-ឱសថស្ថានរង កំ គ្រប់គ្រងដោយឱសថការីមឲ្យម

-ឱសថស្ថានរង ៉ឺខ ត្រប់ត្រងដោយមន្ត្រីសុខាភិបាលចូលនិវត្តន៍ដែលមានក៏រិតបច្ចេកទេសជា តិលានុប្បដ្ឋាក

គិលានុប្បដ្ឋាយិកា និងឆ្កបរដ ។

155759 :

ត្រឹះស្ថានលក់ឱ្សថថៃកចេញជា ៣ប្រភេទ : 155750 :

-ឱសថស្ថានគ្រប់គ្រងដោយឱសថការី

កែសម្រួលដូចខាងក្រោម ។

ខ្លឹមសារប្រកាសលេខ ១៥៥ អបស/ឱអបស ចុះថ្ងៃទី ២១ ខែមីនា ឆ្នាំ ២០០០ របស់ក្រសូងសុខាភិបាលត្រូវបាន

55615

និងយោងតាមការចាំបាច់របស់ក្រសួងសុខាភិបាល ។

-បានឃើញ ព្រះរាជក្រម នស/រកម/១២០៧/០៣៧ ចុះថ្ងៃទី ២៨ ច្ន ២០០៧ ប្រកាសឱ្យប្រើច្បាប់ ស្តីពី វិសោចនកម្ម ច្បាប់ ស្តីពី ការ គ្រប់គ្រងឱសថ -បានឃើញ អនុក្រឹត្យលេខ ៦៧ អនក្រ-បក ចុះថ្ងៃទី ២២ តុលា ១៩៩៧ ស្តីពី ការប្បីបច់ និងការប្រព្រឹត្តិទៅរបស់ក្រសួងសុខាភិបាល -បានឃើញ ប្រកាសរបស់ក្រសួងសុខាភិបាល លេខ ១៥៥ អបស/និអបស ចុះថ្ងៃទី ២១ មិនា ២០០០ ស្តីពី បែបបទ និងល័ក្ខខ័ណ្ឌក្នុងការសុំបើក ឬបិទ ប្របុរទីតាំង នៃត្រឹះស្ថានលក់ឱ្សសថ

-ធានឃើញ ព្រះរាជក្រម ជស/រកម/០៦៩៦/០២ ចុះថ្ងៃទី ១៧ មិថុនា ១៩៩៦ ប្រកាសឱ្យប្រើច្បាប់ ស្ដីពី ការគ្រប់គ្រងឱ្យសថ

-ចនឃើញ ព្រះរាជក្រម នស/រកម/០១៩៦/៚្ងិ ចុះថ្ងៃទី ៦៤ មករា ១៩៩៦ ប្រកាសអោយប្រើច្បាប់ ស្តីពីការបង្កើតក្រសួងសុខាភិបាល

-បានឃើញ រដ្ឋចមនុក្ខា នៃ ព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា -ធនឃើញ ព្រះរាជក្រឹត្យលេខ នស/រកត/០៩០៨/១០៩៩ ចុះថ្ងៃទី ២៩ កញ្ញា ២០០៨ ស្តីពីការតែងតាំងរាជរដ្ឋាភិបាល នៃព្រះរាជាលោចក្រកម្ពុជា

រដ្ឋមន្ត្រី គ្រសូទសុខាតិបាល

តារតែសទ្រូលប្រកាសលេខ ១៥៥អចស/ខ្ទិអចស ຮະເຮີຊ ຕອ ເອ ຮອນ ສຳ ຕ000 ເຮຍງອະນອຍອາສສາໝ ស្តីពី ថែមមន និចល័ត្ធខ័ណ្ឌតូចការសុំមើត ឬមិន ឬម្តូរនិតាំច នៃគ្រឹះស្ថានលក់ឱ្យសថ N * CR

ស៊័ព

าฐราช

រាជចានីភ្នំពេញ, ថ្ងៃទី 13 ខែ 01 ឆ្នាំ២០០.g..

WE ODILY AUN/SHON

<u>เสยอยองส์องส์อง</u>



ទ្រះពថរណាចក្រកម្ពុថា ຮາສີ ສາສສາ ທີ່ເສຍນະຊາອີ 30 8 00

ការបើក ការបិទ ការប្តូរទីតាំង និងការផ្ទាស់ប្តូរអ្នកទទួលខុសត្រូវ នៃឱសថស្ថាន និងឱសថស្ថានរង អាចប្រព្រឹត្ត ទៅបាន លុះត្រាតែមានការអនុញ្ញាតពីក្រសួងសុខាភិបាល ។

555756 :

155750

ឱសថស្ថាន ឱសថស្ថានរង ដែលបានទទួលការអនុញ្ញាតឱ្យបើកតាមខ្លឹមសារប្រកាសលេខ ១១៥ សនបឱ ចុះថ្ងៃទី ២៥ ខែ កុម្ភៈ ឆ្នាំ ១៩៩១ និងប្រកាសលេខ ៩៣៧ សនបឱ ចុះថ្ងៃទី ០៦ កញ្ញា ១៩៩៦ និងប្រកាសលេខ ១៥៥ អបស/ឱអបស ចុះថ្ងៃទី ២១ មីនា ឆ្នាំ ២០០០ ត្រូវបានរក្សាសិទ្ធិឱ្យធ្វើពាណិជ្ជកម្មដដែល ។ ក្នុងករណីមានការសុំប្តូរទីតាំង ឬសុំផ្លាស់ប្តូរអ្នកទទួលខុសត្រូវឱសថស្ថាន និងឱសថស្ថានរងខាងលើត្រូវអនុវត្ត តាមលក្ខខណ្ឌថ្មី នៃប្រកាសនេះ ។

រួមការ៥ :

ចំនួនឱសថស្ថាន ត្រូវកំណត់តាមចំនួនប្រជាពលរដ្ឋក្នុងសង្កាត់ ឃុំជាមូលដ្ឋានតាមសមាមាត្រ ប្រជាពលរដ្ឋ យ៉ាងតិច ២០០០នាក់ សំរាប់ឱសថស្ថានមួយកន្លែង ។ ក្រសូងសុខាភិបាល នឹងត្រូវប្រកាសអំពីការបែងចែកចំនួនឱសថស្ថាន តាមសង្កាត់-ឃុំ នីមួយ១ក្នុង ១ឆ្នាំ១ដង ។

រូបភារ៦ :

ទីតាំងឱសថស្ថាន ឱសថស្ថានរង ត្រូវកំណត់តាមល័ក្ខខ័ណ្ឌដូចខាងក្រោម : -ឱសថស្ថាន អាចមានទីតាំងនៅគ្រប់ទីកន្លែង ក្នុងព្រះរាជាណាចក្រកម្ពុជា -ឱសថស្ថានរង "ក" អាចមានទីតាំងនៅក្នុងសង្កាត់-ឃុំ ណា ដែលឱសថស្ថានមានចំនួនមិនទាន់គ្រប់គ្រាន់តាម សមាមាត្រកំណត់ក្នុងប្រការ ៥

-ឱសថស្ថានរង "ខ" អាចមានទីតាំងនៅតាមសង្កាត់-ឃុំណា ដែលឱសថស្ថាន និងឱសថស្ថានរង "ក" មានចំនួន មិនទាន់គ្រប់គ្រាន់តាមសមាមាត្រកំណត់ក្នុងប្រការ ៥ ។

រួចការល់ : អាចមានសិទ្ធិសុំបើកឱសថស្ថាន ឱសថស្ថានរងបាន ឱសថការី-ឱសថការីមច្បមទាំងពីរភេទ ដែលមានលក្ខណៈ សម្បត្តិដូចខាងក្រោម :

-មានសញ្ជាតិខ្មែរ

-មានសញ្ហាប័ត្រទទួលស្គាល់ពីក្រសូងសុខាភិបាល

-មិនជាប់ក្នុងបញ្ជីថ្កោលទោសពីបទឧក្រិដ្ឋណាមួយ

-មានសុខភាពគ្រប់គ្រាន់អាចបំរើការងារបាន ។

រួមភារៈ៤ : សំណុំលិខិតសុំបើកឱុសថស្ថាន ឱុសថស្ថានរងមាន :

ក-ពាក្យសុំបើកឱុសថស្ថាន ឱុសថស្ថានរង មានបិទតែមប្រិ៍ ១.០០០ រៀល ៍មានគំរូី

ខ-សញ្ញាប័ត្រឱសថការី ឬឱសថការីមធ្យមទទួលស្គាល់ពីក្រសួងសុខាភិបាល

គ-ជីវប្រវត្តិសង្ខេបរបស់សាម៉ីជន "មានគំរូ"

ឃ-វិញ្ញាបនប័ត្រសុខភាពចេញដោយក្រសួងសុខាភិបាល ឬមន្ទិរសុខាភិបាលខេត្ត-ក្រុង

ង-លិខិតថ្កោលចោស ដែលមានរយៈពេលមិនលើសពី បីខែ

ច-តំនូសបំព្រញ្ញទីតាំង ដោយមានចំណារឯកអាពពីមូលដ្ឋានឃុំ/សង្កាត់

ឆ-រូបថតសាម៉ីជំន ៤ x ៦ ស.ម ចំនួន ៥ សន្លឹក

សាម៉ីជន ត្រូវបំពេញសំណុំលិខិតខាងលើ ចំនួន Ob ច្បាប់ ហើយបញ្ជូនមកមន្ទីរសុខាភិបាលខេត្ត-ក្រុង ។

324 .04.

រួមភារ៩ : ក្នុងករណីចំនួនអ្នកសុំបើកឱសថស្ថាន-ឱសថស្ថានរងច្រើនជាងចំនួនទីតាំងកំណត់ ក្រសួងសុខាភិបាល និងផ្តល់ អាទិភាព ចំពោះសាម៉ីជនណាដែលបានដាក់ពាក្យសុំបើកមុនគេ និងមានសំណុំលិខិតគ្រប់គ្រាន់ត្រឹមត្រូវតាមការ កំណត់ក្នុងប្រការ ៨ ។

រួចភារ១O : ក្រសួងសុខាភិបាល និងផ្តល់ចម្លើយអំពីការសុំបើក ការប្តូរទីតាំង និងគារផ្ទាស់ប្តូរអ្នកទទួលខុសត្រូវនៃ ឱសថស្ថាន-ឱសថស្ថានរង ដល់សាទ៊ីជនយ៉ាងយឺតបំផុតក្នុងរយៈពេល ៣០ថ្ងៃ គិតចាប់តាំងពីថ្ងៃបានទទួលសំណុំ លិខិតគ្រប់គ្រាន់ត្រឹមត្រូវ ។

រួចភារ១១ : ឱសថការី ឬឱសថការីមឲ្យម មានសិទ្ធីដាក់ពាក្យសុំបើកឱសថស្ថាន ឬឱសថស្ថានរង បានតែមួយកន្លែង និងមិន អាចប្រកបវិជ្ជាជីវៈសុខាភិបាលផ្សេងទៀតឡើយ ។

<u>រួមកាះ១២</u> : ក្រោយពីបានទទួលសេចក្តីសំរេច ស្តីពី ការបើកឱសថស្ថាន ឬឱសថស្ថានរង ពីក្រសួងសុខាភិបាល សាម៉ីដនត្រូវ បើកទ្វារបំរើសាធារណៈជនយ៉ាងយឺតបំផុត ៣ខែ ។ ផុតកំណត់ខាងលើ បើឱសថស្ថាន-ឱសថស្ថានរងគ្នានដំណើរ ការទេនោះ សេចក្តីសំរេចត្រូវចាត់ទុកជាមោឃៈដោយស្វ័យប្រវត្តិ តាមសេចក្តីសំរេចរបស់មន្ទីរសុខាភិបាលខេត្ត-ក្រុង ។ ក្នុងករណីមានមូលហេតុសមស្រប រយៈកាលកំណត់ខាងលើអាចពន្យាបាន៣ខែទៀត ហើយបានតែ មួយដងគត់ តាមសំណើរបស់សាម៉ីជន ។

រួមគារទេ៣ : ក្រសួងសុខាភិបាល មានសិទ្ធិដកហូតវិញ៉ូនូវសេចក្តីសំរេចស្តីពីការបើក ប្តូរទីតាំង ឬផ្ទាស់ប្តូរអ្នកទទួលខុសត្រូវនៃ ឱសថស្ថាន-ឱសថស្ថានរង ក្នុងករណីពិនិត្យឃើញថា :

ក-អាស័យដ្ឋានទីតាំងផ្ទុយនឹងសេចក្តីសំរេច ស្តីពី ការបើក ឬប្តូរទីតាំង

ខ-សំលុំលិខ្មិតមានលក្ខណៈក្លែងបន្ធំ

គ-ឬសាម៉ីជនរេវ្យបចំឱសថស្ថាន-ឱសថស្ថានរង មិនស្របតាមល័ក្ខខ័ណ្ឌកំណត់

ឃ-ឬសាម៉ីជនជាប់ទោសពីបទល្មើសព្រហ្មទណ្ឌ

ង-ឬឱសថស្ថាន-ឱសថស្ថានរង គ្នានដំណើរការក្នុងរយៈពេល ៣ខែ ឬ ៦ខែ តាមការកំណត់ ក្នុងប្រការ ១២ ។

<u>្វទ្ធភារ១៤</u> : ការផ្លាស់ប្តូរទីតាំងឱសថស្ថាន-ឱសថស្ថានរង ពីកន្លែងមួយទៅកន្លែងមួយទៀត អាចអនុញ្ញាតបានលុះត្រាតែ ការផ្លាស់ប្តូរនោះថិតក្នុងខ័ណ្ឌ–ស្រុកតែមួយ ពុំមានការផ្លាស់ប្តូរអ្នកទទួលខុសត្រូវទេ និងបានបើកទ្វារបំរើ សាធារណជនអស់រយៈពេលលើសពី ៦ខែ មកហើយ ។

រួមភារ១៥ : សំណុំលិខិតសុំប្តូរទីតាំងមាន :

ក-ពាក្យសុំប្តូរទីតាំង មានបិទតែមប្រិ៍ ១.០០០ រេវូល "មានតំរូ" ខ-សេចក្តីសំរេច ស្តីពី ការបើកឱុសថស្ថាន-ឱុសថស្ថានរង គ-គំនូសបំព្រូញទីតាំងថ្មី ដែលមានចំណារឯកភាពពីមូលដ្ឋានឃុំ/សង្កាត់ ឃ-រូបថតសាម៉ីជន ៤ x ៦ ស.ម ចំនួន ៣ សន្លឹក

325

ឃ-រូបថតសាម៊ីជន ៤ x ៦ ស.ម ចំនួន ៣ សន្លឹក

សាម៉ីជន ត្រូវបំពេញសំណុ៍លិខិតខាងលើ ចំនួន ០២ ច្បាប់ ហើយបញ្ជូនមកក្រសួងសុខាភិបាល "នាយកដ្ឋានឱ្_{សថ} ចំណីអាហារ បរិក្ខារពេទ្យ និងគ្រឿងសំអាង" តាមរយៈមន្ទីរសុខាភិបាលខេត្ត–ក្រុង ។

13571922

ការដ្ឋាស់ប្តូរអ្នកទទួលខុសត្រូវថ្មី មានលក្ខណៈសម្បត្តិសមស្របតាមល័ក្ខខ័ណ្ឌកំណត់ក្នុងប្រការ ២ ពុំមានការផ្លាស់ លុះត្រាតែអ្នកទទួលខុសត្រូវថ្មី មានលក្ខណៈសម្បត្តិសមស្របតាមល័ក្ខខ័ណ្ឌកំណត់ក្នុងប្រការ ២ ពុំមានការផ្លាស់ ប្តូរទីតាំង បានបើកទ្វារបំរើសាធារណជនអស់រយៈពេលលើសពី ៦ខែ មកហើយ និងមានការឯកភាពជាលាយល័ក្ខ អក្សររវាងអ្នកផ្លាស់ចេញ និងអ្នកផ្លាស់ចូល ។

រូបភារ១៧ : រ

សំណុំលិខិតសុំផ្លាស់ប្តូរអ្នកទទួលខុសត្រូវមាន :

ក–ពាក្យសុំមានបិទតែមប្រិ៍ ១.០០០ រេវូល

ខ-កិច្ចព្រមព្រេវ្រងរវាងអ្នកផ្លាស់ចេញ និងអ្នកផ្លាស់ចូល

ត-សេចក្តីសំរេចស្តីពីការបើគឱុសថស្ថាន ឱសថស្ថានរង

ឃ-សញ្ហាប័ត្រឱសថការី ឬឱសថការីមឲ្យមទទួលស្គាល់ពីក្រសួងសុខាភិបាលរបស់អ្នកផ្លាស់ចូល

ង-ជីវប្រវត្តិសង្ខេបរបស់អ្នកជ្លាស់ចូល

ច–វិញ្ញាបនប័ត្រសុខភាពរបស់អ្នកថ្នាស់ចូលចេញដោយក្រសួងសុខាភិបាលឬមន្ទីរសុខាភិបាលខេត្ត–ក្រុង ឆ–លិខិតថ្កោលទោស ដែលមានរយៈពេលមិនលើសពី បីខែ របស់អ្នកថ្នាស់ចូល

ជ–រូបថតសាម៊ីជនអ្នកជ្លាស់ចូល ៤ x ៦ ស.ម ចំនួន ៥ សន្លឹក ។

សាម៉ីជន ត្រូវបំពេញសំណុំលិខិតខាងលើ ចំនួន ០២ ច្បាប់ ហើយបញ្ជូនមកក្រសូងសុខាភិបាល "នាយកដ្ឋានឱសថ ចំណីអាហារ បរិក្ខារពេទ្យ និងត្រឿងសំអាង" តាមរយៈមន្ទីរសុខាភិបាលខេត្ត-ក្រុង ។

រួមភារ១៤ : ឱសថស្ថានរងប្រភេទ ក់ ដែលគ្រប់គ្រងដោយឱសថការីមឲ្យមអាចដាក់ពាក្យសុំប្តូរប្រភេទជាឱសថស្ថានវិញ បានប្រសិនបើ ឱសថការីមធ្យមនោះបានក្លាយខ្លួនជាឱសថការីឧត្តម ដោយពុំមានការផ្លាស់ប្តូរទីតាំង ឬអ្នកទទួល ខុសត្រូវទេ និងបានបើកទ្វារបំរើសាធារណជនអស់រយៈពេលលើសពី ៦ខែ មកហើយ ។

ច្រភារ១៩ : សំណុំលិខិតសុំប្តូរប្រភេទឱសថស្ថានមាន :

ក-ពាក្យសុំប្តូរឱសថស្ថានមានបិទតែមប្រិ៍ ១.០០០ រៀល ខ-សេចក្តីសំរេចស្តីពីការបើកឱសថស្ថានរង ច្បាប់ដើម

គ-សញ្ហាប័ត្រឱសថការី ទទួលស្គាល់ពីក្រសួងសុខាភិបាល

សាម៉ីជន ត្រូវបំពេញសំណុំលិខិតខាងលើ ចំនួន Ob ច្បាប់ ហើយបញ្ជូនមកក្រសួងសុខាភិបាល "នាយកដ្ឋានឱសថ ចំណីអាហារ បរិក្ខារពេទ្យ និងត្រឿងសំអាង" តាមរយៈមន្ទីរសុខាភិបាលខេត្ត-ក្រុង ។

រួមភារ២O : ការប្បបច់ឱសថស្ថាន-ឱសថស្ថានរង : ឱសថស្ថាន ឱសថស្ថានរង ត្រូវចែកចេញពីការស្នាក់នៅ មានអនាម័យស្នាតបាតទាំងខាងក្នុង ទាំងខាងក្រៅ និង មានការប្បបចំសមស្របតាមការកំណត់ដូចខាងក្រៅម :

326 grd.

ក-មានថ្ងៃក្រឡាអាជីវិកម្មយ៉ាងតិច ២០ម[ិ]សំរាប់ឱសថស្ថាន និង ១៦៩^៦ សំរាប់ឱសថស្ថានរង ខ-មានស្លាកសញ្ញាឱសថស្ថាន-ឱសថស្ថានរង ដែលមានថ្ងៃពណ៌ស អក្សរពណ៌ទឹកប៊ិច ទំហំយ៉ាងតូច ០.៦ x ៣.៨ម៉ែត្រ

គ-ហាមផ្សព្វផ្សាយពាណិជ្ជកម្មតាមគ្រប់រូបភាព លើស្លាកសញ្ហាឱសថស្ថាន-ឱសថស្ថានរង ឃ-មានទូរកញ្ចក់ស្អាតបាតពណ៌សគ្រប់គ្រាន់សំរាប់តាំងឱសថ បរិត្ថារពេទ្យ ...

ង-មានទូរបញ្ចរសំរាប់បេឡាការី និងអ្នកប្រគល់ដ៏សថ

ច-មានទូរថ្នាំពិសេសសំរាបស្តុកគ្រឿងញៀន និងថ្នាំប្រព័ន្ធសរសៃប្រសាទ

ឆ-មានទូរទឹកភកសំរាប់ស្តុកឱុសថ ដែលទាម<mark>ទារការទុកដាក់ក្នុងស</mark>ីតុល្ហភាពកំលាត់

ជ-មានជញ្ចឹងសំរាប់ថ្លឹងទម្ងន់

ឈ-ឃ្លាំងស្តុកឱសថប្រសិនបើមាន ត្រូវមានលក្ខណៈសមស្របតាមបច្ចេកទេសឱសថសាស្ត្រ ញ-បន្ទប់ផ្សំឱសថប្រសិនបើមាន ត្រូវរៀបចំឱ្យបានសមស្របតាមបច្ចេកទេសឱសថសាស្ត្រ ដ-មានតុសំរាប់ឱសថការីធ្វើការ ។

រូមភាវ២១ : ឱសថស្ថាន ឱសថស្ថានរង អាចតាំងលក់នូវប្រភេទទំនិញដូចខាងក្រោម :

ក-ឱសថសំរាប់វិស័យសុខាភិបាល

2-ផលិតផលអនាម័យខ្លួនប្រាណមនុស្ស គ្រឿងសំអាង ផលិតផលឪយេតេទិក ដែលមានគុណភាព បង្ការ ឬព្យាបាលជម្ងឺ

គ-សម្ភារៈបរិក្ខារពេទ្យ និងទន្តពេទ្យ

ឃ-សម្ភារ: ប្រតិករ សំរាប់មន្ទីរពិសោធន៍ វេជ្ជសាស្ត្រ-ឱសថសាស្ត្រ ។

រួមគារយេ : ឱសថស្ថាន មានសិទ្ធិដូចតទៅ :

ក-លក់ដុំ និងលក់រាយ នូវផលិតផលដូចមានចែងក្នុងប្រការ ២១ ជូនដល់អង្គភាពសេវាសុខាភិបាលរដ្ឋ ឯកជន ឱសថស្ថានរង និងអតិថិជនសំរាប់ការប្រើប្រាស់ផ្ទាល់ខ្លួន

ខ-ផ្សំឱសថមួយចំនួនតាមវេជ្ជបញ្ជា ឬតាមក្បួនឱសថសាស្ត្រ

ព-បញ្ជាទិញផលិតផលឱសថ តែពីត្រឹះស្ថានផលិតឱសថ ឬត្រឹះស្ថានអាហរ័ណ នីហរ័ណឱសថ ។

រួមភារយេ៣ : ឱុសថស្ថានរងមានសិទ្ធិដូចតទៅ :

ក-លក់រាយ នូវផលិតផលដូចមានថែងក្នុងប្រការ ២១ តាមបញ្ជីកំណត់របស់ក្រសូងសុខាភិបាល ជូន ដល់អតិថិជនសំរាប់ការប្រើប្រាស់ក្នុងការព្យាបាលជម្ងឺផ្ទាល់ខ្លួន ។

ខ-បញ្ជាទិញផលិតផលឱសថតែពីឱសថស្ថាន ។

រួចគារ២៤ : បែបបទពាណិដ្ឋកម្ម

ក-ក្នុងឱសថស្ថាន ឱសថស្ថានរង ត្រូវមានវត្តមានរបស់អ្នកទទួលខុសត្រូវ (ឱសថការី ឱសថការីមច្បម ឬមន្ត្រីសុខាភិបាលចូលនិវត្តន៍) ដើម្បីគ្រប់គ្រងសកម្មភាពក្នុងគ្រឹះស្ថានលក់ឱសថរបស់ខ្លួន ។ ខ-អ្នកលក់ត្រូវពាក់អាវពេទ្យពណ៌ស (Blouse) និងមានពាក់ស្លាកឈ្មោះ ។

^{hrd}327

គ-អ្នកលក់ត្រូវចេះអាន សរសេរ ចេះបកស្រាយវេជួបញ្ហា និងបរិយាយប័ណ្ណឱសថ ។ ឃ-ត្រូវចុះឈ្មោះឱសថ (ថ្នាំញៀន និងថ្នាំប្រព័ន្ធសរសៃប្រសាទ) ដែលបានផ្តល់ជូនអតិថិជនក្នុង

ស្បូវភៅស្រង់វេជ្ជបញ្ជា ។ ង-នៅពេលផ្តល់ឱសថតាមវេជ្ជបញ្ជា ត្រូវពិនិត្យឱ្យបានច្បាស់អំពីឈ្មោះ និងហត្ថលេខារបស់គ្រូពេទ្យ ព្យាបាល ឈ្មោះឱសថ ចំនួន ក៏រិតនិងរប្បើបប្រើ ។ ប្រសិនបើពិនិត្យឃើញវេជ្ជបញ្ជាមានលក្ខណៈ មិនត្រឹមត្រូវ ឬប្រើលើសក៏រិត ឬប្រើខុសក្បូនវេជ្ជសាស្ត្រ ត្រូវឱ្យអតិថិជនទៅសុំការបញ្ជាក់សារជាថ្មី ពីគ្រូពេទ្យព្យាបាល និងមិនត្រូវលក់ទាំងប្រថុយប្រថានឡើយ ។

ច-នៅលើវេជ្ជបញ្ជាដែលបានផ្តល់ឱសថរួចហើយ ត្រូវបោះត្រាឱសថស្ថាន ឬឱសថស្ថានរង និងមានចុះ កាលបរិច្ឆេទលក់ឱសថ ពិសេសថ្នាំញ្ញៀន និងថ្នាំប្រព័ន្ធសរសៃប្រសាទ ។

៥ : ត្រូវហាមឃាត់ :

ក-ការតាំងលក់ឱសថដែលមានប្រភពមិនស្របច្បាប់

ខ-ការតាំងលក់ឱុសថដែលគ្មានលតប័ត្រ (Vignette)

ត-ការតាំងលក់មិសថដែលក្រសូងសុខាភិបាលបានហាមឃាត់

ឃ-ការតាំងលក់ឱសថផុតកំណត់ពេលប្រើប្រាស់

ង-ការតាំងលក់ផលិតផលដែលមិនបានកំណត់ក្នុងប្រការ ២១

ច-ការប្រកបអាជីវកម្មផ្សេងទៀត ក្នុងគ្រឹះស្ថានលក់ឱុសថ ។

រួមភារយៀ : ក្នុងករលីអវត្តមានរបស់អ្នកទទួលខុសត្រូវ (ឱសថការី ឬឱសថការីមឲ្យម ឬមន្ត្រីសុខាភិបាលចូលនិវត្តន៍) ដែល មានរយៈពេលតិចជាង ១ឆ្នាំ ឱសថស្ថាន-ឱសថស្ថានរងនោះ ត្រូវមានអ្នកទទួលខុសត្រូវជំនូសដែលមានលក្ខណៈ សម្បត្តិជា :

-ឱសថការីឧត្តម ឬនិស្សិតឱសថសាស្ត្រឆ្នាំទី៥ ចំពោះឱសថស្ថាន

-ឱសថការីមធ្យម ចំពោះឱសថស្ថានរង "ក

-មន្ត្រីសុខាភិបាលចូលនិវត្តន៍ ដែលមានក៏វិតបច្ចេកទេសសមស្រប ចំពោះឱសថស្ថានរង ៉ខ

ការជំនួសខាងលើ អាចចូលជាចរមានបាន លុះត្រាតែមានការអនុញ្ញាតពីក្រសួងសុខាភិបាល ។

រួចភារ២៧ : រយៈកាលនៃការជំនូសមិនអាចលើសពី ១ឆ្នាំបានទេ លើកលែងតែក្នុងករណីមានមូលហេតុសមស្រប ឬមរណភាព របស់អ្នកទទួលខុសត្រូវទើបរយៈកាលនៃការជំនូសអាចពន្យាបានមួយឆ្នាំទៀត ។ ចំពោះឱសថស្ថានរង "ខ" បើ អ្នកទទួលខុសត្រូវទទួលមរណភាព ការធ្វើអាជីវិកម្មត្រូវអស់សុពលភាព ។

រួមភារ២៨ : ខ្លីមសាវប្រកាសលេខ ១៥៥ អបស/ឱអបស ចុះថ្ងៃទី ២១ ខែមីនា ឆ្នាំ២០០០ របស់ក្រសួងសុខាភិបាល ព្រមទាំង បទបញ្ហត្តិទាំងឡាយណាដែលផ្ទុយនឹងប្រកាសនេះ ត្រូវចាត់ទុកជានិរាករណ៍ ។

រូបភារ២៥ :

329

.mo.

-ឯកសារ -កាលប្យវត្តិ MISI

់ដើម្បីអនុវត្តន៍

-អត្តលេខាធិការដ្ឋានរដ្ឋសភា -ទីស្ដីការគណៈរដ្ឋបន្ត្រី ក្រសួងយុត្តិធម៌ -ក្រសួងទំនាក់ទំនងសភា និងអធិការកិច្ -សាលាក្រុងភ្នំពេញ និងខេត្ត-ក្រុង ំដើម្បីជ្រាបជាព័ត៌ម៉ាននិងសហការ -ក្រសួងព័ត៌មាន ដើម្បីជួយផ្សព្វផ្សាយ ្នុអត្ថាធិការដ្ឋានក្រសួងសុខាភិបាល -អត្តនាយកដ្ឋានបច្ចេកទេសសុខាភិបាល -លេខាធិការដ្ឋានគណកម្មាធិការនិងគណកម្មការខេត្ត-ក្រុង លុបបំបាត់ឱសថក្លែងក្លាយ និងសេវាសុខាភិបាលខុសច្បាប់ -នាយកដ្ឋានឱុសថ ចំណីអាហារ បរិក្ខារពេទ្យ និងគ្រឿងសំអាង -មន៍រសុខាភិបាលរាជធានីភ្នំពេញ និងខេត្ត-ក្រុង -ត្រឹះស្ថានលក់ឱ្សសដែលពាក់ព័ន្ធ

រទភារ៣០ :

ចំលងជន :

ប្រកាសនេះអានប្រសិទ្ធភាព ចាប់ពីថ្ងៃចុះបត្ថលេខានេះតទៅ ។ រដ្ឋារទាំ

រទ្ធនារ២៩ :

អត្តនាយកដ្ឋានបច្ចេកទេសសុខាភិបាល អត្តាចិការដ្ឋានក្រសួងសុខាភិបាល នាយកដ្ឋានឱសថ ចំណីអាហារ បរិក្ខារពេទ្យ និងត្រឿងសំអាង និងមន្ទីរសុខាភិបាលរាជធានីភ្នំពេញ និងខេត្ត-ក្រុង មានភារកិច្ចអនុវត្តតាម ប្រកាសនេះ ឱ្យមានប្រសិទ្ធភាពតាមភាវកិច្ចវេវ្យង១ខ្លួន ។

Unofficial Translation by JICA HRD

KINGDOM OF CAMBODIA Nation Religion King

(Logo) Ministry of Health No. 0014 អបស/ ឱអបស

Phnom Penh Capital, January 13, 2009

PRAKAS

On

the Modification to Prakas No. 155 អបស/ ឱអបស

Dated March 21, 2000 of the Ministry of Health On the Formalities and Conditions for Opening or Closure or Relocation of a Pharmaceutical Selling Establishment

The Minister of Health

Pursuant to

- The Constitution of the Kingdom of Cambodia;
- Royal Decree No. NS/RD/0908/1055, dated September 25, 2008, on the Appointment of the Royal Government of the Kingdom of Cambodia;
- Royal Kram NS/RK/0196/06, dated January 24, 1996, promulgating the Law on the Establishment of the Ministry of Health;
- Royal Kram CS/RK/0696/G2, dated June 17, 1996, promulgating the Law on Pharmaceutical Management;
- Royal Kram NS/RK/1207/037, dated December 28, 2007, promulgating the Law on the Amendment to the Law on Pharmaceutical Management;
- Subdecree No. 67 S.E., dated October 22, 1997, on the Organization and Functioning of the Ministry of Health;
- Prakas No. 155 HUณ/อิHUณ, dated March 21, 2000, of the Ministry of Health on the Formalities and Conditions for Requesting to Open, Close or Relocate a Pharmaceutical Selling Establishment;
- Necessity of the Ministry of Health;

Hereby decides:

- <u>Article 1:</u> The substance of *Prakas* No. 155 HUW/ อิHUW, dated March 21, 2000 of the Ministry of Health has been modified as follows:
- <u>Article 2:</u> Pharmaceutical selling establishments are classified into three types: - Pharmacy managed by pharmacists;
 - Sub-pharmacy "A" managed by secondary pharmacists;
 - Sub-pharmacy "B" managed by retired health officials with their technical specification as the state's nurse or midwife.
- <u>Article 3:</u> The opening, closure, relocation and change of the responsible person of the pharmacy and sub-pharmacy are possible only with authorization from the Ministry of Health.
- <u>Article 4:</u> A pharmacy or sub-pharmacy with authorization to open in accordance with the substance of *Prakas* No. 115 ณรบริ, dated February 25, 1991, *Prakas* No. 937 ณรบริ, dated September 6, 1996

and Prakas No. 155 หบญ/อิหบญ, dated March 21, 2000, still has the

right to operate a business.

In case of requesting relocation or change of the responsible person, the above pharmacy or sub-pharmacy shall comply with new conditions of the prakas herewith.

Article 5: The number of pharmacies shall be determined according to the number of people in the commune/quarter in proportion to the number of at least 2,000 people per pharmacy.

> The Ministry of Health will declare the division of the number of pharmacies in each commune/quarter on an annual basis.

- Article 6: The location of pharmacies and sub-pharmacies shall be determined as per the following conditions:
 - A pharmacy can be located anywhere in the Kingdom of Cambodia;
 - Sub-pharmacy "A" can be located in any commune/quarter where the number of pharmacies is not sufficient as per the proportion determined in Article 5;
 - Sub-pharmacy "B" can be located in any commune/quarter where there are fewer sub-pharmacies "A" than the proportion determined in Article 5.
- Article 7: Pharmacists of both sexes are entitled to apply to open a pharmacy or sub-pharmacy only if they have the following attributes:
 - Have Khmer nationality;
 - Hold a degree accredited by the Ministry of Health;
 - Are not convicted of any felony listed in the criminal record;
 - Are sufficiently healthy to perform work.
- Article 8:

The necessary application papers for the opening of a pharmacy or sub-pharmacy include:

- A. Application for opening a pharmacy or sub-pharmacy with a 1,000-riel stamp, "sample available";
- B. Pharmacist or Secondary Pharmacist Diploma accredited by the Ministry of Health;
- C. Biographical data of the person concerned, "sample available";
- D. Health certificate issued by the Ministry of Health or Provincial-City Health Department;
- E. Criminal records with their validity not exceeding three months;
- F. Drawing of location with approval remarks from the commune/quarter;

G. Five 4×6 cm photos of the person concerned;

The person concerned shall complete the above necessary documents in two copies and submit them to the Provincial-City Department of Health;

- <u>Article 9:</u> In case the number of applicants for pharmacy or sub-pharmacy opening are above the number of determined locations, the Ministry of Health will give priority to the person concerned who submits his/her application first and has sufficient necessary papers as set forth in Article 8.
- <u>Article 10:</u> The ministry will provide answers about the request for opening, relocation and change of the responsible person of the pharmacy and sub-pharmacy to the person concerned within no more than 30 days following the date of receipt of sufficient and correct necessary papers.
- <u>Article 11:</u> A pharmacist or secondary pharmacist shall be entitled to submit an application to open only one pharmacy or sub-pharmacy and may not work in other medical professions.
- Article 12: Following receipt of the decision from the Ministry of Health to open a pharmacy or sub-pharmacy, the person concerned shall open its doors to serve the public within three months at the latest. After the above period, should the center not be in operation, the decision shall be automatically considered null and void at the discretion of the Provincial-City Department of Health. If an appropriate reason is provided, the above specified period may be extended for only another three months as per the request of the person concerned.
- <u>Article 13:</u> The Ministry of Health has the right to revoke the decision on the opening, relocation or change of responsible person of a pharmacy and sub-pharmacy if it is found that:
 - A. The address of the location is contrary to the decision on the opening or relocation;
 - B. The necessary papers are forged;
 - C. Or the person concerned does not arrange his/her pharmacy or sub-pharmacy in accordance with the determined conditions;
 - D. Or the person concerned has been convicted of any criminal offense; or
 - E. The pharmacy or sub-pharmacy is not in operation within three or six months as stipulated in Article 12.
- <u>Article 14:</u> Relocation of pharmacy or sub-pharmacy from one place to another is possible only if that relocation is in the same district, the responsible person is not changed and [it] has been in operation to serve the public for more than six months.

Article 15: N

Necessary application papers for relocation include:

- A. Application for relocation with a 1,000-riel stamp, "sample available";
- B. Decision on the opening of pharmacy-sub-pharmacy;

- C. Drawing of new location with approval remarks from the commune/quarter;
- D. Three 4 × 6 cm photos of the person concerned;
- D. Three 4 × 6 cm photos of the person concerned;

The person concerned shall complete the above necessary application papers in two copies and submit them to the Ministry of Health, Department of Medicines, Foodstuffs, Medical Equipment and Cosmetic Products, through the Provincial-City Health Department.

- Article 16: The change of responsible person of pharmacy or sub-pharmacy from one person to another shall be authorized only if the new responsible person has sufficient qualifications in compliance with the conditions set forth in Article 2 without relocation and it has been in operation to serve the public for more than six months with written approval between the replaced person and the substitute.
- <u>Article 17:</u> The necessary application papers for the change of responsible person shall include:
 - A. Application with 1,000-riels stamp;
 - B. Agreement between the replaced person and the substitute;
 - C. Decision on the opening of the pharmacy or sub-pharmacy;
 - D. Pharmacist or Secondary Pharmacist Degree accredited by the Ministry of Health of the replaced person;
 - E. Biographical data of the substitute;
 - F. Health certificate of the substitute issued by the Ministry of Health or Provincial-City Health Department;
 - G. Criminal record of the substitute with a validity not exceeding three months;
 - H. Five 4×6 cm photos of the substitute concerned;

The person concerned shall complete the above necessary application papers in two copies and submit them to the Ministry of Health, Department of Medicines, Foodstuffs, Medical Equipment and Cosmetic Products, through the Provincial-City Health Department.

- Article 18: Sub-pharmacy "A" managed by a secondary pharmacist can submit the application for a change of pharmacy type if that secondary pharmacist becomes a senior pharmacist without any relocation or change of the responsible person and has been in operation to serve the public for more than six months.
- <u>Article 19:</u> The necessary application papers for change of pharmacy type include:
 - A. An application for change of pharmacy with a 1,000-riel stamp;
 - B. A decision on the opening of sub-pharmacy, "original copy";
 - C. A pharmacist diploma accredited by the Ministry of Health;

667

The person concerned shall complete the above necessary application papers in two copies and submit them to the Ministry of Health, Department of Medicines, Foodstuffs, Medical Equipment and Cosmetic Products, through the Provincial-City Health Department.

Article 20:

: Pharmacy or sub-pharmacy organization:

A pharmacy or sub-pharmacy shall be separated from a residential place, and both its interior and exterior shall be clean and properly organized as per the following stipulations:

- A. There shall be an operation surface area of at least 20m² for pharmacies and 16m² for sub-pharmacies;
- B. There shall be a pharmacy or sub-pharmacy signboard with a white background and blue letters, and with a minimum size of 0.6 × 3.8 meters;
- C. Advertisements in all forms on pharmacy or sub-pharmacy signboards shall be prohibited;
- D. There shall be sufficient clean white glass cabinets for displaying medicines, medical equipment...;
- E. There shall be a counter for a cashier and medicine courier;
- F. There shall be special medicine cabinet(s) for storing addictive drugs and psychotropics;
- G. There shall be a refrigerator to store medicines that are required to be held at a limited temperature;
- H. There shall be a set of scales for weighing;
- I. The warehouse for storing medicines, if any, shall comply with the technical pharmaceutical specifications;
- J. The medicine mixing room, if any, shall be prepared in compliance with the technical pharmaceutical specifications;
- K. There shall be tables for pharmacists to work at.
- <u>Article 21:</u> A pharmacy or sub-pharmacy can display the following types of goods for sale:
 - A. Medicines for the health sector;
 - B. Personal hygiene products, cosmetic products, quality dietary products for preventing or curing diseases;
 - C. Medical and dental materials and equipment;
 - D. Reagent materials for medical and pharmaceutical laboratories.
- Article 22: A pharmacy and sub-pharmacy shall have the right to:
 - A. Wholesale and retail sale of the products as stipulated in Article 21 to state's and private health service units, subpharmacies and customers for personal use;
 - B. Administer some medicines according to prescriptions and pharmaceutical rules;
 - C. Order the purchase of pharmaceutical products only from pharmaceutical establishments or pharmaceutical importexport establishments.

Article 23: A sub-pharmacy shall have the following rights:

- A. Retail sale of products as stipulated in Article 21 as per the register of the Ministry of Health to customers for personal disease treatment;
- B. Order the purchase of pharmaceutical products only from pharmacies.
- Article 24: Business formalities
 - A. The responsible person (pharmacists, secondary pharmacist or retired health official) shall be present at the pharmacy or sub-pharmacy to manage activities in his/her pharmaceutical selling establishment;
 - B. The seller shall wear a white medical shirt and wear a name tag;
 - C. The seller shall be able to read, write and explain prescriptions and describe pharmaceutical slips;
 - D. The pharmaceutical names (addictive drugs and psychotropics) provided to customers shall be registered in the prescription records;
 - E. At the time of providing medicines according to prescription, [s/he] shall clearly check the name and signature of the medical practitioner, names of medicines, and the amount, dosage and usage. In case of finding that the prescription is not correct or beyond the [allowed] dose or is contrary to the medical rules, [s/he] shall request the customer to ask the medical doctor to reissue the prescription and shall not take the risk of selling [the medicines];
 - F. The prescription by which medicines have already been provided shall be stamped by the pharmacy or sub-pharmacy and have the date of selling medicines, in particular additive drugs and psychotropics.
- Article 25: It is prohibited to:
 - A. Display medicines from illegal sources for sale;
 - B. Display medicines with no label (*vignette*) for sale;
 - C. Display for sale the medicines banned by the Ministry of Health;
 - D. Display expired medicines for sale;
 - E. Display products not determined in Article 21 for sale;
 - F. Operate other businesses in the pharmaceutical selling establishment.
- <u>Article 26:</u> Should the responsible person (pharmacist or secondary pharmacist or retired health official) be absent for less than one year, that pharmacy or sub-pharmacy shall have a substitute responsible person with qualifications such as:

- Senior pharmacist or pharmacy student of year 5 for pharmacy;

- Secondary pharmacist for sub-pharmacy "A";

- Retired health official with the proper technical level for a subpharmacy "B";
- The above substitution shall be effective only with authorization from the Ministry of Health.
- Article 27: The period for substitution shall not exceed one year, but in case proper grounds are provided or the responsible person is dead, the said substitution period can be extended for a further year. As for sub-pharmacy "B", in case of the death of the responsible person, the operation shall become invalid.
- <u>Article 28:</u> The substance of *Prakas* No. 155 អัបស/ឱអបស, dated March 21, 2000, of the Ministry of Health and any provisions contrary to the *prakas* herewith shall be abrogated.
- Article 29: The General Department of Technical Health, the General Inspectorate of the Ministry of Health, the Department of Medicines, Foodstuffs, Medical Equipment and Cosmetic Products and the Department of Health of Phnom Penh Capital and provinces-cities shall be obliged to effectively implement the *prakas* herewith according to their respective duties.
- <u>Article 30:</u> The *prakas* herewith shall take effect from the date of signature onwards.

(Signature and stamp)

MAM BUNHENG

<u>CC:</u>

- General Secretariat of the National Assembly
- Office of the Council of Ministers
- Ministry of Justice
- Ministry of National Assembly-Senate Relations and Inspection
- Phnom Penh City and Provincial-City Halls
 - "for information and cooperation"
- Ministry of Information "for dissemination"
- General Inspectorate of the Ministry of Health
- General Department of Technical Health
- Secretariat of Provincial-City Committees and Commissions
- for the Elimination of Counterfeit Medicines and Illegal Health Services
- Department of Medicines, Foodstuffs, Medical Equipment and Cosmetic Products
- Phnom Penh Capital and Provincial-City Departments of Health
- Relevant pharmaceutical selling establishments
 - "for information"
- Records
- Archives (Initials)

