



ສາທາລະນະລັດ ປະຊາທິປະໄຕ ປະຊາຊົນລາວ
ສັນຕິພາບ ເອກະລາດ ປະຊາທິປະໄຕ ເອກະພາບ ວັດທະນະຖາວອນ
ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ

169

ເລກທີ /ສທ
ນະຄອນຫຼວງວຽງຈັນ, ວັນທີ 25 JAN 2022

ຂໍ້ຕົກລົງ
ວ່າດ້ວຍການຂັ້ນທະບຽນຢາພື້ນເມືອງ

- ອີງຕາມ ກົດໝາຍວ່າດ້ວຍຢາ ແລະ ພະລິດຕະພັນການແພດ ສະບັບເລກທີ 07/ສພຊ, ລົງວັນທີ 21 ທັນວາ 2011;
- ອີງຕາມ ດໍາລັດຂອງນາຍົກລັດຖະມົນຕີ ກ່ຽວກັບການຮັບຮອງເອົານະໂຍບາຍເຫັ່ງຊາດດ້ານຢາ ຂອງ ສປປ ລາວ, ສະບັບ ເລກທີ 49/ນຍ, ລົງວັນທີ 13 ມິນາ 1993;
- ອີງຕາມ ດໍາລັດວ່າດ້ວຍການຈັດຕັ້ງ ແລະ ການເຕືອນໃຫວຂອງກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ສະບັບເລກທີ 570/ນຍ, ລົງວັນທີ 16 ກັນຍາ 2021;
- ອີງຕາມ ຫັ້ງສີສະເໜີຂອງ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ, ສະບັບເລກທີ 520/ກອປ, ລົງວັນທີ 17 ມັງກອນ 2022.

ລັດຖະມົນຕີ ຕົກລົງ:

ໝວດທີ 1
ບົດບັນຍັດທີ່ວ່າໄປ

ມາດຕາ 1 ຈຸດປະສົງ ແລະ ລະດັບຄາດໝາຍ

ຂໍ້ຕົກລົງສະບັບນີ້ ກໍານົດບັນດາຫຼັກການ, ລະບຽບການ, ມາດຕະການ ໃນການຄຸ້ມຄອງ ເພື່ອໃຫ້ການຜະລິດ, ບຸງແຕ່ງ, ນຳເຂົ້າ-ສຶ່ງອອກ, ຈໍລະຈອນຈຳໜ່າຍຢາພື້ນເມືອງ ໃນຫ້ອງຕະຫຼາດ ແລະ ໃນຕາໜ່າງສາທາລະນະສຸກ ເພື່ອຮັບປະກັນ ຄຸນນະພາບ, ປະສິດທິພາບ ແລະ ຄວາມປອດໄພ ໂດຍໃຫ້ສອດຄ່ອງຕາມມາດຕະຖານ, ລະບຽບການຂອງພາກພື້ນ ແລະ ສາກົນ.

ມາດຕາ 2 ອະທິບາຍຄໍາສັບ

1. **ຢາພື້ນເມືອງ:** ພາຍເຕີງ ພະລິດຕະພັນຢາ ທີ່ໄດ້ມາຈາກ ພິດ, ຕົ້ນໄມ້, ສັດ, ແຮ່ທາດ ຫຼື/ແລະ ພາກສວນ ໃດໆ ຫຼື່ງຂອງພິດ, ຕົ້ນໄມ້ ແລະ ສັດ ທີ່ເປັນຢາ ເຊິ່ງໄດ້ນຳມາຜະລິດ, ບຸງແຕ່ງເປັນຢາພື້ນເມືອງສໍາເລັດຮູບໃນຮູບແບບດ່ວງ ແລະ ຮູບແບບປະສົມ ທີ່ມີສວນປະກອບ, ຄວາມແຮງ, ປະລິມານ ຕາມຂະໜາດບັນຈຸ, ຫຼຸມທີ່ ແລະ ຕິດສະຫຼາກ ເຊິ່ງລວມມີ ຢາພື້ນເມືອງແບບດັ່ງເດີມ ແລະ ຢາພື້ນເມືອງແບບໃໝ່. ໃນນັ້ນ ລັກສະນະ ຂອງການອອກລິດ ແມ່ນໄດ້ຮັບ ການພິສຸດແລ້ວ ຫຼື ຢັ້ງບໍ່ທັນໄດ້ຮັບການພິສຸດທາງດ້ານວິທະຍາສາດໃນປະຈຸບັນແຕ່ຕ້ອງຖືກຮັບຮອງ ຈາກ ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ.
2. **ຕໍາລາຢາພື້ນເມືອງ:** ພາຍເຕີງ ສຸດຕໍາລາທີ່ໄດ້ລະບຸສ່ວນປະກອບ ແລະ ປະລິມານ ຂອງ ພິດ, ສັດ ທີ່ເປັນຢາ ເຊິ່ງປະກອບດ້ວຍຕໍາລາຢາພື້ນເມືອງໃນຮູບແບບດ່ວງ ແລະ ຕໍາລາຢາພື້ນເມືອງໃນຮູບແບບປະສົມ ທີ່ມີສວນ

ປະສົມໃນຮູບແບບປະສົມສະເພາະ, ປະສົມກັບສານອື່ນໆ ແລະ ປະສົມກັບຢາຫຼວງ ຮວ່ມກັນເປັນສຸດຕໍ່າລາ
ຢາພື້ນເມືອງເຊິ່ງມີການກຳນົດ ໃນອັດຕາສ່ວ່ນການຂຶ້ນໃຊ້ຕໍ່ວັນ ແລະ ໄລຍະເວລາຂອງການນຳໃຊ້.

- 3. ຕໍ່າລາຍາພື້ນເມືອງໃນຮູບແບບດ່ຽວ:** ຫາຍເຖິງ ຢາພື້ນເມືອງ ທີ່ມີ ພິດ, ຕັ້ນໄມ້ ຫຼື ສັດ ທີ່ເປັນຢາຊະນິດ
ດ່ຽວ.
- 4. ຕໍ່າລາຍາພື້ນເມືອງໃນຮູບແບບປະສົມສະເພາະ:** ຫາຍເຖິງຢາພື້ນເມືອງ ທີ່ມີສຸດຕໍ່າລາ ຈາກພິດ, ຕັ້ນໄມ້,
ສັດ ຫຼື/ແລະ ພາກສ່ວນໃດໜຶ່ງຂອງພິດ ຕັ້ນໄມ້, ສັດ ທີ່ເປັນຢາ ໃນຮູບແບບທີ່ມີສ່ວ່ນປະສົມ ຫຼາຍກວ່າໜຶ່ງຕົວ
ຢາ ຂຶ້ນໄປ ແຕ່ບໍ່ມີການປະສົມກັບ ວິຕາມິນ ແລະ ແຮ່ທາດ.
- 5. ຕໍ່າລາຍາພື້ນເມືອງໃນຮູບແບບປະສົມກັບສານອື່ນໆ:** ຫາຍເຖິງຢາພື້ນເມືອງ ທີ່ມີສຸດຕໍ່າລາປະສົມ ຈາກ
ພິດ, ຕັ້ນ ໄມ້, ສັດ ຫຼື/ແລະ ພາກສ່ວນໃດໜຶ່ງຂອງພິດ ຕັ້ນໄມ້, ສັດ ທີ່ເປັນຢາ ປະສົມກັບ ວິຕາມິນ, ແຮ່ທາດ
- 6. ຕໍ່າລາຍາພື້ນເມືອງໃນຮູບແບບປະສົມກັບຢາຫຼວງ:** ຫາຍເຖິງຢາພື້ນເມືອງ ທີ່ມີສຸດຕໍ່າລາປະສົມ ຈາກ
ພິດ, ຕັ້ນໄມ້, ສັດ ຫຼື/ແລະ ພາກສ່ວນໃດໜຶ່ງຂອງພິດ ຕັ້ນໄມ້, ສັດ ທີ່ເປັນຢາ ປະສົມກັບ ຢາຫຼວງ ຕາມທີ່ໄດ້ກຳ
ນົດໃນປະຫານຸກົມ ຫຼື ເອກະສານຢັ້ງຍືນຈາກ ການສຶກສາຄົ້ນຄວ້າຫາງດ້ານວິທະຍາສາດ.
- 7. ສ່ວ່ນປະກອບທີ່ອອກລົດ:** ຫາຍເຖິງສານທີ່ອອກລົດຕາມຈຸດປະສົງຂອງຢາພື້ນເມືອງ.
- 8. ຮູບແບບຂອງຢາ:** ຫາຍເຖິງຮູບແບບຂອງຜະລິດຕະພັນຢາພື້ນເມືອງ ເຊັ່ນ: ເມັດ, ເມັດອົມ, ລູກກອນ, ແລະ
ຊູນ, ມ້າ, ຜຸນ, ຄືນ, ຂີ້ເັງ, ສຸດຄົມ ແລະ ອື່ນໆ ເຊັ່ງ ບັນຈຸ ສ່ວ່ນປະສົມທີ່ອອກລົດນຳໃຊ້ໂດຍທົ່ວໄປ.
- 9. ປະເພດຂອງຢາພື້ນເມືອງ:** ໄດ້ຈັດເປັນ 02 ປະເພດ ຄື: ຢາພື້ນເມືອງແບບຕັ້ງເຕີມ ແລະ ຢາພື້ນເມືອງທີ່ໄດ້
ຮັບການພັດທະນາ (ຢາພື້ນເມືອງໃໝ່).

 - 1. ຢາພື້ນເມືອງແບບຕັ້ງເຕີມ:** ຫາຍເຖິງ ຢາພື້ນເມືອງໃດໜຶ່ງ ທີ່ໄດ້ມາຈາກ ພິດ, ສັດ, ແຮ່ທາດ ທີ່ມາຈາກ
ຕໍ່າລາ ສືບຫອດ ແລະ/ຫຼື ມີການນຳໃຊ້ມາແຕ່ຕັ້ງເຕີມ ໂດຍອີງໃສ່ຄວາມຮູ້ພື້ນຖານ ຈາກການສືບຫອດ ຫຼື
ໄດ້ລະບຸໃນປະຫານຸກົມຢາພື້ນເມືອງ ໃດໜຶ່ງ.
 - 2. ຢາພື້ນເມືອງທີ່ໄດ້ຮັບການພັດທະນາ (ຢາພື້ນເມືອງໃໝ່):** ຫາຍເຖິງ ຢາພື້ນເມືອງໃດໜຶ່ງ ທີ່ໄດ້ຮັບ
ການພັດທະນາ ຄຸນລັກສະນະການນຳໃຊ້ ແລະ ການພັດທະນາຢາ ທີ່ມີການປ່ຽນແປງຫາງດ້ານສຸດຕໍ່າລາ,
ແບບວິທີນຳໃຊ້, ຮູບແບບ ທີ່ມີການປ່ຽນແປງຄຸນລັກສະນະຫາງດ້ານວັດຖຸ ຫຼື ເຄີມ ຈາກຮູບແບບຕາມ
ມາດຕະຖານເຕີມ ເຊິ່ງບາງຄຸນລັກສະນະຍັງບໍ່ກັນໄດ້ມີການກຳນົດອກຢ່າງຄົບຖ້ວນ, ແຕ່ການພັດທະນາຄຸນ
ລັກສະນະເຫຼົ່ານີ້ ແມ່ນຕ້ອງອີງໃສ່ ການພື້ນຖາງດ້ານວິທະຍາສາດ.

- 10. ຢາພື້ນເມືອງປອມ:** ຫາຍເຖິງ ຢາພື້ນເມືອງໃດໜຶ່ງທີ່ມີເຈດຕະນາ ປອມແປງ ຮຽນແບບ ພະລິດຕະພັນ
ຢາພື້ນເມືອງ ທີ່ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນຢ່າງຖືກຕ້ອງແລ້ວ, ລວມເຖິງ ສຸດຕໍ່າລາ, ຮູບແບບລັກສະນະການບັນຈຸ, ເຄື່ອງ
ໝາຍ ແລະ ເນື້ອໃນຂອງສະຫຼຸກ.
- 11. ຢາຕິກາມາດຕະຖານ:** ຫາຍເຖິງ ຢາພື້ນເມືອງ ທີ່ບໍ່ໄດ້ມາດຕະຖານຕາມທີ່ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນໄວ້ ເນື້ອງມາຈາກ
ເຖິງໄຂມາດຖານໃນການ ປຸກ, ການເກັບກັ້, ການຜະລິດ, ປຸງແຕ່ງ, ການເກັບຮັກສາບໍ່ໄດ້ຕາມເຖິງໄຂທີ່ກຳນົດ
ໄວ້ເຮັດໃຫ້ຜະລິດຕະພັນມີການປ່ຽນແປງ.
- 12. ຊັບພະຍາກອນທີ່ເປັນຢາ:** ຫາຍເຖິງ ຊັບພະຍາກອນທີ່ໄດ້ມາຈາກທຳມະຊາດລວມທັງ ການປຸກ ການລົງ
ແລະ ຂຸດຄົ້ນ ເຊັ່ນ: ພິດ, ຕັ້ນໄມ້, ສັດ ແລະ ແຮ່ທາດ ທີ່ນຳໃຊ້ເປັນວັດຖຸດີບ ເພື່ອນມຳມາຜະລິດ, ປຸງແຕ່ງ ເປັນຢາ
ພື້ນເມືອງ.
- 13. ວັດຖຸດີບທີ່ເປັນຢາ:** ຫາຍເຖິງ ວັດຖຸດີບທີ່ໄດ້ມາຈາກຊັບພະຍາກອນທີ່ເປັນຢາ ຈາກທຳມະຊາດ ແລະ ລວມ
ທັງການປຸກ, ການລົງ, ການຂຸດຄົ້ນ ແລະ ເກັບກັ້ ທີ່ໄດ້ຜ່ານຂະບວນການເບື້ອງຕົ້ນເຊັ່ນ: ຕັດ, ຊອຍ, ອົບແຫ້ງ,
ຖອດໂຮັດ, ແຍກທາດ ແລະ ອື່ນໆ ເພື່ອນມາຜະລິດ, ປຸງແຕ່ງ ເປັນຢາພື້ນເມືອງ.

- 14. ພາຊະນະບັນຈຸ ຫຼຸມຫໍ່:** ໝາຍເຖິງວັດຖຸທີ່ໃຊ້ບັນຈຸ ແລະ ປຶກປ້ອງຜະລິດຕະພັນຢາພື້ນເມືອງ ເຊິ່ງລວມມີ ສ່ວນປະກອບຂອງການຫຼຸມຫໍ່ ທີ່ໜຶ່ງ ແລະ/ຫຼື ຫຼຸມຫໍ່ທີ່ສອງ. ສ່ວນປະກອບຂອງການບັນຈຸຈະຕ້ອງເປັນແຜງ, ຂວດ, ຖົງ, ຫຼຸດ ຫຼື ວັດຖຸ ອື່ນໆ.
- 15. ສະຫຼາກຢາ:** ໝາຍເຖິງຂໍ້ມູນທັງໝົດກ່ຽວກັບຜະລິດຕະພັນຢາພື້ນເມືອງທີ່ລະບຸໃນພາຊະນະການບັນຈຸທຸກຂະໜາດ.
- 16. ປະເພດການກ່າວອ້າງຂອງຢາພື້ນເມືອງ:** ໝາຍເຖິງການກຳນົດປະເພດທີ່ອີງໃສ່ຫຼັກຖານ ການກ່າວອ້າງ ຕາມຈຸດປະສົງ ຂອງການນຳໃຊ້, ເຊິ່ງຈະເປັນ 03 ປະເພດຄື:
- 1. ປະເພດຕໍ່າ:** ແມ່ນຫຼັກຖານການກ່າວອ້າງໃຊ້ຮັກສາສຸຂະພາບທ່ວໄປ ແບບພື້ນເມືອງ, ດັ່ງເດີມ, ສືບທອດ.
 - 2. ປະເພດກາງ:** ແມ່ນຫຼັກຖານການກ່າວອ້າງໃຊ້ປິ່ນປົວແບບພື້ນເມືອງ, ດັ່ງເດີມ, ສືບທອດ ໃນການບັນທຶກ ອາການ ຫຼື ປິ່ນປົວພະຍາດ ຫຼື ຕາມເງື່ອນໄຂທາງດ້ານການແພດ ໂດຍອີງຕາມຫຼັກການຂອງຢາ ພື້ນເມືອງ (ຍົກເວັ້ນ ພະຍາດຕ່າງໆ ທີ່ທ້າມໃຊ້).
 - 3. ປະເພດສູງ:** ແມ່ນຫຼັກຖານການກ່າວອ້າງໃຊ້ເພື່ອປິ່ນປົວ ທີ່ໄດ້ກຳນົດ ຢ່າງມີວິທະຍາສາດ ເພື່ອບັນທຶກ ອາການ ຫຼື ປິ່ນປົວພະຍາດ, ຄວາມຜິດປົກກະຕິ ຫຼື ຕາມເງື່ອນໄຂທາງດ້ານການແພດ ທີ່ໄດ້ພິສູດໂດຍຫຼັກ ຖານທາງວິທະຍາສາດທີ່ຢັ້ງຢືນຢາພື້ນເມືອງເຊົ້າໃນຫຼັກການການນຳໃຊ້ທີ່ໄດ້ ມີການພິສູດທາງດ້ານ ວິທະຍາສາດ.
- 17. ເຈົ້າຂອງທະບຽນຜະລິດຕະພັນ:** ໝາຍເຖິງ ບຸກຄົນ ຫຼື ນິຕິບຸກຄົນ ທີ່ ຜະລິດ, ປຸງແຕ່ງ, ນຳເຂົ້າ-ສິ່ງອອກ, ຈຳໜ່າຍ ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ ຈາກ ກະຊວງສາຫາລະນະສຸກ.
- 18. ບໍລິສັດການຢາ ຂາອອກ-ຂາເຂົ້າ:** ໝາຍເຖິງ ຫົວໜ່ວຍທຸລະກິດ ທີ່ ນຳເຂົ້າ, ສິ່ງອອກ ແລະ ຈຳໜ່າຍຢາພື້ນ ເມືອງເຊິ່ງໄດ້ ຮັບອະນຸຍາດ ຈາກ ກະຊວງສາຫາລະນະສຸກ.
- 19. ໂຮງງານຜະລິດຢາ:** ໝາຍເຖິງ ສະຖານທີ່ຜະລິດຢາພື້ນເມືອງ ທີ່ມີ ເງື່ອນໄຂ ຕາມຂັ້ນຕອນການຜະລິດຢ່າງ ຫົ້ມ່ຍ ຫົ່ງຂັ້ນຕອນ ຂອງການຜະລິດ ຈົນເຖິງຜະລິດຕະພັນສໍາເລັດຮູບ ທີ່ສອດຄ່ອງຕາມມາດຕະຖານການ ຜະລິດທີ່ດີ ລວມທັງ ມາດຕະຖານອື່ນໆທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ທີ່ ກະຊວງສາຫາລະນະສຸກ ວາງອອກ.
- 20. ຫ້ອງປຸງແຕ່ງ:** ໝາຍເຖິງ ສະຖານທີ່ ພື້ນຖານການປຸງແຕ່ງຢາພື້ນເມືອງ ທີ່ມີ ເງື່ອນໄຂ ຕາມຂັ້ນຕອນຢ່າງຫົ້ມ່ຍ ຫົ່ງຂັ້ນຕອນ ຂອງການປຸງແຕ່ງ ຈົນເຖິງຜະລິດຕະພັນສໍາເລັດຮູບ ທີ່ສອດຄ່ອງຕາມມາດຕະຖານການປະຕິບັດທີ່ດີ ລວມທັງ ມາດຕະຖານອື່ນໆທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ທີ່ ກະຊວງສາຫາລະນະສຸກ ວາງອອກ.
- 21. ຕົວແທນຈຳໜ່າຍ:** ໝາຍເຖິງ ບໍລິສັດທີ່ມີສິດໃນການດຳເນີນການຈຳລະຈອນຈຳໜ່າຍຢາ ເຊິ່ງໄດ້ຮັບການມອບ ພາຍ ຈາກ ໂຮງງານຜະລິດ, ປຸງແຕ່ງ ແລະ ບໍລິສັດທີ່ນຳເຂົ້າຫຼັງຈາກຂັ້ນທະບຽນ ໂດຍມອບໝາຍຢ່າງເປັນລາຍ ລັກອັກສອນໃນການຮັບເພື່ອນຳໄປຈຳໜ່າຍ ດ້ວຍຄວາມຮັບຜິດຊອບ ດ້ານຄຸນນະພາບ ແລະ ຄວາມປອດໄພຂອງ ຜະລິດຕະພັນເທົ່າທຽມກັບໂຮງງານ, ບໍລິສັດ ທີ່ມອບໝາຍໃຫ້ເປັນຕົວແທນ.

ມາດຕາ 3 ຂອບເຂດການນຳໃຊ້

ຂໍ້ຕົກລົງສະບັບນີ້ ນຳໃຊ້ສໍາລັບບຸກຄົນ, ນິຕິບຸກຄົນ, ການຈັດຕັ້ງທີ່ຄຸ້ມຄອງ ຫຼື ຜູ້ທີ່ດຳເນີນທຸລະກິດການຜະລິດ, ປຸງແຕ່ງ, ນຳເຂົ້າ-ສິ່ງອອກ, ເກັບຮັກສາ ແລະ ຈຳລະຈອນຈຳໜ່າຍ ຢາພື້ນເມືອງ ຢູ່ໃນ ສປປ ລາວ.

ໝວດທີ ॥

ຫຼັກການຂອງການຂັ້ນທະບຽນ

ມາດຕາ 4 ຫຼັກການຂອງການຂັ້ນທະບຽນຢາພື້ນເມືອງ

ຫຼັກການລວມຂອງການຂັ້ນທະບຽນຢາພື້ນເມືອງ ແມ່ນໃຫ້ສອດຄ່ອງຕາມນະໂຍບາຍແທ່ງຊາດດ້ານຢາ, ສອດ ຄ່ອງ ຕາມທິດທາງຂອງວຽກງານການບໍລິການສາທາລະນະສຸກ, ສົ່ງເສີມການໃຊ້ຢາພື້ນເມືອງ ສົມທີບກັບປາຫຼວງ, ສອດຄ່ອງຕາມກົດໝາຍ ວ່າດວັນຢາ ແລະ ພະລິດຕະພັນການແພດ, ດຳລັດວ່າດ້ວຍຊັບພະຍາກອນທີ່ເປັນຢາ, ບັນຊີ ພິດ, ຕັ້ນໄມ້, ສັດທີ່ເປັນຢາ, ບັນຊີຈັດລະດັບຄວາມສ່ຽງ ທີ່ ກໍານົດໂດຍ ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ແລະ ບັນຊີພິດ ຕ້ອງຫ້າມ ທີ່ຫາງການໄດ້ກໍານົດອອກ.

ມາດຕາ 5 ການຂັ້ນທະບຽນຢາພື້ນເມືອງ

- ການຂັ້ນທະບຽນຢາພື້ນເມືອງ ຕ້ອງແຈ້ງຊື່ ແລະ ສູດຕໍາລາ ຈາກຜູ້ຜະລິດ, ປຸງແຕ່ງ ແລະ ຜູ້ນໍາເຂົ້າ ຢ່າງເປັນລາຍລັກອັກສອນ ເຊິ່ງໝາຍເຖິງ ການສະແດງລາຍການຂອງວັດຖຸດິບ ທີ່ໃຊ້ເປັນສ່ວນປະກອບຂອງຢາ, ພ້ອມທັງລະບຸຮູບແບບ, ນັ້ນໜັກ, ຫົວໜ່ວຍມັດທີ່ ແລະ ປະລິມານຂອງການບັນຈຸ ຂອງແຕ່ລາຍການຢ່າງຈະແຈ້ງ;
- ການຂັ້ນທະບຽນ ຕ້ອງອໍານວຍຄວາມສະດວກໃນການຄຸ້ມຄອງ ແລະ ກວດກາ ເຊິ່ງສາມາດຄວບຄຸມໄດ້ໃນຂັ້ນຕອນຂອງການຜະລິດ, ປຸງແຕ່ງ, ການແບ່ງບັນຈຸ ພາຍໃນປະເທດ ຫຼື ນໍາເຂົ້າຈາກຕ່າງປະເທດ ແລະ ການຈຳລະຈອນແຈກປາຍໃຫ້ມີຄວາມປອດໄພ, ມີປະສິດທິພາບ ແລະ ຄຸນນະພາບ ມາດຕະຖານໃນການປິ່ນປົວພະຍາດ;
- ຢາພື້ນເມືອງ ທີ່ຈະຈໍາໜ່າຍຢູ່ໃນ ສ ປ ລາວ ຕ້ອງໄດ້ຮັບການຂັ້ນທະບຽນ ຢູ່ ກົມອາ ຫານ ແລະ ຢາ, ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ.

ມາດຕາ 6 ການຍົກເວັ້ນ ຂັ້ນທະບຽນຢາພື້ນເມືອງ

ຢາພື້ນເມືອງ ທີ່ຍົກເວັ້ນ ຂັ້ນທະບຽນ ແມ່ນ ມີຈຸດປະສົງ ດັ່ງລຸ່ມນີ້:

- ຢາພື້ນເມືອງ ທີ່ຜະລິດ, ນໍາເຂົ້າ ເພື່ອການສຶກສາວິໄຈ, ວິເຄາະ, ຄົ້ນຄວ້າ;
- ຢາພື້ນເມືອງ ທີ່ຜະລິດ, ນໍາເຂົ້າ ເພື່ອວາງສະແດງ ຫຼື ການບໍລິຈາກ ຫຼື ເປັນຕົວຢ່າງເພື່ອຂັ້ນທະບຽນ;
- ວັດຖຸດິບທີ່ໃຊ້ເປັນສ່ວນປະສົມ ເພື່ອປະກອບເຂົ້າໃນການຜະລິດຢາພື້ນເມືອງ;
- ຢາພື້ນເມືອງ ທີ່ຜະລິດ, ປຸງແຕ່ງ ແລະ ນໍາເຂົ້າ ເພື່ອນໍາໃຊ້ເຂົ້າໃນການປິ່ນປົວສະເພາະ ບຸກຄົນ ແລະ ທາງການທຸດຕາມການແນະນຳຂອງແພດ;
- ຢາພື້ນເມືອງ ທີ່ຜະລິດ ຫຼື ນໍາເຂົ້າ ເພື່ອນໍາໃຊ້ສຸກເລີນໃນກໍລະນີມີການລະບາດຂອງພະຍາດແຕ່ຕ້ອງໄດ້ຮັບຮູ້ຈາກອົງການຄຸ້ມຄອງຢາ ຂອງປະເທດຜູ້ຜະລິດ ຫຼື ສົ່ງອອກ ແລະ ຕ້ອງໄດ້ຜ່ານການຮັບອະນຸຍາດ ຈາກ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ, ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ.

ມາດຕາ 7 ຜູ້ມີສິດຂໍຂັ້ນທະບຽນ

ຜູ້ມີສິດຂໍຂັ້ນທະບຽນ ແມ່ນ ບຸກຄົນ, ນິຕິບຸກຄົນ ທີ່ດຳເນີນທຸລະກິດ ກ່ຽວກັບ ການຜະລິດ, ປຸງແຕ່ງ ແລະ ບໍລິສັດການຢາ ຂາອອກ-ຊາເຂົ້າ ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ ຈາກກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ໃນການດຳເນີນທຸລະກິດ ດ້ານຢາພື້ນເມືອງ. ການຢືນເອກະສານຂັ້ນທະບຽນ ສາມາດຢືນເອກະສານຄໍາຮ້ອງໂດຍກົງ ຢູ່ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ, ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ຫຼື ຢື່ນຜ່ານລະບົບອີເລັກໄທນິກ.

ໝາດທີ III

ຂໍ້ຕອນການປະກອບເອກະສານ ແລະ ຫຼັກການພິຈາລະນາການຂຶ້ນທະບຽນ

ມາດຕາ 8 ຂໍ້ຕອນການປະກອບເອກະສານ

ບຸກຄົນ, ນິຕິບຸກຄົນໃດໜຶ່ງ ທີ່ມີຈຸດປະສົງການຂໍຂຶ້ນທະບຽນ ຢາພື້ນເມືອງ ຕ້ອງຢືນຄໍາຮ້ອງຂໍຂຶ້ນທະບຽນ, ເຊິ່ງມີ 03 ຂໍ້ຕອນ ຄື:

ຂໍ້ຕອນ 1 ຢາພື້ນເມືອງ ພະລິດ, ບຸງແຕ່ງພາຍໃນ ແມ່ນການຢືນຄໍາຮ້ອງຂໍຜະລິດປາຕົວຢ່າງ ຈາກ ໂຮງງານ ຜູ້ຜະລິດ, ຫ້ອງບຸງແຕ່ງຢາພື້ນເມືອງ ຕ້ອງໄດ້ຢືນຄໍາຮ້ອງຂໍຜະລິດ ຢາຕົວຢ່າງ ຕາມແບບ ພອມ1 (ຜູ້ພມ1) ແລະ ປະກອບມີເອກະສານຄັດຕິດດັ່ງລຸ່ມນີ້:

- | | |
|--|----------------|
| 1. ໃບສະເໜີຈາກເຈົ້າຂອງຜະລິດຕະພັນ | ຈຳນວນ 02 ສະບັບ |
| 2. ແບບພອມ(ຜູ້ພມ1) (ຂໍ້ມູນລາຍລະອຽດມີໃນແບບພອມ) | ຈຳນວນ 01 ສະບັບ |
| 3. ກັບ, ກ່ອງ, ສະຫຼຸກ ທຸກຂະໜາດບັນຈຸ | ຈຳນວນ 02 ຊຸດ |

ໝາຍເຫດ: ລາຍການຂອງເອກະສານທີ່ຮຽກຮ້ອງອາດມີການປ່ຽນແປງເປັນແຕ່ລະໄລຍະ.

ຢາພື້ນເມືອງນໍາເຂົ້າ ແມ່ນການຢືນຄໍາຮ້ອງຂໍພິຈາລະນາການຂຶ້ນທະບຽນ ຕາມແບບ ພອມ 1 ທີ່ (F1) ແລະ ປະກອບມີເອກະສານຄັດຕິດດັ່ງລຸ່ມນີ້:

- | | |
|---|----------------|
| 1. ໃບສະເໜີຈາກເຈົ້າຂອງຜະລິດຕະພັນ | ຈຳນວນ 02 ສະບັບ |
| 2. ແບບພອມ (F1) (ຂໍ້ມູນລາຍລະອຽດມີໃນແບບພອມ) | ຈຳນວນ 01 ສະບັບ |
| 3. ກັບ, ກ່ອງ, ສະຫຼຸກ ທຸກຂະໜາດບັນຈຸ | ຈຳນວນ 02 ຊຸດ |
| 4. ເອກະສານກຳກັບຢາ (ພາສາລາວ/ອັງກິດ) | ຈຳນວນ 02 ຊຸດ |

ໝາຍເຫດ: ລາຍການຂອງເອກະສານທີ່ຮຽກຮ້ອງອາດມີການປ່ຽນແປງເປັນແຕ່ລະໄລຍະ.

ຂໍ້ຕອນ 2 ພາຍຫຼັງໄດ້ຮັບອະນຸຍາດພອມ 1 ແລ້ວ ຕ້ອງໄດ້ຢືນ ຄໍາຮ້ອງຂໍຂຶ້ນທະບຽນ ຕາມເອກະສານພອມ 2 (ພນຍພມ2) ສໍາລັບຢາພື້ນ ເມືອງພາຍໃນ ແລະ (F2) ສໍາລັບຢາພື້ນເມືອງນໍາເຂົ້າ ແລະ ປະກອບມີເອກະສານ ຄັດຕິດດັ່ງລຸ່ມນີ້:

- | | |
|--|----------------|
| 1. ໃບສະເໜີຈາກເຈົ້າຂອງຜະລິດຕະພັນ | ຈຳນວນ 02 ສະບັບ |
| 2. ແຈ້ງການອະນຸຍາດຢືນພອມ 2 ຈາກກົມອາຫານ ແລະ ຢາ | ຈຳນວນ 01 ສະບັບ |
| 3. ແບບພອມ (ພນຍພມ2) ທີ່ (F2) (ຂໍ້ມູນລາຍລະອຽດມີໃນແບບພອມ) | ຈຳນວນ 01 ສະບັບ |
| 4. ຕົວແບບຢາ ເພື່ອກວດກາ ແລະ ຕິດຕາມ ຄຸນນະພາບ ຂອງທຸກຂະໜາດບັນຈຸ (ຊຸດຜະລິດໃຫ້ກົງກັບ ໃບວິໄຈ) | ຈຳນວນ 01 ສະບັບ |

ໝາຍເຫດ: ລາຍການຂອງເອກະສານທີ່ຮຽກຮ້ອງອາດມີການປ່ຽນແປງເປັນແຕ່ລະໄລຍະ.

ຂໍ້ຕອນ 3 ຢືນຄໍາຮ້ອງ ຂໍຕໍ່ທະບຽນ ສໍາລັບຢາພື້ນ ເມືອງພາຍໃນ ຕາມ ແບບພອມ 3 (ພນຍພມ3) ແລະ (F3) ສໍາລັບຢາພື້ນເມືອງນໍາເຂົ້າ ແລະ ປະກອບມີເອກະສານຄັດຕິດ ດັ່ງລຸ່ມນີ້:

- | | |
|---|----------------|
| 1. ໃບສະເໜີຈາກເຈົ້າຂອງຜະລິດຕະພັນ | ຈຳນວນ 02 ສະບັບ |
| 2. ແບບພອມ (ພນຍພມ3) ທີ່ (F3) (ລາຍລະອຽດຕາມແບບພອມ) | ຈຳນວນ 01 ສະບັບ |
| 3. ຕົວແບບຢາ ເພື່ອກວດກາ ແລະ ຕິດຕາມ ຄຸນນະພາບ ຂອງທຸກຂະໜາດບັນຈຸ (ຊຸດຜະລິດ ໃຫ້ກົງກັບ ໃບວິໄຈ) | ຈຳນວນ 01 ສະບັບ |

ໝາຍເຫດ: ລາຍການຂອງເອກະສານທີ່ຮຽກຮ້ອງອາດມີການປ່ຽນແປງເປັນແຕ່ລະໄລຍະ.

ມາດຕາ 9 ຫຼັກການພິຈາລະນາການຂັ້ນທະບຽນ:

1. ຄໍາຮອງຂໍຂັ້ນທະບຽນຢາພື້ນເມືອງ ຈະໄດ້ຮັບການພິຈາລະນາກ່າວໆເມື່ອໄດ້ປະຕິບັດຕາມມາດຕາ 8 ຢ່າງຄົບຖ້ວນ.
2. ລາຍການທີ່ຖືວ່າເປັນຢາໃໝ່ ທີ່ໄດ້ລະບຸໄວ້ໃນມາດຕາ 3; ຂໍ 3. ຕ້ອງໄດ້ປະກອບເອກະສານທີ່ ຢັ້ງຢືນ ເຖິງຄວາມປອດໄພ ແລະ ປະສິດທິຜົນ ໂດຍຄັດຕິດຂໍ້ມູນ ຂອງການສຶກສາຄົ້ນຄວ້າຫາງດ້ານວິທະຍາ ສາດ ຢ່າງຄົບຖ້ວນ.
3. ການຂັ້ນທະບຽນຢາພື້ນເມືອງ ແມ່ນຕ້ອງໄດ້ຜ່ານການຄົ້ນຄວ້າຈາກຄະນະກຳມະການຂັ້ນທະບຽນຢາ ທີ່ໄດ້ຖືກແຕ່ງຕັ້ງ ຈາກ ທ່ານ ລັດຖະມົນຕີກະຊວງສາຫາລະນະສຸກ.
4. ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ, ກະຊວງສາຫາລະນະສຸກ ແມ່ນອີງການທີ່ມີສິດອໍານາດອອກໃບທະບຽນຢາພື້ນ ເມືອງ.
5. ຢາພື້ນເມືອງ ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸມັດຂັ້ນທະບຽນແລ້ວ ຈະໄດ້ອອກເລກທະບຽນຢາພື້ນເມືອງ ແລະ ໃບຢັ້ງຢືນໃຫ້, ຈາກນັ້ນ ຜູ້ໄດ້ຮັບອະນຸມັດຈົ່ງມີສິດຜະລິດ, ບຸງແຕ່ງ ແລະ ນຳເຂົ້າໄດ້.
6. ການກຳມົດເວລາໃນຂັ້ນຕອນຂອງການຄົ້ນຄວ້າ ແລະ ພິຈາລະນາກ່ອນການຂັ້ນທະບຽນຢາພື້ນເມືອງ ແມ່ນໄດ້ຈັດຕາມການແບ່ງປະເພດຂອງຢາພື້ນເມືອງ ດັ່ງນີ້:
 1. ຂັ້ນຕອນ 1: ກຳນົດເວລາ 40 ວັນ ຄີ: 30 ວັນລັດຖະການ ສໍາລັບຢາພື້ນເມືອງແບບດັ່ງຕີມ ແລະ 40 ວັນ ລັດຖະການ ສໍາລັບ ຢາພື້ນເມືອງທີ່ໄດ້ຮັບການພັດທະນາ (ຢາພື້ນເມືອງໃໝ່).
 2. ຂັ້ນຕອນ 2: ກຳນົດເວລາ 80 ວັນ ຄີ: 50 ວັນລັດຖະການ ສໍາລັບຢາພື້ນເມືອງແບບດັ່ງຕີມ ແລະ 80 ວັນ ລັດຖະການ ສໍາລັບ ຢາພື້ນເມືອງທີ່ໄດ້ຮັບການພັດທະນາ (ຢາພື້ນເມືອງໃໝ່).
 3. ຂັ້ນຕອນ 3: ກຳນົດເວລາ 40 ວັນ ຄີ: 30 ວັນລັດຖະການ ສໍາລັບຢາພື້ນເມືອງແບບດັ່ງຕີມ ແລະ 40 ວັນ ລັດຖະການ ສໍາລັບ ຢາພື້ນເມືອງທີ່ໄດ້ຮັບການພັດທະນາ (ຢາພື້ນເມືອງໃໝ່).
7. ພາຍຫຼັງ ແຈ້ງໃຫ້ຢືນເອກະສານຕາມຂັ້ນຕອນ 2 ແລ້ວ ແມ່ນໃຫ້ຢືນບໍ່ໃຫ້ກາຍໄລຍະເວລາ 3 ເດືອນ, ກໍລະນີກາຍໄລຍະເວລາທີ່ກຳນົດແມ່ນຈະໄດ້ຮັບເອກະສານ ແລະ ເກັບຄ່າທຳນຽມຕາມຂັ້ນຕອນ 1 ຄືນ.
8. ການຢືນເອກະສານຕໍ່ທະບຽນຕາມຂັ້ນຕອນ 3 ແມ່ນໃຫ້ຢືນກ່ອນທະບຽນໝົດອາຍຸ 3 ເດືອນ, ກໍລະນີກາຍວັນໝົດອາຍຸທະບຽນ ແມ່ນຈະໄດ້ຮັບເອກະສານ ແລະ ເກັບຄ່າທຳນຽມ ຕາມຂັ້ນຕອນ 2 ຄືນ.

ມາດຕາ 10 ການປະຕິເສດ ການຂັ້ນທະບຽນ

1. ເອກະສານບໍ່ຄົບຖ້ວນຕາມທີ່ໄດ້ລະບຸໄວ້ໃນແບບຟອມ ຜຢພມ 1, ພນຢພມ 2, ພນຢພມ 3, F1 ແລະ F2 ແລະ F3;
2. ຜະລິດຕະພູຢາພື້ນເມືອງທີ່ຂໍຂັ້ນທະບຽນບໍ່ໄປຕາມທີ່ແຈ້ງໄວ້;
3. ຢາພື້ນເມືອງທີ່ຂໍຂັ້ນທະບຽນຕໍາລາຢາເປັນ ຢາພື້ນເມືອງທີ່ຖືກລົບລ້າງ ຫຼື ຖອນໃບທະບຽນ;
4. ຢາພື້ນເມືອງທີ່ຂໍຂັ້ນທະບຽນຕໍາລາຢາທີ່ມີສ່ວນປະກອບບໍ່ສອດຄ່ອງຕາມຫຼັກວິຊາການ, ມີສັບພະຄຸນໂອ້ວດ ບໍ່ໜ້າເຊື້ອຕື້ ຫຼື ອາດບໍ່ປອດໄພຕໍ່ຜູ້ນໍາໃຊ້;
5. ຢາພື້ນເມືອງທີ່ຂໍຂັ້ນທະບຽນຕໍາລາຢາ ໃສ່ຊື່ໄປໃນຫາງບໍ່ສຸພາບ, ບໍ່ເໝາະສົມຕໍ່ວັດທະນາທໍາອັນດີງມຂອງຊາດ ຫຼື ອານາຈານ ໃຫ້ເຂົ້າໃຈຜິດຈາກຄວາມຈິງ;
6. ຢາພື້ນເມືອງທີ່ມີສ່ວນປະກອບຂອງ ພິດ, ຕົ້ນໄມ້, ສັດ, ແຮ່ທາດ ແລະ ເຄມີຕ້ອງຫ້າມ ໂດຍອີງໃສ່ ບັນຊີ ຕ້ອງຫ້າມ ຂອງ ກະຊວງສາຫາລະນະສຸກ ແລະ ບັນຊີພິດຕ້ອງຫ້າມ ຂອງ ອາຊຽນ ແລະ ສາກົນ;
7. ຢາພື້ນເມືອງ ທີ່ມີລັກສະນະຮຽນແບບ ທາງດ້ານການຫຼຸມທີ່ ແລະ ຊື່ການຄ້າ ຂອງຢາພື້ນເມືອງທີ່ໄດ້ຖືກຮັບຮອງຂັ້ນທະບຽນມາກ່ອນແລ້ວ.

ມາດຕາ 11 ການທອນທະບຽນຢາພື້ນເມືອງ

ຢາພື້ນເມືອງ ທີ່ໄດ້ຮັບການຂຶ້ນທະບຽນແລ້ວ ຈະສາມາດຖືກທອນທະບຽນຜະລິດຕະພັນ ໃນກໍລະນີດັ່ງນີ້:

- ຢາພື້ນເມືອງໄດ້ປັບປຸງໃປເປັນວັດຖຸປະສົງອື່ນ ເຊັ່ນ: ການນຳໃຊ້ໄປໃນທາງເຄື່ອງສໍາອາງ, ຢາເສບຕິດໃຫ້ໂທດ, ຢາອອກລິດຕໍ່ຈິດປະສາດ ຫຼື ອາຫານ;
- ການໂຄສະນາຜະລິດຕະພັນຢາພື້ນເມືອງທີ່ບໍ່ສ່ອດຄ່ອງຕາມລະບຽບຫຼັກການ ວິທີການ ແລະ ເງື່ອນໄຂທົ່ວາງອອກ;
- ຜະລິດຕະພັນຢາພື້ນເມືອງ ທີ່ບໍ່ມີສ່ວນປະກອບ ແລະ ສັບບພະຄຸນ ຕາມທີ່ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນຕໍາລາປາໄວ້ ຫຼື ເປັນຢາພື້ນເມືອງ ປອມ ຫຼື ຮຽນແບບ ຈາກຕໍາລາມາດຕະຖານ;
- ຂາດຈັນຍາບັນ, ຫຼັກການທາງດ້ານວິຊາການ;
- ບໍ່ປະຕິບັດການແກ້ໄຂຂໍ້ບົກຜ່ອງ ແລະ ບໍ່ດໍາເນີນການຕິດຕາມຄວາມປອດໄພພາຍຫຼັງການຈຳໜ່າຍ ທີ່ມີຄວາມສ່ຽງຕໍ່ຜູ້ບໍລິໂພກ;
- ບໍລິສັດຜູ້ທີ່ເປັນເຈົ້າຂອງຜະລິດຕະພັນ (ຜູ້ຜະລິດ) ປະກາດລົບລ້າງ / ຖືກສັ່ງປິດກິດຈະການ;
- ມີຂໍ້ມູນແຈ້ງເຕືອນຈາກພາກພື້ນ ແລະ ສາກົນ ກ່ຽວກັບ ຄວາມບໍ່ປອດໄພ ຕໍ່ຜູ້ຊົມໃຊ້.

ມາດຕາ 12 ສະຫຼາກ

ການກຳນົດເນື້ອໃນຂອງສະຫຼາກ ໃນພາສະນະບັນຈຸ ໝາຍເຖິງຂໍ້ມູນທັງໝົດ ທີ່ໃສ່ໃນພາສະນະ ບັນຈຸທຸກຂະໜາດ ເຊັ່ນ: ແຜງ, ຂວດ, ຖົງ, ຫຼອດ ຫຼື ວັດຖຸ ອື່ນງ ແມ່ນມີເນື້ອໃນດັ່ງນີ້:

- ຊື່ຜະລິດຕະພັນ ຫຼື ຊື່ການຄ້າ ທີ່ເໝາະສົມ
- ຮູບແບບຂອງຜະລິດຕະພັນ
- ຊື່ ແລະ ຄວາມແຮງຂອງສວ່ນປະກອບທີ່ອອກລິດ
- ຂໍ້ແນະນຳການນຳໃຊ້
- ຂໍ້ບໍ່ໃຊ້ ຫຼື ຈຸດປະສົງຂອງການນຳໃຊ້
- ເງື່ອນໄຂການເກັບຮັກສາ
- ເລກທະບຽນ ຂອງປະເທດຜູ້ຜະລິດ
- ຊື່ ແລະ ທີ່ຢູ່ຂອງຜູ້ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດການຈຳໜ່າຍ/ຜູ້ນຳເຂົ້າ
- ຄໍາເຕືອນ (ຫຼັມີ)
- ຂະໜາດບັນຈຸ
- ຂໍ້ແນະນຳພິເສດ
- ຊຸດ ຫຼື ເລກທີ່ຊຸດຜະລິດ
- ວັນທີຜະລິດ ແລະ ວັນໜີດອາຍຸ ຫຼື ວັນໜີດອາຍຸຢ່າງດຽວ

ສະຫຼາກນ້ອຍ ຕ້ອງໄດ້ແຈ້ງຢ່າງໜ້ອຍປະກອບມີ ດັ່ງລຸ່ມນີ້:

- ຊື່ຜະລິດຕະພັນ ແລະ ຊື່ການຄ້າ ທີ່ເໝາະສົມ
- ຊື່ ແລະ ປະລິມານຂອງສວ່ນປະກອບທີ່ອອກລິດ
- ເລກທະບຽນ ຂອງປະເທດຜູ້ຜະລິດ
- ຊຸດ ຫຼື ເລກທີ່ຊຸດຜະລິດ
- ວັນຜະລິດ ແລະ ໝົດອາຍຸ ຫຼື ໝົດອາຍຸແຕ່ຢ່າງດຽວ

ສະຫຼາກຂອງແຜງ / ແຜ່ນຫຼຸມທີ່ ຕ້ອງໄດ້ແຈ້ງຢ່າງໜ້ອຍປະກອບມີ ດັ່ງລຸ່ມນີ້:

- ຊື່ຜະລິດຕະພັນ ແລະ ຊື່ການຄ້າ ທີ່ເໝາະສົມ
- ເລກທະບຽນ ຂອງປະເທດຜູ້ຜະລິດ
- ຊຸດ ຫຼື ເລກທີ່ຊຸດຜະລິດ
- ວັນທີຜະລິດ ແລະ ວັນໜີດອາຍຸ ຫຼື ວັນໜີດອາຍຸຢ່າງດຽວ
ຂໍ້ມູນຂອງສະຫຼາກ ຄວນເປັນພາສາລາວ ແລະ ພາສາອັງກິດ ຫຼື ພາສາລາວ ແລະ ພາສາຂອງ
ປະເທດຜູ້ຜະລິດ, ຂຽນຢ່າງຊັດເຈນ ແລະ ເຊົ້າໃຈງ່າຍ.
- 1 ຢາພື້ນເມືອງ ຕ້ອງບໍ່ອະທິບາຍ ຫຼື ນໍາສະເໜີໃນສະຫຼາກໃດໜຶ່ງ ຫຼື ການຕິດສະຫຼາກໃດໆ ໂດຍ
ມີຄໍາເວົ້າ, ຮູບພາບ ຫຼື ອຸປະກອນອື່ນໆ ທີ່ອ້າງເຖິງ ຫຼື ແນະນຳ ໂດຍກິງ ແລະ ທາງອ້ອມ ໃນ
ລັກສະນະທີ່ຫຼູອກລວງໃຫ້ເຊົ້າໃຈຜິດ ຫຼື ຂວນເຊື່ອທີ່ຈະສ້າງຄວາມປະທັບໃຈທີ່ບໍ່ຖືກຕ້ອງກັບ
ລັກສະນະຂອງ ຜະລິດຕະພັນ ບໍ່ວ່າດ້ານໃດກໍ່ຕາມ.

ມາດຕາ 13 ລະຫັດເລກທະບຽນ ຢາພື້ນເມືອງ

1. ຜະລິດຕະພັນຢາພື້ນເມືອງທີ່ໄດ້ຂັ້ນທະບຽນແລ້ວ ຕ້ອງມີເຄື່ອງໝາຍ ດັ່ງນີ້:

- ຢາພື້ນເມືອງທີ່ຜະລິດພາຍໃນປະເທດ ມີເຄື່ອງໝາຍ XX (ເດືອນ) TL XXXX (ຕົວເລກ) / ປີ
- ຢາພື້ນເມືອງນຳເຂົ້າຈາກຕ່າງປະເທດ ມີເຄື່ອງໝາຍ XX (ເດືອນ) TI XXXX (ຕົວເລກ) / ປີ

2. ສໍາລັບຢາພື້ນເມືອງ ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດອອກເລກທະບຽນແລ້ວນັ້ນ ເຈົ້າຂອງຜະລິດຕະພັນເຊັ່ນ: ຜູ້ຜະລິດ ປຸ່ງ
ແຕ່ງ, ຜູ້ນຳເຂົ້າ ຕ້ອງໄດ້ພິມເລກທະບຽນທີ່ໄດ້ຮັບໃສ ໃນສະຫຼາກ ຂອງ ພາສະນະບັນຈຸຫຼຸມທີ່ ຫຼື ສະຕິກາເກົ່າ
ເປັນຕົ້ນ.

3. ສໍາລັບຢາພື້ນເມືອງ ທີ່ນຳເຂົ້າມາຂັ້ນທະບຽນ ຖ້າບໍ່ມີເງື່ອນໄຂພິມເນື້ອໃນທີ່ຈໍາເປັນໃສ ໃນສະຫຼາກເປັນພາສາ
ລາວ, ບໍລິສັດ ທີ່ຮັບຜິດຊອບການນຳເຂົ້າ ຕ້ອງປະກອບເອກະສານກຳກັບຢາ (ຝອຍຢາ) ເປັນພາສາລາວໃສ ໃນ
ກັບກ່ອງ ທຸກຂະໜາດບັນຈຸ ກ່ອນການນຳໄປຈຳໜ້າຍ.

ມາດຕາ 14 ການປ່ຽນແປງຫຼັງການຂັ້ນທະບຽນ:

ການປ່ຽນແປງ ພາຍຫຼັງການຂັ້ນທະບຽນແລ້ວ ຈະຮັບພິຈາລະນາຕໍ່ການສະເໜີບິນພື້ນຖານເງື່ອນໄຂຂອງການ
ປ່ຽນແປງທີ່ໄດ້ກຳນົດດັ່ງລຸ່ມນີ້:

1. ການປ່ຽນແປງບາງສ່ວນແບບເລັກນ້ອຍ "(Minor Variation)" ໝາຍເຖິງ ການປ່ຽນແປງບາງຢ່າງຂອງ
ຜະລິດຕະພັນທີ່ໄດ້ຂັ້ນທະບຽນແລ້ວ, ເຊິ່ງເປັນການປ່ຽນແປງທີ່ບໍ່ກະທິບເຖິງບັນຫາດ້ານຄຸນນະ ພາບ ຂອງ
ຜະລິດຕະພັນນັ້ນ ເຊັ່ນ: ການປັບປ່ຽນລັກສະນະ, ເນື້ອໃນເອກະສານການຫຼຸມທີ່ ແລະ ອື່ນໆ ແຕ່ຕ້ອງໄດ້ຮັບ
ຮູ້ ແລະ ອະນຸມັດຈາກເຈົ້າໜ້າທີ່ຄຸ້ມຄອງດ້ານປາຂອງປະເທດດັ່ງກ່າວ;
2. ການປ່ຽນແປງສ່ວນທີ່ສໍາຄັນ "(Major Variation)" ໝາຍເຖິງ ການປ່ຽນແປງຈຸດສໍາຄັນໃດໜຶ່ງທີ່
ກ່ຽວຂ້ອງກັບຜະລິດຕະພັນທີ່ໄດ້ຂັ້ນທະບຽນແລ້ວ ເຊິ່ງເປັນການປ່ຽນແປງທີ່ກະທິບເຖິງບັນຫາດ້ານຄຸນ
ນະພາບຂອງຜະລິດຕະພັນນັ້ນ ເຊັ່ນ: ການປັບປ່ຽນສຸດຕໍ່ລາ, ການປ່ຽນແປງເຕັກນິກການຜະລິດບາງຂອດ,
ປ່ຽນແປງເຕັກນິກການກວດກາວີໃຈຄຸນນະພາບ, ການສຶກສາດ້ານອາຍຸ, ການປ່ຽນສະຖານທີ່ການຜະ ລິດ
ແລະ ອື່ນໆ, ໃນກໍລະນີຜະລິດຕະພັນນຳເຂົ້າ ຕ້ອງມີຫຼັກຖານຢັ້ງຍືນເຖິງການປ່ຽນແປງທີ່ຮັບການອະນຸມັດ
ຈາກເຈົ້າໜ້າທີ່ຄຸ້ມຄອງ ດ້ານຢາ ຂອງປະເທດທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ.

ມາດຕາ 15 ຈຳນວນຢາຕົວຢ່າງທີ່ອະນຸຍາດໃຫ້ຜະລິດເພື່ອຂໍຂັ້ນທະບຽນ

ຢາຕົວຢ່າງທີ່ຜະລິດເພື່ອກາງມຂັ້ນທະບຽນ ເຊິ່ງໄດ້ຮັບອະນຸຍາດການຜະລິດຕົວຢ່າງ, ໃນຊຸດຜະລິດໜຶ່ງ ຕໍ່ສຸດທີ່ ໂຮງງານ, ຫ້ອງປຸງແຕ່ງ ສາມາດຜະລິດໄດ້.

ມາດຕາ 16 ຈຳນວນຢາຕົວຢ່າງທີ່ນຳມາຂັ້ນທະບຽນ

ຈຳນວນຢາຕົວຢ່າງທີ່ນຳມາຂັ້ນທະບຽນແມ່ນກໍານົດ ຕາມເຕັກນິກຂອງການເກັບຕົວຢ່າງເພື່ອການກວດກາວິໄຈ ຫຼື ຕາມຮູບແບບຂອງທຸກຂະໜາດບັນຈຸ ທີ່ນຳມາຂັ້ນທະບຽນ.

ມາດຕາ 17 ການຮັບຄໍາຮ້ອງຂໍຂັ້ນທະບຽນຢາພື້ນເມືອງ

- ການຮັບຄໍາຮ້ອງຂໍຂັ້ນທະບຽນ ຢາພື້ນເມືອງ ຂັ້ນຕອນ 1, 2 ແລະ 3 (ຢືນພອມ 1, 2 ແລະ 3) ແມ່ນປະຕິບັດ ການຮັບເອກະສານທຸກໆວັນລັດຖະການ;
- ແບບພອມຄໍາຮ້ອງຕ້ອງແມ່ນສະບັບຕົ້ນ ທີ່ມີກາຈ້າສີແດງ ເຊິ່ງ ມີຈໍາໜ່າຍ ຢູ່ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ ຫຼື ດາວ ໄຫຼຸດ ເອົາແບບພອມຄໍາຮ້ອງໄດ້ ຢູ່ ເວັບໄຊສ ຂອງ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ;
- ສ່ວນເອກະສານອື່ນໆທີ່ຕິດຄັດນັ້ນ ຖ້າແມ່ນສະບັບສໍາເນົາ ກໍ່ຕ້ອງໄດ້ເຊັນຢັ້ງຢືນ ພ້ອມມີກາຈ້າສໍາເນົາຢ່າງ ຖືກຕ້ອງຕາມສະບັບເດີມຈາກບໍລິສັດ, ໂຮງງານ, ຫ້ອງປຸງແຕ່ງ.

ມາດຕາ 18 ສິດຂອງຜູ້ໄດ້ຮັບທະບຽນ

- ມີສິດນຳເຂົ້າ, ຜະລິດ, ບຸງແຕ່ງ ແຕ່ພວງຜູ້ດຽວພາຍຫຼັງຂັ້ນທະບຽນແລ້ວ;
- ມີສິດຈໍາໜ່າຍ, ມອບສິດຈໍາໜ່າຍ ໃຫ້ບໍລິສັດການຢາ ຂາອອກ-ຂາເຂົ້າ, ບໍລິສັດຂາຍບົກພາຍໃນ ເປັນຕົວແທນ ຈໍາໜ່າຍຢາ ທີ່ໄດ້ຮັບຂັ້ນທະບຽນແລ້ວ ບິນພື້ນຖານການເຫັນຕີຂອງເຈົ້າຂອງຜະລິດຕະພັນ ແລະ ໄດ້ຮັບ ອະນຸຍາດຈາກ ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ ຢ່າງເປັນລາຍລັກອັກສອນ.

ໝວດທີ IV

ການລົບລ້າງ ແລະ ອາຍຸຂອງໃບຢັ້ງຢືນການຂັ້ນທະບຽນ

ມາດຕາ 19 ການລົບລ້າງທະບຽນທີ່ໄດ້ຮັບການຂັ້ນທະບຽນ

ຢາພື້ນເມືອງທີ່ໄດ້ ຂັ້ນທະບຽນແລ້ວ ຈະຖືກລົບລ້າງ ໃນກໍລະນີ ຜະລິດຕະພັນນັ້ນເກີດມີ ລັກສະນະຢ່າງໃດຢ່າງໜຶ່ງ ຕໍ່ນີ້:

- ບໍ່ມີຄຸນປະໂຫຍດ, ບໍ່ສອດຄ່ອງຕາມມາດຕະຖານຄຸນນະພາບ ຫຼື ບໍ່ມີທັງສອງຢ່າງຕາມທີ່ໄດ້ຂັ້ນທະບຽນໄວ້;
- ບໍ່ປອດໄພຕໍ່ຜູ້ຊົມໃຊ້ ທີ່ພົວພັນເຖິງຄຸນນະພາບຂອງເຈົ້າຂອງຜະລິດຕະພັນ ໂດຍມີຫຼັກຖານຈາກເຈົ້າ ຫຼື້ທີ່ ກວດກາ;
- ບໍລິສັດຜູ້ທີ່ເປັນເຈົ້າຂອງຜະລິດຕະພັນ (ຜູ້ຜະລິດ) ປະກາດລົບລ້າງ / ຖືກສ້າງປິດກິດຈະການ;
- ເປັນຢາທີ່ມີສວ່ນປະກອບຂອງ ພິດ, ຕົ້ນໄມ້, ສັດ, ແຮ່ທາດ ແລະ ເຄມີ ຕ້ອງຫ້າມສໍາລັບຢາພື້ນເມືອງ ໂດຍ ອີງໄສ່ຕາມການແຈ້ງຫ້າມຂອງອາຊວນ;
- ບໍ່ໄດ້ນຳເຂົ້າຕະຫຼອດອາຍຸຂອງໃບຢັ້ງຢືນຂັ້ນທະບຽນ;
- ເຖິງບໍ່ມາຕໍ່ທະບຽນພາຍຫຼັງທະບຽນນີ້ຕອາຍພາຍຫຼັງ 1 ປີ.

ມາດຕາ 20 ອາຍຸໃບຢັ້ງຢືນການຂັ້ນທະບຽນຜະລິດຕະພັນຢາພື້ນເມືອງ

ອາຍຸໃບທະບຽນຢາພື້ນເມືອງ ມີອາຍຸນຳໃຊ້ 05 ປີ ນັບແຕ່ມີລົງລາຍເຊັນເປັນຕົ້ນໄປ. ເຈົ້າຂອງທະບຽນຕ້ອງໄດ້ຢືນຄໍາຮ້ອງເພື່ອຂໍຕໍ່ທະບຽນນຳ ກົມອາຫານ ແລະ ປາ, ກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ຕາມແບບຟອມ ທີ່ກຳນົດໃຫ້ (ພນຍົມ 3 ແລະ F 3) ພາຍໃນ 90 ວັນ ກ່ອນໜົດອາຍຸກຳນົດໃຊ້.

ໝວດທີ V ວ່າດ້ວຍການເກັບຄ່າທໍານຽມ

ມາດຕາ 21 ການເກັບຄ່າທໍານຽມ, ຄ່າບໍລິການ ແລະ ການຈ່າຍຄ່າທໍານຽມຢາພື້ນເມືອງ

1. ການເກັບຄ່າທໍານຽມ ແລະ ຄ່າບໍລິການ

ເຈົ້າຂອງຜະລິດຕະພັນ ທີ່ຂໍຂັ້ນທະບຽນ ຕ້ອງໄດ້ຈ່າຍຄ່າທໍານຽມ ແລະ ຄ່າບໍລິການ ແຕ່ລະລາຍການ ດັ່ງນີ້:

- ຄ່າທໍານຽມຂຶ້ນ/ຕໍ່ທະບຽນຢາພື້ນເມືອງແບບໃໝ່ ພາຍໃນ	1.000.000 ກີບ/01ລາຍການ/ 05 ປີ;
- ຄ່າທໍານຽມຂຶ້ນ/ຕໍ່ທະບຽນຢາພື້ນເມືອງແບບທັງເດີມ ພາຍໃນ	500.000 ກີບ/01ລາຍການ/ 05 ປີ;
- ຄ່າທໍານຽມຂຶ້ນ/ຕໍ່ທະບຽນຢາພື້ນເມືອງແບບໃໝ່ ນໍາເຊົ້າ	2.500.000 ກີບ/01ລາຍການ/ 05 ປີ;
- ຄ່າທໍານຽມຂຶ້ນ/ຕໍ່ທະບຽນຢາພື້ນເມືອງແບບທັງເດີມ ນໍາເຊົ້າ	1.500.000 ກີບ/01ລາຍການ/ 05 ປີ;
- ຄ່າບໍລິການສໍາລັບການຄົ້ນຄວ້າພິຈາລະນາ	100.000 ກີບ/01ລາຍການ;
- ຄ່າບໍລິການກວດກາວີໄຈຄຸນນະພາບ ແມ່ນອີງໃສ່ຕາມການຄິດໄລ່ ຕົວຈີງ ຂອງໝວຍງານວິໄຈທີ່ກ່ຽວຂ້ອງກຳນົດອອກ;	
- ຄ່າທໍານຽມດັດແກ້ໃບທະບຽນຢາພື້ນເມືອງ	50.000 ກີບ/01ຄັ້ງ
- ຄ່າພິຈາລະນາການປ່ຽນແປງຂໍ້ມູນພຽງເລັກນ້ອຍຫຼັງການຂັ້ນທະບຽນ (Minor Variation)	100.000 ກີບ/01ຄັ້ງ
- ຄ່າພິຈາລະນາການປ່ຽນແປງຂໍ້ມູນທີ່ສໍາຄັນຫຼັງການຂັ້ນທະບຽນ (Major Variation)	300.000 ກີບ/01ຄັ້ງ

ຄ່າທໍານຽມ ແລະ ຄ່າບໍລິການຂ້າງເທິງນັ້ນ ແມ່ນອີງຕາມລັດຖະບົນຍັດການເກັບຄ່າທໍານຽມ ທີ່ມີການປັບປຸງໃນແຕ່ລະໄລຍະ.

2. ການຈ່າຍຄ່າທໍານຽມ ແລະ ຄ່າບໍລິການ

- ຈ່າຍຄ່າບໍລິການສໍາລັບການຄົ້ນຄວ້າພິຈາລະນາ ໃນເວລາ ຢື່ນຟອມ 1
- ຈ່າຍຄ່າທໍານຽມຂຶ້ນທະບຽນ ແມ່ນຈ່າຍ 100% ເວລາຢືນຟອມ 2
- ຈ່າຍຄ່າທໍານຽມຕໍ່ທະບຽນ ແມ່ນຈ່າຍ 100% ເວລາຢືນຟອມ 3, ພ້ອມດວຍ ຈ່າຍຄ່າບໍລິການສໍາລັບການຄົ້ນຄວ້າພິຈາລະນາ ໃນເວລາດຽວວັນ.

ສະເພາະລາຍການຢາພື້ນເມືອງ ທີ່ບໍ່ຖືກຮັບຮອງຂັ້ນທະບຽນ ເຈົ້າຂອງຜະລິດຕະພັນ ແມ່ນບໍ່ສາມາດາອນເອົາຄ່າທໍານຽມຄື່ນ.

ມວດທີ VI

ຂໍ້ມູນ

มาตรา 22 ข้อห้ามสำลับผู้ประกอบกิจการทุลักษณ์ด้านยาพื้นเมือง

1. ບຸກຄົນ, ມີຕີບຸກຄົນ ຜະລິດ, ປຸງເຕັ້ງ, ນໍາເຂົ້າ ແລະ ຈໍາຫນ່າຍປາພື້ນເມືອງໄດຍ ບໍ່ໄດ້ຂັ້ນທະບຽນ ຢູ່ ກົມອາຫານ ແລະ ປາ ກະຊວງສາຫາລະນະສຸກ;
 2. ບຸກຄົນ, ມີຕີບຸກຄົນ ປອມແປງສຸດຕໍ່ລາ ຕາມຂໍ້ການຄ້າ ຫຼື ຊື່ວິທະຍາສາດ ຂອງ ປາພື້ນເມືອງ ທີ່ໄດ້ຮັບການຂັ້ນທະບຽນໄວ້ແລ້ວ;
 3. ປອມແປງເອກະສານ ແລະ ນໍາໃຊ້ເອກະສານປອມເພື່ອຢືນຂໍຂັ້ນທະບຽນ;
 4. ຜະລິດ, ປຸງເຕັ້ງ, ນໍາເຂົ້າ ແລະ ຈໍາຫນ່າຍປາພື້ນເມືອງທີ່ບໍ່ໄດ້ມາດຕະຖານ ແລະ ປະສິມສານຕ້ອງຫ້າມ ຕາມທີ່ພາຍໃນ ແລະ ສາກົນກຳນົດອອກ;
 5. ຫ້າມໃຊ້ສິດແອບອ້າງ ແລະ ນາບຄຸ້ພະນັກງານ ແລະ ເຈົ້າຫ້າທີ່;
 6. ຫ້າມມີພົດຕິກຳວ່າອື່ນທີ່ເປັນການລະເມີດຕໍ່ລະບຽບກົດໝາຍ.

มาตรา 23 ข้อห้ามสำลับพะນັການ ອາຫານ ແລະ ຢາ

1. ຫ້າມປະຕິບັດໜ້າທີ່ຂາດຄວາມຍຸຕິທໍາ, ລ້າງງົງ ແລະ ບໍ່ຖືກຕ້ອງຕາມລະບຽບກົດໝາຍ;
 2. ຫ້າມກົດໝາຍວ່າງຫວູດຕິງຂັ້ນຕອນການຂັ້ນທະບຽນ, ຫວູດເອົາສິນບິນ, ຕຽກຄ່າຕອບແຫນ ສອຍໃຊ້ໜ້າທີ່ຕໍ່າ
ແໜ່ງ ສິດ ແລະ ໜ້າທີ່ ທາງລັດຖະການ ເພື່ອຜົນປະໂຫຍດສວ່ນຕົວ;
 3. ຫ້າມປອມແປງເອກະສານ ແລະ ນໍາໃຊ້ເອກະສານປອມ ຫຼື ສະໜອງຂໍ້ມູນທີ່ເປັນຄວາມລັບຂອງບຸກຄົນ ແລະ
ນິຕິບຸກຄົນ ແລະ ການຈັດຕັ້ງທີ່ບໍ່ໄດ້ຮັບການອະນຸຍາດ;
 4. ຫ້າມປຶກປິດ, ສະໜັບສະໜູນ ຂ່ວຍເຫຼືອ ແລະ ສົມຮູ້ຮ່ວມຄິດກັບຜູ້ປະກອບການທຸລະກິດດ້ານຢ່າເືັ້ນເມືອງ
ທີ່ບໍ່ບັນລຸມາຕະຖານຄຸນນະພາບ ແລະ ຄວາມປອດໄພ;
 5. ຫ້າມມີພິດຕິກຳອື່ນທີ່ເປັນການລະເມີດຕໍ່ລະບຽບກົດໝາຍ.

ມາດທີ VII

ນະໂຍບາຍຕໍ່ຜູ້ທີ່ມີຜົນງານ ແລະ ມາດຕະການຕໍ່ຜູ້ລະເມິດ

ມາດຕາ 24 ນະໂຍບາຍຕໍ່ຜົມຜິນງານ

บุกถิ่น, มีติบุกถิ่น และ งานจัดตั้ง ที่มีผู้คนงานดีเด่น ในงานประชุมส่วนถ่องทางการจัดตั้งประตีบัด สั่งเสิมให้ ป้าพื้นเมือง ได้รับงานขึ้นทะเบียน ภายนอกงานจะลิด, นำเข้า และ จำลองจำ ที่อยู่จะได้รับ งานบัญชีมีเดีย ที่ รับจะไปขายต่อหนึ่งจากงานจัดตั้งขึ้นเท่านั้น ตามความ เช่นเดิม.

มาตรา 25 มาตรการต่อผู้ลวงเมิด

บุภกิณ, ນິຕິບຸກຄົນ ທີ່ລະເມີດ ໃນຂໍ້ຕົກລົງສະບັບນີ້ ຈະຖືກປະຕິບັດມາດຕະການ, ກ່າວເຕືອນ, ສຶກສາອົບຮົມ, ລົງວິໄນ, ປັບໃໝ່ ຕາມແຕ່ລະຄົ້ຄົ້:

ຄົ້ນຫີ 1 ກ່າວເຕືອນ ສຶກສາອົບຮົມ ພ້ອມຮັດບິດບັນທຶກ

ຄັ້ງທີ 2 ກ່າວເຕືອນ ແລະ ປັບໃໝ່ 100% ຂອງມູນຄ່າ ຢາພື້ນເມືອງທີ່ຈໍາເໜ້າຢ ຕໍ່ໜຶ່ງລາຍການ ພ້ອມ
ຫັງປິດກິດຈະການ 01 ປີ.

ຄັ້ງທີ 3 ປິດຜະລິດຕະພັນ, ວ່າວເຕືອນ ແລະ ປັບໃໝ່ 200% ຂອງມູນຄ່າຢາເພີ່ມເມືອງທີ່ຈຳຫນ່າຍ ຕໍ່ໜຶ່ງລາຍການ ພ້ອມທັງປິດກິດຈະການຢ່າງຖາວອນ.

ធម៌ទី VIII ិត្យមួយតសុទ្ធសាយ

มาตรา 26 หมายความว่า

1. ມອບໃຫ້ກົມອາຫານ ແລະ ຢາ ເປັນເຈົ້າການຮັບຜິດຊອບ ການຈັດຕັ້ງປະຕິບັດ ຂໍ້ຕິກລົງສະບັບນີ້ ຢ່າງເຂັ້ມງວດ.
 2. ທຸກອີງການຈັດຕັ້ງທີ່ກ່ຽວຂ້ອງທັງພາກລັດ ແລະ ເອກະຊົນ ຈຶ່ງໃຫ້ຄວາມຮ່ວມມື ແລະ ພ້ອມກັນຈັດຕັ້ງປະຕິບັດເປັນຢ່າງດີ.

มาตรา 27 ผู้มีสักษ์

ຂໍ້ຕົກລົງສະບັບນີ້ ມີຜົນສັກສິດ ພາຍຫຼັງ 60 ວັນ ນັບແຕ່ມື້ລົງລາຍເຊັນເປັນຕົ້ນໄປ.



ปอ.ดร. บุนแสวง พูมพะໄລສິດ