



ព្រះរាជក្រម

យើង

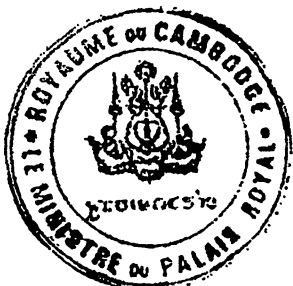
នស/រកម/០៤១៨/០០៦

ព្រះករុណាព្រះបាទសម្តេចព្រះបរមនាថ នរោត្តម សីហមុនី
សមានភូមិជាតិសាសនា រក្ខតខត្តិយា ខេមរារដ្ឋរាស្ត្រ ពុទ្ធិន្ទ្រាធរាមហាក្សត្រ
ខេមរាជនា សមូហោភាស កម្ពុជឯករាជរដ្ឋបូរណសន្តិ សុភមង្គលា សិរីវិបុលា
ខេមរាស្រីពិរាស្ត្រ ព្រះចៅក្រុងកម្ពុជាធិបតី

- បានទ្រង់យល់រដ្ឋធម្មនុញ្ញនៃព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា
- បានទ្រង់យល់ព្រះរាជក្រឹត្យលេខ នស/រកត/០៩១៣/៩០៣ ចុះថ្ងៃទី២៤ ខែកញ្ញា ឆ្នាំ២០១៣ ស្តីពីការតែងតាំងរាជរដ្ឋាភិបាលនៃព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា
- បានទ្រង់យល់ព្រះរាជក្រមលេខ ០២/នស/៩៤ ចុះថ្ងៃទី២០ ខែកក្កដា ឆ្នាំ១៩៩៤ ដែលប្រកាសឲ្យប្រើច្បាប់ស្តីពីការរៀបចំ និងការប្រព្រឹត្តទៅនៃគណៈរដ្ឋមន្ត្រី
- បានទ្រង់យល់ព្រះរាជក្រមលេខ នស/រកម/០១៩៦/០៦ ចុះថ្ងៃទី២៤ ខែមករា ឆ្នាំ១៩៩៦ ដែលប្រកាសឲ្យប្រើច្បាប់ស្តីពីការបង្កើតក្រសួងសុខាភិបាល
- បានទ្រង់យល់សេចក្តីក្រាបបង្គំទូលថ្វាយរបស់សម្តេចអគ្គមហាសេនាបតីតេជោ ហ៊ុន សែន នាយករដ្ឋមន្ត្រីនៃព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា

ប្រកាសឲ្យប្រើ

ច្បាប់ស្តីពីអាជ្ញាបណ្ណបញ្ជាសម្រាប់សុខភាពសាធារណៈ ដែលរដ្ឋសភាបានអនុម័តកាលពីថ្ងៃទី៩ ខែមេសា ឆ្នាំ២០១៤ នាសម័យប្រជុំរដ្ឋសភាលើកទី១០ នីតិកាលទី៥ ហើយដែលព្រឹទ្ធសភាបានពិនិត្យចប់ សព្វគ្រប់លើទម្រង់និងគតិច្បាប់នេះទាំងស្រុងកាលពីថ្ងៃទី១៨ ខែមេសា ឆ្នាំ២០១៤ នាសម័យប្រជុំពេញអង្គ លើកទី១១ នីតិកាលទី៣ ហើយដែលមានសេចក្តីទាំងស្រុងដូចតទៅ ៖



ច្បាប់
ស្តីពី
អាជ្ញាបណ្ណបញ្ជាសម្រាប់
សុខភាពសាធារណៈ



ជំពូកទី ១
បទប្បញ្ញត្តិទូទៅ

មាត្រា ១ .-

ច្បាប់នេះមានគោលបំណងលើកកម្ពស់សិទ្ធិទទួលបាននូវផលិតផលឱសថសម្រាប់សុខភាពសាធារណៈ តាមរយៈការផ្តល់អាជ្ញាបណ្ណបញ្ជាឱ្យផលិត នាំចេញ និងនាំចូលនូវផលិតផលឱសថក្នុងកាលៈទេសៈប្រទេស ជាតិមានភាពអាសន្ន ឬកាលៈទេសៈបន្ទាន់បំផុតផ្សេងទៀត ឬការប្រើប្រាស់ជាសាធារណៈមិនមានលក្ខណៈ ពាណិជ្ជកម្ម ឬស្ថានភាពសុខភាពសាធារណៈផ្សេងទៀតដែលកំណត់ដោយក្រសួងសុខាភិបាល ។

មាត្រា ២ .-

ច្បាប់នេះមានគោលដៅកំណត់លក្ខខណ្ឌ បែបបទ និងនីតិវិធីនៃការផ្តល់និងការអនុវត្តអាជ្ញាបណ្ណបញ្ជា សម្រាប់សុខភាពសាធារណៈ ។

មាត្រា ៣ .-

ច្បាប់នេះមានវិសាលភាពអនុវត្តអាជ្ញាបណ្ណបញ្ជាសម្រាប់សុខភាពសាធារណៈ ពាក់ព័ន្ធនឹងផលិតផល ឱសថដែលការពារដោយប្រកាសនីយបត្រតក្កកម្ម ក្នុងកាលៈទេសៈមានភាពអាសន្ន ឬកាលៈទេសៈបន្ទាន់ក្នុង ព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា ។ ការផ្តល់អាជ្ញាបណ្ណបញ្ជាផ្សេងទៀត ដែលមិនស្ថិតនៅក្រោមវិសាលភាពនៃច្បាប់ នេះត្រូវស្ថិតនៅក្រោមច្បាប់ស្តីពីប្រកាសនីយបត្រតក្កកម្ម វិញ្ញាបនបត្រម៉ូដែលមានអត្ថប្រយោជន៍ និងគំនូរ ឧស្សាហកម្ម និងនៅក្រោមច្បាប់និងបទប្បញ្ញត្តិជាធរមាន។

មាត្រា ៤ .-

វាក្យសព្ទបច្ចេកទេសសំខាន់ៗ ដែលប្រើក្នុងច្បាប់នេះត្រូវកំណត់និយមន័យដូចតទៅ ៖

១- អាជ្ញាបណ្ណបញ្ជាសម្រាប់សុខភាពសាធារណៈ សំដៅដល់អាជ្ញាបណ្ណដែលផ្តល់ដោយក្រសួងសុខាភិបាល ដែលអនុញ្ញាតឱ្យផលិត ឬនាំចូល ឬនាំចេញនូវផលិតផលឱសថដែលការពារដោយប្រកាសនីយបត្រតក្កកម្ម ដោយមិនចាំបាច់មានការយល់ព្រមពីម្ចាស់ប្រកាសនីយបត្រតក្កកម្ម ។

២- កាលៈទេសៈប្រទេសជាតិមានភាពអាសន្នឬកាលៈទេសៈបន្ទាន់បំផុតផ្សេងទៀត សំដៅដល់ស្ថានភាព ដែលប្រទេសជាតិជួបប្រទះសុខភាពសាធារណៈ ដែលត្រូវបានប្រកាសដោយក្រសួងសុខាភិបាលទាក់ទងនឹង ប្រតិទិនការផ្គត់ផ្គង់ផលិតផលឱសថ សម្រាប់ធ្វើរោគវិនិច្ឆ័យ បង្ការ និង/ឬព្យាបាលជំងឺដែលមាន ជាអាទិ៍ អេដស៍ របេង គ្រុនចាញ់ ឬជំងឺផ្សេងទៀត ។

៣- ការប្រើប្រាស់ជាសាធារណៈមិនមានលក្ខណៈពាណិជ្ជកម្ម សំដៅដល់ការប្រើប្រាស់ជាសាធារណៈ នូវផលិតផលឱសថទាំងឡាយណាដែលត្រូវបានផលិត នាំចូល នាំចេញ ចែកចាយក្នុងគោលដៅសុខភាព សាធារណៈតាមរយៈសេវាសាធារណៈរបស់រដ្ឋ ឬឯកជន ឬអង្គការមិនមែនរដ្ឋាភិបាល ធ្វើយ៉ាងណាឱ្យអ្នកប្រើ ប្រាស់អាចទទួលយកបានឱសថនោះ ។



៤- ប្រកាសនីយបត្រតក្កកម្ម សំដៅដល់វិញ្ញាបនបត្រដែលចេញដោយក្រសួងទទួលបន្ទុកឧស្សាហកម្ម សម្រាប់ការពារតក្កកម្មដែលកំណត់នៅក្នុងច្បាប់ស្តីពីប្រកាសនីយបត្រតក្កកម្ម វិញ្ញាបនបត្រម៉ូដែលមាន អត្ថប្រយោជន៍ និងគំនូរឧស្សាហកម្មដែលប្រកាសឱ្យប្រើដោយព្រះរាជក្រមលេខ នស/រកម/០១០៣/០០៥ ចុះថ្ងៃទី ២២ ខែ មករា ឆ្នាំ ២០០៣ ។

៥- អ្នកដាក់ពាក្យស្នើសុំអាជ្ញាបណ្ណបញ្ញា សំដៅដល់ស្ថាប័នសាធារណៈរបស់រដ្ឋឬឯកជន អង្គការជាតិ ឬអន្តរជាតិ ដែលទទួលស្គាល់ដោយក្រសួងសុខាភិបាលនិងត្រូវបានអនុញ្ញាតឱ្យផលិត ឬនាំចូល ឬនាំចេញ ឬចែកចាយផលិតផលឱសថ ។

៦- ប្រទេសជាសមាជិកមានសិទ្ធិនាំចេញ សំដៅដល់ប្រទេសជាសមាជិកអង្គការពាណិជ្ជកម្មពិភពលោក ដែលប្រើប្រាស់សេចក្តីសម្រេចរបស់អគ្គក្រុមប្រឹក្សា សម្រាប់នាំចេញផលិតផលឱសថទៅប្រទេសជាសមាជិក មានសិទ្ធិនាំចូល ។

- ៧- ប្រទេសជាសមាជិកមានសិទ្ធិនាំចូល សំដៅដល់ ៖
- ប្រទេសជាសមាជិកនៃអង្គការពាណិជ្ជកម្មពិភពលោកដែលមានការអភិវឌ្ឍតិចតួច ឬ
 - ប្រទេសជាសមាជិកនៃអង្គការពាណិជ្ជកម្មពិភពលោកដែលបានជូនដំណឹងទៅអគ្គក្រុមប្រឹក្សានៃកិច្ចព្រមព្រៀងស្តីពីទិដ្ឋភាពពាណិជ្ជកម្មទាក់ទងនឹងកម្មសិទ្ធិបញ្ញាអំពីបំណងរបស់ខ្លួនក្នុងការប្រើប្រាស់សេចក្តីសម្រេចរបស់អគ្គក្រុមប្រឹក្សាក្នុងនាមជាប្រទេសមានសិទ្ធិនាំចូល ឬ
 - ប្រទេសដែលមិនមែនជាសមាជិកនៃអង្គការពាណិជ្ជកម្មពិភពលោក ប៉ុន្តែបានផ្តល់សេចក្តីជូនដំណឹងជាផ្លូវការទៅព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជាថានឹងអនុវត្តទៅតាមលក្ខខណ្ឌនានាដែលមានចែងនៅក្នុងសេចក្តីសម្រេចរបស់ក្រុមប្រឹក្សា ព្រមទាំងបានផ្សព្វផ្សាយជាសាធារណៈលើគេហទំព័ររបស់ខ្លួននូវរាល់សេចក្តីជូនដំណឹងទាំងឡាយដែលតម្រូវដោយសេចក្តីសម្រេចរបស់អគ្គក្រុមប្រឹក្សា ។

៨- ផលិតផលឱសថ សំដៅដល់ឱសថដូចមានចែងក្នុងនិយមន័យនៃច្បាប់ស្តីពីការគ្រប់គ្រងឱសថ និងការពារដោយប្រកាសនីយបត្រតក្កកម្ម ឬផលិតផលឱសថដែលដំណើរការផលិតកម្មត្រូវបានការពារដោយប្រកាសនីយបត្រតក្កកម្ម នៅក្នុងវិស័យឱសថនៅក្នុងព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា ឬនៅប្រទេសនាំចេញមកព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា ដោយរាប់បញ្ចូលនូវសារធាតុសកម្មនិងសម្ភារៈប្រតិករសម្រាប់ការវិភាគផលិតផលនោះ ។

៩- សេចក្តីសម្រេចរបស់អគ្គក្រុមប្រឹក្សា សំដៅដល់ការអនុវត្តកថាខណ្ឌទី៦នៃសេចក្តីប្រកាសទីក្រុងដូហាស្តីពីកិច្ចព្រមព្រៀងពាណិជ្ជកម្មពាក់ព័ន្ធកម្មសិទ្ធិបញ្ញា និងសុខភាពសាធារណៈដែលអនុម័តដោយអគ្គក្រុមប្រឹក្សានៃអង្គការពាណិជ្ជកម្មពិភពលោក ។

ជំពូកទី ២
សមត្ថកិច្ច

មាត្រា ៥ .-

ក្រសួងសុខាភិបាលក្នុងនាមរាជរដ្ឋាភិបាលកម្ពុជាជាស្ថាប័នមានសមត្ថកិច្ច ៖



- គ្រប់គ្រង ចាត់ចែង និងត្រួតពិនិត្យអាជ្ញាបណ្ណបញ្ជាតាមបទប្បញ្ញត្តិនៃច្បាប់នេះ
- កំណត់នូវលក្ខខណ្ឌ បែបបទនិងនីតិវិធីក្នុងការផ្តល់អាជ្ញាបណ្ណបញ្ជា
- កំណត់ពីកាលៈទេសៈប្រទេសជាតិមានភាពអាសន្ន ឬកាលៈទេសៈបន្ទាន់បំផុត និង/ឬការប្រើប្រាស់ជាសាធារណៈមិនមានលក្ខណៈពាណិជ្ជកម្មលើសុខភាពសាធារណៈ
- កំណត់លក្ខខណ្ឌអំពីការអនុវត្តអាជ្ញាបណ្ណបញ្ជា

លក្ខខណ្ឌនិងកាលៈទេសៈខាងលើនេះ ត្រូវកំណត់ដោយប្រកាសរបស់រដ្ឋមន្ត្រីក្រសួងសុខាភិបាល ។

មាត្រា ៦ .-

ក្រសួងពាណិជ្ជកម្ម ក្នុងនាមរាជរដ្ឋាភិបាលកម្ពុជា ជាស្ថាប័នមានសមត្ថកិច្ចក្នុងការជូនដំណឹងទៅអគ្គក្រុមប្រឹក្សាអង្គការពាណិជ្ជកម្មពិភពលោក ស្តីពីការផ្តល់អាជ្ញាបណ្ណបញ្ជាសម្រាប់នាំចេញឬនាំចូលផលិតផលឱសថ ។

មាត្រា ៧ .-

អ្នកដាក់ពាក្យស្នើសុំអាជ្ញាបណ្ណបញ្ជា ដែលមានបំណងនាំចូលផលិតផលឱសថមកក្នុងព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជាអាចស្នើសុំជំនួយពីក្រសួងមានសមត្ថកិច្ចក្នុងការបំពេញលក្ខខណ្ឌតម្រូវផ្នែកច្បាប់របស់ប្រទេសជាសមាជិកមានសិទ្ធិនាំចេញ ។

មាត្រា ៨ .-

ក្រសួងសុខាភិបាលត្រូវរៀបចំឱ្យមានលេខាធិការដ្ឋានទទួលបន្ទុកអាជ្ញាបណ្ណបញ្ជាដើម្បីដំណើរការអនុវត្តអាជ្ញាបណ្ណបញ្ជា និងដោះស្រាយសម្របសម្រួលបណ្តឹងតវ៉ាក្នុងករណីមានវិវាទពាក់ព័ន្ធអាជ្ញាបណ្ណបញ្ជានេះ ។
ការរៀបចំនិងការប្រព្រឹត្តទៅរបស់លេខាធិការដ្ឋានអាជ្ញាបណ្ណបញ្ជា ត្រូវកំណត់ដោយប្រកាសរបស់រដ្ឋមន្ត្រីក្រសួងសុខាភិបាល ។

ជំពូកទី ៣

លក្ខខណ្ឌ បែបបទ និងនីតិវិធីនៃការផ្តល់អាជ្ញាបណ្ណបញ្ជា

មាត្រា ៩ .-

ការផ្តល់អាជ្ញាបណ្ណបញ្ជាសម្រាប់នាំចូល ផលិត និងនាំចេញត្រូវគោរពតាមលក្ខខណ្ឌដូចខាងក្រោម ៖

- ១- អាជ្ញាបណ្ណបញ្ជាមិនត្រូវមានសិទ្ធិផ្តាច់មុខឡើយ ។
- ២- អាជ្ញាបណ្ណបញ្ជាមិនអាចត្រូវបានផ្ទេរសិទ្ធិឡើយលើកលែងតែផ្ទេរជូនទៅផ្នែកណាមួយនៃនីតិបុគ្គលដែលមានសិទ្ធិប្រើប្រាស់អាជ្ញាបណ្ណបញ្ជានេះ ។
- ៣- ក្នុងរយៈពេល ២១ ថ្ងៃនៃថ្ងៃធ្វើការបន្ទាប់ពីផ្តល់អាជ្ញាបណ្ណបញ្ជា ក្រសួងសុខាភិបាលត្រូវជូនដំណឹងទៅមាស្សតាសនីយបត្រភក្តិកម្មថា អាជ្ញាបណ្ណបញ្ជាមួយត្រូវបានចេញតាមបទប្បញ្ញត្តិនៃច្បាប់នេះ ។



៤- ការផ្តល់អាជ្ញាបណ្ណបញ្ជាសម្រាប់នាំចូល ឬផលិត ឬនាំចេញមិនតម្រូវឱ្យមានការព្រមព្រៀងជាមុន ពីម្ចាស់ប្រកាសនីយបត្រក្រុមឡើយ ។

៥- ក្រសួងសុខាភិបាលត្រូវផ្តល់អាជ្ញាបណ្ណបញ្ជាសម្រាប់នាំចេញ នាំចូល ឬផលិតក្នុងស្រុកនូវផលិតផល ឱសថណាមួយក្រោយពេលមានការស្នើសុំដែលបានបំពេញនូវរាល់លក្ខខណ្ឌតម្រូវរបស់ច្បាប់នេះ ។

៦- ការផ្តល់អាជ្ញាបណ្ណបញ្ជាសម្រាប់នាំចូលឬផលិតក្នុងស្រុកធ្វើឡើងក្នុងកាលៈទេសៈប្រទេសជាតិ មានភាពអាសន្ន ឬកាលៈទេសៈបន្ទាន់បំផុតផ្សេងទៀត ឬការប្រើប្រាស់ជាសាធារណៈមិនមានលក្ខណៈ ពាណិជ្ជកម្ម ឬស្ថានភាពសុខភាពសាធារណៈផ្សេងទៀតដែលកំណត់ដោយក្រសួងសុខាភិបាល ។

ការផ្តល់អាជ្ញាបណ្ណបញ្ជាសម្រាប់នាំចូល ឬផលិតក្នុងស្រុកគឺសម្រាប់ផ្គត់ផ្គង់បរិមាណឱសថឱ្យបាន បរិបូណ៌ដល់ទីផ្សារនៃព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា ។

៧- ការផ្តល់អាជ្ញាបណ្ណបញ្ជាសម្រាប់នាំចេញទៅប្រទេសជាសមាជិកមានសិទ្ធិនាំចូល គឺធ្វើឡើងក្នុង បរិមាណ និងស្ថានភាពប្រើប្រាស់ដូចមានចែងនៅចំណុច “៦” នៃមាត្រានេះដោយចាត់ទុកស្ថានភាពនេះហាក់ បីដូចជាត្រូវមានឡើងក្នុងព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជាដែរ ។

មាត្រា ១០ .-

ការផ្តល់អាជ្ញាបណ្ណបញ្ជាត្រូវអនុវត្តតាមនីតិវិធីដូចខាងក្រោម ៖

១- ពាក្យស្នើសុំអាជ្ញាបណ្ណបញ្ជាត្រូវយកមកធ្វើការពិនិត្យនៅក្រោយពេលដែលក្រសួងសុខាភិបាលបាន ផ្ទៀងផ្ទាត់ឃើញថា អ្នកស្នើសុំបានបំពេញត្រឹមត្រូវតាមទម្រង់បែបបទដែលតម្រូវដោយច្បាប់នេះ ។

២- ក្រសួងសុខាភិបាលត្រូវជូនដំណឹងទៅអ្នកដាក់ពាក្យស្នើសុំជាលាយលក្ខណ៍អក្សរអំពីសេចក្តីសម្រេច របស់ខ្លួនថា ឯកភាពផ្តល់ឱ្យឬមិនឯកភាពផ្តល់ឱ្យ ក្នុងរយៈពេល ២១ ថ្ងៃនៃថ្ងៃធ្វើការ គិតចាប់ពីថ្ងៃដែលបាន ទទួលពាក្យស្នើសុំត្រឹមត្រូវ ។

៣- ក្នុងករណីមិនឯកភាពផ្តល់អាជ្ញាបណ្ណបញ្ជា ក្រសួងសុខាភិបាលត្រូវបញ្ជាក់ពីមូលហេតុឱ្យបាន ច្បាស់លាស់ជាលាយលក្ខណ៍អក្សរជូនដំណឹងទៅអ្នកដាក់ពាក្យស្នើសុំ ។ អ្នកដាក់ពាក្យស្នើសុំមានសិទ្ធិដាក់ ពាក្យទៅលេខាធិការដ្ឋានទទួលបន្ទុកអាជ្ញាបណ្ណបញ្ជា ដើម្បីផ្សះផ្សាសម្របសម្រួលមុនពេលប្តឹងទៅតុលាការ មានសមត្ថកិច្ច ។ អ្នកដាក់ពាក្យស្នើសុំអាចប្តឹងតុលាការមានសមត្ថកិច្ចឱ្យពិនិត្យសើរើសេចក្តីសម្រេចមិន ឯកភាពផ្តល់អាជ្ញាបណ្ណបញ្ជានេះ ។

៤- ក្នុងករណីពិសេសចាំបាច់ ក្រសួងសុខាភិបាលអាចជ្រើសតាំងនីតិបុគ្គលណាមួយដើម្បីផ្តល់អាជ្ញាបណ្ណ បញ្ជាឱ្យផលិត ឬនាំចូលផលិតផលឱសថនៅក្នុងព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា ។

៥- បែបបទនិងនីតិវិធីក្នុងការផ្តល់អាជ្ញាបណ្ណបញ្ជា ត្រូវកំណត់ដោយប្រកាសរបស់រដ្ឋមន្ត្រីក្រសួង សុខាភិបាល ។



មាត្រា១១ .-

ការផលិត ការនាំចូល ការនាំចេញផលិតផលឱសថក្រោមអាជ្ញាបណ្ណបញ្ជាតម្រូវឱ្យមានការបង់ប្រាក់ កម្រៃទៅឱ្យម្ចាស់ប្រកាសនីយបត្រតក្កកម្ម ។

ការបង់កម្រៃត្រូវលើកលែងចំពោះការនាំចូល ក្នុងករណីប្រាក់កម្រៃនេះត្រូវបានបង់រួចហើយនៅប្រទេស មានសិទ្ធិនាំចេញ ។

នីតិវិធីនិងលក្ខណវិនិច្ឆ័យនៃអត្រាកម្រៃដែលត្រូវបង់ ត្រូវកំណត់ដោយប្រកាសរួមរបស់រដ្ឋមន្ត្រីក្រសួង សុខាភិបាល និងរដ្ឋមន្ត្រីក្រសួងសេដ្ឋកិច្ចនិងហិរញ្ញវត្ថុ ។

មាត្រា១២ .-

ក្រសួងពាណិជ្ជកម្មមានភារកិច្ចជូនដំណឹងដល់អគ្គក្រុមប្រឹក្សាអង្គការពាណិជ្ជកម្មពិភពលោកអំពីការ នាំចូលដោយផ្អែកតាមព័ត៌មានដែលផ្តល់ឱ្យដោយក្រសួងសុខាភិបាល ៖

- បញ្ជាក់ពីឈ្មោះ បរិមាណនៃផលិតផលឱសថដែលបានគ្រោងទុកនិងដែលត្រូវការចាំបាច់
- បញ្ជាក់ថាវាជាភិបាលកម្មជាបានផ្តល់ឬមានបំណងផ្តល់នូវអាជ្ញាបណ្ណបញ្ជាសម្រាប់ដោះស្រាយ ភាពអាសន្នផ្នែកសុខភាពរបស់ជាតិ ឬភាពបន្ទាន់បំផុតផ្នែកសុខភាពរបស់ជាតិ ឬសម្រាប់ប្រើ ប្រាស់ជាសាធារណៈមិនមានលក្ខណៈពាណិជ្ជកម្ម ប្រសិនបើផលិតផលឱសថត្រូវបានការពារ ដោយប្រកាសនីយបត្រតក្កកម្មនៅក្នុងព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា ។

មាត្រា១៣ .-

ក្រសួងពាណិជ្ជកម្មមានភារកិច្ចជូនដំណឹងដល់អគ្គក្រុមប្រឹក្សាអំពីការនាំចេញដោយ ៖

- ១- បញ្ជាក់ពីឈ្មោះនិងអាស័យដ្ឋាននៃអ្នកទទួលបានអាជ្ញាបណ្ណបញ្ជា
- ២- បញ្ជាក់ពីផលិតផលឱសថដែលបានផ្តល់ឱ្យតាមរយៈអាជ្ញាបណ្ណបញ្ជា
- ៣- បញ្ជាក់ពីបរិមាណដែលបានផ្តល់ឱ្យដោយអាជ្ញាបណ្ណបញ្ជា
- ៤- បញ្ជាក់ពីប្រទេសឬបណ្តាប្រទេសដែលត្រូវនាំចេញផលិតផលឱសថ
- ៥- បញ្ជាក់ពីអាសយដ្ឋាននៃគេហទំព័ររបស់អ្នកទទួលបានអាជ្ញាបណ្ណបញ្ជា
- ៦- បញ្ជាក់ពីសុពលភាពនៃអាជ្ញាបណ្ណបញ្ជា
- ៧- បញ្ជាក់ពីលក្ខខណ្ឌផ្សេងទៀតដែលទាក់ទងនឹងអាជ្ញាបណ្ណបញ្ជាដូចមានបញ្ជាក់នៅក្នុងចំណុច "២" នៃមាត្រា៩នៃច្បាប់នេះ ។

មាត្រា១៤ .-

ការស្នើសុំអាជ្ញាបណ្ណបញ្ជានាំចេញផលិតផលឱសថពីព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជាត្រូវមានឯកសារបញ្ជាក់ របស់ប្រទេសមានសិទ្ធិនាំចូលដូចខាងក្រោម ៖

- ១- លិខិតបញ្ជាក់ពីបំណងនៃការនាំចូលផលិតផលឱសថ និង/ឬលិខិតបញ្ជាក់កសុតាងផ្សេងៗដើម្បី

គាំទ្រដល់ការស្នើសុំនេះ



(Handwritten signature)

២- លិខិតថតចម្លងនៃសេចក្តីជូនដំណឹងទៅអង្គការពាណិជ្ជកម្មពិភពលោកពីបំណងរបស់ខ្លួន បើសិនជាប្រទេសនោះមានការអភិវឌ្ឍន៍តិចតួច និងមិនមែនជាសមាជិកអង្គការពាណិជ្ជកម្មពិភពលោក

៣- លិខិតថតចម្លងបញ្ជាក់ទៅអង្គការពាណិជ្ជកម្មពិភពលោកពីការសន្យាជាផ្លូវការចំពោះព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជាថា ខ្លួននឹងអនុវត្តទៅតាមលក្ខខណ្ឌនានាដែលមានចែងនៅក្នុងសេចក្តីសម្រេចរបស់អគ្គក្រុមប្រឹក្សាព្រមទាំងផ្សព្វផ្សាយជាសាធារណៈលើគេហទំព័ររបស់ខ្លួន នូវរាល់សេចក្តីជូនដំណឹងទាំងឡាយដែលតម្រូវឱ្យមានក្រោមវាក្យខណ្ឌ 1(b) និង 2(a) នៃសេចក្តីសម្រេចរបស់អគ្គក្រុមប្រឹក្សា បើសិនជាប្រទេសនោះមិនមែនជាសមាជិកនៃអង្គការពាណិជ្ជកម្មពិភពលោក ។

មាត្រា ១៥ .-

ការផ្តល់អាជ្ញាបណ្ណបញ្ជាសម្រាប់ការនាំចេញ ត្រូវគោរពតាមលក្ខខណ្ឌដូចតទៅ ៖

១- បរិមាណនៃផលិតផលឱសថត្រូវកំណត់ត្រឹមតែតម្រូវការចាំបាច់នៃប្រទេសជាសមាជិកមានសិទ្ធិនាំចូលដោយរួមបញ្ចូលទាំងបរិមាណសម្រាប់ធ្វើការត្រួតពិនិត្យគុណភាព និងការសុំអនុញ្ញាតតាមផ្លូវច្បាប់ផងដែរ ។

២- រាល់ផលិតផលឱសថទាំងអស់ដែលនាំចេញតាមអាជ្ញាបណ្ណបញ្ជា ត្រូវតែមានការកំណត់ឱ្យបានច្បាស់លាស់ដោយមានស្លាកសញ្ញានិងលក្ខណៈពិសេសងាយសម្គាល់តាមរយៈការបែងចែក ពណ៌ រូបរាងដែលអាចធ្វើទៅបានដោយមិនប៉ះពាល់ដល់តម្លៃនៃផលិតផលនោះ ។

៣- មុនធ្វើការនាំចេញផលិតផលឱសថ អ្នកទទួលបានអាជ្ញាបណ្ណបញ្ជាត្រូវតែធ្វើការផ្សព្វផ្សាយតាមគេហទំព័ររបស់ខ្លួន ឬគេហទំព័រដែលរៀបចំឡើងដោយអង្គការពាណិជ្ជកម្មពិភពលោកនូវ ៖

- បរិមាណនៃផលិតផលឱសថដែលត្រូវនាំចេញ
- កំណត់សម្គាល់លក្ខណៈពិសេសដូចមានចែងក្នុងចំណុច “២” ខាងលើនេះ ។

ក្នុងករណីដែលប្រទេសមានសិទ្ធិនាំចូលត្រូវការផ្គត់ផ្គង់ផលិតផលឱសថក្នុងបរិមាណបន្ថែមទៀត ក្រសួងសុខាភិបាលត្រូវអនុញ្ញាតតាមការស្នើសុំរបស់អ្នកទទួលបានអាជ្ញាបណ្ណបញ្ជា ដោយគោរពតាមមាត្រា ១៣ និងរាល់លក្ខខណ្ឌនៃច្បាប់នេះ ។

មាត្រា ១៦ .-

តាមការស្នើសុំរបស់ម្ចាស់ប្រកាសនីយបត្រតក្កកម្ម ក្រសួងសុខាភិបាលអាចពិនិត្យឡើងវិញអំពីនិរន្តរភាពនៃអាជ្ញាបណ្ណបញ្ជា ៖

- បន្ទាប់ពីរយៈពេល ២ (ពីរ) ឆ្នាំដោយគិតចាប់ពីពេលអនុញ្ញាតឱ្យមានលើទីផ្សារនូវផលិតផលឱសថដែលផលិតក្នុងស្រុក ឬនាំចូលក្រោមអាជ្ញាបណ្ណបញ្ជា ឬគិតចាប់ពីកាលបរិច្ឆេទនៃការនាំចេញនូវផលិតផលឱសថដែលបាននាំចេញ ឬ
- នៅក្នុងករណីដែលមូលហេតុនៃការផ្តល់អាជ្ញាបណ្ណបញ្ជាលែងមានតទៅទៀត ឬទំនងជាមិនអាចកើតឡើងជាថ្មីម្តងទៀត ។



ការពិនិត្យឡើងវិញនេះ ត្រូវពិចារណាដល់ការការពារគ្រប់គ្រាន់នូវផលប្រយោជន៍ស្របច្បាប់របស់អ្នក
ទទួលបានអាជ្ញាបណ្ណបញ្ជានោះ ។

ប្រសិនបើការស្នើសុំឱ្យពិនិត្យឡើងវិញត្រូវបានបដិសេធឬប្រសិនបើគ្មានការជូនដំណឹងអំពីសេចក្តីសម្រេច
ណាមួយដល់ម្ចាស់ប្រកាសនីយបត្រតក្កកម្មក្នុងរយៈពេល ៩០(កៅសិប) ថ្ងៃគិតចាប់ពីកាលបរិច្ឆេទនៃការដាក់
ពាក្យស្នើសុំ ម្ចាស់ប្រកាសនីយបត្រតក្កកម្មអាចដាក់ពាក្យស្នើសុំឱ្យពិនិត្យឡើងវិញទៅតុលាការមានសមត្ថកិច្ច
បាន ។

ពាក្យស្នើសុំឱ្យពិនិត្យឡើងវិញទៅក្រសួងសុខាភិបាល ឬទៅតុលាការមានសមត្ថកិច្ចនេះមិនអាចមាន
ប្រសិទ្ធភាពព្យួរការអនុវត្តអាជ្ញាបណ្ណបញ្ជាដែលផ្តល់ឱ្យក្រោមច្បាប់នេះឡើយ ។

មាត្រា១៧ .-

ការការពារដែលបានផ្តល់ចំពោះទិន្នន័យសម្រាប់ធ្វើតេស្ត ឬព័ត៌មានសម្ងាត់ផ្សេងៗទៀតមិនត្រូវយកមក
ប្រើដើម្បីរារាំងបង្អាក់ ឬពន្លឺពេលអនុវត្តអាជ្ញាបណ្ណបញ្ជាដែលបានផ្តល់ក្រោមច្បាប់នេះឡើយ ។

មាត្រា១៨ .-

ក្រសួងសុខាភិបាលត្រូវកំណត់ពីលក្ខខណ្ឌតម្រូវនានា សម្រាប់វាយតម្លៃគុណភាព សុវត្ថិភាព និង
ប្រសិទ្ធភាពរបស់ផលិតផលឱសថដែលនឹងត្រូវបាននាំចូល ផលិត និងនាំចេញ ក្រោមអាជ្ញាបណ្ណបញ្ជាដោយ
ពិចារណាលើកាលៈទេសៈនានាដែលតម្រូវឱ្យ។

បែបបទ នីតិវិធី និងលក្ខខណ្ឌតម្រូវទាំងនេះត្រូវកំណត់ដោយប្រកាសរបស់រដ្ឋមន្ត្រីក្រសួងសុខាភិបាល ។

ជំពូកទី៤

ការសង្ស័យ

មាត្រា១៩ .-

រាល់ការចែកចាយដោយខុសច្បាប់នូវផលិតផលឱសថដែលនាំចូលឬផលិតនៅក្រោមច្បាប់នេះត្រូវ
ផ្ដន្ទាទោសតាមច្បាប់ជាធរមានរបស់ព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា ។

មាត្រា២០ .-

ត្រូវទទួលពិន័យអន្តរការណ៍ជាប្រាក់មិនលើសពី ១០ ០០០ ០០០(ដប់លានរៀល) ចំពោះជនណា
ដែល ៖

១- នាំចូល នាំចេញ ឬផលិតនៅក្រោមច្បាប់នេះ នូវផលិតផលឱសថដោយគ្មានអាជ្ញាបណ្ណបញ្ជា
សម្រាប់ សុខភាពសាធារណៈ ។

២- ដើរសិទ្ធិប្រើប្រាស់អាជ្ញាបណ្ណបញ្ជាសម្រាប់សុខភាពសាធារណៈទៅបុគ្គលដែលគ្មានសិទ្ធិ ។



Handwritten signature or mark.

ក្នុងករណីដែលទទួលបាននូវការពិន័យអន្តរការណ៍ម្តងរួចហើយ តែនៅបន្តប្រព្រឹត្តបទល្មើសដដែលៗទៀត ត្រូវពិន័យអន្តរការណ៍ជាប្រាក់ទ្វេដង ។

មាត្រា ២១ .-

នីតិបុគ្គលអាចត្រូវប្រកាសថាត្រូវទទួលខុសត្រូវព្រហ្មទណ្ឌតាមលក្ខខណ្ឌដែលមានចែងក្នុងមាត្រា៤២ (ការទទួលខុសត្រូវព្រហ្មទណ្ឌរបស់នីតិបុគ្គល) នៃក្រមព្រហ្មទណ្ឌចំពោះបទល្មើសដែលមានចែងក្នុងមាត្រា២០ នៃច្បាប់នេះ ។

នីតិបុគ្គលត្រូវពិន័យជាប្រាក់ទ្វេដងព្រមទាំងទោសបន្ថែមណាមួយឬច្រើនដូចតទៅនេះ ៖

១- ការរំលាយតាមបែបកំណត់ដោយមាត្រា១៧០ (ការរំលាយនិងការជម្រះបញ្ជីនៃនីតិបុគ្គល) នៃក្រម ព្រហ្មទណ្ឌ ។

២- ការដាក់ឱ្យស្ថិតនៅក្រោមការពិនិត្យតាមដានរបស់តុលាការតាមបែបបទកំណត់ដោយមាត្រា១៧១ (ការដាក់ឱ្យស្ថិតនៅក្រោមការពិនិត្យតាមដានរបស់តុលាការ) នៃក្រមព្រហ្មទណ្ឌ ។

៣- ការហាមឃាត់ចំពោះការធ្វើសកម្មភាពណាមួយឬច្រើនតាមបែបបទកំណត់ដោយមាត្រា១៧២ (ការហាមឃាត់ចំពោះការធ្វើសកម្មភាព) នៃក្រមព្រហ្មទណ្ឌ ។

៤- ការបិទផ្សាយសេចក្តីសម្រេចផ្ដន្ទាទោសតាមបែបបទកំណត់ដោយមាត្រា១៨០ (ការបិទផ្សាយសេចក្តី សម្រេច) នៃក្រមព្រហ្មទណ្ឌ ។

៥- ការផ្សាយសេចក្តីសម្រេចផ្ដន្ទាទោសនៅក្នុងសារព័ត៌មានសរសេរឬការផ្សាយតាមគ្រប់មធ្យោបាយ ទូរគមនាគមន៍សោតទស្សន៍តាមបែបបទកំណត់ដោយមាត្រា១៨១ (ការផ្សាយតាមគ្រប់មធ្យោបាយទូរគមនាគមន៍ សោតទស្សន៍ជាអាទិ៍) នៃក្រមព្រហ្មទណ្ឌ ។

មាត្រា ២២ .-

ការពិន័យអន្តរការណ៍ដែលកំណត់ដោយច្បាប់នេះ ជាសមត្ថកិច្ចរបស់ភ្នាក់ងារសុខាភិបាលមាននីតិសម្បទា ជាមន្ត្រីនគរបាលយុត្តិធម៌ ។

ក្នុងករណីរឹតរួមមិនព្រមបង់ប្រាក់ពិន័យអន្តរការណ៍ ក្រសួងសុខាភិបាលត្រូវកសាងសំណុំរឿងបញ្ជូន ទៅតុលាការតាមនីតិវិធី ។

មាត្រា ២៣ .-

នីតិវិធីក្នុងការពិន័យអន្តរការណ៍ ត្រូវកំណត់ដោយប្រកាសអន្តរក្រសួងរវាងរដ្ឋមន្ត្រីក្រសួងសុខាភិបាល និងក្រសួងសេដ្ឋកិច្ចនិងហិរញ្ញវត្ថុ ។



am

**ជំពូកទី៥
អវសានប្បញ្ញត្តិ**

មាត្រា ២៤ .-

បទប្បញ្ញត្តិទាំងឡាយណាដែលផ្ទុយនឹងច្បាប់នេះ ត្រូវទុកជានិរាករណ៍ ។


ថ្ងៃ សុក្រ ១៣កើត ខែ ឆ្នាំ ឆ្នាំ ឆ្នាំ ស.ស. ២៥៦២
ធ្វើនៅព្រះបរមរាជវាំង ថ្ងៃទី ២៧ ខែ ២០១៨

ពស. ១៤០៤.៤៦០

**ព្រះហស្តលេខា និងព្រះរាជលញ្ឆករ
នរោត្តម សីហមុនី**

បានយកសេចក្តីក្រាបបង្គំទូលថ្វាយព្រះមហាក្សត្រ
សូមឡាយព្រះហស្តលេខា
នាយករដ្ឋមន្ត្រី
ហត្ថលេខា
សម្តេចអគ្គមហាសេនាបតីតេជោ ហ៊ុន សែន

បានយកសេចក្តីគោរពជម្រាបជូន
សម្តេចអគ្គមហាសេនាបតីតេជោនាយករដ្ឋមន្ត្រី
រដ្ឋមន្ត្រីក្រសួងសុខាភិបាល
ហត្ថលេខា
ម៉ម ប៊ុនហេង

លេខ: ៤៧៣ ស.ណ
សំណៅដែលមានតម្លៃជាការចែកផ្សាយ
ថ្ងៃពុធ ៣កើត ខែ ឆ្នាំ ស.ស. ២៥៦២
រាជធានីភ្នំពេញ ថ្ងៃទី ០២ ខែ ឧសភា ឆ្នាំ ២០១៨
អគ្គលេខាធិការរាជរដ្ឋាភិបាល

អគ្គលេខាធិការរាជរដ្ឋាភិបាល