

ประกาศกระทรวงสาธารณสุข
ฉบับที่ ๑๓ (พ.ศ. ๒๕๒๔)
เรื่อง ระบุชื่อยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๘ (๑) แห่งพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. ๒๕๒๒ รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขโดยความเห็นชอบของคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษออกประกาศไว้ ดังต่อไปนี้

ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็น ๔๒, ๔๓, ๔๔, ๔๕, ๔๖, ๔๗, ๔๘, ๔๙, ๕๐, ๕๑, ๕๒, ๕๓, ๕๔, ๕๕, ๕๖, ๕๗, ๕๘, ๕๙ และ ๖๐ ของประกาศกระทรวงสาธารณสุข ฉบับที่ ๙ (พ.ศ. ๒๕๒๓) เรื่อง ระบุชื่อยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข ฉบับที่ ๑๒ (พ.ศ. ๒๕๒๔) เรื่อง ระบุชื่อยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓

“ ๔๒. Cosome (โคโซม) ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ ที่ ๑๓/๒๕๒๔ ซึ่งใน ๕ มิลลิลิตร มีเอทิลมอร์ฟีน ไฮโดรคลอไรด์ (ethylmorphine hydrochloride) ผสมอยู่ ๒ มิลลิกรัม ผลิตโดย บริษัท เอฟ. อี. ซิลลิก (กรุงเทพฯ) จำกัด กรุงเทพมหานคร

๔๓. Fishing Pill (ยาเม็ดตกเบ็ด) ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ ที่ ๑๔/๒๕๒๔ ซึ่งใน ๑ เม็ด มีทิงเจอร์ฝิ่นการะบูนชนิดเข้มข้น (Opium tincture, camphorated, concentrated) ซึ่งคิดเป็น แอนไฮดรัส มอร์ฟีน (anhydrous morphine) ผสมอยู่ ๐.๐๘ มิลลิกรัม ผลิตโดย ห้างหุ้นส่วนจำกัด ห้างขายยาลี่บัววันซัว (ตราตกเบ็ด) กรุงเทพมหานคร

๔๔. Lyspafen Tablets ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ ที่ ๑๕/๒๕๒๔ ซึ่งใน ๑ เม็ด มีไดเฟนออกซิน ไฮโดรคลอไรด์ (difenoixin hydrochloride) ผสมอยู่ ๐.๕ มิลลิกรัม ผลิตโดย Cilag - Chemie Ltd. ประเทศสวิตเซอร์แลนด์ นำเข้ามาในราชอาณาจักรโดยบริษัท จอห์นสัน แอนด์ จอห์นสัน (ไทย) จำกัด กรุงเทพมหานคร

๔๕. Lyspafen Microtablets ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ ที่ ๑๖/๒๕๒๔ ซึ่งใน ๑ เม็ด มีไดเฟนออกซิน ไฮโดรคลอไรด์ (difenoixin hydrochloride) ผสมอยู่ ๐.๐๘ มิลลิกรัม ผลิตโดย Cilag - Chemie Ltd. ประเทศสวิตเซอร์แลนด์ นำเข้ามาในราชอาณาจักรโดยบริษัท จอห์นสัน แอนด์ จอห์นสัน (ไทย) จำกัด กรุงเทพมหานคร

๔๖. Lyspafen Drops ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ ที่ ๑๗/๒๕๒๔ ซึ่งใน ๑ มิลลิลิตร มีไดเฟนออกซิน ไฮโดรคลอไรด์ (difenoixin hydrochloride) ผสมอยู่ ๐.๕ มิลลิกรัม ผลิตโดย Cilag - Chemie Ltd. ประเทศสวิตเซอร์แลนด์ นำเข้ามาในราชอาณาจักรโดยบริษัท จอห์นสัน แอนด์ จอห์นสัน (ไทย) จำกัด กรุงเทพมหานคร

๔๗. Tylenol with codeine 7.5 mg. ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาเสพติดให้โทษ ในประเภท ๓ ที่ ๑๘/๒๕๒๔ ซึ่งใน ๑ เม็ด มีโคเดอีน ฟอสเฟต (codeine phosphate) ผสมอยู่ ๗.๕ มิลลิกรัม ผลิตโดย Mc Neilab Inc. ประเทศสหรัฐอเมริกา นำเข้ามาในราชอาณาจักรโดย บริษัท จอห์นสัน แอนด์ จอห์นสัน (ไทย) จำกัด กรุงเทพมหานคร

๔๘. Tylenol with codeine 15 mg. ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาเสพติดให้โทษ ในประเภท ๓ ที่ ๑๙/๒๕๒๔ ซึ่งใน ๑ เม็ด มีโคเดอีน ฟอสเฟต (codeine phosphate) ผสมอยู่ ๑๕ มิลลิกรัม ผลิตโดย Mc Neilab Inc. ประเทศสหรัฐอเมริกา นำเข้ามาในราชอาณาจักรโดย บริษัท จอห์นสัน แอนด์ จอห์นสัน (ไทย) จำกัด กรุงเทพมหานคร

๔๙. Diphenoxylate Hydrochloride and Atropine Sulfate (ไดเฟนออกซิเลต ไฮโดรคลอไรด์ และอะโทรปีน ซัลเฟต) ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ ที่ ๒๐/๒๕๒๔ ซึ่งใน ๑ เม็ด มีไดเฟนออกซิเลต ไฮโดรคลอไรด์ (diphenoxylate hydrochloride) ผสมอยู่ ๒.๕ มิลลิกรัม ผลิตโดย Cord Laboratories Inc. ประเทศสหรัฐอเมริกา นำเข้ามาในราชอาณาจักรโดยห้างหุ้นส่วนจำกัด ฟาร์มาแลนต์ กรุงเทพมหานคร

๕๐. Panac Capsule (พานาค แคปซูล) ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาเสพติดให้โทษ ในประเภท ๓ ที่ ๒๑/๒๕๒๔ ซึ่งใน ๑ แคปซูล มีเดกซ์โตรโพรพอกซิเฟน ไฮโดรคลอไรด์ (dextropropoxyphene hydrochloride) ผสมอยู่ ๖๕ มิลลิกรัม ผลิตโดยห้างหุ้นส่วนจำกัด นครพัฒนาอิมพอร์ต กรุงเทพมหานคร

๕๑. Phensedyl Cough Linctus ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ ที่ ๒๒/๒๕๒๔ ซึ่งใน ๕ มิลลิลิตร มีโคเดอีน ฟอสเฟต (codeine phosphate) ผสมอยู่ ๙ มิลลิกรัม ผลิตโดย May & Baker Ltd. ประเทศอินเดีย นำเข้ามาในราชอาณาจักรโดย บริษัท เมย์แอนด์เบเกอร์ จำกัด กรุงเทพมหานคร

๕๒. Phensedyl Cough Linctus ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ ที่ ๒๓/๒๕๒๔ ซึ่งใน ๕ มิลลิลิตร มีโคเดอีน ฟอสเฟต (codeine phosphate) ผสมอยู่ ๙ มิลลิกรัม ผลิตโดย May & Baker Ltd. ประเทศอินเดีย นำเข้ามาในราชอาณาจักรโดย บริษัท เมย์แอนด์เบเกอร์ จำกัด กรุงเทพมหานคร

๕๓. Tixylix Linctus ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ ที่ ๒๔/๒๕๒๔ ซึ่งใน ๕ มิลลิลิตร มีฟอลโคดีน (pholcodine as citrate) ผสมอยู่ ๑.๕ มิลลิกรัม ผลิตโดย May & Baker Ltd. ประเทศสหราชอาณาจักร นำเข้ามาในราชอาณาจักรโดย บริษัท เมย์แอนด์เบเกอร์ จำกัด กรุงเทพมหานคร

๕๔. Rubitussin A-C ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ ที่ ๒๕/๒๕๒๔ ซึ่งใน ๕ มิลลิลิตร มีโคเดอีน ฟอสเฟต (codeine phosphate) ผสมอยู่ ๑๐ มิลลิกรัม ผลิตโดย

A.H. Robins Company ประเทศสหรัฐอเมริกา นำเข้ามาในราชอาณาจักรโดย บริษัท อินเทอร์เน็ตเนชั่นแนล ฟาร์มาซูติคัลส์ จำกัด กรุงเทพมหานคร

๕๕. Phenaphen with Codeine No. 2 ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาเสพติดให้โทษ ในประเภท ๓ ที่ ๒๖/๒๕๒๔ ซึ่งใน ๑ แคปซูล มีโคเดอีน ฟอสเฟต (codeine phosphate) ผสมอยู่ ๑๕ มิลลิกรัม ผลิตโดย A.H. Robins Company ประเทศสหรัฐอเมริกา นำเข้ามาในราชอาณาจักรโดย บริษัท อินเทอร์เน็ตเนชั่นแนล ฟาร์มาซูติคัลส์ จำกัด กรุงเทพมหานคร

๕๖. Phenaphen – 650 with Codeine ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาเสพติดให้โทษ ในประเภท ๓ ที่ ๒๗/๒๕๒๔ ซึ่งใน ๑ เม็ด มีโคเดอีน ฟอสเฟต (codeine phosphate) ผสมอยู่ ๓๐ มิลลิกรัม ผลิตโดย A.H. Robins Company ประเทศสหรัฐอเมริกา นำเข้ามาในราชอาณาจักรโดย บริษัท อินเทอร์เน็ตเนชั่นแนล ฟาร์มาซูติคัลส์ จำกัด กรุงเทพมหานคร

๕๗. Nafedine (นาฟีดิน) ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ ที่ ๒๘/๒๕๒๔ ซึ่งใน ๕ มิลลิลิตร มีโคเดอีน ฟอสเฟต (codeine phosphate) ผสมอยู่ ๑๐ มิลลิกรัม ผลิตโดยห้างหุ้นส่วนจำกัด พี ดี เคมีคอล กรุงเทพมหานคร

๕๘. Ephesedyl Cough Linctus ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาเสพติดให้โทษใน ประเภท ๓ ที่ ๒๙/๒๕๒๔ ซึ่งใน ๑๐๐ มิลลิลิตร มีโคเดอีน ฟอสเฟต (codeine phosphate) ผสมอยู่ ๑๕๐ มิลลิกรัม ผลิตโดย Ashford Laboratories Ltd. ประเทศฮ่องกง นำเข้ามาในราชอาณาจักรโดย บริษัท บริติช ฟาร์มา จำกัด กรุงเทพมหานคร

๕๙. Zephrol Cough Syrup ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ ที่ ๓๐/๒๕๒๔ ซึ่งใน ๑๐๐ มิลลิลิตร มีเอทิลมอร์ฟีน ไฮโดรคลอไรด์ (ethylmorphine hydrochloride) ผสม อยู่ ๒๐ มิลลิกรัม ผลิตโดย May & Baker Ltd. ประเทศอินเดีย นำเข้ามาในราชอาณาจักรโดย บริษัท เมย์ แอนด์เบเกอร์ จำกัด กรุงเทพมหานคร

๖๐. Reta-Mex (เรตา-เมกซ์) ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาเสพติดให้โทษใน ประเภท ๓ ที่ ๓๑/๒๕๒๔ ซึ่งใน ๑ เม็ด มีเดกซ์โตรโพรพอกซิเฟน ไฮโดรคลอไรด์ (dextropropoxyphene hydrochloride) ผสมอยู่ ๕๐ มิลลิกรัม ผลิตโดย Cimex Ltd. ประเทศสวิตเซอร์แลนด์ นำเข้ามาในราชอาณาจักร โดย บริษัท เคโมฟาร์ม (ประเทศไทย) จำกัด กรุงเทพมหานคร”

ประกาศ ณ วันที่ ๑๖ มิถุนายน ๒๕๒๔

ส. พริ้งพวงแก้ว

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข

(ประกาศในราชกิจจานุเบกษา ฉบับพิเศษ เล่ม ๙๘ ตอนที่ ๑๐๖ ลงวันที่ ๒ กรกฎาคม ๒๕๒๔)