



สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
กระทรวงสาธารณสุข

พระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ (ฉบับที่ ๗) พ.ศ. ๒๕๖๒
และกฎหมายลำดับรอง



กรณีการ ผลิต นำเข้า ส่งออก กำหนดวัตถุประสงค์ ๗ ประเภท ดังนี้

วัตถุประสงค์	คุณสมบัติ
๑. บริหารทางการแพทย์ในประเทศ	<ul style="list-style-type: none"> เป็นผู้ได้รับมอบหมายจาก สธ โดยความเห็นชอบของ คกก. ทั้งนี้ ต้องเป็นผู้ที่มีคุณสมบัติ ดังนี้ <ol style="list-style-type: none"> หน่วยงานของรัฐ / สภากาชาด สถาบันอุดมศึกษา กลุ่มเกษตรกร อื่นๆ ได้แก่ ผู้รับอนุญาต ผลิต/นำส่ง ยาปัจจุบัน , ยาแผนโบราณ , ผลิตภัณฑ์สมุนไพร , ผู้ประกอบกิจการผลิตด้านเกษตรกรรม เป็นคู่สัญญา กับ อย. เพื่อจ้างผลิต/จัดซื้อ
๒. ศึกษา วิเคราะห์ วิจัย	<ol style="list-style-type: none"> หน่วยงานของรัฐ / สภากาชาด ผู้ประกอบวิชาชีพ สถาบันอุดมศึกษา กลุ่มเกษตรกร อื่นๆ เช่น ผู้รับอนุญาต ผลิต/นำส่ง ยาปัจจุบัน , ยาโบราณ , ผลิตภัณฑ์สมุนไพร , ผู้ประกอบกิจการผลิตด้านเกษตรกรรม , ผู้ประกอบกิจการเกี่ยวกับศึกษา วิเคราะห์ วิจัย ทางแพทย์/วิทยาศาสตร์
๓. ประโยชน์ทางราชการ ป้องกันปราบปราม + ร่วมมือระหว่างประเทศ	หน่วยงานของรัฐ / สภากาชาด



กรณีการ ผลิต นำเข้า ส่งออก กำหนดวัตถุประสงค์ ๗ ประเภท ดังนี้ (ต่อ)

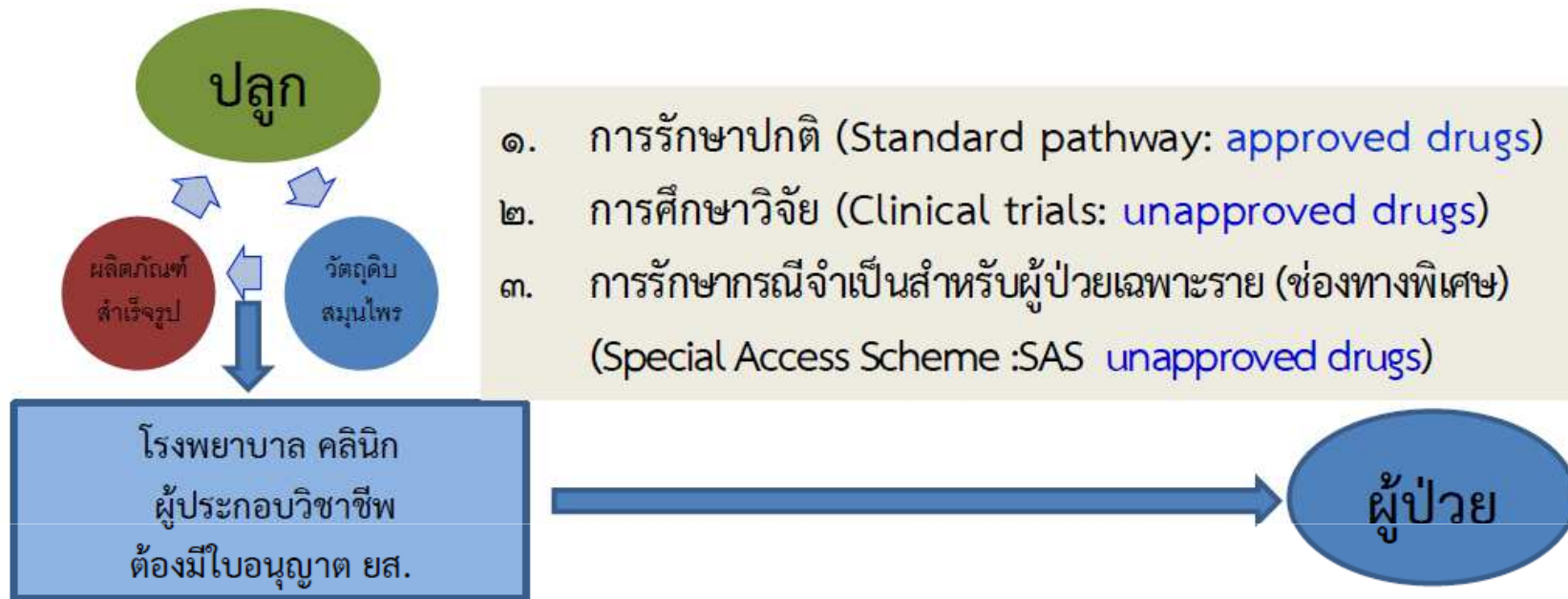
วัตถุประสงค์	คุณสมบัติ
๔. ผลิต เพื่อส่งออก/ ส่งออก	๑. ผู้รับอนุญาต ผลิต /นำเข้า ยส.๕ เฉพาะกัญชา ๒. ผู้รับอนุญาต ผลิตยาปัจจุบัน / ยาแผนโบราณ / ผลิตภัณฑ์สมุนไพร
๕. ผลิตโดยการปรุงยาสำหรับคนไข้เฉพาะราย ของแพทย์แผนไทย และหมอพื้นบ้าน	๑. ผู้ประกอบวิชาชีพการแพทย์แผนไทยประยุกต์ ๒. ผู้ประกอบวิชาชีพการแพทย์แผนไทย + หมอพื้นบ้าน ตามที่ รมว.กำหนด
๖. ผลิต เพื่อรักษาโรค กรณีจำเป็นสำหรับผู้ป่วยเฉพาะราย	๑. ผู้รับอนุญาต ผลิตยาปัจจุบัน ๒. หน่วยงานของรัฐ / สภากาชาด
๗. ผู้ป่วยเดินทางระหว่างประเทศ	ผู้ป่วยมี ยส.๕ กัญชา ติดตัวเข้ามาในหรือออกไป เพื่อใช้รักษาตัว + มีใบรับรองของแพทย์



กรณีการ จำหน่าย กำหนดวัตถุประสงค์ ๔ ประเภท ดังนี้

วัตถุประสงค์	คุณสมบัติ
๑. รักษาผู้ป่วย	๑. ผู้รับอนุญาต ผลิต /นำเข้า ยส.๕ เฉพาะกัญชา <u>ที่ สธ มอบหมาย</u> ๒. คู่สัญญา กับ อย. ๓. หน่วยงานของรัฐ / สภากาชาด ๔. ผู้ประกอบวิชาชีพ เวชกรรม / เภสัชกรรม/ ทันตกรรม /สัตวแพทย์ /แผนไทยประยุกต์ / แผนไทย+หมอพื้นบ้าน ที่ รมว.กำหนด
๒. ศึกษา วิเคราะห์ วิจัย	๑. หน่วยงานของรัฐ / สภากาชาด ๒. ผู้ประกอบวิชาชีพ เวชกรรม /เภสัชกรรม/ทันตกรรม/สัตวแพทย์ ๓. ผู้ประกอบวิชาชีพแผนไทยประยุกต์ /แผนไทย + หมอพื้นบ้าน ที่รมว.กำหนด ๔. ผู้ประกอบกิจการเกี่ยวกับการ ศึกษา วิเคราะห์ วิจัย ทางด้านแพทย์/วิทยาศาสตร์
๓. ประโยชน์ราชการ ป้องกัน ปราบปราม + ร่วมมือระหว่างประเทศ	หน่วยงานของรัฐ / สภากาชาด
๔. เกษตรกรรม /วิทยาศาสตร์ /อุตสาหกรรม เพื่อประโยชน์ทางการแพทย์	ผู้รับอนุญาต ผลิต/นำเข้า ยส.๕ เฉพาะกัญชา <u>ที่ สธ มอบหมาย</u>





แพทย์ที่จะสั่งจ่ายยาได้

- แผนปัจจุบัน - แพทย์/ทันตแพทย์/สัตวแพทย์ชั้นหนึ่ง ที่ผ่านการอบรมหลักสูตรจากกระทรวงสาธารณสุข
- แผนไทย - แพทย์แผนไทยประยุกต์ แพทย์แผนไทย/หมอพื้นบ้านตามที่ รมต. ประกาศ ที่ผ่านการอบรมหลักสูตรจากกระทรวงสาธารณสุข



กรณีการ **ครอบครอง** กำหนดวัตถุประสงค์ ๔ ประเภท ดังนี้

วัตถุประสงค์	คุณสมบัติ
๑. ศึกษา วิเคราะห์ วิจัย	๑. หน่วยงานของรัฐ / สภาวิชาชีพ ๒. ผู้ประกอบวิชาชีพ เวชกรรม / เภสัชกรรม/ ทันตกรรม /สัตวแพทย์ / แผนไทยประยุกต์ / แผนไทย + หมอพื้นบ้าน ที่ รมว.กำหนด ๓. สถาบันอุดมศึกษา ๔. ผู้ประกอบกิจการเกี่ยวกับ ศึกษา วิเคราะห์ วิจัย ทางด้านแพทย์/วิทยาศาสตร์
๒. ตัวอย่างเพื่อการศึกษา	๑. หน่วยงานของรัฐ/ สภาวิชาชีพ ๒. สถาบันอุดมศึกษา
๓. ประโยชน์ทางราชการ ป้องกันปราบปราม + ร่วมมือระหว่างประเทศ	หน่วยงานของรัฐ / สภาวิชาชีพ
๔. ขนส่งสารณะระหว่างประเทศ	ผู้ประกอบการขนส่งสารณะที่จดทะเบียนในราชอาณาจักร



หลักการของการผลิต


การปลูก การแปรรูป - การสกัด การผลิตผลิตภัณฑ์สำเร็จรูป




การขออนุญาตปลูก แปรรูป สกัด ผลิตเป็นผลิตภัณฑ์สำเร็จรูป


- มีแผนการผลิต การจำหน่าย การใช้ประโยชน์ ที่ชัดเจน เช่น การปลูกอาจมีลักษณะ contract farming ผลิตอะไร จำนวนเท่าใด จะจำหน่ายให้ผู้รับอนุญาตใด
- ต้องดำเนินการตามแผนการผลิต การใช้ประโยชน์
- จัดให้มีการสุ่มตรวจวิเคราะห์เพื่อหาปริมาณสารสำคัญ สารปนเปื้อน โลหะหนัก เป็นต้น


การดำเนินการของผู้รับอนุญาต: ใบอนุญาตผลิต (ปลูก)


 ผลิต และเก็บกัญชาในสถานที่ที่ระบุ / ใช้เมล็ดพันธุ์กัญชาตามที่ได้รับอนุญาต เท่านั้น/ ปลูก ตามหลัก GAP

 พื้นที่ต้องมีแนว เขตพื้นที่ชัดเจน โครงสร้างมั่นคง แข็งแรง มีการป้องกันการเข้าถึงจากคนนอก สัตว์

 สุ่มวิเคราะห์หา สารสำคัญ สารปนเปื้อน โลหะหนัก หรือสารอื่นๆ ตามมาตรฐานที่กำหนด

 แจ้งการ เก็บเกี่ยว ทำลาย หรือขนส่งกัญชา ก่อนดำเนินการ 15 วัน

 จัดทำ บัญชีรับจ่าย และรายงาน ส่งเป็นรายเดือนและปี







 ให้ความร่วมมือกับ จนท. เพื่อกำกับดูแลให้เป็นไปตามที่ได้รับอนุญาต

การดำเนินการของผู้รับอนุญาต: ใบอนุญาตผลิต (ไม่ใช่การปลูก ได้แก่ สกัดสาร / ผลิตภัณฑ์)

- ผลิต และเก็บกัญชาในสถานที่ที่ได้รับอนุญาต เท่านั้น/ ผลิตตาม หลักเกณฑ์ GMP
- ต้องจัดให้มี สถานที่และการรักษาความปลอดภัย เพื่อเก็บรักษา และป้องกันการสูญหาย
- สุ่มวิเคราะห์หา สารสำคัญ สารปนเปื้อน โลหะหนัก หรือสารอื่นๆ ตามมาตรฐานที่กำหนด
- จัดทำ ฉลากและเอกสารกำกับยา ที่ที่กัญชาเป็นส่วนผสม ตามหลักเกณฑ์ที่กำหนด
- ต้องผลิตผลิตภัณฑ์ที่ที่กัญชาเป็นส่วนผสม ตามตำรับที่ได้รับการรับรองจาก อย. ก่อน
- จัดทำ บัญชีรับจ่าย และรายงาน ส่งเป็นรายเดือนและปี / ดำเนินการอื่นๆ ตามที่ คณะ กก. กำหนด



การดำเนินการของผู้รับอนุญาต: ใบอนุญาตผลิต (โดยการปรุงยาแผนไทย)

-  ผลิตตำรับกัญชา ในสถานที่ ที่ได้รับอนุญาต เท่านั้น
-  ผลิตตามตำรับกัญชา เฉพาะตำรับที่ รมว .ประกาศ เท่านั้น
-  ต้องจัดให้มี สถานที่และการรักษาความปลอดภัย เพื่อเก็บรักษา และป้องกันการสูญหาย
-  ส่งใช้ยาตำรับกัญชา โดยผู้ประกอบวิชาชีพ ตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไข ตามที่ รมต.ที่กำหนด
-  ** ติดตามและรายงานเหตุการณ์อันไม่พึงประสงค์ (ADR) จากการใช้กัญชา ตามแบบที่กำหนด
-  จัดทำ บัญชีรับจ่าย และรายงาน ส่งเป็นรายเดือนและปี



พระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ (ฉบับที่ ๗) พ.ศ. ๒๕๖๒

บทบัญญัติ	สาระสำคัญ
มาตรา ๙	<p>มาตรา ๒๖/๕ ผู้อนุญาตจะออกใบอนุญาต ยส.๕ ได้เมื่อผู้ขออนุญาตเป็น</p> <p>(๑) หน่วยงานของรัฐที่มีหน้าที่ดังต่อไปนี้ หรือสถานศึกษาไทย</p> <ul style="list-style-type: none"> ▪ ศึกษาวิจัยหรือจัดการเรียนการสอนทางการแพทย์ เภสัชศาสตร์ วิทยาศาสตร์ หรือเกษตรศาสตร์ ▪ ให้บริการทางการแพทย์ เภสัชกรรม หรือวิทยาศาสตร์ ▪ ให้บริการทางเกษตรกรรมเพื่อประโยชน์ทางการแพทย์หรือเภสัชกรรม ▪ ป้องกันปราบปราม และแก้ไขปัญหายาเสพติด
	<p>(๒) ผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม เภสัชกรรม ทันตกรรม การสัตวแพทย์ชั้นหนึ่ง แพทย์แผนไทย แพทย์แผนไทยประยุกต์ หรือหมอพื้นบ้านตามกฎหมายว่าด้วยวิชาชีพการแพทย์แผนไทย [แพทย์แผนไทย - หมอพื้นบ้าน ให้เป็นไปตามที่ รมว. กำหนด]</p>



พระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ (ฉบับที่ ๗) พ.ศ. ๒๕๖๒

บทบัญญัติ	สาระสำคัญ
มาตรา ๙ (ต่อ)	มาตรา ๒๖/๕ ผู้อนุญาตจะออกใบอนุญาต ยส.๕ ได้เมื่อผู้ขออนุญาตเป็น (๓) สถาบันอุดมศึกษาเอกชนที่มีหน้าที่ศึกษาวิจัยและจัดการเรียนการสอนทางการแพทย์หรือเภสัชศาสตร์
	(๔) ผู้ประกอบอาชีพเกษตรกรรมที่รวมกลุ่มเป็นวิสาหกิจชุมชน วิสาหกิจเพื่อสังคม สหกรณ์การเกษตร ซึ่งดำเนินการภายใต้ความร่วมมือและกำกับดูแลของผู้ขออนุญาตตาม (๑) หรือ (๓) ทั้งนี้ ผู้ประกอบอาชีพเกษตรกรรมสามารถร่วมผลิตและพัฒนาสูตรตำรับยาแผนโบราณหรือยาสมุนไพรได้ ภายใต้ความร่วมมือและกำกับดูแลของ (๑) หรือ (๓) ด้วย
มาตรา ๑๑	ผู้รับอนุญาตมีหน้าที่ตามที่กฎหมายกำหนด เช่น มีการวิเคราะห์ ยส. ๕ ที่ผลิต แยกเก็บเป็นสัดส่วน มีฉลาก ออกสา กักักทำบัญชีรับ-จ่าย รายงาน ฯลฯ



พระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ (ฉบับที่ ๗) พ.ศ. ๒๕๖๒

บทบัญญัติ	สาระสำคัญ
มาตรา ๑๓	<p>มาตรา ๕๘ ห้ามมิให้ผู้ใดเสพ ยส.๕ เว้นแต่</p> <ul style="list-style-type: none">▪ เสพเพื่อรักษาโรคตามคำสั่งของผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม ทันตกรรม การแพทย์แผนไทย การแพทย์แผนไทยประยุกต์ หรือหมอพื้นบ้านตามกฎหมายว่าด้วยวิชาชีพการแพทย์แผนไทยที่ได้รับใบอนุญาต▪ เสพเพื่อการศึกษาวิจัย <p>ทั้งนี้ ดำรับที่เสพได้ให้เป็นไปตามที่ รมว. ประกาศกำหนด</p>
มาตรา ๒๑	<p>ภายในระยะ ๕ ปีแรก การขอรับใบอนุญาตผลิต นำเข้า หรือส่งออก ยส.๕ เฉพาะกัญชาเพื่อประโยชน์ทางการแพทย์หรือการรักษาผู้ป่วยตาม ม. ๒๖/๒ (๑) ให้อนุญาตได้เฉพาะกรณีผู้ขออนุญาตเป็น</p> <ul style="list-style-type: none">▪ หน่วยงานรัฐตาม ม. ๒๖/๕ (๑) หรือ▪ ผู้ขออนุญาตตาม ม. ๒๖/๕ (๒) (๓) (๔) หรือ (๗) ซึ่งดำเนินการร่วมกับหน่วยงานของรัฐตาม ม. ๒๖/๕ (๑)



พระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ (ฉบับที่ ๗) พ.ศ. ๒๕๖๒

บทบัญญัติ	สาระสำคัญ
มาตรา ๒๑ (ต่อ)	ความในวรรคหนึ่ง ไม่ใช่บังคับแก่ การขอรับใบอนุญาตผลิต ยส.๕ เฉพาะกัญชาเพื่อประโยชน์ทางการแพทย์หรือการรักษาผู้ป่วยตาม ม. ๒๖/๒ (๑) ในกรณีผู้ ขออนุญาตเป็นผู้ประกอบวิชาชีพการแพทย์แผนไทย การแพทย์แผนไทยประยุกต์ หรือหมอพื้นบ้านฯ <u>ซึ่งเป็นการปรุรงยาสำหรับคนไข้เฉพาะรายซึ่งตนเองเป็นผู้ให้การรักษา</u>
มาตรา ๒๒	ผู้ใดมีไว้ในครอบครอง ยส.๕ เฉพาะกัญชาเพื่อประโยชน์ทางการแพทย์ การรักษาผู้ป่วย การใช้รักษาโรคเฉพาะตัว หรือการ ศึกษาวิจัย อยู่ก่อนวันที่ พ.ร.บ. นี้ใช้บังคับ ไม่ต้องรับโทษสำหรับการกระทำนั้น เมื่อดำเนินการ [บทนิรโทษ]



พระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ (ฉบับที่ ๗) พ.ศ. ๒๕๖๒

บทเฉพาะกาล

- ภายใน ๕ ปีแรก การขอรับใบอนุญาตผลิต นำเข้า หรือส่งออก ยส.๕ เฉพาะกัญชาเพื่อประโยชน์ทางการแพทย์หรือรักษาผู้ป่วย ให้อนุญาตเฉพาะผู้ขออนุญาตหน่วยงานรัฐหรือผู้ขออนุญาตอื่นซึ่งดำเนินการร่วมกับหน่วยงานรัฐ
 - ยกเว้นกรณีปรุงยาสำหรับคนไข้เฉพาะรายของผู้ขออนุญาตที่เป็นแพทย์แผนไทย แพทย์แผนไทยประยุกต์ หรือหมอพื้นบ้านฯ
- ผู้ใดมีไว้ในครอบครอง ยส.๕ เฉพาะกัญชาเพื่อประโยชน์ทางการแพทย์ รักษาผู้ป่วย ใช้รักษาโรคเฉพาะตัว หรือศึกษาวิจัย อยู่ก่อนวันที่ พ.ร.บ. นี้ใช้บังคับ ไม่ต้องรับโทษสำหรับการกระทำนั้น เมื่อดำเนินการตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนด



สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
กระทรวงสาธารณสุข

การนิรโทษ ตามพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ
(ฉบับที่ ๗) พ.ศ. ๒๕๖๒ และการเตรียมการ



การนิรโทษ ตาม พ.ร.บ. ยาเสพติดให้โทษ (ฉบับที่ ๗) พ.ศ. ๒๕๖๒

ประกาศกระทรวงสาธารณสุข	ความคืบหน้า
๑. เรื่อง การแจ้งการมีไว้ในครอบครองัญชา สำหรับผู้มีคุณสมบัติตามมาตรา ๒๖/๕ และบุคคลอื่นที่มีไข้ผู้ป่วย ตามมาตรา ๒๒ (๒) ก่อน พ.ร.บ.ยาเสพติดให้โทษ (ฉบับที่ ๗) พ.ศ. ๒๕๖๒ ใช้บังคับ ให้ไม่ต้องรับโทษ พ.ศ. ๒๕๖๒	ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อ ๒๖ ก.พ. ๒๕๖๒ มีผลบังคับใช้ตั้งแต่ ๒๗ ก.พ. ๒๕๖๒ เป็นต้นไป
๒. เรื่อง การครอบครองยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ เฉพาะัญชา สำหรับผู้ป่วยที่มีความจำเป็นต้องใช้เพื่อรักษาโรคเฉพาะตัว ก่อน พ.ร.บ.ยาเสพติดให้โทษ (ฉบับที่ ๗) พ.ศ. ๒๕๖๒ ใช้บังคับ ให้ไม่ต้องรับโทษ พ.ศ. ๒๕๖๒	
๓. เรื่อง การกำหนดให้ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ เฉพาะัญชาตกเป็นของกระทรวงสาธารณสุขหรือให้ทำลายัญชาที่ได้รับมอบจากบุคคล ซึ่งไม่ต้องรับโทษ ตามมาตรา ๒๒ แห่งพ.ร.บ.ยาเสพติดให้โทษ (ฉบับที่ ๗) พ.ศ. ๒๕๖๒ พ.ศ. ๒๕๖๒	



90 วัน นับตั้งแต่วันที่ 19 กพ.62(19 พ.ค.62)

ประกาศกระทรวงสธ. ตามมาตรา ๒๒ (บทนิรโทษ)

กลุ่มที่ ๑ มีโอกาสได้รับ ใบอนุญาต

- ผู้ที่มีคุณสมบัติตาม ม. ๒๖/๕ : การแพทย์/รักษาผู้ป่วย/ศึกษาวิจัย
- ยื่นคำขออนุญาต, และจะครอบครองได้จนกว่าการพิจารณาจะแล้วเสร็จ : อาจได้/ไม่ได้

กลุ่มที่ ๒ ผู้ป่วยที่ใช้ กัญชารักษาโรคอยู่

- มีใบรับรองของแพทย์ แสดงว่าเจ็บป่วย
- ให้แจ้งการครอบครอง และให้ใช้ต่อไปได้

กลุ่มที่ ๓ ไม่มีโอกาส ได้รับอนุญาต

- ไม่ได้เป็นผู้มีคุณสมบัติตาม ม.๒๖/๕ + ไม่ใช่ผู้ป่วย
- ให้แจ้งการครอบครอง + ส่งมอบ ให้ จนท. เพื่อทำลาย/ใช้ประโยชน์



สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดอ่างทอง

กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคและเภสัชสาธารณสุข



โปรดทราบ!

การมีกัญชาไว้ในครอบครอง ก่อนพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ
(ฉบับที่ 7) พ.ศ.2562 ใช้บังคับเพื่อให้ไม่ต้องรับโทษ

ผู้ที่มีกัญชาไว้ในครอบครอง หรือเป็นผู้ป่วยที่มีความจำเป็นต้องใช้กัญชาเพื่อรักษาโรค เฉพาะตัว ก่อนวันที่ 19 กุมภาพันธ์ 2562 ให้แสดงเอกสาร/หลักฐาน หรือใบรับรองแพทย์

ปริมาณกัญชาที่มีไว้ในครอบครอง ต้องมีปริมาณที่ใช้ได้ไม่เกิน 90 วัน หากปริมาณเกินกำหนด ต้องส่งมอบกัญชาที่เกินให้พนักงานเจ้าหน้าที่

ผู้ป่วยที่มีกัญชาไว้ในครอบครอง **ต้องมาแจ้ง** หรือมอบหมายให้ผู้แทนมาแจ้งการมีกัญชาไว้ในครอบครอง พร้อมเอกสาร หลักฐาน ภายในวันที่ 19 พฤษภาคม 2562

สำคัญ!

แจ้งการครอบครองล่วงหน้าได้ทันที ก่อนการแจ้ง
อย่างเป็นทางการ ณ กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภค
สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดอ่างทอง



สามารถติดต่อสอบถามเพิ่มเติมได้ที่...

กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคและเภสัชสาธารณสุข สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดอ่างทอง



035-614252

ผู้ที่มี กัญชา และ ผลิตภัณฑ์จากกัญชา สามารถแจ้งการมีไว้ในครอบครองได้

โดยปฏิบัติ 3 ขั้นตอน ดังนี้

1



เตรียมบัตร
ประชาชนตัวจริง

2



เตรียมเอกสาร/หลักฐาน
หรือใบรับรองแพทย์

3

นำกัญชาและผลิตภัณฑ์จากกัญชา
มาที่สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดอ่างทอง

* หากมีปริมาณมาก
ไม่สามารถนำมาได้
สามารถใช้รูปถ่ายแทนได้



สามารถสอบถามเพิ่มเติมได้ที่ กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคฯ
สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดอ่างทอง 035-614252

THANK YOU

