



ที่ สธ ๐๗๐๒.๐๕ / ๑๓๖๙

สำนักสถานพยาบาลและการประกอบโรคศิลปะ  
กรมสนับสนุนบริการสุขภาพ  
กระทรวงสาธารณสุข  
ถนนติวนันท์ จังหวัดนนทบุรี ๑๑๐๐๐

๑๔ พฤษภาคม ๒๕๕๕

เรื่อง แจ้งประกาศกระทรวงสาธารณสุขเพื่อควบคุมชูโดอีเฟดรีน

เรียน ผู้รับอนุญาต /ผู้ดำเนินการสถานพยาบาล

- ลิستที่ส่งมาด้วย ๑. ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อและจัดแบ่งประเภทวัตถุออกฤทธิ์ (เพิ่มเติม)  
๒. ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดปริมาณการมีไว้ในครอบครองหรือใช้ประโยชน์  
ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย ๑ หรือประเทศไทย ๒ พ.ศ.๒๕๕๕

ด้วย สำนักสถานพยาบาลและการประกอบโรคศิลปะ ได้รับแจ้งจากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ว่าด้วยรัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขได้ลงนามในออกประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อและจัดแบ่งประเภทวัตถุออกฤทธิ์ (เพิ่มเติม) และ ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดปริมาณการมีไว้ในครอบครอง หรือใช้ประโยชน์ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย ๑ หรือประเทศไทย ๒ พ.ศ.๒๕๕๕ ซึ่งได้ประกาศในราชกิจจานุเบกษาแล้ว เมื่อ วันที่ ๓ เมษายน พ.ศ.๒๕๕๕ โดยจะมีผลใช้บังคับตั้งแต่วันถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษา เป็นต้นไป นั้น

สารสำคัญของประกาศฉบับแรก คือ ตัดเงื่อนไขเฉพาะเกี่ยวกับการยกเว้นการควบคุมชูโดอีเฟดรีน ซึ่งเป็นส่วนผสมในตัวร้ายสูตรผสม (combined drug) ตามพระราชบัญญัติฯ พ.ศ.๒๕๑๐ ออก ซึ่งจะมีผลให้ตัวร้าย ที่มีชูโดอีเฟดรีนเป็นส่วนผสมถูกควบคุมเป็นวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย ๒ เช่นเดียวกับชูโดอีเฟดรีนวัตถุตัวร้ายสูตรเดียว และกำหนดให้ภายในสามสิบวันนับจากวันที่ประกาศนี้มีผลใช้บังคับให้สถานพยาบาลที่ไม่มีใบอนุญาตให้มีไว้ในครอบครองหรือใช้ประโยชน์ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ และไม่ประสงค์จะมีไว้ในครอบครองยาตัวร้ายที่มีชูโดอีเฟดรีนเป็นส่วนผสม เพื่อการบำบัดรักษา และร้านขายยาทุกแห่ง ดำเนินการจัดส่งยาตัวร้ายที่มีชูโดอีเฟดรีนเป็นส่วนผสมคืนให้กับผู้ผลิตหรือผู้นำเข้าให้เสร็จสิ้น และ สารสำคัญของประกาศฉบับที่สอง คือ การมีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย ๑ หรือประเทศไทย ๒ โดยไม่ได้รับอนุญาต อันเป็นการฝ่าฝืนมาตรา ๖๒ วรรคหนึ่ง ต้องระวางโทษจำคุกตั้งแต่ ๑-๕ ปี และปรับตั้งแต่ ๒๐,๐๐๐ - ๑๐๐,๐๐๐ บาท แต่หากคำนวณเป็นสารบริสุทธิ์แล้วมีปริมาณเกินจำนวนที่รัฐมนตรีประกาศ กำหนด ต้องระวางโทษในอัตราที่สูงขึ้น อาทิ ชูโดอีเฟดรีน หากครอบครองยาเกิน ๕ กรัม ต้องระวางโทษจำคุกตั้งแต่ ๕ - ๒๐ ปี และปรับตั้งแต่ ๑๐๐,๐๐๐ - ๔๐๐,๐๐๐ บาท เพื่อให้การดำเนินการถูกต้องและเป็นไปในแนวทางเดียวกัน ขอให้ท่านศึกษารายละเอียดข้อมูลสรุปแนวทางการปฏิบัติสำหรับโรงพยาบาลรัฐ / โรงพยาบาลเอกชน / คลินิก และร้านขายยา กรณียังคงต้องการควบคุมยาสูตรผสมชูโดอีเฟดรีนเป็นวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย ๒ และสามารถดูรายละเอียดได้จากเว็บไซต์กองควบคุมวัตถุเสพติด <http://narcotic.fda.moph.go.th/welcome/> และขอให้ท่านปฏิบัติให้ถูกต้องตามที่กฎหมายกำหนด

จึงเรียนมาเพื่อโปรดทราบและดำเนินการในส่วนที่เกี่ยวข้องต่อไปด้วย จะเป็นพระคุณ

ขอแสดงความนับถือ

นายราชา ชินะกาญจน์

นายนพภัย ชัมนาฤกุการพิทักษ์ (ด้านสาธารณสุข)

รักษาการแทน

ผู้อำนวยการสำนักสถานพยาบาลและการประกอบโรคศิลปะ

สำนักสถานพยาบาลและการประกอบโรคศิลปะ  
โทร.๐-๒๕๕๐-๑๙๙๗ ต่อ ๔๐๕

โทรศัพท์ ๐-๒๕๕๐-๑๙๙๗ ต่อ ๔๐๑  
ผู้ประสาน ก.ญ.ช.ยาไว กาญวัฒนากิจ

## ประกาศกระทรวงสาธารณสุข

เรื่อง กำหนดปริมาณการมีไว้ในครอบครองหรือใช้ประโยชน์  
ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย ๑ หรือประเทศไทย ๒

พ.ศ. ๒๕๕๕

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๕ และมาตรา ๑๑ (๑) แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์อันเป็นประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘ และมาตรา ๖ (๗ ทว.) แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์อันเป็นประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์อันเป็นประสาท (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๓๕ อันเป็นกฎหมายที่มีบังคับตั้งแต่วันประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป ๑๘ มาตรฐานที่ดีของรัฐธรรมนูญแห่งราชอาณาจักรไทย บัญญัติให้กระทำได้อย่างยั่งยืนตามบทบัญญัติแห่งกฎหมาย รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขโดยความเห็นชอบของคณะกรรมการวัตถุที่ออกฤทธิ์อันเป็นประสาทออกประกาศไว้ดังต่อไปนี้

### ข้อ ๑ ให้ยกเลิก

(๑) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข (ฉบับที่ ๑๐๔) พ.ศ. ๒๕๔๑ เรื่อง กำหนดปริมาณการมีไว้ในครอบครองหรือใช้ประโยชน์ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย ๑ หรือประเทศไทย ๒ ลงวันที่ ๓๐ มีนาคม พ.ศ. ๒๕๔๑

(๒) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข (ฉบับที่ ๑๑๔) พ.ศ. ๒๕๔๓ เรื่อง กำหนดปริมาณการมีไว้ในครอบครองหรือใช้ประโยชน์ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์อันเป็นประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘ ลงวันที่ ๒๓ กรกฎาคม พ.ศ. ๒๕๔๓

ข้อ ๒ การมีไว้ในครอบครองหรือใช้ประโยชน์ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย ๑ หรือประเทศไทย ๒ อันเป็นการฝ่าฝืนมาตรา ๖๒ วรรคหนึ่ง ต้องระวางโทษตามมาตรา ๑๐๖ แต่หากคำนวณปริมาณเป็นสารบริสุทธิ์แล้วมีปริมาณเกินจำนวนดังต่อไปนี้ ต้องระวางโทษตามมาตรา ๑๐๖ ทว.

### วัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย ๑

(๑) คาทินอน (cathinone)	๐.๕๐๐ กรัม
(๒) ดีอีที (DET)	๐.๕๐๐ กรัม
(๓) ดีเอ็มเอชพี (DMHP)	๐.๕๐๐ กรัม
(๔) ดีเอ็มที (DMT)	๐.๕๐๐ กรัม
(๕) เมสคาลีน (mescaline)	๐.๕๐๐ กรัม
(๖) ๔-เมทิลอะมีโนเรกซ์ (4-methylaminorex)	๐.๕๐๐ กรัม
(๗) พาราไฮกซิล (parahexyl)	๐.๕๐๐ กรัม
(๘) พีซีอี (PCE )	๐.๑๐๐ กรัม
(๙) พีเอชพี หรือ พีซีพีวาย (PHP หรือ PCPY)	๐.๑๐๐ กรัม

(ດ) ໄຟໂລເຕືີນ (psilocine)

(ດັ) ໄຟໂລໄຫວີບນ (psilocybine)

(ດັ) ທັກີພ (TCP)

(ດັ) ເຕີຣາໄໂໂໂຕຣແຄນນາບິນອົດ

ເຕີຣາໄໂໂໂຕຣແຄນນາບິນອົດຕື່ມ້ອງຢູ່ໃນ  
ແຄນນາປັສ (cannabis)

ຫົວໝາງກໍລູ້າ (cannabis resin)  
ທະນາກໍລູ້ານຍ່ວ່າດ້ວຍຍາສັພິດໃຫ້ຫ່າຍ

(ດັ) ອີທີພຕາມືນ (tryptamine)

(ດັ) ໝາກາທີບິນ (methcathinone)

ວັດຖຸອອກຫຼືນປະເມັດ ໂ

(ດ) ດີເພດຕິນ (ephedrine)

(ດ) ສູດີເພດຕິນ (pseudoephedrine)

(ດ) ອີຕາມືນ (ketamine)

ໜຸດ ລ ປະກາຫອນບັນນີ້ ໃຫ້ໃຫຍ່ບັນຫຼັງແຕ່ຈາກວັນປະກາດໄດ້ຮັດຈິງໃຫຍ່ປະກາດຫຼັງນີ້

ປະກາດ ໃນ ວິໄລ ມະນາຄາ ພ.ທ. ກຳນົດ

ວິທາຍາ ບຸຮົມຕີຣີ

ຮັບມູນຕີວັກການກະຮຽນທຽບສ່ວນ

## ประกาศกระทรวงสาธารณสุข

เรื่อง ระบุชื่อและจัดแบ่งประเภทวัตถุออกฤทธิ์ (เพิ่มเติม)

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๕ มาตรา ๖ (๑) และมาตรา ๑๑ (๔) แห่งพระราชบัญญัติ  
วัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘ อันเป็นกฎหมายที่มีบทบัญญัติบางประการเกี่ยวกับ  
การจำกัดสิทธิและเสรีภาพของบุคคล ซึ่งมาตรา ๒๙ ประกอบกับมาตรา ๓๒ มาตรา ๓๓ มาตรา ๔๑  
มาตรา ๔๓ และมาตรา ๔๕ ของรัฐธรรมนูญแห่งราชอาณาจักรไทย บัญญัติให้กระทำได้โดยอาศัยอำนาจ  
ตามบทบัญญัติแห่งกฎหมาย รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขโดยความเห็นชอบของคณะกรรมการ  
วัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาทออกประกาศไว้ ดังต่อไปนี้

ข้อ ๑ ให้แก้ไขชื่อวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย ๒ ลำดับที่ ๓๙ ในบัญชีท้ายประกาศ  
กระทรวงสาธารณสุข ฉบับที่ ๘๗ (พ.ศ. ๒๕๓๙) เรื่อง ระบุชื่อและจัดแบ่งประเภทวัตถุออกฤทธิ์  
ตามความในพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘ ลงวันที่ ๒๓ กรกฎาคม  
พ.ศ. ๒๕๓๙ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข (ฉบับที่ ๑๗) พ.ศ. ๒๕๔๔  
เรื่อง ระบุชื่อและจัดแบ่งประเภทวัตถุออกฤทธิ์ (เพิ่มเติม) ออกตามความในพระราชบัญญัติวัตถุ  
ที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘ ลงวันที่ ๑ กุมภาพันธ์ พ.ศ. ๒๕๔๔ และให้ใช้ความ  
ต่อไปนี้แทน

ลำดับ ที่	ชื่อวัตถุออกฤทธิ์	วัตถุออกฤทธิ์ ในประเทศไทย	ชื่อทางเคมี	เงื่อนไขเฉพาะ
๓๙	วัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย ๒ ซูโดอีเฟดรีน (pseudoephedrine)	๒	(1S,2S)-2-methylamino- 1-phenylpropan-1-ol	

ข้อ ๒ ประกาศฉบับนี้ ให้ใช้บังคับตั้งแต่วันถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป

ข้อ ๓ ภายใต้กฎหมายเดียวกันที่ประกาศนี้มีผลใช้บังคับ ให้สถานพยาบาลที่ไม่มีใบอนุญาต  
ให้มีไว้ในครอบครองหรือใช้ประโยชน์ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเทศไทย ๒ และไม่ประสงค์จะมีไว้ในครอบครอง  
ยาตัวรับที่มีซูโดอีเฟดรีนเป็นส่วนผสมเพื่อการบำบัดรักษา และร้านขายยาทุกแห่ง ดำเนินการจัดส่งยาตัวรับ<sup>๑</sup>  
ที่มีซูโดอีเฟดรีนเป็นส่วนผสมคืนให้กับผู้ผลิตหรือผู้นำเข้า

ประกาศ ณ วันที่ ๓๐ เมษายน พ.ศ. ๒๕๕๕

วิทยา บุรณศิริ

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข