

## ประกาศกระทรวงสาธารณสุข

เรื่อง กำหนดชื่อและปริมาณวัตถุออกฤทธิ์ที่ผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม  
ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนปัจจุบันชั้นหนึ่งในสาขาทันตกรรม (ผู้ประกอบวิชาชีพทันตกรรม)  
หรือผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์ชั้นหนึ่ง (ผู้ประกอบวิชาชีพการสัตวแพทย์ชั้นหนึ่ง)  
มีไว้ในครอบครองได้โดยไม่ต้องขออนุญาต

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๕ มาตรา ๑๑ (๔) และมาตรา ๖๔ แห่งพระราชบัญญัติ  
วัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘ อันเป็นกฎหมายที่มีบทบัญญัติบางประการเกี่ยวกับการ  
จำกัดสิทธิและเสรีภาพของบุคคล ซึ่งมาตรา ๒๙ ประกอบกับมาตรา ๓๒ มาตรา ๓๓ มาตรา ๔๑ มาตรา ๔๓  
และมาตรา ๔๕ ของรัฐธรรมนูญแห่งราชอาณาจักรไทยบัญญัติให้กระทำได้โดยอาศัยอำนาจตามบทบัญญัติ  
แห่งกฎหมาย รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขโดยความเห็นชอบของคณะกรรมการวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อ  
จิตและประสาทออกประกาศไว้ ดังต่อไปนี้

### ข้อ ๑ ให้ยกเลิก

(๑) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข (ฉบับที่ ๑๐๑) พ.ศ. ๒๕๔๐ ออกตามความใน  
พระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘ เรื่อง การอนุญาตให้ผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม  
ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนปัจจุบันชั้นหนึ่งในสาขาทันตกรรม หรือผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์ชั้นหนึ่ง  
มีวัตถุออกฤทธิ์ไว้ในครอบครอง ลงวันที่ ๙ ธันวาคม พ.ศ. ๒๕๔๐

(๒) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข (ฉบับที่ ๑๑๕) พ.ศ. ๒๕๔๓ เรื่อง การอนุญาต  
ให้ผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบวิชาชีพทันตกรรมหรือผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์ชั้นหนึ่ง มี  
วัตถุออกฤทธิ์ไว้ในครอบครอง (เพิ่มเติม) ออกตามความในพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและ  
ประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘ ลงวันที่ ๒๖ กรกฎาคม พ.ศ. ๒๕๔๓

(๓) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข (ฉบับที่ ๑๑๖) พ.ศ. ๒๕๔๔ เรื่อง การอนุญาต  
ให้ผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบวิชาชีพทันตกรรมหรือผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์ชั้นหนึ่ง มี  
วัตถุออกฤทธิ์ไว้ในครอบครอง (เพิ่มเติม) ออกตามความในพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและ  
ประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘ ลงวันที่ ๑๑ มกราคม พ.ศ. ๒๕๔๔

ข้อ ๒ ให้ผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบโรคศิลปะแผนปัจจุบันชั้นหนึ่งในสาขาทัน  
ตกรรม (ผู้ประกอบวิชาชีพทันตกรรม) หรือผู้ประกอบการบำบัดโรคสัตว์ชั้นหนึ่ง (ผู้ประกอบวิชาชีพการ  
สัตวแพทย์ชั้นหนึ่ง) มีวัตถุออกฤทธิ์ไม่เกินปริมาณที่กำหนดในประกาศฉบับนี้ไว้ในครอบครองได้โดยไม่ต้อง  
ขออนุญาตตามมาตรา ๖๒ ดังนี้

### วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓

(๑) อะโม่บาร์บิทัล (AMOBARBITAL)	๑๐	กรัม
(๒) เพนตาโซซีน (PENTAZOCINE)	๑	กรัม
(๓) เพนโทบาร์บิทัล (PENTOBARBITAL)	๑๐	กรัม

**วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๔**

(๑) อัลปราโซแลม (ALPRAZOLAM)	๑	กรัม
(๒) โบรมาซีแพม (BROMAZEPAM)	๖	กรัม
(๓) บิวโทบาร์บิทัล (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) ลอราซีแพม (LORAZEPAM)	๒	กรัม
(๑๒) เมดาซีแพม (MEDAZEPAM)	๑๐	กรัม
(๑๓) ฟีนอบาร์บิทัล (PHENOBARBITAL)	๑๐๐	กรัม
(๑๔) พินาซีแพม (PINAZEPAM)	๕	กรัม
(๑๕) พร่าซีแพม (PRAZEPAM)	๑๐	กรัม
(๑๖) โทฟีโซแพม (TOFISOPAM)	๕๐	กรัม

ข้อ ๓ ประกาศฉบับนี้ให้ใช้บังคับเมื่อพ้นกำหนดหนึ่งร้อยยี่สิบวันนับแต่วันถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป

ประกาศ ณ วันที่ ๑๑ มิถุนายน พ.ศ. ๒๕๕๑

ไชยา สะสมทรัพย์

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข

(ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เล่ม ๑๒๕ ตอนพิเศษ ๑๒๒ ง ลงวันที่ ๒๕ กรกฎาคม ๒๕๕๑)