

ສາລະບານ

ມະຕິຕົກລົງ.....3
 ກຽວກັບການຕົກລົງຮັບຮອງເອົາ ກົດໝາຍວ່າດ້ວຍ3
ລັດຖະດຳລັດ4
ກົດໝາຍ ວ່າດ້ວຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ.....5
 ພາກທີ I ບົດບັນຍັດທົ່ວໄປ.....5
 ມາດຕາ 1. ຫນ້າທີ່ຂອງກົດໝາຍ ວ່າດ້ວຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ5
 ມາດຕາ 2. ການເສີມຂະຫຍາຍທ່າແຮງຂອງຊັບພະຍາກອນທີ່ເປັນຢາ5
 ມາດຕາ 3. ການສົມທົບລະຫວ່າງຢາຫລວງ ກັບ ຢາພື້ນເມືອງ5
 ມາດຕາ 4. ການສະໜອງຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ.....5
 ມາດຕາ 5. ການນຳໃຊ້ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ6
 ມາດຕາ 6. ການສົ່ງເສີມການລົງທຶນ.....6
 ມາດຕາ 7. ການຮ່ວມມືສາກົນ.....6
 ພາກທີ II ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ການຈັດບັນຊີ ແລະ ປະເພດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ6
 ຫມວດທີ 1 ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ6
 ມາດຕາ 8. ຢາ6
 ມາດຕາ 9. ຢາຫລວງ6
 ມາດຕາ 10. ຢາພື້ນເມືອງ6
 ມາດຕາ 11 ຢາປອມ7
 ມາດຕາ 12 ຢາຕົກມາດຕະຖານ.....7
 ມາດຕາ 13. ຢາເສຍຄຸນນະພາບ7
 ມາດຕາ 14. ຢາໃຫມ່.....7
 ມາດຕາ 15 ຜະລິດຕະພັນການແພດ7
 ມາດຕາ 16. ເພສັດຊະກອນ7
 ຫມວດທີ 2 ການຈັດບັນຊີ ແລະ ປະເພດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ.....8
 ມາດຕາ 17 ບັນຊີຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ.....8
 ມາດຕາ 18 ການຈັດປະເພດຢາ8
 ພາກທີ III ການຄຸ້ມຄອງທຸລະກິດ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ8
 ຫມວດທີ 1 ການດຳເນີນທຸລະກິດ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ8
 ມາດຕາ 19. ການດຳເນີນທຸລະກິດ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ.....8
 ມາດຕາ 20 ການຈົດທະບຽນຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ9
 ມາດຕາ 21. ເງື່ອນໄຂຂອງການດຳເນີນທຸລະກິດ ການຜະລິດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ9
 ມາດຕາ 22. ການຜະລິດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ9

ມາດຕາ 23 ການສົ່ງອອກ ແລະ ນຳເຂົ້າຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ.	9
ມາດຕາ 24 ການຮັບເອົາການຊ່ວຍເຫລືອຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ.....	10
ມາດຕາ 25. ການຂາຍຍົກ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ	10
ມາດຕາ 26. ການຂາຍຍ່ອຍ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ	10
ມາດຕາ 27. ເງື່ອນໄຂຂອງການດຳເນີນທຸລະກິດຂາຍຍົກຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ.....	10
ມາດຕາ 28. ເງື່ອນໄຂຂອງການດຳເນີນທຸລະກິດຂາຍຍ່ອຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ	10
ມາດຕາ 29. ການມີຢາໄວ້ໃນຄອບຄອງ	11
ຫມວດທີ 2 ການໂຄສະນາ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ	11
ມາດຕາ 30. ການໂຄສະນາ.....	11
ມາດຕາ 31. ຄວາມສອດຄ່ອງຂອງການໂຄສະນາ.	11
ຫມວດທີ 3 ການຄຸ້ມຄອງລາຄາ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ.....	11
ມາດຕາ 32 ການວາງລາຄາ	11
ມາດຕາ 33. ການຄວບຄຸມລາຄາ	11
ພາກທີ IV ການຄົ້ນຄ້ວາທົດລອງທາງດ້ານຄລິນິກ	12
ມາດຕາ 34. ການຄົ້ນຄ້ວາທົດລອງທາງດ້ານຄລິນິກ.....	12
ມາດຕາ 35. ການລາຍງານຜົນການຄົ້ນຄ້ວາທົດລອງ	12
ພາກທີ V ສູນຂໍ້ມູນກ່ຽວກັບພິດເບື້ອ ແລະ ຜົນສະທ້ອນຂອງຢາ	12
ມາດຕາ 36. ສູນຂໍ້ມູນກ່ຽວກັບພິດເບື້ອ	12
ມາດຕາ 37. ການເກັບກຳກ່ຽວກັບຜົນສະທ້ອນຂອງ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ	12
ພາກທີ VI ການຄຸ້ມຄອງ ແລະ ການກວດກາຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ	12
ມາດຕາ 38. ອົງການຄຸ້ມຄອງ ແລະ ກວດກາຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ.....	12
ມາດຕາ 39. ສິດ ແລະ ໜ້າທີ່ຕົ້ນຕໍຂອງອົງການຄຸ້ມຄອງ ແລະ ກວດກາຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການ ແພດ.....	13
ມາດຕາ 40. ການກວດກາຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ	13
ມາດຕາ 41. ປະເພດການກວດກາຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ	13
ພາກທີ VII ນະໂຍບາຍຕໍ່ຜູ້ທີ່ມີຜົນງານ ແລະ ມາດຕະການຕໍ່ຜູ້ລະເມີດ	14
ມາດຕາ 42. ນະໂຍບາຍຕໍ່ຜູ້ທີ່ມີຜົນງານ	14
ມາດຕາ 43 ມາດຕະການຕໍ່ຜູ້ລະເມີດ	14
ພາກທີ VIII ບົດບັນຍັດສຸດທ້າຍ	14
ມາດຕາ 44. ການຈັດຕັ້ງປະຕິບັດ.....	14
ມາດຕາ 45. ຜົນສັກສິດ.....	14



ສາທາລະນະລັດ ປະຊາທິປະໄຕ ປະຊາຊົນລາວ
ສັນຕິພາບ ເອກະລາດ ປະຊາທິປະໄຕ ເອກະພາບ ວັດທະນະຖາວອນ

