



ສາທາລະນະລັດ ປະຊາທິປະໄຕ ປະຊາຊົນລາວ

ສັນຕິພາບ ເອກະລາດ ປະຊາທິປະໄຕ ເອກະພາບ ວັດທະນະຖາວອນ

ສະພາແຫ່ງຊາດ

ເລກທີ 01/ສພຊ

ວັງຈິນ, ວັນທີ 8 ພຶສສາ 2000

ມະຕິຕົກລົງ

ຂອງສະພາແຫ່ງຊາດແຫ່ງ

ສາທາລະນະລັດ ປະຊາທິປະໄຕ ປະຊາຊົນລາວ

ກ່ຽວກັບການຕົກລົງຮັບຮອງເອົາ ກົດໝາຍວ່າດ້ວຍ

ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

- ອີງຕາມມາດຕາ 40 ຂຶ້ 2 ຂອງລັດຖະທຳມະນຸນ ແລະ ມາດຕາ 3 ຂຶ້ 2 ຂອງກົດໝາຍວ່າດ້ວຍ
ສະພາແຫ່ງຊາດ ແຫ່ງສາທາລະນະລັດ ປະຊາທິປະໄຕ ປະຊາຊົນລາວ;

- ອີງຕາມການສະເໜີຂອງນາຍົກລັດຖະມົນຕີ ສະບັບເລກທີ 08/ນຍ, ລົງວັນທີ 17 ມິນາ 2000.
ພາຍຫລັງທີ່ໄດ້ຄົນຄວ້າພິຈາລະນາຢ່າງກວ້າງຂວາງ ແລະ ເລີກເຊິ່ງກ່ຽວກັບເນື້ອໃນຂອງກົດ
ໝາຍວ່າດ້ວຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ໃນກອງປະຊຸມສະໄໝມສາມັນເທື່ອທີ 5 ຂອງສະພາ
ແຫ່ງຊາດຊູດທີ IIV, ໃນວາລະປະຊຸມຕອນບ່າຍຂອງວັນທີ 7 ພຶສສາ 2000.

ກອງປະຊຸມໄດ້ຕົກລົງ:

ມາດຕາ 1: ຮັບຮອງເອົາກົດໝາຍວ່າດ້ວຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ດ້ວຍຄະແນນສູງສ່ວນ
ໝາຍເຫັນຕີ.

ມາດຕາ 2: ມະຕິຕົກລົງສະບັບນີ້ ມີຜົນສັກສິດນັບແຕ່ມີລົງລາຍເຊັນເປັນຕົນໄປ

ປະທານສະພາແຫ່ງຊາດ
ສະໜານ ວິຍະເກດ



ສາທາລະນະລັດ ປະຊາທິປະໄຕ ປະຊາຊົນລາວ
ສັນຕິພາບ ເອກະລາດ ປະຊາທິປະໄຕ ເອກະພາບ ວັດທະນະຖາວອນ

ເລກທີ 13 ສປປ

ລັດກະດົກລັດ ຂອງປະທານປະເທດ

ສາທາລະນະລັດ ປະຊາທິປະໄຕ ປະຊາຊົນລາວ

ກ່ຽວກັບການປະກາດໃຊ້ກົດໝາຍວ່າດ້ວຍ
ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແຍດ

-
- ອົງຕາມລັດຖະທຳມະນູນ ແຫ່ງສາທາລະນະລັດ ປະຊາທິປະໄຕ ປະຊາຊົນລາວ, ຫມວດທີ V,
ມາດຕາ 53, ຂໍ 1,
 - ອົງຕາມມະຕິຕິກລົງຂອງສະພາແຫ່ງຊາດ ແຫ່ງສາທາລະນະລັດປະຊາທິປະໄຕປະຊາຊົນລາວ
ສະບັບເລກທີ 01/ສພຊ, ລົງວັນທີ 8 ເມສາ 2000 ກ່ຽວກັບການຮັບຮອງເອົາກົດໝາຍວ່າດ້ວຍ ຢາ ແລະ
ຜະລິດຕະພັນການແຍດ.
 - ອົງຕາມການສະເໜີຂອງຄະນະປະຈຳສະພາແຫ່ງຊາດ ສະບັບເລກທີ 07/ຄປຈ, ລົງວັນທີ 17
ເມສາ 2000.

ປະທານປະເທດ

ສາທາລະນະລັດ ປະຊາທິປະໄຕ ປະຊາຊົນລາວ ອອກລັດຖະທຳລັດ:

- ມາດຕາ 1: ປະກາດໃຊ້ກົດໝາຍວ່າດ້ວຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແຍດ.
ມາດຕາ 2: ລັດຖະທຳລັດສະບັບນີ້ ມີຜົນສັກສິດນັບແຕ່ມື້ລົງລາຍເຊັນເປັນຕານໄປ.

ວຽງຈັນ, ວັນທີ 22 ພຶດສະພາ 2000.
ປະທານປະເທດ ແຫ່ງ ສປປ ລາວ
ຄໍາໄຕ ສີພັນດອນ.



ສາທາລະນະລັດ ປະຊາທິປະໄຕ ປະຊາຊົນລາວ
ສັນຕິພາບ ເອກະລາດ ປະຊາທິປະໄຕ ເອກະພາບ ວັດທະນະຖາວອນ

ສະພາແຫ່ງຊາດ

ເລກທີ 01/ສພຊ
ວັງຈິນ, ວັນທີ 8 ເມສາ 2000

ກົດໝາຍ

ວ່າດ້ວຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ພາກທີ |
ບົດບັນຍັດທີ່ໄປ

ມາດຕາ 1. ຂໍ້ຂອງກົດໝາຍ ວ່າດ້ວຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ກົດໝາຍວ່າດ້ວຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ກຳນົດຫຼັກການ, ລະບູບການ ແລະ ມາດຕະການຕ່າງໆ ກ່ຽວກັບການຄຸມຄອງການບູກ, ການລົງ, ການປົກປັກກັບກັບການ, ການຊຸດຄົນ, ການຜະລິດ, ການສົ່ງອອກ-ນຳເຂົາ, ການຈຳຫນ່າຍ, ການຄອບຄອງ ແລະ ການນຳໃຊ້ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດແມ່ໄສຮັບປະກັນໃຫ້ມີຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດທີ່ມີຄຸນນະພາບ, ປອດໄພ, ລາຄາເກົມຈະສົມເພື່ອກັນພະຍາດ ແລະ ບຶ້ນປົວປະຊາຊົນບັນດາເຜົ່າໃຫ້ມີສຸຂະພາບແຂງແຮງ.

ມາດຕາ 2. ການເສີມຂະຫຍາຍທ່າແຮງຂອງຊັບພະຍາກອນທີ່ເປັນຢາ

ລັດສິ່ງເສີມການຂະຫຍາຍທ່າແຮງຂອງຊັບພະຍາກອນ ທີ່ເປັນຢາດ້ວຍການບູກ, ລົງ, ປົກປັກກັບກັບການ, ຊຸດຄົນ, ເກັບຊື້, ຄົນຄ້ວາ, ບຸງແຕ່ງ, ຜະລິດເປັນຢາຫລວງ ແລະ ຢ່າພື້ນເມືອງເພື່ອຮັບໃຊ້ພາຍໃນປະເທດ, ທິດແກນການນຳເຂົາ ແລະ ເພື່ອສົ່ງອອກ.

ມາດຕາ 3. ການສົມທິບລະຫວ່າງຢາຫລວງ ກັບ ຍາພື້ນເມືອງ

ລັດສິ່ງເສີມການຜະລິດ ແລະ ນຳໃຊ້ຢາຫລວງສົມທິບກັບຢາພື້ນເມືອງ ໃນວຽກງານກັນພະຍາດ ແລະ ບຶ້ນປົວປະຊາຊົນບັນດາເຜົ່າໃຫ້ນັບມືນັບກວາງຂວາງ.

ມາດຕາ 4. ການສະໜັບອງຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແຜດ

ການສະໜັບອງຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແຜດ ຈະຕັ້ງອງຮັບປະກັນຄຸນນະພາບ, ຄວາມ
ປອດໄພ, ຫັນການ ແລະ ລາຄາເຫັນຈະສົມເພື່ອຕອບສະໜັບອງຄວາມຕ້ອງການຂອງສັງຄົມ.

ມາດຕາ 5. ການນຳໃຊ້ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແຜດ

ການນຳໃຊ້ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແຜດ ຕັ້ງນຳໃຊ້ຢ່າງສົມເຫດສົມຜົນ, ຖືກຕ້ອງ
ຕາມໜັກການ ການແຜດ ຫລື ຕາມຄຳສັ່ງຂອງແຜດ.

ມາດຕາ 6. ການສຶ່ງເສີມການລົງທຶນ

ລັດມືນະໂຍບາຍສຶ່ງເສີມໃຫ້ທຸກພາກສ່ວນເສດຖະກິດນັບທັງພາຍໃນ ແລະ ຕ່າງປະເທດ
ລົງທຶນໃສ່ການຄົນຄ້ວາ, ການປຸກ, ການລົງງ, ການປຶກບັກຮັກສາ, ການຜະລິດ, ການປຸງແຕ່ງ,
ການສຶ່ງອອກຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແຜດ ໃຫ້ມີຄຸນນະພາບຖືກຕ້ອງຕາມມາດຕະຖາມ.

ມາດຕາ 7. ການຮ່ວມມືສາກົນ

ລັດເປີດກ້າງ ແລະ ສະໜັບສະໜູນໃຫ້ມີການຮ່ວມມືສາກົນ ດ້ວຍຍາ ແລະ ຜະລິດຕະ
ພັນການແຜດ ດ້ວຍການແລກປ່ຽນບົດຮຽນ, ການຝຶກອິບຮົມ, ການກໍ່ສ້າງ, ການຮ່ວມມື, ການ
ຊ່ວຍເຫຼືອ ໃນຂົງເຂດການຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແຜດ.

ພາກທີ II

ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແຜດ

ການຈັດບັນຊີ ແລະ ປະເພດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແຜດ

ໜມວດທີ 1

ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແຜດ

ມາດຕາ 8. ຢາ

ຢາ ແມ່ນວັດຖຸຢ່າງໜຶ່ງ ຫລື ວັດຖຸປະກອບຫລາຍຢ່າງທີ່ອອກລິດ ແລະ ບໍ່ອອກລິດປະ
ສົມເຂົາກັນ ຫັນນຳໃຊ້ສຳລັບກັນພະຍາດ ແລະ ປື່ນປົວ, ຊ່ວຍໃນການພິສູດ ແລະ ບໍ່ມະຕິພະຍາດ,
ບັນເທົາອາການເຈັບປວດ, ດັບແກ້, ປັບປຸງ, ເຊີດຊູ, ບຳລຸງ, ຮັກສາ ຫລື ປ່ຽນແປງຫນ້າທີ່ການຂອງ
ຮ່າງກາຍ, ພື້ນຟູສຸຂະພາບກາຍ ແລະ ຈິດຂອງຄົມ.

ມາດຕາ 9. ຢ່າຫລວງ

ຢ່າຫລວງ ແມ່ນຜະລິດຕະພັນຢ່າທີ່ໄດ້ຜ່ານການປຸງແຕ່ງສຳເລັດຮູບຕາມສູດຕໍພາລາ ແລະ ກຳມະວິທີວິທະຍາສາດ ທີ່ແນ່ນອນຊື່ງມີການຫຼຸມທີ່ ແລະ ຕິດສະຫລາກ ໃນນັ້ນສ່ວນປະກອບທີ່ ອອກລິດໄດ້ຖືກດັດແປງໃຫ້ເຫັນຈະສົມກັບການນຳໃຊ້ສຳລັບຄົນ.

ມາດຕາ 10. ຢ່າພື້ນເມືອງ

ຢ່າພື້ນເມືອງ ແມ່ນຢ່າທີ່ມາຈາກພິດ, ຕົນໄມ້, ແຮ່ຫາດ, ສັດ ທີ່ໄດ້ຜ່ານການປຸງແຕ່ງ, ການຫຼຸມທີ່ ແລະ ຕິດສະຫລາກ ໃນນັ້ນລັກສະນະ ແລະ ຄວາມແຮງຂອງການອອກລິດຢັ້ງປ່ອງໄດ້ຮັບການພິສຸດດ້ວຍວິທະຍາສາດ ປະຈຸບັນແຕ່ຕ້ອງຖືກຮັບຮູ້ຈາກກະຊວງສາຫາລະນະສຸກ.

ຂະແໜນງສາຫາລະນະສຸກຕ້ອງຈັດຕັ້ງການສຳຫລວດ ແລະ ຂຶ້ນບັນຊີບັນດາຕົນໄມ້, ພິດ, ແຮ່ຫາດ ແລະ ສັດທີ່ເປັນຢ່າພື້ນເມືອງເພື່ອຄຸ້ມຄອງ.

ມາດຕາ 11. ຢ່າປອມ

ຢ່າປອມ ແມ່ນຢ່າຫລວງ ຫລື ຢ່າພື້ນເມືອງໄດ້ນີ້ ທີ່ມີການປອມແປງ, ລອກແບບ ຫລື ຮຽນແບບຈາກຜະລິດຕະພັນຢ່າທີ່ໄດ້ຜະລິດ, ຈຳຫນ່າຍ ແລະ ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນຢ່າງຖືກຕ້ອງແລ້ວ.

ມາດຕາ 12. ຢ່າຕົກມາດຕະຖານ

ຢ່າຕົກມາດຕະຖານ ແມ່ນຢ່າຫລວງ ຫລື ຢ່າພື້ນເມືອງໄດ້ນີ້ ຂຶ້ງສ່ວນປະກອບບໍ່ກົງກັບສູດຕໍພາລາຂອງຢ່າທີ່ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນແລ້ວນັ້ນ.

ມາດຕາ 13. ຢ່າສະຍຄຸນນະພາບ

ຢ່າສະຍຄຸນນະພາບ ແມ່ນຢ່າຫລວງ ຫລື ຢ່າພື້ນເມືອງ ທີ່ເສື່ອມຄຸນນະພາບຍ້ອນຫມິດອາຍຸການນຳໃຊ້ ຫລື ຍ້ອນການກະທິບອື່ນໆ.

ມາດຕາ 14. ຢ່າໃຫມ່

ຢ່າໃຫມ່ ແມ່ນຢ່າຫລວງ ຫລື ຢ່າພື້ນເມືອງໄດ້ນີ້ ຂຶ້ງການນຳໃຊ້ໄດ້ຮັບຜົນແຕ່ຄຸນລັກສະນະຢັ້ງປ່ອງໄດ້ມີການກຳນົດອອກຢ່າງຄົບຖ້ວນ ແລະ ລະບຸໄວ້ໃນເອກະສານການແພດສາກົນຫລື ບໍ່ທັນໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນຢູ່ໃນປະເທດຕົນກຳເນີດ ຫລື ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນແລ້ວ ແຕ່ອາຍຸຕໍ່ກວ່າ ຫ້າປີຫລື ແຕກຕ່າງໆທາງເຕັມສູດຕໍພາລາ, ແບບວິຫຼິນນຳໃຊ້, ຮູບແບບ ແລະ ການຫຼຸມທີ່ຈາກຢາທີ່ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນແລ້ວ.

ມາດຕາ 15. ຜະລິດຕະພັນການແຜດ

ຜະລິດຕະພັນການແຜດ ແມ່ນວັດຖຸ ຫລື ທາດໃດໜຶ່ງ ທີ່ມີກາມນຳໃຊ້ເຂົາໃນວົງການແຜດ ລວມທັງຜະລິດຕະພັນໃດໜຶ່ງ ທີ່ນຳໃຊ້ທີ່ໄປໃນສັງຄົມຊົ່ງສາມາດ ເປັນອັນຕະລາຍຕໍ່ສູ່ຂະພາບຂອງຄົມເຊັ່ນ ອາຫາມເສີມການແຜດ, ເຄື່ອງສຳອາງ ແລະ ອື່ນໆ.

ມາດຕາ 16. ເයສັດຊະກອນ

ເයສັດຊະກອນ ຂມາຍເຖິງບຸກຄົນ ທີ່ໄດ້ສຳເລັດການສຶກສາດ້ານວິຊາການຢາ ຢູ່ມະໜາວິທະຍາໄລ ແລະ ມີປະກາດສະນິຍະບັດຊັ້ນປະລິນຍາຕີຂຶ້ນໄປ.

ໜມວດທີ 2

ການຈັດບັນຊີ ແລະ ປະເພດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແຜດ

ມາດຕາ 17. ບັນຊີຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແຜດ

ບັນຊີຢາ ແລະ ບັນຊີຜະລິດຕະພັນການແຜດ ແມ່ນລາຍການຢາ ແລະ ລາຍການຜະລິດຕະພັນການແຜດທີ່ອະນຸຍາດໃຫ້ຂາຍ ແລະ ນຳໃຊ້ຢູ່ ສປປລາວ ແລະ ບັນຊີຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແຜດທີ່ຫ້າມໃຊ້ໃນ ສປປ ລາວ.

ມາດຕາ 18. ການຈັດປະເພດຢາ

ຢູ່ ສປປລາວ ຢາໄດ້ຖືກຈັດເປັນປະເພດ ໂດຍອີງຕາມຈຸດປະສົງຂອງການນຳໃຊ້ທາງດ້ານການແຜດ ຄື:

1. ຢາຂາຍຊື່ຕ້ອງມີໃບສັງຂອງແຜດ;
2. ຢາຂາຍຕາມການຄວບຄຸມຂອງເයສັດຊະກອນ;
3. ຢາທີ່ສາມາດຂາຍທີ່ໄປໂດຍບໍ່ຈຳເປັນຕ້ອງມີໃບສັງຂອງແຜດ;
4. ຢາເບື້ອ.

ປະເພດຢາເບື້ອປະກອບດ້ວຍ:

ກ. ຢາເບື້ອ;

ຂ. ຢາເສບຕິດທີ່ນຳໃຊ້ສະເພາະເຂົາໃນການປິ່ນປົວ ຕາມລະບຽບການຄຸ້ມຄອງຢາເສບຕິດ;

ຄ. ຢາອັນຕະລາຍ.

ຢາເບື້ອທຸກຊະນິດທີ່ມີຈຸດປະສົງເພື່ອປິ່ນປົວຕາມບັນຊີ ທີ່ກະຊວງສາຫາລະນະສຸກ ວາງອອກນັ້ນຕ້ອງນຳໃຊ້ ແລະ ຂາຍຕາມຄຳສັ່ງຂອງແຜດ.

ພາກທີ III

ການຄຸ້ມຄອງຫຼຸລະກິດ ຍ່າ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ໜມວດທີ 1

ການດຳເນີນຫຼຸລະກິດ ຍ່າ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ມາດຕາ 19. ການດຳເນີນຫຼຸລະກິດ ຍ່າ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ບຸກຄົນ ຫລື ການຈັດຕັ້ງໃດໜຶ່ງ ທີ່ມີຈຸດປະສົງຢາກດຳເນີນຫຼຸລະກິດການປຸກ, ການລົງ, ການຊຸດຄນ, ການຜະລິດ, ການຈຳໜ່າຍ, ການຂາຍ, ການສົ່ງອອກ, ການນຳເຂາຍໆ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຕ້ອງໄດ້ຮັບອະນຸຍາດສ້າງຕັ້ງວິສາຂະກິດຕາມທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້ໃນກົດໝາຍ ວ່າດ້ວຍຫຼຸລະກິດ.

ມາດຕາ 20. ການຈົດທະບຽນຢ່າ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ຢ່າ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ທີ່ຈະຈຳໜ່າຍ ຢູ່ ສປປລາວ ຕ້ອງໄດ້ຈົດທະບຽນຢູ່ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ແລະ ຕິດສະແຕມຢູ່ຂະແໜນງາສາທາລະນະສຸກເສຍກ່ອນ.

ກ່ອນການອະນຸມັດການຈົດທະບຽນນີ້ ກະຊວງສາທາລະນະສຸກຕ້ອງໄດ້ກວດກາ, ວິເຄາະວິໄຈ ຍ່າ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ເພື່ອໃຫ້ຖືກຕ້ອງຕາມມາດຕະຖານ ຈຶ່ງສາມາດຈົດທະບຽນໄດ້.

ມາດຕາ 21. ເງື່ອນໄຂຂອງການດຳເນີນຫຼຸລະກິດ ການຜະລິດຢ່າ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ບຸກຄົນ ຫລື ການຈັດຕັ້ງໃດທີ່ຈະດຳເນີນຫຼຸລະກິດການຜະລິດ ຍ່າ ແລະ ບາງຊະນິດຜະລິດຕະພັນການແພດ ນອກຈາກທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້ໃນ ກົດໝາຍວ່າດ້ວຍຫຼຸລະກິດແລ້ວໂຮງງານຕ້ອງມີເງື່ອນໄຂເພີ່ມເຕີມດັ່ງຕໍ່ໄປນີ້:

1. ມີເພັນດັບຊາກອນທີ່ມີປະສົບປະການຢ່າງໜ້ອຍ ຫ້າ ປີ
2. ມີສິ່ງອໍານວຍຄວາມສະດວກທີ່ຈຳເປັນ ເພື່ອຮັບປະກັນມາດຕະຖານການຜະລິດຢ່າທີ່ດີເຊັ່ນ ມີຫ້ອງວິໄຈ, ມີຫ້ອງຜະລິດ, ມີສາງທີ່ໄດ້ມາດຕະຖານ ຂໍ້ຂະແໜງການທີ່ກ່ຽວຂ້ອງວາງອອກ;
3. ມີມາດຕະການປົກປັກຮັກສາຄວາມປອດໄພ ແລະ ສິ່ງແວດລ້ອມ.

ມາດຕາ 22. ການຜະລິດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ກ່ອນຈະຜະລິດຢາ ຫລື ຜະລິດຕະພັນການແພດ ວິສາຫະກິດຕ້ອງເຮັດຄໍາຮ້ອງຂໍອະນຸ
ຍາດຜະລິດທີ່ດລອງ ຂຶ້ງກໍານິດລາຍການຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ພ້ອມທັງສູດຕຳລາ
ແລະ ຂັ້ນຕອນການຜະລິດ ຕໍ່ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ.

ມາດຕາ 23. ການສົ່ງອອກ ແລະ ນຳເຂາຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ.

ບຸກຄົນ ຫລື ການຈັດຕັ້ງໄດ້ມີຈຸດປະສົງໃນການສົ່ງອອກ ແລະ ນຳເຂາຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະ
ພັນການແພດ ມອກຈາກເຖິ່ງອນໄຂທີ່ໄດ້ກໍານົດໄວ້ໃນກົດໝາຍວ່າດ້ວຍທຸລະກິດ ແລະ ທີ່ໄດ້ກໍານົດ
ໄວ້ໃນມາດຕາ 19, 20 ຂອງກົດໝາຍສະບັບນີ້ແລ້ວ ຍັງຕ້ອງມີເຖິ່ງອນໄຂສະເພາະດັ່ງນີ້:

1. ມີເພັນດັບຊະກອນ. ສໍາລັບການນຳເຂາຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດຕ້ອງມີເພັນ
ຊະກອນທີ່ເປັນຄືນສັນຊາດລາວ;

2. ມີເຖິ່ງອນໄຂ ແລະ ສົ່ງອໍານວຍຄວາມສະດວກທີ່ຈະເປັນເພື່ອເກັບຮັກສາ ແລະ ອິນສິ່ງຢາ
ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ໃຫ້ຢູ່ໃນສະພາບທີ່ດີ.

ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ທີ່ຈະນຳເຂາມາຈຳຫນ່າຍຢູ່ ສປປລາວ ຕ້ອງໄດ້ຈົດທະ
ບຽນຢູ່ກະຊວງສາທາລະນະສຸກເສຍກ່ອນ.

ການສົ່ງອອກ ແລະ ນຳເຂາຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຕ້ອງໄດ້ຮັບການກວດກາ
ຈາກຂະແໜນງສາທາລະນະສຸກເສຍກ່ອນ.

ມາດຕາ 24. ການຮັບເອົາການຊ່ວຍເຫຼືອຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ທີ່ໄດ້ຮັບການຊ່ວຍເຫຼືອຈາກຕ່າງປະເທດ ຈະສາ
ມາດນຳເຂາມາໃນ ສປປລາວ ໄດ້ກໍາຕ່າງມີຄຸນນະພາບທາກຮັບປະກັນ ແລະ ໄດ້ແຈ້ງໃຫ້ຮັ້ງລ່ວງ
ຫນ້າກ່ຽວກັບຈຸດປະສົງ ແລະ ໄດ້ຮັບການອະນຸມັດ ຈາກກະຊວງສາທາລະນະສຸກແລ້ວ.

ມາດຕາ 25. ການຂາຍິກ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ການຂາຍິກ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຈະດຳເນີນໄດ້ສະເພາະແຕ່ຫົວໜ່ວຍທຸ
ລະກິດ ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດຖືກຕ້ອງຕາມກົດໝາຍເທົ່ານັ້ນເປັນຕົນໂຮງງານຜະລິດຢາ ແລະ ຜະ
ລິດຕະພັນການແພດ, ຕົວແທນຈຳຫນ່າຍຂອງໂຮງງານ, ບໍລິສັດສິ່ງອອກ-ນຳເຂາ ພ້ອມດ້ວຍສາ
ຂາ.

ມາດຕາ 26. ການຂາຍຢ່ອຍ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ການຂາຍຢ່ອຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດຈະດຳເນີນໄດ້ສະເພາະແຕ່ຮ້າມຂາຍຢາ
ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດຖືກຕ້ອງຕາມກົດໝາຍເທົ່ານັ້ນ.

- ມາດຕາ 27. ເງື່ອນໄຂຂອງການດຳເນີນທຸລະກິດຂາຍຍິກຍາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ**
ບຸກຄົນ ຫລື ການຈັດຕັ້ງໃດ ຈະສາມາດດຳເນີນທຸລະກິດຂາຍຍິກຍາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ
ການແພດໄດ້ຕ້ອງມີເງື່ອນໄຂດັ່ງຕໍ່ໄປນີ້:
1. ເປັນ ຫລື ມີເຢສັດຊະກອນ;
 2. ບໍ່ເຄີຍຕ້ອງໂທດກ່ຽວວັບຢາ ຫລື ຢາເສບຕິດ;
 3. ມີຈັນຍາບັນການແພດ ແລະ ທຸລະກິດ;
 4. ມີສຸຂະພາບດີ, ບໍ່ເປັນໂລກຈິດ ຫລື ພະຍາດຕິດແປດ.
- ພ້ອມກັນນີ້ນ ກຳຕ້ອງມີສິ່ງອໍານວຍຄວາມສະດວກ ທີ່ຈະເປັນເພື່ອຮັບປະກັນຄຸນນະພາບຢາ
ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ເຊັ່ນ ສາງເກັບມັງນີ້ທີ່ໄດ້ມາດຕະຖານ.

- ມາດຕາ 28. ເງື່ອນໄຂຂອງການດຳເນີນທຸລະກິດຂາຍຍ່ອຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ**
ບຸກຄົນ ຫລື ການຈັດຕັ້ງໃດໜຶ່ງ ຈະສາມາດດຳເນີນທຸລະກິດຂາຍຍ່ອຍຢາ ແລະ ຜະລິດ
ຕະພັນການແພດໄດ້ຕ້ອງມີເງື່ອນໄຂດັ່ງຕໍ່ໄປນີ້:
1. ເປັນ ຫລື ມີເຢສັດຊະກອນ ຫລື ມີປະກາດສະນິຍະບັດການຢາ ຫລື ເປັນແພດທີ່ໄດ້ຮັບ
ອະນຸຍາດ ຈາກກະຊວງສາຫາລະນະສຸກ;
 2. ເປັນຄົນສັນຊາດລາວ ຫລື ຄົນຕ່າງໆດ້າວ ຫລື ຄົນບໍ່ມີສັນຊາດ ທີ່ມີຜູ້ມຳເນົາຕັ້ງຢູ່ ສ ປ
ປລາວ ຖາວອນບໍ່ຕໍ່ກ່ວາ ຫ້າປີ;
 3. ມີຈັນຍາບັນການແພດ ແລະ ທຸລະກິດ;
 4. ບໍ່ເຄີຍຕ້ອງໂທດກ່ຽວວັບຢາ ຫລື ຢາເສບຕິດ;
 5. ມີສຸຂະພາບດີ, ບໍ່ເປັນໂລກຈິດ ຫລື ພະຍາດຕິດແປດ.
- ການຂາຍຍ່ອຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຕ້ອງມີເຢສັດຊະກອນ ຫລື ຜູ້ທີ່ມີໃປປະ
ກາດສະນິຍະບັດການຢາ ຫລື ເປັນແພດທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດເປັນຜູ້ຂາຍ ແລະ ຄວບຄຸນການຂາຍ.

- ມາດຕາ 29. ການມີຢາໄວ້ໃນຄອບຄອງ**
ການມີຢາໄວ້ໃນຄອບຄອງຈະປະຕິບັດໄດ້ໃນກໍລະນີດັ່ງຕໍ່ໄປນີ້:
1. ຢາສໍາລັບແພດບື່ນປົວ, ຊັນຕະແພດ ຫລື ແພດຜະດູງຄົນ ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ ເພື່ອນນຳ
ໃຊ້ໃນການບື່ນປົວ;
 2. ຢາທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດເພື່ອນນຳໃຊ້ສ່ວນຕົວສໍາລັບຄົນເຈັບ;
 3. ຢາເພື່ອຈຸດປະສົງນຳໃຊ້ສ່ວນຕົວໃນເວລາເຕີມຫາງ;
 4. ຢາພື້ນເມືອງທີ່ບໍ່ເສບຕິດ;

5. យ້າທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້ໃນ ຂໍ 3 ມາດຕາ 18 ຂອງກົດໝາຍສະບັບນີ້ ເພື່ອນຳໃຊ້ໃນຄອບຄົວ.

ຫມວດທີ 2

ການໂຄສະນາ ຢ່າ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ມາດຕາ 30. ການໂຄສະນາ

ການໂຄສະນາຍ່າ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຈະດຳເນີນໄດ້ກຳຕໍ່ເມື່ອໄດ້ຮັບອະນຸຍາດຈາກຂະແໜນງສາຫາລະນະສຸກແລ້ວເທົ່ານັ້ນ.

ມາດຕາ 31. ຄວາມສອດຄ່ອງຂອງການໂຄສະນາ.

ການໂຄສະນາຕ້ອງສອດຄ່ອງກັບຄຸນນະພາບຂອງຢ່າ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ແລະ ສອດຄ່ອງກັບເນື້ອໃນ ແລະ ຮູບການ ທີ່ໄດ້ຮັບການອະນຸຍາດຈາກຂະແໜນງສາຫາລະນະສຸກແລ້ວ.

ຫມວດທີ 3

ການຄຸມຄອງລາຄາ ຢ່າ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ມາດຕາ 32. ການວາງລາຄາ

ການວາງລາຄາ ຢ່າ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຕ້ອງໃຫ້ສົມເໜດສົມຜົນຕາມການຂໍ້ມຳຂອງຂະແໜນງສາຫາລະນະສຸກ ແລະ ອົງການຂອງລັດທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ເພື່ອໃຫ້ທຸກຄົນໃນສັງຄົມສາ ມາດນຳໃຫ້ຢ່າ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ໃນການກັນພະຍາດ ແລະ ການປິ່ນປົວ.

ມາດຕາ 33. ການຄວບຄຸມລາຄາ

ຂະແໜນງສາຫາລະນະສຸກ ແລະ ອົງການຂອງລັດທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ມີຫນັ້ນທີ່ຄວບຄຸມລາຄາຍ່າ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ເພື່ອໃຫ້ລາຄາຢູ່ໃນສະພາບທີ່ເຫັນຈະສົມ.

ຜູ້ຂ່າຍຍ່ອຍຍ່າ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຕ້ອງຕິດລາຄາ ແລະ ປະຕິບັດຕາມລາຄາ ທີ່ໄດ້ຊັ້ນຈຳຢ່າງເຂັ້ມງວດ.

ພາກທີ IV

ການຄົມຄ້ວາທິດລອງທາງດ້ານຄລິນິກ

ມາດຕາ 34. ການຄົມຄ້ວາທິດລອງທາງດ້ານຄລິນິກ

ການຄົມຄ້ວາທິດລອງທາງດ້ານຄລິນິກຢາ ຫລື ຜະລິດຕະພັນການແພດແມ່ນການທິດລອງນຳໃຊ້ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດໃສ່ຄົນ ເພື່ອພື້ນຖານກ່ຽວກັບປະສິດທິພາບ ແລະ ຄວາມປອດໄພສຳລັບຜູ້ຊີມໃຊ້.

ການຄົມຄ້ວາທິດລອງທາງດ້ານຄລິນິກຢາ ຫລື ຜະລິດຕະພັນການ ແພດ ຈະດຳເນີນໄດ້ກຳຕໍ່ເນື້ອຫາກໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ ຈາກກະຊວງສາທາລະນະສຸກເທົ່ານັ້ນ.

ມາດຕາ 35. ການລາຍງານຜົນການຄົມຄ້ວາທິດລອງ

ຜົນຂອງການຄົມຄ້ວາທິດລອງທາງດ້ານຄລິນິກໃຫ້ນີ້ຢູ່ ສປປລາວ ຕ້ອງໄດ້ລາຍງານໃຫ້ກະຊວງສາທາລະນະສຸກຊາບ.

ໃນກໍລະນີທີ່ມີຜົນສະຫຼອນທີ່ເປັນອັນຕະລາຍຕໍ່ສຸຂະພາບ ຕ້ອງລາຍງານໃຫ້ກະຊວງສາທາລະນະສຸກຊາບ ໃນຫັນໄດ້ ເພື່ອດັດແປງ ຫລື ຍົກເລີກການທິດລອງຢ່າງຫັນການ.

ພາກທີ V

ສູນຂໍ້ມູນກ່ຽວກັບພິດເບື້ອ ແລະ ຜົນສະຫຼອນຂອງຢາ

ມາດຕາ 36. ສູນຂໍ້ມູນກ່ຽວກັບພິດເບື້ອ

ສູນຂໍ້ມູນກ່ຽວກັບພິດເບື້ອຂອງກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ມີໝາຍັນທີ່ຄົມຄ້ວາ, ສະຫນອງຈີ້ມູນຂ່າວສານ, ເຜີຍແຜ່ ແລະ ໃຫ້ຄໍາແນະນຳກ່ຽວກັບມາດຕະການກັນ ແລະ ແກ້ໄຂກໍລະນີເບື້ອພິດຈາກຢາ, ສາມເຕີມ ແລະ ວັດຖຸອື່ນໆ ໃຫ້ແກ່ນກວິຊາການສາທາລະນະສຸກ ແລະ ບັນດາອົງການຈັດຕັ້ງຕ່າງໆ ໃນຂອບເຂດທົ່ວປະເທດ.

ມາດຕາ 37. ການເກັບກຳກ່ຽວກັບຜົນສະຫຼອນຂອງຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ສູນຂໍ້ມູນກ່ຽວກັບພິດເບື້ອ ນອກຈາກໝາຍັນທີ່ ຫຼືໄດ້ກຳນົດໄວ້ໃນມາດຕາ 36 ຂ້າງເທິງນີ້ ແລ້ວ ຍັງມີໝາຍັນທີ່ເກັບກຳ, ປະເມີນຜົນ ແລະ ເຜີຍແຜ່ຂໍ້ມູນຂ່າວສານ ໃຫ້ການຈັດຕັ້ງ ແລະ ປະຊາຊົນບັນດາເຜົ້າຊາບ ກ່ຽວກັບຜົນສະຫຼອນຂອງຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ທີ່ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນ ແລ້ວ.

ພາກທີ VI

ການຄຸ້ມຄອງ ແລະ ກວດກາຍາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ມາດຕາ 38. ອົງການຄຸ້ມຄອງ ແລະ ກວດກາຍາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ອົງການຄຸ້ມຄອງ ແລະ ກວດກາຍາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ປະກອບດ້ວຍ:

1. ຄະນະກຳມະການຄຸ້ມຄອງອາຫານ ແລະ ຢ່າ;

2. ກະຊວງສາຫາລະນະສຸກ;

3. ພະແນກສາຫາລະນະສຸກແຂວງ, ກຳແພັນນະຄອນ, ເຊດີເສດ;

4. ຫ້ອງການສາຫາລະນະສຸກເມືອງ.

ພ້ອມກັນນັ້ນຕ້ອງສ້າງຕັ້ງ ຄະນະກຳມະການເຕັກນິກດ້ານຢ່າ ແລະ ສະພາເພີ້ວດຂະໜາດ
ຂຶ້ນເພື່ອຊ່ວຍໃນການຄຸ້ມຄອງຢ່າ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ, ຄຸ້ມຄອງການເຄື່ອນໄຫວດ້ານວິ
ຊາຊີບເພີ້ວດຂະໜາດ ລວມທັງການແນະນຳ ແລະ ໃຫ້ການປຶກສາ.

ມາດຕາ 39. ສິດ ແລະ ຂໍ້ຕົນຕໍ່ຂອງອົງການຄຸ້ມຄອງ ແລະ ກວດກາຍາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການ ແພດ

ອົງການຄຸ້ມຄອງ ແລະ ກວດກາຍາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດມີສິດ ແລະ ຂໍ້ຕົນຕໍ່
ໃນການຄຸ້ມຄອງ ແລະ ກວດກາຍາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຫ້າຂໍ້-ຂາຍເພື່ອໃຫ້ມີຄວາມ
ປອດໄພ, ມີຄຸນນະພາບໄດ້ມາດຕະຖານ, ຮັບປະກັນ ໃຫ້ກົດໝາຍ ແລະ ລະບຽບການຕ່າງໆ
ກ່ຽວກັບຢ່າ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ໄດ້ຮັບການຈັດຕັ້ງປະຕິບັດ ຍ່າງຖືກຕ້ອງ ແລະ ເຂັ້ມ
ງວດ.

ມາດຕາ 40. ການກວດກາຍາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ການກວດກາຍາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ແມ່ນການຕິດຕາມກວດກາການເຄື່ອນ
ໄຫວວ່າງວັນກັບການປຸກ, ການລັງງ, ການປຶກບັກຮັກສາ, ການຊຸດຄນ, ການເກັບຂຶ້ນ, ການຜະລິດ,
ການຈຳໜ່າຍ, ການສົ່ງອອກ, ການນຳເຊາ, ການຂາຍຍິກ, ການຂາຍຍ່ອຍ, ການມີໄວ້ໃນຄອບ
ຄອງ ແລະ ການນຳໃຊ້ຢ່າ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ໃນ ສປປລາວ ໃຫ້ຖືກຕ້ອງຕາມລະບົບ
ກົດໝາຍ, ຈັນຍາທຳ ແລະ ຄວາມຢູ່ຕິທຳ ເພື່ອໃຫ້ຢ່າ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ມີຄຸນນະ
ພາບ, ຮັບປະກັນຄວາມປອດໄພ ແລະ ຂາຍຕາມລາຄາຫ້ອງຂຶ້ນທຳ ລວມທັງເຮັດໃຫ້ການນຳໃຊ້ຢ່າ
ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດດຳເນີນໄປຢ່າງສົມເຫດສົມຜົນ.

ມາດຕາ 41. ປະເພດການກວດກາຍໍາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ການກວດກາຍໍາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດມີສາມ ປະເພດດັ່ງນີ້:

1. ການກວດກາຕາມລະບົບປຶກກະຕິ;
2. ການກວດກາໂດຍແຈ້ງໃຫ້ຮູ້ລ່ວງໜ້າ;
3. ການກວດກາແບບກະທັນທັນ.

ການກວດກາຕາມລະບົບປຶກກະຕິ ແມ່ນການກວດກາທີ່ດຳເນີນໄປຕາມແຜນການ ຢ່າງເປັນປະຈຳ ແລະ ມີກຳນົດເວລາອັນແນ່ນອນ.

ການກວດກາໂດຍແຈ້ງໃຫ້ຮູ້ລ່ວງໜ້າ ແມ່ນການກວດການອກແຜນການເມື່ອເຫັນວ່າມີຄວາມຈຳເປັນຊື່ງຕ້ອງແຈ້ງໃຫ້ຜູ້ທີ່ຈະຖືກກວດກາຊາບລ່ວງໜ້າ.

ການກວດກາແບບກະທັນທັນ ແມ່ນການກວດກາໂດຍຮືບດ່ວນ ຂໍ້ງບໍ່ໄດ້ແຈ້ງໃຫ້ຜູ້ທີ່ຈະຖືກ ກວດກາຊາບລ່ວງໜ້າ.

ໃນການດຳເນີນການກວດກາຍໍາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ເຈາໝັ້ນທີ່ກວດກາຕ້ອງປະຕິບັດ ໃຫ້ຖືກຕ້ອງຕາມລະບຽບກົດໜາຍຢ່າງເຂັ້ມງວດ.

ພາກທີ VII

ນະໂຍບາຍຕໍ່ຜູ້ທີ່ມີຜົນງານ ແລະ ມາດຕະການຕໍ່ຜູ້ລະເມີດ

ມາດຕາ 42. ນະໂຍບາຍຕໍ່ຜູ້ທີ່ມີຜົນງານ

ບຸກຄົນ ຫລື ການຈັດຕັ້ງ ໄດ້ທີ່ມີຜົນງານດີເດັ່ນ ໃນການປະຕິບັດກົດໜາຍສະບັບນີ້ ຈະໄດ້ຮັບ ການຍ້ອງຍໍ ແລະ ປະຕິບັດນະໂຍບາຍຕໍ່ງໆ ຂໍ້ງລັດຖະບານເປັນຜູ້ກຳນົດລະອຽດ.

ມາດຕາ 43. ມາດຕະການຕໍ່ຜູ້ລະເມີດ

ບຸກຄົນ ຫລື ການຈັດຕັ້ງ ໄດ້ທີ່ໄດ້ລະເມີດກົດໜາຍ ສະບັບນີ້ຈະຖືກສຶກສາອົບຮົມ, ບັບໃໝ່ ຫລື ຖືກລົງໂທດທາງອາຍາ ແລ້ວແຕ່ກໍລະນີເບົາ ຫລື ແນວດກົດໜາຍ.

ພາກທີ VIII

ບົດບັນຍັດສຸດທ້າຍ

ມາດຕາ 44. ການຈັດຕັ້ງປະຕິບັດ

ມອບໃຫ້ລັດຖະບານແຫ່ງສາຫາລະນະລັດ ປະຊາທິປະໄຕ ປະຊາຊົນລາວ ເປັນຜູ້ຈັດຕັ້ງປະຕິບັດ ກົດໜາຍສະບັບນີ້.

ມາດຕາ 45. ຜົນສັກສິດ

ກົດໝາຍສະບັບນີ້ມີຜົນສັກສິດພາຍຫລັງ ແກ້າສືບວັນ ນັບແຕ່ມື້ປະທານປະເທດເຊິ່ງ ສາ
ຫາລະນະລັດ ປະຊາທິປະໄຕ ປະຊາຊົນລາວ ອອກລັດຖະດຳລັດ ປະກາດໃຊ້ເປັນຕົນໄປ.
ຂໍ້ກຳນົດ, ບິດບັນຍັດໄດ້ທີ່ຂັດ ກັບກົດໝາຍສະບັບນີ້ລົວນແຕ່ຖືກຍົກເລີກ.

ວຽງຈັນ, ວັນທີ 8 ເມສາ 2000

ປະທານສະພາເຊິ່ງຊາດ

ສະໜາມ ວິຍະເກດ