

ພາລະບົດບາດ ແລະໜ້າທີ່ ຂອງສູນວິໄຈອາຫານແລະຢາ

ພາລະບົດບາດ

**ສູນວິໄຈອາຫານ ແລະ ຢາ ຂຽນຫຍໍ້ເປັນຕົວອັກສອນ “ສອຢ”
ຊື່ເປັນພາສາຝຣັ່ງ: National Centre d'Analyse des Aliments
et des Medicaments “NCAAM”
ຊື່ເປັນພາສາອັງກິດ: National Center of Food and Drug
Analysis “NCFDA”**

**ແມ່ນການຈັດຕັ້ງທາງດ້ານວິຊາການໜຶ່ງຂອງກະຊວງ
ສາທາລະນະສຸກ ຢູ່ພາຍໃຕ້ການຊີ້ນຳ, ກວດກາ ແລະ ການຄຸ້ມ
ຄອງດ້ານມະຫາພາກຂອງກົມອາຫານ ແລະ ຢາ. ມີພາລະ
ບົດບາດຈັດຕັ້ງປະຕິບັດວຽກງານວິເຄາະ-ວິໄຈອາຫານ ແລະ ຢາ,
ຜະລິດຕະພັນການແພດ, ເຄື່ອງສຳອາງ, ຢາເສບຕິດ ແລະ ວັດຖຸ
ອອກລິດຕໍ່ຈິດປະສາດ, ພຶດເບື້ອຈາກຜະລິດຕະພັນອາຫານ
ແລະ ຢາ, ສອບທຽບເຄື່ອງມືອຸປະກອນການວິໄຈ ແລະ ຄົ້ນຄວ້າ
ວິທະຍາສາດດ້ານວິໄຈອາຫານ ແລະ ຢາ.**

ຫນ້າທີ່

1. ຜັນຂະຫຍາຍແນວທາງນະໂຍບາຍ, ແຜນຍຸດທະສາດຂອງກະຊວງສາທາລະນະສຸກ ກ່ຽວກັບວຽກງານວິເຄາະ-ວິໄຈອາຫານ, ຢາ, ຜະລິດຕະພັນການແພດ, ເຄື່ອງສໍາອາງ, ຢາເສບຕິດ, ພຶດເບື້ອຈາກຜະລິດຕະພັນອາຫານ ແລະ ຢາ, ສອບທຽບເຄື່ອງມືອຸປະກອນການວິໄຈ ແລະ ຄົ້ນຄວ້າວິທະຍາສາດດ້ານວິໄຈອາຫານ ແລະ ຢາ ເປັນຍຸດທະສາດໄລຍະສັ້ນ ແລະ ໄລຍະຍາວ, ແຜນການ ແລະ ໂຄງການລະອຽດຂອງຕົນ ພ້ອມທັງຈັດຕັ້ງປະຕິບັດໃຫ້ປະກົດຜົນເປັນຈິງ;
2. ເປັນເສນາທິການໃຫ້ກົມໃນການຄົ້ນຄວ້າຮ່າງແຜນຍຸດທະສາດ, ນະໂຍບາຍ, ຂໍ້ແນະນໍາ, ຫຼັກການ, ມາດຕະຖານຕ່າງໆ ກ່ຽວກັບວຽກງານວິເຄາະ-ວິໄຈອາຫານ, ຢາ, ຜະລິດຕະພັນການແພດ ແລະ ພຶດເບື້ອຈາກຜະລິດຕະພັນອາຫານ ແລະ ຢາ;
3. ພັດທະນາຄູ່ມື, ເຄື່ອງມື ແລະ ສື່ທາງດ້ານວິເຄາະ-ວິໄຈອາຫານ, ຢາ, ຜະລິດຕະພັນການແພດ, ເຄື່ອງສໍາອາງ, ຢາເສບຕິດ, ພຶດເບື້ອຈາກຜະລິດຕະພັນອາຫານ ແລະ ຢາ ໂດຍປະສານສົມທົບກັບພາກສ່ວນທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ;
4. ເກັບຕົວຢ່າງ, ຮັບຕົວຢ່າງຜະລິດຕະພັນອາຫານ ແລະ ຢາ, ວັດຖຸດົບປຸງແຕ່ງອາຫານ ແລະ ຢາ ຢູ່ສະຖານທີ່

ຕ່າງໆ ໃຫ້ຖືກຕ້ອງຕາມມາດຕະຖານ ຕາມການສະເໜີ
ຂອງພາກສ່ວນທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ;

5. ວິເຄາະ-ວິໄຈ ອາຫານ, ຢາ, ຜະລິດຕະພັນການແພດ,
ເຄື່ອງສໍາອາງ, ຢາເສບຕິດ, ພິດເບື້ອຈາກອາຫານ ແລະ
ຢາ;
6. ສອບທຽບເຄື່ອງມືອຸປະກອນວິໄຈ ຂອງຫ້ອງວິໄຈອາຫານ
ແລະ ຢາ ແລະ ຫ້ອງວິໄຈອື່ນໆ ໃຫ້ສອດຄ່ອງຕາມ
ມາດຕະຖານສາກົນ;
7. ຄົ້ນຄວ້າວິທະຍາສາດ, ເຜີຍແຜ່ ແລະ ນໍາໃຊ້ຜົນການ
ຄົ້ນຄວ້າ ທາງດ້ານເຕັກນິກ ການວິເຄາະ-ວິໄຈອາຫານ
ແລະ ຢາ ໃນຂອບເຂດທົ່ວປະເທດ;
8. ປະກອບສ່ວນດໍາເນີນການກວດກາບັນດາຫົວໜ່ວຍວິຊາ
ການ, ໜ່ວຍງານອື່ນໆທີ່ດໍາເນີນການເຄື່ອນໄຫວກ່ຽວກັບ
ອາຫານ ແລະ ຢາ ຕາມການມອບໝາຍ;
9. ປະກອບສ່ວນໃນການເຜົ່າລະວັງ, ຕິດຕາມຄຸນນະພາບ
ແລະ ຄວາມປອດໄພຂອງອາຫານ ແລະ ຢາ, ຜະລິດຕະ
ພັນການແພດ, ເຄື່ອງສໍາອາງ, ຢາເສບຕິດ ແລະ ວັດຖຸ
ອອກລິດຕໍ່ຈິດປະສາດ, ພິດເບື້ອຈາກຜະລິດຕະພັນ
ອາຫານ ແລະ ຢາ;
10. ຕິດຕາມ ແລະ ກວດກາຄຸນນະພາບຂອງການຈັດຕັ້ງ
ປະຕິບັດຫຼັກການ ການປະຕິບັດຫ້ອງທົດລອງທີ່ດີ (GLP)
ແລະ/ຫຼື ມາດຕະຖານສາກົນ ISO/IEC 17025 ວ່າດ້ວຍ

ຄວາມສາມາດຂອງຫ້ອງທົດລອງທົດສອບ ແລະ ຫ້ອງ
ທົດລອງສອບທຽບ ຂອງບັນດາຫົວໜ່ວຍທີ່ດໍາເນີນການ
ວິເຄາະ-ວິໄຈ ດ້ານອາຫານ ແລະ ຢາ;

11. ປະກອບສ່ວນຮ່ວມກັບຄະນະກຳມະການໃນການກວດກາ
ຫຼັກການ ການຜະລິດທີ່ດີ (GMP);
12. ພັດທະນາຄວາມສາມາດດ້ານວິເຄາະ-ວິໄຈພຶດເບື້ອຈາກ
ອາຫານ ແລະ ຢາ ແລະ ສ້າງຄວາມເຂັ້ມແຂງຕາໜ່າງ
ຫ້ອງວິໄຈອາຫານ ແລະ ຢາ ແຕ່ລະຂັ້ນ ໃນຂອບເຂດທົ່ວ
ປະເທດ;
13. ປະກອບສ່ວນໃນວຽກງານກໍ່ສ້າງ, ບຳລຸງສ້າງ, ຝຶກອົບຮົມ
ວິຊາການ ໃນການຄຸ້ມຄອງຫ້ອງທົດລອງ ແລະ ເຕັກນິກ
ການວິເຄາະວິໄຈດ້ານອາຫານ ແລະ ຢາ ໃຫ້ຂະແໜ
ງການຕ່າງໆ ທັງພາກລັດ ແລະ ເອກະຊົນ ທັງເປັນບ່ອນ
ຝຶກງານໃຫ້ແກ່ນັກສຶກ ສາຈາກສະຖາບັນການສຶກສາ
ຕ່າງໆ,
14. ເຂົ້າຮ່ວມໃນການສ້າງຫຼັກສູດການຮຽນ-ການສອນ ກ່ຽວ
ກັບວຽກງານວິໄຈອາຫານ ແລະ ຢາ ໂດຍສົມທົບກັບ
ພາກສ່ວນທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ.
15. ພົວພັນ, ປະສານງານ ແລະ ຮ່ວມມືກັບອົງການຈັດຕັ້ງລັດ
ແລະ ເອກະຊົນ ກ່ຽວກັບວຽກງານວິເຄາະ-ວິໄຈອາຫານ
ແລະ ຢາ ໃນຂະແໜງສາທາລະນາສຸກ ແລະ ຂະແໜ
ງການອື່ນໆ ທັງພາຍໃນ ແລະ ຕ່າງປະເທດ.

16. ຄຸ້ມຄອງງົບປະມານ, ເງິນເດືອນ, ເງິນບໍລິຫານ, ຈັດຊື້-ຈັດຈ້າງ, ຄຸ້ມຄອງບັນຊີ, ຄັງເງິນສົດ, ຄຸ້ມຄອງຊັບສິນ, ພາຫານະ, ວັດຖຸອຸປະກອນທີ່ຮັບໃຊ້ເຂົ້າໃນວຽກງານຂອງສູນ.
17. ຄົ້ນຄວ້າ ແລະ ສະເໜີແຕ່ງຕັ້ງ, ຍົກຍ້າຍ, ຍ້ອງຍໍ, ເລື່ອນຊັ້ນຂັ້ນ ແລະ ປະຕິບັດວິໄນຕໍ່ ລັດຖະກອນຂອງສູນ ຕາມກົດໝາຍ ແລະ ລະບຽບການທີ່ກຳນົດໄວ້.
18. ຈັດກອງປະຊຸມສຳມະນາ, ປຶກສາຫາລືແລກປ່ຽນຄວາມຄິດເຫັນກ່ຽວກັບວຽກງານວິໄຈອາຫານ ແລະ ຢາ ຕາມການອະນຸມັດຂອງຂັ້ນເທິງ.
19. ສະຫຼຸບລາຍງານກ່ຽວກັບການປະຕິບັດວຽກງານວິໄຈອາຫານ ແລະ ຢາ ຢ່າງເປັນປົກກະຕິ.
20. ປະຕິບັດໜ້າທີ່ອື່ນໆ ຕາມການມອບໝາຍຂອງຂັ້ນເທິງ.