

รายงานสรุปผลรับฟังความคิดเห็น
ต่อ ร่างประกาศกรมปศุสัตว์
เรื่อง หน้าที่และความรับผิดชอบของสัตวแพทย์ผู้ควบคุมฟาร์ม เลี้ยงสัตว์เกี่ยวกับการงดใช้ยาต้านจุลชีพ
(Antimicrobial) บางประเภท สำหรับสัตว์ที่ผลิตเพื่อการบริโภค พ.ศ.

กรมปศุสัตว์ โดยสำนักพัฒนาระบบและรับรองมาตรฐานสินค้าปศุสัตว์ ได้จัดให้มีการรับฟังความคิดเห็นของหน่วยงานรัฐ รัฐวิสาหกิจ สัตวแพทย์ผู้ควบคุมฟาร์ม ผู้ประกอบการ และประชาชนทั่วไป เพื่อประกอบการจัดทำร่างประกาศกรมปศุสัตว์ เรื่อง หน้าที่และความรับผิดชอบของสัตวแพทย์ผู้ควบคุมฟาร์มเลี้ยงสัตว์เกี่ยวกับการงดใช้ยาต้านจุลชีพ (Antimicrobial) บางประเภท สำหรับสัตว์ที่ผลิตเพื่อการบริโภค พ.ศ. โดยสรุปการรับฟังความคิดเห็นได้ดังนี้

๑. วิธีการ จำนวนครั้ง และระยะเวลาที่รับฟังความคิดเห็น

เพื่อให้เป็นไปตามมาตราที่ ๗๗ ของรัฐธรรมนูญแห่งราชอาณาจักรไทย พ.ศ. ๒๕๖๐ และพระราชบัญญัติหลักเกณฑ์การจัดทำร่างกฎหมายและประเมินผลสัมฤทธิ์ของกฎหมาย พ.ศ. ๒๕๖๒ สำนักพัฒนาระบบและรับรองมาตรฐานสินค้าปศุสัตว์ได้จัดให้มีการรับฟังความคิดเห็นและจัดทำร่างประกาศกรมปศุสัตว์ฯ ดังต่อไปนี้

๑.๑. แจ้งเวียนหน่วยงานในสังกัดกรมปศุสัตว์และหน่วยงานอื่น ๆ ที่มีความเกี่ยวข้อง

๑.๒. รับฟังความคิดเห็นผ่านเว็บไซต์ของกรมปศุสัตว์ (www.dld.go.th) และเว็บไซต์ของสำนักพัฒนาระบบและรับรองมาตรฐานสินค้าปศุสัตว์ (www.certify๒.dld.go.th) จำนวน ๑ ครั้ง ตั้งแต่วันที่ ๒ มิถุนายน - ๑ กรกฎาคม ๒๕๖๙ รวมระยะเวลาทั้งสิ้น ๓๐ วัน

๒. พื้นที่หรือกลุ่มเป้าหมายในการรับฟังความคิดเห็น

หน่วยงานในสังกัดกรมปศุสัตว์และหน่วยงานอื่นที่มีความเกี่ยวข้อง โดยมีหนังสือสอบถามความคิดเห็นและรับฟังความคิดเห็นผ่านทางเว็บไซต์ของกรมปศุสัตว์และเว็บไซต์ของสำนักพัฒนาระบบและรับรองมาตรฐานสินค้าปศุสัตว์

สำหรับสัตวแพทย์ผู้ควบคุมฟาร์ม ผู้ประกอบการ และประชาชนทั่วไปที่มีความสนใจ สามารถแสดงความคิดเห็นและเข้าถึงข้อมูลของร่างประกาศกรมปศุสัตว์ฯ ได้ผ่านทางเว็บไซต์ของกรมปศุสัตว์และเว็บไซต์ของสำนักพัฒนาระบบและรับรองมาตรฐานสินค้าปศุสัตว์

พบว่าการเข้าร่วม “ร่างประกาศกรมปศุสัตว์ เรื่อง หน้าที่และความรับผิดชอบของสัตวแพทย์ผู้ควบคุมฟาร์มเลี้ยงสัตว์เกี่ยวกับการงดใช้ยาต้านจุลชีพ (Antimicrobial) บางประเภท สำหรับสัตว์ที่ผลิตเพื่อการบริโภค พ.ศ.” ผ่านทางเว็บไซต์รวมทั้งหมด ๔๗๑ ครั้ง

๓. ผลการรับฟังความคิดเห็น

ในการรับฟังความคิดเห็น มีการเผยแพร่ทางหนังสือและเว็บไซต์ของกรมปศุสัตว์ ซึ่งจะมีการเชื่อมโยงไปยังหน้าแสดงเนื้อหา “ร่างประกาศกรมปศุสัตว์ เรื่อง หน้าที่และความรับผิดชอบของสัตวแพทย์ผู้ควบคุมฟาร์มเลี้ยงสัตว์เกี่ยวกับการงดใช้ยาต้านจุลชีพ (Antimicrobial) บางประเภท สำหรับสัตว์ที่ผลิตเพื่อการบริโภค พ.ศ.” ในเว็บไซต์ของสำนักพัฒนาระบบและรับรองมาตรฐานสินค้าปศุสัตว์ มีผู้เข้าร่วมแสดงความคิดเห็นจำนวนทั้งหมด ๑๐๖ ราย

โดยหน่วยงานในสังกัดกรมปศุสัตว์และหน่วยงานอื่นที่มีความเกี่ยวข้อง สัตวแพทย์ผู้ควบคุมฟาร์ม ผู้ประกอบการ และประชาชนทั่วไปที่มีความสนใจ ได้แสดงความคิดเห็นเป็นหนังสือและผ่านทางเว็บไซต์ของกรมปศุสัตว์และเว็บไซต์ของสำนักพัฒนาระบบและรับรองมาตรฐานสินค้าปศุสัตว์ สามารถสรุปความคิดเห็นในแต่ละประเด็นได้ ดังนี้

ประเด็นที่มีการแสดงความคิดเห็น	ความคิดเห็นและข้อเสนอแนะ	หมายเหตุ
๑. เห็นด้วยหรือไม่กับข้อกำหนด ห้ามใช้ยาต้านจุลชีพทุกชนิดเพื่อวัตถุประสงค์ในการเร่งการเจริญเติบโตหรือเพิ่มผลผลิต	มีผู้แสดงความคิดเห็นในประเด็นนี้ จำนวน ๑๐๖ ราย ๑.๑ เห็นด้วย จำนวน ๑๐๖ ราย คิดเป็นร้อยละ ๑๐๐.๐๐ เนื่องจากเห็นว่าการห้ามใช้ยาต้านจุลชีพเพื่อการเร่งการเจริญเติบโตหรือเพิ่มผลผลิต เป็นมาตรการที่เหมาะสม สอดคล้องกับหลักการใช้ยาต้านจุลชีพอย่างสมเหตุสมผล และช่วยลดปัญหาเชื้อดื้อยา รวมทั้งสร้างความเชื่อมั่นต่อมาตรฐานสินค้าปศุสัตว์ของประเทศไทย โดยมีข้อเสนอแนะเพิ่มเติม ดังนี้ ๑.๑.๑ ควรมีมาตรการกำกับดูแลและบทลงโทษต่อผู้ฝ่าฝืนอย่างจริงจัง ๑.๑.๒ ควรส่งเสริมความรู้แก่สัตวแพทย์ ผู้ประกอบการ และผู้เลี้ยงสัตว์ เกี่ยวกับการใช้ยาต้านจุลชีพอย่างเหมาะสม ๑.๑.๓ ควรส่งเสริมการจัดการฟาร์ม การเสริมสร้างภูมิคุ้มกัน และระบบความปลอดภัยทางชีวภาพ (Biosecurity) และการใช้ผลิตภัณฑ์ทดแทนยาต้านจุลชีพ เพื่อลดความจำเป็นในการใช้ยาต้านจุลชีพ และลดผลกระทบทางเศรษฐกิจต่อผู้ประกอบการ	ไม่ปรับปรุงร่างประกาศ เนื่องจากข้อเสนอแนะเป็นแนวทางในการบังคับใช้และการส่งเสริมการปฏิบัติ ซึ่งสามารถดำเนินการในชั้นการนำประกาศไปใช้ได้

ประเด็นที่มีการแสดงความคิดเห็น	ความคิดเห็นและข้อเสนอแนะ	หมายเหตุ
๒. เห็นด้วยหรือไม่กับข้อกำหนด ยาต้านจุลชีพที่ใช้รักษาการติดเชื้อในคนต้องไม่นำมาใช้สำหรับสัตว์ที่ผลิตสินค้าเพื่อการบริโภค	มีผู้แสดงความคิดเห็นในประเด็นนี้ จำนวน ๑๐๖ ราย ๒.๑ เห็นด้วย จำนวน ๑๐๓ ราย คิดเป็นร้อยละ ๙๗.๑๗ เนื่องจากเห็นว่าควรสงวนยาที่มีความสำคัญต่อการรักษาโรคในคนไว้ใช้เฉพาะในมนุษย์ เพื่อลดความเสี่ยงของการเกิดเชื้อดื้อยาต้านจุลชีพในมนุษย์ เพื่อความปลอดภัยของผู้บริโภค และให้เป็นไปตามข้อกำหนดของประเทศคู่ค้า โดยมีข้อเสนอแนะเพิ่มเติม ดังนี้ ๒.๑.๑ ควรจัดทำบัญชีรายชื่อยาที่ห้ามใช้ให้ชัดเจน พร้อมแนวทางปฏิบัติ ๒.๑.๒ ควรจัดทำคู่มือและประชาสัมพันธ์ให้สัตวแพทย์และผู้ประกอบการเข้าใจตรงกัน ๒.๑.๓ ควรกำหนดแนวทางปฏิบัติกรณีที่สัตว์ป่วยและไม่มีทางเลือกในการรักษาอื่นอย่างชัดเจน ๒.๒ ไม่เห็นด้วย จำนวน ๓ ราย คิดเป็นร้อยละ ๒.๘๓ โดยเห็นว่ายาบางชนิดอาจยังมีความจำเป็นในการรักษาโรคสัตว์ และควรพิจารณาเป็นรายกรณี	ไม่ปรับปรุงร่างประกาศเนื่องจากรายชื่อยาที่กำหนดอ้างอิงตาม Commission Delegated Regulation (EU) ๒๐๒๓/๙๐๕ ส่วนข้อเสนอแนะเกี่ยวกับการจัดทำคู่มือและการประชาสัมพันธ์จะนำไปใช้ประกอบการดำเนินงานต่อไป - จากการตรวจสอบพบว่าปัจจุบันไม่พบว่ามีรายชื่อยาห้ามใช้ตามร่างประกาศฉบับนี้อยู่ในทะเบียนยาสัตว์แล้ว สัตวแพทย์จึงไม่สามารถส่งจ่ายยาตามรายชื่อในร่างประกาศฯ ได้อยู่แล้ว

