

แบบรับฟังความคิดเห็น ร่างประกาศกระทรวงสาธารณสุข

เรื่อง กำหนดแบบคำขอ ใบอนุญาต บัญชี รายงาน และคำรับรองในการผลิตยาแผนปัจจุบัน (ฉบับที่ ..) พ.ศ.

ร่างประกาศฯ	รับฟังความคิดเห็น
<p>ประกาศกระทรวงสาธารณสุข</p> <p>เรื่อง กำหนดแบบคำขอ ใบอนุญาต บัญชี รายงาน และคำรับรองในการผลิตยาแผนปัจจุบัน (ฉบับที่ ..)</p> <p>พ.ศ.</p> <hr style="width: 20%; margin: auto;"/> <p>อาศัยอำนาจตามความในข้อ ๒ ของกฎกระทรวงกำหนดหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขการผลิตยาแผนปัจจุบัน พ.ศ. ๒๕๔๖ ซึ่งออกตามความในพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยกฎกระทรวงกำหนดหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขการผลิตยาแผนปัจจุบัน (ฉบับที่ ๒) พ.ศ. ๒๕๖๓ รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขจึงออกประกาศไว้ ดังต่อไปนี้</p>	
ข้อ ๑ ประกาศฉบับนี้ให้ใช้บังคับตั้งแต่วันที่ ๑๕ พฤศจิกายน ๒๕๖๓ เป็นต้นไป	
<p>ข้อ ๒ ให้ยกเลิกความในข้อ ๑๒ ของประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดแบบคำขอ ใบอนุญาต บัญชี รายงาน และคำรับรองในการผลิตยาแผนปัจจุบัน และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน</p> <p>“ข้อ ๑๒ ผู้รับอนุญาตผลิตยาแผนปัจจุบันซึ่งประสงค์จะเปลี่ยนแปลงสถานที่ผลิตยา ขยายหรือลดสถานที่ผลิตยา ขยายหรือลดสถานที่เก็บยา เพิ่มสถานที่เก็บยา ย้ายสถานที่เก็บยา หรือเพิ่มหมวดยาที่ผลิต ให้ยื่นคำขอตามแบบ ผ.ย. ๑๑ ท้ายประกาศ”</p>	
ข้อ ๓ ให้ยกเลิกแบบ ผ.ย. ๑๑ ท้ายประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดแบบคำขอ ใบอนุญาต บัญชี รายงาน และคำรับรองในการผลิตยาแผนปัจจุบัน และให้ใช้แบบ ผ.ย. ๑๑ ท้ายประกาศนี้แทน	
ข้อ ๔ บรรดาคำขอที่ได้ยื่นไว้ก่อนประกาศนี้ใช้บังคับและยังอยู่ในระหว่างการพิจารณา ให้ถือเป็นคำขอตามประกาศนี้โดยอนุโลมในกรณีที่คำขอดังกล่าวมีข้อแตกต่างไปจากคำขอตามประกาศนี้ ให้ผู้อนุญาตมีอำนาจสั่งแก้ไขเพิ่มเติมได้เพื่อให้เป็นไปตามประกาศฉบับนี้	
แบบคำขอท้ายประกาศ (รายละเอียดท้ายร่างประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดแบบคำขอ ใบอนุญาต บัญชี รายงาน และคำรับรองในการผลิตยาแผนปัจจุบัน (ฉบับที่ ..) พ.ศ.)	

*หมายเหตุ โปรดส่งข้อคิดเห็นของท่านกลับมายังสำนักยา หรือทางไปรษณีย์อิเล็กทรอนิกส์ chondarong.w@fda.moph.go.th หรือสแกน QR code ภายในวันที่ ๑๕ กรกฎาคม ๒๕๖๓

