

ชื่อเรื่อง	การควบคุม ชูโคอีเฟดรีน
ผู้แต่ง	นางสาวเอกอุษณีย์ วิหค
ปีที่เผยแพร่	2551
การเผยแพร่	รูปเล่ม
สถานที่จัดเก็บ (กรณีเอกสารวิชาการ)	ศูนย์วิทยบริการ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข เป็นหน่วยงาน ที่มีหน้าที่รับผิดชอบในการควบคุมวัตถุดิบชูโคอีเฟดรีน ซึ่งใช้เป็นสารตั้งต้นในการผลิตเมทแอมเฟตามีนหรือยาบ้า และจัดเป็นวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 ตามพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 โดยการควบคุมตั้งแต่การนำเข้าวัตถุดิบจากต่างประเทศ เพื่อขายให้กับผู้รับอนุญาตครอบครองวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 เพื่อผลิตเป็นยาชูโคอีเฟดรีนตำรับเดี่ยว ที่ถูกควบคุมเป็นวัตถุออกฤทธิ์ประเภท 2 ในนามสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา และ ผู้รับอนุญาตครอบครองวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 เพื่อผลิตเป็นยาชูโคอีเฟดรีนตำรับสูตรผสม ที่ถูกควบคุมเป็นยาอันตราย ไปจนถึงการควบคุมการขายให้ถูกต้องตามกฎหมาย ซึ่งที่ผ่านมาได้ดำเนินการควบคุมอย่างเข้มงวดและไม่พบการนำชูโคอีเฟดรีนไปใช้ในทางที่ผิด แต่จากข้อมูลของ INCB (International Narcotic Control Board) ได้แจ้งเตือนมายังประเทศไทยว่า มีการลักลอบนำเข้าชูโคอีเฟดรีน ทั้งในรูปแบบของวัตถุดิบและยาสำเร็จรูป ไปใช้ในการผลิต เมทแอมเฟตามีน ซึ่งพบว่ามีเพิ่มขึ้นอย่างมากในภูมิภาคต่าง ๆ

กองควบคุมวัตถุเสพติดจึงดำเนินการจัดประชุมผู้ประกอบการที่เกี่ยวข้อง เมื่อ วันที่ 11 กันยายน 2549 เพื่อกำหนดมาตรการป้องกันการรั่วไหลของชูโคอีเฟดรีนไปสู่ตลาดมืด โดยที่ประชุมมีความเห็นสอดคล้องกันว่า ควรกำหนดปริมาณการใช้ชูโคอีเฟดรีนในแต่ละปี โดยคำนึงถึงความเพียงพอใช้ในประเทศตามสถานการณ์ปกติ โดยพิจารณาจากปริมาณการใช้สูงสุดเฉลี่ย 3 ปี คือ ตั้งแต่ปีงบประมาณ 2546 ถึง 2549 ซึ่งมีการใช้เฉลี่ย 35,000 กิโลกรัมต่อปี ทั้งนี้ไม่รวมถึงการผลิตเพื่อการส่งออกและการผลิตยาตำรับใหม่ โดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาได้อนุมัติให้กองควบคุมวัตถุเสพติดดำเนินการพิจารณาขายวัตถุดิบชูโคอีเฟดรีน ตามปริมาณที่กำหนด คือ 35,000 กิโลกรัมต่อปี ตั้งแต่ปีงบประมาณ 2550 เป็นต้นมาจากการศึกษาข้อมูลปริมาณการขายวัตถุดิบชูโคอีเฟดรีนของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เมื่อสิ้นสุดปีงบประมาณ 2550 พบว่ามีปริมาณการขายสูงสุดที่ 37,900 กิโลกรัม โดยเป็นปริมาณการผลิตเพื่อการส่งออก จำนวน 500 กิโลกรัม ฉะนั้นยอดรวมของปริมาณการใช้ชูโคอีเฟดรีนในประเทศ คือ จำนวน 37,400 กิโลกรัม ซึ่งเกินจากปริมาณการใช้ที่กำหนดไว้ 2,400 กิโลกรัม ฉะนั้น การกำหนดปริมาณการใช้ชูโคอีเฟด

รินในประเทศ ต้องพิจารณาจากองค์ประกอบด้านอื่นด้วย เช่น ศึกษาจากข้อมูลด้านระบาดวิทยา สถิติประชากรที่เพิ่มสูงขึ้น สภาวะแวดล้อมที่เปลี่ยนแปลงไป หรือ การผลิตยาซูโดอีเฟดรีนตำรับสูตรผสมเพื่อการส่งออก ซึ่งปัจจัยเหล่านี้อาจเป็นผลให้มีความต้องการใช้วัตถุดิบซูโดอีเฟดรีนในปริมาณที่เพิ่มสูงขึ้น

เนื่องจากหน่วยงานด้านการป้องกันและปราบปรามยาเสพติดในต่างประเทศได้ให้ความสำคัญในการป้องกันการลักลอบนำเข้าสารตั้งต้นที่ใช้ผลิตยาเสพติดจากต่างประเทศ ซึ่งซูโดอีเฟดรีนก็เป็นหนึ่งในสารตั้งต้นที่ต่างประเทศให้ความสำคัญเป็นอย่างมาก และต้องการให้มีการแจ้งข่าวและแบ่งปันข้อมูล แต่สำหรับประเทศไทยซูโดอีเฟดรีนตำรับสูตรผสม ถูกควบคุมให้เป็นยาอันตราย ตามพระราชบัญญัติยา พ.ศ. 2510 สามารถผลิตยาเพื่อการส่งออกได้โดยมิต้องขอรับใบอนุญาตส่งออกจากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา จึงทำให้ไม่มีข้อมูลด้านการส่งออกแจ้งไปยังหน่วยงานในต่างประเทศ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาจึงควรให้ความสำคัญและมีการทบทวนพิจารณากฎหมายที่เกี่ยวข้องกับการส่งออกยา ให้การส่งออกโดยเฉพาะยาอันตรายซูโดอีเฟดรีนตำรับสูตรผสม ต้องมีการขอรับใบอนุญาตเพื่อการส่งออกทุกครั้ง เพื่อเป็นการป้องกันการนำยาจากประเทศไทยไปใช้ในทางที่ผิด