

ที่ สธ 0423.3/ 1307

กระทรวงสาธารณสุข

ถนนติวานนท์ จังหวัดนนทบุรี 11000

๑๘ มีนาคม 2550

เรื่อง ขอเสนอพิจารณาร่างกฎกระทรวงว่าด้วยการแจ้งรายการส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ยาสูบ พ.ศ.

เรียน เลขาธิการคณะรัฐมนตรี

- สิ่งที่ส่งมาด้วย
1. ร่างกฎกระทรวงว่าด้วยการแจ้งรายการ
ส่วนประกอบผลิตภัณฑ์ยาสูบ พ.ศ. จำนวน 70 ฉบับ
 2. พระราชบัญญัติควบคุมผลิตภัณฑ์ยาสูบ พ.ศ. 2535 จำนวน 70 ฉบับ

กระทรวงสาธารณสุข ได้ร่วมกับคณะอนุกรรมการพัฒนากฎหมายในคณะกรรมการควบคุมการบริโภคยาสูบ ได้แก้ไขปรับปรุง กฎกระทรวง (พ.ศ. 2540) ออกตามความในพระราชบัญญัติควบคุมผลิตภัณฑ์ยาสูบ พ.ศ. 2535 ว่าด้วยการแจ้งรายการส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ยาสูบ ทั้งนี้เพื่อให้ทันต่อเหตุการณ์และสอดคล้องกรอบอนุสัญญาว่าด้วยการควบคุมยาสูบที่ประเทศไทยเป็นภาคีสมาชิก ตลอดจนปกป้องคุ้มครองสุขภาพของผู้สูบบุหรี่และผู้ไม่สูบบุหรี่ ให้ได้รับผลกระทบจากควันบุหรี่น้อยที่สุด

กระทรวงสาธารณสุข จึงขอเสนอร่างกฎกระทรวงว่าด้วยการแจ้งรายการส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ยาสูบ พ.ศ. ต่อคณะรัฐมนตรี พิจารณาให้ความเห็นชอบ เพื่อมีผลใช้บังคับเป็นกฎหมายต่อไป

จึงเรียนมาเพื่อโปรดพิจารณานำเรื่องดังกล่าวเสนอคณะรัฐมนตรีพิจารณา ต่อไปด้วย
จะเป็นพระคุณ

ขอแสดงความนับถือ

(นายบรรทัด กรเกษม)

รัฐมนตรีช่วยว่าการฯ รักษาการแทน
รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข

กรมควบคุมโรค

สำนักโรคไม่ติดต่อ

โทร. 0 2590 3032

โทรสาร 0 2590 3016

บันทึกหลักการและเหตุผล

ประกอบร่างกฎกระทรวงว่าด้วยการแจ้งรายการส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ยาสูบ พ.ศ.

หลักการ

ยกเลิกกฎกระทรวง (พ.ศ. ๒๕๔๐) ออกตามความในพระราชบัญญัติควบคุมผลิตภัณฑ์ยาสูบ พ.ศ. ๒๕๓๕ ดังต่อไปนี้

๑. กำหนดให้ผู้ผลิตหรือผู้นำเข้าผลิตภัณฑ์ยาสูบ ต้องแจ้งรายการสารที่เกิดจากการเผาไหม้ของส่วนประกอบ (Emission products) ของบุหรี่ิกาแรตต่อหนึ่งมวน โดยระบุปริมาณของสารเป็นการเพิ่มเติม อีก ๓ ชนิด ได้แก่ ไฮโดรเจนไซยาไนด์ (Hydrogen cyanide) ไนโตรซามีน (Nitroamine) และฟอร์มาลดีไฮด์ (Formaldehyde) จากเดิมกำหนดให้แจ้งเฉพาะสารที่เกิดจากการเผาไหม้จำนวน ๓ ชนิด ได้แก่ ทาร์ (Tar) นิโคติน (Nicotine) คาร์บอนมอนอกไซด์ (Carbomonoxide) เป็นมิลลิกรัมตามมาตรฐานการวิเคราะห์ขององค์การระหว่างประเทศว่าด้วยมาตรฐาน (International Organization for Standardization)

๒. กำหนดให้ผู้ผลิตหรือผู้นำเข้าผลิตภัณฑ์ยาสูบผลิตภัณฑ์ยาสูบ ต้องแจ้งรายการส่วนประกอบที่เป็นสารที่ใช้ในการปรุงแต่ง (Additives) ต่อบุหรี่ิกาแรต หรือบุหรืการ์ หนึ่งมวน โดยระบุปริมาณของสารแต่ละชนิด โดยให้ระบุชื่อสามัญของสารปรุงแต่งนั้น ๆ เพิ่มเติมจากเดิมที่กำหนดให้แจ้งเฉพาะชื่อทางเคมี และหมายเลขทะเบียนของสารนั้น ซึ่งกำหนดโดยหน่วยงานบริการเอกสารย่อทางเคมี (Chemical Abstracts Service) ของสมาคมเคมีอเมริกัน (American Chemical Society)

ในกรณีสารที่ใช้ในการปรุงแต่ง (Additives) ไม่มีชื่อสามัญหรือชื่อทางเคมีให้ระบุชื่อทางชีววิทยาหรือต้นกำเนิดทางชีววิทยาด้วยชื่อมาตรฐานภาษาละติน (Standard Latin Nomenclature) หรือชื่อที่ใช้เรียกกันโดยทั่วไปหากไม่มีชื่อหรือต้นกำเนิดทางชีววิทยา

๓. กำหนดให้การแจ้งรายการส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ยาสูบ ตาม ๑. และ ๒. ให้จัดส่งเอกสารซึ่งแสดงผลการวิเคราะห์ทางห้องปฏิบัติการของสารแต่ละชนิดซึ่งได้ตรวจวิเคราะห์โดยห้องปฏิบัติการของส่วนราชการหรือหน่วยงานของรัฐบาลไทย หรือโดยห้องปฏิบัติการของสถาบันหรือภาคเอกชนซึ่งกระทรวงสาธารณสุขได้ให้การรับรองมาตรฐานแล้ว ประกอบในการแจ้งด้วย

๔. กำหนดการแจ้งรายการส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ยาสูบ ให้แจ้งเป็นหนังสือต่อพนักงานเจ้าหน้าที่ ณ หน่วยงานสังกัดกระทรวงสาธารณสุขซึ่งกำกับดูแลการควบคุมการบริโภคยาสูบ ตามแบบ ยส ๑ และ ยส ๒ ทำยกเลิกกระทรวง จากเดิมที่กำหนดให้แจ้งต่อพนักงานเจ้าหน้าที่ ณ สถาบันควบคุมการบริโภคยาสูบ กรมการแพทย์

๕. กำหนดแบบแสดงรายการส่วนประกอบของบุหรืิกาแรต สารที่เกิดจากการเผาไหม้ของส่วนประกอบ (Emission Products) ตามแบบ ยส ๑ และรายการส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ยาสูบ

...สารที่

สารที่ใช้ในการปรุงแต่ง (Additives) ตามแบบ ยส ๒ ทำยกกฎกระทรวงขึ้นใหม่ให้สอดคล้องกับการกำหนดวิธีการและเงื่อนไขที่ให้ผู้ผลิตหรือผู้นำเข้าผลิตภัณฑ์ยาสูบ ต้องแจ้งรายการส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ยาสูบในส่วนของสารที่เกิดจากการเผาไหม้ และสารปรุงแต่ง

เหตุผล

เนื่องจากในปัจจุบันเป็นที่ทราบกันดีว่าผลิตภัณฑ์ยาสูบชนิดต่าง ๆ โดยเฉพาะอย่างยิ่งประเภทบุหรี่ยิกาแรต หรือบุหรี่ยิการ์ มีส่วนประกอบของสารต่าง ๆ ทั้งที่เกิดขึ้นเองตามธรรมชาติและส่วนที่เป็นสารที่ผู้ผลิตได้ใช้ปรุงแต่งขึ้นเพิ่มเติม เมื่อเกิดการเผาไหม้สารที่เป็นของส่วนประกอบ และสารที่ใช้ในการปรุงแต่ง จะก่อให้เกิดสารพิษและสารก่อมะเร็งที่เป็นผลให้เกิดโรคร้ายแรงแก่ผู้บริโภคผลิตภัณฑ์ยาสูบ รวมทั้งยังส่งผลกระทบต่อผู้อยู่ใกล้เคียงกับผู้บริโภคอีกด้วย ทั้งตามพระราชบัญญัติปรับปรุงกระทรวง ทบวง กรม พ.ศ. ๒๕๔๕ มีผลให้กรมควบคุมโรคเป็นผู้กำกับดูแลการควบคุมการบริโภคยาสูบ แทนกรมการแพทย์ จึงเห็นสมควรให้มีการปรับปรุงเพิ่มเติมรายละเอียดการแจ้งสารที่เกิดจากการเผาไหม้ทั้งสารที่ใช้ในการปรุงแต่ง และปรับปรุงวิธีการการแจ้งรายการส่วนประกอบของสารต่าง ๆ ที่มีอยู่ในผลิตภัณฑ์ยาสูบ ตามแบบแสดงรายการส่วนประกอบของบุหรี่ยิกาแรต หรือบุหรี่ยิการ์ (แบบ ยส ๑ และ ยส ๒) เพื่อประโยชน์ในการควบคุมผลิตภัณฑ์ยาสูบให้เหมาะสมยิ่งขึ้น จึงจำเป็นต้องออกกฎกระทรวงนี้



กฎกระทรวง

ว่าด้วยการแจ้งรายการส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ยาสูบ

พ.ศ.

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๑๑ และมาตรา ๒๖ แห่งพระราชบัญญัติควบคุมผลิตภัณฑ์ยาสูบ พ.ศ. ๒๕๓๕ รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขออกกฎกระทรวงไว้ ดังต่อไปนี้

ข้อ ๑ ให้ยกเลิกกฎกระทรวง (พ.ศ. ๒๕๔๐) ออกตามความในพระราชบัญญัติควบคุมผลิตภัณฑ์ยาสูบ พ.ศ ๒๕๓๕

ข้อ ๒ ส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ยาสูบที่จะขายต้องเป็นไปตามมาตรฐานดังนี้

(๑) ยาเส้น กระดาษหรือใบยาที่ใช้วนและวัตถุกั้นกรอง (Filter) ต้องไม่มีเชื้อรา

(๒) ยาเส้น หรือใบยา ต้องไม่สารดีดีที (Dichloro Diphenyl trichloroethane) และอนุพันธ์ของดีดีทีเจือปน หรือมีเจือปนได้ไม่เกินสิบส่วนในหนึ่งล้านส่วน

(๓) สารที่ใช้ในการปรุงแต่ง (Additives) ต้องเป็นไปตามหลักเกณฑ์และเงื่อนไขที่กรมควบคุมโรคประกาศกำหนด

ข้อ ๓ ผู้ผลิตหรือผู้นำเข้าซึ่งผลิตภัณฑ์ยาสูบ แต่ละตราต้องแจ้งรายการส่วนประกอบ ดังนี้

(๑) สารที่เกิดจากการเผาไหม้ของส่วนประกอบ (Emission products) ของบุหรี่ยาสูบต่อหนึ่งมวน โดยระบุปริมาณของสารคือ ทาร์ (Tar) นิโคติน (Nicotine) คาร์บอนมอนอกไซด์ (Carbonmonoxide) ไฮโดรเจนไซยาไนด์ (Hydrogen cyanide) ไนโตรซามีน (Nitrozamine) และฟอร์มัลดีไฮด์ (Formaldehyde) เป็นมิลลิกรัม ตามมาตรฐานการวิเคราะห์ขององค์การระหว่างประเทศว่าด้วยมาตรฐาน (Internetal Organization for Standardization)

(๒) ส่วนประกอบที่เป็นสารที่ใช้ในการปรุงแต่ง (Additives) ของบุหรี่ยาสูบ บุหรี่ยาสูบ หรือยาเส้นหนึ่งมวน โดยระบุปริมาณของสารแต่ละชนิดเป็นมิลลิกรัม ทั้งชื่อสามัญและชื่อทางเคมี และ

ในกรณี...

หมายเลขทะเบียนของสารนั้น ซึ่งกำหนดโดยหน่วยงานบริการเอกสารย่อทางเคมี (Chemical Abstracts Service) ของสมาคมเคมีอเมริกัน (American Chemical Society)

ในกรณีสารที่ใช้ในการปรุงแต่ง (Additives) ไม่มีชื่อสามัญหรือชื่อทางเคมี ให้ระบุชื่อทางชีววิทยาหรือต้นกำเนิดทางชีววิทยาด้วยชื่อมาตรฐานภาษาละติน (Standard Latin Nomenclature) หรือชื่อที่ใช้เรียกกันโดยทั่วไปหากไม่มีชื่อหรือต้นกำเนิดทางชีววิทยา

การแจ้งรายการส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ยาสูบตาม (๑) และ (๒) ให้จัดส่งเอกสารซึ่งแสดงผลการวิเคราะห์ทางห้องปฏิบัติการของสารแต่ละชนิด ซึ่งได้ตรวจวิเคราะห์โดยห้องปฏิบัติการของส่วนราชการหรือหน่วยงานของรัฐบาลไทย หรือโดยห้องปฏิบัติการของสถาบันอื่นทั้งในและต่างประเทศซึ่งได้รับการรับรองมาตรฐานตาม ISO/IEC ๑๗๐๒๕ หรือมาตรฐานอื่นทำนองเดียวกัน ประกอบในการแจ้งด้วย

ในกรณีผลิตภัณฑ์ยาสูบตราใด มีหลายขนาดหรือหลายชนิด หรือหลายประเภท การแจ้งรายการส่วนประกอบตาม (๑) และ (๒) ให้แจ้งโดยแยกตามขนาด ชนิดหรือประเภทของบุหรี่ซิการ์เรต บุหรี่ซิการ์ หรือยาเส้น แล้วแต่กรณี

ข้อ ๔ การแจ้งรายการส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ยาสูบตามข้อ ๓ ให้แจ้งเป็นหนังสือต่อพนักงานเจ้าหน้าที่ ณ หน่วยงานสังกัดกระทรวงสาธารณสุขซึ่งกำกับดูแลการควบคุมการบริโภคยาสูบ ตามแบบ ยส ๑ และ ยส ๒ ทำयกฎกระทรวงนี้

ข้อ ๕ ให้ยกเลิกแบบรายการส่วนประกอบของบุหรี่ยิการ์เรต สารที่เกิดจากการเผาไหม้ของส่วนประกอบ (Emission Products) ตามแบบ ยส ๑ และรายการส่วนประกอบของบุหรี่ยิการ์เรต / บุหรี่ยิการ์ สารที่ใช้ในการปรุงแต่ง (Additives) ตามแบบ ยส ๒ ทำยกฎกระทรวง (พ.ศ. ๒๕๕๐) ออกตามความในพระราชบัญญัติควบคุมผลิตภัณฑ์ยาสูบ พ.ศ. ๒๕๓๕ และให้ใช้แบบ ยส ๑ และ ยส ๒ ทำยกฎกระทรวงนี้แทน

ข้อ ๖ กฎกระทรวงฉบับนี้ให้ใช้บังคับเมื่อพ้นกำหนด ๓๖๕ วัน นับถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษา เป็นต้นไป

ให้ไว้ ณ วันที่ มีนาคม พ.ศ. ๒๕๕๐

(นายมงคล ณ สงขลา)

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข

เลขที่
 วันที่
 ลงชื่อ ผู้รับแจ้ง

รายการส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ยาสูบ
 สารที่เกิดจากการเผาไหม้ของส่วนประกอบ (Emission products)

- [] ผู้ผลิต
 [] ผู้นำเข้า

เขียนที่

วันที่ เดือน พ.ศ.

ข้าพเจ้า โดย

(ชื่อผู้ผลิต หรือผู้นำเข้า กรณีเป็นนิติบุคคลให้ระบุผู้แทนนิติบุคคลที่มีอำนาจตามกฎหมาย) อายุ ปี

หมายเลขบัตรประจำตัว สัญชาติ เชื้อชาติ ที่อยู่ทางทะเบียนเลขที่ หมู่ที่

ตรอก / ซอย ถนน ตำบล / แขวง อำเภอ / เขต

จังหวัด รหัสไปรษณีย์ โทรศัพท์ โทรศัพท์มือถือ

ขอแจ้งรายการส่วนประกอบของบุหรี่ยาสูบที่ได้ [] ผลิต [] นำเข้า ดังต่อไปนี้

ลำดับที่	ชื่อตรา ขนาด ชนิด หรือประเภทของ บุหรี่ยาสูบ บุหรี่ยาสูบ	ปริมาณสารที่เกิดจากการเผาไหม้ ของส่วนประกอบ (มิลลิกรัมต่อมวน)						หมายเหตุ	
		ทาร์	นิโคติน	คาร์บอน มอนอกไซด์	ไฮโดรเจน ไซยาไนด์	ไนโตรเจน			ฟอร์มัลดีไฮด์
						NN N	NN K		

ลงชื่อ ผู้แจ้ง

(.....)

หมายเหตุ : (๑) ให้ทำเครื่องหมาย / ใน [] ที่ต้องแจ้งและข้อความที่ไม่ใช่ให้ขีดฆ่า

(๒) ให้ระบุขนาดของบุหรี่ยาสูบไว้ในช่องหมายเหตุ

(๓) ถ้าตารางในแบบ ยส ๑ ไม่พอให้จัดทำเอกสารเพิ่มเติมแนบท้าย

เลขที่
วันที่
ลงชื่อผู้รับแจ้ง

**รายการส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ยาสูบ
สารที่ใช้ในการปรุงแต่ง (Additives)**

- [] ผู้ผลิต
[] ผู้นำเข้า

เขียนที่

วันที่ เดือน พ.ศ.

ข้าพเจ้า.....โดย.....

(ชื่อผู้ผลิต หรือผู้นำเข้า กรณีเป็นนิติบุคคลให้ระบุผู้แทนนิติบุคคลที่มีอำนาจตามกฎหมาย) อายุ.....ปี

หมายเลขบัตรประจำตัว.....สัญชาติ.....เชื้อชาติ..... ที่อยู่ทางทะเบียนเลขที่..... หมู่ที่.....

ตรอก / ซอย.....ถนน.....ตำบล / แขวง.....อำเภอ / เขต.....

จังหวัด.....รหัสไปรษณีย์.....โทรศัพท์.....โทรศัพท์มือถือ.....

ขอแจ้งรายการส่วนประกอบของบุหรี่ยิกาแรต บุหรี่ซิการ์ หรือยาเส้น ซึ่งได้ [] ผลิต [] นำเข้า ดังต่อไปนี้

ลำดับที่	ชื่อตรา ขนาด ชนิด หรือประเภทของ บุหรี่ยิกาแรต บุหรี่ยิการ์	รายการสารที่ใช้ในการปรุงแต่ง				หมายเหตุ
		ชื่อสาร		เลขทะเบียน	ปริมาณ ต่อมวน (มิลลิกรัม)	
		สามัญ (ชื่อทั่วไป)	ทางเคมี (ชื่อทั่วไป)			

ลงชื่อ ผู้แจ้ง

(.....)

หมายเหตุ : (๑) ให้ทำเครื่องหมาย / ใน [] ที่ต้องแจ้งและข้อความที่ไม่ใช่ให้ขีดฆ่า

(๒) กรณีที่ผู้นำเข้าผลิตภัณฑ์ยาสูบจากผู้ผลิตมากกว่าหนึ่งราย ให้แจ้งรายการส่วนประกอบของสารที่ใช้ปรุงแต่งแยกตามผู้ผลิตแต่ละราย

(๓) ถ้าตารางในแบบ ยส ๒ ไม่พอให้จัดทำเอกสารเพิ่มเติมแนบท้าย

ตารางเปรียบเทียบ

กฎกระทรวงเดิม	กฎกระทรวงใหม่	เหตุผลในการแก้ไข
๑. ใช้บังคับกับบุหรืซิการ์และบุหรืซิการ์ (ข้อ ๑.)	๑. ใช้บังคับกับผลิตภัณฑ์ยาสูบทั้งหมด (ข้อ ๒.)	๑. เพื่อให้การบังคับใช้ครอบคลุมกับผลิตภัณฑ์ยาสูบทุกชนิด
๒. กำหนดให้สารที่ใช้ในการปรุงแต่งต้องไม่มีปริมาณที่อาจเป็นอันตรายต่อสุขภาพ (ข้อ ๑.)	๒. กำหนดให้สารที่ใช้ในการปรุงแต่งต้องเป็นไปตามหลักเกณฑ์และเงื่อนไขที่กรมควบคุมโรคประกาศกำหนด (ข้อ ๒)	๒. เพื่อสามารถดำเนินการกำหนดหลักเกณฑ์และเงื่อนไขเกี่ยวกับสารที่ใช้ในการปรุงแต่งเพิ่มขึ้นให้สอดคล้องกับสถานการณ์ในปัจจุบัน
๓. ไม่มีกำหนดไว้	๓. กำหนดให้การแจ้งรายการส่วนประกอบผลิตภัณฑ์ยาสูบต้องผ่านการวิเคราะห์จากห้องปฏิบัติการซึ่งได้รับการรับรองมาตรฐาน ISO/IEC ๑๗๐๒๕ (ข้อ ๓.)	๓. เพื่อเพิ่มมาตรฐานสำหรับการตรวจวิเคราะห์ส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ยาสูบ
๔. กำหนดให้แจ้งรายการส่วนประกอบผลิตภัณฑ์ยาสูบต่อกรมการแพทย์ (ข้อ ๔.)	๔. กำหนดให้แจ้งรายการส่วนประกอบผลิตภัณฑ์ยาสูบต่อหน่วยงานสังกัดกระทรวงสาธารณสุขซึ่งกำกับดูแลการควบคุมการบริโภคยาสูบ (ข้อ ๔.)	๔. เพื่อให้สอดคล้องกับการโยกย้ายภารกิจงานเกี่ยวกับการควบคุมผลิตภัณฑ์ยาสูบ
๕. แบบ ยส ๑ มีทาร์ นิโคติน คาร์บอนมอนนอกไซด์	๕. แบบ ยส ๑ มีทาร์ นิโคติน คาร์บอนมอนนอกไซด์ ไฮโดรเจนไซยาไนด์ ไนโตรซามีน และฟอร์มาลดีไฮด์	๕. เพื่อกำหนดให้ผู้ผลิตหรือผู้นำเข้าผลิตภัณฑ์ยาสูบต้องแจ้งสารที่เกิดจากการเผาไหม้ส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ยาสูบเพิ่มเติม

คำที่แจ้งความจำเป็นในการตรากฎหมาย

๑. ชื่อร่างกฎกระทรวง

ร่างกฎกระทรวงว่าด้วยการแจ้งรายการส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ยาสูบ พ.ศ.

๒. อำนาจในการตราอนุบัญญัติ

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๑๑ แห่งพระราชบัญญัติควบคุมผลิตภัณฑ์ยาสูบ พ.ศ. ๒๕๓๕

๓. ส่วนราชการหรือหน่วยงานผู้เสนอ

กรมควบคุมโรค

๔. ความเป็นมา

เนื่องจากในปัจจุบันเป็นที่ทราบกันดีว่าผลิตภัณฑ์ยาสูบมีส่วนประกอบของสารต่าง ๆ เป็นสารที่เกิดจากการเผาไหม้ของส่วนประกอบสารที่ใช้ในการปรุงแต่ง ซึ่งสารเหล่านี้เป็นทั้งสารพิษและสารก่อมะเร็ง ที่ก่อให้เกิดโรคร้ายแรงแก่ผู้บริโภค รวมทั้งยังส่งผลกระทบต่อผู้อยู่ใกล้เคียงกับผู้บริโภคอีกด้วย จึงเห็นสมควรให้มีการปรับปรุงการแจ้งส่วนประกอบของสารต่าง ๆ ที่มีอยู่ในผลิตภัณฑ์ยาสูบ ตามแบบรายการส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ยาสูบ เพื่อประโยชน์ในการควบคุมผลิตภัณฑ์ยาสูบให้เหมาะสมยิ่งขึ้น จึงจำเป็นต้องออกกฎกระทรวงนี้

๕. วัตถุประสงค์และเป้าหมายของภารกิจ

เพื่อให้ผู้สูบบุหรี่และผู้ที่ไม่สูบบุหรี่ได้รับทราบข้อมูลที่ถูกต้องและเป็นจริงเกี่ยวกับส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ยาสูบ ทั้งนี้ เพื่อให้ผู้สูบบุหรี่และผู้ที่ไม่สูบบุหรี่ได้รับพิษภัยอันตรายจากบุหรี่น้อยที่สุด

๕.๑ ความจำเป็นที่ต้องทำภารกิจ

เนื่องจากในปัจจุบันประชาชนจำนวนมากเข้าใจว่าสารซึ่งเป็นส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ยาสูบมีเพียงทาร์ นิโคติน และคาร์บอนมอนอกไซด์ แต่แท้ที่จริงแล้วในผลิตภัณฑ์ยาสูบยังมีสารซึ่งเป็นส่วนประกอบอีกมากมายหลายชนิดซึ่งสารต่าง ๆ เหล่านี้ เป็นทั้งสารพิษและสารก่อมะเร็ง ที่ทำให้เกิดโรคที่เกิดจากการสูบบุหรี่ เช่น โรคมะเร็งปอดและอวัยวะอื่น โรคถุงลมโป่งพอง โรคหลอดเลือดหัวใจตีบ อีกทั้งควันบุหรี่ยังทำให้เกิดโรคบางโรค เช่น โรคหอบ หืด หรือโรคภูมิแพ้มีอาการกำเริบขึ้น ทำให้ภาครัฐต้องสูญเสียเศรษฐกิจที่เกิดจากการรักษาพยาบาลด้วย โรคที่เกิดจากการสูบบุหรี่ จึงเป็นปัญหาสาธารณสุข ตลอดจนก่อให้เกิดมลพิษต่อสิ่งแวดล้อมและบุคคลที่อยู่ใกล้ชิดกับผู้สูบบุหรี่ด้วย จึงจำเป็นต้องกำหนดให้ผู้ผลิตหรือผู้นำเข้าต้องแจ้งรายการสารอันเป็นส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ยาสูบต่อกระทรวงสาธารณสุข ให้ถูกต้องครบถ้วนและเป็นจริงเพื่อภาครัฐจะได้ดำเนินการด้านการประชาสัมพันธ์และเผยแพร่ข้อมูลให้ประชาชนทราบถึงข้อมูลที่ถูกต้อง

๕.๒ ปัญหาหรือข้อบกพร่องที่ต้องการแก้ไข

เพื่อให้ประชาชนทั่วไปมีสิทธิที่จะได้รับทราบข้อมูลที่เกี่ยวข้องกับสารอันเป็นส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ยาสูบ เพื่อให้บุคคลเหล่านั้นได้ตระหนักถึงพิษภัยอันตรายจากการสูบบุหรี่ ทั้งนี้ เพื่อให้ผู้สูบบุหรี่และผู้ที่ไม่สูบบุหรี่ ได้รับพิษภัยอันตรายจากบุหรี่น้อยที่สุด

๕.๓ มาตรการที่จะบรรลุวัตถุประสงค์ของภารกิจมีดังต่อไปนี้

๑. กำหนดให้ผู้ผลิตหรือผู้นำเข้าผลิตภัณฑ์ยาสูบ ต้องแจ้งรายการสารที่เกิดจากการเผาไหม้ของส่วนประกอบ (Emission products) ของบุหรี่ซิการ์เรต บุหรี่ซิการ์ หรือยาเส้นต่อหนึ่งมวน โดยระบุปริมาณของสารคือ ทาร์ (Tar) นิโคติน (Nicotine) คาร์บอนมอนอกไซด์ (Carbomonoxide) ไฮโดรเจนไซยาไนด์ (Hydrogen cyanide) ไนโตรซามีน (Nitrozamine) และฟอร์มาลดีไฮด์ (Formaldehyde) เป็นมิลลิกรัม ตามมาตรฐานการวิเคราะห์ขององค์การระหว่างประเทศว่าด้วยมาตรฐาน (International Organization for Standardization)

๒. กำหนดให้ผู้ผลิตหรือผู้นำเข้าผลิตภัณฑ์ยาสูบ ต้องแจ้งรายการส่วนประกอบที่เป็นสารที่ใช้ในการปรุงแต่ง (Additives) ต่อบุหรี่หนึ่งมวน โดยระบุปริมาณของสารแต่ละชนิด ชื่อทั่วไป ชื่อทางเคมี และหมายเลขทะเบียนของสารนั้น ซึ่งกำหนดโดยหน่วยงานบริการเอกสารย่อทางเคมี (Chemical Abstracts Service) ของสมาคมเคมีอเมริกัน (American Chemical Society)

๓. ให้มีหน่วยงานของรัฐที่รับผิดชอบในการตรวจตรา ดูแล และประสานงานกับส่วนราชการต่าง ๆ

๔. กำหนดโทษสำหรับผู้ผลิตหรือผู้นำเข้าผลิตภัณฑ์ยาสูบที่ไม่แจ้งรายการสารอันเป็นส่วนประกอบของบุหรี่ หรือแจ้งรายการไม่ครบถ้วน หรือแจ้งรายการอันเป็นเท็จ โดยกำหนดให้ได้รับโทษทั้งทางแพ่งและทางอาญา

๕.๔ เหตุผลที่ทำให้เชื่อว่ามาตรการจะสามารถแก้ไขปัญหาหรือข้อบกพร่องได้

เมื่อมีการควบคุม ตรวจตรา และดูแลในการแจ้งรายการเกี่ยวกับสารอันเป็นส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ยาสูบจะทำให้ผู้ผลิตหรือผู้นำเข้าผลิตภัณฑ์ยาสูบแจ้งรายการสารอันเป็นส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ยาสูบ ได้ถูกต้องครบถ้วนและเป็นจริง เพื่อให้ผู้สูบบุหรี่ได้เข้าใจถึงโรคร้ายอันเกิดจากสารที่เป็นส่วนประกอบและหน่วยงานซึ่งกำกับดูแลการควบคุมการบริโภคยาสูบได้ทราบข้อมูล เพื่อประโยชน์ในการประชาสัมพันธ์และเผยแพร่ข้อมูล ซึ่งเป็นมาตรการในการดูแลรักษาสุขภาพของผู้สูบบุหรี่และคุ้มครองสุขภาพของผู้ที่ไม่สูบบุหรี่

๖. ใครเป็นผู้ทำภารกิจ

กรมควบคุมโรค

๗. ความจำเป็นในการตรากฎหมาย

ผู้ประกอบการธุรกิจซึ่งเป็นผู้ผลิตหรือเป็นผู้นำเข้าผลิตภัณฑ์ยาสูบ ไม่มีความรับผิดชอบต่อสังคม ชาติจิตสำนึกที่ดีและมุ่งแสวงหาผลประโยชน์โดยไม่คำนึงว่าผู้อื่นจะได้รับความเดือดร้อนหรือเสียหาย จึงสมควรต้องออกกฎกระทรวงฉบับนี้เพื่อให้มีหน่วยงานที่สามารถทำหน้าที่ตรวจสอบรายการสารต่าง ๆ อันเป็นส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ยาสูบ ที่เป็นอันตรายต่อสุขภาพของประชาชนทั่วไป

๘. ความซ้ำซ้อนของกฎหมาย

ไม่มี

๙. ภาระต่อบุคคลและความคุ้มค่า

ผู้ที่ได้รับผลกระทบจากกฎกระทรวงฉบับนี้คือผู้ประกอบการธุรกิจ ซึ่งได้แก่ผู้ผลิตหรือผู้นำเข้า ผลิตภัณฑ์ยาสูบ ซึ่งจะต้องจำแนกรายการสารซึ่งเป็นส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ยาสูบ โดยต้องเป็นไปตาม มาตรฐานของหน่วยงานที่กระทรวงสาธารณสุขกำหนด การดำเนินการดังกล่าวนี้ผู้ผลิตหรือผู้นำเข้า ผลิตภัณฑ์ยาสูบ ต้องเสียค่าใช้จ่ายในการดำเนินการค่อนข้างสูง แต่ก็เป็นภาระกระทำเพื่อประโยชน์ส่วนรวม และเพื่อคุ้มครองสุขภาพของประชาชน

๑๐. ความพร้อมของรัฐ

กรมควบคุมโรค มีความพร้อมในการดำเนินการตามกฎหมายนี้ โดยจัดตั้งกลุ่มควบคุม การบริโภคยาสูบ สำนักโรคไม่ติดต่อ ทำหน้าที่โดยตรงในการควบคุม ตรวจสอบมาตรฐานของผลิตภัณฑ์ ยาสูบที่มีการผลิตหรือนำเข้า อีกทั้งได้มีการประชาสัมพันธ์ให้ประชาชนทราบถึงพิษภัยของการสูบบุหรี่ ร่วมกับหน่วยงานอื่น ๆ ทั้งภาครัฐและเอกชน และได้มีการแต่งตั้งพนักงานเจ้าหน้าที่เพื่อปฏิบัติการให้ การบังคับใช้กฎหมายเกิดผลเป็นรูปธรรมยิ่งขึ้น

๑๑. วิธีการทำงาน การตรวจสอบและการประเมินผลสัมฤทธิ์

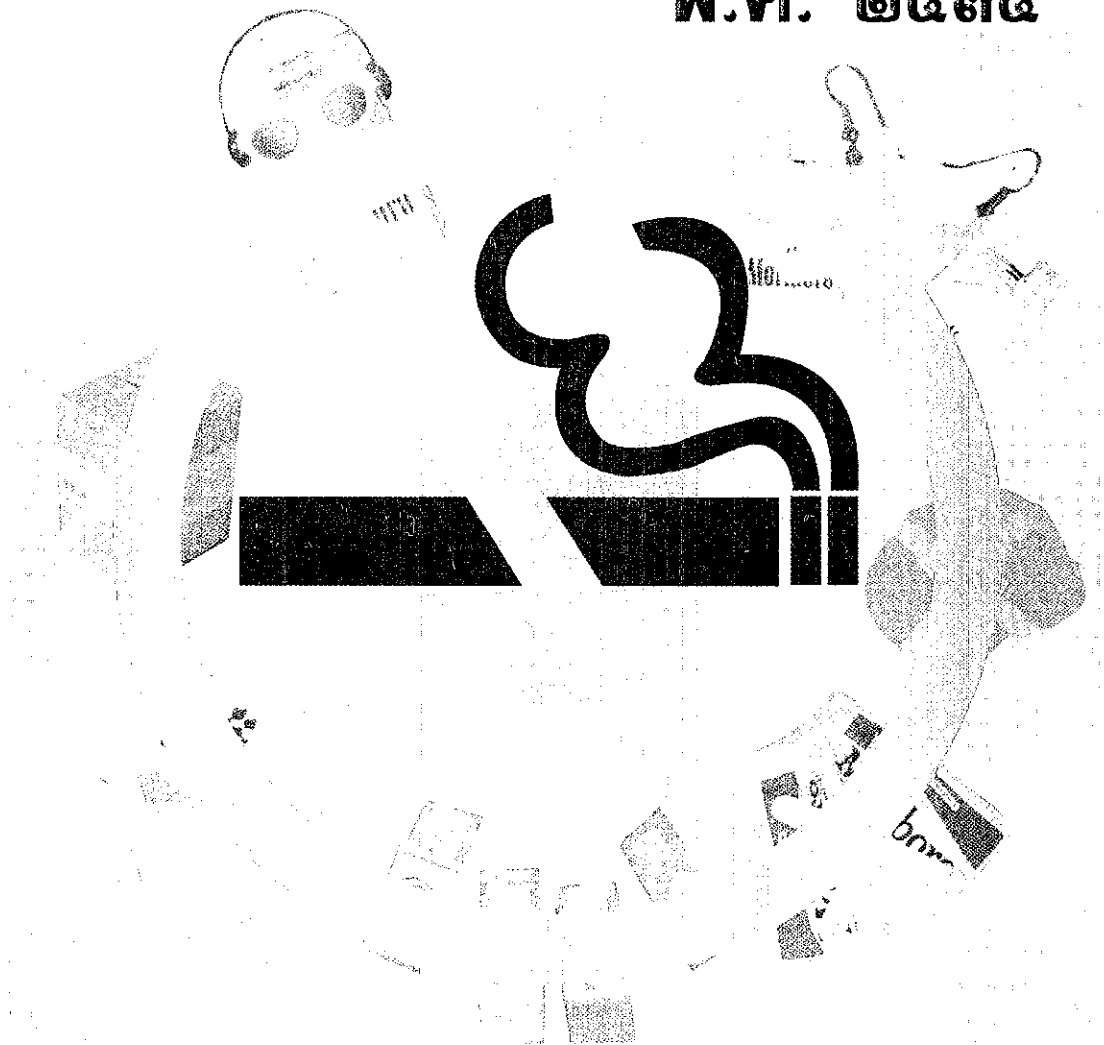
กำหนดให้ผู้ผลิตหรือผู้นำเข้าผลิตภัณฑ์ยาสูบแจ้งรายการส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ยาสูบเป็น หนังสือต่อพนักงานเจ้าหน้าที่ตามแบบและวิธีการที่กระทรวงสาธารณสุขกำหนด เพื่อจะได้เป็นมาตรฐาน เดียวกันและพนักงานเจ้าหน้าที่จะได้ตรวจสอบความถูกต้องของข้อมูลดังกล่าวได้

๑๒. การรับฟังความคิดเห็น

ไม่มี

พระราชบัญญัติ ควบคุมผลิตภัณฑ์ยาสูบ

พ.ศ. ๒๕๓๕



กลุ่มควบคุมการบริโภคยาสูบและเครื่องดื่มแอลกอฮอล์
สำนักโรคไม่ติดต่อ กรมควบคุมโรค
กระทรวงสาธารณสุข

สารบัญ

	หน้า
พระราชบัญญัติควบคุมผลิตภัณฑ์ยาสูบ พ.ศ. ๒๕๓๕	๒
กฎกระทรวง (พ.ศ. ๒๕๔๐)	๘
แบบ ยส ๑	๑๑
แบบ ยส ๒	๑๒
ประกาศกระทรวงสาธารณสุข (ฉบับที่ ๘) พ.ศ. ๒๕๔๓	๑๓
เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไข การแสดงฉลาก และข้อความในฉลากของบุหรี่ยาสูบ ตามพระราชบัญญัติควบคุมผลิตภัณฑ์ยาสูบ พ.ศ. ๒๕๓๕	
ประกาศกระทรวงสาธารณสุข (ฉบับที่ ๕) พ.ศ. ๒๕๔๓	๑๕
เรื่อง แต่งตั้งพนักงานเจ้าหน้าที่เพื่อปฏิบัติการตาม พระราชบัญญัติควบคุมผลิตภัณฑ์ยาสูบ พ.ศ. ๒๕๓๕	
บันทึกหลักการและเหตุผลประกอบร่างกฎกระทรวง	๓๐
กฎกระทรวง	๓๑
กำหนดแบบบัตรประจำตัวพนักงานเจ้าหน้าที่ตามกฎหมาย ว่าด้วยการควบคุมผลิตภัณฑ์ยาสูบ พ.ศ. ๒๕๔๘	

คำนำ

บุหรี่เป็นปัจจัยเสี่ยงที่ก่อให้เกิดโรคไม่ต่ำกว่า 25 โรค ทั้งในผู้สูบบุหรี่และผู้ไม่สูบบุหรี่ที่อยู่ใกล้เคียง การตายก่อนวัยอันควร และสูญเสียเศรษฐกิจที่เกิดจากการรักษาพยาบาลด้วยโรคที่เกิดจากการสูบบุหรี่ จึงเป็นปัญหาสาธารณสุข ตลอดจนก่อให้เกิดมลพิษต่อสิ่งแวดล้อมและบุคคลใกล้ชิดผู้สูบบุหรี่ด้วย

กระทรวงสาธารณสุข ตระหนักถึงความสูญเสียดังกล่าว จึงได้ตราพระราชบัญญัติควบคุมผลิตภัณฑ์ยาสูบ พ.ศ. ๒๕๓๕ โดยมีสาระสำคัญคือ การห้ามโฆษณาส่งเสริมการขายทุกรูปแบบ การห้ามจำหน่ายบุหรี่กับเด็กที่มีอายุต่ำกว่า ๑๘ ปี เพื่อป้องกันเยาวชน ประชาชนจากการเริ่มลองสูบบุหรี่และการแจ้งส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ยาสูบต่อกระทรวงสาธารณสุข ทั้งนี้เพื่อให้ผู้สูบบุหรี่และผู้ไม่สูบบุหรี่ได้รับพิษภัยอันตรายจากบุหรือน้อยที่สุด เป็นต้น

พระราชบัญญัตินี้ได้จัดทำขึ้นโดยมีวัตถุประสงค์ด้านการประชาสัมพันธ์และเผยแพร่ข้อมูลข่าวสารกฎหมายแก่สาธารณชนและผู้เกี่ยวข้องเพื่อใช้เป็นข้อมูลต่อไป

จึงหวังว่าเอกสารฉบับนี้จะเป็นประโยชน์แก่ประชาชน นักวิชาการและผู้เกี่ยวข้องตามสมควร

กลุ่มควบคุมการบริโภคยาสูบและเครื่องดื่มแอลกอฮอล์
สำนักโรคไม่ติดต่อ กรมควบคุมโรค
กระทรวงสาธารณสุข



พระราชบัญญัติ
ควบคุมผลิตภัณฑ์ยาสูบ
พ.ศ. ๒๕๓๕

ภูมิพลอดุลยเดช ป.ร.
ให้ไว้ ณ วันที่ ๒๕ มีนาคม พ.ศ. ๒๕๓๕
เป็นปีที่ ๔๗ ในราชการปัจจุบัน

พระบาทสมเด็จพระปรมินทรมหาภูมิพลอดุลยเดช มีพระบรมราชโองการ
โปรดเกล้าฯ ให้ประกาศว่า

โดยที่เป็นการสมควรมีกฎหมายว่าด้วยการควบคุมผลิตภัณฑ์ยาสูบ

จึงทรงพระกรุณาโปรดเกล้าฯ ให้ตราพระราชบัญญัติขึ้นไว้โดยคำแนะนำ
และยินยอมของสภานิติบัญญัติแห่งชาติ ทำหน้าที่รัฐสภา ดังต่อไปนี้

มาตรา ๑ พระราชบัญญัตินี้เรียกว่า “พระราชบัญญัติควบคุมผลิตภัณฑ์
ยาสูบ พ.ศ. ๒๕๓๕”

มาตรา ๒ พระราชบัญญัตินี้ให้ใช้บังคับเมื่อพ้นกำหนดหนึ่งร้อยยี่สิบวัน
นับแต่วันประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป

มาตรา ๓ ในพระราชบัญญัตินี้

“ผลิตภัณฑ์ยาสูบ” หมายความว่า ยาสูบตามกฎหมายว่าด้วยยาสูบ
และผลิตภัณฑ์อื่นใดที่มีส่วนประกอบของใบยาสูบหรือพืชนิโคติยานาตามแบบกุ่ม

(NICOTIANATABACUM) ไม่ว่าจะใช้เสพโดยวิธีสูบ คม อม เคี้ยว กิน เป่า หรือพ่นเข้าไปในปากหรือจมูก หรือโดยวิธีอื่นใดเพื่อให้ได้ผลเป็นเช่นเดียวกัน

“หีบห่อ” หมายความว่า ซอง ห่อ หรือสิ่งบรรจุอื่น ซึ่งใช้ในการหุ้มห่อบรรจุผลิตภัณฑ์ยาสูบ

“โฆษณา” หมายความว่า การกระทำไม่ว่าโดยวิธีใดๆ ให้ประชาชนเห็น ได้ยินหรือทราบข้อความเพื่อประโยชน์ในทางการค้า

“พนักงานเจ้าหน้าที่” หมายความว่า ผู้ซึ่งรัฐมนตรีแต่งตั้งให้ปฏิบัติการตามพระราชบัญญัตินี้

“รัฐมนตรี” หมายความว่า รัฐมนตรีผู้รักษาการตามพระราชบัญญัตินี้

มาตรา ๔ ห้ามมิให้ผู้ใดจำหน่าย ขาย แลกเปลี่ยนหรือให้ผลิตภัณฑ์ยาสูบแก่บุคคลซึ่งตนรู้หรือผู้รับเป็นผู้มีอายุไม่ครบสิบแปดปีบริบูรณ์

มาตรา ๕ ห้ามมิให้ผู้ใดขายผลิตภัณฑ์ยาสูบโดยใช้เครื่องขาย

มาตรา ๖ ห้ามมิให้ผู้ใดกระทำการอย่างหนึ่งอย่างใดดังต่อไปนี้

(๑) ขายสินค้าหรือให้บริการโดยมีการแจก แถมให้ผลิตภัณฑ์ยาสูบหรือแลกเปลี่ยนกับผลิตภัณฑ์ยาสูบ แล้วแต่กรณี

(๒) ขายผลิตภัณฑ์ยาสูบโดยแจก แถมให้หรือแลกเปลี่ยนกับสินค้าอื่นหรือการให้บริการอย่างอื่นประกอบ

(๓) ให้หรือเสนอให้สิทธิในการเข้าชมการแข่งขัน การแสดง การให้บริการหรือสิทธิประโยชน์อื่นใดเป็นการตอบแทนแก่ผู้ซื้อผลิตภัณฑ์ยาสูบ หรือแก่ผู้นำหีบห่อผลิตภัณฑ์ยาสูบมาแลกเปลี่ยนหรือแลกซื้อ

มาตรา ๗ ห้ามมิให้ผู้ใดแจกจ่ายผลิตภัณฑ์ยาสูบในลักษณะเป็นตัวอย่างของผลิตภัณฑ์ยาสูบ หรือเพื่อให้ผลิตภัณฑ์ยาสูบแพร่หลาย หรือเป็นการจูงใจสาธารณชนให้เสพผลิตภัณฑ์ยาสูบนั้น ทั้งนี้ เว้นแต่เป็นการให้ตามประเพณีนิยม

มาตรา ๘ ห้ามมิให้ผู้ใดโฆษณาผลิตภัณฑ์ยาสูบ หรือแสดงชื่อหรือเครื่องหมายของผลิตภัณฑ์ยาสูบในสิ่งพิมพ์ ทางวิทยุกระจายเสียง วิทยุ โทรทัศน์ หรือสิ่งอื่นใดที่ใช้เป็นการโฆษณาได้ หรือใช้ชื่อหรือเครื่องหมายของผลิตภัณฑ์

ยาสูบในการแสดง การแข่งขัน การให้บริการหรือการประกอบกิจกรรมอื่นใด ที่มีวัตถุประสงค์ให้สาธารณชนเข้าใจว่าเป็นชื่อ หรือเครื่องหมายของผลิตภัณฑ์ยาสูบ

บทบัญญัติในวรรคหนึ่ง มิให้ใช้บังคับกับการถ่ายทอดสดรายการจากต่างประเทศ ทางวิทยุ โทรทัศน์ และการโฆษณาผลิตภัณฑ์ยาสูบในสิ่งพิมพ์ ซึ่งจัดพิมพ์นอกราชอาณาจักรโดยมิได้มีวัตถุประสงค์ให้นำเข้ามาจำหน่ายแจกในราชอาณาจักรโดยเฉพาะ

มาตรา ๕ ห้ามมิให้ผู้ใดโฆษณาสินค้าที่ใช้ชื่อหรือเครื่องหมายของผลิตภัณฑ์ยาสูบเป็นเครื่องหมายของสินค้านั้นในลักษณะที่อาจทำให้เข้าใจได้ว่า หมายถึงผลิตภัณฑ์ยาสูบ

มาตรา ๑๐ ห้ามมิให้ผู้ใดผลิต นำเข้าเพื่อขาย หรือเพื่อแจกเป็นการทั่วไปหรือโฆษณาสินค้าอื่นใดที่มีรูปลักษณะทำให้เข้าใจได้ว่าเป็นสิ่งเลียนแบบ ผลิตภัณฑ์ยาสูบประเภทบุหรี่ซิการ์เรตหรือบุหรี่ซิการ์ตามกฎหมายว่าด้วยยาสูบ หรือหีบห่อผลิตภัณฑ์ดังกล่าว

มาตรา ๑๑ ผลิตภัณฑ์ยาสูบที่จะขายได้จะต้องมีส่วนประกอบตามมาตรฐานที่กำหนดในกฎกระทรวง

ผู้ผลิตหรือผู้นำเข้าผลิตภัณฑ์ยาสูบมีหน้าที่ต้องแจ้งรายการส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ยาสูบให้กระทรวงสาธารณสุขทราบตามหลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง

ในกรณีที่ผลิตภัณฑ์ยาสูบใดมีส่วนประกอบไม่เป็นไปตามมาตรฐานที่กำหนดตามวรรคหนึ่ง ให้รัฐมนตรีมีอำนาจออกคำสั่งห้ามมิให้มีการขายหรือนำเข้าผลิตภัณฑ์ยาสูบนั้น

มาตรา ๑๒ ผู้ผลิตหรือผู้นำเข้าผลิตภัณฑ์ยาสูบต้องแสดงฉลากที่หีบห่อผลิตภัณฑ์ยาสูบก่อนที่จะนำออกจากแหล่งผลิตหรือก่อนที่จะนำเข้ามาในราชอาณาจักร แล้วแต่กรณี

หลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขการแสดงฉลากและข้อความในฉลากให้เป็นไปตามที่รัฐมนตรีประกาศกำหนดในราชกิจจานุเบกษา

มาตรา ๑๓ ห้ามมิให้ผู้ใดขายผลิตภัณฑ์ยาสูบที่มีได้แสดงฉลากตามที่กำหนดในมาตรา ๑๒ บนหีบห่อผลิตภัณฑ์ยาสูบ

มาตรา ๑๔ ในการปฏิบัติหน้าที่ตามพระราชบัญญัตินี้ ให้พนักงานเจ้าหน้าที่มีอำนาจ

(๑) เข้าไปในสถานที่ใดๆ ในเวลาระหว่างพระอาทิตย์ขึ้นถึงพระอาทิตย์ตก หรือในระหว่างเวลาทำการของสถานที่นั้น หรือเข้าไปในยานพาหนะใดๆ เพื่อตรวจค้นในกรณีที่มีเหตุอันควรสงสัยว่ามีการกระทำความผิดตามพระราชบัญญัตินี้

(๒) นำผลิตภัณฑ์ยาสูบในปริมาณพอสมควร ไปเป็นตัวอย่างเพื่อตรวจสอบ

(๓) ออกหนังสือสอบถามหรือเรียกบุคคลใดมาให้อธิบายหรือให้ส่งบัญชีเอกสารหลักฐานหรือสิ่งอื่นที่จำเป็นมาประกอบการพิจารณาได้

ในการปฏิบัติหน้าที่ตามวรรคหนึ่งให้ผู้ที่เกี่ยวข้องอำนวยความสะดวกตามสมควร

มาตรา ๑๕ ในการปฏิบัติหน้าที่ตามพระราชบัญญัตินี้ พนักงานเจ้าหน้าที่ต้องแสดงบัตรประจำตัวต่อบุคคลซึ่งเกี่ยวข้อง

บัตรประจำตัวพนักงานเจ้าหน้าที่ให้เป็นไปตามแบบที่กำหนดในกฎกระทรวง

มาตรา ๑๖ ในการปฏิบัติหน้าที่ตามพระราชบัญญัตินี้ ให้พนักงานเจ้าหน้าที่เป็นเจ้าพนักงานตามประมวลกฎหมายอาญา

มาตรา ๑๗ ผู้ใดฝ่าฝืนมาตรา ๔ หรือมาตรา ๕ ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินหนึ่งเดือน หรือปรับไม่เกินสองพันบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

มาตรา ๑๘ ผู้ใดฝ่าฝืนมาตรา ๖ มาตรา ๗ มาตรา ๘ หรือมาตรา ๑๐ ต้องระวางโทษปรับไม่เกินสองหมื่นบาท

มาตรา ๑๙ ผู้ใดฝ่าฝืนมาตรา ๘ วรรคหนึ่ง ต้องระวางโทษปรับไม่เกินสองแสนบาท

มาตรา ๒๐ ผู้ผลิตหรือผู้นำเข้าผู้ใดไม่แจ้งรายการหรือแจ้งรายการไม่ครบถ้วน หรือแจ้งรายการอันเป็นเท็จ หรือขายหรือนำเข้าผลิตภัณฑ์ยาสูบโดยฝ่าฝืนมาตรา ๑๑ ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินหกเดือน หรือปรับไม่เกินหนึ่งแสนบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

มาตรา ๒๑ ผู้ผลิตหรือผู้นำเข้าผู้ใดฝ่าฝืนมาตรา ๑๒ ต้องระวางโทษปรับไม่เกินหนึ่งแสนบาท

มาตรา ๒๒ ผู้ใดฝ่าฝืนมาตรา ๑๓ ต้องระวางโทษปรับไม่เกินสองหมื่นบาท

มาตรา ๒๓ ผู้ใดขัดขวางหรือไม่อำนวยความสะดวกแก่พนักงานเจ้าหน้าที่ในการปฏิบัติหน้าที่ตามมาตรา ๑๔ ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินหนึ่งเดือน หรือปรับไม่เกินหนึ่งหมื่นบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

มาตรา ๒๔ ในกรณีที่ผู้ฝ่าฝืนมาตรา ๔ มาตรา ๕ มาตรา ๖ มาตรา ๗ มาตรา ๘ วรรคหนึ่ง มาตรา ๙ มาตรา ๑๐ หรือมาตรา ๑๑ เป็นผู้ผลิตหรือผู้นำเข้าผู้ฝ่าฝืนต้องระวางโทษเป็นสองเท่าของโทษที่บัญญัติไว้สำหรับความผิดนั้น

มาตรา ๒๕ ในกรณีที่ผู้กระทำความผิดซึ่งต้องรับโทษตามพระราชบัญญัตินี้เป็นนิติบุคคล กรรมการผู้จัดการหรือผู้รับผิดชอบในการดำเนินการของนิติบุคคลนั้น ต้องรับโทษตามที่กฎหมายกำหนดไว้สำหรับความผิดนั้นด้วย เว้นแต่จะพิสูจน์ได้ว่าการกระทำของนิติบุคคลนั้น ได้กระทำโดยตนมิได้รู้เห็นหรือยินยอมด้วย

มาตรา ๒๖ ให้รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขรักษาการตามพระราชบัญญัตินี้และให้มีอำนาจแต่งตั้งพนักงานเจ้าหน้าที่กับออกกฎกระทรวงเพื่อปฏิบัติการตามพระราชบัญญัตินี้

กฎกระทรวงนั้น เมื่อได้ประกาศในราชกิจจานุเบกษาแล้วให้ใช้บังคับได้

ผู้รับสนองพระบรมราชโองการ

อานันท์ ปันยารชุน

นายกรัฐมนตรี

หมายเหตุ:- เหตุผลในการประกาศใช้พระราชบัญญัติฉบับนี้ คือ โดยที่ปัจจุบันเป็นที่ยอมรับในทางการแพทย์ว่าผลิตภัณฑ์ยาสูบทำให้เกิดโรคร้ายแรงแก่ผู้บริโภค รวมทั้งยังส่งผลกระทบต่อถึงทารกในครรภ์ในกรณีที่ผู้บริโภครกำลังตั้งครรภ์ และยังเป็นผลร้ายแก่ผู้ที่อยู่ใกล้เคียงกับผู้บริโภคอีกด้วย แต่ในปัจจุบันนี้ ยังไม่มีกฎหมายควบคุมผลิตภัณฑ์ยาสูบโดยเฉพาะ ทำให้มีการโฆษณาและส่งเสริมการขายผลิตภัณฑ์ยาสูบด้วยวิธีการต่างๆ อย่างแพร่หลาย โดยเฉพาะอย่างยิ่งในหมู่ของเยาวชนซึ่งเป็นทรัพยากรที่สำคัญของชาติ ทำให้เป็นอุปสรรคอย่างมากต่อการป้องกันโรคร้ายอันเกิดจากการบริโภคผลิตภัณฑ์ยาสูบ และการดูแลรักษาสุขภาพอนามัยของประชาชน จึงจำเป็นต้องตราพระราชบัญญัตินี้

ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เล่ม ๑๐๙ ตอนที่ ๓๘ วันที่ ๕ เมษายน ๒๕๓๕



กฎกระทรวง (พ.ศ. ๒๕๔๐)

ออกตามความในพระราชบัญญัติควบคุมผลิตภัณฑ์ยาสูบ

พ.ศ. ๒๕๓๕

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๑๑ และมาตรา ๒๖ แห่งพระราชบัญญัติควบคุมผลิตภัณฑ์ยาสูบ พ.ศ. ๒๕๓๕ รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขออกกฎกระทรวงไว้ดังต่อไปนี้

ข้อ ๑ ส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ยาสูบประเภทบุหรี่ซิการ์หรือนูหรีซิการ์ที่จะขายต้องเป็นไปตามมาตรฐาน ดังนี้

(๑) ขาเส้น กระดาษหรือใบยาที่ใช้มวนและวัสดุกันกรอง (Filter) ต้องไม่มีเชื้อรา

(๒) ขาเส้นหรือใบยาต้องไม่มีสารดีดีที (Dichloro Diphenyl Trichloroethane) และอนุพันธ์ของดีดีทีที่เจือปน หรือมีเจือปนได้ไม่เกินสิบส่วนในหนึ่งล้านส่วน

(๓) สารที่ใช้ในการปรุงแต่ง (Additives) ต้องไม่มีสารในปริมาณที่อาจเป็นอันตรายต่อสุขภาพ

ข้อ ๒ ผู้ผลิตหรือผู้นำเข้าผลิตภัณฑ์ยาสูบประเภทบุหรี่ซิการ์หรือนูหรีซิการ์แต่ละตราต้องแจ้งรายการส่วนประกอบ ดังนี้

(๑) สารที่เกิดจากการเผาไหม้ของส่วนประกอบ (Emission products) ของบุหรี่ซิการ์ต่อหนึ่งมวน โดยระบุปริมาณของสารคือ ทาร์ (Tar) นิโคติน (Nicotine) และคาร์บอนมอนอกไซด์ (Carbon Monoxide) เป็นมิลลิกรัม

ตามมาตรฐานการวิเคราะห์ขององค์การระหว่างประเทศว่าด้วยมาตรฐาน (International Organization for Standardization)

(๒) ส่วนประกอบที่เป็นสารที่ใช้ในการปรุงแต่ง (Additives) ต่อบุหรี่ยี่หนึ่งมวน โดยระบุปริมาณของสารแต่ละชนิด ชื่อทางเคมี และหมายเลขทะเบียนของสารนั้น ซึ่งกำหนดโดยหน่วยงานบริการเอกสารย่อทางเคมี (Chemical Abstracts Service) ของสมาคมเคมีอเมริกัน (American Chemical Society)

ในกรณีสารที่ใช้ในการปรุงแต่ง (Additives) ไม่มีชื่อทางเคมี ต้องระบุชื่อทางชีววิทยาหรือต้นกำเนิดทางชีววิทยาด้วยชื่อมาตรฐานภาษาละติน (Standard Latin Nomenclature) หรือชื่อที่ใช้เรียกกันโดยทั่วไป หากไม่มีชื่อหรือต้นกำเนิดทางชีววิทยา

ในกรณีผลิตภัณฑ์ยาสูบประเภทบุหรี่ยิกาแรตหรือบุหรี่ยิการ์ตราใดมีหลายขนาดหรือหลายชนิดหรือหลายประเภท การแจ้งรายการส่วนประกอบตาม (๑) และ (๒) ให้แจ้งโดยแยกตามขนาด ชนิดหรือประเภทของบุหรี่ยิกาแรตหรือบุหรี่ยิการ์ แล้วแต่กรณี

ข้อ ๓ เมื่อกฎกระทรวงนี้ใช้บังคับ ผู้ผลิตหรือผู้นำเข้าผลิตภัณฑ์ยาสูบประเภทบุหรี่ยิกาแรต หรือบุหรี่ยิการ์ต้องแจ้งรายการส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ยาสูบตามข้อ ๒ ก่อนนำผลิตภัณฑ์ยาสูบออกจากแหล่งผลิต หรือก่อนนำเข้ามาในราชอาณาจักร และต้องแจ้งรายการส่วนประกอบดังกล่าวทุกสามปีหลังจากการแจ้งครั้งแรก โดยให้แจ้งภายในสามสิบวันนับแต่วันครบกำหนดสามปี

ข้อ ๔ การแจ้งรายการส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ยาสูบประเภทบุหรี่ยิกาแรตหรือบุหรี่ยิการ์ตามข้อ ๒ และข้อ ๓ ให้แจ้งเป็นหนังสือต่อพนักงานเจ้าหน้าที่ ณ สถาบันควบคุมการบริโภคยาสูบ กรมการแพทย์ กระทรวงสาธารณสุข ตามแบบ ยส ๑ และ ยส ๒ ทำกฎกระทรวงนี้

ข้อ ๕ ถ้ามีการเปลี่ยนแปลงรายการส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ยาสูบประเภทบุหรี่ซิการ์หรือบุหรี่ซิการ์จากที่ได้แจ้งไว้แล้ว ให้ผู้ผลิตหรือผู้นำเข้าผลิตภัณฑ์ยาสูบแจ้งรายการส่วนประกอบที่เปลี่ยนแปลงล่วงหน้าไม่น้อยกว่าสามสิบวันก่อนวันที่จะนำผลิตภัณฑ์ยาสูบที่เปลี่ยนแปลงออกจากแหล่งผลิตหรือก่อนนำเข้ามาในราชอาณาจักรและให้นำความในข้อ ๓ และข้อ ๔ มาใช้บังคับโดยอนุโลม

ข้อ ๖ กฎกระทรวงนี้ให้ใช้บังคับเมื่อพ้นกำหนดหนึ่งร้อยแปดสิบวันนับแต่วันประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป

ให้ไว้ ณ วันที่ ๘ สิงหาคม พ.ศ. ๒๕๔๐

(ลงชื่อ) มนตรี พงษ์พานิช
(นายมนตรี พงษ์พานิช)
รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข

ประกาศในราชกิจจานุเบกษาฉบับกฤษฎีกา เล่ม ๑๑๔ ตอนที่ ๓๕ ก วันที่ ๑๓ สิงหาคม ๒๕๔๐

เลขที่.....
วันที่.....
ลงชื่อ.....ผู้รับแจ้ง

รายการส่วนประกอบของบุหรี่ซิการ์เรต
สารที่เกิดจากการเผาไหม้ของส่วนประกอบ (Emission products)

- [] ผู้ผลิต
 [] ผู้นำเข้า

เขียนที่.....

วันที่.....เดือน.....พ.ศ.....

ข้าพเจ้า.....โดย.....

(ชื่อผู้ผลิต หรือผู้นำเข้า กรณีเป็นนิติบุคคลให้ระบุผู้แทนนิติบุคคลที่มีอำนาจตามกฎหมาย) อายุ.....ปี

สัญชาติ.....อยู่เลขที่.....ตรอก/ซอย.....ถนน.....

ตำบล/แขวง.....อำเภอ/เขต.....จังหวัด.....

รหัสไปรษณีย์.....โทรศัพท์.....ขอแจ้งรายการส่วนประกอบของ

บุหรี่ซิการ์เรต ซึ่ง [] ผลิต [] นำเข้า ดังต่อไปนี้

ลำดับที่	ชื่อตรา ขนาด ชนิดหรือประเภทของบุหรี่ซิการ์เรต	ปริมาณสารที่เกิดจากการเผาไหม้ของส่วนประกอบ (มิลลิกรัมต่อมวน)			หมายเหตุ
		ทาร์	นิโคติน	คาร์บอนมอนอกไซด์	

ลงชื่อ.....ผู้แจ้ง

(.....)

หมายเหตุ:- (๑) ให้ทำเครื่องหมาย / ใน [] ที่ต้องแจ้งและข้อความที่ไม่ใช่ให้ขีดฆ่า
 (๒) ให้ระบุขนาดของบุหรี่ไว้ในช่องหมายเหตุ

เลขที่.....
วันที่.....
ลงชื่อ.....ผู้รับแจ้ง

**รายการส่วนประกอบของบุหรี่ยาสูบ/บุหรี่ยาสูบ
สารที่ใช้ในการปรุงแต่ง (Additives)**

- [] ผู้ผลิต
[] ผู้นำเข้า

เขียนที่.....

วันที่.....เดือน.....พ.ศ.....

ข้าพเจ้า.....โดย.....

(ชื่อผู้ผลิต หรือผู้นำเข้า กรณีเป็นนิติบุคคลให้ระบุผู้แทนนิติบุคคลที่มีอำนาจตามกฎหมาย) อายุ.....ปี
สัญชาติ.....อยู่เลขที่.....ตรอก/ซอย.....ถนน.....
ตำบล/แขวง.....อำเภอ/เขต.....จังหวัด.....
รหัสไปรษณีย์.....โทรศัพท์.....ขอแจ้งรายการส่วนประกอบของ
บุหรี่ยาสูบ/บุหรี่ยาสูบ ซึ่ง [] ผลิต [] นำเข้า ดังต่อไปนี้

ลำดับที่	ชื่อตรา ขนาด ชนิดหรือ ประเภทของบุหรี่ยาสูบ/ บุหรี่ยาสูบ	รายการสารที่ใช้ในการปรุงแต่ง			หมายเหตุ
		ชื่อสาร	เลขทะเบียน	ปริมาณ ต่อมวน	

ลงชื่อ.....ผู้แจ้ง
(.....)

- หมายเหตุ:- (๑) ให้ทำเครื่องหมาย / ใน [] ที่ต้องแจ้งและข้อความที่ไม่ใช่ให้ขีดฆ่า
(๒) กรณีที่ผู้นำเข้าผลิตภัณฑ์ยาสูบจากผู้ผลิตมากกว่าหนึ่งราย ให้แจ้งรายการส่วนประกอบ
ของสารที่ใช้ในการปรุงแต่งแยกตามผู้ผลิตแต่ละราย
(๓) ถ้าตารางในแบบ ยส ๒ ไม่พอให้จัดทำเอกสารเพิ่มเติมแนบท้าย



ประกาศกระทรวงสาธารณสุข

(ฉบับที่ ๘) พ.ศ. ๒๕๔๓

เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขการแสดงฉลาก

และข้อความในฉลากของบุหรี่ยิกาเรต

ตามพระราชบัญญัติควบคุมผลิตภัณฑ์ยาสูบ พ.ศ. ๒๕๓๕

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๑๒ แห่งพระราชบัญญัติควบคุมผลิตภัณฑ์ยาสูบ พ.ศ. ๒๕๓๕ อันเป็นพระราชบัญญัติที่มีบทบัญญัติบางประการเกี่ยวกับการจำกัดสิทธิและเสรีภาพของบุคคล ซึ่งมาตรา ๒๙ ประกอบกับมาตรา ๕๐ ของรัฐธรรมนูญแห่งราชอาณาจักรไทย บัญญัติให้กระทำได้โดยอาศัยอำนาจตามบทบัญญัติแห่งกฎหมาย รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขจึงออกประกาศไว้ดังต่อไปนี้

ข้อ ๑ ให้ยกเลิกประกาศกระทรวงสาธารณสุข (ฉบับที่ ๖) พ.ศ. ๒๕๔๓ เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขการแสดงฉลากและข้อความในฉลากของบุหรี่ยิกาเรต ตามพระราชบัญญัติควบคุมผลิตภัณฑ์ยาสูบ พ.ศ. ๒๕๓๕

ข้อ ๒ บุหรี่ยิกาเรตที่ผลิตหรือนำเข้าในราชอาณาจักรต้องจัดให้มีการพิมพ์ฉลากเป็นรูปภาพคำเตือนถึงพิษภัยของบุหรี่ โดยจัดพิมพ์เป็นรูปภาพ ๔ สี และแสดงข้อความคำเตือนถึงพิษภัยของบุหรี่ตามที่กำหนดไว้ โดยตำแหน่งของฉลากรูปภาพและข้อความคำเตือนถึงพิษภัยของบุหรี่ต้องอยู่ที่ตำแหน่งชัดเจนบนสุดของซองหรือภาชนะบรรจุบุหรี่ยิกาเรต และกล่องหรือกระดาษหุ้มห่อซอง

หรือภาชนะบรรจุหรีชีกาเรต (Carton) ทั้งสองด้านที่มีพื้นที่มากที่สุดและเห็นได้ชัดเจน

ฉลากรูปภาพและข้อความคำเตือนถึงพิษภัยของบุหรี่ตามที่กำหนดไว้ในวรรคหนึ่ง ต้องเป็นฉลากรูปภาพและข้อความคำเตือนถึงพิษภัยของบุหรี่ ๖ แบบคละกันไป โดยมีฉลากรูปภาพและข้อความคำเตือนถึงพิษภัยของบุหรี่ ในอัตรา ๑ แบบ ต่อ ๕,๐๐๐ ชอง หรือภาชนะบรรจุหรีชีกาเรต และในอัตรา ๑ แบบ ต่อ ๕๐๐ กล่องหรือกระดาหื้อหุ้มของหรือภาชนะบรรจุหรีชีกาเรต (Carton) แล้วแต่กรณี

ฉลากรูปภาพและข้อความคำเตือนถึงพิษภัยของบุหรี่ทั้ง ๖ แบบ มีขนาด ๕.๒ x ๔.๒๕ เซนติเมตร ตามต้นแบบฉลากรูปภาพและข้อความคำเตือนถึงพิษภัยของบุหรี่ ซึ่งพิมพ์เป็นรูปภาพ ๔ สี ห้ายประกาศกระทรวง

โดยต้นแบบข้อความคำเตือนประกอบรูปภาพทั้ง ๖ แบบคือ

แบบที่ ๑ รูปภาพประกอบคำเตือน สูบแล้วแก่เร็ว

แบบที่ ๒ รูปภาพประกอบคำเตือน ควันนุหรีจะทำร้ายลูก

แบบที่ ๓ รูปภาพประกอบคำเตือน สูบแล้วจะมีกลิ่นปาก

แบบที่ ๔ รูปภาพประกอบคำเตือน สูบแล้วลงลมพองตาย

แบบที่ ๕ รูปภาพประกอบคำเตือน ควันนุหรีฆ่าคนตายได้

แบบที่ ๖ รูปภาพประกอบคำเตือน ควันนุหรีทำให้เกิดมะเร็งปอด

ในการดำเนินการพิมพ์ฉลากรูปภาพและข้อความคำเตือนพิษภัยของบุหรี่ ผู้ผลิตและหรือผู้นำเข้าหรีชีกาเรตต้องพิมพ์จากต้นแบบชีดีที่จัดให้โดย กรมควบคุมโรค กระทรวงสาธารณสุขเท่านั้น ทั้งนี้ขนาดและตำแหน่งของ ตัวอักษร ข้อความคำเตือน รวมทั้งรูปภาพต้องเป็นตามที่ปรากฏในต้นแบบ

ความในวรรคหนึ่ง วรรคสอง วรรคสามและวรรคสี่ไม่ใช้บังคับกับ วัสดุใไม่มีสี ที่ใช้หุ้มหื้อชอง หรือภาชนะบรรจุหรีชีกาเรต และกล่องหรือ กระดาหื้อหุ้มหื้อชองหรือภาชนะบรรจุหรีชีกาเรต (Carton) ซึ่งสามารถมองเห็น ฉลากรูปภาพและคำเตือนถึงพิษภัยของบุหรืบนชองหรือภาชนะบรรจุหรี

ชิกาเรต และกล่องหรือกระดามหุ้มห่อของหรือภาชนะบรรจุบุหรี่ชิกาเรต (Carton) อย่างชัดเจน

ข้อ ๓ การพิมพ์ฉลากรูปภาพและข้อความคำเตือนถึงพิษภัยของบุหรี่บนซองหรือภาชนะบรรจุบุหรี่ชิกาเรต ตามข้อ ๒ ต้องดำเนินการดังนี้

(๑) มีขนาดพื้นที่ไม่น้อยกว่าร้อยละ ๕๐ ของด้านที่มีพื้นที่มากที่สุดของซองหรือภาชนะบรรจุบุหรี่ชิกาเรตทั้งสองด้าน

(๒) ขนาดของฉลากรูปภาพและข้อความคำเตือนถึงพิษภัยของบุหรี่ตามข้อ ๒ วรรคสาม ให้ใช้กับซองหรือภาชนะบรรจุบุหรี่ชิกาเรต ที่มีพื้นที่ด้านหน้าหรือด้านหลังของซองหรือภาชนะบรรจุบุหรี่ชิกาเรตที่มีพื้นที่ระหว่าง ๔๒-๕๐ ตารางเซนติเมตร

(๓) พื้นที่ซองหรือภาชนะบรรจุบุหรี่ชิกาเรตที่เล็กหรือใหญ่กว่า ๔๒-๕๐ ตารางเซนติเมตร ให้ลดหรือขยายฉลากรูปภาพและข้อความคำเตือนถึงพิษภัยของบุหรี่ซึ่งได้กำหนดไว้ในข้อ ๒ วรรคสาม ตามสัดส่วนความกว้างและยาวของฉลากรูปภาพและข้อความคำเตือนถึงพิษภัยของบุหรี่ ทั้งนี้ให้มีพื้นที่ไม่น้อยกว่าร้อยละ ๕๐ ของด้านที่มีพื้นที่มากที่สุดของซองหรือภาชนะบรรจุบุหรี่ชิกาเรตทั้งสองด้าน โดยฉลากรูปภาพและข้อความคำเตือนถึงพิษภัยของบุหรี่ต้องอยู่ที่ตำแหน่งขอบบนสุดและขีดขอบด้านซ้ายของซองหรือภาชนะบรรจุบุหรี่ชิกาเรต

ข้อ ๔ กรณีที่ซองหรือภาชนะบรรจุบุหรี่ชิกาเรตไม่ใช่ทรงสี่เหลี่ยม ต้องพิมพ์ฉลากรูปภาพและข้อความคำเตือนถึงพิษภัยของบุหรี่บนซองหรือภาชนะบรรจุบุหรี่ชิกาเรต โดยให้พิมพ์ฉลากรูปภาพและข้อความคำเตือนถึงพิษภัยของบุหรี่ตามต้นแบบซึ่งได้กำหนดไว้ในข้อ ๒ วรรคสาม ฉลากรูปภาพและข้อความคำเตือนถึงพิษภัยของบุหรี่ต้องมีไม่น้อยกว่า ๒ รูป ต่อ ๑ ซองหรือภาชนะบรรจุบุหรี่ชิกาเรต และมีขนาดพื้นที่ไม่น้อยกว่าร้อยละ ๕๐ ของพื้นที่ของซองหรือภาชนะบรรจุบุหรี่ชิกาเรตที่ไม่ใช่ทรงสี่เหลี่ยมที่ตำแหน่งขีดขอบบนสุด

ข้อ ๕ กล่องหรือกระดาษหุ้มห่อของหรือภาชนะบรรจุหรีฐิกาเรต (Carton) ขนาดระหว่าง ๒๓๕-๒๔๐ ตารางเซนติเมตร ต้องจัดพิมพ์ฉลากรูปภาพและข้อความคำเตือนถึงพิษภัยของบุนหรีฐิกามีขนาดเท่ากับที่พิมพ์บนซองหรือภาชนะบรรจุบุนหรีฐิกาเรต โดยแสดงไว้บนกล่องหรือกระดาษหุ้มห่อของหรือภาชนะบรรจุบุนหรีฐิกาเรต (Carton) ที่บรรจุของหรือภาชนะบรรจุบุนหรีฐิกาเรตนั้นเรียงติดต่อกันจากขอบบนสุดของด้านที่มีพื้นที่มากที่สุดทั้งสองด้าน ด้านละ ๕ ภาพ

สำหรับกล่องหรือกระดาษหุ้มห่อของหรือภาชนะบรรจุบุนหรีฐิกาเรต (Carton) ที่มีขนาดพื้นที่มากกว่าหรือน้อยกว่าความในวรรคหนึ่ง ให้พิมพ์ฉลากรูปภาพและข้อความคำเตือนถึงพิษภัยของบุนหรีฐิการวมทั้งสองด้านให้มีจำนวนเท่ากับซองหรือภาชนะบรรจุบุนหรีฐิกาเรตในกล่องหรือกระดาษหุ้มห่อของหรือภาชนะบรรจุบุนหรีฐิกาเรต โดยแสดงไว้ที่ตำแหน่งจากขอบบนสุดและชิดซ้ายในกรณีพื้นที่ส่วนบนชิดซ้ายไม่พอสำหรับพิมพ์ฉลากรูปภาพและข้อความถึงพิษภัยของบุนหรีฐิกาเรตและข้อความตามที่กำหนด ให้พิมพ์ฉลากรูปภาพบนพื้นที่กล่องหรือกระดาษหุ้มห่อของหรือภาชนะบรรจุบุนหรีฐิกาเรต (Carton) ส่วนที่เหลือจนครบตามจำนวนของหรือภาชนะบรรจุบุนหรีฐิกาเรตในกล่องหรือกระดาษหุ้มห่อของหรือภาชนะบรรจุบุนหรีฐิกาเรต

ข้อ ๖ บุนหรีฐิกาเรตที่ผลิตหรือนำเข้าในราชอาณาจักร ต้องจัดให้มีข้อความป็นภาษาไทยที่บริเวณด้านใดด้านหนึ่งของซอง แสดงวัน เดือน ปีที่ผลิตจากโรงงานด้วยอักษร “สี่พระยา” หรืออักษรที่มีลักษณะใกล้เคียงกัน ขนาดไม่น้อยกว่า ๑๐ พอยต์ โดยให้ใช้ตัวอักษรสีดำบนพื้นฉลากสีขาวและมีกรอบสีดำล้อมหรือพื้นฉลากป็นสีดำ ให้ใช้ตัวอักษรสีขาวโดยไม่ต้องมีกรอบล้อม

ข้อ ๗ บุนหรีฐิกาเรตที่ผลิตเพื่อจำหน่ายออกนอกราชอาณาจักร หรือนำเข้าเพื่อจำหน่ายออกนอกราชอาณาจักร หรือนำเข้าเพื่อป็นตัวอย่างในการทดสอบวิเคราะห์ และวิจัย โดยมีรายละเอียดในการนำเข้าเพื่อการดังกล่าวอย่างชัดเจน ไม่ต้องปฏิบัติตามประกาศนี้

ข้อ ๘ ประกาศฉบับนี้ให้ใช้บังคับเมื่อพ้นกำหนดสามร้อยหกสิบห้าวัน
นับแต่วันประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป

ประกาศ ณ วันที่ ๑๕ มกราคม พ.ศ. ๒๕๕๖

(ลงชื่อ) สุดารัตน์ เกตุราพันธุ์
(นางสุดารัตน์ เกตุราพันธุ์)
รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข

ประกาศในราชกิจจานุเบกษา ฉบับประกาศทั่วไป เล่มที่ ๑๒๑ ตอนพิเศษ ๓๕ ง วันที่ ๒๕ มีนาคม ๒๕๕๖

ต้นแบบฉลากรูปภาพ และข้อความคำเตือนพิษภัยของบุหรี่ซิการ์เรต

๖ แบบ ทำยประกาศกระทรวงสาธารณสุขฉบับที่ ๘ พ.ศ. ๒๕๔๓

เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขการแสดงฉลาก

และข้อความในฉลากของบุหรี่ซิการ์เรต

ตามพระราชบัญญัติควบคุมผลิตภัณฑ์ยาสูบ พ.ศ. ๒๕๓๕



แบบที่ ๑



แบบที่ ๒



แบบที่ ๓



แบบที่ ๔



แบบที่ ๕



แบบที่ ๖



ประกาศกระทรวงสาธารณสุข

(ฉบับที่ ๘) พ.ศ. ๒๕๔๗

เรื่อง แต่งตั้งพนักงานเจ้าหน้าที่เพื่อปฏิบัติการตาม

พระราชบัญญัติควบคุมผลิตภัณฑ์ยาสูบ

พ.ศ. ๒๕๓๕

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๓ และมาตรา ๒๖ แห่งพระราชบัญญัติควบคุมผลิตภัณฑ์ยาสูบ พ.ศ. ๒๕๓๕ รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขจึงออกประกาศไว้ ดังต่อไปนี้

ข้อ ๑ ให้ยกเลิกประกาศกระทรวงสาธารณสุข (ฉบับที่ ๗) พ.ศ. ๒๕๔๖ เรื่อง แต่งตั้งพนักงานเจ้าหน้าที่เพื่อปฏิบัติการตามพระราชบัญญัติควบคุมผลิตภัณฑ์ยาสูบ พ.ศ. ๒๕๓๕ ลงวันที่ ๘ มิถุนายน พ.ศ. ๒๕๔๖

ข้อ ๒ ให้ข้าราชการในสังกัดกระทรวงสาธารณสุขในสังกัดราชการบริหารส่วนกลาง ซึ่งดำรงตำแหน่งต่อไปนี้เป็นพนักงานเจ้าหน้าที่เพื่อปฏิบัติการตามพระราชบัญญัติควบคุมผลิตภัณฑ์ยาสูบ พ.ศ. ๒๕๓๕

- (๑) ปลัดกระทรวงสาธารณสุข
- (๒) รองปลัดกระทรวงสาธารณสุข
- (๓) อธิบดีกรมการแพทย์
- (๔) อธิบดีกรมควบคุมโรค
- (๕) อธิบดีกรมพัฒนาการแพทย์แผนไทยและการแพทย์ทางเลือก
- (๖) อธิบดีกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์
- (๗) อธิบดีกรมสนับสนุนบริการสุขภาพ

- (๘) อธิบดีกรมสุขภาพจิต
- (๙) อธิบดีกรมอนามัย
- (๑๐) เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา
- (๑๑) ผู้ตรวจราชการกระทรวงสาธารณสุข
- (๑๒) รองอธิบดีกรมการแพทย์
- (๑๓) รองอธิบดีกรมควบคุมโรค
- (๑๔) รองอธิบดีกรมพัฒนาการแพทย์แผนไทยและการแพทย์ทางเลือก
- (๑๕) รองอธิบดีกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์
- (๑๖) รองอธิบดีกรมสนับสนุนบริการสุขภาพ
- (๑๗) รองอธิบดีกรมสุขภาพจิต
- (๑๘) รองอธิบดีกรมอนามัย
- (๑๙) รองเลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา
- (๒๐) เลขานุการกรม ผู้อำนวยการกอง ผู้อำนวยการโรงพยาบาล ผู้อำนวยการสถาบัน ผู้อำนวยการศูนย์ในสังกัดกรมการแพทย์
- (๒๑) เลขานุการกรม ผู้อำนวยการกอง ผู้อำนวยการสถาบัน ผู้อำนวยการสำนัก และผู้อำนวยการสำนักงานป้องกันควบคุมโรคที่ ๑ กรุงเทพฯ ในสังกัดกรมควบคุมโรค
- (๒๒) ผู้อำนวยการกองการประกอบโรคศิลปะ และผู้อำนวยการกองสนับสนุนสุขภาพภาคประชาชน กรมสนับสนุนบริการสุขภาพ
- (๒๓) ผู้อำนวยการโรงพยาบาล ผู้อำนวยการศูนย์สุขภาพจิต ผู้อำนวยการสถาบัน และผู้อำนวยการสำนักในสังกัดกรมสุขภาพจิต
- (๒๔) ผู้อำนวยการสำนักส่งเสริมสุขภาพ และผู้อำนวยการสำนักอนามัยสิ่งแวดล้อม กรมอนามัย
- (๒๕) หัวหน้ากลุ่มควบคุมการบริโภคยาสูบ สำนักโรคไม่ติดต่อ กรมควบคุมโรค
- (๒๖) เกษัชกร และนักวิชาการอาหารและยา สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ตั้งแต่ระดับ ๕ ขึ้นไป

(๒๗) นิติกร สำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุข กรมการแพทย์ กรมควบคุมโรค กรมพัฒนาการแพทย์แผนไทยและการแพทย์ทางเลือก กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ กรมสนับสนุนบริการสุขภาพ กรมสุขภาพจิต กรมอนามัย และสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ตั้งแต่ระดับ ๕ ขึ้นไป

(๒๘) นักวิชาการสาธารณสุข กลุ่มงานคุ้มครองภูมิปัญญาการแพทย์แผนไทยและสมุนไพร กรมพัฒนาการแพทย์แผนไทยและการแพทย์ทางเลือก ตั้งแต่ระดับ ๕ ขึ้นไป

(๒๙) นักวิชาการสาธารณสุข กรมสนับสนุนบริการสุขภาพ ตั้งแต่ระดับ ๕ ขึ้นไป

(๓๐) นักวิชาการสาธารณสุข สำนักส่งเสริมสุขภาพและสำนักอนามัย สิ่งแวดล้อม กรมอนามัย ตั้งแต่ระดับ ๕ ขึ้นไป

(๓๑) ข้าราชการสังกัดสำนักโรคไม่ติดต่อ กรมควบคุมโรค ตั้งแต่ระดับ ๕ ขึ้นไป

(๓๒) ข้าราชการสังกัดด้านควบคุมโรคติดต่อระหว่างประเทศ สำนักโรคติดต่อทั่วไป กรมควบคุมโรค ตั้งแต่ระดับ ๕ ขึ้นไป

ข้อ ๓ ให้ข้าราชการสังกัดกระทรวงสาธารณสุขในสังกัดราชการบริหารส่วนภูมิภาค หรือสังกัดราชการบริหารส่วนกลางที่มีสำนักงานตั้งอยู่ในส่วนภูมิภาค ซึ่งดำรงตำแหน่งต่อไปนี้เป็นพนักงานเจ้าหน้าที่เพื่อปฏิบัติการตามพระราชบัญญัติควบคุมผลิตภัณฑ์ยาสูบ พ.ศ. ๒๕๓๕ เฉพาะในเขตท้องที่ที่มีอำนาจหน้าที่ดูแลและรับผิดชอบในการปฏิบัติราชการ

(๑) นายแพทย์สาธารณสุขจังหวัด

(๒) ผู้เชี่ยวชาญด้านเวชกรรมป้องกัน ประจำสำนักงานสาธารณสุขจังหวัด

(๓) ผู้เชี่ยวชาญด้านสาธารณสุข ประจำสำนักงานสาธารณสุขจังหวัด

(๔) ผู้อำนวยการสำนักงานป้องกันควบคุมโรคที่ ๒-๑๒ กรมควบคุมโรค

(๕) ผู้อำนวยการศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์

- (๖) ผู้อำนวยการศูนย์สุขภาพจิตเขต ๑-๑๓ กรมสุขภาพจิต
- (๗) ผู้อำนวยการศูนย์อนามัย กรมอนามัย
- (๘) ผู้อำนวยการโรงพยาบาลศูนย์ ผู้อำนวยการโรงพยาบาลทั่วไป และผู้อำนวยการโรงพยาบาลชุมชน
- (๙) ผู้อำนวยการศูนย์ป้องกันและควบคุมโรคมะเร็ง สถาบันมะเร็งแห่งชาติ กรมการแพทย์
- (๑๐) ผู้อำนวยการศูนย์มหาวชิราลงกรณ รัชบุรี สถาบันมะเร็งแห่งชาติ กรมการแพทย์
- (๑๑) แพทย์ เกษักร นักวิชาการสาธารณสุข ตั้งแต่ระดับ ๕ ขึ้นไป และเจ้าหน้าที่บริหารงานสาธารณสุข ๗ ประจำสำนักงานป้องกันควบคุมโรคที่ ๑-๑๒ กรมควบคุมโรค
- (๑๒) หัวหน้าศูนย์ควบคุมโรคติดต่อ นำโดยแมลง และหัวหน้าด่านควบคุมโรคติดต่อระหว่างประเทศ สำนักงานป้องกันควบคุมโรคที่ ๑-๑๒ กรมควบคุมโรค
- (๑๓) ข้าราชการสังกัดกลุ่มโรคไม่ติดต่อ สำนักงานป้องกันควบคุมโรคที่ ๑ - ๑๒ กรมควบคุมโรค ตั้งแต่ระดับ ๕ ขึ้นไป
- (๑๔) แพทย์ เกษักร นักวิชาการสาธารณสุข และนิติกร ประจำสำนักงานสาธารณสุขจังหวัด โรงพยาบาลศูนย์ โรงพยาบาลทั่วไป และโรงพยาบาลชุมชน ตั้งแต่ระดับ ๕ ขึ้นไป
- (๑๕) นักวิชาการสาธารณสุข ศูนย์อนามัย สำนักส่งเสริมสุขภาพและสำนักอนามัยสิ่งแวดล้อม กรมอนามัย ตั้งแต่ระดับ ๕ ขึ้นไป
- (๑๖) สาธารณสุขอำเภอและหัวหน้าสถานีอนามัย
- (๑๗) นักวิชาการสาธารณสุข และเจ้าพนักงานสาธารณสุขชุมชน ประจำสำนักงานสาธารณสุขอำเภอ ตั้งแต่ระดับ ๕ ขึ้นไป

ข้อ ๔ ให้ข้าราชการสังกัดกระทรวงศึกษาธิการ ซึ่งดำรงตำแหน่งต่อไปนี้เป็นพนักงานเจ้าหน้าที่เพื่อปฏิบัติการตามพระราชบัญญัติควบคุมผลิตภัณฑ์ยาสูบ พ.ศ. ๒๕๓๕ เฉพาะในส่วนราชการในสังกัดหรือในความดูแลและรับผิดชอบในการปฏิบัติราชการ

- (๑) ปลัดกระทรวงศึกษาธิการ
- (๒) รองปลัดกระทรวงศึกษาธิการ
- (๓) ผู้ตรวจราชการกระทรวงศึกษาธิการ
- (๔) เลขาธิการคณะกรรมการการอุดมศึกษา
- (๕) รองเลขาธิการคณะกรรมการการอุดมศึกษา
- (๖) เลขาธิการคณะกรรมการการศึกษานอกระบบ
- (๗) รองเลขาธิการคณะกรรมการการศึกษานอกระบบ
- (๘) เลขาธิการคณะกรรมการการอาชีวศึกษา
- (๙) รองเลขาธิการคณะกรรมการการอาชีวศึกษา
- (๑๐) อธิการบดีสถาบันอุดมศึกษาของรัฐและเอกชนทุกแห่ง
- (๑๑) รองอธิการบดีสถาบันอุดมศึกษาของรัฐและเอกชนทุกแห่ง
- (๑๒) ผู้อำนวยการสำนักบริหารงานการศึกษานอกโรงเรียน
- (๑๓) ผู้อำนวยการสำนักบริหารงานคณะกรรมการส่งเสริมการศึกษา

เอกชน

- (๑๔) ผู้อำนวยการสำนักงานเขตพื้นที่การศึกษา
- (๑๕) รองผู้อำนวยการสำนักงานเขตพื้นที่การศึกษา
- (๑๖) ผู้อำนวยการ สถาบัน โรงเรียน สังกัดสำนักงานคณะกรรมการการอาชีวศึกษา
- (๑๗) ผู้อำนวยการ โรงเรียน สังกัดสำนักงานคณะกรรมการการศึกษานอกระบบ
- (๑๘) ผู้บริหารโรงเรียนเอกชน ในกำกับดูแลของสำนักบริหารงานคณะกรรมการส่งเสริมการศึกษาเอกชน
- (๑๙) ผู้อำนวยการศูนย์การศึกษานอกโรงเรียน

ข้อ ๕ ให้ข้าราชการสังกัดกระทรวงมหาดไทย ซึ่งดำรงตำแหน่งต่อไปนี้ เป็นพนักงานเจ้าหน้าที่เพื่อปฏิบัติการตามพระราชบัญญัติควบคุมผลิตภัณฑ์ยาสูบ พ.ศ. ๒๕๓๕ เฉพาะในเขตท้องที่ที่มีอำนาจหน้าที่ดูแลและรับผิดชอบในการปฏิบัติราชการ

- (๑) ผู้ว่าราชการจังหวัด
- (๒) รองผู้ว่าราชการจังหวัด
- (๓) ปลัดจังหวัด
- (๔) นายอำเภอ
- (๕) ปลัดอำเภอผู้เป็นหัวหน้าประจำกิ่งอำเภอ

ข้อ ๖ ให้ข้าราชการสังกัดกรุงเทพมหานคร ซึ่งดำรงตำแหน่งต่อไปนี้เป็นพนักงานเจ้าหน้าที่เพื่อปฏิบัติการตามพระราชบัญญัติควบคุมผลิตภัณฑ์ยาสูบ พ.ศ. ๒๕๓๕ เฉพาะในเขตท้องที่ที่มีอำนาจหน้าที่ดูแลรับผิดชอบในการปฏิบัติราชการ

- (๑) ผู้ว่าราชการกรุงเทพมหานคร
- (๒) รองผู้ว่าราชการกรุงเทพมหานคร
- (๓) ปลัดกรุงเทพมหานคร
- (๔) รองปลัดกรุงเทพมหานคร
- (๕) ผู้อำนวยการสำนักงานการแพทย์
- (๖) รองผู้อำนวยการสำนักงานการแพทย์
- (๗) ผู้อำนวยการโรงพยาบาล ในสังกัดกรุงเทพมหานคร
- (๘) ผู้อำนวยการสำนักอนามัย
- (๙) รองผู้อำนวยการสำนักอนามัย
- (๑๐) ผู้อำนวยการกองอนามัยสิ่งแวดล้อม
- (๑๑) ผู้อำนวยการศูนย์บริการสาธารณสุข
- (๑๒) ผู้อำนวยการกองป้องกันและบำบัดการติดยาเสพติด
- (๑๓) ผู้อำนวยการสำนักงานการศึกษา
- (๑๔) รองผู้อำนวยการสำนักงานการศึกษา
- (๑๕) ผู้อำนวยการโรงเรียนในสังกัดกรุงเทพมหานคร
- (๑๖) ผู้อำนวยการสำนักเทศกิจ
- (๑๗) รองผู้อำนวยการสำนักเทศกิจ
- (๑๘) ผู้อำนวยการเขต

- (๑๕) ผู้ช่วยผู้อำนวยการเขต
- (๒๐) หัวหน้าฝ่าย ในกองอนามัยสิ่งแวดล้อม กรุงเทพมหานคร
- (๒๑) หัวหน้าฝ่ายสิ่งแวดล้อมและสุขาภิบาล กรุงเทพมหานคร
- (๒๒) หัวหน้าฝ่ายเทศกิจ สำนักงานเขต กรุงเทพมหานคร
- (๒๓) นักวิชาการสุขาภิบาล เจ้าหน้าที่อนามัย ฝ่ายสิ่งแวดล้อมและ
สุขาภิบาล กรุงเทพมหานคร ตั้งแต่ระดับ ๕ ขึ้นไป
- (๒๔) นักวิชาการสุขาภิบาล เจ้าหน้าที่อนามัย กองอนามัยสิ่งแวดล้อม
กรุงเทพมหานคร ตั้งแต่ระดับ ๕ ขึ้นไป
- (๒๕) เจ้าพนักงานปกครอง เจ้าหน้าที่ปกครอง ฝ่ายเทศกิจ กรุงเทพ-
มหานคร ตั้งแต่ระดับ ๕ ขึ้นไป

ข้อ ๗ ให้ข้าราชการสังกัดเทศบาลเมืองพัทยา องค์การบริหารส่วนจังหวัด และองค์การบริหารส่วนตำบล ซึ่งดำรงตำแหน่งต่อไปนี้แล้วแต่กรณีเป็นพนักงานเจ้าหน้าที่เพื่อปฏิบัติการตามพระราชบัญญัติควบคุมผลิตภัณฑ์ยาสูบ พ.ศ. ๒๕๓๕ เฉพาะในเขตท้องที่ที่มีอำนาจหน้าที่ดูแลรับผิดชอบในการปฏิบัติราชการ

- (๑) นายกเทศมนตรี
- (๒) เทศมนตรีฝ่ายสาธารณสุข
- (๓) ปลัดและรองปลัดเทศบาล
- (๔) ผู้อำนวยการสำนักการสาธารณสุขและสิ่งแวดล้อม
- (๕) ผู้อำนวยการสำนักการศึกษา
- (๖) ผู้อำนวยการสำนักสวัสดิการสังคม
- (๗) ผู้อำนวยการสำนักวิชาการและแผนงาน
- (๘) ผู้อำนวยการกองหรือหัวหน้ากองการแพทย์
- (๙) ผู้อำนวยการกองหรือหัวหน้ากองสาธารณสุขและสิ่งแวดล้อม
- (๑๐) ผู้อำนวยการกองหรือหัวหน้ากองการศึกษา
- (๑๑) ผู้อำนวยการกองหรือหัวหน้ากองสวัสดิการสังคม
- (๑๒) ผู้อำนวยการกองหรือหัวหน้ากองวิชาการและแผนงาน
- (๑๓) ผู้อำนวยการโรงเรียนเทศบาล

(๑๔) หัวหน้าศูนย์บริการสาธารณสุข
(๑๕) นายแพทย์ พยาบาลวิชาชีพ นักวิชาการสุขภาพจิต ตั้งแต่ระดับ ๕
ขึ้นไป

(๑๖) นักวิชาการส่งเสริมสุขภาพ เจ้าหน้าที่งานเทคนิค ตั้งแต่ระดับ ๕
ขึ้นไป

(๑๗) นายกองค์การบริหารส่วนจังหวัด
(๑๘) ปลัดและรองปลัดองค์การบริหารส่วนจังหวัด
(๑๙) นายกองค์การบริหารส่วนตำบล
(๒๐) ปลัดองค์การบริหารส่วนตำบล
(๒๑) นักวิชาการสุขภาพจิต นักบริหารงานสาธารณสุข และพยาบาล
วิชาชีพประจำองค์การบริหารส่วนตำบล

(๒๒) นายกและรองนายกเมืองพัทยา
(๒๓) ปลัดและรองปลัดเมืองพัทยา
(๒๔) ผู้อำนวยการกองอนามัยและสิ่งแวดล้อม เมืองพัทยา
(๒๕) หัวหน้าฝ่ายบริหารงานสาธารณสุข หัวหน้าฝ่ายบริการและ
ส่งเสริมการอนามัย หัวหน้างานป้องกันและควบคุมโรคติดต่อ กองอนามัยและ
สิ่งแวดล้อม เมืองพัทยา

(๒๖) นักวิชาการสุขภาพจิตและอนามัยสิ่งแวดล้อม กองอนามัยและ
สิ่งแวดล้อม เมืองพัทยา ตั้งแต่ระดับ ๕ ขึ้นไป

(๒๗) เจ้าหน้าที่งานส่งเสริมสุขภาพ กองอนามัยและสิ่งแวดล้อม
เมืองพัทยา ตั้งแต่ระดับ ๕ ขึ้นไป

ข้อ ๘ ให้ข้าราชการสังกัดกรมสรรพสามิต กระทรวงการคลัง ซึ่ง
ดำรงตำแหน่งต่อไปนี้ เป็นพนักงานเจ้าหน้าที่เพื่อปฏิบัติการตามพระราชบัญญัติ
ควบคุมผลิตภัณฑ์ยาสูบ พ.ศ. ๒๕๓๕ เฉพาะกรณีการผลิตและขายผลิตภัณฑ์
ยาสูบในราชอาณาจักร

(๑) ผู้อำนวยการสำนักบริหารการจัดเก็บภาษี ๑

(๒) ผู้อำนวยการส่วนใบอนุญาตสำนักบริหารการจัดเก็บภาษี ๑

- (๓) ผู้อำนวยการส่วนวิเคราะห์รายการภาษี สำนักบริหารการ
จัดเก็บภาษี ๑
- (๔) ผู้อำนวยการส่วนควบคุมการผลิตและจำหน่าย สำนักบริหาร
การจัดเก็บภาษี ๑
- (๕) เจ้าหน้าที่บริหารงานสรรพสามิต สำนักบริหารการจัดเก็บ
ภาษี ๑
- (๖) เจ้าหน้าที่สรรพสามิต และเจ้าพนักงานสรรพสามิต สำนัก
บริหารการจัดเก็บภาษี ๑ ตั้งแต่ระดับ ๕ ขึ้นไป
- (๗) นักวิชาการสรรพสามิต สำนักบริหารการจัดเก็บภาษี ๑ ตั้งแต่
ระดับ ๕ ขึ้นไป
- (๘) ผู้อำนวยการสำนักตรวจสอบป้องกันและปราบปราม
- (๙) เจ้าหน้าที่บริหารงานสรรพสามิต และเจ้าหน้าที่ตรวจสอบสรรพสามิต
สำนักตรวจสอบป้องกันและปราบปราม
- (๑๐) เจ้าหน้าที่สรรพสามิต เจ้าพนักงานสรรพสามิต และนายตรวจ
สรรพสามิต สำนักตรวจสอบป้องกันและปราบปราม ตั้งแต่ระดับ ๕ ขึ้นไป
- (๑๑) นักวิชาการสรรพสามิต สำนักตรวจสอบป้องกันและปราบปราม
ตั้งแต่ระดับ ๕ ขึ้นไป
- (๑๒) เจ้าหน้าที่ตรวจสอบภาษี สำนักตรวจสอบป้องกันและปราบปราม
ตั้งแต่ระดับ ๕ ขึ้นไป
- (๑๓) ผู้อำนวยการสำนักงานสรรพสามิตภาค
- (๑๔) ผู้อำนวยการส่วนตรวจสอบป้องกันและปราบปราม สำนักงาน
สรรพสามิตภาค
- (๑๕) เจ้าหน้าที่บริหารงานสรรพสามิต และเจ้าหน้าที่ตรวจสอบสรรพสามิต
สำนักงานสรรพสามิตภาค
- (๑๖) เจ้าหน้าที่สรรพสามิต เจ้าพนักงานสรรพสามิต และนายตรวจ
สรรพสามิต สำนักงานสรรพสามิตภาค ตั้งแต่ระดับ ๕ ขึ้นไป

(๑๓) นักวิชาการสรรพสามิต สำนักงานสรรพสามิตภาค ตั้งแต่ระดับ ๕ ขึ้นไป

(๑๔) เจ้าหน้าที่ตรวจสอบภาษี สำนักงานสรรพสามิตภาค ตั้งแต่ระดับ ๕ ขึ้นไป

(๑๕) สรรพสามิตพื้นที่

(๑๖) เจ้าหน้าที่บริหารงานสรรพสามิต และเจ้าหน้าที่ตรวจสอบสรรพสามิต สำนักงานสรรพสามิตพื้นที่

(๑๗) เจ้าหน้าที่สรรพสามิต เจ้าหน้าที่งานสรรพสามิต และนายตรวจสอบสรรพสามิต สำนักงานสรรพสามิตพื้นที่ ตั้งแต่ระดับ ๕ ขึ้นไป

(๑๘) นักวิชาการสรรพสามิต สำนักงานสรรพสามิตพื้นที่ ตั้งแต่ระดับ ๕ ขึ้นไป

(๑๙) เจ้าหน้าที่ตรวจสอบภาษี สำนักงานสรรพสามิตพื้นที่ ตั้งแต่ระดับ ๕ ขึ้นไป

(๒๐) สรรพสามิตพื้นที่สาขา

(๒๑) เจ้าหน้าที่บริหารงานสรรพสามิต และเจ้าหน้าที่ตรวจสอบสรรพสามิต สำนักงานสรรพสามิตพื้นที่สาขา

(๒๒) เจ้าหน้าที่สรรพสามิต เจ้าหน้าที่งานสรรพสามิต นายตรวจสอบสรรพสามิต และนักวิชาการสรรพสามิต สำนักงานสรรพสามิตพื้นที่สาขา ตั้งแต่ระดับ ๕ ขึ้นไป

ข้อ ๕ ให้ข้าราชการสังกัดกรมศุลกากร กระทรวงการคลัง ซึ่งดำรงตำแหน่งต่อไปนี้ เป็นพนักงานเจ้าหน้าที่เพื่อปฏิบัติการตามพระราชบัญญัติควบคุมผลิตภัณฑ์ยาสูบ พ.ศ. ๒๕๓๕ เฉพาะกรณีนำผลิตภัณฑ์ยาสูบเข้ามาในราชอาณาจักร

(๑) ผู้อำนวยการสำนักงานศุลกากรกรุงเทพ

(๒) ผู้อำนวยการสำนักงานศุลกากรท่าอากาศยานกรุงเทพ

(๓) ผู้อำนวยการสำนักสืบสวนและปราบปราม

(๔) ผู้อำนวยการสำนักงานศุลกากรท่าเรือกรุงเทพ

- (๕) ผู้อำนวยการสำนักงานศาลอาญาหรือศาลแพ่ง
- (๖) ผู้อำนวยการสำนักงานภาค
- (๗) นายด่านศาลอาญา

ข้อ ๑๐ ให้ข้าราชการสังกัดสำนักงานตำรวจแห่งชาติ ซึ่งเป็นข้าราชการตำรวจชั้นสัญญาบัตรผู้มิยศตั้งแต่ร้อยตำรวจตรีหรือผู้ดำรงตำแหน่งรองสารวัตรขึ้นไป เป็นพนักงานเจ้าหน้าที่เพื่อปฏิบัติการตามพระราชบัญญัติควบคุมผลิตภัณฑ์ยาสูบ พ.ศ. ๒๕๓๕ เฉพาะในเขตท้องที่ที่มีอำนาจการรับผิดชอบและเขตพื้นที่ปกครองในการปฏิบัติราชการ

ข้อ ๑๑ ประกาศฉบับนี้ให้ใช้บังคับตั้งแต่วันถัดจากวันที่ได้ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เป็นต้นไป

ประกาศ ณ วันที่ ๖ กันยายน พ.ศ. ๒๕๔๖

(ลงชื่อ) สุดารัตน์ เกตุราพันธ์
(นางสุดารัตน์ เกตุราพันธ์)
รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข

ประกาศในราชกิจจานุเบกษา ตอนพิเศษ ๘๕ง วันที่ ๕ สิงหาคม ๒๕๔๖

บันทึกหลักการและเหตุผล
ประกอบร่างกฎกระทรวงกำหนดแบบบัตรประจำตัวพนักงานเจ้าหน้าที่
ตามกฎหมายว่าด้วยการควบคุมผลิตภัณฑ์ยาสูบ
พ.ศ. ๒๕๔๓

หลักการ

ปรับปรุงการกำหนดแบบบัตรประจำตัวพนักงานเจ้าหน้าที่ตามพระราชบัญญัติควบคุมผลิตภัณฑ์ยาสูบ พ.ศ. ๒๕๓๕

เหตุผล

โดยที่มาตรา ๑๕ วรรคสอง แห่งพระราชบัญญัติควบคุมผลิตภัณฑ์ยาสูบ พ.ศ. ๒๕๓๕ บัญญัติให้บัตรประจำตัวพนักงานเจ้าหน้าที่ต้องเป็นไปตามแบบที่กำหนดในกฎกระทรวง และเนื่องจากพนักงานเจ้าหน้าที่ที่แต่งตั้งตามกฎหมายว่าด้วยการควบคุมผลิตภัณฑ์ยาสูบประกอบด้วยเจ้าหน้าที่จากหลายหน่วยงานสมควรกำหนดให้หัวหน้าส่วนราชการระดับกรมขึ้นไป หรือผู้ที่ได้รับมอบหมายจากหัวหน้าส่วนราชการนั้น ผู้ว่าราชการจังหวัด หรือผู้ที่ได้รับมอบหมายจากผู้ว่าราชการจังหวัด และผู้ว่าราชการกรุงเทพมหานครหรือผู้ที่ได้รับมอบหมายจากผู้ว่าราชการกรุงเทพมหานคร เป็นผู้ออกบัตรประจำตัวพนักงานเจ้าหน้าที่ เพื่อความเหมาะสมและความคล่องตัวในการดำเนินการ จึงจำเป็นต้องออกกฎกระทรวงนี้

กฎกระทรวง
กำหนดแบบบัตรประจำตัวพนักงานเจ้าหน้าที่
ตามกฎหมายว่าด้วยการควบคุมผลิตภัณฑ์ยาสูบ
พ.ศ. ๒๕๕๘

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๑๕ วรรคสอง และมาตรา ๒๖ แห่งพระราชบัญญัติควบคุมผลิตภัณฑ์ยาสูบ พ.ศ. ๒๕๓๕ อันเป็นพระราชบัญญัติที่มีบทบัญญัติบางประการเกี่ยวกับการจำกัดสิทธิและเสรีภาพของบุคคล ซึ่งมาตรา ๒๕ ประกอบกับมาตรา ๓๕ มาตรา ๓๘ มาตรา ๔๘ และมาตรา ๕๐ ของรัฐธรรมนูญแห่งราชอาณาจักรไทย บัญญัติให้กระทำได้โดยอาศัยอำนาจตามบทบัญญัติแห่งกฎหมาย รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขออกกฎกระทรวงไว้ดังต่อไปนี้

ข้อ ๑ ให้ยกเลิกกฎกระทรวง (พ.ศ. ๒๕๓๘) ออกตามความในพระราชบัญญัติควบคุมผลิตภัณฑ์ยาสูบ พ.ศ. ๒๕๓๕

ข้อ ๒ บัตรประจำตัวพนักงานเจ้าหน้าที่ให้เป็นไปตามแนบท้ายกฎกระทรวงนี้

ข้อ ๓ ให้หัวหน้าส่วนราชการระดับกรมขึ้นไปหรือผู้ที่ได้รับมอบหมายจากหัวหน้าส่วนราชการจังหวัดเป็นผู้ออกบัตรประจำตัวพนักงานเจ้าหน้าที่ให้แก่พนักงานเจ้าหน้าที่ในสังกัด แต่ไม่รวมถึงกรณีที่อยู่ในอำนาจของผู้ว่าราชการจังหวัดตามข้อ ๔

ข้อ ๔ ให้ผู้ว่าราชการจังหวัดหรือผู้ที่ได้รับมอบหมายจากผู้ว่าราชการจังหวัดเป็นผู้ออกบัตรประจำตัวพนักงานเจ้าหน้าที่ให้แก่พนักงานเจ้าหน้าที่ในหน่วยงานของส่วนราชการซึ่งเป็นราชการส่วนภูมิภาคและหน่วยงานของส่วน

ราชการ ซึ่งเป็นราชการส่วนกลางหรือส่วนท้องถิ่นที่ตั้งอยู่ในจังหวัดนั้นนอกจาก กรุงเทพมหานคร

ข้อ ๕ ให้ผู้ว่าราชการกรุงเทพมหานครหรือผู้ที่ได้รับมอบหมายจากผู้ว่าราชการกรุงเทพมหานครเป็นผู้ออกบัตรประจำตัวพนักงานเจ้าหน้าที่ให้แก่พนักงานเจ้าหน้าที่ในสังกัด

ข้อ ๖ รูปถ่ายที่ติดบัตรประจำตัวพนักงานเจ้าหน้าที่ให้ใช้รูปถ่ายที่ถ่ายไม่เกินหกเดือน ก่อนวันยื่นคำขอมิบัตรประจำตัวพนักงานเจ้าหน้าที่ ขนาด ๒.๕×๓.๐ เซนติเมตร ครึ่งตัว หน้าตรง ไม่สวมหมวกและแว่นตาสีเข้ม แต่งเครื่องแบบปกติขาวหรือเครื่องแบบเจ้าหน้าที่ของรัฐซึ่งตนสังกัด

ข้อ ๗ บัตรประจำตัวพนักงานเจ้าหน้าที่ให้ใช้ได้ตามระยะเวลาที่กำหนดไว้ในบัตร แต่ต้องไม่เกินหกปีนับแต่วันออกบัตร

ข้อ ๘ บัตรประจำตัวพนักงานเจ้าหน้าที่ที่ออกตามความในกฎกระทรวง (พ.ศ. ๒๕๓๘) ออกตามความในพระราชบัญญัติควบคุมผลิตภัณฑ์ยาสูบ พ.ศ. ๒๕๓๕ ให้ใช้ได้ต่อไปจนกว่าจะหมดอายุ แต่ทั้งนี้ต้องไม่เกินหนึ่งร้อยแปดสิบวัน นับแต่วันที่กฎกระทรวงนี้ใช้บังคับ

ให้ไว้ ณ วันที่ ๑๘ มกราคม พ.ศ. ๒๕๔๘

ลงชื่อ สุชัย เจริญรัตนกุล
(นายสุชัย เจริญรัตนกุล)
รัฐมนตรีช่วยว่าการฯ ปฏิบัติราชการแทน

ประกาศในราชกิจจานุเบกษาฉบับกฤษฎีกา เล่ม ๑๒๒ ตอนที่ ๒๕ ก วันที่ ๑๘ มีนาคม ๒๕๔๘

**แบบบัตรประจำตัวพนักงานเจ้าหน้าที่
ทำกฎกระทรวงกำหนดแบบบัตรประจำตัว
พนักงานเจ้าหน้าที่ตามกฎหมายว่าด้วยการควบคุมผลิตภัณฑ์ยาสูบ**

พ.ศ. ๒๕๕๘

บัตรประจำตัวพนักงานเจ้าหน้าที่
ตามพระราชบัญญัติควบคุมผลิตภัณฑ์ยาสูบ พ.ศ. ๒๕๓๕



เลขที่

(ชื่อส่วนราชการที่ออกบัตร)

วันออกบัตร / / บัตรหมดอายุ / /

๕.๕ ซม.

๘.๕ ซม.

(ด้านหลัง)

รูปถ่าย
ขนาด
๒.๕x๓.๕ ซม.

ลายมือชื่อ

หมู่โลหิต

เลขประจำตัวประชาชนของผู้ถือบัตร

ชื่อ

ตำแหน่ง

สังกัด

เป็นพนักงานเจ้าหน้าที่ตามพระราชบัญญัติ
ควบคุมผลิตภัณฑ์ยาสูบ พ.ศ. ๒๕๓๕

ตำแหน่ง

ผู้ออกบัตร

๕.๕ ซม.

๘.๕ ซม.

ตราครุฑสำหรับหน่วยงานราชการที่ออกบัตร

หมายเหตุ :-

๑. ตราครุฑสำหรับหน่วยงานราชการที่ออกบัตรมีลักษณะเป็นวงกลมสองวงซ้อนกัน ขนาดเส้นผ่าศูนย์กลางวงนอก ๑.๕ ซม. วงใน ๑.๕ ซม. ล้อมครุฑ ขนาดตัวครุฑสูง ๒ ซม. ระหว่างวงนอกและวงในให้มีอักษรไทยระบุชื่อส่วนราชการที่ออกบัตรอยู่ขอบล่างของตรา

๒. ให้ประทับตราครุฑสำหรับหน่วยงานราชการที่ออกบัตรด้วยหมึกสีแดงที่มุมล่างด้านขวาของรูป

สอบถามข้อมูลเพิ่มเติมได้ที่ :

- ศูนย์รับแจ้งเรื่องร้องเรียนการละเมิดกฎหมายควบคุมยาสูบ
และเครื่องดื่มแอลกอฮอล์
โทร. ๐-๒๕๕๐-๓๓๔๒
- กลุ่มควบคุมการบริโภคยาสูบและเครื่องดื่มแอลกอฮอล์
สำนักโรคไม่ติดต่อ กรมควบคุมโรค กระทรวงสาธารณสุข
ถนนเดิวนนท์ จังหวัดนนทบุรี ๑๑๐๐๐
โทร. ๐-๒๕๕๐-๓๐๓๒, ๐-๒๕๕๐-๓๐๓๕
โทรสาร. ๐-๒๕๕๑-๒๕๐๐ [www://thaiantitobacco.com](http://www.thaiantitobacco.com)
ตู้ ปณ. ๒๒๔ ปณจ.นนทบุรี ๑๑๐๐๐
- สำนักงานป้องกันควบคุมโรคที่ ๑-๑๒
- สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดทุกจังหวัด