

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงำน พระราชบัญญัติ กฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ยา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา พ.ศ. ๒๕๑๐ สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

กฎหมายดุลยเดช ป.ร.

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา ให้ไว้ ณ วันที่ ๑๕ ตุลาคม พ.ศ. ๒๕๑๐ สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

เป็นปีที่ ๒๒ ในรัชกาลปัจจุบัน

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

พระบาทสมเด็จพระปรมินทรมหาภูมิพลอดุลยเดช มีพระบรมราชโองการโปรดเกล้าฯ ให้ประกาศว่า

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

โดยที่เป็นการสมควรปรับปรุงกฎหมายว่าด้วยการขายยา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา จึงทรงพระกรุณาโปรดเกล้าฯ ให้ตราพระราชบัญญัติขึ้นไว้โดยคำแนะนำและ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ยินยอมของสภาร่างรัฐธรรมนูญ ในฐานะรัฐสภา ดังต่อไปนี้

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๑ พระราชบัญญัตินี้เรียกว่า “พระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐”

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๒^๑ พระราชบัญญัตินี้ให้ใช้บังคับเมื่อพ้นกำหนดยกเลิกวันนั้นแต่วัน

ประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๓ ให้ยกเลิก

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๑) พระราชบัญญัติการขายยา พ.ศ. ๒๔๙๗

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๒) พระราชบัญญัติการขายยา (ฉบับที่ ๒) พ.ศ. ๒๔๙๘

(๓) พระราชบัญญัติการขายยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๔๙๙

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๔) พระราชบัญญัติการขายยา (ฉบับที่ ๔) พ.ศ. ๒๕๐๐

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๕) พระราชบัญญัติการขายยา (ฉบับที่ ๕) พ.ศ. ๒๕๐๕

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๔^๒ ในพระราชบัญญัตินี้

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

หมายความว่า สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๑) วัตถุที่รับรองไว้ในตำรายาที่รัฐมนตรีประกาศ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๒) วัตถุที่มุ่งหมายสำหรับใช้ในการวินิจฉัย บำบัด บรรเทา รักษา หรือป้องกัน

โรค หรือความเจ็บป่วยของมนุษย์หรือสัตว์

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๓) วัตถุที่เป็นเภสัชเคมีภัณฑ์ หรือเภสัชเคมีภัณฑ์ที่กึ่งสำเร็จรูป หรือ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

^๑ ราชกิจจานุเบกษา เล่ม ๔๔/ตอนที่ ๑๐๑/ฉบับพิเศษ หน้า ๗/๒๐ ตุลาคม ๒๕๑๐

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๔ แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๑๒

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา (๔) วัตถุที่มุ่งหมายสำหรับให้เกิดผลแก่สุขภาพ โครงสร้าง หรือการกระทำหน้าที่ ตามวิธีการ
๑ ๑ ของร่างกายของมนุษย์หรือสัตว์

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา (๑) (๒) หรือ (๔) ไม่หมายความรวมถึง กรรมการกฤษฎีกา

(ก) วัตถุที่มุ่งหมายสำหรับใช้ในการเกษตรหรือการอุตสาหกรรมตามที่รัฐมนตรี
สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^๑
ประกาศ

(ข) วัตถุที่มุ่งหมายสำหรับใช้เป็นอาหารสำหรับมนุษย์ เครื่องกีฬา เครื่องมือ
เครื่องใช้ในการส่งเสริมสุขภาพ เครื่องสำอาง หรือเครื่องมือและส่วนประกอบของเครื่องมือที่ใช้ใน
สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^๑
การประกอบโรคคิลปะหรือวิชาชีพเวชกรรม คณะกรรมการกฤษฎีกา

(ค) วัตถุที่มุ่งหมายสำหรับใช้ในห้องวิทยาศาสตร์สำหรับการวิจัย การวิเคราะห์
หรือการซัณสูตรโรคซึ่งมิได้กระทำโดยตรงต่อร่างกายของมนุษย์

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^๑
“ยาแผนปัจจุบัน” หมายความว่า ยาที่มุ่งหมายสำหรับใช้ในการประกอบวิชาชีพ
เวชกรรม การประกอบโรคคิลปะแผนปัจจุบัน หรือการบำบัดโรคสัตว์

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^๑
“ยาแผนโบราณ” หมายความว่า ยาที่มุ่งหมายสำหรับใช้ในการประกอบโรคคิลปะแผนโบราณ หรือการบำบัดโรคสัตว์ ซึ่งอยู่ในตำรายาแผนโบราณที่รัฐมนตรีประกาศหรือยา
ที่รัฐมนตรีประกาศเป็นยาแผนโบราณ หรือยาที่ได้รับอนุญาตให้ขึ้นทะเบียนตำรับยาเป็นยาแผน
โบราณ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^๑
“ยาอันตราย” หมายความว่า ยาแผนปัจจุบันหรือยาแผนโบราณที่รัฐมนตรี
ประกาศเป็นยาอันตราย

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^๑
“ยาควบคุมพิเศษ” หมายความว่า ยาแผนปัจจุบันหรือยาแผนโบราณที่รัฐมนตรี
ประกาศเป็นยาควบคุมพิเศษ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^๑
“ยาใช้ภายนอก”^๓ หมายความว่า ยาแผนปัจจุบันหรือยาแผนโบราณที่มุ่งหมายสำหรับใช้ภายนอก ทั้งนี้ ไม่ว่าจะด้วยวิธีใด ทั้งนี้ ไม่ว่าจะด้วยวิธีใด

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^๑
“ยาใช้เฉพาะที่”^๔ หมายความว่า ยาแผนปัจจุบันหรือยาแผนโบราณที่มุ่งหมายใช้เฉพาะที่ กับ หู ตา จมูก ปาก ทวารหนัก ช่องคลอด หรือท่อปัสสาวะ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^๑
“ยาสามัญประจำบ้าน” หมายความว่า ยาแผนปัจจุบันหรือยาแผนโบราณที่รัฐมนตรี
ประกาศเป็นยาสามัญประจำบ้าน

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^๑
“ยาบรรจุเสร็จ”^๕ หมายความว่า ยาแผนปัจจุบันหรือยาแผนโบราณที่ได้ผลิตขึ้น

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^๑
เสร็จในรูปต่างๆ ทางเภสัชกรรม ซึ่งบรรจุในภาชนะหรือห่อห่อที่ปิดหรือผนึกไว้ และมีฉลาก

ครบถ้วนตามพระราชบัญญัตินี้

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^๑

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^๑

^๓ มาตรา ๔ นิยามคำว่า “ยาใช้ภายนอก” แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติฯ (ฉบับที่ ๕)

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^๑

พ.ศ. ๒๕๓๐

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^๑

^๔ มาตรา ๔ นิยามคำว่า “ยาใช้เฉพาะที่” แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติฯ (ฉบับที่ ๕)

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^๑

พ.ศ. ๒๕๓๐

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา หมายความว่า ขายตรงต่อผู้รับอนุญาตขายยา ผู้รับอนุญาตขายส่งยา คือ กระทรวง ทบวง กรม สภาากรชาดไทย องค์การเภสัชกรรม ผู้ได้รับอนุญาตให้ดำเนินการ สถานพยาบาล ผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบวิชาชีพการพยาบาล ผู้ประกอบวิชาชีพการ ผลิตครรภ์ ผู้ประกอบวิชาชีพการพยาบาลและการผลิตครรภ์ ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนปัจจุบัน สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา หรือผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์

ชี้แจงแสดงไว้ที่ภาชนะหรือทึบห่อบรรจุยา
สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา “เอกสารกำกับยา” หมายความรวมถึง กระดาษหรือวัตถุอื่นใดที่ทำให้ปรากฏ
ความหมายด้วยรูป รอยประดิษฐ์เครื่องหมายหรือข้อความใด ๆ เกี่ยวกับยาที่สอดแทรกหรือรวม^{สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา}
ไว้กับภาชนะหรือทึบห่อบรรจุยา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา
สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

“ผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม” หมายความว่า ผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรมตาม
กฎหมายว่าด้วยวิชาชีพเวชกรรม

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา “ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนปัจจุบัน” หมายความว่า ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนปัจจุบันในสาขาทันตกรรม เกล้ากรรม การพดุงครรภ์ หรือการพยาบาลตามกฎหมายว่าด้วยการควบคุมการประกอบโรคศิลปะ

สาขาวิชาเศรษฐศาสตร์
สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา “เงินสัมภารัตน์สอง” หมายความว่า ผู้ประกอบโรคศิลปะแผ่นปัจจุบันชั้นสองในทุกๆ สาขาวิชาเศรษฐศาสตร์

“ผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์ชั้นหนึ่ง” หมายความว่า ผู้ได้รับอนุญาตเป็นผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์ชั้นหนึ่งตามกฎหมายว่าด้วยการควบคุมการบำบัดโรคสัตว์ “ผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์ชั้นสอง” หมายความว่า ผู้ได้รับอนุญาตเป็น

ผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์ชั้นสอง (ก) สาขาอายุรกรรมตามกฎหมายว่าด้วยการควบคุมการ
บำบัดโรคสัตว์
สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา ให้รองเลขานุการคณะกรรมการอาหารและยาเป็นกรรมการและเลขานุการ และ ให้ผู้อำนวยการกอง กองควบคุมยา สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เป็นกรรมการและ พัช่วยเลขานุการ สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรา ๗) กรรมการผู้ทรงคุณวุฒิอยู่ในตำแหน่ง兼任คราวละสองปี กรรมการซึ่งพ้นจากตำแหน่งอาจได้รับการแต่งตั้งอีกได้ สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๔ นอกจากการพ้นจากตำแหน่งตามมาตรา ๗ กรรมการผู้ทรงคุณวุฒิ
สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา
พ้นจากตำแหน่งเมื่อ

- ### (๑) ຕາຍ

- (២) លាសក

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา (๓) รัฐมนตรีให้อำนวยการคณาจารย์

- (๔) เป็นบุคคลล้มละลาย

(៥) បែងចុះរាយដៃនេះទៅក្នុងការកណ្តាលរាយ

- (๔) แผนพัฒนาการผลิตภัณฑ์และยั่งยืนของประเทศไทย

- ล้าน(๗) ถูกสั่งพักหรือเพิกถอนใบอนุญาตประกอบโรคศิลปะกรุณากดปุ่มด้านล่าง

เมื่อกรรมการผู้ทรงคณวณพิพันจากตำแหน่งก่อนวาระ ให้รัฐมนตรีแต่งตั้งผู้อื่น

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา เป็นกรรมการแทน และให้ผู้อุปถัมภ์ในตำแหน่งตามวาระของกรรมการซึ่งตนแทน

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา ราชบูรณะ ๒๕๖๑

๕. ตัวอย่างคือกระบวนการทางคณิตศาสตร์ที่ใช้ในชีวิตประจำวัน เช่น การคำนวณเวลา การคำนวณเงินเดือน การคำนวณภาษี เป็นต้น

ในสามของจำนวนกรรมการทั้งหมดจะเป็นองค์ประชุม ถ้าประธานกรรมการไม่อยู่ในที่ประชุม^{สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา} ให้กรรมการที่มาประชุมเลือกกรรมการคนหนึ่งเป็นประธานในที่ประชุม^{สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา}

การวินิจฉัยซึ่งขาดของที่ประชุมให้ถือเสียงข้างมาก กระบวนการยกยื่น

กรรมการคนหนึ่งให้มีเลี้ยงหนึ่งในการลงทะเบียน ถ้าลงทะเบียนเสียงเท่ากันให้

สำนักงานใหญ่ที่ราชบุรี

สำนักงานคณะกรรมการป้องกันและปราบปรามการทุจริตแห่งชาติ ได้ดำเนินคดีในชื่อ “คดีรัฐธรรมนูญ” ต่อไปนี้

(๑) ภารกิจการตลาดผลิตภัณฑ์ฯ หรือดำเนินการส่งภัณฑ์เข้ามาในราชอาณาจักรและภาร

សំណើរាជការនគរបាល ពេទ្យ ខេត្ត ពោធិ៍ រាជធានី ភ្នំពេញ ពេទ្យ នគរបាល ពេទ្យ ខេត្ត ពោធិ៍ រាជធានី ភ្នំពេញ

- (๒) การพักใช้ใบอนุญาต การเพิกถอนใบอนุญาตหรือการเพิกถอนทะเบียน

ຕຳຮັບຢາ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา (๓) การกำหนดหลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขเกี่ยวกับการผลิตยา การขายยา กฎหมายกำหนด

การนำห้องสัมมนาเข้ามาในราชภัฏจังหวัด การนำความรู้ไปตัวอย่างเพื่อตรวจ และการตรวจสอบ

ส่วนหนึ่งมีอิฐขาว ส่วนหนึ่งมีหินสีเทา เนื้อหินในราชวงศ์อยุธยาและส่วนหนึ่งมีหินแกรนิต

- (๒) กรณีที่รัฐบาลเตือนว่าจะจัดการตามแนวทางใดๆ ก็ตามที่เป็นไปได้

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรา ๑๕^{๑๓} ผู้อนุญาตจะออกใบอนุญาตให้ผลิต ขาย หรือนำ หรือส่งเข้ามาในราชอาณาจักรซึ่งยาแผนปัจจุบันได้ เมื่อปรากฏว่าผู้ขออนุญาต

สำนัก (๑) เป็นเจ้าของกิจการและเป็นผู้มีทรัพย์สินหรือฐานะพอที่จะตั้งและดำเนิน

กิจการได้

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๒) มีอายุไม่ต่ำกว่าสิบปีบริบูรณ์

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนัก (๓) มีคุณที่อยู่ในประเทศไทย

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๔) ไม่เคยได้รับโทษจำคุกโดยคำพิพากษาถึงที่สุดหรือคำสั่งที่ชอบด้วยกฎหมาย

สำนัก ให้จำคุกในความผิดที่กฎหมายบัญญัติให้อือເອກາກຮະທາໂດຍຖືຈິຕເປັນອົງຄປະກອບ ທີ່ອໃນ

ความผิดตามกฎหมายว่าด้วยยาเสพติดให้โทษ กฎหมายว่าด้วยวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท

กฎหมายว่าด้วยการขายยา หรือพระราชบัญญัตินี้ เว้นแต่พ้นโทษมาแล้วไม่น้อยกว่าสองปีก่อนวัน

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๕) ไม่เป็นบุคคลวิกิจิตร หรือคนไร้ความสามารถหรือคนเสมือนไร้

ความสามารถ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๖) ไม่เป็นโรคตามที่รัฐมนตรีประกาศกำหนดในราชกิจจานุเบกษา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๗) มีสถานที่ผลิตยา สถานที่ขยายยา สถานที่นำ หรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร

หรือสถานที่เก็บยา และอุปกรณ์ที่ใช้ในการผลิตยา การขายยา หรือการเก็บยาและการควบคุม

หรือรักษาคุณภาพยา ซึ่งมีลักษณะและจำนวนตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๘) ใช้ชื่อในการประกอบพาณิชยกิจไม่ซ้ำหรือคล้ายคลึงกับชื่อที่ใช้ในการ

ประกอบพาณิชยกิจของผู้รับอนุญาตซึ่งอยู่ในระหว่างถูกสั่งพักใช้ใบอนุญาตหรือซึ่งถูกเพิกถอน

ใบอนุญาตยังไม่ครบหนึ่งปี

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๙)^{๑๔} มีผู้ที่จะปฏิบัติการตามมาตรา ๓๘ มาตรา ๓๙ มาตรา ๔๐ มาตรา ๔๑ ทว

มาตรา ๔๑ มาตรา ๔๒ มาตรา ๔๓ หรือมาตรา ๔๔ แล้วแต่กรณี

ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตาม (๙) ต้องอยู่ประจำ ณ สถานที่ผลิตยา สถานที่ขยายยา

หรือสถานที่นำ หรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรได้แต่เพียงแห่งเดียว

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ในกรณีนิติบุคคลเป็นผู้ขออนุญาตผู้จัดการหรือผู้แทนของนิติบุคคลซึ่งเป็นผู้

ดำเนินกิจการต้องมีคุณสมบัติตาม (๒) และ (๓) และไม่มีลักษณะต้องห้ามตาม (๔) (๕) หรือ

(๖)

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๑๕^{๑๕} ประเภทของใบอนุญาตสำหรับยาแผนปัจจุบันมีดังนี้

สำนัก (๑) ในอนุญาตผลิตยาแผนปัจจุบัน

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๒) ในอนุญาตขายยาแผนปัจจุบัน

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนัก ๑๓ มาตรา ๑๕ แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒

๑๔ มาตรา ๑๕ (๙) แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๕) พ.ศ. ๒๕๓๐

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

๑๕ มาตรา ๑๕ แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๕) พ.ศ. ๒๕๓๐

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา (๓) ในอนุญาตขายส่งยาแผนปัจจุบัน กฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๔) ในอนุญาตขายยาแผนปัจจุบันเฉพาะยาระจุเร็จที่ไม่ใช้ยาอันตรายหรือยา

ควบคุมพิเศษ สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๕) ในอนุญาตขายยาแผนปัจจุบันเฉพาะยาระจุเร็จสำหรับสัตว์

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๖) ในอนุญาตนำหรือส่งยาแผนปัจจุบันเข้ามาในราชอาณาจักร

ให้ถือว่าผู้ได้รับใบอนุญาตตาม (๑) หรือ (๖) เป็นผู้ได้รับใบอนุญาตตาม (๓)

สำหรับยาที่ตนผลิต หรือนำหรือส่งเข้ามาในราชอาณาจักรด้วย แล้วแต่กรณี

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ให้ถือว่าผู้ได้รับใบอนุญาตตาม (๒) เป็นผู้ได้รับใบอนุญาตตาม (๓) (๔) และ (๕) ด้วย

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ด้วย แต่ให้ขยายได้เฉพาะการขายส่งเท่านั้น

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๑๖ ในอนุญาตที่ออกตามมาตรา ๑๕ ให้คุ้มกันถึงลูกเจ้าของหรือตัวแทนของ

ผู้รับอนุญาตด้วย

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

วรรคหนึ่ง เป็นการกระทำการของผู้รับอนุญาตด้วย เว้นแต่ผู้รับอนุญาตจะพิสูจน์ได้ว่าการกระทำ

ดังกล่าวเป็นการสุดวิสัยที่ตนจะล่วงรู้หรือควบคุมได้ สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๑๗^๑ ในอนุญาตตามมาตรา ๑๕ ให้ใช้ได้จนถึงวันที่ ๓๑ ธันวาคม ของ

ปีที่ออกใบอนุญาต ถ้าผู้รับอนุญาตประسังค์จะขอต่ออายุใบอนุญาตให้ยื่นคำขอเลี้ยงก่อนใบอนุญาต

สิ้นอายุ เมื่อได้ยื่นคำขอดังกล่าวแล้ว จะประกอบกิจการต่อไปก็ได้จนกว่าผู้อนุญาตจะสั่งไม่ต่ออายุ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

การขอต่ออายุใบอนุญาตและการอนุญาตให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และ

เงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ผู้รับอนุญาตซึ่งใบอนุญาตของตนลินอายุไม่เกินหนึ่งเดือน จะยื่นคำขอผ่อนผัน

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

พร้อมด้วยแสดงเหตุผลขอต่ออายุใบอนุญาตก็ได้ แต่การยื่นคำขอผ่อนผันนี้ไม่เป็นเหตุให้พ้นผิด

สำหรับการประกอบกิจการที่ได้กระทำไปก่อนขอต่ออายุใบอนุญาตซึ่งถือว่าเป็นการประกอบ

กิจการโดยใบอนุญาตขาดอายุ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ลิ้นอายุจะกระทำมิได้ สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๑๘ ในกรณีผู้อ่อนนุญาตไม่ออกใบอนุญาตหรือไม่อนุญาตให้ต่ออายุ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ใบอนุญาต ผู้ขออนุญาตหรือผู้ขอต่ออายุใบอนุญาตมีสิทธิอุทธรณ์เป็นหนังสือต่อรัฐมนตรีภายใน

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

๑ มาตรา ๑๗ แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติฯ (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒

สำนักงาน สามสิบวันนับแต่วันที่ได้รับหนังสือของผู้อนุญาตแจ้งการไม่ออกใบอนุญาตหรือไม่อนุญาตให้ต่ออายุใบอนุญาต

สำนักงาน คำวินิจฉัยของรัฐมนตรีให้เป็นที่สุด สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา
ในกรณีผู้อนุญาตไม่อนุญาตให้ต่ออายุใบอนุญาตผลิตยาแผนปัจจุบัน ก่อนที่รัฐมนตรีจะมีคำวินิจฉัยอุทธรณ์ตามวรรคสอง รัฐมนตรีมีอำนาจสั่งอนุญาตให้ประกอบกิจการในพลางก่อนได้ เมื่อมีคำขอของผู้อุทธรณ์ สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

หมวด ๓ สำนักงาน หัวเรื่อง สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา
หน้าที่ของผู้รับอนุญาตเกี่ยวกับยาแผนปัจจุบัน

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๑๙^(๑) ห้ามมิให้ผู้รับอนุญาต สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๑) ผลิตหรือขายยาแผนปัจจุบันนอกสถานที่ที่กำหนดไว้ในใบอนุญาต เว้นแต่

เป็นการขายส่ง สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๒) ผลิตหรือขายยาแผนปัจจุบันไม่ตรงตามประเภทของใบอนุญาต

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๓) ขายยาแผนปัจจุบันที่เป็นยาอันตรายหรือยาควบคุมพิเศษ ให้แก่ผู้รับ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ใบอนุญาตตามมาตรา ๑๔ (๔) สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๒๐^(๒) ผู้รับอนุญาตผลิตยาแผนปัจจุบันต้องมีเภสัชกรชั้นหนึ่งอย่างน้อย

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สองคนเป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตามมาตรา ๓๘ และต้องจัดให้มีเภสัชกรอย่างน้อยหนึ่งคนประจำ

อยู่ตลอดเวลาที่เปิดทำการ สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ในกรณีจำเป็นเพื่อประโยชน์แก่การควบคุมการผลิตยาแผนปัจจุบัน ผู้อนุญาตจะ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

กำหนดให้ผู้รับอนุญาตผลิตยาแผนปัจจุบันต้องมีเภสัชกรชั้นหนึ่ง เป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตาม

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๓๘ มากราว่าจำนวนที่กำหนดในวรรคหนึ่งได้ ตามหลักเกณฑ์ที่กำหนดในกฎกระทรวง^(๓) สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๒๑^(๔) ผู้รับอนุญาตขายยาแผนปัจจุบัน ต้องมีเภสัชกรชั้นหนึ่งหรือเภสัช

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

กรชั้นสอง เป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตามมาตรา ๓๘ และมาตรา ๔๐ ประจำอยู่ณ สถานที่ขายยาแผนปัจจุบันหรือสถานที่

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

การ สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๒๑ ทวิ^(๕) ผู้รับอนุญาตขายยาแผนปัจจุบันต้องมีเภสัชกรชั้นหนึ่ง เป็น

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตามมาตรา ๔๐ ทวิ ประจำอยู่ณ สถานที่ขายยาแผนปัจจุบันหรือสถานที่

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

เก็บยาตลอดเวลาที่เปิดทำการ สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

^(๑) มาตรา ๑๙ แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๕) พ.ศ. ๒๕๓๐

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

^(๒) มาตรา ๒๐ วรรคสอง เพิ่มโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๕) พ.ศ. ๒๕๓๐

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

^(๓) มาตรา ๒๐ แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๒๒^(๑) ผู้รับอนุญาตขายยาแผนปัจจุบันเฉพาะยาราจุเสริจที่ไม่ใช่ยาอันตรายหรือยาควบคุมพิเศษ ต้องมีเภสัชกรชั้นหนึ่ง เภสัชกรชั้นสอง ผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบโรคคิลปะแผนปัจจุบันชั้นหนึ่งในสาขานั้นต่อไปนี้ การผลิตครรภ์หรือการพยาบาล เป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตามมาตรา ๔๑ ประจำอยู่ตลอดเวลาที่เปิดทำการ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๒๓^(๑) ผู้รับอนุญาตขายยาแผนปัจจุบันเฉพาะยาราจุเสริจสำหรับสัตว์ ต้องมีเภสัชกรชั้นหนึ่ง เภสัชกรชั้นสอง ผู้ประกอบการนำบัดโรคสัตว์ชั้นหนึ่งหรือผู้ประกอบการนำบัดโรคสัตว์ชั้นสอง เป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตามมาตรา ๔๒ และมาตรา ๔๓ ประจำอยู่ตลอดเวลาที่เปิดทำการ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา
สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๒๔^(๑) ผู้รับอนุญาตนำหรือส่งยาแผนปัจจุบันเข้ามาในราชอาณาจักรต้องมีเภสัชกรชั้นหนึ่ง เป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตามมาตรา ๔๔ ประจำอยู่ ณ สถานที่นำหรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร หรือสถานที่เก็บยา ตลอดเวลาที่เปิดทำการ

มาตรา ๒๕^(๑) ให้ผู้รับอนุญาตผลิตยาแผนปัจจุบันปฏิบัติตั้งต่อไปนี้

(๑) จัดให้มีป้าย ณ ที่เปิดเผยหน้าสถานที่ผลิตยาที่ระบุไว้ในใบอนุญาตซึ่งเห็นได้ชัดจากภายนอกอาคาร ดัง

(ก) ป้ายแสดงว่าเป็นสถานที่ผลิตยา
(ข) ป้ายแสดงชื่อตัว ชื่อสกุล และวิทยฐานะของผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการและเวลาที่ปฏิบัติการ

ทั้งนี้ วัตถุที่ใช้ทำป้าย ลักษณะ ลี ขนาดของป้าย ขนาดของตัวอักษร และข้อความที่แสดงในป้ายให้เป็นไปตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

(๒) จัดให้มีการวิเคราะห์วัตถุดินและยาที่ผลิตขึ้นก่อนนำออกจากร้านที่ผลิตโดยมีหลักฐานแสดงรายละเอียดของการวิเคราะห์ทุกครั้งซึ่งต้องเก็บรักษาไว้ไม่น้อยกว่าห้าปี

(๓) จัดให้มีฉลากตามที่ขั้นทะเบียนตำรับยาผู้ผลิตไว้ที่ภาชนะและหีบห่อบรรจุยาที่ผลิตขึ้น และในฉลากต้องแสดง

(ก) ชื่อยา
(ข) เลขที่หรือหัสใบสำคัญการซื้อขายที่นับเป็นตัวบัญชี
(ค) ปริมาณของยาที่บรรจุ

มาตรา ๒๖^(๑) ให้เพิ่มโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๕) พ.ศ. ๒๕๓๐

มาตรา ๒๗^(๑) แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒

มาตรา ๒๘^(๑) แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒

มาตรา ๒๙^(๑) แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๓๐

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา (๑) ชื่อและปริมาณหรือความแรงของสารออกฤทธิ์อันเป็นส่วนประกอบที่ **กฎหมาย** สำคัญของยาซึ่งจะต้องตรงตามที่ขึ้นทะเบียน捺รับยา

สำนักงาน (๑) เลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตหรือวิเคราะห์ยา

(๒) ชื่อผู้ผลิตยาและจังหวัดที่ตั้งสถานที่ผลิตยา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา (๓) วันเดือนปีที่ผลิตยา

สำนักงาน (๔) คำว่า “ยาอันตราย” “ยาควบคุมพิเศษ” “ยาใช้ภายใต้กฎหมาย” หรือ “ยาใช้เฉพาะที่” แล้วแต่กรณี ด้วยอักษรสีแดงเห็นได้ชัดในกรณีเป็นยาอันตราย ยาควบคุมพิเศษ ยาใช้เฉพาะที่

สำนักงาน ภายนอก หรือยาใช้เฉพาะที่

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา (๕) คำว่า “ยาสามัญประจำบ้าน” ในกรณีที่เป็นยาสามัญประจำบ้าน

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา (๖) คำว่า “ยาสำหรับสัตว์” ในกรณีที่เป็นยาสำหรับสัตว์

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา (๗) คำว่า “ยาสีน้ำยา” และแสดงวันเดือนปีที่ยาสีน้ำยา ในกรณีเป็นยาที่รัฐมนตรีประกาศตามมาตรา ๗๖ (๗) หรือ (๘)

สำนักงาน (๘) ใช้ฉลากและเอกสารกำกับยาตามที่ได้ขึ้นทะเบียน捺รับยาไว้ และข้อความในฉลากและเอกสารกำกับยาต้องอ่านได้ชัดเจน เอกสารกำกับยาถ้าเป็นภาษาต่างประเทศต้องมีคำแปลเป็นภาษาไทยด้วย

สำนักงาน (๙) จัดให้มีคำเตือนการใช้ยาไว้ในฉลากและที่เอกสารกำกับยา สำหรับยาที่รัฐมนตรีประกาศตามมาตรา ๗๖ (๙) ในกรณีฉลากมีเอกสารกำกับยาอยู่ด้วย คำเตือนการใช้ยาจะแสดงไว้ที่ส่วนใดส่วนหนึ่งของฉลากหรือเอกสารกำกับยาถ้าได้

สำนักงาน (๑๐) ทำบัญชีวัตถุดิบที่ใช้ผลิตยา บัญชียาที่ผลิตและขาย และเก็บยาตัวอย่างที่ผลิต ทั้งนี้ ตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

สำนักงาน (๑๑) การอื่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง ในกรณีภาษะบรรจุยาเม็ดเล็กจนไม่อาจแสดงฉลากที่มีข้อความตาม (๓) ได้ทั้งหมด ให้ผู้รับอนุญาตผลิตยาแพนปั๊บันไดรับยกเว้นไม่ต้องแสดงข้อความตาม (๓) (๑)

สำนักงาน (๑๒) (๑๓) (๑๔) หรือ (๑๕) ข้อใดข้อหนึ่งหรือทั้งหมด เมื่อได้รับอนุญาตจากผู้อนุญาตแล้ว

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา ในกรณีเป็นยาที่ผลิตเพื่อส่งออกไปยังอาณาจักร ข้อความในฉลากและที่เอกสารกำกับยาต้องระบุชื่อประเทศไทยด้วย ส่วนข้อความอื่นหากประสงค์จะอยกเว้นต้องได้รับอนุญาตจากผู้อนุญาตก่อน

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา ในกรณีผู้รับอนุญาตผลิตยาแพนปั๊บันปฏิบัติต่อไปนี้ คือ ให้ผู้รับอนุญาตขายยาแพนปั๊บันแก่ไขฉลากเกี่ยวกับวันเดือนปีที่ยาสีน้ำยาตาม (๓) (๗) ต้องยื่นคำขอรับอนุญาตตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรา ๒๖ ๒๖ ให้ผู้รับอนุญาตขายยาแพนปั๊บันปฏิบัติต่อไปนี้ คือ ให้เปิดเผยหน้าสถานที่ขายยาที่ระบุไว้ในอนุญาต ชื่อเห็นได้ชัดจากภายนอกอาคาร ศื่อ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรา ๒๖ แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒

(๒) ในเวลานำเข้าต้องจัดให้มีใบรับรองของผู้ผลิตแสดงรายละเอียดการวิเคราะห์ยาที่นำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักร ซึ่งต้องเก็บรักษาไว้ไม่น้อยกว่าห้าปี ใบรับรองของผู้ผลิตถ้าเป็นภาษาต่างประเทศต้องมีคำแปลเป็นภาษาไทยด้วย และมีฉลากตามที่กำหนดไว้ในมาตรา ๒๕ (๓) ที่ภาชนะและหีบห่อบรรจุยา เว้นแต่ความใน (๙) ให้ระบุชื่อเมืองและประเทศที่ตั้งสถานที่ผลิตยาแทนชื่อจังหวัด

(๓) ก่อนนำยาออกขายต้องจัดให้ฉลากที่ภาชนะและหีบห่อบรรจุยา มีลักษณะและข้อความครบถ้วนตามที่กำหนดไว้ในมาตรา ๒๕ (๓) เว้นแต่ความใน (๙) ให้ระบุชื่อเมืองและประเทศที่ตั้งสถานที่ผลิตยาแทนชื่อจังหวัด และให้ระบุชื่อของผู้นำหรือสั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร และจังหวัดที่ตั้งสถานที่นำหรือสั่งยาไว้ด้วย

(๔) ใช้ฉลากและเอกสารกำกับยาตามที่ได้ขึ้นทะเบียนตำรับยาไว้ และข้อความในฉลากและเอกสารกำกับยาต้องอ่านได้ชัดเจน เอกสารกำกับยาถ้าเป็นภาษาต่างประเทศต้องมีคำแปลเป็นภาษาไทยด้วย

(๕) จัดให้มีคำเตือนการใช้ยาไว้ในฉลากและที่เอกสารกำกับยา สำหรับยาที่รัฐมนตรีประกาศตามมาตรา ๗๖ (๖) คำเตือนการใช้ยาถ้าเป็นภาษาต่างประเทศต้องมีคำแปลเป็นภาษาไทยด้วย ในกรณีที่ฉลากมีเอกสารกำกับยาอยู่ด้วย คำเตือนการใช้ยาจะแสดงไว้ที่ส่วนเดียวกันที่ส่วนหนึ่งของฉลากหรือเอกสารกำกับยาถ้าได้

(๖) ทำบัญชียาที่นำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักรและที่ขาย และเก็บยาตัวอย่างที่นำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักร ทั้งนี้ ตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

(๗) การอื่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง
ในกรณียาที่นำเข้าตามที่ (๒) หรือยาที่จะนำออกขายตาม (๓) บรรจุในภาชนะที่มีขนาดเล็กจนไม่อาจแสดงฉลากที่มีข้อความตามมาตรา ๒๕ (๓) ได้ทั้งหมด ให้ผู้รับอนุญาตนำหรือสั่งยาแพนปั๊บจุบันเข้ามาในราชอาณาจักรได้รับยกเว้นไม่ต้องแสดงข้อความตามมาตรา ๒๕ (๓) (ค) (ง) (จ) (ฉ) (ณ) หรือ (ญ) ข้อใดข้อหนึ่งหรือทั้งหมดเมื่อได้รับอนุญาตจากผู้อนุญาตแล้ว

มาตรา ๒๗ ทวี^๐ ยาแพนปั๊บจุบันที่นำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักรจะต้องผ่านการตรวจสอบของพนักงานเจ้าหน้าที่ ณ ด่านนำเข้า

การตรวจสอบของพนักงานเจ้าหน้าที่ให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่กำหนดในกฎกระทรวง

มาตรา ๒๘ ในกรณีใบอนุญาตสูญหายหรือถูกทำลายในสาระสำคัญ ให้ผู้รับอนุญาตแจ้งต่อผู้อนุญาตและยื่นคำขอรับใบแทนใบอนุญาตภายในสิบหัวนับแต่วันที่ได้ทราบถึงการสูญหายหรือถูกทำลายดังกล่าว

มาตรา ๒๗ ทวี เพิ่มโดยพระราชบัญญัติฯ (ฉบับที่ ๕) พ.ศ. ๒๕๓๐

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกาขอรับใบแทนใบอนุญาตและการออกใบแทนใบอนุญาต ให้เป็นไปตาม มาตรการ
หลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๒๙^{๓๑} ผู้รับอนุญาตต้องแสดงใบอนุญาตของตนและของเจ้าของกิจการ ผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนปัจจุบันชั้นหนึ่งในสาขานั้นตกรรม การผลิต ครรภ์หรือการพยาบาล หรือผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์ ติดไว้ ณ ที่เปิดเผยเห็นได้ย่าที่สถานที่ ผลิตยา สถานที่ขายยาหรือสถานที่นำหรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร แล้วแต่กรณี

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๓๐ ห้ามมิให้ผู้รับอนุญาตย้ายสถานที่ผลิตยา สถานที่ขายยา สถานที่นำ หรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร หรือสถานที่เก็บยา เว้นแต่จะได้รับอนุญาตจากผู้อนุญาต

การขออนุญาตและการอนุญาต ให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขที่

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๓๑ ห้ามมิให้ผู้รับอนุญาตผลิตยาแผนปัจจุบันในสถานที่ผลิตยาใน ระหว่างที่เจ้าของกิจการไม่อยู่ปฏิบัติหน้าที่ในสถานที่ทั้งกล่าว

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๓๒ ห้ามมิให้ผู้รับอนุญาตขายยาอันตรายหรือยาควบคุมพิเศษใน ระหว่างที่เจ้าของกิจการหรือผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์ไม่อยู่ปฏิบัติหน้าที่

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๓๓ เมื่อผู้รับอนุญาตประสงค์จะเปลี่ยนผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตามมาตรา

๓๔ มาตรา ๓๔ มาตรา ๔๐ มาตรา ๔๐ ทว มาตรา ๔๑ มาตรา ๔๑ มาตรา ๔๒ มาตรา ๔๒ หรือมาตรา ๔๔ ให้แจ้งเป็นหนังสือให้ผู้อนุญาตทราบ และจะเปลี่ยนตัวได้เมื่อได้รับอนุญาตจากผู้อนุญาต^{๓๒}

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา ในกรณีผู้รับอนุญาตไม่มีผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการดังกล่าวในวรรคหนึ่ง ให้ผู้รับอนุญาต

อนุญาตแจ้งเป็นหนังสือให้ผู้อนุญาตทราบภายในเจ็ดวันนับแต่วันที่ไม่มีผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการนั้น

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๓๓ ทว^{๓๓} ในกรณีผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการในสถานที่ผลิตยา สถานที่ขายยา หรือสถานที่นำหรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรไม่อาจปฏิบัติหน้าที่ได้เป็นการชั่วคราวไม่เกินหก

สิบวัน ให้ผู้รับอนุญาตจัดให้ผู้มีคุณสมบัติเช่นเดียวกับผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการในสถานที่นั้น ๆ เช้า

ปฏิบัติหน้าที่แทนได้ โดยให้ผู้รับอนุญาตแจ้งเป็นหนังสือต่อผู้อนุญาตก่อน และให้ถือว่าผู้ปฏิบัติ

หน้าที่แทนเป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตามมาตรา ๓๔ มาตรา ๓๘ มาตรา ๔๐ มาตรา ๔๐ ทว มาตรา ๔๑ มาตรา ๔๑ มาตรา ๔๒ มาตรา ๔๒ หรือมาตรา ๔๔ แล้วแต่กรณี

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๔๑ กรณีผู้รับอนุญาตมีความประพฤติที่ไม่สอดคล้องกับวัตถุประสงค์ ให้เป็นไปตามระเบียบที่คณะกรรมการกำหนด

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

^{๓๑} มาตรา ๒๙ แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒

^{๓๒} มาตรา ๓๓ วรรคหนึ่ง แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๕) พ.ศ. ๒๕๓๐

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

^{๓๓} มาตรา ๓๓ ทว แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๕) พ.ศ. ๒๕๓๐

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรา ๓๔^{๓๔} ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตามมาตรา ๓๙ มาตรา ๓๙ มาตรา ๔๐^{๔๐} ทวิ มาตรา ๔๑ มาตรา ๔๒ มาตรา ๔๓ หรือมาตรา ๔๔ ซึ่งประสงค์จะไม่ปฏิบัติหน้าที่ ต่อไป ต้องแจ้งเป็นหนังสือให้ผู้อนุญาตทราบไม่เกินเจ็ดวันนับแต่วันที่พ้นหน้าที่^{๔๐}

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรา ๓๕ ผู้รับอนุญาตผู้ใดเลิกกิจการที่ได้รับอนุญาตตามพระราชบัญญัตินี้^{๔๐} ต้องแจ้งการเลิกกิจการเป็นหนังสือให้ผู้อนุญาตทราบไม่เกินสิบห้าวันนับแต่วันเลิกกิจการ และให้ถือว่าใบอนุญาตหมดอายุตั้งแต่วันเลิกกิจการตามที่แจ้งไว้ในนั้น

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรา ๓๖ ผู้รับอนุญาตซึ่งได้แจ้งการเลิกกิจการจะขยายของตนที่เหลืออยู่แก่ผู้รับอนุญาตอื่นหรือแก่ผู้ซึ่งผู้อนุญาตเห็นสมควรได้ภายในเก้าสิบวันนับแต่วันเลิกกิจการ เว้นแต่ผู้อนุญาตจะผ่อนผันขยายระยะเวลาดังกล่าวให้

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรา ๓๗ ถ้าผู้รับอนุญาตaty และมีบุคคลผู้ซึ่งมีคุณสมบัติอาจเป็นผู้รับอนุญาตได้ตามพระราชบัญญัตินี้ แสดงความจำนงต่อผู้อนุญาตภายในสามสิบวันนับแต่วันที่ผู้รับอนุญาตaty เพื่อขอต่อเนินกิจการที่ผู้ต้aty ได้รับอนุญาตนั้นต่อไป ก็ให้ผู้แสดงความจำนงนั้นต่อเนินกิจการต่อไปได้จนกว่าใบอนุญาตลื่นอายุ ในกรณีเช่นว่านี้ให้ถือว่าผู้แสดงความจำนงเป็นผู้รับอนุญาตตามพระราชบัญญัตินี้ ตั้งแต่วันผู้รับอนุญาตaty

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา หมวด ๔ สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา หน้าที่ของเจ้าหน้าที่ ผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบโรคศิลปะ แผนปัจจุบันชั้นหนึ่งในสาขานักกรรมการ หรือการพยาบาล หรือผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์^{๔๔} สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรา ๗๘^{๗๘} ให้เจ้าหน้าที่ของเจ้าหน้าที่ตามมาตรา ๗๐ ประจำอยู่ณ สถานที่ผลิตยา ตลอดเวลาที่เปิดทำการ และให้มีหน้าที่ปฏิบัติตั้งต่อไปนี้

(๑) ควบคุมการผลิตยาให้เป็นไปโดยถูกต้องตามด้วยหน้าที่ที่ได้ขึ้นทะเบียนไว้ตาม

มาตรา ๗๙^{๗๙} สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา (๒) ควบคุมการปฏิบัติเกี่ยวกับฉลากและเอกสารกำกับยาตามมาตรา ๗๕ (๓)
(๓) ควบคุมการแบ่งบรรจุยาและการปิดฉลากที่ภาชนะและหีบห่อบรรจุยาให้เป็นไปโดยถูกต้องตามพระราชบัญญัตินี้^{๔๔} สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา (๔) ควบคุมการขยายยาให้เป็นไปตามมาตรา ๓๙^{๓๙} สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

๓๔ สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติฯ (ฉบับที่ ๔) พ.ศ. ๒๕๓๐
๔๐ ชื่อหมวด ๔ แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติฯ (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒
๗๙ สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎฎิกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎฎิกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎฎิกา มาตรา ๓๙ แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติฯ (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒

(๕) ควบคุมการทำบัญชียาและการเก็บยาตัวอย่างตามมาตรา ๒๕ (๖) กรรมการกฤษฎีกา
(๗) การอื่นตามที่กำหนดในกฎหมาย

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา
มาตรา ๓๙^(๑) ให้เภสัชกรชั้นหนึ่งตามมาตรา ๒๑ ประจำอยู่ ณ สถานที่ขายยา
สำนักงาน แผนปัจจุบันตลอดเวลาที่เปิดทำการ และให้มีหน้าที่ปฏิบัติตามต่อไปนี้ สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา
(๑) ควบคุมการแยกเก็บยาตามมาตรา ๒๖ (๒) และ (๓)
(๒) ควบคุมการปฏิบัติเกี่ยวกับฉลากตามมาตรา ๒๖ (๔)
(๓) ควบคุมการขายยาให้เป็นไปตามพระราชบัญญัตินี้ สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา
(๔) ปรุงยาในที่ที่ผู้รับอนุญาตขายยาได้จัดไว้ตามมาตรา ๒๖ (๕)
สำนักงาน (๕) จัดให้มีฉลากที่ภาชนะและพื้นที่ห่อบรรจุยาที่ปรุงตามใบสั่นยื่องผู้ประกอบ
วิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนปัจจุบัน หรือผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์ ทั้งนี้ ตาม
หลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขที่กำหนดในกฎหมาย

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา
(๖) ควบคุมการสั่งมอบยาอันตราย ยาควบคุมพิเศษ หรือยาตามใบสั่นยื่องผู้
ประกอบวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนปัจจุบัน หรือผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา
(๗) ควบคุมการทำบัญชียาตามมาตรา ๒๖(๖)
(๘) การอื่นตามที่กำหนดในกฎหมาย

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา
มาตรา ๔๐ ให้เภสัชกรชั้นสองตามมาตรา ๒๑ ปฏิบัติตามมาตรา ๓๙
สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา
เช่นเดียวกับเภสัชกรชั้นหนึ่ง เว้นแต่ในส่วนที่เกี่ยวกับการปรุง การขายและการสั่งมอบยาควบคุม
พิเศษจะกระทำมิได้ สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา
มาตรา ๔๐ ทว.^(๑) ให้เภสัชกรชั้นหนึ่งตามมาตรา ๒๑ ทว. ประจำอยู่ ณ สถานที่
ขายส่งยาแผนปัจจุบันหรือสถานที่เก็บยาตลอดเวลาที่เปิดทำการ และให้มีหน้าที่ปฏิบัติตามต่อไปนี้
สำนักงาน (๑) ควบคุมการแยกเก็บยาตามมาตรา ๒๖ (๒) และ (๓)
(๒) ควบคุมการปฏิบัติเกี่ยวกับฉลากตามมาตรา ๒๖ (๔)
(๓) ควบคุมการทำบัญชียาตามมาตรา ๒๖ (๖)
(๔) ควบคุมการขายส่งยาแผนปัจจุบัน
(๕) การอื่นตามที่กำหนดในกฎหมาย

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา
มาตรา ๔๑^(๑) ให้เภสัชกรชั้นหนึ่ง เภสัชกรชั้นสอง ผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม
หรือผู้ประกอบโรคศิลปะแผนปัจจุบันชั้นหนึ่งในสาขาทันตกรรม การผดุงครรภ์ หรือการพยาบาล

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงาน มาตรา ๓๙ แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒

๑๗ มาตรา ๔๐ ทว. เพิ่มโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๕) พ.ศ. ๒๕๓๐

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา
๑๙ มาตรา ๔๑ แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา (๔) ควบคุณการขายยาให้เป็นไปตามมาตรา ๓๙

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๕) ควบคุณการทำบัญชียาและการเก็บยาตัวอย่างตามมาตรา ๒๗ (๖)

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา (๖) ควบคุณการนำหรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๗) ควบคุณการจัดเก็บยาที่นำหรือส่งเข้ามาในราชอาณาจักร ณ สถานที่เก็บยา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๘) การอื่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๔๕^{๔๔} ห้ามมิให้เภสัชกร ผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบโรคศิลปะ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

แผนปัจจุบันชั้นหนึ่งในสาขานั้นต่ำรัฐมนตรี ผลกระทบภัยทางสุขภาพของประชาชน ผู้ประกอบการนำเข้าสู่ราชอาณาจักร

สัตว์ ปฏิบัติหน้าที่ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการในสถานที่ผลิตยา สถานที่ขายยา หรือสถานที่นำหรือส่งยา

เข้ามาในราชอาณาจักรโดยตนมิได้มีขอเป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการในสถานที่นั้น ดุษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

การขออนุญาตและออกใบอนุญาตเกี่ยวกับยาแผนโบราณ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรา ๔๖ ห้ามมิให้ผู้ใดผลิต ขาย หรือนำหรือส่งเข้ามาในราชอาณาจักร ซึ่งยา ดุษฎีกา

แผนโบราณ เว้นแต่จะได้รับใบอนุญาตจากผู้อนุญาต

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

การขออนุญาตและการอนุญาต ให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๔๗ บทบัญญัติมาตรา ๔ ไม่ใช้บังคับแก่

(๑) การผลิตยาซึ่งผลิตโดยกระทรวง ทบวง กรม ในหน้าที่ป้องกันหรือบำบัดโรค

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๒) การปรุงยาแผนโบราณตามตำราฯที่รัฐมนตรีประกาศตามมาตรา ๗๖ (๑)

โดยผู้ประกอบโรคศิลปะแผนโบราณ เพื่อขายเฉพาะล่าช้าคนไข้ของตนหรือขายปลีก

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๒) ทว.^{๔๕} การขายยาแผนโบราณโดยผู้รับอนุญาตขายยาแผนปัจจุบัน ผู้รับ

อนุญาตขายส่งยาแผนปัจจุบัน และผู้รับอนุญาตขายยาแผนปัจจุบันเฉพาะยานารจุเสร็จที่ไม่ใช่ยา

อันตรายหรือยาควบคุมพิเศษ ดุษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๓) การขายยาสมุนไพรที่ไม่ใช่ยาอันตรายหรือการขายยาสามัญประจำบ้าน

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๔) การนำยาติดตัวเข้ามาในราชอาณาจักรซึ่งไม่เกินจำนวนที่จำเป็นจะต้องใช้ ดุษฎีกา

เฉพาะตัวได้สามสิบวัน และการนำหรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรโดยกระทรวง ทบวง กรม ใน

หน้าที่ป้องกันหรือบำบัดโรค สภาภาคชาติไทยและองค์การเภสัชกรรม

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

^{๔๔} มาตรา ๔๕ แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

^{๔๕} มาตรา ๔๗ (๒) ทว. เพิ่มโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๕) พ.ศ. ๒๕๓๐

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรา ๔๕^{๔๔} ผู้อนุญาตจะออกใบอนุญาตให้ผลิต ขาย หรือนำ หรือส่งเข้ามาในราชอาณาจักรซึ่งยาแผนโบราณได้ เมื่อปรากฏว่าผู้ขออนุญาต

สำนัก (๑) เป็นเจ้าของกิจการและเป็นผู้มีทรัพย์สินหรือฐานะพอที่จะตั้งและดำเนิน

กิจการได้

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๒) มีอายุไม่ต่ำกว่าสิบปีบริบูรณ์

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๓) มีคุณที่อยู่ในประเทศไทย

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๔) ไม่เคยได้รับโทษจำคุกโดยคำพิพากษาถึงที่สุดหรือคำสั่งที่ชอบด้วยกฎหมาย

สำนัก ให้จำกัดในความผิดที่กฏหมายบัญญัติให้อีกอาการกระทำโดยทุจริตเป็นองค์ประกอบ หรือใน

ความผิดตามกฎหมายว่าด้วยยาเสพติดให้โทษ กฏหมายว่าด้วยวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท

กฏหมายว่าด้วยการขยาย หรือพระราชบัญญัตินี้ เว้นแต่พ้นโทษมาแล้วไม่น้อยกว่าสองปีก่อนวัน

ขอรับใบอนุญาต

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๕) ไม่เป็นบุคคลวิกิจ หรือคนไร้ความสามารถหรือคนเสมือนไร้

ความสามารถ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๖) ไม่เป็นโรคตามที่รัฐมนตรีประกาศกำหนดในราชกิจจานุเบกษา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

หรือสถานที่เก็บยา สะอาดและถูกสุขลักษณะ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๗) ใช้ชื่อในการประกอบพาณิชยกิจไม่ช้าหรือคล้ายคลึงกับชื่อที่ใช้ในการ

ประกอบพาณิชยกิจของผู้รับใบอนุญาตซึ่งอยู่ในระหว่างถูกสั่งพักใช้ใบอนุญาตหรือซึ่งถูกเพิกถอน

ใบอนุญาตยังไม่ครบหนึ่งปี

สำนัก (๘) มีผู้ที่จะปฏิบัติการตามมาตรา ๖๙ มาตรา ๖๙ หรือมาตรา ๗๐

ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตาม (๙) ต้องอยู่ประจำ ณ สถานที่ผลิตยา สถานที่ขายยา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

หรือสถานที่นำ หรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรได้แต่เพียงแห่งเดียว

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ในกรณีนิติบุคคลเป็นผู้ขออนุญาต ผู้จัดการหรือผู้แทนของนิติบุคคลซึ่งเป็นผู้

ดำเนินกิจการต้องมีคุณสมบัติตาม (๒) และ (๓) และไม่มีลักษณะต้องห้ามตาม (๔) (๕) หรือ

สำนัก (๖) กรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนัก มาตรา ๔๙^{๔๕} ประเภทของใบอนุญาตสำหรับยาแผนโบราณมีดังนี้^{๔๖}

(๑) ใบอนุญาตผลิตยาแผนโบราณ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๒) ใบอนุญาตขายยาแผนโบราณ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๓) ใบอนุญาตนำ หรือส่งยาแผนโบราณเข้ามาในราชอาณาจักร

สำนัก สำหรับยาที่ตนผลิต หรือนำ หรือส่งเข้ามาในราชอาณาจักรนั้นด้วย

แล้วแต่กรณี

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ให้ถือว่าผู้ได้รับใบอนุญาตตาม (๑) หรือ (๓) เป็นผู้รับใบอนุญาตตาม (๒)

สำนัก สำหรับยาที่ตนผลิต หรือนำ หรือส่งเข้ามาในราชอาณาจักรนั้นด้วย

แล้วแต่กรณี

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนัก มาตรา ๔๙^{๔๗} แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรา ๕๐ ใบอนุญาตที่ออกตามมาตรา ~~๔๙~~ ให้คุ้มกันถึงลูกจ้างหรือตัวแทน ~~กฤษฎีกา~~
ของผู้รับอนุญาตด้วย

สำหรับการกระทำการของลูกจ้างหรือตัวแทนของผู้รับอนุญาตที่ได้รับการคุ้มกันตาม
วรรคหนึ่ง เป็นการกระทำการของผู้รับอนุญาตด้วย เว้นแต่ผู้รับอนุญาตจะพิสูจน์ได้ว่าการกระทำ
ดังกล่าว เป็นการสุดวิสัยที่ตนจะล่วงรู้หรือควบคุมได้

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรา ๔๑^{๔๕} ในอนุญาตตามมาตรา ๔๙ ให้ใช้ได้จนถึงวันที่ ๓๑ ธันวาคมของปี ที่ออกใบอนุญาต ถ้าผู้รับอนุญาตประسังค์จะขอต่ออายุใบอนุญาต ให้ยื่นคำขอเสียก่อนใบอนุญาต สิ้นอายุ เมื่อได้ยื่นคำขอตั้งแต่ล่าวแล้ว จะประกอบกิจการต่อไปก็ได้จนกว่าผู้อนุญาตจะสิ้นไม่ต่ออายุ ใบอนุญาตนั้น สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

การขอต่ออายุใบอนุญาตและการอนุญาต ให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการและ
สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^{เงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง}

ผู้รับอนุญาตซึ่งใบอนุญาตของตนลีนอายุไม่เกินหนึ่งเดือน จะยื่นคำขอผ่อนผัน
พร้อมด้วยแสดงเหตุผลขอต่ออายุใบอนุญาตก็ได้ แต่การยื่นคำขอผ่อนผันนี้ไม่เป็นเหตุให้พ้นผิด
สำนักงานสำหรับการประกอบกิจการที่ได้กระทำไปก่อนขอต่ออายุใบอนุญาตซึ่งถือว่าเป็นการประกอบกิจการโดยใบอนุญาตขาดอายุ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

การขอต่ออายุใบอนุญาตเมื่อล่วงพ้นกำหนดเวลาหนึ่งเดือนนับแต่วันที่ใบอนุญาต

มาตรา ๔๒ ในกรณีผู้อนุญาตไม่ออกใบอนุญาตหรือไม่อนุญาตให้ต่ออายุใบอนุญาต ผู้ขออนุญาตหรือผู้ขอต่ออายุใบอนุญาตมีสิทธิอุทธรณ์เป็นหนังสือต่อรัฐมนตรีภายในสามสิบวันนับแต่วันที่ได้รับหนังสือของผู้อนุญาตแจ้งการไม่อนุญาตหรือไม่อนุญาตให้ต่ออายุใบอนุญาต

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา ดำเนินการจัดยื่นรัฐมนตรีให้เป็นที่สุด
ในกรณีผู้อนุญาตไม่อนุญาตให้ต่ออายุใบอนุญาตผลิตยาแผนโบราณ ก่อนที่
สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา ดำเนินคดีกรรมการที่มีอำนาจ สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา
รัฐมนตรีจะมีคำวินิจฉัยอุทธรณ์ตามวรรคสอง รัฐมนตรีมีอำนาจสั่งอนุญาตให้ประกอบกิจการไป
พlagen ก่อนได้ เมื่อมีคำขอของผู้อุทธรณ์ สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

សំណងការគម្រោះកម្មកីឡា អនុវត្តន៍ នគរកម្មកីឡា សំណងការគម្រោះកម្មកីឡា

มาตรา ๕๓^(๑) ห้ามมิให้ผู้รับอนุญาตผลิตหรือขายยาแผนโบราณนอกสถานที่ที่กฎหมายกำหนดไว้ในใบอนุญาต เว้นแต่เป็นการขายส่ง

๔๔ มาตรา ๕๑ แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติฯ (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๖๒
สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา
๔๕ มาตรา ๕๒ แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติฯ (ฉบับที่ ๕) พ.ศ. ๒๕๖๒

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๕๔^(๑) ผู้รับอนุญาตผลิตยาแผนโบราณ ต้องมีผู้ประกอบโรคศิลปะแผน

โบราณเป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติตามมาตรา ๖๘ ประจำอยู่ตลอดเวลาที่เปิดทำการ ดุษฎีกา

ผู้รับอนุญาตตามวรรคหนึ่งซึ่งผลิตยาเกินห้าสิบตำรับขึ้นไป ให้มีจำนวนผู้

สำนักงาน

ประกอบโรคศิลปะแผนโบราณเป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตามมาตรา ๖๘ ตามที่กำหนดใน ดุษฎีกา

กฎกระทรวง

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๕๔ ทว.^(๒) ผู้รับอนุญาตผลิตยาแผนโบราณซึ่งผลิตยาแผนโบราณโดยวิธี

ตอกอัดเม็ด วิธีเคลือบ หรือวิธีอื่นอันคล้ายคลึงกัน และใช้เกร็ชเคมีภัณฑ์หรือเกร็ชเคมีภัณฑ์กึ่ง

สำเร็จรูปในการตอกอัดเม็ด การเคลือบ หรือการอื่นอันคล้ายคลึงกันรวมทั้งการใส่ตอกกันเลี้ยง

ในยาแผนโบราณ ต้องปฏิบัติตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่กำหนดในกฎกระทรวง

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๕๕^(๓) ผู้รับอนุญาตขายยาแผนโบราณ ต้องมีผู้ประกอบโรคศิลปะแผน

โบราณเป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตามมาตรา ๖๘ ประจำอยู่ตลอดเวลาที่เปิดทำการ ดุษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรา ๕๖^(๔) ผู้รับอนุญาตน้ำหรือสั่งยาแผนโบราณเข้ามาในราชอาณาจักร ต้อง ดุษฎีกา

มีผู้ประกอบโรคศิลปะแผนโบราณเป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตามมาตรา ๗๐ ประจำอยู่ ณ สถานที่

นำหรือสั่งยาแผนโบราณเข้ามาในราชอาณาจักร หรือสถานที่เก็บยา ตลอดเวลาที่เปิดทำการ ดุษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรา ๕๗^(๕) ให้ผู้รับอนุญาตผลิตยาแผนโบราณปฏิบัติตามที่ต่อไปนี้

(๑) จัดให้มีป้าย ณ ที่เปิดเผยหน้าสถานที่ผลิตยาที่ระบุไว้ในอนุญาตซึ่งเห็นได้

ง่ายจากภายนอกอาคาร ดือ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(ก) ป้ายแสดงว่าเป็นสถานที่ผลิตยา ดุษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(ข) ป้ายแสดงชื่อตัวและชื่อสกุลของผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการและเวลาที่

ปฏิบัติการ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

หันนี้ วัตถุที่ใช้ทำป้าย ลักษณะ สี ขนาดของป้าย ขนาดของตัวอักษร และ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ข้อความที่แสดงในป้ายให้เป็นไปตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๒) จัดให้มีฉลากตามที่ขึ้นทะเบียนตำรับยาผนึกไว้ที่ภาชนะและหีบห่อบรรจุยาที่

ผลิตขึ้น และในฉลากต้องแสดง

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(ก) ชื่อยา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(ข) เลขที่หรือรหัสใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๕๘^(๖) แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๑๒

มาตรา ๕๙ ทว. เพิ่มโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๕) พ.ศ. ๒๕๑๐

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๕๙^(๗) แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๑๒

มาตรา ๕๙^(๘) แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๑๒

มาตรา ๕๙^(๙) แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๑๒

- สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา (๑) ปริมาณของยาที่บรรจุในภัณฑ์ที่มีอยู่ในภัณฑ์ที่บรรจุยา
(๒) เลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตยา
สำนักงาน (๓) ชื่อผู้ผลิตและจังหวัดที่ตั้งสถานที่ผลิตยา กรรมการกฤษฎีกา
- สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา (๔) วัน เดือน ปี ที่ผลิตยา
สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา (๕) คำว่า “ยาแผนโบราณ” ให้เห็นได้ชัด
สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา (๖) คำว่า “ยาใช้ภายนอก” หรือ “ยาใช้เฉพาะที่” แล้วแต่กรณี ด้วยอักษรสี
แดงเห็นได้ชัด ในกรณีเป็นยาใช้ภายนอกหรือยาใช้เฉพาะที่
- สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา (๗) คำว่า “ยาสามัญประจำบ้าน” ในกรณีเป็นยาสามัญประจำบ้าน กรรมการกฤษฎีกา
- สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา (๘) คำว่า “ยาสำหรับสัตว์” ในกรณีเป็นยาสำหรับสัตว์
- สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา (๙) ใช้ลากและเอกสารกำกับยาตามที่ได้ข้อความเบียน捺รับยาไว้และข้อความใน
ฉลากและเอกสารกำกับยาต้องอ่านได้ชัดเจน เอกสารกำกับยาถ้าเป็นภาษาต่างประเทศ ต้องมีคำ^{๑๒}
แปลภาษาไทยด้วย
- สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา (๑๐) ทำบัญชียาที่ผลิตและขายตามที่กำหนดในกฎกระทรวง กฤษฎีกา
- สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา (๑๑) การอื่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง
- สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา ให้ผู้รับอนุญาตผลิตยาแผนโบราณได้รับยกเว้นไม่ต้องแสดงฉลากที่มีข้อความตาม (๒) ได้
ทั้งหมด ให้ผู้รับอนุญาตผลิตยาแผนโบราณได้รับยกเว้นไม่ต้องแสดงข้อความตาม (๒) (๑) (๒)
(๓) (๔) (๕) หรือ (๖) ข้อใดข้อหนึ่งหรือทั้งหมดเมื่อได้รับอนุญาตจากผู้อนุญาตแล้ว^{๑๓}
- สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา ในกรณีเป็นยาที่ผลิตเพื่อส่งออกไปนอกราชอาณาจักร ข้อความในฉลากและ กฤษฎีกา
เอกสารกำกับยาต้องระบุชื่อประเทศไทยด้วย ส่วนข้อความอื่นหากประสงค์จะยกเว้นต้องได้รับ
อนุญาตจากผู้อนุญาตก่อน และมิให้นำความใน (๒) (๓) (๔) และ (๕) มาใช้บังคับ
- สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรา ๕๕^{๑๔} ให้ผู้รับอนุญาตขายยาแผนโบราณปฏิบัติตั้งต่อไปนี้ คณะกรรมการกฤษฎีกา
- สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา (๑) จัดให้มีป้าย ณ ที่เปิดเผยหน้าสถานที่ขายยาที่ระบุไว้ในใบอนุญาตซึ่งเห็นได้
ง่ายจากภายนอกอาคาร ดื้อ
- สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา (๒) ป้ายแสดงว่าเป็นสถานที่ขายยา กฤษฎีกา
สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา (๓) ป้ายแสดงชื่อตัวและชื่อสกุลของผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการและเวลาที่
ปฏิบัติการ สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา
- สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา หันนี้ วัตถุที่ใช้ทำป้าย ลักษณะ สี ขนาดของป้าย ขนาดของตัวอักษร และ^{๑๕}
สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา ข้อความที่แสดงในป้าย ให้เป็นไปตามที่กำหนดในกฎกระทรวง สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา
- สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา (๔) จัดให้ลากที่ภาษะและทึบห่อบรรจุยาตามที่กำหนดในมาตรา ๕๗ (๒)
คงมีอยู่ครบถ้วน สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา
- สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา (๕) การอื่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง กฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

^{๑๔} มาตรา ๕๗ วรรคสอง แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๕) พ.ศ. ๒๕๓๐

^{๑๕} มาตรา ๕๘ แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒

ตามที่ได้รับอนุญาตนำหรือสั่งยาแผนโบราณเข้ามาในราชอาณาจักร กฎหมายกำหนด มาตรา ๕๗^{๔๔} ให้ผู้รับอนุญาตนำหรือสั่งยาแผนโบราณเข้ามาในราชอาณาจักร กฎหมายกำหนด

(๑) จัดให้มีป้าย ณ ที่เปิดเผยหน้าสถานที่นำหรือสั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรที่

ระบบไวร์ในใบอนุญาตซึ่งเห็นได้ชัดเจนจากภายนอกอาคาร คือ

(ก) ป้ายแสดงว่าเป็นสถานที่นำหรือสั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร

(ข) ป้ายแสดงชื่อตัวและชื่อสกุลของผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการและเวลาที่

ประวัติการ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา ทั้งนี้ วัตถุที่ใช้ทำป้าย ลักษณะ สี ขนาดของป้าย ขนาดของตัวอักษรและภาษา
ข้อความที่แสดงในป้ายให้เป็นไปตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

(๒) ในเวลานี้เข้าต้องจัดให้มีฉลากตามที่กำหนดไว้ในมาตรา ๔๗ (๒) ที่

ภาคใต้และที่บ่อบรจุญา เว้นแต่ความใน (จ) ให้ระบุชื่อเมืองและประเทศที่ตั้งสถานที่ผลิตยา
แผนชื่อจังหวัด

(๓) ก่อนนำยาออกขายต้องจัดให้ฉลากที่ภาชนะและหีบห่อบรรจุยา มีลักษณะ

และข้อความครบถ้วนตามที่กำหนดไว้ในมาตรา ๕๗ (๒) เว้นแต่ความใน (จ) ให้ระบุชื่อเมือง
และประเภทที่ตั้งสถานที่ผลิตยาแทนชื่อจังหวัด และให้ระบุชื่อของผู้นำหรือสัมภาร์ใน

ราชอาณาจักร และจังหวัดที่ตั้งสถานที่นำหรือส่งยาไว้ด้วย

(๔) ใช้ช่องทางและเอกสารกำกับยาตามที่ได้ขึ้นทะเบียนตำรับยาไว้ และข้อความ

สำนักงานคณะกรรมการกันยาต้องอ่านได้ชัดเจน เอกสารกำกับยาถ้าเป็นภาษาต่างประเทศต้องมีคำแปลเป็นภาษาไทยด้วย

(๔) ทำบัญชีรายที่นำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักรและที่ขาย และเก็บยาตัวอย่าง

ที่นำหรือส่งเข้ามาราชอาณาจักร ทั้งนี้ ตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

(๖) การอื่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

ในกรณียาที่นำเข้าตาม (๒) หรือยาที่จะนำออกขายตาม (๓) บรรจุในภาชนะที่มีขนาดเล็กจนไม่อาจแสดงฉลากที่มีข้อความตามมาตรา ๕๗ (๑) ได้ทั้งหมด ให้ผู้รับอนุญาตนำ

หรือสั่งยาแผนโบราณเข้ามาในราชอาณาจกรได้รับยกเว้นไม่ต้องแสดงข้อความตามมาตรา ๔๗

(๒) (ค) (ง) (จ) (ช) (ซ) (ณ) หรือ (ญ) ข้อใดข้อหนึ่งหรือทั้งหมดเมื่อได้รับอนุญาตจากผู้
อนุญาตแล้ว สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรา ๕๙ ทวี^๕ สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา ยานั้นเป็นไปตามที่นำหรือส่งเข้ามายังราชอาณาจักรจะต้องผ่าน

การตรวจสอบของพนักงานเจ้าหน้าที่ ณ ด่านนำเข้า สำนักงานคณะกรรมการการศึกษาฯ

การตรวจสอบของพนักงานเจ้าหน้าที่ให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่
สำนักงานกำหนดในกฎหมายทั่วไป

๕๔ มาตรา ๕๙ แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติฯ (ฉบับที่ ๕) พ.ศ. ๒๕๓๐
สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^{๕๕}
๕๕ มาตรา ๕๙ ทวิ เพิ่มโดยพระราชบัญญัติฯ (ฉบับที่ ๕) พ.ศ. ๒๕๓๐

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรา ๖๐ ในกรณีใบอนุญาตสัญญาหรือถูกทำลายในสาระสำคัญ ให้ผู้รับอนุญาตแจ้งต่อผู้อนุญาตและยื่นคำขอรับใบแทนใบอนุญาตภายนอกในสิบห้าวันนับแต่วันที่ได้ทราบถึงการสัญญาหรือถูกทำลายดังกล่าว

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา การขอรับใบแทนใบอนุญาตและการออกใบแทนใบอนุญาต ให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรา ๖๑ ผู้รับอนุญาตต้องแสดงใบอนุญาตของตนและของผู้ประกอบโรคคิดประเพณโนราลงติดไว้ ณ ที่เปิดเผยเห็นได้อย่างที่สถานที่ผลิตยา สถานที่ขายยา หรือสถานที่นำเข้าหรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร แล้วแต่กรณี

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรา ๖๒ ห้ามมิให้ผู้รับอนุญาตย้ายสถานที่ผลิตยา สถานที่ขายยา สถานที่นำเข้าหรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรหรือสถานที่เก็บยา เว้นแต่จะได้รับอนุญาตจากผู้อนุญาต ตามการกฤษฎีกา การขออนุญาตและการอนุญาต ให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรา ๖๓ เมื่อผู้รับอนุญาตประสงค์จะเปลี่ยนตัวผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตาม มาตรา ๖๔ มาตรา ๖๙ หรือมาตรา ๗๐ ให้แจ้งเป็นหนังสือให้ผู้อนุญาตทราบและจะเปลี่ยนตัวได้ เมื่อได้รับอนุญาตจากผู้อนุญาต

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา ในกรณีผู้รับอนุญาตไม่มีผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการดังกล่าวในวรรคหนึ่ง ให้ผู้รับอนุญาตแจ้งเป็นหนังสือให้ผู้อนุญาตทราบภายในเจ็ดวันนับแต่วันที่ไม่มีผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการนั้น

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรา ๖๔ ทว.^๑ ในกรณีที่ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการในสถานที่ผลิตยา สถานที่ขายยา หรือสถานที่นำเข้าหรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร ไม่อาจปฏิบัติหน้าที่ได้เป็นการชั่วคราวไม่เกินหกสิบวัน ให้ผู้รับอนุญาตจัดให้ผู้มีคุณสมบัติเช่นเดียวกับผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการในสถานที่นั้น ๆ เช้าปฏิบัติหน้าที่แทนได้ โดยให้ผู้รับอนุญาตแจ้งเป็นหนังสือต่อผู้อนุญาตก่อน และให้ถือว่าผู้ปฏิบัติหน้าที่แทนเป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตามมาตรา ๖๔ มาตรา ๖๙ หรือมาตรา ๗๐ แล้วแต่กรณี การแจ้งเป็นหนังสือตามวรรคหนึ่ง ให้เป็นไปตามระเบียบที่คณะกรรมการกำหนด

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรา ๖๕ ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตามมาตรา ๖๔ มาตรา ๖๙ หรือมาตรา ๗๐ ประسังค์จะไม่ปฏิบัติหน้าที่ต่อไป ต้องแจ้งเป็นหนังสือให้ผู้อนุญาตทราบไม่เกินเจ็ดวันนับแต่วันที่พ้นหน้าที่

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรา ๖๖ ทว. เพิ่มโดยพระราชบัญญัติฯ (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๖๒

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรา ๖๕ ผู้รับอนุญาตผู้ใดเลิกกิจการที่ได้รับอนุญาตตามพระราชบัญญัตินี้ ต้องแจ้งการเลิกกิจการเป็นหนังสือให้ผู้อนุญาตทราบไม่เกินสิบห้าวันนับแต่วันเลิกกิจการ และให้ถือว่าใบอนุญาตหมดอายุตั้งแต่วันเลิกกิจการตามที่แจ้งไว้นั้น สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรา ๖๖ ผู้รับอนุญาตซึ่งได้แจ้งการเลิกกิจการ จะขยายข้อlongที่เหลืออยู่แก่ผู้รับอนุญาตอื่นหรือแก่ผู้ซึ่งผู้รับอนุญาตเห็นสมควรได้ภายในเก้าสิบวันนับแต่วันเลิกกิจการ เว้นแต่ผู้รับอนุญาตจะผ่อนผันขยายระยะเวลาดังกล่าวให้สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรา ๖๗ ถ้าผู้รับอนุญาตตายและมีบุคคลซึ่งมีคุณสมบัติอาจเป็นผู้รับอนุญาตได้ตามพระราชบัญญัตินี้ แสดงความจำนงต่อผู้อนุญาตภายในสามสิบวันนับแต่วันที่ผู้รับอนุญาตตายเพื่อขอดำเนินกิจการที่ผู้ตายได้รับอนุญาตนั้นต่อไป ก็ให้ผู้แสดงความจำนงนั้นดำเนินกิจการต่อไปได้จนกว่าใบอนุญาตสิ้นอายุ ในกรณีเช่นว่านี้ ให้ถือว่าผู้แสดงความจำนงเป็นผู้รับอนุญาต ตามพระราชบัญญัตินี้ตั้งแต่วันผู้รับอนุญาตตาย สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา หมวด ๗ หน้าที่ของผู้ประกอบโรคศิลปะแผนโบราณ สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๖๘^(๑) ให้ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนโบราณตามมาตรา ๔๔ ประจำอยู่ ณ สถานที่ผลิตยาตอลอดเวลาที่เปิดทำการ และให้มีหน้าที่ปฏิบัติต่อไปนี้

(๑) ควบคุมการผลิตยาให้เป็นไปโดยถูกต้องตามคำรับยาที่ได้เขียนไว้ตาม มาตรา ๗๙

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา (๒) ควบคุมการปฏิบัติเกี่ยวกับฉลากและเอกสารกำกับยาตามมาตรา ๕๗ (๒) ตาม มาตรา ๗๙ และ (๓)

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา (๓) ควบคุมการแบ่งบรรจุและปิดฉลากที่ภาชนะและทิบห่อบรรจุยาให้เป็นไปโดยถูกต้องตามพระราชบัญญัตินี้ สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๔) ควบคุมการขายยาให้เป็นไปตามมาตรา ๖๙

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา (๕) ควบคุมการทำบัญชียาตามมาตรา ๕๗ (๕) คณะกรรมการกฤษฎีกา

(๖) การอื่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๖๙^(๒) ให้ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนโบราณตามมาตรา ๔๔ ประจำอยู่ ณ สถานที่ขายยาตอลอดเวลาที่เปิดทำการ และให้มีหน้าที่ปฏิบัติต่อไปนี้

(๑) ควบคุมการปฏิบัติเกี่ยวกับฉลากตามมาตรา ๕๙ (๒)

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา (๒) ควบคุมการขายยาให้เป็นไปตามพระราชบัญญัตินี้ สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

๕๗^(๑) มาตรา ๖๘ แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒ สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา ๕๗^(๒) มาตรา ๖๙ แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒ สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา (๓) การอื่นตามที่กำหนดในกฎหมายว่าด้วยการคุ้มครองผู้บริโภค

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๗๐^{๔๙} ให้ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนโบราณตามมาตรา ๕๖ ประจำอยู่ ณ สถานที่นำหรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร หรือสถานที่เก็บยาตลอดเวลาที่เปิดทำการ และให้มีสำนักงานที่ปฏิบัติตั้งต่อไปนี้

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๑) ควบคุมยาที่นำหรือส่งเข้ามาในราชอาณาจักรให้ถูกต้องตามตัวรับยาที่ได้ขึ้นทะเบียนไว้ตามมาตรา ๗๙

