

ประกาศกระทรวงสาธารณสุข

(ฉบับที่ ๑๐๑) พ.ศ. ๒๕๕๐

ออกตามความในพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘

เรื่อง การอนุญาตให้ผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม

ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนปัจจุบันชั้นหนึ่งในสาขาทันตกรรม

หรือผู้ประกอบกรบำบัดโรคสัตว์ชั้นหนึ่ง มีวัตถุออกฤทธิ์ไว้ในครอบครอง

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๕ มาตรา ๑๑ (๔) และมาตรา ๖๔ แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘ รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขโดยความเห็นชอบของคณะกรรมการวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาทออกประกาศ ดังต่อไปนี้

๑. ให้ยกเลิกประกาศกระทรวงสาธารณสุข ฉบับที่ ๗๒ (พ.ศ. ๒๕๓๔) เรื่อง การอนุญาตให้ผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนปัจจุบันชั้นหนึ่งในสาขาทันตกรรม หรือผู้ประกอบกรบำบัดโรคสัตว์ชั้นหนึ่งมีวัตถุออกฤทธิ์ไว้ในครอบครองได้ ตามความในพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘ ลงวันที่ ๑๔ มิถุนายน ๒๕๓๔

๒. ให้ผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนปัจจุบันชั้นหนึ่งในสาขาทันตกรรม หรือผู้ประกอบกรบำบัดโรคสัตว์ชั้นหนึ่ง มีวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ประเภท ๓ หรือประเภท ๔ ไม่เกินปริมาณที่กำหนดในประกาศฉบับนี้ไว้ในครอบครองได้โดยไม่ต้องขออนุญาต ตามมาตรา ๖๒ ดังนี้

วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒

๑.	แอมฟีพรามอน (AMFEPRAMONE)	๗๕	กรัม
๒.	คาทีน (CATHINE) หรือ (+) - นอร์ซูโดอีเฟดรีน ((+)-NORPSEUDOEPHEDRINE)	๒๐	กรัม
๓.	อีเฟดรีน (EPHEDRINE)	๑๒๐	กรัม
๔.	เอ็น-เอทิลแอมเฟตามีน (N-ETHYLAMPHETAMINE)	๓๐	กรัม
๕.	ฟลูไนตราซีแพม (FLUNITRAZEPAM)	๒	กรัม
๖.	ฟลูราซีแพม (FLURAZEPAM)	๓๐	กรัม
๗.	ลอร์เมตาซีแพม (LORMETAZEPAM)	๑	กรัม
๘.	มาซินดอล (MAZINDOL)	๑	กรัม
๙.	เมทิลเฟนิเดต (METHYLPHENIDATE)	๓	กรัม
๑๐.	มิดาโซแลม (MIDAZOLAM)	๑๕	กรัม
๑๑.	ไนตราซีแพม (NITRAZEPAM)	๑๐	กรัม
๑๒.	เฟนเตอมีน (PHENTERMINE)	๓๐	กรัม
๑๓.	ซูโดอีเฟดรีน (PSEUDOEPHEDRINE)	๑๒๐	กรัม
๑๔.	เซโคบาร์บิทัล (SECOBARBITAL)	๑๐	กรัม
๑๕.	ทีมาซีแพม (TEMAZEPAM)	๑๐	กรัม
๑๖.	ไตรอาโซแลม (TRIAZOLAM)	๐.๕	กรัม

วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓

๑.	อะโม่บาร์บิทัล (AMOBARBITAL)	๑๐	กรัม
๒.	บูพรีนอร์ฟิน (BUPRENORPHINE)	๐.๕	กรัม
๓.	เมโพรบาเมต (MEPROBAMATE)	๗๐๐	กรัม
๔.	เพนตาโซซีน (PENTAZOCINE)	๑	กรัม
๕.	เพนโตบาร์บิทัล (PENTOBARBITAL)	๑๐	กรัม

วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๔

๑.	อัลปราโซแลม (ALPRAZOLAM)	๑	กรัม
๒.	โบรมาซีแพม (BROMAZEPAM)	๖	กรัม
๓.	บิวโตบาร์บิทัล (BUTOBARBITAL)	๕๐	กรัม
๔.	คลอร์ไดอาซีพอกไซด์ (CHLORDIAZEPOXIDE)	๒๕๐	กรัม
๕.	โคลบาแซม (CLOBAZAM)	๑๐	กรัม
๖.	โคลนาซีแพม (CLONAZEPAM)	๒๐	กรัม
๗.	คลอราซีเพท (CLORAZEPATE)	๑๐	กรัม
๘.	ไดอาซีแพม (DIAZEPAM)	๑๐	กรัม
๙.	เอทิล โลฟลาซีเพท (ETHYL LOFLAZEPATE)	๑๐	กรัม
๑๐.	เกลืออนินทรีย์ของโบรไมด์ทุกชนิด (INORGANIC BROMIDE)	๙๐	กรัม
๑๑.	ลอร่าซีแพม (LORAZEPAM)	๒	กรัม
๑๒.	เมดาซีแพม (MEDAZEPAM)	๑๐	กรัม
๑๓.	ฟีโนบาร์บิทัล (PHENOBARBITAL)	๑๐๐	กรัม
๑๔.	พินาซีแพม (PINAZEPAM)	๕	กรัม
๑๕.	พราซีแพม (PRAZEPAM)	๑๐	กรัม
๑๖.	โทฟีโซแพม (TOFISOPAM)	๕๐	กรัม

ประกาศฉบับนี้ให้มีผลใช้บังคับเมื่อพ้นกำหนดเก้าสิบวัน นับแต่วันถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษา เป็นต้นไป

ประกาศ ณ วันที่ ๙ ธันวาคม พ.ศ. ๒๕๔๐

รักเกียรติ สุขธนะ

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข

(ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เล่ม ๑๑๕ ตอนที่ ๑๐ ง ลงวันที่ ๓ กุมภาพันธ์ ๒๕๔๑)