



ສາທາລະນະ ະລັດ ປະຊາທິປະໄຕ ປະຊາຊົນ ລາວ
 ສື່ ຕີພາບ ເອກະລາດ ປະຊາທິປະໄຕ ເອກະພາບ ວັດທະນະ ະຖາວອນ

ສະພາແຫ່ງຊາດ

ເລກທີ 07/ສພຊ

ຮອດ ຫຼວງວຽງຈັນ , ວັນ ທີ 21 ທັນວາ 2011

ກົດໝາຍ
ວ່າດ້ວຍ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ
(ສະບັບປັບປຸງ)
ພາກທີ I
ບົດບັ້ງ ຍັດທົ່ວໄປ

ມາດຕາ 1. ຈຸດປະສົງ

ກົດໝາຍສະບັບນີ້ ກຳນົດຫຼັກກຳນົດ , ລະບຽບກາ ແລະ ມາດຕະກາ ກ່ຽວກັບກາ ຈຳໄຂ້, ກາ ສົ່ມ ຄອງ, ກາ ຕິດຕາມ, ກາ ກວດກາ ວຽກງານ ກາ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ເພື່ອໃຫ້ມີຄຸນ ະພາບ, ປະສິດທິພາບ, ຄວາມປອດໄພ, ລາຄາເໝາະສົມ ແ ສີ່ສັບປະກັ ກາ ກັ ພະຍາດ ແລະ ກາ ບິນບົວ ໃຫ້ທຸກຄົນ ມີສຸຂະພາບແຂງແຮງ, ປະກອບສ່ວນ ເຂົ້າໃ ກາ ປົກປັກຮັກສາ ແລະ ພັດທະນາ າປະເທດຊາດ.

ມາດຕາ 2. ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ

ຢາ ແມ່ ວັດຖຸຢ່າງໜຶ່ງ ຫຼື ວັດຖຸປະກອບຫຼາຍຢ່າງທີ່ອອກລິດ ແລະ ບໍ່ອອກລິດ ປະສົມເຂົ້າໄກ້ ເພື່ອ ຈຳ ໄຂ້ສຳລັບກັ ພະຍາດ ແລະ ບິນບົວ, ຊ່ວຍໃ ກາ ພິສູດ ແລະ ບົ່ງມະຕິພະຍາດ, ບັ ເທົາອາກາ ເຈັບປວດ, ດັດແກ້, ປັບປຸງ, ເຊີດຊູ, ບຳລຸງ, ຮັກສາ ຫຼື ປຸງ ແປງໜ້າທີ່ກາ ຂອງຮ່າງກາຍ, ພື້ນຟູສຸຂະພາບກາຍ ແລະ ຈິດຂອງຄົນ . ຢາ ປະກອບດ້ວຍ ຢາຫຼວງ ແລະ ຢາພື້ນເມືອງ.

ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ແມ່ ວັດຖຸ ຫຼື ທາດໃດໜຶ່ງ ທີ່ມີກາ ຈຳໃຊ້ເຂົ້າໃນ ວົງກາ ແພດ ລວມທັງຜະລິດຕະພັນ ໃດໜຶ່ງ ທີ່ ຈຳໃຊ້ທົ່ວໄປໃນ ສັງຄົມ ເຊັ່ນ ອຸປະກອນ ກາ ແພດ, ຜະລິດຕະພັນ ເສີມສຸຂະພາບ, ເຄື່ອງສຳອາງ, ເຄມີຄວບຄຸມ ແລະ ເຄມີອື່ ຕະລາຍ ທີ່ໃຊ້ໃນຄົວເຮືອນ.

ມາດຕາ 3. ກາ ອະທິບາຍຄຳສັບ

ຄຳສັບທີ່ ຈຳໃຊ້ໃນ ກົດໝາຍສະບັບນີ້ ມີຄວາມໝາຍ ດັ່ງນີ້:

1. ຢາຫຼວງ ໝາຍເຖິງ ຜະລິດຕະພັນ ຢາທີ່ໄດ້ຜ່າ ກາ ປຸງແຕ່ງສຳເລັດຮູບຕາມສູດຕຳລາ ແລະ ກຳມະວິທີວິທະຍາສາດ ທີ່ແ ' ອ ຊຶ່ງມີກາ ຫຸ້ມຫໍ່ ແລະ ຕິດສະຫຼາກ ໃນ ນັ້ນສ່ວ ປະກອບທີ່ອອກລິດໄດ້ຖືກດັດແປງໃຫ້ເໝາະສົມກັບກາ ຈຳໃຊ້ສຳລັບຄົ ;
2. ຢາພື້ນເມືອງ ໝາຍເຖິງ ຜະລິດຕະພັນຢາທີ່ໄດ້ມາຈາກພືດ, ຕົ້ ໄມ້, ສັດ, ແຮ່ທາດ ຫຼື/ແລະ ພາກສ່ວນໃດໜຶ່ງຂອງພືດ, ຕົ້ ໄມ້ ແລະ ສັດ ທີ່ເປັນຢາ ຊຶ່ງໄດ້ ຈຳມາປຸງແຕ່ງ, ຫຸ້ມຫໍ່ ແລະ ຕິດສະຫຼາກ. ໃນນັ້ນ ລັກສະ ະ ແລະ ຄວາມແຮງຂອງກາ ອອກລິດ ັ້ນ ໄດ້ຮັບກາ ພິສູດແລ້ວ ຫຼື ຍັງບໍ່ທັ ໄດ້ຮັບກາ ພິສູດດ້ວຍວິທະຍາສາດປັດຈຸບັ , ແຕ່ຕ້ອງຖືກຮັບຮູ້ຈາກກະຊວງສາທາລະ ະສຸກ;
3. ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດປອມ ໝາຍເຖິງ ຢາຫຼວງ, ຢາພື້ນເມືອງ, ຊັບພະຍາກອນ ທຳມະ ຊາດທີ່ເປັ ຢາ, ເຄື່ອງສຳອາງ, ຜະລິດຕະພັນ ເສີມສຸຂະພາບ, ອຸປະກອນ ກາ ແພດ, ເຄມີຄວບ ຄຸມ ແລະ ເຄມີອື່ ຕະລາຍໃດໜຶ່ງ ທີ່ມີກາ ປອມແປງ ຫຼື ລອກແບບ ຫຼື ຮຽ ແບບຈາກຜະລິດຕະ ພັນ ທີ່ໄດ້ຜະລິດ ຫຼື ຈຳໜ່າຍ ແລະ ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽ ຢ່າງຖືກຕ້ອງແລ້ວ ໂດຍເຈດຕະ າ ເພື່ອຈຸດປະ ສົງທາງກາ ຄ້າ;
4. ຢາຕົກມາດຕະຖານ ໝາຍເຖິງ ຢາຫຼວງ ຫຼື ຢາພື້ນເມືອງໃດໜຶ່ງ ຊຶ່ງສ່ວນປະກອບບໍ່ກົງກັບ ສູດຕຳລາຂອງຢາທີ່ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນແລ້ວ;
5. ຢາເສັຍຄຸ ະພາບ ໝາຍເຖິງ ຢາຫຼວງ ຫຼື ຢາພື້ນເມືອງ ທີ່ມີກາ ປຸງ ແປງຄຸ ລັກສະ ະ ທາງດ້າ ວັດຖຸ ຫຼື ເຄມີ ຈາກຮູບແບບຕາມມາດຕະຖານ ເດີມ ກ່ອ ວັ ພົດອາຍຸ;
6. ຢາໃໝ່ ໝາຍເຖິງ ຢາຫຼວງ ຫຼື ຢາພື້ນເມືອງໃດໜຶ່ງ ທີ່ໄດ້ຜະລິດ ຫຼື ຈຳໜ່າຍ ຊຶ່ງບໍ່ທັ ໄດ້ວາງ ຈຳໜ່າຍ ແລະ ຈຳໃຊ້ມາກ່ອນ ຢູ່ ສປປ ລາວ;
7. ຊັບພະຍາກອນທຳມະຊາດທີ່ເປັນຢາ ໝາຍເຖິງ ວັດຖຸໃດໜຶ່ງ ທີ່ໄດ້ມາຈາກແຫຼ່ງທຳມະຊາດ ເຊັ່ ພືດ, ຕົ້ ໄມ້, ແຮ່ທາດ ແລະ ສັດ ທີ່ສາມາດໃຊ້ເປັນວັດຖຸດິບ ເພື່ອຜະລິດເປັ ຢາ ຫຼື ຜະລິດ ຕະພັນ ເສີມສຸຂະພາບ;
8. ຜະລິດຕະພັນ ເສີມສຸຂະພາບ ໝາຍເຖິງ ຜະລິດຕະພັນທີ່ໄດ້ມາຈາກພືດ, ຕົ້ ໄມ້, ແຮ່ທາດ, ສັດ ແລະ ວິຕາມິນຕ່າງໆ ທີ່ໄດ້ຜ່າ ກາ ປຸງແຕ່ງ, ກາ ຫຸ້ມຫໍ່ ແລະ ຕິດສະຫຼາກ ຕົ້ ຕໍ່ ແມ່ ເພື່ອ ຈຳ ໃຊ້ເຂົ້າໃນ ກາ ເສີມສ້າງບາງຈຸລັງໃນ ຮ່າງກາຍ ແຕ່ຫາກບໍ່ແມ່ ຈຳໃຊ້ ເພື່ອກັ ພະຍາດ ແລະ ປິ່ ປົວ;

9. ອຸປະກອນ ກາ ແພດ ໝາຍເຖິງ ເຄື່ອງມືກາ ແພດ ທີ່ເປັນເຄື່ອງໃຊ້, ເຄື່ອງຈັກ, ວັດຖຸໃ ສະພາບ ແຫຼວ, ແຂງ, ເປ້ ອາຍ, ເປ້ ແສງ ທີ່ໃຊ້ໃ ກາ ບົ່ງມະຕິ ຫຼື ວັດຖຸທີ່ຄ້າຍຄື ທີ່ມີຈຸດປະສົງ ຳ ໃຊ້ຕາມກາ ບົ່ງໃຊ້ຂອງຜູ້ຜະລິດ, ອາດ ຳໃຊ້ດ່ຽວ ຫຼື ຳໃຊ້ຮ່ວມກັ ກັບຊະ ັດອື່ນ ຊຶ່ງອາດໃຊ້ ເທື່ອດຽວ ຫຼື ຫຼາຍເທື່ອກໍໄດ້;
10. ຜະລິດຕະພັນ ເຄື່ອງສຳອາງ ໝາຍເຖິງ ສາ ຫຼື ກາ ບຸງແຕ່ງໃດໜຶ່ງ ທີ່ໃຊ້ ທາ, ວດ, ຂັດ, ສິດພົ່ນ ໃສ່ພາກສ່ວນໃດໜຶ່ງຂອງຮ່າງກາຍ (ຜິວໜັງ, ລະບົບຜິມ, ແຂ້ວ, ເລັບ, ສິບ, ປາກ) ເພື່ອທຳ ຄວາມສະອາດ, ເຮັດໃຫ້ກີ່ ຫອມ ແລະ ສວຍງາມ;
11. ເຄມີອັນຕະລາຍ ໝາຍເຖິງ ທາດ ຫຼື ສາ ປະກອບ ທີ່ເປ້ ພິດ ຫຼື ເປ້ ອັ ຕະລາຍ ແລະ ມີຜິ ກະທົບຕໍ່ມະ ຸດ, ສັດ ແລະ ສິ່ງແວດລ້ອມ ຊຶ່ງ ຳໃຊ້ເຂົ້າໃ ກາ ປ້ອງກັ , ກຳຈັດ ຫຼື ຄວບຄຸມສັດ ກັດແທ້ , ປວກ, ແມງໄມ້ຕ່າງໆ ຕາມອາຄາ ຄົວເຮືອ ລວມເຖິງ ເຄມີທີ່ ຳໃຊ້ເຂົ້າໃ ກາ ອະ ເຊື້ອ, ຂ້າເຊື້ອພະຍາດ ແລະ ທຳຄວາມສະອາດສະຖາ ທີ່, ເຄື່ອງ ຸ່ງຫ້າມ ແລະ ເຄື່ອງໃຊ້ສອຍ ຕ່າງໆ;
12. ເຄມີຄວບຄຸມ ໝາຍເຖິງ ສາ ເຄມີຕີ້ ແລະ ສາ ເຄມີສຳຮອງ ຊຶ່ງຖືກຄວບຄຸມ ຕາມບັນຊີຂອງ ກະຊວງສາທາລະ ະສຸກ;
13. ເພສັດຊະກອນ ໝາຍເຖິງ ບຸກຄົນ ທີ່ໄດ້ສຳເລັດກາ ສຶກສາດ້າ ວິຊາກາ ກາ ຢາ ໂດຍມີປະ ກາສະ ິຍະບັດຊັ້ນປະລິ ຍາຕີຂຶ້ນໄປ;
14. ບັນຊີຢາຈຳເປັນພື້ນຖານ ໝາຍເຖິງ ບັ ຊີຢາຈຳເປ້ ຕີ້ ຕໍ່ ແມ່ ເພື່ອໃຊ້ໃ ກາ ກັ ພະຍາດ, ປີ່ ປົວ ແລະ ຮັກສາສຸຂະພາບ ຂອງທຸກຄົ ແລະ ມີໄວ້ບໍລິກາ ທຸກເວລາ ແລະ ຢູ່ທຸກລະດັບຂອງສະ ຖາ ທີ່ບໍລິກາ ສາທາລະ ະສຸກ ໂດຍອີງໃສ່ສະພາບກາ ເປ້ ພະຍາດທີ່ແຜ່ຫຼາຍ ແລະ ສະພາບ ກາ ດ້າ ເສດຖະກິດຂອງປະເທດ. ຢາຈຳເປ້ ພື້ນຖາ ສ່ວ ຫຼາຍແມ່ ຢາດ່ຽວທີ່ມີຊື່ເອກະພາບ ສາກີ ;
15. ຊື່ເອກະພາບສາກົນ ໝາຍເຖິງ ຊື່ຜະລິດຕະພັນ ຢາ ຫຼື ຊື່ ຂອງ ຕົວຢາຕີ້ ຕໍ່ທີ່ຮັບຮູ້ຢ່າງເປ້ ທາງ ກາ ຈາກອົງກາ ອະ າໄມໂລກ ຊຶ່ງ ຳໃຊ້ຢ່າງກວ້າງຂວາງໃ ທົ່ວໂລກ ແລະ ບໍ່ມີໃຜເປ້ ເຈົ້າຂອງ ລິຂະສິດ;
16. ຫົວໜ່ວຍທຸລະກິດ ໝາຍເຖິງ ໂຮງງາ ຜະລິດ, ບໍລິສັດຂາອອກ-ຂາເຂົ້າ, ສາຂາຈຳໜ່າຍ, ບໍລິສັດ ຂາຍຍົກພາຍໃ ແລະ ຮ້າ ຂາຍຍ່ອຍ ກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ.

ມາດຕາ 4. ະໂຍບາຍ ກ່ຽວກັບວຽກງາ ກາ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ

ລັດ ຊຸກຍູ້ ສິ່ງເສີມໃຫ້ທຸກຄົ ເຂົ້າເຖິງວຽກງາ ກາ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ດ້ວຍກາ ຳໃຊ້ ທ່າແຮງຂອງຊັບພະຍາກອນ ທີ່ເປ້ ຢາ ແລະ ຊຸກຍູ້ທຸກພາກສ່ວ ເສດຖະກິດ ທັງພາຍໃ ແລະ ຕ່າງປະເທດ ລົງທຶ ໃສ່ກາ ປູກ, ລ້ຽງ, ປົກປັກຮັກສາ, ອະ ຸລັກ, ຊຸດຄື້, ຄື້, ຄື້, ວິໄຈ, ທົດລອງ, ບຸງແຕ່ງ, ຜະ ລິດເປ້ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ສຳເລັດຮູບ ຫຼື ເຄິ່ງສຳເລັດຮູບ ຢ່າງມີຄຸ ະພາບ ແລະ ໄດ້ມາດ

ຕະຖາ ເພື່ອຮັບໃຊ້ພາຍໃນ ປະເທດ, ທິດແທ ກາ ຈຳເຂົ້າ ແລະ ເພື່ອສິ່ງອອກ, ສ້າງເງື່ອນໄຂ ອຳ ວຍຄວາມສະດວກ, ປະກອບພະ ັກງານ ແລະ ທຶນຮອນ ໃຫ້ແກ່ວຽກງານດັ່ງກ່າວ ຢ່າງເໝາະສົມ.

ລັດ ສິ່ງເສີມກາ ຈຳໃຊ້ຢາຫຼວງສົມທົບກັບຢາພື້ນເມືອງ ທີ່ມີປະສິດທິພາບ ແລະ ຄວາມປອດໄພເຂົ້າໃນວຽກງານ ກັ ພະຍາດ ແລະ ປິ່ນປົວ, ຊຸກຍູ້ ໃຫ້ມີການເຊື່ອມສານ ການນຳໃຊ້ ແລະ ການພັດທະນາ ຢາພື້ນເມືອງເຂົ້າໃນ ລະບົບບໍລິກາ ທາງດ້າ ສາທາລະ ະສຸກ.

ມາດຕາ 5. ຫຼັກກາ ກ່ຽວກັບວຽກງານ ກາ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ

ວຽກງານ ກາ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ໃຫ້ປະຕິບັດ ຕາມຫຼັກການຕົ້ນຕໍ ດັ່ງນີ້:

1. ຜະລິດ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ໃຫ້ຖືກຕ້ອງຕາມມາດຕະຖາ ;
2. ຮັບປະກັ ຄູ ະພາບ, ປະສິດທິພາບ, ຄວາມປອດໄພ ແລະ ລາຄາເໝາະສົມ ໃນ ກາ ສະໜອງ, ກາ ເກັບຮັກສາຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ;
3. ຈຳໃຊ້ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ຢ່າງສົມເຫດສົມຜົນ , ຖືກຕ້ອງຕາມຫຼັກກາ ກາ ແພດ ຫຼື ຕາມຄຳສັ່ງຂອງແພດ;
4. ຜະລິດ ແລະ ຈຳໃຊ້ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ໄປຄຽງຄູ່ກັບກາ ປົກປັກຮັກສາສິ່ງແວດລ້ອມ ແລະ ຮັບປະກັ ຄວາມຍື ຍົງຂອງຊັບພະຍາກອນ ທຳມະຊາດທີ່ເປັ ຢາ.

ມາດຕາ 6. ຂອບເຂດກາ ຈຳໃຊ້ກົດໝາຍ

ກົດໝາຍສະບັບນີ້ ນຳໃຊ້ສຳລັບບຸກຄົນ , ິຕິບຸກຄົນ ຫຼື ການຈັດຕັ້ງທີ່ດຳລົງຊີວິດ ແລະ ເຄື່ອນໄຫວທຸລະກິດດ້ານການຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຢູ່ ສປປ ລາວ ເທົ່ານັ້ນ.

ມາດຕາ 7. ກາ ຮ່ວມມືສາກົນ

ລັດ ພົວພັນ ແລະ ຮ່ວມມືກັບຕ່າງປະເທດ, ພາກພື້ນ ແລະ ສາກົນ ກ່ຽວກັບວຽກງານການ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ດ້ວຍກາ ແລກປ່ຽນ ບົດຮຽນ , ຂໍ້ມູ ຂ່າວສາ , ວິທະຍາສາດ, ເຕັກໂ ໂລຊີ, ກາ ຝຶກອົບຮົມ, ກາ ກໍ່ສ້າງພະ ັກງານ , ກາ ຊ່ວຍເຫຼືອ ແລະ ກາ ຮ່ວມມືອື່ນໆ.

ພາກທີ II

ບັ ຊີ ແລະ ກາ ຈັດປະເພດ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ

ມາດຕາ 8. ບັ ຊີ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ

ກະຊວງສາທາລະ ະສຸກ ເປັ ຜູ້ກຳ ັດບັ ຊີ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ທີ່ອະ ຸຍາດ ໃຫ້ຜະລິດ, ສິ່ງອອກ, ຈຳເຂົ້າ, ຈຳໜ່າຍ, ຈໍລະຈອນ ແຈກຢາຍ, ຈຳໃຊ້ ແລະ ບໍ່ອະ ຸຍາດໃຫ້ ຈຳໃຊ້ຢູ່ໃນ ສປປ ລາວ.

ມາດຕາ 9. ກາ ຈັດປະເພດຢາ

ຢາ ຢູ່ ສປປ ລາວ ໄດ້ຈັດແບ່ງອອກເປັນປະເພດ ດັ່ງນີ້:

1. ຢາ ທີ່ຈ່າຍ, ຂາຍ ແລະ ໃຊ້ຕາມໃບສັ່ງຂອງແພດ;
2. ຢາ ທີ່ຈ່າຍ, ຂາຍ ແລະ ໃຊ້ຕາມກາ ຄວບຄຸມຂອງເພສັດຊະກອນ ;
3. ຢາ ທີ່ຂາຍທົ່ວໄປ ໂດຍບໍ່ຈຳເປັນ ຕ້ອງມີໃບສັ່ງຂອງແພດ;
4. ຢາ ປະຈຳຄອບຄົວ;
5. ຢາເພື່ອ, ຢາເສບຕິດ, ຢາອັ ຕະລາຍ ຕາມບັ ຊີ ທີ່ກະຊວງສາທາລະ ະສຸກກຳ ົດ.

ມາດຕາ 10. ກາ ມີຢາໄວ້ໃ ຄອບຄອງ

ກາ ມີຢາໄວ້ໃ ຄອບຄອງ ມີກຳລະ ິດັ່ງນີ້:

1. ຢາສຳລັບແພດປົນປົວ, ທີ່ ຕະແພດ ຫຼື ພະຍາບາ ຜະດຸງຄັນ ທີ່ໄດ້ຮັບອະ ຸຍາດ ເພື່ອ ຳໃຊ້ ໃ ກາ ປົນປົວ;
2. ຢາທີ່ໄດ້ຮັບອະ ຸຍາດ ເພື່ອ ຳໃຊ້ສ່ວ ຕົວສຳລັບຄົ ເຈັບ;
3. ຢາ ເພື່ອ ຳໃຊ້ສ່ວ ຕົວໃ ເວລາເດີ ທາງ;
4. ຢາພື້ນເມືອງທີ່ບໍ່ເສບຕິດ;
5. ຢາປະຈຳຄອບຄົວ.

ມາດຕາ 11 (ໃໝ່). ກາ ຈັດປະເພດ ອຸປະກອນ ກາ ແພດ

ອຸປະກອນການແພດ ໄດ້ຈັດແບ່ງອອກເປັນປະເພດ ດັ່ງນີ້:

1. ປະເພດ A - ຄວາມສ່ຽງຕ່ຳ ເຊັ່ນ ສາຍຢາງຮັດແອວ, ສຳລີ, ໃຍດູດຊັບບາດແຜ, ຢາງຕິດ ແລະ ອື່ນໆ;
2. ປະເພດ B - ຄວາມສ່ຽງຕ່ຳ ຫາ ຄວາມສ່ຽງປານກາງ ເຊັ່ນ ເຄື່ອງດູດລູກອອກ, ຖົງມືໃສ່ຜ່າຕັດ, ທີ່ແຍ່ກະເພາະອາຫາ ແລະ ອື່ນໆ;
3. ປະເພດ C - ຄວາມສ່ຽງປານກາງ ຫາ ຄວາມສ່ຽງສູງ ເຊັ່ນ ເຄື່ອງຜ່າຕັດຜ່ານທໍ່, ເຄື່ອງໃຊ້ໃສ່ ຢາສະຫຼົບ, ເຄື່ອງຈັກຟອກໝາກໄຂ່ຫຼັງ ແລະ ອື່ນໆ;
4. ປະເພດ D - ຄວາມສ່ຽງສູງ ເຊັ່ນ ທີ່ຍະຫຼອດເລືອດ ເພື່ອຫຼໍ່ລ້ຽງຫົວໃຈ, ເຄື່ອງມືຜ່າຕັດສະໝອງ ແລະ ອື່ນໆ.

ພາກທີ III

ທຸລະກິດ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ

ໝວດທີ 1

ກາ ດຳເີ ທຸລະກິດ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ

ມາດຕາ 12. ກາ ດຳເີ ທຸລະກິດ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ

ບຸກຄົນ ຫຼື ກາ ຈັດຕັ້ງ ທີ່ມີຈຸດປະສົງດຳເີ ທຸລະກິດ ກາ ປູກ, ກາ ລ້ຽງ, ກາ ຊຸດຄື້, ກາ ຜະລິດ, ກາ ເກັບຮັກສາ, ກາ ຈຳໜ່າຍ, ກາ ຂາຍ, ກາ ສົ່ງອອກ, ກາ ຈຳເຂີ້ໄປ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ຕ້ອງໄດ້ຮັບກາ ເທັ ດີ ແລະ ອະ ຍຸ ຍາດທາງດ້າ ວິຊາກາ ຈາກກະຊວງສາທາລະ ະສຸກເສຍກ່ອ ແລະ ໄດ້ ຮັບອະ ຍຸ ຍາດສ້າງຕັ້ງວິສາຫະກິດ ຕາມທີ່ໄດ້ກຳ ັດໄວ້ໃ ກົດໝາຍທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ.

ມາດຕາ 13. ກາ ຂຶ້ນທະບຽ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ

ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ທີ່ ຈຳເີ ແລະ ຈໍລະຈອ ຈຳໜ່າຍ ຢູ່ ສປປ ລາວ ຕ້ອງໄດ້ຂຶ້ນທະ ບຽ ຢູ່ ກົມອາຫາ ແລະ ຢາ, ກະຊວງສາທາລະ ະສຸກ ເສັຍກ່ອ .

ກ່ອ ກາ ອະ ຍຸ ມັດກາ ຂຶ້ນທະບຽນ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດນັ້ນ ກົມອາຫາ ແລະ ຢາ, ກະຊວງສາທາລະ ະສຸກ ຕ້ອງໄດ້ພິຈາລະນາຕາມຂັ້ນຕອນ, ເງື່ອນໄຂ, ຂໍ້ຮຽກຮ້ອງດ້າ ມາດຕະຖາ ຂອງ ພາກພື້ນ ຫຼື ສາກົນ ເພື່ອຮັບປະກັນຄຸນນະພາບ, ປະສິດທິພາບ ແລະ ຄວາມປອດໄພ.

ຜູ້ມີສິດຂຶ້ນທະບຽນ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ແມ່ນໂຮງງານ, ບໍລິສັດ ທີ່ດຳເີນທຸລະກິດ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຊຶ່ງໄດ້ຮັບອະ ຍຸ ຍາດຢ່າງຖືກຕ້ອງ ຈາກຂະແໜງກາ ສາທາລະ ະສຸກ.

ຂັ້ນຕອນການຂຶ້ນທະບຽນ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ໄດ້ກຳ ັດໄວ້ໃ ລະບຽບກາ ຕ່າງຫາກ.

ມາດຕາ 14. ເງື່ອນໄຂຂອງກາ ດຳເີ ທຸລະກິດ ກາ ຜະລິດ, ການສົ່ງອອກ ແລະ ນຳເຂົ້າ, ການຂາຍຍົກ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ

ບຸກຄົນ ຫຼື ກາ ຈັດຕັ້ງ ທີ່ມີຈຸດປະສົງດຳເີ ທຸລະກິດ ກາ ຜະລິດ, ການສົ່ງອອກ ແລະ ນຳເຂົ້າ, ກາ ຂາຍຍົກ ຢາ ຫຼື ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ອກຈາກທີ່ໄດ້ກຳ ັດໄວ້ໃ ກົດໝາຍວ່າດ້ວຍ ວິສາຫະກິດ ແລ້ວ ຍັງຕ້ອງມີເງື່ອນໄຂເພີ່ມເຕີມ ດັ່ງນີ້:

1. ມີເພສັດຊະກອ ທີ່ມີປະສິບປະກາ ຢ່າງໜ້ອຍ ຫ້າ ປີ ຂຶ້ນໄປຢູ່ປະຈຳ;
2. ບໍ່ເຄີຍຕ້ອງໂທດ ກ່ຽວກັບ ຢາ ຫຼື ຢາເສບຕິດ ຫຼື ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ;
3. ມີຈັ ຢາບັ ກາ ຢາ ແລະ ທຸລະກິດ;
4. ມີບຸກຄະລາກອນ ທີ່ມີຄວາມຮູ້ ຄວາມສາມາດ;

5. ມີສຸຂະພາບດີ, ບໍ່ເປັນ ໂລກຈິດ ຫຼື ພະຍາດຕິດແປດ;
6. ມີມາດຕະກາ ປົກປັກຮັກສາຄວາມປອດໄພ ແລະ ສິ່ງແວດລ້ອມ;
7. ມີສະຖານທີ່ເໝາະສົມ ແລະ ມີສິ່ງອຳ ວຍຄວາມສະດວກທີ່ຈຳເປັນ , ມີສາຍທີ່ໄດ້ມາດຕະຖານ ແລະ ພາຫະນະຂົນສົ່ງ.

ສຳລັບ ໂຮງງາ ຍັງຕ້ອງມີ ຫ້ອງຜະລິດ, ຫ້ອງວິໄຈ ພ້ອມດ້ວຍອຸປະກອນ ຄົບຊຸດ.

ມາດຕາ 15. ກາ ຜະລິດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ

ກ່ອນ ກາ ຜະລິດ ຢາ ຫຼື ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດນັ້ນ ວິສາຫະກິດຕ້ອງຍື່ນຄຳຮ້ອງຂໍອະ ຸຍາດ ຜະລິດ ທົດລອງ ຊຶ່ງຕ້ອງແຈ້ງສູດຕຳລາ, ສະຫຼາກຢາ ແລະ ຂັ້ນຕອນ ກາ ຜະລິດ ຕໍ່ ກົມອາຫາ ແລະ ຢາ, ກະຊວງສາ ທາລະ ະສຸກ ຕາມຂັ້ນຕອນການຂຶ້ນທະບຽນ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ແລະ ປະຕິບັດ ຕາມຫຼັກກາ ຜະລິດ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດທີ່ໄດ້ຮັບການຢັ້ງຢືນ ຈາກກະຊວງສາທາລະ ະສຸກ.

ມາດຕາ 16. ກາ ສົ່ງອອກ ແລະ ຳເຂົ້າຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ

ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ທີ່ ຳເຂົ້າມາຈຳໜ່າຍ ຢູ່ ສປປ ລາວ ຕ້ອງໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນ ຫຼື ຈົດ ແຈ້ງ ຢູ່ ກົມອາຫາ ແລະ ຢາ, ກະຊວງສາທາລະ ະສຸກ ເສັ້ນກ່ອນ .

ກາ ສົ່ງອອກ ແລະ ຳເຂົ້າຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ຕ້ອງໄດ້ຮັບກາ ກວດກາຈາກຂະ ແໜງກາ ສາທາລະ ະສຸກ ເສັ້ນກ່ອນ .

ມາດຕາ 17. ກາ ຂາຍຍົກ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ

ກາ ຂາຍຍົກ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ດຳເີ ໄດ້ສະເພາະແຕ່ຫົວໜ່ວຍທຸລະກິດ ທີ່ໄດ້ຮັບ ອະ ຸຍາດເທົ່ານັ້ນ ເປັນຕົ້ນໂຮງງາ ຜະລິດ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ, ຕົວແທ ຈຳໜ່າຍຂອງໂຮງ ງາ , ບໍລິສັດສົ່ງອອກ-ນຳເຂົ້າພ້ອມດ້ວຍສາຂາ ແລະ ບໍລິສັດຂາຍຍົກພາຍໃ .

ມາດຕາ 18. ກາ ຂາຍຢ່ອຍ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ

ກາ ຂາຍຢ່ອຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ດຳເີ ໄດ້ສະເພາະແຕ່ຮ້າ ຂາຍຢາ ທີ່ໄດ້ຮັບອະ ຸ ຍາດເທົ່ານັ້ນ.

ເງື່ອນໄຂ ແລະ ລະບຽບການດຳເນີນທຸລະກິດ ຂາຍຢ່ອຍ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ໄດ້ກຳນົດ ໄວ້ຕ່າງຫາກ.

ໝວດທີ 2

ກາ ໂຄສະ ຯ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ

ມາດຕາ 19. ກາ ໂຄສະ ຯ

ກາ ໂຄສະ ຯ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ຈະດຳເນີນໄດ້ກໍຕໍ່ເມື່ອໄດ້ຮັບອະ ຍາດທາງດ້ານເນື້ອໃນ ຈາກຂະແໜງກາ ສາທາລະ ຯສຸກເທົ່ານັ້ນ.

ມາດຕາ 20. ຄວາມສອດຄ່ອງຂອງກາ ໂຄສະ ຯ

ກາ ໂຄສະ ຯ ຕ້ອງສອດຄ່ອງກັບຄຸ ະພາບຂອງ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ແລະ ສອດຄ່ອງກັບເນື້ອໃນ ; ຮູບກາ ແລະ ສະຖານທີ່ ທີ່ໄດ້ຮັບອະ ຍາດ ຈາກຂະແໜງກາ ສາທາລະ ຯສຸກແລ້ວ.

ໝວດທີ 3

ລາຄາ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ

ມາດຕາ 21. ກາ ວາງລາຄາ

ກາ ວາງລາຄາ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ຕ້ອງໃຫ້ສົມເຫດສົມຜົນ ຕາມກົ ໄກກາ ຕະຫຼາດ ທີ່ມີການດັດສົມ ໂດຍມີການຄວບຄຸມຂອງຂະແໜງກາ ສາທາລະ ຯສຸກ ແລະ ອົງກາ ຂອງລັດທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ເພື່ອໃຫ້ທຸກຄົນ ໃ ສັງຄົມສາມາດ ຳໃຊ້ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດໃ ກາ ກັ ພະຍາດ ແລະ ກາ ປິ່ນປົວ.

ມາດຕາ 22. ກາ ຄວບຄຸມລາຄາ

ຂະແໜງກາ ສາທາລະ ຯສຸກ ແລະ ອົງກາ ຂອງລັດທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ມີໜ້າທີ່ຄວບຄຸມລາຄາຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ເພື່ອໃຫ້ລາຄາຢູ່ໃ ສະພາບທີ່ເໝາະສົມ ໂດຍສະເພາະ ໃ ກໍລະ ິ ມີໄພພິບັດ ແລະ ພະຍາດລະບາດເກີດຂຶ້ນ.

ຜູ້ຂາຍຢ່ອຍ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ລວມທັງທ້ອງກວດພະຍາດ ແລະ ໂຮງໝໍເອກະຊົ ຕ້ອງຕິດລາຄາ ຕາມລາຄາຄວບຄຸມຂອງລັດ.

ພາກທີ IV

ກາ ສະໜອງ, ກາ ຮັບເອົາກາ ຊ່ວຍເຫຼືອ ແລະ ຊັບສິ ທາງປັ ຍາ

ໝວດທີ 1

ກາ ສະໜອງຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ

ມາດຕາ 23. ກາ ສະໜອງຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ

ກາ ສະໜອງຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ຕ້ອງ ຮັບປະກັນ ຄູ ະພາບ, ປະສິດທິພາບ, ມີ ຄວາມປອດໄພ, ໄດ້ມາດຕະຖານ , ມີລາຄາເໝາະສົມ, ສອດຄ່ອງກັບບັນ ຊີຢາຈຳເປັນ ພື້ນຖານ, ເປັນຊື່ເອກະ ພາບສາກົນ ແລະ ເປັນຢາທີ່ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນ ຢູ່ ສປປ ລາວ ໂດຍ ຈຳໃຊ້ງົບປະມານ , ຊັບພະຍາກອນ ທີ່ມີຢູ່ຢ່າງ ເໝາະສົມ, ກຸ້ມຄ່າ ແລະ ຮັບປະກັນ ຄວາມໂປ່ງໃສ.

ມາດຕາ 24. ກາ ຈັດຊື້ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ

ກາ ຈັດຊື້ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ຕ້ອງປະຕິບັດຕາມຫຼັກກາ ຈັດຊື້ທີ່ລັດໄດ້ກຳ ົດປິ ພື້ນ ຖານ ກາ ສັງລວມແຜ ຄວາມຕ້ອງກາ ຈາກຮາກຖານ ແລະ ສອດຄ່ອງກັບບັນ ຊີຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ທີ່ຂະແໜງກາ ສາທາລະ ະສຸກວາງອອກ.

ມາດຕາ 25. ກາ ຕອບສະໜອງງົບປະມານ

ລັດ ເປັນ ຜູ້ຕອບສະໜອງງົບປະມານ ຢ່າງເໝາະສົມ ໃ ກາ ຈັດຊື້ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດອັນ ຈຳເປັນ ພື້ນຖານ.

ມາດຕາ 26 (ໃໝ່). ກາ ເກັບຮັກສາ ແລະ ກາ ທຳລາຍ

ຂະແໜງກາ ສາທາລະ ະສຸກ ເປັນ ຜູ້ກຳ ົດເງື່ອນໄຂກາ ເກັບຮັກສາ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ເພື່ອຮັບປະກັນ ຄູ ະພາບ ຂອງຜະລິດຕະພັນ ໃຫ້ຢູ່ໃ ສະພາບດີ ແລະ ເງື່ອນໄຂກາ ທຳລາຍ ຕາມຫຼັກກາ ເພື່ອຫຼີກລຽງຜິ ກະທົບຕໍ່ສຸຂະພາບ ແລະ ສິ່ງແວດລ້ອມ

ໝວດທີ 2

ກາ ຮັບເອົາກາ ຊ່ວຍເຫຼືອຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ

ມາດຕາ 27. ກາ ຮັບເອົາກາ ຊ່ວຍເຫຼືອຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ

ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ທີ່ໄດ້ຮັບກາ ຊ່ວຍເຫຼືອຈາກພາຍໃ ແລະ ສາກົນ ສາມາດ ຈຳເຂົ້າໄປ ສປປ ລາວ ໄດ້ກໍ່ຕໍ່ເມື່ອ ມີກາ ຮັບປະກັນ ຄູ ະພາບ, ສອດຄ່ອງກັບຄວາມຕ້ອງກາ ຈຳໃຊ້ ໂດຍໄດ້ຮັບອະ ຍາດ ຈາກຂະແໜງກາ ສາທາລະ ະສຸກ.

ມາດຕາ 28 (ໃໝ່). ພາກສ່ວນທີ່ຮັບເອົາການຊ່ວຍເຫຼືອຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ

ໂຮງໝໍ ຫຼື ສະຖານທີ່ບໍລິການສາທາລະນະສຸກ ແລະ ພາກສ່ວ ອື່ນ ທີ່ຮັບເອົາການຊ່ວຍເຫຼືອ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດນັ້ນ ຕ້ອງປະສາ ງາ ກັບຂະແໜງກາ ສາທາລະ ະສຸກ ທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ກ່ອ ຈະ ຈຳໃຊ້, ແຈກຢາຍ ເພື່ອໃຫ້ຖືກຕ້ອງ ຕາມຫຼັກກາ ແລະ ຈຸດປະສົງຂອງກາ ຊ່ວຍເຫຼືອ.

ໝວດທີ 3

ຊັບສິ ທາງປັ ຍາ

ມາດຕາ 29 (ໃໝ່). ກາ ປົກປ້ອງຊັບສິ ທາງປັ ຍາ

ລັດ ປົກປ້ອງ ແລະ ຮັກສາຂໍ້ມູ ທີ່ເປັນຄວາມລັບ ໃຫ້ຜູ້ທີ່ຂຶ້ນທະບຽນ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ຢ່າງຖືກຕ້ອງຕາມກົດໝາຍສະບັບນີ້ ແລະ ໃຫ້ສອດຄ່ອງກັບກົດໝາຍວ່າດ້ວຍ ຊັບສິ ທາງປັ ຍາ, ສິ ຍາ ແລະ ສິ ທິສິ ຍາສາກົນ ທີ່ ສປປ ລາວ ເປັ ພາຄີ.

ມາດຕາ 30 (ໃໝ່). ສິດ ຈຳເຂົ້າ ແລະ ຜະລິດ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ດ້າ ຊັບສິ ທາງປັ ຍາ

ລັດ ມີສິດ ຈຳເຂົ້າ ແລະ ຜະລິດ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ດ້າ ຊັບສິ ທາງປັ ຍາ ໃ ກໍລະ ມີ ຄວາມຈຳເປັ ຈຳໃຊ້ ຊຶ່ງບໍ່ແມ່ ຈຸດປະສົງທາງກາ ຄ້າ ເພື່ອກັ ພະຍາດ ແລະ ປິ່ນປົວ ເຊັ່ນ ກໍລະນີເກີດພະ ຍາດລະບາດ.

ພາກທີ V

ກາ ຄື້ໄຊວ້າທົດລອງທາງດ້າ ຄລືກ

ມາດຕາ 31. ກາ ຄື້ໄຊວ້າທົດລອງທາງດ້າ ຄລືກ

ກາ ຄື້ໄຊວ້າທົດລອງທາງດ້າ ຄລືກ ຢາ ຫຼື ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ແມ່ ກາ ທົດລອງ ຈຳໃຊ້ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດໃສ່ສັດ ຫຼື ຄົ ເພື່ອພິສູດ ກ່ຽວກັບປະສິດທິພາບ ແລະ ຄວາມປອດໄພສຳລັບຜູ້ ຊົມໃຊ້.

ກາ ຄື້ໄຊວ້າທົດລອງທາງດ້າ ຄລືກ ຢາ ຫຼື ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ດຳເນີນ ໄດ້ກໍຕໍ່ເມື່ອໄດ້ຮັບອະ ຍາດ ຈາກຂະແໜງກາ ສາທາລະ ະສຸກ.

ມາດຕາ 32. ກາ ລາຍງາ ຜີ ກາ ຄື້ໄຊວ້າທົດລອງ

ຜີ ກາ ຄື້ໄຊວ້າທົດລອງທາງດ້າ ຄລືກ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ຢູ່ ສປປ ລາວ ຕ້ອງ ລາຍງາ ໃຫ້ຂະແໜງກາ ສາທາລະ ະສຸກ ແລະ ຂະແໜງກາ ອື່ນທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ.

ໃ ກໍລະ ມີຜີ ສະທ້ອ ທີ່ເປັ ອ ຕະລາຍຕໍ່ສຸຂະພາບ ຕ້ອງລາຍງາ ໃຫ້ຂະແໜງກາ ສາທາລະ ະ ສຸກ ແລະ ຂະແໜງການອື່ນທີ່ກ່ຽວຂ້ອງຊາບໃ ທັນໃດ ເພື່ອດັດແປງ ຫຼື ຍົກເລີກກາ ທົດລອງຢ່າງທີ່ ກາ .

ພາກທີ VI

ສູ ຂໍ້ມູ ກ່ຽວກັບພົດເບື້ອ

ແລະ ກາ ເກັບກຳຜີ ສະທ້ອ ຂອງຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ

ມາດຕາ 33. ສູ ຂໍ້ມູ ກ່ຽວກັບພົດເບື້ອ

ສູ ຂໍ້ມູ ກ່ຽວກັບພົດເບື້ອ ຕ້ອງໄດ້ຮັບກາ ສ້າງຕັ້ງຂຶ້ນ, ມີໜ້າທີ່ຄື ຄວ້າ, ສະໜອງຂໍ້ມູ ຂ່າວສາ , ເຜີຍແຜ່ ແລະ ໃຫ້ຄຳແ ະ ຈຳ ແກ້ ກວິຊາກາ ສາທາລະ ະສຸກ ແລະ ບັ ດາອົງກາ ຈັດຕັ້ງຕ່າງໆ ໃ ຂອບ ເຂດທົ່ວປະເທດ ກ່ຽວກັບມາດຕະການສະກັດກັ້ນ, ກັນ ແລະ ແກ້ໄຂກໍລະ ືທີ່ມີການເບື້ອພົດຈາກຢາ, ສາ ເຄມີ ແລະ ວັດຖຸອື່ນ ແລະ ມີຜີ ສະທ້ອ ຈາກຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ.

ມາດຕາ 34. ກາ ເກັບກຳ ກ່ຽວກັບຜີ ສະທ້ອ ຂອງຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ

ສູ ຂໍ້ມູ ກ່ຽວກັບພົດເບື້ອ ນອກຈາກໜ້າທີ່ ທີ່ໄດ້ກຳ ືດໄວ້ໃ ມາດຕາ 33 ເທິງນີ້ ແລ້ວຍັງມີໜ້າທີ່ເກັບ ກຳ, ປະເມີ ຜີ ແລະ ເຜີຍແຜ່ຂໍ້ມູ ຂ່າວສາ ໃຫ້ ກວິຊາກາ ສາທາລະ ະສຸກ, ກາ ຈັດຕັ້ງ ແລະ ປະຊາຊີ ບັ ດາເຜົ່າ ຮັບຮູ້, ເຂົ້າໃຈ ກ່ຽວກັບຜີ ສະທ້ອ ຂອງຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ.

ພາກທີ VII

ສິດ, ພັນທະ ຂອງຜູ້ຊົມໃຊ້ ແລະ ຄວາມຮັບຜິດຊອບ ຂອງຜູ້ສະໜອງ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ

ມາດຕາ 35 (ໃໝ່). ສິດ ຂອງຜູ້ຊົມໃຊ້

ຜູ້ຊົມໃຊ້ ມີ ສິດຕິ ຕໍ່ ດັ່ງນີ້:

1. ໄດ້ຮັບຜະລິດຕະພັນ ທີ່ມີຄຸນ ະພາບ, ປອດໄພຕໍ່ຊີວິດ, ສຸຂະພາບ ແລະ ສອດຄ່ອງກັບຈຸດປະສົງ ຂອງຜູ້ຊົມໃຊ້;
2. ໄດ້ຮັບຂໍ້ມູນ ທີ່ຄົບຖ້ວນ ແລະ ຈະແຈ້ງ ກ່ຽວກັບເຮືອໃ , ສັບພະຄຸນ , ຜິ ສະທ້ອນ ແລະ ທີ່ມາຂອງ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ຈາກຜູ້ສະໜອງ;
3. ມີຄວາມເຫັນ ຫຼື ຂໍ້ສະເໜີ ກ່ຽວກັບລາຄາ, ຄຸນ ະພາບ, ວິທີກາ ແລະ ລັກສະ ະຂອງກາ ບໍລິ ກາ ດ້າ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ;
4. ຮ້ອງທຸກຕໍ່ຂະແໜງການທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ຕາມລະບຽບກົດໝາຍ ເມື່ອຕົນໄດ້ຮັບພິດເບື້ອ ຈາກຢາ ແລະ ຜິ ສະທ້ອນ ຈາກຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ.

ມາດຕາ 36 (ໃໝ່). ພັນ ທະຂອງຜູ້ຊົມໃຊ້

ຜູ້ຊົມໃຊ້ ມີ ພັນທະຕົ້ນຕໍ ດັ່ງນີ້:

1. ນຳໃຊ້ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຕາມໃບສັ່ງ ຫຼື ຄຳແ ະ ຳຂອງແພດ ຫຼື ເພສັດຊະ ກອ ຫຼື ຕາມສະຫຼາກ ທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້;
2. ແຈ້ງ ຫຼື ລາຍງາ ຕໍ່ຂະແໜງການທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ທີ່ບໍ່ ມີຄຸນ ະພາບ ຫຼື/ແລະ ບໍ່ປອດໄພ;
3. ເປັນ ເຈົ້າກາ ໃ ກາ ເຂົ້າຮ່ວມຮັບຟັງ ກາ ເຜີຍແຜ່ຂໍ້ມູນ ທາງດ້າ ວິຊາກາ ກ່ຽວກັບຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ.

ມາດຕາ 37 (ໃໝ່). ຄວາມຮັບຜິດຊອບຂອງຜູ້ສະໜອງ

ຜູ້ສະໜອງ ມີຄວາມຮັບຜິດຊອບຕໍ່ໜ້າກົດໝາຍ ໃ ກໍລະນີທີ່ເກີດຄວາມເສັຍຫາຍແກ່ຜູ້ຊົມໃຊ້ ຍ້ອນ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ການແພດ ທີ່ບໍ່ມີຄຸນ ະພາບ, ບໍ່ປອດໄພ, ລາຄາບໍ່ເໝາະສົມ ຫຼື ກາ ໂຄສະ າ ເຜີຍແຜ່ບໍ່ຖືກກັບຕົວຈິງ.

ພາກທີ VIII

ຂໍ້ຫ້າມ

ມາດຕາ 38 (ໃໝ່). ຂໍ້ຫ້າມສຳລັບເພສັດຊະກອນ ແລະ ນັກວິຊາກາ ສາທາລະ ະສຸກອື່ນ

ຫ້າມເພສັດຊະກອນ ແລະ ນັກວິຊາການສາທາລະນະສຸກອື່ນ ມີ ການກະທຳ ດັ່ງນີ້:

1. ມອບໃບທະບຽນວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ ໃຫ້ຜູ້ອື່ນນຳໃຊ້;
2. ປຸງແຕ່ງ, ຂາຍ, ມອບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ທີ່ບໍ່ໄດ້ຄຸນນະພາບ, ບໍ່ປອດໄພ ໃຫ້ຜູ້ອື່ນ ຫຼື ໂດຍບໍ່ໄດ້ຮັບໃບສັ່ງຂອງແພດ;
3. ສວຍໃຊ້ໜ້າທີ່, ຕຳແໜ່ງຂອງຕົນ ແລະ ລິມຮູ້ຮ່ວມຄິດກັບຜູ້ອື່ນໃນທາງທີ່ບໍ່ຖືກຕ້ອງ ກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ເພື່ອຫາຜົນປະໂຫຍດສ່ວນຕົວ;
4. ເປີດເຜີຍຄວາມລັບທາງດ້ານ ຂໍ້ມູນ , ສູດຕຳລາ ກ່ຽວກັບກາ ຜະລິດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ໂດຍບໍ່ໄດ້ຮັບອະ ຸຍາດ;
5. ມອບໝາຍ ໃຫ້ບຸກຄົນທີ່ບໍ່ແມ່ນນັກວິຊາກາ ສາທາລະ ະສຸກຂາຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ;
6. ມີການກະທຳອື່ນ ທີ່ເປັນການລະເມີດລະບຽບກົດໝາຍ ກ່ຽວກັບຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ.

ມາດຕາ 39. ຂໍ້ຫ້າມ ສຳລັບຜູ້ດຳເີ ທຸລະກິດ

ຫ້າມຜູ້ດຳເີ ທຸລະກິດ ກ່ຽວກັບຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ມີ ກາ ກະທຳ ດັ່ງນີ້:

1. ດຳເີ ທຸລະກິດຢູ່ສະຖາ ທີ່ ທີ່ບໍ່ໄດ້ຮັບອະ ຸຍາດ;
2. ດຳເີ ທຸລະກິດ ໂດຍບໍ່ໄດ້ຮັບອະ ຸຍາດຢ່າງເປັ ທາງກາ ;
3. ຂາຍຢາ ອກບັ ຊີ, ຢາປອມ, ຢາຕົກມາດຕະຖາ , ຢາໝົດອາຍຸ ແລະ ຢາເສັຍຄຸ ະພາບ;
4. ໂຄສະ າເຜີຍແຜ່ເກີ ຄວາມເປັ ຈິງ;
5. ໂອ ຫຼື ໃຫ້ເຊົ່າໃບທະບຽນວິສາຫະກິດ ຫຼື ໃບອະ ຸຍາດ;
6. ມອບໃຫ້ຜູ້ອື່ນທີ່ບໍ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດທາງການ ຊຶ່ງບໍ່ມີຄວາມຮູ້ຕາມຫຼັກວິຊາກາ ກາ ຢາ ຂາຍຢາ ແທ ;
7. ດຳເີນິນທຸລະກິດທີ່ຂາດຈັນຍາບັນດ້ານການຢາ

8. ມີການກະທຳອື່ນ ທີ່ເປັນການລະເມີດລະບຽບກົດໝາຍ ກ່ຽວກັບຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ.

ມາດຕາ 40 (ໃໝ່). ຂໍ້ຫ້າມສຳລັບຜູ້ຊົມໃຊ້

ຫ້າມຜູ້ຊົມໃຊ້ ມີ ການກະທຳ ດັ່ງນີ້:

1. ຊື້ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ໂດຍບໍ່ມີໃບສັ່ງຂອງແພດ ໃນກໍລະນີປະເພດ ຢາ ທີ່ຮຽກຮ້ອງໃຫ້ມີໃບສັ່ງຂອງແພດ;
2. ຳໃຊ້ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ຕາມລຳພັງ ຫຼື ບໍ່ຖືກຕາມໃບສັ່ງ ແລະ ຄຳແນະ ຳຂອງແພດ ຫຼື ຕາມສະຫຼາກ ແລະ ອາຍຸການທີ່ກຳນົດໄວ້;
3. ຍຸຍົງ, ສົ່ງເສີມ ໃຫ້ບຸກຄົນອື່ນ ນຳໃຊ້ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ທີ່ຂັດກັບຫຼັກວິຊາ ກາ ຫຼື ໂດຍບໍ່ມີການບົ່ງມະຕິຂອງແພດ;
4. ມີການກະທຳອື່ນ ທີ່ເປັນການລະເມີດລະບຽບກົດໝາຍ ກ່ຽວກັບຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ.

ພາກທີ IX

ກາ ຄຸ້ມຄອງ ແລະ ກາ ກວດກາຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ

ມາດຕາ 41. ອົງກາ ຄຸ້ມຄອງ ແລະ ກວດກາຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ

ອົງກາ ຄຸ້ມຄອງ ແລະ ກວດກາຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ປະກອບດ້ວຍ:

1. ຄະ ະກຳມະກາ ຄຸ້ມຄອງອາຫາ ແລະ ຢາ;
2. ກະຊວງ ສາທາລະ ະສຸກ;
3. ພະແ ກ ສາທາລະ ະສຸກແຂວງ, ະຄອ ;
4. ຫ້ອງກາ ສາທາລະ ະສຸກເມືອງ, ເທດສະບາ .

ໃ ກໍລະນີມີຄວາມຈຳເປີ ອາດຈະສ້າງຕັ້ງ ຄະ ະກຳມະກາ ເຕີກົກດ້າ ຢາ ແລະ ສະພາເພສັດຊະ ກຳ ຂຶ້ນເພື່ອຊ່ວຍໃ ກາ ຄຸ້ມຄອງ, ກວດກາ, ແ ະ ຳ ແລະ ໃຫ້ກາ ປຶກສາ ກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ລວມທັງກາ ເຄື່ອນໄຫວດ້າ ວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ.

ການຈັດຕັ້ງ ແລະ ການເຄື່ອນໄຫວຂອງຄະນະກຳມະກາ ຄຸ້ມຄອງອາຫາ ແລະ ຢາ ໄດ້ກຳນົດໄວ້ໃ ລະບຽບກາ ຕ່າງຫາກ.

ມາດຕາ 42. ສິດ ແລະ ໜ້າທີ່ຂອງກະຊວງສາທາລະນະສຸກ

ໃ ກາ ຄຸ້ມຄອງ ແລະ ກາ ກວດກາ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ມີ ສິດ ແລະ ໜ້າທີ່ ດັ່ງນີ້:

1. ຄື້ ຄວ້າ ະໂຍບາຍ, ແຜ ຍຸດທະສາດ ແລະ ລະບຽບກົດໝາຍ ກ່ຽວກັບວຽກງານ ຄຸ້ມຄອງ ແລະ ກວດກາ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ເພື່ອສະເໜີລັດຖະບານພິຈາລະ າ;
2. ຫ້ ະໂຍບາຍ ແລະ ແຜ ຍຸດທະສາດດັ່ງກ່າວເປັ ແຜ ກາ , ແຜ ງາ ແລະ ໂຄງກາ ລະອຽດ ຂອງຕີ ພ້ອມທັງຊີ້ນຳໃນການຈັດຕັ້ງປະຕິບັດ;
3. ໂຄສະ າ, ເຜີຍແຜ່, ສຶກສາອົບຮົມ ລະບຽບກົດໝາຍ ກ່ຽວກັບວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ;
4. ອະ ຸຍາດໃຫ້ສ້າງຕັ້ງ, ໂຈະ ຫຼື ຍົກເລີກ ຫົວໜ່ວຍທຸລະກິດ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ;
5. ຂັ້ນທະບຽນ, ກຳ ັດບັ ຊີ, ຍັງຍືນ ມາດຕະຖານກາ ຜະລິດທີ່ດີ, ກາ ວິໄຈຄຸ ະພາບ, ອະ ຸຍາດ ກາ ໂຄສະ າ, ສົ່ງອອກ-ນຳເຂົ້າ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ;
6. ໂຈະ ຫຼື ຍົກເລີກ ຂໍ້ຕົກລົງ, ຄຳສັ່ງ, ຄຳແນະນຳ ແລະ ແຈ້ງການ ຂອງອົງການຄຸ້ມຄອງ ແລະ ກວດ ກາ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຂັ້ນລຸ່ມທີ່ຂຶ້ນກັບຕົນ ຊຶ່ງຂັດກັບລະບຽບກົດໝາຍ;
7. ພິຈາລະ າແກ້ໄຂຄຳສະເໜີຂອງບຸກຄົ , ິຕິບຸກຄົ ຫຼື ກາ ຈັດຕັ້ງ ກ່ຽວກັບຄຸ ະພາບ, ມາດຕະ ຖາ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ, ວຽກງານ ຄຸ້ມຄອງ ແລະ ກວດກາຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ;
8. ປະສານສົມທົບກັບພາກສ່ວນທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ໃ ກາ ຄຸ້ມຄອງ ກວດກາ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ລວມທັງຊັບພະຍາກອນທຳມະຊາດທີ່ເປັນຢາ ເພື່ອເຮັດໃຫ້ລະບຽບກົດໝາຍ ກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ນັ້ນ ໄດ້ຮັບການຈັດຕັ້ງປະຕິບັດຢ່າງມີປະສິດທິຜິ ;
9. ພົວພັນຮ່ວມມືກັບຕ່າງປະເທດ ແລະ ອົງການຈັດຕັ້ງສາກົນ ເພື່ອສ້າງເງື່ອນໄຂສະດວກໃຫ້ແກ່ວຽກ ງານ ຄຸ້ມຄອງ ແລະ ກວດກາ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ;
10. ສະຫຼຸບ ແລະ ລາຍງາ ຜີ ກາ ຈັດຕັ້ງປະຕິບັດວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ຕໍ່ລັດ ຖະບາ ຢ່າງເປັ ປົກກະຕິ;
11. ປະຕິບັດສິດ ແລະ ໜ້າທີ່ອື່ນ ຕາມທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້ໃນລະບຽບກົດໝາຍ.

ມາດຕາ 43. ສິດ ແລະ ໜ້າທີ່ຂອງພະແນກສາທາລະ ະສຸກແຂວງ, ະຄອ

ໃ ກາ ຄຸ້ມຄອງ ແລະ ກາ ກວດກາ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ພະແ ກສາທາລະ ະສຸກ ແຂວງ, ະຄອ ມີສິດ ແລະ ໜ້າທີ່ ດັ່ງນີ້:

1. ຜູ້ ຂະຫຍາຍ ະໂຍບາຍ, ແຜ ຍຸດທະສາດ ແລະ ລະບຽບກົດໝາຍ ກ່ຽວກັບວຽກງານ ຄຸ້ມຄອງ ແລະ ກວດກາ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ເພື່ອຈັດຕັ້ງປະຕິບັດ;
2. ໂຄສະ າ, ເຜີຍແຜ່, ສຶກສາອົບຮົມ ລະບຽບກົດໝາຍ ກ່ຽວກັບວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ຕາມຂອບເຂດຄວາມຮັບຜິດຊອບຂອງຕົ ັ;
3. ສະເໜີຕໍ່ກະຊວງສາທາລະ ະສຸກ ເພື່ອຂໍສ້າງຕັ້ງ, ໂຈະ ຫຼື ຍົກເລີກ ຫົວໜ່ວຍທຸລະກິດ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ຕາມພາລະບົດບາດຂອງຕົ ັ;
4. ສະເໜີການ ຂຶ້ນທະບຽນ, ຍັງຢືນ ມາດຕະຖາ ກາ ຜະລິດທີ່ດີ, ກາ ວິໄຈຄຸ ະພາບ, ອະ ຸຍາດ ກາ ໂຄສະນາ, ສົ່ງອອກ-ນຳເຂົ້າ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ຕາມຄວາມຮັບຜິດຊອບຂອງ ຕົ ັ;
5. ໂຈະ ຫຼື ຍົກເລີກ ຂໍ້ຕົກລົງ, ຄຳສັ່ງ, ຄຳແນະນຳ ແລະ ແຈ້ງການ ຂອງຫ້ອງການສາທາລະນະສຸກ ເມືອງ, ເທດສະບາ ທີ່ຂັດກັບລະບຽບກົດໝາຍ;
6. ພິຈາລະ າແກ້ໄຂຄຳສະເໜີຂອງບຸກຄົ ັ, ິຕິບຸກຄົ ັ ຫຼື ກາ ຈັດຕັ້ງ ກ່ຽວກັບຄຸນນະພາບ, ມາດຕະ ຖາ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ, ວຽກງານ ຄຸ້ມຄອງ ແລະ ກວດກາຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ຕາມພາລະບົດບາດຂອງຕົ ັ;
7. ປະສານສົມທົບກັບພາກສ່ວນທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ຢູ່ຂັ້ນຂອງຕົນໃນກາ ຄຸ້ມຄອງກວດກາ ຢາ ແລະ ຜະລິດ ຕະພັນ ກາ ແພດ ລວມທັງຂັບພະຍາກອນທຳມະຊາດທີ່ເປັນຢາ ເພື່ອເຮັດໃຫ້ລະບຽບກົດໝາຍ ກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ນັ້ນ ໄດ້ຮັບການຈັດຕັ້ງປະຕິບັດຢ່າງມີປະສິດທິຜົນ;
8. ພົວພັນ ຮ່ວມມືກັບຕ່າງປະເທດ ແລະ ອົງການຈັດຕັ້ງສາກົນ ເພື່ອສ້າງເງື່ອນໄຂສະດວກໃຫ້ແກ່ວຽກ ງານ ຄຸ້ມຄອງ ແລະ ກວດກາ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ຕາມການມອບໝາຍຂອງຂັ້ນເທິງ;
9. ສະຫຼຸບ ແລະ ລາຍງາ ຜີ ກາ ຈັດຕັ້ງປະຕິບັດວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ຕໍ່ ກະຊວງສາທາລະ ະສຸກ ແລະ ອົງກາ ປົກຄອງແຂວງ, ະຄອ ຢ່າງເປັນ ປົກກະຕິ;
10. ປະຕິບັດສິດ ແລະ ໜ້າທີ່ອື່ນ ຕາມທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້ໃນລະບຽບກົດໝາຍ.

ມາດຕາ 44. ສິດ ແລະ ໜ້າທີ່ຂອງຫ້ອງການສາທາລະນະສຸກເມືອງ, ເທດສະບາ

ໃ ກາ ຄຸ້ມຄອງ ແລະ ກາ ກວດກາ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ຫ້ອງການ ສາທາລະ ນະສຸກ ເມືອງ, ເທດສະບາ ມີ ສິດ ແລະ ໜ້າທີ່ ດັ່ງນີ້:

1. ຈັດຕັ້ງປະຕິບັດນະໂຍບາຍ, ແຜນຍຸດທະສາດ ແລະ ລະບຽບກົດໝາຍ ກ່ຽວກັບວຽກງານ ຄຸ້ມຄອງ ແລະ ກວດກາ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ຢ່າງມີປະສິດທິຜົນ ;
2. ເຜີຍແຜ່, ສຶກສາອົບຮົມ ລະບຽບກົດໝາຍ ກ່ຽວກັບວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ຕາມຂອບເຂດຄວາມຮັບຜິດຊອບຂອງຕົນ ;
3. ສະເໜີ ກ່ຽວກັບ ກາ ສ້າງຕັ້ງ, ໂຈະ ຫຼື ຍົກເລີກ ຫົວໜ່ວຍທຸລະກິດ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ທີ່ພະແນກສາທາລະນະສຸກແຂວງ, ນະຄອນ ເພື່ອພິຈາລະນາ ຈຳສະເໜີຕໍ່ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ;
4. ພິຈາລະ າແກ້ໄຂຄຳສະເໜີຂອງບຸກຄົນ , ິຕິບຸກຄົນ ຫຼື ກາ ຈັດຕັ້ງ ກ່ຽວກັບຄຸນນະພາບ, ມາດຕະຖານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ, ວຽກງານ ຄຸ້ມຄອງ ແລະ ກວດກາຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ຕາມພາລະບົດບາດຂອງຕົນ ;
5. ປະສານສົມທົບກັບຫ້ອງການອື່ນທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ໃນການຄຸ້ມຄອງກວດກາ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ລວມທັງຊັບພະຍາກອນ ທຳມະຊາດທີ່ເປັນຢາ ເພື່ອເຮັດໃຫ້ລະບຽບກົດໝາຍກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ນັ້ນ ໄດ້ຮັບການຈັດຕັ້ງປະຕິບັດ ຢ່າງມີປະສິດທິຜົນ ;
6. ສະຫຼຸບ ແລະ ລາຍງານ ຜົນ ກາ ຈັດຕັ້ງປະຕິບັດວຽກງານ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ຕໍ່ພະແນກສາທາລະນະສຸກແຂວງ, ນະຄອນ ແລະ ອົງການ ປົກຄອງເມືອງ, ເທດສະບາ ຢ່າງເປັນປົກກະຕິ;
7. ປະຕິບັດສິດ ແລະ ໜ້າທີ່ອື່ນ ຕາມທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້ໃນລະບຽບກົດໝາຍ.

ມາດຕາ 45. ກາ ຕິດຕາມ, ກວດກາ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ

ກາ ຕິດຕາມ, ກວດກາ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ແມ່ນ ກາ ຕິດຕາມ, ກວດກາກາ ເຄື່ອນໄຫວກ່ຽວກັບກາ ປູກ, ກາ ລ້ຽງ, ກາ ປົກປັກຮັກສາ, ກາ ຊຸດຄື່, ກາ ເກັບຊື້, ການຜະລິດ, ກາ ຈຳໜ່າຍ, ກາ ສົ່ງອອກ, ກາ ຈຳເຂົ້າ, ກາ ຂາຍຍົກ, ກາ ຂາຍຍ່ອຍ, ກາ ມີໄວ້ໃ ຄອບຄອງ ແລະ ກາ ຈຳໃຊ້ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ລວມທັງ ກາ ຊ່ວຍເຫຼືອລ້າ, ຫ້ອງກວດພະຍາດ, ໂຮງໝໍຂອງລັດ ແລະ ເອກະຊົນ ເພື່ອໃຫ້ຖືກຕ້ອງຕາມລະບຽບກົດໝາຍ, ຈັ ຍາບ ແລະ ຄວາມຍຸຕິທຳ ແ ໃສ່ເຮັດໃຫ້ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ມີຄຸ ະພາບ, ຮັບປະກັນ ຄວາມປອດໄພ, ຈຳໃຊ້ຢ່າງສົມເຫດສົມຜົນ ແລະ ຂາຍຕາມລາຄາທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້.

ມາດຕາ 46. ຮູບກາ ກວດກາ

ກາ ກວດກາຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ມີ ສາມ ຮູບກາ ດັ່ງນີ້:

1. ກາ ກວດກາຕາມລະບົບປົກກະຕິ;
2. ກາ ກວດກາ ໂດຍແຈ້ງໃຫ້ຮູ້ລ່ວງໜ້າ;
3. ກາ ກວດກາແບບກະທັ ທັ .

ກາ ກວດກາຕາມລະບົບປົກກະຕິ ແມ່ ກາ ກວດກາທີ່ດຳເີ ໄປຕາມແຜ ກາ ຢ່າງເປັ ປະຈຳ ແລະ ມີກຳົດເວລາອັ ແ ' ອ .

ກາ ກວດກາ ໂດຍແຈ້ງໃຫ້ຮູ້ລ່ວງໜ້າ ແມ່ ກາ ກວດກາ ອກແຜ ກາ ເມື່ອເຫັ ວ່າມີຄວາມຈຳ ເປັ ຊຶ່ງຕ້ອງແຈ້ງໃຫ້ຜູ້ຖືກກວດກາຊາບລ່ວງໜ້າ.

ກາ ກວດກາແບບກະທັ ທັ ແມ່ ກາ ກວດກາໂດຍຮີບດ່ວ ຊຶ່ງບໍ່ໄດ້ແຈ້ງໃຫ້ຜູ້ຖືກກວດກາຊາບ ລ່ວງໜ້າ.

ໃ ກາ ດຳເີ ກາ ກວດກາຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດນັ້ນ ອົງການຄຸ້ມຄອງ ແລະ ກວດກາ ຕ້ອງປະຕິບັດ ໃຫ້ຖືກຕ້ອງ ຕາມລະບຽບກົດໝາຍຢ່າງເຂັ້ມງວດ.

ພາກທີ X

ະໂຍບາຍຕໍ່ຜູ້ມີຜິ ງາ ແລະ ມາດຕະກາ ຕໍ່ຜູ້ລະເມີດ

ມາດຕາ 47. ະໂຍບາຍຕໍ່ຜູ້ມີຜິ ງາ

ບຸກຄົນ , ິຕິບຸກຄົນ ຫຼື ກາ ຈັດຕັ້ງ ທີ່ມີຜິ ງາ ດີເດັ່ນ ໃນກາ ປະຕິບັດກົດໝາຍສະບັບນີ້ ເປັ ຕີ ກາ ດຳເີ ທຸລະກິດ ກ່ຽວກັບ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ການແພດ ທີ່ມີຄຸນນະພາບ, ໂຮງງານ, ບໍລິສັດ ແລະ ຮ້ານຂາຍຢາ ທີ່ເປັນຕົວແບບ ຈະໄດ້ຮັບກາ ຍ້ອງຍໍ ແລະ ະໂຍບາຍອື່ນ ຕາມລະບຽບກົດໝາຍ.

ມາດຕາ 48. ມາດຕະກາ ຕໍ່ຜູ້ລະເມີດ

ບຸກຄົນ , ິຕິບຸກຄົນ ຫຼື ກາ ຈັດຕັ້ງທີ່ລະເມີດກົດໝາຍ ສະບັບນີ້ ເປັນຕົ້ນ ຂໍ້ທ້າມ ຕາມທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້ ໃ ມາດຕາ 38, 39 ແລະ 40 ຈະຖືກສຶກສາອົບຮົມ, ລົງວິໄ , ປັບໃໝ, ໃຊ້ແທ ຄ່າເສັຍຫາຍທາງແພ່ງ ຫຼື ຖືກ ລົງໂທດທາງອາຍາ ແລ້ວແຕ່ກໍລະີເບົາ ຫຼື ໜັກ.

ພາກທີ XI
ບົດບັ ຍັດສຸດທ້າຍ

ມາດຕາ 49. ກາ ຈັດຕັ້ງປະຕິບັດ

ລັດຖະບາ ແຫ່ງ ສາທາລະ ະລັດ ປະຊາທິປະໄຕ ປະຊາຊົ ລາວ ເປັ ຜູ້ຈັດຕັ້ງປະຕິບັດກົດໝາຍ ສະ ບັບນີ້.

ມາດຕາ 50. ຜີ ສັກສິດ

ກົດໝາຍສະບັບນີ້ ມີຜີ ສັກສິດ ພາຍຫຼັງ ເກົ້າສິບວັ ສຳລັບເນື້ອໃນປັບປຸງໃໝ່ ັບແຕ່ວັ ປະ ທາ ປະເທດ ແຫ່ງ ສາທາລະ ະລັດ ປະຊາທິປະໄຕ ປະຊາຊົ ລາວ ອອກລັດຖະດຳລັດປະກາດໃຊ້ເປັ ຕີ້ ໄປ.

ກົດໝາຍສະບັບນີ້ ປຸງແທ ກົດໝາຍວ່າດ້ວຍ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ກາ ແພດ ສະບັບເລກທີ 01/ສພຊ, ລົງວັ ທີ 8 ເມສາ 2000.

ຂໍ້ກຳ ົດ, ບົດບັ ຍັດໃດ ທີ່ຂັດກັບກົດໝາຍສະບັບນີ້ ລ້ວ ແຕ່ຖືກຍົກເລີກ.

ປະທາ ສະພາແຫ່ງຊາດ

ປາ ຢ່າທູ່້