



# ฟิลิปปินส์สั่งห้ามใช้ อุปกรณ์การแพทย์ที่มีการเติมปรอท



FDA ออกประกาศ FDA Circular No.2022-003 ระบุห้ามใช้เทอร์โมมิเตอร์ชนิดเติมปรอท, เครื่องวัดความดันชนิดเติมปรอท, อะมัลกัมอุดฟัน, แคปซูลอะมัลกัมอุดฟัน และปรอทเหลวที่ใช้ทางทันตกรรม ซึ่งข้อบังคับนี้เป็นหนึ่งในมาตรการที่ทางฟิลิปปินส์ดำเนินการตามที่ได้ให้คำสัตย์ในอนุสัญญามินามาตะ ข้อกำหนดนี้มีผลบังคับใช้ 15 วันหลังจากประกาศ (ประกาศเมื่อวันที่ 10 มิถุนายน พ.ศ.2565 (2022)) ครอบคลุมทั้งผู้ประกอบการและสถานประกอบการที่มีส่วนรวมในการผลิต, การนำเข้า, การส่งออก, การจัดจำหน่าย, การขาย, การเสนอขาย, การบริจาคว, การขนส่ง, การใช้งาน, การจัดโปรโมชัน, การโฆษณา หรือ การสนับสนุนสินค้าดังกล่าว

## ข้อบังคับหลักที่น่าสนใจ

- การผลิต, การจัดจำหน่าย, การนำเข้า, การส่งออก, การขาย, การเสนอขาย, การบริจาคว, การขนย้าย, การใช้งาน, การจัดโปรโมชัน, การโฆษณา หรือ การสนับสนุน ผลิตภัณฑ์เทอร์โมมิเตอร์ชนิดเติมปรอท และเครื่องวัดความดันชนิดเติมปรอทถูกสั่งห้ามโดยเด็ดขาด
- การเสนอขาย และ/หรือ การขาย ผลิตภัณฑ์เทอร์โมมิเตอร์ชนิดเติมปรอท และเครื่องวัดความดันชนิดเติมปรอท ผ่านช่องทางออนไลน์ต่าง ๆ ซึ่งรวมไปถึง ผ่านทางสื่อสังคมออนไลน์ หรือช่องทางทางการสั่งซื้อออนไลน์ต่าง ๆ ถูกสั่งห้ามดำเนินการโดยเด็ดขาด
- การนำเข้า, การกระจายสินค้า, การขาย หรือ การเสนอขาย ปรอทเหลว และ แคปซูลอะมัลกัมอุดฟัน สำหรับงานทางทันตกรรม ไม่ถูกอนุญาตให้ดำเนินการได้
- FDA จะไม่รับคำขอใบอนุญาต หรือออกใบอนุญาตใด ๆ ในการผลิต, การจัดจำหน่าย, การขาย, การเสนอขาย, การบริจาคว, การขนย้าย, การใช้งาน, การจัดโปรโมชัน, การโฆษณา หรือ การสนับสนุน ของผลิตภัณฑ์ ปรอทเหลว, อะมัลกัมอุดฟัน สำหรับงานทางทันตกรรม, เทอร์โมมิเตอร์ชนิดเติมปรอทและ เครื่องวัดความดันชนิดเติมปรอท
- ห้ามเสนอขาย และ/หรือ ขาย สินค้าเทอร์โมมิเตอร์ชนิดเติมปรอทและ เครื่องวัดความดันชนิดเติมปรอท ประเภทใช้แล้ว (สินค้ามือสอง) อย่างเด็ดขาด
- เป็นหน้าที่ของทางผู้ผลิต, ผู้ขาย, ผู้เป็นตัวแทนจัดจำหน่าย, ผู้นำเข้า, ผู้ส่งออก และผู้ค้าส่ง ต้องดำเนินการจัดการสินค้าในคลังสินค้า และเรียกคืนผลิตภัณฑ์เทอร์โมมิเตอร์ชนิดเติมปรอท และเครื่องวัดความดันชนิดเติมปรอท ในท้องตลาด จนกระทั่งมั่นใจได้ว่าไม่มีสินค้าหลงเหลืออยู่ในท้องตลาดอีก
- การจัดเก็บ, การขนย้าย, และการทำลาย ผลิตภัณฑ์เครื่องมือแพทย์ที่ต้องห้ามเหล่านี้ ต้องดำเนินการตามกฎหมายและข้อบังคับของกรมสิ่งแวดล้อมและทรัพยากรธรรมชาติ (DENR)

หากพบผู้ประกอบการที่ฝ่าฝืนข้อกำหนดดังกล่าว จะได้รับโทษตามบทลงโทษที่กำหนดไว้ในพระราชบัญญัติสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาปี 2552 (พระราชบัญญัติสาธารณรัฐหมายเลข 9711) และ ตามกฎและระเบียบอื่นที่เกี่ยวข้อง บทบัญญัตินี้โดยยกเลิกการดำเนินการต่าง ๆ ที่เคยมีขึ้นในร่างหนังสือเวียนฉบับนี้ ที่เคยเผยแพร่เมื่อวันที่ 14 กรกฎาคม พ.ศ. 2564 (2021) กล่าวคือ การอนุญาตให้ผู้จัดจำหน่ายที่ได้รับอนุญาตและผู้ค้าปลีกแคปซูลอะมัลกัมเพื่อขายสินค้าที่เหลืออยู่ในตลาดได้จนถึงวันที่ 6 มิถุนายน พ.ศ. 2566 และผ่อนผันการปฏิบัติตามหนังสือเวียนนี้ออกไปอีก 30 วันได้ถูกยกเลิกหลังจากมีการประกาศบทบัญญัตินี้