

รายงานสรุปผลการรับฟังความคิดเห็น

ร่างกฎกระทรวง

การขออนุญาตและการอนุญาตให้ผลิตหรือนำเข้าตัวอย่างของตำรับยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ หรือตำรับวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ พ.ศ.

๑. วิธีการ จำนวนครั้ง และระยะเวลาในการรับฟังความคิดเห็น

๑.๑ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาได้ดำเนินการขอรับฟังความคิดเห็นต่อร่างกฎกระทรวง การขออนุญาตและการอนุญาตให้ผลิตหรือนำเข้าตัวอย่างของตำรับยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ หรือ ตำรับวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ พ.ศ. โดยมีวิธีการรับฟังความคิดเห็น ดังนี้

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

- ส่งจดหมายอิเล็กทรอนิกส์ (e-mail) ไปยังหน่วยงานที่เกี่ยวข้องเพื่อขอรับฟังความคิดเห็นโดยตรง

๑.๒ ระยะเวลาการรับฟังความคิดเห็น : ระหว่างวันที่ ๑ - ๑๖ กันยายน ๒๕๖๕

๑.๓ จำนวนครั้งในการรับฟังความคิดเห็น : สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาได้จัดการรับฟังความคิดเห็น จำนวน ๑ ครั้ง ระหว่างวันที่ ๑ - ๑๖ กันยายน ๒๕๖๕ รวมทั้งสิ้น ๑๖ วัน

๒. พื้นที่หรือกลุ่มเป้าหมายในการรับฟังความคิดเห็น

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

โดยมีหน่วยงานภาครัฐและผู้ประกอบการร่วมแสดงความคิดเห็นต่อร่างกฎกระทรวงการขึ้นทะเบียนตำรับยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ และตำรับวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ พ.ศ. ... ตั้งแต่วันที่ ๑ - ๑๖ กันยายน ๒๕๖๕

๓. สรุปการแสดงความความคิดเห็น

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ได้นำความคิดเห็นและข้อสังเกตของผู้มีส่วนเกี่ยวข้อง ทั้งจาก ภาครัฐ ภาคเอกชน และประชาชน มาประกอบการพิจารณาร่างกฎกระทรวงการขออนุญาตและการอนุญาตให้ผลิตหรือนำเข้าตัวอย่างของตำรับยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ หรือตำรับวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ พ.ศ. แล้ว ทั้งนี้ รายละเอียดปรากฏตามตารางสรุปผลการรับฟังความคิดเห็นท้ายเอกสารนี้

สรุปการรับฟังความคิดเห็นของ (ร่าง) กฎกระทรวงการขออนุญาตและการอนุญาตให้ผลิตหรือนำเข้า
ตัวอย่างของตำรับยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ หรือตำรับวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔

พ.ศ.

ระหว่างวันที่ ๑-๑๖ กันยายน ๒๕๖๕

ความคิดเห็น	จำนวน
เห็นด้วยกับร่างกฎกระทรวงทุกประการ	๓
เห็นด้วยกับร่างกฎกระทรวงเป็นส่วนใหญ่/มีข้อแก้ไข/เพิ่มเติม บางส่วน	๒
ไม่ออกความคิดเห็น	๐
ไม่เห็นด้วยกับร่างกฎกระทรวง	๐
รวม	๕

หน่วยงาน	จำนวน
หน่วยงานรัฐ	๒
ผู้ประกอบการเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์	๑
ประชาชน	๑
อื่นๆ	๑
รวม	๕

ความคิดเห็นที่ขอให้แก้ไข/ไม่เห็นด้วย

ความคิดเห็นโดยสรุป	ความเห็น/การแก้ไข ของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
(๑) วันบังคับใช้ของกฎกระทรวง	
ข้อ ๑ กำหนดให้ใช้บังคับเมื่อพ้นกำหนดเก้าสิบวันนับ แต่วันประกาศในราชกิจจานุเบกษา - เห็นว่าเป็นระยะเวลาค่อนข้างสั้น ทำให้ผู้ประกอบการ ปรับตัวไม่ทัน จึงเสนอให้ขยายระยะเวลาเป็นเมื่อพ้น กำหนดหนึ่งร้อยแปดสิบวันนับแต่วันประกาศในราช กิจจานุเบกษา	เห็นว่าระยะเวลาเก้าสิบวัน เป็นระยะเวลาที่เหมาะสม แล้ว เนื่องจากไม่ได้เปลี่ยนแปลงหลักการในการขอรับ ใบอนุญาต อีกทั้งยังมีการปรับปรุงและลดเอกสารใน การยื่นคำขอที่ไม่จำเป็น และมีบทเฉพาะกาลที่ให้ ใบอนุญาตที่ออกตาม พ.ร.บ. ให้ใช้ต่อไปได้อีกสองปี ดังนั้นผู้ประกอบการจึงยังไม่ต้องขอรับใบอนุญาต ตามกฎกระทรวงใหม่ในทันทีที่กฎกระทรวงมีผลใช้ บังคับ