

# นำเข้า



## วัตถุเสพติด

คู่มือการขออนุญาตนำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษ  
และวัตถุออกฤทธิ์ของหน่วยงานของรัฐ

กองควบคุมวัตถุเสพติด  
สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข  
ถนนติวานนท์ จังหวัดนนทบุรี 11000  
โทร. 0 2590 7768, 0 2590 7794



## คำนำ

การนำยาเสพติดไปใช้ในทางที่ผิดเป็นปัญหาที่เกิดขึ้นในทุกทวีปทั่วโลก การระบาดของยาเสพติดเป็นปัญหาที่เกี่ยวข้องและเชื่อมโยงกันอย่างสลับซับซ้อนจากแหล่งผลิตที่อยู่ซีกโลกหนึ่งไปยังตลาดผู้บริโภคที่อยู่ซีกโลกหนึ่ง ด้วยเหตุดังกล่าวจึงทำให้การแพร่ระบาดของยาเสพติดเป็นไปอย่างรวดเร็ว ไม่มีประเทศใดในโลกที่สามารถจัดการปัญหายาเสพติดได้แต่เพียงลำพัง การแก้ไขปัญหายาเสพติดให้ลุล่วงหรือบรรเทาลงได้นั้น จำเป็นต้องอาศัยความร่วมมือระหว่างประเทศต่างๆ ทั่วโลก โดยมีสำนักงานด้านยาเสพติดและอาชญากรรมแห่งสหประชาชาติ (United Nations Office on Drugs and Crime) ซึ่งเป็นหน่วยงานย่อยขององค์การสหประชาชาติ ทำหน้าที่ในการควบคุมยาเสพติด ซึ่งประเทศไทยนั้นได้เข้าเป็นภาคีขององค์การสหประชาชาติ และลงนามเข้าเป็นภาคีในอนุสัญญาในด้านที่เกี่ยวข้องกับยาเสพติดและวัตถุออกฤทธิ์ รวม 3 ฉบับ ดังนี้

1. อนุสัญญาเดี่ยวว่าด้วยยาเสพติดให้โทษ ค.ศ. 1961 และพิธีสาร ปี ค.ศ. 1972
2. อนุสัญญาว่าด้วยวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท ค.ศ. 1971
3. อนุสัญญาว่าด้วยการต่อต้านการลักลอบค้ายาเสพติดและวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท ค.ศ. 1988

ซึ่งผลจากการที่ประเทศไทยได้เข้าเป็นภาคีอนุสัญญาดังกล่าว จึงได้มีการนำหลักเกณฑ์ที่กำหนดไว้ในอนุสัญญาแต่ละฉบับมาบัญญัติเป็นกฎหมายภายในประเทศ ได้แก่ พระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. 2522 และพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518

แม้ว่ายาเสพติดให้โทษ และวัตถุออกฤทธิ์จะมีการนำไปใช้ในทางที่ผิดทำให้เกิดการติดยาก่อให้เกิดโทษ แต่ก็มีหน่วยงานหลายแห่งที่มีความจำเป็นต้องนำยาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์มาใช้ประโยชน์ในทางราชการในหลายๆ ด้าน เช่น ใช้ในการป้องกันและปราบปรามยาเสพติด ใช้ในการวิเคราะห์หรือศึกษาวิจัยทางวิทยาศาสตร์และทางการแพทย์ เป็นต้น ดังนั้นเพื่อให้การนำไปใช้ประโยชน์เป็นไปได้อย่างสะดวก และเป็นไปตามพันธกรณีที่ได้ให้ไว้แก่ประเทศสมาชิกตามมติสหประชาชาติ จึงจำเป็นต้องมีมาตรการเพื่อควบคุมการนำเข้ายาเสพติดให้โทษ และวัตถุออกฤทธิ์ ซึ่งมาตรการที่ใช้อยู่ในปัจจุบัน คือ การนำเข้าแต่ละครั้งจะต้องมีใบอนุญาตนำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษ หรือวัตถุออกฤทธิ์แล้วแต่กรณี

ดังนั้นเพื่อเป็นการอำนวยความสะดวกให้แก่หน่วยงานของรัฐที่ประสงค์จะนำยาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์มาใช้ประโยชน์ในทางราชการจึงได้ทำการรวบรวมกฎระเบียบและขั้นตอนการดำเนินการที่เกี่ยวข้องทั้งหมด เพื่อเป็นข้อมูลให้แก่หน่วยงานของรัฐได้นำไปใช้ประโยชน์ต่อไป ทั้งนี้ขอกล่าวถึงเฉพาะการนำเข้ายาเสพติดให้โทษในประเภท 1 ประเภท 2 และวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 1- 4 เท่านั้น เนื่องจากสารดังกล่าวเป็นสารที่มีการนำไปใช้ประโยชน์ในทางราชการอยู่เสมอ

จึงหวังเป็นอย่างยิ่งว่าคู่มือการขออนุญาตนำเข้ายาเสพติดให้โทษและวัตถุออกฤทธิ์ของหน่วยงานของรัฐฉบับนี้จะเป็นประโยชน์ให้แก่เจ้าหน้าที่ที่เกี่ยวข้องทุกท่าน

กองควบคุมวัตถุเสพติด

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

กุมภาพันธ์ 2554



## สารบัญ

	หน้า
บทนำ	3
นิยามศัพท์	4
ประเภทของยาเสพติดให้โทษและวัตถุออกฤทธิ์	5
การนำเข้ายาเสพติดให้โทษและวัตถุออกฤทธิ์	9
- ยาเสพติดให้โทษในประเภท 1	9
- ยาเสพติดให้โทษในประเภท 2	13
- วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 1	18
- วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2	23
- วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4	28
ตารางสรุปการดำเนินการเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษและวัตถุออกฤทธิ์	33
บทกำหนดโทษ	38
คำถามที่พบบ่อย (FAQ)	43
ตัวอย่างหนังสือและเอกสารที่เกี่ยวข้อง	45
- ตัวอย่างหนังสือขออนุญาตนำเข้ายาเสพติดให้โทษ/วัตถุออกฤทธิ์	45
- ตัวอย่างหนังสือขอให้มีมอบอำนาจเพื่อดำเนินการตามพิธีการศุลกากร	46
- ตัวอย่างหนังสือมอบอำนาจเพื่อดำเนินการออกของตามพิธีการศุลกากร	47
- ตัวอย่างหนังสือขอให้ลงนามเอกสารเพื่อออกของตามพิธีการศุลกากร	48
- แบบ น.ย.ส. 2-1	49
- แบบ ร.ย.ส. 1	50
- แบบ ร.ย.ส. 2	51
- แบบ ย.ส. 6	52
- แบบ ย.ส. 7	53
- แบบ บ.จ. 8	54
- แบบ บ.จ. 9	55
- แบบ บ.จ. 10	56



## บทนำ

หน่วยงานของรัฐหลายแห่งมีความจำเป็นต้องนำยาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์มาใช้ประโยชน์ในทางราชการในหลายๆ ด้าน เช่น ใช้ในการป้องกันและปราบปรามยาเสพติดใช้ในการวิเคราะห์หรือศึกษาวิจัยทางวิทยาศาสตร์และทางการแพทย์ เป็นต้น ดังนั้นเพื่อให้การนำไปใช้ประโยชน์เป็นไปได้อย่างสะดวก และเป็นไปตามพันธกรณีที่ได้ให้ไว้แก่ประเทศสมาชิกตามมติสหประชาชาติ จึงจำเป็นต้องมีมาตรการเพื่อควบคุมการนำเข้ายาเสพติดให้โทษและวัตถุออกฤทธิ์ซึ่งมาตรการที่ใช้อยู่ในปัจจุบัน คือ การนำเข้าแต่ละครั้งจะต้องมีใบอนุญาตนำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ แล้วแต่กรณี

การนำเข้ายาเสพติดให้โทษและวัตถุออกฤทธิ์ ประกอบด้วยขั้นตอนหลัก 4 ขั้นตอน ได้แก่

1. การดำเนินการก่อนการนำเข้ายาเสพติดให้โทษและวัตถุออกฤทธิ์
2. การดำเนินการเกี่ยวกับใบอนุญาตยาเสพติดให้โทษและวัตถุออกฤทธิ์ที่ได้รับ
3. การดำเนินการเมื่อยาเสพติดให้โทษและวัตถุออกฤทธิ์เข้ามาถึงประเทศ
4. การดำเนินการภายหลังการนำเข้ายาเสพติดให้โทษและวัตถุออกฤทธิ์

เพื่อให้เกิดความเข้าใจในขั้นตอนทั้งหลายเหล่านี้จึงจำเป็นต้องทราบข้อกำหนดที่เกี่ยวข้อง เช่น นิยามศัพท์ ประเภทของยาเสพติดให้โทษและวัตถุออกฤทธิ์ การขออนุญาต หน้าที่ของผู้รับอนุญาต และบทกำหนดโทษ เป็นต้น

การดำเนินการเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษและวัตถุออกฤทธิ์ไม่ได้มีแค่การนำเข้าเพียงอย่างเดียว แต่ยังเกี่ยวข้องกับการมีไว้ในครอบครองอีกด้วย เนื่องจากเมื่อเสร็จสิ้นจากการนำยาเสพติดให้โทษและวัตถุออกฤทธิ์เข้ามาในประเทศแล้วนั้นหน่วยงานของรัฐจะเปลี่ยนสถานะจากผู้นำเข้าเป็นผู้ครอบครองยาเสพติดให้โทษและวัตถุออกฤทธิ์ที่ได้นำเข้ามา ดังนั้นในการขออนุญาตนำเข้ายาเสพติดให้โทษและวัตถุออกฤทธิ์ จึงต้องมีการขออนุญาตมีไว้ในครอบครองยาเสพติดให้โทษและวัตถุออกฤทธิ์ควบคู่กันไปด้วย แต่เนื่องจากยาเสพติดให้โทษและวัตถุออกฤทธิ์มีหลายประเภทซึ่งแต่ละประเภทก็มีข้อกำหนดหรือข้อยกเว้นเกี่ยวกับการมีไว้ในครอบครองยาเสพติดให้โทษและวัตถุออกฤทธิ์ที่แตกต่างกันออกไป ดังนั้นเพื่อให้คู่มือฉบับนี้มีเนื้อหาที่ครบถ้วนสมบูรณ์ จึงขอกล่าวถึงการมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษและวัตถุออกฤทธิ์ไปพร้อมกันกับการนำเข้ายาเสพติดให้โทษและวัตถุออกฤทธิ์ของหน่วยงานของรัฐ

## นิยามศัพท์

### ยาเสพติดให้โทษ

พระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. 2522 และฉบับแก้ไขเพิ่มเติม ได้ให้นิยามศัพท์ที่สำคัญไว้ ดังต่อไปนี้

1. “**ยาเสพติดให้โทษ**” หมายความว่า สารเคมีหรือวัตถุนิติใดๆ ซึ่งเมื่อเสพเข้าสู่ร่างกายไม่ว่าจะโดยรับประทาน ดม สูบ ฉีด หรือด้วยประการใดๆ แล้วทำให้เกิดผลต่อร่างกายและจิตใจในลักษณะสำคัญ เช่น ต้องเพิ่มขนาดการเสพขึ้นเป็นลำดับ มีอาการถอนยาเมื่อขาดยา มีความต้องการเสพทั้งทางร่างกายและจิตใจอย่างรุนแรงตลอดเวลา และสุขภาพโดยทั่วไปจะทรุดโทรมลงกับให้รวมตลอดถึงพืชหรือส่วนของพืชที่เป็นหรือให้ผลผลิตเป็นยาเสพติดให้โทษหรืออาจใช้ผลิตเป็นยาเสพติดให้โทษและสารเคมีที่ใช้ในการผลิตยาเสพติดให้โทษด้วย ทั้งนี้ตามที่รัฐมนตรีประกาศในราชกิจจานุเบกษา แต่ไม่หมายความถึงยาสามัญประจำบ้านบางตำรับตามกฎหมายว่าด้วยยาที่มียาเสพติดให้โทษผสมอยู่
2. “**ผลิต**” หมายความว่า เพาะ ปลูก ทำ ผสม ปูรง แปรสภาพ เปลี่ยนรูป สังเคราะห์ทางวิทยาศาสตร์ และให้หมายความรวมถึงการแบ่งบรรจุ หรือรวมบรรจุด้วย
3. “**จำหน่าย**” หมายความว่า ขาย จ่าย แจก แลกเปลี่ยน ให้
4. “**นำเข้า**” หมายความว่า นำหรือส่งเข้ามาในราชอาณาจักร
5. “**ส่งออก**” หมายความว่า นำหรือส่งออกนอกราชอาณาจักร
6. “**ผู้รับอนุญาต**” หมายความว่า ผู้ได้รับใบอนุญาตตามพระราชบัญญัตินี้

### วัตถุออกฤทธิ์

พระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 ได้ให้นิยามศัพท์ที่สำคัญไว้ดังต่อไปนี้

1. “**วัตถุออกฤทธิ์**” หมายความว่า วัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาทที่เป็นสิ่งธรรมชาติหรือที่ได้จากสิ่งธรรมชาติ หรือวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาทที่เป็นวัตถุสังเคราะห์ ทั้งนี้ตามที่รัฐมนตรีประกาศในราชกิจจานุเบกษา
2. “**ผลิต**” หมายความว่า ทำ ผสม ปูรง หรือแปรสภาพ และหมายความรวมถึงเปลี่ยนแปลงรูป แบ่งบรรจุ หรือรวมบรรจุ
3. “**ขาย**” หมายความว่า รวมถึง จำหน่าย จ่าย แจก แลกเปลี่ยน ส่งมอบ หรือมีไว้เพื่อขาย
4. “**นำเข้า**” หมายความว่า นำหรือส่งเข้ามาในราชอาณาจักร
5. “**ส่งออก**” หมายความว่า นำหรือส่งออกจากราชอาณาจักร เพื่อไปต่างประเทศ
6. “**ผู้รับอนุญาต**” หมายความว่า ผู้ได้รับใบอนุญาตตามพระราชบัญญัตินี้ ในกรณีนิติบุคคลเป็นผู้รับใบอนุญาต ให้หมายความรวมถึงผู้ซึ่งนิติบุคคลแต่งตั้งให้เป็นผู้ดำเนินกิจการเกี่ยวกับวัตถุออกฤทธิ์ด้วย



## ประเภทของยาเสพติดให้โทษและวัตถุออกฤทธิ์

### ยาเสพติดให้โทษ

ตามมาตรา 7 แห่งพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. 2522 และประกาศกระทรวงสาธารณสุข ฉบับที่ 135 (พ.ศ. 2539) เรื่อง ระบุชื่อและประเภทยาเสพติดให้โทษ ตามพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. 2522 และฉบับแก้ไขเพิ่มเติม ได้จัดแบ่งประเภทของยาเสพติดให้โทษออกเป็น 5 ประเภท ดังนี้

1. ยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 ยาเสพติดให้โทษชนิดร้ายแรง เช่น เฮโรอีน (Heroin)
2. ยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 ยาเสพติดให้โทษทั่วไป เช่น มอร์ฟีน (Morphine) โคคาอีน (Cocaine) โคเดอีน (Codeine) ผีนยา (Medicinal Opium)
3. ยาเสพติดให้โทษในประเภท 3 ยาเสพติดให้โทษที่มีลักษณะเป็นตำรับยา และมียาเสพติดให้โทษในประเภท 2 ผสมอยู่ด้วย ตามหลักเกณฑ์ที่รัฐมนตรีประกาศกำหนดในราชกิจจานุเบกษา
4. ยาเสพติดให้โทษในประเภท 4 สารเคมีที่ใช้ในการผลิตยาเสพติดให้โทษประเภท 1 หรือประเภท 2 เช่น อาเซติก แอนไฮไดรด์ (Acetic Anhydride) อาเซทิล คลอไรด์ (Acetyl Chloride)
5. ยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 ยาเสพติดให้โทษที่มีได้เข้าอยู่ในประเภท 1 ถึงประเภท 4 เช่น กัญชา พืชกระท่อม

ทั้งนี้ให้รวมถึง (1) วัตถุที่เรียกชื่อเป็นอย่างอื่นแต่มีสูตรโครงสร้างทางเคมีอย่างเดียวกันกับยาเสพติดให้โทษดังกล่าว

(2) ไอโซเมอร์ใดๆ ของยาเสพติดให้โทษประเภท 1 และประเภท 2 ยกเว้นไอโซเมอร์อื่นของยาเสพติดให้โทษที่ได้ระบุตัวไอโซเมอร์นั้นๆ เป็นยาเสพติดให้โทษไว้แล้วเป็นการเฉพาะ

(3) เกลือ เอสเทอร์และอีเทอร์ใดๆ ของยาเสพติดให้โทษประเภท 1 และประเภท 2



## วัตถุออกฤทธิ์

ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข ฉบับที่ 97 (พ.ศ. 2539) เรื่อง ระบุชื่อและจัดแบ่งประเภทวัตถุออกฤทธิ์ ตามความในพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 และฉบับแก้ไขเพิ่มเติม ได้จัดแบ่งประเภทของวัตถุออกฤทธิ์ได้เป็น 4 ประเภท ดังนี้

1. วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 1 มีอันตรายร้ายแรง มีประโยชน์ในด้านการแพทย์บ้างแต่น้อย หรือไม่มีเลย เช่น จีเฮกซีปี (GHB) เมสคาลีน (Mescaline)
2. วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 มีอันตรายมาก และมีประโยชน์น้อยในด้านการแพทย์ เช่น มิดาโซแลม (Midazolam) ไตรอาโซแลม (Triazolam)
3. วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 มีอันตรายมากเช่นกัน แต่ก็มีประโยชน์ในทางการแพทย์มาก เช่น เพนตาโซซีน (Pentazocine) เพนโตบาร์บิทัล (Pentobarbital)
4. วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 4 มีอันตรายน้อย แต่ยังมีบ้าง และมีประโยชน์มากในด้านการแพทย์ เช่น ไดอาซีแพม (Diazepam) ลอราซีแพม (Lorazepam)

ทั้งนี้ให้รวมถึง (1) วัตถุที่เรียกชื่อเป็นอย่างอื่นแต่มีสูตรโครงสร้างทางเคมีอย่างเดียวกับวัตถุออกฤทธิ์ดังกล่าว

(2) ไอโซเมอร์ใดๆ ของวัตถุออกฤทธิ์ดังกล่าว ยกเว้นไอโซเมอร์อื่นของวัตถุออกฤทธิ์ที่ได้ระบุตัวไอโซเมอร์นั้นๆ เป็นวัตถุออกฤทธิ์ไว้แล้วโดยเฉพาะ

(3) เอสเทอร์และอีเทอร์ใดๆ และเกลือของวัตถุออกฤทธิ์ดังกล่าว เว้นแต่ที่ได้ประกาศไว้แล้ว

(4) วัตถุตำรับที่มีวัตถุออกฤทธิ์ดังกล่าวผสมอยู่ เว้นแต่จะมีการระบุเงื่อนไขเฉพาะไว้ในบัญชีท้ายประกาศนี้





# ตารางแสดงการแบ่งประเภทยาเสพติดให้โทษ

16/11/2009

ยาเสพติดให้โทษประเภท 1	ยาเสพติดให้โทษประเภท 2	ยาเสพติดให้โทษประเภท 4
2CB (4-bromo-2,5dimethoxyphenethylamine) 2CD (2,5dimethoxy-4-methylphenethylamine) 3-Methylfenfanyli 3-Methylthiofenfanyli 4-MTA (4-methylthioamphetamine) Acetorphine Acetyl-alpha-Methylfenfanyli Alpha-Methylfenfanyli Alpha-Methylthiofenfanyli Amphetamine Beta-Hydroxy-3-methylfenfanyli Beta-Hydroxyfenfanyli Desomorphine Dexamphetamine Dihydroetorphine Dimethoxyamphetamine Dimethylamphetamine DOB DOET Etorphine Heroin Ketobemidone Levamphetamine Levomethamphetamine LSD MDA MDMA Mescalotona Methamphetamine Methaqualone MMDA MPPP N - ethyl MDA หรือ MDE N - hydroxy MDA หรือ N-OH MDA para-Fluorofenfanyli PEPAP PMA STP หรือ DOM Thiofenfanyli TMA	Acetylhydrocodone Acetylmethadol Alfentanil Allyprodine Alphaacetylmethadol Alphameprodine Alphamethadol Alnaprodine Benzethidine Benzylmorphine Belacetylmethadol Belameprodine Belamethadol Betaprodine Bezitramide Clonlazana Coca bush Cocaine Codeine Codoxime Concentrate of Poppy Straw Dextromoramide Dextropropoxyphene Diampromide Diethylthiambutene Diflinoxin Dihydrocodone Dihydromorphine Dimenoxadol Dimepheptanol Dimethylthiambutene Dioxaphetylbutyrate Diphenoxylate Dipipanone Drotribanol	1-phenyl-2-propanone 3,4-Methylenedioxyphenyl-2-propanone Acetic Anhydride Acetyl Chloride Alpha - Ergocryptine Alpha - Ergocryptinine Anthranilic Acid Beta - Ergocryptine Beta - Ergocryptinine Chlorpseudophedrine Elymodavine Ergococaine Ergocristine Ergostinine Ergometrine Ergometrine Ergometriline Ergosine Ergosinine Ergosterol Ergotamine Ergolamine Ergolaminine Ergothioneine Ethylidene Diacetate Isoafrata Lysergamide Lysergic Acid N-acetylthranilic Acid Phenylacetic Acid Piperonal Saffrol
		<b>ยาเสพติดให้โทษประเภท 5</b> Cannabis Mitragyna speciosa Papaver somiferum Psilocybe cubensis



คู่มือการสอบอนุญาตนำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษแล้วแต่ถูกออกฤทธิ์ของหน่วยงานของรัฐ





## ตารางแสดงการแบ่งประเภทวัตถุออกฤทธิ์

วัตถุออกฤทธิ์ประเภท 1	วัตถุออกฤทธิ์ประเภท 2	วัตถุออกฤทธิ์ประเภท 3	วัตถุออกฤทธิ์ประเภท 4
Cathinone DET DMHP DMT Etryptamine GHB (Gamma-hydroxybutyrate) Methcathinone Mescaline Mescaline derivatives Mescaline analog เช่น Escaline Isoproscaline Proscaline 4-Thiomescaline หรือ 4-TM 4-Thioescaline หรือ 4-TE 4-Thioprosaline หรือ 4-TP 3-Thiomescaline หรือ 3-TM 3-Thioescaline หรือ 3-TE 3-Thiometaescaline หรือ 3-TME เป็นต้น 4-methylaminorex Parahexyl PCE PHP(PCPY) Psilocine Psilocybine TCP Tetrahydrocannabinol	Amfepramone Amineptine Aminorex Brotizolam Buprenorphine Butorphanol Cathine Ephedrine Estazolam Fencamfamin Fenethylline Flunitrazepam Flurazepam Haloxazolam Ketamine Loprazolam Lormetazepam Mazindol Mesocarb Methylphenidate Midazolam N-Ethylamphetamine Nimetazepam Nitrazepam	Amobarbital Butalbital Cyclobarbital Glutethimide Meprobamate Pentazocine Pentobarbital	Inorganic bromide (ยกเว้น Lithium bromide ที่ใช้ในอุตสาหกรรมเครื่องทำความ เย็น และ Potassium bromide Technical grade กับ sodium bromide technical grade ที่ใช้ในอุตสาหกรรมล้างรูป) Ketazolam Lorazepam Medazepam Mefenorex Methylphenobarbital Methyprylon Nordazepam Oxazepam Oxazolam Periapine คลอซาซีมิก(Clorazepic acid) Phenobarbital Pinazepam Prazepam Propylhexedrine Pyrovalerone Secbutabarbital SPA Tetrazepam Tofisopam Vinylbital Fludiazepam Halazepam

## การนำเข้ายาเสพติดให้โทษและวัตถุออกฤทธิ์

### ยาเสพติดให้โทษในประเภท 1

การนำเข้า หมายถึง การนำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักร จากนิยามดังกล่าวจะเห็นได้ว่าการอนุญาตให้นำเข้านั้น ไม่ได้หมายความว่าความรวมถึงการอนุญาตให้มีไว้ในครอบครองด้วย ดังนั้นหากผู้ขออนุญาตมีความประสงค์ที่จะนำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 ก็จะต้องดำเนินการขออนุญาตมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 ด้วย ซึ่งการพิจารณาอนุญาตเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 เป็นอำนาจของรัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข โดยลักษณะการอนุญาต จะอนุญาตเป็นครั้งๆ ตามวัตถุประสงค์ที่ได้แจ้งไว้ในตอนยื่นคำขอ และเมื่อผู้รับอนุญาตได้ใช้ยาเสพติดให้โทษดังกล่าวจนหมดแล้ว ก็จะต้องว่าสิ้นสุดการได้รับอนุญาตในครั้งนั้นๆ ดังนั้นเพื่อป้องกันไม่ให้เกิดประเด็นปัญหาเกี่ยวกับการมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 โดยไม่ได้รับอนุญาต ผู้ขออนุญาตควรยื่นขออนุญาตนำเข้าและมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 มาในคราวเดียวกัน

### ข้อกำหนดเกี่ยวกับการอนุญาตและหน้าที่ของผู้รับอนุญาต

1. มาตรา 15 แห่งพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. 2522 แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ (ฉบับที่ 5) พ.ศ. 2545 ระบุว่า ห้ามมิให้ผู้ใดผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 เว้นแต่รัฐมนตรีได้อนุญาตเฉพาะกรณีจำเป็นเพื่อประโยชน์ของทางราชการ

การขออนุญาตและการอนุญาตให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง

การผลิต นำเข้า ส่งออก หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 ตามปริมาณดังต่อไปนี้ ให้ถือว่าเป็นการผลิต นำเข้า ส่งออก หรือมีไว้ในครอบครองเพื่อจำหน่าย

(1) เด็กซ์โตราลเซอโรไซด์ หรือ แอลเอสดี มีปริมาณคำนวณเป็นสารบริสุทธิ์ตั้งแต่ศูนย์จุดเจ็ดห้ามิลลิกรัมขึ้นไป หรือมียาเสพติดที่มีสารดังกล่าวผสมอยู่จำนวนลิบห้าหน่วยการใช้ขึ้นไป หรือมีน้ำหนักสุทธิตั้งแต่สามร้อยมิลลิกรัมขึ้นไป

(2) แอมเฟตามีนหรืออนุพันธ์แอมเฟตามีน มีปริมาณคำนวณเป็นสารบริสุทธิ์ตั้งแต่สามร้อยเจ็ดลิบห้ามิลลิกรัมขึ้นไป หรือมียาเสพติดที่มีสารดังกล่าวผสมอยู่จำนวนลิบห้าหน่วยการใช้ขึ้นไป หรือมีน้ำหนักสุทธิตั้งแต่หนึ่งจุดห้ากรัมขึ้นไป

(3) ยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 นอกจาก (1) และ (2) มีปริมาณคำนวณเป็นสารบริสุทธิ์ตั้งแต่สามกรัมขึ้นไป

2. ข้อ 1 ของกฎกระทรวง กำหนดหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขการขออนุญาตและการอนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 พ.ศ. 2548 ระบุว่า รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขจะพิจารณาอนุญาตให้ผลิต นำเข้า ส่งออก



จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 ได้ เมื่อปรากฏว่าผู้ขออนุญาต เป็นกระทรวง ทบวง กรม หรือหน่วยงานอื่นของรัฐที่เป็นนิติบุคคลหรือสภาวิชาชีพ และมีความ ประสงค์ที่จะผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 เพื่อประโยชน์ของทางราชการอย่างหนึ่งอย่างใดดังต่อไปนี้

(1) เพื่อประโยชน์ในการป้องกันและปราบปรามการกระทำความผิดเกี่ยวกับยาเสพติด ให้โทษ

(2) เพื่อประโยชน์ในการวิเคราะห์หรือการศึกษาวิจัยทางการแพทย์หรือ วิทยาศาสตร์

3. ข้อ 3 ของประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง กำหนดแบบสำหรับการ ขออนุญาตและการรายงานผลการดำเนินการเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 ระบุว่าให้ ผู้รับอนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 รายงานผลการดำเนินการเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 ตามแบบ ร.ย.ส. 1

### หน่วยงานของรัฐที่มีสิทธิยื่นคำขอ

กระทรวง ทบวง กรม หรือหน่วยงานอื่นของรัฐที่เป็นนิติบุคคลหรือสภาวิชาชีพ

### คำขอและเอกสารหลักฐาน

ให้หน่วยงานของรัฐที่มีความประสงค์จะนำเข้าและมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษ ในประเภท 1 แจ้งความจำเป็นเป็นหนังสือโดยระบุเหตุผลและความจำเป็น พร้อมแนบเอกสาร หลักฐาน สำหรับกรณีดังต่อไปนี้

1. การขออนุญาตนำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 ให้แนบเอกสารหลักฐานซึ่งระบุ
  - ชื่อ จำนวนหรือปริมาณ และรายละเอียดเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษในประเภท 1
  - ชื่อและที่ตั้งของสถานที่ทำการของผู้ผลิตหรือผู้ส่งออก
  - วิธีการในการนำเข้ามาในราชอาณาจักร

ทั้งนี้หากเป็นการขออนุญาตนำเข้าเพื่อประโยชน์ของทางราชการในการป้องกันและ ปราบปรามการกระทำความผิดเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษ ให้ยกเว้นการแสดงชื่อและที่ตั้งของ สถานที่ทำการของผู้ผลิตหรือผู้ส่งออก

2. การขออนุญาตมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 เพื่อประโยชน์ใน การศึกษาวิจัยทางการแพทย์หรือทางวิทยาศาสตร์ ให้แนบโครงการศึกษาวิจัยซึ่งระบุ ชื่อ จำนวน หรือปริมาณ และรายละเอียดเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 รวมทั้งกระบวนการที่เกี่ยวข้อง กับการมีไว้ในครอบครอง ภายใต้โครงการศึกษาวิจัยดังกล่าว

### ใบอนุญาต

ใช้แบบใบอนุญาตเฉพาะคราวเพื่อนำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 (Import Authorization Narcotic Drugs; Form NAR.1) ซึ่งต้องมีสำเนาใบอนุญาตฯ 4 ฉบับ และมีหมายเหตุ กำกับไว้ที่สำเนาใบอนุญาตฯ ด้วย

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาดำเนินการกับใบอนุญาตฯ และสำเนา ดังนี้

1. ใบอนุญาตฯ ให้มอบแก่ผู้รับอนุญาตเพื่อจัดส่งไปยังเจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจของประเทศที่ส่งออก
2. สำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 1 ให้มอบแก่ผู้รับอนุญาตเพื่อเก็บไว้เป็นหลักฐาน
3. สำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 2 และหมายเลข 3 ให้ส่งไปยังกรมศุลกากรเพื่อใช้เป็นหลักฐานในการตรวจสอบ และเมื่อได้มีการนำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 ตามใบอนุญาตฯ แล้ว ให้กรมศุลกากรสลักหลังสำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 3 ส่งกลับมายังสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ส่วนสำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 2 ให้กรมศุลกากรเก็บไว้เป็นหลักฐาน
4. สำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 4 ให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาเก็บไว้เป็นหลักฐาน

### สถานที่ยื่นขอ

ให้ยื่นขอ ณ กองควบคุมวัตถุเสพติด สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

### ผู้อนุญาต

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข

### การดำเนินการเมื่อยาเสพติดให้โทษมาถึงประเทศไทย

เนื่องจากการนำเข้ายาเสพติดให้โทษในประเภท 1 เป็นการอนุญาตให้นำเข้ามาในนามหน่วยงานของรัฐ ดังนั้นเมื่อยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 เข้ามาถึงประเทศไทย หน่วยงานของรัฐ ซึ่งเป็นผู้รับอนุญาตหรือผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาตสามารถดำเนินการออกของตามพิธีการศุลกากร ได้ทันที ณ ด่านศุลกากร จากนั้นจึงนำยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 ไปให้เจ้าหน้าที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาตรวจสอบ ณ ด่านอาหารและยา

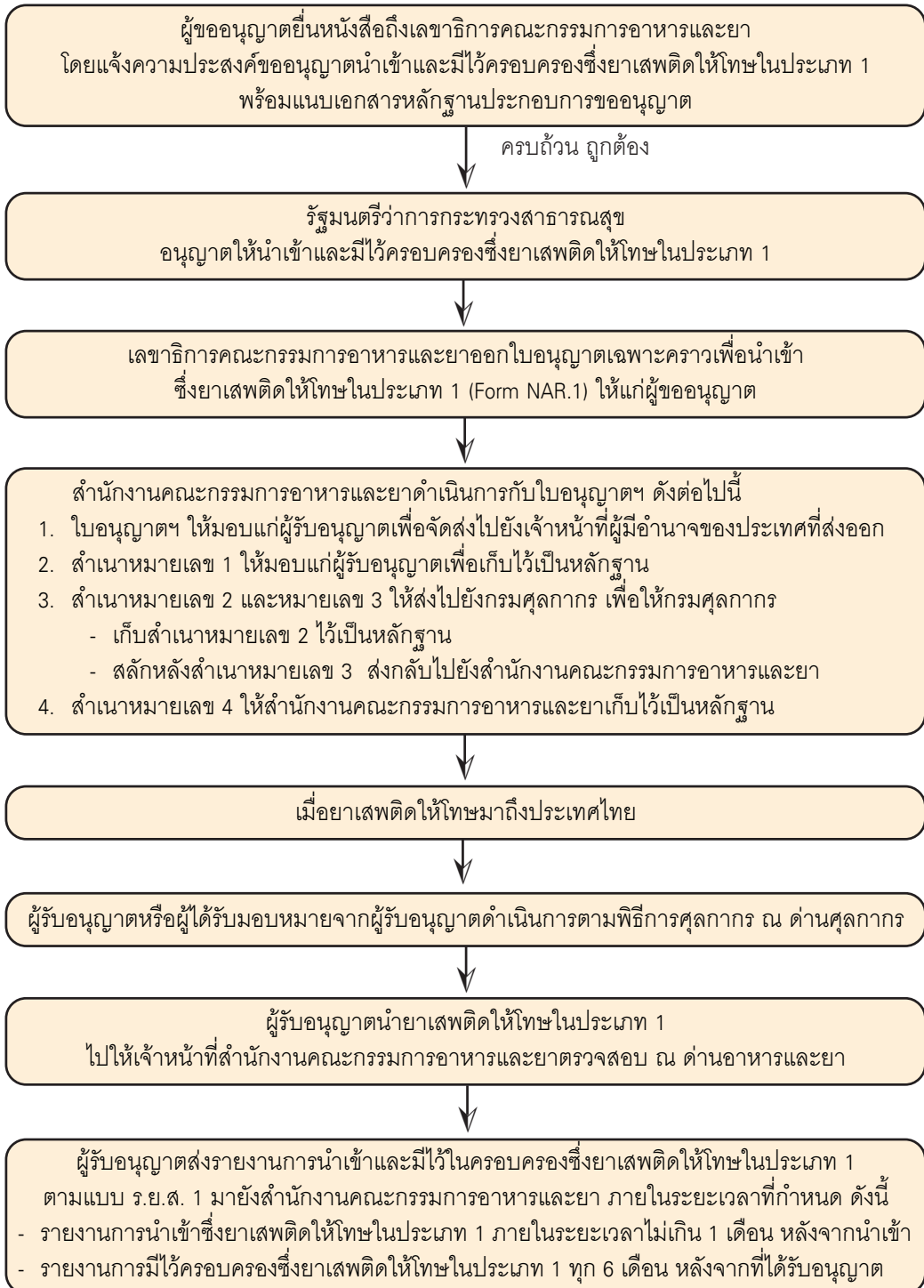
### หน้าที่ของผู้รับอนุญาต

ส่งรายงานผลการดำเนินการเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 ตามแบบ ร.ย.ส. 1 มายังสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ภายในระยะเวลาที่กำหนด ดังนี้

1. รายงานการนำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 ภายในระยะเวลาไม่เกิน 1 เดือน หลังจากที่ได้มีการนำเข้า
2. รายงานการมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 ทุก 6 เดือน หลังจากที่ได้รับอนุญาต



## ขั้นตอนการขออนุญาตนำเข้าและมีไว้ในครอบครอง ซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 1



## ยาเสพติดให้โทษในประเภท 2

การนำเข้า หมายถึง การนำหรือส่งเข้ามาในราชอาณาจักร จากนิยามดังกล่าวจะเห็นได้ว่าการอนุญาตให้นำเข้านั้น ไม่ได้หมายความรวมถึงการอนุญาตให้มีไว้ในครอบครอง ดังนั้นเพื่อป้องกันไม่ให้เกิดปัญหาการมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 โดยไม่ได้รับอนุญาต ผู้ขออนุญาตควรดำเนินการขอรับใบอนุญาตมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 ให้แล้วเสร็จก่อนที่จะดำเนินการขออนุญาตนำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2

สำหรับการขออนุญาตมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 นั้น เป็นไปตามกฎกระทรวง ฉบับที่ 2 (พ.ศ. 2522) ออกตามความในพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. 2522 ดังนั้นจึงไม่ขอกล่าวถึงรายละเอียดของเอกสารหลักฐาน และขั้นตอนการขอรับใบอนุญาตมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 แต่ได้สรุปหน้าที่ของผู้รับอนุญาตให้มีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 เพื่อให้ผู้รับอนุญาตได้นำไปใช้ประโยชน์ต่อไป

### ข้อกำหนดที่เกี่ยวกับการอนุญาตและหน้าที่ของผู้รับอนุญาต

1. มาตรา 16 แห่งพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. 2522 แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ (ฉบับที่ 5) พ.ศ. 2545 ระบุว่า ห้ามมิให้ผู้ใดผลิต นำเข้า หรือส่งออกซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 เว้นแต่ได้รับใบอนุญาตจากผู้อนุญาตเฉพาะในกรณีจำเป็นเพื่อประโยชน์ของทางราชการ

การขอรับใบอนุญาตและการออกใบอนุญาตให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง

2. มาตรา 17 พระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. 2522 ระบุว่า ห้ามมิให้ผู้ใดจำหน่ายหรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 เว้นแต่ได้รับใบอนุญาต

การมียาเสพติดให้โทษในประเภท 2 ไว้ในครอบครองค่านวนเป็นสารบริสุทธิ์ได้ตั้งแต่นั้นหนึ่งร้อยกรัมขึ้นไปให้ถือว่ามิไว้ในครอบครองเพื่อจำหน่าย

การขอรับใบอนุญาตและการออกใบอนุญาตให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง

3. มาตรา 62 แห่งพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. 2522 ระบุว่า ให้ผู้รับอนุญาตตามมาตรา 17 มาตรา 20 และมาตรา 26 จัดให้มีการทำบัญชีรับจ่ายยาเสพติดให้โทษ และเสนอต่อเลขาธิการเป็นรายเดือนและรายปี บัญชีดังกล่าวให้เก็บรักษาไว้และพร้อมที่จะแสดงต่อพนักงานเจ้าหน้าที่ได้ตลอดเวลาในขณะเปิดทำการ ทั้งนี้ภายในห้าปีนับแต่วันที่ลงรายการครั้งสุดท้ายในบัญชี

บัญชีรับจ่ายยาเสพติดให้โทษตามวรรคหนึ่ง ให้เป็นไปตามแบบที่กำหนดในกฎกระทรวง

4. ข้อ 6 ของกฎกระทรวงฉบับที่ 2 (พ.ศ. 2522) ออกตามความในพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. 2522 ระบุว่า ให้ผู้รับอนุญาตจำหน่ายหรือมีไว้ในครอบครองซึ่ง



ยาเสพติดให้โทษประเภท 2 จัดทำบัญชีรับจ่ายยาเสพติดให้โทษเสนอต่อเลขาธิการเป็นรายเดือนและรายปีตามแบบ ย.ส. 6 และแบบ ย.ส. 7 ทำยกกฎกระทรวงนี้

5. ข้อ 1(2) และ 1(3) ของกฎกระทรวงกำหนดหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขการขอรับใบอนุญาตและการออกใบอนุญาตให้ผลิต นำเข้า หรือส่งออกซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 พ.ศ.2552 ระบุว่า ผู้อนุญาตจะพิจารณาออกใบอนุญาตให้ผลิต นำเข้า หรือส่งออกซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 ได้ เมื่อปรากฏว่าผู้ขอรับใบอนุญาตมีความประสงค์ที่จะผลิต นำเข้า หรือส่งออกซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 ในกรณีจำเป็นเพื่อประโยชน์ของทางราชการในการวิเคราะห์หรือการศึกษาวิจัยทางด้านการแพทย์หรือวิทยาศาสตร์ หรือใช้ในการป้องกันและปราบปรามการกระทำความผิดเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษ

6. ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง กำหนดแบบคำขอรับใบอนุญาตใบอนุญาต และรายงานผลการดำเนินการเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 ระบุว่า รายงานผลการดำเนินการเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 ของผู้รับใบอนุญาตให้นำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 ให้ใช้ แบบ ร.ย.ส. 2

### หน่วยงานของรัฐที่มีสิทธิยื่นคำขอ

กระทรวง ทบวง กรม หรือหน่วยงานอื่นของรัฐที่เป็นนิติบุคคลหรือสภาภาคราชการไทย

### คำขอและเอกสารหลักฐาน

ให้หน่วยงานของรัฐที่มีความประสงค์จะนำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 ยื่นคำขอรับใบอนุญาตให้นำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 (แบบ น.ย.ส. 2-1) โดยระบุเหตุผลและความจำเป็นในการขออนุญาตพร้อมด้วยเอกสารหลักฐาน ดังต่อไปนี้

1. กรณีนำเข้าเพื่อการวิเคราะห์หรือการศึกษาวิจัยทางด้านการแพทย์หรือวิทยาศาสตร์
  - ชื่อ จำนวนหรือปริมาณ และรายละเอียดเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษในประเภท 2
  - ชื่อและที่ตั้งของสถานที่ทำการของผู้ผลิตหรือผู้ส่งออก
  - วิธีการในการนำเข้ามาในราชอาณาจักร
  - สำเนาหรือรูปถ่ายทะเบียนบ้านของผู้ขอรับใบอนุญาตหรือผู้ดำเนินการ
  - หนังสืออนุมัติของหน่วยงานหรือมอบหมายให้ดำเนินการนำเข้า

ทั้งนี้หากเป็นการขออนุญาตนำเข้าเพื่อการวิเคราะห์หรือการศึกษาวิจัยทางด้านการแพทย์หรือวิทยาศาสตร์ ให้แนบสำเนาหรือรูปถ่ายโครงการวิจัยซึ่งระบุชื่อ จำนวนหรือปริมาณ และรายละเอียดเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 รวมทั้งกระบวนการที่เกี่ยวข้องกับการนำเข้า และในกรณีที่เป็นการศึกษาวิจัยในมนุษย์ ต้องแนบหลักฐานการได้รับความเห็นชอบของคณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมของกระทรวงสาธารณสุขด้วย

2. กรณีเป็นการนำเข้าเพื่อการป้องกันและปราบปรามการกระทำความผิดเกี่ยวกับ





ยาเสพติดให้โทษ ให้ใช้เอกสารเช่นเดียวกับกรณีนำเข้าเพื่อการวิเคราะห์หรือการศึกษาวิจัยทางด้านการแพทย์หรือวิทยาศาสตร์ แต่ให้ยกเว้นเอกสารเกี่ยวกับชื่อและที่ตั้งของสถานที่ทำการของผู้ผลิตหรือผู้ส่งออก

## ใบอนุญาต

ใช้แบบใบอนุญาตให้นำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 (Import Authorization Narcotic Drugs; Form NAR.1) ซึ่งต้องมีสำเนาใบอนุญาตฯ 5 ฉบับ และมีหมายเลขกำกับไว้ที่สำเนาใบอนุญาตฯ ด้วย

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาดำเนินการกับใบอนุญาตฯ และสำเนา ดังนี้

1. ใบอนุญาตฯ ให้มอบแก่ผู้รับอนุญาตเพื่อจัดส่งไปยังเจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจของประเทศที่ส่งออก
2. สำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 1 ให้มอบแก่ผู้รับอนุญาตเพื่อเก็บไว้เป็นหลักฐาน
3. สำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 2 ให้มอบแก่ผู้รับอนุญาตเพื่อนำไปยื่นให้เจ้าหน้าที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ณ ด่านนำเข้า สลักหลังเมื่อได้มีการนำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 ตามใบอนุญาตฯ แล้ว
4. สำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 3 และหมายเลข 4 ให้มอบแก่ผู้รับอนุญาตเพื่อนำไปยื่นให้เจ้าหน้าที่ศุลกากรประจำด่านที่นำเข้าใช้เป็นหลักฐานในการตรวจสอบ และเมื่อได้มีการนำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 ตามใบอนุญาตฯ แล้ว ให้เจ้าหน้าที่ศุลกากรประจำด่านที่นำเข้าสลักหลังสำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 3 ส่งกลับมายังสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ส่วนสำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 4 ให้กรมศุลกากรเก็บไว้เป็นหลักฐาน
5. สำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 5 ให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาเก็บไว้เป็นหลักฐาน

## สถานที่ยื่นขอ

ให้ยื่นขอ ณ กองควบคุมวัตถุเสพติด สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

## ผู้อนุญาต

เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา หรือผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากเลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา

## การดำเนินการเมื่อยาเสพติดให้โทษมาถึงประเทศไทย

เนื่องจากการนำเข้ายาเสพติดให้โทษในประเภท 2 เป็นการอนุญาตให้นำเข้าในนาม



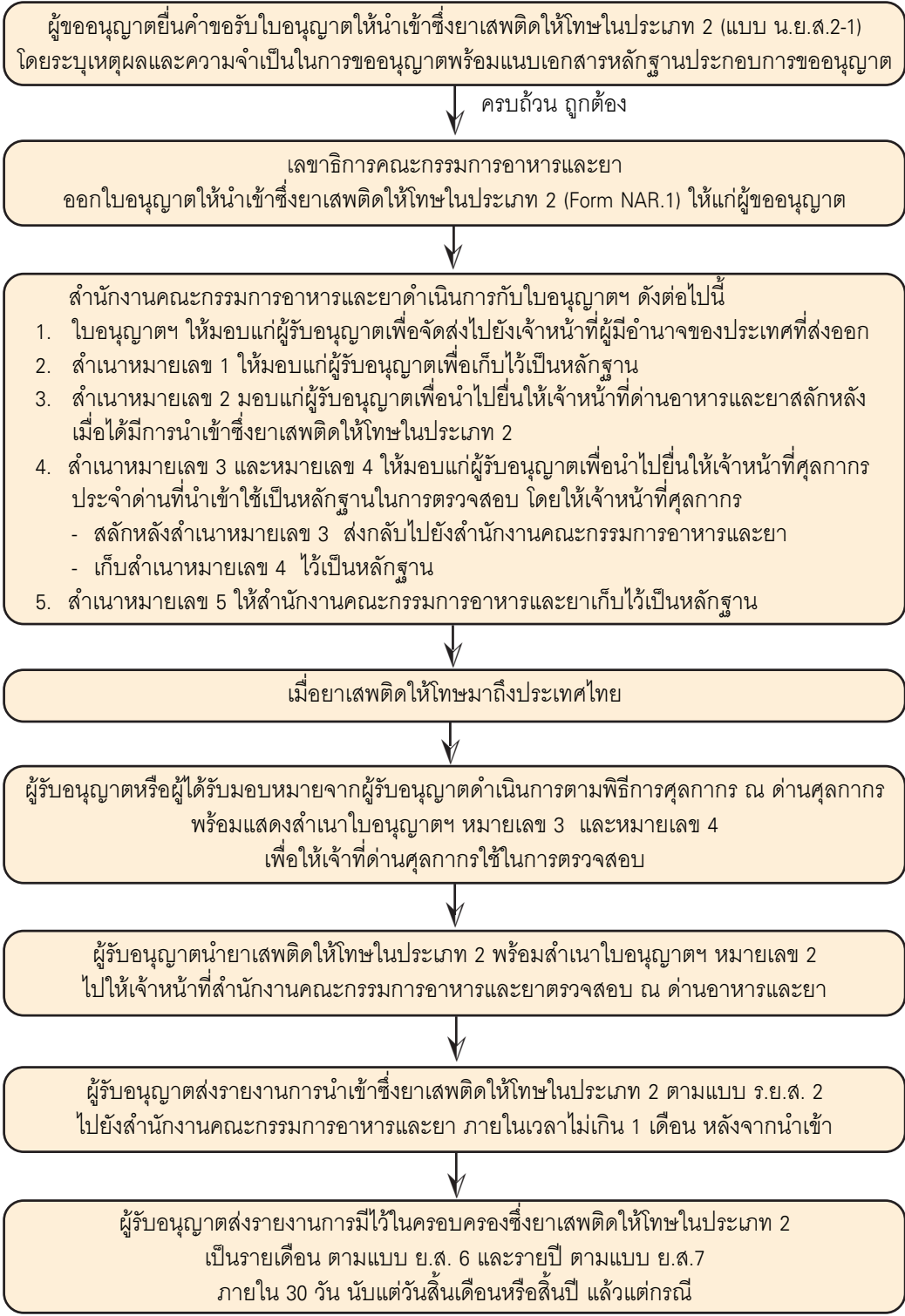


หน่วยงานของรัฐ ดังนั้นเมื่อยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 เข้ามาถึงประเทศไทย หน่วยงานของรัฐซึ่งเป็นผู้รับอนุญาตหรือผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาตสามารถดำเนินการออกของตามพิธีการศุลกากรได้ทันที ณ ด้านศุลกากร ซึ่งในขั้นตอนการดำเนินพิธีการศุลกากรให้ผู้รับอนุญาตแสดงสำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 3 และหมายเลข 4 ให้เจ้าหน้าที่ด้านศุลกากรได้ใช้ในการตรวจสอบด้วย จากนั้นจึงนำยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 พร้อมด้วยสำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 2 ไปให้เจ้าหน้าที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาตรวจสอบ ณ ด้านอาหารและยา

### หน้าที่ของผู้รับอนุญาต

1. ให้ผู้รับอนุญาตนำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 ส่งรายงานผลการดำเนินการเกี่ยวกับการนำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 ตามแบบ ร.ย.ส. 2 มายังสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ภายในระยะเวลาไม่เกิน 1 เดือน หลังจากที่ได้มีการนำเข้า
2. ให้ผู้รับอนุญาตมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษประเภท 2 จัดทำบัญชีรับจ่ายยาเสพติดให้โทษเสนอต่อเลขานุการเป็นรายเดือน ตามแบบ ย.ส. 6 และรายปี ตามแบบ ย.ส. 7 โดยจัดทำเป็นสองฉบับ ฉบับหนึ่งให้เสนอต่อเลขานุการภายใน 30 วัน นับแต่วันสิ้นเดือนหรือสิ้นปี แล้วแต่กรณี อีกฉบับหนึ่งพร้อมด้วยเอกสารหลักฐานเกี่ยวกับการรับจ่ายยาเสพติดให้โทษที่ได้ลงรายการในบัญชีดังกล่าว ให้เก็บรักษาไว้ ณ สถานที่ที่กำหนดไว้ในใบอนุญาตมีกำหนด 5 ปี นับแต่วันที่ลงรายการครั้งสุดท้ายในบัญชี

### ขั้นตอนการขออนุญาตนำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2





## วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 1

การนำเข้า หมายถึง การนำหรือส่งเข้ามาในราชอาณาจักร จากนิยามดังกล่าวจะเห็นได้ว่าการอนุญาตให้นำเข้านั้น ไม่ได้หมายความว่ารวมถึงการอนุญาตให้มีไว้ในครอบครองด้วย ดังนั้นเพื่อป้องกันไม่ให้เกิดปัญหาการมีไว้ในครอบครองโดยไม่ได้รับอนุญาต ผู้ขออนุญาตควรดำเนินการขอรับใบอนุญาตมีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ให้แล้วเสร็จก่อนที่จะดำเนินการขออนุญาตนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 1

สำหรับการขออนุญาตมีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 1 นั้น เป็นไปตามกฎกระทรวง ฉบับที่ 1 (พ.ศ. 2520) ออกตามความในพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 ดังนั้นจึงไม่ขอกล่าวถึงรายละเอียดของเอกสารหลักฐาน และขั้นตอนการขอรับใบอนุญาตมีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ แต่ได้สรุปหน้าที่ของผู้รับอนุญาตให้มีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ เพื่อให้ผู้รับอนุญาตได้นำไปใช้ประโยชน์ต่อไป

### ข้อกำหนดที่เกี่ยวกับการอนุญาตและหน้าที่ของผู้รับอนุญาต

1. มาตรา 13 แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท (ฉบับที่ 3) พ.ศ. 2535 ระบุว่าห้ามมิให้ผู้ใดผลิต ขาย นำเข้า หรือส่งออกซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 1

ความในวรรคหนึ่งไม่ใช้บังคับแก่กระทรวงสาธารณสุขหรือผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากกระทรวงสาธารณสุข เว้นแต่พระราชบัญญัตินี้จะได้อำหนดไว้เป็นอย่างอื่น

2. มาตรา 62 แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 ระบุว่าห้ามมิให้ผู้ใดนอกจากกระทรวงสาธารณสุขหรือผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากกระทรวงสาธารณสุข มีไว้ในครอบครองหรือใช้ประโยชน์ใดๆ ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ทุกประเภท เว้นแต่ได้รับใบอนุญาต

การขอรับใบอนุญาตและการออกใบอนุญาตให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง

3. มาตรา 87 แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 ระบุว่าผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากกระทรวงสาธารณสุขหรือผู้รับอนุญาตตามมาตรา 16 มาตรา 19 หรือมาตรา 62 รวมทั้งกระทรวง ทบวง กรม สภากาชาดไทย องค์การเภสัชกรรม และสถาบันอื่นของทางราชการตามที่รัฐมนตรีประกาศในราชกิจจานุเบกษาที่ได้ดำเนินการเกี่ยวกับการผลิต การขาย การนำเข้า การส่งออก การนำผ่าน หรือการมีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภทที่มีไว้วัตถุประสงค์รับยกเว้น ต้องจัดให้มีการทำบัญชีรับจ่ายวัตถุออกฤทธิ์ และเสนอรายงานให้เลขาธิการทราบเป็นรายเดือนและรายปี บัญชีดังกล่าวต้องเก็บรักษาไว้และพร้อมที่จะแสดงต่อพนักงานเจ้าหน้าที่ได้ตลอดเวลาในขณะเปิดดำเนินการทั้งนี้อย่างน้อยภายในสองปีนับแต่วันลงรายการครั้งสุดท้ายในบัญชี

บัญชีรับจ่ายวัตถุออกฤทธิ์และรายงานตามวรรคหนึ่ง ให้เป็นไปตามแบบที่กำหนดในกฎกระทรวง

4. ตาม (5) และ (6) ของกฎกระทรวงฉบับที่ 15 (พ.ศ. 2520) ออกตามความในพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 ระบุว่า สำหรับผู้รับอนุญาตให้มีไว้ในครอบครองหรือใช้ประโยชน์ซึ่งวัตถุที่ออกฤทธิ์ ให้ใช้แบบ บ.จ. 8 และสำหรับผู้มีหน้าที่เสนอรายงานให้เลขาธิการทราบตามมาตรา 87 แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 รายงานประจำเดือนให้ใช้แบบ บ.จ. 9 และรายงานประจำปีให้ใช้แบบ บ.จ. 10

### หน่วยงานของรัฐที่มีสิทธิยื่นคำขอ

กระทรวง ทบวง กรม สภากาชาดไทย องค์การเภสัชกรรม และสถาบันอื่นของทางราชการตามที่รัฐมนตรีประกาศในราชกิจจานุเบกษา

### คำขอและเอกสารหลักฐาน

เนื่องจากบทบัญญัติตามมาตรา 13 แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท (ฉบับที่ 3) พ.ศ. 2535 ระบุว่า ห้ามมิให้ผู้ใดนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 1 แต่บทบัญญัตินี้ไม่ใช้บังคับแก่กระทรวงสาธารณสุข ดังนั้นเพื่อเป็นการอำนวยความสะดวกแก่หน่วยงานของรัฐในการนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 1 เพื่อใช้ประโยชน์ในทางราชการ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาจึงออกใบอนุญาตเฉพาะคราวเพื่อนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 1 ในนามของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ให้แก่หน่วยงานของรัฐ เพื่อจะได้นำวัตถุออกฤทธิ์ดังกล่าวมาใช้ตามความประสงค์ต่อไป แต่เนื่องจากบทบัญญัติดังกล่าวไม่ได้กำหนดคำขอและเอกสารหลักฐานไว้ ดังนั้นเพื่อให้การพิจารณาเป็นไปด้วยความเหมาะสม จึงแนะนำให้หน่วยงานของรัฐที่ประสงค์จะนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 1 แจ้งความจำเป็นหนังสือโดยระบุเหตุผลและความจำเป็นพร้อมแนบเอกสารหลักฐาน ซึ่งระบุ

- ชื่อ จำนวนหรือปริมาณ และรายละเอียดเกี่ยวกับวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 1
- ชื่อและที่ตั้งของสถานที่ทำการของผู้ผลิตหรือผู้ส่งออก
- วิธีการในการนำเข้ามาในราชอาณาจักร

ทั้งนี้หากเป็นการขออนุญาตนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 1 เพื่อประโยชน์ในการศึกษาวิจัยทางการแพทย์หรือทางวิทยาศาสตร์ ให้แนบโครงการศึกษาวิจัยซึ่งระบุชื่อ จำนวนหรือปริมาณ และรายละเอียดเกี่ยวกับวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 1 และในกรณีที่เป็นการศึกษาวิจัยในมนุษย์ขอให้แนบหลักฐานการได้รับความเห็นชอบของคณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมของกระทรวงสาธารณสุขด้วย

### ใบอนุญาต

ใช้แบบใบอนุญาตเฉพาะคราวเพื่อนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 1 หรือประเภท 2



(แบบ ฉ.จ. 2) ซึ่งต้องมีสำเนาใบอนุญาตฯ 5 ฉบับ และมีหมายเลขกำกับไว้ที่สำเนาใบอนุญาตฯ ด้วย สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาดำเนินการกับใบอนุญาตฯ และสำเนา ดังนี้

1. ใบอนุญาตฯ ให้มอบแก่ผู้รับอนุญาตเพื่อจัดส่งไปยังเจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจของประเทศที่ส่งออก
2. สำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 1 ให้มอบแก่ผู้รับอนุญาตเพื่อเก็บไว้เป็นหลักฐาน
3. สำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 2 และหมายเลข 3 ให้ส่งไปยังกรมศุลกากรเพื่อใช้เป็นหลักฐานในการตรวจสอบ และเมื่อได้มีการนำเข้าซึ่งวัตถุดิบออกฤทธิ์ในประเภท 1 ตามใบอนุญาตฯ แล้ว ให้กรมศุลกากรสลักหลังสำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 3 ส่งกลับมายังสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ส่วนสำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 2 ให้กรมศุลกากรเก็บไว้เป็นหลักฐาน
4. สำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 4 ให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาเก็บไว้เป็นหลักฐาน
5. สำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 5 ให้มอบแก่ผู้รับอนุญาต เพื่อนำไปยื่นให้เจ้าหน้าที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ณ ด่านนำเข้า สำหรับใช้ในการตรวจสอบและลงลายมือชื่อกำกับเป็นหลักฐาน เมื่อได้มีการนำเข้าซึ่งวัตถุดิบออกฤทธิ์ในประเภท 1 ตามใบอนุญาตฯ แล้ว

### สถานที่ยื่นขอ

ให้ยื่นขอ ณ กองควบคุมวัตถุเสพติด สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

### ผู้อนุญาต

เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา หรือผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากเลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา

### การดำเนินการเมื่อวัตถุดิบออกฤทธิ์มาถึงประเทศไทย

เมื่อวัตถุดิบออกฤทธิ์ในประเภท 1 มาถึงประเทศไทย ผู้รับอนุญาตหรือผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาตจะต้องดำเนินการออกของตามพิธีการศุลกากร เพื่อจะได้นำวัตถุดิบออกฤทธิ์ในประเภท 1 ไปใช้ตามความประสงค์ แต่เนื่องจากการนำเข้าวัตถุดิบออกฤทธิ์ในประเภท 1 เป็นการอนุญาตให้นำเข้าในนามสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ดังนั้นหน่วยงานของรัฐซึ่งเป็นผู้รับอนุญาตหรือผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาตจึงต้องขอให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาออกหนังสือมอบอำนาจเพื่อดำเนินการตามพิธีการศุลกากร โดยแบ่งเป็น 2 ขั้นตอน คือ

1. การขอหนังสือมอบอำนาจเพื่อดำเนินการตามพิธีการศุลกากร
2. การลงนามเอกสารเพื่อออกของตามพิธีการศุลกากร



ซึ่งทั้งสองขั้นตอนนี้สรุปได้ว่าให้ผู้รับอนุญาตหรือผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาต ทำหนังสือถึงสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาเพื่อขอให้ออกหนังสือมอบอำนาจให้ดำเนินการ ตามพิธีการศุลกากร โดยระบุข้อมูลที่จำเป็น เช่น ชื่อสายการบิน เที่ยวบินที่นำเข้า วันที่นำเข้า เลขที่ใบส่งสินค้า เลขที่ Airway bill พร้อมทั้งแนบเอกสารหลักฐานตามที่อ้างถึงด้วย ทั้งนี้ผู้รับ อนุญาตหรือผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาตจะต้องระบุด้วยว่าต้องการให้สำนักงาน คณะกรรมการอาหารและยาออกหนังสือมอบอำนาจจำนวนกี่ฉบับ และให้แจ้งถึงหน่วยงานใดบ้าง

เมื่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาออกหนังสือมอบอำนาจให้ตามความประสงค์ แล้ว ให้ผู้รับอนุญาตหรือผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาตนำหนังสือมอบอำนาจไปดำเนินการที่ คลังสินค้าเพื่อออกใบขนสินค้า โดยระบุชื่อผู้นำเข้าเป็นสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา จากนั้นผู้รับอนุญาตหรือผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาตทำหนังสือถึงสำนักงานคณะกรรมการ อาหารและยาเพื่อขอให้ลงนามเอกสารเพื่อออกของตามพิธีการศุลกากร โดยแนบบันทึกและ เอกสารอื่นๆ ที่ต้องลงนาม เมื่อเลขานุการคณะกรรมการอาหารและยาหรือผู้ซึ่งได้รับมอบหมาย จากเลขานุการคณะกรรมการอาหารและยาลงนามเรียบร้อยแล้ว ให้ผู้รับอนุญาตหรือผู้ได้รับ มอบหมายจากผู้รับอนุญาตนำใบขนสินค้าและเอกสารทั้งหมดไปดำเนินการออกของตามพิธีการ ศุลกากร ณ ด่านศุลกากร จากนั้นจึงนำวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 1 ไปให้เจ้าหน้าที่สำนักงาน คณะกรรมการอาหารและยาตรวจสอบ ณ ด่านอาหารและยา พร้อมแสดงสำเนาใบอนุญาตข หมายเลข 5 เพื่อให้เจ้าหน้าที่ตรวจสอบและลงลายมือชื่อกำกับเป็นหลักฐาน

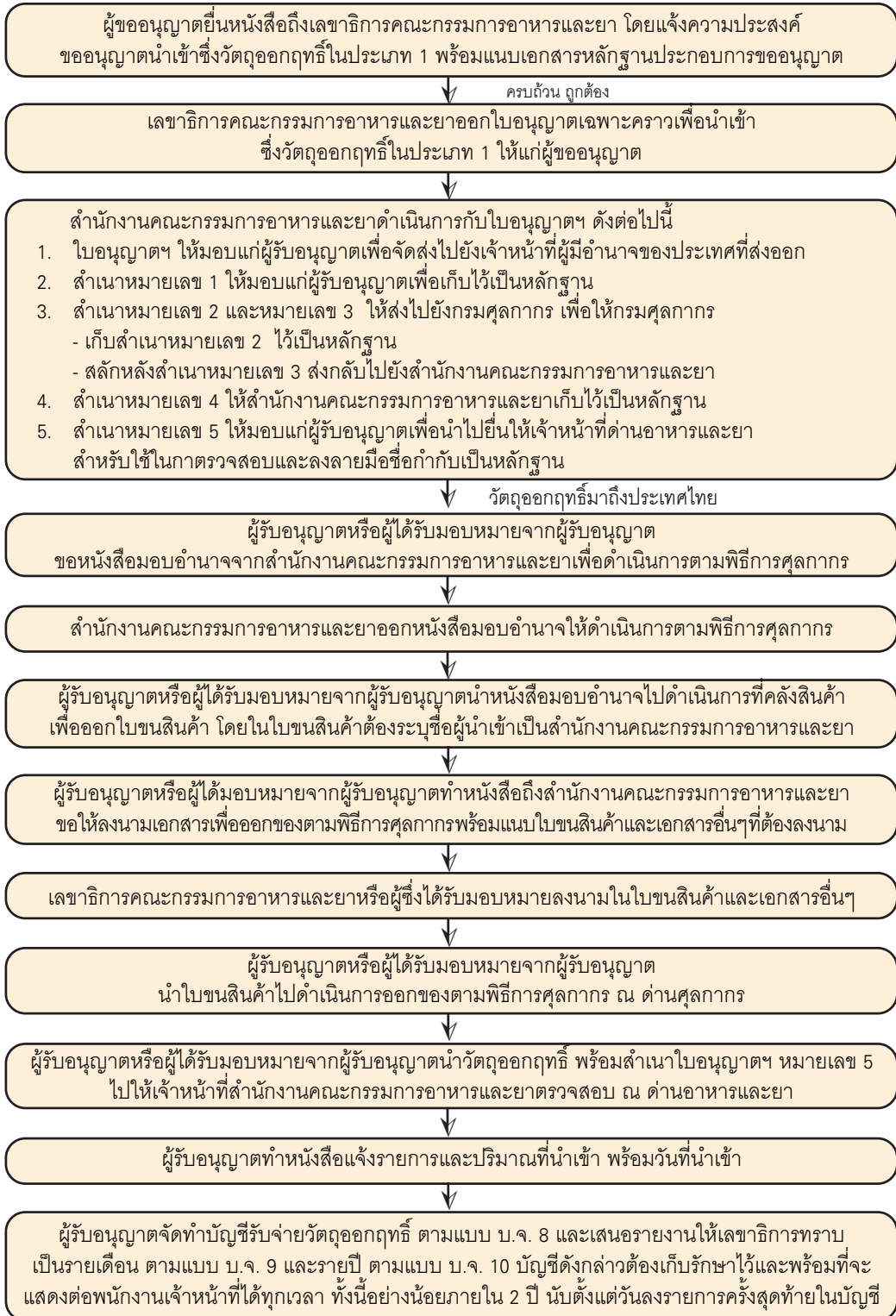
### หน้าที่ของผู้รับอนุญาต

1. ผู้รับอนุญาตนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 1 ทำหนังสือแจ้งรายการและปริมาณ ที่นำเข้าพร้อมวันที่นำเข้าให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาทราบทันทีที่การนำเข้าแล้วเสร็จ
2. ผู้รับอนุญาตมีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุออกฤทธิ์จัดทำบัญชีรับจ่ายวัตถุออกฤทธิ์ตามแบบ บ.จ. 8 และเสนอรายงานให้เลขานุการทราบเป็นรายเดือน ตามแบบ บ.จ. 9 และรายปี ตามแบบ บ.จ. 10 บัญชีดังกล่าวต้องเก็บรักษาไว้และพร้อมที่จะแสดงต่อพนักงานเจ้าหน้าที่ได้ตลอดเวลา ในขณะที่เปิดดำเนินการ ทั้งนี้อย่างน้อยภายใน 2 ปี นับแต่วันลงรายการครั้งสุดท้ายในบัญชี





## ขั้นตอนการขออนุญาตนำเข้าซึ่งวัตถุดิบในประเภท 1



## วัตถุประสงค์ในประเภท 2

สำหรับการขอรับใบอนุญาตเฉพาะคราวเพื่อนำเข้าซึ่งวัตถุประสงค์ในประเภท 2 นั้น เป็นไปในลักษณะเดียวกันกับการนำเข้าซึ่งวัตถุประสงค์ในประเภท 1 กล่าวคือ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา จะออกใบอนุญาตเฉพาะคราวเพื่อนำเข้าซึ่งวัตถุประสงค์ในประเภท 2 ในนามของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ให้แก่หน่วยงานของรัฐ เพื่อนำวัตถุประสงค์ดังกล่าวมาใช้ประโยชน์ในทางราชการตามความประสงค์ต่อไป สำหรับการมีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุประสงค์ในประเภท 2 นั้น หน่วยงานของรัฐได้รับการยกเว้นตามมาตรา 62 และ 63(3) แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 ดังนั้นจึงไม่ต้องขอรับใบอนุญาตให้มีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุประสงค์ในประเภท 2

## ข้อกำหนดที่เกี่ยวกับการอนุญาตและหน้าที่ของผู้รับอนุญาต

1. มาตรา 13 ทวิ แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท (ฉบับที่ 3) พ.ศ. 2535 ระบุว่าห้ามมิให้ผู้ใดผลิต ขาย นำเข้า หรือส่งออกซึ่งวัตถุประสงค์ในประเภท 2 เว้นแต่การผลิตเพื่อส่งออกและการส่งออกซึ่งวัตถุประสงค์ในประเภท 2 บางชนิด ที่รัฐมนตรีประกาศระบุชื่อตามมาตรา 6 (4 ทวิ) โดยได้รับใบอนุญาต

การขอรับใบอนุญาตและการออกใบอนุญาตให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง

ความในวรรคหนึ่งและวรรคสองไม่ใช้บังคับแก่กระทรวงสาธารณสุขหรือผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากกระทรวงสาธารณสุข เว้นแต่พระราชบัญญัตินี้จะได้อำนาจไว้เป็นอย่างอื่น

2. มาตรา 62 แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 ระบุว่าห้ามมิให้ผู้ใดนอกจากกระทรวงสาธารณสุขหรือผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากกระทรวงสาธารณสุข มีไว้ในครอบครองหรือใช้ประโยชน์ใดๆ ซึ่งวัตถุประสงค์ทุกประเภท เว้นแต่ได้รับใบอนุญาต

การขอรับใบอนุญาตและการออกใบอนุญาตให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง

3. มาตรา 63 (3) แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 ระบุว่า บทบัญญัติตามมาตรา 62 วรรคหนึ่ง ไม่ใช้บังคับแก่การมีไว้ในครอบครองหรือใช้ประโยชน์ตามหน้าที่ซึ่งวัตถุประสงค์ในประเภท 2 ประเภท 3 หรือประเภท 4 ของกระทรวง ทบวง กรม สภากาชาดไทย องค์การเภสัชกรรม หรือสถาบันอื่นของทางราชการตามที่รัฐมนตรีประกาศในราชกิจจานุเบกษา

4. มาตรา 87 แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 ระบุว่าผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากกระทรวงสาธารณสุขหรือผู้รับอนุญาตตามมาตรา 16 มาตรา 19 หรือมาตรา 62 รวมทั้งกระทรวง ทบวง กรม สภากาชาดไทย องค์การเภสัชกรรม และสถาบันอื่น





ของทางราชการตามที่รัฐมนตรีประกาศในราชกิจจานุเบกษาที่ได้ดำเนินการเกี่ยวกับการผลิต การขาย การนำเข้า การส่งออก การนำผ่าน หรือการมีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ที่มีใช้วัตถุตำรับยกเว้น ต้องจัดให้มีการทำบัญชีรับจ่ายวัตถุออกฤทธิ์ และเสนอรายงานให้ เลขาธิการทราบเป็นรายเดือนและรายปี บัญชีดังกล่าวต้องเก็บรักษาไว้และพร้อมที่จะแสดงต่อ พนักงานเจ้าหน้าที่ได้ตลอดเวลาในขณะเปิดดำเนินการ ทั้งนี้อย่างน้อยภายในสองปีนับแต่วัน ลงรายการครั้งสุดท้ายในบัญชี

บัญชีรับจ่ายวัตถุออกฤทธิ์และรายงานตามวรรคหนึ่ง ให้เป็นไปตามแบบที่กำหนดใน กฎกระทรวง

5. ตาม (5) และ (6) ของกฎกระทรวงฉบับที่ 15 (พ.ศ. 2520) ออกตามความใน พระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 ระบุว่า สำหรับผู้รับอนุญาตให้มีไว้ในครอบครองหรือใช้ประโยชน์ซึ่งวัตถุที่ออกฤทธิ์ ให้ใช้แบบ บ.จ. 8 และสำหรับผู้มีหน้าที่เสนอ รายงานให้เลขาธิการทราบตามมาตรา 87 แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 รายงานประจำเดือนให้ใช้แบบ บ.จ. 9 และรายงานประจำปีให้ใช้แบบ บ.จ. 10

### หน่วยงานของรัฐที่มีสิทธิยื่นคำขอ

กระทรวง ทบวง กรม สภากาชาดไทย องค์การเภสัชกรรม และสถาบันอื่นของทางราชการ ตามที่รัฐมนตรีประกาศในราชกิจจานุเบกษา

### คำขอและเอกสารหลักฐาน

เนื่องจากบทบัญญัติตามมาตรา 13 ทวิ แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและ ประสาท พ.ศ. 2518 แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท (ฉบับที่ 3) พ.ศ. 2535 ระบุว่า ห้ามมิให้ผู้ใดนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 แต่บทบัญญัตินี้ไม่ใช้บังคับ แก่กระทรวงสาธารณสุข ดังนั้นเพื่อเป็นการอำนวยความสะดวกแก่หน่วยงานของรัฐในการนำเข้า ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 เพื่อใช้ประโยชน์ในทางราชการ สำนักงานคณะกรรมการอาหาร และยาจึงออกใบอนุญาตเฉพาะคราวเพื่อนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 ในนามของ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ให้แก่หน่วยงานของรัฐ เพื่อจะได้นำวัตถุออกฤทธิ์ดังกล่าว มาใช้ตามความประสงค์ต่อไป แต่เนื่องจากบทบัญญัตินี้ดังกล่าวไม่ได้กำหนดคำขอและเอกสาร หลักฐานไว้ ดังนั้นเพื่อให้การพิจารณาเป็นไปด้วยความเหมาะสม จึงแนะนำให้หน่วยงานของรัฐ ที่ประสงค์จะนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 แจ้งความจำเป็นหนังสือโดยระบุเหตุผลและ ความจำเป็น พร้อมแนบเอกสารหลักฐาน ซึ่งระบุ

- ชื่อ จำนวนหรือปริมาณ และรายละเอียดเกี่ยวกับวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2
- ชื่อและที่ตั้งของสถานที่ทำการของผู้ผลิตหรือผู้ส่งออก
- วิธีการในการนำเข้ามาในราชอาณาจักร

ทั้งนี้หากเป็นการขออนุญาตนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 เพื่อประโยชน์ในการศึกษาวิจัยทาง

ด้านการแพทย์หรือทางวิทยาศาสตร์ ให้แนบโครงการศึกษาวิจัยซึ่งระบุ ชื่อ จำนวนหรือปริมาณ และรายละเอียดเกี่ยวกับวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 และในกรณีที่เป็นการศึกษาวิจัยในมนุษย์ขอให้แนบหลักฐานการได้รับความเห็นชอบของคณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมของกระทรวงสาธารณสุขด้วย

## ใบอนุญาต

ใช้แบบใบอนุญาตเฉพาะคราวเพื่อนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 1 หรือประเภท 2 (แบบ ฉ.จ. 2) ซึ่งต้องมีสำเนาใบอนุญาตฯ 5 ฉบับ และมีหมายเลขกำกับไว้ที่สำเนาใบอนุญาตฯ ด้วย สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาดำเนินการกับใบอนุญาตฯ และสำเนา ดังนี้

1. ใบอนุญาตฯ ให้มอบแก่ผู้รับอนุญาตเพื่อจัดส่งไปยังเจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจของประเทศที่ส่งออก
2. สำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 1 ให้มอบแก่ผู้รับอนุญาตเพื่อเก็บไว้เป็นหลักฐาน
3. สำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 2 และหมายเลข 3 ให้ส่งไปยังกรมศุลกากรเพื่อใช้เป็นหลักฐานในการตรวจสอบ และเมื่อได้มีการนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 ตามใบอนุญาตฯ แล้วให้กรมศุลกากรสลักหลังสำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 3 ส่งกลับมายังสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ส่วนสำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 2 ให้กรมศุลกากรเก็บไว้เป็นหลักฐาน
4. สำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 4 ให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาเก็บไว้เป็นหลักฐาน
5. สำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 5 ให้มอบแก่ผู้รับอนุญาต เพื่อนำไปยื่นให้เจ้าหน้าที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ณ ด่านนำเข้า สำหรับใช้ในการตรวจสอบและลงลายมือชื่อกำกับเป็นหลักฐาน เมื่อได้มีการนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 ตามใบอนุญาตฯ แล้ว

## สถานที่ยื่นขอ

ให้ยื่นขอ ณ กองควบคุมวัตถุเสพติด สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

## ผู้อนุญาต

เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา หรือผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากเลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา

## การดำเนินการเมื่อวัตถุออกฤทธิ์มาถึงประเทศไทย

เมื่อวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 มาถึงประเทศไทย ผู้รับอนุญาตหรือผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาตจะต้องดำเนินการออกของตามพิธีการศุลกากร เพื่อจะได้นำวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 ไปใช้ตามความประสงค์ แต่เนื่องจากการนำเข้าวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 เป็นการ





อนุญาตให้นำเข้าในนามสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ดังนั้นหน่วยงานของรัฐซึ่งเป็นผู้รับอนุญาตหรือผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาตจึงต้องขอให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาออกหนังสือมอบอำนาจเพื่อดำเนินการตามพิธีการศุลกากร โดยแบ่งเป็น 2 ขั้นตอน คือ

1. การขอหนังสือมอบอำนาจเพื่อดำเนินการตามพิธีการศุลกากร
2. การลงนามเอกสารเพื่อออกของตามพิธีการศุลกากร

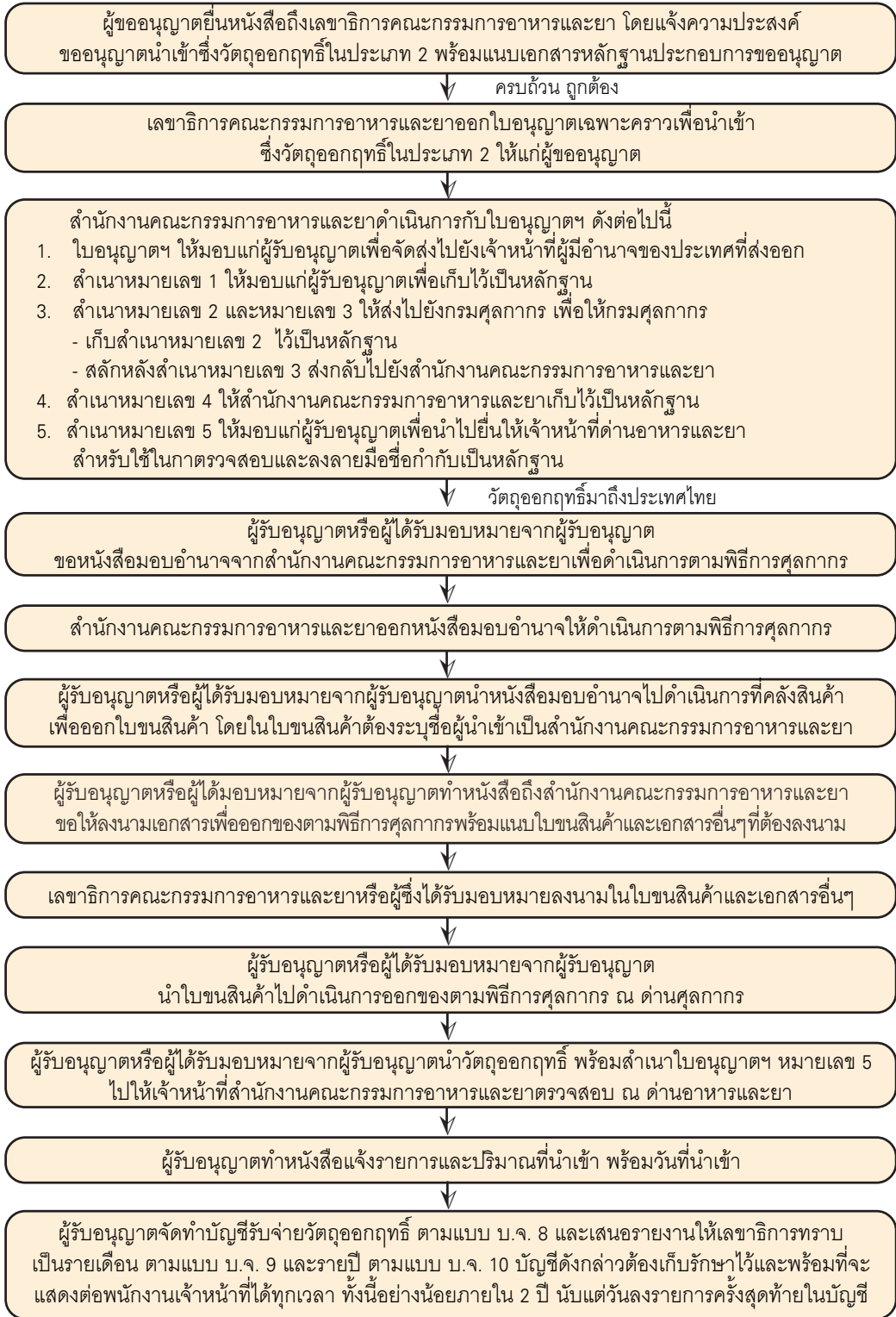
ซึ่งทั้งสองขั้นตอนสรุปได้ว่าให้ผู้รับอนุญาตหรือผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาตทำหนังสือถึงสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาเพื่อขอให้ออกหนังสือมอบอำนาจเพื่อดำเนินการตามพิธีการศุลกากร โดยระบุข้อมูลที่จำเป็น เช่น ชื่อสายการบิน เที่ยวบินที่นำเข้า วันที่นำเข้า เลขที่ใบส่งสินค้า เลขที่ Airway bill พร้อมทั้งแนบเอกสารหลักฐานตามที่อ้างถึงด้วย ทั้งนี้ผู้รับอนุญาตหรือผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาตจะต้องระบุด้วยว่าต้องการให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาออกหนังสือมอบอำนาจจำนวนกี่ฉบับ และให้แจ้งถึงหน่วยงานใดบ้าง

เมื่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาออกหนังสือมอบอำนาจให้ตามความประสงค์แล้ว ให้ผู้รับอนุญาตหรือผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาตนำหนังสือมอบอำนาจไปดำเนินการที่คลังสินค้าเพื่อออกใบขนสินค้า โดยระบุชื่อผู้นำเข้าเป็นสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา จากนั้นผู้รับอนุญาตหรือผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาตทำหนังสือถึงสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาเพื่อขอให้ลงนามเอกสารเพื่อออกของตามพิธีการศุลกากร โดยแนบบันทึกและเอกสารอื่นๆ ที่ต้องลงนาม เมื่อเลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยาหรือผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากเลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา ลงนามเรียบร้อยแล้ว ให้ผู้รับอนุญาตหรือผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาตนำใบขนสินค้าและเอกสารทั้งหมดไปดำเนินการออกของตามพิธีการศุลกากร ณ ด่านศุลกากร จากนั้นจึงนำวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 ไปให้เจ้าหน้าที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาตรวจสอบ ณ ด่านอาหารและยา พร้อมแสดงสำเนาใบอนุญาตหมายเลข 5 เพื่อให้เจ้าหน้าที่ตรวจสอบและลงลายมือชื่อกำกับเป็นหลักฐาน

### หน้าที่ของผู้รับอนุญาต

1. ผู้รับอนุญาตนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 ทำหนังสือแจ้งรายการและปริมาณที่นำเข้า พร้อมวันที่นำเข้าให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาทราบทันทีที่การนำเข้าแล้วเสร็จ
2. ผู้รับอนุญาตมีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุออกฤทธิ์จัดทำบัญชีรับจ่ายวัตถุออกฤทธิ์ตามแบบ บ.จ. 8 และเสนอรายงานให้เลขาธิการทราบเป็นรายเดือน ตามแบบ บ.จ. 9 และรายปี ตามแบบ บ.จ. 10 บัญชีดังกล่าวต้องเก็บรักษาไว้และพร้อมที่จะแสดงต่อพนักงานเจ้าหน้าที่ได้ตลอดเวลา ในขณะที่เปิดดำเนินการ ทั้งนี้อย่างน้อยภายใน 2 ปี นับแต่วันลงรายการครั้งสุดท้ายในบัญชี

### ขั้นตอนการขออนุญาตนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2



## วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4

ตามมาตรา 16 และมาตรา 17 (2) แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 ระบุว่า กระทรวง ทบวง กรม สภากาชาดไทย องค์การเภสัชกรรม หรือสถาบันอื่นของทางราชการตามที่รัฐมนตรีประกาศในราชกิจจานุเบกษา สามารถนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4 ได้ โดยได้รับการยกเว้นไม่ต้องขอรับใบอนุญาต แต่เนื่องจากวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4 ตามพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 บางชนิดจัดเป็นสารควบคุม (Controlled Substances) ของบางประเทศ ซึ่งการอนุมัติส่งออกจะต้องแสดงหลักฐานการอนุญาตจากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

ดังนั้นเพื่อเป็นการอำนวยความสะดวกให้แก่หน่วยงานของรัฐในการนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4 เพื่อใช้ประโยชน์ในทางราชการ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา จึงออกใบอนุญาตนำเข้าแต่ละครั้งซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4 (Import Certificate) ให้แก่หน่วยงานของรัฐ เพื่อใช้เป็นเอกสารในการขออนุมัติการส่งออกจากประเทศผู้ส่งออก

สำหรับการมีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4 นั้น หน่วยงานของรัฐได้รับการยกเว้นตามมาตรา 62 และมาตรา 63 (3) แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 ดังนั้นจึงไม่ต้องขอรับใบอนุญาตให้มีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4

## ข้อกำหนดที่เกี่ยวกับการอนุญาตและหน้าที่ของผู้รับอนุญาต

1. มาตรา 16 แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 ระบุว่า ห้ามมิให้ผู้ใดผลิต ขาย นำเข้า หรือส่งออกซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4 หรือนำผ่านซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ทุกประเภท เว้นแต่ได้รับใบอนุญาต

การขอรับใบอนุญาตและการออกใบอนุญาตให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง

2. มาตรา 17 (2) แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 ระบุว่า บทบัญญัติมาตรา 16 ไม่ใช้บังคับแก่การผลิต ขาย นำเข้าหรือส่งออกซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4 โดยกระทรวง ทบวง กรม สภากาชาดไทย องค์การเภสัชกรรม หรือสถาบันอื่นของทางราชการตามที่รัฐมนตรีประกาศในราชกิจจานุเบกษา

3. มาตรา 62 แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 ระบุว่า ห้ามมิให้ผู้ใดนอกจากกระทรวงสาธารณสุขหรือผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากกระทรวงสาธารณสุข มีไว้ในครอบครองหรือใช้ประโยชน์ใดๆ ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ทุกประเภท เว้นแต่ได้รับใบอนุญาต

การขอรับใบอนุญาตและการออกใบอนุญาตให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง

4. มาตรา 63 (3) แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518





ระบุว่า บทบัญญัติตามมาตรา 62 วรรคหนึ่ง ไม่ใช่บังคับแก่การมีไว้ในครอบครองหรือใช้ประโยชน์ตามหน้าที่ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 ประเภท 3 หรือประเภท 4 ของกระทรวง ทบวง กรม สภากาชาดไทย องค์การเภสัชกรรม หรือสถาบันอื่นของทางราชการตามที่รัฐมนตรีประกาศในราชกิจจานุเบกษา

5. มาตรา 87 แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 ระบุว่า ผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากกระทรวงสาธารณสุขหรือผู้รับอนุญาตตามมาตรา 16 มาตรา 19 หรือมาตรา 62 รวมทั้งกระทรวง ทบวง กรม สภากาชาดไทย องค์การเภสัชกรรม และสถาบันอื่นของทางราชการตามที่รัฐมนตรีประกาศในราชกิจจานุเบกษาที่ได้ดำเนินกิจการเกี่ยวกับการผลิต การขาย การนำเข้า การส่งออก การนำผ่าน หรือการมีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภทที่มีใช้วัตถุตำรับยกเว้น ต้องจัดให้มีการทำบัญชีรับจ่ายวัตถุออกฤทธิ์ และเสนอรายงานให้เลขาธิการทราบเป็นรายเดือนและรายปี บัญชีดังกล่าวต้องเก็บรักษาไว้และพร้อมที่จะแสดงต่อพนักงานเจ้าหน้าที่ได้ตลอดเวลาในขณะเปิดดำเนินการทั้งนี้อย่างน้อยภายในสองปีนับแต่วันลงรายการครั้งสุดท้ายในบัญชี

บัญชีรับจ่ายวัตถุออกฤทธิ์และรายงานตามวรรคหนึ่ง ให้เป็นไปตามแบบที่กำหนดในกฎกระทรวง

6. ตาม (5) และ (6) ของกฎกระทรวงฉบับที่ 15 (พ.ศ. 2520) ออกตามความในพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 ระบุว่า สำหรับผู้รับอนุญาตให้มีไว้ในครอบครองหรือใช้ประโยชน์ซึ่งวัตถุที่ออกฤทธิ์ ให้ใช้แบบ บ.จ. 8 และสำหรับผู้มีหน้าที่เสนอรายงานให้เลขาธิการทราบตามมาตรา 87 แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 รายงานประจำเดือนให้ใช้แบบ บ.จ. 9 และรายงานประจำปีให้ใช้แบบ บ.จ. 10

### หน่วยงานของรัฐที่มีสิทธิยื่นคำขอ

กระทรวง ทบวง กรม สภากาชาดไทย องค์การเภสัชกรรม และสถาบันอื่นของทางราชการตามที่รัฐมนตรีประกาศในราชกิจจานุเบกษา

### คำขอและเอกสารหลักฐาน

ให้หน่วยงานของรัฐที่ประสงค์จะนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4 แจ้งความจำเป็นเป็นหนังสือโดยระบุเหตุผลและความจำเป็น พร้อมแนบเอกสารหลักฐาน ซึ่งระบุ

- ชื่อ จำนวนหรือปริมาณ และรายละเอียดเกี่ยวกับวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4
- ชื่อและที่ตั้งของสถานที่ทำการของผู้ผลิตหรือผู้ส่งออก
- วิธีการในการนำเข้ามาในราชอาณาจักร

ทั้งนี้หากเป็นการขออนุญาตนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4 เพื่อใช้ประโยชน์ในการศึกษาวิจัยทางการแพทย์หรือทางวิทยาศาสตร์ ให้แนบโครงการศึกษาวิจัยซึ่งระบุชื่อ จำนวนหรือปริมาณ และรายละเอียดเกี่ยวกับวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4



และในกรณีที่เป็นการศึกษาวิจัยในมนุษย์ขอให้แนบหลักฐานการได้รับความเห็นชอบของ คณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมของกระทรวงสาธารณสุขด้วย

### ใบอนุญาต

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาจะออกใบอนุญาตนำเข้าแต่ละครั้งซึ่งวัตถุ- ออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4 (Import Certificate) ซึ่งต้องมีสำเนา 3 ฉบับ

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาดำเนินการกับใบอนุญาตฯ และสำเนา ดังนี้

1. ใบอนุญาตฯ ให้มอบแก่ผู้รับอนุญาตเพื่อจัดส่งไปยังเจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจของประเทศ ที่ส่งออก
2. สำเนาใบอนุญาตฯ ฉบับหนึ่งให้มอบแก่ผู้รับอนุญาต เพื่อนำไปยื่นให้เจ้าหน้าที่สำนักงาน คณะกรรมการอาหารและยา ณ ด่านนำเข้า สำหรับใช้ในการตรวจสอบและลงลายมือชื่อกำกับ เป็นหลักฐาน เมื่อได้มีการนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4 ตามใบอนุญาตฯ แล้ว
3. สำเนาใบอนุญาตฯ ฉบับหนึ่งให้ส่งไปยังกรมศุลกากรเพื่อใช้เป็นหลักฐานในการ ตรวจสอบ
4. สำเนาใบอนุญาตฯ ฉบับหนึ่งให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาเก็บไว้เป็น หลักฐาน

### สถานที่ยื่นขอ

ให้ยื่นขอ ณ กองควบคุมวัตถุเสพติด สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวง สาธารณสุข

### ผู้อนุญาต

เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา หรือผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากเลขาธิการ คณะกรรมการอาหารและยา

### การดำเนินการเมื่อวัตถุออกฤทธิ์มาถึงประเทศไทย

เมื่อวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4 มาถึงประเทศไทย ผู้รับอนุญาตหรือ ผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาตจะต้องดำเนินการออกของตามพิธีการศุลกากร เพื่อจะได้นำ วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4 ไปใช้ตามความประสงค์ แต่เนื่องจากการนำเข้า วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4 เป็นการอนุญาตให้นำเข้าในนามสำนักงาน คณะกรรมการอาหารและยา ดังนั้นหน่วยงานของรัฐซึ่งเป็นผู้รับอนุญาตหรือผู้ได้รับมอบหมาย จากผู้รับอนุญาตจึงต้องขอให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาออกหนังสือมอบอำนาจ เพื่อดำเนินการตามพิธีการศุลกากร โดยแบ่งเป็น 2 ขั้นตอน คือ



1. การขอหนังสือมอบอำนาจเพื่อดำเนินการตามพิธีการศุลกากร
2. การลงนามเอกสารเพื่อออกของตามพิธีการศุลกากร

ซึ่งทั้งสองขั้นตอนสรุปได้ทำให้ผู้รับอนุญาตหรือผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาตทำหนังสือถึงสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาเพื่อขอให้ออกหนังสือมอบอำนาจให้ดำเนินการตามพิธีการศุลกากร โดยระบุข้อมูลที่สำคัญ เช่น ชื่อสายการบิน เที่ยวบินที่นำเข้า วันที่นำเข้า เลขที่ใบส่งสินค้า เลขที่ Airway bill พร้อมทั้งแนบเอกสารหลักฐานตามที่อ้างถึงด้วย ทั้งนี้ผู้รับอนุญาตหรือผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาตจะต้องระบุว่าต้องการให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ออกหนังสือมอบอำนาจจำนวนกี่ฉบับ และให้แจ้งถึงหน่วยงานใดบ้าง

เมื่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาออกหนังสือมอบอำนาจให้ตามความประสงค์แล้ว ให้ผู้รับอนุญาตหรือผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาตนำหนังสือมอบอำนาจไปดำเนินการที่คลังสินค้าเพื่อออกใบขนสินค้า โดยระบุชื่อผู้นำเข้าเป็นสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา จากนั้นผู้รับอนุญาตหรือผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาตทำหนังสือถึงสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาเพื่อขอให้ลงนามเอกสารเพื่อออกของตามพิธีการศุลกากร โดยแนบใบขนสินค้า และเอกสารอื่นๆ ที่ต้องลงนาม เมื่อเลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยาหรือผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากเลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยาลงนามเรียบร้อยแล้ว ให้ผู้รับอนุญาตหรือผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาตนำใบขนสินค้าและเอกสารทั้งหมดไปดำเนินการออกของตามพิธีการศุลกากร ณ ด่านศุลกากร จากนั้นจึงนำวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4 ไปให้เจ้าหน้าที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาตรวจสอบ ณ ด่านอาหารและยา พร้อมแสดงสำเนาใบอนุญาตฯ เพื่อให้เจ้าหน้าที่ตรวจสอบและลงลายมือชื่อกำกับเป็นหลักฐาน

### หน้าที่ของผู้รับอนุญาต

1. ผู้รับอนุญาตนำเข้าวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4 ทำหนังสือแจ้งรายการและปริมาณที่นำเข้า พร้อมวันที่นำเข้าให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาทราบทันทีที่การนำเข้าแล้วเสร็จ
2. ผู้รับอนุญาตมีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุออกฤทธิ์จัดทำบัญชีรับจ่ายวัตถุออกฤทธิ์ตามแบบ บ.จ. 8 และเสนอรายงานให้เลขาธิการทราบเป็นรายเดือน ตามแบบ บ.จ. 9 และรายปี ตามแบบ บ.จ. 10 บัญชีดังกล่าวต้องเก็บรักษาไว้และพร้อมที่จะแสดงต่อพนักงานเจ้าหน้าที่ได้ตลอดเวลาในขณะเปิดดำเนินการ ทั้งนี้อย่างน้อยภายใน 2 ปี นับแต่วันลงรายการครั้งสุดท้ายในบัญชี

## ขั้นตอนการขออนุญาตนำเข้าซึ่งวัตถุดิบในประเภท 3 หรือประเภท 4



● .....  
ตารางสรุปการดำเนินการเกี่ยวกับ  
ยาเสพติดให้โทษและวัตถุออกฤทธิ์



ตารางที่ 1 สรุปการดำเนินการนำเข้าและมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 ของหน่วยงานของรัฐ

หน่วยงาน	การดำเนินการก่อนการนำเข้ายาเสพติดให้โทษ	การดำเนินการเกี่ยวกับใบอนุญาตฯ	การดำเนินการเมื่อยาเสพติดให้โทษมาถึงประเทศไทย	การดำเนินการภายหลังการนำเข้ายาเสพติดให้โทษ
ผู้มีสิทธิยื่นคำขอ/ผู้รับอนุญาต/ผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาต	กระทรวง ทบวง กรม หรือหน่วยงานอื่นของรัฐที่เป็นนิติบุคคล หรือสหภาพภาคเอกชนไทย ทำหนังสือแจ้งความจำนงโดยระบุเหตุผลและความจำเป็นพร้อมแนบเอกสารหลักฐาน ทั้งนี้ควรยื่นขออนุญาตนำเข้าและมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 มาในคราวเดียวกัน	- ส่งใบอนุญาตเฉพาะตรวจเพื่อนำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 (Import Authorization Narcotic Drugs; Form NAR.1) ไปให้เจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจของประเทศไทยที่ส่งออก - เก็บสำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 1 ไว้เป็นหลักฐาน	ดำเนินการตามพิธีการศุลกากร ณ ด่านศุลกากร พร้อมนำยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 ไปให้เจ้าหน้าที่ด่านอาหารและยาตรวจสอบ	ส่งรายงานไปยังสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ภายในระยะเวลาที่กำหนด ดังนี้ - การนำเข้า: รายงานตามแบบ ร.ย.ส. 1 ภายในระยะเวลาไม่เกิน 1 เดือน หลังจากที่ได้มีการนำเข้า - การมีไว้ในครอบครอง: รายงานตามแบบ ร.ย.ส. 1 ทุก 6 เดือน หลังจากที่ได้รับอนุญาต
สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา	ออกใบอนุญาตเฉพาะตรวจเพื่อนำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 (Import Authorization Narcotic Drugs; Form NAR.1) พร้อมสำเนาใบอนุญาตฯ รวม 5 ฉบับ	- เก็บสำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 4 ไว้เป็นหลักฐาน - ส่งสำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 2 และหมายเลข 3 ไปให้กรมศุลกากร	เจ้าหน้าที่ด้านอาหารและยาตรวจสอบยาเสพติดให้โทษ	ควบคุมกำกับดูแลและตรวจสอบการจัดทำรายงานของผู้รับอนุญาต
กรมศุลกากร	-	รับสำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 2 และหมายเลข 3 จากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เพื่อใช้ในการตรวจสอบ	- ดำเนินพิธีการศุลกากร และสถิติหลังสำเนาใบอนุญาตฯ คณะกรรมการอาหารและยา - เก็บสำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 2 ไว้เป็นหลักฐาน	-

ตารางที่ 2 สรุปการดำเนินการนำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 ของหน่วยงานของรัฐ

หน่วยงาน	การดำเนินการก่อนการนำเข้ายาเสพติดให้โทษ	การดำเนินการเกี่ยวกับใบอนุญาต	การดำเนินการเมื่อยาเสพติดให้โทษมาถึงประเทศไทย	การดำเนินการภายหลังการนำเข้ายาเสพติดให้โทษ
ผู้มีสิทธิยื่นคำขอ/ผู้รับอนุญาต/ผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาต	กระทรวง ทบวง กรม หรือหน่วยงานอื่นของรัฐที่เป็นนิติบุคคลหรือสภาการศึกษา ยื่นคำขอตามแบบ น.ย.ส. 2-1 โดยระบุเหตุผลและความจำเป็นในการขออนุญาต พร้อมด้วยเอกสารหลักฐาน (ผู้ขออนุญาตควรดำเนินการขอรับใบอนุญาตมิใช่ในครอบครัวซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 ให้แล้วเสร็จก่อนที่จะดำเนินการขออนุญาต นำเข้ายาเสพติดให้โทษในประเภท 2)	- ส่งใบอนุญาตให้นำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 (Import Authorization Narcotic Drugs; Form NAR.1) ไปให้เจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจของประเทศที่ส่งออก - เก็บสำเนาใบอนุญาต หมายเลข 1 ไว้เป็นหลักฐาน - เก็บสำเนาใบอนุญาต หมายเลข 2 ไว้เป็นหลักฐาน เพื่อใช้ในการตรวจสอบของเจ้าหน้าที่ ณ ด่านอาหารและยา - เก็บสำเนาใบอนุญาต หมายเลข 3 และหมายเลข 4 ไว้เป็นหลักฐาน เพื่อใช้ในการตรวจรับของเจ้าหน้าที่ ณ ด่านศุลกากร	- ดำเนินการตามพิธีการศุลกากร พร้อมแสดงสำเนาใบอนุญาต หมายเลข 3 และหมายเลข 4 เพื่อให้เจ้าหน้าที่ด่านศุลกากรใช้ในการตรวจสอบ จากนั้นนำยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 พร้อมสำเนาใบอนุญาต หมายเลข 2 ไปให้เจ้าหน้าที่ด่านอาหารและยาตรวจสอบ	ส่งรายงานไปยังสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาในระยะเวลาที่กำหนดนี้ - การนำเข้า : รายงานตามแบบ น.ย.ส. 2 ภายในระยะเวลาไม่เกิน 1 เดือน หลังจากที่ได้รับอนุญาต - การมีไว้ในครอบครอง : จัดทำบัญชีรับจ่ายเป็นรายเดือน ตามแบบ ย.ส. 6 และรายปี ตามแบบ ย.ส. 7 โดยจัดทำเป็น 2 ฉบับ ฉบับหนึ่งให้เสนอต่ออธิการภวภายใน 30 วัน นับแต่วันสิ้นเดือนหรือสิ้นปีแล้วแต่กรณี อีกฉบับหนึ่งพร้อมด้วยเอกสารหลักฐานเกี่ยวกับรายการในบัญชีดังกล่าวให้เก็บรักษาไว้ ณ สถานที่ที่กำหนดไว้ในใบอนุญาต มีกำหนด 5 ปี นับแต่วันที่ส่งรายการครั้งสุดท้ายในบัญชี
สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา	ออกใบอนุญาตให้นำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 (Import Authorization Narcotic Drugs; Form NAR.1) พร้อมสำเนาใบอนุญาตฯ รวม 6 ฉบับ	เก็บสำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 5 ไว้เป็นหลักฐาน	เจ้าหน้าที่ด่านอาหารและยาตรวจสอบ	ควบคุมกำกับดูแลและตรวจสอบการจัดทำรายงานของผู้รับอนุญาต
กรมศุลกากร	-	-	- ดำเนินพิธีการศุลกากร และสลับหลังสำเนา ใบอนุญาตฯ หมายเลข 3 ส่งกลับไปยังสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา - เก็บสำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 4 ไว้เป็นหลักฐาน	-







## ตารางที่ 3 สรุปการดำเนินการนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 1 หรือประเภท 2 ของหน่วยงานของรัฐ

หน่วยงาน	การดำเนินการก่อนการนำเข้าวัตถุออกฤทธิ์	การดำเนินการเกี่ยวกับใบอนุญาต	การดำเนินการเพื่อวัตถุออกฤทธิ์มาถึงประเทศไทย	การดำเนินการภายหลังการนำเข้าวัตถุออกฤทธิ์
ผู้มีสิทธิยื่นคำขอ/ผู้รับอนุญาต/ผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาต	กระทรวง ทบวง กรม สภากาชาดไทย องค์การเภสัชกรรมและสถาบันอื่นของทางราชการตามรัฐธรรมนูญประกาศในราชกิจจานุเบกษา ทำหนังสือแจ้งความจำนงโดยระบุเหตุผลและความจำเป็นพร้อมแนบเอกสารหลักฐาน (กรณีวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 1 : ผู้ขออนุญาตควรดำเนินการขอรับใบอนุญาตมิใช่ในครอบครัวซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 1 ให้แล้วเสร็จก่อนที่จะดำเนินการขออนุญาตนำเข้าวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 1)	- ส่งใบอนุญาตเฉพาะคราวเพื่อนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 1 หรือประเภท 2 (แบบ ธ.จ. 2) ไปให้เจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจของประเทศที่ส่งออก - เก็บสำเนาใบอนุญาต หมายเลข 1 ไว้เป็นหลักฐาน - เก็บสำเนาใบอนุญาต หมายเลข 5 ไว้เป็นหลักฐาน เพื่อใช้ในการตรวจสอบของเจ้าหน้าที่ ณ ด้านอาหารและยา	- ทำหนังสือถึงสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาขอให้ออกหนังสือมอบอำนาจ ให้รับเอกสารและดำเนินการตามพิธีการศุลกากร - ทำหนังสือถึงสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาขอให้ส่งนามเอกสารเพื่อออกของตามพิธีการศุลกากร พร้อมแนบใบขนสินค้าและเอกสารอื่นๆ ที่ต้องส่งนาม - นำใบขนสินค้าไปดำเนินการออกของตามพิธีการศุลกากร ณ ด้านศุลกากร จากนั้นนำวัตถุออกฤทธิ์ พร้อมสำเนาใบอนุญาต หมายเลข 5 ไปให้เจ้าหน้าที่ด้านอาหารและยาตรวจสอบ	การดำเนินการภายหลังการนำเข้าวัตถุออกฤทธิ์ - ผู้รับอนุญาต ทำหนังสือแจ้งรายการและปริมาณที่นำเข้าพร้อมวันที่นำเข้า - ผู้รับอนุญาตจัดทำบัญชีรับจ่ายวัตถุออกฤทธิ์ ตามแบบ บ.จ. 8 และเสนอรายงานให้เลขาธิการทราบ เป็นรายเดือนตามแบบ บ.จ. 9 และรายปี ตามแบบ บ.จ. 10 บัญชีดังกล่าวต้องเก็บรักษาไว้และเจ้าหน้าที่ได้ทุกเวลา ทั้งนี้ เจ้าหน้าที่จะแสดงต่อพนักงานอัยการครั้งสุดท้ายในบัญชี
สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา	ออกไปอนุญาตเฉพาะคราวเพื่อนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 1 หรือประเภท 2 (แบบ ธ.จ. 2) พร้อมสำเนาใบอนุญาตฯ รวม 6 ฉบับ	- เก็บสำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 4 ไว้เป็นหลักฐาน - ส่งสำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 2 และหมายเลข 3 ไปให้กรมศุลกากร	- ดำเนินพิธีการศุลกากรและสลักหลังสำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 3 ส่งกลับไปยังสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา - เก็บสำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 2 ไว้เป็นหลักฐาน	ควบคุมกำกับดูแลและตรวจสอบการจัดทำรายงานของผู้รับอนุญาต
กรมศุลกากร	-	รับสำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 2 และหมายเลข 3 จากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เพื่อใช้ในการตรวจสอบ	-	-

ตารางที่ 4 สรุปการดำเนินการนำเข้าสู่ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4 ของหน่วยงานของรัฐ

หน่วยงาน	การดำเนินการก่อนการนำเข้าสู่วัตถุออกฤทธิ์	การดำเนินการเกี่ยวกับใบอนุญาต	การดำเนินการเมื่อวัตถุออกฤทธิ์มาถึงประเทศไทย	การดำเนินการภายหลังจากการนำเข้าสู่วัตถุออกฤทธิ์
ผู้มีสิทธิยื่นคำขอ/ผู้รับอนุญาต/ผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาต	กระทรวง พบบก กรม สภากาชาดไทย องค์การมาส์ซกรรมและสถานอื่นของทางราชการตามที่รัฐมนตรีประกาศในราชกิจจานุเบกษาทำหนังสือแจ้งความจำนงโดยระบุเหตุผลและความจำเป็นพร้อมแนบเอกสารหลักฐาน	- ส่งใบอนุญาตนำเข้าสู่แต่ละครั้งซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4 (Import Certificate) ไปให้เจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจของประเทศที่ส่งออก - เก็บสำเนาใบอนุญาตฯ ไว้เป็นหลักฐาน เพื่อใช้ในการตรวจสอบของเจ้าหน้าที่ ณ ด่านอาหารและยา	- ทำหนังสือถึงสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ขอให้ส่งนามเอกสารเพื่อออกของตามพิธีการศุลกากร พร้อมแนบใบขนสินค้าและเอกสารอื่นๆ ที่ต้องลงนาม - นำใบขนสินค้าไปดำเนินการออกของตามพิธีการศุลกากร ณ ด่านศุลกากร จากนั้นนำวัตถุออกฤทธิ์ และสำเนาใบอนุญาตฯ ไปให้เจ้าหน้าที่ด่านอาหารและยาตรวจสอบ	- ผู้รับอนุญาตทำหนังสือแจ้งรายการและปริมาณที่นำเข้า พร้อมวันที่นำเข้า - ผู้รับอนุญาตจัดทำบัญชีรับจ่ายวัตถุออกฤทธิ์ ตามแบบ บ.จ. 8 และเสนอรายงานให้เลขาธิการทราบ เป็นรายเดือนตามแบบ บ.จ. 9 และรายปี ตามแบบ บ.จ. 10 บัญชีดังกล่าวต้องเก็บรักษาไว้และพร้อมที่จะแสดงต่อพนักงานเจ้าหน้าที่ได้ตลอดเวลาที่ยังอยู่ภายใน 2 ปี นับแต่วันลงรายการครั้งสุดท้ายในบัญชี
สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา	ออกใบอนุญาตนำเข้าสู่แต่ละครั้งซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4 (Import Certificate) พร้อมสำเนาใบอนุญาตฯ รวม 4 ฉบับ	- เก็บสำเนาใบอนุญาตฯ ฉบับหนึ่งไว้เป็นหลักฐาน - ส่งสำเนาใบอนุญาตฯ ฉบับหนึ่งไปให้กรมศุลกากร	เจ้าหน้าที่ด่านอาหารและยาตรวจสอบวัตถุออกฤทธิ์ พร้อมทั้งลงลายมือชื่อกำกับเป็นหลักฐานในสำเนาใบอนุญาตฯ	ควบคุมกำกับดูแลและตรวจสอบการจัดทำรายงานของผู้รับอนุญาต
กรมศุลกากร	-	รับสำเนาใบอนุญาตฯ จากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาเพื่อใช้ในการตรวจสอบ	ดำเนินการพิธีการศุลกากร และเก็บสำเนาใบอนุญาตฯ ที่ตรวจสอบแล้วไว้เป็นหลักฐาน	-





## บทกำหนดโทษ

## ยาเสพติดให้โทษในประเภท 1

การกระทำความผิด	มาตรากำหนดโทษ	บทลงโทษ
<p>ผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 โดยไม่ได้รับอนุญาตอันเป็นการฝ่าฝืนมาตรา 15 วรรคสามแห่งพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. 2522 แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ (ฉบับที่ 5) พ.ศ. 2545</p>	<p>มาตรา 65 แห่งพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. 2522 แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ (ฉบับที่ 5) พ.ศ. 2545</p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- ผลิต ผลิต นำเข้า หรือส่งออกซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 อันเป็นการฝ่าฝืน มาตรา 15 ต้องระวางโทษจำคุกตลอดชีวิตและปรับตั้งแต่หนึ่งล้านบาทถึงห้าล้านบาท</li> <li>- ถ้าการกระทำมีความผิดตามวรรคหนึ่งเป็นการกระทำเพื่อจำหน่ายต้องระวางโทษประหารชีวิต</li> <li>- ถ้าการกระทำมีความผิดตามวรรคหนึ่งเป็นการผลิตโดยการแยงบรรจุ หรือรวมบรรจุ และมีปริมาณคำนวณเป็นสารบริสุทธิ์ หรือมีจำนวนหน่วยการใช้ หรือมีน้ำหนักสุทธิไม่ถึงปริมาณที่กำหนดตามมาตรา 15 วรรคสาม ต้องระวางโทษจำคุกตั้งแต่สี่ปีถึงสิบห้าปี หรือปรับตั้งแต่แปดหมื่นบาทถึงสามแสนบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ</li> <li>- ถ้าการกระทำมีความผิดตามวรรคสามเป็นการกระทำเพื่อจำหน่าย ต้องระวางโทษจำคุกตั้งแต่สี่ปีถึงจำคุกตลอดชีวิตและปรับตั้งแต่สี่แสนบาทถึงห้าล้านบาท</li> </ul>
<p>มาตรา 66 แห่งพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. 2522 แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ (ฉบับที่ 5) พ.ศ. 2545</p>	<p>มาตรา 66 แห่งพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. 2522 แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ (ฉบับที่ 5) พ.ศ. 2545</p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- ผู้จำหน่ายหรือมีไว้ในครอบครองเพื่อจำหน่ายซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 โดยไม่ได้รับอนุญาตและมีปริมาณคำนวณเป็นสารบริสุทธิ์ หรือมีจำนวนหน่วยการใช้ หรือมีน้ำหนักสุทธิไม่ถึงปริมาณที่กำหนดตามมาตรา 15 วรรคสาม ต้องระวางโทษจำคุกตั้งแต่สี่ปีถึงสิบห้าปี หรือปรับตั้งแต่แปดหมื่นบาทถึงสามแสนบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ</li> <li>- ถ้ายาเสพติดให้โทษตามวรรคหนึ่งมีปริมาณคำนวณเป็นสารบริสุทธิ์ตั้งแต่ปริมาณที่กำหนดตามมาตรา 15 วรรคสาม แต่ไม่เกินยี่สิบกรัม ต้องระวางโทษจำคุกตั้งแต่สี่ปีถึงจำคุกตลอดชีวิตและปรับตั้งแต่สี่แสนบาทถึงห้าล้านบาท</li> <li>- ถ้ายาเสพติดให้โทษตามวรรคหนึ่งมีปริมาณคำนวณเป็นสารบริสุทธิ์เกินยี่สิบกรัมขึ้นไป ต้องระวางโทษจำคุกตลอดชีวิตและปรับตั้งแต่หนึ่งล้านบาทถึงห้าล้านบาท หรือประหารชีวิต</li> </ul>
<p>มาตรา 67 แห่งพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. 2522 แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ (ฉบับที่ 5) พ.ศ. 2545</p>	<p>มาตรา 67 แห่งพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. 2522 แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ (ฉบับที่ 5) พ.ศ. 2545</p>	<p>ผู้ไม่มีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 โดยไม่ได้รับอนุญาตและมีปริมาณคำนวณเป็นสารบริสุทธิ์ หรือมีจำนวนหน่วยการใช้ หรือมีน้ำหนักสุทธิไม่ถึงปริมาณที่กำหนดตามมาตรา 15 วรรคสาม ต้องระวางโทษจำคุกตั้งแต่หนึ่งปีถึงสิบปี หรือปรับตั้งแต่สองหมื่นบาทถึงสองแสนบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ</p>





## ยาเสพติดให้โทษในประเภท 2

การกระทำความผิด	มาตรากำหนดโทษ	บทลงโทษ
ผลิต นำเข้า หรือส่งออกซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 โดยไม่ได้รับอนุญาต อันเป็นการฝ่าฝืน มาตรา 16 แห่งพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. 2522 แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. 2545	มาตรา 68 แห่งพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. 2522 แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ (ฉบับที่ 5) พ.ศ. 2545	<ul style="list-style-type: none"> <li>- ผู้ใดผลิต นำเข้า หรือส่งออกซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 อันเป็นการฝ่าฝืนมาตรา 16 ต้องระวางโทษจำคุกตั้งแต่หนึ่งปีถึงสิบปี และปรับตั้งแต่หนึ่งแสนบาทถึงหนึ่งล้านบาท</li> <li>- ถ้ายาเสพติดให้โทษซึ่งเป็นวัตถุแห่งการกระทำความผิดเป็นมอร์ฟีน ฝิ่น หรือโคคาอิน ผู้นั้นต้องระวางโทษจำคุกตั้งแต่สิบปี ถึงจำคุกตลอดชีวิต และปรับตั้งแต่สองล้านบาทถึงห้าล้านบาท</li> </ul>
จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 โดยไม่ได้รับอนุญาต อันเป็นการฝ่าฝืน มาตรา 17 แห่งพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. 2522	มาตรา 69 แห่งพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. 2522 แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ (ฉบับที่ 5) พ.ศ. 2545	ผู้ใดมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 อันเป็นการฝ่าฝืนมาตรา 17 ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินห้าปี หรือปรับไม่เกินหนึ่งแสนบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ
ผู้รับอนุญาตจำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 ไม่จัดทำบัญชีรับจ่าย อันเป็นการฝ่าฝืนมาตรา 62 แห่งพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. 2522	มาตรา 96 แห่งพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ.2522 แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ (ฉบับที่ 5) พ.ศ. 2545	ผู้รับอนุญาตผู้ใดไม่ปฏิบัติตามมาตรา 62 วรรคหนึ่ง ต้องระวางโทษปรับไม่เกินหนึ่งหมื่นบาท

## วัตถุประสงค์ในประเภท 1

การกระทำความผิด	มาตรากำหนดโทษ	บทลงโทษ
ผลิตขายนำเข้าหรือส่งออกซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 1 โดยไม่ได้รับอนุญาต อันเป็นการฝ่าฝืน มาตรา 13 วรรคหนึ่ง แห่งพระราชบัญญัติวัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 แก้ไขเพิ่มเติม โดยพระราชบัญญัติวัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2535	มาตรา 89 แห่งพระราชบัญญัติวัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 แก้ไขเพิ่มเติม โดยพระราชบัญญัติวัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท (ฉบับที่ 3) พ.ศ. 2535	ผลิตขาย นำเข้า หรือส่งออกซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 1 อันเป็นการฝ่าฝืนมาตรา 13 วรรคหนึ่ง หรือมาตรา 13 ทวิ วรรคหนึ่ง ต้องระวางโทษจำคุกตั้งแต่ห้าปีถึงยี่สิบปี และปรับตั้งแต่หนึ่งแสนบาทถึงสี่แสนบาท
มีไว้ในครอบครองหรือใช้ประโยชน์ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 1 โดยไม่ได้รับอนุญาต อันเป็นการฝ่าฝืนมาตรา 62 วรรคหนึ่ง แห่งพระราชบัญญัติวัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518	มาตรา 106 แห่งพระราชบัญญัติวัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 แก้ไขเพิ่มเติม โดยพระราชบัญญัติวัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท (ฉบับที่ 3) พ.ศ. 2535	มีไว้ในครอบครองหรือใช้ประโยชน์ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ อันเป็นการฝ่าฝืนมาตรา 62 วรรคหนึ่ง ต้องระวางโทษจำคุกตั้งแต่หนึ่งปีถึงห้าปี และปรับตั้งแต่สองหมื่นบาทถึงหนึ่งแสนบาท
ผู้รับอนุญาตเกี่ยวกับการผลิต การขาย การนำเข้า การส่งออก การนำผ่าน หรือ การมีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ ไม่จัดทำบัญชีรับจ่าย อันเป็นการฝ่าฝืน มาตรา 87 วรรคหนึ่ง แห่งพระราชบัญญัติวัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518	มาตรา 113 แห่งพระราชบัญญัติวัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518	ผู้รับอนุญาตผู้ใดไม่ปฏิบัติตามมาตรา 87 วรรคหนึ่ง ต้องระวางโทษปรับไม่เกินสองหมื่นบาท



**วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2**

การกระทำความผิด	มาตรการกำหนดโทษ	บทลงโทษ
ผลิตขาย นำเข้า หรือส่งออกซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 โดยไม่ได้ขออนุญาต อันเป็นกาฝิ่นใน มาตรา 13 ทวิ แห่งพระราชบัญญัติวัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 แก้ไขเพิ่มเติม (ฉบับที่ 3) พ.ศ. 2535	มาตรา 89 แห่งพระราชบัญญัติวัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติวัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท (ฉบับที่ 3) พ.ศ. 2535	ผลิต ขาย นำเข้า หรือส่งออกซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 อันเป็นการฝิ่นใน มาตรา 13 วรรคหนึ่ง หรือมาตรา 13 ทวิ วรรคหนึ่ง ต้องระวางโทษจำคุกตั้งแต่ห้าปีถึงยี่สิบปี และปรับตั้งแต่หนึ่งแสนบาทถึงสี่แสนบาท
ผู้รับอนุญาตเกี่ยวกับการผลิต การขาย การนำเข้า การส่งออก การนำผ่าน หรือการมีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ ไม่จัดทำบัญชีรับจ่าย อันเป็นกาฝิ่นในมาตรา 87 วรรคหนึ่ง แห่งพระราชบัญญัติวัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518	มาตรา 113 แห่งพระราชบัญญัติวัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518	ผู้รับอนุญาตผู้ใดไม่ปฏิบัติตามมาตรา 87 วรรคหนึ่ง ต้องระวางโทษปรับไม่เกินสองหมื่นบาท

**วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4**

การกระทำความผิด	มาตรการกำหนดโทษ	บทลงโทษ
ผู้รับอนุญาตเกี่ยวกับการผลิต การขาย การนำเข้า การส่งออก การนำผ่าน หรือการมีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ ไม่จัดทำบัญชีรับจ่าย อันเป็นกาฝิ่นในมาตรา 87 วรรคหนึ่ง แห่งพระราชบัญญัติวัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518	มาตรา 113 แห่งพระราชบัญญัติวัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518	ผู้รับอนุญาตผู้ใดไม่ปฏิบัติตามมาตรา 87 วรรคหนึ่ง ต้องระวางโทษปรับไม่เกินสองหมื่นบาท

## คำถามที่พบบ่อย (FAQ)

1. อยากให้ช่วยสรุปว่าการนำเข้ายาเสพติดให้โทษ/วัตถุออกฤทธิ์ประเภทใดบ้างที่จำเป็นต้องมีใบอนุญาตครอบครองยาเสพติดให้โทษ/วัตถุออกฤทธิ์ หรือประเภทใดที่ได้รับการยกเว้นไม่ต้องขอใบอนุญาตครอบครองฯ

ตอบ: เพื่อให้ง่ายต่อการเข้าใจขอสรุปสั้นๆ ตามตารางด้านล่างนี้ค่ะ

ประเภท	ควรดำเนินการขอรับใบอนุญาตมีไว้ในครอบครองให้แล้วเสร็จก่อนขออนุญาตนำเข้า
ยาเสพติดให้โทษประเภท 1	ทำหนังสือขออนุญาตนำเข้าและมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 มาพร้อมกัน
ยาเสพติดให้โทษประเภท 2	✓
วัตถุออกฤทธิ์ประเภท 1	✓
วัตถุออกฤทธิ์ประเภท 2-4	ได้รับยกเว้น ดังนั้นจึงไม่ต้องขอใบอนุญาตมีไว้ในครอบครองฯ

2. ใบอนุญาตนำเข้ายาเสพติดให้โทษ/วัตถุออกฤทธิ์ที่ อ ย. ออกให้ มีอายุใบอนุญาตฯ นานเท่าใด หากนำเข้าไม่ทันกำหนดจะขอขยายระยะเวลาในใบอนุญาตฯ ฉบับนั้น ได้หรือไม่ อย่างไร

ตอบ: ใบอนุญาตเฉพาะคราวเพื่อนำเข้ายาเสพติดให้โทษ/วัตถุออกฤทธิ์ ที่ อ ย. ออกให้แก่หน่วยงานของรัฐ โดยทั่วไปจะมีอายุใบอนุญาตฯ นาน 6 เดือน นับจากวันลงนาม แต่ในแต่ละประเภทก็จะมีรายละเอียดแตกต่างกันดังนี้

ประเภท	ใบอนุญาตนำเข้า มีอายุ 6 เดือน และสามารถข้ามปีปฏิทินได้	ใบอนุญาตนำเข้า มีอายุ 6 เดือน แต่ไม่สามารถข้ามปีปฏิทินได้
ยาเสพติดให้โทษประเภท 1	✓	-
ยาเสพติดให้โทษประเภท 2	-	✓
วัตถุออกฤทธิ์ประเภท 1	-	✓
วัตถุออกฤทธิ์ประเภท 2 - 4	✓	-

เหตุผลที่ต้องกำหนดให้อายุใบอนุญาตฯ บางประเภทไม่สามารถข้ามปีปฏิทินได้ก็เพื่อป้องกันไม่ให้เกิดปัญหาการมีไว้ในครอบครองโดยไม่ได้รับอนุญาต เนื่องจากผู้รับอนุญาตหลายๆ ราย มักจะลืมต่ออายุใบอนุญาตครอบครองฯ การทำเช่นนี้เป็นการช่วยให้มั่นใจได้ว่า เมื่อได้มีการนำเข้ายาเสพติดให้โทษ/วัตถุออกฤทธิ์นั้นๆ แล้ว ผู้รับอนุญาตทุกรายจะยังคงมีสถานะเป็นผู้ได้รับอนุญาตให้มีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษ/วัตถุออกฤทธิ์ เมื่อผู้รับอนุญาตดำเนินการต่ออายุใบอนุญาตครอบครองฯ แล้ว อ ย. จะออกใบอนุญาตนำเข้าฯ ที่ข้ามปีปฏิทินให้แก่ผู้รับอนุญาตเพื่อดำเนินการนำเข้าต่อไป

สำหรับกรณีนำเข้ายาเสพติดให้โทษ/วัตถุออกฤทธิ์ ไม่ทันตามวันที่กำหนดในใบอนุญาตฯ นั้น ไม่สามารถขยายระยะเวลาในใบอนุญาตฯ ได้ ดังนั้นขอให้ทำหนังสือแจ้งยกเลิกใบอนุญาตฯ ฉบับเดิม แล้วขอใบอนุญาตฯ ฉบับใหม่แทน โดยระบุเหตุผล และขอให้ส่งคืนใบอนุญาตฯ ฉบับเดิมมาพร้อมกัน





## คำถามที่พบบ่อย (FAQ) (ต่อ)

3. อยากจะนำเข้ายาเสพติดให้โทษประเภท 1 ประเภท 2 และวัตถุออกฤทธิ์ประเภท 1 - 4 เพื่อแจกจ่ายให้แก่หน่วยงานในสังกัด โดยไม่คิดมูลค่า จะต้องขอใบอนุญาตประเภทใดบ้าง

ตอบ: หน่วยงานต้นสังกัดดำเนินการขออนุญาตนำเข้าและมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษ/วัตถุออกฤทธิ์เหมือนเช่นกรณีอื่นๆ ทั่วไป แต่เนื่องจากการแจกจ่ายยาเสพติดให้โทษให้แก่หน่วยงานในสังกัดจัดเป็นการจำหน่ายตามพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. 2522 และฉบับแก้ไขเพิ่มเติม ดังนั้นหน่วยงานต้นสังกัดต้องขอรับใบอนุญาตจำหน่ายยาเสพติดให้โทษในประเภท 2

ส่วนการแจกจ่ายวัตถุออกฤทธิ์ให้แก่หน่วยงานในสังกัดจัดเป็นการขายตามพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 ซึ่งตามมาตรา 13 และมาตรา 13 ทวิ แห่งพระราชบัญญัตินี้ดังกล่าว และฉบับแก้ไขเพิ่มเติม ระบุว่า ห้ามมิให้ผู้ใดผลิต ขาย นำเข้า หรือส่งออก ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 1 และประเภท 2 ยกเว้นกระทรวงสาธารณสุขหรือผู้ที่ได้รับมอบหมายจากกระทรวงสาธารณสุข ดังนั้นขอให้หน่วยงานต้นสังกัดดำเนินการขอเป็นผู้ได้รับมอบหมายจากกระทรวงสาธารณสุข ในการนำเข้าและการขาย (แจกจ่าย) วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 1 และประเภท 2 ให้แก่หน่วยงานในสังกัด

ทั้งนี้ได้จัดทำตารางสรุปเกี่ยวกับกรณีที่สอบถามมาได้ดังนี้

ประเภท	หน่วยงานต้นสังกัด	หน่วยงานในสังกัด
ยาเสพติดให้โทษ ประเภท 1	ทำหนังสือขออนุญาตนำเข้า จำหน่าย และมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 โดยแนบเอกสารเพิ่มเติมจากกรณีทั่วไป เช่น เอกสารแสดงการแจกจ่ายยาเสพติดให้แก่หน่วยงานในสังกัด	-

ประเภท	หน่วยงานต้นสังกัด			หน่วยงานในสังกัด
	ขอรับ ใบอนุญาต นำเข้า	ขอรับ ใบอนุญาต จำหน่าย	ขอรับ ใบอนุญาต ครอบครอง	ขอรับใบอนุญาต ครอบครอง
ยาเสพติดให้โทษ ประเภท 2	✓	✓	✓	✓
วัตถุออกฤทธิ์ ประเภท 1	ทำหนังสือขอเป็นผู้ได้รับ มอบหมายจากกระทรวง สาธารณสุขในการนำเข้า และขายวัตถุออกฤทธิ์		✓	✓
วัตถุออกฤทธิ์ ประเภท 2			-	-
วัตถุออกฤทธิ์ ประเภท 3-4	✓	-	-	-



## ตัวอย่างหนังสือและเอกสารที่เกี่ยวข้อง

### ตัวอย่างหนังสือขออนุญาตนำเข้ายาเสพติดให้โทษ/วัตถุออกฤทธิ์

ที่.....

(ส่วนราชการเจ้าของหนังสือและสถานที่ตั้ง)

(วัน เดือน ปี)

เรื่อง ขออนุญาต.....

เรียน เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา

สิ่งที่ส่งมาด้วย (ถ้ามี)

ด้วย.....(ชื่อหน่วยงานของรัฐ).....มีความประสงค์จะสั่งซื้อสารมาตรฐานซึ่งจัดเป็น.....(ยาเสพติดให้โทษ/วัตถุออกฤทธิ์)..... เพื่อ.....(วัตถุประสงค์).....จำนวน.....รายการ โดยมีรายละเอียดดังนี้

1. ....(ชื่อสารมาตรฐาน ความแรง ปริมาณที่ต้องการนำเข้า).....
2. ....(ชื่อสารมาตรฐาน ความแรง ปริมาณที่ต้องการนำเข้า).....
3. ....(ชื่อสารมาตรฐาน ความแรง ปริมาณที่ต้องการนำเข้า).....

โดย.....(ชื่อหน่วยงานของรัฐและที่อยู่เป็นภาษาอังกฤษ).....

จะสั่งซื้อจาก..... (ชื่อและที่อยู่ของผู้ส่งออกเป็นภาษาอังกฤษ).....โดยมอบหมายให้

.....[ชื่อและที่อยู่ของบริษัทที่ได้รับมอบหมายให้ดำเนินการนำเข้าแทนหน่วยงานของรัฐ (ถ้ามี)].....

เป็นผู้ดำเนินการนำเข้าทาง.....(วิธีการนำเข้า เช่น ทางอากาศ ทางเรือ).....

จึงเรียนมาเพื่อโปรดพิจารณา จะเป็นพระคุณ

ขอแสดงความนับถือ

(ส่วนราชการเจ้าของเรื่อง)

(โทร. / โทรสาร)

## ตัวอย่างหนังสือขอให้มอบอำนาจเพื่อดำเนินการตามพิธีการศุลกากร

(วัน เดือน ปี)

เรื่อง ขอนหนังสือมอบอำนาจให้รับเอกสารและดำเนินการตามพิธีการศุลกากร

เรียน ผู้อำนวยการกองควบคุมวัตถุเสพติด

อ้างถึง Import Authorization/Import Certificate No..... B.E. ....ที่เกี่ยวข้อง

- สิ่งที่ส่งมาด้วย
1. สำเนาหนังสือรับรองแสดงการจดทะเบียนเป็นนิติบุคคล
  2. หนังสือมอบอำนาจ พร้อมสำเนาบัตรประชาชนผู้มอบและรับมอบอำนาจ  
**[โปรดดูตัวอย่างหนังสือมอบอำนาจหน้าถัดไป]**
  3. สำเนา Invoice No. ....ลงวันที่ .....
  4. สำเนา Airway bill No. ....ลงวันที่ .....
  5. สำเนา Import Authorization/Import Certificate No... B.E. ....ที่เกี่ยวข้อง

ตามที่.....(ชื่อหน่วยงานของรัฐ).....ได้รับอนุญาตนำเข้า.....(ยาเสพติดให้โทษ/  
วัตถุออกฤทธิ์).....ในนามของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา บัดนี้.....(ยาเสพติดให้โทษ/  
วัตถุออกฤทธิ์).....ดังกล่าว ได้เข้ามาถึงด้านศุลกากรท่าอากาศยาน.....  
โดยสายการบิน.....เที่ยวบินที่..... ในวันที่..... Invoice No.....  
ลงวันที่..... Airway bill No. ....ลงวันที่ ..... ทั้งนี้.....(ชื่อหน่วยงานของรัฐ).....  
ได้มอบหมายให้บริษัท.....เป็นผู้ดำเนินการนำเข้า

บริษัทฯ จึงเรียนมาเพื่อโปรดพิจารณามอบอำนาจให้บริษัท.....  
โดย.....(นาย/นาง/นางสาว.....) เป็นผู้รับเอกสารและดำเนินการออกของตามพิธีการศุลกากร  
เพื่อนำส่งมอบแก่...(ชื่อหน่วยงานของรัฐ)...ต่อไป และโปรดแจ้งให้...(โปรดระบุชื่อตามที่ต้องการ  
เช่น ผู้อำนวยการสำนักงานศุลกากร/หัวหน้าคลังสินค้า/ผู้จัดการสายการบิน)....ทราบต่อไปด้วย  
จะเป็นพระคุณ

ขอแสดงความนับถือ

(ชื่อผู้ประสานงานของบริษัทและเบอร์โทร)



ตัวอย่างหนังสือมอบอำนาจเพื่อดำเนินการออกของตามพิธีการศุลกากร

## หนังสือมอบอำนาจ

วัน.....เดือน.....ปี.....

ข้าพเจ้า.....อายุ.....ปี เป็นผู้ดำเนินกิจการ  
ในสถานประกอบการชื่อ.....ตั้งอยู่เลขที่.....  
ซอย.....ถนน.....ตำบล/แขวง.....  
อำเภอ/เขต.....จังหวัด.....รหัสไปรษณีย์.....  
โทรศัพท์.....บัตรประชาชน/บัตรข้าราชการเลขที่.....

ขอมอบอำนาจให้.....อายุ.....ปี  
อยู่เลขที่.....ซอย.....ถนน.....  
ตำบล/แขวง.....อำเภอ/เขต.....จังหวัด.....  
รหัสไปรษณีย์.....โทรศัพท์.....บัตรประชาชน/บัตรข้าราชการเลขที่.....  
เป็นผู้ดำเนินการ..... (รับเอกสารและ/หรือออกของตามพิธีการศุลกากร).....

.....อาจระบุรายละเอียดของเอกสารด้วยตามสมควร.....  
การใดที่ นาย/นาง/นางสาว.....ได้กระทำให้  
ให้ถือเสมือนเป็นการกระทำของข้าพเจ้า และข้าพเจ้าขอรับผิดชอบทุกประการ

ลงชื่อ.....ผู้มอบอำนาจ  
(.....)

ลงชื่อ.....ผู้รับมอบอำนาจ  
(.....)

ลงชื่อ.....พยาน  
(.....)

ลงชื่อ.....พยาน  
(.....)

ติดอากรแสตมป์ 10 บาท  
และประทับตราบริษัท (ถ้ามี)

ทั้งนี้ข้าพเจ้าฯ ได้แนบสำเนาหนังสือรับรองแสดงการจดทะเบียนเป็นนิติบุคคล ซึ่งนายทะเบียนออกไว้ไม่เกิน 6 เดือน  
และสำเนาบัตรประจำตัวประชาชนของผู้มอบอำนาจและผู้รับมอบอำนาจซึ่งรับรองสำเนาถูกต้องมาด้วยแล้ว





## ตัวอย่างหนังสือขอให้ลงนามเอกสารเพื่อออกของตามพิธีการศุลกากร

(วัน เดือน ปี)

เรื่อง ลงนามเอกสารเพื่อออกของตามพิธีการศุลกากร

เรียน ผู้อำนวยการกองควบคุมวัตถุเสพติด

อ้างถึง Import Authorization/Import Certificate No..... B.E. ....ที่เกี่ยวข้อ

ตามที่บริษัท.....ได้เป็นตัวแทนเพื่อการนำเข้า  
 ...(ยาเสพติดให้โทษ/วัตถุออกฤทธิ์).....ให้แก่...(ชื่อหน่วยงานของรัฐ).....บัดนี้...(ยาเสพติดให้โทษ/  
 วัตถุออกฤทธิ์).....ดังกล่าวได้เข้ามาถึงด่านศุลกากรที่...(ท่าอากาศยานสุวรรณภูมิ/ท่าเรือ)....แล้ว  
 จึงขอให้ลงนามในเอกสารออกของจำนวน.....แห่ง และสำเนาบัตรข้าราชการ เพื่อจะได้นำ  
 เอกสารดังกล่าวไปออกของตามพิธีการศุลกากรต่อไป

จึงเรียนมาเพื่อโปรดพิจารณาดำเนินการต่อไปด้วย จะเป็นพระคุณ

ขอแสดงความนับถือ

(ชื่อผู้ประสานงานของบริษัทและเบอร์โทร)

เลขที่.....
วันที่.....
(สำหรับร้านค้าที่เป็นผู้รับ)

คำขอวีซ่าใบอนุญาตให้นำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒

๑. ข้าพเจ้า (ตั้งตาม/วิเศษคุณชื่อรับใบอนุญาต).....เขียนที่.....  
 บัตรประจำตัวประชาชน เลขที่.....วันที่.....เดือน.....พ.ศ.....  
 ทะเบียนนิติบุคคล เลขที่.....ตอก/ชอย.....หรือ  
 อยู่เลขที่.....ตอก/ชอย.....  
 ถนน.....หมู่ที่.....ตำบล/แขวง.....  
 อำเภอ/เขต.....จังหวัด.....รหัสไปรษณีย์.....  
 โทรศัพท์.....โทรสาร.....E-mail.....

๒. ซึ่งมีผู้ดำเนินการ (ในกรณีบุคคลเป็นผู้รับใบอนุญาต) ชื่อ.....  
 บัตรประจำตัวประชาชน เลขที่.....อายุ.....ปี  
 สัญชาติ.....อยู่เลขที่.....ตอก/ชอย.....  
 ถนน.....หมู่ที่.....ตำบล/แขวง.....  
 อำเภอ/เขต.....จังหวัด.....รหัสไปรษณีย์.....  
 โทรศัพท์.....โทรสาร.....E-mail.....

๓. ขอรับใบอนุญาตให้นำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษประเภท ๒  
 ณ สถานที่นำเข้า ชื่อ.....ตอก/ชอย.....  
 ตั้งอยู่เลขที่.....หมู่ที่.....ตำบล/แขวง.....  
 อำเภอ/เขต.....จังหวัด.....รหัสไปรษณีย์.....  
 โทรศัพท์.....โทรสาร.....

๔. เหตุผลและความจำเป็นที่ขอรับใบอนุญาต
- เพื่อส่งมอบให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาใช้ประโยชน์ทางการแพทย์ตามสัญญาซื้อขายระหว่างสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยากับผู้รับใบอนุญาต สัญญาเลขที่.....วันที่.....วันสิ้นสุดสัญญา
  - เพื่อการวิเคราะห์ (ไปตรวจและฉีด).....
  - เพื่อการศึกษารวบรวมข้อมูลทางการแพทย์หรือวิทยาศาสตร์ โครงการวิจัย เรื่อง.....ระยะเวลาสิ้นสุดโครงการ.....
  - เพื่อประโยชน์ในการป้องกันและปราบปรามการกระทำผิดเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษ (ไปตรวจและฉีด).....
  - อื่น ๆ (ไปตรวจ).....

๕. รายละเอียดของการนำเข้า (โปรดกรอกเป็นภาษาอังกฤษ)
- ชื่อและที่อยู่ผู้นำเข้า (Name and address of Importer).....
  - นำเข้าจาก (Name and address of Exporter).....ประเทศ (Country).....โดยทาง (Airfreight/Seafreight etc.).....
  - ด้านตรวจนำเข้า (Port of Entry).....
  - ยาเสพติดให้โทษที่นำเข้า (Narcotic Drugs to be imported) ; -

ลำดับที่ (Item No)	จำนวน (Quantity)	ชื่อยาเสพติดให้โทษ หรือสิ่งปรุงที่มีส่วนผสมให้โทษ (Name of substances or Preparations)	ชื่อภาษาพูดให้โทษในสิ่งปรุง (Narcotic Drugs contained therein)	ประเภท (Schedule)	ปริมาณ ยาเสพติดให้โทษ ในหน่วยชั่ง (Content)	รวมปริมาณ ยาเสพติดให้โทษ (Total Quantity of Narcotic Drugs)

๖. พร้อมกับคำขอนี้ข้าพเจ้าได้แนบหลักฐานต่าง ๆ มาด้วย คือ
- (๑) สำเนาหรือรูปถ่ายทะเบียนบ้านของผู้รับใบอนุญาตหรือผู้ดำเนินการ
  - (๒) หนังสือแสดงว่าเป็นผู้ได้รับมอบหมายให้ดำเนินการของนิติบุคคลผู้รับใบอนุญาต หรือหนังสือมอบหมายของหน่วยงานหรือมอบหมายให้ดำเนินการนำเข้า (กรณีหน่วยงานภาครัฐ) (๓) หลักฐานเพิ่มเติม
    - (๓.๑) กรณีนำเข้าเพื่อส่งมอบให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา คือ
      - สำเนาหรือรูปถ่ายสัญญาซื้อขายระหว่างสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยากับผู้รับใบอนุญาต
    - (๓.๒) กรณีนำเข้าเพื่อการศึกษารวบรวมข้อมูลทางการแพทย์หรือวิทยาศาสตร์ คือ
      - สำเนาหรือรูปถ่ายโครงการวิจัยซึ่งระบุชื่อ จำนวนหรือปริมาณ และรายละเอียดเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ รวมทั้งกระบวนกรที่เกี่ยวข้องกับการนำเข้า
      - หลักฐานการได้รับความเห็นชอบของคณะกรรมการพิจารณาจริยธรรม (กรณีที่เป็นการศึกษาวิจัยในมนุษย์)
  - (๔) เอกสารอื่น ๆ (ถ้ามี)
    - ลายมือชื่อ.....ผู้ขอรับใบอนุญาต/ผู้ดำเนินการ
    - (.....)





แบบ ร.ย.ส. ๑

### รายงานผลการดำเนินการเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษในประเภท ๑

ตั้งอยู่เลขที่..... หมู่ที่..... ถนน..... ตำบล/แขวง..... อำเภอ/เขต..... จังหวัด.....  
 ชื่อสถานที่..... โทรศัพท์..... โทรสาร.....  
 ได้รับอนุญาตให้  ผลิต  นำเข้า  ส่งออก  จำหน่าย  มีไว้ในครอบครอง ซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๑  
 เพื่อ.....  
 ตามหนังสือสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาที่ สธ..... ลงวันที่.....  
 หรือตามใบอนุญาตเฉพาะคราวเพื่อนำเข้า/ส่งออกซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๑ Import/Export Authorization No.....B.E. ....  
 ขอรายงานผลการดำเนินการเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษในประเภท ๑ ที่ได้รับอนุญาต (รายงาน ณ วันที่.....) ดังนี้

ลำดับ ที่	ชื่อ ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๑	จำนวน/ปริมาณ/น้ำหนัก ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๑ (ระบุหน่วย)						หมายเหตุ
		กรณีนำเข้า/ส่งออก		กรณีจำหน่าย		กรณีมีไว้ในครอบครอง		
		ได้รับ อนุญาต	นำเข้า/ส่งออกจริง (วันที่ดำเนินการ)	ยอดจำหน่าย (วันที่จำหน่าย-ให้แก่)	คงเหลือ	ได้รับ อนุญาต	ใช้ไป คงเหลือ	

หมายเหตุ ให้ขีดฆ่าข้อความที่ไม่ต้องการออก  
 (ลงชื่อ).....ผู้รับอนุญาต  
 (.....)

หมายเหตุ ให้ขีดฆ่าข้อความที่ไม่ต้องการออก

## รายงานผลการดำเนินการเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒

ข้าพเจ้า (ชื่อผู้รับอนุญาต).....  
 ตั้งอยู่เลขที่..... หมู่ที่..... ต.รอก/ซอย..... อ.นน.....  
 อำเภอ/เขต..... จังหวัด..... รหัสไปรษณีย์..... โทรศัพท์.....

โทรสาร.....  
 ได้รับอนุญาตให้  ผลิต  นำเข้า  ส่งออก ซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒  
 เพื่อ  ดำเนินการผลิต / นำเข้า/ส่งออก ให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา  
 การวิเคราะห์หรือการศึกษาวิจัยทางด้านการแพทย์หรือวิทยาศาสตร์  
 การป้องกันและปราบปรามการทำผิดเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษ

ตามใบอนุญาตให้ผลิตซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ (แบบ ผ.ย.ส.๒-๒) ใบอนุญาตที่..... ลงวันที่..... หรือ  
 ตามใบอนุญาตให้นำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ (Form NAR.1) Import Authorization No. .... B.E ..... หรือ  
 ตามใบอนุญาตให้ส่งออกซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ (Form NAR.2) Export Authorization No. .... B.E ..... หรือ  
 ขอรายงาน  ผลการดำเนินการเกี่ยวกับกา นำเข้า หรือการส่งออกซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒  
 ผลการดำเนินการเกี่ยวกับกา นำเข้า หรือการส่งออกซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ ดังนี้

ลำดับ ที่	ชื่อยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ (Trade name and Generic name)	จำนวน/ปริมาณ/น้ำหนัก ยาเสพติดให้โทษประเภท ๒ (ระบุหน่วย)					
		การผลิต			การนำเข้า		
		ผลิตได้	ส่งมอบ/ ใช้ไป	คงเหลือ	นำเข้าจริง	ส่งมอบ/ ใช้ไป	หมายเหตุ (วันที่นำเข้า/ Flight No.)

รายงาน ณ วันที่..... (ลงชื่อ)..... ผู้รับอนุญาต  
 (.....)

หมายเหตุ ให้  เลือกข้อความที่ต้องการ





แบบ ย.ส. ๖

## รายงานประจำเดือน.....พ.ศ.....

ชื่อผู้รับอนุญาต.....ใบอนุญาตจำหน่าย  
หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ ที่.....หมวด.....  
สถานที่ชื่อ.....  
อยู่เลขที่.....ตรอก/ซอย.....ถนน.....  
หมู่ที่.....ตำบล/แขวง.....อำเภอ/เขต.....  
จังหวัด.....โทรศัพท์.....

วัน เดือน ปี	ชื่อยาเสพติด ให้โทษ ในประเภท ๒	รหัส	ได้มาจาก	จ่ายไป	ปริมาณ (กรัมหรือ ซม. <sup>๓</sup> )			หมายเหตุ
					รับ	จ่าย	คงเหลือ	

(ลายมือชื่อ).....(ผู้รับอนุญาต)

หมายเหตุ ให้ขีดฆ่าข้อความที่ไม่ต้องการออก



แบบ ย.ส. ๗

## รายงานประจำปี พ.ศ.....

ชื่อผู้รับอนุญาต.....ใบอนุญาตจำหน่าย  
หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ ที่.....หมวด.....  
สถานที่ชื่อ.....  
อยู่เลขที่.....ตรอก/ซอย.....ถนน.....  
หมู่ที่.....ตำบล/แขวง.....อำเภอ/เขต.....  
จังหวัด.....โทรศัพท์.....

อันดับ	ชื่อยาเสพติดให้โทษ ในประเภท ๒	รหัส	ปริมาณ (กรัมหรือ ซม. <sup>๓</sup> )			หมายเหตุ
			รับ	จ่าย	คงเหลือ	

(ลายมือชื่อ).....(ผู้รับอนุญาต)

หมายเหตุ ให้ขีดฆ่าข้อความที่ไม่ต้องการออก





## รายงานประจำเดือน.....พ.ศ.....

ชื่อผู้รับอนุญาต.....สถานที่ชื่อ.....  
 อยู่เลขที่.....ตรอก/ซอย.....ถนน.....หมู่ที่.....  
 ตำบล/แขวง.....อำเภอ/เขต.....จังหวัด.....

แบบ บ.จ. ๙

วัน เดือน ปี	ชื่อผู้ผลิตและแหล่งผลิต	เลขที่หรืออักษรของครั้งที่ผลิต	หมายเลขวิเคราะห์	ได้จาก	จ่ายไปให้	ปริมาณวัตถุออกฤทธิ์			ผู้รับใบอนุญาต
						รับ	จ่าย	คงเหลือ	





### รายงานประจำปี พ.ศ.....

ชื่อผู้รับอนุญาต.....สถานที่ชื่อ.....  
อยู่เลขที่.....ตรอก/ซอย.....ถนน.....หมู่ที่.....  
ตำบล/แขวง.....อำเภอ/เขต.....จังหวัด.....

แบบ ป.จ. ๑๐

อันดับ	ชื่อวัตถุออกฤทธิ์	ปริมาณวัตถุออกฤทธิ์			ผู้รับใบอนุญาต
		รับ	จ่าย	คงเหลือ	

# วัตถุเสพติด

คู่มือการขออนุญาตนำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษและวัตถุออกฤทธิ์ของหน่วยงานของรัฐ



สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา  
กระทรวงสาธารณสุข  
นนทบุรี