



อย. เผยมติคณะกรรมการยา ปรับสถานะยาแก้หวัดสูตรผสมซูโดอีเฟดรีน เป็นยาควบคุมพิเศษ

เผย มติคณะกรรมการยา ล่าสุดมีมติให้ปรับสถานะของยาแก้หวัดชนิดเม็ด/แคปซูล 3 สูตร ที่มีส่วนประกอบของซูโดอีเฟดรีน ให้เป็นยาควบคุมพิเศษ โดยมีเงื่อนไขให้จำหน่ายได้เฉพาะในสถานพยาบาลของรัฐและสถานพยาบาลเอกชนประเภทรับผู้ป่วยไว้ค้างคืน พร้อม ปรับสถานะของยาที่มีส่วนผสมของยาเฟนิลเอพรีน ซึ่งสามารถทดแทนได้ ให้ยกเว้น ไม่เป็นยาอันตราย เพื่อให้ผู้บริโภคเข้าถึงยาได้ง่ายขึ้น

นพ.พงศ์พันธ์ วงศ์มณี รองเลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา เปิดเผยภายหลังการประชุมคณะกรรมการยา ในวันที่ (21 กรกฎาคม 2554) ที่ประชุมมีมติให้ปรับสถานะยาแก้หวัดชนิดเม็ด/แคปซูล ที่มีส่วนผสมของซูโดอีเฟดรีน 3 สูตร ได้แก่ สูตร Pseudoephedrine และ Triprolidine สูตร Pseudoephedrine และ Brompheniramine และ สูตร Pseudoephedrine และ Chlorpheniramine จากยาอันตรายให้เป็น “ยาควบคุมพิเศษ” โดยมีเงื่อนไขให้จำหน่ายได้เฉพาะในสถานพยาบาลของรัฐและสถานพยาบาลเอกชนประเภทรับผู้ป่วยไว้ค้างคืน โดยจะเสนอรัฐมนตรีออกเป็นประกาศฯ และลงนามในราชกิจจานุเบกษาต่อไป ซึ่งระหว่างการดำเนินการแก้ไขประกาศกระทรวงสาธารณสุขดังกล่าว อย. จะขอความร่วมมือไปยังผู้ผลิต/นำเข้ายา ให้จำหน่ายยาดังกล่าวเฉพาะสถานพยาบาลของรัฐและสถานพยาบาลเอกชนประเภทรับผู้ป่วยไว้ค้างคืนทันที เพื่อควบคุมสถานการณ์ปัญหา นอกจากนี้ อย. จะเพิ่มการเข้าถึงยาทดแทนในการบรรเทาอาการคัดจมูก คือ ยาที่มีส่วนผสมของเฟนิลเอพรีน โดยคณะกรรมการยาได้มีมติให้ปรับสถานะของยาที่มียาเฟนิลเอพรีน เป็นส่วนประกอบ เป็นยาที่ได้รับการยกเว้น “ไม่เป็นยาอันตราย” ซึ่งสามารถหาซื้อได้ตามร้านขายยาแผนปัจจุบัน (ขย.1) และร้านขายยาบรรจสุเสร็จ (ขย.2) ทำให้ผู้บริโภคเข้าถึงยาได้ง่ายขึ้น

รองเลขาธิการฯ กล่าวในตอนท้ายว่า กรณีการรื้อไหลของยาแก้หวัดสูตรผสมซูโดอีเฟดรีน ไปใช้ในทางที่ไม่เหมาะสมนั้น อย. จะคุมเข้มและเฝ้าติดตามประเมินผลมาตรการฯ อย่างใกล้ชิดต่อไป หากพบการฝ่าฝืนจะดำเนินคดีทั้งผู้ขายและผู้ซื้อให้ถึงที่สุด เพื่อแก้ไขปัญหาเสพติด และเพื่อความปลอดภัยของผู้บริโภคเป็นสำคัญ

กองพัฒนาศักยภาพผู้บริโภค 21 กรกฎาคม 2554 ข่าวแจก 88 / ปีงบประมาณ 2554