

สรุปผลการประชุมชี้แจงต่อคณะกรรมการวิชาการวิสามัญพิจารณาศึกษาร่างพระราชบัญญัติ
งบประมาณรายจ่ายประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๕ วุฒิสภา

วันที่ ๒๐ กรกฎาคม ๒๕๖๔ เวลา ๙.๐๐ - ๑๒.๐๐ น.

ผ่านสื่ออิเล็กทรอนิกส์ โปรแกรม : Cisco Webex Meetings

ณ ห้องประชุมหลวงวิเชียรแพทยาคม ชั้น ๒ อาคาร ๑ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
(ในส่วนที่เกี่ยวข้องกับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา)

เริ่มประชุมเวลา ๙.๐๐ น.

ตามที่ มีการประชุมคณะกรรมการวิชาการวิสามัญพิจารณาศึกษาร่างพระราชบัญญัติงบประมาณรายจ่ายประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๕ วุฒิสภา ผ่านสื่ออิเล็กทรอนิกส์ โปรแกรม : Cisco Webex Meetings เมื่อวันที่ ๒๐ กรกฎาคม ๒๕๖๔ เวลา ๙.๐๐ - ๑๒.๐๐ น. ณ ห้องประชุมหลวงวิเชียรแพทยาคม ชั้น ๒ อาคาร ๑ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (อย.) นั้น เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา (นายแพทย์ไพศาล ดั่นคุ้ม) ได้ชี้แจงรายละเอียดงบประมาณรายจ่ายประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๕ ต่อคณะกรรมการฯ โดยสรุปประเด็นคำถาม และข้อสังเกต/ข้อเสนอแนะดังนี้

ประเด็นคำถาม

๑. นายสมชาย ชาญณรงค์กุล

คำถาม : สินค้าที่ผลิตภายในประเทศไทยเข้าสู่ตลาดได้อย่างเสรี ไม่ว่าจะปฏิบัติถูกต้องหรือไม่ถูกต้องก็ตาม เช่น อาหารสดจำพวกผัก เนื้อสัตว์ อาหารทะเล สามารถเข้าสู่ตลาดหรือซูเปอร์มาร์เก็ตได้ทันที โดยไม่มีหน่วยงานใดเข้ามาดูแลคุ้มครองคนไทย มีเพียงการรับรองต้นทางการผลิตสินค้า แต่ไม่มีระบบการรับรองคุณภาพสินค้า ซึ่งไม่ใช่การคุ้มครองด้านความปลอดภัยที่ถูกต้องทาง อย. มีการดำเนินการระบบดังกล่าวอย่างไร หรือมีการบูรณาการตรวจสอบร่วมกับหน่วยงานอื่นหรือไม่ หรือพัฒนาให้เกิดความปลอดภัยในการบริโภคให้กับคนไทยหรือไม่

คำชี้แจง : อาหารสดที่ผลิตในประเทศ มีหลายหน่วยงานควบคุมกำกับดูแลต้นน้ำ กลางน้ำ ปลายน้ำ ซึ่งได้บูรณาการทำงานร่วมกัน เช่น ผักผลไม้ มีกรมวิชาการเกษตรเข้าไปดูแลตั้งแต่แปลงเพาะปลูก มาตรฐาน GAP ส่วนผลผลิตที่ออกสู่ตลาด กรมวิชาการเกษตรจะมีเครื่องหมาย Q ส่วน อย. จะตรวจปริมาณสารเคมีหรือแม้แต่เนื้อสัตว์ เช่น เนื้อหมู เนื้อไก่ ได้ทำงานร่วมกับกรมปศุสัตว์ ซึ่งเป็นการทำงานตลอดห่วงโซ่เพื่อให้อาหารมีความปลอดภัย

๒. นางสาวรณิ สิริเวชชะพันธ์

๒.๑ คำถาม : ผลผลิตผลิตภัณฑ์สุขภาพและสถานประกอบการได้รับการกำกับการกำกับดูแลและตรวจสอบให้มีมาตรฐานตามเกณฑ์ที่กำหนด ในปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔ วงเงิน ๒๐๐ กว่าล้านบาท และปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๕ วงเงิน ๒๔๕ ล้านบาท มีค่าจ้างเหมาบริการ ๘๙.๖ ล้านบาท ขอให้ชี้แจงว่าเป็นค่าอะไรบ้าง

คำชี้แจง : งบประมาณค่าจ้างเหมาบริการ ของ อย. ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๕ ประกอบด้วย

- ๑) ค่าตรวจวิเคราะห์จากการเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์สุขภาพ ซึ่งเป็นงบประมาณเบิกแทนกันที่จ่ายให้กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ใช้จริง ๔๕ ล้านบาท แต่ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๕ ได้รับ ๑๒.๗ ล้านบาท
- ๒) ค่าบำรุงรักษาคอมพิวเตอร์ ใช้จริง ๑๖ ล้านบาท ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๕ ได้รับ ๘.๑๕ ล้านบาท
- ๓) ค่าจ้างดูแลสำนักงาน เช่น ทำความสะอาด รักษาความปลอดภัย ใช้จริง ๑๒ ล้านบาท ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๕ ได้รับ ๓.๕ ล้านบาท และ ๔) ค่าจ้างเหมาบริการบุคคลภายนอก (ลูกจ้างเหมาบริการ)

ใช้จริง ๑๑๖ ล้านบาท ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๕ ได้รับ ๖๐ ล้านบาท จะเห็นว่างบประมาณที่ได้รับจัดสรรในปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๕ น้อยกว่าที่ใช้จริง ซึ่งต้องปรับงบประมาณส่วนอื่นมาใช้ในส่วนนี้แทน

๒.๒ คำถาม : สังคมเกิดความสับสนในข้อมูลเกี่ยวกับวัคซีนป้องกันโควิด ๑๙ เช่น การขึ้นทะเบียนที่ใช้เวลานาน อย. ได้แจ้งบริษัทให้ทราบหรือไม่ว่าต้องใช้เอกสารประกอบการขอขึ้นทะเบียนอะไรบ้าง ระบบการขึ้นทะเบียนวัคซีนของไทยเป็นไปตามมาตรฐานสากลหรือไม่ เมื่อขึ้นทะเบียนแล้วต้องทำอะไร อย. ควรชี้แจงให้สาธารณชนเข้าใจถึงกระบวนการพิจารณา บางครั้งความล่าช้าอาจเกิดจากผู้ประกอบการที่ยังส่งเอกสารไม่ครบ ทำให้ อย. พิจารณาไม่ได้ เพื่อไม่ให้เกิดความเข้าใจผิดว่ารัฐดำเนินการล่าช้า

คำชี้แจง : อย. ขึ้นทะเบียนวัคซีนโควิด ๑๙ แบบ Emergency Use ซึ่งปกติยาใหม่ที่เป็นชีวิตตฤจะใช้เวลาในการขึ้นทะเบียน ๑๘๕ วันทำการ แต่ในสถานการณ์ฉุกเฉิน อย. สามารถขึ้นทะเบียนภายในเวลา ๓๐ วันทำการ เมื่อมีการส่งข้อมูลการวิจัยหรือทางวิชาการครบถ้วน สำหรับขั้นตอนการขึ้นทะเบียนวัคซีนโควิด ผู้นำเข้าจะต้องยื่นคำขออนุญาตสถานประกอบการด้านยา โดยต้องมีสำนักงานมีสถานที่เก็บยา และมีเภสัชกรประจำ ซึ่งใช้เวลาพิจารณา ๓ - ๕ วัน และดำเนินการคู่ขนานกับการยื่นคำขอหนังสือรับรองมาตรฐานสถานที่ผลิตยาว่าสถานที่ผลิตยาในต่างประเทศได้มาตรฐาน PIC/S หรือเทียบเท่าหรือไม่ หากเอกสารคำขอขึ้นทะเบียนครบถ้วน จึงจะยื่นประเมินเอกสารทางวิชาการ ๔ ด้าน ได้แก่ ๑) ความปลอดภัย ๒) คุณภาพ ๓) ประสิทธิภาพ และ ๔) แผนการจัดการความเสี่ยง ทั้งหมดใช้เวลาภายใน ๓๐ วัน ในการอนุมัติขึ้นทะเบียน และผู้ขึ้นทะเบียนเท่านั้นที่สามารถนำเข้าวัคซีนได้

ปัจจุบัน อย. ได้อนุมัติวัคซีนแล้ว ๖ ราย ดังนี้

๑) วัคซีนแอสตราเซนเนกา ผู้ขึ้นทะเบียน บริษัท แอสตราเซนเนกา (ประเทศไทย) จำกัด

๒) วัคซีนซิโนแวค ผู้ขึ้นทะเบียน องค์การเภสัชกรรม

๓) วัคซีนจอห์นสัน แอนด์ จอห์นสัน ผู้ขึ้นทะเบียน บริษัท แจนเซน-ซีแลก จำกัด

๔) วัคซีนโมเดอร์นา ผู้ขึ้นทะเบียน บริษัท ซิลลิค ฟาร์มา จำกัด

๕) วัคซีนซิโนฟาร์ม ผู้ขึ้นทะเบียน บริษัท ไปโอเจนิเทค จำกัด

๖) วัคซีนไฟเซอร์ ผู้ขึ้นทะเบียน บริษัท ไฟเซอร์ (ประเทศไทย)

จำกัด

ระยะเวลาที่ใช้ในการพิจารณาขึ้นอยู่กับการยื่นเอกสารหลักฐานที่ครบถ้วน ประกอบกับ อย. ได้จัดให้มีช่องทาง Fast Track แต่ยังคงดำเนินการภายใต้มาตรฐานสากล และ อย. มีผู้เชี่ยวชาญและอาจารย์มหาวิทยาลัยมาช่วยพิจารณาเอกสารวิชาการในแต่ละส่วน เพื่อประกอบการพิจารณาขึ้นทะเบียนวัคซีน

๒.๓ คำถาม : การโฆษณาสินค้าที่นำดารามาเป็นพรีเซ็นเตอร์เพื่อให้ประชาชนเกิดความมั่นใจในสินค้า อย. มีมาตรการในการควบคุมการโฆษณาอย่างไรไม่ให้เกิดสรรพคุณเกินจริง

คำชี้แจง : อย. ได้เฝ้าระวังการโฆษณาผลิตภัณฑ์สุขภาพอย่างต่อเนื่อง ซึ่งหากเป็นอาหาร ยา และเครื่องมือแพทย์ ต้องได้รับอนุญาตจาก อย. ก่อน หากเป็นเครื่องสำอางสามารถโฆษณาได้เลย แต่ต้องมีข้อความไม่โอ้อวดเกินจริง ไม่เป็นเท็จ ซึ่ง อย. มีการทำงานในเชิงระบบร่วมกับหน่วยงานภาครัฐที่ทำหน้าที่ควบคุมกำกับดูแล ได้แก่ สำนักงานคณะกรรมการกิจการกระจายเสียง กิจการโทรทัศน์ และกิจการโทรคมนาคมแห่งชาติ กระทรวงดิจิทัลเพื่อเศรษฐกิจและสังคม สำนักงานตำรวจแห่งชาติ เพื่อระงับโฆษณาที่โอ้อวดเกินจริง รวมทั้งทำงานร่วมกับ Platform ต่าง ๆ เช่น Lazada Shopee ซึ่งจะมีการดูแลร่วมกับเครือข่าย ตั้งแต่การอนุญาตโฆษณา การให้ความรู้ การเฝ้าระวัง และมีการรายงานโฆษณา เช่น กรณีถึงเข้าเป็นการโฆษณาโอ้อวดเกินจริง ซึ่งได้มีการดำเนินคดีไปแล้ว

๓. ศาสตราจารย์นิสตาร์ เวชยานนท์ นายวุฒิพันธุ์ วิชัยรัตน์ และรองศาสตราจารย์ประเสริฐ ปิ่นปฐมรัฐ

คำถาม : พระราชบัญญัติการอำนวยความสะดวกในการพิจารณาอนุญาตของทางราชการ พ.ศ. ๒๕๕๘ ซึ่งกำหนดขั้นตอนและระยะเวลาเพื่ออำนวยความสะดวกให้กับผู้ประกอบการ ในส่วนการขึ้นทะเบียนยาได้ปรับลดระยะเวลาที่เปอร์เซ็นต์ และจะปรับลดเวลาลงได้อีกหรือไม่

คำชี้แจง : การอนุมัติ/อนุญาต เป็นภารกิจหลักของ ออย. ซึ่งได้ให้ความสำคัญกับเรื่องนี้ โดยในปี ๒๕๖๔ สามารถอนุมัติ/อนุญาตไปแล้ว ๑,๒๐๕,๐๗๕ รายการ ส่วนใหญ่เป็นผลิตภัณฑ์ เครื่องมือแพทย์และอาหาร โดยดำเนินการได้ภายในเวลา คิดเป็นร้อยละ ๙๙.๙๙ ซึ่งระยะเวลาและขั้นตอน ในการดำเนินการเป็นไปตามคู่มือประชาชน ทั้งนี้ เวลาในการอนุมัติ/อนุญาตขึ้นอยู่กับชนิดและความเสี่ยง ผลิตภัณฑ์ หากมีความเสี่ยงมาก ก็จะใช้เวลามาก เช่น ผลิตภัณฑ์ยา ทั้งนี้ ออย. ได้นำระบบดิจิทัลมาใช้ เพื่อช่วยส่งเสริมธุรกิจดำเนินไปได้อย่างคล่องตัว ตามข้อเสนอของเอกอัครราชทูต ๕ ประเทศ ประกอบด้วย ๑) สหรัฐอเมริกา ๒) ออสเตรเลีย ๓) อังกฤษ ๔) สหพันธรัฐเยอรมนี และ ๕) ญี่ปุ่น ที่ได้เสนอ ๑๐ มาตรการ เพื่อยกระดับประเทศไทยสู่ ๑๐ อันดับประเทศที่ประกอบธุรกิจได้ง่ายที่สุด ตามดัชนี ความยากง่ายในการประกอบธุรกิจของธนาคารโลก (Ten for Ten) ข้อที่ ๑๐ เพิ่มกระบวนการดิจิทัล ในการอนุมัติของ ออย. ออกเอกสารแบบดิจิทัล และรับลายเซ็นอิเล็กทรอนิกส์ ซึ่ง ออย. ได้ปรับปรุง การให้บริการเป็นดิจิทัลแล้ว ๑๘๒ กระบวนงาน ส่วนหนึ่งเป็นระบบ E-submission ที่ผู้ประกอบการ สามารถยื่นขออนุญาตทางอิเล็กทรอนิกส์ และรับลายเซ็นอิเล็กทรอนิกส์ (Digital Signature) ๑๔๕ กระบวนงาน คิดเป็นร้อยละ ๘๐ ซึ่งคาดว่าจะแล้วเสร็จภายใน ๒ เดือนข้างหน้า

๔. นายสมพล เกียรติไพบูลย์ และนายวุฒิพันธุ์ วิชัยรัตน์

คำถาม : ปัจจุบันภารกิจของ ออย. กว้างขึ้น ดูแลทั้งอาหาร ยา เครื่องมือแพทย์ และอื่น ๆ ประกอบกับเทคโนโลยีการผลิตค่อนข้างมีความซับซ้อน ทำให้ยากต่อการตรวจสอบ และต้องใช้ผู้เชี่ยวชาญ ที่มีความรู้ความสามารถสูงมาประเมินผลิตภัณฑ์สุขภาพ ซึ่งจะมีค่าตอบแทนสูงตามมาตรฐาน ลำพังอัตรา เงินเดือนข้าราชการไทยคงไม่สามารถจ้างผู้เชี่ยวชาญดังกล่าวได้ จากการศึกษาพบว่า ในต่างประเทศ หน่วยงานที่มีลักษณะเดียวกับ ออย. มีความสำคัญในระดับสูงมาก เป็นองค์กรที่มีอำนาจในตัวเอง เป็นอิสระ และมีระดับการปกครองสูงกว่ากรม ในประเทศไทยก็มีหน่วยงานที่มีการปรับเปลี่ยนรูปแบบ จากกรม เป็นองค์กรอิสระ เช่น สำนักงานคณะกรรมการกำกับและส่งเสริมการประกอบธุรกิจประกันภัย อายากทราบ ว่า ออย. เคยศึกษาการปรับเปลี่ยนรูปแบบองค์กรอิสระหรือไม่ ซึ่งจะทำให้ ออย. สามารถมี ผู้เชี่ยวชาญในองค์กร และทำให้การบริหารงานมีความรวดเร็วยิ่งขึ้น

คำชี้แจง : ออย. ได้รับข้อเสนอนี้มาแล้ว และมีตัวอย่างในหลายประเทศ เช่น เกาหลี มีระดับองค์กร เป็นกระทรวง ญี่ปุ่น เป็นหน่วยประเมินอิสระ ซึ่งในส่วนของ ออย. กำลังศึกษาประเด็นดังกล่าวอยู่

๕. นายวุฒิพันธุ์ วิชัยรัตน์

คำถาม : กรณีไฮโปคลอริส แอซิด ที่ได้รับการรับรองว่าสามารถฆ่าเชื้อโรคได้และไม่ก่อให้เกิด การระคายเคือง ควรมีการนำมาใช้ในการป้องกันการแพร่ระบาดของโควิด ๑๙ เพื่อช่วยเหลือประชาชน แต่ ออย. กำหนดว่าสารฆ่าเชื้อโรคทุกชนิดต้องอยู่ในกลุ่มวัตถุอันตรายเท่านั้น ซึ่งเป็นเรื่องที่ล้ำสมัย และหลายประเทศได้มีการปรับปรุงข้อกำหนดและมีการนำมาใช้แล้ว เช่น สหรัฐอเมริกา สิงคโปร์ ที่นำมาใช้โดยไม่ต้องขึ้นทะเบียน จึงขอให้ ออย. เปิดกว้างเรื่องการขึ้นทะเบียนสารฆ่าเชื้อโรคชนิดใหม่ ๆ เนื่องจากปัจจุบันมีการขึ้นทะเบียนเฉพาะที่เป็นวัตถุอันตราย

คำชี้แจง : วัตถุดิบที่ ออย. รับผิดชอบ หมายถึง วัตถุดิบที่ใช้ในทางสาธารณสุข หรือบ้านเรือน ซึ่งพระราชบัญญัติวัตถุดิบ พ.ศ. ๒๕๓๕ มีหลายหน่วยงานที่ใช้ เช่น กระทรวงอุตสาหกรรม กระทรวงเกษตรและสหกรณ์ และ ออย. เป็นต้น โดย ออย. จะประเมินประสิทธิภาพและความปลอดภัยที่สอดคล้องกับการใช้ ซึ่งองค์การอนามัยโลกได้แนะนำวัตถุดิบที่ใช้ฆ่าเชื้อโควิด ๑๙ มี ๒ ชนิด ได้แก่ ๑) เอทิลแอลกอฮอล์ ๗๐% และ ๒) โซเดียมไฮโปคลอไรต์ ๐.๕% ซึ่ง ออย. ได้อนุมัติทะเบียนไปมากกว่า ๔๐ ทะเบียน ทั้งนี้ ออย. ขอรับประเด็นไฮโปคลอไรต์ แอซิดไปพิจารณา

๖. นายอภิชาติ โตดิลกเวชช์ และนายณรงค์ อ่อนสอาด

๖.๑ คำถาม : ปัจจุบันมี ออย. ปลอมจำนวนมาก ทาง ออย. มีมาตรการหรือ Platform หรือ Website ให้ประชาชนสามารถตรวจสอบเลข ออย. หรือไม่

คำชี้แจง : ออย. มีเว็บไซต์ www.fda.moph.go.th, www.oryor.com หรือ Oryor Smart Application ที่ประชาชนสามารถเข้าไปตรวจสอบเลข ออย. ได้ เช่น ผลิตภัณฑ์อาหาร ประชาชนสามารถใส่ข้อมูลเลข ๑๓ หลัก โดยระบบจะปรากฏข้อมูลการได้รับอนุญาตจาก ออย.

๖.๒ คำถาม : มีกลุ่มวิสาหกิจชุมชนหรือกลุ่ม OTOP ที่พบปัญหาการขอขึ้นทะเบียนกับ ออย. ได้ยาก จึงไปจ้างบริษัทที่รับจ้างผลิตสินค้า (OEM) โดยเสียค่าใช้จ่ายประมาณ ๒๐,๐๐๐ บาท ก็สามารถได้เลข ออย. จึงอยากทราบว่าการจ้าง OEM ถูกกฎหมายหรือไม่ ทำได้หรือไม่ และ ออย. มีแนวทางส่งเสริมอย่างไร

คำชี้แจง : การจ้าง OEM เป็นเรื่องที่ถูกกฎหมาย สามารถทำได้ โดยโรงงานนั้นต้องได้รับอนุญาตสถานที่ผลิตตามมาตรฐานแล้ว สามารถดำเนินการผลิตและยื่นขออนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพได้ โดยที่ผู้ว่าจ้างผลิตเป็นเจ้าของผลิตภัณฑ์ สำหรับวิสาหกิจชุมชน ออย. มีการลงพื้นที่ไปแนะนำการผลิตให้ได้มาตรฐาน Primary GMP เช่น ผลิตภัณฑ์อาหาร เป็นต้น

๗. รองศาสตราจารย์ พลเอกไทรโรจน์ คุรุเวช

คำถาม : ปัจจุบัน ฟ้ำทะเลลายโจรเป็นที่ต้องการของประชาชนจำนวนมาก ออย. มีการควบคุมคุณภาพของฟ้ำทะเลลายโจรอย่างไร

คำชี้แจง : ออย. มีการควบคุมคุณภาพฟ้ำทะเลลายโจร เนื่องจากเป็นผลิตภัณฑ์สมุนไพร โดยฟ้ำทะเลลายโจรมีทั้งที่เป็นสารสกัดและผงหยาบ และมีรายการที่ขึ้นทะเบียนแล้ว แบ่งเป็นสารสกัด ๑๙ ทะเบียน และผงหยาบ ๑๒ ทะเบียน และจะมีการเฝ้าระวังภายหลังออกสู่ตลาด ทั้งนี้ ออย. ได้ขึ้นบัญชีฟ้ำทะเลลายโจรชนิดรับประทานเข้าสู่บัญชียาหลักแห่งชาติ ซึ่งสามารถรักษาโควิด ๑๙ ที่มีอาการไม่รุนแรงได้

๘. พลเอก ชาทอดม ติตะสิริ

คำถาม : Rapid Test ที่ขายในท้องตลาดมีความแตกต่างทางราคาสูงมาก ออย. สามารถกำหนดราคากลางได้หรือไม่

คำชี้แจง : ออย. ขอตอบในภาพรวมเกี่ยวกับราคา Antigen test ฟ้ำทะเลลายโจร และวัคซีนทางเลือกที่ประชาชนต้องจ่ายเงินเอง ออย. มีหน้าที่ในการควบคุม ตรวจสอบมาตรฐาน ความปลอดภัย และประสิทธิผลของผลิตภัณฑ์สุขภาพเป็นหลัก ส่วนการกำหนดราคากลางเป็นภารกิจตามพระราชบัญญัติว่าด้วยราคาสินค้าและบริการ พ.ศ. ๒๕๔๒ ของกระทรวงพาณิชย์ โดยกรมการค้าภายใน มีคณะกรรมการกลางว่าด้วยราคาสินค้าและบริการเป็นผู้พิจารณา ซึ่ง ออย. ได้ทำงานร่วมกับกรมการค้าภายใน และกระทรวงสาธารณสุขได้มีหนังสือไปยังคณะกรรมการชุดนี้ เพื่อแจ้งความจำเป็นต้องควบคุมราคาสินค้าในกลุ่มดังกล่าวแล้ว ทั้งนี้ จะมีการประชุมพิจารณาข้อมูลที่เกี่ยวข้องต่อไป

ข้อสังเกต/ข้อเสนอแนะ

๑. นายสมศักดิ์ โชติรัตนศิริ

ฝากพิจารณาเร่งรัดการขึ้นทะเบียนวัคซีนโควิด ๑๙ ให้เป็นไปตามความจำเป็นและเหมาะสมกับสถานการณ์ปัจจุบัน

๒. นางสาวรณิ สิริเวชชะพันธ์

จะขอเชิญหน่วยงานที่เกี่ยวข้องของ อย. มาร่วมหารือเรื่องการขึ้นทะเบียนกับ อย. ในกลุ่มวิสาหกิจชุมชนหรือเศรษฐกิจฐานราก รวมถึงปัญหาอุปสรรคที่นำไปสู่การแก้ไข

เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา กล่าวขอบคุณคณะกรรมการฯ และรับข้อสังเกต/ข้อเสนอแนะไปพัฒนางานตามภารกิจของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาต่อไป

เลิกประชุมเวลา ๑๒.๐๐ น.

นางสาวปรีณดา สงทิพย์
นักวิเคราะห์นโยบายและแผนปฏิบัติการ
ผู้จัดรายงานการประชุม

นางสาวทศพร เวศนานนท์
นักวิเคราะห์นโยบายและแผนชำนาญการพิเศษ
ผู้ตรวจรายงานการประชุม

นางวาริรัตน์ เลิศนที
ผู้อำนวยการกองยุทธศาสตร์และแผนงาน
ผู้ตรวจรายงานการประชุม