



ที่ สธ ๑๐๐๓/ว ๒๐๘๗

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา  
กระทรวงสาธารณสุข

ถนนติวานนท์ จังหวัดนนทบุรี ๑๑๐๐๐  
๖ กุมภาพันธ์ ๒๕๖๗

เรื่อง แนวทางการพิจารณาอนุญาตผลิต (ที่ไม่ใช่การปลูก) ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ เฉพาะกัญชง  
เพื่อประโยชน์เชิงพาณิชย์หรืออุตสาหกรรม

เรียน นายแพทย์สาธารณสุขจังหวัด

ด้วยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาโดยความเห็นชอบของคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดได้ปรับปรุงแนวทางการพิจารณาอนุญาตผลิต (ที่ไม่ใช่การปลูก) ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ เฉพาะกัญชง เพื่อประโยชน์เชิงพาณิชย์หรืออุตสาหกรรม (รายละเอียดตาม QR code ด้านล่าง) เพื่อให้การยื่นคำขอและการพิจารณาอนุญาตเป็นไปอย่างมีประสิทธิภาพ และจัดอุปสรรคในการดำเนินธุรกิจของผู้ประกอบการ

ในการนี้ จึงขอเรียนว่า นับแต่บัดนี้เป็นต้นไป การยื่นคำขอรับอนุญาตผลิต (ที่ไม่ใช่การปลูก) ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ เฉพาะกัญชง กรณีการขออนุญาตผลิตสารสกัดกัญชงซึ่งมุ่งหมายสำหรับใช้เป็นส่วนผสมในการผลิตผลิตภัณฑ์สมุนไพร สถานที่ผลิตต้องได้รับอนุญาตให้ผลิตผลิตภัณฑ์สมุนไพรตามพระราชบัญญัติผลิตภัณฑ์สมุนไพร พ.ศ. ๒๕๖๒ โดยไม่ต้องแสดงหลักฐานหรือเอกสารการรับรองมาตรฐานสถานที่ผลิตสมุนไพรที่ดี (GMP) เพื่อประกอบการพิจารณา เนื่องจาก พระราชบัญญัติผลิตภัณฑ์สมุนไพร พ.ศ. ๒๕๖๒ ไม่ได้มีการกำหนดให้มีการขอการรับรองมาตรฐานสถานที่ผลิต แต่ผู้รับอนุญาตผลิตผลิตภัณฑ์สมุนไพรมีหน้าที่จัดให้มีการผลิต ตลอดจนการเก็บรักษาผลิตภัณฑ์สมุนไพร ตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่รัฐมนตรีโดยคำแนะนำของคณะกรรมการประกาศกำหนด

จึงเรียนมาเพื่อโปรดทราบ และแจ้งเจ้าหน้าที่ที่เกี่ยวข้องทราบและถือปฏิบัติต่อไป

ขอแสดงความนับถือ

(นายวิฑิต สฤษฏีชัยกุล)

รองเลขาธิการ ปฏิบัติราชการแทน  
เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา

กองควบคุมวัตถุเสพติด

กลุ่มกำกับดูแลก่อนออกสู่ตลาด

โทร. ๐ ๒๕๕๐ ๗๗๖๗ , ๐ ๒๕๕๐ ๗๗๗๐

email: [fda.cannabism@gmail.com](mailto:fda.cannabism@gmail.com)



แนวทางการพิจารณาอนุญาต



คำขอแก้ไขเปลี่ยนแปลง