



ที่ สธ ๑๐๐๙.๓.๑/๒๕๓๐

กระทรวงสาธารณสุข

ถนนติวานนท์ จังหวัดนนทบุรี ๑๑๐๐๐

๑๓ กรกฎาคม ๒๕๕๕

เรื่อง ร่างกฎกระทรวงกำหนดหน้าที่ของผู้รับอนุญาตเกี่ยวกับเภสัชเคมีภัณฑ์ที่เป็นสารออกฤทธิ์หรือเภสัชเคมีภัณฑ์สำเร็จรูปที่มีส่วนผสมของสารออกฤทธิ์ พ.ศ.

เรียน เลขาธิการคณะกรรมการ

อ้างถึง หนังสือสำนักเลขาธิการคณะกรรมการ ที่ นร ๐๕๐๓/๑๒๖๑ ลงวันที่ ๒๑ มกราคม ๒๕๕๓

สิ่งที่ส่งมาด้วย ร่างกฎกระทรวงกำหนดหน้าที่ของผู้รับอนุญาตเกี่ยวกับเภสัชเคมีภัณฑ์ที่เป็นสารออกฤทธิ์หรือเภสัชเคมีภัณฑ์สำเร็จรูปที่มีส่วนผสมของสารออกฤทธิ์ พ.ศ. ที่สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกาตรวจพิจารณาแล้ว จำนวน ๑๐๐ ชุด

ตามหนังสือที่อ้างถึง ความว่า สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกาได้ตรวจพิจารณาร่างกฎกระทรวงดังกล่าวแล้วเสร็จโดยมีการแก้ไขเพิ่มเติมเล็กน้อย และได้แก้ไขชื่อร่างกฎกระทรวงเป็น “ร่างกฎกระทรวงกำหนดหน้าที่ของผู้รับอนุญาตเกี่ยวกับเภสัชเคมีภัณฑ์ที่เป็นสารออกฤทธิ์หรือเภสัชเคมีภัณฑ์สำเร็จรูปที่มีส่วนผสมของสารออกฤทธิ์ พ.ศ.” ซึ่งหากกระทรวงสาธารณสุขเห็นควรดำเนินการต่อไป ขอให้แจ้งยืนยันร่างกฎกระทรวงดังกล่าวไปยังสำนักเลขาธิการคณะกรรมการ เพื่อนำเสนอคณะรัฐมนตรีต่อไป

ในการนี้กระทรวงสาธารณสุขพิจารณาแล้ว เห็นควรแจ้งยืนยันร่างกฎกระทรวงกำหนดหน้าที่ของผู้รับอนุญาตเกี่ยวกับเภสัชเคมีภัณฑ์ที่เป็นสารออกฤทธิ์ หรือเภสัชเคมีภัณฑ์สำเร็จรูปที่มีส่วนผสมของสารออกฤทธิ์ พ.ศ. ที่สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกาตรวจพิจารณาแล้ว

จึงเรียนมาเพื่อโปรดพิจารณานำเสนอคณะรัฐมนตรีต่อไป

ขอแสดงความนับถือ

(นายวิทยา บุรณศิริ)

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

สำนักยา

โทรศัพท์ ๐ ๒๕๕๐ ๗๓๔๔

โทรสาร ๐ ๒๕๕๐ ๗๓๖๐