

ตารางเปรียบเทียบสาระสำคัญของกฎกระทรวง ฉบับที่ ๑๑ (พ.ศ. ๒๕๒๐) ออกตามความในพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘ กับ (ร่าง) กฎกระทรวงกำหนดหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขการขออนุญาตและการออกใบอนุญาตเฉพาะคราวเพื่อนำเข้าหรือส่งออก ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ หรือประเภท ๒ ของผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากกระทรวงสาธารณสุข พ.ศ.

กฎกระทรวง ฉบับที่ ๑๑	(ร่าง) กฎกระทรวงฯ	ความแตกต่าง ในสาระสำคัญ	เหตุผลในการแก้ไข
<p>ชื่อกฎกระทรวง กฎกระทรวง ฉบับที่ ๑๑ (พ.ศ. ๒๕๒๐) ออกตามความในพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘</p>	<p>ชื่อกฎกระทรวง กฎกระทรวง กำหนดหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขการขออนุญาตและการออกใบอนุญาตเฉพาะคราวเพื่อนำเข้าหรือส่งออกซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ หรือประเภท ๒ ของผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากกระทรวงสาธารณสุข พ.ศ.</p>	<p>ระบุชื่อของกฎกระทรวงให้ชัดเจน</p>	<p>ปรับเปลี่ยนรูปแบบการเขียนชื่อกฎกระทรวงตามมติคณะรัฐมนตรีเพื่อให้เกิดความชัดเจนง่ายต่อการสืบค้น</p>
<p>บทอาศัยอำนาจ อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๕ และมาตรา ๗๐ แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘ รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขออกกฎกระทรวงไว้ดังต่อไปนี้</p>	<p>บทอาศัยอำนาจ อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๕ วรรคหนึ่ง และมาตรา ๗๐ วรรคสอง แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘ อันเป็นกฎหมายที่มีบทบัญญัติบางประการเกี่ยวกับการจำกัดสิทธิและเสรีภาพของบุคคล ซึ่งมาตรา ๒๙ ประกอบกับมาตรา ๓๒ มาตรา ๓๓ มาตรา ๔๑ มาตรา ๔๓ และมาตรา ๔๕ ของรัฐธรรมนูญแห่งราชอาณาจักรไทยบัญญัติให้กระทำได้โดยอาศัยอำนาจตามบทบัญญัติแห่งกฎหมาย รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขออกกฎกระทรวงไว้ดังต่อไปนี้</p>	<p>เพิ่มการอ้างบทอาศัยอำนาจตามรัฐธรรมนูญ</p>	
<p>-</p>	<p>ข้อ ๑ ให้ยกเลิก (๑) กฎกระทรวง ฉบับที่ ๑๑ (พ.ศ. ๒๕๒๐) ออกตามความในพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘ (๒) กฎกระทรวง ฉบับที่ ๑๗ (พ.ศ. ๒๕๒๑) ออกตามความในพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘</p>	<p>ยกเลิกกฎกระทรวง ฉบับที่ ๑๑ (พ.ศ. ๒๕๒๐) และความในข้อ ๒ แห่งกฎกระทรวง ฉบับที่ ๑๗ (พ.ศ. ๒๕๒๑)</p>	<p>ยกเลิกเพื่อปรับปรุงแล้วออกฉบับใหม่</p>
<p>-</p>	<p>ข้อ ๒ ในกฎกระทรวงนี้ “ผู้อนุญาต” หมายความว่า เลขานุการคณะกรรมการอาหารและยา หรือผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากเลขานุการคณะกรรมการอาหารและยา</p>	<p>เพิ่มคำจำกัดความของคำว่า “ผู้อนุญาต”</p>	<p>เพื่อให้เกิดความชัดเจน</p>

ตารางเปรียบเทียบสาระสำคัญของกฎกระทรวง ฉบับที่ ๑๑ (พ.ศ. ๒๕๒๐) ออกตามความในพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘ กับ (ร่าง) กฎกระทรวงกำหนดหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขการขออนุญาตและการออกใบอนุญาตเฉพาะคราวเพื่อนำเข้าหรือส่งออก ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ หรือประเภท ๒ ของผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากกระทรวงสาธารณสุข พ.ศ. (ต่อ)

กฎกระทรวง ฉบับที่ ๑๑	(ร่าง) กฎกระทรวงฯ	ความแตกต่าง ในสาระสำคัญ	เหตุผลในการแก้ไข
-	<p>ข้อ ๓ ผู้อนุญาตจะพิจารณาออกใบอนุญาตเฉพาะคราวเพื่อนำเข้าหรือส่งออกซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ หรือประเภท ๒ ได้ เมื่อปรากฏว่าผู้ขอรับใบอนุญาตเป็นผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากกระทรวงสาธารณสุข และมีความประสงค์ที่จะนำเข้าหรือส่งออกซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ หรือประเภท ๒ ดังต่อไปนี้</p> <p>(๑) เพื่อประโยชน์ในการบริหารวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ที่ใช้ในทางการแพทย์</p> <p>(๒) เพื่อประโยชน์ในการวิเคราะห์หรือการศึกษาวิจัยทางด้านทางการแพทย์หรือวิทยาศาสตร์</p> <p>(๓) เพื่อประโยชน์ของทางราชการ</p> <p>กรณีตาม (๑) ผู้ขอรับใบอนุญาตเฉพาะคราวเพื่อนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ต้องมีคุณสมบัติดังต่อไปนี้</p> <p>(ก) ต้องเป็นผู้รับอนุญาตนำเข้าหรือส่งยาแผนปัจจุบันเข้ามาในราชอาณาจักรตามกฎหมายว่าด้วยยา</p> <p>(ข) ต้องเป็นผู้รับอนุญาตให้มีไว้ในครอบครองหรือใช้ประโยชน์ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ ทั้งนี้ ไม่รวมถึงผู้ได้รับการยกเว้นไม่ต้องขอรับใบอนุญาตตามกฎหมายว่าด้วยวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท</p> <p>(ค) ต้องเป็นผู้แทนจำหน่ายของผู้ผลิตในต่างประเทศ</p> <p>ความในวรรคสองไม่ใช้บังคับแก่กระทรวงสาธารณสุขหรือหน่วยงานของรัฐผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากกระทรวงสาธารณสุข</p>	<p>๑. ระบุเพิ่มวัตถุประสงค์ในการนำเข้า และส่งออก วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ หรือประเภท ๒</p> <p>๒. ระบุเพิ่มคุณสมบัติของผู้ขอรับใบอนุญาตซึ่งมีความประสงค์ที่จะนำเข้าหรือส่งออก เพื่อประโยชน์ในการบริหาร วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ที่ใช้ในทางการแพทย์ของประเทศ เป็นการเฉพาะในลักษณะเดียวกับที่กำหนดไว้ใน TOR</p> <p>๓. ไม่ใช้บังคับแก่กระทรวงสาธารณสุขหรือหน่วยงานของรัฐผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากกระทรวงสาธารณสุข</p>	<p>๑. เพื่อกำหนดขอบเขตของ วัตถุประสงค์ในการขอรับใบอนุญาต ให้ชัดเจน</p> <p>๒. กำหนดเพิ่มคุณสมบัติของผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากกระทรวงสาธารณสุขให้นำเข้าหรือส่งออก วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ เพื่อให้ เกิดความรัดกุมและชัดเจนขึ้น เป็นไปตามข้อเสนอแนะของ คณะกรรมการป้องกันและปราบปรามการฟอกเงินและ ยาเสพติด</p> <p>๓. เพื่อความชัดเจน</p>

ตารางเปรียบเทียบสาระสำคัญของกฎกระทรวง ฉบับที่ ๑๑ (พ.ศ. ๒๕๒๐) ออกตามความในพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘ กับ (ร่าง) กฎกระทรวงกำหนดหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขการขออนุญาตและการออกใบอนุญาตเฉพาะคราวเพื่อนำเข้าหรือส่งออก ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ หรือประเภท ๒ ของผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากกระทรวงสาธารณสุข พ.ศ. (ต่อ)

กฎกระทรวง ฉบับที่ ๑๑	(ร่าง) กฎกระทรวงฯ	ความแตกต่าง ในสาระสำคัญ	เหตุผลในการแก้ไข
<p>ข้อ ๑ ผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากกระทรวงสาธารณสุข ผู้ใดประสงค์จะขอรับใบอนุญาตเฉพาะคราวเพื่อนำเข้าหรือส่งออกซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ หรือประเภท ๒ ให้ยื่นคำขอทุกครั้งที่จะมีการนำเข้าหรือส่งออกโดยให้ยื่นคำขอตามแบบ ฉ.จ.๑ ท้ายกฎกระทรวงนี้ พร้อมด้วยหลักฐานตามที่ระบุไว้ในแบบ ฉ.จ. ๑</p>	<p>ข้อ ๔ ผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากกระทรวงสาธารณสุขที่ประสงค์จะนำเข้าหรือส่งออกซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ หรือประเภท ๒ ให้ยื่นคำขอรับใบอนุญาตเฉพาะคราวเพื่อนำเข้าหรือส่งออกซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ หรือประเภท ๒ โดยระบุเหตุผลความจำเป็นในการขออนุญาต พร้อมด้วยเอกสารหรือหลักฐานตามที่ระบุไว้ในคำขอดังกล่าวทุกครั้งที่จะมีการนำเข้าหรือส่งออก</p> <p>คำขอรับใบอนุญาตตามวรรคหนึ่งให้เป็นไปตามแบบที่เลขาธิการกำหนดโดยประกาศในราชกิจจานุเบกษา</p>	<p>๑. ระบุเพิ่มเหตุผลความจำเป็นในการขออนุญาตทุกครั้งที่จะมีการนำเข้าหรือส่งออก</p> <p>๒. ตัดแบบคำขอรับใบอนุญาตคือแบบ ฉ.จ. ๑ ท้ายกฎกระทรวงออก แล้วกำหนดใหม่เป็นแบบตามที่เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา กำหนดโดยประกาศในราชกิจจานุเบกษา</p>	<p>๑. เพื่อให้เกิดความชัดเจน ป้องกันการแอบอ้าง</p> <p>๒. เพื่อให้มีความคล่องตัวในการดำเนินการกรณีที่จะแก้ไขปรับปรุงแบบต่างๆ ให้ทันสมัยเป็นปัจจุบัน และสอดคล้องกับสถานการณ์ และเป็นรูปแบบเดียวกับกฎกระทรวงอื่นที่ออกในปัจจุบัน</p>
<p>ข้อ ๒ ผู้ขอรับใบอนุญาตเฉพาะคราวเพื่อส่งออกซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ หรือประเภท ๒ ต้องนำใบอนุญาตนำเข้าซึ่งออกโดยประเทศที่จะส่งวัตถุออกฤทธิ์นั้นไปมามอบให้กระทรวงสาธารณสุขที่กองควบคุมวัตถุเสพติด สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข</p>	<p>ข้อ ๕ ในการยื่นคำขอรับใบอนุญาตตามข้อ ๔ ให้แนบเอกสารหลักฐานเพิ่มเติมดังต่อไปนี้</p> <p>(๑) กรณีเพื่อประโยชน์ตามข้อ ๓ (๑)</p> <p>(ก) ในการนำเข้า ให้แนบสำเนาหนังสือแสดงการเป็นผู้แทนจำหน่ายของผู้ผลิตในต่างประเทศ สำเนาสัญญาซื้อขายระหว่างสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยากับผู้ขอรับ</p>	<p>กำหนดเพิ่มให้มีการแนบเอกสารหลักฐานเพิ่มเติมประกอบการยื่นคำขอรับใบอนุญาตแยกรายกรณีตามความประสงค์ที่ระบุในข้อ ๓ ของ (ร่าง) กฎกระทรวงฯ</p>	<p>เพื่อให้เกิดความชัดเจนในทางปฏิบัติทุกๆกรณี</p>

ตารางเปรียบเทียบสาระสำคัญของกฎกระทรวง ฉบับที่ ๑๑ (พ.ศ. ๒๕๒๐) ออกตามความในพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘ กับ (ร่าง) กฎกระทรวงกำหนดหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขการขออนุญาตและการออกใบอนุญาตเฉพาะคราวเพื่อนำเข้าหรือส่งออก ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ หรือประเภท ๒ ของผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากกระทรวงสาธารณสุข พ.ศ. (ต่อ)

กฎกระทรวง ฉบับที่ ๑๑	(ร่าง) กฎกระทรวงฯ	ความแตกต่าง ในสาระสำคัญ	เหตุผลในการแก้ไข
	<p>ใบอนุญาตซึ่งระบุชื่อ จำนวนหรือปริมาณ และรายละเอียดเกี่ยวกับวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ชื่อและที่ตั้งของสถานที่ทำการของผู้ผลิตหรือผู้ส่งออก และวิธีการในการนำเข้ามาในราชอาณาจักรซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ดังกล่าว</p> <p>(ข) ในการส่งออก ให้แนบใบอนุญาตนำเข้าหรือหนังสือรับรองซึ่งออกโดยหน่วยงานของรัฐของประเทศปลายทางผู้รับวัตถุออกฤทธิ์นั้น ซึ่งระบุชื่อ จำนวนหรือปริมาณ และรายละเอียดเกี่ยวกับวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ชื่อและที่ตั้งของสถานที่ทำการของผู้นำเข้า และวิธีการในการส่งออกไปนอกราชอาณาจักรซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ดังกล่าว</p> <p>(๒) กรณีเพื่อประโยชน์ตามข้อ ๓ (๒) ให้แนบเอกสารแสดงรายละเอียดเกี่ยวกับการวิเคราะห์หรือสำเนาโครงการศึกษาวิจัยซึ่งระบุชื่อ จำนวนหรือปริมาณ รายละเอียดเกี่ยวกับวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ หรือ ประเภท ๒ และกระบวนการที่เกี่ยวข้องกับการนำเข้าหรือการส่งออกภายใต้โครงการศึกษาวิจัยดังกล่าว และในกรณีที่เป็นการศึกษาวิจัยในมนุษย์ ให้แนบหลักฐานการผ่านความเห็นชอบของคณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมของหน่วยงานที่เกี่ยวข้อง พร้อมด้วยเอกสารหลักฐาน ดังต่อไปนี้</p> <p>(ก) ในการนำเข้า ให้แนบเอกสารหลักฐานซึ่งระบุชื่อ จำนวนหรือปริมาณ และรายละเอียดเกี่ยวกับวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ หรือประเภท ๒ ชื่อและที่ตั้งของสถานที่ทำการของผู้ผลิตหรือผู้ส่งออก และวิธีการในการนำเข้ามาใน</p>		

ตารางเปรียบเทียบสาระสำคัญของกฎกระทรวง ฉบับที่ ๑๑ (พ.ศ. ๒๕๒๐) ออกตามความในพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘ กับ (ร่าง) กฎกระทรวงกำหนดหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขการขออนุญาตและการออกใบอนุญาตเฉพาะคราวเพื่อนำเข้าหรือส่งออก ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ หรือประเภท ๒ ของผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากกระทรวงสาธารณสุข พ.ศ. (ต่อ)

กฎกระทรวง ฉบับที่ ๑๑	(ร่าง) กฎกระทรวงฯ	ความแตกต่าง ในสาระสำคัญ	เหตุผลในการแก้ไข
	<p>ราชอาณาจักรซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ดังกล่าว</p> <p>(ข) ในการส่งออก ให้แนบใบอนุญาตนำเข้าหรือหนังสือรับรองซึ่งออกโดยหน่วยงานของรัฐของประเทศปลายทางผู้รับวัตถุออกฤทธิ์นั้น ซึ่งระบุชื่อ จำนวนหรือปริมาณ และรายละเอียดเกี่ยวกับวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ หรือประเภท ๒ ชื่อและที่ตั้งของสถานที่ทำการของผู้นำเข้า และวิธีการในการส่งออกไปนอกราชอาณาจักรซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ดังกล่าว</p> <p>(ค) กรณีเพื่อประโยชน์ตามข้อ ๓ (๓) ให้แนบสำเนาหนังสือราชการจากหน่วยงานต้นสังกัดที่แจ้งวัตถุประสงค์ของการนำวัตถุออกฤทธิ์ไปใช้ประโยชน์ โดยระบุชื่อ จำนวนหรือปริมาณ รายละเอียดเกี่ยวกับวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ หรือประเภท ๒ และกระบวนการที่เกี่ยวข้องกับการนำเข้าหรือการส่งออกภายใต้วัตถุประสงค์ดังกล่าว พร้อมด้วยเอกสารหลักฐาน ดังต่อไปนี้</p> <p>(ก) ในการนำเข้า ให้แนบเอกสารหลักฐานซึ่งระบุชื่อ จำนวนหรือปริมาณ และรายละเอียดเกี่ยวกับวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ หรือประเภท ๒ ชื่อและที่ตั้งของสถานที่ทำการของผู้ผลิตหรือผู้ส่งออก และวิธีการในการนำเข้ามาในราชอาณาจักรซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ดังกล่าว</p> <p>(ข) ในการส่งออก ให้แนบใบอนุญาตนำเข้าหรือหนังสือรับรองซึ่งออกโดยหน่วยงานของรัฐของประเทศปลายทางผู้รับ</p>		

ตารางเปรียบเทียบสาระสำคัญของกฎกระทรวง ฉบับที่ ๑๑ (พ.ศ. ๒๕๒๐) ออกตามความในพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘ กับ (ร่าง) กฎกระทรวงกำหนดหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขการขออนุญาตและการออกใบอนุญาตเฉพาะคราวเพื่อนำเข้าหรือส่งออก ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ หรือประเภท ๒ ของผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากกระทรวงสาธารณสุข พ.ศ. (ต่อ)

กฎกระทรวง ฉบับที่ ๑๑	(ร่าง) กฎกระทรวงฯ	ความแตกต่าง ในสาระสำคัญ	เหตุผลในการแก้ไข
	วัตถุออกฤทธิ์นั้น ซึ่งระบุชื่อ จำนวนหรือปริมาณ และรายละเอียดเกี่ยวกับวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ หรือประเภท ๒ ชื่อและที่ตั้งของสถานที่ทำการของผู้นำเข้า และวิธีการในการส่งออกป็นอกราชอาณาจักรซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ดังกล่าว		
ข้อ ๓ ใบอนุญาตเฉพาะคราวเพื่อนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ หรือประเภท ๒ ให้ใช้แบบ ฉ.จ. ๒ ท้ายกฎกระทรวงนี้	ข้อ ๖ ในการออกใบอนุญาตเฉพาะคราวเพื่อนำเข้าหรือส่งออกซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ หรือประเภท ๒ ให้ผู้อนุญาตพิจารณาออกใบอนุญาตแก่ผู้ขอรับใบอนุญาตนั้น ใบอนุญาตตามวรรคหนึ่งให้เป็นไปตามแบบที่เลขาธิการกำหนดโดยประกาศในราชกิจจานุเบกษา	๑. ตัดแบบใบอนุญาตคือแบบ ฉ.จ.๒ และ ฉ.จ.๓ ออก แล้วกำหนดแบบใหม่ให้ใบอนุญาตเป็นไปตามแบบที่เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา กำหนดโดยประกาศในราชกิจจานุเบกษา ๒. รวมเนื้อความในการกำหนดแบบใบอนุญาตเฉพาะคราวเพื่อนำเข้าหรือส่งออกไว้ในข้อเดียวกัน	๑. เพื่อให้มีความคล่องตัวในการดำเนินการกรณีที่จะแก้ไขปรับปรุงแบบต่างๆ ให้ทันสมัยเป็นปัจจุบัน และสอดคล้องกับสถานการณ์ และเป็นรูปแบบเดียวกันกับกฎกระทรวงอื่นที่ออกในปัจจุบัน ๒. เพื่อให้เกิดความกระชับในเนื้อหา
ข้อ ๔ ใบอนุญาตเฉพาะคราวเพื่อส่งออกซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ หรือประเภท ๒ ให้ใช้แบบ ฉ.จ. ๓ ท้ายกฎกระทรวงนี้			

ตารางเปรียบเทียบสาระสำคัญของกฎกระทรวง ฉบับที่ ๑๑ (พ.ศ. ๒๕๒๐) ออกตามความในพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘ กับ (ร่าง) กฎกระทรวงกำหนดหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขการขออนุญาตและการออกใบอนุญาตเฉพาะคราวเพื่อนำเข้าหรือส่งออก ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ หรือประเภท ๒ ของผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากกระทรวงสาธารณสุข พ.ศ. (ต่อ)

กฎกระทรวง ฉบับที่ ๑๑	(ร่าง) กฎกระทรวงฯ	ความแตกต่าง ในสาระสำคัญ	เหตุผลในการแก้ไข
<p>ข้อ ๕ ใบอนุญาตตามข้อ ๓ หรือข้อ ๔ ต้องมีสำเนาใบอนุญาตอย่างละห้าฉบับและมีหมายเลขกำกับไว้ที่สำเนาใบอนุญาต โดยเรียงลำดับหมายเลขกำกับดังนี้</p> <p>(๑) สำเนาใบอนุญาตฉบับที่ ๑ หมายเลข ๑ (๒) สำเนาใบอนุญาตฉบับที่ ๒ หมายเลข ๒ (๓) สำเนาใบอนุญาตฉบับที่ ๓ หมายเลข ๓ (๔) สำเนาใบอนุญาตฉบับที่ ๔ หมายเลข ๔ (๕) สำเนาใบอนุญาตฉบับที่ ๕ หมายเลข ๕</p> <p>สำเนาใบอนุญาตหมายเลข ๑ ให้เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยาเป็นผู้ลงชื่อรับรอง สำเนาใบอนุญาตหมายเลข ๒ ถึงหมายเลข ๕ ให้พนักงานเจ้าหน้าที่เป็นผู้ลงชื่อรับรอง</p>	<p>ข้อ ๗ ใบอนุญาตตามข้อ ๖ ต้องมีสำเนาใบอนุญาตอย่างละห้าฉบับ และมีหมายเลขกำกับตามลำดับไว้ที่สำเนาใบอนุญาต</p>	<p>๑. แก้ไขการระบุชื่อจากเดิมข้อ ๓ หรือ ๔ เป็นข้อ ๖</p> <p>๒. ตัดการขยายความว่าต้องมีการระบุหมายเลข ๑-๕ ที่สำเนาใบอนุญาตฉบับที่ ๑-๕</p> <p>๓. ตัดการลงชื่อรับรองในสำเนาใบอนุญาตทั้ง ๕ ฉบับออก</p>	<p>๑. แก้ไขการระบุชื่อให้ถูกต้อง</p> <p>๒. เพื่อให้เกิดความกระชับในเนื้อหา</p> <p>๓. เนื่องจากในทางปฏิบัติ เลขาธิการฯ หรือผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากเลขาธิการฯ ซึ่งเป็นผู้อนุญาตได้ลงนามจริงทุกฉบับ</p>
<p>ข้อ ๖ ใบอนุญาตเฉพาะคราวเพื่อนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ หรือประเภท ๒ และสำเนาใบอนุญาตดังกล่าวตามข้อ ๕ ให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาดำเนินการดังต่อไปนี้</p> <p>(๑) ใบอนุญาตให้มอบแก่ผู้รับอนุญาตเพื่อจัดส่งไปยังเจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจของประเทศที่ส่งออก</p> <p>(๒) สำเนาใบอนุญาตหมายเลข ๑ ให้มอบแก่ผู้รับอนุญาตเพื่อเก็บไว้เป็นหลักฐาน</p>	<p>ข้อ ๘ ใบอนุญาตเฉพาะคราวเพื่อนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ หรือประเภท ๒ และสำเนาใบอนุญาตดังกล่าวตามข้อ ๗ ให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาดำเนินการดังต่อไปนี้</p> <p>(๑) ใบอนุญาตให้มอบแก่ผู้รับอนุญาตเพื่อจัดส่งไปยังเจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจของประเทศที่ส่งออก</p> <p>(๒) สำเนาใบอนุญาตหมายเลข ๑ ให้มอบแก่ผู้รับอนุญาตเพื่อเก็บไว้เป็นหลักฐาน</p>	<p>๑. แก้ไขการระบุชื่อจากข้อ ๕ เป็น ข้อ ๗</p>	<p>๑. แก้ไขการระบุชื่อให้ถูกต้อง</p>

ตารางเปรียบเทียบสาระสำคัญของกฎกระทรวง ฉบับที่ ๑๑ (พ.ศ. ๒๕๒๐) ออกตามความในพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘ กับ (ร่าง) กฎกระทรวงกำหนดหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขการขออนุญาตและการออกใบอนุญาตเฉพาะคราวเพื่อนำเข้าหรือส่งออก ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ หรือประเภท ๒ ของผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากกระทรวงสาธารณสุข พ.ศ. (ต่อ)

กฎกระทรวง ฉบับที่ ๑๑	(ร่าง) กฎกระทรวงฯ	ความแตกต่าง ในสาระสำคัญ	เหตุผลในการแก้ไข
<p>(๓) สำเนาใบอนุญาตหมายเลข ๒ และหมายเลข ๓ ให้ส่งไปยังกรมศุลกากร</p> <p>เมื่อได้มีการนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ตามใบอนุญาตแล้ว ให้กรมศุลกากรสลักหลังสำเนาใบอนุญาตหมายเลข ๓ และส่งกลับมายังสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ส่วนสำเนาใบอนุญาตหมายเลข ๒ ให้กรมศุลกากรเก็บไว้เป็นหลักฐาน</p> <p>(๔) สำเนาใบอนุญาตหมายเลข ๔ และหมายเลข ๕ ให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาเก็บไว้เป็นหลักฐาน</p>	<p>(๓) สำเนาใบอนุญาตหมายเลข ๒ ให้มอบแก่ผู้รับอนุญาตเพื่อนำไปยื่นให้เจ้าหน้าที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาสลักหลังเมื่อได้มีการนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ หรือประเภท ๒ ตามใบอนุญาตแล้ว</p> <p>(๔) สำเนาใบอนุญาตหมายเลข ๓ และหมายเลข ๔ ให้มอบแก่ผู้รับอนุญาตเพื่อนำไปยื่นให้เจ้าหน้าที่ศุลกากรประจำด่านที่นำเข้าใช้เป็นหลักฐานในการตรวจสอบ และเมื่อได้มีการนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ หรือประเภท ๒ ตามใบอนุญาตแล้ว ให้เจ้าหน้าที่ศุลกากรประจำด่านที่นำเข้าสลักหลังสำเนาใบอนุญาตหมายเลข ๓ ส่งกลับมายังสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ส่วนสำเนาใบอนุญาตหมายเลข ๔ ให้กรมศุลกากรเก็บไว้เป็นหลักฐาน</p> <p>(๕) สำเนาใบอนุญาตหมายเลข ๕ ให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาเก็บไว้ใช้เป็นหลักฐานในการตรวจสอบ</p>	<p>๒. กำหนดให้เป็นหน้าที่ของผู้รับอนุญาตที่จะต้องนำสำเนาใบอนุญาตหมายเลข ๒, ๓ และ ๔ ไปมอบให้หน่วยงานที่เกี่ยวข้อง</p> <p>๓. กำหนดหมายเลขของสำเนาใบอนุญาตที่ต้องนำไปมอบให้หน่วยงานที่เกี่ยวข้องใหม่</p>	<p>๒. เพื่อให้เกิดความชัดเจนในทางปฏิบัติว่าผู้ที่จะนำสำเนาฯ หมายเลข ๒, ๓ และ ๔ ไปยื่นแก่หน่วยงานที่เกี่ยวข้องคือผู้รับอนุญาต</p> <p>๓. เพื่อเพิ่มความชัดเจนและลดความสับสนในทางปฏิบัติของผู้รับอนุญาตและเจ้าหน้าที่และสอดคล้องกับกรณีการนำเข้ายาเสพติดให้โทษในประเภท ๒</p>

ตารางเปรียบเทียบสาระสำคัญของกฎกระทรวง ฉบับที่ ๑๑ (พ.ศ. ๒๕๒๐) ออกตามความในพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘ กับ (ร่าง) กฎกระทรวงกำหนดหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขการขออนุญาตและการออกใบอนุญาตเฉพาะคราวเพื่อนำเข้าหรือส่งออก ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ หรือประเภท ๒ ของผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากกระทรวงสาธารณสุข พ.ศ. (ต่อ)

กฎกระทรวง ฉบับที่ ๑๑	(ร่าง) กฎกระทรวงฯ	ความแตกต่าง ในสาระสำคัญ	เหตุผลในการแก้ไข
<p>ข้อ ๗ ใบอนุญาตเฉพาะคราวเพื่อส่งออกซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ ในประเภท ๑ หรือประเภท ๒ และสำเนาใบอนุญาตดังกล่าวตามข้อ ๕ ให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาดำเนินการดังต่อไปนี้</p> <p>(๑) ใบอนุญาต ให้มอบแก่ผู้รับอนุญาตเพื่อเก็บไว้เป็นหลักฐาน</p> <p>(๒) สำเนาใบอนุญาตหมายเลข ๑ ให้มอบแก่ผู้รับอนุญาตเพื่อส่งไปพร้อมกับวัตถุออกฤทธิ์ที่ส่งออก</p> <p>(๓) สำเนาใบอนุญาตหมายเลข ๒ และหมายเลข ๓ ให้ส่งไปยังเจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจของประเทศผู้รับนั้นด้วย</p> <p>(๔) สำเนาใบอนุญาตหมายเลข ๔ ให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาส่งไปยังกรมศุลกากรเพื่อใช้เป็นหลักฐานในการตรวจสอบ</p>	<p>ข้อ ๙ ใบอนุญาตเฉพาะคราวเพื่อส่งออกซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ หรือประเภท ๒ และสำเนาใบอนุญาตดังกล่าวตามข้อ ๗ ให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาดำเนินการดังต่อไปนี้</p> <p>(๑) ใบอนุญาต ให้มอบแก่ผู้รับอนุญาตเพื่อเก็บไว้เป็นหลักฐาน</p> <p>(๒) สำเนาใบอนุญาตหมายเลข ๑ ให้มอบแก่ผู้รับอนุญาตเพื่อส่งไปพร้อมกับวัตถุออกฤทธิ์ที่ส่งออก</p> <p>(๓) สำเนาใบอนุญาตหมายเลข ๒ ให้ส่งไปยังเจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจของประเทศผู้รับวัตถุออกฤทธิ์ เพื่อให้เจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจของประเทศผู้รับได้ทำการตรวจสอบและจัดส่งกลับมายังสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา</p> <p>(๔) สำเนาใบอนุญาตหมายเลข ๓ และหมายเลข ๔ ให้มอบแก่ผู้รับอนุญาตเพื่อนำไปยื่นให้เจ้าหน้าที่ศุลกากรประจำด่านที่ส่งออกใช้เป็นหลักฐานในการตรวจสอบ และเมื่อได้มีการส่งออกซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ตามใบอนุญาตแล้ว ให้เจ้าหน้าที่ศุลกากรประจำด่านที่ส่งออกสลักหลังสำเนาใบอนุญาตหมายเลข ๓ ส่งกลับมายังสำนักงานคณะกรรมการอาหาร-</p>	<p>๑. แก้ไขการระบุชื่อจากข้อ ๕ เป็น ข้อ ๗</p> <p>๒. แก้ไขให้มีเพียงสำเนาใบอนุญาตหมายเลข ๒ ที่ต้องส่งไปยังเจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจของประเทศผู้รับและระบุเพิ่มให้มีการส่งสำเนาใบอนุญาตกลับมาภายหลังตรวจสอบแล้ว</p> <p>๓. กำหนดให้เป็นหน้าที่ของผู้รับอนุญาตที่จะต้องนำสำเนาใบอนุญาตหมายเลข ๓ และ ๔ ไปมอบให้หน่วยงานที่เกี่ยวข้อง</p>	<p>๑. แก้ไขการระบุชื่อให้ถูกต้อง</p> <p>๒. เนื่องจากใช้เพียงฉบับเดียวก็เพียงพอแล้วและเพิ่มความชัดเจนในทางปฏิบัติให้ต้องมีการส่งกลับมา</p> <p>๓. เพื่อให้เกิดความชัดเจนในทางปฏิบัติว่าผู้ที่จะนำสำเนาฯ หมายเลข ๓ และ ๔ ไปยื่นแก่ศุลกากรคือผู้รับอนุญาต</p>

ตารางเปรียบเทียบสาระสำคัญของกฎกระทรวง ฉบับที่ ๑๑ (พ.ศ. ๒๕๒๐) ออกตามความในพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘ กับ (ร่าง) กฎกระทรวงกำหนดหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขการขออนุญาตและการออกใบอนุญาตเฉพาะคราวเพื่อนำเข้าหรือส่งออก ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ หรือประเภท ๒ ของผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากกระทรวงสาธารณสุข พ.ศ. (ต่อ)

กฎกระทรวง ฉบับที่ ๑๑	(ร่าง) กฎกระทรวงฯ	ความแตกต่าง ในสาระสำคัญ	เหตุผลในการแก้ไข
(๕) สำเนาใบอนุญาตหมายเลข ๕ ให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาเก็บไว้เป็นหลักฐาน	(๕) สำเนาใบอนุญาตหมายเลข ๕ ให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาเก็บไว้ใช้เป็นหลักฐานในการตรวจสอบ	๔. กำหนดหมายเลขของสำเนาใบอนุญาตที่ต้องนำไปมอบให้หน่วยงานที่เกี่ยวข้องใหม่	๔. เพื่อเพิ่มความชัดเจนและลดความสับสนในทางปฏิบัติของผู้รับอนุญาตและเจ้าหน้าที่และสอดคล้องกับกรณีการส่งออกยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒
ข้อ ๘ ชนิดและปริมาณของวัตถุออกฤทธิ์ที่อนุญาตให้นำเข้าเฉพาะคราว ต้องไม่เกินจำนวนและปริมาณที่ระบุไว้ในใบอนุญาต	ข้อ ๑๐ ชนิดและปริมาณของวัตถุออกฤทธิ์ที่อนุญาตให้นำเข้าเฉพาะคราว ต้องไม่เกินจำนวนและปริมาณที่ระบุไว้ในใบอนุญาต		
ข้อ ๙ ชนิดและปริมาณของวัตถุออกฤทธิ์ที่อนุญาตให้ส่งออกเฉพาะคราว ต้องไม่เกินจำนวนและปริมาณที่ระบุไว้ในใบอนุญาตของประเทศที่จะนำเข้า	ข้อ ๑๑ ชนิดและปริมาณของวัตถุออกฤทธิ์ที่อนุญาตให้ส่งออกเฉพาะคราว ต้องไม่เกินจำนวนและปริมาณที่ระบุไว้ในใบอนุญาตของประเทศที่จะนำเข้า		
ข้อ ๑๐ การยื่นคำขอตามกฎกระทรวงนี้ ให้ยื่น ณ กองควบคุมวัตถุเสพติด สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข	ข้อ ๑๒ การยื่นคำขอตามกฎกระทรวงนี้ ให้ยื่น ณ กองควบคุมวัตถุเสพติด สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข	-	-

ตารางเปรียบเทียบสาระสำคัญของกฎกระทรวง ฉบับที่ ๑๑ (พ.ศ. ๒๕๒๐) ออกตามความในพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘ กับ (ร่าง) กฎกระทรวงกำหนดหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขการขออนุญาตและการออกใบอนุญาตเฉพาะคราวเพื่อนำเข้าหรือส่งออก ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ หรือประเภท ๒ ของผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากกระทรวงสาธารณสุข พ.ศ. (ต่อ)

กฎกระทรวง ฉบับที่ ๑๑	(ร่าง) กฎกระทรวงฯ	ความแตกต่าง ในสาระสำคัญ	เหตุผลในการแก้ไข
ข้อ ๑๑ ให้ยกเว้นค่าธรรมเนียมใบอนุญาตเฉพาะคราวเพื่อนำเข้าหรือส่งออกซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ หรือประเภท ๒	ข้อ ๑๓ ให้เรียกเก็บค่าธรรมเนียมใบอนุญาตเฉพาะคราวเพื่อนำเข้าหรือส่งออกซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ หรือประเภท ๒ ฉบับละ ๒๐๐ บาท ให้ยกเว้นค่าธรรมเนียมใบอนุญาตตามวรรคหนึ่งที่ออกให้แก่กระทรวง ทบวง กรม และสภาอากาศไทย	แก้ไขให้มีการเรียกเก็บค่าธรรมเนียม ๒๐๐ บาท โดยยกเว้นค่าธรรมเนียมให้กับกระทรวง ทบวง กรม และสภาอากาศไทย	เพื่อเก็บรายได้ค่าธรรมเนียมเข้ารัฐและสอดคล้องกับอัตราค่าธรรมเนียมที่ระบุไว้ท้ายพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘
-	ข้อ ๑๔ ค่าขอใด ๆ ที่ได้ยื่นไว้ก่อนวันที่กฎกระทรวงนี้ใช้บังคับและยังอยู่ในระหว่างการพิจารณาของผู้อนุญาต ให้ถือว่าเป็นคำขอตามกฎกระทรวงนี้โดยอนุโลม ในกรณีที่คำขอดังกล่าวมีข้อแตกต่างไปจากคำขอตามกฎกระทรวงนี้ให้ผู้อนุญาตมีอำนาจสั่งให้แก้ไขเพิ่มเติมได้ตามความจำเป็น เพื่อให้การเป็นไปตามกฎกระทรวงนี้	เพิ่มบทเฉพาะกาลสำหรับการใบอนุญาตที่อยู่ระหว่างการพิจารณาให้กระทำได้โดยไม่ต้องยื่นคำขอใหม่	เพื่อให้การดำเนินการเป็นไปด้วยความเรียบร้อย
-	ข้อ ๑๕ บรรดาใบอนุญาตที่ออกตามกฎกระทรวง ฉบับที่ ๑๑ (พ.ศ. ๒๕๒๐) ออกตามความในพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘ ก่อนวันที่กฎกระทรวงนี้ใช้บังคับ ให้คงใช้ได้ต่อไปจนกว่าใบอนุญาตนั้นจะสิ้นอายุ	เพิ่มบทเฉพาะกาลสำหรับใบอนุญาตที่ออกตามกฎกระทรวงฉบับเดิมให้สามารถใช้ได้จนกว่าใบอนุญาตนั้นจะสิ้นอายุ	เพื่อให้การดำเนินการเป็นไปด้วยความเรียบร้อย ราชการไม่เกิดความเสียหาย