



ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
เรื่อง ผลการตรวจพิสูจน์อาหาร

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาและสำนักงานสาธารณสุขจังหวัดนนทบุรี ได้เก็บตัวอย่างอาหารจากสถานที่ผลิตอาหารเพื่อจำหน่ายชื่อ บริษัท อมตะ โลฟท์ 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. ผลิตภัณฑ์ฉลากระบุ “ยูกิ (ผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร) อย.๑๒-๑-๐๘๑๕๘-๕-๐๐๒๓ วันที่ผลิต MFG ๑๘๑๐๑๘ วันที่หมดอายุ EXP ๑๘๑๐๒๐” ผลิตโดย บริษัท อมตะ โลฟท์ พลัส จำกัด ๔๘/๑๖๐ ม. ๖ ต. บางรักใหญ่ อ.บางบัวทอง จ.นนทบุรี จัดจำหน่ายโดย บริษัท เอพีเค ดีวินิตี้ โกลบอล กรุ๊ป จำกัด ๑๕๖ ม.๑ ต.นาราภรณ์ 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 ทำให้ความข้นเหนียวของเสมหะลดลงจึงลดความรุนแรงของอาการไอ และขับเสมหะออกได้ง่ายขึ้น และเป็นยาต้านอนุมูลอิสระ โดยให้กรดอะมิโนซิสเทอีน (Cysteine) ซึ่งเป็นองค์ประกอบหนึ่งในสามของสารตั้งต้นในการสร้างกลูตาไธโอน (Glutathione) และอาจทำให้เกิดอาการไม่พึงประสงค์ เช่น คลื่นไส้ อาเจียน ผื่นลมพิษ ภาวะหลอดเลือดแดง เป็นตัน

๒. ผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร เจน ซ่า พลัส เลขสารบบอาหาร ๑๒-๑-๐๘๑๕๘-๑-๐๐๑๗ 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 จึงเป็นอาหารที่มีสิ่งที่จะเป็นอันตรายแก่สุขภาพเจือปนอยู่ เข้าข่ายเป็นอาหารไม่บริสุทธิ์ ตามมาตรา ๒๖(๑) ฝ่าฝืนมาตรา ๒๕(๑) มีโทษตามมาตรา ๕๘ แห่งพระราชบัญญัติอาหาร พ.ศ.๒๕๒๒ ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินสองปีหรือปรับไม่เกินสองหมื่นบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

๓. ผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร อมาริต้า สลิม เด็ฟ เลขสารบบอาหาร ๑๒-๑-๐๘๑๕๘-๑-๐๑๒๑ วันที่ผลิต ๐๘/๐๓/๑๘ ควรบริโภคก่อน ๐๘/๐๓/๒๐ ปรากฏรายงานผลวิเคราะห์พบ Sibutramine ซึ่งเป็นวัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาทประเภทที่ ๑ ตามพระราชบัญญัติวัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ.๒๕๕๙

จึงขอประกาศให้ประชาชนระมัดระวังในการบริโภคผลิตภัณฑ์อาหารดังกล่าว ทั้งนี้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาอยู่ระหว่างพิจารณาดำเนินการตามกฎหมายกับผู้กระทำผิดต่อไป

ประกาศ ณ วันที่ ๑๖ ตุลาคม พ.ศ. ๒๕๖๒

A

(นายพูลลาภ ฉันทวิจิตรวงศ์)

รองเลขาธิการ ปฏิบัติราชการแทน

เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา