


# ตารางที่ 1 : คุณสมบัติและจำนวนผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการในสถานที่ที่ได้รับใบอนุญาตสถานที่ผลิต หรือ นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร



ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ	[1] ยาแผนไทย	[2] ยาแผนจีน	[3] สถานที่ผลิตยาแผนไทยและยาแผนจีนเป็นสถานที่แห่งเดียวกัน	[4] ยาพัฒนาจากสมุนไพร	[5] ผลิตภัณฑ์เพื่อสุขภาพ		[6] วัตถุดิบ		ข้อมูลเพิ่มเติม
					รับประทาน	ใช้ภายนอก	(1)	(2)	
ผู้ประกอบวิชาชีพการแพทย์แผนไทยด้านเภสัชกรรมไทยหรือด้านเวชกรรมไทย	1 หรือ		1 หรือ	1* หรือ	1 หรือ	1 หรือ	1 หรือ		ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการต้องผ่านการอบรมหลักสูตรที่ได้รับการรับรองตามหลักเกณฑ์วิธีการที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยากำหนด 
ผู้ประกอบวิชาชีพการแพทย์แผนไทยประยุกต์	1		1 หรือ	1* หรือ	1 หรือ	1 หรือ	1 หรือ		
ผู้ประกอบโรคศิลปะสาขาการแพทย์แผนจีน		1	1		1 หรือ	1 หรือ	1 หรือ		
ผู้ประกอบวิชาชีพเภสัชกรรม				1	1 หรือ	1 หรือ	1 หรือ	1 หรือ	
นักวิทยาศาสตร์สาขา วิทยาศาสตร์และเทคโนโลยีการอาหารสาขา เทคโนโลยีการอาหาร					1		1 หรือ	1 หรือ	
นักวิทยาศาสตร์สาขา วิทยาศาสตร์เครื่องสำอาง						1	1	1	

## หมายเหตุ :

- กรณี "มีการผลิต หรือ นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพรมากกว่า 1 ประเภทในสถานที่เดียวกัน" หรือ กรณี "มีการผลิต หรือ นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพรในสถานที่เดียวกัน" : ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการสามารถเป็นบุคคลเดียวกันได้ **หาก**มีคุณสมบัติครบทุกประเภทผลิตภัณฑ์สมุนไพร
- [3] หมายถึง กรณีที่สถานที่ที่ได้รับใบอนุญาตผลิตยาแผนไทยและยาแผนจีนเป็นสถานที่แห่งเดียวกันเท่านั้น ไม่หมายความรวมถึงสถานที่นำเข้า
- [1], [2], [4] ถึง [6] หมายถึง สถานที่ที่ได้รับใบอนุญาตผลิต หรือ นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร
- \* คือ สถานที่ที่ได้รับใบอนุญาตผลิต หรือ นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพรประเภทยาแผนไทย สามารถผลิต หรือ นำเข้ายาพัฒนาจากสมุนไพรได้เฉพาะตามรายการและเงื่อนไขที่เลขาธิการประกาศกำหนด

- วัตถุดิบ (1) คือ วัตถุดิบที่เป็นผงจากการบด วัตถุดิบที่ผ่านการสตุ หรือ วัตถุดิบอื่นใดที่ผลิตขึ้นสอดคล้องตามองค์ความรู้การแพทย์แผนไทยหรือการแพทย์แผนจีนสารสกัดสมุนไพรที่ใช้น้ำหรือเอธิลแอลกอฮอล์เป็นตัวทำละลายในการสกัด หรือ สารสกัดสมุนไพรแห้งที่ใช้น้ำหรือเอธิลแอลกอฮอล์เป็นตัวทำละลายในการสกัดและทำให้แห้งโดยการอบแห้งหรือการทำให้แห้งด้วยวิธีการที่ไม่ซับซ้อน โดยการสกัดสมุนไพร และทำให้แห้งให้ค้ำน้ำถึงประเภทและชนิดของวัตถุดิบนั้นด้วย
- วัตถุดิบ (2) คือ วัตถุดิบที่ใช้กรรมวิธีผลิตอื่นนอกจาก (1)

## อ้างอิงจาก :

1. ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดคุณสมบัติ จำนวน หลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขเกี่ยวกับการปฏิบัติงานของผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการในสถานที่ผลิต นำเข้า ขยาย และเก็บรักษาผลิตภัณฑ์สมุนไพร พ.ศ. 2565
2. ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง คุณสมบัติของผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการประจำสถานที่ที่ได้รับใบอนุญาตผลิตหรือนำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพรประเภทวัตถุดิบตามพระราชบัญญัติผลิตภัณฑ์สมุนไพร พ.ศ.2562 พ.ศ. 2565

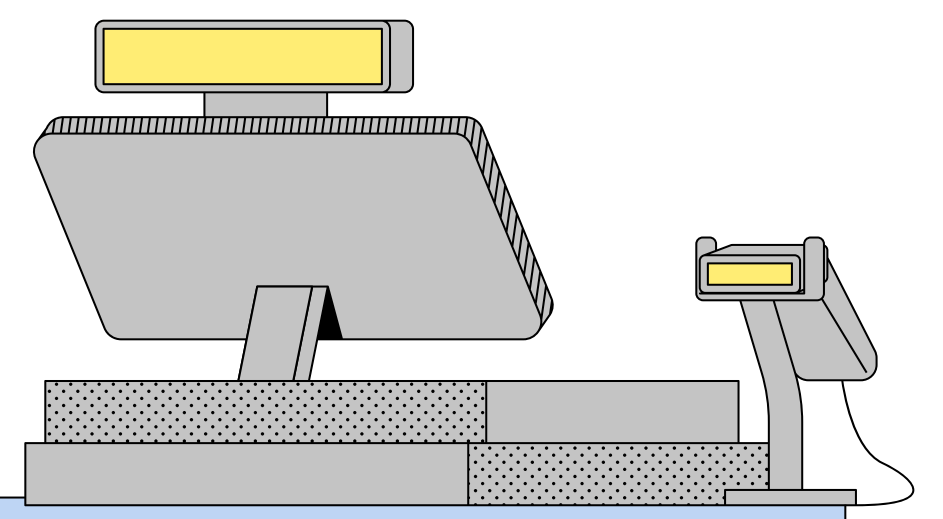
สามารถอ่านประกาศกระทรวงสาธารณสุขเพิ่มเติมได้ที่



สามารถอ่านประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาได้ที่



## ตารางที่ 2 : คุณสมบัติและจำนวนผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการในสถานที่ที่ได้รับใบอนุญาตสถานที่ขายผลิตภัณฑ์สมุนไพร



ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ	[1] ยาแผนไทย	[2] ยาแผนจีน	[3] ยาพัฒนาจากสมุนไพร	[4] ผลิตภัณฑ์เพื่อสุขภาพ		[5] วัตถุอันตราย		ข้อมูลเพิ่มเติม
				รับประทาน	ใช้ภายนอก	(1)	(2)	
ผู้ประกอบวิชาชีพการแพทย์แผนไทยด้านเภสัชกรรมไทยหรือด้านเวชกรรมไทย	1 หรือ	1 หรือ	1* หรือ	1 หรือ	1 หรือ	1 หรือ	1 หรือ	ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการต้องผ่านการอบรมหลักสูตรที่ได้รับการรับรองตามหลักเกณฑ์วิธีการที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กำหนด
ผู้ประกอบวิชาชีพการแพทย์แผนไทยประยุกต์	1 หรือ	1 หรือ	1* หรือ	1 หรือ	1 หรือ	1 หรือ	1 หรือ	
ผู้ประกอบโรคศิลปะสาขาการแพทย์แผนจีน	1 หรือ	1 หรือ	1* หรือ	1 หรือ	1 หรือ	1 หรือ	1 หรือ	
ผู้ประกอบวิชาชีพเภสัชกรรม	1	1	1	1	1	1	1	
นักวิทยาศาสตร์สาขา วิทยาศาสตร์และเทคโนโลยีการอาหารสาขา เทคโนโลยีการอาหาร								
นักวิทยาศาสตร์สาขา วิทยาศาสตร์เครื่องสำอาง								

### หมายเหตุ :

- กรณี "มีการขายผลิตภัณฑ์สมุนไพรมากกว่า 1 ประเภทในสถานที่เดียวกัน" : ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการสามารถเป็นบุคคลเดียวกันได้ **หาก**มีคุณสมบัติครบทุกประเภทผลิตภัณฑ์สมุนไพร
- \* สถานที่ที่ได้รับใบอนุญาตขายผลิตภัณฑ์สมุนไพร ประเภทยาแผนไทย มีการขายผลิตภัณฑ์สมุนไพรได้ เฉพาะยาพัฒนาจากสมุนไพรตามรายการและเงื่อนไข ที่เลขานุการประกาศกำหนด
- วัตถุอันตราย (1) คือ วัตถุอันตรายที่เป็นผงจากการบด วัตถุอันตรายที่ผ่านการสตุ หรือ วัตถุอันตรายอื่นใดที่ผลิตขึ้นสอดคล้องตามองค์ความรู้การแพทย์แผนไทยหรือการแพทย์แผนจีน สารสกัดสมุนไพรที่ใช้น้ำหรือเอธิลแอลกอฮอล์เป็นตัวทำละลายในการสกัด หรือ สารสกัดสมุนไพรแห้งที่ใช้น้ำหรือเอธิลแอลกอฮอล์เป็นตัวทำละลายในการสกัดและทำให้แห้งโดยการอบแห้งหรือการทำให้แห้งด้วยวิธีการที่ไม่ซับซ้อน โดยการสกัดสมุนไพร และทำให้แห้งให้ค้ำมีถึงประเภทและชนิดของวัตถุอันตรายนั้นด้วย
- วัตถุอันตราย (2) คือ วัตถุอันตรายที่ใช้กรรมวิธีผลิตอื่นนอกจาก (1)

### อ้างอิงจาก :

1. ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดคุณสมบัติ จำนวน หลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขเกี่ยวกับการปฏิบัติงานของผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการในสถานที่ผลิต นำเข้า ขาย และเก็บรักษาผลิตภัณฑ์สมุนไพร พ.ศ. 2565
2. ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง คุณสมบัติของผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการประจำสถานที่ที่ได้รับ ใบอนุญาตผลิตหรือนำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพรประเภทวัตถุอันตรายตามพระราชบัญญัติผลิตภัณฑ์สมุนไพร พ.ศ.2562 พ.ศ. 2565

สามารถอ่านประกาศกระทรวงสาธารณสุขเพิ่มเติมได้ที่



สามารถอ่านประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาได้ที่

