

ประกาศกระทรวงสาธารณสุข

เรื่อง ยกเว้นการนำเข้าไม่ต้องปฏิบัติตามพระราชบัญญัติวัตถุอันตราย พ.ศ. ๒๕๓๕
เกี่ยวกับการแจ้งดำเนินการ การขออนุญาต และการขึ้นทะเบียนวัตถุอันตราย
ที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา มีอำนาจหน้าที่รับผิดชอบ พ.ศ. ๒๕๔๘

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๕ วรรคสาม มาตรา ๒๐ (๕) และมาตรา ๔๔ แห่งพระราชบัญญัติวัตถุอันตราย พ.ศ. ๒๕๓๕ อันเป็นพระราชบัญญัติที่มีบทบัญญัติบางประการเกี่ยวกับการจำกัดสิทธิเสรีภาพของบุคคลซึ่งมาตรา ๒๕ ประกอบกับมาตรา ๓๑ มาตรา ๓๕ มาตรา ๓๕ มาตรา ๔๘ และมาตรา ๕๐ ของรัฐธรรมนูญแห่งราชอาณาจักรไทย บัญญัติให้กระทำได้โดยอาศัยอำนาจตามบทบัญญัติแห่งกฎหมาย รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข โดยความเห็นของคณะกรรมการวัตถุอันตรายออกประกาศไว้ดังต่อไปนี้

ข้อ ๑ วัตถุอันตรายตามประกาศนี้ หมายความว่า วัตถุอันตรายที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาเป็นผู้รับผิดชอบตามประกาศกระทรวงอุตสาหกรรม ว่าด้วยเรื่องบัญชีรายชื่อวัตถุอันตราย

ข้อ ๒ วัตถุอันตรายที่นำเข้ามาเพื่อวัตถุประสงค์ดังต่อไปนี้ ให้ได้รับการยกเว้นไม่ต้องปฏิบัติตามมาตรา ๒๒ วรรคหนึ่ง วรรคสอง มาตรา ๒๓ วรรคหนึ่ง และมาตรา ๓๖ วรรคสอง แห่งพระราชบัญญัติวัตถุอันตราย พ.ศ. ๒๕๓๕

- (๑) วัตถุอันตรายที่นำเข้ามาเพื่อใช้สอยส่วนบุคคล หรือใช้เพื่อวัตถุประสงค์เฉพาะเป็นครั้งคราว
- (๒) วัตถุอันตรายที่นำเข้ามาเพื่อการแสดงนิทรรศการ
- (๓) วัตถุอันตรายที่นำเข้ามาเพื่อการศึกษาของสถาบันการศึกษา หรือเพื่อใช้ในการศึกษาวิจัย
- (๔) วัตถุอันตรายที่นำเข้ามาใช้โดยหน่วยงานที่ต้องปฏิบัติตามมาตรฐานสากลของการใช้วัตถุอันตรายนั้น

(๕) วัตถุอันตรายที่นำเข้ามาเพื่อส่งต่อให้กระทรวง ทบวง กรม ราชการส่วนท้องถิ่น รัฐวิสาหกิจ องค์การของรัฐ สภากาชาดไทย คณะกรรมการกาชาดระหว่างประเทศ องค์การระหว่างประเทศตามกฎหมายว่าด้วยการคุ้มครองการค้าแรงงานของสหประชาชาติและทบวงการชำนัญพิเศษในประเทศไทย

ข้อ ๓ การนำเข้าวัตถุอันตรายตามข้อ ๒ (๑) – (๔) ต้องมิให้นำเข้ามาเพื่อการขาย

ข้อ ๔ การนำเข้าวัตถุอันตรายตามข้อ ๒ ต้องได้รับความเห็นชอบจากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา และให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์เงื่อนไขที่กำหนดท้ายประกาศนี้

ทั้งนี้ ให้มีผลใช้บังคับตั้งแต่วันถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป

ประกาศ ณ วันที่ ๒๗ ตุลาคม พ.ศ. ๒๕๔๘

สุชัย เจริญรัตนกุล

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข

หลักเกณฑ์เงื่อนไขการยกเว้นการปฏิบัติเกี่ยวกับการนำเข้าวัตถุดิบ
แบบท้ายประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยกเว้นการนำเข้าไม่ต้องปฏิบัติตามพระราชบัญญัติ
วัตถุดิบ พ.ศ. 2535 เกี่ยวกับการแจ้งดำเนินการ การขออนุญาต และการขึ้นทะเบียน
วัตถุดิบที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยามีอำนาจหน้าที่รับผิดชอบ พ.ศ.2548

วัตถุดิบ	หลักเกณฑ์เงื่อนไข
1. วัตถุดิบที่นำเข้ามาเพื่อใช้สอยส่วนบุคคล หรือใช้เพื่อวัตถุประสงค์เฉพาะเป็นครั้งคราว	1.1 เป็นผลิตภัณฑ์สำเร็จรูปที่นำเข้ามาใช้สอยส่วนบุคคลเท่านั้น หรือนำเข้ามาใช้เพื่อวัตถุประสงค์เฉพาะเป็นครั้งคราวที่มีใช้ การมีไว้ในครอบครองเพื่อการใช้รับจ้าง การจำหน่าย หรือ เพื่อประโยชน์ทางการค้าวัตถุดิบ 1.2 ปริมาณการนำเข้าต้องไม่เกินครั้งละ 5 ลิตร หรือ 5 กิโลกรัม 1.3 ต้องมีหนังสือรับรองของผู้นำเข้า
2. วัตถุดิบที่นำเข้ามาเพื่อการแสดงนิทรรศการ	2.1 ต้องมีหนังสือรับรองของผู้นำเข้าว่านำเข้าเพื่อการจัด นิทรรศการ และจะส่งกลับภายใน 30 วัน หลังสิ้นสุดงาน นิทรรศการ 2.2 ต้องมีหนังสือรับรองจากผู้จัดนิทรรศการ 2.3 ต้องมีหนังสือรับรองจากเจ้าของสถานที่จัดนิทรรศการ 2.4 กรณีสินค้าเกิดการชำรุดเสียหายต้องมีหลักฐานแสดงการ ชำรุดเสียหาย
3. วัตถุดิบที่นำเข้ามาเพื่อการศึกษาของ สถาบันการศึกษา หรือเพื่อใช้ในงานศึกษาวิจัย	3.1 เป็นวัตถุดิบที่นำเข้ามาเพื่อใช้ในการทดลอง การสาธิต หรือเพื่อการศึกษาของสถาบันการศึกษา 3.2 เป็นวัตถุดิบที่นำเข้ามาเพื่อใช้ในการวิจัยทาง ห้องปฏิบัติการ หรือภาคสนาม ที่มีใช้เป็นการวิจัยด้าน การตลาด 3.3 ปริมาณนำเข้าต้องไม่เกินตามที่กำหนดใน โครงการวิจัย เว้น แต่จะมีเหตุผลความจำเป็นแล้วแต่กรณี
4. วัตถุดิบที่นำเข้ามาใช้โดยหน่วยงานที่ต้อง ปฏิบัติตามมาตรฐานสากลของการใช้ วัตถุดิบนั้น	4.1 เป็นวัตถุดิบที่นำเข้ามาเพื่อใช้ในกิจการของหน่วยงาน ที่ต้องปฏิบัติตามมาตรฐานสากล เช่น สายการบิน 4.2 วัตถุดิบที่นำเข้าจะต้องได้รับการขึ้นทะเบียน หรือการ อนุญาตอื่นใดเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์ในประเทศผู้ผลิต

วัตถุประสงค์	หลักเกณฑ์เงื่อนไข
5. วัตถุประสงค์รายที่นำเข้าเพื่อส่งต่อให้กระทรวง ทบวง กรม ราชการส่วนท้องถิ่น รัฐวิสาหกิจ องค์การของรัฐ สภากาชาดไทย คณะกรรมการ กษาระหว่างประเทศ องค์การระหว่างประเทศ ตามกฎหมายว่าด้วยการคุ้มครองการค้าแรงงาน ของสหประชาชาติและทบวงการชำนัญพิเศษใน ประเทศไทย	5.1 เป็นวัตถุประสงค์รายที่นำเข้ามาเพื่อส่งต่อให้หน่วยงานที่ได้รับ การยกเว้นตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยกเว้น การปฏิบัติตามพระราชบัญญัติวัตถุประสงค์ราย พ.ศ. 2535 ที่ สำนักงาน คณะกรรมการอาหารและยามีอำนาจหน้าที่ รับพิจารณา พ.ศ. 2538 เพื่อการใช้ในกิจการของหน่วยงาน นั้น 5.2 ต้องมีหนังสือรับรองจากหน่วยงานที่ให้นำเข้า