ประเด็นที่มีการแสดงความคิดเห็น	ความคิดเห็นและข้อเสนอแนะ	หมายเหตุ
๓. เห็นด้วยหรือไม่กับรายชื่อยาต้านจุลชีพที่กำหนดไว้ในร่างประกาศฉบับนี้	มีผู้แสดงความคิดเห็นในประเด็นนี้ จำนวน ๑๐๔ ราย ๓.๑ เห็นด้วย จำนวน ๑๐๓ ราย คิดเป็นร้อยละ ๙๙.๐๔ เนื่องจากเห็นว่ารายชื่อยาที่กำหนดมีความเหมาะสมและสอดคล้องกับหลักวิชาการ โดยมีข้อเสนอแนะเพิ่มเติม ดังนี้ ๓.๑.๑ ควรทบทวนและปรับปรุงบัญชีรายชื่อยาเป็นระยะตามข้อมูลทางวิทยาศาสตร์ สถานการณ์เชื้อดื้อยา และข้อกำหนดของประเทศคู่ค้า ๓.๑.๒ ควรเผยแพร่รายชื่อยาในรูปแบบที่เข้าใจง่ายและเข้าถึงได้สะดวก ๓.๑.๓ ควรรับฟังความคิดเห็นจากผู้มีส่วนเกี่ยวข้องอย่างต่อเนื่องเมื่อมีการปรับปรุงรายชื่อยา ๓.๒ ไม่เห็นด้วย จำนวน ๑ ราย คิดเป็นร้อยละ ๐.๙๖ เนื่องจากเห็นว่าควรพิจารณาข้อมูลจากหลายประเทศ ไม่ควรอ้างอิงเฉพาะข้อกำหนดของสหภาพยุโรป	ไม่ปรับปรุงร่างประกาศเนื่องจากรายชื่อยากำหนดตามข้อกำหนดของสหภาพยุโรป ซึ่งเป็นเหตุผลหลักในการจัดทำประกาศ ทั้งนี้ กรมปศุสัตว์จะต้องติดตามการเปลี่ยนแปลงของข้อกำหนดประเทศคู่ค้าอย่างต่อเนื่อง หากมีรายใดกำหนดเพิ่มเติม จะมีการนำมาพิจารณาปรับปรุงประกาศฯ ต่อไป - จากการตรวจสอบพบว่าปัจจุบันไม่พบว่ามีรายชื่อยาห้ามใช้ตามร่างประกาศฯ ฉบับนี้อยู่ในทะเบียนยาสัตว์แล้ว สัตวแพทย์จึงไม่สามารถสั่งจ่ายยาตามรายชื่อในร่างประกาศฯ ได้อยู่แล้ว

ประเด็นที่มีการแสดงความคิดเห็น	ความคิดเห็นและข้อเสนอแนะ	หมายเหตุ
๔. เห็นด้วยหรือไม่กับการกำหนดหน้าที่และความรับผิดชอบของสัตวแพทย์ผู้ควบคุมฟาร์ม ให้ใช้ยาต้านจุลชีพอย่างรับผิดชอบ สมเหตุสมผลปลอดภัยต่อผู้บริโภค และสามารถตรวจสอบย้อนกลับได้	มีผู้แสดงความคิดเห็นในประเด็นนี้ จำนวน ๑๐๖ ราย ๔.๑ เห็นด้วย จำนวน ๑๐๖ ราย คิดเป็นร้อยละ ๑๐๐.๐๐ เนื่องจากเห็นว่าการกำหนดหน้าที่ของสัตวแพทย์ผู้ควบคุมฟาร์มให้ชัดเจน จะช่วยยกระดับการกำกับดูแลการใช้ยาต้านจุลชีพ ลดการใช้ยาที่ไม่จำเป็น สนับสนุนการควบคุมปัญหาเชื้อดื้อยาอย่างเป็นรูปธรรม ทำให้สามารถตรวจสอบย้อนกลับได้ และสร้างความปลอดภัยให้ผู้บริโภคโดยมีข้อเสนอแนะเพิ่มเติม ดังนี้ ๔.๑.๑ ควรกำหนดขอบเขตหน้าที่และแนวทางปฏิบัติให้ชัดเจน ๔.๑.๒ ควรจัดทำระบบบันทึกข้อมูลและติดตามการใช้ยาให้เป็นมาตรฐานและลดภาระงานเอกสาร ๔.๑.๓ ควรสร้างความรู้ความเข้าใจแก่ผู้ประกอบการควบคู่กับสัตวแพทย์ผู้ควบคุมฟาร์ม	ไม่ปรับปรุงร่างประกาศ เนื่องจากข้อเสนอแนะส่วนใหญ่เป็นแนวทางในการดำเนินงานและการจัดทำระบบสนับสนุน ซึ่งสามารถดำเนินการเพิ่มเติมภายหลังประกาศมีผลใช้บังคับ - ได้มีการประชาสัมพันธ์แล้ว ผ่านการประชุมชี้แจงกฎระเบียบในการห้ามใช้ยาต้านจุลชีพบางประเภทในสัตว์ของสหภาพยุโรปและกฎระเบียบด้านสารตกค้างอื่นๆ เมื่อวันที่ ๑๘ มิถุนายน ๒๕๖๗ และผู้ประกอบการฟาร์ม GAP ไม่สามารถใช้ยาต้านจุลชีพโดยปราศจากการสั่งจ่ายโดยสัตวแพทย์ผู้ควบคุมฟาร์ม ตามข้อกำหนดของมาตรฐาน GAP และ พรบ.วิชาชีพการสัตวแพทย์ พ.ศ. ๒๕๔๕

ประเด็นที่มีการแสดงความคิดเห็น	ความคิดเห็นและข้อเสนอแนะ	หมายเหตุ
๕. เห็นด้วยหรือไม่ที่ร่างประกาศนี้จะมีผลใช้บังคับนับแต่วันที่ประกาศในราชกิจจานุเบกษา	มีผู้แสดงความคิดเห็นในประเด็นนี้ จำนวน ๑๐๖ ราย ๕.๑ เห็นด้วย จำนวน ๑๐๓ ราย คิดเป็นร้อยละ ๙๗.๑๗ เนื่องจากเห็นว่าควรเร่งดำเนินการให้ประเทศไทยมีมาตรการที่สอดคล้องกับข้อกำหนดของประเทศคู่ค้า และความปลอดภัยของผู้บริโภค โดยมีข้อเสนอแนะเพิ่มเติม ดังนี้ ๕.๑.๑ ควรประชาสัมพันธ์และสร้างความเข้าใจแก่ผู้ประกอบการก่อนประกาศมีผลใช้บังคับ ๕.๑.๒ ควรควบคุมการจำหน่ายยาสัตว์ให้เป็นระบบและอยู่ภายใต้การสั่งใช้ของสัตวแพทย์ ๕.๑.๓ ควรมีการตรวจติดตามการปฏิบัติตามประกาศอย่างต่อเนื่อง	ไม่ปรับปรุงร่างประกาศ - เนื่องจากการกำหนดวันมีผลใช้บังคับเป็นไปตามความจำเป็นในการให้ประเทศไทยมีมาตรการที่สอดคล้องกับข้อกำหนดของประเทศคู่ค้า ทั้งนี้ กรมปศุสัตว์จะดำเนินการประชาสัมพันธ์และจัดทำแนวทางปฏิบัติเพื่อสนับสนุนการปฏิบัติตามประกาศต่อไป - ได้มีการประชาสัมพันธ์แล้ว ผ่านการประชุมชี้แจงกฎระเบียบในการห้ามใช้ยาต้านจุลชีพบางประเภทในสัตว์ของสหภาพยุโรปและกฎระเบียบด้านสารตกค้างอื่นๆ เมื่อวันที่ ๑๘ มิถุนายน ๒๕๖๗ - การจำหน่ายยาย่อยนอกเหนือหน้าที่และอำนาจของกรมปศุสัตว์ และกำกับดูแล โดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข - กรมปศุสัตว์มีการตรวจติดตามฟาร์มที่ได้รับรองมาตรฐาน GAP ทุกปี และมีการตรวจต่ออายุทุก ๓ ปี

ประเด็นที่มีการแสดงความคิดเห็น	ความคิดเห็นและข้อเสนอแนะ	หมายเหตุ
	๕.๒ ไม่เห็นด้วย จำนวน ๓ ราย คิดเป็นร้อยละ ๒.๘๓ โดยเห็นว่าควรกำหนดระยะเวลาเปลี่ยนผ่าน (Transition Period) เพื่อให้ผู้ประกอบการและสัตวแพทย์มีเวลาเตรียมความพร้อมก่อนประกาศมีผลใช้บังคับ รวมถึงมีระยะเวลาในการบริหารยาเก่าที่ยังเหลืออยู่สำหรับผู้ประกอบการเวชภัณฑ์ ฟาร์ม เอเยนต์ขายยาและโรงงานผลิตอาหารสัตว์ เป็นต้น	- จากการตรวจสอบพบว่า ปัจจุบันไม่พบว่ามีรายชื่อยาห้ามใช้ตามร่างประกาศฯ ฉบับนี้อยู่ในทะเบียนยาสัตว์แล้ว สัตวแพทย์จึงไม่สามารถสั่งจ่ายยาตามรายชื่อในร่างประกาศฯ ได้อยู่แล้วไม่ว่าจะมีระยะเวลาเปลี่ยนผ่านหรือไม่