

รายงานการวิเคราะห์ผลกระทบที่อาจเกิดขึ้นจากกฎหมาย

ร่างประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติด เรื่อง การขออนุญาต การอนุญาต และเงื่อนไขในการโฆษณาเสพติดให้ไทยหรือวัตถุออกฤทธิ์ พ.ศ.

กฎหมายใหม่ แก้ไข/ปรับปรุง ยกเลิก

หน่วยงานของรัฐผู้เสนอร่างกฎหมาย

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

ความสอดคล้องกับยุทธศาสตร์ชาติและแผนการปฏิรูปประเทศ

สอดคล้องกับยุทธศาสตร์ชาติในเรื่อง

(๑) ยุทธศาสตร์ชาติด้านการปรับสมดุลและพัฒนาระบบการบริหารจัดการภาครัฐ เป็นการปรับเปลี่ยนของภาครัฐในการจัดให้มีกฎหมายที่เหมาะสมสอดคล้องกับบริบทที่เปลี่ยนแปลง ผ่านการกำกับดูแลด้านยาของประเทศไทยให้มีประสิทธิภาพ โดยมีการนำเทคโนโลยีดิจิทัลเข้ามาประยุกต์ใช้กับระบบการอนุญาต อนุญาตให้เกิดความสะดวก รวดเร็ว และโปร่งใส ช่วยยกระดับการให้บริการประชาชนและภาคธุรกิจและขับเคลื่อนประเทศไทยสู่ระบบสังคมและเศรษฐกิจดิจิทัล

(๒) ยุทธศาสตร์ชาติด้านการสร้างความสามารถในการแข่งขัน เป็นการพัฒนาระบบการกำกับดูแลระบบยาของประเทศไทยให้มีกฎหมายที่ทันสมัย โดยการใช้เทคโนโลยีและนวัตกรรมเข้ามาสนับสนุนในการอนุญาต อนุญาตด้านยา สามารถตอบสนองต่อความต้องการในการดำเนินธุรกิจได้อย่างสะดวกและรวดเร็ว เป็นการเพิ่มศักยภาพและเพิ่มขีดความสามารถในการแข่งขันของผู้ประกอบการในประเทศด้วยการส่งเสริมและสนับสนุนจากภาครัฐเพื่อรองรับการเติบโตของภาคอุตสาหกรรมด้านยา และเอื้อต่อบริบทของเศรษฐกิจของประเทศไทย

(๓) ยุทธศาสตร์ชาติด้านการพัฒนาและเสริมสร้างศักยภาพทรัพยากรมนุษย์ เป็นการป้องกันและควบคุมปัจจัยเสี่ยงที่คุกคามสุขภาวะ เพื่อลดภัยคุกคามที่เป็นอุปสรรคต่อการพัฒนาสุขภาวะคนไทย

สอดคล้องกับแผนการปฏิรูปประเทศด้านกฎหมาย มีกลไกให้มีการตราชากฎหมายเพื่อเพิ่มความสามารถในการแข่งขันของประเทศไทย มีกลไกในการปรับปรุงกฎหมายที่เกี่ยวข้องกับภาคอุตสาหกรรม การเกษตร และบริการ เพื่อส่งเสริมและพัฒนาความสามารถในการแข่งขันของประเทศไทย

ส่วนที่ ๑

เหตุผลความจำเป็นที่ต้องตรากฎหมายและผลกระทบที่อาจเกิดขึ้นจากกฎหมาย

๑. สภาพปัจจุบันของปัญหาและผลกระทบของปัญหา

๑.๑ ปัญหาคืออะไร สาเหตุของปัญหาคืออะไร และผลกระทบของปัญหาคืออะไร

ด้วยพระราชบัญญัติให้ใช้ประมวลกฎหมายยาเสพติด พ.ศ. ๒๕๖๔ ซึ่งยกเลิกพระราชบัญญัติยาเสพติดให้ไทย พ.ศ. ๒๕๒๒ พระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๕๙ และพระราชกำหนดป้องกันการใช้สารระเหย พ.ศ. ๒๕๓๓ รวมถึงฉบับแก้ไขเพิ่มเติมทุกฉบับ ได้ประกาศในราชกิจจานุเบกษาแล้ว และมีผลใช้บังคับตั้งแต่วันที่ ๙ ธันวาคม พ.ศ. ๒๕๖๔ เป็นต้นไป

