



## สำนักงานรับรองร้านยาคุณภาพ สภาเภสัชกรรม

The Office of Community Pharmacy Accreditation (Thailand)

สำนักงานรับรองร้านยาคุณภาพ สภาเภสัชกรรม อาคารสภาวิชาชีพ ชั้น 8 กระทรวงสาธารณสุข  
เลขที่ 88/19 หมู่ 4 ถนนติวานนท์ ตำบลตลาดขวัญ อำเภอเมือง จังหวัดนนทบุรี 11000  
โทรศัพท์ 080 285 8082 Website: <https://www.papc.pharmacycouncil.org>  
Email: [papc@pharmacycouncil.org](mailto:papc@pharmacycouncil.org)



ประกาศสำนักงานรับรองร้านยาคุณภาพ

ที่ ๑๗/๒๕๖๔

เรื่อง คุณสมบัติ สมรรถนะและจริยธรรมสำหรับผู้ตรวจประเมินร้านยาคุณภาพ

โดยที่เป็นการสมควรกำหนดคุณสมบัติ สมรรถนะและจริยธรรมสำหรับผู้ตรวจประเมินร้านยาคุณภาพ ให้เป็นไปอย่างเหมาะสม

อาศัยอำนาจตามความในหมวด ๑ ข้อ ๗(๑) ข้อ ๘(๔) และข้อ ๘(๑๒) แห่งข้อบังคับสภาเภสัชกรรมว่าด้วยการรับรองร้านยาคุณภาพ พ.ศ. ๒๕๖๒ สำนักงานรับรองร้านยาคุณภาพจึงประกาศกำหนดคุณสมบัติ สมรรถนะ และจริยธรรมสำหรับผู้ตรวจประเมินร้านยาคุณภาพ โดยความเห็นชอบของคณะกรรมการรับรองร้านยาคุณภาพ ในการประชุมครั้งที่ ๖/๒๕๖๔ เมื่อวันที่ ๑๑ พฤศจิกายน ๒๕๖๔ ดังนี้

ข้อ ๑ ประกาศนี้เรียกว่า “ประกาศสำนักงานรับรองร้านยาคุณภาพ ที่ ๖/๒๕๖๔ เรื่องคุณสมบัติ สมรรถนะและจริยธรรมสำหรับผู้ตรวจประเมินร้านยาคุณภาพ”

ข้อ ๒ ในประกาศนี้

“คณะกรรมการ” หมายความว่า คณะกรรมการรับรองร้านยาคุณภาพ

“ผู้อำนวยการ” หมายความว่า ผู้อำนวยการสำนักงานรับรองร้านยาคุณภาพ

“สำนักงาน” หมายความว่า สำนักงานรับรองร้านยาคุณภาพ

“ผู้ตรวจประเมิน” หมายความว่า ผู้ตรวจประเมินร้านยา ที่ได้ขึ้นทะเบียนกับสำนักงานรับรองร้านยาคุณภาพ สภาเภสัชกรรม

“ร้านยา” หมายความว่า ร้านยาที่ได้รับใบอนุญาตขายยาตามกฎหมายว่าด้วยยา

“ร้านยาคุณภาพ” หมายความว่า ร้านยาที่ผ่านการรับรองคุณภาพจากสภาเภสัชกรรมว่ามีการบริหาร และการจัดบริการทางเภสัชกรรมเป็นไปตามมาตรฐานการประกอบวิชาชีพเภสัชกรรมที่สภาเภสัชกรรมประกาศ กำหนดหรือที่สภาเภสัชกรรมเห็นชอบ

“ใบประกอบวิชาชีพ” หมายความว่า ใบอนุญาตเป็นผู้ประกอบวิชาชีพเภสัชกรรมจากสภาเภสัชกรรม

ข้อ ๓ ให้ผู้อำนวยการเป็นผู้รักษาการตามประกาศนี้

ในกรณีที่มีปัญหาในการตีความ หรือมีกรณีที่มีได้กำหนดไว้ในประกาศนี้ หรือในกรณีที่มีปัญหาในการ ปฏิบัติตามประกาศนี้ ให้ผู้อำนวยการเป็นผู้วินิจฉัยชี้ขาด ในกรณีที่ผู้อำนวยการเห็นสมควรอาจเสนอให้ คณะกรรมการเป็นผู้วินิจฉัยชี้ขาดก็ได้

หมวด ๑...

**หมวด ๑**  
**คุณสมบัติผู้ตรวจประเมิน**

---

ข้อ ๔ ผู้ที่จะได้รับขึ้นทะเบียนเป็นผู้ตรวจประเมินต้องมีคุณสมบัติดังต่อไปนี้

- (๑) เป็นผู้ประกอบวิชาชีพเภสัชกรรม
- (๒) เป็นผู้ไม่เคยถูกสั่งพักใช้ใบประกอบวิชาชีพหรือเพิกถอนใบประกอบวิชาชีพ
- (๓) ไม่เป็นผู้รับอนุญาตหรือผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการในร้านยา ทั้งนี้รวมถึงการเป็นลูกจ้างหรือผู้แทนในร้านยาด้วย
- (๔) สามารถใช้คอมพิวเตอร์และเทคโนโลยีที่เกี่ยวข้องในการตรวจประเมิน
- (๕) สามารถออกปฏิบัติการปฏิบัติงานตรวจประเมินร้านยาตามภารกิจที่ได้รับมอบหมายได้
- (๖) เป็นผู้ผ่านการอบรมพัฒนาผู้ตรวจประเมินตามหลักสูตรที่สำนักงานจัดทำขึ้น

**หมวด ๒**  
**สมรรถนะผู้ตรวจประเมิน**

---

ข้อ ๕ ผู้ตรวจประเมินต้องมีความรู้เกี่ยวกับระบบคุณภาพ

ข้อ ๖ ผู้ตรวจประเมินต้องมีความรู้เกี่ยวกับมาตรฐานการประกอบวิชาชีพเภสัชกรรมในร้านยาคุณภาพ มีองค์ประกอบ ๕ ด้าน ดังนี้

- (๑) ด้านสถานที่ อุปกรณ์และสิ่งสนับสนุน  
เพื่อให้สถานที่ที่มีลักษณะเหมาะสมต่อการให้บริการ มีอุปกรณ์ เครื่องมือและสิ่งสนับสนุนที่จำเป็นใช้ประโยชน์ในการให้บริการเป็นไปอย่างถูกต้อง บ่ายแสดงต่างๆ ที่เกี่ยวข้องและจำเป็นเพื่อให้ประชาชนมีความรู้ความเข้าใจที่ถูกต้องเกี่ยวกับเรื่องยาและการบริการของผู้ประกอบวิชาชีพเภสัชกรรม
- (๒) ด้านการบริหารจัดการระบบคุณภาพ  
เพื่อให้มีการบริหารจัดการความเสี่ยงด้านยา ระบบการบันทึกข้อมูลและการสอบทาน การใช้และเข้าถึงตำราวิชาการอ้างอิงในการประกอบวิชาชีพเภสัชกรรมตามที่สภาเภสัชกรรมประกาศกำหนด
- (๓) ด้านการบริการเภสัชกรรมที่ดี  
เพื่อประสิทธิผล ความปลอดภัย ความเหมาะสมแก่ผู้ป่วย ผู้รับบริการ ผู้ใช้ยาเฉพาะราย โดยใช้ความรู้ด้านเภสัชกรรมและศิลปะในการวิเคราะห์ ตรวจสอบ วินิจฉัยความถูกต้องตามมาตรฐานและหลักวิชาการทางเภสัชกรรม

(๔) ด้านการปฏิบัติ ...

(๔) ด้านการปฏิบัติตามกฎหมาย ระเบียบ จริยธรรมและจรรยาบรรณแห่งวิชาชีพเภสัชกรรม เพื่อเป็นหลักประกันแก่ผู้ป่วยว่าการประกอบวิชาชีพเภสัชกรรมได้ถือประโยชน์ของผู้ป่วย ผู้รับบริการ เป็นสำคัญ ประชาชน และสังคมมีความเชื่อถือและความไว้วางใจต่อวิชาชีพเภสัชกรรม

(๕) ด้านการมีส่วนร่วมในชุมชนและสังคม เพื่อสร้างคุณประโยชน์ต่อชุมชนและสังคม โดยร่วมมือกับชุมชนและองค์กรในท้องถิ่นที่ตั้งของ รานยา

ข้อ ๗ ผู้ตรวจประเมินต้องมีความรู้เกี่ยวกับหลักวิธีปฏิบัติทางเภสัชกรรมชุมชน (Good Pharmacy Practice : GPP) มี ๕ ด้าน ดังนี้

(๑) ด้านสถานที่

มีความรู้ถึงความสำคัญของการมีสถานที่ที่มีความเหมาะสม พร้อมในการให้บริการ มีการแบ่ง จัดสัดส่วนของพื้นที่เพื่อแยกเก็บยาให้เป็นไปตามกฎหมาย ได้แก่ พื้นที่ส่วนของยาที่ควบคุมการขายโดยเภสัชกร (Pharmacist-service area) พื้นที่สำหรับให้คำปรึกษาแนะนำด้านยา(Counseling area) และพื้นที่สำหรับให้ลูกค้า บริการตนเอง (Self-service area) ตลอดจนการควบคุมดูแลสภาพแวดล้อมให้มีความเหมาะสมต่อการให้บริการ และการเก็บรักษา

(๒) ด้านอุปกรณ์

มีความรู้เกี่ยวกับการใช้อุปกรณ์ตามที่กฎหมายว่าด้วยยากำหนด ได้แก่ ตู้เย็น ถาดนับเม็ดยา ที่วัดความดันโลหิตชนิดอัตโนมัติ ที่วัดส่วนสูง เครื่องชั่งน้ำหนัก และอุปกรณ์ดับเพลิง ที่ใช้สนับสนุนการให้บริการ รวมถึงการใช้ประกอบบริการให้บริการทางเภสัชกรรม รวมถึงการดูแลรักษาให้อยู่ในสภาพที่พร้อมใช้งาน และสามารถ ใช้งานได้ดี

(๓) ด้านบุคลากร

มีความรู้ ความเข้าใจเกี่ยวกับบทบาทหน้าที่ของเภสัชกร และพนักงานร้านยา(ผู้ช่วยเภสัชกร) ไม่ว่าจะเป็นการแสดงตนต่อผู้มารับบริการ และการปฏิบัติหน้าที่ตามกรอบของกฎหมาย ตลอดจนมีการเพิ่มพูน ทักษะความรู้อย่างต่อเนื่อง

(๔) ด้านการควบคุมคุณภาพยา

มีความตระหนักรู้ถึงการควบคุมคุณภาพของยาในร้านตั้งแต่ขั้นตอนการคัดสรรยาเข้าร้าน โดยจะต้องเป็นยาที่ผ่านการขึ้นทะเบียนตำรับยาถูกต้องตามกฎหมาย และซื้อจากแหล่งที่มีมาตรฐานในการจัดเก็บ และการขนส่งที่ดี การควบคุมสถานะของการจัดเก็บยาภายในร้าน และคลังยา(Stock) ให้เป็นไปตามข้อกำหนดใน การจัดเก็บยาแต่ละประเภท รวมถึงตระหนักในความเสี่ยงที่จะทำให้เกิดการเสื่อมสภาพของยา อาทิ ความร้อน ความชื้น หรือแสงแดด การจัดการระบบการควบคุมยาหมดอายุ การควบคุมและจัดการกับ ยาหมดอายุ ยารอเปลี่ยน/คืน และยาเสื่อมคุณภาพ โดยมีการจดบันทึก การลงบัญชี และการควบคุมการขายยาตามที่กฎหมาย กำหนดอย่างเคร่งครัด

(๕) การให้บริการ...

## (๕) การให้บริการทางเภสัชกรรม

มีความรู้ และความเข้าใจเกี่ยวกับบทบาทหน้าที่ของเภสัชกรตามหลักของการบริหารทางเภสัชกรรม (Pharmaceutical care) ควบคุมการส่งมอบยาอันตราย และยาควบคุมพิเศษ การควบคุมการจัดเก็บ วัตถุประสงค์ ยาเสพติดทางการแพทย์ ยาควบคุมพิเศษ หรือยาที่มีปัญหาการนำไปใช้อย่างไม่เหมาะสม การคัดกรอง การส่งต่อผู้ป่วย ตลอดถึงแนวทางปฏิบัติกรณีเภสัชกรไม่อยู่ปฏิบัติหน้าที่ รวมไปถึงบทบาทของเภสัชกรในการส่งเสริมให้เกิดการใช้ยาอย่างถูกต้องเหมาะสม การคัดกรองสื่อโฆษณา สื่อให้ความรู้ และไม่จำหน่ายยาสูบและเครื่องดื่มผสมแอลกอฮอล์

ข้อ ๘ ผู้ตรวจประเมินต้องมีความรู้เกี่ยวกับการให้บริการบริหารทางเภสัชกรรม (Pharmaceutical care) ดังนี้

(๑) การสื่อสารในลักษณะการสัมภาษณ์เพื่อหาข้อมูลสำหรับวิเคราะห์อาการและค้นหาปัญหาทางสุขภาพของผู้ป่วยได้อย่างมีเป้าหมายและเหมาะสม

(๒) ความสามารถในการระบุความคลาดเคลื่อนทางยาได้

(๓) ความสามารถในการใช้หลักการและแนวทางการจำแนกปัญหาที่เกี่ยวข้องกับการใช้ยา ประเมินความถูกต้องของใบสั่งยาเบื้องต้นได้

(๔) การจัด เตรียมและส่งมอบการใช้ยาได้อย่างเหมาะสม

(๕) เลือกใช้ยา และให้คำแนะนำการดูแลสุขภาพการใช้ยารวมทั้งการปฏิบัติตัวและให้คำแนะนำสำหรับการติดตามผลทางห้องปฏิบัติการที่สำคัญแก่ผู้รับบริการได้อย่างถูกต้อง และเหมาะสมกับผู้ป่วยเฉพาะราย

ข้อ ๙ ผู้ตรวจประเมินต้องมีความรู้เกี่ยวกับกฎหมายและจรรยาบรรณที่เกี่ยวข้องกับการดำเนินการในร้านยา ดังนี้

## (ก) กฎหมาย

๑. พระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ และฉบับแก้ไขเพิ่มเติม

๑.๑ นิยามศัพท์ และประเภทยา

๑.๒ การขออนุญาตและการออกใบอนุญาตเกี่ยวกับการขายยาแผนปัจจุบัน

๑.๓ หน้าที่ของผู้รับอนุญาตเกี่ยวกับการขายยาแผนปัจจุบัน

๑.๔ หน้าที่ของผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการเกี่ยวกับการขายยาแผนปัจจุบัน

๑.๕ ยาที่ห้ามขาย: ยาปลอม ยาผิดมาตรฐาน ยาเสื่อมคุณภาพ ยาที่มีได้ขึ้นทะเบียนตำรับยา ยาที่ยกเลิกทะเบียนตำรับยา ยาที่รัฐมนตรีสั่งเพิกถอนทะเบียนตำรับยา ยาชุด

๑.๖ การโฆษณาขายยา

๑.๗ กฎกระทรวงและประกาศที่เกี่ยวข้องกับบัญชีชื่อและขายยา รายงานการขายยา และเงื่อนไขการจ่ายยา

๒. ประมวลกฎหมายยาเสพติด (ส่วนที่เกี่ยวข้องกับการขายวัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท และยาเสพติดให้โทษ)

๒.๑ นิยามศัพท์ ประเภท ของวัตถุออกฤทธิ์และยาเสพติดให้โทษ

๒.๒ การขออนุญาตและการออกใบอนุญาตขายเกี่ยวกับวัตถุออกฤทธิ์ประเภท ๓ และประเภท ๔ และยาเสพติดให้โทษประเภท ๓

๒.๓ หน้าที่ของผู้รับอนุญาตขายเกี่ยวกับวัตถุออกฤทธิ์ประเภท ๓ และประเภท ๔ และยาเสพติดให้โทษประเภท ๓

๒.๔ หน้าที่ของเภสัชกรเกี่ยวกับการขายวัตถุออกฤทธิ์ประเภท ๓ และประเภท ๔ และยาเสพติดให้โทษประเภท ๓

๒.๕ วัตถุออกฤทธิ์/ยาเสพติดให้โทษที่ห้ามขาย : ปลอม ผิดมาตรฐาน เสื่อมคุณภาพ วัตถุออกฤทธิ์ที่ต้องขึ้นทะเบียนวัตถุตำรับแต่ไม่ได้ขึ้นทะเบียนตำรับ และวัตถุออกฤทธิ์ประเภท ๒

๒.๖ การพักใช้ใบอนุญาตและการเพิกถอนใบอนุญาตขายวัตถุออกฤทธิ์ประเภท ๓ และประเภท ๔ และยาเสพติดให้โทษประเภท ๓

๒.๗ มาตรการควบคุมพิเศษที่เกี่ยวข้องกับการขายวัตถุออกฤทธิ์ประเภท ๓ และประเภท ๔ และยาเสพติดให้โทษประเภท ๓ ที่เกี่ยวข้องกับร้านขายยา

๓. พระราชบัญญัติผลิตภัณฑ์สมุนไพร พ.ศ.๒๕๖๒

๓.๑ นิยามศัพท์ และประเภทผลิตภัณฑ์สมุนไพร

๓.๒ การขออนุญาตและการอนุญาตขาย

๓.๓ หน้าที่ของผู้รับอนุญาตและผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการในร้านขายยา

๓.๔ การควบคุมผลิตภัณฑ์สมุนไพรในร้านขายยา

๓.๕ การโฆษณา

๓.๖ การพักใช้ใบอนุญาตและการเพิกถอนใบอนุญาตขาย

(ข) จรรยาบรรณแห่งวิชาชีพเภสัชกรรม

๑. พระราชบัญญัติวิชาชีพเภสัชกรรม พ.ศ. ๒๕๓๗ และฉบับแก้ไขเพิ่มเติม

๑.๑ นิยามศัพท์

๑.๒ สภาเภสัชกรรม: วัตถุประสงค์และอำนาจหน้าที่

๑.๓ การควบคุมการประกอบวิชาชีพเภสัชกรรม

๒. ข้อบังคับสภาเภสัชกรรมว่าด้วยจรรยาบรรณแห่งวิชาชีพเภสัชกรรม พ.ศ.๒๕๓๘ และฉบับแก้ไขเพิ่มเติม (ส่วนที่เกี่ยวข้องกับการขายยาและผลิตภัณฑ์สุขภาพ)

๓. ข้อบังคับสภาเภสัชกรรมว่าด้วยข้อจำกัดและเงื่อนไขการประกอบวิชาชีพเภสัชกรรม พ.ศ. ๒๕๖๑ (ข้อ ๑๐ การขายยา และการดำเนินการตามกฎหมายว่าด้วยยา และกฎหมายอื่นๆ ที่เกี่ยวเนื่องกับยา)

๓.๑ ชักประวัติอาการเจ็บป่วย ทบทวนข้อมูลผู้ป่วย การใช้ยาและผลิตภัณฑ์สุขภาพ

๓.๒ ประเมินผู้ป่วยถึงความจำเป็นต้องใช้ยาและความเหมาะสมของยาที่จะจ่าย

๓.๓ จำหน่าย จ่ายหรือส่งมอบยาอันตราย ยาควบคุมพิเศษ วัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท ยาเสพติดให้โทษด้วยตนเอง

๓.๔ ให้คำปรึกษาปัญหาด้านยาแก่ผู้ป่วยและประชาชนที่มารับบริการ

๓.๕ ติดตามผลการใช้ยาของผู้ป่วยและการแก้ไขปัญหาด้วยยา

๓.๖ ประงยา ผสมยา ตามใบสั่งของผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบวิชาชีพทันตกรรมหรือผู้ประกอบวิชาชีพการสัตวแพทย์

๓.๗ ต้องแสดงตนให้สาธารณชนทราบว่าเป็นผู้ประกอบวิชาชีพเภสัชกรรม หรือใส่ชุดปฏิบัติงานตามที่สภาเภสัชกรรมประกาศกำหนด

๓.๘ ต้องปฏิบัติงานในสถานที่ซึ่งเหมาะสมต่อการประกอบวิชาชีพ

๓.๙ ต้องจัดให้มีเวชภัณฑ์ที่ถูกต้องตามกฎหมายและมีคุณภาพตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาไว้บริการ

๓.๑๐ ต้องเลือกสรรยาที่ถูกต้องเหมาะสมกับสภาวะการเจ็บป่วยของผู้ป่วยหรือประชาชนที่มารับบริการเพื่อจำหน่าย จ่ายหรือส่งมอบให้กับผู้มารับบริการ

๓.๑๑ แสดงชื่อยา ความแรง ขนาดการใช้ ที่ชัดเจนทุกครั้งที่มีการจำหน่าย จ่าย หรือส่งมอบยาให้กับผู้มารับบริการ

๓.๑๒ ให้คำแนะนำเกี่ยวกับยาที่จำหน่าย จ่าย หรือส่งมอบให้กับผู้มารับบริการ

๓.๑๓ จัดทำรายงานอาการไม่พึงประสงค์จากการใช้ยาตามแบบฟอร์มที่กำหนด

๓.๑๔ จัดทำบันทึกประวัติการใช้ยาของผู้ป่วย ในกรณีที่พบว่ายาที่ผู้ป่วยได้รับอาจก่อให้เกิดปัญหาจากการใช้ยา หรือเป็นยาที่ผู้ป่วยจำเป็นต้องมีการใช้อย่างต่อเนื่อง

๓.๑๕ ต้องควบคุมไม่ให้มีการขายยาอันตราย หรือยาควบคุมพิเศษ หรือวัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท หรือยาเสพติดให้โทษ นอกเวลาทำการของเภสัชกรหรือขณะที่เภสัชกรไม่อยู่ทำการ

ข้อ ๑๐ ผู้ตรวจประเมินต้องมีทักษะการปฏิบัติงานตรวจประเมินร้านยา ดังนี้

(๑) สามารถตรวจประเมินร้านยาอย่างเป็นระบบ ดำเนินการตามขั้นตอนชัดเจนและเป็นอิสระ ไม่มีผลประโยชน์ทับซ้อน

(๒) สามารถตรวจประเมินร้านยาโดยมุ่งเน้นที่คุณภาพและทำให้เกิดความพึงพอใจของทั้งผู้ตรวจประเมินและผู้รับการตรวจประเมิน

(๓) สามารถดำเนินการสังเกต สัมภาษณ์ ตั้งคำถาม รับฟัง เก็บข้อมูล ถ่ายรูป แลกเปลี่ยนข้อคิดเห็นและให้คำแนะนำประเด็นสำคัญต่างๆที่เกี่ยวข้องกับการตรวจประเมินร้านยาด้วยความเป็นกัลยาณมิตร และเป็นธรรม

(๔) สามารถคิดวิเคราะห์ที่ในลักษณะเชิงบวก(positive) เป็นเหตุเป็นผล (logical, rational) และสร้างสรรค์ (creative)

(๕) สามารถบูรณาการ ...

- ตรวจประเมิน
- (๕) สามารถบูรณาการองค์ความรู้ด้านเภสัชศาสตร์ที่เกี่ยวข้องกับร้านยามาใช้ในระหว่างการทำงาน
- อย่างมืออาชีพ
- (๖) สามารถปฏิบัติงานการตรวจประเมินในลักษณะการทำงานเป็นทีมกับผู้ร่วมตรวจประเมิน
- (๗) สามารถเขียนรายงานสรุปผลการตรวจประเมินโดยมีรายละเอียดที่สำคัญและจำเป็นอย่างครบถ้วนเพื่อใช้ประกอบการพิจารณาให้การรับรองร้านยาคุณภาพ ดังนี้
- (๗.๑) ข้อมูลรายละเอียดของร้านยาตามที่ระบุในใบอนุญาต
- (๗.๒) บรรยายให้เห็นภาพของสภาพร้านยาได้โดยสังเขป
- (๗.๓) สรุปประเด็นสำคัญที่พบตามข้อเท็จจริงสามารถอ้างอิงถึงหลักเกณฑ์ของมาตรฐานร้านยา สภาเภสัชกรรมได้อย่างชัดเจน ทั้งประเด็นของข้อชื่นชม และข้อบกพร่อง
- เพิ่มเติมตลอดเวลา
- (๘) สามารถฝึกฝนเรียนรู้และเฝ้าหาความรู้ใหม่ที่เกี่ยวข้องกับการปฏิบัติงานการตรวจประเมิน
- ครั้งต่อปี
- (๙) สามารถอุทิศเวลาในงานที่ได้รับมอบหมายเกี่ยวกับการตรวจประเมินร้านยาไม่ต่ำกว่า ๖

### หมวด ๓

#### จริยธรรมสำหรับผู้ตรวจประเมิน

- ข้อ ๑๑ รักษาความลับของร้านยาที่ได้ตรวจประเมิน
- ข้อ ๑๒ ไม่มีผลประโยชน์ทับซ้อนกับผู้ที่เกี่ยวข้องในร้านยาที่ถูกตรวจประเมิน
- ข้อ ๑๓ ไม่ใช่สถานะของผู้ตรวจประเมินไปในการแสวงหาผลประโยชน์เพื่อตนเองหรือผู้อื่น
- ข้อ ๑๔ ไม่นำบุคคลอื่นที่ไม่เกี่ยวข้องกับการตรวจประเมินเข้าไปในร้านยาที่ทำการตรวจประเมิน
- ข้อ ๑๕ ไม่ประพฤติตนให้เสื่อมเสียชื่อเสียงของตนเองและวิชาชีพเภสัชกรรม
- ข้อ ๑๖ ไม่รับหรือเรียกร้องสิ่งตอบแทนจากร้านยาที่ทำการตรวจประเมิน
- ข้อ ๑๗ มีความยุติธรรม เที่ยงตรง โปร่งใส เป็นกลางกับร้านยาที่ทำการตรวจประเมิน
- จึงขอประกาศให้ทราบโดยทั่วกัน

ประกาศ ณ วันที่ ๑๕ พฤศจิกายน ๒๕๖๔



(รองศาสตราจารย์ ดร. เกสัชกรหญิงวรรณฯ ศรีวิริยานุภาพ)  
ผู้อำนวยการสำนักงานรับรองร้านยาคุณภาพ