

รายงานสรุปผลการรับฟังความคิดเห็น

ร่างประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง การตรวจสอบการนำผ่านซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๑ ประเภท ๒
ประเภท ๔ และประเภท ๕ พ.ศ.

๑. วิธีการ จำนวนครั้ง และระยะเวลาในการรับฟังความคิดเห็น

๑.๑ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาได้ดำเนินการขอรับฟังความคิดเห็นต่อร่างประกาศ
กระทรวงสาธารณสุข เรื่อง การตรวจสอบการนำผ่านซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๑ ประเภท ๒ ประเภท ๔
และประเภท ๕ พ.ศ. โดยมีวิธีการรับฟังความคิดเห็น ดังนี้

- มีหนังสือไปยังหน่วยงานที่เกี่ยวข้องเพื่อขอรับฟังความคิดเห็นโดยตรง

- รับฟังความเห็นทางเว็บไซต์ของกองควบคุมวัตถุเสพติด 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
ของกองควบคุมวัตถุเสพติด สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา และทางเว็บไซต์ระบบกลางทางกฎหมาย
รวมถึงจดหมายทางอิเล็กทรอนิกส์ (e-mail) ไปยังหน่วยงานที่เกี่ยวข้องเพื่อขอรับฟังความคิดเห็นโดยตรง
ตั้งแต่วันที่ ๒๒ ธันวาคม ๒๕๖๖ – ๖ มกราคม ๒๕๖๗ โดยมีหน่วยงานและผู้เกี่ยวข้องร่วมแสดงความคิดเห็น
ต่อร่างประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง การตรวจสอบการนำผ่านซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๑ ประเภท ๒
ประเภท ๔ และประเภท ๕ พ.ศ.

๓. สรุปการรับฟังความคิดเห็น

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาได้นำความคิดเห็นและข้อสังเกตของผู้มีส่วนเกี่ยวข้องดังกล่าวข้างต้น
ทั้งจากหน่วยงานรัฐ ภาคเอกชน และประชาชนมาประกอบการพิจารณา ร่างประกาศกระทรวงสาธารณสุข
เรื่อง การตรวจสอบการนำผ่านซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๑ ประเภท ๒ ประเภท ๔ และประเภท ๕ พ.ศ. แล้ว
ทั้งนี้ รายละเอียดการพิจารณาผลการรับฟังความคิดเห็นปรากฏตามเอกสารแนบ

รายงานสรุปผลการรับฟังความคิดเห็น

ร่างประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง การตรวจสอบการนำผ่านซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๑ ประเภท ๒
ประเภท ๔ และประเภท ๕ พ.ศ.

| ความคิดเห็น | จำนวน |
|---|-------|
| เห็นด้วยกับร่างประกาศทุกประการ | ๒๖ |
| เห็นด้วยกับร่างประกาศเป็นส่วนใหญ่/มีข้อแก้ไข/เพิ่มเติมบางส่วน | ๑ |
| ไม่ออกความคิดเห็น | ๑๑ |
| ไม่เห็นด้วยกับร่างประกาศ | ๐ |
| รวม | ๓๘ |

| หน่วยงาน | จำนวน |
|-------------------------------|-------|
| หน่วยงานรัฐ | ๓๓ |
| ผู้เกี่ยวข้อง/ผู้ได้รับอนุญาต | ๒ |
| ประชาชน | ๓ |
| รวม | ๓๘ |

ความคิดเห็นที่ขอให้แก้ไข/ไม่เห็นด้วย

| ความคิดเห็นโดยสรุป | ความเห็น อย. /การแก้ไข |
|---|--|
| (๑) ความเห็นที่ขอให้แก้ไข ประเด็นเอกสารหลักฐานประกอบการยื่นคำขอ และการตรวจสอบ | |
| - เพื่อเพิ่มเติมให้เกิดความชัดเจนยิ่งขึ้น โดย เหตุผลการนำเข้า/ออกนอกราชอาณาจักร เพื่อประโยชน์ใด เช่น เพื่อการรักษาหรือวิจัย | คงเดิม ไม่แก้ไข เนื่องจากเป็นการกำหนดเกินขอบเขตที่กฎหมายให้อำนาจไว้ ทั้งนี้ การนำผ่านเป็นเพียงการส่งจากประเทศหนึ่งโดยใช้เส้นทางในประเทศไทยเพื่อไปยังอีกประเทศหนึ่ง โดยมีได้มีการนำมาใช้ประโยชน์ใดๆ ในประเทศไทย |
| ความคิดเห็นโดยสรุป | |
| (๒) กรณีไม่เห็นด้วย | |
| - ไม่มี | |