

# ด่วนที่สุด



ที่ สธ ๑๐๐๓.๕/ว. ๓๙๘๙

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา  
กระทรวงสาธารณสุข  
ถนนติวานนท์ จังหวัดนนทบุรี ๑๑๐๐๐

๕ เมษายน ๒๕๕๕

เรื่อง แจ้งประกาศกระทรวงสาธารณสุขเพื่อควบคุมซูโดอีเฟดรีน

เรียน นายแพทย์สาธารณสุขจังหวัดทุกจังหวัด

- สิ่งที่ส่งมาด้วย ๑. ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อและจัดแบ่งประเภทวัตถุออกฤทธิ์ (เพิ่มเติม)  
๒. ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดปริมาณการมีไว้ในครอบครองหรือใช้ประโยชน์  
ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ หรือประเภท ๒ พ.ศ. ๒๕๕๕

ด้วยรัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขได้ลงนามในประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อและจัดแบ่งประเภทวัตถุออกฤทธิ์ (เพิ่มเติม) และ ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดปริมาณการมีไว้ในครอบครองหรือใช้ประโยชน์ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ หรือประเภท ๒ พ.ศ. ๒๕๕๕ ซึ่งได้ประกาศในราชกิจจานุเบกษาแล้ว เมื่อวันที่ ๓ เมษายน พ.ศ. ๒๕๕๕ โดยมีผลใช้บังคับตั้งแต่วันถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษา เป็นต้นไป

**สาระสำคัญของประกาศฉบับแรกคือ** ตัดเงื่อนไขเฉพาะเกี่ยวกับการยกเว้นการควบคุมซูโดอีเฟดรีน ซึ่งเป็นส่วนผสมในตำรับยาสูตรผสม (combined drug) ตามพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ออก ซึ่งจะมีผลให้ตำรับยาที่มีซูโดอีเฟดรีนเป็นส่วนผสมถูกควบคุมเป็นวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ เช่นเดียวกับซูโดอีเฟดรีนวัตถุตำรับสูตรเดี่ยว และกำหนดให้ภายในสามสิบวันนับจากวันที่ประกาศนี้มีผลใช้บังคับให้สถานพยาบาลที่ไม่มีใบอนุญาตให้มีไว้ในครอบครองหรือใช้ประโยชน์ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ และไม่ประสงค์จะมีไว้ในครอบครองยาตำรับที่มีซูโดอีเฟดรีนเป็นส่วนผสมเพื่อการบำบัดรักษา และร้านขายยาทุกแห่ง ดำเนินการจัดส่งยาตำรับที่มีซูโดอีเฟดรีนเป็นส่วนผสมคืนให้กับผู้ผลิตหรือผู้นำเข้าให้เสร็จสิ้น และ**สาระสำคัญของประกาศฉบับที่สองคือ** การมีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ หรือประเภท ๒ โดยไม่ได้รับอนุญาต อันเป็นการฝ่าฝืนมาตรา ๖๒ วรรคหนึ่ง ต้องระวางโทษจำคุกตั้งแต่ ๑ - ๕ ปี และปรับตั้งแต่ ๒๐,๐๐๐ - ๑๐๐,๐๐๐ บาท แต่หากคำนวณเป็นสารบริสุทธิ์แล้วมีปริมาณเกินจำนวนที่รัฐมนตรีประกาศกำหนด ต้องระวางโทษในอัตราที่สูงขึ้น อาทิ ซูโดอีเฟดรีน หากครอบครองเกิน ๕ กรัม ต้องระวางโทษจำคุกตั้งแต่ ๕ - ๒๐ ปี และปรับตั้งแต่ ๑๐๐,๐๐๐ - ๔๐๐,๐๐๐ บาท

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาจึงขอส่งสำเนาประกาศฯให้หน่วยงานท่านได้ใช้ประโยชน์ เพื่อให้การดำเนินการถูกต้องและเป็นไปในแนวทางเดียวกัน สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาได้จัดทำข้อมูลสรุปแนวทางการปฏิบัติสำหรับโรงพยาบาลรัฐ / โรงพยาบาลเอกชน / คลินิก และร้านขายยา กรณียกระดับการควบคุมยาสูตรผสมซูโดอีเฟดรีนเป็นวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ จึงขอได้โปรดดาวน์โหลดข้อมูลดังกล่าวจากเว็บไซต์กองควบคุมวัตถุเสพติด <http://narcotic.fda.moph.go.th/welcome/> และโปรดประชาสัมพันธ์ไปยังโรงพยาบาลรัฐ โรงพยาบาลเอกชน คลินิก ร้านขายยา และผู้ที่เกี่ยวข้องเพื่อให้ปฏิบัติให้ถูกต้องตามกฎหมาย ทั้งนี้ หากมีมาตรการหรือข้อมูลเพิ่มเติมใดๆ สำนักงานฯจะแจ้งให้ทราบโดยด่วนต่อไป

จึงเรียนมาเพื่อโปรดทราบและดำเนินการในส่วนที่เกี่ยวข้องต่อไปด้วย จะเป็นพระคุณ

ขอแสดงความนับถือ

(นายพงศ์พันธ์ วงศ์มณี)

รองเลขาธิการ ปฏิบัติราชการแทน  
เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา

กองควบคุมวัตถุเสพติด

โทร. ๐ ๒๕๕๑ ๗๓๑๔

โทรสาร. ๐ ๒๕๕๑ ๘๔๗๑