



ที่ สธ ๑๐๐๓.๒/ว ๑๐๐๑๕

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
กระทรวงสาธารณสุข
ถนนติวานนท์ จังหวัดนนทบุรี ๑๑๐๐๐

๑๖ ก.ค. ๒๕๕๘

เรื่อง การต่ออายุใบอนุญาตเกี่ยวกับวัตถุออกฤทธิ์และยาเสพติดให้โทษ เพื่อใช้ในปี พ.ศ. ๒๕๕๙

เรียน ผู้ว่าราชการจังหวัดทุกจังหวัด

อ้างถึง คำสั่งสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาที่ ๖๕/๒๕๕๙ และ ๑๒๑/๒๕๕๙

เรื่อง การมอบหมายของเลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา ตามกฎหมายเฉพาะ

ด้วยใบอนุญาตเกี่ยวกับวัตถุออกฤทธิ์และยาเสพติดให้โทษที่ทางราชการได้ออกให้ไว้ที่จะสิ้นอายุในวันที่ ๓๑ ธันวาคม ๒๕๕๘ นี้ ผู้ที่ประสงค์จะขอต่ออายุใบอนุญาตในปี พ.ศ. ๒๕๕๙ จะต้องยื่นคำขอก่อนใบอนุญาตสิ้นอายุ

ตามมาตรา ๔ (๒) แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘ กำหนดให้ผู้อนุญาตคือผู้ว่าราชการจังหวัด หรือผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากผู้ว่าราชการจังหวัดสำหรับการอนุญาตให้ขายวัตถุออกฤทธิ์ ประเภท ๓ หรือประเภท ๔ ในจังหวัดที่อยู่ในเขตอำนาจ ยกเว้นกรุงเทพมหานคร ดังนั้น การดำเนินการต่ออายุใบอนุญาตขายวัตถุออกฤทธิ์ ประเภท ๓ หรือประเภท ๔ ในส่วนภูมิภาค จึงเป็นอำนาจของ ผู้ว่าราชการจังหวัดหรือผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากผู้ว่าราชการจังหวัดด้วย

นอกจากใบอนุญาตดังกล่าวข้างต้น ยังมีใบอนุญาตเกี่ยวกับวัตถุออกฤทธิ์และยาเสพติดให้โทษที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาได้มอบหมายในการต่ออายุให้สำนักงานสาธารณสุขจังหวัด ได้แก่

๑. ใบอนุญาตจำหน่ายซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ เฉพาะสถานพยาบาลของรัฐ
๒. ใบอนุญาตจำหน่ายซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓
๓. ใบอนุญาตผลิตซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓
๔. ใบอนุญาตนำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓
๕. ใบอนุญาตส่งออกซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓
๖. ใบอนุญาตให้มีไว้ในครอบครองหรือใช้ประโยชน์ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ประเภท ๓ หรือประเภท ๔ เฉพาะสถานพยาบาลเอกชน

จึงเรียนมาเพื่อขอได้โปรดมอบหมายให้เจ้าหน้าที่ผู้เกี่ยวข้องดำเนินการต่อไปด้วย จะเป็นพระคุณ

ขอแสดงความนับถือ

(นายปฐม สวรรค์ปัญญาเลิศ)

รองเลขาธิการ ปฏิบัติราชการแทน

เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา

กองควบคุมวัตถุเสพติด

โทรศัพท์ ๐ ๒๕๕๐ ๗๓๔๕

โทรสาร ๐ ๒๕๕๐ ๗๗๖๒

๕



ห้องเลขานุการฯ
(ก.ศร.ภักดี โทธิศิริ)
เลขที่ 164
วันที่ 24 ม.ค. 2549
เสร็จวันที่ 30 ม.ค. 2549

ห้องรองเลขานุการฯ
(นพ.เรวัจน์ต์ พิทธิ
เลขที่ 440
วันที่ 24 ม.ค. 2549
เวลา 9.11 น.

บันทึกข้อความ

ส่วนราชการ กลุ่มกฎหมายอาหารและยา สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา โทร.0-2590-7091
ที่ ศธ 1011/ วันที่ 24 ม.ค. 2549

เรื่อง การมอบหมายให้เจ้าหน้าที่ระดับจังหวัดแทนเลขานุการฯ

เรียน หัวหน้ากลุ่มกฎหมายอาหารและยา

เรื่องเดิม

ตามที่มติกร ได้ยกร่างคำสั่ง มอบหมายให้เจ้าหน้าที่ระดับจังหวัด ในสำนักงานสาธารณสุขฯ จังหวัด แทนเลขานุการฯ ตามบันทึก ที่ ศธ 1011/2447 ลงวันที่ 18 ตุลาคม 2548 ส่งให้กองส่งเสริมงานคุ้มครองผู้บริโภค เพื่อนำเสนอให้รองปลัดกระทรวงด้านภารกิจคุ้มครองผู้บริโภคลงนามแจ้งจังหวัดน่าน เพื่อสอบถามความคิดเห็นของผู้ว่าราชการจังหวัด ตามมติที่ประชุมปรึกษาหารือ คณะทำงานพัฒนารูปแบบศูนย์บริการผลิตภัณฑ์สุขภาพเบ็ดเสร็จในส่วนภูมิภาค ครั้งที่ 1/2548 วันที่ 17 ตุลาคม 2548 ไปแล้ว นั้น

กองส่งเสริมงานคุ้มครองผู้บริโภค ได้มีบันทึก ที่ ศธ 1009/3/088 ลงวันที่ 16 มกราคม 2549 แจ้งว่าได้ดำเนินการสอบถามจังหวัดน่านรวมทั้ง 16 จังหวัด เรียบร้อยแล้ว และทางจังหวัดทั้ง 16 จังหวัดมีหนังสือตอบเห็นชอบกับร่างดังกล่าวแล้ว ขอ ให้กลุ่มกฎหมายอาหารและยา ดำเนินการต่อไป

การพิจารณาและความเห็น

เห็นควรนำเรียนท่านเลขานุการฯ ผ่านท่านรอง นรงค์ต้นต์ ฯ เพื่อโปรดพิจารณาลงนามคำสั่งมอบหมาย และลงนามหนังสือแจ้งจังหวัดต่อไป

จึงเรียนมาเพื่อโปรดพิจารณา หากเห็นชอบโปรดลงนามเรียน ท่านเลขานุการฯ ผ่านท่านรอง นรงค์ต้นต์ ฯ เพื่อโปรดพิจารณาลงนาม

- คำสั่งสำนักงานฯ จำนวน 1 ฉบับ
- หนังสือแจ้งผู้ว่าราชการจังหวัด ทั้ง 16 จังหวัด จำนวน 1 ฉบับ จะเป็นพระคุณ

ศธ 1011/ 024
13 ม.ค. 2549 (นายวิษณุ เชื้อพันธ์)

(นายวิษณุ เชื้อพันธ์)

- มติที่ประชุมคณะกรรมการอาหารและยา
วันที่ 14/2/49

มติกร 7 ว.

23 มกราคม 2549

ลงนามแล้ว

- คำสั่งมอบหมายให้ระดับจังหวัดแทนเลขานุการฯ
(๑ ฉบับ) (16 จังหวัด) ๑: ๑๖ ม.ค. ๒๕๔๙

30 ม.ค. ๒๕๔๙
(นายภักดี โทธิศิริ)

เลขานุการคณะกรรมการอาหาร

ทราบ ลงทง 14/2/49

รับทราบ 16/2/06

๑๕ ม.ค. ๒๕๔๙

" ๑๖/๒/๔๙

รับทราบ

(นายสามิต ศรีตั้งษ์)

" 14/2/49

มติกร 9 ขบ. (ด้านกฎหมายอาหารและยา)

" 14/2/49

หัวหน้ากลุ่มกฎหมายอาหารและยา

" 14/2/49

รับทราบ 21/2/49

(นายเรวัจน์ต์ พิทธิ)

สำเนาคู่มือ

ที่ สธ 1011/ก 1624

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
กระทรวงสาธารณสุข
ถนนติวานนท์ จังหวัดนนทบุรี 11000

30 ส.ค. 2549

เรื่อง การมอบหมายให้เจ้าหน้าที่ระดับจังหวัดแทนเลขธิการฯ

เรียน ผู้ว่าราชการจังหวัด 16 จังหวัด

สิ่งที่ส่งมาด้วย สำเนาคำสั่งสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาที่ 65 /2549
ลงวันที่ 30 มกราคม 2549 จำนวน 6 แผ่น

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ได้จัดตั้งศูนย์บริการผลิตภัณฑ์สุขภาพเบ็ดเสร็จ (one stop service) ขึ้นในส่วนกลาง และในทำนองเดียวกัน เพื่ออำนวยความสะดวกแก่ผู้ประกอบการ ในส่วนภูมิภาค ซึ่งเลขธิการคณะกรรมการอาหารและยา ได้มอบให้จังหวัดเป็นผู้รับผิดชอบ ตามคำสั่งสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ที่ 112/2547 เรื่อง มอบอำนาจเลขธิการคณะกรรมการอาหารและยา ตามกฎหมายเฉพาะให้ผู้ว่าราชการจังหวัด ลงวันที่ 23 กุมภาพันธ์ 2547 และคำสั่งสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ที่ 43/2548 เรื่อง มอบอำนาจเลขธิการคณะกรรมการอาหารและยา ตามกฎหมายเฉพาะให้ผู้ว่าราชการจังหวัด (ฉบับที่ 2) ความแจ้งแล้ว นั้น

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา พิจารณาเห็นว่ายังสามารถลดขั้นตอนในการอนุญาตหรือไม่อนุญาตต่อผู้ประกอบการได้ จึงหารือไปยังสำนักงาน ก.พ.ร. ได้ความว่าเลขธิการคณะกรรมการอาหารและยา สามารถมอบหมายให้พนักงานเจ้าหน้าที่ ทำการแทนได้ในกรณีที่มีกฎหมายนั้นๆ บัญญัติไว้เป็นการเฉพาะให้มอบหมายได้ จึงได้ออกคำสั่งมอบหมายเจ้าหน้าที่สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดเป็นผู้พิจารณาอนุญาตหรือไม่อนุญาต รายละเอียดปรากฏตามสำเนาคำสั่งที่ส่งมาด้วยพร้อมนี้

จึงเรียนมาเพื่อโปรดทราบ และแจ้งให้ผู้เกี่ยวข้องรับทราบและปฏิบัติต่อไป จะเป็นพระคุณ

ขอแสดงความนับถือ



(นายภักดี โพรศิริ)

เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา

กลุ่มกฎหมายอาหารและยา

โทร. 0-2590-7091 *๐๒ ๒๕๙๐ ๗๐๙๑*

โทรสาร 0-2590-7093 *๐๒ ๒๕๙๐ ๗๐๙๓*

วิชัย/ร่าง,พิมพ์

/ทาน

/ตรวจ

รายละเอียดจังหวัดที่แจ้งเวียน

หนังสือสำนักงานฯ ที่ สธ 1011/ว 1684 ลงวันที่ 30 มกราคม 2549

.....

1. เชียงใหม่
2. ลำปาง
3. นครราชสีมา
4. ขอนแก่น
5. หนองคาย
6. ลพบุรี
7. อ่างทอง
8. สมุทรสาคร
9. นครปฐม
10. สุพรรณบุรี
11. เพชรบุรี
12. สงขลา
13. ศรีง
14. สุราษฎร์ธานี
15. กระบี่
16. ภูเก็ต

ถ้าเนาฉบับ

คำสั่งสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

ที่ ๖๕ /2549

เรื่อง การมอบหมายของเลขานุการคณะกรรมการอาหารและยา ตามกฎหมายเฉพาะ

อนุสนธิคำสั่งสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาที่ 112/2547 เรื่อง มอบอำนาจเลขานุการคณะกรรมการอาหารและยา ตามกฎหมายเฉพาะให้ผู้ว่าราชการจังหวัด ลงวันที่ 23 กุมภาพันธ์ 2547 และคำสั่งสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาที่ 43/2548 เรื่อง มอบอำนาจเลขานุการคณะกรรมการอาหารและยา ตามกฎหมายเฉพาะให้ผู้ว่าราชการจังหวัด (ฉบับที่ 2) ประกอบหนังสือตอบข้อหารือสำนักงาน ก.พ.ร.ที่ นร 1206/275 เรื่อง ข้อหารือแนวทางแก้ไขปัญหาการมอบอำนาจ ลงวันที่ 25 กุมภาพันธ์ 2548 ที่พิจารณาเห็นว่า "ผู้อนุญาต" ตามที่กฎหมายเฉพาะกำหนดไว้ หมายถึง เลขานุการคณะกรรมการอาหารและยา หรือผู้ที่เลขานุการฯ มอบหมาย ดังนั้น ผู้ที่ได้รับมอบหมายจากเลขานุการฯ เป็นการมอบหมายตามที่กฎหมายกำหนดไว้ มิใช่เรื่องมอบอำนาจ ทั้งนี้ เพื่อลดขั้นตอนบริการประชาชนในการพิจารณาอนุญาตหรือไม่อนุญาต ที่เกิดขึ้นในสำนักงานสาธารณสุขจังหวัด

