

แบบประเมินตนเอง (Self-Assessment)

ตามแนวทางการใช้คุณพินิจ และวิธีตรวจสอบประเมินวิธีปฏิบัติทางเภสัชกรรมชุมชน

ที่มา และความสำคัญ

ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดระยะเวลาผู้รับอนุญาตขายยาแผนปัจจุบัน และผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการต้องปฏิบัติตามกฎหมายกระทรวงการขออนุญาตและการออกใบอนุญาตขายยาแผนปัจจุบัน พ.ศ. ๒๕๕๖ ลงวันที่ ๑๕ กรกฎาคม ๒๕๖๐ (ราชกิจจานุเบกษา เล่ม ๑๓๔ ตอนพิเศษ ๒๑๙ วันที่ ๓๑ สิงหาคม ๒๕๖๐) กำหนดให้ผู้รับอนุญาตขายยาแผนปัจจุบัน (ข.ย.๑) ก่อนวันที่กฎกระทรวงมีผลใช้บังคับ (ได้รับอนุญาตก่อนวันที่ ๒๕ มิถุนายน ๒๕๕๗) จะต้องปฏิบัติตามหลักวิธีปฏิบัติทางเภสัชกรรมชุมชน (Good Pharmacy Practice : GPP) ภายในระยะเวลาที่กำหนด ๓ ช่วง เพื่อใช้พิจารณาประกอบคำขอต่ออายุใบอนุญาตในช่วงสิ้นปี พ.ศ.๒๕๖๑ พ.ศ.๒๕๖๒ และพ.ศ.๒๕๖๓ ตามลำดับ ทั้งนี้ ผู้รับอนุญาตฯ ที่ไม่ผ่านการประเมินตามหลักวิธีปฏิบัติทางเภสัชกรรมชุมชน (Good Pharmacy Practice : GPP) จะไม่ได้รับการต่ออายุใบอนุญาตฯ ตามกฎหมายกระทรวงการขออนุญาต และการออกใบอนุญาตขายยาแผนปัจจุบัน พ.ศ. ๒๕๕๖ ข้อ ๑๖(๒)

วัตถุประสงค์

เพื่อให้ร้านยาได้ทราบถึงข้อบกพร่อง ที่ไม่สอดคล้องตามเกณฑ์ GPP และสามารถปรับปรุงร้านยาให้ตรงตามเกณฑ์ GPP ตามที่ปรากฏใน “คู่มือการตรวจประเมินวิธีปฏิบัติทางเภสัชกรรมชุมชน สำหรับร้านขายยาแผนปัจจุบัน (ข.ย.๑)” และสอดคล้องกับ ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง การกำหนดเกี่ยวกับ สถานที่ อุปกรณ์ และวิธีปฏิบัติทางเภสัชกรรมชุมชนในสถานที่ขายยาแผนปัจจุบันตามกฎหมายว่าด้วยยา พ.ศ. ๒๕๕๗

คำชี้แจงในการกรอกแบบประเมินตนเอง

- ให้ทำเครื่องหมาย✓ ลงในช่อง “ไม่ตรงตามหลักเกณฑ์” หรือ “ตรงตามหลักเกณฑ์” ว่า ได้มีการปฏิบัติตามข้อกำหนดตามประกาศฯ หรือไม่ หากมีการปฏิบัติได้ตรงตามข้อกำหนดตามประกาศฯ ให้ทำเครื่อง✓ ลงในช่องตรงตามหลักเกณฑ์ แต่หากไม่มีการปฏิบัติตาม หรือ มีการปฏิบัติ แต่ยังไม่ตรงตามข้อกำหนดฯ ให้ทำเครื่อง✓ ลงในช่องไม่ตรงตามหลักเกณฑ์
- ทำการรวมคะแนนในวงเล็บของช่อง “ตรงตามหลักเกณฑ์”
- ส่วนที่เป็นข้อบกพร่องวิกฤต (Critical Defect) และข้อบกพร่องที่เป็นเงื่อนไขในการได้คะแนน มีความจำเป็นต้องผ่าน โดย “ตรงตามหลักเกณฑ์” ทุกข้อ หากไม่สามารถปฏิบัติตามได้ครบถ้วนข้อ จะไม่สามารถผ่านการประเมิน และส่งผลต่อการต่อใบอนุญาตในปีนั้นๆ
- ส่วนที่สามารถตัดสูญคะแนนออกได้ จะไม่ถูกนำมาคิดคะแนน โดยหากเข้าตามเงื่อนไขที่สามารถตัดสูญคะแนนได้ของข้อนั้นๆ จะต้องตัดคะแนนเต็มออกตามส่วนด้วยเพื่อไม่ให้มีผลต่อการคำนวณคะแนนรวม

คะแนนในแบบประเมินตนเองนี้ เป็นการกำหนดน้ำหนักคะแนนเพื่อให้เห็นถึงเป้าหมายของการพัฒนาเท่านั้น คะแนนที่จะได้จริงขอให้ประเมินตาม “คู่มือการตรวจประเมินวิธีปฏิบัติทางเภสัชกรรมชุมชน สำหรับร้านขายยาแผนปัจจุบัน (ข.ย.๑)”

แบบประเมินตนเอง (Self-Assessment)

ตามแนวทางการใช้คุณพินิจ และวิธีตรวจสอบ/ประเมินวิธีปฏิบัติทางเอกสารชั้นนำ

ระยะที่ 1

1 ปีหลังประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดระยะเวลาผู้รับอนุญาตขายยาแผนปัจจุบัน และผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ ต้องปฏิบัติตาม กฎหมายท่วงการขออนุญาตและการออกใบอนุญาตขายยาแผนปัจจุบัน พ.ศ. 2556 มีผลใช้บังคับ (ต่ออายุ สิ้นปี 2561)

ข้อกำหนดตามประกาศฯ เรื่อง การกำหนดเกี่ยวกับสถานที่ อุปกรณ์ และวิธีปฏิบัติทางเอกสารชั้นนำในร้านขายยาแผนปัจจุบัน (ข.ย.1)	ไม่ตรงตาม หลักเกณฑ์	ตรงตาม หลักเกณฑ์	คะแนนที่ ประเมิน โดยตัวเอง	คะแนน เต็ม
1.5 สถานที่ขายยาต้องมีความแข็งแรงก่อสร้างด้วยวัสดุที่คงทนควรเป็นสัดส่วนหักเจน (Critical Defect)	ตัวอาคารสร้างด้วยวัสดุที่มั่นคง แข็งแรง มีความเป็นสัดส่วนจากสิ่งแวดล้อม กรณีเป็นพื้นที่เช่าในอาคาร ต้องมีการกำหนดขอบเขตบริเวณที่ชัดเจน โดยจะต้องมีอย่างน้อยด้านหนึ่งของร้านติดกับผนังอาคาร หรือมีหากำแพงกั้น(Partition) ไม่สามารถขับเขย้อนได้ง่ายแทนผนัง และจะต้องมีความสูงไม่น้อยกว่า 2 เมตร	(1.0)	(1.0)	2.0
1.6 สถานที่ขายยาต้องถูกสุขาลักษณะ สะอาดเป็นระเบียบเรียบร้อยมีการควบคุมป้องกันสัตว์แมลงรบกวน ไม่มีสัตว์เลี้ยงในบริเวณที่ขายยาไม่ว่าจะเป็น สุนัข แมว กระต่าย ปลาดุก เป็นต้น	ไม่มีสัตว์เลี้ยงในบริเวณที่ขายยาไม่ว่าจะเป็น สุนัข แมว กระต่าย ปลาดุก เป็นต้น	(1.0)		1.0
1.7 สถานที่ขายยาต้องมีสภาพเหมาะสมต่อการรักษาคุณภาพยา โดยในพื้นที่ขายยาและเก็บสำรองยา ต้องมีการถ่ายเท	มีการบันทึกอุณหภูมิอย่างสม่ำเสมอและสามารถตรวจสอบได้ถึงปัจจุบันในส่วนพื้นที่ให้บริการ พื้นที่เก็บยาสำรอง(Stock) และบริเวณที่เก็บยาในครัวเรือน อุณหภูมิสำหรับจัดเก็บยาทั่วไปไม่เกิน 30 องศาเซลเซียส	(0.7)	(0.7)	4.0

Self-Assessment จำแนกตามระยะเวลาบังคับ

ข้อกำหนดตามประกาศฯ เรื่อง การกำหนดเกี่ยวกับสถานที่ อุปกรณ์ และวิธีปฏิบัติทางเภสัชกรรมชุมชนในร้านขายยาแผนปัจจุบัน (ข.ย.1)	ไม่ตรงตาม หลักเกณฑ์	ตรงตาม หลักเกณฑ์	คะแนนที่ประเมินโดยตัวเอง	คะแนนเต็ม
อาการที่ดี แห้ง สามารถควบคุม อุณหภูมิให้ไม่เกิน ๓๐ องศาเซลเซียส และสามารถป้องกัน แสงแดดไม่ให้ส่องโดยตรงถึง พลิตภัณฑ์ยา <i>(Critical Defect)</i>	<p>แสงแดดและความร้อน ไม่กระทบ พลิตภัณฑ์ยาได้ กายในร้าน และส่วนเก็บยาสำรอง (Stock)</p> <p>ไม่มีแหล่งที่ก่อให้เกิดความชื้นในบริเวณที่จัดเก็บยา เช่น ตู้ปลา หรือน้ำพัดลม ไอ้น้ำหน้าห้องน้ำเป็นต้น</p> <p>ห้ามวางสัมผัสพื้นโดยตรง กรณิจำเป็น แนะนำให้ใช้พาเลท (Palate) ที่远离จากพลาสติก หรือไม่นึ่งแข็ง รองพื้นก่อนจัดวางยา</p> <p>จัดให้มีเทอร์โมมิเตอร์ติดตั้งในตำแหน่งที่มีการจัดวางยา และพื้นที่เก็บสำรองยา (stock) ในตำแหน่งที่มีความเสี่ยงที่จะมีอุณหภูมิสูงมากที่สุด, พื้นที่เก็บยาภายในตู้เย็น</p>	(0.7) 		
1.8 สถานที่ขายยาต้องมีแสงสว่างเพียงพอในการอ่านเอกสารอ่านฉลากยาและป้ายแสดงต่างๆ ได้อย่างชัดเจน	<p>แสงสว่างต้องมีปริมาณที่เพียงพอ เหมาะสมที่จะสามารถอ่านฉลากยาที่มีขนาดเล็กได้</p> <p>เป็นแสงสีขาว (Daylight) เพื่อให้สามารถสังเกตความผิดปกติของยาได้ เช่น กรณิการเสื่อมสภาพของยา หรือยาที่มีรูปร่างลักษณะคล้ายคลึงกัน หรือ อักษรบนเม็ดยา</p>	(2.0) 	(2.0)	4.0
1.9 บริเวณจัดวางยาอันตราย และยาควบคุมพิเศษในพื้นที่ขายยา จะต้อง 1.9.1 มีพื้นที่เพียงพอในการจัดวางยาแยกตามประเภทของยา	ยาอันตราย และยาควบคุมพิเศษควรจัดเรียงในพื้นที่ “ส่วนบริการโดยเภสัชกร” ซึ่งการจัดสัดส่วนพื้นที่ดังกล่าวจะต้องป้องกันไม่ให้ผู้มารับบริการเข้าถึงยาอันตราย ยาควบคุมพิเศษ หรือยาที่ต้องควบคุมการจ่ายโดยเภสัชกร ได้	(1.0)		4.0

Self-Assessment จำแนกตามระยะเวลาบังคับ

ข้อกำหนดตามประกาศฯ เรื่อง การกำหนดเกี่ยวกับสถานที่ อุปกรณ์ และวิธีปฏิบัติทางเภสัชกรรมชุมชนในร้านขายยาแผนปัจจุบัน (ข.ย.1)	ไม่ตรงตาม หลักเกณฑ์	ตรงตาม หลักเกณฑ์	คะแนนที่ประเมินโดยตัวเอง	คะแนนเต็ม
และสามารถดูป้ายแสดงประเภทของยาได้ชัดเจนตามหลักวิชาการ	มีป้ายแสดงหมวดหมู่ยา เป็นประเภทต่างๆ	(1.0)		
1.9.2 จัดให้มีสตูลทึบ ใช้ปิดบังบริเวณที่จัดวางยาอันตราย ยาควบคุมพิเศษ สำหรับปิดในเวลาที่เภสัชกร หรือผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการไม่อยู่ปฏิบัติหน้าที่ และจัดให้มีป้ายแจ้งให้ผู้มาซื้อบริการทราบว่าเภสัชกรหรือผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการไม่อยู่ <i>(Critical Defect)</i>	มีสตูลทึบที่ใช้ปิดบังพื้นที่ส่วนที่จัดวางยาอันตรายและยาควบคุมพิเศษซึ่งอาจเป็น ฝ้าผื่น ผื่นแพ้ ภูมิแพ้ หรือวัสดุอื่นใดที่มีความเหมาะสมในการปิดบังส่วนที่เป็นยาอันตราย และยาควบคุมพิเศษ รวมถึงยาต่างๆ ที่ต้องจ่ายโดยเภสัชกร ในระหว่างที่เภสัชกรไม่อยู่ปฏิบัติหน้าที่ มีการแสดงข้อความภาษาไทยแจ้งต่อผู้มาซื้อบริการว่า “เภสัชกรไม่อยู่ปฏิบัติหน้าที่ ไม่สามารถขายยาในบริเวณนี้ได้” หรือข้อความอื่นในทำนองเดียวกัน (บนสตูลทึบชิ้น/ม่านทึกแผ่นที่ใช้ปิดบัง)	(1.0)		
2.1 ตู้เย็น จำนวน ๑ เครื่อง (เฉพาะกรณีมียาที่ต้องเก็บรักษาในอุณหภูมิที่ต่ำกว่า ๐ องศาเซลเซียส) ไม่มีพื้นที่เพียงพอสำหรับการจัดเก็บยาแต่ละชนิดเป็นสัดส่วนเฉพาะ ไม่ใช้เก็บของปะปนกับสิ่งของอื่น <i>(Critical Defect)</i>	ในสภาพที่ใช้งานได้ตามมาตรฐาน	(1.0)		
ตัดฐานคะแนนได้หากไม่มียาที่ต้องเก็บรักษาในตู้เย็น	กรณีไม่ใช่ตู้เย็นสำหรับจัดเก็บยา และเวชภัณฑ์ซึ่งมีระบบในการควบคุมอุณหภูมิ และความชื้น จะต้องมีกล่องพลาสติกมีฝาปิดมิดชิดสำหรับใส่ยา ก่อนวางในตู้เย็น (ไม่วางยาบนชั้นของตู้เย็นโดยตรง) และเทอร์โมมิเตอร์ในกล่องพลาสติกมีฝาปิด มิดชิดนั้นจะจัดให้มีพื้นที่ ๑ ชั้นวางสำหรับจัดวางกล่องพลาสติกใส่ยาข้างต้น (เพื่อให้เป็นสัดส่วนเฉพาะ ไม่ปะปนกับสิ่งของอื่น)	(1.0)		4.0
	อุณหภูมิที่ใช้ในการจัดเก็บเป็นไปตามข้อกำหนดของยานั้นๆ ทั้งนี้สำหรับยาที่ระบุให้ “เก็บในตู้เย็น” (Keep in refrigerator / cold temperature) หมายถึง การเก็บในช่วงอุณหภูมิระหว่าง ๒ ถึง ๘ องศาเซลเซียส	(1.0)		

