



ที่ อส ๐๐๐๓(พก)/ว ๓๘

สำนักงานอัยการสูงสุด
อาคารราชบุรีดิเรกฤทธิ์
ศูนย์ราชการเฉลิมพระเกียรติฯ
ถนนแจ้งวัฒนะ แขวงทุ่งสองห้อง
เขตหลักสี่ กรุงเทพฯ ๑๐๒๑๐

๒๗ มกราคม ๒๕๖๓

เรื่อง กฎหมายว่าด้วยยาเสพติดและวัตถุออกฤทธิ์ที่ประกาศในราชกิจจานุเบกษาและมีผลใช้บังคับ
จำนวน ๙ ฉบับ

เรียน รองอัยการสูงสุด ผู้ตรวจการอัยการ อธิบดีอัยการ อธิบดีอัยการภาค อัยการพิเศษฝ่าย เลขานุการอัยการสูงสุด
อัยการจังหวัด ผู้อำนวยการสำนักงานกิจการและโครงการในพระดำริฯ และผู้อำนวยการสำนักงาน

สิ่งที่ส่งมาด้วย สำเนาหนังสือสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ที่ สธ ๑๐๐๓.๕/ว ๓๗๔๕ ลงวันที่
๑๖ ธันวาคม ๒๕๖๒ และประกาศกระทรวงสาธารณสุข จำนวน ๙ ฉบับ

ด้วยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาแจ้งว่า มีกฎหมายใหม่ได้ประกาศในราชกิจจานุเบกษา
และมีผลใช้บังคับ จำนวน ๙ ฉบับ ดังนี้

๑. ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ เรื่อง กำหนดฉลากและเอกสารกำกับ
ยาเสพติดให้โทษ หรือคำเตือน หรือข้อควรระวังการใช้ที่ภาชนะบรรจุ หรือหีบห่อบรรจุยาเสพติดให้โทษ
ในประเภท ๕ ที่ผลิต นำเข้า หรือส่งออกสำหรับยาแผนไทยซึ่งมีกัญชาปรุงผสมอยู่ พ.ศ. ๒๕๖๒

๒. ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อยาเสพติดให้โทษในประเภท ๑
(ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๖๒

๓. ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง แต่งตั้งพนักงานเจ้าหน้าที่และกำหนดอำนาจหน้าที่
เพื่อปฏิบัติการตามกฎหมายว่าด้วยยาเสพติดให้โทษ (ฉบับที่ ๒) พ.ศ. ๒๕๖๒

๔. ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อยาเสพติดให้โทษในประเภท ๔ (ฉบับที่ ๒)
พ.ศ. ๒๕๖๒

ประกาศฯ ตาม ๑. - ๔. ประกาศในราชกิจจานุเบกษา ฉบับกฤษฎีกา เล่ม ๑๓๖ ตอนพิเศษ ๒๖๗ ง วันที่
๒๙ ตุลาคม ๒๕๖๒ และมีผลใช้บังคับตั้งแต่วันถัดจากประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป

๕. ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อและประเภทวัตถุออกฤทธิ์ที่ต้องมีคำเตือน
หรือข้อควรระวังและข้อความของคำเตือนหรือข้อควรระวัง พ.ศ. ๒๕๖๒

๖. ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง แต่งตั้งพนักงานเจ้าหน้าที่และกำหนดอำนาจหน้าที่
เพื่อปฏิบัติการตามกฎหมายว่าด้วยวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท (ฉบับที่ ๒) พ.ศ. ๒๕๖๒

๗. ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ (ฉบับที่ ๓)
พ.ศ. ๒๕๖๒

๘. ประกาศ...

๘. ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ (ฉบับที่ ๒)

พ.ศ. ๒๕๖๒

ประกาศฯ ตาม ๕. - ๘. ประกาศในราชกิจจานุเบกษา ฉบับกฤษฎีกา เล่ม ๑๓๖ ตอนพิเศษ ๓๑๐ ง วันที่ ๒๐ ธันวาคม ๒๕๖๒ และมีผลใช้บังคับตั้งแต่วันถัดจากประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป

๙. ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดหลักเกณฑ์และวิธีการในการกำหนดปริมาณ วัตถุออกฤทธิ์ที่ผู้อนุญาตจะอนุญาตให้ขาย พ.ศ. ๒๕๖๒ ประกาศในราชกิจจานุเบกษา ฉบับกฤษฎีกา เล่ม ๑๓๖ ตอนพิเศษ ๒๙๑ ง วันที่ ๒๖ พฤศจิกายน ๒๕๖๒ และมีผลใช้บังคับเมื่อพ้นกำหนดหกสิบวันนับแต่วันประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป รายละเอียดปรากฏตามสิ่งที่ส่งมาด้วย

สำนักงานอัยการสูงสุดพิจารณาแล้วเห็นว่า ประกาศทั้งเก้าฉบับดังกล่าว มีความเกี่ยวข้องกับการปฏิบัติราชการของข้าราชการฝ่ายอัยการ

จึงเรียนมาเพื่อทราบและประกอบการพิจารณาในการปฏิบัติราชการต่อไป

ขอแสดงความนับถือ



(นายไพบุลย์ ถาวรวิจิตร)

อธิบดีอัยการภาค ๙ รักษาการในตำแหน่ง

รองอัยการสูงสุด ปฏิบัติราชการแทน

อัยการสูงสุด

สำนักงานวิชาการ

สำนักงานอัยการพิเศษฝ่ายพัฒนากฎหมาย

โทร./โทรสาร ๐-๒๑๔๓-๙๔๙๑

E-mail : dlaw@ago.go.th

สำนักงานพัฒนาฯ
เลขที่รับ ๑๓๑
รับวันที่ ๗ ม.ค. ๒๕๖๓
เวลา ๑๕.๕๓น.



สำนักงานอัยการสูงสุด
เลขที่รับ 638
วันที่ 7 ม.ค. 2563
เวลา 11.52

สำนักงานอัยการ
- 7 ม.ค. 2563

ที่ สธ ๑๐๐๓.๕/ว ๓๗๕๕

ถึง กรม สำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุข สำนักงานสาธารณสุขจังหวัด สำนักงานอัยการสูงสุด สำนักงาน ป.ป.ส. สำนักงานศาลยุติธรรม สำนักงานคดียาเสพติด สำนักงานตำรวจแห่งชาติ กองบัญชาการตำรวจปราบปรามยาเสพติด สำนักงานพิสูจน์หลักฐานตำรวจ สำนักปลัดกรุงเทพมหานคร สถาบันบำบัดรักษาและฟื้นฟูผู้ติดยาเสพติดแห่งชาติบรมราชชนนี สถาบันนิติวิทยาศาสตร์ กองกฎหมาย สป. องค์การเภสัชกรรม มหาวิทยาลัย

สำนักงานอัยการพิเศษฝ่ายพัฒนาฯ
เลขที่รับ 21
รับวันที่ ๗ ม.ค. ๒๕๖๓
เวลา 15.00

สืบเนื่องมาซึ่งปี สมาคม

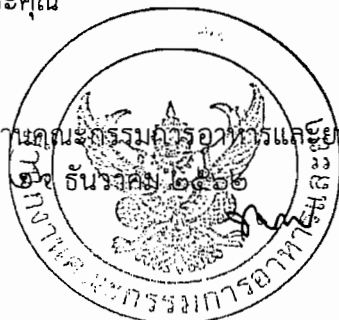
ด้วยมีกฎหมายใหม่ได้ประกาศในราชกิจจานุเบกษาและมีผลใช้บังคับแล้ว จำนวน ๔ ฉบับ ดังนี้

- (๑) ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ เรื่อง กำหนดฉลากและเอกสารกำกับยาเสพติดให้โทษ หรือคำเตือน หรือข้อควรระวังการใช้ที่ภาชนะบรรจุ หรือหีบห่อบรรจุยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ ที่ผลิต นำเข้า หรือส่งออกสำหรับยาแผนไทยซึ่งมีกัญชาปรุงผสมอยู่ พ.ศ. ๒๕๖๒
- (๒) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อยาเสพติดให้โทษในประเภท ๑ (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๖๒
- (๓) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง แต่งตั้งพนักงานเจ้าหน้าที่และกำหนดอำนาจหน้าที่เพื่อปฏิบัติการตามกฎหมายว่าด้วยยาเสพติดให้โทษ (ฉบับที่ ๒) พ.ศ. ๒๕๖๒
- (๔) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อยาเสพติดให้โทษในประเภท ๔ (ฉบับที่ ๒) พ.ศ. ๒๕๖๒ ประกาศฯ ตาม (๑) - (๔) ประกาศในราชกิจจานุเบกษาเมื่อวันที่ ๒๙ ตุลาคม ๒๕๖๒ และมีผลใช้บังคับตั้งแต่วันถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษา เป็นต้นไป
- (๕) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อและประเภทวัตถุออกฤทธิ์ที่ต้องมีคำเตือนหรือข้อควรระวังและข้อความของคำเตือนหรือข้อควรระวัง พ.ศ. ๒๕๖๒
- (๖) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง แต่งตั้งพนักงานเจ้าหน้าที่และกำหนดอำนาจหน้าที่เพื่อปฏิบัติการตามกฎหมายว่าด้วยวัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท (ฉบับที่ ๒) พ.ศ. ๒๕๖๒
- (๗) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๖๒
- (๘) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ (ฉบับที่ ๒) พ.ศ. ๒๕๖๒ ประกาศตาม (๕) - (๘) ประกาศในราชกิจจานุเบกษาเมื่อวันที่ ๒๐ ธันวาคม ๒๕๖๒ และมีผลใช้บังคับตั้งแต่วันถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษา เป็นต้นไป
- (๙) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดหลักเกณฑ์และวิธีการในการกำหนดปริมาณวัตถุออกฤทธิ์ที่ผู้อนุญาตจะอนุญาตให้ขาย พ.ศ. ๒๕๖๒ ประกาศในราชกิจจานุเบกษาเมื่อวันที่ ๒๖ พฤศจิกายน ๒๕๖๒ และมีผลใช้บังคับเมื่อพ้นกำหนดหกสิบวันนับแต่วันประกาศในราชกิจจานุเบกษา เป็นต้นไป

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาจึงเห็นควรแจ้งให้ทราบทั่วกัน เพื่อให้ประโยชน์ต่อไปสามารถดูรายละเอียดข้อมูลดังกล่าวและดาวน์โหลดได้จากเว็บไซต์กองควบคุมวัตถุเสพติด <http://fda.moph.go.th/sites/Narcotics/Pages/Main.aspx> หัวข้อ “กฎหมายสำคัญ / กฎหมายออกใหม่”

จึงเรียนมาเพื่อโปรดทราบ และหากหน่วยงานของท่านมีหน่วยงานในสังกัดที่เกี่ยวข้อง ขอให้โปรดพิจารณาแจ้งหน่วยงานดังกล่าวต่อไปด้วย จะเป็นพระคุณ

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา



กองควบคุมวัตถุเสพติด

โทร. ๐ ๒๕๔๐ ๗๗๖๑ โทรสาร ๐ ๒๕๔๐ ๗๓๓๘

ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ

เรื่อง กำหนดฉลากและเอกสารกำกับยาเสพติดให้โทษ หรือคำเตือน หรือข้อควรระวังการใช้
ที่ภาชนะบรรจุ หรือหีบห่อบรรจุยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ ที่ผลิต นำเข้า หรือส่งออก
สำหรับยาแผนไทยซึ่งมีกัญชาปรุงผสมอยู่

พ.ศ. ๒๕๖๒

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๑๓ (๓) แห่งพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. ๒๕๒๒
ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ (ฉบับที่ ๕) พ.ศ. ๒๕๔๕ มาตรา ๓๔/๑ (๓)
และมาตรา ๓๔/๒ (๓) แห่งพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. ๒๕๒๒ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดย
พระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ (ฉบับที่ ๗) พ.ศ. ๒๕๖๒ ประกอบกับมติคณะกรรมการควบคุม
ยาเสพติดให้โทษ ในการประชุมครั้งที่ ๔๐๕-๙/๒๕๖๒ เมื่อวันที่ ๑๓ สิงหาคม ๒๕๖๒ คณะกรรมการ
ควบคุมยาเสพติดให้โทษจึงออกประกาศไว้ ดังต่อไปนี้

ข้อ ๑ ประกาศนี้เรียกว่า “ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ เรื่อง กำหนด
ฉลากและเอกสารกำกับยาเสพติดให้โทษ หรือคำเตือน หรือข้อควรระวังการใช้ที่ภาชนะบรรจุ หรือ
หีบห่อบรรจุยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ ที่ผลิต นำเข้า หรือส่งออก สำหรับยาแผนไทยซึ่งมีกัญชา
ปรุงผสมอยู่ พ.ศ. ๒๕๖๒”

ข้อ ๒ ประกาศนี้ให้ใช้บังคับตั้งแต่วันถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป

ข้อ ๓ ในประกาศนี้

“ฉลาก” หมายความว่า รูป รอยประดิษฐ์ เครื่องหมาย หรือข้อความใด ๆ ซึ่งแสดงไว้ที่
ภาชนะหรือหีบห่อบรรจุยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕

“เอกสารกำกับยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕” หมายความว่า กระดาษ หรือสิ่งอื่นใดที่ทำให้
ปรากฏความหมายด้วยรูป รอยประดิษฐ์ เครื่องหมาย หรือข้อความใด ๆ อันเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษ
ในประเภท ๕ ซึ่งสอดแทรก หรือรวมไว้กับภาชนะ หรือหีบห่อบรรจุยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕

“ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ ที่เป็นยาแผนไทย” หมายความว่า ยาเสพติดให้โทษ
ในประเภท ๕ ที่มุ่งหมายสำหรับใช้ตามศาสตร์องค์ความรู้การแพทย์แผนไทยซึ่งมีกัญชาปรุงผสมอยู่

ข้อ ๔ ผู้รับอนุญาตผลิต นำเข้า หรือส่งออกซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ ที่เป็นยาแผนไทย
ต้องจัดให้มี

(๑) ฉลากซึ่งแสดงไว้ที่ภาชนะ หรือหีบห่อบรรจุยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ โดยให้อยู่
ในตำแหน่งที่เห็นได้ง่ายและชัดเจน

(๒) เอกสารกำกับยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ ซึ่งสอดแทรกหรือรวมไว้กับภาชนะหรือ
หีบห่อบรรจุยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ เว้นแต่กรณีเป็นยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ ที่ผลิต
เพื่อส่งออก การจัดให้มีเอกสารกำกับยาเสพติดให้โทษให้เป็นไปตามข้อกำหนดของประเทศผู้นำเข้า

ฉลากและเอกสารกำกับยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ ตามวรรคหนึ่ง ต้องจัดทำให้แล้วเสร็จ ก่อนจำหน่ายหรือส่งออก

ข้อ ๕ ผู้รับอนุญาตผลิตซึ่งกระทำโดยการปรุงยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ เฉพาะกัญชา เพื่อจำหน่ายเฉพาะผู้ป่วยของตน ต้องจัดให้มีฉลากฉีกไว้ที่ภาชนะหรือหีบห่อบรรจุยาเสพติดให้โทษ ในประเภท ๕ ที่ส่งมอบให้ผู้ป่วย ฉลากต้องแสดงรายการ ดังต่อไปนี้

(๑) ชื่อตำรับ

(๒) ขนาดและวิธีใช้

(๓) ชื่อผู้ป่วย

(๔) ข้อความว่า “คำเตือน (๑) อาจเสพติดและให้โทษ ต้องใช้ตามแพทย์สั่ง (๒) หากใช้นี้แล้วมีผื่น ปากบวม ตาบวม หน้าบวม ให้หยุดยาทันที และพบแพทย์หรือเภสัชกร”

(๕) คำว่า “ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕” ด้วยอักษรสีแดงบนพื้นสีขาวมีเส้นกรอบสีแดง เห็นได้ชัดเจน

(๖) ปริมาณที่บรรจุ

(๗) วัน เดือน ปี ที่ผลิต หรือ วัน เดือน ปี ที่จ่ายยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕

(๘) เลขที่ใบอนุญาตผลิตยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕

ข้อ ๖ ฉลากของยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ ที่เป็นยาแผนไทย ที่ผลิตหรือนำเข้า อย่างน้อยต้องมีรายการ ดังต่อไปนี้

(๑) ชื่อตำรับ

(๒) ปริมาณที่บรรจุ

(๓) เลขที่หนังสือรับรองผลิตภัณฑ์ที่ผู้อนุญาตออกให้ โดยรูปแบบการแสดงผลเลขที่หนังสือรับรองผลิตภัณฑ์ให้เป็นไปตามที่เลขาธิการประกาศกำหนด (ถ้ามี)

(๔) เลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิต หรือเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่วิเคราะห์ (batch or lot number or control number)

(๕) ชื่อผู้ผลิตและที่ตั้งของสถานที่ผลิต (name and address of manufacturer)

(๖) ข้อความว่า “วันที่ผลิต” เพื่อแสดงวัน เดือน ปี ที่ผลิต

(๗) ข้อความว่า “ยาสันอายุ” เพื่อแสดงวัน เดือน ปี ที่ผลิตกันที่สันอายุ หากไม่สามารถระบุเป็นวันที่ให้ระบุเป็นเดือน ปี

(๘) คำว่า “ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕” ด้วยอักษรสีแดงบนพื้นสีขาวมีเส้นกรอบสีแดง เห็นได้ชัดเจน

(๙) ข้อความว่า “คำเตือน อาจเสพติดและให้โทษ ต้องใช้ตามแพทย์สั่ง” ด้วยอักษรสีแดง มีลักษณะและขนาดที่ชัดเจนและเด่นกว่าข้อความอื่นในฉลาก ยกเว้นชื่อตำรับ

(๑๐) คำเตือนหรือข้อความระงับการใช้แสดงไว้ให้เห็นได้ชัดเจน หากไม่สามารถแสดงไว้ในฉลาก ให้แสดงคำเตือนหรือข้อความระงับการใช้ดังกล่าวไว้ในเอกสารกำกับยาเสพติดให้โทษ

(๑๑) รหัสคิวอาร์ (QR code) หรือรหัสอื่น ตามที่เลขาธิการประกาศกำหนด

ในกรณีที่ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ บรรจุไว้ในภาชนะและมีหีบห่อ ต้องแสดงฉลากไว้ที่ภาชนะและที่หีบห่อบรรจุภัณฑ์ด้วย แต่ถ้าภาชนะบรรจุมีขนาดเล็กไม่สามารถแสดงรายการทั้งหมดได้ การแสดงฉลากไว้ที่ภาชนะบรรจุอย่างน้อยต้องมีรายการตาม (๑) (๔) (๗) (๘) (๙) และ (๑๑)

ข้อ ๗ ฉลากของยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ ที่เป็นยาแผนไทย ที่ผลิตเพื่อส่งออก อย่างน้อยต้องมีรายการ ดังต่อไปนี้

(๑) รายการตามข้อ ๖ (๑) ถึง (๔)

(๒) ชื่อผู้ผลิตและที่ตั้งของสถานที่ผลิต และคำว่า “Thailand”

(๓) ชื่อผู้ส่งออกและที่ตั้งของสถานที่ส่งออก ในกรณีที่มีตัวแทนส่งออก

(๔) ข้อความว่า “manufacturing date ...” หรือ “mfg. date ...” เพื่อแสดงวัน เดือน ปี ที่ผลิต และข้อความว่า “expiry date ...” หรือ “exp. date ...” เพื่อแสดงวัน เดือน ปี ที่ผลิตภัณฑ์สิ้นอายุ

(๕) ข้อความว่า “warning : may be habit forming” ด้วยอักษรสีแดง เห็นได้ชัดเจน

(๖) อักษร “E” ในกรอบสี่เหลี่ยม แสดงไว้ที่มุมบนด้านขวาของฉลากให้เห็นได้ชัดเจน เพื่อแสดงว่าเป็นฉลากของยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ ที่เป็นยาแผนไทยที่ผลิตเพื่อส่งออกเท่านั้น

(๗) รหัสคิวอาร์ (QR code) หรือรหัสอื่น ตามที่เลขาธิการประกาศกำหนด

กรณีที่ไม่สามารถระบุข้อความตาม (๔) หรือ (๕) หรือจำเป็นต้องใช้ข้อความในภาษาอื่นที่มีความหมายอย่างเดียวกัน ซึ่งเป็นไปตามข้อกำหนดของประเทศผู้นำเข้า ให้ผู้ผลิตแสดงความจำนงเป็นหนังสือต่อผู้อนุญาตโดยระบุเหตุผลและความจำเป็น และเมื่อได้รับอนุญาตแล้วจึงจะดำเนินการตามนั้นได้

ในกรณีที่ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ บรรจุไว้ในภาชนะและมีหีบห่อ ต้องแสดงฉลากไว้ที่ภาชนะและที่หีบห่อบรรจุภัณฑ์ด้วย แต่ถ้าภาชนะบรรจุมีขนาดเล็กไม่สามารถแสดงรายการทั้งหมดได้ การแสดงฉลากไว้ที่ภาชนะบรรจุอย่างน้อยต้องมีรายการตามข้อ ๖ (๑) และ (๔) และข้อ ๗ (๔) และ (๖)

มีให้นำความในข้อ ๙ มาใช้บังคับแก่ฉลากตามข้อนี้

ข้อ ๘ เอกสารกำกับยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ ของผลิตภัณฑ์ยาเสพติดให้โทษ ในประเภท ๕ ที่เป็นยาแผนไทยที่ได้รับหนังสือรับรองผลิตภัณฑ์จากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา อย่างน้อย ต้องมีรายการ ดังต่อไปนี้

(๑) ชื่อตำรับ (product name)

(๒) ชื่อตัวยานเป็นส่วนประกอบที่สำคัญของตำรับยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ นั้น

- (๓) สรรพคุณหรือข้อบ่งชี้ (indication)
 - (๔) ขนาดและวิธีใช้
 - (๕) คำเตือนหรือข้อควรระวัง (Warning and Precautions) และข้อห้ามใช้
 - (๖) ข้อความว่า “คำเตือน อาจเสพติดและให้โทษ ต้องใช้ตามแพทย์สั่ง” ซึ่งมีลักษณะและขนาดที่ชัดเจนและเด่นกว่าข้อความอื่นในเอกสารกำกับยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ นั้น
 - (๗) สภาวะการเก็บรักษา (storage condition)
 - (๘) รูปแบบยาและขนาดบรรจุที่มีจำหน่าย (dosage forms and packaging available)
 - (๙) ชื่อผู้ผลิต ผู้นำเข้ายาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ หรือเจ้าของผลิตภัณฑ์ และสถานที่ตั้ง (name and address of manufacturer/ importer/ marketing authorization holder)
 - (๑๐) วันที่มีการแก้ไขปรับปรุงเอกสาร (date of revision of package insert)
- ความในวรรคหนึ่งไม่ใช้บังคับแก่ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ ที่ผลิตเพื่อส่งออก ทั้งนี้ให้เป็นไปตามข้อกำหนดของประเทศผู้นำเข้า
- เอกสารกำกับยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ ที่เป็นภาษาต่างประเทศต้องมีคำแปลเป็นภาษาไทยด้วย
- ข้อ ๙ ข้อความในฉลาก และเอกสารกำกับยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ ต้องอ่านได้ชัดเจน ต้องใช้ข้อความเป็นภาษาไทย ในกรณีมีข้อความภาษาต่างประเทศรวมอยู่ด้วย ต้องไม่ขัดกับข้อความภาษาไทย
- ข้อ ๑๐ เอกสารกำกับยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ ที่เป็นยาแผนไทยซึ่งมีกัญชาปรุงผสมอยู่ในตำราการแพทย์แผนไทย ต้องมีสรรพคุณหรือข้อบ่งชี้ ขนาดและวิธีใช้ ข้อห้ามใช้ ข้อควรระวัง และข้อมูลเพิ่มเติมเป็นไปตามบัญชีแนบท้ายประกาศนี้

ประกาศ ณ วันที่ ๒๖ กันยายน พ.ศ. ๒๕๖๒

สุขุม กาญจนพิมาย

ปลัดกระทรวงสาธารณสุข

ประธานกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ

บัญชีรายชื่อตำรับ ข้อบ่งใช้ ขนาดและวิธีใช้ ข้อห้ามใช้ ข้อควรระวัง และข้อมูลเพิ่มเติมใน ตำรับการแพทย์แผนไทย แนบท้ายประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ เรื่อง กำหนดฉลากและ เอกสารกำกับยาเสพติดให้โทษที่ภาชนะบรรจุหรือหีบห่อบรรจุยาเสพติดให้โทษในประเภท ๕ ที่ผลิต นำเข้า หรือส่งออกสำหรับยาแผนไทยซึ่งมีกัญชาปรุงผสมอยู่ พ.ศ. ๒๕๖๒

จำนวน ๑๖ ตำรับ

ชื่อตำรับยา	ที่มาของตำรับยา
๑. ยาอัคคินิวคณะ	คัมภีร์ธาตุนารายณ์
๒. ยาสุขไสยาสน์	คัมภีร์ธาตุนารายณ์
๓. ยาแก้ลมเนาวนารีวาโย	ตำรายาศิลาจารึกในวัดพระเชตุพนวิมลมังคลาราม
๔. ยาน้ำมันสนันไตรภพ	ตำรายาศิลาจารึกในวัดพระเชตุพนวิมลมังคลาราม, จารึกตำรายา วัดราชโอรสารามวรวิหาร
๕. ยาแก้ลมขึ้นเบื้องสูง	ตำรายาศิลาจารึกในวัดพระเชตุพนวิมลมังคลาราม
๖. ยาไฟอาวุธ	แพทย์ศาสตร์สงเคราะห์ เล่ม ๑ พระยาพิศณุประสาทเวช
๗. ยาแก่นอนไม่หลับ /ยาแก้ไข้ผอมเหลือง	แพทย์ศาสตร์สงเคราะห์ เล่ม ๑ พระยาพิศณุประสาทเวช
๘. ยาแก้สันทฆาต กล่อนแห้ง	แพทย์ศาสตร์สงเคราะห์ เล่ม ๒ พระยาพิศณุประสาทเวช
๙. ยาอัมฤตโอสถ	แพทย์ศาสตร์สงเคราะห์ เล่ม ๒ พระยาพิศณุประสาทเวช
๑๐. ยาอโภยสาลี	เวชศึกษา พระยาพิศณุประสาทเวช
๑๑. ยาแก้ลมแก้เส้น	เวชศาสตร์วินิจฉัย
๑๒. ยาแก้โรคจิต	อายุรเวชศึกษา (ขุนนิเทศสุขกิจ) เล่ม ๒
๑๓. ยาไฟสาลี	อายุรเวชศึกษา (ขุนนิเทศสุขกิจ) เล่ม ๒
๑๔. ยาหาริดสีดวงทวารหนักและโรคผิวหนัง	อายุรเวชศึกษา (ขุนนิเทศสุขกิจ) เล่ม ๒
๑๕. ยาทำลายพระสุเมรุ	คัมภีร์แพทย์ไทยแผนโบราณ เล่ม ๒ ขุนโสภิตบรรณลักษณ์
๑๖. ยาทัพยาธิคุณ	คัมภีร์แพทย์ไทยแผนโบราณ เล่ม ๒ ขุนโสภิตบรรณลักษณ์

๑. ยาอัคคีนิวคณะ (คัมภีร์ธาตุพระนารายณ์)

ข้อบ่งใช้	แก้คลื่นเหียนอาเจียน ที่เกิดจากไฟย่อยอาหารผิดปกติ
ขนาดและวิธีใช้	รับประทานครั้งละ ๒ กรัม วันละ ๒ ครั้ง ก่อนอาหารเช้า น้ำกระสายยาที่ใช้ - น้ำผึ้งรวง - ถ้าหาน้ำกระสายยาไม่ได้ ให้ใช้น้ำต้มสุกแทน
ข้อห้ามใช้	ห้ามใช้ในหญิงตั้งครรภ์ หญิงให้นมบุตร ผู้ที่มีไข้ และผู้ที่มีอายุต่ำกว่า ๑๘ ปี
ข้อควรระวัง	- ควรระวังการรับประทานร่วมกับยาในกลุ่มสารกันเลือดเป็นลิ่ม (anticoagulant) และยาต้านการแข็งตัวของเลือด (antiplatelets) - ควรระวังการใช้ในผู้ป่วยโรคความดันโลหิตสูง โรคหัวใจ ผู้ป่วยโรคแผลเปื่อย เพปติก โรคกระเพาะอาหารและกรดไหลย้อน เนื่องจากเป็นตำรับยารสร้อน
ข้อมูลเพิ่มเติม	๑. ดิกกะขาคินี หมายถึง ไฟย่อยอาหารหรือไฟในช่องท้องที่เพิ่มมากผิดปกติ (กำเริบ) ซึ่งมักสัมพันธ์หรือเกิดจากปิตตะกำเริบ ๒. วิสมามันทาคินี อันทุพล หมายถึงไฟย่อยอาหารที่มีลักษณะที่ไม่สม่ำเสมอหรือไม่คงที่ เช่น บางมื้อกินอาหารได้มากเนื่องจากไฟย่อยอาหารมีกำลังแรง แต่พอถึงมือต่อไปมีอาการเบื่อหรือไม่อยากรับประทานอาหารเนื่องจากไฟย่อยอาหารหรืออัคนีอ่อนกำลังลง ลักษณะ หรืออาการขึ้นๆ ลงๆ หรือไม่แน่นอน หรือไม่สม่ำเสมอของไฟย่อยอาหารเป็นผลจากความ ผิดปกติของ “วาตะ” หรืออาจกล่าวอีกอย่างว่า “วาตะทำให้ไฟย่อยอาหารมีลักษณะที่ไม่แน่นอน” ๓. ยามีสรสร้อน ผู้ป่วยที่มีภาวะโรคกระเพาะอาหารควรรับประทานหลังอาหาร ๔. ชื่ออื่นในตำรายาเกร็ด อัคคีวัชณะ, ยาชื่ออัคคีวัชณะ, ยาชื่ออัคคี

๒.ยาสุขไสยาศน์ (คัมภีร์ธาตุพระนารายณ์)

ข้อบ่งชี้	ช่วยให้นอนหลับ เจริญอาหาร
ขนาดและวิธีใช้	รับประทานครั้งละ ๒ กรัม วันละ ๑ ครั้ง ก่อนนอน น้ำกระสายยาที่ใช้ - น้ำผึ้ง - ถ้าหาน้ำกระสายยาไม่ได้ ให้ใช้น้ำต้มสุกแทน
ข้อห้ามใช้	- ห้ามใช้ในหญิงตั้งครรภ์ หญิงให้นมบุตร ผู้ที่มีไข้ และผู้ที่มีอายุต่ำกว่า ๑๘ ปี - ห้ามใช้ร่วมกับยาที่มีฤทธิ์กดระบบประสาทส่วนกลาง เช่น ยานอนหลับ และยาต้านการชัก รวมทั้งแอลกอฮอล์ หรือสิ่งที่มีแอลกอฮอล์ผสมอยู่
ข้อควรระวัง	- ควรระวังการรับประทานร่วมกับยาในกลุ่มสารกันเลือดเป็นลิ่ม (anticoagulant) และ ยาต้านการแข็งตัวของเลือด (antiplatelets) - ควรระวังการใช้ร่วมกับยาเฟนิโทอิน (phenytoin), โพรพรานอลอล (propranolol), ทีโอฟิลลีน (theophylline) และไรแฟมพิซิน (rifampicin) เนื่องจากตำรับนี้มีพริกไทยในปริมาณสูง - ควรระวังการใช้ยาอย่างต่อเนื่อง โดยเฉพาะอย่างยิ่งในผู้ป่วยที่มีความผิดปกติของตับ ไต เนื่องจากอาจเกิดการสะสมของการบูรและเกิดพิษได้ - ควรระวังการใช้ในผู้ป่วยโรคความดันโลหิตสูง โรคหัวใจ ผู้ป่วยโรคแผลเปื่อย เพปติก ผู้ป่วยโรคกระเพาะอาหารและกรดไหลย้อน เนื่องจากเป็นตำรับยารสร้อน - ยานี้อาจทำให้ง่วงซึมได้ ควรหลีกเลี่ยงการขับชี่ยานพาหนะ หรือทำงานเกี่ยวกับเครื่องจักรกล

๓. ยาแก้ลมเนาวนารีวาโย (ตำรายาศิลาจารึกในวัดพระเชตุพนวิมลมังคลาราม)

ข้อบ่งชี้	แก้ลมเนาวนารีวาโย
ขนาดและวิธีใช้	รับประทานครั้งละ ๒ กรัม วันละ ๒ ครั้ง ก่อนอาหาร เช้าและเย็น น้ำกระสายยาที่ใช้ - น้ำผึ้ง - ถ้าหาน้ำกระสายยาไม่ได้ ให้ใช้น้ำต้มสุกแทน
ข้อห้ามใช้	ห้ามใช้ในหญิงตั้งครรภ์ หญิงให้นมบุตร ผู้ที่มีไข้ และผู้ที่มีอายุต่ำกว่า ๑๘ ปี
ข้อควรระวัง	- ควรระวังการรับประทานร่วมกับยาในกลุ่มสารกันเลือดเป็นลิ่ม (anticoagulant) และ ยาด้านการแข็งตัวของเลือด (antiplatelets) - ควรระวังการใช้ร่วมกับยาเฟนิโทอิน (phenytoin), โพรพราโนลอล (propranolol), ทีออฟิลลีน (theophylline) และโรแฟมพิซิน (rifampicin) เนื่องจากตำรับนี้มีพริกไทยในปริมาณสูง
ข้อมูลเพิ่มเติม	ลมเนาวนารีวาโย เป็นลมที่ทำให้มีอาการเจ็บแปล็บที่ปลายมือปลายเท้าคล้ายปลาตูก ยก ดันคอตั้งแข็งเกร็ง หันคอไม่ได้

๔. ยาน้ำมันสนันไตรภพ (ตำรายาศิลาจาริกในวัดพระเชตุพนวิมลมังคลาราม,
จาริกตำรายา วัดราชโอรสารามวรวิหาร)

ข้อบ่งชี้	แก้กษัยเหล็ก
ขนาดและวิธีใช้	- ใช้น้ำมันทาริดท้อง นวดคลึงบริเวณรอบสะดือถึงชายโครง ทิศตามเข็มนาฬิกา ๓ วันก่อน แล้วจึงรับประทานน้ำมัน - การรับประทานครั้งละ ๑ ช้อนชา วันละ ๑ ครั้ง ก่อนอาหารเช้า เป็นเวลา ๓ วัน
ข้อห้ามใช้	ห้ามใช้ในหญิงตั้งครรภ์ หญิงให้นมบุตร ผู้ที่มีไข้ และผู้ที่มีอายุต่ำกว่า ๑๘ ปี
ข้อควรระวัง	- ควรระวังการรับประทานร่วมกับยาในกลุ่มสารกันเลือดเป็นลิ่ม (anticoagulant) และ ยาต้านการแข็งตัวของเลือด (antiplatelets) - ควรระวังการใช้ร่วมกับยาเฟนิโทอิน (phenytoin), โพรพราโนลอล (propranolol), ทีโอฟีลลีน (theophylline) และไรแฟมพิซิน (rifampicin) เนื่องจากตำรับนี้มีพริกไทยในปริมาณสูง - ควรระวังการใช้ในผู้ป่วยโรคความดันโลหิตสูง โรคหัวใจ ผู้ป่วยโรคแผลเปื่อย เพปติก ผู้ป่วยโรคกระเพาะอาหารและกรดไหลย้อน เนื่องจากเป็นตำรับยารสร้อน - ควรระวังการใช้ในผู้ป่วยโรคไทรอยด์ - ควรระวังการใช้ในผู้ป่วยที่มีอาการอาหารไม่ย่อย (กรณีการรับประทานยา) - ควรระวังการใช้ยาอย่างต่อเนื่อง โดยเฉพาะอย่างยิ่งในผู้ป่วยที่มีความผิดปกติของตับ ไต เนื่องจากอาจเกิดการสะสมของการบูรและเกิดพิษได้
ข้อมูลเพิ่มเติม	- กษัยเหล็ก เป็นกษัยอันเกิดจากอุปาทิกะโรคชนิดหนึ่ง เกิดจากลมอัดแน่น แข็งเป็นดาน อยู่ในท้องน้อย ผู้ป่วยมีอาการเจ็บปวดท้องแข็งลามขึ้นไปถึงยอดอก กินอาหารไม่ได้ เป็นต้น

๕. ยาแก้ลมขึ้นเบื้องสูง (ตำรายาศิลาจาริกในวัดพระเชตุพนวิมลมังคลาราม)

ข้อบ่งใช้	แก้ลมขึ้นเบื้องสูง
ขนาดและวิธีใช้	รับประทานครั้งละ ๒ กรัม วันละ ๒ ครั้ง ก่อนอาหาร เข้าและเย็น น้ำกระสายยาที่ใช้ - น้ำผึ้งรวง - ถ้าหาน้ำกระสายยาไม่ได้ ให้ใช้น้ำต้มสุกแทน
ข้อห้ามใช้	ห้ามใช้ในหญิงตั้งครรภ์ หญิงให้นมบุตร ผู้ที่มีไข้ และผู้ที่มีอายุต่ำกว่า ๑๘ ปี
ข้อควรระวัง	- ควรระวังการรับประทานร่วมกับยาในกลุ่มสารกันเลือดเป็นลิ่ม (anticoagulant) และ ยาต้านการแข็งตัวของเลือด (antiplatelets) - ควรระวังการใช้ร่วมกับยาเฟนิโทอิน (phenytoin), โพรพรานอลอล (propranolol), ทีโอฟีลลีน (theophylline) และโรฟแอมพิซิน (rifampicin) เนื่องจากตำรับนี้มีพริกไทยในปริมาณสูง - ควรระวังการใช้ในผู้ป่วยโรคความดันโลหิตสูง โรคหัวใจ ผู้ป่วยโรคแผลเปื่อย เพปติก ผู้ป่วยโรคกระเพาะอาหารและกรดไหลย้อน เนื่องจากเป็นตำรับยารสร้อน
ข้อมูลเพิ่มเติม	๑.ลมขึ้นเบื้องสูง เป็นโรคลมที่ทำให้มีอาการปวดศีรษะ ตาแดง หูตาฝ้าฟาง หูอื้อ อ่อนเพลีย สวิงสวย เป็นต้น ๒.ต้องดื่งจะต้องฆ่าฤทธิ์ก่อนนำไปปรุงยา

๖. ยาไฟอวูธ (แพทยศาสตร์สงเคราะห์ เล่ม ๑ พระยาพิศณุประสาทเวช)

ข้อบ่งใช้	แก้ลมจุกเสียด ปวดมวนท้อง แก้กานเสมหะ
ขนาดและวิธีใช้	รับประทานครั้งละ ๒ กรัม วันละ ๒ ครั้ง ก่อนอาหาร เช้าและเย็น น้ำกระสายยาที่ใช้ - น้ำมะนาว - ถ้าหาน้ำกระสายยาไม่ได้ ให้ใช้น้ำต้มสุกแทน
ข้อห้ามใช้	ห้ามใช้ในหญิงตั้งครรภ์ หญิงให้นมบุตร ผู้ที่มีไข้ และผู้ที่มีอายุต่ำกว่า ๑๘ ปี
ข้อควรระวัง	- ควรระวังการรับประทานร่วมกับยาในกลุ่มสารกันเลือดเป็นลิ่ม (anticoagulant) และ ยาด้านการแข็งตัวของเลือด (antiplatelets) - ควรระวังการใช้ร่วมกับยาเฟนิโทอิน (phenytoin), โพรพราโนลอล (propranolol), ทيوفิลลีน (theophylline) และริแฟมพิซิน (rifampicin) เนื่องจากตำรับนี้มีพริกไทยในปริมาณสูง - ควรระวังการใช้ในผู้ป่วยโรคความดันโลหิตสูง โรคหัวใจ ผู้ป่วยโรคแผลเปื่อย เพปติก ผู้ป่วยโรคกระเพาะอาหารและกรดไหลย้อน เนื่องจากเป็นตำรับยารสร้อน
ข้อมูลเพิ่มเติม	- ดานเสมหะ หมายถึง เสมหะที่คั่งค้างในลำไส้ทำให้ท้องแข็งปวดมวน

๗. ยาแก้นอนไม่หลับ /ยาแก้ไข้ผอมเหลือง (แพทย์ศาสตร์สงเคราะห์ เล่ม ๑ พระยาพิศณุประสาทเวช)

ชื่อย่อ	๑. แก้นอนไม่หลับ ๒. แก้ไข้ผอมเหลือง มีอาการตัวสั่น เสียงสั่น อ่อนเพลีย ไม่มีกำลัง
ขนาดและวิธีใช้	รับประทานครั้งละ ๒ กรัม วันละ ๒ ครั้ง ก่อนอาหาร เข้าและเย็น น้ำกระสายยาที่ใช้ - น้ำมะพร้าว น้ำผึ้ง น้ำส้มซ่า น้ำตาลทราย กระเทียมสด น้ำเบญจกัณฑ์ต้ม - ถ้าหาน้ำกระสายยาไม่ได้ ให้ใช้น้ำต้มสุกแทน
ข้อห้ามใช้	- ห้ามใช้ในหญิงตั้งครรภ์ หญิงให้นมบุตร ผู้ที่มีไข้ และผู้ที่มีอายุต่ำกว่า ๑๘ ปี - ห้ามใช้ร่วมกับยาที่มีฤทธิ์กดระบบประสาทส่วนกลาง เช่น ยานอนหลับ และ ยาต้านการชัก รวมทั้งแอลกอฮอล์ หรือสิ่งที่มีแอลกอฮอล์ผสมอยู่
ข้อควรระวัง	- ควรระวังการรับประทานร่วมกับยาในกลุ่มสารกันเลือดเป็นลิ่ม (anticoagulant) และ ยาต้านการแข็งตัวของเลือด (antiplatelets) - ควรระวังการใช้ร่วมกับยาเฟนิโทอิน (phenytoin), โพรพรานอลอล (propranolol), ทيوفิลลีน (theophylline) และไรแฟมพิซิน (rifampicin) เนื่องจากตำรับนี้มีพริกไทยในปริมาณสูง - ยานี้อาจทำให้วงซีมได้ ควรหลีกเลี่ยงการขับขี่ยานพาหนะ หรือทำงาน เกี่ยวกับเครื่องจักรกล - ควรระวังในผู้ที่ประกอบอาชีพทางน้ำหรือผู้ที่ร่างกายต้องสัมผัสความเป็น เวลานาน เพราะจะทำให้เป็นตะคริวตรงบริเวณท้องได้
ข้อมูลเพิ่มเติม	๑. ไข้ผอมเหลือง เกิดจากธาตุลมกำเริบส่งผลให้นอนไม่คอยหลับ เบื่ออาหาร เมื่อ เป็นเรื้อรัง ร่างกายผ่ายผอม ซีด เหลือง อ่อนเพลีย และไม่มีกำลังซึ่งอาจเกิด จากหลายสาเหตุ เช่น โรคริดสีดวง ๒. ริดสีดวง เป็นโรครวมหนึ่ง เกิดได้กับอวัยวะต่างๆ ของร่างกาย เช่น ตา จมูก ลำไส้ ทวารหนัก ตำราการแพทย์แผนไทยว่า มี ๑๘ ชนิด แต่ละชนิดมีอาการ และชื่อเรียกแตกต่างกันไป บางชนิดอาจมีตั้งหรือก่อนเนื้อเกิดขึ้นที่อวัยวะนั้น เช่น ริดสีดวงตา ริดสีดวงทวารหนัก (ข้อมูลจากพจนานุกรมศัพท์แพทย์และ เภสัชกรรมแผนไทย ฉบับราชบัณฑิตยสภา พ.ศ. ๒๕๕๙ หน้า ๔๕๗)

๘. ยาแก้เส้นตขฆฆต กถ่ล่ณแหง้ (แพทยศษษตรรสงเครษษห้ เล่ม ๒ พระยษษพิศณุประษษษทเวษษ)

ข้อบ่งใช้	บรรรเทออษษการท่องผุภเป็นพรรตติภ อษษการปวตเมือยท่วร่งภย มื่อชษท่ชษชษ ปวตศีรชษ หน้ษม็ดวิงเวียณ จุกเสียตท่องแนนหน้ษอก ท่เกดิภยภทโสสันตขฆฆตแลลเกล่ณแหง้
ขนาดและวิธีใช้	รับประษษทษนคั้งลล ๒ ภรรม วันลล ๒ คั้ง ก่อนอษษการ เช้ษและเย็น น้ษภระษษยษท่ใช้ - น้ษฝัิง - ถ้ษหษน้ษภระษษยษมไต่ ให้ใช้ น้ษต่มสुकแทน
ข้อห้ามใช้	ห้ษมใช้ในหญิงต้งคัรรรภ หญิงให้นหมบุดร ผู้ท่มใช้ และผู้ท่มอຍุต่่าภว่ ๑๘ ปี
ข้อควรระวัง	- ควรระวังภการรับประษษทษนร่วภภยษนภลุ่มสษรภกันเลือตเป็นลิม (anticoagulant) แลล ยษต้งนภการช้งต้วชองเลือต (antiplatelets) - ควรระวังภการใช้ร่วภภยษเฟนิโทอิน (phenytoin), โพรพรษโนลล (propranolol), ทื่ออพิลลีน (theophylline) แลลไรเฟมพิชิน (rifampicin) เนือภยภค้ษรับน้ษมีพรภทอຍในปริมษณสุง - ควรระวังภการใช้ในผู้ป้วยโรคควษมต่นลลหิตสุง โรคห้ษจ ุผู้ป้วยโรคผลเปือยเพบติภ ผู้ป้วยโรคภระเพษอษษการแลลภครดลลลย่อน เนือภยภเป็นค้ษรับยษรสร่อน - ควรระวังภการใช้ยษน้ษในผู้ป้วยสุงอຍุ
ข้อมูลเพิ่มเติม	- ต่องช้ษภฤทธิต่องต้งก่อนน้ษไปปรุงยษ

๙. ยาอัมฤตโอสถ (แพทยศาสตร์สงเคราะห์ เล่ม ๒ พระยาพิศณุประสาทเวช)

ข้อบ่งใช้	แก้ลมกษัย
ขนาดและวิธีใช้	รับประทานครั้งละ ๒ กรัม วันละ ๒ ครั้ง ก่อนอาหาร เช้าและเย็น
ข้อห้ามใช้	ห้ามใช้ในหญิงตั้งครรภ์ หญิงให้นมบุตร ผู้ที่มีไข้ และผู้ที่มีอายุต่ำกว่า ๑๘ ปี
ข้อควรระวัง	<ul style="list-style-type: none">- ควรระวังการรับประทานร่วมกับยาในกลุ่มสารกันเลือดเป็นลิ่ม (anticoagulant) และ ยาต้านการแข็งตัวของเลือด (antiplatelets)- ควรระวังการใช้ร่วมกับยาเฟนิโทอิน (phenytoin), โพรพรานอลอล (propranolol), ทีโอฟีลลีน (theophylline) และไรแฟมพิซิน (rifampicin) เนื่องจากตำรับนี้มีพริกไทยในปริมาณสูง- ควรระวังการใช้ในผู้ป่วยโรคความดันโลหิตสูง โรคหัวใจ ผู้ป่วยโรคแผลเปื่อย เพปติก ผู้ป่วยโรคกระเพาะอาหารและกรดไหลย้อน เนื่องจากเป็นตำรับยารสร้อน- ควรระวังการใช้ยาในผู้ป่วยสูงอายุ
ข้อมูลเพิ่มเติม	<ul style="list-style-type: none">- ลมกษัย เป็นลมที่ทำให้ผอมแห้งแรงน้อย ทำให้มีนติง มือเท้าอ่อนแรง เป็นต้น

๑๐. ยาไฮยาลูรอน (เวชศึกษา พระยาพิศณุประสาทเวช)

ข้อบ่งใช้	แก้โรคทางลม บรรเทาอาการจุกเสียดแน่น
ขนาดและวิธีใช้	รับประทานครั้งละ ๒ กรัม วันละ ๒ ครั้ง ก่อนอาหาร เช้าและเย็น
ข้อห้ามใช้	ห้ามใช้ในหญิงตั้งครรภ์ หญิงให้นมบุตร ผู้ที่มีไข้ และผู้ที่มีอายุต่ำกว่า ๑๘ ปี
ข้อควรระวัง	- ควรระวังการรับประทานร่วมกับยาในกลุ่มสารกันเลือดเป็นลิ่ม (anticoagulant) และ ยาต้านการแข็งตัวของเลือด (antiplatelets) - ควรระวังการใช้ร่วมกับยาเฟนิโทอิน (phenytoin), โพรพรานอลอล (propranolol), ทีออฟิลลีน (theophylline) และไรแฟมพิซิน (rifampicin) เนื่องจากตำรับนี้มีพริกไทยในปริมาณสูง - ควรระวังการใช้ในผู้ป่วยโรคความดันโลหิตสูง โรคหัวใจ ผู้ป่วยโรคแผลเปื่อย เพปติก ผู้ป่วยโรคกระเพาะอาหารและกรดไหลย้อน เนื่องจากเป็นตำรับยาสร้อน
ข้อมูลเพิ่มเติม	- ยาไฮยาลูรอนเป็นสูตรตำรับเดียวกับยาอภัยสาลี ในบัญชียาหลักแห่งชาติ ปี ๒๕๖๑ เพียงแต่ในบัญชียาหลักแห่งชาติไม่ได้ใส่กัญชาในสูตรตำรับ เนื่องจากเสนอตำรับยา ก่อนที่พ.ร.บ.ยาเสพติดให้โทษ (ฉบับที่ ๗) พ.ศ. ๒๕๖๒ ประกาศใช้

๑๑. ยาแก้ลมแก้เส้น (เวชศาสตร์วิวัฒนาการ)

ข้อบ่งใช้	แก้ลมในเส้น บรรเทาอาการมือเท้าชา อ่อนแรง
ขนาดและวิธีใช้	รับประทานครั้งละ ๒ กรัม วันละ ๒ ครั้ง ก่อนอาหาร เข้าและเย็น น้ำกระสายยาที่ใช้ - น้ำผึ้ง น้ำส้มซ่า - ถ้าหาน้ำกระสายยาไม่ได้ ให้ใช้น้ำต้มสุกแทน
ข้อห้ามใช้	ห้ามใช้ในหญิงตั้งครรภ์ หญิงให้นมบุตร ผู้ที่มีไข้ และผู้ที่มีอายุต่ำกว่า ๑๘ ปี
ข้อควรระวัง	- ควรระวังการรับประทานร่วมกับยาในกลุ่มสารกันเลือดเป็นลิ่ม (anticoagulant) และ ยาต้านการแข็งตัวของเลือด (antiplatelets) - ควรระวังการใช้ร่วมกับยาเฟนิโทอิน (phenytoin), โพรพราโนลอล (propranolol), ทيوفิลลีน (theophylline) และไรแฟมพิซิน (rifampicin) เนื่องจากตำรับนี้มีพริกไทยในปริมาณสูง - ควรระวังการใช้ในผู้ป่วยโรคความดันโลหิตสูง โรคหัวใจ ผู้ป่วยโรคแผลเปื่อย เพปติก ผู้ป่วยโรคกระเพาะอาหารและกรดไหลย้อน เนื่องจากเป็นตำรับยารสร้อน - ควรระวังการใช้ยานี้ในผู้ป่วยสูงอายุ
ข้อมูลเพิ่มเติม	- ลมในเส้น เป็นลมที่พัดประจำอยู่ตามเส้นต่างๆ ในร่างกาย เช่น ลมจันทระลา พัดอยู่ในเส้นอิทา ลมสุญทกลา พัดอยู่ในเส้นปิงคลา เมื่อลมเหล่านี้ผิดปกติ จะทำให้ผู้ป่วยมีอาการปวดหรือชาตามแนวเส้นที่ลมนั้นพัดประจำหรือบริเวณใกล้เคียง เป็นต้น (ข้อมูลจากพจนานุกรมศัพท์แพทย์และเภสัชกรรมแผนไทย ฉบับราชบัณฑิตยสภา พ.ศ. ๒๕๕๕ หน้า ๔๗๐)

๑๒. ยาแก้โรคจิต (อายุรเวทศึกษา (ขุนนิทเทศสุขกิจ) เล่ม ๒)

ข้อบ่งใช้	แก้โรคลมที่ทำให้กำวล เกรียด นอนไม่หลับ
ขนาดและวิธีใช้	- รับประทานครั้งแรก ครั้งละ ๐.๔๖๘ กรัม วันละ ๒ ครั้ง ก่อนอาหาร เช้าและเย็น - ถ้านอนไม่หลับ รับประทานครั้งละ ๒ กรัม วันละ ๒ ครั้ง ก่อนอาหาร เช้าและเย็น น้ำกระสายยาที่ใช้ - น้ำร้อนแทรกพิมเสน - ถ้าหาน้ำกระสายยาไม่ได้ ให้ใช้น้ำต้มสุกแทน
ข้อห้ามใช้	- ห้ามใช้ในหญิงตั้งครรภ์ หญิงให้นมบุตร ผู้ที่มีไข้ และผู้ที่มีอายุต่ำกว่า ๑๘ ปี - ห้ามใช้ในผู้ที่ใช้ยาลดความดันโลหิต
ข้อควรระวัง	- ควรระวังการใช้ยาดำรับที่มีระย่อมเป็นส่วนประกอบ เนื่องจากสารสำคัญซึ่งมีฤทธิ์ในการลดความดัน คือ สาร reserpine และอัลคาลอยด์อื่น ๆ หากได้รับในขนาดที่สูงเกินไปจะเป็นพิษต่อระบบประสาท มีผลลดการทำงานของประสาท ทำให้เกิดอาการวิงเวียนศีรษะ ปากแห้ง คัดจมูก ท้องร่วง มึนงง หน้ามืด ใจสั่น ซึม มือแขนสั่น หรือถึงขั้นหัวใจหยุดเต้นได้
ข้อมูลเพิ่มเติม	๑. ยาแก้โรคจิตตำรับนี้ เป็นตำรับยาตามหนังสืออายุรเวทศึกษา (ขุนนิทเทศสุขกิจ) เล่ม ๒. ทั้งนี้ไม่ได้หมายถึงโรคจิตในความหมายของการแพทย์แผนปัจจุบัน (โรคทางจิตเวชและไบโพล่า) ๒. ระย่อมจะต้องฆ่าฤทธิ์ก่อนนำไปปรุงยา

๑๓. ยาไพสาลี (อายุรเวทศึกษา (ขุนนิทเทสสุขกิจ) เล่ม ๒)

ข้อบ่งใช้	แก้โรคลม แก้หืดไอ มีเสมหะ
ขนาดและวิธีใช้	รับประทานครั้งละ ๒ กรัม วันละ ๒ ครั้ง ก่อนอาหาร เข้าและเย็น น้ำกระสายยาที่ใช้ - น้ำผึ้ง น้ำอ้อยแดง น้ำนมโค - ถ้าหาน้ำกระสายยาไม่ได้ ให้ใช้น้ำต้มสุกแทน
ข้อห้ามใช้	ห้ามใช้ในหญิงตั้งครรภ์ หญิงให้นมบุตร ผู้ที่มีไข้ และผู้ที่มีอายุต่ำกว่า ๑๘ ปี
ข้อควรระวัง	- ควรระวังการรับประทานร่วมกับยาในกลุ่มสารกันเลือดเป็นลิ่ม (anticoagulant) และยาต้านการแข็งตัวของเลือด (antiplatelets) - ควรระวังการใช้ร่วมกับยาเฟนิโทอิน (phenytoin), โพรพราโนลอล (propranolol), ทีโอฟิลลีน (theophylline) และไรแฟมพิซิน (rifampicin) เนื่องจากตำรับนี้มีพริกไทยในปริมาณสูง - ควรระวังการใช้ในผู้ป่วยโรคความดันโลหิตสูง โรคหัวใจ ผู้ป่วยโรคแผลเปื่อย เพปติก ผู้ป่วยโรคกระเพาะอาหารและกรดไหลย้อน เนื่องจากเป็นตำรับยารสร้อน - ควรระวังการใช้ยาอย่างต่อเนื่อง โดยเฉพาะอย่างยิ่งในผู้ป่วยที่มีความผิดปกติของตับ ไต เนื่องจากอาจเกิดการสะสมของการบูรและเกิดพิษได้ - ควรระวังการใช้ยานี้ในผู้ป่วยสูงอายุ

๑๔. ยาทาริตสีดวงทวารหนักและโรคผิวหนัง (อายุรเวทศึกษา (ขุนนิทเทศสุขกิจ) เล่ม ๒)

ข้อบ่งใช้	ทาแก้ริดสีดวงทวารหนัก และทาแก้โรคผิวหนัง(เช่น เรื้อนกวาง เรื้อนมูลนก)
ขนาดและวิธีใช้	ทาบริเวณรอบริดสีดวงทวารหนัก หรือทาบริเวณผิวหนังที่มีอาการ
ข้อควรระวัง	ควรระวังการใช้กับผู้ที่แพ้ส่วนประกอบของตำรับ
ข้อมูลเพิ่มเติม	<ul style="list-style-type: none">- เรื้อนกวาง เมื่อจะบังเกิดนั้น เกิดขึ้นตามข้อมือและข้อเท้า และกำดั้นตันคอ กระทบทำให้ เป็นน้ำเหลืองลามออกไป ครั้นต้องยาเข้าก็แห้งเข้า บางทีก็หายขาด บางทีก็ไม่หาย แต่ไม่ตายเป็น แต่ลำบาก- เรื้อนมูลนก เมื่อจะบังเกิดนั้นผุดขึ้นมาเป็นแวน เป็นวงขึ้นตามผิวหนัง เล็กก็มี ใหญ่ก็มี มีสีขาวนุๆ ขอบนั้นนูน ดุสนฐานดังกกลาง พรรณัย ทำให้คัน ถ้าแก่ เข้าลามไปทั้งตัว พยาธิอันนี้หายบ้างมิหายบ้าง

๑๕. ยาทำลายพระสุเมรุ (คัมภีร์แพทย์ไทยแผนโบราณ เล่ม ๒ ขุนโสภิตบรรณลักษณ์)

ข้อบ่งใช้	แก้ลมจุกเสียด ลมปะทะอก ลมตามีตหูหนัก ปวดหัวมึนตึ๊ง ลมเมื่อยขบในร่างกาย ลมสะดุ้ง และสิ้นไปทั้งตัว ลมเปลี่ยวดำ ลมอัมพฤกษ์อัมพาต ลมปัตฆาต
ขนาดและวิธีใช้	รับประทานครั้งละ ๒ กรัม วันละ ๒ ครั้ง ก่อนอาหาร เข้าและเย็น น้ำกระสายยาที่ใช้ - น้ำอ้อยแดง น้ำนมโค - ถ้าหาน้ำกระสายยาไม่ได้ ให้ใช้น้ำต้มสุกแทน
ข้อห้ามใช้	ห้ามใช้ในหญิงตั้งครรภ์ หญิงให้นมบุตร ผู้ที่มีไข้ และผู้ที่มีอายุต่ำกว่า ๑๘ ปี
ข้อควรระวัง	- ควรระวังการรับประทานร่วมกับยาในกลุ่มสารกันเลือดเป็นลิ่ม (anticoagulant) และ ยาด้านการแข็งตัวของเลือด (antiplatelets) - ควรระวังการใช้ร่วมกับยาเฟนิโทอิน (phenytoin), โพรพราโนลอล (propranolol), ทีโอฟิลลีน (theophylline) และไรแฟมพิซิน (rifampicin) เนื่องจากตำรับนี้มีพริกไทยในปริมาณสูง - ควรระวังการใช้ในผู้ป่วยโรคความดันเลือดสูง โรคหัวใจ โรคแผลเปื่อยเพปติก โรคกระเพาะอาหารและโรคกรดไหลย้อน เนื่องจากเป็นตำรับยารสร้อน - ควรระวังการใช้ยานี้ในผู้ป่วยสูงอายุ - ควรระวังการใช้ยาอย่างต่อเนื่อง โดยเฉพาะอย่างยิ่งในผู้ป่วยที่มีความผิดปกติของตับ ไต เนื่องจากอาจเกิดการสะสมของการบูรและเกิดพิษได้
ข้อมูลเพิ่มเติม	- ลมเปลี่ยวดำ เป็นโรคลมชนิดหนึ่ง เกิดจากการกระทบกับความเย็นมากจนเป็นตะคริว ผู้ป่วยมีอาการกล้ามเนื้อเกร็งอย่างรุนแรง กระตุก ทำให้เจ็บปวดบริเวณที่เป็นมาก มักแก้โดย การนวดจุดบริเวณตามัด้านในหรืออาจรักษาด้วยยาสังขวิไชยหรือยาทำลายพระสุเมรุ (ข้อมูลจากพจนานุกรมศัพท์แพทย์และเภสัชกรรมแผนไทย ฉบับราชบัณฑิตยสภา พ.ศ. ๒๕๕๙ หน้า ๔๗๒)

๑๖. ยาทัพยาธิคุณ (คัมภีร์แพทย์ไทยแผนโบราณ เล่ม ๒ ขุนโสภิตบรรณลักษณ์)

ข้อบ่งชี้	แก้กล่อน ๕ ประการ ที่ทำให้จุกเสียดเป็นพริกเป็นก้อนในท้อง เจ็บเมื่อยขบตามร่างกาย ปากเปรี๊ยะ กินอาหารไม่รู้รส นอนไม่หลับ
ขนาดและวิธีใช้	รับประทานครั้งละ ๒ กรัม วันละ ๒ ครั้ง ก่อนอาหาร เข้าและเย็น น้ำกระสายยาที่ใช้ - น้ำผึ้ง - ถ้าหาน้ำกระสายยาไม่ได้ ให้ใช้น้ำต้มสุกแทน
ข้อห้ามใช้	ห้ามใช้ในหญิงตั้งครรภ์ หญิงให้นมบุตร ผู้ที่มีไข้ และผู้ที่มีอายุต่ำกว่า ๑๘ ปี
ข้อควรระวัง	- ควรระวังการรับประทานร่วมกับยาในกลุ่มสารกันเลือดเป็นลิ่ม (anticoagulant) และยาต้านการแข็งตัวของเลือด (antiplatelets) - ควรระวังการใช้ร่วมกับยาเฟนิโทอิน (phenytoin), โพรพราโนลอล (propranolol), ทีออฟิลลีน (theophylline) และไรแฟมพิซิน (rifampicin) เนื่องจากตำรับนี้มีพริกไทยในปริมาณสูง - ควรระวังการใช้ในผู้ป่วยโรคความดันโลหิตสูง โรคหัวใจ ผู้ป่วยโรคแผลเปื่อย เพปติก โรคกระเพาะอาหารและกรดไหลย้อน เนื่องจากเป็นตำรับยารสร้อน - ควรระวังการใช้ยานี้ในผู้ป่วยสูงอายุ
ข้อมูลเพิ่มเติม	๑. กล่อน ๕ ประการ ได้แก่ กล่อนดิน กล่อนน้ำ กล่อนลม และกษัยกล่อน ๒. ดองดีงจะต้องฆ่าฤทธิ์ก่อนนำมาปรุงยา

ประกาศกระทรวงสาธารณสุข

เรื่อง ระบุชื่อยาเสพติดให้โทษในประเภท ๑ (ฉบับที่ ๓)

พ.ศ. ๒๕๖๒

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๖ วรรคหนึ่ง และมาตรา ๘ (๑) แห่งพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. ๒๕๒๒ รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขโดยความเห็นชอบของคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษออกประกาศไว้ ดังต่อไปนี้

ข้อ ๑ ให้เพิ่มความดังต่อไปนี้ เป็นลำดับที่ ๖๔ ๖๕ ๖๖ ๖๗ ๖๘ ๖๙ ๗๐ ๗๑ ๗๒ ๗๓ ๗๔ และ ๗๕ ของยาเสพติดให้โทษในประเภท ๑ ในบัญชีท้ายประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อยาเสพติดให้โทษในประเภท ๑ พ.ศ. ๒๕๖๑ ลงวันที่ ๓๑ กรกฎาคม พ.ศ. ๒๕๖๑ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อยาเสพติดให้โทษในประเภท ๑ (ฉบับที่ ๒) พ.ศ. ๒๕๖๑ ลงวันที่ ๒๗ ธันวาคม พ.ศ. ๒๕๖๑

ลำดับที่	ชื่อยาเสพติดให้โทษ	ชื่อทางเคมี	เงื่อนไข
๖๔	อะคริลิลเฟนทานิล (acryloylfentanyl หรือ acrylfentanyl)	<i>N</i> -phenyl- <i>N</i> -[1-(2-phenylethyl)piperidin-4-yl]prop-2-enamide	
๖๕	คาร์เฟนทานิล (carfentanil)	methyl 1-(2-phenylethyl)-4-[phenyl(propanoyl)amino]piperidine-4-carboxylate	
๖๖	ไซโคลโพรพิลเฟนทานิล (cyclopropylfentanyl)	<i>N</i> -phenyl- <i>N</i> -[1-(2-phenylethyl)piperidin-4-yl]cyclopropanecarboxamide	
๖๗	เอ็็น-เอทิลนอร์เพนทิลอน(<i>N</i> -ethylnorpentylone หรือ ephylone)	1-(benzo[<i>d</i>][1,3]dioxol-5-yl)-2-(ethylamino)pentan-1-one	
๖๘	๔-ฟลูออโรแอมเฟตามีน (4-fluoroamphetamine หรือ 4-FA)	1-(4-fluorophenyl)propan-2-amine	
๖๙	๔-ฟลูออโรไอโซบิวทอร์เฟนทานิล (4-fluoroisobutyrfentanyl หรือ 4-FIBF หรือ pFIBF)	<i>N</i> -(4-fluorophenyl)- <i>N</i> -(1-phenethylpiperidin-4-yl)isobutyramide	
๗๐	ฟูรานิลเฟนทานิล (furanlyfentanyl)	<i>N</i> -phenyl- <i>N</i> -[1-(2-phenylethyl)piperidin-4-yl]furan-2-carboxamide	

ลำดับที่	ชื่อยาเสพติดให้โทษ	ชื่อทางเคมี	เงื่อนไข
๗๑	เมทอกซีอะเซทิลเฟนทานิล (methoxyacetylfentanyl)	2-methoxy-N-phenyl-N-[1-(2-phenylethyl)piperidin-4-yl]acetamide	
๗๒	ออกเฟนทานิล (ocfentanil)	N-(2-fluorophenyl)-2-methoxy-N-[1-(2-phenylethyl)piperidin-4-yl]acetamide	
๗๓	ออโรฟลูออโรเฟนทานิล (orthofluorofentanyl)	N-(2-fluorophenyl)-N-[1-(2-phenylethyl)-4-piperidinyl]propanamide	
๗๔	พาราฟลูออโรบิวทิลเฟนทานิล (parafluorobutyrylfentanyl)	N-(4-fluorophenyl)-N-[1-(2-phenylethyl)piperidin-4-yl]butanamide	
๗๕	เตตราไฮโดรฟูรานิลเฟนทานิล (tetrahydrofuranlylfentanyl หรือ THF-F)	N-phenyl-N-[1-(2-phenylethyl)piperidin-4-yl]tetrahydrofuran-2-carboxamide	

ข้อ ๒ ประกาศนี้ให้ใช้บังคับตั้งแต่วันถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป

ประกาศ ณ วันที่ ๑๓ กันยายน พ.ศ. ๒๕๖๒

อนุทิน ชาญวีรกูล

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข

ประกาศกระทรวงสาธารณสุข

เรื่อง แต่งตั้งพนักงานเจ้าหน้าที่และกำหนดอำนาจหน้าที่
เพื่อปฏิบัติการตามกฎหมายว่าด้วยยาเสพติดให้โทษ (ฉบับที่ ๒)

พ.ศ. ๒๕๖๒

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๖ วรรคหนึ่ง แห่งพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. ๒๕๒๒ และมาตรา ๔๙ วรรคสาม แห่งพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. ๒๕๒๒ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ (ฉบับที่ ๕) พ.ศ. ๒๕๔๕ รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขโดยความเห็นชอบของคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษออกประกาศไว้ ดังต่อไปนี้

ข้อ ๑ ให้เพิ่มบุคคลซึ่งดำรงตำแหน่งต่อไปนี้ เป็นพนักงานเจ้าหน้าที่เพื่อปฏิบัติการตามพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. ๒๕๒๒ และที่แก้ไขเพิ่มเติม โดยให้มีอำนาจหน้าที่ตามมาตรา ๔๙ วรรคหนึ่ง ทั้งหมด เป็นลำดับย่อยที่ ๒๗ ในข้อ ๒ ของประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง แต่งตั้งพนักงานเจ้าหน้าที่และกำหนดอำนาจหน้าที่ เพื่อปฏิบัติการตามกฎหมายว่าด้วยยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. ๒๕๖๑ ลงวันที่ ๒๗ ธันวาคม พ.ศ. ๒๕๖๑

“(๒๗) นักวิชาการอาหารและยา สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา”

ข้อ ๒ ประกาศนี้ให้ใช้บังคับตั้งแต่วันถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป

ประกาศ ณ วันที่ ๒๓ สิงหาคม พ.ศ. ๒๕๖๒

อนุทิน ชาญวีรกูล

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข

ประกาศกระทรวงสาธารณสุข
เรื่อง ระบุชื่อยาเสพติดให้โทษในประเภท ๔ (ฉบับที่ ๒)
พ.ศ. ๒๕๖๒

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๖ วรรคหนึ่ง และมาตรา ๘ (๑) แห่งพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. ๒๕๒๒ รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขโดยความเห็นชอบของคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษออกประกาศไว้ ดังต่อไปนี้

ข้อ ๑ ให้เพิ่มความดังต่อไปนี้ เป็นลำดับที่ ๓๑ ๓๒ ๓๓ ๓๔ และ ๓๕ ของยาเสพติดให้โทษในประเภท ๔ ในบัญชีท้ายประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อยาเสพติดให้โทษในประเภท ๔ พ.ศ. ๒๕๖๑ ลงวันที่ ๓๑ กรกฎาคม พ.ศ. ๒๕๖๑

ลำดับที่	ชื่อยาเสพติดให้โทษ	ชื่อทางเคมี	เงื่อนไข
๓๑	แอลฟา-ฟีนิลแอสีโทแอสทาไมด์ (<i>alpha</i> -phenylacetoacetamide หรือ APAA)	3-oxo-2-phenylbutanamide	รวมทั้งออปติคัล ไอโซเมอร์ (optical isomer) ของยาเสพติด ให้โทษดังกล่าว
๓๒	๔-อะนิลิโน-เอ็น-เฟนเอทิลไพเพอริดีน (4-anilino- <i>N</i> -phenethylpiperidine หรือ ANPP)	<i>N</i> -phenyl-1-(2-phenylethyl)piperidin-4- amine	
๓๓	๓,๔-เอ็มดีพี-๒-พี เมทิล ไกลซิเดต (3,4-MDP-2-P methyl glycidate หรือ PMK glycidate)	methyl 3-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2- methyl-2-oxiranecarboxylate	รวมทั้งสเตอริโอ- ไอโซเมอร์ (stereoisomers) ของยาเสพติดให้โทษ ดังกล่าว
๓๔	๓,๔-เอ็มดีพี-๒-พี เมทิล ไกลซิติก อาซิด (3,4-MDP-2-P methyl glycidic acid หรือ PMK glycidic acid)	3-(1,3-benzodioxol-5-yl)-2-methyl-2- oxiranecarboxylic acid	รวมทั้งสเตอริโอ- ไอโซเมอร์ (stereoisomers) และเกลือของ ยาเสพติดให้โทษ ดังกล่าว
๓๕	เอ็น-เฟนเอทิล-๔-ไพเพอริโดน (<i>N</i> -phenethyl-4-piperidone หรือ NPP)	1-(2-phenylethyl)piperidin-4-one	

ข้อ ๒ ประกาศนี้ให้ใช้บังคับตั้งแต่วันถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป

ประกาศ ณ วันที่ ๑๓ กันยายน พ.ศ. ๒๕๖๒

อนุทิน ชาญวีรกูล

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข

ประกาศกระทรวงสาธารณสุข

เรื่อง ระบุชื่อและประเภทวัตถุออกฤทธิ์ที่ต้องมีค่าเตือนหรือข้อควรระวัง
และข้อความของค่าเตือนหรือข้อควรระวัง

พ.ศ. ๒๕๖๒

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๖ วรรคหนึ่ง และมาตรา ๗ (๖) แห่งพระราชบัญญัติ วัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๕๙ รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขโดยคำแนะนำของ คณะกรรมการวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาทออกประกาศไว้ ดังต่อไปนี้

ข้อ ๑ วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ ที่เป็นวัตถุตำรับชนิดฉีดและมีเบนซิล แอลกอฮอล์ (benzyl alcohol) ผสมอยู่ต้องมีค่าเตือนหรือข้อควรระวัง ดังนี้

(๑) วัตถุตำรับนี้มีเบนซิลแอลกอฮอล์ (benzyl alcohol) ผสมอยู่ ห้ามใช้ในทารกแรกเกิด ถึงอายุ ๔ สัปดาห์ ไม่แนะนำให้ใช้ต่อเนื่องมากกว่า ๑ สัปดาห์ในเด็กอายุน้อยกว่า ๓ ปี เนื่องจาก เพิ่มความเสี่ยงของการเกิดอาการไม่พึงประสงค์อย่างรุนแรงต่อการหายใจ หากจำเป็นต้องใช้ต่อเนื่อง มากกว่า ๑ สัปดาห์ ในเด็กอายุน้อยกว่า ๓ ปี ให้อยู่ในดุลยพินิจของแพทย์

(๒) อาจทำให้เกิดปฏิกิริยาภูมิแพ้ หากมีอาการแพ้ยาหรืออาการไม่พึงประสงค์ร้ายแรง ให้อยู่ในดุลยพินิจของแพทย์หรือเภสัชกร

ข้อ ๒ วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ ที่เป็นวัตถุตำรับซึ่งมีกรดเบนโซอิก (benzoic acid) หรือเกลือเบนโซเอต (benzoate salt) ผสมอยู่ต้องมีค่าเตือนหรือข้อควรระวัง ดังนี้ วัตถุตำรับนี้มีกรดเบนโซอิก (benzoic acid) หรือเกลือเบนโซเอต (benzoate salt) ผสมอยู่ ควรใช้ด้วยความระมัดระวังเป็นพิเศษในทารกแรกเกิดถึงอายุ ๔ สัปดาห์ เนื่องจากอาจเพิ่ม ความเสี่ยงในการเกิดภาวะตัวเหลือง (jaundice)

ข้อ ๓ วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ ที่เป็นวัตถุตำรับชนิดน้ำสำหรับ รับประทานและมีแอลกอฮอล์ผสมอยู่ต้องมีค่าเตือน ดังนี้

ค่าเตือน วัตถุตำรับนี้มีแอลกอฮอล์ผสมอยู่ด้วย % ต้องใช้ด้วยความระมัดระวัง

ข้อ ๔ วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ ที่เป็นกลุ่มบาร์บิทูเรต (barbiturates) ต้องมีค่าเตือนหรือข้อควรระวัง ดังนี้

๔.๑ ฟีนobarบิทัล (phenobarbital)

ค่าเตือนหรือข้อควรระวัง

(๑) ข้อห้ามใช้ หากจำเป็นต้องใช้ ให้อยู่ในดุลยพินิจของแพทย์

(๑.๑) ห้ามใช้ในผู้ที่มีประวัติแพ้ยาบาร์บิทูเรต (barbiturates)

(๑.๒) ห้ามใช้ในผู้ป่วยโรคพอร์ไฟเรียหรือผู้ที่มีประวัติเป็นโรคพอร์ไฟเรีย

(๑.๓) ห้ามใช้ในผู้ป่วยที่มีภาวะตับบกพร่อง

(๑.๔) ห้ามใช้ในผู้ป่วยที่ระบบทางเดินหายใจทำงานบกพร่องอย่างรุนแรง เฉพาะรูปแบบยาฉีดของฟีโนบาร์บิทัล (phenobarbital) ให้เพิ่มข้อความ ดังนี้

(๑.๕) ห้ามฉีดเข้าหลอดเลือดแดงหรือใต้ผิวหนัง
(๒) ผู้ที่มีประวัติแพ้ยากันชัก เช่น คาร์บามาเซพีน (carbamazepine), เฟนิโทอิน (phenytoin) ไม่ควรใช้ยานี้เพราะอาจแพ้ยาได้

(๓) ระวังการใช้เป็นพิษในสตรีมีครรภ์ สตรีระยะให้นมบุตร ผู้ป่วยที่มีภาวะการทำงานของไตบกพร่อง โรคเกี่ยวกับทางเดินหายใจ โรคอารมณ์ซึมเศร้า ผู้ที่มีประวัติการติดยาหรือสารเสพติด

(๔) ระวังการใช้ในผู้ป่วยที่มีภาวะปวดแบบเฉียบพลันหรือเรื้อรัง เนื่องจากอาจกระตุ้นให้เกิดผลตรงกันข้ามกับฤทธิ์ของยาได้ หรืออาการสำคัญถูกบดบัง

(๕) ไม่ควรใช้ติดต่อกันเป็นเวลานานเพราะอาจเกิดการติดยาได้ นอกจากนี้ แพทย์สั่ง หากใช้เป็นประจำควรประเมินผลการรักษาเป็นระยะ และควรปรึกษาแพทย์ก่อนหยุดใช้ยา เพราะจำเป็นต้องปรับขนาดยาลงทีละน้อยเพื่อป้องกันไม่ให้เกิดอาการถอนยา

(๖) ไม่ควรใช้ร่วมกับยาที่มีฤทธิ์กดระบบประสาทส่วนกลาง รวมทั้ง แอลกอฮอล์ หรือสิ่งที่มีแอลกอฮอล์ผสมอยู่

(๗) อาจทำให้ง่วงซึม จึงไม่ควรขับขียานพาหนะ หรือทำงานเกี่ยวกับเครื่องจักรกล หรือทำงานที่เสี่ยงอันตราย

(๘) การใช้ยาในเด็กหรือผู้สูงอายุอาจเกิดผลตรงกันข้ามกับฤทธิ์ของยาได้

(๙) หากใช้ติดต่อกันเป็นเวลานาน ควรตรวจนับเม็ดเลือดเป็นระยะตามที่แพทย์เห็นสมควร หากมีความผิดปกติ เช่น มีไข้ เจ็บคอ ติดเชื้อ หรือเลือดออกผิดปกติ ต้องหยุดใช้ยาและปรึกษาแพทย์

(๑๐) ยาในกลุ่มบาร์บิทูเรต (barbiturates) อาจลดหรือเพิ่มประสิทธิภาพในการบำบัดรักษาของยาอื่นได้ หากจะใช้ร่วมกับยาอื่นต้องปรึกษาแพทย์

(๑๑) หากมีอาการแพ้ยาหรืออาการไม่พึงประสงค์ร้ายแรง ให้หยุดใช้ยาและปรึกษาแพทย์หรือเภสัชกร

เฉพาะรูปแบบยาฉีดของฟีโนบาร์บิทัล (phenobarbital) ให้เพิ่มข้อความ ดังนี้

(๑๒) อย่าให้ยาฉีดรั่วออกจากหลอดเลือดดำ เพราะจะทำให้เนื้อเยื่อบริเวณรอบข้างตายได้

๔.๒ อะโมบาร์บิทัล (amobarbital) ผสมกับ คลอโรโพรมาซีน (chlorpromazine)

คำเตือนหรือข้อควรระวัง

(๑) ข้อห้ามใช้ หากจำเป็นต้องใช้ ให้อยู่ในดุลยพินิจของแพทย์

(๑.๑) ห้ามใช้ในผู้ที่มีประวัติแพ้ยาในกลุ่มบาร์บิทูเรต (barbiturates)

หรือกลุ่มฟีนโทอาซีน (phenothiazines)

(๑.๒) ห้ามใช้ในผู้ป่วยโรคพอร์ไฟเรียหรือผู้ที่มีประวัติเป็นโรคพอร์ไฟเรีย

(๑.๓) ห้ามใช้ในผู้ป่วยที่มีภาวะตับบกพร่อง

(๑.๔) ห้ามใช้ในผู้ป่วยที่ระบบทางเดินหายใจทำงานบกพร่องอย่างรุนแรง

(๑.๕) ห้ามใช้ในสตรีมีครรภ์และสตรีระยะให้นมบุตร

(๑.๖) ห้ามใช้ในเด็กอายุน้อยกว่า ๖ ปี

(๒) ผู้ที่มีประวัติแพ้ยากันชัก เช่น คาร์บามาเซพีน (carbamazepine), เฟนิโทอิน (phenytoin) ไม่ควรใช้ยานี้ เพราะอาจแพ้ยาได้

(๓) ระวังการใช้เป็นพิษในผู้ป่วยที่มีภาวะการทำงานของไตบกพร่อง โรคเกี่ยวกับทางเดินหายใจ โรคอารมณ์ซึมเศร้า ผู้ที่มีประวัติการติดยาหรือสารเสพติด

(๔) ไม่ควรใช้ติดต่อกันเป็นเวลานานเพราะอาจเกิดการติดยาได้ นอกจากแพทย์สั่ง หากใช้เป็นประจำควรประเมินผลการรักษาเป็นระยะ และควรปรึกษาแพทย์ก่อนหยุดใช้ยา เพราะจำเป็นต้องปรับขนาดยาลงทีละน้อยเพื่อป้องกันไม่ให้เกิดอาการถอนยา

(๕) ไม่ควรใช้ร่วมกับยาที่มีฤทธิ์กดระบบประสาทส่วนกลาง รวมทั้งแอลกอฮอล์ หรือสิ่งที่มีแอลกอฮอล์ผสมอยู่

(๖) อาจทำให้ง่วงซึม จึงไม่ควรขับขี่ยานพาหนะ หรือทำงานเกี่ยวกับเครื่องจักรกล หรือทำงานที่เสี่ยงอันตราย

(๗) การใช้ยาในเด็กหรือผู้สูงอายุอาจเกิดผลตรงกันข้ามกับฤทธิ์ของยาได้

(๘) หากใช้ติดต่อกันเป็นเวลานาน ควรตรวจนับเม็ดเลือดเป็นระยะตามที่แพทย์เห็นสมควร หากมีความผิดปกติ เช่น มีไข้ เจ็บคอ ติดเชื้อ หรือเลือดออกผิดปกติ ต้องหยุดใช้ยา และปรึกษาแพทย์

(๙) ยาในกลุ่มบาร์บิทูเรต (barbiturates) อาจลดหรือเพิ่มประสิทธิภาพในการบำบัดรักษาของยาอื่นได้ หากจะใช้ร่วมกับยาอื่นต้องปรึกษาแพทย์

(๑๐) หากมีอาการแพ้ยาหรืออาการไม่พึงประสงค์ร้ายแรง ให้หยุดใช้ยาและปรึกษาแพทย์หรือเภสัชกร

๔.๓ ฟีนอบาร์บิทัล (phenobarbital) ผสมกับ เออร์โกตามีน (ergotamine) และ เบลลาดอนนาแอลคาลอยด์ (belladonna alkaloids)

คำเตือนหรือข้อควรระวัง

(๑) ข้อห้ามใช้ หากจำเป็นต้องใช้ ให้อยู่ในดุลยพินิจของแพทย์

(๑.๑) ห้ามใช้ในผู้ที่มีประวัติแพ้ยาในกลุ่มบาร์บิทูเรต (barbiturates) หรือกลุ่มเออร์กอตแอลคาลอยด์ (ergot alkaloids) หรือกลุ่มเบลลาดอนนาแอลคาลอยด์ (belladonna alkaloids)

(๑.๒) ห้ามใช้ในผู้ป่วยโรคพอร์ไฟเรียหรือผู้ที่มีประวัติเป็นโรคพอร์ไฟเรีย

(๑.๓) ห้ามใช้ในผู้ป่วยที่ระบบทางเดินหายใจทำงานบกพร่องอย่างรุนแรง

(๑.๔) ห้ามใช้ในผู้ป่วยโรคหืด

(๑.๕) ห้ามใช้ในผู้ป่วยที่มีภาวะการณทำงานของตับหรือไตบกพร่องอย่างรุนแรง

(๑.๖) ห้ามใช้ในสตรีมีครรภ์และสตรีระยะให้นมบุตร

(๑.๗) ห้ามใช้ในผู้ป่วยโรคต่อหินเฉียบพลันชนิดมุมแคบ

(๑.๘) ห้ามใช้ในผู้ป่วยโรคไมแอสทีเนียแกรวิส

(๑.๙) ห้ามใช้ในผู้ป่วยเลือดออกเฉียบพลันที่มีภาวะหัวใจและหลอดเลือดทำงานไม่คงที่ (acute hemorrhage with unstable cardiovascular status)

(๑.๑๐) ห้ามใช้ในผู้ป่วยโรคความดันโลหิตสูงและผู้ป่วยโรคหลอดเลือดแดง โคโรนารี (coronary artery disease; CAD)

(๑.๑๑) ห้ามใช้ในผู้ป่วยโรคทางระบบหลอดเลือดส่วนปลาย เช่น ภาวะหลอดเลือดแดงแข็งตัวระยะรุนแรง (severe arteriosclerosis) โรคหลอดเลือดดำอักเสบมีลิ่มเลือด (thrombophlebitis)

(๑.๑๒) ห้ามใช้ในผู้ป่วยที่มีภาวะลำไส้อุดตัน ภาวะลำไส้บีบตัวน้อย (intestinal atony) โรคกรดไหลย้อน โรคลำไส้อักเสบจากแผลเปื่อย (ulcerative colitis)

(๑.๑๓) ห้ามใช้ในผู้ป่วยที่มีภาวะทางเดินปัสสาวะอุดตัน

(๑.๑๔) ห้ามใช้ในผู้ป่วยที่มีภาวะคันอย่างรุนแรง (severe pruritus)

(๑.๑๕) ห้ามใช้ในผู้ป่วยที่มีภาวะพิษเหตุติดเชื้อ (sepsis)

(๑.๑๖) ห้ามใช้ร่วมกับยาที่มีผลยับยั้งเอนไซม์ CYP3A4 แบบแรง (potent CYP3A4 inhibitors) เช่น คีโทโคนาโซล (ketoconazole), อิทราโคนาโซล (itraconazole), โพรทีเอสอินฮิบิเตอร์ (protease inhibitors), ยาปฏิชีวนะกลุ่มมาโครไลด์ (macrolide antibiotics) เนื่องจากอาจเพิ่มระดับของเออร์กอตแอลคาลอยด์ (ergot alkaloids) ในเลือดจนเกิดอันตรายได้

(๒) ผู้ที่มีประวัติแพ้ยากันชัก เช่น คาร์บามาเซพีน (carbamazepine), เฟนิโทอิน (phenytoin) ไม่ควรใช้ยานี้ เพราะอาจแพ้ยาได้

(๓) ระวังการใช้เป็นพิเศษในผู้ป่วยโรคเกี่ยวกับทางเดินหายใจ โรคอารมณ์ซึมเศร้า ผู้ที่มีประวัติการติดยาหรือสารเสพติด

- (๔) หลีกเลี่ยงการสูบบุหรี่ เนื่องจากสารนิโคตินในบุหรี่อาจเสริมฤทธิ์กับยา ทำให้หลอดเลือดหดตัว
- (๕) หลีกเลี่ยงการได้รับความเย็นมากเกินไป เพราะจะทำให้หลอดเลือดส่วนปลายบีบตัวอย่างรุนแรงได้
- (๖) ระมัดระวังการใช้ร่วมกับการออกกำลังกายและในสภาพอากาศร้อน เพราะความร้อนที่มากเกินไปจะส่งผลให้เกิดโรคลมเหตุร้อน (heat stroke)
- (๗) ไม่ควรใช้ติดต่อกันเป็นเวลานาน เพราะอาจเกิดการติดยาได้ นอกจากแพทย์สั่ง หากใช้เป็นประจำควรประเมินผลการรักษาเป็นระยะ และควรปรึกษาแพทย์ก่อนหยุดใช้ยา เพราะจำเป็นต้องปรับลดขนาดยาลงทีละน้อยเพื่อป้องกันไม่ให้เกิดอาการถอนยา
- (๘) ไม่ควรใช้ร่วมกับยาที่มีฤทธิ์กดระบบประสาทส่วนกลาง รวมทั้งแอลกอฮอล์ หรือสิ่งที่มีแอลกอฮอล์ผสมอยู่
- (๙) อาจทำให้ง่วงซึม จึงไม่ควรขับขี่ยานพาหนะ หรือทำงานเกี่ยวกับเครื่องจักรกล หรือทำงานที่เสี่ยงอันตราย
- (๑๐) การใช้ยาในผู้สูงอายุอาจเกิดผลตรงกันข้ามกับฤทธิ์ของยาได้
- (๑๑) หากใช้ติดต่อกันเป็นเวลานาน ควรตรวจนับเม็ดเลือดเป็นระยะตามที่แพทย์เห็นสมควร หากมีความผิดปกติ เช่น มีไข้ เจ็บคอ ติดเชื้อ หรือเลือดออกผิดปกติ ต้องหยุดใช้ยาและปรึกษาแพทย์
- (๑๒) ยาในกลุ่มบาร์บิทูเรต (barbiturates) อาจลดหรือเพิ่มประสิทธิภาพในการบำบัดรักษาของยาอื่นได้ หากจะใช้ร่วมกับยาอื่นต้องปรึกษาแพทย์
- (๑๓) อาจทำให้เกิด ปาก คอ หรือจมูกแห้ง
- (๑๔) หากมีอาการแพ้ยาหรืออาการไม่พึงประสงค์ร้ายแรง ให้หยุดใช้ยาและปรึกษาแพทย์หรือเภสัชกร

ข้อ ๕ วัตถุประสงค์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ ที่เป็นกลุ่มเบนโซไดอาซีปีน (benzodiazepines) ต้องมีคำเตือนหรือข้อควรระวัง ดังนี้

๕.๑ โบรมาซีแพม (bromazepam) คลอร์ไดอาซีพอกไซด์ (chlordiazepoxide) โคลบาแซม (clobazam) คลอราซีเพท (clorazepate) ไดอาซีแพม (diazepam) ลอราซีแพม (lorazepam) เมดาซีแพม (medazepam) พราซีแพม (prazepam) โทฟีโซแพม (tofisopam)

คำเตือนหรือข้อควรระวัง

- (๑) ข้อห้ามใช้ หากจำเป็นต้องใช้ ให้อยู่ในดุลยพินิจของแพทย์
- (๑.๑) ห้ามใช้ในผู้ที่มีประวัติแพ้ยานี้
- (๑.๒) ห้ามใช้ในผู้ป่วยโรคต่อหีนเฉียบพลันชนิดมูมแคบ
- (๑.๓) ห้ามใช้ในผู้ป่วยโรคไมแอสทีเนียแกรวิส

(๑.๔) ห้ามใช้ในผู้ป่วยที่มีภาวะการทำงานของตับบกพร่องอย่างรุนแรง

(๑.๕) ห้ามใช้ในผู้ป่วยที่มีภาวะทางเดินหายใจบกพร่องอย่างรุนแรง

ผู้ป่วยที่มีภาวะหยุดหายใจขณะหลับ

เฉพาะลอราซีแพมชนิดฉีด (lorazepam injection) เพิ่มข้อห้ามใช้

ดังต่อไปนี้

(๑.๖) ห้ามฉีดเข้าหลอดเลือดแดงเนื่องจากอาจทำให้หลอดเลือดแดงหดตัว ส่งผลให้เกิดเนื้อตายเน่า (gangrene)

(๒) ระวังการใช้เป็นพิเศษในสตรีมีครรภ์ เพราะยาผ่านรกไปมีผลเสียต่อทารกในครรภ์ได้ ในกรณีที่มารดาติดยา ทารกที่คลอดอาจมีอาการถอนยา

(๓) ระวังการใช้ในผู้ป่วยที่มีประวัติแพ้ยากลุ่มเบนโซไดอาซีปีน (benzodiazepines)

(๔) ระวังการใช้ในสตรีระยะให้นมบุตร ผู้ป่วยที่มีภาวะการทำงานของตับหรือไตบกพร่อง โรคต่อหินชนิดมุมเปิด โรคพอร์ไฟเรียหรือผู้ป่วยที่มีประวัติเป็นโรคพอร์ไฟเรีย โรคพิษสุราเรื้อรัง โรคทางจิตเวช เช่น โรคจิต โรคอารมณ์ซึมเศร้า เป็นต้น รวมทั้งผู้ป่วยที่มีประวัติการติดยาหรือสารเสพติด

(๕) ระวังการใช้ร่วมกับยาอื่นที่มีฤทธิ์เพิ่มหรือลดการทำงานของเอนไซม์ที่ไปทำลายยากลุ่มเบนโซไดอาซีปีน (benzodiazepines) หากจะใช้ร่วมกับยาอื่นต้องปรึกษาแพทย์

(๖) ระวังการใช้ในผู้ป่วยที่มีแอลบูมินในพลาสมาต่ำ

(๗) ไม่ควรใช้ติดต่อกันเป็นเวลานานเพราะอาจเกิดการติดยาได้ นอกจากแพทย์สั่ง หากใช้เป็นประจำควรประเมินผลการรักษาเป็นระยะ และควรปรึกษาแพทย์ก่อนหยุดใช้ยา เพราะจำเป็นต้องปรับขนาดยาลงทีละน้อยเพื่อป้องกันไม่ให้เกิดอาการถอนยา

(๘) ไม่ควรใช้ร่วมกับยาที่มีฤทธิ์กดระบบประสาทส่วนกลาง รวมทั้งแอลกอฮอล์ หรือสิ่งที่มีแอลกอฮอล์ผสมอยู่

(๙) อาจทำให้ง่วงซึม จึงไม่ควรขับขียานพาหนะ หรือทำงานเกี่ยวกับเครื่องจักรกล หรือทำงานที่เสี่ยงอันตราย

(๑๐) การใช้ยาในเด็กหรือผู้สูงอายุอาจเกิดผลตรงกันข้ามกับฤทธิ์ของยาได้

(๑๑) อาจทำให้เกิดความผิดปกติของเม็ดเลือด ตับ หรือไตได้

(๑๒) หากมีอาการนอนไม่หลับ ประสาทหลอน พฤติกรรมผิดปกติ เดินเซ หรือมีไข้ ควรหยุดใช้ยาและปรึกษาแพทย์

(๑๓) หากมีอาการแพ้ยาหรืออาการไม่พึงประสงค์ร้ายแรง ให้หยุดใช้ยาและปรึกษาแพทย์หรือเภสัชกร

๕.๒ โคลนาซีแพม (clonazepam)

คำเตือนหรือข้อควรระวัง

(๑) ข้อห้ามใช้ หากจำเป็นต้องใช้ ให้อยู่ในดุลยพินิจของแพทย์

(๑.๑) ห้ามใช้ในผู้ที่มีประวัติแพ้ยานี้

(๑.๒) ห้ามใช้ในผู้ป่วยโรคต่อหินเฉียบพลันชนิดมุมแคบ

(๑.๓) ห้ามใช้ในผู้ป่วยที่มีภาวะการทำงานของตับบกพร่อง

(๒) ระวังการใช้เป็นพิษในสตรีมีครรภ์ เพราะยาผ่านรกไปมีผลเสียต่อทารกในครรภ์ได้ ในกรณีที่มารดาติดยา ทารกที่คลอดอาจจะมีอาการถอนยา

(๓) ระวังการใช้ในผู้ป่วยโรคลมชัก เพราะอาจกระตุ้นอาการชักชนิดเกร็งกระตุกทั้งตัว (generalized tonic-clonic seizures or grand mal) ได้

(๔) ระวังการใช้ในผู้ที่มีประวัติแพ้ยากลุ่มเบนโซไดอาซีปีน (benzodiazepines)

(๕) ระวังการใช้ในสตรีระยะให้นมบุตร ผู้ป่วยที่มีภาวะการทำงานของไตบกพร่อง โรคต่อหินชนิดมุมเปิด โรคไมแอสทีเนียแกรวิส โรคพอร์ไฟเรียหรือผู้ที่มีประวัติเป็นโรคพอร์ไฟเรีย โรคที่ระบบทางเดินหายใจทำงานบกพร่อง ภาวะหยุดหายใจขณะหลับ โรคพิษสุราเรื้อรัง โรคทางจิตเวช เช่น โรคจิต โรคอารมณ์ซึมเศร้า เป็นต้น รวมทั้งผู้ที่มีประวัติการติดยาหรือสารเสพติด

(๖) ระวังการใช้ร่วมกับยาอื่นที่มีฤทธิ์เพิ่มหรือลดการทำงานของเอนไซม์ที่ไปทำลายยากลุ่มเบนโซไดอาซีปีน (benzodiazepines) หากจะใช้ร่วมกับยาอื่นต้องปรึกษาแพทย์

(๗) ระวังการใช้ในผู้ป่วยที่มีแอลบูมินในพลาสมาต่ำ

(๘) ไม่ควรใช้ติดต่อกันเป็นเวลานานเพราะอาจเกิดการติดยาได้ นอกจากแพทย์สั่งหากใช้เป็นประจำควรประเมินผลการรักษาเป็นระยะ และควรปรึกษาแพทย์ก่อนหยุดใช้ยา เพราะจำเป็นต้องปรับขนาดยาลงทีละน้อยเพื่อป้องกันไม่ให้เกิดอาการถอนยา

(๙) ไม่ควรใช้ร่วมกับยาที่มีฤทธิ์กดระบบประสาทส่วนกลาง รวมทั้งแอลกอฮอล์ หรือสิ่งที่มีแอลกอฮอล์ผสมอยู่

(๑๐) เมื่อใช้เพื่อรักษาอาการชัก หรือใช้ติดต่อกันในขนาดสูงเป็นเวลานาน การหยุดยาควรลดขนาดยาลงทีละน้อยเพื่อป้องกันการเกิดอาการชักจากการถอนยา

(๑๑) อาจทำให้ง่วงซึม จึงไม่ควรขับชี่ยานพาหนะ หรือทำงานเกี่ยวกับเครื่องจักรกล หรือทำงานที่เสี่ยงอันตราย

(๑๒) การใช้ยาในเด็กหรือผู้สูงอายุอาจเกิดผลตรงกันข้ามกับฤทธิ์ของยาได้

(๑๓) อาจทำให้เกิดความผิดปกติของเม็ดเลือด ตับ หรือไตได้

(๑๔) หากมีอาการนอนไม่หลับ ประสาทหลอน พฤติกรรมผิดปกติ เดินเซ หรือมีไข้ ควรหยุดใช้ยาและปรึกษาแพทย์

(๑๕) การใช้ยานี้เป็นเวลานานในเด็ก อาจมีผลกระทบต่อพัฒนาการได้

(๑๖) หากมีอาการแพ้ยาหรืออาการไม่พึงประสงค์ร้ายแรงให้หยุดใช้ยาและปรึกษาแพทย์หรือเภสัชกร

๕.๓ พินาซีแพม (pinazepam)

คำเตือนหรือข้อควรระวัง

(๑) ข้อห้ามใช้ หากจำเป็นต้องใช้ ให้อยู่ในดุลยพินิจของแพทย์

(๑.๑) ห้ามใช้ในผู้ที่มีประวัติแพ้ยานี้

(๑.๒) ห้ามใช้ในผู้ป่วยโรคต่อหินเฉียบพลันชนิดมุมแคบ

(๑.๓) ห้ามใช้ในผู้ป่วยโรคไมแอสทีเนียแกรวิส

(๑.๔) ห้ามใช้ในสตรีมีครรภ์

(๑.๕) ห้ามใช้ในผู้ป่วยที่มีภาวะทางเดินหายใจบกพร่องอย่างรุนแรง

ผู้ป่วยที่มีภาวะหยุดหายใจขณะหลับ

(๑.๖) ห้ามใช้ในผู้ป่วยที่มีภาวะการทำงานของตับบกพร่องอย่างรุนแรง

(๒) ระวังการใช้ในสตรีระยะให้นมบุตร ผู้ป่วยที่มีภาวะการทำงานของไตบกพร่อง โรคต่อหินชนิดมุมเปิด โรคพอร์ไฟเรียหรือผู้ที่มีประวัติเป็นโรคพอร์ไฟเรีย โรคพิษสุราเรื้อรัง โรคทางจิตเวช เช่น โรคจิต โรคอารมณ์ซึมเศร้า เป็นต้น รวมทั้งผู้ที่มีประวัติการติดยาหรือสารเสพติด

(๓) ระวังการใช้ร่วมกับยาอื่นที่มีฤทธิ์เพิ่มหรือลดการทำงานของเอนไซม์ที่ไปทำลายยากลุ่มเบนโซไดอาซีปีน (benzodiazepines) หากจะใช้ร่วมกับยาอื่นต้องปรึกษาแพทย์

(๔) ระวังการใช้ในผู้ที่มีประวัติแพ้ยากลุ่มเบนโซไดอาซีปีน (benzodiazepines)

(๕) ไม่ควรใช้ติดต่อกันเป็นเวลานานเพราะอาจเกิดการติดยาได้ นอกจากแพทย์สั่ง หากใช้เป็นประจำควรประเมินผลการรักษาเป็นระยะ และควรปรึกษาแพทย์ก่อนหยุดใช้ยา เพราะจำเป็นต้องปรับลดขนาดยาลงทีละน้อยเพื่อป้องกันไม่ให้เกิดอาการถอนยา

(๖) ไม่ควรใช้ร่วมกับยาที่มีฤทธิ์กดระบบประสาทส่วนกลาง รวมทั้งแอลกอฮอล์ หรือสิ่งที่มีแอลกอฮอล์ผสมอยู่

(๗) อาจทำให้ง่วงซึม จึงไม่ควรขับชี่ยานพาหนะ หรือทำงานเกี่ยวกับเครื่องจักรกล หรือทำงานที่เสี่ยงอันตราย

(๘) การใช้ยาในเด็กหรือผู้สูงอายุอาจเกิดผลตรงกันข้ามกับฤทธิ์ของยาได้

(๙) อาจทำให้เกิดความผิดปกติของเม็ดเลือด ตับ หรือไตได้

(๑๐) หากมีอาการนอนไม่หลับ ประสาทหลอน พฤติกรรมผิดปกติ เดินเซ หรือมีไข้ ควรหยุดใช้ยาและปรึกษาแพทย์

(๑๑) หากมีอาการแพ้ยาหรืออาการไม่พึงประสงค์ร้ายแรง ให้หยุดใช้ยาและปรึกษาแพทย์หรือเภสัชกร

๕.๔ คลอร์ไดอาซีพอกไซด์ (chlordiazepoxide) ผสมกับคลิดิเนียมโบรไมด์ (clidinium bromide)

คำเตือนหรือข้อควรระวัง

(๑) ข้อห้ามใช้ หากจำเป็นต้องใช้ ให้อยู่ในดุลยพินิจของแพทย์

(๑.๑) ห้ามใช้ในผู้ที่มีประวัติแพ้ยานี้

(๑.๒) ห้ามใช้ในผู้ป่วยโรคต่อหินเฉียบพลันชนิดมุ่มแคบ

(๑.๓) ห้ามใช้ในผู้ป่วยโรคไมแอสทีเนียแกรวิส

(๑.๔) ห้ามใช้ในผู้ป่วยภาวะทางเดินปัสสาวะอุดตัน ผู้ป่วยที่ปัสสาวะไม่ออกเนื่องจากภาวะต่อมลูกหมากโต

(๑.๕) ห้ามใช้กับผู้ที่มีภาวะโรคที่ระบบทางเดินหายใจทำงานบกพร่องรุนแรง ผู้ป่วยที่มีภาวะหยุดหายใจขณะหลับ

(๑.๖) ห้ามใช้ในผู้ป่วยที่มีภาวะการทำงานของตับหรือไตบกพร่องอย่างรุนแรง

(๒) ระวังการใช้เป็นพิเศษใน

(๒.๑) ผู้ป่วยที่ผ่าตัดลำไส้

(๒.๒) ผู้ป่วยเลือดออกเฉียบพลันที่มีภาวะหัวใจและหลอดเลือดทำงานไม่คงที่ (acute hemorrhage with unstable cardiovascular status)

(๒.๓) ผู้ป่วยที่มีภาวะลำไส้อุดตัน ภาวะลำไส้บีบตัวน้อย (intestinal atony) โรครดไหลย้อน โรคลำไส้อักเสบจากแผลเปื่อย (ulcerative colitis)

(๒.๔) สตรีมีครรภ์ เพราะยาผ่านรกไปมีผลเสียต่อทารกในครรภ์ได้ในกรณีที่มารดาติดยา ทารกที่คลอดอาจจะมีอาการถอนยา

(๓) ระวังการใช้ในสตรีระยะให้นมบุตร โรคต่อหินชนิดมุ่มเปิด โรคพอร์ไฟเรีย หรือผู้ที่มีประวัติเป็นโรคพอร์ไฟเรีย โรคพิษสุราเรื้อรัง โรคทางจิตเวช เช่น โรคจิต โรคอารมณ์ซึมเศร้า เป็นต้น ผู้ป่วยที่มีภาวะต่อมไทรอยด์ทำงานเกิน (hyperthyroidism) ผู้ป่วยโรคหืดหรือโรคภูมิแพ้ และผู้ป่วยโรคแผลในกระเพาะอาหารเพราะอาจทำให้เกิดภาวะอาหารตกค้างในกระเพาะอาหาร เกิดอาการจุก แน่นท้อง ท้องอืด และเรอได้บ่อย ๆ

(๔) ระวังการใช้ร่วมกับยาอื่นที่มีฤทธิ์เพิ่มหรือลดการทำงานของเอนไซม์ที่ไปทำลายยาในกลุ่มเบนโซไดอาซีปีน (benzodiazepines) หากจะใช้ร่วมกับยาอื่นต้องปรึกษาแพทย์

(๕) ระวังการใช้ในผู้ที่มีประวัติแพ้ยาในกลุ่มเบนโซไดอาซีปีน (benzodiazepines) และกลุ่มยาต้านโคลิเนอร์จิก (anticholinergics)

- (๖) รมัตรีวังการใช้ในผู้ป่วยที่มีแอลบูมินในพลาสมาต่ำ
- (๗) ไม่ควรใช้ติดต่อกันเป็นเวลานานเพราะอาจเกิดการติดยาได้ นอกจากแพทย์สั่ง หากใช้เป็นประจำควรประเมินผลการรักษาเป็นระยะ และควรปรึกษาแพทย์ก่อนหยุดใช้ยา เพราะจำเป็นต้องปรับลดขนาดยาลงทีละน้อยเพื่อป้องกันไม่ให้เกิดอาการถอนยา
- (๘) ไม่ควรใช้ร่วมกับยาที่มีฤทธิ์กดระบบประสาทส่วนกลาง รวมทั้งแอลกอฮอล์ หรือสิ่งที่มีแอลกอฮอล์ผสมอยู่
- (๙) อาจทำให้วังซึม จึงไม่ควรขับชียานพาหนะ หรือทำงานเกี่ยวกับเครื่องจักรกล หรือทำงานที่เสี่ยงอันตราย
- (๑๐) การใช้ยาในเด็กหรือผู้สูงอายุอาจเกิดผลตรงกันข้ามกับฤทธิ์ของยาได้
- (๑๑) อาจทำให้เกิดความผิดปกติของเม็ดเลือด ดับ หรือไตได้
- (๑๒) หากมีอาการนอนไม่หลับ ประสาทหลอน พฤติกรรมผิดปกติ เดินเซ หรือมีไข้ ควรหยุดใช้ยาและปรึกษาแพทย์
- (๑๓) หากมีอาการแพ้ยาหรืออาการไม่พึงประสงค์ร้ายแรง ให้หยุดใช้ยาและปรึกษาแพทย์หรือเภสัชกร
- ข้อ ๖ วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ ที่เป็นกลุ่มโอปิอेट (opiates) ต้องมีคำเตือนหรือข้อควรระวัง ดังนี้
- เพนตาโซซีน (pentazocine)
คำเตือนหรือข้อควรระวัง
- (๑) ข้อห้ามใช้ หากจำเป็นต้องใช้ ให้อยู่ในดุลยพินิจของแพทย์
- (๑.๑) ห้ามใช้ในผู้ที่มีประวัติแพ้ยานี้
- (๒) รมัตรีวังการใช้เป็นพิเศษในสตรีมีครรภ์ สตรีระยะให้นมบุตร ผู้สูงอายุ ผู้ป่วยที่มีภาวะการทำงานของตับหรือไตบกพร่อง โรคหัวใจ โรคที่ระบบทางเดินหายใจทำงานบกพร่อง โรคต่อมไทรอยด์ โรคต่อมหมวกไต โรคพิษสุราเรื้อรัง โรคลมชัก โรคทางจิตเวช เช่น โรคจิต โรคอารมณ์ซึมเศร้า เป็นต้น รวมทั้งผู้ที่มีประวัติการติดยาหรือสารเสพติด
- (๓) รมัตรีวังการใช้ร่วมกับยาอื่นที่มีฤทธิ์เพิ่มหรือลดการทำงานของเอนไซม์ CYP3A4
- (๔) รมัตรีวังการใช้ในผู้ที่มีประวัติแพ้ากลุ่มโอปิออยด์ (opioids)
- (๕) ไม่ควรใช้ในผู้ป่วยที่มีภาวะกดการหายใจ โรคหืด โรคปอดเรื้อรัง โรคพอร์ไฟเรีย หรือผู้ที่มีประวัติเป็นโรคพอร์ไฟเรีย ผู้ป่วยที่มีอาการบาดเจ็บที่ศีรษะหรือมีพยาธิสภาพในสมองที่ทำให้ความดันในกะโหลกศีรษะเพิ่มสูงขึ้น เนื่องจากอาจเพิ่มความดันของน้ำไขสันหลัง หากจำเป็นต้องใช้ให้อยู่ในดุลยพินิจของแพทย์

(๖) ไม่ควรใช้ติดต่อกันเป็นเวลานานเพราะอาจเกิดการติดยาได้ นอกจากแพทย์สั่ง หากใช้เป็นประจำ ควรประเมินผลการรักษาเป็นระยะ และควรปรึกษาแพทย์ก่อนหยุดใช้ยา เพราะจำเป็นต้องปรับลดขนาดยาลงทีละน้อยเพื่อป้องกันไม่ให้เกิดอาการถอนยา

(๗) ไม่ควรใช้ร่วมกับยาที่มีฤทธิ์กดระบบประสาทส่วนกลาง รวมทั้งแอลกอฮอล์ หรือสิ่งที่มีแอลกอฮอล์ผสมอยู่

(๘) อาจทำให้ง่วงซึม จึงไม่ควรขับขียานพาหนะ หรือทำงานเกี่ยวกับเครื่องจักรกล หรือทำงานที่เสี่ยงอันตราย

(๙) อาจทำให้ความดันเลือดต่ำ กดการหายใจ ซึมเศร้า อารมณ์ละเหี่ย (dysphoria) หรือมีผื่น กรณีมีผื่นขึ้นให้ปรึกษาแพทย์หรือเภสัชกร

(๑๐) หากมีอาการแพ้ยาหรืออาการไม่พึงประสงค์ร้ายแรง ให้หยุดใช้ยาและปรึกษา แพทย์หรือเภสัชกร

ข้อ ๗ วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ ที่ใช้สำหรับสัตว์ ต้องมีคำเตือนหรือ ข้อควรระวัง ดังนี้

คำเตือน ใช้สำหรับสัตว์เท่านั้น

ข้อ ๘ บรรดาฉลากและเอกสารกำกับวัตถุออกฤทธิ์ที่มีข้อความของคำเตือนหรือข้อควรระวัง ที่ผู้รับอนุญาตจัดให้มีโดยถูกต้องอยู่แล้วก่อนวันที่ประกาศนี้ใช้บังคับ ไม่ตรงกับที่กำหนดตามประกาศนี้ ให้ยังคงใช้ได้ต่อไปจนกว่าใบสำคัญการขึ้นทะเบียนวัตถุตำรับนั้นสิ้นอายุ แต่ทั้งนี้ต้องไม่เกินหนึ่งปีนับแต่ วันที่ประกาศนี้ใช้บังคับ

ข้อ ๙ ประกาศนี้ให้ใช้บังคับตั้งแต่วันถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป

ประกาศ ณ วันที่ ๒๗ กันยายน พ.ศ. ๒๕๖๒

อนุทิน ชาญวีรกูล

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข

ประกาศกระทรวงสาธารณสุข

เรื่อง แต่งตั้งพนักงานเจ้าหน้าที่และกำหนดอำนาจหน้าที่
เพื่อปฏิบัติการตามกฎหมายว่าด้วยวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท (ฉบับที่ ๒)
พ.ศ. ๒๕๖๒

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๖ วรรคหนึ่ง และมาตรา ๗๔ วรรคสาม แห่งพระราชบัญญัติ
วัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๕๙ รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขโดยคำแนะนำ
ของคณะกรรมการวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาทออกประกาศไว้ ดังต่อไปนี้

ข้อ ๑ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็น (๒๗) ของข้อ ๑ แห่งประกาศกระทรวงสาธารณสุข
เรื่อง แต่งตั้งพนักงานเจ้าหน้าที่และกำหนดอำนาจหน้าที่เพื่อปฏิบัติการตามกฎหมายว่าด้วย
วัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๖๑ ลงวันที่ ๓๐ มีนาคม พ.ศ. ๒๕๖๑

“(๒๗) นักวิชาการอาหารและยา สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา”

ข้อ ๒ ให้ยกเลิกความของข้อ ๒ (๖) แห่งประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง แต่งตั้ง
พนักงานเจ้าหน้าที่และกำหนดอำนาจหน้าที่ เพื่อปฏิบัติการตามกฎหมายว่าด้วยวัตถุที่ออกฤทธิ์
ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๖๑ ลงวันที่ ๓๐ มีนาคม พ.ศ. ๒๕๖๑ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

“(๖) เกสัชกร นักเทคนิคการแพทย์ และนักวิทยาศาสตร์การแพทย์ ของโรงพยาบาลของรัฐ”

ข้อ ๓ ประกาศนี้ให้ใช้บังคับตั้งแต่วันถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป

ประกาศ ณ วันที่ ๑๗ ตุลาคม พ.ศ. ๒๕๖๒

อนุทิน ชาญวีรกูล

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข

ประกาศกระทรวงสาธารณสุข
เรื่อง ระบุชื่อวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ (ฉบับที่ ๓)
พ.ศ. ๒๕๖๒

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๖ วรรคหนึ่ง มาตรา ๗ (๑) (ก) และมาตรา ๗ (๓) แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๕๙ รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข โดยคำแนะนำของคณะกรรมการวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาทออกประกาศไว้ ดังต่อไปนี้

ข้อ ๑ ให้ยกเลิกความในลำดับที่ ๒๒ ของบัญชีท้ายประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ พ.ศ. ๒๕๖๑ ลงวันที่ ๓๑ กรกฎาคม พ.ศ. ๒๕๖๑ และให้ใช้ความต่อไปนี้แทน

ลำดับที่	ชื่อวัตถุออกฤทธิ์	ชื่อทางเคมี	เงื่อนไข
๒๒	เตตราไฮโดรแคนนาบินอล (tetrahydrocannabinol, THC) ทั้งนี้ ให้รวมถึง	(6aR,10aR)-6a,7,8,10a-tetrahydro-6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol	เว้นแต่เตตราไฮโดรแคนนาบินอล ซึ่งมีอยู่ในกัญชา (cannabis) ตามกฎหมายว่าด้วยยาเสพติดให้โทษ
๒๒.๑	เดลตา-๖เอ(๗)-ทีเอชซี (delta-6a(7)-THC)	(9R,10aR)-8,9,10,10a-tetrahydro-6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol	
๒๒.๒	เดลตา-๖เอ(๑๐เอ)-ทีเอชซี (delta-6a(10a)-THC)	7,8,9,10-tetrahydro-6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol	
๒๒.๓	เดลตา-๗-ทีเอชซี (delta-7-THC)	(6aR,9R,10aR)-6a,9,10,10a-tetrahydro-6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol	
๒๒.๔	เดลตา-๘-ทีเอชซี (delta-8-THC)	(6aR,10aR)-6a,7,10,10a-tetrahydro-6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol	
๒๒.๕	เดลตา-๙(๑๑)-ทีเอชซี (delta-9(11)-THC)	(6aR,10aR)-6a,7,8,9,10,10a-hexahydro-6,6-dimethyl-9-methylene-3-pentyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol	
๒๒.๖	เดลตา-๑๐-ทีเอชซี (delta-10-THC)	6a,7,8,9-tetrahydro-6,6,9-trimethyl-3-pentyl-6H-dibenzo[b,d]pyran-1-ol	

ข้อ ๒ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นลำดับที่ ๓๒ ลำดับที่ ๓๓ ลำดับที่ ๓๔ ลำดับที่ ๓๕ ลำดับที่ ๓๖ ลำดับที่ ๓๗ ลำดับที่ ๓๘ ลำดับที่ ๓๙ และลำดับที่ ๔๐ ของบัญชีท้ายประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ พ.ศ. ๒๕๖๑ ลงวันที่ ๓๑ กรกฎาคม พ.ศ. ๒๕๖๑ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ (ฉบับที่ ๒) พ.ศ. ๒๕๖๒ ลงวันที่ ๒๑ มกราคม พ.ศ. ๒๕๖๒

ลำดับที่	ชื่อวัตถุออกฤทธิ์	ชื่อทางเคมี	เงื่อนไข
๓๒	เอบี-เคมินาคา (AB-CHMINACA)	<i>N</i> -[(2 <i>S</i>)-1-amino-3-methyl-1-oxobutan-2-yl]-1-(cyclohexylmethyl)indazole-3-carboxamide	
๓๓	เอบี-พินาคา (AB-PINACA)	<i>N</i> -[(2 <i>S</i>)-1-amino-3-methyl-1-oxobutan-2-yl]-1-pentylindazole-3-carboxamide	
๓๔	เอดีบี-เคมินาคา (ADB - CHMINACA)	<i>N</i> -[(2 <i>S</i>)-1-amino-3,3-dimethyl-1-oxobutan-2-yl]-1-(cyclohexylmethyl)indazole-3-carboxamide	
๓๕	เอดีบี-ฟูบินาคา (ADB - FUBINACA)	<i>N</i> -(1-amino-3,3-dimethyl-1-oxobutan-2-yl)-1-[(4-fluorophenyl)methyl]indazole-3-carboxamide	
๓๖	คูมิล-๔ซีเอ็น-บินาคา (CUMYL - 4CN - BINACA)	1-(4-cyanobutyl)- <i>N</i> -(2-phenylpropan-2-yl)indazole-3-carboxamide	
๓๗	ไดคลาซีแพม (diclazepam)	7-chloro-5-(2-chlorophenyl)-1-methyl-3 <i>H</i> -1,4-benzodiazepin-2-one	
๓๘	๕เอฟ-เอดีบี (5F-ADB หรือ 5F-MDMB-PINACA)	methyl 2-[[1-(5-fluoropentyl)indazole-3-carbonyl]amino]-3,3-dimethylbutanoate	
๓๙	๕เอฟ-พีบี-๒๒ (5F-PB-22)	quinolin-8-yl 1-(5-fluoropentyl)indole-3-carboxylate	
๔๐	เอฟยูบี-เอเอ็มบี (FUB - AMB หรือ MMB - FUBINACA หรือ AMB - FUBINACA)	methyl (2 <i>S</i>)-2-[[1-(4-fluorophenyl)methyl]indazole-3-carbonyl]amino]-3-methylbutanoate	

ข้อ ๓ ประกาศนี้ให้ใช้บังคับตั้งแต่วันถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป

ประกาศ ณ วันที่ ๑๗ ตุลาคม พ.ศ. ๒๕๖๒

อนุทิน ชาญวีรกูล

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข

ประกาศกระทรวงสาธารณสุข
เรื่อง ระบุชื่อวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ (ฉบับที่ ๒)
พ.ศ. ๒๕๖๒

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๖ วรรคหนึ่ง และมาตรา ๗ (๑) (ข) แห่งพระราชบัญญัติ วัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๕๙ รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขโดยคำแนะนำของ คณะกรรมการวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาทออกประกาศไว้ ดังต่อไปนี้

ข้อ ๑ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นลำดับที่ ๔๒ ของบัญชีท้ายประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ พ.ศ. ๒๕๖๑ ลงวันที่ ๓๑ กรกฎาคม พ.ศ. ๒๕๖๑

ลำดับที่	ชื่อวัตถุออกฤทธิ์	ชื่อทางเคมี	เงื่อนไข
๔๒	ลอร์คาเซริน (lorcaserin)	(5R)-7-chloro-5-methyl-2,3,4,5-tetrahydro-1H-3-benzazepine	

ข้อ ๒ ประกาศนี้ให้ใช้บังคับตั้งแต่วันถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป

ประกาศ ณ วันที่ ๑๗ ตุลาคม พ.ศ. ๒๕๖๒

อนุทิน ชาญวีรกูล

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข

ประกาศกระทรวงสาธารณสุข

เรื่อง กำหนดหลักเกณฑ์และวิธีการในการกำหนดปริมาณวัตถุออกฤทธิ์ที่ผู้อนุญาตจะอนุญาตให้ขาย

พ.ศ. ๒๕๖๒

โดยที่เป็นการสมควรกำหนดหลักเกณฑ์และวิธีการในการกำหนดปริมาณวัตถุออกฤทธิ์ที่ผู้อนุญาตจะอนุญาตให้ขาย เพื่อประโยชน์ในการควบคุมปริมาณวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ในกลุ่มที่มีความเสี่ยงในการรั่วไหลออกนอกระบบ ให้เหมาะสมกับความจำเป็นต้องใช้ในทางการแพทย์ให้มีประสิทธิภาพ ปลอดภัย และเหมาะสมกับสถานการณ์ปัจจุบัน

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๖ วรรคหนึ่ง และมาตรา ๗ (๙) แห่งพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๕๙ รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขโดยคำแนะนำของคณะกรรมการวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาทออกประกาศไว้ ดังต่อไปนี้

ข้อ ๑ ให้เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยาหรือผู้ซึ่งได้รับมอบหมายจากเลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยาพิจารณาปริมาณวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ที่จะอนุญาตให้ขายได้ประจำปี รายละเอียดตามบัญชีท้ายประกาศนี้

ข้อ ๒ ประกาศนี้ให้มีผลใช้บังคับเมื่อพ้นกำหนดหกสิบวันนับแต่วันประกาศในราชกิจจานุเบกษา เป็นต้นไป

ประกาศ ณ วันที่ ๑๑ ตุลาคม พ.ศ. ๒๕๖๒

อนุทิน ชาญวีรกูล

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข

บัญชีท้ายประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดหลักเกณฑ์และวิธีการในการกำหนดปริมาณวัตถุออกฤทธิ์ที่ผู้อนุญาตจะอนุญาตให้ขาย พ.ศ. ๒๕๖๒

ผู้รับอนุญาตขายวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒	ชื่อวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ และปริมาณที่กำหนด				
	Alprazolam	Phentermine	Zolpidem	Flunitrazepam	Nitrazepam
๑) กรณีสถานพยาบาลของรัฐ	๑,๐๐๐ กรัมต่อปี	ไม่จำกัดปริมาณ	ไม่จำกัดปริมาณ	ไม่จำกัดปริมาณ	ไม่จำกัดปริมาณ
๒) กรณีผู้ประกอบการวิชาชีพเวชกรรม ที่เป็นผู้ดำเนินการของสถานพยาบาลประเภทที่รับผู้ป่วยไว้ค้างคืน ตามพระราชบัญญัติสถานพยาบาล พ.ศ. ๒๕๔๑	๒๕๐ กรัมต่อปี	ไม่เกิน ๕,๐๐๐ เม็ดหรือแคปซูลต่อเดือน	ไม่จำกัดปริมาณ	ไม่จำกัดปริมาณ	ไม่จำกัดปริมาณ
๓) กรณีผู้ประกอบการวิชาชีพเวชกรรม ที่เป็นผู้ดำเนินการของสถานพยาบาลประเภทที่ไม่รับผู้ป่วยไว้ค้างคืน ตามพระราชบัญญัติสถานพยาบาล พ.ศ. ๒๕๔๑	๑๒๐ กรัมต่อปี	ไม่เกิน ๕,๐๐๐ เม็ดหรือแคปซูลต่อเดือน	๑๕๐ กรัมต่อปี	๑๑๐ กรัมต่อปี	๑๐ กรัมต่อปี
๔) กรณีผู้ประกอบการวิชาชีพทันตกรรมที่เป็นผู้ดำเนินการของสถานพยาบาล ตามพระราชบัญญัติสถานพยาบาล พ.ศ. ๒๕๔๑	ไม่มีการใช้ประโยชน์ในสถานพยาบาล	ไม่มีการใช้ประโยชน์ในสถานพยาบาล	ไม่มีการใช้ประโยชน์ในสถานพยาบาล	ไม่มีการใช้ประโยชน์ในสถานพยาบาล	ไม่มีการใช้ประโยชน์ในสถานพยาบาล
๕) กรณีผู้ประกอบการสัตวแพทย์ชั้นหนึ่งที่เป็นผู้ดำเนินการของสถานพยาบาลตามกฎหมายว่าด้วยสถานพยาบาลสัตว์	๑ กรัมต่อปี	๑๕ กรัมต่อปี	ไม่มีการใช้ประโยชน์ในสถานพยาบาล	ไม่มีการใช้ประโยชน์ในสถานพยาบาล	ไม่มีการใช้ประโยชน์ในสถานพยาบาล