



ສາທາລະນະລັດ ປະຊາທິປະໄຕ ປະຊາຊົນລາວ
ສັນຕິພາບ ເອກະລາດ ປະຊາທິປະໄຕ ເອກະພາບ ວັດທະນະຖາວອນ

ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ .

ເລກທີ 1442 /ກຊສ

ນະຄອນຫຼວງວຽງຈັນ, ວັນທີ 13 ສິງຫາ 2003

**ຂໍ້ກຳນົດວ່າດ້ວຍການສ້າງຕັ້ງບໍລິສັດ
ຂາອອກ-ຂາເຂົ້າຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ**

- ອີງຕາມ ກົດໝາຍວ່າດ້ວຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ສະບັບເລກທີ 01/ສພຊ, ລົງວັນທີ 8 ເມສາ 2000.
- ອີງຕາມ ກົດໝາຍທຸລະກິດ ສະບັບເລກທີ 03/94/ສພຊ, ລົງວັນທີ 18/07/1994.
- ອີງຕາມ ດຳລັດຂອງນາຍົກລັດຖະມົນຕີ ສະບັບເລກທີ 020/ນຍ, ລົງວັນທີ 19/3/99 ວ່າດ້ວຍການຈັດຕັ້ງ ແລະ ການເຄື່ອນໄຫວຂອງກະຊວງສາທາລະນະສຸກ.
- ອີງຕາມ ດຳລັດຂອງນາຍົກລັດຖະມົນຕີກ່ຽວກັບ ການຮັບຮອງເອົານະໂຍບາຍແຫ່ງຊາດດ້ານຢາຂອງສປປລາວ ສະບັບເລກທີ 49/ນຍ, ລົງວັນທີ 13/3/1993.
- ອີງຕາມ ການສະເໜີຂອງກົມອາຫານ ແລະ ຢາ ແລະ ການຄົ້ນຄວ້າຂອງກົມມະຫາພາກ ແລະ ການນຳຂອງກະຊວງສາທາລະນະສຸກ.

ລັດຖະມົນຕີວ່າການກະຊວງສາທາລະນະສຸກອອກຂໍ້ກຳນົດ:

ໝວດທີ 1

ຫຼັກການລວມ

ມາດຕາ 1. ຈຸດປະສົງ ແລະ ລະດັບຄາດໝາຍ

1. ຈຸດປະສົງ: ເພື່ອຄຸ້ມຄອງການເຄື່ອນໄຫວຂອງບໍລິສັດ ຂາອອກ-ຂາເຂົ້າດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ໃຫ້ຖືກຕ້ອງຕາມລະບຽບ, ກົດໝາຍ ແລະ ຫຼັກການວິຊາສະເພາະ ແນໃສ່ຮັບປະກັນການບໍລິການດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດໃຫ້ມີຄຸນນະພາບ, ປະສິດທິພາບ, ຄວາມເປັນທຳໃຫ້ແກ່ຜູ້ບໍລິໂພກ ແລະ ພ້ອມດຽວກັນນັ້ນ ກໍເພື່ອຊ່ວຍການກະຕຸກຊຸກຍູ້ ຜູ້ດຳເນີນທຸລະກິດໃຫ້ມີປະສິດທິຜົນ.
2. ລະດັບຄາດໝາຍ: ເພື່ອປົກປ້ອງຜູ້ບໍລິໂພກໃຫ້ໄດ້ຮັບແຕ່ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດທີ່ມີຄຸນນະພາບ, ປະສິດທິພາບ ແລະ ມີຄວາມປອດໄພ, ທັງເປັນການປະກອບສ່ວນເຂົ້າໃນການພັດທະນາ ແລະ ສ້າງສາປະເທດຊາດ.

ມາດຕາ 2. ນິຍາມ

1. ຢາ: ແມ່ນວັດຖຸໃດໜຶ່ງ ຫຼື ວັດຖຸປະກອບຫຼາຍຢ່າງທີ່ອອກລິດ ແລະ ບໍ່ອອກລິດປະສົມເຂົ້າກັນທີ່ນຳໃຊ້ສຳລັບກັນ ແລະ ປົ່ນປົວພະຍາດ, ຊ່ວຍໃຫ້ການພິສູດ ແລະ ບົ່ງມະຕິພະຍາດ, ບັນເທົາອາການເຈັບປວດ, ດັດແກ້, ປັບປຸງ, ເຊີດຊູ, ບຳລຸງ, ຮັກສາ ຫຼື ປຸງແປງໜ້າທີ່ຂອງຮ່າງກາຍ, ພື້ນຟູສຸຂະພາບ ແລະ ຈິດໃຈຂອງຄົນ.

2. **ຢາສາກິນ ຫຼື ຢາຫລວງ:** ແມ່ນຜະລິດຕະພັນຢາ ທີ່ໄດ້ຜ່ານການປຸງແຕ່ງສໍາເລັດຮູບ ຕາມສູດຕໍາລາ ແລະ ກໍາມະວິທີວິທະຍາສາດທີ່ແນ່ນອນ ຊຶ່ງມີການຫຸ້ມຫໍ່ ແລະ ຕິດສະຫຼາກ ໃນນັ້ນສ່ວນປະກອບທີ່ອອກລິດໄດ້ ຖືກດັດແປງໃຫ້ເໝາະສົມກັບການນໍາໃຊ້ສໍາລັບຄົນ.
3. **ຢາພື້ນເມືອງ:** ຢາພື້ນເມືອງ ແມ່ນຢາທີ່ໄດ້ມາຈາກພືດ, ຕົ້ນໄມ້, ແຮ່ທາດ, ສັດທີ່ໄດ້ຜ່ານການປຸງແຕ່ງ, ການຫຸ້ມຫໍ່ ແລະ ຕິດສະຫຼາກໃນນັ້ນລັກສະນະ ແລະ ຄວາມແຮງຂອງການອອກລິດ ຍັງບໍ່ທັນໄດ້ຮັບການ ພິສູດດ້ວຍວິທະຍາສາດປະຈຸບັນ ແຕ່ຕ້ອງຖືກຮັບຮູ້ຈາກກະຊວງສາທາລະນະສຸກ. ຂະແໜງສາທາລະນະ ສຸກຕ້ອງຈັດຕັ້ງການສໍາຫຼວດ ແລະ ຂຶ້ນບັນຊີບັນດາຕົ້ນໄມ້, ພືດ, ແຮ່ທາດ ແລະ ສັດທີ່ເປັນຢາພື້ນເມືອງ ເພື່ອຄຸ້ມຄອງ.
4. **ຜະລິດຕະພັນການແພດ:** ແມ່ນວັດຖຸ ຫຼື ທາດໃດໜຶ່ງທີ່ມີການນໍາໃຊ້ເຂົ້າໃນວົງການແພດ ລວມທັງຜະລິດ ຕະພັນໃດໜຶ່ງທີ່ນໍາໃຊ້ທົ່ວໄປໃນສັງຄົມ ຊຶ່ງສາມາດເປັນອັນຕະລາຍຕໍ່ສຸຂະພາບຂອງຄົນເຊັ່ນ: ອາຫານເສີມ ການແພດ, ເຄື່ອງສໍາອາງ, ຜະລິດຕະພັນເຄມີທີ່ໃຊ້ໃນຄົວເຮືອນ, ຜະລິດຕະພັນການແພດທີ່ໃຊ້ປະຈໍາວັນ ຕາມສາລະບານລະອຽດຕິດຄັດ.
5. **ການຂາຍຍົກ:** ການຂາຍຍົກຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ແມ່ນການຂາຍເປັນຈໍານວນຫຼາຍ ເພື່ອຈະ ເອົາໄປຂາຍຍ່ອຍຕໍ່, ໝາຍຄວາມວ່າຂາຍໃນລັກສະນະຫົວໜ່ວຍມັດຫໍ່ເດີມ.
ຜູ້ຊື້ ແມ່ນຜູ້ເຮັດທຸລະກິດເພື່ອຈຸດປະສົງນໍາໄປຂາຍຕໍ່ໃຫ້ລູກຄ້າ.
ຜູ້ທີ່ມີສິດຂາຍຍົກ ແມ່ນບຸກຄົນທີ່ເຮັດບໍລິສັດຂາອອກ - ຂາເຂົ້າ ຫຼື ສາຂາໂຮງງານຜະລິດຢາ, ສາຂາບໍລິ ສັດ ຫຼື ຕົວແທນຈໍາໜ່າຍຂອງບໍລິສັດ ແລະ ບໍລິສັດຂາຍຍົກພາຍໃນ.
6. **ການຂາຍຍ່ອຍ:** ແມ່ນການຂາຍຈໍານວນບໍ່ຫຼາຍ ໝາຍຄວາມວ່າຂາຍຕາມໃບສັ່ງແພດ ຫຼື ຂາຍຕາມຄົນ ເຈັບທີ່ມີຈຸດປະສົງນໍາໄປເພື່ອປິ່ນປົວພະຍາດ ຕາມການບົ່ງມະຕິພະຍາດ ຂອງທ່ານໝໍເທົ່ານັ້ນເຊັ່ນ: ການ ຂາຍເປັນຫຼອດ, ເປັນເມັດ, ເປັນແຜງ ຫຼື ເປັນແຕະ...
ຜູ້ມີສິດຂາຍຍ່ອຍ ແມ່ນຮ້ານຂາຍຍ່ອຍຢາ, ກອງທຶນໝູນວຽນຢາຢູ່ໂຮງໝໍ, ສຸກສາລາ ແລະ ຖົງຢາປະຈໍາ ບ້ານ.
7. **ການນໍາເຂົ້າ:** ແມ່ນການນໍາເຂົ້າຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດມາຈາກຕ່າງປະເທດ, ເພື່ອຈໍາໜ່າຍໃຫ້ ແກ່ລູກຄ້າພາຍໃນ ໂດຍປະຕິບັດຖືກຕ້ອງຕາມລະບຽບ, ກົດໝາຍຂອງ ສປປ ລາວ.
8. **ການສົ່ງອອກ:** ແມ່ນການນໍາເອົາສິນຄ້າສົ່ງອອກຂາຍຕ່າງປະເທດ, ຕາມການສົ່ງຂອງລູກຄ້າທີ່ຢູ່ຕ່າງປະ ເທດ ໂດຍປະຕິບັດຖືກຕ້ອງຕາມລະບຽບ, ກົດໝາຍຂອງ ສປປ ລາວ.
9. **ບໍລິສັດ:** ແມ່ນຫົວໜ່ວຍທຸລະກິດ ທີ່ດໍາເນີນການເຄື່ອນໄຫວການນໍາເຂົ້າ, ສົ່ງອອກ ແລະ ຈໍາໜ່າຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຊຶ່ງໄດ້ຮັບອະນຸຍາດຈາກກະຊວງສາທາລະນະສຸກ.
10. **ສາຂາ ຫຼື ຕົວແທນຈໍາໜ່າຍ:** ແມ່ນຫົວໜ່ວຍທຸລະກິດ ຊຶ່ງເປັນຕົວແທນໃຫ້ບໍລິສັດແມ່ ຫຼື ໂຮງງານໃນ ການຈໍາໜ່າຍຢາ ຫຼື ຜະລິດຕະພັນການແພດ.