ສະພາແຫ່ງຊາດ

ເລກທີ 01/ສພຊ
ວຽງຈັນ, ວັນທີ 8 ເມສາ 2000

ມະຕິຕົກລົງ

ຂອງສະພາແຫ່ງຊາດແຫ່ງ
ສາທາລະນະລັດ ປະຊາທິປະໄຕ ປະຊາຊົນລາວ
ກ່ຽວກັບການຕົກລົງຮັບຮອງເອົາ ກົດໝາຍວ່າດ້ວຍ
ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

- ອີງຕາມມາດຕາ 40 ຂໍ້ 2 ຂອງລັດຖະທຳມະນູນ ແລະ ມາດຕາ 3 ຂໍ້ 2 ຂອງກົດໝາຍວ່າດ້ວຍສະພາແຫ່ງຊາດ ແຫ່ງສາທາລະນະລັດ ປະຊາທິປະໄຕ ປະຊາຊົນລາວ;
 - ອີງຕາມການສະເໜີຂອງນາຍົກລັດຖະມົນຕີ ສະບັບເລກທີ 08/ນຍ, ລົງວັນທີ 17 ມີນາ 2000.
- ພາຍຫລັງທີ່ໄດ້ຄົ້ນຄວ້າພິຈາລະນາຢ່າງກວ້າງຂວາງ ແລະ ເລິກເຊິ່ງກ່ຽວກັບເນື້ອໃນຂອງກົດໝາຍວ່າດ້ວຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ໃນກອງປະຊຸມສະໄຫມສາມັນເທື່ອທີ 5 ຂອງສະພາແຫ່ງຊາດຊຸດທີ IV, ໃນວາລະປະຊຸມຕອນປ່າຍຂອງວັນທີ 7 ເມສາ 2000.

ກອງປະຊຸມໄດ້ຕົກລົງ:

- ມາດຕາ 1:** ຮັບຮອງເອົາກົດໝາຍວ່າດ້ວຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ດ້ວຍຄະແນນສຽງສ່ວນຫຼາຍເຫັນດີ.
- ມາດຕາ 2:** ມະຕິຕົກລົງສະບັບນີ້ ມີຜົນສັກສິດນັບແຕ່ມີລົງລາຍເຊັນເປັນຕົ້ນໄປ

ປະທານສະພາແຫ່ງຊາດ
ສະໜາມ ວິຍະເກດ



ສາທາລະນະລັດ ປະຊາທິປະໄຕ ປະຊາຊົນລາວ
ສັນຕິພາບ ເອກະລາດ ປະຊາທິປະໄຕ ເອກະພາບ ວັດທະນະຖາວອນ

ເລກທີ 13 ສປປ

ລັດຖະດຳລັດ

ຂອງປະທານປະເທດ

ສາທາລະນະລັດ ປະຊາທິປະໄຕ ປະຊາຊົນລາວ

ກ່ຽວກັບການປະກາດໃຊ້ກົດໝາຍວ່າດ້ວຍ

ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

- ອີງຕາມລັດຖະທຳມະນູນ ແຫ່ງສາທາລະນະລັດ ປະຊາທິປະໄຕ ປະຊາຊົນລາວ, ຫມວດທີ V, ມາດຕາ 53, ຂໍ້ 1,
- ອີງຕາມມະຕິຕົກລົງຂອງສະພາແຫ່ງຊາດ ແຫ່ງສາທາລະນະລັດປະຊາທິປະໄຕປະຊາຊົນລາວ ສະບັບເລກທີ 01/ສພຊ, ລົງວັນທີ 8 ເມສາ 2000 ກ່ຽວກັບການຮັບຮອງເອົາກົດໝາຍວ່າດ້ວຍ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ.
- ອີງຕາມການສະເໜີຂອງຄະນະປະຈຳສະພາແຫ່ງຊາດ ສະບັບເລກທີ 07/ຄປຈ, ລົງວັນທີ 17 ເມສາ 2000.

ປະທານປະເທດ

ສາທາລະນະລັດ ປະຊາທິປະໄຕ ປະຊາຊົນລາວ ອອກລັດຖະດຳລັດ:

ມາດຕາ 1: ປະກາດໃຊ້ກົດໝາຍວ່າດ້ວຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ.

ມາດຕາ 2: ລັດຖະດຳລັດສະບັບນີ້ ມີຜົນສັກສິດນັບແຕ່ມີລົງລາຍເຊັນເປັນຕົ້ນໄປ.

ວຽງຈັນ, ວັນທີ 22 ພຶດສະພາ 2000.

ປະທານປະເທດ ແຫ່ງ ສປປ ລາວ

ຄຳໄຕ ສີພັນດອນ.



ສາທາລະນະລັດ ປະຊາທິປະໄຕ ປະຊາຊົນລາວ
ສັນຕິພາບ ເອກະລາດ ປະຊາທິປະໄຕ ເອກະພາບ ວັດທະນະຖາວອນ

ສະພາແຫ່ງຊາດ

ເລກທີ 01/ສພຊ
ວຽງຈັນ, ວັນທີ 8 ເມສາ 2000

ກົດໝາຍ ວ່າດ້ວຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ພາກທີ I ບົດບັນຍັດທົ່ວໄປ

ມາດຕາ 1. ຫນ້າທີ່ຂອງກົດໝາຍ ວ່າດ້ວຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ກົດໝາຍວ່າດ້ວຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ກຳນົດຫລັກການ, ລະບຽບການ ແລະ ມາດຕະການຕ່າງໆ ກ່ຽວກັບການຄຸ້ມຄອງການປູກ, ການລ້ຽງ, ການປົກປັກຮັກສາ, ການຂຸດຄົ້ນ, ການຜະລິດ, ການສົ່ງອອກ-ນຳເຂົ້າ, ການຈຳໜ່າຍ, ການຄອບຄອງ ແລະ ການນຳໃຊ້ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດແນໃສ່ຮັບປະກັນໃຫ້ມີຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດທີ່ມີຄຸນນະພາບ, ປອດໄພ, ລາຄາເໝາະສົມເພື່ອກັນພະຍາດ ແລະ ປົ້ນປົວປະຊາຊົນບັນດາເຜົ່າໃຫ້ມີສຸຂະພາບແຂງແຮງ.

ມາດຕາ 2. ການເສີມຂະຫຍາຍທ່າແຮງຂອງຊັບພະຍາກອນທີ່ເປັນຢາ

ລັດສົ່ງເສີມການຂະຫຍາຍທ່າແຮງຂອງຊັບພະຍາກອນ ທີ່ເປັນຢາດ້ວຍການປູກ, ລ້ຽງ, ປົກປັກຮັກສາ, ຂຸດຄົ້ນ, ເກັບຊື້, ຄົ້ນຄ້ວາ, ປຸງແຕ່ງ, ຜະລິດເປັນຢາຫລວງ ແລະ ຢາພື້ນເມືອງເພື່ອຮັບໃຊ້ພາຍໃນປະເທດ, ທົດແທນການນຳເຂົ້າ ແລະ ເພື່ອສົ່ງອອກ.

ມາດຕາ 3. ການສົມທົບລະຫວ່າງຢາຫລວງ ກັບ ຢາພື້ນເມືອງ

ລັດສົ່ງເສີມການຜະລິດ ແລະ ນຳໃຊ້ຢາຫລວງສົມທົບກັບຢາພື້ນເມືອງ ໃນວຽກງານກັນພະຍາດ ແລະ ປົ້ນປົວປະຊາຊົນບັນດາເຜົ່າໃຫ້ມີບັນຍັດກ້ວາງຂວາງ.

ມາດຕາ 4. ການສະໜອງຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ການສະໜອງຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຈະຕ້ອງຮັບປະກັນຄຸນນະພາບ, ຄວາມປອດໄພ, ທັນການ ແລະ ລາຄາເໝາະສົມເພື່ອຕອບສະໜອງຄວາມຕ້ອງການຂອງສັງຄົມ.

ມາດຕາ 5. ການນຳໃຊ້ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ການນຳໃຊ້ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຕ້ອງນຳໃຊ້ຢ່າງສົມເຫດສົມຜົນ, ຖືກຕ້ອງຕາມ ຫຼັກການ ການແພດ ຫລື ຕາມຄຳສັ່ງຂອງແພດ.

ມາດຕາ 6. ການສົ່ງເສີມການລົງທຶນ

ລັດມີນະໂຍບາຍສົ່ງເສີມໃຫ້ທຸກພາກສ່ວນເສດຖະກິດນັບທັງພາຍໃນ ແລະ ຕ່າງປະເທດລົງ ທຶນໃສ່ການຄົ້ນຄ້ວາ, ການປູກ, ການລ້ຽງ, ການປົກປັກຮັກສາ, ການຜະລິດ, ການປຸງແຕ່ງ, ການສົ່ງ ອອກຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ໃຫ້ມີຄຸນນະພາບຖືກຕ້ອງຕາມມາດຕະຖານ.

ມາດຕາ 7. ການຮ່ວມມືສາກົນ

ລັດເປີດກ້ວາງ ແລະ ສະໜັບສະໜູນໃຫ້ມີການຮ່ວມມືສາກົນ ດ້ານຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ການແພດ ດ້ວຍການແລກປ່ຽນບົດຮຽນ, ການຝຶກອົບຮົມ, ການກຳສ້າງ, ການຮ່ວມມື, ການຊ່ວຍ ເຫລືອ ໃນຂົງເຂດການຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ.

ພາກທີ II ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ການຈັດບັນຊີ ແລະ ປະເພດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ຫມວດທີ 1 ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ມາດຕາ 8. ຢາ

ຢາ ແມ່ນວັດຖຸຢ່າງໜຶ່ງ ຫລື ວັດຖຸປະກອບຫລາຍຢ່າງທີ່ອອກລິດ ແລະ ບໍ່ອອກລິດປະສົມ ເຂົ້າກັນ ທີ່ນຳໃຊ້ສຳລັບກັນພະຍາດ ແລະ ປິ່ນປົວ, ຊ່ວຍໃນການພິສູດ ແລະ ບົ່ງມະຕິພະຍາດ, ບັນ ເທົາອາການເຈັບປວດ, ດັດແກ້, ປັບປຸງ, ເຊີດຊູ, ບຳລຸງ, ຮັກສາ ຫລື ປ່ຽນແປງໜ້າທີ່ການຂອງຮ່າງ ກາຍ, ພື້ນຟູສຸຂະພາບກາຍ ແລະ ຈິດຂອງຄົນ.

ມາດຕາ 9. ຢາຫລວງ

ຢາຫລວງ ແມ່ນຜະລິດຕະພັນຢາທີ່ໄດ້ຜ່ານການປຸງແຕ່ງສຳເລັດຮູບຕາມສູດຕຳລາ ແລະ ກຳ ມະວິທີວິທະຍາສາດ ທີ່ແນ່ນອນຂຶ້ນມີການຫຸ້ມຫໍ່ ແລະ ຕິດສະຫລາກ ໃນນັ້ນສ່ວນປະກອບທີ່ອອກ ລິດໄດ້ຖືກດັດແປງໃຫ້ເໝາະສົມກັບການນຳໃຊ້ສຳລັບຄົນ.

ມາດຕາ 10. ຢາພື້ນເມືອງ

ຢາພື້ນເມືອງ ແມ່ນຢາທີ່ມາຈາກພືດ, ຕົ້ນໄມ້, ແຜ່ນທາດ, ສັດ ທີ່ໄດ້ຜ່ານການປຸງແຕ່ງ, ການ ຫຸ້ມຫໍ່ ແລະ ຕິດສະຫລາກ ໃນນັ້ນລັກສະນະ ແລະ ຄວາມແຮງຂອງການອອກລິດຍັງບໍ່ທັນໄດ້ຮັບ ການພິສູດດ້ວຍວິທະຍາສາດ ປະຈຸບັນແຕ່ຕ້ອງຖືກຮັບຮູ້ຈາກກະຊວງສາທາລະນະສຸກ.

ຂະແໜງສາທາລະນະສຸກຕ້ອງຈັດຕັ້ງການສຳຫລວດ ແລະ ຂຶ້ນບັນຊີບັນດາຕົ້ນໄມ້, ພືດ, ແຮ່ທາດ ແລະ ສັດທີ່ເປັນຢາພິ້ນເມືອງເພື່ອຄຸ້ມຄອງ.

ມາດຕາ 11. ຢາປອມ

ຢາປອມ ແມ່ນຢາຫລວງ ຫລື ຢາພິ້ນເມືອງໃດໜຶ່ງ ທີ່ມີການປອມແປງ, ລອກແບບ ຫລື ຮຽນ ແບບຈາກຜະລິດຕະພັນຢາທີ່ໄດ້ຜະລິດ, ຈຳຫນ່າຍ ແລະ ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນຢ່າງຖືກຕ້ອງແລ້ວ.

ມາດຕາ 12. ຢາຕົກມາດຕະຖານ

ຢາຕົກມາດຕະຖານ ແມ່ນຢາຫລວງ ຫລື ຢາພິ້ນເມືອງໃດໜຶ່ງ ຊຶ່ງສ່ວນປະກອບບໍ່ກົງກັບສູດ ຕຳລາຂອງຢາທີ່ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນແລ້ວນັ້ນ.

ມາດຕາ 13. ຢາເສຍຄຸນນະພາບ

ຢາເສຍຄຸນນະພາບ ແມ່ນຢາຫລວງ ຫລື ຢາພິ້ນເມືອງ ທີ່ເສື່ອມຄຸນນະພາບຍ້ອນຫມົດອາຍຸ ການນຳໃຊ້ ຫລື ຍ້ອນການກະທົບອື່ນໆ.

ມາດຕາ 14. ຢາໃຫມ່

ຢາໃຫມ່ ແມ່ນຢາຫລວງ ຫລື ຢາພິ້ນເມືອງໃດໜຶ່ງ ຊຶ່ງການນຳໃຊ້ໄດ້ຮັບຜົນແຕ່ຄຸນລັກສະ ນະຍັງບໍ່ທັນໄດ້ມີການກຳນົດອອກຢ່າງຄົບຖ້ວນ ແລະ ລະບຸໄວ້ໃນເອກະສານການແພດສາກິນ ຫລື ບໍ່ ທັນໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນຢູ່ໃນປະເທດຕົ້ນກຳເນີດ ຫລື ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນແລ້ວ ແຕ່ອາຍຸຕຳກວ່າ ຫ້າປີ ຫລື ແຕກຕ່າງທາງດ້ານສູດຕຳລາ, ແບບວິທີນຳໃຊ້, ຮູບແບບ ແລະ ການຫຸ້ມຫໍ່ຈາກຢາທີ່ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນ ແລ້ວ.

ມາດຕາ 15. ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ຜະລິດຕະພັນການແພດ ແມ່ນວັດຖຸ ຫລື ທາດໃດໜຶ່ງ ທີ່ມີການນຳໃຊ້ເຂົ້າໃນວົງການແພດ ລວມທັງຜະລິດຕະພັນໃດໜຶ່ງ ທີ່ນຳໃຊ້ທົ່ວໄປໃນສັງຄົມຊຶ່ງສາມາດ ເປັນອັນຕະລາຍຕໍ່ສຸຂະພາບ ຂອງຄົນເຊັ່ນ ອາຫານເສີມການແພດ, ເຄື່ອງສຳອາງ ແລະ ອື່ນໆ.

ມາດຕາ 16. ເພສັດຊະກອນ

ເພສັດຊະກອນ ຫມາຍເຖິງບຸກຄົນ ທີ່ໄດ້ສຳເລັດການສຶກສາດ້ານວິຊາການຢາ ຢູ່ມະຫາວິທະ ຍາໄລ ແລະ ມີປະກາດສະນິຍະບັດຊັ້ນປະລິນຍາຕີຂຶ້ນໄປ.

ຫມວດທີ 2 ການຈັດບັນຊີ ແລະ ປະເພດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ມາດຕາ 17. ບັນຊີຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ບັນຊີຢາ ແລະ ບັນຊີຜະລິດຕະພັນການແພດ ແມ່ນລາຍການຢາ ແລະ ລາຍການຜະລິດຕະພັນການແພດທີ່ອະນຸຍາດໃຫ້ຂາຍ ແລະ ນຳໃຊ້ຢູ່ ສປປລາວ ແລະ ບັນຊີຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດທີ່ຫ້າມໃຊ້ໃນ ສປປລາວ.

ມາດຕາ 18. ການຈັດປະເພດຢາ

ຢູ່ ສປປລາວ ຢາໄດ້ຖືກຈັດເປັນປະເພດ ໂດຍອີງຕາມຈຸດປະສົງຂອງການນຳໃຊ້ທາງດ້ານການແພດ ຄື:

1. ຢາຂາຍຊຶ່ງຕ້ອງມີໃບສັ່ງຂອງແພດ;
2. ຢາຂາຍຕາມການຄວບຄຸມຂອງເພສັດຊະກອນ;
3. ຢາທີ່ສາມາດຂາຍທົ່ວໄປໂດຍບໍ່ຈຳເປັນຕ້ອງມີໃບສັ່ງຂອງແພດ;
4. ຢາເບື້ອ.

ປະເພດຢາເບື້ອປະກອບດ້ວຍ:

- ກ. ຢາເບື້ອ;
- ຂ. ຢາເສບຕິດທີ່ນຳໃຊ້ສະເພາະເຂົ້າໃນການປິ່ນປົວ ຕາມລະບຽບການຄຸ້ມຄອງຢາເສບຕິດ;
- ຄ. ຢາອັນຕະລາຍ.

ຢາເບື້ອທຸກຊະນິດທີ່ມີຈຸດປະສົງເພື່ອປິ່ນປົວຕາມບັນຊີ ທີ່ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ວາງອອກນັ້ນຕ້ອງນຳໃຊ້ ແລະ ຂາຍຕາມຄຳສັ່ງຂອງແພດ.

ພາກທີ III ການຄຸ້ມຄອງທຸລະກິດ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ຫມວດທີ 1 ການດຳເນີນທຸລະກິດ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ມາດຕາ 19. ການດຳເນີນທຸລະກິດ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ບຸກຄົນ ຫລື ການຈັດຕັ້ງໃດໜຶ່ງ ທີ່ມີຈຸດປະສົງຢາກດຳເນີນທຸລະກິດການປູກ, ການລ້ຽງ, ການຊຸດຄົ້ນ, ການຜະລິດ, ການຈຳຫນ່າຍ, ການຂາຍ, ການສົ່ງອອກ, ການນຳເຂົ້າຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຕ້ອງໄດ້ຮັບອະນຸຍາດສ້າງຕັ້ງວິສາຫະກິດຕາມທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້ໃນກົດໝາຍ ວ່າດ້ວຍທຸລະກິດ.

ມາດຕາ 20. ການຈັດທະບຽນຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ທີ່ຈະຈຳໜ່າຍ ຢູ່ ສປປລາວ ຕ້ອງໄດ້ຈັດທະບຽນຢູ່ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ແລະ ຕິດສະແຕມຢູ່ຂະແໜງສາທາລະນະສຸກເສຍກ່ອນ.

ກ່ອນການອະນຸມັດການຈັດທະບຽນນັ້ນ ກະຊວງສາທາລະນະສຸກຕ້ອງໄດ້ກວດກາ, ວິເຄາະວິໄຈຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ເພື່ອໃຫ້ຖືກຕ້ອງຕາມມາດຕະຖານ ຈຶ່ງສາມາດຈັດທະບຽນໄດ້.

ມາດຕາ 21. ເງື່ອນໄຂຂອງການດຳເນີນທຸລະກິດ ການຜະລິດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ບຸກຄົນ ຫລື ການຈັດຕັ້ງໃດທີ່ຈະດຳເນີນທຸລະກິດການຜະລິດ ຢາ ແລະ ບາງຊະນິດຜະລິດຕະພັນການແພດ ນອກຈາກທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້ໃນ ກົດໝາຍວ່າດ້ວຍທຸລະກິດແລ້ວໂຮງງານຕ້ອງມີເງື່ອນໄຂເພີ່ມເຕີມດັ່ງຕໍ່ໄປນີ້:

1. ມີເພສັດຊະກອນທີ່ມີປະສິບປະການຢ່າງໜ້ອຍ ຫ້າ ປີ
2. ມີສິ່ງອຳນວຍຄວາມສະດວກທີ່ຈຳເປັນ ເພື່ອຮັບປະກັນມາດຕະຖານການຜະລິດຢາທີ່ດີ ເຊັ່ນ ມີຫ້ອງວິໄຈ, ມີຫ້ອງຜະລິດ, ມີສາງທີ່ໄດ້ມາດຕະຖານ ຊຶ່ງຂະແໜງການທີ່ກ່ຽວຂ້ອງວາງອອກ;
3. ມີມາດຕະການປົກປັກຮັກສາຄວາມປອດໄພ ແລະ ສິ່ງແວດລ້ອມ.

ມາດຕາ 22. ການຜະລິດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ກ່ອນຈະຜະລິດຢາ ຫລື ຜະລິດຕະພັນການແພດ ວິສາຫະກິດຕ້ອງເຮັດຄຳຮ້ອງຂໍອະນຸຍາດຜະລິດທົດລອງ ຊຶ່ງກຳນົດລາຍການຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ພ້ອມທັງສູດຕຳລາ ແລະ ຂັ້ນຕອນການຜະລິດ ຕໍ່ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ.

ມາດຕາ 23. ການສົ່ງອອກ ແລະ ນຳເຂົ້າຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ.

ບຸກຄົນ ຫລື ການຈັດຕັ້ງໃດມີຈຸດປະສົງໃນການສົ່ງອອກ ແລະ ນຳເຂົ້າຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ນອກຈາກເງື່ອນໄຂທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້ໃນກົດໝາຍວ່າດ້ວຍທຸລະກິດ ແລະ ທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້ໃນມາດຕາ 19, 20 ຂອງກົດໝາຍສະບັບນີ້ແລ້ວ ຍັງຕ້ອງມີເງື່ອນໄຂສະເພາະດັ່ງນີ້:

1. ມີເພສັດຊະກອນ. ສຳລັບການນຳເຂົ້າຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດຕ້ອງມີເພສັດຊະກອນທີ່ເປັນຄົນສັນຊາດລາວ;
2. ມີເງື່ອນໄຂ ແລະ ສິ່ງອຳນວຍຄວາມສະດວກທີ່ຈຳເປັນເພື່ອເກັບຮັກສາ ແລະ ຂົນສົ່ງຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ໃຫ້ຢູ່ໃນສະພາບທີ່ດີ.

ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ທີ່ຈະນຳເຂົ້າມາຈຳໜ່າຍຢູ່ ສປປລາວ ຕ້ອງໄດ້ຈັດທະບຽນຢູ່ກະຊວງສາທາລະນະສຸກເສຍກ່ອນ.

ການສົ່ງອອກ ແລະ ນຳເຂົ້າ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຕ້ອງໄດ້ຮັບການກວດກາຈາກຂະແໜງສາທາລະນະສຸກເສຍກ່ອນ.

ມາດຕາ 24. ການຮັບເອົາການຊ່ວຍເຫລືອຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ທີ່ໄດ້ຮັບການຊ່ວຍເຫລືອຈາກຕ່າງປະເທດ ຈະສາມາດນຳເຂົ້າມາໃນ ສປປລາວ ໄດ້ກໍຕໍ່ເມື່ອຄຸນນະພາບທາງກັບປະກັນ ແລະ ໄດ້ແຈ້ງໃຫ້ຮູ້ລ່ວງໜ້າກ່ຽວກັບຈຸດປະສົງ ແລະ ໄດ້ຮັບການອະນຸມັດ ຈາກກະຊວງສາທາລະນະສຸກແລ້ວ.

ມາດຕາ 25. ການຂາຍຍົກ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ການຂາຍຍົກ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຈະດຳເນີນໄດ້ສະເພາະແຕ່ຫົວໜ່ວຍທຸລະກິດ ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດຖືກຕ້ອງຕາມກົດໝາຍເທົ່ານັ້ນເປັນຕົ້ນໂຮງງານຜະລິດຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ, ຕົວແທນຈຳໜ່າຍຂອງໂຮງງານ, ບໍລິສັດສົ່ງອອກ-ນຳເຂົ້າ ພ້ອມດ້ວຍສາຂາ.

