

ระเบียบกระทรวงสาธารณสุข
เรื่อง การซื้อและจำหน่ายยาเมทาโดน

ตามที่กระทรวงสาธารณสุขได้มีประกาศกระทรวงสาธารณสุข ฉบับที่ ๕ (พ.ศ. ๒๕๒๓) เรื่อง จัดตั้งสถานพยาบาลตามความในพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. ๒๕๒๒ ลงวันที่ ๓ กรกฎาคม ๒๕๒๓ ฉบับที่ ๖ (พ.ศ. ๒๕๒๓) เรื่อง ระเบียบข้อบังคับเพื่อควบคุมการบำบัดรักษาและระเบียบวินัยสำหรับ สถานพยาบาล ลงวันที่ ๑๐ กรกฎาคม ๒๕๒๓ และฉบับที่ ๑๑ (พ.ศ. ๒๕๒๔) เรื่อง กำหนดปริมาณยาเสพติดให้ โทษในประเภท ๒ ที่ผู้รับอนุญาตจะจำหน่ายหรือมีไว้ในครอบครองได้ประจำปี ลงวันที่ ๒๕ กุมภาพันธ์ ๒๕๒๔

ดังนั้น เพื่อให้การซื้อและจำหน่ายยาเมทาโดนเป็นไปด้วยความรัดกุม เหมาะสม และถูกต้อง กระทรวงสาธารณสุขจึงได้วางระเบียบกำหนดหลักเกณฑ์เกี่ยวกับการซื้อและจำหน่ายยาเมทาโดนไว้ ดังต่อไปนี้

ข้อ ๑ ผู้ใดประสงค์จะซื้อหรือจำหน่ายยาเมทาโดน ต้องเป็นผู้ได้รับอนุญาตและเป็นผู้ปฏิบัติ ตามระเบียบกระทรวงสาธารณสุขเรื่องวิธีการจำหน่ายหรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษประเภท ๒ ตามพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. ๒๕๒๒ ลงวันที่ ๒๑ สิงหาคม ๒๕๒๒

ข้อ ๒ ให้ผู้รับอนุญาตตามข้อ ๑ ที่ประสงค์จะขอซื้อยาเมทาโดนครั้งต่อไป ส่งรายงานการรับ จำหน่ายยาเสพติดให้โทษประจำเดือน (ย.ส. ๖) และรายงานการรับจำหน่ายยาเสพติดให้โทษประจำปี (ย.ส. ๗) แล้วแต่ กรณี ต่อกองควบคุมวัตถุเสพติด สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

สำหรับผู้รับอนุญาตตามข้อ ๑ ที่เป็นผู้บำบัดรักษาผู้เสพยาเสพติดให้โทษ ให้ส่งแบบ ส.๒/๖/สต. ๑ ให้กรมการแพทย์ กระทรวงสาธารณสุข ตามระเบียบด้วย

ข้อ ๓ การจำหน่ายยาเมทาโดนครั้งแรกให้แก่ผู้ถือใบอนุญาต หมวด ก. และ หมวด ค. ให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาจำหน่ายได้ดังนี้

- (๑) ประเภททั่วไป พิจารณาจำหน่ายได้ไม่เกินปริมาณที่รัฐมนตรีประกาศกำหนดให้มีได้ ประจำปี
- (๒) การจำหน่ายให้แก่ผู้บำบัดรักษาผู้เสพยาเสพติดให้โทษ ให้สำนักงานคณะกรรมการ อาหารและยาพิจารณาจำหน่ายได้ไม่เกินหนึ่งในสี่ของปริมาณยาเสพติดให้โทษตามที่ รัฐมนตรีประกาศกำหนดให้มีได้ประจำปี

การจำหน่ายครั้งต่อไป ให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาพิจารณาจำหน่ายได้ตามความ จำเป็น แต่ไม่เกินปริมาณที่รัฐมนตรีประกาศกำหนดให้มีได้ประจำปี

ข้อ ๔ การจำหน่ายยาเมทาโดนให้แก่ผู้รับอนุญาตขอซื้อพิเศษตามแบบ ย.ส. ๘ ให้สำนักงาน คณะกรรมการอาหารและยาเป็นผู้พิจารณาจำหน่ายได้ตามความจำเป็น

ข้อ ๕ ในการจำหน่ายยาเมทาโดนตามข้อ ๓ วรรคสอง และข้อ ๔ ให้คณะกรรมการซึ่ง ประกอบด้วยบุคคลต่อไปนี้ เป็นผู้พิจารณาเสนอความเห็นต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา คือ

- (๑) อธิบดีกรมการแพทย์ หรือผู้แทน เป็นประธานกรรมการ
- (๒) ผู้ประสานงานโครงการป้องกันและบำบัดรักษาผู้ติดยาเสพติด เป็นกรรมการ

- (๓) ผู้อำนวยการกองควบคุมวัตถุเสพติด หรือผู้แทน เป็นกรรมการ
- (๔) หัวหน้าฝ่ายป้องกันและบำบัดการติดยาเสพติด
สำนักอนามัย กรุงเทพมหานคร หรือผู้แทน เป็นกรรมการ
- (๕) หัวหน้างานบริการและจัดหา กองควบคุมวัตถุเสพติด เป็นกรรมการและเลขานุการ

ข้อ ๖ ระเบียบนี้ไม่ใช่บังคับกับกรมการแพทย์ กระทรวงสาธารณสุข

ข้อ ๗ ให้ใช้ระเบียบนี้ตั้งแต่วันประกาศเป็นต้นไป ระเบียบใดที่ขัดหรือแย้งกับระเบียบนี้ ให้ใช้ระเบียบนี้แทน

ประกาศ ณ วันที่ ๑๓ มีนาคม พ.ศ. ๒๕๒๔

ส. พริ้งพวงแก้ว

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข
