

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 สภาภาษาไทย 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

หลักเกณฑ์เงื่อนไขการยกเว้นการปฏิบัติเกี่ยวกับการนำเข้าวัตถุดิบทราย
แบบท้ายประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยกเว้นการนำเข้าไม่ต้องปฏิบัติตามพระราชบัญญัติ
วัตถุดิบทราย พ.ศ. 2535 เกี่ยวกับการแจ้งดำเนินการ การขออนุญาต และการขึ้นทะเบียน
วัตถุดิบทรายที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยามีอำนาจหน้าที่รับผิดชอบ พ.ศ.2548

วัตถุดิบ	หลักเกณฑ์เงื่อนไข
1. วัตถุดิบทรายที่นำเข้ามาเพื่อใช้สอยส่วนบุคคลหรือใช้เพื่อวัตถุประสงค์เฉพาะเป็นครั้งคราว	1.1 เป็นผลิตภัณฑ์สำเร็จรูปที่นำเข้ามาใช้สอยส่วนบุคคลเท่านั้นหรือนำเข้ามาใช้เพื่อวัตถุประสงค์เฉพาะเป็นครั้งคราวที่มีใช้การมิไว้ในครอบครองเพื่อการใช้รับจ้าง การจำหน่าย หรือเพื่อประโยชน์ทางการค้าวัตถุดิบทราย 1.2 ปริมาณการนำเข้าต้องไม่เกินครั้งละ 5 ลิตร หรือ 5 กิโลกรัม 1.3 ต้องมีหนังสือรับรองของผู้นำเข้า
2. วัตถุดิบทรายที่นำเข้ามาเพื่อการแสดงนิทรรศการ	2.1 ต้องมีหนังสือรับรองของผู้นำเข้าว่านำเข้ามาเพื่อการจัดนิทรรศการ และจะส่งกลับภายใน 30 วัน หลังสิ้นสุดงานนิทรรศการ 2.2 ต้องมีหนังสือรับรองจากผู้จัดนิทรรศการ 2.3 ต้องมีหนังสือรับรองจากเจ้าของสถานที่จัดนิทรรศการ 2.4 กรณีสินค้าเกิดการชำรุดเสียหายต้องมีหลักฐานแสดงการชำรุดเสียหาย
3. วัตถุดิบทรายที่นำเข้ามาเพื่อการศึกษาของสถาบันการศึกษา หรือเพื่อใช้ในงานศึกษาวิจัย	3.1 เป็นวัตถุดิบทรายที่นำเข้ามาเพื่อใช้ในการทดลอง การสาธิต หรือเพื่อการศึกษาของสถาบันการศึกษา 3.2 เป็นวัตถุดิบทรายที่นำเข้ามาเพื่อใช้ในการวิจัยทางห้องปฏิบัติการ หรือภาคสนาม ที่มีใช้เป็นการวิจัยด้านการตลาด 3.3 ปริมาณนำเข้าต้องไม่เกินตามที่กำหนดในโครงการวิจัย เว้นแต่จะมีเหตุผลความจำเป็นแล้วแต่กรณี
4. วัตถุดิบทรายที่นำเข้ามาใช้โดยหน่วยงานที่ต้องปฏิบัติตามมาตรฐานสากลของการใช้วัตถุดิบทรายนั้น	4.1 เป็นวัตถุดิบทรายที่นำเข้ามาเพื่อใช้ในกิจการของหน่วยงานที่ต้องปฏิบัติตามมาตรฐานสากล เช่น สายการบิน 4.2 วัตถุดิบทรายที่นำเข้ามาจะต้องได้รับการขึ้นทะเบียน หรือการอนุญาตอื่นใดเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์ในประเทศผู้ผลิต

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