

รายงานสรุปผลการรับฟังความคิดเห็น
ร่างกฎกระทรวงการขออนุญาตนำผ่านซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ทุกประเภท
พ.ศ. ...

๑. วิธีการ จำนวนครั้ง และระยะเวลาในการรับฟังความคิดเห็น

๑.๑ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาได้ดำเนินการขอรับฟังความคิดเห็นต่อร่างกฎกระทรวงการขออนุญาตนำผ่านซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ทุกประเภท พ.ศ. ... โดยมีวิธีการรับฟังความคิดเห็น ดังนี้

- รับฟังความคิดเห็น ทางเว็บไซต์กองควบคุมวัตถุเสพติด สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (www.fda.moph.go.th/sites/Narcotics) และเว็บไซต์ระบบกลางทางกฎหมาย (www.law.go.th)

- ส่งจดหมายอิเล็กทรอนิกส์ (e-mail) ไปยังหน่วยงานที่เกี่ยวข้องเพื่อขอรับฟังความคิดเห็นโดยตรง

๑.๒ ระยะเวลาการรับฟังความคิดเห็น : ระหว่างวันที่ ๖ - ๒๑ ธันวาคม ๒๕๖๕

๑.๓ จำนวนครั้งในการรับฟังความคิดเห็น : สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาได้จัดการรับฟังความคิดเห็น จำนวน ๑ ครั้ง ระหว่างวันที่ ๖ - ๒๑ ธันวาคม ๒๕๖๕ รวมทั้งสิ้น ๑๖ วัน

๒. พื้นที่หรือกลุ่มเป้าหมายในการรับฟังความคิดเห็น

หน่วยงานภาครัฐที่เกี่ยวข้อง เช่น กรมศุลกากร สำนักงานป้องกันและปราบปรามยาเสพติด สำนักงานตำรวจแห่งชาติ สำนักงานพัฒนาวิทยาศาสตร์และเทคโนโลยีแห่งชาติ เป็นต้น ผู้ประกอบการและภาคประชาชน ซึ่งใช้วิธีการรับฟังความคิดเห็นโดยรับฟังความคิดเห็นผ่านทางเว็บไซต์ของกองควบคุมวัตถุเสพติด สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา และเว็บไซต์ระบบกลางทางกฎหมาย รวมถึงส่งจดหมายอิเล็กทรอนิกส์ (e-mail) ไปยังหน่วยงานที่เกี่ยวข้องเพื่อขอรับฟังความคิดเห็นโดยตรง

โดยมีหน่วยงานภาครัฐและผู้ประกอบการร่วมแสดงความคิดเห็นต่อร่างกฎกระทรวงการขออนุญาตนำผ่านซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ทุกประเภท พ.ศ. ... ตั้งแต่วันที่ ๖ - ๒๑ ธันวาคม ๒๕๖๕

๓. สรุปการแสดงความความคิดเห็น

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ได้นำความคิดเห็นและข้อสังเกตของผู้มีส่วนเกี่ยวข้อง ทั้งจากภาครัฐ ภาคเอกชน และประชาชน มาประกอบการพิจารณาร่างกฎกระทรวงการขออนุญาตนำผ่านซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ทุกประเภท พ.ศ. แล้ว ทั้งนี้ รายละเอียดปรากฏตามตารางสรุปผลการรับฟังความเห็นท้ายเอกสารนี้

สรุปการรับฟังความคิดเห็นของ (ร่าง) กฎกระทรวงการขออนุญาตนำผ่านซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ทุกประเภท

พ.ศ.

ระหว่างวันที่ ๖-๒๑ ธันวาคม ๒๕๖๕

ความคิดเห็น	จำนวน
เห็นด้วยกับร่างกฎกระทรวงทุกประการ	๗๕
เห็นด้วยกับร่างกฎกระทรวงเป็นส่วนใหญ่/มีข้อแก้ไข/เพิ่มเติมบางส่วน	๗
ไม่ออกความคิดเห็น	๒๒
ไม่เห็นด้วยกับร่างกฎกระทรวง	๑
รวม	๑๐๕

หน่วยงาน	จำนวน
หน่วยงานรัฐ	๙๘
มหาวิทยาลัย	๒
สภาวิชาชีพ/สมาคม	๑
ผู้รับอนุญาต/ผู้ประกอบการ	๑
ประชาชน	๓
รวม	๑๐๕

ความคิดเห็นที่เสนอแนะ/ขอให้แก้ไข

ความคิดเห็นโดยสรุป	ความเห็น/การแก้ไข ของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
(๑) การยื่นคำขอรับอนุญาต	
การดำเนินการเกี่ยวกับการยื่นเอกสารมีทั้งแบบยื่นแบบระบบกระดาษและทางอิเล็กทรอนิกส์ เช่น ข้อ ๓ มีการยื่นแบบระบบกระดาษ ในขณะที่ข้อ ๑๒ เน้นการยื่นทางอิเล็กทรอนิกส์เป็นหลัก ในส่วนการออกใบอนุญาตและสำเนาของสำนักงาน อย. ตามข้อ ๙ มีการดำเนินการแบบระบบกระดาษ เป็นข้อสังเกตว่ายังไม่สอดคล้องกัน	เห็นว่ายังมีความจำเป็นในการใช้ระบบกระดาษในบางกรณี เนื่องจากมีการประสานงานจากหลายหน่วยงานทั้งในและต่างประเทศ และระบบเครือข่ายทางอิเล็กทรอนิกส์ของหน่วยงานยังไม่รองรับการดำเนินการทางอิเล็กทรอนิกส์
(๒) การดำเนินการของผู้รับอนุญาต	
การดำเนินการนำผ่านวัตถุออกฤทธิ์ทุกประเภทตามข้อ ๑๐ กำหนดให้ต้องดำเนินการให้เสร็จสิ้นภายใน ๓๐ วัน นั้น ขอเสนอแนะให้สามารถขยายระยะเวลาในการนำผ่าน	เห็นว่าต้องดำเนินการให้เสร็จสิ้นภายใน ๓๐ วัน เนื่องจาก - มาตรา ๔๑ วรรคสองแห่งประมวลกฎหมายยาเสพติด กำหนดว่า ในกรณีที่ไม้อาจส่งวัตถุออกฤทธิ์ไปยัง

ความคิดเห็นโดยสรุป	ความเห็น/การแก้ไข ของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
<p>วัตถุออกฤทธิ์ในกรณีที่ไม่สามารถดำเนินการภายใน ระยะเวลาที่กำหนด ๓๐ วัน โดยให้ยื่นเอกสารแสดงความ จำนงและแสดงเหตุผลได้</p>	<p>จุดหมายที่กำหนดได้ ให้ผู้รับอนุญาตส่งวัตถุออกฤทธิ์ นั้นกลับคืนไปยังประเทศที่ส่งออกภายใน ๓๐ วันนับ แต่วันที่วัตถุออกฤทธิ์นั้นเข้ามาในราชอาณาจักร หากไม่ดำเนินการให้แล้วเสร็จในเวลาที่กำหนด ให้วัตถุออกฤทธิ์นั้นตกเป็นของกระทรวงสาธารณสุข ตามกฎหมายกำหนด</p> <p>- สอดคล้องกับกฎหมายว่าด้วยศุลกากรที่กำหนดให้ ต้องนำสินค้าผ่านแดนออกไปนอกราชอาณาจักร ภายใน ๓๐ วันนับแต่วันที่เข้ามาในราชอาณาจักร (ประกาศกรมศุลกากรที่ ๑๘๔/๒๕๖๔ เรื่อง พิธีการศุลกากรว่าด้วยการผ่าน แดนทางอิเล็กทรอนิกส์)</p>
(๓) อื่น ๆ	
<p>๓.๑ มีข้อเสนอแนะเพิ่มเติมให้แก้ไขถ้อยคำจาก “เจ้าหน้าที่ศุลกากร” เป็น “พนักงานศุลกากร” เพื่อให้ สอดคล้องกับถ้อยคำตามพระราชบัญญัติศุลกากร พ.ศ. ๒๕๖๐ และประมวลกฎหมายยาเสพติด</p>	<p>ดำเนินการปรับแก้ถ้อยคำในร่างกฎกระทรวงฯ ให้ สอดคล้องตามความเห็นดังกล่าว</p>
<p>๓.๒ ไม่ควรใช้อักษรย่อ อย. ควรใช้เป็นคำเต็มเป็น คณะกรรมการอาหารและยา</p>	<p>เห็นว่าสามารถใช้สำนักงาน อย. ได้ เนื่องจากเป็นคำ ที่อยู่ในนิยามของประมวลกฎหมายยาเสพติด</p>