

ประกาศกระทรวงสาธารณสุข

เรื่อง กำหนดมาตรฐานของห้องปฏิบัติการและมาตรฐานวิธีการตรวจวิเคราะห์ส่วนประกอบของ
ผลิตภัณฑ์ยาสูบ สารที่ใช้ในการปรุงแต่ง และสารที่เกิดจากการเผาไหม้ของส่วนประกอบของ
ผลิตภัณฑ์ยาสูบประเภทบุหรี่ยิก้าเรตและบุหรี่ยิก้าการ์

พ.ศ. ๒๕๖๘

อาศัยอำนาจตามความในข้อ ๘ แห่งกฎกระทรวงกำหนดส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ยาสูบ
และสารที่เกิดจากการเผาไหม้ของส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ยาสูบประเภทบุหรี่ยิก้าเรตและบุหรี่ยิก้าการ์
การแจ้ง และการออกใบรับรอง พ.ศ. ๒๕๖๗ รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข จึงออกประกาศไว้
ดังต่อไปนี้

ข้อ ๑ ประกาศนี้เรียกว่า “ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดมาตรฐานของ
ห้องปฏิบัติการและมาตรฐานวิธีการตรวจวิเคราะห์ส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ยาสูบ สารที่ใช้ในการปรุงแต่ง
และสารที่เกิดจากการเผาไหม้ของส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ยาสูบประเภทบุหรี่ยิก้าเรตและบุหรี่ยิก้าการ์
พ.ศ. ๒๕๖๘”

ข้อ ๒ ประกาศนี้ให้ใช้บังคับตั้งแต่วันถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป

ข้อ ๓ ผลิตภัณฑ์ยาสูบประเภทบุหรี่ยิก้าเรต ต้องได้รับใบรับรองการตรวจวิเคราะห์
จากห้องปฏิบัติการที่ได้รับการรับรองตามมาตรฐาน ISO/IEC 17025 และให้ใช้วิธีการตรวจวิเคราะห์ตามมาตรฐาน
ของเครือข่ายห้องปฏิบัติการยาสูบขององค์การอนามัยโลก (WHO Tobacco Laboratory Network:
TobLabNet) หรือเทียบเท่า

ข้อ ๔ ผลิตภัณฑ์ยาสูบประเภทบุหรี่ยิก้าการ์ ต้องได้รับใบรับรองการตรวจวิเคราะห์
จากห้องปฏิบัติการที่ได้รับการรับรองตามมาตรฐาน ISO/IEC 17025 และให้ใช้วิธีการตรวจวิเคราะห์
ตามมาตรฐานของสมาคมวิทยาศาสตร์ยาสูบนานาชาติ (Cooperation Centre for Scientific Research
Reactive to Tobacco: CORESTA) หรือเทียบเท่า

ข้อ ๕ ในกรณีที่มีปัญหาเกี่ยวกับการปฏิบัติตามประกาศนี้ ให้อธิบดีกรมควบคุมโรค
เป็นผู้วินิจฉัยชี้ขาด

ประกาศ ณ วันที่ ๓๐ เมษายน พ.ศ. ๒๕๖๘

สมศักดิ์ เทพสุทิน

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข