

ประกาศกระทรวงสาธารณสุข

เรื่อง ยาอันตราย ฉบับที่ ๓๖

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๕ วรรคหนึ่ง แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๖) พ.ศ. ๒๕๖๒ มาตรา ๗๖ (๓) แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๖๒ และมาตรา ๗๘ แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข โดยคำแนะนำของคณะกรรมการยา ในการประชุมครั้งที่ ๔๑๙-๓/๒๕๖๗ เมื่อวันที่ ๑๔ มิถุนายน พ.ศ. ๒๕๖๗ จึงออกประกาศไว้ดังต่อไปนี้

ข้อ ๑ ประกาศนี้ให้ใช้บังคับตั้งแต่วันถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป

ข้อ ๒ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็น จ. ใน (๓๑) ของข้อ ๓ แห่งประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ลงวันที่ ๒๖ พฤษภาคม พ.ศ. ๒๕๖๑

“จ. ยาสารสกัดขมิ้นชัน”

ข้อ ๓ ให้เพิ่มความต่อไปนี้เป็น (๗๙) ของข้อ ๓ แห่งประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาอันตราย ลงวันที่ ๒๖ พฤษภาคม พ.ศ. ๒๕๖๑

“(๗๙) ยารักษาโรคต้อหิน (antiglaucoma preparations) รูปแบบที่ใช้เฉพาะที่กับตา (eye preparations) ซึ่งประกอบด้วยตัวยาสาคัญ 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) ไบแม็ตโทพรอสต์ (Bimatoprost)

(๗๙.๘) ทราโวพรอสต์ (Travoprost)

(๗๙.๙) ทาฟลูพรอสต์ (Tafluprost)

(๗๙.๑๐) ลาแทนอพรอสต์ทีนบิวนีออด (Latanoprostene bunod)

(๗๙.๑๑) เนตาร์ซูดิล (Netarsudil)

(๗๙.๑๒) โอมิเดเนพาก (Omidinenepag)

(๗๙.๑๓) ริฟาซูดิล (Ripasudil)”

ข้อ ๔ ให้ผู้รับอนุญาตผลิต นำหรือส่งเข้ามาในราชอาณาจักรซึ่งยาแผนปัจจุบันตามข้อ ๒ หรือข้อ ๓ แห่งประกาศนี้ ยื่นคำขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในทะเบียนตำรับยา และเมื่อได้รับอนุญาตให้แก้ไขทะเบียนตำรับยาแล้ว จึงจะผลิตหรือนำหรือส่งเข้ามาในราชอาณาจักรได้

ข้อ ๕ ให้ยาแผนปัจจุบันตามข้อ ๒ หรือข้อ ๓ แห่งประกาศนี้ที่ผลิตหรือนำหรือส่งเข้ามาในราชอาณาจักรอยู่ก่อนวันที่ประกาศนี้มีผลใช้บังคับจำหน่ายได้ต่อไปจนกว่ายาจะสิ้นอายุ โดยไม่ต้องแก้ไขฉลาก

ประกาศ ณ วันที่ ๑๑ พฤศจิกายน พ.ศ. ๒๕๖๗

สมศักดิ์ เทพสุทิน

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข