

**อย. เร่งแก้ปัญหาซื้อตัวยา ขยายเวลารับฟังความคิดเห็น
 มาตรการควบคุมยาต้านจุลชีพ ครอบคลุมทุกมิติมากขึ้น**

อย. เดินหน้า เร่งแก้ปัญหาซื้อตัวยา ขยายเวลาการรับฟังความคิดเห็นจากทุกภาคส่วนที่เกี่ยวข้องต่อ มาตรการควบคุมยาและปรับประเภทยาต้านจุลชีพสำหรับมนุษย์ เพื่อให้ทุกภาคส่วนได้มีส่วนร่วมในความคิดเห็นและ เสนอแนะแนวทางการควบคุมต้านจุลชีพในมนุษย์อย่างเหมาะสมต่อไป



นายแพทย์บุญชัย สมบูรณ์สุข เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยาเปิดเผยว่า ปัจจุบัน ประเทศไทยพบปัญหาซื้อตัวยาเป็นจำนวนมาก โดยมีรายงานการวิจัยประเมินผลกระทบสรุปว่า ในแต่ละปีมีคนไทย ติดเชื้อแบคทีเรียที่ตัวยาประมาณ 88,000 คน เสียชีวิตจากเชื้อตัวยา 38,000 คน ทั้งนี้ในด้านเศรษฐกิจประมาณการ ว่าประเทศไทยยังสูญเสียทางเศรษฐกิจจากปัญหาแบคทีเรียที่ตัวยาทั้งทางตรง และทางอ้อมสูงถึง 6,000 และ 40,000 ล้านบาท ตามลำดับ ปัญหานี้กำลังจะเป็นวิกฤตด้านสาธารณสุข หากไม่ได้ควบคุมและจัดการอย่างมีประสิทธิภาพ ซึ่ง ในขณะนี้ ทางกระทรวงสาธารณสุขกำลังดำเนินการจัดทำแผนยุทธศาสตร์การจัดการการตัวยาต้านจุลชีพของ ประเทศไทยที่ครอบคลุมทุกมิติ โดยทางสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (อย.) ในฐานะหน่วยงานที่มีพันธกิจ ในการกำกับดูแลการกระจายและการใช้ยาต้านจุลชีพ จึงเริ่มขับเคลื่อนกระบวนการทบทวนการจัดประเภทยา [Reclassification] ตามแนวทางสากล ในการควบคุมยาปฏิชีวนะขององค์การอนามัยโลก [World Health Organization : WHO] โดยคณะอนุกรรมการฯ ได้เสนอมาตรการควบคุมยาต้านแบคทีเรียที่ใช้สำหรับมนุษย์ เข้าสู่ ขั้นตอนการรับฟังความคิดเห็นจากสาธารณะ เพื่อให้ทุกภาคส่วนที่เกี่ยวข้องได้ร่วมกันแสดงความคิดเห็นและ เสนอแนะแนวทางการควบคุมยาต้านจุลชีพในมนุษย์อย่างเหมาะสมต่อไป

อย่างไรก็ตาม มาตรการดังกล่าว ต้องพิจารณาอย่างรอบคอบ ในมิติด้านเศรษฐกิจ การเข้าถึงยาการ ประกอบวิชาชีพของบุคลากร ดังนั้น อย. จึงขอ “ขยายเวลา” ในการรับฟังความคิดเห็นก่อนการตัดสินใจ จนกว่าจะ มีความชัดเจนในชุดมาตรการที่มีประสิทธิภาพเหมาะสมกับบริบทของประเทศ รวมทั้งมีแนวทาง ในการลด ผลกระทบทางลบที่รอบด้าน สอดคล้องกับแผนยุทธศาสตร์การจัดการการดื้อยาต้านจุลชีพของประเทศไทย ใน ระหว่างการขยายเวลารับฟังความคิดเห็นนี้ อย. จะดำเนินกระบวนการทำเวทีวิชาการระดมความคิดเห็นจากภาค ส่วนต่าง ๆ ให้กว้างขวาง ทั้งนักวิชาการ ผู้ประกอบการวิชาชีพสาขาต่าง ๆ เครือข่ายผู้บริโภค ผู้บังคับใช้กฎหมาย สภาวิชาชีพ โดยหลังจากได้ข้อสรุปที่เหมาะสมแล้วจะเข้าสู่การพิจารณาของคณะอนุกรรมการฯ และคณะกรรมการ ยา แล้วจึงประกาศใช้ต่อไป

อย. ขอให้ผู้บริโภคมั่นใจ เนื่องจากการขยายเวลารับฟังความคิดเห็นออกไปจะทำให้ได้รับมาตรการที่ เหมาะสม และปฏิบัติได้จริง ภายใต้บริบทของประเทศไทยในขณะนี้ **เลขาราชการ อย. กล่าวในที่สุด**

กองพัฒนาศักยภาพผู้บริโภค 12 กุมภาพันธ์ 2559 ข่าวแจก 46 / ปีงบประมาณ พ.ศ. 2559