ໝວດທີ 2

ການສ້າງຕັ້ງບໍລິສັດຂາອອກ-ຂາເຂົ້າ, ສາຂາ,

ຕົວແທນຈໍາໜ່າຍດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ມາດຕາ 3. ເງື່ອນໄຂໃນການສ້າງຕັ້ງບໍລິສັດຂາອອກ-ຂາເຂົ້າ

1. ຜູ້ທີ່ມີຈຸດປະສົງຢາກດໍາເນີນທຸລະກິດການສົ່ງອອກ - ນໍາເຂົ້າຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດຢູ່ໃນ

ສປປ ລາວ ຕ້ອງປະຕິບັດດັ່ງນີ້:

- ບຸກຄົນ ຫຼື ນິຕິບຸກຄົນຈະແມ່ນຄົນລາວ ຫຼື ຄົນຕ່າງປະເທດທີ່ມີຈຸດປະສົງຢາກສ້າງຕັ້ງບໍລິສັດຂາອອກ-ຂາເຂົ້າດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຕ້ອງປະຕິບັດຕາມກົດໝາຍທຸລະກິດ, ກົດໝາຍແຮງງານ, ກົດໝາຍການບັນຊີ, ກົດໝາຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ແລະ ບັນດາຂໍ້ກຳນົດຕ່າງໆຂອງກະຊວງສາທາລະນະສຸກ.
- 2. ຕ້ອງມີເພສັດຊະກອນທີ່ເປັນຄົນສັນຊາດລາວ ຊຶ່ງມີໃບປະກາດສະນິຍະບັດ ຫຼື ໃບຢັ້ງຢືນສຳເລັດການສຶກສາວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ ທີ່ອອກໃຫ້ໂດຍສະຖາບັນການສຶກສາກ່ຽວຂ້ອງທັງພາຍໃນ ແລະ ຕ່າງປະເທດ ແລະ ໄດ້ຮັບໃບອະນຸຍາດວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳຈາກກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ແລະ ຕ້ອງມີປະສົບການຮັບໃຊ້ວຽກງານການຢາແຕ່ 05 ປີ ຂຶ້ນໄປ. ຖ້າແມ່ນພະນັກງານສັງກັດລັດ ຕ້ອງມີໃບແຕ່ງຕັ້ງຢ່າງເປັນທາງການ.
- 3. ຕ້ອງແມ່ນຜູ້ທີ່ບໍ່ຢູ່ໃນໄລຍະຖືກດຳເນີນຄະດີ ຫຼື ປະລະໜ້າທີ່ ຫຼື ຖືກປະຕິບັດວິໄນຍ້ອນການຜິດພາດທາງດ້ານວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ ຫຼື ຄ້າຂາຍຢາເສບຕິດ.
- 1. ຕ້ອງມີສຸຂະພາບແຂງແຮງ, ບໍ່ເປັນໂຣກຈິດ, ບໍ່ເສບຢາເສບຕິດ.

ມາດຕາ 4. ເງື່ອນໄຂ ແລະ ສິ່ງອຳນວຍຄວາມສະດວກທີ່ຈຳເປັນ

- 1. ບຸກຄົນ ຫຼື ນິຕິບຸກຄົນທີ່ດຳເນີນທຸລະກິດຂາອອກ-ຂາເຂົ້າຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ແມ່ນການຈັດຕັ້ງທີ່ເຮັດຂາອອກ-ຂາເຂົ້າຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດໂດຍສະເພາະ, ບໍ່ໃຫ້ບິນເປັກບິນສິນຄ້າຊະນິດອື່ນ.
- 2. ທຸກລາຍການຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດທີ່ເປັນຂາເຂົ້າຕ້ອງໄດ້ຮັບການກວດກາ, ວິໄຈ (ຖ້າມີຄວາມຈຳເປັນ) ແລະ ຍັງຢືນຄຸນນະພາບຈາກກະຊວງສາທາລະນະສຸກ.
- 3. ຢູ່ໃນໃບແນະນຳການນຳໃຊ້ຢາທຸກລາຍການຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດຕ້ອງໃຫ້ມີພາສາລາວ.
- 4. ບໍລິສັດຂາອອກ-ຂາເຂົ້າຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ທີ່ຈະໄດ້ຮັບການອະນຸມັດສ້າງຕັ້ງຂຶ້ນນັ້ນ, ແມ່ນໃຫ້ຂຶ້ນກັບກົມແຜນການທີ່ມີການດຸ່ນດ່ຽງຕາມເຂດແຄ້ວນ, ປະຊາກອນ ແລະ ສັດສ່ວນຜະລິດຕະພັນສິ່ງອອກ ຫຼາຍກວ່າການນຳເຂົ້າຈະເປັນບູລິມະສິດໃນການພິຈາລະນາ.
- 5. ສະຖານທີ່ດຳເນີນທຸລະກິດຂາອອກ- ຂາເຂົ້າ, ສາຂາບໍລິສັດ/ໂຮງງານ ແລະ ຕົວແທນຈຳໜ່າຍຕ້ອງສະອາດ, ມີເນື້ອທີ່ຢ່າງຕໍ່າ 20 ຕາລາງແມັດຂຶ້ນໄປ, ເປັນຫ້ອງເຮືອນສະເພາະ, ບໍ່ບິນເປັກບິນສະຖານທີ່ພັກເຊົາ ແລະ ບ່ອນຂາຍເຄື່ອງອື່ນໆທີ່ບໍ່ແມ່ນຢາ ແລະ ຕ້ອງມີລະບົບສາງເກັບມ້ຽນສິນຄ້າຖືກຕ້ອງຕາມມາດຕະຖານເຊັ່ນ: ລະບົບປັບຄວາມເຢັນ, ແສງສະຫວ່າງ, ເຄື່ອງແທກອຸນຫະພູມ, ຄວາມຊຸ່ມ ແລະ ອື່ນໆ.
- 6. ປ້າຍບໍລິສັດ, ສາຂາບໍລິສັດ, ຕົວແທນຈຳໜ່າຍຕ້ອງມີປ້າຍຕິດໄວ້ສະເພາະ ແລະ ຊຽນຈະແຈ້ງຕາມເນື້ອໃນດັ່ງລຸ່ມນີ້:
 - ຊື່ບໍລິສັດເປັນພາສາລາວຢູ່ເທິງ ແລະ ພາສາສາກົນຢູ່ກ້ອງ.
 - ທີ່ຢູ່, ໂທລະສັບ, ເລກທະບຽນທຸລະກິດ, ຕ້ອງມີເຄື່ອງໝາຍກາງກ້ຽວຈອກ.
 - ປ້າຍມີພື້ນສີຂຽວຕົວໜັງສືສີຂາວ, ຂະໜາດກ້ວາງ 80–100cm, ຍາວ 200–250cmໂດຍທົ່ວໄປພາສາລາວ ຕ້ອງໃຫ້ຍ່ວກວ່າພາສາສາກົນ ແລະ ຕ້ອງຜ່ານການກວດກາຈາກພະແນກສາທາລະນະສຸກແຂວງ, ກຳແພງນະຄອນ ຫຼື ເຂດພິເສດ ແລະ ຂະແໜງຖະແຫຼງຂ່າວ-ວັດທະນະທຳ.

7. ອຸປະກອນຮັບໃຊ້ພາຍໃນບໍລິສັດ, ສາຂາໂຮງງານ/ບໍລິສັດແທນຈຳໜ່າຍ. ບ່ອນດຳເນີນທຸລະກິດຕ້ອງມີອຸປະກອນຮັບໃຊ້ໃນການເກັບຮັກສາ ແລະ ຈຳໜ່າຍຢ່າງຄົບຖ້ວນຄື:
 - ມີຜູ້ແກ້ວເກັບຮັກສາຢາສຳລັບວາງສະແດງ ແລະ ວາງຂາຍ.
 - ຜູ້ສະເພາະເພື່ອຮັກສາຢາເບື້ອ ແລະ ຢາເສບຕິດ, ຜູ້ດັ່ງກ່າວຕ້ອງແໜ້ນໜາ ແລະ ໃສ່ກະແຈ-ຜູ້ເຢັນທີ່ມີອຸນຫະພູມສູງສຸດບໍ່ໃຫ້ເກີນ 4 ອົງສາ ພ້ອມດ້ວຍເຄື່ອງວັດແທກອຸນຫະພູມໃນກໍລະນີທີ່ມີຢາຕ້ອງຮັກສາໄວ້ໃນຄວາມເຢັນເຊັ່ນ: ຢາວັກແຊງ, ຢາຍັດທະວານ ຫຼື ຢາອື່ນໆ.
 - ມີເຄື່ອງບັນຈຸ ແລະ ຫຸ້ມທີ່ເໝາະສົມຖືກຕ້ອງຕາມລະບຽບການເພື່ອຮັບປະກັນຄຸນນະພາບ ແລະ ອຸປະກອນອື່ນໆທີ່ເຫັນວ່າມີຄວາມຈຳເປັນ.
 - ມີລະບົບສາງທີ່ໄດ້ມາດຕະຖານຕາມຫຼັກການຂາຍຍົກທີ່ດີ (GWP).
8. ເອກະສານປະຈຳຢູ່ບໍລິສັດ, ສາຂາໂຮງງານ/ບໍລິສັດ, ຕົວແທນຈຳໜ່າຍ. ບໍລິສັດ, ສາຂາໂຮງງານ/ບໍລິສັດ, ຕົວແທນຈຳໜ່າຍຕ້ອງມີເອກະສານປະຈຳເຊັ່ນ:
 - ໃບທະບຽນວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ ແລະ ໃບອະນຸຍາດດຳເນີນທຸລະກິດດ້ານຢາ ໃຫ້ແຂວນໄວ້ໃນຮ້ານບ່ອນທີ່ເຫັນໄດ້ງ່າຍ.
 - ກົດໝາຍ, ດຳລັດ, ຂໍ້ກຳນົດ, ກົດລະບຽບ ແລະ ແຈ້ງການຕ່າງໆກ່ຽວກັບຢາ.
 - ປຶ້ມຄູ່ມືການນຳໃຊ້ຢາ.
 - ປຶ້ມຕິດຕາມການກວດກາຂອງພະນັກງານກວດກາ.
 - ບັນຊີຕິດຕາມຢາພາຍໃນຮ້ານ: ຊື່ເຂົ້າ, ຂາຍອອກ, ຍັງເຫຼືອຕົວຈິງພ້ອມດ້ວຍວັນເດືອນປີໝົດອາຍຸ ແລະ ຊຸດຜະລິດ.
 - ສຳເນົາໃບບັນຊີເຂົ້າ-ຂາຍອອກຂອງຮ້ານທີ່ຖືກຕ້ອງຕາມລະບຽບການ.
 - ເອກະສານການນຳເຂົ້າ, ສົ່ງອອກຄົບຊຸດຂອງຢາທີ່ມີຢູ່ໃນຮ້ານ.
 - ບັນຊີຄວບຄຸມພິເສດ, ຢາເສບຕິດ ແລະ ຢາອອກລິດຕໍ່ຈິດປະສາດ ແລະ ບັນຊີອື່ນໆ.
9. ບໍລິສັດ, ສາຂາໂຮງງານ/ບໍລິສັດ, ຕົວແທນຈຳໜ່າຍຕ້ອງມີໂຄງຮ່າງການຈັດຕັ້ງ, ຢ່າງໜ້ອຍປະກອບດ້ວຍຫົວໜ້າ ແລະ ຄະນະອຳນວຍການ, ບັນດາພະແນກການທີ່ຈຳເປັນຈຳນວນໜຶ່ງ: ບັນຊີການເງິນ, ບັນຊີສາງ, ການຕະຫຼາດ ແລະ ອື່ນໆ...ແລະ ຕ້ອງມີກົດລະບຽບການເຄື່ອນໄຫວໂດຍສະເພາະ.
10. ສຳລັບການສ້າງຕັ້ງບໍລິສັດຂາຍຍົກພາຍໃນ ໃຫ້ປະຕິບັດຕາມເງື່ອນໄຂຂອງການສ້າງຕັ້ງບໍລິສັດຂາຍອອກ-ຂາເຂົ້າ, ຍົກເວັ້ນຂໍ້ 4.2 ໃນມາດຕາ 4 ຂອງຂໍ້ກຳນົດສະບັບນີ້.

ມາດຕາ 5. ການປະກອບເອກະສານເພື່ອຂໍອະນຸຍາດ ຫຼື ຂໍຕໍ່ໃບອະນຸຍາດຂອງຜູ້ເປັນວິຊາການ

- 1). ບັນດາເອກະສານເພື່ອຂໍອະນຸຍາດຂອງຜູ້ເປັນວິຊາການ:
 1. ໃບຄຳຮ້ອງຂໍອະນຸຍາດວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ.
 2. ໃບຊົວະປະຫວັດຫຍໍ້ທີ່ມີຮູບຕິດ (ບໍ່ກາຍ 1 ປີ).
 3. ໃບຍັງຍືນສຸຂະພາບ (ບໍ່ກາຍ 3 ເດືອນ).
 4. ໃບຍັງຍືນທີ່ຢູ່ປະຈຸບັນທີ່ມີຮູບຕິດ (ບໍ່ກາຍ 3 ເດືອນ).
 5. ຮູບຖ່າຍຂະໜາດ 3x4 ຈຳນວນ 03 ໃບ (ບໍ່ກາຍ 1 ປີ).
 6. ໃບປະກາດສະນິຍະບັດ.
 7. ໃບແຈ້ງໂທດ.

8. ໃບຢັ້ງຢືນການບົດປ່ອຍອອກຈາກລັດຖະການ ຫຼື ໃບແຕ່ງຕັ້ງຂອງກົມກອງໃນກໍລະນີທີ່ເປັນລັດວິສາຫະກິດ.
 9. ແຜນວາດທີ່ຕັ້ງບໍລິສັດ, ສາຂາບໍລິສັດ/ໂຮງງານ, ຕົວແທນຈໍາໜ່າຍ.
 10. ໃບຢັ້ງຢືນການລົງກວດກາສະຖານທີ່ຂອງເຈົ້າໜ້າທີ່ກ່ຽວຂ້ອງກ່ອນອະນຸຍາດ.
- 2). ການປະກອບເອກະສານເພື່ອຂໍຕໍ່ໃບອະນຸຍາດຂອງຜູ້ເປັນວິຊາການ.
1. ໃບອະນຸຍາດວິຊາຊີບເພສັດຊະກໍາເກົ່າທີ່ໃກ້ຈະໝົດອາຍຸ ຫຼື ໝົດອາຍຸແລ້ວ.
 2. ໃບຄໍາຮ້ອງຂໍຕໍ່ໃບອະນຸຍາດວິຊາຊີບເພສັດຊະກໍາ.
 3. ໃບຢັ້ງຢືນສຸຂະພາບ (ບໍ່ກາຍ 3 ເດືອນ).
 4. ໃບຢັ້ງຢືນທີ່ຢູ່ປະຈຸບັນທີ່ມີຮູບຕິດ (ບໍ່ກາຍ 3 ເດືອນ).
 5. ຮູບຖ່າຍຂະໜາດ 3x4 ຈໍານວນ 03 ໃບ (ບໍ່ກາຍ 1 ປີ).
 6. ໃບບັນທຶກການກວດກາສະຖານທີ່ເພື່ອອອກ ແລະ ຕໍ່ໃບອະນຸຍາດ.

ມາດຕາ 6. ການສ້າງຕັ້ງຕົວແທນຈໍາໜ່າຍຂອງໂຮງງານ, ບໍລິສັດ ຫຼື ສາຂາຂອງຕົນຢູ່ຕ່າງແຂວງ

ການສ້າງຕັ້ງຕົວແທນຈໍາໜ່າຍຂອງໂຮງງານ, ບໍລິສັດ ຫຼື ສາຂາຂອງຕົນຢູ່ຕ່າງແຂວງໂຮງງານ ຫຼື ບໍລິສັດຕ້ອງປະຕິບັດດັ່ງນີ້: ປະກອບເອກະສານຕາມ 5.1 ຫຼື 5.2 ແລ້ວຍື່ນຄໍາຮ້ອງດັ່ງກ່າວເຖິງກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ໂດຍຜ່ານພະແນກສາທາລະນະສຸກແຂວງ, ກໍາແພງນະຄອນ ຫຼື ເຂດພິເສດ (ຂະແໜງອາຫານ ແລະ ຢາ) ທີ່ຕົວແທນຈໍາໜ່າຍ ຫຼື ສາຂາຕັ້ງຢູ່.

