



ระเบียบสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
ว่าด้วยการขายวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2

พ.ศ. 2545

คำนำ

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ได้ประกาศระเบียบ
สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ว่าด้วยการขายวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2
เพื่อให้เกิดแนวทางปฏิบัติทั้งผู้ให้บริการ (เจ้าหน้าที่) และผู้รับบริการ (ผู้ซื้อ)
ที่ชัดเจน และโปร่งใส ตรวจสอบได้ ระเบียบฯ ได้กำหนดขอบเขตความรับผิดชอบ
ของผู้ซื้อไว้ในหมวด 1 การยื่นคำขอซื้อ และหมวด 3 การชำระเงินซึ่งมีข้อแตกต่าง
จากที่เคยปฏิบัติ โดยคำขอซื้อฉบับใหม่ กำหนดให้ผู้ซื้อเป็นผู้แจ้งปริมาณ
การใช้วัตถุออกฤทธิ์ โดยแจ้งเป็นชื่อสามัญ แต่อย่างไรก็ตามผู้ซื้อยังคงต้องส่ง
รายงานรับ – จ่ายวัตถุออกฤทธิ์ ตามที่กำหนดไว้ในพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์
ต่อจิตและประสาท พ.ศ.2518 และให้แนบเอกสารประกอบคำขอซื้อครบถ้วน
ทุกครั้ง ทั้งนี้เพื่อประโยชน์ของผู้ซื้อป้องกันการปลอมแปลงคำขอซื้อและ
นำวัตถุออกฤทธิ์ไปใช้ในทางที่ไม่เหมาะสมสำหรับเจ้าหน้าที่ ได้กำหนดหน้าที่
ความรับผิดชอบในหมวด 2 การขาย และหมวด 4 การรับและส่งมอบ โดยกำหนด
เวลาในการปฏิบัติงานไว้อย่างชัดเจนเพื่อให้การบริการรวดเร็วยิ่งขึ้น

เพื่อให้เอกสารฉบับนี้สมบูรณ์ยิ่งขึ้นผู้จัดทำได้แนบประกาศกระทรวง
สาธารณสุข ที่เกี่ยวข้องกับการอนุญาตให้มีวัตถุออกฤทธิ์ไว้ในครอบครองเพื่อ
ให้ท่านได้ใช้ประโยชน์ต่อไป

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

พฤศจิกายน 2545

สารบัญ

คำนำ

1. ระเบียบสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา 1
ว่าด้วยการขายวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 พ.ศ. 2545
2. ประกาศกระทรวงสาธารณสุข (ฉบับที่ 101) พ.ศ. 2540 15
ออกตามความในพระราชบัญญัติวัตถุออกฤทธิ์
ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 เรื่องการอนุญาต
ให้ผู้ประกอบการวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบโรคศิลปะ
แผนปัจจุบันชั้นหนึ่งในสาขาทันตกรรม หรือผู้ประกอบการ
การบำบัดโรคสัตว์ชั้นหนึ่ง มีวัตถุออกฤทธิ์ไว้ในครอบครอง
3. ประกาศกระทรวงสาธารณสุข (ฉบับที่ 115) พ.ศ. 2540 19
เรื่องการอนุญาตให้ผู้ประกอบการวิชาชีพเวชกรรม
ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนปัจจุบันชั้นหนึ่งในสาขา
ทันตกรรม หรือผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์ชั้นหนึ่ง
มีวัตถุออกฤทธิ์ไว้ในครอบครอง (เพิ่มเติม)
4. ประกาศกระทรวงสาธารณสุข (ฉบับที่ 116) พ.ศ. 2540 21
เรื่องการอนุญาตให้ผู้ประกอบการวิชาชีพเวชกรรม
ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนปัจจุบันชั้นหนึ่งในสาขา
ทันตกรรม หรือผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์ชั้นหนึ่ง
มีวัตถุออกฤทธิ์ไว้ในครอบครอง (เพิ่มเติม)



ระเบียบสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
ว่าด้วยการขายวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2
พ.ศ. 2545

เพื่อให้การดำเนินงาน เกี่ยวกับการขายวัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท ในการยื่นคำขอซื้อ การอนุญาตขาย รวมถึงการส่งมอบ และการดำเนินงานตามระเบียบว่าด้วยเงินทุนหมุนเวียนยาเสพติด เป็นไปด้วยความเรียบร้อย รัดกุม และเหมาะสม อาศัยอำนาจตามความข้อ 16 แห่งระเบียบกระทรวงสาธารณสุข ว่าด้วยเงินทุนหมุนเวียนยาเสพติด พ.ศ. 2517 ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติม (ฉบับที่ 2) พ.ศ. 2520 และ (ฉบับที่ 3) พ.ศ. 2521 สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา จึงวางระเบียบไว้ ดังนี้

ข้อ 1. ระเบียบนี้เรียกว่า “ ระเบียบสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ว่าด้วยการขายวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 พ.ศ. 2545 ”

ข้อ 2. ระเบียบนี้ให้ใช้บังคับตั้งแต่วันถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป

ข้อ 3. คำสั่ง หลักเกณฑ์ หรือข้อกำหนดอื่นใด ซึ่งขัดหรือแย้งกับระเบียบนี้ให้ยกเลิกและใช้ระเบียบนี้แทน

ข้อ 4. ในระเบียบนี้

“วัดตุ๊กตอก” หมายความว่า วัดตุ๊กตอกฤทธิในประเภท 2

“คำขอซื้อ” หมายความว่า คำขอซื้อวัดตุ๊กตอกฤทธิในประเภท 2

“ผู้ขอซื้อ” หมายความว่า ผู้ที่ยื่นคำขอซื้อวัดตุ๊กตอกฤทธิในประเภท 2

ได้แก่

(1) ผู้รับอนุญาตให้มีไว้ในครอบครองหรือใช้ประโยชน์ซึ่งวัดตุ๊กตอกฤทธิในประเภท 2

(2) ผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบวิชาชีพทันตกรรม ผู้ประกอบวิชาชีพการสัตวแพทย์

(3) กระทรวง ทบวง กรม สภากาชาดไทย องค์การเภสัชกรรม หน่วยงานราชการอื่น

“แบบ ข.วจ1 “ หมายความว่า แบบคำขอซื้อวัดตุ๊กตอกฤทธิในประเภท 2

“ การซื้อครั้งแรก “ หมายความว่า ผู้ขอซื้อวัดตุ๊กตอกฤทธิชนิดหนึ่ง และ ความแรงหนึ่ง หรือ ผู้ขอซื้อได้ขาดส่งรายงานบัญชีรับจ่ายวัดตุ๊กตอกฤทธิที่มีไว้ในครอบครอง ชนิด และ ความแรงของวัดตุ๊กตอกฤทธินั้นเกินกว่าหนึ่งปี

“ การซื้อครั้งต่อไป “ หมายความว่า ผู้ขอซื้อเคยซื้อวัดตุ๊กตอกฤทธิชนิดหนึ่ง และความแรงหนึ่ง และได้ส่งรายงานบัญชีรับจ่ายวัดตุ๊กตอกฤทธิที่มีไว้ในครอบครอง ชนิด และความแรงนั้น อย่างต่อเนื่องภายในปีที่ผ่านมา

“ ระบุใบขาย “ หมายความว่า การระบุใบการขายวัดตุ๊กตอกฤทธิบางรายการ หรือทุกรายการในคำขอซื้อ

“ วัน “ หมายความว่า วันทำการ

หมวด 1 การยื่นคำขอซื้อ

ข้อ 5. ผู้ประสงค์ซื้อวัตถุออกฤทธิ์ ให้ยื่นคำขอซื้อตามแบบ ข.วจ1 ทำยระเบียบนี้ โดยกรอกรายละเอียดให้ครบถ้วนและถูกต้องพร้อมหลักฐานตามที่กำหนดในข้อ6 ต่อกองควบคุมวัตถุเสพติด สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

ข้อ 6. ให้ผู้ซื้อยื่นหลักฐานประกอบคำขอซื้อ ดังนี้

6.1 กรณีหน่วยงานราชการ

6.1.1 หนังสือแจ้งความจำนงขอซื้อ ซึ่งลงลายมือชื่อผู้มีอำนาจของหน่วยงานราชการนั้น

6.1.2 สำเนาบัตรประจำตัวข้าราชการ หรือบัตรประจำตัวเจ้าหน้าที่ของรัฐ หรือบัตรประจำตัวประชาชน ของผู้ซื้อ

6.1.3 ไปรษณีย์บัตรระบุชื่อ ที่อยู่ของผู้ซื้อ จำนวน 2 ฉบับ

6.1.4. กรณีผู้ซื้อ มอบอำนาจให้บุคคลอื่น เป็นผู้รับวัตถุออกฤทธิ์ แทน ให้ยื่นหลักฐานเพิ่มเติม ดังนี้

6.1.4.1 หนังสือมอบอำนาจของหน่วยงานราชการนั้น

6.1.4.2 สำเนา บัตรประจำตัวข้าราชการ หรือบัตรประจำตัวเจ้าหน้าที่ของรัฐ หรือบัตรประจำตัวประชาชน ของผู้รับมอบอำนาจ

6.2 กรณีมิใช่หน่วยงานราชการ

6.2.1 สำเนาใบอนุญาตประกอบวิชาชีพเวชกรรม หรือใบอนุญาตประกอบวิชาชีพทันตกรรม หรือใบอนุญาตประกอบวิชาชีพการสัตวแพทย์

6.2.2 สำเนาใบอนุญาตให้ตั้งสถานพยาบาล

6.2.3 สำเนาใบอนุญาตให้ดำเนินการสถานพยาบาล

6.2.4 สำเนาใบอนุญาตให้มีไว้ในครอบครองหรือใช้ประโยชน์ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ เฉพาะ ผู้ที่ได้รับใบอนุญาตให้มีไว้ในครอบครองหรือใช้ประโยชน์ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์

6.2.5 สำเนา บัตรประจำตัวข้าราชการ หรือบัตรประจำตัวเจ้าหน้าที่ของรัฐ หรือบัตรประจำตัวประชาชน ของผู้ขอชื่อ

6.2.6 ไปรษณียบัตร ระบุชื่อ ที่อยู่ของผู้ขอชื่อจำนวน 2 ฉบับ

6.2.7 กรณีผู้ขอชื่อ มอบอำนาจให้บุคคลอื่น เป็นผู้รับวัตถุออกฤทธิ์ แทน ให้ยื่นหลักฐานเพิ่มเติม ดังนี้

6.2.7.1 หนังสือมอบอำนาจ ปิดอากรแสตมป์ตามประมวลกฎหมายรัษฎากร กรณีที่ได้ยื่นต้นฉบับหนังสือมอบอำนาจให้กระทำการมากกว่าหนึ่งครั้ง (รายปี) ไว้แล้ว ให้ยื่นสำเนาต้นฉบับได้

6.2.7.2 สำเนา บัตรประจำตัวข้าราชการ หรือบัตรประจำตัว เจ้าหน้าที่ของรัฐ หรือบัตรประจำตัวประชาชน ของผู้รับมอบอำนาจ

ข้อ 7 สำเนาหลักฐานประกอบคำขอชื่อทุกฉบับ ต้องลงลายมือชื่อรับรองสำเนา และวันที่กำกับ

หมวด 2

การขาย

ข้อ 8 เจ้าหน้าที่ได้รับคำขอซื้อแล้ว ให้ลงทะเบียนรับคำขอซื้อตรวจสอบความถูกต้องครบถ้วน ของคำขอซื้อ และดำเนินการดังนี้

8.1 หลักฐานครบถ้วน ถูกต้อง ให้เสนอเจ้าหน้าที่ผู้พิจารณาเสนอขออนุมัติขาย ภายใน 3 วัน นับจากวันลงทะเบียนรับคำขอซื้อ

8.2 หลักฐานไม่ครบถ้วน ไม่ถูกต้อง ให้เจ้าหน้าที่ส่งไปรษณียบัตร ภายใน 3 วัน นับจากวันลงทะเบียนรับคำขอซื้อ แจ้งผู้ซื้อยื่นหลักฐานเพิ่มเติม ภายใน 20 วัน นับจากวันที่แจ้ง เมื่อเจ้าหน้าที่ได้รับหลักฐานเพิ่มเติมครบถ้วน ถูกต้องแล้ว ให้เสนอเจ้าหน้าที่ผู้พิจารณาอนุมัติขาย ภายใน 3 วัน ผู้ซื้อรายใดไม่ได้ยื่นหลักฐานเพิ่มเติมภายในกำหนด ให้เสนอยกเลิกคำขอนั้น ต่อผู้มีอำนาจอนุมัติขาย ภายใน 5 วัน

ข้อ 9 ให้เจ้าหน้าที่ผู้พิจารณาเสนอขออนุมัติขาย เป็นผู้พิจารณาจำนวนปริมาณที่ควรอนุมัติขาย ภายใน 3 วัน หรือควรระงับขายภายใน 5 วัน โดยเสนอต่อผู้พิจารณาสั่งการในข้อ 10 ทั้งนี้ตามหลักเกณฑ์กำหนดดังนี้

9.1 กรณีหน่วยงานราชการ

9.2.1 การซื้อครั้งแรก หรือไม่มีใบอนุญาตให้มีไว้ในครอบครองหรือใช้ประโยชน์ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ พิจารณาเสนอได้ไม่เกิน จำนวน ปริมาณ ที่รัฐมนตรีกำหนด ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข

9.2.2 การซื้อครั้งต่อไป พิจารณาจากอัตราค่าเฉลี่ยการใช้วัตถุออกฤทธิ์ ตามจริงของแต่ละรายการของคำขอซื้อ และพิจารณาให้ไม่เกินระยะเวลาที่ควรจะมีใช้ภายใน 3 เดือน

9.2 กรณีระงับขาย หากปรากฏข้อเท็จจริง ดังนี้

9.3.1 เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา มีคำสั่งให้ระงับขายเมื่อพบการกระทำฝ่าฝืนกฎหมายเกี่ยวกับวัตถุออกฤทธิ์หรือ ในกรณีมีเหตุตามข้อ 9.3.3

9.3.2 ปริมาณวัตถุออกฤทธิ์ของผู้ซื้อ มีจำนวนคงเหลือ เกินกว่าที่จะมีใช้ภายใน 3 เดือน ยกเว้น กรณีจำเป็นที่ได้ขออนุมัติเป็นการเฉพาะราย

9.3.3 เอกสารหลักฐานคำขอซื้อไม่ถูกต้อง หรือมีเหตุอื่นอันควรสงสัยว่าไม่ถูกต้อง เช่น

- ชื่อผู้ซื้อ ชื่อสถานพยาบาล หรือ ที่อยู่สถานพยาบาล ไม่ตรงกับต้นฉบับของหลักฐานประกอบคำขอซื้อในข้อ 6
- ผู้ซื้อลงลายมือชื่อในคำขอซื้อ แตกต่างจากเอกสารหลักฐานประกอบการซื้อ
- มีการแก้ไขข้อความ หรือ ตัวเลขในคำขอซื้อ โดยมีได้ขีดฆ่าข้อความเดิม เขียนใหม่ และลงลายมือชื่อกำกับ
- ปลอมแปลงเอกสาร
- แจ้งอัตราการใช้ต่อเดือนในคำขอซื้อไม่ตรงกับ

ความเป็นจริง

- รายงานบัญชีรับจ่ายวัตถุออกฤทธิ์ที่มีไว้ในครอบครอง ไม่ถูกต้อง
- แพทย์จ่ายวัตถุออกฤทธิ์ให้กับผู้ป่วยไม่เป็นไปตามหลักเกณฑ์ในประกาศกระทรวงสาธารณสุข

ข้อ 10 หัวหน้ากลุ่มงานเงินทุนหมุนเวียนยาเสพติด หรือ ผู้อำนวยการควบคุมวัตถุเสพติด เป็นผู้พิจารณาอนุมัติ หรือไม่อนุมัติหรือระงับขายตามข้อเสนอจากเจ้าหน้าที่ผู้พิจารณาเสนอขออนุมัติขายสำหรับกรณีที่มีปัญหาไม่อาจพิจารณาได้ ให้เสนอเลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา พิจารณาสั่งการตามที่เห็นสมควร

ข้อ 11 ให้เจ้าหน้าที่ส่งไปรษณียบัตร แจ้งผลการพิจารณาตามข้อ 10 ให้ผู้ขอซื้อ ทราบ ภายใน 3 วัน นับจากได้รับเรื่องผลการพิจารณา

ข้อ 12 คำขอซื้อใดที่ได้รับอนุมัติขายแล้ว ผู้ขอซื้อมิได้ชำระเงินหรือแจ้งความจำนงขอรับวัตถุออกฤทธิ์ภายในระยะเวลาสามเดือนคำขอซื้อนั้นเป็นอันยกเลิก

หมวด 3 การชำระเงิน

ข้อ 13 ผู้ขอซื้อ ได้รับแจ้งการอนุมัติขายวัตถุออกฤทธิ์ จากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา แล้ว ให้ดำเนินการชำระเงินให้แล้วเสร็จโดยเร็ว โดยชำระเป็นเงินสด เช็คธนาคาร ตั๋วแลกเงินธนาคาร หรือ โอนเงินผ่านธนาคาร ทั้งนี้การชำระเงินให้ดำเนินการตามที่กำหนดในข้อ 14 หรือข้อ 15 กรณีมิใช่หน่วยงานราชการ และข้อ 16 กรณีเป็นหน่วยงานราชการ แล้วแต่กรณี

ข้อ 14 กรณีผู้ขอซื้อ หรือผู้รับมอบอำนาจ มาชำระเงิน และรับวัตถุประสงค์ ออกฤทธิ์ ณ กองควบคุมวัตถุเสพติด สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาให้ มารับใบนำส่งชำระเงินเพื่อชำระเงินที่ธนาคารไทยพาณิชย์ จำกัด (มหาชน) สาขา ย่อยกระทรวงสาธารณสุข บัญชีออมทรัพย์ ชื่อบัญชี “เงินทุนหมุนเวียนยาเสพติด สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา” กรณีชำระเงินด้วยเช็คธนาคาร (เฉพาะ ธนาคารสาขาในกรุงเทพมหานครและปริมณฑล) หรือตัวแลกเงินธนาคาร ต้อง ชำระก่อนเวลา 12.00 น. และเมื่อชำระเงินเรียบร้อยแล้วให้นำหลักฐานการชำระ เงินยื่นต่อกองควบคุมวัตถุเสพติด เพื่อขอรับวัตถุประสงค์

ข้อ 15 กรณีผู้ขอซื้อ ชำระเงินโดยการโอนเงินผ่านธนาคารให้โอนเงินผ่านธนาคารกรุงไทย จำกัด (มหาชน) สาขาย่อยกระทรวงสาธารณสุข บัญชีกระแสรายวัน ชื่อบัญชี “เงินทุนหมุนเวียนยาเสพติด สำนักงาน คณะกรรมการอาหารและยา บัญชีที่ 1” โดยใช้ระบบบริการชำระเงินค่าธรรมเนียม ธนาคาร (Teller Payment) ซึ่งผู้ขอซื้อเป็นผู้ชำระค่าธรรมเนียมธนาคารในการโอน เข้าบัญชี

ข้อ 16 การชำระเงินของหน่วยงานราชการ ให้ชำระภายในสาม เดือน นับจากวันที่ออกใบแจ้งหนี้ ชำระได้ 2 กรณี

16.1 กรณีชำระเงิน โดยการโอนเงินผ่านธนาคารกรุงไทย จำกัด (มหาชน) สาขาย่อยกระทรวงสาธารณสุข บัญชีกระแสรายวัน ชื่อบัญชี “เงินทุนหมุนเวียนยาเสพติด สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา บัญชีที่ 1” โดยใช้ระบบบริการชำระเงินค่าธรรมเนียมธนาคาร (Teller Payment) ซึ่งผู้ขอซื้อ เป็นผู้ชำระค่าธรรมเนียมธนาคารในการโอนเข้าบัญชี

16.2 กรณีชำระเงิน ด้วยการส่งตัวแลกเงินธนาคารหรือเช็คธนาคาร (เฉพาะธนาคารสาขาในกรุงเทพมหานคร และปริมณฑล) ให้ขีดคร่อมเข้าบัญชีผู้รับเงินเท่านั้น (Account Payee Only) ให้ผู้ขอซื้อส่งจ่ายเพื่อเข้าบัญชี “ เงินทุนหมุนเวียนยาเสพติด สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ” ธนาคารไทยพาณิชย์ จำกัด (มหาชน) สาขาย่อยกระทรวงสาธารณสุข ไปยังกองควบคุมวัตถุเสพติด สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

หมวด 4

การรับและส่งมอบวัตถุออกฤทธิ์

ข้อ 17 เมื่อเจ้าหน้าที่คลังยา ได้รับเอกสารคำขอซื้อผ่านการอนุมัติพร้อมหลักฐานการชำระเงิน ตามรายการที่กำหนดในหมวด 3 ให้ดำเนินการจัดวัตถุออกฤทธิ์ตามจำนวนชนิด ที่ระบุไว้ในใบเสร็จรับเงิน/ ใบกำกับภาษี/ ใบส่งของ หรือ ใบแจ้งหนี้/ ใบกำกับภาษี/ ใบส่งของ โดยระบุหมายเลขหรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิต ของวัตถุออกฤทธิ์แต่ละชนิดไว้ด้วย แล้วส่งมอบให้เจ้าหน้าที่ผู้ตรวจสอบวัตถุออกฤทธิ์ ตรวจสอบความถูกต้องขั้นหนึ่งก่อนดำเนินการส่งมอบวัตถุออกฤทธิ์ ณ กองควบคุมวัตถุเสพติด สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ตามข้อ 18 หรือ ส่งทางพัสดุไปรษณีย์ตามข้อ 19

ข้อ 18 การส่งมอบวัตถุออกฤทธิ์ ณ กองควบคุมวัตถุเสพติด สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ให้เจ้าหน้าที่คลังยา ตรวจสอบบัตรประจำตัวข้าราชการ หรือ บัตรประจำตัวเจ้าหน้าที่ของรัฐ หรือบัตรประจำตัวประชาชน ของผู้ขอซื้อ หรือ ผู้รับมอบอำนาจ หากถูกต้องตรงกับเอกสาร

คำขอซื้อ ให้ส่งมอบวัตถุออกฤทธิ์แก่ผู้รับโดยลงลายมือชื่อผู้รับ และเจ้าหน้าที่ผู้ส่งมอบ ในใบเสร็จรับเงิน/ ใบกำกับภาษี/ ใบส่งของ/ หรือ ใบแจ้งหนี้/ ใบกำกับภาษี/ ใบส่งของ แล้วแต่กรณี

ข้อ 19 การส่งมอบทางพัสดุไปรษณีย์ ให้เจ้าหน้าที่คลังยาบรรจุกีบห่อวัตถุออกฤทธิ์ ตามที่ได้ดำเนินการไว้แล้วในข้อ 17 พร้อมลงรายการหีบห่อและรายการส่งทางไปรษณีย์ และทำการตรวจสอบรายการพัสดุให้ถูกต้องครบถ้วน แล้วนำส่ง ณ ที่ทำการไปรษณีย์จังหวัดนนทบุรี

ข้อ 20 กรณีเจ้าหน้าที่คลังยา ตรวจพบเอกสารคำขอซื้อ มีการแก้ไขข้อความ ตัวเลขหรือ การอนุมัตินำส่งสัยไม่ถูกต้อง ให้ระงับการส่งมอบวัตถุออกฤทธิ์ และรายงานผู้บังคับบัญชา ตามลำดับชั้นเพื่อพิจารณาสั่งการ

ข้อ 21 กรณีปัญหา หรือไม่อาจปฏิบัติตามระเบียบนี้ ให้เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา เป็นผู้วินิจฉัยชี้ขาด

ข้อ 22 ให้เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา เป็นผู้รักษาการตามระเบียบนี้

ประกาศ ณ วันที่ 24 กันยายน พ.ศ. 2545



วิชัย ไชควัฒน

(นายวิชัย ไชควัฒน)

เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา

ประกาศในราชกิจจานุเบกษา ฉบับประกาศทั่วไป เล่ม 119 ตอนพิเศษ 102ง
วันที่ 16 ตุลาคม พ.ศ. 2545

ID สถานประกอบการ

แบบ ข.ว.จ 1

ID ผู้ดำเนินการ

คำขอซื้อวัตถุดิบออกฤทธิ์ในประเภท 2

วันที่ เดือน พ.ศ.

ข้าพเจ้า.....ใบอนุญาตประกอบวิชาชีพเวชกรรม/โรคศิลปะ เลขที่

บัตรประชาชน/บัตรข้าราชการเลขที่.....วันออกบัตร.....บัตรหมดอายุ.....ที่อยู่ปัจจุบัน

เลขที่..... ซอย..... ถนน..... แขวง..... เขต.....

จังหวัด.....ใบอนุญาตให้มีไว้ในครอบครองหรือใช้ประโยชน์ซึ่งวัตถุดิบออกฤทธิ์ เลขที่.....

สถานพยาบาลชื่อ..... ตั้งอยู่เลขที่..... ซอย..... ถนน.....

แขวง.....เขต.....จังหวัด.....รหัสไปรษณีย์.....โทรศัพท์.....

ขอยื่นคำขอต่อเลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา เพื่อขอซื้อวัตถุดิบออกฤทธิ์ในประเภท 2 ดังต่อไปนี้

ชื่อวัตถุดิบออกฤทธิ์ใน ประเภท 2	ชนิดและความแรง (...mg./Tab.,Cap. ...mg./Amp.,Vial)	ปริมาณที่ ขอซื้อ	หน่วย (Tab.,Cap. Amp., Vial.Gm., Kg.)	ปริมาณที่ คงเหลือ	หน่วย (Tab.,Cap. Amp., Vial.Gm., Kg.)	เฉลี่ยอัตราการใช้ต่อเดือน (3 เดือนย้อนหลัง) เดือน
1.						
2.						
3.						
4.						

ข้าพเจ้าได้แนบหลักฐานประกอบคำขอซื้อ ดังนี้

- () 1. สำเนาใบอนุญาตประกอบวิชาชีพเวชกรรม/ศิลปะ อื่นๆ
- () 2. สำเนาใบอนุญาตให้ตั้งสถานพยาบาล
- () 3. สำเนาใบอนุญาตให้ดำเนินการสถานพยาบาล
- () 4. สำเนาใบอนุญาตให้มีไว้ในครอบครองหรือใช้ประโยชน์ซึ่งวัตถุดิบออกฤทธิ์
- () 5. สำเนาบัตรประจำตัวข้าราชการ หรือ บัตรประจำตัวเจ้าหน้าที่พนักงานของรัฐ หรือบัตรประจำตัวประชาชน ของผู้ขอซื้อ
- () 6. หนังสือแจ้งความจำนงขอซื้อวัตถุดิบออกฤทธิ์ในประเภท 2 (กรณีหน่วยงานราชการ)
- () 7. ไปรษณียบัตรระบุชื่อและที่อยู่ขอซื้อจำนวน 2 ฉบับ

กรณีมอบอำนาจให้ผู้อื่นมารับยา

- () 8. สำเนาบัตรประจำตัวข้าราชการ/บัตรประจำตัวเจ้าหน้าที่พนักงานรัฐ หรือบัตรประจำตัวประชาชนของผู้รับมอบอำนาจ
- () 9. หนังสือมอบอำนาจ () 9.1 หนังสือมอบอำนาจให้กระทำการครั้งเดียว ดิดอากรแสดมปีตามประมวลกฎหมายรัชฎากร
 - () 9.2 หนังสือมอบอำนาจให้กระทำการมากกว่าครั้งเดียว ดิดอากรแสดมปีตามประมวลกฎหมายรัชฎากร
 - () 9.3 สำเนาหนังสือมอบอำนาจให้กระทำการมากกว่าครั้งเดียว
 - () 9.4 หน่วยราชการ ให้ทำหนังสือมอบอำนาจจากส่วนราชการ

การรับวัตถุดิบออกฤทธิ์

- () ให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาทางพัสดุไปรษณีย์ () มารับเอง
- () มอบอำนาจ โดยข้าพเจ้าขอรับรองว่า เป็นตัวแทนของข้าพเจ้าในการรับ
วัตถุดิบออกฤทธิ์ และข้าพเจ้าขอรับผิดชอบในการรับ-ส่งวัตถุดิบออกฤทธิ์ให้ข้าพเจ้าทุกประการ
ข้าพเจ้าขอรับรองว่า ข้อความที่ระบุในคำขอซื้อนี้ เป็นความจริงทุกประการ

..... ลงนามผู้ขอซื้อ

(.....)

หมายเหตุ : การแก้ไขข้อความในคำขอซื้อให้ผู้อื่นขอซื้อซ้ำ เขียนใหม่ และลงลายมือชื่อและวันที่กำกับทุกครั้ง

สำหรับเจ้าหน้าที่ผู้พิจารณาอนุมัติ

ชื่อวัตถุดิบออกฤทธิ์ในประเภท 2	ปริมาณที่ควรอนุมัติ	อนุมัติจำนวน	หมายเหตุ
1.			
2.			
3.			
4.			
ลงชื่อผู้พิจารณาเสนอขออนุมัติ		ลงชื่อผู้อนุมัติ.....	
ลงวันที่		วันที่.....	



ประกาศกระทรวงสาธารณสุข

(ฉบับที่ 101) พ.ศ. 2540

ออกตามความพระราชบัญญัติว่าตฤที่ออกฤที่ตฤจิตและประสทท พ.ศ. 2518

เรื่อง การอนุญาตให้ผู้ประกอบวิชาชีพรกรรม ผู้ประกอบโรคศิลปะ
แผนปัจจุบันชั้นหนึ่ง ในสาขาทันตกรรม หรือผู้ประกอบกรบำบัดโรคสัตว์
ชั้นหนึ่ง มีวัดฤออกฤที่ไว้ในครอบครอง

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา 5 มาตรา 11 (4) และมาตรา 64
แห่งพระราชบัญญัติว่าตฤที่ออกฤที่ตฤจิตและประสทท พ.ศ. 2518 รัฐมนตรีว่าการ
กระทรวงสาธารณสุขโดยความเห็นชอบของคณะกรรมการว่าตฤที่ออกฤที่ตฤจิต
และประสททออกประกาศ ดังต่อไปนี้

1. ให้ยกเลิกประกาศกระทรวงสาธารณสุข ฉบับที่ 72 (พ.ศ. 2534)
เรื่อง การอนุญาตให้ผู้ประกอบวิชาชีพรเวชกรรม ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนปัจจุบัน
ชั้นหนึ่งในสาขาทันตกรรม หรือผู้ประกอบกรบำบัดโรคสัตว์ชั้นหนึ่ง มีวัดฤ
ออกฤที่ไว้ในครอบครองได้ ตามความในพระราชบัญญัติว่าตฤที่ออกฤที่ตฤจิต
และประสทท พ.ศ. 2518 ลงวันที่ 14 มิถุนายน 2534

2. ให้ผู้ประกอบวิชาชีพรเวชกรรม ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนปัจจุบัน
ชั้นหนึ่งในสาขาทันตกรรมหรือผู้ประกอบกรบำบัดโรคสัตว์ชั้นหนึ่งมีวัดฤออกฤที่
ในประเภท 2 ประเภท 3 หรือประเภท 4 ไม่เกินปริมาณที่กำหนดในประกาศฉบับนี้
ไว้ในครอบครองได้โดยไม่ต้องขออนุญาต ตามมาตรา 62 ดังนี้

วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2

1. แอมฟีพรามोन (AMFEPRAMONE)..... 75 กรัม
2. คาทีน (CATHINE) หรือ (+) – นอร์ซูดออีเฟดรีน
((+) – NORPSEUDOEPHEDRINE)..... 20 กรัม
3. อีเฟดรีน (EPHEDRINE).....120 กรัม
4. เอ็น – เอทิลแอมเฟตามีน (N-ETHYLAMPHETAMINE)..... 30 กรัม
5. ฟลูไนตราซีแพม (FLUNITRAZEPAM)..... 2 กรัม
6. ฟลูราซีแพม (FLURAZEPAM)..... 30 กรัม
7. ลอร์เมตาซีแพม (LORMETAZEPAM)..... 1 กรัม
8. มาซินดอล (MAZINDOL)..... 1 กรัม
9. เมทิลเฟนิเดต (METHYLPHENIDATE)..... 3 กรัม
10. มิดาโซแลม (MIDAZOLAM)..... 15 กรัม
11. มิดาโซแลม (MIDAZOLAM)..... 10 กรัม
12. เฟนเตอมีน (PHENTERMINE)..... 30 กรัม
13. ซูดออีเฟดรีน (PSEUDOEPHEDRINE).....120 กรัม
14. เซโคบาร์บิทัล (SECOBARBITAL)..... 10 กรัม
15. ทีมาซีแพม (TEMAZEPAM)..... 10 กรัม
16. ไตรอาโซแลม (TRIAZOLAM)..... 0.5 กรัม

วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3

1. อะโมบาร์บิทัล (AMOBARBITAL)..... 10 กรัม
2. บุปรีนอร์ฟีน (BUPRENORPHINE)..... 0.5 กรัม
3. เมโพรบาเมต (MEPROBAMATE)..... 700 กรัม

4. เพนตาไซซีน (PENTAZOCINE)..... 1 กรัม
5. เพนโตบาร์บิทัล (PENTOBARBITAL)..... 10 กรัม

วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 4

1. อัลปราโซแลม (ALPRAZOLAM)..... 1 กรัม
2. โบรมาซีแพม (BROMAZEPAM)..... 6 กรัม
3. บิวโตบาร์บิทัล (BUTOBARBITAL)..... 50 กรัม
4. คลอร์ไดอาซีพอกไซด์ (CHLORDIAZEPOXIDE)..... 250 กรัม
5. โคลบาแซม (CLOBAZAM)..... 10 กรัม
6. โคลนาซีแพม (CLONAZEPAM)..... 20 กรัม
7. คลอราซีแพท (CLORAZEPATE)..... 10 กรัม
8. ไดอาซีแพม (DIAZEPAM)..... 10 กรัม
9. เอทิล โลฟลาซีแพท (ETHYL LOPLAZEPATE)..... 10 กรัม
10.เกลืออนินทรีย์ของโบรไมด์ทุกชนิด
(INORGANIC BROMIDE)..... 90 กรัม
11.ลอร่าซีแพม (LORAZEPAM)..... 2 กรัม
12.เมดาซีแพม (MEDAZEPAM)..... 10 กรัม
13.ฟีโนบาร์บิทัล (PHENOBARBITAL)..... 100 กรัม
14.พินาซีแพม (PINAZEPAM)..... 5 กรัม
15.ปราซีแพม (PRAZEPAM)..... 10 กรัม
16.โทฟีโซแพม (TOFISOPAM)..... 50 กรัม

ประกาศฉบับนี้ให้มีผลใช้บังคับเมื่อพ้นกำหนดเก้าสิบวัน นับแต่
วันถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษา เป็นต้นไป

ประกาศ ณ วันที่ 9 ธันวาคม 2540



(นายรักเกียรติ สุขธนะ)

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข

ประกาศในราชกิจจานุเบกษาฉบับประกาศทั่วไป เล่ม 115 ตอนที่ 10ง
วันที่ 3 กุมภาพันธ์ 2541



ประกาศกระทรวงสาธารณสุข

(ฉบับที่ 115) พ.ศ. 2543

เรื่อง การอนุญาตให้ผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบวิชาชีพ
ทันตกรรมหรือผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์ชั้นหนึ่ง มีสัตุดอกฤทธิ์ไว้
ในครอบครอง (เพิ่มเติม) ออกตามความในพระราชบัญญัติสัต
ที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา 5 มาตรา 11(4) และมาตรา 64
แห่งพระราชบัญญัติสัตที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 รัฐมนตรีว่า
การกระทรวงสาธารณสุขโดยความเห็นของคณะกรรมการสัตุดอกฤทธิ์ต่อจิตและ
ประสาท ออกประกาศให้เพิ่มรายการสัตุดอกฤทธิ์ ตามบัญชีท้ายประกาศ
กระทรวงสาธารณสุขไว้ดังต่อไปนี้

ข้อ 1. ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นลำดับที่ 17. และลำดับที่ 18. ของสัต
ออกฤทธิ์ในประเภท 2 ของประกาศกระทรวงสาธารณสุข (ฉบับที่ 101) พ.ศ. 2540
ออกตามความในพระราชบัญญัติสัตที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518
เรื่อง การอนุญาตให้ผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนปัจจุบัน
ชั้นหนึ่งในสาขาทันตกรรมหรือผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์ชั้นหนึ่ง มีสัตุดอก
ฤทธิ์ไว้ในครอบครองลงวันที่ 9 ธันวาคม พ.ศ. 2540 ดังนี้

วัตถุที่ออกฤทธิ์ในประเภท 2

“17. คีตามีน (KETAMINE)..... 2.5 กรัม

18. เฟนิลโพรพานอลามีน (PHENYLPROPANOLAMINE)..... 50 กรัม

ข้อ 2. ประกาศฉบับนี้ให้ใช้บังคับเมื่อพ้นกำหนดเก้าสิบวัน นับแต่วัน
ถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษา เป็นต้นไป

ประกาศ ณ วันที่ 26 กรกฎาคม 2543



(นายกร ทัพพะรังสี)

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข

ประกาศในราชกิจจานุเบกษา ฉบับประกาศทั่วไป เล่ม 117 ตอนพิเศษ 83 ง
วันที่ 22 สิงหาคม พ.ศ. 2543



ประกาศกระทรวงสาธารณสุข

(ฉบับที่ 116) พ.ศ. 2544

เรื่อง การอนุญาตให้ผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบวิชาชีพ
ทันตกรรมหรือผู้ประกอบกรำบำบัดโรคสัตว์ชั้นหนึ่ง มีวัตถุประสงค์
ไว้ในครอบครอง (เพิ่มเติม) ออกตามความในพระราชบัญญัติ
ที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา 5 มาตรา 11 (4) และมาตรา 64
แห่งพระราชบัญญัติที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 รัฐมนตรีว่า
การกระทรวงสาธารณสุข โดยความเห็นชอบของคณะกรรมการวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อ
จิตและประสาท ตามบัญชีท้ายประกาศกระทรวงสาธารณสุขไว้ดังต่อไปนี้

ข้อ 1. ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นลำดับที่ 19. ของวัตถุประสงค์ใน
ประเภท 2 ของประกาศกระทรวงสาธารณสุข (ฉบับที่ 101) พ.ศ. 2540 ออกตาม
ความในพระราชบัญญัติที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 เรื่อง การ
อนุญาตให้ผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนปัจจุบันชั้นหนึ่งใน
สาขาทันตกรรม หรือผู้ประกอบกรำบำบัดโรคสัตว์ชั้นหนึ่ง มีวัตถุประสงค์ไว้ใน
ครอบครอง ลงวันที่ 9 ธันวาคม พ.ศ. 2540 ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศ
กระทรวงสาธารณสุข (ฉบับที่ 115) พ.ศ. 2543 ลงวันที่ 26 กรกฎาคม พ.ศ. 2543
ดังนี้

วัตถุที่ออกฤทธิ์ในประเภท 2

“19. โซลพิเดม (ZOLPIDEM)..... 10 กรัม

ข้อ 2. ประกาศฉบับนี้ให้ใช้บังคับเมื่อพ้นกำหนดเก้าสิบวัน นับแต่วันถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษา เป็นต้นไป

ประกาศ ณ วันที่ 11 มกราคม 2544



(นายกร ทัพพะรังสี)

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข

ประกาศในราชกิจจานุเบกษา ฉบับประกาศทั่วไป เล่ม 118 ตอนพิเศษ 13 ง
วันที่ 13 กุมภาพันธ์ พ.ศ. 2544