

(ร่าง)

ประกาศกระทรวงสาธารณสุข

เรื่อง ยาอันตราย

ฉบับที่ ..

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๗๖ (๓) แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๒๒ และมาตรา ๗๘ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข โดยคำแนะนำของคณะกรรมการยา ในการประชุมครั้งที่ .../๒๕๖๗ เมื่อวันที่ ... พ.ศ. ๒๕๖๗ จึงออกประกาศไว้ ดังต่อไปนี้

ข้อ ๑ ประกาศฉบับนี้ให้ใช้บังคับตั้งแต่วันถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป

ข้อ ๒ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็น (๗๙) ของข้อ ๓ แห่งประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ลงวันที่ ๒๖ พฤษภาคม พ.ศ. ๒๕๒๑

“(๗๙) ยารักษาโรคต้อหิน (antiglaucoma preparations) รูปแบบที่ใช้เฉพาะที่กับตา (eye preparations) ซึ่งประกอบด้วยตัวยาสำคัญ ดังนี้

(๗๙.๑) บริโมนิดีน (Brimonidine)

(๗๙.๒) ไพโลคาร์พิน (Pilocarpine)

(๗๙.๓) ดอร์โซลาไมด์ (Dorzolamide)

(๗๙.๔) บรินโซลาไมด์ (Brinzolamide)

(๗๙.๕) ทีโมลอล (Timolol)

(๗๙.๖) ลาแทนอพรอสต์ (Latanoprost)

(๗๙.๗) ไบแม็ตโทพอสต์ (Bimatoprost)

(๗๙.๘) ทราโวพอสต์ (Travoprost)

(๗๙.๙) ทาฟลูพอสต์ (Tafluprost)

(๗๙.๑๐) ลาแทนอพรอสต์ทีนบิวนีอด (Latanoprostene bunod)

(๗๙.๑๑) เนทาร์ซูดีล (Netarsudil)

(๗๙.๑๒) โอมิเดเนพาส (Omidenepag)

(๗๙.๑๓) ริพาสูดีล (Ripasudil)”

ข้อ ๓ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็นข้อ ๔ แห่งประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ลงวันที่ ๒๖ พฤษภาคม พ.ศ. ๒๕๒๑ และฉบับแก้ไขเพิ่มเติม

“ข้อ ๔ ยาดังต่อไปนี้ได้รับยกเว้นไม่เป็นยาอันตราย

(๑.) ยาสารสกัดขมิ้นชัน”

ข้อ ๔ ให้ผู้รับอนุญาตผลิต นำหรือส่งเข้ามาในราชอาณาจักรซึ่งยาแผนปัจจุบัน ที่มีทะเบียนตำรับยาตามข้อ ๒ ของประกาศนี้ ขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในทะเบียนตำรับยา และเมื่อได้รับอนุญาตให้แก้ไขทะเบียนตำรับยาแล้ว จึงจะผลิตหรือนำหรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรได้

ให้ยาที่ผลิต หรือนำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักรอยู่ก่อนประกาศฉบับนี้มีผลบังคับใช้
สามารถจำหน่ายต่อไปได้จนกว่าจะสิ้นอายุ

ประกาศ ณ วันที่

พ.ศ. ๒๕๖๗

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข