

รายการยาตามคำสั่งเพิกถอนทะเบียนตำรับยา ตามมาตรา 86 แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. 2510 เพราะอาจไม่ปลอดภัยแก่ผู้ใช้

คำสั่งที่ (วันที่)	วันที่มีผล บังคับใช้	รายการยาที่เพิกถอนทะเบียนตำรับ	มติการประชุม คณะกรรมการยา ครั้งที่/วันที่	สาเหตุ/รายละเอียด
430/2521 (30 พ.ย.2521)	90 วันนับถัดจากวัน ประกาศใน ราชกิจจานุเบกษา	ทะเบียนตำรับยาทุกตำรับที่มีตัวยา Phenformin และ เกลือของตัวยาดังกล่าว (Phenformin & its salts)	9/2521 (25 ก.ย. 2521)	เป็นยาที่ใช้สำหรับรักษาโรคเบาหวานแล้วทำให้เกิด Lactic acidosis ในคนไข้ และคนไข้อาจได้รับอันตรายถึงตายได้
157 / 2527 (3 เม.ย. 2527)	วันถัดจากวัน ประกาศใน ราชกิจจานุเบกษา	ทะเบียนตำรับยาทุกตำรับ ที่มียาฟีนาซีติน(Phenacetin) ผสมอยู่	3/ 2527 (1 มี.ค. 2527)	เนื่องด้วยยาฟีนาซีติน (Phenacetin) ทำให้เกิดไตพิการหรือเสื่อมสภาพ โลหิตจาง หากใช้ยาดังกล่าวเป็นระยะเวลาานาน หรือลักษณะประจำ ดังนั้น จึงได้มีคำสั่งกระทรวงสาธารณสุขที่ 253/2526 ให้แก้ไขทะเบียน ตำรับยาที่มียาฟีนาซีติน (Phenacetin) ภายใน 31 มกราคม 2527 เมื่อ พ้นกำหนดจึงต้องเพิกถอนทะเบียนตำรับยาที่มีตัวยา ฟีนาซีติน (Phenacetin) อยู่
285/2529 (3 ก.ค. 2529)	1 ส.ค. 2529	ทะเบียนตำรับยาที่มีตัวยา Isoxicam อยู่ในสูตรตำรับ ดังต่อไปนี้ 1. Pacyl เลขทะเบียนที่ 1 C 303/27 ผลิตโดย Godecke Aktiengesellschaft ประเทศเยอรมัน นำเข้า โดย บริษัท วอเนอร์-แลมเบิท (ไทย) จำกัด 2. Maxicam เลขทะเบียนที่ 1 A 569/27 ผลิตโดย บริษัท วอเนอร์-แลมเบิท (ไทย) จำกัด 3. Maxicam เลขทะเบียนที่ 1 A 622/27 ผลิตโดย บริษัท วอเนอร์-แลมเบิท (ไทย) จำกัด 4. Xecam-200 เลขทะเบียนที่ 1 A 2203/28 ผลิตโดย บริษัท ไบโอสแตป จำกัด	3/2529 (10 เม.ย. 2529)	ยาทำให้เกิดปฏิกิริยาทางผิวหนังอย่างรุนแรง และเกิดอันตรายถึงแก่ชีวิต ได้

รายการยาตามคำสั่งเพิกถอนทะเบียนตำรับยา ตามมาตรา 86 แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. 2510 เพราะอาจไม่ปลอดภัยแก่ผู้ใช้

คำสั่งที่ (วันที่)	วันที่มีผล บังคับใช้	รายการยาที่เพิกถอนทะเบียนตำรับ	มติการประชุม คณะกรรมการยา ครั้งที่/วันที่	สาเหตุ/รายละเอียด
285/2529 (3 ก.ค. 2529)	1 ส.ค. 2529	5. Xecam-100 เลขทะเบียนที่ 1 A 2204/28 ผลิตโดย บริษัท ไบโอแลป จำกัด 6. Xecam เลขทะเบียนที่ 1 A 2598/28 ผลิตโดยบริษัท ไบโอแลป จำกัด	3/2529 (10 เม.ย. 2529)	
417/2529 (23 ก.ย. 2529)	7 พ.ย. 2529	ทะเบียนตำรับยาที่มีตัวยาเฮกโซเอสโตรล (Hexoestrol) อยู่ในสูตรตำรับ ดังต่อไปนี้ 1. Hexoestrol B.Vet. C 15 mg เลขทะเบียนที่ ส. 185/2524 ผลิตโดย Rural Chemical Industries Pty.Ltd. ประเทศออสเตรเลีย นำเข้าโดย บริษัท ผลิตภัณฑ์อาหารเซินทรัล จำกัด 2. Hexoestrol เลขทะเบียนที่ ส. 194/2525 ผลิตโดย F.B.S. Limited ประเทศอังกฤษ นำเข้าโดย บริษัท บิวท์ส์ (ประเทศไทย) จำกัด 3. Hexoestrol เลขทะเบียนที่ 1 D 34/2527 ผลิตโดย บริษัทสามัคคีเภสัช จำกัด	5/2529 (26 มิ.ย. 2529)	เป็นยาที่ใช้สำหรับตอนสัตว์ปีก สุนัข และเป็นฮอร์โมนสำหรับรักษาสัตว์ มีการตกค้างของยาในเนื้อสัตว์ และตกค้างในผลิตภัณฑ์ได้จากสัตว์ ซึ่งจะ ก่อให้เกิด ปัญหาการสะสมของยานั้น จนถึงระดับทำให้เกิดอาการพิษ ต่อผู้บริโภคได้
187/2530 (24 มี.ค. 2530)	26 เม.ย. 2530	ทะเบียนตำรับยาในรูปแบบชนิดผงบรรจุของทุกตำรับที่มี ตัวยาคลอแรมเฟนิคอล (Chloramphenicol) อยู่ในสูตร ตำรับ	3/2530 (17 มี.ค. 2530)	เป็นยาที่ใช้สำหรับการรักษาโรคติดเชื้อในทางเดินอาหารเฉพาะโรคใช้ ไทฟอยด์ และใช้รากสาด โดยรูปแบบนี้มีการนำไปใช้ในทางที่ผิดได้ง่าย เช่น นำไปใช้เป็นยาลดไข้สำหรับเด็ก ทำให้เกิดอันตรายถึงแก่ชีวิตได้ เพราะยาอาจจะไปกดไขกระดูก ทำให้เป็นโรคโลหิตจาง (Aplastic anemia) และอาจรุนแรงถึงแก่ชีวิตได้

รายการยาตามคำสั่งเพิกถอนทะเบียนตำรับยา ตามมาตรา 86 แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. 2510 เพราะอาจไม่ปลอดภัยแก่ผู้ใช้

คำสั่งที่ (วันที่)	วันที่มีผล บังคับใช้	รายการยาที่เพิกถอนทะเบียนตำรับ	มติการประชุม คณะกรรมการยา ครั้งที่/วันที่	สาเหตุ/รายละเอียด
242/2530 (20 เม.ย. 2530)	29 พ.ค. 2530	ทะเบียนตำรับยาที่ไม่มีสรรพคุณตามที่ขึ้นทะเบียนไว้ 2 ตำรับ ดังต่อไปนี้ 1. ยา Vitamin B Complex ซึ่งผลิตโดย บริษัท สามัคคี เภสัช จำกัด ทะเบียนตำรับยาเลขที่ 2A 901/28 2. ยา Vitamin B Complex ซึ่งผลิตโดย บริษัท สามัคคี เภสัช จำกัด ทะเบียนตำรับยาเลขที่ 2A 131/29	1/2530 (5 ก.พ. 2530)	ไม่มีสรรพคุณตามที่ขึ้นทะเบียนไว้
421/2530 (11 ส.ค. 2530)	16 ก.ย. 2530	ทะเบียนตำรับยาที่มีตัวยา Suprofen อยู่ในสูตรตำรับ ดังต่อไปนี้ 1. Suprol ^(R) เลขทะเบียนที่ 1A 1325/28 ผลิตโดยบริษัท โอลิค (ประเทศไทย) จำกัด 2. Suprol เลขทะเบียนที่ 1C 95/29 ผลิตโดยบริษัท Cilag AG. ประเทศสวิตเซอร์แลนด์ นำหรือส่งเข้ามาใน ราชอาณาจักร โดยบริษัท โอลิค (ประเทศไทย) จำกัด	6/2530 (4 มิ.ย. 2530)	เป็นยาที่ใช้สำหรับบรรเทาอาการปวด ทำให้เกิดอาการอื่นไม่พึงประสงค์ ที่ค่อนข้างรุนแรง เช่น เกิดความเป็นพิษต่อไต (Renal Toxicity) ทำให้ เกิดอาการปวดบริเวณหลัง และยังสามารถทำให้เกิดความผิดปกติเกี่ยวกับ เม็ดเลือด คือ ภาวะที่เม็ดเลือดขาวลดลงมาก (Agranulocytosis) และ โรคเลือดจางชนิดเม็ดเลือดแดงถูกทำลาย (Aplastic anemia) ซึ่งเป็นอันตรายถึงแก่ชีวิตได้
423/2531 (31 ส.ค. 2531)	21 ต.ค.2531	ทะเบียนตำรับยา Isopto Fenicol ทะเบียนตำรับเลขที่ 1C 135/27 ผลิตโดย Alcon Canada Inc. ประเทศแคนาดา นำหรือส่งเข้ามา ในราชอาณาจักร โดยบริษัท ยู.เอส.เอ็มมิท (โอเวอร์ซีส์) จำกัด	5/2531 (14 มิ.ย. 2531)	พบว่ายามีปริมาณของสารออกฤทธิ์ในตำรับคือ Chloramphenicol เพียงร้อยละ 65.6 ของปริมาณที่แจ้งไว้ในฉลาก ดังนั้น ปริมาณของสาร ออกฤทธิ์จึงขาดเกินกว่าร้อยละยี่สิบจากเกณฑ์ต่ำสุดซึ่งกำหนดไว้ใน ตำรับยาที่ขึ้นทะเบียนตำรับไว้ (ตำรับยาที่ขึ้นทะเบียนไว้กำหนด Limit of Chloramphenicol=90-130% LA.) จึงจัดเป็นยาปลอม