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๒) ควบคุมการปฏิบัติเกี่ยวกับฉลากตามมาตรา ๕๗ (๒) สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๓) ควบคุมการปฏิบัติเกี่ยวกับเอกสารกำกับยาตามมาตรา ๕๗ (๔)

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๔) ควบคุมการขยายยาให้เป็นไปตามมาตรฐาน ๖๙ แห่งกรรมการกฤษฎีกา

(๕) ควบคุมการทำบัญชียาตามมาตรา ๕๙ (๕)

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๖) ควบคุมการนำหรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๗) ควบคุมการจัดเก็บยาที่นำหรือส่งเข้ามาในราชอาณาจักร ณ สถานที่เก็บยา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๘) การอื่นตามที่กำหนดในกฎหมายว่าด้วยการคุ้มครองผู้บริโภค

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๗๑^{๕๐} ห้ามมิให้ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนโบราณปฏิบัติหน้าที่ผู้มีหน้าที่

ปฏิบัติการในสถานที่ผลิตยา สถานที่ขายยา หรือสถานที่นำหรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรโดย ตนมิได้มีเชือเป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการในสถานที่นั้น

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

หมวด ๕

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ยาปลอม ยาผิดมาตรฐาน ยาเสื่อมคุณภาพ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๗๒^{๕๑} ห้ามมิให้ผู้ใดผลิต ขาย หรือนำหรือส่งเข้ามาในราชอาณาจักรซึ่ง

ยาต่อไปนี้

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๑) ยาปลอม

(๒) ยาผิดมาตรฐาน

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๓) ยาเสื่อมคุณภาพ

(๔) ยาที่มิได้ขึ้นทะเบียนตัวรับยา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๕) ยาที่ทะเบียนตัวรับยาถูกยกเลิก สำหรับผู้รับอนุญาตผลิตยาและผู้รับอนุญาต

ให้นำหรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร หรือยาที่ทะเบียนตัวรับยาถูกยกเลิกเกินหากเดือน สำหรับ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ผู้รับอนุญาตขายยา

(๖) ยาที่รัฐมนตรีสั่งเพิกถอนทะเบียนตัวรับยา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒

๖๐ มาตรา ๗๑ แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

๖๑ มาตรา ๗๒ แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา ความใน (๔) ไม่ใช้บังคับแก่กระทรวง ทบวง กรม ในหน้าที่ป้องกันหรือบำบัด อุบัติเหตุ โรคสภากาชาดไทย และองค์การเภสัชกรรม

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๗๓ ยาหรือวัตถุต่อไปนี้เป็นยาปลอม

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา (๑) ยาหรือวัตถุที่ทำเทียมทั้งหมดหรือแต่บางส่วนว่าเป็นยาแท้ สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๒) ยาที่แสดงชื่อว่าเป็นยาอื่น หรือแสดงเดือน ปี ที่ยาสิ้นอายุ ซึ่งมิใช่ความจริง

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๓) ยาที่แสดงชื่อหรือเครื่องหมายของผู้ผลิตหรือที่ตั้งสถานที่ผลิตยา ซึ่งมิใช่

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา ความจริง

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๔) ^{๙๒} ยาที่แสดงว่าเป็นยาตาม捺รับยาที่ขึ้นทะเบียนไว้ ซึ่งมิใช่ความจริง

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา (๕) ^{๙๓} ยาที่ผลิตขึ้นไม่ถูกต้องตามมาตรฐานถึงขนาดที่ปริมาณหรือความแรงของ

สารออกฤทธิ์ขาดหรือเกินกว่าร้อยละยี่สิบจากเกณฑ์ต่ำสุดหรือสูงสุด ซึ่งกำหนดไว้ใน捺รับยาที่ขึ้น

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรา ๗๔

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๗๔^{๙๔} ยาต่อไปนี้เป็นยาผิดมาตรฐาน

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา (๑) ยาที่ผลิตขึ้นไม่ถูกต้องตามมาตรฐานโดยปริมาณหรือความแรงของสารออกฤทธิ์ขาดหรือเกินจากเกณฑ์ต่ำสุดหรือสูงสุดที่กำหนดไว้ใน捺รับยาที่ขึ้นทะเบียนไว้ตามมาตรา ๗๔

แต่ไม่ถึงขนาดดังกล่าวในมาตรา ๗๓ (๕)

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๒) ยาที่ผลิตขึ้นโดยความบริสุทธิ์หรือลักษณะอื่นซึ่งมีความสำคัญต่อกุญภาพ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา ของยาผิดไปจากเกณฑ์ที่กำหนดไว้ใน捺รับยาที่ขึ้นทะเบียนไว้ตามมาตรา ๗๔ หรือ捺รับยาที่

รัฐมนตรีสั่งแก้ไขทะเบียน捺รับยาแล้วตามมาตรา ๘๖ ทว.

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๗๕ ยาต่อไปนี้เป็นยาเสื่อมคุณภาพ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา (๑) ยาที่สิ้นอายุตามที่แสดงไว้ในฉลาก

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๒) ยาที่ประสงค์พจน์มีลักษณะเช่นเดียวกันกับยาปลอม ตามมาตรา ๗๓ (๕)

หรือยาผิดมาตรฐานตามมาตรา ๗๔

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๗๕^{๙๕} ห้ามมิให้ผู้ใดขายยานารจุเสร็จหลายนานโดยจัดเป็นชุดใน

คราวเดียวกัน โดยมีเจตนาให้ผู้ซื้อใช้รวมกันเพื่อบำบัด บรรเทา รักษา หรือป้องกันโรค หรือ

อาการของโรคใดโรคหนึ่งโดยเฉพาะ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

^{๙๒} มาตรา ๗๓ (๔) แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติฯ (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๑๒

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

^{๙๓} มาตรา ๗๔ (๕) แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติฯ (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๑๒

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

^{๙๔} มาตรา ๗๔ แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติฯ (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๑๒

^{๙๕} มาตรา ๗๕ ทว. เพิ่มโดยพระราชบัญญัติฯ (ฉบับที่ ๕) พ.ศ. ๒๕๓๐

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา ความในวรคหนึ่งไม่ใช้บังคับแก่กลุ่มชั้นหนึ่ง ผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม หรือผู้ประกอบโรคศิลปะในสาขาทันตกรรมซึ่งขายเฉพาะสำหรับคนไข้ของตน และผู้ประกอบการนำดโรคสัตว์ซึ่งขายสำหรับสัตว์ซึ่งตนนำด

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา หมวด ๔

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ประกาศเกี่ยวกับยา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรา ๗๖^{๖๖} ให้รัฐมนตรีมีอำนาจประกาศในราชกิจจานุเบกษาระบุคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๑) ตำรายา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๒) วัตถุที่เป็นยา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๓) ยาที่เป็นอันตราย

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๔) ยาที่เป็นยาควบคุมพิเศษ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๕) ยาที่เป็นยาสามัญประจำบ้าน

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๖) ยาที่เป็นยาแผนโบราณ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๗) ยาที่ต้องแจ้งกำหนดลิขสิทธิ์ไว้ในฉลาก

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๘) อายุการใช้ของยาบางชนิด

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๙) ยาที่ต้องแจ้งคำเตือนการใช้ยาไว้ในฉลากและที่เอกสารกำกับยา และ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ในกรณีที่รัฐมนตรีได้ประกาศกำหนดอายุการใช้ของยาชนิดใดไว้ตาม (๙) หาก

ผู้รับอนุญาตรายได้สามารถพิสูจน์หรือทดสอบโดยมีหลักฐานแจ้งชัดจากการวิจัยว่า 약은 나이를 초과하지 않았다.

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๗๖

แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติฯ (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๗๗

เพิ่มโดยพระราชบัญญัติฯ (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรา ๗๗ ตรี^{๑๙} เพื่อประโยชน์ในการควบคุณยาที่นำหรือสั่งเข้ามาใน ราชอาณาจักร รัฐมนตรีมีอำนาจประกาศในราชกิจจานุเบกษากำหนดด่านนำเข้าได้

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๗๘ ประกาศของรัฐมนตรีตามหมวดนี้ ให้กระทำได้เมื่อได้รับคำแนะนำ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา หมวด ๑๐ สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

การขึ้นทะเบียนตารับยา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๗๙^{๒๐} ผู้รับอนุญาตผลิตยา หรือผู้รับอนุญาตให้นำหรือสั่งยาเข้ามาใน

ราชอาณาจักรผู้ใด ประสงค์จะผลิต หรือนำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักรซึ่งยาแผนปัจจุบันหรือยา

แผนโบราณ ต้องนำตารับยานั้นมาขอขึ้นทะเบียนต่อหนังสือเจ้าหน้าที่ และเมื่อได้รับใบสำคัญ

การขึ้นทะเบียนตารับยาแล้วจึงจะผลิตยา หรือนำหรือสั่งยานั้นเข้ามาในราชอาณาจักรได้

มาตรา ๗๙^{๒๑} ทวิ^{๒๒} บทบัญญัติมาตรา ๗๙ ไม่ใช้บังคับแก่

(๑) ยาที่เป็นเกล็ชเคมีภัณฑ์ หรือเกล็ชเคมีภัณฑ์ที่ถูกจำไว้ในราชอาณาจักรเพื่อ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ขอขึ้นทะเบียนตารับยา ตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง

(๒) ยาที่ได้รับอนุญาตให้นำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักรตามหลักเกณฑ์

วิธีการ และเงื่อนไขที่รัฐมนตรีโดยความเห็นชอบของคณะกรรมการประกาศกำหนดในราชกิจจานุเบกษา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๘๐^{๒๓} การขอขึ้นทะเบียนตารับยาตามมาตรา ๗๙ ต้องแจ้งรายละเอียด

ดังต่อไปนี้

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๑) ชื่อยา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๒) ชื่อและปริมาณของวัตถุอันเป็นส่วนประกอบของยา

(๓) ขนาดบรรจุ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๔) วิธีวิเคราะห์มาตรฐานของยาแผนปัจจุบัน ในกรณีที่ใช้วิธีวิเคราะห์ที่ออกตามมาตรา

ยาที่รัฐมนตรีประกาศ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๕) ฉลาก

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๗๗ ตรี เพิ่มโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๔) พ.ศ. ๒๕๓๐

มาตรา ๗๘^{๒๔} แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๗๙^{๒๕} เพิ่มโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒

มาตรา ๗๙^{๒๖} (๔) เพิ่มโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๕) พ.ศ. ๒๕๓๐

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^(๖) เอกสารกำกับฯ งานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๗) รายการอื่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๔๙ การแก้ไขการทะเบียนตำรับยา จะกระทำได้มีดังนี้

สำนักงานเจ้าหน้าที่^(๘)

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

พนักงานเจ้าหน้าที่^(๙)

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๔๙ การขอขึ้นทะเบียนหรือแก้ไขการทะเบียนตำรับยา และการออก

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^(๑๐) ในลำดับการขึ้นทะเบียนหรือแก้ไขการทะเบียนตำรับยา ให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการและ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^(๑๑) สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^(๑๒) สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^(๑๓)

เงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๔๙^{๑๔} ห้ามมิให้พนักงานเจ้าหน้าที่รับขึ้นทะเบียนตำรับยา เมื่อ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^(๑๕)

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๑) เป็นยาที่ระบุในมาตรา ๗๒ (๑) หรือ (๖)

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^(๑๖) (๒) การขอขึ้นทะเบียนตำรับยาไม่เป็นไปตามมาตรา ๔๙ และมาตรา ๔๙

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^(๑๗)

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๓) ยาที่ขอขึ้นทะเบียนตามตำรับยานั้น ไม่สามารถเชือต่อง่ายในสรรพคุณได้ หรือ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^(๑๘)

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

อาจไม่ปลอดภัยแก่ผู้ใช้

(๔) เป็นยาที่ใช้ชื่อไปในทำนองโอล้อด ไม่สุภาพ หรืออาจทำให้เข้าใจผิดจาก

ความจริง

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^(๑๙) (๕) ยาที่ใช้ชื่อไม่เหมาะสมกับวัฒนธรรมอันดีงามของไทย หรือล่อไปในทางดุษฎีกา

ทำลายคุณค่าของภาษาไทย

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^(๒๐) สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^(๒๑)

คำสั่งไม่รับขึ้นทะเบียนตำรับยาของพนักงานเจ้าหน้าที่ให้เป็นที่สุด

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^(๒๒)

มาตรา ๔๙ บทบัญญัติมาตรา ๔๙ ให้ใช้บังคับแก่การแก้ไขการทะเบียนตำรับ

ยาโดยอนุโลม

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^(๒๓)

มาตรา ๔๙^{๑๕} ให้ผู้รับอนุญาตผลิตยา หรือผู้รับอนุญาตนำหรือส่งยาเข้ามายังใน

ราชอาณาจักรส่วนรายงานประจำปีเกี่ยวกับการผลิต หรือนำหรือส่งยาเข้ามายังในราชอาณาจักรซึ่งยาที่

ได้ขึ้นทะเบียนตำรับยาไว้แต่ละตำรับ ตามแบบที่กำหนดในกฎกระทรวง ภายในวันที่ ๓๑ มีนาคม

ของปีถัดไป

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^(๒๔)

ยาที่ได้ขึ้นทะเบียนตำรับยาไว้แล้วตำรับใดมิได้มีการผลิต หรือนำหรือส่งเข้ามายังใน

ราชอาณาจักรเป็นเวลาสองปีติดต่อกัน ให้ทะเบียนตำรับยานั้นเป็นอันยกเลิก

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^(๒๕)

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^(๒๖)

๗๒ มาตรา ๔๙ แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^(๒๗)

๗๓ มาตรา ๔๙ แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรา ๔๖^{๑๔} ยาใดที่ได้ขึ้นทะเบียนตำรับยาไว้แล้ว หากภายในหลังปราบภูมิว่าyanน์^{๑๕} ไม่มีสรรพคุณตามที่ขึ้นทะเบียนไว้ หรืออาจไม่ปลอดภัยแก่ผู้ใช้ หรือเป็นยาปลอมตามมาตรา ๗๒ (๑) หรือยานนี้ได้เปลี่ยนไปเป็นวัตถุที่มุ่งหมายสำหรับใช้เป็นอาหารหรือเครื่องสำอาง โดยได้รับใบอนุญาตผลิตเพื่อจำหน่ายซึ่งอาหารที่ควบคุมเฉพาะหรือได้รับใบสำคัญการขึ้นทะเบียนเครื่องสำอางตามกฎหมายว่าด้วยการนั้น ให้รัฐมนตรีโดยคำแนะนำของคณะกรรมการมีอำนาจสั่งให้เพิกถอนทะเบียนตำรับยานนี้ได้ การเพิกถอนให้กระทำการในราชกิจจานุเบกษา คำสั่งของรัฐมนตรีให้เป็นที่สุด

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๔๖ ทว.^{๑๖} เพื่อคุ้มครองความปลอดภัยของผู้ใช้ยา ให้รัฐมนตรีโดยคำแนะนำของคณะกรรมการมีอำนาจสั่งแก้ไขทะเบียนตำรับยาที่ได้ขึ้นทะเบียนไว้แล้วได้ตามที่เห็นสมควรหรือตามความจำเป็น

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๔๗ ในกรณีใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาสูญหายหรือถูกทำลายในสาระสำคัญ ให้ผู้รับอนุญาตแจ้งต่อหนังสือเจ้าหน้าที่และยื่นคำขอรับใบแทนใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาภายในสิบหัวันนับแต่วันที่ได้ทราบถึงการสูญหายหรือถูกทำลายดังกล่าว การขอรับใบแทนใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาและการออกใบแทนใบสำคัญให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานหมวด ๑๗ กฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

การโฆษณา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรา ๔๘ การโฆษณาขายยาจะต้อง

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๑) ไม่เป็นการโ้อ้อวดสรรพคุณยาหรือวัตถุอันเป็นส่วนประกอบของยาว่าสามารถบำบัด บรรเทา รักษาหรือป้องกันโรคหรือความเจ็บป่วยได้อย่างศักดิ์สิทธิ์หรือหายขาด หรือใช้ถ้อยคำอื่นใดที่มีความหมายทำนองเดียวกัน

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๒) ไม่แสดงสรรพคุณยาอันเป็นเท็จหรือเกินความจริง

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๓) ไม่ทำให้เข้าใจว่ามีวัตถุใดเป็นตัวยาหรือเป็นส่วนประกอบของยา ซึ่งความจริงไม่มีวัตถุหรือส่วนประกอบนั้นในยา หรือมีแต่ไม่เท่าที่ทำให้เข้าใจ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๔) ไม่ทำให้เข้าใจว่าเป็นยาทำให้แห้งลูกหรือยาขับระดูอย่างแรง

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๕) ไม่ทำให้เข้าใจว่าเป็นยาบำรุงกำเนิด

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๖) ไม่แสดงสรรพคุณยาอันตรายหรือยาควบคุมพิเศษ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๗) ไม่มีการรับรองหรือยื่นยอกย่องสรรพคุณยาโดยบุคคลอื่น

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

^{๑๔} มาตรา ๔๙ แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๕) พ.ศ. ๒๕๓๐

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

^{๑๕} มาตรา ๔๙ ทว. เพิ่มโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^(๔) ไม่แสดงสรรพคุณยาว่าสามารถบำบัด บรรเทา รักษาหรือป้องกันโรค หรือ ดูแลรักษา^(๕) อาการของโรคที่รัฐมนตรีประกาศตามมาตรา ๗๗

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^(๖) ความใน^(๔) และ^(๖) ไม่ใช้บังคับแก่ข้อความในฉลากหรือเอกสารกำกับยาและ

ความใน^(๑) ^(๔) ^(๕) ^(๖) ^(๗) และ^(๘) ไม่ใช้บังคับแก่การโฆษณาชี้งกระทำโดยตรงต่อผู้

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^(๙) ประกอบโรคศิลปะ ผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม หรือผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์^(๑๐) สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^(๑๑)

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^(๑๒) มาตรา ๔๔ ทวิ^(๑๓) การโฆษณาขายยาทางวิทยุกระจายเสียง เครื่องขยายเสียง

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^(๑๔) วิทยุโทรทัศน์ ทางจายภาพหรือภาพยนตร์ หรือทางลิ้งพิมพ์จะต้อง

(๑) ได้รับอนุญาตข้อความ เสียง หรือภาพที่ใช้ในการโฆษณาจากผู้อนุญาต

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^(๑๕) ปฏิบัติตามเงื่อนไขที่ผู้อนุญาตกำหนด สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^(๑๖)

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^(๑๗) มาตรา ๔๙ ห้ามมิให้โฆษณาขายยาโดยไม่สุภาพ หรือโดยการร้องรำทำเพลง ดูแลรักษา

ห้ามมิให้แสดงความทุกข์ทรมานของผู้ป่วย

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^(๑๘)

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^(๑๙)

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^(๒๐) มาตรา ๔๐ ห้ามมิให้โฆษณาขายยาโดยวิธีแคมพกหรือออกสลากรางวัล

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^(๒๑)

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^(๒๒)

มาตรา ๔๐ ทวิ^(๒๓) เลข อิการคณะกรรมการอาหารและยา มีอำนาจสั่งเป็นหนังสือ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^(๒๔) ให้ระงับการโฆษณาขายยาที่เห็นว่าเป็นการโฆษณาโดยฝ่าฝืนพระราชบัญญัตินี้ได้

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^(๒๕)

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^(๒๖)

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^(๒๗)

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^(๒๘) หมวด ๑๒

พนักงานเจ้าหน้าที่

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^(๒๙)

มาตรา ๔๑ ๗๙^(๒๙) ในการปฏิบัติหน้าที่ ให้พนักงานเจ้าหน้าที่มีอำนาจดังนี้

(๑) เข้าไปในสถานที่ผลิตยา สถานที่ขายยา สถานที่นำหรือส่งยาเข้ามาใน

ราชอาณาจักร หรือสถานที่เก็บยา ในระหว่างเวลาทำการ เพื่อตรวจสอบควบคุมให้การเป็นไปตาม

พระราชบัญญัตินี้^(๒๙)

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^(๒๙)

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^(๒๙)

(๒) นำยาในปริมาณพอสมควรไปเป็นตัวอย่างเพื่อตรวจสอบหรือวิเคราะห์

(๓) ในกรณีมีเหตุอันควรสงสัยว่ามีการกระทำการใดตามพระราชบัญญัตินี้

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^(๒๙)

อาจเข้าไปในสถานที่ได ๆ เพื่อตรวจสอบยาและอาจยึดหรืออายัดยา และเครื่องมือเครื่องใช้ที่

เกี่ยวข้องกับการกระทำการใด ตลอดจนภาชนะหรือหีบห่อบรรจุยาและเอกสารที่เกี่ยวกับยา

ดังกล่าวได้^(๒๙)

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^(๒๙)

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^(๒๙)

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^(๒๙)

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^(๒๙)

มาตรา ๔๔ วรรคสอง แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๕) พ.ศ. ๒๕๓๐

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^(๒๙) มาตรา ๔๔ ทวิ เพิ่มโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^(๒๙) มาตรา ๔๐ ทวิ เพิ่มโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^(๒๙)

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา^(๒๙) มาตรา ๔๑ แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒

(๔) ประกาศผลการตรวจสอบหรือวิเคราะห์คุณภาพของยาที่นำไปตรวจสอบ
หรือวิเคราะห์ตาม (๒) ให้ประชาชนทราบ โดยได้รับความเห็นชอบจากคณะกรรมการ ทั้งนี้ เพื่อ^{สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา}
ประโยชน์แก่การคุ้มครองความปลอดภัยของผู้ใช้ยา ^{สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา}

(๕) ในกรณีที่ปรากฏต่อพนักงานเจ้าหน้าที่ว่ายาใดเป็นยาที่ไม่ปลอดภัยแก่ผู้ใช้
ยา หรืออาจเป็นอันตรายต่อผู้ใช้ยา ให้พนักงานเจ้าหน้าที่มีอำนาจเรียกเก็บหรือสั่งให้ผู้รับอนุญาต
ผลิตยา ผู้รับอนุญาตขายยา หรือผู้รับอนุญาตนำหรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร จัดเก็บยา
ดังกล่าวของตนดีน้ำยาในระยะเวลาที่พนักงานเจ้าหน้าที่กำหนด และมีอำนาจทำลายยาดังกล่าว
เสียได้ ทั้งนี้ ตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่กำหนดในกฎกระทรวง

ในการปฏิบัติการของพนักงานเจ้าหน้าที่ตามวรรคหนึ่ง ให้ผู้รับอนุญาตและ
บรรดาผู้มีหน้าที่เกี่ยวข้องกับการผลิตยา การขายยา หรือการนำหรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร
ในสถานที่ดังกล่าวอำนวยความสะดวกให้ตามควรแก่กรณี

มาตรา ๙๒ ในการปฏิบัติการตามหน้าที่พนักงานเจ้าหน้าที่ต้องแสดงบัตร
ประจำตัวเมื่อบุคคลซึ่งเกี่ยวข้องร้องขอ

บัตรประจำตัวพนักงานเจ้าหน้าที่ให้เป็นไปตามแบบที่กำหนดในกฎกระทรวง

มาตรา ๙๓ ยาร่วมทั้งภาชนะหรือทิบห้อบรรจุยาและเอกสารที่ได้ยึดไว้ตาม
มาตรา ๙๑ ถ้าไม่ปรากฏเจ้าของ หรือพนักงานอัยการสั่งเด็ดขาดไม่ฟ้องคดี หรือศาลไม่พิพากษา^{สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา}
ให้รับ และผู้เป็นเจ้าของหรือผู้ครอบครองมิได้ว่องขอรับคืนภัยในเกลสินวันนับแต่วันที่ยึด หรือ^{สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา}
วันที่ทราบคำสั่งเด็ดขาดไม่ฟ้องคดี หรือวันที่ศาลพิพากษานิ่งที่สุด แล้วแต่กรณี ให้ตกเป็นของ^{สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา}
กระทรวงสาธารณสุข

มาตรา ๙๔ ถ้าลิ่งที่ยึดไว้นั้นเป็นของเสียง่าย หรือถ้าหน่วงช้าไว้จะเป็นการเสี่ยงความเสียหาย^{สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา}
หรือจะเสียค่าใช้จ่ายในการเก็บรักษาเกินราคataladของยา พนักงานเจ้าหน้าที่จะจัดการขาย^{สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา}
ทอดตลาดยานรูมทั้งภาชนะหรือทิบห้อบรรจุยาและเอกสารเสียก่อนนิ่งกำหนดก็ได้ ได้เงิน^{สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา}
จำนวนสูตรเท่าได้ให้ยึดเงินนั้นไว้แทน

มาตรา ๙๕ ในการปฏิบัติการตามพระราชบัญญัตินี้ ให้พนักงานเจ้าหน้าที่เป็น^{สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา}
เจพนักงานตามประมวลกฎหมายอาญา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

หมวด ๑๓

การพักใช้ใบอนุญาตและการเพิกถอนใบอนุญาต

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๙๖ เมื่อปรากฏต่อผู้อนุญาตว่าผู้รับอนุญาตผู้ใดไม่ปฏิบัติตาม
พระราชบัญญัตินี้หรือกฎหมายกระทรวงที่ออกตามพระราชบัญญัตินี้ ผู้อนุญาตโดยคำแนะนำของ
คณะกรรมการมีอำนาจสั่งพักใช้ใบอนุญาตได้โดยมีกำหนดครั้งละไม่เกินหนึ่งร้อยยี่สิบวัน หรือใน

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงาน
กรณีมีการฟ้องผู้รับอนุญาตต่อศาลว่าได้กระทำการผิดตามพระราชบัญญัตินี้ จะสั่งพักใช้
ใบอนุญาตไว้รอคำพิพากษาอันถึงที่สุดก็ได้

สำนักงาน
กรณีมีการฟ้องผู้รับอนุญาตซึ่งถูกสั่งพักใช้ใบอนุญาตต้องหยุดการผลิตยา การขายยา หรือการ
นำหรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร และแต่กรณี และระหว่างถูกสั่งพักใช้ใบอนุญาตนั้นจะขอรับ^{สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา}
ใบอนุญาตได้ ตามพระราชบัญญัตินี้อีกไม่ได้ ^{สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา} ^{สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา}

สำนักงาน
คณะกรรมการกฤษฎีกา
มาตรา ๙๖ เมื่อปรากฏต่อผู้อนุญาตว่าผู้รับอนุญาตขาดคุณสมบัติตามมาตรา
๑๔ หรือมาตรา ๔๘ ผู้อนุญาตโดยคำแนะนำของคณะกรรมการมีอำนาจสั่งเพิกถอนใบอนุญาตได้ ^{สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา}
ผู้รับอนุญาตซึ่งถูกเพิกถอนใบอนุญาตต้องหยุดการผลิตยา การขายยา หรือการนำ
หรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร และแต่กรณี และจะขอรับใบอนุญาตได้ ตามพระราชบัญญัตินี้
อีกไม่ได้จนกว่าจะพ้นสองปีนับแต่วันที่ถูกเพิกถอนใบอนุญาต และผู้อนุญาตจะออกใบอนุญาตใหม่
หรือไม่ก็ได้ สุดแต่จะพิจารณาเห็นสมควร

สำนักงาน
คณะกรรมการกฤษฎีกา
มาตรา ๙๗ คำสั่งพักใช้ใบอนุญาตและคำสั่งเพิกถอนใบอนุญาตให้ทำเป็น^{สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา}
หนังสือแจ้งให้ผู้รับอนุญาตทราบ และในกรณีไม่พบตัวผู้ถูกสั่งหรือผู้ถูกสั่งไม่ยอมรับคำสั่งดังกล่าว^{สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา}
ให้ปิดคำสั่งไว้ ณ ที่เปิดเผยเห็นได้เจ้ายที่สถานที่ผลิตยา สถานที่ขายยา หรือสถานที่นำหรือส่งยาเข้า^{สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา}
มาในราชอาณาจักร และให้ติดอวERVERผู้รับอนุญาตได้ทราบคำสั่งนั้นแล้วตั้งแต่วันที่ปิดคำสั่ง^{สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา}
คำสั่งพักใช้ใบอนุญาตและคำสั่งเพิกถอนใบอนุญาต จะโฆษณาในหนังสือพิมพ์
หรือโดยวิธีอื่นอีกทั้งที่ได้

สำนักงาน
คณะกรรมการกฤษฎีกา
มาตรา ๙๘ ผู้อนุญาตโดยคำแนะนำของคณะกรรมการมีอำนาจสั่งถอนคำสั่งพัก
ใช้ใบอนุญาตก่อนกำหนดเวลาได้ เมื่อเป็นที่พอย่าวผู้รับอนุญาตซึ่งถูกสั่งพักใช้ใบอนุญาตได้
ปฏิบัติการตามพระราชบัญญัตินี้ หรือกฎกระทรวงซึ่งออกตามพระราชบัญญัตินี้แล้ว

สำนักงาน
คณะกรรมการกฤษฎีกา
มาตรา ๙๙ ผู้รับอนุญาตซึ่งถูกสั่งพักใช้ใบอนุญาตหรือเพิกถอนใบอนุญาต มี
สิทธิอุทธรณ์ต่อรัฐมนตรีภายในสามสิบวันนับแต่วันที่ทราบคำสั่ง รัฐมนตรีมีอำนาจสั่งให้ยก^{สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา}
อุทธรณ์หรือให้แก้ไขคำสั่งของผู้อนุญาตในทางที่เป็นคุณแก่ผู้อุทธรณ์ได้^{สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา}

สำนักงาน
คณะกรรมการกฤษฎีกา
มาตรา ๑๐๐ ผู้ถูกเพิกถอนใบอนุญาตจะขายยาของตนที่เหลืออยู่แก่ผู้รับอนุญาต
อีน หรือแก่ผู้ซึ่งผู้อนุญาตเห็นสมควรได้ภายใต้กฎหมายที่สิบวันนับแต่วันที่ได้ทราบคำสั่งเพิกถอน^{สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา}
ใบอนุญาตหรือวันที่ได้ทราบคำวินิจฉัยของรัฐมนตรี เว้นแต่ผู้อนุญาตจะผ่อนผันขยายระยะเวลา
ดังกล่าวให้ ^{สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา} ^{สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา}

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานบทกำหนดโทษ กฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา
มาตรา ๑๐๑ ผู้ได้ฝ่าฝืนมาตรา ๑๒ ต้องระวังโทษจำคุกไม่เกินห้าปี และปรับไม่

สำนักงาน เกินหนึ่งหมื่นบาท กฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงาน มาตรา ๑๐๒^{๔๐} ผู้รับอนุญาตผู้ใดฝ่าฝืนมาตรา ๑๙ หรือมาตรา ๓๐ ต้องระวัง
โทษปรับตั้งแต่สองพันบาทถึงห้าพันบาท

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๑๐๓^{๔๑} ผู้รับอนุญาตผู้ใดไม่ปฏิบัติตามมาตรา ๒๐ มาตรา ๒๑ มาตรา
๒๒ ทวิ มาตรา ๒๒ มาตรา ๒๓ หรือมาตรา ๒๔ ต้องระวังโทษจำคุกไม่เกินสามเดือน หรือปรับ
ไม่เกินห้าพันบาท หรือห้าสิบบาทถ้วน แล้วแต่กรณี ให้ปรับเป็นรายวันอีกวันละห้าร้อยบาทจนกว่าจะปฏิบัติ
ให้ถูกต้อง

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงาน มาตรา ๑๐๔^{๔๒} ผู้รับอนุญาตผู้ใดผลิตยาหรือข่ายยา หรือนำหรือส่งยาเข้ามายัง
ราชอาณาจักรภายหลังที่ใบอนุญาตลิข์อายุแล้วโดยมิได้ยื่นคำขอต่ออายุใบอนุญาต ต้องระวังโทษ
ปรับเป็นรายวัน วันละหนึ่งร้อยบาท ตลอดเวลาที่ใบอนุญาตขาดอายุ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๑๐๕^{๔๓} ผู้รับอนุญาตผู้ใดไม่ปฏิบัติตามมาตรา ๒๕ มาตรา ๒๖ มาตรา
๒๗ ทวิ หรือมาตรา ๒๗ ต้องระวังโทษปรับตั้งแต่สองพันบาทถึงหนึ่งหมื่นบาท

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๑๐๖ ทวิ^{๔๔} ผู้ใดไม่ปฏิบัติตามมาตรา ๒๗ ทวิ หรือมาตรา ๕๙ ทวิ ต้อง
ระวังโทษปรับตั้งแต่สองพันบาทถึงหนึ่งหมื่นบาท

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๑๐๗^{๔๕} ผู้รับอนุญาตผู้ใดไม่ปฏิบัติตามมาตรา ๒๘ มาตรา ๒๙ มาตรา ๓๓
มาตรา ๓๔ มาตรา ๖๐ มาตรา ๖๑ มาตรา ๖๓ มาตรา ๖๔ มาตรา ๖๕ หรือมาตรา ๖๗ ต้อง
ระวังโทษปรับไม่เกินหนึ่งพันบาท

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๑๐๘^{๔๖} ผู้ได้ฝ่าฝืนมาตรา ๓๑ หรือมาตรา ๓๒ ต้องระวังโทษปรับตั้งแต่
หนึ่งพันบาทถึงห้าพันบาท

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

๔๐ มาตรา ๑๐๒ แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติฯ (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

๔๑ มาตรา ๑๐๓ แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติฯ (ฉบับที่ ๕) พ.ศ. ๒๕๓๐

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

๔๒ มาตรา ๑๐๔ แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติฯ (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

๔๓ มาตรา ๑๐๕ แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติฯ (ฉบับที่ ๕) พ.ศ. ๒๕๓๐

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

๔๔ มาตรา ๑๐๕ ทวิ เพิ่มโดยพระราชบัญญัติฯ (ฉบับที่ ๕) พ.ศ. ๒๕๓๐

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรา ๑๐๗ ทวิ๊ง ผู้รับอนุญาตผู้ได้ไม่แจ้งการจัดให้มีผู้ปฏิบัติการแทนผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตามมาตรา ๓๓ ทวิ ต้องระวังโทษปรับไม่เกินห้าร้อยบาท

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๑๐๘ ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการผู้ได้ไม่ปฏิบัติตามมาตรา ๓๔ หรือมาตรา ๖๔

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๑๐๙^{๑๙} ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการผู้ได้ไม่ปฏิบัติตามมาตรา ๓๕ มาตรา ๓๙ มาตรา ๔๐ มาตรา ๔๐ ทวิ มาตรา ๔๑ มาตรา ๔๒ มาตรา ๔๓ หรือมาตรา ๔๔ ต้องระวังโทษปรับตั้งแต่หนึ่งพันบาทถึงห้าพันบาท

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๑๑๐^{๒๐} ผู้ใดฝ่าฝืนมาตรา ๔๕ ต้องระวังโทษปรับตั้งแต่หนึ่งพันบาทถึง

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๑๑๑ ผู้ใดฝ่าฝืนมาตรา ๔๖ ต้องระวังโทษจำคุกไม่เกินสามปี และปรับไม่เกินห้าพันบาท

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๑๑๒^{๒๑} ผู้รับอนุญาตผู้ได้ฝ่าฝืนมาตรา ๕๓ หรือมาตรา ๖๒ ต้องระวังโทษปรับตั้งแต่หนึ่งพันบาทถึงสามพันบาท

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรา ๑๑๓^{๒๒} ผู้รับอนุญาตผู้ได้ไม่ปฏิบัติตามมาตรา ๕๔ มาตรา ๕๕ หรือมาตรา ๕๖ ต้องระวังโทษจำคุกไม่เกินหนึ่งเดือน หรือปรับไม่เกินสองพันบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ และให้ปรับเป็นรายวันอีกวันละหนึ่งร้อยบาท จนกว่าจะปฏิบัติให้ถูกต้อง

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๑๑๔ ทวิ^{๒๓} ผู้รับอนุญาตผู้ได้ไม่ปฏิบัติตามมาตรา ๕๗ ทวิ ต้องระวังโทษปรับไม่เกินห้าพันบาท

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๑๑๕ ทวิ^{๒๔} ผู้รับอนุญาตผู้ได้ไม่แจ้งการจัดให้มีผู้ปฏิบัติการแทนผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตามมาตรา ๖๓ ทวิ ต้องระวังโทษปรับไม่เกินห้าร้อยบาท

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรา ๑๑๗ ทวิ เพิ่มโดยพระราชบัญญัติฯ (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๗

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๑๑๘ แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติฯ (ฉบับที่ ๕) พ.ศ. ๒๕๓๐

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๑๑๙ แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติฯ (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๘

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรา ๑๑๙ แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติฯ (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๘

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๑๒๐ แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติฯ (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๓๐

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๑๒๑ ทวิ เพิ่มโดยพระราชบัญญัติฯ (ฉบับที่ ๕) พ.ศ. ๒๕๓๐

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๑๑๕ ผู้ประกอบโรคศิลปะแพนไบรามผู้ได้ไม่ปฏิบัติตามมาตรา ๖๘

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๖๙ หรือมาตรา ๗๐ ต้องระวังไทยปรับตั้งแต่ห้าร้อยบาทถ้วนสองพันบาทถ้วน

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๑๖^{๔๒} ผู้ประกอบโรคศิลปะแพนไบรามผู้ได้ฝ่าฝืนมาตรา ๗๑ ต้อง

ระวังไทยปรับตั้งแต่ห้าร้อยบาทถ้วนสองพันห้าร้อยบาท

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๑๗ ผู้ได้ผลิตยาปลอมอันเป็นการฝ่าฝืนมาตรา ๗๒ (๑) ต้องระวัง

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๗๒ (๒) ผู้ได้ผลิตยาปลอมอันเป็นการฝ่าฝืนมาตรา ๗๒ (๒) หรือ (๔) อันเป็นการฝ่า

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๗๒ (๓) ถ้าผู้ผลิตสามารถพิสูจน์ได้ว่าyanนั้นไม่ถึงกับเป็นอันตรายแก่ผู้ใช้ยาต้องระวัง

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๗๒ (๔) ไทยจำกัดตั้งแต่สามปีถึงตลอดชีวิต และปรับตั้งแต่หนึ่งหมื่นบาทถ้วนห้าหมื่นบาทถ้วน

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๑๗^{๔๓} ผู้ได้ผลิตยาผิดมาตรฐานหรือยาที่รัฐมนตรีสั่งเพิกถอนทะเบียน

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ตั้งแต่วันยาอันเป็นการฝ่าฝืนมาตรา ๗๒ (๒) หรือ (๖) ต้องระวังไทยจำกัดตั้งแต่สองปีถึงห้าปี และ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๗๒ (๗) ผู้ได้ผลิตยาที่ทะเบียนตั้งแต่วันยาอันเป็นการฝ่าฝืนมาตรา ๗๒ (๕) ต้อง

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ระวังไทยจำกัดไม่เกินสองปี หรือปรับไม่เกินสองหมื่นบาทหรือห้าร้อยห้าสิบบาท

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๑๗^{๔๔} ผู้ได้ขาย หรือนำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักรซึ่งยาผิด

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรฐานหรือยาที่รัฐมนตรีสั่งเพิกถอนทะเบียนตั้งแต่วันยาอันเป็นการฝ่าฝืนมาตรา ๗๒ (๒) หรือ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๗๒ (๖) ต้องระวังไทยจำกัดไม่เกินสามปี และปรับไม่เกินห้าพันบาท

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๑๗^{๔๕} ผู้ได้ขาย หรือนำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักรซึ่งยาที่ทะเบียนตั้งแต่วันยาถูกยกเลิก

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

อันเป็นการฝ่าฝืนมาตรา ๗๒ (๕) ต้องระวังไทยจำกัดไม่เกินหนึ่งปี หรือปรับไม่เกินหนึ่งหมื่นบาท

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๑๗^{๔๖} ผู้ได้ขาย หรือนำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักรซึ่งยาที่ทะเบียนตั้งแต่วันยาถูกยกเลิก

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๑๗^{๔๗} ผู้ได้ขาย หรือนำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักรซึ่งยาที่ทะเบียนตั้งแต่วันยาถูกยกเลิก

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๑๗^{๔๘} ผู้ได้ขาย หรือนำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักรซึ่งยาที่ทะเบียนตั้งแต่วันยาถูกยกเลิก

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๑๗^{๔๙} แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๑๗^{๕๐} แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๔) พ.ศ. ๒๕๓๐

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๑๗^{๕๑} แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๕) พ.ศ. ๒๕๓๐

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา ผู้กระทำการตามวรรคหนึ่งและวรรคสองกระทำโดยไม่รู้ว่าเป็นยาผิดมาตรฐานยาที่ห้ามนำเข้ามาในราชอาณาจักรซึ่งยาเสื่อมคุณภาพ รัฐมนตรีสั่งเพิกถอนทะเบียนตัวบัญชา หรือยาที่ทะเบียนตัวบัญชาถูกยกเลิก ต้องระวังโทษปรับไม่เกินห้าพันบาท

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรา ๑๒๑ ผู้ได้ขาย หรือนำหรือสั่งเข้ามายาในราชอาณาจักรซึ่งยาเสื่อมคุณภาพ อันเป็นการฝ่าฝืนมาตรา ๗๒ (๓) ต้องระวังโทษจำคุกไม่เกินหนึ่งปี หรือปรับไม่เกินสามพันบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา ผู้กระทำการตามวรรคหนึ่งกระทำโดยไม่รู้ว่าเป็นยาเสื่อมคุณภาพต้องระวังโทษปรับไม่เกินสามพันบาท

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรา ๑๒๒ ผู้ได้ผลิต ขาย หรือนำหรือสั่งเข้ามายาในราชอาณาจักรซึ่งยาที่มิได้ขึ้นทะเบียนตัวบัญชาอันเป็นการฝ่าฝืนมาตรา ๗๒ (๔) ต้องระวังโทษจำคุกไม่เกินสามปี หรือปรับไม่เกินห้าพันบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรา ๑๒๒ ทวี^(๑) ผู้ได้ฝ่าฝืนมาตรา ๗๔ ทวี ต้องระวังโทษจำคุกไม่เกินห้าปี หรือปรับไม่เกินห้าหมื่นบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรา ๑๒๓ ผู้รับอนุญาตผู้ได้ไม่ปฏิบัติตามมาตรา ๗๙ ต้องระวังโทษจำคุกไม่เกินสามปี หรือปรับไม่เกินห้าพันบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรา ๑๒๓ ทวี^(๒) ผู้รับอนุญาตผู้ได้ไม่ปฏิบัติตามมาตรา ๘๕ วรรคหนึ่ง ต้องระวังโทษปรับตั้งแต่หนึ่งพันบาทถึงห้าพันบาท และให้ปรับเป็นรายวันอีกวันละร้อยบาทจนกว่าจะไม่เกินสามเดือน หรือปรับไม่เกินห้าพันบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรา ๑๒๓ ทวี^(๓) ผู้ได้ส่งรายงานประจำปีเกี่ยวกับการผลิตหรือนำหรือสั่งยาเข้ามายาในราชอาณาจักรตามมาตรา ๘๕ วรรคหนึ่ง อันเป็นเท็จ ต้องระวังโทษจำคุกไม่เกินสามเดือน หรือปรับไม่เกินห้าพันบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรา ๑๒๔ ผู้ได้โฆษณาข่ายยาโดยฝ่าฝืนมาตรา ๘๘ มาตรา ๘๘ ทวี มาตรา ๘๙ หรือมาตรา ๙๐ ต้องระวังโทษปรับไม่เกินหนึ่งแสนบาท

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรา ๑๒๒ ทวี^(๔) เพิ่มโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๔) พ.ศ. ๒๕๓๐

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรา ๑๒๒ ทวี^(๕) เพิ่มโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๓๒

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรา ๑๒๒ ทวี^(๖) แก้ไขเพิ่มโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๔) พ.ศ. ๒๕๓๐

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรา ๑๒๔ ทวิ^{๑๐๐} ผู้ใดฝ่าฝืนคำสั่งให้ระงับการโฆษณาขายของเลขานุการ ตามกฎหมาย
คณะกรรมการอาหารและยา ซึ่งสั่งตามมาตรา ๙๐ ทวิ ต้องระวังโทษจำคุกไม่เกินสามเดือน หรือ
ปรับไม่เกินห้าพันบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ และให้ปรับเป็นรายวันอีกวันละห้าร้อยบาท จนกว่าจะ
ปฏิบัติตามคำสั่งดังกล่าว

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๑๒๕^{๑๐๑} ผู้ใดขัดขวางหรือไม่ให้ความสะดวกแก่พนักงานเจ้าหน้าที่ซึ่ง
ปฏิบัติการตามหน้าที่ หรือไม่ปฏิบัติตามคำสั่งของพนักงานเจ้าหน้าที่ตามมาตรา ๙๑ ต้องระวัง
โทษจำคุกไม่เกินหนึ่งเดือน หรือปรับไม่เกินหนึ่งพันบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๑๒๖ ทวิ^{๑๐๒} ผู้รับอนุญาตผู้ใดดำเนินการผลิตยา ขายยา หรือนำหรือสั่ง
ยาเข้ามาในราชอาณาจักรระหว่างที่ใบอนุญาตให้ผลิตยา ขายยา หรือนำหรือสั่งยาเข้ามาใน
ราชอาณาจักร แล้วแต่กรณี ของตนถูกสั่งพักใช้มาตรา ๘๕ ต้องระวังโทษจำคุกไม่เกินห้าปี และ ตามกฎหมาย
ปรับไม่เกินหนึ่งหมื่นบาท สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๑๒๗ เนื่องมีการลงโทษตามมาตรา ๑๐๑ มาตรา ๑๑๑ มาตรา ๑๑๗
มาตรา ๑๒๘ มาตรา ๑๑๙ มาตรา ๑๒๐ มาตรา ๑๒๑ หรือมาตรา ๑๒๒ ให้รับยา เครื่องมือและ
อุปกรณ์ที่ใช้ในการผลิตยารวมทั้งภาชนะหรือหีบห่อบรรจุยาที่เกี่ยวเนื่องกับความผิดในคดีให้แก่
กระทรวงสาธารณสุขเพื่อทำลายเสียหรือจัดการตามที่เห็นสมควร สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๑๒๖ ทวิ^{๑๐๓} บรรดาความผิดตามพระราชบัญญัตินี้ที่มีโทษปรับสถาน
เดียวให้เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยาหรือผู้ซึ่งเลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา
มอบหมายมีอำนาจเปรียบเทียบปรับได้

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา ในกรณีมีการยืดยา ภาคันะหรือหีบห่อบรรจุยา และเอกสารที่เกี่ยวข้องกับการ
กระทำการใดไว้ เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยาหรือผู้ซึ่งเลขาธิการคณะกรรมการอาหาร
และยาของหมายจะเปรียบเทียบปรับได้ต่อเมื่อผู้กระทำความผิดยินยอมให้สั่งที่ยึดไว้ตกเป็นของ
กระทรวงสาธารณสุข^{๑๐๔} สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา บทเฉพาะกาล สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรา ๑๒๔ ทวิ เพิ่มโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๔๒
๑๐๑ ๑๐๒ มาตรา ๑๒๕ แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๔๒

๑๐๓ ๑๐๔ มาตรา ๑๒๖ ทวิ เพิ่มโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๔๒
สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรา ๑๒๖ ทวิ เพิ่มโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๔๒
๑๐๕ มาตรา ๑๒๖ ทวิ วารคส่อง เพิ่มโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๔) พ.ศ. ๒๕๓๐

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา ถ้าผู้ได้รับอนุญาตประกอบธุรกิจการขายยาตามวรรคหนึ่งไม่ประสงค์จะประกอบธุรกิจ
ธุรกิจนั้นต่อไป หรือได้ยื่นคำขอรับอนุญาตตามพระราชบัญญัตินี้แล้วแต่ผู้อนุญาตไม่อนุญาต จะ
ขายยาของตนที่เหลืออยู่แก่ผู้รับอนุญาตอื่นหรือแก่ผู้ซึ่งผู้อนุญาตเห็นสมควรได้ภายในเก้าสิบวัน
นับแต่วันที่ใบอนุญาตเดิมลิข้อความ หรือวันที่ผู้อนุญาตแจ้งให้ทราบว่าไม่อนุญาต แล้วแต่กรณี เว้น
แต่ผู้อนุญาตจะผ่อนผันขยายระยะเวลาดังกล่าวให้

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา
มาตรา ๑๒๘ ในสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่ได้ออกให้ตามกฎหมายว่าด้วย
สำนักงานการขายยา ก่อนวันที่พระราชบัญญัตินี้ใช้บังคับ ให้มายอดังต่อไปนี้ สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๑) ในสำคัญการขึ้นทะเบียนตัวรับยาที่ขึ้นทะเบียนไว้ใน พ.ศ. ๒๕๐๕ และ พ.ศ. ๒๕๐๖ ให้มีอายุถึงวันที่ ๓๑ ธันวาคม พ.ศ. ๒๕๑๒

(๒) ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตารับยาที่ขึ้นทะเบียนไว้ใน พ.ศ. ๒๕๐๗ และ พ.ศ. ๒๕๐๘ ให้มีอายุถึงวันที่ ๓๑ ธันวาคม พ.ศ. ๒๕๑๓

สำนักงานคณะกรรมการคุณภาพแห่งชาติฯ ได้ดำเนินการจัดทำแบบประเมินคุณภาพของสถานศึกษา ประจำปี พ.ศ. ๒๕๖๔ ให้มีอยู่ถึงวันที่ ๓๑ ธันวาคม พ.ศ. ๒๕๖๔

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรบัญญัตินี้ใช้บังคับ บรรดาญาที่ พลิต ขาย หรือนำหารือส่งเข้ามาในราชอาณาจักรโดยชอบตามกฎหมายว่าด้วยการขายยา ก่อนวันที่ พระราชบัญญัตินี้ใช้บังคับ ให้ได้รับยกเวนการปฏิบัติเกี่ยวกับฉลากตามที่กำหนดไว้ในมาตรา ๒๕ (๓) มาตรา ๒๖ (๕) มาตรา ๒๗ (๓) มาตรา ๔๗ (๒) มาตรา ๔๘ (๒) และมาตรา ๔๙ (๒) แห่งพระราชบัญญัตินี้ คณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา
ผู้บัญชาติและส่วนราชการ ประจำปี พ.ศ. ๒๕๖๓

จอมพล ณน้อม กิตติขจร สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา
นายกรัฐมนตรี สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักอัตราค่าธรรมเนียม^{๑๐๕} กฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ก. ประเภทยาแผนปัจจุบัน

(๑) ใบอนุญาตผลิตยาแผนปัจจุบัน สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา ฉบับละ ๑๐,๐๐๐ บาท สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๒) ใบอนุญาตขายยาแผนปัจจุบัน ฉบับละ ๓,๐๐๐ บาท

(๒ ทว.)^{๑๐๖} ใบอนุญาตขายยาส่งยา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

แผนปัจจุบัน

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ฉบับละ ๓,๐๐๐ บาท

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๓) ใบอนุญาตขายยาแผนปัจจุบันเฉพาะยา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

บรรจุเสร็จที่มิใช่ยาอันตรายหรือยา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ควบคุมพิเศษ

ฉบับละ ๒,๐๐๐ บาท

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๔) ใบอนุญาตขายยาแผนปัจจุบันเฉพาะยา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

บรรจุเสร็จสำหรับสัตว์

ฉบับละ ๒,๐๐๐ บาท

(๕) ใบอนุญาตน้ำหรือสั่งยาแผนปัจจุบัน สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

เข้ามาในราชอาณาจกร สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ฉบับละ ๒๐,๐๐๐ บาท สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๖) การพิสูจน์หรือวิเคราะห์ยาตาม捺รับยา

สำนัก ครั้งละ ๑,๐๐๐ บาท

ที่ขอขึ้นทะเบียน สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๗) ใบสำคัญการขึ้นทะเบียน捺รับยา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ฉบับละ ๓,๐๐๐ บาท

แผนปัจจุบัน

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๘) ใบแทนใบอนุญาต สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ฉบับละ ๑๐๐ บาท

(๙) ใบแทนใบสำคัญการขึ้นทะเบียน สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ก. ประเภทยาแผนปัจจุบัน

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา ฉบับละ ๑๐๐ บาท สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ช. ประเภทยาแผนโบราณ

(๑) ใบอนุญาตผลิตยาแผนโบราณ สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ฉบับละ ๕,๐๐๐ บาท

(๒) ใบอนุญาตขายยาแผนโบราณ สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ฉบับละ ๑,๕๐๐ บาท สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๓) ใบอนุญาตน้ำหรือสั่งยาแผนโบราณ สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

เข้ามาในราชอาณาจกร สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ฉบับละ ๑๐,๐๐๐ บาท

(๔) การพิสูจน์หรือวิเคราะห์ยาตาม

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

捺รับยาที่ขอขึ้นทะเบียน สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ครั้งละ ๕๐๐ บาท สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๕) ใบสำคัญการขึ้นทะเบียน捺รับยา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

แผนโบราณ สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ฉบับละ ๑,๕๐๐ บาท

แผนโบราณ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๖) ใบแทนใบอนุญาต สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ฉบับละ ๑๐๐ บาท สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนัก ๑๐๕ บัญชีกรรมการกฤษฎีกา

อัตราค่าธรรมเนียม แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

๑๐๖ อัตราค่าธรรมเนียม ก. ประเภทยาแผนปัจจุบัน (๒ ทว.) เพิ่มโดยพระราชบัญญัติยา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(ฉบับที่ ๕) พ.ศ. ๒๕๓๐

(๗) ใบแทนใบสำคัญการขึ้นทะเบียน คณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา
ตัวรับยาแพนโนราณ ฉบับละ ๑๐๐ บาท

(๑) การต่ออายุใบอนุญาตครึ่งละเท่ากับค่าธรรมเนียมสำหรับใบอนุญาตประเภทนั้น ๆ แต่ละ
สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

(๒) การต่ออายุใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรวจภารกิจและท่องเที่ยบค่าธรรมเนียมสำหรับใบสำคัญ
การขึ้นทะเบียนตำรวจแต่ละประเภท

หมายเหตุ :– เหตุผลในการประกาศใช้พระราชบัญญัติฉบับนี้ คือ เนื่องจากกฎหมายว่าด้วยการขายยาซึ่งใช้บังคับอยู่ในขณะนี้ ยังมีการควบคุมกิจการเกี่ยวกับการผลิตยา ขายยา และนำหรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรตลอดจนการควบคุมให้มีประสิทธิภาพเพียงพอ เกี่ยวกับการขายยาอันตรายและส่วนอื่น ๆ อีกที่ยังไม่รัดกุมและเหมาะสมแก่ภาระการณ์ในปัจจุบัน จึงเป็นการสมควรที่จะปรับปรุงกฎหมายว่าด้วยการขายยา ทั้งนี้ เพื่อความปลอดภัยและสวัสดิภาพของประชาชน

ประกาศของคณะกรรมการกฤษฎีกา
ฉบับที่ ๓๒๑ ลงวันที่ ๑๓ ธันวาคม พุทธศักราช ๒๕๑๕^{๐๗}

ข้อ ๒ ประกาศของคณะกรรมการกฤษฎีกา
ให้บัญญัติใหม่กระทำทั้งใบอนุญาตที่ปลัดกระทรวงสาธารณสุขได้ออกให้ตามพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐^{๐๘} การกฤษฎีกา

โดยที่พระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ได้บัญญัติให้ปลัดกระทรวงสาธารณสุขเป็นผู้อนุญาตการผลิตยา การนำหรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร และการขายยา ในนครหลวงกรุงเทพธนบุรี บัดนี้เห็นสมควรโอนให้เป็นอำนาจหน้าที่ของอธิบดีกรมส่งเสริมสาธารณสุข

พระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๑) พ.ศ. ๒๕๑๘^{๐๙} กรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๔ พระราชบัญญัติฉบับนี้ไม่กระทำทั้งใบอนุญาต ที่อธิบดีกรมส่งเสริมสาธารณสุขได้ออกให้ตามพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศของคณะกรรมการกฤษฎีกา
ฉบับที่ ๓๒๑ ลงวันที่ ๑๓ ธันวาคม พ.ศ. ๒๕๑๕^{๐๑}

หมายเหตุ :– เหตุผลในการประกาศใช้พระราชบัญญัติฉบับนี้ คือ เนื่องจากมาตรา ๓ แห่งพระราชบัญญัติแก้ไขเพิ่มเติมประกาศของคณะกรรมการกฤษฎีกา
ฉบับที่ ๒๑๖ ลงวันที่ ๒๙ กันยายน พ.ศ. ๒๕๑๕ (ฉบับที่ ๑) พ.ศ. ๒๕๑๗ ได้ปรับปรุงส่วนราชการระดับกรมสังกัดกระทรวงสาธารณสุขใหม่ และมาตรา ๑๕ แห่งพระราชบัญญัติโอนอำนาจหน้าที่ กิจการทรัพย์สินนี้ ให้ ข้าราชการ ลูกจ้าง และเงินบประมาณของกรมการแพทย์และอนามัย และกรมส่งเสริมสาธารณสุข ไปเป็นของสำนักงานปลัดกระทรวง กรมการแพทย์ กรมควบคุมโรคติดต่อ กรมอนามัย และสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข พ.ศ. ๒๕๑๗ ได้โอนอำนาจและหน้าที่เกี่ยวกับราชการของกรมส่งเสริมสาธารณสุข และอำนาจหน้าที่ของเจ้าหน้าที่กรมส่งเสริมสาธารณสุขเฉพาะในส่วนที่เกี่ยวกับกองควบคุมอาหารและยา ไปเป็นของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา หรือของเจ้าหน้าที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา แล้วแต่กรณี ทำให้เกิดปัญหาเกี่ยวกับอำนาจหน้าที่ผู้อนุญาตตามพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศของคณะกรรมการกฤษฎีกา
ฉบับที่ ๓๒๑ ลงวันที่ ๑๓ ธันวาคม พ.ศ. ๒๕๑๕^{๐๒} ในการนี้จึงต้องแก้ไขบทนิยามคำว่า “ผู้

๐๐๗ ราชกิจจานุเบกษา เล่ม ๔๙/ตอนที่ ๑๙๐/ฉบับพิเศษ หน้า ๙๒/๑๓ ธันวาคม ๒๕๑๕
๐๐๘ ราชกิจจานุเบกษา เล่ม ๕๒/ตอนที่ ๔๙/ฉบับพิเศษ หน้า ๖๐/๑๐ กุมภาพันธ์ ๒๕๑๘

สำนักงานอนุญาต” เสียงใหม่ให้ตรงตามหน้าที่ของส่วนราชการในกระทรวงสาธารณสุขที่ได้มีการปรับปรุง ดูรายวิชา
ใหม่จึงจำเป็นต้องตราพระราชบัญญัตินี้ขึ้น

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

พระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๑๒^{๐๐๙}

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๔๕ ภายในสามปีนับแต่วันที่พระราชบัญญัตินี้ใช้บังคับ บรรดาญาที่มีเชื้อ
หรือต่ำรับยาอยู่ในต่ำรับยาที่รัฐมนตรีประกาศตามมาตรา ๗๖ (๑) ให้ผู้รับอนุญาตดำเนินการ
ผลิต ขาย หรือนำหรือส่งเข้ามาในราชอาณาจักรต่อไปได้ โดยให้ได้รับยกเว้นการปฏิบัติตามมาตรา
๗๙ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัตินี้ และมิให้อว่า
เป็นการฝ่าฝืนมาตรา ๗๒ (๔) แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดย
พระราชบัญญัตินี้

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๔๖ ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนต่ำรับยาที่ได้ออกให้ก่อนวันที่
พระราชบัญญัตินี้ใช้บังคับ ให้ใช้ได้ต่อไปจนกว่าจะสิ้นอายุที่กำหนดไว้ในใบสำคัญการขึ้นทะเบียน
ต่ำรับยานั้น

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ในกรณีที่ผู้รับอนุญาตประสงค์จะขอขึ้นทะเบียนต่ำรับยาที่เคยได้รับใบสำคัญการ
ขึ้นทะเบียนต่ำรับยาตามวรรคหนึ่ง จะต้องยื่นคำขอ ก่อนใบสำคัญการขึ้นทะเบียนต่ำรับยาสิ้นอายุ
เมื่อได้ยื่นคำขอดังกล่าวแล้ว จะประกอบกิจการต่อไปก็ได้จนกว่าพนักงานเจ้าหน้าที่จะสั่งไม่รับขึ้น

หัวเบียนต่ำรับยานั้น

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๔๗ ในระหว่างระยะเวลาที่ปีนับแต่วันที่พระราชบัญญัตินี้ใช้บังคับ ใน
กรณีที่ผู้รับอนุญาตขายยาแผนปัจจุบันหรือผู้รับอนุญาตขายยาแผนปัจจุบันเฉพาะยาบรรจุเสร็จที่
ไม่ใช้ยาอันตรายหรือยาควบคุมพิเศษซึ่งได้รับอนุญาตอยู่แล้วก่อนวันที่พระราชบัญญัตินี้ใช้บังคับ
รายได้ ยังไม่อาจจัดหาบุคลากรตามมาตรา ๒๑ หรือมาตรา ๒๒ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ.
๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัตินี้ แล้วแต่กรณี เป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการประจำอยู่ ณ
สถานที่ขายยาตลอดเวลาที่เปิดทำการได้ ให้ผู้รับอนุญาตขายยาดังกล่าวปฏิบัติตั้งต่อไปนี้

(๑) สำหรับผู้รับอนุญาตขายยาแผนปัจจุบัน ให้จัดให้มีเภสัชกรตามที่กำหนดไว้
ในมาตรา ๒๑ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัตินี้ ประจำ
อยู่ ณ สถานที่ขายยาทุกวันและไม่น้อยกว่าสามชั่วโมงติดต่อกันในเวลาเปิดทำการ

(๒) สำหรับผู้รับอนุญาตขายยาแผนปัจจุบันเฉพาะยาบรรจุเสร็จที่ไม่ใช้ยา
อันตรายหรือยาควบคุมพิเศษ ให้จัดให้มีผู้ปฏิบัติการตามมาตรา ๒๒ แห่งพระราชบัญญัติยา
พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัตินี้ประจำอยู่ ณ สถานที่ขายยาทุกวันและไม่น้อยกว่า
สามชั่วโมงติดต่อกันในเวลาเปิดทำการ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

๐๐๙ ราชกิจจานุเบกษา เล่ม ๕๖/ตอนที่ ๗๙/ฉบับพิเศษ หน้า ๒๙/๑๓ พฤษภาคม ๒๕๑๒

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรา ๔๙ ในกรณีที่ผู้รับอนุญาตขายยาแผนปัจจุบันเฉพาะยาราจุเลร์จที่ไม่ใช่ยาอันตราย หรือยาควบคุมพิเศษ ซึ่งได้รับใบอนุญาตอยู่แล้วก่อนวันที่พระราชบัญญัตินี้ใช้บังคับ รายได้ยังไม่อาจจัดหาบุคคลตามมาตรา ๒๒ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัตินี้มาเป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการประจำอยู่ ณ สถานที่ขายยาตลดเวลาที่ เปิดทำการได้ ให้ผู้รับอนุญาตขายยาดังกล่าวเข้ารับการอบรม หรือมอบหมายให้บุคคลอื่นเข้ารับ การอบรมจากกระทรวงสาธารณสุขและเมื่อได้รับการอบรมเสร็จสิ้นแล้ว ให้ผู้สำเร็จหลักสูตรการ อบรมดังกล่าวประจำอยู่เฉพาะสถานที่ขายยาแผนปัจจุบันเฉพาะยาราจุเลร์จที่ไม่ใช่ยาอันตราย หรือยาควบคุมพิเศษของตนหรือของผู้รับอนุญาตขายยาที่ได้มอบหมายให้ผู้นั้นเข้ารับการอบรม เท่านั้น โดยให้เป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตามมาตรา ๔๙ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่ง แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัตินี้

การจัดอบรมตามวรรคหนึ่ง ให้กระทำให้เสร็จสิ้นภายในห้าปีนับแต่วันที่ พระราชบัญญัตินี้ใช้บังคับ

สำนักหลักสูตรการอบรม คุณสมบัติของผู้เข้ารับการอบรม และค่าใช้จ่ายที่ผู้เข้ารับการ อบรมต้องเสีย ให้เป็นไปตามระเบียบที่รัฐมนตรีกำหนด
หมายเหตุ :- เหตุผลในการประกาศใช้พระราชบัญญัตินี้ คือ โดยที่บทบัญญัติใน พระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ในส่วนที่เกี่ยวกับการให้ความคุ้มครองแก่ประชาชนผู้ใช้ยา ทั้งใน ด้านผู้รับอนุญาต อำนาจของพนักงานเจ้าหน้าที่ และในส่วนที่เกี่ยวกับคุณภาพของยารวมทั้ง วิธีการควบคุมคุณภาพและการโฆษณาขายยา ยังไม่เหมาะสมแก่สถานการณ์ในอันที่จะคุ้มครอง และให้ความปลอดภัยแก่ประชาชนผู้ใช้ยาอย่างพอเพียง สมควรแก้ไขเพิ่มเติมให้เหมาะสมยิ่งขึ้น จึงจำเป็นต้องตราพระราชบัญญัตินี้

พระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๔) พ.ศ. ๒๕๒๗^{๑๐๐}

มาตรา ๓ ให้ขยายระยะเวลาการใช้บังคับมาตรา ๔๗ (๑) แห่งพระราชบัญญัติ ยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒ ในส่วนที่เกี่ยวกับการผ่อนผันให้ผู้รับอนุญาตขายยาแผนปัจจุบันซึ่ง ได้รับอนุญาตอยู่แล้วก่อนวันที่พระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒ ใช้บังคับ ต้องจัดให้มี เกลี้ชกรตามมาตรา ๒๑ เป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการประจำอยู่ ณ สถานที่ขายยา วันละไม่น้อยกว่าสาม ชั่วโมงติดต่อกันในเวลาเปิดทำการ ออกราชกิจจานุเบกษาเป็นที่ตั้งวันที่ ๓๐ กันยายน พ.ศ. ๒๕๒๘

ในระหว่างการขยายระยะเวลาการใช้บังคับตามวรรคหนึ่ง ถ้ารัฐมนตรีว่าการ กระทรวงสาธารณสุขโดยคำแนะนำของคณะกรรมการยาเห็นว่าในท้องที่ได้มีความสมควรที่จะให้ ผู้รับอนุญาตขายยาแผนปัจจุบันตามวรรคหนึ่งต้องจัดให้มีเกลี้ชกรประจำอยู่ตลอดเวลาที่เปิดทำการตามมาตรา ๒๑ ให้รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขมีอำนาจประกาศในราชกิจจานุเบกษา กำหนดท้องที่นั้นเป็นท้องที่ที่ต้องจัดให้มีเกลี้ชกรประจำอยู่ตลอดเวลาที่เปิดทำการตามมาตรา ๒๑

สำนักงานได้โดยให้มีผลใช้บังคับในวันที่ระบุไว้ในประกาศดังกล่าว แต่จะใช้บังคับก่อนเก้าสิบวันนับแต่วันประกาศในราชกิจจานุเบกษาไม่ได้

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

หมายเหตุ :- เหตุผลในการประกาศใช้พระราชบัญญัตินี้ คือ โดยที่ระยะเวลาใช้บังคับบทเฉพาะกาลตามมาตรา ๔๗ แห่งพระราชบัญญัติฯ (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒ ที่บัญญัติผ่อนผันให้ผู้รับอนุญาตขายยาแผนปัจจุบันซึ่งได้รับอนุญาตอยู่แล้วก่อนวันที่พระราชบัญญัติฯ (ฉบับที่ ๓)ฯ ใช้บังคับที่ยังไม่อาจจัดทำเภสัชกรเป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการประจำอยู่ ณ สถานที่ขายยาตลอดเวลา ที่เปิดทำการได้ตามที่กำหนดไว้ตามมาตรา ๒๑ แต่ต้องจัดให้มีเภสัชกรประจำสถานที่ขายยาอีก ๑๘๐ วัน ไม่น้อยกว่าสามชั่วโมงติดต่อ กันในเวลา เปิดทำการ นั้น จะสิ้นสุดลงในวันที่ ๑๓ พฤษภาคม ๒๕๒๗ แต่ส่วนภารณ์ในปัจจุบัน จำนวนเภสัชกรที่มีอยู่ยังไม่เพียงพอ ทำให้ผู้รับอนุญาตขายยา แผนปัจจุบัน ซึ่งได้รับอนุญาตอยู่แล้วก่อนวันที่พระราชบัญญัติฯ (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒ ใช้บังคับจำนวนมาก ไม่อาจจัดทำเภสัชกรประจำอยู่ตลอดเวลาที่เปิดทำการตามมาตรา ๒๑ แห่งพระราชบัญญัติดังกล่าวได้ สมควรขยายระยะเวลาการใช้บังคับบทเฉพาะกาลในส่วนที่เกี่ยวกับการให้ผู้รับอนุญาตขายยาแผนปัจจุบันต้องจัดให้มีเภสัชกรตามมาตรา ๒๑ ปฏิบัติการอยู่ ณ สถานที่ขายยาอีก ๑๘๐ วัน ไม่น้อยกว่าสามชั่วโมงติดต่อ กันในเวลา เปิดทำการออกไปอีกรอบหนึ่ง ถ้า พระราชบัญญัตินี้ รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขเห็นว่าห้องที่ได้มีเภสัชกรเพียงพอที่จะกำหนดให้ผู้รับอนุญาตขายยาแผนปัจจุบันต้องจัดให้มีเภสัชกรประจำอยู่ตลอดเวลาที่เปิดทำการตามมาตรา ๒๑ ได้ ก็ให้ รัฐมนตรีฯ มีอำนาจกำหนดห้องที่นั้นโดยประกาศในราชกิจจานุเบกษาได้ ลึกล้ำเป็นต้องตราพระราชบัญญัตินี้

พระราชบัญญัติฯ (ฉบับที่ ๕) พ.ศ. ๒๕๓๐^{๐๐๐}

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

มาตรา ๔๕ ผู้รับอนุญาตขายยาแผนปัจจุบันเฉพาะยารูเร็จที่ไม่ใช่ยาอันตรายหรือยาควบคุมพิเศษ ถ้ายังไม่อาจจัดทำบุคคลตามมาตรา ๒๒ แห่งพระราชบัญญัติฯ พ.ศ. ๒๕๑๐ มาเป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการประจำอยู่ ณ สถานที่ขายยาตลอดเวลาที่เปิดทำการได้ ให้ผู้รับอนุญาตดังกล่าวมีสิทธิเข้ารับการอบรม หรือมอบหมายให้บุคคลอื่นเข้ารับการอบรมจากกระทรวงสาธารณสุข เมื่อได้รับการอบรมแล้ว ให้ผู้สำเร็จหลักสูตรการอบรมดังกล่าวประจำอยู่เฉพาะสถานที่ขายยาแผนปัจจุบัน เฉพาะยารูเร็จที่ไม่ใชยาอันตรายหรือยาควบคุมพิเศษของตนหรือของผู้รับอนุญาตที่ได้มอบหมายให้ผู้นั้นเข้ารับการอบรมเท่านั้น โดยให้เป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตามมาตรา ๔๑ แห่งพระราชบัญญัติฯ พ.ศ. ๒๕๑๐

การจัดอบรมตามวรรคหนึ่งให้กระทำให้เสร็จสิ้นภายในห้าปีนับแต่วันที่พระราชบัญญัตินี้ใช้บังคับ เมื่อพ้นกำหนดดังกล่าวจะจัดอบรมอีกไม่ได้ หลักสูตรการอบรม คุณสมบัติของผู้เข้าอบรม และค่าใช้จ่ายที่ผู้เข้าอบรมต้องเสีย ให้เป็นไปตามระเบียบที่รัฐมนตรีกำหนด

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

๐๐๐ ราชกิจจานุเบกษา เล่ม ๑๐๔/ตอนที่ ๒๗๔/ฉบับพิเศษ หน้า ๑/๓๑ วันวาน ๒๕๓๐

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา ในกรณีผู้รับอนุญาตขายยาแผนปัจจุบันเฉพาะยานารужสีขาวที่ไม่ใช่ยาอันตราย ห้ามนำเข้าประเทศ ซึ่งมีผู้สำเร็จหลักสูตรการอบรมเป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตามวรรคหนึ่ง ย้ายที่ตั้งสถานที่ขายยา หรือในกรณีที่ผู้รับอนุญาตขายยาแผนปัจจุบันเฉพาะยานารужสีขาวที่ไม่ใช่ยาอันตรายหรือยาควบคุมพิเศษ ซึ่งมีผู้สำเร็จหลักสูตรการอบรมเป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตามวรรคหนึ่ง ให้ถือว่าสถานที่ขายยาที่ย้ายที่ตั้งหรือสถานที่ขายยาที่ผู้รับอนุญาตมีหลักฐานแสดงได้ดังกล่าว เป็นสถานที่ขายยาที่ให้ผู้สำเร็จหลักสูตรการอบรมประจำอยู่ตามวรรคหนึ่งต่อไปได้

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา เพื่อคุ้มครองสวัสดิภาพของประชาชน รัฐมนตรีมีอำนาจประกาศกำหนดให้ผู้เข้ารับการอบรมแล้วตามมาตรา ๔๙ แห่งพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่๓) พ.ศ. ๒๕๒๒ และตามพระราชบัญญัตินี้เข้ารับการอบรมเพิ่มพูนความรู้ได้อีกเป็นครั้งคราวตามที่เห็นสมควร

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรา ๔๖ ให้นำมาตรา ๒๙ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ มาใช้บังคับแก่ผู้รับอนุญาตขายยาแผนปัจจุบันเฉพาะยานารужสีขาวที่ไม่ใช่ยาอันตรายหรือยาควบคุมพิเศษ ซึ่งมีผู้สำเร็จหลักสูตรการอบรมตามมาตรา ๔๙ แห่งพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่๓) พ.ศ. ๒๕๒๒ ห้ามนำเข้าประเทศ หรือตามมาตรา ๔๙ แห่งพระราชบัญญัตินี้ เป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตามมาตรา ๔๑ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ในการแสดงหลักฐานของผู้สำเร็จหลักสูตรการอบรมนั้นติดไว้ณสถานที่ขายยาโดยอนุโลม

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา มาตรา ๔๗ ให้นำมาตรา ๔๙ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ มาใช้บังคับแก่ผู้สำเร็จหลักสูตรการอบรมตามมาตรา ๔๙ แห่งพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒ ห้ามนำเข้าประเทศ หรือตามมาตรา ๔๙ แห่งพระราชบัญญัตินี้ในการปฏิบัติหน้าที่ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการในสถานที่ขายยาแผนปัจจุบันเฉพาะยานารужสีขาวที่ไม่ใช่ยาอันตรายหรือยาควบคุมพิเศษโดยอนุโลม

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา หมายเหตุ :- เหตุผลในการประกาศใช้พระราชบัญญัตินี้ คือ เนื่องจากพระราชบัญญัติควบคุมมาตรฐานชีววัตถุ พุทธศักราช ๒๕๔๓ มีบทบัญญัติซ้ำซ้อนกับกฎหมายว่าด้วยยา สมควรยกเลิกพระราชบัญญัติตั้งแต่ล่าม และโดยที่กฎหมายว่าด้วยยาจังไม่มีบทบัญญัติที่จะให้ความคุ้มครองแก่ประชาชนผู้ใช้ยาเพียงพอ เช่น ไม่มีบทบัญญัติห้ามการขายยาชุด ไม่มีการควบคุมการผลิตยาแผนโบราณที่ใช้เทคโนโลยีสมัยใหม่ เป็นต้น และบทบัญญัติในส่วนที่เกี่ยวกับการอนุญาตและการควบคุมการผลิต การขาย การนำห้ามส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรยังไม่เหมาะสม สมควรแก้ไขเพิ่มเติมให้เหมาะสมยิ่งขึ้น จึงจำเป็นต้องตราพระราชบัญญัตินี้

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

วศิน/แก้ไข

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

๒๕๕๓ ๕ ตุลาคม

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา