



ព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា
ជាតិ សាសនា ព្រះមហាក្សត្រ

ក្រសួងកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ

លេខ ២០៤ ប្រក.កសក

ប្រកាស
ស្តីពី

នីតិវិធី និងការតម្រូវបណ្តាញសម្រាប់ការចុះបញ្ជីបសុឱសថ

រដ្ឋមន្ត្រីក្រសួងកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ

- បានឃើញរដ្ឋធម្មនុញ្ញនៃព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា
- បានឃើញព្រះរាជក្រឹត្យលេខ នស/រកត/០៩១៣/៩០៣ ចុះថ្ងៃទី២៤ ខែកញ្ញា ឆ្នាំ២០១៣ ស្តីពីការតែងតាំងរាជរដ្ឋាភិបាលនៃព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា
- បានឃើញព្រះរាជក្រឹត្យលេខ នស/រកត/០៤១៦/៣៦៨ ចុះថ្ងៃទី០៤ ខែមេសា ឆ្នាំ២០១៦ ស្តីពីការកែសម្រួលនិងបំពេញបន្ថែមសមាសភាពរាជរដ្ឋាភិបាលនៃព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា
- បានឃើញព្រះរាជក្រមលេខ ០២/នស/៩៤ ចុះថ្ងៃទី២០ ខែកក្កដា ឆ្នាំ១៩៩៤ ដែលប្រកាសឱ្យប្រើច្បាប់ស្តីពីការរៀបចំ និងការប្រព្រឹត្តទៅនៃគណៈរដ្ឋមន្ត្រី
- បានឃើញព្រះរាជក្រមលេខ នស/រកម/០១៩៦/១៣ ចុះថ្ងៃទី២៤ ខែមករា ឆ្នាំ១៩៩៦ ដែលប្រកាសឱ្យប្រើច្បាប់ស្តីពីការបង្កើតក្រសួងកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ
- បានឃើញព្រះរាជក្រមលេខ នស/រកម/០១១៦/០០៣ ចុះថ្ងៃទី២៨ ខែមករា ឆ្នាំ២០១៦ ដែលប្រកាសឱ្យប្រើច្បាប់ស្តីពីសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ
- បានឃើញអនុក្រឹត្យលេខ១៧ អនក្រ.បក ចុះថ្ងៃទី០៧ ខែមេសា ឆ្នាំ២០០០ ស្តីពីការរៀបចំ និងការប្រព្រឹត្តទៅរបស់ក្រសួងកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ
- បានឃើញអនុក្រឹត្យលេខ១០៥ អនក្រ.បក ចុះថ្ងៃទី២២ ខែសីហា ឆ្នាំ២០០៥ ស្តីពីការបន្ថែមមុខងារភារកិច្ចឱ្យក្រសួងកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ និងការបង្កើតនាយកដ្ឋានសវនកម្មផ្ទៃក្នុង នាយកដ្ឋានផែនការ និងស្ថិតិនាយកដ្ឋានសហប្រតិបត្តិការអន្តរជាតិ និងមជ្ឈមណ្ឌលព័ត៌មាននិងឯកសារកសិកម្ម ចំណុះក្រសួងកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ
- បានឃើញអនុក្រឹត្យលេខ១៨៨ អនក្រ.បក ចុះថ្ងៃទី១៤ ខែវិច្ឆិកា ឆ្នាំ២០០៨ ស្តីពីការកែសម្រួលអត្តនាយកដ្ឋាននៃក្រសួងទៅជាអគ្គលេខាធិការដ្ឋាន ការដំឡើងរដ្ឋបាលព្រៃឈើ រដ្ឋបាលផលិតផលឱ្យមានថ្នាក់ស្មើអគ្គនាយកដ្ឋានការដំឡើងនាយកដ្ឋានក្សេត្រសាស្ត្រនិងកែលម្អដឹកនាំកសិកម្មឱ្យទៅជាអគ្គនាយកដ្ឋានកសិកម្ម និងការកែសម្រួលអគ្គនាយកដ្ឋានចម្ការកៅស៊ូទៅជាអគ្គនាយកដ្ឋានកៅស៊ូ ស្ថិតក្រោមការគ្រប់គ្រងរបស់ក្រសួងកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ

- បានឃើញអនុក្រឹត្យលេខ២២៤ អនក្រ.បក ចុះថ្ងៃទី២៨ ខែតុលា ឆ្នាំ២០១៦ ស្តីពីការដំឡើងនាយកដ្ឋានផលិតកម្ម និងបសុព្យាបាល ទៅជាអគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ
- បានឃើញប្រកាសរួមលេខ១០១៣ សហវ.ប្រក ចុះថ្ងៃទី២៨ ខែធ្នូ ឆ្នាំ២០១២ ស្តីពីការផ្តល់សេវាសាធារណៈ របស់ក្រសួងកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ
- យោងតាមតម្រូវការចាំបាច់របស់ក្រសួងកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ

សម្រេច

ជំពូកទី ១

បទប្បញ្ញត្តិទូទៅ

ប្រការ ១.-

ប្រកាសនេះមានគោលបំណងកំណត់នូវនីតិវិធី និងការតម្រូវបមាណីយសម្រាប់ការចុះបញ្ជីបសុឱសថ និងវត្ថុធាតុជីវៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុ គ្រប់ប្រភេទ។

ប្រការ ២.-

ប្រកាសនេះមានគោលដៅ៖

- កំណត់នីតិវិធី និងការតម្រូវបមាណីយសម្រាប់ចុះបញ្ជីបសុឱសថ វត្ថុធាតុជីវៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុ
- ធានាការគ្រប់គ្រងបញ្ជីកាបសុឱសថ វត្ថុធាតុជីវៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទប្រកបដោយប្រសិទ្ធភាព
- លើកកម្ពស់ប្រសិទ្ធភាព និងសុវត្ថិភាពនៃបសុឱសថដែលត្រូវធ្វើពាណិជ្ជកម្ម ផលិតលាយផ្សំ និងប្រើប្រាស់នៅក្នុងផលិតកម្មសត្វ
- ទប់ស្កាត់ហានិភ័យ និងការពារគ្រោះថ្នាក់ចំពោះជីវិត ឬសុខភាពមនុស្ស សត្វ និងបរិស្ថាន ដែលបង្កដោយការប្រើប្រាស់បសុឱសថ វត្ថុធាតុជីវៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុនៅក្នុងផលិតកម្មសត្វ
- រួមចំណែកលើកកម្ពស់ផលិតកម្មសត្វ ពាណិជ្ជកម្មសត្វ និងផលិតផលសត្វប្រកបដោយសុវត្ថិភាព។

ប្រការ ៣.-

ប្រកាសនេះមានវិសាលភាពអនុវត្តចំពោះបសុឱសថ វត្ថុធាតុជីវៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុ ក្នុងគោលបំណងធ្វើពាណិជ្ជកម្មរួមមានជាអាទិ៍៖ នាំចូល នាំចេញ ផលិតលាយផ្សំ វេចខ្ចប់ជាថ្មី ធ្វើសន្និធិ ផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយ និងលក់ដុំលក់រាយនូវបសុឱសថ វត្ថុធាតុជីវៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទនៅក្នុងព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា។

ប្រការ ៤.-

វាក្យស័ព្ទសំខាន់ៗដែលប្រើនៅក្នុងប្រកាសនេះ ត្រូវបានកំណត់និយមន័យដូចខាងក្រោម៖

ក- បសុឱសថសំដៅដល់សារធាតុមួយមុខ ឬបន្សំសារធាតុច្រើនមុខដែលមានប្រភពពីសារធាតុ ជាតិគីមី ជីវផលិតផលជាតិ អតិសុខុមប្រាណ រុក្ខជាតិ ដែលផលិតលាយផ្សំឡើងដើម្បីប្រើប្រាស់សម្រាប់សត្វ៖

- ក្នុងការបង្ការ ឬព្យាបាលជំងឺ
- ស្រាវជ្រាវវេជ្ជសាស្ត្រ ឱសថសាស្ត្រ ឬធ្វើរោគវិនិច្ឆ័យ
- កែប្រែ ឬទ្រទ្រង់មុខងារនៃសរីរាង្គគ្រប់ប្រភេទ

ត្រូវបានចាត់ទុកជាបសុឱសថដែររួមមាន សេរ៉ូម ឬវ៉ាក់សាំងសត្វ ឈាម ឬផលិតផលដែលបានមកពីឈាមសត្វ ឱសថបុរាណ ផលិតផលដែលផ្សំឡើងដោយមានជាតិពុល។

ខ- វត្ថុធាតុជីវៈបសុព្យាបាល សំដៅដល់សេរ៉ូម វ៉ាក់សាំងសត្វ អតិសុខុមប្រាណ និងផលិតផលសម្រាប់ធ្វើរោគវិនិច្ឆ័យ

- គ- សារធាតុសកម្ម សំដៅដល់សារធាតុចាំបាច់ចម្បងដែលមាននៅក្នុងបសុឱសថ
- ឃ-សមាសធាតុ សំដៅដល់សារធាតុទាំងឡាយណាដែលប្រើប្រាស់សម្រាប់លាយផ្សំជាមួយសារធាតុសកម្មនៅក្នុងបសុឱសថ
- ង- បសុឱសថថ្មី សំដៅដល់បសុឱសថដែលពុំទាន់បានចុះបញ្ជីអនុញ្ញាតឱ្យប្រើប្រាស់នៅក្នុងព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា។

ជំពូកទី ២
សមត្ថកិច្ច

ប្រការ ៥.-

អង្គភាពជំនាញទទួលបន្ទុកផលិតកម្ម និងបសុព្យាបាល មានសមត្ថកិច្ចគ្រប់គ្រងបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើរៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុ ដែលត្រូវបាននាំចូល នាំចេញ ផលិតលាយផ្សំ វេចខ្ចប់ជាថ្មី ធ្វើសន្និធិ ផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយ និងលក់ដុំ លក់រាយគ្រប់ប្រភេទនៅក្នុងព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា ដើម្បីធានាចំពោះជីវិត ឬសុខភាពមនុស្ស សត្វ ផលិតកម្មសត្វ និងបរិស្ថាន។

ជំពូកទី ៣
នីតិវិធី និងដំណើរការសម្រាប់ការចុះបញ្ជី

ប្រការ ៦.-

រូបវន្តបុគ្គល ឬនីតិបុគ្គលដែលធ្វើការនាំចូល ការនាំចេញ ធ្វើពាណិជ្ជកម្ម ធ្វើការផលិត ឬការលាយផ្សំ ការវេចខ្ចប់បសុឱសថ វត្ថុធាតុដើរៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុ នៅក្នុងព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា ត្រូវធ្វើការចុះបញ្ជីជាមុនដោយអនុលោមតាមបទប្បញ្ញត្តិ និងនីតិវិធីនៃច្បាប់ស្តីពីសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ។

ការនាំចូលបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើរៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុ សម្រាប់គោលបំណងស្រាវជ្រាវ ឬក្រៅគោលបំណងពាណិជ្ជកម្ម ត្រូវមានការអនុញ្ញាតពីក្រសួងកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ។

ប្រការ ៧.-

រូបវន្តបុគ្គល ឬនីតិបុគ្គលដែលស្នើសុំការចុះបញ្ជីបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើរៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុ ត្រូវដាក់ពាក្យស្នើសុំនៅអគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វនៃក្រសួងកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ។

គំរូលិខិតស្នើសុំការចុះបញ្ជីបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើរៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុ មានកំណត់ក្នុងឧបសម្ព័ន្ធទី១នៃប្រកាសនេះ។

ប្រការ ៨.-

រូបវន្តបុគ្គល ឬនីតិបុគ្គលដែលធ្វើការនាំចូល ការផលិត ឬការលាយផ្សំ ការវេចខ្ចប់ក្នុងស្រុកនូវបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើរៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុ ត្រូវដាក់ពាក្យស្នើសុំចុះបញ្ជីជាមុនដោយភ្ជាប់ឯកសារដូចខាងក្រោម៖

- ១- ឯកសារចុះបញ្ជីពាណិជ្ជកម្មរបស់ក្រុមហ៊ុន។
- ២- វិញ្ញាបនបត្របញ្ជាក់បញ្ជីការចេញដោយប្រទេសប្រភពដើម។
- ៣- វិញ្ញាបនបត្របញ្ជាក់អំពីការអនុវត្តលើដំណើរការផលិតកម្ម (GMP)។
- ៤- វិញ្ញាបនបត្របញ្ជាក់លទ្ធផលវិភាគបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើរៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុ ដែលរួមបញ្ចូលទិន្នន័យរូប-គីមី ចេញដោយប្រទេសប្រភពដើម។
- ៥- វិញ្ញាបនបត្រអនុញ្ញាតឱ្យធ្វើពាណិជ្ជកម្មពីប្រទេសប្រភពដើម (FREE SALE CERTIFICATE)។
- ៦- សេចក្តីអះអាងព័ត៌មាននិងទិន្នន័យស្តីពីយថាប្រភេទ និងភាពសុទ្ធនៃបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើរៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុ។
- ៧- ព្រឹត្តិបត្រព័ត៌មានសុវត្ថិភាពចេញដោយប្រទេសប្រភពដើម។

៨- ទិន្នន័យស្តីពីសុពលភាពនៃបសុឱសថ។

៩- ទិន្នន័យស្តីពីជីវប្រសិទ្ធភាពចេញដោយប្រទេសប្រភពដើម។

១០- ទិន្នន័យស្តីពីសំណល់បសុឱសថ។

១១- ទិន្នន័យស្តីពីភាពប្រឈមចំពោះសុខភាពមនុស្ស សត្វ និងបរិស្ថាន។

១២- ទិន្នន័យស្តីពីស្លាកសញ្ញាព័ត៌មាន ការវេចខ្ចប់ និងការធ្វើសន្និធិ រួមជាមួយគំរូសំបកវេចខ្ចប់ និងគំរូស្លាកសញ្ញាព័ត៌មានជាភាសាខ្មែរ។

១៣- សំណាកបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើមៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុ។

១៤- របាយការណ៍ពិនិត្យ វាយតម្លៃទីតាំង និងដំណើរការផលិត ឬការលាយផ្សំ ការវេចខ្ចប់ក្នុងស្រុក។

គំរូស្លាកសញ្ញាព័ត៌មាន មានកំណត់ក្នុងឧបសម្ព័ន្ធទី២នៃប្រកាសនេះ។

ប្រការ ៩._

រូបវន្តបុគ្គល ឬនីតិបុគ្គលដែលស្នើសុំការចុះបញ្ជីបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើមៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុ ត្រូវបង់សោហ៊ុយសេវាកម្មសម្រាប់ការចុះបញ្ជីនេះជាមុននៅអគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ ដោយផ្អែកលើប្រកាសអន្តរក្រសួងស្តីពីការផ្តល់សេវាសាធារណៈ រវាងរដ្ឋមន្ត្រីក្រសួងកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ និងរដ្ឋមន្ត្រីក្រសួងសេដ្ឋកិច្ច និងហិរញ្ញវត្ថុ។

ប្រការ ១០._

កិច្ចដំណើរការពិនិត្យវាយតម្លៃការចុះបញ្ជីបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើមៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុ មានរយៈពេល៣០(សាមសិប)ថ្ងៃ គិតចាប់ពីថ្ងៃដែលអគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ ទទួលបានសំណុំឯកសារស្នើសុំចុះបញ្ជីគ្រប់គ្រាន់។

បសុឱសថ វត្ថុធាតុដើមៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទដែលស្នើសុំការចុះបញ្ជី ត្រូវឆ្លងកាត់ការធ្វើវិភាគដើម្បីផ្ទៀងផ្ទាត់វត្ថុធាតុដើមៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុ នៅមន្ទីរពិសោធន៍អគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ នៃក្រសួងកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ ឬមន្ទីរពិសោធន៍ផ្សេងទៀតដែលទទួលស្គាល់ដោយក្រសួងកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ។

ក្នុងករណីដែលបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើមៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុ ត្រូវធ្វើការពិសោធន៍សាកល្បងនោះកិច្ចដំណើរការពិនិត្យវាយតម្លៃចុះបញ្ជីមានរយៈពេលមិនលើសពី៣៦៥(បីរយហុកសិបប្រាំ)ថ្ងៃ។

ពាក្យស្នើសុំធ្វើវិភាគ និងពិសោធន៍សាកល្បងជីវប្រសិទ្ធភាពបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើមៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុមានកំណត់នៅក្នុងឧបសម្ព័ន្ធទី៣នៃប្រកាសនេះ។

ប្រការ ១១._

វិញ្ញាបនបត្រចុះបញ្ជីបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើមៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុ ចេញដោយអគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ ក្រោយទទួលបានគោលការណ៍អនុញ្ញាតពីក្រសួងកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ។ វិញ្ញាបនបត្រនេះមានសុពលភាពរយៈពេល៥(ប្រាំ)ឆ្នាំ គិតចាប់ពីកាលបរិច្ឆេទដែលបានចេញវិញ្ញាបនបត្រ។

គំរូវិញ្ញាបនបត្រចុះបញ្ជីបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើមៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុមានកំណត់នៅក្នុងឧបសម្ព័ន្ធទី៤នៃប្រកាសនេះ។

ប្រការ ១២._

ការចុះបញ្ជីបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើមៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុអាចត្រូវបានបន្តសុពលភាពសម្រាប់រយៈពេល៥(ប្រាំ)ឆ្នាំបន្តទៀត ប្រសិនបើរូបវន្តបុគ្គល ឬនីតិបុគ្គលដែលកាន់កាប់បញ្ជីកាបានដាក់ពាក្យស្នើសុំបន្តសុពលភាពមកអគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ។

ក្នុងរយៈពេល៣(បី)ខែមុនកាលបរិច្ឆេទផុតសុពលភាពនៃការចុះបញ្ជី រូបវន្តបុគ្គល ឬនីតិបុគ្គលដែលទទួលបានសិទ្ធិ លើការចុះបញ្ជីបសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុ ត្រូវស្នើសុំការចុះបញ្ជីជាថ្មីលើផលិតផល របស់ខ្លួន។ ក្នុងករណីមិនបានស្នើសុំចុះបញ្ជីជាថ្មី វិញ្ញាបនបត្របញ្ជាក់ការចុះបញ្ជីត្រូវនិរាករណ៍ដោយស្វ័យប្រវត្តិនៅកាល បរិច្ឆេទផុតសុពលភាព។

ប្រការ ១៣._

ការផ្ទេរសិទ្ធិលើបញ្ជីកាបសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុតាមរយៈការប្តូរម្ចាស់កម្មសិទ្ធិ ការផ្ទេរសហគ្រាស ឬការរួមបញ្ចូលសហគ្រាសអាចប្រព្រឹត្តទៅបានលុះត្រាតែរូបវន្តបុគ្គល ឬនីតិបុគ្គលដែលកាន់កាប់ បញ្ជីកានោះដាក់ពាក្យស្នើសុំមកអគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ ដើម្បីទទួលបានការឯកភាពពីក្រសួង កសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ។

ប្រការ ១៤._

អគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ ត្រូវបដិសេធន៍សំណើសុំការចុះបញ្ជីបសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុ ដោយផ្អែកតាមលក្ខណៈវិនិច្ឆ័យណាមួយដូចខាងក្រោម៖

- ១- ព័ត៌មាន ទិន្នន័យដែលអះអាងក្នុងសំណើបែបបទស្នើសុំការចុះបញ្ជីមានភាពមិនពិត ឬមិនទាន់មានទិន្នន័យ ស្រាវជ្រាវច្បាស់លាស់។
- ២- បសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុមិនបំពេញតាមបទដ្ឋាន។
- ៣- លទ្ធផលវិភាគផ្ទៀងផ្ទាត់ ឬពិសោធន៍សាកល្បងមិនឆ្លើយតបទៅនឹងទិន្នន័យពីប្រទេសប្រភពដើម។
- ៤- ស្ថិតក្នុងចំណាត់ថ្នាក់ហាមឃាត់នៅក្នុងអនុសញ្ញាតំបន់ ឬអនុសញ្ញាអន្តរជាតិ ឬដែលអាចបង្កហានិភ័យចំពោះ សុខភាពមនុស្ស សត្វ និងបរិស្ថាន។

ប្រការ ១៥._

តាមសំណើរបស់អគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ រដ្ឋមន្ត្រីក្រសួងកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ ត្រូវផ្អាក បញ្ឈប់ ឬលុបចោលវិញ្ញាបនបត្រការចុះបញ្ជីការធ្វើពាណិជ្ជកម្មគ្រប់រូបភាពនូវបសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុ ក្នុងករណី៖

- ១- មានការហាមឃាត់ ការប្រើប្រាស់ពីប្រទេសប្រភពដើម ឬអនុសញ្ញាតំបន់ ឬអនុសញ្ញាអន្តរជាតិ។
- ២- មានភាពមិនប្រក្រតី ឯកសារមិនត្រឹមត្រូវ។

ក្នុងករណីមានការផ្អាក ការបញ្ឈប់ ឬការលុបចោលវិញ្ញាបនបត្រចុះបញ្ជីការធ្វើពាណិជ្ជកម្ម រូបវន្តបុគ្គល ឬ នីតិបុគ្គលដែលកាន់កាប់វិញ្ញាបនបត្រការចុះបញ្ជីការធ្វើពាណិជ្ជកម្ម ត្រូវទទួលខុសត្រូវប្រមូលមកវិញនូវប្រភេទបសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុទាំងនោះ ដើម្បីធ្វើប្រព្រឹត្តកម្ម ឬបំផ្លាញចោលតាមវិធានការ បសុព្យាបាល ស្របតាមនីតិវិធីនៃច្បាប់ស្តីពីសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ។ ចំណាយសោហ៊ុយសម្រាប់ការប្រមូលមកវិញ ការធ្វើប្រព្រឹត្តកម្ម និងការបំផ្លាញចោល បសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុ គឺជាបន្ទុករបស់ រូបវន្តបុគ្គល ឬនីតិបុគ្គលដែលបញ្ជីត្រូវបានផ្អាក បញ្ឈប់ ឬលុបចោល។

ប្រការ ១៦._

រូបវន្តបុគ្គល ឬនីតិបុគ្គលដែលបានចុះបញ្ជីបសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុ ត្រូវស្នើសុំចុះបញ្ជីជាថ្មី ក្នុងករណីមានការប្រែប្រួលដូចខាងក្រោម៖

