



สำนักเลขานุการคณะรัฐมนตรี  
รับที่ ๖๕๓๙ ๓๘  
วันที่ ๑๑ มิถุนายน ๒๕๖๓  
หน้า ๑๔

ที่ สค ๑๐๐๓.๕/๒๕๖๓

กระทรวงสาธารณสุข  
ถนนติวนันท์ จังหวัดนนทบุรี ๑๑๐๐๐

๑๒ มิถุนายน ๒๕๖๓

เรื่อง ร่างกฎกระทรวงการขออนุญาตและการอนุญาตให้ผลิตหรือนำเข้าตัวอย่างของวัตถุดำรับที่มีวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย ๓ หรือประเทศไทย ๕ พ.ศ. ....

เรียน เลขาธิการคณะกรรมการรัฐมนตรี

อ้างถึง หนังสือสำนักเลขานุการคณะกรรมการรัฐมนตรี ที่ นร ๐๔๐๗/๘๐๐๗ ลงวันที่ ๑๒ มีนาคม ๒๕๖๓

สิ่งที่ส่งมาด้วย ๑. บันทึกหลักการและเหตุผล ประกอบร่างกฎกระทรวงการขออนุญาตและการอนุญาตให้ผลิตหรือนำเข้าตัวอย่างของวัตถุดำรับที่มีวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย ๓ หรือประเทศไทย ๕ พ.ศ. .... ที่สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกาตรวจพิจารณาแล้ว เรื่องเสร็จที่ ๒๔๙/๒๕๖๓ จำนวน ๘๐ ฉบับ

๒. ร่างกฎกระทรวงการขออนุญาตและการอนุญาตให้ผลิตหรือนำเข้าตัวอย่างของวัตถุดำรับที่มีวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย ๓ หรือประเทศไทย ๕ พ.ศ. .... จำนวน ๘๐ ฉบับ

๓. แผ่นบันทึกข้อมูลร่างกฎกระทรวงการขออนุญาตและการอนุญาตให้ผลิตหรือนำเข้าตัวอย่างของวัตถุดำรับที่มีวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย ๓ หรือประเทศไทย ๕ พ.ศ. .... จำนวน ๒ แผ่น

ด้วยกระทรวงสาธารณสุขขอเสนอเรื่อง ร่างกฎกระทรวงการขออนุญาตและการอนุญาตให้ผลิตหรือนำเข้าตัวอย่างของวัตถุดำรับที่มีวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย ๓ หรือประเทศไทย ๕ พ.ศ. .... นาเพื่อคณะกรรมการพิจารณา 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 ๕ เป็นวัตถุออกฤทธิ์ที่ใช้ในทางการแพทย์ และอาจก่อให้เกิดการนำไปใช้ หรือมีแนวโน้มในการนำไปใช้ในทางที่ผิด จึงต้องมีการควบคุมที่เข้มงวด โดยที่大臣พระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๕๙ มาตรา ๖๒ วรรคสาม บัญญัติให้การขออนุญาตและการออกใบอนุญาตให้ผลิตหรือนำเข้าตัวอย่างของวัตถุดำรับ เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง จึงจำเป็นต้องออกกฎหมายนี้

#### ๑.๒ นิติบัญญัติหรือคำสั่งที่เกี่ยวข้อง

- คณะกรรมการรัฐมนตรีได้มีมติเมื่อวันที่ ๓ มกราคม ๒๕๖๑ อนุมัติหลักการร่างกฎกระทรวงตามที่กระทรวงสาธารณสุขเสนอ และให้ส่งสำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกาตรวจพิจารณา โดยให้รับความเห็นของกระทรวงการคลังไปประกอบการพิจารณาด้วย แล้วดำเนินการต่อไปได้

- คณะกรรมการได้มีมติเมื่อวันที่ ๖ สิงหาคม ๒๕๖๒ เห็นชอบแนวทางปฏิบัติในการดำเนินการร่างกฎกระทรวงที่อยู่ระหว่างการตรวจพิจารณาของสำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา โดยให้สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกาตรวจพิจารณาร่างกฎกระทรวงดังกล่าว และเมื่อตรวจพิจารณาเสร็จแล้ว ให้สำนักเลขานุการคณะกรรมการรัฐมนตรีแจ้งหน่วยงานของรัฐเจ้าของเรื่องเพื่อยืนยันก่อนนำเสนอคณะกรรมการรัฐมนตรีต่อไป

#### ๑.๓ ผลการดำเนินการที่ผ่านมา

กระทรวงสาธารณสุขได้ส่งร่างกฎกระทรวงการขออนุญาตและการอนุญาตให้ผลิตหรือนำเข้าตัวอย่างของวัตถุคำรับที่มีวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ พ.ศ. .... ให้สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกาตรวจพิจารณา และสำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกาได้ตรวจพิจารณาร่างกฎกระทรวงดังกล่าวเสร็จแล้ว มีการแก้ไขเพิ่มเติมเล็กน้อย โดยกระทรวงสาธารณสุข (สำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุข และสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา) ได้มีหนังสือยืนยันให้ความเห็นชอบกับการแก้ไขเพิ่มเติมร่างกฎกระทรวงนี้แล้ว

#### ๒. เหตุผลความจำเป็นที่ต้องเสนอคณะกรรมการรัฐมนตรี

เป็นเรื่องที่จะต้องนำเสนอคณะกรรมการรัฐมนตรีตามพระราชบัญญัติว่าด้วยการเสนอเรื่องและการประชุมคณะกรรมการรัฐมนตรี พ.ศ. ๒๕๔๘ มาตรา ๔ (๕) ร่างกฎกระทรวงเกี่ยวกับนโยบายสำคัญที่คณะกรรมการรัฐมนตรีกำหนด

#### ๓. ความเร่งด่วนของเรื่อง

เนื่องจากพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต้องจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๕๙ มีผลใช้บังคับตั้งแต่วันที่ ๑๕ มิถุนายน พ.ศ. ๒๕๖๐ เป็นต้นไป จึงจำเป็นต้องดำเนินการออกกฎกระทรวง เพื่อให้การขออนุญาต และการออกใบอนุญาตให้ผลิตหรือนำเข้าตัวอย่างของวัตถุคำรับ สามารถดำเนินการได้อย่างถูกต้องตามกฎหมาย

#### ๔. สาระสำคัญ ข้อเท็จจริงและข้อกฎหมาย

๔.๑ ตามมาตรา ๖๒ วรรคสาม แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต้องจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๕๙ บัญญัติให้การผลิตหรือนำเข้าตัวอย่างของวัตถุคำรับ ต้องได้รับอนุญาตจากผู้ขออนุญาตก่อน และเมื่อได้รับใบอนุญาตให้ผลิตหรือนำเข้าตัวอย่างของวัตถุคำรับแล้ว จึงจะผลิตหรือนำเข้าตัวอย่างของวัตถุคำรับนั้นได้ สาระสำคัญของกฎกระทรวงฉบับนี้คือการกำหนดหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขการขออนุญาต และการออกใบอนุญาต ให้ผลิตหรือนำเข้าตัวอย่างของวัตถุคำรับ เพื่อให้การอนุญาตมีหลักเกณฑ์ วิธีการที่ชัดเจน และดำเนินไปอย่างมีประสิทธิภาพ

๔.๒ ร่างกฎกระทรวงดังกล่าวได้ผ่านการพิจารณาและปรับแก้จากคณะกรรมการ เพื่อพิจารณาร่างกฎกระทรวง ระเบียบ ประกาศและพิจารณาปัญหากฎหมาย และคณะกรรมการวัตถุที่ออกฤทธิ์ ต้องจิตและประสาท พร้อมทั้งได้ดำเนินการขอรับฟังความคิดเห็นจากหน่วยงานที่เกี่ยวข้องและผู้มีส่วนได้ส่วนเสีย โดยการจัดทำหนังสือสอบถามโดยตรงและรับฟังความคิดเห็นทางเว็บไซต์สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ความคิดเห็นทั้งหมดได้นำมาพิจารณาบทวนด้วยแล้ว

#### ๔. ข้อเสนอของส่วนราชการ

กระทรวงสาธารณสุข ขอเสนอคณะกรรมการรัฐมนตรีเพื่อพิจารณาเห็นชอบร่างกฎหมาย  
การขออนุญาตและการอนุญาตให้ผลิตหรือนำเข้าตัวอย่างของวัตถุดำรับที่มีวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย ๓ หรือ<sup>๑</sup>  
ประเทศไทย ๔ พ.ศ. .... ตามที่สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกาตรวจพิจารณาแล้ว

จึงเรียนมาเพื่อโปรดน้ำกราบเรียนนายกรัฐมนตรีเพื่อเสนอคณะกรรมการรัฐมนตรีพิจารณาต่อไป

ขอแสดงความนับถือ

(นายอนุพิน ชาญวีรภูล)  
รองนายกรัฐมนตรี  
และรัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

โทร. ๐ ๒๕๗๐ ๗๗๗๔

โทรสาร ๐ ๒๕๗๐ ๗๗๗๕

E-mail: narcotic@fda.moph.go.th