

# ข่าวประชาสัมพันธ์

กลุ่มสื่อสารองค์กร กองพัฒนาศักยภาพผู้บริโภค สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา  
โทรศัพท์ 0 2590 7117, 7123 โทรสาร 0 2591 8474

<http://www.fda.moph.go.th>



FDAThAI



FDAThAI



## ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง ผลการตรวจพิสูจน์อาหาร

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาและสำนักงานสาธารณสุขจังหวัดนนทบุรี ได้เก็บตัวอย่างอาหารจากสถานที่ผลิตอาหารเพื่อจำหน่ายชื่อ บริษัท อมตะ โลหิ พลัส จำกัด ณ เลขที่ ๔๘/๑๖๐ หมู่ ๖ ตำบลบางรักใหญ่ อำเภอบางบัวทอง จังหวัดนนทบุรี เมื่อวันที่ ๖ ธันวาคม ๒๕๖๑ ส่งตรวจวิเคราะห์ทางวิชาการ ณ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ปรากฏว่า ตรวจพบยาแผนปัจจุบัน Acetylcysteine, Sildenafil, Tadalafil เข้าข่ายเป็นอาหารไม่บริสุทธิ์ และตรวจพบ Sibutramine จัดเป็นวัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาทประเภทที่ ๑ ตามพระราชบัญญัติวัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ.๒๕๕๙ ดังนั้นเพื่อเป็นการคุ้มครองผู้บริโภค จึงเห็นควรประกาศผลการตรวจพิสูจน์อาหารให้ประชาชนทราบ

ฉะนั้น อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๓๐(๓) แห่งพระราชบัญญัติอาหาร พ.ศ.๒๕๒๒ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา จึงประกาศผลการตรวจพิสูจน์อาหารให้ประชาชนทราบ ดังนี้

๑. ผลิตภัณฑ์อาหารระบุ “ยูกี (ผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร) อย.๑๒-๑-๐๘๑๕๔-๕-๐๐๒๓ วันที่ผลิต MFG ๑๘๑๐๑๘ วันที่หมดอายุ EXP ๑๘๑๐๒๐” ผลิตโดย บริษัท อมตะ โลหิ พลัส จำกัด ๔๘/๑๖๐ ม. ๖ ต. บางรักใหญ่ อ.บางบัวทอง จ.นนทบุรี จัดจำหน่ายโดย บริษัท เอพีเค ดีวีเนตี โกลบอล กรุ๊ป จำกัด ๑๕๖ ม.๑ ต.นารายณ์ อ.บางเลน จ. นครปฐม น้ำหนักสุทธิ ๒๑๐ กรัม (บรรจุ ๑๕ กรัม x ๑๔ ซอง) ปรากฏรายงานผลวิเคราะห์พบยาแผนปัจจุบัน Acetylcysteine โดย Acetylcysteine ขึ้นทะเบียนเป็นยาใน ๒ ประเภท ได้แก่ ประเภท ยาไม่ใช้ยาควบคุมพิเศษ/ยาอันตราย/ยาสามัญประจำบ้าน และประเภทยาอันตราย Acetylcysteine กลไกการออกฤทธิ์ เป็นยาละลายเสมหะ โดยสลายพันธะ disulfide bonds ทำให้ความเข้มข้นของเสมหะลดลงจึงลดความรุนแรงของอาการไอ และขับเสมหะออกได้ง่ายขึ้น และเป็นยาต้านอนุมูลอิสระ โดยให้กรดอะมิโนซิสเทอีน (Cysteine) ซึ่งเป็นองค์ประกอบหนึ่งในสามของสารตั้งต้นในการสร้างกลูตาไธโอน (Glutathione) และอาจทำให้เกิดอาการไม่พึงประสงค์ เช่น คลื่นไส้ อาเจียน ผื่นลมพิษ ภาวะหลอดเลือดแดง เป็นต้น

๒. ผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร เจน ซ่า พลัส เลขสารบบอาหาร ๑๒-๑-๐๘๑๕๔-๑-๐๐๑๗ วันที่ผลิต ๑๘/๑๑/๑๗ หมดอายุ ๑๘/๑๑/๑๙ ปรากฏรายงานผลวิเคราะห์พบยา Sildenafil, Tadalafil ซึ่ง Sildenafil และ Tadalafil จัดเป็นยาควบคุมพิเศษ ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๓๕ ยากลุ่มที่ใช้รักษาอาการหย่อนสมรรถภาพทางเพศ (Erectile dysfunction) ซึ่งออกฤทธิ์โดยการยับยั้งเอนไซม์ ฟอสโฟไดเอสเทอร์เอส ๕ (Phosphodiesterase-๕ Inhibitors)

ผลิตภัณฑ์รายการที่ ๑ และ ๒ จึงเป็นอาหารที่มีสิ่งที่น่าจะเป็นอันตรายแก่สุขภาพเฉียบพลันอยู่ เข้าข่ายเป็นอาหารไม่บริสุทธิ์ ตามมาตรา ๒๖(๑) ฝ่าฝืนมาตรา ๒๕(๑) มีโทษตามมาตรา ๕๘ แห่งพระราชบัญญัติอาหาร พ.ศ.๒๕๒๒ ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินสองปีหรือปรับไม่เกินสองหมื่นบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

๓. ผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร อมาริต้า สลิม เคพี เลขสารบบอาหาร ๑๒-๑-๐๘๑๕๔-๑-๐๑๒๑ วันที่ผลิต ๐๙/๐๓/๑๘ ควรบริโภคก่อน ๐๘/๐๓/๒๐ ปรากฏรายงานผลวิเคราะห์พบ Sibutramine ซึ่งเป็นวัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาทประเภทที่ ๑ ตามพระราชบัญญัติวัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ.๒๕๕๙

จึงขอประกาศให้ประชาชนระมัดระวังในการบริโภคผลิตภัณฑ์อาหารดังกล่าว ทั้งนี้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาอยู่ระหว่างพิจารณาดำเนินการตามกฎหมายกับผู้กระทำผิดต่อไป

ประกาศ ณ วันที่ ๑๑ ตุลาคม พ.ศ. ๒๕๖๒

A

(นายพูลลาภ ฉันทวิจิตรวงศ์)

รองเลขาธิการ ปฏิบัติราชการแทน

เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา

วันที่เผยแพร่ข่าว 28 ตุลาคม 2562 ประกาศผลตรวจฉบับที่ 2 / ปีงบประมาณ พ.ศ. 2563

LINE@ /FDATHAI