

บทบาท อำนาจหน้าที่ และการเตรียมตรวจ
สถานประกอบการของ
พนักงานเจ้าหน้าที่
ตามพรบ.ที่อยู่ในความรับผิดชอบของ อย.

ภญ.อรัญญา เทพพิทักษ์ (ภบ.,ภม.,นบ.)

เภสัชกรชำนาญการพิเศษ กอง คบ.

ผลิตภัณฑ์ในความรับผิดชอบของ อย.



• อำนาจของพนักงานเจ้าหน้าที่

พระราชบัญญัติ	มาตรา
ยา พ.ศ. ๒๕๑๐	๙๑
ยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. ๒๕๒๒	๔๙
อาหาร พ.ศ. ๒๕๒๒	๔๓
พรก. ป้องกันการใช้สารระเหย พ.ศ. ๒๕๓๓	๑๙
วัตถุอันตราย พ.ศ. ๒๕๓๕	๕๒,๕๓,๕๔
เครื่องมือแพทย์ พ.ศ. ๒๕๕๑	๖๑
เครื่องสำอาง พ.ศ. ๒๕๕๘	๔๗
วัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๕๙	๗๔

ขั้นตอนการทำบัตรพนักงานเจ้าหน้าที่ พ.ร.บ. ยา /อาหาร /วัตถุอันตราย และเครื่องมือแพทย์

หน่วยงานรวบรวมรายชื่อข้าราชการที่ได้รับแต่งตั้งให้เป็นพนักงานเจ้าหน้าที่ และ
จัดเตรียมเอกสารและหลักฐานประกอบคำขอมอบบัตรพนักงานเจ้าหน้าที่ดังนี้

- ๑ แบบคำขอมอบบัตรพนักงานเจ้าหน้าที่

๒. สำเนาบัตรประจำตัวข้าราชการ / สำเนาบัตรประจำตัวประชาชน

๓ บัตรประจำตัวพนักงานเจ้าหน้าที่ ฉบับจริงที่มีการพิมพ์รายละเอียดลงในบัตร
เรียบร้อยแล้ว เช่นชื่อ ตำแหน่ง สังกัด ฯลฯ พร้อมติดรูปถ่าย (รูปถ่ายไว้ไม่เกิน ๖
เดือน)โดยขอให้ตรวจสอบรูปถ่ายเครื่องแบบ และเครื่องหมาย ให้ตรงกับตำแหน่ง
ปัจจุบัน

- จากนั้นให้หน่วยงานจัดทำหนังสือส่งมายัง อย. เพื่อเสนอเลขาธิการฯ หรือปลัด
กระทรวงฯ ลงนาม

ขั้นตอนการทำบัตรพนักงานเจ้าหน้าที่

กรณีการจัดทำบัตรพนักงานเจ้าหน้าที่ตามพ.ร.บ. วัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท / ยาเสพติดให้โทษ / พ.ร.ก. ป้องกันการใช้สารระเหย / พรบ. เครื่องสำอาง ให้สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดทุกจังหวัดจัดทำแล้ว นำเสนอผู้ว่าราชการจังหวัดลงนาม เป็นผู้ออกบัตร ฯ

กรณีมีข้อสงสัยให้ติดต่อสอบถามที่ฝ่ายการเจ้าหน้าที่ สำนักงาน

คณะกรรมการอาหารและยา โทร ๐๒-๕๙๐๗๓๑๒

ตัวอย่างบัตรพนักงานเจ้าหน้าที่



ความสำคัญของการมีบัตรพนักงานเจ้าหน้าที่

กฎหมายกำหนดให้ในการปฏิบัติหน้าที่ ต้องแสดงบัตรพนักงานเจ้าหน้าที่

- พรบ. วัตถุอันตราย พ.ศ. ๒๕๓๕
- พรบ. เครื่องมือแพทย์ พ.ศ. ๒๕๕๑
- พรบ. ยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. ๒๕๒๒
- พรบ. เครื่องสำอาง พ.ศ. ๒๕๕๘
- พรบ. วัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๕๙

การปฏิบัติงานของพนักงานเจ้าหน้าที่

- พ.ร.บ.ยาเสพติดให้โทษ พ.ศ.๒๕๒๒
- พรบ.วัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พศ.๒๕๕๙
- การใช้อำนาจหน้าที่ ของพนักงานเจ้าหน้าที่ (ปฏิบัติการ& ชำนาญการ) ต้องได้รับอนุมัติจากหัวหน้าหน่วยงานซึ่งดำรงตำแหน่งผู้อำนวยการกอง หรือเทียบเท่าขึ้นไป หรือนายแพทย์สาธารณสุขจังหวัด หรือผู้อำนวยการโรงพยาบาล แล้วแต่กรณี

ประกาศกระทรวงสาธารณสุขเรื่องแต่งตั้ง
พนักงานเจ้าหน้าที่ เพื่อปฏิบัติการตาม
พระราชบัญญัติยา พศ. 2510



สรุปอำนาจของพนักงานเจ้าหน้าที่ตาม
กฎหมาย อย. ทุกฉบับ

๑.อำนาจในการเข้าตรวจสอบ

๒.อำนาจในการยึด

อำนาจในการตรวจสอบ

หมายถึง พนักงานเจ้าหน้าที่ที่มีอำนาจในการเข้าไปในสถานที่
ผลิต สถานที่ขาย สถานที่นำหรือส่งเข้ามาในราชอาณาจักร
ยานพาหนะ สถานที่เก็บ สถานที่ครอบครอง ฯลฯ เพื่อ
ตรวจสอบ ควบคุมให้เป็นไปตามกฎหมายนั้นๆ รวมถึงกรณีที่มี
เหตุสงสัยว่าจะมีการกระทำอันเป็นการฝ่าฝืนกฎหมาย ก็มี
อำนาจเข้าไปตรวจสอบได้โดยไม่ต้องคำนึงว่าจะเป็นสถานที่ที่
ได้รับอนุญาตแล้วหรือไม่



การตรวจร้านขายยา

ตรวจเฝ้าระวัง ตามแผนปฏิบัติการ
 เช่น ตรวจการปฏิบัติหน้าที่ของเภสัช
 กร /ตรวจการทำบัญชีซื้อ บัญชีขายยา
 /ตรวจสถานที่ ตามเกณฑ์ **GPP**
 เป็นต้น

ตรวจร้องเรียน + การล่อซื้อ



บันทึกการตรวจสถานที่ขายยา

วันที่: _____ ปีที่: _____ พ.ศ. _____

วันที่ตรวจ: _____ ณ: _____

โดย: _____

ผู้ตรวจ: _____

ผู้ถูกตรวจ: _____

สถานที่: _____

วัตถุประสงค์: _____

รายการตรวจ	ผลการตรวจ	รายการตรวจ	ผลการตรวจ
๑. สถานที่ขายยา	<input type="checkbox"/> ๒๓ <input type="checkbox"/> ๒๔	๑. สถานที่ขายยา	<input type="checkbox"/> ๒๓ <input type="checkbox"/> ๒๔
๒. วัสดุอุปกรณ์	<input type="checkbox"/> ๒๓ <input type="checkbox"/> ๒๔	๒. วัสดุอุปกรณ์	<input type="checkbox"/> ๒๓ <input type="checkbox"/> ๒๔
๓. บุคลากร	<input type="checkbox"/> ๒๓ <input type="checkbox"/> ๒๔	๓. บุคลากร	<input type="checkbox"/> ๒๓ <input type="checkbox"/> ๒๔
๔. การจัดการ	<input type="checkbox"/> ๒๓ <input type="checkbox"/> ๒๔	๔. การจัดการ	<input type="checkbox"/> ๒๓ <input type="checkbox"/> ๒๔
๕. การบริการ	<input type="checkbox"/> ๒๓ <input type="checkbox"/> ๒๔	๕. การบริการ	<input type="checkbox"/> ๒๓ <input type="checkbox"/> ๒๔
๖. การบริหาร	<input type="checkbox"/> ๒๓ <input type="checkbox"/> ๒๔	๖. การบริหาร	<input type="checkbox"/> ๒๓ <input type="checkbox"/> ๒๔
๗. การตลาด	<input type="checkbox"/> ๒๓ <input type="checkbox"/> ๒๔	๗. การตลาด	<input type="checkbox"/> ๒๓ <input type="checkbox"/> ๒๔
๘. การเงิน	<input type="checkbox"/> ๒๓ <input type="checkbox"/> ๒๔	๘. การเงิน	<input type="checkbox"/> ๒๓ <input type="checkbox"/> ๒๔
๙. การบัญชี	<input type="checkbox"/> ๒๓ <input type="checkbox"/> ๒๔	๙. การบัญชี	<input type="checkbox"/> ๒๓ <input type="checkbox"/> ๒๔
๑๐. การบริหารความเสี่ยง	<input type="checkbox"/> ๒๓ <input type="checkbox"/> ๒๔	๑๐. การบริหารความเสี่ยง	<input type="checkbox"/> ๒๓ <input type="checkbox"/> ๒๔

๕. สรุป

๕.1. สรุปผลการตรวจ: _____

๕.2. ข้อเสนอแนะ: _____

๕.3. หมายเหตุ: _____

หน้า ๑๖

บันทึกการตรวจสถานที่ขายยา

เขียนที่... สำนักงานสาธารณสุข

วันที่... 22 เดือน... ธ.ค. พ.ศ. 2556

วันที่เวลา... 19.40 น. อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๙๑ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ แก้ไขเพิ่มเติมโดย มาตรา ๓๑ แห่งพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒ และมาตรา ๓๔ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ พนักงาน เจ้าหน้าที่ประกอบด้วย 1. นายเกียรติ นันทสัมพันธ์ 2. นาวารัตนา เทนพิทักษ์

3. นางสาวณกมลวรรณ แสงสว่าง

ได้ทำการตรวจสถานที่ ชื่อ... ช. สว่างอารมณ์เภสัช ประเภท... ทยาเภสัชภัณฑ์

เลขที่... 44/5 หมู่ที่... 2 ตรอก/ซอย... _____ ถนน... _____

แขวง/ตำบล... สว่างอารมณ์ เขต/อำเภอ... สว่างอารมณ์ จังหวัด... อุทัยธานี

สถานที่ใกล้เคียง... บ้าน 7-11 เขตสถานที่สำรวจ... ช. สว่างอารมณ์ โทร... 056-544094, 09-15699519

ปรากฏผลดังนี้

๑. ผู้รับอนุญาต... นายสัมพันธ์ นันทสัมพันธ์

ชื่อผู้ดำเนินการ... นายสัมพันธ์ นันทสัมพันธ์

ใบอนุญาต... ขายยาเภสัชภัณฑ์ เลขที่... ๐๙ 4/2546

ใบอนุญาต... _____ เลขที่... _____

ใบอนุญาต... _____ เลขที่... _____

๒. ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ... _____

เลขที่ใบอนุญาตประกอบโรคศิลปะ/ใบรับรองการอบรมบุคลากร... _____ เวลาทำการ... _____ น.

ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ... _____

เลขที่ใบอนุญาตประกอบโรคศิลปะ/ใบรับรองการอบรมบุคลากร... _____ เวลาทำการ... _____ น.

๓. ผลการตรวจ

รายการที่ตรวจ	ผลการตรวจ	รายการที่ตรวจ	ผลการตรวจ
๑. เอกสาร		๔. ผลิตภัณฑ์	
๑.๑ มีใบอนุญาตถูกต้อง	<input checked="" type="checkbox"/> พบ <input type="checkbox"/> ไม่พบ	๔.๑ ฉลากไม่ถูกต้อง	_____ รายการ
๑.๒ มีใบประกอบโรคศิลปะ/ใบรับรองถูกต้อง	<input type="checkbox"/> พบ <input checked="" type="checkbox"/> ไม่พบ	๔.๒ ไซยาแนมไม่ถูกต้อง	_____ รายการ
๑.๓ จัดทำบัญชีชื่อตามกำหนด	<input type="checkbox"/> พบ <input checked="" type="checkbox"/> ไม่พบ	๔.๓ ขยายยาเสื่อมคุณภาพ	<input type="checkbox"/> พบ <input checked="" type="checkbox"/> ไม่พบ
๑.๔ จัดทำบัญชีขายตามกำหนด	<input type="checkbox"/> พบ <input checked="" type="checkbox"/> ไม่พบ	๔.๔ ขยายยาหมดอายุ	<input type="checkbox"/> พบ <input checked="" type="checkbox"/> ไม่พบ
๒. บุคลากร		๔.๕ ขยายยาปลอม	<input type="checkbox"/> พบ <input checked="" type="checkbox"/> ไม่พบ
๒.๑ ผู้มีหน้าที่ฯ ปฏิบัติการตามเวลาปฏิบัติการ	<input type="checkbox"/> พบ <input checked="" type="checkbox"/> ไม่พบ	๔.๖ ขยายยาที่ไม่ทะเบียนตำรับยา	<input type="checkbox"/> พบ <input checked="" type="checkbox"/> ไม่พบ
๓. สถานที่/อุปกรณ์		๔.๗ ขยายยาที่ถูกเพิกถอน/ยกเลิกทะเบียน	<input type="checkbox"/> พบ <input checked="" type="checkbox"/> ไม่พบ
๓.๑ มีป้ายแสดงประเภทใบอนุญาต	<input checked="" type="checkbox"/> พบ <input type="checkbox"/> ไม่พบ	๔.๘ ขยายยาชุด	<input checked="" type="checkbox"/> พบ <input type="checkbox"/> ไม่พบ
๓.๒ มีป้ายชื่อผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ	<input checked="" type="checkbox"/> พบ <input type="checkbox"/> ไม่พบ	๔.๙ มียาไม่ตรงตามประเภท	<input type="checkbox"/> พบ <input checked="" type="checkbox"/> ไม่พบ
๓.๓ มีป้ายแสดงเวลาทำการ	<input checked="" type="checkbox"/> พบ <input type="checkbox"/> ไม่พบ	ใบอนุญาตไว้เพื่อขาย	
๕. อื่นๆ			

๔. เก็บตัวอย่างยาเพื่อตรวจวิเคราะห์... รายการ เพื่อประกอบการพิจารณา... 1/53 รายการ

๕. ยึด... รายการ อาศัย... รายการ

๖. สรุปผลการตรวจ... วันที่เวลา 12.40 น. ณ กำนวณเจ้าหน้าที่ ตามพ.ร.บ. ย. ๓. ๒51๐

ด้วยอำนาจหน้าที่ที่ได้รับมอบหมาย ให้ขอตรวจสอบร้านขายยา โดยผลการตรวจสอบสรุปได้ดังนี้

๖.1 การตรวจสอบร้านเภสัชภัณฑ์... โดยก่อนการตรวจสอบต้องดำเนินการพินิจพิจารณา

จำนวนวันที่ได้เข้าไปเจอชื่อยาแก้ไข้ เจ็บคอ ลากยาววัน มีขายกรวยช้อถอยตามคือ คือ

นอกจากนี้ยังพบ วัสดุผสมนี้ ได้พบยาชนิดแก้ปวด ประกอบด้วย 1) Coamox 500 (Paracetamol +

2) Bruprin (Ibuprofen) 3) Nartap (Brompheniramine Maleate + Phenylephrine HCl)

4) Chlorphen-Y tablets (Chlorpheniramine maleate) 5) D-Coete (Dextromethorphan +

Guaiphenesin) 6) Vitamin C 25 mg จำนวนหลายครั้ง 5 เม็ด บรรจุในถุงเดียวกัน

ใน (โดยไม่มีราคาขาย 35 บาท ผลสังเกตได้) เจ้าหน้าที่ได้แจ้งการตรวจและเข้าตรวจสอบ จากนี้

ควรมีเขียน วัสดุผสมนี้ ได้โดยเจ้าหน้าที่ได้พบยาชนิดแก้ปวด วัสดุผสมนี้ ผู้รับอนุญาต พบเจ้าหน้าที่

นำจำนวนวันที่ตรวจ ตรวจสอบในข้อผลโดยตาม

๖.2 ผู้รับอนุญาต แจ้งว่าได้จัดยาชนิดแก้ปวดไว้ในหาวกิมเวียน มุ่งเน้นขายยา ขายในกับลูกค้า

และได้พบยาชนิดแก้ปวดในร้านเจ้าหน้าที่จำนวน 53 ชนิดแจ้งเจ้าหน้าที่โดยไม่ได้ผล

๖.3 เจ้าหน้าที่ขอตรวจสอบ จึงได้ตรวจสอบ และแจ้งให้ขายยาอย่างตรงและถูกต้องตามกำหนด

ทางร้านดังกล่าวมีการจัดทำใบแจ้งสินค้าและใบแจ้งสินค้าชื่อรายการราคาขายไว้ด้วย

๖.4 ตรวจพบในขณะตรวจพบมีเจ้าหน้าที่ปฏิบัติงาน

๖.๕ มี.ด. 56 และผู้ขายยาสามารถอธิบายได้เกี่ยวกับวันที่ 19 พ.ค. 56

๖.๖ ตรวจพบในขณะตรวจพบมีเจ้าหน้าที่ปฏิบัติงาน

ในการตรวจครั้งนี้ พนักงานเจ้าหน้าที่มิได้ทำให้ทรัพย์สินที่อยู่ในสถานที่นี้สูญหายหรือเสียหายแต่อย่างใด ได้อ่านข้อความ

ให้ฟังแล้ว ขอรับรองว่าถูกต้อง จึงได้ลงลายมือชื่อไว้เป็นสำคัญ

(ลงชื่อ) _____ ผู้รับอนุญาต/ผู้แทน

(ลงชื่อ) _____ พนักงานเจ้าหน้าที่

(ลงชื่อ) _____ ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ

(ลงชื่อ) _____ พนักงานเจ้าหน้าที่

(ลงชื่อ) _____ พยาน

(ลงชื่อ) _____ พยาน

การตรวจสอบสถานที่ผลิตอาหาร น้ำจิ้มสุกี้ไอซี



สถานที่ผลิตลูกชิ้นโกฮับ

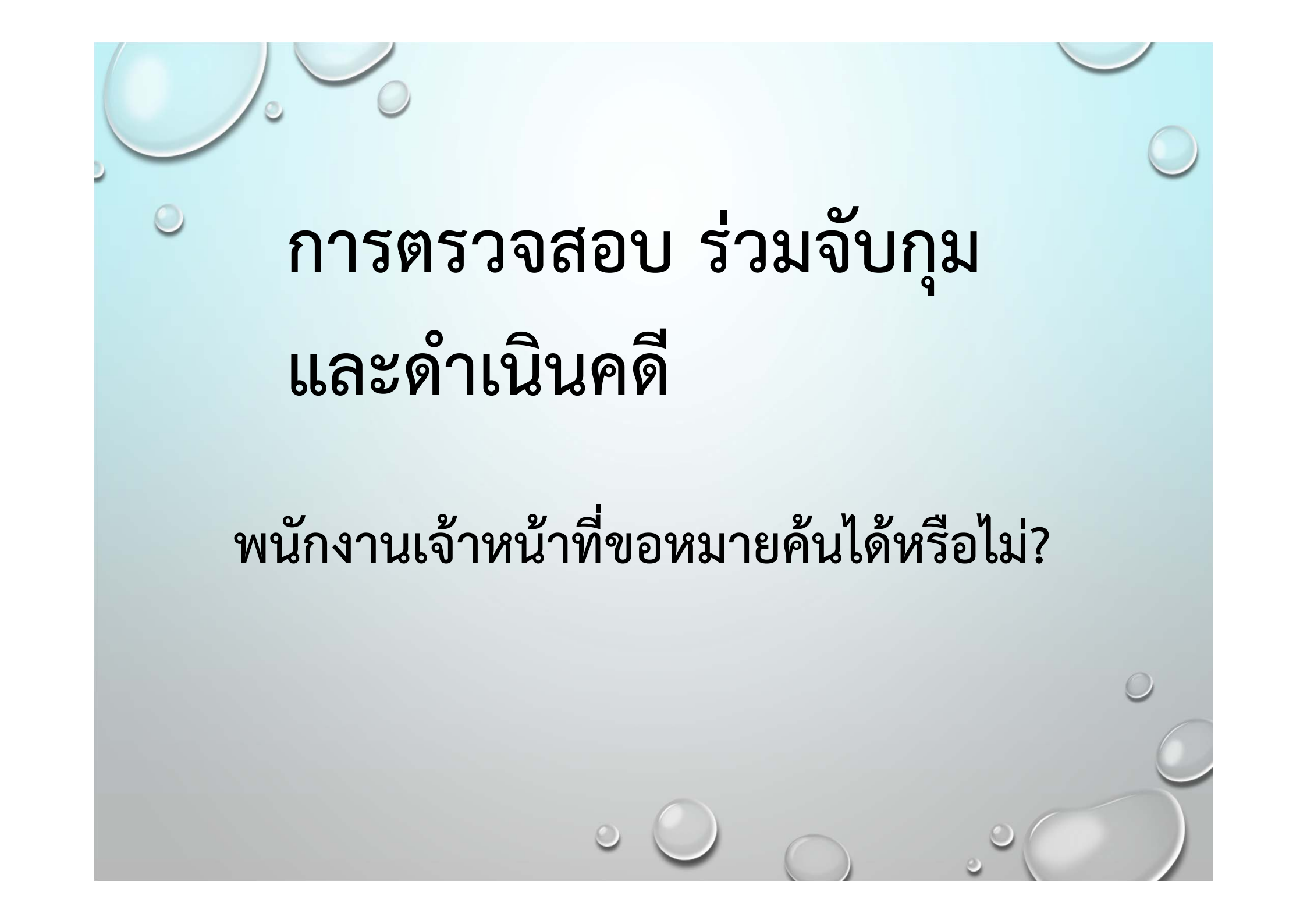


สถานที่ผลิตสาหร่ายปรุงรส



สถานที่ผลิตมะขาม ๕ รส





การตรวจสอบ ร่วมจับกุม และดำเนินคดี

พนักงานเจ้าหน้าที่ขอหมายค้นได้หรือไม่?



ล่อซื้อ วจ.ก่อนจับกุม



อำนาจในการยึด

ตามคำสั่งสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ที่ ๖/๒๕๒๑
“ยึด” คือ หมายถึง การนำวัตถุ เอกสาร หรือของกลาง เพื่อ
เป็นหลักฐานประกอบในการดำเนินการตามกฎหมาย โดย
นำมาเก็บรักษาไว้ที่ ออ. หรือสถานที่ราชการที่กำหนดไว้
ได้แก่ สถานีตำรวจ สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดฯลฯ



การยืมของกลาง

การยึด : ภาระในการดูแลของกลางเป็นของ หน่วยงานรัฐที่ใช้อำนาจหน้าที่



อำนาจในการเก็บตัวอย่าง

หมายถึงการนำผลิตภัณฑ์หรือสงสัยว่าจะเป็นผลิตภัณฑ์ที่อยู่ใน
ภายใต้บังคับของกฎหมายที่อยู่ในความรับผิดชอบของ อย. ไป
ตรวจสอบ หรือส่งตรวจวิเคราะห์ เพื่อพิสูจน์ทราบว่าเป็น
ผลิตภัณฑ์ใดหรือตรวจวิเคราะห์คุณภาพมาตรฐานของผลิตภัณฑ์
ว่าเป็นไปตามเกณฑ์ที่กฎหมายกำหนดหรือไม่ อย่างไร

อำนาจในการเก็บตัวอย่างนั้น กำหนดไว้เกือบทุกพระราชบัญญัติ

เว้นแต่พระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ.๒๕๒๒ และพระราช

ที่สำคัญ

- การเก็บตัวอย่าง ต้องเก็บไปในปริมาณพอสมควรเท่าที่จำเป็นที่จะใช้ในการตรวจสอบหรือในการตรวจวิเคราะห์เท่านั้น หากนำไปในปริมาณมากเกินไปกว่าความจำเป็นอาจก่อให้เกิดความเสียหายแก่เจ้าของผลิตภัณฑ์ได้ ซึ่งจะเป็นการใช้อำนาจเกินขอบเขตพนักงานเจ้าหน้าที่ได้

“อายัด” คือ

- การเก็บรักษาวัตถุ เอกสารหรือของกลาง เพื่อเป็นหลักฐานประกอบในการดำเนินการตามกฎหมาย โดยมอบให้เจ้าของหรือผู้ครอบครองเป็นผู้เก็บรักษา โดยมีเงื่อนไขให้ของกลางนั้นอยู่ในสภาพเดิม ห้ามเคลื่อนย้าย ห้ามนำไปจำหน่าย จ่าย แจก และห้ามทำลาย หรือทำให้ขาดเสียหายชำรุด ลบเครื่องหมายที่พนักงานเจ้าหน้าที่ได้ทำไว้ ทั้งนี้ จนกว่าจะได้มีคำสั่งเปลี่ยนแปลงไปอย่างอื่น

อำนาจในการอายัด

กำหนดไว้เกือบทุกพระราชบัญญัติ

เว้นแต่พระราชกำหนดป้องกันการใช้สารระเหย

พ.ศ.๒๕๓๓ เท่านั้น

ลักษณะการอายัด



การอายัด : ใครรับภาระดูแล??



ทางเลือกการตัดสินใจ กับของกลาง ?? ยึด หรือ อายัด หรือ คืนเจ้าของ



อำนาจในการจับกุม

ไม่มี พรบ.ใดที่อยู่ในความรับผิดชอบของ อย. ที่
ให้พนักงานเจ้าหน้าที่ มีอำนาจจับกุมบุคคลที่
กระทำความผิดส่งพนักงานสอบสวนได้



อำนาจในการค้น

- พนักงานเจ้าหน้าที่ที่มีอำนาจเฉพาะ
- พระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. ๒๕๒๒
- พระราชบัญญัติวัตถุอันตราย พ.ศ. ๒๕๓๕ และ
- พระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๕๙

การค้นตาม พรบ.ยาเสพติดให้โทษ พ.ศ.๒๕๒๒ และ พรบ. วัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๕๙

**ให้พนักงานเจ้าหน้าที่ผู้ค้นปฏิบัติตามระเบียบที่คณะกรรมการกำหนดแสดงความ
บริสุทธิ์ก่อนการเข้าค้น รายงานเหตุผลและผลการตรวจค้นต่อผู้บังคับบัญชา
เหนือขึ้นไป บันทึกเหตุอันควรเชื่อตามสมควร

- แสดงบัตรหรือเอกสารที่แสดงอำนาจในการตรวจค้นให้ผู้ครอบครองสถานที่ค้น
- หากเป็นการเข้าค้นในเวลากลางคืนพนักงานเจ้าหน้าที่ผู้เป็นหัวหน้าในกเข้าค้น
ต้องเป็นข้าราชการพลเรือนตำแหน่งตั้งแต่ระดับ๗(ชำนาญการ)

ขึ้นไปหรือข้าราชการตำรวจตำแหน่งตั้งแต่สารวัตรหรือเทียบเท่าซึ่งมียศตั้งแต่พัน
ตำรวจโทขึ้นไป

การค้นตาม พรบ.วัตถุอันตราย พ.ศ.๒๕๓๕
มาตรา ๕๔ (๓) ให้พนักงานเจ้าหน้าที่ มีอำนาจ
ตรวจค้น กัก ยึด หรืออายัด วัตถุอันตราย ภาชนะ
บรรจุวัตถุอันตราย สมุดบัญชี เอกสารหรือสิ่งใดที่
เกี่ยวข้องในกรณีที่มีเหตุสงสัยว่ามีการกระทำความผิด
ตาม พรบ.นี้

การคุ้มครอง พรบ.เครื่องสำอาง พ.ศ.๒๕๕๘

- ตามมาตรา ๔๗(๓) ในกรณีที่มีเหตุอันควรสงสัยว่ามีการกระทำผิดตาม พรบ.นี้ ให้พนักงานเจ้าหน้าที่ ตรวจ ค้น ยึดอายัด เครื่องสำอาง เครื่องมือเครื่องใช้ ภาชนะบรรจุ หีบห่อ หรือสิ่งใด ๆ ที่เกี่ยวข้องกับเครื่องสำอาง ได้โดยในการปฏิบัติหน้าที่ต้องมีหมายค้น เว้นแต่มีเหตุอันควรเชื่อว่าหากเนินช้ากว่าจะเอาหมายค้นมาได้ จะมีการยกย้าย ซุกซ่อน ทำให้เปลี่ยนแปลงไปจากเดิม หรือทำลายหลักฐาน ให้ทำการค้นได้โดยไม่ต้องมีหมายค้น โดยปฏิบัติตาม ป.วิอาญาว่าด้วยการค้น

อำนาจในการประกาศผลวิเคราะห์

- พรบ.ยา พ.ศ.๒๕๑๐ ตามมาตรา ๙๑

ให้อำนาจพนักงานเจ้าหน้าที่ โดยได้รับความเห็นชอบจากคณะกรรมการยา

- พ.ร.บ.อาหาร พ.ศ.๒๕๒๒ ตามมาตรา ๓๐

ให้เป็นอำนาจสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (มอบให้ผู้ว่าฯ)

- พ.ร.บ.เครื่องสำอาง พ.ศ.๒๕๕๘ ตามมาตรา ๕๕

ให้เป็นอำนาจเลขาธิการ โดยได้รับความเห็นชอบจากคณะกรรมการ
เครื่องสำอาง

- พ.ร.บ.เครื่องมือแพทย์ พ.ศ.๒๕๕๑ ตามมาตรา ๕๕ ให้เป็นอำนาจเลขาธิการ

อำนาจในการเรียกเก็บคืน

- **พรบ.ยา พ.ศ.๒๕๑๐ ตามมาตรา ๙๑**

ให้เป็นอำนาจพนักงานเจ้าหน้าที่ ตามหลักเกณฑ์วิธีการที่กำหนดในกฎกระทรวง

- **พรบ.เครื่องมือแพทย์ พ.ศ.๒๕๕๑ ตามมาตรา ๕๕**

ให้เป็นอำนาจเลขาธิการ

- **พรบ.เครื่องสำอาง พ.ศ.๒๕๕๘ ตามมาตรา ๔๘** ให้เป็นอำนาจพนักงานเจ้าหน้าที่โดยได้รับอนุมัติจากเลขาธิการ

- **พรบ.วัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๕๙ ตามมาตรา ๗๕** ให้เป็นอำนาจพนักงานเจ้าหน้าที่ ตามหลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขที่คณะกรรมการกำหนด

อำนาจสั่งให้ทำลายผลิตภัณฑ์

- **พรบ.ยา พ.ศ.๒๕๑๐** มาตรา ๙๑ ให้เป็นอำนาจพนักงานเจ้าหน้าที่
- **พรบ.อาหาร พ.ศ.๒๕๒๒** มาตรา ๔๔ ให้เป็นอำนาจผู้อนุญาตโดยความเห็นชอบของคณะกรรมการอาหาร
- **พรบ.วัตถุอันตราย พ.ศ.๒๕๓๕** มาตรา ๕๒ ให้เป็นอำนาจพนักงานเจ้าหน้าที่
- **พรบ.เครื่องมือแพทย์ พ.ศ.๒๕๕๑** มาตรา ๕๕ ให้เป็นอำนาจเลขาธิการ
- **พรบ.เครื่องสำอาง พ.ศ.๒๕๕๘** มาตรา ๔๘ ให้เป็นอำนาจพนักงานเจ้าหน้าที่ โดยได้รับอนุมัติจากเลขาธิการ
- **พรบ.วัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๕๙** ตามมาตรา ๗๕ ให้เป็น

มาตรา ๔๔ พรบ.อาหาร พ.ศ. ๒๕๒๒

- อาหารหรือภาชนะบรรจุที่พนักงานเจ้าหน้าที่ได้ยึดหรืออายัดไว้ หรือเก็บตัวอย่างเมื่อตรวจพิสูจน์แล้วเป็นอาหารไม่บริสุทธิ์ อาหารปลอม หรืออาหารผิดมาตรฐาน... ถ้ามิได้มีการฟ้องคดีต่อ ศาลผู้อนุญาตโดยความเห็นชอบของคณะกรรมการ**อาจสั่ง** **ทำลาย**หรือปฏิบัติการอย่างใดอย่างหนึ่งตามที่เหมาะสม **ในทางปฏิบัติอาจขอความร่วมมือจากผู้ประกอบการทำลาย**

อำนาจในการมีหนังสือเรียกให้บุคคลใดๆมาให้ถ้อยคำ หรือส่งเอกสารหรือหลักฐานหรือวัตถุใดที่จำเป็นเพื่อประกอบการพิจารณาของเจ้าหน้าที่

- พรบ. วัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๕๙ ตามมาตรา ๗๔ (๕) ให้เป็นอำนาจพนักงานเจ้าหน้าที่
- พรบ. เครื่องสำอาง พ.ศ. ๒๕๕๘ มาตรา ๔๗(๔) ให้เป็นอำนาจพนักงานเจ้าหน้าที่
- พรบ. เครื่องมือแพทย์ พ.ศ. ๒๕๕๑ มาตรา ๖๑(๕) ให้เป็นอำนาจเลขาธิการ
- พรบ. วัตถุอันตราย พ.ศ. ๒๕๓๕ มาตรา ๕๔ ให้เป็นอำนาจพนักงานเจ้าหน้าที่

อำนาจในการสั่งให้งดผลิต ขาย นำเข้า หรือส่งออก กรณีพบวัตถุ
ออกฤทธิ์เป็นอันตรายหรือไม่ปลอดภัยต่อผู้ใช้ ตาม **พรบ.วัตถุที่ออก
ฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๕๙**
มาตรา ๗๔ (๕) ให้เป็นอำนาจพนักงานเจ้าหน้าที่

- อำนาจในการสั่งให้งดผลิต หรืองดนำเข้า ซึ่งอาหารที่ผลิตโดย
ไม่ได้รับอนุญาต หรือเป็นอาหารที่ปรากฏจากผลการตรวจพิสูจน์
ว่าเป็นอาหารที่ไม่ควรแก่การบริโภค ตาม **พรบ.อาหาร พ.ศ.
๒๕๒๒** มาตรา ๓๐(๒) ให้เป็นสำนักงานคณะกรรมการอาหารและ
ยา (มอบให้ผู้ว่าฯ)

อำนาจในการสั่งให้งดผลิต นำเข้า หรือขาย เครื่องมือแพทย์ ที่มีคุณภาพ หรือมาตรฐานหรือประสิทธิภาพ ไม่ตรงตามที่ได้รับอนุญาตไม่ปลอดภัย อาจเป็นอันตราย

พรบ.เครื่องมือแพทย์ พ.ศ. ๒๕๕๑

มาตรา ๕๕ ให้เป็นอำนาจเลขาธิการ

การฟ้องร้องพนักงานเจ้าหน้าที่

- **ประมวลกฎหมายอาญา มาตรา ๑๕๗ บัญญัติว่า**
"ผู้ใดเป็นเจ้าพนักงาน ปฏิบัติหรือละเว้นการปฏิบัติหน้าที่โดยมิชอบเพื่อให้เกิดความเสียหายแก่ผู้หนึ่งผู้ใด หรือปฏิบัติหรือละเว้นการปฏิบัติหน้าที่โดยทุจริต ต้องระวางโทษจำคุกตั้งแต่หนึ่งถึงสิบปี หรือปรับตั้งแต่สองพันบาทถึงสองหมื่นบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ"

การฟ้องร้องพนักงานเจ้าหน้าที่ (ต่อ)

● ความผิดตามมาตรา ๑๕๗ แบ่งได้ ๒ สถานคือ

๑. ผู้ใดเป็นเจ้าพนักงาน ปฏิบัติหรือละเว้น ปฏิบัติหน้าที่โดยมิชอบเพื่อให้เกิดความเสียหายแก่ผู้หนึ่งผู้ใด

๒. ผู้ใดเป็นเจ้าพนักงานปฏิบัติหรือละเว้นการปฏิบัติหน้าที่โดยทุจริต

ทั้งสองฐานความผิดจะต้องมีองค์ประกอบสำคัญคือ

๑. เป็นเจ้าพนักงาน และ

๒. ปฏิบัติหรือละเว้นปฏิบัติหน้าที่

การฟ้องร้องพนักงานเจ้าหน้าที่(ต่อ)


- มีปัญหาว่าการกระทำในขอบเขตเพียงใดถือว่าเป็นการ "ปฏิบัติหน้าที่" ที่จะถือว่าเป็นความผิดตามมาตรา ๑๕๗
- โดยแนวคำพิพากษาศาลฎีกาวางบรรทัดฐานไว้ว่า "จะต้องเป็นกรณีที่ปฏิบัติในหน้าที่เท่านั้น ถึงจะมีความผิดตามมาตรา ๑๕๗ หากเป็นการกระทำนอกหน้าที่ที่ไม่มี ความผิดตามมาตรา ๑๕๗"

ตามคำพิพากษาฎีกาที่ ๗๖๖๓/๒๕๔๓
การปฏิบัติหน้าที่โดยมิชอบ แบ่งได้ ๔ ลักษณะ

- ๑ การกระทำนอกขอบเขตแห่งอำนาจหรือโดยปราศจากอำนาจ
๒. การฝ่าฝืนต่อวิธีปฏิบัติราชการทางปกครอง อันเป็นสาระสำคัญที่กำหนดไว้สำหรับการนั้น
๓. การกระทำที่ไม่เป็นไปตามบทบัญญัติแห่งกฎหมาย
๔. การใช้ดุลพินิจโดยมิชอบ

กรณีมิได้เป็นเจ้าของพนักงาน

- แต่ว่าบุคคลที่มิได้เป็นเจ้าของพนักงานเลย แต่กลับแอบอ้างว่าเป็นเจ้าของพนักงานกระทำการในหน้าที่ของเจ้าของพนักงาน หรือเป็นเจ้าของพนักงานในตำแหน่งหน้าที่หนึ่ง แต่กลับไปใช้อำนาจหรือปฏิบัติหน้าที่ของเจ้าของพนักงานอื่น ดังนี้ ก็จะเป็นความผิดตามมาตรา ๑๔๕ "ผู้ใดแสดงตนเป็นเจ้าของพนักงาน และกระทำการเป็นเจ้าของพนักงาน โดยตนเองมิได้เป็นเจ้าของพนักงานที่มีอำนาจกระทำการนั้น ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกิน ๑ ปี หรือปรับไม่เกินสองพันบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ"



การตรวจสอบ ฝ้าระว่าง ผลิตภัณฑ์
และสถานประกอบการ

ประเภทของการตรวจ

๑. ตรวจตามแผนปฏิบัติการ
๒. ตรวจกรณีพิเศษ หรือกรณีมีข้อสงสัย หรือมีผู้ร้องเรียน
๓. ตรวจติดตามผล เช่นการแก้ไข ปรับปรุง
ข้อบกพร่อง ที่ได้แนะนำในการตรวจครั้งก่อน

ทักษะที่จำเป็น

- การสังเกต

- มีไหวพริบ ปฏิภาณ และการเอาตัวรอด

- การรู้จักแก้ปัญหาเฉพาะหน้า

- การฟัง - จับประเด็นสำคัญ (ใคร ทำอะไร ที่ไหน เมื่อไร เพราะเหตุใด อย่างไร)

- การถาม - ถามเรื่องสำคัญ ตั้งคำถามสั้น ๆ เพื่อนำคำตอบมาเชื่อมต่อกับสิ่งที่รู้แล้วมาเป็นหลักฐาน ถ้าฟังโดยไม่ถามตอบ อาจจะเข้าใจในเรื่องนั้น ๆ ไม่ชัดเจน (ตั้งสมมติฐานและตั้งคำถาม - ช่วยยืนยัน พิสูจน์ คำตอบ ความเข้าใจในเรื่องนั้น ๆ)

ทักษะที่จำเป็น (ต่อ)

- การบันทึก (ควรทำโน้ตสั้น ในประเด็นที่จับใจความสำคัญ จากนั้นค่อยเรียบเรียงเขียนลงบันทึก เว้นแต่ถ้ามีประสบการณ์มากเพียงพอ)
- เชื่อมโยงบูรณาการ - เชื่อมโยงข้อกฎหมาย เห็นภาพรวม
- การเขียนเรียบเรียง เขียนจากคำบอกเล่าของผู้ให้คำให้การ เช่น ไม่ได้ขาย แต่ถ้าใครมาขอแบ่งก็ให้ , ไม่ได้ทำรายงานเพราะเวลาซื้อไม่ต้องส่ง อย.

ข้อพึงปฏิบัติในการตรวจ

๑.การเตรียมการ วางแผนการตรวจ ศึกษาข้อมูลเกี่ยวกับสถานที่ที่จะไปตรวจอย่างละเอียด แบ่งหน้าที่ในการปฏิบัติงาน เตรียมเครื่องมือ และอุปกรณ์ รวมทั้งบันทึกต่างๆ ถูงหรือซอง กระดาษขาว กรรไกร พรบ. ฯลฯ

การตรวจกรณีพิเศษ ที่อาจต้องมีการจับกุม ผู้กระทำผิด ควรขอความร่วมมือจากตำรวจร่วมด้วย

ข้อพึงปฏิบัติในการตรวจ(ต่อ)

๒.แจ้งวัตถุประสงค์ในการมาตรวจ พร้อมแสดงบัตรพนักงาน
เจ้าหน้าที่

๓.พูดจาสุภาพ เรียบร้อย ไม่ใช้คำพูดที่อาจทำให้เข้าใจผิด

๔.วางตัวเป็นมิตรมากกว่าเป็นศัตรู

๕.ต้องขอให้ผู้รับอนุญาตเป็นผู้นำตรวจ

เพื่อป้องกันการที่เขาจะกล่าวหาว่าเจ้าหน้าที่ลักทรัพย์

ข้อพึงปฏิบัติในการตรวจ(ต่อ)

๖. การตรวจสอบต้องทำโดยละเอียด รอบคอบและรวดเร็วไม่ควร
ต้องกลับมาตรวจซ้ำ

๗. การตรวจสอบสถานที่โดยไม่มีหมายค้น ต้องได้รับความ
ยินยอมจากเจ้าของสถานที่ก่อน

๘. การเข้าตรวจต้องมี พนง.จนท. อย่างน้อย ๒ คน

๙. ถ่ายรูป หรือวิดีโอ ประกอบการตรวจ กรณีพบว่ามีกรกระทำ
ที่ฝ่าฝืนกฎหมาย

๑๐. แจ้งผลการตรวจให้ผู้ประกอบการรับทราบ

แผนผังขั้นตอนการปฏิบัติงานตรวจสอบการ
ศึกษาได้จากคู่มือขั้นตอนการปฏิบัติงาน **SOP** ในเว็บไซต์
กองส่งเสริมงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพใน
ส่วนภูมิภาคและท้องถิ่น

<http://kbs.fda.moph.go.th/kbs๒/>

รายละเอียดศึกษาเพิ่มเติม
จากบทที่ ๒
คู่มือการดำเนินงานคุ้มครอง
ผู้บริโภค ฯ



หลักการเขียนบันทึกคำให้การ

บันทึกข้อเท็จจริงที่ตรวจพบ หรือตามที่ได้สอบถามข้อมูล
ผู้ประกอบการ จากการตั้งคำถาม ๕W ๑H

WHO ใคร/ร่วมกับใครบ้างที่เกี่ยวข้อง

WHAT อะไรที่เป็นการกระทำที่ฝ่าฝืนกฎหมาย

WHERE เหตุเกิดที่ไหน

WHEN ห้วงเวลาที่เกิด เมื่อไร

WHY ทำไม เหตุจูงใจให้กระทำ

HOW อย่างไร / ขั้นตอนกระบวนการ/วิธีการปฏิบัติ

หลักการเขียนบันทึกคำให้การ (ต่อ)

- ✓ กรณีผู้ให้การไม่ใช่ผู้รับอนุญาต หรือเป็นเจ้าของสถานที่ให้เขียนว่าเป็นใคร ทำหน้าที่อะไรในสถานที่แห่งนั้น เช่น เป็นพนักงาน เป็นผู้ดูแล เป็นญาติ เกี่ยวข้องอย่างไร หรือได้รับค่าตอบแทนหรือไม่อย่างไร
- ✓ ระยะเวลาดำเนินการของสถานที่แห่งนั้น นานเท่าใด
- ✓ รายละเอียดของกลางที่พบ ระบุจำนวน ตำแหน่งที่พบของกลาง (อาจจะบรรยายละเอียดตามบันทึกยึด อาศัย แนบท้าย)
- ✓ กรณีมีการแก้ไขข้อความให้ชัดเจนและเซ็นชื่อกำกับ

การเขียนบันทึกคำให้การ (ต่อ)

- บรรยายพฤติการณ์ที่พบในส่วนที่เกี่ยวข้องกับการกระทำผิด
อย่างไร เขียนด้วยข้อความที่สื่อถึงการยอมรับการกระทำ
- มีข้อความระบุ “ยินยอมมอบของกลางให้กับพนักงานเจ้าหน้าที่
เพื่อใช้ประกอบการพิจารณาตามกฎหมายต่อไป”
- ตอนท้ายของบันทึกควรเขียน “ ในการมาตรวจครั้งนี้
พนักงานเจ้าหน้าที่มิได้กระทำการใดๆ ให้เป็นที่ สุนัขหายหรือ
เสียหายทั้งต่อร่างกายและทรัพย์สินของข้าพเจ้าแต่อย่างใด ”

การเขียนบันทึกคำให้การ(ต่อ)

- ให้มีพยานลงนาม อย่างน้อย ๑ คน นอกเหนือจากพนักงานเจ้าหน้าที่
 - ผู้รับอนุญาต / ผู้ให้คำให้การ / ผู้ยินยอมให้ยึด / ผู้ยินยอมให้อายัด / ผู้นำตรวจ ต้องลงมือชื่อในเอกสารบันทึกทุกครั้ง
 - หากไม่ยินยอมให้พนักงานเจ้าหน้าที่เขียนระบุไว้ว่า.....ไม่ยินยอมลงลายมือชื่อ

การเขียนบันทึกเก็บตัวอย่าง

- ชื่อ/ประเภทผลิตภัณฑ์ ให้ระบุเป็น ยา อาหาร เครื่องสำอาง ฯลฯ
 - เลขทะเบียนตำรับยา /เลขสารบบอาหาร/เลขที่จดแจ้ง
 - รุ่นการผลิต /วัน เดือน ปี ที่ผลิต/วัน เดือน ปี หมดอายุ
 - ปริมาณตัวยาสำคัญ /ส่วนประกอบสำคัญในตำรับ
 - ชื่อ ที่อยู่ผู้ผลิต /ผู้แทนจำหน่าย
 - จำนวน ปริมาณตัวอย่างที่เก็บ ฯลฯ

บันทึกการเก็บตัวอย่าง(ต่อ)

- กรณีไม่มีฉลาก ต้องแสดงรายละเอียดของผลิตภัณฑ์ให้ชัดเจน เช่น ยาเม็ดรี สีม่วง ด้านหนึ่งมีอักษร **ZOLAM** อีกด้านมีขีดแบ่งครึ่ง บรรจุอยู่ในขวดแก้ว สีชา มีฝาโลหะสีขาว บรรจุขวดละ ๕๐๐ เม็ด

- ต้องระบุวัตถุประสงค์ของการเก็บตัวอย่าง เช่น

- ตรวจสอบพิสูจน์เอกลักษณ์

- ตรวจสอบปริมาณสารสำคัญ

- ตรวจสอบวิเคราะห์ตามทะเบียนตำรับ

- ตรวจสอบวิเคราะห์ตามคุณภาพมาตรฐานที่ประกาศกระทรวงกำหนด

จำนวนที่เก็บตัวอย่าง ต้องไม่มากเกินความจำเป็น

ต่อการนำไปตรวจวิเคราะห์

การเขียนบันทึกยึด / आयัด

- ต้องแสดงรายละเอียดเช่นเดียวกับบันทึกเก็บตัวอย่าง
- ระบุรายละเอียดเอกสาร อุปกรณ์ที่เป็นของกลาง
- ควรเรียงลำดับรายการให้สอดคล้องกันทุกบันทึก
- จำนวนที่ยึด आयัด ระบุจำนวนกล่อง / ซองบรรจุของกลาง
- กรณีทำการ आयัด ต้องเขียนแผนที่แสดงตำแหน่งที่ได้ आयัดของกลางไว้ พร้อมทั้งให้ผู้ครอบครองลงลายมือชื่อกำกับไว้

ยึดหรือ आयัด เพื่อใช้เป็นของกลางที่ต้องดำเนินการตามกฎหมาย

การเขียนบันทึกยึด(ต่อ)

- บางกรณีที่ยึด อาจเขียนในบันทึกตรวจสอบสถานที่ หรือบันทึก คำให้การ และใช้คำว่า “ผู้รับอนุญาต/ผู้ครอบครอง ฯลฯ ได้ ยินยอมมอบผลิตภัณฑ์.....ให้พนักงานเจ้าหน้าที่โดยมิได้ คิดมูลค่าเพื่อนำไปตรวจสอบต่อไป”
- เพราะบางครั้ง จนท.อาจเข้าใจผิดหรือไม่มั่นใจ ว่าผลิตภัณฑ์ นั้นผิดกฎหมายหรือไม่ เป็นการป้องกันในภายหลังหากมี การฟ้องร้องในเรื่องการใช้อำนาจเกินหน้าที่ของเจ้าพนักงาน

ของกลาง

- รายละเอียดของกลางต้องแสดงตรงกับบันทึก
- ระบุชื่อ ที่อยู่ของสถานที่เก็บตัวอย่าง / ยึด / อาศัย
- ตรวจสอบจำนวน ต่อหน้าผู้ครอบครอง ให้ถูกต้องตรงกัน
- ปิดผนึกและลงลายมือชื่อกำกับ ทั้งพนักงานเจ้าหน้าที่ และผู้ครอบครอง
- ระบุหมายเลขของกลาง เพื่อให้สะดวกต่อการรวบรวม

* ตรวจสอบทบทวนบันทึกทุกฉบับว่ามีการลงมือชื่อครบถ้วน

พยานหลักฐานอื่นๆ

- สำเนาใบอนุญาต ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับ ทะเบียนพาณิชย์ ทะเบียนนิติบุคคล เอกสารใบสั่งซื้อ ใบสั่งของ ใบเสร็จรับเงิน กล่องพัสดุ เอกสารแสดงการส่งของจากไปรษณีย์ สัญญาจ้าง เป็นต้น
- ให้เซ็นรับรองสำเนาถูกต้องด้วย

มาตรการทางปกครอง

- การพักใช้ใบอนุญาตฯ
- การเพิกถอนใบอนุญาตฯ
- เป็นอำนาจของคณะกรรมการ ตาม พรบ.

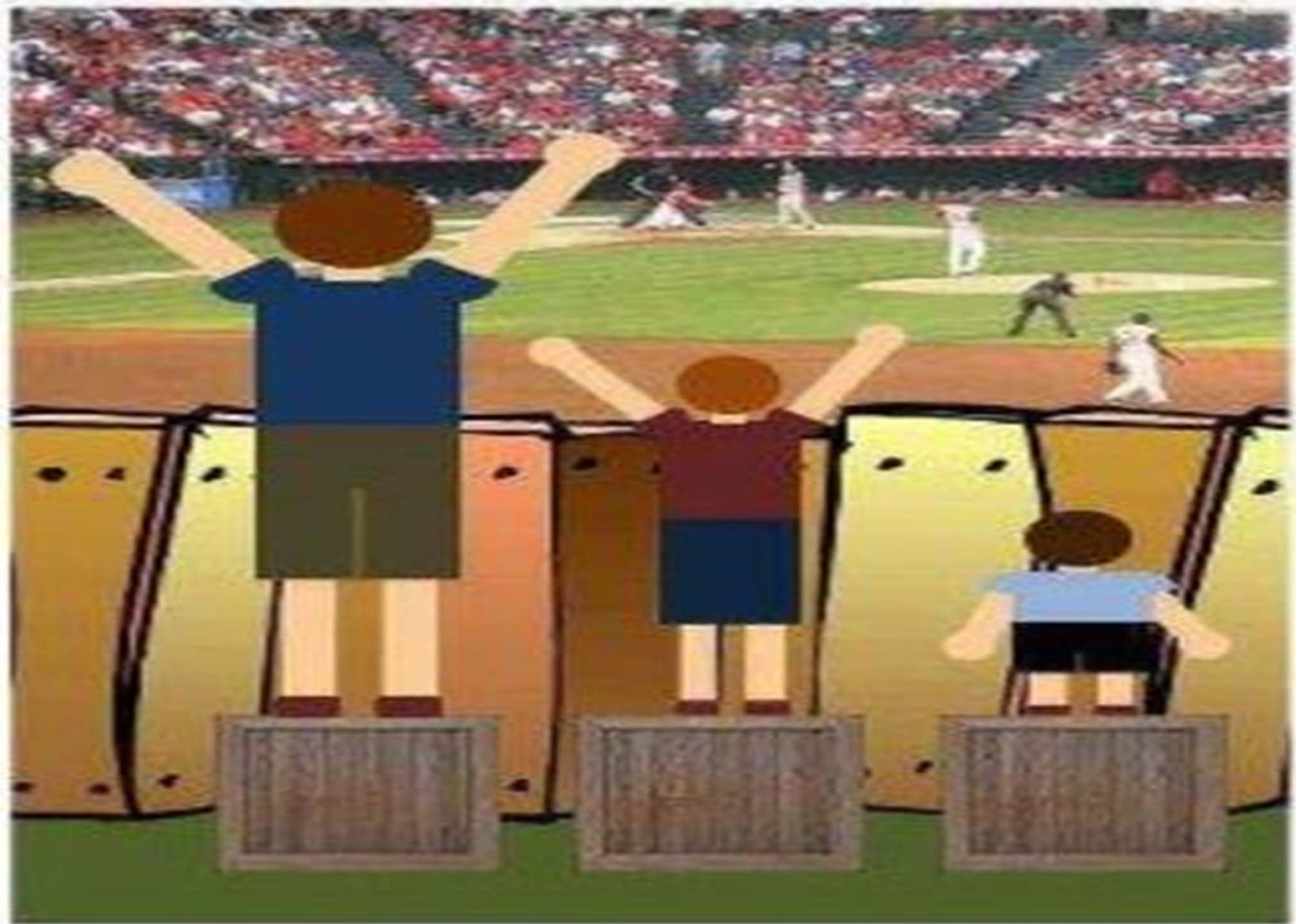
มาตรการทางปกครอง : การพักใช้ใบอนุญาตฯ

- พรบ.ยา พศ.๒๕๑๐ / พรบ.อาหาร พศ. ๒๕๒๒ / พรบ.เครื่องมือแพทย์ พ.ศ.๒๕๕๑ **พักได้ไม่เกิน ๑๒๐ วัน**
- พรบ.ยาเสพติดให้โทษ พ.ศ.๒๕๒๒ / พรบ.วัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พศ.๒๕๕๙ **พักได้ไม่เกิน ๑๘๐ วัน**
- พรบ.วัตถุอันตราย พ.ศ.๒๕๓๕ **พักได้ตามที่เห็นสมควร**

แต่ไม่เกินหนึ่งปี

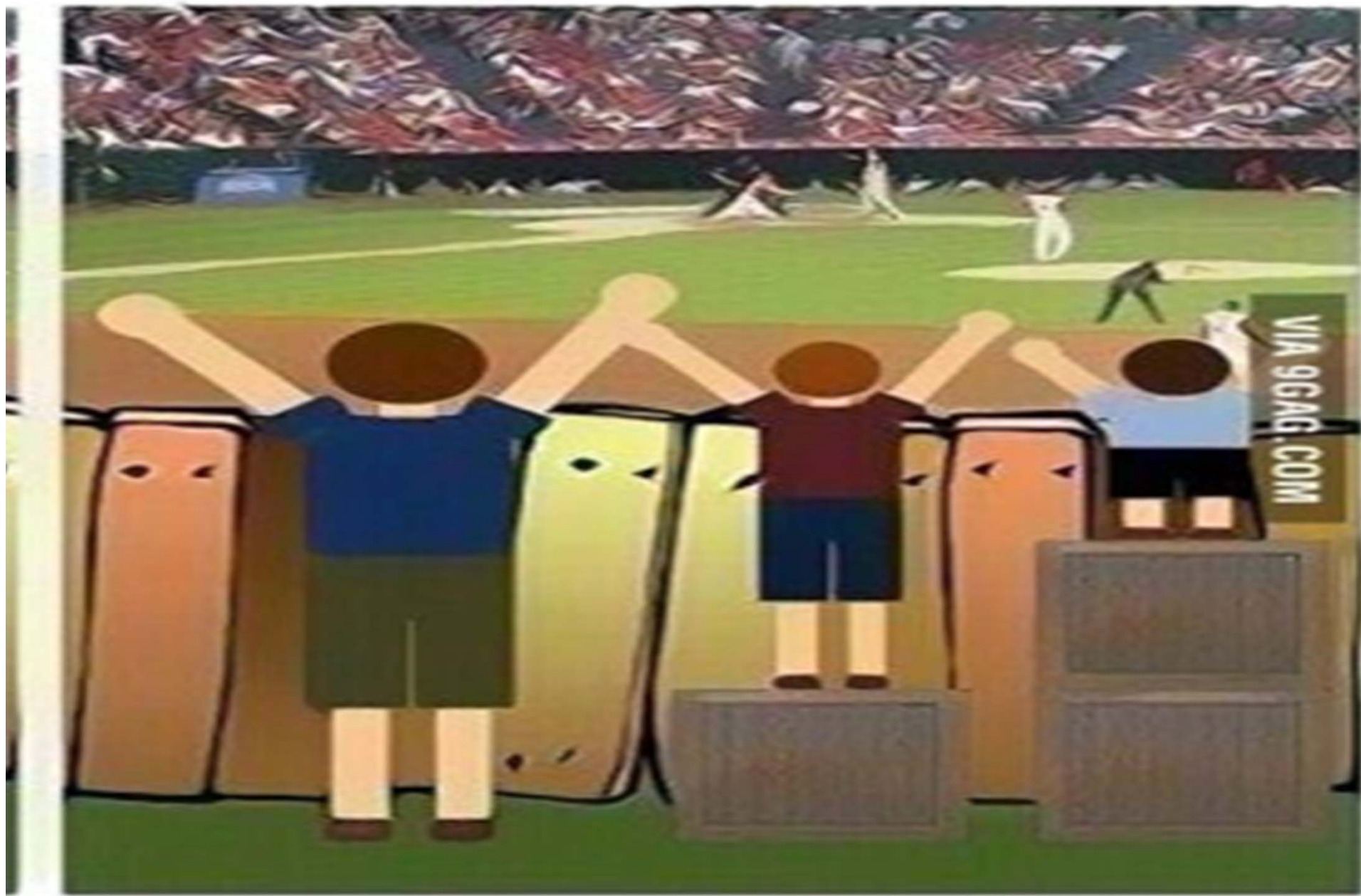
การเพิกถอนใบอนุญาต

- ผู้รับอนุญาตขาดคุณสมบัติ หรือเข้าลักษณะต้องห้าม ข้อใดข้อหนึ่ง เช่น ตาม พรบ.ยา มาตรา ๑๔ ผู้รับอนุญาตจะต้องเป็นเจ้าของกิจการ เป็นผู้มีทรัพย์สิน ,มีอายุไม่ต่ำกว่า ๒๐ ปี ,ถิ่นที่อยู่ในไทย,ไม่เคยต้องโทษจำคุก ,ไม่เป็นบุคคลวิกลจริต ,ไม่เป็นโรคต้องห้าม เป็นต้น

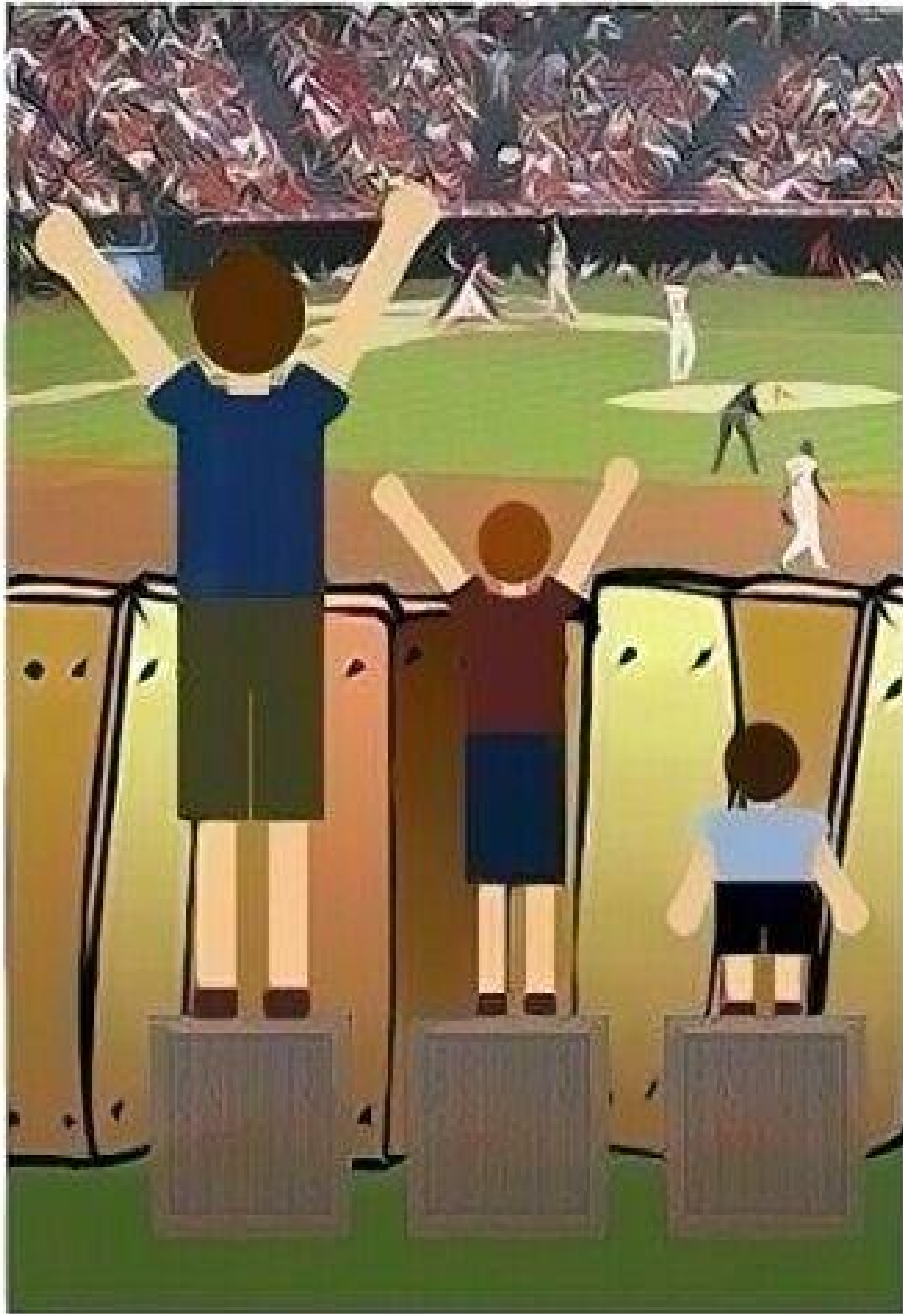


This is EQUALITY

Justice



Equality



Justice





www.netnas.net

