



**ព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា**  
**ជាតិ សាសនា ព្រះមហាក្សត្រ**

ក្រសួងសុខាភិបាល

លេខ... ០៧៥៦.៧២៧/១១២៧

រាជធានីភ្នំពេញ, ថ្ងៃទី ១២ ខែ តុលា ឆ្នាំ ២០១០...

**សារាចរណែនាំ**

**អំពី**

**ការបើកការវិយាល័យតំណាងគ្រឹះស្ថានផលិតឱសថក្រៅប្រទេស**

**នៃព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា**

អនុលោមតាមអនុក្រឹត្យលេខ ៤៤អនក្រ ចុះថ្ងៃទី ១០ សីហា ១៩៩៤ ស្តីពី ទិដ្ឋាការ-បញ្ជីការិយាល័យ របស់ រាជរដ្ឋាភិបាលកម្ពុជា និងដើម្បីបង្កលក្ខណៈងាយស្រួលជូនដល់ម្ចាស់គ្រឹះស្ថានផលិតឱសថនៅក្រៅប្រទេស ដែល មានបំណងចុះបញ្ជីការិយាល័យ និងធ្វើការផ្សព្វផ្សាយពាណិជ្ជកម្មនូវផលិតផលរបស់ខ្លួនក្នុងព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា ក្រសួង សុខាភិបាលសូមណែនាំដូចតទៅ :

១- ម្ចាស់គ្រឹះស្ថានផលិតឱសថនៅក្រៅប្រទេសអាចមានសិទ្ធិសុំបើកការិយាល័យតំណាងនៅព្រះរាជាណាចក្រ កម្ពុជាបាន ត្រូវមានឱសថការីឧត្តម មួយរូបជាអ្នកទទួលបន្ទុកគ្រប់គ្រង ដែលត្រូវមានលក្ខណៈសម្បត្តិដូចខាងក្រោម :

- មានសញ្ជាតិខ្មែរ
- មានសញ្ជាតិប្រទេសដើមស្នាក់នៅក្រសួងសុខាភិបាល
- មានលិខិតផ្ទេរសិទ្ធិជូនជាផ្លូវការរបស់គ្រឹះស្ថានផលិតឱសថក្រៅប្រទេស ជ្រើសតាំងជាអ្នក ទទួលបន្ទុកគ្រប់គ្រង
- ពុំចាំបាច់តម្កល់សញ្ជាតិប្រទេស ប៉ុន្តែឱសថការីម្នាក់អាចមានសិទ្ធិសុំបើកការិយាល័យតំណាងបាន តែមួយគត់ ។

២- ការិយាល័យតំណាងគ្រឹះស្ថានផលិតឱសថមានសិទ្ធិដូចតទៅ :

- អាចសុំនាំចូលនូវផលិតផលគំរូ ( ឱសថ ឱសថបំប៉នសុខភាព គ្រឿងសម្រាប់ បរិក្ខារពេទ្យ និង ប្រតិករ )
- អាចសុំចុះបញ្ជីការិយាល័យ និងស្នើសុំការអនុញ្ញាតផ្សព្វផ្សាយ នូវផលិតផលរបស់ខ្លួនតែប៉ុណ្ណោះ នៅ ក្រសួងសុខាភិបាល ។

*(Handwritten signature)*

៣-សំណុំឯកសារសុំបើកត្រូវមាន :

- ពាក្យសុំបើក ( មានតំរូវ ) ..... ០១ ច្បាប់
- សញ្ញាប័ត្រឱសថការីឧត្តមទទួលស្គាល់ដោយក្រសួងសុខាភិបាល ( ថតចម្លង) ... ០១ ច្បាប់
- គំនូសបំព្រួញទីតាំងដោយមានចំណារឯកភាពពីសង្កាត់ ..... ០១ ច្បាប់
- រូបថតទីចាត់ការ និងឃ្នាំងស្តុកចំនួន ..... ០៥ សន្លឹក

៤-ការិយាល័យតំណាងគ្រឹះស្ថានផលិតឱសថត្រូវ :

- រៀបចំដាច់ចេញពីកន្លែងស្នាក់នៅ
- មានអនាម័យស្អាតបាតទាំងខាងក្នុង ទាំងខាងក្រៅ
- មានស្លាកសញ្ញាត្រឹមត្រូវ ( ឈ្មោះ អាសយដ្ឋាន លេខទូរស័ព្ទ លេខទូរសារ) ទំហំយ៉ាងតិច ០,៤ x ០,៦ ម៉ែត្រ
- មានសម្ភារៈការិយាល័យគ្រប់គ្រាន់សម្រាប់បំរើការងារ
- មានឃ្នាំងស្តុកសមស្របសម្រាប់រក្សាទុកផលិតផលគំរូ និងសម្ភារៈផ្សព្វផ្សាយ ។

៥-លិខិតអនុញ្ញាតបើកការិយាល័យតំណាងគ្រឹះស្ថានផលិតឱសថ មានសុពលភាពរយៈពេលពីរឆ្នាំ ។ បីខែមុនផុតកំណត់សម័យជនត្រូវដាក់ពាក្យសុំបន្តសុពលភាពឱ្យបានទាន់ពេលវេលា ។ ករណីអស់សុពលភាព ក្រសួងសុខាភិបាលនឹងផ្អាកការទទួលពាក្យសុំនាំចូលផលិតផលគំរូ ការចុះបញ្ជីការ និងការសុំផ្សព្វផ្សាយ រហូតដល់មានលិខិតអនុញ្ញាតសារជាថ្មី ។

ក្រសួងសង្ឃឹមថា អស់លោក-លោកស្រីឱសថការីទទួលបន្ទុកគ្រប់គ្រងទាំងអស់ ខិតខំយកចិត្តទុកដាក់អនុវត្តតាមការណែនាំខាងលើជាពុំខាន ដើម្បីឱ្យបានសមស្របទៅតាមលិខិត បទដ្ឋាន ក្រឹត្យ ច្បាប់នានា នៃព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា ។

**ចម្លងជូន :**

- ខុទ្ទកាល័យក្រសួងសុខាភិបាល
- អគ្គនាយកដ្ឋានបច្ចេកទេសសុខាភិបាល
- នាយកដ្ឋាន ឱសថ-ចំណីអាហារ-បរិក្ខារពេទ្យ និងគ្រឿងសំអាង
- កាលប្បវត្តិ - ឯកសារ

**ជ. រដ្ឋមន្ត្រី**  
**រដ្ឋលេខាធិការ**



**និស័យ យ៉ិនស៊ីម**