

สำเนา

ด่วนที่สุด

ที่ นร ๐๕๐๕/ว ๒๓๕

สำนักเลขานุการคณะกรรมการรัฐมนตรี
ทำเนียบรัฐบาล กทม. ๑๐๓๐๐

๙ มิถุนายน ๒๕๖๐

เรื่อง การจัดซื้อยาที่ผลิตในประเทศไทย

กราบเรียน/เรียน รอง-นร., รัฐ-นร., กระทรวง, กรม, เลขา-คสช.

อ้างถึง หนังสือสำนักเลขานุการคณะกรรมการรัฐมนตรี ด่วนที่สุด ที่ นร ๐๕๐๕/ว ๒๓๕ ลงวันที่ ๑๕ พฤษภาคม ๒๕๖๐

สิ่งที่ส่งมาด้วย บัญชีสำเนาหนังสือที่ส่งมาด้วย

ตามที่ได้แจ้งข้อสั่งการของนายกรัฐมนตรี ในคราวประชุมคณะกรรมการรัฐมนตรีเมื่อวันที่ ๕ พฤษภาคม ๒๕๖๐ ให้กระทรวงสาธารณสุข สำนักงานหลักประกันสุขภาพแห่งชาติ สถานพยาบาลของรัฐ และหน่วยงานที่เกี่ยวข้อง พิจารณาจัดซื้อยา เวชภัณฑ์ และอุปกรณ์ทางการแพทย์ต่าง ๆ ที่ผลิตได้เองในประเทศไทยและผ่านการรับรองคุณภาพ มาตรฐานจากหน่วยงานของรัฐที่เกี่ยวข้องแล้ว เพื่อเป็นการสนับสนุนผู้ประกอบการ และอุตสาหกรรม ด้านการสาธารณสุขของประเทศไทย และให้กระทรวงสาธารณสุขร่วมกับกระทรวงการคลัง สำนักงานคณะกรรมการส่งเสริมการลงทุนและหน่วยงานที่เกี่ยวข้องพิจารณากำหนดแนวทางที่เหมาะสมในการส่งเสริมให้ต่างประเทศเข้ามาลงทุนด้านการวิจัยและพัฒนาฯในประเทศไทย เพื่อส่งเสริมให้ประเทศไทยเป็นศูนย์กลางในการวิจัยและพัฒนาฯของภูมิภาคนี้ต่อไป มาเพื่อทราบ ความละเอียดแจ้งแล้ว นั้น

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

ในคราวประชุมคณะกรรมการรัฐมนตรีเมื่อวันที่ ๖ มิถุนายน ๒๕๖๐ รองนายกรัฐมนตรี (นายวิษณุ เครืองาม) เสนอเพิ่มเติมว่า ตามที่นายกรัฐมนตรีได้มีข้อสั่งการเมื่อวันที่ ๕ พฤษภาคม ๒๕๖๐ ให้หน่วยงานของรัฐ ที่มีอำนาจหน้าที่เกี่ยวข้องพิจารณาจัดซื้อยา เวชภัณฑ์ และอุปกรณ์ทางการแพทย์ต่าง ๆ ที่ผลิตได้เองในประเทศไทย และผ่านการรับรองคุณภาพมาตรฐานจากหน่วยงานของรัฐที่เกี่ยวข้อง นั้น ได้มีการหารือกับส่วนราชการ ที่เกี่ยวข้องแล้วสรุปได้ ดังนี้

๑. การจัดซื้อยา เวชภัณฑ์ และอุปกรณ์ทางการแพทย์ต่าง ๆ ที่ผลิตได้เองในประเทศไทย ตามข้อสั่งการของนายกรัฐมนตรีดังกล่าวมีความเหมาะสม เนื่องจากปัจจุบันยาที่ผลิตในประเทศไทย มีคุณสมบัติเทียบเท่ายาที่ผลิตจากต่างประเทศและสามารถจะประหยัดงบประมาณภาครัฐได้มาก เนื่องจาก มีราคาต่ำกว่ายาจากต่างประเทศ (ประเทศไทยมีการจัดซื้อยาหั้งหมดคิดเป็นมูลค่าปีลักษณะ ๑๕๐,๐๐๐ ล้านบาท ในจำนวนนี้เป็นมูลค่ายาที่นำเข้าจากต่างประเทศประมาณ ๑๐๐,๐๐๐ ล้านบาท) นอกจากนี้ ยังเป็นการส่งเสริม อุตสาหกรรมการผลิตยาในประเทศไทยย่างครบทั้งและจูงใจให้ผู้ประกอบการย้ายตัวต่างประเทศเข้ามาลงทุน ผลิตยาในประเทศไทยเพิ่มมากขึ้น ซึ่งจะส่งผลดีต่อเศรษฐกิจของประเทศไทยในภาพรวมด้วย

๒. หน่วยงานของรัฐสามารถถือปฏิบัติตามมาตรการการจัดซื้อยา เวชภัณฑ์ และอุปกรณ์ทางการแพทย์ที่ผลิตในประเทศไทยที่เสนอในครั้งนี้ได้ โดยไม่ถือว่าขัดต่อความตกลงระหว่างประเทศ หรือองค์กรระหว่างประเทศที่ประเทศไทยเข้าเป็นภาคีอยู่ในปัจจุบัน เพราะเป็นเรื่องความจำเป็นในการจัดหาในส่วนของภาครัฐ (Government Procurement)

๓. เนื่องจากปรากฏข้อเท็จจริงว่า ผู้ประกอบการในประเทศไทยบางส่วนเป็นผู้วิจัย พัฒนาและผลิตยา เวชภัณฑ์ และอุปกรณ์ทางการแพทย์ โดยมีได้เป็นผู้จำหน่ายโดยตรงแต่ได้จัดตั้ง/แต่งตั้งบริษัท ผู้แทนจำหน่ายขึ้นมาทำหน้าที่แทน ดังนั้น ในกรณีที่หน่วยงานของรัฐประสงค์จะจัดซื้อยา เวชภัณฑ์ และอุปกรณ์ทางการแพทย์ที่อยู่ในบัญชีนวัตกรรมผ่านทางผู้แทนจำหน่าย เห็นควรให้ดำเนินการได้โดยให้กระทรวงสาธารณสุขเป็นผู้พิจารณาความจำเป็นและเหมาะสมของการจัดซื้อดังกล่าวเป็นกรณี ๆ ไป ทั้งนี้ ให้กระทรวงสาธารณสุขพิจารณาดำเนินการโดยเร็วเพื่อไม่ให้เกิดปัญหา อุปสรรค และความล่าช้า ในการจัดซื้อดังกล่าว

ช่องทางรัฐมนตรีพิจารณาแล้วลงมติว่า

๑. เนื่องจากมาตรการการจัดซื้อยา เวชภัณฑ์ และอุปกรณ์ทางการแพทย์ที่ผลิตในประเทศไทยที่รองนายกรัฐมนตรี (นายวิษณุ เครืองาม) เสนอ และที่เสนอเพิ่มเติม และให้หน่วยงานของรัฐถือปฏิบัติอย่างเคร่งครัด ดังนี้

๑.๑ ให้หน่วยงานของรัฐที่เกี่ยวข้องจัดซื้อยา เวชภัณฑ์ และวัสดุอุปกรณ์ทางการแพทย์ที่ผลิตได้เองในประเทศไทยและผ่านการรับรองคุณภาพมาตรฐานจากหน่วยงานของรัฐที่เกี่ยวข้องแล้ว ซึ่งเป็นนโยบายการจัดหาในภาครัฐ (Government Procurement) ที่สำคัญตามยุทธศาสตร์การเสริมสร้างศักยภาพทางเศรษฐกิจและส่งเสริมการแข่งขันทางการค้าและยุทธศาสตร์การพัฒนาคุณภาพชีวิต ตามนัยแห่งข้อสั่งการนายกรัฐมนตรีเมื่อวันที่ ๔ พฤษภาคม ๒๕๖๐ โดยใช้กับยา เวชภัณฑ์ และวัสดุอุปกรณ์ทางการแพทย์ เช่น รถพยาบาล อาหารทางการแพทย์ที่อยู่ในบัญชีนวัตกรรมไทยด้านการแพทย์และรัฐได้ให้สิทธิพิเศษแก่ผู้ผลิตภัณฑ์และบริการนวัตกรรมดังกล่าวตามที่สำนักงานพัฒนาวิทยาศาสตร์และเทคโนโลยีแห่งชาติ (สวทช.) ได้ตรวจสอบคุณสมบัติและสำนักงบประมาณได้ประกาศขึ้นบัญชีนวัตกรรมไทยแล้ว ทั้งนี้ ตามมติคณะกรรมการรัฐมนตรีวันที่ ๓ พฤษภาคม ๒๕๖๘

๑.๒ ให้หน่วยงานของรัฐที่เกี่ยวข้องพิจารณาดำเนินการตามข้อ ๑.๑ โดยวิธีกรณีพิเศษได้อย่างน้อยร้อยละ ๓๐ ของปริมาณความจำเป็นที่ต้องการใช้ดังແຕ้บดันเป็นต้นไป

๑.๓ เมื่อพระราชบัญญัติการจัดซื้อจัดจ้างและบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ. ๒๕๖๐ มีผลใช้บังคับแล้ว (๒๗ สิงหาคม ๒๕๖๐) โดยที่กฎหมายดังกล่าวไม่ได้ระบุถึงการจัดซื้อโดยวิธีกรณีพิเศษอีกต่อไป แต่มีการจัดซื้อโดยวิธีเฉพาะเจาะจง ซึ่งจะใช้กับเรื่องใดให้เป็นไปตามที่กฎหมายทรงกำหนด จึงให้กระทรวงคลังดำเนินการออกกฎหมายทรงกำหนดให้ยา เวชภัณฑ์ และวัสดุอุปกรณ์ทางการแพทย์ตามข้อ ๑.๑ เป็นพัสดุที่รัฐต้องการส่งเสริมหรือสนับสนุน เพื่อให้หน่วยงานของรัฐสามารถจัดซื้อโดยวิธีเฉพาะเจาะจงได้อย่างน้อยร้อยละ ๓๐ ตามข้อ ๑.๒ ในระหว่างนี้ให้กระทรวงการคลังเตรียมการออกกฎหมายเพื่อจะสามารถรับซึ่งไปดำเนินการได้อย่างต่อเนื่องกับการมีผลใช้บังคับของพระราชบัญญัติฉบับใหม่

๑.๔ ให้กระทรวงสาธารณสุข และกระทรวงการคลังร่วมกันพิจารณาความเหมาะสมในการนำมาตรการดังกล่าวไปใช้กับการจัดซื้อยาตามบัญชียาหลักแห่งชาติที่ผลิตในประเทศไทยด้วย

๑.๕ ให้กระทรวงสาธารณสุข กระทรวงการคลัง และสำนักงบประมาณอ่านวิเคราะห์และดูแลให้การดำเนินการตามมาตรการนี้เป็นไปด้วยความเรียบร้อย โปร่งใส หากมีปัญหาหรือการลงทะเบียนไม่ดำเนินการในเรื่องใด ให้รายงานนายกรัฐมนตรีเพื่อพิจารณาสั่งการ

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

๒. ในการจัดซื้อยา เวชภัณฑ์ และอุปกรณ์ทางการแพทย์ดังกล่าวให้หน่วยงานของรัฐ ที่เกี่ยวข้องแยกงบประมาณเพื่อการนี้ให้ถูกต้อง ขัดเจน และให้สำนักงบประมาณกำกับดูแลให้ถูกต้อง ต่อไปด้วย

จึงกราบเรียนมาเพื่อโปรดทราบ/จึงเรียนยืนยันมา/จึงเรียนยืนยันมาและขอได้โปรดแจ้งให้หน่วยงานในสังกัดทราบและถือปฏิบัติต่อไป/จึงเรียนมาเพื่อโปรดทราบ/จึงเรียนมาเพื่อโปรดทราบและขอได้โปรด แจ้งให้หน่วยงานในสังกัดทราบและถือปฏิบัติต่อไป/จึงเรียนมาเพื่อโปรดทราบและถือปฏิบัติต่อไป

ขอแสดงความนับถือ (อย่างยิ่ง)

ธีระพงษ์ วงศ์ศิริวิลาส

(นายธีระพงษ์ วงศ์ศิริวิลาส)

เลขานุการคณะกรรมการรัฐมนตรี

กองพัฒนาคุณภาพศาสตร์และติดตามนโยบายพิเศษ
โทร. ๐ ๒๒๔๐ ๕๐๐๐ ต่อ ๓๗๘ (จุลักษณ์) ๔๔๔ (บุษกร)
โทรสาร ๐ ๒๒๔๐ ๑๔๔๖
www.soc.go.th info@soc.go.th



บันทึกข้อความ

ส่วนราชการ สำนักงานรองนายกรัฐมนตรี (นายวิษณุ เครืองาม) โทร. ๐ ๒๒๘๘ ๔๑๕๗

ที่ กน. (กร ๖) ๙๙๐/๒๕๖๐ วันที่ ๓๙ พฤษภาคม ๒๕๖๐

เรื่อง การจัดซื้อยาที่ผลิตในประเทศไทย

กราบเรียน นายกรัฐมนตรี

ตามที่มีข้อสั่งการของนายกรัฐมนตรีในที่ประชุมคณะกรรมการรัฐมนตรีเมื่อวันที่ ๙ พฤษภาคม ๒๕๖๐ ให้หน่วยงานของรัฐที่มีอำนาจหน้าที่เกี่ยวข้องพิจารณาจัดซื้อยา เวชภัณฑ์ และอุปกรณ์ทางการแพทย์ต่าง ๆ ที่ผลิตได้เองในประเทศไทยและผ่านการรับรองคุณภาพมาตรฐานจากหน่วยงานของรัฐที่เกี่ยวข้อง นั้น

ผู้ฯ ได้เชิญ ผู้บริหารกระทรวงสาธารณสุข ได้เชิญ ผู้แทนสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงการคลัง สำนักงบประมาณ กรมบัญชีกลาง สปสช. สวทช. องค์การเภสัชกรรม สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา และบริษัทสยามไบโอไซแอนซ์ จำกัด มาหารือแล้วเมื่อวันที่ ๑๒ พฤษภาคม ๒๕๖๐

ที่ประชุมมีความเห็นว่านโยบายของนายกรัฐมนตรีในเรื่องนี้เป็นเรื่องเหมาะสมและสามารถปฏิบัติได้เพื่อเป็นการสนับสนุนการวิจัยพัฒนาและผลิตยา เวชภัณฑ์ และอุปกรณ์ทางการแพทย์ในประเทศไทย ตลอดจนส่งเสริมอุตสาหกรรมการผลิตยาในประเทศไทยอย่างครบวงจร ทั้งยังจูงใจให้ผู้ประกอบกิจการผลิตยาจากต่างประเทศเข้ามาลงทุนผลิตยาในประเทศไทยโดยเฉพาะในเขตเศรษฐกิจพิเศษภาคตะวันออกตามนโยบาย EEC ของรัฐบาล ปัจจุบันยาที่ผลิตในประเทศไทยมีคุณสมบัติเทียบเท่ายาที่ผลิตจากต่างประเทศและสามารถซ่วยประยุกต์งบประมาณภาครัฐได้เนื่องจากมีราคาต่ำกว่ายาจากต่างประเทศ ตัวอย่างคือ สำนักงานทรัพย์สินส่วนพระมหากษัตริย์ และมหาวิทยาลัยที่ติดต่อร่วมกันจัดตั้ง บริษัทสยามไบโอไซแอนซ์ จำกัด วิจัยและพัฒนาและผลิตยาในประเทศไทยอย่างน้อย ๒ รายการ คือ ยากระตุ้นการสร้างเม็ดเลือดแดงในผู้ป่วยไตวายเรื้อรัง ผู้ป่วยมะเร็งโลหิต และยากระตุ้นการสร้างเม็ดเลือดขาวในผู้ป่วยมะเร็งที่รักษาด้วยเคมีบำบัด ซึ่งที่ผ่านมาเป็นการนำเข้าจากต่างประเทศ จากตัวเลขการซื้อยาที่ซึ่งแจ้งในที่ประชุม ~~ประเทศไทยมีการจัดซื้อยาต่าง ๆ ปีละประมาณ ๑๕๐,๐๐๐ ล้านบาท ในจำนวนนี้เป็นyanนำเข้าจากต่างประเทศประมาณ ๑๐๐,๐๐๐ ล้านบาท~~ ถ้าสามารถจัดซื้อยาที่ผลิตในประเทศไทยได้บางส่วน จะเป็นการประหยัดงบประมาณเป็นอันมาก แต่ที่เป็นปัญหาในอดีตเพราติดขัดที่นโยบายของรัฐและวิธีการจัดซื้อของรัฐ ทำให้การนำผลิตภัณฑ์ เข้าตลาดมีความยุ่งยากลำบากเพรากลไกต่าง ๆ ไม่เอื้อต่อผู้ผลิตในประเทศไทย จึงขาดการลงทุนและการถ่ายทอดเทคโนโลยีสู่ประเทศไทย คนไทยจึงใช้ยาแพงและเข้าถึงยาก และแม้รัฐจะส่งเสริม แต่หากเป็นการจัดซื้อจากผู้ผลิตภาคเอกชนก็มักเกรงว่าการจัดซื้อโดยวิธีรถโน้ติเศษจะขัดต่อระเบียบสำนักนายกรัฐมนตรีว่าด้วยการพัสดุ และอาจไม่เป็นไปตามข้อตกลงระหว่างประเทศ เช่น WTO

ที่ประชุมพิจารณาแล้วเห็นว่า เพื่อเป็นการตอบสนองนโยบายและข้อสั่งการดังกล่าว
จำเป็นต้องสนับสนุนให้หน่วยงานของรัฐที่เกี่ยวข้องกับการจัดซื้อยา เช่น โรงพยาบาลของรัฐ
กระทรวงสาธารณสุข สปสช. สามารถจัดซื้อยาที่ผลิตในประเทศโดยวิธีกรณีพิเศษได้โดยไม่ขัดต่อ
กฎหมายหรือระเบียบของทางราชการและข้อตกลงระหว่างประเทศ ทั้งนี้ ได้ตรวจสอบกับกระทรวง
พาณิชย์แล้ว มีความเห็นว่าโดยที่การกำหนดนโยบายดังกล่าวเป็นเรื่องความจำเป็นในการจัดหาในส่วน
ของภาครัฐ (Government Procurement) และอยู่ในปริมาณที่จำกัด จึงไม่เป็นการกีดกันหรือ^๑
อุดหนุนทางการค้า ไม่ขัดต่อข้อตกลงระหว่างประเทศ

โดยที่ขณะนี้มีการประกาศใช้พระราชบัญญัติการจัดซื้อจ้างและการบริหารพัสดุ
ภาครัฐ พ.ศ. ๒๕๖๐ แล้ว แต่จะเริ่มนับใช้บังคับในวันที่ ๒๓ สิงหาคม ๒๕๖๐ ช่วงเวลา
(มิถุนายน – สิงหาคม) จึงอยู่ระหว่างการใช้บังคับระหว่างน้ำยกรัฐมนตรีว่าด้วยการพัสดุ
พ.ศ. ๒๕๓๕ ฉบับเดิมไปพลา ก่อน จึงสมควรดำเนินการดังนี้

๑. กำหนดให้การที่หน่วยงานของรัฐที่เกี่ยวข้องต้องจัดซื้อยา เวชภัณฑ์ และวัสดุ
อุปกรณ์ทางการแพทย์ที่ผลิตได้เองในประเทศและผ่านการรับรองคุณภาพมาตรฐานจากหน่วยงานของ
รัฐที่เกี่ยวข้องแล้ว เป็นนโยบายการจัดหาในภาครัฐ (Government Procurement) ที่สำคัญตาม
ยุทธศาสตร์การเสริมสร้างศักยภาพทางเศรษฐกิจและส่งเสริมการแข่งขันทางการค้าและยุทธศาสตร์
การพัฒนาคุณภาพชีวิต ตามนัยแห่งข้อสั่งนายกรัฐมนตรีเมื่อวันที่ ๙ พฤษภาคม ๒๕๖๐ โดยใช้
กับยา เวชภัณฑ์ และวัสดุอุปกรณ์ทางการแพทย์ เช่น โรงพยาบาล อาหารทางการแพทย์ที่อยู่ในบัญชี
นวัตกรรมไทยด้านการแพทย์และรัฐได้ให้สิทธิพิเศษแก่ผลิตภัณฑ์และบริการนวัตกรรมดังกล่าวตามที่
สำนักงานพัฒนาวิทยาศาสตร์และเทคโนโลยีแห่งชาติ (สวทช.) ได้ตรวจสอบคุณสมบัติและสำนัก
งานประมาณได้ประกาศขึ้นบัญชีนวัตกรรมไทยแล้ว ทั้งนี้ตามมติคณะรัฐมนตรีวันที่ ๓ พฤษภาคม ๒๕๖๘

๒. ให้หน่วยงานของรัฐที่เกี่ยวข้องพิจารณาดำเนินการตามข้อ ๑ โดยวิธีกรณีพิเศษได้
อย่างน้อยร้อยละ ๓๐ ของปริมาณความจำเป็นที่ต้องการใช้ดังต่อไปนี้เป็นต้นไป

๓. เมื่อพระราชบัญญัติการจัดซื้อจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ. ๒๕๖๐ มีผลใช้
บังคับแล้ว (๒๓ สิงหาคม ๒๕๖๐) โดยที่กฎหมายดังกล่าวไม่ได้ระบุถึงการจัดซื้อด้วยวิธีกรณีพิเศษ
อีกต่อไป แต่มีการจัดซื้อด้วยวิธีเฉพาะเจาะจง ซึ่งจะใช้กับเรื่องใดให้เป็นไปตามที่กฎกระทรวงกำหนด
จึงให้กระทรวงการคลังดำเนินการออกกฎหมายกระทรวงกำหนดให้ยา เวชภัณฑ์ และวัสดุอุปกรณ์ทาง
การแพทย์ตามข้อ ๑ เป็นพัสดุที่รัฐต้องการส่งเสริมหรือสนับสนุน เพื่อให้หน่วยงานของรัฐสามารถ
จัดซื้อด้วยวิธีเฉพาะเจาะจงได้อย่างน้อยร้อยละ ๓๐ ตามข้อ ๒ ในระหว่างนี้ให้กระทรวงการคลัง
เตรียมการออกกฎหมายเพื่อจะสามารถรับซ่อมไปดำเนินการได้อย่างต่อเนื่องกับการมีผลใช้บังคับ
ของพระราชบัญญัติฉบับใหม่

๔. นอกจากนั้น กระทรวงสาธารณสุข และกระทรวงการคลังควรร่วมกันพิจารณา
ความเหมาะสมในการนำมาตรการดังกล่าวไปใช้กับการจัดซื้อยาตามบัญชียาหลักแห่งชาติที่ผลิตใน
ประเทศด้วย

ทั้งนี้ ให้กระทรวงสาธารณสุข กระทรวงการคลัง และสำนักงบประมาณอ่านยความ
สะดวกและกำกับดูแลให้การดำเนินการตามนโยบายนี้เป็นไปด้วยความเรียบร้อย โปร่งใส หากมีปัญหา
หรือการลงทะเบียนไม่ดำเนินการในเรื่องใด ให้รายงานนายกรัฐมนตรีเพื่อพิจารณาสั่งการ

จึงกราบเรียนมาเพื่อโปรดพิจารณา หากเห็นชอบ โปรดเมบัญชาให้เสนอคณะกรรมการรัฐมนตรี
พิจารณาต่อไป

(นายวิษณุ เครืองาม)

รองนายกรัฐมนตรี



ตัวนทีสุด

ที่ พย ๐๖๑๐/๒๕๖๐

กระทรวงพาณิชย์

๕๐๓ ถนนนนทบุรี ตำบลบางกระสอ

อำเภอเมืองนนทบุรี จังหวัดนนทบุรี ๑๗๐๐๐

๖ มิถุนายน ๒๕๖๐

เรื่อง ความเห็นต่อการจัดซื้อยาที่ผลิตในประเทศไทย

เรียน เลขาธิการคณะกรรมการคุณภาพชีวภาพและสุขภาพมนุษย์

อ้างถึง หนังสือสำนักเลขานุการคณะกรรมการคุณภาพชีวภาพและสุขภาพมนุษย์ ตัวนทีสุด ที่ นร ๐๔๐๖/ว/ล) ๑๙๘๘๘๘ ลงวันที่ ๕ มิถุนายน ๒๕๖๐

ตามหนังสือที่อ้างถึง สำนักเลขานุการคณะกรรมการคุณภาพชีวภาพและสุขภาพมนุษย์พิจารณาเสนอความเห็น ในส่วนที่เกี่ยวข้องเพื่อประกอบการพิจารณาของคณะกรรมการคุณภาพชีวภาพและสุขภาพมนุษย์ (ครม.) ต่อข้อเสนอของรองนายกรัฐมนตรี (นายวิษณุ เครืองาม) เรื่องการจัดซื้อยาที่ผลิตในประเทศไทย ความละเอียดแจ้งแล้ว นั้น

กระทรวงพาณิชย์ พิจารณาแล้ว ไม่มีข้อขัดข้องต่อข้อเสนอของรองนายกรัฐมนตรี (นายวิษณุ เครืองาม) ในการขอเสนอคณะกรรมการคุณภาพชีวภาพและสุขภาพมนุษย์เพื่อโปรดพิจารณาอนุมัติการดำเนินการเรื่องการจัดซื้อยาที่ผลิตในประเทศไทย เนื่องจากเป็นนโยบายของรัฐตามยุทธศาสตร์การเสริมสร้างศักยภาพทางเศรษฐกิจและส่งเสริมการแข่งขันทางการค้า และเพื่อเป็นการส่งเสริมการพัฒนาด้านอุตสาหกรรมยาของไทย โดยกระทรวงฯ มีข้อสังเกต ดังนี้

๑. ความตกลงว่าด้วยการจัดซื้อจัดจ้างภายใต้ WTO (Government Procurement Agreement: GPA) กำหนดหลักการไม่ได้ยกปฏิบัติในการจัดซื้อจัดจ้างของรัฐ โดยให้ปฏิบัติกับสินค้าและบริการของต่างประเทศและของไทยอย่างเท่าเทียมกัน และไม่มีการกำหนดสัดส่วนการจัดซื้อจัดจ้างระหว่างสินค้าบริการนำเข้าจากต่างประเทศหรือที่ผลิตในประเทศไทย

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

๓. นอกจากนี้ ไทยยังไม่มีข้อกฎหมายการเปิดตลาดการจัดซื้อจัดจ้างโดยรัฐในความตกลง FTA ใดๆ แต่ หากไทยมีการเจรจา FTA กับประเทศไทยที่ผลักดันเรื่องการจัดซื้อจัดจ้างโดยรัฐอย่างมากในอนาคต เช่น สหภาพยุโรป ก็จะเป็นต้องคำนึงถึงการให้สิทธิพิเศษในการจัดซื้อจัดจ้างกับผลิตภัณฑ์หรือน้ำดื่มที่ไทยดังกล่าวในการเจรจาด้วย

จึงเรียนมาเพื่อโปรดทราบ

ขอแสดงความนับถือ

นายสนธิรัตน์ สนธิจิรวงศ์

(นายสนธิรัตน์ สนธิจิรวงศ์)

รัฐมนตรีช่วยว่าการกระทรวงพาณิชย์ รักษาราชการแทน

รัฐมนตรีช่วยว่าการกระทรวงพาณิชย์

กรมเจรจาการค้าระหว่างประเทศ

สำนักกฎหมาย

โทร. ๐-๒๕๐๗-๗๔๔๙

โทรสาร ๐-๒๕๔๗-๕๙๖๐

ด่วนที่สุด

ที่ สช ๐๒๗๘.๐๔/ ๒๕๖๓



กระทรวงสาธารณสุข
ถนนติวนันท์ จังหวัดนนทบุรี ๑๑๐๐

๔ มิถุนายน ๒๕๖๐

เรื่อง การจัดซื้อยาที่ผลิตในประเทศไทย

เรียน เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา

ยังดึง หนังสือสำนักเลขานุการคณะกรรมการอาหารและยา ด่วนที่สุด ที่ นร ๐๙๐๖/ก(ก) ๑๙๙๒ ลงวันที่ ๕ มิถุนายน ๒๕๖๐

ตามที่สำนักเลขานุการคณะกรรมการอาหารและยา ได้ให้กระทรวงสาธารณสุขเสนอความเห็นในส่วนที่เกี่ยวข้องเพื่อประกอบการพิจารณาของคณะกรรมการอาหารและยา ประเด็นความเห็นเรื่อง การจัดซื้อยาที่ผลิตในประเทศไทย ความคล่องแฉ่งแล้ว นั้น

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

๑. ประเทศไทยได้เป็นสมาชิก PIC/s ซึ่งเป็นองค์กรที่ทำหน้าที่ตรวจสอบประเมินโรงงานผลิตยาให้เป็นไปตามมาตรฐานสากล ตั้งแต่วันที่ ๑ สิงหาคม ๒๕๕๙ โดยองค์กรนี้มีสมาชิกหลายประเทศ เช่น สหรัฐอเมริกา แคนาดา สหภาพยุโรป ออสเตรเลีย ฯลฯ ทำให้เชื่อมั่นได้ว่า ยาผลิตในประเทศไทยโดยโรงงาที่ผ่านเกณฑ์การประเมินมีมาตรฐานการผลิตในระดับสากล เช่นเดียวกับหลายประเทศที่พัฒนาแล้ว

๒. ระบบการขึ้นทะเบียนคำรับยาแผนปัจจุบันของประเทศไทย ดำเนินการตามมาตรฐานสากล CTD ตั้งแต่ปี พ.ศ.๒๕๕๗ ส่งผลให้ยาที่ผลิตในประเทศไทยมีมาตรฐานเท่าเทียมกับยานำเข้าจากต่างประเทศ

๓. ผลิตภัณฑ์สุขภาพที่ได้รับการขึ้นทะเบียนบัญชีกรรมไทย ณ วันที่ ๒๕ พฤษภาคม ๒๕๖๐ มีจำนวน ๓๔ รายการ แยกเป็นยา ๑๖ รายการ เครื่องมือแพทย์ ๑๓ รายการ วัสดุอันตราย ๔ รายการ และอาหารทางการแพทย์ ๒ รายการ

๔. สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยากำลังเร่งรัดการขึ้นทะเบียนคำรับยาผลิตในประเทศไทย อีก ๓๔ รายการ ภายใน ๖ เดือน เพื่อทดสอบยานำเข้าที่มีราคาแพงและประยุกต์ค่าใช้จ่ายด้านยาได้มากขึ้น

๕. ควรมีมาตรการสนับสนุนกิจการของหน่วยงานภาครัฐ/หน่วยงานรัฐทุนในการผลิตยาตามบัญชียาหลักแห่งชาติที่ได้คุณภาพตามมาตรฐานสากลเพื่อส่งเสริมการเข้าถึงยาจำเป็นและประกันความมั่นคงทางยาของประเทศไทย

จึงเรียนมาเพื่อโปรดพิจารณาดำเนินการต่อไป

ขอแสดงความนับถือ

นายปิยะสกล ສกลสัตยานนท์

(นายปิยะสกล ສกลสัตยานนท์)
รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข

สำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุข

สำนักบริหารการสาธารณสุข

โทร/ โทรศัพท์ ๐ ๒๕๙๐ ๑๖๔๑

ด่วนที่สุด

ที่ นร ๐๗๒๓/๔๕๕๗



สำนักงบประมาณ

ถนนพะรำมที่ ๖ กรุงเทพฯ ๑๐๔๐๐

๒ มิถุนายน ๒๕๖๐

เรื่อง การจัดซื้อยาที่ผลิตในประเทศไทย

เรียน เลขาธิการคณะกรรมการคุณภาพชีวภาพ

อ้างถึง หนังสือสำนักเลขานุการคณะกรรมการคุณภาพชีวภาพ ด่วนที่สุด ที่ นร ๐๔๐๖/๗(ก) ๑๘๙๙๒
ลงวันที่ ๕ มิถุนายน ๒๕๖๐

ตามหนังสือที่อ้างถึง สำนักเลขานุการคณะกรรมการคุณภาพชีวภาพได้สำนักงบประมาณเสนอความเห็น
ในส่วนที่เกี่ยวข้องเพื่อประกอบการพิจารณาของคณะกรรมการคุณภาพชีวภาพ กรณีรองนายกรัฐมนตรี (นายวิษณุ เครืองาม)
เสนอ เรื่อง การจัดซื้อยาที่ผลิตในประเทศไทย เสนอคณะกรรมการคุณภาพชีวภาพเพื่อพิจารณา ดังนี้

๑. กำหนดให้การที่หน่วยงานของรัฐที่เกี่ยวข้องต้องจัดซื้อยา เวชภัณฑ์ และวัสดุอุปกรณ์
ทางการแพทย์ที่ผลิตได้เองในประเทศไทยและผ่านการรับรองคุณภาพมาตรฐานจากหน่วยงานของรัฐที่เกี่ยวข้องแล้ว
เป็นนโยบายการจัดหาในภาครัฐ (Government Procurement) ที่สำคัญ ตามยุทธศาสตร์การเสริมสร้าง
ศักยภาพทางเศรษฐกิจและส่งเสริมการแข่งขันทางการค้าและยุทธศาสตร์การพัฒนาคุณภาพชีวภาพ
ตามนัยแห่งข้อสั่งการนายกรัฐมนตรี เมื่อวันที่ ๕ พฤษภาคม ๒๕๖๐ โดยใช้กับยา เวชภัณฑ์ และวัสดุอุปกรณ์
ทางการแพทย์ เช่น โรงพยาบาล อาหารทางการแพทย์ที่อยู่ในบัญชีนวัตกรรมไทยด้านการแพทย์และรัฐได้ให้สิทธิพิเศษ
แก่ผลิตภัณฑ์และบริการนวัตกรรมดังกล่าว ตามที่สำนักงานพัฒนาวิทยาศาสตร์และเทคโนโลยีเคนยา (สวทช.)
ได้ตรวจสอบคุณสมบัติ และสำนักงบประมาณได้ประกาศขึ้นบัญชีนวัตกรรมไทยแล้ว ทั้งนี้ ตามมติคณะกรรมการคุณภาพชีวภาพ
วันที่ ๓ พฤษภาคม ๒๕๖๘

๒. ให้หน่วยงานของรัฐที่เกี่ยวข้องพิจารณาดำเนินการตามข้อ ๑ โดยวิธีการนี้พิเศษได้อย่างน้อย^{๑๐}
ร้อยละ ๓๐ ของปริมาณความจำเป็นที่ต้องการใช้ตั้งแต่บัดนี้เป็นต้นไป

๓. เมื่อพระราชบัญญัติการจัดซื้อจัดจ้างและบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ. ๒๕๖๐ มีผลใช้บังคับแล้ว
(๒๓ สิงหาคม ๒๕๖๐) โดยที่กฎหมายดังกล่าวไม่ได้ระบุถึงการจัดซื้อโดยวิธีการนี้พิเศษอีกต่อไป แต่มีการจัดซื้อ^{๒๐}
โดยวิธีเฉพาะเจาะจง ซึ่งจะใช้กับเรื่องใดให้เป็นไปตามที่กฎหมายทรงกำหนด จึงให้ทรงทราบว่า สำนักงบประมาณ
ออกกฎหมายทรงกำหนดให้ยา เวชภัณฑ์ และวัสดุอุปกรณ์ทางการแพทย์ตามข้อ ๑ เป็นพัสดุที่รัฐต้องการ
ส่งเสริมหรือสนับสนุน เพื่อให้หน่วยงานของรัฐสามารถจัดซื้อโดยวิธีเฉพาะเจาะจงได้อย่างน้อยร้อยละ ๓๐

ตามข้อ ๒ ในระหว่างนี้ให้กระทรวงการคลังเตรียมการออกกฎหมายเพื่อจะสามารถรับซ่อมไปดำเนินการได้อย่างต่อเนื่องกับการมีผลใช้บังคับของพระราชบัญญัติฉบับใหม่

๔. นอกจากนี้กระทรวงสาธารณสุข และกระทรวงการคลัง ควรร่วมกันพิจารณาความเหมาะสมในการนำมาตรการดังกล่าวไปใช้กับการจัดซื้อยาตามบัญชียาหลักแห่งชาติที่ผลิตในประเทศไทยด้วย

ทั้งนี้ ให้กระทรวงสาธารณสุข กระทรวงการคลัง และสำนักงบประมาณ อำนวยความสะดวกและกำกับดูแลให้การดำเนินการตามนโยบายนี้เป็นไปด้วยความเรียบร้อย ไปร่วม หากมีปัญหาหรือการลงทะเบียนไม่ดำเนินการในเรื่องใด ให้รายงานนายกรัฐมนตรีเพื่อพิจารณาสั่งการ ซึ่งนายกรัฐมนตรีได้เห็นชอบให้นำเสนอคณะกรรมการรัฐมนตรีและมีข้อสั่งการเพิ่มเติม ความละเอียดแจ้งแล้ว นั้น

สำนักงบประมาณพิจารณาแล้วขอเรียนว่า เพื่อสนับสนุนการวิจัยพัฒนาและผลิตยา เวชภัณฑ์ อุปกรณ์ทางการแพทย์ในประเทศไทย และเป็นการส่งเสริมอุตสาหกรรมผลิตยาในประเทศไทยย่างครบรอบ รวมทั้งจูงใจให้ผู้ประกอบกิจการผลิตยาจากต่างประเทศเข้ามาลงทุนผลิตยาในประเทศไทย อันจะก่อให้เกิดการประยุกต์งบประมาณเป็นจำนวนมากจากการกำหนดให้หน่วยงานของรัฐที่เกี่ยวข้องจัดซื้อยาที่ผลิตได้ในประเทศไทย จึงเห็นสมควรที่คณะกรรมการรัฐมนตรีจะพิจารณาให้ความเห็นชอบในหลักการตามที่รองนายกรัฐมนตรี (นายวิษณุ เครืองาม) เสนออย่างไรก็ได เพื่อให้การจัดซื้อยาที่ผลิตในประเทศไทยเป็นไปด้วยความเรียบร้อยและมีประสิทธิภาพยิ่งขึ้น ในส่วนที่เกี่ยวข้องกับการงบประมาณ นั้น สำนักงบประมาณจะพิจารณาจัดสรรงบประมาณเรื่องยาให้กับหน่วยงานที่เกี่ยวข้องโดยคำนึงถึงยาที่ผลิตในประเทศไทยตามบัญชีนวัตกรรมไทย รวมทั้งมีระบบการติดตามและรายงานผลการใช้จ่ายงบประมาณเพื่อการตั้งกล่าวอย่างเคร่งครัดต่อไป

จึงเรียนมาเพื่อโปรดนำเสนอความเห็นประกอบการพิจารณาของคณะกรรมการรัฐมนตรีต่อไป

ขอแสดงความนับถือ

(นายสมศักดิ์ โชติรัตนะศิริ)

ผู้อำนวยการสำนักงบประมาณ

กองจัดทำงบประมาณด้านสังคม ๓

โทร. ๐ ๒๖๖๖๕ ๑๙๗๗

โทรสาร ๐ ๒๖๗๗ ๘๕๑๙

ด่วนที่สุด

ที่ นร ๐๕๐๑/๖๙๒



สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา
๑ กันพะอะทิพย์ เขตพระนคร
กรุงเทพฯ ๑๐๖๐๐

๙ มิถุนายน ๒๕๖๐

เรื่อง การจัดซื้อยาที่ผลิตในประเทศไทย

เรียน เลขาธิการคณะกรรมการรัฐมนตรี

อ้างถึง หนังสือสำนักเลขาธิการคณะกรรมการรัฐมนตรี ด่วนที่สุด ที่ นร ๐๕๐๖/ว(ก) ๑๗๘๗/๖๙๒
ลงวันที่ ๕ มิถุนายน ๒๕๖๐

ตามหนังสือที่อ้างถึง สำนักเลขาธิการคณะกรรมการรัฐมนตรีขอให้สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกาเสนอความเห็นเกี่ยวกับกรณีที่รองนายกรัฐมนตรี (นายวิษณุ เครืองาม) ได้เสนอ เรื่อง การจัดซื้อยาที่ผลิตในประเทศไทย เพื่อประกอบการพิจารณาของคณะกรรมการรัฐมนตรี นั้น

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกាបิน Laden เห็นว่า เรื่องนี้ปรากฏข้อเท็จจริงว่า รองนายกรัฐมนตรี (นายวิษณุ เครืองาม) และรัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขได้เขียนประชุมหน่วยงานที่เกี่ยวข้อง (กระทรวงสาธารณสุข กระทรวงการคลัง สำนักงบประมาณ สปสช. สวทช. องค์การเภสัชกรรม และสำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา) และบริษัท สยามไบโอไซแอนซ์ จำกัด แล้ว เห็นควรดำเนินการเพื่อให้เป็นไปตามนโยบายและข้อสั่งการของนายกรัฐมนตรีเมื่อวันที่ ๕ พฤษภาคม ๒๕๖๐ ดังต่อไปนี้

๑. กำหนดให้หน่วยงานของรัฐที่เกี่ยวข้องต้องจัดซื้อยา เวชภัณฑ์ และวัสดุอุปกรณ์ ทางการแพทย์ที่ผลิตได้เองในประเทศไทย เช่น โรงพยาบาล อาหารทางการแพทย์ที่อยู่ในบัญชีนวัตกรรมไทย ด้านการแพทย์และรัฐได้ให้สิทธิพิเศษแก่ผลิตภัณฑ์และบริการนวัตกรรมดังกล่าวตามที่สำนักงานพัฒนาวิทยาศาสตร์และเทคโนโลยีแห่งชาติ (สวทช.) ได้ตรวจสอบคุณสมบัติและสำนักงบประมาณได้ประกาศขึ้นบัญชีนวัตกรรมไทยแล้ว ทั้งนี้ ตามมติคณะกรรมการรัฐมนตรีเมื่อวันที่ ๓ พฤษภาคม ๒๕๖๔

๒. ให้หน่วยงานของรัฐที่เกี่ยวข้องพิจารณาดำเนินการตามข้อ ๑ โดยวิธีการที่พิเศษ ให้ได้อย่างน้อยร้อยละ ๓๐ ของปริมาณความจำเป็นที่ต้องการใช้ตั้งแต่บัดนี้เป็นต้นไป

๓. เมื่อพระราชบัญญัติการจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ. ๒๕๖๐ มีผลใช้บังคับแล้ว (๒๓ สิงหาคม ๒๕๖๐) โดยที่กฎหมายดังกล่าวไม่ได้ระบุถึงการจัดซื้อโดยวิธีการที่พิเศษ ถูกต้อง แต่มีการจัดซื้อโดยวิธีเฉพาะเจาะจง ซึ่งจะใช้กับเรื่องใดให้เป็นไปตามที่กฎกระทรวงกำหนด จึงให้กระทรวงการคลังดำเนินการออกกฎหมายกระทรวงกำหนดให้ยา เวชภัณฑ์ และวัสดุอุปกรณ์ ทางการแพทย์ตามข้อ ๑ เป็นพัสดุที่รัฐต้องการส่งเสริมหรือสนับสนุน เพื่อให้หน่วยงานของรัฐสามารถจัดซื้อโดยวิธีเฉพาะเจาะจงได้อย่างน้อยร้อยละ ๓๐ ตามข้อ ๒. ในระหว่างนี้ให้กระทรวงการคลัง เตรียมการออกกฎหมายกระทรวงเพื่อจะสามารถรับซ่อมไปดำเนินการได้อย่างต่อเนื่องกับการมีผลใช้บังคับ ของพระราชบัญญัติฉบับใหม่

๔. นอกจากนี้ กระทรวงสาธารณสุข และกระทรวงการคลังควรร่วมกันพิจารณา ความเหมาะสมในการนำมาตราการดังกล่าวไว้ใช้กับการจัดซื้อยาตามบัญชียาหลักแห่งชาติที่ผลิตในประเทศไทยด้วย

ด้วย

จากข้อเท็จจริงดังกล่าว สำนักงานฯ ขอเรียนเสนอความเห็นเพื่อประกอบการพิจารณา

๑. ตามมติคณะกรรมการรัฐมนตรี เมื่อวันที่ ๓ พฤษภาคม ๒๕๕๘ เป็นการให้สิทธิพิเศษ ประเทศไทยไม่บังคับกับผลิตภัณฑ์และบริการวัตถุที่อยู่ในบัญชีนวัตกรรมไทย ซึ่ง สวทช. ได้ตรวจสอบ ถูกกฎหมายและสำนักงานประมงได้ประกาศขึ้นบัญชีนวัตกรรมไทยแล้ว โดยคณะกรรมการว่าด้วย การพัฒนา (ภาพ.) ได้อนุมัติยกเว้นตามข้อ ๒๖ ประกอบกับข้อ ๑๒ (๒) แห่งระเบียบสำนักนายกรัฐมนตรี ว่าด้วยการพัฒนา พ.ศ. ๒๕๓๕ เพื่อให้ส่วนราชการจัดทำได้โดยวิธีกรณีพิเศษ ดังนั้น หากายา เวชภัณฑ์ หรือวัสดุอุปกรณ์ทางการแพทย์ที่ผลิตได้ในประเทศไทยได้ขึ้นบัญชีนวัตกรรมไทยดังกล่าว ส่วนราชการ ย่อมจัดซื้อด้วยวิธีกรณีพิเศษอยู่แล้ว อ่อนตัวไปตาม หากจะกำหนดให้หน่วยงานของรัฐจัดซื้อย่างน้อย ร้อยละ ๓๐ ของปริมาณความจำเป็นที่ต้องการใช้ กรณีดังกล่าวเป็นสิทธิพิเศษประจำบังคับ จึงเห็นสมควรที่คณะกรรมการรัฐมนตรีจะดำเนินการเพื่อมีมติให้สิทธิพิเศษประจำบังคับอย่างน้อยร้อยละ ๓๐ ของปริมาณความจำเป็นที่ส่วนราชการต้องการใช้ และมีเงื่อนไขด้วยว่า ยา เวชภัณฑ์ หรือวัสดุอุปกรณ์ ทางการแพทย์นั้นต้องจำแนกเพียงพอต่อการจัดซื้อของส่วนราชการ ทั้งนี้ ในการดำเนินการดังกล่าว ให้เน้นการรับฟังความเห็นของกระทรวงการคลังมาเพื่อประกอบการพิจารณาด้วย อนึ่ง ในส่วนของ หน่วยงานของรัฐที่ไม่ได้อ่อนตัวไปได้เรียบร้อยให้รับผิดชอบสำนักนายกรัฐมนตรีว่าด้วยการพัฒนา พ.ศ. ๒๕๓๕ เป็น สปสช. หรือองค์กรปกครองส่วนท้องถิ่น ซึ่งมีระเบียบหรือข้อบังคับของตนเองนั้น เที่นความชอบด้วย ให้หน่วยงานของรัฐดังกล่าวรับไปพิจารณาดำเนินการตามระเบียบที่ข้อบังคับของตนเอง เพื่อสนับสนุนการดำเนินการตามมติคณะกรรมการรัฐมนตรี

๒. สำหรับการดำเนินการตามพระราชบัญญัติการจัดซื้อจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ. ๒๕๖๐ เห็นควรที่คณะกรรมการรัฐมนตรีจะมอบหมายกระทรวงการคลังดำเนินการออกกฎหมายรอง ตามมาตรา ๕๙ (๒) (๓) และมาตรา ๖๕ (๔) เพื่อกำหนดให้ยา เวชภัณฑ์ และวัสดุอุปกรณ์ทางการแพทย์ ที่ขึ้นบัญชีนวัตกรรมไทยเป็นพัสดุที่หน่วยงานของรัฐจัดซื้อด้วยวิธีเฉพาะเจาะจง และบังคับ ให้หน่วยงานของรัฐต้องจัดซื้อย่างน้อยร้อยละ ๓๐ ของปริมาณความจำเป็นที่ต้องการใช้ได้ ตามมาตรา ๕๖ วรรคสอง โดยมีเงื่อนไขเช่นเดียวกับกรณีตามข้อ ๑. ทั้งนี้ ในการดำเนินการดังกล่าว ให้เน้นการรับฟังความเห็นจากกระทรวงพาณิชย์ (กรมเจ้าจ้าวการค้าระหว่างประเทศ) ว่าการออกกฎหมายรอง ต้องดังกล่าวจะไม่ส่อคล้องกับความตกลงว่าด้วยการจัดทำพัสดุของรัฐภายใต้องค์การการค้าโลกที่ประเทศไทยกำลังจะเข้าเป็นภาคีหรือไม่ อ่อนตัวไป มาเพื่อประกอบการพิจารณาดำเนินการด้วย

๓. สำหรับการจัดซื้อยาตามบัญชียาหลักแห่งชาติที่ผลิตในประเทศไทยนี้ เนื่องจาก ตามข้อ ๖๐ ถึงข้อ ๖๔ แห่งระเบียบสำนักนายกรัฐมนตรีว่าด้วยการพัฒนา พ.ศ. ๒๕๓๕ ได้กำหนด หลักเกณฑ์ให้ส่วนราชการจัดซื้อยาและเวชภัณฑ์ที่ไม่ใช่ยาตามบัญชียาหลักแห่งชาติไว้แล้ว ดังนั้น จึงเห็นสมควรที่คณะกรรมการรัฐมนตรีจะมอบหมายให้กระทรวงสาธารณสุขและกระทรวงการคลังไปร่วมกัน พิจารณาดำเนินการให้สอดคล้องกับระเบียบดังกล่าวด้วย ทั้งนี้ เมื่อพระราชบัญญัติการจัดซื้อจ้าง และการบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ. ๒๕๖๐ มีผลใช้บังคับแล้ว กระทรวงสาธารณสุขและกระทรวงการคลัง จะต้องร่วมกันพิจารณาดำเนินการให้สอดคล้องกับพระราชบัญญัติดังกล่าวต่อไป

จึงเรียนมาเพื่อโปรดพิจารณาดำเนินการต่อไป

ขอแสดงความนับถือ

(นายดีศัท พนธุรักษ์)
เลขานุการคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานเลขานุการ

โทร. ๐ ๒๒๒๒ ๐๒๐๖-๙ (นายโภนลดา)

โทรสาร ๐ ๒๒๒๒ ๖๒๐๑

www.krisdika.go.th

www.lawreform.go.th

ด่วนที่สุด

ที่ นร ๑๑๑/๓๐๙๗



สำนักงานคณะกรรมการ
พัฒนาการเศรษฐกิจและสังคมแห่งชาติ
๘๖๒ ถนนกรุงเกษม กทม. ๑๐๑๐๐

๖ มิถุนายน ๒๕๖๐

เรื่อง การจัดซื้อยาที่ผลิตในประเทศไทย

เรียน เลขาธิการคณะกรรมการรัฐมนตรี

อ้างถึง หนังสือสำนักเลขานุการคณะกรรมการรัฐมนตรี ด่วนที่สุด ที่ นร ๐๔๐๖/ว(ล)๑๘๘๘๙
ลงวันที่ ๕ มิถุนายน ๒๕๖๐

ตามที่สำนักเลขานุการคณะกรรมการรัฐมนตรีขอให้สำนักงานคณะกรรมการพัฒนาการเศรษฐกิจและสังคมแห่งชาติ เสนอความเห็นในส่วนที่เกี่ยวข้องเพื่อประกอบการพิจารณาของคณะกรรมการรัฐมนตรี ประเด็นความเห็นเรื่อง การจัดซื้อยาที่ผลิตในประเทศไทย ของรองนายกรัฐมนตรี (นายวิษณุ เครืองาม) ความละเอียด แจ้งแล้ว นั้น

สำนักงานคณะกรรมการพัฒนาการเศรษฐกิจและสังคมแห่งชาติได้พิจารณาแล้ว เห็นควร ให้ความเห็นชอบในหลักการของแนวทางการดำเนินการจัดซื้อยาที่ผลิตในประเทศไทย ที่ให้หน่วยงานของรัฐ ที่เกี่ยวข้องพิจารณาจัดซื้อยา เวชภัณฑ์ และวัสดุอุปกรณ์ทางการแพทย์ต่างๆ ที่ผลิตได้เองในประเทศไทยและผ่านการรับรองคุณภาพมาตรฐานจากหน่วยงานของรัฐที่เกี่ยวข้อง ซึ่งจะเป็นการช่วยลดภาระงบประมาณจากการนำเข้ายาจากต่างประเทศ และเป็นการสนับสนุนการเติบโตของอุตสาหกรรมยา เวชภัณฑ์ และวัสดุ อุปกรณ์ทางการแพทย์ในประเทศไทย นอกจากนี้ ยังเป็นมาตรการที่ช่วยกระตุ้นให้เกิดการวิจัยและพัฒนานวัตกรรมทางการแพทย์ในประเทศไทยอีกด้วย อย่างไรก็ตาม หน่วยงานที่เกี่ยวข้องกับการจัดซื้อยา ควรพิจารณาจัดทำกลไกในการรับประกันคุณภาพของยา เวชภัณฑ์ และวัสดุอุปกรณ์ทางการแพทย์ เพื่อให้ประชาชนสามารถเข้าถึงยาและผลิตภัณฑ์ทางการแพทย์ที่มีคุณภาพและมาตรฐาน

จึงเรียนมาเพื่อโปรดพิจารณาดำเนินการต่อไป

ขอแสดงความนับถือ

(นายปรเมศ วิมลศิริ)

เลขาธิการคณะกรรมการพัฒนาการเศรษฐกิจและสังคมแห่งชาติ

สำนักยุทธศาสตร์และการวางแผนพัฒนาทางสังคม

โทร. ๐ ๒๒๘๐ ๕๐๘๕ ต่อ ๓๔๒๒

โทรสาร ๐ ๒๒๘๒ ๒๘๒๗

E-mail : worawan@nesdb.go.th