ฉะนั้น อาศัยอำนาจตามความในมาตรา 4 แห่งพระราชบัญญัติฯ พ.ศ.2510 ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติฯ (ฉบับที่ 3) พ.ศ.2522 มาตรา 4 แห่งพระราชบัญญัติวิวัฒนาการออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ.2518 มาตรา 4 แห่งพระราชบัญญัติฯ เสพติดให้โทษ พ.ศ.2522 และมาตรา 4 แห่งพระราชบัญญัติอาหาร พ.ศ.2522 เลขานุการคณะกรรมการอาหารและยา จึงออกคำสั่งดังต่อไปนี้

ข้อ 1 การดำเนินการทั้งหลายที่ดำเนินการไปตามคำสั่งสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาที่ 112/2547 เรื่อง มอบอำนาจเลขานุการคณะกรรมการอาหารและยา ตามกฎหมายเฉพาะให้ผู้ว่าราชการจังหวัด ลงวันที่ 23 กุมภาพันธ์ 2547 และคำสั่งสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาที่ 43/2548 เรื่อง มอบอำนาจเลขานุการคณะกรรมการอาหารและยา ตามกฎหมายเฉพาะให้ผู้ว่าราชการจังหวัด (ฉบับที่ 2) ที่กำหนดไว้ก่อนหน้านี้นี้ ให้มีผลเป็นไปตามคำสั่งนั้นๆ

ข้อ 2 คำสั่งมอบหมายฉบับนี้ ใช้เฉพาะพื้นที่ในเขตจังหวัด 16 จังหวัด ได้แก่ เชียงใหม่ ลำปาง นครราชสีมา ขอนแก่น หนองคาย ลพบุรี อ่างทอง สมุทรสาคร นครปฐม สุพรรณบุรี เพชรบุรี สงขลา ตรัง สุราษฎร์ธานี กระบี่ ภูเก็ต สำหรับจังหวัดอื่นๆ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาจะมีคำสั่งมอบหมายเพิ่มเติมต่อไป

ข้อ 3 มอบหมายให้เกษตรตั้งแต่ระดับ 7 ขึ้นไป ในสำนักงานสาธารณสุขจังหวัด
ที่นายแพทย์สาธารณสุขจังหวัด มอบหมายให้ปฏิบัติงานคุ้มครองผู้บริโภค ในเรื่องการอนุญาตหรือ
ไม่อนุญาตดังนี้

3.1 พระราชบัญญัติยา พ.ศ.2510

3.1.1 การขออนุญาต และออกใบอนุญาต

3.1.1.1 ยาแผนปัจจุบัน

- (1) การอนุญาตต่ออายุใบอนุญาตนำยาเข้ามาในราชอาณาจักร
ตามมาตรา 17
- (2) การออกใบแทนใบอนุญาตนำยาเข้ามาในราชอาณาจักร
ตามมาตรา 28
- (3) การรับแจ้งและการอนุญาตเกี่ยวกับการเปลี่ยนผู้มีหน้าที่
ปฏิบัติการ สำหรับใบอนุญาตนำยาเข้ามาในราชอาณาจักร ตามมาตรา 33
- (4) การรับแจ้งการจัดให้ผู้ปฏิบัติหน้าที่แทนผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ
สำหรับใบอนุญาตนำยาเข้ามาในราชอาณาจักร ตามมาตรา 33 ทวิ
- (5) การรับแจ้งการพ้นหน้าที่ของผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ สำหรับ
ใบอนุญาตนำยาเข้ามาในราชอาณาจักร ตามมาตรา 34
- (6) การแจ้งการเลิกกิจการ สำหรับใบอนุญาตนำยาเข้ามา
ในราชอาณาจักร ตามมาตรา 35
- (7) รับรายงานการนำเข้ายาเข้ามาในราชอาณาจักร ตามมาตรา 85
และจัดส่งให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาทราบ
- (8) การให้แก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการตามที่กำหนดใน
กฎกระทรวงที่ออกตามความในพระราชบัญญัติยา พ.ศ.2510 ของสถานที่นำส่งยาแผนปัจจุบัน เฉพาะใน
กรณีดังต่อไปนี้
 - (ก) การเพิ่มผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ
 - (ข) การเปลี่ยนแปลงผู้ดำเนินกิจการ
 - (ค) การเปลี่ยนเวลาทำการ
 - (ง) การเปลี่ยนชื่อตัว ชื่อสกุลของผู้รับอนุญาต ผู้ดำเนินกิจการ หรือผู้มีหน้าที่
ปฏิบัติการ
 - (จ) การเปลี่ยนแปลงเลขหมายประจำสถานที่
 - (ฉ) การเปลี่ยนชื่อถนน ตำบลหรือแขวง อำเภอหรือเขตจังหวัด

3.1.1.2 ยาแผนโบราณ

(1) การอนุญาตต่ออายุใบอนุญาตผลิตยา หรือใบอนุญาตนำยา
เข้ามาในราชอาณาจักร ตามมาตรา 51

(2) การออกใบแทนใบอนุญาตผลิตยา หรือใบอนุญาตนำยา
เข้ามาในราชอาณาจักร ตามมาตรา 60

(3) การรับแจ้งและการอนุญาตเกี่ยวกับการเปลี่ยนผู้มีหน้าที่
ปฏิบัติการ สำหรับใบอนุญาตผลิตยา หรือใบอนุญาตนำสั่งยา ตามมาตรา 63

(4) การรับแจ้งการจัดให้ผู้ปฏิบัติหน้าที่แทนผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ
สำหรับใบอนุญาตผลิตยา หรือใบอนุญาตนำสั่งยา ตามมาตรา 63 ทวิ

(5) การรับแจ้งการพ้นหน้าที่ของผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ สำหรับ
ใบอนุญาตผลิตยา หรือใบอนุญาตนำสั่งยา ตามมาตรา 64