ມາດຕາ 7. ຜູ້ມີສິດຂາຍຍົກຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ມີແຕ່ບໍລິສັດຂາອອກ-ຂາເຂົ້າ, ສາຂາບໍລິສັດ ຫຼື ສາຂາໂຮງງານຜະລິດຢາ, ຕົວແທນຈໍາໜ່າຍໂຮງງານ ຜະລິດຢາ ແລະ ບໍລິສັດຂາຍຍົກພາຍໃນເທົ່ານັ້ນທີ່ມີສິດຂາຍຍົກຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ.

ໝວດທີ 3

ການອອກໃບວິຊາຊີບເພສັດຊະກໍາ ແລະ ການດໍາເນີນທຸລະກິດ

ມາດຕາ 8. ການອອກໃບວິຊາຊີບເພສັດຊະກໍາ

ຜູ້ທີ່ມີຈຸດປະສົງຢາກດໍາເນີນທຸລະກິດຂາອອກ-ຂາເຂົ້າ, ສາຂາ ຫຼື ຕົວແທນຈໍາໜ່າຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ, ຕ້ອງປະກອບເອກະສານຍື່ນຕໍ່ຫ້ອງການສາທາລະນະສຸກເມືອງ (ບ່ອນທີ່ຈະສ້າງຕັ້ງທຸລະກິດ) ເພື່ອກວດກາ ແລະ ມີຄໍາເຫັນແລ້ວສົ່ງຕໍ່ພະແນກສາທາລະນະສຸກແຂວງ, ກໍາແພງນະຄອນ ຫຼື ເຂດພິເສດເພື່ອພິຈາລະນາຢ່າງຖີ່ຖ້ວນ ແລະ ຮັດກຸມແລ້ວສົ່ງໄປໃຫ້ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ, ກະຊວງສາທາລະນະສຸກເພື່ອພິຈາລະນາ ອອກໃບອະນຸຍາດທາງດ້ານວິຊາສະເພາະ. (ໄລຍະຂອງການພິຈາລະນາຄົ້ນຄວ້າ ພິຈາລະນາເອກະສານທັງໝົດຢູ່ໃນຂະແໜງສາທາລະນະສຸກມີກໍານົດພາຍໃນ 60 ວັນ).

ໃນກໍລະນີມີການລົງທຶນຂອງຕ່າງປະເທດ ໃຫ້ປະຕິບັດຕາມຂໍ້ຕົກລົງຂອງປະທານຄະນະຄຸ້ມຄອງການລົງທຶນຮ່ວມມືກັບຕ່າງປະເທດ ແລະ ລົງທຶນພາຍໃນວ່າດ້ວຍລະບຽບການພິຈາລະນາອະນຸມັດໂຄງການລົງທຶນຕ່າງປະເທດຢູ່ ສປປ ລາວ ສະບັບເລກທີ 013/ຄລຮ, ລົງວັນທີ 27/02/2002.

ໃບອະນຸຍາດວິຊາຊີບເພສັດຊະກໍາມີອາຍຸ 01 ປີ, 03 ເດືອນ ກ່ອນໝົດອາຍຸການນໍາໃຊ້ຕ້ອງສະເໜີຕໍ່ອາຍຸຄົນໃໝ່.

ມາດຕາ 9. ການປົດບໍລິສັດ, ສາຂາບໍລິສັດ/ໂຮງງານ, ຕົວແທນຈຳໜ່າຍ

ການປົດສາມາດເກີດຂຶ້ນໄດ້ໃນກໍລະນີດັ່ງຕໍ່ໄປນີ້:

- ຜູ້ທີ່ມີຄວາມສະໜັກໃຈ ຫຼື ຢາກໂຈະຊົ່ວຄາວຍ້ອນເຫດຜົນໃດໜຶ່ງ, ຊຶ່ງກໍລະນີດັ່ງກ່າວຜູ້ກ່ຽວຕ້ອງໄດ້ຍື່ນຄຳຮ້ອງເຖິງຂະແໜງການທີ່ກ່ຽວຂ້ອງເພື່ອພິຈາລະນາ.
- ກໍລະນີທີ່ໄດ້ລະເມີດຕໍ່ລະບຽບ, ກົດໝາຍຊຶ່ງເຈົ້າໜ້າທີ່ທາງການເປັນຜູ້ສັ່ງປິດ.

ມາດຕາ 10. ການຍົກຍ້າຍສະຖານທີ່ຕັ້ງຂອງບໍລິສັດ, ສາຂາ ຫຼື ຕົວແທນຈຳໜ່າຍ

ການຍົກຍ້າຍສະຖານທີ່ຕັ້ງຂອງບໍລິສັດ, ສາຂາ ຫຼື ຕົວແທນຈຳໜ່າຍຕ້ອງໄດ້ຍື່ນຄຳຮ້ອງຜ່ານຫ້ອງການສາທາລະນະສຸກເມືອງ, ຂະແໜງອາຫານ ແລະ ຢາແຂວງ, ກຳແພງນະຄອນ ຫຼື ເຂດພິເສດເພື່ອມີຄຳເຫັນ, ຈາກນັ້ນຈຶ່ງຍື່ນມາຫາກົມອາຫານ ແລະ ຢາ ກະຊວງສາທາລະນະສຸກເພື່ອພິຈາລະນາ.

ໝວດທີ 4

ການຮັບປະກັນຄຸນນະພາບຢາ

ມາດຕາ 11. ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດທີ່ຈະນຳເຂົ້າມາຈຳໜ່າຍໃນ ສປປລາວ, ຕ້ອງໄດ້ຈົດທະບຽນຕາມລະບຽບການຢູ່ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ.

ມາດຕາ 12. ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດກ່ອນການນຳເຂົ້າມາຈຳໜ່າຍໃນ ສປປລາວ, ຕ້ອງຖືກກວດກາຈາກເຈົ້າໜ້າທີ່ອາຫານ ແລະ ຢາ ແລະ ຢູ່ຕາມຈຸດຜ່ານດ່ານຕ່າງໆ ທີ່ທາງການກຳນົດໄວ້ ແລະ ອະຍຸຍາດ.

ມາດຕາ 13. ຢາທຸກລາຍການທີ່ໄດ້ຈົດທະບຽນແລ້ວ ກ່ອນການຈຳໜ່າຍຕ້ອງໄດ້ຕິດສະແຕມຢ່າງຖືກຕ້ອງຕາມລະບຽບການທີ່ກະຊວງສາທາລະນະສຸກໄດ້ກຳນົດອອກ.

ໝວດທີ 5

ຂໍ້ຫ້າມຕ່າງໆ

ມາດຕາ 14. ເນື່ອງຈາກວ່າຢາເປັນສິນຄ້າພິເສດບໍລິສັດ, ສາຂາ ຫຼື ຕົວແທນຈຳໜ່າຍຕ້ອງປະຕິບັດຢ່າງເຂັ້ມງວດຕໍ່ບັນດາຂໍ້ຫ້າມດັ່ງລຸ່ມນີ້:

1. ຫ້າມບຸກຄົນ, ນິຕິບຸກຄົນ ຫຼື ອົງການຈັດຕັ້ງໃດໜຶ່ງດຳເນີນທຸລະກິດດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ໂດຍທີ່ບໍ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດຈາກກົມອາຫານ ແລະ ຢາ, ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ.
2. ຫ້າມນຳເຂົ້າ-ສົ່ງອອກ ແລະ ຈຳໜ່າຍຢາທີ່ບໍ່ໄດ້ຈົດທະບຽນ, ຢາບໍ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ.
3. ຫ້າມຈຳໜ່າຍຢາທີ່ບໍ່ໄດ້ຕິດສະແຕັມ.
4. ຫ້າມນຳເຂົ້າ ແລະ ຈຳໜ່າຍຢາຕົກມາດຕະຖານ, ຢາປອມແປງ, ຢາທີ່ມາຈາກແຫຼ່ງບໍ່ຖືກຕ້ອງ, ຢາຫຸ້ມຫໍ່ບໍ່ຖືກຕ້ອງ (ບໍ່ຖືກຕ້ອງຕາມຫົວໜ່ວຍມັດທໍ່ເດີມ) ຢາໝົດອາຍຸການນຳໃຊ້, ຢາເສື່ອມຄຸນນະພາບ, ຢາຕົວແບບ, ຢາທີ່ທາງການເກືອດຫ້າມທຸກປະເພດ.
5. ຫ້າມໂອນ ຫຼື ຂາຍໃບອະນຸຍາດວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ.
6. ຫ້າມສົ່ງອອກ, ນຳເຂົ້າ, ນຳຜ່ານ ຫຼື ຈຳໜ່າຍຢາເສບຕິດ-ວັດຖຸອອກລິດຕໍ່ຈິດປະສາດ, ເຄມີຕົ້ນໂດຍບໍ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດຈາກກະຊວງສາທາລະນະສຸກ.

ໝວດທີ 6

ນະໂຍບາຍ ແລະ ມາດຕະການ

ມາດຕາ 15. ນະໂຍບາຍຕໍ່ຜູ້ທີ່ມີຜົນງານ

ບຸກຄົນ ຫຼື ນິຕິບຸກຄົນທາກດຳເນີນທຸລະກິດ ຖືກຕ້ອງຕາມລະບຽບການຈະຖືກຍ້ອງຍໍຢ່າງເໝາະສົມ ຈາກພາກສ່ວນທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ.

ມາດຕາ 16. ມາດຕະການຕໍ່ຜູ້ລະເມີດ

ຜູ້ທີ່ລະເມີດຕໍ່ຂໍ້ກຳນົດສະບັບນີ້ ຈະໄດ້ຮັບການສຶກສາອົບຮົມ, ກ່າວເຕືອນ, ປັບໄໝ ແລະ ລົງໂທດຕາມ ກໍລະນີໜັກ ຫຼື ເປົ່າດັ່ງລາຍລະອຽດຕໍ່ໄປນີ້:

1. ຖ້າມີການກະທຳຜິດ ຫຼື ຝ່າຝົນຕໍ່ມາດຕາໃດໜຶ່ງຂອງກົດໝາຍສະບັບນີ້ເຊັ່ນ: ການດຳເນີນທຸລະກິດ ກ່ອນໄດ້ຮັບໃບອະນຸຍາດ, ໃບອະນຸຍາດໝົດອາຍຸ, ດຳເນີນທຸລະກິດຢູ່ບ່ອນຕ້ອງຫ້າມຕາມມາດຕາ 14.1, ນຳເຂົ້າ-ສົ່ງອອກຢາທີ່ບໍ່ໄດ້ຈົດທະບຽນ, ຢາບໍ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດນຳເຂົ້າ, ບໍ່ນຳເຂົ້າຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດຫລັງຈາກໄດ້ຮັບອະນຸຍາດສ້າງຕັ້ງບໍລິສັດແລ້ວ ແມ່ນຈະຖືກຕັກເຕືອນ ແລະ ໃຫ້ຢຸດເຊົາການເຄື່ອນໄຫວ.
2. ຖ້າບຸກຄົນໃດທາກໂອນ, ຂາຍ, ໃຫ້ເຊົ່າໃບອະນຸຍາດວິຊາຊີບເພສັດຊະກຳ ຕາມມາດຕາ 14.5 ຈະຖືກ ກ່າວເຕືອນ ແລະ ໃຫ້ຢຸດເຊົາການເຄື່ອນໄຫວ.
3. ຖ້າມີການນຳເຂົ້າ-ສົ່ງອອກ, ນຳຜ່ານ ຫຼື ຈຳໜ່າຍ ແລະ ນຳໃຊ້ຢາເສບຕິດ, ເຄມີຕົ້ນ, ທີ່ບໍ່ໄດ້ຮັບ ອະນຸຍາດຈາກກະຊວງສາທາລະນະສຸກຈະຖືກກ່າວເຕືອນ ຫຼື ບໍ່ອະນຸຍາດໃຫ້ດຳເນີນທຸລະກິດ. ຖ້າມີກໍ ລະນີຮ້າຍແຮງ ແມ່ນຈະຖືກປະຕິບັດຕາມມາດຕາ 135 ຂອງກົດໝາຍອາຍາສະບັບດັດແກ້ ແລະ ຄຳ ສັ່ງເລກທີ 14/ນຍ, ລົງວັນທີ 28/11/2000.
4. ຖ້າມີການກະທຳຜິດຄັ້ງທີ 01 ເຊັ່ນ: ການນຳເຂົ້າ ຫຼື ສົ່ງອອກຢາໂດຍບໍ່ຖືກຕ້ອງ, ຂາຍຢາບໍ່ມີຄຸນ ນະພາບ, ຢາຕ້ອງຫ້າມ, ຢາປອມ, ຢາເບື້ອ, ວັດຖຸອອກລິດຕໍ່ຈິດປະສາດ ແລະ ຢາໝົດອາຍຸການນຳ ໃຊ້, ຢາເຖື່ອນ, ຢາບໍ່ໄດ້ມາດຕະຖານທີ່ກຳນົດໄວ້ຈະຖືກກ່າວເຕືອນ, ປັບໄໝ 2 ເທົ່າຕົວຂອງມູນຄ່າ ສິນຄ້າທີ່ຂາຍຕາມທ້ອງຕະຫຼາດ ແລະ ອາຍັດ ຫຼື ຍຶດສິນຄ້າເປັນຂອງລັດ.
5. ຖ້າບຸກຄົນໃດທາກ ໄດ້ຝ່າຝົນຕາມມາດຕາ 16.4 ຄັ້ງທີ 2 ຈະຖືກກ່າວເຕືອນ, ປັບໄໝ 4 ເທົ່າຕົວ ຂອງມູນຄ່າສິນຄ້າທີ່ວາງຂາຍຕາມທ້ອງຕະຫຼາດ, ຖືກອາຍັດ ຫຼື ຍຶດຜະລິດຕະພັນດັ່ງກ່າວເປັນຂອງ ລັດ. ຖ້າຫາກບໍ່ປະຕິບັດຕາມການແນະນຳຂອງເຈົ້າໜ້າທີ່ຈະຕ້ອງປິດກິດຈະການຊົ່ວຄາວກຳນົດ 1 ປີ.
6. ຖ້າບຸກຄົນໃດທາກໄດ້ຝ່າຝົນຕາມມາດຕາ 16.4 ຄັ້ງທີ 3 ຈະຖືກກ່າວເຕືອນ, ປັບໄໝ 6 ເທົ່າຕົວຂອງ ມູນຄ່າສິນຄ້າ ທີ່ວາງຂາຍຕາມທ້ອງຕະຫຼາດ, ຖືກຍຶດສິນຄ້າປິດກິດຈະການຖາວອນ ຫຼື ຖືກດຳເນີນ ຄະດີຕາມລະບຽບກົດໝາຍ.

ມາດຕາ 17. ໃນກໍລະນີທີ່ຮ້າຍແຮງເປັນອັນຕະລາຍເຮັດໃຫ້ຜູ້ຊົມໃຊ້ເສຍອົງຄະ, ເສຍຊີວິດເຖິງຈະເປັນການກະທຳ ຜິດຄັ້ງທີ 01 ຄັ້ງທີ 02 ຄັ້ງທີ 03 ກໍຕາມ, ເຈົ້າຂອງບໍລິສັດຈະຖືກປິດກິດຈະການຢ່າງຖາວອນ ແລະ ພ້ອມ ດຽວກັນນັ້ນຈະຮ້ອງຟ້ອງຂຶ້ນສານ ເພື່ອດຳເນີນຄະດີຕາມລະບຽບກົດໝາຍ.

ໝວດທີ 7
ການຈັດຕັ້ງປະຕິບັດ

ມາດຕາ 18. ມອບໃຫ້ກົມອາຫານ ແລະ ຢາຜັນຂະຫຍາຍໃຫ້ເປັນອັນລະອຽດ ແລະ ຈັດຕັ້ງປະຕິບັດຂໍ້ກຳນົດສະບັບນີ້ໂດຍສົມທົບກັບພະແນກສາທາລະນະສຸກແຂວງ, ກຳແພງນະຄອນ ຫຼື ເຂດພິເສດ ແລະ ບັນດາຂະແໜງການອື່ນໆທີ່ກ່ຽວຂ້ອງໃນຂອບເຂດທົ່ວປະເທດ.

ທຸກຂໍ້ກຳນົດ, ກົດລະບຽບ, ຄຳສັ່ງແນະນຳທີ່ໄດ້ປະກາດໃຊ້ໃນເມື່ອກ່ອນ ທີ່ຂັດກັບເນື້ອໃນຂອງຂໍ້ກຳນົດສະບັບນີ້ ລ້ວນແຕ່ຖືກລົບລ້າງ.

ມາດຕາ 19. ຂໍ້ກຳນົດສະບັບນີ້ມີຜົນສັກສິດ ແລະ ບັງຄັບໃຊ້ໄດ້ນັບແຕ່ມີລົງລາຍເຊັນເປັນຕົ້ນໄປ.

ລັດຖະມົນຕີວ່າການກະຊວງສາທາລະນະສຸກ.



໐໒. ປອນເມກ ດາລາລອຍ