

ประกาศกระทรวงสาธารณสุข

เรื่อง กำหนดชื่อและปริมาณวัตถุออกฤทธิ์ที่ผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม
ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนปัจจุบันชั้นหนึ่งในสาขาทันตกรรม (ผู้ประกอบวิชาชีพทันตกรรม)
หรือผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์ชั้นหนึ่ง (ผู้ประกอบวิชาชีพการสัตวแพทย์ชั้นหนึ่ง)
มีไว้ในครอบครองได้โดยไม่ต้องขออนุญาต

พ.ศ. ๒๕๕๕

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๕ มาตรา ๑๑ (๔) และมาตรา ๖๔ แห่งพระราชบัญญัติ
วัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘ อันเป็นกฎหมายที่มีบทบัญญัติบางประการเกี่ยวกับ
การจำกัดสิทธิและเสรีภาพของบุคคล ซึ่งมาตรา ๒๙ ประกอบกับมาตรา ๓๒ มาตรา ๓๓ มาตรา ๔๑
มาตรา ๔๓ และมาตรา ๔๕ ของรัฐธรรมนูญแห่งราชอาณาจักรไทยบัญญัติให้กระทำได้โดยอาศัยอำนาจ
ตามบทบัญญัติแห่งกฎหมาย รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขโดยความเห็นชอบของคณะกรรมการ
วัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาทออกประกาศไว้ ดังต่อไปนี้

ข้อ ๑ ให้ยกเลิกประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดชื่อและปริมาณวัตถุออกฤทธิ์
ที่ผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนปัจจุบันชั้นหนึ่งในสาขาทันตกรรม (ผู้ประกอบ
วิชาชีพทันตกรรม) หรือผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์ชั้นหนึ่ง (ผู้ประกอบวิชาชีพการสัตวแพทย์ชั้นหนึ่ง)
มีไว้ในครอบครองได้โดยไม่ต้องขออนุญาต ลงวันที่ ๑๑ มิถุนายน พ.ศ. ๒๕๕๑

ข้อ ๒ ให้ผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนปัจจุบันชั้นหนึ่งในสาขาทันตกรรม
(ผู้ประกอบวิชาชีพทันตกรรม) หรือผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์ชั้นหนึ่ง (ผู้ประกอบวิชาชีพการสัตวแพทย์
ชั้นหนึ่ง) มีวัตถุออกฤทธิ์ไม่เกินปริมาณที่กำหนดในประกาศฉบับนี้ไว้ในครอบครองได้โดยไม่ต้องขออนุญาต
ตามมาตรา ๖๒ ดังนี้

วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓

(๑) อะม็อบาร์บิทัล (amobabital)	๑๐	กรัม
(๒) เพนตาโซซีน (pentazocine)	๑	กรัม
(๓) เพนโทบาร์บิทัล (pentobarbital)	๑๐	กรัม

วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๔

(๑) โบรมาซีแพม (bromazepam)	๖	กรัม
(๒) บิวโทบาร์บิทัล (butobarbital)	๕๐	กรัม
(๓) คลอร์ไดอาซีพอกไซด์ (chlordiazepoxide)	๒๕๐	กรัม
(๔) โคลบาแซม (clobazam)	๑๐	กรัม
(๕) โคลนาซีแพม (clonazepam)	๒๐	กรัม
(๖) คลอราซีเพท (clorazepate)	๑๐	กรัม

(๗) ไดอาซีแพม (diazepam)	๑๐	กรัม
(๘) เอทิล โลฟลาซีเพท (ethyl loflazepate)	๑๐	กรัม
(๙) เกลืออนินทรีย์ของโบรไมด์ทุกชนิด (inorganic bromide)	๙๐	กรัม
(๑๐) ลอราซีแพม (lorazepam)	๒	กรัม
(๑๑) เมดาซีแพม (medazepam)	๑๐	กรัม
(๑๒) ฟีนอบาร์บิทัล (phenobarbital)	๑๐๐	กรัม
(๑๓) พินาซีแพม (pinazepam)	๕	กรัม
(๑๔) พร่าซีแพม (prazepam)	๑๐	กรัม
(๑๕) โทฟีโซแพม (tofisopam)	๕๐	กรัม

ข้อ ๓ ประกาศฉบับนี้ให้ใช้บังคับเมื่อพ้นกำหนดหนึ่งร้อยแปดสิบวันนับแต่วันประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป

ประกาศ ณ วันที่ ๑๕ พฤศจิกายน พ.ศ. ๒๕๕๕

ประติษฐ สิวณรงค์

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข