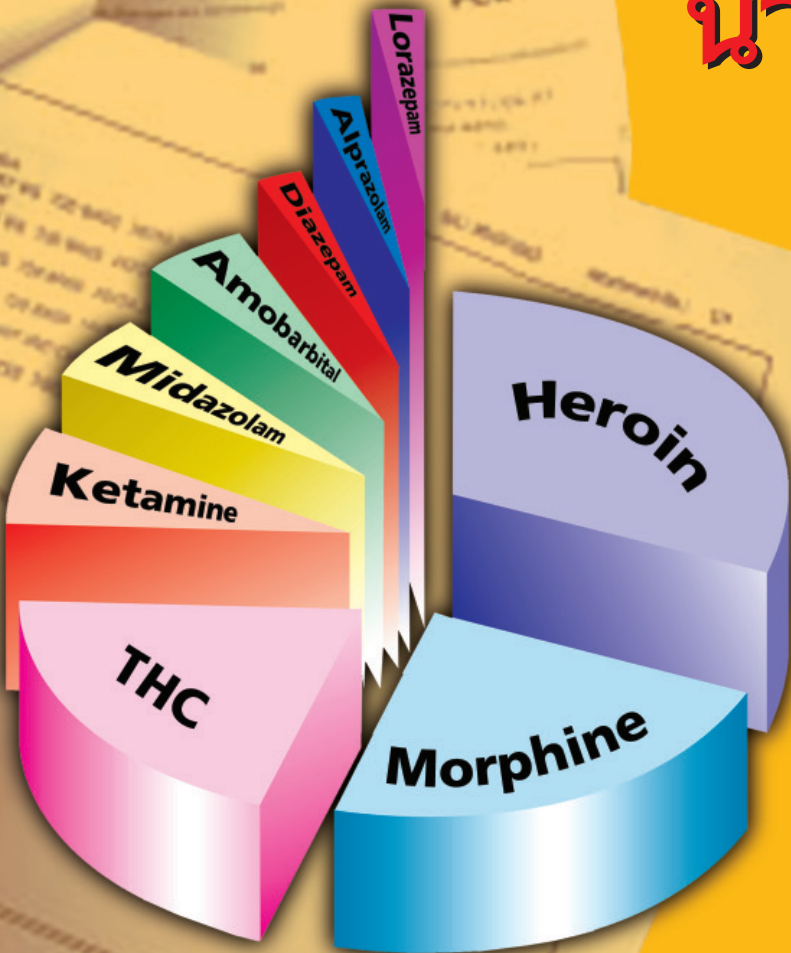


นำเข้า



วัตถุอสัพติด

คู่มือการขออนุญาตนำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โภช
และวัตถุอสัพติดของหน่วยงานของรัฐ

กองควบคุมวัตถุเสพติด
สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ก阙ทระหว่างสาธารณสุข
ถนนติวนันท์ จังหวัดนนทบุรี 11000
โทร. 0 2590 7768, 0 2590 7794



คำนำ

การนำยาเสพติดไปใช้ในทางที่ผิดเป็นปัญหาที่เกิดขึ้นในทุกทวีปทั่วโลก การระบาดของยาเสพติดเป็นปัญหาที่เกี่ยวเนื่องและเชื่อมโยงกันอย่างลับซับข้อนจากแหล่งผลิตที่อยู่ตื้อกลางหนึ่งไปยังตลาดผู้บริโภคที่อยู่อีกด้านหนึ่ง ด้วยเหตุตั้งกล่าวจึงทำให้การเพร่ระบาดของยาเสพติดเป็นไปอย่างรวดเร็ว ไม่มีประเทศใดในโลกที่สามารถจัดการปัญหายาเสพติดได้แต่เพียงลำพัง การแก้ไขปัญหาฯ ยาเสพติดให้ลุล่วงหรือบรรเทาลงได้นั้น จำเป็นต้องอาศัยความร่วมมือระหว่างประเทศต่างๆ ทั่วโลก โดยมีสำนักงานด้านยาเสพติดและอาชญากรรมแห่งสหประชาชาติ (United Nations Office on Drugs and Crime) ซึ่งเป็นหน่วยงานย่อยขององค์การสหประชาชาติ ทำหน้าที่ในการควบคุมยาเสพติด ซึ่งประเทศไทยนั้นได้เข้าเป็นภาคีขององค์การสหประชาชาติ และลงนามเข้าเป็นภาคีในอนุสัญญาในด้านที่เกี่ยวข้องกับยาเสพติดและวัตถุออกฤทธิ์ รวม 3 ฉบับ ดังนี้

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

ซึ่งผลจากการที่ประเทศไทยได้เข้าเป็นภาคีอนุสัญญาดังกล่าว จึงได้มีการนำหลักเกณฑ์ที่กำหนดไว้ในอนุสัญญาแต่ละฉบับมาบัญญัติเป็นกฎหมายภายในประเทศ ได้แก่ พ率先บัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. 2522 และพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518

แม้ว่ายาเสพติดให้โทษ และวัตถุออกฤทธิ์จะมีการนำไปใช้ในทางที่ผิดทำให้เกิดการติดยา ก่อให้เกิดโทษ แต่ก็มีหน่วยงานหลายแห่งที่มีความจำเป็นต้องนำยาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ มาใช้ประโยชน์ในทางราชการในหลายๆ ด้าน เช่น ใช้ในการป้องกันและปราบปรามยาเสพติด ใช้ในการวิเคราะห์หรือศึกษาวิจัยทางวิทยาศาสตร์และทางการแพทย์ เป็นต้น ดังนั้นเพื่อให้การนำไปใช้ประโยชน์เป็นไปได้โดยสะดวก และเป็นไปตามพันธกรณีที่ได้ให้แก่ประเทศสมาชิกตามติสหประชาชาติ จึงจำเป็นต้องมีมาตรการเพื่อควบคุมการนำเข้ายาเสพติดให้โทษ และวัตถุออกฤทธิ์ ซึ่งมาตรการที่ใช้อยู่ในปัจจุบัน คือ การนำเข้าแต่ละครั้งจะต้องมีใบอนุญาตนำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษ หรือวัตถุออกฤทธิ์ แล้วแต่กรณี

ดังนั้นเพื่อเป็นการอำนวยความสะดวกให้แก่หน่วยงานของรัฐที่ประสานฯ จะนำเข้ายาเสพติดให้โทษ หรือวัตถุออกฤทธิ์มาใช้ประโยชน์ในทางราชการ จึงได้ทำการรวบรวมกฎระเบียบและขั้นตอนการดำเนินการ ที่เกี่ยวข้องทั้งหมด เพื่อเป็นข้อมูลให้แก่หน่วยงานของรัฐได้นำไปใช้ประโยชน์ต่อไป ทั้งนี้ขอถresse ให้ทราบว่า การนำเข้ายาเสพติดให้โทษในประเภท 1 ประเภท 2 และวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 1-4 เท่านั้น เนื่องจากสารตั้งกล่าวเป็นสารที่มีการนำไปใช้ประโยชน์ในทางราชการอยู่เสมอ

จึงหวังเป็นอย่างยิ่งว่า คุณมีการขออนุญาตนำเข้ายาเสพติดให้โทษและวัตถุออกฤทธิ์ของหน่วยงาน ของรัฐฉบับนี้จะเป็นประโยชน์ให้แก่เจ้าหน้าที่ที่เกี่ยวข้องทุกท่าน

กองควบคุมวัตถุเสพติด
สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
กุมภาพันธ์ 2554



สารบัญ

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
- ตัวอย่างหนังสือขอให้มอบอำนาจเพื่อดำเนินการตามพิธีการศุลกากร	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



ນາທິວ່າງ

ໃໝ່ນ່ວຍງານຂອງຮັສ໌ຫລາຍແໜ່ງມີຄວາມຈຳເປັນຕ້ອງນໍາຢາເສພຕິດໃຫ້ໄທ່ເຊີ້ວວັດຖຸອກຄຸທີ່ມາໃໝ່ປະໂຍ່ຍົນໃນທາງຮາຊາການໃນໜີ້າຍໆ ດ້ວນ ເຊັ່ນ ໃຊ້ໃນການປ້ອງກັນແລະປ່ຽນປ່າມຢາເສພຕິດໃໝ່ໃນກາງວິເຄາະທີ່ທີ່ຮັບສິດກົບກວິຈີຍທາງວິທະຍາສາສົກລະທາງການແພທຍ່ ເປັນຕົ້ນ ດັ່ງນັ້ນເພື່ອໃຫ້ການນໍາໄປໃໝ່ປະໂຍ່ຍົນເປັນໄປໄດ້ໂດຍສະດວກ ແລະເປັນໄປຕາມພັນດອກຮົມທີ່ໄດ້ໃຫ້ໄວ້ແກ່ປະເທດສາມາຊີກຕາມມິດສົຫປະປະຫາຈາຕີ ຈຶ່ງຈຳເປັນຕ້ອງມີມາຕຽກຮາກເພື່ອຄວບຄຸມການນໍາເຂົ້າຢາເສພຕິດໃຫ້ໄທ່ແລະວັດຖຸອກຄຸທີ່ຂຶ້ນມາຕຽກຮາກທີ່ເຊື້ອຍູ່ໃນປັດຈຸບັນ ຄື້ອງ ການນໍາເຂົ້າແຕ່ລະຄວັງຈະຕ້ອງມີໄປອນຸມາດນໍາເຂົ້າຂຶ້ນຢາເສພຕິດໃຫ້ໄທ່ຮັບສິດກົບກວິຈີຍທີ່ແລ້ວແຕ່ກຣານີ

การนำเข้ายาเสพติดให้โทษและวัตถุออกฤทธิ์ ประกอบด้วยขั้นตอนหลัก 4 ขั้นตอน ได้แก่

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

เพื่อให้เกิดความเข้าใจในขั้นตอนทั้งหลายเหล่านี้จึงจำเป็นต้องทราบข้อกฎหมายที่เกี่ยวข้อง เช่น นิยามศัพท์ ประเภทของยาเสพติดให้โทษและวัตถุออกฤทธิ์ การขออนุญาต หน้าที่ของผู้รับอนุญาต และบทกำหนดโทษ เป็นต้น

การดำเนินการเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษและวัตถุออกฤทธิ์ไม่ได้มีแค่การนำเข้าเพียงอย่างเดียว แต่ยังเกี่ยวข้องกับการมีไว้ในครอบครองอีกด้วย เนื่องจากเมื่อเสร็จสิ้นจากการนำเข้ายาเสพติดให้โทษและวัตถุออกฤทธิ์เข้ามาในประเทศไทยแล้วนั้นหน่วยงานของรัฐจะเปลี่ยนสถานะจากผู้นำเข้าเป็นผู้ครอบครองยาเสพติดให้โทษและวัตถุออกฤทธิ์ที่ได้นำเข้ามา ดังนั้นในการขออนุญาตนำเข้ายาเสพติดให้โทษและวัตถุออกฤทธิ์ จึงต้องมีการขออนุญาตมีไว้ในครอบครองยาเสพติดให้โทษและวัตถุออกฤทธิ์ควบคู่กันไปด้วย แต่เนื่องจากยาเสพติดให้โทษและวัตถุออกฤทธิ์มีหลายประเภท ซึ่งแต่ละประเภทมีข้อกำหนดหรือข้อยกเว้นเกี่ยวกับการมีไว้ในครอบครองยาเสพติดให้โทษและวัตถุออกฤทธิ์ที่แตกต่างกันออกไป ดังนั้นเพื่อให้คุณมีฉบับนี้มีเนื้อหาที่ครบถ้วนสมบูรณ์ จึงขอกล่าวถึงการมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษและวัตถุออกฤทธิ์ไปพร้อมกับการนำเข้ายาเสพติดให้โทษและวัตถุออกฤทธิ์ของหน่วยงานของรัฐ

นิยามศัพท์

ยาเสพติดให้โทษ

พระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. 2522 และฉบับแก้ไขเพิ่มเติม ได้ให้นิยามศัพท์ที่สำคัญไว้ ดังต่อไปนี้

- “ยาเสพติดให้โทษ” หมายความว่า สารเคมีหรือวัตถุชนิดใดๆ ซึ่งเมื่อเสพเข้าสู่ร่างกาย ไม่ว่าจะโดยรับประทาน ดม สูบ ฉีด หรือด้วยประการใดๆ แล้วทำให้เกิดผลต่อร่างกายและจิตใจ ในลักษณะสำคัญ เช่น ต้องเพิ่มขนาดการเสพขึ้นเป็นลำดับ มีอาการถอนยาเมื่อขาดยา มีความต้องการเสพทั้งทางร่างกายและจิตใจอย่างรุนแรงตลอดเวลา และสุขภาพโดยทั่วไปจะทรุดโทรมลง กับให้รวมตลอดถึงพืชหรือส่วนของพืชที่เป็นหรือให้ผลผลิตเป็นยาเสพติดให้โทษหรืออาจใช้ผลิตเป็นยาเสพติดให้โทษและสารเคมีที่ใช้ในการผลิตยาเสพติดให้โทษด้วย ทั้งนี้ตามที่รัฐมนตรีประกาศในราชกิจจานุเบกษา แต่ไม่หมายความถึงยาสามัญประจำบ้านบางตำรับตามกฎหมายว่าด้วยยาที่มียาเสพติดให้โทษผสมอยู่

- “ผลิต” หมายความว่า เพาะ ปลูก ทำ ผสม ปุ่ง แปรสภาพ เปลี่ยนรูป ลังเคราะห์ ทางวิทยาศาสตร์ และให้หมายความรวมตลอดถึงการแบ่งบรรจุ หรือรวมบรรจุด้วย

- “จำหน่าย” หมายความว่า ขาย จ่าย จาก และเปลี่ยน ให้

- “นำเข้า” หมายความว่า นำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักร

- “ส่งออก” หมายความว่า นำหรือส่งออกนอกราชอาณาจักร

- “ผู้รับอนุญาต” หมายความว่า ผู้ได้รับใบอนุญาตตามพระราชบัญญัตินี้

วัตถุออกฤทธิ์

พระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 ได้ให้นิยามศัพท์ที่สำคัญไว้ ดังต่อไปนี้

- “วัตถุออกฤทธิ์” หมายความว่า วัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาทที่เป็นสิ่งธรรมชาติ หรือที่ได้จากสิ่งธรรมชาติ หรือวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาทที่เป็นวัตถุสังเคราะห์ ทั้งนี้ตามที่รัฐมนตรีประกาศในราชกิจจานุเบกษา

- “ผลิต” หมายความว่า ทำ ผสม ปุ่ง หรือแปรสภาพ และหมายความรวมถึง เปลี่ยนรูป แบ่งบรรจุ หรือรวมบรรจุ

- “ขาย” หมายความรวมถึง จำหน่าย จ่าย จาก และเปลี่ยน ส่งมอบ หรือมีไว้เพื่อขาย

- “นำเข้า” หมายความว่า นำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักร

- “ส่งออก” หมายความว่า นำหรือส่งออกจากราชอาณาจักร เพื่อไปต่างประเทศ

- “ผู้รับอนุญาต” หมายความว่า ผู้ได้รับใบอนุญาตตามพระราชบัญญัตินี้ ในกรณีนิติบุคคลเป็นผู้รับใบอนุญาต ให้หมายความรวมถึงผู้ซึ่งนิติบุคคลแต่งตั้งให้เป็นผู้ดำเนินกิจการ เกี่ยวกับวัตถุออกฤทธิ์ด้วย



ประเภทของยาเสพติดให้โทษและวัตถุออกฤทธิ์

ยาเสพติดให้โทษ

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

- ยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 ยาเสพติดให้โทษชนิดร้ายแรง เช่น เอโรอีน (Heroin)
- ยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 ยาเสพติดให้โทษทั่วไป เช่น มอร์ฟีน (Morphine) โคคאין (Cocaine) โคเดอีน (Codeine) ฝันยา (Medicinal Opium)
- ยาเสพติดให้โทษในประเภท 3 ยาเสพติดให้โทษที่มีลักษณะเป็นตัวรับยา และมียาเสพติดให้โทษในประเภท 2 ผสมอยู่ด้วย ตามหลักเกณฑ์ที่รัฐมนตรีประกาศกำหนดในราชกิจจานุเบกษา
- ยาเสพติดให้โทษในประเภท 4 สารเคมีที่ใช้ในการผลิตยาเสพติดให้โทษประเภท 1 หรือประเภท 2 เช่น อาเซติก แอนไฮดริด (Acetic Anhydride) อาเซติล คลอไรด์ (Acetyl Chloride)
- ยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 ยาเสพติดให้โทษที่มิได้เข้าอยู่ในประเภท 1 ถึงประเภท 4 เช่น กัญชา พืชกระท่อม

ทั้งนี้ให้รวมถึง (1) วัตถุที่เรียกว่าเป็นอย่างอื่นแต่มีสูตรโครงสร้างทางเคมีอย่างเดียวกัน กับยาเสพติดให้โทษดังกล่าว

(2) ไอโซเมอร์ไดฯ ของยาเสพติดให้โทษประเภท 1 และประเภท 2 ยกเว้น ไอโซเมอร์อื่นของยาเสพติดให้โทษที่ได้ระบุด้วยไอโซเมอร์นั้นๆ เป็นยาเสพติดให้โทษไว้แล้วเป็นการเฉพาะ

(3) เกลือ เอสเทอโรลและอีเทอโรไดฯ ของยาเสพติดให้โทษประเภท 1 และประเภท 2



ວັດຖຸອອກຖານ

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

1. วัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย 1 มีอันตรายร้ายแรง มีประโยชน์ในด้านการแพทย์บ้างแต่น้อย หรือไม่มีเลย เช่น จีเอชบี (GHB) เมสคาลีน (Mescaline)
 2. วัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย 2 มีอันตรายมาก และมีประโยชน์น้อยในด้านการแพทย์ เช่น มิดาโซลาม (Midazolam) ไตรอาโซลาม (Triazolam)
 3. วัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย 3 มีอันตรายมาก เช่น กัน แต่ก็มีประโยชน์ในทางการแพทย์มาก เช่น เพนตาโซซีน (Pentazocine) เพนโตบาร์บิตาล (Pentobarbital)
 4. วัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย 4 มีอันตรายน้อย แต่ยังมีบ้าง และมีประโยชน์มากในด้าน การแพทย์ เช่น ไดอาเซปาม (Diazepam) โลราเซปาม (Lorazepam)

ทั้งนี้ให้รวมถึง (1) วัตถุที่เรียกชื่อเป็นอย่างอื่นแต่มีสูตรโครงสร้างทางเคมีอย่างเดียวกับวัตถุออกฤทธิ์ดังกล่าว

(2) ໄກສະເໝອວົດາ ຂອງວັດຖຸອອກຖົມທີ່ດັກລ່າວ ຍາກເວັນໄກໂສເມອວົດື່ອນຂອງ
ວັດຖຸອອກຖົມທີ່ທີ່ໄດ້ຈະບູຕຸໄກໂສເມອວັນນ້າ ເປັນວັດຖຸອອກຖົມທີ່ໄວ້ແລ້ວໂດຍເພະ

(3) เอสเทอร์และอีเทอร์ไดฯ และเกลือของวัตถุออกฤทธิ์ดังกล่าว เว้นแต่ที่ได้ประกาศไว้แล้ว

(4) วัตถุที่ทำร้ายที่มีวัตถุออกฤทธิ์ดังกล่าวผิดสมอญี่ เว้นแต่จะมีการระบุเงื่อนไขเฉพาะไว้ในบัญชีท้ายประกาศนี้



სტენოგრამის დანართის გვ. 1

16/11/2009





ตารางแสดงการแบ่งประเภทยาต่อไปนี้

วัตถุออกฤทธิ์ประภ麻 1	วัตถุออกฤทธิ์ประภ麻 2	วัตถุออกฤทธิ์ประภ麻 3	วัตถุออกฤทธิ์ประภ麻 4
Cathinone DET DMHP DMT Eryptamine GHB (Gamma-hydroxybutyrate) Methylcathinone Mescaline Mescaline derivatives Mescaline analog ที่ 14 Escatine Isoproscoline Proscoline 4-Thiomescalin หรือ 4-TM 4-Thiomescalin หรือ 4-TP 3-Thiomescalin หรือ 3-TM 3-Thiomescalin หรือ 3-TE 3-Thiometaescalin หรือ 3-TME เม็นตัน 4-methylaminorex Parahexyl PCE PHP(PCPY) Psilocine Psilocybine TCP Tetrahydrocannabinol	Amfepramone Amineptine Aminorex Brotizolam Buprenorphine Butorphanol Cathine Ephephrine Estazolam Fencamtamin Fenethylline Flunitrazeepam Flurazepam Haloxazolam Ketamine Loprazolam Lormetazepam Mazindol Mesocarb Methylphenidate Midazolam N-Ethylamphetamine Nimelazepam Nitrazepam	Amobarbital Butalbital Cyclobarbital Glutethimide Meprobamate Pentazocine Pentobarbital Pipradrol Pseudoephedrine (เฉพาะยาตัวคนนั้นๆ และตัวต่อตัวเท่านั้น) Quazepam Secobarbital Temazepam Triazolam Zaleplon Zopiclone	Allobarbital Alprazolam Barbital Benzphetamine Bromazepam Butobarbital Camazepam Chloral hydrate and its adducts Chlordiazepoxide Chlorphentermine Cllobazam Clonazepam Clorazepate Quazepam Oxazepam Oxazolam Peripazine Phenobarbital Pinazepam Prazepam Propylhexedrine Pyrovalerone Secbutabarbital SPA Tetrazepam Tofisopam Vimibital Halazepam

การนำเข้ายาเสพติดให้โทษและวัตถุอุกฤษช์

ยาเสพติดให้โทษในประเภท 1

การนำเข้า หมายถึง การนำหรือส่งเข้ามาในราชอาณาจักร จากนิยามดังกล่าวจะเห็นได้ว่า การอนุญาตให้นำเข้านั้น ไม่ได้หมายความถึงการอนุญาตให้มีไว้ในครอบครองด้วย ดังนั้นหาก ผู้ขออนุญาตมีความประสงค์ที่จะนำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 ก็จะต้องดำเนินการ ขออนุญาตมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 ด้วย ซึ่งการพิจารณาอนุญาต เกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 เป็นอำนาจของรัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข โดย ลักษณะการอนุญาต จะอนุญาตเป็นครั้งๆ ตามวัตถุประสงค์ที่ได้แจ้งไว้ในตอนยื่นคำขอ และเมื่อ ผู้รับอนุญาตได้ใช้ยาเสพติดให้โทษดังกล่าวจนหมดแล้ว ก็จะถือว่าสิ้นสุดการได้รับอนุญาต ในครั้นนั้นฯ ดังนั้นเพื่อป้องกันไม่ให้เกิดประเด็นปัญหาเกี่ยวกับการมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติด ให้โทษในประเภท 1 โดยไม่ได้รับอนุญาต ผู้ขออนุญาตควรยื่นขออนุญาตนำเข้าและมีไว้ใน ครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 มาในคราวเดียวกัน

ข้อกฎหมายที่เกี่ยวกับการอนุญาตและหน้าที่ของผู้รับอนุญาต

1. มาตรา 15 แห่งพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. 2522 แก้ไขเพิ่มเติมโดย พระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ (ฉบับที่ 5) พ.ศ. 2545 ระบุว่า ห้ามมิให้ผู้ใดผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 เว้นแต่รัฐมนตรีได้อนุญาต เฉพาะกรณีจำเป็นเพื่อประโยชน์ของทางราชการ

การขออนุญาตและการอนุญาตให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่ กำหนดในกฎกระทรวง

การผลิต นำเข้า ส่งออก หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 ตาม ปริมาณดังต่อไปนี้ ให้ถือว่าเป็นการผลิต นำเข้า ส่งออก หรือมีไว้ในครอบครองเพื่อจำหน่าย

(1) เด็กซ์โตรไอลเซอร์ไบด์ หรือ แอลเอสดี มีปริมาณคำนวนเป็นสารบริสุทธิ์ ตั้งแต่ศูนย์จุดเดียวมิลลิกรัมขึ้นไป หรือมียาเสพติดที่มีสารดังกล่าวผสมอยู่จำนวนสิบห้าน่วย การใช้ขึ้นไป หรือมีน้ำหนักสุทธิตั้งแต่สามร้อยมิลลิกรัมขึ้นไป

(2) แอมเฟตามีนหรืออนุพันธ์แอมเฟตามีน มีปริมาณคำนวนเป็นสารบริสุทธิ์ตั้งแต่ สามร้อยเจ็ดสิบห้ามิลลิกรัมขึ้นไป หรือมียาเสพติดที่มีสารดังกล่าวผสมอยู่จำนวนสิบห้าน่วย การใช้ขึ้นไป หรือมีน้ำหนักสุทธิตั้งแต่นึ่งจุดห้ากรัมขึ้นไป

(3) ยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 นอกจาก (1) และ (2) มีปริมาณคำนวนเป็น สารบริสุทธิ์ตั้งแต่สามกรัมขึ้นไป

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



จำนวนน่าย หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 ได้ เมื่อปรากฏว่าผู้ขอนอนญาต เป็นกระทง ทบวง กรม หรือหน่วยงานอื่นของรัฐที่เป็นนิติบุคคลหรือสภากาชาดไทย และมีความ ประสงค์ที่จะผลิต นำเข้า ส่งออก จำนวนน่าย หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 เพื่อประโยชน์ของทางราชการอย่างหนึ่งอย่างใดดังต่อไปนี้

(1) เพื่อประโยชน์ในการป้องกันและปราบปรามการกระทำความผิดเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษ

(2) เพื่อประโยชน์ในการวิเคราะห์หรือการศึกษาวิจัยทางด้านการแพทย์หรือวิทยาศาสตร์

3. ข้อ 3 ของประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง กำหนดแบบสำหรับการอนุญาตและการรายงานผลการดำเนินการเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 ระบุว่าให้ผู้รับอนุญาตผลิตนำเข้า ส่งออก จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 รายงานผลการดำเนินการเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 ตามแบบ ร.ย.ส. 1

หน่วยงานของรัฐที่มีสิทธิยื่นคำขอ

กระทรวง ทบวง กรม หรือหน่วยงานอื่นของรัฐที่เป็นนิติบุคคลหรือสภากาชาดไทย

คำขอและเอกสารหลักฐาน

ให้หน่วยงานของรัฐที่มีความประสงค์จะนำเข้าและมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษ ในประเภท 1 แจ้งความจำนาเป็นหนังสือโดยระบุเหตุผลและความจำเป็น พร้อมแนบเอกสารหลักฐาน สำหรับกรณีดังต่อไปนี้

- การขออนุญาตนำเข้าชิ้นยาเสพติดให้ไทยในประเภท 1 ให้แนบเอกสารหลักฐานชี้งะบุ
 - ชื่อ จำนวนหรือปริมาณ และรายละเอียดเกี่ยวกับยาเสพติดให้ไทยในประเภท 1
 - ชื่อและที่ตั้งของสถานที่ทำการของผู้ผลิตหรือผู้ส่งออก
 - วิธีการนำเข้ามาในราชอาณาจักร

หังนี้หากเป็นการขออนุญาตนำเข้าเพื่อประโยชน์ของทางราชการในการป้องกันและปราบปรามการกระทำความผิดเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษ ให้ยกเว้นการแสดงชื่อและที่ตั้งของสถานที่ทำการของผู้ผลิตหรือผู้ส่งออก

2. การขอกอนุญาตมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 เพื่อประโยชน์ในการศึกษาวิจัยทางด้านการแพทย์หรือทางวิทยาศาสตร์ให้แนบโครงการศึกษาวิจัยซึ่งระบุชื่อ จำนวนหรือปริมาณ และรายละเอียดเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 รวมทั้งกระบวนการที่เกี่ยวข้องกับการมีไว้ในครอบครอง ภายใต้โครงการศึกษาวิจัยดังกล่าว

ใบอนุญาต

ใช้แบบใบอนุญาตเลขคิตร้าเพื่อนำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 (Import Authorization Narcotic Drugs; Form NAR.1) ซึ่งต้องมีสำเนาใบอนุญาตฯ 4 ฉบับ และมีหมายเลขอากงไว้ที่สำเนาใบอนุญาตฯ ด้วย





สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาดำเนินการกับใบอนุญาตฯ และสำเนา ดังนี้

1. ใบอนุญาตฯ ให้มอบแก่ผู้รับอนุญาตเพื่อจัดส่งไปยังเจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจของประเทศไทย
ที่ส่องออก

2. สำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 1 ให้มอบแก่ผู้รับอนุญาตเพื่อเก็บไว้เป็นหลักฐาน

3. สำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 2 และหมายเลข 3 ให้ส่งไปยังกรมศุลกากรเพื่อใช้
เป็นหลักฐานในการตรวจสอบ และเมื่อได้มีการนำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 ตาม
ใบอนุญาตฯ แล้ว ให้กรมศุลกากรสลักหลังสำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 3 ส่งกลับมายัง
สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ส่วนสำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 2 ให้กรมศุลกากรเก็บไว้
เป็นหลักฐาน

4. สำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 4 ให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาเก็บไว้
เป็นหลักฐาน

สถานที่ยื่นขอ

ให้ยื่นขอ ณ กองควบคุมวัสดุเชพติด สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

ជំនួយបាត

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข

การดำเนินการเมื่อยาเสพติดให้โทษมาถึงประเทศไทย

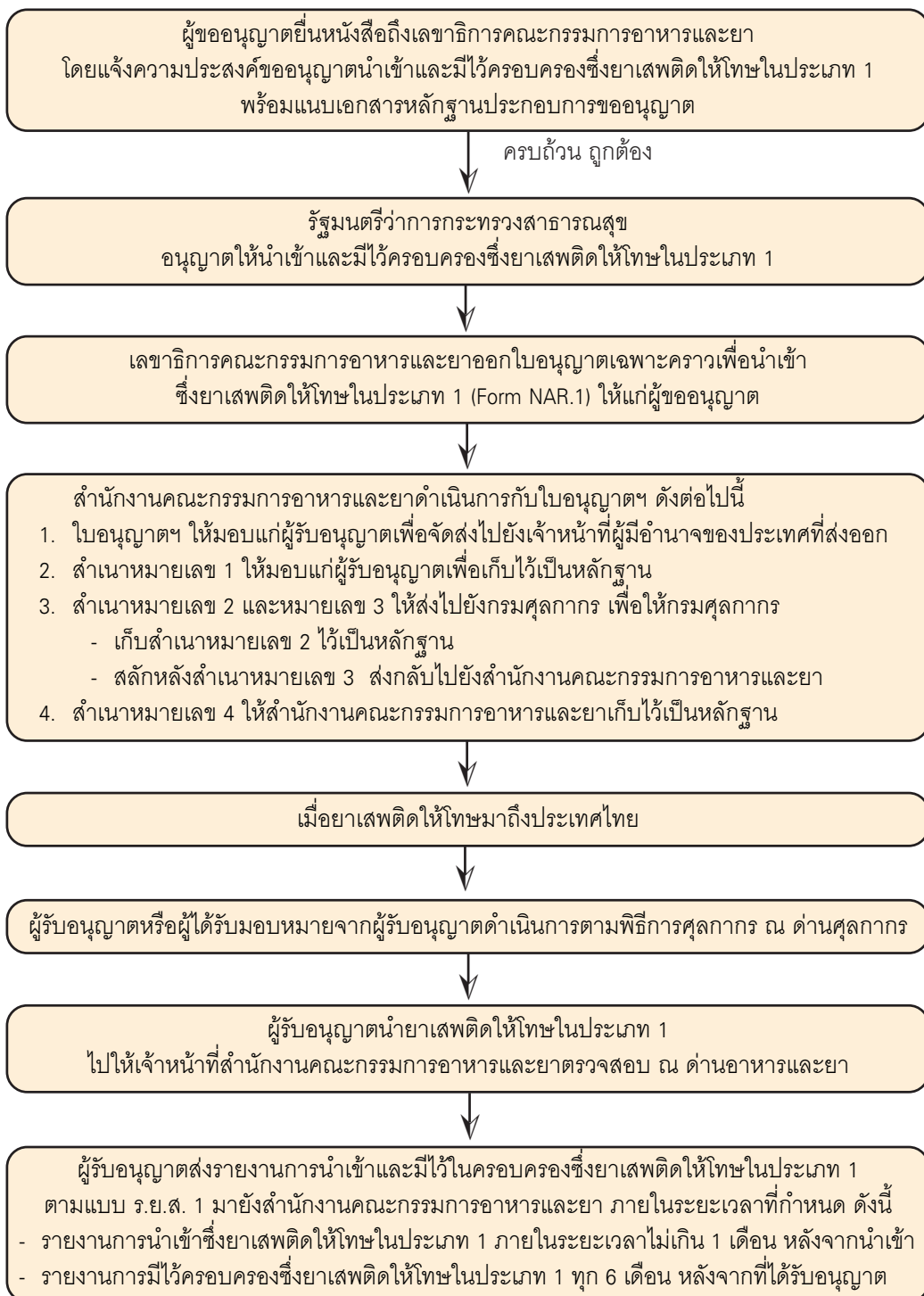
เนื่องจากการนำเข้ายาเสพติดให้โทษในประเภท 1 เป็นการอนุญาตให้นำเข้าในนาม
หน่วยงานของรัฐ ดังนั้นมีอยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 เข้ามาถึงประเทศไทย หน่วยงานของรัฐ
ซึ่งเป็นผู้รับอนุญาตหรือผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาตสามารถดำเนินการออกของตาม
พิธีการศุลกากร ได้ทันที ณ ด่านศุลกากร จากนั้นจึงนำยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 ไปให้
เจ้าหน้าที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาตรวจสอบ ณ ด่านอาหารและยา

หน้าที่ของผู้รับอนุญาต

ส่งรายงานผลการดำเนินการเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 ตามแบบ ร.ย.ส. 1 มาตรฐาน
สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ภายในระยะเวลาที่กำหนด ดังนี้

- รายงานการนำเข้าชิ้นยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 ภายในระยะเวลาไม่เกิน 1 เดือนหลังจากที่ได้มีการนำเข้า
 - รายงานการมีไว้ในครอบครองชิ้นยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 ทุก 6 เดือน หลังจากที่ได้รับอนุญาต

ขั้นตอนการขออนุญาตนำเข้าและมีไว้ในครอบครอง ซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 1



ยาเสพติดให้โทษในประเภท 2

การนำเข้า หมายถึง การนำหรือส่งเข้ามาในราชอาณาจักร จากนิยามดังกล่าวจะเห็นได้ว่า การอนุญาตให้นำเข้านั้น ไม่ได้หมายความถึงการอนุญาตให้มีไว้ในครอบครอง ดังนั้นเพื่อป้องกันไม่ให้เกิดปัญหาการมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 โดยไม่ได้รับอนุญาต ผู้ขออนุญาตควรดำเนินการขอรับใบอนุญาตมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 ให้แล้วเสร็จก่อนที่จะดำเนินการขออนุญาตนำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2

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

ข้อกฎหมายที่เกี่ยวกับการขออนุญาตและหน้าที่ของผู้รับอนุญาต

- มาตรา 16 แห่งพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. 2522 แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ (ฉบับที่ 5) พ.ศ. 2545 ระบุว่า ห้ามมิให้ผู้ใดผลิต นำเข้า หรือส่งออกซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 เว้นแต่ได้รับใบอนุญาตจากผู้ขออนุญาตเฉพาะในกรณี จำเป็นเพื่อประโยชน์ของทางราชการ

การขอรับใบอนุญาตและการออกใบอนุญาตให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง

- มาตรา 17 พระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. 2522 ระบุว่า ห้ามมิให้ผู้ใดจำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 เว้นแต่ได้รับใบอนุญาต

การมียาเสพติดให้โทษในประเภท 2 ไว้ในครอบครองคำนวนเป็นสารบริสุทธิ์ได้ตั้งแต่หนึ่งร้อยกรัมขึ้นไปให้ถือว่ามีไว้ในครอบครองเพื่อจำหน่าย

การขอรับใบอนุญาตและการออกใบอนุญาตให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง

- มาตรา 62 แห่งพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. 2522 ระบุว่า ให้ผู้รับอนุญาตตามมาตรา 17 มาตรา 20 และมาตรา 26 จัดให้มีการทำบัญชีรับจ่ายยาเสพติดให้โทษ และเสนอต่อเลขานุการเป็นรายเดือนและรายปี บัญชีดังกล่าวให้เก็บรักษาไว้และพร้อมที่จะแสดงต่อพนักงานเจ้าหน้าที่ได้ทุกเวลาในขณะเปิดทำการ ทั้งนี้ภายใต้ปีนับแต่วันที่ลงรายการครั้งสุดท้ายในบัญชี

บัญชีรับจ่ายยาเสพติดให้โทษตามวรรคหนึ่ง ให้เป็นไปตามแบบที่กำหนดในกฎกระทรวง

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



ยาเสพติดโทษประเภท 2 จัดทำบัญชีรับจำนำยาเสพติดให้โทษเสนอต่อเลขานุการเป็นรายเดือนและรายปีตามแบบ ย.ส. 6 และแบบ ย.ส. 7 ท้ายกฎกระทรวงนี้

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

6. ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง กำหนดแบบคำขอรับใบอนุญาตใบอนุญาต และรายงานผลการดำเนินการเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษในประเทศไทย 2 ระบุว่า รายงานผลการดำเนินการเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษในประเทศไทย 2 ของผู้รับใบอนุญาตให้นำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเทศไทย 2 ให้ใช้ แบบ ร.ย.ส. 2

หน่วยงานของรัฐที่มีสิทธิยื่นคำขอ

กระทรวง ทบวง กรม หรือหน่วยงานอื่นของรัฐที่เป็นนิติบุคคลหรือสภากาชาดไทย

คำขอและเอกสารหลักฐาน

ให้หน่วยงานของรัฐที่มีความประสงค์จะนำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเทศไทย 2 ยื่นคำขอรับใบอนุญาตให้นำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเทศไทย 2 (แบบ น.ย.ส. 2-1) โดยระบุเหตุผลและความจำเป็นในการขออนุญาตพร้อมด้วยเอกสารหลักฐาน ดังต่อไปนี้

- กรณีนำเข้าเพื่อการวิเคราะห์หรือการศึกษาวิจัยทางด้านการแพทย์หรือวิทยาศาสตร์
 - ชื่อ จำนวนหรือปริมาณ และรายละเอียดเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษในประเทศไทย 2
 - ชื่อและที่ตั้งของสถานที่ทำการของผู้ผลิตหรือผู้ส่งออก
 - วิธีการในการนำเข้ามาในราชอาณาจักร
 - สำเนาหรือรูปถ่ายทะเบียนบ้านของผู้ขอรับใบอนุญาตหรือผู้ดำเนินกิจการ
 - หนังสืออนุมัติของหน่วยงานหรือมอบหมายให้ดำเนินการนำเข้า

ทั้งนี้หากเป็นการขออนุญาตนำเข้าเพื่อการศึกษาวิจัยทางด้านการแพทย์หรือวิทยาศาสตร์ ให้แนบสำเนาหรือรูปถ่ายโครงการวิจัยซึ่งระบุชื่อ จำนวนหรือปริมาณ และรายละเอียดเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษในประเทศไทย 2 รวมทั้งกระบวนการที่เกี่ยวข้องกับการนำเข้า และในกรณีที่เป็นการศึกษาวิจัยในมนุษย์ ต้องแนบหลักฐานการได้รับความเห็นชอบของคณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมของกระทรวงสาธารณสุขด้วย

- กรณีเป็นการนำเข้าเพื่อการป้องกันและปราบปรามการกระทำความผิดเกี่ยวกับ



ยาเสพติดให้โทษ ให้ใช้เอกสารเช่นเดียวกับกรณีนำเข้าเพื่อการวิเคราะห์หรือการศึกษาวิจัยทางด้านการแพทย์หรือวิทยาศาสตร์ แต่ให้ยกเว้นเอกสารเกี่ยวกับชื่อและที่ตั้งของสถานที่ทำการของผู้ผลิตหรือผู้ส่งออก

ใบอนุญาต

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

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาดำเนินการกับใบอนุญาตฯ และสำเนา ดังนี้

1. ใบอนุญาตฯ ให้มอบแก่ผู้รับอนุญาตเพื่อจัดส่งไปยังเจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจของประเทศไทยที่ส่งออก
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

เลขานุการคณะกรรมการอาหารและยา หรือผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากเลขานุการคณะกรรมการอาหารและยา

การดำเนินการเมื่อยาเสพติดให้โทษมาถึงประเทศไทย

เนื่องจากการนำเข้ายาเสพติดให้โทษในประเภท 2 เป็นการอนุญาตให้นำเข้าในนาม





หน่วยงานของรัฐ ดังนั้นมีอยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 เข้ามาถึงประเทศไทย หน่วยงานของรัฐซึ่งเป็นผู้รับอนุญาตหรือผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาตสามารถดำเนินการออกของตามพิธีการศุลกากรได้ทันที ณ ด่านศุลกากร ซึ่งในขั้นตอนการดำเนินพิธีการศุลกากรให้ผู้รับอนุญาตแสดงสำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 3 และหมายเลข 4 ให้เจ้าหน้าที่ด่านศุลกากรได้ใช้ในการตรวจสอบด้วย จากนั้นจึงนำยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 พร้อมด้วยสำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 2 ไปให้เจ้าหน้าที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาตรวจสอบ ณ ด่านอาหารและยา

หน้าที่ของผู้รับอนุญาต

- ให้ผู้รับอนุญาตนำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 送รายงานผลการดำเนินการเกี่ยวกับการนำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 ตามแบบ រ.ຍ.ສ. 2 นายังสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ภายในระยะเวลาไม่เกิน 1 เดือน หลังจากที่ได้มีการนำเข้า
- ให้ผู้รับอนุญาตมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษประเภท 2 จัดทำบัญชีรับจ่ายยาเสพติดให้โทษเสนอต่อเลขานิการเป็นรายเดือน ตามแบบ ຍ.ສ. 6 และรายปี ตามแบบ ຍ.ສ. 7 โดยจัดทำเป็นสองฉบับ ฉบับหนึ่งให้เสนอต่อเลขานิการภายใน 30 วัน นับแต่วันสิ้นเดือนหรือ สิ้นปี แล้วแต่กรณี อีกฉบับหนึ่งพร้อมด้วยเอกสารหลักฐานเกี่ยวกับการรับจ่ายยาเสพติดให้โทษที่ได้ลงรายการในบัญชีดังกล่าว ให้เก็บรักษาไว้ ณ สถานที่ที่กำหนดไว้ในใบอนุญาตมีกำหนด 5 ปี นับแต่วันที่ลงรายการครั้งสุดท้ายในบัญชี

ขั้นตอนการขออนุญาตนำเข้าชิ้นยาเสพติดให้ไทยในประเทศไทย 2

ผู้ขออนุญาตยื่นคำขอรับใบอนุญาตให้นำเข้าชิ้นยาเสพติดให้ไทยในประเทศไทย 2 (แบบ น.ย.ส.2-1) โดยระบุเหตุผลและความจำเป็นในการขออนุญาตพร้อมแนบเอกสารหลักฐานประกอบการขออนุญาต

↓ ครบถ้วน ถูกต้อง

เดclarative form of application for importation of controlled substances
ออกใบอนุญาตให้นำเข้าชิ้นยาเสพติดให้ไทยในประเทศไทย (Form NAR.1) ให้แก่ผู้ขออนุญาต

↓

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาดำเนินการกับใบอนุญาตฯ ดังต่อไปนี้

1. ใบอนุญาตฯ ให้มอบแก่ผู้รับอนุญาตเพื่อจัดส่งไปยังเจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจของประเทศไทยที่ส่งออก
2. สำเนาหมายเลข 1 ให้มอบแก่ผู้รับอนุญาตเพื่อเก็บไว้เป็นหลักฐาน
3. สำเนาหมายเลข 2 มอบแก่ผู้รับอนุญาตเพื่อนำไปยื่นให้เจ้าหน้าที่ด่านอาหารและยาสลักหลัง เมื่อได้มีการนำเข้าชิ้นยาเสพติดให้ไทยในประเทศไทย
4. สำเนาหมายเลข 3 และหมายเลข 4 ให้มอบแก่ผู้รับอนุญาตเพื่อนำไปยื่นให้เจ้าหน้าที่ศุลกากรประจำด่านที่นำเข้าใช้เป็นหลักฐานในการตรวจสอบ โดยให้เจ้าหน้าที่ศุลกากร
 - สลักหลังสำเนาหมายเลข 3 ส่งกลับไปยังสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
 - เก็บสำเนาหมายเลข 4 ไว้เป็นหลักฐาน
5. สำเนาหมายเลข 5 ให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาเก็บไว้เป็นหลักฐาน

↓

เมื่อยาเสพติดให้ไทยมาถึงประเทศไทย

↓

ผู้รับอนุญาตหรือผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาตดำเนินการตามพิธีการศุลกากร ณ ด่านศุลกากร พร้อมแสดงสำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 3 และหมายเลข 4 เพื่อให้เจ้าที่ด่านศุลกากรใช้ในการตรวจสอบ

↓

ผู้รับอนุญาตนำยาเสพติดให้ไทยในประเทศไทย 2 พร้อมสำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 2 ไปให้เจ้าหน้าที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาตรวจสอบ ณ ด่านอาหารและยา

↓

ผู้รับอนุญาตส่งรายงานการนำเข้าชิ้นยาเสพติดให้ไทยในประเทศไทย 2 ตามแบบ ร.ย.ส. 2 ไปยังสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ภายในเวลาไม่เกิน 1 เดือน หลังจากนำเข้า

↓

ผู้รับอนุญาตส่งรายงานการนำเข้าชิ้นยาเสพติดให้ไทยในประเทศไทย 2

เป็นรายเดือน ตามแบบ ย.ส. 6 และรายปี ตามแบบ ย.ส.7

ภายใน 30 วัน นับแต่วันถัดจากเดือนหรือสิ้นปี แล้วแต่กรณี



ວັດຖຸອອກຖົງໃນປະເທ 1

การนำเข้า หมายถึง การนำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจกร จากนิยามดังกล่าวจะเห็นได้ว่า การอนุญาตให้นำเข้านั้น ไม่ได้หมายความรวมถึงการอนุญาตให้มีไว้ในครอบครองด้วย ดังนั้นเพื่อป้องกันไม่ให้เกิดปัญหาการมีไว้ในครอบครองโดยไม่ได้รับอนุญาต ผู้ขออนุญาตควรดำเนินการขอรับใบอนุญาตมีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ให้แล้วเสร็จก่อนที่จะดำเนินการขออนุญาตนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 1

สำหรับการขออนุญาตมีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย 1 นั้น เป็นไปตามกฎหมายว่าด้วยการคุ้มครองผู้บริโภค พ.ศ. 2520 ออกตามความในพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 ดังนั้นจึงไม่อาจกล่าวถึงรายละเอียดของเอกสารหลักฐาน และขั้นตอนการขอรับใบอนุญาตมีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ แต่ได้สรุปหน้าที่ของผู้รับอนุญาตให้มีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ เพื่อให้ผู้รับอนุญาตได้นำไปใช้ประโยชน์ต่อไป

ข้อกฎหมายที่เกี่ยวกับการอนุญาตและหน้าที่ของผู้รับอนุญาต

1. มาตรา 13 แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกให้ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกให้ต่อจิตและประสาท (ฉบับที่ 3) พ.ศ. 2535 ระบุว่า ห้ามมิให้ผู้ใดผลิต ขาย นำเข้า หรือส่งออกซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย 1

ความในวรรคหนึ่งไม่ใช้บังคับแก่กระทรวงสาธารณสุขหรือผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากกระทรวงสาธารณสุข เว้นแต่พระราชบัญญัตินี้จะได้กำหนดไว้เป็นอย่างอื่น

2. มาตรา 62 แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกกฎหมายต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 ระบุว่า
ห้ามมิให้ผู้ใดนอกจากกระทรวงสาธารณสุขหรือผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากกระทรวงสาธารณสุข
มีไว้ในครอบครองหรือใช้ประโยชน์ใดๆ ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ทักษะ เว้นแต่ได้รับใบอนุญาต

การขอรับใบอนุญาตและการออกใบอนุญาตให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง

๓. มาตรา 87 แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 ระบุว่า
ผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากกระทรวงสาธารณสุขหรือผู้รับอนุญาตตามมาตรา 16 มาตรา 19 หรือมาตรา
62 รวมทั้งกระทรวง ทบวง กรม สภาภาคชีวัติไทย องค์การเภสัชกรรม และสถาบันอื่นของทางราชการ
ตามที่รัฐมนตรีประกาศในราชกิจจานุเบกษาที่ได้ดำเนินกิจการเกี่ยวกับการผลิต การขาย การนำเข้า¹
การส่งออก การนำผ่าน หรือการมีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภทที่มิใช่วัตถุตั้งรับ²
ยกเว้น ต้องจดให้มีการทำบัญชีรับจำ่ายวัตถุออกฤทธิ์ และเสนอรายงานให้เลขานุการทราบเป็น³
รายเดือนและรายปี บัญชีดังกล่าวต้องเก็บรักษาไว้และพร้อมที่จะแสดงต่อพนักงานเจ้าหน้าที่
ได้ทุกเวลาในขณะเปิดดำเนินการทั้งนี้อย่างน้อยภายในสองปีนับแต่วันลงรายการครั้งสุดท้ายในบัญชี

บัญชีรับจ่ายวัตถุอุปกรณ์และรายงานตามวาระหนึ่ง ให้เป็นไปตามแบบที่กำหนดในกฎกระทรวง



4. ตาม (5) และ (6) ของกฎกระทรวงฉบับที่ 15 (พ.ศ. 2520) ออกตามความในพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกที่ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 ระบุว่า สำหรับผู้รับอนุญาตให้มีไว้ในครอบครองหรือใช้ประโยชน์ซึ่งวัตถุที่ออกที่ ให้ใช้แบบ บ.จ. 8 และสำหรับผู้มีหน้าที่เสนอรายงานให้เดชะกิจการทราบตามมาตรา 87 แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกที่ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 รายงานประจำเดือนให้ใช้แบบ บ.จ. 9 และรายงานประจำปีให้ใช้แบบ บ.จ. 10

หน่วยงานของรัฐที่มีสิทธิยื่นคำขอ

กระทรวง ทบวง กรม สถาบันอันดับต้น องค์การเภสัชกรรม และสถาบันอันดับต้นของทางราชการตามที่รัฐมนตรีประกาศในราชกิจจานุเบกษา

คำขอและเอกสารหลักฐาน

เนื่องจากบทบัญญัติตามมาตรา 13 แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกที่ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกที่ต่อจิตและประสาท (ฉบับที่ 3) พ.ศ. 2535 ระบุว่า ห้ามมิให้ผู้ใดนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 1 แต่บบทบัญญัตินี้ไม่ใช้บังคับแก่กระทรวงสาธารณสุข ดังนั้นเพื่อเป็นการอำนวยความสะดวกแก่น่วยงานของรัฐในการนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 1 เพื่อใช้ประโยชน์ในทางราชการ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาจึงออกใบอนุญาตเฉพาะคราวเพื่อนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 1 ในนามของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ให้แก่หน่วยงานของรัฐ เพื่อจะได้นำวัตถุออกฤทธิ์ดังกล่าวมาใช้ตามความประสงค์ต่อไป แต่เนื่องจากบทบัญญัติดังกล่าวไม่ได้กำหนดคำขอและเอกสารหลักฐานไว้ ดังนั้นเพื่อให้การพิจารณาเป็นไปด้วยความเหมาะสม จึงแนะนำให้หน่วยงานของรัฐที่ประสงค์จะนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 1 แจ้งความจำนงเป็นหนังสือโดยระบุเหตุผลและความจำเป็นพร้อมแนบเอกสารหลักฐาน ดังนี้

- ชื่อ จำนวนหรือปริมาณ และรายละเอียดเกี่ยวกับวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 1
- ชื่อและที่ตั้งของสถานที่ทำการของผู้ผลิตหรือผู้ส่งออก
- วิธีการในการนำเข้ามาในราชอาณาจักร

ทั้งนี้หากเป็นการขออนุญาตนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 1 เพื่อประโยชน์ในการศึกษาวิจัยทางด้านการแพทย์หรือทางวิทยาศาสตร์ให้แนบโครงการศึกษาวิจัยซึ่งระบุชื่อจำนวนหรือปริมาณ และรายละเอียดเกี่ยวกับวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 1 และในกรณีที่เป็นการศึกษาวิจัยในมนุษย์ขอให้แนบหลักฐานการได้รับความเห็นชอบของคณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมของกระทรวงสาธารณสุขด้วย

ใบอนุญาต

ใช้แบบใบอนุญาตเฉพาะคราวเพื่อนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 1 หรือประเภท 2



(แบบ ฉบับ จ. 2) ซึ่งต้องมีสำเนาใบอนุญาตฯ 5 ฉบับ และมีหมายเลขอ กกับไว้ที่สำเนาใบอนุญาตฯ ด้วย
สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาดำเนินการกับใบอนุญาตฯ และสำเนา ดังนี้

1. ใบอนุญาตฯ ให้มอบแก่ผู้รับอนุญาตเพื่อจัดส่งไปยังเจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจของประเทศไทยที่ส่งออก
 2. สำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 1 ให้มอบแก่ผู้รับอนุญาตเพื่อเก็บไว้เป็นหลักฐาน
 3. สำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 2 และหมายเลข 3 ให้ส่งไปยังกรมศุลกากรเพื่อใช้เป็นหลักฐานในการตรวจสอบ และเมื่อได้มีการนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย 1 ตามใบอนุญาตฯ แล้วให้กรมศุลกากรสั่งห้ามลงสำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 3 ส่งกลับมายังสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ส่วนสำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 2 ให้กรมศุลกากรเก็บไว้เป็นหลักฐาน
 4. สำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 4 ให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาเก็บไว้เป็นหลักฐาน
 5. สำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 5 ให้มอบแก่ผู้รับอนุญาต เพื่อนำไปยื่นให้เจ้าหน้าที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ณ ด่านนำเข้า สำหรับใช้ในการตรวจสอบและลงลายมือชื่อกำกับเป็นหลักฐาน เมื่อได้มีการนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย 1 ตามใบอนุญาตฯ แล้ว

สถานที่ยื่นขอ

ให้ยื่นขอ ณ กองควบคุมวัตถุสเปิด สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กรุงเทพฯ สาขา ranan

ជំនួយបាត

เลขานุการคณะกรรมการอาหารและยา หรือผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากเลขานุการคณะกรรมการอาหารและยา

การดำเนินการเมื่อวัตถุออกฤทธิ์มาถึงประเทศไทย

เมื่อวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย 1 มาถึงประเทศไทย ผู้รับอนุญาตหรือผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาตจะต้องดำเนินการออกของตามพิธีการคุ้ลากากร เพื่อจะได้นำวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย 1 ไปใช้ตามความประสงค์ แต่เนื่องจากกระบวนการนำเข้าวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย 1 เป็นการอนุญาตให้นำเข้าในนามสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ดังนั้นหน่วยงานของรัฐซึ่งเป็นผู้รับอนุญาตหรือผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาตจึงต้องขอให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาออกหนังสือมอบหมายเจ้าหน้าที่เพื่อดำเนินการตามพิธีการคุ้ลากากร โดยแบ่งเป็น 2 ขั้นตอน คือ

1. การขอหนังสือมอบอำนาจเพื่อดำเนินการตามพิธีการศุลกากร
 2. การลงนามเอกสารเพื่อออกของตามพิธีการศุลกากร



ซึ่งทั้งสองขั้นตอนสรุปได้ว่าให้ผู้รับอนุญาตหรือผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาต ทำหนังสือถึงสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาเพื่อขอให้ออกหนังสือมอบอำนาจให้ดำเนินการตามพิธีการศุลกากร โดยระบุข้อมูลที่จำเป็น เช่น ชื่อสายการบิน เที่ยวบินที่นำเข้า วันที่นำเข้า เลขที่ใบสั่งสินค้า เลขที่ Airway bill พร้อมทั้งแนบเอกสารหลักฐานตามที่อ้างถึงด้วย ทั้งนี้ผู้รับอนุญาตหรือผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาตจะต้องระบุด้วยว่าต้องการให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาออกหนังสือมอบอำนาจจำนวนกี่ฉบับ และให้แจ้งถึงหน่วยงานใดบ้าง

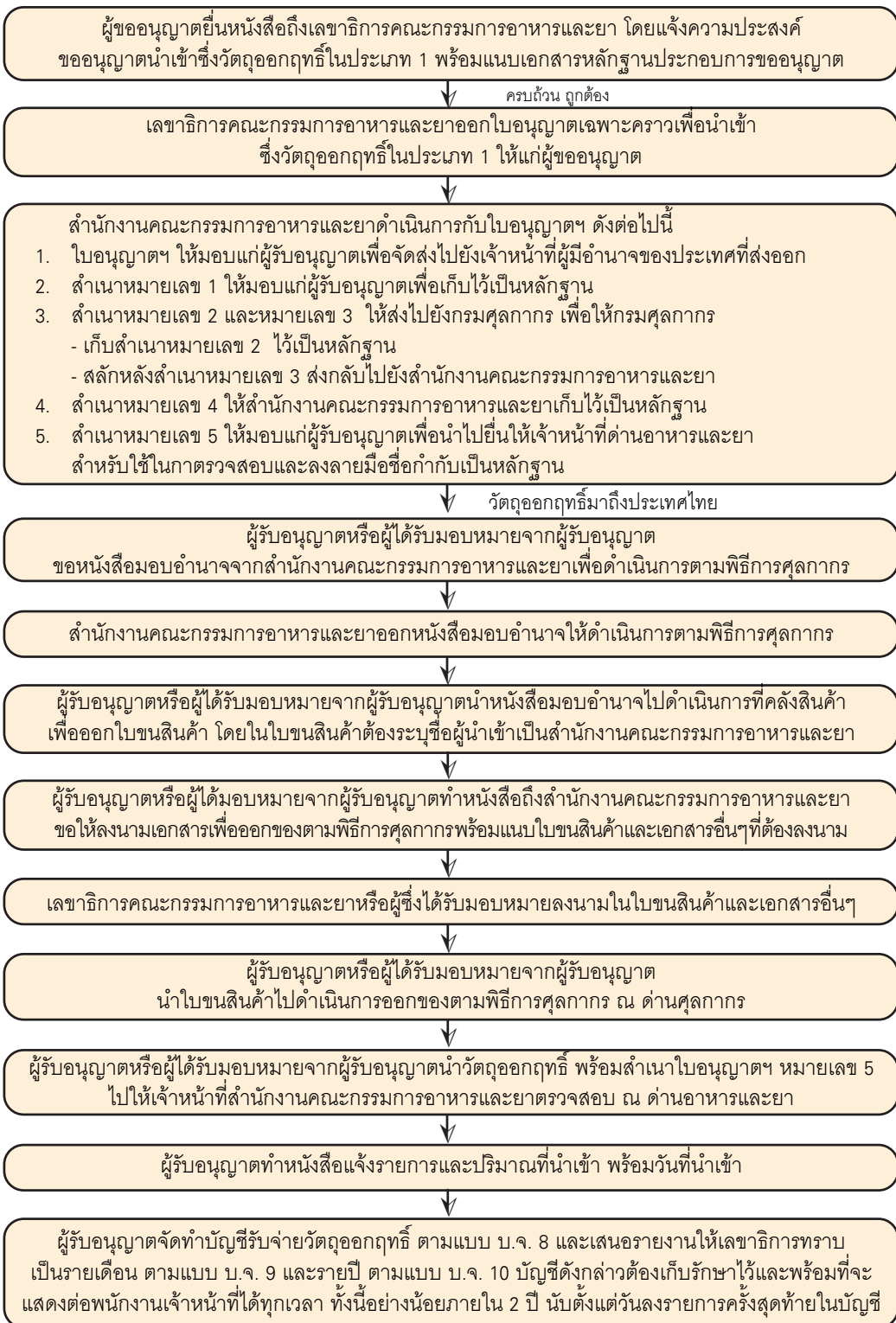
เมื่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาออกหนังสือมอบอำนาจให้ตามความประสงค์แล้ว ให้ผู้รับอนุญาตหรือผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาตนำหนังสือมอบอำนาจไปดำเนินการที่คลังสินค้าเพื่อออกใบขนสินค้า โดยระบุชื่อผู้นำเข้าเป็นสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา จากนั้นผู้รับอนุญาตหรือผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาตทำหนังสือถึงสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาเพื่อขอให้ลงนามเอกสารเพื่อออกของตามพิธีการศุลกากร โดยแนบใบขนสินค้าและเอกสารอื่นๆ ที่ต้องลงนาม เมื่อเลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยาหรือผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากเลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยาลงนามเรียบร้อยแล้ว ให้ผู้รับอนุญาตหรือผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาตนำไปยังหน่วยงานที่ดำเนินการออกของตามพิธีการศุลกากร ณ ด่านศุลกากร จากนั้นจึงนำวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 1 ไปให้เจ้าหน้าที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาตรวจสอบ ณ ด่านอาหารและยา พร้อมแสดงสำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 5 เพื่อให้เจ้าหน้าที่ตรวจสอบและลงลายมือชื่อกับเป็นหลักฐาน

หน้าที่ของผู้รับอนุญาต

- ผู้รับอนุญาตนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 1 ทำหนังสือแจ้งรายการและปริมาณที่นำเข้า พร้อมวันที่นำเข้าให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาทราบทันทีที่การนำเข้าแล้วเสร็จ
- ผู้รับอนุญาตมีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ดัดทำบัญชีรับจ่ายวัตถุออกฤทธิ์ตามแบบบ.จ. 8 และเสนอรายงานให้เลขาธิการทราบเป็นรายเดือน ตามแบบบ.จ. 9 และรายปี ตามแบบบ.จ. 10 บัญชีดังกล่าวต้องเก็บรักษาไว้และพร้อมที่จะแสดงต่อพนักงานเจ้าหน้าที่ได้ทุกเวลา ในขณะเปิดดำเนินการ ทั้งนี้อย่างน้อยภายใน 2 ปี นับแต่วันลงรายการครั้งสุดท้ายในบัญชี



ขั้นตอนการขออนุญาตนำเข้าสิ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย 1



วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2

สำหรับการขอรับใบอนุญาตเฉพาะครัวเพื่อนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 นั้น เป็นไปในลักษณะเดียวกันกับการนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 1 กล่าวคือ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา จะออกใบอนุญาตเฉพาะครัวเพื่อนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 ในนามของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ให้แก่น่วยงานของรัฐ เพื่อนำวัตถุออกฤทธิ์ดังกล่าวมาใช้ประโยชน์ในทางราชการตามความประสงค์ต่อไป สำหรับกรณีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 นั้น หน่วยงานของรัฐได้รับการยกเว้นตามมาตรา 62 และ 63(3) แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 ดังนั้นจึงไม่ต้องขอรับใบอนุญาตให้มีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2

ข้อกฎหมายที่เกี่ยวกับการอนุญาตและหน้าที่ของผู้รับอนุญาต

1. มาตรา 13 ทว. แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท (ฉบับที่ 3) พ.ศ. 2535 ระบุว่า ห้ามมิให้ผู้ใดผลิต ขาย นำเข้า หรือส่งออกซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 เว้นแต่การผลิตเพื่อส่งออกและการส่งออกซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 บางชนิด ที่รัฐมนตรีประกาศระบุชื่อตามมาตรา 6 (4 ทว.) โดยได้รับใบอนุญาต

การขอรับใบอนุญาตและการออกใบอนุญาตให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง

ความในวรรคหนึ่งและวรรคสอง ไม่ใช้บังคับแก่กระทรงสาธารณสุขหรือผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากกระทรงสาธารณสุข เว้นแต่พระราชบัญญัตินี้จะได้กำหนดไว้เป็นอย่างอื่น

2. มาตรา 62 แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 ระบุว่า ห้ามมิให้ผู้ใดนอกจากกระทรงสาธารณสุขหรือผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากกระทรงสาธารณสุข มีไว้ในครอบครองหรือใช้ประโยชน์ได้ฯ ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ทุกประเภท เว้นแต่ได้รับใบอนุญาต

การขอรับใบอนุญาตและการออกใบอนุญาตให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง

3. มาตรา 63 (3) แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 ระบุว่า บทบัญญัติตามมาตรา 62 วรรคหนึ่ง ไม่ใช้บังคับแก่การมีไว้ในครอบครองหรือใช้ประโยชน์ ตามหน้าที่ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 ประเภท 3 หรือประเภท 4 ของกระทรง ทบวง กรม สภาาชาดไทย องค์กรเภสัชกรรม หรือสถาบันอื่นของทางราชการตามที่รัฐมนตรีประกาศในราชกิจจานุเบกษา

4. มาตรา 87 แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 ระบุว่า ผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากกระทรงสาธารณสุขหรือผู้รับอนุญาตตามมาตรา 16 มาตรา 19 หรือมาตรา 62 รวมทั้งกระทรง ทบวง กรม สภาาชาดไทย องค์กรเภสัชกรรม และสถาบันอื่น



ของทางราชการตามที่รัฐมนตรีประกาศในราชกิจจานุเบกษาที่ได้ดำเนินกิจการเกี่ยวกับการผลิต การขาย การนำเข้า การส่งออก การนำผ่าน หรือการมีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุอุอกฤทธิ์ในประเทศ ที่มิใช่วัตถุดำรับยกเว้น ต้องจัดให้มีการทับบัญชีรับจำย่วัตถุอุอกฤทธิ์ และเสนอรายงานให้ เลขाहิการทราบเป็นรายเดือนและรายปี บัญชีดังกล่าวต้องเก็บรักษาไว้และพร้อมที่จะแสดงต่อ พนักงานเจ้าหน้าที่ได้ทุกเวลาในขณะเปิดดำเนินการทั้งนี้อย่างน้อยภายในสองปีนับแต่วัน ลงรายการครั้งสุดท้ายในบัญชี

บัญชีรับจำย่วัตถุอุอกฤทธิ์และรายงานตามวรคหนึ่ง ให้เป็นไปตามแบบที่กำหนดใน กฎกระทรวง

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

หน่วยงานของรัฐที่มีสิทธิยื่นคำขอ

กระทรวง ทบวง กรม สถาบันวิจัยและประเมินผลการค้า องค์การเภสัชกรรม และสถาบันอื่นของทางราชการ ตามที่รัฐมนตรีประกาศในราชกิจจานุเบกษา

คำขอและเอกสารหลักฐาน

เนื่องจากบทบัญญัติตามมาตรา 13 ทวิ แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและ ประสาท พ.ศ. 2518 แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท (ฉบับที่ 3) พ.ศ. 2535 ระบุว่า ห้ามมิให้ผู้ใดนำเข้าซึ่งวัตถุอุอกฤทธิ์ในประเทศ 2 แต่บทบัญญัตินี้ไม่ใช้บังคับ แก่กระทรวงสาธารณสุข ดังนั้นเพื่อเป็นการอำนวยความสะดวกแก่น่วยงานของรัฐในการนำเข้า ซึ่งวัตถุอุอกฤทธิ์ในประเทศ 2 เพื่อใช้ประโยชน์ในทางราชการ สำนักงานคณะกรรมการอาหาร และยาจึงออกใบอนุญาตเฉพาะคราวเพื่อนำเข้าซึ่งวัตถุอุอกฤทธิ์ในประเทศ 2 ในนามของ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ให้แก่น่วยงานของรัฐ เพื่อจะได้นำวัตถุอุอกฤทธิ์ดังกล่าว มาใช้ตามความประสงค์ต่อไป แต่เนื่องจากบทบัญญัติดังกล่าวไม่ได้กำหนดคำขอและเอกสาร หลักฐานไว้ ดังนั้นเพื่อให้การพิจารณาเป็นไปด้วยความเหมาะสม จึงแนะนำให้น่วยงานของรัฐ ที่ประสงค์จะนำเข้าซึ่งวัตถุอุอกฤทธิ์ในประเทศ 2 แจ้งความจำนงเป็นหนังสือโดยระบุเหตุผลและ ความจำเป็น พร้อมแนบเอกสารหลักฐาน ซึ่งระบุ

- ชื่อ จำนวนหรือปริมาณ และรายละเอียดเกี่ยวกับวัตถุอุอกฤทธิ์ในประเทศ 2
- ชื่อและที่ตั้งของสถานที่ทำการของผู้ผลิตหรือผู้ส่งออก
- วิธีการในการนำเข้ามาในราชอาณาจักร

ทั้งนี้หากเป็นการขออนุญาตนำเข้าซึ่งวัตถุอุอกฤทธิ์ในประเทศ 2 เพื่อประโยชน์ในการศึกษาวิจัยทาง



ด้านการแพทย์หรือทางวิทยาศาสตร์ให้แนบโครงการศึกษาวิจัยซึ่งระบุชื่อ จำนวนหรือปริมาณ และรายละเอียดเกี่ยวกับวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 และในกรณีที่เป็นการศึกษาวิจัยในมนุษย์ขอให้แนบทลักษณ์การได้รับความเห็นชอบของคณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมของกระทรวงสาธารณสุขด้วย

ใบอนุญาต

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

1. ใบอนุญาตฯ ให้มอบแก่ผู้รับอนุญาตเพื่อจัดส่งไปยังเจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจของประเทศไทยที่ส่งออก

2. สำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 1 ให้มอบแก่ผู้รับอนุญาตเพื่อเก็บไว้เป็นหลักฐาน

3. สำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 2 และหมายเลข 3 ให้ส่งไปยังกรมศุลกากรเพื่อใช้เป็นหลักฐานในการตรวจสอบ และเมื่อได้มีการนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 ตามใบอนุญาตฯ แล้ว ให้กรมศุลกากรสลักหลังสำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 3 ส่งกลับมายังสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ส่วนสำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 2 ให้กรมศุลกากรเก็บไว้เป็นหลักฐาน

4. สำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 4 ให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาเก็บไว้เป็นหลักฐาน

5. สำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 5 ให้มอบแก่ผู้รับอนุญาต เพื่อนำไปยื่นให้เจ้าหน้าที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ณ ด่านนำเข้า สำหรับใช้ในการตรวจสอบและลงลายมือชื่อกับเป็นหลักฐาน เมื่อได้มีการนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 ตามใบอนุญาตฯ แล้ว

สถานที่ยื่นขอ

ให้ยื่นขอ ณ กองควบคุมวัตถุเสพติด สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

ผู้อนุญาต

เลขานุการคณะกรรมการอาหารและยา หรือผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากเลขานุการคณะกรรมการอาหารและยา

การดำเนินการเมื่อวัตถุออกฤทธิ์มาถึงประเทศไทย

เมื่อวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 มาถึงประเทศไทย ผู้รับอนุญาตหรือผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาตจะต้องดำเนินการออกของตามพิธีการศุลกากร เพื่อจะได้นำวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 ไปใช้ตามความประสงค์ แต่เนื่องจากการนำเข้าวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 เป็นการ



อนุญาตให้นำเข้าในนามสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ดังนั้นหน่วยงานของรัฐซึ่งเป็นผู้รับอนุญาตหรือผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาตจึงต้องขอให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาออกหนังสือมอบอำนาจเพื่อดำเนินการตามพิธีการคุลากกร โดยแบ่งเป็น 2 ขั้นตอน คือ

1. การขอหนังสือมอบอำนาจเพื่อดำเนินการตามพิธีการศุลกากร
 2. การลงนามเอกสารเพื่อออกของตามพิธีการศุลกากร

ซึ่งทั้งสองขั้นตอนสรุปได้ว่าให้ผู้รับอนุญาตหรือผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาต ทำหนังสือถึงสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาเพื่อขอให้ออกหนังสือมอบอำนาจให้ดำเนินการตามพิธีการศุลกากร โดยระบุข้อมูลที่จำเป็น เช่น ชื่อสายการบิน เที่ยวบินที่นำเข้า วันที่นำเข้า เลขที่ใบสั่งสินค้า เลขที่ Airway bill พร้อมทั้งแนบเอกสารหลักฐานตามที่อ้างถึงด้วย ทั้งนี้ ผู้รับอนุญาตหรือผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาตจะต้องระบุด้วยว่าต้องการให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาออกหนังสือมอบอำนาจจำนวนกี่ฉบับ และให้แจ้งถึงหน่วยงานใดบ้าง

เมื่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาออกหนังสือมอบอำนาจให้ตามความประสงค์แล้ว ให้ผู้รับอนุญาตหรือผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาตนำหนังสือมอบอำนาจไปดำเนินการที่คลังสินค้าเพื่อออกใบขนสินค้า โดยระบุชื่อผู้นำเข้าเป็นสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาจากนั้นผู้รับอนุญาตหรือผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาตทำหนังสือถึงสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาเพื่อยกให้ลงนามเอกสารเพื่อออกของตามพิธีการศุลกากร โดยแนบใบขนสินค้าและเอกสารอื่นๆ ที่ต้องลงนาม เมื่อเลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยาหรือผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากเลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยาลงนามเรียบร้อยแล้ว ให้ผู้รับอนุญาตหรือผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาตนำใบขนสินค้าและเอกสารทั้งหมดไปดำเนินการออกของตามพิธีการศุลกากร ณ ด่านศุลกากร จากนั้นจึงนำวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศ 2 ไปให้เจ้าหน้าที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาตรวจสอบ ณ ด่านอาหารและยา พร้อมแสดงสำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 5 เพื่อให้เจ้าหน้าที่ตรวจสอบและลงลายมือชื่อกำกับเป็นหลักฐาน

หน้าที่ของผู้รับอนุญาต

- ผู้รับอนุญาตนำเข้าซึ่งวัตถุอุกฤษ्ठ์ในประเทศไทย 2 ทำหนังสือแจ้งรายการและปริมาณที่นำเข้าพร้อมวันที่นำเข้าให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาทราบทันทีที่การนำเข้าแล้วเสร็จ
 - ผู้รับอนุญาตมีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุอุกฤษ्ठ์จัดทำบัญชีรับจากวัตถุอุกฤษ्ठ์ตามแบบบ.จ. 8 และเสนอรายงานให้เลขาธิการทราบเป็นรายเดือน ตามแบบบ.จ. 9 และรายปี ตามแบบบ.จ. 10 บัญชีดังกล่าวต้องเก็บรักษาไว้และพร้อมที่จะแสดงต่อพนักงานเจ้าหน้าที่ได้ทุกเวลา ในขณะเปิดดำเนินการ ทั้งนี้อย่างน้อยภายใน 2 ปี นับแต่วันลงรายการครั้งสุดท้ายในบัญชี



ขั้นตอนการขออนุญาตนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2

ผู้ขออนุญาตยื่นหนังสือถึงเจ้าหน้าที่การคุ้มครองอาหารและยา โดยแจ้งความประสงค์ขออนุญาตนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 พิริมแบบเอกสารหลักฐานประกอบการขออนุญาต

↓ ครบถ้วน ถูกต้อง

เจ้าหน้าที่การคุ้มครองอาหารและยาออกใบอนุญาตเฉพาะคราวเพื่อนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 ให้แก่ผู้ขออนุญาต

↓

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาดำเนินการกับใบอนุญาตฯ ดังต่อไปนี้

1. ใบอนุญาตฯ ให้มอบแก่ผู้รับอนุญาตเพื่อจัดส่งไปยังเจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจของประเทศไทยที่ส่งออก
2. สำเนาหมายเลข 1 ให้มอบแก่ผู้รับอนุญาตเพื่อกีบไว้เป็นหลักฐาน
3. สำเนาหมายเลข 2 และหมายเลข 3 ให้ส่งไปยังกรมศุลกากร เพื่อให้กรมศุลกากร
 - เก็บสำเนาหมายเลข 2 ไว้เป็นหลักฐาน
 - ลักษณ์สำเนาหมายเลข 3 สงกับไปยังสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
4. สำเนาหมายเลข 4 ให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาเก็บไว้เป็นหลักฐาน
5. สำเนาหมายเลข 5 ให้มอบแก่ผู้รับอนุญาตเพื่อนำไปยื่นให้เจ้าหน้าที่ด่านอาหารและยา สำหรับใช้ในการตรวจสอบและลงลายมือชื่อกำกับเป็นหลักฐาน

↓ วัตถุออกฤทธิ์มาถึงประเทศไทย

ผู้รับอนุญาตหรือผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาต ขอรับอนุญาต ขอยื่นสือมอบอำนาจจากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาเพื่อดำเนินการตามพิธีการศุลกากร

↓

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาออกหนังสือสือมอบอำนาจให้ดำเนินการตามพิธีการศุลกากร

↓

ผู้รับอนุญาตหรือผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาตนำหนังสือสือมอบอำนาจไปดำเนินการที่คลังสินค้า เพื่อออกใบขนสินค้า โดยในใบขนสินค้าต้องระบุชื่อผู้นำเข้าเป็นสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

↓

ผู้รับอนุญาตหรือผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาตทำหนังสือถึงสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ขอให้ลงนามเอกสารเพื่อออกของตามพิธีการศุลกากรพร้อมแนบใบขนสินค้าและเอกสารอื่นๆ ที่ต้องลงนาม

↓

เจ้าหน้าที่เจ้าหน้าที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาหรือผู้ซึ่งได้รับมอบหมายลงนามในใบขนสินค้าและเอกสารอื่นๆ

↓

ผู้รับอนุญาตหรือผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาตนำใบอนุญาตฯ ไปดำเนินการออกของตามพิธีการศุลกากร ณ ด่านศุลกากร

↓

ผู้รับอนุญาตหรือผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาตนำวัตถุออกฤทธิ์ พร้อมสำเนาใบอนุญาตฯ หมายเลข 5 ไปให้เจ้าหน้าที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาตรวจสอบ ณ ด่านอาหารและยา

↓

ผู้รับอนุญาตทำหนังสือแจ้งรายการและปริมาณที่นำเข้า พร้อมวันที่นำเข้า

↓

ผู้รับอนุญาตจัดทำบัญชีรับจำนำวัตถุออกฤทธิ์ ตามแบบ บ.จ. 8 และเสนอรายจานให้เจ้าหน้าที่ดำเนินรายเดือน ตามแบบ บ.จ. 9 และรายปี ตามแบบ บ.จ. 10 บัญชีดังกล่าวต้องเก็บรักษาไว้และพร้อมที่จะแสดงต่อพนักงานเจ้าหน้าที่ได้ทุกเวลา ทั้งนี้อย่างน้อยภายใน 2 ปี นับแต่วันลงรายการครั้งสุดท้ายในบัญชี



วัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย 3 หรือประเทศไทย 4

ตามมาตรา 16 และมาตรา 17 (2) แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 ระบุว่า กระทรวง ทบวง กรม สภาาชาตไทย องค์การเภสัชกรรม หรือสถาบันอื่น ของทางราชการตามที่รัฐมนตรีประกาศในราชกิจจานุเบกษา สามารถนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย 3 หรือประเทศไทย 4 ได้ โดยได้รับการยกเว้นไม่ต้องขอรับใบอนุญาต แต่เนื่องจากวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย 3 หรือประเทศไทย 4 ตามพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 บางชนิดจัดเป็นสารควบคุม (Controlled Substances) ของบางประเทศ ซึ่งการอนุមัติส่งออกจะต้องแสดงหลักฐานการอนุญาตจากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

ดังนั้นเพื่อเป็นการอำนวยความสะดวกให้แก่หน่วยงานของรัฐในการนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย 3 หรือประเทศไทย 4 เพื่อใช้ประโยชน์ในทางราชการ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา จึงออกใบอนุญาตนำเข้าแต่ละครั้งซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย 3 หรือประเทศไทย 4 (Import Certificate) ให้แก่หน่วยงานของรัฐ เพื่อใช้เป็นเอกสารในการขออนุมัติการส่งออกจากประเทศผู้ส่งออก

สำหรับการมีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย 3 หรือประเทศไทย 4 นั้น หน่วยงานของรัฐได้รับการยกเว้นตามมาตรา 62 และมาตรา 63 (3) แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 ดังนั้นจึงไม่ต้องขอรับใบอนุญาตให้มีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย 3 หรือประเทศไทย 4

ข้อกฎหมายที่เกี่ยวกับการอนุญาตและหน้าที่ของผู้รับอนุญาต

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

การขอรับใบอนุญาตและการออกใบอนุญาตให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง

2. มาตรา 17 (2) แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 ระบุว่า บทบัญญัติมาตรา 16 ไม่ใช้บังคับแก่การผลิต ขาย นำเข้าหรือส่งออกซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย 3 หรือประเทศไทย 4 โดยกระทรวง ทบวง กรม สภาาชาตไทย องค์การเภสัชกรรม หรือสถาบันอื่นของทางราชการตามที่รัฐมนตรีประกาศในราชกิจจานุเบกษา

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

การขอรับใบอนุญาตและการออกใบอนุญาตให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง

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



ระบุว่า บทบัญญัติตามมาตรา 62 วรรคหนึ่ง ไม่ใช้บังคับแก่การมีไว้ในครอบครองหรือใช้ประโยชน์ตามหน้าที่ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 ประเภท 3 หรือประเภท 4 ของกระทรวง ทบวง กรม สภาพาชัดไทย องค์การเภสัชกรรม หรือสถาบันอื่นของทางราชการตามที่รัฐมนตรีประกาศในราชกิจจานุเบกษา

5. มาตรา 87 แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2518 ระบุว่า ผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากกระทรวงสาธารณสุขหรือผู้รับอนุญาตตามมาตรา 16 มาตรา 19 หรือมาตรา 62 รวมทั้งกระทรวง ทบวง กรม สภาพาชัดไทย องค์การเภสัชกรรม และสถาบันอื่นของทางราชการตามที่รัฐมนตรีประกาศในราชกิจจานุเบกษาที่ได้ดำเนินการเกี่ยวกับการผลิต การขาย การนำเข้า การส่งออก การนำฝ่าย หรือการมีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภทที่มิใช้วัตถุตัวรับยกเว้น ต้องจัดให้มีการทำบัญชีรับจ่ายวัตถุออกฤทธิ์ และเสนอรายงานให้เลขาธิการทราบเป็นรายเดือนและรายปี บัญชีดังกล่าวต้องเก็บรักษาไว้และพร้อมที่จะแสดงต่อพนักงานเจ้าหน้าที่ได้ทุกเวลาในขณะเปิดดำเนินการทั้งนี้อย่างน้อยภายในสองปีนับแต่วันลงรายการครั้งสุดท้ายในบัญชี

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 สภาพาชัดไทย องค์การเภสัชกรรม และสถาบันอื่นของทางราชการตามที่รัฐมนตรีประกาศในราชกิจจานุเบกษา

คำขอและเอกสารหลักฐาน

ให้หน่วยงานของรัฐที่ประสงค์จะนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4 แจ้งความจำแนกหนังสือโดยระบุเหตุผลและความจำเป็น พร้อมแนบเอกสารหลักฐาน ซึ่งระบุ

- ชื่อ จำนวนหรือปริมาณ และรายละเอียดเกี่ยวกับวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4

- ชื่อและที่ตั้งของสถานที่ทำการของผู้ผลิตหรือผู้ส่งออก
- วิธีการในการนำเข้ามาในราชอาณาจักร

ทั้งนี้หากเป็นการขออนุญาตนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4 เพื่อใช้ประโยชน์ในการศึกษาวิจัยทางด้านการแพทย์หรือทางวิทยาศาสตร์ ให้แนบโครงการศึกษาวิจัยซึ่งระบุชื่อ จำนวนหรือปริมาณ และรายละเอียดเกี่ยวกับวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4



และในกรณีที่เป็นการศึกษาวิจัยในมนุษย์ขอให้แนบหลักฐานการได้รับความเห็นชอบของคณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมของกระทรวงสาธารณสุขด้วย

ใบอนุญาต

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาจะออกใบอนุญาตนำเข้าแต่ละครั้งซึ่งวัตถุ-ออกฤทธิ์ในประเทศ 3 หรือประเทศ 4 (Import Certificate) ซึ่งต้องมีสำเนา 3 ฉบับ

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาดำเนินการกับใบอนุญาตฯ และสำเนา ดังนี้

1. ใบอนุญาตฯ ให้มอบแก่ผู้รับอนุญาตเพื่อจัดส่งไปยังเจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจของประเทศไทยที่ส่งออก

2. สำเนาใบอนุญาตฯ ฉบับหนึ่งให้มอบแก่ผู้รับอนุญาต เพื่อนำไปยื่นให้เจ้าหน้าที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ณ ด่านนำเข้า สำหรับใช้ในการตรวจสอบและลงลายมือชื่อกำกับ เป็นหลักฐาน เมื่อได้มีการนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศ 3 หรือประเทศ 4 ตามใบอนุญาตฯ แล้ว

3. สำเนาใบอนุญาตฯ ฉบับหนึ่งให้ส่งไปยังกรมศุลกากรเพื่อใช้เป็นหลักฐานในการตรวจสอบ

4. สำเนาใบอนุญาตฯ ฉบับหนึ่งให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาเก็บไว้เป็นหลักฐาน

สถานที่ยื่นขอ

ให้ยื่นขอ ณ กองควบคุมวัตถุสเปตติด สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

ผู้อนุญาต

เลขานุการคณะกรรมการอาหารและยา หรือผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากเลขานุการคณะกรรมการอาหารและยา

การดำเนินการเมื่อวัตถุออกฤทธิ์มาถึงประเทศไทย

เมื่อวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศ 3 หรือประเทศ 4 มาถึงประเทศไทย ผู้รับอนุญาตหรือผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาตจะต้องดำเนินการออกของตามพิธีการศุลกากร เพื่อจะได้นำวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศ 3 หรือประเทศ 4 ไปใช้ตามความประสงค์ แต่เนื่องจากการนำเข้าวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศ 3 หรือประเทศ 4 เป็นการอนุญาตให้นำเข้าในนามสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ดังนั้นหน่วยงานของรัฐซึ่งเป็นผู้รับอนุญาตหรือผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาตจึงต้องขอให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาออกหนังสือมอบอำนาจเพื่อดำเนินการตามพิธีการศุลกากร โดยแบ่งเป็น 2 ขั้นตอน คือ



1. การขอหนังสือมอบอำนาจเพื่อดำเนินการตามพิธีการศุลกากร
2. การลงนามเอกสารเพื่อออกของตามพิธีการศุลกากร

ซึ่งทั้งสองขั้นตอนสรุปได้ว่าให้ผู้รับอนุญาตหรือผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาต ทำหนังสือถึงสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาเพื่อขอให้ออกหนังสือมอบอำนาจให้ดำเนินการตามพิธีการศุลกากร โดยระบุข้อมูลที่จำเป็น เช่น ชื่อสายการบิน เที่ยวบินที่น้ำเข้า วันที่น้ำเข้า เลขที่ใบสัมภาระ เลขที่ Airway bill พร้อมทั้งแนบเอกสารหลักฐานตามที่อ้างถึงด้วย ทั้งนี้ผู้รับอนุญาตหรือผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาตจะต้องระบุด้วยว่าต้องการให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ออกหนังสือมอบอำนาจจำนวนกี่ฉบับ และให้แจ้งถึงหน่วยงานใดบ้าง

เมื่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาออกหนังสือมอบอำนาจให้ตามความประสงค์แล้ว ให้ผู้รับอนุญาตหรือผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาตนำหนังสือมอบอำนาจไปดำเนินการที่คลังสินค้าเพื่อออกใบขนสินค้า โดยระบุชื่อผู้น้ำเข้าเป็นสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา จากนั้นผู้รับอนุญาตหรือผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาตทำหนังสือถึงสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาเพื่อขอให้ลงนามเอกสารเพื่อออกของตามพิธีการศุลกากร โดยแนบใบขนสินค้าและเอกสารอื่นๆ ที่ต้องลงนาม เมื่อเดาชาร์กคณะกรรมการอาหารและยาหรือผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากเลขานุการคณะกรรมการอาหารและยาลงนามเรียบร้อยแล้ว ให้ผู้รับอนุญาตหรือผู้ได้รับมอบหมายจากผู้รับอนุญาตนำใบขนสินค้าและเอกสารทั้งหมดไปดำเนินการออกของตามพิธีการศุลกากร ณ ด่านศุลกากร จากนั้นจึงนำวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4 ไปให้เจ้าหน้าที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาตรวจสอบ ณ ด่านอาหารและยา พร้อมแสดงสำเนาใบอนุญาตฯ เพื่อให้เจ้าหน้าที่ตรวจสอบและลงลายมือชื่อกำกับเป็นหลักฐาน

หน้าที่ของผู้รับอนุญาต

1. ผู้รับอนุญาตนำเข้าวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4 ทำหนังสือแจ้งรายการและปริมาณที่น้ำเข้า พร้อมวันที่น้ำเข้าให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาทราบทันทีที่ทำการนำเข้าแล้วเสร็จ

2. ผู้รับอนุญาตมีไว้ในครอบครองชี้วัตถุออกฤทธิ์ดัดทำบัญชีรับจ่ายวัตถุออกฤทธิ์ตามแบบบ.จ. 8 และเสนอรายงานให้เลขานุการทราบเป็นรายเดือน ตามแบบบ.จ. 9 และรายปี ตามแบบบ.จ. 10 บัญชีดังกล่าวต้องเก็บรักษาไว้และพร้อมที่จะแสดงต่อพนักงานเจ้าหน้าที่ได้ทุกเวลา ในขณะเปิดดำเนินการ ทั้งนี้อย่างน้อยภายใน 2 ปี นับแต่วันลงรายการครั้งสุดท้ายในบัญชี





ตารางสรุปการดำเนินการเกี่ยวกับ ยาเสพติดให้โทษและวัตถุอุกฤษช์





ตารางที่ 1 สรุปการดำเนินการนำเข้าและออกของยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 ข้อห้ามของยาเสพติด

หน่วยงาน	การดำเนินการ ก่อนการนำเข้า ยาเสพติดให้ไทย	การดำเนินการ เกี่ยวกับ ใบอนุญาตฯ	การดำเนินการ เมื่อเข้าประเทศไทย	การดำเนินการ ภายหลังการนำเข้า ยาเสพติดให้ไทย
ผู้สั่งซื้อ/ ผู้นำเข้า/ ผู้รับอนุญาต/ ผู้ตัวบุคคลของนายจ้าง ผู้รับอนุญาต	กรอกฟอร์มแบบ กรุณาระบุรายละเอียด ของวัสดุที่นำเข้า ที่จะนำเข้าประเทศ หรือเอกสารจาก/to ไฟย ทำหนังสือแจ้งความจำนงโดย ระบุเหตุผลและตรวจสอบว่าเป็นทรัพย์สินของ เอง ก่อสารหรือสารเคมีที่อาจเป็นภัย对自己 ภัยต่อสุขภาพที่สูงมาก อนุญาตนำเข้าโดยร่วมกับคนควบคุม ร่องรอยยาเสพติดให้โทษในประเทศไทย 1 มาในคราวเดียวกัน	- สูงป้องกันยาเสพติดตามเพื่อยกเว้นยาเสพติด ให้โทษในประเทศไทย 1 สำหรับเจ้าหน้าที่ ให้ไว้ในรูปแบบ Form NAR.1 "ใบอนุญาตนำเข้า ยาเสพติด ให้โทษในประเทศไทย" สำหรับเจ้าหน้าที่ ดำเนินการตรวจสอบ ต่อหน้าเจ้าหน้าที่ที่ผู้รับอนุญาต นำเข้าในประเทศไทยได้มากที่สุด ไม่ต้องนำเข้า: รายงานต่อตามแบบ ร.ด.ล. 1 ภายใน 15 วัน นับแต่วันที่ได้รับอนุญาต นำเข้า ได้รับอนุญาต นำเข้า: รายงานต่อตามแบบ ร.ด.ล. 1 ทุก 6 เดือน นับตั้งแต่ได้รับอนุญาต	- ดำเนินการตามพิธีการศุลกากร ณ ด่านศุลกากร พัฒน์ยาเสพติด ให้โทษในประเทศไทย 1 "ใบอนุญาตนำเข้า ยาเสพติด ให้โทษในประเทศไทย" สำหรับเจ้าหน้าที่ เก็บภาษีอากรและออก ใบรับรอง สำหรับเจ้าหน้าที่ ดำเนินการตามแบบ ร.ด.ล. 1 ภายใน 15 วัน นับตั้งแต่วันที่ได้รับอนุญาต นำเข้า: รายงานต่อตามแบบ ร.ด.ล. 1 ทุก 6 เดือน นับตั้งแต่ได้รับอนุญาต	- สำเรายางโน้มถ่าย สำหรับเจ้าหน้าที่ กรมการศุลกากร ภาคใต้ ภูมิภาคและเชิงชาย ภาคจัดทำรายงานช่องผู้รับอนุญาต นำเข้า: รายงานต่อตามแบบ ร.ด.ล. 1 ทุก 6 เดือน นับตั้งแต่ได้รับอนุญาต นำเข้า
สำนักงาน คณะกรรมการ อาหารและยา	ยื่นใบอนุญาตนำเข้าพัสดุคราวหนึ่ง ร่องรอยยาเสพติดให้โทษในประเทศไทย 1 (Import Authorization Narcotic Drugs; Form NAR.1) พร้อมทั้งแบบรูปถ่าย รวม 5 ฉบับ	- เก็บสำเนาใบอนุญาตฯ หมายเหตุ 4 "รุ่งขันหลักฐาน" - ส่งสำเนาใบอนุญาตฯ หมายเหตุ 2 และหมายเหตุ 3 ไปให้กรมศุลกากร	- เก็บสำเนาใบอนุญาตฯ หมายเหตุ 4 "รุ่งขันหลักฐาน" ตรวจสอบยาเสพติดให้โทษ ตามที่กำหนด	- คุณสมบัติของผู้รับอนุญาต นำเข้า: สำหรับเจ้าหน้าที่ กรมศุลกากร ภาคใต้ ภูมิภาคและเชิงชาย ภาคจัดทำรายงานช่องผู้รับอนุญาต นำเข้า: รายงานต่อตามแบบ ร.ด.ล. 1 ทุก 6 เดือน นับตั้งแต่ได้รับอนุญาต นำเข้า
กรมศุลกากร	-	-	-	- ดำเนินพิธีการศุลกากร ผลิต สำหรับเจ้าหน้าที่ หมายเหตุ 3 สำหรับเจ้าหน้าที่ หมายเหตุ 3 สำหรับเจ้าหน้าที่ คุณสมบัติของผู้รับอนุญาต นำเข้า: สำหรับเจ้าหน้าที่ กรมศุลกากร ภาคใต้ ภูมิภาคและเชิงชาย ภาคจัดทำรายงานช่องผู้รับอนุญาต นำเข้า: รายงานต่อตามแบบ ร.ด.ล. 1 ทุก 6 เดือน นับตั้งแต่ได้รับอนุญาต นำเข้า

ตารางที่ 2 สรุปการดำเนินการนำเข้าสิ่งของยาเสพติดให้โทษในประเทศไทย 2 ของหน่วยงานของรัฐ

หน่วยงาน	การดำเนินการก่อนการนำเข้า ยาเสพติดให้โทษ	การดำเนินการเกี่ยวกับ ใบอนุญาตฯ	การดำเนินการเมื่อยาเสพติดได้ให้โทษ
ผู้ผลิต/ ยื่นคำขอ/ ผู้รับอนุญาต/ ผู้ตัวบุคคล/ มอบหมายจาก ผู้รับอนุญาต	กรอกหัว良 ทบวง กรม หรือหน่วยงาน ซึ่งชี้บัญชีไว้ที่ใบอนุญาต บุคคลหรือ สถานการณ์ด้วย ยื่นคำขอตามแบบ น.ส. 2-1 โดยระบุหมายเลขและ ความจำเป็นในการขออนุญาต พิจารณาข้อเสนอของลักษณะ	- สูบอนุญาตให้นำเข้าสิ่งของยาเสพติด ให้โทษในประเทศไทย 2 (Import Authorization Narcotic Drugs; Form NAR.1) ไปให้สำนักงานที่มีอำนาจ ออกใบอนุญาตสู่ออก - เก็บสำเนาใบอนุญาตฯ นุญช์ฯ ให้กรมนักสืบสวน	- ดำเนินการตรวจสอบพิธีการนำเข้า แลสดองสำเนาใบอนุญาตฯ หมายเหตุ 3 แลสดองหมายเลข 4 เพื่อใช้จัดหน้าที่ ดำเนินการทางอาชญากรรม 1 เดือน หลังจากที่มีการอนุมัติฯ - กรมได้รับใบอนุญาตฯ จัดทำบัญชี รับจ่ายปืนยานแม่เดือน ตามแบบ ย.ส. 6 และรายเดือน ย.ส. 7 โดยตัดทำ เป็น 2 ช่วง ฉบับนี้ให้ส่วนต่อ เลขานิการภายใน 30 วัน นับแต่วันส่ง เครื่องเรือสินค้าแล้วต่อไป จึงรวม หนี้สินคงเหลือต่อไปจนกว่าจะชำระ เทียบกับจำนวนภาษีอากรที่ได้รับ ที่ต้องจ่ายไว้ไม่ต้องจ่ายเพิ่ม รักษาระบบเงินตัวต่อไป ไม่ต้องรับ ใบอนุญาตฯ ใหม่อีก 2 ปีที่เจ้าหน้าที่ดำเนิน ¹ การตรวจสอบเจ้าหน้าที่ ณ สถาน ที่ออกใบอนุญาตฯ ให้โทษในประเทศไทย 2 ให้แล้ว เสร็จก่อนที่จะดำเนินการอนุญาต นำเข้าสิ่งของยาเสพติดให้โทษในประเทศไทย 2 เพื่อที่ในกราฟตรวจพบต้องห้าม เจ้าหน้าที่ ณ สถานศูนย์การ
สำนักงาน คณะกรรมการ อาหารและยา	ยกยื่นใบอนุญาตให้โทษในประเทศไทย 2 (Import Authorization Narcotic Drugs; Form NAR.1) พร้อม สำเนาใบอนุญาตฯ รวม 6 ฉบับ	เข้าสู่ไทยในประเทศไทย 5 "ไว้เป็นหลักฐาน สำเนาใบอนุญาตฯ หมายเหตุ 5 "ไว้เป็นหลักฐาน สำเนาใบอนุญาตฯ หมายเหตุ 3 "ไว้เป็นหลักฐาน สำเนาใบอนุญาตฯ หมายเหตุ 2 ลงลายมือชื่อ ² สำเนาใบอนุญาตฯ หมายเหตุ 4 ไว้เป็นหลักฐาน สำเนาใบอนุญาตฯ หมายเหตุ 4 ไว้เป็นหลักฐาน	- เจ้าหน้าที่ตรวจสอบพิธีการนำเข้า ยาเสพติดให้โทษ พิจารณาลงสำเนา ใบอนุญาตฯ หมายเหตุ 2 ลงลายมือชื่อ ² สำเนาสิ่บไปเบ็ดเสร็จสำนักงานคณะกรรมการ อาหารและยา - เก็บสำเนาใบอนุญาตฯ หมายเหตุ 4 ไว้เป็นหลักฐาน
กรมศุลกากร	-	-	-

คู่มือการขออนุญาตนำเข้าสิ่งของยาเสพติดให้โทษภายใต้กฎหมายของราชอาณาจักร



เอกสารที่ 3 สอนภาษาอังกฤษชั้นวัดถูกออกทางใบประเสภาก 1 หรือประเสภาก 2 ของหน่วยงานของรัฐ

ตรางที่ 4 สูบป่าครึ่งเดียวเป็นครึ่งเดียวทั้งวันต่อวันและ 3 หรือ 4 ครั้งในสัปดาห์ 4 ข้อดังนี้อย่างรักษา

ຫ່ານວຍງານ	ການດຳເນີນການ ກ່ອນການນຳເຫຼົາ ວິຊາອາຄາະຫຼວມ	ການດຳເນີນການ ເກົຍກັນ ນາຄາທີ່	ການດຳເນີນການ ເມື່ອວັດຖຸອາຄາະຫຼວມ ນາສີ	ການດຳເນີນການ ນຳເຫຼົາ ວິຊາອາຄາະຫຼວມ
	ການພື້ນຖານ ການນຳເຫຼົາ ວິຊາອາຄາະຫຼວມ	ການພື້ນຖານ ການນຳເຫຼົາ ວິຊາອາຄາະຫຼວມ	ການພື້ນຖານ ການນຳເຫຼົາ ວິຊາອາຄາະຫຼວມ	ການພື້ນຖານ ການນຳເຫຼົາ ວິຊາອາຄາະຫຼວມ
ຜູ້ມະສິດທິ ຢືນຄໍາຂອງ/ ຜູ້ຮ່ວມມືນປາກ/ ຜູ້ຕຶ້ງປາກ	ກົດຂໍ້າງວາງ ທອງ ກຣມ ສັນຕາງຈາກ ຖະໄຫ ອັນດັບການແສ້ສັງລວມແຈ້ງສັນຕະນິ້ນຂອງ ທາງວຽກພາກອອນດັບກົດສັນຕະນິ້ນການ ໃນນະກົດທີ່ສັນຕະນິ້ນພາກອອນດັບກົດ ຄວາມຄຳນຳທີ່ສັນຕະນິ້ນແລ້ວຕະຫຼາມ ກຳປັບປຸງວຽກພາກອອນດັບກົດສັນຕະນິ້ນ	- ສັງໃນໂຄນຸມັນຕານຳເຫຼົາເຕະຄົກົງຫຼົງ ວັດຖຸອາຄາະຫຼວມໄປປະໂຫຍດ 3 ຜັກ ໄປຮະນາກ 4 (Import Certificate) [ີ] ໃຫ້ຈຳນວນທີ່ຜູ້ຮ່ວມມືນປາກຈະຫຼຸດ ຫຼັງຈຳນວນ	- ທ່ານຫຼັມສືອັງເລີນສຳເນົາທີ່ມີຄວາມ ອາຫານແລະຍາວໃຫ້ອົງການນຳເຫຼົາ ນາມ ອານຸມາ ຂໍໃຫ້ວິນາຍາສາ ແລ້ວ ດຳນົດກາງທີ່ກົດສັນຕະນິ້ນການ ວິຊາອາຄາະຫຼວມ	- ທ່ານຫຼັມສືອັງເລີນສຳເນົາທີ່ມີຄວາມ ອາຫານແລະຍາວໃຫ້ອົງການນຳເຫຼົາ ນາມ ອານຸມາ ຂໍໃຫ້ວິນາຍາສາ ແລ້ວ ດຳນົດກາງທີ່ກົດສັນຕະນິ້ນການ ວິຊາອາຄາະຫຼວມ
ຜູ້ຮ່ວມມືນປາກ/ ຜູ້ຕຶ້ງປາກ	ກົດຂໍ້າງວາງ ທອງ ກຣມ ສັນຕາງຈາກ ບະໄຫ ອັນດັບການແສ້ສັງລວມແຈ້ງສັນຕະນິ້ນ ທາງວຽກພາກອອນດັບກົດສັນຕະນິ້ນການ ໃນນະກົດທີ່ສັນຕະນິ້ນພາກອອນດັບກົດ ຄວາມຄຳນຳທີ່ສັນຕະນິ້ນແລ້ວຕະຫຼາມ ກຳປັບປຸງວຽກພາກອອນດັບກົດສັນຕະນິ້ນ	- ຄົກມີສັນຕະນິ້ນໄປໃນອັນດັບກົດ ກົດສັນຕະນິ້ນໄປໃນອັນດັບກົດ ກົດສັນຕະນິ້ນໄປໃນອັນດັບກົດ ກົດສັນຕະນິ້ນໄປໃນອັນດັບກົດ	- ຕົກມີສັນຕະນິ້ນໄປໃນອັນດັບກົດ ກົດສັນຕະນິ້ນໄປໃນອັນດັບກົດ ກົດສັນຕະນິ້ນໄປໃນອັນດັບກົດ ກົດສັນຕະນິ້ນໄປໃນອັນດັບກົດ	- ດຳລົງສັນຕະນິ້ນທີ່ໄດ້ມີຄວາມ ອາຫານແລະຍາວໃຫ້ອົງການນຳເຫຼົາ ນາມ ອານຸມາ ຂໍໃຫ້ວິນາຍາສາ ແລ້ວ ດຳນົດກາງທີ່ກົດສັນຕະນິ້ນການ ວິຊາອາຄາະຫຼວມ
ສໍານັກງານ ຄະນະຮັດມານາ ອາຫານເລະຍາ	ອຳນວຍ ນາໂອທີ່ມີຄວາມ ວັດຖຸອາຄາະຫຼວມໄປປະໂຫຍດ 3 ຜັກ ໄປຮະນາກ 4 (Import Certificate) ພົມ ສຳກັນມີມານີ້	- ສໍານັກງານ ຄະນະຮັດມານາ ອາຫານເລະຍາ	- ເງິນ ນາໂອທີ່ມີຄວາມ ວັດຖຸອາຄາະຫຼວມໄປປະໂຫຍດ 3 ຜັກ ໄປຮະນາກ 4 (Import Certificate) ພົມ ສຳກັນມີມານີ້	- ດຳລົງສັນຕະນິ້ນທີ່ໄດ້ມີຄວາມ ອາຫານແລະຍາວໃຫ້ອົງການນຳເຫຼົາ ນາມ ອານຸມາ ຂໍໃຫ້ວິນາຍາສາ ແລ້ວ ດຳນົດກາງທີ່ກົດສັນຕະນິ້ນການ ວິຊາອາຄາະຫຼວມ
ກຣມສຸລັກາກ	-	-	-	-



บทกําหนนดโทช



ຢາເສພດີຕໃຫ້ທະນປະເທດ 1

ກາງຄຮກທຳວາມຝຶດ	ມາດຮາກທານອົບຖາສ	ບາທສິລືຖາ
ຜົນສັດ ນໍເນົາ ສົງຍອາ ດົ່ນນ່າຍ ພ້ອມຍຸງ ໃນຄຽກແນ່ຄຣະນໍ້າຍາເສພົດໃຫ້ທະນປະເທດ ໃນປະເທດ 1 ໂດຍຢ່າງເສພົດໃຫ້ທະນປະເທດ ຂັ້ນເສັນການກ່າວເສັນມາຕາງ 1 ແລະ ມາຕາງ 15 ວຽກຄສານແໜ່ງພະກາຫຼັງປົງຕີຍາເສພົດ ໃຫ້ທະນປະເທດ 5 ພ.ຮ. 2545 ພວກຈາກປັບປຸງຕີຍາເສພົດໃຫ້ທະນປະເທດ ໃຫ້ທະນປະເທດ 5 ພ.ຮ. 2545	ມາຕາງ 65 ແລ້ວພຽງກັບປົງຕີຍາເສພົດ ໃນທະນປະເທດ 1 ແກ້ໄຂພົມຕົມໂດຍ ພວກຈາກປັບປຸງຕີຍາເສພົດໃຫ້ທະນປະເທດ ຂັ້ນເສັນການກ່າວເສັນມາຕາງ 15 ແລະ ມາຕາງ 15 ວຽກຄສານແໜ່ງພະກາຫຼັງປົງຕີຍາເສພົດ ໃຫ້ທະນປະເທດ 5 ພ.ຮ. 2545 ພວກຈາກປັບປຸງຕີຍາເສພົດໃຫ້ທະນປະເທດ ໃຫ້ທະນປະເທດ 5 ພ.ຮ. 2545	- ຜູ້ຜົນສັດ ນໍເນົາ ພ້ອມຍຸງ ແລ້ວອົບສົວຍອດູ້ງຍຸດ ເພື່ອກິ່ນໄດ້ທີ່ໃຫ້ທະນປະເທດ 1 ຢ້າຍເສັງກາງເປົ້າເສັນມາຕາງ 15 ຕ້ອງຮັວງວາງຈົບຈໍາດູກຈະລົງໄດ້ເປົ້າຕໍ່ເກົ່າທີ່ກຳຈຳກັນທານກາທີ່ກຳຈຳສັນນະບັດ ດີກາກອະກະທຳກວມເນື້ອຕາມວຽກຈົບຈໍາທີ່ກຳຈຳກັນທານກາທີ່ກຳຈຳສັນນະບັດ ມີການກວດຫຸ້ມທີ່ກຳຈຳກັນທານກາທີ່ກຳຈຳກັນທານກາທີ່ກຳຈຳສັນນະບັດ ໄປຮົມການທຳມາດຕະຫຼາມມາຕາງ 15 ວຽກຄສານ ຕໍ່ອັນຈຽດກົງທີ່ກຳຈຳກັນທານກາທີ່ກຳຈຳກັນທານກາທີ່ກຳຈຳສັນນະບັດ ປັບປຸງຕົ້ນທີ່ກຳຈຳກັນທານກາທີ່ກຳຈຳກັນທານກາທີ່ກຳຈຳສັນນະບັດ ດີກາກອະກະທຳກວມເນື້ອຕາມວຽກຈົບຈໍາທີ່ກຳຈຳກັນທານກາທີ່ກຳຈຳສັນນະບັດ ຕໍ່ອັນຈຽດກົງທີ່ກຳຈຳກັນທານກາທີ່ກຳຈຳສັນນະບັດ
ຜົນສັດ ນໍເນົາ ສົງຍອາ ດົ່ນນ່າຍ ພ້ອມຍຸງ ໃນຄຽກແນ່ຄຣະນໍ້າຍາເສພົດໃຫ້ທະນປະເທດ ໃນປະເທດ 1 ໂດຍຢ່າງເສພົດໃຫ້ທະນປະເທດ ຂັ້ນເສັນການກ່າວເສັນມາຕາງ 15 ແລະ ມາຕາງ 15 ວຽກຄສານແໜ່ງພະກາຫຼັງປົງຕີຍາເສພົດ ໃຫ້ທະນປະເທດ 5 ພ.ຮ. 2545 ພວກຈາກປັບປຸງຕີຍາເສພົດໃຫ້ທະນປະເທດ ໃຫ້ທະນປະເທດ 5 ພ.ຮ. 2545	ມາຕາງ 66 ແລ້ວພຽງກັບປົງຕີຍາເສພົດ ໃນທະນປະເທດ 1 ແກ້ໄຂພົມຕົມໂດຍ ພວກຈາກປັບປຸງຕີຍາເສພົດໃຫ້ທະນປະເທດ ຂັ້ນເສັນການກ່າວເສັນມາຕາງ 15 ພ.ຮ. 2545	- ຜູ້ຜົນສັດ ນໍເນົາ ພ້ອມຍຸງ ໄປນົບກອບຄຽມພໍອຈຳຫຼາຍຮູ່ປົງຕີຍາເສພົດໃຫ້ທະນປະເທດ 1 ໂດຍ ມີຕັ້ງຮັບອຸນນຸມ ແລ້ວສົມເປົ້າຕົນໄດ້ເປັນສາງວິຊາທີ່ກຳຈຳກັນທານກາທີ່ກຳຈຳສັນນະບັດ ມີການເນັ້ນເສັງຫຼຸງທີ່ມີກຳນົດກຳນົດຕາມມາດຕາງ 15 ວຽກຄສານ ຕໍ່ອັນຈຽດກົງທີ່ກຳຈຳສັນນະບັດ ສົກປົກສົບປັບປຸງ ຂອງກັບຕົ້ນທີ່ມີກຳນົດກຳສາມແສນນມາກາ ພ້ອມຍຸງຈຳກຳທີ່ມີກຳນົດກຳສົກປົກສົບປັບປຸງ ດີການເສພົດໃຫ້ທະນປະເທດ 15 ວຽກຄສານ ແຕ່ມີຕົກມືເກີນຢືນເສີມການປົກກົງ ຕໍ່ອັນຈຽດກົງທີ່ກຳຈຳສັນນະບັດ ທີ່ກຳນົດກຳສົກປົກສົບປັບປຸງ ຮັບອຸນນຸມ ແລ້ວສົມເປົ້າຕົນໄດ້ເປັນສາງວິຊາທີ່ກຳຈຳກັນທານກາທີ່ກຳຈຳສັນນະບັດ ດີການເສພົດໃຫ້ທະນປະເທດ 15 ວຽກຄສານ ຕໍ່ອັນຈຽດກົງທີ່ກຳຈຳສັນນະບັດ
ຜົນສັດ 67 ແລ້ວພຽງກັບປົງຕີຍາເສພົດ ໃນທະນປະເທດ 1 ແກ້ໄຂພົມຕົມໂດຍ ພວກຈາກປັບປຸງຕີຍາເສພົດໃຫ້ທະນປະເທດ ຂັ້ນເສັນການກ່າວເສັນມາຕາງ 15 ພ.ຮ. 2545 ພວກຈາກປັບປຸງຕີຍາເສພົດໃຫ້ທະນປະເທດ ຂັ້ນເສັນການກ່າວເສັນມາຕາງ 15 ພ.ຮ. 2545	ມາຕາງ 67 ແລ້ວພຽງກັບປົງຕີຍາເສພົດ ໃນທະນປະເທດ 1 ແກ້ໄຂພົມຕົມໂດຍ ພວກຈາກປັບປຸງຕີຍາເສພົດໃຫ້ທະນປະເທດ ຂັ້ນເສັນການກ່າວເສັນມາຕາງ 15 ພ.ຮ. 2545 ພວກຈາກປັບປຸງຕີຍາເສພົດໃຫ້ທະນປະເທດ ຂັ້ນເສັນການກ່າວເສັນມາຕາງ 15 ພ.ຮ. 2545	- ປົດໄມ້ວ່າໃນຄອບຄອບອ່ານຸ້ມາເຫັນວ່າເພື່ອໄດ້ທີ່ໃຫ້ທະນປະເທດ 1 ໂດຍມີຕັ້ງຮັບອຸນນຸມ ແລ້ວສົມເປົ້າຕົນໄດ້ເປັນສາງວິຊາທີ່ກຳຈຳກັນທານກາທີ່ກຳຈຳສັນນະບັດ ຄຳນາມວັນນີ້ສົງສາງວິຊາທີ່ກຳຈຳກັນທານກາທີ່ກຳຈຳສັນນະບັດ ທີ່ກຳນົດກຳສົກປົກສົບປັບປຸງ ຮັບອຸນນຸມ ແລ້ວສົມເປົ້າຕົນໄດ້ເປັນສາງວິຊາທີ່ກຳຈຳກັນທານກາທີ່ກຳຈຳສັນນະບັດ ຫຼືກຳນົດກຳສົກປົກສົບປັບປຸງ ຮັບອຸນນຸມ ແລ້ວສົມເປົ້າຕົນໄດ້ເປັນສາງວິຊາທີ່ກຳຈຳກັນທານກາທີ່ກຳຈຳສັນນະບັດ



ຄູ່ບໍອກຄຮກຂອງບຸກຄານບໍາເຫັນສ່ວນທີ່ກຳຈຳກັນທານກາທີ່ກຳຈຳສັນນະບັດໃຫ້ທະນປະເທດ 1 ໄກສາມູເລົວຕົກຄອດກາຮັບອົບອານຸມາ



ข้อมาตราที่ให้โทษในประมวล

มาตราที่ให้โทษ	มาตราสำหรับคนต่างด้วยเชื้อชาติ	มาตราสำหรับคนไทย	บทลงโทษ
ผลิต นำเข้า หรือส่งออกซึ่งยาเสพติดให้โทษในประมวล 2 โดยไม่ได้รับอนุญาต ก่อนเป็นการ第一次 นับแต่เดือนธันวาคม พ.ศ. 2522 นำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษในประมวล 2 โดยไม่ได้รับอนุญาต ก่อนเป็นการ第二次 นับแต่เดือนธันวาคม พ.ศ. 2522 แก้ไขเพิ่มเติมโดย เพิ่มเติมให้พัฒนาตามที่ได้รับอนุญาต ให้โทษ (ฉบับที่ 5) พ.ศ. 2545	มาตรา 68 แห่งพัฒนาคนัญญาเสพติด ให้โทษ พ.ศ. 2522 นำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษในประมวล 2 โดยไม่ได้รับอนุญาต ก่อนเป็นการ第二次 นับแต่เดือนธันวาคม พ.ศ. 2522 แก้ไขเพิ่มเติมโดย เพิ่มเติมให้พัฒนาตามที่ได้รับอนุญาต ให้โทษ (ฉบับที่ 5) พ.ศ. 2545	- ผู้ใดผลิต นำเข้า หรือส่งออกซึ่งยาเสพติดให้โทษในประมวล 2 อันเป็นการผิดกฎหมายฯ 16 ต้องระวางโทษคุกตั้งแต่หกเดือนถึงห้าปี และปรับอัตรากล่าวถวายเสบียงภัณฑ์สั่งห้าบาท ถูกยาเสพติดให้โทษซึ่งเป็นวัสดุแห่งยาเสพติด ห้าสิบบาทถ้วน ผู้ใด ต้องรับวินัยตามที่ได้รับอนุญาต ถูกปรับห้าสิบบาทถ้วน ผู้ใด ห้าสิบบาท	- ผู้ใดผลิต นำเข้า หรือส่งออกซึ่งยาเสพติดให้โทษในประมวล 2 อันเป็นการผิดกฎหมายฯ 16 ต้องระวางโทษคุกตั้งแต่หกเดือนถึงห้าปี และปรับอัตรากล่าวถวายเสบียงภัณฑ์สั่งห้าบาท ถูกยาเสพติดให้โทษซึ่งเป็นวัสดุแห่งยาเสพติด ห้าสิบบาทถ้วน ผู้ใด ต้องรับวินัยตามที่ได้รับอนุญาต ถูกปรับห้าสิบบาทถ้วน ผู้ใด ห้าสิบบาท
จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประมวล 2 โดยไม่ได้รับอนุญาต นำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษในประมวล 2 โดย ไม่ได้รับอนุญาต ซึ่งเป็นการผ่าน มาตรา 17 แห่งพัฒนาคนัญญาเสพติด ให้โทษ พ.ศ. 2522	มาตรา 69 แห่งพัฒนาคนัญญาเสพติด ให้โทษ พ.ศ. 2522 แก้ไขเพิ่มเติมโดย พระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ (ฉบับที่ 5) พ.ศ. 2545	ผู้ใดมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประมวล 2 อันเป็นการผิดกฎหมายฯ 17 ต้องระวางโทษคุกตั้งแต่หกเดือนถึงห้าปี และปรับห้าสิบบาทถ้วน ผู้ใด ห้าสิบบาท	- ผู้ใดมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประมวล 2 อันเป็นการผิดกฎหมายฯ 17 ต้องระวางโทษคุกตั้งแต่หกเดือนถึงห้าปี และปรับห้าสิบบาทถ้วน ผู้ใด ห้าสิบบาท
ผู้รับอนุญาตจำหน่าย หรือมีไว้ใน ครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประมวล 2 นำไปรับยา 2 "ไม่จัดทำบัญชีรับยา อันเป็นการผ่านมาตรา 62 แห่ง พัฒนาคนัญญาเสพติดให้โทษ พ.ศ. 2522	มาตรา 96 แห่งพัฒนาคนัญญาเสพติด ให้โทษ พ.ศ. 2522 แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติ ยาเสพติดให้โทษ (ฉบับที่ 5) พ.ศ. 2545	ผู้รับอนุญาตจำหน่าย หรือมีไว้ใน ครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประมวล 2 วาระหนึ่ง ต้องระวางโทษปรับห้าสิบบาท	- ผู้รับอนุญาตจำหน่าย หรือมีไว้ใน ครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประมวล 2 วาระหนึ่ง ต้องระวางโทษปรับห้าสิบบาท

วัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย 1

การกระทำความผิด	มาตรฐานที่ทาง	บทลงโทษ
ผลิตขยะนำเข้าหรือส่งออกซึ่งมีภัยดูดซูบภัย ในประเทศไทย ๑ โดยไม่มีค่าธรรมเนียมนำเข้า อัตราเงินได้เพื่อ มาตรฐานบ่อมากกว่า ๑๓ วันเดือนปี แห่งพัฒนาและรักษาราชการโดยปฏิรูปต้นทุน จิตและร่วมกับบุคลิกภาพที่ดี ๑๓ วันเดือนปี โดยพัฒนาและรักษา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๓๕	มาตรา ๘๙ แห่งพระราชบัญญัติว่าด้วยการค้าต่างประเทศ ของไทย ๗๙ มาตรฐาน ๖๙ วันเดือนปี แห่งพัฒนาและรักษา ๑๓ วันเดือนปี แห่งพัฒนาและรักษา พ.ศ. ๒๕๑๘ แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติว่าด้วย คณะกรรมการต่อต้านการลักทรัพย์สิ่งของทางการค้าต่างประเทศ ฉบับที่ ๓	ผลักดัน ๙๘ นาทีฯ ห้าสิบห้า秒ของครึ่งหนึ่งต่อต้นทุน ที่ค่ามาตรฐาน ๑๓ วันเดือนปี ต้องรักษากฎหมายดังต่อไปนี้ ให้ส่วนสนับสนุนฯ เส้นทาง
ไม่ได้รับอนุญาตให้ประกอบธุรกิจในประเทศไทย วัสดุอุปกรณ์ในประเทศไทย ๑ โดยไม่มีค่าธรรมเนียม ^๑ อัตราเงินได้เพื่อ มาตรฐาน ๖๒ วันเดือนปี แห่งพัฒนาและรักษา ๖๒ วันเดือนปี โดยพระราชบัญญัติว่าด้วยการค้าต่างประเทศ ฉบับที่ ๓	มาตรา ๑๐๖ แห่งพระราชบัญญัติว่าด้วยการค้าต่างประเทศ ของไทย ๑๐๖ มาตรฐาน ๖๒ วันเดือนปี แห่งพัฒนาและรักษา พ.ศ. ๒๕๑๘ แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติว่าด้วย คณะกรรมการต่อต้านการลักทรัพย์สิ่งของทางการค้าต่างประเทศ ฉบับที่ ๓ พ.ศ. ๒๕๓๕	ไม่ได้รับอนุญาตให้ประกอบธุรกิจในประเทศไทย ๖๒ วันเดือนปี ต้องรักษากฎหมายดังต่อไปนี้ ให้ส่วนสนับสนุนฯ เส้นทาง
ผู้รับอนุญาตที่ได้ปฏิบัติตามมาตรา ๘๗ วันเดือนปี ในการดำเนินการส่งออก กรรมการผ่านช่องทาง การเมืองที่ดี ๘๗ วันเดือนปี มาตรา ๑๑๓ แห่งพระราชบัญญัติว่าด้วยการค้าต่างประเทศ ของไทย ๑๑๓ มาตรฐาน ๘๗ วันเดือนปี ต้องรักษากฎหมาย อัตราเงินได้เพื่อ ^๑ มาตรา ๘๗ วันเดือนปี แห่งพระราชบัญญัติ วัสดุที่ออกกฎหมายดังต่อไปนี้ พ.ศ. ๒๕๑๘	ผู้รับอนุญาตที่ได้ปฏิบัติตามมาตรา ๘๗ วันเดือนปี ในการดำเนินการส่งออก กรรมการผ่านช่องทาง การเมืองที่ดี ๘๗ วันเดือนปี มาตรา ๑๑๓ แห่งพระราชบัญญัติว่าด้วยการค้าต่างประเทศ ของไทย ๑๑๓ มาตรฐาน ๘๗ วันเดือนปี ต้องรักษากฎหมาย อัตราเงินได้เพื่อ ^๑ มาตรา ๘๗ วันเดือนปี แห่งพระราชบัญญัติ วัสดุที่ออกกฎหมายดังต่อไปนี้ พ.ศ. ๒๕๑๘	ผู้รับอนุญาตที่ได้ปฏิบัติตามมาตรา ๘๗ วันเดือนปี ต้องรักษากฎหมาย อัตราเงินได้เพื่อ ^๑ มาตรา ๑๑๓ แห่งพระราชบัญญัติว่าด้วยการค้าต่างประเทศ ของไทย ๑๑๓ มาตรฐาน ๘๗ วันเดือนปี ต้องรักษากฎหมาย อัตราเงินได้เพื่อ ^๑ มาตรา ๘๗ วันเดือนปี แห่งพระราชบัญญัติ วัสดุที่ออกกฎหมายดังต่อไปนี้ พ.ศ. ๒๕๑๘



วัสดุเอกสารที่ใช้ในประเภท 2

การกรองหัวความผิด	มาตราสำหรับโทษ	มาตราสำหรับโทษโดยทั่วไป	บทลงโทษ
ผลิตของชำรุด เสียหาย หรือสูญเสียของชำรุด อันควรภัย ไม่ประเหตุ 2 โดยไม่ได้รู้อันเป็นตัวบ่งชี้ว่า อันเป็นของชำรุด เสียหาย หรือสูญเสียของชำรุด อันควรภัย ไม่ได้รู้อันเป็นตัวบ่งชี้ว่า อันเป็นของชำรุด อันควรภัย แต่ยังดำเนินกรรมการตามที่ได้รับมอบหมาย หรือก่อให้เกิดความเสียหาย ไม่ต่อต้าน แต่ไม่ได้รับมอบหมาย ไม่ต่อต้าน แต่ไม่ได้รับมอบหมาย	มาตรา 89 แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกโดยทั่วไป พ.ศ. 2518 และเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกโดยทั่วไป พ.ศ. 2535	มาตรา 89 แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกโดยทั่วไป พ.ศ. 2518 และเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกโดยทั่วไป พ.ศ. 2535	ผู้ใด เนื่องจากหักเหลวหักซ่วน ชั่วโมง ให้ปรับตามากถ้า 3 วันเป็นอย่างต่ำ ต้องห้ามใช้ทางประชารัฐไม่เกินสองสัปดาห์
ผู้รักษาประปา ที่ปรับแก้กรณีลัด ปราบฯ กรณั้น เสียหาย ก่อเรื่องด้วยตัวเอง ทำให้ต้องหักเหลวหักซ่วน ชั่วโมง ให้ปรับตามากถ้า 3 วันเป็นอย่างต่ำ ต้องห้ามใช้ทางประชารัฐ 87 วันคงที่	มาตรา 113 แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกโดยทั่วไป พ.ศ. 2518	มาตรา 113 แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกโดยทั่วไป พ.ศ. 2518	ผู้รักษาประปา ที่ปรับแก้กรณีลัด ปราบฯ กรณั้น เสียหาย ก่อเรื่องด้วยตัวเอง ทำให้ต้องหักเหลวหักซ่วน ชั่วโมง ให้ปรับตามากถ้า 3 วันเป็นอย่างต่ำ ต้องห้ามใช้ทางประชารัฐไม่เกินสองสัปดาห์
ผู้รักษาประปา ที่ปรับแก้กรณีลัด ปราบฯ กรณั้น เสียหาย ก่อเรื่องด้วยตัวเอง ทำให้ต้องหักเหลวหักซ่วน ชั่วโมง ให้ปรับตามากถ้า 3 วันเป็นอย่างต่ำ ต้องห้ามใช้ทางประชารัฐ 87 วันคงที่	มาตรา 113 แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกโดยทั่วไป พ.ศ. 2518	มาตรา 113 แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกโดยทั่วไป พ.ศ. 2518	ผู้รักษาประปา ที่ปรับแก้กรณีลัด ปราบฯ กรณั้น เสียหาย ก่อเรื่องด้วยตัวเอง ทำให้ต้องหักเหลวหักซ่วน ชั่วโมง ให้ปรับตามากถ้า 3 วันเป็นอย่างต่ำ ต้องห้ามใช้ทางประชารัฐไม่เกินสองสัปดาห์
ผู้รักษาประปา ที่ปรับแก้กรณีลัด ปราบฯ กรณั้น เสียหาย ก่อเรื่องด้วยตัวเอง ทำให้ต้องหักเหลวหักซ่วน ชั่วโมง ให้ปรับตามากถ้า 3 วันเป็นอย่างต่ำ ต้องห้ามใช้ทางประชารัฐ 87 วันคงที่	มาตรา 113 แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกโดยทั่วไป พ.ศ. 2518	มาตรา 113 แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกโดยทั่วไป พ.ศ. 2518	ผู้รักษาประปา ที่ปรับแก้กรณีลัด ปราบฯ กรณั้น เสียหาย ก่อเรื่องด้วยตัวเอง ทำให้ต้องหักเหลวหักซ่วน ชั่วโมง ให้ปรับตามากถ้า 3 วันเป็นอย่างต่ำ ต้องห้ามใช้ทางประชารัฐไม่เกินสองสัปดาห์

วัสดุเอกสารที่ใช้ในประเภท 3 หรือประเภท 4

คำถามที่พบบ่อย (FAQ)

1. อย่างให้ช่วยสรุปว่าการนำเข้ายาเสพติดให้ไทย/วัตถุออกฤทธิ์ประเภทใดบ้างที่จำเป็นต้องมีใบอนุญาตครอบครองยาเสพติดให้ไทย/วัตถุออกฤทธิ์ หรือประเภทใดที่ได้รับการยกเว้นไม่ต้องขอใบอนุญาตครอบครองฯ

ตอบ: เพื่อให้ง่ายต่อการเข้าใจขอสรุปสั้นๆ ตามตารางด้านล่างนี้ค่ะ

ประเภท	การดำเนินการขอรับใบอนุญาตมีไว้ในครอบครองฯ ให้แล้วเสร็จก่อนขออนุญาตน้ำเข้า
ยาเสพติด ให้โทษประเภท 1	ทำหนังสือขออนุญาตนำเข้าและมีไว้ในครอบครอง ซึ่งยาเสพติด ให้โทษ ในประเภท 1 มาพร้อมกัน
ยาเสพติด ให้โทษประเภท 2	✓
วัตถุออกฤทธิ์ประเภท 1	✓
วัตถุออกฤทธิ์ประเภท 2-4	ได้รับยกเว้น ดังนั้นจึงไม่ต้องขอใบอนุญาตมีไว้ในครอบครองฯ

2. ใบอนุญาตนำเข้ายาเสพติดให้โทษ/วัตถุออกฤทธิ์ที่อย.ออกให้มีอายุใบอนุญาตฯ นานเท่าใด หากนำเข้าไม่ทันกำหนดจะขอขยายระยะเวลาใบอนุญาตฯ ฉบับนั้นได้หรือไม่ อย่างไร

ตอบ: ใบอนุญาตเฉพาะครัวเพื่อนำเข้าขายสเปดติดให้กษะ/วัดถือเอกสารที่มีอยู่. ออกให้แก่หน่วยงานของรัฐ โดยทั่วไปจะมีอายุใบอนุญาตฯ นาน 6 เดือน นับจากวันลงนาม แต่ในแต่ละประชุมที่จะมีรายละเอียดแต่ละต่างกันดังนี้

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

เหตุผลที่ต้องกำหนดให้อายุใบอนุญาตฯ บางประเภทไม่สามารถข้ามปีปฏิทินได้ก็เพื่อป้องกันไม่ให้เกิดปัญหาการมีไว้ในครอบครองโดยไม่ได้รับอนุญาต เนื่องจากผู้รับอนุญาตหลายรายมักจะลืมต่ออายุใบอนุญาตครอบครองฯ การทำเช่นนี้เป็นการช่วยให้มั่นใจได้ว่า เมื่อได้มีการนำเข้ายาเสพติดให้โทษ/วัตถุออกฤทธิ์นั้นๆ แล้ว ผู้รับอนุญาตทุกรายจะยังคงมีสถานะเป็นผู้ได้รับอนุญาตให้มีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษ/วัตถุออกฤทธิ์ เมื่อผู้รับอนุญาตดำเนินการต่ออายุใบอนุญาตครอบครองฯ แล้ว อย. จะออกใบอนุญาตนำเข้าฯ ที่ข้ามปีปฏิทินให้แก่ผู้รับอนุญาตเพื่อดำเนินการนำเข้าต่อไป

สำหรับกรณีนำเข้ายาเสพติดให้โทษ/วัตถุออกฤทธิ์ ไม่ทันตามวันที่กำหนดในใบอนุญาตนั้น ไม่สามารถขยายระยะเวลาใบอนุญาตฯ ได้ ดังนั้นขอให้ดำเนินสือแจ้งยกเลิกใบอนุญาตฯ ฉบับเดิม แล้วขอใบอนุญาตฯ ฉบับใหม่แทน โดยระบุเหตุผล และขอให้ส่งคืนใบอนุญาตฯ ฉบับเดิมมาพร้อมกับ

คำถามที่พบบ่อย (FAQ) (ต่อ)

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

ตอบ: หน่วยงานต้นสังกัดดำเนินการขออนุญาตนำเข้าและมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้ไทย/วัตถุออกฤทธิ์เหมือนเช่นกรณีอื่นๆ ทั่วไป แต่เนื่องจาก การแจกจ่ายยาเสพติดให้ไทยให้แก่หน่วยงานในสังกัดจัดเป็นการจำหน่ายตามพระราชบัญญัติยาเสพติดให้ไทย พ.ศ. 2522 และฉบับแก้ไขเพิ่มเติม ดังนั้นหน่วยงานต้นสังกัดต้องขอรับใบอนุญาตจำหน่ายยาเสพติดให้ไทยในประเภท 2

ส่วนการแจกจ่ายวัตถุออกฤทธิ์ให้แก่หน่วยงานในสังกัดจัดเป็นการขายตามพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์อันตราย พ.ศ. 2518 ซึ่งตามมาตรา 13 และมาตรา 13 ทวิ แห่งพระราชบัญญัติดังกล่าว และฉบับแก้ไขเพิ่มเติม ระบุว่า ห้ามมิให้ผู้ใดผลิต ขาย นำเข้า หรือ ส่งออก ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 1 และประเภท 2 ยกเว้นกระทรวงสาธารณสุขหรือผู้ที่ได้รับมอบหมายจากกระทรวงสาธารณสุข ดังนั้นขอให้หน่วยงานต้นสังกัดดำเนินการขอเป็นผู้ได้รับมอบหมายจากการตรวจสอบสุขในภารกิจของหน่วยงานในสังกัด

ทั้งนี้ได้จัดทำตารางสรุปเกี่ยวกับกรณีที่สอบถูกมาได้ดังนี้

ประเภท	หน่วยงานต้นสังกัด	หน่วยงานในสังกัด
ยาเสพติดให้ไทย ประเภท 1	ทำหนังสือขออนุญาตนำเข้า จำหน่าย และมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้ไทยในประเภท 1 โดยแนบเอกสารเพิ่มเติมจากการนี้ทั่วไป เช่น เอกสารแสดงการแจกจ่ายยาเสพติดให้แก่หน่วยงานในสังกัด	-

ประเภท	หน่วยงานต้นสังกัด			ขอรับใบอนุญาตครอบครอง
	ขอรับ ใบอนุญาต นำเข้า	ขอรับ ใบอนุญาต จำหน่าย	ขอรับ ใบอนุญาต ครอบครอง	
ยาเสพติดให้ไทย ประเภท 2	✓	✓	✓	✓
วัตถุออกฤทธิ์ ประเภท 1	ทำหนังสือขอเป็นผู้ได้รับมอบหมายจากกระทรวงสาธารณสุขในการนำเข้า 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^๑
.....(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)

แบบฟอร์มขออนุญาตนำเข้ายาเสพติดให้โทษและวัตถุออกฤทธิ์



ตัวอย่างหนังสือขอให้มอบอำนาจเพื่อดำเนินการตามพิธีการศุลกากร

(วัน เดือน ปี)

เรื่อง ขอหนังสือมอบอำนาจให้รับเอกสารและดำเนินการตามพิธีการศุลกากร

เรียน ผู้อำนวยการกองควบคุมวัตถุเสพติด

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

สิ่งที่ส่งมาด้วย 1. สำเนาหนังสือรับรองแสดงการจดทะเบียนเป็นนิตบุคคล

2. หนังสือมอบอำนาจ พร้อมสำเนาบัตรประชาชนผู้มอบและรับมอบอำนาจ

[โปรดดูตัวอย่างหนังสือมอบอำนาจหน้าตัดไป]

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 ได้เข้ามาถึงด่านศุลกากรท่าอากาศยาน.....

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

(ชื่อผู้ประสานงานของบริษัทและเบอร์โทรศัพท์)



ตัวอย่างหนังสือมอบอำนาจเพื่อดำเนินการออกของตามพิธีการศุลกากร

หนังสือมอบอำนาจ

วัน.....เดือน.....ปี.....

ข้าพเจ้า..... อายุ..... ปี เป็นผู้ดำเนินกิจการ
ในสถานประกอบการชื่อ..... ตั้งอยู่เลขที่.....
ชื่อ..... ถนน..... ตำบล/แขวง.....
อำเภอ/เขต..... จังหวัด..... รหัสไปรษณีย์.....
โทรศัพท์..... บัตรประชาชน/บัตรข้าราชการเลขที่.....
ขอมอบอำนาจให้..... อายุ..... ปี
อยู่เลขที่..... ชื่อ..... ถนน.....
ตำบล/แขวง..... อำเภอ/เขต..... จังหวัด.....
รหัสไปรษณีย์..... โทรศัพท์..... บัตรประชาชน/บัตรข้าราชการเลขที่.....
เป็นผู้ดำเนินการ (รับเอกสารและ/หรือออกของตามพิธีการศุลกากร)
..... อาจระบุรายละเอียดของเอกสารด้วยตามสมควร
การได้ที่ นาย/นาง/นางสาว..... ได้กระทำไป
ให้ถือเสมือนเป็นการกระทำการของข้าพเจ้า และข้าพเจ้าขอรับผิดชอบทุกประการ

ลงชื่อ..... ผู้มอบอำนาจ

(.....)

ลงชื่อ..... ผู้รับมอบอำนาจ

(.....)

ลงชื่อ..... พยาน

(.....)

ลงชื่อ..... พยาน

(.....)

ทั้งนี้ข้าพเจ้าย ได้แนบท้ายหนังสือรับรองแสดงการจดทะเบียนเป็นนิติบุคคล ชื่นนายทะเบียนออกไว้ไม่เกิน 6 เดือน
และสำเนาบัตรประจำตัวประชาชนของผู้มอบอำนาจและผู้รับมอบอำนาจซึ่งรับรองสำเนาถูกต้องมาด้วยแล้ว

แบบฟอร์มขอรับมอบอำนาจเพื่อดำเนินการออกของตามพิธีการศุลกากร



តัวอย่างหนังสือขอให้ลงนามเอกสารเพื่อออกของตามพิธีการศุลกากร

(วัน เดือน ปี)

เรื่อง ลงนามเอกสารเพื่อออกของตามพิธีการศุลกากร

เรียน ผู้อำนวยการกองควบคุมวัตถุเสพติด

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

ตามที่บริษัท.....ได้เป็นตัวแทนเพื่อการนำเข้า¹
 ... (ยาเสพติดให้โทษ/วัตถุออกฤทธิ์).....ให้แก่... (ชื่อหน่วยงานของรัฐ).....บัดนี้... (ยาเสพติดให้โทษ/
 วัตถุออกฤทธิ์).....ดังกล่าว ได้เข้ามาถึงด่านศุลกากรที่....(ท่าอากาศยานสุวรรณภูมิ/ท่าเรือ).... แล้ว
 จึงขอให้ลงนามในเอกสารออกของจำนวน.....แห่ง ละสำเนาบัตรข้าราชการ เพื่อจะได้นำ
 เอกสารดังกล่าวไปออกของตามพิธีการศุลกากรต่อไป

จึงเรียนมาเพื่อโปรดพิจารณาดำเนินการต่อไปด้วย จะเป็นพระคุณ

ขอแสดงความนับถือ

(ชื่อผู้ประสานงานของบริษัทและเบอร์โทร)



คู่มือการขออนุญาตนำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเทศไทย



แบบ น.ส. ๒-๑

คำขอรับใบอนุญาตให้นำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเทศไทย

ผู้ขอรับ

วันที่.....เดือน..... พ.ศ.

ชื่อ..... นามสกุล..... อายุ.....

๑. ชื่อพ่อแม่ (พี่ยุงคอก) ผู้ดูแลเด็กผู้เรียนในบ้านเลขที่.....

บ้านเลขที่..... ตำบล..... อำเภอ..... จังหวัด..... โทรศัพท์.....

หมายเหตุ: ห้ามนำเข้าสู่ประเทศไทย เนื่องจากเป็นยาเสพติด ยาเสพติดบุหรี่ เส้นฯ ฯลฯ

๒. ชื่อพี่เลี้ยงนักเรียน (เด็กนักเรียนเด็กผู้เรียนในบ้านเลขที่.....)

บ้านเลขที่..... ตำบล..... อำเภอ..... จังหวัด..... โทรศัพท์.....

หมายเหตุ: ห้ามนำเข้าสู่ประเทศไทย เนื่องจากเป็นยาเสพติด ยาเสพติดบุหรี่ เส้นฯ ฯลฯ

๓. ชื่อพี่เลี้ยงนักเรียน (เด็กนักเรียนเด็กผู้เรียนในบ้านเลขที่.....)

บ้านเลขที่..... ตำบล..... อำเภอ..... จังหวัด..... โทรศัพท์.....

หมายเหตุ: ห้ามนำเข้าสู่ประเทศไทย เนื่องจากเป็นยาเสพติด ยาเสพติดบุหรี่ เส้นฯ ฯลฯ

๔. ชื่อพี่เลี้ยงนักเรียน (เด็กนักเรียนเด็กผู้เรียนในบ้านเลขที่.....)

บ้านเลขที่..... ตำบล..... อำเภอ..... จังหวัด..... โทรศัพท์.....

หมายเหตุ: ห้ามนำเข้าสู่ประเทศไทย เนื่องจากเป็นยาเสพติด ยาเสพติดบุหรี่ เส้นฯ ฯลฯ

๕. ชื่อพี่เลี้ยงนักเรียน (เด็กนักเรียนเด็กผู้เรียนในบ้านเลขที่.....)

บ้านเลขที่..... ตำบล..... อำเภอ..... จังหวัด..... โทรศัพท์.....

หมายเหตุ: ห้ามนำเข้าสู่ประเทศไทย เนื่องจากเป็นยาเสพติด ยาเสพติดบุหรี่ เส้นฯ ฯลฯ

๖. ชื่อพี่เลี้ยงนักเรียน (เด็กนักเรียนเด็กผู้เรียนในบ้านเลขที่.....)

บ้านเลขที่..... ตำบล..... อำเภอ..... จังหวัด..... โทรศัพท์.....

หมายเหตุ: ห้ามนำเข้าสู่ประเทศไทย เนื่องจากเป็นยาเสพติด ยาเสพติดบุหรี่ เส้นฯ ฯลฯ

๗. ชื่อพี่เลี้ยงนักเรียน (เด็กนักเรียนเด็กผู้เรียนในบ้านเลขที่.....)

บ้านเลขที่..... ตำบล..... อำเภอ..... จังหวัด..... โทรศัพท์.....

หมายเหตุ: ห้ามนำเข้าสู่ประเทศไทย เนื่องจากเป็นยาเสพติด ยาเสพติดบุหรี่ เส้นฯ ฯลฯ

๘. ชื่อพี่เลี้ยงนักเรียน (เด็กนักเรียนเด็กผู้เรียนในบ้านเลขที่.....)

บ้านเลขที่..... ตำบล..... อำเภอ..... จังหวัด..... โทรศัพท์.....

หมายเหตุ: ห้ามนำเข้าสู่ประเทศไทย เนื่องจากเป็นยาเสพติด ยาเสพติดบุหรี่ เส้นฯ ฯลฯ

รายละเอียดของผู้นำเข้า (โปรดกรอกเป็นภาษาไทยอักษรไทย)

- ชื่อและที่อยู่ของผู้นำเข้า (Name and address of Importer).....

นับถ้วนเข้า (Name and address of Exporter).....

- ท่าอากาศยาน/เรือสำเภา/เรือสำราญ (Airfreight/Seafreight etc.).....

จุดเดรวมเข้า (Port of Entry).....

- ยานเสพติดให้โทษที่นำเข้า (Narcotic Drugs to be imported); -

ลักษณะที่ สำคัญ (Item No.)	จำนวน หน่วย (Quantity)	ชื่อยาเสพติดที่นำเข้า หรือชื่อยาเสพติดที่มีส่วนประกอบ (Name of substances or Preparations)	ข้อจำกัดที่นำเข้า ยาเสพติด (Narcotic Drugs contained therein)	ปริมาณ ยาเสพติดที่นำเข้า ยาเสพติดทั้งหมด (Total Quantity of Narcotic Drugs)	ปริมาณ ยาเสพติดที่นำเข้า ตามกำหนด (Schedule) (Content)	หมายเหตุ
.....
.....

- ๖. พัสดุเก็บด้วยรหัสไปรษณีย์และห้องครัวต่าง ๆ มาดำเนินการดังนี้
- (๑) สัมภาระเดินทางต่างประเทศโดยสายบินโดยสารของประเทศไทยเดินทางกลับสู่ประเทศไทย.....
- (๒) หนังสือเดินทางต่างประเทศเดินทางกลับสู่ประเทศไทยเดินทางกลับสู่ประเทศไทย.....

หนังสือเดินทาง

- (๑) กรณีเดินทางเพื่อสำรวจเชิงทางการค้าหรือการลงทุนต่างประเทศ.....
- (๒) สำเนาตัวอ่อนตัวเด็กหรือเด็กของชาวต่างด้าวเดินทางเดินทางกลับสู่ประเทศไทย.....
- (๓) สำเนาตัวอ่อนตัวเด็กหรือเด็กของชาวต่างด้าวเดินทางกลับสู่ประเทศไทย.....

เอกสารเดินทาง

- (๑) กรณีเดินทางเพื่อสำรวจเชิงทางการค้าหรือการลงทุนต่างประเทศ.....
- (๒) สำเนาตัวอ่อนตัวเด็กหรือเด็กของชาวต่างด้าวเดินทางเดินทางกลับสู่ประเทศไทย.....
- (๓) สำเนาตัวอ่อนตัวเด็กหรือเด็กของชาวต่างด้าวเดินทางกลับสู่ประเทศไทย.....

พัสดุและเอกสารเดินทาง

- พัสดุและเอกสารเดินทาง.....
- เพื่อการเดินทางต่างประเทศหรือเดินทางเดินทางกลับสู่ประเทศไทย.....
- เพื่อการเดินทางต่างประเทศหรือเดินทางเดินทางกลับสู่ประเทศไทย.....
- พร้อมใช้ในการเดินทางและเดินทางกลับสู่ประเทศไทย.....
- อีกครั้งหนึ่ง (กําหนด.....)
- อีกครั้งหนึ่ง (กําหนด.....)

.....

.....

.....

.....



แบบ ร.ย.ส. ๑

รายงานผลการดำเนินการเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษในประเภท ๑

ชื่อเจ้าของยาเสพติด (ห้ามย่อเป็นอักษรไทย) ชื่อสถานที่
ตั้งอยู่เลขที่ หมู่ที่ ถนน ตำบล/แขวง อำเภอ/เขต
จังหวัด โทรศัพท์ โทรสาร
ให้รับอนุญาต ผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย ไม่ว่าในครองครอง ซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๑ เพื่อ
ตามหนังสือสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาที่ สม
หรือตามใบอนุญาตเลขที่ตราเพื่อนำเข้า/ส่งออกซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๑ Import/Export Authorization No. B.E. วันที่
ขอรายงานผลการดำเนินการเรื่องยาเสพติดให้โทษในประเภท ๑ ที่ได้รับอนุญาต (รายงาน ณ วันที่) จำนวน
จำนวน/ปริมาณ/น้ำหนัก ยานเสพติดให้โทษในประเภท ๑ (รวมหน่วย)

ลำดับ ที่	ชื่อ ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๑	กรณีผลิต		กรณีนำเข้า/ส่งออก		กรณีจำหน่าย		กรณีเข้า/離開ครอบครอง		หมายเหตุ
		ผลิตได้ ไม่ได้	ได้รับ อนุญาต	นำเข้า/ส่งออกจริง (วันที่ทำใบอนุญาต)	ยอดล้ำหน่าย (วันที่จำหน่าย-ให้แก่)	คงเหลือ	ได้รับ อนุญาต	ใช้ไป	คงเหลือ	
.....

(ลงชื่อ)
ผู้รับอนุญาต
(.....)

แบบ ร.ย.ส. ๒

รายงานผู้ผลิตนำเข้าส่งออกยาเสพติดให้กับประเทศไทย

- ชื่อพลา (ชื่อผู้รับอนุญาต) ชื่อสถานที่
 ตั้งอยู่เลขที่ พหมท. ตราด/ชลบ. บ้าน สำหรับ สำหรับ/ประจำที่
 อำเภอ/เขต จังหวัด วันที่ สำหรับ/ประจำที่ สำหรับ สำหรับ/ประจำที่
 โทรศัพท์ โทรทัศน์ โทรสาร จังหวัด สำหรับ สำหรับ/ประจำที่
 โทร. ดำเนินการผลิต / นำเข้า/ส่งออก ในสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
 การวิเคราะห์หรือการตีความวิจัยทางด้านการแพทย์หรือวิทยาศาสตร์
 การป้องกันและปราบปรามการกระทำการลักทรัพย์ยาเสพติดให้โทษ
 ตามใบอนุญาตให้ผลิตซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเทศไทย (แบบ ผ.ย.ส.๒-๑) [ใบอนุญาตที่ ลงวันที่]
 ตามใบอนุญาตให้นำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเทศไทย (Form NAR.1) Import Authorization No. B.E.
 ตามใบอนุญาตให้ส่งออกซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเทศไทย (Form NAR.2) Export Authorization No. B.E.
 ขอรายงาน ผลการดำเนินการเพื่อยกเว้นการผลิตซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเทศไทย ระหว่างวันที่ ถึงวันที่
 ผลการดำเนินการเพื่อยกเว้นการนำเข้า หรือการส่งออกซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเทศไทย ดังนี้

จำนวน/ปริมาณ/น้ำหนัก ยานเสพติดให้โทษในประเทศไทย (ระบบทุนวย)									
ลำดับ ที่	ชื่อยาเสพติดให้โทษในประเทศไทย (Trade name and Generic name)	การผลิต				การสำเนาเข้า/ออก	หมายเหตุ (บันทึกออก/ Flight No.)		
		ผลิตได้	ส่งออก/ ใช้ไป	คงเหลือ	หมายเหตุ				

(ลงชื่อ) ผู้รับอนุญาต
 รายงาน ณ วันที่
 หมายเหตุ ให้ เลือกช่องความที่ต้องการ

คู่มือการขออนุญาตนำเข้าซึ่งยาเสพติดให้กับมาเลเซียและศรีลังกาเรื่องยาเสพติด

แบบ ย.ส. ៦

รายงานประจำเดือน.....พ.ศ.....

ชื่อผู้รับอนุญาต..... ใบอนุญาตจำหน่าย
 หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ២ ที่..... หมวด.....
 สถานที่ซื้อ.....
 อัญลักษณ์..... ตรอก/ซอย..... ถนน.....
 หมู่ที่..... ตำบล/แขวง..... อำเภอ/เขต.....
 จังหวัด..... โทรศัพท์.....

วัน เดือน ปี	ชื่อยาเสพติด ให้โทษ ในประเภท ២	รหัส	ได้มาจาก	จ่ายไป	ปริมาณ (กรัมหรือ ซม. ^๓)			หมายเหตุ
					รับ	จ่าย	คงเหลือ	

(ลายมือชื่อ)..... (ผู้รับอนุญาต)

หมายเหตุ ให้ชี้ดง่าข้อความที่ไม่ต้องการออก



แบบ ย.ส. ๗

รายงานประจำปี พ.ศ.....

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

อันดับ	ชื่อยาเสพติดให้โทษ ในประเภท ๒	รหัส	ปริมาณ (กรัมหรือ ซม. ^๓)			หมายเหตุ
			รับ	จ่าย	คงเหลือ	

(ลายมือชื่อ).....(ผู้รับอนุญาต)

หมายเหตุ ให้ขีดฟ่าข้อความที่ไม่ต้องการออก

คู่มือการขออนุญาตออกและนำเข้ายาเสพติดให้โทษและวัสดุทางเคมีอินทรีย์





บัญชีรับ-จ่ายวัสดุอุปกรณ์ที่ไม่ไว้ในครองครอง

ପ୍ରମାଣିତ

รายงานประจำเดือน.....ม.ศ.

ชื่อผู้รับมอบหมาย.....ส.พ.ช.ว.
 อายุเท่าที่.....๓๕/๔๐/๔๕/.....ค.บ.
 ตำแหน่ง/หน้าที่.....อาชีว.....
 ชั้นหัวหน้า.....
 หน่วย.....
 ประจำเดือน.....

แบบ บ.จ. ๙

วัน เดือน ปี	ชื่อ ตัวถือเอกสาร	ชื่อผู้รับมอบหมาย แหล่งเงินต้น	เลขที่ห้องเอกสาร ของครัวเรือน	หมายเหตุ วิธีการ	ได้มาจากการ จ่ายไปที่	ปริมาณและค่าใช้จ่าย			ผู้รับใบอนุญาต
						รับ	จ่าย	คงเหลือ	





รายงานประจำไตรมาส ๔

ชื่อผู้สอนบทเรียน..... สกุล.....
วันที่..... เดือน..... ปี พ.ศ.
ตัวบลํอ/เบจฯ..... อ้าฯ/or/อาท..... จังหวัด.....

แบบ น.ส. ๑๐

บัญชีรายรับ	จำนวนเงินรายรับ	จำนวนเงินรายรับ			จำนวนเงินคงเหลือ
		รับ	ใช้	จ่าย	
ชื่อตัวบล้อดหรือชื่อ					

ວັດ ດຸ | ສ ພ ຕ ດ

ຄູ່ມືອງການຂອບບຸນາຕຳເນົາເຊົ້າເຊື່ອຍາເສພຕິດໃຫ້ໂທີ່ແລະວັດດຸອກດຸກຮີ້ຂອງຫປ່າຍຈານຂອງຮັ້ງ



ສໍານັກງານຄະນະກໍາຮຽນກາຮອາຫາວະແລະຍາ
ກະທຽວງສາຂາຮຽນສູງ
ນນທບໍຣີ