- ១- ធ្លាប់បានទទួលការចុះបញ្ជី ប៉ុន្តែត្រូវបានផ្លាស់ប្តូរសារធាតុសកម្ម ឬសមាសធាតុ។
- ២- ធ្លាប់បានទទួលការចុះបញ្ជី ប៉ុន្តែមានការកែប្រែលក្ខខណ្ឌទិន្នន័យ ឬព័ត៌មានបច្ចេកទេស។
- ៣- ធ្លាប់បានទទួលការចុះបញ្ជី ប៉ុន្តែជាបសុឱសថមានកម្រិតខុសគ្នា ឬរូបលក្ខណៈខុសគ្នា ឬមានរោងចក្រផលិត ខុសគ្នា។

ជំពូកទី ៤
ការតម្រូវបមណីយសម្រាប់ការចុះបញ្ជី

ប្រការ ១៧.-

ប្រវត្តិបុគ្គល ឬនីតិបុគ្គលដែលស្នើសុំការចុះបញ្ជីបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើម្បីបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុ មានកាតព្វកិច្ចផ្តល់ទិន្នន័យ និងព័ត៌មានបច្ចេកទេសពេញលេញដូចមានកំណត់ក្នុងប្រការ៨ ពិតជាត្រឹមត្រូវ និងទទួលខុសត្រូវ ចំពោះមុខច្បាប់លើសេចក្តីបញ្ជាក់អះអាងរបស់ខ្លួន។

បសុឱសថ វត្ថុធាតុដើម្បីបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុហាមឃាត់ និងដាក់កំហិតមានកំណត់នៅក្នុង ឧបសម្ព័ន្ធទី៥នៃប្រកាសនេះ។

អគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ ត្រូវសិក្សានិងកំណត់បសុឱសថ វត្ថុធាតុដើម្បីបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុហាមឃាត់ និងដាក់កំហិតតាមភាពចាំបាច់។

ជំពូកទី ៥
ទោសប្បញ្ញត្តិ

ប្រការ ១៨.-

ប្រវត្តិបុគ្គល ឬនីតិបុគ្គលណាដែលប្រព្រឹត្តល្មើស ឬមិនគោរពតាមបទប្បញ្ញត្តិ នីតិវិធី និងការតម្រូវបមណីយ សម្រាប់ការចុះបញ្ជីបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើម្បីបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុដូចមានចែងក្នុងប្រកាសនេះ ត្រូវទទួលទណ្ឌកម្មដោយអនុលោមតាមទោសប្បញ្ញត្តិដូចមានចែងក្នុងច្បាប់ស្តីពីសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ។

ជំពូកទី ៦
អវសានប្បញ្ញត្តិ

ប្រការ ១៩.-

បទប្បញ្ញត្តិទាំងឡាយណាដែលផ្ទុយនឹងប្រកាសនេះ ត្រូវទុកជានិរាករណ៍។

ប្រការ ២០.-

អគ្គលេខាធិការ អគ្គាធិការ នាយកខុទ្ទកាល័យ អគ្គនាយកនៃអគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ ប្រធានអង្គភាពពាក់ព័ន្ធក្រោមឱវាទក្រសួងកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ ប្រធាននាយកដ្ឋាននីតិកម្មកសិកម្ម ប្រធាន មន្ទីរកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទរាជធានី-ខេត្ត ប្រធានការិយាល័យផលិតកម្ម និងបសុព្យាបាលរាជធានី-ខេត្ត ត្រូវទទួល បន្ទុកអនុវត្តប្រកាសនេះ តាមភារកិច្ចរៀងៗខ្លួន ចាប់ពីថ្ងៃចុះហត្ថលេខាតទៅ។

ថ្ងៃ ច័ន្ទ ១១ តុលា ខែ ឆ្នាំ ២០១៨ ធ្វើនៅរាជធានីភ្នំពេញ ថ្ងៃទី ២២ ខែ កុម្ភៈ ឆ្នាំ២០១៨

រដ្ឋមន្ត្រី

ក្រសួងកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ



វេជ្ជ សាខុន

កន្លែងទទួល៖

- ទីស្តីការគណៈរដ្ឋមន្ត្រី
- ក្រសួង-ស្ថាប័នពាក់ព័ន្ធ
- អគ្គលេខាធិការរាជរដ្ឋាភិបាល
- ខុទ្ទកាល័យសម្តេចអគ្គមហាសេនាបតីតេជោ នាយករដ្ឋមន្ត្រី
- ខុទ្ទកាល័យសម្តេច ឯកឧត្តម លោកជំទាវ ឧបនាយករដ្ឋមន្ត្រី
- រដ្ឋបាលរាជធានី-ខេត្ត
- គ្រប់អង្គភាពក្រោមឱវាទក្រសួងកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ
- ដូចប្រការ ២០
- រាជកិច្ច
- ឯកសារ កាលប្បវត្តិ

ព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា
ជាតិ សាសនា ព្រះមហាក្សត្រ

ពាក្យស្នើសុំចុះបញ្ជីបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើមបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុ

ខ្ញុំឈ្មោះ:.....ភេទ.....អាយុ.....ឆ្នាំ ជនជាតិ.....សញ្ជាតិ.....
ជា.....នៃក្រុមហ៊ុន..... ដែលមានទីតាំងស្នាក់ការកណ្តាលនៅក្រុមហ៊ុន
ស្ថិតនៅផ្ទះ: ☐ អគារ ☐ ដីឡូត៍ ☐ លេខផ្លូវ.....ភូមិ.....ឃុំ/សង្កាត់
.....ក្រុង/ស្រុក/ខណ្ឌ.....រាជធានី/ខេត្ត.....លេខទូរស័ព្ទ
និងទូរស័ព្ទ.....។

សូមគោរពជូន

ឯកឧត្តមប្រតិភូរាជរដ្ឋាភិបាលកម្ពុជាឧទ្ទលបណ្ឌិត

អគ្គនាយកនៃអគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ

កម្មវត្ថុ : សំណើសុំអនុញ្ញាតចុះបញ្ជីបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើមបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុ។

យោង : -ព្រះរាជក្រមលេខ នស/រកម/០១១៦/០០៣ ចុះថ្ងៃទី២៨ ខែមករា ឆ្នាំ២០១៦ ដែលប្រកាសឱ្យប្រើច្បាប់ស្តីពី
សុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ
-ប្រកាសលេខ.....ចុះថ្ងៃទី.....ខែ.....ឆ្នាំ.....ស្តីពីនីតិវិធី និងការតម្រូវបមាណីយ
សម្រាប់ការចុះបញ្ជីបសុឱសថ ។

សេចក្តីដូចមានចែងក្នុងកម្មវត្ថុ និងយោងខាងលើ ខ្ញុំសូមជម្រាបជូនឯកឧត្តមប្រតិភូមេត្តាជ្រាបថាក្រុមហ៊ុន យើងខ្ញុំមាន
ការចាំបាច់ស្នើសុំចុះបញ្ជី បសុឱសថ ☐ វត្ថុធាតុដើមបសុព្យាបាល ☐ សារធាតុសកម្ម ☐ សមាសធាតុ ចំនួន.....មុខ
ដូចមានរាយឈ្មោះ និងយថាប្រភេទក្នុងតារាងខាងក្រោម៖

ល.រ N°	ឈ្មោះទូទៅ Common name	ឈ្មោះពាណិជ្ជកម្ម Trade name	ប្រើសម្រាប់ Spectrum of use	ប្រទេសផលិត Country of origin
១				
២				
៣				
៤				
៥				
៦				
៧				
២ សរុបត្រឹមចំនួន.....				

សូមជូនភ្ជាប់មកជាមួយនូវ៖

-លិខិតអនុញ្ញាតឱ្យធ្វើអាជីវកម្មបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើមបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុ (ថតចម្លង)
ចំនួន.....០២ច្បាប់

-ព័ត៌មានអំពីបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើមបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុ ដែលសុំចុះបញ្ជី(មួយមុខៗ)
ចំនួន.....០២ច្បាប់

-ប្រវត្តិរូបសង្ខេប ចំនួន០២ច្បាប់

អាស្រ័យហេតុដូចបានជម្រាបជូនខាងលើ សូមឯកឧត្តមប្រតិភូមេត្តាពិនិត្យ និងសម្រេចដោយក្តីអនុគ្រោះ។

សូមឯកឧត្តមមេត្តាទទួលនូវការគោរពដ៏ខ្ពង់ខ្ពស់អំពីខ្ញុំ។

ធ្វើនៅ.....ថ្ងៃទី.....ខែ.....ឆ្នាំ២០.....

អ្នកស្នើសុំ
ហត្ថលេខា និងត្រា



ព័ត៌មានអំពីបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើម:បសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុ ស្នើសុំចុះបញ្ជី

១-យថាប្រភេទនៃបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើម:បសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុ

-ឈ្មោះទូទៅ (Common name).....

-ឈ្មោះពាណិជ្ជកម្ម (Trade name)

-ប្រភេទសម្ភារធីត្រជាក់ (Type of packing material)

-ទំហំ និងទម្ងន់ទំនិញធីត្រជាក់ (Packing size and total weight)

-លេខ Lot នៃជំនាន់ផលិត:.....

២-ឈ្មោះ និងអាសយដ្ឋានក្រុមហ៊ុនផលិត (Name and Address of Manufacturers Enterprise)

.....

៣-ឯកសារត្រូវជូនភ្ជាប់:

- វិញ្ញាបនបត្របញ្ជាក់បញ្ជីការចេញដោយប្រទេសប្រភពដើម..... ☐
- វិញ្ញាបនបត្របញ្ជាក់អំពីការអនុវត្តលើដំណើរការផលិតកម្ម(GMP)..... ☐
- វិញ្ញាបនបត្របញ្ជាក់លទ្ធផលវិភាគបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើម:បសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុពីប្រទេសប្រភពដើម..... ☐
- វិញ្ញាបនបត្រអនុញ្ញាតឲ្យធ្វើពាណិជ្ជកម្មពីប្រទេសប្រភពដើម (FREE SALE CERTIFICATE)..... ☐
- ព័ត៌មាន និងទិន្នន័យស្តីពីយថាប្រភេទ និងភាពសុទ្ធនៃបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើម:បសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុ..... ☐
- ព្រឹត្តិបត្រព័ត៌មានសុវត្ថិភាព ចេញដោយប្រទេសប្រភពដើម..... ☐
- ទិន្នន័យស្តីពីសុពលភាពនៃបសុឱសថ..... ☐
- ទិន្នន័យជីវប្រសិទ្ធភាពចេញដោយប្រទេសប្រភពដើម..... ☐
- ទិន្នន័យស្តីពីសំណល់បសុឱសថ..... ☐
- ទិន្នន័យស្តីពីភាពប្រឈមចំពោះសុខភាពមនុស្ស សត្វ និងបរិស្ថាន..... ☐
- គំរូសំបកធីត្រជាក់ និងគំរូស្លាកសញ្ញាព័ត៌មានជាភាសាខ្មែរ..... ☐
- វត្ថុសំណាក/គំរូសំណាក (១០ដបក្នុងមួយមុខ)..... ☐

ខ្ញុំសូមបញ្ជាក់អះអាងថា រាល់ព័ត៌មាន និងឯកសារជូនភ្ជាប់ខាងលើ គឺពិតជាត្រឹមត្រូវប្រាកដមែន។
 I confirm that the information given in this form is true and correct to the best of my knowledge.

ធ្វើនៅ.....ថ្ងៃទី.....ខែ.....ឆ្នាំ២០.....

Date...../...../.....
ហត្ថលេខា និងត្រាអ្នកស្នើសុំ
 (Signature and Stamp of applicant)



ព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា
ជាតិ សាសនា ព្រះមហាក្សត្រ

ប្រវត្តិរូបសង្ខេប



នាមត្រកូល និង នាមខ្លួន ៖អក្សរឡាតាំង.....
ភេទ.....ជនជាតិ.....សញ្ជាតិ.....ថ្ងៃ ខែ ឆ្នាំកំណើត..... ទីកន្លែងកំណើត ៖
..... អត្តសញ្ញាណប័ណ្ណលេខ/
លិខិតឆ្លងដែនលេខ (ថតចម្លង).....
អាសយដ្ឋានស្នាក់នៅបច្ចុប្បន្ន ៖ ផ្ទះលេខ.....ផ្លូវ.....ភូមិ.....
ឃុំ/សង្កាត់.....ក្រុង/ស្រុក/ខណ្ឌ.....រាជធានី/ខេត្ត.....
ទូរស័ព្ទលេខ៖.....
កម្រិតវប្បធម៌ ៖.....
បច្ចេកទេសជំនាញ ៖.....
មុខរបរបច្ចុប្បន្ន ៖.....
ឈ្មោះប្រពន្ធ ឬប្តី ៖..... ថ្ងៃ ខែ ឆ្នាំកំណើត.....
មុខរបរបច្ចុប្បន្ន ៖.....
ចំនួនកូន ៖.....នាក់ ស្រី.....នាក់ និងប្រុស.....នាក់។

ធ្វើនៅ.....ថ្ងៃទី.....ខែ.....ឆ្នាំ.....
ស្នាមមេដៃស្តាំ ឬស្រាមដៃ

លេខ.....
បានឃើញ និងបញ្ជាក់ថា ៖
ឈ្មោះ.....នេះពិតជា.....
និងពិតជាកំពុងស្នាក់នៅបច្ចុប្បន្ន ផ្ទះលេខ.....ផ្លូវ.....
ភូមិ.....ឃុំ/សង្កាត់.....
ក្រុង/ស្រុក/ខណ្ឌ.....រាជធានី/ខេត្ត..... នេះ
ពិតប្រាកដមែន។
ធ្វើនៅ.....ថ្ងៃទី.....ខែ.....ឆ្នាំ.....

ហត្ថលេខា និង ត្រា
មេឃុំ/ចៅសង្កាត់



Handwritten signature

- ឈ្មោះពាណិជ្ជកម្ម៖
- ឈ្មោះទូទៅ៖
- ប្រសិទ្ធភាពបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើម៖ បសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុ៖
- ឈ្មោះ និងអាសយដ្ឋានរោងចក្រផលិត៖
- ឈ្មោះ និងអាសយដ្ឋានអ្នកនាំចូល៖
- សារធាតុសកម្ម/សមាសធាតុ៖
- សកម្មភាព៖
- គុណប្រយោជន៍៖
- ការប្រើប្រាស់ (កំរិត ផ្លូវបញ្ចូល) ៖
- ជំនួញ/ប្រភេទ៖
- ការថែរក្សា៖
- លេខឡើង៖
- សុពលភាព៖



Handwritten signature or mark.

ព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា
ជាតិ សាសនា ព្រះមហាក្សត្រ

ពាក្យស្នើសុំធ្វើវិភាគ និងពិសោធន៍សាកល្បងជីវប្រសិទ្ធភាពបសុឱសថ
វត្ថុធាតុជីវៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុ

ខ្ញុំឈ្មោះ:.....ភេទ.....អាយុ.....ឆ្នាំ ជនជាតិ.....សញ្ជាតិ.....
ជា.....នៃក្រុមហ៊ុន.....ដែលមានទីតាំងស្នាក់ការធ្វើអាជីវ
កម្មស្ថិតនៅផ្ទះ: ☐ អគារ ☐ ដីឡូត៍ ☐ លេខ.....ផ្លូវ.....ភូមិ.....ឃុំ/សង្កាត់
.....ក្រុង/ស្រុក/ខណ្ឌ.....រាជធានី/ខេត្ត.....លេខទូរសារ និង
ទូរស័ព្ទ.....។

សូមគោរពជូន

ឯកឧត្តមប្រតិភូរាជរដ្ឋាភិបាលកម្ពុជាទទួលបន្ទុកជា
អគ្គនាយកនៃអគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ

កម្មវត្ថុ: សំណើសុំអនុញ្ញាតធ្វើវិភាគ និងពិសោធន៍សាកល្បងជីវប្រសិទ្ធភាពបសុឱសថ វត្ថុធាតុជីវៈបសុព្យាបាល សារធាតុ
សកម្ម សមាសធាតុ។

យោង ៖ -ព្រះរាជក្រមលេខ នស/រកម/០១១៦/០០៣ ចុះថ្ងៃទី២៨ ខែមករា ឆ្នាំ២០១៦ ដែលប្រកាសឱ្យប្រើច្បាប់ស្តីពី
សុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ
-ប្រកាសលេខ.....ចុះថ្ងៃទី.....ខែ.....ឆ្នាំ.....ស្តីពីនីតិវិធី និងការតម្រូវបមាណីសម្រាប់
ការចុះបញ្ជីបសុឱសថ។

សេចក្តីដូចមានចែងក្នុងកម្មវត្ថុ និងយោងខាងលើ ខ្ញុំសូមជម្រាបជូនឯកឧត្តមប្រតិភូមេត្តាជ្រាបថា ក្រុមហ៊ុនយើងខ្ញុំមាន
ការចាំបាច់ស្នើសុំធ្វើវិភាគ និងពិសោធន៍សាកល្បងជីវប្រសិទ្ធភាពបសុឱសថ វត្ថុធាតុជីវៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាស
ធាតុ ចំនួន.....មុខ ដូចមានរាយឈ្មោះ និងយថាប្រភេទក្នុងតារាងខាងក្រោម៖

ល.រ N°	ឈ្មោះទូទៅ Common name	ឈ្មោះពាណិជ្ជកម្ម Trade name	ប្រើសម្រាប់ Spectrum of use	ប្រទេសផលិត Country of origin
១				
២				
៣				
៤				
៥				
៦				
៧				
សរុបត្រឹមចំនួន.....				

សូមជូនភ្ជាប់មកជាមួយនូវ៖

-ព័ត៌មានអំពីបសុឱសថ វត្ថុធាតុជីវៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុ (មួយមុខៗ) ចំនួន.....០២ច្បាប់
-វត្ថុសំណាក/គំរូសំណាក មួយមុខៗ ចំនួន.....១០ដប
អាស្រ័យហេតុដូចបានជម្រាបជូនខាងលើ សូមឯកឧត្តមប្រតិភូមេត្តាពិនិត្យ និងសម្រេចដោយក្តីអនុគ្រោះ។
សូមឯកឧត្តមមេត្តាទទួលនូវការគោរពដ៏ខ្ពង់ខ្ពស់អំពីខ្ញុំ។

ធ្វើនៅ.....ថ្ងៃទី.....ខែ.....ឆ្នាំ២០.....

អ្នកស្នើសុំ
ហត្ថលេខា និងក្រា



Handwritten signature.

ចុះថ្ងៃទី ២៥ ខែ មេសា ឆ្នាំ ២០១៧

ព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា
ជាតិ សាសនា ព្រះមហាក្សត្រ

**ក្រសួងកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ
អគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ**

ಹೃದಯ ಹೃದ

ថ្ងៃ.....ខែ.....ឆ្នាំ.....ពស

រាជធានីភ្នំពេញ, ថ្ងៃទី.....ខែ.....ឆ្នាំ.....

វិញ្ញាបនបត្រចុះបញ្ជីបណ្ឌិតសិវ វត្តធាតុជីវៈបណ្ឌិតបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុ

REGISTRATION CERTIFICATION

យោង ៖ លិខិតលេខ.....ចុះថ្ងៃទី.....ខែ.....ឆ្នាំ.....របស់ក្រសួងកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ

លេខបញ្ជីការ

(Registration number)

ឈ្មោះពាណិជ្ជកម្ម

(Trade name)

ကျေးဇူးတင်

(Common name)

ပြဇာနည်အောင်မြင်မှု

(Type of formulation)

បរិមាណធាតុសកម្ម

(Content of active ingredient)

ප්‍රභේදයන්ගේ විස්තර

(Type of vet drug)

ផ្តល់ជូនចំពោះ:

(Issued to)

အာနိသိက္ခာ

(Address)

ផលិតផល

(Manufactured by)

နိဂဏ္ဌာန်

(Validity)

បសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុ (ដាក់ឈ្មោះពាណិជ្ជកម្ម) នេះ បានទទួលការអនុញ្ញាតឱ្យចុះបញ្ជីដោយអគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ។

The (Trade name) is registered by General Directorate of Animal Health and Production.

ប្រតិភូរាជរដ្ឋាភិបាលកម្ពុជាទទួលបន្ទុកជា

អគ្គនាយកនៃអគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងជំងឺកម្រិត



24

**បញ្ជីឈ្មោះបសុឱសថ វត្ថុធាតុជីវៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុ
ហាមឃាត់**

Prohibited medicine/substance

1. Chloramphenicol and its salts and derivatives
2. Clenbuterol and its salts and derivatives
3. Diethylstilbestrol or other stilbene compounds (DES)
4. Glycopeptides, Vancomycin
5. 5-nitrofurantoin compound,

**បញ្ជីឈ្មោះបសុឱសថ វត្ថុធាតុជីវៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុ
ជាក់កំហិត**

Restricted medicine/substance

1. Sulfonamide drugs ហាមប្រើក្នុងដំណាក់កាលយកទឹកដោះ
2. Phenylbutazone ហាមប្រើលើមេគោបំរុងយកទឹកដោះដែលមានអាយុលើសពី២០ខែ
3. Cephalosporins (not including cephalixin) ប្រើសម្រាប់តែការព្យាបាលប៉ុណ្ណោះលើគោក្របី
ជ្រូក និងមាន់ទា
4. NONMEDICAL GRADE DIMETHYLSULFOXIDE (DMSO) ហាមប្រើក្នុងកសិដ្ឋានចិញ្ចឹម
គោទឹកដោះ
5. DIPYRONE ហាមប្រើក្នុងកសិដ្ឋានចិញ្ចឹមគោទឹកដោះ
6. COLLOIDAL SILVER ហាមប្រើ និងរក្សាទុកក្នុងកសិដ្ឋានចិញ្ចឹមគោទឹកដោះ
7. ការប្រើបសុឱសថ Fenthion, Famphur and Xylene, Phosmet, Levamisole and all
ivermectins and avermectins ក្នុងកសិដ្ឋានចិញ្ចឹមគោទឹកដោះត្រូវមានការអនុញ្ញាតជាមុន
8. Substances in schedule I (lack of accepted safety for use under medical supervision,
and a high potential for abuse)



[Handwritten signature]