



ที่ประชุมอธิการบดีแห่งประเทศไทย
ชั้น 3 อาคารสำนักงานคณะกรรมการการอุดมศึกษา 328 ถนนศรีอยุธยา แขวงหุ่งพญาไท เขตราชเทวี กรุงเทพฯ 10400

Council of University Presidents of Thailand

Office of Higher Education Commission, 3rd Floor, 328 Sri Ayutthaya Road, Ratchathewi, Bangkok, THAILAND 10400
Tel. (662) 354-3728-29 Fax. (662) 354-3730, (662) 354-3796 E-mail : contacts@cupt.net Website : www.cupt.net

มหาวิทยาลัยทักษิณ	
๓๖๗๙	วันที่ ๔ ก.ค. ๒๕๖๐
๑๙.๒๓	เวลา

ที่ ทปอ.๖๐/๑๓๕๑

๕ กรกฏาคม ๒๕๖๐

เรื่อง การจัดซื้อยา เวชภัณฑ์ และอุปกรณ์ทางการแพทย์ที่ผลิตในประเทศไทย

เรียน อธิการบดี

๐๘๑๕ วันที่

ที่มา หนังสือที่ ศธ ๐๘๑๗๐๑.๐๑๖/๒๑๑๑ ลงวันที่ ๒๖ มิถุนายน ๒๕๖๐ เวลา

ตามหนังสือที่อ้างถึง มหาวิทยาลัยทักษิณ แจ้งเรื่องการจัดซื้อยาที่ผลิตในประเทศไทย โดยสืบเนื่องจากการประชุมคณะกรรมการตุ้นเมื่อวันที่ ๖ มิถุนายน ๒๕๖๐ คณะกรรมการตุ้นเห็นชอบมาตรการ การจัดซื้อยา เวชภัณฑ์ และอุปกรณ์ทางการแพทย์ที่ผลิตในประเทศไทยตามที่รองนายกรัฐมนตรี (นายวิษณุ เครืองาม) นั้น

ในการนี้ ทปอ. ได้ร้องความอนุเคราะห์มหาวิทยาลัย/สถาบันสมาชิก ทปอ. พิจารณาความจำเป็นเกี่ยวกับการจัดซื้อยา เวชภัณฑ์ และอุปกรณ์ทางการแพทย์ที่อยู่ในบัญชีนัดกรรม ผ่านทางผู้แทนจำหน่าย ให้เสนอเรื่องให้กระทรวงสาธารณสุขพิจารณาความจำเป็นและความเหมาะสม ก่อนดำเนินการจัดซื้อต่อไป ทั้งนี้ขอให้กระทรวงสาธารณสุขเร่งรัดการพิจารณาดังกล่าวโดยเร็ว เพื่อไม่ให้เกิดปัญหา อุปสรรค และความล่าช้าในการจัดซื้อ และในการจัดซื้อยา เวชภัณฑ์ และอุปกรณ์ทางการแพทย์ดังกล่าวให้หน่วยงานของรัฐที่เกี่ยวข้องแยกวงเงินงบประมาณเพื่อการนี้ให้ถูกต้องชัดเจน และให้สำนักงบประมาณกำกับคุณภาพให้ถูกต้องต่อไป (รายละเอียดดังเอกสารที่อ้างถึง)

จึงเรียนมาเพื่อโปรดพิจารณา

ขอแสดงความนับถือ

(รองศาสตราจารย์พีญวัฒน์ วงศ์วิทยากร)

รองเลขานุการที่ประชุมอธิการบดีแห่งประเทศไทย

สำนักงานเลขานุการที่ประชุมอธิการบดีแห่งประเทศไทย

โทรศัพท์ ๐-๒๑๓๕๔-๓๗๑๒๕-๑๕

โทรสาร ๐-๒๑๓๕๔-๓๗๑๓

ที่ปรึกษาธิการนิติฯ
เลขที่รับ 0347
วันที่รับ ๒๖.๔.๒๕๖๖
วันที่มีผลบังคับใช้ ๘.๕.๒๕๖๖



มหาวิทยาลัยมหิดล

๙๗๙ ถนนพุทธมณฑล สาย ๔ ตำบลศาลายา
อำเภอพุทธมณฑล จังหวัดนครปฐม ๗๓๑๗๐
โทร. ๐๒-๘๔๔-๖๒๕๕ โทรสาร. ๐๒-๘๔๔-๖๒๕๗

ที่ ศธ ๐๔๗๗.๐๑๖ / ๒๖๗๓ ๗

วันที่ ๒๖ มิถุนายน ๒๕๖๖

เรื่อง การจัดซื้อยา เวชภัณฑ์ และอุปกรณ์ทางการแพทย์ที่ผลิตในประเทศไทย

เรียน ประธานที่ประชุมอธิการบดีแห่งประเทศไทย

อ้างถึง หนังสือสำนักเลขานุการคณะกรรมการรัฐมนตรี ต่วนที่สุด เลขที่ นร. ๐๔๐๔/ว ๒๕๔๙ ลงวันที่ ๕ มิถุนายน ๒๕๖๐

ตามหนังสือที่อ้างถึงสำนักเลขานุการคณะกรรมการรัฐมนตรีเรื่อง การจัดซื้อยาที่ผลิตในประเทศไทย โดยสืบเนื่องจาก การประชุมคณะกรรมการรัฐมนตรีเมื่อวันที่ ๖ มิถุนายน ๒๕๖๐ คณะกรรมการรัฐมนตรีมีมติดังนี้

๑. เห็นชอบมาตรการการจัดซื้อยา เวชภัณฑ์ และอุปกรณ์ทางการแพทย์ที่ผลิตในประเทศไทยที่ร้อง นายกรัฐมนตรี (นายวิษณุ เครืองาม) เสนอ และที่เสนอเพิ่มเติม และให้นำไปยังงานของรัฐดือปฎิบัติอย่างเคร่งครัด ดังนี้

๑.๑ ให้นำไปยังงานของรัฐที่เกี่ยวข้องจัดซื้อยา เวชภัณฑ์ และอุปกรณ์ทางการแพทย์ที่ผลิตได้เองในประเทศไทยและผ่านการรับรองคุณภาพจากหน่วยงานของรัฐที่เกี่ยวข้องแล้ว ซึ่งเป็นนโยบายการจัดหาในภาครัฐ (Government Procurement) ที่สำคัญตามยุทธศาสตร์การเสริมสร้างศักยภาพทางเศรษฐกิจและส่งเสริมการแข่งขันทางการค้าและ ยุทธศาสตร์การพัฒนาคุณภาพชีวิตตามนัยแห่งข้อสั่งการนโยบายกรัฐมนตรีเมื่อวันที่ ๕ พฤษภาคม ๒๕๖๐ โดยใช้กับยา เวชภัณฑ์ และอุปกรณ์ทางการแพทย์ เช่น รถพยาบาล อาหารทางการแพทย์ที่อยู่ในบัญชีนัดกรรมไทยด้านการแพทย์และรัฐได้ให้ สิทธิพิเศษแก่ผลิตภัณฑ์และบริการนัดกรรมดังกล่าวตามที่สำนักงานพัฒนาวิทยาศาสตร์และเทคโนโลยีแห่งชาติ (สวทช.) ได้ตรวจสอบคุณสมบัติและสำนักงบประมาณได้ประกาศขึ้นบัญชีนัดกรรมไทยแล้ว ทั้งนี้ ตามมติคณะกรรมการรัฐมนตรีวันที่ ๓ พฤษภาคม ๒๕๖๘

๑.๒ ให้นำไปยังงานของรัฐที่เกี่ยวข้องพิจารณาดำเนินการตามข้อ ๑ โดยวิธีกรณีพิเศษได้อย่างน้อยร้อยละ ๓๐ ของปริมาณความจำเป็นที่ต้องการใช้ตั้งแต่บัดนี้เป็นต้นไป

๑.๓ เมื่อพระราชบัญญัติการจัดซื้อจ้างและบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ. ๒๕๖๐ มีผลบังคับใช้แล้ว (๒๓ สิงหาคม ๒๕๖๐) โดยที่กฎหมายดังกล่าวไม่ได้ระบุถึงการจัดซื้อโดยวิธีกรณีพิเศษอีกต่อไปแต่มีการจัดซื้อโดยวิธี เอกพัฒนาเจาะจง ซึ่งจะใช้กับเรื่องใด ให้เป็นไปตามที่กฎกระทรวงกำหนด จึงให้กระทรวงการคลังดำเนินการออกกฎกระทรวง กำหนดให้ยา เวชภัณฑ์ และอุปกรณ์ทางการแพทย์ตามข้อ ๑.๑ เป็นพัสดุที่รัฐต้องการส่งเสริมหรือสนับสนุน เพื่อให้ หน่วยงานของรัฐสามารถจัดซื้อด้วยวิธีเฉพาะเจาะจงได้อย่างน้อยร้อยละ ๓๐ ตามข้อ ๑.๒ ในระหว่างนี้ให้กระทรวงการคลัง เตรียมการออกกฎกระทรวงเพื่อจะสามารถรับซ่อมไปดำเนินการได้อย่างต่อเนื่องกับการมีผลใช้บังคับของพระราชบัญญัติฉบับใหม่

/ในกรณี ...

ในกรณีที่หน่วยงานของรัฐมีความจำเป็นต้องจัดซื้อยา เวชภัณฑ์ และอุปกรณ์ทางการแพทย์ที่อยู่ในบัญชีนวัตกรรมฝ่าทางผู้แทนจำหน่าย ให้เสนอเรื่องให้กระทรวงสาธารณสุขพิจารณาความจำเป็นและความเหมาะสมก่อนดำเนินการจัดซื้อต่อไป ทั้งนี้ ให้กระทรวงสาธารณสุขเร่งรัดการพิจารณาดังกล่าวโดยเร็วเพื่อไม่ให้เกิดปัญหา อุปสรรค และความล่าช้าในการจัดซื้อยา เวชภัณฑ์ และอุปกรณ์ทางการแพทย์ดังกล่าวให้หน่วยงานของรัฐที่เกี่ยวข้องแยกวงเงินงบประมาณเพื่อการนี้ให้ถูกต้อง ชัดเจน และให้สำนักงบประมาณกำกับดูแลให้ถูกต้องต่อไปด้วย

จึงเรียนมาเพื่อโปรดทราบและแจ้งหน่วยงานในสังกัดเพื่อขอความร่วมมือในการสนับสนุนนโยบายของรัฐบาล และปฏิบัติตามดังนี้

ขอแสดงความนับถือ

สมชาย ธรรม (ผู้อนุมัติ)
นางสาวนนท์ ประคุณ
เมษายน พ.ศ.๒๕๖๐

(ศาสตราจารย์คลินิก นายแพทย์อุดม ศรีชินทร์)
อธิการบดีมหาวิทยาลัยหอดส์

(รองศาสตราจารย์ที่ปรึกษา แม่บ้าน)
รองศาสตราจารย์ที่ปรึกษาในสังกัด กองบัญชาการ
- ๓ ก.ก. ๒๕๖๐

นาย ไกรเดช คงกระพัน
Nar

(ผู้ช่วยศาสตราจารย์ ดร.ประเสริฐ ภูมิธรรมนนท์)
รักษาการเลขานุการที่ปรึกษาในสังกัด กองบัญชาการ

สำเนา

ค่าวันที่สุด

ที่ นร ๐๕๐๕/ว ๒๖๗๙

สำนักเลขานุการคณะกรรมการรัฐมนตรี
ทำเนียบรัฐบาล กมธ. ๑๓๓๐

วันที่ ๘ มิถุนายน ๒๕๖๐

เรื่อง การจัดซื้อยาที่ผลิตในประเทศไทย

กราบเรียน/เรียน รอง-นร., รัฐ-นร., กระทรวง, กรม, เอกอัครราชทูตฯ

อ้างถึง หนังสือสำนักเลขานุการคณะกรรมการรัฐมนตรี ค่าวันที่สุด ที่ นร ๐๕๐๕/ว ๒๖๗๙ ลงวันที่ ๑๕ พฤษภาคม ๒๕๖๐

ลิงที่ส่งมาด้วย บัญชีสำเนาหนังสือที่ส่งมาด้วย

ตามที่ได้แจ้งข้อสังการของนายกรัฐมนตรี ในคราวประชุมคณะกรรมการรัฐมนตรีเมื่อวันที่ ๑ พฤษภาคม ๒๕๖๐ ให้กระทรวงสาธารณสุข สำนักงานหลักประกันสุขภาพแห่งชาติ สถาบันพยาบาลของรัฐ และหน่วยงานที่เกี่ยวข้อง พิจารณาจัดซื้อยา เวชภัณฑ์ และอุปกรณ์ทางการแพทย์ต่าง ๆ ที่ผลิตได้เองในประเทศไทยและฝ่ายการรัฐของคุณภาพมาตรฐานจากหน่วยงานของรัฐที่เกี่ยวข้องแล้ว เพื่อเป็นการสนับสนุนผู้ประกอบการ และอุดหนุนการด้านการสาธารณสุขของประเทศไทย และให้กระทรวงสาธารณสุขร่วมกับกระทรวงการคลัง สำนักงานคณะกรรมการส่งเสริมการลงทุนและหน่วยงานที่เกี่ยวข้องพิจารณากำหนดแนวทางที่เหมาะสมในการส่งเสริมให้ด้วยประเทศไทย เช้ามาลงทุนด้านการวิจัยและพัฒนาในประเทศไทย เพื่อส่งเสริมให้ประเทศไทยเป็นศูนย์กลางในการวิจัยและพัฒนาของภูมิภาคนี้ต่อไป มาเพื่อทราบ ความละเอียดแจ้งแล้ว นั้น

รองนายกรัฐมนตรี (นายวิษณุ เครืองาม) ได้เสนอเรื่อง การจัดซื้อยาที่ผลิตในประเทศไทย ไปเพื่อดำเนินการ ซึ่งกระทรวงพาณิชย์ กระทรวงสาธารณสุข สำนักงานประกันสุขภาพ สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา และสำนักงานคณะกรรมการพัฒนาการเศรษฐกิจและสังคมแห่งชาติได้เสนอความเห็นไปเพื่อประกอบการพิจารณา ของคณะกรรมการรัฐมนตรีด้วย ความละเอียดปรากฏตามบัญชีสำเนาหนังสือที่ส่งมาด้วยนี้

ในคราวประชุมคณะกรรมการรัฐมนตรีเมื่อวันที่ ๖ มิถุนายน ๒๕๖๐ รองนายกรัฐมนตรี (นายวิษณุ เครืองาม) เสนอเพิ่มเติมว่า ตามที่นายกรัฐมนตรีได้มีข้อสังการเมื่อวันที่ ๑ พฤษภาคม ๒๕๖๐ ให้หน่วยงานของรัฐ ที่มีอำนาจหน้าที่เกี่ยวข้องพิจารณาจัดซื้อยา เวชภัณฑ์ และอุปกรณ์ทางการแพทย์ต่าง ๆ ที่ผลิตได้เองในประเทศไทย และฝ่ายการรัฐของคุณภาพมาตรฐานจากหน่วยงานของรัฐที่เกี่ยวข้อง นั้น ได้มีการหารือกับส่วนราชการที่เกี่ยวข้องแล้วสรุปได้ ดังนี้

๑. การจัดซื้อยา เวชภัณฑ์ และอุปกรณ์ทางการแพทย์ต่าง ๆ ที่ผลิตได้เองในประเทศไทย ตามข้อสังการของนายกรัฐมนตรีดังกล่าวมีความเหมาะสม เนื่องจากปัจจุบันยาที่ผลิตในประเทศไทย มีคุณสมบัติเทียบเท่ายาที่ผลิตจากต่างประเทศและสามารถจะประยุตงบประมาณภาครัฐได้มาก เนื่องจากมีราคาเดียวกันจากต่างประเทศ (ประเทศไทยมีการจัดซื้อยาทั้งหมดคิดเป็นมูลค่าปีละประมาณ ๑๕๐,๐๐๐ ล้านบาท ในจำนวนนี้เป็นมูลค่ายาที่นำเข้าจากต่างประเทศประมาณ ๑๑๐,๐๐๐ ล้านบาท) นอกจากนี้ ยังเป็นการส่งเสริม อุดหนุนการผลิตยาในประเทศไทยอย่างครบวงจรและฐานใจให้ผู้ประกอบการย้ายตัวมาลงทุน ผลิตยาในประเทศไทยเพิ่มมากขึ้น ซึ่งจะส่งผลดีต่อเศรษฐกิจของประเทศไทยในภาพรวมด้วย

๖. หน่วยงานของรัฐสามารถถือปฏิบัติตามมาตราการการจัดซื้อยา เวชภัณฑ์ และอุปกรณ์ทางการแพทย์ที่ผลิตในประเทศไทยตามที่เสนอในครั้งนี้ได้ โดยไม่ต้องว่าด้วยความตกลงระหว่างประเทศ หรือองค์กรระหว่างประเทศที่ประเทศไทยเข้าเป็นภาคีอยู่ในปัจจุบัน เพราะเป็นเรื่องความจำเป็นในการจัดหา ในส่วนของภาครัฐ (Government Procurement)

๗. เป็นจากปรากฏข้อเท็จจริงว่า ผู้ประกอบการในประเทศไทยส่วนเป็นผู้วิจัย พัฒนา และผลิตยา เวชภัณฑ์ และอุปกรณ์ทางการแพทย์ โดยมีได้เป็นผู้จำหน่ายโดยตรงแต่ได้จัดตั้ง/แต่งตั้งบริษัท ผู้แทนจำหน่ายขึ้นมาทำหน้าที่แทน ดังนั้น ในกรณีที่หน่วยงานของรัฐประสงค์จะจัดซื้อยา เวชภัณฑ์ และอุปกรณ์ทางการแพทย์ที่อยู่ในบัญชีนวัตกรรมฝ่ายหน้าทางผู้แทนจำหน่าย เห็นควรให้ดำเนินการได้ โดยให้กระทรวงสาธารณสุขเป็นผู้พิจารณาความจำเป็นและเหมาะสมของการจัดซื้อดังกล่าวเป็นกรณี ๆ ไป ทั้งนี้ ให้กระทรวงสาธารณสุขพิจารณาดำเนินการโดยเร็วเพื่อไม่ให้เกิดปัญหา อุปสรรค และความล่าช้า ใน การจัดซื้อดังกล่าว

ซึ่งคณะกรรมการและล่วงลงดิ่ว

๘. เห็นชอบมาตราการการจัดซื้อยา เวชภัณฑ์ และอุปกรณ์ทางการแพทย์ที่ผลิตในประเทศไทย ตามที่รองนายกรัฐมนตรี (นายวิษณุ เครืองาม) เสนอ และที่เสนอเพิ่มเติม และให้หน่วยงานของรัฐถือปฏิบัติ อย่างเคร่งครัด ดังนี้

๙.๑ ให้หน่วยงานของรัฐที่เกี่ยวข้องจัดซื้อยา เวชภัณฑ์ และวัสดุอุปกรณ์ทางการแพทย์ ที่ผลิตได้เองในประเทศไทยและฝ่ายหน้าของรัฐที่เกี่ยวข้องแล้ว ซึ่งเป็นนโยบายการจัดหาในภาครัฐ (Government Procurement) ที่สำคัญตามยุทธศาสตร์การเสริมสร้าง ศักยภาพทางเศรษฐกิจและส่งเสริมการแข่งขันทางการค้าและยุทธศาสตร์การพัฒนาคุณภาพชีวิต ตามนัยแห่งข้อสั่งการนายกรัฐมนตรีเมื่อวันที่ ๒ พฤษภาคม ๒๕๖๐ โดยใช้กับยา เวชภัณฑ์ และวัสดุอุปกรณ์ ทางการแพทย์ เช่น โรงพยาบาล อาหารทางการแพทย์ที่อยู่ในบัญชีนวัตกรรมไทยด้านการแพทย์และรัฐ ได้ให้สิทธิพิเศษแก่ผลิตภัณฑ์และบริการนวัตกรรมดังกล่าวตามที่สำนักงานพัฒนาวิทยาศาสตร์ และเทคโนโลยีแห่งชาติ (สวทช.) ได้ตรวจสอบคุณสมบัติและสำนักงบประมาณได้ประกาศขึ้นบัญชีนวัตกรรมไทยแล้ว ทั้งนี้ ตามมติคณะรัฐมนตรีวันที่ ๓ พฤษภาคม ๒๕๖๘

๙.๒ ให้หน่วยงานของรัฐที่เกี่ยวข้องพิจารณาดำเนินการตามข้อ ๙.๑ โดยวิธีการพิเศษได้ อย่างน้อยร้อยละ ๓๐ ของบริมาณความจำเป็นที่ต้องการใช้ดังที่บันทึกเป็นต้นไป

๙.๓ เมื่อพระราชบัญญัติการจัดซื้อจัดจ้างและบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ. ๒๕๖๐ มีผลใช้บังคับแล้ว (๒๓ สิงหาคม ๒๕๖๐) โดยที่กฎหมายดังกล่าวไม่ได้ระบุถึงการจัดซื้อโดยวิธีการพิเศษอีกต่อไป แต่มีการจัดซื้อโดยวิธีเดียวกันเช่นเดิม ซึ่งจะใช้กับเรื่องใดให้เป็นไปตามที่กฎกระทรวงกำหนด จึงให้กระทรวงการคลัง ดำเนินการออกกฎหมายที่ห้ามให้ยา เวชภัณฑ์ และวัสดุอุปกรณ์ทางการแพทย์ตามข้อ ๙.๑ เป็นพัสดุที่รัฐ ต้องการส่งเสริมหรือสนับสนุน เพื่อให้หน่วยงานของรัฐสามารถจัดซื้อโดยวิธีเดียวกันเช่นเดิมได้อย่างน้อยร้อยละ ๓๐ ตามข้อ ๙.๒ ในระหว่างนี้ให้กระทรวงการคลังเตรียมการออกกฎหมายที่ห้ามให้ดำเนินการได้ อย่างต่อเนื่องกับการมีผลใช้บังคับของพระราชบัญญัตินฉบับใหม่

๙.๔ ให้กระทรวงสาธารณสุข และกระทรวงการคลังร่วมกันพิจารณาความเหมาะสม ในกรณีมาตราการดังกล่าวไปใช้กับการจัดซื้อยาตามบัญชียาหลักแห่งชาติที่ผลิตในประเทศไทยด้วย

๑.๕ ให้กระทรวงสาธารณสุข กระทรวงการคลัง และสำนักงบประมาณอ่านว่าความสะดวก และกำกับดูแลให้การดำเนินการตามมาตรการนี้เป็นไปด้วยความเรียบร้อย ไปร่วมใส่หากมีปัญหาหรือการลงทุนไม่ดำเนินการในเรื่องใด ให้รายงานนายกรัฐมนตรีเพื่อพิจารณาสั่งการ

๑.๖ ในกรณีที่หน่วยงานของรัฐมีความจำเป็นต้องจัดซื้อยา เวชภัณฑ์ และอุปกรณ์ทางการแพทย์ ที่อยู่ในบัญชีนิเวศกรรมผ่านทางผู้แทนจำหน่าย ให้เสนอเรื่องให้กระทรวงสาธารณสุขพิจารณาความจำเป็น และเหมาะสมก่อนดำเนินการจัดซื้อต่อไป ทั้งนี้ ให้กระทรวงสาธารณสุขเร่งรัดการพิจารณาดังกล่าวโดยเร็ว เพื่อไม่ให้เกิดปัญหา อุปสรรค และความล่าช้าในการจัดซื้อ

๒. ในการจัดซื้อยา เวชภัณฑ์ และอุปกรณ์ทางการแพทย์ดังกล่าวให้หน่วยงานของรัฐ ที่เกี่ยวข้องแยกวงเงินงบประมาณเพื่อการนี้ให้ถูกต้อง ชัดเจน และให้สำนักงบประมาณกำกับดูแลให้ถูกต้อง ต่อไปด้วย

จึงกราบเรียนมาเพื่อโปรดทราบ/จึงเรียนยืนยันมา/จึงเรียนยืนยันมาและขอได้โปรดแจ้งให้หน่วยงานในสังกัดทราบและถือปฏิบัติต่อไป/จึงเรียนมาเพื่อโปรดทราบ/จึงเรียนมาเพื่อโปรดทราบและขอได้โปรดแจ้งให้หน่วยงานในสังกัดทราบและถือปฏิบัติต่อไป/จึงเรียนมาเพื่อโปรดทราบและถือปฏิบัติต่อไป

ขอแสดงความนับถือ (อย่างยิ่ง)

ธีระพงษ์ วงศิริวิวัฒน์

(นายธีระพงษ์ วงศิริวิวัฒน์)

เลขานุการคณะกรรมการรัฐมนตรี

กองพัฒนาฯทศวัสดิ์และศิตามนไยบายพิเศษ

โทร. ๐ ๒๒๘๐ ๙๐๐๐ ต่อ ๓๒๔ (จุลกัลป์) ๔๔๔ (บุษกร)

โทรสาร ๐ ๒๒๘๐ ๑๔๖๖

www.soc.go.th

หมายเหตุ	เมืองกรุงสุลตัน รอง-บรม., รัฐ-บรา กระทรวง ปลัด-บรา. องค์กรอิสลาม, ศาสนา กรม	: จึงกราบเรียนมาเพื่อโปรดทราบ : จึงเรียนยืนยันมา : จึงเรียนยืนยันมาและขอได้โปรดแจ้งให้หน่วยงานในสังกัดทราบและถือปฏิบัติต่อไป : จึงเรียนมาเพื่อโปรดทราบและขอได้โปรดแจ้งให้หน่วยงานในสังกัดทราบและถือปฏิบัติต่อไป : จึงเรียนมาเพื่อโปรดทราบและถือปฏิบัติต่อไป : จึงเรียนมาเพื่อโปรดทราบและถือปฏิบัติต่อไป
----------	--	--

บัญชีสำเนาหนังสือที่ส่งมาด้วย

เรื่อง การจัดซื้อยาที่ผลิตในประเทศไทย

๑. สำเนาหนังสือสำนักงานรองนายกรัฐมนตรี (นายวิษณุ เครืองาม) ที่ กง. (ก) ๑๑๐/๒๕๖๐ ลงวันที่ ๓๑ พฤษภาคม ๒๕๖๐
๒. สำเนาหนังสือกระทรวงพาณิชย์ ต่วนที่สุด ที่ พญ ๐๖๑๐/๒๕๖๐ ลงวันที่ ๖ มิถุนายน ๒๕๖๐
๓. สำเนาหนังสือกระทรวงสาธารณสุข ต่วนที่สุด ที่ สธ ๐๒๒๕.๐๕/๙๓๖๓ ลงวันที่ ๖ มิถุนายน ๒๕๖๐
๔. สำเนาหนังสือสำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกาต่วนที่สุด ที่ นร ๐๙๐๑/๔๕๘ ลงวันที่ ๖ มิถุนายน ๒๕๖๐
๕. สำเนาหนังสือสำนักงานคณะกรรมการการพัฒนาการเศรษฐกิจและสังคมแห่งชาติ ต่วนที่สุด ที่ นร ๑๑๑๑/๓๐๘ ลงวันที่ ๖ มิถุนายน ๒๕๖๐



บันทึกข้อความ

ส่วนราชการ สำนักงานรองนายกรัฐมนตรี (นายวิษณุ เครืองาม) โทร. ๐ ๒๖๐๕๔๐๘๗๙

ที่ กนน. (กร ๖) ๗๙๐/๒๕๖๐

วันที่ ๓๑ พฤษภาคม ๒๕๖๐

เรื่อง การจัดซื้อยาที่ผลิตในประเทศไทย

กราบเรียน นายกรัฐมนตรี

ตามที่มีข้อสั่งการของนายกรัฐมนตรีในที่ประชุมคณะรัฐมนตรีเมื่อวันที่ ๙ พฤษภาคม ๒๕๖๐ ให้หน่วยงานของรัฐที่มีอำนาจหน้าที่เกี่ยวข้องพิจารณาจัดซื้อยา เวชภัณฑ์ และอุปกรณ์ทางการแพทย์ต่าง ๆ ที่ผลิตได้เองในประเทศไทยและผ่านการรับรองคุณภาพมาตรฐานจากหน่วยงานของรัฐที่เกี่ยวข้อง นั้น

ผู้ดูแลรัฐมนตรีได้เชิญ ผู้บริหารกระทรวงสาธารณสุข ผู้แทนสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงการคลัง สำนักงบประมาณ กรมบัญชีกลาง สปสช. สาขา องค์การเภสัชกรรม สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา และบริษัทสยามไบโอไซเอนซ์ จำกัด มาหารือแล้วเมื่อวันที่ ๑๒ พฤษภาคม ๒๕๖๐

ที่ประชุมมีความเห็นว่านโยบายของนายกรัฐมนตรีในเรื่องนี้เป็นเรื่องเหมาะสมและสามารถปฏิบัติได้ เพราะเป็นการสนับสนุนการวิจัยพัฒนาและผลิตยา เวชภัณฑ์ และอุปกรณ์ทางการแพทย์ในประเทศไทย ตลอดจนส่งเสริมอุตสาหกรรมการผลิตยาในประเทศไทยอย่างครบวงจร ทั้งยังชูให้ผู้ประกอบกิจการผลิตยาจากต่างประเทศเข้ามาลงทุนผลิตยาในประเทศไทยโดยเฉพาะในเขตเศรษฐกิจพิเศษภาคตะวันออกตามนโยบาย EEC ของรัฐบาล ปัจจุบันยาที่ผลิตในประเทศไทยมีคุณสมบัติเทียบเท่ายาที่ผลิตจากต่างประเทศและสามารถซื้อขายด้วยง่ายดาย ภาระภาษีที่ต้องเสียต่อไปนี้จะช่วยลดภาระให้กับผู้ผลิตและผู้บริโภค รวมทั้งช่วยเพิ่มความสามารถในการแข่งขันใน国际市场 แต่ในทางกลับกัน ประเทศไทยต้องมีมาตรการควบคุมและกำกับดูแลอย่างเข้มงวดเพื่อรักษาความปลอดภัยของผู้บริโภค ไม่ให้ยาที่ไม่ถูกต้องเข้าสู่ตลาด ดังนั้น จึงควรกำหนดมาตรฐานและเงื่อนไขที่ชัดเจน ตรวจสอบและติดตามอย่างต่อเนื่อง ทั้งนี้จะช่วยให้ประเทศไทยเป็นศูนย์กลางการผลิตยาที่สำคัญแห่งหนึ่งในอาเซียนและโลก สร้างรายได้และอาชีพให้กับคนไทย ทั้งนี้จะช่วยสนับสนุนการพัฒนาเศรษฐกิจและสังคมของประเทศไทยให้ก้าวไปข้างหน้า ดังนั้น ขอเสนอให้รัฐบาลอนุมัติแผนการจัดซื้อยาที่ผลิตในประเทศไทย ดังนี้

ที่ประชุมพิจารณาแล้วเห็นว่า เพื่อเป็นการตอบสนองนโยบายและข้อสั่งการดังกล่าว
จำเป็นต้องสนับสนุนให้หน่วยงานของรัฐที่เกี่ยวข้องกับการจัดซื้อยา เช่น โรงพยาบาลของรัฐ
กระทรวงสาธารณสุข สปสช. สามารถจัดซื้อยาที่ผลิตในประเทศไทยโดยวิธีกรณีพิเศษได้โดยไม่ขัดต่อ
กฎหมายหรือระเบียบของทางราชการและข้อตกลงระหว่างประเทศ ทั้งนี้ ได้ตรวจสอบกับกระทรวง
พาณิชย์แล้ว มีความเห็นว่าโดยที่การกำหนดนโยบายดังกล่าวเป็นเรื่องความจำเป็นในการจัดหาในส่วน
ของภาครัฐ (Government Procurement) และอยู่ในปริมาณที่จำกัด จึงไม่เป็นการกีดกันหรือ
อุดหนุนทางการค้า ไม่ขัดต่อข้อตกลงระหว่างประเทศ

โดยที่ขณะนี้มีการประกาศใช้พระราชบัญญัติการจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุ
ภาครัฐ พ.ศ. ๒๕๖๐ แล้ว แต่จะเริ่มมีผลใช้บังคับในวันที่ ๒๓ สิงหาคม ๒๕๖๐ ช่วงเวลาหนึ่ง
(มิถุนายน – สิงหาคม) จึงอยู่ระหว่างการใช้บังคับระหว่างสำนักนายกรัฐมนตรีว่าด้วยการพัสดุ
พ.ศ. ๒๕๓๕ ฉบับเดิมไปพลางก่อน จึงสมควรดำเนินการดังนี้

๑. กำหนดให้การที่หน่วยงานของรัฐที่เกี่ยวข้องต้องจัดซื้อยา เวชภัณฑ์ และวัสดุ
อุปกรณ์ทางการแพทย์ที่ผลิตได้เองในประเทศไทยและผ่านการรับรองคุณภาพมาตรฐานจากหน่วยงานของ
รัฐที่เกี่ยวข้องแล้ว เป็นนโยบายการจัดหาในภาครัฐ (Government Procurement) ที่สำคัญตาม
ยุทธศาสตร์การเสริมสร้างศักยภาพทางเศรษฐกิจและส่งเสริมการแข่งขันทางการค้าและยุทธศาสตร์
การพัฒนาคุณภาพชีวิต ตามนัยแห่งข้อสั่งการนายกรัฐมนตรีเมื่อวันที่ ๙ พฤษภาคม ๒๕๖๐ โดยใช้
กับยา เวชภัณฑ์ และวัสดุอุปกรณ์ทางการแพทย์ เช่น โรงพยาบาล อาหารทางการแพทย์ที่อยู่ในบัญชี
นวัตกรรมไทยด้านการแพทย์และรัฐได้ให้สิทธิพิเศษแก่ผลิตภัณฑ์และบริการนวัตกรรมดังกล่าวตามที่
สำนักงานพัฒนาวิทยาศาสตร์และเทคโนโลยีโดยแห่งชาติ (สวทช.) ได้ตรวจสอบคุณสมบัติและสำนัก
งบประมาณได้ประกาศขึ้นบัญชีนวัตกรรมไทยแล้ว ทั้งนี้ตามมติคณะรัฐมนตรีวันที่ ๓ พฤษภาคม ๒๕๖๘

๒. ให้หน่วยงานของรัฐที่เกี่ยวข้องพิจารณาดำเนินการตามข้อ ๑ โดยวิธีกรณีพิเศษได้
อย่างน้อยร้อยละ ๓๐ ของปริมาณความจำเป็นที่ต้องการใช้ตั้งแต่บัดนี้เป็นต้นไป

๓. เมื่อพระราชบัญญัติการจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ. ๒๕๖๐ มีผลใช้
บังคับแล้ว (๒๓ สิงหาคม ๒๕๖๐) โดยที่กฎหมายดังกล่าวไม่ได้ระบุถึงการจัดซื้อโดยวิธีกรณีพิเศษ
อีกต่อไป แต่มีการจัดซื้อโดยวิธีเฉพาะเจาะจง ซึ่งจะใช้กับเรื่องใดให้เป็นไปตามที่กฎหมายกำหนด
จึงให้กระทรวงการคลังดำเนินการออกกฎหมายที่เกี่ยวกับการจัดซื้อยา เวชภัณฑ์ และวัสดุอุปกรณ์ทาง
การแพทย์ตามข้อ ๑ เป็นพัสดุที่รัฐต้องการส่งเสริมหรือสนับสนุน เพื่อให้หน่วยงานของรัฐสามารถ
จัดซื้อโดยวิธีเฉพาะเจาะจงได้อย่างน้อยร้อยละ ๓๐ ตามข้อ ๒ ในระหว่างนี้ให้กระทรวงการคลัง
เตรียมการออกกฎหมายเพื่อจะสามารถรับซ่อมไปดำเนินการได้อย่างต่อเนื่องกับการมีผลใช้บังคับ
ของพระราชบัญญัตินี้บันทึก

๔ นอกจากนี้ กระทรวงสาธารณสุข และกระทรวงการคลังควรร่วมกันพิจารณา
ความเหมาะสมในการนำมาตรการทั้งกล่าวไปใช้กับการจัดซื้อยาตามบัญชียาหลักแห่งชาติที่ผลิตใน
ประเทศด้วย

ทั้งนี้ ให้กระทรวงสาธารณสุข กระทรวงการคลัง และสำนักงบประมาณข้ามกระทรวง
สะทวកและกำกับดูแลให้การดำเนินการตามนโยบายนี้เป็นไปด้วยความเรียบร้อย โปร่งใส หากมีปัญหา
หรือการละเว้นไม่ดำเนินการในเรื่องใด ให้รายงานนายกรัฐมนตรีเพื่อพิจารณาสั่งการ

จึงกราบเรียนมาเพื่อโปรดพิจารณา หากเห็นชอบ โปรดมีบัญชาให้เสนอคณะรัฐมนตรี
พิจารณาท่อไป

(นายวิษณุ เครืองาม)
รองนายกรัฐมนตรี

ด่วนที่สุด

ที่ พน ๐๖๑๐/๒๕๖๐



กระทรวงพาณิชย์
๕๗๓ ถนนนราธิวาส ตำบลบางกระ或多
อำเภอเมืองนราธิวาส จังหวัดนราธิวาส ๗๑๐๐

๖ มิถุนายน ๒๕๖๐

เรื่อง ความเห็นต่อการจัดซื้อยาที่ผลิตในประเทศไทย

เรียน เลขาธิการคณะกรรมการรัฐมนตรี

อ้างถึง หนังสือสำนักเลขานุการคณะกรรมการรัฐมนตรี ด่วนที่สุด ที่ นร ๐๔๐๖/ว(ก) ลงวันที่ ๕ มิถุนายน ๒๕๖๐

ด้านหนังสือที่อ้างถึง สำนักเลขานุการคณะกรรมการรัฐมนตรีให้กระทรวงพาณิชย์พิจารณาเสนอความเห็น ในส่วนที่เกี่ยวข้องเพื่อประกอบการพิจารณาของคณะกรรมการรัฐมนตรี (ครม.) ต่อข้อเสนอของรองนายกรัฐมนตรี (นายวิษณุ เศรีอ่อน) เรื่องการจัดซื้อยาที่ผลิตในประเทศไทย ความคิดเห็นดังนี้

กระทรวงพาณิชย์ พิจารณาแล้ว ไม่มีข้อขัดข้องท่อข้อเสนอของรองนายกรัฐมนตรี (นายวิษณุ เศรีอ่อน) ในเรื่องขอเสนอคณะกรรมการรัฐมนตรีเพื่อโปรดพิจารณาอนุมัติการดำเนินการเรื่องการจัดซื้อยาที่ผลิตในประเทศไทย เพื่อจากเป็นนโยบายของรัฐบาลค่าสาธารณูปโภคและสุขภาพทางเศรษฐกิจและส่งเสริมการแข่งขันทางการค้า และเพื่อเป็นการส่งเสริมการพัฒนาด้านอุตสาหกรรมยาของไทย โดยกระทรวงฯ มีข้อสังเกต ดังนี้

๑. กำหนดกล่าวด้วยการจัดซื้อจัดจ้างภายใต้ WTO (Government Procurement Agreement: GPA) กำหนดหลักการไม่เลือกปฏิบัติในการจัดซื้อจัดจ้างของรัฐ โดยให้บูรณาการกับสินค้าและบริการของต่างประเทศและของไทยกัน และไม่มีการกำหนดสัดส่วนการจัดซื้อจัดจ้างระหว่างสินค้าบริการน้ำเข้าภาคต่างประเทศหรือที่ผลิตในประเทศไทย

๒. เมืองไทยจะเป็นสมาชิก WTO และในปัจจุบันไทยยังไม่ได้เป็นภาคีความตกลง GPA ซึ่งเป็นความตกลงแบบหลายฝ่าย และไทยเป็นเพียงสมาชิกผู้สังเกตการณ์ในคณะกรรมการ GPA เท่านั้น ดังนั้น บทบัญญัติใดๆ ของความตกลง GPA จึงไม่มีผลใช้บังคับกับประเทศไทยในปัจจุบัน

๓. นอกจานี้ ไทยยังไม่มีข้อมูลพิพากษาการเปิดตลาดการซัดซื้อจัดจ้างโดยรัฐในความตกลง FTA ใดๆ แต่หากไทยมีการเจรจา FTA กับประเทศไทยที่ผลักดันเรื่องการจัดซื้อจัดจ้างโดยรัฐอย่างมากในอนาคต เช่น สหภาพยุโรป ก็จะเป็นต้องคำนึงถึงการให้สิทธิพิเศษในการจัดซื้อจัดจ้างกับผลิตภัณฑ์หรือนวัตกรรมไทยดังกล่าวในการเจรจาด้วย

จึงเรียนมาเพื่อโปรดทราบ

ขอแสดงความนับถือ

นายสมรัต สนธิร่วงศรี

(นายสมรัต สนธิร่วงศรี)

รัฐมนตรีช่วยว่าการกระทรวงพาณิชย์ รักษาการแทน

รัฐมนตรีช่วยว่าการกระทรวงพาณิชย์

กรมเจรจาการค้าระหว่างประเทศ
สำนักกฎหมาย
โทร. ๐-๒๕๐๗-๗๘๘๙
โทรสาร ๐-๒๕๐๗-๕๖๖๐

ตัวบทสุนทรีย์



ที่ สธ ๐๔๒๔.๐๕/๒๓๖๓

กระทรวงสาธารณสุข
ถนนศิริราช แขวงหัวหมาก เขตดอนเมือง กรุงเทพมหานคร ๑๐๐๐๐

วันที่ ๕ มิถุนายน ๒๕๖๐

เรื่อง การจัดซื้อยาที่ผลิตในประเทศไทย

เรียน เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา

อ้างถึง หนังสือสำนักเลขานุการคณะกรรมการอาหารและยาที่ นร. ๐๔๐๖/๙(ก) ๑๘๘๘๒ ลงวันที่ ๕ มิถุนายน ๒๕๖๐

ตามที่สำนักเลขานุการคณะกรรมการอาหารและยาได้ทรงพระกรุณาโปรดเกล้าฯ ให้กระทำตามที่ได้ทรงพระกรุณาโปรดเกล้าฯ ให้กระทำตามที่ได้ทรงพระกรุณาโปรดเกล้าฯ ให้กระทำการดังต่อไปนี้

กระทรวงสาธารณสุขได้พิจารณารายละเอียดข้อเสนอ เรื่อง การจัดซื้อยาที่ผลิตในประเทศไทย ดังนี้ ขอสนับสนุนข้อเสนอดังกล่าว โดยเห็นว่า มาตรการสนับสนุนการจัดซื้อยา เวชภัณฑ์ และอุปกรณ์ทางการแพทย์ต่างๆ ที่ผลิตได้เองในประเทศไทยและผ่านการรับรองคุณภาพมาตรฐานจากหน่วยงานของรัฐที่เกี่ยวข้อง ตลอดรับภับนโยบายและยุทธศาสตร์พัฒนาระบบทยาแห่งชาติ พ.ศ.๒๕๖๐-๒๕๖๔ ซึ่งคณะกรรมการพัฒนาระบบทยาแห่งชาติมีมติเห็นชอบในการส่งเสริมการวิจัยและพัฒนาการผลิตยา สมุนไพร และชีววัตถุ เพื่อความมั่นคงด้านยาและเพิ่มขีดความสามารถในการแข่งขัน ทั้งนี้ มีข้อดูแลและความเห็นเพิ่มเติม ดังนี้

๑. ประเทศไทยได้เป็นสมาชิก PIC/s ซึ่งเป็นองค์กรที่ทำหน้าที่ตรวจสอบโรงงานผลิตยาให้เป็นไปตามมาตรฐานสากล ตั้งแต่วันที่ ๑ สิงหาคม ๒๕๕๒ โดยองค์กรนี้มีสมาชิกหลายประเทศ เช่น สาธารณรัฐเช็ก แคนาดา สหภาพยุโรป ออสเตรเลีย ฯลฯ ทำให้เชื่อมั่นได้ว่า ยานมีผลิตในประเทศไทยโดยโรงงานที่ผ่านเกณฑ์การประเมินมาตรฐานการผลิตในระดับสากล เช่นเดียวกับหลายประเทศที่พัฒนาแล้ว

๒. ระบบการซื้อขายเป็นตัวรับยาแผนปัจจุบันของประเทศไทย ดำเนินการตามมาตรฐานสากล CTD ตั้งแต่ปี พ.ศ.๒๕๕๘ ถึงผลให้ยาที่ผลิตในประเทศไทยมีมาตรฐานเท่าเทียมกับยาที่เข้าจากต่างประเทศ

๓. ผลิตภัณฑ์สุขภาพที่ได้รับการซื้อขายเป็นปัจจุบันวันละกว่า๕๐๐๐ รายการ แยกเป็นยา ๑๖ รายการ เครื่องเยื่อแพทช์ ๑๓ รายการ วัสดุอันตราย ๔ รายการ และอาหารทางการแพทย์ ๒ รายการ

๔. สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาได้รับการซื้อขายเป็นปัจจุบันวันละกว่า๕๐๐๐ รายการ ภายใน ๖ เดือน เนื่องจากแผนยานานี้ที่มีรากฐานและประยุกต์ใช้ได้มากขึ้น

๕. ความมีมาตรฐานสากลกิจการของหน่วยงานภาครัฐ/หน่วยงานร่วมทุนในการผลิตยาตามบัญชียาหลักแห่งชาติที่ได้คุณภาพความมาตรฐานสากลเพื่อส่งเสริมการเข้ามิชชันและประกันความมั่นคงทางยาของประเทศไทย

จึงเรียนมาเพื่อโปรดพิจารณาดำเนินการต่อไป

ขอแสดงความนับถือ

นายปิยะสกล สกลสัตยานนท์

(นายปิยะสกล สกลสัตยานนท์)

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข

สำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุข

สำนักบริหารการสาธารณสุข

โทร./โทรศัพท์ ๐ ๒๕๙๐ ๑๖๔๔

ตัวบทสุด

ที่ นร ๐๗๒๓/๔๕๑๙



สำนักงบประมาณ

ถนนพระรามที่ ๖ กรุงเทพฯ ๑๐๑๐๐

๖ มิถุนายน ๒๕๖๐

เรื่อง การจัดซื้อยาที่ผลิตในประเทศไทย

เรียน เลขาธิการคณะกรรมการรัฐมนตรี

อ้างถึง หนังสือสำนักเลขานุการคณะกรรมการรัฐมนตรี ตัวบทสุด ที่ นร ๐๕๐๖/๒(ส) ลงวันที่

ลงวันที่ ๕ มิถุนายน ๒๕๖๐

ตามหนังสือที่อ้างถึง สำนักเลขานุการคณะกรรมการรัฐมนตรีขอให้สำนักงบประมาณเสนอความเห็น ในส่วนที่เกี่ยวข้องเพื่อประกอบการพิจารณาของคณะกรรมการรัฐมนตรี กรณีรองนายกรัฐมนตรี (นายวิษณุ เครืองาม) เสนอ เรื่อง การจัดซื้อยาที่ผลิตในประเทศไทย เสนอคณะกรรมการรัฐมนตรีเพื่อพิจารณา ดังนี้

๑. กำหนดให้การที่หน่วยงานของรัฐที่เกี่ยวข้องต้องจัดซื้อยา เวชภัณฑ์ และวัสดุอุปกรณ์ ทางการแพทย์ที่ผลิตได้เองในประเทศไทยและผ่านการรับรองคุณภาพมาตรฐานจากหน่วยงานของรัฐที่เกี่ยวข้องแล้ว เป็นนโยบายการจัดหาในภาครัฐ (Government Procurement) ที่สำคัญ ตามยุทธศาสตร์การเสริมสร้างศักยภาพทางเศรษฐกิจและส่งเสริมการแข่งขันทางการค้าและยุทธศาสตร์การพัฒนาคุณภาพชีวิต ตามนัยแห่งข้อสั่งการนายกรัฐมนตรี เมื่อวันที่ ๘ พฤษภาคม ๒๕๖๐ โดยใช้กับยา เวชภัณฑ์ และวัสดุอุปกรณ์ ทางการแพทย์ เช่น รพยาบาล อาหารทางการแพทย์ที่อยู่ในบัญชีนวัตกรรมไทยด้านการแพทย์และรัฐได้ให้สิทธิพิเศษ แก่ผลิตภัณฑ์และบริการนวัตกรรมดังกล่าว ตามที่สำนักงานพัฒนาวิทยาศาสตร์และเทคโนโลยีแห่งชาติ (สวทช.) ได้ตรวจสอบคุณสมบัติ และสำนักงบประมาณได้ประกาศขึ้นบัญชีนวัตกรรมไทยแล้ว ทั้งนี้ ตามมติคณะกรรมการรัฐมนตรี วันที่ ๓ พฤษภาคม ๒๕๖๘

๒. ให้หน่วยงานของรัฐที่เกี่ยวข้องพิจารณาดำเนินการตามข้อ ๑ โดยวิธีการใดพิเศษได้อย่างน้อย ร้อยละ ๓๐ ของปริมาณความจำเป็นที่ต้องการใช้ดังแต่บันทึกเป็นดังนี้

๓. นื้อพระราชบัญญัติการจัดซื้อจัดจ้างและบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ก. ๖๕๖๐ มีผลใช้บังคับแล้ว (๒๓ สิงหาคม ๒๕๖๐) โดยที่กฎหมายดังกล่าวไม่ได้ระบุถึงการจัดซื้อโดยวิธีการใดพิเศษอีกด้วย แต่มีการจัดซื้อโดยวิธีเฉพาะเจาะจง ซึ่งจะใช้กับเรื่องใดให้เป็นไปตามที่กฎหมายห่วงกำหนด จึงให้กระทรวงการคลังดำเนินการ ออกกฎหมายห่วงกำหนดให้ยา เวชภัณฑ์ และวัสดุอุปกรณ์ทางการแพทย์ตามข้อ ๑ เป็นพัสดุที่รัฐต้องการ ส่งเสริมหรือสนับสนุน เพื่อให้หน่วยงานของรัฐสามารถจัดซื้อโดยวิธีเฉพาะเจาะจงได้อย่างน้อยร้อยละ ๓๐

ตามข้อ ๒ ในระหว่างนี้ให้กระทรวงการคลังเตรียมการออกกฎหมายเพื่อจะสามารถรับซ่อมไปดำเนินการ
ได้อีกต่อเนื่องกับการมีผลใช้บังคับของพระราชบัญญัติฉบับปัจจุบัน

๙. นอกจากนั้นกระทรวงสาธารณสุข และกระทรวงการคลัง ควรร่วมกันพิจารณาความเหมาะสม
ในการนำมาตรการดังกล่าวไปใช้กับการจัดซื้อยาตามบัญชียาหลักแห่งชาติที่ผลิตในประเทศไทยด้วย

ทั้งนี้ ให้กระทรวงสาธารณสุข กระทรวงการคลัง และสำนักงบประมาณ อ่านวิเคราะห์จาก
และกำกับดูแลให้การดำเนินการตามนโยบายนี้เป็นไปด้วยความเรียบร้อย ไปร่วมใส หากมีปัญหาหรือการละเอียด
ไม่ดำเนินการในเรื่องใด ให้รายงานนายกรัฐมนตรีเพื่อพิจารณาสั่งการ
ซึ่งนายกรัฐมนตรีได้เห็นชอบให้นำเสนอคณะกรรมการรัฐมนตรีและมีข้อสั่งการเพิ่มเติม ความละเอียดแจ้งแล้ว นั้น

สำนักงบประมาณพิจารณาแล้วขอเรียนว่า เพื่อสนับสนุนการวิจัยพัฒนาและผลิตยา เวชภัณฑ์
อุปกรณ์ทางการแพทย์ในประเทศไทย และเป็นการส่งเสริมอุดหนุนการผลิตยาในประเทศไทยย่างครบรอบ รวมทั้งยังให้
ผู้ประกอบกิจการนิติยาจากต่างประเทศเข้ามาลงทุนผลิตยาในประเทศไทย อันจะก่อให้เกิดการประยุกต์งบประมาณ
เป็นจำนวนมากจากการดำเนินการให้หน่วยงานของรัฐที่เกี่ยวข้องจัดซื้อยาที่ผลิตได้ในประเทศไทย จึงเห็นสมควร
ที่จะยกเว้นภาษีอากรให้ความเห็นชอบในหลักการตามที่รองนายกรัฐมนตรี (นายวิษณุ เครืองาม) เสนอ
อย่างไรก็ได เพื่อให้การจัดซื้อยาที่ผลิตในประเทศไทยเป็นไปด้วยความเรียบร้อยและมีประสิทธิภาพยิ่งขึ้น
ในส่วนที่เกี่ยวข้องกับการงบประมาณ นั้น สำนักงบประมาณจะพิจารณาจัดสรรงบประมาณเรื่องยาให้กับหน่วยงาน
ที่เกี่ยวข้องโดยคำนึงถึงยาที่ผลิตในประเทศไทยตามบัญชีน้ำดื่มของประเทศไทย รวมทั้งมีระบบการติดตามและรายงานผล
การใช้จ่ายงบประมาณเพื่อการดังกล่าวอย่างเคร่งครัดด้วยไป

จึงเรียนมาเพื่อโปรดน้ำเสอนความเห็นชอบก่อนการพิจารณาของคณะกรรมการรัฐมนตรีต่อไป

ขอแสดงความนับถือ

(นายสมศักดิ์ โชติรัตน์)

ผู้อำนวยการสำนักงบประมาณ

กองจัดทำงบประมาณด้านสังคม ๓

โทร. ๐ ๒๖๖๖๕ ๑๐๗๗๗

โทรสาร ๐ ๒๖๖๖๓ ๘๘๔๔

ต่อหน้าที่

ที่ นร ๐๕๐๑/๖๘๖๐



สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา
ศูนย์พระอาทิตย์ เขตพระนคร
กรุงเทพฯ ๑๐๖๐๐

✓ มิถุนายน ๒๕๖๐

เรื่อง การจัดซื้อยาที่ผลิตในประเทศไทย

เรียน เลขาธิการคณะกรรมการรัฐมนตรี

ดังนี้ หนังสือสำนักเลขานุการคณะกรรมการรัฐมนตรี ต่อหน้าที่สุด ที่ นร ๐๕๐๖/ว(ล) ๑๗๖๗/๒
ลงวันที่ ๔ มิถุนายน ๒๕๖๐

ตามหนังสือที่อ้างถึง สำนักเลขานุการคณะกรรมการรัฐมนตรีให้สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกาเสนอความเห็นเกี่ยวกับกรณีที่ร้องนายกรัฐมนตรี (นายวิษณุ เครืองาม) ได้เสนอ เรื่อง การจัดซื้อยาที่ผลิตในประเทศไทย เพื่อประกอบการพิจารณาของคณะกรรมการรัฐมนตรี นั้น

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกារิจารณาแล้ว เห็นว่า เรื่องนี้ปรากฏข้อเท็จจริงว่า รองนายกรัฐมนตรี (นายวิษณุ เครืองาม) และรัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขได้เชิญประชุมหน่วยงานที่เกี่ยวข้อง (กระทรวงสาธารณสุข กระทรวงการคลัง สำนักงบประมาณ สปสช. สรทช. องค์กรเภสัชกรรม และสำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา) และบริษัท สยามใบโอดี้แอนด์ จำกัด แล้ว เห็นควรดำเนินการเพื่อให้เป็นไปตามนโยบายและข้อสั่งการของนายกรัฐมนตรีเมื่อวันที่ ๙ พฤษภาคม ๒๕๖๐ ดังต่อไปนี้

๑. กำหนดให้หน่วยงานของรัฐที่เกี่ยวข้องต้องจัดซื้อยา เวชภัณฑ์ และวัสดุอุปกรณ์ ทางการแพทย์ที่ผลิตได้เองในประเทศไทย เช่น โรงพยาบาล อุตสาหกรรมการแพทย์ที่อยู่ในบัญชีนวัตกรรมไทย ด้านการแพทย์และรัฐได้ให้สิทธิพิเศษแก่ผู้ผลิตและบริการนวัตกรรมดังกล่าวตามที่สำนักงานพัฒนาวิทยาศาสตร์และเทคโนโลยีสืบทอด (สวทช.) ได้ตรวจสอบคุณสมบัติและสำนักงบประมาณได้ประกาศขึ้นบัญชีนวัตกรรมไทยแล้ว ทั้งนี้ ตามมติคณะกรรมการรัฐมนตรีเมื่อวันที่ ๓ พฤษภาคม ๒๕๖๕

๒. ให้หน่วยงานของรัฐที่เกี่ยวข้องพิจารณาดำเนินการตามข้อ ๑ โดยวิธีการนี้พิเศษ ให้ด้อยกว่าน้อยร้อยละ ๓๐ ของบิมายความจำเป็นที่ต้องการใช้ตั้งแต่บัดนี้เป็นต้นไป

๓. เมื่อพระราชบัญญัติการจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารทรัพย์สินภาครัฐ พ.ศ. ๒๕๖๐ ไม่สถาบันแล้ว (๒๖ สิงหาคม ๒๕๖๐) โดยที่กฎหมายดังกล่าวไม่ได้ระบุถึงการจัดซื้อโดยวิธีการนี้พิเศษ ซึ่งต่อไป แม้การจัดซื้อโดยวิธีเดียวกันจะซึ่งจะใช้กับเรื่องใดให้เป็นไปตามที่กฎหมายกำหนด ซึ่งให้กระทรวงการคลังดำเนินการออกกฎหมายกำหนดให้ยา เวชภัณฑ์ และวัสดุอุปกรณ์ ทางการแพทย์ตามข้อ ๑. เป็นทรัพย์สินที่รัฐต้องการส่งเสริมหรือสนับสนุน เพื่อให้หน่วยงานของรัฐสามารถจัดซื้อโดยวิธีเดียวกันจะได้อย่างน้อยร้อยละ ๓๐ ตามข้อ ๒. ในระหว่างนี้ให้กระทรวงการคลัง เห็นชอบการออกกฎหมายกระทรวงเพื่อจะสามารถรับซื้อไปดำเนินการได้อย่างต่อเนื่องกับการมีผลใช้บังคับ ของพระราชบัญญัตินี้ฉบับใหม่

๔. นอกจากนี้ กระทรวงสาธารณสุข และกระทรวงการคลังควรร่วมกันพิจารณา ความเหมาะสมในการนำมาตรการดังกล่าวไปใช้กับการจัดซื้อยาตามบัญชียาหลักแห่งชาติที่ผลิตในประเทศไทยด้วย

จากชื่อที่จดตั้งกล่าว สำนักงานฯ ขอเรียนเสนอความเห็นเพื่อประกอบการพิจารณา
ดังนี้

๑. ตามมติคณะรัฐมนตรี เมื่อวันที่ ๓ พฤษภาคม ๒๕๔๘ เป็นการให้สิทธิพิเศษ ประเทศไทยไม่บังคับกับผลิตภัณฑ์และบริการน้ำดื่มที่อยู่ในบัญชีน้ำดื่มในไทย ซึ่ง สำนักฯ ได้ตรวจสอบ คุณสมบัติและสำนักงานประมวลได้ประกาศขึ้นบัญชีน้ำดื่มในไทยแล้ว โดยคณะกรรมการว่าด้วย การพัฒนา (กาวพ.) ได้อนุมัติยกเว้นตามข้อ ๒๖ ประกอบกับข้อ ๑๒ (๒) แห่งร่างเบียนสำนักนายกรัฐมนตรี ว่าด้วยการพัฒนา พ.ศ. ๒๕๓๙ เพื่อให้ส่วนราชการจัดทำได้โดยวิธีกรณีพิเศษ ดังนั้น หากาย เวชภัยที่ หรือวัสดุอุปกรณ์ทางการแพทย์ที่ผลิตได้ในประเทศไทยได้ขึ้นบัญชีน้ำดื่มในไทยดังกล่าว ส่วนราชการ ย่อนจัดซื้อได้โดยวิธีกรณีพิเศษอยู่แล้ว อ้างไม่ได้ หากจะดำเนินการให้หน่วยงานของรัฐดังข้ออ้างนี้อย ร้อยละ ๓๐ ของปริมาณความจำเป็นที่ต้องการใช้ กรณีตัดสินใจเป็นสิทธิพิเศษประเภทบังคับ จึงเห็นสมควรที่คณะรัฐมนตรีจะดำเนินการเพื่อมติให้สิทธิพิเศษประเภทบังคับอย่างน้อยร้อยละ ๓๐ ของปริมาณความจำเป็นที่ส่วนราชการต้องการใช้ และมีเงื่อนไขด้วยว่า เวชภัยที่ หรือวัสดุอุปกรณ์ ทางการแพทย์นั้นต้องจำนวนเพียงพอต่อการจัดซื้อของส่วนราชการ ทั้งนี้ ในการดำเนินการดังกล่าว ให้เน้นการรับฟังความเห็นของกระทรวงการคลังมาเพื่อประกอบการพิจารณาด้วย อนึ่ง ในส่วนของ หน่วยงานของรัฐที่ไม่ได้อยู่ภายใต้ระเบียนสำนักนายกรัฐมนตรีว่าด้วยการพัฒนา พ.ศ. ๒๕๓๙ ที่เป็น ไปตาม หรือองค์กรปกครองส่วนท้องถิ่น ซึ่งมีระเบียบหรือข้อบังคับของตนเองนั้น เห็นควรมอบหมาย ให้หน่วยงานของรัฐดังกล่าวรับไปพิจารณาดำเนินการตามระเบียบหรือข้อบังคับของตนเอง ให้สนับสนุนการดำเนินการตามมติคณะรัฐมนตรี

๒. สำหรับการดำเนินการตามพระราชบัญญัติการจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุ กากศํส พ.ศ. ๒๕๒๐ เห็นควรที่คณะรัฐมนตรีจะมอบหมายกระทรวงการคลังดำเนินการออกกฎหมายระหว่าง คุณภาพครา ๔๖ (๒) (๗) และคุณภาพครา ๖๕ (๕) เพื่อกำหนดให้ยา เวชภัย และวัสดุอุปกรณ์ทางการแพทย์ ที่ขึ้นบัญชีน้ำดื่มในไทยเป็นพัสดุที่หน่วยงานของรัฐดังข้ออ้างให้โดยวิธีเฉพาะเจาะจง และบังคับ ให้หน่วยงานของรัฐดังข้ออ้างน้อยร้อยละ ๓๐ ของปริมาณความจำเป็นที่ต้องการใช้ได้ ตามมาตรา ๔๖ วรรคสอง โดยมีเงื่อนไขเช่นเดียวกับกรณีตามข้อ ๑. ทั้งนี้ ในการดำเนินการดังกล่าว ให้เน้นการรับฟังความเห็นจากการตรวจพัสดุ (กรรมเจ้าการด้านระหว่างประเทศ) ว่าการออก กฎหมายระหว่างดังกล่าวจะไม่ส่อคล้องกับความตกลงว่าด้วยการจัดทำพัสดุของรัฐวิภาคี ให้การ ค้าโลกที่ประเทศไทยกำลังจะเข้าเป็นภาคีหรือไม่ อ้างไม่ได้เพื่อประกอบการพิจารณาดำเนินการด้วย

๓. สำหรับการจัดซื้อยาตามบัญชียาดังที่มีผลลัพธ์ในประเทศไทยนั้น เนื่องจาก ตามข้อ ๒๐ ถึงข้อ ๒๔ แห่งร่างเบียนสำนักนายกรัฐมนตรีว่าด้วยการพัฒนา พ.ศ. ๒๕๓๙ ได้กำหนด หลักเกณฑ์ให้ส่วนราชการจัดซื้อยาและเวชภัยที่ที่ไม่ใชยาตามบัญชียาหักแห่งชาติไว้แล้ว ดังนั้น จึงเห็นสมควรที่คณะรัฐมนตรีจะมอบหมายให้กระทรวงสาธารณสุขและกระทรวงการคลังไปร่วมกัน พิจารณาดำเนินการให้สอดคล้องกับระเบียบดังกล่าวด้วย ทั้งนี้ เมื่อพระราชบัญญัติการจัดซื้อจัดจ้าง และการบริหารพัสดุ กากศํส พ.ศ. ๒๕๒๐ มีผลใช้บังคับแล้ว กระทรวงสาธารณสุขและกระทรวงการคลัง จะต้องร่วมกันพิจารณาดำเนินการให้สอดคล้องกับพระราชบัญญัติดังกล่าวต่อไป

ขอแสดงความนับถือ

(นายดิสกัท โนตระกิจย์)
เลขานุการคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานเลขานุการ

โทร. ๐ ๒๒๒๒ ๐๒๐๖-๙ (นายโภนลดา)

โทรศัพท์ ๐ ๒๒๒๒ ๖๖๐๑

www.krisdika.go.th

www.lawreform.go.th

ตัวน้ำที่สุด

ที่ นร ๑๑๑/๒๐๘๙



สำนักงานคณะกรรมการ
พัฒนาการเศรษฐกิจและสังคมแห่งชาติ
๙๙๒ ถนนกรุงเกษม กรุงเทพฯ ๑๐๑๐๐

๖ มิถุนายน ๒๕๖๐

เรื่อง การจัดซื้อยาที่ผลิตในประเทศไทย

เรียน เลขาธิการคณะกรรมการพัฒนาการฯ

ยังดัง หนังสือสำนักเลขานุการคณะกรรมการพัฒนาการฯ ที่ นร ๐๔๐๖/ว(ส)๑๘๘๙๙
ลงวันที่ ๕ มิถุนายน ๒๕๖๐

ตามที่สำนักเลขานุการคณะกรรมการพัฒนาการฯได้พิจารณาแล้ว เห็นควรให้ความเห็นชอบในหลักการของแนวทางการดำเนินการจัดซื้อยาที่ผลิตในประเทศไทย ที่ได้หน่วยงานของรัฐที่เกี่ยวข้องเพื่อประกอบการพิจารณาของคณะกรรมการพัฒนาการฯ ประเด็นความเห็นเรื่อง การจัดซื้อยาที่ผลิตในประเทศไทย ของรองนายกรัฐมนตรี (นายวิษัย เครื่องงาน) ความชอบด้วยด้วยดังนี้

สำนักงานคณะกรรมการพัฒนาการฯได้พิจารณาแล้ว เห็นควรให้ความเห็นชอบในหลักการของแนวทางการดำเนินการจัดซื้อยาที่ผลิตในประเทศไทย ที่ได้หน่วยงานของรัฐที่เกี่ยวข้องพิจารณาจัดซื้อยา เวชภัณฑ์ และสุสกุลอุปกรณ์ทางการแพทย์ต่างๆ ที่ผลิตได้เองในประเทศไทยและผ่านการรับรองคุณภาพมาตรฐานจากหน่วยงานของรัฐที่เกี่ยวข้อง ซึ่งจะเป็นการช่วยลดภาระงบประมาณจากภาระนำเข้ายาจากต่างประเทศ และเป็นการสนับสนุนการเดินทางออกสถานทูตและต่างประเทศ เวชภัณฑ์ และสุสกุลอุปกรณ์ทางการแพทย์ในประเทศไทย นอกจากนี้ ยังเป็นมาตรการที่ป้องกันให้เกิดการวิจัยและพัฒนานวัตกรรมทางการแพทย์ในประเทศไทยอีกด้วย อีก一方 ไม่ว่าจะด้วยสาเหตุใด ก็ตาม หน่วยงานที่เกี่ยวข้องกับการจัดซื้อยา ควรพิจารณาจัดทำกลไกในการรับประกันคุณภาพของยา เวชภัณฑ์ และสุสกุลอุปกรณ์ทางการแพทย์ เพื่อให้ประชาชนสามารถเชื่อมั่นและผลิตภัณฑ์ทางการแพทย์ที่มีคุณภาพและมาตรฐาน

ดังเรียนมาเพื่อโปรดพิจารณาดำเนินการต่อไป

ขอแสดงความนับถือ

(นายปรเมศ วิมลศิริ)

เลขาธิการคณะกรรมการพัฒนาการฯ

สำนักยุทธศาสตร์และการวางแผนพัฒนาทางสังคม

โทร. ๐ ๒๖๐๖ ๒๐๘๙ ต่อ ๗๘๑๒

โทรสาร ๐ ๒๖๐๖ ๒๘๑๐๗

E-mail : worawan@nesdb.go.th