



ที่ สธ ๑๐๐๓.๕/ว. ๖ ๗ ๓

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา  
กระทรวงสาธารณสุข  
ถนนติวานนท์ จังหวัดนนทบุรี ๑๑๐๐๐

๖ มกราคม ๒๕๕๖

เรื่อง แจ้งประกาศกระทรวงสาธารณสุขเพื่อยกระดับการควบคุม Alprazolam

เรียน ผู้รับอนุญาตขายวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔

สิ่งที่ส่งมาด้วย ๑. ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง เปลี่ยนแปลงประเภทวัตถุออกฤทธิ์ (ฉบับที่ ๒) พ.ศ. ๒๕๕๕

๒. ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดชื่อและปริมาณวัตถุออกฤทธิ์ที่ผู้ประกอบการวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนปัจจุบันชั้นหนึ่งในสาขาทันตกรรม (ผู้ประกอบการวิชาชีพทันตกรรม) หรือผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์ชั้นหนึ่ง (ผู้ประกอบการวิชาชีพการสัตวแพทย์ชั้นหนึ่ง) มีไว้ในครอบครองได้โดยไม่ต้องขออนุญาต พ.ศ. ๒๕๕๕

ด้วยกระทรวงสาธารณสุขได้ออกประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง เปลี่ยนแปลงประเภทวัตถุออกฤทธิ์ (ฉบับที่ ๒) พ.ศ. ๒๕๕๕ และ ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดชื่อและปริมาณวัตถุออกฤทธิ์ ที่ผู้ประกอบการวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนปัจจุบันชั้นหนึ่งในสาขาทันตกรรม (ผู้ประกอบการวิชาชีพทันตกรรม) หรือผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์ชั้นหนึ่ง (ผู้ประกอบการวิชาชีพการสัตวแพทย์ชั้นหนึ่ง) มีไว้ในครอบครองได้โดยไม่ต้องขออนุญาต พ.ศ. ๒๕๕๕ ซึ่งได้ประกาศในราชกิจจานุเบกษาแล้วเมื่อวันที่ ๑๙ ธันวาคม ๒๕๕๕ โดยจะมีผลใช้บังคับตั้งแต่วันที่ ๑๗ มิถุนายน ๒๕๕๖ เป็นต้นไป

**สาระสำคัญของประกาศฉบับแรกคือ เพื่อยกระดับการควบคุมอัลปราโซแลม (alprazolam) จากวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๔ ให้เป็นวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ และสาระสำคัญของประกาศฉบับที่สองคือ ตัดรายการอัลปราโซแลม (alprazolam) ออกจากประกาศฯ ฉบับเดิม เนื่องจากได้ยกระดับการควบคุมเป็นวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ แล้ว และเพื่อให้สอดคล้องกับประกาศฯ เปลี่ยนแปลงประเภทวัตถุออกฤทธิ์ฯ ซึ่งจะมีผลทำให้ผู้ประกอบการวิชาชีพทุกรายต้องขอรับใบอนุญาตให้มีไว้ในครอบครองหรือใช้ประโยชน์ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ จึงจะมีไว้ในครอบครอง alprazolam ได้ ดังนั้น ภายในหนึ่งร้อยแปดสิบวันก่อนที่ประกาศทั้งสองฉบับนี้จะมีผลใช้บังคับ ให้สถานพยาบาลที่ไม่มีใบอนุญาตให้มีไว้ในครอบครองหรือใช้ประโยชน์ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ และไม่ประสงค์จะมีไว้ในครอบครอง alprazolam เพื่อการบำบัดรักษา และร้านขายยาทุกแห่ง ดำเนินการจัดส่ง alprazolam คืนให้กับผู้ผลิตหรือผู้นำเข้าให้เสร็จสิ้น ทั้งนี้ หากพ้นกำหนดวันที่ ๑๖ มิถุนายน ๒๕๕๖ เป็นต้นไป ผู้ใดมีไว้ในครอบครองหรือใช้ประโยชน์ฯ alprazolam โดยไม่มีใบอนุญาตฯ อันเป็นการฝ่าฝืนมาตรา ๖๒ แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘ จะมีความผิดตามมาตรา ๑๐๖ ต้องระวางโทษจำคุกตั้งแต่ ๑ - ๕ ปี และปรับตั้งแต่ ๒๐,๐๐๐ - ๑๐๐,๐๐๐ บาท**

สำนักงาน ...

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาจึงขอส่งสำเนาประกาศให้ทราบและดำเนินการให้ถูกต้องตามกฎหมาย เพื่อให้การดำเนินการถูกต้องและเป็นไปในแนวทางเดียวกัน สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาได้จัดทำข้อมูลสรุปแนวทางการปฏิบัติสำหรับร้านขายยา / โรงพยาบาลรัฐ / โรงพยาบาลเอกชน และร้านขายยา กรณียกระดับการควบคุม alprazolam เป็นวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ สามารถดาวน์โหลดข้อมูลดังกล่าวจากเว็บไซต์กองควบคุมวัตถุเสพติด <http://narcotic.fda.moph.go.th/welcome/> และขอให้เร่งดำเนินการส่งคืน alprazolam ให้กับผู้ผลิตและผู้นำเข้าให้เสร็จสิ้นโดยเร็วที่สุด

จึงเรียนมาเพื่อโปรดทราบและดำเนินการตามข้างต้นอย่างเร่งด่วนต่อไปด้วย จะเป็นพระคุณ

ขอแสดงความนับถือ



(นายปฐม สวรรค์ปัญญาเลิศ)

รองเลขาธิการ ปฏิบัติราชการแทน

เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา

กองควบคุมวัตถุเสพติด

โทร. ๐ ๒๕๙๐ ๗๓๑๔ โทรสาร ๐ ๒๕๙๑ ๘๔๗๑

ประกาศกระทรวงสาธารณสุข  
เรื่อง เปลี่ยนแปลงประเภทวัตถุออกฤทธิ์ (ฉบับที่ ๒)  
พ.ศ. ๒๕๕๕

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๕ มาตรา ๖ (๓) และมาตรา ๑๑ (๔) แห่งพระราชบัญญัติ วัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘ อันเป็นกฎหมายที่มีบทบัญญัติบางประการเกี่ยวกับการจำกัดสิทธิและเสรีภาพของบุคคล ซึ่งมาตรา ๒๙ ประกอบกับมาตรา ๓๒ มาตรา ๓๓ มาตรา ๔๑ มาตรา ๔๓ และมาตรา ๔๕ ของรัฐธรรมนูญแห่งราชอาณาจักรไทยบัญญัติให้กระทำได้ โดยอาศัย อำนาจตามบทบัญญัติแห่งกฎหมาย รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขโดยความเห็นชอบของคณะกรรมการ วัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาทออกประกาศไว้ ดังต่อไปนี้

ข้อ ๑ ให้เปลี่ยนแปลงประเภทวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๔ ลำดับที่ ๒ อัลปราโซแลม (ALPRAZOLAM) ในบัญชีท้ายประกาศกระทรวงสาธารณสุข ฉบับที่ ๙๗ (พ.ศ. ๒๕๓๙) เรื่อง ระบุชื่อ และจัดแบ่งประเภทวัตถุออกฤทธิ์ ตามความในพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘ ลงวันที่ ๒๓ กรกฎาคม พ.ศ. ๒๕๓๙ เป็นวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ลำดับที่ ๔๓ อัลปราโซแลม (alprazolam) ในบัญชีท้ายประกาศกระทรวงสาธารณสุข ฉบับที่ ๙๗ (พ.ศ. ๒๕๓๙) เรื่อง ระบุชื่อและจัดแบ่งประเภทวัตถุออกฤทธิ์ ตามความในพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิต และประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘ ลงวันที่ ๒๓ กรกฎาคม พ.ศ. ๒๕๓๙ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศ กระทรวงสาธารณสุข เรื่อง เปลี่ยนแปลงประเภทวัตถุออกฤทธิ์ ลงวันที่ ๒๑ กรกฎาคม พ.ศ. ๒๕๕๑ ดังนี้

ลำดับ ที่	ชื่อวัตถุออกฤทธิ์	วัตถุออกฤทธิ์ ในประเภท	ชื่อทางเคมี	เงื่อนไขเฉพาะ
๔๓	อัลปราโซแลม (alprazolam)	๒	8-chloro-1-methyl-6-phenyl-4H- [1,2,4]triazolo[4,3- a][1,4]benzodiazepine	-

ข้อ ๒ ประกาศฉบับนี้ให้ใช้บังคับเมื่อพ้นกำหนดหนึ่งร้อยแปดสิบวันนับแต่วันประกาศใน ราชกิจจานุเบกษา เป็นต้นไป

ประกาศ ณ วันที่ ๑๕ พฤศจิกายน พ.ศ. ๒๕๕๕  
ประดิษฐ์ สิ้นธวรงค์  
รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข

## 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) โคลบาแชม (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