

ព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា
ជាតិ សាសនា ព្រះមហាក្សត្រ

ក្រសួងកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ

លេខ ៤១៤ បក សក

ប្រកាស
ស្តីពី

**នីតិវិធីនៃការបញ្ជាក់លិខិតអនុញ្ញាត និងបទដ្ឋានបច្ចេកទេសនៃការនាំចូល
ការនាំចេញ ការនាំឆ្លងកាត់ ការផលិត ការលាយផ្សំ ការចែកចំណែក ការធ្វើសន្លឹក
ការផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយ ការលក់ដុំលក់រាយ និងការដឹកជញ្ជូនបសុឱសថ**

រដ្ឋមន្ត្រីក្រសួងកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ

- បានឃើញរដ្ឋធម្មនុញ្ញនៃព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា
- បានឃើញព្រះរាជក្រឹត្យលេខ នស/រកត/០៩១៨/៩២៥ ចុះថ្ងៃទី០៦ ខែកញ្ញា ឆ្នាំ២០១៨ ស្តីពីការតែងតាំងរាជរដ្ឋាភិបាលនៃព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា
- បានឃើញព្រះរាជក្រមលេខ នស/រកត/០៦១៨/០១២ ចុះថ្ងៃទី២៨ ខែមិថុនា ឆ្នាំ២០១៨ 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 នាយកដ្ឋានផែនការនិងស្ថិតិ នាយកដ្ឋានសហប្រតិបត្តិការអន្តរជាតិ និងមជ្ឈមណ្ឌលព័ត៌មាន និងឯកសារកសិកម្មចំណុះក្រសួងកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ
- បានឃើញអនុក្រឹត្យលេខ១៨៨ អនក្រ.បក ចុះថ្ងៃទី១៤ ខែវិច្ឆិកា ឆ្នាំ២០០៨ ស្តីពីការកែសម្រួលអង្គនាយកដ្ឋាននៃក្រសួងទៅជាអគ្គលេខាធិការដ្ឋាន ការដំឡើងរដ្ឋបាលព្រៃឈើ រដ្ឋបាលជលផល ឱ្យមានថ្នាក់ស្មើអង្គនាយកដ្ឋាន ការដំឡើងនាយកដ្ឋានក្សេត្រសាស្ត្រនិងកែលម្អដីកសិកម្មឱ្យទៅជាអគ្គនាយកដ្ឋានកសិកម្ម និងការកែសម្រួលអង្គនាយកដ្ឋានចម្ការកៅស៊ូ ទៅជាអគ្គនាយកដ្ឋានកៅស៊ូ ស្ថិតក្រោមការគ្រប់គ្រងរបស់ក្រសួងកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ



១ / ១៥

- បានឃើញអនុក្រឹត្យលេខ២២៤ អនក្រ.បក ចុះថ្ងៃទី២៨ ខែតុលា ឆ្នាំ២០១៦ ស្តីពីការដំឡើងនាយកដ្ឋាន ផលិតកម្ម និងបសុព្យាបាល ទៅជាអគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ
- បានឃើញប្រកាសរួមលេខ១០១៣ សហវ.ប្រក ចុះថ្ងៃទី២៨ ខែធ្នូ ឆ្នាំ២០១២ ស្តីពីការផ្តល់សេវាសាធារណៈរបស់ ក្រសួងកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ និងក្រសួងសេដ្ឋកិច្ច និងហិរញ្ញវត្ថុ
- បានឃើញប្រកាសលេខ២០៨ ប្រក.កសក ចុះថ្ងៃទី២៥ ខែមេសា ឆ្នាំ២០១៨ ស្តីពីនីតិវិធី និងការតម្រូវបមណីយ សម្រាប់ចុះបញ្ជីបសុឱសថ
- យោងតាមតម្រូវការចាំបាច់របស់ក្រសួងកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ

សម្រេច

**ជំពូកទី១
បទប្បញ្ញត្តិទូទៅ**

ប្រការ១ .-

ប្រកាសនេះមានគោលបំណងកំណត់នូវនីតិវិធីនៃការចេញលិខិតអនុញ្ញាត និងបទដ្ឋានបច្ចេកទេសនៃការនាំ ចូល ការនាំចេញ ការនាំឆ្លងកាត់ ការផលិត ការលាយផ្សំ ការវេចខ្ចប់ជាថ្មី ការធ្វើសន្និធិ ការផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយ ការលក់ដុំ លក់រាយ និងការដឹកជញ្ជូនបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើមបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ។

ប្រការ២ .-

- ប្រកាសនេះមានគោលដៅ៖
- ធានាគុណភាព អនាម័យ សុវត្ថិភាព បមណីយបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើមបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និង សមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ
 - ធានាប្រសិទ្ធភាពនៃការគ្រប់គ្រង ការនាំចូល ការនាំចេញ ការនាំឆ្លងកាត់ ការផលិត ការលាយផ្សំ ការវេច ខ្ចប់ជាថ្មី ការធ្វើសន្និធិ ការផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយ ការលក់ដុំលក់រាយ និងការដឹកជញ្ជូនបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើមបសុ ព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ
 - ការពារសុខភាពសត្វ សុខភាពមនុស្ស និងសុខុមាលភាពសត្វ
 - ការពារផលប្រយោជន៍អ្នកប្រើប្រាស់ និងបរិស្ថាន។

ប្រការ៣ .-

ប្រកាសនេះមានវិសាលភាពអនុវត្តចំពោះគ្រប់សកម្មភាពពាក់ព័ន្ធនឹងការចេញលិខិតអនុញ្ញាត និងការគ្រប់ គ្រង ការនាំចូល ការនាំចេញ ការនាំឆ្លងកាត់ ការផលិត ការលាយផ្សំ ការវេចខ្ចប់ជាថ្មី ការធ្វើសន្និធិ ការផ្គត់ផ្គង់ចែក ចាយ ការលក់ដុំលក់រាយ និងការដឹកជញ្ជូនបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើមបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុ គ្រប់ប្រភេទ សម្រាប់ធ្វើពាណិជ្ជកម្ម និងការប្រើប្រាស់នៅក្នុងព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា។



៧

ជំពូកទី២
នីតិវិធីនៃការចេញលិខិតអនុញ្ញាត
ផ្នែកទី១
ការនាំចូល ការនាំចេញ និងការនាំឆ្លងកាត់

ប្រការ៤ .-

រូបវន្តបុគ្គល ឬនីតិបុគ្គលដែលមានបំណងធ្វើការនាំចូល ការនាំចេញ ឬការនាំឆ្លងកាត់បសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវៈ បសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ត្រូវដាក់ពាក្យស្នើសុំលិខិតអនុញ្ញាតនៅអគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ។

រូបវន្តបុគ្គល ឬនីតិបុគ្គលដែលដាក់ពាក្យស្នើសុំលិខិតអនុញ្ញាតនាំចូល នាំចេញ និងនាំឆ្លងកាត់បសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវៈ បសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ត្រូវបំពេញពាក្យស្នើសុំនិងភ្ជាប់មកជាមួយនូវសំណុំឯកសារត្រឹមត្រូវ ពេញលេញដូចមានក្នុងពាក្យស្នើសុំ។

គំរូពាក្យស្នើសុំលិខិតអនុញ្ញាតនាំចូល នាំចេញ និងនាំឆ្លងកាត់បសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវៈ បសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ត្រូវបានកំណត់ក្នុងឧបសម្ព័ន្ធទី១ នៃប្រកាសនេះ។

ប្រការ៥ .-

អគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ ត្រូវធ្វើការពិនិត្យនិងវាយតម្លៃលើសំណុំឯកសាររបស់អ្នកស្នើសុំ។ ក្នុងករណីពិនិត្យឃើញថា សំណុំឯកសារដែលស្នើសុំនោះពិតជាត្រឹមត្រូវ ពេញលេញស្របតាមនីតិវិធីរួចហើយ អគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ ត្រូវស្នើសុំគោលការណ៍សម្រេចពីក្រសួងកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ។

ផ្អែកតាមគោលការណ៍អនុញ្ញាតពីក្រសួងកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ អគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ ត្រូវចេញលិខិតអនុញ្ញាតនាំចូល នាំចេញ ឬនាំឆ្លងកាត់បសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវៈ បសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទជូនអ្នកស្នើសុំ។

ដំណើរការពិនិត្យសម្រេចលើពាក្យស្នើសុំរបស់រូបវន្តបុគ្គល ឬនីតិបុគ្គល មានរយៈពេល៣០(សាមសិប)ថ្ងៃគិតចាប់ពីថ្ងៃទទួលពាក្យស្នើសុំគ្រប់គ្រាន់ និងត្រឹមត្រូវ។

គំរូលិខិតអនុញ្ញាតនាំចូល នាំចេញ និងនាំឆ្លងកាត់បសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវៈ បសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ត្រូវបានកំណត់ក្នុងឧបសម្ព័ន្ធទី២ នៃប្រកាសនេះ។

ប្រការ៦ .-

លិខិតអនុញ្ញាតនាំចូល នាំចេញ និងនាំឆ្លងកាត់បសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវៈ បសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ មានសុពលភាពរយៈពេល១(មួយ)ឆ្នាំ លើកលែងតែមានការដកហូត ឬលុបលិខិតអនុញ្ញាតនៅមុនកាលបរិច្ឆេទផុតសុពលភាព។



(Handwritten mark)

ផ្នែកទី២
ការផលិត ការលាយផ្សំ និងការវេចខ្ចប់ជាថ្មី

ប្រការ៧ .-

រូបវន្តបុគ្គល ឬនីតិបុគ្គលដែលមានបំណងធ្វើការផលិត ការលាយផ្សំ ឬការវេចខ្ចប់ជាថ្មីនូវបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើរៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ត្រូវដាក់ពាក្យស្នើសុំលិខិតអនុញ្ញាតនៅអគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ។

រូបវន្តបុគ្គល ឬនីតិបុគ្គលដែលដាក់ពាក្យស្នើសុំលិខិតអនុញ្ញាតផលិត លាយផ្សំ និងវេចខ្ចប់ជាថ្មីនូវបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើរៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ត្រូវបំពេញពាក្យស្នើសុំនិងភ្ជាប់មកជាមួយនូវសំណុំឯកសារត្រឹមត្រូវ ពេញលេញដូចមានក្នុងពាក្យស្នើសុំ។

គំរូពាក្យស្នើសុំលិខិតអនុញ្ញាតផលិត លាយផ្សំ ឬវេចខ្ចប់ជាថ្មីនូវបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើរៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ត្រូវបានកំណត់ក្នុងឧបសម្ព័ន្ធទី៣ នៃប្រកាសនេះ។

ប្រការ៨ .-

អគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ ត្រូវធ្វើការពិនិត្យនិងវាយតម្លៃលើសំណុំឯកសាររបស់អ្នកស្នើសុំ និងចាត់មន្ត្រីអធិការកិច្ចសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ ដើម្បីចុះពិនិត្យនិងវាយតម្លៃលើទីតាំង និងកិច្ចដំណើរការផលិត លាយផ្សំ ឬវេចខ្ចប់ជាថ្មី។ ក្នុងករណីសំណុំឯកសារដែលស្នើសុំនោះពិតជាត្រឹមត្រូវ ពេញលេញស្របតាមនីតិវិធី និងរបាយការណ៍ជាក់ស្តែងរបស់មន្ត្រីអធិការកិច្ចសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ អគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ ត្រូវស្នើសុំគោលការណ៍សម្រេចពីក្រសួងកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ។

ផ្អែកតាមគោលការណ៍អនុញ្ញាតពីក្រសួងកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ អគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ ត្រូវចេញលិខិតអនុញ្ញាតផលិត លាយផ្សំ ឬវេចខ្ចប់ជាថ្មីនូវបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើរៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទជូនអ្នកស្នើសុំ។

ដំណើរការពិនិត្យ សម្រេចលើពាក្យស្នើសុំរបស់រូបវន្តបុគ្គល ឬនីតិបុគ្គល មានរយៈពេល៤៥(សែសិបប្រាំ)ថ្ងៃគិតចាប់ពីថ្ងៃទទួលពាក្យស្នើសុំគ្រប់គ្រាន់ និងត្រឹមត្រូវ។

គំរូលិខិតអនុញ្ញាតផលិត លាយផ្សំ ឬវេចខ្ចប់ជាថ្មីនូវបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើរៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ត្រូវបានកំណត់ក្នុងឧបសម្ព័ន្ធទី៤នៃប្រកាសនេះ។

ប្រការ៩ .-

លិខិតអនុញ្ញាតផលិត លាយផ្សំ ឬវេចខ្ចប់ជាថ្មីនូវបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើរៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ មានសុពលភាពរយៈពេល៥(ប្រាំ)ឆ្នាំ លើកលែងតែមានការដកហូត ឬព្យួរលិខិតអនុញ្ញាតនៅមុនកាលបរិច្ឆេទផុតសុពលភាព។

រូបវន្តបុគ្គល ឬនីតិបុគ្គលត្រូវស្នើសុំបន្តសុពលភាពលិខិតអនុញ្ញាតផលិត លាយផ្សំ ឬវេចខ្ចប់ជាថ្មីនូវបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើរៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ក្នុងរយៈពេលមិនតិចជាង៦(ប្រាំមួយ)ខែ មុនកាលបរិច្ឆេទផុតសុពលភាព។



(Handwritten mark)

ផ្នែកទី៣
ការធ្វើសន្និធិ

ប្រការ១០ .-

រូបវន្តបុគ្គល ឬនីតិបុគ្គលដែលមានបំណងធ្វើសន្និធិសម្រាប់គោលបំណងផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយបសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវៈ បសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទនៅតាមបណ្តាភាពជានី ខេត្ត ក្នុងព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា ត្រូវដាក់ពាក្យស្នើសុំវិញ្ញាបនបត្រចុះបញ្ជីឃ្លាំងសន្និធិ នៅអគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ។

រូបវន្តបុគ្គល ឬនីតិបុគ្គលដែលដាក់ពាក្យស្នើសុំវិញ្ញាបនបត្រចុះបញ្ជីឃ្លាំងសន្និធិបសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវៈ បសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ត្រូវបំពេញពាក្យស្នើសុំដោយភ្ជាប់មកជាមួយនូវសំណុំឯកសារត្រឹមត្រូវ ពេញលេញដូចមានក្នុងពាក្យស្នើសុំស្របតាមនីតិវិធីសម្រាប់ការចុះបញ្ជី។

អគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វត្រូវចាត់មន្ត្រីអធិការកិច្ចសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ ដើម្បីចុះពិនិត្យ និងវាយតម្លៃជាមុនលើទីតាំងឃ្លាំងសន្និធិដែលស្នើសុំស្របតាមនីតិវិធីសម្រាប់ការចុះបញ្ជី។

គំរូពាក្យស្នើសុំវិញ្ញាបនបត្រចុះបញ្ជីឃ្លាំងសន្និធិបសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវៈ បសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទសម្រាប់គោលបំណងផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយ ត្រូវបានកំណត់ក្នុងឧបសម្ព័ន្ធទី៥ នៃប្រកាសនេះ។

ប្រការ១១ .-

អគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ ត្រូវធ្វើការពិនិត្យ និងវាយតម្លៃលើសំណុំឯកសាររបស់អ្នកស្នើសុំ។ ក្នុងករណីសំណុំឯកសារដែលស្នើសុំនោះពិតជាត្រឹមត្រូវ ពេញលេញជាមួយនឹងរបាយការណ៍ពិនិត្យ វាយតម្លៃរបស់មន្ត្រីអធិការកិច្ចសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វមានសមត្ថកិច្ចស្របតាមនីតិវិធីសម្រាប់ការចុះបញ្ជី អគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ ត្រូវចេញវិញ្ញាបនបត្រចុះបញ្ជីឃ្លាំងសន្និធិបសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវៈ បសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទជូនអ្នកស្នើសុំ។

ដំណើរការពិនិត្យ សម្រេចលើពាក្យស្នើសុំរបស់រូបវន្តបុគ្គល ឬនីតិបុគ្គល មានរយៈពេល៤៥(សែសិបប្រាំ)ថ្ងៃគិតចាប់ពីថ្ងៃទទួលពាក្យស្នើសុំគ្រប់គ្រាន់ និងត្រឹមត្រូវ។

គំរូវិញ្ញាបនបត្រចុះបញ្ជីឃ្លាំងសន្និធិបសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវៈ បសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទសម្រាប់គោលបំណងផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយ ត្រូវបានកំណត់ក្នុងឧបសម្ព័ន្ធទី៦ នៃប្រកាសនេះ។

ប្រការ១២ .-

វិញ្ញាបនបត្រចុះបញ្ជីឃ្លាំងសន្និធិបសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវៈ បសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ក្នុងគោលបំណងផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយមានសុពលភាពរយៈពេល៥(ប្រាំ)ឆ្នាំ លើកលែងតែមានការដកហូត ឬព្យួរវិញ្ញាបនបត្រ នៅមុនកាលបរិច្ឆេទផុតសុពលភាព។

រូបវន្តបុគ្គល ឬនីតិបុគ្គលត្រូវស្នើសុំជាថ្មីនូវវិញ្ញាបនបត្រចុះបញ្ជីឃ្លាំងសន្និធិបសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវៈ បសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ក្នុងរយៈពេលមិនតិចជាង៣(បី)ខែ មុនកាលបរិច្ឆេទផុតសុពលភាព។



(Handwritten mark)

ប្រការ១៣ .-

រូបវន្តបុគ្គល ឬនីតិបុគ្គលដែលមានបំណងធ្វើសន្និធិសម្រាប់គោលបំណងលក់ដុលកំរាយ បសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវៈ បសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទនៅក្នុងរង្វង់រាជធានី ខេត្ត ត្រូវដាក់ពាក្យស្នើសុំវិញ្ញាបនបត្រចុះបញ្ជីឃ្លាំងសន្និធិ នៅការិយាល័យផលិតកម្ម និងបសុព្យាបាលនៃមន្ទីរកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទរាជធានី ខេត្តសាមី។

រូបវន្តបុគ្គល ឬនីតិបុគ្គលដែលដាក់ពាក្យស្នើសុំវិញ្ញាបនបត្រចុះបញ្ជីឃ្លាំងសន្និធិបសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវៈ បសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ត្រូវបំពេញពាក្យស្នើសុំនិងភ្ជាប់មកជាមួយនូវសំណុំឯកសារ ត្រឹមត្រូវ ពេញលេញដូចមានក្នុងពាក្យស្នើសុំស្របតាមនីតិវិធីសម្រាប់ការចុះបញ្ជី។

មន្ទីរកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទរាជធានី ខេត្តសាមី ត្រូវចាត់មន្ត្រីអធិការកិច្ចសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្ម សត្វមានសមត្ថកិច្ចនៃការិយាល័យផលិតកម្ម និងបសុព្យាបាលក្រោមឱវាទ ដើម្បីចុះពិនិត្យវាយតម្លៃជាមុនលើទីតាំង ឃ្លាំងសន្និធិដែលស្នើសុំស្របតាមនីតិវិធីសម្រាប់ការចុះបញ្ជី។

គំរូពាក្យស្នើសុំវិញ្ញាបនបត្រចុះបញ្ជីឃ្លាំងសន្និធិបសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុ គ្រប់ប្រភេទសម្រាប់គោលបំណងលក់ដុលកំរាយ ត្រូវបានកំណត់ក្នុងឧបសម្ព័ន្ធទី៧ នៃប្រកាសនេះ។

