



ที่ สธ ๐๗๐๒.๐๕ / ๑๓๖๘

สำนักสถานพยาบาลและการประกอบโรคศิลป์  
กรมสนับสนุนบริการสุขภาพ  
กระทรวงสาธารณสุข  
ถนนติวานนท์ จังหวัดนนทบุรี ๑๑๐๐๐

๑๒ พฤษภาคม ๒๕๕๕

เรื่อง แจ้งประกาศกระทรวงสาธารณสุขเพื่อควบคุมซูโดอีเฟดรีน

เรียน ผู้รับอนุญาต / ผู้ดำเนินการสถานพยาบาล

- สิ่งที่ส่งมาด้วย ๑. ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อและจัดแบ่งประเภทวัตถุออกฤทธิ์ (เพิ่มเติม)  
๒. ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดปริมาณการมีไว้ในครอบครองหรือใช้ประโยชน์  
ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ หรือประเภท ๒ พ.ศ.๒๕๕๕

ด้วย สำนักสถานพยาบาลและการประกอบโรคศิลป์ ได้รับแจ้งจากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ว่าด้วยรัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขได้ลงนามในออกประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อและจัดแบ่งประเภทวัตถุออกฤทธิ์ (เพิ่มเติม) และ ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดปริมาณการมีไว้ในครอบครองหรือใช้ประโยชน์ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ หรือประเภท ๒ พ.ศ.๒๕๕๕ ซึ่งได้ประกาศในราชกิจจานุเบกษาแล้ว เมื่อวันที่ ๓ เมษายน พ.ศ.๒๕๕๕ โดยจะมีผลใช้บังคับตั้งแต่วันถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษา เป็นต้นไป นั้น

สาระสำคัญของประกาศฉบับแรก คือ ตัดเงื่อนไขเฉพาะเกี่ยวกับการยกเว้นการควบคุมซูโดอีเฟดรีน ซึ่งเป็นส่วนผสมในตำรับยาสูตรผสม (combined drug) ตามพระราชบัญญัติยา พ.ศ.๒๕๑๐ ออก ซึ่งจะมีผลให้ตำรับยาที่มีซูโดอีเฟดรีนเป็นส่วนผสมถูกควบคุมเป็นวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ เช่นเดียวกับซูโดอีเฟดรีนวัตถุตำรับสูตรเดี่ยว และกำหนดให้ภายในสามสัปดาห์นับจากวันที่ประกาศนี้มีผลใช้บังคับให้สถานพยาบาลที่ไม่มีใบอนุญาตให้มีไว้ในครอบครองหรือใช้ประโยชน์ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ และไม่ประสงค์จะมีไว้ในครอบครองยาตำรับที่มีซูโดอีเฟดรีนเป็นส่วนผสมเพื่อการบำบัดรักษา และร้านขายยาทุกแห่ง ดำเนินการจัดส่งยาตำรับที่มีซูโดอีเฟดรีนเป็นส่วนผสมคืนให้กับผู้ผลิตหรือผู้นำเข้าให้เสร็จสิ้น และ สาระสำคัญของประกาศฉบับที่สอง คือ การมีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ หรือประเภท ๒ โดยไม่ได้รับอนุญาต อันเป็นการฝ่าฝืนมาตรา ๒๒ วรรคหนึ่ง ต้องระวางโทษจำคุกตั้งแต่ ๑-๕ ปี และปรับตั้งแต่ ๒๐,๐๐๐ - ๑๐๐,๐๐๐ บาท แต่หากคำนวณเป็นสารบริสุทธิ์แล้วมีปริมาณเกินจำนวนที่รัฐมนตรีประกาศกำหนด ต้องระวางโทษในอัตราที่สูงขึ้น อาทิ ซูโดอีเฟดรีน หากครอบครองเกิน ๕ กรัม ต้องระวางโทษจำคุกตั้งแต่ ๕ -๒๐ ปี และปรับตั้งแต่ ๑๐๐,๐๐๐- ๕๐๐,๐๐๐ บาท เพื่อให้การดำเนินการถูกต้องและเป็นไปในแนวทางเดียวกัน ขอให้ท่านศึกษารายละเอียดข้อมูลสรุปแนวทางการปฏิบัติสำหรับโรงพยาบาลรัฐ / โรงพยาบาลเอกชน / คลินิก และร้านขายยา กรณียกระดับการควบคุมยาสูตรผสมซูโดอีเฟดรีนเป็นวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ และสามารถดาวน์โหลดรายละเอียดได้จากเว็บไซต์กองควบคุมวัตถุเสพติด <http://narcotic.fda.moph.go.th/welcome/> และขอให้ท่านปฏิบัติตามที่กฎหมายกำหนด

จึงเรียนมาเพื่อโปรดทราบและดำเนินการในส่วนที่เกี่ยวข้องต่อไปด้วย จะเป็นพระคุณ

ขอแสดงความนับถือ

ร.ร. ๕

(นายธรา ชินะกาญจน์)

นายแพทย์ชำนาญการพิเศษ (ด้านสาธารณสุข)

รักษาราชการแทน

ผู้อำนวยการสำนักสถานพยาบาลและการประกอบโรคศิลป์

สำนักสถานพยาบาลและการประกอบโรคศิลป์

โทร.๐-๒๕๕๐-๑๙๙๗ ต่อ ๔๐๕

โทรสาร ๐-๒๕๕๐-๑๙๙๗ ต่อ ๔๐๑

ผู้ประสาน ก.ญ.ชยวี กาญจน์นะกิจ

ประกาศกระทรวงสาธารณสุข  
เรื่อง กำหนดปริมาณการมีไว้ในครอบครองหรือใช้ประโยชน์  
ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ หรือประเภท ๒  
พ.ศ. ๒๕๕๕

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๕ และมาตรา ๑๑ (๔) แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘ และมาตรา ๖ (๗ ทวิ) แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๓๕ อันเป็นกฎหมายที่มีบทบัญญัติบางประการเกี่ยวกับการจำกัดสิทธิและเสรีภาพของบุคคล ซึ่งมาตรา ๒๙ ประกอบกับมาตรา ๓๒ มาตรา ๓๓ มาตรา ๔๑ มาตรา ๔๓ และมาตรา ๔๕ ของรัฐธรรมนูญแห่งราชอาณาจักรไทย บัญญัติให้กระทำได้โดยอาศัยอำนาจตามบทบัญญัติแห่งกฎหมาย รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขโดยความเห็นชอบของคณะกรรมการวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาทออกประกาศไว้ดังต่อไปนี้

ข้อ ๑ ให้ยกเลิก

(๑) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข (ฉบับที่ ๑๐๔) พ.ศ. ๒๕๔๑ เรื่อง กำหนดปริมาณการมีไว้ในครอบครองหรือใช้ประโยชน์ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ หรือประเภท ๒ ลงวันที่ ๓๐ มีนาคม พ.ศ. ๒๕๔๑

(๒) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข (ฉบับที่ ๑๑๔) พ.ศ. ๒๕๔๓ เรื่อง กำหนดปริมาณการมีไว้ในครอบครองหรือใช้ประโยชน์ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ หรือประเภท ๒ (เพิ่มเติม) ออกตามความในพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘ ลงวันที่ ๒๓ กรกฎาคม พ.ศ. ๒๕๔๓

ข้อ ๒ การมีไว้ในครอบครองหรือใช้ประโยชน์ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ หรือประเภท ๒ อันเป็นการฝ่าฝืนมาตรา ๖๒ วรรคหนึ่ง ต้องระวางโทษตามมาตรา ๑๐๖ แต่หากคำนวณปริมาณเป็นสารบริสุทธิ์แล้วมีปริมาณเกินจำนวนดังต่อไปนี้ ต้องระวางโทษตามมาตรา ๑๐๖ ทวิ

วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑

(๑) คาทีโนน (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-เมทิลอะมิโนเรกซ์ (4-methylaminorex)	๐.๕๐๐ กรัม
(๗) พาราเฮกซิล (parahexyl)	๐.๕๐๐ กรัม
(๘) พีซีอี (PCE )	๐.๑๐๐ กรัม
(๙) พีเอชพี หรือ พีซีพีวาย (PHP หรือ PCPY)	๐.๑๐๐ กรัม

- |  |            |
|--|------------|
| (๑๐) ไฮโลซิน (psilocine)   | ๐.๑๐๐ กรัม |
| (๑๑) ไฮโลไซบิน (psilocybine)   | ๐.๑๐๐ กรัม |
| (๑๒) ทีซีพี (TCP)  | ๐.๑๐๐ กรัม |
| (๑๓) เตตราไฮโดรแคนนาบินอล (tetrahydrocannabinol) เว้นแต่ เตตราไฮโดรแคนนาบินอลซึ่งมีอยู่ใน แคนนาบิส (cannabis) หรือยางกัญชา (cannabis resin) ตามกฎหมายว่าด้วยยาเสพติดให้โทษ | ๐.๑๐๐ กรัม |
| (๑๔) อีทริพตามีน (etryptamine)   | ๐.๕๐๐ กรัม |
| (๑๕) เมทคาทีโนน (methcathinone) วัตถุประสงค์อยู่ในประเภท ๒   | ๐.๕๐๐ กรัม |
| (๑) อีเฟดริน (ephedrine)   | ๕.๐๐๐ กรัม |
| (๒) ซูโดอีเฟดริน (pseudoephedrine)   | ๕.๐๐๐ กรัม |
| (๓) คีตามีน (ketamine)   | ๐.๕๐๐ กรัม |

ข้อ ๓ ประกาศฉบับนี้ ให้ใช้บังคับตั้งแต่วันถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป

ประกาศ ณ วันที่ ๓ เมษายน พ.ศ. ๒๕๕๕

วิทยา บุรณศิริ

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข

## ประกาศกระทรวงสาธารณสุข

เรื่อง ระบุชื่อและจัดแบ่งประเภทวัตถุออกฤทธิ์ (เพิ่มเติม)

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๕ มาตรา ๖ (๑) และมาตรา ๑๑ (๔) แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘ อันเป็นกฎหมายที่มีบทบัญญัติบางประการเกี่ยวกับการจำกัดสิทธิและเสรีภาพของบุคคล ซึ่งมาตรา ๒๙ ประกอบกับมาตรา ๓๒ มาตรา ๓๓ มาตรา ๔๑ มาตรา ๔๓ และมาตรา ๔๕ ของรัฐธรรมนูญแห่งราชอาณาจักรไทย บัญญัติให้กระทำได้โดยอาศัยอำนาจตามบทบัญญัติแห่งกฎหมาย รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขโดยความเห็นชอบของคณะกรรมการวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาทออกประกาศไว้ ดังต่อไปนี้

ข้อ ๑ ให้แก้ไขชื่อวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ลำดับที่ ๓๙ ในบัญชีท้ายประกาศกระทรวงสาธารณสุข ฉบับที่ ๙๗ (พ.ศ. ๒๕๓๙) เรื่อง ระบุชื่อและจัดแบ่งประเภทวัตถุออกฤทธิ์ตามความในพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘ ลงวันที่ ๒๓ กรกฎาคม พ.ศ. ๒๕๓๙ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข (ฉบับที่ ๑๑๗) พ.ศ. ๒๕๔๔ เรื่อง ระบุชื่อและจัดแบ่งประเภทวัตถุออกฤทธิ์ (เพิ่มเติม) ออกตามความในพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๑๘ ลงวันที่ ๑ กุมภาพันธ์ พ.ศ. ๒๕๔๔ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

ลำดับที่	ชื่อวัตถุออกฤทธิ์	วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท	ชื่อทางเคมี	เงื่อนไขเฉพาะ
๓๙	วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ซูโดอีเฟดรีน (pseudoephedrine)	๒	(1S,2S)-2-methylamino-1-phenylpropan-1-ol	

ข้อ ๒ ประกาศฉบับนี้ ให้ใช้บังคับตั้งแต่วันถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป

ข้อ ๓ ภายในสามสิบวันนับจากวันที่ประกาศนี้มีผลใช้บังคับ ให้สถานพยาบาลที่ไม่มีใบอนุญาตให้มีไว้ในครอบครองหรือใช้ประโยชน์ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ และไม่ประสงค์จะมีไว้ในครอบครอง ยาดำรับที่มีซูโดอีเฟดรีนเป็นส่วนผสมเพื่อการบำบัดรักษา และร้านขายยาทุกแห่ง ดำเนินการจัดส่งยาดำรับที่มีซูโดอีเฟดรีนเป็นส่วนผสมคืนให้กับผู้ผลิตหรือผู้นำเข้า

ประกาศ ณ วันที่ ๓ เมษายน พ.ศ. ๒๕๕๕

วิทยา บุรณศิริ

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข