

พระราชบัญญัติ ยา (ฉบับที่ ๕) พ.ศ. ๒๕๓๐

ภูมิพลอดุลยเดช ป.ร. ให้ไว้ ณ วันที่ ๑๐ ธันวาคม พ.ศ. ๒๕๑๐ เป็นปีที่ ๔๒ ในรัชกาลบัจจุบัน

พระบาทสมเด็จพระปรมินทรมหาภูมิพลอดุลยเดช มิพระบรมราช โองการโปรดเกล้า ฯ ให้ประกาศว่า

โดยที่เป็นการสมควรแก้ไขเพิ่มเติมกฎหมายว่าด้วยยา

จึงทรงพระกรุณาโปรตเกล้า ๆ ให้ตราพระราชบัญญัติขึ้นไว้โดย คำแนะนำและยินยอมของรัฐสภา ดังต่อไปนี้

มาครา ๑ พระราชบัญญัตินีเรียกว่า "พระราชบัญญัติยา (ฉบับ ที่ ๕) พ.ศ. ๒๕๑๐" มาตรา ๒ พระราชบัญญัตนีให้ใช้บังคับตั้งแต่วันถัดจากวัน ประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป

มาตรา ๓ ให้ยกเลิกพระราชบัญญัติควบคุมมาตรฐานชิวะวัตถุ พุทธศักราช ๒๔๘๓

มาตรา ๔ ให้ยกเลิกบหนิยามคำว่า "ยาใช้ภายนอก" "ยาใช้ เฉพาะที่" "ยาบรรจุเสร็จ" "ผลิต" และ "ขาย" ในมาตรา ๔ แห่ง พระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

""ยาใช้ภายนอก" หมายความว่า ยาแผนบัจจุบันหรือยาแผน โบราณที่มุ่งหมายสำหรับใช้ภายนอก ทั้งนี้ ไม่รวมถึงยาใช้เฉพาะที่

"ยาใช้เฉพาะที่" หมายความว่า ยาแผนปัจจุบันหรือยาแผน โบราณที่มุ่งหมายใช้เฉพาะที่กับหู ตา จมูก ปาก ทวารหนัก ช่องคลอด หรือท่อบัสสาวะ

"ยาบรรจุเสร็จ" หมายความว่า ยาแผนบัจจุบันหรือยาแผน โบราณที่ได้ผลิตขึ้นเสร็จในรูปต่าง ๆ ทางเภสัชกรรม ซึ่งบรรจุในภาชนะ หรือหิบห่อที่ปิดหรือผนึกไว้ และมิฉลากครบถ้วนตามพระราชบัญญัตินี้

"ผลิต" หมายความว่า ทำ ผสม ปรุง หรือแปรสภาพ และ หมายความรวมถึงเปลี่ยนรูปยา แบ่งยาโดยมีเจตนาให้เป็นยาบรรจุเสร็จ ทั้งนี้ จะมีฉลากหรือไม่ก็ตาม

"ขาย" หมายความว่า ขายปลีก ขายส่ง จำหน่าย จ่าย แจก แลกเปลี่ยนเพื่อประโยชน์ในทางการค้า และให้หมายความรวมถึงการมี ไว้เพื่อขายด้วย"

มาตรา ๕ ให้เพิ่มบทุนิยามคำว่า "ขายส่ง" และ เข้า'' ระหว่างบทนิยามคำว่า "ขาย' และคำว่า "ฉลาก' ในมาตรา ๔ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๐๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราช บัญญัตินี้ ดังต่อไปนี้

""'ขายส่ง'' หมายความว่า ขายตรงต่อผู้รับอนุญาตขายยา ผู้รับ อนุญาตขายส่งยา กระทรวง ทบวง กรม สภากาชาดไทย องค์การเภสัช ผู้ได้รับอนุญาตให้ดำเนินการสถานพยาบาล ผู้ประกอบวิชาชิพ ผู้ประกอบวิชาชีพการพยาบาล ผู้ประกอบวิชาชีพการผดุง ครรภ์ ผู้ประกอบวิชาชีพการพยาบาลและการผดงครรภ์ ผู้ประกอบโรค ศิลปะแผนบัจจุบัน หรือผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์

"ค่านน้ำเข้า" หมายความว่า ท่าหรือที่แห่งใดในราชอาณาจักรที่ รัฐมนตรีประกาศในราชกิจจานุเบกษาให้เป็นด่านตรวจสอบยาที่นำหรือสั่ง เข้ามาใบราชอาณาจักร"

มาตรา ๖ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นวรรคสองของมาตรา ๑๓ แห่ง พระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒

"ผู้ได้รับยกเว้นตาม (๑) และ (๕) ต้องปฏิบัติตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื้อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง"

มาตรา ๗ ให้ยกเลิกความใน (ธ) ของมาตรา ๑๔ แห่งพระราช บัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

"(ธ) มีผู้ที่จะปฏิบัติการตามมาตรา ๓๘ มาตรา ๓๘ มาตรา ๘๐ มาตรา ๔๐ ทวิ มาตรา ๔๑ มาตรา ๔๓ หรือมาตรา ๔๔ แล้วแต่กรณี

มาตรา ๙ ให้ยกเลิกความในมาตรา • ๕ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

"มาตรา 🕳 ประเภทของใบอนุญาตสำหรับยาแผนปัจจุบันมี คังนี้

- (๑) ใบอนุญาตผลิตยาแผนบี่จจุบัน
- (๒) ใบอนุญาตขายยาแผนบั้จจุบัน
- (๑) ใบอนุญาตขายส่งยาแผนบัจจุบัน
- (๔) ใบอนุญาตขายยาแผนบัจจุบันเฉพาะยาบรรจุ เสร็จที่ไม่ใช่ยาอันตรายหรือยาควบคุมพิเศษ
- (๕) ใบอนุญาตขายยาแผนบัจจุบันเฉพาะยาบรรจุ เสร็จสำหรับสัตว์
- (๖) ใบอนุญาตนำหรือสั่งยาแผนปัจจุบันเข้ามาใน ราชอาณาจักร

ให้ถือว่าผู้ได้รับใบอนุญาตตาม (๑) หรือ (๖) เป็นผู้ได้รับใบ สำหรับยาที่ตนผลิตหรือนำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณา จักรด้วย แล้วแต่กรณี

ให้ถือว่าผู้ได้รับใบอนุญาคตาม (๒) เป็นผู้ได้รับใบอนุญาตตาม (๑) (๔) และ (๕) ด้วย

ให้ถือว่าผู้ได้รับใบอนุญาตตาม (๑) เป็นผู้ได้รับใบอนุญาตตาม (๔) และ (๕) ด้วย แต่ให้ขายได้เฉพาะการขายส่งเท่านั้น"

มาตรา ธ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๑ ธ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

"มาตรา 🔹 ห้ามมิให้ผู้รับอนุญาต

- (๑) ผลิตหรือขายยาแผนบัจจุบันนอกสถานที่ที่ กำหนดไว้ในใบอนุญาต เว้นแต่เป็นการขายส่ง
- (๒) ผลิตหรือขายยาแผนบัจจุบันไม่ตรงตาม **ประเภทของใบอนุญาต**ั
- (๓) ขายยาแผนบังจุบันที่เป็นยาอันตรายหรือยา ควบคุมพิเศษ ให้แก่ผู้รับใบอนุญาตตามมาตรา ๑๕ (๔)"

มาตรา 🐞 0 ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นวรรคสองของมาตรา 🖦 0 แห่งพระราชบัญญ์ตียา พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราช บัญญีตียา (ฉบับที่ ๑) พศ. ๒๕๒๒

"ในกรณีจำเป็นเพื่อประโยชน์แก่การควบคุมการผลิตยาแผน ผู้อนุญาตจะกำหนดให้ผู้รับอนุญาตผลิตยาแผนบี่จจุบันต้องมื เภสซักรชั้นหนึ่ง เป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตามมาตรา ๑๘ มากกว่าจำนวน ที่กำหนดในวรรคหนึ่งได้ ตามหลักเกณฑ์ที่กำหนดในกฎกระทรวง"

มาตรา 👡 ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นมาตรา 🖦 กวิ พระราชบัญญัตยา พ.ศ. ๒๕๑๐

"มาตรา ๒๑ ทวิ ผู้รับอนุญาตขายส่งยาแผนชั่จจุบันต้องมีเภสัชกร ชั้นหนึ่ง เป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตามมาตรา ๔๐ ทวิ ประจำอยู่ ณ สถาน ที่ขายส่งยาแผนชั่จจุบันหรือสถานที่เก็บยาตลอดเวลาที่เปิดทำการ"

มาตรา ๑๒ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๒๕ แห่งพระราชบัญญัติ ยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

"มาตรา ๒๕ ให้ผู้รับอนุญาตผลิตยาแผนบัจจุบันปฏิบัติดังต่อ ไปนี้

- (•) จัดให้มีบ้าย ณ ที่เปิดเผยหน้าสถานที่ผลิตยา ที่ระบุไว้ในใบอนุญาตซึ่งเห็นได้ง่ายจากภายนอกอาคาร คือ
  - (ก) บ้ายแสดงว่าเป็นสถานที่ผลิตยา
- (ข) บ้ายแสดงชื่อตัว ชื่อสกุล และวิทย ฐานะของผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการและเวลาที่ปฏิบัติการ

ทั้งนี้ วัตถุที่ใช้ทำบ้าย ลักษณะ สี ขนาดของบ้าย ขนาดของตัวอักษร และข้อความที่แสดงในบ้ายให้เป็นไปตามที่กำหนด ในกฎกระทรวง

- (๒) จัดให้มีการวิเคราะห์วัตถุคิบและยาที่ผลิตขึ้น ก่อนนำออกจากสถานที่ผลิต โดยมีหลักฐานแสดงรายละเอียดของการ วิเคราะห์ทุกครั้งซึ่งต้องเก็บรักษาไว้ไม่น้อยกว่าห้าปี
- (๓) จัดให้มีฉลากตามที่จีนทะเบียนตำรับยาผนึก ไว้ที่ภาชนะและหิบห่อบรรจุยาที่ผลิตจีน และในฉลากต้องแสดง

אווח שחווענור יי				
เยท 👓 🗷	ผอหมู คะ ๆ ฯ	ราชก์	โจจานุเบกษา	๓๑ บันวาคม ๒๔๓๐
		(ก)	ง ช่อยา	8
•	,	(ข)	เลขที่หรือรหัสใ	ไบสำคัญการขึ้น <b>ทะเบียน</b>
<b>คำร</b> ับยา				
	·	(ค)	ปริมาณของยา	ที่บรรจุ
		(4)	ชื่อและปริมาถ	เหรือความแรงของสาร
		าอบที่	สำคัญของยาซึ่	งจะต้องตรงตามที่ <b>จั</b> น
ทะเบียนคำ	์ ขับยา			
		(a)	เลขที่หรืออักษ	รแสดงครั้งที่ผลิตหรือ
วิเคราะห์ยา		•		
	:	(n)	ชื่อผู้ผลิตยาแ	ละจังหวัด <b>ท</b> ี่ตั้งสถานที่
ผลิตยา				
		(૧)	วัน เดือน ปี่	ที่ผลิตยา
•				เาย" "ยาควบคุมพื้เศษ"
<b>"ยาใช้</b> ภาย	นอก" หรือ "ย	าใช้เฉ	พาะที่" แล้วแต	การณี ด้วยอักษรสิแดง
เ <b>ห็นได้ชัด</b> ใ	นกรณีเป็นยาอันเ			ย ยาใช้ภายนอก หรือ
ยาใช้เฉพาะ	หที			
		(រា)	คำว่า "ยาสาม	ญประจำบ้าน" ในกรณี
ที่เป็นยาสาม	มัญประจำบ้าน	•		
, `	1.	(ល្អ)	คำว่า"ยาสำหร	ับสัตว์" ในกรณีที่เป็นย

์สำหร**ั**บสัตว์

- (ฎ) คำว่า "ยาสิ้นอายุ" และแสดงวัน เดือน ปี ที่ยาสิ้นอายุ ในกรณีเป็นยาที่รัฐมนตรีประกาศตามมาตรา ๗๖ (๗) หรือ (๙)
- (๔) ใช้ฉลากและเอกสารกำกับยาตามที่ได้ขึ้น ทะเบียนตำรับยาไว้ และข้อความในฉลากและเอกสารกำกับยาต้องอ่าน ได้ชัดเจน เอกสารกำกับยาถ้าเป็นภาษาต่างประเทศต้องมีคำแปลเป็น ภาษาไทยด้วย
- (๕) จัดให้มีคำเพื่อนการใช้ยาไว้ในฉลากและที่ เอกสารกำกับยา สำหรับยาที่รัฐมนตรีประกาศตามมาตรา ๑๖ (๘) ใน กรณีฉลากมีเอกสารกำกับยาอยู่ด้วย คำเพื่อนการใช้ยาจะแสดงไว้ที่ส่วนใด ส่วนหนึ่งของฉลากหรือเอกสารกำกับยาก็ได้
- (๖) ทำบัญชีวัตถุดิบที่ใช้ผลิตยา บัญชียาที่ผลิต และขาย และเก็บยาตัวอย่างที่ผลิต ทั้งนี้ ตามที่กำหนดในกฎกระทรวง
  - (๗) การอื่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

ในกรณีภาชนะบรรจุยามีขนาดเล็กจนไม่อาจแสดงฉลากที่มีข้อความ ตาม (๑) ได้ทั้งหมด ให้ผู้รับอนุญาตผลิตยาแผนบัจจุบันได้รับยกเว้นไม่ ต้องแสดงข้อความตาม (๑) (ค) (ง) (จ) (ฉ) (ช) (ฌ) หรือ (ญ) ข้อใด ข้อหนึ่งหรือทั้งหมด เมื่อได้รับอนุญาตจากผู้อนุญาตแล้ว

ในกรณีเป็นยาที่ผลิตเพื่อส่งออกไปนอกราชอาณาจักร ข้อความ ในฉลากและเอกสารกำกับยาต้องระบุชื่อประเทศไทยด้วย ส่วนข้อความ อื่นหากประสงค์จะขอยกเว้นต้องได้รับอนุญาตจากผู้อนุญาตก่อน

ในกรณีผู้รับอนุญาตผลิตยาแผนบัจจุบันประสงค์จะแก้ใขฉลาก เกี่ยวกับวัน เดือน ปี ที่ยาสิ้นอายุตาม (๑) (ฎ) ค้องยื่นคำขอรับอนุญาต ตามหลักเกณฑ์ วิธิการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง"

มาตรา ๑๓ ให้ยกเลิกความในวรรคสองของมาตรา ๒๖ แห่ง พระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๑) พ.ศ. ๒๕๒๒ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

"กวามในวรรคหนึ่งให้ใช้บังคับแก่ผู้รับอนุญาตซึ่งได้รับใบอนุญาต ขายยาตามมาตรา ๑๕ (๔) และ (๕) โดยอนุโลม"

มาตรา ๑๔ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นมาตรา ๒๖ ทวิ แห่งพระราช บัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐

"มาตรา ๒ ๖ ทวิ ให้ผู้รับอนุญาตขายส่งยาแผนปัจจุบันปฏิบัติ ตามมาตรา ๒ ๖ วรรคหนึ่ง โดยอนุโลม เว้นแต่ไม่ต้องจัดให้มีที่เป็นส่วนสัด สำหรับปรุงยาตาม (๔)"

มาตรา 🕳 ให้ยกเลิกความในมาตรา 🖦 แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

"มาตรา 🖦 🔊 ให้ผู้รับอนุญาตนำหรือสั่งยาแผนปัจจุบันเข้ามาใน รา**ชอ**าณาจ**ั**กรปฏิบัติดังต่อไปนี้

(๑) จัดให้มีบ้าย ณ ที่เปิดเผยหน้าสถานที่นำหรือ สั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรที่ระบุไว้ในใบอนุญาตซึ่งเห็นได้ง่ายจากภาย นอกอาคาร คือ

- (ก) บ้ายแสดงว่าเป็นสถานที่นำหรือสั่งยา เข้ามาใบราชอาญาจักร
- (ข) บ้ายแสดงชื่อตัว ชื่อสกุล และวิทย ฐานะของผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการและเวลาที่ปฏิบัติการ

ทั้งนี้ วัตถุที่ใช้ทำบ้าย ลักษณะ สิ ขนาดของบ้าย ขนาดของตัว อักษร และข้อความที่แสดงในบ้ายให้เป็นไปตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

- (๒) ในเวลานำเข้าต้องจัดให้มิใบรับรองของผู้ผลิต แสดงรายละเอียดการวิเคราะห์ยาที่นำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักร ซึ่ง ต้องเก็บรักษาไว้ไม่น้อยกว่าห้าปี ใบรับรองของผู้ผลิตถ้าเป็นภาษาต่าง ประเทศต้องมิคำแปลเป็นภาษาไทยด้วย และมิฉลากตามที่กำหนดไว้ใน มาตรา ๒๕ (๑) ที่ภาชนะและหิบห่อบรรจุยา เว้นแต่ความใน (ฉ) ให้ ระบุชื่อเมืองและประเทศที่ตั้งสถานที่ผลิตยาแทนชื่อจังหวัด
- (๓) ก่อนน้ำยาออกขายต้องจัดให้ฉลากที่ภาชนะ
  และหืบห่อบรรจุยามิลักษณะและข้อความครบถ้วนตามที่กำหนดไว้ใน
  มาตรา ๒๕ (๓) เว้นแต่ความใน (ฉ) ให้ระบุชื่อเมืองและประเทศที่ตั้ง
  สถานที่ผลิตยาแทนชื่อจังหวัด และให้ระบุชื่อของผู้นำหรือสั่งยาเข้ามา
  ในราชอาณาจักร และจังหวัดที่ตั้งสถานที่นำหรือสั่งยาไว้ค้วย
- (๔) ใช้ฉลากและเอกสารกำกับยาตามที่ได้ขึ้น ทะเบียนตำรับยาไว้ และข้อความในฉลากและเอกสารกำกับยาต้องอ่าน ได้ชัดเจน เอกสารกำกับยาถ้าเป็นภาษาต่างประเทศต้องมิคำแปลเป็นภาษา ไทยด้วย

(๕) จัดให้มีคำเตือนการใช้ยาไว้ในฉลากและที่ เอกสารกำกับยา สำหรับยาที่รัฐมนตรีประกาศตามมาตรา ๗๖ (๘) คำเตือนการใช้ยาถ้าเป็นภาษาต่างประเทศต้องมีคำแปลเป็นภาษาไทยด้วย ในกรณีที่ฉลากมีเอกสารกำกับยาอยู่ด้วย คำเตือนการใช้ยาจะแสดงไว้ที่ ส่วนใดส่วนหนึ่งของฉลากหรือเอกสารกำกับยาก็ได้

(๖) ทำบัญชิยาที่นำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณา จักรและที่ขาย และเก็บยาตัวอย่างที่นำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักร ทั้งนี้ ตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

(๗) การอื่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

ในกรณียาที่นำเข้าตาม (๒) หรือยาที่จะนำออกขายตาม (๓) บรรจุในภาชนะที่มีขนาดเล็กจนไม่อาจแสดงฉลากที่มีข้อความตามมาตรา ๒๕ (๓) ได้ทั้งหมด ให้ผู้รับอนุญาตนำหรือสั่งยาแผนบัจจุบันเข้ามาใน ราชอาณาจักรได้รับยกเว้นไม่ต้องแสดงข้อความตามมาตรา ๒๕ (๓) (ค) (ง) (จ) (ฉ) (ช) (ฌ) หรือ (ญ) ข้อใดข้อหนึ่งหรือทั้งหมดเมื่อได้รับ อนุญาตจากผู้อนุญาตแล้ว"

มาตรา ๑๖ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นมาตรา ๒๑ ทวิ แห่งพระ พระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐

"มาตรา ๒๗ ทวี ยาแผนบังจุบันที่นำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณา จักรจะต้องผ่านการตรวจสอบของพนักงานเจ้าหน้าที่ ณ ด่านนำเข้า

การตรวจสอบของพนักงานเจ้าหน้าที่ให้เบ็นไปตามหลักเกณฑ์และ วิธีการที่กำหนดในกฎกระทรวง" มาตรา ๑๗ ให้ยกเลิกความในวรรคหนึ่งของมาตรา ๓๓ แห่ง พระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

"มาตรา ๑๑ เมื่อผู้รับอนุญาตประสงค์จะเปลี่ยนผู้มีหน้าที่ปฏิบัติ การตามมาตรา ๑๘ มาตรา ๑๘ มาตรา ๔๐ มาตรา ๔๐ ทวิ มาตรา ๔๑ มาตรา ๔๒ มาตรา ๔๓ หรือมาตรา ๔๔ ให้แจ้งเป็นหนังสือให้ผู้อนุญาต ทราบ และจะเปลี่ยนตัวได้เมื่อได้รับอนุญาตจากผู้อนุญาต"

มาตรา ๑๙ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๓๓ ทวี แห่งพระราช บัญญู๊ตียา พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญู๊ตียา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

"มาตรา ๑๓ ทวิ ในกรณีผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการในสถานที่ผลิตยา สถานที่ขายยาหรือสถานที่นำหรือสั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรไม่อาจปฏิบัติ หน้าที่ได้เป็นการชั่วคราวไม่เกินหกสิบวัน ให้ผู้รับอนุญาตจัดให้ผู้มีคุณ สมบัติเช่นเดียวกับผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการในสถานที่นั้น ๆ เข้าปฏิบัติหน้าที่ แทนได้ โดยให้ผู้รับอนุญาตแจ้ง เป็นหนังสือต่อผู้อนุญาตก่อน และให้ ถือว่าผู้ปฏิบัติหน้าที่แทนเป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตามมาตรา ๑๘ มาตรา ๔๑ หรือมาตรา ๔๑ มาตรา ๔๑ หรือมาตรา ๔๔ แล้วแต่กรณี

การแจ้งเป็นหนังสือตามวรรคหนึ่งให้เป็นไปตามระเบียบที่คณะ กรรมการกำหนด"

มาตรา ๑ ៩ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๓ ๔ แห่งพระราชบัญญัตียา พ.ศ. ๒ ๕ ๑ ๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

"มาตรา ๓๔ ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตามมาตรา ๓๘ มาตรา ๓ธ มาตรา ๔๐ มาตรา ๔๐ ทวิ มาตรา ๔๑ มาตรา ๔๒ มาตรา ๔๓ หรือ มาตรา ๔๔ ซึ่งประสงค์จะไม่ปฏิบัติหน้าที่ต่อไป ต้องแจ้งเป็นหนังสือให้ ผู้อนุญาตทราบไม่เกินเจ็ดวันนับแต่วันที่พ้นหน้าที่'

มาตรา ๒๐ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นมาตรา ๔๐ ทวี แห่งพระราช บัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐

- "มาตรา ๔๐ ทวิ ให้เภสัชกรชั้นหนึ่งตามมาตรา 🖦 ๑ ทวิ ประจำ อยู่ ณ สถานที่ขายส่งยาแผนบัจจุบันหรือสถานที่เก็บยาตลอดเวลาที่เปิด ทำการ และให้มีหน้าที่ปฏิบัติดังต่อไปนี้
  - (๑) ควบคุมการแยกเก็บยาตามมาตรา ๒๖

(Pa) HUR (Da)

มาตรา ๒๖ (๕)

- (๒) ควบคุมการปฏิบัติเกี่ยวกับฉลากตาม
- (๓) ควบคุมการทำบัญชิยาตามมาตรา 🕳 ๖ (๖)
- (๔) ควบคุมการขายส่งยาแผนบั้งจุบั้น
- (๕) การอื่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง"

ให้ยกเลิกความในมาตรา ๔๔ แห่งพระราชบัญญู้ดี ชึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

- "มาตรา ๔๔ ให้เภสัชกรชั้นหนึ่งตามมาตรา ๒๔ ประจำอยู่ ณ สถานที่นำหรือสั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรหรือสถานที่เก็บยาตลอด เวลาที่เปิดทำการและให้มีหน้าที่ปฏิบัติดังต่อไปนี้
- (๑) ควบคุมยาที่นำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักร ให้เป็นไปโดยถูกต้องตามคำรับยาที่ได้ขึ้นทะเบียนไว้ตามมาตรา ๗๕
- (๒) ควบคุมการปฏิบัติเกี่ยวกับฉลากตามมาตรา ๒๗ (PD) (D) 1192 (Y)
- (๑) ควบคุมการปฏิบัติเกี่ยวกับใบรับรองของผัผลิต แสดงรายละเอียดการวิเคราะห์ยาตามมาตรา 🖦 (🖦) และเอกสารกำกับ ยาตามมาตรา ๒๗ (๔)
  - (๔) ควบคุมการขายยาให้เป็นไปตามมาตรา ๓๕
- (๕) ควบคุมการทำบัญชิยาและการเก็บยาตัวอย่าง ตามมาตรา ๒๗ (๖)
  - (๖) ควบคุมการนำหรือสั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร
- (๑) ควบคุมการจัดเก็บยาที่น้ำหรือสั่งเข้ามาในราช อาณาจักร ณ สถานที่เก่
  - (๘) การอื่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง"

มาตรา ๒๒ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็น (๒ ทวิ) ของมาตรา ๔๗ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐

"(๒ ทวี) การขายยาแผนโบราณโดยผู้รับอนุญาตขายยาแผน บ้จจุบัน ผู้รับอนุญาตขายส่งยาแผนบัจจุบัน และผู้รับอนุญาตขายยา

แผนปัจจุบันเฉพาะยาบรรจุเสร็จที่ไม่ใช่ยาอันตรายหรือยาควบคุม พีเศษ"

มาตรา ๒๓ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๕๓ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

"มาตรา ๕๓ ห้ามมิให้ผู้รับอนุญาคผลิตหรือขายยาแผนโบราณ นอกสถานที่ที่กำหนดไว้ในใบอนุญาต เว้นแต่เป็นการขายส่ง"

มาตรา ๒๔ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นมาตรา ๕๔ ทวิ แห่งพระราช บัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐

"มาตรา ๕๔ ทวี ผู้รับอนุญาตผลิตยาแผนโบราณซึ่งผลิตยาแผน โบราณโดยวิธิตอกอัดเม็ด วิธิเคลื่อบ หรือวิธีอื่นอันคล้ำยคลึงกัน ใช้เภสัชเคมีภัณฑ์หรือเภสัชเคมิภัณฑ์กึ่งสำเร็จรูปในการตอกอัดเม็ด การ หรือการอื่นอันคล้ายคลึงกันรวมทั้งการใส่วัตถุกันเสียลงในยา ต้องปฏิบัติตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่กำหนดในกฎ แผนโบราณ กระทรวง"

มาตรา ๒๕ ให้ยกเลิกความในวรรคสองของมาตรา ๕๗ แห่ง พระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเดิมโดยพระราชบัญญัติ ยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

" ในกรณีภาชนะบรรจุยามิขนาดเล็กจนไม่อาจแสดงฉ**ลากที่มิ่งอ**้ ความตาม (๒) ได้ทั้งหมด ให้ผู้รับอนุญาตผลิตยาแผนโบราณไ**ด้**รับยกเว้น ไม่ต้องแสดงข้อความตาม (๒) (ค) (ง) (จ) (ช) (ซ) (ณ) หรือ (ญ) ข**้อใดข้**อหนึ่งหรือทั้งหมดเมื่อได้รับอนุญาตจากผู้อนุญาตแล้ว "

มาตรา ๒๖ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๕ ธ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัตียา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

- มาตรา ๕ ยให้ผู้รับอนุญาตนำหรือสั่งยาแผนโบราณเข้ามาใน ราชอาณาจักร ปฏิบัติดังต่อไปนี้
- (๑) จัดให้มีป้าย ณ ที่เปิดเผยหน้าสถานที่นำหรือ สั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรที่ระบุไว้ในใบอนุญาตซึ่งเห็นได้ง่ายจากภาย นอกอาคาร คือ
- (ก) บ้ายแสดงว่าเป็นสถานที่นำหรือสั่งยา เข้ามาในราชอาณาจักร
- (ข) บ้าย แสดงชื่อคัวและชื่อสกุลของผู้มี หน้าที่ปฏิบัติการและเวลาที่ปฏิบัติการ

ทั้งนี้ วัตถุที่ใช้ทำบ้าย ลักษณะ สิ ขนาดของบ้าย ขนาดของ **ตัวอักษร**และข้อความที่แสดงในบ้ายให้เป็นไปตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

- (๒) ในเวลานำเข้าต้องจัดให้มีฉลากตามที่กำหนด ไว้ในมาตรา ๕๗ (๒) ที่ภาชนะและหืบห่อบรรจุยา เว้นแต่ความใน (จ) ให้ระบุชื่อเมืองและประเทศที่ตั้งสุถานที่ผลิตยาแทนชื่อจังหวัด
- (๓) ก่อนน้ำยาออกขายต้องจัดให้ฉลากที่ภาชนะ และหิบห่อบรรจุยามิลักษณะและข้อความครบถ้วนตามที่กำหนดไว้ใน มาตรา ๕๗ (๒) เว้นแต่กวามใน (จ) ให้ระบุชื่อเมืองและประเทศที่ตั้ง

สถานที่ผลิตยาแทนชื่อจังหวัด และให้ระบุชื่อของผู้นำหรือสั่งยาเข้ามาใน ราชอาณาจักร และจังหวัดที่ตั้งสถานที่นำหรือสั่งยาไว้ด้วย

- (๔) ใช้ฉลากและเอกสารกำกับยาตามที่ได้ขึ้น ทะเบียนตำรับยาไว้และข้อความในฉลากและเอกสารกำกับยาต้องอ่านได้ ชัดเจน เอกสารกำกับยาถ้าเป็นภาษาต่างประเทศต้องมีคำแปลเป็นภาษา ไทยด้วย
- (๕) ทำบัญชิยาที่นำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักร และที่ขาย และเก็บยาตัวอย่างที่นำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักร ทั้งนี้ ตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

## (๖) การอื่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

ในกรณียาที่นำเข้าตาม (๒) หรือยาที่จะนำออกขายตาม (๑) บรรจุ ในภาชนะที่มีขนาดเล็กจนไม่อาจแสดงฉลากที่มีข้อความตามมาตรา ๕๑ (๒) ได้ทั้งหมด ให้ผู้รับอนุญาตนำหรือสั่งยาแผนโบราณเข้ามาในราช อาณาจักรได้รับยกเว้นไม่ต้องแสดงข้อความตามมาตรา ๕๑ (๒) (ค) (ง) (จ) (ช) (ช) (ฌ) หรือ (ญ) ข้อใดข้อหนึ่งหรือทั้งหมดเมื่อได้รับอนุญาต จากผู้อนุญาตแล้ว"

มาตรา ๒๗ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นมาตรา ๕๕ ทวิ แห่งพระราช บัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐

"มาตรา ๕๕ ทวิ ยาแผนโบราณที่นำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักร จะต้องผ่านการตรวจสอบของพนักงานเจ้าหน้าที่ ณ ด่านนำเข้า การตรวจสอบของพนักงานเจ้าหน้าที่ให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์และ วิธิการที่กำหนดในกฎกระทรวง"

มาตรา ๒๘ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นมาตรา ๗๕ ทวี แห่งพระราช บัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐

"มาตรา ๘๕ ทวิ ห้ามมิให้ผู้ใดขายยาบรรจุเสร็จหลายขนานโดย จัดเป็นชุดในคราวเดียวกัน โดยมิเจตนาให้ผู้ชื่อใช้รวมกันเพื่อบำบัด บรรเทา รักษา หรือบี้องกันโรค หรืออาการของโรคใดโรคหนึ่งโดยเฉพาะ

ความในวรรคหนึ่งไม่ใช้บังคับแก่เภสัชกรชั้นหนึ่ง ผู้ประกอบวิชาชีพ เวชกรรม หรือผู้ประกอบโรคศิลปะในสาขาทันตกรรมซึ่งขายเฉพาะสำหรับ คนใช้ของตนและผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์ซึ่งขายสำหรับสัตว์ซึ่งตน บำบัด"

มาตรา ๒៩ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นมาตรา ๑๑ ตริ แห่งพระราช บัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐

"มาตรา ๑๗ ตรี เพื่อประโยชน์ในการควบคุมยาที่นำหรือสั่งเข้า มาในราชอาณาจักร รัฐมนตรีมีอำนาจประกาศในราชกิจจานุเบกษากำหนด ด่านนำเข้าได้"

มาตรา ๑๐ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็น (๔) ของมาตรา ๗๘ ทวิ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติ ยา (ฉบับที่ ๑) พ.ศ. ๒๕๒๒

"(๔) ยาที่ใด้รับอนุญาตให้นำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักรตาม หลักเกณฑ์ วิธิการ และเงื่อนไขที่รัฐมนตรีโดยความเห็นชอบของคณะ กรรมการประกาศกำหนดในราชกิจจานุเบกษา''

มาตรา 🗝 ให้ยกเลิกความในมาตรา ๘๖ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

"มาตรา ๘๖ ยาใดที่ได้ขึ้นทะเบียนตำรับยาไว้แล้ว หากภายหลัง ปรากฏว่ายานั้นไม่มีสรรพคุณตามที่ขึ้นทะเบียนไว้ หรืออาจไม่ปลอดภัย แก่ผู้ใช้ หรือเป็นยาปลอมตามมาตรา ๑๒ (๑) หรือยานั้นได้เปลี่ยนไป เป็นวัตถุที่มุ่งหมายสำหรับใช้เป็นอาหารหรือเครื่องสำอาง อนุญาตผลิตเพื่อจำหน่ายซึ่งอาหารที่ควบคุมเฉพาะหรือได้รับใบสำคัญการ งั้นทะเบียนเครื่องสำอางตามกฎหมายว่าด้วยการนั้น ให้รัฐมนตรีโดยคำ แนะนำของคณะกรรมการมีอำนาจสั่งให้เพิกถอนทะเบียนตำรับยานั้นได้ การเพิกถอนให้กระทำโดยประกาศในราชกิจจานุเบกษา

คำสั่งของรัฐมนตริให้เป็นที่สุด"

มาตรา ๓๒ ให้ยกเลิกความในวรรคสองของมาตรา ๘๘ พระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

"ความใน (๕) และ (๖) ไม่ใช้บังคับแก่**ง**้อความในฉลากห**รือ** เอกสารกำกับขาและความใน (๑) (๔) (๕) (๖) (๗) และ (๘) ไม่ใช้ บังคับแก่การโฆษณาซึ่งกระทำโดยตรงต่อผู้ประกอบโรคศิลปะ ผู้ประกอบ วิชาชิพเวชกรรม หรือผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์"

มาตรา ๓๓ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๑๐๓ แห่งพระราชบัญญัติ ยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

"มาตรา • ๐๓ ผู้รับอนุญาตผู้ใดไม่ปฏิบัติตามมาตรา ๒๐ มาตรา ๒๐ มาตรา ๒๐ มาตรา ๒๐ หรือมาตรา ๒๐ ต้อง ระวางโทษจำคุกไม่เกินสามเดือน หรือปรับไม่เกินห้าพันบาท หรือทั้งจำ ทั้งปรับ และให้ปรับเป็นรายวันอีกวันละห้าร้อยบาทจนกว่าจะปฏิบัติให้ ถูกต้อง"

มาตรา ๑๔ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๑๐๕ แห่งพระราชบัญญัติ ยา พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

"มาตรา ๑๐๕ ผู้รับอนุญาตผู้ใดไม่ปฏิบัติตามมาตรา ๒๕ มาตรา ๒๖ มาตรา ๒๖ ทวิ หรือมาตรา ๒๑ ต้องระวางโทษปรับตั้งแต่สองพันบาท ถึงหนึ่งหมื่นบาท"

มาตรา ๓๕ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นมาตรา ๑๐๕ ทวี แห่ง -พระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐

"มาตรา ๑๐๕ ทวิ ผู้ใดไม่ปฏิบัติตามมาตรา ๒๗ ทวิ หรือ มาตรา ๕๕ ทวิ ต้องระวางโทษปรับตั้งแต่สองพันบาทถึงหนึ่งหมื่นบาท"

มาตรา ๓๖ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๑๐៩ แห่งพระราชบัญญัติ ยา พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

"มาตรา ๑๐៩ ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการผู้ใดไม่ปฏิบัติตามมาตรา ๓๔ มาตรา ๓๘ มาตรา ๔๐ มาตรา ๔๐ ทวิ มาตรา ๔๑ มาตรา ๔๒ มาตรา ๔๓ หรือมาตรา ๔๔ ต้องระวางโทษปรับตั้งแต่หนึ่งพันบาทถึงห้า พันบาท"

มาตรา ๓๗ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เบ็นมาตรา ๑๑๓ ทวิ แห่ง พระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐

"มาตรา ๑๑๓ ทวิ ผู้รับอนุญาตผู้ใดไม่ปฏิบัติตามมาตรา ๕๔ ทวิ ต้องระวางโทษปรับไม่เกินท้าพันบาท"

มาตรา ๓๘ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นวรรคสองของมาตรา ๑๑๗ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐

"การผลิตยาปลอมที่มีลักษณะตามมาตรา ๑๓ (๑) (๓) หรือ (๔) อันเป็นการผ่าผืนมาตรา ๑๒ (๑) ถ้าผู้ผลิตสามารถพิสูจน์ได้ว่ายานั้นไม่ ถึงกับเป็นอันตรายแก่ผู้ใช้ยาต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินท้ำปี และปรับ ไม่เกินสองหมื่นบาท"

มาตรา ๓๕ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๑๑๘ แห่งพระราชบัญญัติ ยา พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

"มาตรา ๑๑๘ ผู้ใดผลิตยาผิดมาตรฐานหรือยาที่รัฐมนตรีสั่ง เพิกลอนทะเบียนตำรับยาอันเป็นการผ่าผืนมาตรา ๑๒ (๒) หรือ (๖) ต้อง ระวางโทษจำคุกตั้งแต่สองปีถึงห้าปี และปรับตั้งแต่สี่พันบาทถึงสองหมื่น บาท

ผู้ใดผลิตยาที่ทะเบียนตำรับยาถูกยกเลิกอันเป็นการผ่าผืนมาตรา

(๕) ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินสองปี หรือปรับไม่เกินสองหมื่นบาท
หรือทั้งจำทั้งปรับ"

มาตรา ๔๐ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๑๒๐ แห่งพระราชบัญญัติ ยา พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

"มาตรา ๑๒๐ ผ้ใดขายหรือนำหรือสั่งเข้ามาในรา**ชอาณาจั**กรซึ่ง ยาผิดมาตรฐานหรือยาที่รัฐมนตรีสั่งเพิกถอนพะเบียนตำรับยาอันเบ็นการ ผู้ผู้ ผู้เพิ่มมาตรา ๑๒ (๒) หรือ (๖) ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินสามปี และ ปรับไม่เกินห้าพันบาท

ผู้ใดขายหรือน้ำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักรซึ่งยาที่ทะเบียน ทำรับยาถูกยกเลิกอันเป็นการผ่าผืนมาตรา ๗๒ (๕) **ต้อ**งระวางโทษจำคุก ไม่เกินหนึ่งปี หรือปรับไม่เกินหนึ่งหมื่นบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

ถ้าผู้กระทำตามวรรคหนึ่งและวรรคสองกระทำโดยไม่รู้ว่าเป็นยา ผิดมาตรฐานยาที่รัฐมนตรีส่งเพิกถอนทะเบียนตำรับยา หรือยาที่ทะเบียน ตำรับยาถูกยกเลิก ต้องระวางโทษปรับไม่เกินห้าพุ้นบาท"

มาตรา ๔๑ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นมาตรา ๑๒๒ ทวี แห่งพระราช บ้ัญญัตียา พ.ศ. ๒๕๑๐

"มาตรา ๑๒๒ ทวี ผู้ใดผ่าฝืนมาตรา อะ ทวี ต้องระวางโทษ จำคุกไม่เกินห้าปีหรือปรับไม่เกินห้าหมื่นบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ"

มาตรา ๔๒ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๑๒๔ แห่งพระราชบัญญัติ ยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

"มาตรา ๑๒๔ ผู้ใดโฆษณาขายยาโดยผ่าฝืนมาตรา ๘๘ มาตรา ๘๘ ทวี มาตรา ๘๘ หรือมาตรา ๘๐ ต้องระวางโทษปรับไม่เกิน หนึ่งแสนบาท"

มาตรา ๔๓ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นวรรคสองของมาตรา ๑๒๖ ทวี แห่งพระราชบัญญัตียา พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราช บัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒

"ในกรณีมีการยึดยา ภาชนะหรือหิบห่อบรรจุยา และเอกสาร ที่เกี่ยวข้องกับการกระทำความผิดไว้ เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและ ยาหรือผู้ซึ่งเลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยามอบหมายจะเปรียบ เทียบปรับได้ต่อเมื่อผู้กระทำความผิดยืนยอมให้สิ่งที่ยึดไว้ตกเป็นของ กระทรวงสาธารณสุข"

มาตรา ๔๔ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็น (๒ ทวิ) ของ ก. ประเภท ยาแผนบัจจุบันของอัตราค่าธรรมเนียมท้ายพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑ ๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเดิมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๑) พ.ศ. ๒๕๒๒

"(๒ ทวี) ใบอนุญาตขายส่งยาแผนบัจจุบัน ฉบับละ ๑,००० บาท"

มาตรา ๔๕ ผู้รับอนุญาตขายยาแผนบัจจุบันเฉพาะยาบรรจุเสร็จ
ที่ไม่ใช่ยาอันตรายหรือยาควบคุมพิเศษ ถ้ายังไม่อาจจัดหาบุคคลตาม
มาตรา ๒๒ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ มาเป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติ
การประจำอยู่ ณ สถานที่ขายยาตลอดเวลาที่เปิดทำการได้ ให้ผู้รับอนุญาต
ดังกล่าวมีสิทธิเข้ารับการอบรม หรือมอบหมายให้บุคคลอื่นเข้ารับการ

อบรมจากกระทรวงสาธารณสุข เมื่อได้รับการอบรมแล้ว ให้ผู้สำเร็จ หลักสูตรการอบรมดังกล่าวประจำอยู่เฉพาะสถานที่ขายยาแผนบัจจุบัน เฉพาะยาบรรจุเสร็จที่ไม่ใช่ยาอันตรายหรือยาควบคุมพิเศษของตนหรือของ ผู้รับอนุญาตที่ได้มอบหมายให้ผู้นั้นเข้ารับการอบรมเท่านั้น โดยให้เป็นผู้ มีหน้าที่ปฏิบัติการตามมาตรา ๔ ๑ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕ ๑ ๐

การจัดอบรมตามวรรคหนึ่งให้กระทำให้เสร็จสิ้นภายในห้าปีนับแต่ วันที่พระราชบัญญัตินี้ใช้บังกับ เมื่อพ้นกำหนดดังกล่าวจะจัดอบรมอีกไม่ได้ หลักสตรการอบรม คณสมบัติของผู้เข้าอบรม และค่าใช้จ่ายที่

หลักสูตรการอบรม คุณสมบัตของผู้เข้าอบรม และคาไช้จา ผู้เข้าอบรมต้องเสียให้เป็นไปตามระเบียบที่รัฐมนตรีกำหนด

ในกรณีผู้รับอนุญาตขายยาแผนบังจุบันเฉพาะยาบรรจุเสร็จที่ไม่ใช่ ยาอันตรายหรือยาควบคุมพิเศษ ซึ่งมีผู้สำเร็จหลักสูตรการอบรมเป็นผู้มี หน้าที่ปฏิบัติการตามวรรคหนึ่ง ยายที่ตั้งสถานที่ขายยา หรือในกรณีที่ผู้ รับอนุญาตขายยาแผนบังจุบันเฉพาะยาบรรจุเสร็จที่ไม่ใช่ยาอันตรายหรือ ยาควบคุมพิเศษมีหลักฐานแสดงได้ว่าเป็นผู้ประกอบกิจการขายยาสืบต่อ จากผู้รับอนุญาตขายยาแผนบังจุบันเฉพาะยาบรรจุเสร็จที่ไม่ใช่ยาอันตราย หรือยาควบคุมพิเศษเดิม ซึ่งมีผู้สำเร็จหลักสูตรการอบรมเป็นผู้มีหน้าที่ ปฏิบัติการตามวรรคหนึ่ง ให้ถือว่าสถานที่ขายยาที่ย้ายที่ตั้งหรือสถานที่ ขายยาที่ผู้รับอนุญาตมีหลักฐานแสดงได้ดังกล่าว เป็นสถานที่ขายยาที่ให้ ผู้สำเร็จหลักสูตรการอบรมประจำอยู่ตามวรรคหนึ่งต่อไปได้

เพื่อคุ้มครองสวัสดีภาพของประชาชน รัฐมนตรีมีอำนาจประกาศ กำหนดให้ผู้เข้ารับการอบรมแล้วตามมาตรา ๔๘ แห่งพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒ และตามพระราชบัญญัตินี้เข้ารับการอบรมเพิ่ม พูนความรู้ใต้อีกเป็นครั้งคราวตามที่เห็นสมควร

มาตรา ๔๖ ให้นำมาตรา ๒៩ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ มาใช้บังคับแก่ผู้รับอนุญาตขายยาแผนบังจุบันเฉพาะยาบรรจุเสร็จ
ที่ไม่ใช่ยาอันตรายหรือยาควบคุมพิเศษ ซึ่งมีผู้สำเร็จหลักสุตรการอบรม
ตามมาตรา ๔๘ แห่งพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒ หรือ
ตามมาตรา ๔๕ แห่งพระราชบัญญัตินี้ เป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตาม
มาตรา ๕๑ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ในการแสดงหลักฐาน
ของผู้สำเร็จหลักสุตรการอบรมนั้นคิดไว้ ณ สถานที่ขายยาโดยอนุโลม

มาตรา ๔๗ ให้นำมาตรา ๔๕ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ มาใช้บังคับแก่ผู้สำเร็จหลักสุตรการอบรมตามมาตรา ๔๘ แห่ง พระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒ หรือตามมาตรา ๔๕ แห่ง พระราชบัญญัตินี้ ในการปฏิบัติหน้าที่ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการในสถานที่ขายยา แผนบัจจุบันเฉพาะยาบรรจุเสร็จที่ไม่ใช่ยาอันตรายหรือยาควบคุมพิเศษ โดยอนุโลม

มาตรา ๔๘ ให้รัฐมนตริว่าการกระทรวงสาธารณสุขรักษาการตาม พระราชบัญญัตินี้

ผู้รับสนองพระบรมราชโองการ

พลเอก ป. คิณสุลานนท์ นายกรัฐมนตรี

## ฉบับพีเศษ หน้า ๒๖

เล่ม ๑๐๔ คอนที่ ๒๗๙ ราชกิจจานุเบกษา

อง บันวาคม ๒๕๑๐

หมายเหตุ: - เหตุผลในการประกาศใช้พระราชบัญญัติฉบับนี้ คือ เนื่องจาก พระราชบัญญัติควบคุมมาตรฐานชีวะวัตถุ พุทธศักราช ๒๔๘๓ มีบทบัญญัติช้ำช้อนกับกฎหมายว่าด้วยยา สมควรยกเลิกพระราชบัญญัติดังกล่าว และโดยที่ กฎหมายว่าด้วยยายังไม่มีบทบัญญัติที่จะให้ความคุ้มครองแก่ประชาชนผู้ใช้ยาเพียง พอ เช่น ไม่มีบทบัญญัติห้ามการขายยาชุด ไม่มีการควบคุมการผลิตยาแผนโบราณ ที่ใช้เทคโนโลยีสมัยใหม่ เป็นต้น และบทบัญญัติในส่วนที่เกี่ยวกับการอนุญาตและ การควบคุมการผลิต การขาย การนำหรือสั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรยังไม่เหมาะ สม สมควรแก้ไขเพิ่มเติมให้เหมาะสมยิ่งขึ้น จึงจำเป็นต้องตราพระราชบัญญัตินี้