

ด่วนที่สุด

ที่ สธ ๐๒๐๓.๐๓/ ๕๒๓๘



กระทรวงสาธารณสุข

ถนนติวานนท์ จังหวัดนนทบุรี ๑๑๐๐๐

๖ ธันวาคม ๒๕๖๗

เรื่อง ร่างหนังสือขอตกลงสำหรับการจัดหาวัคซีนป้องกันการติดเชื้อโรคฝีดาษวานร

เรียน เลขาธิการคณะรัฐมนตรี

- สิ่งที่ส่งมาด้วย ๑. ร่างหนังสือขอตกลง พร้อมฉบับแปลภาษาไทยอย่างไม่เป็นทางการ จำนวน ๑ ชุด
๒. สำเนาหนังสือสำนักงานอัยการสูงสุด ด่วนที่สุด ที่ อส ๐๐๐๖/๑๗๖๕๐ ลงวันที่ ๒๒ ตุลาคม ๒๕๖๗ จำนวน ๑ ชุด
๓. สำเนาหนังสือกระทรวงการต่างประเทศ ด่วนที่สุด ที่ กต ๑๒๐๕/๑๐๐๓ ลงวันที่ ๒๑ พฤศจิกายน ๒๕๖๗ จำนวน ๑ ชุด

ด้วยกระทรวงสาธารณสุขขอเสนอเรื่อง ร่างหนังสือขอตกลงสำหรับการจัดหาวัคซีนป้องกันการติดเชื้อโรคฝีดาษวานร มาเพื่อคณะรัฐมนตรีพิจารณา โดยเรื่องนี้เข้าข่ายที่ให้นำเสนอคณะรัฐมนตรีได้ตามพระราชกฤษฎีกาว่าด้วยการเสนอเรื่องและการประชุมคณะรัฐมนตรี พ.ศ. ๒๕๔๘ มาตรา ๔ (๑๓) เรื่องที่คณะรัฐมนตรีมีมติให้เสนอคณะรัฐมนตรี

ทั้งนี้ เรื่องดังกล่าวมีรายละเอียด ดังนี้

๑. เหตุผลความจำเป็นที่ต้องเสนอคณะรัฐมนตรี

เพื่อให้เป็นไปตามมติคณะรัฐมนตรีเมื่อวันที่ ๑๔ กรกฎาคม ๒๕๕๘ เรื่อง ขอแก้ไขมติคณะรัฐมนตรีเมื่อวันที่ ๒๘ กรกฎาคม ๒๕๕๒ (เรื่องการทำสัญญาระหว่างหน่วยงานของรัฐกับเอกชน) กำหนดให้สัญญาใดที่ส่วนราชการต้องเสนอคณะรัฐมนตรีตามพระราชกฤษฎีกาว่าด้วยการเสนอเรื่องและการประชุมคณะรัฐมนตรี พ.ศ. ๒๕๔๘ และสัญญามีข้อระบุให้ใช้อำนาจโดยมิอาจหลีกเลี่ยงได้ สัญญานั้นยังคงต้องเสนอคณะรัฐมนตรีให้ความเห็นชอบด้วย

๒. ความเร่งด่วนของเรื่อง

องค์การอนามัยโลกได้ประกาศให้การระบาดของโรคฝีดาษวานรเป็นภาวะฉุกเฉินด้านสาธารณสุขระหว่างประเทศ (Public Health Emergency of International Concern: PHEIC) เมื่อวันที่ ๑๔ สิงหาคม ๒๕๖๗ การได้รับวัคซีนดังกล่าวจะเป็นประโยชน์ในการป้องกันและควบคุมการระบาดของโรคฝีดาษวานรในประเทศไทยได้อย่างมีประสิทธิภาพ ซึ่งมีรายงานพบผู้ติดเชื้อในประเทศไทยด้วยแล้ว และเนื่องจากกระบวนการรับ-ส่งวัคซีนจะต้องดำเนินการให้แล้วเสร็จภายในวันที่ ๑๗ ธันวาคม ๒๕๖๗ กระทรวงสาธารณสุขจึงขอให้นำเรื่องนี้เสนอคณะรัฐมนตรีเพื่อพิจารณาภายในวันที่ ๑๑ ธันวาคม ๒๕๖๗

๓. สำระสำคัญ

๓.๑ อาเซียนได้อนุมัติโครงการจัดหาวัคซีนป้องกันโรคฝีดาษวานร โดยใช้งบประมาณจากกองทุน COVID-19 and Other Public Health Emergencies and Emerging Diseases ASEAN Response Fund ตามที่กระทรวงสาธารณสุขบูรไนดารุสซาลามเสนอ เพื่อจัดหาวัคซีนป้องกันการติดเชื้อโรคฝีดาษวานร (Jynneos) ให้แก่ประเทศสมาชิกอาเซียนที่ประสงค์จะขอรับวัคซีน โดยกระทรวงสาธารณสุขบูรไนดารุสซาลามเป็นผู้ดำเนินการในนามประเทศสมาชิกอาเซียน

๓.๒ การจัดหาวัคซีนสอดคล้องกับวาระด้านการพัฒนาสาธารณสุขอาเซียน ภายหลังจากปี ค.ศ. ๒๐๑๕ สำหรับปี ค.ศ. ๒๐๒๑ - ๒๐๒๕ (ASEAN Post-2015 Health Development Agenda for 2021 to 2025) ในประเด็นความร่วมมือด้านสุขภาพที่มีความเร่งด่วน (Health Priority) ที่ ๘ เรื่องการป้องกันและควบคุมโรคติดต่อ โรคติดเชื้ออุบัติใหม่ โรคเขตร้อนที่ถูกละเลย และโรคอุบัติใหม่ที่เกิดจากสัตว์

๓.๓ ปัจจุบันยังไม่มีวัคซีนป้องกันโรคฝีดาษวานรโดยตรง แต่ใช้วัคซีน Jynneos ซึ่งเป็นวัคซีนป้องกันโรคฝีดาษแทน เพราะพบว่า สามารถป้องกันโรคฝีดาษวานรได้ถึงร้อยละ ๘๐-๘๕ โดยจะพิจารณาฉีดวัคซีนนี้แบบป้องกันก่อนสัมผัสโรคสำหรับบุคลากรทางการแพทย์หรือเจ้าหน้าที่ห้องปฏิบัติการที่เกี่ยวข้องกับเชื้อฝีดาษวานร รวมทั้งผู้มีความเสี่ยงสูง อาทิ ผู้ติดเชื้อเอชไอวีหรือได้รับการวินิจฉัยเป็นโรคติดต่อทางเพศสัมพันธ์

๓.๔ บรูไนดารุสซาลามได้ลงนามในสัญญาจัดหาวัคซีนกับบริษัท Bavarian Nordic ในนามประเทศสมาชิกอาเซียนที่ประสงค์จะขอรับวัคซีนแล้ว เมื่อวันที่ ๑๙ กันยายน ๒๕๖๗ รวมทั้งขอความร่วมมือจากประเทศสมาชิกอาเซียนที่ยังคงประสงค์จะขอรับวัคซีน ดำเนินการในส่วนที่เกี่ยวข้อง ซึ่งรวมถึงการลงนามในร่างหนังสือข้อตกลง (สิ่งที่ส่งมาด้วย ๑) ซึ่งเป็นข้อตกลงระหว่างกระทรวงสาธารณสุขกับบริษัท Bavarian Nordic ประเทศเดนมาร์ก เพื่อยืนยันการขอรับวัคซีนป้องกันการติดเชื้อโรคฝีดาษวานร จำนวน ๒,๒๒๐ โดส และยอมรับเงื่อนไขในการรับวัคซีน ซึ่งเป็นเงื่อนไขที่บรูไนดารุสซาลามได้เจรจากับบริษัทฯ ในนามประเทศสมาชิกอาเซียนเสร็จสิ้นแล้ว เพื่อบริษัทฯ จะได้จัดส่งวัคซีนให้ประเทศไทยโดยตรงต่อไป ทั้งนี้ หากไม่สามารถยอมรับข้อกำหนดและเงื่อนไขดังกล่าวได้ จะถือว่าประเทศไทยไม่ประสงค์ที่จะรับจัดสรรวัคซีนดังกล่าว

๓.๕ กระทรวงสาธารณสุขพิจารณาข้อกำหนดและเงื่อนไขที่กำหนดในร่างหนังสือฯ แล้ว เห็นว่า สามารถยอมรับและปฏิบัติให้เป็นไปตามกฎหมาย รวมทั้งตามข้อกำหนดและเงื่อนไขที่ระบุได้ ดังนี้

- ประเด็นระบบการจัดการและเก็บรักษาวัคซีน : ประเทศไทยมีระบบการจัดการและเก็บรักษาวัคซีนเป็นไปตามข้อกำหนดแนวทางปฏิบัติที่ดีด้านอาหารและผลิตภัณฑ์ทางการแพทย์ (GxP) ที่ใช้บังคับ โดยปฏิบัติตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการกระจายยาแผนปัจจุบัน พ.ศ. ๒๕๖๔ โดยมีการปฏิบัติตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการกระจายยา (Good Distribution Practice: GDP) ตามมาตรฐานที่ระบุไว้ในประกาศฉบับนี้ (ตาม ข้อ ๑)

- ประเด็นความรับผิดชอบในส่วนการใช้ การเก็บรักษา การบริหารจัดการวัคซีน รวมถึงประเทศผู้รับจะต้องมีจดหมายหรือคำรับรองจากหน่วยงานที่มีอำนาจเพื่อให้วัคซีนที่นำเข้านั้นถูกต้องตามกฎหมาย : กระทรวงสาธารณสุขใช้แนวทางบริหารจัดการวัคซีนตามระบบลูกโซ่ความเย็นที่มีการปฏิบัติตามมาตรฐานสากลที่กำหนดไว้ ทั้งกระบวนการตรวจรับ การจัดเก็บ จนถึงการกระจายวัคซีนถึงหน่วยบริการเป้าหมาย (ตาม ข้อ ๔)

- ประเด็นการนำเข้าวัคซีนที่ถูกต้องตามกฎหมายและการส่งมอบวัคซีน : เนื่องจากปัจจุบันวัคซีนยังไม่มีทะเบียนยาในประเทศไทย กระทรวงสาธารณสุขจะดำเนินการตามพระราชบัญญัติยา มาตรา ๑๓ (๕) การนำเข้าหรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร โดยกระทรวง ทบวง กรมในหน้าที่ป้องกันหรือบำบัดโรค สภากาชาดไทย และองค์การเภสัชกรรม โดยกรมควบคุมโรคจะประสานสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เพื่อขออนุญาตนำเข้าวัคซีนดังกล่าว ทั้งนี้ กระทรวงสาธารณสุขรับทราบเงื่อนไขการส่งมอบวัคซีน และจะนำวัคซีนไปใช้เพื่อป้องกันและควบคุมโรคฝีดาษวานรที่กำลังระบาดในประเทศไทย ไม่นำไปใช้เพื่อการวิจัยทดลองทางการแพทย์ ขายเป็น บริจาค หรือโอน แต่อย่างใด (ตาม ข้อ ๒-๓, ๕-๗ และ ๑๒)

- ประเด็นการติดตามรายงานเหตุการณ์: กระทรวงสาธารณสุขมีแนวทางการเฝ้าระวังและสอบสวนเหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ภายหลังการได้รับการสร้างเสริมภูมิคุ้มกันโรค (Adverse Events Following Immunization: AEFI) ซึ่งเป็นระบบที่จะดูแลป้องกันมิให้เกิดอันตรายหรืออาการข้างเคียงร้ายแรงใด ๆ ต่อผู้ที่ได้รับวัคซีนอย่างใกล้ชิดและเข้มงวด ในส่วนมาตรการเยียวยาในกรณี Adverse Drug Reaction (ADR) กระทรวงสาธารณสุขมีขั้นตอนเพื่อดูแลและช่วยเหลือผู้ที่ได้รับผลกระทบจากการใช้วัคซีน โดยผู้ป่วยหรือแพทย์เมื่อพบเหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ สามารถรายงานอาการไม่พึงประสงค์ที่เกิดขึ้นจากการใช้วัคซีนไปยังหน่วยงานที่รับผิดชอบ เช่น สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา จากนั้นคณะกรรมการผู้เชี่ยวชาญจะวิเคราะห์ตรวจสอบและประเมิน เพื่อหาสาเหตุที่ชัดเจน และตรวจสอบว่ามีความเกี่ยวข้องกับการใช้วัคซีนอย่างไร หากมีการยืนยันว่าผู้ป่วยได้รับผลกระทบจาก ADR ทีมแพทย์จะทำการดูแลรักษาอาการ โดยอาจมีการหยุดใช้วัคซีนหรือปรับเปลี่ยนการรักษาตามความเหมาะสม ในกรณีที่ ADR ทำให้เกิดความเสียหายร้ายแรง เช่น การบาดเจ็บหรือการเสียชีวิต อาจมีมาตรการในการชดเชยให้กับผู้ที่ได้รับผลกระทบตามหลักเกณฑ์ที่กำหนดไว้ (ตาม ข้อ ๘-๑๑)

- วรรคก่อนสุดท้ายของร่างหนังสือฯ ระบุเรื่องการระงับข้อพิพาทโดยอนุญาโตตุลาการที่กรุงโคเปนเฮเกน ประเทศเดนมาร์ก ภายใต้ Rules of Arbitration ของ International Chamber of Commerce และการสละความคุ้มกันของรัฐในส่วนที่เกี่ยวข้องกับข้อเรียกร้อง คดีความ คำตัดสิน หรือกระบวนการทางกฎหมายใด ๆ ที่เกิดขึ้นภายใต้ร่างหนังสือข้อตกลง จึงขอเสนอเรื่องนี้เสนอคณะรัฐมนตรีเพื่อพิจารณาอนุมัติเป็นราย ๆ ไป ตามมติคณะรัฐมนตรีเมื่อวันที่ ๑๔ กรกฎาคม ๒๕๕๘ เรื่อง ขอแก้ไขมติคณะรัฐมนตรีเมื่อวันที่ ๒๘ กรกฎาคม ๒๕๕๒ (เรื่องการทำสัญญาระหว่างหน่วยงานของรัฐกับเอกชน)

๔. ประโยชน์และผลกระทบ

๔.๑ กระทรวงสาธารณสุข ในฐานะส่วนราชการเจ้าของเรื่อง พิจารณาแล้วมีความเห็นว่า กระทรวงสาธารณสุขสามารถยอมรับและปฏิบัติตามเงื่อนไขต่าง ๆ ตามที่ระบุในร่างหนังสือฯ ได้ รวมทั้งสามารถปฏิบัติตามได้ภายใต้อำนาจหน้าที่ตามกฎหมาย ระเบียบ ข้อบังคับที่มีอยู่ในปัจจุบัน

๔.๒ การได้รับวัคซีนป้องกันโรคป้องกันโรคฝีดาษวานรดังกล่าวจะช่วยป้องกันและควบคุมการระบาดของโรคฝีดาษวานรในประเทศไทยให้มีประสิทธิภาพมากยิ่งขึ้น

๕. ค่าใช้จ่ายและแหล่งที่มา หรือการสูญเสียรายได้

ไม่มี

๖. ความเห็นหรือความเห็นชอบ/อนุมัติของหน่วยงานที่เกี่ยวข้อง

๖.๑ สำนักงานอัยการสูงสุดได้มีความเห็นเกี่ยวกับร่างหนังสือฯ (ส่งที่ส่งมาด้วย ๒) ดังนี้

- ประเด็นด้านสารัตถะและถ้อยคำ

สำนักงานอัยการสูงสุดได้พิจารณาร่างหนังสือดังกล่าวแล้ว เห็นว่า ร่างหนังสือดังกล่าวเป็นหนังสือที่บริษัท Bavarian Nordic จัดส่งให้ประเทศไทย (โดยกระทรวงสาธารณสุข) เพื่อลงนามในหนังสือแต่เพียงฝ่ายเดียว ก่อนที่จะดำเนินการจัดสรรวัคซีนป้องกันการติดเชื้อโรคฝีดาษวานร (Jynneos) มาให้กับประเทศไทย ในฐานะประเทศผู้รับ (Recipient Country) โดยเนื้อหาของร่างหนังสือดังกล่าวกำหนดภาระหน้าที่และความรับผิดชอบของฝ่ายประเทศผู้รับไว้เป็นสาระสำคัญ หากกระทรวงสาธารณสุขพิจารณาแล้ว เห็นว่า สามารถยอมรับและปฏิบัติตามกฎหมายและตามเงื่อนไขที่ระบุไว้ในร่างหนังสือฉบับดังกล่าวได้ อีกทั้งเงื่อนไขในร่างหนังสือดังกล่าวไม่ก่อให้เกิดภาระผูกพันอันเกินสมควร สำนักงานอัยการสูงสุดก็ไม่ขัดข้องกับการดำเนินการเพื่อให้ได้มาซึ่งวัคซีนในครั้งนี้ อย่างไรก็ตาม สำนักงานอัยการสูงสุดขอเรียนเป็นข้อสังเกตในรายละเอียดเงื่อนไขของร่างหนังสือดังกล่าว เพื่อประกอบการพิจารณาของกระทรวงสาธารณสุข

๖.๒ กระทรวง...

๖.๒ กระทรวงการต่างประเทศได้มีความเห็นเกี่ยวกับร่างหนังสือฯ (ส่งที่ส่งมาด้วย ๓) ดังนี้

- ประเด็นด้านสารัตถะและถ้อยคำ

กระทรวงการต่างประเทศไม่มีข้อขัดข้องต่อสารัตถะและถ้อยคำโดยรวมของร่างหนังสือ ข้อตกลง หากกระทรวงสาธารณสุข ในฐานะส่วนราชการเจ้าของเรื่อง และหน่วยงานที่เกี่ยวข้อง พิจารณา แล้วเห็นว่า มีความเหมาะสมสอดคล้องกับนโยบายและผลประโยชน์ของไทย สามารถปฏิบัติได้ภายใต้อำนาจหน้าที่ตามกฎหมาย ระเบียบ ข้อบังคับที่มีอยู่ในปัจจุบัน ตลอดจนเป็นไปตามกรณีของไทยภายใต้ความตกลง ระหว่างประเทศที่เกี่ยวข้อง รวมทั้งได้จัดสรรงบประมาณเพื่อการนี้ไว้แล้ว นอกจากนี้ การจัดสรรวัคซีน สอดคล้องกับวาระด้านการพัฒนาสาธารณสุขอาเซียน หลังปี ค.ศ. ๒๐๑๕ สำหรับปี ค.ศ. ๒๐๒๑-๒๐๒๕ (ASEAN Post-2015 Health Development Agenda for 2021 to 2025) ในประเด็นความร่วมมือด้านสุขภาพ ที่มีความเร่งด่วน (Health Priority) ที่ ๘ เรื่องการป้องกันและควบคุมโรคติดต่อ โรคติดเชื้ออุบัติใหม่ โรคเขตร้อน ที่ถูกละเลย และโรคอุบัติใหม่ที่เกิดจากสัตว์

อย่างไรก็ดี มีข้อสังเกต ดังนี้

- วรรค ๔ ของร่างหนังสือฯ ระบุเรื่องการชดเชยค่าสินไหมทดแทนและค่าเสียหาย (indemnification) ให้แก่บริษัทฯ และ "affiliated companies" ของบริษัทฯ ซึ่งอาจเป็นการเพิ่มภาระและความรับผิดชอบแก่ฝ่ายไทย ดังนั้น ส่วนราชการเจ้าของเรื่องและหน่วยงานที่เกี่ยวข้องจึงควรพิจารณาความเหมาะสมเชิงนโยบายเกี่ยวกับประเด็นนี้ ซึ่งหากพิจารณาแล้วเห็นว่า สามารถยอมรับการกำหนดสิทธิแก่บุคคลที่สามดังกล่าวได้ กระทรวงการต่างประเทศก็ไม่มีข้อคิดเห็นเพิ่มเติม

- หากยังอยู่ในวิสัยที่สามารถปรับแก้ได้ ควรพิจารณาตัดวรรคก่อนสุดท้ายของร่างหนังสือฯ ที่ระบุเรื่องการระงับข้อพิพาทตาม Rules of Arbitration ของ International Chamber of Commerce และการสละความคุ้มกันของรัฐในส่วนที่เกี่ยวข้องกับข้อร้องเรียน คดีความ คำตัดสิน หรือกระบวนการทางกฎหมายใด ๆ ที่เกิดขึ้นภายใต้ร่างหนังสือฯ ออก ทั้งนี้ หากไม่สามารถตัดข้อความข้างต้นออกได้ กรณีดังกล่าวก็จะต้องเสนอให้คณะรัฐมนตรีพิจารณาอนุมัติเป็นรายกรณี ตามมติคณะรัฐมนตรีเมื่อวันที่ ๑๔ กรกฎาคม ๒๕๕๘ เรื่อง ขอแก้ไขมติคณะรัฐมนตรีเมื่อวันที่ ๒๘ กรกฎาคม ๒๕๕๒ (เรื่องการทำสัญญาระหว่างหน่วยงานของรัฐกับเอกชน) และตามมาตรา ๔ (๗) ของพระราชกฤษฎีกาว่าด้วยการเสนอเรื่องและการประชุมคณะรัฐมนตรี พ.ศ. ๒๕๔๘

- ประเด็นมาตรา ๑๗๘ ของรัฐธรรมนูญแห่งราชอาณาจักรไทย พ.ศ. ๒๕๖๐

โดยที่ร่างหนังสือฯ จัดทำขึ้นระหว่างกระทรวงสาธารณสุขกับบริษัท Bavarian Nordic ซึ่งเป็นนิติบุคคลที่จดทะเบียนจัดตั้งภายใต้กฎหมายเดนมาร์ก จึงไม่ใช่ผู้ทรงสิทธิตามกฎหมายระหว่างประเทศ ก่อปรกั้กับวรรคสุดท้ายของร่างหนังสือฯ ระบุว่า ร่างหนังสือฉบับนี้จะอยู่ภายใต้บังคับของกฎหมายเดนมาร์ก ดังนั้น ร่างหนังสือฯ จึงไม่เป็นสนธิสัญญาตามกฎหมายระหว่างประเทศ และไม่เป็นหนังสือสัญญาตามมาตรา ๑๗๘ ของรัฐธรรมนูญฯ แต่อาจเข้าข่ายเป็นสัญญาหรือเอกสารทางกฎหมายที่สำนักงานอัยการสูงสุดมีอำนาจและหน้าที่ ให้คำปรึกษาและตรวจร่างตามมาตรา ๒๓ (๒) ของพระราชบัญญัติองค์การอัยการและพนักงานอัยการ พ.ศ. ๒๕๕๓

๗. ข้อกำหนดและมติคณะรัฐมนตรีที่เกี่ยวข้อง

- พระราชบัญญัติสุขภาพแห่งชาติ พ.ศ. ๒๕๕๐ มาตรา ๘ และมาตรา ๑๐
- มติคณะรัฐมนตรีเมื่อวันที่ ๑๔ กรกฎาคม ๒๕๕๘ เรื่อง ขอแก้ไขมติคณะรัฐมนตรีเมื่อวันที่ ๒๘ กรกฎาคม ๒๕๕๒ (เรื่องการทำสัญญาระหว่างหน่วยงานของรัฐกับเอกชน)
- มติคณะรัฐมนตรีเมื่อวันที่ ๑๗ สิงหาคม ๒๕๔๗ เรื่อง แนวปฏิบัติเกี่ยวกับการขอรับความช่วยเหลือจากต่างประเทศ

๘. **ข้อเสนอของหน่วยงานของรัฐ/คณะกรรมการเจ้าของเรื่อง**

กระทรวงสาธารณสุขขอนำเสนอคณะรัฐมนตรีพิจารณา ดังนี้

๘.๑ ให้ความเห็นชอบต่อร่างหนังสือข้อตกลงสำหรับการจัดหาวัคซีนป้องกันการติดเชื้อโรค

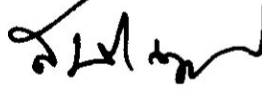
ฝีดาษวานร

๘.๒ อนุมัติให้ใช้อนุญาตตุลาการในการระงับข้อพิพาทตามเงื่อนไขที่กำหนดในร่างหนังสือ
ข้อตกลงสำหรับการจัดหาวัคซีนป้องกันการติดเชื้อโรคฝีดาษวานร

๘.๓ อนุมัติให้ปลัดกระทรวงสาธารณสุขหรือผู้แทนที่ได้รับมอบหมายลงนามในร่างหนังสือ
ข้อตกลงสำหรับการจัดหาวัคซีนป้องกันการติดเชื้อโรคฝีดาษวานร

จึงเรียนมาเพื่อโปรดพิจารณานำเสนอคณะรัฐมนตรีพิจารณาต่อไป

ขอแสดงความนับถือ



(นายสมศักดิ์ เทพสุทิน)

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข

สำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุข

กองการต่างประเทศ

โทร. ๐ ๒๕๙๐ ๑๓๖๘

โทรสาร ๐ ๒๕๙๑ ๘๕๖๒, ๐ ๒๕๙๐ ๑๓๗๔

