

ระเบียบกระทรวงสาธารณสุข

ว่าด้วยการกำหนดปริมาณยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒

ซึ่งเป็นส่วนผสมในยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ ที่ผลิตหรือนำเข้า

เพื่อให้การผลิตหรือการนำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ เป็นไปด้วยความเหมาะสม และรัดกุม กระทรวงสาธารณสุขจึงกำหนดหลักเกณฑ์และวิธีการที่จะกำหนดปริมาณของยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ ที่ผู้รับอนุญาตให้ผลิตยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ พึ่งจะมีไว้ในครอบครองได้ หรือที่เป็นส่วนประกอบในยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ ที่ผู้รับอนุญาตนำเข้าพื้่นำเข้ามาได้ ไว้ดังต่อไปนี้

ข้อ ๑ ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ ที่ผู้ผลิตหรือผู้นำเข้าจะได้รับอนุญาตให้ผลิตหรือนำเข้าได้ ต้องเป็นยาตามที่ INTERNATIONAL NARCOTICS CONTROL BOARD แห่งสหประชาชาติได้ประกาศระบุไว้ว่าเป็นยาใน Schedule III ของอนุสัญญาเดี่ยวว่าด้วยยาเสพติดให้โทษ ค.ศ. ๑๙๖๑ โดยได้ประกาศรวบรวมไว้ตามบัญชี “Yellow List, Part Two” ฉบับล่าสุด

ข้อ ๒ ผู้รับอนุญาตผลิตยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ ที่ได้รับอนุญาตใหม่ หรือเคยได้รับอนุญาตผลิตมาแล้วไม่ถึงสี่ปี สามารถขอรับอนุญาตผลิตยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ ได้ตามปริมาณที่ต้องการ

ข้อ ๓ ผู้รับอนุญาตผลิตซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ อยู่เดิมก่อนระเบียบนี้ใช้บังคับ ไม่น้อยกว่าสี่ปี ให้สามารถผลิตยาเสพติดให้โทษดังกล่าวได้ในปริมาณที่ไม่สูงไปกว่าปริมาณของปีหลังสุดที่ได้รับอนุญาตให้ผลิตอยู่แล้ว

ข้อ ๔ ในกรณีที่ผู้รับอนุญาตผลิตซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ ตามข้อ ๓ ประสงค์จะขอเพิ่มปริมาณการผลิตซึ่งยาเสพติดให้โทษดังกล่าวขึ้นอีก ให้ยื่นคำร้องต่อเลขาธิการสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา พร้อมทั้งแสดงเหตุผลและหลักฐานความจำเป็นในการขอเพิ่มปริมาณด้วย ทั้งนี้ ให้ถือผลเฉลี่ยของปริมาณยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ ที่ใช้ในการผลิตยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ ในระยะย้อนหลังไปสองปี เป็นเกณฑ์ในการกำหนดปริมาณที่จะเพิ่มให้ในปีต่อไปได้ไม่เกินร้อยละสิบ

ข้อ ๕ ผู้รับอนุญาตนำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ ที่ได้รับอนุญาตใหม่หรือเคยได้รับอนุญาตนำเข้ามาแล้วไม่ถึงสามปี สามารถขอรับอนุญาตนำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ ได้ตามปริมาณที่ต้องการ

ข้อ ๖ ผู้รับอนุญาตนำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ อยู่เดิมก่อนระเบียบนี้ใช้บังคับ ไม่น้อยกว่าสามปี ให้สามารถนำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษดังกล่าวได้ในปริมาณไม่สูงไปกว่าปริมาณของปีหลังสุดที่ได้รับอนุญาตให้นำเข้าอยู่แล้ว

ข้อ ๗ ในกรณีที่ผู้รับอนุญาตนำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ ตามข้อ ๖ ประสงค์จะขอเพิ่มปริมาณการนำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษดังกล่าวขึ้นอีก ให้ยื่นคำร้องต่อเลขาธิการสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา พร้อมทั้งแสดงเหตุผลและหลักฐานความจำเป็นในการขอเพิ่มปริมาณด้วย ทั้งนี้ ให้ถือผลเฉลี่ยของปริมาณยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ ที่ได้นำเข้ามาแล้วในระยะย้อนหลังไปสองปีเป็นเกณฑ์ในการกำหนดปริมาณที่จะเพิ่มให้ในปีต่อไปได้ไม่เกินร้อยละสิบ

ข้อ ๘ ในกรณีที่ผู้รับอนุญาตผลิตหรือนำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ ประสงค์จะขอเพิ่มปริมาณการผลิตหรือนำเข้าเกินปริมาณร้อยละสิบ ให้ยื่นคำร้องต่อเลขาธิการสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา พร้อมทั้งแสดงเหตุผลและหลักฐานความจำเป็นในการขอเพิ่มปริมาณดังกล่าว

ข้อ ๙ ให้เลขาธิการสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาเป็นผู้พิจารณาคำร้องของผู้รับอนุญาตตามข้อ ๒ ข้อ ๕ และข้อ ๘ โดยคำนึงตามเหตุผลและพฤติกรรมการปฏิบัติตามกฎหมายในอดีตของผู้รับใบอนุญาตด้วย

ให้ยกเลิกระเบียบ กฏ หรือข้อบังคับเกี่ยวกับเรื่องนี้ที่ใช้อยู่แต่เดิม และให้ใช้ระเบียบนี้แทน

สั่ง ณ วันที่ ๘ มิถุนายน ๒๕๒๕

ส. พริ้งพวงแก้ว

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข