

ประกาศกระทรวงสาธารณสุข
เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ
ฉบับที่ ๔๐

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๗๖ (๔) แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๑) พ.ศ. ๒๕๒๒ ประกอบมาตรา ๗๘ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขโดยคำแนะนำของคณะกรรมการยาในการประชุมครั้งที่ ๗/๒๕๖๘ เมื่อวันที่ ๑๔ พฤษภาคม ๒๕๖๘ จึงออกประกาศไว้ ดังต่อไปนี้

ข้อ ๑ ประกาศฉบับนี้ให้ใช้บังคับเมื่อพ้นกำหนดนั่นวันถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป

ข้อ ๒ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็น (๔๗) (๔๘) (๔๙) (๔๐) และ (๔๑) ของข้อ ๓ แห่งประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ลงวันที่ ๒๖ พฤษภาคม ๒๕๒๑

“ (๔๗) ยาต้านจุลทรรศน์ที่มีวิธีใช้โดยการผสมในอาหารสัตว์ (Medicated premix)

(๔๘) ยากลุ่มควิโนโลนและอนุพันธ์ (Quinolones and derivatives)
ที่ใช้สำหรับสัตว์

(๔๙) ยากลุ่มเซฟาโลสปอริน (Cephalosporins) ที่ใช้สำหรับสัตว์

(๔๐) ยากลุ่มน้ำไฮโลิด (Macrolides) ที่ใช้สำหรับสัตว์

(๔๑) ยากลุ่มโพลิมิกซิน (Polymyxins) ที่ใช้สำหรับสัตว์”

ประกาศ ณ วันที่ ๗ มกราคม พ.ศ. ๒๕๖๒
ปิยะสกล สกลสัตยารักษ์
รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข

ประกาศกระทรวงสาธารณสุข

เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ
ฉบับที่ ๔๔

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๗๖ (๔) แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๖ และมาตรา ๗๘ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข โดยคำแนะนำของคณะกรรมการยาในการประชุมครั้งที่ ๓๙๑-๔/๒๕๖๒ เมื่อวันที่ ๒๕ กรกฎาคม พ.ศ. ๒๕๖๒ จึงออกประกาศไว้ ดังต่อไปนี้

ข้อ ๑ ประกาศฉบับนี้ให้ใช้บังคับตั้งแต่วันถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป

ข้อ ๒ ให้ยกเลิกความใน (๔๗) ของข้อ ๓ แห่งประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ลงวันที่ ๒๖ พฤษภาคม พ.ศ. ๒๕๒๑ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๔๐ ลงวันที่ ๘ มกราคม พ.ศ. ๒๕๖๒ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

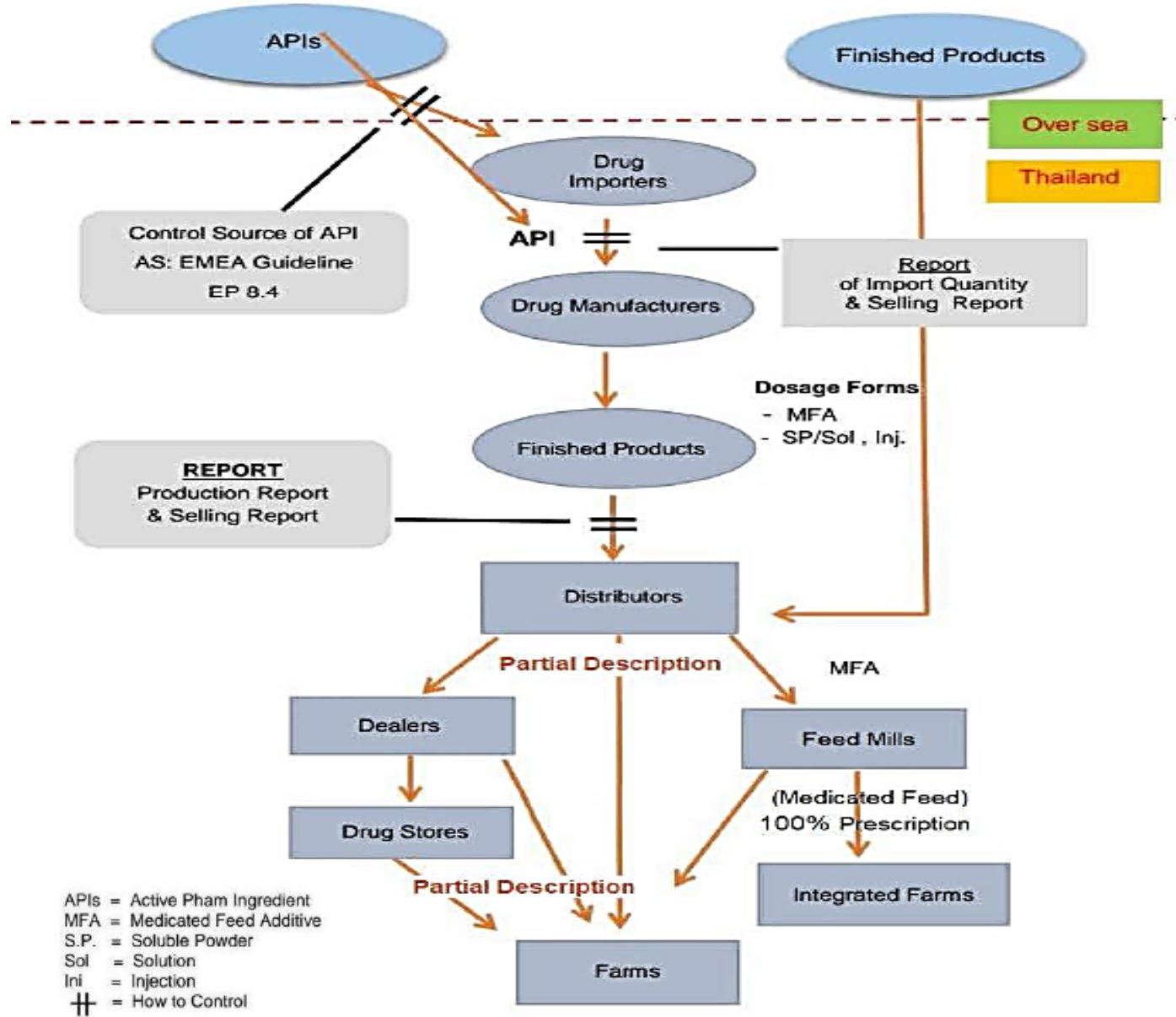
“(๔๗) ยาด้านแบคทีเรียที่มีวิธีการใช้โดยผสมอาหารสัตว์ (Medicated premix)”

ประกาศ ณ วันที่ ๒๗ กันยายน พ.ศ. ๒๕๖๒

อนุทิน ชาญวีรภูล

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข

Distribution of Animal Health Products in Thailand



หน้าที่ของเภสัชกรประจำร้านขายยาแผนปัจจุบัน

1. อัญประจ่า ณ สถานที่ขายยาแผนปัจจุบันตลอดเวลาที่เปิดทำการ (ช่วงเวลาที่ตนนี้ซึ่งเป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ)
2. ควบคุมการแยกยาลำหรับสัตว์เป็นส่วนสัดจากยาอื่น การแยก เก็บยาอันตราย ยาควบคุมพิเศษ และยาอื่น ๆ ให้เป็นส่วนสัด
3. ควบคุมการปฏิบัติเกี่ยวกับฉลากยา จัดให้ฉลากตามที่ขึ้นทะเบียน สำหรับยาที่กำหนดและหีบห่อบรรจุยาตามที่กำหนด ครบถ้วน ดัง
 - (ก) ชื่อยา
 - (ข) เลขที่หรือรหัสใบสำคัญการขึ้นทะเบียนสำหรับยา
 - (ค) ปริมาณของยาที่บรรจุ

(ง) ชื่อและปริมาณหรือความแรงของสารออกฤทธิ์อันเป็นส่วนประกอบที่สำคัญของยาซึ่งจะต้องตรงตามที่ขึ้นทะเบียนสำหรับยา

 - (จ) เลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตหรือวิเคราะห์ยา
 - (ฉ) ชื่อผู้ผลิตยาและจังหวัดที่ตั้งสถานที่ผลิตยา
 - (ช) วันเดือนปีที่ผลิตยา

(ช) คำว่า “ยาอันตราย” “ยาควบคุมพิเศษ” “ยาใช้ภายนอก” หรือ “ยาใช้เฉพาะที่” แล้วแต่กรณี ด้วยอักษรสีแดงเห็นได้ชัด ในการนี้เป็นยาอันตราย ยาควบคุมพิเศษ ยาใช้ภายนอก หรือยาใช้เฉพาะที่

 - (ก) คำว่า “ยาสามัญประจำบ้าน” ในกรณีที่เป็นยาสามัญประจำบ้าน
 - (ญ) คำว่า “ยาลำหรับสัตว์” ในกรณีที่เป็นยาลำหรับสัตว์
 - (ฎ) คำว่า “ยาสื้นอายุ” และแสดงวันเดือนปีที่ยาสื้นอายุในกรณี เป็นยาที่รัฐมนตรีประกาศไว้ทางราชบัญชี สำหรับยาที่ต้องแจ้งกำหนดสื้นอายุไว้ในฉลาก หรืออายุของการใช้งานของยาบางชนิด

4. ควบคุมการขายยาให้เป็นไปตามพระราชบัญญัตินี้ เช่น ห้ามขายยาปลอม ยา偽劣 มาตรฐาน ยาเลื่อมคุณภาพ ยาที่ไม่ได้ขึ้นทะเบียนสำหรับยา ยาที่ทะเบียนสำหรับยาถูกยกเลิก ยาที่ถูกเพิกถอนทะเบียนสำหรับยา การควบคุมดูแลเรื่องการโฆษณาขายยา
5. ปรุงยาในที่ที่ผู้รับอนุญาตขายยาได้จัดไว้เป็นส่วนสัดสำหรับปรุงยา ตามใบสั่งยาของผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนปัจจุบัน หรือผู้ประกอบการนำบัดโรคสัตว์และสำหรับเก็บยาที่ใช้ในการนั้นด้วย
6. จัดให้มีฉลากที่กำหนดและหีบห่อบรรจุยาที่ปรุงตามใบสั่งยาของผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนปัจจุบัน หรือผู้ประกอบการนำบัดโรคสัตว์ ทั้งนี้ ตามหลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง
7. ควบคุมการส่งมอบยาอันตราย ยาควบคุมพิเศษ หรือยาตามใบสั่งยาของผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนปัจจุบัน หรือผู้ประกอบการนำบัดโรคสัตว์
8. ควบคุมการทำบัญชียาที่ซื้อและขายตามที่กำหนดในกฎกระทรวง
9. การอื่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง เช่น การขายยาควบคุมพิเศษ จะต้องมีใบสั่งแพทย์