

ประกาศกระทรวงสาธารณสุข
ฉบับที่ ๘๑ (พ.ศ. ๒๕๓๕)
เรื่อง เปลี่ยนแปลงประเภทวัตถุออกฤทธิ์
ตามความในพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๕ และมาตรา ๖ (๓) แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘ รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขโดยความเห็นชอบของคณะกรรมการวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท ออกประกาศไว้ดังต่อไปนี้

ข้อ ๑ ให้ยกเลิกความในข้อ ๑ (๕) ของประกาศกระทรวงสาธารณสุข ฉบับที่ ๗๑ (พ.ศ. ๒๕๓๔) เรื่อง เปลี่ยนแปลงประเภทวัตถุออกฤทธิ์ตามความในพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘ ลงวันที่ ๑๐ มิถุนายน ๒๕๓๔ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

“(๕) อีเฟดรีน (Ephedrine) ซึ่งมีชื่อทางเคมีว่า (1R, 2S) -Methylamino-1-phenylpropan-1-ol hemihydrate วัตถุตำรับเดี่ยว (Single substance) ทุกรูปแบบเภสัชภัณฑ์ (dosage form) ยกเว้นวัตถุตำรับเดี่ยวชนิดเม็ดและแคปซูล (Single substance)”

ข้อ ๒ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็น (๓๐) ของข้อ ๓ ของประกาศกระทรวงสาธารณสุข ฉบับที่ ๕๑ (พ.ศ. ๒๕๓๑) เรื่อง ระบุชื่อและจัดแบ่งประเภทวัตถุออกฤทธิ์ตามความในพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘ ลงวันที่ ๒๗ มิถุนายน ๒๕๓๑ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข ฉบับที่ ๗๖ (พ.ศ. ๒๕๓๔) เรื่อง เปลี่ยนแปลงประเภทวัตถุออกฤทธิ์ตามความในพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘ ลงวันที่ ๓๐ สิงหาคม ๒๕๓๔

“(๓๐) อีเฟดรีน (Ephedrine) ซึ่งมีชื่อทางเคมีว่า (1R, 2S) -Methylamino-1-phenylpropan-1-ol hemihydrate เฉพาะวัตถุตำรับเดี่ยว ชนิดเม็ดและแคปซูล (Single substance)”

ประกาศฉบับนี้ให้ใช้บังคับเมื่อพ้นกำหนดหกสิบวัน นับแต่วันถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป

ประกาศ ณ วันที่ ๙ สิงหาคม ๒๕๓๕

ไพโรจน์ นิงสานนท์

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข

(ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เล่ม ๑๐๙ ตอนที่ ๑๑๘ ลงวันที่ ๑๕ กันยายน ๒๕๓๕)