

ที่ มส ๐๐๓๒.๐๐๔/ ๐๗๖



สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดแม่ฮ่องสอน
ถนนขุนลุมประพาส มส ๕๕๐๐๐

๑๗ มกราคม ๒๕๖๕

เรื่อง แจ้งผลการตรวจวิเคราะห์สารห้ามใช้ในผลิตภัณฑ์เครื่องสำอาง (กรณีเรื่องร้องเรียน)

เรียน ผู้อำนวยการโรงพยาบาลขุนยวม

อ้างถึง หนังสือราชการที่ มส ๐๐๓๒.๓๐๓/๘๒๓๔ ลงวันที่ ๑๒ พฤศจิกายน ๒๕๖๔

สิ่งที่ส่งมาด้วย สำเนาผลการตรวจวิเคราะห์สารห้ามใช้ในผลิตภัณฑ์เครื่องสำอาง จำนวน ๑ ฉบับ

ตามหนังสือที่อ้างถึง สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดแม่ฮ่องสอนรับแจ้งเรื่องร้องเรียนจากโรงพยาบาลขุนยวม กรณีผู้บริโภคใช้ผลิตภัณฑ์เครื่องสำอางแล้วเกิดอาการระคายเคืองผิว แสบร้อนหน้า ผดผื่นแดงขึ้นและมีสิวมากขึ้นกว่าเดิม ซึ่งสำนักงานสาธารณสุขจังหวัดแม่ฮ่องสอนได้นำตัวอย่างผลิตภัณฑ์เครื่องสำอางตรวจวิเคราะห์ทางห้องปฏิบัติการ ณ ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ ๑ เชียงใหม่ นั้น

ในการนี้ สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดแม่ฮ่องสอนขอแจ้งผลการตรวจวิเคราะห์ทางห้องปฏิบัติการ รายละเอียดเพิ่มเติมตามสิ่งที่ส่งมาด้วย

จึงเรียนมาเพื่อทราบและพิจารณาแจ้งผู้เกี่ยวข้องเพื่อดำเนินการต่อไป

ขอแสดงความนับถือ

๗๗๖

(นายทศพล ดิษฐ์ศิริ)

นายแพทย์ชำนาญการพิเศษ (ด้านเวชกรรมป้องกัน) รักษาราชการแทน
นายแพทย์สาธารณสุขจังหวัดแม่ฮ่องสอน

กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคและเภสัชสาธารณสุข

โทรศัพท์ ๐ ๕๓๖๑ ๑๕๔๙

โทรสาร ๐ ๕๓๖๑ ๑๓๒๒



กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์
Department of Medical Sciences

ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 1 เชียงใหม่ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์

191 หมู่ 8 ตำบลตอนแก้ว อำเภอแมริม จังหวัดเชียงใหม่ 50180

โทรศัพท์ 0 5311 2188-90 โทรสาร 0 5311 2088 <http://www.dmsc.moph.go.th/chiangmai>

เลขที่รายงาน 65010400485-488 รายงานผลการทดสอบ

หน้าที่ 1 ของ 2 หน้า

หนังสืออ้างอิง มส 0032.004/3551
ลงวันที่ 17 พฤศจิกายน 2564
วันที่รับตัวอย่าง 23 พฤศจิกายน 2564
วันที่เริ่มทดสอบ 14 ธันวาคม 2564
วันที่ออกรายงาน - 7 ม.ค. 2565

ชื่อลูกค้า สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดแม่ฮ่องสอน
(กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคและเภสัชสาธารณสุข)
ที่อยู่ อำเภอเมือง จังหวัดแม่ฮ่องสอน
58000

สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดแม่ฮ่องสอน
เลขที่รับ 958
วันที่ 13 ม.ค. 2565
เวลา 14.30 น.

ชนิดตัวอย่าง เครื่องสำอาง

วัตถุประสงค์ ตรวจสอบสารห้ามใช้

ลักษณะตัวอย่าง ตามข้อมูลรายละเอียดในหนังสืออ้างอิง

วิธีทดสอบ Clarke's Analysis of Drugs and Poisons, 2011., ASEAN Harmonized Method, 2005

กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภค
เลขที่รับ 053
วันที่ 14 ม.ค. 65
เวลา 09.21 น.

หมายเลข ตัวอย่าง	ชื่อตัวอย่าง	รายละเอียดตัวอย่าง	ผลการทดสอบ
64187472001	บาย โรส ออรา เดย์ ครีม	ครีมสีครีม บรรจุในกระปุกสีชมพู ฝาสีชมพู คาดเงิน พิมพ์แจ้ง "บาย โรส ออรา เดย์ครีม ผลิตโดย บริษัท จีระกุลธนันต์ จำกัด จัด จำหน่ายโดย ROSE AURA เลขที่ใบรับแจ้ง 10-1-6200006561 เลขที่ผลิต 210129 วันที่ ผลิต 29/01/21 วันที่หมดอายุ 28/01/22 ปริมาณสุทธิ 15 กรัม" จำนวน 1 กระปุก	ตรวจไม่พบ - ไฮโดรควิโนน (1) (LOD = 0.01 %w/w) - กรดเรติโนอิก (1) (LOD = 0.01 %w/w) - โปรทและสารประกอบโปรท (1) (LOD = 0.02 %w/w) - สเตียรอยด์ ได้แก่ เบต้าเมธาโซน, เบต้าเมธาโซน 17-วาเลอเรต, คลอเบซาซอล, เด็กซาเมธาโซน, ไฮโดรคอร์ติโซน, ไตรแอมซิโนโลน, เพรดนิโซโลน (1)
64187472002	บาย โรส ออรา เดย์ ครีม	ครีมสีครีม บรรจุในกระปุกสีชมพู ฝาสีชมพู คาดเงิน พิมพ์แจ้ง "บาย โรส ออรา เดย์ครีม ผลิตโดย บริษัท จีระกุลธนันต์ จำกัด จัด จำหน่ายโดย ROSE AURA เลขที่ใบรับแจ้ง 10-1-6200006561 เลขที่ผลิต 210609 วันที่ ผลิต 09/06/21 วันที่หมดอายุ 08/06/22 ปริมาณสุทธิ 15 กรัม" จำนวน 1 กระปุก	ตรวจไม่พบ - ไฮโดรควิโนน (1) (LOD = 0.01 %w/w) - กรดเรติโนอิก (1) (LOD = 0.01 %w/w) - สารประกอบโปรท (1) (LOD = 0.02 %w/w) - สเตียรอยด์ ได้แก่ เบต้าเมธาโซน, เบต้าเมธาโซน 17-วาเลอเรต, คลอเบซาซอล, เด็กซาเมธาโซน, ไฮโดรคอร์ติโซน, ไตรแอมซิโนโลน, เพรดนิโซโลน (1)
64187472003	บาย โรส ออรา ไนท์ ครีม	ครีมสีขาว บรรจุในกระปุกสีขาว ฝาสีขาว คาดเงิน พิมพ์แจ้ง "บาย โรส ออรา ไนท์ครีม ผลิต โดย บริษัท จีระกุลธนันต์ จำกัด จัดจำหน่าย โดย ROSE AURA เลขที่ใบรับแจ้ง 10-1- 6200006461 เลขที่ผลิต 210916 วันที่ผลิต 16/09/21 วันที่หมดอายุ 15/09/22 ปริมาณ สุทธิ 15 กรัม" จำนวน 1 กระปุก	ตรวจพบ - สเตียรอยด์ ได้แก่ เบต้าเมธาโซน 17-วาเลอเรต (1) ตรวจไม่พบ - ไฮโดรควิโนน (1) (LOD = 0.02 %w/w) - กรดเรติโนอิก (1) (LOD = 0.02 %w/w) - โปรทและสารประกอบโปรท (1) (LOD = 0.07 %w/w) - สเตียรอยด์ ได้แก่ เบต้าเมธาโซน, คลอเบซาซอล, เด็กซาเมธา โซน, ไฮโดรคอร์ติโซน, ไตรแอมซิโนโลน, เพรดนิโซโลน (1)

รายงานนี้รับรองผลเฉพาะตัวอย่างที่ได้ทำการทดสอบเท่านั้น
ห้ามนำรายงานนี้ไปคัดลอกหรือทำสำเนาเฉพาะบางส่วนโดยไม่ได้รับอนุญาตเป็นลายลักษณ์อักษร



กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์
Department of Medical Sciences

ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 1 เชียงใหม่ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์

191 หมู่ 8 ตำบลคอนแก้ว อำเภอแมริม จังหวัดเชียงใหม่ 50180

โทรศัพท์ 0 5311 2188-90 โทรสาร 0 5311 2088 <http://www.dmsc.moph.go.th/chiangmai>

เลขที่รายงาน

65010700485-488

รายงานผลการทดสอบ

หน้าที่ 2 ของ 2 หน้า

หมายเลข ตัวอย่าง	ชื่อตัวอย่าง	รายละเอียดตัวอย่าง	ผลการทดสอบ
64187472004	เอลล่า พรีเมียม เนเชอรัล ไวท์ ไนท์ ครีม	ครีมสีเขียว บรรจุในกระปุกใสไม่มีสี ฝาสีขาว พิมพ์แจ้ง "เอลล่า พรีเมียม เนเชอรัล ไวท์ ไนท์ ครีม เลขที่ใบรับแจ้ง 1015503379 ปริมาณสุทธิ 15 มิลลิกรัม" จำนวน 1 กระปุก	<u>ตรวจพบ</u> - สารประกอบปรอท (1) <u>ตรวจไม่พบ</u> - ไฮโดรควิโนน (1) (LOD = 0.02 %w/w) - กรดเรติโนอิก (1) (LOD = 0.02 %w/w) - สเตียรอยด์ ได้แก่ เบต้าเมธาโซน, เบต้าเมธาโซน 17-วาเลอเรต, คลอเบธาซอล, เดกซาเมธาโซน, ไฮโดรคอร์ติโซน, ไตรแอมซิโนโลน, เพรดนิโซโลน (1)

หมายเหตุ : (1) ไฮโดรควิโนน, ปรอทและสารประกอบปรอท, กรดเรติโนอิก, สเตียรอยด์ เป็นวัตถุที่ห้ามใช้เป็นส่วนผสมในการผลิตเครื่องสำอาง ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง วัตถุที่ห้ามใช้เป็นส่วนผสมในการผลิตเครื่องสำอาง พ.ศ.2559 ลงวันที่ 22 เมษายน พ.ศ.2559 ลำดับที่ 1243, 221, 375, และ 300 ตามลำดับ

(2) LOD : Limit of Detection เป็นปริมาณต่ำสุดของสารที่สามารถตรวจพบได้ในตัวอย่าง

ลงชื่อ



จันทร์จอม

ผู้ทดสอบ

(ศุภกร จันทร์จอม)

นักวิทยาศาสตร์การแพทย์ปฏิบัติการ

ลงชื่อ น.ต.หญิง



ผู้รับรองรายงาน

(กันยารัตน์ ชลสิทธิ์)

เภสัชกรชำนาญการ

นางสาว
D
9426 65

รายงานนี้รับรองเฉพาะตัวอย่างที่ได้ทำการทดสอบเท่านั้น

ห้ามนำรายงานนี้ไปคัดลอกหรือทำสำเนาเฉพาะบางส่วนโดยไม่ได้รับอนุญาตเป็นลายลักษณ์อักษร