รายการยาตามคำสั่งเพิกถอนทะเบียนตำรับยา ตามมาตรา 86 แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. 2510 เพราะอาจไม่ปลอดภัยแก่ผู้ใช้

คำสั่งที่ (วันที่)	วันที่มีผล บังคับใช้	รายการยาที่เพิกถอนทะเบียนตำรับ	มติการประชุม คณะกรรมการยา ครั้งที่/วันที่	สาเหตุ/รายละเอียด
545/2531 (6 ต.ค. 2531)	7 ธ.ค. 2531	ทะเบียนตำรับที่มียา Danthron เป็นส่วนประกอบ ดังต่อไปนี้ 1. ยา Anaderm เลขทะเบียนที่ 2C 118/30 ผลิตโดย Kirby Pharmaceuticals ประเทศอังกฤษ นำหรือสั่งเข้า มาในราชอาณาจักร โดยห้างหุ้นส่วนจำกัด แสงอุดมฟาร์ม่าซี 2. ยา Laxibene เลขทะเบียนที่ 2A 776/28 ผลิตโดย ห้างหุ้นส่วนจำกัดเท็กซ์เคมีเกิ้ลโปรดักส์ (กวงเต็ก)	6/2531 (7 ก.ค. 2531)	ยา Danthron สามารถก่อให้เกิดมะเร็งในลำไส้และตับของหนูทดลองได้ บริษัทผู้ผลิตยาในต่างประเทศ เช่น บริษัท Riker Laboratories ผู้ผลิตยา Dorbanex ^(R) ซึ่งมียา Danthron เป็นตัวยาสำคัญ จึงได้ประกาศถอนยา Dorbanex ^(R) ออกจากท้องตลาดทั่วโลก และปรากฏว่ามีหลายประเทศ ได้แจ้งไปยังองค์การอนามัยโลกแล้วว่า มีการเพิกถอนยา Danthron เช่น ประเทศอังกฤษ สหรัฐอเมริกา และญี่ปุ่น เป็นต้น ทั้งนี้เนื่องจาก ได้รับ ทราบข้อมูลว่า ยานี้ทำให้เกิดมะเร็งในสัตว์ทดลองประเภทก๊าดแพะ
678/2531 (21 ธ.ค. 2531)	1 ก.พ. 2532	ทะเบียนตำรับยาที่มีคลอแรมเฟนิคอล (Chloramphenicol) อนุพันธ์ และเกลือของยานี้ (derivatives & its salts) รวมทั้งเกลือของอนุพันธ์ ผสมอยู่ ซึ่งนำมาใช้ในสัตว์ ที่ใช้ บริโภค (Food producing animals) ทุกรูปแบบ	8/2531 (1 ก.ย. 2531)	มีการตกค้างของยาปฏิชีวนะในเนื้อสัตว์ หรือผลิตภัณฑ์ที่ได้จากสัตว์ จนอาจทำให้เกิดอันตราย หรือความเป็นพิษต่อผู้บริโภคผลิตภัณฑ์ จากสัตว์นั้นได้
261/2532 (27 เม.ย. 2532)	2 มิ.ย. 2532	ยา PLUVITA-S 27V CAPSULES ทะเบียนตำรับยา เลขที่ 2C 362/2528 ผลิตโดย R.P. Scherer Pty.,Ltd.,Australia นำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักร โดยห้างหุ้นส่วนจำกัด ลีเอเบิล เทรดตั้ง	2/2532 (8 ก.พ. 2532)	ตรวจพบปริมาณของสารออกฤทธิ์ในตำรับ คือ Calcium Pantothenate เพียงร้อยละ 26.0 และ Vitamin B ₁₂ เพียงร้อยละ 77.8 ของปริมาณที่ แจ้งไว้ในฉลาก (ตำรับที่ขึ้นทะเบียนไว้กำหนดเกณฑ์ต่ำสุดและสูงสุดของ Calcium Pantothenate ร้อยละ 90 ถึง 110 และของ Vitamin B ₁₂ กำหนดไว้ร้อยละ 90 ถึง 140) จึงจัดเป็นยาปลอม

รายการยาตามคำสั่งเพิกถอนทะเบียนตำรับยา ตามมาตรา 86 แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. 2510 เพราะอาจไม่ปลอดภัยแก่ผู้ใช้

คำสั่งที่ (วันที่)	วันที่มีผล บังคับใช้	รายการยาที่เพิกถอนทะเบียนตำรับ	มติการประชุม คณะกรรมการยา ครั้งที่/วันที่	สาเหตุ/รายละเอียด
518/2532 (28 ส.ค. 2532)	2 ต.ค. 2532	ทะเบียนตำรับยาผสมที่ใช้สำหรับรักษาโรคหอบหืดที่มีตัว ยาสเตอรอยด์ (Steroid) ผสมอยู่	4/2532 (15 พ.ค. 2532)	ตำรับยาผสมที่ใช้สำหรับรักษาโรคหอบหืดที่มีตัวยาจำพวกสเตอรอยด์ (Steroid) ผสมอยู่ เช่นตำรับยาที่มี Prednisolone ผสมกับ Theophylline และ Ephedrine เมื่อใช้ติดต่อกันเป็นระยะเวลาานอาจ ก่อให้เกิดอันตรายทั้งจากอาการข้างเคียงของยาสเตอรอยด์ (Steroid) และจากอาการ adrenal insufficiency เมื่อหยุดใช้ยาทันที
519/2532 (28 ส.ค. 2532)	2 ต.ค. 2532	ทะเบียนตำรับยา ดังต่อไปนี้ 1. ทะเบียนตำรับยาผสมของ anabolic steroid กับ vitamins และ/หรือ cyproheptadine 2. ทะเบียนตำรับยาที่มีส่วนประกอบเป็น anabolic steroid ซึ่งระบุสรรพคุณเป็นยากระตุ้นความอยาก อาหารในเด็ก	4/2532 (15 พ.ค. 2532)	ยาที่มี anabolic steroid เป็นส่วนประกอบทั้งที่เป็นยาเดี่ยวสำหรับใช้ กระตุ้นความอยากอาหารในเด็ก และที่เป็นตำรับยาผสมของ anabolic steroid กับ vitamins และ/ หรือ cyproheptadine อาจก่อให้เกิด อันตราย โดย anabolic steroid ที่เป็นส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ยา นั้น ๆ อาจทำให้เกิดความผิดปกติต่อการเจริญเติบโตของเด็ก เช่น อวัยวะเพศเจริญผิดปกติ เป็นต้น
573/2532 (13 ก.ย. 2532)	18 ต.ค. 2532	ทะเบียนตำรับยาผสมระหว่าง ไฮโปรเฮปตาดีน (Cyproheptadine) กับ ไวตามิน(Vitamin) และ พิโซติเฟน(Pizotifen) กับ ไวตามิน(Vitamin)	4/2532 (15 พ.ค. 2532)	ตำรับยาผสมระหว่าง ไฮโปรเฮปตาดีน (Cyproheptadine) หรือ พิโซติเฟน(Pizotifen) กับ ไวตามิน (Vitamin) เป็นตำรับยาที่ อาจไม่ปลอดภัยแก่ผู้ใช้
574/2532 (13 ก.ย. 2532)	18 ต.ค. 2532	ตำรับยาผสมระหว่างคลอแรมเฟนิคอล (Chloramphenicol) กับ ไนโตรฟูแรนโทอิน (Nitrofurantoin) ซัลฟิซอกซาโซล (Sulfisoxazole) และ เมธิลีน บลู (Methylene Blue)	5/2532 (20 มิ.ย. 2532)	ไม่มีข้อมูลเพียงพอ ที่จะแสดงว่า ต้องใช้ตัวยาดังกล่าวร่วมกัน สำหรับ การรักษาโรคติดเชื้อของระบบทางเดินปัสสาวะ ทั้งการใช้ตัวยาดังกล่าว รวมกัน ยังอาจก่อให้เกิดผลข้างเคียงจากยา(side effect) เพิ่มขึ้นจน อาจไม่ปลอดภัยแก่ผู้ใช้ได้

รายการยาตามคำสั่งเพิกถอนทะเบียนตำรับยา ตามมาตรา 86 แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. 2510 เพราะอาจไม่ปลอดภัยแก่ผู้ใช้

คำสั่งที่ (วันที่)	วันที่มีผล บังคับใช้	รายการยาที่เพิกถอนทะเบียนตำรับ	มติการประชุม คณะกรรมการยา ครั้งที่/วันที่	สาเหตุ/รายละเอียด
745/2532 (18 พ.ย. 2532)	22 ธ.ค. 2532	ทะเบียนตำรับยาที่มี โพรเคน ไฮโดรคลอไรด์ (Procaine Hydrochloride) ที่ เป็นยาใช้ภายนอกหรือยาใช้เฉพาะที่ ทั้งที่เป็นตำรับยา เดี่ยวและตำรับยาผสม	4/2532 (15 พ.ค. 2532) และ 6/2532 (22 ธ.ค. 2532)	ไม่มีสรรพคุณ ตามที่ขึ้นทะเบียนไว้ และอาจไม่ปลอดภัยแก่ผู้ใช้
345/2533 (15 มี.ค. 2533)	25 เม.ย. 2533	ทะเบียนตำรับยาของบริษัท ฟาโรห์ แล็บ จำกัด จำนวน 21 ตำรับ คือ 15. ยา Chlorpheniramine Syrup ทะเบียนตำรับยา เลขที่ 1A 130 / 2526 2. ยา Ampicillin 250 ทะเบียนตำรับยาเลขที่ 1A 147 / 2526 3. ยา Ampicillin Dry Powder For Syrup ทะเบียนตำรับยาเลขที่ 1A 148 / 2526 4. ยา Sulphaguanidine ทะเบียนตำรับยาเลขที่ 1A 294 / 2526 5. ยา Paracetamol ทะเบียนตำรับยาเลขที่ 1A 295 / 2526 6. ยา Cyproheptadine Hydrochloride Tablet ทะเบียนตำรับยาเลขที่ 1A 317 / 2526	9/2532 (26 ธ.ค. 2532)	จัดเป็นยาปลอม

รายการยาตามคำสั่งเพิกถอนทะเบียนตำรับยา ตามมาตรา 86 แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. 2510 เพราะอาจไม่ปลอดภัยแก่ผู้ใช้

คำสั่งที่ (วันที่)	วันที่มีผล บังคับใช้	รายการยาที่เพิกถอนทะเบียนตำรับ	มติการประชุม คณะกรรมการยา ครั้งที่/วันที่	สาเหตุ/รายละเอียด
345/2533 (15 มี.ค. 2533)	25 เม.ย. 2533	7. ยา Ampicillin 500 ทะเบียนตำรับยาเลขที่ 1A 341 / 2526 8. ยา Penicillin-V (Powder For Solution) ทะเบียน ตำรับยาเลขที่ 1A 29 / 2527 9. ยา Dexamethasone ทะเบียนตำรับยาเลขที่ 1A 138 / 2527 10. ยา Penicillin-V Tablet 200,000 (125 MG) ทะเบียนตำรับยาเลขที่ 1A 1087/ 2527 11. ยา Penicillin-V Tablet 400,000 (250 MG) ทะเบียนตำรับยาเลขที่ 1A 1088 / 2527 12. ยา Penicillin-V Tablet 400,000 (250MG) ทะเบียนตำรับยาเลขที่ 1A 245 / 2528 13. ยา Thiammycin ทะเบียนตำรับยาเลขที่ 1A 991 / 2528 14. ยา Amoxycillin Dry Syrup ทะเบียนตำรับยาเลขที่ 1A 1141 / 2528 15. ยา Pharaohmycin ทะเบียนตำรับยาเลขที่ 1A 1799 / 2528	9/2532 (26 ธ.ค. 2532)	จัดเป็นยาปลอม

รายการยาตามคำสั่งเพิกถอนทะเบียนตำรับยา ตามมาตรา 86 แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. 2510 เพราะอาจไม่ปลอดภัยแก่ผู้ใช้

คำสั่งที่ (วันที่)	วันที่มีผล บังคับใช้	รายการยาที่เพิกถอนทะเบียนตำรับ	มติการประชุม คณะกรรมการยา ครั้งที่/วันที่	สาเหตุ/รายละเอียด
345/2533 (15 มี.ค. 2533)	25 เม.ย. 2533	16.ยา Ampicillin 250 ทะเบียนตำรับยาเลขที่ 1A 2167 / 2528 17.ยา Amoxycillin 500 ทะเบียนตำรับยาเลขที่ 1A 2233 / 2528 18.ยา Amoxycillin 250 ทะเบียนตำรับยาเลขที่ 1A 2234 / 2528 19.ยา Dexamethasone ทะเบียนตำรับยาเลขที่ 1A 677 / 2529 20.ยา Tetracycline Capsule ทะเบียนตำรับยาเลขที่ 1A 1658 / 2529 21.ยา Tetracycline Capsule ทะเบียนตำรับยาเลขที่ 1A 696 / 2531	9/2532 (26 ธ.ค. 2532)	จัดเป็นยาปลอม
776/2533 แก้ไขเพิ่มเติมคำสั่ง กระทรวงสาธารณสุข ที่ 519/2532 (13 ก.ย. 2533)	2 ต.ค. 2532	ยกเลิกความในข้อ 1 ของคำสั่งกระทรวงสาธารณสุข ที่ 519/2532 เรื่อง เพิกถอนทะเบียนตำรับยาและให้ใช้ ความต่อไปนี้แทน "1. ทะเบียนตำรับยาผสมของ อะนาบอลิก สเตอโรยด์ (anabolic steroid) กับ ไวตามิน (vitamins) หรือ anabolic steroid กับไซโปรเฮปทาดีน (cyproheptadine)หรือ anabolic steroid กับ vitamins และ cyproheptadine เฉพาะที่ใช้สำหรับเด็ก"	3/2533 (27 เม.ย. 2533)	ตามที่กระทรวงสาธารณสุขได้มีคำสั่งที่ 519/2532 เรื่อง เพิกถอน ทะเบียนตำรับยา ลงวันที่ 28 สิงหาคม พ.ศ 2532 ให้เพิกถอนทะเบียน ตำรับยาผสมของ anabolic steroid กับ vitamins และ/หรือ cyproheptadine เนื่องจากเป็นสูตรยาที่ไม่เหมาะสมและอาจไม่ ปลอดภัยแก่ผู้ใช้ ทำให้เข้าใจว่าเป็นการเพิกถอนทะเบียนตำรับยาผสม ของ anabolic steroid กับ vitamins และ/หรือ cyproheptadine ที่ใช้ทั้ง ในผู้ใหญ่และเด็ก แต่ความมุ่งหมายต้องการเพิกถอนเฉพาะตำรับยาที่ใช้ ในเด็กเท่านั้น

รายการยาตามคำสั่งเพิกถอนทะเบียนตำรับยา ตามมาตรา 86 แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. 2510 เพราะอาจไม่ปลอดภัยแก่ผู้ใช้

คำสั่งที่ (วันที่)	วันที่มีผล บังคับใช้	รายการยาที่เพิกถอนทะเบียนตำรับ	มติการประชุม คณะกรรมการยา ครั้งที่/วันที่	สาเหตุ/รายละเอียด
848/2533 (3 ต.ค. 2533)	21 พ.ย. 2533	1. ทะเบียนตำรับยาทุกรูปแบบที่มีตัวยาสำคัญเป็น เตตราไซคลิน (Tetracycline) รวมทั้งอนุพันธ์และเกลือ ของยานี้ (derivatives and its salts) ที่มีจุดมุ่งหมายใช้ สำหรับเด็ก 2. ทะเบียนตำรับยาเตตราไซคลิน (Tetracycline) ชนิด ยาน้ำเชื่อม (syrup) ยาน้ำแขวนตะกอน (suspension) ยาผงสำหรับยาน้ำแขวนตะกอน (powder for oral suspension) และยาผงบรรจุซอง (Powder) 3. ทะเบียนตำรับยาเตตราไซคลิน (Tetracycline) ชนิด เม็ด (tablet) หรือ แคปซูล (capsule) ที่มีขนาดความแรง ต่ำกว่า 250 mg	3/2532 (2 มี.ค. 2532) 4/2532 (15 พ.ค. 2532) และ 7/2532 (20 ก.ย. 2532)	ยาเตตราไซคลิน (Tetracycline) ที่ใช้ในเด็กทุกรูปแบบ หากใช้เป็นระยะ เวลานาน จะทำให้ฟันของเด็กเปลี่ยนเป็นสีเทาอย่างถาวร และรบกวน การเจริญเติบโตของกระดูก หากใช้ในทารกและสตรีมีครรภ์ระยะ 3 เดือนก่อนคลอด จึงอาจไม่ปลอดภัยต่อผู้ใช้
866/2533 (8 ต.ค. 2533)	21 พ.ย. 2533	ทะเบียนตำรับยาของบริษัท ฟาโรห์แลบ จำกัด จำนวน 6 ตำรับ คือ 1. ยา Prednisolone Tablet ทะเบียนตำรับยาเลขที่ 1A 161/26 2. ยา Dextromethorphan ทะเบียนตำรับยาเลขที่ 1A 168/26 3. ยา Pharaohvit Syrup ทะเบียนตำรับยาเลขที่ 2A 339/27 4. ยา Paracetamol ทะเบียนตำรับยาเลขที่ 2A 150/28	9/2532 (26 ธ.ค. 2532)	จัดเป็นยาปลอม

รายการยาตามคำสั่งเพิกถอนทะเบียนตำรับยา ตามมาตรา 86 แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. 2510 เพราะอาจไม่ปลอดภัยแก่ผู้ใช้

คำสั่งที่ (วันที่)	วันที่มีผล บังคับใช้	รายการยาที่เพิกถอนทะเบียนตำรับ	มติการประชุม คณะกรรมการยา ครั้งที่/วันที่	สาเหตุ/รายละเอียด
866/2533 (8 ต.ค. 2533)	21 พ.ย. 2533	5. ยา Pharaohprim Tablet ทะเบียนตำรับยาเลขที่ 2A 895/29 6. ยา ฟาโรพริท ซี ทะเบียนตำรับยาเลขที่ 2A 53/30	9/2532 (26 ธ.ค. 2532)	จัดเป็นยาปลอม
867/2533 (9 ต.ค. 2533)	21 พ.ย. 2533	ทะเบียนตำรับยาที่มี L – tryptophan ที่เป็นตำรับยา เดี่ยวคือ ยาชื่อ Kalma ทะเบียนตำรับยาเลขที่ 1C321/32 ผลิตโดย Fresenius Ag., Federal Republic of Germany นำหรือส่งเข้ามาในราชอาณาจักร โดยบริษัท แนชเชอโรลมีเดีย จำกัด	4/2533 (28 มิ.ย. 2533)	สาร L-tryptophan ที่ใช้ในขนาดสูง และใช้ต่อเนื่องกันเป็น ระยะเวลานานอาจก่อให้เกิดอาการที่มีเม็ดโลหิตชนิด eosinophil ผิดปกติ และอาการปวดกล้ามเนื้อ (eosinophilia-myalgia syndrome) ซึ่งไม่ปลอดภัยในการใช้
1093/2533 แก้ไขเปลี่ยนแปลง คำสั่ง กระทรวงสาธารณสุข ที่ 518/2532 (28 ธ.ค. 2533)	1 ก.พ. 2534	ทะเบียนตำรับยาผสมที่ใช้สำหรับรักษาโรคหอบหืด ที่มี ตัวยาจำพวกสเตอรอยด์ (Steroid) ผสมอยู่ ยกเว้นตำรับ ยาผสมที่ใช้สำหรับรักษาโรคหอบหืดที่มีตัว ยาสเตอรอยด์ผสมอยู่ชนิดชนิดพ่น (Inhaler)	7/2533 (4 ต.ค. 2533)	ได้มีคำสั่งที่ 518/2532 ลงวันที่ 28 ส.ค. 2532 ให้เพิกถอนทะเบียน ตำรับยาผสมที่ใช้สำหรับรักษาโรคหอบหืดที่มีตัวยาสเตอรอยด์ (steroid) ผสมอยู่ เนื่องจากอาจไม่ปลอดภัยแก่ผู้ใช้ นั้น ปรากฏว่า ตำรับ ยาผสมที่ใช้สำหรับรักษาโรคหอบหืดที่มีตัวยาสเตอรอยด์ผสมอยู่ชนิดชนิด พ่น (inhaler) ยังมีประโยชน์ในการรักษาผู้ป่วย Steroid dependent asthma และผลในการรักษาอาการข้างเคียงหรืออาการไม่พึงประสงค์ จากยาดังกล่าวจะไม่แตกต่างจากการใช้ยาเดี่ยวหลายชนิดแยกกัน
328/2534 (20 พ.ค. 2534)	21 พ.ค. 2534	ทะเบียนตำรับยาแก้ปวด ที่มีคาเฟอีนผสมอยู่ทุกตำรับ ดังนี้ :- ตำรับยาที่มีส่วนผสมซึ่งประกอบด้วย 1. Aspirin + Paracetamol + Caffeine 2. Aspirin + Caffeine	6/2534 (2 พ.ค. 2534)	ตำรับยาแก้ปวดที่มีคาเฟอีนผสมอยู่ที่ได้รับอนุญาตไม่แก้ไขให้เป็นไปตาม คำสั่งกระทรวงสาธารณสุขที่ 214/2534 ลง 22 มี.ค. 2534 เรื่องการ แก้ไขทะเบียนตำรับยาแก้ปวดที่มีคาเฟอีน (caffeine) เนื่องจากอาจไม่ ปลอดภัยแก่ผู้ใช้

รายการยาตามคำสั่งเพิกถอนทะเบียนตำรับยา ตามมาตรา 86 แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. 2510 เพราะอาจไม่ปลอดภัยแก่ผู้ใช้

คำสั่งที่ (วันที่)	วันที่มีผล บังคับใช้	รายการยาที่เพิกถอนทะเบียนตำรับ	มติการประชุม คณะกรรมการยา ครั้งที่/วันที่	สาเหตุ/รายละเอียด
328/2534 (20 พ.ค. 2534)	21 พ.ค. 2534	3. Paracetamol + Caffeine 4. Dipyrone + Caffeine 5. Dipyrone + Paracetamol + Caffeine 6. Famprofazone + Paracetamol +Propyphenazone + Caffeine 7. Dipyrone + Propyphenazone + Caffeine 8. Paracetamol + Salicylamide + Caffeine 9. Potassium Citrate + Sodium Salicylate + Antipyrin + Caffeine 10. Propyphenazone + Caffeine 11. Paracetamol + Propyphenazone + Caffeine 12. Salicylamide + Caffeine 13. Phenylbutazone + Salicylamide + Chloroquine Phosphate +Caffeine 14. Paracetamol + Carisoprodol + Caffeine 15. Paracetamol + Salicylamide + Hyoscyamine Sulfate + Caffeine 16. Antipyrin + Ethaverine + Diphemine Hydrochloride + Caffeine	6/2534 (2 พ.ค. 2534)	

รายการยาตามคำสั่งเพิกถอนทะเบียนตำรับยา ตามมาตรา 86 แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. 2510 เพราะอาจไม่ปลอดภัยแก่ผู้ใช้

คำสั่งที่ (วันที่)	วันที่มีผล บังคับใช้	รายการยาที่เพิกถอนทะเบียนตำรับ	มติการประชุม คณะกรรมการยา ครั้งที่/วันที่	สาเหตุ/รายละเอียด
336/2534 (21 พ.ค. 2534)	12 ก.ค. 2534	ทะเบียนตำรับยา ที่มีสูตรยาประกอบด้วย :- Diastase , Papain , Pancreatin , Thiamine Hydrochloride ,Riboflavin , Nicotinamide , Diphenhydramine Hydrochloride , Iodochlorhydroxyquinoline , Homatropine Methylbromide , Methyl Polysiloxane (Simethicone), Activated Charcoal และ Acetphenolisatin	3/2534 (7 มี.ค. 2534)	เป็นยาไม่เหมาะสมและอาจไม่ปลอดภัยแก่ผู้ใช้
349/2534 (27 พ.ค. 2534)	12 ก.ค. 2534	ทะเบียนตำรับยาเม็ดคุมกำเนิดที่มีปริมาณเอสโตรเจน (Estrogen) และ เมสตรานอล (Mestranol) สูงกว่า 50 ไมโครกรัม	3/2534 (7 มี.ค. 2534)	ยาดังกล่าวไม่มีประสิทธิภาพในการใช้ที่เหนือกว่ายาเม็ดคุมกำเนิดที่มี ปริมาณเอสโตรเจนต่ำกว่า และอาจเสี่ยงต่อการเกิดความผิดปกติของ การแข็งตัวของเลือด
512/2534 (9 ส.ค. 2534)	11 ต.ค. 2534	ทะเบียนตำรับยามหาหิงคุ้น้ำ ตรวจระเชื้อ ทะเบียนตำรับ ยาเลขที่ G 805/29 ผลิตโดย ห้างขายยาอาจิว	3/2534 (7 มี.ค. 2534)	ผลวิเคราะห์พบว่ายาดังกล่าวมี Methyl alcohol ในปริมาณ ร้อยละ 76.42 ปริมาตร/ปริมาตร ซึ่งอาจไม่ปลอดภัยแก่ผู้ใช้
686/2534 (31 ต.ค. 2534)	4 ธ.ค. 2534	ทะเบียนตำรับยาของบริษัทเอเซียเนี่ยเนี่ยนแลบบอราตอรี จำกัด จำนวน 3 ตำรับดังนี้คือ 1. ยา Asatuss Syrup ทะเบียนตำรับยาเลขที่ 2A 267/30 2. ยา Phenylbutazone ทะเบียนตำรับยาเลขที่ 1A 2302/29 และยา Paracetamol ทะเบียนตำรับยา เลขที่ 1A 597/30	8/2534 (4 ก.ค. 2534)	Asatuss Syrup ทะเบียนตำรับยาเลขที่ 2A 267/30 ยาที่ผลิตขึ้นไม่ ถูกต้องตามมาตรฐานโดยมีตัวยาสาคัญ Glyceril guaiacolate น้อย กว่าเกณฑ์ต่ำสุดที่กำหนดไว้ในทะเบียนตำรับเกินกว่าร้อยละยี่สิบซึ่งจัด ว่าเป็นยาปลอมยา Phenylbutazone ทะเบียนตำรับยาเลขที่ 1A 2302/29 และยา Paracetamol ทะเบียนตำรับยาเลขที่ 1A 597/30 พบมีการปนเปื้อนของกลุ่มยาเพนิซิลลินเกินมาตรฐาน ซึ่งอาจไม่ ปลอดภัยแก่ผู้ใช้

รายการยาตามคำสั่งเพิกถอนทะเบียนตำรับยา ตามมาตรา 86 แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. 2510 เพราะอาจไม่ปลอดภัยแก่ผู้ใช้

คำสั่งที่ (วันที่)	วันที่มีผล บังคับใช้	รายการยาที่เพิกถอนทะเบียนตำรับ	มติการประชุม คณะกรรมการยา ครั้งที่/วันที่	สาเหตุ/รายละเอียด
97/2535 (10 ก.พ. 2535)	25 มี.ค. 2535	ทะเบียนตำรับยาที่มีโลเพอราไมด์ (Loperamide) เป็นส่วนประกอบชนิดน้ำ ทั้งในรูปแบบชนิดน้ำเชื่อม และชนิดหยด	9/2534 (5 ก.ย. 2534)	เป็นยาที่อาจไม่ปลอดภัยในการใช้สำหรับผู้ป่วยที่เป็นเด็กเพราะเมื่อรับประทานในขนาดใช้รักษา (Therapeutic dose) จะทำให้ลำไส้ไม่เคลื่อนไหว มีการคั่งของของเหลวอยู่ในลำไส้มากทำให้เกิดอาการท้องอืด อาจเกิดภาวะขาดน้ำ และถ้ามีการติดเชื้อ Shigella ก็อาจทำให้เชื้อมีโอกาสทะลุทะลวงเข้าผนังลำไส้มากขึ้น นอกจากนั้นถ้าใช้ยาเกินขนาดก็อาจทำให้หยุดการหายใจได้
654/2535 (19 ก.ย. 2535)	4 พ.ย. 2535	ทะเบียนตำรับยา Homogerin ทะเบียนตำรับยาเลขที่ 2C 224/28ผลิตโดย R.P.Scherer GmbH นำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักรโดยห้างหุ้นส่วนจำกัด เค.พี. ตรีโก้	1/2535 (6 ก.พ. 2535) และ 2/2535 (26 มี.ค. 2535)	มีปริมาณสารออกฤทธิ์ขาดกว่าร้อยละ 20 จากเกณฑ์ต่ำสุดที่กำหนดไว้ในทะเบียน จัดเป็นยาปลอม
958/2535 (30 ธ.ค. 2535)	17 ก.พ. 2536	ตำรับยา Liver Extract ทะเบียนตำรับยาเลขที่ 1C 507/2527 ผลิตโดย E.Denk O.H.G., West Germany นำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักรโดยห้างหุ้นส่วนสามัญนิติบุคคลศรีประสิทธิ์โฮสถ	3/2535 (24 ก.ย. 2535)	มีปริมาณสารออกฤทธิ์ขาดกว่าร้อยละ 20 จากเกณฑ์ต่ำสุดที่กำหนดไว้ในทะเบียน จัดเป็นยาปลอม
959/2535 (30 ธ.ค. 2535)	17 ก.พ. 2536	ตำรับยา Diclofenac Injection ทะเบียนตำรับยาเลขที่ 1A 371/2530 ผลิตโดยห้างหุ้นส่วนจำกัด โรงงานมิลาโน	3/2535 (24 ก.ย. 2535)	ผลวิเคราะห์พบว่า มี pH ผิดมาตรฐาน และยาเปลี่ยนสภาพจากน้ำยาใส ไม่มีสีเป็นน้ำยาสีขาวขุ่น และมีตะกอนซึ่งไม่เหมาะสมที่จะใช้เป็นยาฉีด และอาจไม่ปลอดภัยแก่ผู้ใช้

รายการยาตามคำสั่งเพิกถอนทะเบียนตำรับยา ตามมาตรา 86 แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. 2510 เพราะอาจไม่ปลอดภัยแก่ผู้ใช้

คำสั่งที่ (วันที่)	วันที่มีผล บังคับใช้	รายการยาที่เพิกถอนทะเบียนตำรับ	มติการประชุม คณะกรรมการยา ครั้งที่/วันที่	สาเหตุ/รายละเอียด
961/2535 (30 ธ.ค. 2535)	17 ก.พ. 2536	ตำรับยา Chlorpheniramine Maleate Tablets ทะเบียนตำรับยาเลขที่ 1A 411/2528 ของ ห้างหุ้นส่วน จำกัด ลิวินเนอร์ ฟาร์มาซูติคอลล	3/2535 (24 ก.ย. 2535)	มีการปนเปื้อนของกลุ่มยาเพนซิลลินเกินมาตรฐาน ซึ่งอาจไม่ปลอดภัย แก่ผู้ใช้
165/2536 (15 มี.ค. 2536)	23 เม.ย. 2536	ทะเบียนตำรับยาที่มีกลาฟีนิน (Glafenine) เป็น ส่วนประกอบ	3/2535 (24 ก.ย. 2535)	เป็นยาที่ไม่ปลอดภัยในการใช้เพราะมีผลทำให้เกิด anaphylactic reaction อย่างรุนแรง และมีผลเสียต่อ ตับ ไตด้วย
215/2536 (29 มี.ค. 2536)	21 พ.ค. 2536	ตำรับยา LICHLORPHEN CAPSULES ทะเบียนตำรับ ยาเลขที่ 1A 1523/2529 ของห้างหุ้นส่วนจำกัด ลิวินเนอร์ ฟาร์มาซูติคอลล	2/2536 (4 ก.พ. 2536)	มีการปนเปื้อนของกลุ่มยาเพนซิลลินเกินมาตรฐาน ซึ่งอาจไม่ปลอดภัย แก่ผู้ใช้
292/2536 (28 เม.ย. 2536)	23 มิ.ย. 2536	ทะเบียนตำรับยา Mucopolysaccharide polysulfate ชนิดฉีด	3/2536 (4 มี.ค. 2536)	เป็นยาที่อาจไม่ปลอดภัยในการใช้เพราะทำให้เกิด fetal cerebral bleeding
859/2536 (3 พ.ย. 2536)	16 ธ.ค. 2536	ทะเบียนตำรับยาเดี่ยวและยาสูตรผสมที่มี Ethamivan เป็นส่วนประกอบอยู่ด้วยทุกรูปแบบ ยกเว้น : Ethamivan ที่เป็นตำรับยาเดี่ยวในรูปแบบของยาฉีด (Injection) ยาน้ำสำหรับรับประทาน (Oral Solution) และตำรับยาผสมที่มีสูตรประกอบด้วย Ethamivan Etofylline และ Hexobendine dihydrochloride โดยมี เงื่อนไขในการใช้นั้นด้วย	4/2536 (1 เม.ย. 2536) และ 7/2536 (7 ต.ค. 2536)	ยาอาจไม่ปลอดภัย ในการใช้ โดยเฉพาะอย่างยิ่ง ในตำรับยาผสม ที่มี Caffeine เป็นส่วนผสมอยู่ด้วย เนื่องจากตัวยาทั้งสองอาจเสริมฤทธิ์กัน ในการกระตุ้นระบบประสาทส่วนกลางและเพิ่มความรุนแรงของอาการ ข้างเคียงที่เกิดจากยาได้

รายการยาตามคำสั่งเพิกถอนทะเบียนตำรับยา ตามมาตรา 86 แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. 2510 เพราะอาจไม่ปลอดภัยแก่ผู้ใช้

คำสั่งที่ (วันที่)	วันที่มีผล บังคับใช้	รายการยาที่เพิกถอนทะเบียนตำรับ	มติการประชุม คณะกรรมการยา ครั้งที่/วันที่	สาเหตุ/รายละเอียด
1033/2536 (29 ธ.ค. 2536)	19 ก.พ. 2537	ทะเบียนตำรับยาที่มีสูตรยาประกอบด้วย Dicyclomine Doxylamine และ Pyridoxine	7/2536 (7 ต.ค. 2536)	ยาอาจก่อให้เกิดภูมิแพ้ซึ่งได้ใช้ยานี้ กำหนดลูกวิรูปได้ และในต่างประเทศได้ยกเลิกการใช้ยาสูตรผสมนี้แล้ว
43/2537 (18 ม.ค. 2537)	1 มี.ค. 2537	ทะเบียนตำรับยาที่มียาอีเฟดรีน (Ephedrine) เป็นส่วนประกอบอยู่ดังนี้ 1. HETEROID เลขทะเบียนที่ 2A 138/29 ผลิตโดย ห้างหุ้นส่วนจำกัด จิวบราเดอร์ส 2. PATAR COUGH TABLETS เลขทะเบียนที่ 2A 1223/28 ผลิตโดยห้างหุ้นส่วนจำกัด พาร์ตาแลบ 3. MILA-TUSSIN เลขทะเบียนที่ 2A 537/31 ผลิตโดย ห้างหุ้นส่วนจำกัด โรงงานมิลานโน 4. MILA-TUSSIN SYRUP เลขทะเบียนที่ 2A 50/33 ผลิตโดย ห้างหุ้นส่วนจำกัด โรงงานมิลานโน 5. ESCOUGH เลขทะเบียนที่ 2A 544/29 ผลิตโดย บริษัท สหแพทย์เภสัช จำกัด 6. OMA เลขทะเบียนที่ 2A 23/35 ผลิตโดย บริษัท ห่านคู่ ฟาร์มาซี จำกัด 7. ASATUSS SYRUP เลขทะเบียนที่ 2A 267/30 ผลิตโดย บริษัท เอเชียนยูเนียนแล็บบอราตอรี จำกัด 8. DELTARHINOL (NASAL SPRAY) เลขทะเบียนที่ 2A 533/27 ผลิตโดย บริษัท ไอลิค (ประเทศไทย) จำกัด	7/2536 (7 ต.ค. 2536)	เนื่องด้วยอีเฟดรีน(Ephedrine) เปลี่ยนเป็นวัตถุออกฤทธิ์ประเภท 2 ดังนั้นจึงได้มีคำสั่งกระทรวงสาธารณสุขที่ 194/2536 ลงวันที่ 23 มีนาคม 2536 เรื่องแก้ไขทะเบียนตำรับยาที่มีอีเฟดรีน (Ephedrine) เป็นส่วนประกอบอยู่โดยให้ตัดอีเฟดรีน (Ephedrine) ออกจากสูตรตำรับยาให้แล้วเสร็จภายในวันที่ 27 พฤษภาคม 2536 เมื่อพ้นกำหนด จึงต้องเพิกถอนทะเบียนตำรับยาที่มียาอีเฟดรีน (Ephedrine) เป็นส่วนประกอบอยู่

รายการยาตามคำสั่งเพิกถอนทะเบียนตำรับยา ตามมาตรา 86 แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. 2510 เพราะอาจไม่ปลอดภัยแก่ผู้ใช้

คำสั่งที่ (วันที่)	วันที่มีผล บังคับใช้	รายการยาที่เพิกถอนทะเบียนตำรับ	มติการประชุม คณะกรรมการยา ครั้งที่/วันที่	สาเหตุ/รายละเอียด
43/2537 (18 ม.ค. 2537)	1 มี.ค. 2537	9. POLYASMA เลขทะเบียนที่ 2A 24/35 ผลิตโดย บริษัท ฟาร์มาสันต์แล็บบอราตอรีส์ จำกัด	7/2536 (7 ต.ค. 2536)	
184/2539 เพิกถอน คำสั่งกระทรวง สาธารณสุขที่ 439/2537 ลงวันที่ 29 มิ.ย.2537 เรื่องแก้ไขทะเบียน ตำรับยาแผนปัจจุบัน ที่เป็นยาบรรจุเสร็จ ที่ไม่ใช่ยาอันตราย หรือยาควบคุมพิเศษ ให้มีชื่อสามัญทางยา ในฉลากและเอกสาร กำกับยา 13 มี.ค. 2539	13 มี.ค. 2539	เพิกถอนคำสั่งกระทรวงสาธารณสุข ที่ 439/2537 เรื่อง แก้ไขทะเบียนตำรับยาแผนปัจจุบันที่เป็นยาบรรจุเสร็จที่ ไม่ใช่ยาอันตรายหรือยาควบคุมพิเศษให้มีชื่อสามัญทาง ยาในฉลากและเอกสารกำกับยา ลงวันที่ 29 มิถุนายน 2537 และคำสั่งกระทรวงสาธารณสุขที่ 309/2538 เรื่อง แก้ไขทะเบียนตำรับยาแผนปัจจุบันที่เป็นยาบรรจุเสร็จที่ ไม่ใช่ยาอันตรายหรือยาควบคุมพิเศษ ให้มีชื่อสามัญทาง ยาในฉลากและเอกสารกำกับยา (แก้ไขเพิ่มเติมครั้งที่ 1) ลงวันที่ 11 เม.ย. 2538	-	คำสั่งที่ใช้อำนาจไม่ตรงกับที่มาตรา 86 ทวิ ให้อำนาจไว้ และ นายกรัฐมนตรีได้สั่งการให้ดำเนินการตามมติคณะกรรมการวินิจฉัยร้อง ทุกข์ที่เสนอแนะต่อนายกรัฐมนตรี เพื่อพิจารณาสั่งการให้กระทรวง สาธารณสุขเพิกถอนคำสั่งดังกล่าว

รายการยาตามคำสั่งเพิกถอนทะเบียนตำรับยา ตามมาตรา 86 แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. 2510 เพราะอาจไม่ปลอดภัยแก่ผู้ใช้

คำสั่งที่ (วันที่)	วันที่มีผล บังคับใช้	รายการยาที่เพิกถอนทะเบียนตำรับ	มติการประชุม คณะกรรมการยา ครั้งที่/วันที่	สาเหตุ/รายละเอียด
122/2540 (10 ก.พ. 2540)	23 เม.ย. 2540	ทะเบียนตำรับยาผสมที่มีเอสโตรเจน เป็นส่วนประกอบ	3/2539 (5 ก.ย. 2539)	อาจไม่ปลอดภัยในการใช้เนื่องจากยาที่มีส่วนผสมของเอสโตรเจนและโปรเจสโตเจน (Estrogen Progestogen Combinations) ที่มีเอสโตรเจน (Ethisterone) เป็นส่วนประกอบ เป็นยาที่ไม่นิยมใช้ในทางการแพทย์แล้ว และเอสโตรเจนเป็นยาที่มีการแสดงฤทธิ์แบบฮอร์โมนแอนโดรเจน (Androgenic effect) สูง อาจทำให้เกิดทารกวิรูป (Teratogenic effect)
744/2540 (5 ก.ย. 2540)	22 ต.ค. 2540	ทะเบียนตำรับยา Quinoblu เลขทะเบียนที่ 2A 98/28	3/2540 (3 เม.ย. 2540)	ยา Quinoblu เลขทะเบียนตำรับยาที่ 2A 98/28 ผลิตโดยบริษัท ที.พี. ดรัก แลบบอราทอรีส์ (1969) จำกัด ซึ่งเป็นยาฉีดสำหรับรักษาโรคมาเลเรียที่ประกอบด้วยตัวยาสำคัญ คือ Quinine Dihydrochloride และ Methylthionium Chloride (Methylene Blue) อาจทำให้เกิดอาการอันไม่พึงประสงค์ที่รุนแรง รวมถึงการเกิดอาการหัวใจหยุดเต้น (Cardiac arrest) ซึ่งเป็นอันตรายถึงแก่ชีวิตได้
1028/2541 (28 ก.ย. 2541)	13 พ.ย. 2541	ทะเบียนตำรับยาที่มีบิวทอร์ฟานอลเป็นส่วนประกอบ	2/2541 (17 มี.ค. 2541)	ยาอาจทำให้ผู้ใช้ติดยา (drug dependence) หรือเกิดอาการอันไม่พึงประสงค์ที่รุนแรงซึ่งเป็นอันตรายถึงแก่ชีวิตได้
226/2543 (9 มี.ค. 2543)	13 เม.ย. 2543	ทะเบียนตำรับยาทุกตำรับที่มีตัวยาเฟนฟลูรามีน (Fenfluramine) และเด็กซ์เฟนฟลูรามีน (Dexfenfluramine) เป็นส่วนประกอบ	3/2542 (2 พ.ย. 2542)	ข้อมูลการศึกษาวิจัยพบว่ายาเฟนฟลูรามีน (Fenfluramine) และเด็กซ์เฟนฟลูรามีน (Dexfenfluramine) มีความสัมพันธ์กับการเกิดภาวะความผิดปกติของลิ้นหัวใจ (valvular heart disease) และบริษัทผู้ผลิตและผู้จำหน่ายยาต้นแบบของยาดังกล่าวได้ประกาศถอนยาดังกล่าวออกจากท้องตลาดทั่วโลกแล้ว

รายการยาตามคำสั่งเพิกถอนทะเบียนตำรับยา ตามมาตรา 86 แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. 2510 เพราะอาจไม่ปลอดภัยแก่ผู้ใช้

คำสั่งที่ (วันที่)	วันที่มีผล บังคับใช้	รายการยาที่เพิกถอนทะเบียนตำรับ	มติการประชุม คณะกรรมการยา ครั้งที่/วันที่	สาเหตุ/รายละเอียด
514/2543 (18 มิ.ย. 2543)	11 ส.ค. 2543	ทะเบียนตำรับยาทุกตำรับที่มีตัวยาอะมิเนพทีน (Amineptine) เป็นส่วนประกอบ	3/2542 (2 พ.ย. 2542)	ด้วยพบว่ามีการใช้ยาในทางที่ผิด (drug abuse) ในผู้ป่วยที่รับการ รักษาด้วยยาอะมิเนพทีน (Amineptine) และมีอาการติดยา และใน ต่างประเทศมีการถอนยาดังกล่าวนี้ออกจากท้องตลาดโดยสมัครใจแล้ว
773/2543 (7 ก.ย. 2543)	27 ต.ค. 2543	ทะเบียนตำรับยาทุกตำรับที่มีตัวยาโทรกลีทาโซน (Troglitazone) อยู่ในสูตรตำรับ	1/2543 (27 เม.ย. 2543)	ด้วยมีข้อมูลทางวิชาการจากองค์การอาหารและยาของสหรัฐอเมริกา (USFDA) เมื่อวันที่ 21 มีนาคม 2543 ที่ยืนยันชัดเจนว่า ยาโทรกลีทาโซน (Troglitazone) ทำให้เกิดพิษต่อตับ และองค์การ อาหารและยาของสหรัฐอเมริกา (USFDA) ได้ประกาศถอนยาดังกล่าว ซึ่งบริษัทผู้ผลิตและผู้จำหน่ายยาต้นแบบของยาดังกล่าวยินยอมยกเลิก การผลิตและจำหน่ายยาดังกล่าวแล้ว
774/2543 (7 ก.ย. 2543)	27 ต.ค. 2543	ทะเบียนตำรับยาทุกตำรับที่มีตัวยาแอสเทมิโซล (Astemizole) อยู่ในสูตรตำรับ	2/2543 (29 มิ.ย. 2543)	ยาแอสเทมิโซล (Astemizole) มีปฏิกิริยาระหว่างกันกับยาตัวอื่น (Drug interaction) ทำให้เกิดอาการอันไม่พึงประสงค์ต่อหัวใจที่รุนแรง ในผู้ที่ใช้อยานี้ และบริษัทผู้ผลิตและผู้จำหน่ายยาต้นแบบของ ยาแอสเทมิโซล (Astemizole) ได้แจ้งยกเลิกการผลิตและจำหน่ายยา ดังกล่าวแล้วตั้งแต่วันที่ 22 มิ.ย. 2542
775/2543 (7 ก.ย. 2543)	27 ต.ค. 2543	ทะเบียนตำรับยาทุกตำรับที่มีตัวยาเทอร์เฟนาดีน (Terfenadine) อยู่ในสูตรตำรับ	2/2543 (29 มิ.ย. 2543)	ยาเทอร์เฟนาดีน (Terfenadine) มีปฏิกิริยาระหว่างกันกับยาตัวอื่น (Drug interaction) ทำให้เกิดอาการอันไม่พึงประสงค์ต่อหัวใจที่รุนแรง ในผู้ที่ใช้อยานี้ และในหลายประเทศ เช่น ประเทศแคนาดา ประเทศ ฝรั่งเศส ประเทศสวีเดน ฯลฯ ก็ไม่มีการผลิตหรือจำหน่ายยาดังกล่าว ทั้งนี้ได้มีการนำยาตัวใหม่คือ ฟิโซเฟนาดีน (Fexofenadine) ที่ปลอดภัยกว่ามาใช้แทน เนื่องจากไม่มีผลข้างเคียงต่อหัวใจ

รายการยาตามคำสั่งเพิกถอนทะเบียนตำรับยา ตามมาตรา 86 แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. 2510 เพราะอาจไม่ปลอดภัยแก่ผู้ใช้

คำสั่งที่ (วันที่)	วันที่มีผล บังคับใช้	รายการยาที่เพิกถอนทะเบียนตำรับ	มติการประชุม คณะกรรมการยา ครั้งที่/วันที่	สาเหตุ/รายละเอียด
775/2543 (7 ก.ย. 2543)	27 ต.ค. 2543		2/2543 (29 มิ.ย. 2543)	(Cardiovascular side effects) เมื่อใช้ร่วมกับยาอื่น
559/2544 (3 ก.ค. 2544)	24 ก.ค. 2544	ทะเบียนตำรับยาทุกตำรับที่มีตัวยาฟีนิลโพรพาโนลามีน (Phenylpropanolamine) หรือเกลือของฟีนิลโพรพาโนลามีน หรือที่เขียนชื่ออย่างอื่นซึ่งหมายถึงตัวยา ฟีนิลโพรพาโนลามีนหรือเกลือของฟีนิลโพรพาโนลามีน อยู่ในสูตรตำรับ ทั้งนี้ยกเว้นตำรับยาที่ได้ยื่นคำขอแก้ไข ตัดตัวยาฟีนิลโพรพาโนลามีนออกจากสูตรตำรับแล้ว ภายในวันที่ 18 มิ.ย. 2544	4/2543 (28 พ.ย. 2543)	ยาฟีนิลโพรพาโนลามีน (Phenylpropanolamine) อาจเป็นสาเหตุ ทำให้ผู้ใช้ยาเกิดภาวะเลือดออกในสมอง (hemorrhagic stroke) ซึ่งเป็นอาการไม่พึงประสงค์ที่ร้ายแรงเมื่อเกิดขึ้นแล้วไม่สามารถแก้ไขให้ คืบคลานได้ และไม่ควรคาดหมายได้ว่าจะเกิดกับผู้ใช้ยารายใด ในขนาดเท่าใด ผู้ได้รับยาดังกล่าวจึงอาจไม่ปลอดภัย
451/2545 4 มิ.ย. 2545	8 มิ.ย. 2545	ทะเบียนตำรับยาสำหรับสัตว์ทุกตำรับที่มีตัวยา ดังต่อไปนี้ 1. ยาไนโตรฟูราโซน (Nitrofurazone) หรือเกลือของไนโตรฟูราโซน หรือสิ่งที่เรียกชื่ออย่างอื่นซึ่งหมายถึงตัวยา หรือเกลือของตัวยาดังกล่าวที่ผสมอยู่ในสูตรตำรับยา 2. ยาฟูราโซลิโดน (Furazolidone) หรือเกลือของฟูราโซลิโดนหรือสิ่งที่เรียกชื่ออย่างอื่นซึ่งหมายถึงตัวยาหรือเกลือของตัวยาดังกล่าวที่ผสมอยู่ในสูตรตำรับยา 3. ยาไดเมทไดรดาโซล (Dimetridazole) หรือ เกลือของไดเมทไดรดาโซล หรือสิ่งที่เรียกชื่ออย่างอื่นซึ่งหมายถึงตัวยาหรือเกลือของตัวยาดังกล่าวที่ผสมอยู่ในสูตรตำรับยา	3/2545 (26 มี.ค. 2545)	ด้วยมีข้อมูลทางวิชาการว่า ยาไนโตรฟูราโซน (Nitrofurazone) , ยาฟูราโซลิโดน (Furazolidone), ยาไดเมทไดรดาโซล (Dimetridazole) และ ยาโรนิดาโซล (Ronidazole) เป็นสารก่อมะเร็งหรือมีแนวโน้มก่อมะเร็ง (Carcinogen) ซึ่งอาจตกค้างในเนื้อสัตว์หรือผลิตภัณฑ์จากสัตว์ และก่อให้เกิดความไม่ปลอดภัยต่อผู้บริโภคได้

รายการยาตามคำสั่งเพิกถอนทะเบียนตำรับยา ตามมาตรา 86 แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. 2510 เพราะอาจไม่ปลอดภัยแก่ผู้ใช้

คำสั่งที่ (วันที่)	วันที่มีผล บังคับใช้	รายการยาที่เพิกถอนทะเบียนตำรับ	มติการประชุม คณะกรรมการยา ครั้งที่/วันที่	สาเหตุ/รายละเอียด
451/2545 4 มิ.ย. 2545	8 มิ.ย. 2545	4. ยาโรนิดาโซล(Ronidazole)หรือเกลือของโรนิดาโซล หรือสิ่งที่เรียกชื่ออย่างอื่นซึ่งหมายถึงตัวยาหรือเกลือของ ตัวยาดังกล่าวที่ผสมอยู่ในสูตรตำรับยา	3/2545 (26 มี.ค. 2545)	
1068/2546 18 ธ.ค. 2546	30 ธ.ค. 2546	1. FRURINE- 40 TABLETS เลขทะเบียนที่ 1A 1624/30 ผลิตโดยบริษัท เบสซีแอรอน จำกัด 2. PRAZIQUANTEL TABLETS เลขทะเบียนที่ 1A 1498/28 ผลิตโดยห้างหุ้นส่วนจำกัดพาตาร์แลบ 3. INDOMETHACIN CAPSULES เลขทะเบียนที่ 1A 1942/30 ผลิตโดยบริษัทเมดิแคป จำกัด 4. WENREXCHOL CAPSULES เลขทะเบียนที่ 1A 139/31 ผลิตโดยโรงงานผลิตยา ศรีชลฟาร์มาซี 5. COCORIN CAPSULE 250 MG. เลขทะเบียนที่ 1A 336/29 ผลิตโดยโรงงานผลิตยา ศรีชลฟาร์มาซี 6. COCORIN CAPSULES 250 MG. เลขทะเบียนที่ 1A 338/29 ผลิตโดยโรงงานผลิตยา ศรีชลฟาร์มาซี 7. WENREXMIC เลขทะเบียนที่ 1A 726/30 ผลิตโดย โรงงานผลิตยา ศรีชลฟาร์มาซี 8. WENREXMICIN-V CAPSULES เลขทะเบียนที่ 1A 646/27 ผลิตโดยโรงงานผลิตยา ศรีชลฟาร์มาซี	3/2546 (9 ก.ค. 2546)	มาตรฐานในการละลาย (dissolution) ของยาชนิดเม็ดและแคปซูล หลายชนิดมีความสัมพันธ์กับการออกฤทธิ์ในการรักษาโรค ดังนั้น กระทรวงสาธารณสุขจึงได้มีคำสั่งที่ 218/2536 ลงวันที่ 29 มีนาคม 2536 ให้ผู้รับอนุญาต ผลิตและนำเข้าหรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรซึ่ง ยาแผนปัจจุบันดำเนินการแก้ไขทะเบียนตำรับยาดังกล่าวโดยกำหนด มาตรฐานและวิธีทดสอบการละลาย (dissolution) ในทะเบียนตำรับยา ให้แล้วเสร็จภายในหนึ่งร้อยแปดสิบวันนับตั้งแต่มิคำสั่ง เมื่อพ้นกำหนด แล้วจะดำเนินการเพิกถอนทะเบียนตำรับยาที่ไม่ได้ดำเนินการแก้ไขตาม กฎหมายต่อไป แต่เมื่อครบกำหนดเวลาแล้วปรากฏว่ามีผู้รับอนุญาต จำนวน 6 รายที่ไม่ได้ดำเนินการแก้ไขทะเบียนตำรับยาตามคำสั่ง ดังกล่าวรวม 22 ตำรับ

รายการยาตามคำสั่งเพิกถอนทะเบียนตำรับยา ตามมาตรา 86 แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. 2510 เพราะอาจไม่ปลอดภัยแก่ผู้ใช้

คำสั่งที่ (วันที่)	วันที่มีผล บังคับใช้	รายการยาที่เพิกถอนทะเบียนตำรับ	มติการประชุม คณะกรรมการยา ครั้งที่/วันที่	สาเหตุ/รายละเอียด
1068/2546 18 ธ.ค. 2546	30 ธ.ค. 2546	9. CHLORAM CAPSULES เลขทะเบียนที่ 1A 144/26 ผลิตโดยบริษัทโรงงานเภสัชกรรมเรมีฟาร์ม จำกัด 10. RESIDAR TABLETS เลขทะเบียนที่ 2A 695/27 ผลิตโดยบริษัทโรงงานเภสัชกรรมเรมีฟาร์ม จำกัด 11. PREDSONE TABLET เลขทะเบียนที่ 1A 825/27 ผลิตโดยบริษัทโรงงานเภสัชกรรมเรมีฟาร์ม จำกัด 12. TRIKOMY TABLETS เลขทะเบียนที่ 1A 883/31 ผลิตโดยบริษัทโรงงานเภสัชกรรมเรมีฟาร์ม จำกัด 13. GRISEOFULVIN 125MG.TABLETS เลขทะเบียน ที่ 1A 6/26 ผลิตโดยบริษัทโรงงานเภสัชกรรมเรมีฟาร์ม จำกัด 14. QUINMY TABLETS เลขทะเบียนที่ 1A 16/26 ผลิตโดยบริษัทโรงงานเภสัชกรรมเรมีฟาร์ม จำกัด 15. LAFIVE TABLETS เลขทะเบียนที่ 1A 341/27 ผลิต โดยบริษัทโรงงานเภสัชกรรมเรมีฟาร์ม จำกัด 16. RIFAM CAPSULES เลขทะเบียนที่ 1A 515/27 ผลิตโดยบริษัทโรงงานเภสัชกรรมเรมีฟาร์ม จำกัด 17. PREFEN TABLETS เลขทะเบียนที่ 1A 516/27 ผลิตโดยบริษัทโรงงานเภสัชกรรมเรมีฟาร์ม จำกัด	3/2546 (9 ก.ค. 2546)	มาตรฐานในการละลาย (dissolution) ของยาชนิดเม็ดและแคปซูล หลายชนิดมีความสัมพันธ์กับการออกฤทธิ์ในการรักษาโรค ดังนั้น กระทรวงสาธารณสุขจึงได้มีคำสั่งที่ 218/2536 ลงวันที่ 29 มีนาคม 2536 ให้ผู้รับอนุญาต ผลิตและนำหรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรซึ่ง ยาแผนปัจจุบันดำเนินการแก้ไขทะเบียนตำรับยาดังกล่าวโดยกำหนด มาตรฐานและวิธีทดสอบการละลาย (dissolution) ในทะเบียนตำรับยา ให้แล้วเสร็จภายในหนึ่งร้อยแปดสิบวันนับตั้งแต่มิคำสั่ง เมื่อพ้นกำหนด แล้วจะดำเนินการเพิกถอนทะเบียนตำรับยาที่ไม่ได้ดำเนินการแก้ไขตาม กฎหมายต่อไป แต่เมื่อครบกำหนดเวลาแล้วปรากฏว่ามีผู้รับอนุญาต จำนวน 6 รายที่ไม่ได้ดำเนินการแก้ไขทะเบียนตำรับยาตามคำสั่ง ดังกล่าวรวม 22 ตำรับ

รายการยาตามคำสั่งเพิกถอนทะเบียนตำรับยา ตามมาตรา 86 แห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. 2510 เพราะอาจไม่ปลอดภัยแก่ผู้ใช้

คำสั่งที่ (วันที่)	วันที่มีผล บังคับใช้	รายการยาที่เพิกถอนทะเบียนตำรับ	มติการประชุม คณะกรรมการยา ครั้งที่/วันที่	สาเหตุ/รายละเอียด
1068/2546 18 ธ.ค. 2546	30 ธ.ค. 2546	18. GRISEOFULVIN 500 MG. TABLETS เลข ทะเบียนที่ 1A 1118/27 ผลิตโดยบริษัทโรงงานเภสัช กรรมเรมีฟาร์ม จำกัด 19. R.M. MYCIN TABLETS เลขทะเบียนที่ 1A 1252/27 ผลิตโดยบริษัทโรงงานเภสัชกรรมเรมีฟาร์ม จำกัด 20. ORADON เลขทะเบียนที่ 1C 14/28 นำเข้า โดยห้างหุ้นส่วนจำกัดโรเยลตรักส์ 21. INDOMETHACIN 25 เลขทะเบียนที่ 1C 119/29 นำเข้าโดยห้างหุ้นส่วนจำกัดโรเยลตรักส์ 22. INDOMETHACIN 50 เลขทะเบียนที่ 1C 120/29 นำเข้าโดยห้างหุ้นส่วนจำกัดโรเยลตรักส์	3/2546 (9 ก.ค. 2546)	มาตรฐานในการละลาย (dissolution) ของยาชนิดเม็ดและแคปซูล หลายชนิดมีความสัมพันธ์กับการออกฤทธิ์ในการรักษาโรค ดังนั้น กระทรวงสาธารณสุขจึงได้มีคำสั่งที่ 218/2536 ลงวันที่ 29 มีนาคม 2536 ให้ผู้รับอนุญาต ผลิตและนำหรือสั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรซึ่ง ยาแผนปัจจุบันดำเนินการแก้ไขทะเบียนตำรับยาดังกล่าวโดยกำหนด มาตรฐานและวิธีทดสอบการละลาย (dissolution) ในทะเบียนตำรับยา ให้แล้วเสร็จภายในหนึ่งร้อยแปดสิบวันนับตั้งแต่มิคำสั่ง เมื่อพ้นกำหนด แล้วจะดำเนินการเพิกถอนทะเบียนตำรับยาที่ไม่ได้ดำเนินการแก้ไขตาม กฎหมายต่อไป แต่เมื่อครบกำหนดเวลาแล้วปรากฏว่ามีผู้รับอนุญาต จำนวน 6 รายที่ไม่ได้ดำเนินการแก้ไขทะเบียนตำรับยาตามคำสั่ง ดังกล่าวรวม 22 ตำรับ