

สรุปคำถามคำตอบจากการประชุมชี้แจง เรื่อง แนวทางการกำกับดูแลผลิตภัณฑ์วัตถุอันตราย
สำหรับพนักงานเจ้าหน้าที่สำนักงานสาธารณสุขจังหวัด
ระหว่างวันที่ ๒๔ - ๒๕ มกราคม ๒๕๕๖ ณ โรงแรมริชมอนด์ จังหวัดนนทบุรี
วัดโดย กลุ่มควบคุมวัตถุอันตราย สำนักเครื่องสำอางและวัตถุอันตราย
สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

คำถามเกี่ยวกับขอบเขตของวัตถุอันตรายในความรับผิดชอบของ อย.		
ข้อ	คำถาม	คำตอบ
๑.	ผลิตภัณฑ์ซักผ้าและผลิตภัณฑ์ปรับผ้านุ่มจัดเป็นวัตถุอันตรายในความรับผิดชอบของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาหรือไม่	<ul style="list-style-type: none"> ● ผลิตภัณฑ์ซักผ้า หากเป็นผงซักฟอกจะอยู่ในการควบคุมมาตรฐานผลิตภัณฑ์โดยสำนักงานมาตรฐานผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรม (สมอ.) ผงซักฟอกจึงไม่อยู่ในการกำกับดูแลของอย. แต่หากเป็นผลิตภัณฑ์ซักผ้าในรูปแบบของเหลว หรือรูปแบบอื่น จะจัดเป็นวัตถุอันตรายในการกำกับดูแลของอย. ● ผลิตภัณฑ์ปรับผ้านุ่ม โดยทั่วไปไม่จัดเป็นวัตถุอันตราย เนื่องจากไม่ได้มีวัตถุประสงค์ในการทำความสะอาดหรือฆ่าเชื้อโรค แต่หากผลิตภัณฑ์ปรับผ้านุ่มมีการกล่าวอ้างสรรพคุณในการฆ่าเชื้อโรค (หรือทำความสะอาด) ร่วมด้วย จะจัดเป็นวัตถุอันตรายในการกำกับดูแลของอย.
๒.	ผลิตภัณฑ์ทำความสะอาดที่ประกอบด้วย SLS, น้ำเกลือ, น้ำต่าง และน้ำหมักชีวภาพ จัดเป็นวัตถุอันตรายชนิดใด	<p>การจัดเป็นวัตถุอันตรายชนิดใด ต้องพิจารณาสูตรส่วนประกอบในผลิตภัณฑ์ ในกรณีนี้ หากผลิตภัณฑ์ที่มีสาร SLS หรือ Sodium Lauryl Sulfate ซึ่งเป็นสารในกลุ่ม Anionic Surfactant ทำหน้าที่เป็นสารสำคัญในการทำทำความสะอาด เพียงรายการเดียว ผลิตภัณฑ์ดังกล่าวจะจัดเป็นวัตถุอันตรายชนิดที่ ๑ เนื่องจากสารกลุ่ม anionic surfactant จัดเป็นวัตถุอันตรายชนิดที่ ๑</p> <p>แต่หากในกรณีนี้ ส่วนประกอบอื่น เช่น น้ำหมักชีวภาพ ทำหน้าที่เป็นสารสำคัญในการทำทำความสะอาด ด้วย จะจัดเป็นวัตถุอันตรายชนิดที่ ๒</p> <p>กรณีที่มีน้ำต่างและทำหน้าที่เป็นสารทำความสะอาด จะจัดเป็นวัตถุอันตรายชนิดที่ ๓</p> <p>ดังนั้นในการพิจารณาจัดชนิดวัตถุอันตรายจึงจำเป็นต้องพิจารณารายละเอียดของสูตรส่วนประกอบ และหน้าที่ของสารในสูตรส่วนประกอบ</p>

คำถามเกี่ยวกับขอบเขตของวัตถุอันตรายในความรับผิดชอบของ อย.		
ข้อ	คำถาม	คำตอบ
๓	กรณีที่ผู้ประกอบการแจ้งว่าได้สอบถามกับหน่วยงานด้านอุตสาหกรรมแล้วทางอุตสาหกรรมแจ้งว่าสารดับเพลิงไม่ใช่วัตถุอันตรายทางอุตสาหกรรม และได้รับคำแนะนำว่าสารดับเพลิงเป็นวัตถุอันตราย ในการกำกับดูแลของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา จึงขอสอบถามว่า สารดับเพลิงจัดเป็นวัตถุอันตรายในการกำกับดูแลของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาหรือไม่	ตามประกาศบัญชีรายชื่อวัตถุอันตราย สารดับเพลิงไม่จัดเป็นวัตถุอันตรายในการกำกับดูแลของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา อย่างไรก็ตามอาจส่งข้อมูลมาให้ทางสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาเพื่อประสานกับทางกรมโรงงานอุตสาหกรรมให้ต่อไป กรณีนี้อาจเป็นไปได้ว่า มีชื่อสารเคมีตรงกับรายชื่อสารที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาประกาศควบคุม เช่น Carbon tetrachloride แต่ทั้งนี้ต้องดูเงื่อนไขของการควบคุมสารนั้นด้วย เนื่องจากผลิตภัณฑ์ที่ใช้ในการดับเพลิงไม่อยู่ในเงื่อนไขในการควบคุมของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
๔	ผลิตภัณฑ์ที่มีน้ำหมักชีวภาพจะถือเป็นวัตถุอันตรายหรือไม่	<ul style="list-style-type: none"> ● ในกรณีที่ผลิตภัณฑ์ดังกล่าวอ้างสรรพคุณเป็นผลิตภัณฑ์ทำความสะอาด ฆ่าเชื้อโรค หรือกำจัดแมลง รวมทั้งในสูตรตำรับและฉลากของผลิตภัณฑ์ ระบุว่า “น้ำหมักชีวภาพ” เป็นสารสำคัญที่ทำหน้าที่ดังกล่าวในสูตรตำรับจะจัดเป็นวัตถุอันตรายชนิดที่ ๒ และเพื่อการแสดงข้อมูลสารสำคัญในฉลากให้ชัดเจน ผู้ประกอบการจะต้องระบุให้ได้ว่า น้ำหมักชีวภาพมีส่วนผสมอะไรบ้าง ● ในกรณีที่ผลิตภัณฑ์ดังกล่าวไม่ระบุน้ำหมักชีวภาพเป็นสารสำคัญ แต่ระบุเฉพาะสารในกลุ่ม anionic surfactants และ nonionic surfactants เป็นสารสำคัญ จะจัดเป็นวัตถุอันตราย ชนิดที่ ๑
๕	คลอรีนที่ใส่น้ำประปา อยู่ในความควบคุมดูแลของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาหรือไม่	ไม่ได้อยู่ในความควบคุมดูแลของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เนื่องจากเป็นสารเคมีที่อยู่ในกระบวนการผลิตเชิงอุตสาหกรรม
๖	แชมพูอาบน้ำสุนัข จัดเป็นวัตถุอันตรายหรือไม่ ถ้าเป็นวัตถุอันตราย ต้องขออนุญาตอย่างไร	<ul style="list-style-type: none"> ● กรณีที่เป็นแชมพูอาบน้ำสุนัข และกำจัดเห็บหมัดได้ด้วย จึงจัดเป็นวัตถุอันตราย ส่วนการพิจารณาเป็นวัตถุอันตรายชนิดที่ ๑ หรือชนิดที่ ๒ หรือ ชนิดที่ ๓ นั้นขึ้นอยู่กับชนิดของสารสำคัญในผลิตภัณฑ์ ● กรณีที่ผลิตภัณฑ์ดังกล่าว ไม่มีการอ้างสรรพคุณในการกำจัดเห็บหมัด ตัวเบียนภายนอก ไม่จัดเป็นวัตถุอันตราย

คำถามเกี่ยวกับการกำกับดูแลก่อนออกสู่ตลาด

ข้อ	คำถาม	คำตอบ
๗	กรณีการครอบครอง Fipronil เพื่อใช้รับจ้างกำจัดแมลง ที่มีการเปลี่ยนจากวัตถุอันตรายชนิดที่ ๒ เป็นวัตถุอันตรายชนิดที่ ๓ ถ้าผู้ประกอบการไม่มาดำเนินการอะไร และไม่ปรากฏว่ามี การประกอบกิจการต่อจะต้องดำเนินการอย่างไร	การปรับระดับ fipronil จากวัตถุอันตรายชนิดที่ ๒ เป็นวัตถุอันตรายชนิดที่ ๓ ได้กำหนดให้ผู้ครอบครองต้องมาดำเนินการขออนุญาตภายใน ๓๐ วัน หากไม่มีการดำเนินการใด ใบรับแจ้งดำเนินการเกี่ยวกับวัตถุอันตรายชนิดที่ ๒ ก็จะสิ้นสภาพโดยปริยาย และหากตรวจสอบแล้วพบว่ายังมีการประกอบกิจการอยู่ ก็สามารถดำเนินการในฐานะพนักงานเจ้าหน้าที่ได้ ในฐานะไม่ขออนุญาตตามมาตรา ๒๓ มีโทษตามมาตรา ๗๓ แห่งพระราชบัญญัติวัตถุอันตราย พ.ศ. ๒๕๓๕
๘	ในส่วนของ Fipronil ที่เปลี่ยนจาก ๒ เป็น ๓ ถ้าผู้ประกอบการไม่มาดำเนินการอะไร จะทำอย่างไร	<ul style="list-style-type: none"> ● ให้ผู้ประกอบการดำเนินการตามเอกสาร เรื่อง การดำเนินการเกี่ยวกับวัตถุอันตรายที่มีการปรับปรุงการจัดชนิดวัตถุอันตราย ในความรับผิดชอบของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา จำนวน ๘ รายการ ตามประกาศกระทรวงอุตสาหกรรม เรื่อง บัญชีรายชื่อวัตถุอันตราย (ฉบับที่ ๘) พ.ศ. ๒๕๕๕ ภายใน ๓๐ วัน (รายละเอียดโปรดดูที่ http://www.fda.moph.go.th/psiond/download/news/การดำเนินการตาม%20ฉ8_แก_ไข_191256%20_1_.pdf) ซึ่งสรุปสาระสำคัญ ดังนี้ <ol style="list-style-type: none"> ๑. ใบสำคัญการขึ้นทะเบียน : ให้ผู้ประกอบการมาดำเนินการขอแก้ไขชนิดวัตถุอันตราย จากชนิดที่ ๒ เป็น ชนิดที่ ๓) ๒. ใบรับแจ้งการดำเนินการ : ให้ยกเลิกฉบับเดิม แล้วมาขออนุญาตผลิต นำเข้า หรือส่งออกวัตถุอันตรายชนิดที่ ๓ ทั้งนี้ สถานที่ผลิตและสถานที่เก็บรักษาวัตถุอันตรายต้องเป็นไปตามกฎกระทรวง (พ.ศ. ๒๕๓๗) ออกตามความในพระราชบัญญัติวัตถุอันตราย พ.ศ. ๒๕๓๕ ๓. ผู้มีไว้ในครอบครองที่ได้รับใบรับแจ้งการดำเนินการ มีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุอันตรายชนิดที่ ๒ สำหรับวัตถุอันตรายดังกล่าวอยู่ก่อนแล้ว ดำเนินการ ดังนี้ (๓.๑) ขอยกเลิกใบรับแจ้งการดำเนินการ (กรณีรายการวัตถุอันตรายที่ครอบครองที่ระบุใบรับแจ้ง มีเฉพาะรายการที่มีการปรับชนิดจากวัตถุอันตรายชนิดที่ ๒ เป็นวัตถุอันตรายชนิดที่ ๓ ตาม

คำถามเกี่ยวกับการกำกับดูแลก่อนออกสู่ตลาด

ข้อ	คำถาม	คำตอบ
		<p>ประกาศนี้ โดยไม่มีการครอบครองวัตถุอันตรายชนิดที่ ๒ รายการอื่น) หรือขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในใบรับแจ้ง (กรณีมีการครอบครองวัตถุอันตรายชนิดที่ ๒ รายการอื่นๆ ด้วย)</p> <p>(๓.๒) ยื่นขออนุญาตการมีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุอันตรายชนิดที่ ๓ (กรณียังไม่เคยได้รับใบอนุญาต) หรือยื่นขอเพิ่มเติมรายการวัตถุอันตรายชนิดที่ ๓ ในใบอนุญาตมีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุอันตรายชนิดที่ ๓ (กรณีมีใบอนุญาตมีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุอันตราย (แบบ วอ. ๘) แล้ว) ทั้งนี้ สถานที่เก็บรักษาวัตถุอันตรายต้องเป็นไปตามกฎกระทรวง (พ.ศ. ๒๕๓๗)ออกตามความในพระราชบัญญัติวัตถุอันตราย พ.ศ. ๒๕๓๕</p> <ul style="list-style-type: none"> ● หากพนักงานเจ้าหน้าที่ไปตรวจสอบแล้วพบว่า ยังดำเนินการผลิตอยู่ ให้พนักงานเจ้าหน้าที่ดำเนินการตามกฎหมายได้ทันที
๙	เราจะสามารถกำหนดอายุของใบอนุญาตครอบครองเท่ากับอายุของใบผู้ควบคุมการใช้วัตถุอันตรายเพื่อใช้รับจ้างได้หรือไม่ เพื่อให้หมดอายุพร้อมกัน	ไม่เหมาะสม เนื่องจากช่วงเวลาไม่สอดคล้องกัน เพราะใบอนุญาตครอบครอง หมดอายุ ๓๑ ธันวาคม แต่หนังสือรับรองการผ่านการอบรมของผู้ควบคุมการใช้วัตถุอันตรายเพื่อใช้รับจ้างหมดอายุตามรอบที่อบรม โดยปกติจะมีจัดการอบรมปีละ ๒ รอบ ในช่วงเดือนมีนาคม และเดือนตุลาคม ซึ่งผู้ควบคุมฯสามารถเข้ารับการอบรมหลักสูตรต่อเนื่องได้
๑๐	กรณีการต่ออายุใบอนุญาตครอบครองวัตถุอันตรายเพื่อใช้รับจ้างซึ่งจะต้องแจ้งชื่อผู้ควบคุมการใช้วัตถุอันตรายเพื่อใช้รับจ้างในใบอนุญาตด้วย ซึ่งผู้ควบคุมฯจะต้องผ่านการฝึกอบรมตามหลักสูตรที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยากำหนด แต่ปรากฏว่าผู้ควบคุมฯดังกล่าวขาดการอบรมในหลักสูตรต่อเนื่อง จึงไม่มีคุณสมบัติเป็นผู้ควบคุมฯ ในกรณีนี้จะสามารถต่ออายุใบอนุญาตครอบครองวัตถุอันตรายเพื่อใช้รับจ้างได้หรือไม่อย่างไร	<p>ในการครอบครองวัตถุอันตรายชนิดที่ ๓ เพื่อใช้รับจ้างให้บริการกำจัดแมลงและสัตว์อื่น กฎหมายกำหนดให้ต้องแจ้งชื่อผู้ควบคุมฯ ที่มีคุณสมบัติตรงตามที่กฎหมายกำหนด หากผู้ควบคุมฯขาดคุณสมบัติ หรือไม่สามารถปฏิบัติหน้าที่ต่อไปได้ ผู้รับอนุญาตจะต้องจัดหาผู้ควบคุมฯ แทนคนเดิม และแจ้งขอเปลี่ยนแปลงชื่อผู้ควบคุมฯต่อพนักงานเจ้าหน้าที่ภายใน ๙๐ วัน นับแต่ผู้ควบคุมคนเดิมไม่สามารถทำหน้าที่ต่อไปได้</p> <p>ดังนั้น หากกรณียื่นขอต่ออายุ โดยหนังสือรับรองการผ่านการอบรมหลักสูตรผู้ควบคุมฯ หมดอายุ และยังไม่สามารถจัดหาผู้ควบคุมคนใหม่ได้ ผู้รับอนุญาตสามารถยื่นขอต่ออายุใบอนุญาตครอบครองได้ แต่เจ้าหน้าที่จะยังไม่</p>

คำถามเกี่ยวกับการกำกับดูแลก่อนออกสู่ตลาด		
ข้อ	คำถาม	คำตอบ
		พิจารณาต่ออายุให้ ซึ่งตาม พรบ. วัตถุอันตราย กำหนดให้ เมื่อยื่นคำขอต่ออายุแล้ว ผู้ยื่นคำขอต่ออายุมีฐานะเสมือนผู้ ได้รับการอนุญาต และสามารถจะประกอบกิจการต่อไปได้ จนกว่าเจ้าหน้าที่จะสั่งไม่ต่ออายุใบอนุญาตนั้น ดังนั้น ใน กรณีนี้ผู้รับอนุญาตจะต้องจัดหาผู้ควบคุมคนใหม่ให้ทัน ภายในกำหนดในประกาศ หากไม่สามารถหาคนใหม่ได้ เจ้าหน้าที่จะสั่งไม่ต่ออายุให้
๑๑	<p>หลักเกณฑ์การพิจารณาการตั้งชื่อผลิตภัณฑ์ที่มีคำว่า “natural” และคำว่า “ธรรมชาติ” ในการรับแจ้งข้อเท็จจริง วอ.๑</p> <p>(คำถาม ผู้ประกอบการได้มายื่นเอกสารขอขึ้นแจ้งข้อเท็จจริงวัตถุอันตรายชนิดที่ ๑ ซึ่งผู้ประกอบการได้ยื่นตำรับที่มีส่วนประกอบ คือ ferment fruit ๙๘% และส่วนประกอบอื่นที่เป็น Surfactant และน้ำ ซึ่งผู้ประกอบการต้องการใช้คำว่า “natural ในชื่อภาษาอังกฤษและคำว่า “ธรรมชาติ” ในตำรับโดยทางจังหวัดไม่แน่ใจว่าจะใช้ได้หรือไม่ จึงได้โทรศัพท์ไปสอบถามยังคงได้รับคำตอบว่าขึ้นอยู่กับดุลยพินิจของจังหวัด ซึ่งอยากทราบว่ามี <u>หลักเกณฑ์อะไรในการพิจารณาเกี่ยวกับการตั้งชื่อผลิตภัณฑ์บ้างคะ</u> <u>เพื่อประกอบการพิจารณา</u> เนื่องจากจังหวัดผู้รับผิดชอบงานใบอนุญาตและงาน Post เป็นคนคนเดียวกันซึ่งจำเป็นต้องมีการพิจารณาฉลากก่อนอนุญาตทุกครั้งเพื่อความเรียบร้อยในการดำเนินงานค่ะ)</p>	<p>(๑) ไม่อนุญาตคำว่า “ธรรมชาติ” แต่อาจอนุญาตให้ใช้คำว่า “natural” หรือ “เนเชอรัล”(ทับศัพท์) ได้โดยต้องใช้คู่กับชื่อสารสำคัญที่มาจากธรรมชาติ ตัวอย่างเช่น “ปีปีปี เนเชอรัล ชิโตรเนลล่า ออยล์”</p> <p>(๒) ถ้าไม่แน่ใจไม่ควรอนุญาต เพราะต้องพิสูจน์ให้ได้ว่าเป็นสารจากธรรมชาติจริง</p> <p>(๓) กรณี Ferment fruit ๙๘% หากจะใช้ชื่อที่มีคำว่า เนเชอรัล จะต้องเป็นผลิตภัณฑ์ที่มีสารสำคัญที่ได้จากธรรมชาติ โดยไม่ใช่การนำวัตถุดิบจากธรรมชาติมาสังเคราะห์ต่อ และให้ปฏิบัติตามเกณฑ์ข้อ ๑ จะระบุลอยๆไม่ได้ เนื่องจากในตำรับมีส่วนประกอบอื่นที่ไม่ได้มาจากธรรมชาติด้วย แต่หาก Ferment fruit เป็นสารสำคัญจะไม่จัดเป็นวัตถุอันตรายชนิดที่ ๑</p> <p>(๔) การพิจารณาชื่อการค้า จะใช้หลักการตามมาตรา ๓๘ (๒) แห่งพระราชบัญญัติวัตถุอันตราย พ.ศ. ๒๕๓๕ ชื่อการค้าจะต้องไม่ใช่ชื่อในทำนองโอ้อวด ไม่สุภาพ หรืออาจทำให้เข้าใจผิดจากความเป็นจริง</p>

คำถามเกี่ยวกับการกำกับดูแลก่อนออกสู่ตลาด (ต่อ)		
ข้อ	คำถาม	คำตอบ
๑๒	ในแบบฟอร์มใบแจ้งข้อเท็จจริง วอ.๑ กรณีผู้ประกอบการมีสถานที่เก็บและสถานที่ผลิตคนละที่ให้ผู้ประกอบการแจ้งสถานที่ไหน เนื่องจากในแบบฟอร์มมีว่า “ชื่อสถานที่ผลิต/เก็บรักษา.....” อยู่บรรทัดเดียวกัน	(๑) กรณีเป็นการผลิต ให้ระบุชื่อสถานที่ผลิต (ไม่ต้องระบุสถานที่เก็บรักษา) (๒) กรณีเป็นการนำเข้า ให้ระบุชื่อสถานที่เก็บรักษา
๑๓	กรณีซื้อการค้าซ้ำกัน เช่น สันทราย ในหลายจังหวัดจะอนุญาตได้หรือไม่	สามารถอนุญาตให้ซื้อการค้าซ้ำกันได้ เนื่องจากในฉลากของแต่ละผลิตภัณฑ์จะแสดงเลขที่รับแจ้ง ชื่อและที่อยู่ของสถานที่ผลิต ซึ่งข้อมูลดังกล่าวเป็นการแจ้งให้ผู้บริโภคทราบว่า ผู้ใดเป็นผู้ผลิตผลิตภัณฑ์ดังกล่าว อย่างไรก็ตาม เจ้าหน้าที่ควรจะแนะนำผู้ประกอบการมิให้ขออนุญาตซื้อการค้าที่ซ้ำกับที่ผู้ประกอบการอื่นที่ได้รับอนุญาตอยู่แล้ว เนื่องจาก อาจเกิดปัญหาการฟ้องร้องกันทางคดีแพ่งภายหลังได้
๑๔	ชื่อผลิตภัณฑ์ล้างจานมีคำว่า “น้ำยา” และมีคำว่า “สูตรถนอมมือ” จะได้ไหม	<ul style="list-style-type: none"> ● ไม่อนุญาตคำว่า “น้ำยา” (ตามมติ คณะอนุกรรมการเพื่อพิจารณาการรับขึ้นทะเบียน วัตถุมีพิษที่ใช้ในทางสาธารณสุข ครั้งที่ ๙/๒๕๒๘ ลงวันที่ ๕ พฤศจิกายน ๒๕๒๘ ซึ่งในปัจจุบัน คณะอนุกรรมการฯ ดังกล่าว ได้เปลี่ยนชื่อมาเป็น คณะอนุกรรมการมาตรฐานและการขึ้นทะเบียนวัตถุอันตรายที่ใช้ในบ้านเรือนหรือทางสาธารณสุข) ● ไม่อนุญาตคำว่า “สูตรถนอมมือ” ในผลิตภัณฑ์ล้างจาน เนื่องจาก ผลิตภัณฑ์ล้างจานมีจุดมุ่งหมายเพื่อใช้ทำความสะอาดภาชนะต่างๆ ที่ใช้ในครัวเรือน มิใช่เครื่องสำอาง อีกทั้งในผลิตภัณฑ์ดังกล่าวมีสารสำคัญ จำพวกสารลดแรงตึงผิว (Surfactants) ซึ่งใช้กับงาน ดังนั้น จึงไม่สามารถอ้างสรรพคุณ “ถนอมมือ” ได้ ● ทั้งนี้ กลุ่มควบคุมวัตถุอันตราย จะรวบรวมข้อความที่ไม่อนุญาตขึ้นเว็บไซต์ของกลุ่มควบคุมวัตถุอันตราย ให้ทราบต่อไป

คำถามเกี่ยวกับการกำกับดูแลก่อนออกสู่ตลาด (ต่อ)

ข้อ	คำถาม	คำตอบ
๑๕	ต้องดูแลของวัตถุอันตราย ชนิดที่ ๑ หรือไม่	ไม่ต้องตรวจสอบฉลาก แต่ให้พนักงานเจ้าหน้าที่แนะนำการจัดทำให้เป็นไปตามกฎหมาย ได้แก่ ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ฉลากและระดับความเป็นพิษของวัตถุอันตราย ที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยามีอำนาจหน้าที่รับผิดชอบ พ.ศ. ๒๕๓๘ ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ฉลากและระดับความเป็นพิษของวัตถุอันตราย ที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยามีอำนาจหน้าที่รับผิดชอบ (ฉบับที่ ๒) พ.ศ. ๒๕๔๙
๑๖	ผลิตภัณฑ์ทากันยุงในต่างจังหวัด จะนิยมใช้ตะไคร้หอมต้มเป็นส่วนผสม ทำให้ไม่ทราบปริมาณของ Citronella oil จึงมีปัญหาในการรับแจ้งเป็นวัตถุอันตราย ชนิดที่ ๑ ไม่ได้ สอบถามว่า จะให้กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์วิเคราะห์หาปริมาณ Citronella oil ได้หรือไม่	<ul style="list-style-type: none"> ● <u>ในเบื้องต้น</u> ควรแนะนำให้ผู้ประกอบการนำตะไคร้หอมต้มและทดลองแยกว่าจะได้ปริมาณน้ำมันตะไคร้หอม (Citronella oil) เท่าใด (หน่วยเป็นมิลลิลิตร หรือกรัม/กิโลกรัม) ต่อปริมาณตะไคร้หอมที่ใช้ (หน่วยเป็นกิโลกรัม) ● สำหรับการผลิตภัณฑ์ตะไคร้หอมทากันยุง ไปส่งวิเคราะห์ที่กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ โดยปกติจะเป็นการวิเคราะห์ปริมาณ Alkaloid ที่อยู่ใน Citronella oil ไม่สามารถวิเคราะห์หาปริมาณ Citronella oil ได้โดยตรง ดังนั้น ผลที่ได้ไม่สามารถนำมาระบุปริมาณ Citronella oil ในตำรับได้
๑๗	สำนักงานสาธารณสุขจังหวัด ต้องการให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาหาปริมาณ Citronella oil เช่น ปริมาณตะไคร้หอมจำนวนกี่กิโลกรัม เติมน้ำเท่าไร เคี้ยวจนเหลือปริมาณเท่าไร จึงจะได้ปริมาณ Citronella oil ที่เหมาะสมในการที่จะรับแจ้งวัตถุอันตราย ชนิดที่ ๑	กลุ่มควบคุมวัตถุอันตรายขอรับไปศึกษาและหาข้อมูลเพิ่มเติม ต่อไป
๑๘	กลุ่มควบคุมวัตถุอันตรายทำหนังสือแจ้งไปถึงผู้ประกอบการโดยตรง โดยที่จังหวัดไม่ทราบ อยากให้ส่งหนังสือแจ้ง ทั้ง ๒ ทาง คือ ถึงผู้ประกอบการและจังหวัดด้วย	กลุ่มควบคุมวัตถุอันตรายขอรับไปพิจารณาดำเนินการต่อไป

