

ประกาศกระทรวงสาธารณสุข

เรื่อง ยาอันตราย^๑

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๗๖ (๓) แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข โดยคำแนะนำของคณะกรรมการยา ประกาศระบุยาแผนปัจจุบัน ดังต่อไปนี้ เป็นยาอันตราย

ข้อ ๑ ในประกาศนี้

“ยา” หมายความว่า ตัวยา ยาปรุงสำเร็จ หรือยาบรรจุเสร็จที่มีตัวยาเหล่านั้น

“ยาสำหรับใช้เฉพาะที่” หมายความว่า ยาที่มีความมุ่งหมายสำหรับใช้เฉพาะที่กับผิวหนัง หู ตา จมูก คอ หรือปาก

ข้อ ๒ ให้ยกเลิก

(๑) ประกาศกระทรวงสาธารณสุขระบุยาอันตรายตามความในพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ลงวันที่ ๘ มกราคม ๒๕๑๑

(๒) ประกาศกระทรวงสาธารณสุขระบุยาอันตรายเพิ่มเติมตามความในพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ลงวันที่ ๑๒ มีนาคม ๒๕๑๖

(๓) ประกาศกระทรวงสาธารณสุขระบุยาอันตรายตามความในพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ลงวันที่ ๒๒ กรกฎาคม ๒๕๑๗

(๔) ประกาศกระทรวงสาธารณสุขระบุยาอันตรายตามความในพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ลงวันที่ ๔ กุมภาพันธ์ ๒๕๑๙

ข้อ ๓ ยาดังต่อไปนี้ เป็นยาอันตราย

(๑) ยาจำพวกลดความดันเลือด (Hypotensive drugs)

(๒) ยาจำพวกขยายหลอดเลือดส่วนขอบ (Peripheral vasodilators) ยกเว้น

ก. ไนอาซิน (Niacin) ไม่เกิน ๒๐ มิลลิกรัมต่อขนาดรับประทานหนึ่งมื้อ

ข. ยาจำพวกขยายหลอดเลือดที่ใช้เฉพาะกับผิวหนัง

(๓) ยาจำพวกขยายหลอดเลือดโคโรนารี (Coronary vasodilators) ยกเว้นที่ใช้สำหรับสูดดม

(๔) ยาจำพวกดิจิตาลอยด์ (Digitaloid drugs) ยกเว้นสควิลล์ (Squill) ที่ใช้สำหรับ

ขับเสมหะ

(๕) ยาจำพวกรักษาอาการภาวะหัวใจเสียจังหวะ (Antiarrhythmic drugs)

(๖) ยาจำพวกที่มีผลต่อไขมันในเลือด (Drugs affecting blood lipids) ยกเว้นไนอาซิน (Niacin) ที่มีปริมาณไม่เกิน ๒๐ มิลลิกรัมต่อขนาดรับประทานหนึ่งมื้อ

(๗) ยาจำพวกแสดงฤทธิ์ต่อหัวใจหรือหลอดเลือด (Cardiovascular drugs)

^๑ ราชกิจจานุเบกษา เล่ม ๙๕/ตอน ๖๘/หน้า ๒๐๗๖/๔ กรกฎาคม ๒๕๒๑

(๘)^๒ ยาจำพวกแก้ไอ (Antitussive drugs) ยกเว้น ที่ใช้สำหรับขับเสมหะ (Expectorants)

(๙)^๓ ยาจำพวกแอดรีเนอร์จิก (Adrenergic drugs) ยกเว้น

ก. ที่ใช้สำหรับหยอดจมูก ตามตำรายาที่รัฐมนตรีประกาศ

ข. เอฟีดรีน ไฮโดรคลอไรด์ (Ephedrine hydrochloride) ขนาด ๑๕ - ๕๐ มิลลิกรัม ผสมกับทีโอฟิลลีน แอนไฮดรัส (Theophylline anhydrous) ขนาด ๖๐-๑๕๐ มิลลิกรัม ที่ผลิตขึ้นเป็นยาบรรจุเสร็จชนิดเม็ด

ค. ที่ประกาศเป็นยาควบคุมพิเศษ

ง. ฟีนิลเอพรีน (Phenylephrine) ขนาดไม่เกิน ๑๐ มิลลิกรัม ผสมกับ คลอร์เฟนิรามีน (Chlorpheniramine) ขนาดไม่เกิน ๔ มิลลิกรัม หรือบรอมเฟนิรามีน (Brompheniramine) ขนาดไม่เกิน ๔ มิลลิกรัม ที่ผลิตขึ้นเป็นยาบรรจุเสร็จชนิดเม็ดหรือแคปซูล

จ. ฟีนิลเอพรีน (Phenylephrine) ขนาดไม่เกิน ๑๐ มิลลิกรัม ผสมกับ พาราเซตามอล (Paracetamol) และคลอร์เฟนิรามีน (Chlorpheniramine) ขนาดไม่เกิน ๔ มิลลิกรัม หรือบรอมเฟนิรามีน (Brompheniramine) ขนาดไม่เกิน ๔ มิลลิกรัม ที่ผลิตขึ้นเป็นยาบรรจุเสร็จชนิดเม็ดหรือแคปซูล

(๑๐) ยาจำพวกโคลิเนอร์จิก (Cholinergic drugs)

(๑๑) ยาจำพวกสกัดกั้นแอดรีเนอร์จิก (Adrenergic blocking drugs)

(๑๒) ยาจำพวกสกัดกั้นโคลิเนอร์จิก (Cholinergic blocking drugs) ทั้งที่ได้จาก พืชชนิดหนึ่งและที่ได้จากการสังเคราะห์ รวมทั้งแอลคาลอยด์และเกลือของแอลคาลอยด์ที่ได้จาก พืชชนิดหนึ่งนั้น ยกเว้น

ก. ยาสกัดเบลลาดอนนา (Belladonna Extract) ทิงเจอร์เบลลาดอนนา (Belladonna Tincture) ยาสกัดไฮออสไซยามัส (Hyoscyamus Extract) ทิงเจอร์ไฮออสไซยามัส (Hyoscyamus Tincture) หรือทิงเจอร์สเตราโมนีเยม (Stramonium Tincture) ที่มีขนาด รับประทานในมือหนึ่งไม่เกินขนาดรับประทานอย่างต่ำสุดของยาเหล่านั้นที่กำหนดไว้ในตำรายาที่ รัฐมนตรีประกาศ

ข. ไฮออสไซยามีนซัลเฟต (Hyoscyamine Sulphate) ที่มีขนาดรับประทาน ในมือหนึ่งไม่เกิน ๑๒๕ ไมโครกรัม

ค. อะโทรปีนซัลเฟต (Atropine Sulphate) ที่มีขนาดรับประทานในมือหนึ่ง ไม่เกิน ๒๕๐ ไมโครกรัม

(๑๓)^๔ (ยกเลิก)

(๑๔)^๕ ยาจำพวกผ่อนคลายกล้ามเนื้อ ซึ่งออกฤทธิ์ที่ประสาทส่วนกลาง (Centrally acting muscle relaxants) รวมทั้งยารักษาอาการโรคพาร์กินสัน (Antiparkinson drugs) นอกจาก ที่ประกาศเป็นยาควบคุมพิเศษ

(๑๕)^๖ ยาจำพวกขับปัสสาวะ (Diuretic drugs) ยกเว้น

^๒ ข้อ ๓ (๘) แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๒๐

^๓ ข้อ ๓ (๙) แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๒๔

^๔ ข้อ ๓ (๑๓) ยกเลิกโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๑๓

^๕ ข้อ ๓ (๑๔) แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๒๗

ก. ยาขับปัสสาวะจำพวกออสโมติก (Osmotic diuretic drugs)

ข. อุวาเออร์ซี (Uva Ursi)

ค. บูชู (Buchu)

ง. ไฮโดรคลอโรไทอะไซด์ (Hydrochlorothiazide) ขนาด ๕๐ มิลลิกรัม ที่

ผลิตขึ้นเป็นยาบรรจุเสร็จชนิดเม็ด

(๑๖)^๗ ยาจำพวกกระตุ้นกล้ามเนื้อเรียบของมดลูก (Oxytocic drugs) ยกเว้นที่

ประกาศเป็นยาควบคุมพิเศษ

(๑๗) ยาจำพวกฮอร์โมนของต่อมพิทูอิทารี (Pituitary hormones)

(๑๘) ยาจำพวกคอร์ติโคสเตอรอยด์ (Corticosteroids) ที่ได้จากรธรรมชาติ หรือที่ได้จากการสังเคราะห์สำหรับใช้เฉพาะที่

(๑๙) ยาจำพวกฮอร์โมนของตับอ่อน (Pancreatic hormones) รวมทั้งยาจำพวกที่ใช้รับประทานเพื่อให้น้ำตาลในเลือดลดลง (Oral hypoglycemic drugs)

(๒๐) ยาจำพวกฮอร์โมนของต่อมพาราไธรอยด์ (Parathyroid hormones) ที่ได้จากรธรรมชาติ หรือที่ได้จากการสังเคราะห์

(๒๑) ยาจำพวกฮอร์โมนของต่อมธัยรอยด์ (Thyroid hormones) ที่ได้จากรธรรมชาติ หรือที่ได้จากการสังเคราะห์

(๒๒) ยาจำพวกแอนติธัยรอยด์ (Antithyroid drugs)

(๒๓)^๘ ยาจำพวกฮอร์โมนของรังไข่ (Ovarian Hormones) ที่ได้จากรธรรมชาติ หรือที่ได้จากการสังเคราะห์ ยกเว้น

ก. เอทินิลเอสตราไดออล (Ethinylestradiol) ขนาด ๐.๐๓-๐.๐๕ มิลลิกรัม ผสมกับ นอร์เจสตรีล (Norgestrel) ขนาด ๐.๒๕-๐.๕ มิลลิกรัม เลโวเนอร์เจสตรีล (Levonorgestrel) ขนาด ๐.๑๒๕-๐.๒๕ มิลลิกรัม นอร์เอทิสเตอโรน (Norethisterone) ขนาด ๑.๐-๒.๕ มิลลิกรัม นอร์เอทิสเตอโรน อะซีเตต (Norethisterone Acetate) ขนาด ๑.๐-๒.๕ มิลลิกรัม หรือ ไลเนสเตรินอล (Lynestrenol) ขนาด ๑.๐-๒.๕ มิลลิกรัม ที่ผลิตขึ้นเป็นยาบรรจุเสร็จชนิดเม็ด

ข. เมสตรานอล (Mestranol) ขนาด ๐.๐๓-๐.๐๕ มิลลิกรัม ผสมกับนอร์เจสตรีล (Norgestrel) ขนาด ๐.๒๕-๐.๕ มิลลิกรัม เลโวเนอร์เจสตรีล (Levonorgestrel) ขนาด ๐.๑๒๕-๐.๒๕ มิลลิกรัม นอร์เอทิสเตอโรน (Norethisterone) ขนาด ๑.๐-๒.๕ มิลลิกรัม หรือ ไลเนสเตรินอล (Lynestrenol) ขนาด ๑.๐-๒.๕ มิลลิกรัม ที่ผลิตขึ้นเป็นยาบรรจุเสร็จชนิดเม็ด

(๒๔) ยาจำพวกฮอร์โมนของอัณฑะ (Testicular hormones) ที่ได้จากรธรรมชาติ หรือที่ได้จากการสังเคราะห์ รวมทั้งยาจำพวกอนาบอลิก (Anabolic drugs)

(๒๕) ยาจำพวกทำให้ชาเฉพาะที่ (Local anesthetics) ยกเว้น

ก. น้ำมันกานพลู (Clovo oil) ที่ใช้สำหรับใส่ฟันเพื่อแก้ปวด

ข. ยูจีนอล (Eugenol) ที่ใช้สำหรับใส่ฟันเพื่อแก้ปวด

^๖ ข้อ ๓ (๑๕) แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๔

^๗ ข้อ ๓ (๑๖) แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๑๖

^๘ ข้อ ๓ (๒๓) แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๕

(๒๖) ยาจำพวกระงับประสาทและทำให้นอนหลับ (Sedatives and hypnotics) นอกจากที่ประกาศเป็นยาควบคุมพิเศษ หรือวัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท

(๒๗) ยาจำพวกรักษาลมบ้าหมู (Antiepileptics) หรือยารักษาอาการชัก (Anticonvulsants) นอกจากที่ประกาศเป็นยาควบคุมพิเศษ หรือวัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท

(๒๘)^๙ ยาจำพวกสงบประสาท (Tranquilizing drugs) นอกจากที่ประกาศเป็นวัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท และที่ประกาศเป็นยาควบคุมพิเศษ

(๒๙) ยาจำพวกกระตุ้นประสาทไซโคมอเตอร์ (Psychomotor stimulants) นอกจากที่ประกาศเป็นวัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท

(๓๐)^{๑๐} ยาจำพวกบรรเทาอาการปวดหรือลดไข้ (Analgesics or Antipyretics) ยกเว้น

ก. แอสไพริน (Aspirin) ที่ผลิตขึ้นเป็นยาบรรจุเสร็จ และมีข้อบ่งใช้บรรเทาปวด โดยมีรายละเอียดของความแรง รูปแบบยา บรรจุภัณฑ์ ขนาดบรรจุ การแสดงฉลาก การแสดงเอกสารกำกับยาสำหรับประชาชนและเอกสารกำกับยาสำหรับผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรมหรือผู้ประกอบโรคศิลปะ ตามที่กำหนดท้ายประกาศฉบับนี้

ข. ฟีนาคีติน (Phenacetin)

ค. โซเดียมซาลิไซเลท (Sodium Salicylate)

ง. ซาลิไซลาไมด์ (Salicylamide)

จ. อะเซตามิโนเฟน หรือ พาราเซตามอล (Acetaminophen or Paracetamol)

ฉ. ที่ประกาศเป็นยาควบคุมพิเศษ

(๓๑) ยาจำพวกลดอาการอักเสบที่ไม่ใช่สเตอรอยด์ (Non - steroids anti - inflammatory drugs)

ยาจำพวกลดกรดยูริก (Uricosuric drugs)

ยาจำพวกรักษาโรคข้ออักเสบที่ไม่ใช่สเตอรอยด์ (Non - steroids anti - arthritic - drugs) ยกเว้น

ก. ที่ประกาศเป็นยาควบคุมพิเศษ

ข. ที่ใช้เฉพาะกับผิวหนัง

ค. แอสไพริน (Aspirin) หรือเกลือของแอสไพริน (Salts of Aspirin)

ง. โซเดียมซาลิไซเลท (Sodium Salicylate)

(๓๒)^{๑๑} ยาจำพวกฮิสตามีนและแอนติฮิสตามีน (Histamine and antihistamine drugs) ยกเว้น

ก. ที่ใช้เฉพาะกับผิวหนัง

ข. ไดเมนไฮดริเนต (Dimenhydrinate) ขนาด ๕๐ มิลลิกรัม ที่ผลิตขึ้นเป็นยาบรรจุเสร็จชนิดเม็ด

^๙ ข้อ ๓ (๒๘) แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๑๘

^{๑๐} ข้อ ๓ (๓๐) แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๒๒

^{๑๑} ข้อ ๓ (๓๒) แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๔

ค. คลอร์เฟนิรามีน มาลีเอต (Chlorpheniramine maleate) ขนาด ๒ มิลลิกรัม ที่ผลิตขึ้นเป็นยาบรรจุเสร็จชนิดเม็ด

ง.^{๑๒} คลอร์เฟนิรามีน มาลีเอต (Chlorpheniramine maleate) ขนาด ๑ - ๒ มิลลิกรัม ผสมกับพาราเซตามอล (Paracetamol) ขนาด ๓๐๐ - ๕๐๐ มิลลิกรัม ที่ผลิตขึ้นเป็นยาบรรจุเสร็จชนิดเม็ด

จ.^{๑๓} คลอร์เฟนิรามีน (Chlorpheniramine) ขนาดไม่เกิน ๔ มิลลิกรัม หรือบรอมเฟนิรามีน (Brompheniramine) ขนาดไม่เกิน ๔ มิลลิกรัม ผสมกับฟีนิลเอพรีน (Phenylephrine) ขนาดไม่เกิน ๑๐ มิลลิกรัม ที่ผลิตขึ้นเป็นยาบรรจุเสร็จชนิดเม็ดหรือแคปซูล

ฉ.^{๑๔} คลอร์เฟนิรามีน (Chlorpheniramine) ขนาดไม่เกิน ๔ มิลลิกรัม หรือบรอมเฟนิรามีน (Brompheniramine) ขนาดไม่เกิน ๔ มิลลิกรัม ผสมกับพาราเซตามอล (Paracetamol) ขนาดไม่เกิน ๓๒๕ มิลลิกรัม และฟีนิลเอพรีน (Phenylephrine) ขนาดไม่เกิน ๑๐ มิลลิกรัม ที่ผลิตขึ้นเป็นยาบรรจุเสร็จชนิดเม็ดหรือแคปซูล

(๓๓)^{๑๕} ยาจำพวกแซนทีน (Xanthines) ยกเว้น

ก. แคลเฟอีน (Caffeine) ไม่เกิน ๑๐๐ มิลลิกรัม ต่อขนาดรับประทานหนึ่งมื้อ
ข. อะมีโนฟิลลีน (Aminophylline) ขนาด ๑๐๐ มิลลิกรัม ที่ผลิตขึ้นเป็นยาบรรจุเสร็จชนิดเม็ด

ค. ทีโอฟิลลีน แอนไฮดรัส (Theophylline anhydrous) ขนาด ๖๐ - ๑๕๐ มิลลิกรัม ผสมกับเอพีดรีน ไฮโดรคลอไรด์ (Ephedrine hydrochloride) ขนาด ๑๕-๕๐ มิลลิกรัม ที่ผลิตขึ้นเป็นยาบรรจุเสร็จชนิดเม็ด

(๓๔) ยาจำพวกกระตุ้นระบบประสาทส่วนกลาง (Central nervous system stimulants) รวมทั้งยาทำให้เบื่ออาหาร (Anorexigenics) นอกจากที่ประกาศเป็นวัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท

ยาจำพวกอะนาเล็ปติก (Analeptics)
นักซ่วมิกา (Nux Vomica) และแอลคาลอยด์ของนักซ่วมิกา (Nux Vomica alkaloids) ยกเว้นยาบรรจุเสร็จที่มีนักซ่วมิกา (Nux Vomica preparations) เทียบเท่ากับสตรีกนิน ในขนาดรับประทานไม่เกินมื้อละ ๑.๒ มิลลิกรัม

(๓๕) ยาจำพวกฆ่าเชื้อโรคเฉพาะที่ (Local anti - infective agents, antiseptics, disinfectants or germicides) ยกเว้น

ก. เฟนิลซาลิไซเลท (Phenyl salicylate)

ข. สำหรับใช้เฉพาะที่

(๓๖) เฮกซาโคลโรฟีน (Hexachlorophene) ที่เกินร้อยละ ๐.๗๕

น้ำยาซาโปเนตเต็ดครีโซล (Saponated cresol solution)

น้ำยาฟออร์แมลดีไฮด์ (Formaldehyde solution)

เมอคิวรีไบคลอไรด์ (Mercury bichloride)

^{๑๒} ข้อ ๓ (๓๒) ง. แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๑๗
^{๑๓} ข้อ ๓ (๓๒) จ. เพิ่มโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๒๔
^{๑๔} ข้อ ๓ (๓๒) ฉ. เพิ่มโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๒๔
^{๑๕} ข้อ ๓ (๓๓) แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๔

- (๓๗)^{๑๖} ยาจำพวกซัลโฟนาไมด์ (Sulfonamides) ยกเว้น
 - ก. ที่ประกาศเป็นยาควบคุมพิเศษ
- (๓๘)^{๑๗} ยาจำพวกปฏิชีวนะ (Antibiotics) ยกเว้น
 - ก. สำหรับใช้เฉพาะที่ ทั้งนี้ไม่รวมถึงยาจำพวกเพนิซิลลิน
 - ข. ที่ประกาศเป็นยาควบคุมพิเศษ
- (๓๙) ยาจำพวกรักษาโรคเรื้อน (Antileprotic drugs)
- (๔๐) ยาฆ่าเชื้อโรคของทางเดินปัสสาวะ (Urinary antiseptics) ยกเว้นเฮกซามีน (Hexamine) และเกลือของเฮกซามีน (Salts of Hexamine)
- (๔๑) ยาจำพวกรักษาวัณโรค (Antituberculous drugs)
- (๔๒)^{๑๘} ยาจำพวกป้องกันและรักษามาลาเรีย (Antimalarial drugs)
- (๔๓) ยาจำพวกรักษาโรคบิดชนิดอะมีบิค (Amoebiacides)
- (๔๔) ยาจำพวกฆ่าเชื้อโปรโตซัว (Antiprotozoal drugs)
- (๔๕) ยาจำพวกฆ่าเชื้อรา (Antifungal drugs) ยกเว้นสำหรับใช้เฉพาะที่
- (๔๖)^{๑๙} ยาจำพวกฆ่าเชื้อไวรัส (Antiviral drugs) ยกเว้นที่ประกาศเป็นยาควบคุมพิเศษ
- (๔๗)^{๒๐} ยาจำพวกรักษาโรคหนอนพยาธิ (Anthelmintic drugs) ยกเว้น
 - ก. ที่ผลิตขึ้นเป็นยาบรรจุเสร็จตามประกาศยาสามัญประจำบ้าน
 - ข. มีเบนดาโซล (Mebendazole) ขนาด ๑๐๐ มิลลิกรัม หรือ ๕๐๐ มิลลิกรัม
- ที่ผลิตขึ้นเป็นยาบรรจุเสร็จชนิดเม็ด
 - (๔๘) ยาจำพวกฆ่าเหา (Pediculicides) และฆ่าเชื้อหิด (Scabicides) ยกเว้นยาที่ผลิตขึ้นเป็นยาบรรจุเสร็จตามตำรายาที่รัฐมนตรีประกาศ
- (๔๙)^{๒๑} ยาจำพวกแก้อาการคลื่นเหียนอาเจียน (Antinauseants, antiemetics and motion sickness control drugs) ยกเว้นไดเมนไฮดริเนต (Dimenhydrinate) ขนาด ๕๐ มิลลิกรัม ที่ผลิตขึ้นเป็นยาบรรจุเสร็จชนิดเม็ด
- (๕๐)^{๒๒} ยาจำพวกกันเลือดแข็ง (Anticoagulants) ยกเว้น ยาจำพวก Mucopolysaccharide polysulfate ที่มุ่งหมายสำหรับใช้ภายนอก
 - (๕๑) ยาจำพวกห้ามเลือด (Hemostyptics) ยกเว้นสำหรับใช้เฉพาะที่
 - (๕๒) ยาจำพวกสร้างภูมิคุ้มกันให้ร่างกาย (Immunizing agents)
 - (๕๓) ยาจำพวกที่ใช้ในการวินิจฉัยโรค (Diagnostic agents) ที่ใช้โดยตรงต่อร่างกายของมนุษย์หรือสัตว์
 - (๕๔) ยาจำพวกสกัดสำหรับทดสอบภูมิแพ้ (Allergenic extracts)

^{๑๖} ข้อ ๓ (๓๗) แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๒๙

^{๑๗} ข้อ ๓ (๓๘) แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๒๙

^{๑๘} ข้อ ๓ (๔๒) แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๒๙

^{๑๙} ข้อ ๓ (๔๖) แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๑๔

^{๒๐} ข้อ ๓ (๔๗) แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๔

^{๒๑} ข้อ ๓ (๔๙) แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๔

^{๒๒} ข้อ ๓ (๕๐) แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๒

(๕๕) กรดกลเซียลอะซีติก (Glacial acetic acid) กรดอะซีติก (Acetic acid) ยกเว้นยาปรุงสำเร็จที่มียาเหล่านี้

(๕๖) กรดแร่ต่าง ๆ (Mineral acids) ยกเว้นกรดแร่อย่างเจือจางที่เป็นยาปรุงสำเร็จตามตำรายาที่รัฐมนตรีประกาศ

(๕๗) กรดไตรคลอโรอะซีติก (Trichloroacetic acid)

(๕๘) กรดโครมิก (Chromic acid) โครเมียมไตรออกไซด์ (Chromium trioxide)

(๕๙) กรดซาลิซิลิก (Salicylic acid) ยกเว้นที่ผลิตขึ้นเป็นยาบรรจุเสร็จที่ใช้เฉพาะกับผิวหนัง

(๖๐) เกลืออนินทรีย์ของเงิน (Inorganic salts of Silver) ยกเว้นที่ผลิตขึ้นเป็นยาบรรจุเสร็จตามตำรายาที่รัฐมนตรีประกาศ

(๖๑) น้ำยาแอมโมเนียอย่างแรง (Strong Ammonia solution) ยกเว้นยาปรุงสำเร็จที่มียาเหล่านี้

(๖๒) โปแตสเซียมไฮดรอกไซด์ (Potassium hydroxide) โซเดียมไฮดรอกไซด์ (Sodium hydroxide) ยกเว้นยาปรุงสำเร็จที่มียาเหล่านี้

(๖๓) ฟีนอล (Phenol) ฟีนอลอย่างเหลว (Liquefied Phenol) ยกเว้นฟีนอลไม่เกินร้อยละ ๕ ที่ใช้เฉพาะกับผิวหนัง

(๖๔) แอนทราลิน (Anthralin) หรือไดทรานอล (Dithranol) คริสซาโรบิน (Chrysarobin) ยกเว้นที่ผลิตขึ้นเป็นยาบรรจุเสร็จที่ใช้เฉพาะกับผิวหนัง

(๖๕) โปโดฟิลลัมเรซิน (Podophyllum resin)

(๖๖) ยาฉีดยาทุกชนิด รวมทั้งน้ำกลั่นที่ใช้สำหรับฉีด

(๖๗) ยาที่รัฐมนตรีประกาศยกเว้นจากการเป็นยาเสพติดให้โทษตามพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พระพุทธศักราช ๒๔๖๕ ยกเว้น

ก. ทิงเจอร์ฝิ่นการะบูน ที่ใช้เป็นยาสามัญประจำบ้าน หรือที่เป็นส่วนผสมในยาสามัญประจำบ้าน ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขระบุยาสามัญประจำบ้าน

ข. ยาที่มีทิงเจอร์ฝิ่นการะบูน เป็นส่วนผสมไม่เกินสองมิลลิตรต่อขนาดรับประทานหนึ่งมือ

(๖๘) ยาจำพวกใช้ถนอม (Preservatives) และยาจำพวกทำให้คงตัว (Stabilizers) ยกเว้นที่มีปริมาณตามตำรายาที่รัฐมนตรีประกาศเพื่อความมุ่งหมายในการถนอมหรือทำให้คงตัว

(๖๙)^{๒๓} ยาจำพวกกระตุ้นการเจริญเติบโตของเส้นผม (Hair Growth Stimulant) ซึ่งประกอบด้วยตัวยาคัญ ไม่น็อกซิดิล (Minoxidil)

(๗๐)^{๒๔} ยาจำพวกที่มุ่งหมายสำหรับใช้บำบัด บรรเทา หรือรักษาสิวหรือฝ้า

(๗๑)^{๒๕} ยาจำพวกที่มีส่วนผสมของวิตามินที่ละลายในไขมัน (Fat soluble vitamins) สำหรับใช้ภายใน ได้แก่ วิตามิน เอ (Vitamin A) วิตามิน ดี (Vitamin D) วิตามิน อี (Vitamin E) วิตามิน เค (Vitamin K) ยกเว้น

^{๒๓} ข้อ ๓ (๖๙) เพิ่มโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๖

^{๒๔} ข้อ ๓ (๗๐) เพิ่มโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๗

^{๒๕} ข้อ ๓ (๗๑) ซึ่งเพิ่มโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๘ แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๒๑

- (๗๑.๑) วิตามิน เอ (Vitamin A) ขนาดรับประทานต่อวันเท่ากับหรือต่ำกว่า ๕,๐๐๐ หน่วยสากล (I.U.)
- (๗๑.๒) วิตามิน ดี (Vitamin D) ขนาดรับประทานต่อวันเท่ากับหรือต่ำกว่า ๔๐๐ หน่วยสากล (I.U.)
- (๗๑.๓) วิตามิน อี (Vitamin E) ขนาดรับประทานต่อวันเท่ากับหรือต่ำกว่า ๓๐ หน่วยสากล (I.U.)
- (๗๑.๔) วิตามิน เค หนึ่ง (Vitamin K1 : Phylloquinone) ขนาดรับประทานต่อวันเท่ากับหรือต่ำกว่า ๘๐ ไมโครกรัม
- (๗๒)^{๒๖} ยาจำพวกที่ออกฤทธิ์ลดการเคลื่อนไหวของทางเดินอาหาร (Gastrointestinal antimotility agents) ยกเว้นที่ประกาศเป็นยาควบคุมพิเศษ
- (๗๓)^{๒๗} ยากลุ่มเรตินอยด์ (Retinoid) ที่ใช้ภายนอก
- (๗๔)^{๒๘} ยาที่มีนิโคติน (Nicotine) หรือสารประกอบของนิโคติน ซึ่งมุ่งหมายที่จะใช้สำหรับช่วยการอดบุหรี่ ยกเว้นรูปแบบหมากฝรั่งสำหรับเคี้ยว (chewing gum) และรูปแบบแผ่นแปะ (transdermal patch)
- (๗๕)^{๒๙} ยากลุ่มที่มีกรดอะมิโนเป็นส่วนประกอบ ที่ใช้รักษาภาวะผิดปกติเนื่องจากโรคตับ
- (๗๖)^{๓๐} ยากลุ่มรักษาโรคผิวหนังในไต
- (๗๗)^{๓๑} ยาราสีคาโดทริล (Racecadotril) ที่ใช้สำหรับอาการท้องเสียเฉียบพลันในเด็ก
- (๗๘)^{๓๒} ยาไนมิซูลิด (Nimesulide) ชนิดใช้ภายนอก
- ข้อ ๔^{๓๓} ประกาศนี้ฉบับนี้ให้ใช้บังคับเมื่อพ้นกำหนดเก้าสิบวันนับแต่วันวันประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป

ประกาศ ณ วันที่ ๒๖ พฤษภาคม ๒๕๒๑

เรือโท ยงยุทธ สัจจวาณิชย์

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข

^{๒๖} ข้อ ๓ (๗๒) ซึ่งเพิ่มโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๙ แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๑๓

^{๒๗} ข้อ ๓ (๗๓) เพิ่มโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๑๑

^{๒๘} ข้อ ๓ (๗๔) แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๓๐

^{๒๙} ข้อ ๓ (๗๕) เพิ่มโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๒๓

^{๓๐} ข้อ ๓ (๗๖) เพิ่มโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๒๓

^{๓๑} ข้อ ๓ (๗๗) เพิ่มโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๒๕

^{๓๒} ข้อ ๓ (๗๘) เพิ่มโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๒๖

^{๓๓} ราชกิจจานุเบกษา เล่ม ๙๕/ตอนที่ ๖๘/หน้า ๒๐๗๖/๔ กรกฎาคม ๒๕๒๑

ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๒^{๓๔}

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๓^{๓๕}

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๔^{๓๖}

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ข้อ ๙ ยาที่ได้รับยกเว้นไม่เป็นยาอันตรายตาม (๘) ข (๙) ข ค (๑๕) ง (๒๓) ก ข (๓๒) ข ค ง (๓๓) ข ค (๓๗) ง จ ฉ (๔๒) ข (๔๗) ข และ (๔๙) ของข้อ ๓ แห่งประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับลงวันที่ ๒๖ พฤษภาคม ๒๕๒๑ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุขฉบับนี้ จะต้องเป็นไปตามสูตร ข้อบ่งใช้ วิธีใช้ ขนาดบรรจุ และข้อความคำเตือนสำหรับยาที่ได้รับยกเว้นไม่เป็นยาอันตรายท้ายประกาศฉบับนี้

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

[เอกสารแนบท้าย]

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

๑.^{๓๗} สูตร ข้อบ่งใช้ วิธีใช้ ขนาดบรรจุ และข้อความของคำเตือน สำหรับยาที่ได้รับยกเว้นไม่เป็นยาอันตรายตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข วันที่ ๘ สิงหาคม พ.ศ. ๒๕๓๐ เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๔ (แก้ไขเพิ่มเติม โดยแก้ไขเพิ่มเติมรายการที่ ๑๑ และรายการที่ ๕ และยกเลิกรายการที่ ๑)

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงาน (ดูข้อมูลจากภาพกฎหมาย)

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๕^{๓๘}

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ข้อ ๒ ให้ยาที่ได้รับยกเว้นไม่เป็นยาอันตรายตาม (๓๘) ข. ของข้อ ๓ แห่งประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับลงวันที่ ๒๖ พฤษภาคม ๒๕๒๑ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๔ ลงวันที่ ๘ สิงหาคม ๒๕๓๐ จะต้องเป็นไปตามสูตร ข้อบ่งใช้ วิธีใช้ ขนาดบรรจุ และข้อความคำเตือนสำหรับยาที่ได้รับยกเว้นไม่เป็นยาอันตรายท้ายประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๔ ลงวันที่ ๘ สิงหาคม ๒๕๓๐

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๖^{๓๙}

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

^{๓๔} ราชกิจจานุเบกษา เล่ม ๑๐๓/ตอนที่ ๓๗/ฉบับพิเศษ หน้า ๗/๖ มีนาคม ๒๕๒๙

^{๓๕} ราชกิจจานุเบกษา เล่ม ๑๐๓/ตอนที่ ๙๘/ฉบับพิเศษ หน้า ๔๖/๖ มิถุนายน ๒๕๒๙

^{๓๖} ราชกิจจานุเบกษา เล่ม ๑๐๔/ตอนที่ ๒๕๘/ฉบับพิเศษ หน้า ๑๖/๑๑ ธันวาคม ๒๕๓๐

^{๓๗} สูตร ข้อบ่งใช้ วิธีใช้ ขนาดบรรจุ และข้อความของคำเตือน สำหรับยาที่ได้รับการยกเว้นไม่เป็นยาอันตรายตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข วันที่ ๘ สิงหาคม พ.ศ. ๒๕๓๐ เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๔ แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๑๐ ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๑๗ และประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๒๐

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

^{๓๘} ราชกิจจานุเบกษา เล่ม ๑๐๕/ตอนที่ ๑๖๗/ฉบับพิเศษ หน้า ๘/๑๖ ตุลาคม ๒๕๓๑

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๒๐^{๕๓} กฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๒๑^{๕๔} สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๒๒^{๕๕} สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา [เอกสารแนบท้าย] สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา ๑. สูตร ขอบ่งใช้ วิธีใช้ ขนาดบรรจุ และข้อความคำเตือนสำหรับยาที่ได้รับการ สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ยกเว้นไม่เป็นยาอันตรายตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๒๒^{๕๖}

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา (ดูข้อมูลจากภาพกฎหมาย) สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๒๓^{๕๖} สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๒๔^{๕๗} สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา ข้อ ๓ ยาที่ได้รับการยกเว้นไม่เป็นยาอันตรายตาม (๙) ง จ (๓๒) จ ฉ ของข้อ ๓ สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา แห่งประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับลงวันที่ ๒๖ พฤษภาคม ๒๕๒๑ ซึ่งแก้ไข สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา
เพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุขฉบับนี้ จะต้องเป็นไปตามสูตร ขอบ่งใช้ วิธีการใช้ ขนาด
บรรจุ และข้อความคำเตือน สำหรับยาที่ได้รับยกเว้นไม่เป็นยาอันตรายท้ายประกาศฉบับนี้

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา [เอกสารแนบท้าย] สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

๑. สูตร ขอบ่งใช้ วิธีใช้ ขนาดบรรจุ และข้อความของคำเตือน สำหรับยาที่ได้รับการ
ยกเว้นไม่เป็นยาอันตรายตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข วันที่ ๘ สิงหาคม ๒๕๓๐ เรื่อง ยา
อันตราย ฉบับที่ ๔ ลงวันที่ ๘ สิงหาคม ๒๕๓๐ (เอกสารแนบท้ายประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง
ยาอันตราย ฉบับที่ ๒๔ ลงวันที่ ๑๖ กันยายน พ.ศ. ๒๕๕๔) สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา (ดูข้อมูลจากภาพกฎหมาย) สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

๕๒ ราชกิจจานุเบกษา เล่ม ๑๒๒/ตอนพิเศษ ๗๑ ง/หน้า ๑๕/๒๖ สิงหาคม ๒๕๔๘ สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

๕๓ ราชกิจจานุเบกษา เล่ม ๑๒๔/ตอนพิเศษ ๑๑๕ ง/หน้า ๑๓/๑๗ กันยายน ๒๕๕๐ สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

๕๔ ราชกิจจานุเบกษา เล่ม ๑๒๕/ตอนพิเศษ ๑๐๐ ง/หน้า ๑๘/๑๖ มิถุนายน ๒๕๕๑ สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

๕๕ ราชกิจจานุเบกษา เล่ม ๑๒๕/ตอนพิเศษ ๑๖๖ ง/หน้า ๑๘/๑๗ ตุลาคม ๒๕๕๑ สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

๕๖ ราชกิจจานุเบกษา เล่ม ๑๒๘/ตอนพิเศษ ๑๐๓ ง/หน้า ๒๙/๙ กันยายน ๒๕๕๔ สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

๕๗ ราชกิจจานุเบกษา เล่ม ๑๒๘/ตอนพิเศษ ๑๐๗ ง/หน้า ๓/๑๙ กันยายน ๒๕๕๔ สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๒๕^{๕๘}

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๒๖^{๕๙}

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๒๗^{๖๐}

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ข้อ ๒ ประกาศฉบับนี้ให้ใช้บังคับเมื่อพ้นกำหนดหนึ่งร้อยยี่สิบวันนับตั้งแต่วันที่ถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษา เป็นต้นไป

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๒๘^{๖๑}

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ข้อ ๑ ประกาศฉบับนี้ให้ใช้บังคับเมื่อพ้นกำหนดหนึ่งร้อยแปดสิบวันนับตั้งแต่วันที่ถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษา เป็นต้นไป

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๒๙^{๖๒}

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ข้อ ๑ ประกาศฉบับนี้ให้ใช้บังคับเมื่อพ้นกำหนดหนึ่งร้อยแปดสิบวันนับตั้งแต่วันที่ถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษา เป็นต้นไป

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๓๐^{๖๓}

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ข้อ ๑ ประกาศฉบับนี้ให้ใช้บังคับตั้งแต่วันที่ถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษา เป็นต้นไป

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ข้อ ๓ ให้ผู้รับอนุญาตที่ประสงค์จะทำการผลิต นำหรือส่งเข้ามาในราชอาณาจักรซึ่งยาแผนปัจจุบัน ที่ได้รับการยกเว้นตามข้อ ๒ ของประกาศนี้ ยื่นคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาพร้อมกับเอกสารกำกับยาสำหรับประชาชนซึ่งมีรายละเอียดตามเอกสารท้ายประกาศนี้ และเมื่อได้รับใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาแล้ว จึงจะผลิตหรือนำหรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรได้

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

ข้อ ๔ ให้ผู้รับอนุญาตผลิต นำหรือส่งเข้ามาในราชอาณาจักรซึ่งยาแผนปัจจุบันที่ได้ขึ้นทะเบียนตำรับยาไว้ และมีสูตรตำรับที่ได้รับการยกเว้นตามข้อ ๒ ของประกาศนี้ สามารถขอแก้ไขรายการในทะเบียนตำรับยาได้ โดยยื่นคำขอแก้ไขทะเบียนตำรับยาพร้อมกับเอกสารกำกับยาสำหรับ

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

สำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา

^{๕๘} ราชกิจจานุเบกษา เล่ม ๑๒๙/ตอนพิเศษ ๘๙ ง/หน้า ๒๔/๖ มิถุนายน ๒๕๕๕
^{๕๙} ราชกิจจานุเบกษา เล่ม ๑๒๙/ตอนพิเศษ ๑๙๔ ง/หน้า ๓๐/๒๕ ธันวาคม ๒๕๕๕
^{๖๐} ราชกิจจานุเบกษา เล่ม ๑๓๑/ตอนพิเศษ ๙๑ ง/หน้า ๒๕/๓๐ พฤษภาคม ๒๕๕๗
^{๖๑} ราชกิจจานุเบกษา เล่ม ๑๓๔/ตอนพิเศษ ๙๗ ง/หน้า ๑๗/๔ เมษายน ๒๕๖๐
^{๖๒} ราชกิจจานุเบกษา เล่ม ๑๓๔/ตอนพิเศษ ๒๙๒ ง/หน้า ๑๐/๒๗ พฤศจิกายน ๒๕๖๐
^{๖๓} ราชกิจจานุเบกษา เล่ม ๑๓๕/ตอนพิเศษ ๒๙๑ ง/หน้า ๑๓๔/๑๙ พฤศจิกายน ๒๕๖๑

