

## พระราชบัญญัติ

ยา (ฉบับที่ ๓)

W.A. beckbe

## ภูมิพลอดุลยเดช ป.ร.

ให้ไว้ ณ วันที่ ๘ พฤษภาคม พ.ศ. ๒๕๒๒ เป็นปีที่ ๓๔ ในรัชกาลบั้จจุบัน

พระบาทสมเด็จพระปรมินทรมหาภูมิพลอคุลยเดช มพระบรม ราชโองการโปรดเกล้า ๆ ให้ประกาศว่า

โดยที่เป็นการสมควรแก้ไขเพิ่มเคิมกฎหมายว่าด้วยยา

จึงทรงพระกรุณาโปรดเกล้า ๆ ให้ตราพระราช บัญญัติขึ้นไว้โดย คำแนะนำและยินยอมของสภานิติบัญญัติแห่งชาติ ทำหน้าที่รัฐสภา ดังต่อไปนี้

มาตรา ๑ พระราชบัญญัตินีเรียกว่า "พระราชบัญญัติยา

:5

มาตรา 🖢 พระราชบัญญัตินี้ให้ใช้บังคับตั้งแต่วันถัดจากวันประกาศ ในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป

มาตรา ๓ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๔ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๒) พ.ศ. ๒๕๑๘ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

"มาตรา ๔ ในพระราชบัญญ์ดิน

"็ยา" หมายความว่า

- (๑) วัตถุที่รับรองไว้ในตำรายาที่รัฐมนตรีประกาศ
- (๒) วัตถุที่มุ่งหมายสำหรับใช้ในการวินิจฉัย บำบัด บรรเทา รักษา หรือบ้องกันโรค หรือความเจ็บบ่วยของมนุษย์หรือสัตว์
- (๓) วัตถุที่เป็นแกสัชเคมิภัณฑ์ หรือเภสัชเคมิภัณฑ์กึ่งสำเร็จรูป หรือ
- (๔) วัตถุที่มุ่งหมายสำหรับให้เกิดผลแก่สุขภาพ โครงสร้าง หรือ การกระทำหน้าที่ใด ๆ ของร่างกายของมนุษย์หรือสัตว์

วัตถุตาม (๑) (๒) หรือ (๔) ไม่หมายความรวมถึง

- (ก) วุตถุที่มุ่งหมายสำหรับใช้ในการเกษตรหรือการอุตสาหกรรม ตาม**ที่รัฐ**มนตรีประกาศ
- (ข) วัตถุที่มุ่งหมายสำหรับใช้เป็นอาหารสำหรับมนุษย์ เครื่องมือ เครื่องใช้ในการส่งเสริมสุขภาพ เครื่องสำอาง หรือวิชาชิพเวชกรรม

(ค) วัตถุที่มุ่งหมายสำหรับใช้ในห้องวิทยาศาสตร์สำหรับการวิจัย การวิเคราะห์หรือการชั้นสูตรโรคซึ่งมิได้กระทำ โดยตรงต่อร่างกายของ มนุษย์

"ยาแผนบี้จจุบัน" หมายความว่า ยาที่มุ่งหมายสำหรับใช้ในการ ประกอบวิชาชีพเวชกรรม การประกอบโรคศิลปะแผนบัจจุบัน หรือการ บ้านัดโรคสัตว์

"ยาแผนโบราณ" หมายความว่า ยาที่มุ่งหมายสำหรับใช้ในการ ประกอบโรคศิลปะแผนโบราณ หรือการบำบัดโรคสัตว์ ซึ่งอยู่ในตำรายา แผนโบราณที่รัฐมนตรีประกาศหรือยาที่รัฐมนตรีประกาศเป็นยา แผน โบราณ หรือยาที่ได้รับอนุญาตให้ขึ้นทะเบียนตำรับยาเป็นยาแผนโบราณ

"ยาอันตราย" หมายความว่า ยาแผนบั้จจุบันหรือยาแผนโบราณ ท**ึ่รัฐม**นตรีประกาศเบ็นยาอันตราย

"ยาควบคุมพิเศษ" หมายความว่า ยาแผนบั้จจุบันหรือยา แผนโบราณที่รัฐมนตรีประกาศเป็นยาควบคุมพิเศษ

"ยาใช้ภายนอก" หมายความว่า ยาแผนบัจจุบันหรือยา แผนโบราณที่มุ่งหมายสำหรับใช้ภายนอก

"ยาใช้เฉพาะที่" หมายความว่า ยาแผนบัจจุบันหรือยาแผน โบราณที่มุ่งหมายใช้เฉพาะที่กับผิวหนัง หู ตา จมูก ปาก ทวารหนัก **ช่องคล**อด หรือท่อบัสสาวะ

"ยาสามัญประจำบ้าน" หมายความว่า ยาแผนบั่จจุบันหรือยา แผนโบราณที่รัฐมนตรีประกาศเบ็นยาสามัญประจำบ้าน

"ยาบรรจุเสร็จ" หมายความว่า ยาแผนบัจจุบันที่ได้ผลิตขึ้นเสร็จ ในรูปต่าง ๆ ทางเภสัชกรรมซึ่งบรรจุในภาชนะหรือหืบห่อที่ปิดหรือผนึก ไว้ และมีฉลากครบถ้วนตามพระราชบัญญัตีนี้

"ยาสมุนไพร" หมายความว่า ยาที่ได้จากพฤกษชาติ สัตว์ หรือ แร่ ซึ่งมิได้ผสมปรุง หรือแปรสภาพ

"เภสัชเคมิ่ภัณฑ์" หมายความว่า สารอินทรีย์เคมิ หรืออนินทรีย์ เคมีซึ่งเป็นสารเดี๋ยวที่ใช้ปรุง แต่ง เตรียม หรือผสมเป็นยา

"เภสัชเคมีภัณฑ์กิ่งสำเร็จรูป" หมายความว่า สารอินทริย์เคมี หรืออนินทรีย์เคมทั้งที่เป็นสารเคียวหรือสารผสมที่อยู่ในลักษณะพร้อมที่ **จะ**น้ำมาใช้ประกอบในการผลิตเบ็นยาสำเร็จรูป

"การประกอบวิชาชีพเวชกรรม" หมายความว่า การประกอบ วิชาชีพเวชกรรมตามกฎหมายว่าด้วยวิชาชีพเวชกรรม

"การประกอบโรคศิลปะแผนปั่จจุบัน" หมายความว่า การ ประกอบโรคศิลปะโดยอาศัยความรู้อันได้ศึกษาตามหลักวิทยาศาสตร์

"การประกอบโรคศิลปะแผนโบราณ" หมายความว่า การ ประกอบโรคศิลปะโดยอาศัยความรู้จากต่ำราหรือการเรียนสืบต่อกันมา อันมิใช่การศึกษาตามหลักวิทยาศาสตร์

"การบำบัดโรคสัตว์" หมายความว่า การกระทำใด ๆ อันกระทำ โดยตรงต่อร่างกายของส*ั*ตว์เพื่อตรวจ รักษา บื้องกัน หรื<mark>อกำจัดโรค</mark>

"ผลิต" หมายความว่า ทำ ผสม ปรุง หรือแปรสภาพ และ หมายความรวมถึงเปลี่ยนรูปยา แบ่งยาเป็นยาบรรจุเสร็จ

- "สารออกฤทธิ์" หมายความว่า วัตถุอันเป็นส่วนประกอบที่สำคัญ ของยาที่สามารถมีฤทธิ์บำบัด บรรเทา รักษา หรือบ้องกันโรค หรือความ เจ็บบ่วยของมนุษย์หรือส*ั*ตว์
  - "ความแรงของสารออกฤทธิ์" หมายความว่า
- (๑) ความเข้มข้นของยาที่มีปริมาณของสารออกฤทธิ์ระบุเป็น **น้ำหนักต่**อน้ำหนัก น้ำหนักต่อปริมาตร หรือปริมาณของสารออกฤทธิ์ **ค่อหนึ่งห**น่วยการใช้ หรือ
- (๒) การแสดงฤทธิ์ทางการรักษาโรคของยาตามที่ได้มีการทดสอบ ในห้องปฏิบัติการด้วยวิธิการที่เหมาะสม หรือได้ผ่านการควบคุมการใช้ **รักษาโรค**อย่างได้ผลเพียงพอแ**ล**้ว
- "ขาย" หมายความรวมถึง จำหน่าย ๋ จ่าย แจก หรือแลกเปลี่ยน ทั้งนี้ เพื่อประโยชน์ในทางการค้า หรือการมิไว้เพื่อขายด้วย
- "ฉลาก" หมายความรวมถึง รูป รอยประดิษฐ์ เครื่องหมาย หรือ ข้อความใด ๆ ซึ่งแสดงไว้ที่ภาชนะหรือหิบห่อบรรจุยา
- "เอกสารกำกับยา" หมายความรวมถึง กระดาษหรือวัตถุอื่นใดที่ ทำให้ปรากฏความหมายด้วยรูป รอยประดิษฐ์เครื่องหมายหรือข้อความ ใด ๆ เกี่ยวกับยาที่สอดแทรกหรือรวมไว้กับภาชนะหรือหิบห่อบรรจุยา
- "ตำรับยา" หมายความว่า สูตรซึ่งระบุส่วนประกอบสิ่งปรุงที่มียา รวมอยู่ด้วยไม่ว่าสิ่งปรุงนั้นจะมีรูปลักษณะใด และให้หมายความรวมถึง ยา**ที่มีล**ักษณะเป็นวัตถุสำเร็จรูปทางเภสชักรรมซึ่งพร้อมที่จะนำไปใ**ช้**แก่ มนุษย์หรือสัตว์ได้

- "ผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม" หมายความว่า ผู้ปร**ะ**กอบวิชาชีพ เวชกรรมตามกฎหมายว่าด้วยวิชาชีพเวชกรรม
- "ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนบัจจุบัน" หมายความว่า ผู้ประกอบ โรคศิลปะแผนปัจจุบันในสาขาทันตกรรม เภสัชกรรม การผดุงครรภ์ หรือ การพยาบาลตามกฎหมายว่าคั่วยการควบกุมการประกอบโรคศิลปะ
- "ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนโบราณ" หมายความว่า ผู้ประกอบ ์ โรคศิลปะแผนโบราณในสาขาเวชกรรมหรือเภส**ั**ชกรรมตามกฎหมาย ว่าด้วยการควบคุมการประกอบโรคศิลปะ
- "เภสชกรชั้นหนึ่ง" หมายความว่า ผู้ประกอบโรคศิลปะแผน บ้ำจุบันชั้นหนึ่งในสาขาเภส*ั*ชกรรม
- "เภสัชกรชั้นสอง" หมายความว่า ผู้ประกอบโรคศิลปะแผน บ้จจุบันชั้นสองในสาขาเภสัชกรรม
- "ผู้ประกอบการบำบ**ั**ดโรคสัตว์ชั้นหนึ่ง" หมายความว่า ผู้ได้รับ อนุญาตเป็นผู้ประกอบการบำบ**ั**ดโรคสัตว์ชั้นหนึ่งตามก**ฎหมายว่าด้**วยการ ็ควบคุมการบำบัดโรคสัตว์
- "ผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์ชั้นสอง" หมายความว่า ผู้ได้รับ อนุญาตเป็นผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์ชั้นสอง (ก) สาขาอายุรกรรม ตามกฎหมายว่าด้วยการควบคุมการบำบัดโรคสัตว์
- "ผู้รับอนุญาต" หมายความว่า ผู้ได้รับใบอนุญาตตามพระราช บัญญัตินี้ และในกรณีนิติบุคคลเบ็นผู้ได้รับใบอนุญาต ให้หมายความ รวมถึงผู้จัดการหรือผู้แทนของนิติบุคคลซึ่งเป็นผู้ดำเนินกิจการควัย

- " ผู้อนุญาต " หมายความว่า
- (๑) เลขาชิการคณะกรรมการอาหารและยา สำหรับการอนุญาตผลิตยาหรือ คณะกรรมการอาหารและยามอบหมาย การนำหรือสั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร
- (๒) เลขาชิการคณะกรรมการอาหารและยา สำหรับการอนุญาตขายยาใน **คณะกรรม**การอาหารและยามอบหมาย **กรุงเทพมหานค**ร
- (๓) ผู้ว่าราชการจังหวัด สำหรับการอนุญาตขายยาในจังหวัดที่ อยู่ในเขตอำนาจนอกจากกรุงเทพมหานคร "คณะกรรมการ" หมายความว่า คณะกรรมการยาตามพระราช
- บัญญัติน
- "พนักงานเจ้าหน้าที่" หมายความว่า ผู้ซึ่งรัฐมนตรีแต่งตั้งให้ **ปฏิบัติ**การตามพระราชบัญญัตินี้
- รัฐมนตรี '' หมายความว่า รัฐมนตรีผู้รักษาการตามพระราช บัญญ**ั**ติน "

มาตรา ๔ ให้้ยกเลิกความในมาตรา ๖ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

"มาตรา ๖ ให้มีคณะกรรมการคณะหนึ่ง เรียกว่า "คณะกรรมการ ยา" ประกอบด้วยปลัดกระทรวงสาธารณสุขเป็นประธานกรรมการ อธิบดี กรมการแพทย์ อธิบดีกรมควบคุมโรคติดต่อ ี เลขาธิการคณะกรรมการอาหารแ**ละย**า

Į

ผู้แทนกระทรวงกลาโหม ผู้แทนกระทรวงเกษตรและสหกรณ์ ผู้แทน
ทบวงมหาวิทยาลัยซึ่งแต่งตั้งจากผู้ดำรงตำแหน่งคณบดีคณะเภสัชศาสตร์
สองคน ผู้แทนสำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา ผู้อำนวยการกอง
กองการประกอบโรคศิลปะ สำนักงานปลัดกระทรวง กระทรวงสาธารณสุข
เป็นกรรมการโดยตำแหน่ง กับกรรมการผู้ทรงคุณวุฒิซึ่งรัฐมนตรีแต่งตั้ง
อีกไม่น้อยกว่าห้าคนแต่ไม่เกินเก้าคน ในจำนวนนี้อย่างน้อยสองคนจะต้อง
เป็นผู้ประกอบโรคศิลปะแผนโบราณ

ให้รองเลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยาเป็นกรรมการและ เลขานุการ และให้ผู้อำนวยการกอง กองควบคุมยา สำนักงานคณะกรรมการ อาหารและยา เป็นกรรมการและผู้ช่วยเลขานุการ"

มาตรา ๕ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๑๓ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

- "มาตรา ๑๓ บทบัญญัติมาตรา ๑๒ ไม่ใช้บังคับแก่
- (๑) การผลิตยาซึ่งผลิตโดยกระทรวง ทบวง กรม ในหน้าที่ บ้องกันหรือบำบัดโรคสภากาชาดไทย และองค์การเภสัชกรรม
- (๒) การผลิตยาตามใบสั่งยาของผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรมหรือ ของผู้ประกอบโรคศิลปะที่สั่งสำหรับคนไข้เฉพาะราย หรือตามใบสั่งยา ของผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์สำหรับสัตว์เฉพาะราย
- (๓) การขายยาสมุนไพรที่ไม่ใช่ยาอันตราย การขายยาสามัญ ประจำบ้าน การขายยาซึ่งผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรมหรือผู้ประกอบโรค ศิลปะในสาขาทันตกรรมขายเฉพาะสำหรับคนไข้ของตน หรือการขายยา

ชึ่งผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์ขายสำหรับสัตว์ซึ่งตนบำบัดหรือบ้องกัน โรคหรือการขายยาซึ่งขายโดยกระทรวง ทบวง กรม ในหน้าที่บ้องกันหรือ บำบัดโรค สภากาชาดไทยและองค์การเภสัชกรรม

- (๔) การนำยาติดตัวเข้ามาในราชอาณาจักร ซึ่งไม่เกินจำนวนที่ จำเป็นจะต้องใช้เฉพาะตัวได้สามสิบวัน
- (๕) การนำหรือสั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรโดยกระทรวง ทบวง กรม ในหน้าที่บ้องกันหรือบำบัดโรค สภากาชาดไทย และองค์การ เภสชักรรม"

มาตรา ๖ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๑๔ แห่งพระราชบัญญัตียา พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

"มาตรา ๑๔ ผู้อนุญาตจะออกใบอนุญาตให้ผลิต ขาย หรือนำ หรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักรซึ่งยาแผนบี่จจุบันได้ เมื่อปรากฏว่าผู้ขอ อนุญาต

- (๑) เป็นเจ้าของกิจการและเป็นผู้มีทรัพย์สินหรือฐานะพอที่จะตั้ง และดำเนินกิจการได้
  - (๒) มือายุไม่ต่ำกว่ายี่สิบปีบริบูรณ์
  - (๓) มิถิ่นที่อยู่ในประเทศไทย
- (๔) ไม่เคยได้รับโทษจำคุกโดยคำพิพากษาถึงที่สุดหรือคำสั่งที่ ชอบด้วยกฎหมายให้จำคุกในความผิดที่กฎหมายบัญญ์ตีให้ถือเอาการ กระทำโดยทุจริตเป็นองค์ประกอบ หรือในความผิดตามกฎหมายว่าด้วย

ยาเสพติดให้โทษ กฎหมายว่าด้วยวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท กฎหมายว่าด้วยการขายยาหรือพระราชบัญญัตินี้ เว้นแต่พ้นโทษมาแล้ว ไม่น้อยกว่าสองปีก่อนวันขอรับใบอนุญาต

- (๕) ไม่เป็นบุคคลวิกลจริต หรือคนไร้ความสามารถหรือคน เสมือนไร้ความสามารถ
- (๖) ไม่เป็นโรคตามที่รัฐมนตรีประกาศกำหนดในราชกิจจา นุเบกษา
- (๑) มิสถานที่ผลิตยา สถานที่ขายยา สถานที่นำหรือสั่งยาเข้ามา ในราชอาณาจักร หรือสถานที่เก็บยา และอุปกรณ์ที่ใช้ในการผลิตยา การ ขายยา หรือการเก็บยาและการควบคุม หรือรักษาคุณภาพยา ซึ่งมิลักษณะ และจำนวนตามที่กำหนดในกฎกระทรวง
- (๘) ใช้ชื่อในการประกอบพาณิชยกิจไม่ซ้ำหรือคล้ายคลึงกับชื่อ ที่ใช้ในการประกอบพาณิชยกิจของผู้รับอนุญาตซึ่งอยู่ในระหว่างถูกสั่งพัก ใช้ใบอนุญาตหรือซึ่งถูกเพิกถอนใบอนุญาตยังไม่ครบหนึ่งปี่
- (ธ) มีผู้ที่จะปฏิบัติการตามมาตรา ๓๘ มาตรา ๘๐ มาตรา ๔๑ มาตรา ๔๒ มาตรา ๔๓ หรือมาตรา ๔๔ แล้วแต่กรณี

ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตาม (ธ) ต้องอยู่ประจำ ณ สถานที่ผลิตยา สถานที่ขายยา หรือสถานที่นำหรือสั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรได้แต่เพียง แห่งเดียว

ในกรณีนิติบุคคลเป็นผู้ขออนุญาตผู้จัดการหรือผู้แทนของนิติบุคคล ซึ่งเป็นผู้ดำเนินกิจการต้องมีคุณสมบัติตาม (๒) และ (๓) และ ไม่มีลักษณะ ต้องห้ามตาม (๔) (๕) หรือ (๖)"

มาตรา ๗ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๑๗ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

"มาตรา ๑๗ ใบอนุญาตตามมาตรา ๑๕ ให้ใช**้ได้จนถึงวันที่ ๓๑** ชั้นวาคม ของปีที่ออกใบอนุญาต ถ้าผู้รับอนุญาตประสงค์จะขอต่ออายุ ใบอนุญาตให้ยื่นคำขอเสียก่อนใบอนุญาตสิ้นอายุ เมื่อได้ยื่นคำขอดังกล่าว จะประกอบกิจการต่อไปก็ได้จนกว่าผู้อนุญาตจะส่งไม่ต่ออายุใบ อนุญาฅนั้น

การขอต่ออายุใบอนุญาตและการอนุญาตให้เป็นไปตามห**ลักเกณฑ**์ วิธิการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง

ผู้รับอนุญาตซึ่งใบอนุญาตของตนสั้นอายุไม่เกินหนึ่งเดือน จะยื่น คำขอผ่อนผนพร้อมด้วยแสดงเหตุผลขอต่ออายุใบอนุญาตก็ได้ แต่การ ยื่นคำขอผ่อนผนนี้ไม่เป็นเหตุให้พุ้นผิดสำหรับการประกอบกิจการที่ได้ กระทำไปก่อนขอต่ออายุใบอนุญาตซึ่งถือว่าเป็นการประกอบกิจการโ**ด**ยใบ อนุญาตขาดอายุ

การขอต่ออายุใบอนุญาตเมื่อล่วงพ้นกำหนดเวลาหนึ่งเดือนนับแต่ วันที่ใบอนุญาตสิ้นอายุจะกระทำมิได้ ''

มาตรา ๘ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๑ ๕ มาตรา ๒ ๑ มาตรา ๒ ๑ มาตรา ๒๓ มาตรา ๒๔ มาตรา ๒๕ มาตรา ๒๖ และ มาตรา ๒๓ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความ ต**่อไปนี้แท**น

"มาตรา ๑ ธ ห้ามมิให้ผู้รับอนุญาต

- (๑) ผลิตหรือขายยาแผนบั้งจุบันนอกสถานที่ที่กำหนดไว้ในใบ อนุญาต เว้นแต่เป็นการขายส่งตรงต่อผู้รับอนุญาตขายยา กระทรวง ทบวง กรม ในหน้าที่บ้องกันหรือบำบัดโรค สภากาชาดไทย องค์การเภสัชกรรม ผู้ได้รับอนุญาตให้ดำเนินการสถานพยาบาล ผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม และผู้ประกอบโรคศิลปะแผนบั้งจุบัน หรือขายยาสำหรับสัตว์โดยขายส่ง ตรงต่อผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์
  - (๒) ผลิตหรือขายยาแผมบังจุบันไม่ตรงตามประเภทของใบอนุญาต

มาตรา ๒๐ ผู้รับอนุญาตผลิตยาแผนบัจจุบันต้องมีเภสัชกรชั้น หนึ่งอย่างน้อยสองคนเป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตามมาตรา ๓๘ และต้อง จัดให้มีเภสัชกรอย่างน้อยหนึ่งคนประจำอยู่ตลอดเวลาที่เบิดทำลาร

มาตรา ๒๑ ผู้รับอนุญาตขายยาแผนบังจุบัน ต้องมีเภสัชกร ชั้นหนึ่งหรือเภสัชกรชั้นสอง เป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตามมาตรา ๓๘ และ มาตรา ๔๐ ประจำอยู่ตลอดเวลาที่เปิดทำการ

มาตรา ๒๒ ผู้รับอนุญาตขายยาแผนบัจจุบันเฉพาะยาบรรจุเสร็จ
ที่ไม่ใช่ยาอันตรายหรือยาควบคุมพิเศษ ต้องมีเภสัชกรชั้นหนึ่ง เภสัชกร
ชั้นสอง ผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนบัจจุบัน
ชั้นหนึ่งในสาขาทันตกรรม การผดุงครรภ์หรือการพยาบาล เป็นผู้มีหน้าที่
ปฏิบัติการตามมาตรา ๔๑ ประจำอยู่ตลอดเวลาที่เปิดทำการ

มาตรา ๒๓ ผู้รับอนุญาตขายยาแผนบัจจุบันเฉพาะยาบรรรจุเสร็จ สำหรับสัตว์ต้องมีเภสัชชั้นหนึ่ง เภสัชกรชั้นสอง ผู้ประกอบการบำบัด

**โรคสัตว์ชั้นหนึ่งหรื**อผู้ประกอบการบำบ**ั**คโร**คส**ัตว**์ช**ั้นสอง ู้ เป็นผู้มหน้าที่ เป็นผู้มหน้าที่ ประจำอยู่ตลอดเวลาทเบิด ป**ฏิบัติการตามมาต**รา ๔๒ แ**ละมาตร**า ๔๓ ทั่าการ

มาตรา ๒๔ ผู้รับอนุญาตนำหรือสั่งยาแผนบัจจุบันเข้ามาใน ราชอาณาจักรต้องมีเภสัชกรชั้นหนึ่ง เป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตามมาตรา ๔๔ ประจำอยู่ ณ สถานที่นำหรือสั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร หรือสถานที่ **เก็บยา ตลอดเวลาที่เปิดท**ำการ

มาตรา ๒๕ ให้ผู้รับอนุญาตผลิตยาแผนบัจจุบันปฏิบัติดังต่อไปนี้ (๑) จัดให้มีบ้ำย ณ ที่เบิดเผยหน้าสถานที่ผลิตยาที่ระบุไว้ในใบ

- อนุญาตซึ่งเห็นได้ง่ายจากภายนอกอาคาร คือ
  - (ก) บ้ายแสดงว่าเป็นสถานที่ผลิตยา
- (ข) บ้ายแสดงชื่อตัว ชื่อสกุล และวิทยฐานะของผู้มีหน้าที่ **ปฏิบัติการและเวลา**ที่ปฏิบัติการ

วัตถุที่ใช้ทำบ้าย ลักษณะ สี ขนาดของบ้าย ขนาดของ ต**ัวอักษร และข้อคว**ามที่แสดงในบ้ายให้เป็นไปตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

- (๒) จัดให้มีการวิเคราะห์วัตถุดิบและยาที่ผลิตขึ้นก่อนน้ำออกจาก สถานที่ผลิต โดยมีหลักฐานแสดงรายละเอียดของการวิเคราะห์ ทุกครั้งซึ่ง **ต้องเก็บรักษาไว้ไม่**น้อยกว่าห้าปี
- (๓) **จัดให้มิฉลา**กตามที่จื่นทะเบียนตำรับยาผนึก**ไว้ท**ี่ภาชน**ะแล**ะ **ที่บห่อบรรจุยาที่ผลิตขึ้นแล**ะในฉลากต้องแสดง
  - ช**้อ**ยา

- (ข) เลขที่หรือระหัสใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา
- (ค) ปริมาณของยาที่บรรจ
- (ง) ชื่อและปริมาณ หรือความแรงของสารออกฤทธิ์อันเป็น ส่วนประกอบที่สำคัญของยาซึ่งจะต้องตรงตามที่ขึ้นทะเบียนตำรับยา
  - (จ) เลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตหรือวิเคราะห์ยา
  - (ฉ) ชื่อผู้ผลิตยาและจังหวัดที่ตั้งสถานที่ผลิตยา
  - (ช) วัน เดือน ปี ที่ผลิตยา
- (ช) คำว่า "ยาอันตราย" "ยาควบคุมพิเศษ" "ยาใช้ หรือ "ยาใช้เฉพาะที่" แ**ล**้วแต่กรณี ในกรณีเป็นยาอันตราย ยาควบคุมพิเศษ ยาใช้ภายนอก หรือยาใช้เฉพาะที่
- (ณ) คำว่า "ยาสามัญประจำบ้าน" ในกรณีที่เป็นยาสามัญ ประจำน้ำน
  - (ญ) คำว่า "ยาสำหรับสัตว์" ในกรณีที่เป็นยาสำหรับสัตว์
- (ฎ) วัน เดือน ปี ที่ยาสิ้นอายุในกรณีเป็นยาที่รัฐมนตรี ประกาศตามมาตรา ๗๖ (๗) หรือ (๙)
- (๔) ใช้ฉลากและเอกสารกำกับยาตามที่ได้ขึ้นทะเบียนตำรับยา **ไว้** แ**ละข้อความในฉล**ากและเอกสารกำกับยาต้องอ่านไ**ด้ชัดเจ**น เอกสาร กำกับยาถ้าเ<mark>ป็</mark>นภาษาต่างประเทศต้องมีภาษาไทยด้วย
- (๕) จัดให้มีคำเตือนการใช้ยาไว้ในฉลากและพี่เอกสารกำกับยา ในกรณีเป็นยาที่รัฐมนตริประกาศตามมาตรา ๗๖ (๘)

- (๖) ทำบัญชีวัตถุดิบที่ใช้ผลิตยา บัญชียาที่ผลิตและขาย เก็บยาตัวอย่างที่ผลิต ทั้งนี้ ตามที่กำหนดในกฎกระทรวง
  - (a) การอื่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

ในกรณียาที่ผลิตไม่อาจแสดงความใน (๓) (ก) ถึง (ฎ) ที่ภาชนะ บรร**จุได้**อย่างน้อยให้แสดงความใน (๓) (ก) (ง) และ (ฎ)

ในกรณีเป็นยาที่ผลิตเพื่อส่งออกไปนอกราชอาณาจักร ข้อความ ในฉลากและเอกสารกำกับยาต้องระบุชื่อประเทศไทยด้วย ส่วนข้อความ อื่นหากประสงค์จะขอยกเว้นต้องได้รับอนุญาตจากผู้อนุญาตก่อน

ในกรณีที่ผู้รับอนุญาตผลิตยาแผนบัจจุบันประสงค์ จะแก้ ไขฉลาก เกี่ยวกับเดือน ปี ที่ยาสิ้นอายุตาม (๓) (ฎ) ต้องยืนคำขอรับอนุญาตตาม ห**ล**ักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง

มาตรา ๒๖ ให้ผู้รับอนุญาตขายยาแผนบั่งจุบันปฏิบัติดังต่อไปนี้

- (๑) จัดให้มีบ้าย ณ ที่เปิดเผยหน้าสถานที่ขายยาที่ระบุไว้ในใบ อนุญาต ซึ่งเห็นได้ง่ายจากภายนอกอาคาร คือ
  - (ก) บ้ำยแสดงว่าเป็นสถานที่ขายยา
- (ข) บ้ายแสดงชื่อตัว ชื่อสกุล และวิทยฐานะของผู้มีหน้าที่ **ปฏิบัต**ิการแ**ละเวลาท**ี่ปฏิบัติการ

ทั้งนี้ วัตถุที่ใช้ทำบ้าย ลักษณะ สิ่ ขนาดของบ้ำยุ ขนาดของ และข้อความที่ แสดงในบ้ายให้ เป็นไปตามที่ กำหนดใน ตัวอักษร ก**ฎกระทรว**ง

จัดให้มีการแยกเก็บยาสำหรับสัตว์เป็นส่วนสัดจากยาอื่น

- (๓) จัดให้มีการแยกเก็บยาเป็นส่วนสั**ดคังต่อไปนี้** 
  - (ก) ยาอันตราย
  - (ข) ยาควบคมพีเศษ
  - (ค) ยาอื่นๆ
- (๔) จัดให้มีที่เป็นส่วนสัดสำหรับปรุงยาตามใบสั่งยาของผู้ ประกอบวิชาชิพเวชกรรม ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนบี่จจุบัน หรือผู้ ประกอบการบำบัดโรคสัตว์และสำหรับเก็บยาที่จะใช้ในการนั้นค้วย
- (๕) จัดให้ฉลากที่ภาชนะและหิบห่อบรรจุยาตามที่กำหนดไว้ใน มาตรา ๒๕ (๓) คงมือยู่ครบถ้วน
  - (b) ทำบัญชียาที่ชื่อและขายตามที่กำหนดในก**ฎ**กระทรวง
  - (๗) การอื่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

ความในวรรคหนึ่งให้ใช้บังคับแก่ผู้รับอนุญาตซึ่งได้ รับใบอนุญาต ขายยาตามมาตรา ๑๕ (๑) และ (๔) โดยอนุโลม

มาตรา ๒๗ ให้ผู้รับอนุญาตนำหรือสั่งยาแผน**บัจจุบันเข**้ามาใน ราชอาณาจักรปฏิบัติดังต่อไปนี้

- (๑) จัดให้มีบ้าย ณ ที่เปิดเผยหน้าสถานที่นำหรือสั่งยาเข้ามาใน ราชอาณาจักรที่ระบุไว้ในใบอนุญาต ซึ่งเห็นได้ง่ายจากภายนอกอาคาร คือ
- (ก) บ้ายแสดงว่า เป็นสถานที่นำหรือสั่งยาเข้ามาใน ราชอาณาจักร
- (ข) บ้ายแสดงชื่อตัว ชื่อสกุล และวิทยฐานะของผู้มีหน้าที่ ปฏิบัติการและเวลาที่ปฏิบัติการ

ซุรี ทั้งนี้ วัตถุที่ใช้ทำบ้าย ลักษณะ สิ่ ขนาดของบ้าย กฎกระทรวง

- (๒) ในเวลานำเข้า ต้องจัดให้มิใบรับรองของผู้ผลิตแสดง ร**ายละเ**อี๊ยดการวิเคราะห์ยาที่นำหรือส**ั่**งเข้ามาในราชอาณาจักรซึ่งต้องเก็บ รักษาไว้ไม่น้อยกว่าห้าปี ใบรับรองของผู้ผลิต ถ้าเป็นภาษาต่างประเทศ ต**้องมีคำแปลเป็นภาษาไทยด้วย** แล**ะมิฉล**ากตามที่กำหนดไว้ในมาตรา ๒๕ (๓) (ก) (ค) (ง) (ฉ) (ซ) และ (ฎ) เป็นอย่างน้อยที่ภาชนะบรรจุยา เว้นแต่ความใน (ฉ) ให้ระบุชื่อเมืองและประเทศที่ตั้งสถานที่ผลิตยาแทน **ชื่อจ**ังหวัด
- (๓) ก่อนน้ำยาออกขาย ต้องจัดให้ฉลากที่ภาชนะหรือหิบห่อ บรรจุยามิลักษณะและข้อความครบถ้วนตามที่กำหนดไว้ในมาตรา ๒๕ (๓) เว้นแต่ความใน (ฉ) ให้ระบุชื่อเมืองและประเทศที่ตั้งสถานที่ผลิตยาแทน และ ในกรณีเป็น ยาที่ผู้นำหรือ ส่งเข้ามาในราชอาณาจักร ไม่อาจแสดงความในมาตรา ๒๕ (๓) (ก) ถึง (ฎ) ที่ภาชนะบรรจุได้ อย่างน้อยให้แสดงความในมาตรา ๒๕ (๓) (ก) (ค) (จ) และ (ฎ)
- (๔) ใช้ฉลากและเอกสารกำกับยาตามที่ได้ขึ้นทะเบียนตำรับยาไว้ และข้อความในฉลากและเอกสารกำกับยาต้องอ่านได้ชัดเจน

- (๕) ทำบัญชิยาที่นำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักร และที่ขาย และเก็บยาตัวอย่างที่นำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักร ทั้งนี้ ตามที่กำหนด ในกฎกระทรวง
  - (b) การอื่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง"

มาตรา ธ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๒ ธ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑ ๑ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

"มาตรา ๒๕ ผู้รับอนุญาตต้องแสดงใบอนุญาตของตนและของ เภสชักร ผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนบัจจุบัน ชั้นหนึ่งในสาขาทันตกรรม การผดุงครรภ์หรือการพยาบาล หรือผู้ประกอบ การบำบัดโรคสัตว์ ติดไว้ ณ ที่เปิดเผยเห็นได้ง่ายที่สถานที่ผลิตยา สถาน ที่ขายยาหรือสถานที่นำหรือสั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร แล้วแต่กรณี"

มาตรา ๑๐ ให**้เพิ่มความ**ต่อไปนี้เป็นมาตรา ๓๓ ทวิ แห่งพระราช บัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐

"มาตรา ๑๓ ทวิ ในกรณีที่ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการในสถานที่ผลิตยา สถานที่ขายยา หรือสถานที่นำหรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร ไม่อาจ ปฏิบัติหน้าที่ได้เป็นการชั่วคราวไม่เกินหกสิบวัน ให้ผู้รับอนุญาตจัดให้ผู้ มีคุณสมบัติเช่นเดียวกับผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการในสถานที่นั้น ๆ เข้าปฏิบัติ หน้าที่แทนได้โดยให้ผู้รับอนุญาตแจ้งเป็นหนังสือต่อผู้อนุญาตก่อน และ ให้ถือว่าผู้ปฏิบัติหน้าที่แทนเป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตามมาตรา ๑๘ มาตรา ๔๑ มาตรา ๔๓ หรือมาตรา ๔๔ แล้วแต่กรณี

การแจ้งเป็นหนังสือตามวรรคหนึ่งให้เป็นไปตามระเบียบที่คณะ กรรมการกำหนด"

มาตรา ๑๑ ให้ยกเลิกความซึ่งเบ็นชื่อของหมวด ๔ แห่งพระราช บัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

หน้าที่ของเภสชักร ผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบโรคศิลปะ แผนบังจุนบันชั้นหนึ่งในสาขาทันตกรรม การผดุงครรภ์หรือการพยาบาล หรือผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์"

มาตรา ๑๒ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๓๘ และมาตรา ๓๘ แห่ง พระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

- "มาตรา ๓๘ ให้เภสัชกรชั้นหนึ่งตามมาตรา ๒๐ ประจำอยู่ ณ สถานที่ผลิตยาตลอดเวลาที่เปิดทำการ และให้มีหน้าที่ปฏิบัติดังต่อไปนี้
- (๑) ควบคุมการผลิตยาให้เป็นไปโดยถูกต้องตามตำรับยาที่ได้ จึนทะเบียนไว้ตามมาตรา *๑* ธ
- (๒) ควบคุมการปฏิบัติเกี่ยวกับฉลากและเอกสารกำกับยาตาม มาตรา ๒๕ (๓) (๔) และ (๕)
- (๓) ควบคุมการแบ่งบรรจุยาและการปิดฉลากที่ภาชนะและ หิบห่อบรรจุยาให้เป็นไปโดยถูกต้องตามพระราชบัญญัตินี้ (๔) ควบคุมการขายยาให้เป็นไปตามมาตรา ๓ ๕
- (๕) ควบคุมการทำบัญชียาและการเก็บยาตัวอย่างตามมาตรา ๒๕ (P)
  - (๖) การอื่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

มาตรา ๓ ៩ ให้เภสัชกรชั้นหนึ่งตามมาตรา 🖢 ๑ ประจำอยู่ ณ สถานที่ขายยาแผนบัจจุบันตลอดเวลาที่เบิดทำการ และให้มีหน้าที่ปฏิบัติ ดังต่อไปนี้

- (๑) ควบคุมการแยกเก็บยาตามมาตรา ๒๖ (๒) และ (๓)
- (๒) ควบคุมการปฏิบัติเกี่ยวกับฉลากตามมาตรา ๒๖ (๕)
- (๑) ควบคุมการขายยาให้เป็นไปตามพระราชบัญญัตีนี้
- (๔) ปรุงยาในที่ที่ผู้รับอนุญาตขายยาได้จัดไว้ตามมาตรา ๒ ๖ (๔)
- (๕) จัดให้มีฉลากที่ภาชนะและหืบห่อบรรจุยาที่ปรุงตามใบสั่งยา ของผู้ประกอบวิชาชิพเวชกรรม ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนบั้จจุบัน หรือ ผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์ ทั้งนี้ ตามหลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไข ที่กำหนดในกฎกกระทรวง
- (ъ) ควบคุมการส่งมอบยาอันตราย ยาควบคุมพ<sup>ี</sup>เศษ ตามใบส<sup>ั่</sup>งยาของผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบโรคศ<mark>ิล</mark>ปะแผน บั้งจุบัน หรือผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์
  - (๑) ควบคุมการทำบัญชิยาตามมาตรา ๒๖ (๖)
  - (๘) การอื่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง"

มาตรา ๑๓ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๔๑ และมาตรา ๔๒ แห่ง พระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปแทนนี้

"มาตรา ๔๑ ให้เภสัชกรชั้นหนึ่ง เภสัชกรชั้นสอง ผู้ประกอบ วิชาชิพเวชกรรม หรือผู้ประกอบโรคศิลปะแผนบัจจุบันชั้นหนึ่งในสาขา

การผคุงครรภ์หรือการพยาบาลตามมาตรา ๒๒ ประจำอยู่ ณ สถานที่ขายยาแผนบั้งจุบันเฉพาะยาบรรจุเสร็จที่ไม่ใช่ยาอันตรายหรือ ยาควบคุมพิเศษ ตลอดเวลาที่เปิดทำการ และให้มีหน้าที่ปฏิบัติดังต่อไปนี้

- ควบคุมการปฏิบัติเกี่ยวกับฉลากตามมาตรา 🖝 ६ (๕)
- ควบคุมมิให้มีการแบ่งขายยาบรรจุเสร็จต่างไปจากสภาพเดิม ที่ผู้**ผลิ**ตได้ผลิตไว้
  - (๓) ควบคุมการทำบัญชียาตามมาตรา ๒๖ (๖)
  - (๔) การอื่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

มาตรา ๔๒ ให้เภสัชกรชั้นหนึ่งหรือผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์ ประจำอยู่ ณ สถานที่ขายยาแผนบัจจุบันเฉพาะยาบรรจุ เสร็จสำหรับสัตว์ตลอดเวลาที่เปิดทำการและให้มีหน้าที่ปฏิบัติดังต่อไปนี้

- (๑) ควบคุมการแยกเก็บยาตามมาตรา ๒๖ (๓)
- (๒) ควบคุมการปฏิบัติเกี่ยวกับฉลากตามมาตรา ๒๖ (๕)
- (๓) ควบคุมมิให้มีการแบ่งขายยาบรรจุเสร็จสำหรับสัตว์ต่างไป จากสภาพเดิมที่ผู้ผ**ลิตได้**ผลิตไว้
- (๔) ควบคุมการส่งมอบยาบรรจุเสร็จสำหรับสัตว์ที่เป็นยา **อันตร**ายหรือยาควบคุมพิเศษ
  - (๕) ควบคุมการทำบัญชิยาตามมาตรา ๒๖ (๖)
  - (๖) การอื่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง"

มาตรา ๑๔ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๔๔ และมาตรา ๔๕ แห่ง พระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

- มาตรา ๔๔ ให้เภสชักรชั้นหนึ่งตามมาตรา ๒๔ ณ สถานที่น้ำหรือสั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรหรือสถานทีเก็บยาตลอด เวลาที่เปิดทำการ และให้มีหน้าที่ปฏิบัติดังต่อไปนี้
- (๑) ควบคุมยาที่นำหรือส่งเข้ามาในราชอาณาจักรให้เป็นไปโดย
  - (๒) ควบคุมการปฏิบัติเกี่ยวกับฉลากตามมาตรา ๒๗ (๒) และ (๓) ฺ
- (๓) ควบคุมการปฏิบัติเกี่ยวกับใบรับรองของผู้ผลิตแสดงราย-ละเอียดการวิเคราะห์ยาตามมาตรา ๒๗ (๒) และเอกสารกำกับยาตาม มาตรา ๒๗ (๔)
  - (๔) ควบคุมการขายยาให้เป็นไปตามมาตรา ๓๕
- (๕) ควบคุมการทำบัญชียาและการเก็บยาตัวอย่างตามมาตรา **画的**(な)
  - (b) ควบคุมการนำหรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร
- (๗) ควบคุมการจัดเก็บยาที่นำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักร ณ สถานที่เก็บยา
  - (๘) การอื่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

มาตรา ๔๕ ห้ามมิให้เภสัชกร ผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม ประกอบโรคศิลปะแผนบี้จจุบันชั้นหนึ่งในสาขาทันตกรรม หรือการพยาบาล ผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์ สถานที่ขายยา หรือสถานที่นำหรือสั่งยา **ปฏิบัต**ิการในสถานที่ผลิตยา เข้ามาในราชอาณาจักรโดยตนมิได้มีชื่อเป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการในสถาน

มาตรา ๑๕ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๔๘ แห่งพระราชบัญญัติ ยา พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

- "มาตรา ๔๘ ผู้อนุญาตจะออกใบอนุญาตให้ผลิต ขาย หรือน้ำ หรือส**ั่งเข้า**มาในราชอาณาจักรซึ่งยาแผนโบราณได้ เมื่อปรากฏว่าผู้ ขออนุญาต
- (๑) เป็นเจ้าของกิจการและเบ็นผู้มีทรัพย์สินหรือฐานะพอที่จะตั้ง แ**ละดำ**เนินกิจการได้
  - (๒) มือายุไม่ต่ำกว่ายี่สิบบี่บริบูรณ์ (๓) มีถิ่นที่อยู่ในประเทศไทย
- (๔) ไม่เคยได้รับโทษจำคุกโดยคำพิพากษาถึงที่สุดหรือคำสั่งที่ ชอบด้วยกฎหมายให้จำลุกในความผิดที่กฎหมายบัญญัติให้ถือเอาการ กระทำโดยทุจริตเป็นองค์ประกอบ หรือในความผิดตามกฎหมายว่าด้วยยา เสพติดให้โทษ กฎหมายว่าด้วยวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท กฎหมาย ว่าควัยการขายยาหรือพระราชบัญญ์ตีนี้ เว้นแต่พ้นโทษมาแล้วไม่น้อยกว่า สองปีก่อนวันขอรับใบอนุญาต
  - (๕) ไม่เป็นบุคคลวิกลจริต หรือคนไร้ความสามารถหรือคน **เสมือนไร้คว**ามสามารถ
  - (๖) ไม่เป็นโรคตามที่รัฐมนตรีประกาศกำหนดในราชกิจจา นูเบกษา
  - (๑) มิสถานที่ผลิตยา สถานที่ขายยา สถานที่นำหรือสั่งยาเข้า มาในราชอาณาจักรหรือสถานที่เก็บยา สะอาดและถูกสุขลักษณะ

- (๘) ใช้ชื่อในการประกอบพาณิชยกิจไม่ซ้ำหรือค**ล้ายคลึ**งกับชื่อ ที่ใช้ในการประกอบพาณิชยกิจของผู้รับอนุญาต**ซึ่งอยู่ในระหว่างถูกส**ั่งพัก ใช้ใบอนุญาตหรือซึ่งถูกเพิกถอนใบอนุญาตยัง**ไม่ค**รบหนึ่งปั่
- (ส) มีผู้ที่จะปฏิบัติการตามมาตรา ๖ ส มาตรา ๖ ส หรือมาตรา ๑ ๐ ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตาม (ธ) ต้องอยู่ประจำ ณ สถานที่ผลิตยา สถานที่ขายยาหรือสถานที่นำหรือสั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรได้แต่เพียง แห่งเดียว

ในกรณีนิติบุคคลเป็นผู้ขออนุญาต ผู้จัดการหรือผู้แทนของนิติบุคคล ซึ่งเป็นผู้ดำเนินกิจการต้องมีคุณสมบัติตาม (๒) และ (๓) และใม่มี ลักษณะต้องห้ามตาม (๔) (๕) หรือ (๖)"

มาตรา ๑๖ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๕๑ แห่งพระราชบัญญัติ ยา พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

"มาตรา ๕๑ ใบอนุญาตตามมาตรา ๔ ธ ให**้ใช้ได้จนถึงวัน**ที่ ๓๑ ชั้นวาคมของปีที่ออกใบอนุญาต ถ้าผู้รับอนุญาตประสงค์จะขอต่ออายุ ให้อื่นคำขอเสียก่อนใบอนุญาตลิ้นอายุ ดังกล่าวแล้ว จะประกอบกิจการต่อไปก็ได้จนกว่าผู้อนุญาตจะสั่งไม่ต่ออายุ ใบ**อ**นุญาตนั้น

การขอต่ออายุใบอนุญาตและการอนุญาต ให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธิการและเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง

ผู้รับอนุญาตซึ่งใบอนุญาตของตนสิ้นอายุไม่เกินหนึ่งเดือน จะยุื่น คำขอผ่อนผันพร้อมค้วยแสดงเหตุผลขอต่ออายุใบอนุญาตก็**ได้** แต่การยื่น **คำขอผ่อนผัน**นี้ไม่เป็นเหตุให้พ้นผิดสำหรับการประกอบกิจการที่ได้กระทำ ไปก่อนขอต่ออายุใบอนุญาตซึ่งถือว่าเป็นการประกอบกิจการโดยใบอนุญาต ขาดอายุ

การขอต่ออายุใบอนุญาตเมื่อล่วงพ้นกำหนดเวลาหนึ่งเดือนนับแต่ วันที่ใบอนุญาตสิ้นอายุจะกระทำมิได้ "

มาตรา ๑๗ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๕๔ มาตรา ๕๕ มาตรา ๕๖ มาตรา ๕๘ และมาตรา ๕๘ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

"มาตรา ๕๔ ผู้รับอนุญาตผลิตยาแผนโบราณ ต้องมีผู้ประกอบ โรคศิลปะแผนโบราณเป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติตามมาตรา ๖๘ ประจำอยู่ตลอด เวลาที่เปิดทำการ

ผู้รับอนุญาตตามวรรคหนึ่งซึ่งผลิตยาเกินห้าสืบตำรับขึ้นไป ให้มี จำนวนผู้ประกอบโรคศิลปะแผนโบราณเป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตาม มาตรา ๖๘ ตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

มาตรา ๕๕ ผู้รับอนุญาตขายยาแผนโบราณ ต้องมีผู้ประกอบโรค ศิลปะแผนโบราณเป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตามมาตรา ๖ ๕ ประจำอยู่ตลอด เวลาที่เปิดทำการ

มาตรา ๕๖ ผู้รับอนุญาตนำหรือสั่งยาแผนโบราณเข้ามาในราช อาณาจักร ต้องมีผู้ประกอบโรคศิลปะแผนโบราณเป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ ตามมาตรา ๗๐ ประจำอยู่ ณ สถานที่นำหรือสั่งยาแผนโบราณเข้ามาใน ราชอาณาจักร หรือสถานที่เก็บยา ตลอดเวลาที่เปิดทำการ

7

ให้้ผู้รับอนุญาตผลิตยาแผนโบราณปฏิบัติดังต่อไปนี้

- (๑) จัดให้มีบ้าย ณ ที่เปิดเผยหน้าสถานที่ผลิตยาที่ระบุไว้ในใบ อนุญาตซึ่งเห็นได้ง่ายจากภายนอกอาคาร คือ
- (ข) บ้ายแสดงชื่อตัวและชื่อสกุลของผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ และเวลาที่ปฏิบัติการ

างนี้ วัตถุที่ใช้ทำบ้าย **ล**ักษณะ สี่ ขนาดของบ้าย ขนาดของตัว อักษร และข้อความที่แสดงในบ้ายให้เบ็นไปตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

- จัดให้มีฉลากตามที่จื้นทะเบียนตำรับยาผนึกไว้ที่ภาชนะและ หมหอบรรจุยาทิผลิตขึ้น และในฉลากต้องแสดง
  - ชื่อยา (n)
  - เลขที่หรือรหัสใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา
  - ปริมาณของยาทับรรจุ
  - เลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตยา
  - ชื่อผู้ผลิตและจังหวัดที่ตั้งสถานที่ผลิตยา
  - (ฉ) วัน เดือน ปี ที่ผลิตยา
  - (ช) คำว่า "ยาแผนโบราณ" ให้เห็นได้ชัด
- (ซ) คำว่า "ยาใช้ภายนอก" หรือ "ยาใช้เฉพาะที่" แต่กรณี ด้วยอักษรสีแดงเห็นได้ชัด ในกรณีเป็นยาใช้ภายนอกหรือยาใช้ เฉพาะท

- (ฌ) คำว่า "ยาสามัญประจำบ้าน" ในกรณีเป็นยาสามัญ ประจำบ้าน
  - (ญ) คำว่า "ยาสำหรับสัตว์" ในกรณีเป็นยาสำหรับสัตว์
- (๓) ใช้ฉลากและเอกสารกำกับยาตามที่ได้ขึ้นทะเบียนตำรับยาไว้ และข้อความในฉลากและเอกสารกำกับยาต้องอ่านได้ชัดเจน เอกสาร กำกับยาล้ำเป็นภาษาต่างประเทศ ต้องมีคำแปลภาษาไทยด้วย
  - (๔) ทำบัญชิยาที่ผลิตและขายตามที่กำหนดในกฎกระทรวง
  - (๕) การอื่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

ในกรณียาที่ผลิตไม่อาจแสดงความใน (๒) (ก) ถึง (ญ) ที่ภาชนะ บรรจุได้ อย่างน้อยให้แสดงความใน (๒) (ก) (ค) และ (ง)

ในกรณีเป็นยาที่ผลิตเพื่อส่งออกไปนอกราชอาณาจักร ข้อความ ในฉลากและเอกสารกำกับยาต้องระบุชื่อประเทศไทยด้วย ส่วนข้อความ อื่นหากประสงค์จะขอยกเว้นต้องได้รับอนุญาตจากผู้อนุญาตก่อน และมื ให้นำความใน (๒) (ช) (ช) และ (ฌ) มาใช้บังคับ

มาตรา ๕๘ ให้ผู้รับอนุญาตขายยาแผนโบราณปฏิบัติดังต่อไปนี้

- (๑) จัดให้มีบ้าย ณ ที่เปิดเผยหน้าสถานที่ขายยาที่ระบุไว้ในใบ อนุญาตซึ่งเห็นได้ง่ายจากภายนอกอาคาร คือ
  - (ก) บ้ายแสดงว่าเป็นสถานที่ขายยา
- (ข) บ้ายแสดงชื่อตัวและชื่อสกุลของผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ และเวลาที่ปฏิบัติการ

ทั้งนี้ วัตถุที่ใช้ทำบ้าย ลักษณะ สิ่ ขนาดของบ้าย ขนาดของตัว อักษร และข้อความที่แสดงในบ้ำย ให้เป็นไปตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

- (🖙) จัดให้ฉลากที่ภาชนะและหืบห่อบรรจุยาตามที่กำหนดใน มาตรา ๕๗ (๒) คุงมือยู่ครบถ้วน
  - (๓) การอื่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

มาตรา ๕៩ ให้ผู้รับอนุญาตน้ำหรือส่งยาแผนโบราณเข้ามาใน ราชอาณาจักรปฏิบัติดังต่อไปนี้

- (๑) จัดให้มีบ้าย ณ ที่เปิดเผยหน้าสถานที่น้ำหรือสั่งยาเข้ามาใน ราชอาณาจักรที่ระบุไว้ในใบอนุญาต ซึ่งเห็นได้ง่ายจากภายนอกอาการ คือ
- (ก) บ้ายแสดงว่าเป็นสถานที่นำหรือสั่งยาเข้ามาใน ราชอาณาจักร
- (ข) บ้ายแสดงชื่อตัวและชื่อสกุลของผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ และเวลาที่ปฏิบัติการ

ทั้งนี้ วัตถุที่ใช้ทำบ้าย ลักษณะ สิ ขนาดของบ้าย ขนาดของตัว อักษร และข้อความที่แสดงในบ้ายให้เป็นไปตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

- (๒) ในเวลานำเข้า ต้องจัดให้มิฉลากตามที่กำหนด**ไ**ว้ในมาตรา ๕๗ (๒) (ก) (ก) (ฉ) และ (ช) เป็นอย่างน้อยที่ภาชนะและหีบห่อบรรจุยา เว้นแต่ความใน (จ) ให้ระบุชื่อเมืองและประเทศที่ตั้งสถานที่ผลิตยาแทน ง ชื่อจังหวัด
- (๓) ก่อนน้ำยาออกขาย ต้องจัดให้ฉลากที่ภาชนะและหีบห่อ บรรจุยามิลักษณะและข้อความครบถ้วนตามที่กำหนดไว้ในมาตรา ๕๗ (๒)

เว้นแต่ความใน (จ) ให้ระบุชื่อเมืองและประเทศที่ตั้งสถานที่ผลิตยา แทนชื่อจังหวัด และในกรณียาที่นำเข้าไม่อาจแสดงความในมาตรา ๕๗ (๒) (ก) ถึง (ญ) ที่ภาชนะบรรจุได้ อย่างน้อยให้แสดงความในมาตรา ๕๗ (๒) (ก) (ค) และ (ง)

- (๔) ใช้ฉลากและเอกสารกำกับยาตามที่ได้ขึ้นทะเบียนตำรับยาไว้ และข้อความในฉลากและเอกสารกำกับยาต้องอ่านได้ชัดเจน เอกสาร กำกับยาถ้าเป็นภาษาต่างประเทศ ต้องมีคำแปลภาษาไทยด้วย
- (๕) ทำบัญชียาที่นำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักรและที่ขาย และ เก็บยาตัวอย่างที่นำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักร ทั้งนี้ ตามที่กำหนดใน กฎกระทรวง
  - (๖) การอื่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง"

มาตรา ๑๘ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นมาตรา ๖๓ ทวิ แห่งพระ ราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐

"มาตรา ๖๓ ทวิ ในกรณีที่ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการในสถานที่ผลิตยา สถานที่ขายยาหรือสถานที่นำหรือสั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร ไม่อาจ ปฏิบัติหน้าที่ได้เป็นการชั่วคราวไม่เกินหกสิบวัน ให้ผู้รับอนุญาตจัดให้ผู้มี คุณสมบัติเช่นเคียวกับผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการในสถานที่นั้น ๆ เข้าปฏิบัติหน้าที่ แทนได้ โดยให้ผู้รับอนุญาตแจ้งเป็นหนังสือต่อผู้อนุญาตก่อน และให้ถือว่า ผู้ปฏิบัติหน้าที่แทนเป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตามมาตรา ๖๘ มาตรา ๖៩ หรือ มาตรา ๑๐ แล้วแต่กรณี

การแจ้งเป็นหนังสือตามวรรคหนึ่ง ให้เป็นไปตามระเบียบที่ คณะกรรมการกำหนด"

มาตรา ๑៩ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๖๘ มาตรา ๖៩ มาตรา ๗๐ มาตรา ๗๑ และมาตรา ๗๒ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

"มาตรา ๖๘ ให้ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนโบราณตามมาตรา ๕๔ ประจำอยู่ ณ สถานที่ผลิตยาตลอดเวลาที่เปิดทำการ และให้มีหน้าที่ ปฏิบัติดังต่อไปนี้

- (๑) ควบคุมการผลิตยาให้เป็นไปโดยถูกต้องตามดำรับยาที่ได้ ขึ้นทะเบียนไว้ตามมาตรา ๗๔
- (๒) ควบคุมการปฏิบัติเกี่ยวกับฉลากและเอกสารกำกับยาตาม มาตรา ๕๗ (๒) และ (๓)
- (๓) ควบคุมการแบ่งบรรจุและปัดฉลากที่ภาชนะและหืบห่อบรรจุ ยาให้เป็นไปโดยถูกต้องตามพระราชบัญญัตินี้
  - (๔) ควบคุมการขายยาให้เป็นไปตามมาตรา ๖ ๘
  - (๕) ควบคุมการทำบัญชิยาตามมาตรา ๕๗ (๔)
  - (b) การอื่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

มาตรา ๖ ธ ให้ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนโบราณตามมาตรา ๕๕ ประจำอยู่ ณ สถานที่ขายยาตลอดเวลาที่เปิดทำการ และให้มีหน้าที่ปฏิบัติ ดังต่อไปนี้

(๑) ควบคุมการปฏิบัตีเกี่ยวกับฉลากตามมาตรา ๕๘ (๒)

- ควบคุมการขายยาให้เป็นไปตามพระราชบัญญัตินี้
- (๓) การอื่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

มาตรา ๑๐ ให้ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนโบราณตามมาตรา ๕๖ ประจำอยู่ ณ สถานที่นำหรือสั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร หรือสถานที่เก็บ และให้มีหน้าที่ปฏิบัติดังต่อไปนี้

- (๑) ควบคุมยาที่นำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักรให้ถูกต้องตาม
  - (๒) ควบคุมการปฏิบัติเกี่ยวกับฉลากตามมาตรา ๕๕ (๒)
- (๓) ควบคุมการปฏิบัติเกี่ยวกับเอกสารกำกับยาตามมาตรา ๕ ๕ (æ)
  - (๔) ควบคุมการขายยาให้เป็นไปตามมาตรา ๖ ๕
  - (๕) ควบคุมการทำบัญชิยาตามมาตรา ๕៩ (๕)
  - (๖) ควบคุมการนำหรือสั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร
- (๗) ควบคุมการจัดเก็บยาที่นำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักร ณ สถานที่เก็บยา
  - (๘) การอื่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

มาตรา 🚜 ห้ามมิให้ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนโบราณปฏิบัติ หน้าที่ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการในสถานที่ผลิตยา สถานที่ขายยา หรือสถานที่ น**ำหรือส**ั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรโดยตนมิได้มีชื่อเป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติ

มาตรา 🚜 ห้ามมิให้ผู้ใดผลิต ขาย หรือนำหรือส่งเข้ามาใน ราชอาณาจักรซึ่งยาต่อไปนี้

- (๑) ยาปลอม
- (๒) ยาผิดมาตรฐาน
- (๓) ยาเส**ื่อมค**ณภาพ
- (๕) ยาที่ทะเบียนต่ำรับยาถูกยกเลิก สำหรับผู้รับอนุญาตผลิตยา และผู้รับอนุญาตให้นำหรือสั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร หรือยาที่ทะเบียน ตำรับยาถูกยกเลิกเกินหกเดือน สำหรับผู้รับอนุญาตขายยา
  - (b) ยาที่รัฐมนตรีสั่งเพิกถอนทะเบียนตำรับยา

ความใน (๔) ไม่ใช้บังคับแก่กระทรวง ทบวง กรม ในหน้าที่ ข้องกันหรือบำบัดโรคสภากาชาดไทย และองค์การเภสัชกรรม"

มาตรา ๒๐ ให้ยกเลิกความใน (๔) และ (๕) ของมาตรา ๑๓ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

- "(๔) ยาที่แสดงว่าเป็นยาตามตำรับยาที่จีนทะเบียนไว้ ความจริง
- (๕) ยาที่ผลิตขึ้นไม่ถูกต้องตามมาตรฐานถึงขนาคที่ปริมาณหรือ ความแรงของสารออกฤทธิ์ขาดหรือเกินกว่าร้อยละยี่สิบจากเกณฑ์ต่ำสุด หรือสูงสุด ซึ่งกำหนดไว้ในตำรับยาที่ขึ้นทะเบียนไว้ตามมาตรา ๗๕"

มาตรา 🖦 ให้ยกเลิกความในมาตรา 🗞 ๔ แห่งพระราชบัญญัตียา พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

## "มาตรา ๗๔ ยาต่อไปนี้เป็นยาผิดมาตรฐาน

- (๑) ยาที่ผลิตขึ้นไม่ถูกต้องตามมาตรฐานโดยปริมาณหรือความ แรงของสารออกฤทธิ์ขาดหรือเกินจากเกณฑ์ต่ำสุดหรือสูงสุดที่กำหนดไว้ ในตำรับยาที่ขึ้นทะเบียนไว้ตามมาตรา ๗๕ แต่ไม่ถึงขนาดดังกล่าวใน มาตรา ๗๓ (๕)
- (๒) ยาที่ผลิตขึ้นโดยความบริสุทธิ์หรือลักษณะอื่นซึ่งมีความ สำคัญต่อคุณภาพของยาผิด ไปจากเกณฑ์ที่กำหนดไว้ในตำรับยาที่ขึ้น ทะเบียนไว้ตามมาตรา อะ หรือตำรับยาที่รัฐมนตริสั่งแก้ไขทะเบียน ตำรับยาแล้วตามมาตรา ๘๖ ทวิ"

มาตรา ๒๒ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๗๖ แห่งพระราชบัญญัติ ยา พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

- "มาตรา ๛๖ ให้รัฐมนตริมีอำนาจประกาศในราชกิจจานุเบกษา ระบุ
  - (๑) ตำรายา

  - (๔) ยาที่เป็นยาควบคุมพีเศษ
  - (a) ยาที่เป็นยาสามัญประจำบ้าน
  - (๖) ยาที่เป็นยาแผนโบราณ
  - (๗) ยาที่ต้องแจ้งกำหนดสินอายุไว้ในฉลาก
  - (ผ) อายุการใช้ของยาบางชนิด

(ธ) ยาที่ต้องแจ้งคำเตือนการใช้ยาไว้ในฉลากและที่เอกสาร กำกับยา และข้อความของคำเตือน

ในกรณีที่รัฐมนตริได้ประกาศกำหนดอายุการใ**ช้ข**องยาชนิดใดไว้ ตาม (๘) หากผู้รับอนุญาตรายใดสามารถพิสูจน์หรือทดสอบโดยมื หลักฐานแจ้งชัดจากการวิจัยว่ายาชนิดนั้นของตนอาจมีอายุการใช้ได้เกิน กว่าอายุการใช้ที่รัฐมนตริประกาศกำหนด ก็ให้รัฐมนตริโดยความเห็นชอบ ของคณะกรรมการมื่อำนาจขยายอายุการใช้ของยาชนิดนั้นให้แก่ผู้รับ อนุญาตที่น้ำพิสูจน์หรือทดสอบได้นั้นเป็นการเฉพาะรายได้โดยประกาศใน ราชกิจจานุเบกษา"

มาตรา ๒๓ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นมาตรา ๑๑ ทวี แห่งพระราช บัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐

"มาตรา ๗๗ ทวี เพื่อประโยชน์แห่งการคุ้มครองสวัสดีภาพของ รัฐมนตริโดยคำแนะนำของคณะกรรมการมีอำนาจกำหนด จำนวนสถานที่ขายยาที่จะอนุญาตให้ตั้งในท้องที่ใดท้องที่หนึ่งได้ ประกาศในราชกิจจานุเบกษา"

มาตรา ๒๔ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๗๘ แห่งพระราชบัญญัติ ยา พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

"มาตรา ๗๕ ผู้รับอนุญาตผลิตยา หรือผู้รับอนุญาตให้นำหรือ สั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร ผู้ใด ประสงค์จะผลิตหรือน้ำหรือสั่งเข้ามา ในราชอาณาจักรซึ่งยาแผนบี่จจุบันหรือยาแผนโบราณ

**นั้นมาของ**ในทะเบียนต่อพนักงานเ**จ้าหน**้าที่ และเมื่อได้รับใบสำคัญการ **ง** ขึ้นทะเบียนตำรับยาแ**ล้วจึง**จะผลิตยา หรือนำหรือสั่งยา**นั้**นเข้ามาใน ราชอาณาจักรได้ ''

มาตรา ๒๕ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นมาตรา ๗๕ ทวิ แห่งพระราช บัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐

- "มาตรา ๛ ๕ ทวิ บทบัญญัติมาตรา ๛ ๕ ไม่ใช้บังคับแก่
- (๑) ยาที่เป็นเภสัชเคมิภัณฑ์ หรือเภสัชเคมิภัณฑ์กิ่งสำเร็จรูป ซึ่งมิใช่ยาบรรจุเสร็จ
  - (๒) ยาสมุนไพร
- (๓) ยาตัวอย่างที่ไ**ด้**รับอนุญาคให้ผลิต หรือนำหรือสั่งเข้ามาใน ราชอาณาจักรเพื่อขอขึ้นทะเบียนต่ำรับยา ตามหลักเกณฑ์ วิธิการ เงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง"

มาตรา ๒๖ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๘๓ แห่งพระราชบัญญัติ ยา พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

- "มาตรา ๘๓ ห้ามมิให้พนักงานเจ้าหน้าที่รับขึ้นทะเบียนตำรับยา เมื**อคณะ**กรรมการเห็นว่า
- (๑) เป็นยาที่ระบุในมาตรา ๗๒ (๑) หรือ (๖)
  (๒) การของั้นทะเบียนตำรับยาไม่เป็นไปตามมาตรา ๘๐ มาตรา ๘๒
- (๓) ยาที่ขอขึ้นทะเบียนตามตำรับยานั้น ไม่สามารถเชื่อถือใน สรรพคุณได้ หรืออาจไม่ปลอดภัยแก่ผู้ใช้

- (๔) เป็นยาที่ใช้ชื่อไปในทำนองโอ้อวด ไม่สุภาพ หรืออาจทำ ให้เข้าใจผิดจากความจริง
- (๕) ยาที่ใช้ชื่อไม่เหมาะสมกับวัฒนธรรมอันดิงามของไทย หรือ ส่อไปในทางทำลายคุณค่าของภาษาไทย

คำสั่งไม่รับขึ้นทะเบียนตำรับยาของพนักงานเจ้าหน้าที่ให้เป็นที่สุด''

มาตรา ๒๗ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๘๕ และมาตรา ๘๖ แห่ง พระราชบัญญัตียา พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

"มาตรา ๘๕ ให้ผู้รับอนุญาตผลิตยา หรือผู้รับอนุญาตนำหรือ สั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรส่งรายงานประจำปี่เกี่ยวกับการผลิต หรือนำ หรือสั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรซึ่งยาที่ได้ขึ้นทะเบียนตำรับยาไว้แต่ละ ตำรับ ตามแบบที่กำหนดในกฎกระทรวง ภายในวันที่ ๑๑ มีนาคม ของ ปีลัดไป

ยาที่ได้ขึ้นทะเบียนตำรับยาไว้แล้วตำรับใดมิได้มีการผลิต หรือนำ หรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักรเป็นเวลาสองปีติดต่อกัน ให้ทะเบียน ตำรับยานั้นเป็นอันยกเลิก

มาตรา ๘๖ ยาใดที่ได้ขึ้นทะเบียนตำรับยาไว้แล้ว หากภายหลัง ปรากฏว่ายานั้นไม่มีสรรพคุณตามที่ขึ้นทะเบียนไว้ หรืออาจไม่ปลอดภัย แก่ผู้ใช้ หรือเป็นยาที่ระบุในมาตรา ๘๒ (๑) หรือยานั้นได้เปลี่ยนไป เป็นวัตถุที่มุ่งหมายสำหรับใช้เป็นอาหารหรือเป็นเครื่องสำอาง โดยได้รับ ใบอนุญาตผลิตเพื่อจำหน่ายซึ่งอาหารที่ควบคุม หรือได้รับใบสำคัญการ ขึ้นทะเบียนเครื่องสำอาง ตามกฎหมายว่าด้วยการนั้น ให้รัฐมนตริโดย คำแนะนำของคณะกรรมการ มีอำนาจสั่งให้เพิกถอนทะเบียนตำรับยานั้น ได้ การเพิกถอนให้กระทำโดยประกาศในราชกิจจานุเบกษา

คำสั่งของรัฐมนตริให้เป็นที่สุด "

มาตรา ๒๘ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นมาตรา ๘๖ ทวิ แห่งพระราช บัญญัตียา พ.ศ. ๒๕๑๐

"มาตรา ๘๖ ทวิ เพื่อกุ้มครองความปลอดภัยของผู้ใช้ยา ให้ รัฐมนตรีโดยคำแนะนำของคณะกรรมการมีอำนาจสั่งแก้ไขทะเบียน ตำรับยาที่ได้ขึ้นทะเบียนไว้แล้วได้ตามที่เห็นสมควรหรือตามความจำเป็น"

มาตรา ๒๕ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นมาตรา ๘๘ ทวิ แห่งพระราช บัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐

- "มาตรา ๘๘ ทวิ การโฆษณาขายยาทางวิทยุกระจายเสียง เครื่อง ขยายเสียง วิทยุโทรทัศน์ ทางฉายภาพหรือภาพยนตร์ หรือทางสิ่งพิมพ์ จะต้อง
- (๑) ได้รับอนุมัติข้อความ เสียง หรือภาพที่ใช้ในการโฆษณาจาก ผู้อนุญาต
  - (๒) ปฏิบัติตามเงื่อนไขที่ผู้อนุญาตกำหนด"

มาตรา ๓๐ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นมาตรา ๕๐ ทวิ แห่ง พระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐

7

"มาตรา ៩ ๑ ทวิ เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยามือำนาจ สั่งเป็นหนังสือให้ระงับการโฆษณาขายยาที่เห็นว่าเป็นการโฆษณาโดย ผู่าฝืนพระราชบัญญัตินี้ได้"

มาตรา ๓๑ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๘๑ แห่งพระราชบัญญัติ ยา พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

- "มาตรา ៩๑ ในการปฏิบัติหน้าที่ ให้พนักงานเจ้าหน้าที่มีอำนาจ ดังนี้
- (๑) เข้าไปในสถานที่ผลิตยา สถานที่ขายยา สถานที่นำหรือสั่ง ยาเข้ามาในราชอาณาจักร หรือสถานที่เก็บยา ในระหว่างเวลาทำการ เพื่อ ตรวจสอบควบคุมให้การเป็นไปตามพระราชบัญญัตินี้
- (๒) น้ำยาในปริมาณพอสมควรไปเป็นตัวอย่างเพื่อตรวจสอบหรือ วิเคราะห์
- (๓) ในกรณีมีเหตุอันควรสงสัยว่ามีการกระทำความผิดตาม พระราชบัญญัตีนี้ อาจเข้าไปในสถานที่ใด ๆ เพื่อตรวจสอบยาและอาจ ยึดหรืออายัดยา และเครื่องมือเครื่องใช้ที่เกี่ยวข้องกับการกระทำความผิด ตลอดจนภาชนะหรือหีบห่อบรรจุยาและเอกสารที่เกี่ยวกับยาดังกล่าวได้
- (๔) ประกาศผลการตรวจสอบหรือวิเคราะห์คุณภาพของยา ที่น้ำ ไปตรวจสอบหรือวิเคราะห์ตาม (๒) ให้ประชาชนทราบ โดยได้รับความ เห็นชอบจากคณะกรรมการ ทั้งนี้ เพื่อประโยชน์แก่การคุ้มครองความ ปลอดภัยของผู้ใช้ยา

(๕) ในกรณีที่ปรากฏต่อพนักงานเจ้าหน้าที่ว่ายาใดเป็นยาที่ไม่ ปลอดภัยแก่ผู้ใช้ยา หรืออาจเป็นอันตรายต่อผู้ใช้ยา ให้พนักงานเจ้าหน้าที่ มือำนาจเรียกเก็บหรือสั่งให้ผู้รับอนุญาตผลิตยา ผู้รับอนุญาตขายยา หรือ ผู้รับอนุญาตนำหรือสั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร จัดเก็บยาดังกล่าวของตน ง คนภายในระยะเวลาที่พนักงานเจ้าหน้าที่กำหนด และมีอำนาจทำลายยา **ดังกล่าวเ**สียได้ ทั้งนี้ตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่กำหนดในกฎกระทรวง

ในการปฏิบัติการของพนักงานเจ้าหน้าที่ตามวรรคหนึ่ง อนุญาตและบรรดาผู้มีหน้าที่เกี่ยวข้องกับการผลิตยา การขายยา การน้ำหรือสั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรในสถานที่ดั้งกล่าวอำนวยความ สะควกให้ตามควรแก่กรณี"

มาตรา ๓๒ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๑๐๒ มาตรา ๑๐๓ และ มาตรา ๑๐๔ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความ **ต่อไปนี้แท**น

"มาตรา ๑๐๒ ผู้รับอนุญาตผู้ใดผาผนมาตรา ๑៩ หรือมาตรา ๓๐ ต้องระวางโทษปรับตั้งแต่สองพันบาทถึงห**้**าพันบาท

ผู้รับอนุญาตผู้ใดไม่ปฏิบัตีตามมาตรา 🖦 🔻 มาตรา **ไม่เก**ินสามเดือน หรือปรับไม่เกินห้าพันบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ แ**ล**ะให้ ปรับเบ็นรายวันอีกวันละห้าร้อยบาท จนกว่าจะปฏิบัติให้ถูกต้อง

มาตรา ๑๐๔ ผู้รับอนุญาตผู้ใดผลิตยาหรือขายยา หรือนำหรือสุ่ง ยาเข้ามา ในราชอาณาจักรภายหลังที่ใบอนุญาตสิ้นอายุแล้วโดยมิได้ยื่น **คำข**อต่ออายุใบอนุญาต ต้องระวางโทษปรับเบ็นรายวันวันละหนึ่งร้อยบาท ตลอดเวลาที่ใบอนุญาตขาดอายุ''

มาตรา ๓๓ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นมาตรา ๑๐๗ ทวี แห่งพระราช บัญญั๊คียา พ.ศ. ๒๕๑๐

"มาตรา ๑๐๗ ทวิ ผู้รับอนุญาตผู้ใดไม่แจ้งการจัดให้มีผู้ปฏิบัติ การแทนผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตามมาตรา ๑๓ ทวิ ต้องระวางโทษปรับไม่เกิน ห้าร้อยบาท"

มาตรา ๓๔ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๑๑๐ บัญญัตียา พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

"มาตรา ๑๑๐ ผู้ใดผ่าผืนมาตรา ๔๕ ต้องระวางโทษปรับตั้งแต่ หนึ่งพ้นบาท ถึงห้าพันบาท"

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

"มาตรา ๑๑๒ ผู้รับอนุญาตผู้ใดผ่าผืนมาตรา ๕๓ หรือมาตรา ๖๒ ต้องระวางโทษปรับตั้งแต่หนึ่งพันบาทถึงสามพันบาท

มาตรา ๑๑๓ ผู้รับอนุญาตผู้ใดไม่ปฏิบัตุตามมาตรา ๕๔ มาตรา ๕๕ หรือมาตรา ๕๖ ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินหนึ่งเคือน หรือปรับไม่เกิน หรือทั้งจำทั้งปรับ และให้ปรับเป็นรายวันอีกวันละ หนึ่งร้อยบาท จนกว่าจะปฏิบัติให้ถูกต้อง"

มาตรา ๓๖ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นมาตรา ๑๑๔ ทวิ แห่งพระราช บัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐

"มาตรา ๑๑๔ ทวี ผู้รับอนุญาตผู้ใดไม่แจ้งการจัดให้มีผู้ปฏิบัติ การแทนผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตามมาตรา ๖๓ ทวิ ๆ ต้องระวางโทษปรับ **ไม่เกินห้า**ร้อยบาท"

มาตรา ๑๑ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๑๑๖ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

"มาตรา ๑๑๖ ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนโบราณผู้ใดผ่าฝืน มาตรา 🚜 ๑ ต้องระวางโทษปรับตั้งแต่ห้าร้อยบาท ถึงสองพันห้าร้อยบาท "

มาตรา ๓๘ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นมาตรา ๑๒๓ ทวิ มาตรา ๑๒๓ ตรี แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐

"มาตรา ๑๒๓ ทวี ผู้รับอนุญาตผู้ใดไม่ปฏิบัติตามมาตรา ๙๕ วรรคหนึ่ง ต้องระวางโทษปรับตั้งแค่หนึ่งพันบาทถึงห้าพันบาท และให้ ปรับเป็นรายวันอีกวันละร้อยบาทจนกว่าจะปฏิบัติให้ถูกต้อง

มาตรา ๑๒๓ ตริ ผู้รับอนุญาตผู้ใดส่งรายงานประจำปีเกี่ยวกับ การผลิต หรือนำหรือสั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรตามมาตรา ๘๕ วรรคหนึ่ง ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินสามเดือน หรือปรับไม่เกิน

มาตรา ๓๕ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๑๒๔ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑ ๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

v

"มาตรา ๑๒๔ ผู้ใดโฆษณาขายยาโดยผาผืนมาตรา ๘๘ ต**้**องระวางโ**ทษจำคุกไม**่เกิน สส ทวิ มาตรา สธ และมาตรา ธ่ง หกเดือน หรือปรับไม่เกินหนึ่งหมื่นบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ"

มาตรา ๔๐ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นมาตรา ๑๒๔ ทวิ พระราชบัญญัตียา พ.ศ. ๒๕๑๐

"มาตรา ๑๒๔ ทวิ ผู้ใดผ่าผืนคำสั่งให้ระงบการโฆษณาขายยา ของเลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา ซึ่งสั่งตามมาตรา ៩๐ ทวิ ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินสามเดือน หรือปรับไม่เกินห้าพันบาท ทั้งจำทั้งปรับ และให้ปรับเป็นรายวันอีกวันละห้าร้อยบาท จนกว่าจะปฏิบัติ ตามคำสั่งดังกล่าว''

มาตรา ๔๑ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๑ ๒๕ แห่งพระราชบัญญัติ ยา พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

"มาตรา ๑๒๕ ผู้ใ**ดขัดขวางหรือไม่ให้ความสะควกแก่พ**นักงาน เจ้าหน้าที่ซึ่งปฏิบัติการตามหน้าที่หรือไม่ปฏิบัติตามคำสั่งของพนักงาน เจ้าหน้าที่ตามมาตรา ៩๑ ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินหนึ่งเคือน ปรับไม่เกินหนึ่งพันบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ"

มาตรา ๔๒ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นมาตรา ๑๒๕ ทวิ พระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐

"มาตรา ๑๒๕ ทวิ ผู้รับอนุญาตผู้ใดดำเนินการผ**ลิ**ตยา ขายยา หรือน้ำหรือสั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรระหว่างที่ใบอนุญาตให้ผลิตยา หรือนำหรือสั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร แล้วแต่กรณี

**ถุกสั่งพั**กใช้ตามมาตรา ៩๕ ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินห้าปี และปรับ **ไม่เกินหน**ึ่งหมื่นบาท"

มาตรา ๔๓ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นมาตรา ๑๒๖ ทวี แห่ง พระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐

"มาตรา ๑๒๖ ทวิ บรรดาความผิดตามพระราชบัญญัตีนี้ที่มีโทษ ปรับสถานเดียวให้เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยาหรือผู้ซึ่งเลขา ธิการคณะกรรมการอาหารและยามอบหมายมีอำนาจเปรียบเทียบปรับได้"

มาตรา ๔๔ ให้ยกเลิกอัตราค่าธรรมเนียมท้ายพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้อัตราค่าธรรมเนียมท้ายพระราชบัญญัตินี้แทน

มาตรา ๔๕ ภายในสามปีนับแต่วันที่พระราชบัญญัตินี้ใช้บังคับ
บรรดายาที่มีชื่อหรือตำรับยาอยู่ในตำรับยาที่รัฐมนตรีประกาศตามมาตรา
๑๖ (๑) ให้ผู้รับอนุญาตดำเนินการผลิต ขายหรือนำหรือสั่งเข้ามาใน
ราชอาณาจักรต่อไปได้ โดยให้ได้รับยกเว้นการปฏิบัติตามมาตรา ๑๘
แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราช
บัญญัตินี้ และมิให้ถือว่าเป็นการผ่าฝืนมาตรา ๑๒ (๔) แห่งพระราช
บัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัตินี้

มาตรา ๔๖ ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่ได้ออกให้ก่อน วันที่พระราชบัญญัตินี้ใช้บังคับ ให้ใช้ได้ต่อไปจนกว่าจะสิ้นอายุที่กำหนด ไว้ในใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยานั้น

ในกรณีที่ผู้รับอนุญาตประสงค์จะขอขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เคย **ได้ร**ับใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำร*ั*บยาตามวรรคหนึ่ง จะต้องยื่นคำขอก่อน ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาสิ้นอายุ เมื่อได้ยื่นคำขอดังกล่าวแล้ว จะ ประกอบกิจการต่อไปก็ได้จนกว่าพนักงานเจ้าหน้าที่จะสั่งไม่รับขึ้นทะเบียน ตำรับยานั้น

มาตรา ๔๑ ในระหว่างระยะเวลาห้าปีนับแต่วันที่พระราชบัญญัตินี้ ใช้บังคับ ในกรณีที่ผู้รับอนุญาตขายยาแผนบังจุบันหรือผู้รับอนุญาตขายยาแผนบังจุบันหรือผู้รับอนุญาตขายยาแผนบังจุบันหรือผู้รับอนุญาตขายยาแผนบังจุบันหรือผู้รับอนุญาตขายยาแผนบังจุบันหรือยาควบคุมพิเศษ ซึ่งได้รับอนุญาตอยู่แล้วก่อนวันที่พระราชบัญญัตินี้ใช้บังคับรายใด ยังไม่ อาจจัดหาบุคคลตามมาตรา ๒๑ หรือมาตรา ๒๒ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัตินี้ แล้วแต่กรณี เป็นผู้ มีหน้าที่ปฏิบัติการประจำอยู่ ณ สถานที่ขายยาตลอดเวลาที่เปิดทำการได้ ให้ผู้รับอนุญาตขายยาดังกล่าวปฏิบัติดังต่อไปนี้

- (๑) สำหรับผู้รับอนุญาตขายยาแผนปัจจุบัน ให้จัดให้มีเภสัชกร ตามที่กำหนดไว้ในมาตรา ๒๑ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่ง แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัตินี้ ประจำอยู่ ณ สถานที่ขายยาวันละ ไม่น้อยกว่าสามชั่วโมงติดต่อกันในเวลาเปิดทำการ
- (๒) สำหรับผู้รับอนุญาตขายยาแผนบี้จจุบันเฉพาะยาบรรจุเสร็จ
  ที่ไม่ใช่ยาอันตรายหรือยาควบคุมพิเศษ ให้จัดให้มีผู้ปฏิบัติการตาม
  มาตรา ๒๒ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดย
  พระราชบัญญัตินี้ประจำอยู่ ณ สถานที่ขายยาวันละไม่น้อยกว่าสามชั่วโมง
  ติดต่อกันในเวลาเปิดทำการ

มาตรา ๔๘ ในกรณีที่ผู้รับอนุญาตขายยาแผนบัจจุบันเฉพาะยา บรรจุเสร็จที่ไม่ใช่ยาอันตราย หรือยาควบคุมพิเศษ ซึ่งได้รับใบอนุญาต อ**ยู่แล้ว**ก่อนวันที่พระราชบัญญัตินี้ ใช้บ**ังคับ**รายใดยัง ไม่อาจจัดหาบุคคล ตามมาตรา ๒๒ แห่งพระราชบัญญัตียา พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติม โดยพระราชบัญญัตินี้มาเป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการประจำอยู่ ณ สถานที่ ขายยาตลอดเวลาที่เปิดทำการได้ ให้ผู้รับอนุญาตขายยาดังกล่าวเข้ารับการ อบรม หรือมอบหมายให้บุคคลอื่นเข้ารับการอบรมจากกระทรวงสาธารณสุข **และเมื่อได้**รับการอบรมเสร็จสิ้นแ**ล้**ว ให้ผู้สำเร็จหลักสูตรการอบรม **ดังกล่**าว ประจำอยู่เฉพาะสถานที่ขายยา แผนบั้จจุบันเฉพาะยาบรรจุเสร็จ **ที่ไม่ไร**่ยาอันตรายหรือยาควบคุมพิเศษของตนหรือของผู้รับอนุญาตขายยา **ที่ไล้**มอบหมาย ให้ผู้นั้นเข้ารับการอบรมเท่านั้น ปฏิบัติการตามมาตรา ๔๑ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไข **เพิ่มเคิมโดยพระราชบัญญัติน**์

การจัดอบรมตามวรรคหนึ่ง ให้กระทำให้เสร็จสิ้นภายในห้าปนับ **แต่วันที่**พระราชบัญญัตินี้ใช้บังคับ

คุณสมบัติของผู้เข้ารับการอุบรม จ่ายที่ผู้เข้ารับการอบรมต้องเสีย ให้เป็นไปตามระเบียบที่รัฐมนตริกำหนด

ให้รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขรักษาการตาม พระราชบัญญัติน

ผู้รับสนองพระบรมราชโองการ

ส. โหตระกิตย์ รองนายกร**ัฐมนต**รี

อัตราค่าธรรมเนียม									
n. ประเภทยาแผนบัจจุบ <i>ั</i> น									
(๑) ใบอนุญาตผลิตยาแผนบั้จจุบัน	ฉบับละ	00,000	บาท						
(๒) ใบอนุญาตขายยาแผนบั่จจุบัน	ฉบับละ	ണ, 000	บาท						
(๓) ใบอนุญาตขายยาแผนบั่จจุบันเฉพาะยา									
บรรจุเสร็จที่มิใช่ยาอันตรายหรือยา									
ควบคุมพิเศษ	ฉบับละ	lss,000	บาท						
(๔) ใบอนุญาตขายยาแผนบั่งจุบันเฉพาะยา									
บรรจุเสร็จสำหรับสัตว์	ฉบับละ	<b>l</b> ø,000	บาท						
(๕) ใบอนุญาตน้ำหรือสั่งยาแผนบื้จจุบัน	•								
เข้ามาในราชอาณาจักร	ฉบับละ	™0,000	บาท						
(๖) การพิสูจน์หรือวิเคราะห์ยาตามตำรับยา ที่ขอขึ้นทะเบียน	ž								
	ครั้งละ	9,000	บาท						
(๗) ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา	e.								
แผนบั้งจุบัน	ฉบบละ	စာ,၀၀၀	บาท						
(๙) ใบแทนใบอนุญาต	ฉบับละ	900	บาท						
(៩) ใบแทนใบสำคัญการขึ้นทะเบียน	٠								
ตำรับยาแผนปัจจุบ <i>ั</i> น	ฉ <b>บ</b> ับ <b>ล</b> ะ	900	บาท						
ข. ประเภทยาแผนโบราณ									
(๑) ใบอ <b>นุ</b> ญาตผ <b>ลิ</b> ตยาแผนโบราณ	ฉบ <b>ับล</b> ะ	డ,000	บาท						
(๒) ใบอนุญาตขายยาแผนโบราณ	ฉบ <b>ับล</b> ะ	೩,೦೦೦	บาท						

เล่ม ๕๖	ด คอนที่ ๗ ธ	ฉบับพเศษ ราชกิจจานุ		စတ <b>က</b> ါ	ษภาคม ๒๕๒	o Jeo
( <sub>m</sub> )	ใบอนุญาตนำหรือ	สั่งยาแผนโ	บราณ			
,	เข้ามาในราชอาณ	าจักร		ฉบับละ	90,000 U	าท
1	การพิสูจน์หรือวิเ ตำรับยาที่ขอขึ้นท ใบสำคัญการขึ้นท	ะเบียน		ะ ครั้งละ	డ్00 ปี	าท
	แผนโบราณ			ฉบับละ	ം, ഭേറം വ	าท
(P)	ใบแทนใบอนุญาต	1		ฉบับละ	၈၀၀ ပ	าท
	ใบแทนใบสำคัญเ ตำรับยาแผนโบร		ยน	ฉบับละ	900 U	าท

## ค. อื่น ๆ

- (๑) การต่ออายุใบอนุญาตครั้งละเท่ากับค่าธรรมเนียมสำหรับใบอนุญาต ประเภทนั้น ๆ แต่ละฉบับ
- (๒) กา รต่ออายุใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาครั้งละเท่ากับค่า ธรรมเนียมสำหรับใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาแต่ละประเภท

ราชกิจจานเบกษา

หมายเหตุ:— เหตุผลในการประกาศใช้พระราชบัญญัติฉบับนี้ คือ โดยที่บทบัญญัติ ในพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ในส่วนที่เกี่ยวกับการให้ความคุ้มครองแก่ ประชาชนผู้ใช้ยา ทั้งในด้านผู้รับอนุญาต อำนาจของพนักงานเจ้าหน้าที่ และ ในส่วนที่เกี่ยวกับคุณภาพของยารวมทั้งวิธิการควบคุมคุณภาพและการโฆษณาขาย ยา ยังไม่เหมาะสมแก่สถานการณ์ในอันที่จะคุ้มครองและให้ความปลอดภัยแก่ ประชาชนผู้ใช้ยาอย่างพอเพียง สมควรแก้ไขเพิ่มเดิมให้เหมาะสมยิ่งขึ้น จึง จำเป็นต้องตราพระราชบัญญัตินี้