



ที่ สธ ๑๐๐๒.๑๐/ ๔๘๕๐

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
กระทรวงสาธารณสุข
ถนนติวานนท์ จังหวัดนนทบุรี ๑๑๐๐๐

๒๕ มีนาคม ๒๕๖๓

เรื่อง หนังสือรับรองการวินิจฉัยผลิตภัณฑ์

เรียน กรรมการผู้จัดการ บริษัท เจ แอนด์ ดี โปรดักส์ จำกัด

อ้างถึง หนังสือบริษัท เจ แอนด์ ดี โปรดักส์ จำกัด เลขรับที่ DI6300128 ลงวันที่ ๑๑ มีนาคม ๒๕๖๓

ตามหนังสือที่อ้างถึง บริษัท เจ แอนด์ ดี โปรดักส์ จำกัด ขอให้พิจารณาวินิจฉัยผลิตภัณฑ์ Portable Hydrogen pot รุ่น EOS 7150-H และ EOS 7150-HG ผลิตโดย Biotek Environmental Science Ltd. สาธารณรัฐจีน (ไต้หวัน) โดยแนบเอกสารเพื่อประกอบการพิจารณาว่าจัดเป็นเครื่องมือแพทย์หรือไม่ ดังความละเอียดแจ้งแล้ว นั้น

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาพิจารณาจากเอกสารแล้ว ขอเรียนว่าผลิตภัณฑ์ Portable Hydrogen pot รุ่น EOS 7150-H และ EOS 7150-HG มีวัตถุประสงค์การใช้งานสำหรับผลิตน้ำไฮโดรเจน ผลิตภัณฑ์ไม่มีวัตถุประสงค์การใช้งานทางการแพทย์ และห้ามใช้เป็นเครื่องมือแพทย์ จึงไม่จัดเป็นเครื่องมือแพทย์ ตามมาตรา ๔ แห่งพระราชบัญญัติเครื่องมือแพทย์ พ.ศ. ๒๕๕๑ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติเครื่องมือแพทย์ (ฉบับที่ ๒) พ.ศ. ๒๕๖๒

อย่างไรก็ตาม หากผลิตภัณฑ์ Portable Hydrogen pot รุ่น EOS 7150-H และ EOS 7150-HG มีการแสดงวัตถุประสงค์หรือสรรพคุณทางการแพทย์ ที่ทำให้เกิดผลแก่สุขภาพ โครงสร้าง หรือการกระทำหน้าที่ใดๆ ของร่างกายมนุษย์ หรือแสดงสรรพคุณอื่นที่ไม่น่าเชื่อถือ หรือไม่มีหลักฐานทางวิชาการสนับสนุนจะเข้าข่าย การโฆษณาเป็นเท็จหรือเกินความจริง ซึ่งมีความผิดตามกฎหมาย มีโทษทั้งจำคุกและปรับ

จึงเรียนมาเพื่อทราบ

ขอแสดงความนับถือ

(นายสุรโชค ต่างวิวัฒน์)

รองเลขาธิการ ปฏิบัติราชการแทน

เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา

กองควบคุมเครื่องมือแพทย์

โทร. ๐ ๒๕๕๐ ๗๒๕๐

โทรสาร ๐ ๒๕๕๑ ๘๔๔๕