ມາດຕາ 26. ການຂາຍຍ່ອຍ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ການຂາຍຍ່ອຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດຈະດຳເນີນໄດ້ສະເພາະແຕ່ຮ້ານຂາຍຢາ ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດຖືກຕ້ອງຕາມກົດໝາຍເທົ່ານັ້ນ.

ມາດຕາ 27. ເງື່ອນໄຂຂອງການດຳເນີນທຸລະກິດຂາຍຍົກຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ບຸກຄົນ ຫລື ການຈັດຕັ້ງໃດ ຈະສາມາດດຳເນີນທຸລະກິດຂາຍຍົກຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດໄດ້ຕ້ອງມີເງື່ອນໄຂດັ່ງຕໍ່ໄປນີ້:

1. ເປັນ ຫລື ມີເພສັດຊະກອນ;
2. ບໍ່ເຄີຍຕ້ອງໂທດກ່ຽວກັບຢາ ຫລື ຢາເສບຕິດ;
3. ມີຈັນຍາບັນການແພດ ແລະ ທຸລະກິດ;
4. ມີສຸຂະພາບດີ, ບໍ່ເປັນໂລກຈິດ ຫລື ພະຍາດຕິດແປດ.

ພ້ອມກັນນັ້ນ ກໍຕ້ອງມີສິ່ງອຳນວຍຄວາມສະດວກ ທີ່ຈຳເປັນເພື່ອຮັບປະກັນຄຸນນະພາບຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ເຊັ່ນ ສາງເກັບມ້ຽນທີ່ໄດ້ມາດຕະຖານ.

ມາດຕາ 28. ເງື່ອນໄຂຂອງການດຳເນີນທຸລະກິດຂາຍຍ່ອຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ບຸກຄົນ ຫລື ການຈັດຕັ້ງໃດໜຶ່ງ ຈະສາມາດດຳເນີນທຸລະກິດຂາຍຍ່ອຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດໄດ້ຕ້ອງມີເງື່ອນໄຂດັ່ງຕໍ່ໄປນີ້:

1. ເປັນ ຫລື ມີເພສັດຊະກອນ ຫລື ມີປະກາດສະນິຍະບັດການຢາ ຫລື ເປັນແພດທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ ຈາກກະຊວງສາທາລະນະສຸກ;
2. ເປັນຄົນສັນຊາດລາວ ຫລື ຄົນຕ່າງດ້າວ ຫລື ຄົນບໍ່ມີສັນຊາດ ທີ່ມີພູມລຳເນົາຕັ້ງຢູ່ ສ ປ ປ ລາວ ຖາວອນບໍ່ຕຳກ່ວາ ຫ້າປີ;
3. ມີຈັນຍາບັນການແພດ ແລະ ທຸລະກິດ;
4. ບໍ່ເຄີຍຕ້ອງໂທດກ່ຽວກັບຢາ ຫລື ຢາເສບຕິດ;
5. ມີສຸຂະພາບດີ, ບໍ່ເປັນໂລກຈິດ ຫລື ພະຍາດຕິດແປດ.

ການຂາຍຍ່ອຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຕ້ອງມີເພສັດຊະກອນ ຫລື ຜູ້ທີ່ມີໃບປະກາດສະນິຍະບັດການຢາ ຫລື ເປັນແພດທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດເປັນຜູ້ຂາຍ ແລະ ຄວບຄຸມການຂາຍ.

ມາດຕາ 29. ການມີຢາໄວ້ໃນຄອບຄອງ

ການມີຢາໄວ້ໃນຄອບຄອງຈະປະຕິບັດໄດ້ໃນກໍລະນີດັ່ງຕໍ່ໄປນີ້:

1. ຢາສຳລັບແພດປິ່ນປົວ, ທັນຕະແພດ ຫລື ແພດຜະດຸງຄັນ ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ ເພື່ອນຳໃຊ້ໃນການປິ່ນປົວ;
2. ຢາທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດເພື່ອນຳໃຊ້ສ່ວນຕົວສຳລັບຄົນເຈັບ;
3. ຢາເພື່ອຈຸດປະສົງນຳໃຊ້ສ່ວນຕົວໃນເວລາເດີນທາງ;
4. ຢາພື້ນເມືອງທີ່ບໍ່ເສບຕິດ;
5. ຢາທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້ໃນ ຂໍ້ 3 ມາດຕາ 18 ຂອງກົດໝາຍສະບັບນີ້ ເພື່ອນຳໃຊ້ໃນຄອບຄົວ.

ຫມວດທີ 2 ການໂຄສະນາ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ມາດຕາ 30. ການໂຄສະນາ

ການໂຄສະນາຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຈະດຳເນີນໄດ້ກໍຕໍ່ເມື່ອໄດ້ຮັບອະນຸຍາດຈາກຂະແຫນງສາທາລະນະສຸກແລ້ວເທົ່ານັ້ນ.

ມາດຕາ 31. ຄວາມສອດຄ່ອງຂອງການໂຄສະນາ.

ການໂຄສະນາຕ້ອງສອດຄ່ອງກັບຄຸນນະພາບຂອງຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ແລະ ສອດຄ່ອງກັບເນື້ອໃນ ແລະ ຮູບການ ທີ່ໄດ້ຮັບການອະນຸຍາດຈາກຂະແຫນງສາທາລະນະສຸກແລ້ວ.

ຫມວດທີ 3 ການຄຸ້ມຄອງລາຄາ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ມາດຕາ 32. ການວາງລາຄາ

ການວາງລາຄາ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຕ້ອງໃຫ້ສົມເຫດສົມຜົນຕາມການຊື້ນຳຂອງຂະແຫນງສາທາລະນະສຸກ ແລະ ອົງການຂອງລັດທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ເພື່ອໃຫ້ທຸກຄົນໃນສັງຄົມສາມາດນຳໃຊ້ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ໃນການກັນພະຍາດ ແລະ ການປິ່ນປົວ.

ມາດຕາ 33. ການຄວບຄຸມລາຄາ

ຂະແຫນງສາທາລະນະສຸກ ແລະ ອົງການຂອງລັດທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ມີໜ້າທີ່ຄວບຄຸມລາຄາຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ເພື່ອໃຫ້ລາຄາຢາຢູ່ໃນສະພາບທີ່ເໝາະສົມ.

ຜູ້ຂາຍຍ່ອຍຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ຕ້ອງຕິດລາຄາ ແລະ ປະຕິບັດຕາມລາຄາທີ່ໄດ້ຊື້ນຳຢ່າງເຂັ້ມງວດ.

ພາກທີ IV ການຄົ້ນຄ້ວາທົດລອງທາງດ້ານຄລິນິກ

ມາດຕາ 34. ການຄົ້ນຄ້ວາທົດລອງທາງດ້ານຄລິນິກ

ການຄົ້ນຄ້ວາທົດລອງທາງດ້ານຄລິນິກຢາ ຫລື ຜະລິດຕະພັນການແພດແມ່ນການທົດລອງ ນຳໃຊ້ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດໃສ່ຄົນ ເພື່ອພິສູດກ່ຽວກັບປະສິດທິພາບ ແລະ ຄວາມປອດ ໄພສຳລັບຜູ້ຊົມໃຊ້.

ການຄົ້ນຄ້ວາທົດລອງທາງດ້ານຄລິນິກຢາ ຫລື ຜະລິດຕະພັນການ ແພດ ຈະດຳເນີນໄດ້ກໍຕໍ່ ເມື່ອຫາກໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ ຈາກກະຊວງສາທາລະນະສຸກເທົ່ານັ້ນ.

ມາດຕາ 35. ການລາຍງານຜົນການຄົ້ນຄ້ວາທົດລອງ

ຜົນຂອງການຄົ້ນຄ້ວາທົດລອງທາງດ້ານຄລິນິກໃດໜຶ່ງຢູ່ ສປປລາວ ຕ້ອງໄດ້ລາຍງານໃຫ້ ກະຊວງສາທາລະນະສຸກຊາບ.

ໃນກໍລະນີທີ່ມີຜົນສະທ້ອນທີ່ເປັນອັນຕະລາຍຕໍ່ສຸຂະພາບ ຕ້ອງລາຍງານໃຫ້ກະຊວງສາທາ ລະນະສຸກຊາບ ໃນທັນໃດ ເພື່ອດັດແປງ ຫລື ຍົກເລີກການທົດລອງຢ່າງທັນການ.

ພາກທີ V ສູນຂໍ້ມູນກ່ຽວກັບພຶດເບື້ອ ແລະ ຜົນສະທ້ອນຂອງຢາ

ມາດຕາ 36. ສູນຂໍ້ມູນກ່ຽວກັບພຶດເບື້ອ

ສູນຂໍ້ມູນກ່ຽວກັບພຶດເບື້ອຂອງກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ມີໜ້າທີ່ຄົ້ນຄ້ວາ, ສະໜອງຂໍ້ມູນ ຂ່າວສານ, ເຜີຍແຜ່ ແລະ ໃຫ້ຄຳແນະນຳກ່ຽວກັບມາດຕະການກັນ ແລະ ແກ້ໄຂກໍລະນີເບື້ອພຶດຈາກ ຢາ, ສານເຄມີ ແລະ ວັດຖຸອື່ນໆ ໃຫ້ແກ່ນັກວິຊາການສາທາລະນະສຸກ ແລະ ບັນດາອົງການຈັດຕັ້ງ ຕ່າງໆ ໃນຂອບເຂດທົ່ວປະເທດ.

ມາດຕາ 37. ການເກັບກຳກ່ຽວກັບຜົນສະທ້ອນຂອງ ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ສູນຂໍ້ມູນກ່ຽວກັບພຶດເບື້ອ ນອກຈາກໜ້າທີ່ ທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້ໃນມາດຕາ 36 ຂ້າງເທິງນີ້ແລ້ວ ຍັງມີໜ້າທີ່ເກັບກຳ, ປະເມີນຜົນ ແລະ ເຜີຍແຜ່ຂໍ້ມູນຂ່າວສານ ໃຫ້ການຈັດຕັ້ງ ແລະ ປະຊາຊົນບັນ ດາເຜົ່າຊາບ ກ່ຽວກັບຜົນສະທ້ອນຂອງຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ທີ່ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນແລ້ວ.

ພາກທີ VI ການຄຸ້ມຄອງ ແລະ ການກວດກາຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ມາດຕາ 38. ອົງການຄຸ້ມຄອງ ແລະ ກວດກາຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ອົງການຄຸ້ມຄອງ ແລະ ກວດກາຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ປະກອບດ້ວຍ:

1. ຄະນະກຳມະການຄຸ້ມຄອງອາຫານ ແລະ ຢາ;
2. ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ;

3. ພະແນກສາທາລະນະສຸກແຂວງ, ກຳແພງນະຄອນ, ເຂດພິເສດ;

4. ຫ້ອງການສາທາລະນະສຸກເມືອງ.

ພ້ອມກັນນັ້ນຕ້ອງສ້າງຕັ້ງ ຄະນະກຳມະການເຕັກນິກດ້ານຢາ ແລະ ສະພາເພສັດຊະກຳຂຶ້ນ ເພື່ອຊ່ວຍໃນການຄຸ້ມຄອງຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ, ຄຸ້ມຄອງການເຄື່ອນໄຫວດ້ານວິຊາຊີບ ເພສັດຊະກຳ ລວມທັງການແນະນຳ ແລະ ໃຫ້ການປຶກສາ.

ມາດຕາ 39. ສິດ ແລະ ໜ້າທີ່ຕົ້ນຕໍຂອງອົງການຄຸ້ມຄອງ ແລະ ກວດກາຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ອົງການຄຸ້ມຄອງ ແລະ ກວດກາຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດມີສິດ ແລະ ໜ້າທີ່ຕົ້ນຕໍໃນ ການຄຸ້ມຄອງ ແລະ ກວດກາຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ທີ່ຊື້-ຂາຍເພື່ອໃຫ້ມີຄວາມປອດໄພ, ມີຄຸນນະພາບໄດ້ມາດຕະຖານ, ຮັບປະກັນ ໃຫ້ກົດໝາຍ ແລະ ລະບຽບການຕ່າງໆ ກ່ຽວກັບຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ໄດ້ຮັບການຈັດຕັ້ງປະຕິບັດ ຢ່າງຖືກຕ້ອງ ແລະ ເຂັ້ມງວດ.

ມາດຕາ 40. ການກວດກາຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ການກວດກາຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ແມ່ນການຕິດຕາມກວດກາການເຄື່ອນໄຫວ ກ່ຽວກັບການປູກ, ການລ້ຽງ, ການປົກປັກຮັກສາ, ການຂຸດຄົ້ນ, ການເກັບຊື້, ການຜະລິດ, ການຈຳ ຫນ່າຍ, ການສົ່ງອອກ, ການນຳເຂົ້າ, ການຂາຍຍົກ, ການຂາຍຢ່ອຍ, ການມີໄວ້ໃນຄອບຄອງ ແລະ ການນຳໃຊ້ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ໃນ ສປປລາວ ໃຫ້ຖືກຕ້ອງຕາມລະບຽບກົດໝາຍ, ຈັນຍາທຳ ແລະ ຄວາມຍຸຕິທຳ ເພື່ອໃຫ້ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ມີຄຸນນະພາບ, ຮັບປະກັນ ຄວາມປອດໄພ ແລະ ຂາຍຕາມລາຄາທີ່ຊື່ນຳ ລວມທັງເຮັດໃຫ້ການນຳໃຊ້ຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນ ການແພດດຳເນີນໄປຢ່າງສົມເຫດສົມຜົນ.

ມາດຕາ 41. ປະເພດການກວດກາຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ

ການກວດກາຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດມີສາມ ປະເພດດັ່ງນີ້:

1. ການກວດກາຕາມລະບົບປົກກະຕິ;
2. ການກວດກາໂດຍແຈ້ງໃຫ້ຮູ້ລ່ວງໜ້າ;
3. ການກວດກາແບບກະທັນຫັນ.

ການກວດກາຕາມລະບົບປົກກະຕິ ແມ່ນການກວດກາທີ່ດຳເນີນໄປຕາມແຜນການ ຢ່າງ ເປັນ ປະຈຳ ແລະ ມີກຳນົດເວລາອັນແນ່ນອນ.

ການກວດກາໂດຍແຈ້ງໃຫ້ຮູ້ລ່ວງໜ້າ ແມ່ນການກວດກາອອກແຜນການເມື່ອເຫັນວ່າມີ ຄວາມຈຳເປັນຊຶ່ງຕ້ອງແຈ້ງໃຫ້ຜູ້ທີ່ຈະຖືກກວດກາຊາບລ່ວງໜ້າ.

ການກວດກາແບບກະທັນຫັນ ແມ່ນການກວດກາໂດຍຮີບດ່ວນ ຊຶ່ງບໍ່ໄດ້ແຈ້ງໃຫ້ຜູ້ທີ່ຈະຖືກ ກວດກາຊາບລ່ວງໜ້າ.

ໃນການດຳເນີນການກວດກາຢາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນການແພດ ເຈົ້າໜ້າທີ່ກວດກາຕ້ອງປະ ຕິບັດ ໃຫ້ຖືກຕ້ອງຕາມລະບຽບກົດໝາຍຢ່າງເຂັ້ມງວດ.

ພາກທີ VII ນະໂຍບາຍຕໍ່ຜູ້ທີ່ມີຜົນງານ ແລະ ມາດຕະການຕໍ່ຜູ້ລະເມີດ

ມາດຕາ 42. ນະໂຍບາຍຕໍ່ຜູ້ທີ່ມີຜົນງານ

ບຸກຄົນ ຫລື ການຈັດຕັ້ງໃດທີ່ມີຜົນງານດີເດັ່ນ ໃນການປະຕິບັດກົດໝາຍສະບັບນີ້ ຈະໄດ້ຮັບ ການຍ້ອງຍໍ ແລະ ປະຕິບັດນະໂຍບາຍຕ່າງໆ ຊຶ່ງລັດຖະບານເປັນຜູ້ກຳນົດລະອຽດ.

ມາດຕາ 43. ມາດຕະການຕໍ່ຜູ້ລະເມີດ

ບຸກຄົນ ຫລື ການຈັດຕັ້ງໃດທີ່ໄດ້ລະເມີດກົດໝາຍ ສະບັບນີ້ຈະຖືກສຶກສາອົບຮົມ, ປັບໃຫມ ຫລື ຖືກລົງໂທດທາງອາຍາ ແລ້ວແຕ່ກໍລະນີເບົາ ຫລື ຫນັກ.

ພາກທີ VIII ບົດບັນຍັດສຸດທ້າຍ

ມາດຕາ 44. ການຈັດຕັ້ງປະຕິບັດ

ມອບໃຫ້ລັດຖະບານແຫ່ງສາທາລະນະລັດ ປະຊາທິປະໄຕ ປະຊາຊົນລາວ ເປັນຜູ້ຈັດຕັ້ງປະຕິບັດ ກົດໝາຍສະບັບນີ້.

ມາດຕາ 45. ຜົນສັກສິດ

ກົດໝາຍສະບັບນີ້ມີຜົນສັກສິດພາຍຫລັງ ເກົ້າສິບວັນ ນັບແຕ່ມີປະທານປະເທດແຫ່ງ ສາທາລະນະລັດ ປະຊາທິປະໄຕ ປະຊາຊົນລາວ ອອກລັດຖະດຳລັດ ປະກາດໃຊ້ເປັນຕົ້ນໄປ.
ຂໍ້ກຳນົດ, ບົດບັນຍັດ ໃດທີ່ຂັດ ກັບກົດໝາຍສະບັບນີ້ລ້ວນແຕ່ຖືກຍົກເລີກ.

ວຽງຈັນ, ວັນທີ 8 ເມສາ 2000

ປະທານສະພາແຫ່ງຊາດ

ສະໝານ ວິຍະເກດ