











## สรุปประเด็นข่าวที่น่าสนใจ ประจำเดือนกุมภาพันธ์ 2566

ที่	หัวข้อข่าว	ผลิตภัณฑ์	สาระสำคัญของข่าว	ข้อมูลทะเบียนในไทย			ข้อมูลสำคัญ ในประเทศไทย	แหล่งข่าว
				มี	ไม่มี	ระหว่าง ตรวจสอบ		
1	IBSA Pharma Inc. Issues Voluntary Nationwide Recall of Select Lots of TIROSINT®-SOL (levothyroxine sodium) Oral Solution Due to Subpotency	ยา	หน่วยงาน US FDA แจ้งข้อมูลการเรียกคืนยา TIROSINT®-SOL (levothyroxine sodium) Oral Solution แบบสมัครใจของบริษัท IBSA Pharma Inc. ในบางรุ่นการผลิต เนื่องจากปัญหาด้าน subpotent จากการที่มีปริมาณต่ำกว่า 95% ที่ระบุไว้ในฉลากซึ่งอาจทำให้ผู้ป่วยเกิดอาการ hypothyroidism ได้		✓		จากการสืบค้นข้อมูลเบื้องต้นจากระบบตรวจสอบทะเบียนของสำนักงานฯ ไม่พบการขึ้นทะเบียนผลิตภัณฑ์ของดังกล่าวในประเทศไทย	 <a href="https://www.fda.gov/safety/recalls-market-withdrawals-safety-alerts/ibsa-pharma-inc-issues-voluntary-nationwide-recall-select-lots-tirosintr-sol-levothyroxine-sodium">https://www.fda.gov/safety/recalls-market-withdrawals-safety-alerts/ibsa-pharma-inc-issues-voluntary-nationwide-recall-select-lots-tirosintr-sol-levothyroxine-sodium</a>
2	B&G Foods Issues Voluntary Allergy Alert for Undeclared Peanut in Three Cases of Back to Nature® Fudge Mint Cookies	อาหาร	หน่วยงาน USFDA แจ้งการเรียกคืนผลิตภัณฑ์ Back to Nature Fudge Mint Cookies ขนาด 6.4 oz. แบบสมัครใจของบริษัท B & G Foods, Inc. ในรุ่นการผลิตที่ระบุว่าควรทานก่อนวันที่ 2 ตุลาคม 2566 เนื่องจากตรวจพบถั่วลิสงโดยไม่ได้ระบุในฉลาก 		✓		จากการสืบค้นข้อมูลเบื้องต้นจากระบบตรวจสอบทะเบียนของสำนักงานฯ พบข้อมูลการขึ้นทะเบียนผลิตภัณฑ์ ฟัดจ์ มินท์ คูกี้ (คูกี้ถั่วอบกรอบรสฟัดจ์มินท์) (ตรา แบค ทู เนเจอร์) Fudge Mint Cookies (BACK TO NATURE BRAND) ของบริษัท บริษัท อินเตอร์ ฟู๊ด คอนเนคชั่น จำกัด แต่มีสถานะผลิตภัณฑ์เป็นยกเลิก และสถานะสถานที่ขาดการต่ออายุ 31 ธันวาคม 2557	 <a href="https://www.fda.gov/safety/recalls-market-withdrawals-safety-alerts/bg-foods-issues-voluntary-allergy-alert-undeclared-peanut-three-cases-back-naturer-fudge-mint">https://www.fda.gov/safety/recalls-market-withdrawals-safety-alerts/bg-foods-issues-voluntary-allergy-alert-undeclared-peanut-three-cases-back-naturer-fudge-mint</a>

ที่	หัวข้อข่าว	ผลิตภัณฑ์	สาระสำคัญของข่าว	ข้อมูลทะเบียนในไทย			ข้อมูลสำคัญ ในประเทศไทย	แหล่งข่าว
				มี	ไม่มี	ระหว่าง ตรวจสอบ		
								
