



ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
เรื่อง ผลการตรวจพิสูจน์อาหาร

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ได้ตรวจสอบข้อมูลจากผู้ใช้อินสตาแกรม "aoi_core8" (https://www.instagram.com/aoi_core8?igsh=czRtNjUamVoY3N3) และได้ซื้อผลิตภัณฑ์อาหาร ประเภท ผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร ผ่านช่องทางแอปพลิเคชันไลน์ "ร้านซูว์รูล์ @ru8" ส่งตรวจวิเคราะห์ ณ สำนักยาและวัตถุเสพติด กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ปรากฏรายงานผลการตรวจวิเคราะห์ตรวจพบเอกลักษณ์ยาแผนปัจจุบัน ซิลเดนาฟิล (Sildenafil) และทาดาลาฟิล (Tadalafil) ดังนั้น เพื่อเป็นการคุ้มครองผู้บริโภคจึงเห็นควรประกาศผลการตรวจพิสูจน์อาหารให้ประชาชนทราบ

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



ภาพถ่ายผลิตภัณฑ์

ผลิตภัณฑ์ฉลากระบุ "ผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร (ตรา ซูว์) Dietary Supplement Product (CHU Brand) เลขสารบบอาหาร 13-1-23265-5-0004 ผลิตโดย : บริษัท เจบี โปรเวิร์ค จำกัด 56/18 หมู่ที่ 4 ตำบลบึงคำพร้อย อำเภอลำลูกกา จังหวัดปทุมธานี 12150 จัดจำหน่ายโดย : บริษัท ซูรูล 888 จำกัด 8/6 ถนนบึงพระจันทร์ ตำบลบึงพระ อำเภอเมืองพิษณุโลก จังหวัดพิษณุโลก 65000 วันที่ผลิต MFG : 15/07/2023 วันที่หมดอายุ EXP : 15/07/2025 ครั้งที่ผลิต Batch No. : 0041510KA น้ำหนักสุทธิ 4.13 กรัม (0.413 กรัม x 10 แคปซูล)" เป็นต้น

ผลิตภัณฑ์ดังกล่าวข้างต้นตรวจพบยาแผนปัจจุบัน ซิลเดนาฟิล (Sildenafil) และทาดาลาฟิล (Tadalafil) ซึ่งจัดเป็นยาควบคุมพิเศษ ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาควบคุมพิเศษ ฉบับที่ ๓๕ ยากลุ่มที่ใช้รักษาอาการหย่อนสมรรถภาพทางเพศ (Erectile dysfunction) ซึ่งออกฤทธิ์โดยการยับยั้งเอนไซม์ฟอสโฟไดเอสเทอร์เอส 5 (Phosphodiesterase-5-Inhibitors) เป็นอาหารที่น่าจะเป็นอันตรายต่อสุขภาพหรืออนามัยของประชาชน เข้าข่ายเป็นอาหารไม่บริสุทธิ์ ตามมาตรา ๒๖(๑) ฝ่าฝืนมาตรา ๒๕(๑) มีโทษตามมาตรา ๕๘ แห่งพระราชบัญญัติอาหาร พ.ศ. ๒๕๒๒ ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินสองปีหรือปรับไม่เกินสองหมื่นบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ จึงขอประกาศให้ประชาชนระมัดระวังในการซื้อหรือบริโภคผลิตภัณฑ์อาหารดังกล่าว ทั้งนี้ หน่วยงานที่เกี่ยวข้องอยู่ระหว่างพิจารณาดำเนินการตามกฎหมายกับผู้กระทำผิดต่อไป

ประกาศ ณ วันที่ ๓ เมษายน ๒๕๖๗

(นายเลิศชาย เลิศวุฒิ)

รองเลขาธิการ ปฏิบัติราชการแทน

เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา



ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
เรื่อง ประกาศผลการตรวจพิสูจน์อาหาร

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ได้เก็บตัวอย่างอาหารของสถานที่ผลิตอาหาร ชื่อ บริษัท แอลแอนด์พีรุ่งเรืองน้ำทิพย์ จำกัด ณ เลขที่ ๘๐ ซอยอ่อนนุช ๖๖ แยก ๑๙-๑๒-๗ แขวงประเวศ เขตประเวศ กรุงเทพมหานคร เมื่อวันที่ ๑๒ มีนาคม ๒๕๖๗ ส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพทางวิชาการ ณ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ปรากฏว่า ตรวจพบแบคทีเรียชนิด อี.โคไล (*Escherichia coli*) และแบคทีเรียชนิดโคลิฟอร์ม ไม่เป็นไปตามมาตรฐานที่กำหนดในประกาศกระทรวงสาธารณสุข (ฉบับที่ ๓๕๖) พ.ศ. ๒๕๕๖ เรื่อง เครื่องดื่มในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท ดังนั้น เพื่อเป็นการคุ้มครองผู้บริโภค จึงเห็นควรประกาศผลการตรวจพิสูจน์อาหารให้ประชาชนทราบ

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



ผลิตภัณฑ์อาหารบรรจุในขวดพลาสติกใส ฝาพลาสติกเกลียวสีด้าปิดสนิท ปริมาตรสุทธิ ๑,๐๐๐ มิลลิลิตร ไม่มีฉลากอาหาร บริษัท แอลแอนด์พีรุ่งเรืองน้ำทิพย์ จำกัด แจ้งว่า ผลิตภัณฑ์ดังกล่าวชื่อ น้ำส้มคั้น ผลิตเมื่อวันที่ ๑๒ มีนาคม ๒๕๖๗ มีอายุการเก็บรักษา ๗ วัน นับจากวันที่ผลิต ปรากฏรายงานผลการตรวจวิเคราะห์พบแบคทีเรียชนิด อี.โคไล (*Escherichia coli*) ต่อ ๑๐๐ มิลลิลิตร และแบคทีเรียชนิดโคลิฟอร์ม ๙.๒ ต่อ ๑๐๐ มิลลิลิตร โดยวิธีเอ็ม พี เอ็น (Most Probable Number) ซึ่งไม่เป็นไปตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข (ฉบับที่ ๓๕๖) พ.ศ. ๒๕๕๖ เรื่อง เครื่องดื่มในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท ที่กำหนดให้ตรวจไม่พบแบคทีเรียชนิด อี.โคไล (*Escherichia coli*) และตรวจพบแบคทีเรียชนิดโคลิฟอร์มน้อยกว่า ๒.๒ ต่อเครื่องดื่ม ๑๐๐ มิลลิลิตร โดยวิธี เอ็ม พี เอ็น (Most Probable Number) เข้าข่ายเป็นอาหารผิดมาตรฐาน ตามมาตรา ๒๘ การกระทำดังกล่าว จัดเป็นการฝ่าฝืนมาตรา ๒๕(๓) มีโทษตามมาตรา ๖๐ แห่งพระราชบัญญัติอาหาร พ.ศ. ๒๕๒๒ ต้องระวางโทษปรับไม่เกินห้าหมื่นบาท

จึงขอประกาศให้ประชาชนระมัดระวังในการบริโภคผลิตภัณฑ์อาหารดังกล่าว ทั้งนี้ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาได้สั่งให้ผู้ผลิตงดผลิตอาหารเพื่อจำหน่ายแล้ว และอยู่ระหว่างพิจารณาดำเนินการตามกฎหมายกับผู้กระทำผิดต่อไป

ประกาศ ณ วันที่ ๑ พฤษภาคม พ.ศ. ๒๕๖๗

(นายเชิดชาย เลิศวุฒิ)

รองเลขาธิการ ปฏิบัติราชการแทน
เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา



ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
เรื่อง ผลการตรวจพิสูจน์อาหาร

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ได้ซื้อผลิตภัณฑ์อาหาร ประเภทผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร จากร้านค้าออนไลน์บนแพลตฟอร์ม Shopee ชื่อร้าน “มยา อาร์เอ็ม By Beauty Peak” เว็บไซต์ http://shopee.co.th/maya_rm_by_beauty_peak ส่งตรวจวิเคราะห์ ณ สำนักยาและวัตถุเสพติด กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ปรากฏ รายงานผลการตรวจวิเคราะห์พบเอกลักษณ์ ซิบูทรามิน (Sibutramine) ดังนั้น เพื่อเป็นการคุ้มครองผู้บริโภค จึงเห็นควรประกาศผลการตรวจพิสูจน์อาหารให้ประชาชนทราบ

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



ภาพถ่ายผลิตภัณฑ์

ผลิตภัณฑ์ฉลากระบุ “ผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร (ตรา เมย่า อาร์เอ็ม) DIETARY SUPPLEMENT PRODUCT (MAYA RM BRAND) อย.74-1-01665-5-0013 ผลิตโดย : ทจก. เอ็น.ที.อินเตอร์แพคเกจจิ้ง 19/44 ม.6 ต.นาดี อ.เมือง จ.สมุทรสาคร 74000 จัดจำหน่ายโดย : บริษัท อินฟินิตี้ 168 จำกัด ขนาดบรรจุ 15 แคปซูล LOT : C001 MFG : 10/10/2023 EXP : 10/10/2025”

ผลิตภัณฑ์ดังกล่าวข้างต้นตรวจพบ ซิบูทรามิน (Sibutramine) ซึ่งมีรายงานถึงผลกระทบต่อระบบหัวใจและหลอดเลือด ทำให้เกิดผลเสียร้ายแรงจนถึงแก่ชีวิต จัดเป็นวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท ในประเภท ๑ ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ พ.ศ. ๒๕๖๕ ซึ่งเป็นอาหารที่น่าจะเป็นอันตรายต่อสุขภาพหรืออนามัยของประชาชน จึงขอประกาศให้ประชาชนระมัดระวังในการซื้อหรือบริโภคผลิตภัณฑ์อาหารดังกล่าว ทั้งนี้ หน่วยงานที่เกี่ยวข้องอยู่ระหว่างพิจารณาดำเนินการตามกฎหมายกับผู้กระทำผิดต่อไป

ประกาศ ณ วันที่ ๓๑ เมษายน ๒๕๖๗

(นายเลิศชาย เลิศวุฒิ)

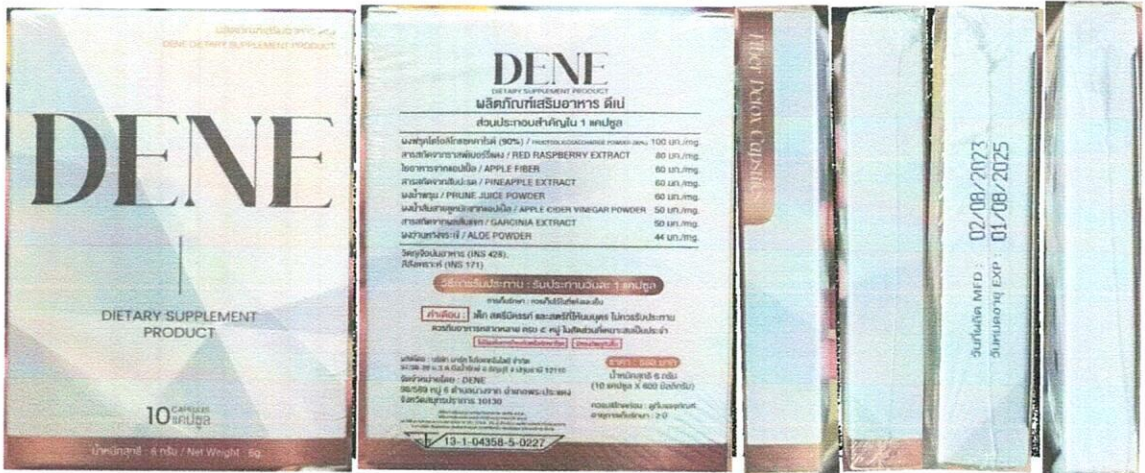
รองเลขาธิการ ปฏิบัติราชการแทน
เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา



ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
เรื่อง ผลการตรวจพิสูจน์อาหาร

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาร่วมกับกองกำกับการ ๔ กองบังคับการปราบปรามการ
กระทำความผิดเกี่ยวกับการคุ้มครองผู้บริโภค เข้าตรวจสอบสถานที่จำหน่ายอาหาร ณ โกดังเลขที่ ๘๒/๑ หมู่ ๘
ตำบลเชียงรากน้อย อำเภอบางปะอิน จังหวัดพระนครศรีอยุธยา ได้เก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร ส่งตรวจ
วิเคราะห์คุณภาพทางวิชาการ ณ สำนักยาและวัตถุเสพติด กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ปรากฏรายงานผล
การตรวจวิเคราะห์พบเอกลักษณ์ ซิบูทรามีน (Sibutramine) ดังนั้น เพื่อเป็นการคุ้มครองผู้บริโภคจึงเห็นควร
ประกาศผลการตรวจพิสูจน์อาหารให้ประชาชนทราบ

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



ภาพถ่ายผลิตภัณฑ์

ผลิตภัณฑ์ฉลากระบุ “ผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร ดีเน่ เลขสารบบอาหาร 13-1-04358-5-0227
ผลิตโดย : บริษัท มาร์ค ไบโอเทคโนโลยี จำกัด 97/38-39 ม.3 ต.บึงนาราง อ.ธัญบุรี จ.ปทุมธานี 12110 จัดจำหน่ายโดย
: DENE 98/589 หมู่ 6 ตำบลบางจาก อำเภอพระประแดง จังหวัดสมุทรปราการ 10130 น้ำหนักสุทธิ 6 กรัม
(10 แคปซูล x 600 มิลลิกรัม) ควรบริโภคก่อน : ดื่มน้ำบรรจุภัณฑ์ อายุการเก็บรักษา : 2 ปี วันที่ผลิต MFD :
02/08/2023 วันหมดอายุ EXP : 01/08/2025” เป็นต้น

ผลิตภัณฑ์ดังกล่าว ตรวจพบ ซิบูทรามีน (Sibutramine) ซึ่งมีรายงานถึงผลกระทบต่อระบบหัวใจ
และหลอดเลือด ทำให้เกิดผลเสียร้ายแรงจนถึงแก่ชีวิต จัดเป็นวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาทในประเภท ๑
ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ พ.ศ. ๒๕๖๕ ซึ่งเป็นอาหารที่น่าจะเป็น
อันตรายต่อสุขภาพหรืออนามัยของประชาชน จึงขอประกาศให้ประชาชนระมัดระวังในการซื้อหรือบริโภคผลิตภัณฑ์
อาหารดังกล่าว ทั้งนี้ หน่วยงานที่เกี่ยวข้องอยู่ระหว่างพิจารณาดำเนินการตามกฎหมายกับผู้กระทำผิดต่อไป

ประกาศ ณ วันที่ ๒๓ เมษายน พ.ศ. ๒๕๖๗

(นายเลิศชาย เลิศวุฒิ)

ผู้อำนวยการ ปฏิบัติราชการแทน
เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา



ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
เรื่อง ประกาศผลการตรวจพิสูจน์อาหาร

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ได้เก็บตัวอย่างอาหารของสถานที่ผลิตอาหาร ชื่อ บริษัท กู๊ดดี เวิลด์ จำกัด ณ เลขที่ ๗๓ ซอยเทียนทะเล ๓๐ ถนนบางขุนเทียน-ชายทะเล แขวงท่าข้าม เขตบางขุนเทียน กรุงเทพมหานคร เมื่อวันที่ ๑๓ กุมภาพันธ์ ๒๕๖๗ ส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพทางวิชาการ ณ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ปรากฏว่า ตรวจพบจุลินทรีย์ที่ทำให้เกิดโรค *Bacillus cereus* ไม่เป็นไปตามมาตรฐานที่กำหนดในประกาศกระทรวงสาธารณสุข (ฉบับที่ ๔๑๖) พ.ศ. ๒๕๖๓ ออกตามความในพระราชบัญญัติอาหาร พ.ศ. ๒๕๒๒ เรื่อง กำหนดคุณภาพหรือมาตรฐาน หลักเกณฑ์เงื่อนไข และวิธีการในการตรวจวิเคราะห์ของอาหารด้านจุลินทรีย์ที่ทำให้เกิดโรค ดังนั้น เพื่อเป็นการคุ้มครองผู้บริโภค จึงเห็นควรประกาศผลการตรวจพิสูจน์อาหารให้ประชาชนทราบ

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



ผลิตภัณฑ์อาหาร ฉลากระบุ “สำหรับทะเลปรุงรสสดดั้งเดิม (ตราหมีแพนด้า) เลขสารบบอาหาร 10-1-04153-1-0054 วันที่ผลิต (ว/ด/ป) / MFG (D/M/Y): 13 02 2024 ควรบริโภคก่อน (ว/ด/ป) / EXP (D/M/Y): 13 02 2025 ผลิตโดย: บริษัท กู๊ดดี เวิลด์ จำกัด 73 ซ.เทียนทะเล 30 ถ.บางขุนเทียน-ชายทะเล แขวงท่าข้าม เขตบางขุนเทียน กรุงเทพฯ 10150 น้ำหนักสุทธิ 33 กรัม” ปรากฏรายงานผลการตรวจวิเคราะห์พบจุลินทรีย์ที่ทำให้เกิดโรค *Bacillus cereus* เท่ากับ 3,300 CFU ต่อกรัม ซึ่งไม่เป็นไปตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข (ฉบับที่ ๔๑๖) พ.ศ. ๒๕๖๓ ออกตามความในพระราชบัญญัติอาหาร พ.ศ. ๒๕๒๒ เรื่อง กำหนดคุณภาพหรือมาตรฐาน หลักเกณฑ์เงื่อนไข และวิธีการในการตรวจวิเคราะห์ของอาหารด้านจุลินทรีย์ที่ทำให้เกิดโรคที่กำหนดให้ตรวจพบจุลินทรีย์ที่ทำให้เกิดโรค *Bacillus cereus* ไม่เกิน ๑๐๐ ใน ๑ กรัม (CFU/g) เข้าข่ายเป็นอาหารผิดมาตรฐาน ตามมาตรา ๒๘ การกระทำความผิดดังกล่าวจัดเป็นการฝ่าฝืนมาตรา ๒๕(๓) มีโทษตามมาตรา ๖๐ แห่งพระราชบัญญัติอาหาร พ.ศ. ๒๕๒๒ ต้องระวางโทษปรับไม่เกินห้าหมื่นบาท

จึงขอประกาศให้ประชาชนระมัดระวังในการบริโภคผลิตภัณฑ์อาหารดังกล่าว ทั้งนี้ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาอยู่ระหว่างพิจารณาดำเนินการตามกฎหมายกับผู้กระทำผิดต่อไป