ប្រការ១៤ .-

ការិយាល័យផលិតកម្ម និងបសុព្យាបាលរាជធានី ខេត្ត ត្រូវធ្វើការពិនិត្យនិងវាយតម្លៃលើសំណុំឯកសាររបស់អ្នកស្នើសុំ។ ក្នុងករណីសំណុំឯកសារដែលស្នើសុំនោះពិតជាត្រឹមត្រូវ ពេញលេញជាមួយនឹងរបាយការណ៍ពិនិត្យវាយតម្លៃរបស់មន្ត្រីអធិការកិច្ចសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វមានសមត្ថកិច្ច លើទីតាំងឃ្លាំងសន្និធិ ស្របតាមនីតិវិធីការិយាល័យផលិតកម្ម និងបសុព្យាបាលរាជធានី ខេត្ត ត្រូវស្នើសុំគោលការណ៍សម្រេចពីមន្ទីរកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទរាជធានី ខេត្តសាមី។

ផ្អែកតាមគោលការណ៍អនុញ្ញាតរបស់មន្ទីរកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទរាជធានី ខេត្ត ការិយាល័យផលិតកម្ម និងបសុព្យាបាលរាជធានី ខេត្តសាមីនោះ ត្រូវចេញវិញ្ញាបនបត្រចុះបញ្ជីឃ្លាំងសន្និធិបសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ដោយមានចុះទិដ្ឋាការពីមន្ទីរកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទរាជធានី ខេត្ត ជូនអ្នកស្នើសុំ។

ដំណើរការពិនិត្យសម្រេចលើពាក្យស្នើសុំរបស់រូបវន្តបុគ្គល ឬនីតិបុគ្គល មានរយៈពេល៤៥(សែសិបប្រាំ)ថ្ងៃគិតចាប់ពីថ្ងៃទទួលពាក្យស្នើសុំគ្រប់គ្រាន់ និងត្រឹមត្រូវ។

គំរូវិញ្ញាបនបត្រចុះបញ្ជីឃ្លាំងសន្និធិបសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទសម្រាប់គោលបំណងលក់ដុលកំរាយ ត្រូវបានកំណត់ក្នុងឧបសម្ព័ន្ធទី៨ នៃប្រកាសនេះ ។

ប្រការ១៥ .-

វិញ្ញាបនបត្រចុះបញ្ជីឃ្លាំងសន្និធិបសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ក្នុងគោលបំណងលក់ដុលកំរាយមានសុពលភាពរយៈពេល៥(ប្រាំ)ឆ្នាំ លើកលែងតែមានការផ្គត់ផ្គង់ ឬល្អប្រវិញ្ញាបនបត្រ នៅមុនកាលបរិច្ឆេទផុតសុពលភាព។

រូបវន្តបុគ្គល ឬនីតិបុគ្គលត្រូវស្នើសុំជាថ្មីនូវវិញ្ញាបនបត្រចុះបញ្ជីឃ្លាំងសន្និធិបសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ក្នុងរយៈពេលមិនតិចជាង៣(បី)ខែ មុនកាលបរិច្ឆេទផុតសុពលភាព។



Handwritten mark or signature.

ផ្នែកទី៤
ការផ្គត់ផ្គង់ថែកចាយ និងការលក់ដុលកំរាយ

ប្រការ១៦ .-

រូបវន្តបុគ្គល ឬនីតិបុគ្គលដែលមានបំណងធ្វើការផ្គត់ផ្គង់ថែកចាយបសុឱសថ វត្ថុធាតុដីរបស់បុព្វបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ នៅតាមបណ្តាភាពធានី ខេត្ត ក្នុងព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា ត្រូវដាក់ពាក្យស្នើសុំលិខិតអនុញ្ញាតផ្គត់ផ្គង់ថែកចាយ នៅអគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ។

រូបវន្តបុគ្គល ឬនីតិបុគ្គលដែលដាក់ពាក្យស្នើសុំលិខិតអនុញ្ញាតផ្គត់ផ្គង់ថែកចាយបសុឱសថ វត្ថុធាតុដីរបស់បុព្វបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ត្រូវបំពេញពាក្យស្នើសុំនិងភ្ជាប់មកជាមួយនូវសំណុំឯកសារត្រឹមត្រូវ ពេញលេញដូចមានក្នុងពាក្យស្នើសុំ។

គំរូពាក្យស្នើសុំលិខិតអនុញ្ញាតផ្គត់ផ្គង់ថែកចាយបសុឱសថ វត្ថុធាតុដីរបស់បុព្វបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ត្រូវបានកំណត់ក្នុងឧបសម្ព័ន្ធទី៩ នៃប្រកាសនេះ។

ប្រការ១៧ .-

អគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ ត្រូវធ្វើការពិនិត្យវាយតម្លៃលើសំណុំឯកសាររបស់អ្នកស្នើសុំ។ ក្នុងករណីពិនិត្យឃើញថា សំណុំឯកសារដែលស្នើសុំនោះពិតជាត្រឹមត្រូវ ពេញលេញស្របតាមនីតិវិធី អគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ ត្រូវចេញលិខិតអនុញ្ញាតផ្គត់ផ្គង់ថែកចាយបសុឱសថ វត្ថុធាតុដីរបស់បុព្វបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទជូនអ្នកស្នើសុំ។

ដំណើរការពិនិត្យសម្រេចលើពាក្យស្នើសុំរបស់រូបវន្តបុគ្គល ឬនីតិបុគ្គល មានរយៈពេល៤៥(សែសិបប្រាំ)ថ្ងៃគិតចាប់ពីថ្ងៃទទួលពាក្យស្នើសុំគ្រប់គ្រាន់ និងត្រឹមត្រូវ។

គំរូលិខិតអនុញ្ញាតផ្គត់ផ្គង់ថែកចាយបសុឱសថ វត្ថុធាតុដីរបស់បុព្វបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ត្រូវបានកំណត់ក្នុងឧបសម្ព័ន្ធទី១០ នៃប្រកាសនេះ។

ប្រការ១៨ .-

លិខិតអនុញ្ញាតផ្គត់ផ្គង់ថែកចាយបសុឱសថ វត្ថុធាតុដីរបស់បុព្វបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ មានសុពលភាពរយៈពេល១(មួយ)ឆ្នាំ លើកលែងតែមានការដកហូត ឬព្យួរលិខិតអនុញ្ញាត នៅមុនកាលបរិច្ឆេទផុតសុពលភាព។

ប្រការ១៩ .-

រូបវន្តបុគ្គល ឬនីតិបុគ្គលដែលមានបំណងធ្វើការលក់ដុលកំរាយបសុឱសថ វត្ថុធាតុដីរបស់បុព្វបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទក្នុងរង្វង់រាជធានី ខេត្ត ត្រូវដាក់ពាក្យស្នើសុំលិខិតអនុញ្ញាតលក់ដុលកំរាយនៅការិយាល័យផលិតកម្ម និងបុព្វបាលនៃមន្ទីរកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទរាជធានី ខេត្តសាមី។

រូបវន្តបុគ្គល ឬនីតិបុគ្គលដែលដាក់ពាក្យស្នើសុំលិខិតអនុញ្ញាតលក់ដុលកំរាយបសុឱសថ វត្ថុធាតុដីរបស់បុព្វបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ត្រូវបំពេញពាក្យស្នើសុំនិងភ្ជាប់មកជាមួយនូវសំណុំឯកសារត្រឹមត្រូវ ពេញលេញដូចមានក្នុងពាក្យស្នើសុំ។



គំរូពាក្យស្នើសុំលិខិតអនុញ្ញាតលក់ដុំលក់រាយបសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ត្រូវបានកំណត់ក្នុងឧបសម្ព័ន្ធទី១១ នៃប្រកាសនេះ។

ប្រការ២០ .-

ការិយាល័យផលិតកម្ម និងបសុព្យាបាលនៃមន្ទីរកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទរាជធានី ខេត្ត ត្រូវធ្វើការពិនិត្យវាយតម្លៃលើសំណុំឯកសាររបស់អ្នកស្នើសុំ។ ក្នុងករណីសំណុំឯកសារដែលស្នើសុំនោះពិតជាត្រឹមត្រូវ ពេញលេញស្របតាមនីតិវិធី ការិយាល័យផលិតកម្ម និងបសុព្យាបាលត្រូវស្នើសុំគោលការណ៍សម្រេចពីមន្ទីរកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទរាជធានី ខេត្តសាមី។

ផ្អែកតាមគោលការណ៍អនុញ្ញាតរបស់មន្ទីរកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទរាជធានី ខេត្ត ការិយាល័យផលិតកម្ម និងបសុព្យាបាលរាជធានី ខេត្តសាមីនោះ ត្រូវចេញលិខិតអនុញ្ញាតលក់ដុំលក់រាយបសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ដោយមានចុះទិដ្ឋាការពីមន្ទីរកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទរាជធានី ខេត្ត ជូនអ្នកស្នើសុំ។

ដំណើរការពិនិត្យសម្រេចលើពាក្យស្នើសុំរបស់រូបវន្តបុគ្គល ឬនីតិបុគ្គល មានរយៈពេល៣០(សាមសិប)ថ្ងៃគិតចាប់ពីថ្ងៃទទួលពាក្យស្នើសុំគ្រប់គ្រាន់ និងត្រឹមត្រូវ។

គំរូលិខិតអនុញ្ញាតលក់ដុំលក់រាយបសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ត្រូវបានកំណត់ក្នុងឧបសម្ព័ន្ធទី១២ នៃប្រកាសនេះ។

ប្រការ២១ .-

លិខិតអនុញ្ញាតលក់ដុំលក់រាយបសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ មានសុពលភាពរយៈពេល១(មួយ)ឆ្នាំ លើកលែងតែមានការដកហូត ឬព្យួរលិខិតអនុញ្ញាត នៅមុនកាលបរិច្ឆេទផុតសុពលភាព។

**ផ្នែកទី៥
កាតព្វកិច្ចបង់កម្រៃសេវាសាធារណៈ**

ប្រការ២២ .-

រូបវន្តបុគ្គល ឬនីតិបុគ្គលដែលស្នើសុំលិខិតអនុញ្ញាត ឬវិញ្ញាបនបត្រ ពាក់ព័ន្ធនឹងការនាំចូល ការនាំចេញ ការនាំឆ្លងកាត់ ការផលិត ការលាយផ្សំ ការវេចខ្ចប់ជាថ្មី ការធ្វើសន្និធិ ការផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយ និងការលក់ដុំលក់រាយបសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម ឬសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ មានកាតព្វកិច្ចបង់កម្រៃសេវាសាធារណៈចូលថវិកាជាតិ ដោយអនុលោមតាមប្រកាសអន្តរក្រសួងស្តីពីការផ្តល់សេវាសាធារណៈរបស់រដ្ឋមន្ត្រីក្រសួងសេដ្ឋកិច្ច និងហិរញ្ញវត្ថុ និងរដ្ឋមន្ត្រីក្រសួងកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ។



(Handwritten mark)

ជំពូកទី៣
បទដ្ឋានបច្ចេកទេស
ផ្នែកទី១
ការនាំចូល និងការនាំចេញ

ប្រការ២៣ .-

រូបវន្តបុគ្គល ឬនីតិបុគ្គលដែលធ្វើប្រតិបត្តិការនាំចូល ឬការនាំចេញនូវបសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ត្រូវអនុវត្តតាមបទដ្ឋានបច្ចេកទេសដែលជាលក្ខខណ្ឌតម្រូវនីមួយៗដូចខាងក្រោម៖

- ១- ត្រូវមានលិខិតអនុញ្ញាតនាំចូល ឬនាំចេញ។
- ២- ត្រូវមានវិញ្ញាបនបត្រចុះបញ្ជីបសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ។
- ៣- ត្រូវមានវិញ្ញាបនបត្រវិភាគបញ្ជាក់គុណភាពពីប្រទេសប្រភពដើម។
- ៤- ត្រូវមានបញ្ជីឈ្មោះបសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទពីប្រទេសប្រភពដើម សម្រាប់ធ្វើការនាំចូល និងការនាំចេញ។
- ៥- ត្រូវមានឃ្លាំងសន្និធិបសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទដែលបានចុះបញ្ជីដោយអគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ។
- ៦- ត្រូវមានបុគ្គលិកបច្ចេកទេសដែលមានសញ្ញាបត្រវេជ្ជសាស្ត្រសត្វដែលទទួលស្គាល់ពីក្រសួងកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ។
- ៧- ត្រូវធានាសុវត្ថិភាពក្នុងការដឹកជញ្ជូនបសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទឱ្យស្របតាមលក្ខខណ្ឌតម្រូវ ដូចមានចែងក្នុងប្រការ២៩ នៃប្រកាសនេះ។
- ៨- ត្រូវភ្ជាប់កិច្ចសន្យាស្តីពីការនាំចូល ឬការនាំចេញ រវាងរូបវន្តបុគ្គល ឬនីតិបុគ្គលនោះ ជាមួយអគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ។
- ៩- ត្រូវធ្វើប្រតិវេទន៍ជូនអគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ ដើម្បីចាត់មន្ត្រីអធិការកិច្ចសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វមានសមត្ថកិច្ចធ្វើការត្រួតពិនិត្យ។

ផ្នែកទី២
ការនាំឆ្លងកាត់

ប្រការ២៤ .-

រូបវន្តបុគ្គល ឬនីតិបុគ្គលដែលធ្វើប្រតិបត្តិការនាំឆ្លងកាត់នូវបសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ត្រូវអនុវត្តតាមបទដ្ឋានបច្ចេកទេសដែលជាលក្ខខណ្ឌតម្រូវនីមួយៗដូចខាងក្រោម៖

- ១- ត្រូវមានលិខិតអនុញ្ញាតនាំឆ្លងកាត់។
- ២- ត្រូវមានបញ្ជីឈ្មោះ បសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទពីប្រទេសប្រភពដើម សម្រាប់ធ្វើការនាំឆ្លងកាត់។
- ៣- ត្រូវមានកិច្ចសន្យាស្តីពីការនាំឆ្លងកាត់ រវាងរូបវន្តបុគ្គល ឬនីតិបុគ្គលនោះ ជាមួយអគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ។



៤- ត្រូវធានាសុវត្ថិភាពក្នុងការដឹកជញ្ជូនបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើរៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុ គ្រប់ប្រភេទឱ្យស្របតាមលក្ខខណ្ឌតម្រូវ ដូចមានចែងក្នុងប្រការ២៩ នៃប្រកាសនេះ និងត្រូវធានាមិនរលីកសៀលសុវត្ថិ ភាព។

ផ្នែកទី៣
ការផលិត និងការលាយផ្សំ

ប្រការ២៥.-

ប្រវត្តិបុគ្គល ឬនីតិបុគ្គលដែលធ្វើការផលិត ការលាយផ្សំនូវបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើរៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ត្រូវអនុវត្តតាមបទដ្ឋានបច្ចេកទេសដែលជាលក្ខខណ្ឌតម្រូវនីមួយៗដូចខាងក្រោម៖

១- ត្រូវមានលិខិតអនុញ្ញាតផលិត លាយផ្សំនូវបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើរៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាស ធាតុគ្រប់ប្រភេទ។

២- ត្រូវមានវិញ្ញាបនបត្រចុះបញ្ជីបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើរៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ ប្រភេទ។

៣- ត្រូវអនុលោមតាមការតម្រូវបមណីយដែលបានចុះបញ្ជីបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើរៈបសុព្យាបាល សារធាតុ សកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទនោះ។

៤- ត្រូវអនុវត្តឱ្យបានត្រឹមត្រូវតាមបទដ្ឋានបច្ចេកទេស ធានានូវគុណភាព និងសុវត្ថិភាព ក្នុងការផលិត និង ការលាយផ្សំនូវបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើរៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ។

៥- ត្រូវមានហិរញ្ញប្បទានផលិតជាភាសាខ្មែរដោយត្រូវបញ្ជាក់ឈ្មោះពាណិជ្ជកម្ម ឈ្មោះទូទៅលេខបញ្ជីកា នៃផលិតផលនោះ និងត្រូវបញ្ជាក់ពីសមាសធាតុនិងកម្រិតផ្សំ កម្រិតនិងរបៀបប្រើ វិធីព្យាបាល ផលប៉ះពាល់ ការហាមប្រើ ប្រាស់ កាលបរិច្ឆេទផលិតនិងផុតកំណត់ការប្រើប្រាស់បសុឱសថ វត្ថុធាតុដើរៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាស ធាតុគ្រប់ប្រភេទនោះ។

៦- ត្រូវមានឈ្មោះពាណិជ្ជកម្ម ឈ្មោះទូទៅ លេខបញ្ជីកា ប្រភពឬប្រទេសផលិត លេខទ្រូត កាលបរិច្ឆេទ ផលិតនិងផុតកំណត់ ការប្រើប្រាស់ជាភាសាខ្មែរនៅលើសំបកវេចខ្ចប់គ្រប់ប្រភេទនៃបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើរៈបសុ ព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ។

៧- ត្រូវមានគំនូសប្លង់ខ្សែច្រវាក់ផលិតកម្ម និងបញ្ជីឈ្មោះសម្ភារៈ ឧបករណ៍បម្រើការផលិត លាយផ្សំ បសុឱសថ វត្ថុធាតុដើរៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ។

៨- ត្រូវមានអង្គការលេខនៃគ្រឹះស្ថានផលិត លាយផ្សំបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើរៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និង សមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ។

៩- ត្រូវមានបុគ្គលិកបច្ចេកទេសដែលមានសញ្ញាបត្រវេជ្ជសាស្ត្រសត្វ ឬបសុឱសថការីដែលទទួលស្គាល់ពីក្រសួង កសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ ឬឱសថការីដែលទទួលស្គាល់ពីក្រសួងសុខាភិបាល កម្រិតបរិញ្ញាបត្រឡើងទៅ។

១០- ត្រូវស្ថិតនៅក្រោមការត្រួតពិនិត្យ និងការទទួលខុសត្រូវរបស់បុគ្គលិកបច្ចេកទេស ក្នុងគ្រប់សកម្មភាព ផលិត លាយផ្សំនូវបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើរៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ។

១១- ត្រូវមានបញ្ជីដើម ពាណិជ្ជសញ្ញា សេវាសញ្ញា ពាណិជ្ជនាម ឬលិខិតផ្ទេរសិទ្ធិរបស់ក្រុមហ៊ុនផលិត ប្រសិនបើ មាន។



(Handwritten mark)

១២-ត្រូវមានផែនការនិងមធ្យោបាយចាំបាច់សម្រាប់គ្រប់គ្រងហានិភ័យនៅកន្លែងផលិត និងការលាយផ្សំនូវ បសុឱសថ វត្ថុធាតុដើរៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ។

១៣-គ្រឹះស្ថានផលិត លាយផ្សំបសុឱសថ ត្រូវមានប្រព័ន្ធប្រតិបត្តិការនិងត្រួតពិនិត្យដែលធានាចំពោះគុណ ភាព ប្រសិទ្ធភាព និងសុវត្ថិភាពបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើរៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ។

១៤-ត្រូវធ្វើប្រតិវេទន៍ជូនអគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ ដើម្បីចាត់មន្ត្រីអធិការកិច្ចសុខ ភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វមានសមត្ថកិច្ចធ្វើការត្រួតពិនិត្យ។

**ផ្នែកទី៤
ការវេចខ្ចប់ជាថ្មី**

ប្រការ២៦ .-

រូបវន្តបុគ្គល ឬនីតិបុគ្គលដែលធ្វើការវេចខ្ចប់ជាថ្មីនូវបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើរៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និង សមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ត្រូវអនុវត្តតាមបទដ្ឋានបច្ចេកទេសដែលជាលក្ខខណ្ឌតម្រូវនីមួយៗដូចខាងក្រោម៖

១- ត្រូវមានលិខិតអនុញ្ញាតវេចខ្ចប់ជាថ្មីនូវបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើរៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុ គ្រប់ប្រភេទ។

២- ត្រូវមានវិញ្ញាបនបត្រចុះបញ្ជីបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើរៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ ប្រភេទ។

៣-ត្រូវអនុលោមតាមការតម្រូវបម្រើបម្រាស់ដែលបានចុះបញ្ជីបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើរៈបសុព្យាបាល សារធាតុ សកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទនោះ។

៤- ត្រូវអនុវត្តឱ្យបានត្រឹមត្រូវតាមបទដ្ឋានបច្ចេកទេស ធានានូវគុណភាព និងសុវត្ថិភាព នៃសំបកវេចខ្ចប់ និង ការវេចខ្ចប់ជាថ្មី នូវបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើរៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ។

៥-ត្រូវមានបរិយាយបំណងផលិតផលជាភាសាខ្មែរ ដោយត្រូវបញ្ជាក់ឈ្មោះពាណិជ្ជកម្ម ឈ្មោះទូទៅ លេខ បញ្ជីកា ប្រភពដើមនៃផលិតផលនោះ និងត្រូវបញ្ជាក់ពីសមាសធាតុនិងកម្រិតផ្សំ កម្រិតនិងរបៀបប្រើ វិធីព្យាបាល ផលប៉ះ ពាល់ ការហាមប្រើប្រាស់ កាលបរិច្ឆេទផលិតនិងផុតកំណត់ការប្រើប្រាស់បសុឱសថ វត្ថុធាតុដើរៈបសុព្យាបាល សារធាតុ សកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទនោះ។

៦-ត្រូវមានឈ្មោះពាណិជ្ជកម្ម ឈ្មោះទូទៅ លេខបញ្ជីកា ប្រភពឬប្រទេសផលិត លេខទម្ងន់ កាលបរិច្ឆេទ ផលិតនិងផុតកំណត់ ការប្រើប្រាស់ជាភាសាខ្មែរនៅលើសំបកវេចខ្ចប់គ្រប់ប្រភេទនៃបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើរៈបសុ ព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ។

៧-ត្រូវមានបញ្ជីឈ្មោះសម្ភារៈ ឧបករណ៍បម្រើការវេចខ្ចប់ជាថ្មី នូវបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើរៈបសុព្យាបាល សារ ធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ។

៨- ត្រូវមានអង្គការលេខនៃគ្រឹះស្ថានសម្រាប់វេចខ្ចប់ជាថ្មីនូវបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើរៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ។

៩- ត្រូវមានបុគ្គលិកបច្ចេកទេសដែលមានសញ្ញាបត្រវេជ្ជសាស្ត្រសត្វ ឬបសុឱសថការីដែលទទួលស្គាល់ពី ក្រសួងកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ ឬឱសថការីដែលទទួលស្គាល់ពីក្រសួងសុខាភិបាល កម្រិតបរិញ្ញាបត្រឡើង ទៅ។

១០-ត្រូវស្ថិតនៅក្រោមការត្រួតពិនិត្យ និងការទទួលខុសត្រូវរបស់បុគ្គលិកបច្ចេកទេស ក្នុងគ្រប់សកម្មភាព ដំណើរការវេចខ្ចប់ជាថ្មី នូវបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើរៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ។



(Handwritten mark)

១១- ត្រូវមានបញ្ជីដើម ពាណិជ្ជសញ្ញា សេវាសញ្ញា ពាណិជ្ជនាម ឬលិខិតផ្ទេរសិទ្ធិរបស់ក្រុមហ៊ុនផលិត ប្រសិនបើមាន។

១២- ត្រូវមានផែនការនិងមធ្យោបាយចាំបាច់សម្រាប់គ្រប់គ្រងហានិភ័យនៅគ្រឹះស្ថានវេចខ្ចប់ជាថ្មីនូវបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើមបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ។

១៣- គ្រឹះស្ថានវេចខ្ចប់ជាថ្មីនូវបសុឱសថត្រូវមានប្រព័ន្ធប្រតិបត្តិការ និងត្រួតពិនិត្យដែលធានាចំពោះគុណ ភាព ប្រសិទ្ធភាព និងសុវត្ថិភាពបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើមបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ។

១៤- ត្រូវធ្វើប្រតិវេទន៍ជូនអគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ ដើម្បីចាត់មន្ត្រីអធិការកិច្ចសុខ ភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វមានសមត្ថកិច្ចធ្វើការត្រួតពិនិត្យ។

**ផ្នែកទី៥
ការធ្វើសន្និធិ**

ប្រការ២៧ .-

ប្រវត្តិបុគ្គល ឬនីតិបុគ្គលដែលធ្វើសន្និធិបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើមបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុ គ្រប់ប្រភេទ ត្រូវអនុវត្តតាមបទដ្ឋានបច្ចេកទេសដែលជាលក្ខខណ្ឌតម្រូវនីមួយៗដូចខាងក្រោម៖

- ១- ត្រូវមានវិញ្ញាបនបត្រចុះបញ្ជីឃ្លាំងសន្និធិ។
- ២- ត្រូវមានវិញ្ញាបនបត្រចុះបញ្ជីបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើមបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ ប្រភេទ។
- ៣- ត្រូវមានលិខិតអនុញ្ញាតនាំចូល លិខិតអនុញ្ញាតផលិត លាយផ្សំ ឬវេចខ្ចប់ជាថ្មីនូវបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើម បសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ។
- ៤- ត្រូវមានប្រព័ន្ធសុវត្ថិភាពសន្និធិបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើមបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ ប្រភេទដូចជា វិធានថែរក្សាឃ្លាំង វិធានការពារការលេចជ្រាប វិធានការពារពេលមានអាសន្ន ការរៀបចំតាមយថាប្រភេទ តាមទ្បត្តិ តាមគំនរ និងវិធានសុវត្ថិភាពចំពោះបសុឱសថដែលហួសសុពលភាព។
- ៥- ឃ្លាំងសន្និធិត្រូវស្ថិតនៅដាច់ពីកន្លែងស្នាក់នៅ និងការិយាល័យធ្វើការងារ។
- ៦- ត្រូវមានទូ កំណល់ ប្រព័ន្ធគ្រជាក់គ្រប់គ្រាន់សម្រាប់រក្សាសីតុណ្ហភាពក្នុងឃ្លាំងសន្និធិតាមលក្ខណៈបច្ចេក ទេស។

៧- ត្រូវមានបុគ្គលិកបច្ចេកទេសប្រចាំការដែលមានសញ្ញាបត្រវេជ្ជសាស្ត្រសត្វ ឬបុគ្គលិកប្រចាំការដែលមាន ការបណ្តុះបណ្តាលពាក់ព័ន្ធនឹងបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើមបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ។

៨- ត្រូវមានសៀវភៅកំណត់ត្រាសម្រាប់គ្រប់ប្រតិបត្តិការដែលពាក់ព័ន្ធបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើមបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ដូចមានចែងក្នុងគោលការណ៍ណែនាំស្តីពីការដាក់ឱ្យប្រើប្រាស់និងអនុវត្ត សៀវភៅកំណត់ត្រាបសុឱសថនិងចំណីសត្វរបស់ក្រសួងកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ។

៩- ត្រូវធ្វើប្រតិវេទន៍ជូនអង្គការជំនាញទទួលបន្ទុកផលិតកម្ម និងបសុព្យាបាល ដើម្បីចាត់មន្ត្រីអធិការកិច្ច សុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វមានសមត្ថកិច្ចធ្វើការត្រួតពិនិត្យ។



(Handwritten mark)

ផ្នែកទី៦
ការផ្គត់ផ្គង់ថែកចាយ និងការលក់ដុំលក់រាយ

ប្រការ២៨ .-

រូបវន្តបុគ្គល ឬនីតិបុគ្គលដែលធ្វើការផ្គត់ផ្គង់ថែកចាយ និងការលក់ដុំលក់រាយនូវបសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវះបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ត្រូវអនុវត្តតាមបទដ្ឋានបច្ចេកទេសដែលជាលក្ខខណ្ឌតម្រូវនីមួយៗដូចខាងក្រោម៖

- ១- ត្រូវមានលិខិតអនុញ្ញាតផ្គត់ផ្គង់ថែកចាយ និងការលក់ដុំលក់រាយ។
- ២- ត្រូវមានវិញ្ញាបនបត្រចុះបញ្ជីបសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវះបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ។
- ៣- ត្រូវមានវិញ្ញាបនបត្របញ្ជាក់ការឆ្លងវគ្គអប់រំសមត្ថភាពវិជ្ជាជីវៈសម្រាប់អ្នកផ្គត់ផ្គង់ថែកចាយ និងអ្នកលក់ដុំលក់រាយបសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវះបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ។
- ៤- ហាមឃាត់ការផ្គត់ផ្គង់ថែកចាយ ឬលក់ដុំលក់រាយបសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវះបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ដែលពុំបានធ្វើការចុះបញ្ជីឬបានចុះបញ្ជីរួចហើយ តែពុំមានលេខប្រលុបលេខបញ្ជីកានៅលើស្លាកសញ្ញាព័ត៌មានឬសំបកវេចខ្ចប់។
- ៥- ហាមឃាត់ការផ្គត់ផ្គង់ថែកចាយ ឬលក់ដុំលក់រាយបសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវះបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ដែលបានចុះបញ្ជីស្ថិតក្នុងលក្ខខណ្ឌ ឬលិខិតអនុញ្ញាតឲ្យប្រើប្រាស់សម្រាប់ពិសោធន៍។
- ៦- ហាមឃាត់ការដាក់តាំងលក់បសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវះបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ លាយឡំជាមួយគ្រឿងឧបភោគបរិភោគ និងទំនិញដទៃទៀត។
- ៧- ហាមលក់បសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវះបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ដែលក្លែងក្លាយ គ្មានគុណភាព ខូចគុណភាព ផុតកំណត់ការប្រើប្រាស់ ឬយកទៅព្យាបាលមនុស្ស។
- ៨- ត្រូវមានទុកព្យាបាលសម្រាប់ដាក់តាំង ទូទឹកកក ឬបន្ទប់ត្រជាក់សម្រាប់ទុកដាក់ដែលរក្សាសីតុណ្ហភាពតាមលក្ខណៈបច្ចេកទេស ដោយអនុលោមតាមបរិយាយប័ណ្ណព័ត៌មាន ឬសេចក្តីណែនាំស្តីពីការតាំងលក់បសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវះបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ។

ផ្នែកទី៧
ការដឹកជញ្ជូន

ប្រការ២៩ .-

រូបវន្តបុគ្គល ឬនីតិបុគ្គលដែលធ្វើការដឹកជញ្ជូនបសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវះបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ត្រូវអនុវត្តតាមបទដ្ឋានបច្ចេកទេសដែលជាលក្ខខណ្ឌតម្រូវនីមួយៗដូចខាងក្រោម៖

- ១- ត្រូវប្រើមធ្យោបាយដឹកជញ្ជូនដើម្បីធានាសីតុណ្ហភាពអនុលោមតាមបរិយាយប័ណ្ណព័ត៌មាន ឬសេចក្តីណែនាំអំពីសីតុណ្ហភាព សំណើម ពន្លឺ និងរយៈពេលកំណត់ណាមួយ ដោយធានាមិនឲ្យប៉ះពាល់ដល់គុណភាព និងសុវត្ថិភាពក្នុងការដឹកជញ្ជូន។



២- ត្រូវដឹកជញ្ជូនបសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទឲ្យបានត្រឹមត្រូវ ដោយបញ្ចៀសការបាក់បែក ផ្ទុះ ឆាបឆេះ ឆ្លងរាលដាល ឬសាយភាយប៉ះពាល់ដល់សុខភាពសាធារណៈ។

៣- ត្រូវផ្ទុកទៅតាមយថាប្រភេទ ប្រភេទមធ្យោបាយ និងត្រូវមានព័ត៌មានអំពីការប្រុងប្រយ័ត្ន។

៤- ត្រូវប្រើមធ្យោបាយដឹកជញ្ជូន និងសម្ភារប្រើប្រាស់សម្រាប់បែងចែកសន្និធិឱ្យសមស្រប និងអាចការពារទៅនឹងលក្ខខណ្ឌបរិស្ថានខាងក្រៅដែលមិនធ្វើឱ្យប៉ះពាល់ដល់ការវេចខ្ចប់ ការឆ្លងមេរោគ គុណភាព និងសុវត្ថិភាព។

៥- ត្រូវមានវិធានការចាំបាច់នានាសម្រាប់ដោះស្រាយនៅពេលជួបឧបទ្វរហេតុណាមួយក្នុងអំឡុងពេលដឹកជញ្ជូន និងការលើកដាក់ចេញ ចូលមធ្យោបាយដឹកជញ្ជូន។

៦- ត្រូវមានរបាយការណ៍អំពីការដឹកជញ្ជូន អំពីសកម្មភាព ឬហេតុការណ៍មិនប្រក្រតីណាមួយដែលអាចប៉ះពាល់ដល់គុណភាព សុវត្ថិភាព និងសុខភាពសាធារណៈ។

៧- ត្រូវមានបញ្ជីឈ្មោះបសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ដែលបានអនុញ្ញាតឱ្យដឹកជញ្ជូន និងរៀបចំទុកដាក់ទៅតាមប្រភេទចំណាត់ថ្នាក់នីមួយៗ ដើម្បីងាយស្រួលដល់មន្ត្រីរបស់អង្គភាពជំនាញទទួលបន្ទុកផលិតកម្ម និងបសុព្យាបាលធ្វើអធិការកិច្ច។

៨- ត្រូវធានាឲ្យមានសុវត្ថិភាពក្នុងកំឡុងពេលផ្ទេរបសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ស្របតាមបទដ្ឋានបច្ចេកទេស និងគោលការណ៍ណែនាំ។

៩- ត្រូវដឹកជញ្ជូនបសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ តាមគ្រប់មធ្យោបាយដោយធានានូវសំបកវេចខ្ចប់នៃផលិតផល ដែលផលិតពីវត្ថុធាតុ ជាប់ម៉ាល្ល ធន់នឹងធាតុអាកាស មិនបណ្តាលឲ្យប្រែប្រួលលក្ខណៈរូប និងគីមីនៃផលិតផល និងផ្តល់ភាពងាយស្រួលដល់ការធ្វើពាណិជ្ជកម្ម និងការប្រើប្រាស់។

១០- ហាមឃាត់រាល់ការដឹកជញ្ជូនបសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ដោយដាក់លាយឡំជាមួយគ្រឿងឧបភោគបរិភោគ និងទំនិញដទៃទៀត។

ប្រការ៣០ .-

ប្រវត្តិបុគ្គល ឬនីតិបុគ្គលដែលមានបំណងធ្វើការដឹកជញ្ជូន ឬចរាចរណ៍បសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ដើម្បីផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយក្នុងប្រទេស ត្រូវអនុវត្តតាមបទដ្ឋានបច្ចេកទេសនៃការដឹកជញ្ជូនបសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ដោយត្រូវភ្ជាប់មកជាមួយលិខិតអនុញ្ញាតផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយស្របតាមនីតិវិធីនៃច្បាប់ស្តីពីសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ និងឯកសារពាក់ព័ន្ធដែលកំណត់នូវប្រភេទ បរិមាណ និងទីតាំងឬគ្រឹះស្ថានដែលទទួលយកនូវការផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយ ដើម្បីមន្ត្រីអធិការកិច្ចសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វមានសមត្ថកិច្ចធ្វើការត្រួតពិនិត្យ។

**ជំពូកទី៤
អវសានប្បញ្ញត្តិ**



ប្រការ៣១ .-

បទប្បញ្ញត្តិទាំងឡាយណាដែលផ្ទុយនឹងប្រកាសនេះ ត្រូវទុកជានិរាករណ៍។

ប្រការ៣២ .-

អគ្គលេខាធិការ អគ្គាធិការ អគ្គនាយកនៃអគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ ប្រធាននាយកដ្ឋាន
នីតិកម្មកសិកម្ម ប្រធានអង្គភាពពាក់ព័ន្ធក្រោមឱវាទក្រសួងកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ និងប្រធានមន្ទីរ
កសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទរាជធានី ខេត្ត ត្រូវទទួលបន្ទុកអនុវត្តប្រកាសនេះ តាមភារកិច្ចរៀងៗខ្លួនចាប់ពីថ្ងៃចុះ
ហត្ថលេខាតទៅ។ *[Signature]*

ថ្ងៃ អង្គារ ១៣ ខែ មេសា ឆ្នាំ កុរ ឯកស័ក ព.ស.២៥៦៣
ធ្វើនៅរាជធានីភ្នំពេញ ថ្ងៃទី ០១ ខែ ៧ ឆ្នាំ ២០១៩

រដ្ឋមន្ត្រី
ក្រសួងកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ
[Signature]
[Red Seal]

វិចិត្រ សាខុន

កន្លែងទទួល :

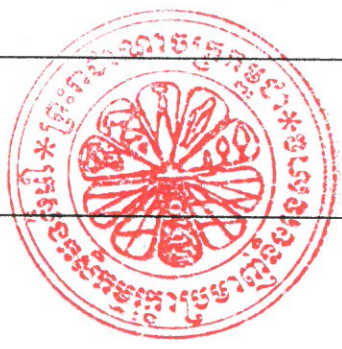
- ទីស្តីការគណៈរដ្ឋមន្ត្រី
- ក្រសួង ស្ថាប័នពាក់ព័ន្ធ
- ឧទ្ធរណ៍យសម្តេចនាយករដ្ឋមន្ត្រី
- ឧទ្ធរណ៍យសម្តេច ឯកឧត្តម លោកជំទាវ ឧបនាយករដ្ឋមន្ត្រី
- រដ្ឋបាលរាជធានី ខេត្ត
- ដូចប្រការ៣២
- រាជកិច្ច
- ឯកសារ កាលប្បវត្តិ

[Signature]

ឧបសម្ព័ន្ធទី១ នៃប្រកាសលេខ ២១៤ ប្រក.កសក ចុះថ្ងៃទី ០១ ខែ ៧ ឆ្នាំ២០១៩
 ស្តីពី "នីតិវិធីនៃការចេញលិខិតអនុញ្ញាត និងបទដ្ឋានបច្ចេកទេសនៃការនាំចូល ការនាំចេញ ការនាំឆ្លងកាត់ ការផលិត
 ការលាយផ្សំ ការវេចខ្ចប់ជាថ្មី ការធ្វើសន្និធិ ការផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយ ការលក់ដុលក់រាយ និងការដឹកជញ្ជូនបសុឱសថ"

ពាក្យស្នើសុំលិខិតអនុញ្ញាតនាំចូល នាំចេញ និងនាំឆ្លងកាត់

**ក-ពាក្យស្នើសុំលិខិតអនុញ្ញាតនាំចូល នាំចេញ និងនាំឆ្លងកាត់
 សម្រាប់ប្រតិបត្តិការពាណិជ្ជកម្ម**

I-ព័ត៌មានទូទៅរបស់អ្នកស្នើសុំ (General Information of the Applicant)	
១-ឈ្មោះជាកាសាខ្មែរ៖	ឈ្មោះជាឡាតាំង៖
២-សញ្ជាតិ៖	អាយុ៖ ភេទ ៖
៣-អត្តសញ្ញាណប័ណ្ណ ឬលិខិតឆ្លងដែនលេខ៖	ផុតកំណត់ថ្ងៃទី៖
៤-ឈ្មោះក្រុមហ៊ុន៖	
៥-ក្រុមហ៊ុនឬនីតិបុគ្គលឯកជន៖ "គូសក្នុងប្រអប់"	
<input type="checkbox"/> នាំចូល <input type="checkbox"/> នាំចេញ <input type="checkbox"/> នាំឆ្លងកាត់ <input type="checkbox"/> ផលិត <input type="checkbox"/> លាយផ្សំ <input type="checkbox"/> ផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយ <input type="checkbox"/> វេចខ្ចប់ <input type="checkbox"/> វេចខ្ចប់ជាថ្មី <input type="checkbox"/> នីតិបុគ្គលឯកជនផ្សេងទៀត៖	
៦-អាសយដ្ឋាននៅកម្ពុជា៖	
ទូរសព្ទឬទូរសារ៖	អ៊ីម៉ែល៖
គេហទំព័រ៖	
៧-ចុះបញ្ជីពាណិជ្ជកម្ម៖ ចុះបញ្ជីនីតិបុគ្គលឯកជនផ្សេងទៀត៖	
៨-ឃ្លាំងសន្និធិ៖	
លេខចុះបញ្ជី និងអាសយដ្ឋាន៖	
៩-អត្តសញ្ញាណនៃប្រភពដើមលាយផ្សំឬផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយ៖	
ឈ្មោះនិងអាសយដ្ឋាននៃក្រុមហ៊ុនប្រភពដើមផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយ៖	
ឈ្មោះនិងអាសយដ្ឋាននៃក្រុមហ៊ុនប្រភពដើមលាយផ្សំ៖	

(Handwritten mark)

II-គោលបំណងនៃការស្នើសុំ (Purpose of the request) "គុំសក្នុងប្រអប់"

- ការនាំចូល ការនាំចេញ ការនាំឆ្លងកាត់

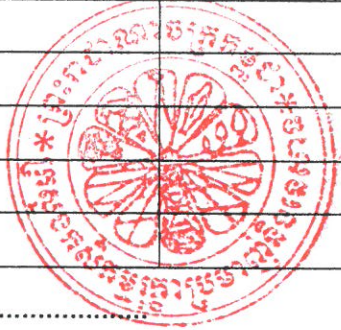
III-មធ្យោបាយដឹកជញ្ជូន ប្រកាសព្រំដែនដែលនាំចូល នាំចេញ នាំឆ្លងកាត់ (Mean of transport, port, or border entry to be imported-exported-transited) "គុំសក្នុងប្រអប់"

មធ្យោបាយដឹកជញ្ជូន៖ <input type="checkbox"/> ថយន្ត <input type="checkbox"/> នាវា <input type="checkbox"/> យន្តហោះ <input type="checkbox"/> មធ្យោបាយផ្សេងទៀត៖.....	ប្រកាសព្រំដែន៖ <input type="checkbox"/> កំពង់ផែ..... <input type="checkbox"/> មាត់ច្រក..... <input type="checkbox"/> ព្រលាន.....
--	--

IV-បញ្ជីបណ្ណប្រើប្រាស់ ថ្នាំវេតេរីណារី ផលិតផលជីវវិទ្យាវេតេរីណារី និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ដែលស្នើសុំ (List of veterinary medicines, veterinary biological products, active ingredients, compounds to be requested)

មានភ្ជាប់ CD ឬបញ្ជីដោយឡែក (បើសិនជាច្រើន)

ល.រ N°	ឈ្មោះទូទៅ Common name	ឈ្មោះពាណិជ្ជកម្ម Trade name	លេខបញ្ជីកា Registration N°	បរិមាណស្នើ Quantity	ប្រទេសផលិត Country of origin
១					
២					
៣					
៤					
៥					
៦					
៧					
៨					
៩					
១០					
១១					
១២					
១៣					
១៤					
១៥					



សរុបត្រឹមចំនួន៖.....មុខ បរិមាណ៖.....

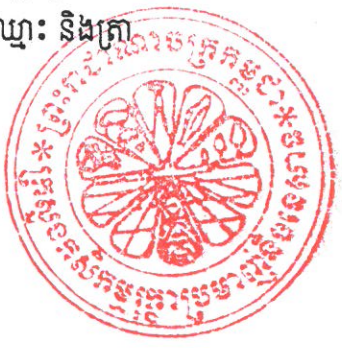
V-បញ្ជីឯកសារត្រូវភ្ជាប់ជាមួយ (List of documents enclosed)	
១- ប្រវត្តិរូបសង្ខេប និងអត្តសញ្ញាណប័ណ្ណ/លិខិតឆ្លងដែនរបស់អ្នកស្នើសុំ។	០២ច្បាប់
២- វិញ្ញាបនបត្រចុះបញ្ជីពាណិជ្ជកម្ម ប័ណ្ណប៉ាតង់ អាករលើតម្លៃបន្ថែម (VAT) ឬប័ណ្ណបង់ពន្ធលើផលរបរ (ITR) នៃឆ្នាំចុងក្រោយ ឬឯកសារបញ្ជាក់ការចុះបញ្ជីនីតិបុគ្គលឯកជនផ្សេងទៀត។	០២ច្បាប់
៣- វិញ្ញាបនបត្រពីក្រុមហ៊ុនមេ និងកិច្ចសន្យាឬលិខិតបញ្ជាក់អំពីការផ្គត់ផ្គង់របស់ក្រុមហ៊ុនប្រភពដើម។	០២ច្បាប់
៤- វិញ្ញាបនបត្រចុះបញ្ជីឃ្នាំងសន្និធិបសុឱសថ (តាមទីតាំងនីមួយៗ)។	០២ច្បាប់
៥- វិញ្ញាបនបត្រចុះបញ្ជីបសុឱសថតាមយថាប្រភេទនីមួយៗ ដែលត្រូវស្នើសុំនាំចូលនិងនាំចេញ។	០២ច្បាប់
៦- គំរូសំបកវេចខ្ចប់បសុឱសថតាមប្រភេទនីមួយៗដែលមានស្លាកសញ្ញាព័ត៌មានឬបរិយាយប័ណ្ណសម្រាប់ការណែនាំជាភាសាខ្មែរដែលបានយល់ព្រមនៅពេលធ្វើការចុះបញ្ជី។	០២ច្បាប់
៧- លិខិតបញ្ជាក់របស់ក្រុមហ៊ុនអំពីអត្តសញ្ញាណបុគ្គលិកបច្ចេកទេសប្រចាំការគ្រឹះស្ថាននាំចូល នាំចេញរបស់ខ្លួន។	០២ច្បាប់
៨- របាយការណ៍អំពីការធ្វើប្រតិបត្តិការនាំចូល នាំចេញបសុឱសថរបស់ក្រុមហ៊ុននៅក្នុងឆ្នាំចុងក្រោយមុនពេលស្នើសុំ (ករណីស្នើសុំបន្ត)។	០២ច្បាប់
៩- របាយការណ៍ត្រួតពិនិត្យដើមគ្រានៅពេលស្នើសុំនាំចេញបសុឱសថ (ករណីនាំចេញ)។	០២ច្បាប់
១០- វិក្កយបត្របង់កម្រៃសេវាសាធារណៈសម្រាប់ការចេញលិខិតអនុញ្ញាតនាំចូល នាំចេញ ឬនាំឆ្លងកាត់។	០២ច្បាប់
១១- CD soft copy នៃបញ្ជីឈ្មោះបសុឱសថដែលស្នើសុំនាំចូលនាំចេញ គំរូសំបកវេចខ្ចប់ គំរូស្លាកសញ្ញាព័ត៌មាន ឬបរិយាយប័ណ្ណសម្រាប់ការណែនាំ ឬព័ត៌មានពាក់ព័ន្ធផ្សេងទៀត។	០២ច្បាប់

VI-ការស្នើសុំ

ខ្ញុំបាទឬនាងខ្ញុំជា..... សូមដាក់ពាក្យស្នើសុំលិខិតអនុញ្ញាតនាំចូល នាំចេញ ឬនាំឆ្លងកាត់បសុឱសថ វត្ថុធាតុដើមបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ដោយបានបំពេញព័ត៌មាននិងភ្ជាប់ឯកសារគ្រប់គ្រាន់ជូនដូចខាងលើ និងសូមគោរពស្នើសុំការពិនិត្យសម្រេចពីឯកឧត្តមប្រតិភូរាជរដ្ឋាភិបាលកម្ពុជាទទួលបន្ទុកជាអគ្គនាយកនៃអគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ ដោយក្តីអនុគ្រោះ។

ថ្ងៃ ខែ ឆ្នាំ ព.ស ២៥៦
ធ្វើនៅ....., ថ្ងៃទី ខែ ឆ្នាំ២០

អ្នកស្នើសុំ
ហត្ថលេខា ឈ្មោះ និងគ្រា



សម្រាប់អគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វតែប៉ុណ្ណោះ

(General Directorate of Animal Health and Production uses only)

សាលាកបត្រប្រគល់-ទទួលសំណុំឯកសារ៖ លេខ

កាលបរិច្ឆេទទទួល៖

មន្ត្រីទទួលបន្ទុកចុះបញ្ជី៖

ហត្ថលេខា

សំណើសុំ៖ នាំចូល

នាំចេញ

នាំឆ្លងកាត់

បរិមាណស្នើសុំ៖ ចំនួន.....មុខ បរិមាណ.....

ប្រទេសប្រភពដើមនាំចេញ៖.....

មធ្យោបាយដឹកជញ្ជូន៖

ច្រកទ្វារព្រំដែន ៖

វិក្កយបត្របង់កម្រៃសេវាសាធារណៈចេញលិខិតអនុញ្ញាតលេខ៖.....

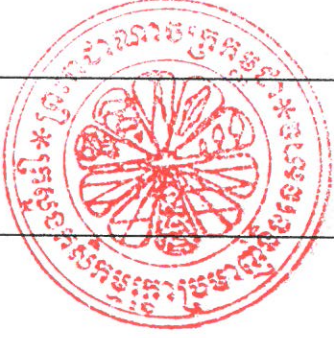
កំណត់សម្គាល់៖.....

.....
.....
.....
.....
.....
.....
.....
.....
.....
.....



A

**ខ-ការស្នើសុំលិខិតអនុញ្ញាតសំបុត្រ សំបេញ និងសំបុត្រកាត់
សម្រាប់ប្រតិបត្តិការមិនមែនពាណិជ្ជកម្ម**

I-ព័ត៌មានទូទៅរបស់អ្នកស្នើសុំ (General Information of the Applicant)		
១-ឈ្មោះជាភាសាខ្មែរ៖	ឈ្មោះជាឡាតាំង៖	
២-សញ្ជាតិ៖	អាយុ៖	ភេទ ៖
៣-អត្តសញ្ញាណប័ណ្ណ ឬលិខិតឆ្លងដែនលេខ៖	ផុតកំណត់ថ្ងៃទី៖	
៤-ឈ្មោះក្រុមហ៊ុន៖		
៥-នីតិបុគ្គលសាធារណៈឬនីតិបុគ្គលឯកជន៖ "គូសក្នុងប្រអប់"		
<input type="checkbox"/> ក្រសួង ស្ថាប័ន ឬអង្គការរដ្ឋ <input type="checkbox"/> ឯកត្តជន <input type="checkbox"/> ក្រុមហ៊ុនវិនិយោគ <input type="checkbox"/> សហគមន៍ចិញ្ចឹមសត្វ <input type="checkbox"/> កសិដ្ឋាន <input type="checkbox"/> នីតិបុគ្គលឯកជនផ្សេងទៀត៖		
៦-អាសយដ្ឋាននៅកម្ពុជា៖		
ទូរសព្ទឬទូរសារ៖	អ៊ីម៉ែល៖	
គេហទំព័រ៖		
៧-ចុះបញ្ជីពាណិជ្ជកម្ម៖ ចុះបញ្ជីនីតិបុគ្គលឯកជនផ្សេងទៀត៖		
៨-ឃ្លាំងសន្និធិ៖		
លេខចុះបញ្ជី និងអាសយដ្ឋាន៖		
៩-អត្តសញ្ញាណនៃប្រភពដើមលាយផ្សំឬផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយ៖		
ឈ្មោះនិងអាសយដ្ឋាននៃក្រុមហ៊ុនប្រភពដើមផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយ៖		
ឈ្មោះនិងអាសយដ្ឋាននៃក្រុមហ៊ុនប្រភពដើមលាយផ្សំ៖		

A

II-គោលបំណងនៃការស្នើសុំ (Purpose of the request) "គូសក្នុងប្រអប់"

- | | |
|---|--|
| <input type="checkbox"/> ធ្វើវិភាគនិងធ្វើការសាកល្បងលើទីវាលពិសោធន៍ | <input type="checkbox"/> ធ្វើការពិសោធប្រឡាយសម្រាប់វិស័យសាធារណៈ |
| <input type="checkbox"/> ធ្វើការប្រើប្រាស់ដោយផ្ទាល់ | <input type="checkbox"/> ធ្វើការនាំចេញកាត់ |
| <input type="checkbox"/> ធ្វើអំណោយ | <input type="checkbox"/> គោលបំណងមិនមែនពាណិជ្ជកម្មផ្សេងទៀត |

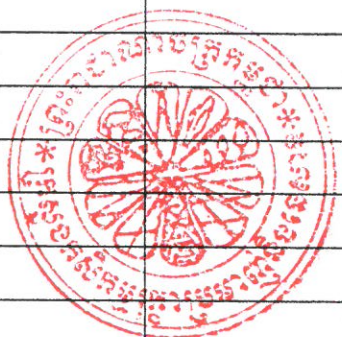
III-មធ្យោបាយដឹកជញ្ជូន ច្រកទ្វារព្រំដែនដែលនាំចូលនាំចេញ (Mean of transport, port, or border entry to be imported-exported) "គូសក្នុងប្រអប់"

- | | |
|---|--|
| មធ្យោបាយដឹកជញ្ជូន ៖ | ច្រកទ្វារព្រំដែន ៖ |
| <input type="checkbox"/> ថយន្ត | <input type="checkbox"/> កំពង់ផែ..... |
| <input type="checkbox"/> នាវា | <input type="checkbox"/> មាត់ច្រក..... |
| <input type="checkbox"/> យន្តហោះ | |
| <input type="checkbox"/> មធ្យោបាយផ្សេងទៀត៖..... | <input type="checkbox"/> ព្រលាន..... |

IV-បញ្ជីបណ្ណប្រើប្រាស់ វត្ថុធាតុដើមព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទដែលស្នើសុំ (List of veterinary medicines, veterinary biological products, active ingredients, compounds to be requested)

មានភ្ជាប់ CD ឬបញ្ជីដោយឡែក (បើសិនជាច្រើន)

ល.រ N°	ឈ្មោះទូទៅ Common name	ឈ្មោះពាណិជ្ជកម្ម Trade name	លេខបញ្ជីកា Registration N°	បរិមាណស្នើ Quantity	ប្រទេសផលិត Country of origin
១					
២					
៣					
៤					
៥					
៦					
៧					
៨					
៩					
១០					
១១					
១២					
១៣					
១៤					
១៥					



សរុបត្រឹមចំនួន៖.....មុខ បរិមាណ៖.....

A


V-បញ្ជីឯកសារត្រូវភ្ជាប់ជាមួយ (List of documents enclosed)	
១- ប្រវត្តិរូបសង្ខេប និងអត្តសញ្ញាណប័ណ្ណ/លិខិតឆ្លងដែនរបស់អ្នកស្នើសុំ។	០២ច្បាប់
២- អត្តសញ្ញាណរបស់អ្នកស្នើសុំ (នីតិបុគ្គលសាធារណៈឬនីតិបុគ្គលឯកជន)។	០២ច្បាប់
៣- កិច្ចសន្យាឬលិខិតបញ្ជាក់អំពីការផ្គត់ផ្គង់របស់ក្រុមហ៊ុនប្រកបដោយ។	០២ច្បាប់
៤- វិញ្ញាបនបត្រក្រុមហ៊ុនមេ និងឯកសារប្រកបដោយស្តីពីយថាប្រភេទបច្ចេកទេសនៃបសុឱសថ។	០២ច្បាប់
៥- វិញ្ញាបនបត្រចុះបញ្ជីឃ្នាំងសន្និធិបសុឱសថ (តាមទីតាំងនីមួយៗ)។	០២ច្បាប់
៦- របាយការណ៍អំពីប្រតិបត្តិការនាំចូលនិងការប្រើប្រាស់បសុឱសថរបស់អ្នកស្នើសុំនៅក្នុងឆ្នាំចុងក្រោយមុនពេលស្នើសុំ (សម្រាប់ក្រុមហ៊ុនវិនិយោគ សហគមន៍ចិញ្ចឹមសត្វ កសិដ្ឋាន ឬនីតិបុគ្គលឯកជនផ្សេងទៀត) ករណីស្នើសុំបន្ត។	០២ច្បាប់
៧- វិក្កយបត្របង់កម្រៃសេវាកម្មសម្រាប់ការចេញលិខិតអនុញ្ញាតនាំចូល នាំចេញ ឬនាំឆ្លងកាត់។	០២ច្បាប់
៨- CD soft copy នៃបញ្ជីឈ្មោះបសុឱសថដែលស្នើសុំនាំចូលនាំចេញ គំរូសំបកវេចខ្ចប់គំរូស្លាកសញ្ញាព័ត៌មាន ឬបរិយាយប័ណ្ណសម្រាប់ការណែនាំ និងព័ត៌មានផ្សេងទៀត។	០២ច្បាប់

VI-ការស្នើសុំ

ខ្ញុំបាទឬនាងខ្ញុំជា..... សូមដាក់ពាក្យស្នើសុំលិខិតអនុញ្ញាតនាំចូល នាំចេញ ឬនាំឆ្លងកាត់បសុឱសថ វត្ថុធាតុដើមបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទសម្រាប់ប្រតិបត្តិការមិនមែនពាណិជ្ជកម្ម ដោយបានបំពេញព័ត៌មាននិងភ្ជាប់ឯកសារគ្រប់គ្រាន់ជូនដូចខាងលើ និងសូមគោរពស្នើសុំការពិនិត្យសម្រេចពីឯកឧត្តមប្រតិភូរាជរដ្ឋាភិបាលកម្ពុជាទទួលបន្ទុកជាអគ្គនាយកនៃអគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វនិងផលិតកម្មសត្វ ដោយក្តីអនុគ្រោះ។

ថ្ងៃ ខែ ឆ្នាំ ព.ស ២៥៦
ធ្វើនៅ....., ថ្ងៃទី ខែ ឆ្នាំ២០

អ្នកស្នើសុំ
ហត្ថលេខា ឈ្មោះ និងត្រា



សម្រាប់អគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វលិចផលិតកម្មសត្វកែច្នៃស្បៀង

(General Directorate of Animal Health and Production uses only)

សាលាកបត្រប្រគល់-ទទួលសំណុំឯកសារ៖ លេខ

កាលបរិច្ឆេទទទួល៖

មន្ត្រីទទួលបន្ទុកចុះបញ្ជី៖

ហត្ថលេខា

សំណើសុំ

នាំចូល

នាំចេញ

នាំឆ្លងកាត់

បរិមាណស្នើសុំ៖

ចំនួន.....មុខ បរិមាណ.....

ប្រទេសប្រភពដើមនាំចេញ៖.....

មធ្យោបាយដឹកជញ្ជូន៖

ច្រកទ្វារព្រំដែន ៖

វិក្កយបត្របង់កម្រៃសេវាសាធារណៈចេញលិខិតអនុញ្ញាតលេខ៖.....

កំណត់សម្គាល់៖.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....



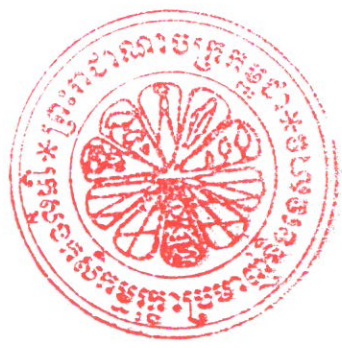
ឧបសម្ព័ន្ធទី២ នៃប្រកាសលេខ ៤១៤ ប្រក.កសក ចុះថ្ងៃទី ០១ ខែ ៧ ឆ្នាំ២០១៩
ស្តីពី "នីតិវិធីនៃការចេញលិខិតអនុញ្ញាត និងបទដ្ឋានបច្ចេកទេសនៃការនាំចូល ការនាំចេញ ការនាំឆ្លងកាត់ ការផលិត
ការលាយផ្សំ ការវេចខ្ចប់ជាថ្មី ការធ្វើសន្និធិ ការផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយ ការលក់ដុំលក់រាយ និងការដឹកជញ្ជូនបន្តបន្ទាប់"

**លិខិតអនុញ្ញាតនាំចូល នាំចេញ និងនាំឆ្លងកាត់
បន្តបន្ទាប់ វត្ថុធាតុដើម: បន្តក្បាល ហាវធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ**

**ក- លិខិតអនុញ្ញាតនាំចូលបន្តបន្ទាប់ វត្ថុធាតុដើម: បន្តក្បាល ហាវធាតុសកម្ម និង
សមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ឃ**

**ខ- លិខិតអនុញ្ញាតនាំចេញបន្តបន្ទាប់ វត្ថុធាតុដើម: បន្តក្បាល ហាវធាតុសកម្ម និង
សមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ឃ**

**គ- លិខិតអនុញ្ញាតនាំឆ្លងកាត់បន្តបន្ទាប់ វត្ថុធាតុដើម: បន្តក្បាល ហាវធាតុសកម្ម និង
សមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ឃ**





ព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា
ជាតិ សាសនា ព្រះមហាក្សត្រ

ក្រសួងកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ
អគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ

លេខ សជស.នច ថ្ងៃ ខែ ឆ្នាំ ព.ស២៥
..... រាជធានីភ្នំពេញ ថ្ងៃទី ខែ ឆ្នាំ២០

លិខិតអនុញ្ញាតនាំចូល
បន្សុទ្ធសាច់ ធុន្តុចាតុជីវៈ បន្សុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ
IMPORT LICENSE

យោង៖ ព្រះរាជក្រមលេខ នស/រកម/០១១៦/០០៣ ចុះថ្ងៃទី២៨ ខែមករា ឆ្នាំ២០១៦ ប្រកាសឱ្យប្រើច្បាប់ស្តីពីសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ
- ប្រកាសលេខ.....ប្រក.កសក ចុះថ្ងៃទី.....ខែ.....ឆ្នាំ.....ស្តីពីនីតិវិធីនៃការចេញលិខិតអនុញ្ញាត និងបទដ្ឋានបច្ចេកទេសនៃការ
នាំចូល ការនាំចេញ ការនាំឆ្លងកាត់ ការផលិត ការលាយផ្សំ ការវេចខ្ចប់ជាថ្មី ការធ្វើសន្និធិ ការផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយ ការលក់ដុលក់រាយ និងការ
ដឹកជញ្ជូនបន្សុទ្ធសាច់
- ពាក្យស្នើសុំ..... ចុះថ្ងៃទី.....ខែ.....ឆ្នាំ២០..... របស់ក្រុមហ៊ុន.....
- គោលការណ៍អនុញ្ញាតលេខ..... ចុះថ្ងៃទី.....ខែ.....ឆ្នាំ២០..... របស់ក្រសួងកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ

អនុញ្ញាតឱ្យ

លោក/លោកស្រី៖..... Mr/Mrs:.....

មុខងារ៖.....

អាសយដ្ឋានអចិន្ត្រៃយ៍៖.....

ធ្វើការនាំចូលបន្សុទ្ធសាច់ ធុន្តុចាតុជីវៈ បន្សុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ក្នុងបរិមាណ
សរុប៖..... (មានភ្ជាប់បញ្ជីចុះថ្ងៃទី.....ខែ.....ឆ្នាំ.....)

សម្រាប់ប្រតិបត្តិការពាណិជ្ជកម្ម សម្រាប់ប្រតិបត្តិការមិនមែនពាណិជ្ជកម្ម

ឈ្មោះទូទៅ ឈ្មោះពាណិជ្ជកម្ម លេខបញ្ជីកា បរិមាណ ប្រទេសផលិត ប្រភពដើម

ទិសដៅ៖

ប្រភេទរូបថតដៃនៃ៖

សុពលភាព៖ លិខិតអនុញ្ញាតនេះត្រូវបានប្រគល់ជូនសាមីអ្នកស្នើសុំដើម្បីប្រើប្រាស់ ដោយអនុលោមតាមច្បាប់ស្តីពីសុខភាពសត្វ
និងផលិតកម្មសត្វជាធរមាន ក្នុងសុពលភាពរយៈពេល ១(មួយ)ឆ្នាំ ដោយគិតចាប់ពីថ្ងៃទី.....ខែ.....ឆ្នាំ២០.....
រហូតដល់ថ្ងៃទី.....ខែ.....ឆ្នាំ២០..... លើកលែងតែមានការដកហូតដោយក្រសួងកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និង
នេសាទ នៅមុនកាលបរិច្ឆេទផុតសុពលភាព។

ប្រតិភូរាជរដ្ឋាភិបាលកម្ពុជា
អគ្គនាយកនៃអគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ



Handwritten signature or mark



ព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា
ជាតិ សាសនា ព្រះមហាក្សត្រ

ក្រសួងកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ
អគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ

លេខ សជស.នច ថ្ងៃ ខែ ឆ្នាំ ព.ស២៥
ព្រះរាជធានីភ្នំពេញ ថ្ងៃទី ខែ ឆ្នាំ ២០

លិខិតអនុញ្ញាតនាំចេញ
បន្ទុកនាំចេញ វត្ថុធាតុដើម: បន្ទុកព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ
EXPORT LICENSE

យោង: ព្រះរាជក្រមលេខ នស/រកម/០១១៦/០០៣ ចុះថ្ងៃទី២៨ ខែមករា ឆ្នាំ២០១៦ ប្រកាសឱ្យប្រើច្បាប់ស្តីពីសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ
- ប្រកាសលេខ.....ប្រក.កសក ចុះថ្ងៃទី.....ខែ.....ឆ្នាំ.....ស្តីពីនីតិវិធីនៃការចេញលិខិតអនុញ្ញាត និងបទដ្ឋានបច្ចេកទេសនៃការ
នាំចូល ការនាំចេញ ការនាំឆ្លងកាត់ ការផលិត ការលាយផ្សំ ការវេចខ្ចប់ជាថ្មី ការធ្វើសន្និធិ ការផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយ ការលក់ដុលកំរាយ និងការ
ដឹកជញ្ជូនបសុឱសថ
- ពាក្យស្នើសុំ..... ចុះថ្ងៃទី.....ខែ.....ឆ្នាំ២០..... របស់ក្រុមហ៊ុន.....
- គោលការណ៍អនុញ្ញាតលេខ..... ចុះថ្ងៃទី.....ខែ.....ឆ្នាំ២០..... របស់ក្រសួងកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ

អនុញ្ញាតឱ្យ

លោក/លោកស្រី:..... Mr/Mrs:

មុខងារ:.....

អាសយដ្ឋានអចិន្ត្រៃយ៍:.....

ធ្វើការនាំចេញបន្ទុកនាំចេញ វត្ថុធាតុដើម: បន្ទុកព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ក្នុងបរិមាណ
សរុប:..... (មានក្លាប់បញ្ជីចុះថ្ងៃទី.....ខែ.....ឆ្នាំ.....)

សម្រាប់ប្រតិបត្តិការពារជំងឺកម្ម សម្រាប់ប្រតិបត្តិការវិនិច្ឆ័យនៃការពារជំងឺកម្ម

ឈ្មោះ: ទូទៅ ឈ្មោះ: ពាណិជ្ជកម្ម លេខបញ្ជីកា បរិមាណ ប្រទេសផលិត ប្រភពដើម

ទិសដៅ:

ប្រភេទ: ព្រំដែន:

សុពលភាព: លិខិតអនុញ្ញាតនេះត្រូវបានប្រគល់ជូនសាមីអ្នកស្នើសុំដើម្បីប្រើប្រាស់ ដោយអនុលោមតាមច្បាប់ស្តីពីសុខភាពសត្វ
និងផលិតកម្មសត្វជាធរមាន ក្នុងសុពលភាពរយៈពេល ១(មួយ)ឆ្នាំ ដោយគិតចាប់ពីថ្ងៃទី.....ខែ.....ឆ្នាំ២០.....
រហូតដល់ថ្ងៃទី.....ខែ.....ឆ្នាំ២០..... លើកលែងតែមានការដកហូតដោយក្រសួងកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និង
នេសាទ នៅមុនកាលបរិច្ឆេទផុតសុពលភាព។

ប្រតិភូរាជរដ្ឋាភិបាលកម្ពុជា
អគ្គនាយកនៃអគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ





ព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា
ជាតិ សាសនា ព្រះមហាក្សត្រ

ក្រសួងកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ
អគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ

លេខសជស.នធ ថ្ងៃ ខែ ឆ្នាំ ព.ស២៥
រាជធានីភ្នំពេញ ថ្ងៃទី ខែ ឆ្នាំ២០

លិខិតអនុញ្ញាតនាំឆ្នួលកាត់
បសុឱសថ វត្ថុធាតុដើម:បសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ
TRANSIT LICENSE

យោង: - ព្រះរាជក្រមលេខ នស/រកម/០១១៦/០០៣ ចុះថ្ងៃទី២៨ ខែមករា ឆ្នាំ២០១៦ ប្រកាសឱ្យប្រើច្បាប់ស្តីពីសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ
- ប្រកាសលេខ.....ប្រក.កសក ចុះថ្ងៃទី.....ខែ.....ឆ្នាំ.....ស្តីពីនីតិវិធីនៃការចេញលិខិតអនុញ្ញាត និងបទដ្ឋានបច្ចេកទេសនៃការ
នាំចូល ការនាំចេញ ការនាំឆ្លងកាត់ ការផលិត ការលាយផ្សំ ការវេចខ្ចប់ជាថ្មី ការធ្វើសន្និធិ ការផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយ ការលក់ដុលកំរាយ និងការ
ដឹកជញ្ជូនបសុឱសថ
- ពាក្យស្នើសុំ..... ចុះថ្ងៃទី.....ខែ.....ឆ្នាំ២០..... របស់ក្រុមហ៊ុន.....
- គោលការណ៍អនុញ្ញាតលេខ..... ចុះថ្ងៃទី.....ខែ.....ឆ្នាំ២០..... របស់ក្រសួងកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ

អនុញ្ញាតឱ្យ

លោក/លោកស្រី:..... Mr/Mrs:.....

មុខងារ:.....

អាសយដ្ឋានអចិន្ត្រៃយ៍:.....

ធ្វើការនាំឆ្នួលកាត់បសុឱសថ វត្ថុធាតុដើម:បសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ក្នុង
បរិមាណសរុប:..... (មានភ្ជាប់បញ្ជីចុះថ្ងៃទី.....ខែ.....ឆ្នាំ.....)

សម្រាប់ប្រតិបត្តិការពាណិជ្ជកម្ម សម្រាប់ប្រតិបត្តិការមិនមែនពាណិជ្ជកម្ម

ឈ្មោះ:ទូទៅ ឈ្មោះ:ពាណិជ្ជកម្ម លេខបញ្ជីកា បរិមាណ ប្រទេសផលិត ប្រកាសដើម

ទិសដៅ:

ប្រកាសព្រំដែន:.....

សុពលភាព: លិខិតអនុញ្ញាតនេះត្រូវបានប្រគល់ជូនសាមីអ្នកស្នើសុំដើម្បីប្រើប្រាស់ ដោយអនុលោមតាមច្បាប់ស្តីពីសុខភាពសត្វ
និងផលិតកម្មសត្វជាធរមាន ក្នុងសុពលភាពរយៈពេល ១(មួយ)ឆ្នាំ ដោយគិតចាប់ពីថ្ងៃទី.....ខែ.....ឆ្នាំ២០.....
រហូតដល់ថ្ងៃទី.....ខែ.....ឆ្នាំ២០..... លើកលែងតែមានការដកហូតដោយក្រសួងកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និង
នេសាទ នៅមុនកាលបរិច្ឆេទផុតសុពលភាព។

ប្រតិភូរាជរដ្ឋាភិបាលកម្ពុជា
អគ្គនាយកនៃអគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ

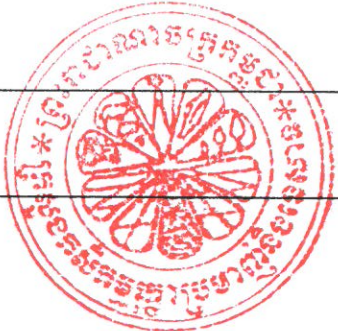


A

ឧបសម្ព័ន្ធទី៣ នៃប្រកាសលេខ ៤១៤ ប្រក.កសក ចុះថ្ងៃទី ១១ ខែ ៧ ឆ្នាំ២០១៩
 ស្តីពី "នីតិវិធីនៃការចេញលិខិតអនុញ្ញាត និងបទដ្ឋានបច្ចេកទេសនៃការនាំចូល ការនាំចេញ ការនាំឆ្លងកាត់ ការផលិត
 ការលាយផ្សំ ការវេចខ្ចប់ជាថ្មី ការធ្វើសន្និធិ ការផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយ ការលក់ដុលក់រាយ និងការដឹកជញ្ជូនបសុឱសថ"

ការស្នើសុំលិខិតអនុញ្ញាតផលិត លាយផ្សំ ឬវេចខ្ចប់ជាថ្មី

I-ព័ត៌មានទូទៅរបស់អ្នកស្នើសុំ (General Information of the Applicant)		
១-ឈ្មោះជាភាសាខ្មែរ:	ឈ្មោះជាឡាតាំង:	
២-សញ្ជាតិ:	អាយុ:	ភេទ :
៣-អត្តសញ្ញាណប័ណ្ណ ឬលិខិតឆ្លងដែនលេខ:	ផុតកំណត់ថ្ងៃទី:	
៤-ឈ្មោះក្រុមហ៊ុន:		
៥-ក្រុមហ៊ុនឬនីតិបុគ្គលឯកជន: "គុសក្នុងប្រអប់"		
<input type="checkbox"/> ផលិត <input type="checkbox"/> លាយផ្សំ <input type="checkbox"/> វេចខ្ចប់ជាថ្មី <input type="checkbox"/> នាំចេញ <input type="checkbox"/> ផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយ <input type="checkbox"/> សហគមន៍ចិញ្ចឹមសត្វ <input type="checkbox"/> កសិដ្ឋាន <input type="checkbox"/> នីតិបុគ្គលឯកជនផ្សេងទៀត (បញ្ជាក់):		
៦-អាសយដ្ឋាននៅកម្ពុជា:		
ទូរសព្ទឬទូរសារ:	អ៊ីម៉ែល:	
គេហទំព័រ:		
៧-ចុះបញ្ជីពាណិជ្ជកម្ម:		
ចុះបញ្ជីនីតិបុគ្គលផ្សេងទៀត:		
៨-ឃ្លាំងសន្និធិ:		
លេខចុះបញ្ជី និងអាសយដ្ឋាន:		
៩-អត្តសញ្ញាណនៃប្រកាសផលិតលាយផ្សំឬផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយ:		
ឈ្មោះអ្នកផលិត លាយផ្សំ និងអាសយដ្ឋាននៃ គ្រឹះស្ថានផលិតលាយផ្សំ:		



A

លិខិតអនុញ្ញាតផលិត លាយផ្សំ ឬវេចខ្ចប់ជាថ្មី:	
--	--

II-គោលបំណងនៃការស្នើសុំ (Purpose of the request) "គូសក្នុងប្រអប់"

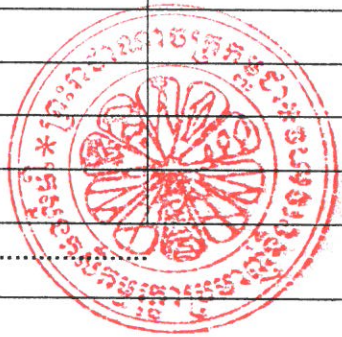
<input type="checkbox"/> ការផលិត	<input type="checkbox"/> ការវេចខ្ចប់ជាថ្មី
<input type="checkbox"/> ការលាយផ្សំ	<input type="checkbox"/> ផ្សេងៗ:.....

III- បញ្ជីបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើមព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ដែលស្នើសុំ
(List of veterinary medicines, veterinary biological products, active ingredients, compounds to be requested)

មានភ្ជាប់ CD ឬបញ្ជីដោយឡែក (បើសិនជាច្រើន)

ល.រ N°	ឈ្មោះទូទៅ Common name	ឈ្មោះពាណិជ្ជកម្ម Trade name	លេខបញ្ជីកា Registration N°	បរិមាណប្រចាំឆ្នាំ Annual production /quantity
១				
២				
៣				
៤				
៥				
៦				
៧				
៨				
៩				
១០				
១១				
១២				
១៣				
១៤				
១៥				

សរុបត្រឹមចំនួន:.....មុខ បរិមាណ:.....



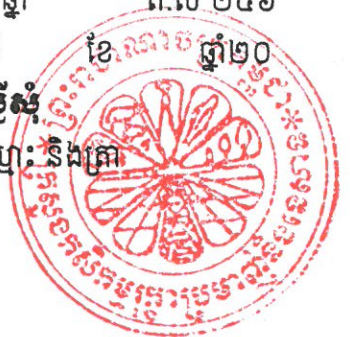
A

IV-បញ្ជីឯកសារត្រូវភ្ជាប់ជាមួយ (List of documents enclosed)	
១- ប្រវត្តិរូបសង្ខេប និងអត្តសញ្ញាណប័ណ្ណរបស់អ្នកស្នើសុំ។	០២ច្បាប់
២- វិញ្ញាបនបត្រចុះបញ្ជីពាណិជ្ជកម្ម ប័ណ្ណប៉ាតង់ អាករលើតម្លៃបន្ថែម (VAT) ឬប័ណ្ណបង់ពន្ធលើផលរបរ (ITR) នៃឆ្នាំចុងក្រោយ ឬឯកសារបញ្ជាក់ការចុះបញ្ជីនីតិបុគ្គលឯកជនផ្សេងទៀត។	០២ច្បាប់
៣- ប្រកាសឬអាជ្ញាប័ណ្ណអនុញ្ញាតបង្កើតរោងចក្រ/សិប្បកម្មផលិតលាយផ្សំបសុឱសថ ដែលចេញដោយក្រសួងឧស្សាហកម្មនិងសិប្បកម្ម។	០២ច្បាប់
៤- វិញ្ញាបនបត្រចុះបញ្ជីបសុឱសថតាមយថាប្រភេទនីមួយៗ ដែលត្រូវធ្វើប្រតិបត្តិការផលិតលាយផ្សំ ឬវេចខ្ចប់ជាថ្មី។	០២ច្បាប់
៥- គំរូសំបកវេចខ្ចប់បសុឱសថតាមយថាប្រភេទនីមួយៗដែលមានស្លាកសញ្ញាព័ត៌មាន ឬបរិយាយប័ណ្ណសម្រាប់ការណែនាំជំនាញខ្មែរ ដែលបានយល់ព្រមនៅពេលធ្វើការចុះបញ្ជី។	០២ច្បាប់
៦- វិញ្ញាបនបត្រចុះបញ្ជីឃ្លាំងសន្តិធិបសុឱសថ (តាមទីតាំងនីមួយៗ)។	០២ច្បាប់
៧- លិខិតបញ្ជាក់របស់ក្រុមហ៊ុននូវអត្តសញ្ញាណបុគ្គលិកដែលជាបសុឱសថការីប្រចាំការគ្រឹះស្ថានផលិតលាយផ្សំ ឬវេចខ្ចប់ជាថ្មីបសុឱសថរបស់ខ្លួន។	០២ច្បាប់
៨- របាយការណ៍ត្រួតពិនិត្យដំណើរការផលិត លាយផ្សំ ឬវេចខ្ចប់ជាថ្មីដោយមន្ត្រីអធិការកិច្ចសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ នៅមុនពេលចេញលិខិតអនុញ្ញាតផលិតលាយផ្សំឬវេចខ្ចប់ជាថ្មី។	០២ច្បាប់
៩- របាយការណ៍អំពីសមត្ថភាពប្រតិបត្តិការលាយផ្សំឬវេចខ្ចប់ជាថ្មីបសុឱសថ របស់ក្រុមហ៊ុននៅក្នុងឆ្នាំចុងក្រោយមុនពេលស្នើសុំ។	០២ច្បាប់
១០- វិគ្គយបត្របង់កម្រៃសេវាសាធារណៈសម្រាប់ការចេញលិខិតអនុញ្ញាត។	០២ច្បាប់
១១- CD soft-copy នៃបញ្ជីយថាប្រភេទបសុឱសថដែលធ្វើប្រតិបត្តិការផលិត លាយផ្សំ ឬវេចខ្ចប់ជាថ្មី គំរូសំបកវេចខ្ចប់ គំរូស្លាកសញ្ញាព័ត៌មានឬបរិយាយប័ណ្ណសម្រាប់ការណែនាំ ឬព័ត៌មានពាក់ព័ន្ធផ្សេងទៀត។	០២ច្បាប់

V-ការស្នើសុំ

ខ្ញុំបាទឬនាងខ្ញុំជា.....សូមដាក់ពាក្យស្នើសុំលិខិតអនុញ្ញាតផលិត លាយផ្សំ ឬវេចខ្ចប់ជាថ្មីនូវបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើរៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ដែលមានព័ត៌មាននិងឯកសារភ្ជាប់ជូនដូចខាងលើ និងសូមគោរពស្នើសុំការពិនិត្យសម្រេចពីឯកឧត្តមប្រតិភូរាជរដ្ឋាភិបាលកម្ពុជាទទួលបន្ទុកជាអគ្គនាយកនៃអគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ ដោយក្តីអនុគ្រោះ។

ថ្ងៃ ខែ ឆ្នាំ ព.ស ២៥៦
ធ្វើនៅ , ថ្ងៃទី ខែ ឆ្នាំ ២០
អ្នកស្នើសុំ
ហត្ថលេខា ឈ្មោះ និងគ្រា



A

សម្រាប់អគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វតែប៉ុណ្ណោះ

(General Directorate of Animal Health and Production uses only)

សាលាកបត្រប្រគល់-ទទួលសំណុំឯកសារ៖ លេខ

កាលបរិច្ឆេទទទួល៖

មន្ត្រីទទួលបន្ទុកចុះបញ្ជី៖

ហត្ថលេខា

សំណើសុំ ប្រតិបត្តិការផលិត ប្រតិបត្តិការលាយផ្សំ ប្រតិបត្តិការវេចខ្ចប់ជាថ្មី

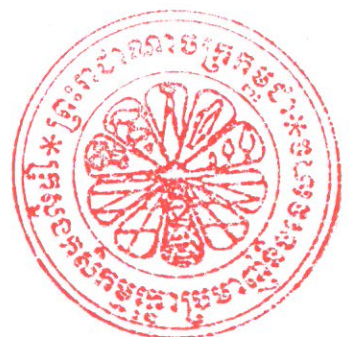
ប្រភេទបសុឱសថដែលស្នើសុំ៖.....

សមត្ថភាពផលិត លាយផ្សំ ឬវេចខ្ចប់ជាថ្មីប្រចាំឆ្នាំ៖

វិក្កយបត្របង់កម្រៃសេវាសាធារណៈចេញលិខិតអនុញ្ញាតលេខ៖.....

កំណត់សម្គាល់៖.....

.....
.....
.....
.....
.....
.....
.....



ឧបសម្ព័ន្ធទី៤ នៃប្រកាសលេខ.....៤១៤.....ប្រក.កសក ចុះថ្ងៃទី ០១ ខែ ៧ ឆ្នាំ២០១៩
ស្តីពី នីតិវិធីនៃការចេញលិខិតអនុញ្ញាត និងបទដ្ឋានបច្ចេកទេសនៃការនាំចូល ការនាំចេញ ការនាំឆ្លងកាត់ ការផលិត
ការលាយផ្សំ ការវេចខ្ចប់ជាថ្មី ការធ្វើសន្និធិ ការផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយ ការលក់ដុលក់រាយ និងការដឹកជញ្ជូនបសុឱសថ



ព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា
ជាតិ សាសនា ព្រះមហាក្សត្រ

ក្រសួងកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ

អគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ

លេខ សជស.ផលវប

ថ្ងៃ ខែ ឆ្នាំ ព.ស២៥
រាជធានីភ្នំពេញ ថ្ងៃទី ខែ ឆ្នាំ២០

លិខិតអនុញ្ញាតផលិត លាយផ្សំ ឬវេចខ្ចប់ជាថ្មី
បសុឱសថ វត្ថុធាតុដើមបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ
MANUFACTURE / FORMULATION / REPACKING LICENSE

យោង: ព្រះរាជក្រមលេខ នស/រកម/០១១៦/០០៣ ចុះថ្ងៃទី២៨ ខែមករា ឆ្នាំ២០១៦ ប្រកាសឱ្យប្រើច្បាប់ស្តីពីសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ
ប្រកាសលេខ.....ប្រក.កសក ចុះថ្ងៃទី.....ខែ.....ឆ្នាំ.....ស្តីពីនីតិវិធីនៃការចេញលិខិតអនុញ្ញាត និងបទដ្ឋានបច្ចេកទេសនៃ
ការនាំចូល ការនាំចេញ ការនាំឆ្លងកាត់ ការផលិត ការលាយផ្សំ ការវេចខ្ចប់ជាថ្មី ការធ្វើសន្និធិ ការផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយ ការលក់ដុលក់រាយ និង
ការដឹកជញ្ជូនបសុឱសថ
ពាក្យស្នើសុំ.....ចុះថ្ងៃទី.....ខែ.....ឆ្នាំ.....របស់ក្រុមហ៊ុន.....
របាយការណ៍ចុះត្រួតពិនិត្យនិងវាយតម្លៃ ចុះថ្ងៃទី.....ខែ.....ឆ្នាំ..... របស់មន្ត្រីអធិការកិច្ចសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ
គោលការណ៍អនុញ្ញាតលេខ..... ចុះថ្ងៃទី.....ខែ.....ឆ្នាំ២០..... របស់ក្រសួងកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ

អនុញ្ញាតឱ្យ

លោក/លោកស្រី:.....Mr/Mrs:

មុខងារ:.....

អាសយដ្ឋានអចិន្ត្រៃយ៍:.....

ធ្វើប្រតិបត្តិការ:.....

សមត្ថភាពប្រចាំឆ្នាំ:.....តោន/ឆ្នាំ (មានភ្ជាប់បញ្ជីចុះថ្ងៃទី..... ខែ..... ឆ្នាំ.....)

ឈ្មោះ និងទីតាំងគ្រឹះស្ថាន:.....

អត្តលេខចុះបញ្ជី:.....នជបន ចុះថ្ងៃទី..... ខែ..... ឆ្នាំ.....

សុពលភាព: លិខិតអនុញ្ញាតផលិត លាយផ្សំ ឬវេចខ្ចប់ជាថ្មីនេះ ត្រូវបានប្រគល់ជូនសាមីអ្នកស្នើសុំដើម្បីប្រើប្រាស់ដោយ
អនុលោមតាមច្បាប់ស្តីពីសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វជាធរមាន ក្នុងសុពលភាពរយៈពេល៥(ប្រាំ) ឆ្នាំ ដោយគិតចាប់ពី
ថ្ងៃទី..... ខែ..... ឆ្នាំ២០..... រហូតដល់ថ្ងៃទី..... ខែ..... ឆ្នាំ២០..... លើកលែងតែមានការជកហុត
ដោយក្រសួងកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ នៅមុនកាលបរិច្ឆេទផុតសុពលភាព។

ប្រតិភូរាជរដ្ឋាភិបាលកម្ពុជា
អគ្គនាយកនៃអគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ



(Handwritten signature)

ឧបសម្ព័ន្ធទី៥ នៃប្រកាសលេខ..... ៤១៤.....ប្រក.កសក ចុះថ្ងៃទី..១១..ខែ...៣៧...ឆ្នាំ២០១៩
 ស្តីពី "នីតិវិធីនៃការចេញលិខិតអនុញ្ញាត និងបទដ្ឋានបច្ចេកទេសនៃការនាំចូល ការនាំចេញ ការនាំឆ្លងកាត់ ការផលិត
 ការលាយផ្សំ ការវេចខ្ចប់ជាថ្មី ការធ្វើសន្និធិ ការផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយ ការលក់ដុំលក់រាយ និងការដឹកជញ្ជូនបន្តសុខុមាលភាព"

ពាក្យស្នើសុំវិញ្ញាបនបត្រចុះបញ្ជីឃ្នាំសន្និធិសម្រាប់គោលបំណងផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយ

I-ព័ត៌មានទូទៅអ្នកស្នើសុំ (General Information on the Applicant)		
១-ឈ្មោះជាភាសាខ្មែរ៖	ឈ្មោះជាឡាតាំង៖	
២-សញ្ជាតិ៖	អាយុ៖	ភេទ ៖
៣-អត្តសញ្ញាណប័ណ្ណ ឬលិខិតឆ្លងដែនលេខ៖	ផុតកំណត់ថ្ងៃទី៖	
៤-ឈ្មោះក្រុមហ៊ុន៖		
៥-ក្រុមហ៊ុនឬនីតិបុគ្គលឯកជន៖ "គូសក្នុងប្រអប់"		
<input type="checkbox"/> នាំចូលនាំចេញ <input type="checkbox"/> ផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយ <input type="checkbox"/> ផលិត <input type="checkbox"/> លាយផ្សំ <input type="checkbox"/> វេចខ្ចប់ជាថ្មី <input type="checkbox"/> សហគមន៍ចិញ្ចឹមសត្វ <input type="checkbox"/> កសិដ្ឋាន <input type="checkbox"/> ក្រុមហ៊ុនវិនិយោគ <input type="checkbox"/> នីតិបុគ្គលឯកជនផ្សេងទៀត(បញ្ជាក់)៖		
៦-អាសយដ្ឋាននៅកម្ពុជា៖		
ទូរសព្ទឬទូរសារ៖	អ៊ីម៉ែល៖	
គេហទំព័រ៖		
៧-ចុះបញ្ជីពាណិជ្ជកម្ម៖ ចុះបញ្ជីនីតិបុគ្គលផ្សេងទៀត៖		

II-គោលបំណងនៃការស្នើសុំ (Purpose of the request) "គូសក្នុងប្រអប់"	
<input type="checkbox"/> សន្និធិសម្រាប់ការនាំចូល ឬការនាំចេញ <input type="checkbox"/> សន្និធិសម្រាប់ការផលិត ឬការលាយផ្សំ <input type="checkbox"/> សន្និធិសម្រាប់វេចខ្ចប់ជាថ្មី	<input type="checkbox"/> សន្និធិសម្រាប់ផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយ <input type="checkbox"/> គោលបំណងផ្សេងទៀត៖



A

III-ឈ្មោះ ទីតាំង និងសមត្ថភាពឃ្នាំងសន្និធិ (Name, Location and Capacity of Warehouse)

ល.រ N°	ឈ្មោះឃ្នាំងសន្និធិ	អាសយដ្ឋាន	ផ្ទៃឃ្នាំងសន្និធិនិង សមត្ថភាពសន្និធិ
១			
២			
៣			
៤			
៥			
៦			
៧			
៨			
៩			
១០			
១១			
១២			
១៣			
១៤			
១៥			
សរុបចំនួន.....កន្លែង			

IV-បញ្ជីឯកសារត្រូវភ្ជាប់ជាមួយ (List of documents enclosed)

១- ប្រវត្តិរូបសង្ខេប និងអត្តសញ្ញាណប័ណ្ណ/លិខិតឆ្លងដែនរបស់អ្នកស្នើសុំ។	០២ច្បាប់
២- វិញ្ញាបនបត្រចុះបញ្ជីពាណិជ្ជកម្ម ប័ណ្ណប៉ាតង់ អាករលើតម្លៃបន្ថែម (VAT) ឬប័ណ្ណបង់ពន្ធលើផលរបរ (ITR) នៃឆ្នាំចុងក្រោយ ឬឯកសារបញ្ជាក់ការចុះបញ្ជីនីតិបុគ្គលឯកជនផ្សេងទៀត។	០២ច្បាប់
៣- លិខិតអនុញ្ញាតដែលមានសុពលភាព <input type="checkbox"/> -នាំចូល នាំចេញ <input type="checkbox"/> -ប្រតិបត្តិការលាយផ្សំឬ វេចខ្ចប់ជាថ្មី <input type="checkbox"/> -ផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយ ចេញដោយក្រសួងកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ។	០២ច្បាប់
៤- វិញ្ញាបនបត្រចុះបញ្ជីបសុឱសថតាមយថាប្រភេទនីមួយៗ ដែលត្រូវធ្វើសន្និធិនៅក្នុងឃ្នាំង។	០២ច្បាប់
៥- របាយការណ៍ត្រួតពិនិត្យនិងវាយតម្លៃលើទីតាំងឃ្នាំងសន្និធិ ដោយមន្ត្រីអធិការកិច្ចសុខភាពសត្វនិង ផលិតកម្មសត្វ នៅមុនពេលធ្វើការចុះបញ្ជី។	០២ច្បាប់
៦- របាយការណ៍អំពីធ្វើប្រតិបត្តិការសន្និធិបសុឱសថ របស់ក្រុមហ៊ុនក្នុងឆ្នាំចុងក្រោយ មុនពេលស្នើសុំ (ករណីស្នើសុំបន្ត)។	០២ច្បាប់
៧- វិក្កយបត្របង់កម្រៃសវាសាធារណៈសម្រាប់ការចុះបញ្ជីឃ្នាំងសន្និធិបសុឱសថ។	០២ច្បាប់



(Handwritten mark)

V- ការស្នើសុំ

ខ្ញុំបាទឬនាងខ្ញុំជា.....សូមដាក់ពាក្យ
ស្នើសុំវិញ្ញាបនបត្រចុះបញ្ជីឃ្នាំងសន្និធិបសុឱសថ វត្ថុធាតុដីវះបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់
ប្រភេទ ដែលមានព័ត៌មាន និងឯកសារភ្ជាប់ជូនដូចខាងលើ និងសូមគោរពស្នើសុំការពិនិត្យសម្រេចពីឯកឧត្តមប្រតិកូ
រាជរដ្ឋាភិបាលកម្ពុជាទទួលបន្ទុកជាអគ្គនាយកនៃអគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វដោយក្តីអនុគ្រោះ។

ថ្ងៃ ខែ ឆ្នាំ ព.ស ២៥៦
ធ្វើនៅ....., ថ្ងៃទី ខែ ឆ្នាំ២០

អ្នកស្នើសុំ
ហត្ថលេខា ឈ្មោះ និងត្រា

សម្រាប់អគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វតែប៉ុណ្ណោះ

(General Directorate of Animal Health and Production uses only)

សាលាកបត្រប្រគល់-ទទួលសំណុំឯកសារ៖ លេខ

កាលបរិច្ឆេទទទួល៖

មន្ត្រីទទួលបន្ទុកចុះបញ្ជី៖

ហត្ថលេខា

សំណើសុំឃ្នាំងសន្និធិសម្រាប់ ការផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយ ការផលិតលាយផ្សំ ការវេចខ្ចប់ជាថ្មី

ចំនួនឃ្នាំងសន្និធិដែលស្នើសុំ៖.....

សមត្ថភាពធ្វើសន្និធិប្រចាំឆ្នាំ៖

វិក្កយបត្របង់កម្រៃសេវាសាធារណៈសម្រាប់ចុះបញ្ជីឃ្នាំងសន្និធិ៖.....

កំណត់សម្គាល់៖.....

.....
.....
.....
.....
.....
.....
.....
.....
.....
.....
.....



