

ประกาศกระทรวงสาธารณสุข
ฉบับที่ ๖๓ (พ.ศ. ๒๕๒๘)
เรื่อง ระบุชื่อและตำรับยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๘ (๑) และมาตรา ๔๓ แห่งพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. ๒๕๒๒ รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขโดยความเห็นชอบของคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ ออกประกาศไว้ ดังต่อไปนี้

ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็น ๑๖๑, ๑๖๒, ๑๖๓, ๑๖๔ และ ๑๖๕ ของประกาศกระทรวงสาธารณสุข ฉบับที่ ๙ (พ.ศ. ๒๕๒๓) เรื่อง ระบุชื่อยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข ฉบับที่ ๖๒ (พ.ศ. ๒๕๒๘) เรื่อง ระบุชื่อและตำรับยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓

๑๖๑. Terco-C (เทอโก-ซี) ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ ที่ ๑๔/๒๕๒๘ ซึ่งใน ๑ เม็ด มีโคเดอีน ฟอสเฟต (codeine phosphate) ผสมอยู่ ๑๐.๐๐ มิลลิกรัม กลีเซอรอล ไกวอะโคเลต (glyceryl quaiacolate) ผสมอยู่ ๑๐๐.๐๐ มิลลิกรัม และเทอพิน ไฮเดรท (terpin hydrate) ผสมอยู่ ๑๓๐.๐๐ มิลลิกรัม ผลิตโดย บริษัท บี. เอ็ล. ฮั้ว จำกัด กรุงเทพมหานคร

๑๖๒. “Phensedyl” cough linctus ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ ที่ ๑๕/๒๕๒๘ ซึ่งใน ๕ มิลลิลิตร มีโคเดอีน ฟอสเฟต (codeine phosphate) ผสมอยู่ ๙.๐๐ มิลลิกรัม โปรเมทาซีน ไฮโดรคลอไรด์ (promethazine hydrochloride) ผสมอยู่ ๓.๖๐ มิลลิกรัม และเอเฟดริน ไฮโดรคลอไรด์ (ephedrine hydrochloride) ผสมอยู่ ๗.๒๐ มิลลิกรัม ผลิตโดย บริษัท โอลิค (ประเทศไทย) จำกัด กรุงเทพมหานคร

๑๖๓. Ammon scillae (แอมมอน สกิลเล่) ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ ที่ ๑๖/๒๕๒๘ ซึ่งใน ๕ มิลลิลิตร มีทิงเจอร์ฝิ่นการะบูน (camphorated opium tincture) ซึ่งคิดเป็น แอนไฮดรัส มอร์ฟีน (anhydrous morphine) ผสมอยู่ ๐.๓๓๗๕ มิลลิกรัม แอมโมเนียม คาร์บอเนต (ammonium carbonate) ผสมอยู่ ๐.๑๐๐ กรัม ลิเนียกา ทิงเจอร์ (senega tincture) ผสมอยู่ ๐.๖๐๐ มิลลิลิตร และ สควิล ทิงเจอร์ (squill tinctuer) ผสมอยู่ ๐.๑๗๕ มิลลิลิตร ผลิตโดย บริษัท โรงงาน บุรประเสริฐเภสัช จำกัด กรุงเทพมหานคร

๑๖๔. Dimetane expectorant-DC (ไดมีเทน เอ็กซ์เปคโตแรนท์-ดีซี) ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ ที่ ๑๗/๒๕๒๘ ซึ่งใน ๕ มิลลิลิตร มีโคเดอีน ฟอสเฟต (codeine phosphate) ผสมอยู่ ๑๐.๐๐ มิลลิกรัม บรอมเฟนิรามีน มาลีเอท (brompheniramine maleate) ผสมอยู่ ๒.๐๐ มิลลิกรัม เฟนิลอีพรีน ไฮโดรคลอไรด์ (phenylephrine hydrochloride) ผสมอยู่ ๕.๐๐ มิลลิกรัม ไกวฟีนิซิน (guaifenesin) ผสมอยู่ ๑๐๐.๐๐ มิลลิกรัม และเฟนิลโปรปาโนลามีน ไฮโดรคลอไรด์ (phenylpropanolamine hydrochloride) ผสมอยู่ ๕.๐๐ มิลลิกรัม ผลิตโดย บริษัท วอเนอร์-แลมเบท (ไทย) จำกัด กรุงเทพมหานคร

๑๖๕. Lyspafen^(R) (tablets) (ลีสปาเฟน) (ชนิดเม็ด) ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ ที่ ๑๘/๒๕๒๘ ซึ่งใน ๑ เม็ด มีดีเฟนออกซิน ไฮโดรคลอไรด์ (difenoxin hydrochloride) ผสมอยู่ ๐.๕๐๐ มิลลิกรัม และอะโทรปีน ซัลเฟต (atropine sulfate) ผสมอยู่ ๐.๐๒๕ มิลลิกรัม ผลิตโดย CILAG LTD. ประเทศสวิตเซอร์แลนด์ นำเข้ามาในราชอาณาจักร โดยบริษัท โอลิก (ประเทศไทย) จำกัด กรุงเทพมหานคร”

ประกาศ ณ วันที่ ๖ พฤศจิกายน ๒๕๒๘

เทอดพงษ์ ไชยนันทน์

รัฐมนตรีช่วยว่าการ ฯ รักษาการแทน

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข

(ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เล่ม ๑๐๒ ตอนที่ ๑๘๗ ลงวันที่ ๑๐ ธันวาคม ๒๕๒๘)