ประกาศ ณ วันที่ ๑๐ เมษายน พ.ศ. ๒๕๖๗

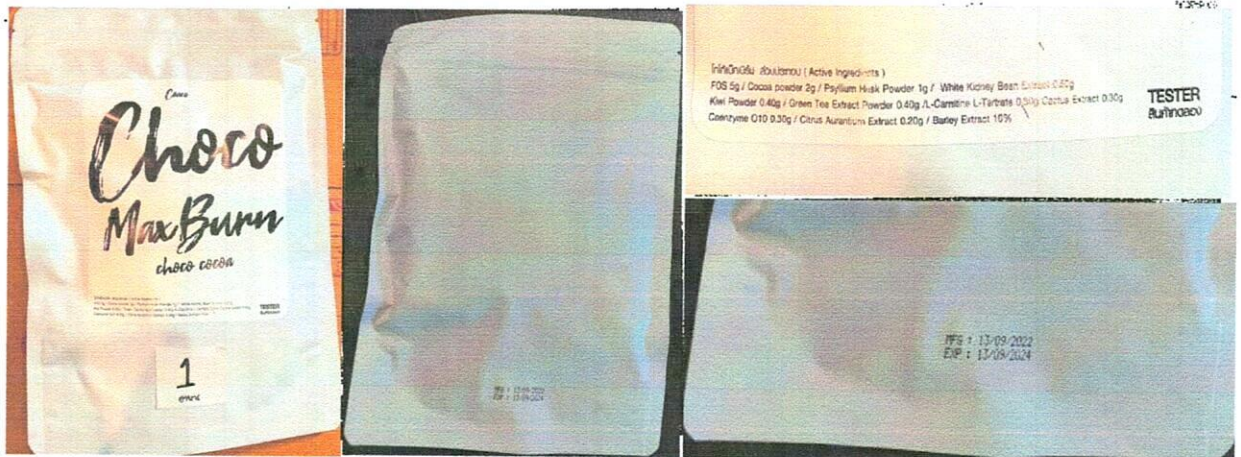
(นายเลิศชาย เลิศวุฒิ)
รองเลขาธิการ ปฏิบัติราชการแทน
เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา



ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
เรื่อง ผลการตรวจพิสูจน์อาหาร

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาร่วมกับกองกำกับการ ๔ กองบังคับการปราบปรามการกระทำ ความผิดเกี่ยวกับการคุ้มครองผู้บริโภค เข้าตรวจสอบสถานที่จำหน่ายอาหาร ณ บ้านเลขที่ ๘๘/๑๖๐ หมู่ ๑ หมู่บ้าน ศุภาลัย วิลล์ อยุธยา ตำบลบ้านเกาะ อำเภอพระนครศรีอยุธยา จังหวัดพระนครศรีอยุธยา ได้เก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์ เสริมอาหาร ส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพทางวิชาการ ณ สำนักยาและวัตถุเสพติด กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ปรากฏรายงานผลการตรวจวิเคราะห์พบเอกลักษณ์ ซิบูทรามีน (Sibutramine) ดังนั้น เพื่อเป็นการคุ้มครอง ผู้บริโภคจึงเห็นควรประกาศผลการตรวจพิสูจน์อาหารให้ประชาชนทราบ

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



ภาพถ่ายผลิตภัณฑ์

ผลิตภัณฑ์ฉลากระบุ “Choco MaxBurn choco cocoa โกโก้แม็กเบิร์น ส่วนประกอบ (Active Ingredients) FOS 5g / Cocoa powder 2g / Psyllium Husk Powder 1g / White Kidney Bean Extract 0.60g / Kiwi Powder 0.40g / Green Tea Extract Powder 0.40g / L-Carnitine L-Tartrate 0.30g Cactus Extract 0.30g Coenzyme Q10 0.30g / Citrus Aurantium Extract 0.20g / Barley Extract 10% TESTER สินค้าทดลอง MFG : 13/09/2022 EXP : 13/09/2024” เป็นต้น

ผลิตภัณฑ์ดังกล่าว ตรวจพบ ซิบูทรามีน (Sibutramine) ซึ่งมีรายงานถึงผลกระทบต่อระบบหัวใจ และหลอดเลือด ทำให้เกิดผลเสียร้ายแรงจนถึงแก่ชีวิต จัดเป็นวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาทในประเภท ๑ ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ พ.ศ. ๒๕๖๕ ซึ่งเป็นอาหารที่น่าจะเป็นอันตรายต่อสุขภาพหรืออนามัยของประชาชน จึงขอประกาศให้ประชาชนระมัดระวังในการซื้อหรือบริโภคผลิตภัณฑ์ อาหารดังกล่าว ทั้งนี้ หน่วยงานที่เกี่ยวข้องอยู่ระหว่างพิจารณาดำเนินการตามกฎหมายกับผู้กระทำผิดต่อไป

ประกาศ ณ วันที่ ๒๓ เมษายน พ.ศ. ๒๕๖๖

(นายเลิศชาย เลิศวุฒิ)

รองเลขาธิการ ปฏิบัติราชการแทน
เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา