



ព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា
ជាតិ សាសនា ព្រះមហាក្សត្រ

រាជរដ្ឋាភិបាលកម្ពុជា

លេខ : ... ២៣ ... អនក្រត្យ

អនុក្រឹត្យ

ស្តីពី

ដំណើរការងារ នៃអង្គការសហប្រតិបត្តិការ និងការងារផ្សេងៗ
ឱ្យសម្រេចបាន សំរាប់វិស័យសុខាភិបាល

រាជរដ្ឋាភិបាល

- បានឃើញ រដ្ឋធម្មនុញ្ញនៃព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា
- បានឃើញ ព្រះរាជក្រឹត្យ ចុះថ្ងៃទី ២៤ ខែ កញ្ញា ឆ្នាំ ១៩៩៣ ស្តីពី ការតែងតាំងនាយក
រដ្ឋមន្ត្រីទី១ និងនាយករដ្ឋមន្ត្រីទី២
- បានឃើញ ព្រះរាជក្រឹត្យ ចុះថ្ងៃទី ០១ វិច្ឆិកា ១៩៩៣ ស្តីពី ការតែងតាំងរាជរដ្ឋាភិបាល
- បានឃើញ ព្រះរាជក្រមលេខ ០២/នស/៩៤ ចុះថ្ងៃទី ២០ កក្កដា ១៩៩៤ ស្តីពី ការរៀបចំ
និងការប្រព្រឹត្តិទៅនៃគណៈរដ្ឋមន្ត្រី
- បានឃើញ ព្រះរាជក្រឹត្យលេខ ជស/រកត/១០៩៤/៨៣ ចុះថ្ងៃទី ២៤ ខែ តុលា ឆ្នាំ ១៩៩៤
ស្តីពី ការតែងតាំងសមាសភាពរាជរដ្ឋាភិបាល នៃព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា
- បានឃើញ ព្រះរាជក្រមលេខ នស/រក/០១៩៦/០៣ ចុះថ្ងៃទី ២៤ មករា ១៩៩៦ ស្តីពី
ការបង្កើតក្រសួងសុខាភិបាល
- បានឃើញ ព្រះរាជក្រមលេខ ជស/រកម/០១៩៦/០២ ចុះថ្ងៃទី ១៧ មិថុនា ១៩៩៦ ស្តីពី
ការគ្រប់គ្រងឱសថ
- បានឃើញ ព្រះរាជក្រឹត្យលេខ ជស/រកត/០៨៩៧/១៤៧ ចុះថ្ងៃទី ០៧ សីហា ១៩៩៧ ស្តីពី
ការតែងតាំងសមាសភាពរាជរដ្ឋាភិបាល នៃព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា
- បានឃើញ អនុក្រឹត្យលេខ ៦៧ អនក្របក ចុះថ្ងៃទី ២២ ខែ តុលា ឆ្នាំ ១៩៩៧ ស្តីពី
ការរៀបចំ និងប្រព្រឹត្តិទៅរបស់ក្រសួងសុខាភិបាល
- តាមសំណើរបស់រដ្ឋមន្ត្រីក្រសួងសុខាភិបាល
- បានការអនុម័តរបស់គណៈរដ្ឋមន្ត្រីនាសម័យប្រជុំថ្ងៃទី ១២ ខែ មិថុនា ឆ្នាំ ១៩៩៨

ជំពូកទី ១

បទបញ្ញត្តិទូទៅ

- មាត្រា ១. អនុក្រឹត្យនេះមានគោលដៅគ្រប់គ្រងផលិតកម្ម អាហារ័ណ-និហរ័ណកម្ម និងពាណិជ្ជកម្ម និងថវិកា ក្នុងព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា ។
- មាត្រា ២. និងថវិកាគឺជាសារ័ជាតិសំរាប់ប្រើប្រាស់ក្នុងការបង្ការ ឬល្អិតល្អន់ជម្ងឺ មនុស្ស សត្វ មាន ៖
 - រុក្ខជាតិ ឬសត្វ ឬសិលាជាតិដែលមិនទាន់កែច្នៃ ឬបានកែច្នៃតាមវិធីសាស្ត្រសាមញ្ញ
 - ផលិតផលដែលផ្សំ ឬផលិតឡើងដោយសារជាតិមួយមុខ ឬច្រើនមុខ ដែលមានរចនាសម្ព័ន្ធគីមីមិនទាន់ច្បាស់លាស់ និងមានប្រភពពីរុក្ខជាតិ សត្វ ឬសិលាជាតិ ។
- មាត្រា ៣. ផលិតកម្ម អាហារ័ណ-និហរ័ណកម្ម និងពាណិជ្ជកម្មនិងថវិកា អាចប្រព្រឹត្តទៅបានលុះត្រាតែមានការអនុញ្ញាតពីក្រសួងសុខាភិបាល ។

ជំពូកទី ២

សិទ្ធិធ្វើអាជីវកម្មឱ្យសេចក្តីសុខភាព

- មាត្រា ៤. និងថវិកាដែលអាចមានសិទ្ធិធ្វើផលិតកម្ម អាហារ័ណ-និហរ័ណកម្ម និងថវិកា បានត្រូវមានលក្ខណសម្បត្តិដូចខាងក្រោម ៖
 - មានសញ្ជាតិខ្មែរ
 - មានលេខ្លះប័ត្រជាឱសថការី ទទួលស្គាល់ដោយក្រសួងសុខាភិបាល
 - មិនដែលមានទោសបទល្មើសព្រហ្មទណ្ឌណាមួយ
 - មានសុខភាពគ្រប់គ្រាន់ អាចបំពេញការងារបាន ។
- មាត្រា ៥. គ្រូថ្នាំបូរណ៍ដែលអាចមានសិទ្ធិធ្វើពាណិជ្ជកម្មនិងថវិកា បាន ត្រូវមានលក្ខណសម្បត្តិដូចខាងក្រោម ៖
 - មានសញ្ជាតិខ្មែរ
 - មានការយល់ដឹងក្នុងការផ្សំនិងថវិកាពីរុក្ខជាតិ សត្វ ឬសិលាជាតិ និងការពិនិត្យល្អិតល្អន់ជម្ងឺសាមញ្ញតាមវេជ្ជសាស្ត្របូរណ៍ ដែលមានវិញ្ញាបនប័ត្រគ្រូថ្នាំបូរណ៍ ទទួលស្គាល់ដោយក្រសួងសុខាភិបាល

-មិនដែលមានទោសបទល្មើសព្រហ្មទណ្ឌណាមួយ
-មានសុខភាពគ្រប់គ្រាន់ អាចបំពេញការងារបាន ។

មាត្រា ៦. ក្រសួងសុខាភិបាល អាចអនុញ្ញាតឱ្យឱសថការី និងគ្រូថ្នាំបូរណបរទេសប្រកបវិជ្ជាជីវៈ
ឱសថបូរណក្នុងព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជាបាន ក្នុងករណីយល់ឃើញថា មានតម្រូវការ
ចាំបាច់ក្នុងសង្គមជាតិ ។

មាត្រា ៧. ឱសថបូរណដែលអាចផលិត អាហ្វីលីប្រូមីន ត្រូវមានទិដ្ឋាការ ឬបញ្ជីការ
យល់ព្រមពីក្រសួងសុខាភិបាល ។

មាត្រា ៨. ក្រសួងសុខាភិបាលកំណត់ដោយប្រកាសនូវ ៖
- បែបបទ និងលក្ខខណ្ឌ ក្នុងការសុំបើក ឬប្តូរទីតាំង ឬផ្ទេរមូលនិធិនៃគ្រឹះស្ថានផលិត
គ្រឹះស្ថានអាហ្វីលីប្រូមីន និងអគារលក់ឱសថបូរណ ។
- បែបបទ និងលក្ខខណ្ឌក្នុងការសុំទិដ្ឋាការ ឬបញ្ជីការឱសថបូរណ
- បែបបទ និងលក្ខខណ្ឌបច្ចេកទេសគ្រប់គ្រង និងថែរក្សាឱសថបូរណ
- បែបបទ និងលក្ខខណ្ឌក្នុងការផ្សព្វផ្សាយឱសថបូរណ
- បែបបទ ផលិតកម្ម អាហ្វីលីប្រូមីន និងពាណិជ្ជកម្មឱសថបូរណ ។

មាត្រា ៩. ត្រូវមានការអនុញ្ញាតពីក្រសួងសុខាភិបាលចំពោះ ៖
- ការបើក ការប្តូរទីតាំង និងការប្តូរអ្នកទទួលខុសត្រូវនៃគ្រឹះស្ថានផលិត គ្រឹះស្ថាន
អាហ្វីលីប្រូមីន និងអគារលក់ឱសថបូរណ
- ការផលិត អាហ្វីលីប្រូមីន ស្តុកឱសថបូរណ និងវត្ថុធាតុដើមសំរាប់ផលិតឱសថ
បូរណ
- ការផ្សព្វផ្សាយឱសថបូរណ ។

ជំពូកទី ៣

ផលិតកម្មឱសថបូរណ

មាត្រា ១០. ផលិតកម្មឱសថបូរណជាទ្រង់ទ្រាយឧស្សាហកម្ម ត្រូវប្រព្រឹត្តទៅនៅក្នុងគ្រឹះស្ថានផលិត
ឱសថ ដែលមានការរៀបចំសមស្រប តាមលក្ខខណ្ឌបច្ចេកទេសកំណត់ដោយប្រកាស
ក្រសួងសុខាភិបាល ។

មាត្រា ១១. ផលិតកម្មឱសថបូរាណ ត្រូវស្ថិតនៅក្រោមការត្រួតពិនិត្យ និងការទទួលខុសត្រូវរបស់ ឱសថការិយ័យរូប ឬច្រើនរូបទៅតាមទំហំផលិតកម្ម

ជំពូកទី ៤

អាហារិណ-និហារិណកម្មឱសថបូរាណ

មាត្រា ១២. អាហារិណ-និហារិណកម្មឱសថបូរាណ ត្រូវធ្វើឡើងតាមរយៈគ្រឹះស្ថានអាហារិណ-និហារិណ ឱសថ ដែលមានការរៀបចំសមស្រប តាមលក្ខខណ្ឌកំណត់របស់ក្រសួងសុខាភិបាល ។

មាត្រា ១៣. ឱសថបូរាណដែលសុំនាំចូល ត្រូវជ្រើសរើសក្នុងបញ្ជីឱសថបូរាណ ដែលបានចុះបញ្ជីការ រួចហើយនៅក្រសួងសុខាភិបាល ។
ឱសថបូរាណដែលបាននាំចូលហើយ ត្រូវមានទម្រង់បង្ហាញ និង មានគុណភាពល្អ ត្រឹមត្រូវតាមឱសថគំរូដែលបានកំណត់ ។

ជំពូកទី ៥

ការលក់ឱសថបូរាណ

មាត្រា ១៤. ការតាំងលក់ ការលក់និងការស្តុកឱសថបូរាណ ត្រូវប្រព្រឹត្តទៅនៅក្នុងអគារលក់ឱសថ បូរាណ ដែលមានការរៀបចំសមស្រប តាមលក្ខខណ្ឌកំណត់របស់ក្រសួងសុខាភិបាល។

មាត្រា ១៥. អគារលក់ឱសថបូរាណត្រូវមានវត្តមានរបស់គ្រូបូរាណ ដើម្បីគ្រប់គ្រងសកម្មភាពក្នុង អគាររបស់ខ្លួន ។
ករណីអវត្តមាន គ្រូបូរាណទទួលខុសត្រូវ ត្រូវមានគ្រូបូរាណមួយរូបទៀតជំនួស ដោយមានការអនុញ្ញាតពីក្រសួងសុខាភិបាល ។

មាត្រា ១៦. ត្រូវហាមឃាត់ ៖
១_ការលក់ឱសថបូរាណក្លែងក្លាយ គ្មានគុណភាព
២_ការលក់ឱសថបូរាណ ដែលផ្សំលាយជាមួយឱសថសម័យ
៣_ការលក់ឱសថបូរាណគ្រោះថ្នាក់ ដែលមានក្នុងបញ្ជីហាមឃាត់របស់ក្រសួងសុខាភិបាល
៤_ការប្រកបអាជីវកម្មផ្សេងទៀតក្នុងអគារលក់ឱសថបូរាណ ។

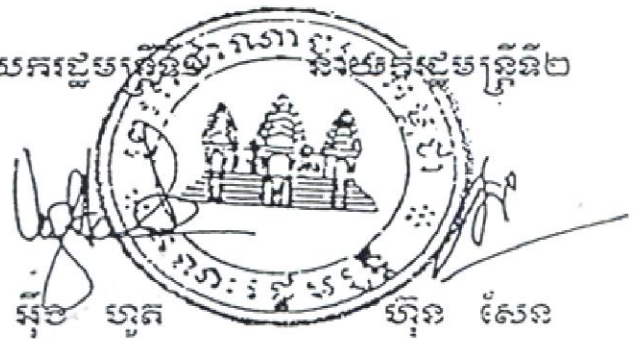
ជំពូកទី ៦
អវសានប្បវត្តិ

មាត្រា ១៧. បទប្បញ្ញត្តិទាំងឡាយណាដែលផ្ទុយនឹងអនុក្រឹត្យនេះ ត្រូវទុកជានិរាករណ៍ ។

មាត្រា ១៨. សហរដ្ឋមន្ត្រីទទួលបន្ទុកគណៈរដ្ឋមន្ត្រី រដ្ឋមន្ត្រីក្រសួងសុខាភិបាល និងក្រសួងស្ថាប័នពាក់ព័ន្ធមានភារកិច្ចអនុវត្តតាមអនុក្រឹត្យនេះ ចាប់ពីថ្ងៃចុះហត្ថលេខាតទៅ ។

រាជធានីភ្នំពេញ, ថ្ងៃទី ២៧ ខែ សីហា ឆ្នាំ១៩៩៨

នាយករដ្ឋមន្ត្រី ហ៊ុន សែន



បានជំរាបជូន :

- ឯកឧត្តម នាយករដ្ឋមន្ត្រីទី ១
- សម្តេច នាយករដ្ឋមន្ត្រីទី ២

រដ្ឋមន្ត្រីក្រសួងសុខាភិបាល

(Handwritten signature)
កណ្តុណា វ៉ាន់

ចម្លងជូន

- ខុទ្ទកាល័យព្រះមហាក្សត្រ
- អគ្គលេខាធិការដ្ឋានរដ្ឋសភា
- ខុទ្ទកាល័យឯកឧត្តម នាយករដ្ឋមន្ត្រីទី ១
- ខុទ្ទកាល័យសម្តេច នាយករដ្ឋមន្ត្រីទី ២
- ដូចមាត្រា ១៨.
- ឯកសារ កាលប្បវត្តិ