



สำนักเลขานุการคณะรัฐมนตรี
รับที่ ๖๕๓๙ ๓๘
รับที่ ๑๖ มิถุนายน ๑๔

ที่ สด ๑๐๐๓.๕/๒๕๖๓

กระทรวงสาธารณสุข
ถนนติawanนท์ จังหวัดนนทบุรี ๑๐๐๐

๓๖ มิถุนายน ๒๕๖๓

เรื่อง ร่างกฎกระทรวงการขออนุญาตและการอนุญาตให้ผลิตหรือนำเข้าตัวอย่างของวัตถุดำรับที่มีวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย ๓ หรือประเทศไทย ๔ พ.ศ.

เรียน เลขาธิการคณะรัฐมนตรี

อ้างถึง หนังสือสำนักเลขานุการคณะรัฐมนตรี ที่ นร ๑๕๐๗/๙๐๐๗ ลงวันที่ ๑๒ มีนาคม ๒๕๖๓

สิ่งที่ส่งมาด้วย ๑. บันทึกหลักการและเหตุผล ประกอบร่างกฎกระทรวงการขออนุญาตและการอนุญาตให้ผลิตหรือนำเข้าตัวอย่างของวัตถุดำรับที่มีวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย ๓ หรือประเทศไทย ๔ พ.ศ. ที่สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกាពิจารณาแล้ว เรื่องเสร็จที่ ๒๕๙/๒๕๖๓ จำนวน ๙๐ ฉบับ

๒. ร่างกฎกระทรวงการขออนุญาตและการอนุญาตให้ผลิตหรือนำเข้าตัวอย่างของวัตถุดำรับที่มีวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย ๓ หรือประเทศไทย ๔ พ.ศ. จำนวน ๙๐ ฉบับ

๓. แผ่นบันทึกข้อมูลร่างกฎกระทรวงการขออนุญาตและการอนุญาตให้ผลิตหรือนำเข้าตัวอย่างของวัตถุดำรับที่มีวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย ๓ หรือประเทศไทย ๔ พ.ศ. จำนวน ๒ แผ่น

ด้วยกระทรวงสาธารณสุขเสนอเรื่อง ร่างกฎกระทรวงการขออนุญาตและการอนุญาตให้ผลิตหรือนำเข้าตัวอย่างของวัตถุดำรับที่มีวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย ๓ หรือประเทศไทย ๔ พ.ศ. มาเพื่อคณะรัฐมนตรีพิจารณา ซึ่งสอดคล้องกับยุทธศาสตร์ชาติด้าน (๑) การเมือง การต่างประเทศ และความมั่นคง โดยเรื่องดังกล่าว มีรายละเอียด ดังนี้

๑. เรื่องเดิม

๑.๑ ความเป็นมาของเรื่องที่จะเสนอ

ด้วยพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๕๙ ซึ่งยกเลิกพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๙ และฉบับแก้ไขเพิ่มเติมทุกฉบับ เพื่อปรับปรุงบทบัญญัติในการควบคุมวัตถุออกฤทธิ์ให้เหมาะสมกับสถานการณ์ปัจจุบัน มีผลใช้บังคับตั้งแต่วันที่ ๑๙ มิถุนายน พ.ศ. ๒๕๖๐ เป็นต้นไป

วัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย ๓ หรือประเทศไทย ๔ เป็นวัตถุออกฤทธิ์ที่ใช้ในทางการแพทย์ และอาจก่อให้เกิดการนำไปใช้ หรือมีแนวโน้มในการนำไปใช้ในทางที่ผิด จึงต้องมีการควบคุมที่เข้มงวด โดยที่ ตามพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๕๙ มาตรา ๖๒ วรรคสาม บัญญัติให้การขออนุญาตและการออกใบอนุญาตให้ผลิตหรือนำเข้าตัวอย่างของวัตถุดำรับ เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง จึงจำเป็นต้องออกกฎกระทรวงนี้ :

๑.๒ คณะรัฐมนตรีหรือคำสั่งที่เกี่ยวข้อง

- คณะรัฐมนตรีได้มีมติเมื่อวันที่ ๓ มกราคม ๒๕๖๓ อนุมัติหลักการร่างกฎกระทรวงตามที่กระทรวงสาธารณสุขเสนอ และให้ส่งสำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกាពิจารณา โดยให้รับความเห็นของกระทรวงการคลังไปประกอบการพิจารณาด้วย แล้วดำเนินการต่อไปได้

- คณะกรรมการต้องมีมติเมื่อวันที่ ๖ สิงหาคม ๒๕๖๖ เห็นชอบแนวทางปฏิบัติในการดำเนินการร่างกฎหมายที่อยู่ระหว่างการตรวจพิจารณาของสำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา โดยให้สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกាទรัจพิจารณา,r่างกฎหมายดังกล่าว และเมื่อตรวจพิจารณาเสร็จแล้ว ให้สำนักเลขานุการคณะกรรมการรับทราบและแจ้งหน่วยงานของรัฐเจ้าของเรื่องเพื่อยืนยันก่อนนำเสนอคณะกรรมการรัฐมนตรีต่อไป

๓. ผลการดำเนินการที่ผ่านมา

กระทรวงสาธารณสุขได้ส่งร่างกฎหมายดังกล่าวไปขออนุญาตและการอนุญาตให้ผลิตหรือนำเข้าตัวอย่างของวัตถุที่มีวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ พ.ศ. ให้สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกាទรัจพิจารณา และสำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกាទรัจพิจารณา,r่างกฎหมายดังกล่าวเสร็จแล้ว มีการแก้ไขเพิ่มเติมเล็กน้อย โดยกระทรวงสาธารณสุข (สำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุข และสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา) ได้มีหนังสือยืนยันให้ความเห็นชอบกับการแก้ไขเพิ่มเติมร่างกฎหมายนี้แล้ว

๔. เหตุผลความจำเป็นที่ต้องเสนอคณะกรรมการรัฐมนตรี

เป็นเรื่องที่จะต้องนำเสนอคณะกรรมการรัฐมนตรีตามพระราชบัญญัติว่าด้วยการเสนอเรื่องและการประชุมคณะกรรมการรัฐมนตรี พ.ศ. ๒๕๕๘ มาตรา ๕ (๕) ร่างกฎหมายทั้งหมดเกี่ยวกับนโยบายสำคัญที่คณะกรรมการรัฐมนตรีกำหนด

๕. ความเร่งด่วนของเรื่อง

เนื่องจากพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๕๙ มีผลใช้บังคับตั้งแต่วันที่ ๑๕ มิถุนายน พ.ศ. ๒๕๖๐ เป็นต้นไป จึงจำเป็นต้องเร่งดำเนินการออกกฎหมาย เพื่อให้การขออนุญาตและการออกใบอนุญาตให้ผลิตหรือนำเข้าตัวอย่างของวัตถุที่มีวัตถุออกฤทธิ์ สามารถดำเนินการได้อย่างถูกต้องตามกฎหมาย

๕. สาระสำคัญ ข้อเท็จจริงและข้อกฎหมาย

๕.๑ ตามมาตรา ๖๒ วรรคสาม แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๕๙ บัญญัติให้การผลิตหรือนำเข้าตัวอย่างของวัตถุที่มีวัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท ต้องได้รับอนุญาตจากผู้อนุญาตก่อน และเมื่อได้รับใบอนุญาตให้ผลิตหรือนำเข้าตัวอย่างของวัตถุที่มีวัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท ต้องดำเนินการตามเงื่อนไขที่กำหนดไว้ ไม่ได้สาระสำคัญของกฎหมายฉบับนี้คือการกำหนดหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขการขออนุญาตและการออกใบอนุญาต ให้ผลิตหรือนำเข้าตัวอย่างของวัตถุที่มีวัตถุออกฤทธิ์ ต้องดำเนินการโดยคำนึงถึงประโยชน์ส่วนตัวของผู้ผลิตและผู้บริโภค ไม่ได้กำหนดให้เป็นไปอย่างมีประสิทธิภาพ

๕.๒ ร่างกฎหมายดังกล่าวได้ผ่านการพิจารณาและปรับแก้จากคณะกรรมการ เพื่อพิจารณา,r่างกฎหมาย ระเบียบ ประกาศและพิจารณาปัญหากฎหมาย และคณะกรรมการวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พร้อมทั้งได้ดำเนินการขอรับฟังความคิดเห็นจากหน่วยงานที่เกี่ยวข้องและผู้มีส่วนได้ส่วนเสีย โดยการจัดทำหนังสือสอบถามโดยตรงและรับฟังความคิดเห็นทางเว็บไซต์สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ความคิดเห็นทั้งหมดได้นำมาพิจารณาบทวนด้วยแล้ว

๕. ข้อเสนอของสำนักงานราชการ

กระทรวงสาธารณสุข ขอเสนอคณะกรรมการรัฐมนตรีเพื่อพิจารณาเห็นชอบร่างกฎหมาย
การขออนุญาตและการอนุญาตให้ผลิตหรือนำเข้าตัวอย่างของวัตถุที่มีวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย ๓ หรือ^๔ ประเภท ๔ พ.ศ. ตามที่สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกาตราไว้พิจารณาแล้ว

จึงเรียนมาเพื่อโปรดນำกราบเรียนนายกรัฐมนตรีเพื่อเสนอคณะกรรมการรัฐมนตรีพิจารณาต่อไป

ขอแสดงความนับถือ

○.○.○.

(นายอนุhin ชาญวีรภูล)
รองนายกรัฐมนตรี
และรัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
โทร. ๐ ๒๕๘๐ ๗๗๗๔
โทรสาร ๐ ๒๕๘๐ ๗๗๗๙
E-mail: narcotic@fda.moph.go.th