

ประกาศกระทรวงสาธารณสุข

เรื่อง ยาอันตราย

(รวมทุกฉบับ)

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๓๖ (๒) 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 ๔ 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 ยาดังต่อไปนี้เป็นยาอันตราย

(๑) ยาจำพวกลดความดันเลือด (Hypotensive drugs)

(๒) ยาจำพวกขยายหลอดเลือดส่วนขอบ (Peripheral vasodilators) ยกเว้น

ก. ไนอาซิน (Niacin) ไม่เกิน ๒๐ มิลลิกรัมต่อขนาดรับประทานหนึ่งมื้อ

ข. ยาจำพวกขยายหลอดเลือดที่ใช้เฉพาะที่กับผิวหนัง

(๓) ยาจำพวกขยายหลอดเลือดโคโรนารี (Coronary vasodilators) ยกเว้นที่ใช้สำหรับสูดดม

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

(๕) ยาจำพวกรักษาอาการภาวะหัวใจเสียจังหวะ (Antiarrhythmic drugs)

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

(๓) ยาจำพวกแสดงฤทธิ์ต่อหัวใจหรือหลอดเลือด (Cardiovascular drugs)

(๔) ยาจำพวกแก้ไอ (Antitussive drugs) ยกเว้น ที่ใช้สำหรับขับเสมหะ (Expectorants) ^{[๑] [๒]}

(๕) ยาจำพวกแอดรีเนอร์จิก (Adrenergic drugs) ยกเว้น ^{[๓] [๔] [๕]}

ก. ที่ใช้สำหรับหยุดจมูก 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 ผสมกับคลอร์เฟนิรามีน (Chlorpheniramine) ขนาดไม่เกิน ๔ มิลลิกรัม หรือบรอมเฟนิรามีน (Brompheniramine) ขนาดไม่เกิน ๔ มิลลิกรัม ที่ผลิตขึ้นเป็นยาบรรจุเสร็จชนิดเม็ดหรือแคปซูล

จ. ฟีนิลเอพรีน (Phenylephrine) ขนาดไม่เกิน ๑๐ มิลลิกรัม ผสมกับพาราเซตามอล (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) ทั้งที่ได้จากพฤษชาติและที่ได้จากการสังเคราะห์ รวมทั้งแอลคาลอยด์และเกลือของแอลคาลอยด์ที่ได้จากพฤษชาติเหล่านั้น ยกเว้น

ก. ยาสกัดเบลลาดอนนา (Belladonna Extract) ทิงเจอร์เบลลา ดอนนา (Belladonna Tincture) ยาสกัดไฮออสไซยามัส (Hyoscyamus Extract) ทิงเจอร์ไฮออสไซยามัส (Hyoscyamus Tincture) หรือทิงเจอร์ สะตราโมเนียม (Stramonium Tincture) ที่มีขนาดรับประทานในมือหนึ่งไม่เกิน ขนาดรับประทานอย่างต่ำสุดของยาเหล่านั้นที่กำหนดไว้ในตำรายาที่รัฐมนตรี ประกาศ

ข. ไฮออสไซยามีนซัลเฟต (Hyoscyamine Sulphate) ที่มีขนาดรับประทานในมือหนึ่งไม่เกิน ๑๒๕ ไมโครกรัม

(๑๓) ยาจำพวกสกัดกั้นประสาทกล้ามเนื้อ (Neuromuscular blocking drugs) ^[๖]

^๑ แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๔ ลงวันที่ ๔ สิงหาคม ๒๕๓๐

^๒ แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๒๐ ลงวันที่ ๒ สิงหาคม ๒๕๕๐

^๓ แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๔ ลงวันที่ ๔ สิงหาคม ๒๕๓๐

^๔ ยกเลิกโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๑๗ ลงวันที่ ๑๗ สิงหาคม ๒๕๔๕

^๕ แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๒๔ ลงวันที่ ๑๖ กันยายน ๒๕๕๔

^๖ ยกเลิกโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๑๓ ลงวันที่ ๑๔ ตุลาคม ๒๕๔๔

(๑๔) ยาจำพวกผ่อนคลายกล้ามเนื้อ ซึ่งออกฤทธิ์ที่ประสาทส่วนกลาง (Centrally acting muscle relaxants) รวมทั้งยารักษาอาการโรคพาร์กินสัน (Antiparkinson drugs) นอกจากนี้ที่ประกาศเป็นยาควบคุมพิเศษ ^[๗]

(๑๕) ยาจำพวกขับปัสสาวะ (Diuretic drugs) ยกเว้น ^[๘]

ก. ยาขับปัสสาวะจำพวกออสโมติก (Osmotic diuretic drugs)

ข. อุวาเออร์ซี (Uva Ursi)

ค. บุษชู (Buchu)

ง. ไฮโดรคลอโรไทอะไซด์ (Hydrochlorothiazide) ขนาด ๕๐ มิลลิกรัม ที่ผลิตขึ้นเป็นยาบรรจุเสร็จชนิดเม็ด

(๑๖) ยาจำพวกกระตุ้นกล้ามเนื้อเรียบของมดลูก (Oxytocic drugs) ยกเว้นที่ประกาศเป็นยาควบคุมพิเศษ ^[๙]

(๑๗) ยาจำพวกฮอร์โมนของต่อมพิทูอิทารี (Pituitary hormones)

(๑๘) ยาจำพวกคอร์ติโคสเตอรอยด์ (Corticosteroids) ที่ได้จากธรรมชาติ หรือที่ได้จากการสังเคราะห์สำหรับใช้เฉพาะที่

(๑๙) ยาจำพวกฮอร์โมนของตับอ่อน (Pancreatic hormones) รวมทั้งยาจำพวกที่ใช้รับประทานเพื่อทำให้น้ำตาลในเลือดลดลง (oral hypoglycemic drugs)

(๒๐) ยาจำพวกฮอร์โมนของต่อมพาราไธรอยด์ (Parathyroid hormones) ที่ได้จากธรรมชาติ หรือที่ได้จากการสังเคราะห์

(๒๑) ยาจำพวกฮอร์โมนของต่อมธัยรอยด์ (Thyroid hormones) ที่ได้จากธรรมชาติหรือที่ได้จากการสังเคราะห์

(๒๒) ยาจำพวกแอนติธัยรอยด์ (Antithyroid drugs)

(๒๓) ยาจำพวกฮอร์โมนของรังไข่ (Ovarian hormones) ที่ได้จากธรรมชาติ หรือที่ได้จากการสังเคราะห์ ยกเว้น ^{[๑๐] [๑๑]}

ก. เอทินิลเอสตราไดโอดอล (Ethinylestradiol) ขนาด ๐.๐๓-๐.๐๕ มิลลิกรัม ผสมกับ นอร์เจสทรีล (Norgestrel) ขนาด ๐.๒๕-๐.๕ มิลลิกรัม เลโนนอร์เจสทรีล (Levonorgestrel) ขนาด ๐.๑๒๕-๐.๒๕ มิลลิกรัม นอร์เอทิสเตอโรน (Norethisterone) ขนาด ๑.๐-๒.๕ มิลลิกรัม นอร์เอทิสเตอโรน อะซีเตต

^๗ แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๒๗ ลงวันที่ ๒๙ เมษายน ๒๕๕๗

^๘ แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๔ ลงวันที่ ๘ สิงหาคม ๒๕๓๐

^๙ แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๑๖ ลงวันที่ ๓๐ กรกฎาคม ๒๕๔๕

^{๑๐} แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๔ ลงวันที่ ๘ สิงหาคม ๒๕๓๐

^{๑๑} แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๕ ลงวันที่ ๑๓ กันยายน ๒๕๓๑

(Norethisterone acetate) ขนาด ๑.๐ -๒.๕ มิลลิกรัม หรือ ไลเนสตรีนอล (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 เลโวโนอร์เจสตรีล (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 หรือไลเนสตรีนอล (Lynestrenol) ขนาด ๑.๐-๒.๕ มิลลิกรัม ที่ผลิตขึ้นเป็นยาบรรจุเสร็จชนิดเม็ด

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

(๒๕) ยาจำพวกทำให้ชาเฉพาะที่ (Local anesthetics) ยกเว้น

ก. น้ำมันกานพลู (Clove oil) ที่ใช้สำหรับใส่ฟันเพื่อแก้ปวด

ข. ยูจีนอล (Eugenol) ที่ใช้สำหรับใส่ฟันเพื่อแก้ปวด

(๒๖) ยาจำพวกระงับประสาทและทำให้อ่อนหลับ (Sedatives and hypnotics) นอกจากที่ประกาศเป็นยาควบคุมพิเศษ หรือวัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท

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

(๒๘) ยาจำพวกสงบประสาท (Tranquilizing drugs) นอกจากที่ประกาศเป็นวัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท และที่ประกาศเป็นยาควบคุมพิเศษ^[๑๒]

(๒๙) ยาจำพวกกระตุ้นประสาทไซโคโมเตอร์ (Psychomotor stimulants) นอกจากที่ประกาศเป็นวัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท

(๓๐) ยาจำพวกบรรเทาอาการปวดหรือลดไข้ (Analgesics or antipyretics) ยกเว้น^[๑๓] ^[๑๔]

ก. แอสไพริน (Aspirin) ที่ผลิตขึ้นเป็นยาบรรจุเสร็จ และมีข้อบ่งใช้บรรเทาปวด โดยมีรายละเอียดของความแรง รูปแบบยา บรรจุภัณฑ์ ขนาดบรรจุ การแสดงฉลาก การแสดงเอกสารกำกับยา สำหรับประชาชนและเอกสารกำกับยาสำหรับผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรมหรือผู้ประกอบโรคศิลปะตามที่กำหนดท้ายประกาศนี้

ข. ฟีนาคีติน (Phenacetin)

ค. โซเดียมซาลิซิลเลท (Sodium Salicylate)

ง. ซาลิซิลลาไมด์ (Salicylamide)

^{๑๒} แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๑๘ ลงวันที่ ๒๒ เมษายน ๒๕๔๖

^{๑๓} แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๑๒ ลงวันที่ ๓๐ มีนาคม ๒๕๓๗

^{๑๔} แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๒๒ ลงวันที่ ๘ กรกฎาคม ๒๕๕๖

จ. อะเซตามิโนเฟน หรือ พาราเซตามอล (Acetaminophen or Paracetamol)

ฉ. ที่ประกาศเป็นยาควบคุมพิเศษ

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

ยาจำพวกลดกรดยูริค (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) ยาจำพวกฮิสตามีน และแอนติฮิสตามีน (Histamine and antihistamine drugs) ยกเว้น

[๑๕] [๑๖] [๑๗] [๑๘]

ก. ที่ใช้เฉพาะกับผิวหนัง

ข. ไดเมนไฮดริเนต (Dimenhydrinate) ขนาด ๕๐ มิลลิกรัม ที่ผลิตขึ้นเป็นยาบรรจุเสร็จ

ชนิดเม็ด

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

ง. คลอร์เฟนิรามีน มาลีเอต (Chlorpheniramine maleate) ขนาด ๑-๒ มิลลิกรัมผสมกับพาราเซตามอล (Paracetamol) ขนาด ๓๐๐ - ๕๐๐ มิลลิกรัม ที่ผลิตขึ้นเป็นยาบรรจุเสร็จชนิดเม็ด

จ. คลอร์เฟนิรามีน (Chlorpheniramine) ขนาดไม่เกิน ๔ มิลลิกรัมหรือบรอมเฟนิรามีน (Brompheniramine) ขนาดไม่เกิน ๔ มิลลิกรัม ผสมกับฟีนิลเอพรีน (Phenylephrine) ขนาดไม่เกิน ๑๐ มิลลิกรัมที่ผลิตขึ้นเป็นยาบรรจุเสร็จชนิดเม็ดหรือแคปซูล

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

^{๑๕} แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๔ ลงวันที่ ๔ สิงหาคม ๒๕๓๐

^{๑๖} แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๑๗ ลงวันที่ ๑๙ สิงหาคม ๒๕๔๕

^{๑๗} แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๒๔ ลงวันที่ ๑๖ กันยายน ๒๕๕๔

^{๑๘} แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๓๒ ลงวันที่ ๒๒ มกราคม ๒๕๖๒

ช. ลอราทาดีน (Loratadine) ขนาด ๑๐ มิลลิกรัม ที่ผลิตขึ้นเป็นยาบรรจุกะป๋อเสีจชนิดเม็ด ขนาดบรรจุกะป๋อเสีจไม่เกัน ๑๐ เม็ด รวมบรรจุกะป๋อเสีจไม่เกัน ๒ แพง โดยต้องมืข้อควม “ใช้เฉพะโรค ภูมิแพ้ ไม่ลดน้้ำมูกในโรคหวัด” บนฉลากกะป๋อเสีจ

(๓๓) ยาจำพวกแซนทีน (Xanthines) ยกเวัน ^[๑๙]

ก. แคฟเฟอีน (Caffeine) ไม่เกัน ๑๐๐ มิลลิกรัมต่อขนาดรับประทวนหนึ่งมื

ข. อะมิโนฟิลลีน (Aminophylline) ขนาด ๑๐๐ มิลลิกรัมที่ผลิตขึ้นเป็นยาบรรจุกะป๋อเสีจชนิด เม็ด

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

(๓๔) ยาจำพวกกระตุ้นระบบประสทส่วนกะป๋อเสีจ (Central nervous system stimulants) รวมทั้ง ยาทำให้อาหาร (Anorexigenics) นอกจกที่ประกคเป็นวัตถุออกฤทธิต่อจิตและประสท

ยาจำพวกอะนาลีพติก (Analeptics)

นักซ์วอมิกา (Nux Vomica) และแอลคาลอยด์ของนักซ์วอมิกา (Nux Vomica alkaloids) ยกเวันยาบรรจุกะป๋อเสีจที่มีนักซ์วอมิกา (Nux Vomica preparations) เทียบเท่ำกับสตรีกั้น ในขนาดรับประทวน ไม่เกันมืละ ๑.๒ มิลลิกรัม

(๓๕) ยาจำพวกฆ่าเชื้อโรคเฉพะที่ (Local anti-infective agents, antiseptics, disinfectants or germicides) ยกเวัน

ก. เฟนิลซาลิซิลเลท (Phenyl salicylate)

ข. สำหรับใช้เฉพะที่

(๓๖) เฮกซาคัลโรเฟน (Hexachlorophene) ที่เกันร้อยละ ๐.๓/๕

น้้ำยงาโปเนทเต้คครีโซล (Saponated cresol solution)

น้้ำยงาฟอร์แมลดีไฮด์ (Formaldehyde solution)

เมอคิวรีไบคัลอไรด์ (Mercury bichloride)

(๓๗) ยาจำพวกซัลโฟนาไมด์ (Sulfonamides) ยกเวัน ^{[๒๐] [๒๑] [๒๒]}

ก. ที่ประกคเป็นยาควบคุมพิเศษ

(๓๘) ยาจำพวกปฏิชีวนะ (Antibiotics) ยกเวัน ^{[๒๓] [๒๔] [๒๕]}

^{๑๙} แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกคกระทรวงสทธรณสุข เรื่อง ยอนัทรย ฉบับที่ ๔ ลงวันที่ ๘ สิงหาคม ๒๕๓๐

^{๒๐} แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกคกระทรวงสทธรณสุข เรื่อง ยอนัทรย ฉบับที่ ๔ ลงวันที่ ๘ สิงหาคม ๒๕๓๐

^{๒๑} แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกคกระทรวงสทธรณสุข เรื่อง ยอนัทรย ฉบับที่ ๒๔ ลงวันที่ ๓๐ มกราคม ๒๕๖๐

^{๒๒} แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกคกระทรวงสทธรณสุข เรื่อง ยอนัทรย ฉบับที่ ๒๙ ลงวันที่ ๒๕ กันยายน ๒๕๖๐

ก. สำหรับใช้เฉพาะที่ ทั้งนี้ไม่รวมถึงยาจำพวกเพนิซิลลิน

ข. ที่ประกาศเป็นยาควบคุมพิเศษ

(๓๙) ยาจำพวกรักษาโรคเรื้อน (Antileprotic drugs)

(๔๐) ยาฆ่าเชื้อโรคของทางเดินปัสสาวะ (Urinary antiseptics) ยกเว้น เฮกซามีน (Hexamine) และเกลือของเฮกซามีน (Salts of Hexamine) ^[๒๖]

(๔๑) ยาจำพวกรักษาวัณโรค (Antituberculous drugs) ^[๒๗]

(๔๒) ยาจำพวกป้องกันและรักษามาลาเรีย (Antimalarial drugs) ^{[๒๘] [๒๙]}

(๔๓) ยาจำพวกรักษาโรคบิดชนิดอะมีบิซ (Amoebiacides) ยกเว้นรายการยาที่ประกาศเป็นยาควบคุมพิเศษ ^[๓๐]

(๔๔) ยาจำพวกฆ่าเชื้อโปรโตซัว (Antiprotozoal drugs) ยกเว้นรายการยาที่ประกาศเป็นยาควบคุมพิเศษ ^[๓๑]

(๔๕) ยาจำพวกฆ่าเชื้อรา (Antifungal drugs) ยกเว้นสำหรับใช้เฉพาะที่

(๔๖) ยาจำพวกฆ่าเชื้อไวรัส (Antiviral drugs) ยกเว้นที่ประกาศเป็นยาควบคุมพิเศษ ^[๓๒]

(๔๗) ยาจำพวกรักษาโรคหนอนพยาธิ (Anthelmintic drugs) ยกเว้น ^{[๓๓] [๓๔]}

ก. ที่ผลิตขึ้นเป็นยาบรรจุเสร็จตามประกาศยาสამัญประจำบ้าน

ข. มีเมเบนดาโซล (Mebendazole) ขนาด ๑๐๐ มิลลิกรัม หรือ ๕๐๐ มิลลิกรัม ที่ผลิตขึ้นเป็นยาบรรจุเสร็จชนิดเม็ด

(๔๘) ยาจำพวกฆ่าเหา (Pediculicides) และฆ่าเชื้อหิด (Scabicides) ยกเว้นยาที่ผลิตขึ้นเป็นยาบรรจุเสร็จตามตำรายาที่รัฐมนตรีประกาศ

^{๒๓} แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๔ ลงวันที่ ๘ สิงหาคม ๒๕๓๐

^{๒๔} แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๑๕ ลงวันที่ ๔ มิถุนายน ๒๕๔๕

^{๒๕} แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๒๙ ลงวันที่ ๒๕ กันยายน ๒๕๖๐

^{๒๖} แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๓๑ ลงวันที่ ๗ มกราคม ๒๕๖๒

^{๒๗} ยกเลิกโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๓๔ ลงวันที่ ๒๖ กรกฎาคม ๒๕๖๒

^{๒๘} แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๔ ลงวันที่ ๘ สิงหาคม ๒๕๓๐

^{๒๙} แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๒๙ ลงวันที่ ๒๕ กันยายน ๒๕๖๐

^{๓๐} แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๓๓ ลงวันที่ ๒๕ กุมภาพันธ์ ๒๕๖๒

^{๓๑} แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๓๓ ลงวันที่ ๒๕ กุมภาพันธ์ ๒๕๖๒

^{๓๒} แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๑๔ ลงวันที่ ๓ กุมภาพันธ์ ๒๕๔๕

^{๓๓} แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๓ ลงวันที่ ๑๔ พฤษภาคม ๒๕๒๙

^{๓๔} แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๔ ลงวันที่ ๘ สิงหาคม ๒๕๓๐

(๕๙) ยาจำพวกแก้อาการคลื่นเหียนอาเจียน (Antinauseants, antic metics and motion sickness coniril drugs) ยกเว้นไดเมนไฮดริเมต (Dimenhydrinate) ขนาด ๕๐ มิลลิกรัม ที่ผลิตขึ้นเป็นยาบรรจจุเสรีจชนิดเม็ด ^[๓๕]

(๕๐) ยาจำพวกกันเลือดแข็ง (Anticoagulants) ยกเว้นยาจำพวก Mucopolysaccharide polysulfate ที่มุ่งหมายสำหรับใช้ภายนอก ^[๓๖]

(๕๑) ยาจำพวกห้ามเลือด (Hemostyptics) ยกเว้นสำหรับใช้เฉพาะที่

(๕๒) ยาจำพวกสร้างภูมิคุ้มกันให้ร่างกาย (Immunizing agents)

(๕๓) ยาจำพวกที่ใช้ในการวินิจฉัยโรค (Diagnostic agents) ที่ใช้โดยตรงต่อร่างกายของมนุษย์หรือสัตว์

(๕๔) ยาจำพวกสกัดสำหรับทดสอบภูมิแพ้ (Allergenic extracts)

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

(๕๖) กรดแร่ต่าง ๆ (Mineral acids) ยกเว้นกรดแร่อย่างเจือจาง ที่เป็นยาปรุงสำเร็จตามตำรายาที่รัฐมนตรีประกาศ

(๕๗) กรดไตรคลอโรอะซีติก (Trichloroacetic acid)

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

(๕๙) กรดซาลิซิลิก (Salicylic acid) ยกเว้นที่ผลิตขึ้นเป็นยาบรรจจุเสรีจที่ใช้เฉพาะกับผิวหนัง

(๖๐) เกลืออนินทรีย์ของเงิน (Inorganic salts of Silver) ยกเว้นที่ผลิตขึ้นเป็นยาบรรจจุเสรีจตามตำรายาที่รัฐมนตรีประกาศ

(๖๑) น้ำยาแอมโมเนียอย่างแรง (Strong Ammonia solution) ยกเว้นยาปรุงสำเร็จที่มียาเหล่านี้

(๖๒) โพแทสเซียมฮัยดรอกไซด์ (Potassium hydroxide) โซเดียมฮัยดรอกไซด์ (Sodium hydroxide) ยกเว้นยาปรุงสำเร็จที่มียาเหล่านี้

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

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

(๖๕) โปโดฟิลลุมเรซิน (Podophylum resin)

^{๓๕} แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๔ ลงวันที่ ๘ สิงหาคม ๒๕๓๐

^{๓๖} แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๒ ลงวันที่ ๑๓ กุมภาพันธ์ ๒๕๒๙

(๖๖) ยาฉีดทุกชนิด รวมทั้งน้ำกลั่นที่ใช้สำหรับฉีด ยกเว้นรายการยาที่ประกาศเป็นยาควบคุมพิเศษ ^[๓๗]

(๖๗) ยาที่รัฐมนตรีประกาศยกเว้นจากการเป็นยาเสพติดให้โทษตามพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พระพุทธศักราช ๒๕๖๕ ยกเว้น

ก. ทิงเจอร์ฝิ่นการะบูน ที่ใช้เป็นยาสามัญประจำบ้าน หรือ ที่เป็นส่วนผสมในยาสามัญประจำบ้าน ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขระบุยาสามัญประจำบ้าน

ข. ยาที่มีทิงเจอร์ ฝิ่นการะบูน เป็นส่วนผสมไม่เกินสองมิลลิตรต่อขนาดรับประทานหนึ่งมื้อ

(๖๘) ยาจำพวกใช้ถนอม (Preservatives) และยาจำพวกทำให้คงตัว (Stabilizers) ยกเว้นที่มีปริมาณตามตำรายาที่รัฐมนตรีประกาศเพื่อความมุ่งหมาย ในการถนอมหรือทำให้คงตัว

(๖๙) ยาจำพวกกระตุ้นการเจริญเติบโตของเส้นผม (Hair Growth Stimulant) ซึ่งประกอบด้วยตัวยาสำคัญไมน็อกซิดิล (Minoxidil) ^[๓๘]

(๗๐) ยาจำพวกที่มุ่งหมายสำหรับใช้บำบัด บรรเทา หรือรักษาสิวหรือฝ้า ^[๓๙]

(๗๑) ยาจำพวกที่มีส่วนประกอบของวิตามินที่ละลายในไขมัน (Fat soluble vitamins) สำหรับใช้ภายใน ได้แก่ วิตามิน เอ (Vitamin A) วิตามิน ดี (Vitamin D) วิตามิน อี (Vitamin E) วิตามิน เค (Vitamin K) ยกเว้น ^{[๔๐] [๔๑]}

(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 K_๑ : Phylloquinone) ขนาดรับประทานต่อวันเท่ากับหรือต่ำกว่า ๘๐ ไมโครกรัม

(๗๒) ยาจำพวกที่ออกฤทธิ์ลดการเคลื่อนไหวของทางเดินอาหาร (Gastrointestinal antimotility agents) ยกเว้นที่ประกาศเป็นยาควบคุมพิเศษ ^{[๔๒] [๔๓]}

^{๓๗} แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๓๔ ลงวันที่ ๒๖ กรกฎาคม ๒๕๖๒

^{๓๘} เพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๖ ลงวันที่ ๑๙ ธันวาคม ๒๕๓๑

^{๓๙} เพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๗ ลงวันที่ ๑๐ กรกฎาคม ๒๕๓๔

^[๔๐] เพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๘ ลงวันที่ ๒๖ สิงหาคม ๒๕๓๔

^{๔๑} แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๒๑ ลงวันที่ ๘ เมษายน ๒๕๕๑

^{๔๒} เพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๙ ลงวันที่ ๑๐ กุมภาพันธ์ ๒๕๓๕

(๓/๓) ยากลุ่มเรตินอยด์ (Retinoid) ที่ใช้ภายนอก ^[๔๔]

(๓/๔) ยาที่มีนิโคติน (Nicotine) หรือสารประกอบของนิโคตินซึ่งมุ่งหมายที่จะใช้สำหรับช่วยการอดบุหรี่ ยกเว้นรูปแบบหมากฝรั่งสำหรับเคี้ยว (chewing gum) และรูปแบบแผ่นแปะ (transdermal patch) ^{[๔๕] [๔๖]}

(๓/๕) ยากลุ่มที่มีกรดอะมิโนเป็นส่วนประกอบ ที่ใช้รักษาภาวะผิดปกติเนื่องจากโรคตับ ^[๔๗]

(๓/๖) ยากลุ่มรักษาโรคผิวหนังในไต ^[๔๘]

(๓/๗) ยาราคีตาโดทริล (Racecadotril) ที่ใช้สำหรับอาการท้องเสียเฉียบพลันในเด็ก ^[๔๙]

(๓/๘) ยาไนมิซูลิด์ (Nimesulide) ชนิดใช้ภายนอก ^[๕๐]

^{๔๓} แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๑๓ ลงวันที่ ๑๔ ต.ค. ๒๕๔๔

^{๔๔} เพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๑๑ ลงวันที่ ๓๑ พฤษภาคม ๒๕๓๖

^{๔๕} เพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๑๙ ลงวันที่ ๖ กรกฎาคม ๒๕๔๘

^{๔๖} แก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๓๐ ลงวันที่ ๒๖ ตุลาคม ๒๕๖๑

^{๔๗} เพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๒๓ ลงวันที่ ๒๘ กรกฎาคม ๒๕๕๔

^{๔๘} เพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๒๓ ลงวันที่ ๒๘ กรกฎาคม ๒๕๕๔

^{๔๙} เพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๒๕ ลงวันที่ ๑๔ พฤษภาคม ๒๕๕๕

^{๕๐} เพิ่มเติมโดยประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๒๖ ลงวันที่ ๑๓ พฤศจิกายน ๒๕๕๕