

แบบตรวจประเมิน
วิธีปฏิบัติทางเภสัชกรรมชุมชน
สำหรับร้านขายยาแผนปัจจุบันเฉพาะยาบรรจุเสร็จ
สำหรับสัตว์ (ข.ย.๓)

ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข
เรื่อง การกำหนดเกี่ยวกับสถานที่ อุปกรณ์ และ
วิธีปฏิบัติทางเภสัชกรรมชุมชน ในสถานที่ขายยา
แผนปัจจุบันเฉพาะยาบรรจุเสร็จสำหรับสัตว์
ตามกฎหมายว่าด้วยยา พ.ศ. ๒๕๖๔

GPP ขย.๓

(ใบอนุญาตขายยาแผนปัจจุบันเฉพาะยาบรรจุเสร็จสำหรับสัตว์)

ข้อกำหนดตามประกาศฯ เรื่อง การกำหนดเกี่ยวกับ สถานที่ อุปกรณ์ และวิธี ปฏิบัติทางเภสัชกรรม ชุมชนในร้านขายยาแผน ปัจจุบันเฉพาะยาบรรจุ เสร็จสำหรับสัตว์ (ข.ย.๓)	วิธีการ ตรวจสอบ ประเมิน	รายละเอียดการตรวจ	เกณฑ์การให้ คะแนน	ค่าน้ำหนัก	หมายเหตุ
๑. หมวดสถานที่					
<p>๑.๑ สถานที่ขายยาต้องมีพื้นที่ขายให้คำปรึกษาและแนะนำการใช้ยาติดต่อกัน ขนาด ไม่น้อยกว่า ๘ ตารางเมตร ทั้งนี้ไม่รวมถึงพื้นที่เก็บสำรองยา โดยความยาวของด้านที่สั้นที่สุดของพื้นที่ต้องไม่ น้อยกว่า ๒ เมตร</p> <p>(Critical Defect)</p>	<p>สังเกต</p>	<ul style="list-style-type: none"> • ขนาดพื้นที่เพียงพอสำหรับผู้เกี่ยวข้องได้ปฏิบัติหน้าที่โดยสะดวกทั้งผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการและผู้ใช้บริการ • พื้นที่ในส่วนให้บริการโดยผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการและส่วนให้คำปรึกษาแนะนำ ต้องมีพื้นที่ไม่น้อยกว่า ๘ ตารางเมตร โดยความยาวของด้านที่สั้นที่สุดของพื้นที่ไม่น้อยกว่า ๒ เมตร • กรณีที่ร้านขายยามีผลิตภัณฑ์สำหรับให้ลูกค้าสามารถเลือกซื้อได้ด้วยตนเองและต้องการให้ลูกค้าเลือกซื้อได้ด้วยตนเอง จะต้องจัดให้มีบริเวณแยกต่างหากจาก ๘ ตารางเมตรข้างต้น 	<p>๐ = ไม่สอดคล้อง ๒ = สอดคล้องทุกข้อ</p>	<p>๒</p>	<p>กรณีไม่สอดคล้องถือเป็นข้อบกพร่องวิกฤต (Critical Defect)</p> <ul style="list-style-type: none"> - พื้นที่ให้บริการโดยผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการด้านที่สั้นที่สุดของพื้นที่ต้องไม่น้อยกว่า ๒ เมตร วัดจากผนังรวมความหนาของตู้และรวมพื้นที่ทางเดินของผู้มารับบริการ - พื้นที่ไม่น้อยกว่า ๘ ตารางเมตรเป็นพื้นที่ขายและให้คำปรึกษาและคำแนะนำของผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการเท่านั้น
<p>๑.๒ กรณีมีพื้นที่เก็บยาหรือสำรองยาเป็นการเฉพาะ จะต้องมียาเพียงพอสำหรับกำจัดเก็บรักษายาประเภทต่างๆ วัสดุและผลิตภัณฑ์อื่นๆ อย่างเป็นระเบียบเหมาะสม และไม่วางยาสัมผัสกับพื้นโดยตรง</p>	<p>สังเกต</p>	<ul style="list-style-type: none"> • มีบริเวณเฉพาะสำหรับการจัดเก็บ กรณีมียาสำรองไม่มากอาจใช้พื้นที่ส่วนตู้ปิดที่บนหน้าร้านในการจัดเก็บโดยต้องแยกชัดเจนระหว่างยาสำรอง (Stock) กับยาที่พร้อมจำหน่ายและมีป้ายแสดงว่าเป็น “พื้นที่เก็บสำรองยา” • พื้นที่เก็บสำรองยาต้องเป็นไปตามข้อกำหนดสำหรับการจัดเก็บของยานั้นๆ เช่น อุณหภูมิ ความชื้น การเก็บให้พ้นแสง เป็นต้น • พื้นที่เพียงพอที่จะจัดเก็บยาให้เป็นระเบียบไม่ก่อให้เกิดความสับสน 	<p>๐ = สอดคล้อง ๐-๒ ข้อ ๑ = สอดคล้อง ๓ ข้อ ๒ = สอดคล้อง ๔ ข้อ</p>	<p>๑</p>	<p>หากไม่มีพื้นที่เก็บสำรองยาเป็นการเฉพาะให้ตัดฐานคะแนนในข้อนี้ออกจะได้ ๑ หรือ ๒ ต่อเมื่อไม่มีการวางยาสัมผัสกับพื้นโดยตรง</p>

ข้อกำหนดตามประกาศฯ เรื่อง การกำหนดเกี่ยวกับสถานที่ อุปกรณ์ และวิธีปฏิบัติทางเภสัชกรรม ชุมชนในร้านขายยาแผนปัจจุบันเฉพาะยาบรรจูลีornings สำหรับสัตว์ (ข.ย.๓)	วิธีการ ตรวจ ประเมิน	รายละเอียดการตรวจ	เกณฑ์การให้ คะแนน	ค่า น้ำหนัก	หมายเหตุ
		<ul style="list-style-type: none"> การจัดวางยาแนะนำ ให้ใช้พาเลท (Pallet) ที่ทำจากพลาสติก ไม้เนื้อแข็ง หรือ โลหะปลอดสนิม รองพื้นหรือเป็นชั้นวางยกสูงจากพื้นก่อนจัดวางยา ห้ามวางสัมผัสพื้นโดยตรง 			
๑.๓ สถานที่ขายยาต้องมีความมั่นคง มีทะเบียนบ้านที่ออกให้โดยส่วนราชการที่เกี่ยวข้อง ในกรณีที่เป็นอาคารชุดต้องมีพื้นที่อนุญาตให้ประกอบกิจการไม่ใช่ที่พักอาศัย (Critical Defect)	สังเกต ขอเอกสาร	<ul style="list-style-type: none"> สถานที่ขายยาจะต้องตั้งอยู่ในสถานที่ที่ประชาชนทั่วไปสามารถเข้ารับบริการได้ สอดคล้องโดยสะดวก กรณีที่เป็นอาคารชุดจะต้องตั้งอยู่ในพื้นที่ส่วนกลางซึ่งจัดเตรียมไว้สำหรับการประกอบกิจการค้า ไม่ใช่พื้นที่ส่วนบุคคล มีทะเบียนบ้าน (เลขที่ประจำบ้าน) ที่ออกโดยหน่วยงานราชการ 	<ul style="list-style-type: none"> ๐ = ไม่สอดคล้อง ๒ = สอดคล้องทุกข้อ 	๑	กรณี ไม่สอดคล้อง ถือเป็นข้อบกพร่องวิกฤต (Critical Defect)
๑.๔ สถานที่ขายยาต้องมีความแข็งแรงก่อสร้างด้วยวัสดุที่ทนถาวรเป็นสัดส่วนชัดเจน (Critical Defect)	สังเกต	<ul style="list-style-type: none"> ตัวอาคารสร้างด้วยวัสดุที่มั่นคง มีความเป็นสัดส่วนจากสิ่งแวดล้อม กรณีเป็นพื้นที่เช่าในอาคาร ต้องมีการกำหนดขอบเขตบริเวณที่ชัดเจน โดยจะต้องมีอย่างน้อยด้านหนึ่งของร้านติดกับผนังอาคาร หรือมีฉากกั้น (Partition) ที่ยึดตรึงกับพื้น ไม่สามารถขยับเขยื้อนได้ง่ายแทนผนัง และจะต้องมีความสูงไม่น้อยกว่า ๒ เมตร 	<ul style="list-style-type: none"> ๐ = ไม่สอดคล้อง ๒ = สอดคล้องทุกข้อ 	๑	กรณี ไม่สอดคล้อง ถือเป็นข้อบกพร่องวิกฤต (Critical Defect)
๑.๕ สถานที่ขายยาและพื้นที่เก็บยา หรือสำรองยา ต้องถูกสุขลักษณะ สะอาด เป็นระเบียบ เรียบร้อย และอากาศถ่ายเทสะดวก	สังเกต	<ul style="list-style-type: none"> ปริมาณยาในร้านที่จัดเรียงมีความเหมาะสมกับขนาดของพื้นที่ ไม่มากจนเกินไปจนทำให้ดูรก ไม่เป็นระเบียบ สะอาด เป็นระเบียบเรียบร้อย มีการทำความสะอาดสม่ำเสมอ ไม่มีการวางของใช้ อุปกรณ์ หรือสิ่งของบนทางเดินของผู้มารับบริการ มีระบบระบายอากาศที่ดี ไม่มีกลิ่นอับทึบ 	<ul style="list-style-type: none"> ๐ = สอดคล้อง ๐-๒ ข้อ ๑ = สอดคล้อง ๓ ข้อ ๒ = สอดคล้อง ๔ ข้อ 	๑	จะได้คะแนน ๑ หรือ ๒ ต่อเมื่อไม่มีสัตว์เลี้ยงในบริเวณขายยา

ข้อกำหนดตามประกาศฯ เรื่อง การกำหนดเกี่ยวกับ สถานที่ อุปกรณ์ และวิธี ปฏิบัติทางเภสัชกรรม ชุมชนในร้านขายยาแผน ปัจจุบันเฉพาะยาบรรจุนสำเร็จสำหรับสัตว์ (ข.ย.๓)	วิธีการ ตรวจ ประเมิน	รายละเอียดการตรวจ	เกณฑ์การให้ คะแนน	ค่า น้ำหนัก	หมายเหตุ
๑.๖ สถานที่ขายยา และพื้นที่เก็บยา หรือสำรองยา ต้องมีสภาพเหมาะสมต่อการ รักษาคุณภาพยา โดย ต้องมีการถ่ายเทอากาศที่ดี แห่ง สามารถควบคุม อุณหภูมิให้ได้ตาม ข้อกำหนดของยานั้นๆ หากไม่กำหนดจะต้องไม่เกิน ๓๐ องศาเซลเซียส และสามารถป้องกัน แสงแดดไม่ให้ส่องโดยตรง ถึงผลิตภัณฑ์ยา	สังเกต ขอเอกสาร	<ul style="list-style-type: none"> มีการบันทึกอุณหภูมิอย่างสม่ำเสมอและสามารถ ตรวจสอบได้ถึงปัจจุบันในส่วนพื้นที่ให้บริการ พื้นที่เก็บยาสำรอง (Stock) และบริเวณที่เก็บยา ในตู้เย็น อุณหภูมิสำหรับจัดเก็บยาทั่วไปไม่เกิน ๓๐ องศาเซลเซียส แสงแดดและความร้อนไม่กระทบผลิตภัณฑ์ยา ใดๆ ภายในร้านและส่วนเก็บยาสำรอง (Stock) ไม่มีแหล่งที่ก่อให้เกิดความชื้นในบริเวณที่จัดเก็บ ยา เช่น ตู้ปลา แอร์น้ำ พัดลมไอน้ำ หน้าห้องน้ำ เป็นต้น ห้ามวางสัมผัสพื้นโดยตรง กรณีจำเป็น แนะนำ ให้ใช้พาเลท (Pallet) ที่ทำจากพลาสติก หรือไม้เนื้อแข็ง รองพื้นก่อนจัดวางยา จัดให้มีเทอร์โมมิเตอร์ติดตั้งในตำแหน่งที่มีการ จัดวางยา และพื้นที่เก็บสำรองยา (stock) ใน ตำแหน่งที่มีความเสี่ยงที่จะมีอุณหภูมิสูงมาก ที่สุด และพื้นที่เก็บยาภายในตู้เย็น 	๐ = ไม่สอดคล้อง ๒ = สอดคล้อง ทุกข้อ	๒	กรณี ไม่สอดคล้อง ถือเป็นข้อบกพร่อง วิกฤต (Critical Defect)
๑.๗ สถานที่ขายยาต้องมี แสงสว่างเพียงพอในการ อ่านเอกสาร อ่านฉลาก ผลิตภัณฑ์ยาและป้าย แสดงต่างๆ ได้อย่าง ชัดเจน	สังเกต	<ul style="list-style-type: none"> แสงสว่างต้องมีปริมาณที่เพียงพอ เหมาะสมที่จะ สามารถอ่านฉลากยาที่มีขนาดเล็กได้ ควรเป็นแสงสีขาว (Daylight) เพื่อให้สามารถ สังเกตความผิดปกติของยาได้ เช่น กรณีการ เสื่อมสภาพของยาหรือยาที่มีรูปร่างลักษณะ คล้ายคลึงกัน หรืออักษรบนเม็ดยา 	๐ = ไม่สอดคล้อง ๑ = สอดคล้อง ๑ ข้อ ๒ = สอดคล้อง ทุกข้อ	๒	กรณีมีข้อโต้แย้ง ให้ใช้เครื่องวัด ความสว่างของแสง ซึ่งจะต้องมีความ สว่างไม่น้อยกว่า ๔๐๐ ลักซ์
๑.๘ บริเวณจัดวางยา อันตราย และยาควบคุม พิเศษ ในพื้นที่ขายยา จะต้องมี ๑.๘.๑ มีพื้นที่เพียงพอใน การจัดวางยาแยกตาม ประเภทของยาและ สามารถติดป้ายแสดง ประเภทของยาได้ ชัดเจนตามหลักวิชาการ	สังเกต	<ul style="list-style-type: none"> ยาอันตราย และยาควบคุมพิเศษ ควรจัดเรียงใน พื้นที่ส่วนบริการโดยผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ ซึ่งการ จัดสัดส่วนพื้นที่ดังกล่าวจะต้องป้องกันไม่ให้ผู้มา รับบริการเข้าถึงยาอันตราย ยาควบคุมพิเศษ หรือยาที่ต้องควบคุมการจ่ายโดยสัตวแพทย์ ชั้นหนึ่ง สัตวแพทย์ชั้นสอง เภสัชกร ได้ มีป้ายแสดงหมวดหมู่ยาเป็นประเภทต่างๆ มีวัสดุที่ปิดบังพื้นที่ส่วนที่จัดวางยาอันตราย และยาควบคุมพิเศษซึ่งอาจเป็นผ้า ผ้าม่าน ผ้าใบ ฉากกั้น หรือวัสดุอื่นใดที่มีความเหมาะสมในการ 	๐ = ไม่สอดคล้อง ๒ = สอดคล้อง ทุกข้อ	๒	กรณี ไม่สอดคล้อง ถือเป็นข้อบกพร่อง วิกฤต (Critical Defect)

ข้อกำหนดตามประกาศฯ เรื่อง การกำหนดเกี่ยวกับ สถานที่ อุปกรณ์ และวิธี ปฏิบัติทางเภสัชกรรม ชุมชนในร้านขายยาแผน ปัจจุบันเฉพาะยาบรรจุนสำเร็จสำหรับสัตว์ (ข.ย.๓)	วิธีการ ตรวจ ประเมิน	รายละเอียดการตรวจ	เกณฑ์การให้ คะแนน	ค่า น้ำหนัก	หมายเหตุ
๑.๘.๒ จัดให้มีวัสดุหีบ ใช้ ปิดบังบริเวณที่จัดวางยา อันตราย ยาควบคุมพิเศษ สำหรับปิดในเวลาที่เหมาะสมหรือผู้มีหน้าที่ ปฏิบัติการไม่อยู่ปฏิบัติ หน้าที่ และจัดให้มี ป้ายแจ้งให้ผู้มารับบริการ ทราบว่าเภสัชกรหรือผู้มี หน้าที่ปฏิบัติการไม่อยู่ ใน บริเวณที่ผู้รับบริการ สามารถมองเห็นได้ชัดเจน (Critical Defect)		ปิดบังส่วนที่เป็นยาอันตราย และยาควบคุม พิเศษ รวมถึงยาต่างๆ ที่ต้องจ่ายโดยสัตวแพทย์ ชั้นหนึ่ง สัตวแพทย์ชั้นสอง เภสัชกร ในระหว่าง ที่ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการไม่อยู่ปฏิบัติหน้าที่ • มีการแสดงข้อความภาษาไทยแจ้งต่อผู้มารับ บริการว่า “ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการไม่อยู่ปฏิบัติ หน้าที่ ไม่สามารถขายยาในบริเวณนี้ได้” หรือ ข้อความอื่นในทำนองเดียวกัน			
๒. หมวดอุปกรณ์					
๒.๑ ตู้เย็น จำนวน ๑ หลัง (เฉพาะกรณีมียาที่ต้องเก็บ รักษาในอุณหภูมิที่ กำหนด) ในสภาพที่ใช้งาน ได้ตามมาตรฐาน มีพื้นที่ เพียงพอสำหรับการ จัดเก็บยาแต่ละชนิดเป็น สัดส่วนเฉพาะ ไม่ใช่เก็บ ของปะปนกับสิ่งของอื่น (Critical Defect) <u>ตัดฐานคะแนนได้ กรณีไม่มี ยาที่ต้องเก็บที่อุณหภูมิ ต่ำกว่าอุณหภูมิต้อง</u>	สังเกต	<ul style="list-style-type: none"> ในสภาพที่ใช้งานได้ตามมาตรฐาน กรณีไม่ใช่ตู้เย็นสำหรับจัดเก็บยาและเวชภัณฑ์ซึ่ง มีระบบในการควบคุมอุณหภูมิและความชื้น จะต้องมีกถ่วงพลาสติกมีฝาปิดมิดชิดสำหรับใส่ ยาก่อนวางในตู้เย็น (ไม่วางยาบนชั้นของตู้เย็น โดยตรง) และเทอร์โมมิเตอร์ในถ่วงพลาสติกมี ฝาปิดมิดชิดนั้นและจัดให้มีพื้นที่ ๑ ชั้นวาง สำหรับจัดวางถ่วงพลาสติกใส่ยาข้างต้น (เพื่อให้เป็นสัดส่วนเฉพาะไม่ปะปนกับสิ่งของอื่น) อุณหภูมิที่ใช้ในการจัดเก็บเป็นไปตามข้อกำหนด ของยานั้นๆ ทั้งนี้สำหรับยาที่ระบุให้ “เก็บใน ตู้เย็น” (Keep in refrigerator / cold temperature) หมายถึง การเก็บในช่วง อุณหภูมิระหว่าง ๒ ถึง ๘ องศาเซลเซียส กรณีเป็นตู้เย็นที่ต้องมีการละลายน้ำแข็งที่เกาะ บนแผงทำความเย็น จะต้องมีการละลายน้ำแข็ง เป็นระยะ เพื่อช่วยในการควบคุมอุณหภูมิให้อยู่ ในเกณฑ์ที่กำหนด 	๐ = ไม่สอดคล้อง ๒ = สอดคล้อง ทุกข้อ	๒	กรณี ไม่สอดคล้อง ถือเป็นข้อบกพร่อง วิกฤต (Critical Defect)
๒.๒ อุปกรณ์สำหรับ ดับเพลิง จำนวน ๑ เครื่อง ในสภาพที่สามารถ	สังเกต	• อยู่ในสภาพที่พร้อมใช้งานสามารถเข้าถึงง่าย จำนวน ๑ เครื่อง ต่อพื้นที่สถานบริการไม่เกิน ๒๐๐ ตารางเมตร (ขนาดบรรจุไม่น้อยกว่า ๔	๐ = ไม่สอดคล้อง ๒ = สอดคล้อง ทุกข้อ	๑	กรณี ไม่สอดคล้อง ถือเป็นข้อบกพร่อง วิกฤต

ข้อกำหนดตามประกาศฯ เรื่อง การกำหนดเกี่ยวกับสถานที่ อุปกรณ์ และวิธีปฏิบัติทางเภสัชกรรมชุมชนในร้านขายยาแผนปัจจุบันเฉพาะยาบรรจูละเอียดสำหรับสัตว์ (ข.ย.๓)	วิธีการ ตรวจ ประเมิน	รายละเอียดการตรวจ	เกณฑ์การให้ คะแนน	ค่า น้ำหนัก	หมายเหตุ
พร้อมใช้งานได้อย่างมีประสิทธิภาพ		<p>กิโลกรัม) และติดตั้งสูงจากพื้นไม่เกินกว่า ๑.๕๐ เมตร</p> <ul style="list-style-type: none"> • อาจไม่มีได้ กรณีตั้งอยู่ในอาคารสำนักงาน อาคารห้างสรรพสินค้า เป็นต้น ซึ่งใช้การอ้างอิงถึงระบบในการป้องกันอัคคีภัยของสถานที่ตามกฎหมาย ดังนี้ <ul style="list-style-type: none"> - พระราชบัญญัติควบคุมอาคาร พ.ศ. ๒๕๒๒ (กฎกระทรวงกำหนดประเภทและระบบความปลอดภัยของอาคาร ที่ใช้เพื่อประกอบกิจการเป็นสถานบริการ พ.ศ.๒๕๕๕) - พระราชบัญญัติความปลอดภัย อาชีวอนามัย และสภาพแวดล้อมในการทำงาน พ.ศ.๒๕๕๔ (กฎกระทรวง กำหนดมาตรฐานในการบริหารจัดการ และดำเนินการด้านความปลอดภัย อาชีวอนามัย และสภาพแวดล้อมในการทำงานเกี่ยวกับการป้องกันและระงับอัคคีภัย พ.ศ. ๒๕๕๕) - พระราชบัญญัติโรงงาน พ.ศ.๒๕๓๕ (ประกาศกระทรวงอุตสาหกรรม เรื่อง การป้องกันและระงับอัคคีภัยใน โรงงาน พ.ศ. ๒๕๕๒) 			(Critical Defect)
๓. หมวดวิธีปฏิบัติทางเภสัชกรรมชุมชน (บุคคลากร)					
๓.๑ ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการเป็นผู้มีความรู้เกี่ยวกับกฎหมายยา และมีความสามารถในการปฏิบัติตามวิธีปฏิบัติทางเภสัชกรรมชุมชน	ดูหลักฐาน	<ul style="list-style-type: none"> • มีการฟื้นฟูวิชาการตามข้อบังคับที่กำหนด • มีใบประกอบวิชาชีพตัวจริง แสดงไว้ในที่เปิดเผย 	<p>ประเมินจากหลักฐานแสดงหน่วยกิตการศึกษา ต่อเนื่องของสภาวิชาชีพ</p> <p>๐ = ไม่สามารถปฏิบัติตามข้อบังคับสภาวิชาชีพ</p> <p>๒ = สามารถปฏิบัติตามข้อบังคับสภาวิชาชีพ</p>	๒	ให้แสดงหลักฐานการผ่านการอบรมให้แก่เจ้าหน้าที่ ณ สถานที่ปฏิบัติการหรืออาจส่งตามหลังมาโดยเร็วที่สุด

ข้อกำหนดตามประกาศฯ เรื่อง การกำหนดเกี่ยวกับ สถานที่ อุปกรณ์ และวิธี ปฏิบัติทางเภสัชกรรม ชุมชนในร้านขายยาแผน ปัจจุบันเฉพาะยาบรรจุนสำเร็จสำหรับสัตว์ (ข.ย.๓)	วิธีการ ตรวจ ประเมิน	รายละเอียดการตรวจ	เกณฑ์การให้ คะแนน	ค่า น้ำหนัก	หมายเหตุ
<p>๓.๒ พนักงานต้องมีความรู้เกี่ยวกับกฎหมายยาและงานที่ได้รับมอบหมายจนสามารถปฏิบัติงานได้ดี และผ่านการอบรมอย่างต่อเนื่องและเพียงพอ</p> <p><u>ตัดฐานคะแนนได้หากไม่มีพนักงาน</u></p>	<p>ดูหลักฐานการผ่านการทดสอบความรู้และสัมภาษณ์ความรู้</p>	<ul style="list-style-type: none"> ผ่านการทดสอบความรู้ ความเข้าใจและทัศนคติที่จะปฏิบัติตามกฎหมายด้านยา ที่เกี่ยวข้องหรือผ่านการอบรมในหลักสูตรที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาเห็นชอบ อย่างน้อยปีละ ๑ ครั้ง มีการจัดทำบัญชีรายชื่อของพนักงานร้านยาทุกคน 	<p>๐ = ไม่ผ่านเกณฑ์</p> <p>๒ = ผ่านเกณฑ์ที่กำหนด</p>	<p>๑</p>	<p>ต้องระบุพนักงานในร้านยาให้ชัดเจนโดยพนักงานทุกคนที่เกี่ยวข้องกับการบริการลูกค้าในร้านยาคือ “พนักงาน”</p>
<p>๓.๓ ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการต้องติดป้ายแสดงตนระบุวิชาชีพหรือวิทยฐานะและข้อความว่าตน เป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการที่เครื่องแต่งกายของตน ทั้งนี้เป็นไปตามสมควรเหมาะสมแก่ฐานะและศักดิ์ศรีแห่งวิชาชีพ แสดงตนให้แตกต่างจากพนักงาน หรือบุคลากรอื่นภายในร้านขายยา โดยให้เป็นไปตามที่เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยากำหนด</p>	<p>สังเกต</p>	<ul style="list-style-type: none"> ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการมีการแสดงตนเป็นผู้ประกอบวิชาชีพให้ผู้มารับบริการสามารถทราบอย่างชัดเจน โดยเกณฑ์พิจารณาจากองค์ประกอบ ๓ ข้อ ดังนี้ ข้อ ๑ เสื้อกาวน์ขาว ข้อ ๒ ตราสัญลักษณ์สภาวิชาชีพบนเสื้อกาวน์ ข้อ ๓ สัญลักษณ์ หรือป้ายบนเสื้อกาวน์ที่แสดงตนว่าเป็นผู้ประกอบวิชาชีพสัตวแพทย์หรือเภสัชกร 	<p>๐ = ไม่สอดคล้อง</p> <p>๑ = สอดคล้อง ๑ ข้อ</p> <p>๒ = สอดคล้องทุกข้อ</p>	<p>๑</p>	
<p>๓.๔ การแต่งกายของพนักงาน หรือบุคลากรอื่นในสถานที่ขายยาจะต้องไม่แต่งกายใน ลักษณะที่แสดงให้เห็นว่าเป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ</p> <p><u>ตัดฐานคะแนนได้หากไม่มีพนักงานร้านยา</u></p>	<p>สังเกต</p>	<p>ข้อ ๑ ไม่ใส่เสื้อกาวน์ขาวที่สื้อไปในทางที่ก่อให้เกิดความเข้าใจผิดว่าเป็นสัตวแพทย์ชั้นหนึ่ง สัตวแพทย์ชั้นสอง เภสัชกร</p> <p>ข้อ ๒ สัญลักษณ์ หรือ ป้ายบนเสื้อ หรือ เครื่องแบบ ที่แสดงตนว่าเป็น “พนักงานร้านยา” หรือ “บุคลากร อื่นจากหน่วยงานอื่น” เช่น พนักงานแนะนำสินค้า (Product Consultant (PC))</p>	<p>เรียงลำดับความสำคัญของเกณฑ์เป็นลำดับจากข้อ ๑-๒</p> <p>๐ = ไม่ครบถ้วนเป็นลำดับขั้น</p> <p>๑ = ปฏิบัติได้ในข้อ ๑</p> <p>๒ = ปฏิบัติได้ในข้อ ๑-๒</p>	<p>๑</p>	

ข้อกำหนดตามประกาศฯ เรื่อง การกำหนดเกี่ยวกับ สถานที่ อุปกรณ์ และวิธี ปฏิบัติทางเภสัชกรรม ชุมชนในร้านขายยาแผน ปัจจุบันเฉพาะยาบรรจุนสำเร็จสำหรับสัตว์ (ข.ย.๓)	วิธีการ ตรวจสอบ ประเมิน	รายละเอียดการตรวจ	เกณฑ์การให้ คะแนน	ค่าน้ำหนัก	หมายเหตุ
<p>๓.๕ มีข้อกำหนดหรือคู่มือปฏิบัติเกี่ยวกับการกำหนดหน้าที่ความรับผิดชอบของผู้มีหน้าที่ ปฏิบัติการ พนักงาน และบุคลากรอื่นในสถานที่ขายยาไว้ชัดเจน โดยข้อกำหนดดังกล่าวต้องคำนึงถึงความถูกต้องตามกฎหมายว่าด้วยยา</p>	<p>หลักฐาน สัมภาษณ์และ สัมภาษณ์</p>	<ul style="list-style-type: none"> มีข้อกำหนดการปฏิบัติงานเพื่อแสดงบทบาทผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ และผู้ช่วยผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ เป็นลายลักษณ์อักษรและถูกต้องตามกฎหมายว่าด้วยยาและวิชาชีพเภสัชกรรม พนักงานร้านยามีความเข้าใจที่สอดคล้องกับข้อกำหนดข้างต้น 	<p>๐ = ไม่มี job description เป็นลายลักษณ์อักษร</p> <p>๑ = มี job description เป็นลายลักษณ์อักษร</p> <p>๒ = มี job description เป็นลายลักษณ์อักษร และมีการปฏิบัติตรงตามที่เขียนไว้</p>	<p>๑</p>	
๔. หมวดวิธีปฏิบัติทางเภสัชกรรมชุมชน (การควบคุมคุณภาพยา)					
<p>๔.๑ ต้องมีการคัดเลือกยา และจัดหายาจากผู้ผลิต ผู้นำเข้า ผู้จำหน่ายที่ถูกต้องตามกฎหมายว่าด้วยยาและมีมาตรฐานตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิต จัดเก็บและการขนส่ง</p> <p>(Critical Defect กรณีพบ “ยาที่ผิดกฎหมาย”)</p>	<p>สังเกตและตรวจสอบหลักฐาน</p>	<ul style="list-style-type: none"> ภายในร้านจะต้องไม่มี “ยาที่ผิดกฎหมาย” ได้แก่ ยาปลอม ยาที่ไม่ได้ขึ้นทะเบียนตำรับยา “ยาที่ไม่ได้รับอนุญาตให้ครอบครองหรือมีไว้เพื่อจำหน่ายโดยพิจารณาจากประเภทของใบอนุญาต ที่ได้รับ” แนวทางการพิจารณา “แหล่งจัดซื้อยาที่มีมาตรฐาน” คือ <ol style="list-style-type: none"> การซื้อยาจากโรงงานผลิตยาในประเทศโดยตรง บริษัทนำเข้าฯ ที่ผ่านการประเมินที่มีมาตรฐาน จาก อย. ผู้ขายส่งหรือผู้แทนจำหน่ายที่ได้มาตรฐานร้านยาคุณภาพ หรือมาตรฐานวิธีปฏิบัติทางเภสัชกรรมชุมชน (GPP) สำหรับร้านขายส่งยาแผนปัจจุบัน 	<p>๐ = ตรวจพบ “ยาที่ไม่มีทะเบียนตำรับยา”</p> <p>๑ = พบ “ยาบางรายการที่ไม่ได้จัดซื้อจากแหล่งที่มีมาตรฐานหรือระบุที่มาของยาได้”</p> <p>๒ = ไม่มี “ยาที่ไม่มีทะเบียนตำรับยา” และซื้อจาก “แหล่งจัดซื้อที่มีมาตรฐาน”</p>	<p>๒</p>	<p>หากพบ ๑. “ยาที่ผิดกฎหมาย” ได้แก่ ยาปลอม ยาที่ไม่ได้ขึ้นทะเบียนตำรับยา</p> <p>๒. “ยาที่ไม่ได้รับอนุญาตให้ครอบครองหรือมีไว้เพื่อจำหน่ายโดยพิจารณาจากประเภทของใบอนุญาตที่ได้รับ”</p> <p>ในร้าน ถือเป็น Critical defect ในร้าน ถือเป็น Critical defect</p>

ข้อกำหนดตามประกาศฯ เรื่อง การกำหนดเกี่ยวกับ สถานที่ อุปกรณ์ และวิธี ปฏิบัติทางเภสัชกรรม ชุมชนในร้านขายยาแผน ปัจจุบันเฉพาะยาบรรจุนสำเร็จสำหรับสัตว์ (ข.ย.๓)	วิธีการ ตรวจ ประเมิน	รายละเอียดการตรวจ	เกณฑ์การให้ คะแนน	ค่า น้ำหนัก	หมายเหตุ
๔.๒ ต้องมีการเก็บรักษา ยา ภายใต้อุณหภูมิและ สภาวะแวดล้อมที่ เหมาะสม หลีกเลียง แสงแดด เป็นไปตามหลัก วิชาการ เพื่อให้ยานั้นคง คุณภาพที่ดี	สุ่มดูยา ณ จุดจ่าย จำนวน อย่างน้อย ๕ รายการ	<ul style="list-style-type: none"> เก็บยาในสภาวะอุณหภูมิที่สอดคล้องกับฉลาก และเอกสารกำกับยา ป้องกันแสงแดดส่องกระทบโดยตรงผลิตภัณฑ์ยา มีการบันทึกอุณหภูมิร้าน/Stock/ตู้เย็น 	๐ = ไม่สอดคล้อง ๑ = สอดคล้อง ๑ ข้อ ๒ = สอดคล้อง ทุกข้อ	๑	
๔.๓ ต้องมีระบบ ตรวจสอบยาที่หมดอายุ หรือเสื่อมคุณภาพ เพื่อ ไม่ให้มียาหมดอายุหรือ เสื่อม คุณภาพไว้ ณ จุด จ่ายยา (Critical Defect กรณี พบ “ยาหมดอายุ”)	สุ่มดูยา ณ จุดจ่าย จำนวน อย่างน้อย ๑๐ รายการ สัมภาษณ์ ขอคู หลักฐาน	<ul style="list-style-type: none"> ไม่พบยาหมดอายุ ณ จุดจ่าย มีระบบควบคุมยาหมดอายุที่ชัดเจนและมี ประสิทธิภาพ (สามารถระบุยาที่จะหมดอายุใน อีก ๖-๘ เดือน ชำรงหน้าได้) มีหลักฐานเชิงประจักษ์ เช่น สติกเกอร์สี สมุด บันทึกการตรวจสอบยาหมดอายุ เป็นต้น มีการจัดยาตาม FEFO (First Expire First Out) 	๐ = ไม่มีระบบ หรือพบยา หมดอายุ ๑ = มีระบบ แต่ หลักฐาน ไม่สมบูรณ์ ๒ = มีระบบ และ มี หลักฐาน สมบูรณ์	๒	หากพบ “ยาหมดอายุ” ถือเป็น Critical Defect - ทดสอบโดยถามว่า อีก ๖ เดือนข้างหน้า จะมียาใดหมดอายุ บ้าง (ระบุยาให้ ชัดเจน)
๔.๔ ต้องมีระบบการส่งคืน หรือทำลายยาที่หมดอายุ หรือยาเสื่อมคุณภาพให้ ชัดเจนถูกต้อง ตามหลักวิชาการ ไม่เป็น ปัญหากับสิ่งแวดล้อม รวมถึงระบบการป้องกัน การนำยาดังกล่าวไป จำหน่าย	สังเกต สัมภาษณ์	<ul style="list-style-type: none"> มีบริเวณหรือภาชนะเก็บยาหมดอายุ หรือยาเสื่อมคุณภาพ เพื่อรอการส่งคืน พร้อมทำ ป้ายแสดงให้ชัดเจน กรณีที่ไม่สามารถส่งคืนได้ ให้จัดการในลักษณะ “ขยะมีพิษ หรือ ขยะอันตราย” (ถุงขยะสีแดง) 	๐ = ไม่สอดคล้อง ๑ = สอดคล้อง ๑ ข้อ ๒ = สอดคล้อง ทุกข้อ	๑	- สามารถแยก ประเภทขยะที่เป็น ยาทิ้งใส่ถุงแดงได้ - มีการป้องกันการ นำยาที่รอเปลี่ยนคืน หรือยาหมดอายุ/ เสื่อมสภาพกลับมา ใช้อีก
๔.๕ ต้องมีระบบการ ตรวจสอบคุณภาพ ยาคืน หรือยาเปลี่ยนก่อนกลับ มา จำหน่าย โดยคำนึงถึง ประสิทธิภาพของยาและ ความปลอดภัยของผู้ใช้ยา	สัมภาษณ์	<ul style="list-style-type: none"> มีบันทึกรายการยาที่ส่งคืน หรือขอเปลี่ยนจาก ผู้ซื้อ บันทึกการตรวจสอบสภาพก่อนกลับเข้า คลังสินค้า โดยผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ 	๐ = ไม่สอดคล้อง ๑ = สอดคล้อง ๑ ข้อ ๒ = สอดคล้อง ทุกข้อ	๒	

ข้อกำหนดตามประกาศฯ เรื่อง การกำหนดเกี่ยวกับ สถานที่ อุปกรณ์ และวิธี ปฏิบัติทางเภสัชกรรม ชุมชนในร้านขายยาแผน ปัจจุบันเฉพาะยาบรรจุนสำเร็จสำหรับสัตว์ (ข.ย.๓)	วิธีการ ตรวจ ประเมิน	รายละเอียดการตรวจ	เกณฑ์การให้ คะแนน	ค่า น้ำหนัก	หมายเหตุ
๔.๖ ต้องจัดให้มีระบบ จัดเก็บเอกสารที่เกี่ยวข้อง กับการจัดซื้อ การขาย การสำรองยา และ ยาคงเหลือให้ถูกต้องเป็น ปัจจุบัน	ขอหลักฐาน สังเกต	<ul style="list-style-type: none"> มีใบส่งของ บัญชีซื้อ บัญชีขายตามกฎหมาย กำหนดถูกต้อง (มีการลงลายมือชื่อที่ครบถ้วน) เป็นปัจจุบัน สุ่มรายการยา ๕ รายการจากใบส่งของ พิจารณาบัญชีซื้อ บัญชีขายต้องสอดคล้องกัน 	๐ = ไม่สอดคล้อง ๑ = สอดคล้อง ๑ ข้อ ๒ = สอดคล้อง ทุกข้อ	๑	
๔.๗ ให้คำแนะนำด้านการ เก็บรักษายาและการดูแล คุณภาพยา สำหรับยาที่มี ลักษณะการ เก็บรักษา เฉพาะ ให้แก่ผู้ซื้อยาตาม หลักวิชาการ	สังเกต	<ul style="list-style-type: none"> ยาอยู่ในภาชนะของผู้ผลิตเดิม ไม่มีการแบ่ง จำหน่าย มีการให้คำแนะนำในการเก็บรักษายาที่มี ข้อกำหนดเฉพาะ เช่น ยาที่ต้องเก็บรักษาใน สภาวะควบคุมอุณหภูมิ 	๐ = ไม่สอดคล้อง ๑ = สอดคล้อง ๑ ข้อ ๒ = สอดคล้อง ทุกข้อ	๒	
๔.๘ จัดให้มีระบบรับเรื่อง ร้องเรียนและการจัดการ เรื่องร้องเรียน เช่น ปัญหา คุณภาพยา การให้บริการ ของร้านยาหรืออื่น ๆ โดย ต้องรายงานเรื่องร้องเรียน ให้สำนักงาน คณะกรรมการอาหารและ ยา หรือสำนักงาน สาธารณสุขจังหวัดทราบ	สอบถาม ขอหลักฐาน	<ul style="list-style-type: none"> มีแนวทางปฏิบัติในการรับเรื่องร้องเรียน และ การจัดการเรื่องร้องเรียนของร้านยา มีแบบบันทึกการรายงานเรื่องร้องเรียนให้ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา หรือ สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดทราบ 	๐ = ไม่สอดคล้อง ๑ = สอดคล้อง ๑ ข้อ ๒ = สอดคล้อง ทุกข้อ	๑	
๔.๙ ในกรณีที่ทราบ หรือสงสัยถึงความ บกพร่องด้านคุณภาพ ประสิทธิภาพ หรือความ ปลอดภัยของยา ต้อง ระงับการขายโดยทันที และแจ้งข้อมูลดังกล่าวให้ ผู้ซื้อทราบเท่าที่สามารถ ติดต่อได้ และ รายงานให้ สำนักงานคณะกรรมการ อาหารและยา หรือ สำนักงานสาธารณสุข จังหวัดทราบ	สอบถาม ขอหลักฐาน	<ul style="list-style-type: none"> มีแนวทางปฏิบัติในการบันทึกความบกพร่อง ด้านคุณภาพ ประสิทธิภาพ หรือความปลอดภัย ของยา ที่พบในร้านยา มีแบบบันทึกการรายงานเรื่องความบกพร่อง ด้านคุณภาพ ประสิทธิภาพ หรือความปลอดภัย ของยาที่พบในร้านยา ให้สำนักงาน คณะกรรมการอาหารและยา หรือสำนักงาน สาธารณสุขจังหวัด 	๐ = ไม่สอดคล้อง ๑ = สอดคล้อง ๑ ข้อ ๒ = สอดคล้อง ทุกข้อ	๑	

ข้อกำหนดตามประกาศเรื่อง การกำหนดเกี่ยวกับสถานที่ อุปกรณ์ และวิธีปฏิบัติทางเภสัชกรรมชุมชนในร้านขายยาแผนปัจจุบันเฉพาะยาบรรจูละเอียดสำหรับสัตว์ (ข.ย.๓)	วิธีการ ตรวจ ประเมิน	รายละเอียดการตรวจ	เกณฑ์การให้ คะแนน	ค่า น้ำหนัก	หมายเหตุ
๕. หมวดวิธีปฏิบัติทางเภสัชกรรมชุมชน (การให้บริการในร้านยา)					
๕.๑ ต้องซักถามข้อมูลที่จำเป็นจากผู้มารับบริการเพื่อประกอบการพิจารณา ก่อนเลือกสรรยาที่มีประสิทธิภาพ ปลอดภัย เหมาะสมตามหลักวิชาการ และสมเหตุสมผลตามมาตรฐานการประกอบวิชาชีพ	สัมภาษณ์	<ul style="list-style-type: none"> • สอบถามหลักเกณฑ์การซักข้อมูลผู้ป่วยตามคู่มือทักษะของวิชาชีพการสัตวแพทย์ เภสัชกรรมตามเกณฑ์ความรู้วิชาชีพเภสัชกรรม • พิจารณาความครบถ้วนของคำแนะนำ ๗ ข้อ ดังนี้ <ol style="list-style-type: none"> ๑. ใครเป็นผู้ใช้ยา ๒. ผู้ใช้ยามีโรคประจำตัว / ตั้งครรภ์หรือไม่ ให้หมบุตร หรือไม่ ๓. ความจำเป็นที่ต้องการใช้ / ซื้อมา ๔. อาการหรือความจำเป็นที่ต้องการ ใช้ยานั้น เป็นมาตั้งแต่เมื่อไหร่ นานเท่าใด ๕. มีการรักษารวมถึงการใช้อย่างไรบ้างก่อนหน้านี้ กับอาการในข้อ ๓ ๖. มีการใช้อย่างไรอยู่บ้างในขณะนี้ / ยาโรคประจำตัวที่ใช้ประจำ ๗. แพ้ยา / อาหาร อย่บ้าง 	<ul style="list-style-type: none"> ๐=มีการซักถาม ๐-๒ ข้อ ๑=มีการซักถาม ๓-๕ ข้อ ๒=มีการซักถาม ๖-๗ ข้อ 	๒	- ใช้แบบทดสอบกลาง
๕.๒ จัดให้มีฉลากที่ภาษาและหีบห่อบรรจุยาของยาแต่ละชนิดที่ขายคงมีอยู่ครบถ้วน พร้อมกับข้อมูลของชื่อร้าน ที่อยู่ และหมายเลขโทรศัพท์ของร้าน	สังเกต	<ul style="list-style-type: none"> • พิจารณาของเปล่า ว่าสามารถระบุข้อความสำคัญอย่างน้อยดังต่อไปนี้ ได้หรือไม่ <ol style="list-style-type: none"> ข้อ ๑ ชื่อยา ข้อ ๒ วิธีใช้ ข้อ ๓ ข้อบ่งใช้ ข้อ ๔ ชื่อร้านยา • มีการระบุชื่อผู้ป่วย ฉลากช่วย คำแนะนำ คำเตือน หรือเอกสารให้ความรู้เพิ่มเติม (ถ้าจำเป็น) 	<ul style="list-style-type: none"> ๐ = สามารถดำเนินการได้ ๐-๑ ข้อ ๒ = สามารถดำเนินการได้ ๒ ข้อ 	๒	
๕.๓ การส่งมอบยาแผนปัจจุบันเฉพาะยาบรรจูละเอียดสำหรับสัตว์ที่ไม่ใช่ยาสามัญประจำบ้าน ให้กับผู้มารับบริการต้อง ๕.๓.๑ ควบคุมการส่งมอบโดยผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ	สังเกต	<ul style="list-style-type: none"> • ข้อพิจารณาเกี่ยวกับการส่งมอบยาแผนปัจจุบันเฉพาะยาบรรจูละเอียดสำหรับสัตว์ที่ไม่ใช่ยาสามัญประจำบ้านมี ๓ ข้อ ตามลำดับ ดังนี้ <ol style="list-style-type: none"> ข้อ ๑ ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการเป็นผู้ส่งมอบ ข้อ ๒ ส่งมอบโดยไม่แบ่งยาออกจากภาชนะบรรจุหีบห่อที่ปิดหรือผนึกไว้ โดยยังคงมีฉลากครบถ้วน ข้อ ๓ พิจารณาความครบถ้วนถูกต้องของ 	<ul style="list-style-type: none"> เรียงลำดับความสำคัญของเกณฑ์เป็นลำดับจากข้อ ๑ ไปจนถึงข้อ ๓ ๐ = ไม่ครบถ้วน เป็นลำดับขั้น 	๒	

ข้อกำหนดตามประกาศฯ เรื่อง การกำหนดเกี่ยวกับ สถานที่ อุปกรณ์ และวิธี ปฏิบัติทางเภสัชกรรม ชุมชนในร้านขายยาแผน ปัจจุบันเฉพาะยาบรรจุ เสร็จสำหรับสัตว์ (ข.ย.๓)	วิธีการ ตรวจ ประเมิน	รายละเอียดการตรวจ	เกณฑ์การให้ คะแนน	ค่า น้ำหนัก	หมายเหตุ
<p>๕.๓.๒ ส่งมอบโดยไม่แบ่ง ยาออกจากภาชนะบรรจุ หีบห่อที่ปิดหรือฉีกไว้ โดยยังคงมี ฉลากครบถ้วน</p> <p>๕.๓.๓ ให้คำแนะนำตาม หลักวิชาการ และ จรรยาบรรณแห่งวิชาชีพ เว้นแต่ในส่วนที่ เกี่ยวกับการควบคุมการส่งมอบยา บรรจุเสร็จสำหรับสัตว์ที่ เป็นยาควบคุมพิเศษ ผู้มี หน้าที่ปฏิบัติการที่เป็น เภสัชกร ชั้นสอง หรือ ผู้ประกอบการบำบัดโรค สัตว์ชั้นสองจะกระทำมิได้</p> <p>(Critical Defect กรณี พบ “ยาควบคุมพิเศษ” ในร้านที่มีเภสัชกรชั้นสอง หรือสัตวแพทย์ชั้นสอง เป็นผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ เท่านั้น)</p>		<p>คำแนะนำครบ ๔ ข้อ ได้แก่</p> <p>ข้อ ๑ ชื่อยา</p> <p>ข้อ ๒ ข้อบ่งใช้</p> <p>ข้อ ๓ วิธีใช้</p> <p>ข้อ ๔ ข้อควรระวังหรือผลข้างเคียงและ หรืออาการไม่พึงประสงค์</p>	<p>๑ = ปฏิบัติได้ใน ข้อ ๑-๒</p> <p>๒ = ปฏิบัติได้ใน ข้อ ๑-๓</p>		
<p>๕.๔ ต้องจัดให้มี กระบวนการเฝ้าระวัง อาการไม่พึงประสงค์ พฤติกรรมการใช้ยาไม่ เหมาะสม ปัญหาคุณภาพ ยา และรายงาน ให้หน่วยงานที่เกี่ยวข้อง ทราบ</p>	<p>ขอหลัก ฐาน</p>	<ul style="list-style-type: none"> • มีแบบฟอร์มรายงานอาการไม่พึงประสงค์จาก การใช้ผลิตภัณฑ์สุขภาพ (Adverse Product Reaction : APR) ปัญหาคุณภาพยา ปัญหาการใช้ยาไม่เหมาะสม • มีหลักฐานการรายงานจริงเป็นปัจจุบัน หรือมี ความเข้าใจในเนื้อหาสาระและเจตนารมณ์ของ แบบฟอร์ม • การรายงานถูกต้องตามหลักวิชาการ 	<p>๐ = ไม่มี แบบฟอร์ม</p> <p>๑ = มี แบบฟอร์ม</p> <p>๒ = มีหลักฐาน การรายงาน หรือซักถาม แล้ว มีความ เข้าใจเนื้อหา สาระและ เจตนารมณ์ ของแบบ ฟอร์ม</p>	<p>๑</p>	

ข้อกำหนดตามประกาศฯ เรื่อง การกำหนดเกี่ยวกับ สถานที่ อุปกรณ์ และวิธี ปฏิบัติทางเภสัชกรรม ชุมชนในร้านขายยาแผน ปัจจุบันเฉพาะยาบรรจุนสำเร็จสำหรับสัตว์ (ข.ย.๓)	วิธีการ ตรวจ ประเมิน	รายละเอียดการตรวจ	เกณฑ์การให้ คะแนน	ค่า น้ำหนัก	หมายเหตุ
<p>๕.๕ การจัดวางสื่อให้ความรู้และสื่อโฆษณาสำหรับผู้มารับจะต้องได้รับคำยินยอมอย่างเป็นลายลักษณ์อักษรจากผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ และให้ถือเป็นความรับผิดชอบของผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการจะต้องควบคุมโดยจะต้องไม่โอ้อวด ไม่บิดเบือนความจริง ไม่สร้างความเข้าใจผิดให้ผู้บริโภค และต้องผ่านการอนุญาตถูกต้องตามกฎหมาย</p>	<p>สังเกต ขอหลักฐาน</p>	<ul style="list-style-type: none"> ข้อพิจารณา ๖ ข้อ ตามลำดับ ดังนี้ <ul style="list-style-type: none"> ข้อ ๑ มีคำยินยอมอย่างเป็นลายลักษณ์อักษรจากเภสัชกรผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ ข้อ ๒ จัดทำป้ายแสดงให้ชัดเจนว่า ส่วนไหนเป็นสื่อความรู้ ส่วนใดเป็นสื่อโฆษณา ข้อ ๓ มีการแยกประเภทของสื่อสอดคล้องตามที่แสดงป้าย ข้อ ๔ ปฏิบัติตามแนวทางที่ถูกต้อง ข้อ ๕ ไม่พบเอกสารที่ให้ความรู้ด้านสุขภาพที่ขาดแหล่งอ้างอิงที่เชื่อถือ (เอกสารที่เชื่อถือได้ เช่น ได้จากหน่วยงานราชการ สถานศึกษา และหน่วยงานที่ไม่แสวงหาผลประโยชน์) ข้อ ๖ ไม่พบโฆษณาต้องห้ามผิดกฎหมาย หรือฝ่าฝืนหลักเกณฑ์ เช่น โฆษณาเกินจริง/ บิดเบือน ข้อ ๗ ไม่มีการกระทำที่เป็นการส่งเสริมการขายที่ผิดจรรยาบรรณวิชาชีพ 	<p>เรียงลำดับความสำคัญของเกณฑ์เป็นลำดับจากข้อ ๑ ไปจนถึงข้อ ๗</p> <p>๐ = พบสื่อโฆษณาที่ฝ่าฝืนไม่ขออนุญาต ๑ = ปฏิบัติได้ในข้อ ๑-๓ ๒ = ปฏิบัติได้ในข้อ ๑-๗</p>	<p>๑</p>	
<p>๕.๖ ไม่จำหน่ายผลิตภัณฑ์ยาสูบและเครื่องดื่มที่มีส่วนผสมของแอลกอฮอล์</p>	<p>สังเกต</p>	<ul style="list-style-type: none"> ข้อพิจารณา ๒ ข้อ ตามลำดับ ดังนี้ <ul style="list-style-type: none"> ข้อ ๑ ไม่พบการจำหน่ายผลิตภัณฑ์ยาสูบและเครื่องดื่มที่มีส่วนผสมของแอลกอฮอล์ ข้อ ๒ ติดป้ายห้ามสูบบุหรี่ ตามกฎหมาย 	<p>เรียงลำดับความสำคัญของเกณฑ์เป็นลำดับจากข้อ ๑ ไปจนถึงข้อ ๒</p> <p>๐ = ไม่ครบถ้วนเป็นลำดับขั้น ๑ = ปฏิบัติได้ในข้อ ๑ ๒ = ปฏิบัติได้ในข้อ ๑-๒</p>	<p>๑</p>	