

ฉบับพิเศษ หน้า ๑
เดือน ๑๐๔ พ.ศ. ๒๕๑๘ ราชกิจจานุเบกษา ๓๑ ธันวาคม ๒๕๑๐



พระราชบัญญัติ
ยา (ฉบับที่ ๕)

พ.ศ. ๒๕๑๐

กฎหมายพลดุลยเดช ป.ร.

ให้ไว้ ณ วันที่ ๓๐ ธันวาคม พ.ศ. ๒๕๑๐

เป็นบันทึก ๕ ในรัชกาลปัจจุบัน

พระบาทสมเด็จพระปรมินทรมหาภูมิพลอดุลยเดช มีพระบรมราชโองการโปรดเกล้าฯ ให้ประกาศว่า

โดยที่เป็นการสมควรแก้ไขเพิ่มเติมกฎหมายว่าด้วยยา

จึงทรงพระกรุณาโปรดเกล้าฯ ให้ตราพระราชบัญญัตินี้โดยคำแนะนำและยินยอมของรัฐสภา ดังต่อไปนี้

มาตรา ๑ พระราชบัญญัตินี้เรียกว่า “พระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๕) พ.ศ. ๒๕๑๐”

มาตรา ๒ พระราชบัญญัตินี้ให้ใช้บังคับตั้งแต่วันถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป

มาตรา ๓ ให้ยกเลิกพระราชบัญญัติควบคุมมาตรฐานชีวะวัตถุ พุทธศักราช ๒๕๘๓

มาตรา ๔ ให้ยกเลิกบทนิยามคำว่า “ยาใช้ภายนอก” “ยาใช้เฉพาะที่” “ยานรรจุเสร็จ” “ผลิต” และ “ขาย” ในมาตรา ๔ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๑) พ.ศ. ๒๕๒๒ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

“ “ยาใช้ภายนอก” หมายความว่า ยาแผนบ้านเมืองหรือยาแผนโบราณที่มุ่งหมายสำหรับใช้ภายนอก ทั้งนี้ ไม่ว่าจะด้วยยาใช้เฉพาะที่

“ “ยาใช้เฉพาะที่” หมายความว่า ยาแผนบ้านเมืองหรือยาแผนโบราณที่มุ่งหมายใช้เฉพาะที่กับทุ ตา จมูก ปาก ทวารหนัก ช่องคลอด หรือห้องสственные

“ “ยาบรรจุเสร็จ” หมายความว่า ยาแผนบ้านเมืองหรือยาแผนโบราณที่ได้ผลิตขึ้นเสร็จในรูปต่าง ๆ ทางเภสัชกรรม ซึ่งบรรจุในภาชนะห้องหันหัวที่บดหรือผงไว้ และมีฉลากครบถ้วนตามพระราชบัญญัตินี้

“ “ผลิต” หมายความว่า ทำ ผสม ปรุง หรือแปรสภาพ และหมายความรวมถึงเปลี่ยนรูปยา แบ่งยาโดยมีเจตนาให้เป็นยาบรรจุเสร็จ ทั้งนี้ จะมีฉลากหรือไม่ก็ตาม

“ “ขาย” หมายความว่า ขายปลีก ขายส่ง จำหน่าย จ่าย แจก แลกเปลี่ยนเพื่อประโยชน์ในทางการค้า และให้หมายความรวมถึงการนี้ ไว้เพื่อขายด้วย”

มาตรา ๕ ให้เพิ่มบทนิยามคำว่า “ขายส่ง” และ “ด่านนำเข้า” ระหว่างบทนิยามคำว่า “ขาย” และคำว่า “ฉลาก” ในมาตรา ๔ แห่งพระราชบัญญัติฯ พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัตินี้ ดังต่อไปนี้

““ขายส่ง” หมายความว่า ขายตรงต่อผู้รับอนุญาตขายยา ผู้รับอนุญาตขายส่งยา กระทรวง ทบวง กรม สภาการชาดไทย องค์การเภสัชกรรม ผู้ได้รับอนุญาตให้ดำเนินการสถานพยาบาล ผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบวิชาชีพการพยาบาล ผู้ประกอบวิชาชีพการผลิตครรภ์ ผู้ประกอบวิชาชีพการพยาบาลและการผลิตครรภ์ ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนเมืองบ้าน หรือผู้ประกอบการนำด้วยรถตู้

“ด่านนำเข้า” หมายความว่า ท่าหรือที่แห่งใดในราชอาณาจักรที่รัฐมนตรีประกาศในราชกิจจานุเบกษาให้เป็นด่านตรวจสอบยาที่นำเข้ามาในราชอาณาจักร”

มาตรา ๖ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นวรรคสองของมาตรา ๑๓ แห่งพระราชบัญญัติฯ พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติฯ (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒

“ผู้ได้รับยกเว้นตาม (๑) และ (๕) ต้องปฏิบัติตามหลักเกณฑ์วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง”

มาตรา ๗ ให้ยกเลิกความใน (๕) ของมาตรา ๑๕ แห่งพระราชบัญญัติฯ พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติฯ (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

ฉบับพิเศษ หน้า ๕

เดือน ๑๐๔ พุทธศักราช ๒๕๖๘ ราชกิจจานุเบกษา ๗๐ รั้นวาคม ๒๕๖๐

“(๕) ผู้ที่จะปฏิบัติการตามมาตรา ๗๙ มาตรา ๓๕ มาตรา ๔๐ มาตรา ๔๐ ทวี มาตรา ๔๑ มาตรา ๔๒ มาตรา ๔๓ หรือมาตรา ๔๔ แล้วแต่กรณี”

มาตรา ๘ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๐๕ แห่งพระราชบัญญัติฯ พ.ศ. ๒๕๖๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

“มาตรา ๐๕ ประเภทของใบอนุญาตสำหรับยาแผนบ้านจุณันนี้ ดังนี้

- (๑) ใบอนุญาตผลิตยาแผนบ้านจุณัน
- (๒) ใบอนุญาตขายยาแผนบ้านจุณัน
- (๓) ใบอนุญาตขายส่งยาแผนบ้านจุณัน
- (๔) ใบอนุญาตขายยาแผนบ้านจุณันเฉพาะยานรรจุ เสรีจที่ไม่ใช่ยาอันตรายหรือยาควบคุมพิเศษ
- (๕) ใบอนุญาตขายยาแผนบ้านจุณันเฉพาะยานรรจุ เสรีจสำหรับสัตว์
- (๖) ใบอนุญาตนำหรือส่งยาแผนบ้านจุณันเข้ามายังราชอาณาจักร

ให้ถือว่าผู้ได้รับใบอนุญาตตาม (๑) หรือ (๒) เป็นผู้ได้รับใบ อนุญาตตาม (๓) สำหรับยาที่ตนผลิตหรือนำหรือส่งเข้ามายังราชอาณาจักรด้วย แล้วแต่กรณี

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

ให้ถือว่าผู้ได้รับใบอนุญาตตาม (๑) เป็นผู้ได้รับใบอนุญาตตาม (๔) และ (๕) ด้วย แต่ให้ขยายไว้เฉพาะการขายส่งเท่านั้น”

มาตรา ๕ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๖ แห่งพระราชบัญญัติฯ พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติฯ (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

“มาตรา ๖ ห้ามมิให้ผู้รับอนุญาต

(๑) ผลิตหรือขายยาแผนบ้านจุนนอกสถานที่ กำหนดไว้ในใบอนุญาต เว้นแต่เป็นการขายส่ง

(๒) ผลิตหรือขายยาแผนบ้านจุนน์ไม่ตรงตามประเภทของใบอนุญาต

(๓) ขายยาแผนบ้านจุนน์ที่เป็นยาอันตรายหรือยาควบคุมพิเศษ ให้แก่ผู้รับใบอนุญาตตามมาตรา ๑๕ (๔)”

มาตรา ๑๐ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นวรรคสองของมาตรา ๒๐ แห่งพระราชบัญญัติฯ พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติฯ (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒

“ในกรณีจำเป็นเพื่อประโยชน์แก่การควบคุมการผลิตยาแผนบ้านจุนน์ ผู้อนุญาตจะกำหนดให้ผู้รับอนุญาตผลิตยาแผนบ้านจุนน์ต้องมีเงินทรัพย์จำนวน ๘๐๐๐๐๐ บาท ปีบัญชีการตามมาตรา ๗๙ มากราว่าจำนวนที่กำหนดในวรรคหนึ่งได้ ตามหลักเกณฑ์ที่กำหนดในกฎหมาย”

มาตรา ๑๐ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นมาตรา ๒๐ ทวี แห่งพระราชบัญญัติฯ พ.ศ. ๒๕๑๐

“มาตรา ๒๑ ทวิ ผู้รับอนุญาตขายส่งยาแผนบัญชีจุบันต้องมีเอกสาร
ชนิดนึง เป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตามมาตรา ๔๐ ทวิ ประจำอยู่ณ สถาน
ที่ขายส่งยาแผนบัญชีจุบันหรือสถานที่เก็บยาตลอดเวลาที่เปิดทำการ”

มาตรา ๑๖ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๒๕ แห่งพระราชบัญญัติ
ยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๑)
พ.ศ. ๒๕๒๒ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

“มาตรา ๒๕ ให้ผู้รับอนุญาตผลิตยาแผนบัญชีจุบันปฏิบัติตั้งต่อ
ไปนี้

(๑) จัดให้มีบ้าย ณ ที่เบ็ดเพย์หน้าสถานที่ผลิตยา
ที่ระบุไว้ในใบอนุญาตซึ่งเห็นได้เจ้ายจากภายนอกอาคาร คือ

(ก) บ้ายแสดงว่าเป็นสถานที่ผลิตยา

(ข) บ้ายแสดงชื่อตัว ชื่อสกุล และวิทย
ฐานะของผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการและเวลาที่ปฏิบัติการ

ทั้งนี้ วัตถุที่ใช้ทำบ้าย ลักษณะ สี ขนาดของบ้าย
ขนาดของตัวอักษร แหล่งที่มาของบ้าย ให้เป็นไปตามที่กำหนด
ในกฎกระทรวง

(๒) จัดให้มีการวิเคราะห์วัตถุคุณและยาที่ผลิตขึ้น
ก่อนนำออกจากร้านขายยาที่ผลิต โดยมีหลักฐานแสดงรายละเอียดของการ
วิเคราะห์ทุกครั้งซึ่งต้องเก็บรักษาไว้ไม่น้อยกว่าห้าปี

(๓) จัดให้มีฉลากตามที่น่าจะเปลี่ยนคำรับยาเนื่อง
ไว้ที่ภาชนะและหันหัวบรรจุยาที่ผลิตขึ้น และในฉลากต้องแสดง

ฉบับพิเศษ หน้า ๑

เดือน ๘๐๔ ตอนที่ ๒๗๙ ราชกิจจานุเบกษา ๑๑ มีนาคม ๒๕๓๐

(ก) ชอยา

(ข) เลขที่หรือรหัสในสำคัญการขนทะเบียน

คำรับยา

(ค) ปริมาณของยาที่บรรจุ

(ง) ชื่อและปริมาณหรือความแรงของสารออกฤทธ์อันเป็นส่วนประกอบที่สำคัญของยาซึ่งจะต้องตรงตามที่ขึ้นทะเบียนคำรับยา

(จ) เลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตหรือ

วิเคราะห์ยา

(ฉ) ชื่อผู้ผลิตยาและจังหวัดที่ตั้งสถานที่

ผลิตยา

(ช) วัน เดือน ปี ที่ผลิตยา

(ซ) คำว่า “ยาอันตราย” “ยาควบคุมพิเศษ” “ยาใช้ภายนอก” หรือ “ยาใช้เฉพาะที่” แล้วแต่กรณี ด้วยอักษรสีแดง เก็บไว้ชัดในกรณีเป็นยาอันตราย ยาควบคุมพิเศษ ยาใช้ภายนอก หรือ ยาใช้เฉพาะที่

(ฌ) คำว่า “ยาสามัญประจำบ้าน” ในกรณีที่เป็นยาสามัญประจำบ้าน

(ญ) คำว่า “ยาสำหรับสัตว์” ในกรณีที่เป็นยาสำหรับสัตว์

(ฎ) คำว่า “ยาสันอายุ” และแสดงวันเดือน ปี ที่ยาสันอายุ ในกรณีเป็นยาที่รัฐมนตรีประกาศตามมาตรา ๑๖ (๑) หรือ (๔)

(๔) ใช้ฉลากและเอกสารกำกับยาตามที่ได้ขึ้นทะเบียนตำรับยาไว้ และข้อความในฉลากและเอกสารกำกับยาต้องอ่านได้ชัดเจน เอกสารกำกับยาถ้าเป็นภาษาต่างประเทศต้องมีคำแปลเป็นภาษาไทยด้วย

(๕) จัดให้มีคำเตือนการใช้ยาไว้ในฉลากและที่เอกสารกำกับยา สำหรับยาที่รัฐมนตรีประกาศตามมาตรา ๑๖ (๕) ในกรณีฉลากมีเอกสารกำกับยาอยู่ด้วย คำเตือนการใช้ยาจะแสดงไว้ที่ส่วนใดส่วนหนึ่งของฉลากหรือเอกสารกำกับยาได้

(๖) ทำบัญชีวัตถุคงที่ใช้ผลิตยา บัญชียาที่ผลิตและขาย และเก็บยาตัวอย่างที่ผลิต หงัน ตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

(๗) การอนุตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

ในกรณีภาษนระบุรูยามขนาดเล็กจนไม่อาจแสดงฉลากหมาดข้อความตาม (๑) ได้ทั้งหมด ให้ผู้รับอนุญาตผลิตยาแผนบ้านเมืองได้รับยกเว้นไม่ต้องแสดงข้อความตาม (๑) (ค) (ง) (จ) (ฉ) (ช) (ภ) หรือ (ญ) ข้อใดข้อหนึ่งหรือทั้งหมด เมื่อได้รับอนุญาตจากผู้อนุญาตแล้ว

ในกรณีเป็นยาที่ผลิตเพื่อส่งออกไปยังราชอาณาจักร ข้อความในฉลากและเอกสารกำกับยาต้องระบุชื่อประเทศไทยด้วย ส่วนข้อความอันหากประสงค์จะขยายเวนต้องได้รับอนุญาตจากผู้อนุญาตก่อน

ฉบับพิเศษ หน้า ๕

เดือน ๑๐๔ ตอนที่ ๒๗๙ ราชกิจจานุเบกษา ๓๐ ธันวาคม ๒๕๓๐

ในการณ์ผู้รับอนุญาตผลิตยาแผนน้ำจุบันประสงค์จะแก้ไขฉลาก
เกี่ยวกับวัน เดือน ปี ที่ยาสันอายตาม (๑) (ถู) ต้องยื่นคำขอรับอนุญาต
ตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎหมาย “

มาตรา ๑๓ ให้ยกเลิกความในวรรคสองของมาตรา ๒๖ แห่ง^๑
พระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา
(ฉบับที่ ๗) พ.ศ. ๒๕๒๒ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

“ความในวรรคหนึ่งให้ใช้บังคับแก่ผู้รับอนุญาตซึ่งได้รับใบอนุญาต
ขายยาตามมาตรา ๑๕ (๔) และ (๕) โดยอนุโลม”

มาตรา ๑๔ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นมาตรา ๒๖ ทวี แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐

“มาตรา ๒๖ ทวี ให้ผู้รับอนุญาตขายส่งยาแผนน้ำจุบันปฏิบัติ
ตามมาตรา๒๖ วรรคหนึ่ง โดยอนุโลม เว้นแต่ไม่ต้องจัดให้มหเป็นส่วนสัด
สำหรับปรุงยาตาม (๔)”

มาตรา ๑๕ ให้ยกเลิกความในมาตรา๒๗ แห่งพระราชบัญญัติยา
พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๗)
พ.ศ. ๒๕๒๒ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

“มาตรา ๒๗ ให้ผู้รับอนุญาตนำหรือส่งยาแผนน้ำจุบันเข้ามาใน
ราชอาณาจกรปฏิบัติต่อไปนี้

(๑) จัดให้มงาย ณ ที่เบ็ดเผยแพร่น้ำสกานทันทีหรือ
ส่งยาเข้ามาในราชอาณาจกรที่ระบุไว้ในใบอนุญาตซึ่งเห็นได้ชัดจากภายนอกอาคาร គ.

(ก) บัญญัติแสดงว่าเป็นสถานที่นำหรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร

(ข) บัญญัติแสดงขอตัว ชื่อสกุล และวิทยา
ฐานะของผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการและเวลาที่ปฏิบัติการ

ทั้งนี้ วัตถุที่ใช้ทำบ้าย ลักษณะ สี ขนาดของบ้าย ขนาดของตัว อักษร และข้อความที่แสดงในบ้ายให้เป็นไปตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

(๒) ในเวลานำเข้าต้องจัดให้มีในรับรองของผู้ผลิต
แสดงรายละเอียดการวิเคราะห์ยาที่นำหรือส่งเข้ามาในราชอาณาจักร ซึ่ง
ต้องเก็บรักษาไว้ไม่น้อยกว่าห้าปี ในรับรองของผู้ผลิตที่เป็นภาษาต่าง^{ภาษาไทย}
ประเทศต้องมีคำแปลเป็นภาษาไทยด้วย และมีฉลากตามที่กำหนดไว้ใน
มาตรา ๒๕ (๓) ที่ภาษณ์และหันห่อบรรจุยา เว้นแต่ความใน (๙) ให้
ระบุชื่อเมืองและประเทศไทยที่สถานที่สถานที่ผลิตยาแทนชื่อจังหวัด

(๓) ก่อนนำยาออกขายต้องจัดให้ฉลากที่ภาษณ์
และหันห่อบรรจุยามลักษณะและข้อความครบถ้วนตามที่กำหนดไว้ใน
มาตรา ๒๕ (๓) เว้นแต่ความใน (๙) ให้ระบุชื่อเมืองและประเทศไทยที่
สถานที่ผลิตยาแทนชื่อจังหวัด และให้ระบุชื่อของผู้นำหรือส่งยาเข้ามา
ในราชอาณาจักร และจังหวัดที่สถานที่สถานที่นำหรือส่งยาไว้ด้วย

(๔) ใช้ฉลากและเอกสารกำกับยาตามที่ได้ขึ้น
ทะเบียนตำรับยาไว้ และข้อความในฉลากและเอกสารกำกับยาต้องอ่าน
ได้ชัดเจน เอกสารกำกับยาถ้าเป็นภาษาต่างประเทศต้องมีคำแปลเป็นภาษา
ไทยด้วย

(๙) จัดให้มีคำเตือนการใช้ยาไว้ในคลากและหืออกสารกำกับยา สำหรับยาที่รัฐมนตรีประกาศตามมาตรา ๑๖ (๙) คำเตือนการใช้ยาถ้าเป็นภาษาต่างประเทศค้องมีคำแปลเป็นภาษาไทยด้วย ในกรณีที่คลากมีเอกสารกำกับยาอยู่ด้วย คำเตือนการใช้ยาจะแสดงไว้ที่ส่วนใดส่วนหนึ่งของคลากหรือเอกสารกำกับยาถ้าได้

(๑๐) ห้ามลุซี่ยาที่นำห่อสั่งเข้ามาในราชอาณาจักรและท้าย และเก็บยาตัวอย่างที่นำห่อสั่งเข้ามาในราชอาณาจักร ทั้งนี้ ตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

(๑๑) การอ่อนตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

ในกรณียาที่นำเข้าตาม (๒) หรือยาที่จะนำออกขายตาม (๑) บรรจุในภาชนะที่มีขนาดเล็กจนไม่อาจแสดงฉลากหมุดความตามมาตรา ๒๕ (๑) ได้ทั้งหมด ให้ผู้รับอนุญาตนำห่อสั่งยาแผนบัญชีบันเข้ามาในราชอาณาจักรได้รับยกเว้นไม่ต้องแสดงข้อความตามมาตรา ๒๕ (๑) (ค) (ง) (จ) (ฉ) (ฉ) (ภ) หรือ (ภ) ขอได้ข้อหนึ่งหรือทั้งหมดเมื่อได้รับอนุญาตจากผู้อนุญาตแล้ว”

มาตรา ๑๖ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นมาตรา ๒๑ ทวิ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐

“มาตรา ๒๑ ทวิ ยาแผนบัญชีบันทึกนำห่อสั่งเข้ามาในราชอาณาจักรจะต้องผ่านการตรวจสอบของพนักงานเจ้าหน้าที่ ณ ด่านนำเข้า

การตรวจสอบของพนักงานเจ้าหน้าที่ที่เป็นไปตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่กำหนดในกฎกระทรวง”

เล่ม ๐๐๔ ตอนที่ ๒๗๙ ราชกิจจานุเบกษา ๓๑ ธันวาคม ๒๕๓๐

มาตรา ๑๗ ให้ยกเลิกความในวรคหนึ่งของมาตรา ๓๓ แห่งพระราชบัญญัติฯ พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

“มาตรา ๓๓ เมื่อผู้รับอนุญาตประสงค์จะเปลี่ยนผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตามมาตรา ๗๘ มาตรา ๓๕ มาตรา ๔๐ มาตรา ๔๑ ทวิ มาตรา ๔๒ มาตรา ๔๓ หรือมาตรา ๔๔ ให้แจ้งเป็นหนังสือให้ผู้อนุญาตทราบ และจะเปลี่ยนตัวได้เมื่อได้รับอนุญาตจากผู้อนุญาต”

มาตรา ๑๘ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๓๓ ทวิ แห่งพระราชบัญญัติฯ พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติฯ (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

“มาตรา ๓๓ ทวิ ในกรณีผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการในสถานที่ผลิตยาสถานที่ขายยาหรือสถานที่นำหรือส่งยาเข้ามายังอาณาเขตมีอาจปฏิบัติหน้าที่ด้วยการชั่วคราวไม่เกินหกสิบวัน ให้ผู้รับอนุญาตจัดให้มีคุณสมบัติเช่นเดียวกับผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการในสถานที่นั้น ๆ เข้าปฏิบัติหน้าที่แทนได้ โดยให้ผู้รับอนุญาตแจ้ง เป็นหนังสือต่อผู้อนุญาตก่อน และให้ถือว่าผู้ปฏิบัติหน้าที่แทนเป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตามมาตรา ๗๘ มาตรา ๓๕ มาตรา ๔๐ มาตรา ๔๑ ทวิ มาตรา ๔๒ มาตรา ๔๓ หรือมาตรา ๔๔ แต่ต้องรับ

การแจ้งเป็นหนังสือตามวรคหนึ่งให้เป็นไปตามระเบียบทคณะกรรมการกำหนด”

มาตรา ๑๙ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๓๔ แห่งพระราชบัญญัติฯ พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

“มาตรา ๓๔ ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตามมาตรา ๓๘ มาตรา ๓๙ มาตรา ๔๐ มาตรา ๔๐ ทวี มาตรา ๔๑ มาตรา ๔๒ มาตรา ๔๓ หรือ มาตรา ๔๔ ซึ่งประสงค์จะไม่ปฏิบัติหน้าที่ต่อไป ต้องแจ้งเป็นหนังสือให้ผู้อุปนายาตราบไม่เกินเจ็ดวันนับแต่วันที่พ้นหน้าที่”

มาตรา ๒๐ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นมาตรา ๔๐ ทวี แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐

“มาตรา ๔๐ ทวี ให้ยกเว้นหนึ่งเดือนตามมาตรา ๒๐ ทวี ประจำอยู่ ณ สถานที่ขายส่งยาแผนบ้านจุนหรือสถานที่เก็บยาตลอดเวลาที่เบ็ดทำการ และให้มีหน้าที่ปฏิบัติต่อไปนี้

(๑) ควบคุมการแยกเก็บยาตามมาตรา ๒๖

(๒) และ (๓)

(๑) ควบคุมการปฏิบัติเกี่ยวกับฉลากตามมาตรา ๒๖ (๕)

(๔) ควบคุมการขายส่งยาแผนบ้านจุน

(๕) การอ่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง”

มาตรา ๒๑ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๔๔ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๑) พ.ศ. ๒๕๒๒ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

ฉบับพิเศษ หน้า ๐๔
เล่ม ๐๐๔ ตอนที่ ๒๗๘ ราชกิจจานุเบกษา ๓๑ ธันวาคม ๒๕๓๐

“มาตรา ๔๔ ให้แก่สักรชื่นหนึ่งตามมาตรา ๒๔ ประจำอยู่ณ สถานที่น้ำหรือสั่งยาเข้ามายในราชอาณาจักรหรือสถานที่เก็บยาตลอดเวลาที่เบ็ดทำการและให้มานาทปฎิบัติตั้งต่อไปนี้

(๑) ควบคุมยาที่นำหรือสั่งเข้ามายในราชอาณาจักรให้เป็นไปโดยถูกต้องตามคำรับยาที่ได้ขึ้นทะเบียนไว้ตามมาตรา ๑๕

(๒) ควบคุมการปฏิบัติเกี่ยวกับฉลากตามมาตรา ๒๗

(๓) และ (๔)

(๓) ควบคุมการปฏิบัติเกี่ยวกับใบรับรองของผู้ผลิตแสดงรายละเอียดการวิเคราะห์ยาตามมาตรา ๒๗ (๒) และเอกสารกำกับยาตามมาตรา ๒๗ (๔)

(๔) ควบคุมการขายยาให้เป็นไปตามมาตรา ๑๕

(๕) ควบคุมการทำบัญชียาและการเก็บยาตัวอย่างตามมาตรา ๒๗ (๖)

(๖) ควบคุมการนำหรือสั่งยาเข้ามายในราชอาณาจักร

(๗) ควบคุมการจัดเก็บยาที่นำหรือสั่งเข้ามายในราชอาณาจักร ณ สถานที่เก็บยา

(๘) การอนตามที่กำหนดในกฎหมาย”

มาตรา ๒๖ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็น (๒ ทว.) ของมาตรา ๔๗ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐

“(๒ ทว.) การขายยาแผนโบราณโดยผู้รับอนุญาตขายยาแผนบังชุบัน ผู้รับอนุญาตขายสั่งยาแผนบังชุบัน และผู้รับอนุญาตขายยา

เดือน ๑๐๔ ศตวรรษที่ ๒๗๙ ราชกิจจานุเบกษา ๓๑ ธันวาคม ๒๕๓๐

แผนบัญชีบันเฉพายาบรรจุเสร็จที่ไม่ใช่ยาอันตรายหรือยาควบคุมพิเศษ”

มาตรา ๒๓ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๕๗ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

“มาตรา ๕๗ ห้ามมิให้ผู้รับอนุญาตผลิตหรือขายยาแผนโบราณนอกสถานที่กำหนดไว้ในใบอนุญาต เว้นแต่เป็นการขายส่ง”

มาตรา ๒๔ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นมาตรา ๕๘ ทวิ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐

“มาตรา ๕๘ ทวิ ผู้รับอนุญาตผลิตยาแผนโบราณซึ่งผลิตยาแผนโบราณโดยวิธีตอกอัดเม็ด วิธีเคลือบ หรือซ่อนอันคล้ายคลึงกัน และใช้เกร็ช Kem กับที่หรือเกร็ช Kem กับที่กง สำเร็จรูปในการตอกอัดเม็ด การเคลือบ หรือการซ่อนอันคล้ายคลึงกันรวมทั้งการใส่ส่วนประกอบเสี่ยงในยาแผนโบราณ ต้องปฏิบัติตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่กำหนดในกฎกระทรวง”

มาตรา ๒๕ ให้ยกเลิกความในวรรคสองของมาตรา ๕๗ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

“ในกรณีภาษะบรรจุภัณฑ์ขนาดเล็กจนไม่อาจแสดงฉลากที่มีข้อความตาม (๑) ได้ทั้งหมด ให้ผู้รับอนุญาตผลิตยาแผนโบราณได้รับยกเว้นไม่ต้องแสดงข้อความตาม (๑) (ค) (๑) (จ) (๗) (ช) (๗) (ก) หรือ (ญ) ข้อใดข้อหนึ่งหรือทั้งหมดเมื่อได้รับอนุญาตจากผู้อนุญาตแล้ว”

เล่ม ๑๐๕ ตอนที่ ๒๗๙ ราชกิจจานุเบกษา ๓๑ ชันวานม ๒๕๑๐

มาตรา ๒๖ ให้ยกเดิกความในมาตรา ๕๘ แห่งพระราชบัญญัตยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัตยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๑๒ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

“มาตรา ๕๘ ให้ผู้รับอนุญาตนำหรือสั่งยาแผนโบราณเข้ามายังราชอาณาจักร ปฏิบัติตามดังต่อไปนี้

(๑) จัดให้มีบ้าย ณ ที่เมืองแห่งใดแห่งหนึ่งที่สักงานนักวิชาการที่ระบุไว้ในใบอนุญาตซึ่งเห็นได้จากภายนอกอาคาร คือ

(ก) บ้ายแสดงว่าเป็นสถานที่นำหรือสั่งยาแผนโบราณเข้ามายังราชอาณาจักร

(ข) บ้ายแสดงชื่อตัวและชื่อสกุลของผู้ที่นำที่ปฏิบัติการและเวลาที่ปฏิบัติการ

หงส์ วัตถุที่ใช้ทำบ้าย ลักษณะ สี ขนาดของบ้าย ขนาดของตัวอักษรและข้อความที่แสดงในบ้ายให้เป็นไปตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

(๒) ในเวลานำเข้าต้องจัดให้มีฉลากตามที่กำหนดไว้ในมาตรา ๕๙ (๑) ที่ภาชนะและหินห่อบรรจุยา เว้นแต่ความใน (จ) ให้ระบุชื่อเมืองและประเทศทั้งสถานที่ผลิตยาแทนชื่อจังหวัด

(๓) ก่อนนำยาออกขายต้องจัดให้มีฉลากที่ภาชนะและหินห่อบรรจุยามีลักษณะและข้อความครบถ้วนตามที่กำหนดไว้ในมาตรา ๕๙ (๒) เว้นแต่ความใน (จ) ให้ระบุชื่อเมืองและประเทศทั้ง

เล่ม ๑๐๕ ตอนที่ ๒๗๙ ราชกิจจานุเบกษา ๓๑ ธันวาคม ๒๕๓๐

สถานที่ผลิตยาแผนชื่อจังหวัด และให้ระบุชื่อของผู้นำหรือสั่งยาเข้ามายังราชอาณาจักร และจังหวัดทั้งสถานที่นำหรือสั่งยาไว้ด้วย

(๔) ใช้ฉลากและเอกสารกำกับยาตามที่ได้ขึ้นทะเบียนคำรับยาไว้และข้อความในฉลากและเอกสารกำกับยาต้องอ่านได้ชัดเจน เอกสารกำกับยาถ้าเป็นภาษาต่างประเทศต้องมีคำแปลเป็นภาษาไทยด้วย

(๕) นำัญชัยาน้ำหรือสั่งเข้ามายังราชอาณาจักร และท้าย และเก็บยาตัวอย่างที่นำหรือสั่งเข้ามายังราชอาณาจักร ทั้งตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

(๖) การอั่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

ในการนี้ยาน้ำเข้าตาม (๒) หรือยาที่จะนำออกขายตาม (๑) บรรจุในภาชนะที่มีขนาดเด็กจนไม่อาจแสดงฉลากที่มีข้อความตามมาตรา ๕๙ (๒) ได้ทั้งหมด ให้ผู้รับอนุญาตนำหรือสั่งยาแผนโบราณเข้ามายังราชอาณาจักรได้รับยกเว้นไม่ต้องแสดงข้อความตามมาตรา ๕๙ (๒) (ค) (จ) (ก) (ช) (ฉ) (ภ) หรือ (ญ) ข้อใดข้อหนึ่งหรือทั้งหมดเมื่อได้รับอนุญาตจากผู้อนุญาตแล้ว"

มาตรา ๒๑ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นมาตรา ๕๘ ทวี แห่งพระราชบัญญัตยา พ.ศ. ๒๕๑๐

"มาตรา ๕๘ ทวี ยาแผนโบราณที่นำหรือสั่งเข้ามายังราชอาณาจักร จะต้องผ่านการตรวจสอบของพนักงานเจ้าหน้าที่ ณ ค่ายนำเข้า

การตรวจสอบของพนักงานเจ้าหน้าที่ให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่กำหนดในกฎหมาย “

มาตรา ๒๙ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นมาตรา ๑๕ ทวิ แห่งพระราชบัญญัตยา พ.ศ. ๒๕๑๐

“มาตรา ๑๕ ทวิ ห้ามมิให้ผู้ใดขายยาบรรจุเสร็จหลายขานโดยขัดเป็นชุดในคราวเดียวกัน โดยมิเจตนาให้ผู้ซื้อใช้ร่วมกันเพื่อบำบัดบรรเทา รักษา หรือมื้องกันโรค หรืออาการของโรคใดโรคหนึ่งโดยเฉพาะ

ความในวรคหนึ่งไม่ใช้บังคับแก่เภสัชกรขั้นหนึ่ง ผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม หรือผู้ประกอบใบอนุคิดปะในสาขานั้นตกรรมซึ่งขายเฉพาะสำหรับคนไข้ของตนและผู้ประกอบการนำบัตร์โรคสัตว์ซึ่งขายสำหรับสัตว์ซึ่งตนนำบัตร์”

มาตรา ๒๙ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นมาตรา ๑๖ ตรี แห่งพระราชบัญญัตยา พ.ศ. ๒๕๑๐

“มาตรา ๑๖ ตรี เพื่อประโยชน์ในการควบคุมยาที่นำหารอส่งเข้ามาในราชอาณาจักร รัฐมนตรีอ่านใจประกาศในราชกิจจานุเบกษากำหนดด้านน้ำเข้าได้”

มาตรา ๓๐ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็น (๔) ของมาตรา ๑๕ ทวิ แห่งพระราชบัญญัตยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๑) พ.ศ. ๒๕๒๒

“(๔) ย่าที่ได้รับอนุญาตให้นำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักรตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่รัฐมนตรีโดยความเห็นชอบของคณะกรรมการประกาศกำหนดในราชกิจจานุเบกษา”

มาตรา ๓๑ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๘๖ แห่งพระราชบัญญัติฯ พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติฯ (ฉบับที่ ๑) พ.ศ. ๒๕๒๒ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

“มาตรา ๘๖ ย่าที่ได้รับอนุญาตสำหรับนำเข้ามาในราชอาณาจักร ห้ามภายหลัง ปรากฏว่า yan ไม่มีสิทธิคุณตามที่ตนได้รับอนุญาตไว้ หรืออาจไม่ปลดภัยแก้ผู้ใช้ หรือเป็นยาปลอมตามมาตรา ๑๒ (๑) หรือ yan ได้เปลี่ยนไปเป็นวัตถุที่มุ่งหมายสำหรับใช้เป็นอาหารหรือเครื่องสำอาง โดยได้วันใบอนุญาตผลิตเพื่อจำหน่ายซึ่งอาหารที่ควบคุมเฉพาะหรือได้วันใบสำคัญการขันทะเบียนเครื่องสำอางตามกฎหมายว่าด้วยการนั้น ให้รัฐมนตรีโดยคำแนะนำของคณะกรรมการมีอำนาจสั่งให้เพิกถอนอนุญาตสำหรับ yan ได้ การเพิกถอนให้กระทำการโดยประกาศในราชกิจจานุเบกษา

คำสั่งของรัฐมนตรีให้เป็นที่สุด”

มาตรา ๓๒ ให้ยกเลิกความในวรรคสองของมาตรา ๘๘ แห่งพระราชบัญญัติฯ พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

“ความใน (๕) และ (๖) ไม่ใช้นั้นก็แก่ข้อความในฉลากหรือเอกสารกำกับยาและความใน (๑) (๒) (๓) (๔) และ (๗) ไม่ใช้นั้นก็แก่การโฆษณาซึ่งกระทำโดยตรงต่อผู้ประกอบโรคศิลปะ ผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม หรือผู้ประกอบการนำเข้าด้วยส่วนตัว”

มาตรา ๓๓ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๑๐๓ แห่งพระราชบัญญัติฯ
ยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติฯ (ฉบับที่ ๓)
พ.ศ. ๒๕๒๒ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

“มาตรา ๑๐๓ ผู้รับอนุญาตผู้ใดไม่ปฏิบัติตามมาตรา ๒๐ มาตรา
๒๑ มาตรา ๒๑ ทวี มาตรา ๒๒ มาตรา ๒๓ หรือมาตรา ๒๔ ต้อง^รห้อง
ระหว่างโทยจำกัดไม่เกินสามเดือน หรือปรับไม่เกินห้าพันบาท หรือห้องจำ^ร
ทั้งปรับ และให้ปรับเป็นรายวันอีกวันละห้าร้อยบาทจนกว่าจะปฏิบัติให้
ถูกต้อง”

มาตรา ๓๔ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๑๐๕ แห่งพระราชบัญญัติฯ
ยา พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

“มาตรา ๑๐๕ ผู้รับอนุญาตผู้ใดไม่ปฏิบัติตามมาตรา ๒๕ มาตรา
๒๖ มาตรา ๒๖ ทวี หรือมาตรา ๒๗ ต้องห้องระหว่างโทยปรับตั้งแต่สองพันบาท
ถึงหนึ่งหมื่นบาท”

มาตรา ๓๕ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นมาตรา ๑๐๕ ทวี แห่ง^ร
พระราชบัญญัติฯ พ.ศ. ๒๕๑๐

“มาตรา ๑๐๕ ทวี ผู้ใดไม่ปฏิบัติตามมาตรา ๒๗ ทวี หรือ^ร
มาตรา ๕๘ ทวี ต้องห้องระหว่างโทยปรับตั้งแต่สองพันบาทถึงหนึ่งหมื่นบาท”

มาตรา ๓๖ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๑๐๕ แห่งพระราชบัญญัติฯ
ยา พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

“มาตรา ๑๐๕ ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการผู้ใดไม่ปฏิบัติตามมาตรา ๓๙
มาตรา ๓๙ มาตรา ๔๐ มาตรา ๔๐ ทวี มาตรา ๔๐ มาตรา ๔๑

เล่ม ๑๐๔ ตอนที่ ๒๗๘ ราชกิจจานุเบนถยา ๓๑ ธันวาคม ๒๕๓๐

มาตรา ๔๓ ให้รัมนาตรา ๔๔ ต้องระวังไทยปรับตั้งแต่หนึ่งพันบาทถ้วนห้าพันบาท”

มาตรา ๓๑ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นมาตรา ๑๑ ทวิ แห่งพระราชบัญญัติฯ พ.ศ. ๒๕๑๐

“มาตรา ๑๑ ทวิ ผู้รับอันบูญญาติผู้ใดไม่ปฏิบัติตามมาตรา ๔๔ ทวิ ต้องระวังไทยปรับไม่เกินห้าพันบาท”

มาตรา ๓๘ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นพระราชสอดของมาตรา ๑๑ แห่งพระราชบัญญัติฯ พ.ศ. ๒๕๑๐

“การผลิตยาปลอมที่มีลักษณะตามมาตรา ๗๓ (๒) (๓) หรือ (๔) อันเป็นการผิดกฎหมายมาตรา ๗๒ (๑) ถ้าผู้ผลิตสามารถพิสูจน์ได้ว่ายานั้นไม่ถึงกับเป็นอันตรายแก่ผู้ใช้ยาต้องระวังไทยจำคุกไม่เกินห้าปี และปรับไม่เกินสองหมื่นบาท”

มาตรา ๓๙ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๑๔ แห่งพระราชบัญญัติฯ พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

“มาตรา ๑๔ ผู้ใดผลิตยาผิดมาตรฐานหรือยาที่รัฐมนตรีสั่งเพิกถอนทะเบียนคำรับยาอันเป็นการผิดกฎหมายมาตรา ๗๒ (๒) หรือ (๖) ต้องระวังไทยจำคุกตั้งแต่สองปี ๕๐๐ และปรับตั้งแต่สี่พันบาทถ้วนสองหมื่นบาท

ผู้ใดผลิตยาที่ทะเบียนคำรับยาถูกยกเลิกอันเป็นการผิดกฎหมายมาตรา ๗๒ (๕) ต้องระวังไทยจำคุกไม่เกินสองปี หรือปรับไม่เกินสองหมื่นบาท ๕๐๐ พัฒนาทั้งปรับ”

เล่ม ๑๐๔ ตอนที่ ๒๗๘ ราชกิจจานุเบกษา ๓๑ ธันวาคม ๒๕๓๐

มาตรา ๔๐ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๑๖๐ แห่งพระราชบัญญัติฯ พ.ศ. ๒๕๑๐ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

“มาตรา ๑๒๐ ผู้ได้ขายหรือนำหรือส่งเข้ามาในราชอาณาจักรซึ่งยานั้นมาตราฐานหรือยาน้ำทึบมั่นคงต่อสั่งเพิกถอนทะเบียนตำรับยาอันเป็นการผิดมาตรา ๑๒ (๒) หรือ (๖) ต้องระหว่างไทยจำคุกไม่เกินสามปี และปรับไม่เกินห้าพันบาท

ผู้ได้ขายหรือนำหรือส่งเข้ามาในราชอาณาจักรซึ่งยาที่ทะเบียนตำรับยาถูกยกเลิกอันเป็นการผิดมาตรา ๑๒ (๕) ต้องระหว่างไทยจำคุกไม่เกินหนึ่งปี หรือปรับไม่เกินหนึ่งหมื่นบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

ถ้าผู้กระทำตามวรรคหนึ่งและวรรคสองกระทำโดยไม่รู้ว่าเป็นยาผิดมาตรฐานยาหรือมั่นคงต่อสั่งเพิกถอนทะเบียนตำรับยา หรือยาที่ทะเบียนตำรับยาถูกยกเลิก ต้องระหว่างไทยปรับไม่เกินห้าพันบาท”

มาตรา ๔๑ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นมาตรา ๑๒๒ ทวิ แห่งพระราชบัญญัติฯ พ.ศ. ๒๕๑๐

“มาตรา ๑๒๒ ทวิ ผู้ได้ผ่านมาตรา ๑๙ ทวิ ต้องระหว่างไทยจำคุกไม่เกินห้าปี หรือปรับไม่เกินห้าหมื่นบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ”

มาตรา ๔๒ ให้ยกเลิกความในมาตรา ๑๒๔ แห่งพระราชบัญญัติฯ พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติฯ (ฉบับที่ ๑) พ.ศ. ๒๕๒๒ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

“มาตรา ๑๒๕ ผู้ใดโฆษณาขายยาโดยผ่านมาตรา ๘๘ มาตรา ๘๙ ทวี มาตรา ๘๙ หรือมาตรา ๘๐ ต้องระหว่างไทยปรับไม่เกินหนึ่งแสนบาท”

มาตรา ๔๙ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นวรรคสองของมาตรา ๑๒๖ ทวี แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๑) พ.ศ. ๒๕๒๒

“ในกรณีการยึดยา ภาระหื่นหันหอบรรจุยา และเอกสารที่เกี่ยวข้องกับการกระทำความผิดไว้ เลขाचิการคณะกรรมการอาหารและยาหรือผู้ซึ่งเลขाचิการคณะกรรมการอาหารและยาอนุญาตเปรียบเทียบปรับได้ต่อเมื่อผู้กระทำความผิดยินยอมให้สั่งที่ดังไว้ตกลงของกระทรวงสาธารณสุข”

มาตรา ๔๙ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็น (๒ ทวี) ของ ก. ประเกตยาแผนบัญชีของอัตราค่าธรรมเนียมท้ายพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๑) พ.ศ. ๒๕๒๒

“(๒ ทวี) ในอนุญาตขายส่งยาแผนบัญชี ฉบับละ ๑,๐๐๐ บาท”

มาตรา ๔๙ ผู้รับอนุญาตขายยาแผนบัญชีบันเลขายานบรรจุเสร็จที่ไม่ใช่ยาอันตรายหรือยาควบคุมพิเศษ ถ้ายังไม่อาจจัดหาบุคคลตามมาตรา ๒๒ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ มาเป็นผู้ดูแลปฏิบัติการประจำอยู่ณ สถานที่ขายยาตลอดเวลาที่เบ็ดทำการได้ ให้ผู้รับอนุญาตดังกล่าวมีสิทธิเข้ารับการอบรม หรืออนุญาตให้บุคคลอื่นเข้ารับการ

เล่ม ๑๐๕ ตอนที่ ๒๗๙ ราชกิจจานุเบกษา ๓๑ ธันวาคม ๒๕๓๐

อบรมจากการทรงสั�วารณสุข เมื่อได้รับการอบรมแล้ว ให้ผู้สำเร็จ หลักสูตรการอบรมดังกล่าวประจำอยู่เฉพาะสถานที่ขายยาแผนบ้านเมือง ณ พาทยานครรุ่งเรืองที่ไม่ใช่ย่านตรายหรือยาควบคุมพิเศษของตนหรือของผู้รับอนุญาตที่ได้มอบหมายให้ผู้นั้นเข้ารับการอบรมเท่านั้น โดยให้เป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตามมาตรา ๕๐ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐

การจัดอบรมตามวาระหนึ่งให้กระทำให้เสร็จสันภายในห้ามันนับแต่วันที่พระราชบัญญัตินี้ใช้บังคับ เมื่อพ้นกำหนดดังกล่าวจะจัดอบรมอีกไม่ได้ หลักสูตรการอบรม คุณสมบัติของผู้เข้าอบรม และค่าใช้จ่ายที่ผู้เข้าอบรมต้องเสียให้เป็นไปตามระเบียบทั้งหมดนั้นต้องดำเนินการ

ในกรณีผู้รับอนุญาตขายยาแผนบ้านเมืองเดพาทยานครรุ่งเรืองที่ไม่ใช่ย่านตรายหรือยาควบคุมพิเศษ ซึ่งมีผู้สำเร็จหลักสูตรการอบรมเป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตามวาระหนึ่ง ย้ายที่คงสถานที่ขายยา หรือในกรณีที่ผู้รับอนุญาตขายยาแผนบ้านเมืองเดพาทยานครรุ่งเรืองที่ไม่ใช่ย่านตรายหรือยาควบคุมพิเศษมีหลักฐานแสดงได้ว่าเป็นผู้ประกอบกิจการขายยาสืบต่อจากผู้รับอนุญาตขายยาแผนบ้านเมืองเดพาทยานครรุ่งเรืองที่ไม่ใช่ย่านตรายหรือยาควบคุมพิเศษเดิม ซึ่งมีผู้สำเร็จหลักสูตรการอบรมเป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตามวาระหนึ่ง ให้ถือว่าสถานที่ขายยาที่ย้ายที่คงสถานที่ขายยาที่ผู้รับอนุญาตมีหลักฐานแสดงได้ดังกล่าว เป็นสถานที่ขายยาที่ให้ผู้สำเร็จหลักสูตรการอบรมประจำอยู่ตามวาระหนึ่งต่อไปได้

เพื่ocom คงทรงสวัสดิภาพของประชาชน รัฐมนตรีอำนวยประกาศกำหนดให้ผู้เข้ารับการอบรมแล้วตามมาตรา ๕๘ แห่งพระราชบัญญัติยา

ฉบับพิเศษ หน้า ๒๕

เล่ม ๑๐๔ ตอนที่ ๒๗๙ ราชกิจจานุเบกษา ๓๑ ธันวาคม ๒๕๓๐

(ฉบับที่ ๑) พ.ศ. ๒๕๒๒ และตามพระราชบัญญัตินี้ไว้รับการอบรมเพิ่ม
พูนความรู้ได้อย่างเป็นครั้งคราวตามที่เห็นสมควร

มาตรา ๔๖ ให้นำมาตรา ๒๕ แห่งพระราชบัญญัติฯ พ.ศ.
๒๕๑๐ มาใช้บังคับแก่ผู้รับอนุญาตขายยาแผนบัญชีบันเดพาายาบรรจุเสริจ
ที่ไม่ใช้ยาอันตรายหรือยาควบคุมพิเศษ ซึ่งมผู้สำเร็จหลักสุตรการอบรม
ตามมาตรา ๔๘ แห่งพระราชบัญญัติฯ (ฉบับที่ ๑) พ.ศ. ๒๕๒๒ หรือ
ตามมาตรา ๔๕ แห่งพระราชบัญญัติฯ เป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตาม
มาตรา ๔๐ แห่งพระราชบัญญัติฯ พ.ศ. ๒๕๑๐ ในการแสดงหลักฐาน
ของผู้สำเร็จหลักสุตรการอบรมนี้ติดไว้ณ สถานที่ขายยาโดยอนุโลม

มาตรา ๔๗ ให้นำมาตรา ๔๕ แห่งพระราชบัญญัติฯ พ.ศ.
๒๕๑๐ มาใช้บังคับแก่ผู้สำเร็จหลักสุตรการอบรมตามมาตรา ๔๘ แห่ง^{๔๘}
พระราชบัญญัติฯ (ฉบับที่ ๑) พ.ศ. ๒๕๒๒ หรือตามมาตรา ๔๕ แห่ง^{๔๕}
พระราชบัญญัติ^{๔๕} ในการปฏิบัติหน้าที่ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการในสถานที่ขายยา
แผนบัญชีบันเดพาายาบรรจุเสริจที่ไม่ใช้ยาอันตรายหรือยาควบคุมพิเศษ
โดยอนุโลม

มาตรา ๔๘ ให้วัฒนาติว่าการกระทำการดังต่อไปนี้เป็นการตาม
พระราชบัญญัติ

ผู้รับสอนของพระบรมราชโองการ

พลเอก ป. ติดสุลามันที่

นายกรัฐมนตรี

เล่ม ๑๐๔ ตอนที่ ๒๗๙ ราชกิจจานุเบกษา ๓๑ ธันวาคม ๒๕๑๐

หมายเหตุ :— เหตุผลในการประกาศใช้พระราชบัญญัติฉบับนี้ คือ เนื่องจากพระราชบัญญัติควบคุมมาตรฐานชีวะตัด พุทธศักราช ๒๔๘๗ มีบทบัญญัติชี้แจงข้อกับกฎหมายว่าด้วยยา สมควรยกเลิกพระราชบัญญัติดังกล่าว และโดยที่กฎหมายว่าด้วยยาดังที่มีเมื่อหนึ่งที่จะให้ความคุ้มครองแก่ประชาชนผู้ใช้ยาเพียงพอ เช่น ไม่มีบทบัญญัติห้ามการขายยาซุก ไม่มีการควบคุมการผลิตยาแผนโบราณที่ใช้เทคโนโลยีสมัยใหม่ เป็นต้น และบทบัญญัติในส่วนที่เกี่ยวกับการอนุญาตและการควบคุมการผลิต การขาย การนำเข้าหรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรยังไม่เหมาะสม สม สมควรแก้ไขเพิ่มเติมให้เหมาะสมยิ่งขึ้น จึงจำเป็นต้องตราพระราชบัญญัตินี้