ยาเสพติดให้ไทยในประเภท ๒ หรือประเภท ๓ และวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ประเภท ๓ หรือประเภท ๔ สามารถนำไปใช้ประโยชน์ในทางการแพทย์ได้ และอาจก่อให้เกิดการนำไปใช้หรือมีแนวโน้มในการนำไปใช้ในทางที่ผิดได้ จึงต้องมีการควบคุมกำกับดูแลเพื่อให้มีการใช้ประโยชน์ได้และมีให้มีการรักษา นำไปใช้ในทางที่ผิด โดยการขออนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครองต้องได้รับอนุญาต

จากผู้...

จากผู้อนุญาตตามมาตรา ๓๕ แห่งประมวลกฎหมายยาเสพติด ทั้งนี้ ผู้รับอนุญาตดังกล่าวมีหน้าที่ต้องปฏิบัติตามกฎหมายเพื่อเป็นการควบคุมยาเสพติด รวมถึงการโฆษณา ต้องได้รับอนุญาตและต้องปฏิบัติตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขตามที่กฎหมายกำหนด เพื่อเป็นการควบคุมกำกับดูแลไม่ให้มีการนำยาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ไปกล่าวอ้างและนำไปสู่การนำไปใช้ในทางที่ผิดได้ ประกอบกับมาตรา ๓๗ วรรคสอง แห่งประมวลกฎหมายยาเสพติด กำหนดให้การขออนุญาตโฆษณาฯ เสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ตามมาตรา ๓๗ วรรคหนึ่งของผู้รับอนุญาต การออกใบอนุญาต และเงื่อนไขในการโฆษณาตามใบอนุญาตให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่คณะกรรมการควบคุมยาเสพติดกำหนดโดยประกาศในราชกิจจานุเบกษา จึงจำเป็นต้องของกร่างประกาศนี้

๑.๒ เหตุให้รัฐจึงควรแทรกแซงในเรื่องนี้

รัฐมีหน้าที่ในการคุ้มครองดูแลสุขภาพประชาชนให้มีสุขภาพที่ดี และมีความปลอดภัยจากการใช้ยาดังนั้น จึงควรมีการควบคุมการโฆษณาฯ เสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ที่ใช้ทางการแพทย์ เพื่อให้มีข้อความการโฆษณาที่ถูกต้องเหมาะสมตามหลักวิชาการ ส่งผลให้ประชาชนมีความปลอดภัย และเพื่อไม่ให้มีการนำยาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ไปใช้ในทางที่ผิด อันอาจส่งผลต่อปัญหาสังคมและเกิดอันตรายต่อผู้บริโภคได้

๒. วัตถุประสงค์และเป้าหมายของการแทรกแซง

วัตถุประสงค์และเป้าหมายของการแทรกแซงคืออะไร

เพื่อให้การโฆษณาฯ เสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ที่ใช้ทางการแพทย์มีหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการขออนุญาต การออกใบอนุญาต และเงื่อนไขในการโฆษณา และเพื่อให้รัฐควบคุมกำกับดูแลตรวจสอบเนื้อหาและขอบเขตของการโฆษณาฯ เสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ดังกล่าว เพื่อเป็นการคุ้มครองผู้บริโภคด้วยการกำกับดูแลและการโฆษณา

๓. การแก้ปัญหาในปัจจุบัน

๓.๑ วิธีการแก้ปัญหาที่ดำเนินการอยู่ในปัจจุบันคืออะไร

ปัจจุบันการขออนุญาตและการอนุญาตโฆษณาฯ เสพติดให้โทษในประเทศไทย ๒ หรือประเภท ๓ เป็นไปตามกฎกระทรวงกำหนดหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขการขออนุญาตและการออกใบอนุญาตโฆษณาฯ เสพติดให้โทษและโฆษณาเกี่ยวกับการบำบัดรักษาผู้ติดยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. ๒๕๔๓ ออกตามความในพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. ๒๕๒๒ และการขออนุญาตและการอนุญาตโฆษณาฯ วัตถุออกฤทธิ์ ในประเทศไทย ๒ ประเภท ๓ หรือประเภท ๔ เป็นไปตามประกาศคณะกรรมการวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท เรื่อง การขออนุญาตและการออกใบอนุญาตเกี่ยวกับการโฆษณาฯ วัตถุออกฤทธิ์ พ.ศ. ๒๕๖๐ ออกตามความในพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๔๙ โดยที่พระราชบัญญัติให้ใช้ประมวลกฎหมายยาเสพติด พ.ศ. ๒๕๖๔ ซึ่งยกเลิกพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. ๒๕๒๒ และพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๔๙ มีผลใช้บังคับตั้งแต่วันที่ ๙ ธันวาคม พ.ศ. ๒๕๖๔ เป็นต้นไป ซึ่งตามพระราชบัญญัติให้ใช้ประมวลกฎหมายยาเสพติด พ.ศ. ๒๕๖๔ มาตรา ๘ กำหนดให้กฎกระทรวงที่ออกตามพระราชบัญญัติทั้งสองฉบับข้างต้นที่ใช้บังคับอยู่ในวันก่อนวันที่ประมวลกฎหมายยาเสพติดมีผลใช้บังคับให้ยังคงใช้บังคับได้ต่อไปเพียงเท่าที่ไม่ขัดหรือแย้งกับประมวลกฎหมายยาเสพติด หรือจนกว่าจะมีกฎกระทรวงที่ออกตามประมวลกฎหมายยาเสพติดใช้บังคับ

๓.๒ ต่างประเทศแก่ปัญหานี้อย่างไร (ถ้ามี) และการดำเนินการดังกล่าวเหมาะสมกับสังคมไทยหรือไม่อย่างไร
ยาเสพติดให้โทษมีการควบคุมตามกฎหมายระหว่างประเทศ คือ อนุสัญญาเดี่ยวว่าด้วยยาเสพติด
ให้โทษ ค.ศ. ๑๙๖๑ (Single Convention on Narcotic Drugs, 1961) กำหนดให้ประเทศไทยต้องจัดให้มี
มาตรการควบคุมรวมถึงมีระบบที่ติดตามตรวจสอบเพื่อกำกับดูแลการใช้ประโยชน์ในทางการแพทย์และ
วิทยาศาสตร์ และมีมาตรการอันมีประสิทธิภาพเพื่อไม่ให้นำยาเสพติดให้โทษไปใช้ในทางที่ผิด

วัตถุออกฤทธิ์มีการควบคุมตามกฎหมายระหว่างประเทศ คืออนุสัญญาว่าด้วยวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อ
จิตและประสาท ค.ศ.๑๙๗๑ (Convention on Psychotropic Substances, 1971) ซึ่งประเทศไทยเป็น<sup>ภาคีของอนุสัญญาดังกล่าว โดยที่ประเทศไทยต้องจัดให้มีมาตรการควบคุมอย่างเข้มงวด เพื่อจำกัดการใช้ให้
อยู่ในขอบเขตที่ถูกต้องตามกฎหมาย และมีมาตรการป้องกันการใช้วัตถุออกฤทธิ์ในทางที่ผิด</sup>

ประเทศไทยเป็นภาคีของอนุสัญญา ทั้งสองฉบับดังกล่าว ดังนั้นการมีกฎหมายกำหนดการขอ
อนุญาตและการอนุญาตในการโฆษณาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ โดยกำหนดขอบเขตให้มีการ
นำไปใช้ประโยชน์ทางการแพทย์ และมีการควบคุมกำกับดูแลการโฆษณาอย่างเข้มงวด จึงเป็นการดำเนินการ
ที่เหมาะสมกับสังคมไทยเพื่อกำกับดูแลการใช้ยาเสพติดให้โทษและวัตถุออกฤทธิ์ให้เป็นไปตามวัตถุประสงค์
ภายใต้ขอบเขตของกฎหมายและป้องกันการนำไปใช้ในทางที่ผิด ซึ่งสอดคล้องกับการดำเนินการตาม
อนุสัญญา แล้ว

๔. การรับฟังความคิดเห็น

- ได้รับฟังความคิดเห็นของผู้เกี่ยวข้องแล้ว
- ได้นำผลการรับฟังความคิดเห็นมาประกอบการวิเคราะห์ผลกระทบแล้ว

๕. ความสัมพันธ์หรือความใกล้เคียงกับกฎหมายอื่น

ร่างกฎหมายนี้มีความสัมพันธ์หรือใกล้เคียงกับกฎหมายอื่นหรือไม่อย่างไร
มีความใกล้เคียงกับพระราชบัญญัติฯ พ.ศ. ๒๕๑๐ ในมาตรา ๘๘ ซึ่งกำหนดหลักเกณฑ์การพิจารณา
อนุญาตการโฆษณา มาตรา ๘๘ ทวิ ว่าด้วยการกำหนดให้การโฆษณาต้องได้รับอนุญาตข้อความ เสียง หรือ
ภาพที่ใช้ในการโฆษณาและต้องปฏิบัติตามเงื่อนไขที่ผู้อนุญาตกำหนด และ มาตรา ๙๐ ว่าด้วยไม่ให้มีการ
โฆษณาโดยวิธีแคมพ์ หรือออกສลากรางวัล เป็นต้น

๖. ผลกระทบที่อาจเกิดขึ้นจากกฎหมาย

๖.๑ กฎหมายนี้จำกัดสิทธิหรือเสรีภาพหรือก่อให้เกิดหน้าที่หรือภาระอะไรแก่ครัวบ้าง
กฎหมายนี้กำหนดลักษณะและคุณสมบัติของผู้รับอนุญาตที่สามารถยื่นคำขอโฆษณาเสพติดให้
ไทยในประเภท ๒ หรือประเภท ๓ และวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ประเภท ๓ หรือประเภท ๔ และการ
กำหนดเอกสารหลักฐาน วิธีการ เงื่อนไขในการยื่นขออนุญาตและการออกใบอนุญาต

๖.๒ มีมาตรการป้องกันแก้ไขคุ้มครองหรือเยียวยาให้แก่ผู้ได้รับผลกระทบตาม ๖.๑ อย่างไร
ร่างประกาศนี้มีผลใช้บังคับเมื่อพ้นกำหนดเก้าสิบวันนับแต่วันที่ประกาศในราชกิจจานุเบกษา<sup>เป็นต้นไป เพื่อให้เจ้าหน้าที่และผู้เกี่ยวข้องได้มีระยะเวลาและโอกาสอย่างเพียงพอในการเตรียมความพร้อม
เพื่อดำเนินการให้เป็นไปตามประกาศนี้ นอกจ้านี้ ได้มีกำหนดบทเฉพาะกาลเพื่อรับผู้รับอนุญาต
ภายใต้กฎหมายฉบับเดิม</sup>

๖.๓ กฎหมายนี้จะก่อให้เกิดประโยชน์แก่ประเทศสังคมหรือประชาชนอย่างไร

๑. มีหลักเกณฑ์ วิธีการ เงื่อนไขในการขออนุญาตและการอนุญาตในการโฆษณาเดพติดให้ไทย หรือวัตถุออกฤทธิ์ เพื่อให้ผู้ขออนุญาตสามารถดำเนินการได้ถูกต้องตามกฎหมาย และเพื่อให้มีการควบคุมกำกับดูแลป้องกันไม่ให้มีการนำไปใช้ในทางที่ผิด

๒. มีระบบควบคุมกำกับดูแลและตรวจสอบการขออนุญาตโฆษณาและการโฆษณาเดพติดให้ไทยและวัตถุออกฤทธิ์โดยมีหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขตามที่กฎหมายกำหนด เพื่อให้การโฆษณาเป็นตามขอบเขตของกฎหมาย และเป็นการคุ้มครองประชาชนให้ปลอดภัยจากการโฆษณาอย่างผิดกฎหมาย

๗. ความพร้อมและต้นทุนของรัฐในการปฏิบัติตามและบังคับการให้เป็นไปตามกฎหมาย

๗.๑ หน่วยงานผู้รับผิดชอบ

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

๗.๒ มีแนวทางและระยะเวลาเตรียมการในการปฏิบัติตามหรือบังคับการให้เป็นไปตามกฎหมายอย่างไรและมีการนำเทคโนโลยีมาใช้เพื่ออำนวยความสะดวกหรือลดขั้นตอนและค่าใช้จ่ายในการดำเนินการหรือไม่

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุขมีการเตรียมการในช่วงระยะเวลา เก้าสิบวันก่อนประกาศมีผลใช้บังคับหลังประกาศในราชกิจจานุเบกษา ดังนี้

๑. เตรียมการซึ่งรายละเอียดเกี่ยวกับร่างประกาศ รวมถึงการเตรียมหลักสูตรอบรมในการยื่นคำขออนุญาตและการใช้ระบบสารสนเทศ เพื่อให้ผู้ขออนุญาตมีความเข้าใจและเตรียมความพร้อมในการดำเนินการยื่นคำขอผ่านระบบสารสนเทศ เป็นการอำนวยความสะดวกและลดค่าใช้จ่ายในการเดินทางแก่ผู้ยื่นคำขออนุญาต

๒. เตรียมจัดทำคู่มือปฏิบัติงานมาตรฐานสำหรับเจ้าหน้าที่ในกระบวนการพิจารณาการขออนุญาต และการออกใบอนุญาต รวมถึงระบบการตรวจสอบติดตามเพื่อกับดูแลให้ยาเดพติดให้ไทยมีการนำไปใช้ภายใต้กฎหมายกำหนดและป้องกันการรั่วไหลนำไปใช้ในทางที่ผิด

และมีการนำเทคโนโลยีมาใช้เพื่ออำนวยความสะดวกหรือลดขั้นตอนและค่าใช้จ่ายในการดำเนินการหรือไม่

มีการนำเทคโนโลยีมาใช้อำนวยความสะดวกในขั้นตอนการขออนุญาต โดยผู้ขออนุญาตสามารถดำเนินการผ่านระบบออนไลน์ ตั้งแต่ยื่นคำขอและเอกสาร ชำระค่าธรรมเนียม ตลอดจนการออกใบอนุญาตทางอิเล็กทรอนิกส์

๗.๓ มีแนวทางและระยะเวลาในการสร้างความเข้าใจให้แก่ประชาชนและหน่วยงานที่เกี่ยวข้องกับการปฏิบัติตามและการบังคับการให้เป็นไปตามกฎหมายอย่างไร

ในช่วงเก้าสิบวันก่อนประกาศมีผลบังคับใช้ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ได้เตรียมการจัดประชุมชี้แจง เสริมสร้างความเข้าใจเกี่ยวกับร่างประกาศ พร้อมทั้งแนวทางการพิจารณาการขออนุญาต และการอนุญาต เพื่อให้ผู้รับอนุญาตและผู้มีส่วนเกี่ยวข้องได้รับทราบรายละเอียดและแนวทางเพื่อให้สามารถดำเนินการให้เป็นไปตามกฎหมาย

๗.๔ ต้นทุนหรือค่าใช้จ่ายที่คาดว่าต้องใช้ในการปฏิบัติตามและบังคับการให้เป็นไปตามกฎหมาย

การดำเนินการตามร่างประกาศฉบับนี้ใช้งบประมาณในการดำเนินการตามปกติของหน่วยงานโดยไม่ได้เพิ่มกรอบอัตรากำลัง หรือต้องมีการปรับโครงสร้างของหน่วยงานเพิ่มเติม จึงไม่ส่งผลกระทบต่องบประมาณในเรื่องดังกล่าว

๔. ผลกระทบโดยรวมที่อาจเกิดขึ้นจากกฎหมาย

๔.๑ ผลกระทบต่อเศรษฐกิจ

ร่างประกาศนี้กำหนดผู้ได้รับอนุญาตต้องปฏิบัติตามในการดำเนินการโฆษณาต่อผู้ประกอบวิชาชีพที่กำหนด เพื่อให้เกิดผลทางการค้าต่อผู้รับอนุญาตตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขการขออนุญาต การอนุญาต และเงื่อนไขในการโฆษณาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ตามกฎหมายกำหนดไว้ อันจะก่อให้เกิดความเป็นธรรมในการแข่งขันในทางธุรกิจ จึงส่งผลกระทบทางบวกต่อภาคอุตสาหกรรมด้านยา และเศรษฐกิจโดยรวมของประเทศ

๔.๒ ผลกระทบต่อสังคม

มีการควบคุมกำกับดูแลการขออนุญาตและการดำเนินการของผู้รับอนุญาตโฆษณาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์เพื่อใช้ทางการแพทย์ต่อผู้ประกอบวิชาชีพเท่านั้น ไม่ให้โฆษณาแก่ประชาชนทั่วไปเพื่อไม่ให้เกิดการจุงใจต่อประชาชนทั่วไปในการใช้ยาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ อันเป็นการป้องกันและลดปัญหาสังคมจากภัยยาเสพติด

๔.๓ ผลกระทบต่อสิ่งแวดล้อมหรือสุขภาวะ

เพื่อให้มีหลักเกณฑ์การโฆษณาการใช้ยาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ที่ถูกต้องกับผู้ประกอบวิชาชีพ เพื่อให้ผู้ประกอบวิชาชีพได้รับทราบข้อมูลจากการโฆษณาที่ถูกต้องและเป็นธรรมเพื่อนำไปใช้ประกอบการรักษาของตนได้อย่างมีประสิทธิภาพและมีความปลอดภัยกับผู้บริโภค อันจะส่งผลให้ประชาชนมีสุขภาวะที่ดี

๔.๔ ผลกระทบอื่นที่สำคัญ

ไม่มี

ส่วนที่ ๒
เหตุผลความจำเป็นในการใช้ระบบอนุญาตระบบคณะกรรมการ
การกำหนดโทษอาญาและการให้เจ้าหน้าที่ของรัฐมีดุลพินิจ

๙. เหตุผลความจำเป็นในการใช้ระบบอนุญาต

เป็นหลักการที่กำหนดในกฎหมาย ซึ่งกำหนดให้การขออนุญาต การออกใบอนุญาต และเงื่อนไขในการโอนตามใบอนุญาตยาเสพติดให้โทษหรือวัตถุอุกฤษช์ สามารถกระทำได้โดยต้องได้รับอนุญาต เพื่อควบคุมกำกับดูแลไม่ให้มีการนำยาเสพติดไปใช้ในทางที่ผิด ก่อให้เกิดการรั่วไหลออกนอกรอบ

๑๐. เหตุผลความจำเป็นในการใช้ระบบคณะกรรมการ

ไม่มี

๑๑. เหตุผลความจำเป็นในการกำหนดโทษอาญา

ไม่มี

๑๒. เหตุผลความจำเป็นในการกำหนดให้เจ้าหน้าที่มีดุลพินิจในการออกคำสั่งทางปกครองหรือดำเนินกิจการทางปกครอง

กระบวนการพิจารณาอนุญาต มีขั้นตอนในพิจารณาเอกสารหลักฐานซึ่งเป็นข้อเท็จจริงที่ใช้พิสูจน์คุณสมบัติผู้ขอรับอนุญาต รวมถึงสื่อและข้อความที่ขออนุญาตโฆษณา เพื่อให้การโฆษณาเป็นไปตามหลักเกณฑ์ตามกฎหมายและมีข้อความอันถูกต้องและเป็นธรรม อันจะเป็นการคุ้มครองผู้บริโภค และเพื่อให้การพิจารณาอนุญาต อนุญาตและการกำกับติดตามเป็นไปตามกฎหมาย ไม่เกิดการรั่วไหลของวัตถุเสพติดออกนอกรอบ จึงเป็นเหตุให้ผู้อนุญาตต้องใช้ดุลพินิจในการออกคำสั่งทางปกครอง

ข้าพเจ้าขอรับรองว่าข้อมูลที่ปรากฏในรายงานนี้เป็นข้อมูลที่ได้จากการตรวจสอบและวิเคราะห์อย่างถ้วนแล้ว

ลงชื่อ

(นายไพบูล ดั่นคุ้ม)

เลขานุการคณะกรรมการอาหารและยา

๒๕ สิงหาคม ๒๕๖๖

หน่วยงานผู้รับผิดชอบ กองควบคุมวัตถุเสพติด สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
เจ้าหน้าที่ผู้รับผิดชอบ นางสาวรัฐา เบญจพلانนท์ เกสัชกรปฏิบัติการ กองควบคุมวัตถุเสพติด
โทร. ๐ ๒๕๘๐ ๗๗๖๑, ๐ ๒๕๘๐ ๗๓๑๔
อีเมล raththar@moph.go.th