คำถามเกี่ยวกับการกำกับดูแลก่อนออกสู่ตลาด (ต่อ)		
ข้อ	คำถาม	คำตอบ
๑๙	การรับแจ้งวัตถุอันตราย ชนิดที่ ๑ ถึงแม้ว่า กฎหมายไม่ได้ระบุให้ตรวจสอบสถานที่ แต่ขอเสนอให้ผู้ประกอบการแนบหลักฐานเกี่ยวกับ แผนที่ตั้งของสถานที่ผลิต/สถานที่นำเข้า เพื่อเป็นข้อมูลสำหรับพนักงานเจ้าหน้าที่ในการหาสถานที่ดังกล่าว เพื่อตรวจสอบเฝ้าระวังได้สะดวก ทั้งนี้ ไม่ควรแนบแผนที่ที่มาจาก Google map เนื่องจากไม่มีความละเอียดเพียงพอ ขอให้แนบแผนที่ที่วาดในกระดาษ A๔ แทน	กลุ่มควบคุมวัตถุอันตรายเห็นชอบตามข้อเสนอของสำนักงานสาธารณสุขจังหวัด
คำถามเกี่ยวกับการกำกับดูแลหลังออกสู่ตลาด		
ข้อ	คำถาม	คำตอบ
๒๐	เรื่อง ยาฆ่าเหา ที่ให้เก็บคืน ตรงนี้ทางร้านคืนบริษัทได้ไหม	ตามที่ขอได้มีหนังสือขอความร่วมมือจากสำนักงานสาธารณสุขจังหวัด ให้ตรวจสอบผลิตภัณฑ์วัตถุอันตราย ที่มีส่วนประกอบของ Lindane ที่ยังมีหลงเหลือในท้องตลาดนั้น กรณีร้านจำหน่ายที่มีวัตถุอันตราย Lindane ซึ่งไม่ใช่ยา (เนื่องจากยายังไม่ได้ห้ามใช้ ห้ามผลิต ห้ามจำหน่าย) ให้ส่งมอบให้สำนักงานสาธารณสุขจังหวัด เพื่อให้ สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดรวบรวมและจัดทำบัญชีเพื่อส่งมอบให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาพร้อมวัตถุอันตรายที่เรียกคืน เนื่องจากการทำลายต้องดำเนินการด้วยวิธีการที่เหมาะสมเพื่อมิให้กระทบต่อสิ่งแวดล้อม
๒๑	ถ้าให้เจ้าหน้าที่เก็บจากร้านยา จะเป็น การส่งมอบให้เจ้าหน้าที่ โดยที่เราไม่ต้องจ่ายอะไรให้ร้านยาใช่ไหมครับ	เมื่อทางร้านได้ส่งมอบผลิตภัณฑ์ดังกล่าวให้สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดแล้ว ให้เจ้าหน้าที่สสจ.จัดทำสำเนาบันทึกรายการการส่งมอบและจำนวนที่ส่งมอบให้ทางร้าน เพื่อทางร้านจะได้ดำเนินการขอชดใช้ค่าสินค้าดังกล่าวจากผู้ขายในกรณีที่มีได้สั่งซื้อโดยตรงจากผู้ผลิตและขอให้ สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดรวบรวมและจัดทำบัญชีพร้อมวัตถุอันตรายที่เรียกคืนให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ทั้งนี้ผลิตภัณฑ์ที่เรียกคืนจากร้านจำหน่ายต้องเป็นผลิตภัณฑ์ที่ขึ้นเป็นวัตถุอันตรายเท่านั้น มิใช่เป็นผลิตภัณฑ์ที่เป็นยา เนื่องจากผลิตภัณฑ์ที่เป็นยายังจำหน่ายได้

คำถามเกี่ยวกับการกำกับดูแลหลังออกสู่ตลาด (ต่อ)		
ข้อ	คำถาม	คำตอบ
๒๒	กรณีกำกับดูแลหลังออกสู่ตลาด เราต้องกำกับดูแลในส่วนของยานพาหนะที่ขนส่งวัตถุอันตรายด้วยหรือไม่	ต้องมีการกำกับดูแลยานพาหนะที่ใช้ในการขนส่งวัตถุอันตรายด้วย ตัวอย่างเช่น ต้องมีการแยกส่วนผู้ขับขี่และผู้โดยสารกับส่วนที่เก็บวัตถุอันตรายหรือมีภาชนะบรรจุเพื่อป้องกันการหกรั่วไหล และต้องมีเอกสารข้อมูลความปลอดภัย (SDS) ไว้ประจำยานพาหนะสำหรับขนส่งวัตถุอันตรายด้วย
๒๓	สถานที่ผลิตวัตถุอันตราย ชนิดที่ ๑ จะต้องตรวจสอบสถานที่หรือไม่	ไม่ต้องตรวจสอบสถานที่ แต่ให้ดำเนินการตรวจเฝ้าระวัง
๒๔	โรงงานเล็กๆ พนักงานเจ้าหน้าที่จะทำการทดสอบประสิทธิภาพระบบบำบัดอากาศ ได้อย่างไร เช่น hood dust collector กลุ่มควบคุมวัตถุอันตราย มีการพิจารณามาตรฐานอย่างไร	<ul style="list-style-type: none"> ● ขอให้พิจารณาเป็นรายๆ ไป ทั้งนี้ การทดสอบขึ้นกับปริมาณของวัตถุติด/ผลิตภัณฑ์ที่ต้องมีเครื่องดูดควัน หากมีปริมาณมากและโรงงานเข้าข่ายโรงงานตามพระราชบัญญัติโรงงาน พ.ศ. ๒๕๓๕ ไม่อาจใช้การทดสอบเบื้องต้นได้ ต้องมีผลการบำบัดอากาศตามประกาศของกรมโรงงานอุตสาหกรรม ● ในเบื้องต้น อาจใช้กระดาษแผ่นบางๆ ทดสอบว่าเครื่องดูดควันดังกล่าวสามารถดูดกระดาษให้ขึ้นไปใกล้หรือติดกับเครื่องดูดได้หรือไม่ หรือไม่
๒๕	ถังบรรจุสารเคมีที่ใช้แล้ว สามารถนำกลับมาใช้ใหม่ (reuse) ในทางการเกษตร ได้หรือไม่	ขอให้พิจารณาความเป็นอันตรายของสารเคมีแต่ละตัว ถ้านำของที่บรรจุในภาชนะดังกล่าวมาใช้บริโภค สามารถทำความสะอาดและนำไปใช้ซ้ำได้ เช่น นำไปเป็นถังผสมของผลิตภัณฑ์กำจัดแมลงทางการเกษตร
๒๖	จะให้คืนผลิตภัณฑ์กำจัดเหา ที่มีสารสำคัญ Lindane เป็นส่วนประกอบได้ที่ไหน เช่น ที่บริษัทฯ ได้หรือไม่	<ul style="list-style-type: none"> ● ผู้ประกอบการ ผู้บริโภคสามารถคืนผลิตภัณฑ์กำจัดเหา ที่มีสารสำคัญ Lindane เป็นส่วนประกอบได้ที่ช่องทางต่างๆ ดังนี้ <ol style="list-style-type: none"> ๑. ส่งโดยตรงที่บริษัทผู้ผลิต ๒. ส่งคืนที่ร้านค้าจำหน่าย ซึ่งร้านค้าจำหน่ายต้องมอบผลิตภัณฑ์คืนที่สำนักงานสาธารณสุข ● จากนั้น พนักงานเจ้าหน้าที่ต้องทำบันทึกการส่งมอบ และให้สำนักงานสาธารณสุขส่งผลิตภัณฑ์คืนที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เพื่อนำไปทำลายต่อไป

คำถามเกี่ยวกับการกำกับดูแลหลังออกสู่ตลาด (ต่อ)		
ข้อ	คำถาม	คำตอบ
๒๗	สามารถปรับเงินระเบียบปฏิบัติได้หรือไม่ เช่น กฎหมายกำหนดให้ปรับเป็นจำนวนเงิน ๑๐,๐๐๐ บาท แต่ครั้งที่ ๑ ระเบียบกำหนด ๑,๐๐๐ บาท แต่เราปรับ ๒,๐๐๐ บาท (ปรับเกินไป ๑,๐๐๐ บาท)	ไม่ผิดกฎหมาย แต่ผิดระเบียบคณะกรรมการวัตถุอันตรายว่าด้วยหลักเกณฑ์และวิธีการเปรียบเทียบปรับตามพระราชบัญญัติวัตถุอันตราย พ.ศ. ๒๕๓๕ พ.ศ. ๒๕๕๕
๒๘	ถ้าผู้มีอำนาจเปรียบเทียบปรับไม่ยอมปรับ แต่จะส่งให้พนักงานสอบสวนเลยได้หรือไม่	ได้ เพราะ ยังไม่มีแนวทางการปฏิบัติกำหนดไว้
๒๙	ปัจจุบันเคยมีการเปรียบเทียบปรับเกิดขึ้นหรือยัง	เนื่องจากระเบียบเปรียบเทียบปรับเพิ่งมีการบังคับใช้ปัจจุบันจึงยังไม่มีมีการเปรียบเทียบปรับเกิดขึ้น
๓๐	เครื่องดับเพลิง วางบนพื้นได้หรือไม่	ไม่ควรวางบนพื้นโดยตรงควรมีอุปกรณ์กันลื่น เนื่องจาก เมื่อเกิดเหตุเพลิงไหม้ อาจลื่นกีดขวางทางเดิน
๓๑	ในส่วนของยานพาหนะ มีการควบคุมอย่างไร	<ol style="list-style-type: none"> ๑. ต้องมีเอกสารข้อมูลความปลอดภัย (Safety Data Sheet) ๒. อุปกรณ์เพื่อความปลอดภัยของผู้ปฏิบัติงาน เช่น ถุงมือ หมวก ผ้าปิดจมูก ๓. เอกสารแสดงวิธีการใช้วัตถุอันตรายอย่างถูกต้อง การป้องกันอันตรายที่อาจเกิดแก่บุคคล สัตว์ พืช ทรัพย์สิน และสิ่งแวดล้อม ๔. อาจแนะนำเพิ่มเติมให้มีวัสดุที่มีคุณสมบัติเหมาะสม และปริมาณเพียงพอในการดูดซับวัตถุอันตรายที่อาจหกรั่วไหล เช่น ทราย ขี้เลื่อย ทราย โทโย ถัง/ถุงพลาสติก เพื่อใส่วัสดุที่ดูดซับวัตถุอันตรายแล้วเพื่อนำไปกำจัดอย่างถูกหลักวิชาการ

คำถามเกี่ยวกับการลงระบบโลจิสติกส์		
ข้อ	คำถาม	คำตอบ
๓๒	สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ควรเปิดให้ สสจ. บันทึกข้อมูล ใบอนุญาต/ใบรับแจ้ง ที่ สสจ. ได้ออกไว้แล้ว โดยให้บันทึกย้อนหลังได้ระยะหนึ่งก่อน หลังจากนั้นค่อยปิดการบันทึกย้อนหลัง อาจกำหนด D-Day เช่น ๑ ก.ค. ๕๖ (ให้เวลาเคลียร์ของเดิม ๖ เดือน) เพราะโปรแกรมเองก็ยังไม่สมบูรณ์ ผู้ใช้ทางภูมิภาคก็ยังไม่คล่องและควรเปิดให้แก้ไขข้อผิดพลาดจากการบันทึกในช่วงนี้ได้ก่อนด้วย	<ul style="list-style-type: none"> ● สำหรับข้อมูลเดิมที่ยังไม่ได้มีการบันทึกเลย ขอให้ส่งให้กลุ่มควบคุมวัตถุอันตรายบันทึกให้ โดยส่งเป็น hard copy หรือ pdf file ● กรณีที่จะบันทึกย้อนหลัง อย่างน้อยขอให้ลงเลขรับแล้วบันทึก(save)ไว้ เพื่อจะได้สามารถบันทึกต่อในวันหลังได้ โดยกลุ่มควบคุมวัตถุอันตรายจะแจ้งให้โปรแกรมเมอร์เปิดให้แก้ไข วันอนุญาตให้ ทั้งนี้อาจต้องรอให้มีการแก้ไขโปรแกรมก่อน ซึ่งจะแจ้งให้ทราบต่อไป ● สำหรับการแก้ไขการบันทึกที่ผิดพลาดสามารถแก้ไขได้เอง ถ้ายังไม่มีกรบันทึกสถานะลงนามแล้ว (อนุมัติ) ยกเว้นการบันทึกข้อมูลผู้ประกอบการที่ไม่สามารถแก้ไขได้ เนื่องจากเป็นหลักการที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยากำหนดไว้ ซึ่งเรื่องนี้ทราบว่าอยู่ระหว่างการหารือภายในสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
๓๓	e-logistic (ใน Hello) ไม่ควรกำหนดวันอนุญาตล่วงหน้าไว้ ๓-๔ วัน นับจากวันรับคำขอควรเปิดให้บันทึกวันอนุญาตได้เองก่อน หลังจากนั้นค่อยออกวันที่อนุญาต Real Time ในขั้นตอนการอนุญาต ไม่ระบุวันอนุญาตตั้งแต่ตอนที่ บันทึกคำขอแบบที่เป็นอยู่ตอนนี้ ปัจจุบัน วันที่อนุญาตไม่ขึ้นตามวันที่บันทึก อนุญาตจริง แต่จะขึ้นตามที่ระบบ set ให้ในขั้นตอนการรับคำขอ (ซึ่งช่วงที่ผ่านมา สสจ. แก้ววันที่เองไม่ได้เพิ่งแก้ไขเมื่อเร็วๆนี้)	เนื่องจากที่กลุ่มควบคุมวัตถุอันตรายมีเจ้าหน้าที่ลงข้อมูลหลายคน จึงได้กำหนดวันอนุญาตไว้ล่วงหน้าอัตโนมัติ เพื่อมิให้มีการออกเลขที่อนุญาตกับวันอนุญาตคล้กันกัน แต่ที่ สสจ. อาจมีเจ้าหน้าที่บันทึกข้อมูล ๑-๒ คน จึงไม่มีปัญหา นี้ ดังนั้นกลุ่มควบคุมวัตถุอันตรายจะแจ้งให้โปรแกรมเมอร์ปลดล็อคนี้ เฉพาะผู้ที่บันทึกข้อมูลเป็น สสจ. ทั้งนี้อาจต้องรอให้มีการแก้ไขโปรแกรมก่อน ซึ่งจะแจ้งให้ทราบต่อไป
๓๔	เหตุใดเลขที่แจ้งวัตถุอันตรายชนิดที่ ๑ จึงเป็นรหัสตัวอักษรของจังหวัดและตามด้วยตัวเลข ทำไมจึงไม่ใช่รหัสเป็นตัวเลขทั้งหมดเหมือนผลิตภัณฑ์อาหารและเครื่องสำอาง	กลุ่มควบคุมวัตถุอันตราย ขอรับไว้พิจารณาดำเนินการต่อไป

คำถามเกี่ยวกับการลงทะเบียนโลจิสติกส์		
ข้อ	คำถาม	คำตอบ
๓๕	ใบแจ้งข้อเท็จจริงวัตถุอันตราย ชนิดที่ ๑ สามารถพิมพ์ออกจากระบบได้หรือไม่	ในขณะนี้ ยังไม่สามารถพิมพ์ใบแจ้งข้อเท็จจริงฯ ออกจากระบบได้ เนื่องจาก ในการออกแบบระบบและแบบฟอร์มใบแจ้งฯ (วอ./สธ ๕) ต้องการให้ผู้ประกอบการกรอกข้อมูลตามแบบฟอร์ม และให้พนักงานเจ้าหน้าที่ลงนามรับแจ้งในส่วนท้ายของแบบฟอร์ม
๓๖	การขอเพิ่มผู้ผลิตต่างประเทศและ Product ID จะติดต่อกับใคร	การแจ้งขอเพิ่มผู้ผลิตต่างประเทศ และ Product ID สามารถติดต่อกับเจ้าหน้าที่ได้ ๓ ช่องทาง ดังนี้ ๑. <u>ทางโทรศัพท์</u> <ul style="list-style-type: none"> • ขอเพิ่มผู้ผลิตต่างประเทศ โปรดติดต่อ คุณวราพันธ์ พลีปราการ หมายเลขโทรศัพท์ ๐ ๒๕๕๐ ๗๔๑๗ • ขอเพิ่ม Product ID โปรดติดต่อ ญญ. สายรุ้ง ศรีเจริญ หมายเลขโทรศัพท์ ๐ ๒๕๕๐ ๗๓๐๓ ๒. <u>ทาง e-mail address</u> ที่ toxic@fda.moph.go.th เพื่อขอเพิ่มผู้ผลิตต่างประเทศและเพิ่ม Product ID ๓. <u>ทางโทรสาร</u> ที่หมายเลข ๐ ๒๕๕๐ ๗๓๐๘, ๐ ๒๕๕๑ ๘๔๘๓ เพื่อขอเพิ่มผู้ผลิตต่างประเทศและเพิ่ม Product ID ทั้งนี้ กลุ่มควบคุมวัตถุอันตรายจะเปิดสิทธิ์ให้เจ้าหน้าที่สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดบันทึกข้อมูลผู้ผลิตต่างประเทศ ตั้งแต่เดือนมีนาคม ๒๕๕๖ เป็นต้นไป
๓๗	เนื่องจากข้อมูลวัตถุอันตราย ชนิดที่ ๑ ที่ลงข้อมูลในระบบโลจิสติกส์ มีน้อยอยากให้ทางกลุ่มควบคุมวัตถุอันตราย ออกหนังสือถึงจังหวัดชี้แจงว่า ในการแจ้งวัตถุอันตราย ชนิดที่ ๑ ต้องใช้เอกสารประกอบการแจ้งอะไรบ้าง เนื่องจากไม่มีกำหนดในกฎหมาย เพื่อจังหวัดจะได้ใช้เป็นหลักฐานในการให้คำปรึกษากับผู้ประกอบการ	กรณีที่เป็นการขอข้อมูลเพื่อบันทึกข้อมูลผู้ประกอบการ อาจต้องอ้างประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ลงวันที่ ๑๘ กรกฎาคม ๒๕๕๑ เรื่อง ข้อมูลผู้ประกอบการ ซึ่งระบุรายการเอกสารหลักฐานที่ใช้ในการอ้างอิงข้อมูลเกี่ยวกับบุคคลหรือนิติบุคคล (รายละเอียดของประกาศสำนักงาน โปรดดูได้ที่ http://newsser.fda.moph.go.th/osscc/tha/frontend/ประกาศข้อมูลผู้ประกอบการ.pdf)

คำถามเกี่ยวกับอำนาจพนักงานเจ้าหน้าที่ในส่วนภูมิภาค

ข้อ	คำถาม	คำตอบ
๓๘	<p>ผู้มีอำนาจลงนามในใบอนุญาตมีไว้ในครอบครองวัตถุอันตรายเพื่อใช้รับจ้างคือใคร ยังคงใช้คำสั่งสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ที่ ๔๓/๒๕๔๘ เรื่อง มอบอำนาจเลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา ตามกฎหมายเฉพาะให้ผู้ว่าราชการจังหวัด (ฉบับที่ ๒)</p>	<p>เนื่องจากปัจจุบันได้มี “ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง แต่งตั้งพนักงานเจ้าหน้าที่เพื่อปฏิบัติการตามพระราชบัญญัติวัตถุอันตราย พ.ศ. ๒๕๓๕ ที่กระทรวงสาธารณสุขรับผิดชอบ พ.ศ. ๒๕๕๔” ซึ่งเป็นการอาศัยอำนาจตามมาตรา ๕ วรรคสาม แห่งพระราชบัญญัติวัตถุอันตราย พ.ศ. ๒๕๓๕ ที่ให้อำนาจรัฐมนตรีผู้รับผิดชอบในการแต่งตั้งพนักงานเจ้าหน้าที่เพื่อปฏิบัติตามพระราชบัญญัติวัตถุอันตราย พ.ศ. ๒๕๓๕</p> <p>ดังนั้น พนักงานเจ้าหน้าที่ที่มีอำนาจหน้าที่ปฏิบัติการเกี่ยวกับวัตถุอันตรายที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา รับผิดชอบ จึงต้องเป็นไปตามที่กำหนดไว้ในประกาศกระทรวงสาธารณสุขฉบับดังกล่าว</p> <p>ดังนั้น ผู้มีอำนาจลงนามในการออกใบอนุญาต การแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในใบอนุญาต และการสั่งพักการใช้หรือเพิกถอนใบอนุญาตมีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุอันตรายชนิดที่ ๓ ได้แก่</p> <p>(๑) ผู้ว่าราชการจังหวัด (ยกเว้นกรุงเทพมหานคร)</p> <p>(๒) นายแพทย์สาธารณสุขจังหวัด</p> <p>(๓) หัวหน้ากลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภค สำนักงานสาธารณสุขจังหวัด</p> <p>ตามข้อ ๖ ของประกาศฯ</p> <p>และผู้มีอำนาจลงนามในการต่อใบอนุญาตมีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุอันตรายชนิดที่ ๓ ได้แก่</p> <p>(๑) ผู้ว่าราชการจังหวัด (ยกเว้นกรุงเทพมหานคร)</p> <p>(๒) นายแพทย์สาธารณสุขจังหวัด</p> <p>(๓) เกสัชกร (ตั้งแต่ระดับชำนาญการขึ้นไป) กลุ่มงานคุ้มครอง สำนักงานสาธารณสุขจังหวัด</p> <p>ตามข้อ ๕ ของประกาศฯ</p>
๓๙	<p>การรับแจ้งข้อเท็จจริงวัตถุอันตรายชนิดที่ ๑ ,การรับแจ้งดำเนินการวัตถุอันตรายชนิดที่ ๒ ,การต่ออายุใบรับแจ้ง / ใบอนุญาต ที่มอบอำนาจให้สำนักงานสาธารณสุขจังหวัด และแต่งตั้งให้เภสัชกรชำนาญการ กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภค เป็นพนักงานเจ้าหน้าที่นั้น</p>	

คำถามเกี่ยวกับอำนาจพนักงานเจ้าหน้าที่ในส่วนภูมิภาค (ต่อ)		
ข้อ	คำถาม	คำตอบ
	<p>๑.๑ สำนักงานสาธารณสุขจังหวัด ต้องทำคำสั่งแต่งตั้งตัวเภสัชกรระบุตัว ผู้รับผิดชอบอีกหนึ่งชั้นหรือไม่</p> <p>๑.๒ ถ้าหัวหน้ากลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภค จะเป็นผู้รับแจ้ง/อนุญาตเอง ไม่มอบหมายให้เภสัชกร(ลูกน้อง) ดำเนินการ ทำได้หรือไม่ (ถูกหรือผิด อย่างไร)</p>	<p>การจะต้องจัดทำคำสั่งแต่งตั้งเภสัชกรเพื่อเป็นผู้รับผิดชอบ อีกชั้นหนึ่งหรือไม่นั้น ให้ขึ้นกับการบริหารจัดการภายใน จังหวัด</p> <p>การแต่งตั้งพนักงานเจ้าหน้าที่ในข้อ ๓,๔,๕ ของ ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง แต่งตั้งพนักงาน เจ้าหน้าที่เพื่อการปฏิบัติตามพระราชบัญญัติวัตถุอันตราย พ.ศ. ๒๕๓๕ ที่กระทรวงสาธารณสุขรับผิดชอบ พ.ศ. ๒๕๕๔ นั้น ครอบคลุมหัวหน้ากลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคอยู่ แล้ว (เพราะเป็นเภสัชกรในกลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภค สำนักงานสาธารณสุขจังหวัด) จึงสามารถดำเนินการเองได้</p>
๔๐	<p>กรณีวัตถุอันตรายชนิดที่ ๒,๓,๔..... ใน การยื่นขออนุญาต จังหวัดสามารถ ดำเนินการอย่างไรได้บ้าง นอกจากนี้ หนังสือมอบอำนาจเรื่องการต่ออายุ หากผู้ประกอบการมายื่นเอกสารที่ จังหวัดหรือต้องไปยื่นเอกสารที่ อย. เท่านั้น</p>	<p>๑. วัตถุอันตรายชนิดที่ ๔ เป็นวัตถุอันตรายที่ห้ามใช้ จึงไม่ มีการขออนุญาตดำเนินการใดใด แต่ให้ติดตามเผ่าระวัง</p> <p>๒. อำนาจหน้าที่ของจังหวัดในการดำเนินการตาม พระราชบัญญัติวัตถุอันตราย พ.ศ. ๒๕๓๕ เป็นไปตาม ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง แต่งตั้งพนักงาน เจ้าหน้าที่เพื่อปฏิบัติตามพระราชบัญญัติวัตถุ อันตราย พ.ศ. ๒๕๓๕ ที่กระทรวงสาธารณสุข รับผิดชอบ พ.ศ. ๒๕๕๔ ไม่ใช่คำสั่งมอบอำนาจจาก อย.</p> <p>๓. จังหวัดได้รับการแต่งตั้งเป็นพนักงานเจ้าหน้าที่เพื่อ ดำเนินการตามพระราชบัญญัติวัตถุอันตราย พ.ศ. ๒๕๓๕ ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขดังกล่าว ข้างต้น ซึ่งมีอำนาจดำเนินการในเรื่องต่างๆ ดังนี้</p> <p>งานกำกับดูแลก่อนออกสู่ตลาด</p> <p>(๑) รับแจ้งข้อเท็จจริงเกี่ยวกับวัตถุอันตรายชนิดที่ ๑ สำหรับสถานประกอบการที่มีสถานที่ผลิต (กรณีผลิต) สถานที่เก็บรักษาวัตถุอันตราย (กรณีนำเข้า) ในเขต จังหวัดที่มีอำนาจหน้าที่รับผิดชอบในการปฏิบัติราชการ</p> <p>(๒) รับแจ้งการมีไว้ในครอบครองเพื่อใช้รับจ้างซึ่งวัตถุ อันตรายชนิดที่ ๒ ที่เป็นผลิตภัณฑ์สำเร็จรูป การแก้ไข เปลี่ยนแปลงรายการในใบรับแจ้ง การต่ออายุใบรับแจ้ง สำหรับสถานประกอบการที่มีสถานที่เก็บในเขต</p> <p>(๓) จังหวัดที่มีอำนาจหน้าที่รับผิดชอบในการปฏิบัติ ราชการ</p>

คำถามเกี่ยวกับอำนาจพนักงานเจ้าหน้าที่ในส่วนภูมิภาค (ต่อ)

ข้อ	คำถาม	คำตอบ
		<p>(๔) การออกใบอนุญาตมีไว้ในครอบครองเพื่อใช้รับจ้างซึ่ง วัตถุอันตรายชนิดที่ ๓ การแก้ไขเปลี่ยนแปลง การออก ใบแทน การสั่งพักใช้ การเพิกถอนใบอนุญาตดังกล่าว สำหรับสถานประกอบการที่มีสถานที่เก็บในเขตจังหวัด ที่มีอำนาจหน้าที่รับผิดชอบในการปฏิบัติราชการ</p> <p>(๕) การต่ออายุใบอนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก หรือมีไว้ใน ครอบครองซึ่งวัตถุอันตรายชนิดที่ ๓ สำหรับสถาน ประกอบการที่มีสถานที่ผลิต สถานที่เก็บรักษาวัตถุ อันตราย ในเขตจังหวัดที่มีอำนาจหน้าที่รับผิดชอบใน การปฏิบัติราชการ</p> <p>(๖) กรณีอื่น เช่น การขึ้นทะเบียนวัตถุอันตราย (วอ. ๒ และ ๓) การรับแจ้งการดำเนินการ วอ. ๒ (ผลิต นำเข้า ส่งออก) การออกใบอนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก (วอ.๓) <u>หากผู้ประกอบการประสงค์จะยื่นที่จังหวัด สามารถทำ ได้ โดยทางจังหวัดรับเอกสารตามรายการที่กำหนด แล้วส่งหนังสือถึง อย. ซึ่งจะพิจารณาตามหลักเกณฑ์ ต่อไป</u></p>
		<p>งานกำกับดูแลหลังออกสู่ตลาด จังหวัดเป็นพนักงานเจ้าหน้าที่เพื่อปฏิบัติการตาม มาตรา ๕๒ วรรคหนึ่ง และมาตรา ๕๔ แห่ง พระราชบัญญัติวัตถุอันตราย พ.ศ. ๒๕๓๕</p>