

ประกาศกระทรวงสาธารณสุข

เรื่อง กำหนดหลักเกณฑ์และวิธีการในการกำหนดปริมาณยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ และวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ประเภท ๓ หรือประเภท ๔ ที่ผู้อนุญาตจะอนุญาตให้จำหน่ายหรือมีไว้ในครอบครอง

พ.ศ. ๒๕๖๗

โดยที่เป็นการสมควรกำหนดหลักเกณฑ์และวิธีการในการกำหนดปริมาณยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ และวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ประเภท ๓ หรือประเภท ๔ ที่ผู้อนุญาตจะอนุญาตให้จำหน่ายหรือมีไว้ในครอบครองเพื่อประโยชน์ในการควบคุมให้เหมาะสมกับความจำเป็นต้องใช้ทางการแพทย์ หรือความจำเป็นต้องใช้ประจำในการปฐมพยาบาลหรือในกรณีเกิดเหตุฉุกเฉินในเรื่องหรือเครื่องบินที่ใช้ในการขนส่งสาธารณชนระหว่างประเทศที่จดทะเบียนในราชอาณาจักร และเพื่อป้องกันมิให้มีการนำไปใช้ในทางที่ผิด

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๒๔ วรรคสอง แห่งพระราชบัญญัติให้ใช้ประมวลกฎหมายยาเสพติด พ.ศ. ๒๕๖๔ และมาตรา ๒๒ (๓) และมาตรา ๒๓ (๗) แห่งประมวลกฎหมายยาเสพติด รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขโดยการเสนอแนะของคณะกรรมการควบคุมยาเสพติด ออกประกาศไว้ดังต่อไปนี้

ข้อ ๑ ประกาศนี้เรียกว่า “ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดหลักเกณฑ์และวิธีการในการกำหนดปริมาณยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ และวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ประเภท ๓ หรือประเภท ๔ ที่ผู้อนุญาตจะอนุญาตให้จำหน่ายหรือมีไว้ในครอบครอง พ.ศ. ๒๕๖๗”

ข้อ ๒ ประกาศนี้ให้ใช้บังคับเมื่อพ้นกำหนดหกสิบวันนับแต่วันประกาศในราชกิจจานุเบกษา เป็นต้นไป

ข้อ ๓ การจำหน่ายยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ หรือวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ เพื่อการรักษาหรือป้องกันโรคให้แก่ผู้ป่วยหรือสัตว์ป่วยในทางการแพทย์ ให้ผู้อนุญาตพิจารณาชนิดและปริมาณที่จะอนุญาตให้จำหน่ายได้ โดยพิจารณาจากข้อมูล ดังต่อไปนี้

(๑) คุณสมบัติของผู้รับอนุญาตจำหน่าย

- (ก) หน่วยงานของรัฐที่มีหน้าที่บำบัดรักษาหรือป้องกันโรค หรือสภากาชาดไทย
- (ข) สถานพยาบาลตามกฎหมายว่าด้วยสถานพยาบาล ซึ่งดำเนินการโดยผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม

(ค) สถานพยาบาลตามกฎหมายว่าด้วยสถานพยาบาล ซึ่งดำเนินการโดยผู้ประกอบวิชาชีพทันตกรรม

(ง) สถานพยาบาลสัตว์ตามกฎหมายว่าด้วยสถานพยาบาลสัตว์ ซึ่งดำเนินการโดยผู้ประกอบวิชาชีพการสัตวแพทย์ชั้นหนึ่ง

(๒) ประเภทสถานพยาบาล

- (ก) สถานพยาบาลที่บำบัดรักษาทั่วไป
- (ข) สถานพยาบาลที่บำบัดรักษาทั่วไปและเป็นสถานพยาบาลยาเสพติด
- (ค) สถานพยาบาลประเภทที่รับผู้ป่วยไว้ค้างคืน หรือสถานพยาบาลสัตว์ที่มีที่พักสัตว์ป่วยไว้ค้างคืน

(ง) สถานพยาบาลประเภทที่ไม่รับผู้ป่วยไว้ค้างคืน หรือสถานพยาบาลสัตว์ที่ไม่มีที่พักสัตว์ป่วยไว้ค้างคืน

(๓) ชนิดของยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ หรือวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒

(ก) โคเดอีน (codeine) อนุญาตให้จำหน่ายได้ กรณีผู้รับอนุญาตจำหน่ายเป็นหน่วยงานของรัฐที่มีหน้าที่บำบัดรักษาหรือป้องกันโรค หรือสภากาชาดไทย หรือสถานพยาบาลประเภทที่รับผู้ป่วยไว้ค้างคืนตามกฎหมายว่าด้วยสถานพยาบาล ซึ่งดำเนินการโดยผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม

(ข) เมทาโดน (methadone) อนุญาตให้จำหน่ายเมทาโดน (methadone) ชนิดเม็ดเพื่อการบำบัดอาการปวด และจำหน่ายเมทาโดน (methadone) ชนิดน้ำเพื่อการบำบัดอาการปวด และบำบัดรักษาผู้เสพยาเสพติดให้โทษ และอนุญาตให้จำหน่ายได้ กรณีผู้รับอนุญาตเป็นหน่วยงานของรัฐที่มีหน้าที่บำบัดรักษาหรือป้องกันโรค หรือสภากาชาดไทย หรือสถานพยาบาลตามกฎหมายว่าด้วยสถานพยาบาล ซึ่งดำเนินการโดยผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม

(ค) ออกซีโคดีโน (oxycodone) อนุญาตให้จำหน่ายได้ กรณีผู้รับอนุญาตจำหน่ายเป็นหน่วยงานของรัฐที่มีหน้าที่บำบัดรักษาหรือป้องกันโรค หรือสภากาชาดไทย หรือสถานพยาบาลประเภทที่รับผู้ป่วยไว้ค้างคืนตามกฎหมายว่าด้วยสถานพยาบาล ซึ่งดำเนินการโดยผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม

(ง) อัลตราโซลาม (alprazolam) อนุญาตให้จำหน่ายได้ กรณีผู้รับอนุญาตจำหน่ายเป็นหน่วยงานของรัฐที่มีหน้าที่บำบัดรักษาหรือป้องกันโรค หรือสภากาชาดไทย หรือสถานพยาบาลตามกฎหมายว่าด้วยสถานพยาบาล ซึ่งดำเนินการโดยผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม หรือสถานพยาบาลสัตว์ตามกฎหมายว่าด้วยสถานพยาบาลสัตว์ ซึ่งดำเนินการโดยผู้ประกอบวิชาชีพการสัตวแพทย์ชั้นหนึ่ง

(จ) ฟลูไนตราซีแพม (flunitrazepam) อนุญาตให้จำหน่ายได้ กรณีผู้รับอนุญาตจำหน่ายเป็นหน่วยงานของรัฐที่มีหน้าที่บำบัดรักษาหรือป้องกันโรค หรือสภากาชาดไทย หรือสถานพยาบาลตามกฎหมายว่าด้วยสถานพยาบาล ซึ่งดำเนินการโดยผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม

(ฉ) ไนตราซีแพม (nitrazepam) อนุญาตให้จำหน่ายได้ กรณีผู้รับอนุญาตจำหน่ายเป็นหน่วยงานของรัฐที่มีหน้าที่บำบัดรักษาหรือป้องกันโรค หรือสภากาชาดไทย หรือสถานพยาบาลตามกฎหมายว่าด้วยสถานพยาบาล ซึ่งดำเนินการโดยผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม

(ช) เพนเทอร์มีน (phentermine) อนุญาตให้จำหน่ายได้ กรณีผู้รับอนุญาตจำหน่ายเป็นหน่วยงานของรัฐที่มีหน้าที่บำบัดรักษาหรือป้องกันโรค หรือสภากาชาดไทย หรือสถานพยาบาล

ตามกฎหมายว่าด้วยสถานพยาบาล ซึ่งดำเนินการโดยผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม หรือสถานพยาบาลสัตว์ ตามกฎหมายว่าด้วยสถานพยาบาลสัตว์ ซึ่งดำเนินการโดยผู้ประกอบวิชาชีพการสัตวแพทย์ชั้นหนึ่ง

(๗) โซลพิดเมม (zolpidem) อนุญาตให้จำหน่ายได้ กรณีผู้รับอนุญาตจำหน่าย เป็นหน่วยงานของรัฐที่มีหน้าที่บำบัดรักษาหรือป้องกันโรค หรือสภากาชาดไทย หรือสถานพยาบาล ตามกฎหมายว่าด้วยสถานพยาบาล ซึ่งดำเนินการโดยผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม

(๘) การกำหนดปริมาณที่ผู้อนุญาตจะอนุญาต กรณีเป็นยาเสพติดให้โทษ ให้พิจารณาจาก

(ก) ปริมาณการใช้สูงสุดของสถานพยาบาลแต่ละประเภท

(ข) ความจำเป็นทางการแพทย์ และการเข้าถึงยาของผู้ป่วยแบบประคับประคอง (palliative care)

(ค) ความเสี่ยงของตัวยาในการนำไปใช้ในทางที่ผิดหรือทางที่ไม่เหมาะสม

(ง) ประวัติการกระทำความผิดเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษของสถานพยาบาล

(๕) การกำหนดปริมาณที่ผู้อนุญาตจะอนุญาต กรณีเป็นวัตถุออกฤทธิ์ ให้พิจารณาจาก

(ก) ปริมาณการใช้สูงสุดของสถานพยาบาลแต่ละประเภท

(ข) ความเสี่ยงของตัวยาในการนำไปใช้ในทางที่ผิดหรือทางที่ไม่เหมาะสม

(ค) ประวัติการกระทำความผิดเกี่ยวกับวัตถุออกฤทธิ์ของสถานพยาบาล

ข้อ ๔ การมีไว้ในครอบครองยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ หรือวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ เพื่อการวิเคราะห์หรือการศึกษาวิจัยทางการแพทย์หรือวิทยาศาสตร์ ให้ผู้อนุญาตพิจารณาปริมาณ ที่จะอนุญาตให้มีไว้ในครอบครองได้ ตามความจำเป็นต้องใช้ในการวิเคราะห์ หรือตามโครงการ ศึกษาวิจัย เลี้ยวแต่กรณี

ข้อ ๕ การมีไว้ในครอบครองยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ เพื่อการผลิตยาเสพติดให้โทษ ในประเภท ๓ ให้ผู้อนุญาตพิจารณาปริมาณที่จะอนุญาตให้มีไว้ในครอบครองได้ โดยพิจารณาตามความจำเป็น ต้องใช้ในการผลิต

ข้อ ๖ การมีไว้ในครอบครองยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ หรือวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ประเภท ๓ หรือประเภท ๔ เพื่อใช้ประจำในการปฐมพยาบาลหรือกรณีเกิดเหตุฉุกเฉินในเรือ หรือเครื่องบินที่ใช้ในการขนส่งสาธารณะระหว่างประเทศที่จดทะเบียนในราชอาณาจักร ให้ผู้อนุญาต พิจารณาปริมาณที่จะอนุญาตให้มีไว้ในครอบครองได้ โดยพิจารณาจากข้อมูล ดังนี้

(๑) กรณีเรือ ให้พิจารณาตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขว่าด้วยการจัดให้มีอุปกรณ์ สิ่งอำนวยความสะดวกด้านการรักษาพยาบาลในห้องพยาบาลบนเรือ การฝึกอบรมการปฐมพยาบาล และการรักษาพยาบาลบนเรือ

(๒) กรณีเครื่องบิน ให้พิจารณาตามประกาศสำนักงานการบินพลเรือนแห่งประเทศไทย ว่าด้วยการปฏิบัติการของอากาศยานที่ใช้ทำการบินทั่วไป หรือมาตรฐานยาในการลำเลียงผู้ป่วยทางอากาศ

ข้อ ๗ กรณีอื่นนอกเหนือจากที่ได้กำหนดไว้ในข้อ ๓ (๓) ข้อ ๔ ข้อ ๕ และข้อ ๖ ให้ผู้อนุญาตพิจารณาปริมาณที่จะอนุญาตให้จำหน่ายหรือมีไว้ในครอบครองได้ โดยพิจารณาจากคุณสมบัติของผู้รับอนุญาต และความจำเป็นต้องใช้ประโยชน์ตามวัตถุประสงค์ที่ขอรับอนุญาตจำหน่ายหรือมีไว้ในครอบครอง แล้วแต่กรณี

ข้อ ๘ กรณีผู้รับอนุญาตประสงค์จะจำหน่ายหรือมีไว้ในครอบครองยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ เกินปริมาณที่ได้รับอนุญาต และผู้รับอนุญาตได้ยื่นคำขอรับใบอนุญาตจำหน่ายหรือมีไว้ในครอบครองเกินปริมาณที่ได้รับอนุญาตแล้ว ให้ผู้อนุญาตพิจารณาปริมาณที่จะอนุญาตให้จำหน่ายหรือมีไว้ในครอบครองเกินปริมาณที่อนุญาตโดยใช้หลักเกณฑ์และวิธีการในการกำหนดปริมาณ ตามข้อ ๓ ข้อ ๔ ข้อ ๕ ข้อ ๖ และข้อ ๗ โดยอนุโลม

ประกาศ ณ วันที่ ๙ มกราคม พ.ศ. ๒๕๖๗

ชลน่าน ศรีแก้ว

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข