

ขั้นตอนการขอรับอนุญาตผลิต จำหน่าย นำเข้า ส่งออก หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ (เฉพาะกัญชา) ต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (อย.)
ของกลุ่มงานพัฒนามาตรฐานและการคุ้มครองผู้บริโภคด้วยยาแผนไทย
กองพัฒนายาแผนไทยและสมุนไพร กรมการแพทย์แผนไทยและการแพทย์ทางเลือก

วัตถุประสงค์ : เพื่อให้ได้รับอนุญาตการผลิต จำหน่าย นำเข้า ส่งออกหรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ (เฉพาะกัญชา) ได้ถูกต้องตามพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ (ฉบับที่ ๗) พ.ศ.๒๕๖๒

การปฏิบัติงานประกอบด้วย ๖ ขั้นตอน ดังนี้

๑. การขอรับอนุญาตผลิตจำหน่าย นำเข้า ส่งออก หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ ทำการติดต่อประสานงาน สืบค้นข้อมูลและแนวทางในการขอรับอนุญาตฯ ต่อกองควบคุมวัตถุเสพติด สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ระยะเวลาที่ใช้ในการดำเนินการประมาณ ๖๐ นาที

๒. การเตรียมเอกสารและสถานที่ด้านความปลอดภัยตามแนวทางในการขอรับอนุญาตฯ โดยเอกสารต้องมีความครอบคลุมและถูกต้อง นอกจากนี้สถานที่ต้องเป็นไปตามข้อกำหนดความปลอดภัย การเก็บรักษาวัตถุดิบและผลิตภัณฑ์กัญชา ระยะเวลาที่ใช้ในการดำเนินการประมาณ ๔,๘๐๐ นาที

๓. ยื่นตรวจประเมินความครบถ้วนของเอกสารประกอบคำขอรับอนุญาตฯ ต่อกองควบคุมวัตถุเสพติด สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ระยะเวลาที่ใช้ในการดำเนินการประมาณ ๒,๔๐๐ นาที

๔. ตรวจประเมินสถานที่ด้านมาตรฐานความปลอดภัย กรณีที่เอกสารประกอบคำขอรับอนุญาตฯ มีความถูกต้องและสมบูรณ์แล้ว ระยะเวลาที่ใช้ในการดำเนินการประมาณ ๒,๔๐๐ นาที

๕. เสนอเรื่องต่อคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ เมื่อผ่านการตรวจประเมินความครบถ้วนเอกสารประกอบคำขอรับอนุญาตฯ และสถานที่ฯ ทำการเสนอเรื่องและชี้แจงต่อคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษเพื่อพิจารณาเห็นชอบ ระยะเวลาที่ใช้ในการดำเนินการประมาณ ๒,๔๐๐ นาที

๖. เสนอเรื่องและชี้แจงต่อคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ เพื่อพิจารณาเห็นชอบและรับใบอนุญาตผลิต จำหน่าย นำเข้า ส่งออก หรือมีไว้ในครอบครอง ยส. ๕ ต่อไป ระยะเวลาที่ใช้ในการดำเนินการประมาณ ๒,๔๐๐ นาที

เจ้าหน้าที่ผู้ปฏิบัติงานดังกล่าว ประกอบด้วย

- | | |
|-----------------------------|--------------------------|
| ๑. นางสาวธีรารัตน์ สันทร่วย | ตำแหน่งเภสัชกรปฏิบัติการ |
| ๒. นางสาวฐานุตาตรี หนูทิม | ตำแหน่งแพทย์แผนไทย |
| ๓. นางสาวนลินี การะเกตุ | ตำแหน่งแพทย์แผนไทย |