

อุตสาหกรรมสาธารณสุข



พระราชบัญญัติ สถานพยาบาล พ.ศ. 2541

วัตถุประสงค์ของกฎหมาย

ควบคุมกิจการสถานพยาบาลเพื่อให้ความคุ้มครองประชาชน ผู้รับบริการในเรื่องเกี่ยวกับการอนุญาตให้ประกอบกิจการ การเลิก การย้าย การปิดสถานพยาบาล การเพิกถอนใบอนุญาต การโฆษณา กำหนดอำนาจหน้าที่ของพนักงานเจ้าหน้าที่ กำหนดหน้าที่ของผู้รับอนุญาตและผู้ดำเนินการสถานพยาบาล และให้มีการกำหนดจำนวนสถานพยาบาลที่จะให้จัดตั้งได้ หรือมีบริการทางการแพทย์บางชนิดในท้องที่ใดท้องที่หนึ่งได้

สรุปสาระสำคัญ

พระราชบัญญัตินี้กำหนดวิธีการประกอบกิจการสถานพยาบาล และการดำเนินงานสถานพยาบาลคุณสมบัติของผู้ขอรับ ใบอนุญาตให้ประกอบสถานพยาบาล การพิจารณาออกใบอนุญาตสถานพยาบาล การโอนใบอนุญาต รวมถึงอำนาจหน้าที่ของพนักงานเจ้าหน้าที่ในการเข้าไป ตรวจสอบและควบคุมให้เป็นไปตามพระราชบัญญัตินี้



SME ที่เกี่ยวข้อง ได้แก่ ผู้ประกอบกิจการสถานพยาบาล



สถานพยาบาลมี 2 ประเภท คือ
1) ประเภทที่ไม่รับผู้ป่วยไว้ค้างคืน และ
2) ประเภทที่รับผู้ป่วยไว้ค้างคืน

ผู้ที่ประสงค์จะประกอบกิจการสถานพยาบาล ต้องได้รับใบอนุญาต โดยการขอ การออกใบอนุญาต และการประกอบกิจการสถานพยาบาล ต้องเป็นไปตาม หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนด



ผู้ประกอบการธุรกิจสถานพยาบาลที่ฝ่าฝืนไม่ปฏิบัติตามกฎหมาย อาจถูกปิดสถานพยาบาลหรือเพิกถอน ใบอนุญาต มีโทษจำคุก หรือปรับ หรือทั้งจำทั้งปรับ



รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข เป็นผู้รักษาการตามพระราชบัญญัตินี้ โดยมีคณะกรรมการสถานพยาบาล กำกับดูแล



พระราชบัญญัติ เครื่องมือแพทย์ พ.ศ. 2551

วัตถุประสงค์ของกฎหมาย

เพื่อกำหนดเกี่ยวกับ การขออนุญาตและการอนุญาต การเลิกกิจการและการโอนกิจการ หน้าที่ของผู้รับอนุญาต ผู้แจ้งรายการละเอียดและผู้ขาย จลากรและเอกสารกำกับเครื่องมือแพทย์ การควบคุมเครื่องมือแพทย์ การโฆษณา อำนาจหน้าที่ของพนักงานเจ้าหน้าที่ การพักใช้ และการเพิกถอนใบจดทะเบียนสถานประกอบการใบอนุญาต ที่เกี่ยวข้องกับการนำเข้า ผลิต และจำหน่ายเครื่องมือแพทย์

สรุปสาระสำคัญ

พระราชบัญญัตินี้กำหนดให้สถานประกอบการผลิตหรือนำเข้า เครื่องมือแพทย์ต้องยื่นคำขอตระเบียนสถานประกอบการ เลิกหรือโอนกิจการต้องได้รับอนุญาตตามกฎหมาย การประกอบกิจการผลิต นำเข้าหรือขายเครื่องมือแพทย์ ให้เป็นไปตามระบบคุณภาพ อีกทั้งต้องจัดให้มีจลากร และเอกสารกำกับเครื่องมือแพทย์



SME ที่เกี่ยวข้อง ได้แก่ ผู้ประกอบกิจการนำเข้า ผลิต และจำหน่ายเครื่องมือแพทย์



ผู้ประกอบการที่ประสงค์จะผลิตหรือนำเข้า เครื่องมือแพทย์ต้องจดทะเบียนสถานประกอบการ ต่อผู้อนุญาต การขอตระเบียนและการรับจดทะเบียนสถานประกอบการให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนด



ผู้ประกอบการผลิต นำเข้า และจำหน่าย เครื่องมือแพทย์ที่ฝ่าฝืนไม่ปฏิบัติตามกฎหมาย อาจถูกพักใช้หรือเพิกถอนใบอนุญาต มีโทษจำคุก หรือปรับ หรือทั้งจำทั้งปรับ



รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข เป็นผู้รักษาการตามพระราชบัญญัตินี้ โดยมีคณะกรรมการเครื่องมือแพทย์ กำกับดูแล

อุตสาหกรรมสาธารณสุข



พระราชบัญญัติ เครื่องสำอาง พ.ศ. 2558

วัตถุประสงค์ของกฎหมาย

เพื่อคุ้มครองความปลอดภัยของผู้บริโภคเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์เครื่องสำอาง ทั้งในด้านการห้ามผลิต นำเข้าหรือขายเครื่องสำอางบางประเภท การกำหนดวัตถุประสงค์ห้ามใช้เป็นส่วนผสมในเครื่องสำอาง การกำหนดมาตรฐานของสถานที่ผลิตเครื่องสำอาง ภาวะบรรจุ การรายงานข้อมูลเกี่ยวกับเครื่องสำอาง มาตรการควบคุมฉลากและการโฆษณาเครื่องสำอาง และมาตรการควบคุมเครื่องสำอางที่ไม่ปลอดภัยในการใช้ เครื่องสำอางปลอม และเครื่องสำอางผิดมาตรฐานเพื่อให้เกิดความเชื่อมั่นต่อผู้บริโภค

สรุปสาระสำคัญ

พระราชบัญญัตินี้กำหนดให้สถานประกอบการผลิตหรือนำเข้าเครื่องมือแพทย์ต้องยื่นคำขอตงทะเบียนสถานประกอบการ การเลือกหรือโอนกิจการต้องได้รับอนุญาตตามกฎหมาย การประกอบกิจการผลิต นำเข้าหรือขายเครื่องมือแพทย์ให้เป็นไปตามระบบคุณภาพ อีกทั้งต้องจัดให้มีฉลากและเอกสารกำกับเครื่องมือแพทย์



SME ที่เกี่ยวข้อง ได้แก่ ผู้ประกอบการที่เป็นผู้จดทะเบียนการผลิต การผลิตเพื่อขาย ผู้นำเข้าเพื่อขาย



ผู้ประกอบการที่ประสงค์จะผลิตเครื่องสำอางเพื่อขาย นำเข้าเครื่องสำอางเพื่อขายหรือรับจ้างผลิตเครื่องสำอาง ต้องจดทะเบียนรายละเอียดยของเครื่องสำอางต่อผู้รับจดทะเบียน



ผู้ประกอบการผลิต รับจ้างผลิต หรือนำเข้าเพื่อขาย ที่ฝ่าฝืนไม่ปฏิบัติตามกฎหมาย อาจถูกเพิกถอนใบรับจดทะเบียนเครื่องสำอาง มีโทษจำคุก หรือปรับ หรือทั้งจำทั้งปรับ



รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข เป็นผู้รักษาการตามพระราชบัญญัตินี้โดยมี คณะกรรมการเครื่องสำอางและคณะกรรมการอาหารและยา กำกับดูแล



พระราชบัญญัติ ผลิตภัณฑ์สมุนไพร พ.ศ. 2562

วัตถุประสงค์ของกฎหมาย

เพื่อควบคุมและกำกับดูแลผลิตภัณฑ์สมุนไพรด้วยระบบการอนุญาต การขึ้นทะเบียน การแจ้งรายละเอียด และการจดทะเบียนให้เป็นไปอย่างมีประสิทธิภาพ ตลอดจนออกกบทบัญญัติเกี่ยวกับการส่งเสริมให้มีการพัฒนาผลิตภัณฑ์สมุนไพรอย่างเป็นระบบและครบวงจร ซึ่งจะทำให้ผลิตภัณฑ์สมุนไพรไทยมีความปลอดภัย มีคุณภาพและมาตรฐานเป็นที่ยอมรับในระดับสากล

สรุปสาระสำคัญ

พระราชบัญญัตินี้กำหนดหลักเกณฑ์การขออนุญาต และการอนุญาตผลิต นำเข้า หรือขายผลิตภัณฑ์สมุนไพรหน้าที่ยของผู้รับอนุญาตและผู้มีหน้าที่ปฏิบัติ การขึ้นทะเบียนตำรับผลิตภัณฑ์สมุนไพร การแจ้งรายละเอียดและการจดทะเบียนผลิตภัณฑ์สมุนไพร กระบวนการพิจารณาผลิตภัณฑ์สมุนไพร การควบคุมผลิตภัณฑ์สมุนไพร การเลือกกิจการและโอนกิจการ การโฆษณาผลิตภัณฑ์สมุนไพร ตลอดจนการส่งเสริมความสามารถของผู้ผลิตหรือผู้ขายผลิตภัณฑ์สมุนไพร



SME ที่เกี่ยวข้อง ได้แก่ ผู้ประกอบการผลิตภัณฑ์สมุนไพร ผู้นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร ผู้ประกอบการวิสาหกิจชุมชน



ผู้ที่ประสงค์จะประกอบกิจการผลิต นำเข้า หรือขายผลิตภัณฑ์สมุนไพรที่รัฐมนตรีได้ประกาศ ให้ยื่นคำขออนุญาต โดยการขออนุญาตและการออกใบอนุญาตให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนด



ผู้ประกอบการผลิต นำเข้า หรือขายผลิตภัณฑ์สมุนไพร ที่ฝ่าฝืนไม่ปฏิบัติตามกฎหมาย อาจถูกเพิกใช้หรือเพิกถอนใบอนุญาต มีโทษจำคุก หรือปรับ หรือทั้งจำทั้งปรับ



รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขเป็นผู้รักษาการตามพระราชบัญญัตินี้ โดยมีคณะกรรมการนโยบายสมุนไพรแห่งชาติ และคณะกรรมการผลิตภัณฑ์สมุนไพร กำกับดูแล