

ความที่สุด

ที่ สธ ๑๐๐๓.๗/ค ๑๘



กระทรวงสาธารณสุข

ถนนติวานนท์ จังหวัดนนทบุรี ๑๑๐๐๐

๒๘

กุมภาพันธ์ ๒๕๕๕

เรื่อง แนวทางการแก้ไขปัญหาการรั่วไหลของสารตั้งต้นในการผลิตยาเสพติดจากสถานพยาบาลของรัฐ

เรียน เลขาธิการคณะรัฐมนตรี

สิ่งที่ส่งมาด้วย แนวทางการแก้ไขปัญหาการรั่วไหลของสารตั้งต้นในการผลิตยาเสพติดจากสถานพยาบาลของรัฐ

จำนวน ๑๐๐ ชุด

ด้วยกระทรวงสาธารณสุขขอเสนอเรื่อง แนวทางการแก้ไขปัญหาการรั่วไหลของสารตั้งต้นในการผลิตยาเสพติดจากสถานพยาบาลของรัฐมาเพื่อคณะรัฐมนตรีทราบ ทั้งนี้ เรื่องดังกล่าวมีรายละเอียด ดังนี้

๑. เรื่องเดิม

สืบเนื่องจากพบการลักลอบนำยาที่มีซูโดอีเฟดรีนเป็นส่วนประกอบไปเป็นสารตั้งต้นที่ใช้ผลิตยาไอซ์และยาบ้า ซึ่งจัดเป็นยาเสพติดให้โทษประเภทที่ ๑ กระทรวงสาธารณสุข โดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาได้มีมาตรการควบคุมช่องทางการรั่วไหลของยาดังกล่าว โดยเฉพาะการรั่วไหลจากร้านขายยา คลินิกและสถานพยาบาลเอกชน มาอย่างต่อเนื่อง

อย่างไรก็ตาม เมื่อวันที่ ๑๕ กุมภาพันธ์ ๒๕๕๕ เจ้าหน้าที่ตำรวจและสำนักงานคณะกรรมการป้องกันและปราบปรามยาเสพติด ได้ตรวจยึดยาแก้หวัดสูตรผสมที่มีซูโดอีเฟดรีนเป็นส่วนประกอบได้กว่าแสนเม็ดและแผงยาเปล่าอีกจำนวนมากได้ที่ อำเภอสนักำแพง จังหวัดเชียงใหม่ ขณะนี้รู้ตัวผู้ลักลอบกระทำความผิดแล้วและอยู่ระหว่างการติดตามตัวมาดำเนินคดี

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาได้สืบสวนขยายผลจากหลักฐานที่ตรวจพบ จนกระทั่งทราบว่ามิสถานพยาบาลของรัฐไม่น้อยกว่าสองแห่งที่ต้องสงสัยว่ามีส่วนเกี่ยวข้อง กล่าวคือ โรงพยาบาลศูนย์อุดรธานี จังหวัดอุดรธานี และโรงพยาบาลทองแสนขัน จังหวัดอุดรธานี จึงได้ประสานสำนักตรวจราชการกระทรวงสาธารณสุขเพื่อตรวจสอบข้อเท็จจริง จนพบว่าปัญหาการรั่วไหลของยาดังกล่าวส่วนหนึ่งมาจากผู้ที่ปฏิบัติงานในสถานพยาบาลของรัฐได้กระทำการแอบอ้างชื่อสถานพยาบาลในการสั่งซื้อยาจากผู้ผลิต มีการสร้างหลักฐานเท็จในการเบิกจ่ายยาจากคลังเวชภัณฑ์ และขณะนี้ได้ตัวผู้กระทำความผิดแล้ว อยู่ระหว่างการตั้งกรรมการสอบสวนวินัยข้าราชการชั้นร้ายแรง

๒. เหตุผลความจำเป็น...

๒. เหตุผลความจำเป็นที่ต้องเสนอคณะรัฐมนตรี

เพื่อให้เกิดความชัดเจนในแนวปฏิบัติของสถานพยาบาลของรัฐทั่วประเทศในการป้องกันการรั่วไหลของยาที่มีซุโดอีเฟดรีนเป็นส่วนประกอบจากสถานพยาบาลของรัฐ ไปใช้เป็นสารตั้งต้นในการผลิตยาเสพติด

๓. ความเร่งด่วนของเรื่อง

สถานการณ์ปัญหาเสพติดในปัจจุบันได้ทวีความรุนแรงมากขึ้น ดังปรากฏตามสื่อต่างๆ และพบว่าส่วนหนึ่งมีเจ้าหน้าที่ของรัฐเข้าไปเกี่ยวข้อง จึงสมควรมีแนวทางเพื่อป้องกันและแก้ไขปัญหาการรั่วไหลของยาที่มีซุโดอีเฟดรีนเป็นส่วนประกอบจากสถานพยาบาลของรัฐไปใช้เป็นสารตั้งต้นในการผลิตยาเสพติด เพื่อให้สอดคล้องกับนโยบายการป้องกันและแก้ไขปัญหาเสพติดของรัฐบาล

๔. สำคัญ ข้อเท็จจริงและข้อกฎหมาย

กระทรวงสาธารณสุขได้มอบหมายให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาเป็นหน่วยงานควบคุมการนำสารวัตถุพิษโคอีเฟดรีนเข้ามาในประเทศเพื่อใช้ในอุตสาหกรรมผลิตยาโดยมีระบบการควบคุมวัตถุพิษโคอีเฟดรีนและวัตถุตำรับที่มีซุโดอีเฟดรีนเป็นส่วนประกอบ ดังนี้

๑) วัตถุพิษ

จัดเป็นวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ตามพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาเป็นหน่วยงานรับผิดชอบในการนำเข้าและพิจารณาจำหน่ายวัตถุพิษให้กับผู้ที่ได้รับใบอนุญาตให้มีไว้ในครอบครองหรือใช้ประโยชน์ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์เพื่อผลิตเท่านั้น ขณะนี้ไม่พบว่ามีสารรั่วไหลออกจากระบบการควบคุม

๒) วัตถุตำรับเดี่ยว (ยาเดี่ยว)

จัดเป็นวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ตามพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘ ที่อนุญาตให้ครอบครองและใช้ประโยชน์ได้เฉพาะกลุ่มวิชาชีพเวชกรรม ทันตกรรม และสัตวแพทย์ ที่ได้รับใบอนุญาตให้มีไว้ในครอบครองหรือใช้ประโยชน์ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์และสถานพยาบาลของรัฐเท่านั้น ซึ่งจะต้องจัดทำรายงานประจำเดือน/ปี จัดส่งให้กับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา รวมถึงต้องมีหลักฐานการจ่ายยาให้กับผู้ป่วยและจัดทำบัญชีการควบคุมสินค้าคงคลังไว้เพื่อให้เจ้าหน้าที่ตรวจสอบด้วย

๓) ยาสูตรผสม

สูตรผสมทุกสูตร ยกเว้นสูตรผสมที่มีพาราเซตามอลเป็นส่วนประกอบจัดเป็นยาตามพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ กระทรวงสาธารณสุขได้ออกประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๔๐ ลงวันที่ ๑๖ กันยายน ๒๕๕๔ ได้ปรับเปลี่ยนประเภทยาสูตรผสมที่มีซุโดอีเฟดรีนเป็นส่วนประกอบ ในรูปแบบยาเม็ด แคปซูล และน้ำ ยกเว้น สูตรผสมที่มีพาราเซตามอลเป็นส่วนประกอบอยู่จากยาอันตราย เป็นยาควบคุมพิเศษ และคณะกรรมการยาได้มีมติกำหนดเงื่อนไขให้จำหน่ายได้เฉพาะในสถานพยาบาลของรัฐและสถานพยาบาลเอกชนประเภทรับผู้ป่วยไว้ค้างคืนเท่านั้น ทำให้ยาดังกล่าวไม่สามารถขายในร้านขายยาและคลินิกทั่วไปได้ (มีผลใช้บังคับเมื่อวันที่ ๑๙ ธันวาคม ๒๕๕๔)

ปัจจุบันกระทรวง...

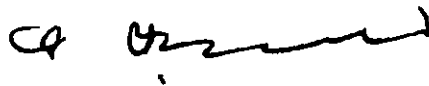
ปัจจุบันกระทรวงสาธารณสุข อยู่ระหว่างรอความเห็นจากสำนักงานคณะกรรมการ
กฤษฎีกาเพื่อพิจารณาการระดับการควบคุมยาสูตรผสมที่มีซูโดอีเฟดรีนเป็นส่วนประกอบ
ให้เป็นวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ เพื่อเพิ่มประสิทธิภาพในการควบคุมกำกับยาดังกล่าว เนื่องจากการมีไว้ใน
ครอบครองจะอนุญาตให้เฉพาะผู้ที่ได้รับใบอนุญาตฯ และสถานพยาบาลของรัฐเท่านั้น ทั้งนี้
ผู้ที่ครอบครองฯ ทุกรายจะต้องจัดทำบัญชีรับ จ่าย วัตถุออกฤทธิ์ และรายงานเสนอเลขาธิการคณะกรรมการ
อาหารและยาทราบทุกเดือน รวมถึงต้องเก็บหลักฐานให้พร้อมแสดงต่อพนักงานเจ้าหน้าที่ ตามที่กฎหมาย
กำหนดอย่างเคร่งครัด

๕. ข้อเสนอของส่วนราชการ

กระทรวงสาธารณสุขพิจารณาแล้ว เห็นควรนำเสนอคณะรัฐมนตรีเพื่อทราบ
แนวทางการดำเนินการป้องกันและแก้ไขปัญหการรั่วไหลของยาที่มีซูโดอีเฟดรีนเป็นส่วนประกอบจาก
สถานพยาบาลของรัฐ (ตามรายละเอียดสิ่งที่ส่งมาด้วย)

จึงเรียนมาเพื่อโปรดพิจารณานำเสนอคณะรัฐมนตรีต่อไป

ขอแสดงความนับถือ



(นายวิทยา บุรณศิริ)

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

โทร. ๐ ๒๕๕๐ ๗๓๓๗

โทรสาร ๐ ๒๕๕๐ ๗๗๔๑

E-mail narcotic@fda.moph.go.th