

## ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไข ในการขอปรับแผนการผลิต การนำเข้า การส่งออก  
การจำหน่าย หรือการใช้ประโยชน์กัญชง (Hemp)

พ.ศ. ๒๕๖๔

อาศัยอำนาจตามความในข้อ ๒๕ (๑๑) ข้อ ๓๔ (๔) ข้อ ๓๕ (๔) ข้อ ๓๖ (๓) และข้อ ๓๗ (๓) แห่งกฎกระทรวงการขออนุญาตและการอนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ เฉพาะกัญชง (Hemp) พ.ศ. ๒๕๖๓ เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา จึงออกประกาศไว้ ดังต่อไปนี้

ข้อ ๑ ประกาศนี้ให้ใช้บังคับตั้งแต่วันที่ ๒๘ มกราคม พ.ศ. ๒๕๖๔ เป็นต้นไป

ข้อ ๒ ในประกาศนี้

“ผู้รับอนุญาต” หมายความว่า ผู้รับอนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งกัญชง

ข้อ ๓ ให้ผู้รับอนุญาตดำเนินการตามแผนการผลิต การนำเข้า การส่งออก การจำหน่าย หรือการใช้ประโยชน์ที่ได้รับอนุญาตไว้ แล้วแต่กรณี หากไม่สามารถดำเนินการตามแผนดังกล่าวได้ ให้มีหนังสือแจ้งและขอปรับแผนนั้นต่อผู้อนุญาตเพื่อพิจารณา ภายในสามสิบวันนับแต่วันที่ปรากฏว่าไม่สามารถดำเนินการดังกล่าวได้ ตามแบบแนบท้ายประกาศนี้

ข้อ ๔ ให้ผู้รับอนุญาตยื่นขอเปลี่ยนแปลงแผนการผลิต การนำเข้า การส่งออก การจำหน่าย หรือการใช้ประโยชน์ที่ได้รับอนุญาตไว้ แล้วแต่กรณี ณ สถานที่ ดังต่อไปนี้

(๑) กรณีผลิต จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งกัญชง

(ก) ในกรุงเทพมหานคร ให้ยื่น ณ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

(ข) ในจังหวัดอื่น ให้ยื่น ณ สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดแห่งท้องที่ที่สถานที่ผลิต จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งกัญชงตั้งอยู่

(๒) กรณีนำเข้าหรือส่งออกซึ่งกัญชง ให้ยื่น ณ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

ข้อ ๕ เมื่อได้รับหนังสือตามข้อ ๓ ให้ผู้อนุญาตพิจารณาอนุญาตได้เฉพาะประเด็นที่เป็นรายละเอียดในแผนการผลิต การนำเข้า การส่งออก การจำหน่าย หรือการใช้ประโยชน์กัญชง

แล้วแจ้งให้คณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษทราบ นอกเหนือจากนี้ให้ดำเนินการตามมาตรา ๒๖/๒ (๒) แห่งพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. ๒๕๒๒ และแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ (ฉบับที่ ๗) พ.ศ. ๒๕๖๒

ประกาศ ณ วันที่ ๑๙ มกราคม พ.ศ. ๒๕๖๔

ไพศาล ตันคุ้ม

เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา

