

พระราชบัญญัติ

ยา พ.ศ. ๒๕๑๐

ภูมิพลอกุลยเคช ป.ร.

ให้ไว้ ณ วันที่ ๑๕ ตุลาคม พ.ศ. ๒๕๑๐ เป็นปีที่ ๒๒ ในรัชกาลบัจจุบัน

พระบาทสมเด็จพระปรมินทรมหาภูมิพลอดุลยเดช มี พระบรมราชโองการโปรดเกล้า ๆ ให้ประกาศว่า

โดยที่เป็นการสมควรปรับปรุงกฎหมายว่าด้วยการขายยา
จึงทรงพระกรุณาโปรดเกล้า ๆ ให้ตราพระราชบัญญัติขึ้นไว้
โดยคำแนะนำและยืนยอมของสภาร่างรัฐธรรมนูญในฐานะรัฐสภา

มาตรา ๑ พระราชบัญญัตินี้เรียกว่า "พระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐"

มาตรา ๒ พระราชบัญญัตินี้ให้ใช้บังคับ เมื่อพันกำหนด หกสิบวันนับแต่วันประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต**ั**นไป

มาตรา ๓ ให้ยกเลิก

- (๑) พระราชบัญญัติการขายยา พ.ศ. ๒๔๔๓
- (๒) พระราชบัญญัติการขายยา (ฉบับที่ ๒) พ.ศ. ๒๔ ៩๘
- (๓) พระราชบัญญัติการขายยา (ฉบับที่๓) พ.ศ. ๒๔ ธธ
- (๔) พระราชบัญญัติการขายยา (ฉบับที่ ๔) พ.ศ. ๒๕๐๐
- (๕) พระราชบัญญัติการขายยา (ฉบับที่ ๕) พ.ศ. ๒๕๐๕ มาตรา ๔ ในพระราชบัญญัตินี้
- " ยา " หมายความว่า
- (๑) วัตถุที่รับรองไว้ในตำรายาที่รัฐมนตรีประกาศ
- (๒) วัตถุที่มุ่งหมายสำหรับใช้ในการวิเคราะห์ บำบัด บรรเทา รักษา หรือป้องกันโรคหรือความเจ็บป่วยของมนุษย์ หรือสัตว์
- (๓) วัตถุที่มุ่งหมายสำหรับให้เกิดผลแก่สุขภาพ โครง สร้างหรือการกระทำหน้าที่ใด ๆ ของร่างกายของมนุษย์หรือสัตว์ ที่รัฐมนตรีประกาศ

วัตถุตาม (๑) หรือ (๒) ไม่รวมถึงวัตถุที่มุ่งหมาย สำหรับใช้เป็นอาหาร เครื่องกีฬา เครื่องสำอาง เครื่องมือที่ใช้ ในการประกอบ โรคศิลปะ และส่วนประกอบของเครื่องมือที่ใช้ ในการนั้น

" ยาแผนบัจจุบัน " หมายความว่า ยาที่มุ่งหมายสำหรับใช้ ในการประกอบโรคศิลปะแผนบัจจุบันหรือการบำบัดโรคสัตว์

"ยาแผนโบราณ" หมายความว่า ยาที่มุ่งหมายสำหรับใช้ ในการประกอบโรคศิลปะแผนโบราณหรือการบำบัตโรคสัตว์ ซึ่ง อยู่ในตำรายาแผนโบราณที่รัฐมนตรีประกาศ หรือยาที่รัฐมนตรี ประกาศเป็นยาแผนโบราณ หรือยาที่ได้รับอนุญาตให้ขึ้นทะเบียน <mark>ตำรับยาเป็นยาแผนโบราณ</mark>

"ยาอันตราย" หมายความว่า ยาแผนปัจจุบันหรือยาแผน โบราณที่รัฐมนตรีประกาศเป็นยาอันตราย

"ยาควบคุมพีเศษ" หมายความว่า ยาแผนปัจจุบันหรือยา แผนโบราณที่รัฐมนตรีประกาศเป็นยาควบคุมพิเศษ

"ยาสามัญประจำบ้าน" หมายความว่า ยาแผนบัจจุบัน หรือยาแผนโบราณที่รัฐมนตรีประกาศเป็นยาสามัญประจำบ้าน

"ยาบรรจุเสร็จ" หมายความว่า ยาแผนปัจจุบันที่ได้ผลิต ขึ้นเสร็จในรูปต่าง ๆ ทางเภสัชกรรม ซึ่งบรรจุในภาชนะหรือ หืบห่อที่ปิดหรือผนึกไว้ และมีฉลากครบถ้วน ตามพระราช บัญญัตินี้

"ยาสมุนไพร" หมายความว่า ยาที่ได้จากพฤกษชาติ สัตว์ หรือแร่ ซึ่งยังมิได้ ผสม ปรุง หรือแปรสภาพ

"การประกอบโรคศิลปะแผนปัจจุบัน" หมายความว่า การประกอบโรคศิลปะโดยอาศัยความรู้อันได้ศึกษาตามหลัก วิทยาศาสตร์

"การประกอบโรคศิลปะแผนโบราณ" หมายความว่า การ ประกอบโรคศิลปะโดยอาศัยความรู้จากตำราหรือการเรียนสืบต่อ กันมา อันมิใช่การศึกษาตามหลักวิทยาศาสตร์

"การบำบัดโรคสัตว์" หมายความว่า การกระทำใด ๆ อัน กระทำโดยตรงต่อร่างกายสัตว์ เพื่อตรวจหรือรักษาโรคและ หมายความรวมตลอดถึงการบ้องกันโรค การกำจัดโรค การ ตบแต่งทางศัลยกรรม การตอนหรือการผสมเทียมด้วย

"ผลิต" หมายความว่า ทำ ผสม ปรุงหรือแปรสภาพ และ หมายความรวมถึงเปลี่ยนรูปยาหรือแบ่งยาเป็นยาบรรจุเสร็จ

"ขาย" หมายความรวมถึงจำหน่าย จ่าย แจกหรือแลก เปลี่ยนเพื่อประโยชน์ในการค้า และมีไว้เพื่อขาย "ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนบัจจุบัน" หมายความว่า ผู้ ประกอบโรคศิลปะแผนบัจจุบัน ในสาขาเวชกรรม ทันตกรรม เภสัชกรรม การผดุงครรภ์หรือการพยาบาลตามกฎหมายว่าด้วย การควบคุมการประกอบโรคศิลปะ

"ผู้ประกอบโรกศิลปะแผนโบราณ" หมายความว่า ผู้ ประกอบโรกศิลปะแผนโบราณ ในสาขาเวชกรรมหรือเภสัช กรรม ตามกฎหมายว่าด้วยการควบคุมการประกอบโรคศิลปะ

"เภสัชกรชั้นหนึ่ง" หมายความว่า ผู้ประกอบโรคศิลปะ ในสาขาเภสัชกรรมแผนบัจจุบันชั้นหนึ่ง

"เภสัชกรชั้นสอง" หมายความว่า ผู้ประกอบโรคศิลปะ ในสาขาเภสัชกรรมแผนปัจจุบันชั้นสอง

" ผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์ชั้นหนึ่ง" หมายความว่า ผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์ชั้นหนึ่งตามกฎหมายว่าด้วยการ ควบคุมการบำบัดโรคสัตว์

"ผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์ชั้นสอง" หมายความว่า ผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์ชั้นสองตามกฎหมายว่าด้วยการ ควบกุมการบำบัดโรคสัตว์ "ผู้รับอนุญาต" หมายความว่า ผู้ได้รับใบอนุญาตตาม พระราชบัญญัตินี้ ในกรณีนิติบุคคลเป็นผู้รับใบอนุญาตให้หมาย กวามรวมถึงผู้ซึ่งนิติบุคคลแต่งตั้งให้เป็นผู้ดำเนินกิจการด้วย

"ผู้อนุญาต" หมายความว่า

- (๑) ปลัดกระทรวงสาธารณสุข สำหรับการอนุญาตผลิต ยา หรือการนำหรือสั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร
- (๒) ปลัดกระทรวงสาธารณสุข สำหรับการขายยาใน จังหวัดพระนครและจังหวัดธนบุรี
- (๓) ผู้ว่าราชการจังหวัด สำหรับการขายยาในจังหวัดที่ อยู่ในเขตอำนาจ ยกเว้นจังหวัดพระนครและจังหวัดธนบุรี
- " คณะกรรมการ" หมายความว่า คณะกรรมการยาตาม พระราชบัญญัตินี้
- "พนักงานเจ้าหน้าที่" หมายความว่า ผู้ซึ่งรัฐมน**ครีแต่**งตั้ง ให้ปฏิบัติการตามพระราชบัญญัตินี้
- "รัฐมนตรี" หมายความว่า รัฐมนตรีผู้รักษาการตาม พระราชบัญญัตินี้
- มาตรา ๕ ให้รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขรักษาการ ตามพระราชบัญญัตินี้ และให้มีอำนาจแต่งตั้งพนักงานเจ้าหน้าที่ ออกกฎกระทรวงกำหนดค่าธรรมเนียมไม่เกินอัตราในบัญชีท้าย

พระราชบัญญัตินี้ ยกเว้นค่าธรรมเนียม และกำหนดกิจการอื่น เพื่อปฏิบัติการตามพระราชบัญญัตินี้

กฎกระทรวงนั้น เมื่อได้ประกาศในราชกิจจานุเบกษาแล้ว ให้ใช้บังกับได้

หมวด ๑ คณะกรรมการยา

มาตรา ๖ ให้มีคณะกรรมการคณะหนึ่งเรียกว่า "คณะ กรรมการยา" ประกอบด้วยปลัดกระทรวงสาธารณสุข อธิบดี กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ อธิบดีกรมการแพทย์ อธิบดี กรมอนามัย หัวหน้ากองควบคุมการประกอบโรคศิลปะและ หัวหน้ากองควบคุมอาหารและยาเป็นกรรมการโดยตำแหน่ง กับ กรรมการผู้ทรงคุณวุฒิไม่เกินสิบห้าคนซึ่งรัฐมนตรีแต่งตั้ง ใน จำนวนนี้อย่างน้อยจะต้องเป็นผู้ประกอบโรคศิลปะแผนบัจจุบัน สองคนและผู้ประกอบโรคศิลปะแผนโบราณสองคน

् ให้ปลัดกระทรวงสาธารณสุขเป็นประธานกรรมการ และ **หัวหน้ากองควบกุ**มอาหารและยาเป็นเลขานุการ

มาตรา ๑ กรรมการผู้ทรงคุณวุฒิอยู่ในตำแหน่งคราวละ สองปี กรรมการซึ่งพ้นจากตำแหน่งอาจได้รับการแต่งตั้งอีกได้ มาตรา ๘ นอกจากการพ้นจากตำแหน่งตามมาตรา ๘ กรรมการผู้ทรงคุณวุฒิพ้นจากตำแหน่งเมื่อ

- (๑) ตาย
- (๒) ลาออก
- (๓) รัฐมนตรีให้ออก
- (๔) เป็นบุคคลล้มละลาย
- (๕) เป็นคนไร้ความสามารถหรือเสมือนไร้ความสามารถ
- (๖) ได้รับโทษจำคุกโดยคำพิพากษาถึงที่สุดให้จำคุก เว้นแต่ความผิดลหุโทษหรือความผิดอันได้กระทำโดยประมาท
- (๗) ถูกสั่งพักหรือเพิกถอนใบอนุญาตประกอบโรค ศิลปะ

เมื่อกรรมการผู้ทรงคุณวุฒิพันจากตำแหน่งก่อนวาระ ให้ รัฐมนตรีแต่งตั้งผู้อื่นเป็นกรรมการแทน และให้ผู้นั้นอยู่ใน ตำแหน่งตามวาระของกรรมการซึ่งตนแทน

มาตรา ธ การประชุมคณะกรรมการ ต้องมีกรรมการมา ประชุมไม่น้อยกว่าหนึ่งในสามของจำนวนกรรมการทั้งหมดจึง จะเป็นองค์ประชุม ถ้าประชานกรรมการไม่อยู่ในที่ประชุมให้ **ครร**มการที่มาประชุมเลือกกรรมการคนหนึ่งเป็นประธานในที่ ประชุม

การวินิจฉัยชื่อาดของที่ประชุมให้ถือเสียงข้างมาก

กรรมการคนหนึ่งให้มีเสียงหนึ่งในการลงคะแนน ถ้า คะแนนเสียงเท่ากัน ให้ประธานในที่ประชุมออกเสียงเพิ่มขึ้นอีก เสียงหนึ่งเป็นเสียงชี้ขาด

มาตรา ๑๐ ให้คณะกรรมการมีหน้าที่ให้คำแนะนำหรือ ความเห็นในเรื่องต่อไปนี้

- (๑) การอนุญาตผลิตยา ขายยา หรือนำหรือสั่งยาเข้ามา ในราชอาณาจักรและการขึ้นทะเบียนตำรับยา
- (๒) การพักใช้ใบอนุญาต การเพิกถอนใบอนุญาตหรือ การเพิกถอนทะเบียนตำรับยา
- (๓) การกำหนดหลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนใงเกี่ยวกับ การผลิตยา การงายยา การน้ำหรือสั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร การนำยามาเป็นตัวอย่าง เพื่อตรวจ และการตรวจสอบสถานที่ ผลิตยา สถานที่งายยา สถานที่นำหรือสั่งยาเข้ามาในราช-อาณาจักรและสถานที่เก็บยา
 - (๔) การที่รัฐมนตรีจะใช้อำนาจตามมาตรา ๗๖ หรือ มาตรา ๗๗

(๕) เรื่องอื่นตามที่รัฐมนตรีมอบหมาย

มาตรา ๑๑ ให้คณะกรรมการมีอำนาจแต่งตั้งคณะอนุ กรรมการ เพื่อพิจารณาศึกษาหรือวิจัยเกี่ยวกับเรื่องที่อยู่ใน อำนาจหน้าที่ของคณะกรรม่ก่าร และให้นำมาตรา ธ มาใช้ บังคับแก่การประชุมของคณะอนุกรรมการโดยอนุโลม

หมวด ๒

การขออนุญาตและออกใบอนุญาตเกี่ยวกับยาแผนปัจจุบัน

มาตรา ๑๒ ห้ามมิให้ผู้ใดผลิต ขาย หรือนำหรือสั่งเข้ามา ในราชอาณาจักรซึ่งยาแผนบัจจุบัน เว้นแต่จะได้รับใบอนุญาต จากผู้อนุญาต

การขออนุญาต และการอนุญาต ให้เป็น ไปตามหลัก เกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง

มาตรา ๑๓ บทบัญญัติมาตรา ๑๒ ใม่ใช้บังคับแก่

(๑) การผลิตยาซึ่งผลิตโดยกระทรวง ทบวง กรม ใน หน้าที่ป้องกันหรือบำบัดโรค สภากาชาดไทยและองค์การ เภสัชกรรม

- (๒) การผลิตยาตามใบสั่งยาของผู้ประกอบโรคศิลปะ สำหรับคนไข้เฉพาะราย หรือตามใบสั่งยาของผู้ประกอบการ บำบัดโรคสัตว์สำหรับสัตว์เฉพาะราย
- (๓) การขายยาสมุนไพรที่ไม่ใช่ยาอันตราย การขายยาสามัญประจำบ้าน การขายยาซึ่งผู้ประกอบโรคศิลปะในสาขาเวชกรรมหรือทันตกรรมขายเฉพาะสำหรับคนไข้ของตน หรือการขายยาซึ่งผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์ขายสำหรับสัตว์ซึ่งตนบำบัดหรือช้องกันโรค และการขายยาซึ่งขายโดยกระทรวงทบวง กรม ในหน้าที่ช้องกันหรือบำบัดโรค สภากาชาดไทยและองค์การเภสัชกรรม
- (๔) การนำยาติดตัวเข้ามาในราชอาณาจักร ซึ่งไม่เกิน จำนวนที่จำเป็นจะต้องใช้เฉพาะตัวได้สามสิบวัน และการนำ หรือสั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรโดยกระทรวง ทบวง กรม ใน หน้าที่ป้องกันหรือบ้ำบัดโรค สภากาชาดไทยและองค์การ เภสัชกรรม

มาตรา ๑๔ ผู้อนุญาตจะออกใบอนุญาตให้ผลิต ขาย หรือ นำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักรซึ่งยาแผนบัจจุบันได้ เมื่อ ปรากฏว่าผู้ขออนุญาต

- (๑) เป็นเจ้าของกิจการและเป็นผู้มีทรัพย์สินหรือฐานะ พอทิจะตั้งและดำเนินกิจการได้
 - (๒) มือายุไม่ต่ำกว่ายี่สิบปืบริบูรณ์
 - (๓) มีถิ่นที่อยู่ในประเทศไทย
- (๔) ไม่เคยต้องคำพิพากษาว่ากระทำความผิดซึ่ง กฎหมายบัญญัติ ให้ถือเอาการกระทำโดยทุจริตเป็นองค์ประกอบ หรือกวามผิดตามกฎหมายว่าด้วยการขายยาหรือพระราชบัญญัติ นี้ และความผิดที่กระทำนั้นมีอัตราโทษถึงจำกุก
- (๕) ไม่เป็นบุคคลวิกลจริต หรือคนไร้ความสามารถหรือ เสมือนไร้ความสามารถ
- (๖) ไม่เป็นผู้เจ็บบ่วยด้วยโรกเรื้อน วัณโร**คใน**ระยะ อันตราย โรคเท้าช้างในระยะปรากฏอาการเป็นที่รังเกียจแก่สังคม โรคติดยาเสพติดให้โทษอย่างร้ายแรงหรือโรคพิษสุราเรื้อรัง
- (๗) มีสถานที่ผลิตยา สถานที่ขายยา สถานที่นำหรือสั่ง ยาเข้ามาในราชอาณาจักรหรือสถานที่เก็บยา และอุปกรณ์ที่ใช้ใน การผลิตยา การขายยา หรือการเก็บยาและการควบคุมหรือรักษา คุณภาพยา ซึ่งมีลักษณะและจำนวนตามที่กำหนดในกฎกระทรวง
- (๘) ใช้ชื่อในการประกอบพาณิชยกิจไม่ซ้ำหรือคล้าย คลึงกับชื่อที่ใช้ในการประกอบพาณิชยกิจของผู้รับอนุญาตซึ่งอยู่

ในระหว่างถูกสั่งพักใช้ใบอนุญาต หรือซึ่งถูกเพิกถอนใบอนุญาต ยังไม่ครบหนึ่งปี

(ธ) มีผู้ที่จะปฏิบัติการตามมาตรา ๓๘ มาตรา ๓ธ มาตรา ๔๐ มาตรา ๔๑ มาตรา ๔๒ มาตรา ๔๓ หรือมาตรา ๔๔ แล้วแต่กรณี

ในกรณีนิติบุกคลเป็นผู้ขออนุญาต ต้องระบุผู้ดำเนินกิจการ ซึ่งมีคุณสมบัติตาม (๒) (๓) (๔) (๕) และ (๖)

มาตรา ๑๕ ประเภทของใบอนุญาตสำหรับยาแผนปัจจุบัน มีดังนี้

- (๑) ใบอนุญาตผลิตยาแผนบัจจุบัน
- (๒) ใบอนุญาตขายยาแผนปัจจุบัน
- ุ (๓) ใบอนุญาตขายยาแผนปัจจุบันเฉพาะยาบรรจุเสร็จ ที่ไม่ใช่ยาอันตรายหรือยาควบคุมพิเศษ
- (๔) ใบอนุญาตขายยาแผนบัจจุบันเฉพาะยาบรรจุเสร็จ สำหรับสัตว์
- (๕) ใบอนุญาตนำหรือสั่งยาแผนปัจจุบันเข้ามาในราช อาณาจักร

ให้ถือว่าผู้ได้รับใบอนุญาตตาม (๑) หรือ (๕) เป็นผู้ได้ รับใบอนุญาตตาม (๒) สำหรับยาที่ตนผลิตหรือนำหรือสั่งเข้า มาในราชอาณาจักรนั้นด้วย แล้วแต่กรณี

ให้ถือว่าผู้ได้รับใบอนุญาตตาม (๒) เป็นผู้ได้รับใบ อนุญาตตาม (๑) และ (๔) ด้วย

มาตรา ๑๖ ใบอนุญาตที่ออกตามมาตรา ๑๕ ให้คุ้มกันถึง ลูกจ้างหรือตัวแทนของผู้รับอนุญาตด้วย

ให้ถือว่าการกระทำของลูกจ้างหรือตัวแทนของผู้รับอนุญาต ที่ได้รับการคุ้มกันตามวรรคหนึ่ง เป็นการกระทำของผู้รับอนุญาต ด้วย เว้นแต่ผู้รับอนุญาตจะพิสูจน์ได้ว่าการกระทำดังกล่าวเป็น การสุดวิสัยพิตนจะล่วงรู้หรือควบคุมได้

มาตรา ๑๗ ใบอนุญาตตามมาตรา ๑๕ ให้ใช้ได้จนถึงวันที่
๓๑ ชันวาคม ของปีที่ออกใบอนุญาต ถ้าผู้รับอนุญาตประสงค์จะ
ขอต่ออายุใบอนุญาต จะต้องอื่นคำขอเสียก่อนใบอนุญาตสิ้นอายุ
เมื่อได้ยื่นคำขอดังกล่าวแล้ว จะประกอบกิจการต่อไปก็ได้จน
กว่าผู้อนุญาตจะสั่งไม่อนุญาตให้ต่ออายุใบอนุญาตนั้น

การขอต่ออายุใบอนุญาตและการอนุญาต ให้เป็นไปตาม หลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง

• •

มาตรา ๑๘ ในกรณีผู้อนุญาตไม่ออกใบอนุญาตหรือไม่ อนุญาตให้ต่ออายุใบอนุญาต ผู้ขออนุญาตหรือผู้ขอต่ออายุใบ อนุญาตมีสิทธิอุทธรณ์เป็นหนังสือต่อรัฐมนตรีภายในสามสิบวัน นับแต่วันที่ได้รับหนังสือของผู้อนุญาตแจ้งการไม่ออกใบอนุญาต หรือไม่อนุญาตให้ต่ออายุใบอนุญาต

คำวินิจฉัยของรัฐมนตรีให้เป็นที่สุด

ในกรณีผู้อนุญาต ไม่อนุญาต ให้ต่ออายุใบอนุญาต ผลิตยา แผนปัจจุบัน ก่อนที่รัฐมนตรีจะมีคำวินิจฉัยอุทธรณ์ตามวรรค สอง รัฐมนตรีมีอำนาจสั่งอนุญาต ให้ประกอบกิจการไปพลาง ก่อนได้ เมื่อมีคำขอของผู้อุทธรณ์

หมวด ๓

หน้าที่ของผู้รับอนุญาตเกี่ยวกับยาแผนบัจจุบัน

มาตรา ๑ธ ห้ามมิให้ผู้รับอนุญาต

(๑) ผลิตหรือขายยาแผนบัจจุบันนอกสถานที่ที่ได้ กำหนดไว้ในใบอนุญาต เว้นแต่เป็นการขายส่งตรงต่อผู้รับ อนุญาตขายยาแผนบัจจุบัน (๒) ผลิตหรือขายยาแผนบัจจุบันไม่ตรงตามประเภท ของใบอนุญาต

มาตรา ๒๐ ผู้รับอนุญาตผลิตยาแผนบ้าจุบันต**้**องมีเภสัชกร ชั้นหนึ่งเป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตามมาตรา ๓๘

มาตรา ๒๑ ผู้รับอนุญาตขายยาแผนบัจจุบัน**ต้องมีเภส**ัชกร ชั้นหนึ่งหรือเภสัชกรชั้นสองเป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัต**ิ**การตามมาตรา ๑๕ หรือมาตรา ๔๐

มาตรา ๒๒ ผู้รับอนุญาตขายยาแผนบัจจุบันเฉพาะยาบรรจุ เสร็จที่ไม่ใช่ยาอันตรายหรือยาควบคุมพิเศษ ต้องมีเกสัชกร ชั้นหนึ่ง เภสัชกรชั้นสองหรือผู้ประกอบโรคศิลปะแผนบัจจุบัน ชั้นหนึ่งในสาขาเวชกรรม ทันตกรรม การผดุงครรภ์หรือการ พยาบาลเป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตามมาตรา ๔๑

มาตรา ๒๓ ผู้รับอนุญาตขายยาแผนบ้าจุบันเฉพาะยาบรรจุ เสร็จสำหรับสัตว์ต้องมีเภสชักรชั้นหนึ่ง เภสชักรชั้นสอง ผู้ ประกอบการบำบัดโรคสัตว์ชั้นหนึ่งหรือผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์ชั้นหน้าที่ปฏิบัติการตามมาตรา ๔๒ หรือ มาตรา ๔๓

มาตรา ๒๔ ผู้รับอนุญาตนำหรือสั่งยาแผนบัจจุบันเข้ามา ในราชอาณาจักรต้องมีเภสัชกรชั้นหนึ่ง เป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ ตามมาตรา ๔๔

มาตรา ๒๕ ให้ผู้รับอนุญาตผลิตยาแผนบัจจุบันปฏิบัติ ดังต่อไปนี้

- (๑) จัดให้มีบ้าย ณ ที่เปิดเผยหน้าสถานที่ผลิตยาซึ่ง เห็นได้ง่ายจากภายนอกอาคาร แสดงว่าเป็นสถานที่ผลิตยา ตามประเภทของใบอนุญาต ลักษณะและขนาดของบ้าย และ ข้อความที่แสดงในบ้าย ให้เป็นไปตามที่กำหนดในกฎกระทรวง
- (๒) จัดให้มีการวิเคราะห์ยาที่ผลิตขึ้นก่อนนำ ออกจาก สถานที่ผลิตยา โดยมีหลักฐานแสดงรายละเอียดของการวิเคราะห์ ทุกครั้งซึ่งต้องเก็บรักษาไว้ไม่น้อยกว่าสืบปี
- (๓) จัดให้มีฉลากที่ภาชนะหรือหีบห่อบรรจุยาที่ผลิตขึ้น และในฉลากต้องแสดง
 - (ก) ชื่อยา
- (ข) อักษรย่อของตำรายาทิรัฐมนตรีประกาศ ตามมาตรา ๗๖ (๑) และปีหรือกรั้งที่พิมพ์ตำราดังกล่าว แต่ ถ้าเป็นยานอกตำรายาดังกล่าวให้แสดงเลขที่ใบสำคัญการขึ้น ทะเบียนตำรับยา

- (ค) ปริมาณของยาที่บรรจุ
- (ง) ชื่อและปริมาณของ สารออกฤทธิ์อันเป็น ส่วนประกอบที่สำคัญของยา
- (จ) เลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตและ วิเคราะห์ยา
 - (ฉ) ชื่อผู้ผลิตและจังหวัดที่ตั้งสถานที่ผลิตยา
- (ช) คำว่า "ยาอันตราย" หรือ "ยาควบคุม พิเศษ" ด้วยอักษรสีแดงเห็นได้ชัดในกรณีเป็นยาอันตรายหรือ ยาควบคุมพิเศษ
- (ซ) คำว่า "ยาสามัญประจำบ้าน" ในกรณีเป็น ยาสามัญประจำบ้าน
- (ฌ) คำว่า "ยาสำหรับสัตว์" ในกรณีเป็นยา สำหรับสัตว์
- (ญ) เดือน ปี ที่ยาสิ้นอายุในกรณ**ีเป็น**ยาที่ ร**ัฐ**มนตรีประกาศตามมาตรา ๗๖ (๗)
- (๔) ใช้ฉลากและเอกสารกำกับยาตามที่ได้ขึ้นทะเบียน ตำรับยาไว้ หรือตามตำรายาที่รัฐมนตรีประกาศตามมาตรา ๓๖ (๑) แล้วแต่กรณี เอกสารกำกับยาถ้ำเป็นภาษาต่างประเทศ ต้องมีภาษาไทยด้วย

- (๕) จัดให้มีคำเพื่อนการใช้ยาไว้ในเอกสารกำกับยา ใน กรณีเป็นยาที่รัฐมนตรีประกาศตามมาตรา ๗๖ (๘)
 - (b) การอื่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

มาตรา ๒๖ ให้ผู้รับอนุญาตขายยาแผนบัจจุบัน ปฏิบัติ ดังต่อไปนี้

- (๑) จัดให้มีบ้าย ณ ที่เปิดเผยหน้าสถานที่ขายยาซึ่งเห็น ได้ง่ายจากภายนอกอาคาร แสดงว่าเป็นสถานที่ขายยาตาม ประเภทของใบอนุญาต ลักษณะและขนาดของบ้ายและข้อความ ที่แสดงในบ้ายให้เป็นไปตามที่กำหนดในกฎกระทรวง
- (๒) จัดให้มีการแยกเก็บยาสำหรับสัตว์เป็นส่วนสัดจาก ยาอื่น
 - (๓) จัดให้มีการแยกเก็บยาเป็นส่วนสัดดังต่อไปนี้
 - (ก) ยาอันตราย
 - (ข) ยาควบคุมพิเศษ
 - (ก) ยาอื่นๆ
- (๔) จัดให้มีที่เป็นส่วนสัดสำหรับปรุงยาตามใบสั่งยา ของผู้ประกอบโรคศิลปะหรือผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์ และ สำหรับเก็บยาที่จะใช้ในการนั้นด้วย

- (๕) จัดให้ฉลากที่ภาชนะหรือหืบห่อบรรจุยาตามที่ กำหนดไว้ในมาตรา ๒๕ (๓) คงมือยู่ครบถ้วน
 - (๖) การอื่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

ความในวรรคหนึ่งให้ใช้บังคับแก่ผู้รับอนุญาตซึ่งได้รับใบ อนุญาตตามมาตรา ๑๕ (๑) หรือ (๔) โดยอนุโลม

มาตรา ๒๗ ให้ผู้รับอนุญาตนำหรือสั่งยาแผนบัจจุบันเข้า มาในราชอาณาจักรปฏิบัติดังต่อไปนี้

- (๑) จัดให้มีป้าย ณ ที่เปิดเผยหน้าสถานที่นำหรือสั่งยา เข้ามาในราชอาณาจักรซึ่งเห็นได้ง่ายจากภายนอกอาคาร แสดง ว่าเป็นสถานที่นำหรือสั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรตามประเภท ของใบอนุญาต ลักษณะและขนาดของบ้ายและข้อความที่แสดง ในบ้ายให้เป็นไปตามที่กำหนดในกฎกระทรวง
 - (๒) จัดให้มีใบรับรองของผู้ผลิตแสดงรายละเอียดการ วิเคราะห์ยาที่นำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักร
 - (๓) จัดให้ฉลากที่ภาชนะหรือหีบห่อบรรจุยาตามที่ กำหนดไว้ในมาตรา ๒๕ (๓) คงมือยู่ครบถ้วน และต้องระบุ ชื่อประเทศที่ตั้งสถานที่ผลิตยาด้วย

- (๔) ใช้ฉลากและเอกสารกำกับยาตามที่ได้ขึ้นทะเบียน ตำรับยาไว้ หรือตามตำรายาที่รัฐมนตรีประกาศตามมาตรา ๗๖ (๑) แล้วแต่กรณี เอกสารกำกับยาถ้ำเป็นภาษาต่างประเทศ ต้องมีภาษาไทยด้วย
 - (๕) การอื่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

มาตรา ๒๘ ในกรณีใบอนุญาตสูญหายหรือถูกทำลายใน สาระสำคัญ ให้ผู้รับอนุญาตแจ้งต่อผู้อนุญาตและยื่นคำขอรับใบ แทนใบอนุญาตภายในสิบห้าวันนับแต่วันที่ได้ทราบถึงการสูญหาย หรือถูกทำลายดังกล่าว

การขอรับใบแทนใบอนุญาตและการออกใบแทนใบอนุญาต ให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขที่กำหนดใน กฎกระทรวง

มาตรา ๒๕ ผู้รับอนุญาตต้องแสดงใบอนุญาตของตนและ ของเภสัชกร ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนบัจจุบันชั้นหนึ่งในสาขา เวชกรรม ทันตกรรม การผดุงครรภ์หรือการพยาบาลหรือผู้ ประกอบการบำบัดโรคสัตว์ ติดไว้ ณ ที่เปิดเผยเห็นได้ง่ายที่สถาน ที่ผลิตขา สถานที่ขายยาหรือสถานที่นำหรือสั่งยาเข้ามาในราช อาณาจักรแล้วแต่กรณี

มาตรา ๓๐ ห้ามมิให้ผู้รับอนุญาตย้ายสถานที่ผลิตยา สถานที่ขายยา สถานที่นำหรือสั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรหรือ สถานที่เก็บยา เว้นแต่จะได้รับอนุญาตจากผู้อนุญาต

การขออนุญาตและการอนุญาต ให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนใจที่กำหนดในกฎกระทรวง

มาตรา ๓๑ ห้ามมิให้ผู้รับอนุญาตผลิตยาแผ**นบัจ**จุบันใน สถานที่ผลิตยาในระหว่างที่เภสัชกรไม่อยู่ปฏิบัติหน้าที่ในสถานที่ ดังกล่าว

มาตรา ๓๒ ห้ามมิให้ผู้รับอนุญาตขายยาอันตรายหรือยา ควบคุมพิเศษในระหว่างที่เภสัชกรหรือผู้ประกอบการบำบัดโรค ส์ตว์ไม่อยู่ปฏิบัติหน้าที่

มาตรา ๓๓ เมื่อผู้รับอนุญาตประสงค์จะเปลี่ยนผู้มีหน้าที่ ปฏิบัติการตามมาตรา ๓๘ มาตรา ๓๕ มาตรา ๔๑ มาตรา ๔๒ มาตรา ๔๓ หรือมาตรา ๔๔ ให้แจ้งเป็นหนังสือให้ ผู้อนุญาตทราบและจะเปลี่ยนตัวได้เมื่อได้รับอนุญาตจากผู้ อนุญาต

ในกรณีผู้รับอนุญาตไม่มีผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการดังกล่าวใน ให้ผู้รับอนุญาตแจ้งเป็นหนังสือให้ผู้อนุญาตทราบ ภายในเจ็ดวันนับแต่วันที่ไม่มีผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการนั้น

มาตรา ๓๔ ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตามมาตรา ๓๘ มาตรา ๓๕ มาตรา ๔๐ มาตรา ๔๑ มาตรา ๔๒ มาตรา ๔๓ หรือ มาตรา ๔๔ ประสงค์จะไม่ปฏิบัติหน้าที่ต่อไป ต้องแจ้งเป็นหนังสือ ให้ผู้อนุญาตทราบไม่เกินเจ็ดวันนับแต่วันที่พ้นหน้าที่

มาตรา ๓๕ ผู้รับอนุญาต ผู้ใดเลิกกิจการที่ได้รับอนุญาต ตามพระราชบัญญัตินี้ ต้องแจ้งการเลิกกิจการเป็นหนังสือให้ ผู้อนุญาตทราบไม่เกินสิบห้าวันนับแต่วันเลิกกิจการ และให้ถือว่า ใบอนุญาตหมดอายุตั้งแต่วันเลิกกิจการตามที่แจ้งไว้นั้น

มาตรา ๑๖ ผู้รับอนุญาตซึ่งได้แจ้งการเลิกกิจการจะขายยา ของตนที่เหลืออยู่แก่ผู้รับอนุญาตอื่นหรือแก่ผู้ซึ่งผู้อนุญาตเห็น สมควรได้ภายในเก้าสิบวันนับแต่วันเลิกกิจการ เว้นแต่ผู้อนุญาต จะผ่อนผันขยายระยะเวลาดังกล่าวให้

มาตรา ๓๗ ถ้าผู้รับอนุญาตตายและมีบุคคลผู้ซึ่งมีคุณ สมบัติอาจเป็นผู้รับอนุญาตได้ตามพระราชบัญญัตินี้ แสดงความ จำนงต่อผู้อนุญาตภายในสามสิบวันนับแต่วันที่ผู้รับอนุญาตตาย เพื่อขอดำเนินกิจการที่ผู้ตายได้รับอนุญาตนั้นต่อไป ก็ให้ผู้แสดง ความจำนงนั้นดำเนินกิจการต่อไปได้จนกว่าใบอนุญาตสิ้นอายุ ในกรณีเช่นว่านี้ให้ถือว่าผู้แสดงความจำนงเป็นผู้รับอนุญาตตาม พระราชบัญญัตินี้ ตั้งแต่วันผู้รับอนุญาตตาย

หมวด ๔

หน้าที่ของเภสัชกร ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนปัจจุบันชั้นหนึ่ง ในสาขาเวชกรรม ทันตกรรม การผดุงครรภ์หรือการพยาบาล หรือผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์

มาตรา ๓๘ ให้เกสัชกรชั้นหนึ่งตามมาตรา ๒๐ ปฏิบัติ ดังต่อไปนี้

- (๑) ควบคุมให้การผลิตยาเป็นไปโดยถูกต้องตามที่ กำหนดไว้ในตำรายาที่รัฐมนตรีประกาศตามมาตรา ๗๖ (๑) หรือตามตำรับยาที่ได้ขึ้นทะเบียนไว้ตามมาตรา ๗๕
- (๒) ควบคุมให้ฉลากและเอกสารกำกับยาถูกต้องตาม ที่ได้กำหนดไว้ในพระราชบัญญัตินี้
- (๓) ควบคุมให้การแบ่งบรรจุแล**ะ**การปิดฉลากที่ภาชนะ หรือหืบห่อบรรจุยาเป็นไปโดยถูกต้อง
 - (๔) ควบคุมการขายยาให้เป็นไปตามมาตรา ๓๕
 - (๕) การอื่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

มาตรา ๓๕ ให้เภสัชกรชั้นหนึ่งตามมาตรา ๒๑ ปฏิบัติ ดังต่อไปนี้

- (๑) ควบคุมการแยกเก็บยาตามมาตรา ๒๖ (๒) และ (๓)
 - (๒) ควบคุมการปฏิบัติเกี่ยวกับฉลากตามมาตรา ๒๖ (๕)
 - (๓) ควบกุมการขายยาให้เป็นไปตามพระราชบัญญัตินี้
- (๔) ปรุงยาในที่ที่ผู้รับอนุญาตขายยาได้จัดไว้ตามมาตรา ๒๖ (๔)
- (๕) จัดให้มีฉลากที่ภาชนะหรือหีบห่อบรรจุยาที่ปรุงตาม ใบสั่งยาของผู้ประกอบโรคศิลปะหรือของผู้ประกอบการบำบัด โรคสัตว์ ทั้งนี้ตามหลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขที่กำหนดใน กฎกระทรวง
- (๖) ควบคุมการส่งมอบยาอันตราย ยาควบคุมพิเศษ หรือยาตามใบส่งยาของผู้ประกอบโรคศิลปะหรือของผู้ประกอบ การบำบัดโรคสัตว์
 - (๑) การอื่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

มาตรา ๔๐ ให้เภสัชกรชั้นสองตามมาตรา ๒๑ ปฏิบัติตาม มาตรา ๓๕ เช่นเดียวกับเภสัชกรชั้นหนึ่ง เว้นแต่ในส่วนที่เกี่ยว กับการปรุง การขายและการส่งมอบยาควบคุมพีเศษจะกระทำ มิได้

ำมาตรา ๔๑ ให้เภสัชกรชั้นหนึ่ง เภสัชกรชั้นสองหรือ ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนปัจจุบันชั้นหนึ่งในสาขาเวชกรรม ทันตกรรม การผดงครรภ์หรือการพยาบาลตามมาตรา 🏿 🖢 ปฏิบัติ ดังต่อไปนี้

- (๑) ควบคุมการปฏิบัติเกี่ยวกับฉลากตามมาตรา ๒๖(๕)
- (๒) ควบคุมมิให้มีการแบ่งขายยาบรรจุเสร็จต่างไปจาก สภาพเดิมที่ผู้ผลิตได้ผลิตไว้
 - (๓) การอื่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

มาตรา ๔๒ ให้เภสัชกรชั้นหนึ่งหรือผู้ประกอบการบำบัด โรคสัตว์ชั้นหนึ่งตามมาตรา ๒๓ ปฏิบัติดังต่อไปนี้

- (๑) ควบคุมการแยกเก็บยาตามมาตรา ๒๖ (๓)
- (๒) ควบคุมการปฏิบัติเกี่ยวกับฉลากตามมาตรา ๒๖ (๕)
- (๓) ควบคุมมิให้มีการแบ่งขายยาบรรจุเสร็จสำหรับสัตว์ **ต่า**งไปจากสภาพเดิมที่ผู้ผลิตได้ผลิตไว้
- (๔) ควบคุมการส่งมอบยาบรรจุเสร็จสำหรับสัตว์ที่เป็น ยาอันตรายหรือยาควบคุมพิเศษ
 - (๕) การอื่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

มาตรา ๔๓ ให้เภสัชกรชั้นสองหรือผู้ประกอบการบำบัด โรคสัตว์ชั้นสอง ตามมาตรา ๒๓ ปฏิบัติตามมาตรา ๔๒ เช่น เดี๋ยวกับเภสัชกรชั้นหนึ่ง หรือผู้ประกอบการบำบ**ัดโ**รคสัตว์

เว้นแต่ในส่วนที่เกี่ยวกับการควบคุมการส่งมอบยา บรรจุเสร็จสำหรับสัตว์ที่เป็นยาควบคุมพีเศษจะกระทำมิได้

มาตรา ๔๔ ให้เภสัชกรชั้นหนึ่งตามมาตรา ๒๔ ปฏิบัติ ดังต่อไปนี้

- (๑) ควบคุมยาที่นำหรือส่งเข้ามาในราชอาณาจักรให้ ลูกต้องตามที่กำหนดไว้ในตำรายาที่รัฐมนตรีประกาศตามมาตรา ๑๖ (๑) หรือตามตำรับยาที่ได้ขึ้นทะเบียนไว้ตามมาตรา ๑๕
- (๒) ควบคุมการปฏิบัติเกี่ยวกับฉลากตามมาตรา ๒๗ (m)
 - (๓) ควบคุมการขายยาให้เป็นไปตามมาตรา ๓๕
 - (๔) การอื่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

มาตรา ๔๕ ห้ามมิให้เภสัชกร ผู้ประกอบโรคศิลปะแผน บ้าจุบันชั้นหนึ่งในสาขาเวชกรรม ทันตกรรม การผดุงครรภ์ หรือการพยาบาลหรือผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์ ปฏิบัติการใด ในสถานที่ผลิตยา สถานที่ขายยาหรือสถานที่น้ำหรือสั่งยาเข้ามา ในราชอาณาจักร โดยตนมิได้มีชื่อเป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการใน

หมวด ๕

การขออนุญาตและออกใบอนุญาตเกี่ยวกับยาแผนโบราณ

มาตรา ๔๖ ห้ามมิให้ผู้ใดผลิต ขาย หรือน้ำหรือสั่งเข้ามา ในราชอาณาจักร ซึ่งยาแผนโบราณ เว้นแต่จะได้รับใบอนุญาต จากผู้อนุญาต

การขออนุญาตและการอนุญาต ให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง

มาตรา ๔๗ บทบัญญัติมาตรา ๔๖ ไม่ใช้บังคับแก่

- (๑) การผลิตยาซึ่งผลิตโดยกระทรวง ทบวง กรม ใน หน้าที่ป้องกันหรือบำบัดโรค สภากาชาดไทยและองค์การ เภสัชกรรม
- (๒) การปรุงยาแผนโบราณตามตำรายาที่รัฐมนตรีประกาศ ตามมาตรา ๑๖ (๑) โดยผู้ประกอบโรคศิลปะแผนโบราณ เพื่อ ขายเฉพาะสำหรับคนให้ของตนหรือขายปลีก
- (๓) การขายยาสมุนไพรที่ไม่ใช่ยาอันตรายหรือการ ขายยาสามัญประจำบ้าน
- (๔) การน้ำยาติดตัวเข้ามาในราชอาณาจักรซึ่งไม่เกิน จำนวนที่จำเป็นจะต้องใช้เฉพาะตัวได้สามสิบวัน และการนำ

·¥-

หรือสั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรโดยกระทรวง ทบวง กรม ใน หน้าที่บ้องกันหรือบำบัดโรค สภากาชาดไทยและองค์การ เภสัชกรรม

มาตรา ๔๘ ผู้อนุญาตจะออกใบอนุญาตให้ผลิต ขาย หรือ **น้ำหรื**อสั่งเข้ามาในราชอาณาจักร ซึ่งยา แผน โบราณ ได้ ปรากฏว่าผู้ขออนุญาต

- 🦟 (๑) เป็นเจ้าของกิจการและเป็นผู้มีทรัพย์สินหรือฐานะ พอที่จะตั้งและดำเนินกิจการได้
 - (๒) มือายุไม่ต่ำกว่ายี่สิบปีบริบูรณ์
 - (๓) มีถิ่นที่อยู่ในประเทศไทย
- (๔) ไม่เคยต้องคำพิพากษาว่ากระทำความผิดซึ่ง กฎหมายบัญญัติให้ถือเอาการกระทำโดยทุจริตเป็นองค์ประกอบ หรือความผิดตามกฎหมายว่าด้วยการขายยา หรือพระราชบัญญัติ นี้ และความผิดที่กระทำนั้นมือตราโทษถึงจำคุก
- (๕) ไม่เป็นบุคคลวิกลจริต หรือคนไร้ความสามารถ หรือเสมือนไร้ความสามารถ
- (๖) ไม่เป็นผู้เจ็บป่วยด้วยโรคเรื่อน วัณโรคในระยะ โรคเท้าช้างในระยะปรากฏอาการเป็นที่รังเกีย**จ**แก่ **อันตร**าย

โรคติดยาเสพติดให้โทษอย่างร้ายแรงหรือโรคพิษสุรา เรื่อรัง

- (๑) มีสถานที่ผลิตยา สถานที่ขายยา สถาน**ที่**นำหรือ สั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรหรือสถานที่เก็บยา สะอาดและถูก สุขลักษณะ
- (๘) ใช้ชื่อในการประกอบพาณิชยกิจไม่ซ้ำหรือคล้าย กลึงกับชื่อที่ใช้ในการประกอบพาณีชยกิจของผู้รับอน**ุญาต**ซึ่งอยู่ **ใน**ระหว่างถูกสั่งพักใช้ใบอนุญาต หรือซึ่งถูกเพ**็กถอนใบอนุ**ญาต ยังไม่ครบหนึ่งปี
- (ธ) มีผู้ที่จะปฏิบัติการตามมาตรา ๖๘ มาตรา ๖ธ หรือ มาตรา ๗๐

ในกรณีนิติบุคคลเป็นผู้ขออนุญาต ต้องระบุผู้ดำเนินกิจการ ซึ่งมีคุณสมบัติตาม (๒) (๓) (๔) (๕) และ (๖)

มาตรา ๔ธ ประเภทของใบอนุญาตสำหรับยาแผนโบราณ มีดังนี้

- (๑) ใบอนุญาตผลิตยาแผนโบราณ
- (๒) ใบอนุญาตขายยาแผนโบราณ
- (๑) ใบอนุญาตนำหรือสั่งยาแผนโบราณเข้ามาในราช อาณาจักร

ให้ถือว่าผู้ใด้รับใบอนุญาตตาม (๑) หรือ (๓) เป็นผู้รับ ใบอนุญาตตาม (๒) สำหรับยาที่ตนผลิตหรือนำหรือส่งเข้ามา ในราชอาณาจักรนั้นด้วย แล้วแต่กรณี

มาตรา ๕๐ ใบอนุญาตที่ออกตามมาตรา ๔ธ ให้กุ้มกันถึง ลูกจ้างหรือตัวแทนของผู้รับอนุญาตด้วย

ให้ถือว่าการกระทำของลูกจ้างหรือตัวแทนของผู้รับอนุญาต ที่ใด้รับการคุ้มกันตามวรรคหนึ่ง เป็นการกระทำของผู้รับอนุญาต ด้วย เว้นแต่ผู้รับอนุญาตจะพิสูจน์ใด้ว่าการกระทำดังกล่าว เป็น การสุดวิสัยที่ตนจะถ่วงรู้หรือควบคุมได้

มาตรา ๕๑ ใบอนุญาตตามมาตรา ๔ธ ให้ใช้ได้จนถึงวันที่ _{คอ} ชันวาคม ของปีที่ออกใบอนุญาต ถ้าผู้รับอนุญาตประสง**ค**์ **าะขอต่ออายุใบอนุญาตจะต้องยื่นคำขอเสียก่อนใบอนุญาตสิ้**น เมื่อได้ยื่นคำขอดงักล่าวแล้วจะประกอบกิจการต่อไปก็ได้ จนกว่าผู้อนุญาตจะสั่งไม่อนุญาตให้ต่ออายุใบอนุญาตนั้น

การขอต่ออายุใบอนุญาตและการต่ออายุใบอนุญาต เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนใงที่กำหนดในกฎ กระทรวง

มาตรา ๕๒ ในกรณีผู้อนุญาตไม่ออกใบอนุญาตหรือ ไม่อนุญาตให้ต่ออายุใบอนุญาต ผู้ขออนุญาตหรือผ**ู้ขอต่ออายุ** ใบอนุญาตมีสิทธิอุทธรณ์เป็นหนังสือต่อรัฐมนตรีภายในสามสิบ วันนับ แต่วันที่ ได้รับหนังสือของผู้อนุญาต แจ้งการไม่ออกใบ อนุญาตหรือไม่อนุญาตให้ต่ออายุใบอนุญาต

กำวินิจฉัยของรัฐมนตรีให้เป็นที่สุด

ในกรณีผู้อนุญาตไม่อนุญาตให้ต่ออายุใบอนุญาตผลิตยา ก่อนที่รัฐมนตรีจะมีคำวินิจฉ**ัยอ**ุทธรณ์ตามวรรค แผนโบราณ รัฐมนตรีมีอำนาจสั่งอนุญาตให้ประกอบกิจการไปพลาง ก่อนได้ เมื่อมีคำขอของผู้อุทธรณ์

หมวด ๖

หน้าที่ของผู้รับอนุญาตเกี่ยวกับยาแผนโบราณ

มาตรา ๕๓ ห้ามมิให้ผู้รับอนุญาตผลิตยาหรือ**ขายย**าแผน โบราณนอกสถานที่ที่ใด้กำหนดไว้ในใบอนุญาต เว้นแต่เป็นการ **ขายส่งตรงต่อผู้รั**บอนุญาตขายยาแผนโบราณ

มาตรา ๕๔ ผู้รับอนุญาตผลิตยาแผนโบราณ ต้องมีผู้ ประกอบโรคศิลปะแผนโบราณ เป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตาม มาตรา ๖๘

มาตรา ๔๕ ผู้รับอนุญาตขายยาแผนโบราณ ต้องมีผู้ ประกอบโรคศิลปะแผนโบราณเป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตาม มาตรา ๖ ธ

มาตรา ๕๖ ผู้รับอนุญาตนำหรือสั่งยาแผนโบราณเข้ามาใน ราชอาณาจักร ต้องมีผู้ประกอบโรคศิลปะแผนโบราณ เป็นผู้ มีหน้าที่ปฏิบัติการตามมาตรา ๑๐

มาตรา ๕๗ ให้ผู้รับอนุญาตผลิตยาแผนโบราณปฏิบัติดัง ต่อไปนี้

- (๑) จัดให้มีบ้าย ณ ที่เปิดเผยหน้าสถานที่ผลิตยาซึ่ง
 เห็นได้ง่ายจากภายนอกอาคาร แสดงว่าเป็นสถานที่ผลิตยาตาม
 ประเภทของใบอนุญาต ลักษณะและขนาดของป้าย และ
 ข้อความที่แสดงในบ้ายให้เป็นไปตามที่กำหนดในกฎกระทรวง
- (๒) จัดให้มีฉลากที่ภาชนะหรือหีบห่อบรรจุยาที่ผลิตขึ้น และในฉลากต้องแสดง
 - (ก) ชื่อย**า**
- (ข) ชื่อของตำรายาที่รัฐมนตรีประกาศตาม มาตรา ๗๖ (๑) แต่ถ้าเป็นยานอกตำราดงักถ่าว ให้แสดง เลขที่ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา

- (ค) ปริมาณของยาทิบรรจุ
- (ง) เถขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตยา
- (จ) ชื่อผู้ผลิตและจังหวัดที่ตั้งสถานที่ผลิตยา
- (ฉ) คำว่า "ยาแผนโบราณ" ให้เห็นได้ชัด
- (ช) คำว่า "ยาสามัญประจำบ้าน" ในกรณีเป็น ยาสามัญประจำบ้าน
- (ซ) คำว่า "ยาสำหรับสัตว์" ในกรณีเป็นยา สำหรับสัตว์
- (๓) ใช้ฉลากและเอกสารกำกับยาตามที่ได้ขึ้นทะเบียน ตำรับยาไว้ หรือตามตำรายาที่รัฐมนตรีประกาศตามมาตรา ๗๖ (๑) แล้วแต่กรณี เอกสารกำกับยา ถ้าเป็นภาษาต่างประเทศ ต้องมีภาษาไทยด้วย
 - (๔) การอื่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

มาตรา ๕๘ ให้ผู้รับอนุญาตขายยาแผนโบราณปฏิบัติดัง ต่อไปนี้

(๑) จัดให้มีป้าย ณ ที่เปิดเผยหน้าสถานที่ขายยาซึ่งเห็น ได้ง่ายจากภายนอกอาคาร แสดงว่าเป็นสถานที่ขายยาตาม ประเภทของใบอนุญาต ลักษณะและขนาดของบ้าย และ ข้อความที่แสดงในป้าย ให้เป็นไปตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

- (๒) จัดให้ฉลากที่ภาชนะหรือหีบห่อบรรจุยาตามที่ กำหนดไว้ในมาตรา ๕๗ (๒) คงมือยู่ครบถ้วน
 - (๓) การอื่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

มาตรา ๕ธ ให้ผู้รับอนุญาตนำหรือสั่งยาแผนโบราณเข้ามา ในราชอาณาจักรปฏิบัติดังต่อไปนี้

- (๑) จัดให้มีป้าย ณ ที่เปิดเผยหน้าสถานที่นำหรือสั่งยา เข้ามาในราชอาณาจักร ซึ่งเห็นได้ง่ายจากภายนอกอาคาร แสดง ว่าเป็นสถานที่นำหรือสั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรตามประเภท ของใบอนุญาต ลักษณะและขนาดของป้าย และข้อความที่แสดง ในป้าย ให้เป็นไปตามที่กำหนดในกฎกระทรวง
- (๒) จัดให้ฉลากที่ภาชนะหรือหืบห่อบรรจุยาตามที่ กำหนดไว้ในมาตรา ๕๗ (๒) คงมือยู่ครบถ้วน และต้องระบุ ชื่อประเทศที่ตั้งสถานที่ผลิตยาด้วย
- (๓) ใช้ฉลากและเอกสารกำกับยาตามที่ได้ขึ้นทะเบียน ตำรับยาไว้ เอกสารกำกับยาถ้ำเป็นภาษาต่างประเทศต้องมีภาษา ไทยด้วย
 - (๔) การอื่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

มาตรา ๖๐ ในกรณีใบอนุญาตสูญหายหรือถูกทำลายใน สาระสำคัญ ให้ผู้รับอนุญาตแจ้งต่อผู้อนุญาตและยื่นคำขอรับ ใบแทนใบอนุญาต ภาย ในสิบห้าวันนับแต่วันที่ได้ทราบถึงการ สูญหายหรือถูกทำลายดังกล่าว

การขอรับใบแทนใบอนุญาตและการออกใบแทนใบอนุญาต ให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิชีการและเงื่อนไขที่กำหนดในกฎ-กระทรวง

มาตรา ๖๑ ผู้รับอนุญาตต้องแสดงใบอนุญาตของตนและ ของผู้ประกอบโรคศิลปะแผนโบราณ ติดไว้ ณ ที่เปิดเผยเห็น ได้ง่ายที่สถานที่ผลิตยา สถานที่ขายยาหรือสถานที่นำหรือสั่งยา เข้ามาในราชอาณาจักร แล้วแต่กรณี

มาตรา ๖๒ ห้ามมิให้ผู้รับอนุญาตย้ายสถานที่ผลิตยา สถานที่ขายยา สถานที่นำหรือสั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรหรือ สถานที่เก็บยา เว้นแต่จะได้รับอนุญาตจากผู้อนุญาต

การขออนุญาตและการอนุญาต ให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนใจที่กำหนดในกฎกระทรวง

มาตรา ๖๓ เมื่อผู้รับอนุญาตประสงค์จะเปลี่ยนตัวผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตาบมาตรา ๖๘ มาตรา ๖๘ หรือมาตรา ๑๐ ให้แจ้งเป็นหนังสือให้ผู้อนุญาตทราบและจะเปลี่ยนตัวได้เมื่อได้ รับอนุญาตจากผู้อนุญาต

ในกรณีผู้รับอนุญาตไม่มีผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการดังกล่าวใน วรรคหนึ่ง ให้ผู้รับอนุญาตแจ้งเป็นหนังสือให้ผู้อนุญาตทราบ ภายในเจ็ดวันนับแต่วันที่ "ม่มีผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการนั้น

มาตรา ๖๔ ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตามมาตรา ๖๘ มาตรา ๖ธ หรือมาตรา ๘๐ ประสงค์จะไม่ปฏิบัติหน้าที่ต่อไป ต้องแจ้ง เป็นหนังสือให้ผู้อนุญาตทราบไม่เกินเจ็ดวันนับแต่วันที่พ้นหน้าที่

มาตรา ๖๕ ผู้รับอนุญาตผู้ใดเลิกกิจการที่ได้รับอนุญาต ตามพระราชบัญญัตินี้ ต้องแจ้งการเลิกกิจการเป็นหนังสือให้ผู้ อนุญาตทราบไม่เกินสิบห้าวันนับแต่วันเลิกกิจการ และให้ถือ ว่าใบอนุญาตหมดอายุตั้งแต่วันเลิกกิจการตามที่แจ้งไว้นั้น

มาตรา ๖๖ ผู้รับอนุญาตซึ่งได้แจ้งการเลิกกิจการจะขายยา ของตนที่เหลืออยู่แก่ผู้รับอนุญาตอื่นหรือแก่ผู้ซึ่งผู้อนุญาตเห็น สมควรได้ภายในเก้าสิบวันนับแต่วันเลิกกิจการ เว้นแต่ผู้อนุญาต จะผ่อนผันขยายระยะเวลาดังกล่าวให้

มาตรา ๖๗ ถ้าผู้รับอนุญาตตายและมีบุคคลซึ่งมีคุณสมบัติ อาจเป็นผู้รับอนุญาต โล้ตามพระราชบัญญัตินี้ แสดงความจำนง ต่อผู้อนุญาตภายในสามสิบวันนับแต่วันที่ผู้รับอนุญาตตายเพื่อ ขอดำเนินกิจการที่ผู้ตายได้รับอนุญาตนั้นต่อไป ก็ให้ผู้แสดง กวามจำนงนั้นดำเนินกิจการต่อ ไปได้จนกว่า ใบอนุญาตสิ้นอายุ ในกรณีเช่นว่านี้ ให้ถือว่าผู้แสดงความจำนงเป็นผู้รับอนุญาต ตามพระราชบัญญัตินี้ ตั้งแต่วันผู้รับอนุญาตตาย

หมวด ๓ หน้าที่ของผู้ประกอบโรคศิลปะแผนโบราณ

มาตรา ๖๘ ให้ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนโบราณตามมาตรา ๕๔ ปฏิบัติดังต่อไปนี้

- (๑) ควบคุมให้การผลิตยาเป็นไปโดยถูกต้องตามที่ กำหนดไว้ในตำรายา ที่รัฐมนตรีประกาศตามมาตรา ๗๖ (๑) หรือตามตำรับยาที่ได้ขึ้นทะเบียนไว้ตามมาตรา ๗ธ
- (๒) ควบคุมให้ฉลากและเอกสารกำกับยาถกต้องตามที่ กำหนดไว้ในพระราชบัญญัตินี้
- (๓) ควบคุมให้การแบ่งบรรจุและการปิดฉลากที่ภาชนะ หรือหืบห่อบรรจุยาเป็นไปโดยถูกต้อง
 - (๔) ควบคุมการขายยาให้เป็นไปตามมาตรา ๖ธ
 - (๕) การอื่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

มาตรา ๖៩ ให้ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนโบราณตามมาตรา ๕๕ ปฏิบัติดังต่อไปนี้

- (๑) ควบคุมการปฏิบัติเกี่ยวกับฉลากตามมาตรา ๕๘ (๒)
- (๒) ควบกุมการขายยาให้เป็นไปตามพระราชบัญญัตินี้
- (๓) การอื่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

มาตรา 🖦 ให้ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนโบราณตามมาตรา ๕๖ ปฏิบัติดังต่อไปนี้

- (๑) ควบคุมยาที่นำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักรให้ ถูกต้องตามตำรับยาที่ได้ขึ้นทะเบียนไว้ตามมาตรา ๗ธ
 - (๒) ควบคุมการปฏิบัติเกี่ยวกับฉลากตามมาตรา ๕ ६ (๒)
 - (๓) ควบคุมการขายยาให้เป็นไปตามมาตรา ๖ ธ
 - (๔) การอื่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

มาตรา 🕳 ห้ามมิให้ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนโบราณ ปฏิบัติการใดในสถานที่ผลิตยา สถานที่ขายยาหรือสถานที่นำ หรือสั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรโดยตนมิได้มีชื่อเป็นผู้มีหน้าที่ ปฏิบัติการในสถานที่นั้น

หทวง ฯ

ยาปลอม ยาผิดมาตรฐาน ยาเสื้อมคุณภาพ

มาตรา ๗๒ ห้ามมิให้ผู้ใดผลิต ขาย หรือนำหรือสั่งเข้ามา ในราชอาณาจักรซึ่งยาต่อไปนี้

- (๑) ยาปลอม
- (๒) ยาผิดมาตรฐาน
- (๓) ยาเสื้อมคุณภาพ
- (๔) ยาที่ต้องขึ้นทะเบียนตำรับยาแต่มิได้ขึ้นทะเบียนไว้
- (๕) ยาที่รัฐมนตรีสั่งเพิกถอนทะเบียนตำรับยา

มาตรา ๑๓ ยาหรือวัตถุต่อไปนี้เป็นยาปลอม

- (๑) ยาหรือวัตถุที่ทำเทียมทั้งหมดหรือแต่บางส่วนว่า เป็นยาแท้
- (๒) ยาที่แสดงชื่อว่าเป็นยาอื่นหรือแสดงเดือน ปี ที่ยา สืนอายุ ซึ่งมิใช่ความจริง
- (๓) ยาที่แสดงชื่อหรือเครื่องหมายของผู้ผลิตหรือที่ตั้ง สถานที่ผลิตยาซึ่งมิใช่ความจริง
- (๔) ยาที่แสดงว่าเป็นยาตามตำรายาที่ร**ัฐมนตรี**ประกาศ หรือตามตำรับยาที่ขึ้นทะเบียนไว้ ซึ่งมีใช่ความจริง
- (๕) ยาที่ผลิตขึ้นไม่ถูกต้องตามมาตรฐาน ถึงขนาดสาร ออกฤทธิ์ขาดหรือเกินกว่าร้อยละสิบจากเกณฑ์ ต่ำสุดหรือสูงสุด ซึ่งกำหนดไว้ในตำราชาที่รัฐมนตรีประกาศหรือตำรับยาที่ขึ้น ทะเบียนไว้

มาตรา ๑๔ ยาต่อไปนี้เป็นยาผิดมาตรฐาน

- (๑) ยาที่ผลิตขึ้นไม่ถูกต้องตามมาตรฐาน โดยสารออก ฤทธิ์ขาดหรือเกินจากเกณฑ์ต่ำสุดหรือสูงสุดซึ่งกำหนดไว้ใน ตำรายาที่รัฐมนตรีประกาศหรือตำรับยาที่ขึ้นทะเบียนไว้ แต่ไม่ ถึงขนาดดังกล่าวในมาตรา ๑๓ (๕)
- (๒) ยาที่ผลิตขึ้นโดยความบริสุทธิ์หรือลักษณะอื่นซึ่งมี ความสำคัญต่อคุณภาพของยาผิดไปจากเกณฑ์ที่กำหนดในตำรา ยาที่รัฐมนตรีประกาสหรือตำรับยาที่ขึ้นทะเบียนไว้

มาตรา ๓๕ ยาต่อไปนี้เป็นยาเสื้อมคุณภาพ

- (๑) ยาที่สิ้นอายุตามที่แสดงไว้ในฉลาก
- (๒) ยาที่แปรสภาพจนมีลักษณะเช่นเดียวกันกับยาปลอม ตามมาตรา ๑๓ (๕) หรือยาผิดมาตรฐานตามมาตรา ๑๔

หมวด ธ

การประกาศเกี่ยวกับยา

มาตรา ๗๖ ให้รัฐมนตรีมีอำนาจประกาศในราชกิจ**จานุ-**เบกษาระบุ

- (๑) ตำรายา
- (๒) วัตถุที่เป็นยา
- (๓) ยาที่เป็นยาอันตราย
- (๔) ยาที่เป็นยาควบคุมพิเศษ
- (๕) ยาที่เป็นยาสามัญประจำบ้าน
- (๖) ยาที่เป็นยาแผนโบราณ
- (๗) ยาที่ต้องแจ้งกำหนดสิ้นอายุไว้ในฉลาก
- (๘) ยาที่ต้องแจ้งคำเตือนการใช้ยาไว้ในเอกสารกำกับยา และข้อความของคำเตือน

มาตรา ๗๗ ให้รัฐมนตรีมีอำนาจประกาศในราชกิจจา-นุเบกษาระบุโรคหรืออาการของโรคที่ห้ามโฆษณายาว่าสามารถ ใช้บำบัด บรรเทา รักษาหรือบ้องกันโรคหรืออาการของโรคนั้น ได้

มาตรา ๗๘ ประกาศของรัฐมนตรีตามหมวดนี้ ให้กระทำ ได้เมื่อใต้รับคำแนะนำจากคณะกรรมการ

หมวด ๑๐ การขึ้นทะเบียนตำรับยา

มาตรา ๗๕ ผู้รับอนุญาตผลิตยาหรือผู้รับอนุญาตให้นำหรือ สั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรผู้ใดประสงค์จะผลิตหรือนำหรือสั่ง เข้ามาในราชอาณาจักรซึ่งยาที่มีชื่อหรือตำรับยาอยู่นอกตำรายาที่ รัฐมนตรีประกาศตามมาตรา 🕳 (๑) ต้องนำตำรับยานั้นมา ขอขึ้นทะเบียนต่อพนักงานเจ้าหน้าที่เสียก่อน และเมื่อได้รับ ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาแล้ว จึงจะผลิตยาหรือนำหรือ สั่งยานั้นเข้ามาในราชอาณาจักรได้

กวามในวรรคหนึ่งไม่ใช้บังคับแก่ผู้รับอนุญาตผลิต หรือ นำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักรซึ่งยาตัวอย่างที่ได้รับอนุญาต ตามหลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง

มาตรา ๘๐ การของื้นทะเบียนตำรับยาตามมาตรา ๗๕ ต้องแจ้งรายละเอียดดังต่อไปนี้

- (๑) ชื่อยา
- (๒) ชื่อและปริมาณของวัตถุอันเป็นส่วนประกอบของยา
- (๓) ขนาดบรรจุ
- (๔) วิธีวิเคราะห์มาตรฐานของยาแผนบัจจุบัน ในกรณี ที่ใช้วิธีวิเคราะห์นอกตำรายาที่รัฐมนตรีประกาศ
 - (๕) ฉลาก
 - (๖) เอกสารกำกับยา
 - (๑) รายการอื่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

มาตรา ๘๑ การแก้รายการทะเบียนตำรับยา จะกระทำได้ เมื่อได้รับอนุญาตจากพนักงานเจ้าหน้าที่

มาตรา ๘๒ การขอขึ้นทะเบียนหรือแก้รายการทะเบียน ตำรับยา และการออกใบสำคัญการขึ้นทะเบียนหรือแก้รายการ ทะเบียนตำรับยา ให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการและเงื้อนไข ที่กำหนดในกฎกระทรวง

มาตรา ๘๓ ห้ามมิให้พนักงานเจ้าหน้าที่รับขึ้นทะเบียน ตำรับยา เมื่อคณะกรรมการเห็นว่า

- (๑) การของื้นทะเบียนตำรับยาไม่เป็นไปตามมาตรา ๘๐ และมาตรา ๘๒
- (๒) ยาที่ของื่นทะเบียนต่ามตำรับยานั้นไม่สามารถ เชื้อถือในสรรพคุณได้หรืออาจไม่ปลอดภัยแก่ผู้ใช้
- (๓) เป็นยาที่ใช้ชื่อในทำนองโอ้อวด ไม่สุภาพ หรือ อาจทำให้เข้าใจผิดจากความจริง
 - (๔) เป็นยาที่ระบุในมาตรา ๗๒ (๑) หรือ (๕) คำสั่งไม่รับขึ้นทะเบียนของพนักงานเจ้าหน้าที่ให้เป็นที่สุด มาตรา ๘๔ บทบัญญัติมาตรา ๘๓ ให้ใช้บังคับแก่การแก้

รายการทะเบียนตำรับยาโดยอนุโลม

มาตรา ๘๕ ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาให้มีอายุห้าปื นับแต่วันที่ออกใบสำคัญ

มาตรา ๘๖ ยาใดที่ได้ขึ้นทะเบียนตำรับยาไว้แล้ว หาก
ภายหลังปรากฏว่ายานั้นไม่มีสรรพคุณตามที่ขึ้นทะเบียนไว้ หรือ
อาจไม่ปลอดภัยแก่ผู้ใช้ หรือเป็นยาตามที่ระบุในมาตรา ๗๒
(๑) ให้รัฐมนตรีโดยคำแนะนำของคณะกรรมการ มีอำนาจ
สั่งเพิกลอนทะเบียนตำรับยานั้นได้ การเพิกลอนให้กระทำได้
โดยประกาศในราชกิจจานุเบกษา

คำสั่งของรัฐมน[์]ตรีให้เป็นที่สุด

มาตรา ๔๗ ในกรณีใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาสูญ หายหรือถูกทำลายในสาระสำคัญ ให้ผู้รับอนุญาตแจ้งต่อพนักงาน เจ้าหน้าที่และยื่นคำขอรับใบแทนใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับ ยาภายในสิบห้าวันนับแต่วันที่ได้ทราบถึงการสูญหายหรือถูก ทำลายดังกล่าว

การขอรับใบแทนใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาและ การออกใบแทนใบสำคัญให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการและ เงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง

หมวด ๑๑ การโฆษณา

มาตรา ๘๘ การโฆษณาขายยาจะต้อง

- (๑) ไม่เป็นการโอ้อวดสรรพคุณยาหรือวัตถุอันเป็นส่วน ประกอบของยาว่าสามารถบำบัด บรรเทา รักษาหรือบ้องกันโรค หรือความเจ็บป่วยได้อย่างศักดิ์สิทธิ์หรือหายขาด หรือใช้ถ้อยคำ อื่นใดที่มีความหมายทำนองเดียวกัน
 - (๒) ไม่แสดงสรรพคุณยาอันเป็นเท็จหรือเกินความจริง
- (๓) ไม่ทำให้เข้าใจว่ามีวัตถุใดเป็นตัวยาหรือเป็นส่วน ประกอบของยา ซึ่งความจริงไม่มีวัตถุหรือส่วนประกอบนั้น ในยา หรือมีแต่ไม่เท่าที่ทำให้เข้าใจ
- (๔) ไม่ทำให้เข้าใจว่าเป็นยาทำให้แท้งลูกหรือยาขับระดู อย่างแรง
 - (๕) ไม่ทำให้เข้าใจว่าเป็นยาบำรุงกามหรือยาคุมกำเนิด
 - (ь) ไม่แสดงสรรพคุณยาอันตรายหรือยาควบคุมพิเศษ
- (๓) ไม่มีการรับรองหรือยกย่องสรรพคุณยาโดยบุคคล อื่น

(๘) ไม่แสดงสรรพคุณยาว่าสามารถบำบัด บรรเทา รักษาหรือป้องกันโรค หรืออาการของโรคที่รัฐมนตรีประกาศ ตามมาตรา ๑๑

ความใน (๕) และ (๖) ไม่ใช้บังคับแก่ข้อความใน
กลากหรือเอกสารกำกับยา และความใน (๑) (๕) (๕)
(๖) (๓) และ (๘) ไม่ใช้บังคับแก่การโฆษณาซึ่งกระทำ
โดยตรงต่อผู้ประกอบโรคศิลปะหรือผู้ประกอบการบำบัดโรค
สัตว์

มาตรา ๘๕ ห้ามมิให้โฆษณาขายยาโดยไม่สุภาพ หรือโดย การร้องรำทำเพลง หรือแสดงความทุกข์ทรมานของผู้ป่วย มาตรา ๕๐ ห้ามมิให้โฆษณาขายยาโดยวิธีแถมพกหรือ ออกสลากรางวัล

หมวด ๑๒

พนักงานเจ้าหน้ำที่

มาตรา ៩๑ ในการปฏิบัติหน้าที่ พนักงานเจ้าหน้าที่มี อำนาจเข้าไปในสถานที่ผลิตยา สถานที่ขายยา สถานที่นำ หรือสั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร หรือสถานที่เก็บยา ในระหว่าง เวลาทำการ เพื่อตรวจสอบให้การเป็นไปตามพระราชบัญญัตินี้ และในการนั้นมีอำนาจนำยาในปริมาณพอสมควรไปเป็นตัวอย่าง
เพื่อตรวจสอบ หรือในกรณีมีเหตุอันควรสงสัยว่ามีการกระทำ
กวามผิดตามพระราชบัญญัตินี้ อาจยึดหรืออายัดยาที่เกี่ยวข้อง
กับการกระทำความผิดดังกล่าว ตลอดจนภาชนะหรือหีบห่อ
บรรจุยาและเอกสารที่เกี่ยวกับยานั้น เพื่อประโยชน์ในการดำเนิน
กดีได้

ในการปฏิบัติการตามหน้าที่ของพนักงานเจ้าหน้าที่ตาม วรรคหนึ่ง ให้ผู้รับอนุญาตและบรรดาผู้มีหน้าที่เกี่ยวข้องกับการ ผลิตยา การขายยา หรือการนำหรือสั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร ในสถานที่ดังกล่าวอำนวยความสะดวกตามสมควร

มาตรา ธ๒ ในการปฏิบัติการตามหน้าที่พนักงานเจ้าหน้าที่ ต้องแสดงบัตรประจำตัวเมื่อบุคคลซึ่งเกี่ยวข้องร้องขอ

บัตรประจำตัวพนักงานเจ้าหน้าที่ให้เป็นไปตามแบบที่ กำหนดในกฎกระทรวง

มาตรา ๔๓ ยารวมทั้งภาชนะหรือหืบห่อบรรจุยาและ เอกสารที่ได้ยึดไว้ตามมาตรา ๕๑ ถ้าไม่ปรากฏเจ้าของ หรือ พนักงานอัยการสั่งเด็ดขาดไม่พ้องคดี หรือศาลไม่พิพากษาให้ ริบ และผู้เป็นเจ้าของหรือผู้ครอบครองมิได้ร้องขอรับคืนภายใน เก้าสิบวันนับแต่วันที่ยึด หรือวันที่ทราบคำสั่งเด็ดขาดไม่พืองคดี หรือวันที่ศาลพิพากษาถึงที่สุด แล้วแต่กรณี ให้ตกเป็นของ กระทรวงสาธารณสุข

ถ้าสิ่งที่ยึดไว้นั้นเป็นของเสียง่าย หรือถ้าหน่วงช้าไว้จะเป็น การเสียงความเสียหาย หรือจะเสียค่าใช้จ่ายในการเก็บรักษาเกิน ราคาตลาดของยา พนักงานเจ้าหน้าที่จะจัดการขายทอดตลาด ยานั้นรวมทั้งภาชนะหรือหีบห่อบรรจุยาและเอกสารเสียก่อนถึง กำหนดก็ได้ ได้เงินจำนวนสุทธิเท่าใดให้ยึดเงินนั้นไว้แทน

มาตรา ៩๔ ในการปฏิบัติการตามพระราชบัญญัตินี้ ให้ พนักงานเจ้าหน้าที่เป็นเจ้าพนักงานตามประมวลกฎหมายอาญา

หมวด ๑๓

การพักใช้ใบอนุญาตและการเพิกถอนใบอนุญาต

มาตรา ๔๕ เมื่อปรากฏต่อผู้อนุญาตว่าผู้รับอนุญาตผู้ใด ใม่ปฏิบัติตามพระราชบัญญัตินี้ หรือกฎกระทรวงที่ออกตาม พระราชบัญญัตินี้ ผู้อนุญาตโดยคำแนะนำของคณะกรรมการ มีอำนาจสั่งพักใช้ใบอนุญาตได้โดยมีกำหนดครั้งละไม่เกินหนึ่ง ร้อยยี่สิบวัน หรือในกรณีมีการพ้องผู้รับอนุญาตต่อศาลว่าได้ กระทำความผิดตามพระราชบัญญัตินี้ จะสั่งพักใช้ใบอนุญาตไว้ รอคำพิพากษาอันถึงที่สุดก็ได้

🚁 ผู้รับอนุญาตซึ่งถูกสั่งพักใช้ใบอนุญาตต้องหยุคการผลิตยา การขายยา หรือการนำหรือสั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร แล้วแต่ กรณี และระหว่างถูกส่งพักใช้ใบอนุญาตนั้นจะขอรับใบอนุญาต ใด ๆ ตามพระราชบัญญัตินี้อีกไม่ได้

มาตรา ธอ เมื่อปรากฏต่อผู้อนุญาตว่าผู้รับอนุญาตขาด กุณสมบัติตามมาตรา ๑๔ หรือมาตรา ๔๘ ผู้อนุญาตโดยคำ แนะนำของคณะกรรมการ มือำนาจสั่งเพิกถอนใบอนุญาตได้

ผู้รับอนุญาตซึ่งถูกเพิกถอนใบอนุญาตต้องหยุดการผลิตยา การขายยาหรือการนำหรือสั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร และจะขอรับใบอนุญาตใด ๆ ตามพระราชบัญญัตินี้อีก ไม่ได้จนกว่าจะพ้นสองปืนบแต่วันที่ถูกเพิกถอนใบอนุญาต และ ผู้อนุญาตจะออกใบอนุญาตให้หรือไม่ก็ได้ สุดแต่จะพิจารณา เห็นสมควร

มาตรา ธอ คำสั่งพักใช้ใบอนุญาต และคำสั่งเพิกลอนใบ อนุญาตให้ทำเป็นหนังสือแจ้งให้ผู้รับอนุญาตทราบ และในกรณี ไม่พบตัวผู้ถูกสั่งหรือผู้ถูกสั่งไม่ยอมรับคำสั่งดังกล่าว คำสั่งไว้ ณ ที่เบิดเผยเห็นได้ง่ายที่สถานที่ผลิตยา สถานที่ขายยา หรือสถานที่นำหรือสั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร และให้ถือว่า ผู้รับอนุญาตใด้ทราบคำสั่งนั้นแล้วตั้งแต่วันที่ปิดคำสั่ง

คำสั่งพักใช้ใบอนุญาตและคำสั่งเพิกถอนใบอนุญาต 💆 จะ โฆษณาในหนังสือพิมพ์หรือโดยวิชีอื่นอีกด้วยก็ได้

มาตรา ๕๘ ผู้อนุญาตโดยคำ แนะนำของคณะกรรมการมื่ อำนาจสั่งถอนคำสั่งพักใช้ใบอนุญาตก่อนกำหนดเวลาได้ เมื่อ เป็นที่พอใจว่า ผู้รับอนุญาตซึ่งถูกสั่งพักใช้ใบอนุญาตได้ปฏิบัติ การตามพระราชบัญญัตินี้ หรือกฎกระทรวงซึ่งออกตามพระราช บัญญัตินี้แล้ว

มาตรา ៩៩ ผู้รับอนุญาตซึ่งถูกสั่งพักใช้ใบอนุญาตหรือเพิก ถอนใบอนุญาต มีสิทธิอุทธรณ์ต่อรัฐมนตรีภายในสามสิบวัน นับแต่วันที่ทราบคำสั่ง รัฐมนตรีมีอำนาจสั่งให้ยกอุทธรณ์หรือให้ แก้ไขคำสั่งของผู้อนุญาตในทางที่เป็นคุณแก่ผู้อุทธรณ์ใด้

คำวินิจฉัยของรัฐมนตรีให้เป็นที่สุด

การอุทธรณ์ตามวรรคหนึ่งย่อมไม่เป็นการทุเลาการบ**ังกับ** ตามกำสั่งพักใช้ใบอนุญาตหรือคำสั่งเพิกถอนใบอนุญาต

มาตรา ๑๐๐ ผู้ถูกเพิกถอนใบอนุญาตจะขายยาของตนที่ เหลืออยู่แก่ผู้รับอนุญาตอื่น หรือแก่ผู้ซึ่งผู้อนุญาตเห็นสมควรได้ ภายในหกสิบวันนับแต่วันที่ได้ทราบคำสั่งเพิกถอนใบอนุญาต หรือวันที่ใด้ทราบคำวินิจฉัยของรัฐมนตรี เว้นแต่ผู้อนุญาตจะผ่อนผันขยายระยะเวลาดังกล่าวให้

หมวด ๑๔ บทกำหนดโทษ

มาตรา ๑๐๑ ผู้ใดฝ่าฝืนมาตรา ๑๒ ต้องระวา**งโทษจำกุก ไม่**เกินห้าปี่ และปรับไม่เกินหนึ่งหมื่นบาท

มาตรา ๑๐๒ ผู้รับอนุญาตผู้ใดฝ่าฝืนมาตรา ๑៩ หรือ มาตรา ๑๐ ต้องระวางโทษปรับตั้งแต่หนึ่งพันบาทถึงห้ำพันบาท

มาตรา ๑๐๓ ผู้รับอนุญาตผู้ใด ไม่ปฏิบัติตามมาตรา ๒๐ มาตรา ๒๑ มาตรา ๒๒ มาตรา ๒๓ หรือมาตรา ๒๔ ต้องระวาง โทษจำคุกไม่เกินสามเดือน หรือปรับไม่เกินห้าพันบาท หรือ ทั้งจำทั้งปรับ

มาตรา ๑๐๔ ผู้รับอนุญาตผู้ใดผลิตยาหรือขายยา หรือนำ หรือสั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรภายหลังที่ใบอนุญาตสิ้นอายุแล้ว โดยมิได้ยื่นคำขอต่ออายุใบอนุญาต ต้องระวางโทษปรับวันละ ไม่เกินหนึ่งร้อยบาทตลอดเวลาที่ใบอนุญาตขาดอายุ มาตรา ๑๐๕ ผู้รับอนุญาตผู้ใดไม่ปฏิบัติตามมาตรา ๒๕ มาตรา ๒๖ หรื่อมาตรา ๒๗ ต้องระวางโทษปรับตั้งแต่สองพัน บาพถึงหนึ่งหมื่นบาท

มาตรา ๑๐๖ ผู้รับอนุญาตผู้ใดไม่ปฏิบัติตามมาตรา ๒๘ มาตรา ๒๕ มาตรา ๓๓ มาตรา ๓๕ มาตรา ๖๐ มาตรา ๖๑ มาตรา ๖๓ มาตรา ๖๕ มาตรา ๘๑ หรือมาตรา ๘๗ ต้องระวาง โทษปรับไม่เกินหนึ่งพันบาท

มาตรา ๑๐๗ ผู้ใดฝ่าฝืนมาตรา ๓๑ หรือมาตรา ๓๒ ต**้อง** ุร**ะวางโทษปรับตั้ง**แต่หนึ่งพันบาทถึงห้าพันบาท

มาตรา ๑๐๘ ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการผู้ใดไม่ปฏิบัติตามมาตรา ๓๔ หรือมาตรา ๖๔ ต้องระวางโทษปรับไม่เกินห้าร้อยบาท

มาตรา ๑๐៩ ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการผู้ใดไม่ปฏิบัติตามมาตรา ๓๘ มาตรา ๔๑ มาตรา ๔๒ มาตรา ๔๓ หรือมาตรา ๔๔ ต้องระวางโทษปรับตั้งแต่หนึ่งพันบาทถึง ห้าพับบาท

มาตรา ๑๑๐ ผู้ใดฝ่าผืนมาตรา ๔๕ ต้องระวางโทษปรับ ไม่เกินหนึ่งพันบาท

่ มาตรา ๑๑๑ ผู้ใดฝ่าฝืนมาตรา ๔๖ ต้องระวางโทษจำคุก ไม่เกินสามปี และปรับไม่เกินห้าพันบาท มาตรา ๑๑๒ ผู้รับอนุญาตผู้ใดฝ่าฝืนมาตรา ๕๓ หรือ มาตรา ๖๒ ต้องระวางโทษปรับตั้งแต่ห้าร้อยบาทถึงสองพันบาท

มาตรา ๑๑๓ ผู้รับอนุญาตผู้ใดไม่ปฏิบัติตามมาตรา ๕๔ มาตรา ๕๕ หรือมาตรา ๕๖ ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินหนึ่ง เดือน หรือปรับไม่เกินสองพันบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

มาตรา ๑๑๔ ผู้รับอนุญาตผู้ใดไม่ปฏิบัติตามมาตรา ๕๗ มาตรา ๕๘ หรื่อมาตรา ๕๕ ต้องระวางโทษปรับตั้งแต่หนึ่งพัน บาทถึงห้ำพันบาท

มาตรา ๑๑๕ ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนโบราณผู้ใดไม่ ป่ฏิบัติตามมาตรา ๖๘ มาตรา ๖๕ หรือมาตรา ๗๐ ต้องระวางโทษ ปรับตั้งแต่ห้ำร้อยบาทถึงสองพันบาท

มาตรา ๑๑๖ ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนโบราณผู้ใดฝ่าฝืน มาตรา ๑๑ ต้องระวางโทษปรับไม่เกินห้าร้อยบาท

มาตรา ๑๑๗ ผู้ใดผลิตยาปลอมอันเป็นการฝ่าฝืนมาตรา

๑๒ (๑) ต้องระวางโทษจำคุกตั้งแต่สามปีถึงตลอดชีวิต และ
ปรับตั้งแต่หนึ่งหมื่นบาทถึงห้าหมื่นบาท

มาตรา ๑๑๘ ผู้ใดผลิตยาผิดมาตรฐานหรือยาที่รัฐมนตรีสั่ง เพิกถอนทะเบียนตำรับยาอันเป็นการฝ่าฝืนมาตรา ๑๒ (๒) หรือ (๕) ต้องระวางโทษจำคุกตั้งแต่สองปีถึงห้าปี และปรับ ตั้งแต่สี่พันบาทถึงสองหมื่นบาท

มาตรา ๑๑๕ ผู้ใดขาย หรือนำหรือส่งเข้ามาในราช อาณาจักรซึ่งยาปลอมอันเป็นการฝ่าฝืนมาตรา ๑๒ (๑) ต้อง ระวางโทษจำกุกตั้งแต่หนึ่งปีลึงยี่สิบปี และปรับตั้งแต่สองพัน บาทถึงหนึ่งหมื่นบาท

ถ้าผู้กระทำการตามวรรคหนึ่งกระทำโดยไม่รู้ว่าเป็นยาปลอม ต้องระวางโทษปรับตั้งแต่หนึ่งพันบาทถึงห้าพันบาท

มาตรา ๑๒๐ ผู้ใดขาย หรือนำหรือสั่งเข้ามาในราช อาณาจักรซึ่งยาผิดมาตรฐาน หรือยาที่รัฐมนตรีสั่งเพิกถอน ทะเบียนตำรับยาอันเป็นการผ่าผืนมาตรา ๑๒ (๒) หรือ (๕) ต้องระวางโทษจำคุกตั้งแต่หกเดือนถึงสามปี และปรับตั้งแต่ หนึ่งพันบาทถึงห้าพันบาท

ถ้าผู้กระทำการตามวรรคหนึ่งกระทำโดย ไม่รู้ว่าเป็นยาผิด มาตรฐานหรือยาที่รัฐมนตรีสั่งเพิกถอนทะเบียนตำรับยา ต้อง ระวางโทษปรับไม่เกินห้าพันบาท

มาตรา ๑๒๑ ผู้ใดขาย หรือนำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณา-จ**ักรซึ่งยาเสื่อม**คุณภาพอันเป็นการฝ่าฝืนมาตรา ๗๒ (๓) ต**้อง** ระวางโทษจำคุกไม่เกินหนึ่งปี หรือปรับไม่เกินสามพันบาท หรือ ทั้งจำทั้งปรับ

ถ้าผักระทำการตามวรรคหนึ่งกระทำโดยไม่รู้ว่าเป็นยาเสื่อม คุณภาพต้องระวางโทษปรับไม่เกินสามพันบาท

มาตรา ๑๒๒ ผู้ใดผลิต ขาย หรือน้ำหรือสั่งเข้ามาใน ราชอาณาจักรซึ่งยาที่มิได้ขึ้นทะเบียนตำรับยาอันเป็นการผ่าฝืน มาตรา ๑๒ (๔) ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินสามปี หรือปรับ ไม่เกินห้าพันบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

มาตรา ๑๒๓ ผู้รับอนุญาตผู้ใดไม่ปฏิบัติตามมาตรา ๗ธ ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินสามปี หรือปรับไม่เกินห้ำพันบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

มาตรา ๑๒๔ ผู้ใดโฆษณาขายยาอันเป็นการฝ่าฝืนมาตรา ๘๘ มาตรา ๘๕ หรือมาตรา ๕๐ ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกิน หกเดือน หรือปรับไม่เกินหนึ่งหมื่นบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

มาตรา ๑๒๕ ผู้ใดขัดขวางไม่ให้กวามสะดวกต่อพนักงาน เจ้าหน้าที่ซึ่งปฏิบัติหน้าที่ตามมาตรา ៩๑ ต้องระวางโทษปรับ ไม่เกินหนึ่งพันบาท

มาตรา ๑๒๖ เมื่อมีการถงโทษตามมาตรา ๑๐๑ มาตรา ๑๑๑ มาตรา ๑๑๗ มาตรา ๑๑๘ มาตรา ๑๑๕ มาตรา ๑๒๐ มาตรา ๑๒๑ หรือมาตรา ๑๒๒ ให้ริบยา เครื่องมือและอุปกรณ์ที่ใช้ในการ ผลิตยารวมทั้งภาชนะหรือหืบห่อบรรจุยาที่เกี่ยวเนื่องกับความ ผิดในคดีให้แก่กระทรวงสาธารณสุข เพื่อทำลายเสียหรือจัดการ ตามที่เห็นสมควร

บทเฉพาะกาล

มาตรา ๑๒๓ ใบอนุญาตประกอบธุรกิจการขายยาตาม
กฎหมายว่าด้วยการขายยาก่อนวันที่พระราชบัญญัตินี้ใช้บังคับ
ให้คงใช้ได้ต่อไปจนกว่าจะสิ้นอายุ ถ้าผู้ได้รับใบอนุญาตดัง
กล่าวประสงค์จะผลิตยา ขายยา หรือนำหรือสั่งยาเข้ามาในราช
อาณาจักรต่อไป และได้ยื่นคำขอรับใบอนุญาตตามพระราช
บัญญัตินี้แล้วให้ดำเนินกิจการที่ได้รับอนุญาตตามใบอนุญาตเดิม
ต่อไปได้จนกว่าจะได้รับใบอนุญาตใหม่หรือผู้อนุญาตได้แจ้งให้
ทราบถึงการไม่อนุญาต และในกรณีได้รับใบอนุญาตใหม่ให้
ดำเนินการให้ถูกต้องตามพระราชบัญญัตินี้ให้แล้วเสร็จภายใน
หนึ่งร้อยยี่สืบวันนับแต่วันที่ได้รับใบอนุญาต

้ **ถ้าผู้ได้รับอ**นุญาตประกอบธุรกิจการขายยาตามวรรคหนึ่ง ไม่ประสงค์จะประกอบธุรกิจนั้นต่อไปหรือได้ยื่นคำขอ**รับ** อนุญาตตามพระราชบัญญตินี้แล้ว แต่ผู้อนุญาตไม่อนุญาต จะ ขายยาของตนที่เหลืออยู่แก่ผู้รับอนุญาตอื่นหรือแก่ผู้ซึ่งผู้อนุญาต เห็นสมควรได้ภายในเก้าสิบวันนับ แต่วันที่ใบอนุญาตเดิมสิ้นอายุ หรือวันที่ผู้อนุญาตแจ้งให้ทราบว่าไม่อนุญาตแล้ว แต่กรณี เว้น แต่ผู้อนุญาตจะผ่อนผันขยายระยะเวลาดังกล่าวให้

มาตรา ๑๒๘ ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่ได้ออกให้ ตามกฎหมายว่าด้วยการขายยาก่อนวันที่พระราช**บัญ**ญัตินี้ใช้ บ**ัง**คับ ให้มีอายุดังต่อไปนี้

- (๑) ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่ขึ้นทะเบียนไว้ใน พ.ศ. ๒๕๐๕ และ พ.ศ. ๒๕๐๖ ให้มีอายุถึงวันที่ ๓๑ ธันวาคม พ.ศ. ๒๕๑๒
- (๒) ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่ขึ้นทะเบียนไว้ใน พ.ศ. ๒๕๐๗ และ พ.ศ. ๒๕๐๘ ให้มีอายุถึงวันที่ ๓๑ ธันวาคม พ.ศ. ๒๕๑๓
- (๓) ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่ขึ้นทะเบียนไว้ ภายหลัง พ.ศ. ๒๕๐๘ ให้มีอายุถึงวันที่ ๓๑ ธันวาคม พ.ศ. ๒๕๑๔

มาตรา ๑๒๔ ภายในสามปื้นบแต่วันที่พระราชบัญญัตินี้ใช้ บ*ั*งคับบรรดายาที่ผลิต ขาย หรือนำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักร

ฉบับพื้เศษ หน้ำ ๖๕

เล่ม ๔๔ ตอนที่ ๑๐๑ ราชกิจจานุเบกษา ๒๐ ตุลาคม ๒๕๑๐

โดยชอบตามกฎหมายว่าด้วยการขายยาก่อนวันที่พระราชบัญญัติ
นี้ใช้บังกับ ให้ได้รับยกเว้นการปฏิบัติเกี่ยวกับฉลากตามที่
กำหนดไว้ในมาตรา ๒๕(๑) มาตรา ๒๖(๕) มาตรา ๒๓(๑)
มาตรา ๕๗(๒) มาตรา ๕๘(๒) และมาตรา ๕๕(๒) แห่ง
พระราชบัญญัตินี้

ผู้รับสนองพระบรมราชโองการ

ชื่ออมพล ถนอม กิตติขจร
นายกรัฐมนตรี

ฉบับพิเศษ หน้า ๖๖ เล่ม ๘๔ ตอนที่ ๑๐๑ ราชกิจจานุเบกษา ๒๐ ตุลาคม ๒๕๑๐

อัตราคาธรรมเนียม

()	ใบอนุญาตผลิตยาแผน			
	บัจจุบัน	ฉบับละ	&, 000	บาท
(७)	ใบอนุญาตขายยาแผน			
	ปัจจุบัน	ฉบ ั บละ	&00	บาท
(თ)	ใบอนุญาตขายยาแผน			
	บัจจุบันเฉพาะยาบรรจุ			
	เสร็จที่ใม่ใช่ยาอันตราย			
	หรือยาควบคุมพิเศษ	ฉบับ ละ	ന ാ	บาท
(৫)	ใบอนุญาตขายยาแผน			
	บ ้ จจุบันเฉพาะยาบรรจุ			
	เสร็จ สำหรับสัตว์	ฉบับละ	၈၀၀	บาท
(&)	ใบอนุญาตนำหรือสั่งยา			
	แผนปัจจุบันเข้ามาใน	av		
	ราชอาณาจักร	ฉบับละ	ണ, 000	บาท
(b)	ใบอนุญาต ผล ิ ตยาแผน -	e e		
	โบราณ	ฉบับละ	600	บาท

ฉบับพิเศษ หน้า ๖๗ เล่ม ๘๔ ฅอนที่ ๑๐๑ ราชกิจจานุเบกษา

๒๐ ตุลาคม ๒๕๑๐ (๗) ใบอนุญาตขายยาแผน โบราณ **ນ**ຸນັ້ນຄະ (๘) ใบอนุญาตนำหรือส่งยา แผนโบราณเข้ามาในราช อาณาจักร ฉบับละ ๑,๐๐๐ บาท (ธ) ใบสำคัญการขึ้นทะเบียน ตำรับยา ฉบับละ ๒๐๐ บาท (๑๐) ใบแทนใบอนุญาต ฉบับละ ๕๐ บาท (๑๑) ใบแทนใบสำคัญการขึ้น ทะเบียนตำรับยา ນາເກິດສ ๕๐ บาท (๑๒) การต่ออายุใบอนุญาต ครั้งละ เท่ากับค่าธรรมเนียมสำหรับ

ใบอนุญาตแต่ละประเภท

ฉบับพีเศษ หน้า ๖๘

เล่ม ๔๔ ตอนที่ ๑๐๑ ราชกิจจานุเบกษา ๒๐ ตุลาคม ๒๕๑๐

หมายเหตุ: - เหตุผลในการประกาศใช้พระราชบัญญัติฉบับนี้ คือ เนื่อง จากกฎหมายว่าด้วยการขายยาซึ่งใช้บังคับอยู่ในขณะนี้ ยังมีการควบคุม กิจการเกี่ยวกับการผลิตยา ขายยา และนำหรือสั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรตลอดจนการควบคุมให้มีเภสัชกรรับผิดชอบเกี่ยวกับการขายยา อันตราย และส่วนอื่น ๆ อีกที่ยังไม่รัดกุมและเหมาะสมแก่ภาวการณ์ ในปัจจุบัน จึงเป็นการสมควรที่จะปรับปรุงกฎหมายว่าด้วยการขายยา ทั้งนี้ เพื่อความปลอดภัยและสวัสดิภาพของประชาชน