

## ประกาศกระทรวงสาธารณสุข

เรื่อง กำหนดมาตรฐานของห้องปฏิบัติการและมาตรฐานวิธีการตรวจวิเคราะห์ส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ยาสูบ สารที่ใช้ในการปูรุ่งแต่ง และสารที่เกิดจากการเผาไหม้ของส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ยาสูบประเภทบุหรี่ซิกาแรตและบุหรี่ซิการ์

พ.ศ. ๒๕๖๘

อาศัยอำนาจตามความในข้อ ๘ แห่งกฎกระทรวงกำหนดส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ยาสูบ และสารที่เกิดจากการเผาไหม้ของส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ยาสูบประเภทบุหรี่ซิกาแรตและบุหรี่ซิการ์ การแจ้ง และการออกใบอนุญาต รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข จึงออกประกาศไว้ดังต่อไปนี้

ข้อ ๑ ประกาศนี้เรียกว่า “ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดมาตรฐานของห้องปฏิบัติการและมาตรฐานวิธีการตรวจวิเคราะห์ส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ยาสูบ สารที่ใช้ในการปูรุ่งแต่ง และสารที่เกิดจากการเผาไหม้ของส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ยาสูบประเภทบุหรี่ซิกาแรตและบุหรี่ซิการ์ พ.ศ. ๒๕๖๘”

ข้อ ๒ ประกาศนี้ให้ใช้บังคับตั้งแต่วันถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป

ข้อ ๓ ผลิตภัณฑ์ยาสูบประเภทบุหรี่ซิกาแรต ต้องได้รับใบอนุญาตตรวจวิเคราะห์จากห้องปฏิบัติการที่ได้รับรองตามมาตรฐาน ISO/IEC 17025 และให้ใช้วิธีการตรวจวิเคราะห์ตามมาตรฐานของเครือข่ายห้องปฏิบัติการยาสูบขององค์กรอนามัยโลก (WHO Tobacco Laboratory Network: TobLabNet) หรือเทียบเท่า

ข้อ ๔ ผลิตภัณฑ์ยาสูบประเภทบุหรี่ซิการ์ ต้องได้รับใบอนุญาตตรวจวิเคราะห์จากห้องปฏิบัติการที่ได้รับรองตามมาตรฐาน ISO/IEC 17025 และให้ใช้วิธีการตรวจวิเคราะห์ตามมาตรฐานของสมาคมวิทยาศาสตร์ยาสูบนานาชาติ (Cooperation Centre for Scientific Research Reactive to Tobacco: CORESTA) หรือเทียบเท่า

ข้อ ๕ ในกรณีที่มีปัญหาเกี่ยวกับการปฏิบัติตามประกาศนี้ ให้อธิบดีกรมควบคุมโรค เป็นผู้นัดหยุดชั่วคราว

ประกาศ ณ วันที่ ๓๐ เมษายน พ.ศ. ๒๕๖๘

สมศักดิ์ เทพสุทธิน

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข