



สำนักเลขาธิการคณะรัฐมนตรี
รหัสเรื่อง : ส9326
รับที่ : ๕7614/56
วันที่ : 29 พ.ค. 56 เวลา : 13:26

ที่ อก ๐๗๐๓/ ๒๕๐๗

กระทรวงอุตสาหกรรม
ถนนพระรามที่ ๖ กทม. ๑๐๕๐๐

๒๗ พฤษภาคม ๒๕๕๖

เรื่อง ร่างพระราชกฤษฎีกากำหนดให้ผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรมต้องเป็นไปตามมาตรฐาน พ.ศ. จำนวน ๒ ฉบับ

เรียน เลขาธิการคณะรัฐมนตรี

- อ้างถึง ๑. พระราชกฤษฎีกากำหนดให้ผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรมในรหัสออกไซด์ที่ใช้ในการแพทย์ต้องเป็นไปตามมาตรฐาน พ.ศ. ๒๕๔๓
๒. พระราชกฤษฎีกากำหนดให้ผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรมออกซิเจนการแพทย์ต้องเป็นไปตามมาตรฐาน พ.ศ. ๒๕๔๗
๓. พระราชกฤษฎีกาว่าด้วยการเสนอเรื่องและการประชุมคณะรัฐมนตรี พ.ศ. ๒๕๔๘

- สิ่งที่ส่งมาด้วย ๑. สำเนาประกาศกระทรวงอุตสาหกรรม ฉบับที่ ๔๕๐๓ (พ.ศ. ๒๕๕๖) ออกตามความในพระราชบัญญัติมาตรฐานผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรม พ.ศ. ๒๕๑๑ เรื่อง ยกเลิกมาตรฐานผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรมในรหัสออกไซด์ที่ใช้ในการแพทย์ และกำหนดมาตรฐานผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรมในรหัสออกไซด์ทางการแพทย์ ประกาศ ณ วันที่ ๑๘ กุมภาพันธ์ พ.ศ. ๒๕๕๖
๒. สำเนาประกาศกระทรวงอุตสาหกรรม ฉบับที่ ๔๕๐๔ (พ.ศ. ๒๕๕๖) ออกตามความในพระราชบัญญัติมาตรฐานผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรม พ.ศ. ๒๕๑๑ เรื่อง ยกเลิกมาตรฐานผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรมออกซิเจนการแพทย์ และกำหนดมาตรฐานผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรมออกซิเจนทางการแพทย์ ประกาศ ณ วันที่ ๑๘ กุมภาพันธ์ พ.ศ. ๒๕๕๖
๓. ร่างพระราชกฤษฎีกากำหนดให้ผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรมในรหัสออกไซด์ที่ใช้ในการแพทย์ต้องเป็นไปตามมาตรฐาน พ.ศ. พร้อมบันทึกหลักการและเหตุผล และบันทึกวิเคราะห์สรุปจำนวน ๑๒๐ ชุด
๔. ร่างพระราชกฤษฎีกากำหนดให้ผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรมออกซิเจนทางการแพทย์ต้องเป็นไปตามมาตรฐาน พ.ศ. พร้อมบันทึกหลักการและเหตุผล และบันทึกวิเคราะห์สรุปจำนวน ๑๒๐ ชุด

๑. เรื่องเดิม

๑.๑ ตามที่ได้มี

(๑) พระราชกฤษฎีกากำหนดให้ผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรมในรหัสออกไซด์ที่ใช้ในการแพทย์ต้องเป็นไปตามมาตรฐาน พ.ศ. ๒๕๔๓ ซึ่งกำหนดให้ผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรมในรหัสออกไซด์ที่ใช้ในการแพทย์ต้องเป็นไปตามมาตรฐาน มาตรฐานเลขที่ มอก. ๓๐-๒๕๔๒ ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เล่มที่ ๑๑๗ ตอนที่ ๑๘ ก วันที่ ๑๐ มีนาคม ๒๕๔๓ มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ ๖ กันยายน ๒๕๔๓

(๒) พระราชกฤษฎีกากำหนดให้ผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรมออกซิเจนการแพทย์ต้องเป็นไปตามมาตรฐาน พ.ศ. ๒๕๔๗ ซึ่งกำหนดให้ผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรมออกซิเจนการแพทย์ต้องเป็นไปตามมาตรฐาน มาตรฐานเลขที่ มอก. ๕๔๐-๒๕๔๕ ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เล่มที่ ๑๒๑ ตอนที่ ๓๘ ก วันที่ ๑๗ มิถุนายน ๒๕๔๗ มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ ๑๖ สิงหาคม ๒๕๔๗ ไปแล้ว นั้น

/๒...

๒. เหตุผลความจำเป็นที่ต้องเสนอคณะรัฐมนตรี

๒.๑ ตามบทบัญญัติมาตรา ๑๗ แห่งพระราชบัญญัติมาตรฐานผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรม พ.ศ. ๒๕๑๑ กำหนดว่าการกำหนดให้ผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรมต้องเป็นไปตามมาตรฐานต้องตราเป็นพระราชกฤษฎีกา และมีผลใช้บังคับไม่น้อยกว่าหกสิบวันนับแต่วันประกาศในราชกิจจานุเบกษา

๒.๒ พระราชกฤษฎีกาว่าด้วยการเสนอเรื่องและการประชุมคณะรัฐมนตรี พ.ศ. ๒๕๔๘ มาตรา ๔ (๔) กำหนดให้หน่วยงานของรัฐเสนอเรื่องร่างพระราชกฤษฎีกาต่อคณะรัฐมนตรีได้

๓. ความเร่งด่วนของเรื่อง

๔. สารสำคัญ/ข้อเท็จจริงและข้อกฎหมาย

๔.๑ คณะกรรมการมาตรฐานผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรม ในการประชุมครั้งที่ ๖๐๑-๙/๒๕๕๕ วันที่ ๘ สิงหาคม ๒๕๕๕ มีมติดังนี้

(๑) เห็นชอบร่างมาตรฐานผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรมไนทรสออกไซด์ทางการแพทย์ และกำหนดให้ผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรมไนทรสออกไซด์ทางการแพทย์ต้องเป็นไปตามมาตรฐาน มาตรฐานเลขที่ มอก. ๓๐-๒๕๕๕ โดยให้ดำเนินการตามขั้นตอนของกฎหมายต่อไป

(๒) เห็นชอบร่างมาตรฐานผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรมออกซิเจนทางการแพทย์ และกำหนดให้ผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรมออกซิเจนทางการแพทย์ต้องเป็นไปตามมาตรฐาน มาตรฐานเลขที่ มอก. ๕๔๐-๒๕๕๕ โดยให้ดำเนินการตามขั้นตอนของกฎหมายต่อไป

๔.๒ สมอ. จึงได้จัดทำประกาศกระทรวงอุตสาหกรรมจำนวน ๒ ฉบับ ดังนี้

(๑) ประกาศกระทรวงอุตสาหกรรม ฉบับที่ ๔๕๐๓ (พ.ศ. ๒๕๕๖) ออกตามความในพระราชบัญญัติมาตรฐานผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรม พ.ศ. ๒๕๑๑ เรื่อง ยกเลิกมาตรฐานผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรมไนทรสออกไซด์ที่ใช้ในการแพทย์ และกำหนดมาตรฐานผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรมไนทรสออกไซด์ทางการแพทย์ เสนอรัฐมนตรีว่าการกระทรวงอุตสาหกรรมลงนามแล้วเมื่อวันที่ ๑๘ กุมภาพันธ์ ๒๕๕๖ และประกาศในราชกิจจานุเบกษา เล่ม ๑๓๐ ตอนพิเศษ ๔๔ ง วันที่ ๔ เมษายน ๒๕๕๖ โดยให้มาตรฐานมีผลตั้งแต่วันที่พระราชกฤษฎีกาว่าด้วยการกำหนดมาตรฐานผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรมไนทรสออกไซด์ทางการแพทย์ต้องเป็นไปตามมาตรฐาน มาตรฐานเลขที่ มอก. ๓๐-๒๕๕๕ ใช้บังคับเป็นต้นไป รายละเอียดดังสิ่งที่ส่งมาด้วยหมายเลข ๑

(๒) ประกาศกระทรวงอุตสาหกรรม ฉบับที่ ๔๕๐๔ (พ.ศ. ๒๕๕๖) ออกตามความในพระราชบัญญัติมาตรฐานผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรม พ.ศ. ๒๕๑๑ เรื่อง ยกเลิกมาตรฐานผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรมออกซิเจนทางการแพทย์ และกำหนดมาตรฐานผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรมออกซิเจนทางการแพทย์ เสนอรัฐมนตรีว่าการกระทรวงอุตสาหกรรมลงนามแล้วเมื่อวันที่ ๑๘ กุมภาพันธ์ ๒๕๕๖ และประกาศในราชกิจจานุเบกษา เล่ม ๑๓๐ ตอนพิเศษ ๔๔ ง วันที่ ๔ เมษายน ๒๕๕๖ โดยให้มีผลตั้งแต่วันที่พระราชกฤษฎีกาว่าด้วยการกำหนดมาตรฐานผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรมออกซิเจนทางการแพทย์ต้องเป็นไปตามมาตรฐาน มาตรฐานเลขที่ มอก. ๕๔๐-๒๕๕๕ ใช้บังคับเป็นต้นไป รายละเอียดดังสิ่งที่ส่งมาด้วยหมายเลข ๒

๔.๓ เนื่องจากการกำหนดให้ผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรมต้องเป็นไปตามมาตรฐานต้องตราเป็นพระราชกฤษฎีกา ก่อนตราพระราชกฤษฎีกา สำนักงานมาตรฐานผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรมได้ดำเนินการรับฟังความคิดเห็นของตัวแทนของกลุ่มผู้มีส่วนได้เสียหรือผู้มีประโยชน์เกี่ยวข้องตามมาตรา ๑๘ แห่งพระราชบัญญัติมาตรฐานผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรม พ.ศ. ๒๕๑๑ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติมาตรฐานผลิตภัณฑ์

/อุตสาหกรรม...

อุตสาหกรรม (ฉบับที่ ๖) พ.ศ. ๒๕๔๘ โดยประกาศโฆษณาทางหนังสือพิมพ์มติชนรายวัน ตั้งแต่วันที่ ๓๑ ตุลาคม ๒๕๕๕ ถึงวันที่ ๖ พฤศจิกายน ๒๕๕๕ และกำหนดให้ผู้ที่จะประสงค์จะแสดงความคิดเห็นให้แสดงความคิดเห็นพร้อมทั้งเหตุผลโดยระบุชื่อ ที่อยู่ของผู้แสดงความคิดเห็นต่อสำนักงานมาตรฐานผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรม ภายใน ๓๐ วันนับแต่วันประกาศ และแจ้งผู้มีส่วนได้เสียและผู้มีประโยชน์เกี่ยวข้องจำนวน ๗๗ ราย และประกาศผ่านเว็บไซต์ของสำนักงานมาตรฐานผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรม ปรากฏว่าไม่มีผู้แสดงความคิดเห็น

๔.๔ สำนักงานมาตรฐานผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรม จึงได้จัดทำร่างพระราชกฤษฎีกา จำนวน ๒ ฉบับ เพื่อเสนอคณะรัฐมนตรีพิจารณา ดังนี้

(๑) ร่างพระราชกฤษฎีกากำหนดให้ผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรมในทรัพย์สินนอกเขตทางการแพทย์ต้องเป็นไปตามมาตรฐาน พ.ศ. พร้อมบันทึกหลักการและเหตุผล และบันทึกวิเคราะห์สรุป รายละเอียดสิ่งที่ส่งมาด้วยหมายเลข ๓

(๒) ร่างพระราชกฤษฎีกากำหนดให้ผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรมออกซิเจนทางการแพทย์ ต้องเป็นไปตามมาตรฐาน พ.ศ. พร้อมบันทึกหลักการและเหตุผล และบันทึกวิเคราะห์สรุป รายละเอียดสิ่งที่ส่งมาด้วยหมายเลข ๔

๕. ข้อเสนอของส่วนราชการ

กระทรวงอุตสาหกรรมได้พิจารณาแล้วเห็นชอบตามที่สำนักงานมาตรฐานผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรมเสนอ จึงขอเสนอให้คณะรัฐมนตรีอนุมัติในหลักการของร่างพระราชกฤษฎีกาจำนวน ๒ ฉบับ โดยเป็นเรื่องที่ต้องนำเสนอคณะรัฐมนตรีตามพระราชกฤษฎีกาว่าด้วยการเสนอเรื่องและการประชุม คณะรัฐมนตรี พ.ศ. ๒๕๔๘ มาตรา ๔ (๔) ดังนี้

(๑) ร่างพระราชกฤษฎีกากำหนดให้ผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรมในทรัพย์สินนอกเขตทางการแพทย์ต้องเป็นไปตามมาตรฐาน พ.ศ. พร้อมบันทึกหลักการและเหตุผล และบันทึกวิเคราะห์สรุป

(๒) ร่างพระราชกฤษฎีกากำหนดให้ผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรมออกซิเจนทางการแพทย์ต้องเป็นไปตามมาตรฐาน พ.ศ. พร้อมบันทึกหลักการและเหตุผล และบันทึกวิเคราะห์สรุป

จึงเรียนมาเพื่อโปรดพิจารณานำเสนอคณะรัฐมนตรีต่อไป

ขอแสดงความนับถือ



(นายประเสริฐ บุญชัยสุข)

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงอุตสาหกรรม

สำนักงานมาตรฐานผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรม

สำนักกฎหมาย กลุ่มกฎหมายมาตรฐานด้านการต่างประเทศ

โทร. ๐๒ ๒๐๒ ๓๕๒๒

โทรสาร ๐๒ ๓๕๔ ๓๒๘๑

E-mail : sharpe.ap58@gmail.com