Self-Assessment จำแนกตามระยะเวลาบังคับ

ข้อกำหนดตามประกาศฯ เรื่อง การกำหนดเกี่ยวกับสถานที่ อุปกรณ์ และวิธีปฏิบัติทางเภสัชกรรมชุมชนในร้านขายยาแผนปัจจุบัน (ข.ย.1)	ไม่ตรงตาม หลักเกณฑ์	ตรงตาม หลักเกณฑ์	คะแนนที่ประเมินโดยตัวเอง	คะแนนเต็ม
	กรณีเป็นตู้เย็นที่ต้องมีการละลายน้ำแข็งที่เก็บน้ำแข็งทำความเย็น จะต้องมีการละลายน้ำแข็งเป็นระยะ เพื่อช่วยในการควบคุมอุณหภูมิให้อยู่ในเกณฑ์ที่กำหนด	(1.0)		
2.2 ถ้าด้นบันเม็ดยาอย่างน้อย 2 ถ้าด้วยสภาพใช้งานได้ และกรณีต้องมีการแบ่งบรรจุยากลุ่มเพนนิซิลิน หรือยากลุ่มซัลฟูนาไมด์ หรือยากลุ่มต้านการอักเสบชนิดที่ไม่ใช่สเตียรอยด์ (NSAID) ทั้งนี้อุปกรณ์นับเม็ดยาสำหรับยาในกลุ่มเพนนิซิลินหรือยากลุ่มซัลฟูนาไมด์หรือยากลุ่มต้านการอักเสบชนิดที่ไม่ใช่สเตียรอยด์ (NSAID) ให้แยกใช้เด็ดขาดจากยากลุ่มอื่นๆ (Critical Defect)	ในสภาพใช้งานได้ กรณีที่มีการนับเม็ดเพื่อแบ่งจ่ายยาเหล่านี้ - ยากลุ่มเพนนิซิลิน - ยากลุ่มซัลฟูนาไมด์ - ยากลุ่มต้านการอักเสบชนิดที่ไม่ใช่สเตียรอยด์ (NSAID) จะต้องมีอุปกรณ์นับเม็ดยา (ถ้า/ไม่นับยา/ช้อนตักยา) เป็นการเฉพาะ และมีการระบุชัดเจน ทั้งถ้าด้วยอุปกรณ์นับยา และให้แยกใช้เด็ดขาดจากยากลุ่มอื่นๆ (หากมีการจ่ายยาเฉพาะรูปแบบที่เป็นแพนเซ็นต์ (ไม่มีการแบ่งนับเม็ด) ให้มีถ้าด้วยส่วนตัวทั่วไป และสำหรับยา กลุ่มเพนนิซิลิน เช่นเดียวกับตอนที่ขออนุญาตร้านใหม่)	(2.0) (2.0)		4.0
2.3 เครื่องวัดความดันโลหิต (ชนิดอัตโนมัติ) จำนวน 1 เครื่อง ในสภาพที่ใช้งานได้ตามมาตรฐาน (Critical Defect)	อยู่ในสภาพที่พร้อมใช้งาน	(2.0)		2.0
2.4 เครื่องชั่งน้ำหนักสำหรับผู้มารับบริการ จำนวน 1 เครื่อง ในสภาพที่ใช้งานได้ดี (Critical Defect)	อยู่ในสภาพที่พร้อมใช้งาน	(2.0)		2.0

Self-Assessment จำแนกตามระยะเวลาบังคับ

ข้อกำหนดตามประกาศฯ เรื่อง การกำหนดเกี่ยวกับสถานที่ อุปกรณ์ และวิธีปฏิบัติทางเภสัชกรรมชุมชนในร้านขายยาแผนปัจจุบัน (ข.ย.1)	ไม่ตรงตาม หลักเกณฑ์	ตรงตาม หลักเกณฑ์	คะแนนที่ประเมินโดยตัวเอง	คะแนนเต็ม
3.1 เภสัชกรเป็นผู้มีความรู้ความสามารถในการให้การบริการทางเภสัชกรรมชุมชน	มีการพื้นฟูวิชาการด้านเภสัชกรรมชุมชนตามข้อบังคับสภากาเภสัชกรรมว่าด้วยการศึกษาต่อเนื่อง โดยมีการเก็บสะสมหน่วยกิตการศึกษาต่อเนื่องทางเภสัชศาสตร์ (CPE credit)อย่างน้อยปีละ 10 หน่วยกิต	(2.0)	4.0	
	มีใบประกอบวิชาชีพของเภสัชกรผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตัวจริงแสดงไว้ในที่เปิดเผย	(2.0)		
3.3 เภสัชกรจะต้องแต่งกายด้วยเสื้อการน์สีขาว ติดเครื่องหมายสัญลักษณ์ของสภากาเฟสัชกรรม และแสดงตนว่าเป็นเภสัชกรทั้งนี้เป็นไปตามสมควรเหมาะสมแก่ฐานะและศักดิ์ศรีแห่งวิชาชีพเภสัชกรรม และแสดงตนให้แตกต่างจากพนักงานร้านยาและบุคลากรอื่นภายนอกในร้านขายยา	เภสัชกรผู้ให้บริการมีการแสดงตนเป็นผู้ประกอบวิชาชีพเภสัชกรรมให้ผู้มารับบริการสามารถทราบอย่างชัดเจน โดยเกณฑ์พิจารณาจากองค์ประกอบ 3 ข้อดังนี้ <u>ข้อ 1</u> เสื้อการน์ขาว <u>ข้อ 2</u> ตราสัญลักษณ์สภากาเฟสัชกรรมบนเสื้อการน์ <u>ข้อ 3</u> สัญลักษณ์ หรือป้ายบนเสื้อการน์ที่แสดงตนว่าเป็นเภสัชกร (ต้องครบทั้ง 3 องค์ประกอบจึงจะผ่านเกณฑ์)	(2.0)	2.0	
3.4 การแต่งกายพนักงานร้านยาและบุคลากรอื่นภายนอกในร้านขายยา ต้องใส่เสื้อป้ายแสดงตน ไม่ส่อไปในทางที่จะก่อให้เกิดความเข้าใจว่าเป็นเภสัชกร <u>ตัดฐานคะแนนได้หากไม่มีพนักงานร้านยา</u>	ไม่ใส่เสื้อการน์ขาวที่ส่อไปในทางที่ก่อให้เกิดความเข้าใจพิดว่าเป็นเภสัชกร มีสัญลักษณ์ หรือ ป้ายบนเสื้อ หรือ เครื่องแบบ ที่แสดงตนว่าเป็น “พนักงานร้านยา” หรือ “บุคลากรอื่นจากหน่วยงานอื่น” เช่น พนักงานแนะนำสินค้า (Product Consultant (PC)) เป็นต้น	(1.0) (1.0)	2.0	
4.1 ต้องมีการคัดเลือกยาและจัดหายาจากผู้ผลิต ผู้นำเข้าผู้จำหน่ายที่ถูกต้องตามกฎหมาย ว่าด้วยยา และ	แนวทางการพิจารณา “แหล่งจัดซื้อยาที่มีมาตรฐาน” เช่น - การซื้อยาจากโรงงานผลิตยาในประเทศโดยตรง	(2.0)		2.0

Self-Assessment จำแนกตามระยะเวลาบังคับ

ข้อกำหนดตามประกาศฯ เรื่อง การกำหนดเกี่ยวกับสถานที่ อุปกรณ์ และวิธีปฏิบัติทางเภสัชกรรมชุมชนในร้านขายยาแผนปัจจุบัน (ข.ย.1)	ไม่ตรงตาม หลักเกณฑ์	ตรงตาม หลักเกณฑ์	คะแนนที่ประเมินโดยตัวเอง	คะแนนเต็ม
<p>ประเมินตามหลักเกณฑ์ วิธีการที่ดีในการผลิต จัดเก็บ และการขนส่ง</p> <ul style="list-style-type: none"> - บริษัทนำเข้าฯ ที่ผ่านการประเมิน มาตรฐาน จาก อ.ย. - ผู้ขายส่งหรือผู้แทนจำหน่าย ที่ได้ มาตรฐานร้านยาคุณภาพ หรือ มาตรฐานวิธีปฏิบัติทางเภสัชกรรมชุมชน (GPP) สำหรับร้านขายส่งยาแผนปัจจุบัน 				
<p>4.2 ต้องมีการเก็บรักษายา ภายใต้สภาพภาวะอุณหภูมิที่เหมาะสม หลีกเลี่ยงแสงแดด เป็นไปตามหลักวิชาการเพื่อให้ ยานั้นคงคุณภาพที่ดี</p>	เก็บยาในสภาพภาวะอุณหภูมิที่สอดคล้องกับ ตลาดและเอกสารกำกับยา	(0.5)		2.0
	ป้องกันแสงแดดส่องกระทบโดยตรง ผลิตภัณฑ์ยา	(0.5)		
	มีการบันทึกอุณหภูมิทั้งหน้าร้าน คลัง (Stock) และตู้เย็น	(1.0)		
<p>4.3 ต้องมีระบบตรวจสอบยาที่ หมดอายุหรือเสื่อมคุณภาพที่มี ประสิทธิภาพ เพื่อไม่ให้มีไว้ ณ จุดจ่ายยา</p>	มีระบบควบคุมยาหมดอายุที่ชัดเจนและมี ประสิทธิภาพ (สามารถระบุยาที่จะ หมดอายุในอีก 6-8 เดือนข้างหน้าได้)	(1.0)		2.0
	มีหลักฐานเชิงประจักษ์ เช่น สติ๊กเกอร์สี สมุดบันทึกการตรวจสอบยาหมดอายุ เป็น ต้น	(0.5)		
	มีการจัดยาตาม FEFO (First Expire First Out)	(0.5)		
<p>4.4 ต้องมีระบบการส่งคืนหรือ ทำลายยาที่หมดอายุ หรือยา เสื่อมคุณภาพให้ชัดเจน ถูกต้อง ตามหลักวิชาการ ไม่เป็นปัญหา กับสิ่งแวดล้อม รวมถึงระบบ การป้องกันการนำยาดังกล่าวไป จำหน่าย</p>	มีบริเวณหรือภาชนะเก็บยาหมดอายุ หรือ ยาเสื่อมคุณภาพ เพื่อรอการส่งคืน พร้อมทำ ป้ายแสดงให้ชัดเจน	(1.5)		2.0
	กรณีที่ไม่สามารถส่งคืนได้ มีการจัดการใน ลักษณะ “ขยะมีพิษ หรือขยะอันตราย” (ถุง ขยะตีเคเบิล) หรือ การจัดการเพื่อไม่ให้ถูกนำ กลับมาใช้ใหม่	(0.5)		

Self-Assessment จำแนกตามระยะเวลาบังคับ

ข้อกำหนดตามประกาศฯ เรื่อง การกำหนดเกี่ยวกับสถานที่ อุปกรณ์ และวิธีปฏิบัติทางเภสัชกรรมชุมชนในร้านขายยาแผนปัจจุบัน (ข.ย.1)	ไม่ตรงตาม หลักเกณฑ์	ตรงตาม หลักเกณฑ์	คะแนนที่ประเมินโดยตัวเอง	คะแนนเต็ม
4.5 ต้องมีระบบการตรวจสอบคุณภาพ ยาดีนหรือยาเปลี่ยนก่อนกลับมาจำหน่าย โดยคำนึงถึงประสิทธิภาพของยาและความปลอดภัยของผู้ใช้ยา	มีบันทึกรายการยาที่ส่งคืน หรือขอเปลี่ยนจากผู้ซื้อ	(1.0)	2.0	
	บันทึกการตรวจสอบสภาพก่อนกลับเข้าคลังสินค้า โดยผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ	(1.0)		
4.7 ต้องเลือกพันธุ์บรรจุที่เหมาะสม เพื่อป้องกันไม่ให้ยาเสื่อมสภาพก่อนเวลาอันสมควร พร้อมฉลากยา	อยู่ในพันธุ์ที่มีผลิตเดิม หากกรณีแบ่งชิ้อยา มา จะอนุญาตเฉพาะยาบรรจุชนิดแพง โดยต้องคัดลอกรายละเอียดบนฉลากที่สำคัญ อย่างน้อย กีวิ ชื่อยา รุ่นที่ผลิต(Lot.) และวันหมดอายุ	(2.0)	4.0	
	ยาที่มีความไวต่อแสงและความชื้น ต้องบรรจุในพันธุ์ที่เหมาะสม	(2.0)		
5.9 จัดให้มีแหล่งข้อมูลอ้างอิง ด้านยาที่เหมาะสมเชื่อถือได้ สำหรับใช้ในการให้บริการทางเภสัชกรรมเพื่อส่งเสริมการใช้ยาอย่างถูกต้อง ปลอดภัย รวมทั้งการให้บริการเภสัชสนเทศ	มีตำรา หรือ ฐานข้อมูล ด้านยาที่เหมาะสม เชื่อถือได้ ทันสมัย สำหรับใช้ในการใช้ในการปฏิบัติงาน และอ้างอิง	(1.0)	2.0	
	สามารถสืบค้นจากอินเตอร์เน็ตเป็นเว็บไซต์ที่น่าเชื่อถือได้	(1.0)		
5.11 การดำเนินกิจกรรมด้านสุขภาพที่เกี่ยวข้องกับผู้มารับบริการในร้านยาโดยบุคลากรอื่นซึ่งมิใช่เภสัชกรหรือพนักงานร้านยา จะต้องได้รับคำยินยอมเป็นลายลักษณ์อักษรจากเภสัชกร และให้อีกเป็นความรับผิดชอบที่เภสัชกรจะต้องควบคุมกำกับการดำเนินกิจกรรมต่างๆ ในสถานที่ขายยา ให้ถูกต้องตามกฎหมายว่าด้วยยาหรือกฎหมายอื่นที่เกี่ยวข้องกับผลิตภัณฑ์สุขภาพนั้นๆ รวมทั้งกฎหมายว่าด้วยวิชาชีพ	ข้อพิจารณา มี 4 ข้อ ตามลำดับ ดังนี้ <u>ข้อ 1</u> มีคำยินยอมอย่างเป็นลายลักษณ์อักษรจากเภสัชกรผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ <u>ข้อ 2</u> การกระทำไม่เข้าข่าย หรือตรวจสอบสัยว่าจะเป็นการฝ่าฝืน กฎหมายวิชาชีพอื่น <u>ข้อ 3</u> ผลิตภัณฑ์สุขภาพที่ใช้ ถูกต้องตามกฎหมายว่าด้วยผลิตภัณฑ์สุขภาพนั้นๆ <u>ข้อ 4</u> มีบันทึกกิจกรรมตลอดปีโดย	(0.0) หรือ (1.0) หรือ (2.0)	2.0	

Self-Assessment จำแนกตามระยะเวลาบังคับ

ข้อกำหนดตามประกาศฯ เรื่อง การกำหนดเกี่ยวกับสถานที่ อุปกรณ์ และวิธีปฏิบัติทางเภสัชกรรมชุมชนในร้านขายยาแผนปัจจุบัน (ข.ย.1)	ไม่ตรงตาม หลักเกณฑ์	ตรงตาม หลักเกณฑ์	คะแนนที่ประเมินโดยตัวเอง	คะแนนเต็ม
เภสัชกรรม <u>(ตัดฐานคะแนนได้หากไม่มี กิจกรรมด้านสุขภาพ)</u>	คะแนน 0 = <u>ไม่ครบถ้วนตามลำดับขั้น</u> คะแนน 2 = เป็นไปตามลำดับขั้นโดยทำได้ในข้อ 1-2 คะแนน 4 = เป็นไปตามลำดับขั้นโดยทำได้ในข้อ 1-4			
5.12 ไม่จำหน่ายผลิตภัณฑ์ยาสูบ และเครื่องดื่มที่มีส่วนผสมของแอลกอฮอล์	ติดป้ายห้ามสูบบุหรี่ ตามกฎหมาย		(1.0)	1.0

การประเมินจะพิจารณาหลักเกณฑ์

ระยะที่ 1

ร่วมกับการประเมินในระยะที่ 2 นี้ด้วย

Self-Assessment จำแนกตามระยะเวลาบังคับ

ระยะที่ 2

3 ปีหลังประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดระยะเวลาผู้รับอนุญาตขายยาแผนปัจจุบัน และผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ ต้องปฏิบัติตาม
กฎกระทรวงการขออนุญาตและการออกใบอนุญาตขายยาแผนปัจจุบัน พ.ศ. 2556 มีผลใช้บังคับ (**ต่ออายุ สิ้นปี 2563**)

ข้อกำหนดตามประกาศฯ เรื่อง การกำหนดเกี่ยวกับสถานที่ อุปกรณ์ และวิธีปฏิบัติทางเภสัชกรรมชุมชนในร้านขายยาแผนปัจจุบัน (ข.y.1)	ไม่ตรงตาม หลักเกณฑ์	ตรงตาม หลักเกณฑ์	คะแนนที่ ประเมิน ^{โดยตัวเอง}	คะแนน เต็ม
1.1 สถานที่ขายยาแผนปัจจุบัน ต้องมีพื้นที่ขายให้คำปรึกษาและแนะนำการใช้ยาติดต่อกันขนาด ไม่น้อยกว่า 8 ตารางเมตร ทั้งนี้ ไม่รวมถึงพื้นที่เก็บสำรองยา โดยความยาวของด้านที่สั้นที่สุด ของพื้นที่ต้องไม่น้อยกว่า 2 เมตร <u>(Critical Defect)</u>	ขนาดพื้นที่เพียงพอสำหรับให้ผู้เกี่ยวข้องได้ปฏิบัติหน้าที่โดยสะดวกทั้งผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ และผู้ใช้บริการ	(1.3)		
	พื้นที่ในส่วนให้บริการ โดยเภสัชกร (ส่วนจัดเรียงยาอันตราย และยาควบคุมพิเศษ) และส่วนให้คำปรึกษาแนะนำต้องมีพื้นที่ไม่น้อยกว่า 8 ตารางเมตร โดยความยาวของด้านที่สั้นที่สุดของพื้นที่ไม่น้อยกว่า 2 เมตร	(1.3)		4.0
	ผลิตภัณฑ์สำหรับให้ลูกค้าสามารถเลือกซื้อได้ด้วยตนเอง เช่น วัสดุอุปกรณ์ทางการแพทย์ น้ำผึ้งสำหรับเด็ก เครื่องสำอาง ของใช้เพื่อสุขอนามัยส่วนตัว เป็นต้น และต้องการให้ลูกค้าเลือกซื้อได้ด้วยตนเอง จะต้องจัดให้มีบริเวณแยกต่างหากจาก 8 ตารางเมตรข้างต้น	(1.4)		
1.2 หากมีพื้นที่เก็บสำรองยาเป็นการเฉพาะ ต้องมีพื้นที่เพียงพอ เก็บอย่างเป็นระเบียบ เหมาะสม และไม่วางยาสัมผัสกับพื้นโดยตรง	การจัดวางยาแนะนำให้ใช้พาเลท (Pallet) ที่ทำจากพลาสติก ไม่มีเนื้อแข็ง หรือโลหะ ปลดล็อกนิมรองพื้น หรือเป็นชั้นวางยกสูง จากพื้น ก่อนจัดวางยา ห้ามวางสัมผัสพื้นโดยตรง (ข้อ 1.2 นี้จะได้คะแนนต่อเมื่อไม่มีการวางยาสัมผัสกับพื้นโดยตรง)	(0.5)		2.0

Self-Assessment จำแนกตามระยะเวลาบังคับ

ข้อกำหนดตามประกาศฯ เรื่อง การกำหนดเกี่ยวกับสถานที่ อุปกรณ์ และวิธีปฏิบัติทางเภสัชกรรมชุมชนในร้านขายยาแผนปัจจุบัน (ข.ย.1)	ไม่ตรงตาม หลักเกณฑ์	ตรงตาม หลักเกณฑ์	คะแนนที่ประเมินโดยตัวเอง	คะแนนเต็ม
ตัดฐานคะแนนได้หากมีเฉพาะการสำรองยาได้ตู้ทึบหน้าร้านหรือเฉพาะที่มีบันชั่นวางจำหน่ายเท่านั้น	<p>มีบริเวณเฉพาะสำหรับการจัดเก็บกรณีมียาสำรองไม่นำจากใช้พื้นที่ส่วนตู้ปิดทึบหน้าร้านในการจัดเก็บโดยต้องแยกชัดเจนระหว่างยาสำรอง (Stock) กับยาที่พร้อมจำหน่าย และมีป้ายแสดงว่าเป็น “พื้นที่เก็บสำรองยา”</p>	(0.5)		
	<p>พื้นที่เก็บสำรองยาต้องเป็นไปตามข้อกำหนดสำหรับการจัดเก็บของบันชั่นๆ เช่น อุณหภูมิ ความชื้น การเก็บให้พื้นแสง เป็นต้น</p>	(0.5)		
	<p>พื้นที่เพียงพอที่จะจัดเก็บยาให้เป็นระเบียบ ไม่ก่อให้เกิดความสับสน</p>	(0.5)		
1.4 สถานที่ขายยาต้องมีความมั่นคง มีทะเบียนบ้านที่ออกให้โดยส่วนราชการที่เกี่ยวข้อง ในกรณีที่เป็นอาคารชุด ต้องมีพื้นที่อนุญาตให้ประกอบกิจการไม่ใช่ที่พักอาศัย <u>(Critical Defect)</u>	<p>สถานที่ขายยาจะต้องตั้งอยู่ในสถานที่ที่ประชาชนทั่วไปสามารถเข้ารับบริการได้โดยสะดวก กรณีที่เป็นอาคารชุดจะต้องตั้งอยู่ในพื้นที่ส่วนกลางซึ่งจัดเตรียมไว้สำหรับการประกอบกิจการค้า ไม่ใช่พื้นที่ส่วนบุคคล</p>	(1.0)		2.0
	<p>มีทะเบียนบ้าน (เลขที่ประจำบ้าน) ที่ออกโดยหน่วยงานราชการ</p>	(1.0)		
2.5 มีอุปกรณ์ที่วัดส่วนสูงสำหรับผู้มารับบริการ จำนวน 1 เครื่องในสภาพที่ใช้งานได้ดี <u>(Critical Defect)</u>	<p>อยู่ในสภาพที่พร้อมใช้งาน</p>	(2.0)		2.0

Self-Assessment จำแนกตามระยะเวลาบังคับ

ข้อกำหนดตามประกาศฯ เรื่อง การกำหนดเกี่ยวกับสถานที่ อุปกรณ์ และวิธีปฏิบัติทางเภสัชกรรมชุมชนในร้านขายยาแผนปัจจุบัน (ข.ย.1)	ไม่ตรงตาม หลักเกณฑ์	ตรงตาม หลักเกณฑ์	คะแนนที่ประเมินโดยตัวเอง	คะแนนเต็ม
<p>2.6 อุปกรณ์สำหรับดับเพลิงจำนวน 1 เครื่อง ในสภาพที่สามารถพร้อมใช้งานได้อย่างมีประสิทธิภาพอยู่ในบริเวณสถานที่เก็บยา</p> <p>(Critical Defect)</p> <p>อยู่ในสภาพที่พร้อมใช้งานสามารถเข้าถึงง่ายจำนวน 1 เครื่องต่อพื้นที่สถานบริการไม่เกิน 200 ตารางเมตร (ขนาดบรรจุไม่น้อยกว่า 4 กิโลกรัม) และติดตั้งสูงจากพื้นไม่เกินกว่า 1.50 เมตร</p> <p>(อาจไม่มีได้ และถือว่าตรงตามเกณฑ์ ในกรณีตั้งอยู่ในอาคารสำนักงาน อาคารห้างสรรพสินค้า เป็นต้น ซึ่งใช้การอ้างอิงถึงระบบในการป้องกันอัคคีภัยของสถานที่ตามกฎหมายดังนี้</p> <p>-พระราชบัญญัติความคุ้มครอง พ.ศ. 2522 (กฎหมายที่ตรวจกำหนดมาตรฐานในการบริหารจัดการและระบบความปลอดภัยของอาคารที่ใช้เพื่อประกอบกิจการเป็นสถานบริการ พ.ศ. 2555)</p> <p>-พระราชบัญญัติความปลอดภัยอาชีวอนามัย และสภาพแวดล้อมในการทำงาน พ.ศ. 2554 (กฎหมายที่ตรวจกำหนดมาตรฐานในการบริหารจัดการและดำเนินการด้านความปลอดภัยอาชีวะอนามัย และสภาพแวดล้อมในการทำงานเกี่ยวกับการป้องกันและระงับอัคคีภัย พ.ศ. 2555)</p> <p>-พระราชบัญญัติโรงงาน พ.ศ. 2535 (ประกาศกระทรวงอุตสาหกรรม เรื่อง การป้องกันและระงับอัคคีภัยในโรงงาน พ.ศ. 2552))</p>		(2.0)		2.0
<p>3.2 พนักงานร้านยา ต้องมีความรู้เกี่ยวกับกฎหมายยา และงานที่ได้รับมอบหมาย จนสามารถปฏิบัติงานได้ดี และผ่านการอบรมอย่างต่อเนื่องและเพียงพอ</p> <p><u>ตัดฐานคะแนนได้หากไม่มีพนักงานร้านยา</u></p>	<p>ผ่านการทดสอบความรู้ ความเข้าใจและทัศนคติที่จะปฏิบัติตามกฎหมายด้านยา ที่เกี่ยวข้อง <u>หรือผ่านการอบรมในหลักสูตรที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เห็นชอบ อย่างน้อยปีละ 1 ครั้ง (ต้องย่างแบบทดสอบความรู้ความเข้าใจสามารถดูได้จากคู่มือการตรวจประเมินวิธีปฏิบัติทางเภสัชกรรมชุมชนสำหรับร้านขายยาแผนปัจจุบัน(ข.ย.1)หน้า 30)</u></p>		(1.0)	2.0
	มีการจัดทำบัญชีรายชื่อของพนักงานร้านยาทุกคน		(1.0)	

Self-Assessment จำแนกตามระยะเวลาบังคับ

ข้อกำหนดตามประกาศฯ เรื่อง การกำหนดเกี่ยวกับสถานที่ อุปกรณ์ และวิธีปฏิบัติทางเภสัชกรรมชุมชนในร้านขายยาแผนปัจจุบัน (ข.ย.1)		ไม่ตรงตาม หลักเกณฑ์	ตรงตาม หลักเกณฑ์	คะแนนที่ ประเมิน โดยตัวเอง	คะแนน เต็ม
3.5 มีการแบ่งแยกบทบาท หน้าที่ และความรับผิดชอบของ เภสัชกร พนักงานร้านยา และ บุคลากรอื่นภายในร้านขายยาใน การให้บริการໄວ่อ่าย่างชัดเจน โดยคำนึงถึงความถูกต้องตาม กฎหมายว่าด้วยยาและกฎหมาย ว่าด้วยวิชาชีพเภสัชกรรม <u>ตัวฐานคะแนนได้ หากไม่มีพนักงานร้านยา</u>	มีข้อกำหนดการปฏิบัติงานเพื่อแสดง บทบาทเภสัชกร และผู้ช่วยเภสัชกร เป็น ลายลักษณ์อักษรและถูกต้องตามกฎหมาย ว่าด้วยยาและวิชาชีพเภสัชกรรม	(1.0)		2.0	
	พนักงานร้านยา มีความเข้าใจที่สอดคล้อง กับข้อกำหนดข้างต้น	(1.0)			
5.1 การให้บริการทางเภสัชกรรม ตามหน้าที่ที่กฎหมายว่าด้วยยา และกฎหมายว่าด้วยวิชาชีพ เภสัชกรรมต้องปฏิบัติโดยเภสัช กร <u>(Critical Defect)</u>	เภสัชกรผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการอยู่ปัจจุบัน หน้าที่ ณ สถานที่ขายยา ตลอดเวลาเปิดทำ การ ในบริเวณให้บริการ โดยเภสัชกร (Pharmacist area)	(2.0)		4.0	
	ไม่พนเป็นการจำหน่ายยาอันตราย หรือยา ควบคุมพิเศษขณะที่เภสัชกร ไม่อยู่ปัจจุบัน หน้าที่(โดยการ 1.ล่อซื้อ หรือ 2.พบเห็น การกระทำผิดซึ่งหน้าด้วยการขาย หรือการ มีไว้เพื่อขาย ซึ่งยาอันตราย หรือยาควบคุม พิเศษ ในขณะที่เภสัชกรไม่อยู่ปัจจุบันหน้าที่	(2.0)			
5.2 ต้องซักถามข้อมูลที่จำเป็น ของผู้มาซื้อบริการเพื่อ ประกอบการพิจารณา ก่อน เลือกสรรยา หรือผลิตภัณฑ์ สุขภาพที่มีประสิทธิภาพ ปลอดภัยเหมาะสมกับผู้ป่วย ตามหลักวิชาการ สมเหตุสมผล ตามมาตรฐานการประกอบ วิชาชีพ	สอบถามหลักเกณฑ์การซักข้อมูลผู้ป่วย ตามคู่มือทักษะ ตามเกณฑ์ความรู้ ความสามารถทางวิชาชีพของผู้ประกอบ วิชาชีพเภสัชกรรม	(2.0)		4.0	
	พิจารณาความครบถ้วนของคำแนะนำ 7 ข้อ ดังนี้ 1. ควรเป็นผู้ใช้ยา 2. ผู้ใช้ยา มีโรคประจำตัว / ตั้งครรภ์หรือ	(2.0)			

Self-Assessment จำแนกตามระยะเวลาบังคับ

ข้อกำหนดตามประกาศฯ เรื่อง การกำหนดเกี่ยวกับสถานที่ อุปกรณ์ และวิธีปฏิบัติทางเภสัชกรรมชุมชนในร้านขายยาแผนปัจจุบัน (ข.ย.1)	ไม่ตรงตาม หลักเกณฑ์	ตรงตาม หลักเกณฑ์	คะแนนที่ ประเมิน โดยตัวเอง	คะแนน เต็ม
	<p>ให้นมบุตรหรือไม่</p> <p>3. ความจำเป็นที่ต้องการใช้ / ซื้อยา</p> <p>4. อาการ หรือความจำเป็นที่ต้องการใช้ ยานี้ เป็นมาตั้งแต่เมื่อไหร่ / นานเท่าใด</p> <p>5. มีการรักษารวมถึงการใช้ยาอะไรบ้าง ก่อนหน้านี้ กับอาการในข้อ 3</p> <p>6. มีการใช้ยาอะไรอยู่บ้างในขณะนี้ / ยาโรคประจำตัวที่ใช้ประจำ</p> <p>7. แพ้ยา / อาหาร อะไรบ้าง</p>			
5.3 จัดให้มีคลากบนของบรรจุยา หรือภาชนะบรรจุยาอันตราย และยาควบคุมพิเศษ ที่ส่งมอบให้ผู้รับบริการโดยต้องแสดงข้อมูลอย่างน้อย ดังต่อไปนี้ <p>5.3.1 ชื่อ ที่อยู่ของร้านขายยา และหมายเลขโทรศัพท์ที่สามารถติดต่อได้</p> <p>5.3.2 ข้อมูลเพื่อให้ผู้รับบริการใช้ยาได้อย่างถูกต้อง เนamacare สมปลดภัย ติดตามได้ ดังนี้</p> <ul style="list-style-type: none"> ● วันที่จ่ายยา ● ชื่อผู้รับบริการ ● ชื่อยาที่เป็นชื่อสามัญทางยา หรือชื่อการค้า ● ความแรง ● จำนวนจ่าย ● ข้อมูลใช้ 	<p>พิจารณาซองเปล่า ว่าสามารถระบุข้อความสำคัญอย่างน้อยดังต่อไปนี้ ได้หรือไม่</p> <p>ข้อ 1 ชื่อยา</p> <p>ข้อ 2 วิธีใช้</p> <p>ข้อ 3 ข้อมูลใช้</p> <p>ข้อ 4 ชื่อร้านยา</p>	(1.0)		
	มีซองเปล่าซึ่งมีชื่อร้าน ที่อยู่ และหมายเลขโทรศัพท์ของร้านบนของยา และจะต้องมีช่องยาจำนวนไม่น้อยกว่า 100 ซอง	(1.0)		
	มีการระบุชื่อผู้ป่วยบนของยา และมีการจัดทำฉลากช่วย/คำแนะนำ/คำเตือน/เอกสารให้ความรู้เพิ่มเติมสำหรับการจ่ายยาภายในร้าน	(2.0)		4.0

Self-Assessment จำแนกตามระยะเวลาบังคับ

ข้อกำหนดตามประกาศฯ เรื่อง การกำหนดเกี่ยวกับสถานที่ อุปกรณ์ และวิธีปฏิบัติทางเภสัชกรรมชุมชนในร้านขายยาแผนปัจจุบัน (ข.ย.1)	ไม่ตรงตาม หลักเกณฑ์	ตรงตาม หลักเกณฑ์	คะแนนที่ ประเมิน โดยตัวเอง	คะแนน เต็ม
<ul style="list-style-type: none"> ● วิธีใช้ยาที่ชัดเจนเข้าใจง่าย ● ฉลากช่วย คำแนะนำคำเตือน หรือเอกสารให้ความรู้เพิ่มเติม (ถ้าจำเป็น) ● ถ่ายมือชื่อเภสัชกร 				
<p>5.4 การส่งมอบยาอันตราย ยาควบคุมพิเศษ ให้กับผู้มารับบริการเฉพาะรายต้องกระทำโดยเภสัชกร ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการเท่านั้น พร้อมให้คำแนะนำตามหลักวิชาการและจรรยาบรรณแห่งวิชาชีพ โดยต้องให้ข้อมูลดังนี้</p> <ul style="list-style-type: none"> ● ชื่อยา ● ข้อบ่งใช้ ● ขนาด และวิธีการใช้ ● ผลข้างเคียง (Side effect)(ถ้ามี) และอาการไม่พึงประสงค์จากการใช้ยา (Adverse Drug Reaction) ที่อาจเกิดขึ้น ● ข้อควรระวังและข้อควรปฏิบัติในการใช้ยา ● การปฏิบัติเมื่อเกิดปัญหาจากการใช้ยา 	<p>พิจารณาความครบถ้วน ถูกต้องของคำแนะนำครบ 4 ข้อ ได้แก่</p> <p><u>ข้อ 1</u> ชื่อยา</p> <p><u>ข้อ 2</u> ข้อบ่งใช้</p> <p><u>ข้อ 3</u> วิธีใช้</p> <p><u>ข้อ 4</u> ข้อควรระวังและหรือผลข้างเคียงและหรืออาการไม่พึงประสงค์ (ถ้ามี)</p> <p>โดย</p> <p>คะแนน 0 = ให้ข้อมูล <u>ไม่ครบ</u> ทั้ง 4 ข้อ</p> <p>คะแนน 2 = ให้ข้อมูลครบ <u>ทั้ง 4 ข้อ</u></p> <p>คะแนน 4 = ให้ข้อมูลมากกว่า 4 ข้อข้างต้น</p>	(0.0) หรือ (2.0) หรือ (4.0)	4.0	
<p>5.5 มีกระบวนการในการป้องกันการแพ้ยาซ้ำของผู้มารับบริการ ที่มีประสิทธิภาพเหมาะสม</p>	มีป้ายแจ้งเตือนผู้มารับบริการ เท่านั้น ได้ชัดเจน	(1.5)	4.0	

Self-Assessment จำแนกตามระยะเวลาบังคับ

ข้อกำหนดตามประกาศฯ เรื่อง การกำหนดเกี่ยวกับสถานที่ อุปกรณ์ และวิธีปฏิบัติทางเภสัชกรรมชุมชนในร้านขายยาแผนปัจจุบัน (ข.ย.1)	ไม่ตรงตาม หลักเกณฑ์	ตรงตาม หลักเกณฑ์	คะแนนที่ประเมินโดยตัวเอง	คะแนนเต็ม
	<p>มีกระบวนการซักทำความสะอาดที่มีประสิทธิภาพด้วยการพ่นน้ำร้อนบริการทุกราย</p> <p>การแยกภาชนะที่มีโอกาสเกิดอาการแพ้ หรืออันตรายในการป้องกันการเกิดการแพ้ยาซึ่งอาจมาจากยาทั่วไป หรือใช้รูปแบบยาบรรจุเสริจใน consumer pack กรณีการใช้ช้อนตักยาต้องมีการแยกช้อนตามชนิดยาซัก冼และมีกระบวนการทำความสะอาดอย่างถูกต้องและอุปกรณ์น้ำยาสม่ำเสมอ และมีการจัดเก็บอุปกรณ์น้ำยาป้องกันการปนเปื้อนข้าม (Cross Contamination)</p>	(1.0)	(1.5)	
5.6 มีกระบวนการคัดกรองและส่งต่อผู้ป่วยที่เหมาะสม	<p>ข้อพิจารณา มี 4 ข้อ ตามลำดับ ดังนี้</p> <p><u>ข้อ 1</u> มีแบบฟอร์มในการส่งต่อผู้ป่วย</p> <p><u>ข้อ 2</u> มีเกณฑ์ในการส่งต่อผู้ป่วยเป็นที่ประจักษ์และถูกต้องตามหลักวิชาการ</p> <p><u>ข้อ 3</u> สอบถามความแม่นยำในเกณฑ์ของผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ</p> <p><u>ข้อ 4</u> มีหลักฐานการส่งต่อจริงและถูกต้องตามเกณฑ์ (เฉพาะกรณีมีผู้ป่วยที่ต้องส่งต่อจริง) โดย</p> <p>คะแนน 0 = <u>ไม่ครบถ้วน</u> / <u>ไม่เป็นไปตามลำดับขั้น</u> ใน 4 ข้อข้างต้น</p> <p>คะแนน 2 = เป็นไปตามลำดับขั้นโดยทำได้ในข้อ 1-2</p> <p>คะแนน 4 = เป็นไปตามลำดับขั้นโดยทำได้ในข้อ 1-4</p>	(0.0) หรือ (2.0) หรือ (4.0)	4.0	

Self-Assessment จำแนกตามระยะเวลาบังคับ

ข้อกำหนดตามประกาศฯ เรื่อง การกำหนดเกี่ยวกับสถานที่ อุปกรณ์ และวิธีปฏิบัติทางเภสัชกรรมชุมชนในร้านขายยาแผนปัจจุบัน (ข.ย.1)	ไม่ตรงตาม หลักเกณฑ์	ตรงตาม หลักเกณฑ์	คะแนนที่ประเมินโดยตัวเอง	คะแนนเต็ม
5.7 กรณีที่มีการผลิตยาตามใบสั่งยาของผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรมหรือของผู้ประกอบโรคศิลปะที่สั่งสำหรับคนไข้เฉพาะราย หรือตามใบสั่งยาของผู้ประกอบวิชาชีพการสัตว์แพทย์สำหรับสัตว์เฉพาะราย และการแบ่งบรรจุยาในสถานที่ขายยาให้คำนึงถึงการปนเปื้อน การแพ้ยาโดยต้องจัดให้มีสถานที่ อุปกรณ์ ตามที่กำหนดและเป็นไปตามมาตรฐานการประกอบวิชาชีพเภสัชกรรมด้านการผลิตยาสำหรับคนไข้เฉพาะรายของสถาบันเภสัชกรรม	<p>พิจารณา สถานที่ อุปกรณ์ และการปฏิบัติ เป็นไปตามมาตรฐานฯ</p> <p>มีเอกสาร มาตรฐานการประกอบวิชาชีพ เภสัชกรรมด้านการป้องยาสำหรับคนไข้เฉพาะรายของสถาบันเภสัชกรรม (หลักฐาน)</p> <p align="center"><u>(ตัดฐานคะแนนกรณี</u> <u>ไม่มีการผลิตยาตามใบสั่งฯ)</u></p>	(2.0)		4.0
5.8 ต้องจัดให้มีกระบวนการเฝ้าระวังอาการไม่พึงประสงค์ พฤติกรรมการใช้ยาไม่เหมาะสม ปัญหาคุณภาพยา และรายงานให้หน่วยงานที่เกี่ยวข้องทราบ	<p>มีแบบฟอร์มรายงานอาการ ไม่พึงประสงค์ จากการใช้ผลิตภัณฑ์สุขภาพ (Adverse Product Reaction : APR) บัญหาคุณภาพยา ปัญหาการใช้ยาไม่เหมาะสม</p> <p>มีหลักฐานการรายงานจริง เป็นปัจจุบัน หรือมีความเข้าใจในเนื้อหาสาระและเกตนาณ์ของแบบฟอร์ม</p>	(1.0)		2.0
5.10 การจัดวางสื่อให้ความรู้และสื่อโฆษณาสำหรับผู้มารับบริการ จะต้องได้รับคำยินยอมอย่างเป็นลายลักษณ์อักษรจาก เภสัชกรผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ และให้อีกเป็นความรับผิดชอบที่เภสัชกรผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการจะต้องควบคุม โดยจะต้องไม่อ้ออวด ไม่บิดเบือนความจริง ไม่สร้างความเข้าใจผิดให้ผู้บริโภค และต้องผ่านการอนุญาตถูกต้องตาม	<p>ข้อพิจารณา มี 7 ข้อ ตามลำดับ ดังนี้</p> <p><u>ข้อ 1</u> มีคำยินยอมอย่างเป็นลายลักษณ์อักษรจากเภสัชกรผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ</p> <p><u>ข้อ 2</u> จัดทำป้ายแสดงให้ชัดเจนว่า ส่วนไหนเป็นสื่อความรู้ ส่วนใดเป็นสื่อโฆษณา</p> <p><u>ข้อ 3</u> มีการแยกประเภทของสื่อสอดคล้องตามที่แสดงป้าย</p> <p><u>ข้อ 4</u> ปฏิบัติตามแนวทางที่ถูกต้อง</p> <p><u>ข้อ 5</u> ไม่พนอเอกสารที่ให้ความรู้ด้านสุขภาพที่ขาดแหล่งอ้างอิงที่เชื่อถือ (เอกสารที่เชื่อถือได้ เช่น ได้จากหน่วยงาน</p>	(0.0) หรือ (2.0) หรือ (4.0)		4.0

Self-Assessment จำแนกตามระยะเวลาบังคับ

ข้อกำหนดตามประกาศฯ เรื่อง การกำหนดเกี่ยวกับสถานที่ อุปกรณ์ และวิธีปฏิบัติทางเภสัชกรรมชุมชนในร้านขายยาแผนปัจจุบัน (ข.ย.1)	ไม่ตรงตาม หลักเกณฑ์	ตรงตาม หลักเกณฑ์	คะแนนที่ประเมินโดยตัวเอง	คะแนนเต็ม
<p>กฎหมาย</p> <p>ราชการ สถานศึกษา และหน่วยงานที่ไม่แสวงหาผลประโยชน์</p> <p><u>ข้อ 6</u> ไม่พน โภชนาต้องห้ามผิดกฎหมายหรือ ฝ่าฝืนหลักเกณฑ์ เช่น โภชนาเกินจริง/บิดเบือน</p> <p><u>ข้อ 7</u> ไม่มีการกระทำที่เป็นการส่งเสริมการขายที่ผิดจรรยาบรรณวิชาชีพโดย</p> <p>คะแนน 0 = <u>พนสื่อโภชนาที่ฝ่าฝืนไม่ขออนุญาต</u></p> <p>คะแนน 2 = เป็นไปตามลำดับขั้น โดยทำได้ในข้อ 1-3</p> <p>คะแนน 4 = เป็นไปตามลำดับขั้น โดยทำได้ในข้อ 1-7</p> <p>(กรณี “ข้ามข้อ” จะไม่ได้คะแนน))</p>				

การประเมินจะพิจารณาหลักเกณฑ์

ระยะที่ 1 และ 2

ร่วมกับการประเมินในระยะที่ 3 นี้

Self-Assessment จำแนกตามระยะเวลาบังคับ

ระยะที่ 3

ภายในวันที่ 25 มิถุนายน 2565 ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดระยะเวลาผู้รับอนุญาตขายยาแผนปัจจุบัน และผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ ต้องปฏิบัติตามกฎกระทรวงการขออนุญาตและการออกใบอนุญาตขายยาแผนปัจจุบัน พ.ศ. 2556 (**ต่ออายุ สิ้นปี 2565**)

ข้อกำหนดตามประกาศฯ เรื่อง การกำหนดเกี่ยวกับสถานที่ อุปกรณ์ และวิธีปฏิบัติทางเภสัชกรรมชุมชนในร้านขายยาแผนปัจจุบัน (ข.ย.1)	ไม่ตรงตาม หลักเกณฑ์	ตรงตาม หลักเกณฑ์	คะแนนที่ ประเมิน โดยตัวเอง	คะแนน เต็ม
1.3 บริเวณสำหรับให้คำปรึกษา และแนะนำการใช้ยา ต้องเป็นสัดส่วนแยกออกจากส่วนบริการ อื่นอย่างชัดเจน มีพื้นที่พอสำหรับการให้คำปรึกษาและการจัดเก็บประวัติ รวมทั้งจัดให้มีโต๊ะเก้าอี้สำหรับเภสัชกรและผู้มาปรึกษาอยู่ในบริเวณดังกล่าวพร้อมทั้งมีป้ายแสดงชัดเจน	มีบริเวณ (โต๊ะ เก้าอี้) สำหรับให้คำปรึกษาด้านยา	(0.5)		0.5
4.6 ต้องจัดให้มีระบบเอกสารที่เกี่ยวกับการจัดหา จัดการคลังสินค้าและการจำหน่ายให้ถูกต้อง เป็นปัจจุบัน สามารถสืบย้อนได้	มีใบสั่งของ บัญชีซื้อ บัญชีขายตามกฎหมายกำหนด ถูกต้อง (มีการลงลายมือชื่อที่ครบถ้วน) เป็นปัจจุบัน	(1.0)		2.0
	สุ่มรายการ 5 รายการจากใบสั่งของพิจารณาคุณบัญชีซื้อ บัญชีขาย ต้องสอดคล้องกัน	(1.0)		

* ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดระยะเวลาผู้รับอนุญาตขายยาแผนปัจจุบัน และผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ ต้องปฏิบัติตามกฎกระทรวงการขออนุญาตและการออกใบอนุญาตขายยาแผนปัจจุบัน พ.ศ. 2556 (ราชกิจจานุเบกษา เล่ม 134 ตอนพิเศษ 215 หน้า 27 วันที่ 31 สิงหาคม 2560)