ราชกิจจานเบกษา ๒๓ พฤษภาคม ๒๕๓๑



พระราชบัญญัติ เครื่องมือแพทย์ W.A. badoo

ภูมิพลอดุลยเดช ป.ร. ให้ไว้ ณ วันที่ ๑๓ พฤษภาคม พ.ศ. ๒๕๓๑ เป็นปีที่ ๔๓ ในรัชกาลบังจุบัน

พระบาทสมเด็จพระปรมินทรมหาภูมิพลอดุลยเดช มิพระบรมราช โองการโปรดเกล้า ๆ ให้ประกาศว่า

โดยที่เป็นการสมควรให้มีกฎหมายว่าด้วยเครื่องมือแพทย์

จึงทรงพระกรุณาโปรดเกล้า ๆ ให้ตราพระราชบัญญูติจึ้นใว้โดย คำแนะนำและยินยอมของรัฐสภา ตั้งต่อไปนี้

มาตรา ๑ พระราชบัญญัตนีเรียกว่า "พระราชบัญญัติเครื่องมือ แพทยี พ.ศ. ๒๕๓๑

พระราชบัญญัตนีให้ใช้บังคับตั้งแต่วันถัดจากวัน **ประกาศในราชกิจ**จานุเบกษาเป็นต**้**นไป

มาตรา ๓ ในพระราชบัญญัตินี้

"เครื่องมือแพทย์" หมายความว่า

- (๑) เครื่องใช้ ผลิตภัณฑ์ หรือวัตถุสำหรับใช้ในการ ประกอบวิชาชีพเวชกรรม การประกอบวิชาชีพการพยาบาลและการ ผดงครรภ์ การประกอบโรคศิลปะ หรือการบำบัดโรคสัตว์ตามกฎหมาย ำ วาด้วยการนั้น ๆ
- (๒) เครื่องใช้ ผลิตภัณฑ์ หรือวัตถุสำหรับใช้ให้เกิด ผลแก่สุขภาพ โครงสร้างหรือการกระทำหน้าที่ใด ๆ ของร่างกายมนุษย์ หรือสัตว์
- (๓) ส่วนประกอบ ส่วนควบ อุปกรณ์ หรือชิ้นส่วน ของเครื่องใช้ ผลิตภัณฑ์ หรือวัตถุตาม (๑) หรือ (๒)
- (๔) เครื่องใช้ ผลิตภัณฑ์ หรือวัตถุอื่นที่รัฐมนตรี **ประกาศกำหน**ดในราชกิจจานุเบกษาว่าเป็นเครื่องมือแพทย์
- "ผลิต" หมายความว่า ทำ ประกอบ หรือประดิษฐ์ แบ่งบรรจุหรือรวมบรรจุและให้หมายความรวมถึงแปรสภาพ **หรือการฆ่าเชื้อเพื่อน**ำกลับมาใช้อีกตั้วย
- "ขาย" หมายความว่า จำหน่าย **จ่า**ย แจก หรือโอนสิทธิหรือการครอบครองให้แก่บุคคลอื่น ประโยชน์ในทางการค้า และให้หมายความรวมถึงการมี

"นำเข้า" หมายความว่า นำหรือสั่งเข้ามาในราช อาณาจักร

"ส่งออก" หมายความว่า น้ำหรือส่งออกไปนอก ราชอาณาจักร

"ฉลาก" หมายความว่า รูป รอยประดิษฐ์ เครื่องหมาย หรือข้อความใดๆ ซึ่งแสดงไว้ที่เครื่องมือแพทย์ ภาชนะบรรจุ หรือที่บ ห่อบรรจูเครื่องมือแพทย์

"เอกสารถ้ำกับเครื่องมือแพทย์" หมายความว่า **กระดาษหรือวัตถุอื่นใดที่ทำให้**ปรากฏความหมายด้วยรูป รอยปร**ะ**ดุ็ษฐ์ **หรือข้อคว**ามใด ๆ อำเกียวกับเครื่องมือแพทย์ **แทรกหรือรวมไว้กับ**ภา**ชนะหรือที่**บห่อที่บรรจุเครื่องมือแพทย์นั้น ให้หมายความรวมถึงคู่มือการใช้เครื่อ เมื่อแพทย์นั้นด้วย

"ผู้รับอนุญาต" หมายความว่า ผู้ใช้รับใบอนุญาตตาม พระราชบัญญัตินี้ ในกรณีที่นิดิยุกลลเป็นผู้ใต้รับใบอนุญาตให้หมายความ รวมถึงผู้ซึ่งนิติบุคคลแต่งตั้งหรือมอบหมายให้เป็นผู้ดำเนินกิจการด้วย

"ผู้อนุญาต" หมายความว่า เลขาธิการคณะกรรมการ

อาหารและยา หรือผู้ซึ่งเลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยามอบหมาย

์ "คณะกรรมการ" หมายความว่า คณะกรรมการ

เครื่องมือแพทย์

"พนักงานเจ้าหน้าที่" หมายความว่า ผู้ซึ่งร**ัฐมนต**รี แต่งตั้งให้ปฏิบัติการตามพระราชบัญญัตินี้

"รัฐมนตรี" หมายความว่า ร**ัฐม**นตรีผู้รักษาการตาม

พระราชบัญญัตินี้ มาตรว่าการกระทรวงสาธารณสุขรักษาการตาม พระราชบัญญัตินี้ และให้มีอำนาจแต่งตั้งพนักงานเจ้าหน้าที่ ออกกฎ กระทรวงกำหนดค่าธรรมเนียมไม่เกินอัตราท้ายพระราชบัญญัตินี้ ยกเว้น ค่าธรรมเนียม และกำหนดกิจการอื่นเพื่อปฏิบัติการตามพระราชบัญญัตินี้

กฎกระทรวงนั้น เมื่อได้ประกาศในราชกิจจานุเบกษาแล้ว ให้ใช้ บงคับได้

หมวดุ๑

คณะกรรมการเครื่องมือแพทย์

มาตรา ๕ ให้มีคณะกรรมการคณะหนึ่งเรียกว่า "คณะกรรมการ เครื่องมือแพทย์" ประกอบด้วย ปลัดกระทรวงสาธารณสุข เป็นประธาน กรรมการ อธิบดีกรมการแพทย์หรือผู้แทน อธิบดีกรมควบคุมโรคติดต่อ หรือผู้แทน อธิบดีกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์หรือผู้แทน อธิบดีกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์หรือผู้แทน อธิบดีกรมปศุสัตว์หรือผู้แทน ผู้แทนกระทรวงกลาโหม ผู้แทนกระทรวงวิทยาศาสตร์ เทคโนโลยีและการพลังงาน ผู้แทนกระทรวง อุตสาหกรรม และผู้แทนทบวงมหาวิทยาลัย เป็นกรรมการ และมีผู้ทรง คุณวุฒิชึงรัฐมนตรีแต่งตั้งเป็นกรรมการอีกไม่น้อยกว่าเจ็ดคนแต่ไม่เกิน เก้าคน ในจำนวนนี้จะต้องแต่งตั้งจากผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรมหนึ่งคน

ผู้ประกอบวิชาชีพการพยาบาลและการผดงครรภ์หนึ่งคน **คิลปะชั้นหนึ่งสาขาท**ันตกรรมหนึ่งคน และผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์

ให้เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยาเป็นกรรมการและเลขา และให้รองเลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยาซึ่งเลขาธิการ คณะกรรมการอาหารและยามอบหมาย เป็นกรรมการและผู้ช่วยเลขานุการ

มาตรา ๖ กรรมการซึ่งรัฐมนตรีแต่งตั้งอยู่ในตำแหน่งคราวละ สองบี

กรรมการซึ่งพ้นจากตำแหน่งอาจได้รับแต่งตั้งอีกได้

นอกจากการพ้นจากตำแหน่งตามวาระตามมาตรา ๖ กรรมการซึ่งรัฐมนตรีแต่งตั้งพ้นจากตำแหน่ง เมื่อ

- ตาย
- ลาออก
- (๓) รัฐมนตริให้ออก
- (๔) เป็นบุคคลล้มละลาย
- (๕) เป็นคนใร้ความสามารถหรือบุคคลผู้เสมือน

ไร้ความสามารถ

(๖) ได้รับโทษจำคุกโดยคำพิพากษาถึงที่สุดให้จำคุก เว้นแต่เป็นโทษสำหรับความผิดที่ใต้กระทำโดยประมาทหรือความผิด ลหุโทษ

ในกรณีที่กรรมการซึ่งรัฐมนตรีแต่งตั้งพ้นจากตำแหน่งก่อนวาระ รัฐมนตรีอาจแต่งตั้งผู้อื่นเป็นกรรมการแทนได้ และให้ผู้ที่ได้รับแต่งตั้ง อย่ในตำแหน่งตามวาระของกรรมการซึ่งตนแทน

ในกรณีที่รัฐมนตรีแต่งตั้งกรรมการเพิ่มขึ้นในระหว่างที่กรรมการ ซึ่งแต่งตั้งไว้แล้วยังมีวาระอยู่ในตำแหน่ง ให้ผู้ที่ได้รับแต่งตั้งให้เป็น กรรมการเพิ่มขึ้นอยู่ในตำแหน่งเท่ากับวาระที่เหลืออยู่ของกรรมการที่ได้รับ แต่งตั้งไว้แล้ว

มาตรา ๙ การประชุมคณะกรรมการ ต้องมีกรรมการมาประชุม ไม่น้อยกว่ากึ่งหนึ่งของจำนวนกรรมการทั้งหมดจึงจะเป็นองค์ประชุม

ถ้าประธานกรรมการไม่มาประชุมหรือไม่อยู่ในที่ประชุม ให้ กรรมการที่มาประชุมเลือกกรรมการคนหนึ่งเป็นประธานในที่ประชุม

การวินิจฉัยชี้ขาดของที่ประชุมให้ถือเสียงข้างมาก กรรมการ คนหนึ่งให้มีเสียงหนึ่งในการลงคะแนน ถ้าคะแนนเสียงเท่ากัน ให้ประธาน ในที่ประชุมออกเสียงเพิ่มขึ้นอีกเสียงหนึ่ง เป็นเสียงชี้ขาด

มาตรา ธ ให้คณะกรรมการมีอำนาจหน้าที่ ดังต่อไปนี้

- (๑) ให้คำแนะนำหรือความเห็นต่อรัฐมนตรีในด้าน นโยบายและมาตรการควบคมเกี่ยวกับเครื่องมือแพทย์
- (๒) ให้คำแนะนำหรือความเห็นต่อรัฐมนตรีในการ ออกประกาศตามมาตรา ๑๕
- (๓) ให้ความเห็นชอบในเรื่องการพักใช้ใบอนุญาต และการเพิกถอนใบอนุญาต

(๔) อำนาจหน้าที่อื่นตามที่กำหนดไว้ในพระราช บ**ัญญัติ**นี้

(๕) เรื่องอื่นตามที่รัฐมนตรีมอบหมาย

มาตรา ๑๐ ให้คณะกรรมการมีอำนาจแต่งตั้งคณะอนุกรรมการ เพื่อปฏิบัติการตามที่คณะกรรมการมอบหมาย และให้นำความในมาตรา ๘ มาใช้บังคับแก่การประชุมของคณะอนุกรรมการโดยอนุโลม

มาตรา 👡 ในการปฏิบัติหน้าที่ตามพระราชบัญญัตินี้ ให้กณะ กรรมการมีอำนาจออกคำสั่งเป็นหนังสือเรียกบุคคลใดบุคคลหนึ่งมาให้ ถ้อยคำหรือให้ส่งเอกสารหลักฐานที่เกี่ยวข้องหรือสิ่งใดมาเพื่อประกอบ การพิจารณาได้

หมวด 🌬

การขออนญาทและการอนุญาต

มาตรา 🌬 ห้ามมิให้ผู้ใดผลิตหรือนำเข้าเครื่องมือแพทย์ที่รัฐ มนตรีได้ประกาศกำหนดตามมาตรา 🕳 (๑) เว้นแต่จะได้รับใบอนุญาต จากผู้อนุญาต

การขออนุญาตและการอนุญาตให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธิการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง

มาตรา ๑๓ ห้ามมิให้ผู้ใดขายเครื่องมือแพทย์ที่รัฐมนตริได้ ประกาศกำหนดตามมาตรา ๓๕ (๑) เว้นแต่จะได้รับใบอนุญาตจากผู้ อนุญาต การขออนุญาตและการอนุญาตให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธิการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง

ให้ถือว่าผู้รับอนุญาตผลิตและนำเข้าตามมาตรา 🌲 วรรคหนึ่ง เป็นผู้รับอนุญาตขายเครื่องมือแพทย์ที่ตนผลิตหรือนำเข้าด้วย

มาตรา ๑๔ ผู้อนุญาตมือำนาจออกใบอนุญาตให้ผลิต นำเข้า หรือ ขายเครื่องมือแพทย์ที่รัฐมนตริประกาศกำหนดตามมาตรา ๓๕ (๑) ได้ เมื่อปรากฏว่าผู้ขออนุญาต

- (๑) เป็นเจ้าของกิจการและเป็นผู้มีทรัพย์สินหรือ ฐานะพอที่จะตั้งและดำเนินกิจการได้
 - (๒) มือายุไม่ต่ำกว่ายี่สิบขีบริบูรณ์
 - (๓) มีถิ่นที่อยู่ในประเทศไทย
- (๔) ไม่เคยได้รับโทษจำคุกโดยคำพิพากษาถึงที่สุด หรือคำสั่งที่ชอบด้วยกฎหมายให้จำคุกในความผิดที่กฎหมายบัญญัติให้ถือ เอาการกระทำโดยทุจริตเป็นองค์ประกอบ หรือในความผิดตามพระราช บัญญัตินี้ เว้นแต่ได้พ้นโทษมาแล้วเกินสองปีก่อนวันขออนุญาต
- (๕) ไม่เป็นบุคคลวิกลจริตหรือจิตพื้นเพื่อนไม่สม ประกอบ คนไร้ความสามารถหรือบุคคลผู้เสมือนไร้ความสามารถ
- (๖) ไม่เป็นโรคตามที่รัฐมนตรีประกาศกำหนดใน ราชกิจจานเบกษา
- (๗) มีสถานที่ผลิต สถานที่นำเข้าหรือสถานที่ขาย เครื่องมือแพทย์และอุปกรณ์ที่ใช้ในการผลิต การขายหรือการเก็บและ

การควบคุมหรือรักษาคุณภาพเครื่องมือแพทย์ ซึ่งมืลกษณะและจำนวน ตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

- (ส) ไม่ใช้ชื่อในการประกอบพาณิชยกิจอย่างเคียว หรือคล้ายคลึงกับชื่อที่ใช้ในการประกอบพาณิชยกิจของผู้รับอนุญาต ซึ่ง อยู่ในระหว่างถูกสั่งพักใช้ใบอนุญาตหรือซึ่งถูกเพิกถอนใบอนุญาตยังไม่ ครบหนึ่งปี
- (ฮ) ไม่เป็นผู้อยู่ในระหว่างถูกสั่งพักใช้ใบอนุญาต ตามพระราชบัญญัตินี้
- (๑๐) ไม่เคยถูกสั่งเพิกถอนใบอนุญาตตามพระราช บัญญัตินี้ เว้นแต่ถูกเพิกถอนใบอนุญาตมาแล้วเกินสองปีก่อนวันขออนุญาต

ในกรณีนิติบุคคล เป็นผู้ขออนุญาต ผู้จัดการหรือผู้แทนของนิติ บุคคลชึ่งเป็นผู้ดำเนินกิจการต้องมีคุณสมบัติตาม (๒) และ (๓) และไม่มี ลักษณะต้องห้ามตาม (๔) (๕) (๖) (๕) หรือ (๑๐)

มาตรา ๑๕ เมื่อรัฐมนตรีประกาศกำหนดเครื่องมือแพทย์ตาม มาตรา ๑๕ (๑) แล้วให้ผู้ผลิต นำเข้า หรือขายเครื่องมือแพทย์นั้นอยู่ใน วันประกาศยื่นคำขอรับใบอนุญาตตามมาตรา ๑๒ หรือมาตรา ๑๓ ภายใน หนึ่งร้อยแปดสิบวันนับแต่วันประกาศ ภายในกำหนดเวลาดังกล่าว ถ้า ผู้อนุญาตมีคำสั่งเป็นหนังสือไม่อนุญาต ผู้นั้นจะประกอบกิจการต่อไปมิได้ นับแต่วันที่ทราบคำสั่งเป็นต้นไป และให้นำความในมาตรา ๕๕ มาใช้ บังคับโดยอนุโลม

มาตรา ๑๖ เมื่อมีประกาศกำหนดตามมาตรา ๓๕ (๓) แล้ว ประกอบการผลิต นำเข้า หรือขายเครื่องมือแพทย์ต้องแจ้งรายก หรือผู้ซึ่งเลขาธิการคณะ ต่อ เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา กรรมการอาหารและยามอบหมาย

รายการละเอียดและการแจ้งรายการละเอียดตามวรรคหนึ่ง เป็นไปตามระยะเวลา หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎ กระทรวง

มาตรา ๑๗ บทบัญญัติมาตรา ๑๒ มาตรา ๑๓ มาตรา ๑๕ และ มาตรา ๑๖ ไม่ใช้บังคับแก่

- (๑) การผลิต น้ำเข้า หรือขายเครื่องมือแพทย์โดย กระทรวง ทบวง กรม ในหน้าที่บ้องกัน ชั้นสูตร บ้ำบัดโรค หรือฟื้นฟู สมรรถภาพ และโดยสภากาชาดไทย
- (๒) การผลิตเครื่องมือแพทย์ของผู้ประกอบวิชาชิพ เวชกรรมหรือผู้ประกอบโรคศิลปะ หรือผู้ประกอบวิชาชีพการพยาบาลและ หรือการผลิตเครื่องมือแพทย์ของ การผดงครรภ์สำหรับผู้ป่วยเฉพาะราย ผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์สำหรับสัตว์เฉพาะราย
- (๓) การผล**ิ**ตหรือนำเข้าเครื่อง**มือแพท**ย์เพื่อใช้ ทดสอบคุณภาพและมาตรฐานในปริมาณเท่าที่จำเป็น
- อย่างในการขออนุญาค

(๕) การผลิตเครื่องมือแพทย์เพื่อเป็นตัวอย่างในการ ส่งออก

แต่ทั้งนี้ ผู้ได้รับการยกเว้นตามวรรคหนึ่งต้องแจ้งรายการละเอียด ของเครื่องมือแพทย์ต่อเลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา ตาม หลักเกณฑ์ วิธิการ และเงื่อนไขที่รัฐมนตริประกาศกำหนด

มาตรา ๑๘ เพื่อประโยชน์ในการส่งออกและเมื่อมีความจำเป็น
ที่จะให้ผู้รับอนุญาตผลิตเครื่องมือแพทย์ตามมาตรา ๑๕ (๑) เพื่อส่งออก
ผู้อนุญาตจะอนุญาตเป็นการเฉพาะกราวให้ผู้รับอนุญาตผลิตเครื่องมือแพทย์
ดังกล่าวได้ตามมาตรฐานของต่างประเทศหรือมาตรฐานระหว่างประเทศ
ตามหลักเกณฑ์และเงื่อนไขที่คณะกรรมการกำหนด

มาตรา ๑ ๕ เมื่อปรากฏผลการตรวจสอบหรือวิเคราะห์ของพนักงาน เจ้าหน้าที่ว่า เครื่องมือแพทย์ใดมิคุณภาพหรือมาตรฐานต่ำกว่าที่รัฐมนตรี ประกาศกำหนด ไม่ปลอดภัยในการใช้ ไม่ปลอดภัยต่อผู้ใช้ น่าจะเป็น อันตรายต่อสุขภาพ หรือมิการเปลี่ยนแปลงมาตรฐาน ผู้อนุญาตโดย คำแนะนำของคณะกรรมการมิอำนาจ

- (๑) ออกคำสั่งเป็นหนังสือให้ผู้รับอนุญาตตามมาตรา ๑๒ หรือมาตรา ๑๓ แก้ไขหรือปรับปรุงเครื่องมือแพทย์ที่ผู้รับอนุญาตผลิต นำเข้า หรือขาย ในกรณีที่เป็นเครื่องมือแพทย์ซึ่งรัฐมนตริประกาศ กำหนดตามมาตรา ๑๕ (๑)
- (๒) ออกคำสั่งเป็นหนังสือให้ผู้แจ้งรายการละเอียด ตามมาตรา ๑ ๖ แก้ไขหรือปรับปรุงเครื่องมือแพทย์ที่ผู้แจ้งรายการละเอียด ผลิต นำเข้า หรือขาย ในกรณีที่เป็นเครื่องมือแพทย์ตามมาตรา ๓๕ (๓)

- (๓) ออกคำสั่งเป็นหนังสือให้ผู้รับอนุญาตตามมาตรา ๑๒ หรือมาตรา ๑๓ หรือผู้แจ้งรายการละเอียคตามมาตรา ๑๖ งดผลิต หรือขายเครื่องมือแพทย์ในกรณีที่ไม่ปฏิบัติตามคำสั่งที่ออกตาม (๑) หรือ (๒)
- (๔) ประกาศผลการตรวจสอบหรือวิเคราะห์เครื่อง มือแพทย์ให้ประชาชนทราบโดยให้ระบุข*้*อความด*ั*งต่อไปนี้ด้วย
- (ก) ในกรณีที่ปรากฏตัวผู้ผลิตหรือผู้นำเข้าโดย พร้อมทั้งชนิดและลักษณะของ ให้ระบุชื่อผู้ผลิตหรือผู้นำเข้า เครื่องมือแพทย์นั้น และถ้าเครื่องมือแพทย์คั้งกล่าวมีชื่อทางการค้ำ เลขที่ และอักษรแสดงครั้งที่ผลิต ให้ระบุชื่อทางการค้า เลขที่ และอักษรแสดง ครั้งที่ผล**ิ**ตด้วย
- (ข) ในกรณีไม่ปรากฏตัวผู้ผลิตหรือผู้นำเข้า โดยแน่ชัด แต่ปรากฏ**ต**ัวผู้ขายให้ระบุชื่อผู้ขาย สถานที่ขาย พร้อมทั้ง ชนิดและลักษณะของเครื่องมือแพทย์นั้น

มาตรา 🗫 อ ใบอนุญาตตามมาตรา 🗣 และมาตรา 🚓 ให้คุ้มกัน ถึงลูกจ้างและตัวแทนของผู้รับอนุญาตด*้*วย

ให้ถือว่าการกระทำของลูกจ้างหรือตัวแทนที่ได้รับการคุ้มกันตาม เป็นการกระทำของผู้รับอนุญาตด้วย เว้นแต่ผู้รับอนุญาตจะ พิสูจน์ได้ว่าการกระทำดังกล่าว เป็นการพันวิสัยที่ตนจะล่วงรู้หรือควบคุม ได้

มาตรา ๒๑ ใบอนุญาตตามมาตรา ๑๒ ให้ใช้ใต้จนถึงวันที่ ๑๑ ชนวาคมของปีที่ห้านับแต่ปีที่ออกใบอนุญาต

ใบอนุญาตตามมาตรา ๑๓ ให้ใช้ได้จนถึงวันที่ ๓๑ ธันวาคมของ **บทออก**ใบอนุญาต

มาตรา ๒๒ ถ้าผู้รับอนุญาตประสงค์จะขอต่ออายุใบอนุญาต ยืนคำขอก่อนวันที่ใบอนุญาตสิ้นอายุ เมื่อได้ยืนคำขอและชำระค่า ชรรมเนียมการต่ออายุใบอนุญาตพร้อมกับการยื่นคำขอแล้ว ให้ประกอบ กิจการต่อไปได้จนกว่าผู้อนุญาตจะสั่งไม่อนุญาตให้ต่ออายุใบอนุญาตนั้น

การขอต่ออายุใบอนุญาตและการอนุญาตให้ต่ออายุใบอนุญาตให้ เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธิการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง

ผู้รับอนุญาตซึ่งใบอนุญาคของคนสิ้นอายุไม่เกินหนึ่งเคือน คำขอผ่อนผันพร้อมด้วยแสดงเหตุผลในการที่มิได้ยื่นคำขอต่ออายุใบอนุญาต ภายในกำหนดก็ได้ แต่การยื่นคำขอผ่อนผันนี้ไม่เป็นเหตุให้พ้นผิดตาม มาครา ๖๓

การขอต่ออายุใบอนุญาตเมื่อล่วงพ้นกำหนดเวลาหนึ่งเดือนนับแต่ ว**ันที่ใบอนุ**ญาตสินอายุจะกระทำมิได้

ในกรณีผู้อนุญาตมีคำสั่งไม่อนุญาตให้ต่ออายุใบอนุญาต ค่าธรรมเนียมการต่ออายุใบอนุญาตให้แก่ผู้ขอต่ออายุใบอนุญาตตามส่วน โดยคำนวณเป็นรายเดือนนับแต่วันที่มีคำสั่งไม่อนุญาตจนถึงวันสิ้นอายุของ ใบอนุญาตที่ขอต่ออายุนั้น เว้นแต่ในกรณีที่มีการอุทธรณ์คำสั่งไม่อนุญาต และรัฐมนตรีได้มีคำสั่งให้ผู้ขอต่ออายุใบอนุญาต ให**้ต่ออายุใบอนุญาต**

ประกอบกิจการไปพลางก่อน ถ้ารัฐมนตรีมีคำสั่งให้ยกอุทธรณ์ ให้นับแต่ วันที่มีคำสั่งให้ยกอุทธรณ์ เศษของหนึ่งเดือนถ้าถึงสิบห้าวันให้นับเป็น หนึ่งเดือน

มาตรา ๒๓ ห้ามมิให้ผู้รับอนุญาตตามมาตรา ๑๒ หรือมาตรา ๑๓ ย้ายหรือเปลี่ยนแปลงสถานที่ที่ระบุไว้ในใบอนุญาต เว้นแต่จะได้รับ อนุญาตจากผู้อนุญาต

การขออนุญาตและการอนุญาตให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธิการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง

บทบัญญัติในวรรคหนึ่งไม่ใช้บังคับกับกรณิการย้ายหรือเปลี่ยนแปลง เพราะมีเหตุจำเป็นเร่งค่วนและเป็นการชั่วคราว แต่ต้องปฏิบัติตามหลัก เกณฑ์ วิธิการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง

มาตรา ๒๔ ห้ามมิให้ผู้ประกอบการตามมาตรา ๑๖ ย้ายสถานที่ ผลิต นำเข้า ขาย หรือเก็บรักษาเครื่องมือแพทย์ เว้นแต่จะได้แจ้งให้ เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา หรือผู้ซึ่งเลขาธิการคณะกรรมการ อาหารและยามอบหมายทราบ ตามหลักเกณฑ์ วิธิการ และเงื่อนไข ที่กำหนดในกฎกระทรวง

มาตรา ๒๕ ถ้าใบอนุญาตสูญหาย ถูกทำลาย หรือชำรุด ให้ผู้ รับอนุญาตยื่นคำขอรับใบแทนใบอนุญาตภายในสิบห้าวันนับแต่วันที่ ได้ทราบถึงการสูญหาย ถูกทำลายหรือชำรุด

การขอรับใบแทนใบอนุญาคและการออกใบแทนใบอนุญาคให้เป็น ไปตามหลักเกณฑ์ วิธิการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง

หมวด ๓

การเลิกกิจการและการโอนกิจการ

มาตรา ๒ ๖ ผู้รับอนุญาตผู้ใดเลิกกิจการที่ใต้รับอนุญาตตามพระราช บัญญัตินี้ ต้องแจ้งการเลิกกิจการเบ็นหนังสือให้ผู้อนุญาตทราบ ภายใน สามสิบวันนับแต่วันเลิกกิจการ และให้ถือว่าใบอนุญาตสิ้นอายุนับแต่วัน เลิกกิจการตามที่แจ้งไว้นั้น

มาตรา ๒๗ ผู้รับอนุญาตซึ่งได้แจ้งการเลิกกิจการจะขายเครื่องมือ แพทย์ของตนที่เหลืออยู่แก่บุคคลอื่นได้ ภายในหนึ่งร้อยแปดสิบวันนับแต่ วันเลิกกิจการ เว้นแต่ผู้อนุญาตจะผ่อนผันขยายระยะเวลาดังกล่าวให้

มาตรา ๒๔ ถ้าผู้รับอนุญาตตามมาตรา ๑๒ หรือมาตรา ๑๓ ตาย
และทายาทของผู้ตายหรือบุคคลผู้ซึ่งมีคุณสมบัติอาจเป็นผู้รับอนุญาตได้
ตามพระราชบัญญัตินี้แสดงความจำนงต่อผู้อนุญาตภายในหกสิบวันนับแต่
วันที่ผู้รับอนุญาตตาย หรือภายในระยะเวลาที่ผู้อนุญาตขยายเวลาให้ตาม
ความจำเป็น เพื่อขอดำเนินกิจการที่ผู้ตายได้รับอนุญาตนั้นต่อไป ก็ให้
ผู้แสดงความจำนงนั้นดำเนินกิจการต่อไปได้จนกว่าใบอนุญาตสิ้นอายุ
ในกรณีเช่นว่านี้ ให้ถือว่าผู้แสดงความจำนงเป็นผู้รับอนุญาตตามพระราช
บัญญัตินี้ตั้งแต่วันที่ผู้รับอนุญาตตาย

หมวด ๔

หน้าที่ของผู้รับอนุญาคและผู้ประกอบการ

มาตรา ๒៩ ห้ามมิให้ผู้รับอนุญาต ผลิต น้ำเข้า ขาย หรือเก็บ รักษาเครื่องมือแพทย์นอกสถานที่ที่ระบุไว้ในใบอนุญาต เว้นแต่

(๑) การเก็บรักษาชั่วคราวโดยได้รับอนุญาตจากผู้

อนุญาฅ

- (๒) การแบ่งบรรจุหรือรวมบรรจุเครื่องมือแพทย์ที่ นำเข้าเป็นการชั่วคราวตามหลักเกณฑ์ วิธิการ และเงื่อนไขที่กำหนดใน กฎกระทรวง
- (๓) การขายโดยตรงต่อผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนบัจจุบัน ผู้ประกอบวิชาชีพการพยาบาลและการ ผดุงครรภ์ และผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์ ตามที่รัฐมนตรีประกาศ กำหนดในราชกิจจานุเบกษา

มาตรา ๑๐ ให้ผู้รับอนุญาตตามมาตรา ๑๒ มาตรา ๑๓ และผู้
ประกอบการตามมาตรา ๑๐ จัดทำรายงานการผลิต นำเข้า หรือขาย
และรายงานผลอันไม่พึงประสงค์ของเครื่องมือแพทย์ที่ผลิต นำเข้า หรือ
ขาย ส่งต่อเลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยาตามหลักเกณฑ์และ
วิธีการที่กำหนดในกฎกระทรวง

มาตรา ๓๑ ในกรณีที่รัฐมนตรีประกาศกำหนดเครื่องมือแพทย์ตาม มาตรา ๓๕ (๘) แล้ว ให้ผู้รับอนุญาตตามมาตรา ๑๒ และมาตรา ๑๓ จัด

ให้มีผู้ควบคุมการผลิต นำเข้า หรือขาย แล้วแต่กรณี ภายในเวลาที่กำหนด **ไว้ในประกาศดังกล่**าว

คุณวุฒิ จำนวน และหน้าที่ของผู้ควบคุมตามวรรคหนึ่งให้เป็นไป **ตามที่รัฐ**มนตรีประกาศกำหนดในราชกิจจานุเบกษา

มาตรา ๓๒ ผู้รับอนุญาตตามมาตรา ๑๒ และมาตรา ๑๓ ต้อง แสดงใบอนุญาตหรือใบแทนใบอนุญาต แล้วแต่กรณี และแสดงบ้ำย ชื่อตัว ชื่อสกุล และคุณวุฒิของผู้ควบคุมการผลิต น้ำเข้า หรือขาย แล้ว แต่กรณี ไว้ในที่เปิดเผยซึ่งเห็นได้ง่าย ณ สถานที่ที่ระบุไว้ในใบอนุญาต

หมวด ๕ ฉลากและเอกสารกำกับเครื่องมือแพทย์

มาตรา ๓๓ เครื่องมือแพทย์ที่ขายหรือมีไว้เพื่อขายต้องมีฉลาก แสดงข้อความที่ภาชนะบรรจุหรือหิบห่อบรรจุเป็นภาษาไทย ดังต่อไปนี้

- (๑) ชื่อ ประเภท และชนิดของเครื่องมือแพทย์
- (๒) ชื่อและสถานที่ตั้งของผู้ผลิต หรือผู้นำเข้า แล้ว แต่กรณี ในกรณีเป็นผู้นำเข้า ให้แสดงชื่อผู้ผลิตและแหล่งผลิตเครื่องมือ แพนถู่นั้น
 - (๓) ปริมาณที่บรรจุ
 - (๔) เลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิต
 - เลขที่ใบอนุญาต

- เล่ม ๑๐๕ ตอนที่ ๘๔ ราชกิจจานุเบกษา ๒๓ พฤษภาคม ๒๕๓๑
 - (๖) ประโยชน์ วิธิการใช้ และวิธิเก็บรักษา
- ความว่า "ใช้ได้ครั้งเดียว" ด้วยตัวอักษรสีแดงที่เห็นได้ชัด
- (๘) กำเพื่อนและข้อควรระวังในการใช้สำหรับ เครื่องมือแพทย์ที่รัฐมนตรีประกาศกำหนดในราชกิจจานเบกษาตามมาตรา ගස් (ස්)
- (ส) อายุการใช้ สำหรับเครื่องมือแพทย์ที่รัฐมนตรี ประกาศกำหนดในราชกิจจานุเบกษาตามมาตรา ๑๕ (๘)
- (๑๐) ข้อความอื่นตามที่รัฐมนตรีประกาศกำหนด ในราชกิจจานุเบกษา

ข้อความในฉลากจะมีภาษาอื่นนอกจากภาษาไทยก็ได้ แต่ข้อความ ภาษาอื่นนั้นต้องตรงกับข้อความภาษาไทย และมีขนาดไม่ใหญ่กว่าข้อ ความภาษาไทย

เอกสารกำกับเครื่องมือแพทย์นั้นต้องมีข้อความตามที่กำหนดไว้ในมาตรา ๓๓ (๖) และ (๙) ที่อ่านได้ชัดเจน และถ้าเป็นข้อความภาษาอื่นนอก จากภาษาไทย ต้องมีข้อความเป็นภาษาไทยที่ตรงกันด้วย

เครื่องมือแพทย์ที่มีข้อความตามมาตรา ๑๓ (๖) แสดงไว้ใน เอกสารกำกับเครื่องมือแพทย์แล้ว จะไม่แสดงข้อความนั้นในฉลากอีกก็ได้

หมวด ๖

การควบคุมเครื่องมือแพทย์

มาตรา ๑๕ เพื่อประโยชน์ในการควบคุมเครื่องมือแพทย์ รัฐมนตรีมีอำนาจประกาศในราชกิจจานุเบกษากำหนด

- (๑) ชื่อ ประเภท ชนิต และลักษณะเครื่องมือแพทย์ ที่ผู้ผลิต นำเข้า หรือขาย ต้องได้รับใบอนุญาต
- (๒) คุณภาพและมาตรฐานเครื่องมือแพทย์ตาม (๑) คามชื่อ ประเภท ชนิด และลักษณะเครื่องมือแพทย์นั้น หลักเกณฑ์ วิธิการ และเงื่อนไขในการผลิตหรือน้ำเข้า
- (๓) ชื่อ ประเภท ชนิดและลักษณะเครื่องมือแพทย์ ที่ผู้ประกอบการผลิต น้ำเข้า หรือขาย ต้องแจ้งรายการละเอียดตาม มาตรา 🄸 ๖
- (๔) ชื่อ ประเภท ชนิด และลักษณะเครื่องมือแพทย์ **ที่ห้ามผลิต นำเข้า หรือข**าย
- (ส) ชื่อ ประเภท ชนิด และลักษณะเครื่องมือ จิคาเตือนและข้อควรระวังในการใช้เป็นข้อความ เครื่องหมาย หรือภาพ
- (๖) คุณภาพและมาตรฐานของภาชนะบรรจุ การใช้ภาชนะบรรจุตลอดจนวัตถุที่ห้ามใช้เป็นภาชนะบรรจุเครื่องมือแพท**ย**์

- (๑) วิธิการขนส่ง เก็บรักษา ทำลายหรือทำให้ส้น สภาพเครื่องมือแพทย์
- (๙) ชื่อ ประเภท ชนิด และลักษณะเครื่องมือ แพทย์ที่ต้องแจ้งกำหนดอายุการใช้ไว้ในฉลาก
- (ส) ชื่อ ประเภท ชนิด และลักษณะเครื่องมือ แพทย์ที่ผู้รับอนุญาตต้องจัดให้มีผู้ควบคุมการผลิต นำเข้า หรือขาย

มาตรา ๑๖ ห้ามมิให้ผู้ใดผลิต นำเข้า หรือขายเครื่องมือแพทย์ ดังต่อไปนี้

- (๑) เครื่องมือแพทย์ปลอม
- (๒) เครื่องมือแพทย์ที่ต่ำกว่ามาตรฐาน
- (๓) เครื่องมือแพทย์เสื่อมคุณภาพ
- (๔) เครื่องมือแพทย์ที่ไม่ปลอดภัยในการใช้

มาตรา ๑๗ เครื่องมือแพทย์ปลอม หมายความว่า เครื่องมือ มีล**ัก**ษณะ **ค**ังต่อไปนี้

- (๑) เครื่องมือแพทย์ที่ทำเทียมหรือเลียนแบบ **ทั้งหมดหรือ**บางส่วน
- (๒) เครื่องมือแพทย์ที่แสดงชื่อ ประเภท ชนิด **หรือลักษณะของเครื่องมือแพทย**์ หรือแสดงชื่อเครื่องหมายไม่ตรงตามที่ ได้รับอนุญาต หรือแจ้งรายการละเอียดไว้กับผู้อนุญาต

(๓) เครื่องมือแพทย์ที่แจ้งชื่อผู้ผลิต มาเล่งผ**ลิ**ต วัน เดือน บีที่ผลิตหรือสถานที่ผลิตซึ่งไม่ใช่ความจริง

มาตรา ๓๘ เครื่องมือแพทย์ที่ต่ำกว่ามาตรฐาน หมายความว่า เครื่องมือแพทย์ที่มีคุณภาพหรือมาตรฐานต่ำกว่าที่รัฐมนตรีประกาศกำหนด ตามมาตรา ๑๕ (๒)

มาตรา ๓ ธ เครื่องมือแพทย์เสื้อมคุณภาพ หมายความว่า เครื่องมือแพทย์ที่แปรสภาพจนมีคุณภาพต่ำกว่ามาตรฐาน หรือเครื่องมือ แพทย์ทลิ้นอายุการใช้ตามที่แสดงไว้

มาตรา ๔ ๑ เครื่องมือแพทย์ที่ไม่ปลอดภัยในการใช้ หมายความ ว่า เครื่องมือแพทย์ที่มีลักษณะตั้งต่อไปนี้

- (๑) เครื่องมือแพทย์ที่ใช้ได้ครั้งเดียว และผ่าน การใช้ไปแล้ว
- (๒) เครื่องมือแพทย์ที่ผลิตหรือเก็บรักษาโดยไม่ถูก สุขลักษณะ
- (๓) เครื่องมือแพทย์ที่มีสิ่งอื่นแปลกปนหรือสิ่งที่ น่าจะเป็นอันตรายแก่สุขภาพปนอยู่ค้วย
- (๔) เครื่องมือแพทย์ที่มีสารอันสลายได้รวมอยู่ด้วย และอาจทำให้เกิดพิษอันเป็นอันตรายแก่ผู้ใช้ หรือ
 - (ส) เครื่องมือแพทย์ที่มีสรรพคุณไม่เป็นที่เชื้อถือ

ราชกิจจานุเบกษา ๒๓ พฤษภาคม ๒๕๓๑

หมวด ๑

การโฆษณา

มาตรา ๔๑ ห้ามมิให้ผู้ใดโฆษณาคุณประโยชน์ คุณภาพ ปริมาณ มาตรฐานหรือแหล่งกำเนิดของเครื่องมือแพทย์อันเป็นเท็จหรือเป็นการ หลอกลวง

มาตรา ๔๒ การโฆษณาเครื่องมือแพทย์เพื่อประโยชน์ในทาง การค้าต้องได้รับความเห็นชอบในข้อความ เสียง หรือภาพที่จะใช้โฆษณา จากผู้อนุญาตและต้องปฏิบัติตามเงื่อนไขที่ผู้อนุญาตกำหนด

มาตรา ๔๓ ผู้อนุญาตมิอำนาจส่งเป็นหนังสือให้ระงับการโฆษณา เครื่อง มือแพทย์ที่เห็นว่าเป็นการโฆษณาโดยผ่าผืนหรือไม่ปฏิบัติตาม พระราชบัญญัตินี้ได้

นทวย ซ

พนักงานเจ้าหน้าที่

มาตรา ๔๔ ในการปฏิบัติหน้าที่ ให้พนักงานเจ้าหน้าที่มีอำนาจ ดังต่อไปนี้

(๑) เข้าไปในสถานที่ผลิต นำเข้า ขาย และสถาน ที่เก็บรักษาเครื่องมือแพทย์ในระหว่างเวลาทำการ เพื่อตรวจสอบหรือ ควบคุมให้การเบ็นไปตามพระราชบัญญัตินี้

- (๒) นำเครื่องมือแพทย์ในปริมาณพอสมควรไปเป็น ตัวอย่างเพื่อตรวจสอบหรือวิเคราะห์
- (๓) ในกรณีมีเหตุอันควรสงสัยว่ามีการกระทำ ความผิดตามพระราชบัญญัตินี้ อาจเข้าไปในสถานที่ใด ๆ เพื่อตรวจสอบ และอาจอีดหรืออายัดเครื่องมือแพทย์รวมตลอดถึง เครื่องมือเครื่องใช้วัตถุใด ๆ ที่เกี่ยวข้องกับการกระทำความผิด ภาชนะบรรจุ หีบห่อ ฉลาก เอกสารกำกับเครื่องมือแพทย์ และเอกสาร . ที่เกี่ยวข้องกับเครื่องมือแพทย์ดั้งกล่าวได้

มาตรา ๔๕ ในการปฏิบัตีหน้าที่ พนักงานเจ้าหน้าที่ต้องแสดง บัตรประจำตัวพนักงานเจ้าหน้าที่ต่อบุคคลซึ่งเกี่ยวข้อง

บัตรประจำตัวพนักงานเจ้าหน้าที่ให้เป็นไปตามแบบที่กำหนดใน กฎกระทรวง

มาตรา ๔๖ ให้ผู้รับอนุญาตและบรรดาผู้มีหน้าที่เกี่ยวข้องกับการ ผลิต น้ำเข้า ขาย และการเก็บรักษาเครื่องมือแพทย์อำนวยความสะควก แก่พนักงานเจ้าหน้าที่ซึ่งปฏิบัตีหน้าที่ตามมาตรา ๔๔

มาตรา ๔๗ สิ่งที่ยึดหรืออายัดไว้ตามมาตรา ๔๔ (๓) ให้ตกเป็น ของกระทรวงสาชารณสุข เมื่อปรากฏว่า

(๑) ไม่ปรากฏเจ้าของ ครอบครองมิใต้ร้องขอรับคืนภายในเก้าสิบวันนับแต่ หรือ

(๒) พนักงานอัยการสั่งเด็ดขาดไม่พื้องคดิ ศาลไม่ได้พิพากษาให้ริบและผู้เป็นเจ้าของหรือผู้ครอบครองมีได้ร้องขอรับ คืนภายในเก้าสิบวันนับแต่วันที่ทราบคำสั่งเด็ดขาดไม่พื้องคดิ

มาตรา ๔๘ ถ้าสิ่งที่ยดหรืออายัดไว้ตามมาตรา ๔๔ (๓) เป็นของ เสียง่ายหรือถ้าเก็บไว้จะเป็นการเสียงความเสียหาย หรือจะเสียค่าใช้จ่าย ในการเก็บรักษาเกินค่าของสิ่งนั้น ส้ำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา จะจัดการขายทอดตลาดสิ่งนั้นเสียก่อนค<mark>ดิ</mark>ถึงที่สุดหรือก่อนที่สิ่งนั้นจะตก ้เป็นของกระทรวงสาธารณสุขก็ได้ เงินค่าของสิ่งนั้นเมื่อหักค่าใช้จ่ายและ ค่าภาระติดพันทั้งปวงแล้ว เหลือเงินจำนวนสุทธิ์เท่าใดให้ฝากไว้กับ ธนาคารของรัฐไว้แทนสิ่งนั้น

มาตรา ๔ ธ ในการปฏิบัติการตามพระราชบัญญัตินี้ ให้พนักงาน เจ้าหน้าที่เป็นเจ้าพนักงานตามประมวลกฎหมายอาญา

หมวด ๘

การพักใช้และการเพิกถอนใบอนุญาต

มาตรา ๕๐ ผู้รับอนุญาตผู้ใดฝ่าฝืนหรือไม่ปฏิบัติตามพระราช หรือกฎกระทรวงหรือประกาศที่ออกตามพระราชบัญญัติมี อนุญาตโดยความเห็นชอบของคณะกรรมการมีอำนาจสั่งพักใช้ใบอนุญาต ผู้รับอนุญาตต่อสาลว่าได้กระทำความผิดตามพระราชบัญญ์ตีนี้ ผู้อนุญาตจะ ส่งพักใช้ใบอนุญาตไว้รอคำพิพากษาถึงที่สุดก็ได้

ห้ามมิให้ผู้รับอนุญาตซึ่งถูกสั่งพักใช้ใบอนุญาตประกอบกิจการตาม ใบอนุญาตนั้น

มาตรา ๕๑ ผู้อนุญาตมือำนาจสั่งถอนคำสั่งพักใช้ใบอนุญาตก่อน กำหนดเวลาได้เมื่อปรากฏว่าผู้รับอนุญาตชึ่งถูกสั่งพักใช้ใบอนุญาตได้ ปฏิบัติตามพระราชบัญญัตนี หรือกฎกระทรวงหรือประกาศที่ออกตาม พระราชบัญญัตินี้แล้ว

มาตรา ๕๒ ผู้อนุญาตโดยความเห็นชอบของคณะกรรมการมี อำนาจสั่งเพิกถอนใบอนุญาตได้ เมื่อปรากฏว่าผู้รับอนุญาตขาดลักษณะ ตามมาตรา ๑๔ หรือต้องคำพิพากษาถึงที่สุดว่ากระทำการผ่าฝืนพระราช บัญญัตินี้ หรือผ่าฝืนคำสั่งพักใช้ใบอนุญาต

มาตรา ๕๓ คำสั่งพักใช้ใบอนุญาตและคำสั่งเพิกถอนใบอนุญาต ให้ทำเป็นหนังสือแจ้งให้ผู้รับอนุญาตทราบ และในกรณีไม่พบตัวผู้รับ อนุญาตหรือผู้รับอนุญาตไม่ยอมรับคำสั่งดังกล่าวให้บี่ดคำสั่งไว้ในที่เบิด เผยและเห็นได้ง่าย ณ สถานที่ที่ระบุไว้ในใบอนุญาต และให้ถือว่าผู้รับ อนุญาตทราบคำสั่งนั้นแล้วตั้งแต่วันที่ปิดคำสั่ง

คำสั่งพักใช้ใบอนุญาตหรือคำสั่งเพิกถอนใบอนุญาต จะโฆษณา ในหนังสือพิมพ์หรือโดยวิธิอื่นอีกด้วยก็ได้

มาตรา ๕๔ ภายใต้บังคับมาตรา ๓๖ ผู้ถูกสั่งเพิกถอนใบอนุญาต จะขายเครื่องมือแพทย์ของตนที่เหลืออยู่แก่ผู้รับอนุญาตอื่น หรือแก่ผู้ชิ้ง ผู้อนุญาตเห็นสมควรได้ภายในหนึ่งร้อยแปตสิบวันนับแต่วันที่ทราบคำล เพิกลอนใบอนุญาต หรือวันที่ได้ทราบคำวินิจฉัยของรัฐมนตรี อนุญาตจะขยายกำหนดเวลาดังกล่าวให้

หมวด ๑๐

การอุทธรณ์

มาตรา ๕๕ ในกรณีที่ผู้อนุญาตไม่ออกใบอนุญาตหรือไม่อนุญาต ให้ต่ออายุใบอนุญาต ผู้ขออนุญาต หรือผู้ขอต่ออายุใบอนุญาตมิสิทธิ อุทธรณ์เป็นหนังสือต่อรัฐมนตรีภายในสามสิบวันนับแต่วันที่ได้รับหนังสือ แจ้งการไม่ออกใบอนุญาตหรือไม่อนุญาตให้ต่ออายุใบอนุญาต แล้วแต่กรณี

คำวินิจฉัยของรัฐมนตรีให้เป็นที่สด

ในกรณีที่ผู้อนุญาคไม่อนุญาตให้ต่ออายุใบอนุญาต ก่อนที่รัฐมนตริ จะมีคำวินิจฉัยอุทธรณ์ตามวรรคสอง รัฐมนตรีมีอำนาจสั่งอนุญาตให้ ประกอบกิจการไปพลางก่อนได้เมื่อมีคำขอของผู้อุทธรณ์

มาตรา ๕๖ ผู้รับอนุญาตซึ่งถูกสั่งพักใช้ใบอนุญาตหรือถูกสั่ง เพิกถอนใบอนุญาตมีสิทธิอุทธรณ์เป็นหนังสือต่อรัฐมนตรีภายในสามสิบวัน นับแต่วันที่ทราบคำสั่ง

การอุทธรณ์ตามวรรคหนึ่ง ย่อมไม่เป็นการทูเลาการบังคับตาม คำสั่งพักใช้หรือคำสั่งเพิกถอนใบอนุญาต

คำวินิจฉัยของรัฐมนตรีให้เป็นที่สุด

หมวด ๑๑

บทกำหนดโทษ

มาตรา ๕๗ ผู้ใดไม่ปฏิบัติตามคำสั่งของคณะกรรมการที่สั่งตาม มาตรา ๑๑ ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินหนึ่งเดือน หรือปรับไม่เกินท้าพัน บาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

มาตรา ๕๘ ผู้ใดผ่าผืนมาตรา •๒ วรรคหนึ่ง หรือมาตรา •๓ วรรคหนึ่ง ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินสามปี หรือปรับไม่เกินหนึ่งแสน ห้าหมื่นบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

มาตรา ๕ ๕ ผู้ใดไม่ปฏิบัติตามมาตรา ๑๖ ต้องระวางโทษจำคุก ไม่เกินหกเดือน หรือปรับไม่เกินสองหมื่นห้าพันบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

มาตรา ๖๐ ผู้รับอนุญาตผู้ใดผลิตเครื่องมือแพทย์ตามมาตรา ๓๕ (๑) ตามมาตรฐานของต่างประเทศหรือมาตรฐานระหว่างประเทศโดย ไม่ได้รับอนุญาตตามมาตรา ๑๘ ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินหนึ่งปี หรือ ปรับไม่เกินห้าหมื่นบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

มาตรา ๖ ๑ ผู้รับอนุญาตผู้ใดนำเครื่องมือแพทย์ที่ได้รับอนุญาต ให้ผลิตตามมาตรา ๑ ๘ มาขายในราชอาณาจักร ต้องระวางโทษจำคุณ ไม่เกินสามปี หรือปรับไม่เกินหนึ่งแสนห้าหมื่นบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

มาตรา ๖๒ ผู้ใดไม่ปฏิบัติตามคำสั่งของผู้อนุญาตที่สั่งตามมาตรา
๑๘ (๑) (๒) หรือ (๓) ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินหนึ่งปี หรือปรับไม่เกิน
ห้าหมื่นบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

มาตรา ๖๓ ผู้รับอนุญาตผู้ใดผลิต นำเข้า หรือขายเครื่องมือ แพทย์ ภายหลังที่ใบอนุญาตสิ้นอายุแล้วโดยมิได้ยื่นคำขอต่ออายุ ใบอนุญาต ต้องระวางโทษปรับเป็นรายวันวันละห้าร้อยบาท ตลอดเวลา ที่ใบอนุญาตขาดอายุ

มาตรา ๖๔ ผู้รับอนุญาตผู้ใดฝ่าฝืนมาตรา ๒๓ วรรคหนึ่ง หรือ มาตรา ๒៩ ต้องระวางโทษปรับไม่เกินห้าพันบาท

มาตรา ๖๕ ผู้ประกอบการตามมาตรา ๑๖ ผู้ใดผ่าฝึนมาตรา ๒๔ ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินหนึ่งปี หรือปรับไม่เกินห้าหมื่นบาท หรือ ทั้งจำทั้งปรับ

มาตรา ๖ ๖ ผู้รับอนุญาตผู้ใดไม่ปฏิบัติตามมาตรา ๒๕ มาตรา ๒ ๖ หรือมาตรา ๑๒ ต้องระวางโทษปรับไม่เกินหนึ่งพันบาท

มาตรา ๖๗ ผู้รับอนุญาตหรือผู้ประกอบการตามมาตรา ๑๖ ผู้ใด ไม่ส่งรายงานตามมาตรา ๑๐ ต้องระวางโทษปรับไม่เกินห้าพันบาท

มาตรา ๖๙ ผู้รับอนุญาตหรือผู้ประกอบการตามมาตรา ๑๖ ผู้ใด ส่งรายงานตามมาตรา ๑๐ อันเป็นเท็จ ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินหกเดือน หรือปรับไม่เกินสองหมื่นห้าพันบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

มาตรา ๖ ๕ ผู้รับอนุญาตผู้ใดไม่จัดให้มีผู้ควบคุมการผลิต นำเข้า หรือขาย แล้วแต่กรณี ตามคุณวุฒิ จำนวน และภายในเวลาที่รัฐมนตรี ประกาศกำหนดตามมาตรา ๓ ๑ ต้องระวางโทษปรับไม่เกินหนึ่งหมื่นบาท

มาตรา ๑๐ ผู้ควบคุมการผลิต นำเข้า หรือขาย ตามมาตรา ๑๑ ผู้ใดไม่ปฏิบัติตามหน้าที่ที่รัฐมนตรีประกาศกำหนดตามมาตรา ๑๑ วรรค สอง ต้องระวางโทษปรับไม่เกินหนึ่งหมืนบาท

ผู้รับอนุญาตผู้ใดไม่ปฏิบัติตามมาตรา ๑๓ ต้องระวาง โทษปรับไม่เกินหนึ่งหมืนบาท

มาตรา 🖦 ผู้รับอนุญาตผู้ใดไม่ปฏิบัติตามมาตรา 🕳 วรรคหนึ่ง ต้องระวางโทษปรับไม่เกินห้าพันบาท

มาตรา ๑๓ ผู้ใดผลิต นำเข้า หรือขายเครื่องมือแพทย์ที่รัฐมนตรี ประกาศห้ามตามมาตรา ๑๕ (๔) ต้องระวางโทษจำกูกไม่เกินห้าปี ปรับไม่เกินสองแสนห้าหมืนบาท

มาตรา ๑๔ ผู้ใดผลิต น้ำเข้า หรือขายเครื่องมือแพทย์ปลอม ตามมาตรา ๓๖ (๑) ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินห้าปี หรือปรับไม่เกิน สองแสนห้าหมื่นบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

มาตรา ๑๕ ผู้ใดผลิต นำเข้า หรือขายเครื่องมือแพทย์ที่ต่ำกว่า มาตรฐานตามมาตรา ๑๖ (๒) หรือเครื่องมือแพทย์ที่ไม่ปลอคภัยในการ ใช้ตามมาตรา ๑๖ (๔) ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินสามปี หรือปรับไม่

มาตรา ๑๖ ผู้ใดผลิต นำเข้า หรือขายเครื่องมือแพทย์เสื่อม คุณภาพตามมาตรา ๑๖ (๑) ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินสองปี หรือปรับ

มาทรา ๑๗ ผู้ใดโฆษณาเครื่องมือแพทย์โดยผาผืนมาตรา ๔๑ **ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินหกเดือน หรือปรับไม่เกินสองหมืนห้าพัน**ษาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

มาตรา 🕳 ผู้ใดไม่ปฏิบัติตามมาตรา ๔๒ ต้องระวางโทษปรับ ไม่เก่นหน่งหม่นบาท

มาตรา ๗๕ ผู้ใดผ่าผืนคำสั่งของผู้อนุญาตซึ่งสั่งตามมาตรา ๔๓ ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินหนึ่งปี หรือปรับไม่เกินห้าหมื่นบาท หรือทั้ง จำทั้งปรับ และปรับเป็นรายวันอีกวันละหนึ่งพันบาท จนกว่าจะปฏิบัติให้ ถูกต้อง

มาตรา ๘๐ ผ**ู้ใดขัดขวางหรือไม่อำนวยความสะดวก**แก่พนักงาน เจ้าหน้าที่ซึ่งปฏิบัติการตามมาตรา ๔๔ ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินหนึ่งเดือน หรือปรับไม่เกินห้าพันบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

มาตรา ๘๑ ผู้รับอนุญาตผู้ใดผ่าฝืนมาตรา ๕๐ วรรคสอง ต้อง ระวางโทษจำคุกไม่เกินสามปี หรือปรับไม่เกินหนึ่งแสนท้าหมื่นบาท หรือ ทั้งจำทั้งปรับ

มาตรา ๘๒ บรรคาความผิดตามพระราชบัญญัตินี้ที่มีโทษปรับ สถานเดียวให้เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยาหรือผู้ซึ่งเลขาธิการ คณะกรรมการอาหารและยามอบหมายมีอำนาจเปรียบเทียบปรับได้

ผู้รับสนองพระบรมราชโองการ

พลเอก ป. ติณสูลานนท์ นายกรัฐมนตรี

อัตราค่าธรรมเนียม

(₀)	ใบอนุญาตผลิตเครื่องมือแพทย์	ฉบับละ	00,000 UN
	4 ⁶	ฉบ ั บละ	๒๐,๐๐๐ บาท
	9 B		๓,๐๐๐ ปา๊ท
(હ)	การอนุญาตให้ย้ายสถานที่ผลิต นำเข้า ขาย หรือสถานที่เก็บเครื่องมือแพทย์	ครั้งละ	๑,๐๐๐ บาท
	ใบแทนใบอนุญาต	ฉบับละ	๑๐๐ บาท
(۶)	การต่ออายุใบอนุญาต ครั้งละเท่ากับ		
	ค่าธรรมเนียมใบอนุญาตนั้น ๆ		

ฉบับพีเศษ หน้า ๓๒

เถิ่ม ๑๐๕ ฅอนที่ ๘๔

ราชกิจจานุเบกษา 🏿 ๒๓ พฤษภาคม 🖢 ๕ ๓ ๑

หมายเหตุ: - เหตุผลในการประกาศใช้พระราชบัญญัติฉบับนี้ คือ โดยที่บัจจุบัน วิทยาการทางการแพทย์ได้พัฒนาเป็นอันมาก ทำให้มีการผลิต ขาย นำเข้า และ ส่งออกซึ่งเครื่องมือแพทย์มากขึ้น แต่ในปัจจุบันประเทศไทยยังไม่มีกฎหมายที่ ใช้บังคับแก่เครื่องมือแพทย์โดยตรง เป็นแต่เพียงได้นำกฎหมายว่าด้วยยามาใช้ บังคับแก่เครื่องมือแพทย์โดยอนุโลม ซึ่งบางครั้งก็ใช้บังคับได้ไม่ตรงกับกรณี ดังนั้น เพื่อคุ้มครองสวัสดิภาพของประชาชนและเพื่อควบคุมคุณภาพ มาตรฐาน และความปลอดภัยในการใช้เครื่องมือแพทย์ จึงจำเป็นต้องตราพระราชบัญญัตินี้