

รายงานสรุปผลการรับฟังความคิดเห็น

ร่างประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ผู้ประกอบวิชาชีพการแพทย์แผนไทย ที่สามารถสั่งใช้ยาเสพติดให้โทษ
ในประเภท ๕ ที่มีใช้สารสกัดจากกัญชาหรือกัญชง พ.ศ.

๑. วิธีการ จำนวนครั้ง และระยะเวลาในการรับฟังความคิดเห็น

๑.๑ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาได้ดำเนินการขอรับฟังความคิดเห็นต่อร่างประกาศ
กระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ผู้ประกอบวิชาชีพการแพทย์แผนไทย ที่สามารถสั่งใช้ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕
ที่มีใช้สารสกัดจากกัญชาหรือกัญชง พ.ศ. โดยมีวิธีการรับฟังความคิดเห็น ดังนี้

- มีหนังสือไปยังหน่วยงานที่เกี่ยวข้องเพื่อขอรับฟังความคิดเห็นโดยตรง

- รับฟังความเห็นทางเว็บไซต์ของควบคุมวัตถุเสพติด สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
(<https://mnfda.fda.moph.go.th/narcotic/?cat=68>) และเว็บไซต์ระบบกลางทางกฎหมาย <https://www.law.go.th/>

- ส่งจดหมายอิเล็กทรอนิกส์ (e-mail) ไปยังหน่วยงานที่เกี่ยวข้องเพื่อขอรับฟังความเห็นโดยตรง

๑.๒ ระยะเวลาการรับฟังความคิดเห็น : ระหว่างวันที่ ๒๒ ธันวาคม ๒๕๖๖ – ๖ มกราคม ๒๕๖๗

๑.๓ จำนวนครั้งในการรับฟังความคิดเห็น : สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาได้จัดการรับฟัง
ความคิดเห็น จำนวน ๑ ครั้ง ระหว่างวันที่ ๒๒ ธันวาคม ๒๕๖๖ – ๖ มกราคม ๒๕๖๗ รวมทั้งสิ้น ๑๖ วัน

๒. พื้นที่หรือกลุ่มเป้าหมายในการรับฟังความคิดเห็น

หน่วยงานภาครัฐที่เกี่ยวข้อง ทั้งในส่วนกลางและส่วนภูมิภาค สภาวิชาชีพ และภาคประชาชน
ซึ่งใช้วิธีการรับฟังความคิดเห็นโดยมีหนังสือสอบถามความคิดเห็นและรับฟังความคิดเห็น ผ่านทางเว็บไซต์
ของควบคุมวัตถุเสพติด สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา และทางเว็บไซต์ระบบกลางทางกฎหมาย
รวมถึงจดหมายทางอิเล็กทรอนิกส์ (e-mail) ไปยังหน่วยงานที่เกี่ยวข้องเพื่อขอรับฟังความคิดเห็นโดยตรง
ตั้งแต่วันที่ ๒๒ ธันวาคม ๒๕๖๖ – ๖ มกราคม ๒๕๖๗ โดยมีหน่วยงานและผู้เกี่ยวข้องร่วมแสดงความคิดเห็น
ต่อร่างประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ผู้ประกอบวิชาชีพการแพทย์แผนไทย ที่สามารถสั่งใช้ยาเสพติดให้โทษ
ในประเภท ๕ ที่มีใช้สารสกัดจากกัญชาหรือกัญชง พ.ศ.

๓. สรุปการรับฟังความคิดเห็น

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาได้นำความคิดเห็นและข้อสังเกตของผู้มีส่วนเกี่ยวข้องดังกล่าวข้างต้น
ทั้งจากหน่วยงานรัฐ ภาคเอกชน และประชาชนมาประกอบการพิจารณา ร่างประกาศกระทรวงสาธารณสุข
เรื่อง ผู้ประกอบวิชาชีพการแพทย์แผนไทย ที่สามารถสั่งใช้ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ ที่มีใช้สารสกัดจากกัญชา
หรือกัญชง พ.ศ. แล้ว ทั้งนี้ รายละเอียดการพิจารณาผลการรับฟังความคิดเห็นปรากฏตามเอกสารแนบ

รายงานสรุปผลการรับฟังความคิดเห็น

ร่างประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ผู้ประกอบวิชาชีพการแพทย์แผนไทย ที่สามารถสั่งใช้ยาเสพติดให้โทษ
ในประเภท ๕ ที่มีใช้สารสกัดจากกัญชาหรือกัญชง พ.ศ.

ความคิดเห็น	จำนวน
เห็นด้วยกับร่างประกาศทุกประการ	๒๘
เห็นด้วยกับร่างประกาศเป็นส่วนใหญ่/มีข้อแก้ไข/เพิ่มเติมบางส่วน	๒
ไม่ออกความคิดเห็น	๔
ไม่เห็นด้วยกับร่างประกาศ	๐
รวม	๓๔

หน่วยงาน	จำนวน
หน่วยงานรัฐ	๒๙
ผู้เกี่ยวข้อง/ผู้ได้รับอนุญาต	๓
ประชาชน	๒
รวม	๓๔

ความคิดเห็นที่ขอให้แก้ไข/ไม่เห็นด้วย

ความคิดเห็นโดยสรุป	ความเห็น อย. /การแก้ไข
(๑) ความเห็นที่ขอให้แก้ไข ประเด็นเอกสารหลักฐานประกอบการยื่นคำขอ และการตรวจสอบ	
<p>- ข้อ ๓ ผู้ประกอบวิชาชีพการแพทย์แผนไทยส่วนใหญ่ไม่มีองค์ความรู้เพียงพอในการสั่งใช้ ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ ในกรณีเห็นชี้ควาย เพราะ ไม่ปรากฏชัดว่ามีในตำรับยาแผนไทย จึงไม่เหมาะสมที่จะให้แพทย์แผนไทยสั่งใช้ตำรับยาที่มีเห็นชี้ควาย เป็นส่วนผสม สำหรับกรณีพืชกระท่อม สามารถสั่งใช้ได้</p>	<p>คงเดิม ไม่แก้ไข เนื่องจาก ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ ที่สั่งใช้ได้ ต้องมีลักษณะเป็นตำรับยาและได้รับอนุญาตจากสำนักงาน อย. ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วย ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ ที่ให้เสพเพื่อรักษาโรค หรือการศึกษาวิจัย ทั้งนี้ ปัจจุบันพืชกระท่อมไม่ถูกควบคุม เป็นยาเสพติดให้โทษตามประมวลกฎหมายยาเสพติด</p>
<p>- ผู้ประกอบวิชาชีพการแพทย์ส่วนใหญ่ไม่มีองค์ความรู้เพียงพอในการสั่งใช้ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ ในกรณีเห็นชี้ควาย เพราะมีการใช้น้อยมาก อีกทั้งการศึกษาจากต่างประเทศ พบว่ายังไม่ชัดเจน เนื่องจากจำนวนตัวอย่างน้อย และหากใช้เกินขนาดจะเกิดผลข้างเคียงรุนแรงที่วิทยาการการแพทย์แผนไทย ไม่สามารถแก้ไขอาการบางอย่างได้ จึงยังไม่ควรให้ผู้ประกอบวิชาชีพการแพทย์แผนไทยสั่งใช้กรณีเห็นชี้ควายได้เป็นการทั่วไป แต่ควรอนุญาตให้สั่งใช้กรณีเห็นชี้ควายได้เฉพาะตำรับยาที่ได้ การรับรองจากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาที่ครอบคลุม ตำรับยาแผนไทย</p>	<p>คงเดิม ไม่แก้ไข เนื่องจาก ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ ที่สั่งใช้ได้ ต้องมีลักษณะเป็นตำรับยาและได้รับอนุญาตจากสำนักงาน อย. ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วย ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ ที่ให้เสพเพื่อรักษาโรคหรือ การศึกษาวิจัย</p>
<p>ความคิดเห็นโดยสรุป</p>	<p>ความเห็น อย. /การแก้ไข</p>
(๒) กรณีไม่เห็นด้วย	
<p>- ไม่มี</p>	