

ที่ นร ๐๕๐๓/๑๕๗๒๕

สำนักเลขาธิการคณะรัฐมนตรี
ทำเนียบรัฐบาล กทม. ๑๐๓๐๐

๒๕ กรกฎาคม ๒๕๕๕

เรื่อง ร่างกฎกระทรวงกำหนดหน้าที่ของผู้รับอนุญาตเกี่ยวกับเภสัชเคมีภัณฑ์ที่เป็นสารออกฤทธิ์หรือเภสัชเคมีภัณฑ์กึ่งสำเร็จรูปที่มีส่วนผสมของสารออกฤทธิ์ พ.ศ.

กราบเรียน อัยการสูงสุด

อ้างถึง หนังสือสำนักเลขาธิการคณะรัฐมนตรี ที่ นร ๐๕๐๓/๓๘๗๔ ลงวันที่ ๑๕ มีนาคม ๒๕๕๐

- สิ่งที่ส่งมาด้วย ๑. สำเนาหนังสือสำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา ที่ นร ๐๕๐๑/๐๐๗๑
ลงวันที่ ๑๙ มกราคม ๒๕๕๓ และร่างกฎกระทรวงในเรื่องนี้
๒. สำเนาหนังสือกระทรวงสาธารณสุข ที่ สธ ๑๐๐๙.๓.๑/๒๔๓๐
ลงวันที่ ๑๓ กรกฎาคม ๒๕๕๕

ตามที่แจ้งว่าได้ส่งร่างกฎกระทรวงว่าด้วยหน้าที่ของผู้รับอนุญาตผลิต ขาย นำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักรซึ่งยาแผนปัจจุบันเกี่ยวกับเภสัชเคมีภัณฑ์ที่เป็นสารออกฤทธิ์หรือเภสัชเคมีภัณฑ์กึ่งสำเร็จรูปที่มีส่วนผสมของสารออกฤทธิ์ พ.ศ. ไปเพื่อสำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกาตรวจพิจารณาตามมติคณะรัฐมนตรีต่อไปแล้ว นั้น

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกาได้ตรวจพิจารณาร่างกฎกระทรวงดังกล่าวเสร็จแล้ว และแก้ไขชื่อเป็น “ร่างกฎกระทรวงกำหนดหน้าที่ของผู้รับอนุญาตเกี่ยวกับเภสัชเคมีภัณฑ์ที่เป็นสารออกฤทธิ์หรือเภสัชเคมีภัณฑ์กึ่งสำเร็จรูปที่มีส่วนผสมของสารออกฤทธิ์ พ.ศ.” ซึ่งกระทรวงสาธารณสุขได้พิจารณาร่างกฎกระทรวงดังกล่าวที่สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกาตรวจพิจารณาแล้ว ยืนยันให้ดำเนินการต่อไป ความละเอียดปรากฏตามสิ่งที่ส่งมาด้วย

คณะรัฐมนตรีได้มีมติเมื่อวันที่ ๒๔ กรกฎาคม ๒๕๕๕ เห็นชอบร่างกฎกระทรวงดังกล่าวที่สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกาตรวจพิจารณาแล้วตามที่กระทรวงสาธารณสุขเสนอ และให้ดำเนินการต่อไปได้

จึงกราบเรียนมาเพื่อโปรดทราบ ได้ส่งร่างกฎกระทรวงในเรื่องนี้ไปเพื่อรัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขพิจารณาลงนามต่อไปแล้ว

ขอแสดงความนับถืออย่างยิ่ง

J.

(นายสิงห์ สัมมาชีพ)

นิติกรชำนาญการพิเศษ รักษาราชการแทน

ผู้อำนวยการสำนักนิติธรรม ปฏิบัติราชการแทน

เลขาธิการคณะรัฐมนตรี

สำนักนิติธรรม

โทร. ๐ ๒๒๕๐ ๙๐๐๐ ต่อ ๓๐๗ (sp070/ส.ด/นายสมโภชา)

ผอ.กลุ่ม ๕๔ / ๓๓ / ๖๘

จนท.

จนท.พิมพ์/ทาน.....