4

ឧបសម្ព័ន្ធទី៦ នៃប្រកាសលេខ ៤១៤ ប្រក.កសក ចុះថ្ងៃទី ១១ ខែ ឧសភា ឆ្នាំ២០១៥
 ស្តីពី នីតិវិធីនៃការចេញលិខិតអនុញ្ញាត និងបទដ្ឋានបច្ចេកទេសនៃការដាំចូល ការដាំចេញ ការដាំឆ្នងកាត់ ការផលិត
 ការលាយផ្សំ ការចែងបំប៉ន ការធ្វើសន្និធិ ការផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយ ការលក់ដុល់កាយ និងការដឹកជញ្ជូនបន្តទៀត



ក្រសួងកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ
អគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតផលកសិកម្មសត្វ
 លេខសជស.យប

ព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា
ជាតិ សាសនា ព្រះមហាក្សត្រ

.....
 ថ្ងៃ ខែ ឆ្នាំ ព.ស២៥៥៥
 ថ្ងៃ ខែ ឆ្នាំ ២០

វិញ្ញាបនបត្រចុះបញ្ជីឃ្នាំចូលសន្លឹក
បសុធិសាស្ត្រ វិទ្យាស្ថានសុខភាពសត្វ និងផលិតផលកសិកម្មសត្វ
WAREHOUSE CERTIFICATE

យោង: - ព្រះរាជក្រមលេខ នស/រកម/០១៦០/០៣ ចុះថ្ងៃទី២៥ ខែមករា ឆ្នាំ២០១៦ ប្រកាសឱ្យប្រើច្បាប់ស្តីពីសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ
 - ប្រកាសលេខប្រក.កសក ចុះថ្ងៃទី ១២ ខែ ឧសភា ឆ្នាំ ២០១៥ ស្តីពីនីតិវិធីនៃការចេញលិខិតអនុញ្ញាត និងបទដ្ឋានបច្ចេកទេសនៃការដាំចូល ការដាំចេញ
 ការដាំឆ្នងកាត់ ការផលិត ការលាយផ្សំ ការចែងបំប៉ន ការធ្វើសន្និធិ ការផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយ ការលក់ដុល់កាយ និងការដឹកជញ្ជូនបន្តទៀត
 - ពាក្យស្នើសុំ ថ្ងៃ ខែ ឆ្នាំ របស់ក្រុមហ៊ុន
 - របាយការណ៍ចុះត្រួតពិនិត្យនិងវាយតម្លៃលើទីតាំង ចុះថ្ងៃទី ខែ ឆ្នាំ របស់មន្ត្រីអធិការកិច្ចសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ

ឈ្មោះនិងទីតាំងឃ្នាំចូលសន្លឹក:
លេខបញ្ជីឃ្នាំចូលសន្លឹក: ចុះថ្ងៃទី ខែ ឆ្នាំ
មានសមត្ថភាពធ្វើសន្លឹកចុះបញ្ជី: កោន មានផ្ទៃសន្លឹក: ម៉ែត្រការ៉េ ត្រូវបានចុះបញ្ជីជាឃ្នាំចូលសន្លឹកសត្វ
លោក/លោកស្រី:
អាសយដ្ឋានអចិន្ត្រៃយ៍:
សុពលភាព: វិញ្ញាបនបត្រនេះត្រូវបានប្រគល់ជូនសម្រាប់ប្រើប្រាស់ដោយអនុលោមតាមច្បាប់ស្តីពីសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វជាធរមាន ក្នុងស្ថេរភាពយោងយោង (ប្រសិនបើ) ត្រូវ
 ដោយគិតចាប់ពីថ្ងៃទី ខែ ឆ្នាំ២០ រហូតដល់ថ្ងៃទី ខែ ឆ្នាំ២០ លើកលែងតែមានការជកហុត ឬប្តូរនៅមុនកាលបរិច្ឆេទផុតសុពលភាព។



ប្រតិភូរាជរដ្ឋាភិបាលកម្ពុជា
អគ្គនាយកនៃអគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតផលកសិកម្មសត្វ


(Signature)

ឧបសម្ព័ន្ធទី៧ នៃប្រកាសលេខ ៤១៤ប្រក.កសក ចុះថ្ងៃទី ២១ ខែ សីហា ឆ្នាំ២០១៩
 ស្តីពី "នីតិវិធីនៃការចេញលិខិតអនុញ្ញាត និងបទដ្ឋានបច្ចេកទេសនៃការនាំចូល ការនាំចេញ ការនាំឆ្លងកាត់ ការផលិត
 ការលាយផ្សំ ការវេចខ្ចប់ជាថ្មី ការធ្វើសន្និធិ ការផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយ ការលក់ដុលកំរាយ និងការដឹកជញ្ជូនបសុឱសថ"

ពាក្យស្នើសុំវិញ្ញាបនបត្រចុះបញ្ជីឃ្នាំងសន្និធិសម្រាប់គោលបំណងលក់ដុលកំរាយ

I-ព័ត៌មានទូទៅអ្នកស្នើសុំ (General Information on the Applicant)		
១- ឈ្មោះជាភាសាខ្មែរ៖	ឈ្មោះជាឡាតាំង៖	
២- សញ្ជាតិ៖	អាយុ៖	ភេទ៖
៣- អត្តសញ្ញាណប័ណ្ណ ឬលិខិតឆ្លងដែនលេខ៖	ផុតកំណត់ថ្ងៃទី៖	
៤- គ្រឹះស្ថានលក់ដុលកំរាយឬសាខារបស់ក្រុមហ៊ុនដើមនាំចូលនាំចេញ ផលិត លាយផ្សំ វេចខ្ចប់ជាថ្មី ផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយ៖		
ឈ្មោះសាខារបស់ក្រុមហ៊ុនដើម៖		
ឈ្មោះគ្រឹះស្ថាន៖		
អាសយដ្ឋាន៖		
ទូរសព្ទឬទូរសារ៖		
៥-ឃ្នាំងសន្និធិ		
លេខចុះបញ្ជី និងអាសយដ្ឋាន៖		

II-គោលបំណងនៃការស្នើសុំ (Purpose and state of application) "គូសក្នុងប្រអប់"	
<input type="checkbox"/> សន្និធិសម្រាប់លក់ដុលកំរាយ	<input type="checkbox"/> គោលបំណងផ្សេងទៀត៖.....

III-ឈ្មោះ ទីតាំង និងសមត្ថភាពឃ្នាំងសន្និធិ (Name, Location and Capacity of Warehouse)			
ល.រ No	ឈ្មោះឃ្នាំងសន្និធិ	អាសយដ្ឋាន	ផ្ទៃឃ្នាំងសន្និធិ និង សមត្ថភាពសន្និធិ
១			
២			
៣			
៤			

A

៥			
៦			
៧			
៨			
៩			
១០			
សរុបចំនួន៖ កន្លែង			


IV- បញ្ជីឯកសារភ្ជាប់ជាមួយ (List of documents enclosed)	
១- ប្រវត្តិរូបសង្ខេប និងអត្តសញ្ញាណប័ណ្ណរបស់អ្នកស្នើសុំ។	០២ច្បាប់
២- វិញ្ញាបនបត្រចុះបញ្ជីពាណិជ្ជកម្ម ប័ណ្ណប៉ាតង់ ឬប័ណ្ណបង់ពន្ធលើផលរបរ (ITR) នៃឆ្នាំចុងក្រោយ ឬឯកសារបញ្ជាក់ការចុះបញ្ជីនីតិបុគ្គលឯកជនផ្សេងទៀត។	០២ច្បាប់
៣- លិខិតអនុញ្ញាតដែលមានសុពលភាព □-លិខិតអនុញ្ញាតលក់ដុំលក់រាយ	០២ច្បាប់
៤- របាយការណ៍ត្រួតពិនិត្យនិងវាយតម្លៃលើទីតាំងឃ្នាំងសន្និធិ ដោយមន្ត្រីអធិការកិច្ចសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ នៅមុនពេលធ្វើការចុះបញ្ជី។	០២ច្បាប់
៥- របាយការណ៍អំពីធ្វើប្រតិបត្តិការសន្និធិបសុឱសថ របស់ក្រុមហ៊ុនក្នុងឆ្នាំចុងក្រោយ មុនពេលស្នើសុំ (ករណីស្នើសុំបន្ត)។	០២ច្បាប់
៦- វិញ្ញាបនបត្របង់កម្រៃសេវាសាធារណៈសម្រាប់ការចុះបញ្ជីឃ្នាំងសន្និធិបសុឱសថ។	០២ច្បាប់

V- ការស្នើសុំ

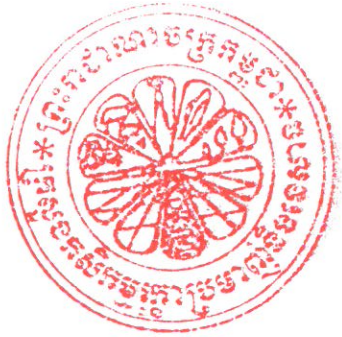
ខ្ញុំបាទឬនាងខ្ញុំជា.....សូមដាក់ពាក្យស្នើសុំវិញ្ញាបនបត្រចុះបញ្ជីឃ្នាំងសន្និធិបសុឱសថ វត្ថុធាតុដីរបស់ព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ដែលមានព័ត៌មាន និងឯកសារភ្ជាប់ជូនដូចខាងលើ និងសូមគោរពស្នើសុំការពិនិត្យសម្រេចពីលោកប្រធានការិយាល័យផលិតកម្មនិងបសុព្យាបាលនៃមន្ទីរកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទរាជធានី ខេត្តសម្រេច ដោយក្តីអនុគ្រោះ។

ថ្ងៃ ខែ ឆ្នាំ ព.ស ២៥៦
ធ្វើនៅ , ថ្ងៃទី ខែ ឆ្នាំ២០

អ្នកស្នើសុំ
ហត្ថលេខា ឈ្មោះ និងគ្រា



សម្រាប់មន្ទីរកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទរាជធានី ខេត្តកម្ពុជឃ្លា:	
(Municipal & Provincial Department of Agriculture, forestry and Fisheries uses only)	
សាលាកបត្រប្រគល់-ទទួលសំណុំឯកសារ: លេខ	កាលបរិច្ឆេទទទួល:
មន្ត្រីទទួលបន្ទុកចុះបញ្ជី:	ហត្ថលេខា
សំណើសុំ: <input type="checkbox"/> ធ្វើសន្និធិសម្រាប់គោលបំណងលក់ដុំលក់រាយ <input type="checkbox"/> ប្រតិបត្តិការវេចខ្ចប់ជាថ្មី	
ចំនួនឃ្លាំងសន្និធិដែលស្នើសុំ:.....	
សមត្ថភាពធ្វើសន្និធិប្រចាំឆ្នាំ:	
វិក្កយបត្របង់កម្រៃសេវាសាធារណៈសម្រាប់ចុះបញ្ជីឃ្លាំងសន្និធិ:.....	
កំណត់សម្គាល់:.....	
.....	
.....	
.....	
.....	
.....	
.....	
.....	
.....	
.....	
.....	



A

ឧបសម្ព័ន្ធទី១ នៃប្រកាសលេខ ៤១៤ ប្រក.កសក ចុះថ្ងៃទី ០២ ខែ ធ្នូ ឆ្នាំ ២០១៩
 ស្តីពី នីតិវិធីនៃការចេញលិខិតអនុញ្ញាត និងបទដ្ឋានបច្ចេកទេសនៃការនាំចូល ការនាំចេញ ការផ្លាស់ប្តូរកាត់ ការផលិត
 ការលាយផ្សំ ការចែកចាយ និងការដឹកជញ្ជូនបន្តបន្ទាប់

ព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា
ជាតិ សាសនា ព្រះមហាក្សត្រ

មន្ត្រីកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ
ការិយាល័យផលិតកម្ម និងបណ្តាញការងារ
 លេខ មកសក.យប

ថ្ងៃ ខែ ឆ្នាំ
 រាជធានីភ្នំពេញ ថ្ងៃទី ខែ ឆ្នាំ ២០

វិញ្ញាបនបត្រចុះបញ្ជីឃ្នាំនៃសន្តិសុខសន្តិសុខ
វិញ្ញាបនបត្រចុះបញ្ជីឃ្នាំនៃសន្តិសុខសន្តិសុខ

WAREHOUSE CERTIFICATE

យោង: - ព្រះរាជក្រមលេខ នស/រកម/០១៦/០០៣ ចុះថ្ងៃទី២២ ខែមករា ឆ្នាំ២០១៦ ប្រកាសឲ្យប្រើច្បាប់ស្តីពីសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ
 - ប្រកាសលេខ ប្រក.កសក ចុះថ្ងៃទី ខែ ឆ្នាំ ស្តីពីនីតិវិធីនៃការចេញលិខិតអនុញ្ញាត និងបទដ្ឋានបច្ចេកទេសនៃការនាំចូល ការនាំចេញ ការផ្លាស់ប្តូរកាត់ ការផលិត ការលាយផ្សំ ការចែកចាយ និងការដឹកជញ្ជូនបន្តបន្ទាប់
 - ពាក្យស្នើសុំ ចុះថ្ងៃទី ខែ ឆ្នាំ របស់គ្រឹះស្ថាន
 - របាយការណ៍ចុះត្រួតពិនិត្យនិងវាយតម្លៃលើទីតាំង ចុះថ្ងៃទី ខែ ឆ្នាំ របស់មន្ត្រីអធិការកិច្ចសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ

បញ្ជាក់ថា

ឈ្មោះនិងទីតាំងឃ្នាំនៃសន្តិសុខ:
លេខបញ្ជីកាឃ្នាំនៃសន្តិសុខ: ចុះថ្ងៃទី ខែ ឆ្នាំ
មានសមត្ថភាពធ្វើសន្តិសុខស្រូវ: គោន មានសន្តិសុខសន្តិសុខ ម៉ែត្រការ៉េ ត្រូវបានចុះបញ្ជីជាឃ្នាំនៃសន្តិសុខសន្តិសុខសត្វ
លោក/លោកស្រី: មុខងារ:

អោយយល់ថា:

សុពលភាព: វិញ្ញាបនបត្រត្រូវបានប្រគល់ជូនសម្រាប់ប្រើប្រាស់ ដោយអនុលោមតាមច្បាប់ស្តីពីសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វជាធរមាន ក្នុងសុពលភាពរយៈពេល ៥ (ប្រាំ) ឆ្នាំ ដោយ
 គិតចាប់ពីថ្ងៃទី ខែ ឆ្នាំ ២០ រហូតដល់ថ្ងៃទី ខែ ឆ្នាំ ២០ លើកលែងតែមានការជក់ហុក ឬប្តូរនេសាទកាលបរិច្ឆេទផុតសុពលភាព។

ប្រកាស

មន្ត្រីកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ

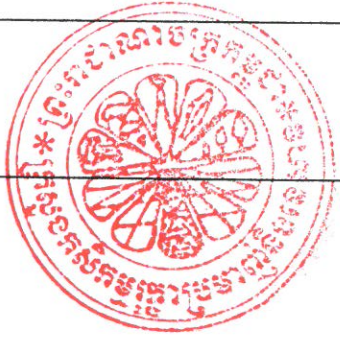


ការិយាល័យផលិតកម្ម និងបណ្តាញការងារ

(Handwritten signature)

ឧបសម្ព័ន្ធទី៩ នៃប្រកាសលេខ ៤១៤ ប្រក.កសក ចុះថ្ងៃទី ២១ ខែ ១៧ ឆ្នាំ២០១៩
 ស្តីពី "នីតិវិធីនៃការចេញលិខិតអនុញ្ញាត និងបទដ្ឋានបច្ចេកទេសនៃការនាំចូល ការនាំចេញ ការនាំឆ្លងកាត់ ការផលិត
 ការលាយផ្សំ ការដេញដូរជាថ្មី ការធ្វើសន្និធិ ការផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយ ការលក់ដុលកែវាយ និងការដឹកជញ្ជូនបសុឱសថ"

ការស្នើសុំលិខិតអនុញ្ញាតផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយ

I-ព័ត៌មានទូទៅអ្នកស្នើសុំ (General Information on the Applicant)	
១-ឈ្មោះជាកាសាខ្មែរ៖	ឈ្មោះជាឡាតាំង៖
២-សញ្ជាតិ៖	អាយុ៖ ភេទ ៖
៣-អត្តសញ្ញាណប័ណ្ណ ឬលិខិតឆ្លងដែនលេខ៖	ផុតកំណត់ថ្ងៃទី៖
៤-ឈ្មោះក្រុមហ៊ុន៖	
៥-ក្រុមហ៊ុនឬនីតិបុគ្គលឯកជន៖ "គូសក្នុងប្រអប់"	
<input type="checkbox"/> នាំចូលនាំចេញ <input type="checkbox"/> ដេញដូរជាថ្មី <input type="checkbox"/> ផលិតលាយផ្សំ <input type="checkbox"/> ផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយ <input type="checkbox"/> សហគមន៍ចិញ្ចឹមសត្វ <input type="checkbox"/> នីតិបុគ្គលឯកជនផ្សេងទៀត(បញ្ជាក់)៖	
៦-អាសយដ្ឋាននៅកម្ពុជា៖	
ទូរសព្ទឬទូរសារ៖	
គេហទំព័រ៖	
៧-ចុះបញ្ជីពាណិជ្ជកម្ម៖ ចុះបញ្ជីនីតិបុគ្គលឯកជនផ្សេងទៀត៖	
៨-ឃ្លាំងសន្និធិ	
លេខចុះបញ្ជី និងអាសយដ្ឋាន៖	
៩-អត្តសញ្ញាណនៃប្រកាសលាយផ្សំឬផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយ៖	
ឈ្មោះនិងអាសយដ្ឋាននៃក្រុមហ៊ុនប្រកាសដើមផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយ បសុឱសថ(ករណីនាំចូល)៖	
ឈ្មោះអ្នកលាយផ្សំនិងអាសយដ្ឋាននៃគ្រឹះស្ថានលាយផ្សំ បសុឱសថ(ករណីផលិតក្នុងស្រុក)៖	



II-គោលបំណងនៃការស្នើសុំ (Purpose of the request) “គូសក្នុងប្រអប់”

ការផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយ គោលបំណងផ្សេងទៀត:.....

III-បញ្ជីបទពិសោធន៍ វត្ថុធាតុដើមសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ដែលស្នើសុំ
(List of veterinary medicines, veterinary biological products, active ingredients, compounds to be distributed)

មានភ្ជាប់ CD ឬបញ្ជីដោយឡែក (បើសិនជាច្រើន)

ល.រ N°	ឈ្មោះទូទៅ Common name	ឈ្មោះពាណិជ្ជកម្ម Trade name	លេខបញ្ជីកា Registration N°	បរិមាណផ្គត់ផ្គង់ ចែកចាយប្រចាំឆ្នាំ Annual quantity to be distributed	ទិសដៅផ្គត់ផ្គង់ ចែកចាយ Goals to be distributed
១					
២					
៣					
៤					
៥					
៦					
៧					
៨					
៩					
១០					
១១					
១២					
១៣					
១៤					
១៥					

សរុបត្រឹមចំនួន:.....មុខ បរិមាណ:.....

IV-បញ្ជីឯកសារត្រូវភ្ជាប់ជាមួយ (List of documents enclosed)

១- ប្រវត្តិបទពិសោធន៍ និងអត្តសញ្ញាណប័ណ្ណ/លិខិតឆ្លងដែនរបស់អ្នកស្នើសុំ។	០២ច្បាប់
២- វិញ្ញាបនបត្រចុះបញ្ជីពាណិជ្ជកម្ម ប័ណ្ណប៉ាតង់ អាករលើតម្លៃបន្ថែម (VAT) ឬប័ណ្ណបង់ពន្ធលើផលរបរ (ITR) នៃឆ្នាំចុងក្រោយ ឬឯកសារបញ្ជាក់ការចុះបញ្ជីនីតិបុគ្គលឯកជនផ្សេងទៀត។	០២ច្បាប់
៣- <input type="checkbox"/> លិខិតអនុញ្ញាតនាំចូល <input type="checkbox"/> លិខិតអនុញ្ញាតផលិត លាយផ្សំ ឬវេចខ្ចប់ជាថ្មីបទពិសោធន៍របស់ក្រុមហ៊ុនដើមដែលផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយដោយផ្ទាល់ ឬសម្រាប់ក្រុមហ៊ុនផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយបន្ត។	០២ច្បាប់
៤- កិច្ចសន្យាបញ្ជាក់ការផ្គត់ផ្គង់របស់ក្រុមហ៊ុនដើម សម្រាប់ការស្នើសុំផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយបន្ត។	០២ច្បាប់
៥- វិក្កយបត្របណ្តោះអាសន្នបញ្ជាក់ថ្លៃបទពិសោធន៍តាមយោបល់ប្រភេទ ដែលស្នើសុំផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយ។	០២ច្បាប់



(Handwritten mark)

៦- វិញ្ញាបនបត្រចុះបញ្ជីបសុឱសថតាមប្រភេទនីមួយៗ ដែលត្រូវស្នើសុំផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយ។	០២ច្បាប់
៧- សំបកវេចខ្ចប់បសុឱសថតាមប្រភេទនីមួយៗដែលមានស្លាកសញ្ញាព័ត៌មានឬបរិយាយប័ណ្ណសម្រាប់ការណែនាំជាភាសាខ្មែរដែលបានយល់ព្រមនៅពេលធ្វើការចុះបញ្ជី។	០២ច្បាប់
៨- របាយការណ៍អំពីសមត្ថភាពធ្វើប្រតិបត្តិការផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយបសុឱសថរបស់អ្នកស្នើសុំនៅក្នុងឆ្នាំចុងក្រោយមុនពេលស្នើសុំ (ករណីស្នើសុំបន្ត)។	០២ច្បាប់
៩- បញ្ជីឈ្មោះ អត្តសញ្ញាណ អាសយដ្ឋាន របស់សាខា គ្រឹះស្ថានលក់ដុលកំរាយ ឬកសិដ្ឋានតាមរាជធានី ខេត្តនីមួយៗដែលចុះកិច្ចសន្យាទទួលយកការផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយបសុឱសថរបស់ក្រុមហ៊ុនសាមី។	០២ច្បាប់
១០- វិញ្ញាបនបត្របញ្ជាក់ការចុះបញ្ជីឃ្លាំងសន្និធិបសុឱសថ (តាមទីតាំងនីមួយៗ)។	០២ច្បាប់
១១- វិញ្ញាបនបត្របញ្ជាក់ការឆ្លងវគ្គអប់រំសមត្ថភាពវិជ្ជាជីវៈ ដែលរៀបចំដោយអគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ។	០២ច្បាប់
១២- កិច្ចបត្របង់កម្រៃសេវាសាធារណៈសម្រាប់ការចេញលិខិតអនុញ្ញាត។	០២ច្បាប់
១៣- CD soft copy នៃបញ្ជីឈ្មោះបសុឱសថដែលស្នើសុំផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយគំរូសំបកវេចខ្ចប់គំរូស្លាកសញ្ញាព័ត៌មាន ឬបរិយាយប័ណ្ណសម្រាប់ការណែនាំ ឬព័ត៌មានពាក់ព័ន្ធផ្សេងទៀត។	០២ច្បាប់

V- ការស្នើសុំ

ខ្ញុំបាទឬនាងខ្ញុំជា.....សូមដាក់ពាក្យស្នើសុំធ្វើលិខិតអនុញ្ញាតផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយបសុឱសថ វគ្គធាតុជីវៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ដែលមានព័ត៌មាននិងឯកសារភ្ជាប់ជូនដូចខាងលើ និងសូមគោរពស្នើសុំការពិនិត្យសម្រេចពីឯកឧត្តមប្រតិភូរាជរដ្ឋាភិបាលកម្ពុជាទទួលបន្ទុកជាអគ្គនាយកនៃអគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វដោយក្តីអនុគ្រោះ។

ថ្ងៃ ខែ ឆ្នាំ ព.ស ២៥៦
ធ្វើនៅ , ថ្ងៃទី ខែ ឆ្នាំ២០

អ្នកស្នើសុំ
ហត្ថលេខា ឈ្មោះ និងត្រា



សម្រាប់អគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វតែប៉ុណ្ណោះ

(General Directorate of Animal Health and Production use only)

សាលាកបត្រប្រគល់-ទទួលសំណុំឯកសារ៖ លេខ

កាលបរិច្ឆេទទទួល៖

មន្ត្រីទទួលបន្ទុកចុះបញ្ជី៖

ហត្ថលេខា

ប្រភេទបសុឱសថដែលស្នើសុំ៖.....

បរិមាណស្នើសុំប្រចាំឆ្នាំ៖

វិក្កយបត្របង់កម្រៃសេវាសាធារណៈចេញលិខិតអនុញ្ញាតលេខ៖.....

កំណត់សម្គាល់៖.....

.....

.....

.....

.....

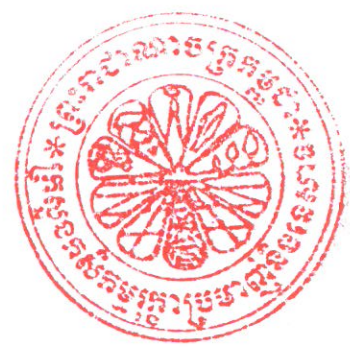
.....

.....

.....

.....

.....



A

ឧបសម្ព័ន្ធទី១០ នៃប្រកាសលេខ ៤១៤ ប្រក.កសក ចុះថ្ងៃទី ០១ ខែ ១១ ឆ្នាំ២០១៩
ស្តីពី នីតិវិធីនៃការចេញលិខិតអនុញ្ញាត និងបទដ្ឋានបច្ចេកទេសនៃការនាំចូល ការនាំចេញ ការនាំឆ្លងកាត់ ការផលិត
ការលាយផ្សំ ការវេចខ្ចប់ជាថ្មី ការធ្វើសន្និធិ ការផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយ ការលក់ដុលក់រាយ និងការដឹកជញ្ជូនបសុឱសថ



ព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា
ជាតិ សាសនា ព្រះមហាក្សត្រ

ក្រសួងកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ
អគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ

លេខ សជស.ជចប

ថ្ងៃ ខែ ឆ្នាំ ព.ស២៥
រាជធានីភ្នំពេញ ថ្ងៃទី ខែ ឆ្នាំ២០

លិខិតអនុញ្ញាតផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយ
បសុឱសថ វត្ថុធាតុដើមបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ

DISTRIBUTION LICENSE

យោង: ព្រះរាជក្រមលេខ នស/រកម/០១១៦/០០៣ ចុះថ្ងៃទី២៨ ខែមករា ឆ្នាំ២០១៦ ប្រកាសឱ្យប្រើច្បាប់ស្តីពីសុខភាពសត្វ
និងផលិតកម្មសត្វ
- ប្រកាសលេខ.....ប្រក.កសក ចុះថ្ងៃទី.....ខែ.....ឆ្នាំ.....ស្តីពីនីតិវិធីនៃការចេញលិខិតអនុញ្ញាត
និងបទដ្ឋានបច្ចេកទេសនៃការនាំចូល ការនាំចេញ ការនាំឆ្លងកាត់ ការផលិត ការលាយផ្សំ ការវេចខ្ចប់ជាថ្មី ការ
ធ្វើសន្និធិ ការផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយ ការលក់ដុលក់រាយ និងការដឹកជញ្ជូនបសុឱសថ
- ពាក្យស្នើសុំ.....ចុះថ្ងៃទី.....ខែ.....ឆ្នាំ២០.....របស់ក្រុមហ៊ុន.....

អនុញ្ញាតឱ្យ

ឈ្មោះ : Name.....

មុខងារ :

អាសយដ្ឋាន :

លេខបញ្ជីកាតិចនីកាប្រចាំស្ថានីយ៍ :

ធ្វើប្រតិបត្តិការផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើមបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម សមាសធាតុ
គ្រប់ប្រភេទ: ចំនួន.....មុខ **និងបរិមាណ:**..... (មានភ្ជាប់បញ្ជីចុះថ្ងៃទី.....ខែ.....ឆ្នាំ.....)

ទិសដៅសាខាក្រុមហ៊ុន :

សុពលភាព: លិខិតអនុញ្ញាតផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយនេះត្រូវបានប្រគល់ជូនសាមីអ្នកស្នើសុំដើម្បីប្រើប្រាស់ ដោយអនុលោមតាម
ច្បាប់ស្តីពីសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វជាធរមាន ក្នុងសុពលភាពរយៈពេល **១(មួយ)ឆ្នាំ** ដោយគិតចាប់ពីថ្ងៃទី.....
ខែ..... ឆ្នាំ២០..... រហូតដល់ថ្ងៃទី.....ខែ.....ឆ្នាំ២០..... លើកលែងតែមានការដកហូតដោយក្រសួង
កសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ នៅមុនកាលបរិច្ឆេទផុតសុពលភាព។

ប្រតិភូរាជរដ្ឋាភិបាលកម្ពុជាឧបនាយករដ្ឋមន្ត្រី
អគ្គនាយកនៃអគ្គនាយកដ្ឋានសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ



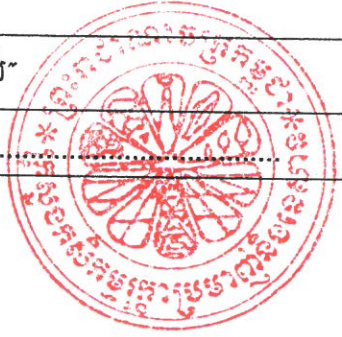
mo / mc

ឧបសម្ព័ន្ធទី១១ នៃប្រកាសលេខ.....៤១៤.....ប្រក.កសក ចុះថ្ងៃទី..១៧..ខែ..កុម្ភៈ...ឆ្នាំ២០១៩
ស្តីពី "នីតិវិធីនៃការចេញលិខិតអនុញ្ញាត និងបទដ្ឋានបច្ចេកទេសនៃការនាំចូល ការនាំចេញ ការនាំឆ្លងកាត់ ការផលិត
ការលាយផ្សំ ការវេចខ្ចប់ជាថ្មី ការធ្វើសន្និធិ ការផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយ ការលក់ដុលកំរាយ និងការដឹកជញ្ជូនបសុឱសថ"

ការស្នើសុំលិខិតអនុញ្ញាតលក់ដុលកំរាយ

I-ព័ត៌មានទូទៅអ្នកស្នើសុំ (General Information on the Applicant)		
១- ឈ្មោះអ្នកស្នើសុំ៖		
២- សញ្ជាតិ៖	អាយុ៖	ភេទ ៖
៣- អត្តសញ្ញាណប័ណ្ណលេខ ៖	ផុតកំណត់ថ្ងៃទី៖	
៤- គ្រឹះស្ថានលក់ដុលកំរាយ ឬសាខារបស់ក្រុមហ៊ុនដើមនាំចូលនាំចេញ ផលិតលាយផ្សំ វេចខ្ចប់ជាថ្មី ផ្គត់ផ្គង់ ចែកចាយ៖		
ឈ្មោះសាខារបស់ក្រុមហ៊ុនដើម៖		
ឈ្មោះគ្រឹះស្ថាន៖		
អាសយដ្ឋាន៖		
ទូរសព្ទឬទូរសារ៖		
៥- ឃ្លាំងសន្និធិ៖		
លេខចុះបញ្ជី និងអាសយដ្ឋាន៖		

II-គោលបំណងនៃការស្នើសុំ (Purpose of the request) "គូសក្នុងប្រអប់"	
<input type="checkbox"/> ការលក់ដុលកំរាយ	<input type="checkbox"/> គោលបំណងផ្សេងទៀត៖.....



4

III- បញ្ជីបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើមសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ដែលស្នើសុំ
 (List of veterinary medicines, veterinary biological products, active ingredients, compounds to be requested)

មានភ្ជាប់ CD ឬបញ្ជីដោយឡែក (បើសិនជាច្រើន)

ល.រ Nº	ឈ្មោះទូទៅ Common name	ឈ្មោះពាណិជ្ជកម្ម Trade name	លេខបញ្ជីកា Registration Nº	បរិមាណស្នើសុំលក់ដុំ លក់រាយប្រចាំឆ្នាំ Annual quantity to be sold	ក្រុមហ៊ុនដើម ផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយ Company of distribution origin
១					
២					
៣					
៤					
៥					
៦					
៧					
៨					
៩					
១០					
១១					
១២					
១៣					
១៤					
១៥					

សរុបត្រឹមចំនួន:.....មុខ បរិមាណ:.....

IV- បញ្ជីឯកសារគ្រូបញ្ជូនជាមួយ (List of documents enclosed)

១- ប្រវត្តិរូបសង្ខេប និងអត្តសញ្ញាប័ណ្ណរបស់អ្នកស្នើសុំ។	០២ច្បាប់
២- ប័ណ្ណប៉ាតង់ អាករលើតម្លៃបន្ថែម ឬប័ណ្ណបង់ពន្ធលើផលបេរ (ITR) នៃឆ្នាំចុងក្រោយ។	០២ច្បាប់
៣- វិញ្ញាបនបត្របញ្ជាក់ការឆ្លងវគ្គអប់រំសមត្ថភាពវិជ្ជាជីវៈ ដែលរៀបចំដោយមន្ទីរកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទរាជធានី ខេត្តសាមី។	០២ច្បាប់
៤- បញ្ជីឈ្មោះ អត្តសញ្ញាណ អាសយដ្ឋានរបស់ក្រុមហ៊ុនដើមដែលធ្វើការផ្គត់ផ្គង់ចែកចាយ បសុឱសថ ដល់គ្រឹះស្ថានលក់ដុំលក់រាយ។	០២ច្បាប់
៥- ឯកសារបញ្ជាក់អំពីជំនាញបសុព្យាបាលរបស់ម្ចាស់ឬបុគ្គលិកបច្ចេកទេស។	០២ច្បាប់
៦- វិញ្ញាបនបត្រចុះបញ្ជីឃ្នាំងសន្និធិបសុឱសថ។	០២ច្បាប់
៧- កិច្ចបញ្ជាក់កម្រៃសេវាសាធារណៈសម្រាប់ការចេញលិខិតអនុញ្ញាតលក់ដុំលក់រាយ។	០២ច្បាប់

V- ការស្នើសុំ

ខ្ញុំបាទ ឬនាងខ្ញុំជាម្ចាស់គ្រឹះស្ថានលក់ដុំលក់កាយបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើមជីវៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ សូមដាក់ពាក្យស្នើសុំលិខិតអនុញ្ញាតលក់ដុំលក់កាយបសុឱសថ វត្ថុធាតុដើមជីវៈបសុព្យាបាល សារធាតុសកម្ម និងសមាសធាតុគ្រប់ប្រភេទ ដែលមានព័ត៌មាននិងឯកសារភ្ជាប់ជូនដូចខាងលើ និងសូមគោរពស្នើសុំការពិនិត្យសម្រេចពីលោកប្រធានការិយាល័យផលិតកម្ម និងបសុព្យាបាលនៃមន្ទីរកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទ រាជធានី ខេត្តសាមី ដោយក្តីអនុគ្រោះ។

ថ្ងៃ ខែ ឆ្នាំ ព.ស ២៥
ធ្វើនៅ , ថ្ងៃទី ខែ ឆ្នាំ២០

អ្នកស្នើសុំ
ហត្ថលេខា ឈ្មោះ និងត្រា

សម្រាប់មន្ទីរកសិកម្ម រុក្ខាប្រមាញ់ និងនេសាទរាជធានី ខេត្តតែប៉ុណ្ណោះ (Municipal & Provincial Department of Agriculture, forestry and Fisheries use only)	
សាលាកបត្រប្រគល់-ទទួលសំណុំឯកសារ៖ លេខ	កាលបរិច្ឆេទទទួល៖
មន្ត្រីទទួលបន្ទុកចុះបញ្ជី៖	ហត្ថលេខា
ប្រភេទបសុឱសថស្នើសុំ៖	
បរិមាណស្នើសុំ៖ ចំនួន.....មុខ បរិមាណប្រចាំឆ្នាំ.....	
ឈ្មោះគ្រឹះស្ថានលក់ដុំលក់កាយ៖.....	
វិក្កយបត្របង់កម្រៃសេវាសាធារណៈចេញលិខិតអនុញ្ញាតលេខ៖.....	
កំណត់សម្គាល់៖.....	
.....	
.....	
.....	
.....	
.....	
.....	
.....	
.....	
.....	
.....	
.....	
.....	
.....	
.....	



ឧបសម្ព័ន្ធទី១២ នៃប្រកាសលេខ ៤១៤ ប្រក.កសក ចុះថ្ងៃទី ០១.១២.២០១៩
ស្តីពី នីតិវិធីនៃការចេញលិខិតអនុញ្ញាត និងបទដ្ឋានបច្ចេកទេសនៃការនាំចូល ការនាំចេញ ការនាំចេញកាត់ ការផលិត
ការលាយផ្សំ ការចែងផ្លូវចែកចាយ ការលក់ដុលក់រាយ និងការដឹកជញ្ជូនបន្តស្របច្បាប់

អគ្គិករសិកម្ម ក្រៅប្រទេស និងនេសាទខេត្ត
ការិយាល័យផលិតកម្ម និងបទដ្ឋាន

លេខ មកសក.លជវប

ព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា
ជាតិ សាសនា ព្រះមហាក្សត្រ

ថ្ងៃ ខែ ឆ្នាំ ២០២៥
រាជធានីភ្នំពេញ ថ្ងៃទី ខែ ឆ្នាំ ២០

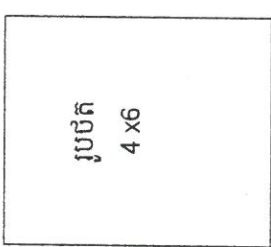
លិខិតអនុញ្ញាតលក់ដុលក់រាយបន្តស្របច្បាប់
វត្តភ្នំស្រីសោយ សារវិទ្យាល័យស្រីសោយ

WHOLESALE RETAIL LICENSE

យោង ព្រះរាជក្រមលេខ នស/រកម/០១១៦/០០៣ ចុះថ្ងៃទី២៨ ខែមករា ឆ្នាំ២០១៦ ប្រកាសឲ្យប្រើច្បាប់ស្តីពីសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វ
ប្រកាសលេខ ប្រក.កសក ចុះថ្ងៃទី ខែ ឆ្នាំស្តីពីនីតិវិធីនៃការចេញលិខិតអនុញ្ញាត និងបទដ្ឋាន
បច្ចេកទេសនៃការនាំចូល ការនាំចេញ ការនាំចេញកាត់ ការផលិត ការលាយផ្សំ ការចែងផ្លូវចែកចាយ ការលក់ដុលក់រាយ និងការដឹកជញ្ជូនបន្តស្របច្បាប់
- ពាក្យស្នើសុំ..... ថ្ងៃទី ខែ ឆ្នាំ ២០..... របស់ក្រុះស្ថានលក់ដុលក់រាយ.....

ឈ្មោះ..... កេ ថ្ងៃ-ខែ-ឆ្នាំកំណើត..... សញ្ជាតិ..... សាខារបស់ក្រុមហ៊ុន.....
អាសយដ្ឋានអចិន្ត្រៃយ៍.....
ធ្វើប្រតិបត្តិការលក់ដុលក់រាយបន្តស្របច្បាប់ វត្តភ្នំស្រីសោយ សារវិទ្យាល័យស្រីសោយ ចំនួន..... មុខ
និចមហិទ្ធិការ..... ថ្ងៃទី ខែ ឆ្នាំ.....
ឈ្មោះនិចមហិទ្ធិការ.....
សុពលភាព លិខិតអនុញ្ញាតនេះត្រូវបានប្រគល់ជូនសម្រាប់ប្រើប្រាស់ដោយអនុលោមតាមច្បាប់ស្តីពីសុខភាពសត្វ និងផលិតកម្មសត្វជាធរមានក្នុងស្រុកភាគរយ រាល់ ១
(មួយ) ឆ្នាំ ដោយគិតចាប់ពីថ្ងៃទី ខែ ឆ្នាំ ២០..... រហូតដល់ថ្ងៃទី ខែ ឆ្នាំ ២០..... លើកលែងតែមានការជកហុតដោយមន្ត្រីកសិកម្ម ក្រៅប្រទេស និង
នេសាទ នៅមុនកាលបរិច្ឆេទផុតសុពលភាព។

ប្រធាន
អគ្គិករសិកម្ម ក្រៅប្រទេស និងនេសាទខេត្ត.....



ប្រធាន
ការិយាល័យផលិតកម្ម និងបទដ្ឋាន