

ประกาศกระทรวงสาธารณสุข

เรื่อง ผลิตภัณฑ์โลหะเจือและสารปรอทที่ใช้ผสมเป็นอะมัลกัมทางทันตกรรม

พ.ศ. ๒๕๖๗

เพื่อประโยชน์ในการคุ้มครองความปลอดภัย ป้องกันพิษหรือโรคที่อาจเกิดกับผู้ให้บริการและผู้บริโภคจากสารปรอทอะมัลกัมทางทันตกรรม

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๕ วรรคหนึ่ง และมาตรา ๖ (๖) และ (๑๑) แห่งพระราชบัญญัติเครื่องมือแพทย์ พ.ศ. ๒๕๕๑ รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขโดยคำแนะนำของคณะกรรมการเครื่องมือแพทย์ ออกประกาศไว้ ดังต่อไปนี้

ข้อ ๑ ประกาศนี้ให้ใช้บังคับเมื่อพ้นกำหนดหกสิบวันนับแต่วันที่ประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป

ข้อ ๒ ในประกาศนี้

“ผลิตภัณฑ์โลหะเจือและสารปรอทที่ใช้ผสมเป็นอะมัลกัมทางทันตกรรม” หมายความว่า ผลิตภัณฑ์ที่ประกอบด้วยโลหะเจือ (alloy) และสารปรอท ซึ่งจะผสมกัน เพื่อทำให้เกิดอะมัลกัมทางทันตกรรม (Dental amalgam) สำหรับใช้อุดฟัน (Dental filling material)

“อะมัลกัมทางทันตกรรม (Dental amalgam)” หมายความว่า ผลิตภัณฑ์ที่ใช้ทางทันตกรรมที่เกิดจากการผสมระหว่างโลหะเจือ (alloy) กับสารปรอท

ข้อ ๓ การผลิต นำเข้า หรือขายผลิตภัณฑ์โลหะเจือและสารปรอทที่ใช้ผสมเป็นอะมัลกัมทางทันตกรรม ต้องบรรจุเสร็จในภาชนะรูปแบบแคปซูลหรือซอง (Sachet) เท่านั้น

ข้อ ๔ ห้ามผลิต นำเข้า หรือขายผลิตภัณฑ์โลหะเจือและสารปรอทที่ใช้ผสมเป็นอะมัลกัมทางทันตกรรมที่บรรจุในรูปแบบเม็ดและแบบผง

ประกาศ ณ วันที่ ๑๒ กุมภาพันธ์ พ.ศ. ๒๕๖๗

ชลน่าน ศรีแก้ว

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข