



สำนักเลขาธิการคณะรัฐมนตรี
รับที่ ๙๖๗๔ ๔๔๕.
รับที่ ๙.๙.๒๕๕๖ ๑๗.๐๕

ที่ สธ ๑๐๐๙.๓.๑/๒๕๗๕

กระทรวงสาธารณสุข

ถนนติวานนท์ จังหวัดนนทบุรี ๑๑๐๐๐

๒ กรกฎาคม ๒๕๕๖

เรื่อง ร่างพระราชกฤษฎีกากำหนดให้ผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรมในโทรศัพท์มือถือทางการแพทย์ต้องเป็นไปตาม
มาตรฐาน พ.ศ. และร่างพระราชกฤษฎีกากำหนดให้ผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรมออกซิเจนทางการแพทย์
ต้องเป็นไปตามมาตรฐาน พ.ศ.

ความเห็นประกอบเรื่อง ทราบ

เรียน เลขาธิการคณะรัฐมนตรี

อ้างถึง หนังสือสำนักเลขาธิการคณะรัฐมนตรี ด่วนที่สุด ที่ นร ๐๕๐๓/๑๓๖๔๗ ลงวันที่ ๒๙ พฤษภาคม ๒๕๕๖

ตามหนังสือที่อ้างถึง สำนักเลขาธิการคณะรัฐมนตรีขอให้กระทรวงสาธารณสุขเสนอความเห็น
ในส่วนที่เกี่ยวข้องเพื่อประกอบการพิจารณาของคณะรัฐมนตรีประเด็นความเห็น เรื่อง ร่างพระราชกฤษฎีกา
กำหนดให้ผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรมในโทรศัพท์มือถือทางการแพทย์ต้องเป็นไปตามมาตรฐาน พ.ศ. และ
ร่างพระราชกฤษฎีกากำหนดให้ผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรมออกซิเจนทางการแพทย์ต้องเป็นไปตามมาตรฐาน
พ.ศ. รวม ๒ ฉบับ ความละเอียดแจ้งแล้ว นั้น

กระทรวงสาธารณสุข พิจารณาแล้วมีความเห็นว่า การตราพระราชกฤษฎีกาทั้ง ๒ ฉบับ
ดังกล่าวเป็นการกำหนดวิธีทดสอบมาตรฐานของผลิตภัณฑ์ ไม่ใช่การกำหนดการกำกับดูแลเชิงกฎหมาย
เกี่ยวกับผลิตภัณฑ์ที่อยู่ในความรับผิดชอบของกระทรวงสาธารณสุข คือ พระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ จึงไม่
มีความซ้ำซ้อนกับบทบัญญัติของพระราชบัญญัติดังกล่าว ดังนั้น การออกพระราชกฤษฎีกาในเรื่องนี้ไม่มี
ผลกระทบต่อกระทรวงสาธารณสุข

จึงเรียนมาเพื่อโปรดพิจารณาดำเนินการต่อไป จะเป็นพระคุณ

ขอแสดงความนับถือ

(นายประดิษฐ์ สินธวณรงค์)

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

สำนักยา

โทร. ๐ ๒๕๕๐ ๗๓๔๔

โทรสาร ๐ ๒๕๕๐ ๗๓๖๐