(6) การแจ้งการเลิกกิจการ สำหรับใบอนุญาตผลิตยา หรือ
ใบอนุญาตนำสั่งยา ตามมาตรา 65

(7) รับรายงานการผลิตหรือนำเข้ายาเข้ามาในราชอาณาจักร
ตามมาตรา 85 และจัดส่งให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาทราบ

(8) การให้แก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการตามที่กำหนดในกฎ
กระทรวงที่ออกตามความในพระราชบัญญัติยา พ.ศ.2510 ของสถานที่ผลิตยาแผนโบราณ หรือสถานที่นำสั่ง
ยาแผนโบราณ เฉพาะในกรณีดังต่อไปนี้

(ก) การเพิ่มผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ

(ข) การเปลี่ยนแปลงผู้ดำเนินกิจการ

(ค) การเปลี่ยนแปลง แก้ไข หรือเพิ่มเติมชื่อสถานที่

(ง) การเปลี่ยนเวลาทำการ

(จ) การเปลี่ยนชื่อตัว ชื่อสกุลของผู้รับอนุญาต ผู้ดำเนินกิจการ หรือผู้มีหน้าที่

ปฏิบัติการ

(ฉ) การเปลี่ยนแปลงเลขหมายประจำสถานที่

(ช) การเปลี่ยนชื่อถนน ตำบลหรือแขวง อำเภอหรือเขตจังหวัด

3.1.2 การขึ้นทะเบียนคำรับยา

ยาแผนโบราณ

การออกใบแทนใบสำคัญการขึ้นทะเบียนคำรับยา ตามมาตรา 87

เฉพาะที่จังหวัดเป็นผู้อนุญาต

3.2 พระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ.2518

3.2.1 การต่ออายุใบอนุญาตตามมาตรา 21 และมาตรา 30 เฉพาะใบอนุญาตให้มีในครอบครองหรือใช้ประโยชน์ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 ประเภท 3 หรือประเภท 4 เฉพาะสถานพยาบาลเอกชน ตามมาตรา 62

3.2.2 การให้แก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในใบอนุญาตเฉพาะใบอนุญาตตามข้อ 3.2.1

3.3 พระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ.2522

3.3.1 การต่ออายุใบอนุญาตจำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 ตามมาตรา 17 เฉพาะสถานพยาบาลของรัฐ และใบอนุญาตผลิต จำหน่าย หรือนำเข้า หรือส่งออกซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 3 ตามมาตรา 23

3.3.2 ออกใบแทนใบอนุญาตผลิต จำหน่าย หรือนำเข้า หรือส่งออกซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 3 ตามมาตรา 35

3.3.3 การให้แก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในใบอนุญาตเฉพาะใบอนุญาตจำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 ตามมาตรา 17 เฉพาะสถานพยาบาลของรัฐ

3.3.4 การให้แก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในใบอนุญาตเฉพาะ ใบอนุญาตให้จำหน่ายซึ่งยาเสพติดให้โทษประเภท 3 ตามมาตรา 20 ให้สอดคล้องกับใบอนุญาตขยายแผนปัจจุบัน

3.4 พระราชบัญญัติอาหาร พ.ศ.2522

3.4.1 การขออนุญาตและการออกใบอนุญาต

3.4.1.1 การอนุญาตให้แก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในใบอนุญาตที่ได้อนุญาตไว้ ได้แก่

(ก) เปลี่ยนชื่อสถานที่ ชื่อตัว ชื่อสกุลผู้รับอนุญาต หรือผู้ดำเนินกิจการที่มีใช่เป็นการเปลี่ยนแปลงตัวบุคคลหรือนิติบุคคลผู้รับอนุญาต

(ข) เปลี่ยน เพิ่ม หรือลดผู้ดำเนินกิจการของนิติบุคคลผู้รับอนุญาต

(ค) เปลี่ยนนิติบุคคลผู้รับอนุญาตที่แปรสภาพมาเป็น

บริษัท มหาชนตามกฎหมายว่าด้วยบริษัทมหาชน

(ง) เปลี่ยนแปลง แก้ไข เพิ่มเติมเลขที่ตั้งของสถานที่ที่ได้รับอนุญาต

3.4.1.2 การอนุญาตให้แก้ไขรายละเอียดเกี่ยวกับสถานที่ผลิตอาหารตามคำสั่งสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ที่ 112/2547 ลงวันที่ 23 กุมภาพันธ์ 2547 ใน

ข้อ 2.4.1.1 (1) (2) (3) ที่ไม่เข้าข่ายโรงงาน ได้แก่

(ก) เปลี่ยนชื่อสถานที่ ชื่อตัว ชื่อสกุลของผู้รับอนุญาต หรือผู้ดำเนินกิจการที่มีใช่เป็นการเปลี่ยนแปลงตัวบุคคล หรือนิติบุคคลผู้รับอนุญาต

- (ข) เปลี่ยน เพิ่ม หรือลดผู้ดำเนินการของนิติบุคคลผู้รับอนุญาต
- (ค) เปลี่ยนนิติบุคคลผู้รับอนุญาตที่แปรสภาพมาเป็นบริษัทมหาชนตาม

กฎหมายว่าด้วยบริษัทมหาชน

- (ง) เปลี่ยนแปลง แก้ไข เพิ่มเติมเลขที่ตั้งของสถานที่ที่ได้รับอนุญาต
- 3.4.1.3 การต่ออายุใบอนุญาตผลิตและนำเข้าอาหารเพื่อจำหน่ายตาม

มาตรา 18

3.4.1.4 การออกไปแทนใบอนุญาต ตามมาตรา 22

3.4.2 ทะเบียนคำรับอาหาร และฉลากอาหาร

3.4.2.1 การอนุญาตให้เพิ่มฉลากเพื่อการส่งออก เฉพาะอาหารควบคุม เฉพาะตามคำสั่งสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ที่ 112/2547 ลงวันที่ 23 กุมภาพันธ์ 2547 ใน ข้อ 2.4.1.1 (1)

จังหวัดเป็นผู้อนุญาต

3.4.2.2 การอนุญาตให้แก้ไขทะเบียนคำรับอาหาร ตามมาตรา 36 เฉพาะที่

จังหวัดเป็นผู้อนุญาต

3.4.2.3 การสั่งให้แก้ไขทะเบียนคำรับอาหาร ตามมาตรา 38 เฉพาะที่

มาตรา 22 เฉพาะที่จังหวัดเป็นผู้อนุญาต

3.4.2.4 การออกไปแทนใบสำคัญการขึ้นทะเบียนคำรับอาหาร ตาม

3.4.2.5 การออกเลขในการรับจดทะเบียนอาหาร หรือแจ้งรายละเอียด อาหารของอาหารตามคำสั่งสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ที่ 112/2547 ลงวันที่ 23 กุมภาพันธ์ 2547 ในข้อ 2.4.1.1 (2) (3)

3.4.2.6 การอนุญาตให้แก้ไขรายละเอียดของอาหารที่ได้รับอนุญาตใช้ ฉลากอาหาร เฉพาะที่จังหวัดเป็นผู้อนุญาต

3.4.2.7 การรับแจ้งการแก้ไขรายละเอียดของอาหารที่จดทะเบียนอาหาร หรือแจ้งรายละเอียดอาหารของอาหารตามคำสั่งสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ที่ 112/2547 ลงวันที่ 23 กุมภาพันธ์ 2547 ในข้อ 2.4.1.1 (2) (3)

ข้อ 4. สำหรับการอื่นใดที่ไม่ได้มอบหมาย และการใดที่เป็นอำนาจของผู้ว่าราชการจังหวัด ให้การนั้นเป็นไปตามที่กำหนดในบทบัญญัติของพระราชบัญญัติฯ พ.ศ.2510 และฉบับที่แก้ไขเพิ่มเติม พระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ.2518 และฉบับที่แก้ไขเพิ่มเติม

ข้อ 5. กิจการใดๆ ที่ผู้ได้รับมอบหมายเป็นผู้อนุญาตตามคำสั่งนี้ และต่อมาเมื่อมีการขอ แก้ไข ปรับปรุง เปลี่ยนแปลง เพิ่มเติม หรือดำเนินการอื่นใดในกิจการนั้นๆ ให้เป็นอำนาจหน้าที่ของผู้ได้รับมอบหมายนั้น หรือผู้บังคับบัญชาที่สูงกว่าผู้ได้รับมอบหมายนั้นจะเป็นผู้ดำเนินการ

ข้อ 6 การพิจารณาคำเนนการอนุญาตและคำเนนการตามท ไครับมอบหมายตามลลลลล
ตามข้อกำหนด หลักเกณฑ์ และเงื่อนไขที่บัญญัติไว้ตามกฎหมายในเรื่องนั้นๆ ด้วย

ข้อ 7 ในกรณีทีเลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา ออกระเบียบ ข้อกำหนด หรือแนว
ทางการปฏิบัติงานไว้เป็นการเฉพาะกรณีไว้ การพิจารณาคำเนนการอนุญาตและคำเนนการตามทีได้รับ
มอบหมายตามคำสั่งนี้ต้องปฏิบัติให้เป็นไปตาม ระเบียบ ข้อกำหนด หรือแนวทางการปฏิบัติงานนั้นด้วย

ข้อ 8 กรณีผู้รับมอบหมายได้พิจารณาคำเนนการอนุญาตและคำเนนการตามทีได้รับ
มอบหมายใดๆ ไปแล้ว ต่อมาเลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา พิจารณาเห็นว่าไม่ถูกต้อง หรือไม่
เหมาะสม สามารถสั่งให้ผู้รับมอบหมายแก้ไขให้ถูกต้องและเหมาะสม ได้

ข้อ 9 เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา หรือเจ้าหน้าที่สำนักงานคณะกรรมการอาหาร
และยาผู้รับมอบหมาย มีอำนาจ แนะนำ คัดตาม ประเมินผลการใช้อำนาจของผู้รับมอบหมาย

ข้อ 10 ให้ผู้รับมอบหมายจัดเก็บข้อมูลรายการการดำเนินงานตามคำสั่งฉบับนี้ทุกสิ้นเดือน
เก็บไว้ที่สำนักงาน โดยขอให้รวบรวมรายงานต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ตามกำหนดเวลา
ดังนี้

(1) การใช้อำนาจตาม ข้อ 3.2 พระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ.2518
และ ข้อ 3.3 พระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ.2522 ให้รายงานทุก 3 เดือน ดังนี้

การดำเนินการระหว่างวันที่ 1 ตุลาคม - 31 ธันวาคม ให้รายงานภายในวันที่ 31 มกราคม
ของปีถัดไป

การดำเนินการระหว่างวันที่ 1 มกราคม - 31 มีนาคม ให้รายงานภายในวันที่ 30 เมษายน

การดำเนินการระหว่างวันที่ 1 เมษายน - 30 มิถุนายน ให้รายงานภายในวันที่ 31 กรกฎาคม

การดำเนินการระหว่างวันที่ 1 กรกฎาคม - 30 กันยายน ให้รายงานภายในวันที่ 31 ตุลาคม

(2) การใช้อำนาจนอกจาก (1) ให้รายงานทุก 6 เดือน ดังนี้

การดำเนินการระหว่างวันที่ 1 ตุลาคม - 31 มีนาคม ของปีถัดไป ให้รายงานภายใน
วันที่ 30 เมษายน

การดำเนินการระหว่างวันที่ 1 เมษายน - 30 กันยายน ให้รายงานภายในวันที่ 31 ตุลาคม


ทั้งนี้ ตั้งแต่บัดนี้ เป็นต้นไป

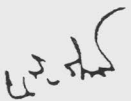
สั่ง ณ วันที่ 30 มกราคม พ.ศ.2549



(นายภักดี โพธิศิริ)

เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา

วิษณุ/ร่าง,พิมพ์  /ทาน /ตรวจ





คำสั่งมอบอำนาจให้จว.

