



กฎกระทรวง

การอนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครอง
ซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ เฉพาะสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชง
พ.ศ. ๒๕๖๙

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๒๔ วรรคสอง แห่งพระราชบัญญัติให้ใช้ประมวลกฎหมาย
ยาเสพติด พ.ศ. ๒๕๖๔ และมาตรา ๑๘ วรรคหนึ่ง มาตรา ๓๕ วรรคสองและวรรคสาม มาตรา ๓๖
และมาตรา ๓๗ วรรคหนึ่ง แห่งประมวลกฎหมายยาเสพติด รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข
ออกกฎกระทรวงไว้ดังต่อไปนี้

ข้อ ๑ กฎกระทรวงนี้ให้ใช้บังคับเมื่อพ้นกำหนดสามสิบวันนับแต่วันประกาศในราชกิจจานุเบกษา
เป็นต้นไป

ข้อ ๒ ให้ยกเลิก

(๑) กฎกระทรวงการขออนุญาตและการอนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครอง
ซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ เฉพาะกัญชง (Hemp) พ.ศ. ๒๕๖๓

(๒) กฎกระทรวงการขออนุญาตและการอนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครอง
ซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ เฉพาะกัญชา พ.ศ. ๒๕๖๔

ข้อ ๓ ในกฎกระทรวงนี้

“พืชกัญชา” หมายความว่า พืชในสกุล Cannabis แต่ไม่หมายความรวมถึงพืชกัญชง

“พืชกัญชง” หมายความว่า พืชในสกุล Cannabis ที่มีปริมาณสารเตตราไฮโดรแคนนาบินอล
(tetrahydrocannabinol, THC) ในใบและช่อดอกไม่เกินร้อยละหนึ่งต่อน้ำหนักแห้ง

“สารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชง” หมายความว่า สารสกัดของพืชกัญชาหรือกัญชง
ซึ่งถูกกำหนดให้เป็นยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขที่ออก
ตามมาตรา ๒๙ วรรคสอง

“ผลิต” หมายความว่า การสกัดโดยกรรมวิธีต่าง ๆ ทั้งที่ใช้ตัวทำละลาย (solvent extraction)
หรือไม่ใช้ตัวทำละลาย (non - solvent extraction) เพื่อให้ได้สารแคนนาบินอยด์ (cannabinoids)
หรือสารประกอบอื่นในพืชกัญชาหรือกัญชง

หมวด ๑
บททั่วไป

ข้อ ๔ การยื่นคำขอ การแจ้ง หรือการติดต่อใด ๆ และการออกเอกสารหลักฐานต่าง ๆ รวมทั้งใบอนุญาตและใบแทนใบอนุญาต และการชำระค่าธรรมเนียมตามกฎหมายนี้ ให้ดำเนินการตามกฎหมายว่าด้วยการปฏิบัติราชการทางอิเล็กทรอนิกส์ ในกรณีที่มีเหตุไม่สามารถดำเนินการโดยวิธีการทางอิเล็กทรอนิกส์ได้ ให้ดำเนินการ ณ สำนักงาน ออ. กระทรวงสาธารณสุข หรือสำนักงานสาธารณสุขจังหวัดแห่งท้องที่ที่สถานที่ทำการของผู้ขออนุญาตนั้นตั้งอยู่ หรือสถานที่อื่นตามที่เลขาธิการ ออ. กำหนดโดยประกาศในราชกิจจานุเบกษา

ข้อ ๕ คำขอ ใบอนุญาต และใบแทนใบอนุญาตตามกฎหมายนี้ ให้เป็นไปตามแบบที่เลขาธิการ ออ. กำหนดโดยประกาศในราชกิจจานุเบกษา

หมวด ๒
การขออนุญาตและการออกใบอนุญาต

ข้อ ๖ การอนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชง ให้ทำได้เฉพาะตามวัตถุประสงค์ ดังต่อไปนี้

(๑) เพื่อประโยชน์ของทางราชการในการป้องกันและปราบปรามการกระทำความผิดเกี่ยวกับยาเสพติด

(๒) เพื่อประโยชน์ในทางการแพทย์

(๓) เพื่อการวิเคราะห์ การศึกษา หรือการศึกษาวิจัยทางการแพทย์หรือวิทยาศาสตร์

(๔) เพื่อประโยชน์ในทางอุตสาหกรรม

ข้อ ๗ ผู้ขออนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงตามข้อ ๖ (๑) ต้องเป็นหน่วยงานของรัฐที่มีหน้าที่ในการป้องกัน ปราบปราม หรือแก้ไขปัญหายาเสพติด

ข้อ ๘ ผู้ขออนุญาตจำหน่ายสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงตามข้อ ๖ (๑) ต้องเป็นผู้รับอนุญาตผลิต นำเข้า หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงตามข้อ ๖ (๑)

ข้อ ๙ ผู้ขออนุญาตผลิตสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงตามข้อ ๖ (๒) ต้องเป็นนิติบุคคลที่ไม่เป็นคนต่างด้าวตามกฎหมายว่าด้วยการประกอบธุรกิจของคนต่างด้าว หน่วยงานของรัฐ หรือสภากาชาดไทย และต้องได้รับใบอนุญาตผลิตยาแผนปัจจุบันตามกฎหมายว่าด้วยยาหรือใบอนุญาตผลิตผลิตภัณฑ์สมุนไพรตามกฎหมายว่าด้วยผลิตภัณฑ์สมุนไพร หรือเป็นผู้ได้รับยกเว้นไม่ต้องได้รับใบอนุญาตดังกล่าว

ข้อ ๑๐ ผู้ขออนุญาตนำเข้าหรือส่งออกสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงตามข้อ ๖ (๒) หรือ (๔) ต้องเป็นนิติบุคคลที่ไม่เป็นคนต่างด้าวตามกฎหมายว่าด้วยการประกอบธุรกิจของคนต่างด้าว หน่วยงานของรัฐ หรือสภาวิชาชีพ

ข้อ ๑๑ ผู้ขออนุญาตจำหน่ายสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงตามข้อ ๖ (๒) (๓) หรือ (๔) ต้องเป็นผู้รับอนุญาตผลิตหรือนำเข้าสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชง

ข้อ ๑๒ ผู้ขออนุญาตมีไว้ในครอบครองซึ่งสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงตามข้อ ๖ (๒) หรือ (๔) ต้องเป็นผู้มีหน้าที่หรือดำเนินการเพื่อวัตถุประสงค์ในทางการแพทย์หรืออุตสาหกรรม

ข้อ ๑๓ ผู้ขออนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงตามข้อ ๖ (๓) ต้องเป็นผู้มีหน้าที่หรือดำเนินการเพื่อวัตถุประสงค์ในการวิเคราะห์ การศึกษา หรือการศึกษาวิจัยทางการแพทย์หรือวิทยาศาสตร์

ข้อ ๑๔ ผู้ขออนุญาตผลิตสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงตามข้อ ๖ (๔) ต้องเป็นนิติบุคคลที่ไม่เป็นคนต่างด้าวตามกฎหมายว่าด้วยการประกอบธุรกิจของคนต่างด้าว หน่วยงานของรัฐ หรือสภาวิชาชีพ

ข้อ ๑๕ ผู้ขออนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงตามข้อ ๖ (๑) ต้องยื่นคำขอรับใบอนุญาต พร้อมด้วยข้อมูล เอกสาร หรือหลักฐานดังต่อไปนี้

(๑) เอกสารหรือหลักฐานแสดงการเป็นนิติบุคคล และหน้าที่และอำนาจตามกฎหมาย

(๒) หนังสือมอบอำนาจให้เป็นผู้ดำเนินการที่จะระบุไว้ในใบอนุญาตที่ติดอากรแสตมป์แล้ว พร้อมทั้งระบุเลขประจำตัวประชาชนของผู้มอบอำนาจและผู้รับมอบอำนาจซึ่งยินยอมให้เข้าถึงข้อมูลดังกล่าวของบุคคลนั้น

(๓) แผนที่แสดงที่ตั้งสถานที่ที่ขออนุญาต แผนผังแสดงที่ผลิต นำเข้า ส่งออก มีไว้ในครอบครอง หรือเก็บ และสิ่งปลูกสร้างบริเวณใกล้เคียง รวมทั้งเอกสารหรือหลักฐานแสดงลักษณะของสถานที่ที่ขออนุญาต

(๔) แผนการผลิต นำเข้า ส่งออก หรือมีไว้ในครอบครอง แล้วแต่กรณี และมาตรการรักษาความปลอดภัย

(๕) กรณีขออนุญาตผลิต

(ก) ให้ยื่นสำเนาเอกสารหรือหลักฐานแสดงกรรมสิทธิ์หรือสิทธิครอบครองของผู้ขออนุญาตในสถานที่ผลิตและสถานที่เก็บสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชง หากผู้ขออนุญาตมิได้เป็นเจ้าของสถานที่ดังกล่าว ให้แนบหนังสือแสดงความยินยอมของเจ้าของสถานที่หรือหนังสืออนุญาตให้ทำประโยชน์ในสถานที่ของหน่วยงานของรัฐด้วย

(ข) ให้ยื่นข้อมูลเกี่ยวกับสถานที่ผลิตที่เป็นไปตามมาตรการการควบคุมยาเสพติด ที่คณะกรรมการควบคุมยาเสพติดกำหนดตามมาตรา ๒๖ (๑) ในด้านการจัดเตรียมสถานที่

- (ค) ให้ยื่นข้อมูลหรือเอกสารแสดงรายละเอียดแหล่งที่มาของพืชกัญชาหรือกัญชง
- (ง) ให้ยื่นข้อมูลหรือเอกสารแสดงรายละเอียดวิธีการผลิต เครื่องมือ เครื่องจักร และอุปกรณ์ที่ใช้ในการผลิต รวมทั้งการทำลายของเสียที่เหลือจากกระบวนการผลิต
- (๖) กรณีขออนุญาตนำเข้า
- (ก) ให้ยื่นหนังสือรับรองผลการวิเคราะห์สารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชง
- (ข) ให้ระบุชื่อ จำนวนหรือปริมาณ และรายละเอียดเกี่ยวกับสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงที่ขออนุญาต
- (ค) ให้ระบุชื่อและที่ตั้งของสถานที่ทำการของผู้ผลิตหรือผู้ส่งออก รวมทั้งวิธีการนำสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงดังกล่าวเข้ามาในราชอาณาจักร
- (๗) กรณีขออนุญาตส่งออก ให้ยื่นหนังสือจากหน่วยงานของรัฐของประเทศปลายทางที่แสดงความจำนงขอให้ส่งสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงไปยังประเทศนั้น
- ข้อ ๑๖ ผู้ขออนุญาตจำหน่ายสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงตามข้อ ๖ (๑) ต้องยื่นคำขอรับใบอนุญาต พร้อมด้วยข้อมูล เอกสาร หรือหลักฐาน ดังต่อไปนี้
- (๑) เลขที่ใบอนุญาตผลิต นำเข้า หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ เฉพาะสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงตามข้อ ๖ (๑)
- (๒) หนังสือมอบอำนาจให้เป็นผู้ดำเนินการที่จะระบุไว้ในใบอนุญาตที่ติดอากรแสตมป์แล้ว พร้อมทั้งระบุเลขประจำตัวประชาชนของผู้มอบอำนาจและผู้รับมอบอำนาจซึ่งยินยอมให้เข้าถึงข้อมูลดังกล่าวของบุคคลนั้น
- (๓) แผนที่แสดงที่ตั้งสถานที่ที่ขออนุญาต แผนที่แสดงที่จำหน่ายหรือเก็บ และสิ่งปลูกสร้างบริเวณใกล้เคียง รวมทั้งเอกสารหรือหลักฐานแสดงลักษณะของสถานที่ที่ขออนุญาต
- (๔) แผนการจำหน่ายและมาตรการรักษาความปลอดภัย
- ข้อ ๑๗ ผู้ขออนุญาตผลิตสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงตามข้อ ๖ (๒) ต้องยื่นคำขอรับใบอนุญาต พร้อมด้วยข้อมูล เอกสาร หรือหลักฐาน ดังต่อไปนี้
- (๑) กรณีผู้ขออนุญาตเป็นนิติบุคคล ให้ระบุชื่อและเลขทะเบียนนิติบุคคล
- (๒) หนังสือมอบอำนาจให้เป็นผู้ดำเนินการที่จะระบุไว้ในใบอนุญาตที่ติดอากรแสตมป์แล้ว พร้อมทั้งระบุเลขประจำตัวประชาชนของผู้มอบอำนาจและผู้รับมอบอำนาจซึ่งยินยอมให้เข้าถึงข้อมูลดังกล่าวของบุคคลนั้น
- (๓) เลขที่ใบอนุญาตผลิตยาแผนปัจจุบันตามกฎหมายว่าด้วยยา หรือใบอนุญาตผลิตผลิตภัณฑ์สมุนไพรตามกฎหมายว่าด้วยผลิตภัณฑ์สมุนไพร
- (๔) แผนที่แสดงที่ตั้งสถานที่ที่ขออนุญาต แผนที่แสดงที่ผลิตหรือเก็บ และสิ่งปลูกสร้างบริเวณใกล้เคียง รวมทั้งเอกสารหรือหลักฐานแสดงลักษณะของสถานที่ที่ขออนุญาต
- (๕) แผนการผลิตและมาตรการรักษาความปลอดภัย

(๖) สำเนาเอกสารหรือหลักฐานแสดงกรรมสิทธิ์หรือสิทธิครอบครองของผู้ขออนุญาตในสถานที่ผลิตและสถานที่เก็บสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชง หากผู้ขออนุญาตไม่ได้เป็นเจ้าของสถานที่ดังกล่าวให้แนบหนังสือแสดงความยินยอมของเจ้าของสถานที่หรือหนังสืออนุญาตให้ทำประโยชน์ในสถานที่ของหน่วยงานของรัฐด้วย

(๗) ข้อมูลเกี่ยวกับสถานที่ผลิตที่เป็นไปตามมาตรการการควบคุมยาเสพติดที่คณะกรรมการควบคุมยาเสพติดกำหนดตามมาตรา ๒๖ (๑) ในด้านการจัดเตรียมสถานที่

(๘) ข้อกำหนดของวัตถุดิบและสารสกัดที่เป็นไปตามมาตรการการควบคุมยาเสพติดที่คณะกรรมการควบคุมยาเสพติดกำหนดตามมาตรา ๒๖ (๑) ในด้านมาตรฐานสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชง

(๙) ข้อมูลหรือเอกสารแสดงรายละเอียดแหล่งที่มาของพืชกัญชาหรือกัญชง

(๑๐) ข้อมูลหรือเอกสารแสดงรายละเอียดวิธีการผลิต เครื่องมือ เครื่องจักร และอุปกรณ์ที่ใช้ในการผลิต รวมทั้งการทำลายของเสียที่เหลือจากกระบวนการผลิต

ข้อ ๑๘ ผู้ขออนุญาตนำเข้าหรือส่งออกสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงตามข้อ ๖ (๒) และ (๔) ต้องยื่นคำขอรับใบอนุญาต พร้อมด้วยข้อมูล เอกสาร หรือหลักฐาน ดังต่อไปนี้

(๑) กรณีผู้ขออนุญาตเป็นนิติบุคคล ให้ระบุชื่อและเลขทะเบียนนิติบุคคล

(๒) หนังสือมอบอำนาจให้เป็นผู้ดำเนินการที่จะระบุไว้ในใบอนุญาตที่ติดอากรแสตมป์แล้ว พร้อมทั้งระบุเลขประจำตัวประชาชนของผู้มอบอำนาจและผู้รับมอบอำนาจซึ่งยินยอมให้เข้าถึงข้อมูลดังกล่าวของบุคคลนั้น

(๓) แผนที่แสดงที่ตั้งสถานที่ที่ขออนุญาต แผนที่แสดงที่นำเข้า ส่งออก หรือเก็บ และสิ่งปลูกสร้างบริเวณใกล้เคียง รวมทั้งเอกสารหรือหลักฐานแสดงลักษณะของสถานที่ที่ขออนุญาต

(๔) แผนการนำเข้าหรือส่งออก และมาตรการรักษาความปลอดภัย

(๕) กรณีขออนุญาตนำเข้า

(ก) ให้ยื่นหนังสือรับรองผลการวิเคราะห์สารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชง

(ข) ให้ระบุชื่อ จำนวนหรือปริมาณ และรายละเอียดเกี่ยวกับสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงที่ขออนุญาต

(ค) ให้ระบุชื่อและที่ตั้งของสถานที่ทำการของผู้ผลิตหรือผู้ส่งออก รวมทั้งวิธีการนำสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงดังกล่าวเข้ามาในราชอาณาจักร

(๖) กรณีขออนุญาตส่งออก

(ก) ให้ยื่นใบอนุญาตนำเข้าหรือหนังสือรับรองซึ่งออกโดยหน่วยงานของรัฐของประเทศปลายทาง ผู้รับสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชง ที่ระบุชื่อ จำนวนหรือปริมาณ และรายละเอียดเกี่ยวกับสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชง

(ข) เอกสาร สัญญา หรือข้อตกลงเกี่ยวกับการส่งออก

ข้อ ๑๙ ผู้ขออนุญาตจำหน่ายสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงตามข้อ ๖ (๒) (๓) และ (๔) ต้องยื่นคำขอรับใบอนุญาต พร้อมด้วยข้อมูล เอกสาร หรือหลักฐาน ดังต่อไปนี้

(๑) กรณีผู้ขออนุญาตเป็นบุคคลธรรมดา ให้ระบุเลขประจำตัวประชาชน
(๒) กรณีผู้ขออนุญาตเป็นนิติบุคคล ให้ระบุชื่อและเลขทะเบียนนิติบุคคล
(๓) หนังสือมอบอำนาจให้เป็นผู้ดำเนินการที่จะระบุไว้ในใบอนุญาตที่ติดอากรแสตมป์แล้ว พร้อมทั้งระบุเลขประจำตัวประชาชนของผู้มอบอำนาจและผู้รับมอบอำนาจซึ่งยินยอมให้เข้าถึงข้อมูลดังกล่าวของบุคคลนั้น

(๔) เลขที่ใบอนุญาตผลิตหรือนำเข้ายาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ เฉพาะสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชง

(๕) แผนที่แสดงที่ตั้งสถานที่ที่ขออนุญาต แผนผังแสดงที่จำหน่ายหรือเก็บ และสิ่งปลูกสร้างบริเวณใกล้เคียง รวมทั้งเอกสารหรือหลักฐานแสดงลักษณะของสถานที่ที่ขออนุญาต

(๖) แผนการจำหน่ายและมาตรการรักษาความปลอดภัย

ข้อ ๒๐ ผู้ขออนุญาตมีไว้ในครอบครองซึ่งสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงตามข้อ ๖ (๒) และ (๔) ต้องยื่นคำขอรับใบอนุญาต พร้อมด้วยข้อมูล เอกสาร หรือหลักฐาน ดังต่อไปนี้

(๑) กรณีผู้ขออนุญาตเป็นนิติบุคคล ให้ระบุชื่อและเลขทะเบียนนิติบุคคล

(๒) หนังสือมอบอำนาจให้เป็นผู้ดำเนินการที่จะระบุไว้ในใบอนุญาตที่ติดอากรแสตมป์แล้ว พร้อมทั้งระบุเลขประจำตัวประชาชนของผู้มอบอำนาจและผู้รับมอบอำนาจซึ่งยินยอมให้เข้าถึงข้อมูลดังกล่าวของบุคคลนั้น

(๓) แผนที่แสดงที่ตั้งสถานที่ที่ขออนุญาต แผนผังแสดงที่มีไว้ในครอบครองหรือเก็บ และสิ่งปลูกสร้างบริเวณใกล้เคียง รวมทั้งเอกสารหรือหลักฐานแสดงลักษณะของสถานที่ที่ขออนุญาต

(๔) แผนการมีไว้ในครอบครองและมาตรการรักษาความปลอดภัย

ข้อ ๒๑ ผู้ขออนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงตามข้อ ๖ (๓) ต้องยื่นคำขอรับใบอนุญาต พร้อมด้วยข้อมูล เอกสาร หรือหลักฐาน ดังต่อไปนี้

(๑) กรณีผู้ขออนุญาตเป็นบุคคลธรรมดา ให้ระบุเลขประจำตัวประชาชน

(๒) กรณีผู้ขออนุญาตเป็นนิติบุคคล ให้ระบุชื่อและเลขทะเบียนนิติบุคคล

(๓) กรณีผู้ขออนุญาตเป็นสถาบันอุดมศึกษาเอกชนตามกฎหมายว่าด้วยสถาบันอุดมศึกษาเอกชน ให้ยื่นใบอนุญาตจัดตั้งสถาบันอุดมศึกษาเอกชนตามกฎหมายว่าด้วยสถาบันอุดมศึกษาเอกชน

(๔) หนังสือมอบอำนาจให้เป็นผู้ดำเนินการที่จะระบุไว้ในใบอนุญาตที่ติดอากรแสตมป์แล้ว พร้อมทั้งระบุเลขประจำตัวประชาชนของผู้มอบอำนาจและผู้รับมอบอำนาจซึ่งยินยอมให้เข้าถึงข้อมูลดังกล่าวของบุคคลนั้น

(๕) แผนที่แสดงที่ตั้งสถานที่ที่ขออนุญาต แผนผังแสดงที่ผลิต นำเข้า ส่งออก มีไว้ในครอบครอง หรือเก็บ และสิ่งปลูกสร้างบริเวณใกล้เคียง รวมทั้งเอกสารหรือหลักฐานแสดงลักษณะของสถานที่ที่ขออนุญาต

(๖) แผนการผลิต นำเข้า ส่งออก หรือมีไว้ในครอบครอง และมาตรการรักษาความปลอดภัย

(๗) กรณีขออนุญาตเพื่อการวิเคราะห์ ให้ยื่นเอกสารหรือหลักฐานแสดงหน้าที่หรือวัตถุประสงค์เกี่ยวกับการวิเคราะห์ และเอกสารแสดงมาตรฐานห้องปฏิบัติการ

(๘) กรณีขออนุญาตเพื่อการศึกษา ให้ยื่นหลักสูตร ลักษณะการจัดการเรียนการสอน หรือรูปแบบแสดงนิทรรศการ

(๙) กรณีขออนุญาตเพื่อการศึกษาวิจัย ให้ยื่นโครงการศึกษาวิจัยซึ่งระบุชื่อ จำนวนหรือปริมาณ และรายละเอียดเกี่ยวกับสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชง รวมทั้งกระบวนการที่เกี่ยวข้องภายใต้โครงการศึกษาวิจัยดังกล่าว และให้ยื่นเอกสารหรือหลักฐาน ดังต่อไปนี้

(ก) กรณีขออนุญาตเพื่อการศึกษาวิจัยในมนุษย์ ให้ยื่นเอกสารหรือหลักฐานที่แสดงว่าได้รับความเห็นชอบของคณะกรรมการพิจารณาจริยธรรมที่เลขาธิการ ออ. ประกาศกำหนด

(ข) กรณีขออนุญาตเพื่อการศึกษาวิจัยที่ดำเนินการต่อสัตว์เพื่องานทางวิทยาศาสตร์ ให้ยื่นเอกสารหรือหลักฐานที่แสดงว่าได้รับการอนุญาตตามกฎหมายว่าด้วยสัตว์เพื่องานทางวิทยาศาสตร์

(๑๐) กรณีขออนุญาตผลิต

(ก) ให้ยื่นสำเนาเอกสารหรือหลักฐานแสดงกรรมสิทธิ์หรือสิทธิครอบครองของผู้ขออนุญาต ในสถานที่ผลิตและสถานที่เก็บสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชง หากผู้ขออนุญาตมิได้เป็นเจ้าของสถานที่ดังกล่าวให้แนบหนังสือแสดงความยินยอมของเจ้าของสถานที่หรือหนังสืออนุญาตให้ทำประโยชน์ ในสถานที่ของหน่วยงานของรัฐด้วย

(ข) ให้ยื่นข้อมูลหรือเอกสารแสดงรายละเอียดแหล่งที่มาของพืชกัญชาหรือกัญชง

(ค) ให้ยื่นข้อมูลหรือเอกสารแสดงรายละเอียดวิธีการผลิต เครื่องมือ เครื่องจักร และอุปกรณ์ที่ใช้ในการผลิต รวมทั้งการทำลายของเสียที่เหลือจากกระบวนการผลิต

(๑๑) กรณีขออนุญาตนำเข้า

(ก) ให้ยื่นหนังสือรับรองผลการวิเคราะห์สารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชง

(ข) ให้ระบุชื่อ จำนวนหรือปริมาณ และรายละเอียดเกี่ยวกับสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงที่ขออนุญาต

(ค) ให้ระบุชื่อและที่ตั้งของสถานที่ทำการของผู้ผลิตหรือผู้ส่งออก รวมทั้งวิธีการนำสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงดังกล่าวเข้ามาในราชอาณาจักร

(๑๒) กรณีขออนุญาตส่งออก

(ก) ให้ยื่นหนังสือรับรองผลการวิเคราะห์สารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชง

(ข) ให้ยื่นใบอนุญาตนำเข้าหรือหนังสือรับรองซึ่งออกโดยหน่วยงานของรัฐของประเทศปลายทาง ผู้รับสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชง ที่ระบุชื่อ จำนวนหรือปริมาณ และรายละเอียดเกี่ยวกับสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชง

(ค) เอกสาร สัญญา หรือข้อตกลงเกี่ยวกับการส่งออก

ข้อ ๒๒ ผู้ขออนุญาตผลิตสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงตามข้อ ๖ (๔) ต้องยื่นคำขอรับใบอนุญาต พร้อมด้วยข้อมูล เอกสาร หรือหลักฐาน ดังต่อไปนี้

(๑) กรณีผู้ขออนุญาตเป็นนิติบุคคล ให้ระบุชื่อและเลขทะเบียนนิติบุคคล

(๒) หนังสือมอบอำนาจให้เป็นผู้ดำเนินการที่จะระบุไว้ในใบอนุญาตที่ติดอากรแสตมป์แล้ว พร้อมทั้งระบุเลขประจำตัวประชาชนของผู้มอบอำนาจและผู้รับมอบอำนาจซึ่งยินยอมให้เข้าถึงข้อมูลดังกล่าวของบุคคลนั้น

(๓) แผนที่แสดงที่ตั้งสถานที่ที่ขออนุญาต แผนผังแสดงที่ผลิตหรือเก็บ และสิ่งปลูกสร้างบริเวณใกล้เคียง รวมทั้งเอกสารหรือหลักฐานแสดงลักษณะของสถานที่ที่ขออนุญาต

(๔) แผนการผลิตและมาตรการรักษาความปลอดภัย

(๕) สำเนาเอกสารหรือหลักฐานแสดงกรรมสิทธิ์หรือสิทธิครอบครองของผู้ขออนุญาต ในสถานที่ผลิตและสถานที่เก็บสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชง หากผู้ขออนุญาตไม่ได้เป็นเจ้าของสถานที่ดังกล่าวให้แนบหนังสือแสดงความยินยอมของเจ้าของสถานที่หรือหนังสืออนุญาตให้ทำประโยชน์ในสถานที่ของหน่วยงานของรัฐด้วย

(๖) ข้อมูลเกี่ยวกับสถานที่ผลิตที่เป็นไปตามมาตรการการควบคุมยาเสพติดที่คณะกรรมการควบคุมยาเสพติดกำหนดตามมาตรา ๒๖ (๑) ในด้านการจัดเตรียมสถานที่

(๗) ข้อกำหนดของวัตถุดิบและสารสกัดที่เป็นไปตามมาตรการการควบคุมยาเสพติดที่คณะกรรมการควบคุมยาเสพติดกำหนดตามมาตรา ๒๖ (๑) ในด้านมาตรฐานสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชง

(๘) ข้อมูลหรือเอกสารแสดงรายละเอียดแหล่งที่มาของพืชกัญชาหรือกัญชง

(๙) ข้อมูลหรือเอกสารแสดงรายละเอียดวิธีการผลิต เครื่องมือ เครื่องจักร และอุปกรณ์ที่ใช้ในการผลิต รวมทั้งการทำลายของเสียที่เหลือจากกระบวนการผลิต

ข้อ ๒๓ เมื่อได้รับคำขอรับใบอนุญาต ให้ผู้อนุญาตตรวจสอบคำขอรับใบอนุญาต รวมทั้งข้อมูล เอกสาร และหลักฐานว่าถูกต้องและครบถ้วนหรือไม่ หากไม่ถูกต้องหรือขาดข้อมูล เอกสาร หรือหลักฐานใด ให้แจ้งผู้ขออนุญาตทราบทันที ถ้าเป็นกรณีที่สามารภแก้ไขเพิ่มเติมได้ในขณะนั้น ให้แจ้งให้ผู้ขออนุญาตแก้ไขเพิ่มเติมคำขอรับใบอนุญาต หรือส่งข้อมูล เอกสาร หรือหลักฐานเพิ่มเติมให้ครบถ้วน ถ้าเป็นกรณีที่ไม่อาจดำเนินการได้ในขณะนั้น ให้บันทึกความบกพร่องนั้นไว้ และแจ้งให้ผู้ขออนุญาตแก้ไขเพิ่มเติมคำขอรับใบอนุญาต หรือจัดส่งข้อมูล เอกสาร หรือหลักฐานให้ถูกต้อง

และครบถ้วนภายในระยะเวลาที่ผู้อนุญาตกำหนด ในกรณีที่การยื่นคำขอรับใบอนุญาตมิได้กระทำโดยวิธีการทางอิเล็กทรอนิกส์ ให้ผู้อนุญาตและผู้ขออนุญาตลงนามไว้ในวันนั้นด้วย

ในกรณีที่ผู้ขออนุญาตยื่นคำขอรับใบอนุญาต รวมทั้งข้อมูล เอกสาร และหลักฐานถูกต้อง และครบถ้วนแล้ว ให้ผู้อนุญาตออกหลักฐานการรับคำขอให้แก่ผู้ขออนุญาต และแจ้งให้ผู้ขออนุญาตชำระค่าธรรมเนียมเพื่อเป็นค่าใช้จ่ายหรือค่าตอบแทนตามมาตรา ๒๐ ภายในระยะเวลาที่กำหนด

ในกรณีที่ผู้ขออนุญาตไม่แก้ไขเพิ่มเติมคำขอรับใบอนุญาต หรือไม่ส่งข้อมูล เอกสาร หรือหลักฐานให้ถูกต้องและครบถ้วน หรือไม่ชำระค่าธรรมเนียมเพื่อเป็นค่าใช้จ่ายหรือค่าตอบแทนตามมาตรา ๒๐ ภายในระยะเวลาที่ผู้อนุญาตกำหนด ให้ถือว่าผู้ขออนุญาตไม่ประสงค์จะดำเนินการต่อไป และให้ผู้อนุญาตจำหน่ายเรื่องออกจากสารบบ

ข้อ ๒๔ ในกรณีที่เป็นการขออนุญาตผลิต ให้ผู้อนุญาตพิจารณาคำขอรับใบอนุญาต และเสนอความเห็นต่อคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดภายในหกสิบวันนับแต่วันที่ได้รับชำระค่าธรรมเนียมเพื่อเป็นค่าใช้จ่ายหรือค่าตอบแทนตามมาตรา ๒๐ ครบถ้วน และให้คณะกรรมการควบคุมยาเสพติดพิจารณาคำขอรับใบอนุญาตและความเห็นดังกล่าวให้แล้วเสร็จภายในหกสิบวันนับแต่วันที่ได้รับเรื่องจากผู้อนุญาต

ในกรณีที่เป็นการขออนุญาตนำเข้าและส่งออก ให้ผู้อนุญาตพิจารณาคำขอรับใบอนุญาต และเสนอความเห็นต่อคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดภายในสามสิบวันนับแต่วันที่ได้รับชำระค่าธรรมเนียมเพื่อเป็นค่าใช้จ่ายหรือค่าตอบแทนตามมาตรา ๒๐ ครบถ้วน และให้คณะกรรมการควบคุมยาเสพติดพิจารณาคำขอรับใบอนุญาตและความเห็นดังกล่าวให้แล้วเสร็จภายในหกสิบวันนับแต่วันที่ได้รับเรื่องจากผู้อนุญาต

ในกรณีที่คณะกรรมการควบคุมยาเสพติดเห็นว่าควรอนุญาต ให้ผู้อนุญาตมีคำสั่งอนุญาต และแจ้งให้ผู้ขออนุญาตทราบภายในเจ็ดวันนับแต่วันที่ผู้อนุญาตมีคำสั่งดังกล่าว และเมื่อผู้ขออนุญาตชำระค่าธรรมเนียมใบอนุญาตแล้ว ให้ผู้อนุญาตออกใบอนุญาตให้ผู้ขออนุญาต

ในกรณีที่คณะกรรมการควบคุมยาเสพติดเห็นว่าไม่ควรอนุญาต ให้ผู้อนุญาตมีคำสั่งไม่อนุญาต และแจ้งเป็นหนังสือให้ผู้ขออนุญาตทราบภายในเจ็ดวันนับแต่วันที่ผู้อนุญาตมีคำสั่งดังกล่าว พร้อมด้วยเหตุผลและสิทธิอุทธรณ์

ข้อ ๒๕ ในกรณีที่เป็นการขออนุญาตจำหน่ายหรือมีไว้ในครอบครอง ให้ผู้อนุญาตพิจารณาคำขอรับใบอนุญาตให้แล้วเสร็จภายในสี่สิบห้าวันนับแต่วันที่ได้รับชำระค่าธรรมเนียมเพื่อเป็นค่าใช้จ่ายหรือค่าตอบแทนตามมาตรา ๒๐ ครบถ้วน

ในกรณีที่ผู้อนุญาตมีคำสั่งอนุญาต ให้แจ้งให้ผู้ขออนุญาตทราบภายในเจ็ดวันนับแต่วันที่มิคำสั่งอนุญาต และเมื่อผู้ขออนุญาตชำระค่าธรรมเนียมใบอนุญาตแล้ว ให้ผู้อนุญาตออกใบอนุญาตให้ผู้ขออนุญาต

ในกรณีที่ผู้อนุญาตมีคำสั่งไม่อนุญาต ให้มีหนังสือแจ้งให้ผู้ขออนุญาตทราบภายในเจ็ดวันนับแต่วันที่มิคำสั่งไม่อนุญาต พร้อมด้วยเหตุผลและสิทธิอุทธรณ์

หมวด ๓

การออกใบแทนใบอนุญาต การต่ออายุใบอนุญาต และการแก้ไขรายการในใบอนุญาต

ข้อ ๒๖ ในกรณีที่ใบอนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ สารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชง สูญหาย ถูกทำลาย หรือเสียหายในสาระสำคัญให้ผู้รับอนุญาตยื่นคำขอรับใบแทนใบอนุญาต

ให้นำความในข้อ ๒๓ และข้อ ๒๕ มาใช้บังคับแก่การพิจารณาอนุญาตให้ออกใบแทนใบอนุญาตด้วยโดยอนุโลม

ข้อ ๒๗ ใบอนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ เฉพาะสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชง ให้ใช้ได้จนถึงวันที่ ๓๑ ธันวาคมของปีที่สามนับจากปีที่ออกใบอนุญาต หากผู้รับอนุญาตผู้ใดประสงค์จะขอต่ออายุใบอนุญาต ให้ยื่นคำขอก่อนใบอนุญาตสิ้นอายุ พร้อมด้วยข้อมูล เอกสาร หรือหลักฐานตามที่ระบุไว้ในแบบคำขอต่ออายุใบอนุญาต เมื่อได้ยื่นคำขอแล้วจะดำเนินการต่อไปก็ได้จนกว่าผู้อนุญาตจะสั่งไม่อนุญาตให้ต่ออายุใบอนุญาตนั้น

การอนุญาตให้ต่ออายุใบอนุญาต ผู้อนุญาตจะแสดงไว้ในรายการต่ออายุในใบอนุญาตเดิม หรือจะออกใบอนุญาตให้ใหม่ก็ได้

ให้นำความในข้อ ๒๓ ข้อ ๒๔ และข้อ ๒๕ มาใช้บังคับแก่การพิจารณาให้ต่ออายุใบอนุญาตด้วยโดยอนุโลม

ข้อ ๒๘ ผู้รับอนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ เฉพาะสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชง ซึ่งประสงค์จะแก้ไขรายการในใบอนุญาต ให้ยื่นคำขอแก้ไขรายการในใบอนุญาตภายในสามสิบวันนับแต่วันที่มีการเปลี่ยนแปลงข้อมูลนั้น พร้อมด้วยข้อมูล เอกสาร หรือหลักฐานตามที่ระบุไว้ในแบบคำขอแก้ไขรายการในใบอนุญาต

การแก้ไขรายการในใบอนุญาตตามวรรคหนึ่ง ไม่รวมถึงการเปลี่ยนผู้รับอนุญาตหรือสถานที่ตามที่ได้รับอนุญาต

การอนุญาตให้แก้ไขรายการในใบอนุญาต ให้กระทำโดยวิธีสลักหลังใบอนุญาตหรือออกใบอนุญาตให้ใหม่

ให้นำความในข้อ ๒๓ และข้อ ๒๕ มาใช้บังคับแก่การพิจารณาอนุญาตให้แก้ไขรายการในใบอนุญาตด้วยโดยอนุโลม

หมวด ๔

การนำเข้าหรือส่งออกในแต่ละครั้ง

ข้อ ๒๙ ผู้รับอนุญาตนำเข้าหรือส่งออกสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงที่จะนำเข้าหรือส่งออกสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงในแต่ละครั้ง ต้องได้รับใบอนุญาตเฉพาะคราวทุกครั้งที่จะนำเข้าหรือส่งออก

ข้อ ๓๐ การขออนุญาตนำเข้าหรือส่งออกสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงในแต่ละครั้ง ให้ผู้รับอนุญาตนำเข้าหรือส่งออกสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงยื่นคำขอรับใบอนุญาตต่อผู้อนุญาตพร้อมด้วยข้อมูล เอกสาร หรือหลักฐาน ดังต่อไปนี้

(๑) กรณีการขออนุญาตนำเข้าในแต่ละครั้ง ให้ระบุชื่อ ชนิด จำนวนหรือปริมาณ และรายละเอียดเกี่ยวกับสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชง รวมทั้งชื่อและที่ตั้งของสถานที่ทำการของผู้ผลิตหรือผู้ส่งสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงนั้นเข้ามาในราชอาณาจักร และวิธีการในการนำสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงนั้นเข้ามาในราชอาณาจักร เว้นแต่เป็นการขออนุญาตนำเข้าตามข้อ ๖ (๑) ไม่ต้องแสดงชื่อและที่ตั้งของสถานที่ทำการของผู้ผลิตหรือผู้ส่งสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงนั้นเข้ามาในราชอาณาจักร

(๒) กรณีการขออนุญาตส่งออกในแต่ละครั้ง ให้ยื่นใบอนุญาตนำเข้าหรือใบอนุญาตนำเข้าเฉพาะคราวของประเทศผู้รับหรือหนังสือรับรองซึ่งออกโดยหน่วยงานของรัฐของประเทศผู้รับสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงนั้นด้วย

ข้อ ๓๑ ในกรณีที่คำขอรับใบอนุญาตนำเข้าหรือส่งออกเฉพาะคราว รวมทั้งข้อมูล เอกสาร และหลักฐานถูกต้องและครบถ้วน ให้ผู้อนุญาตพิจารณาและออกใบอนุญาตนำเข้าหรือส่งออกเฉพาะคราว ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ เฉพาะสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชง ให้แก่ผู้ขออนุญาตภายในสามสิบวัน และแจ้งให้ผู้ขออนุญาตทราบภายในเจ็ดวันนับแต่วันที่มีคำสั่งอนุญาต

ให้นำความในข้อ ๒๓ และข้อ ๒๕ มาใช้บังคับแก่การพิจารณาอนุญาตนำเข้าหรือส่งออกเฉพาะคราวด้วยโดยอนุโลม

ข้อ ๓๒ การออกใบอนุญาตตามข้อ ๓๑ ต้องมีสำเนาและคู่ฉบับใบอนุญาต รวมทั้งมีหมายเลขกำกับไว้ที่สำเนาและคู่ฉบับใบอนุญาตด้วย

ข้อ ๓๓ เมื่อออกใบอนุญาตนำเข้าเฉพาะคราวแล้ว ให้สำนักงาน อย. ดำเนินการ ดังต่อไปนี้

(๑) มอบใบอนุญาตให้แก่ผู้รับอนุญาตเพื่อจัดส่งไปยังเจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจของประเทศที่ส่งออกสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชง

(๒) มอบสำเนาใบอนุญาตให้แก่ผู้รับอนุญาตจำนวนหนึ่งฉบับเพื่อเก็บไว้เป็นหลักฐาน

(๓) มอบสำเนาใบอนุญาตให้แก่ผู้รับอนุญาตจำนวนหนึ่งฉบับเพื่อนำไปยื่นให้พนักงานเจ้าหน้าที่ ณ ด่านตรวจสอบยาเสพติดให้โทษ เพื่อใช้ในการตรวจสอบ

(๔) มอบสำเนาใบอนุญาตให้แก่ผู้รับอนุญาตจำนวนหนึ่งฉบับเพื่อนำไปยื่นให้พนักงานศุลกากรประจำด่านศุลกากรที่นำเข้าเพื่อใช้ในการตรวจสอบ

(๕) เก็บคู่ฉบับใบอนุญาตไว้ที่สำนักงาน อย. จำนวนหนึ่งฉบับเพื่อใช้ในการตรวจสอบ

ข้อ ๓๔ เมื่อออกใบอนุญาตส่งออกเฉพาะคราวแล้ว ให้สำนักงาน อย. ดำเนินการดังต่อไปนี้

(๑) มอบใบอนุญาตให้แก่ผู้รับอนุญาตเพื่อเก็บไว้เป็นหลักฐาน

(๒) มอบสำเนาใบอนุญาตให้แก่ผู้รับอนุญาตจำนวนหนึ่งฉบับเพื่อส่งไปพร้อมสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงที่ส่งออก

(๓) มอบสำเนาใบอนุญาตให้แก่ผู้รับอนุญาตจำนวนหนึ่งฉบับเพื่อนำไปยื่นให้พนักงานเจ้าหน้าที่ ณ ด้านตรวจสอบยาเสพติดให้โทษ เพื่อใช้ในการตรวจสอบ

(๔) มอบสำเนาใบอนุญาตให้แก่ผู้รับอนุญาตจำนวนหนึ่งฉบับเพื่อนำไปยื่นให้พนักงานศุลกากรประจำด่านศุลกากรที่ส่งออกเพื่อใช้ในการตรวจสอบ

(๕) ส่งสำเนาใบอนุญาตไปยังเจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจของประเทศผู้รับสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงจำนวนหนึ่งฉบับเพื่อให้เจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจของประเทศผู้รับได้ทำการตรวจสอบและจัดส่งกลับมายังสำนักงาน อย.

(๖) เก็บคู่ฉบับใบอนุญาตไว้ที่สำนักงาน อย. จำนวนหนึ่งฉบับเพื่อใช้ในการตรวจสอบ

ข้อ ๓๕ การนำเข้าหรือส่งออกสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงในแต่ละครั้ง ให้ผู้รับอนุญาตดำเนินการ ดังต่อไปนี้

(๑) นำสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงที่นำเข้าหรือส่งออกมาให้พนักงานเจ้าหน้าที่ ณ ด้านตรวจสอบยาเสพติดให้โทษ เพื่อตรวจสอบ

(๒) นำเข้าหรือส่งออกสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงตามชนิดที่ระบุไว้ในใบอนุญาตเฉพาะคราวและไม่เกินจำนวนหรือปริมาณที่ระบุไว้ในใบอนุญาตเฉพาะคราวหรือหนังสือรับรองของประเทศที่จะนำเข้า ในกรณีที่ไม่สามารถส่งออกได้ตามจำนวนหรือปริมาณดังกล่าว ให้แจ้งต่อผู้อนุญาตเพื่อแก้ไขใบอนุญาตให้ถูกต้องตามจำนวนหรือปริมาณที่ส่งออกจริง

(๓) ในกรณีที่เป็นการนำเข้า ให้จัดส่งสำเนาใบอนุญาตส่งออกหรือสำเนาหนังสือแสดงการอนุญาตส่งออกของเจ้าหน้าที่ผู้มีอำนาจของประเทศที่ส่งออกจำนวนหนึ่งฉบับมาพร้อมกับสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชง

ข้อ ๓๖ เพื่อประโยชน์ของทางราชการในการป้องกันและปราบปรามการกระทำความผิดเกี่ยวกับยาเสพติด ผู้อนุญาตอาจพิจารณา ยกเว้นการดำเนินการตามข้อ ๓๒ ข้อ ๓๓ ข้อ ๓๔ และข้อ ๓๕ ทั้งหมดหรือแต่บางส่วนก็ได้ แต่ต้องบันทึกเหตุผลในการยกเว้นให้ชัดเจนด้วย

หมวด ๕

การควบคุม

ข้อ ๓๗ ผู้รับอนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงตามข้อ ๖ (๑) มีหน้าที่ ดังต่อไปนี้

(๑) ในกรณีที่เป็นกรจำหน่ายหรือมีไว้ในครอบครอง ต้องจำหน่ายหรือมีไว้ในครอบครองซึ่งสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงตามที่ได้รับอนุญาต ทั้งนี้ ให้จำหน่ายสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงให้แก่ผู้รับอนุญาตตามกฎหมายกระทรวงนี้เท่านั้น

(๒) ผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย มีไว้ในครอบครอง หรือเก็บสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงในสถานที่ระบุไว้ในใบอนุญาต และจัดให้มีระบบการควบคุมความปลอดภัย

(๓) จัดให้มีการป้องกันตามสมควรเพื่อมิให้สารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงสูญหาย หรือมีการนำไปใช้โดยมิชอบ

(๔) จัดให้มีการเก็บสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงแยกจากยาหรือวัตถุอื่น และเก็บเป็นสัดส่วน

(๕) ในกรณีที่สารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงถูกโจรกรรม สูญหาย หรือถูกทำลาย ต้องแจ้งเป็นหนังสือให้ผู้อนุญาตทราบโดยมิชักช้า

(๖) จัดให้มีการทำบัญชีเกี่ยวกับการผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชง โดยต้องเก็บรักษาบัญชีไว้ไม่น้อยกว่าสามปีนับแต่วันที่ลงรายการครั้งสุดท้ายในบัญชี และพร้อมที่จะแสดงต่อพนักงานเจ้าหน้าที่ได้ตลอดเวลาในขณะเปิดดำเนินการ

(๗) เสนอรายงานเกี่ยวกับการดำเนินการตามที่ได้รับอนุญาตต่อผู้อนุญาตเป็นรายเดือน ภายในระยะเวลาหนึ่งเดือนนับแต่วันสิ้นเดือน

ข้อ ๓๘ ผู้รับอนุญาตผลิตสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงตามข้อ ๖ (๒) และ (๔) มีหน้าที่ ดังต่อไปนี้

(๑) จัดให้มีการวิเคราะห์สารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงที่ผลิตขึ้นก่อนนำออกจากสถานที่ผลิต และมีหลักฐานแสดงรายละเอียดของการวิเคราะห์ซึ่งต้องเก็บรักษาไว้ไม่น้อยกว่าสามปีนับแต่วันตรวจวิเคราะห์ ณ สถานที่ผลิตที่ได้รับอนุญาต และในกรณีที่ผลการวิเคราะห์ไม่ได้มาตรฐาน ให้ผู้รับอนุญาตทำลายหรือแก้ไขให้สารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงผ่านมาตรฐานตามที่ได้รับอนุญาต

(๒) จัดให้มีการวิเคราะห์หาปริมาณสารเตตราไฮโดรแคนนาบินอล (tetrahydrocannabinol, THC) ทุกครั้งที่ผลิต โดยต้องเก็บรักษาผลการตรวจวิเคราะห์ไว้ไม่น้อยกว่าสามปีนับแต่วันตรวจวิเคราะห์ ณ สถานที่ผลิตที่ได้รับอนุญาต และพร้อมที่จะแสดงต่อพนักงานเจ้าหน้าที่ได้ตลอดเวลาในขณะเปิดดำเนินการ

(๓) จัดให้มีป้ายแสดงไว้ในที่เปิดเผยและเห็นได้ง่ายจากภายนอกอาคาร ณ สถานที่ผลิตที่จัดทำด้วยวัสดุถาวร โดยมีข้อความเป็นอักษรไทยที่มีขนาดเหมาะสมว่าเป็นสถานที่ผลิตสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชง

(๔) จัดให้มีฉลากที่ภาชนะหรือหีบห่อบรรจุสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชง โดยให้อยู่ในตำแหน่งที่เห็นได้ง่ายและชัดเจน และอย่างน้อยต้องมีรายการ ดังต่อไปนี้

(ก) ชื่อสารสกัดและปริมาณสารสำคัญตามที่ได้รับอนุญาต

(ข) ข้อความว่า “สารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชง” และ “เพื่อเป็นวัตถุดิบเท่านั้น”

(ค) ข้อความเป็นอักษรไทยสีแดงว่า “ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕” ที่มีขนาดเห็นได้ชัดเจน

(ง) ขนาดบรรจุ ให้แสดงหน่วยน้ำหนักหรือปริมาตรในระบบเมตริก กรณีของแข็ง ให้ใช้หน่วยน้ำหนัก กรณีของเหลวให้ใช้หน่วยปริมาตรหรือหน่วยน้ำหนัก

(จ) เดือน ปี ที่ผลิต และครั้งที่ผลิต

(ฉ) ชื่อผู้ผลิตและสถานที่ตั้งของสถานที่ผลิต

(๕) ดำเนินการตามแผนการผลิตสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงตามที่ได้รับอนุญาต

(๖) ผลิตสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงในสถานที่ที่ระบุไว้ในใบอนุญาต และจัดให้มีระบบการควบคุมความปลอดภัย

(๗) จัดให้มีการป้องกันตามสมควรเพื่อมิให้สารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงสูญหาย หรือมีการนำไปใช้โดยมิชอบ

(๘) จัดให้มีการเก็บสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงแยกจากยาหรือวัตถุอื่น และเก็บเป็นสัดส่วน

(๙) ในกรณีที่สารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงถูกโจรกรรม สูญหาย หรือถูกทำลาย ต้องแจ้งเป็นหนังสือให้ผู้อนุญาตทราบโดยมิชักช้า

(๑๐) จัดให้มีการทำบัญชีเกี่ยวกับการผลิตสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชง โดยต้องเก็บรักษาบัญชีไว้ไม่น้อยกว่าสามปีนับแต่วันที่ลงรายการครั้งสุดท้ายในบัญชี และพร้อมที่จะแสดงต่อพนักงานเจ้าหน้าที่ได้ตลอดเวลาในขณะเปิดดำเนินการ

(๑๑) เสนอรายงานเกี่ยวกับการดำเนินการตามที่ได้รับอนุญาตต่อผู้อนุญาตเป็นรายเดือนภายในระยะเวลาหนึ่งเดือนนับแต่วันสิ้นเดือน

ข้อ ๓๙ ผู้รับอนุญาตนำเข้าสู่สารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงตามข้อ ๖ (๒) และ (๔) มีหน้าที่ ดังต่อไปนี้

(๑) จัดให้มีป้ายแสดงไว้ในที่เปิดเผยและเห็นได้ง่ายจากภายนอกอาคาร ณ สถานที่นำเข้าสู่จัดทำด้วยวัสดุถาวร โดยมีข้อความเป็นอักษรไทยที่มีขนาดเหมาะสมว่าเป็นสถานที่นำเข้าสู่สารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชง

(๒) จัดให้มีฉลากที่ภาชนะหรือหีบห่อบรรจุสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชง โดยให้อยู่ในตำแหน่งที่เห็นได้ง่ายและชัดเจน และอย่างน้อยต้องมีรายการ ดังต่อไปนี้

(ก) ชื่อสารสกัดและปริมาณสารสำคัญตามที่ได้รับอนุญาต

(ข) ข้อความว่า “สารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชง” และ “เพื่อเป็นวัตถุดิบเท่านั้น”

(ค) ข้อความเป็นอักษรไทยสีแดงว่า “ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕” ที่มีขนาดเห็นได้ชัดเจน

(ง) ขนาดบรรจุ ให้แสดงหน่วยน้ำหนักหรือปริมาตรในระบบเมตริก กรณีของแข็ง ให้ใช้หน่วยน้ำหนัก กรณีของเหลวให้ใช้หน่วยปริมาตรหรือหน่วยน้ำหนัก

