິບັດກົດໝາຍ ແລະ ລະບຽບການ ກ່ຽວກັບວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ;
2. ການປະຕິບັດໜ້າທີ່ ຂອງພະນັກງານ-ລັດຖະກອນ, ເຈົ້າໜ້າທີ່ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ, ເຈົ້າໜ້າທີ່ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ;
3. ການສ້າງ ແລະ ປະຕິບັດແຜນການ ກ່ຽວກັບວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ;
4. ເນື້ອໃນອື່ນ ທີ່ເຫັນວ່າ ມີຄວາມຈຳເປັນ.

ມາດຕາ 106 (ປັບປຸງ) ຮູບການ ການກວດກາ

ການກວດກາ ວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ມີ ສາມຮູບການ ດັ່ງນີ້:

1. ການກວດກາປົກກະຕິ ຊຶ່ງແມ່ນ ການກວດກາຕາມແຜນການ ແລະ ມີກຳນົດເວລາທີ່ແນ່ນອນ;
2. ການກວດກາ ໂດຍມີການແຈ້ງໃຫ້ຮູ້ກ່ອນລ່ວງໜ້າ ຊຶ່ງແມ່ນ ການກວດການອກແຜນການ ເມື່ອເຫັນວ່າມີ ຄວາມຈຳເປັນ ໂດຍແຈ້ງໃຫ້ເປົ້າໝາຍຖືກກວດກາ ຮູ້ກ່ອນລ່ວງໜ້າ;
3. ການກວດກາແບບກະທັນຫັນ ຊຶ່ງແມ່ນ ການກວດກາແບບຮີບດ່ວນ ໂດຍບໍ່ໄດ້ແຈ້ງໃຫ້ ເປົ້າໝາຍຖືກ ກວດກາຮູ້ກ່ອນລ່ວງໜ້າ.

ໃນການກວດກາ ວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ໃຫ້ປະຕິບັດ ຕາມກົດໝາຍ ຢ່າງເຂັ້ມງວດ.

ມາດຕາ 107 (ໃໝ່) ເຈົ້າໜ້າທີ່ ກວດກາ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ເຈົ້າໜ້າທີ່ກວດກາ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ແມ່ນ ເຈົ້າໜ້າທີ່ດຽວກັນກັບ ເຈົ້າໜ້າທີ່ອາຫານ ແລະ ຢາ ທີ່ມີຄຸນສົມບັດ, ຄວາມຮູ້ ແລະ ຄວາມສາມາດ ໃນຂະແໜງການສາທາລະນະສຸກ ແລະ ໄດ້ຜ່ານການຝຶກອົບຮົມ ໂດຍໄດ້ຮັບການແຕ່ງຕັ້ງ ຈາກລັດຖະມົນຕີ ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ.

ມາດຕາ 108 (ໃໝ່) ສິດ ແລະ ໜ້າທີ່ ຂອງເຈົ້າໜ້າທີ່ ກວດກາ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ເຈົ້າໜ້າທີ່ກວດກາ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ນອກຈາກ ມີ ສິດ ແລະ ໜ້າທີ່ ຕາມທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້ໃນ ກົດໝາຍວ່າດ້ວຍອາຫານແລ້ວ ຍັງມີ ສິດ ແລະ ໜ້າທີ່ ດັ່ງນີ້:

1. ກວດກາ ສະຖານທີ່ ປຸງແຕ່ງ, ຜະລິດ, ນຳເຂົ້າ, ສົ່ງອອກ, ຜ່ານແດນ, ຈຳລະຈອນ ແຈກຢາຍ ຫຼື ຈຳໜ່າຍ, ນຳໃຊ້ ແລະ ເກັບຮັກສາ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ລວມທັງການໃຫ້ການບໍລິການ ຂອງ ພາກລັດ ແລະ ເອກະຊົນ;
2. ປະສານ ສົມທົບ ກັບ ພາກສ່ວນທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ໃນການກວດກາ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ;
3. ສຶກສາອົບຮົມ, ກ່າວເຕືອນ, ເຮັດບົດບັນທຶກ, ຍຶດ, ອາຍັດ ຫຼື ປັບໃໝ ຜູ້ລະເມີດ ຕາມກົດໝາຍ;
4. ເກັບຕົວຢ່າງ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ເພື່ອທົດສອບຄຸນນະພາບຂັ້ນພື້ນຖານ ແລະ/ຫຼື ນຳສົ່ງ ຕົວຢ່າງທີ່ສົ່ງໄສ ໄປວິເຄາະ, ວິໄຈ ເພື່ອຢັ້ງຢືນຄຸນນະພາບ;
5. ທຳລາຍ ຫຼື ກຳຈັດ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ທີ່ບໍ່ໄດ້ມາດຕະຖານ, ບໍ່ມີ ຄຸນນະພາບ, ປະສິດທິພາບ ແລະ ຄວາມປອດໄພ, ໝົດອາຍຸ, ເສື່ອມຄຸນນະພາບ ແລະ ປົນເປື້ອນ ສານເຄມີຕ້ອງຫ້າມ;
6. ໃຫ້ ຄຳແນະນຳ, ຂໍ້ມູນ ຂ່າວສານ ກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ທີ່ຖືກຕ້ອງ ຕາມກົດໝາຍ ແລະ ລະບຽບການ;
7. ຈັດກອງປະຊຸມ, ປຶກສາຫາລື, ອົບຮົມ, ເຜີຍແຜ່, ສຳມະນາ ກ່ຽວກັບ ວຽກງານກວດກາ ແລະ ແກ້ໄຂ ບັນຫາ ກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ;
8. ນຳໃຊ້ສິດ ແລະ ປະຕິບັດໜ້າທີ່ອື່ນ ຕາມທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້ໃນກົດໝາຍ.

ມາດຕາ 109 (ໃໝ່) ເຄື່ອງແບບ, ເຄື່ອງໝາຍ, ບັດ ແລະ ຕາປະທັບ ຂອງເຈົ້າໜ້າທີ່ ກວດກາ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ເຈົ້າໜ້າທີ່ກວດກາ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ມີ ເຄື່ອງແບບ, ເຄື່ອງໝາຍ, ບັດ ແລະ ຕາປະທັບ ເພື່ອນຳໃຊ້ເຂົ້າໃນການເຄື່ອນໄຫວວຽກງານຂອງຕົນ ຊຶ່ງກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ເປັນຜູ້ກຳນົດ.

ພາກທີ XI

ນະໂຍບາຍຕໍ່ຜູ້ມີຜົນງານ ແລະ ມາດຕະການຕໍ່ຜູ້ລະເມີດ

ມາດຕາ 110 (ປັບປຸງ) ນະໂຍບາຍຕໍ່ຜູ້ມີຜົນງານ

ບຸກຄົນ, ນິຕິບຸກຄົນ ຫຼື ການຈັດຕັ້ງ ທີ່ມີຜົນງານດີເດັ່ນ ໃນການປະຕິບັດກົດໝາຍສະບັບນີ້ ຈະໄດ້ຮັບການ ຍ້ອງຍໍ ຫຼື ນະໂຍບາຍອື່ນ ຕາມລະບຽບການ.

ມາດຕາ 111 (ປັບປຸງ) ມາດຕະການຕໍ່ຜູ້ລະເມີດ

ບຸກຄົນ, ນິຕິບຸກຄົນ ຫຼື ການຈັດຕັ້ງ ທີ່ລະເມີດກົດໝາຍສະບັບນີ້ ຈະຖືກ ສຶກສາອົບຮົມ, ກ່າວເຕືອນ, ລົງວິໄນ, ປັບໃໝ, ໃຊ້ແທນຄ່າເສຍຫາຍທາງແພ່ງ ທີ່ຕົນໄດ້ກໍ່ຂຶ້ນ ຫຼື ຖືກລົງໂທດທາງອາຍາ ຕາມກົດໝາຍ.

ພາກທີ XII

ບົດບັນຍັດສຸດທ້າຍ

ມາດຕາ 112 (ໃໝ່) ງົບປະມານ

ງົບປະມານນຳໃຊ້ເຂົ້າໃນວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ແມ່ນ ງົບປະມານຂອງລັດ, ການຊ່ວຍເຫຼືອ ຫຼື ການປະກອບສ່ວນຂອງ ບຸກຄົນ, ນິຕິບຸກຄົນ ແລະ ການຈັດຕັ້ງ ທັງພາຍໃນ ແລະ ຕ່າງປະເທດ, ຄ່າປັບໃໝຈາກການລະເມີດ ກົດໝາຍ ແລະ ລະບຽບການ ກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ແລະ ລາຍຮັບອື່ນ ທີ່ຖືກຕ້ອງຕາມກົດໝາຍ.

ມາດຕາ 113 ການຈັດຕັ້ງປະຕິບັດ

ລັດຖະບານ ແຫ່ງ ສາທາລະນະລັດ ປະຊາທິປະໄຕ ປະຊາຊົນລາວ ເປັນຜູ້ຈັດຕັ້ງປະຕິບັດກົດໝາຍສະບັບນີ້.

ມາດຕາ 114 (ປັບປຸງ) ຜົນສັກສິດ

ກົດໝາຍສະບັບນີ້ ມີຜົນສັກສິດ ນັບແຕ່ວັນທີ 25 ສິງຫາ 2025 ພາຍຫຼັງປະທານປະເທດ ແຫ່ງ ສາທາລະນະລັດ ປະຊາທິປະໄຕ ປະຊາຊົນລາວ ອອກລັດຖະດຳລັດປະກາດໃຊ້ ແລະ ໄດ້ລົງຈົດໝາຍເຫດທາງລັດຖະການ ເປັນຕົ້ນໄປ.

ກົດໝາຍສະບັບນີ້ ປ່ຽນແທນກົດໝາຍວ່າດ້ວຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ສະບັບເລກທີ 07 /ສພຊ, ລົງວັນທີ 21 ທັນວາ 2011.

ປະທານສະພາແຫ່ງຊາດ



ປອ ໄຊອົມພອນ ພົມວິຫານ