๒๐๓: 59 จังหวัด

คำสั่งสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

ที่ 121 /2549

เรื่อง การมอบหมายของเลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา ตามกฎหมายเฉพาะ

อนุสนธิคำสั่งสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ที่ 112/2547 เรื่อง มอบอำนาจเลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา ตามกฎหมายเฉพาะให้ผู้ว่าราชการจังหวัด ลงวันที่ 23 กุมภาพันธ์ 2547 และคำสั่งสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ที่ 43/2548 เรื่อง มอบอำนาจเลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา ตามกฎหมายเฉพาะให้ผู้ว่าราชการจังหวัด (ฉบับที่ 2) ประกอบหนังสือตอบข้อหารือสำนักงาน ก.พ.ร.ที่ นร 1206/275 เรื่อง ข้อหารือแนวทางแก้ไขปัญหาการมอบอำนาจ ลงวันที่ 25 กุมภาพันธ์ 2548 ที่พิจารณาเห็นว่า “ผู้อนุญาต” ตามที่กฎหมายเฉพาะกำหนดไว้ หมายถึง เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา หรือผู้ที่เลขาธิการฯ มอบหมาย ดังนั้น ผู้ที่ได้รับมอบหมายจากเลขาธิการฯ เป็นการมอบหมายตามที่กฎหมายกำหนดไว้ มิใช่เรื่องมอบอำนาจ ทั้งนี้ เพื่อลดขั้นตอนบริการประชาชนในการพิจารณาอนุญาตหรือไม่อนุญาต ที่เกิดขึ้นในสำนักงานสาธารณสุขจังหวัด

ฉะนั้น อาศัยอำนาจตามความในมาตรา 4 แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ.2510 ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ 3) พ.ศ.2522 มาตรา 4 แห่งพระราชบัญญัติวัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ.2518 มาตรา 4 แห่งพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ.2522 และมาตรา 4 แห่งพระราชบัญญัติอาหาร พ.ศ.2522 เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา จึงออกคำสั่งดังต่อไปนี้

ข้อ 1 การดำเนินการทั้งหลายที่ดำเนินการไปตามคำสั่งสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ที่ 112/2547 เรื่อง มอบอำนาจเลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา ตามกฎหมายเฉพาะให้ผู้ว่าราชการจังหวัด ลงวันที่ 23 กุมภาพันธ์ 2547 และคำสั่งสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ที่ 43/2548 เรื่อง มอบอำนาจเลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา ตามกฎหมายเฉพาะให้ผู้ว่าราชการจังหวัด (ฉบับที่ 2) ที่กำหนดไว้ก่อนหน้านี้ ให้มีผลเป็นไปตามคำสั่งนั้นๆ

ข้อ 2 คำสั่งมอบหมายฉบับนี้ ใช้เฉพาะพื้นที่ในเขตจังหวัด 59 จังหวัด ได้แก่ กระบี่ กาญจนบุรี กาฬสินธุ์ กำแพงเพชร จันทบุรี ฉะเชิงเทรา ชลบุรี ชัยนาท ชัยภูมิ ชุมพร เชียงราย ตราด ตาก นครนายก นครพนม นครศรีธรรมราช นครสวรรค์ นนทบุรี นราธิวาส น่าน บุรีรัมย์ ปทุมธานี ประจวบคีรีขันธ์ ปัตตานี พระนครศรีอยุธยา พะเยา พิษณุโลก เพชรบูรณ์ แพร่ พังงา พัทลุง มุกดาหาร มหาสารคาม แม่ฮ่องสอน ยะลา ยโสธร ร้อยเอ็ด ระนอง ระยอง ราชบุรี ลำพูน เลย

ศรีสะเกษ สกลนคร สตูล สมุทรสงคราม สมุทรปราการ สระแก้ว สระบุรี สิงห์บุรี สุโขทัย สุรินทร์
หนองบัวลำภู อุบลราชธานี อุทัยธานี อุตรดิตถ์ และอำนาจเจริญ

ข้อ 3 เลขานุการคณะกรรมการอาหารและยา ได้มอบหมายตามคำสั่งนี้ 59 จังหวัด โดย
เพิ่มเติมการมอบหมายไปก่อนหน้านี้อีก 16 จังหวัด ตามคำสั่งสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ที่ 65/2549
เรื่อง การมอบหมายของเลขานุการคณะกรรมการอาหารและยา ตามกฎหมายเฉพาะ ลงวันที่ 30 มกราคม 2549
รวมเป็น 75 จังหวัดยกเว้นกรุงเทพมหานคร

ข้อ 4 มอบหมายให้เภสัชกรตั้งแต่ระดับ 7 ขึ้นไป ในสำนักงานสาธารณสุขจังหวัด
ที่นายแพทย์สาธารณสุขจังหวัด มอบหมายให้ปฏิบัติงานคุ้มครองผู้บริโภค ในเรื่องการอนุญาตหรือ
ไม่อนุญาตดังนี้

4.1 พระราชบัญญัติยา พ.ศ.2510

4.1.1 การขออนุญาต และออกใบอนุญาต

4.1.1.1 ยาแผนปัจจุบัน

- (1) การอนุญาตต่ออายุใบอนุญาตนำเข้ายาเข้ามาในราชอาณาจักร
ตามมาตรา 17
- (2) การออกใบแทนใบอนุญาตนำเข้ายาเข้ามาในราชอาณาจักร
ตามมาตรา 28
- (3) การรับแจ้งและการอนุญาตเกี่ยวกับการเปลี่ยนผู้มีหน้าที่
ปฏิบัติการ สำหรับใบอนุญาตนำเข้ายาเข้ามาในราชอาณาจักร ตามมาตรา 33
- (4) การรับแจ้งการจัดให้ผู้ปฏิบัติหน้าที่แทนผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ
สำหรับใบอนุญาตนำเข้ายาเข้ามาในราชอาณาจักร ตามมาตรา 33 ทวิ
- (5) การรับแจ้งการพ้นหน้าที่ของผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ สำหรับ
ใบอนุญาตนำเข้ายาเข้ามาในราชอาณาจักร ตามมาตรา 34
- (6) การแจ้งการเลิกกิจการ สำหรับใบอนุญาตนำเข้ายา
ในราชอาณาจักร ตามมาตรา 35
- (7) รับรายงานการนำเข้ายาเข้ามาในราชอาณาจักร ตามมาตรา 85
และจัดส่งให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาทราบ
- (8) การให้แก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการตามที่กำหนดใน
กฎกระทรวงที่ออกตามความในพระราชบัญญัติยา พ.ศ.2510 ของสถานที่นำส่งยาแผนปัจจุบัน เฉพาะในกรณี
ดังต่อไปนี้
 - (ก) การเพิ่มผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ
 - (ข) การเปลี่ยนแปลงผู้ดำเนินกิจการ

(ค) การเปลี่ยนเวลาทำการ

(ง) การเปลี่ยนชื่อตัว ชื่อสกุลของผู้รับอนุญาต ผู้ดำเนินกิจการ หรือผู้มีหน้าที่

ปฏิบัติการ

(จ) การเปลี่ยนแปลงเลขหมายประจำสถานที่

(ฉ) การเปลี่ยนชื่อถนน ตำบลหรือแขวง อำเภอหรือเขตจังหวัด

4.1.1.2 ยาแผนโบราณ

(1) การอนุญาตต่ออายุใบอนุญาตผลิตยา หรือใบอนุญาตนำยา
เข้ามาในราชอาณาจักร ตามมาตรา 51

(2) การออกใบแทนใบอนุญาตผลิตยา หรือใบอนุญาตนำยา
เข้ามาในราชอาณาจักร ตามมาตรา 60

(3) การรับแจ้งและการอนุญาตเกี่ยวกับการเปลี่ยนผู้มีหน้าที่
ปฏิบัติการ สำหรับใบอนุญาตผลิตยา หรือใบอนุญาตนำส่งยา ตามมาตรา 63

(4) การรับแจ้งการจัดให้ผู้ปฏิบัติหน้าที่แทนผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ
สำหรับใบอนุญาตผลิตยา หรือใบอนุญาตนำส่งยา ตามมาตรา 63 ทวิ

(5) การรับแจ้งการพ้นหน้าที่ของผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ สำหรับ
ใบอนุญาตผลิตยา หรือใบอนุญาตนำส่งยา ตามมาตรา 64

(6) การแจ้งการเลิกกิจการ สำหรับใบอนุญาตผลิตยา หรือ
ใบอนุญาตนำส่งยา ตามมาตรา 65

(7) รับรายงานการผลิตหรือนำเข้ายาเข้ามาในราชอาณาจักร
ตามมาตรา 85 และจัดส่งให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาทราบ

(8) การให้แก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการตามที่กำหนดในกฎ
กระทรวงที่ออกตามความในพระราชบัญญัติยา พ.ศ.2510 ของสถานที่ผลิตยาแผนโบราณ หรือสถานที่นำส่ง
ยาแผนโบราณ เฉพาะในกรณีดังต่อไปนี้

(ก) การเพิ่มผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ

(ข) การเปลี่ยนแปลงผู้ดำเนินกิจการ

(ค) การเปลี่ยนแปลง แก้ไข หรือเพิ่มเติมชื่อสถานที่

(ง) การเปลี่ยนเวลาทำการ

(จ) การเปลี่ยนชื่อตัว ชื่อสกุลของผู้รับอนุญาต ผู้ดำเนินกิจการ หรือผู้มีหน้าที่

ปฏิบัติการ

(ฉ) การเปลี่ยนแปลงเลขหมายประจำสถานที่

(ข) การเปลี่ยนชื่อถนน ตำบลหรือแขวง อำเภอหรือเขตจังหวัด

4.1.2 การขึ้นทะเบียนตำรับยา

ยาแผนโบราณ

การออกใบแทนใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา ตามมาตรา 87

เฉพาะที่จังหวัดเป็นผู้อนุญาต

4.2 พระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ.2518

4.2.1 การต่ออายุใบอนุญาตตามมาตรา 21 และมาตรา 30 เฉพาะใบอนุญาตให้มีไว้ในครอบครองหรือใช้ประโยชน์ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 ประเภท 3 หรือประเภท 4 เฉพาะสถานพยาบาลเอกชน ตามมาตรา 62

4.2.2 การให้แก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในใบอนุญาตเฉพาะใบอนุญาต

ตามข้อ 4.2.1

4.3 พระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ.2522

4.3.1 การต่ออายุใบอนุญาตจำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 ตามมาตรา 17 เฉพาะสถานพยาบาลของรัฐ และ ใบอนุญาตผลิต จำหน่าย หรือนำเข้า หรือส่งออกซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 3 ตามมาตรา 23

4.3.2 ออกใบแทนใบอนุญาตผลิต จำหน่าย หรือนำเข้า หรือส่งออกซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 3 ตามมาตรา 35

4.3.3 การให้แก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในใบอนุญาตเฉพาะใบอนุญาตจำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 ตามมาตรา 17 เฉพาะสถานพยาบาลของรัฐ

4.3.4 การให้แก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในใบอนุญาตเฉพาะ ใบอนุญาตให้จำหน่ายซึ่งยาเสพติดให้โทษประเภท 3 ตามมาตรา 20 ให้สอดคล้องกับใบอนุญาตขายยาแผนปัจจุบัน

4.4 พระราชบัญญัติอาหาร พ.ศ.2522

4.4.1 การขออนุญาตและการออกใบอนุญาต

4.4.1.1 การอนุญาตให้แก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในใบอนุญาตที่ได้
อนุญาตไว้ ได้แก่

(ก) เปลี่ยนชื่อสถานที่ ชื่อตัว ชื่อสกุลผู้รับอนุญาต หรือผู้ดำเนิน
กิจการที่มีใช่เป็นการเปลี่ยนแปลงตัวบุคคลหรือนิติบุคคลผู้รับอนุญาต

(ข) เปลี่ยน เพิ่ม หรือลดผู้ดำเนินกิจการของนิติบุคคลผู้รับอนุญาต

(ค) เปลี่ยนนิติบุคคลผู้รับอนุญาตที่แปรสภาพมาเป็น

บริษัท มหาชนตามกฎหมายว่าด้วยบริษัทมหาชน

(ง) เปลี่ยนแปลง แก้ไข เพิ่มเติมเลขที่ตั้งของสถานที่ที่ได้รับอนุญาต

4.4.1.2 การอนุญาตให้แก้ไขรายละเอียดเกี่ยวกับสถานที่ผลิตอาหาร

ตามคำสั่งสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ที่ 112/2547 ลงวันที่ 23 กุมภาพันธ์ 2547 ใน

ข้อ 2.4.1.1 (1) (2) (3) ที่ไม่เข้าข่ายโรงงาน ได้แก่

(ก) เปลี่ยนชื่อสถานที่ ชื่อตัว ชื่อสกุลของผู้รับอนุญาต หรือผู้ดำเนิน

กิจการที่มีใช่เป็นการเปลี่ยนแปลงตัวบุคคล หรือนิติบุคคลผู้รับอนุญาต

(ข) เปลี่ยน เพิ่ม หรือลดผู้ดำเนินการของนิติบุคคลผู้รับอนุญาต

(ค) เปลี่ยนนิติบุคคลผู้รับอนุญาตที่แปรสภาพมาเป็นบริษัทมหาชนตาม

กฎหมายว่าด้วยบริษัทมหาชน

(ง) เปลี่ยนแปลง แก้ไข เพิ่มเติมเลขที่ตั้งของสถานที่ที่ได้รับอนุญาต

4.4.1.3 การต่ออายุใบอนุญาตผลิตและนำเข้าอาหารเพื่อจำหน่ายตาม

มาตรา 18

4.4.1.4 การออกใบแทนใบอนุญาต ตามมาตรา 22

4.4.2 ทะเบียนตำรับอาหาร และฉลากอาหาร

4.4.2.1 การอนุญาตให้เพิ่มฉลากเพื่อการส่งออก เฉพาะอาหารควบคุม

เฉพาะตามคำสั่งสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ที่ 112/2547 ลงวันที่ 23 กุมภาพันธ์ 2547 ใน

ในข้อ 2.4.1.1 (1)

4.4.2.2 การอนุญาตให้แก้ไขทะเบียนตำรับอาหาร ตามมาตรา 36 เฉพาะที่

จังหวัดเป็นผู้อนุญาต

4.4.2.3 การสั่งให้แก้ไขทะเบียนตำรับอาหาร ตามมาตรา 38 เฉพาะที่

จังหวัดเป็นผู้อนุญาต

4.4.2.4 การออกใบแทนใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับอาหาร ตาม-

มาตรา 22 เฉพาะที่จังหวัดเป็นผู้อนุญาต

4.4.2.5 การออกเลขในการรับจดทะเบียนอาหาร หรือแจ้งรายละเอียด

อาหารของอาหารตามคำสั่งสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ที่ 112/2547 ลงวันที่ 23 กุมภาพันธ์ 2547

ในข้อ 2.4.1.1 (2) (3)

4.4.2.6 การอนุญาตให้แก้ไขรายละเอียดของอาหารที่ได้รับอนุญาตใช้

ฉลากอาหาร เฉพาะที่จังหวัดเป็นผู้อนุญาต

4.4.2.7 การรับแจ้งการแก้ไขรายละเอียดของอาหารที่จดทะเบียนอาหาร หรือแจ้งรายละเอียดอาหารของอาหารตามคำสั่งสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ที่ 112/2547 ลงวันที่ 23 กุมภาพันธ์ 2547 ในข้อ 2.4.1.1 (2) (3)

ข้อ 5. สำหรับการอื่นใดที่ไม่ได้มอบหมาย และการใดที่เป็นอำนาจของผู้ว่าราชการจังหวัด ให้การนั้นเป็นไปตามที่กำหนดในบทบัญญัติของพระราชบัญญัติยา พ.ศ.2510 และฉบับที่แก้ไขเพิ่มเติม พระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ.2518 และฉบับที่แก้ไขเพิ่มเติม

ข้อ 6. กิจการใดๆ ที่ผู้ได้รับมอบหมายเป็นผู้อนุญาตตามคำสั่งนี้ และต่อมาเมื่อมีการขอแก้ไข ปรับปรุง เปลี่ยนแปลง เพิ่มเติม หรือดำเนินการอื่นใดในกิจการนั้นๆ ให้เป็นอำนาจหน้าที่ของผู้ได้รับมอบหมายนั้น หรือผู้บังคับบัญชาที่สูงกว่าผู้ได้รับมอบหมายนั้นจะเป็นผู้ดำเนินการ

ข้อ 7 การพิจารณาดำเนินการอนุญาตและดำเนินการตามที่ได้รับมอบหมายตามคำสั่งนี้ให้ ปฏิบัติตามข้อกำหนด หลักเกณฑ์ และเงื่อนไขที่บัญญัติไว้ตามกฎหมายในเรื่องนั้นๆ ด้วย

ข้อ 8 ในกรณีที่เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา ออกระเบียบ ข้อกำหนด หรือแนวทางการปฏิบัติงานไว้เป็นการเฉพาะกรณีไว้ การพิจารณาดำเนินการอนุญาตและดำเนินการตามที่ได้รับมอบหมายตามคำสั่งนี้ต้องปฏิบัติให้เป็นไปตาม ระเบียบ ข้อกำหนด หรือแนวทางการปฏิบัติงานนั้นด้วย

ข้อ 9 กรณีผู้รับมอบหมายได้พิจารณาดำเนินการอนุญาตและดำเนินการตามที่ได้รับมอบหมายใดๆ ไปแล้ว ต่อมาเลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา พิจารณาเห็นว่าไม่ถูกต้อง หรือไม่เหมาะสม สามารถสั่งให้ผู้รับมอบหมายแก้ไขให้ถูกต้องและเหมาะสมได้

ข้อ 10 เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา หรือเจ้าหน้าที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาผู้รับมอบหมาย มีอำนาจ แนะนำ ติดตาม ประเมินผลการใช้อำนาจของผู้รับมอบหมาย

ข้อ 11 ให้ผู้รับมอบหมายจัดเก็บข้อมูลรายการการดำเนินงานตามคำสั่งฉบับนี้ทุกสิ้นเดือน เก็บไว้ที่สำนักงาน โดยขอให้รวบรวมรายงานต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ตามกำหนดเวลาดังนี้

(1) การใช้อำนาจตาม ข้อ 4.2 พระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ.2518 และ ข้อ 4.3 พระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ.2522 ให้รายงานทุก 3 เดือน ดังนี้

การดำเนินการระหว่างวันที่ 1 ตุลาคม – 31 ธันวาคม ให้รายงานภายในวันที่ 31 มกราคม ของปีถัดไป

การดำเนินการระหว่างวันที่ 1 มกราคม – 31 มีนาคม ให้รายงานภายในวันที่ 30 เมษายน

การดำเนินการระหว่างวันที่ 1 เมษายน – 30 มิถุนายน ให้รายงานภายในวันที่ 31 กรกฎาคม

การดำเนินการระหว่างวันที่ 1 กรกฎาคม – 30 กันยายน ให้รายงานภายในวันที่ 31 ตุลาคม

(2) การใช้อำนาจนอกจาก (1) ให้รายงานทุก 6 เดือน ดังนี้
การดำเนินการระหว่างวันที่ 1 ตุลาคม - 31 มีนาคม ของปีถัดไป ให้รายงานภายใน
วันที่ 30 เมษายน
การดำเนินการระหว่างวันที่ 1 เมษายน - 30 กันยายน ให้รายงานภายในวันที่ 31 ตุลาคม
ทั้งนี้ ตั้งแต่บัดนี้ เป็นต้นไป

สั่ง ณ วันที่ 3 มีนาคม พ.ศ.2549



(นายภักดี โพธิศิริ)

เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา

