



(๑๖๐)
หนังสือที่ได้รับการอนุมัติ
วันที่ ๑๓๐ ก.พ.
ลงวันที่ ๕ มี.ย. ๒๕๖๓ ๑๒๒

ที่ สธ ๑๐๐๓.๔/๖๐๐๓

กระทรวงสาธารณสุข
ถนนดิวนานนท์ จังหวัดนนทบุรี ๑๑๐๐

๙ มิถุนายน ๒๕๖๓

เรื่อง ร่างกฎกระทรวงการขอขึ้นทะเบียนวัตถุตำรับและการซื้อขายวัตถุตำรับที่มีวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย ๓ หรือประเทศไทย ๔ พ.ศ.

เรียน เลขาธิการคณะกรรมการรัฐมนตรี

อ้างถึง หนังสือสำนักเลขานุการคณะกรรมการรัฐมนตรี ที่ นร ๐๕๐๓/๘๐๐๗ ลงวันที่ ๑๒ มีนาคม ๒๕๖๓

สิ่งที่ส่งมาด้วย ๑. บันทึกหลักการและเหตุผล ประกอบร่างกฎกระทรวงการขอขึ้นทะเบียนวัตถุตำรับและการซื้อขายวัตถุตำรับที่มีวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย ๓ หรือประเทศไทย ๔ พ.ศ. ที่สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกារตรวจสอบพิจารณาแล้ว เรื่องเสร็จที่ ๒๔๔/๑๕๖๓ จำนวน ๔๐ ฉบับ
๒. ร่างกฎกระทรวงการขอขึ้นทะเบียนวัตถุตำรับและการซื้อขายวัตถุตำรับที่มีวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย ๓ หรือประเทศไทย ๔ พ.ศ. จำนวน ๔๐ ฉบับ
๓. แผ่นบันทึกข้อมูลร่างกฎกระทรวงการขอขึ้นทะเบียนวัตถุตำรับและการซื้อขายวัตถุตำรับที่มีวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย ๓ หรือประเทศไทย ๔ พ.ศ. จำนวน ๒ แผ่น

ด้วยกระทรวงสาธารณสุขขอเสนอเรื่อง ร่างกฎกระทรวงการขอขึ้นทะเบียนวัตถุตำรับและการซื้อขายวัตถุตำรับที่มีวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย ๓ หรือประเทศไทย ๔ พ.ศ. มาเพื่อคณะกรรมการรัฐมนตรีพิจารณา ซึ่งสอดคล้องกับยุทธศาสตร์ชาติด้าน (๑) การเมือง การต่างประเทศ และความมั่นคง โดยเรื่องดังกล่าว มีรายละเอียด ดังนี้

๑. เรื่องเดิม

๑.๑ ความเป็นมาของเรื่องที่จะเสนอ

ด้วยพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๕๙ ซึ่งยกเลิกพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๙ และฉบับแก้ไขเพิ่มเติมทุกฉบับ เพื่อปรับปรุงบทบัญญัติในการควบคุมวัตถุออกฤทธิ์ให้เหมาะสมสมกับสถานการณ์ปัจจุบัน มีผลใช้บังคับตั้งแต่วันที่ ๑๕ มิถุนายน พ.ศ. ๒๕๖๐ เป็นต้นไป

วัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย ๓ หรือประเทศไทย ๔ เป็นวัตถุออกฤทธิ์ที่ใช้ในทางการแพทย์ และอาจก่อให้เกิดการนำไปใช้ หรือมีแนวโน้มในการนำไปใช้ในทางที่ผิด จึงต้องมีการควบคุมที่เข้มงวด โดยที่ ตามพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๕๙ มาตรา ๖๒ วรรคสอง มาตรา ๖๕ วรรคสอง มาตรา ๖๗ วรรคสอง และมาตรา ๖๙ วรรคสอง บัญญัติให้การขอขึ้นทะเบียนวัตถุตำรับ การแก้ไขรายการที่เป็นวัตถุตำรับ การต่ออายุใบสำคัญการซื้อขายวัตถุตำรับ และการออกใบแทนใบสำคัญการซื้อขายวัตถุตำรับ เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง จึงจำเป็นต้องออกกฎกระทรวงนี้

๑.๒ มติคณะกรรมการรัฐมนตรีหรือคำสั่งที่เกี่ยวข้อง

- คณะกรรมการรัฐมนตรีได้มีมติเมื่อวันที่ ๓ มกราคม ๒๕๖๑ อนุมัติหลักการร่างกฎกระทรวง ตามที่กระทรวงสาธารณสุขเสนอ และให้ส่งสำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกារตรวจสอบพิจารณา โดยให้รับความเห็นของสำนักงานตำรวจนครบาล สำนักงานเขตฯ ไปประกอบการพิจารณาด้วย แล้วดำเนินการต่อไปได้

- คณะกรรมการได้มีมติเมื่อวันที่ ๖ สิงหาคม ๒๕๖๒ เห็นชอบแนวทางปฏิบัติในการดำเนินการร่างกฎหมายที่อยู่ระหว่างการตรวจพิจารณาของสำนักงานคณะกรรมการคุณธรรมการคุณภูมิคุ้มครองฯ โดยให้สำนักงานคณะกรรมการคุณธรรมการคุณภูมิคุ้มครองฯ ตรวจสอบพิจารณาดังกล่าว และเมื่อตรวจพิจารณาเสร็จแล้ว ให้สำนักเลขานุการคณะกรรมการคุณธรรมคุ้มครองฯ แจ้งหน่วยงานของรัฐเจ้าของเรื่องเพื่อยืนยันก่อนนำเสนอคณะกรรมการคุณธรรมต่อไป

๑.๓ ผลการดำเนินการที่ผ่านมา

กระบวนการเสนอ法案สุขได้ส่งร่างกฎหมายที่มีวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ พ.ศ. ให้สำนักงานคณะกรรมการคุณธรรมการคุณภูมิคุ้มครองฯ ตรวจสอบพิจารณา และสำนักงานคณะกรรมการคุณธรรมการคุณภูมิคุ้มครองฯ ได้ตรวจสอบพิจารณาดังกล่าวเสร็จแล้ว มีการแก้ไขเพิ่มเติมเล็กน้อย โดยกระบวนการปลัดกระทรวงสาธารณสุข (สำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุขและสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา) ได้มีหนังสือยืนยันให้ความเห็นชอบกับการแก้ไขเพิ่มเติมร่างกฎหมายนี้แล้ว

๒. เหตุผลความจำเป็นที่ต้องเสนอคณะกรรมการคุ้มครองฯ

เป็นเรื่องที่จะต้องนำเสนอคณะกรรมการคุณธรรมคุ้มครองฯ ตามพระราชบัญญัติว่าด้วยการเสนอเรื่อง และการประชุมคณะกรรมการคุณธรรมคุ้มครองฯ พ.ศ. ๒๕๖๘ มาตรา ๔ (๕) ร่างกฎหมายที่เกี่ยวกับนโยบายสำคัญที่คณะกรรมการคุณธรรมคุ้มครองฯ กำหนด

๓. ความเร่งด่วนของเรื่อง

เนื่องจากพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๕๙ มีผลใช้บังคับตั้งแต่วันที่ ๑๙ มิถุนายน พ.ศ. ๒๕๖๐ เป็นต้นไป จึงจำเป็นต้องเร่งดำเนินการออกกฎหมายเพื่อให้การขึ้นทะเบียนวัตถุต่ำรับที่มีวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ สามารถดำเนินการได้อย่างถูกต้องตามกฎหมาย

๔. สาระสำคัญ ข้อเท็จจริงและข้อกฎหมาย

๔.๑ ตามมาตรา ๖๒ แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๕๙ บัญญัติให้ผู้รับอนุญาตผลิตหรือนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ จะผลิตหรือนำเข้าซึ่งวัตถุต่ำรับที่มีวัตถุออกฤทธิ์ดังกล่าว ต้องขอขึ้นทะเบียนวัตถุต่ำรับก่อน และเมื่อได้รับใบสำคัญการขึ้นทะเบียนวัตถุต่ำรับแล้วจึงจะผลิตหรือนำเข้าซึ่งวัตถุต่ำรับนั้นได้ สาระสำคัญของกฎหมายฉบับนี้คือการกำหนดหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขการขึ้นทะเบียนวัตถุต่ำรับที่มีวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ เพื่อให้การขึ้นทะเบียนวัตถุต่ำรับมีหลักเกณฑ์ วิธีการที่ชัดเจน และดำเนินไปอย่างมีประสิทธิภาพ รวมถึงการกำหนดหน้าที่ของผู้รับใบสำคัญการขึ้นทะเบียนวัตถุต่ำรับที่ต้องปฏิบัติตาม เช่น รายงานอาการอันไม่พึงประสงค์ แสดงข้อความหรือสัญลักษณ์บนฉลากหรือเอกสารกำกับวัตถุออกฤทธิ์ เพื่อประโยชน์ในการคุ้มครองผู้บริโภค

๔.๒ ร่างกฎหมายที่ดังกล่าวได้ผ่านการพิจารณาและปรับแก้จากคณะกรรมการเพื่อพิจารณาร่างกฎหมาย ระเบียบ ประกาศและพิจารณาปัญหากฎหมาย และคณะกรรมการวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พร้อมทั้งได้ดำเนินการขอรับฟังความคิดเห็นจากหน่วยงานที่เกี่ยวข้องและผู้มีส่วนได้ส่วนเสียโดยการจัดทำหนังสือสอบถามความโดยตรงและรับฟังความคิดเห็นทางเว็บไซต์สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ความคิดเห็นทั้งหมดได้นำมาพิจารณาบทวนด้วยแล้ว

๔. ข้อเสนอของส่วนราชการ

กระทรวงสาธารณสุข ขอเสนอคณารัฐมนตรีเพื่อพิจารณาเห็นชอบร่างกฎกระทรวง
การขอเขียนวัตถุตัวรับและการเขียนวัตถุตัวรับที่มีวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ พ.ศ.
ตามที่สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกาตรวจพิจารณาแล้ว

จึงเรียนมาเพื่อโปรดนำทราบเรียนนายกรัฐมนตรีเพื่อเสนอคณารัฐมนตรีพิจารณาต่อไป

ขอแสดงความนับถือ

๒.๙.๗.

(นายอนุทิน ชาญวีรกุล)
รองนายกรัฐมนตรี
และรัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
โทร. ๐๒ ๕๘๐ ๗๓๑๔
โทรสาร ๐๒ ๕๘๐ ๗๓๓๔
E-mail: narcotic@fda.moph.go.th