

ประกาศกระทรวงสาธารณสุข

(ฉบับที่ ๑๘๐) พ.ศ. ๒๕๕๕

เรื่อง กำหนดหลักเกณฑ์และวิธีการในการกำหนดปริมาณยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓  
ตำรับที่มีโคเคอินเป็นส่วนผสม ที่ผู้อนุญาตจะอนุญาตให้ผลิตหรือนำเข้า

โดยที่เป็นการสมควรกำหนดหลักเกณฑ์และวิธีการในการกำหนดปริมาณยาเสพติดให้โทษใน  
ประเภท ๓ ตำรับที่มีโคเคอินเป็นส่วนผสม ที่ผู้อนุญาตจะอนุญาตให้ผลิตหรือนำเข้า เพื่อประโยชน์ในการควบคุม  
ปริมาณตามความเหมาะสมและจำเป็นที่ต้องใช้ในทางการแพทย์ และมีให้แพร่ระบาดไปใช้ในทางที่ผิด อันเป็น  
การควบคุมปริมาณยาเสพติดให้โทษให้มีประสิทธิภาพ รัดกุมและเหมาะสมกับสภาวะการณ์ปัจจุบัน

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๘ (๕) แห่งพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. ๒๕๒๒ ซึ่ง  
แก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ (ฉบับที่ ๕) พ.ศ. ๒๕๔๕ อันเป็นพระราชบัญญัติที่มีบทบัญญัติ  
บางประการเกี่ยวกับการจำกัดสิทธิและเสรีภาพของบุคคล ซึ่งมาตรา ๒๙ ประกอบกับมาตรา ๓๑ มาตรา ๓๕  
มาตรา ๓๙ มาตรา ๔๘ มาตรา ๕๐ มาตรา ๒๓๗ และมาตรา ๒๓๘ ของรัฐธรรมนูญแห่งราชอาณาจักรไทย  
บัญญัติให้กระทำได้โดยอาศัยอำนาจตามบทบัญญัติแห่งกฎหมาย รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขโดยความ  
เห็นชอบของคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษออกประกาศไว้ ดังต่อไปนี้

ข้อ ๑ ในการผลิตหรือนำเข้ายาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ ตำรับที่มีโคเคอินเป็นส่วนผสม  
ของผู้รับอนุญาตผลิตหรือนำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ ให้ทำเป็นหนังสือแจ้งความจำนงพร้อมทั้งเหตุผล  
และหลักฐานความจำเป็น รวมทั้งปริมาณที่จะผลิตหรือนำเข้าประจำปีต่อเลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา

ข้อ ๒ ให้เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยาโดยความเห็นชอบของคณะกรรมการควบคุม  
ยาเสพติดให้โทษ พิจารณาจำนวนปริมาณยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ ตำรับที่มีโคเคอินเป็นส่วนผสม ที่จะ  
อนุญาตให้ผลิตหรือนำเข้าประจำปี ทั้งนี้ต้องคำนึงถึง

(๑) การแพร่กระจายของยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ ตำรับที่มีโคเคอินเป็นส่วนผสม และ  
ความจำเป็นที่ต้องการใช้ในทางการแพทย์

(๒) การจัดทำบัญชีรับจ่ายยาเสพติดให้โทษของผู้รับอนุญาต

(๓) เหตุผลความจำเป็นในการผลิตหรือนำเข้า

(๔) ประวัติการประกอบธุรกิจและการปฏิบัติตามกฎหมายของผู้รับอนุญาต

ข้อ ๓ ในกรณีผู้รับอนุญาตผลิตหรือนำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ มีความจำเป็นที่  
จะต้องผลิตหรือนำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ ตำรับที่มีโคเคอินเป็นส่วนผสมเพิ่มเติมจากปริมาณที่ได้รับ  
อนุญาตประจำปีในข้อ ๒ ให้ผู้รับอนุญาตแจ้งความจำนงเป็นหนังสือพร้อมทั้งเหตุผลและหลักฐานความจำเป็น  
จำนวนปริมาณที่จะผลิตหรือนำเข้าต่อเลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา และให้เลขาธิการคณะกรรมการ  
อาหารและยาโดยความเห็นชอบของคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษพิจารณา โดยคำนึงถึงเหตุผลความจำเป็น  
และข้อมูลอื่นประกอบตามที่ระบุไว้ในข้อ ๒

ประกาศ ณ วันที่ ๑๘ ธันวาคม ๒๕๕๕

สุดารัตน์ เกษราพันธ์

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข

(ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เล่ม ๑๑๙ ตอนพิเศษ ๑๒๖ ง ลงวันที่ ๒๐ ธันวาคม ๒๕๕๕)