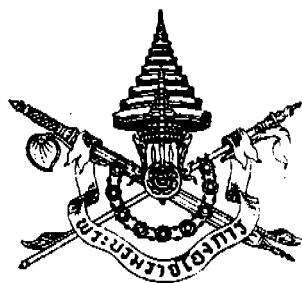


ฉบับพิเศษ หน้า ๒๕

เล่ม ๕๖ ตอนที่ ๗๕ ราชกิจจานุเบกษา ๑๓ พฤษภาคม ๒๕๒๔



พระราชบัญญัติ  
ยา (ฉบับที่ ๓)

พ.ศ. ๒๕๒๔

ภูมิพลอดุลยเดช ป.ร.

ให้ไว้ ณ วันที่ ๘ พฤษภาคม พ.ศ. ๒๕๒๔  
เป็นที่ ๑๔ ในรัชกาล陛下ชนัน

พระบาทสมเด็จพระปรมินทรมหาภูมิพลอดุลยเดช มีพระบรม  
ราชโองการโปรดเกล้าฯ ให้ประกาศว่า

โดยที่เป็นการสมควรแก้ไขเพิ่มเติมกฎหมายว่าด้วยยา  
จังหวงพระกรุณาโปรดเกล้าฯ ให้ตราพระราชบัญญัตินี้ไว้โดย  
คำแนะนำและยินยอมของสภานิติบัญญัติแห่งชาติ ทำหน้าที่รัฐสภา  
ดังต่อไปนี้

มาตรา ๑ พระราชบัญญัตินี้เรียกว่า “พระราชบัญญัติยา  
(ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๔”

เล่ม ๕๖ ตอนที่ ๑๕ ราชกิจจานุเบกษา ๑๑ พฤษภาคม ๒๕๔๒

มาตรา ๒ พระราชบัญญัตินี้ให้ใช้บังคับตั้งแต่วันถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นตนไป

มาตรา ๓ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๔ แห่งพระราชบัญญัตยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัตยา (ฉบับที่ ๒) พ.ศ. ๒๕๑๙ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

“มาตรา ๔ ในพระราชบัญญัตินี้

“ย่า” หมายความว่า

- (๑) วัดถุที่รับรองไว้ในคำรายงานทรัพย์ส่วนตัวประกาศ
- (๒) วัดถุที่มุ่งหมายสำหรับใช้ในการวินิจฉัย บำบัด บรรเทา รักษา หรือบังกันโรค หรือความเจ็บป่วยของมนุษย์หรือสัตว์
- (๓) วัดถุที่เป็นเภสัชเคมีภัณฑ์ หรือเภสัชเคมีภัณฑ์ที่กังสำเร็จรูป หรือ

(๔) วัดถุที่มุ่งหมายสำหรับให้เกิดผลแก่สุขภาพ โครงสร้าง หรือ การกระทำหน้าที่ใด ๆ ของร่างกายของมนุษย์หรือสัตว์

วัดถุตาม (๑) (๒) หรือ (๔) ไม่หมายความรวมถึง

(ก) วัดถุที่มุ่งหมายสำหรับใช้ในการเกณฑ์หรือการอุดสาหกรรม ตามทรัพย์ส่วนตัวประกาศ

(ก) วัดถุที่มุ่งหมายสำหรับใช้เป็นอาหารสำหรับมนุษย์ เครื่อง กพา เครื่องมือ เครื่องใช้ในการส่งเสริมสุขภาพ เครื่องสำอาง หรือ เครื่องมือและส่วนประกอบของเครื่องมือที่ใช้ในการประกอบโรคศิลปะ หรือวิชาชีพเวชกรรม

เดือน ก. ๖ ตุลาคม ๒๕๗๔ ราชกิจจานุเบกษา ๑๓ พฤษภาคม ๒๕๗๔

(ค) วัตถุที่มุ่งหมายสำหรับใช้ในห้องวิทยาศาสตร์สำหรับการวิจัย การวิเคราะห์หรือการชนสูตรโรคซึ่งมีได้กระทำโดยตรงต่อร่างกายของมนุษย์

“ยาแผนบัญชี” หมายความว่า ยาที่มุ่งหมายสำหรับใช้ในการประกอบวิชาชีพเวชกรรม การประกอบโรคศิลปะแผนบัญชี หรือการนำบดโรคสัตว์

“ยาแผนโบราณ” หมายความว่า ยาที่มุ่งหมายสำหรับใช้ในการประกอบโรคศิลปะแผนโบราณ หรือการนำบดโรคสัตว์ ซึ่งอยู่ในตำรา ya แผนโบราณที่รัฐมนตรีประกาศหรือยาที่รัฐมนตรีประกาศเป็นยาแผนโบราณ หรือยาที่ได้รับอนุญาตไว้ขึ้นทะเบียนตำราเป็นยาแผนโบราณ

“ยาอันตราย” หมายความว่า ยาแผนบัญชีบันหรือยาแผนโบราณที่รัฐมนตรีประกาศเป็นยาอันตราย

“ยาควบคุมพิเศษ” หมายความว่า ยาแผนบัญชีบันหรือยาแผนโบราณที่รัฐมนตรีประกาศเป็นยาควบคุมพิเศษ

“ยาใช้ภายนอก” หมายความว่า ยาแผนบัญชีบันหรือยาแผนโบราณที่มุ่งหมายสำหรับใช้ภายนอก

“ยาใช้เฉพาะที่” หมายความว่า ยาแผนบัญชีบันหรือยาแผนโบราณที่มุ่งหมายใช้เฉพาะที่กับผู้หนัง หู ตา จมูก ปาก ทวารหนัก ช่องคลอด หรือท่อปัสสาวะ

“ยาสามัญประจำบ้าน” หมายความว่า ยาแผนบัญชีบันหรือยาแผนโบราณที่รัฐมนตรีประกาศเป็นยาสามัญประจำบ้าน

เล่ม ๕๖ ตอนที่ ๑๔ ราชกิจจานุเบกษา ๑๑ พฤษภาคม ๒๕๖๒

“ยาบรรจุเสรี” หมายความว่า ยาแผนบัญชีที่ได้ผลิตขึ้นแล้วจึงไม่ต้องมีภาษี ทางเภสัชกรรมซึ่งบรรจุในภาชนะหรือหัวหอดหอทบดหรือผนกไว้ และมีฉลากครอบถ้วนตามพระราชบัญญัติ

“ยาสมุนไพร” หมายความว่า ยาที่ได้จากพฤกษชาติ สัตว์ หรือแร่ ซึ่งมีได้ผสมปูรุ หรือแปรสภาพ

“เภสัชเคมีภัณฑ์” หมายความว่า สารอินทรีย์เคมี หรืออินทรีย์เคมีซึ่งเป็นสารเดียวที่ใช้ปูรุ แต่ง เตรียม หรือผสมเป็นยา

“เภสัชเคมีภัณฑ์กงสำเร็จรูป” หมายความว่า สารอินทรีย์เคมี หรืออินทรีย์เคมีทงที่เป็นสารเดียวหรือสารผสมที่อยู่ในลักษณะพร้อมที่จะนำมาใช้ประกอบในการผลิตเป็นยาสำเร็จรูป

“การประกอบวิชาชีพเวชกรรม” หมายความว่า การประกอบวิชาชีพเวชกรรมตามกฎหมายว่าด้วยวิชาชีพเวชกรรม

“การประกอบโรคศิลปะแผนบัญชี” หมายความว่า การประกอบโรคศิลปะโดยอาศัยความรู้อันได้ศึกษาตามหลักวิทยาศาสตร์

“การประกอบโรคศิลปะแผนใบราย” หมายความว่า การประกอบโรคศิลปะโดยอาศัยความรู้จากทำราชการเรียนสืบท่องกันมา อันมิใช่การศึกษาตามหลักวิทยาศาสตร์

“การบำบัดโรคสัตว์” หมายความว่า การกระทำใดๆ อันกระทำโดยตรงต่อร่างกายของสัตว์เพื่อตรวจรักษา ป้องกัน หรือกำจัดโรค

“ผลิต” หมายความว่า ทำ ผสม ปูรุ หรือแปรสภาพ และหมายความรวมถึงเปลี่ยนรูปยา แบ่งยาเป็นยาบรรจุเสรี

เดือน ก.พ. ตอนที่ ๑๖ ราชกิจจานุเบกษา ๑๗ พฤษภาคม ๒๕๒๒

“สารออกฤทธิ์” หมายความว่า วัตถุอันเป็นส่วนประกอบที่สำคัญของยาที่สามารถถูกดับ灭 บรรเทา รักษา หรือยองก์ไวรัส หรือความเจ็บปวดของมนุษย์หรือสัตว์

“ความแรงของสารออกฤทธิ์” หมายความว่า

(๑) ความเข้มข้นของยาที่มีปริมาณของสารออกฤทธิ์ระบุเป็นนาหนักต่อน้ำหนัก นาหนักต่อปริมาตร หรือปริมาณของสารออกฤทธิ์ต่อหนึ่งหน่วยการใช้ หรือ

(๒) การแสดงฤทธิ์ทางการรักษาโรคของยาตามที่ได้มีการทดสอบในห้องปฏิบัติการด้วยวิธีการที่เหมาะสม หรือได้ผ่านการควบคุมการใช้รักษาโรคอย่างได้ผลเพียงพอแล้ว

“ยา” หมายความรวมถึง จำหน่าย จ่าย แจก หรือแลกเปลี่ยน ซึ่ง เพื่อประโยชน์ในทางการค้า หรือการมีไว้เพื่อขายด้วย

“ฉลาก” หมายความรวมถึง รูป รอยประดิษฐ์ เครื่องหมาย หรือข้อความใดๆ ซึ่งแสดงไว้ที่ภาชนะหรือหัวห้อบรรจุยา

“เอกสารกำกับยา” หมายความรวมถึง กระดาษหรือวัสดุอื่นใดที่ทำให้ปรากฏความหมายด้วยรูป รอยประดิษฐ์เครื่องหมายหรือข้อความใดๆ เกี่ยวกับยาที่สอดแทรกหรือรวมไว้กับภาชนะหรือหัวห้อบรรจุยา

“ตัวรับยา” หมายความว่า สูตรซึ่งระบุส่วนประกอบสั่งปัจจุบันที่รวมอยู่ด้วยไม่ว่าสั่งปัจจุบันจะมีรูปถักมณฑ์ใด และให้หมายความรวมถึงยาที่ลักษณะเป็นวัตถุสำเร็จรูปทางเภสัชกรรมซึ่งพร้อมที่จะนำไปใช้แก่มนุษย์หรือสัตว์ใด

เล่ม ๕๖ ตอนที่ ๑๕

ราชกิจจานุเบกษา

๑๓ พฤษภาคม ๒๕๖๒

“ผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม” หมายความว่า ผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรมตามกฎหมายว่าด้วยวิชาชีพเวชกรรม

“ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนบั้งชุบัน” หมายความว่า ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนบั้งชุบันในสาขាដัตกรรม เกสัชกรรม การผลิตครรภ์ หรือการพยาบาลตามกฎหมายว่าด้วยการควบคุมการประกอบโรคศิลปะ

“ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนโนราณ” หมายความว่า ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนโนราณในสาขาวีชกรรมหรือเกสัชกรรมตามกฎหมายว่าด้วยการควบคุมการประกอบโรคศิลปะ

“เภสัชกรชั้นหนึ่ง” หมายความว่า ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนบั้งชุบันชั้นหนึ่งในสาขาเภสัชกรรม

“เภสัชกรชั้นสอง” หมายความว่า ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนบั้งชุบันชั้นสองในสาขาเภสัชกรรม

“ผู้ประกอบการนำบัดโรคสัตว์ชั้นหนึ่ง” หมายความว่า ผู้ได้รับอนุญาตเป็นผู้ประกอบการนำบัดโรคสัตว์ชั้นหนึ่งตามกฎหมายว่าด้วยการควบคุมการนำบัดโรคสัตว์

“ผู้ประกอบการนำบัดโรคสัตว์ชั้นสอง” หมายความว่า ผู้ได้รับอนุญาตเป็นผู้ประกอบการนำบัดโรคสัตว์ชั้นสอง (ก) สาขาอาชุรกรรมตามกฎหมายว่าด้วยการควบคุมการนำบัดโรคสัตว์

“ผู้รับอนุญาต” หมายความว่า ผู้ได้รับใบอนุญาตตามพระราชบัญญัติ และในกรณีที่บุคคลเป็นผู้ได้รับใบอนุญาต ให้หมายความรวมถึงผู้จัดการหรือผู้แทนของนิติบุคคลซึ่งเป็นผู้ดำเนินกิจการด้วย

เล่ม ๕๖ ตอนที่ ๙๕ ราชกิจจานุเบกษา ๑๓ พฤษภาคม ๒๕๔๒

“ผู้อนุญาต” หมายความว่า

(๑) เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา หรือผู้ชุดเลขธิการคณะกรรมการอาหารและยาอื่นๆ สำหรับการอนุญาตผลิตยาหรือการนำหรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร

(๒) เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา หรือผู้ชุดเลขธิการคณะกรรมการอาหารและยาอื่นๆ สำหรับการอนุญาตขายยาในกรุงเทพมหานคร

(๓) ผู้ว่าราชการจังหวัด สำหรับการอนุญาตขายยาในจังหวัดที่อยู่ในเขตอำนาจของจากกรุงเทพมหานคร

“คณะกรรมการ” หมายความว่า คณะกรรมการยาตามพระราชบัญญัตินี้

“พนักงานเจ้าหน้าที่” หมายความว่า ผู้ชุดรัฐมนตรีแต่งตั้งให้ปฏิบัติการตามพระราชบัญญัตินี้

“รัฐมนตรี” หมายความว่า รัฐมนตรีผู้รักษาการตามพระราชบัญญัตินี้”

มาตรา ๕ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๖ แห่งพระราชบัญญัติฯ พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

“มาตรา ๖ ให้มีคณะกรรมการคณะกรรมการหนึ่ง เรียกว่า “คณะกรรมการยา” ประกอบด้วยปลัดกระทรวงสาธารณสุขเป็นประธานกรรมการ อธิบดีกรมการแพทย์ อธิบดีกรมควบคุมโรคติดต่อ อธิบดีกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ อธิบดีกรมอนามัย เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา

## ฉบับพิเศษ หน้า ๑๖

เดือน ก.พ. ๕๖ ตอนที่ ๑๕ ราชกิจจานุเบกษา ๑๓ พฤษภาคม ๒๕๕๒

ผู้แทนกระทรวงคลัง ผู้แทนกระทรวงเกษตรและสหกรณ์ ผู้แทน  
ทบวงมหาวิทยาลัยซึ่งแต่งตั้งจากผู้ดีกรีดำรงตำแหน่งคณบดีคณะเภสัชศาสตร์  
สองคน ผู้แทนสำนักงานคณะกรรมการการศึกษาฯ ผู้อำนวยการกอง<sup>๔</sup>  
กิจการประจำรอบศิลปะ สำนักงานปลัดกระทรวง กระทรวงสาธารณสุข<sup>๕</sup>  
เมื่อกรรมการโดยตำแหน่ง กันกรรมการผู้ทรงคุณวุฒิซึ่งรัฐมนตรีแต่งตั้ง<sup>๖</sup>  
อีกไม่น้อยกว่าห้าคนแต่ไม่เกินเก้าคน ในจำนวนนี้อย่างน้อยส่องคนจะต้อง<sup>๗</sup>  
เป็นผู้ประจำรอบศิลปะแผนโบราณ

ให้รองเลขานุการคณะกรรมการอาหารและยาเป็นกรรมการและ  
เลขานุการ และให้ผู้อำนวยการกองความคุ้มภัย สำนักงานคณะกรรมการ  
อาหารและยา เป็นกรรมการและผู้ช่วยเลขานุการ”

มาตรา ๕ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๑๓ แห่งพระราชบัญญัติฯ  
พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

“มาตรา ๑๓ บทบัญญัติมาตรา ๑๒ ไม่ใช้บังคับแก่

(๑) การผลิตยาซึ่งผลิตโดยกระทรวง ทบวง กรม ในหน้าที่  
น้องกันหรือบำบัดโรคสภากาชาดไทย และองค์การเภสัชกรรม

(๒) การผลิตยาตามใบสั่งของผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรมหรือ<sup>๘</sup>  
ของผู้ประกอบโรคศิลปะที่สั่งสำหรับคนไข้เฉพาะราย หรือตามใบสั่งยา<sup>๙</sup>  
ของผู้ประกอบการนำมัดโรคสั่งสำหรับสัตว์เฉพาะราย

(๓) การขายยาสมุนไพรที่ไม่ใช่ยาอันตราย การขายยาสามัญ<sup>๑๐</sup>  
ประจำบ้าน การขายยาซึ่งผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรมหรือผู้ประกอบโรค<sup>๑๑</sup>  
ศิลปะในสาขาทันตกรรมขายเฉพาะสำหรับคนไข้ของตน หรือการขายยา

ฉบับพิเศษ หน้า ๑๑

เล่ม ๕๖ ตอนที่ ๗๕ ราชกิจจานุเบกษา ๑๓ พฤษภาคม ๒๕๒๒

ขึ้นผู้ประกอบการนำบัดโกรสต์ขายสำหรับสัตว์ซึ่งตนนำบัดหรือองก้น  
โกรสต์ของการขายยาซึ่งขายโดยกระทรวง ทบวง กรม ในหน้าที่บังกันหรือ  
นำบัดโกรส สภาพาหารด้วยและองค์การเภสัชกรรม

(๔) การนำยาติดตัวเข้ามาในราชอาณาจักร ซึ่งไม่เกินเจ็ดวันที่  
จำเป็นจะต้องใช้เฉพาะตัวได้สามสิบวัน

(๕) การนำหรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรโดยกระทรวง ทบวง  
กรม ในหน้าที่บังกันหรือนำบัดโกรส สภาพาหารด้วยและองค์การ  
เภสัชกรรม”

มาตรา ๖ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๑๔ แห่งพระราชบัญญัติฯ  
พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

“มาตรา ๑๔ ผู้อนุญาตจะออกใบอนุญาตให้ผลิต ขาย หรือนำ  
หรือส่งเข้ามาในราชอาณาจักรซึ่งยาแผนบ้านจุนได้ เมื่อปรากฏว่าผู้ขอ  
อนุญาต

(๑) เป็นเจ้าของกิจการและเป็นผู้มีทรัพย์สินหรือฐานะพอทั่วทั้ง  
และดำเนินกิจการได้

(๒) มีอายุไม่ต่ำกว่าสิบห้าปีบริบูรณ์

(๓) มีถิ่นที่อยู่ในประเทศไทย

(๔) ไม่เคยได้รับโทษจำคุกโดยคำพิพากษางานที่สุดหรือคำสั่งที่  
ชอบด้วยกฎหมายให้จำคุกในความผิดที่กฎหมายบัญญัติให้ก่ออาชญา  
กรรมทำโดยทุจริตเป็นองค์ประกอบ หรือในความผิดตามกฎหมายว่าด้วย

## ฉบับพิเศษ หน้า ๓๙

เล่ม ๕๖ ตอนที่ ๑๕

ราชกิจจานุเบกษา ๑๓ พฤษภาคม ๒๕๗๒

ยาเสพติดให้โทษ กฎหมายว่าด้วยวัตถุห้องถูกระดับชั้นที่ต้องจัดและประสาร กฎหมายว่าด้วยการขายยาหรือพระราชนูญัตินี้ เว้นแต่พ้นโทษมาแล้ว ไม่น้อยกว่าสองปีก่อนวันขอรับใบอนุญาต

(๔) ไม่เป็นบุคคลวิการิ หรือคนไร้ความสามารถหรือคนเสมือนไร้ความสามารถ

(๕) ไม่เป็นโรคตามที่รัฐมนตรีประกาศกำหนดในราชกิจจานุเบกษา

(๖) มีสถานที่ผลิตยา สถานที่ขายยา สถานที่นำเข้าหรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร หรือสถานที่เก็บยา และอุปกรณ์ที่ใช้ในการผลิตยา การขายยา หรือการเก็บยาและการควบคุม หรือรักษาคุณภาพยา ซึ่งมีลักษณะและจำนวนตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

(๗) ใช้ชื่อในการประกอบพาณิชยกิจ ไม่ซ้ำหรือคล้ายคลึงกับชื่อที่ใช้ในการประกอบพาณิชยกิจของผู้รับอนุญาตซึ่งอยู่ในระหว่างถูกสั่งพักใช้ใบอนุญาตหรือซึ่งถูกเพิกถอนใบอนุญาตยังไม่ครบหนึ่งปี

(๘) มีผู้ที่จะปฏิบัติการตามมาตรา ๓๙ มาตรา ๓๕ มาตรา ๔๐ มาตรา ๔๑ มาตรา ๔๒ มาตรา ๔๓ หรือมาตรา ๔๔ แล้วแต่กรณี

ผู้หน้าที่ปฏิบัติการตาม (๘) ต้องอยู่ประจำ ณ สถานที่ผลิตยา สถานที่ขายยา หรือสถานที่นำเข้าหรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรได้แต่เพียงแห่งเดียว

ในการนับตุคคลเป็นผู้ขออนุญาตผู้ดัดแปลงฯลงนิติบุคคลซึ่งเป็นผู้ดำเนินกิจการต้องมีคุณสมบัติตาม (๒) และ (๓) และไม่มีลักษณะต้องห้ามตาม (๔) (๕) หรือ (๖)"

เล่ม ๕๖ ตอนที่ ๑๕ ราชกิจจานุเบกษา ๑๗ พฤษภาคม ๒๕๒๒

มาตรา ๙ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๑๙ แห่งพระราชบัญญัติฯ พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

“มาตรา ๑๙ ใบอนุญาตตามมาตรา ๑๕ ให้ใช้ได้จนถึงวันที่ ๑๙ ธันวาคม ของบทออกใบอนุญาต ผู้รับอนุญาตประสงค์จะขอต่ออายุใบอนุญาตให้ยังคงคำขอเดียวก่อนใบอนุญาตสันอายุ เมื่อยื่นคำขอดังกล่าวแล้ว จะประกอบกิจการต่อไปก็ได้จนกว่าผู้อนุญาตจะสิ้นไม่ต่ออายุใบอนุญาตนั้น

การขอต่ออายุใบอนุญาตและการอนุญาตให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง

ผู้รับอนุญาตซึ่งใบอนุญาตของตนสันอายุไม่เกินหนึ่งเดือน จะยื่นคำขอผ่อนผันพร้อมด้วยแสดงเหตุผลขอต่ออายุใบอนุญาตก็ได้ แต่การยื่นคำขอผ่อนผันนั้นไม่เป็นเหตุให้พ้นผิดสำหรับการประกอบกิจการที่ได้กระทำไปก่อนขอต่ออายุใบอนุญาตซึ่งถือว่าเป็นการประกอบกิจการโดยใบอนุญาตขาดอายุ

การขอต่ออายุใบอนุญาตเมื่อถ่วงพนักงานดูเวลาหนึ่งเดือนนับแต่วันที่ใบอนุญาตสันอายุจะกระทำมิได้”

มาตรา ๘ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๑๕ มาตรา ๒๐ มาตรา ๒๑ มาตรา ๒๒ มาตรา ๒๓ มาตรา ๒๔ มาตรา ๒๕ มาตรา ๒๖ และมาตรา ๒๗ แห่งพระราชบัญญัติฯ พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

เล่ม ๕๖ ตอนที่ ๙๕

ราชกิจจานุเบกษา

๑๓ พฤษภาคม ๒๕๕๒

“มาตรา ๑๕ ห้ามนิใช้รับอนุญาต

(๑) ผลิตหรือขายยาแผนบ้านบ้านออกสถานที่กำหนดไว้ในใบอนุญาต เว้นแต่เป็นการขายส่งตรงต่อผู้รับอนุญาตขายยา กระทรวง ทบวง กรม ในหน้าที่ของนั้นหรือบังคับด้วย สถาบันพยาบาล องค์กรเภสัชกรรม ผู้ได้รับอนุญาตให้ดำเนินการสถานพยาบาล ผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม และผู้ประกอบโรคศิลปะแผนบ้านบ้าน หรือขายยาสำหรับสัตว์โดยขายส่ง ตรงต่อผู้ประกอบการนำบังคับด้วยมาตรา ๗

(๒) ผลิตหรือขายยาแผนบ้านบ้านไม่ตรงตามประเภทของใบอนุญาต มาตรา ๒๐ ผู้รับอนุญาตผลิตยาแผนบ้านบ้านต้องมีเภสัชกรชั้นหนึ่งอย่างน้อยสองคนแบ่งผู้ดูแลที่ปฏิบัติการตามมาตรา ๓๘ และต้องจัดให้มีเภสัชกรอย่างน้อยหนึ่งคนประจำอยู่ตลอดเวลาที่เปิดทำการ

มาตรา ๒๑ ผู้รับอนุญาตขายยาแผนบ้านบ้าน ต้องมีเภสัชกรชั้นหนึ่งหรือเภสัชกรชั้นสอง แบ่งผู้ดูแลที่ปฏิบัติการตามมาตรา ๓๕ และ มาตรา ๔๐ ประจำอยู่ตลอดเวลาที่เปิดทำการ

มาตรา ๒๒ ผู้รับอนุญาตขายยาแผนบ้านบ้านเฉพาะยานารужเชื่อมที่ไม่ใช่ยาอันตรายหรือยาควบคุมพิเศษ ต้องมีเภสัชกรชั้นหนึ่ง เภสัชกรชั้นสอง ผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนบ้านบ้านชั้นหนึ่งในสาขานั้นๆ กรรมการสำหรับการพยาบาล เป็นผู้ดูแลที่ปฏิบัติการตามมาตรา ๔๑ ประจำอยู่ตลอดเวลาที่เปิดทำการ

มาตรา ๒๓ ผู้รับอนุญาตขายยาแผนบ้านบ้านเฉพาะยานารужเชื่อม สำหรับสัตว์ต้องมีเภสัชกรชั้นหนึ่ง เภสัชกรชั้นสอง ผู้ประกอบการนำบังคับ

ເລີ່ມ ຂໍ ຕອນທ ລັກ ຮາຊົກຈານຸແບກຍາ ๐๓ ພັດຍາການ ແກ້ໄຂ

ໂຮຄສ້ວ່ນຫົ່ງ ສໍ່ ປ່ຽນແປງກອບການນຳບັດໂຮຄສ້ວ່ນຫົ່ງສອງ ເປັນຜູ້ມໜາທ  
ປົງປັບຕິກາຣາມມາຕຣາ ๒๔ ແລະມາຕຣາ ๕๓ ປະຈຳອຸ່ນຕອດເວລາທເປັດ  
ທຳກາຣ

ມາຕຣາ ๒๔ ຜູ້ຮັບອຸນນຸມາຕນໍ້າຫຼວດສ່ວນແພນບໍ່ຈຸບັນເຂົ້າມາໃນ  
ຮາຊາລາຈັກຕ້ອນມີເກສັ້ກຮັນຫົ່ງ ເປັນຜູ້ມໜາທປົງປັບຕິກາຣາມມາຕຣາ  
๕๓ ປະຈຳອຸ່ນສຖານທຳຫຼວດສ່ວນເຂົ້າມາໃນຮາຊາລາຈັກ ຢ່ອສຖານທ  
ເກີນຍາ ຕອດເວລາທເປັດທຳກາຣ

ມາຕຣາ ๒๕ ໃຫ້ຜູ້ຮັບອຸນນຸມາຕພລືຕຍາແພນບໍ່ຈຸບັນປົງປັບຕິດັ່ງຕໍ່ໄປນີ້

- (១) ຈັດໄໝ່ນໍາຍ ດັນທີ່ມີຜູ້ມໜາທປົງປັບຕິກາຣາມມາຕຣາ ໨ໆ  
ອຸນນຸມາຕຊັ່ງເກີນຢູ່ໄດ້ຈ່າຍຈາກກາຍນອກອາຄາຣ ຄອ
- (ກ) ບ້າຍແສດງວ່າເປັນສຖານທີ່ພລືຕຍາ
- (ງ) ບ້າຍແສດງຫຼືຕ້ວ່າ ຊອສກຸລ ແລະ ວິທີກູ້ານະອອງຜູ້ມໜາທ  
ປົງປັບຕິກາຣແລະເວລາທປົງປັບຕິກາຣ

ທຶນ ວັດຖຸທີ່ໃຫ້ທຳບໍ່ໄດ້ ລັກນະ ສໍ່ ຂາເດຂອງບໍ່ໄດ້ ຂາດຂອງ  
ຕ້ວອກຂ່າຍ ແລະ ຂໍ້ຂໍ້ວ່າມທີ່ແສດງໄນ້ບໍ່ໄດ້ແບ່ນໄປຕາມທຳກໍາທັນດໃນກູ້ກະທຽວ

- (២) ຈັດໄໝ່ນໍາກາຣວິເຄຣະທີ່ວັດຖຸດົນແລະຍາທີ່ພລືຕົນກ່ອນນໍາອອກຈາກ  
ສຖານທີ່ພລືຕົນ ໂດຍມໍາລັກງູ້ານແສດງຮາຍລະເອີ້ດຂອງກາຣວິເຄຣະທີ່ທຸກຄົງຊັ່ງ  
ທົ່ວເກີນກໍາຍາໄວ້ໄໝ່ນໍາອອກຈາກຫົ່ງ

- (៣) ຈັດໄໝ່ນໍາລາກຕາມທຸນທະບ່ຽນຕໍ່ມີກໍານົດໃຫ້ກໍານົດ  
ທີ່ນໍາຫອບຮຽມຢາທີ່ພລືຕົນແລະໃນລາກຕ້ອງແສດງ
- (ກ) ຊອຍາ

- (๗) เลขที่หรือรหัสไปรษณีย์ในการขนส่งเบียนตัวบัญชา
- (๘) ปริมาณของยาทั่วบรรจุ
- (๙) ชื่อและปริมาณ หรือความแรงของสารออกฤทธิ์อันเป็นส่วนประกอบหลักคัญของยาซึ่งจะต้องตรงตามที่ได้ระบุเบียนตัวบัญชา
- (๑๐) เลขที่หรืออักษรแสดงครองที่ผลิตหรือวิเคราะห์ยา
- (๑๑) ชื่อผู้ผลิตยาและจังหวัดที่ตั้งสถานที่ผลิตยา
- (๑๒) วัน เดือน ปี ที่ผลิตยา
- (๑๓) คำว่า “ยาอันตราย” “ยาควบคุมพิเศษ” “ยาใช้ภายนอก” หรือ “ยาใช้เฉพาะที่” แล้วแต่กรณี ด้วยอักษรลงในกรณีเป็นยาอันตราย ยาควบคุมพิเศษ ยาใช้ภายนอก หรือยาใช้เฉพาะที่
- (๑๔) คำว่า “ยาสามัญประจำบ้าน” ในกรณีเป็นยาสามัญประจำบ้าน
- (๑๕) คำว่า “ยาสำหรับสัตว์” ในกรณีเป็นยาสำหรับสัตว์
- (๑๖) วัน เดือน ปี ที่ยานอยู่ในกรณีเป็นยาทรัมมนตรีประจำตามมาตรา ๑๖ (๑) หรือ (๒)
- (๑๗) ใช้ฉลากและเอกสารกำกับยาตามที่ได้กำหนดเบียนตัวบัญชาไว้ และข้อความในฉลากและเอกสารกำกับยาต้องอ่านได้ชัดเจน เอกสารกำกับยาถ้าเป็นภาษาต่างประเทศต้องมีภาษาไทยด้วย
- (๑๘) จัดให้มีคำเตือนการใช้ยาไว้ในฉลากและที่เอกสารกำกับยาในกรณีเป็นยาทรัมมนตรีประจำตามมาตรา ๑๖ (๑)

เล่ม ๕๖ ตอนที่ ๑๕ ราชกิจจานุเบกษา ๑๗ พฤษภาคม ๒๕๖๒

(๖) ทำบัญชีวัตถุดิบที่ใช้ผลิตยา บัญชียาที่ผลิตและขาย และเก็บยาตัวอย่างที่ผลิต ทั้ง ตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

(๗) การอ่อนตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

ในการนี้ยาที่ผลิตไม่อาจแสดงความใน (๑) (ก) ถึง (ฎ) ที่กำหนด  
บรรจุได้อย่างน้อยให้แสดงความใน (๓) (ก) (ง) และ (ฎ)

ในการนี้เป็นยาที่ผลิตเพื่อส่งออกไปปั้นกราชอาณาจักร ข้อความ  
ในฉลากและเอกสารกำกับยาต้องระบุชื่อประเทศไทยด้วย ส่วนข้อความ  
อนหากประสงค์จะขอยกเว้นต้องได้รับอนุญาตจากผู้อนุญาตก่อน

ในการนี้ผู้รับอนุญาตผลิตยาแผนบ้านบันประสงค์จะแก้ไขฉลาก  
เกี่ยวกับเดือน ปี พ.ศ. ที่ยาสันอายุตาม (๑) (ฎ) ต้องยื่นคำขอรับอนุญาตตาม  
หลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง

มาตรา ๒๖ ให้ผู้รับอนุญาตขายยาแผนบ้านบันปฏิบัติตั้งต่อไปนี้

(๑) จัดให้มีบ้าย ณ ที่เมืองแห่งหนึ่งสถานที่ขายยาที่ระบุไว้ในใบ  
อนุญาต ซึ่งเห็นได้ชัดเจนจากการนองออกอาคาร คง

(ก) นายแสดงว่าเป็นสถานที่ขายยา

(ง) นายแสดงชื่อตัว ชื่อสกุล และวิทยฐานะของผู้หน้าที่  
ปฏิบัติการและเวลาที่ปฏิบัติการ

ทั้ง วัตถุที่ใช้ทำบ้าย ลักษณะ สี ขนาดของบ้าย ขนาดของ  
ตัวอักษร และข้อความที่แสดงในบ้าย ให้เป็นไปตามที่กำหนด ใน  
กฎกระทรวง

(๒) จัดให้มีการแยกเก็บยาสำหรับสัตว์เป็นส่วนสัดจากยาอื่น

(๓) จัดให้มีการแยกเก็บยาเป็นส่วนสัดสัծต่อไปนี้

(ก) ยาอันตราย

(ข) ยาควบคุมพิเศษ

(ค) ยาอันๆ

(๔) จัดให้มีที่เมินส่วนสัดสำหรับปรุงยาตามใบสั่งยาของผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนบ้านจุบัน หรือผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์และสำหรับเก็บยาที่จะใช้ในการนึ่งด้วย

(๕) จัดให้ฉลากที่ภาษาไทยและหัวห้องบรรจุยาตามที่กำหนดไว้ในมาตรา ๒๕ (๓) คงม้อยครบรถวาย

(๖) ทำบัญชียาของและขายตามที่กำหนดในกฎหมายระหว่างประเทศ

(๗) การอ่อนตามที่กำหนดในกฎหมายระหว่างประเทศ

ความในวรรคหนึ่งให้ใช้บังคับแก่ผู้รับอนุญาตซึ่งได้รับใบอนุญาตขายยาตามมาตรา ๑๕ (๓) และ (๔) โดยอนุโลม

มาตรา ๒๗ ให้ผู้รับอนุญาตนำหรือส่งยาแผนบ้านจุนเข้ามาในราชอาณาจักรปฏิบัติต่อไปนี้

(๑) จัดให้มีบัญชีที่เบ็ดเตล็ดหน้าสถานที่นำหรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรที่ระบุไว้ในใบอนุญาตซึ่งเห็นได้จากภายนอกอาคาร คือ

(ก) บัญแสดงว่าเป็นสถานที่นำหรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร

(ข) บัญแสดงชื่อตัว ชื่อสกุล และวิทยฐานะของผู้นำหรือปฏิบัติการและเวลาที่ปฏิบัติการ

ฉบับพิเศษ หน้า ๔๕

เล่ม ๕๖ ตอนที่ ๑๕ ราชกิจจานุเบกษา ๑๗ พฤษภาคม ๒๕๖๒

๓๕ วัตถุที่ใช้ทำนาย ลักษณะ สี ขนาดของนาย ขนาดของตัวอักษร และข้อความที่แสดงในนาย ให้เป็นไปตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

(๒) ในเวลานี้เข้า ต้องจัดให้มีบริบูรณ์ของผู้ผลิตแสดงรายละเอียดการวิเคราะห์ที่น้ำหรือส่างเข้ามาในราชอาณาจักรซึ่งต้องเก็บรักษาไว้ไม่น้อยกว่าหนึ่งปี บริบูรณ์ของผู้ผลิต ถ้าเป็นภาษาต่างประเทศ ต้องมีคำแปลเป็นภาษาไทยด้วย และนัดลาตามที่กำหนดไว้ในมาตรา ๒๕ (๓) (ก) (ค) (ง) (ฉ) และ (ฎ) เป็นอย่างน้อยที่ภาระจะบรรจุยาเว้นแต่ความใน (ฉ) ให้ระบุชื่อเมืองและประเทศที่ตั้งสถานที่ผลิตยาแทนชื่อจังหวัด

(๓) ก่อนนำยาออกขาย ต้องจัดให้นักลักษณะหรือหัวหน้าบรรจุยานลักษณะและข้อความครบถ้วนตามที่กำหนดไว้ในมาตรา ๒๕ (๓) เว้นแต่ความใน (ฉ) ให้ระบุชื่อเมืองและประเทศที่ตั้งสถานที่ผลิตยาแทนชื่อจังหวัด และในการนี้เป็นยาที่ผู้นำหรือส่งเข้ามาในราชอาณาจักร ไม่อาจแสดงความในมาตรา ๒๕ (๓) (ก) ถึง (ฎ) ที่ภาระจะบรรจุได้อย่างน้อยให้แสดงความในมาตรา ๒๕ (๓) (ก) (ค) (ง) และ (ฎ)

(๔) ใช้นักลักษณะและเอกสารกำกับยาตามที่ด้านท้ายเบียนตั้งรับยาไว้ และข้อความในฉลากและเอกสารกำกับยาต้องอ่านได้ชัดเจน เอกสารกำกับยาถ้าเป็นภาษาต่างประเทศต้องมีคำแปลเป็นภาษาไทยด้วย

เล่ม ๕๖ ตอนที่ ๑๕ ราชกิจจานุเบกษา ๑๓ พฤษภาคม ๒๕๒๒

(๕) ทำบัญชียาที่นำห่อสั่งเข้ามาในราชอาณาจักรและท่าย  
และเก็บยาตัวอย่างที่นำห่อสั่งเข้ามาในราชอาณาจักร ทั้งนี้ ตามที่กำหนด  
ในกฎกระทรวง

(๖) การอั่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง”

มาตรา ๕ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๒๕ แห่งพระราชบัญญัติยา  
พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

“มาตรา ๒๕ ผู้รับอนุญาตต้องแสดงใบอนุญาตของตนและของ  
เภสัชกร ผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบโรคศิลปะແนบข้อมูล  
ชนิดนั้นในสาขาทันตกรรม การดูดครรภ์หรือการพยาบาล หรือผู้ประกอบ  
การบำบัดโรคสัตว์ ติดไว้ณ ที่เบ็ดແยี่ห์ดึงเที่ยวที่สถานที่ผลิตยา สถาน  
ที่ขายยาหรือสถานที่นำห่อสั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร และแต่กรณี”

มาตรา ๑๐ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นมาตรา ๓๓ ทวิ แห่งพระราช  
บัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐

“มาตรา ๓๓ ทวิ ในกรณีผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการในสถานที่ผลิตยา  
สถานที่ขายยา หรือสถานที่นำห่อสั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร ไม่อาจ  
ปฏิบัติหน้าที่ได้เป็นการชั่วคราวไม่เกินหกสิบวัน ให้ผู้รับอนุญาตจัดให้ผู้  
มีคุณสมบัติเข้าเดียวกับผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการในสถานที่นั้น ๆ เข้าปฏิบัติ  
หน้าที่แทนโดยให้ผู้รับอนุญาตแจ้งเบนหนังสือต่อผู้อนุญาตก่อน และ  
ให้ก่อว่าผู้ปฏิบัติหน้าที่แทนเป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตามมาตรา ๓๙ มาตรา  
๓๕ มาตรา ๔๐ มาตรา ๔๑ มาตรา ๔๒ มาตรา ๔๓ หรือมาตรา ๔๔  
แล้วแต่กรณี

ເຄີຍ ៥៦ ຕອນທີ ១៩ ຮາຊກົງຈານຸບນກມາ ១៣ ພຸດມພາກມ ២៥៥២

ກາຮແຈ້ງແບ່ນຫັນສໍາຕາມວຽກທີ່ໃຫ້ແບ່ນໄປຕາມຮະບັບທີ່ຄວາມກໍາທັນດີ

ມາຕຣາ ១១ ໃຫ້ຍົກເລີກຄວາມໜຶ່ງເປັນຫຼື່ອຂອງໜົມວັດ ແຫ່ງພຣະຣາຍ  
ບັນລູ້ຕີ້ຍາ ພ.ສ. ២៥១០ ແລະ ໃຫ້ໃຊ້ຄວາມຕ່ອງໄປນແທນ

### “ໜົມວັດ ៥

ໜຳຫັນຂອງເກສ້າກຣ ຜູ້ປະກອບວິชาຫີ່ເວົ້າກຣມ ຜູ້ປະກອບໂຮກສີລປະ  
ແຜນນີ້ຈຸນບັນຫຼັນນີ້ໃນສາຂາທັນກຣມ ກາຮຜຸດຖົງກຣກ໌ຮ່ວມກາຮພຍາບາລ  
ຮ່ວມຜູ້ປະກອບກາຮນຳມັດໂຮກສັ່ວົ່ວ”

ມາຕຣາ ១២ ໃຫ້ຍົກເລີກຄວາມໃນມາຕຣາ ៣៨ ແລະ ມາຕຣາ ១៩ ແຫ່ງ  
ພຣະຣາຍບັນລູ້ຕີ້ຍາ ພ.ສ. ២៥១០ ແລະ ໃຫ້ໃຊ້ຄວາມຕ່ອງໄປນແທນ

“ມາຕຣາ ៣៨ ໃຫ້ເກສ້າກຣນີ້ຫັນນີ້ຕາມມາຕຣາ ២០ ປະຈຳອູ້ນ  
ສຕານທີ່ພລິຕຍາຕລອດເວລາທີ່ນີ້ທຳການ ແລະ ໃຫ້ໜຳຫັນປົງປົງຕັດຕໍ່ຕ່ອງໄປນ້ຳ

(១) ຄວບຄຸມກາຮພລິຕຍາໃຫ້ແບ່ນໄປໂດຍຄຸກຕ້ອງຕາມຕໍ່ມຳຮັບຍາທີ່ໄດ້  
ຂຶ້ນທະບຽນໄວ້ຕາມມາຕຣາ ១៩

(២) ຄວບຄຸມກາຮປົງປົງຕັດຕໍ່ເກີຍວັນຈົກລາກແລະ ເອກສາຮກໍາກັບຍາຕາມ  
ມາຕຣາ ២៥ (៣) (៤) ແລະ (៥)

(៦) ຄວບຄຸມກາຮແນ່ງບຣຈູຢາແລະ ກາຮນິ່ດຄາກ ທ່ານະແລະ  
ຫົນຫ່ອນບຣຈູຢາໃຫ້ແບ່ນໄປໂດຍຄຸກຕ້ອງຕາມພຣະຣາຍບັນລູ້ຕີ້

(៧) ຄວບຄຸມກາຮຢາຍຢາໃຫ້ແບ່ນໄປຕາມມາຕຣາ ១៩

(៨) ຄວບຄຸມກາຮທຳນົມໝໍຢາແລະ ກෙນຢາຕ້ວອ່າງຕາມມາຕຣາ ២៥

(៩)

(១០) ກາຮອືນຕາມທີ່ກໍາທັນດີໃນກູ້ກະທຽວ

ฉบับพิเศษ หน้า ๔๙

เล่ม ๕๖ ตอนที่ ๑๕ ราชกิจจานุเบนถยา ๑๓ พฤษภาคม ๒๕๒๒

มาตรา ๓๕ ให้เกสัชกรชนหนึ่ง ประจำอยู่ณ สถานที่ขายยาแผนบ้านๆ จนถึงตลอดเวลาที่เปิดทำการ และให้มีหน้าที่ปฏิบัติตั้งต่อไปนี้

(๑) ควบคุมการแยกเก็บยาตามมาตรา ๒๖ (๒) และ (๓)

(๒) ควบคุมการปฏิบัติเกี่ยวกับฉลากตามมาตรา ๒๖ (๔)

(๓) ควบคุมการขายยาให้เป็นไปตามพระราชบัญญัตินี้

(๔) ปรุงยาในที่ที่ผู้รับอนุญาตขายยาได้จัดไว้ตามมาตรา ๒๖ (๕)

(๕) จัดให้มีฉลากที่ภาชนะและหันห่อบรรจุยาที่ปรุงตามใบสั่งยาของผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนบ้านๆ หรือผู้ประกอบการนำบัดโรคสัตว์ ทั้งนี้ ตามหลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขที่กำหนดในกฎหมาย

(๖) ควบคุมการส่งมอบยาอันตราย ยานควบคุมพิเศษ หรือยาตามใบสั่งยาของผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนบ้านๆ หรือผู้ประกอบการนำบัดโรคสัตว์

(๗) ควบคุมการทำบัญชียาตามมาตรา ๒๖ (๖)

(๘) การอนตามที่กำหนดในกฎหมาย

มาตรา ๑๓ ให้ยกเดิกความในมาตรา ๔๑ และมาตรา ๔๒ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

“มาตรา ๔๑ ให้เกสัชกรชนหนึ่ง เกสัชกรชนสอง ผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม หรือผู้ประกอบโรคศิลปะแผนบ้านๆ ชั้นหนึ่งในสาขา

เล่ม ๘๖ ตอนที่ ๑๕ ราชกิจจานุเบกษา ๑๓ พฤษภาคม ๒๕๒๒

ทันตกรรม การพดุงครรภ์หรือการพยาบาลตามมาตรา ๒๒ ประจำอยู่ ณ สถานที่ขายยาแผนบ้านเมืองบ้านเนพะยานรรจุ เสร็จที่ไม่ใช้ยาอันตรายหรือยาควบคุมพิเศษ ตลอดเวลาที่เปิดทำการ และให้มน้ำที่ปฏิบัติตั้งต่อไปนี้

- (๑) ควบคุมการปฏิบัติเกี่ยวกับฉลากตามมาตรา ๒๖ (๕)
- (๒) ควบคุมมิให้มีการแบ่งขายยาบรรจุเสร็จต่างไปจากสภาพเดิมที่ผู้ผลิตได้ผลิตไว้

มาตรา ๔๒ ให้แก่สัชกรชนชั้นหนึ่ง ประจำอยู่ ณ สถานที่ขายยาแผนบ้านเมืองบ้านเนพะยานรรจุ เสร็จสำหรับสัตว์ตลอดเวลาที่เปิดทำการและให้มน้ำที่ปฏิบัติตั้งต่อไปนี้

- (๑) ควบคุมการแยกเก็บยาตามมาตรา ๒๖ (๓)
- (๒) ควบคุมการปฏิบัติเกี่ยวกับฉลากตามมาตรา ๒๖ (๕)
- (๓) ควบคุมมิให้มีการแบ่งขายยาบรรจุเสร็จสำหรับสัตว์ต่างไปจากสภาพเดิมที่ผู้ผลิตได้ผลิตไว้

(๔) ควบคุมการส่งมอบยาบรรจุเสร็จสำหรับสัตว์ที่เป็นยาอันตรายหรือยาควบคุมพิเศษ

- (๕) ควบคุมการทําบัญชียาตามมาตรา ๒๖ (๖)
- (๖) การอนตามทกหนดในกฎหมาย

มาตรา ๑๙ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๔๔ และมาตรา ๔๕ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

ฉบับพิเศษ หน้า ๕๐

เล่ม ๕๖ ตอนที่ ๑๕

ราชกิจจานุเบกษา ๑๗ พฤษภาคม ๒๕๒๒

“ มาตรา ๔๔ ให้เกสซ์กรชนั้นหนึ่งตามมาตรา ๒๔ ประจำอยู่ณ สถานที่น้ำหรือสั่งยาเข้ามายังราชอาณาจักรหรือสถานที่เก็บยาต่ออดเวลาที่เบ็ดทำการ และให้มีหน้าที่ปฏิบัติตั้งต่อไปนี้ ”

(๑) ควบคุมยาที่น้ำหรือสั่งยาเข้ามายังราชอาณาจักรให้เป็นไปโดยถูกต้องตามคำรับยาที่ได้ขอนทะเบียนไว้ตามมาตรา ๑๕

(๒) ควบคุมการปฏิบัติเกี่ยวกับภารกิจตามมาตรา ๒๗ (๒) และ (๓)

(๓) ควบคุมการปฏิบัติเกี่ยวกับในการรับของผู้ผลิตและรายละเอียดการวิเคราะห์ยาตามมาตรา ๒๗ (๒) และเอกสารกำกับยาตามมาตรา ๒๗ (๔)

(๔) ควบคุมการขายยาให้เป็นไปตามมาตรา ๓๕

(๕) ควบคุมการทำบัญชียาและการเก็บยาตัวอย่างตามมาตรา ๒๗ (๕)

(๖) ควบคุมการนำ水หรือสั่งยาเข้ามายังราชอาณาจักร

(๗) ควบคุมการจัดเก็บยาที่น้ำหรือสั่งยาเข้ามายังราชอาณาจักรณ สถานที่เก็บยา

(๘) การอันตามที่กำหนดในกฎหมายระหว่างประเทศ

มาตรา ๔๕ ห้ามมิให้เกสซ์กร ผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนบัญชีบันทึกหนึ่งในสาขานั้นตกรรม การผดุงครรภ์ หรือการพยาบาล ผู้ประกอบการบำบัดโรคตัว ปฏิบัติหน้าที่ผู้หน้าที่ปฏิบัติการในสถานที่ผลิตยา สถานที่ขายยา หรือสถานที่น้ำหรือสั่งยาเข้ามายังราชอาณาจักร โดยตนนิมิตใจขอเป็นผู้หน้าที่ปฏิบัติการในสถานที่นั้น ”

เดือน ก.พ. พ.ศ. ๒๕๑๖ ตอนที่ ๑๕ ราชกิจจานุเบกษา ๑๓ พฤษภาคม ๒๕๑๖

มาตรา ๑๕ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๔๙ แห่งพระราชบัญญัติ  
ฯ พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

“มาตรา ๔๙ ผู้อนุญาตจะออกใบอนุญาตให้ผลิต ขาย หรือนำ  
หารอส่งเข้ามาในราชอาณาจักรซึ่งยาแผนโบราณได้ เมื่อปรากฏว่าผู้  
ขออนุญาต

(๑) เป็นเจ้าของกิจการและเป็นผู้มีทรัพย์สินหรือฐานะพอที่จะคง  
และดำเนินกิจการได้

(๒) มีอายุไม่ต่ำกว่าสิบเอ็ดปี

(๓) มีคุณที่อยู่ในประเทศไทย

(๔) ไม่เคยได้รับโทษจำคุกโดยคำพิพากษางานทั้งหมดหรือคำสั่งห้าม  
ขอบคุ้ยกฎหมายให้จำคุกในความผิดที่กฎหมายบัญญัติให้ถืออาชญา  
กรรมได้โดยทุจริตเป็นองค์ประกอบ หรือในความผิดตามกฎหมายว่าด้วยยา  
เสพติดให้โทษ กฎหมายว่าด้วยวัตถุที่ออกฤทธิ์อันตรายและประสาท กฎหมาย  
ว่าด้วยการขายยาหรือพระราชบัญญัตินี้ เว้นแต่พื้นที่อยู่ในประเทศไทยแล้วไม่น้อยกว่า  
สองปีก่อนวันขอรับใบอนุญาต

(๕) ไม่เป็นบุคคลวิกลจริต หรือคนไร้ความสามารถหรือคน  
เสมือนไร้ความสามารถ

(๖) ไม่เป็นโrocตามที่รัฐมนตรีประกาศกำหนดในราชกิจจานุเบกษา

(๗) มีสถานที่ผลิตยา สถานที่ขายยา สถานที่นำหารอส่งยาเข้า  
มาในราชอาณาจักรหรือสถานที่เก็บยา สะอาดและถูกสุขลักษณะ

เล่ม ๕๖ ตอนที่ ๑๕

ราชกิจจานุเบกษา

๑๗ พฤษภาคม ๒๕๒๒

(๙) ใช้ชื่อในการประกอบพาณิชยกิจไม่ช้าหรือคล้ายคลังกับชื่อที่ใช้ในการประกอบพาณิชยกิจของผู้รับอนุญาตซึ่งอยู่ในระหว่างถูกสั่งห้ามใช้ใบอนุญาตหรือซึ่งถูกเพิกถอนใบอนุญาตยังไม่ครบหนึ่งปี

(๑๐) มิผู้จะปฏิบัติการตามมาตรา ๖๘ มาตรา ๖๙ หรือมาตรา ๗๐ ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตาม (๙) ต้องอยู่ประจำ ณ สถานที่ผลิตยาสถานที่ขายยาหรือสถานที่น้ำหรือสั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรได้แต่เพียงแห่งเดียว

ในการนี้ตับคุคลเป็นผู้ขอใบอนุญาต ผู้จัดการหรือผู้แทนของนิตบุคคลซึ่งเป็นผู้ดำเนินกิจกรรมดังกล่าวตามมาตรา ๖๘ และ (๙) และไม่มีลักษณะต้องห้ามตาม (๔) (๕) หรือ (๖)"

มาตรา ๑๖ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๕๑ แห่งพระราชบัญญัติฯ พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

"มาตรา ๕๑ ในบันทึกความในมาตรา ๕๑ ให้ใช้คืนถ้วนที่ ๓๑ รั้นว่าความของบทอกใบอนุญาต ถ้าผู้รับอนุญาตประสงค์จะขอต่ออายุใบอนุญาต ให้ยื่นคำขอเดียวกันใบอนุญาตเดิม อายุ เมื่อได้ยินคำขอตั้งแต่ว่าแล้ว จะประกอบกิจการต่อไปก็ได้จนกว่าผู้รับอนุญาตจะสั่งไม่ต่ออายุใบอนุญาตนั้น"

การขอต่ออายุใบอนุญาตและการอนุญาต ให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์วิธีการและเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง

ผู้รับอนุญาตซึ่งใบอนุญาตของตนสันอายุไม่เกินหนึ่งเดือน จะยื่นคำขอผ่อนผันพร้อมด้วยแสดงเหตุผลขอต่ออายุใบอนุญาตก็ได้ แต่การยื่น

เดือน ก.พ. ตอนที่ ๑๙ ราชกิจจานุเบกษา ๑๓ พฤษภาคม ๒๕๖๒

คำขอผ่อนผันไม่เป็นเหตุให้พนักงานสำหรับการประกอบกิจการที่ได้กระทำไปก่อนขอต่ออายุใบอนุญาตซึ่งถือว่าเป็นการประกอบกิจการโดยใบอนุญาตขาดอายุ

การขอต่ออายุใบอนุญาตเมื่อต้องพ้นกำหนดเวลาหนึ่งเดือนนับแต่วันที่ใบอนุญาตสันอายุจะกระทำมิได้”

มาตรา ๑๙ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๕๔ มาตรา ๕๕ มาตรา ๕๖ มาตรา ๕๗ มาตรา ๕๘ และมาตรา ๕๙ แห่งพระราชบัญญัติฯ พ.ศ. ๒๕๖๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

“มาตรา ๕๔ ผู้รับอนุญาตผลิตยาแผนโบราณ ต้องผู้ประกอบโรคศิลปะแผนโบราณเป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติตามมาตรา ๖๙ ประจำอยู่ตลอดเวลาที่เบ็ดทำการ

ผู้รับอนุญาตตามวรรคหนึ่งซึ่งผลิตยาเกินห้าสิบตำราขึ้นไป ให้มีจำนวนผู้ประกอบโรคศิลปะแผนโบราณเป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตามมาตรา ๖๙ ตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

มาตรา ๕๕ ผู้รับอนุญาตขายยาแผนโบราณ ต้องผู้ประกอบโรคศิลปะแผนโบราณเป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตามมาตรา ๖๙ ประจำอยู่ตลอดเวลาที่เบ็ดทำการ

มาตรา ๕๖ ผู้รับอนุญาตนำหรือสั่งยาแผนโบราณเข้ามาในราชอาณาจักร ต้องผู้ประกอบโรคศิลปะแผนโบราณเป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตามมาตรา ๑๐ ประจำอยู่ ณ สถานที่นำหรือสั่งยาแผนโบราณเข้ามาในราชอาณาจักร หรือสถานที่เก็บยา ตลอดเวลาที่เบ็ดทำการ

## ฉบับพิเศษ หน้า ๕๕

เล่ม ๕๖ ตอนที่ ๑๕ ราชกิจจานุเบกษา ๑๓ พฤษภาคม ๒๕๒๒

มาตรา ๕๗ ให้ผู้รับอนุญาตผลิตยาแผนโบราณปฏิบัติดังต่อไปนี้

(๑) จัดให้มีบ้าย ณ ที่เมืองเผยแพร่น้ำสถานที่ผลิตยาทั่วไปในในอนุญาตซึ่งเห็นได้จากภายนอกอาคาร คือ

(ก) บ้ายแสดงว่าเป็นสถานที่ผลิตยา

(ข) บ้ายแสดงชื่อตัวและชื่อสกุลของผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการและเวลาที่ปฏิบัติการ

ทั้งนี้ วัตถุที่ใช้ทำบ้าย ลักษณะ สี ขนาดของบ้าย ขนาดของตัวอักษร และข้อความที่แสดงในบ้ายให้เป็นไปตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

(๒) จัดให้มีฉลากตามที่ขอนทะเบียนตำรับยาแผนกไทยทั่วไปและห้ามห่อบรรจุยาที่ผลิตขึ้น และในฉลากต้องแสดง

(ก) ชื่อยา

(ข) เลขที่หรือรหัสไปรษณีย์ในการขอนทะเบียนตำรับยา

(ค) ปริมาณของยาที่บรรจุ

(ง) เลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตยา

(จ) ชื่อผู้ผลิตและจังหวัดที่ตั้งสถานที่ผลิตยา

(ฉ) วัน เดือน ปี ที่ผลิตยา

(ช) คำว่า “ยาแผนโบราณ” ให้เห็นได้ชัด

(ช) คำว่า “ยาใช้ภายนอก” หรือ “ยาใช้เฉพาะที่” และแต่กรณี คำย่ออักษรสี่แห่งเห็นได้ชัด ในกรณีเป็นยาใช้ภายนอกหรือยาใช้เฉพาะที่

(๙) คำว่า “ยาสามัญประจำบ้าน” ในกรณีเป็นยาสามัญประจำบ้าน

(๙) คำว่า “ยาสำหรับสัตว์” ในกรณีเป็นยาสำหรับสัตว์

(๑) ให้ลักษณะและเอกสารกำกับยาตามที่ดูขั้นทะเบียนตำรับยาไว้ และข้อความในลักษณะและเอกสารกำกับยาต้องอ่านได้ชัดเจน เอกสารกำกับยาถือเป็นภาษาต่างประเทศ ต้องมีคำแปลภาษาไทยด้วย

(๔) ทำมูลชี้ยาที่ผลิตและขายตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

(๕) การอนุตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

ในกรณียาที่ผลิตไม่อาจแสดงความใน (๒) (ก) ถึง (ญ) ที่ภาชนะบรรจุได้ อย่างน้อยให้แสดงความใน (๒) (ก) (ค) และ (ง)

ในกรณีเป็นยาที่ผลิตเพื่อส่งออกไปนอกราชอาณาจักร ข้อความในลักษณะและเอกสารกำกับยาต้องระบุชื่อประเทศไทยด้วย ส่วนข้อความอื่นหากประสงค์จะขยายเว้นต้องได้รับอนุญาตจากผู้อนุญาตก่อน และมิให้นำความใน (๒) (ก) (ค) และ (ญ) มาใช้บังคับ

มาตรา ๕๘ ให้ผู้รับอนุญาตขายยาแผนโบราณปฏิบัติตั้งต่อไปนี้

(๖) จัดให้มีราย ณ ที่เปลี่ยนหน้าสถานที่ขายยาที่ระบุไว้ในใบอนุญาตซึ่งเห็นได้ย่างจากภายนอกอาคาร คือ

(ก) ขายแสดงว่าเป็นสถานที่ขายยา

(ข) ขายแสดงชื่อตัวและชื่อสกุลของผู้หนาที่ปฏิบัติการ และเวลาที่ปฏิบัติการ

ฉบับพิเศษ หน้า ๕๖

เล่ม ๕๖ ตอนที่ ๑๕

ราชกิจจานุเบกษา

๑๓ พฤษภาคม ๒๕๗๒

๔๙ วัดคุทือใช้ทำบ้าย ลักษณะ สี ขนาดของบ้าย ขนาดของตัวอักษร และข้อความที่แสดงในบ้าย ให้เป็นไปตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

(๑) จัดให้มีลักษณะและหัวห้องบรรจุยาตามที่กำหนดในมาตรา ๕๗ (๒) คงอยู่ครบถ้วน

(๓) การยื่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

มาตรา ๕๘ ให้ผู้รับอนุญาตนำหรือส่งยาแผนโบราณเข้ามายังราชอาณาจักรปฎิบัติตามดังต่อไปนี้

(๑) จัดให้มีบ้าย ณ ที่เบ็ดเพย์หน้าสถานที่นำหรือส่งยาเข้ามายังราชอาณาจักรที่ระบุไว้ในอนุญาต ซึ่งเห็นได้ชัดจากภายนอกอาคาร คือ

(ก) บ้ายแสดงว่าเป็นสถานที่นำหรือส่งยาเข้ามายังราชอาณาจักร

(๑) บ้ายแสดงชื่อตัวและชื่อสกุลของผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ และเวลาที่ปฏิบัติการ

๔๙ วัดคุทือใช้ทำบ้าย ลักษณะ สี ขนาดของบ้าย ขนาดของตัวอักษร และข้อความที่แสดงในบ้าย ให้เป็นไปตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

(๒) ในเวลานำเข้า ต้องจัดให้มีลักษณะตามที่กำหนดไว้ในมาตรา ๕๗ (๒) (ก) (ค) (น) และ (ช) เมนอย่างน้อยที่กำหนดไว้ แล้วแต่ความใน (จ) ให้ระบุชื่อเมืองและประเทศที่ตั้งสถานที่ผลิตยาแทนชื่อจังหวัด

(๓) ก่อนนำยาออกขาย ต้องจัดให้มีลักษณะและหัวห้องบรรจุยาลักษณะและข้อความครบถ้วนตามที่กำหนดไว้ในมาตรา ๕๗ (๑)

เล่ม ๕๖ ตอนที่ ๑๕ ราชกิจจานุเบกษา ๑๓ พฤษภาคม ๒๕๒๖

เว้นแต่ความใน (จ) ให้ระบุชื่อเมืองและประเทศที่ตั้งสถานที่ผลิตยาแผนปัจจุบันของหัวตัด และในกรณีที่นำเข้าไม่อาจแสดงความในมาตรา ๕๗ (๒) (ก) ถึง (ญ) ทักษะนับบรรจุได้อย่างน้อยให้แสดงความในมาตรา ๕๗ (๒) (ก) (ค) และ (ง)

(๔) ใช้ฉลากและเอกสารกำกับยาตามที่ได้ขึ้นทะเบียนตำรับยาไว้ และข้อความในฉลากและเอกสารกำกับยาต้องอ่านได้ชัดเจน เอกสาร กำกับยาถ้าเป็นภาษาต่างประเทศ ต้องมีคำแปลภาษาไทยด้วย

(๕) ทำบัญชียาที่นำเข้าหรือส่งเข้ามาในราชอาณาจักรและท้าย และเก็บยาตัวอย่างที่นำเข้าหรือส่งเข้ามาในราชอาณาจักร ทั้งนี้ ตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

(๖) การอ่อนตามที่กำหนดในกฎกระทรวง”

มาตรา ๑๙ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นมาตรา ๖๓ ทวิ แห่งพระราชบัญญัตยา พ.ศ. ๒๕๑๐

“มาตรา ๖๓ ทวิ ในกรณีที่ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการในสถานที่ผลิตยาสถานที่ขายยาหรือสถานที่นำเข้าหรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร ไม่อาจปฏิบัติหน้าที่ได้เป็นการชั่วคราวไม่เกินหกสิบวัน ให้ผู้รับอนุญาตจัดให้ผู้คุณสมบัติเข้ามายังกับผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการในสถานที่นั้น ๆ เข้าปฏิบัติหน้าที่แทนได้ โดยให้ผู้รับอนุญาตแจ้งเบนหนังสือต่อผู้อนุญาตก่อน และให้ขอว่าผู้ปฏิบัติหน้าที่แทนเป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตามมาตรา ๖๘ มาตรา ๖๙ หรือ มาตรา ๗๐ แล้วแต่กรณี

ฉบับพิเศษ หน้า ๕๙

เดือน กันยายน พ.ศ. ๒๕๒๔

ราชกิจจานุเบกษา ๑๗ พฤษภาคม ๒๕๒๔

การแจ้งเบนหนังสือตามวาระหนัง  
ให้เป็นไปตามระเบียบท  
คณะกรรมการกำกับดูแล”

มาตรา ๑๕ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๖๙ มาตรา ๖๕ มาตรา  
๗๐ มาตรา ๗๑ และมาตรา ๗๒ แห่งพระราชบัญญัติฯ พ.ศ. ๒๕๑๐  
และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

“มาตรา ๖๙ ให้ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนโบราณตามมาตรา ๕๕  
ประจำอยู่ ณ สถานที่ผลิตยาต่ออดเวลาที่เบ็ดทำการ และให้มหนษาท  
ปฏิบัติตั้งต่อไปนี้

(๑) ควบคุมการผลิตยาให้เป็นไปโดยถูกต้องตามตัวรับยาที่ได้  
ขึ้นทะเบียนไว้ตามมาตรา ๗๕

(๒) ควบคุมการปฏิบัติเกี่ยวกับน้ำยาและเอกสารกำกับยาตาม  
มาตรา ๕๗ (๑) และ (๓)

(๓) ควบคุมการแบ่งบรรจุและปิดปากที่ภาชนะและหีบห่อบรรจุ  
ยาให้เป็นไปโดยถูกต้องตามพระราชบัญญัตินี้

(๔) ควบคุมการขายยาให้เป็นไปตามมาตรา ๖๕

(๕) ควบคุมการทำบัญชียาตามมาตรา ๕๗ (๔)

(๖) การอนตามที่กำหนดในกฎหมายทั่วไป

มาตรา ๖๕ ให้ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนโบราณตามมาตรา ๕๕  
ประจำอยู่ ณ สถานที่ขายยาต่ออดเวลาที่เบ็ดทำการ และให้มหนษาทปฏิบัติ  
ดังต่อไปนี้

(๑) ควบคุมการปฏิบัติเกี่ยวกับน้ำยาตามมาตรา ๕๕ (๑)

ฉบับพิเศษ หน้า ๕๘

เดือน ก.พ. ศก ๑๙๗๖ ราษฎร์ กิจจานุเบกษา ๑๗ พฤษภาคม ๒๕๒๒

- (๑) ควบคุมการขายยาให้เป็นไปตามพระราชบัญญัตินี้  
(๒) การอนตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

มาตรา ๑๐ ให้ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนโบราณตามมาตรา ๕๖  
ประจำอยู่ณ สถานที่นำหรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร หรือสถานที่เก็บ  
ยาตลอดเวลาที่เบ็ดทั้งการ และให้มีหน้าที่ปฏิบัติตั้งต่อไปนี้

(๑) ควบคุมยาที่นำหรือส่งเข้ามาในราชอาณาจักรให้ถูกต้องตาม  
คำรับยาที่ได้รับและเมยันไว้ตามมาตรา ๗๕

(๒) ควบคุมการปฏิบัติเกี่ยวกับลักษณะตามมาตรา ๕๕ (๒)

(๓) ควบคุมการปฏิบัติเกี่ยวกับเอกสารกำกับยาตามมาตรา ๕๕

(๔)

(๕) ควบคุมการขายยาให้เป็นไปตามมาตรา ๖๕

(๖) ควบคุมการทำบัญชียาตามมาตรา ๕๕ (๕)

(๗) ควบคุมการนำหรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร

(๘) ควบคุมการจัดเก็บยาที่นำหรือส่งเข้ามาในราชอาณาจักร ณ  
สถานที่เก็บยา

(๙) การอนตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

มาตรา ๑๑ ห้ามนิใช้ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนโบราณปฏิบัติ  
หนาทผูมหนาทปฏิบัติการในสถานที่ด้วย สถานที่ขายยา หรือสถานที่  
นำหรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรโดยตนนิได้แก่ ที่อเป็นผู้หน้าที่ปฏิบัติ  
การในสถานที่นั้น

มาตรา ๑๒ ห้ามนิใช้ผู้ใดผลิต ขาย หรือนำหื่นสั่งเข้ามายาในราชอาณาจักรซึ่งยาต่อไปนี้

(๑) ยาปลอม

(๒) ยาผิดมาตรฐาน

(๓) ยาเสื่อมคุณภาพ

(๔) ยาที่มีไดชันทะเบียนตำรับยา

(๕) ยาที่ทะเบียนตำรับยาถูกยกเลิก สำหรับผู้รับอนุญาตผลิตยา และผู้รับอนุญาตให้นำหื่นสั่งเข้ามายาในราชอาณาจักร หรือยาที่ทะเบียนตำรับยาถูกยกเลิกเกินหากเดือน สำหรับผู้รับอนุญาตขายยา

(๖) ยาที่รัฐมนตรีสั่งเพิกถอนทะเบียนตำรับยา

ความใน (๕) ไม่ใช้บังคับแก่กระทรวง ทบวง กรม ในหน้าที่บังกันหรือบังคับโรคสภากาชาดไทย และองค์การเภสัชกรรม”

มาตรา ๒๐ ให้ยกเลิกความใน (๕) และ (๕) ของมาตรา ๑๓ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

“(๕) ยาที่แสดงว่าเป็นยาตามตำรับยาที่ทะเบียนไว้ ซึ่งมิใช่ความจริง

(๕) ยาที่ผลิตขึ้นไม่ถูกต้องตามมาตรฐานถึงขนาดที่ปริมาณหรือความแรงของสารออกฤทธิ์ขาดหรือเกินกว่าอ้อยละยี่สิบจากเกล็ก๊วยต่ำสุด หรือสูงสุด ซึ่งกำหนดไว้ในตำรับยาที่ทะเบียนไว้ตามมาตรา ๑๕”

มาตรา ๒๑ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๑๔ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

## ฉบับพิเศษ หน้า ๖๑

เล่ม ๕๖ ตอนที่ ๑๕ ราชกิจจานุเบกษา ๑๓ พฤษภาคม ๒๕๔๒

“มาตรา ๑๔ ยาต่อไปนี้เป็นยาผิดมาตรฐาน

(๑) ยาที่ผลิตขึ้นไม่ถูกต้องตามมาตรฐานโดยปริมาณหรือความแรงของสารออกฤทธิ์ขาดหรือเกินจากเกณฑ์สุดหรือสูงสุดที่กำหนดไว้ในคำรับยาที่เป็นไปตามมาตรา ๑๕ แต่ไม่คงขนาดดังกล่าวในมาตรา ๑๗ (๕)

(๒) ยาที่ผลิตขึ้นโดยความบริสุทธิ์หรือลักษณะอันซึ่งมีความสำคัญต่อคุณภาพของยาผิดไปจากเกณฑ์ที่กำหนดไว้ในคำรับยาที่เป็นไปตามมาตรา ๑๕ หรือคำรับยาทรัมแนต์สั่งแก้ไขทะเบียนคำรับยาแล้วตามมาตรา ๔๖ ทว.”

มาตรา ๒๒ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๑๖ แห่งพระราชบัญญัติฯ พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

“มาตรา ๑๖ ให้รัฐมนตรีมีอำนาจประกาศในราชกิจจานุเบกษา  
ระบุ

- (๑) ตำรายา
- (๒) วัตถุที่เป็นยา
- (๓) ยาที่เป็นอนัตราย
- (๔) ยาที่เป็นยาควบคุมพิเศษ
- (๕) ยาที่เป็นยาสามัญประจำบ้าน
- (๖) ยาที่เป็นยาแผนโบราณ
- (๗) ยาที่ต้องแจ้งกำหนดstanอย่างทุ่งในฉลาก
- (๘) อายุการใช้ของยาบางชนิด

เล่ม ๕๖ ตอนที่ ๑๕ ราชกิจจานุเบกษา ๑๓ พฤษภาคม ๒๕๑๗

(๕) ยาที่ต้องแจ้งคำเตือนการใช้ยาไว้ในฉลากและที่เอกสาร  
กำกับยา และข้อความของคำเตือน

ในกรณีที่รัฐมนตรีได้ประกาศกำหนดอยุการใช้ของยาชนิดใดไว้  
ตาม (๔) หากผู้รับอนุญาตรายได้สามารถพิสูจน์หรือทดสอบโดยมี  
หลักฐานแจ้งชัดจากการวิจัยว่ายาชนิดนั้นของตนอาจมีอยุการใช้ได้เกิน  
กว่าอยุการใช้ที่รัฐมนตรีประกาศกำหนด ก็ให้รัฐมนตรีโดยความเห็นชอบ  
ของคณะกรรมการอ่านاختยอยุการใช้ของยาชนิดนั้นให้แก่ผู้รับ  
อนุญาตที่นำพิสูจน์หรือทดสอบได้นั้นเป็นการเฉพาะรายได้โดยประกาศใน  
ราชกิจจานุเบกษา”

มาตรา ๒๓ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นมาตรา ๑๙ ทวิ แห่งพระราชบัญญัติฯ พ.ศ. ๒๕๑๐

“มาตรา ๑๙ ทวิ เพื่อประโยชน์แห่งการคุ้มครองสวัสดิภาพของ  
ประชาชน รัฐมนตรีโดยคำแนะนำของคณะกรรมการอ่านاختกำหนด  
จำนวนสถานที่ขายยาที่จะอนุญาตให้คงในท้องที่ใดท้องที่หนึ่งได้ โดย  
ประกาศในราชกิจจานุเบกษา”

มาตรา ๒๔ ให้ยกเดิกความในมาตรา ๑๕ แห่งพระราชบัญญัติฯ  
พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

“มาตรา ๑๕ ผู้รับอนุญาตผลิตยา หรือผู้รับอนุญาตให้นำหรือ  
ส่งยาเข้ามายาในราชอาณาจักร ผู้ใด ประสงค์จะผลิตหรือนำหรือส่งยาเข้ามายา  
ในราชอาณาจักรซึ่งยาแผนเบื้องขึ้นหรือยาแผนโบราณ ต้องนำคำรับยา

เล่ม ๕๖ ตอนที่ ๑๙ ราชกิจจานุเบกษา ๑๓ พฤษภาคม ๒๕๔๒

ข้อความของนทรงเบียนต่อพนักงานเจ้าหน้าที่ และเมื่อได้รับใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตั้มารับยาแล้วจะจะผลิตยา หรือนำหรอส่งยานี้เข้ามาในราชอาณาจักรได้”

มาตรา ๒๕ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นมาตรา ๑๙ ทวิ แห่งพระราชบัญญัติฯ พ.ศ. ๒๕๑๐

“มาตรา ๑๙ ทวิ บทบัญญัติมาตรา ๑๙ ไม่ใช้บังคับแก่

(๑) ยาที่เป็นเภสัชเคมีภัณฑ์ หรอเภสัชเคมีภัณฑ์ทั่วไป สำเร็จรูป ซึ่งมีใช้ยานรรุสเร็ว

(๒) ยาสมุนไพร

(๓) ยาตัวอย่างที่ได้รับอนุญาตให้ผลิต หรือนำหรอส่งเข้ามาในราชอาณาจักรเพื่อขอขึ้นทะเบียนตั้มารับยา ตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง”

มาตรา ๒๖ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๘๗ แห่งพระราชบัญญัติฯ พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

“มาตรา ๘๗ ห้ามมิให้พนักงานเจ้าหน้าที่รับขึ้นทะเบียนตั้มารับยา เมื่อคณะกรรมการเห็นว่า

(๑) เป็นยาที่ระบุในมาตรา ๑๒ (๑) หรือ (๖)

(๒) การขอขึ้นทะเบียนตั้มารับยาไม่เป็นไปตามมาตรา ๘๐ และ

มาตรา ๘๒

(๓) ยาที่ขอขึ้นทะเบียนตามตั้มารับยานี้ ไม่สามารถเชื่อมต่อในสรรพคุณได้ หรืออาจไม่ปลอดภัยแก่ผู้ใช้”

เล่ม ๕๖ ตอนที่ ๑๕

ราชกิจจานุเบกษา ๑๓ พฤษภาคม ๒๕๒๔

(๔) เป็นยาที่ใช้ชื่อไปในทำนองโ้ออวด ไม่สุภาพ หรืออาจทำให้เข้าใจผิดจากความจริง

(๕) ยาที่ใช้ชื่อไม่เหมาะสมกับวัฒนธรรมอันดีงามของไทย หรือส่อไปในทางทำลายคุณค่าของภาษาไทย

คำสั่งไมรับอนุญาตเบียนคำรับยาของพนักงานเจ้าหน้าที่ให้เป็นที่สุด”

มาตรา ๒๗ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๙๕ และมาตรา ๙๖ แห่งพระราชบัญญัตยา พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

“มาตรา ๙๕ ให้ผู้รับอนุญาตผลิตยา หรือผู้รับอนุญาตน้ำหรือสัมภาระยาเข้ามายield="block">ในราชอาณาจักรส่งรายงานประจำปีก่อนเกี่ยวกับการผลิต หรือนำหรือสัมภาระยาเข้ามายield="block">ในราชอาณาจักรซึ่งยาที่ได้เขียนทะเบียนตำรับยาไว้แต่ละตำรับ ตามแบบที่กำหนดในกฎกระทรวง ภายในวันที่ ๓๑ มีนาคม ของปีต่อไป

ยาที่ได้เขียนทะเบียนตำรับยาไว้แล้วตำรับใดมิได้มีการผลิต หรือนำหรือสัมภาระยาเข้ามายield="block">ในราชอาณาจักรเมื่อเวลาสองปีต่อ กัน ให้ทะเบียนตำรับยานี้เป็นอันยกเลิก

มาตรา ๙๖ ยาที่ได้เขียนทะเบียนตำรับยาไว้แล้ว หากภายหลังปรากฏว่ายานี้ไม่มีสรรพคุณตามที่เขียนทะเบียนไว้ หรืออาจไม่ปลอดภัยแก่ผู้ใช้ หรือเป็นยาที่ระบุในมาตรา ๑๕ (๑) หรือยานี้ได้เปลี่ยนไปเป็นวัตถุที่มุ่งหมายสำหรับใช้เป็นอาหารหรือเป็นเครื่องสำอาง โดยได้รับใบอนุญาตผลิตเพื่อจำหน่ายซึ่งอาหารที่ควบคุม หรือได้รับใบสำคัญการ

ฉบับพิเศษ หน้า ๖๕

เดือน ส. ๗ ตอนที่ ๑๕ ราชกิจจานุเบกษา ๑๓ พฤษภาคม ๒๕๒๔

๕ ขั้นทะเบียนเครื่องสำอาง ตามกฎหมายว่าด้วยการนี้ ให้รัฐมนตรีโดย  
คำแนะนำของคณะกรรมการ มีอำนาจสั่งให้เพิกถอนทะเบียนตั้งตัวรับยานนั้น<sup>๔</sup>  
ได้ การเพิกถอนให้กระทำโดยประกาศในราชกิจจานุเบกษา

คำสั่งของรัฐมนตรีให้เป็นที่สุด”

มาตรา ๒๘ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นมาตรา ๙๖ ทวิ แห่งพระราชบัญญัติฯ พ.ศ. ๒๕๑๐

“ มาตรา ๙๖ ทวิ เพื่อคุ้มครองความปลอดภัยของผู้ใช้ยา ให้รัฐมนตรีโดยคำแนะนำของคณะกรรมการมีอำนาจสั่งแก้ไขทะเบียนตั้งตัวรับยาที่ได้ขึ้นทะเบียนไว้แล้วได้ตามที่เห็นสมควรหรือตามความจำเป็น ”

มาตรา ๒๙ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นมาตรา ๙๙ ทวิ แห่งพระราชบัญญัติฯ พ.ศ. ๒๕๑๐

“ มาตรา ๙๙ ทวิ การโฆษณาขายทางวิทยุกระจายเสียง เครื่องขยายเสียง วิทยุโทรทัศน์ ทางจราจรหรือภาพยนตร์ หรือทางสิ่งพิมพ์จะต้อง

(๑) ได้รับอนุญาตขอความเสียง หรือภาพที่ใช้ในการโฆษณาจากผู้อนุญาต

(๒) ปฏิบัติตามเงื่อนไขที่ผู้อนุญาตกำหนด ”

มาตรา ๓๐ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นมาตรา ๙๐ ทวิ แห่งพระราชบัญญัติฯ พ.ศ. ๒๕๑๐

“ มาตรา ๕๐ ทวี เลขานุการคณะกรรมการอาหารและยา้มื่ออำนาจ  
สั่งเป็นหนังสือให้รัฐบัญญัติไว้ในรัฐบัญญัติให้ใช้แทนกฎหมายโดย  
ผ่านพระราชบัญญัตินี้ ”

มาตรา ๓๑ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๕๑ แห่งพระราชบัญญัติ  
ฯ พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

“ มาตรา ๕๑ ในการปฏิบัติหน้าที่ ให้พนักงานเข้าห้องอันน่า  
ดึง ”

(๑) เข้าไปในสถานที่ผลิตยา สถานที่ขายยา สถานที่นำหอรสั่ง  
ยาเข้ามาในราชอาณาจักร หรือสถานที่เก็บยา ในระหว่างเวลาทำการ เพื่อ  
ตรวจสอบควบคุมให้การเมืองไปตามพระราชบัญญัตินี้

(๒) นำยาใบปริมาณเพอสมควรไปเป็นตัวอย่างเพอตรวจสอบหรือ  
วิเคราะห์

(๓) ในการณ์เหตุอันควรสงสัยว่ามีการกระทำความผิดตาม  
พระราชบัญญัตินี้ อาจเข้าไปในสถานที่ใด ๆ เพื่อตรวจสอบยาและอาจ  
ยดหอร้ายด้วย และเครื่องมือเครื่องใช้ที่เกี่ยวข้องกับการกระทำความผิด  
ตลอดจนภาษาและห้องห้องบรรจุยาและเอกสารที่เกี่ยวกับยาดังกล่าวไว้

(๔) ประพฤติผลการตรวจสอบหรือวิเคราะห์คุณภาพของยา ที่นำ  
ไปตรวจสอบหรือวิเคราะห์ตาม (๒) ให้ประชาชนทราบ โดยได้รับความ  
เห็นชอบจากคณะกรรมการ ทั้งนี้ เพื่อประโยชน์แก่การคุ้มครองความ  
ปลอดภัยของผู้ใช้ยา

เล่ม ๕๖ ตอนที่ ๑๖ ราชกิจจานุเบกษา ๑๓ พฤษภาคม ๒๕๒๒

(๕) ในกรณฑ์ที่ปรากฏต่อพนักงานเจ้าหน้าที่วายได้เป็นยาที่ไม่ปลอดภัยแก่ผู้ใช้ยา หรืออาจเป็นอันตรายต่อผู้ใช้ยา ให้พนักงานเจ้าหน้าที่มีอำนาจเรียกเก็บหรือสั่งให้รับอนุญาตผลิตยา ผู้รับอนุญาตขายยา หรือผู้รับอนุญาตน้ำหรือสั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร จัดเก็บยาดังกล่าวของตนคืนภายในระยะเวลาที่พนักงานเจ้าหน้าที่กำหนด และมีอำนาจทำลายยาดังกล่าวเสียได้ ทั้งตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่กำหนดในกฎกระทรวง

ในการปฏิบัติการของพนักงานเจ้าหน้าที่ตามวรรคหนึ่ง ให้ผู้รับอนุญาตและบรรดาผู้มีหน้าที่เกี่ยวข้องกับการผลิตยา การขายยา หรือการนำหรือสั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร ในสถานที่ดังกล่าวอำนวยความสะดวกสะดวกให้ตามควรแก่กรณี"

มาตรา ๓๒ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๑๐๒ มาตรา ๑๐๓ และมาตรา ๑๐๔ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

"มาตรา ๑๐๒ ผู้รับอนุญาตผู้ใดฝ่าฝืนมาตรา ๑๕ หรือมาตรา ๓๐ ต้องระหว่างโทษปรับตั้งแต่สองพันบาทถ้วนห้าพันบาท

มาตรา ๑๐๓ ผู้รับอนุญาตผู้ใดไม่ปฏิบัติตามมาตรา ๒๐ มาตรา ๒๑ มาตรา ๒๒ มาตรา ๒๓ หรือมาตรา ๒๕ ต้องระหว่างโทษจำคุกไม่เกินสามเดือน หรือปรับไม่เกินห้าพันบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ และให้ปรับเพิ่มรายวันอีกวันละห้าร้อยบาท จนกว่าจะปฏิบัติให้ถูกต้อง

มาตรา ๑๐๔ ผู้รับอนุญาตผู้ใดผลิตยาหรือขายยา หรือนำหรือสั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรภายหลังที่ใบอนุญาตสันอายุแล้ว โดยมิได้ยิน

ฉบับพิเศษ หน้า ๖๙

เล่ม ๕๖ ตอนที่ ๑๕ ราชกิจจานุเบกษา ๑๓ พฤษภาคม ๒๕๒๒

คำขอต่ออายุใบอนุญาต ต้องระวังไทยปรับเป็นรายวันและหนึ่งร้อยบาท  
ตลอดเวลาที่ใบอนุญาตขาดอายุ”

มาตรา ๓๓ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นมาตรา ๑๐๑ ทวิ แห่งพระราชบัญญัติ  
บัญญัติฯ พ.ศ. ๒๕๑๐

“มาตรา ๑๐๑ ทวิ ผู้รับอนุญาตผู้ใดไม่แจ้งการจัดไว้ให้ผู้ปฏิบัติ  
การแทนผู้หน้าที่ปฏิบัติการตามมาตรา ๓๓ ทวิ ต้องระวังไทยปรับไม่เกิน  
ห้าร้อยบาท”

มาตรา ๓๔ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๑๑๐ แห่งพระราชบัญญัติ  
บัญญัติฯ พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

“มาตรา ๑๑๐ ผู้ใดผิดมาตรา ๕๕ ต้องระวังไทยปรับตั้งแต่  
หนึ่งพันบาท ถึงห้าพันบาท”

มาตรา ๓๕ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๑๑๒ และมาตรา ๑๑๓  
แห่งพระราชบัญญัติฯ พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

“มาตรา ๑๑๒ ผู้รับอนุญาตผู้ใดผิดมาตรา ๕๕ หรือมาตรา ๖๒  
ต้องระวังไทยปรับตั้งแต่หนึ่งพันบาทถึงสามพันบาท

มาตรา ๑๑๓ ผู้รับอนุญาตผู้ใดไม่ปฏิบัติตามมาตรา ๕๕ มาตรา ๕๕  
หรือมาตรา ๕๖ ต้องระวังไทยจำคุกไม่เกินหนึ่งเดือน หรือปรับไม่เกิน  
สองพันบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ และให้ปรับเป็นรายวันอีกวันละ  
หนึ่งร้อยบาท จนกว่าจะปฏิบัติให้ถูกต้อง”

เล่ม ๕๖ ตอนที่ ๑๔ ราชกิจจานุเบกษา ๑๓ พฤษภาคม ๒๕๒๒

มาตรา ๓๖ ให้เพิ่มความต่อไปนี้  
มาตรา ๓๖ ให้เพิ่มความต่อไปนี้

มาตรา ๑๑๔ ทวิ ผู้รับอนุญาตผู้ใดไม่แจ้งการขัดให้มีปฏิบัติ  
มาตรา ๑๑๔ ทวิ ผู้รับอนุญาตผู้ใดไม่แจ้งการขัดให้มีปฏิบัติ  
มาตรา ๑๑๔ ทวิ ผู้รับอนุญาตผู้ใดไม่แจ้งการขัดให้มีปฏิบัติ  
มาตรา ๑๑๔ ทวิ ผู้รับอนุญาตผู้ใดไม่แจ้งการขัดให้มีปฏิบัติ  
มาตรา ๑๑๔ ทวิ ผู้รับอนุญาตผู้ใดไม่แจ้งการขัดให้มีปฏิบัติ

มาตรา ๓๗ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๑๑๖ แห่งพระราชบัญญัติฯ  
มาตรา ๓๗ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๑๑๖ แห่งพระราชบัญญัติฯ

มาตรา ๑๑๖ ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนโบราณผู้ใดผิดผิด  
มาตรา ๑๑ ต้องระวังไทยปรับตั้งแต่ห้าร้อยบาท ถึงสองพันห้าร้อยบาท

มาตรา ๓๘ ให้เพิ่มความต่อไปนี้  
มาตรา ๓๘ ให้เพิ่มความต่อไปนี้  
มาตรา ๓๘ ให้เพิ่มความต่อไปนี้

มาตรา ๑๒๓ ทวิ ผู้รับอนุญาตผู้ใดไม่ปฏิบัติตามมาตรา ๙๕  
มาตรา ๑๒๓ ทวิ ผู้รับอนุญาตผู้ใดไม่ปฏิบัติตามมาตรา ๙๕

มาตรา ๑๒๓ ตรี ผู้รับอนุญาตผู้ใดส่งรายงานประจำปีเกี่ยวกับ  
มาตรา ๑๒๓ ตรี ผู้รับอนุญาตผู้ใดส่งรายงานประจำปีเกี่ยวกับ  
มาตรา ๑๒๓ ตรี ผู้รับอนุญาตผู้ใดส่งรายงานประจำปีเกี่ยวกับ  
มาตรา ๑๒๓ ตรี ผู้รับอนุญาตผู้ใดส่งรายงานประจำปีเกี่ยวกับ  
มาตรา ๑๒๓ ตรี ผู้รับอนุญาตผู้ใดส่งรายงานประจำปีเกี่ยวกับ

มาตรา ๓๙ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๑๒๔ แห่งพระราชบัญญัติฯ  
มาตรา ๓๙ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๑๒๔ แห่งพระราชบัญญัติฯ

เล่ม ๕๖ ตอนที่ ๑๕ ราชกิจจานุเบกษา ๑๓ พฤษภาคม ๒๕๕๒

“มาตรา ๑๒๕ ผู้ใดโฆษณาขายยาโดยผิดแผนมาตรา ๙๙ มาตรา ๙๙ ทวี มาตรา ๙๘ และมาตรา ๕๐ ต้องระหว่างไทยจำคุกไม่เกินหกเดือน หรือปรับไม่เกินหนึ่งหมื่นบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ”

มาตรา ๔๐ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นมาตรา ๑๒๕ ทวี แห่งพระราชบัญญัติฯ พ.ศ. ๒๕๑๐

“มาตรา ๑๒๕ ทวี ผู้ใดผิดแผนคำสั่งให้ระงับการโฆษณาขายยาของเลขานุการคณะกรรมการอาหารและยา ซึ่งสั่งตามมาตรา ๕๐ ทวี ต้องระหว่างไทยจำคุกไม่เกินสามเดือน หรือปรับไม่เกินห้าพันบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ และให้ปรับเป็นรายวันอีกวันละห้าร้อยบาท จนกว่าจะปฏิบัติตามคำสั่งดังกล่าว”

มาตรา ๔๑ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๑๒๕ แห่งพระราชบัญญัติฯ พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

“มาตรา ๑๒๕ ผู้ใดขัดขวางหรือไม่ให้ความสะดวกแก่พนักงานเจ้าหน้าที่ซึ่งปฏิบัติการตามหน้าที่หรือไม่ปฏิบัติตามคำสั่งของพนักงานเจ้าหน้าที่ตามมาตรา ๕๐ ต้องระหว่างไทยจำคุกไม่เกินหนึ่งเดือน หรือปรับไม่เกินหนึ่งพันบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ”

มาตรา ๔๒ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นมาตรา ๑๒๕ ทวี แห่งพระราชบัญญัติฯ พ.ศ. ๒๕๑๐

“มาตรา ๑๒๕ ทวี ผู้รับอนุญาตผู้ใดดำเนินการผลิตยา ขายยา หรือนำหรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรระหว่างที่ไม่อนุญาตให้ผลิตยา ขายยา หรือนำหรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร แล้วแต่กรณี ของตน

เล่ม ๕๖ ตอนที่ ๗๕ ราชกิจจานุเบกษา ๑๓ พฤษภาคม ๒๕๒๒

ถูกสั่งพักใช้ตามมาตรา ๕๙ ต้องระวังไทยชำครุไม่เกินห้าปี และปรับไม่เกินหนึ่งหมื่นบาท”

มาตรา ๔๓ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นมาตรา ๑๒๖ ทวี แห่งพระราชบัญญัติฯ พ.ศ. ๒๕๑๐

“มาตรา ๑๒๖ ทวี บรรดาความผิดตามพระราชบัญญัตินี้ของไทย ปรับสถานเดียวให้เลขาร์กิรกรรมคณะกรรมการอาหารและยาหรือผู้ซึ่งเลขาร์กิรกรรมอาหารและยามอบหมายมีอำนาจเปลี่ยนแปลงเพิ่มปรับได้”

มาตรา ๔๔ ให้ยกอัตราค่าธรรมเนียมท้ายพระราชบัญญัติฯ พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้อัตราค่าธรรมเนียมท้ายพระราชบัญญัตินี้แทน

มาตรา ๔๕ ภัยในสามบัญชีแต่ละบัญชีที่พระราชบัญญัตินี้ใช้บังคับ บรรดาญาที่ขอหรือตั้งบัญชีในตั้งบัญชีรัฐมนตรีประกาศตามมาตรา ๑๖ (๑) ให้ผู้รับอนุญาตดำเนินการผลิต ขายหรือนำหรือส่งเข้ามายังอาณาจักรต่อไปได้ โดยให้ได้รับยกเว้นการปฏิบัติตามมาตรา ๗๕ แห่งพระราชบัญญัติฯ พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัตินี้ และมิให้ก่ออ้วนเบ็นการผ่านมาตรา ๑๒ (๔) แห่งพระราชบัญญัติฯ พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัตินี้

มาตรา ๔๖ ใบสำคัญการขันทะเบียนตั้งบัญชีให้ออกให้ก่อนวันที่พระราชบัญญัตินี้ใช้บังคับ ให้ใช้ได้ต่อไปจนกว่าจะสิ้นอายุที่กำหนดไว้ในใบสำคัญการขันทะเบียนตั้งบัญชี

ในการนั้นทั้งบัญชีประสงค์จะขอขันทะเบียนตั้งบัญชีโดยได้รับใบสำคัญการขันทะเบียนตั้งบัญชาตามวาระหนึ่ง จะต้องยื่นคำขอ ก่อน

ฉบับพิเศษ หน้า ๑๒

เล่ม ๕๖ ตอนที่ ๑๕

ราชกิจจานุเบกษา ๑๗ พฤษภาคม ๒๕๒๔

ใบสำคัญการนบทะเบียนคำรับยासันอยู่ เมื่อได้ยินคำขอตังกล่าวแล้ว จะประกอบกิจการต่อไปได้จากว่าพนักงานเจ้าหน้าที่จะส่งไม่รบขenthalphabein คำรับยานั้น

มาตรา ๔๙ ในระหว่างระยะเวลาหนึ่งแต่วันที่พระราชบัญญัตินี้ใช้บังคับ ในการณ์ผู้รับอนุญาตขายยาแผนบ้านๆ จนันหรือผู้รับอนุญาตขายยาแผนบ้านๆ เนพายานบรรจุเสร็จที่ไม่ใช่ยาอันตรายหรือยาควบคุมพิเศษ ซึ่งได้รับอนุญาตอยู่แล้ว ก่อนวันที่พระราชบัญญัตินี้ใช้บังคับรายได้ ยังไม่อาจจัดทำบุคคลตามมาตรา ๒๑ หรือมาตรา ๒๒ แห่งพระราชบัญญัตินี้ฯ พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัตินี้ แล้วแต่กรณี เป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการประจำอยู่ ณ สถานที่ขายยาตลอดเวลาที่เบ็ดทำการได้ให้ผู้รับอนุญาตขายยาดังกล่าวปฏิบัติตั้งต่อไปนี้

(๑) สำหรับผู้รับอนุญาตขายยาแผนบ้านๆ จนัน ให้จัดให้มีเภสัชกรตามที่กำหนดไว้ในมาตรา ๒๑ แห่งพระราชบัญญัตินี้ฯ พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัตินี้ ประจำอยู่ ณ สถานที่ขายยวันละไม่น้อยกว่าสามชั่วโมงติดต่อกันในเวลางานเบ็ดทำการ

(๒) สำหรับผู้รับอนุญาตขายยาแผนบ้านๆ จนันเนพายานบรรจุเสร็จที่ไม่ใช่ยาอันตรายหรือยาควบคุมพิเศษ ให้จัดให้มีผู้ปฏิบัติการตามมาตรา ๒๒ แห่งพระราชบัญญัตินี้ฯ พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัตินี้ประจำอยู่ ณ สถานที่ขายยวันละไม่น้อยกว่าสามชั่วโมงติดต่อกันในเวลางานเบ็ดทำการ

มาตรา ๔๘ ในกรณ์ผู้รับอนุญาตขายยาแผนบ้านๆ จนันเนพายานบรรจุเสร็จที่ไม่ใช่ยาอันตราย หรือยาควบคุมพิเศษ ซึ่งได้รับใบอนุญาต

เล่ม ๕๖ ตอนที่ ๙๔ ราชกิจจานุเบกษา ๑๓ พฤษภาคม ๒๕๒๒

อยู่แล้วก่อนวันที่พระราชบัญญัตินี้ใช้มีคันรายโดยยังไม่อาจขัดห้าบคคลตามมาตรา ๒๒ แห่งพระราชบัญญัตยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัตินามาตรา ๗ นั้น ที่ได้ประกาศการประจารอยู่ณ สถานที่ขายยาตลอดเวลาที่เปิดทำการได้ ให้ผู้รับอนุญาตขายยาดังกล่าวเข้ารับการอบรม หรอมอนามายให้บุคคลอื่นเข้ารับการอบรมจากกระทรวงสาธารณสุข และเมื่อได้รับการอบรมเสร็จstanแล้ว ให้ผู้สำเร็จหลักสูตรการอบรมตั้งกล่าวประจารอยู่เช่นเดียวกับสถานที่ขายยาแผนโบราณจนนาฬิกาเย็นรุ่งสุ่นเสร็จที่ไม่ใช่ยานัตรายหรือยาควบคุมพิเศษของตนหรือของผู้รับอนุญาตขายยาที่ได้มอนามายให้ผู้นั้นเข้ารับการอบรมเท่านั้น โดยให้เป็นผู้ที่มีคุณสมบัติการตามมาตรา ๔๑ แห่งพระราชบัญญัตยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัตินี้

การจัดอบรมตามวรรคหนึ่ง ให้กระทำให้เสร็จสันภายในหนึ่งปี แต่วันที่พระราชบัญญัตินี้ใช้บังคับ

หลักสูตรการอบรม คุณสมบัติของผู้เข้ารับการอบรม และค่าใช้จ่ายที่ผู้เข้ารับการอบรมต้องเสีย ให้เป็นไปตามระเบียบทรั้วมั่นคงกำหนดตามมาตรา ๔๘ ให้รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขรักษาการตามพระราชบัญญัตินี้

ผู้รับสนองพระบรมราชโองการ

ส. โหนครະกิตย์

รองนายกรัฐมนตรี

ฉบับพิเศษ หน้า ๗๔

เล่ม ๕๖ ตอนที่ ๑๕

ราชกิจจานุเบกษา ๑๓ พฤษภาคม ๒๕๖๒

อัตราค่าธรรมเนียม

ก. ประเภทยาแผนบ้านจุบัน

- (๑) ใบอนุญาตผลิตยาแผนบ้านจุบัน ฉบับละ ๑๐,๐๐๐ บาท  
(๒) ใบอนุญาตขายยาแผนบ้านจุบัน ฉบับละ ๗,๐๐๐ บาท  
(๓) ใบอนุญาตขายยาแผนบ้านจุบันเฉพาะยา  
บรรจุเสร็จที่มีใช้ยาอันตรายหรือยา  
ควบคุมพิเศษ ฉบับละ ๒,๐๐๐ บาท  
(๔) ใบอนุญาตขายยาแผนบ้านจุบันเฉพาะยา  
บรรจุเสร็จสำหรับสัตว์ ฉบับละ ๒,๐๐๐ บาท  
(๕) ใบอนุญาตน้ำหรือสั่งยาแผนบ้านจุบัน  
เข้ามาในราชอาณาจักร ฉบับละ ๒๐,๐๐๐ บาท  
(๖) การพิสูจน์หรือวิเคราะห์ยาตามคำรับยา  
ที่ขอชนบทเบียน ครั้งละ ๑,๐๐๐ บาท  
(๗) ใบสำคัญการขันทะเบียนคำรับยา  
แผนบ้านจุบัน ฉบับละ ๗,๐๐๐ บาท  
(๘) ใบแทนใบอนุญาต ฉบับละ ๑๐๐ บาท  
(๙) ใบแทนใบสำคัญการขันทะเบียน  
คำรับยาแผนบ้านจุบัน ฉบับละ ๑๐๐ บาท

ข. ประเภทยาแผนโบราณ

- (๑) ใบอนุญาตผลิตยาแผนโบราณ ฉบับละ ๕,๐๐๐ บาท  
(๒) ใบอนุญาตขายยาแผนโบราณ ฉบับละ ๑,๕๐๐ บาท

ฉบับพิเศษ หน้า ๑๕

เดือน ก.พ. ค.ศ. ๑๙๔๖ ราชกิจจานุเบกษา ๑๓ พฤษภาคม ๒๕๒๒

- (๓) ใบอนุญาตนำหรือสั่งยาแผนโบราณ  
เข้ามาในราชอาณาจักร ฉบับละ ๑๐,๐๐๐ บาท
- (๔) การพิสูจน์หรือวิเคราะห์ยาตาม  
ตัวรับยาที่ขอขึ้นทะเบียน ครั้งละ ๕๐๐ บาท
- (๕) ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตัวรับยา  
แผนโบราณ ฉบับละ ๑,๕๐๐ บาท
- (๖) ใบแทนใบอนุญาต ฉบับละ ๑๐๐ บาท
- (๗) ใบแทนใบสำคัญการขึ้นทะเบียน  
ตัวรับยาแผนโบราณ ฉบับละ ๑๐๐ บาท

ค. อัน ๗

- (๑) การต่ออายุใบอนุญาตครั้งละเท่ากับค่าธรรมเนียมสำหรับใบอนุญาต  
ประเภทนั้น ๆ แต่ละฉบับ
- (๒) การต่ออายุใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตัวรับยาครั้งละเท่ากับค่า  
ธรรมเนียมสำหรับใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตัวรับยาแต่ละประเภท

ฉบับพิเศษ หน้า ๑๖

เดือน ก.พ. ๒๕๗๖ ราชกิจจานุเบกษา ๑๓ พฤษภาคม ๒๕๗๖

หมายเหตุ :— เหตุผลในการประกาศใช้พระราชบัญญัตินี้เป็น คือ โดยที่บัญญัติในพระราชบัญญัติฯ พ.ศ. ๒๕๐๐ ในส่วนที่เกี่ยวกับการให้ความคุ้มครองแก่ประชาชนผู้ใช้ยา ทั้งในด้านผู้รับอนุญาต อำนวยของพนักงานเจ้าหน้าที่ และในส่วนที่เกี่ยวกับคุณภาพของยารวมทั้งการควบคุมคุณภาพและการโฆษณาขายยา ยังไม่เหมาะสมแก่สถานการณ์ในอันที่จะคุ้มครองและให้ความปลอดภัยแก่ประชาชนผู้ใช้ยาอย่างพอเพียง สมควรแก้ไขเพิ่มเติมให้เหมาะสมยิ่งขึ้น จึงจำเป็นต้องตราพระราชบัญญัตินี้