



ព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា
ជាតិ សាសនា ព្រះមហាក្សត្រ

១៧

ក្រសួងសុខាភិបាល

លេខ ០១៤៥ គ.ប.ស/១២៧

រាជធានីភ្នំពេញ, ថ្ងៃទី ០២ ខែ ០៧ ឆ្នាំ២០០៦

ប្រកាស

ស្តីពី

ការអនុវត្តន៍ល្អក្នុងផលិតកម្មឱសថ (Good Manufacturing Practices)

រដ្ឋមន្ត្រីក្រសួងសុខាភិបាល

- ០១. បានឃើញ រដ្ឋធម្មនុញ្ញ នៃ ព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា
- ០២. បានឃើញ ព្រះរាជក្រឹត្យលេខ នស/រកត/០៧០៤/១២៤ ចុះថ្ងៃទី១៥ កក្កដា ២០០៤ ស្តីពីការតែងតាំងរាជរដ្ឋាភិបាល នៃព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា ។
- ០៣. បានឃើញ ព្រះរាជក្រម នស/រកម/០១៩៦/០៣ ចុះថ្ងៃទី ២៤.០១.៩៦ ប្រកាសអោយប្រើច្បាប់ ស្តីពីការបង្កើត ក្រសួងសុខាភិបាល ។
- ០៤. បានឃើញ ព្រះរាជក្រម ជស.រកម.០៦៩៦/០២ ចុះថ្ងៃទី១៧ មិថុនា ១៩៩៦ ប្រកាសឱ្យប្រើច្បាប់ស្តីពីការគ្រប់គ្រងឱសថ។
- ០៥. បានឃើញ អនុក្រឹត្យលេខ ៦៧ អនក្រ.បក ចុះថ្ងៃទី ២៧.១០.៩៧ ស្តីពីការរៀបចំ និងការប្រព្រឹត្តិទៅរបស់ក្រសួង សុខាភិបាល ។
- ០៦. និងយោងតាមការចាំបាច់របស់ក្រសួងសុខាភិបាល ។

ស ៤ ១ ប

- ប្រការ១.-** ការអនុវត្តន៍ល្អក្នុងផលិតកម្មឱសថ មានគោលដៅ :
- ០១. ធានាគុណភាព ប្រសិទ្ធភាព និងសុវត្ថិភាពឱសថ ដែលផលិតក្នុងស្រុកឱ្យមានចរិតលក្ខណៈ សមស្របទៅនឹងស្តង់ដារកំណត់
 - ០២. សំរាប់ជាមូលដ្ឋានក្នុងការរៀបចំរចនាសម្ព័ន្ធផលិតកម្មរបស់គ្រឹះស្ថានផលិតឱសថក្នុងស្រុក ឱ្យស្របទៅតាមការអនុវត្តន៍ល្អក្នុងផលិតកម្មឱសថ GMP ។

ប្រការ២.~ ការអនុវត្តវិធានក្នុងផលិតកម្មឱសថ ត្រូវបានចងក្រងជាសៀវភៅណែនាំរួមមាន ១០ជំពូក និង១០០មាត្រា ។

ប្រការ៣.~ គ្រឹះស្ថានផលិតឱសថក្នុងស្រុកទាំងអស់ត្រូវតែខិតខំកែលំអរចនាសម្ព័ន្ធផលិតកម្មរបស់ខ្លួន ឱ្យបានសមស្របនឹងលក្ខខណ្ឌទាំងឡាយដែលមានចែងក្នុងសៀវភៅណែនាំដូចបានជូនភ្ជាប់ មកជាមួយនេះឱ្យបានសំរេចមុនដំណាច់ឆ្នាំ ២០១០ ។

ប្រការ៤.~ គ្រឹះស្ថានផលិតឱសថណា ដែលបានរៀបចំស្របតាមសៀវភៅណែនាំនេះមានសិទ្ធិដាក់ ពាក្យសុំវិញ្ញាបនប័ត្រស្តីពីការអនុវត្តវិធានក្នុងផលិតកម្មឱសថ (GMP Certificate) មក ក្រសួងសុខាភិបាល ។

ប្រការ៥.~ ប្រកាសនេះ មានប្រសិទ្ធភាពចាប់ពីថ្ងៃចុះហត្ថលេខានេះតទៅ។



វេជ្ជ. នុត្តិ-សុខុម

ចម្លងជូន : ៥

- ទីស្តីការគណៈរដ្ឋមន្ត្រី
- ក្រសួងឧស្សាហកម្ម រ៉ែ និងថាមពល
- ដើម្បីជ្រាបជាព័ត៌មាន
- អគ្គនាយកដ្ឋានបច្ចេកទេសសុខាភិបាល
- នាយកដ្ឋានឱសថ-ចំណីអាហារ-បរិក្ខារពេទ្យ និងគ្រឿងសំអាង
- គ្រប់គ្រឹះស្ថានផលិតឱសថដែលពាក់ព័ន្ធ
- ដើម្បីអនុវត្ត
- កាលប្បវត្តិ Hg/ ៥
- ឯកសារ