

## ประกาศกระทรวงสาธารณสุข

### เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ

(รวมทุกฉบับ)

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๓๖ (๔) แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข โดยคำแนะนำของคณะกรรมการยาประกาศระบุนยาแผนปัจจุบัน ดังต่อไปนี้ เป็นยาควบคุมพิเศษ

#### ข้อ ๑ ในประกาศนี้

“ยา” หมายความว่า ตัวยา ยาปรุงสำเร็จ หรือยาบรรจุเสร็จที่มีตัวยาเหล่านั้น

“ยาสำหรับใช้เฉพาะที่” หมายความว่า ยาที่มีความมุ่งหมายสำหรับใช้เฉพาะที่กับ

ผิวหนัง หู ตา จมูก คอ หรือปาก

#### ข้อ ๒ ให้ยกเลิก

(๑) ประกาศกระทรวงสาธารณสุขระบุนยาควบคุมพิเศษตามความในพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ลงวันที่ ๓ มกราคม พ.ศ. ๒๕๑๑

(๒) ประกาศกระทรวงสาธารณสุขระบุนยาควบคุมพิเศษตามความในพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ลงวันที่ ๑๒ มีนาคม พ.ศ. ๒๕๑๓

(๓) ประกาศกระทรวงสาธารณสุขระบุนยาควบคุมพิเศษตามความในพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ลงวันที่ ๑๙ เมษายน พ.ศ. ๒๕๑๔

(๔) ประกาศกระทรวงสาธารณสุขระบุนยาควบคุมพิเศษตามความในพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ลงวันที่ ๕ มกราคม พ.ศ. ๒๕๑๖

(๕) ประกาศกระทรวงสาธารณสุขระบุนยาควบคุมพิเศษตามความในพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ลงวันที่ ๔ กุมภาพันธ์ พ.ศ. ๒๕๑๙

#### ข้อ ๓ ยาดังต่อไปนี้เป็นยาควบคุมพิเศษ

(๑) อะเซตามิโนลิด (Acetanilid) ยกเว้นที่มุ่งหมายในการทำให้คงตัว (Stabilizers) ซึ่งมีปริมาณไม่เกินร้อยละ ๐.๐๒๕

(๒) เอ็น - เมทิลอะเซตามิโนลิด (N-Methylacetanilid)

(๓) เมตา - เมทิลอะเซตามิโนลิด (Meta-Methylacetanilid)

(๔) ออร์โธ-เมทิลอะเซตามิโนลิด (Ortho-Methylacetanilid)

(๕) พารา-เมทิลอะเซตามิโนลิด (Para-Methylacetanilid)

(๖) อะมิโนพัยริน (Aminopyrin) ซึ่งมุ่งหมายที่จะใช้สำหรับเด็กที่มีอายุต่ำกว่า ๖ ปี

(๗) ยาจำพวกกรักษาโรคมะเร็ง (Anti-neoplastics)

(๘) อะปิออล (Apiol)

(๙) ยาจำพวกสารประกอบของสารหนู (Arsenical compounds)

(๑๐) ยาจำพวกบาร์บิตูเรตส์ (Barbiturates) ยกเว้นที่ประกาศเป็นวัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท

(๑๑) โบรมิโซวาลูม (Bromisovalum)

(๑๒) คาร์โบรมาล (Carbromal)

(๑๓) อะเซติลคาร์โบรมาล (Acetylcarbromal)

(๑๔) เอคทิลยูเรีย (Ectylurea)

(๑๕) แคนทาทริดีส (Cantharides)

(๑๖) แคนทาทริดีน (Cantharidin)

(๑๗) ยาจำพวกคลอรัล (Chlorals) ยกเว้น

(ก) สำหรับใช้เฉพาะที่

(ข) คลอโรลิวตานอล (Chlorobutanol) ที่ประกาศเป็นยาอันตราย

(๑๘) ซินโคเฟน (Cinchophen)

(๑๙) นีโอซินโคเฟน (Neocinchophen)

(๒๐) เมล็ดสลอด (Croton seed)

(๒๑) น้ำมันสลอด (Croton oil)

(๒๒) กรดไฮโดรไซยานิก (Hydrocyanic acid) และเกลือของกรดไฮโดรไซยานิก

(Salts of Hydrocyanic acid)

(๒๓) น้ำมันแอมมอนด์ชนิดขม (Bitter Almond oil)

(๒๔) น้ำมันอะปริคอตชนิดขม (Bitter Apricot oil)

(๒๕) โพแทสเซียมไทโอไซยาเนท (Potassium Thiocyanate) ยกเว้นที่มุ่งหมายในการ

ทำให้คงตัว (Stabilizers) ในปริมาณไม่เกินร้อยละ ๐.๐๒๕

(๒๖) โซเดียมไทโอไซยาเนท (Sodium Thiocyanate) ยกเว้นที่มุ่งหมายในการทำให้คง

ตัว (Stabilizers) ในปริมาณไม่เกินร้อยละ ๐.๐๒๕

(๒๗) น้ำมันซาวิน (Oil of Savin)

(๒๘) ยาจำพวกทำให้ประสาท หรือจิตหลอน (Psychotomimetic drugs) ยกเว้นที่

ประกาศเป็นวัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท

(๒๙) ยาจำพวกกัมมันตรังสี (Radiopharmaceuticals)

(๓๐) ซัลฟานิลาไมด์ (Sulfanilamide) เฉพาะที่ใช้สำหรับรับประทาน

(๓๑) ซัลโฟนมีเทน (Sulfonmethane)

(๓๒) ซัลโฟนเอทิลมีเทน (Sulfonethylmethane)

(๓๓) ยาจำพวกทำให้ชาทั้งกาย หรือสลบ (General Anesthetics)

(๓๔) ยาจำพวกคอร์ติโคสเตอรอยด์ (Corticosteroids) ที่ได้จากรวมชาติหรือได้จากการสังเคราะห์ ยกเว้นที่ประกาศเป็นยาอันตราย

(๓๕) เฟนิลบิวตาโซน (Phenylbutazone) เกลือของเฟนิลบิวตาโซน (Salts of Phenylbutazone) ยกเว้นที่ใช้เฉพาะกับผิวหนัง

(๓๖) อ็อกซีเฟนบิวตาโซน (Oxyphenbutazone) ยกเว้นที่ใช้เฉพาะกับผิวหนัง

(๓๗) คลอไฟเบรท (Clofibrate) <sup>[๑]</sup>

(๓๘) เฟนฟลูรามีน (Fenfluramine) และเด็กซ์เฟนฟลูรามีน (Dexfenfluramine)

รวมทั้งยาที่ชื่ออื่นซึ่งมีสูตรทางเคมีอย่างเดียวกันกับยาดังกล่าว เกลือและเอสเทอร์ใด ๆ ของยาดังกล่าว และยาปรุงสำเร็จที่มีตัวยาดังกล่าวผสมอยู่ด้วย <sup>[๒] [๓]</sup>

(๓๙) คลอแรมเฟนิคอล (Chloramphenicol) เกลือของคลอแรมเฟนิคอล (Salts of Chloramphenicol) ซึ่งมุ่งหมายที่จะใช้สำหรับเด็ก <sup>[๔]</sup>

(๔๐) ยาจำพวกอะนาโบลิก สเตอโรยด์ (Anabolic steroid) ในสูตรตำรับยาเดี่ยว <sup>[๕]</sup>

(๔๑) ยาที่มีส่วนผสมของอะนาโบลิก สเตอโรยด์ (Anabolic steroid) กับวิตามิน (Vitamins) หรือ Anabolic steroid กับ ไซโปรเฮปทาดีน (Cyproheptadine) หรือ Anabolic steroid กับ Vitamins และ Cyproheptadine <sup>[๖]</sup>

(๔๒) ยาผสมที่ใช้สำหรับรักษาโรคหอบหืดที่มีตัวยาสเตอโรยด์ (Steroid) ผสมอยู่ ชนิดฉีดพ่น <sup>[๗]</sup>

(๔๓) ยาที่มีนิโคติน (Nicotine) หรือสารประกอบของนิโคตินซึ่งมุ่งหมายที่จะใช้ สำหรับช่วยการอดบุหรี่ <sup>[๘] [๙]</sup>

(๔๔) ยาากลุ่มเรตินอยด์ (Retinoid) <sup>[๑๐] [๑๑]</sup>

(๔๕) ยากลาฟิเนน (Glafenine) และฟลอคตาฟิเนน (Floctafenine) <sup>[๑๒]</sup>

(๔๖) ยาอีริโทรพอยอิติน (Erythropoietin) ทุกรูปแบบ <sup>[๑๓]</sup>

(๔๗) ยาแกนไซโคลเวีย (Ganciclovir) <sup>[๑๔]</sup>

(๔๘) ยาไดดาโนซีน (Didanosine) และยาซิดอวูดีน (Zidovudine) <sup>[๑๕]</sup>

<sup>1</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๒ ลงวันที่ ๓๐ กันยายน ๒๕๒๓

<sup>๒</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๓ ลงวันที่ ๑๙ ตุลาคม ๒๕๒๗

<sup>๓</sup> แก้ไขเพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๑๙ ลงวันที่ ๑ กันยายน ๒๕๔๐

<sup>๔</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๔ ลงวันที่ ๒๔ มีนาคม ๒๕๓๐

<sup>๕</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๕ ลงวันที่ ๒๒ สิงหาคม ๒๕๓๒

<sup>๖</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๖ ลงวันที่ ๑๓ กันยายน ๒๕๓๓

<sup>๗</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๗ ลงวันที่ ๒๖ ธันวาคม ๒๕๓๓

<sup>๘</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๘ ลงวันที่ ๑ มีนาคม ๒๕๓๔

<sup>๙</sup> ยกเลิกโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๓๐ ลงวันที่ ๖ กรกฎาคม ๒๕๔๘

<sup>๑๐</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๙ ลงวันที่ ๑๐ กรกฎาคม ๒๕๓๔

<sup>๑๑</sup> แก้ไขเพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๑๔ ลงวันที่ ๓๑ พฤษภาคม ๒๕๓๖

<sup>๑๒</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๑๐ ลงวันที่ ๒๙ สิงหาคม ๒๕๓๔

<sup>๑๓</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๑๑ ลงวันที่ ๒๕ มีนาคม ๒๕๓๕

<sup>๑๔</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๑๒ ลงวันที่ ๒๕ มีนาคม ๒๕๓๕

<sup>๑๕</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๑๓ ลงวันที่ ๒๘ พฤษภาคม ๒๕๓๖

(๔๙) ยาเอทามิแวน (Ethamivan) ที่เป็นตำรับยาเดี่ยวในรูปแบบยาเม็ด (Injection) ยาน้ำสำหรับรับประทาน (Oral Solution) และตำรับยาผสมที่มีสูตรยาประกอบด้วย ยาเอทามิแวน (Ethamivan) อีโทฟิลลีน (Etofilline) และเฮกโซเบนดิน ไดไฮโดรคลอไรด์ (Hexobendine dihydrochloride) [๑๖]

(๕๐) ยาไดไพโรน (Dipyron) [๑๗]

(๕๑) ยาคลอซาพิน (Clozapine) [๑๘]

(๕๒) ยาที่มีผลในการเพิ่มหรือกดภูมิคุ้มกัน (Immunomodulators) [๑๙]

(๕๓) ยาจำพวกที่ใช้ในการวินิจฉัยโรค (Diagnostic agents) ที่ใช้โดยตรงต่อร่างกายมนุษย์หรือสัตว์ [๒๐]

(๕๔) ยาในกลุ่มที่ใช้รักษาอาการหย่อนสมรรถภาพทางเพศ (Erectile dysfunction) ซึ่งออกฤทธิ์โดยการยับยั้งเอนไซม์ฟอสโฟไดเอสเตอเรส ๕ (Phosphodiesterase-๕ Inhibitors) [๒๑] [๒๒]

(๕๕) ยาซิซาไพรด์ (Cisapride) [๒๓]

(๕๖) ยาไมโสพรอสตอล (Misoprostol) [๒๔]

(๕๗) ยาในกลุ่มสกัดกล้ามเนื้อประสาทกล้ามเนื้อ (Neuromuscular Blocking Agents) [๒๕]

(๕๘) ยาแผนปัจจุบันที่ใช้สำหรับมนุษย์ (ยาใหม่) แบบมีเงื่อนไข [๒๖]

(๕๙) ยาที่มีส่วนผสมของลอราทาดีน (Loratadine) ในลักษณะ immediate release กับ ซูโดเอเฟดรีน (Pseudoephedrine) หรือเกลือของซูดอเอเฟดรีน (Salt of Pseudoephedrine) ในลักษณะ Sustained release [๒๗] [๒๘]

(๖๐) ยาลามิวูดีน (Lamivudine) ที่ใช้รักษาโรคตับอักเสบริ่งชนิดบี [๒๙]

(๖๑) ยาคลอแรมเฟนิคอล (Chloramphenicol) ที่เป็นทะเบียนตำรับยาสำหรับสัตว์

[๓๐]

<sup>๑๖</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๑๕ ลงวันที่ ๓ พฤศจิกายน ๒๕๓๖

<sup>๑๗</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๑๖ ลงวันที่ ๑๙ มกราคม ๒๕๓๗

<sup>๑๘</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๑๗ ลงวันที่ ๑๙ กรกฎาคม ๒๕๓๘

<sup>๑๙</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๑๘ ลงวันที่ ๑๐ กุมภาพันธ์ ๒๕๔๐

<sup>๒๐</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๒๐ ลงวันที่ ๑๒ มกราคม ๒๕๔๑

<sup>๒๑</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๒๑ ลงวันที่ ๕ เมษายน ๒๕๔๒

<sup>๒๒</sup> แก้ไขเพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๓๕ ลงวันที่ ๑๒ กันยายน ๒๕๕๑

<sup>๒๓</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๒๓ ลงวันที่ ๓๐ กรกฎาคม ๒๕๔๔

<sup>๒๔</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๒๓ ลงวันที่ ๓๐ กรกฎาคม ๒๕๔๔

<sup>๒๕</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๒๓ ลงวันที่ ๓๐ กรกฎาคม ๒๕๔๔

<sup>๒๖</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๒๓ ลงวันที่ ๓๐ กรกฎาคม ๒๕๔๔

<sup>๒๗</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๒๔ ลงวันที่ ๓๐ กุมภาพันธ์ ๒๕๔๕

<sup>๒๘</sup> ยกเลิกโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๔๓ ลงวันที่ ๒๘ กันยายน ๒๕๕๕

<sup>๒๙</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๒๔ ลงวันที่ ๓๐ กุมภาพันธ์ ๒๕๔๕

<sup>๓๐</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๒๕ ลงวันที่ ๔ มิถุนายน ๒๕๔๕

- (๖๒) ยาไดโนพรอสโตน (Dinoprostone) <sup>[๓๑]</sup>
- (๖๓) ยาซัลพรอสโตน (Sulprostone) <sup>[๓๒]</sup>
- (๖๔) ยาคลอแรมเฟนิคอล (Chloramphenicol) ที่ใช้ภายในสำหรับผู้ป่วย <sup>[๓๓]</sup>
- (๖๕) ยารักษาโรคจิตเภท (Antipsychotic drugs) <sup>[๓๔]</sup>
- (๖๖) ยาเลฟลูโนไมด์ (Leflunomide) <sup>[๓๕]</sup>
- (๖๗) ยาโอเซลทามิเวียร์ (Oseltamivir) <sup>[๓๖]</sup>
- (๖๘) ยาธาไลโดไมด์ (Thalidomide) <sup>[๓๗]</sup>
- (๖๙) ยาแอสไพริน (Aspirin) ยกเว้นที่ใช้สำหรับแก้ปวด ลดไข้ <sup>[๓๘]</sup>
- (๗๐) ยารักษาโรคอัลไซเมอร์ <sup>[๓๙]</sup>
- (๗๑) ยากลุ่มอนุพันธ์ฟีนโทอะซีน (Phenothiazine derivatives) ที่เป็นทะเบียนตำรับยาสำหรับสัตว์ <sup>[๔๐] [๔๑]</sup>
- (๗๒) ยาม็อกซิเด็คทิน (Moxidectin) <sup>[๔๒]</sup>
- (๗๓) ยากลุ่มรักษาความดันโลหิตสูงในหลอดเลือดแดงปอด <sup>[๔๓]</sup>
- (๗๔) ยากลุ่มขับเหล็กที่มีข้อบ่งใช้ในการรักษาภาวะธาตุเหล็กเกิน <sup>[๔๔]</sup>
- (๗๕) ยาลินาไลโดไมด์ (Lenalidomide) <sup>[๔๕]</sup>
- (๗๖) ยาสูตรผสมที่มีซูโดอีเฟดรีน (Pseudoephedrine) เป็นส่วนประกอบในรูปแบบยาเม็ดแคปซูล และน้ำ ยกเว้นสูตรผสมที่มีพาราเซตามอล (Paracetamol) เป็นส่วนประกอบ <sup>[๔๖] [๔๗]</sup>
- (๗๗) ยาซานามิเวียร์ (Zanamivir) <sup>[๔๘]</sup>
- (๗๘) ยาที่มีไฟโกลิทาโซน (Pioglitazone) เป็นส่วนประกอบ <sup>[๔๙]</sup>

<sup>๓๑</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๒๗ ลงวันที่ ๓๐ กรกฎาคม ๒๕๔๕

<sup>๓๒</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๒๗ ลงวันที่ ๓๐ กรกฎาคม ๒๕๔๕

<sup>๓๓</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๒๖ ลงวันที่ ๓ กรกฎาคม ๒๕๔๕

<sup>๓๔</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๒๘ ลงวันที่ ๒๒ เมษายน ๒๕๔๖

<sup>๓๕</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๒๙ ลงวันที่ ๓๑ มกราคม ๒๕๔๘

<sup>๓๖</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๓๑ ลงวันที่ ๒๘ มีนาคม ๒๕๔๙

<sup>๓๗</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๓๒ ลงวันที่ ๔ เมษายน ๒๕๕๐

<sup>๓๘</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๓๓ ลงวันที่ ๒๐ พฤษภาคม ๒๕๕๐

<sup>๓๙</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๓๔ ลงวันที่ ๗ สิงหาคม ๒๕๕๐

<sup>๔๐</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๓๖ ลงวันที่ ๘ กันยายน ๒๕๕๒

<sup>๔๑</sup> แก้ไขเพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๔๕ ลงวันที่ ๒๙ เมษายน ๒๕๕๗

<sup>๔๒</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๓๗ ลงวันที่ ๒ ก.พ. ๕๓)

<sup>๔๓</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๓๘ ลงวันที่ ๑๒ เม.ย. ๕๓)

<sup>๔๔</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๓๘ ลงวันที่ ๑๒ เม.ย. ๕๓)

<sup>๔๕</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๓๙ ลงวันที่ ๑ มี.ค. ๕๔)

<sup>๔๖</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๔๐ ลงวันที่ ๑๖ ก.ย. ๕๔)

<sup>๔๗</sup> ยกเลิกโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๔๓ ลงวันที่ ๒๘ ก.ย. ๕๕)

<sup>๔๘</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๔๑ ลงวันที่ ๒๖ มีนาคม ๒๕๕๕

<sup>๔๙</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๔๒ ลงวันที่ ๑๓ กรกฎาคม ๒๕๕๕

- (๓๙) ยาไนมิซูลิด์ (Nimesulide) ยกเว้นที่เป็นยาใช้ภายนอก <sup>[๕๐]</sup>
- (๔๐) ยากลุ่มออกฤทธิ์กระตุ้นแอลฟา-ทู-แอดรีเนอร์จิก (alpha-๒-adrenergic agonists) ที่เป็นทะเบียนตำรับยาสำหรับสัตว์ <sup>[๕๑]</sup>
- (๔๑) ยากลุ่มอนุพันธ์เบนโซไดอะซีพีน (Benzodiazepine derivatives) ที่เป็นทะเบียนตำรับยาสำหรับสัตว์ <sup>[๕๒]</sup>
- (๔๒) ยากลุ่มอนุพันธ์บิวทีโรฟีโนน (Butyrophenone derivatives) ที่เป็นทะเบียนตำรับยาสำหรับสัตว์ <sup>[๕๓]</sup>
- (๔๓) ยาเพนิซิลลามีน (ดี-เพนิซิลลามีน) [Penicillamine (D-Penicillamine)] <sup>[๕๔]</sup>
- (๔๔) ยาโคลิสทีมีเทท โซเดียม (Colistimethate sodium) ชนิดฉีด สำหรับมนุษย์ <sup>[๕๕]</sup>
- (๔๕) ยาฟีนาโซไพริดีน (Phenazopyridine) ตำรับยาเดี่ยว ชนิดรับประทาน <sup>[๕๖]</sup>
- (๔๖) ยาพิเพอราซีน (Piperazine) ที่เป็นทะเบียนตำรับยาสำหรับมนุษย์ <sup>[๕๗] [๕๘]</sup>
- (๔๗) ' ยาต้านแบคทีเรียที่มีวิธีการใช้โดยผสมอาหารสัตว์ (Medicated premix) (Medicated premix) <sup>[๕๙] [๖๐]</sup>
- (๔๘) ยากลุ่มควิโนโลนและอนุพันธ์ (Quinolones and derivatives) ที่ใช้สำหรับสัตว์ <sup>[๖๑]</sup>
- (๔๙) ยากลุ่มเซฟาโลสปอริน (Cephalosporins) ที่ใช้สำหรับสัตว์ <sup>[๖๒]</sup>
- (๕๐) ยากลุ่มมาโครไลด์ (Macrolides) ที่ใช้สำหรับสัตว์ <sup>[๖๓]</sup>
- (๕๑) ยากลุ่มโพลิมิกซิน (Polymyxins) ที่ใช้สำหรับสัตว์ <sup>[๖๔]</sup>
- (๕๒) 'ยาฟูราโซลิโดน (Furazolidone) ชนิดรับประทาน สำหรับมนุษย์ <sup>[๖๕]</sup>
- (๕๓) ยานีโอไมซิน (Neomycin) ชนิดรับประทาน สำหรับมนุษย์ <sup>[๖๖]</sup>
- 
- <sup>๕๐</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๔๔ ลงวันที่ ๑๓ พฤศจิกายน ๒๕๕๕
- <sup>๕๑</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๔๕ ลงวันที่ ๒๙ เมษายน ๒๕๕๗
- <sup>๕๒</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๔๕ ลงวันที่ ๒๙ เมษายน ๒๕๕๗
- <sup>๕๓</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๔๕ ลงวันที่ ๒๙ เมษายน ๒๕๕๗
- <sup>๕๔</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๔๖ ลงวันที่ ๒๙ เมษายน ๒๕๕๗
- <sup>๕๕</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๔๗ ลงวันที่ ๒ มีนาคม ๒๕๖๑
- <sup>๕๖</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๔๘ ลงวันที่ ๔ เมษายน ๒๕๖๑
- <sup>๕๗</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๔๙ ลงวันที่ ๒๐ มิถุนายน ๒๕๖๑
- <sup>๕๘</sup> แก้ไขเพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๕๑ ลงวันที่ ๒๘ มีนาคม ๒๕๖๒
- <sup>๕๙</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๕๐ ลงวันที่ ๗ มกราคม ๒๕๖๒
- <sup>๖๐</sup> แก้ไขเพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๕๔ ลงวันที่ ๒๗ กันยายน ๒๕๖๒
- <sup>๖๑</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๕๐ ลงวันที่ ๗ มกราคม ๒๕๖๒
- <sup>๖๒</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๕๐ ลงวันที่ ๗ มกราคม ๒๕๖๒
- <sup>๖๓</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๕๐ ลงวันที่ ๗ มกราคม ๒๕๖๒
- <sup>๖๔</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๕๐ ลงวันที่ ๗ มกราคม ๒๕๖๒
- <sup>๖๕</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๕๒ ลงวันที่ ๒๙ พฤษภาคม ๒๕๖๒
- <sup>๖๖</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๕๒ ลงวันที่ ๒๙ พฤษภาคม ๒๕๖๒

(๙๔) ยาไดไอโอดไฮดรอกซีควิน (Diiodohydroxyquin) รวมถึงชื่อสามัญทางยาอื่นที่หมายถึงยาไดไอโอดไฮดรอกซีควิน ชนิดรับประทาน สำหรับมนุษย์ <sup>๖๗</sup>

(๙๕) ยาในกลุ่มรักษาวัณโรค (Antituberculous drugs) ชนิดรับประทาน และชนิดฉีด ที่ใช้สำหรับมนุษย์ ยกเว้นยาในกลุ่มฟลูออโรควิโนโลน (Fluoroquinolones) ชนิดรับประทาน และกลุ่มแมคโครไลด์ (Macrolides) ชนิดรับประทาน <sup>๖๘</sup>

(๙๖) ยาต้านแบคทีเรีย ชนิดฉีด ที่ใช้สำหรับมนุษย์ <sup>๖๙</sup>

(๙๗) ยาที่มีส่วนประกอบของ Aglepristone ที่ใช้สำหรับสัตว์ <sup>๗๐</sup>

---

<sup>๖๗</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๕๒ ลงวันที่ ๒๙ พฤษภาคม ๒๕๖๒

<sup>๖๘</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๕๓ ลงวันที่ ๒๖ กรกฎาคม ๒๕๖๒

<sup>๖๙</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๕๓ ลงวันที่ ๒๖ กรกฎาคม ๒๕๖๒

<sup>๗๐</sup> เพิ่มเติมโดย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๕๕ ลงวันที่ ๑๗ มีนาคม ๒๕๖๖