(จ) เดือน ปี ที่ผลิต และครั้งที่ผลิต

(ฉ) ชื่อผู้นำเข้าและสถานที่ประกอบการของผู้นำเข้า

(ช) ชื่อผู้ผลิตหรือเจ้าของผลิตภัณฑ์ในต่างประเทศ

- (๓) ดำเนินการตามแผนการนำเข้าสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงตามที่ได้รับอนุญาต
- (๔) นำเข้าและเก็บสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงในสถานที่ที่ระบุไว้ในใบอนุญาต และจัดให้มีระบบการควบคุมความปลอดภัย
- (๕) จัดให้มีการป้องกันตามสมควรเพื่อมิให้สารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงสูญหาย หรือมีการนำไปใช้โดยมิชอบ
- (๖) จัดให้มีการเก็บสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงแยกจากยาหรือวัตถุอื่น และเก็บเป็นสัดส่วน
- (๗) ในกรณีที่สารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงถูกโจรกรรม สูญหาย หรือถูกทำลาย ต้องแจ้งเป็นหนังสือให้ผู้อนุญาตทราบโดยมิชักช้า
- (๘) จัดให้มีการทำบัญชีเกี่ยวกับการนำเข้าสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชง โดยต้องเก็บรักษาบัญชีไว้ไม่น้อยกว่าสามปีนับแต่วันที่ยื่นรายการครั้งสุดท้ายในบัญชี และพร้อมที่จะแสดงต่อพนักงานเจ้าหน้าที่ได้ตลอดเวลาในขณะเปิดดำเนินการ
- (๙) เสนอรายงานเกี่ยวกับการดำเนินการตามที่ได้รับอนุญาตต่อผู้อนุญาตเป็นรายเดือน ภายในระยะเวลาหนึ่งเดือนนับแต่วันสิ้นเดือน
- ข้อ ๔๐ ผู้รับอนุญาตส่งออกสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงตามข้อ ๖ (๒) และ (๔) มีหน้าที่ ดังต่อไปนี้
- (๑) จัดให้มีป้ายแสดงไว้ในที่เปิดเผยและเห็นได้ง่ายจากภายนอกอาคาร ณ สถานที่ส่งออก ที่จัดทำด้วยวัสดุถาวร โดยมีข้อความเป็นอักษรไทยที่มีขนาดเหมาะสมว่าเป็นสถานที่ส่งออกสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชง
- (๒) จัดให้มีฉลากที่ภาษาหรือหีบห่อบรรจุสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชง โดยให้อยู่ในตำแหน่งที่เห็นได้ง่ายและชัดเจน และอย่างน้อยต้องมีรายการ ดังต่อไปนี้
- (ก) ชื่อสารสกัดและปริมาณสารสำคัญตามที่ได้รับอนุญาต
 - (ข) ข้อความว่า “สารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชง” และ “เพื่อเป็นวัตถุดิบเท่านั้น”
 - (ค) ข้อความเป็นอักษรไทยสีแดงว่า “ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕” ที่มีขนาดเห็นได้ชัดเจน
 - (ง) ขนาดบรรจุ ให้แสดงหน่วยน้ำหนักหรือปริมาตรในระบบเมตริก กรณีของแข็ง ให้ใช้หน่วยน้ำหนัก กรณีของเหลว ให้ใช้หน่วยปริมาตรหรือหน่วยน้ำหนัก
 - (จ) เดือน ปี ที่ผลิต และครั้งที่ผลิต
 - (ฉ) ชื่อผู้ส่งออกและสถานที่ประกอบการของผู้ส่งออก
 - (ช) ชื่อผู้ผลิตและสถานที่ตั้งของสถานที่ผลิต
 - (ซ) คำว่า “Thailand”
- (๓) ดำเนินการตามแผนการส่งออกสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงตามที่ได้รับอนุญาต
- (๔) ส่งออกและเก็บสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงในสถานที่ที่ระบุไว้ในใบอนุญาต และจัดให้มีระบบควบคุมความปลอดภัย

(๕) จัดให้มีการป้องกันตามสมควรเพื่อมิให้สารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงสูญหาย หรือมีการนำไปใช้โดยมิชอบ

(๖) จัดให้มีการเก็บสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงแยกจากยาหรือวัตถุอื่น และเก็บเป็นสัดส่วน

(๗) ในกรณีที่สารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงถูกโจรกรรม สูญหาย หรือถูกทำลาย ต้องแจ้งเป็นหนังสือให้ผู้อนุญาตทราบโดยมิชักช้า

(๘) จัดให้มีการทำบัญชีเกี่ยวกับการส่งออกสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชง โดยต้องเก็บรักษาบัญชีไว้นานอย่างน้อยสามปีนับแต่วันที่ลงรายการครั้งสุดท้ายในบัญชี และพร้อมที่จะแสดงต่อพนักงานเจ้าหน้าที่ได้ตลอดเวลาในขณะเปิดดำเนินการ

(๙) เสนอรายงานเกี่ยวกับการดำเนินการตามที่ได้รับอนุญาตต่อผู้อนุญาตเป็นรายเดือน ภายในระยะเวลาหนึ่งเดือนนับแต่วันสิ้นเดือน

ข้อ ๔๑ ผู้รับอนุญาตจำหน่ายสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงตามข้อ ๖ (๒) และ (๔) มีหน้าที่ ดังต่อไปนี้

(๑) จัดให้มีป้ายแสดงไว้ในที่เปิดเผยและเห็นได้ง่ายจากภายนอกอาคาร ณ สถานที่จำหน่าย ที่จัดทำด้วยวัสดุถาวร โดยมีข้อความเป็นอักษรไทยที่มีขนาดเหมาะสมว่าเป็นสถานที่จำหน่ายสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชง

(๒) ดูแลให้มีฉลากสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงซึ่งมีข้อมูลครบถ้วนตามที่ผู้รับอนุญาตผลิต หรือนำเข้าจัดไว้

(๓) จำหน่ายสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงตามที่ได้รับอนุญาต ทั้งนี้ ให้จำหน่ายสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงให้แก่ผู้รับอนุญาตตามกฎหมายกระทรวงนี้เท่านั้น

(๔) จำหน่ายและเก็บสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงในสถานที่ที่ระบุไว้ในใบอนุญาต และจัดให้มีระบบการควบคุมความปลอดภัย

(๕) จัดให้มีการป้องกันตามสมควรเพื่อมิให้สารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงสูญหาย หรือมีการนำไปใช้โดยมิชอบ

(๖) จัดให้มีการเก็บสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงแยกจากยาหรือวัตถุอื่น และเก็บเป็นสัดส่วน

(๗) ในกรณีที่สารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงถูกโจรกรรม สูญหาย หรือถูกทำลาย ต้องแจ้งเป็นหนังสือให้ผู้อนุญาตทราบโดยมิชักช้า

(๘) จัดให้มีการทำบัญชีเกี่ยวกับการจำหน่ายสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชง โดยต้องเก็บรักษาบัญชีไว้นานอย่างน้อยสามปีนับแต่วันที่ลงรายการครั้งสุดท้ายในบัญชี และพร้อมที่จะแสดงต่อพนักงานเจ้าหน้าที่ได้ตลอดเวลาในขณะเปิดดำเนินการ

(๙) เสนอรายงานเกี่ยวกับการดำเนินการตามที่ได้รับอนุญาตต่อผู้อนุญาตเป็นรายเดือน ภายในระยะเวลาหนึ่งเดือนนับแต่วันสิ้นเดือน

ข้อ ๔๒ ผู้รับอนุญาตมีไว้ในครอบครองซึ่งสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงตามข้อ ๖ (๒) และ (๔) มีหน้าที่ ดังต่อไปนี้

(๑) ดูแลให้มีฉลากสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงซึ่งมีข้อมูลครบถ้วนตามที่ผู้รับอนุญาตผลิต หรือนำเข้าจัดไว้

(๒) มีไว้ในครอบครองซึ่งสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงตามที่ได้รับอนุญาต

(๓) มีไว้ในครอบครองและเก็บสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงในสถานที่ที่ระบุไว้ในใบอนุญาต และจัดให้มีระบบการควบคุมความปลอดภัย

(๔) จัดให้มีการป้องกันตามสมควรเพื่อมิให้สารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงสูญหาย หรือมีการนำไปใช้โดยมิชอบ

(๕) จัดให้มีการเก็บสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงแยกจากยาหรือวัตถุอื่น และเก็บเป็นสัดส่วน

(๖) ในกรณีที่สารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงถูกโจรกรรม สูญหาย หรือถูกทำลาย ต้องแจ้งเป็นหนังสือให้ผู้อนุญาตทราบโดยมิชักช้า

(๗) จัดให้มีการทำบัญชีเกี่ยวกับการมีไว้ในครอบครองซึ่งสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชง โดยต้องเก็บรักษาบัญชีไว้ไม่น้อยกว่าสามปีนับแต่วันที่ลงรายการครั้งสุดท้ายในบัญชี และพร้อมที่จะแสดงต่อพนักงานเจ้าหน้าที่ได้ตลอดเวลาในขณะเปิดดำเนินการ

(๘) เสนอรายงานเกี่ยวกับการดำเนินการตามที่ได้รับอนุญาตต่อผู้อนุญาตเป็นรายเดือน ภายในระยะเวลาหนึ่งเดือนนับแต่วันสิ้นเดือน

ข้อ ๔๓ ผู้รับอนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงตามข้อ ๖ (๓) มีหน้าที่ ดังต่อไปนี้

(๑) ในกรณีที่เป็นการผลิต นำเข้า หรือส่งออก ต้องจัดให้มีฉลากที่ภาชนะหรือหีบห่อบรรจุสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชง โดยให้อยู่ในตำแหน่งที่เห็นได้ง่ายและชัดเจน และอย่างน้อยต้องมีรายการดังต่อไปนี้

(ก) ชื่อสารสกัดและปริมาณสารสำคัญตามที่ได้รับอนุญาต

(ข) ข้อความว่า “สารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชง”

(ค) ข้อความเป็นอักษรไทยสีแดงว่า “ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕” ที่มีขนาดเห็นได้ชัดเจน

(ง) ขนาดบรรจุ ให้แสดงหน่วยน้ำหนักหรือปริมาตรในระบบเมตริก กรณีของแข็ง ให้ใช้หน่วยน้ำหนัก กรณีของเหลวให้ใช้หน่วยปริมาตรหรือหน่วยน้ำหนัก

(จ) เดือน ปี ที่ผลิต และครั้งที่ผลิต กรณีเป็นการผลิต

(ฉ) ชื่อผู้ผลิตและสถานที่ตั้งของสถานที่ผลิต กรณีเป็นการผลิตหรือการส่งออก

- (ข) ชื่อผู้นำเข้าและสถานที่ประกอบการของผู้นำเข้า กรณีเป็นการนำเข้า
- (ช) ชื่อผู้ผลิตหรือเจ้าของผลิตภัณฑ์ในต่างประเทศ กรณีเป็นการนำเข้า
- (ฌ) ชื่อผู้ส่งออกและสถานที่ประกอบการของผู้ส่งออก กรณีเป็นการส่งออก
- (ญ) คำว่า “Thailand” กรณีเป็นการส่งออก

(๒) ในกรณีที่เป็นการจำหน่ายหรือมีไว้ในครอบครอง ต้องดูแลให้มีฉลากสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงซึ่งมีข้อมูลครบถ้วนตามที่ผู้รับอนุญาตผลิตหรือนำเข้าจัดไว้

(๓) ดำเนินการตามแผนการผลิต นำเข้า หรือส่งออกสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงตามที่ได้รับอนุญาต

(๔) ในกรณีที่เป็นการจำหน่ายหรือมีไว้ในครอบครอง ต้องจำหน่ายหรือมีไว้ในครอบครองซึ่งสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงตามที่ได้รับอนุญาต ทั้งนี้ ให้จำหน่ายสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงให้แก่ผู้รับอนุญาตตามกฎหมายว่าด้วย

(๕) ผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย มีไว้ในครอบครอง หรือเก็บสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงในสถานที่ที่ระบุไว้ในใบอนุญาต และจัดให้มีระบบการควบคุมความปลอดภัย

(๖) จัดให้มีการป้องกันตามสมควรเพื่อมิให้สารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงสูญหายหรือมีการนำไปใช้โดยมิชอบ

(๗) จัดให้มีการเก็บสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงแยกจากยาหรือวัตถุอื่น และเก็บเป็นสัดส่วน

(๘) ในกรณีที่สารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงถูกโจรกรรม สูญหาย หรือถูกทำลาย ต้องแจ้งเป็นหนังสือให้ผู้อนุญาตทราบโดยมิชักช้า

(๙) จัดให้มีการทำบัญชีเกี่ยวกับการผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชง โดยต้องเก็บรักษาบัญชีไว้ไม่น้อยกว่าสามปีนับแต่วันที่ลงรายการครั้งสุดท้ายในบัญชี และพร้อมที่จะแสดงต่อพนักงานเจ้าหน้าที่ได้ตลอดเวลาในขณะเปิดดำเนินการ

(๑๐) เสนอรายงานเกี่ยวกับการดำเนินการตามที่ได้รับอนุญาตต่อผู้อนุญาตเป็นรายเดือนภายในระยะเวลาหนึ่งเดือนนับแต่วันสิ้นเดือน

ข้อ ๔๔ ในกรณีที่ผู้รับอนุญาตไม่สามารถดำเนินการตามแผนการผลิต นำเข้า หรือส่งออกตามหมวดนี้ ให้ผู้รับอนุญาตแจ้งขอแก้ไขแผนการผลิต นำเข้า หรือส่งออกสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชงต่อผู้อนุญาตเพื่อพิจารณาภายในสามสิบวันนับแต่วันที่ปรากฏว่าไม่สามารถดำเนินการดังกล่าว ทั้งนี้ ตามหลักเกณฑ์ที่เลขาธิการ อย. กำหนดโดยประกาศในราชกิจจานุเบกษา

ข้อ ๔๕ การจัดทำบัญชีและการจัดทำรายงานตามกฎหมายว่าด้วย ให้มีรายละเอียดและเป็นไปตามแบบที่เลขาธิการ อย. กำหนดโดยประกาศในราชกิจจานุเบกษา

หมวด ๖
ค่าธรรมเนียม

ข้อ ๔๖ ให้เรียกเก็บค่าธรรมเนียม ดังต่อไปนี้

- | | |
|--|---|
| (๑) ใบอนุญาตผลิตยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ เฉพาะสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชง | ฉบับละ ๑๐,๐๐๐ บาท |
| (๒) ใบอนุญาตนำเข้ายาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ เฉพาะสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชง | ฉบับละ ๑๐,๐๐๐ บาท |
| (๓) ใบอนุญาตส่งออกยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ เฉพาะสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชง | ฉบับละ ๕,๐๐๐ บาท |
| (๔) ใบอนุญาตจำหน่ายยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ เฉพาะสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชง | ฉบับละ ๒,๐๐๐ บาท |
| (๕) ใบอนุญาตมีไว้ในครอบครองยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ เฉพาะสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชง | ฉบับละ ๒,๐๐๐ บาท |
| (๖) ใบอนุญาตนำเข้าหรือส่งออกเฉพาะคราวยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ เฉพาะสารสกัดจากพืชกัญชาหรือกัญชง | ฉบับละ ๕๐๐ บาท |
| (๗) การต่ออายุใบอนุญาตตาม (๑) (๒) (๓) (๔) หรือ (๕) | เท่ากับกึ่งหนึ่งของค่าธรรมเนียมสำหรับใบอนุญาตนั้น |

ข้อ ๔๗ ให้ยกเว้นค่าธรรมเนียมตามข้อ ๔๖ แก่สภาขาชาดไทย หน่วยงานของรัฐ และหน่วยงานในกำกับของรัฐที่เป็นนิติบุคคลเว้นแต่รัฐวิสาหกิจ

บทเฉพาะกาล

ข้อ ๔๘ ใบอนุญาตที่ออกตามกฎกระทรวงการขออนุญาตและการอนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ เฉพาะกัญชง (Hemp) พ.ศ. ๒๕๖๓ และกฎกระทรวงการขออนุญาตและการอนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ เฉพาะกัญชา พ.ศ. ๒๕๖๔ ตั้งแต่วันที่ประมวลกฎหมายยาเสพติดใช้บังคับจนถึงวันก่อนวันที่กฎกระทรวงนี้ใช้บังคับ ให้ยังคงใช้ได้ต่อไปจนถึงวันที่ ๓๑ ธันวาคม พ.ศ. ๒๕๖๙

ให้ไว้ ณ วันที่ ๑๗ มีนาคม พ.ศ. ๒๕๖๙
พัฒนา พร้อมพัฒน์
รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข

หมายเหตุ :- เหตุผลในการประกาศใช้กฎกระทรวงฉบับนี้ คือ โดยที่มาตรา ๓๕ วรรคสองและวรรคสาม มาตรา ๓๖ และมาตรา ๓๗ วรรคหนึ่ง แห่งประมวลกฎหมายยาเสพติด บัญญัติให้การอนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ การนำเข้าหรือส่งออกในแต่ละครั้ง และการควบคุมกำกับดูแล ให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่กำหนดในกฎกระทรวง และมาตรา ๑๘ วรรคหนึ่ง บัญญัติให้กำหนดอัตราค่าธรรมเนียมไม่เกินอัตราตามบัญชีท้ายประมวลกฎหมายนี้ หรือยกเว้นค่าธรรมเนียมในกฎกระทรวง จึงจำเป็นต้องออกกฎกระทรวงนี้