

บัญชีเปรียบเทียบพระราชบัญญัติวัดดูที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘ กับ ร่างพระราชบัญญัติวัดดูที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....  
 ที่ผ่านการตรวจพิจารณาจากคณะกรรมการกฤษฎีกา (คณะที่ ๑๐)

พระราชบัญญัติวัดดูที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัดดูที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
<p>พระราชบัญญัติ วัดดูที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘</p> <hr/> <p>ภูมิพลอดุลยเดช ป.ร. ให้ไว้ ณ วันที่ ๔ มกราคม พ.ศ. ๒๕๑๘ เป็นปีที่ ๓๐ ในรัชกาลปัจจุบัน</p> <p>พระบาทสมเด็จพระปรมินทรมหาภูมิพลอดุลยเดช มีพระบรมราชโองการโปรดเกล้าฯ ให้ประกาศว่า</p> <p>โดยที่เป็นการสมควรมีกฎหมายว่าด้วยวัดดู ที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท</p>	<p>ร่าง พระราชบัญญัติ วัดดูที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....</p> <hr/> <p>..... ..... .....</p> <hr/> <p>.....</p> <p>โดยที่เป็นการสมควรปรับปรุงกฎหมายว่าด้วยวัดดู ที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท</p> <p>พระราชบัญญัตินี้มีบทบัญญัติบางประการเกี่ยวกับ การจำกัดสิทธิและเสรีภาพของบุคคล ซึ่งมาตรา ๒๙ ประกอบกับมาตรา ๓๒ มาตรา ๓๓ มาตรา ๔๑ มาตรา ๔๓ และมาตรา ๔๕ ของรัฐธรรมนูญแห่งราชอาณาจักรไทย บัญญัติให้กระทำได้โดยอาศัยอำนาจตามบทบัญญัติ แห่งกฎหมาย</p>	<p>เหตุผลในการแก้ไข</p> <p>เนื่องจากการจำกัดสิทธิของบุคคลตาม รัฐธรรมนูญ</p>

พระราชบัญญัติวัตถุประสงค์ที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่าง พระราชบัญญัติวัตถุประสงค์ที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
<p>จึงทรงพระกรุณาโปรดเกล้าฯ ให้ตราพระราชบัญญัติขึ้นไว้โดยคำแนะนำและยินยอมของสภานิติบัญญัติแห่งชาติทำหน้าที่ยุติสภา ดังต่อไปนี้</p> <p>มาตรา ๑ พระราชบัญญัตินี้เรียกว่า “พระราชบัญญัติวัตถุประสงค์ที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘”</p> <p>มาตรา ๒ พระราชบัญญัตินี้ให้ใช้บังคับเมื่อพ้นกำหนดเก้าสิบวันนับแต่วันประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป</p> <p>มาตรา ๓ บรรดาบทกฎหมาย กฎ และข้อบังคับอื่นในส่วนที่มีบัญญัติไว้แล้วในพระราชบัญญัตินี้ หรือซึ่งขัดหรือแย้งกับบทแห่งพระราชบัญญัตินี้ ให้ใช้พระราชบัญญัตินี้แทน</p>	<p>มาตรา ๑ พระราชบัญญัตินี้เรียกว่า “พระราชบัญญัติวัตถุประสงค์ที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....”</p> <p>มาตรา ๒ พระราชบัญญัตินี้ให้ใช้บังคับเมื่อพ้นกำหนดเก้าสิบวันนับแต่วันประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป</p> <p>มาตรา ๓ ให้ยกเลิก (๑) พระราชบัญญัติวัตถุประสงค์ที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘ (๒) พระราชบัญญัติวัตถุประสงค์ที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท (ฉบับที่ ๑) พ.ศ. ๒๕๒๘ (๓) พระราชบัญญัติวัตถุประสงค์ที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๓๕ (๔) พระราชบัญญัติวัตถุประสงค์ที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท (ฉบับที่ ๔) พ.ศ. ๒๕๓๓</p>	<p>ไม่จำเป็นต้องกำหนดไว้เพราะกฎหมายใหม่ย่อมใช้แทนกฎหมายเดิม</p>

พระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
<p>มาตรา ๕ ในพระราชบัญญัตินี้</p> <p>“วัตถุออกฤทธิ์” หมายความว่า วัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาทที่เป็นสิ่งธรรมชาติหรือที่ได้จากสิ่งธรรมชาติ หรือวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาทที่เป็นวัตถุสังเคราะห์ ทั้งนี้ ตามที่รัฐมนตรีประกาศในราชกิจจานุเบกษา</p> <p>“วัตถุตำรับ” หมายความว่า สิ่งปรุงไม่ว่าจะมีรูปลักษณะใด ที่มีวัตถุออกฤทธิ์รวมอยู่ด้วย ทั้งนี้รวมทั้งวัตถุออกฤทธิ์ที่มีลักษณะเป็นวัตถุสำเร็จรูปทางเภสัชกรรม ซึ่งพร้อมที่จะนำไปใช้แก่คนหรือสัตว์ได้</p> <p>“วัตถุตำรับยกเว้น” หมายความว่า วัตถุตำรับที่รัฐมนตรีประกาศในราชกิจจานุเบกษาให้ได้รับการยกเว้นจากมาตรการควบคุมบางประการสำหรับวัตถุออกฤทธิ์ที่มีอยู่ในวัตถุตำรับนั้น</p> <p>“เอกสารกำกับวัตถุออกฤทธิ์” หมายความว่า กระดาษหรือสิ่งอื่นใดที่ทำให้ปรากฏความหมายด้วยรูป รอยประดิษฐ์หรือข้อความใด ๆ อันเกี่ยวกับวัตถุออกฤทธิ์</p>	<p>มาตรา ๕ ในพระราชบัญญัตินี้</p> <p>“วัตถุออกฤทธิ์” หมายความว่า วัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาทที่เป็นสิ่งธรรมชาติหรือที่ได้จากสิ่งธรรมชาติ หรือวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาทที่เป็นวัตถุสังเคราะห์ ทั้งนี้ ตามที่รัฐมนตรีประกาศกำหนด</p> <p>“วัตถุตำรับ” หมายความว่า สิ่งปรุงไม่ว่าจะมีรูปลักษณะใดที่มีวัตถุออกฤทธิ์รวมอยู่ด้วย ทั้งนี้ รวมทั้งวัตถุออกฤทธิ์ที่มีลักษณะเป็นวัตถุสำเร็จรูปทางเภสัชกรรม ซึ่งพร้อมที่จะนำไปใช้แก่คนหรือสัตว์ได้</p> <p>“วัตถุตำรับยกเว้น” หมายความว่า วัตถุตำรับที่รัฐมนตรีประกาศกำหนดให้ได้รับการยกเว้นจากมาตรการควบคุมบางประการสำหรับวัตถุออกฤทธิ์ที่มีอยู่ในวัตถุตำรับนั้น</p> <p>“ฉลาก” หมายความว่า รูป รอยประดิษฐ์ เครื่องหมายหรือข้อความใด ๆ ซึ่งแสดงไว้ที่ภาชนะหรือหีบห่อบรรจุวัตถุออกฤทธิ์</p> <p>“เอกสารกำกับวัตถุออกฤทธิ์” หมายความว่า กระดาษหรือสิ่งอื่นใดที่ทำให้ปรากฏความหมายด้วยรูป รอยประดิษฐ์ เครื่องหมายหรือข้อความใด ๆ อันเกี่ยวกับ</p>	<p>การประกาศในราชกิจจานุเบกษาได้กำหนดไว้ในมาตรา ๖ วรรคสองแล้ว</p> <p>การประกาศในราชกิจจานุเบกษาได้กำหนดไว้ในมาตรา ๖ วรรคสองแล้ว</p> <p>เพิ่มบทนิยามเพื่อให้ชัดเจนยิ่งขึ้นในการควบคุมเกี่ยวกับการขึ้นทะเบียนและการกำหนดหน้าที่ของผู้รับอนุญาต</p> <p>ให้ครอบคลุมถึงเครื่องหมายด้วย</p>

พระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
<p>ซึ่งสกัดแทรกหรือรวมไว้กับภาชนะหรือหีบห่อบรรจุวัตถุออกฤทธิ์</p> <p>“ผลิต” หมายความว่า ทำ ผสม บรรจุ หรือแปรสภาพ และหมายความรวมถึงเปลี่ยนรูป แบ่งบรรจุ หรือรวมบรรจุ</p> <p>“ขาย” หมายความว่า จำหน่าย จ่าย แจก แลกเปลี่ยน ส่งมอบหรือมีไว้เพื่อขาย</p> <p>“นำเข้า” หมายความว่า นำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักร</p> <p>“ส่งออก” หมายความว่า นำหรือส่งออกจากราชอาณาจักร เพื่อไปต่างประเทศ</p> <p>“นำผ่าน” หมายความว่า นำหรือส่งผ่านราชอาณาจักรแต่ไม่รวมถึงการนำหรือส่งวัตถุออกฤทธิ์ผ่านราชอาณาจักรโดยมิได้มีการขนถ่ายออกจากเครื่องบินที่ใช้ในการขนส่งสาธารณะระหว่างประเทศ</p> <p>“เสพ” หมายความว่า การรับวัตถุออกฤทธิ์เข้าสู่ร่างกายโดยรู้ว่าเป็นวัตถุออกฤทธิ์ไม่ว่าด้วยวิธีใดหรือทางใด</p> <p>“ติดวัตถุออกฤทธิ์” หมายความว่า เสพเป็นประจำติดต่อกันจนตกอยู่ในสภาพที่จำเป็นต้องพึ่งวัตถุออกฤทธิ์นั้น</p>	<p>วัตถุออกฤทธิ์ ซึ่งสกัดแทรกหรือรวมไว้กับภาชนะหรือหีบห่อบรรจุวัตถุออกฤทธิ์</p> <p>“ผลิต” หมายความว่า ทำ ผสม บรรจุ แปรสภาพ เปลี่ยนรูป สังเคราะห์ทางวิทยาศาสตร์ เพาะหรือปลูก เฉพาะพืชที่เป็นวัตถุออกฤทธิ์ และให้หมายความรวมถึงการแบ่งบรรจุ หรือรวมบรรจุด้วย</p> <p>“ขาย” หมายความว่า จำหน่าย จ่าย แจก แลกเปลี่ยน ให้ ส่งมอบหรือมีไว้เพื่อขาย</p> <p>“นำเข้า” หมายความว่า นำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักร</p> <p>“ส่งออก” หมายความว่า นำหรือส่งออกไปนอกราชอาณาจักร</p> <p>“นำผ่าน” หมายความว่า นำหรือส่งผ่านราชอาณาจักร แต่ไม่รวมถึงการนำหรือส่งวัตถุออกฤทธิ์ผ่านราชอาณาจักรโดยมิได้มีการขนถ่ายออกจากอากาศยานที่ใช้ในการขนส่งสาธารณะระหว่างประเทศ</p> <p>“เสพ” หมายความว่า การรับวัตถุออกฤทธิ์เข้าสู่ร่างกายโดยรู้ว่าเป็นวัตถุออกฤทธิ์ไม่ว่าด้วยวิธีใด</p> <p>“ติดวัตถุออกฤทธิ์” หมายความว่า เสพวัตถุออกฤทธิ์เป็นประจำติดต่อกันจนตกอยู่ในสภาพที่จำเป็น</p>	<p>เพื่อให้สอดคล้องกับข้อเท็จจริงในทางปฏิบัติที่มีการสังเคราะห์ทางวิทยาศาสตร์ เพาะหรือปลูกพืชที่เป็นวัตถุออกฤทธิ์ด้วย</p> <p>ให้ครอบคลุมถึงการให้ด้วย</p>

พระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๒๘	ร่างพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
<p>โดยสามารถตรวจพบสภาพเช่นว่านี้ได้ตามหลักวิชาการ</p> <p>“การรักษาพยาบาล” หมายความว่า การรักษาพยาบาลผู้ติดยาเสพติดออกฤทธิ์รวมตลอดถึงการฟื้นฟูสุขภาพและสมรรถภาพ เพื่อให้บุคคลนั้นกลับสู่สภาพของปกติชน</p> <p>“สถานพยาบาล” หมายความว่า สถานพยาบาลหรือสถานพักฟื้นที่ให้การรักษาพยาบาลหรือการฟื้นฟูสุขภาพและสมรรถภาพของผู้ติดยาเสพติดออกฤทธิ์ ที่รัฐมนตรีประกาศกำหนดตามมาตรา ๖</p> <p>“สถานที่” หมายความว่า อาคารหรือส่วนของอาคารและบริเวณของสถานที่ด้วย</p> <p>“เภสัชกร” หมายความว่า ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนปัจจุบันชั้นหนึ่งในสาขาเภสัชกรรม</p>	<p>ต้องพึงวัตถุออกฤทธิ์นั้น โดยสามารถตรวจพบสภาพเช่นว่านี้ได้ตามหลักวิชาการ</p> <p>“การบำบัดรักษา” หมายความว่า การบำบัดรักษาผู้ติดยาเสพติดออกฤทธิ์ซึ่งรวมตลอดถึงการฟื้นฟูสมรรถภาพและการติดตามผลภายหลังการบำบัดรักษาด้วย</p> <p>“สถานพยาบาล” หมายความว่า โรงพยาบาลสถานพยาบาล สถานพักฟื้นหรือสถานอื่นใด ที่ให้การบำบัดรักษาผู้เสพยาหรือผู้ติดยาเสพติดออกฤทธิ์ ตามที่รัฐมนตรีประกาศกำหนด</p> <p>“สถานที่” หมายความว่า อาคารหรือส่วนของอาคารและให้หมายความรวมถึงบริเวณของอาคารนั้น</p> <p>“เภสัชกร” หมายความว่า ผู้ประกอบวิชาชีพเภสัชกรรมตามกฎหมายว่าด้วยวิชาชีพเภสัชกรรม</p> <p>“ข้อความ” หมายความว่า เรื่องราวหรือข้อเท็จจริงไม่ว่าจะปรากฏในรูปแบบของตัวอักษร ภาพ ภาพยนตร์ แสง เสียงหรือเครื่องหมาย และให้หมายความรวมถึงการกระทำใด ๆ ให้ปรากฏด้วยสิ่งนั้นอันทำให้บุคคลทั่วไปสามารถเข้าใจความหมายได้</p> <p>“โฆษณา” หมายความว่า การเผยแพร่หรือการสื่อความหมายไม่ว่ากระทำโดยวิธีใด ๆ ให้ประชาชนเห็น</p>	<p>เพื่อให้สอดคล้องกับขั้นตอนในการบำบัดรักษา</p> <p>เพื่อให้ครอบคลุมถึงโรงพยาบาลและสถานอื่นใดตามที่รัฐมนตรีประกาศกำหนด</p> <p>เพื่อให้สอดคล้องกับกฎหมายปัจจุบัน</p> <p>เพิ่มบทนิยามเพื่อให้ชัดเจนยิ่งขึ้นในการควบคุมข้อความที่แสดงบนฉลากหรือเอกสารกำกับวัตถุออกฤทธิ์</p> <p>เพิ่มบทนิยามเพื่อให้ชัดเจนยิ่งขึ้นในการควบคุมการโฆษณาวัตถุออกฤทธิ์</p>

พระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
<p>“ผู้รับอนุญาต” หมายความว่า ผู้ได้รับใบอนุญาตตามพระราชบัญญัตินี้ ในกรณีนิติบุคคลเป็นผู้รับใบอนุญาต ให้หมายความรวมถึงผู้ซึ่งนิติบุคคลแต่งตั้งให้เป็นผู้ดำเนินการเกี่ยวกับวัตถุออกฤทธิ์ด้วย</p> <p>“ผู้อนุญาต” หมายความว่า</p> <p>(๑) เลขานุการสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา หรือผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากเลขาธิการสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา</p> <p>(ก) สำหรับการอนุญาตให้มีไว้ในครอบครองหรือกระใช้ประโยชน์ใด ๆ ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ทุกประเภท</p> <p>(ข) สำหรับการอนุญาตให้ผลิต นำเข้า หรือส่งออก ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ และประเภท ๔ หรือนำผ่าน ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ทุกประเภท</p> <p>(ค) สำหรับการอนุญาตให้ขายวัตถุออกฤทธิ์ประเภท ๓ และประเภท ๔ ในกรุงเทพมหานคร</p> <p>(ค) ผู้ว่าราชการจังหวัดหรือผู้ซึ่งได้รับมอบหมาย</p>	<p>หรือทราบข้อความเพื่อประโยชน์ในทางการค้า แต่ไม่รวมถึงเอกสารทางวิชาการหรือตำราที่เกี่ยวกับการเรียนการสอน</p> <p>“หน่วยงานของรัฐ” หมายความว่า ราชการส่วนกลาง ราชการส่วนภูมิภาค ราชการส่วนท้องถิ่น รัฐวิสาหกิจ องค์การมหาชน และหน่วยงานอื่นของรัฐ</p> <p>“ผู้รับอนุญาต” หมายความว่า ผู้ได้รับใบอนุญาตตามพระราชบัญญัตินี้ ในกรณีที่นิติบุคคลเป็นผู้รับใบอนุญาต ให้หมายความรวมถึงผู้ซึ่งนิติบุคคลแต่งตั้งให้เป็นผู้ดำเนินการเกี่ยวกับวัตถุออกฤทธิ์ด้วย</p> <p>“ผู้อนุญาต” หมายความว่า</p> <p>(๑) เลขานุการคณะกรรมการอาหารและยา หรือผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากเลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา นอกจากการอนุญาตใน (๒)</p> <p>(๒) ผู้ว่าราชการจังหวัดในจังหวัดอื่นนอกจากกรุงเทพมหานคร หรือผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากผู้ว่าราชการจังหวัดนั้น เฉพาะสำหรับการอนุญาตให้ขายวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ประเภท ๓ หรือประเภท ๔ การสั่งพักใช้ใบอนุญาตและการเพิกถอนใบอนุญาตดังกล่าว ในจังหวัดที่อยู่ในเขตอำนาจ</p>	<p>เพื่อความชัดเจนในการที่รัฐมนตรีจะประกาศกำหนดหน่วยงานของรัฐตามมาตรา ๗ (๑๓)</p> <p>เพื่อให้ครอบคลุมถึงวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ด้วย</p>

พระราชบัญญัติวัดฤๅที่ออกฤๅที่ต่อจิดและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัดฤๅที่ออกฤๅที่ต่อจิดและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
<p>จากผู้วราชการจังหวด สําหรับการอนุญาตให้ชายวัดฤๅ ออกฤๅที่ประเภท ๓ และประเภท ๔ ในจังหวัดที่อยู่ใน เขตอำนาจ ยกเว้นกรุงเทพมหานคร</p> <p>“คณะกรรมการ” หมายความว่า คณะกรรมการ วัดฤๅที่ออกฤๅที่ต่อจิดและประสาท</p> <p>“พนักงานเจ้าหน้าที่” หมายความว่า ผู้ซึ่งรัฐมนตรี แต่งตั้งให้ปฏิบัติการตามพระราชบัญญัตินี้</p> <p>“เลขธิการ” หมายความว่า เลขธิการสำนักงาน คณะกรรมการอาหารและยา</p> <p>“รัฐมนตรี” หมายความว่า รัฐมนตรีผู้รักษาการ ตามพระราชบัญญัตินี้</p>	<p>“คณะกรรมการ” หมายความว่า คณะกรรมการ วัดฤๅที่ออกฤๅที่ต่อจิดและประสาท</p> <p>“พนักงานเจ้าหน้าที่” หมายความว่า ผู้ซึ่งรัฐมนตรี แต่งตั้งให้ปฏิบัติการตามพระราชบัญญัตินี้</p> <p>“เลขธิการ” หมายความว่า เลขธิการ คณะกรรมการอาหารและยา</p> <p>“รัฐมนตรี” หมายความว่า รัฐมนตรีผู้รักษาการ ตามพระราชบัญญัตินี้</p> <p>มาตรา ๕ พระราชบัญญัตินี้ไม่ใช้บังคับแก่ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา และให้สำนักงาน คณะกรรมการอาหารและยารายงานการรับ การจ่าย การเก็บรักษาและวิธีการปฏิบัติอย่างอื่นที่เกี่ยวกับ การควบคุมวัดฤๅที่ออกฤๅที่ต่อคณะกรรมการทุกหกเดือน ของปีปฏิทิน</p>	<p>เพื่อความคล่องตัวในการดำเนินงานและสอดคล้อง กับกฎหมายว่าด้วยยาเสพติดให้โทษ</p>

พระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
<p>มาตรา ๕ ให้รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขรักษาการตามพระราชบัญญัตินี้ และให้มีอำนาจแต่งตั้งพนักงานเจ้าหน้าที่ออกกฎกระทรวงกำหนดค่าธรรมเนียมไม่เกินอัตราท้ายพระราชบัญญัตินี้ ยกเว้นค่าธรรมเนียมและกำหนดกิจการอื่นกับออกประกาศ ทั้งนี้ เพื่อปฏิบัติการตามพระราชบัญญัตินี้</p> <p>กฎกระทรวงและประกาศนั้น เมื่อได้ประกาศในราชกิจจานุเบกษาแล้ว ให้ใช้บังคับได้</p> <p>มาตรา ๖ ให้รัฐมนตรีมีอำนาจประกาศในราชกิจจานุเบกษา</p> <p>(๑) ระบุชื่อและจัดแบ่งประเภทวัตถุออกฤทธิ์ว่าวัตถุออกฤทธิ์ใดอยู่ในประเภท ๑ ประเภท ๒ ประเภท ๓ หรือประเภท ๔</p> <p>(๒) กำหนดมาตรฐานว่าด้วยปริมาณส่วนประกอบคุณภาพ ความบริสุทธิ์ หรือลักษณะอื่นของวัตถุออกฤทธิ์ ตลอดจนการบรรจุและการเก็บรักษาวัตถุออกฤทธิ์ตาม (๑)</p> <p>(๓) เพิกถอน หรือเปลี่ยนแปลงชื่อหรือประเภทวัตถุออกฤทธิ์ตาม (๑)</p> <p>(๔) ระบุชื่อและประเภทวัตถุออกฤทธิ์ที่ห้ามมิให้</p>	<p>มาตรา ๖ ให้รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขรักษาการตามพระราชบัญญัตินี้ และให้มีอำนาจแต่งตั้งพนักงานเจ้าหน้าที่ ออกกฎกระทรวงกำหนดค่าธรรมเนียมไม่เกินอัตราท้ายพระราชบัญญัตินี้ ยกเว้นค่าธรรมเนียมและกำหนดกิจการอื่นกับออกประกาศ ทั้งนี้ เพื่อปฏิบัติการตามพระราชบัญญัตินี้</p> <p>กฎกระทรวงและประกาศนั้น เมื่อได้ประกาศในราชกิจจานุเบกษาแล้ว ให้ใช้บังคับได้</p> <p>มาตรา ๗ ให้รัฐมนตรีโดยคำแนะนำของคณะกรรมการมีอำนาจประกาศกำหนด ในเรื่องดังต่อไปนี้</p> <p>(๑) ระบุชื่อและจัดแบ่งประเภทวัตถุออกฤทธิ์ว่าวัตถุออกฤทธิ์ใดอยู่ในประเภท ๑ ประเภท ๒ ประเภท ๓ หรือประเภท ๔</p> <p>(๒) กำหนดมาตรฐานว่าด้วยปริมาณส่วนประกอบ คุณภาพ ความบริสุทธิ์หรือลักษณะอื่นของวัตถุออกฤทธิ์ ตลอดจนการบรรจุและการเก็บรักษาวัตถุออกฤทธิ์ตาม (๑)</p> <p>(๓) เพิกถอนหรือเปลี่ยนแปลงชื่อหรือประเภทวัตถุออกฤทธิ์ตาม (๑)</p> <p>(๔) ระบุชื่อและประเภทวัตถุออกฤทธิ์ที่ห้ามผลิต</p>	<p>เหตุผลในการแก้ไข</p> <p>การประกาศในราชกิจจานุเบกษาได้กำหนดไว้ในมาตรา ๖ วรรคสองแล้ว</p>



พระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
<p>ผลิต ขาย นำเข้า ส่งออก นำผ่านหรือมีไว้ในครอบครอง</p> <p>(๔ ทวิ) ระบุชื่อวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ซึ่งอนุญาตให้ผลิตเพื่อส่งออกและส่งออกได้</p> <p>(๕) ระบุชื่อและประเภทวัตถุออกฤทธิ์ที่ต้องมีคำเตือนหรือข้อควรระวังเป็นหนังสือหรือเป็นภาพ ให้ผู้ใช้ระมัดระวังตามความจำเป็นเพื่อความปลอดภัยของผู้ใช้</p> <p>(๖) ระบุชื่อและประเภทวัตถุออกฤทธิ์ที่ต้องแจ้งกำหนดลินอายุไว้ในฉลาก</p> <p>(๗) ระบุวัตถุตำรับให้เป็นวัตถุตำรับยกเว้น</p> <p>(๗ ทวิ) กำหนดปริมาณการมีไว้ในครอบครองหรือใช้ประโยชน์ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ หรือประเภท ๒ ตามมาตรา ๑๖๖ ทวิ</p> <p>(๘) ระบุชื่อและประเภทวัตถุออกฤทธิ์ที่ห้ามนำเข้าไปยังประเทศหนึ่งประเทศใดตามมาตรา ๘๑</p>	<p>ขาย นำเข้า ส่งออก นำผ่านหรือมีไว้ในครอบครอง</p> <p>(๕) ระบุชื่อวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ซึ่งอนุญาตให้ผลิตเพื่อส่งออกและส่งออกได้</p> <p>(๖) ระบุชื่อและประเภทวัตถุออกฤทธิ์ที่ต้องมีคำเตือนหรือข้อควรระวัง และข้อความของคำเตือนหรือข้อควรระวังเป็นตัวอักษร ภาพ หรือเครื่องหมายให้ผู้ใช้ระมัดระวังตามความจำเป็นเพื่อความปลอดภัยของผู้ใช้</p> <p>(๗) ระบุชื่อและประเภทวัตถุออกฤทธิ์ที่ต้องแจ้งกำหนดการลินอายุไว้ในฉลาก</p> <p>(๘) เพิกถอนทะเบียนวัตถุตำรับ ระบุวัตถุตำรับให้เป็นวัตถุตำรับยกเว้น และเพิกถอนวัตถุตำรับยกเว้น</p> <p>(๙) กำหนดหลักเกณฑ์และวิธีการในการกำหนดปริมาณวัตถุออกฤทธิ์ที่ผู้อนุญาตจะอนุญาตให้ผลิต ขาย นำเข้าหรือมีไว้ในครอบครอง</p> <p>(๑๐) กำหนดปริมาณวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ ที่ผู้ประกอบการวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบวิชาชีพทันตกรรมหรือผู้ประกอบการสัตวแพทย์ชั้นหนึ่งมีไว้ในครอบครองได้ตามมาตรา ๙๐</p> <p>(๑๑) ระบุชื่อและประเภทวัตถุออกฤทธิ์ที่ประเทศหนึ่งประเทศใดห้ามนำเข้าตามมาตรา ๑๑๑</p> <p>(๑๒) กำหนดสถานที่แห่งใดในราชอาณาจักรให้เป็นด่านตรวจสอบวัตถุออกฤทธิ์ที่นำเข้า ส่งออกหรือ</p>	<p>เพื่อให้ครอบคลุมถึงการเพิกถอนด้วย</p> <p>เพื่อประโยชน์ในการตรวจสอบและควบคุมปริมาณวัตถุออกฤทธิ์</p> <p>เพื่อให้เป็นสถานที่ตรวจสอบวัตถุออกฤทธิ์ที่นำเข้า ส่งออก หรือนำผ่าน</p>

พระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ...	เหตุผลในการแก้ไข
<p>(๘) ระบุสถาบันของทางราชการตามมาตรา ๑๘ (๒) มาตรา ๑๗ (๒) และมาตรา ๖๓ (๓)</p> <p>(๑๐) กำหนดสถานพยาบาลผู้ติดยาเสพติด (๑๑) กำหนดระเบียบข้อบังคับเพื่อความคุ้มครองรักษาพยาบาลและระเบียบวินัยสำหรับสถานพยาบาล</p> <p>หมวด ๑ คณะกรรมการวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท</p> <p>มาตรา ๓ ให้มีคณะกรรมการคณะหนึ่งเรียกว่า “คณะกรรมการวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท” ประกอบด้วย ปลัดกระทรวงสาธารณสุขเป็นประธาน กรรมการ อธิบดีกรมการแพทย์หรือผู้แทน อธิบดีกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์หรือผู้แทน อธิบดีกรมอนามัยหรือผู้แทน อธิบดีกรมตำรวจหรือผู้แทน อัยการสูงสุดหรือผู้แทน ปลัดเลขาธิการหรือผู้แทน เลขาธิการคณะกรรมการกฤษฎีกาหรือผู้แทน เลขาธิการคณะกรรมการป้องกันและปราบปรามยาเสพติดหรือผู้แทน ผู้บัญชาการกองสุขภาพจิต กรมการแพทย์ และผู้ทรง</p>	<p>นั่งผ่าน</p> <p>(๑๓) ระบุหน่วยงานของรัฐตามมาตรา ๒๑ (๒) มาตรา ๕๗ วรรคหนึ่ง มาตรา ๘๕ (๓) และมาตรา ๙๗ วรรคหนึ่ง</p> <p>(๑๕) กำหนดสถานพยาบาลตามพระราชบัญญัตินี้ (๑๕) กำหนดระเบียบข้อบังคับเพื่อควบคุมการบำบัดรักษาและระเบียบวินัยสำหรับสถานพยาบาล</p> <p>หมวด ๑ คณะกรรมการวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท</p> <p>มาตรา ๘ ให้มีคณะกรรมการคณะหนึ่งเรียกว่า “คณะกรรมการวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท” ประกอบด้วย ปลัดกระทรวงสาธารณสุขเป็นประธาน กรรมการ เลขาธิการคณะกรรมการกฤษฎีกา อัยการสูงสุด ผู้บัญชาการตำรวจแห่งชาติ อธิบดีกรมการปกครอง อธิบดีกรมการแพทย์ อธิบดีกรมคุมประพฤติ อธิบดีกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ อธิบดีกรมศุลกากร อธิบดีกรมสนับสนุนบริการสุขภาพ อธิบดีกรมสุขภาพจิต อธิบดีกรมอนามัย เลขาธิการคณะกรรมการป้องกันและปราบปรามยาเสพติด เลขาธิการแพทยสภา เลขาธิการ</p>	<p>เพื่อให้สอดคล้องกับนิยาม “หน่วยงานของรัฐ”</p> <p>เพิ่มอธิบดีกรมสนับสนุนบริการสุขภาพ อธิบดีกรมสุขภาพจิต เลขาธิการแพทยสภา และเลขาธิการสภาเภสัชกรรม เพื่อให้องค์ประกอบของคณะกรรมการมีความเหมาะสมยิ่งขึ้น</p>

พระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
<p>คุณวุฒิซึ่งรัฐมนตรีแต่งตั้งอีกไม่เกินเจ็ดคน เป็นกรรมการ</p> <p>ให้เลขาธิการเป็นกรรมการและเลขานุการ และผู้อำนวยการกองควบคุมวัตถุเสพติด สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เป็นกรรมการ และผู้ช่วยเลขานุการ</p> <p>มาตรา ๘ กรรมการผู้ทรงคุณวุฒิมีวาระอยู่ใน ตำแหน่งคราวละสองปีกรรมการซึ่งพ้นจากตำแหน่ง อาจได้รับการแต่งตั้งอีกได้</p> <p>มาตรา ๙ กรรมการผู้ทรงคุณวุฒิพ้นจาก ตำแหน่งก่อนวาระเมื่อ</p>	<p>สมาชิกสภกรรมการ และผู้ทรงคุณวุฒิซึ่งไม่เกินเจ็ดคนซึ่ง รัฐมนตรีแต่งตั้งจากผู้มีความรู้ ความสามารถหรือ ประสบการณ์เกี่ยวกับวัตถุออกฤทธิ์ เป็นกรรมการ</p> <p>ให้เลขาธิการเป็นกรรมการและเลขานุการ และผู้อำนวยการกองควบคุมวัตถุเสพติด สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เป็นกรรมการ และผู้ช่วยเลขานุการ</p> <p>มาตรา ๙ กรรมการผู้ทรงคุณวุฒิมีวาระการดำรง ตำแหน่งคราวละสามปี</p> <p>เมื่อครบกำหนดตามวาระดังกล่าวในวาระหนึ่ง หากยังมีได้มีการแต่งตั้งกรรมการผู้ทรงคุณวุฒิขึ้นใหม่ ให้กรรมการซึ่งพ้นจากตำแหน่งตามวาระนั้นอยู่ในตำแหน่ง เพื่อดำเนินงานต่อไปจนกว่ากรรมการซึ่งได้รับแต่งตั้งใหม่ เข้ารับหน้าที่</p> <p>กรรมการผู้ทรงคุณวุฒิซึ่งพ้นจากตำแหน่งตามวาระ อาจได้รับการแต่งตั้งอีกได้</p> <p>มาตรา ๑๐ นอกจากการพ้นจากตำแหน่งตามวาระ กรรมการผู้ทรงคุณวุฒิพ้นจากตำแหน่งเมื่อ</p>	<p>เพื่อให้เกิดความต่อเนื่องในการปฏิบัติหน้าที่</p>

พระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
<p>(๑) ฝาย (๒) ลากออก (๓) รัฐมนตรีให้ออก</p> <p>(๔) เป็นคนไร้ความสามารถหรือเสมือนไร้ความสามารถ</p> <p>(๕) ได้รับโทษจำคุกโดยคำพิพากษาถึงที่สุดให้จำคุกเว้นแต่เป็นโทษสำหรับความผิดที่ได้กระทำโดยประมาทหรือความผิดลหุโทษ หรือ</p> <p>(๖) ถูกสั่งพักใช้หรือเพิกถอนใบอนุญาตประกอบวิชาชีพเวชกรรม หรือใบอนุญาตประกอบโรคศิลปะ</p> <p>เมื่อกรรมการผู้ทรงคุณวุฒิพ้นจากตำแหน่งก่อนวาระ ให้รัฐมนตรีแต่งตั้งผู้อื่นเป็นกรรมการแทน และให้ผู้นั้นอยู่ในตำแหน่งตามวาระของกรรมการซึ่งตนแทน</p> <p>มาตรา ๑๐ การประชุมของคณะกรรมการ ต้องมีกรรมการมาประชุมไม่น้อยกว่ากึ่งหนึ่งของจำนวนกรรมการทั้งหมดจึงเป็นองค์ประชุม ถ้าประธานกรรมการไม่มาประชุมหรือไม่อาจปฏิบัติหน้าที่ได้ ให้กรรมการที่มาประชุมเลือกกรรมการคนหนึ่งเป็นประธานในที่ประชุม</p>	<p>(๑) ตาย (๒) ลากออก (๓) รัฐมนตรีให้ออก เพราะมีความประพฤติดีความเสีย บกพร่อง หรือไม่สุจริตต่อหน้าที่ หรือหย่อนความสามารถ</p> <p>(๔) เป็นคนไร้ความสามารถหรือคนเสมือนไร้ความสามารถ</p> <p>(๕) ได้รับโทษจำคุกโดยคำพิพากษาถึงที่สุดให้จำคุก เว้นแต่เป็นโทษสำหรับความผิดที่ได้กระทำโดยประมาทหรือความผิดลหุโทษ</p> <p>(๖) ถูกสั่งพักใช้หรือเพิกถอนใบอนุญาตประกอบวิชาชีพเวชกรรม ใบอนุญาตประกอบโรคศิลปะหรือใบอนุญาตประกอบวิชาชีพอื่น</p> <p>เมื่อกรรมการผู้ทรงคุณวุฒิพ้นจากตำแหน่งก่อนวาระ ให้รัฐมนตรีแต่งตั้งผู้อื่นเป็นกรรมการแทน และให้ผู้นั้นอยู่ในตำแหน่งตามวาระของกรรมการซึ่งตนแทน</p> <p>มาตรา ๑๑ การประชุมของคณะกรรมการ ต้องมีกรรมการมาประชุมไม่น้อยกว่ากึ่งหนึ่งของจำนวนกรรมการทั้งหมด จึงเป็นองค์ประชุม</p> <p>ให้ประธานกรรมการเป็นประธานในที่ประชุม ถ้าประธานกรรมการไม่มาประชุมหรือไม่อาจปฏิบัติหน้าที่ได้</p>	<p>ระบุเหตุผลในการให้ออกไว้ให้ชัดเจน เพื่อความโปร่งใสในการดำเนินการ</p> <p>เพื่อให้ครอบคลุมถึงกรรมการผู้ทรงคุณวุฒิที่มาจากสาขาวิชาชีพอื่น</p>

พระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
<p>การวินิจฉัยชี้ขาดของที่ประชุมให้ถือเสียงข้างมาก กรรมการคนหนึ่งให้มีเสียงหนึ่งในการลงคะแนน ถ้าคะแนนเสียงเท่ากัน ให้ประธานในที่ประชุมออกเสียงเพิ่มขึ้นอีกเสียงหนึ่งเป็นเสียงชี้ขาด</p> <p>มาตรา ๑๑ ให้คณะกรรมการมีหน้าที่ให้ความเห็น คำแนะนำหรือความเห็นชอบในเรื่องต่อไปนี้</p> <p>(๑) การผลิต ขยาย นำเข้า ส่งออก นำผ่าน หรือ มีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ หรือการขึ้นทะเบียน วัตถุตำรับ</p> <p>(๒) การพักใช้ใบอนุญาต การเพิกถอนใบอนุญาต การเพิกถอนทะเบียนวัตถุตำรับ หรือการเพิกถอน วัตถุตำรับยกเว้น</p> <p>(๓) การกำหนดหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไข เกี่ยวกับการผลิต ขยาย นำเข้า ส่งออก นำผ่าน มีไว้ใน ครอบครอง หรือการนำมาเป็นตัวอย่าง ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ หรือวัตถุตำรับยกเว้นและการตรวจสอบสถานที่ผลิต สถานที่ขาย สถานที่เก็บ และสถานที่ประกอบธุรกิจอื่น ซึ่งวัตถุดังกล่าว</p>	<p>ให้กรรมการที่มาประชุมเลือกกรรมการคนหนึ่งเป็นประธาน ในที่ประชุม</p> <p>การวินิจฉัยชี้ขาดของที่ประชุมให้ถือเสียงข้างมาก กรรมการคนหนึ่งให้มีเสียงหนึ่งในการลงคะแนน ถ้าคะแนนเสียงเท่ากัน ให้ประธานในที่ประชุมออกเสียง เพิ่มขึ้นอีกเสียงหนึ่งเป็นเสียงชี้ขาด</p> <p>มาตรา ๑๒ ให้คณะกรรมการมีอำนาจหน้าที่ ดังต่อไปนี้</p> <p>(๑) ให้คำแนะนำต่อรัฐมนตรีเพื่อปฏิบัติการตาม มาตรา ๗</p> <p>(๒) ให้ความเห็นชอบต่อผู้อนุญาตในการขึ้น ทะเบียนวัตถุตำรับ</p> <p>(๓) ให้ความเห็นชอบต่อผู้อนุญาตในการสั่งพักใช้ ใบอนุญาตหรือการเพิกถอนใบอนุญาต</p> <p>(๔) เสนอความเห็นต่อรัฐมนตรีในการออก กฎกระทรวงเพื่อปฏิบัติการตามพระราชบัญญัตินี้</p> <p>(๕) ให้ความเห็นหรือคำแนะนำต่อผู้อนุญาตในการ ปฏิบัติการตามพระราชบัญญัตินี้</p> <p>(๖) ปฏิบัติการอื่นตามที่พระราชบัญญัตินี้บัญญัติ ให้เป็นอำนาจหน้าที่ของคณะกรรมการหรือตามที่รัฐมนตรี</p>	<p>เพื่อให้เกิดความชัดเจนยิ่งขึ้นว่ากรณีใดเป็นการ ให้ความเห็นชอบ ให้ความเห็นหรือคำแนะนำ</p>

พระราชบัญญัติวัดมุนีที่ยกพุทธศัตวรรษและประสาธ พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัดมุนีที่ออกพุทธศัตวรรษและประสาธ พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
<p>(๔) การออกกฎกระทรวงหรือประกาศที่จัด บรรณคดีในราชกิจจานุเบกษาเพื่อปฏิบัติการตาม พระราชบัญญัตินี้</p> <p>(๕) เรื่องอื่นตามที่รัฐมนตรีมอบหมาย หรือยกที่ คณะกรรมการเห็นสมควร</p> <p>มาตรา ๑๖ ให้คณะกรรมการมีอำนาจแต่งตั้ง คณะอนุกรรมการเพื่อพิจารณา ศึกษา หรือวิจัยเกี่ยวกับ เรื่องที่อยู่ในอำนาจหน้าที่ของคณะกรรมการ และให้นำ ความในมาตรา ๑๑ มาใช้บังคับแก่การประชุมของ คณะอนุกรรมการโดยอนุโลม</p> <p>หมวด ๒ การขออนุญาตและการออกใบอนุญาตเกี่ยวกับวัดถุออกฤทธิ</p> <p>มาตรา ๑๓ ห้ามมิให้ผู้ใดผลิต ขาย นำเข้า หรือส่งออก ซึ่งวัดถุออกฤทธิในประเภท ๑ ความในวรรคหนึ่งมิใช่บังคับแก่กระทรวง สาธารณสุขหรือผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากรัฐ สาธารณสุข เว้นแต่พระราชบัญญัตินี้จะได้อำหนดไว้</p>	<p>มอบหมาย</p> <p>มาตรา ๑๓ ให้คณะกรรมการมีอำนาจแต่งตั้ง คณะอนุกรรมการเพื่อพิจารณา ศึกษา หรือวิจัยเกี่ยวกับ เรื่องที่อยู่ในอำนาจหน้าที่ของคณะกรรมการ และให้นำ ความในมาตรา ๑๑ มาใช้บังคับแก่การประชุมของ คณะอนุกรรมการโดยอนุโลม</p> <p>หมวด ๒ การขออนุญาตและการออกใบอนุญาตเกี่ยวกับวัดถุออกฤทธิ</p> <p>มาตรา ๑๔ ห้ามผู้ใดผลิต ขาย นำเข้าหรือส่งออก ซึ่งวัดถุออกฤทธิในประเภท ๑ เว้นแต่ได้รับใบอนุญาต จากผู้อนุญาตเฉพาะในกรณีจำเป็นเพื่อประโยชน์ ของทางราชการ</p> <p>การขออนุญาตและการออกใบอนุญาต ให้เป็นไป</p>	<p>เพื่อให้มีการอนุญาตให้ผลิต ขาย นำเข้าหรือ ส่งออกซึ่งวัดถุออกฤทธิในประเภท ๑ ได้ ในขอบเขต ของการปฏิบัติหน้าที่เพื่อประโยชน์ของทางราชการ ซึ่งความรวดเร็วในการดำเนินการจะเป็นประโยชน์ ในการป้องกันและแก้ไขปัญหากเกี่ยวกับวัดถุออกฤทธิ</p>

พระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
<p>เป็นอย่างอื่น</p> <p>มาตรา ๑๓ ตรี ห้ามมิให้ผู้ใดผลิต ขาย นำเข้า หรือส่งออกซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ เว้นแต่การผลิต เพื่อส่งออกและการส่งออกซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ บางชนิดที่รัฐมนตรีประกาศระบุชื่อตามมาตรา ๖ (๔ ตรี) โดยได้รับใบอนุญาต</p> <p>การขอรับใบอนุญาตและการออกใบอนุญาต ให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขที่กำหนด ในกฎกระทรวง</p> <p>ความในวรรคหนึ่งและวรรคสองมิใช่บังคับแก่กระทรวงสาธารณสุขหรือผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจาก กระทรวงสาธารณสุข เว้นแต่พระราชบัญญัตินี้จะได้อำนาจไว้เป็นอย่างอื่น</p>	<p>ตามหลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง การผลิต นำเข้าหรือส่งออกซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ใน ประเภท ๑ จำนวนเกินปริมาณที่กำหนด ในกฎกระทรวง ให้ถือว่าผลิต นำเข้าหรือส่งออกเพื่อขาย</p> <p>มาตรา ๑๕ ห้ามผู้ใดผลิต นำเข้าหรือส่งออก ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ เว้นแต่ได้รับใบอนุญาต จากผู้อนุญาตเฉพาะกรณีดังต่อไปนี้</p> <p>(๑) มีความจำเป็นเพื่อประโยชน์ของทางราชการ</p> <p>(๒) เป็นผู้ได้รับมอบหมายจากกระทรวง สาธารณสุขโดยความเห็นชอบของคณะกรรมการ หรือ</p> <p>(๓) เป็นการผลิตเพื่อส่งออกและส่งออกซึ่ง วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ บางชนิดที่รัฐมนตรีประกาศ ระบุชื่อตามมาตรา ๗ (๕)</p> <p>การขออนุญาตและการออกใบอนุญาต ให้เป็นไป ตามหลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง การพิจารณาอนุญาตตามวรรคหนึ่ง ให้ผู้ขออนุญาต เป็นผู้รับผิดชอบชำระค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์หรือ ประเมินเอกสารทางวิชาการ ตามหลักเกณฑ์ วิธีการและ เงื่อนไขที่คณะกรรมการกำหนดโดยประกาศในราชกิจจานุเบกษา</p>	<p>กำหนดบทสันนิษฐานสำหรับความผิดที่จะนำไปสู่ การลงโทษ เพื่อให้เกิดความชัดเจนและไม่มีปัญหาในการ ตีความ</p> <p>เพื่อให้มีการอนุญาตให้ผลิต ขาย นำเข้าหรือ ส่งออกซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ได้ ในขอบเขต ของการปฏิบัติหน้าที่เพื่อประโยชน์ของทางราชการ ซึ่งความรวดเร็วในการดำเนินการจะเป็นประโยชน์ ในการป้องกันและแก้ไขปัญหาเกี่ยวกับวัตถุออกฤทธิ์</p> <p>เพื่อมิให้เป็นภาระกับเงินงบประมาณของ ทางราชการ</p>

พระราชบัญญัติวัดอุทู่ที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัดอุทู่ที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
<p>มาตรา ๑๕ กระทรวงสาธารณสุขอนุญาตให้ยานพาหนะที่ใช้ในการขนส่งสาธารณะระหว่างประเทศที่จดทะเบียนในราชอาณาจักร นำเข้าหรือส่งออกซึ่งวัดอุทู่ออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ในปริมาณพอสมควรเท่าที่จำเป็นต้องใช้ในการปฐมพยาบาล หรือในกรณีเกิดเหตุฉุกเฉิน ในยานพาหนะนั้นได้</p> <p>การขอรับใบอนุญาตและการออกใบอนุญาตให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง</p>	<p>การผลิต นำเข้าหรือส่งออกซึ่งวัดอุทู่ออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ด้านมวลเป็นสารบริสุทธิ์เกินปริมาณที่กำหนดในกฎกระทรวง ให้ถือว่าผลิต นำเข้าหรือส่งออกเพื่อขาย</p> <p>มาตรา ๑๖ ห้ามผู้ใดขายวัดอุทู่ออกฤทธิ์ในประเภท ๒ เว้นแต่ได้รับใบอนุญาตจากผู้อนุญาต การขออนุญาตและการออกใบอนุญาต ให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง</p> <p>มาตรา ๑๗ ผู้อนุญาตอาจอนุญาตให้ยานพาหนะที่ใช้ในการขนส่งสาธารณะระหว่างประเทศ รวมทั้งเรือหรืออากาศยานส่วนบุคคลเพื่อการเดินทางระหว่างประเทศที่จดทะเบียนในราชอาณาจักร นำเข้าหรือส่งออกซึ่งวัดอุทู่ออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ในปริมาณเท่าที่จำเป็นต้องใช้ในการปฐมพยาบาลหรือในกรณีเกิดเหตุฉุกเฉิน ในยานพาหนะนั้นได้</p> <p>การขออนุญาตและการออกใบอนุญาต ให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง</p>	<p>กำหนดบทสันนิษฐานสำหรับความผิดที่จะนำไปสู่การลงโทษ เพื่อเป็นเกณฑ์เปรียบเทียบสำหรับฐานความผิด ผลิต นำเข้า หรือส่งออกไปเพื่อขาย</p> <p>เพื่อให้การอนุญาตตรงตามความเป็นจริงในทางปฏิบัติ ซึ่งจะทำให้สามารถตรวจสอบและกำกับดูแลการกระจายยาได้รัดกุมยิ่งขึ้น</p>



พระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
<p>มาตรา ๑๕ บทบัญญัติมาตรา ๑๓ ทวิ ไม่ใช้บังคับแก่</p> <p>(๑) การขายวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ที่ผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรมหรือผู้ประกอบโรคศิลปะแผนปัจจุบันชั้นหนึ่งในสาขาทันตกรรม ขายเฉพาะสำหรับคนไข้ของตน หรือผู้ประกอบบำบัดโรคสัตว์ชั้นหนึ่ง ขายเฉพาะสำหรับใช้กับสัตว์ที่ตนบำบัดหรือป้องกันโรค</p> <p>(๒) การขายวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ โดยกระทรวง ทบวง กรม สภากาชาดไทย หรือสถาบันอื่นของทางราชการตามที่รัฐมนตรีประกาศในราชกิจจานุเบกษา</p> <p>(๓) การนำวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ติดตัวเข้ามาในหรือออกไปนอกราชอาณาจักรไม่เกินปริมาณที่จำเป็นต้องใช้รักษาเฉพาะตัวภายในสามสิบวัน โดยมีหนังสือรับรองของแพทย์ หรือ</p> <p>(๔) การนำเข้าหรือส่งออก ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ในปริมาณเท่าที่จำเป็นต้องใช้ประจำในการปฐมพยาบาลในกรณีเกิดเหตุฉุกเฉินในเรือ เครื่องบิน หรือยานพาหนะอื่นใด ที่ใช้ในการขนส่งสาธารณะระหว่างประเทศที่ไม่ได้จดทะเบียนในราชอาณาจักร แต่ด้วยยานพาหนะดังกล่าวจดทะเบียนในราชอาณาจักร ให้ยื่นคำขอรับใบอนุญาตตามมาตรา ๑๔</p>	<p>มาตรา ๑๘ บทบัญญัติมาตรา ๑๕ ไม่ใช้บังคับแก่</p> <p>(๑) การนำวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ติดตัวเข้ามาในหรือออกไปนอกราชอาณาจักรไม่เกินปริมาณที่จำเป็นต้องใช้รักษาเฉพาะตัวภายในสามสิบวัน โดยมีหนังสือรับรองของผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบวิชาชีพทันตกรรม หรือผู้ประกอบวิชาชีพการสัตวแพทย์ชั้นหนึ่ง หรือ</p> <p>(๒) การนำเข้าหรือส่งออกซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ในปริมาณเท่าที่จำเป็นต้องใช้ประจำในการปฐมพยาบาลหรือในกรณีเกิดเหตุฉุกเฉินในยานพาหนะที่ใช้ในการขนส่งสาธารณะระหว่างประเทศ รวมทั้งในเรือหรืออากาศยานส่วนบุคคลเพื่อการเดินทางระหว่างประเทศ ซึ่งไม่ได้จดทะเบียนในราชอาณาจักร</p>	<p>การขายวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ จะต้องได้รับอนุญาต และอยู่ในบังคับมาตรา ๑๕</p> <p>ขยายขอบข่ายให้ครอบคลุมถึงหนังสือรับรองของผู้ประกอบวิชาชีพทันตกรรม หรือผู้ประกอบวิชาชีพการสัตวแพทย์ชั้นหนึ่งด้วย</p> <p>ขยายขอบข่ายให้ครอบคลุมถึงเรือหรืออากาศยานส่วนบุคคลด้วย</p>

พระราชบัญญัติวัดเพี้ยกฤทธิ์ต่อจัตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัดฤทธิ์ออกฤทธิ์ต่อจัตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
	<p>มาตรา ๑๙ ผู้อนุญาตจะออกใบอนุญาตให้ขาย วัดฤทธิ์ออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ได้ เมื่อปรากฏว่าผู้ขออนุญาต เป็น</p> <p>(๑) หน่วยงานของรัฐที่มีหน้าที่บำบัดรักษาหรือ ป้องกันโรค และสภากาชาดไทย</p> <p>(๒) หน่วยงานของรัฐที่ได้รับใบอนุญาตตาม มาตรา ๑๕ (๑)</p> <p>(๓) ผู้รับอนุญาตผลิตหรือนำเข้าตามมาตรา ๑๘ (๒) หรือ</p> <p>(๔) ผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบวิชาชีพ ทันตกรรมหรือผู้ประกอบวิชาชีพการสัตวแพทย์ชั้นหนึ่ง ซึ่งเป็นผู้ดำเนินการตามกฎหมายว่าด้วยสถานพยาบาล หรือกฎหมายว่าด้วยสถานพยาบาลสัตว์ แล้วแต่กรณี และ</p> <p>(ก) มีถิ่นที่อยู่ในประเทศไทย</p> <p>(ข) ไม่เคยได้รับโทษจำคุกโดยคำพิพากษา ถึงที่สุดให้จำคุกสำหรับความผิดตามกฎหมายว่าด้วยวัดฤ ทธิ์ออกฤทธิ์ต่อจัตและประสาท กฎหมายว่าด้วยยาเสพติด ให้โทษ กฎหมายว่าด้วยการป้องกันการให้สารระเหย กฎหมายว่าด้วยมาตรการในการปราบปรามผู้กระทำ ความผิดเกี่ยวกับยาเสพติดและกฎหมายว่าด้วยยา</p>	<p>เพื่อกำหนดคุณสมบัติที่เหมาะสมของ ผู้ขอรืบใบอนุญาตขายวัดฤทธิ์ออกฤทธิ์ในประเภท ๒ เพื่อให้ สอดคล้องกับพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. ๒๕๒๒</p>

พระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
<p>มาตรา ๑๖ ห้ามมิให้ผู้ใดผลิต ขาย นำเข้า หรือส่งออกซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ หรือนำผ่านซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ทุกประเภท เว้นแต่ได้รับใบอนุญาต การขอรับใบอนุญาตและการออกใบอนุญาต ให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง</p>	<p>(ค) ไม่อยู่ระหว่างถูกสั่งพักใช้หรือเพิกถอนใบอนุญาตประกอบวิชาชีพเวชกรรม ใบอนุญาตประกอบวิชาชีพทันตกรรม ใบอนุญาตประกอบวิชาที่พลการสัตวแพทย์ ชั้นหนึ่ง ใบอนุญาตตามกฎหมายว่าด้วยยาเสพติดให้โทษหรือ ใบอนุญาตตามพระราชบัญญัตินี้</p> <p>(ง) ไม่เป็นบุคคลวิกลจริตหรือจิตฟั่นเฟือน ไม่สมประกอบ</p> <p>(จ) ไม่เป็นคนไร้ความสามารถหรือคนเสมือนไร้ความสามารถ</p> <p>ในการพิจารณาอนุญาตตามวรรคหนึ่ง ผู้อนุญาตจะต้องคำนึงถึงความจำเป็นของผู้ขออนุญาตในการมีไว้เพื่อขาย และจะกำหนดเงื่อนไขตามที่เห็นสมควรก็ได้</p> <p>มาตรา ๒๐ ห้ามผู้ใดผลิต ขาย นำเข้าหรือส่งออกซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ หรือนำผ่านซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ทุกประเภท เว้นแต่ได้รับใบอนุญาตจากผู้อนุญาต การขออนุญาตและการออกใบอนุญาต ให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง การผลิต นำเข้าหรือส่งออกซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ หรือนำผ่านซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ทุกประเภท คำนวณเป็นสารบริสุทธิ์เกินปริมาณที่กำหนด</p>	<p>กำหนดบทสันนิษฐานสำหรับความผิดที่จะนำไปสู่การลงโทษ เพื่อเป็นเกณฑ์เปรียบเทียบสำหรับฐานความผิด ผลิต นำเข้า ส่งออก หรือนำผ่าน เพื่อขาย</p>

พระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
<p>มาตรา ๑๗ บทบัญญัติมาตรา ๑๖ ไม่ให้บังคับแก่</p> <p>(๑) การผลิตยาที่มีวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ ตามใบสั่งยาของผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม หรือผู้ประกอบโรคศิลปะแผนกปัจจุบันชั้นหนึ่งในสาขาทันตกรรมสำหรับคนไข้เฉพาะราย หรือของผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์ชั้นหนึ่งสำหรับสัตว์เฉพาะราย</p> <p>(๒) การผลิต ขาย นำเข้าหรือส่งออก ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ โดยกระทรวง ทบวง กรม สภากาชาดไทย องค์การเภสัชกรรมหรือสถานกึ่งคลังของทางราชการตามที่รัฐมนตรีประกาศในราชกิจจานุเบกษา</p> <p>(๓) การขายวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ ที่ผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม หรือผู้ประกอบโรคศิลปะแผนกปัจจุบันชั้นหนึ่งในสาขาทันตกรรม ขายเฉพาะสำหรับคนไข้ของตน หรือที่ผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์</p>	<p>ใบกฎหมายกระทรวง ให้ถือว่าผลิต นำเข้า ส่งออกหรือนำผ่านเพื่อขาย</p> <p>มาตรา ๒๑ บทบัญญัติมาตรา ๒๐ ไม่ใช้บังคับแก่</p> <p>(๑) การผลิตซึ่งกระทำโดยการปรุง การแบ่งบรรจุ หรือการรวมบรรจุวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ ของเภสัชกรผู้มีหน้าที่ควบคุมการขายตามมาตรา ๕๑ เฉพาะตามใบสั่งยาของผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรมหรือผู้ประกอบวิชาชีพทันตกรรมสำหรับคนไข้เฉพาะราย หรือของผู้ประกอบวิชาชีพการสัตวแพทย์ชั้นหนึ่งสำหรับสัตว์เฉพาะราย</p> <p>(๒) การผลิต ขาย นำเข้าหรือส่งออกซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ โดยกระทรวง ทบวง กรม และสภากาชาดไทย หรือหน่วยงานของรัฐตามที่รัฐมนตรีประกาศกำหนด</p> <p>(๓) การขายวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ ในสถานพยาบาลตามกฎหมายว่าด้วยสถานพยาบาลของผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรมหรือผู้ประกอบวิชาชีพทันตกรรม ซึ่งขายเฉพาะสำหรับคนไข้ที่ตนให้การ</p>	<p>กำหนดให้เภสัชกรผู้มีหน้าที่ควบคุมการขาย ปรุงวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ ตามใบสั่งยาใดไม่ต้องขอรับใบอนุญาต เพื่อกำหนดขอบเขตของการประกอบวิชาชีพให้ชัดเจนและให้สอดคล้องกับหน้าที่เภสัชกรตามมาตรา ๕๑</p> <p>การผลิต ขาย นำเข้าหรือส่งออกขององค์การเภสัชกรรมต้องขอรับใบอนุญาต เพื่อกำกับดูแลด้านคุณภาพ มาตรฐาน และความปลอดภัยของวัตถุออกฤทธิ์</p> <p>การประกาศในราชกิจจานุเบกษาได้กำหนดไว้ในมาตรา ๖ วรรคสองแล้ว</p> <p>กำหนดให้การขายวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ ของผู้ประกอบวิชาชีพได้รับการยกเว้นไม่ต้องขอรับใบอนุญาตหากเป็นการขายในสถานพยาบาลของผู้ประกอบวิชาชีพนั้น ๆ และสถานพยาบาลดังกล่าว</p>

พระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
<p>ชั้นหนึ่งขายเฉพาะสำหรับสัตว์ทั้งตนบำบัดหรือป้องกันโรค</p> <p>(๔) การนำวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ ติดตัวเข้ามาในหรือออกไปนอกราชอาณาจักรไม่เกินจำนวนที่จำเป็นต้องใช้รักษาเฉพาะตัวภายในสามสิบวันโดยมีหนังสือรับรองของแพทย์ หรือ</p> <p>(๕) การนำเข้าหรือส่งออก ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ ในปริมาณพอสมควรเท่าที่จำเป็นต้องใช้ประจำในการปฐมพยาบาลหรือในกรณีเกิดเหตุฉุกเฉินในเรือ เครื่องบิน หรือยานพาหนะอื่นใดที่ใช้ในการขนส่งสาธารณะระหว่างประเทศที่ไม่ได้จดทะเบียนในราชอาณาจักร แต่ถ้ายานพาหนะดังกล่าวจดทะเบียนในราชอาณาจักร ให้ยื่นคำขอรับใบอนุญาตตามมาตรา ๑๖</p>	<p>รักษาพยาบาล หรือในสถานพยาบาลสัตว์ตามกฎหมายว่าด้วยสถานพยาบาลสัตว์ของผู้ประกอบวิชาชีพการสัตวแพทย์ชั้นหนึ่งซึ่งขายเฉพาะสำหรับสัตว์ที่ตนทำการบำบัดหรือป้องกันโรค เว้นแต่การขายในสถานพยาบาลประเภทที่ไม่รับผู้ป่วยไว้ค้างคืนและไม่มีเภสัชกรประจำ ซึ่งอยู่ในพื้นที่ที่กำหนดตามหลักเกณฑ์และเงื่อนไข โดยตราเป็นพระราชกฤษฎีกา</p> <p>(๔) การนำวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ ติดตัวเข้ามาในหรือออกไปนอกราชอาณาจักรไม่เกินปริมาณที่จำเป็นต้องใช้รักษาเฉพาะตัวภายในสามสิบวัน โดยมีหนังสือรับรองของผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบวิชาชีพทันตกรรมหรือผู้ประกอบวิชาชีพการสัตวแพทย์ชั้นหนึ่ง หรือ</p> <p>(๕) การนำเข้าหรือส่งออกซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ ในปริมาณเท่าที่จำเป็นต้องใช้ประจำในการปฐมพยาบาลหรือในกรณีเกิดเหตุฉุกเฉินในยานพาหนะที่ใช้ในการขนส่งสาธารณะระหว่างประเทศ รวมทั้งในเรือหรืออากาศยานส่วนบุคคลเพื่อการเดินทางระหว่างประเทศ ซึ่งไม่ได้จดทะเบียนในราชอาณาจักร</p>	<p>ไม่อยู่ในพื้นที่ที่กำหนด เพื่อป้องกันมิให้มีการรั่วไหลของวัตถุออกฤทธิ์ และเพื่อกำหนดขอบเขตของการประกอบวิชาชีพให้ชัดเจน รวมทั้งเป็นการลดการใช้วัตถุออกฤทธิ์อย่างฟุ่มเฟือยเกินความจำเป็น โดยให้สภาวิชาชีพเข้ามามีส่วนร่วมในการกำกับดูแลการใช้วัตถุออกฤทธิ์</p> <p>ขยายขอบข่ายให้ครอบคลุมถึงผู้ประกอบวิชาชีพทันตกรรมหรือผู้ประกอบวิชาชีพการสัตวแพทย์ชั้นหนึ่งด้วย</p> <p>ขยายขอบข่ายให้ครอบคลุมถึงเรือหรืออากาศยานส่วนบุคคลด้วย</p>

พระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
<p>มาตรา ๑๘ ผู้อนุญาตจะออกใบอนุญาตให้ผลิต ขาย หรือนำเข้า ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ ได้เมื่อปรากฏว่าผู้ขออนุญาต</p> <p>(๑) ได้รับใบอนุญาตให้ผลิต ขาย หรือนำเข้า ซึ่งยาแผนปัจจุบันตามกฎหมายว่าด้วยยา แล้วแต่กรณี และ</p> <p>(๒) มีเภสัชกรอยู่ประจำตลอดเวลาทำการ</p> <p>ให้ผู้รับอนุญาตผลิต หรือนำเข้า ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ ขยายวัตถุตั้งกล่าวที่ตนผลิตหรือนำเข้าได้โดยไม่ต้องรับ ใบอนุญาตขายอีก</p> <p>มาตรา ๑๙ ผู้อนุญาตจะออกใบอนุญาตให้ส่งออก ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ และประเภท ๔ หรือจะออก ใบอนุญาตให้นำผ่านซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ทุกประเภทแก่ ผู้หนึ่งผู้ใดเฉพาะแต่ละครั้งและจะกำหนดเงื่อนไขใด ๆ ก็ได้ ตามที่เห็นสมควร</p>	<p>มาตรา ๒๒ ผู้อนุญาตจะออกใบอนุญาตให้ผลิต ขายหรือนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ ได้เมื่อปรากฏว่าผู้ขออนุญาต</p> <p>(๑) ได้รับใบอนุญาตผลิต ขายหรือนำเข้าซึ่งยา แผนปัจจุบันตามกฎหมายว่าด้วยยา แล้วแต่กรณี และ</p> <p>(๒) มีเภสัชกรอยู่ประจำตลอดเวลาที่เปิดทำการ ผู้อนุญาตจะออกใบอนุญาตให้ส่งออกซึ่ง วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ ได้ เมื่อปรากฏ ว่าผู้ขออนุญาตได้รับใบอนุญาตผลิต ขายหรือนำเข้าซึ่ง วัตถุออกฤทธิ์ตามวรรคหนึ่งแล้ว</p> <p>ให้ผู้รับอนุญาตผลิตหรือนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ ขยายวัตถุตั้งกล่าวที่ตนผลิตหรือนำเข้าได้โดยไม่ต้อง ขออนุญาตขายอีก</p>	<p>กำหนดเงื่อนไขในการออกใบอนุญาตให้ส่งออก</p>

พระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
<p>มาตรา ๒๐ ใบอนุญาตตามมาตรา ๑๖ และมาตรา ๑๙ ให้คุ้มครองถึงลูกจ้างหรือตัวแทนของผู้รับอนุญาตด้วย</p> <p>ให้ถือว่าการกระทำของลูกจ้างหรือตัวแทนของผู้รับอนุญาตที่ได้รับการคุ้มครองตามวรรคหนึ่งเป็นการกระทำของผู้รับอนุญาตด้วย เว้นแต่ผู้รับอนุญาตจะพิสูจน์ได้ว่าการกระทำดังกล่าวเป็นการสุดวิสัยที่ตนจะล่วงรู้หรือควบคุมได้</p> <p>มาตรา ๒๑ ใบอนุญาตตามมาตรา ๑๖ และมาตรา ๑๙ ให้ใช้ได้จนถึงวันที่ ๓๑ ธันวาคม ของปีที่ออกใบอนุญาต ถ้าผู้รับอนุญาตประสงค์จะขอต่ออายุใบอนุญาต ต้องยื่นคำขอก่อนใบอนุญาตสิ้นอายุ เมื่อได้ยื่นคำขอแล้วจะประกอบกิจการต่อไปก็ได้จนกว่าผู้รับอนุญาตจะสั่งไม่อนุญาตให้ต่ออายุใบอนุญาตนั้น</p>	<p>มาตรา ๒๓ ใบอนุญาตตามมาตรา ๑๕ มาตรา ๑๕ มาตรา ๑๖ มาตรา ๒๐ มาตรา ๔๘ และมาตรา ๑๐๐ ให้คุ้มครองถึงลูกจ้างหรือตัวแทนของผู้รับอนุญาตด้วย</p> <p>ให้ถือว่าการกระทำของลูกจ้างหรือตัวแทนของผู้รับอนุญาตที่ได้รับการคุ้มครองตามวรรคหนึ่งเป็นการกระทำของผู้รับอนุญาตด้วย เว้นแต่ผู้รับอนุญาตจะพิสูจน์ได้ว่าการกระทำดังกล่าวเป็นการสุดวิสัยที่ตนจะล่วงรู้หรือควบคุมได้</p> <p>มาตรา ๒๔ ใบอนุญาตตามมาตรา ๑๖ มาตรา ๒๐ มาตรา ๒๔ (๑) และมาตรา ๔๘ ให้ใช้ได้จนถึงวันที่ ๓๑ ธันวาคมของปีที่ออกใบอนุญาต ถ้าผู้รับอนุญาตประสงค์จะขอต่ออายุใบอนุญาตต้องยื่นคำขอก่อนใบอนุญาตสิ้นอายุ เมื่อได้ยื่นคำขอแล้วจะประกอบกิจการต่อไปก็ได้จนกว่าผู้รับอนุญาตจะสั่งไม่อนุญาตให้ต่ออายุใบอนุญาตนั้น</p> <p>ผู้รับอนุญาตซึ่งใบอนุญาตของตนสิ้นอายุไม่เกินสามสิบวัน จะยื่นคำขอผ่อนผันพร้อมแสดงผลการขอผ่อนผันการต่ออายุใบอนุญาตก็ได้ แต่การยื่นขอผ่อนผันนี้ไม่เป็นเหตุให้พ้นความรับผิดชอบสำหรับการประกอบกิจการในระหว่างใบอนุญาตสิ้นอายุ ซึ่งได้กระทำไปก่อนขอต่ออายุใบอนุญาต</p>	<p>ให้ครอบคลุมถึงใบอนุญาตตามมาตราต่างๆ ที่เกี่ยวข้อง</p> <p>เพื่อให้ผู้รับอนุญาตต้องมีความรับผิดชอบในการกระทำของลูกจ้างหรือตัวแทนของผู้รับอนุญาต</p> <p>เพื่อให้เป็นแนวทางเดียวกันสำหรับการต่ออายุใบอนุญาตแต่ละประเภท</p> <p>เพิ่มเติมให้มีการต่ออายุใบอนุญาตได้ในกรณีใบอนุญาตสิ้นอายุไม่เกินสามสิบวันเพื่อให้เกิดความยืดหยุ่นมากยิ่งขึ้น</p>

พระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
<p>การขอต่ออายุใบอนุญาตและการอนุญาตให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง</p> <p>มาตรา ๒๒ ในกรณีผู้อนุญาตไม่ออกใบอนุญาต หรือไม่อนุญาตให้ต่ออายุใบอนุญาต ผู้ขออนุญาตหรือผู้ขอต่ออายุใบอนุญาตมีสิทธิอุทธรณ์เป็นหนังสือต่อรัฐมนตรี ภายในสามสิบวันนับแต่วันที่ได้รับหนังสือของผู้อนุญาตแจ้งการไม่ออกใบอนุญาตหรือไม่อนุญาตให้ต่ออายุใบอนุญาต</p> <p>คำวินิจฉัยของรัฐมนตรีให้เป็นที่สุด</p> <p>ในกรณีที่มีการอุทธรณ์การขอต่ออายุใบอนุญาตผลิตวัตถุออกฤทธิ์ตามวรรคหนึ่งก่อนที่รัฐมนตรีจะมีคำวินิจฉัยอุทธรณ์รัฐมนตรีจะส่งอนุญาตให้ประกอบกิจการไปพลางก่อนเมื่อมีคำขอของผู้อุทธรณ์ก็ได้</p> <p>มาตรา ๒๓ ผู้รับอนุญาตตามพระราชบัญญัตินี้ ให้ได้รับขานวันไม่ต้องปฏิบัติตามกฎหมายว่าด้วยภาษี</p>	<p>การขอต่ออายุใบอนุญาตและการอนุญาตให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง</p> <p>มาตรา ๒๕ ในกรณีผู้อนุญาตไม่ออกใบอนุญาต หรือไม่อนุญาตให้ต่ออายุใบอนุญาต ผู้ขออนุญาตหรือผู้ขอต่ออายุใบอนุญาตมีสิทธิอุทธรณ์เป็นหนังสือต่อรัฐมนตรี ภายในสามสิบวันนับแต่วันที่ได้รับหนังสือของผู้อนุญาตแจ้งการไม่ออกใบอนุญาตหรือไม่อนุญาตให้ต่ออายุใบอนุญาต</p> <p>ให้รัฐมนตรีวินิจฉัยอุทธรณ์ให้แล้วเสร็จภายในสามสิบวันนับแต่วันที่ได้รับหนังสืออุทธรณ์ คำวินิจฉัยของรัฐมนตรีให้เป็นที่สุด</p> <p>ในกรณีมีการอุทธรณ์การขอต่ออายุใบอนุญาตตามวรรคหนึ่ง ก่อนที่รัฐมนตรีจะมีคำวินิจฉัยอุทธรณ์ รัฐมนตรีจะส่งอนุญาตให้ประกอบกิจการไปพลางก่อนเมื่อมีคำขอของผู้อุทธรณ์ก็ได้</p> <p>มาตรา ๒๖ ให้ผู้รับอนุญาตตามพระราชบัญญัตินี้ ได้รับยกเว้นไม่ต้องปฏิบัติตามกฎหมายว่าด้วยภาษี</p>	<p>กำหนดเวลาการพิจารณาอุทธรณ์ของรัฐมนตรี เพื่อให้สอดคล้องกับหลักการบริหารกิจการบ้านเมืองที่ดี</p>



พระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
<p>หมวด ๓ หน้าที่ของผู้รับอนุญาต</p> <p>มาตรา ๒๔ ห้ามมิให้ผู้รับอนุญาต ผลิต ขายนำเข้าหรือเก็บไว้ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ นอกสถานที่ที่ระบุไว้ในใบอนุญาต</p> <p>มาตรา ๒๕ ผู้อนุญาตอาจอนุญาตให้ผู้รับอนุญาตขายวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ นอกสถานที่ที่ระบุไว้ในใบอนุญาตได้ในกรณีดังต่อไปนี้</p> <p>(๑) การขายส่งตรงแก่ผู้รับอนุญาตอื่นตามพระราชบัญญัตินี้ หรือแก่ผู้ประกอบการวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนปัจจุบันชั้นหนึ่งในสาขาทันตกรรม หรือผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์ชั้นหนึ่ง</p> <p>(๒) การขายในบริเวณสถานที่ที่มีการประชุมของผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนปัจจุบันชั้นหนึ่งในสาขาทันตกรรม เภสัชกร หรือผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์ชั้นหนึ่ง</p> <p>การขอรับใบอนุญาตและการขอใบอนุญาตให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนดใน</p>	<p>หมวด ๓ หน้าที่ของผู้รับอนุญาต</p> <p>มาตรา ๒๗ ห้ามผู้รับอนุญาตผู้ใด ผลิต ขายนำเข้าหรือเก็บไว้ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ทุกประเภท นอกสถานที่ที่ระบุไว้ในใบอนุญาต</p> <p>มาตรา ๒๘ ผู้อนุญาตอาจออกใบอนุญาตให้ผู้รับอนุญาตขายวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ นอกสถานที่ที่ระบุไว้ในใบอนุญาตได้ในกรณีดังต่อไปนี้</p> <p>(๑) การขายส่งตรงแก่ผู้รับอนุญาตอื่นตามพระราชบัญญัตินี้ หรือแก่ผู้ประกอบการวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบวิชาชีพทันตกรรมหรือผู้ประกอบการสัตวแพทย์ชั้นหนึ่ง</p> <p>(๒) การขายในบริเวณสถานที่ที่มีการประชุมของผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบวิชาชีพทันตกรรม ผู้ประกอบวิชาชีพเภสัชกรรมหรือผู้ประกอบการสัตวแพทย์ชั้นหนึ่ง</p> <p>การขออนุญาตและการออกใบอนุญาต ให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง</p>	<p>เพื่อให้ครอบคลุมวัตถุออกฤทธิ์ทุกประเภท</p> <p>เพื่อให้สอดคล้องกับกฎหมายว่าด้วยวิชาชีพ</p> <p>เพื่อให้สอดคล้องกับกฎหมายว่าด้วยวิชาชีพ</p>

พระราชบัญญัติวัดที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัดที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
<p>กฎกระทรวง</p> <p>มาตรา ๒๖ ผู้รับอนุญาตผลิต ขาย หรือนำเข้า ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ ต้องจัดให้มี เภสัชกรอยู่ประจำควบคุมกิจการตลอดเวลาที่เปิดดำเนินการ</p>	<p>มาตรา ๒๔ ผู้รับอนุญาตขายวัตถุออกฤทธิ์ ในประเภท ๒ จะขายวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ได้โดยมี เงื่อนไขดังต่อไปนี้</p> <p>(๑) ขายเฉพาะสำหรับคนไข้ที่ผู้ประกอบวิชาชีพ เวชกรรมหรือผู้ประกอบวิชาชีพทันตกรรมให้การ รักษาพยาบาล ณ สถานพยาบาลตามกฎหมายว่าด้วย สถานพยาบาลหรือสถานพยาบาลของรัฐ หรือขายเฉพาะ สำหรับใช้กับสัตว์ที่ผู้ประกอบวิชาชีพการสัตวแพทย์ชั้นหนึ่ง ทำการบำบัดหรือป้องกันโรค ณ สถานพยาบาลสัตว์ ตามกฎหมายว่าด้วยสถานพยาบาลสัตว์ และ</p> <p>(๒) ขายเฉพาะวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ที่ผู้อนุญาตได้อนุญาตให้ผลิตหรือนำเข้า</p> <p>ความใน (๑) ไม่ให้บังคับแก่ผู้รับอนุญาตตาม มาตรา ๑๔ (๒) และ (๓) แต่ต้องปฏิบัติตามเงื่อนไข การขายที่เลขาธิการประกาศกำหนดโดยความเห็นชอบ ของคณะกรรมการ</p> <p>มาตรา ๓๐ ผู้รับอนุญาตผลิต นำเข้าหรือส่งออก ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ตามมาตรา ๑๔ ผู้รับอนุญาต ขายวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ตามมาตรา ๑๔ (๓) และ</p>	<p>กำหนดเงื่อนไขสำหรับผู้รับอนุญาตขาย วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ และกำหนดข้อยกเว้นให้แก่ หน่วยงานของรัฐ และผู้ได้รับมอบหมายจากกระทรวง สาธารณสุข เพื่อให้เกิดความเหมาะสมและสอดคล้องกับ ข้อเท็จจริงในทางปฏิบัติ และมีให้มีการขายวัตถุออกฤทธิ์ ในประเภท ๒ เชิงพาณิชย์ นอกเหนือจากวัตถุประสงค์ ทางการแพทย์</p> <p>เพื่อให้มีการลักลอบหาซื้อวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ที่ไม่ถูกต้องตามกฎหมาย</p> <p>ให้ครอบคลุมถึงวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ที่ผู้รับอนุญาตต้องจัดให้มีเภสัชกรอยู่ประจำควบคุมกิจการ ด้วย</p>

พระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
<p>เว้นแต่ในกรณีที่มีความจำเป็นชั่วคราว</p> <p>ในระหว่างที่เภสัชกรมิได้อยู่ประจำควบคุมกิจการห้ามมิให้ผู้ใดดำเนินการผลิตหรือขายวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔</p>	<p>ผู้รับอนุญาตผลิต ขาย นำเข้าหรือส่งออกซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ ตามมาตรา ๒๐ ต้องจัดให้มีเภสัชกรอยู่ประจำควบคุมกิจการตามเวลาที่เปิดทำการซึ่งระบุไว้ในใบอนุญาต</p> <p>ในระหว่างที่เภสัชกรมิได้อยู่ประจำควบคุมกิจการห้ามผู้รับอนุญาตดำเนินการผลิตหรือขายวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ประเภท ๓ หรือประเภท ๔</p> <p>ในกรณีที่เภสัชกรพ้นจากหน้าที่หรือไม่สามารถปฏิบัติหน้าที่ได้เป็นการชั่วคราว ให้ผู้รับอนุญาตจัดให้มีเภสัชกรอื่นเข้าปฏิบัติหน้าที่แทนได้เป็นระยะเวลาไม่เกินเก้าสิบวันโดยแจ้งเป็นหนังสือต่อผู้อนุญาตและให้ถือว่าเภสัชกรผู้ทำหน้าที่แทนมีหน้าที่เหมือนผู้ที่ตนแทน</p> <p>ในกรณีที่ผู้รับอนุญาตตามวรรคหนึ่งประสงค์จะเปลี่ยนตัวเภสัชกรให้ยื่นคำขอต่อผู้อนุญาต และจะเปลี่ยนตัวได้เมื่อได้รับอนุญาตแล้ว</p> <p>มาตรา ๓๑ ให้ผู้รับอนุญาตผลิตวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ปฏิบัติดังต่อไปนี้</p> <p>(๑) จัดให้มีการวิเคราะห์วัตถุออกฤทธิ์ที่ผลิตขึ้นก่อนนำออกจากสถานที่ผลิต โดยต้องมีการวิเคราะห์ทุกครั้งและมีหลักฐานแสดงรายละเอียดของการวิเคราะห์ซึ่งต้อง</p>	<p>เพื่อให้ผู้รับอนุญาตรับผิดชอบในการจัดหาเภสัชกรอื่นมาทำหน้าที่แทน และเพื่อให้สอดคล้องกับข้อเท็จจริงในทางปฏิบัติรวมทั้งสามารถควบคุมและตรวจสอบได้</p> <p>เพื่อประโยชน์ในการควบคุมและตรวจสอบ</p> <p>กำหนดหน้าที่ของผู้รับอนุญาตผลิตวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ให้ชัดเจนเพื่อประโยชน์ในการควบคุมตรวจสอบ</p>

พระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
<p>มาตรา ๒๗ ให้ผู้รับอนุญาตผลิตวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ ปฏิบัติดังต่อไปนี้</p> <p>(๑) จัดให้มีป้ายไว้ในที่เปิดเผยเห็นได้ง่ายจากภายนอกอาคาร ณ สถานที่ผลิตแสดงว่าเป็นสถานที่ผลิตวัตถุออกฤทธิ์ ลักษณะและขนาดของป้ายและข้อความที่แสดงในป้าย ให้เป็นไปตามที่กำหนดในกฎกระทรวง</p> <p>(๒) จัดให้มีการวิเคราะห์วัตถุออกฤทธิ์ที่ผลิตขึ้นก่อนนำออกจากสถานที่ผลิต โดยต้องมีการวิเคราะห์ทุกครั้ง</p>	<p>เก็บรักษาไว้ไม่น้อยกว่าสิบปีนับแต่วันวิเคราะห์</p> <p>(๒) จัดให้มีฉลากสำหรับวัตถุออกฤทธิ์ที่ผลิต หรือจัดให้มีฉลากและเอกสารกำกับวัตถุออกฤทธิ์สำหรับวัตถุตำรับที่ผลิต ทั้งนี้ ให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขที่คณะกรรมการกำหนดโดยประกาศในราชกิจจานุเบกษา</p> <p>(๓) จัดให้มีการแยกเก็บวัตถุออกฤทธิ์เป็นส่วนสกัดจากยาหรือวัตถุอื่น</p> <p>(๔) จัดให้มีการทำบัญชีเกี่ยวกับการผลิตวัตถุออกฤทธิ์ ตามหลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขที่คณะกรรมการกำหนดโดยประกาศในราชกิจจานุเบกษา</p> <p>มาตรา ๓๒ ให้ผู้รับอนุญาตผลิตวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ ปฏิบัติดังต่อไปนี้</p> <p>(๑) จัดให้มีป้ายแสดงว่าเป็นสถานที่ผลิตวัตถุออกฤทธิ์ กับป้ายแสดงชื่อและเวลาทำการของเภสัชกรไว้ในที่เปิดเผยเห็นได้ง่ายจากภายนอกอาคาร ณ สถานที่ผลิต ลักษณะและขนาดของป้ายและข้อความที่แสดงในป้าย ให้เป็นไปตามที่คณะกรรมการกำหนดโดยประกาศในราชกิจจานุเบกษา</p> <p>(๒) จัดให้มีการวิเคราะห์วัตถุออกฤทธิ์ที่ผลิตขึ้นก่อนนำออกจากสถานที่ผลิต โดยต้องมีการวิเคราะห์ทุกครั้ง</p>	<p>เพื่อเป็นการลดขั้นตอนและระยะเวลาในการดำเนินการโดยให้เป็นอำนาจของคณะกรรมการแทนการออกกฎกระทรวง</p>

พระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
<p>และมีหลักฐานแสดงรายละเอียดซึ่งต้องเก็บรักษาไว้ไม่น้อยกว่าสิบปีนับแต่วันวิเคราะห์</p> <p>(๓) จัดให้มีฉลากและเอกสารกำกับวัตถุออกฤทธิ์หรือคำเตือน หรือข้อควรระวังการใช้วัตถุออกฤทธิ์ที่ภวณะหรือหีบห่อบรรจุวัตถุออกฤทธิ์ที่ผลิตขึ้น ทั้งนี้ให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง</p> <p>(๔) การอื่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง</p>	<p>และมีหลักฐานแสดงรายละเอียดของการวิเคราะห์ซึ่งต้องเก็บรักษาไว้ไม่น้อยกว่าสิบปีนับแต่วันวิเคราะห์</p> <p>(๓) จัดให้มีฉลากสำหรับวัตถุออกฤทธิ์ที่ผลิตหรือจัดให้มีฉลากและเอกสารกำกับวัตถุออกฤทธิ์ตามที่ได้ขึ้นทะเบียนวัตถุตัวรับไว้ ทั้งนี้ ให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขที่คณะกรรมการกำหนดโดยประกาศในราชกิจจานุเบกษา</p> <p>(๔) จัดให้มีการแยกเก็บวัตถุออกฤทธิ์เป็นส่วนสกัดจากยาหรือวัตถุอื่น</p> <p>(๕) จัดให้มีการทำบัญชีเกี่ยวกับการผลิตและการขายวัตถุออกฤทธิ์ ตามหลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขที่คณะกรรมการกำหนดโดยประกาศในราชกิจจานุเบกษา</p> <p>มาตรา ๓๓ ให้ผู้รับอนุญาตขายวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ปฏิบัติดังต่อไปนี้</p> <p>(๑) ดูแลให้มีฉลากและเอกสารกำกับวัตถุออกฤทธิ์ซึ่งมีข้อมูลครบถ้วนตามที่ผู้รับอนุญาตผลิตหรือนำเข้าจัดไว้</p> <p>(๒) จัดให้มีการแยกเก็บวัตถุออกฤทธิ์เป็นส่วนสกัดจากยาหรือวัตถุอื่น</p>	<p>เพื่อลดขั้นตอนและระยะเวลาในการดำเนินการ โดยให้เป็นอำนาจของคณะกรรมการแทนการออกกฎกระทรวง</p> <p>เพื่อประโยชน์ในการควบคุมและตรวจสอบ</p> <p>เพื่อประโยชน์ในการควบคุมและตรวจสอบ</p> <p>เพื่อควบคุมและตรวจสอบการขายวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒</p>

พระราชบัญญัติวัดที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัดที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
<p>มาตรา ๒๘ ให้ผู้รับอนุญาตขายวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ ปฏิบัติดังต่อไปนี้</p> <p>(๑) จัดให้มีป้ายไว้ในที่เปิดเผยเห็นได้ง่ายจากภายนอกอาคาร ณ สถานที่ขายแสดงว่าเป็นสถานที่ขายวัตถุออกฤทธิ์ ลักษณะและขนาดของป้ายและข้อความที่แสดงในป้ายให้เป็นไปตามที่กำหนดในกฎกระทรวง</p> <p>(๒) จัดให้มีการแยกเก็บวัตถุออกฤทธิ์เป็นส่วนสกัดจากยาหรือวัตถุอื่น</p> <p>(๓) ดูแลให้มีนสภ เอกสารกำกับวัตถุออกฤทธิ์ หรือคำเตือนหรือข้อควรระวังการใช้วัตถุออกฤทธิ์ที่ภาษา หรือหีบห่อบรรจุวัตถุออกฤทธิ์</p> <p>(๔) การอื่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง</p>	<p>(๓) จัดให้มีการทำบัญชีเกี่ยวกับการขายวัตถุออกฤทธิ์ ตามหลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขที่คณะกรรมการกำหนดโดยประกาศในราชกิจจานุเบกษา</p> <p>มาตรา ๓๘ ให้ผู้รับอนุญาตขายวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ ปฏิบัติดังต่อไปนี้</p> <p>(๑) จัดให้มีป้ายแสดงว่าเป็นสถานที่ขายวัตถุออกฤทธิ์ กับป้ายแสดงชื่อและเวลาทำการของเภสัชกรไว้ในที่เปิดเผยเห็นได้ง่ายจากภายนอกอาคาร ณ สถานที่ขาย ลักษณะและขนาดของป้ายและข้อความที่แสดงในป้ายให้เป็นไปตามที่คณะกรรมการกำหนดโดยประกาศในราชกิจจานุเบกษา</p> <p>(๒) ดูแลให้มีนสภและเอกสารกำกับวัตถุออกฤทธิ์ซึ่งมีข้อมูลครบถ้วนตามที่ผู้รับอนุญาตผลิตหรือนำเข้าจัดไว้</p> <p>(๓) จัดให้มีการแยกเก็บวัตถุออกฤทธิ์เป็นส่วนสกัดจากยาหรือวัตถุอื่น</p> <p>(๔) จัดให้มีการทำบัญชีเกี่ยวกับการขายวัตถุออกฤทธิ์ ตามหลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขที่คณะกรรมการกำหนดโดยประกาศในราชกิจจานุเบกษา</p>	<p>เพื่กลดขั้นตอนและระยะเวลาในการดำเนินการโดยให้เป็นอำนาจของคณะกรรมการแทนการออกกฎกระทรวง</p>

พระราชบัญญัติวัดดูที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัดดูที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
<p>มาตรา ๒๕ ให้ผู้รับอนุญาตนำเข้าซึ่งวัดดูออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ ปฏิบัติดังต่อไปนี้</p> <p>(๑) จัดให้มีป้ายไว้ในที่เปิดเผยเห็นได้ง่ายจากภายนอกอาคาร ณ สถานที่นำเข้า แสดงว่าเป็นสถานที่นำเข้าซึ่งวัดดูออกฤทธิ์ ลักษณะและขนาดของป้ายและข้อความที่แสดงในป้ายให้เป็นไปตามที่กำหนดในกฎกระทรวง</p>	<p>มาตรา ๓๕ ให้ผู้รับอนุญาตนำเข้าซึ่งวัดดูออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ปฏิบัติดังต่อไปนี้</p> <p>(๑) จัดให้มีใบรับรองของผู้ผลิตซึ่งแสดงรายละเอียดการวิเคราะห์วัดดูออกฤทธิ์ที่นำเข้า</p> <p>(๒) จัดให้มีฉลากสำหรับวัดดูออกฤทธิ์ที่นำเข้า หรือจัดให้มีฉลากและเอกสารกำกับวัดดูออกฤทธิ์สำหรับวัดดูดำรับที่นำเข้า ทั้งนี้ ให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่คณะกรรมการกำหนดโดยประกาศในราชกิจจานุเบกษา</p> <p>(๓) จัดให้มีการแยกเก็บวัดดูออกฤทธิ์เป็นส่วนสกัดจากยาหรือวัตถุอื่น</p> <p>(๔) จัดให้มีการทำบัญชีเกี่ยวกับการนำเข้าวัดดูออกฤทธิ์ ตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่คณะกรรมการกำหนดโดยประกาศในราชกิจจานุเบกษา</p> <p>มาตรา ๓๖ ให้ผู้รับอนุญาตนำเข้าซึ่งวัดดูออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ ปฏิบัติดังต่อไปนี้</p> <p>(๑) จัดให้มีป้ายแสดงว่าเป็นสถานที่นำเข้าวัดดูออกฤทธิ์ กับป้ายแสดงชื่อและเวลาทำการของเภสัชกรไว้ในที่เปิดเผยเห็นได้ง่ายจากภายนอกอาคาร ณ สถานที่นำเข้า ลักษณะและขนาดของป้ายและข้อความที่แสดงในป้าย</p>	<p>เพื่อควบคุมและตรวจสอบการนำเข้าวัดดูออกฤทธิ์ในประเภท ๒</p> <p>เพื่อลดขั้นตอนและระยะเวลาในการดำเนินการ โดยให้เป็นอำนาจของคณะกรรมการแทนการออกกฎกระทรวง</p>

พระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
<p>(๒) จัดให้มีใบรับรองของผู้ผลิตแสดงรายละเอียดการวิเคราะห์วัตถุออกฤทธิ์ที่นำเข้า</p> <p>(๓) จัดให้มีฉลากที่ภาษาหรือที่ช่วยขบวนการวัตถุออกฤทธิ์</p> <p>(๔) จัดให้มีฉลากและเอกสารกำกับวัตถุออกฤทธิ์ตามที่ได้ขึ้นทะเบียนวัตถุตำรับ เอกสารกำกับต้องเป็นภาษาไทย แต่จะมีภาษาต่างประเทศตัวก็ได้</p> <p>(๕) การอื่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง</p>	<p>ให้ขึ้นไปตามที่คณะกรรมการกำหนดโดยประกาศในราชกิจจานุเบกษา</p> <p>(๒) จัดให้มีใบรับรองของผู้ผลิตซึ่งแสดงรายละเอียดการวิเคราะห์วัตถุออกฤทธิ์ที่นำเข้า</p> <p>(๓) จัดให้มีฉลากกำกับวัตถุออกฤทธิ์ที่นำเข้าหรือจัดให้มีฉลากและเอกสารกำกับวัตถุออกฤทธิ์ตามที่ได้ขึ้นทะเบียนวัตถุตำรับไว้ ทั้งนี้ ให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์วิธีการและเงื่อนไขที่คณะกรรมการกำหนดโดยประกาศในราชกิจจานุเบกษา</p> <p>(๔) จัดให้มีการแยกเก็บวัตถุออกฤทธิ์เป็นส่วนสกัดจากยาหรือวัตถุอื่น</p> <p>(๕) จัดให้มีการทำบัญชีเกี่ยวกับการนำเข้าและการขงยวัตถุออกฤทธิ์ ตามหลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขที่คณะกรรมการกำหนดโดยประกาศในราชกิจจานุเบกษา</p> <p>มาตรา ๓๗ ให้ผู้รับอนุญาตส่งออกซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ปฏิบัติดังต่อไปนี้</p> <p>(๑) ดูแลให้มีฉลากและเอกสารกำกับวัตถุออกฤทธิ์ซึ่งมีข้อมูลครบถ้วนตามที่ผู้รับอนุญาตผลิตหรือนำเข้าจัดไว้</p>	<p>เพื่อควบคุมและตรวจสอบการส่งออกวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒</p>



พระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
	<p>(๑) จัดให้มีการแยกเก็บวัตถุออกฤทธิ์เป็นส่วนสกัดจากยาหรือวัตถุอื่น</p> <p>(๓) จัดให้มีการทำบัญชีเกี่ยวกับการส่งออกวัตถุออกฤทธิ์ ตามหลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขที่คณะกรรมการกำหนดโดยประกาศในราชกิจจานุเบกษา</p> <p>มาตรา ๓๘ ให้ผู้รับอนุญาตส่งออกซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ ปฏิบัติดังต่อไปนี้</p> <p>(๑) จัดให้มีป้ายแสดงว่าเป็นสถานที่ส่งออกวัตถุออกฤทธิ์ กับป้ายแสดงชื่อและเวลาทำการของเภสัชกรไว้ในที่เปิดเผยเห็นได้ง่ายจากภายนอกอาคาร ณ สถานที่ส่งออก ลักษณะและขนาดของป้ายและข้อความที่แสดงในป้ายให้เป็นไปตามที่คณะกรรมการกำหนดโดยประกาศในราชกิจจานุเบกษา</p> <p>(๒) ดูแลให้มีฉลากและเอกสารกำกับวัตถุออกฤทธิ์ซึ่งมีข้อมูลครบถ้วนตามที่ผู้รับอนุญาตผลิตหรือนำเข้าจัดไว้</p> <p>(๓) จัดให้มีการแยกเก็บวัตถุออกฤทธิ์เป็นส่วนสกัดจากยาหรือวัตถุอื่น</p> <p>(๔) จัดให้มีการทำบัญชีเกี่ยวกับการส่งออกวัตถุออกฤทธิ์ ตามหลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไข</p>	<p>เพื่อควบคุมและตรวจสอบการส่งออกวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔</p>

พระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
<p>มาตรา ๓๐ ในกรณีใบอนุญาตสูญหายหรือถูกทำลายในสาระสำคัญ ให้ผู้รับอนุญาตแจ้งต่อผู้อนุญาตและยื่นคำขอรับใบแทนใบอนุญาตภายในสิบห้าวันนับแต่วันที่ได้ทราบถึงการสูญหายหรือถูกทำลายดังกล่าว</p> <p>การขอรับใบแทนใบอนุญาตและการออกใบแทนใบอนุญาตให้ เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง</p> <p>มาตรา ๓๑ ผู้รับอนุญาตต้องแสดงใบอนุญาตของตนไว้โดยเปิดเผยและเห็นได้ง่าย ณ สถานที่ที่ระบุไว้ในใบอนุญาต</p>	<p>ที่คณะกรรมการกำหนดโดยประกาศในราชกิจจานุเบกษา</p> <p>มาตรา ๓๙ บทบัญญัติมาตรา ๓๐ วรรคหนึ่ง มาตรา ๓๑ มาตรา ๓๒ มาตรา ๓๕ มาตรา ๓๖ มาตรา ๓๗ และมาตรา ๓๘ ไม่ใช่บังคับแก่ผู้รับอนุญาตเดิมที่ นำเข้าหรือส่งออกเพื่อการศึกษาวิจัย หรือกรณีอื่นตามความจำเป็นเพื่อประโยชน์ของทางราชการตามที่เลขาธิการประกาศกำหนด โดยความเห็นชอบของคณะกรรมการ</p> <p>มาตรา ๔๐ ในกรณีที่ใบอนุญาตสูญหายหรือถูกทำลายในสาระสำคัญ ให้ผู้รับอนุญาตยื่นคำขอรับใบแทนใบอนุญาตต่อผู้อนุญาตภายในสิบห้าวันนับแต่วันที่ได้ทราบถึงการสูญหายหรือถูกทำลายดังกล่าว</p> <p>การขอรับใบแทนใบอนุญาตและการออกใบแทนใบอนุญาต ให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง</p> <p>มาตรา ๔๑ ผู้รับอนุญาตต้องแสดงใบอนุญาตของตนไว้โดยเปิดเผยและเห็นได้ง่าย ณ สถานที่ที่ระบุไว้ในใบอนุญาต</p>	<p>กำหนดครั้นยกเว้นเพื่อให้เกิดความยืดหยุ่น และเหมาะสมกับข้อเท็จจริงในทางปฏิบัติ</p>

พระราชบัญญัติวัดที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัดที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
<p>มาตรา ๓๒ ห้ามมิให้ผู้รับอนุญาตย้าย เปลี่ยนแปลง หรือเพิ่มสถานที่ผลิต สถานที่ขาย สถานที่นำเข้า หรือ สถานที่เก็บซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ และประเภท ๔ เว้นแต่ได้รับอนุญาตเป็นหนังสือจากผู้อนุญาต</p> <p>การขออนุญาตและการอนุญาต ให้เป็นไปตาม หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง</p>	<p>มาตรา ๔๒ ห้ามผู้รับอนุญาตย้าย เปลี่ยนแปลง หรือเพิ่มสถานที่ผลิต สถานที่ขาย สถานที่นำเข้าหรือสถานที่ เก็บซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ทุกประเภท เว้นแต่ได้รับอนุญาตจาก ผู้อนุญาต</p> <p>การขออนุญาตและการอนุญาต ให้เป็นไปตาม หลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง</p> <p>มาตรา ๔๑ ภายใต้บังคับมาตรา ๔๒ ในกรณีที่มีการเปลี่ยนแปลงข้อมูลตามรายการในใบอนุญาตตามมาตรา ๑๔ มาตรา ๑๕ มาตรา ๑๖ มาตรา ๒๐ มาตรา ๒๔ และ มาตรา ๔๘ ให้ผู้รับอนุญาตยื่นคำขอต่อผู้อนุญาตเพื่อแก้ไข รายการในใบอนุญาตดังกล่าวภายในสามสิบวันนับแต่วันที่ มีการเปลี่ยนแปลงข้อมูลนั้น</p> <p>การขออนุญาตและการอนุญาตให้เป็นไปตาม หลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขที่เลขาธิการกำหนด โดยประกาศในราชกิจจานุเบกษา</p> <p>มาตรา ๔๕ ผู้รับอนุญาตผู้ใดจะเลิกกิจการที่ได้รับ อนุญาตตามพระราชบัญญัตินี้ ให้แจ้งการเลิกกิจการเป็น หนังสือให้ผู้อนุญาตทราบล่วงหน้า และให้ถือว่าใบอนุญาต ล้มอายุตั้งแต่วันที่เลิกกิจการตามที่แจ้งไว้วันนั้น</p>	<p>เพื่อให้ครอบคลุมถึงวัตถุออกฤทธิ์ทุกประเภท</p> <p>เพื่อให้ข้อมูลในใบอนุญาตมีความถูกต้อง และเป็นปัจจุบัน</p> <p>กำหนดวิธีการในกรณีจะเลิกกิจการ เพื่อประโยชน์ ในการควบคุมตรวจสอบ</p>

พระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
	<p>ผู้รับอนุญาตที่เลิกกิจการโดยมิได้ปฏิบัติตามวรรคหนึ่ง ต้องแจ้งการเลิกกิจการเป็นหนังสือให้ผู้อนุญาตทราบภายในสิบห้าวันนับแต่วันที่เลิกกิจการ และให้ถือว่าใบอนุญาตสิ้นอายุตั้งแต่วันที่เลิกกิจการ</p> <p>มาตรา ๕๕ ให้ผู้รับอนุญาตซึ่งได้แจ้งการเลิกกิจการ ไม่ต่ออายุใบอนุญาตหรือผู้อนุญาตไม่อนุญาตให้ต่ออายุใบอนุญาต ทำลายหรือขายวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ประเภท ๓ หรือประเภท ๔ ของตนที่เหลืออยู่ในส่วนที่เกินกว่าที่กฎหมายให้มีไว้ในครอบครอง ในกรณีที่ยากให้ขายแก่ผู้รับอนุญาตอื่นตามประเภทนั้น หรือแก่ผู้ซึ่งผู้อนุญาตเห็นสมควร ทั้งนี้ ภายในหกสิบวันนับแต่วันเลิกกิจการ วันที่ใบอนุญาตสิ้นอายุหรือวันที่ผู้อนุญาตไม่อนุญาตให้ต่ออายุใบอนุญาต แล้วแต่กรณี เว้นแต่ผู้อนุญาตจะผ่อนผันขยายระยะเวลาต่อไปอีกแต่ต้องไม่เกินหกสิบวัน</p> <p>ในกรณีที่ผู้รับอนุญาตไม่ปฏิบัติตามวรรคหนึ่ง ให้วัตถุออกฤทธิ์ที่เหลืออยู่ตกเป็นของกระทรวงสาธารณสุข และให้กระทรวงสาธารณสุขหรือผู้ตั้งกระทรวงสาธารณสุขมอบหมายทำลายหรือนำไปใช้ประโยชน์ได้ตามระเบียบที่กระทรวงสาธารณสุขกำหนด</p> <p>มาตรา ๕๖ ถ้าผู้รับอนุญาตตาย และทายาทหรือผู้ที่ได้รับควบคุมยินยอมจากทายาทแสดงความจำนงต่อผู้อนุญาตเพื่อขอประกอบกิจการที่ได้รับอนุญาตนั้นต่อไป ภายในสามสิบวันนับแต่วันที่ผู้รับอนุญาตตาย เมื่อผู้อนุญาตตรวจสอบแล้วเห็นว่าผู้นั้นมีคุณสมบัติตามมาตรา ๑๙ (๔)</p>	<p>เพื่อควบคุมและป้องกันมิให้มีการนำวัตถุออกฤทธิ์ที่เหลืออยู่ไปใช้ในทางที่ไม่ถูกต้อง</p> <p>เพื่อรองรับในกรณีที่ผู้รับอนุญาตตายและมีบุคคลที่มีคุณสมบัติแสดงความจำนงเพื่อขอประกอบกิจการต่อไป</p>

พระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
<p>มาตรา ๘๗ ผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากกระทรวงสาธารณสุขหรือผู้รับอนุญาตตามมาตรา ๑๖ มาตรา ๑๙ หรือมาตรา ๒๒ รวมทั้งกระทรวง ทบวง กรม สภากาชาดไทย องค์การเภสัชกรรมและสถาบันอื่นของทางราชการตามที่รัฐมนตรีประกาศในราชกิจจานุเบกษาที่ได้ดำเนินการเกี่ยวกับการผลิต การขาย การนำเข้า การส่งออก การนำผ่าน หรือการมีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ที่มีใช้ วัตถุตำรับยกเว้น ต้องจัดให้มีการทำบัญชีรับจ่ายวัตถุออกฤทธิ์ และเสนอรายงานให้เลขาธิการทราบเป็นรายเดือน และรายปี บัญชีดังกล่าวต้องเก็บรักษาไว้และพร้อมที่จะแสดงต่อพนักงานเจ้าหน้าที่ได้ทุกเวลาในขณะที่เปิดดำเนินการ</p>	<p>หรือมาตรา ๒๒ แล้วแต่กรณี ให้ผู้แสดงความจำนงนั้น ประกอบกิจการต่อไปได้จนกว่าใบอนุญาตสิ้นอายุ และให้มีผู้มีแสดงความจำนงเป็นผู้รับอนุญาตตามพระราชบัญญัตินี้ ตั้งแต่วันที่ผู้รับอนุญาตตาย</p> <p>การแสดงความจำนงและการตรวจสอบ ให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขที่คณะกรรมการกำหนด โดยประกาศในราชกิจจานุเบกษา</p> <p>ในกรณีที่ไม่มีการแสดงความจำนงเพื่อขอประกอบกิจการตามวรรคหนึ่ง ให้ทนายผู้ครอบครองวัตถุออกฤทธิ์นั้น มีหน้าที่ดำเนินการตามมาตรา ๔๕ ต่อไป</p> <p>มาตรา ๔๗ ผู้รับอนุญาตตามมาตรา ๑๔ มาตรา ๑๕ มาตรา ๑๖ มาตรา ๒๐ หรือมาตรา ๔๘ ผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบวิชาชีพทันตกรรม หรือผู้ประกอบวิชาชีพการสัตวแพทย์ชั้นหนึ่ง ซึ่งมีวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ ไว้ในครอบครองในปริมาณไม่เกินที่รัฐมนตรีประกาศกำหนดตามมาตรา ๔๐ รวมทั้งกระทรวง ทบวง กรม และสภากาชาดไทย หรือหน่วยงานของรัฐตามที่รัฐมนตรีประกาศกำหนด ที่ได้ดำเนินการเกี่ยวกับการผลิต การขาย การนำเข้า การส่งออก การนำผ่าน หรือการมีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ที่มีใช้ วัตถุตำรับยกเว้น ต้องเสนอรายงานเกี่ยวกับการดำเนินการ</p>	<p>กำหนดหน้าที่ในการเสนอรายงานเกี่ยวกับการดำเนินการ เพื่อประโยชน์ในการตรวจสอบและควบคุมวัตถุออกฤทธิ์</p>

พระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
<p>แสดงต่อพนักงานเจ้าหน้าที่ได้ตลอดเวลาในขณะที่เปิดดำเนินการ  ทั้งนี้อย่างน้อยภายในสองปีนับแต่วันลงรายการครั้งสุดท้าย  ในบัญชี</p> <p>บัญชีรับจ่ายวัตถุออกฤทธิ์และรายงานตาม วรรคหนึ่ง ให้เป็นไปตามแบบที่กำหนดในกฎกระทรวง</p> <p style="text-align: center;">หมวด ๔ หน้าที่ของเภสัชกร</p> <hr style="width: 20%; margin: auto;"/>	<p>วัตถุตำรับยกเว้น ต้องเสนอรายงานเกี่ยวกับการดำเนินการ กิจการดังกล่าวต่อเลขานุการ</p> <p style="text-align: center;">รายงานตามวรรคหนึ่ง ให้เป็นไปตามแบบและ ระยะเวลาที่เลขานุการกำหนดโดยประกาศในราชกิจจานุ เบกษา</p> <p style="text-align: center;">หมวด ๕ หน้าที่ของเภสัชกร</p> <hr style="width: 20%; margin: auto;"/> <p>มาตรา ๕๘ ให้เภสัชกรผู้มีหน้าที่ควบคุมการผลิต วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ปฏิบัติดังต่อไปนี้</p> <p>(๑) ควบคุมการผลิตวัตถุออกฤทธิ์ให้เป็นไปตาม พระราชบัญญัตินี้</p> <p>(๒) ควบคุมให้มีฉลากและเอกสารกำกับ วัตถุออกฤทธิ์ตามมาตรา ๓๑ (๒)</p> <p>(๓) ควบคุมให้มีการแยกเก็บวัตถุออกฤทธิ์เป็น ส่วนสัดส่วนจากยาหรือวัตถุอื่น</p> <p>(๔) ควบคุมการทำบัญชีเกี่ยวกับการผลิตวัตถุ ออกฤทธิ์ตามหลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขที่คณะกรรมการ กำหนดโดยประกาศในราชกิจจานุเบกษา</p>	<p style="text-align: center;">เพื่อประโยชน์ในการควบคุมและตรวจสอบ การผลิตวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒</p>

พระราชบัญญัติวัดอุทกที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัดอุทกที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
<p>มาตรา ๓๓ ให้เภสัชกรผู้มีหน้าที่ควบคุมการผลิต วัดอุทกออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ ปฏิบัติ ดังต่อไปนี้</p> <p>(๑) ควบคุมการผลิตให้เป็นไปตาม พระราชบัญญัตินี้</p> <p>(๒) ควบคุมให้มีฉลากและเอกสารกำกับ วัดอุทกออกฤทธิ์ตามมาตรา ๒๗ (๓)</p> <p>(๓) ควบคุมการแบ่งบรรจุและการปิดฉลาก ที่ภาชนะหรือหีบห่อบรรจุให้เป็นไปตามพระราชบัญญัตินี้</p> <p>(๔) ควบคุมการขายวัดอุทกออกฤทธิ์ให้เป็นไปตาม มาตรา ๓๔</p> <p>(๕) ต้องอยู่ประจำควบคุมกิจการตลอดเวลา ที่เปิดดำเนินการ</p> <p>(๖) ภาวะอื่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง</p>	<p>(๕) ต้องอยู่ประจำควบคุมกิจการตลอดเวลา ที่เปิดทำการ</p> <p>มาตรา ๔๙ ให้เภสัชกรผู้มีหน้าที่ควบคุมการผลิต วัดอุทกออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ ปฏิบัติ ดังต่อไปนี้</p> <p>(๑) ควบคุมการผลิตวัดอุทกออกฤทธิ์ให้เป็นไปตาม พระราชบัญญัตินี้</p> <p>(๒) ควบคุมให้มีฉลากและเอกสารกำกับวัดอุ ทกออกฤทธิ์ตาม มาตรา ๓๒ (๓)</p> <p>(๓) ควบคุมให้มีการแยกเก็บวัดอุทกออกฤทธิ์เป็น ส่วนสัดส่วนจากยาหรือวัดอื่น</p> <p>(๔) ควบคุมการทำบัญชีเกี่ยวกับการผลิตวัดอุ ทกออกฤทธิ์ตามหลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขที่คณะกรรมการ กำหนดโดยประกาศในราชกิจจานุเบกษา</p> <p>(๕) ต้องอยู่ประจำควบคุมกิจการตลอดเวลา ที่เปิดทำการ</p> <p>มาตรา ๕๐ ให้เภสัชกรผู้มีหน้าที่ควบคุมการขาย วัดอุทกออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ปฏิบัติดังต่อไปนี้</p>	<p>เพื่อประโยชน์ในการควบคุมและตรวจสอบ การผลิตวัดอุทกออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔</p> <p>✓</p> <p>✓</p> <p>เพื่อประโยชน์ในการควบคุมและตรวจสอบการขาย วัดอุทกออกฤทธิ์ในประเภท ๒</p>

พระราชบัญญัติวัดที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัดที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
<p>มาตรา ๓๕ ให้เภสัชกรผู้มีหน้าที่ควบคุมการขาย วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ ปฏิบัติ ดังต่อไปนี้</p> <p>(๑) ควบคุมการแยกเก็บวัตถุออกฤทธิ์ตามมาตรา ๒๘ (๒)</p> <p>(๒) ควบคุมการปฏิบัติตามมาตรา ๒๘ (๓)</p> <p>(๓) ควบคุมการขายให้เป็นไปตามพระราชบัญญัติ นี้</p> <p>(๔) ควบคุมการปรุงวัตถุออกฤทธิ์ให้เป็นไปตาม</p>	<p>(๑) ควบคุมการขายวัตถุออกฤทธิ์ให้เป็นไปตาม พระราชบัญญัตินี้</p> <p>(๒) ควบคุมการปฏิบัติเกี่ยวกับฉลากและเอกสาร กำกับวัตถุออกฤทธิ์ตามมาตรา ๓๓ (๑)</p> <p>(๓) ควบคุมให้มีการแยกเก็บวัตถุออกฤทธิ์เป็น ส่วนสัดส่วนจากยาหรือวัตถุอื่น</p> <p>(๔) ควบคุมการทำบัญชีเกี่ยวกับการขายวัตถุ ออกฤทธิ์ตามหลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขที่คณะกรรมการ กำหนดโดยประกาศในราชกิจจานุเบกษา</p> <p>(๕) ต้องอยู่ประจำควบคุมกิจการตลอดเวลา ที่เปิดทำการ</p> <p>มาตรา ๕๑ ให้เภสัชกรผู้มีหน้าที่ควบคุมการขาย วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ ปฏิบัติ ดังต่อไปนี้</p> <p>(๑) ควบคุมการขายวัตถุออกฤทธิ์ให้เป็นไปตาม พระราชบัญญัตินี้</p> <p>(๒) ควบคุมการปฏิบัติเกี่ยวกับฉลากและเอกสาร กำกับวัตถุออกฤทธิ์ตามมาตรา ๓๕ (๒)</p> <p>(๓) ควบคุมให้มีการแยกเก็บวัตถุออกฤทธิ์เป็น ส่วนสัดส่วนจากยาหรือวัตถุอื่น</p> <p>(๔) ควบคุมการปรุงหรือการแปรรูปวัตถุ</p>	<p>เพื่อประโยชน์ในการควบคุมและตรวจสอบการขาย วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔</p>



พระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
<p>ใบสั่งยาของบุคคลซึ่งกล่าวใน (๕)</p> <p>(๕) ดูแลให้มีฉลากที่ภาษาหรือทับทิมอักษร วัตถุออกฤทธิ์ที่ปรุงตามใบสั่งยาของผู้ประกอบวิชาชีพ เวชกรรม ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนปัจจุบันชั้นหนึ่งในสาขา ทันตกรรม หรือผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์ชั้นหนึ่ง ทั้งนี้ ตามหลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง</p> <p>(๖) ควบคุมการส่งมอบวัตถุออกฤทธิ์ให้ถูกต้อง ตามใบสั่งยาของบุคคลซึ่งกล่าวใน (๕)</p> <p>(๗) ควบคุมการทำบัญชีรับจ่ายวัตถุออกฤทธิ์ตาม หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง</p> <p>(๘) ควบคุมมิให้มีการขายวัตถุออกฤทธิ์แก่ผู้ซึ่ง ไม่มีใบสั่งยาของบุคคลซึ่งกล่าวใน (๕) หรือแก่ผู้ซึ่งไม่ได้รับ ใบอนุญาตผลิต ขาย หรือนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์</p> <p>(๙) ต้องอยู่ประจำควบคุมกิจการตลอดเวลา ที่เปิดดำเนินการ</p> <p>(๑๐) การอื่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง</p>	<p>ออกฤทธิ์ให้เป็นไปตามใบสั่งยาของผู้ประกอบวิชาชีพ ตาม (๕)</p> <p>(๕) ดูแลให้มีฉลากสำหรับวัตถุออกฤทธิ์ที่ปรุง หรือแบ่งบรรจุตามใบสั่งยาของผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบวิชาชีพทันตกรรม หรือผู้ประกอบวิชาชีพ การสัตวแพทย์ชั้นหนึ่ง ทั้งนี้ ตามหลักเกณฑ์ วิธีการและ เงื่อนไขที่คณะกรรมการกำหนดโดยประกาศในราชกิจจานุ เบกษา</p> <p>(๖) ควบคุมการส่งมอบวัตถุออกฤทธิ์ให้ถูกต้อง ตามใบสั่งยาของผู้ประกอบวิชาชีพตาม (๕)</p> <p>(๗) ควบคุมการทำบัญชีเกี่ยวกับการขายวัตถุ ออกฤทธิ์ตามหลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขที่คณะกรรมการ กำหนดโดยประกาศในราชกิจจานุเบกษา</p> <p>(๘) ควบคุมมิให้มีการขายวัตถุออกฤทธิ์แก่ ผู้ซึ่งไม่มีใบสั่งยาของผู้ประกอบวิชาชีพตาม (๕) หรือแก่ผู้ซึ่ง ไม่ได้รับใบอนุญาตผลิต ขายหรือนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์</p> <p>(๙) ต้องอยู่ประจำควบคุมกิจการตลอดเวลา ที่เปิดทำการ</p>	<p>เพื่อลดขั้นตอนและระยะเวลาในการดำเนินการ โดยให้เป็นอำนาจของคณะกรรมการในการออกประกาศ แทนการออกกฎกระทรวง</p>

พระราชบัญญัติวัดที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัดที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
	<p>มาตรา ๕๒ ให้เกสัชกรผู้มีหน้าที่ควบคุมการนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ปฏิบัติดังต่อไปนี้</p> <p>(๑) ควบคุมการนำเข้าวัตถุออกฤทธิ์ให้เป็นไปตามพระราชบัญญัตินี้</p> <p>(๒) ควบคุมการปฏิบัติเกี่ยวกับฉลากและเอกสารกำกับวัตถุออกฤทธิ์ตามมาตรา ๓๕ (๒)</p> <p>(๓) ควบคุมให้มีการแยกเก็บวัตถุออกฤทธิ์เป็นสำเนาจากยาหรือวัตถุอื่น</p> <p>(๔) ควบคุมการทำบัญชีเกี่ยวกับการนำเข้าวัตถุออกฤทธิ์ตามหลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขที่คณะกรรมการกำหนดโดยประกาศในราชกิจจานุเบกษา</p> <p>(๕) ต้องอยู่ประจำควบคุมกิจการตลอดเวลาที่เปิดทำการ</p>	<p>เพื่อประโยชน์ในการควบคุมและตรวจสอบการนำเข้าวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒</p>
<p>มาตรา ๓๕ ให้เกสัชกรผู้มีหน้าที่ควบคุมการนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ ปฏิบัติดังต่อไปนี้</p> <p>(๑) ควบคุมวัตถุออกฤทธิ์ที่นำเข้าให้ถูกต้องตามตำรับของวัตถุตำรับที่ได้ขึ้นทะเบียนไว้</p> <p>(๒) ควบคุมการปฏิบัติเกี่ยวกับฉลากและเอกสารกำกับวัตถุออกฤทธิ์ตามมาตรา ๒๕ (๓) และ (๔)</p>	<p>มาตรา ๕๓ ให้เกสัชกรผู้มีหน้าที่ควบคุมการนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ ปฏิบัติดังต่อไปนี้</p> <p>(๑) ควบคุมการนำเข้าวัตถุออกฤทธิ์ให้เป็นไปตามพระราชบัญญัตินี้</p> <p>(๒) ควบคุมการปฏิบัติเกี่ยวกับฉลากและเอกสารกำกับวัตถุออกฤทธิ์ตามมาตรา ๓๖ (๓)</p>	<p>เพื่อประโยชน์ในการควบคุมและตรวจสอบการนำเข้าวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔</p>

พระราชบัญญัติวัดฤๅที่ออกฤๅที่ต่อจ้ดและประสพพ พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัดฤๅที่ออกฤๅที่ต่อจ้ดและประสพพ พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
<p>(๓) ควบคุมการขยววัดฤๅที่ออกฤๅที่ให้เป็นไปตม มตรว ๓๕</p> <p>(๔) ็องอยู่ระจ้จควบคุมก้จการตลอดเวล ที่เป้ดต้เนนการ</p> <p>(๕) าวอื่นตมที่ก้หนดในกฎกระทรวง</p>	<p>(๓) ควบคุมให้ม้การแยกเก็บวัดฤๅที่ออกฤๅที่ ส่วนส้ตจกยหรือวัดฤๅอื่น</p> <p>(๔) ควบคุมการทำบ้ญช้ก้ยวกับการนำข้ววัดฤๅ ออกฤๅที่ตมหลักเกณฑ์ ว้การและเงื่อนไซที่คณกรรมการ ก้หนดโดยประกศในราชก้จงานุเบกษา</p> <p>(๕) ็องอยู่ระจ้จควบคุมก้จการตลอดเวล ที่เป้ดท้การ</p> <p>มตรว ๕๔ ให้เกล้ชกรผู้มีหน้ที่ควบคุมการ ส่งออกข้งวัดฤๅที่ออกฤๅที่ในประกท ๒ ปรก้บ้ด้ด้งต้อไปน้</p> <p>(๑) ควบคุมการส่งออกวัดฤๅที่ออกฤๅที่ให้ เป็นไปตมพระราชบ้ญญิต้</p> <p>(๒) ควบคุมการปรก้บ้ด้ด้ก้ยวกับลสากและ เลกสารก้ก้บ้วัดฤๅที่ออกฤๅที่ตมมตรว ๓๗ (๑)</p> <p>(๓) ควบคุมให้ม้การแยกเก็บวัดฤๅที่ออกฤๅที่ เป็นส่วนส้ตจกยหรือวัดฤๅอื่น</p> <p>(๔) ควบคุมการทำบ้ญช้ก้ยวกับการส่งออก วัดฤๅที่ออกฤๅที่ตมหลักเกณฑ์ ว้การและเงื่อนไซ ที่คณกรรมการก้หนดโดยประกศในราชก้จงานุเบกษา</p>	<p>เพื่อประกษน้ในการควบคุมและตรวจสอบ การส่งออกวัดฤๅที่ออกฤๅที่ในประกท ๒</p>

พระราชบัญญัติวัดดูที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัดดูที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
	<p>(๕) ต้องอยู่ประจำควบคุมกิจการตลอดเวลาที่เปิดทำการ</p> <p>มาตรา ๕๕ ให้เภสัชกรผู้มีหน้าที่ควบคุมการส่งออกซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ ปฏิบัติดังต่อไปนี้</p> <p>(๑) ควบคุมการส่งออกวัตถุออกฤทธิ์ให้เป็นไปตามพระราชบัญญัตินี้</p> <p>(๒) ควบคุมการปฏิบัติเกี่ยวกับฉลากและเอกสารกำกับวัตถุออกฤทธิ์ตามมาตรา ๓๘ (๒)</p> <p>(๓) ควบคุมให้มีการแยกเก็บวัตถุออกฤทธิ์เป็นส่วนสกัดจากยาหรือวัตถุอื่น</p> <p>(๔) ควบคุมการทำบัญชีเกี่ยวกับการส่งออกวัตถุออกฤทธิ์ตามหลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขที่คณะกรรมการกำหนดโดยประกาศในราชกิจจานุเบกษา</p> <p>(๕) ต้องอยู่ประจำควบคุมกิจการตลอดเวลาที่เปิดทำการ</p> <p>มาตรา ๕๖ ในกรณีที่เภสัชกรผู้มีหน้าที่ควบคุมกิจการไม่ประสงค์จะปฏิบัติหน้าที่ต่อไป ให้เภสัชกรผู้มีหน้าที่ควบคุมกิจการนั้นแจ้งเป็นหนังสือให้ผู้อนุญาตทราบภายใน</p>	<p>เพื่อประโยชน์ในการควบคุมและตรวจสอบการส่งออกวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔</p> <p>กำหนดให้เภสัชกรที่ไม่ประสงค์ปฏิบัติหน้าที่ต่อไป ต้องแจ้งเป็นหนังสือต่อผู้อนุญาต เพื่อให้ผู้อนุญาตมีระยะเวลาเพียงพอในการจัดหาเภสัชกรคนใหม่</p>

พระราชบัญญัติวัดอุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัดอุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
<p style="text-align: center;">หมวด ๕ วัดอุออกฤทธิ์ปลอม วัดอุออกฤทธิ์ผิดมาตรฐาน และวัดอุออกฤทธิ์เสื่อมคุณภาพ</p> <hr/> <p>มาตรา ๓๖ ห้ามมิให้ผู้ใดผลิต ขาย หรือนำเข้า ซึ่งวัดอุออกฤทธิ์ ดังต่อไปนี้</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>(๑) วัดอุออกฤทธิ์ปลอม</li> <li>(๒) วัดอุออกฤทธิ์ผิดมาตรฐาน</li> <li>(๓) วัดอุออกฤทธิ์เสื่อมคุณภาพ</li> <li>(๔) วัดอุออกฤทธิ์ที่ตั้งขึ้นทะเบียนวัดอุดำรับ แต่มิได้ขึ้นทะเบียนไว้</li> <li>(๕) วัดอุออกฤทธิ์ที่รัฐมนตรีสั่งเพิกถอนทะเบียน วัดอุดำรับ</li> </ol> <p>มาตรา ๓๗ วัดอุออกฤทธิ์หรือสิ่งต่อไปนี้ ให้ถือว่าเป็น เป็นวัดอุออกฤทธิ์ปลอม</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>(๑) สิ่งที่ทำเทียมวัดอุออกฤทธิ์ทั้งหมดหรือ แต่บางส่วน</li> </ol>	<p style="text-align: center;">หมวด ๕ วัดอุออกฤทธิ์ที่ห้ามผลิต ขาย นำเข้าหรือส่งออก</p> <hr/> <p>มาตรา ๕๗ ห้ามผู้ใดผลิต ขาย นำเข้าหรือส่งออก ซึ่งวัดอุออกฤทธิ์ ดังต่อไปนี้</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>(๑) วัดอุออกฤทธิ์ปลอม</li> <li>(๒) วัดอุออกฤทธิ์ผิดมาตรฐาน</li> <li>(๓) วัดอุออกฤทธิ์เสื่อมคุณภาพ</li> <li>(๔) วัดอุออกฤทธิ์ที่ต้องขึ้นทะเบียนวัดอุดำรับ แต่มิได้ขึ้นทะเบียนไว้</li> <li>(๕) วัดอุออกฤทธิ์ที่รัฐมนตรีสั่งเพิกถอนทะเบียน วัดอุดำรับ</li> </ol> <p>มาตรา ๕๘ วัดอุออกฤทธิ์หรือสิ่งต่อไปนี้ ให้ถือว่าเป็น เป็นวัดอุออกฤทธิ์ปลอม</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>(๑) สิ่งที่ทำเทียมวัดอุออกฤทธิ์ทั้งหมดหรือ แต่บางส่วน</li> </ol>	<p style="text-align: center;">เพื่อให้สอดคล้องกับเนื้อหาภายในหมวด ๕</p>

พระราชบัญญัติวัดที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัดที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
<p>(๒) วัดออกฤทธิ์ที่แสดงชื่อว่าเป็นวัดออกฤทธิ์ กินหรือแสดงเดือนปีที่วัดออกฤทธิ์สิ้นอายุซึ่งเกินความจริง</p> <p>(๓) วัดออกฤทธิ์ที่แสดงชื่อหรือเครื่องหมายของ ผู้ผลิตหรือที่ตั้งของสถานที่ผลิตซึ่งมิใช่ความจริง</p> <p>(๔) วัดออกฤทธิ์หรือสิ่งแสดงว่าเป็นวัด ออกฤทธิ์ตามที่กำหนดไว้ในประกาศของรัฐมนตริตามมาตรา ๖ (๑) หรือตามตำรับของวัดดํารับที่ขึ้นทะเบียนไว้ซึ่งมิใช่ ความจริง</p> <p>(๕) วัดออกฤทธิ์ที่ผลิตขึ้นไม่ถูกต้องตาม มาตรฐานถึงขนาดสารออกฤทธิ์ขนาดหรือเกินกว่าร้อยละสิบ ของปริมาณที่กำหนดไว้ไปจากเกณฑ์ต่ำสุดหรือสูงสุด ตามที่ กำหนดไว้ในประกาศของรัฐมนตริตามมาตรา ๖ (๒) หรือ ตามที่กำหนดไว้ในตำรับของวัดดํารับที่ขึ้นทะเบียนไว้</p> <p>มาตรา ๓๘ วัดออกฤทธิ์ต่อไปนี ให้ถือว่าเป็น เป็นวัดออกฤทธิ์ผิดมาตรฐาน</p> <p>(๑) วัดออกฤทธิ์ที่ผลิตขึ้นไม่ถูกต้องตาม มาตรฐานโดยสารออกฤทธิ์ขนาดหรือเกินจากเกณฑ์ต่ำสุด หรือสูงสุด ตามที่กำหนดไว้ในประกาศของรัฐมนตริตาม มาตรา ๖ (๒) หรือตามตำรับของวัดดํารับที่ขึ้นทะเบียนไว้ แต่ไม่ถึงขนาดดังกล่าวในมาตรา ๓๗ (๕)</p>	<p>(๒) วัดออกฤทธิ์ที่แสดงชื่อว่าเป็นวัดออกฤทธิ์ กินหรือแสดงเดือนปีที่วัดออกฤทธิ์สิ้นอายุซึ่งมิใช่ความจริง</p> <p>(๓) วัดออกฤทธิ์ที่แสดงชื่อหรือเครื่องหมายของ ผู้ผลิตหรือที่ตั้งของสถานที่ผลิตซึ่งมิใช่ความจริง</p> <p>(๔) วัดออกฤทธิ์หรือสิ่งแสดงว่าเป็นวัด ออกฤทธิ์ตามที่กำหนดไว้ในประกาศของรัฐมนตริตาม มาตรา ๗ (๑) หรือตามตำรับของวัดดํารับที่ขึ้นทะเบียนไว้ ซึ่งมิใช่ความจริง</p> <p>(๕) วัดออกฤทธิ์ที่ผลิตขึ้นไม่ถูกต้องตาม มาตรฐานถึงขนาดสารออกฤทธิ์ขนาดหรือเกินกว่าร้อยละสิบ ของปริมาณที่กำหนดไว้ไปจากเกณฑ์ต่ำสุดหรือสูงสุด ตามที่ กำหนดไว้ในประกาศของรัฐมนตริตามมาตรา ๗ (๒) หรือ ตามตำรับของวัดดํารับที่ขึ้นทะเบียนไว้</p> <p>มาตรา ๕๔ วัดออกฤทธิ์ต่อไปนี ให้ถือว่าเป็น วัดออกฤทธิ์ผิดมาตรฐาน</p> <p>(๑) วัดออกฤทธิ์ที่ผลิตขึ้นไม่ถูกต้องตาม มาตรฐานโดยมีสารออกฤทธิ์ขนาดหรือเกินจากเกณฑ์ต่ำสุด หรือสูงสุด ตามที่กำหนดไว้ในประกาศของรัฐมนตริตาม มาตรา ๗ (๒) หรือตามตำรับของวัดดํารับที่ขึ้นทะเบียนไว้ แต่ไม่ถึงขนาดที่ระบุไว้ในมาตรา ๕๓ (๕)</p>	

พระราชบัญญัติวัดอุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัดอุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
<p>(๒) วัดอุออกฤทธิ์ที่ผลิตขึ้นโดยมีความบริสุทธิ์หรือลักษณะอื่นซึ่งมีความสำคัญต่อคุณภาพของวัดอุออกฤทธิ์ผิดไปจากเกณฑ์ที่กำหนดไว้ในประกาศของรัฐมนตรีตามมาตรา ๖ (๒) หรือตามตำรับของวัดอุตำรับที่ขึ้นทะเบียนไว้</p> <p>มาตรา ๓๙ วัดอุออกฤทธิ์ต่อไปนี้เป็นวัดอุออกฤทธิ์เสื่อมคุณภาพ</p> <p>(๑) วัดอุออกฤทธิ์ที่สิ้นอายุตามที่แสดงไว้ในฉลากซึ่งขึ้นทะเบียนวัดอุตำรับไว้</p> <p>(๒) วัดอุออกฤทธิ์ที่แปรสภาพจนมีลักษณะเช่นเดียวกับวัดอุออกฤทธิ์ปลอมตามมาตรา ๓๗ (๕) หรือวัดอุออกฤทธิ์ผิดมาตรฐานตามมาตรา ๓๘</p>	<p>(๒) วัดอุออกฤทธิ์ที่ผลิตขึ้นโดยมีความบริสุทธิ์หรือลักษณะอื่นซึ่งมีความสำคัญต่อคุณภาพของวัดอุออกฤทธิ์ผิดไปจากเกณฑ์ที่กำหนดไว้ในประกาศของรัฐมนตรีตามมาตรา ๗ (๒) หรือตามตำรับของวัดอุตำรับที่ขึ้นทะเบียนไว้</p> <p>มาตรา ๖๐ วัดอุออกฤทธิ์ต่อไปนี้ ให้ถือว่าเป็นวัดอุออกฤทธิ์เสื่อมคุณภาพ</p> <p>(๑) วัดอุออกฤทธิ์ที่สิ้นอายุตามที่แสดงไว้ในฉลากซึ่งขึ้นทะเบียนวัดอุตำรับไว้</p> <p>(๒) วัดอุออกฤทธิ์ที่แปรสภาพจนมีลักษณะเช่นเดียวกับวัดอุออกฤทธิ์ปลอมตามมาตรา ๕๘ (๕) หรือวัดอุออกฤทธิ์ผิดมาตรฐานตามมาตรา ๕๙</p> <p>มาตรา ๖๑ ห้ามผู้ใดขายวัดอุออกฤทธิ์ตั้งแต่สองชนิดขึ้นไปหรือขายวัดอุออกฤทธิ์และยารวมกันหลายขนาน โดยจัดเป็นชุดไว้ล่วงหน้า เพื่อประโยชน์ทางการค้า</p>	<p>เพื่อมิให้มีการขายวัดอุออกฤทธิ์ในลักษณะยาชุดเพื่อประโยชน์ในการคุ้มครองผู้บริโภค</p>

พระราชบัญญัติวัดฤทธีออกฤทธีต่อจัตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัดฤทธีออกฤทธีต่อจัตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
<p style="text-align: center;">หมวด ๖ การขึ้นทะเบียนวัดฤทธีรับ</p> <p>มาตรา ๕๐ ผู้รับอนุญาตผลิตหรือผู้รับอนุญาตนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธีในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ ผู้ใดจะผลิตหรือนำเข้าซึ่งวัตถุที่รับที่มีวัตถุออกฤทธีดังกล่าว ต้องนำวัตถุที่รับนั้นมาขอขึ้นทะเบียนต่อพนักงานเจ้าหน้าที่ก่อน และเมื่อได้รับใบสำคัญการขึ้นทะเบียนวัตถุที่รับแล้ว จึงจะผลิตหรือนำเข้าซึ่งวัตถุที่รับนั้นได้</p> <p>การขอขึ้นทะเบียนวัตถุที่รับ และการออกใบสำคัญการขึ้นทะเบียนวัตถุที่รับ ให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง</p> <p>ความในวรรคหนึ่งไม่ใช้บังคับแก่ผู้รับอนุญาตผลิตหรือผู้รับอนุญาตนำเข้าซึ่งวัตถุที่รับตัวอย่างที่ได้รับอนุญาต แต่ต้องปฏิบัติตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง</p>	<p style="text-align: center;">หมวด ๖ การขึ้นทะเบียนวัตถุที่รับ</p> <p>มาตรา ๖๒ ผู้รับอนุญาตผลิตหรือนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธีในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ จะผลิตหรือนำเข้าซึ่งวัตถุที่รับที่มีวัตถุออกฤทธีดังกล่าว ต้องขอขึ้นทะเบียนวัตถุที่รับนั้นต่อผู้อนุญาตก่อน และเมื่อได้รับใบสำคัญการขึ้นทะเบียนวัตถุที่รับแล้วจึงจะผลิตหรือนำเข้าซึ่งวัตถุที่รับนั้นได้</p> <p>การขอขึ้นทะเบียนวัตถุที่รับและการออกใบสำคัญการขึ้นทะเบียนวัตถุที่รับ ให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง</p> <p>ความในวรรคหนึ่งไม่ใช้บังคับแก่ผู้รับอนุญาตผลิตหรือนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธีในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ ที่ได้รับอนุญาตให้ผลิตหรือนำเข้าตัวอย่างของวัตถุที่รับที่จะขอขึ้นทะเบียนวัตถุที่รับ การขออนุญาตและการอนุญาตให้ผลิตหรือนำเข้าตัวอย่างของวัตถุที่รับให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง</p>	<p>กำหนดให้การรับขึ้นทะเบียนวัตถุที่รับเป็นอำนาจของผู้อนุญาต จากเดิมที่เป็นอำนาจของพนักงานเจ้าหน้าที่ เนื่องจากเป็นเรื่องสำคัญที่ควรพิจารณาโดยเจ้าหน้าที่ระดับสูง</p>



พระราชบัญญัติวัดที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัดที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
<p>มาตรา ๔๑ การขอขึ้นทะเบียนวัดอุปัชฌาย์ตาม มาตรา ๔๐ ต้องแจ้งรายการดังต่อไปนี้</p> <p>(๑) ชื่อวัดอุปัชฌาย์</p> <p>(๒) ชื่อและปริมาณของวัดอุปัชฌาย์ต่าง ๆ อันเป็นส่วนประกอบของวัดอุปัชฌาย์</p> <p>(๓) ขนาดบรรจุ</p> <p>(๔) วิธีวิเคราะห์มาตรฐานของส่วนประกอบของวัดอุปัชฌาย์ ในกรณีที่ใช้วิเคราะห์นอกตำราชาติรัฐมนตรี ประกาศระบุตามกฎหมายว่าด้วยยา</p> <p>(๕) ฉลาก</p> <p>(๖) เอกสารกำกับวัดอุปัชฌาย์ (ถ้ามี)</p> <p>(๗) ชื่อผู้ผลิตและประเทศที่สถานที่ผลิตตั้งอยู่ และ</p> <p>(๘) รายการอื่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง</p>	<p>การพิจารณาออกใบสำคัญตามวรรคหนึ่ง ให้ ผู้ขอขึ้นทะเบียนวัดอุปัชฌาย์เป็นผู้รับผิดชอบชำระค่าใช้จ่าย ในการตรวจวิเคราะห์หรือประเมินเอกสารทางวิชาการ ตามหลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขที่คณะกรรมการกำหนด โดยประกาศในราชกิจจานุเบกษา</p> <p>มาตรา ๖๓ การขอขึ้นทะเบียนวัดอุปัชฌาย์ตาม มาตรา ๖๒ ต้องแจ้งรายการดังต่อไปนี้</p> <p>(๑) ชื่อวัดอุปัชฌาย์</p> <p>(๒) ชื่อและปริมาณของวัดอุปัชฌาย์ต่าง ๆ อันเป็นส่วนประกอบของวัดอุปัชฌาย์</p> <p>(๓) ขนาดบรรจุ</p> <p>(๔) วิธีวิเคราะห์มาตรฐานของส่วนประกอบของวัดอุปัชฌาย์</p> <p>(๕) ฉลาก</p> <p>(๖) เอกสารกำกับวัดอุปัชฌาย์</p> <p>(๗) ชื่อผู้ผลิตและประเทศที่สถานที่ผลิตตั้งอยู่</p> <p>(๘) รายการอื่นตามที่รัฐมนตรีประกาศกำหนด</p>	<p>เพื่อให้เกิดความชัดเจนว่าผู้ขอขึ้นทะเบียน เป็นผู้รับผิดชอบชำระค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์ หรือประเมินเอกสารทางวิชาการ</p>

พระราชบัญญัติวัดพุทธออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัดพุทธออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
<p>มาตรา ๕๒ การแก้ไขรายการทะเบียนวัดพุทธที่ขึ้นทะเบียนไว้แล้วจะกระทำมิได้เมื่อได้รับอนุญาตเป็นหนังสือจากพนักงานเจ้าหน้าที่</p> <p>การขอแก้ไขรายการและการอนุญาตแก้ไขรายการทะเบียนวัดพุทธ ให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง</p> <p>มาตรา ๕๓ ห้ามมิให้พนักงานเจ้าหน้าที่รับขึ้นทะเบียนวัดพุทธ ในกรณีที่พนักงานเจ้าหน้าที่ โดยความเห็นชอบของคณะกรรมการเห็นว่า</p> <p>(๑) การขอขึ้นทะเบียนวัดพุทธไม่เป็นไปตามมาตรา ๕๑ หรือตามกฎหมายกระทรวงที่ออกตามมาตรา ๕๑</p> <p>(๒) วัดพุทธที่ขอขึ้นทะเบียนไม่เป็นที่เชื่อถือในสรรพคุณหรืออาจไม่ปลอดภัยแก่ผู้ใช้</p> <p>(๓) วัดพุทธที่ขอขึ้นทะเบียนใช้ชื่อในทำนองโอ้อวด ไม่สุภาพหรืออาจทำให้เข้าใจผิดจากความจริง หรือ</p>	<p>การแสดงรายละเอียดเกี่ยวกับฉลากหรือเอกสารกำกับวัดพุทธออกฤทธิ์ให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่คณะกรรมการกำหนดโดยประกาศในราชกิจจานุเบกษา</p> <p>มาตรา ๖๔ การแก้ไขรายการทะเบียนวัดพุทธที่ขึ้นทะเบียนไว้แล้ว ต้องได้รับอนุญาตเป็นหนังสือจากผู้อนุญาต</p> <p>การขอแก้ไขรายการและการอนุญาตแก้ไขรายการทะเบียนวัดพุทธ ให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง</p> <p>มาตรา ๖๕ ผู้อนุญาตโดยความเห็นชอบของคณะกรรมการมีอำนาจไม่รับขึ้นทะเบียนวัดพุทธ ในกรณีดังต่อไปนี้</p> <p>(๑) การขอขึ้นทะเบียนวัดพุทธที่ไม่เป็นไปตามมาตรา ๖๓ หรือตามกฎหมายกระทรวงที่ออกตามมาตรา ๖๓</p> <p>(๒) วัดพุทธที่ขอขึ้นทะเบียนไม่เป็นที่เชื่อถือในสรรพคุณหรืออาจไม่ปลอดภัยแก่ผู้ใช้</p> <p>(๓) วัดพุทธที่ขอขึ้นทะเบียนใช้ชื่อในทำนองโอ้อวด ไม่สุภาพหรืออาจทำให้เข้าใจผิดจากความจริง</p>	<p>เพื่อลดขั้นตอนและระยะเวลาการดำเนินการ</p> <p>เพื่อให้สอดคล้องกับการแก้ไขมาตรา ๖๒ ที่ให้การขึ้นทะเบียนวัดพุทธเป็นอำนาจของผู้อนุญาต เนื่องจากเป็นเรื่องที่เกี่ยวข้องกับทะเบียนวัดพุทธ</p> <p>กำหนดให้การไม่รับขึ้นทะเบียนวัดพุทธเป็นอำนาจของผู้อนุญาตโดยความเห็นชอบของคณะกรรมการ เนื่องจากเป็นเรื่องสำคัญที่มีผลกระทบต่อสิทธิของผู้ขอขึ้นทะเบียนวัดพุทธ</p>

พระราชบัญญัติวัดที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัดที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
<p>(๔) วัดอุปัชฌาย์ที่ขอขึ้นทะเบียนเป็นวัดอุปัชฌาย์ที่ ปลอมตามมาตรา ๓๗ หรือเป็นวัดอุปัชฌาย์ที่รัฐมนตรีสั่ง เพิกถอนตามมาตรา ๔๖ คำสั่งไม่รับขึ้นทะเบียนวัดอุปัชฌาย์ของพนักงาน เจ้าหน้าทำให้เป็นที่สุด</p> <p>มาตรา ๔๔ บทบัญญัติมาตรา ๔๓ ให้ใช้บังคับแก่ การแก้ไขรายการทะเบียนวัดอุปัชฌาย์โดยอนุโลม</p> <p>มาตรา ๔๕ ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนวัดอุปัชฌาย์ ให้มีอายุห้าปีนับแต่วันที่ออกใบสำคัญ ถ้าผู้รับใบสำคัญ ประสงค์จะขอต่ออายุใบสำคัญ จะต้องยื่นคำขอก่อนใบสำคัญ สิ้นอายุ เมื่อได้ยื่นคำขอแล้วจะประกอบกิจการต่อไปก็ได้ จนกว่าจะได้มีคำสั่งไม่ต่ออายุใบสำคัญนั้น</p> <p>การขอต่ออายุและการต่ออายุใบสำคัญ การขึ้นทะเบียนวัดอุปัชฌาย์ ให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง</p> <p>ในกรณีที่ผู้ขอต่ออายุใบสำคัญไม่ได้รับอนุญาต ให้ต่ออายุใบสำคัญ ให้นำความในมาตรา ๒๖ มาใช้บังคับ โดยอนุโลม</p>	<p>(๕) วัดอุปัชฌาย์ที่ขอขึ้นทะเบียนเป็นวัดอุปัชฌาย์ที่ ปลอมตามมาตรา ๔๘ หรือเป็นวัดอุปัชฌาย์ที่รัฐมนตรี สั่งเพิกถอนตามมาตรา ๖๘ คำสั่งไม่รับขึ้นทะเบียนวัดอุปัชฌาย์ของผู้อนุญาต ให้เป็นที่สุด</p> <p>มาตรา ๖๖ บทบัญญัติมาตรา ๖๕ ให้ใช้บังคับแก่ การแก้ไขรายการทะเบียนวัดอุปัชฌาย์โดยอนุโลม</p> <p>มาตรา ๖๗ ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนวัดอุปัชฌาย์ ให้มีอายุห้าปีนับแต่วันที่ออกใบสำคัญ ถ้าผู้รับใบสำคัญ ประสงค์จะขอต่ออายุใบสำคัญ จะต้องยื่นคำขอก่อนใบสำคัญ สิ้นอายุ เมื่อได้ยื่นคำขอแล้วจะประกอบกิจการต่อไปก็ได้ จนกว่าจะได้มีคำสั่งไม่ต่ออายุใบสำคัญนั้น</p> <p>การขอต่ออายุและการต่ออายุใบสำคัญ การขึ้นทะเบียนวัดอุปัชฌาย์ ให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง</p> <p>ในกรณีที่ผู้ขอต่ออายุใบสำคัญไม่ได้รับอนุญาต ให้ต่ออายุใบสำคัญ ให้นำความในมาตรา ๒๕ มาใช้บังคับ โดยอนุโลม</p>	

พระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
<p>มาตรา ๕๖ เมื่อคณะกรรมการเห็นว่าวัตถุตำรับใดที่ได้ขึ้นทะเบียนไว้แล้วนั้น ต่อมาปรากฏว่าไม่มีสรรพคุณตามที่ขึ้นทะเบียนไว้ หรืออาจไม่ปลอดภัยแก่ผู้ใช้ หรือเป็นวัตถุออกฤทธิ์ปลอม หรือใช้ชื่อผิดไปจากที่ขึ้นทะเบียนไว้ ให้คณะกรรมการเสนอต่อรัฐมนตรี และให้รัฐมนตรีมีอำนาจสั่งเพิกถอนทะเบียนวัตถุตำรับนั้นได้ โดยประกาศในราชกิจจานุเบกษา</p> <p>คำสั่งของรัฐมนตรีให้เป็นที่สุด</p> <p>มาตรา ๕๗ ในกรณีใบสำคัญการขึ้นทะเบียนวัตถุตำรับสูญหายหรือถูกทำลายในสาระสำคัญ ให้ผู้รับอนุญาตแจ้งต่อพนักงานเจ้าหน้าที่และยื่นคำขอรับใบแทนใบสำคัญการขึ้นทะเบียนวัตถุตำรับ ภายในสิบห้าวันนับแต่วันที่ได้ทราบถึงการสูญหายหรือถูกทำลาย</p> <p>การขอรับใบแทนใบสำคัญการขึ้นทะเบียนวัตถุตำรับและการออกใบแทนใบสำคัญ ให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง</p>	<p>มาตรา ๖๘ เมื่อคณะกรรมการเห็นว่าวัตถุตำรับใดที่ได้ขึ้นทะเบียนไว้แล้วนั้น ต่อมาปรากฏว่าไม่มีสรรพคุณตามที่ขึ้นทะเบียนไว้ หรืออาจไม่ปลอดภัยแก่ผู้ใช้ หรือเป็นวัตถุออกฤทธิ์ปลอม หรือใช้ชื่อผิดไปจากที่ขึ้นทะเบียนไว้ ให้คณะกรรมการเสนอต่อรัฐมนตรี และให้รัฐมนตรีมีอำนาจสั่งเพิกถอนทะเบียนวัตถุตำรับนั้น โดยประกาศในราชกิจจานุเบกษา</p> <p>คำสั่งของรัฐมนตรีให้เป็นที่สุด</p> <p>มาตรา ๖๙ ในกรณีใบสำคัญการขึ้นทะเบียนวัตถุตำรับสูญหายหรือถูกทำลายในสาระสำคัญ ให้ผู้รับอนุญาตยื่นคำขอรับใบแทนใบสำคัญการขึ้นทะเบียนวัตถุตำรับต่อผู้อนุญาตภายในสิบห้าวันนับแต่วันที่ได้ทราบถึงการสูญหายหรือถูกทำลาย</p> <p>การขอรับใบแทนใบสำคัญการขึ้นทะเบียนวัตถุตำรับและการออกใบแทนใบสำคัญการขึ้นทะเบียนวัตถุตำรับ ให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง</p>	<p>เพื่อให้สอดคล้องกับการแก้ไขมาตรา ๖๒ และมาตรา ๖๕ ที่ให้เป็นอำนาจของผู้อนุญาต เนื่องจากเป็นเรื่องที่เกี่ยวข้องกับทะเบียนวัตถุตำรับ</p>

พระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
<p>หมวด ๗ การโฆษณา</p> <hr/> <p>มาตรา ๕๘ ห้ามมิให้ผู้ใดโฆษณาเพื่อการค้า ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ เว้นแต่</p> <p>(๒) เป็นฉลากหรือเอกสารกำกับวัตถุออกฤทธิ์ ที่ภษษนะหรือหีบห่อบรรจุวัตถุออกฤทธิ์</p> <p>(๑) การโฆษณาซึ่งกระทำโดยตรงต่อผู้ประกอบ วิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนปัจจุบันชั้นหนึ่ง ในสาขาทันตกรรม เภสัชกร หรือผู้ประกอบการบำบัด โรคสัตว์ชั้นหนึ่ง หรือ</p>	<p>หมวด ๗ การโฆษณา</p> <hr/> <p>มาตรา ๗๐ ห้ามผู้ใดโฆษณาวัตถุออกฤทธิ์ เว้นแต่</p> <p>(๑) เป็นฉลากหรือเอกสารกำกับวัตถุออกฤทธิ์ ที่ภษษนะหรือหีบห่อบรรจุวัตถุออกฤทธิ์ หรือ</p> <p>(๒) เป็นการโฆษณาซึ่งกระทำโดยตรงต่อ ผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบวิชาชีพทันตกรรม ผู้ประกอบวิชาชีพเภสัชกรรมหรือผู้ประกอบวิชาชีพ การสัตวแพทย์ชั้นหนึ่ง</p> <p>การโฆษณาตาม (๒) ในกรณีที่เป็นเอกสาร ภาพ ภาพยนตร์ สื่ออิเล็กทรอนิกส์ หรือการบันทึกเสียงหรือภาพ ต้องได้รับใบอนุญาตจากผู้อนุญาตก่อนจึงจะใช้โฆษณาได้</p> <p>การขออนุญาตและการออกใบอนุญาตตาม วรรคสอง ให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไข ที่คณะกรรมการกำหนดโดยประกาศในราชกิจจานุเบกษา</p>	<p>เพื่อให้สอดคล้องกับกฎหมายว่าด้วยวิชาชีพ</p> <p>เพื่อเป็นมาตรการบังคับให้ต้องมีการตรวจ พิจารณาและการอนุญาตจากผู้อนุญาตก่อนที่จะมีการ นำไปเผยแพร่ และเพื่อประโยชน์ในการตรวจสอบและ ดำเนินการ</p>

พระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
	<p>มาตรา ๗๑ ในกรณีที่ผู้อนุญาตเห็นว่าการโฆษณา โตฝ่าฝืนมาตรา ๗๐ วรรคสอง หรือมีการใช้ข้อความโฆษณา ซึ่งไม่เป็นไปตามที่ได้รับอนุญาตจากผู้อนุญาต ให้ผู้อนุญาต มีอำนาจออกคำสั่งอย่างหนึ่งอย่างใด ดังต่อไปนี้</p> <p>(๑) ห้ามการโฆษณาหรือห้ามให้วิธีการนั้นในการ โฆษณา</p> <p>(๒) ห้ามการใช้ข้อความบางอย่างที่ปรากฏในการ โฆษณา</p> <p>(๓) ให้แก้ไขข้อความหรือวิธีการในการโฆษณา</p> <p>(๔) ให้โฆษณาเพื่อแก้ไขความเข้าใจผิดที่อาจ เกิดขึ้น</p> <p>ในการออกคำสั่งตาม (๔) ให้ผู้อนุญาตกำหนด หลักเกณฑ์และวิธีการโฆษณาโดยคำนึงถึงประโยชน์ของ ประชาชนกับความสุจริตในการกระทำของผู้ทำการโฆษณา</p> <p>มาตรา ๗๒ ในกรณีที่ผู้ได้รับคำสั่งของผู้อนุญาต ตามมาตรา ๗๑ ไม่เห็นด้วยกับคำสั่งดังกล่าว ให้มีสิทธิ อุทธรณ์ได้ขณะกรรมการได้</p>	<p>เป็นบทบังคับกรณีฝ่าฝืนการโฆษณาที่ไม่เป็นไป ตามพระราชบัญญัตินี้</p> <p>เพื่อให้ผู้ประกอบการสามารถใช้สิทธิอุทธรณ์ต่อ คณะกรรมการวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาทในเรื่อง เกี่ยวกับการโฆษณาตามพระราชบัญญัตินี้ได้</p>

พระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
<p style="text-align: center;">หมวด ๘ พนักงานเจ้าหน้าที่</p> <p>มาตรา ๕๙ ในการปฏิบัติหน้าที่ พนักงานเจ้าหน้าที่ที่มีอำนาจเข้าไปในสถานที่ผลิต สถานที่ขาย สถานที่นำเข้า หรือสถานที่เก็บ ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ ในระหว่างเวลาทำการ เพื่อตรวจสอบให้การเป็นไปตามพระราชบัญญัตินี้ และมีอำนาจนำวัตถุออกฤทธิ์ในปริมาณพอสมควรไปเป็นตัวอย่างเพื่อตรวจสอบหรือในกรณีมีเหตุอันควรสงสัยว่ามีการกระทำความผิดตามพระราชบัญญัตินี้ อาจยึดหรือ</p>	<p>มาตรา ๗๓ การอุทธรณ์ตามมาตรา ๗๒ ให้ยื่นต่อคณะกรรมการภายในสิบสี่วันนับแต่วันที่ผู้อุทธรณ์ได้รับทราบคำสั่งของผู้อนุญาต</p> <p>หลักเกณฑ์การยื่นอุทธรณ์และวิธีพิจารณาอุทธรณ์ ให้เป็นไปตามที่รัฐมนตรีประกาศกำหนด</p> <p>การอุทธรณ์คำสั่งตามวรรคหนึ่งไม่เป็นการทุเลาการบังคับตามคำสั่งของผู้อนุญาต เว้นแต่คณะกรรมการจะสั่งเป็นอย่างอื่นเป็นการชั่วคราวก่อนการวินิจฉัยอุทธรณ์ คำวินิจฉัยของคณะกรรมการให้เป็นที่สุด</p> <p style="text-align: center;">หมวด ๘ พนักงานเจ้าหน้าที่</p> <p>มาตรา ๗๔ ในการปฏิบัติการตามพระราชบัญญัตินี้ ให้พนักงานเจ้าหน้าที่ที่มีอำนาจหน้าที่ ดังต่อไปนี้</p> <p>(๑) เข้าไปในสถานที่ทำการของผู้รับอนุญาตนำเข้า หรือส่งออก สถานที่ผลิต สถานที่ขาย สถานที่เก็บวัตถุออกฤทธิ์หรือสถานที่ที่ต้องได้รับอนุญาตตามพระราชบัญญัตินี้ ในเวลาทำการของสถานที่นั้น เพื่อตรวจสอบการปฏิบัติตามพระราชบัญญัตินี้</p>	<p>กำหนดหลักเกณฑ์เกี่ยวกับการอุทธรณ์</p>

พระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
<p>ขายวัตถุออกฤทธิ์ที่เกี่ยวข้องกับการกระทำความผิดตลอดจนภยันตรายหรือหีบห่อบรรจุวัตถุออกฤทธิ์และเอกสารที่เกี่ยวข้องด้วย เพื่อประโยชน์ในการดำเนินคดี</p> <p>ในการปฏิบัติหน้าที่ของพนักงานเจ้าหน้าที่ตามวรรคหนึ่งให้ผู้รับอนุญาตและบรรดาผู้มีหน้าที่เกี่ยวข้องกับการผลิต การขาย การนำเข้าหรือการเก็บ ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในสถานที่ผลิต สถานที่ขาย สถานที่นำเข้า หรือสถานที่เก็บ อำนวยความสะดวกตามสมควร</p>	<p>(๒) เข้าไปในเคหสถานหรือสถานที่ใด ๆ เพื่อตรวจค้นเมื่อมีเหตุเชื่อได้ตามสมควรว่ามีทรัพย์สินซึ่งมีไว้เป็นความผิดหรือได้มาโดยการกระทำความผิด หรือได้ใช้หรือจะใช้ในการกระทำความผิดตามพระราชบัญญัตินี้ หรือซึ่งอาจใช้เป็นพยานหลักฐานได้ ประกอบด้วยมีเหตุอันควรเชื่อว่าเนื่องจากการเน้นซักถามจะเอาหมายค้นมาได้ ทรัพย์สินนั้นจะถูกโยกย้าย ซุกซ่อน ทำลายหรือทำให้เปลี่ยนแปลงไปจากเดิม</p> <p>(๓) ค้นบุคคลหรือยานพาหนะใด ๆ ที่มีเหตุอันควรสงสัยว่ามีวัตถุออกฤทธิ์ซุกซ่อนอยู่โดยไม่ชอบด้วยกฎหมาย</p> <p>(๔) ยึดหรืออายัดวัตถุออกฤทธิ์ที่มีไว้โดยไม่ชอบด้วยกฎหมาย หรือทรัพย์สินอื่นใดที่ได้ใช้หรือจะใช้ในการกระทำความผิดตามพระราชบัญญัตินี้</p> <p>(๕) มีหนังสือเรียกบุคคลใดมาให้ถ้อยคำ หรือให้ส่งเอกสารหรือวัตถุใดมาเพื่อประกอบการพิจารณาการดำเนินการตามวรรคหนึ่ง (๒) ให้พนักงานเจ้าหน้าที่ผู้ค้นปฏิบัติตามระเบียบที่คณะกรรมการกำหนด และแสดงความบริสุทธิ์ก่อนการเข้าค้น รายงานเหตุผลและผลการตรวจค้นต่อผู้บังคับบัญชาและผู้อนุมัติตามวรรคสาม บันทึกเหตุอันควรเชื่อตามสมควร และให้</p>	<p>กำหนดกรณีที่ให้ค้นได้โดยไม่ต้องมีหมายค้น เพื่อให้เกิดความชัดเจนในทางปฏิบัติ เนื่องจากในปัจจุบันปัญหาการระบาดของวัตถุออกฤทธิ์ที่มีความรุนแรงขึ้น จึงจำเป็นต้องมีมาตรการควบคุมการตรวจสอบทำนองเดียวกับกับยาเสพติดให้โทษ</p>



พระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
	<p>พนักงานเจ้าหน้าที่แสดงเอกสารเพื่อแสดงตนและเอกสารที่แสดงอำนาจในการตรวจค้น รวมทั้งเหตุอันควรเชื่อที่ทำให้สามารถเข้าค้นได้เป็นหนังสือให้ไว้แก่ผู้ครอบครองเคหสถาน สถานที่ค้น เว้นแต่ไม่มีผู้ครอบครองอยู่ ณ ที่นั้น ให้พนักงานเจ้าหน้าที่ผู้ค้นส่งมอบสำเนาเอกสารและหนังสือนั้นให้แก่ผู้ครอบครองดังกล่าวทันทีที่กระทำได้ และหากเป็นการเข้าค้นในเวลากลางคืนพนักงานเจ้าหน้าที่ผู้เป็นหัวหน้าในการเข้าค้นต้องเป็นข้าราชการพลเรือนตั้งแต่ระดับ ๗ ขึ้นไป หรือข้าราชการตำรวจตำแหน่งตั้งแต่สารวัตรหรือเทียบเท่าซึ่งมียศตั้งแต่พันตำรวจโทขึ้นไป</p> <p>พนักงานเจ้าหน้าที่ตำแหน่งใดหรือระดับใดจะมีอำนาจหน้าที่ตามที่ได้กำหนดไว้ตามวรรคหนึ่งทั้งหมดหรือแต่บางส่วน หรือจะต้องได้รับอนุมัติจากบุคคลใดก่อนดำเนินการ ให้เป็นไปตามที่รัฐมนตรีกำหนด โดยคำแนะนำของคณะกรรมการ โดยมีเอกสารมอบหมายให้ไว้ประจำตัวพนักงานเจ้าหน้าที่ผู้ได้รับมอบหมายนั้น</p> <p>มาตรา ๗๕ ในการปฏิบัติการของพนักงานเจ้าหน้าที่ตามมาตรา ๗๔ (๑) และ (๒) ให้พนักงานเจ้าหน้าที่มีอำนาจนำวัตถุออกฤทธิ์จากสถานที่นั้นไปปริมาตรพอสมควรไปเพื่อเป็นตัวอย่างในการตรวจสอบหรือวิเคราะห์</p>	<p>เพื่อประโยชน์ในการคุ้มครองความปลอดภัยของประชาชนในกรณีที่ปรากฏว่าวัตถุออกฤทธิ์ใดเป็นวัตถุออกฤทธิ์ที่ไม่ปลอดภัยหรืออาจเป็นอันตรายต่อผู้ใช้</p>

พระราชบัญญัติวัดดูที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัดดูที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
<p>มาตรา ๕๐ ในการปฏิบัติหน้าที่ พนักงานเจ้าหน้าที่ต้องแสดงบัตรประจำตัวเมื่อผู้รับอนุญาตหรือบุคคลซึ่งเกี่ยวข้องร้องขอ</p> <p>บัตรประจำตัวพนักงานเจ้าหน้าที่ให้เป็นไปตามแบบที่กำหนดในกฎกระทรวง</p>	<p>และหากปรากฏว่าวัดดูออกฤทธิ์ใดเป็นวัดดูออกฤทธิ์ที่ไม่ปลอดภัยหรืออาจเป็นอันตรายต่อผู้ใช้ ให้ประกาศผลการตรวจสอบหรือวิเคราะห์คุณภาพของวัดดูออกฤทธิ์ที่นำไปตรวจสอบหรือวิเคราะห์นั้นให้ประชาชนทราบตามวิธีการที่เห็นสมควร โดยได้รับความเห็นชอบจากเลขาธิการ</p> <p>เพื่อประโยชน์แก่การคุ้มครองความปลอดภัยของผู้ใช้วัดดูออกฤทธิ์ ในกรณีที่ปรากฏต่อพนักงานเจ้าหน้าที่อันเชื่อได้ว่าวัดดูออกฤทธิ์ใดเป็นวัดดูออกฤทธิ์ที่ไม่ปลอดภัยหรืออาจเป็นอันตรายต่อผู้ใช้ ให้พนักงานเจ้าหน้าที่เก็บวัดดูออกฤทธิ์ดังกล่าวไว้ หรือสั่งให้ผู้รับอนุญาตงดผลิต ขายนำเข้า หรือส่งออกซึ่งวัดดูออกฤทธิ์ จัดเก็บวัดดูออกฤทธิ์ดังกล่าวกลับคืนมาภายในระยะเวลาที่พนักงานเจ้าหน้าที่กำหนด และอาจสั่งทำลายวัดดูออกฤทธิ์ดังกล่าวเสียได้ ทั้งนี้ตามหลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขที่คณะกรรมการกำหนดโดยประกาศในราชกิจจานุเบกษา</p> <p>มาตรา ๗๖ ในการปฏิบัติหน้าที่ตามพระราชบัญญัตินี้ พนักงานเจ้าหน้าที่ต้องแสดงบัตรประจำตัวต่อผู้รับอนุญาตหรือบุคคลที่เกี่ยวข้อง</p> <p>บัตรประจำตัวพนักงานเจ้าหน้าที่ให้เป็นไปตามแบบที่รัฐมนตรีประกาศกำหนด</p>	

พระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
<p>มาตรา ๕๑ วัตถุออกฤทธิ์รวมทั้งภาชนะหรือหีบห่อบรรจุวัตถุออกฤทธิ์ และเอกสารที่ได้ยึดหรืออายัดไว้ตามมาตรา ๔๙ หรือในกรณีมีการส่งออกหรือนำผ่านซึ่งวัตถุออกฤทธิ์โดยฝ่าฝืนพระราชบัญญัตินี้ ถ้าไม่ปรากฏเจ้าของ หรือพนักงานอัยการสั่งเด็ดขาดไม่ฟ้องคดี หรือศาลไม่พิพากษาให้ริบ และผู้เป็นเจ้าของหรือผู้ครอบครองมิได้ร้องขอรับคืนภายในเก้าสิบวันนับแต่วันที่ยึดหรืออายัด หรือวันที่ทราบคำสั่งเด็ดขาดไม่ฟ้องคดีหรือวันที่ศาลพิพากษาถึงที่สุดให้ตกเป็นของกระทรวงสาธารณสุข</p> <p>ถ้าสิ่งที่ยึดหรืออายัดไว้นั้นเป็นของเสียหาย หรือถ้าพ่วงเข้าไว้จะเป็นการเสี่ยงความเสียหาย หรือจะเสียค่าใช้จ่ายในการเก็บรักษาเกินราคาของวัตถุออกฤทธิ์ พนักงานเจ้าหน้าที่จะจัดการขายสิ่งที่ยึดหรืออายัดไว้ก่อนถึงกำหนดตามวรรคหนึ่งก็ได้ได้เงินจำนวนสุทธิเท่าใดให้อัดเงินนั้นไว้แทน</p>	<p>มาตรา ๗๗ ในการปฏิบัติการของพนักงานเจ้าหน้าที่ตามมาตรา ๗๔ มาตรา ๗๕ และมาตรา ๗๙ วรรคสาม ให้ผู้รับอนุญาตและบุคคลที่เกี่ยวข้องอำนวยความสะดวกตามสมควร</p>	

พระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘	ร่างพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ....	เหตุผลในการแก้ไข
<p>มาตรา ๕๒ ในการปฏิบัติหน้าที่ให้พนักงานเจ้าหน้าที่เป็นเจ้าพนักงานตามประมวลกฎหมายอาญา</p> <p>หมวด ๗ ๘</p> <p>การพักใช้ใบอนุญาตและการเพิกถอนใบอนุญาต</p> <p>มาตรา ๕๓ ผู้รับอนุญาตผู้ใดฝ่าฝืนหรือไม่ปฏิบัติตามพระราชบัญญัตินี้ หรือกฎกระทรวงหรือประกาศที่ออกตามพระราชบัญญัตินี้ ผู้อนุญาตโดยความเห็นหรือคำแนะนำของคณะกรรมการมีอำนาจสั่งพักใช้ใบอนุญาตได้โดยมีกำหนดครั้งละไม่เกินหนึ่งร้อยสี่สิบวัน แต่ในกรณีมีการฟ้องผู้รับอนุญาตต่อศาลว่าได้กระทำความผิดตามพระราชบัญญัตินี้ ผู้อนุญาตจะสั่งพักใช้ใบอนุญาตไว้รอคำพิพากษาถึงที่สุดก็ได้</p> <p>ผู้ถูกลงโทษสั่งพักใช้ใบอนุญาตจะขอรับใบอนุญาตใด ๆ ในระหว่างถูกสั่งพักใช้ใบอนุญาตอีกไม่ได้</p>	<p>มาตรา ๗๘ ในการปฏิบัติหน้าที่ตามพระราชบัญญัตินี้ ให้พนักงานเจ้าหน้าที่เป็นเจ้าพนักงานตามประมวลกฎหมายอาญา</p> <p>หมวด ๘</p> <p>การพักใช้ใบอนุญาตและการเพิกถอนใบอนุญาต</p> <p>มาตรา ๗๙ ผู้รับอนุญาตผู้ใดฝ่าฝืนหรือไม่ปฏิบัติตามพระราชบัญญัตินี้ หรือกฎกระทรวงหรือประกาศที่ออกตามพระราชบัญญัตินี้ ผู้อนุญาตโดยความเห็นชอบของคณะกรรมการมีอำนาจสั่งพักใช้ใบอนุญาตได้โดยมีกำหนดครั้งละไม่เกินหนึ่งร้อยแปดสิบวัน แต่ในกรณีมีการฟ้องผู้รับอนุญาตต่อศาลว่าได้กระทำความผิดตามพระราชบัญญัตินี้ ผู้อนุญาตจะขยายเวลาการพักใช้ใบอนุญาตไว้รอคำพิพากษาถึงที่สุดก็ได้</p> <p>ในกรณีที่ผู้รับอนุญาตผลิต ขาย หรือนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ แล้วแต่กรณี ถูกสั่งพักใช้ใบอนุญาตตามกฎหมายว่าด้วยยา ให้ผู้อนุญาตสั่งพักใช้ใบอนุญาตตามพระราชบัญญัตินี้ของผู้รับอนุญาตด้วย แล้วแต่กรณี</p>	<p>เพื่อให้การสั่งพักใช้ใบอนุญาตต้องได้รับความเห็นชอบจากคณะกรรมการ และเพื่อให้กำหนดเวลาการพักใช้ใบอนุญาตเป็นหลักเกณฑ์เดียวกับการพักใช้ใบอนุญาตตามพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. ๒๕๒๒</p> <p>เพื่อให้กรณีมีการฟ้องผู้รับอนุญาตต่อศาลให้ผู้อนุญาตสามารถขยายระยะเวลาการพักใช้ใบอนุญาตได้จนกว่าคดีจะถึงที่สุด เพื่อมิให้เกิดปัญหาในการตีความในทางปฏิบัติ</p> <p>เนื่องจากใบอนุญาตตามกฎหมายว่าด้วยยาเป็นคุณสมบัติที่ผู้รับอนุญาตตามกฎหมายนี้ต้องมีตามมาตรา ๒๖ (๑) เมื่อถูกพักใช้ใบอนุญาตตามกฎหมายว่าด้วยยาแล้วจึงควรต้องพักใช้ใบอนุญาตตามกฎหมายนี้ด้วย</p>