3	Global Pharma Healthcare Issues Voluntary Nationwide Recall of Artificial Tears Lubricant Eye Drops Due to Possible Contamination	ยา	หน่วยงาน US FDA แจ้งข้อมูลการเรียกคืนน้ำตาเทียม EzriCare & Delsam Pharma โดยสมัครใจของบริษัท Global Pharma Healthcare เนื่องจากอาจมีการปนเปื้อนของเชื้อจุลินทรีย์		✓		จากการสืบค้นข้อมูลเบื้องต้นจากระบบตรวจสอบทะเบียนของสำนักงานฯ ไม่พบการขึ้นทะเบียนผลิตภัณฑ์ของดังกล่าวในประเทศไทย	 <a href="https://www.fda.gov/safety/recalls-market-withdrawals-safety-alerts/global-pharma-healthcare-issues-voluntary-nationwide-recall-artificial-tears-lubricant-eye-drops-due-to-possible-contamination">https://www.fda.gov/safety/recalls-market-withdrawals-safety-alerts/global-pharma-healthcare-issues-voluntary-nationwide-recall-artificial-tears-lubricant-eye-drops-due-to-possible-contamination</a>

ที่	หัวข้อข่าว	ผลิตภัณฑ์	สาระสำคัญของข่าว	ข้อมูลทะเบียนในไทย			ข้อมูลสำคัญ ในประเทศไทย	แหล่งข่าว
				มี	ไม่มี	ระหว่าง ตรวจสอบ		
4	Fiber Plus Powder: Affected lots may contain the presence of Cronobacter contamination	อาหาร	หน่วยงาน Health Canada แจ้งข้อมูลการเรียกคืนผลิตภัณฑ์ Fiber Plus Powder ของบริษัท Ortho Molecular Products Inc. เนื่องจากอาจมีการปนเปื้อนของเชื้อ <i>Cronobacter</i>		✓		จากการสืบค้นข้อมูลเบื้องต้นจากระบบตรวจสอบทะเบียนของสำนักงานฯ ไม่พบการขึ้นทะเบียนผลิตภัณฑ์ของดังกล่าวในประเทศไทย	 <a href="https://recalls-rappels.canada.ca/en/alert-recall/fiber-plus-powder-affected-lots-may-contain-presence-cronobacter-contamination">https://recalls-rappels.canada.ca/en/alert-recall/fiber-plus-powder-affected-lots-may-contain-presence-cronobacter-contamination</a>
5	Nutrifresh brand Falooda Drink with Almond Flavour recalled due to undeclared milk	อาหาร	หน่วยงาน Health Canada แจ้งข้อมูลการเรียกคืนผลิตภัณฑ์ Falooda Drink with Almond Flavour ยี่ห้อ Nutrifresh ของบริษัท Nutrifresh West Ltd. เนื่องจากตรวจพบนมโดยไม่ได้ระบุในฉลาก 		✓		จากการสืบค้นข้อมูลเบื้องต้นจากระบบตรวจสอบทะเบียนของสำนักงานฯ ไม่พบการขึ้นทะเบียนผลิตภัณฑ์ของดังกล่าวในประเทศไทย	 <a href="https://recalls-rappels.canada.ca/en/alert-recall/nutrifresh-brand-falooda-drink-almond-flavour-recalled-due-undeclared-milk">https://recalls-rappels.canada.ca/en/alert-recall/nutrifresh-brand-falooda-drink-almond-flavour-recalled-due-undeclared-milk</a>

ที่	หัวข้อข่าว	ผลิตภัณฑ์	สาระสำคัญของข่าว	ข้อมูลทะเบียนในไทย			ข้อมูลสำคัญ ในประเทศไทย	แหล่งข่าว
				มี	ไม่มี	ระหว่าง ตรวจสอบ		
6	Cedar Phoenicia brand Pindjur Vegetable Spread recalled due to pieces of glass	อาหาร	หน่วยงาน Health Canada แจ้งข้อมูลการเรียกคืนผลิตภัณฑ์ Pindjur Vegetable Spread ยี่ห้อ Phoenicia ของบริษัท Groupe Phoenicia Inc. เนื่องจากตรวจพบชิ้นส่วนของแก้ว		✓		จากการสืบค้นข้อมูลเบื้องต้นจากระบบตรวจสอบทะเบียนของสำนักงานฯ ไม่พบการขึ้นทะเบียนผลิตภัณฑ์ของดังกล่าวในประเทศไทย	 <a href="https://recalls-rappels.canada.ca/en/alert-recall/cedar-phoenicia-brand-pindjur-vegetable-spread-recalled-due-pieces-glass-0">https://recalls-rappels.canada.ca/en/alert-recall/cedar-phoenicia-brand-pindjur-vegetable-spread-recalled-due-pieces-glass-0</a>

ที่	หัวข้อข่าว	ผลิตภัณฑ์	สาระสำคัญของข่าว	ข้อมูลทะเบียนในไทย			ข้อมูลสำคัญ ในประเทศไทย	แหล่งข่าว															
				มี	ไม่มี	ระหว่าง ตรวจสอบ																	
7	Nutrifresh brand Falooda Drinks recalled due to undeclared milk	อาหาร	<p>หน่วยงาน Health Canada ประเทศแคนาดา แจ้งข่าวเรียกคืน เครื่องดื่ม Nutrifresh เนื่องจากพบการปนเปื้อนของนมในส่วนประกอบ ซึ่งไม่ได้ระบุไว้ในฉลาก</p> <p>ผลิตภัณฑ์ที่ถูกเรียกคืนมีดังนี้</p> <p>Brand: Nutrifresh</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Product</th> <th>Size</th> <th>UPC</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Falooda Drink with Almond Flavour</td> <td>290 mL</td> <td>8 859032 700790</td> </tr> <tr> <td>Falooda Drink with Mango Flavour</td> <td>290 mL</td> <td>8 859032 700837</td> </tr> <tr> <td>Falooda Drink with Pistachio Flavour</td> <td>290 mL</td> <td>8 859032 700844</td> </tr> <tr> <td>Falooda Drink with Rose Flavour</td> <td>290 mL</td> <td>8 859032 70082</td> </tr> </tbody> </table> <p></p>	Product	Size	UPC	Falooda Drink with Almond Flavour	290 mL	8 859032 700790	Falooda Drink with Mango Flavour	290 mL	8 859032 700837	Falooda Drink with Pistachio Flavour	290 mL	8 859032 700844	Falooda Drink with Rose Flavour	290 mL	8 859032 70082		✓		<p>จากการสืบค้นข้อมูลทะเบียนผลิตภัณฑ์และข้อมูลที่เกี่ยวข้อง ไม่พบข้อมูลการขึ้นทะเบียนผลิตภัณฑ์ดังกล่าวในประเทศไทย</p> <p></p> <p><a href="https://recalls-rappels.canada.ca/en/alert-recall/nutrifresh-brand-falooda-drinks-recalled-due-undeclared-milk-1">https://recalls-rappels.canada.ca/en/alert-recall/nutrifresh-brand-falooda-drinks-recalled-due-undeclared-milk-1</a></p>	
Product	Size	UPC																					
Falooda Drink with Almond Flavour	290 mL	8 859032 700790																					
Falooda Drink with Mango Flavour	290 mL	8 859032 700837																					
Falooda Drink with Pistachio Flavour	290 mL	8 859032 700844																					
Falooda Drink with Rose Flavour	290 mL	8 859032 70082																					


ที่	หัวข้อข่าว	ผลิตภัณฑ์	สาระสำคัญของข่าว	ข้อมูลทะเบียนในไทย			ข้อมูลสำคัญ ในประเทศไทย	แหล่งข่าว										
				มี	ไม่มี	ระหว่าง ตรวจสอบ												
8	HSA updates on products found overseas that contain potent ingredients	เครื่องสำอาง / เสริมอาหาร	<p>หน่วยงาน The Health Sciences Authority (HSA) ประเทศสิงคโปร์ แจ้งเตือนประชาชนเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์ที่จำหน่ายโดยไม่ได้รับอนุญาตและอาจมีส่วนผสมที่ปลอมปน หรือเป็นอันตรายต่อผู้บริโภคได้ รายละเอียดผลิตภัณฑ์ที่พบความเสี่ยงคือ รายละเอียดผลิตภัณฑ์</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>ผลิตภัณฑ์</th> <th>ความเสี่ยงที่พบ</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>เสริมอาหาร</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Adam's Secret Extra Strength Amazing Black</td> <td>Tadalafil</td> </tr> <tr> <td>Adam's Secret Extra Strength Purple</td> <td>Sildenafil and Tadalafil</td> </tr> <tr> <td>Adam's Secret Extra Strength Blue</td> <td>Tadalafil</td> </tr> </tbody> </table>	ผลิตภัณฑ์	ความเสี่ยงที่พบ	เสริมอาหาร		Adam's Secret Extra Strength Amazing Black	Tadalafil	Adam's Secret Extra Strength Purple	Sildenafil and Tadalafil	Adam's Secret Extra Strength Blue	Tadalafil		✓		<p>จากการสืบค้นข้อมูลทะเบียนผลิตภัณฑ์ในเบื้องต้นไม่พบการขึ้นทะเบียนผลิตภัณฑ์ดังกล่าวในประเทศไทย และจากการตรวจสอบเบื้องต้นไม่พบการโฆษณาขายผลิตภัณฑ์ดังกล่าวบนเว็บไซต์ของประเทศไทยเช่นกัน</p>	 <p><a href="https://www.hsa.gov.sg/docs/default-source/announcements/safety-alerts/hsa-foreign-alert_2023_jan_final_7feb2023.pdf">https://www.hsa.gov.sg/docs/default-source/announcements/safety-alerts/hsa-foreign-alert_2023_jan_final_7feb2023.pdf</a></p>
ผลิตภัณฑ์	ความเสี่ยงที่พบ																	
เสริมอาหาร																		
Adam's Secret Extra Strength Amazing Black	Tadalafil																	
Adam's Secret Extra Strength Purple	Sildenafil and Tadalafil																	
Adam's Secret Extra Strength Blue	Tadalafil																	






ที่	หัวข้อข่าว	ผลิตภัณฑ์	สาระสำคัญของข่าว	ข้อมูลทะเบียนในไทย			ข้อมูลสำคัญ ในประเทศไทย	แหล่งข่าว
				มี	ไม่มี	ระหว่าง ตรวจสอบ		
								
			<p>เครื่องสำอาง</p> <p>Beneks' Fashion Fair Cream</p> 	Clobetasol				
			<p>Beneks' Hot Movate Gel</p> 	Betame- thasone				
			<p>Clearbact Cream</p> 	Betame- thasone and Neomycin				
			<p>Dr. Reade Slim Sense</p>	Lorcaserin				






ที่	หัวข้อข่าว	ผลิตภัณฑ์	สาระสำคัญของข่าว	ข้อมูลทะเบียนในไทย			ข้อมูลสำคัญ ในประเทศไทย	แหล่งข่าว
				มี	ไม่มี	ระหว่าง ตรวจสอบ		
								
			H2O Jours Naturel Papaya Cream					
								
			H2O Jours Naturel Pastique Cream					
								
			Janet Papaya Cream					



ที่	หัวข้อข่าว	ผลิตภัณฑ์	สาระสำคัญของข่าว	ข้อมูลทะเบียนในไทย			ข้อมูลสำคัญ ในประเทศไทย	แหล่งข่าว
				มี	ไม่มี	ระหว่าง ตรวจสอบ		
								
			<p>Kojic Clear Fast Action Cream</p> 	Clobetasol				
			<p>L'abidjanaise Cream</p> 	Clobetasol				
			<p>La Bamakoise</p> 	Clobetasol				



ที่	หัวข้อข่าว	ผลิตภัณฑ์	สาระสำคัญของข่าว		ข้อมูลทะเบียนในไทย			ข้อมูลสำคัญ ในประเทศไทย	แหล่งข่าว
					มี	ไม่มี	ระหว่าง ตรวจสอบ		
			P.Y. Facial Skin Cream  	Betame- thasone and Mercury					
			SANGTER Energy Supplement	Sildenafil					
			Tretinoin Cream AntiAcne AntiWrinkle Youth Renewal Night Cream 	Tretinoin					

ที่	หัวข้อข่าว	ผลิตภัณฑ์	สาระสำคัญของข่าว		ข้อมูลทะเบียนในไทย			ข้อมูลสำคัญ ในประเทศไทย	แหล่งข่าว
					มี	ไม่มี	ระหว่าง ตรวจสอบ		
			Visible Difference Cream 	Clobetasol					
			VixaSkineal Cream 	Clobetasol Ketoco- nazole and Neomycin					
9	Universal Meditech Inc. Recalls Skippack Medical Lab COVID-19 Direct Antigen Rapid Tests That Are Not Authorized, Cleared, or Approved by the FDA	เครื่องมือแพทย์	<p>หน่วยงาน US.FDA ประเทศสหรัฐอเมริกา แจ้งเรียกคืนชุดตรวจโควิด Skippack Medical Lab SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test ของบริษัท Universal Meditech Inc เนื่องจากจำหน่ายโดยไม่ได้รับอนุญาต และไม่มีหลักฐานสนับสนุนเพียงพอด้านประสิทธิภาพ ทำให้อาจเกิดผลตรวจลงได้</p> <p>รายละเอียดผลิตภัณฑ์</p> <p>Product Names: Skippack Medical Lab SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test (Colloidal Gold)</p> <p>Product Code: QKP</p> <p>Distribution Dates: January 2022</p>		✓		จากการสืบค้นข้อมูลทะเบียนผลิตภัณฑ์ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา(อย.) ไม่พบการขึ้นทะเบียนผลิตภัณฑ์ดังกล่าวในประเทศไทย	 <a href="https://www.fda.gov/medical-devices/medical-device-recalls/universal-meditech-inc-recalls-skippack-medical-lab-covid-19-direct-antigen-rapid-tests-are-not">https://www.fda.gov/medical-devices/medical-device-recalls/universal-meditech-inc-recalls-skippack-medical-lab-covid-19-direct-antigen-rapid-tests-are-not</a>	



ที่	หัวข้อข่าว	ผลิตภัณฑ์	สาระสำคัญของข่าว	ข้อมูลทะเบียนในไทย			ข้อมูลสำคัญ ในประเทศไทย	แหล่งข่าว
				มี	ไม่มี	ระหว่าง ตรวจสอบ		
			Devices Recalled in the U.S.: At least 56,300  Date Initiated by Firm: November 28, 2022					
10	PRAC starts safety review of pseudoephedrine-containing medicines	วัตถุออกฤทธิ์	EMA แห่งสหภาพยุโรป แจ้งว่าคณะกรรมการ PRAC เริ่มทบทวนผลิตภัณฑ์ยาที่มีส่วนประกอบของ pseudoephedrine กับความเสี่ยง posterior reversible encephalopathy syndrome (PRES) และ reversible cerebral vasoconstriction syndrome (RCVS) ที่เป็นกลุ่มอาการที่เกิดจากหลอดเลือดในสมอง ซึ่งมีอาการทั่วไปคือ ปวดศีรษะ คลื่นไส้ อาการชัก ในบางกรณีอาจมีอันตรายถึงชีวิต โดยจะมีการพิจารณาต่อไป				<p>1.จากการสืบค้นข้อมูลเบื้องต้นจากระบบค้นหาข้อมูลผลิตภัณฑ์ยา พบข้อมูลการขึ้นทะเบียนผลิตภัณฑ์ คือ pseudoephedrine ทั้งหมด 3 ทะเบียน (ข้อมูล ณ วันที่ 13 กุมภาพันธ์ 2566)</p> <p>2.จากการสุ่มตรวจสอบเอกสารกำกับวัตถุออกฤทธิ์ พบการแจ้งเตือนเกี่ยวกับ ปวดศีรษะ คลื่นไส้ ชัก ตามที่ปรากฏดังอาการทั่วไปในข่าวข้างต้น</p> <p>3.ข้อมูลรายงานเหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ (AEs) จากฐานข้อมูล Thai Vigibase (ข้อมูล ณ วันที่ 13 กุมภาพันธ์ 2566) พบรายงานจากยาที่มีส่วนประกอบของ pseudoephedrine โดยมีรายละเอียดดังนี้</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) ปวดศีรษะ 29 รายงาน</li> <li>2) คลื่นไส้ 65 รายงาน</li> <li>3) อาการชัก 2 รายงาน</li> <li>4) Cerebrovascular disorder 1 รายงาน</li> </ol>	 <p><a href="https://www.ema.europa.eu/en/news/prac-starts-safety-review-pseudoephedrine-containing-medicines">https://www.ema.europa.eu/en/news/prac-starts-safety-review-pseudoephedrine-containing-medicines</a></p>



ที่	หัวข้อข่าว	ผลิตภัณฑ์	สาระสำคัญของข่าว	ข้อมูลทะเบียนในไทย			ข้อมูลสำคัญ ในประเทศไทย	แหล่งข่าว
				มี	ไม่มี	ระหว่าง ตรวจสอบ		
11	Le Fromage au Village brand Le Cru du Clocher raw milk cheddar cheese recalled due to Listeria monocytogenes	อาหาร	หน่วยงาน Health Canada แจ้งข้อมูลการเรียกคืนผลิตภัณฑ์ Le Cru du Clocher raw milk cheddar cheese ยี่ห้อ Le Fromage au Village ของบริษัท Le Fromage au Village Inc. เนื่องจากอาจมีการปนเปื้อนของเชื้อ <i>Listeria</i>		✓		จากการสืบค้นข้อมูลเบื้องต้นจากระบบตรวจสอบทะเบียนของสำนักงานฯ ไม่พบการขึ้นทะเบียนผลิตภัณฑ์ของดังกล่าวในประเทศไทย	 <a href="https://recalls-rappels.canada.ca/en/alert-recall/fromage-au-village-brand-cru-du-clocher-raw-milk-cheddar-cheese-recalled-due-listeria">https://recalls-rappels.canada.ca/en/alert-recall/fromage-au-village-brand-cru-du-clocher-raw-milk-cheddar-cheese-recalled-due-listeria</a>
12	Medtronic: Dermalon Monofilament Nylon sutures	เครื่องมือแพทย์	หน่วยงาน MHRA สหราชอาณาจักร ได้แจ้งข้อมูลการเรียกคืนผลิตภัณฑ์ Dermalon nonabsorbable sutures ของบริษัท Medtronic เนื่องจากพบปัญหาเรื่อง Sterilization	✓			จากการสืบค้นข้อมูลเบื้องต้นจากระบบตรวจสอบทะเบียนของสำนักงานฯ พบการขึ้นทะเบียน Dermalon Monofilament Nylon โดย บริษัท เมดโทรนิค (ประเทศไทย) จำกัด และบริษัทได้ส่งแบบรายงาน FSCA แล้ว	 <a href="https://mhra.gov.filecamp.com/s/d/bVoqE5GdYMYSkIr7">https://mhra.gov.filecamp.com/s/d/bVoqE5GdYMYSkIr7</a>



ที่	หัวข้อข่าว	ผลิตภัณฑ์	สาระสำคัญของข่าว	ข้อมูลทะเบียนในไทย			ข้อมูลสำคัญ ในประเทศไทย	แหล่งข่าว
				มี	ไม่มี	ระหว่าง ตรวจสอบ		
13	Volt Candy Issues Voluntary Nationwide Recall of PrimeZen Black 6000 Capsules Due to Presence of Sildenafil and Tadalafil	อาหาร	หน่วยงาน US FDA แจ้งข้อมูลการเรียกคืนผลิตภัณฑ์ PrimeZen Black 6000 ของบริษัท Volt Candy เนื่องจาก พบ tadalafil และ sildenafil		✓		จากการสืบค้นข้อมูลเบื้องต้นจากระบบตรวจสอบ ทะเบียนของสำนักงานฯ ไม่พบการขึ้นทะเบียน ผลิตภัณฑ์ของดังกล่าวในประเทศไทย	 <a href="https://www.fda.gov/safety/recalls-market-withdrawals-safety-alerts/volt-candy-issues-voluntary-nationwide-recall-primezen-black-6000-capsules-due-presence-sildenafil">https://www.fda.gov/safety/recalls-market-withdrawals-safety-alerts/volt-candy-issues-voluntary-nationwide-recall-primezen-black-6000-capsules-due-presence-sildenafil</a>
14	Jamp-Calcium + Vitamin D 1000 IU: Presence of foreign matter in affected lot.	ยา	หน่วยงาน Health Canada แจ้งข้อมูลการเรียกคืนผลิตภัณฑ์ Jamp-Calcium + Vitamin D 1000 IU ของบริษัท JAMP Pharma Corporation เนื่องจากพบสิ่งแปลกปลอมใน ผลิตภัณฑ์		✓		จากการสืบค้นข้อมูลเบื้องต้นจากระบบตรวจสอบ ทะเบียนของสำนักงานฯ ไม่พบการขึ้นทะเบียน ผลิตภัณฑ์ของดังกล่าวในประเทศไทย	 <a href="https://recalls-rappels.canada.ca/en/alert-recall/jamp-calcium-vitamin-1000-iu-presence-foreign-matter-affected-lot">https://recalls-rappels.canada.ca/en/alert-recall/jamp-calcium-vitamin-1000-iu-presence-foreign-matter-affected-lot</a>



ที่	หัวข้อข่าว	ผลิตภัณฑ์	สาระสำคัญของข่าว	ข้อมูลทะเบียนในไทย			ข้อมูลสำคัญ ในประเทศไทย	แหล่งข่าว
				มี	ไม่มี	ระหว่าง ตรวจสอบ		
15	Acetaminophen Tablets 500 mg: The dissolution is out of specification in the affected lot.	ยา	หน่วยงาน Health Canada แจ้งข้อมูลการเรียกคืนผลิตภัณฑ์ Extra Strength Acetaminophen Tablets 500 mg ของ บริษัท Vita Health Products Inc. เนื่องจากค่าการละลายไม่ ผ่านเกณฑ์ที่กำหนด		✓		จากการสืบค้นข้อมูลเบื้องต้นจากระบบตรวจสอบ ทะเบียนของสำนักงานฯ ไม่พบการขึ้นทะเบียน ผลิตภัณฑ์ของดังกล่าวในประเทศไทย	 <a href="https://recalls-rappels.canada.ca/en/alert-recall/acetaminophen-tablets-500-mg-dissolution-out-specification-affected-lot">https://recalls-rappels.canada.ca/en/alert-recall/acetaminophen-tablets-500-mg-dissolution-out-specification-affected-lot</a>
16	AG-BISOPROLOL: Foreign matter	ยา	หน่วยงาน Health Canada แจ้งข้อมูลการเรียกคืนผลิตภัณฑ์ AG-BISOPROLOL ของบริษัท Angita Pharma เนื่องจากพบ สิ่งแปลกปลอมในผลิตภัณฑ์		✓		จากการสืบค้นข้อมูลเบื้องต้นจากระบบตรวจสอบ ทะเบียนของสำนักงานฯ ไม่พบการขึ้นทะเบียน ผลิตภัณฑ์ของดังกล่าวในประเทศไทย	 <a href="https://recalls-rappels.canada.ca/en/alert-recall/ag-bisoprolol-foreign-matter">https://recalls-rappels.canada.ca/en/alert-recall/ag-bisoprolol-foreign-matter</a>





ที่	หัวข้อข่าว	ผลิตภัณฑ์	สาระสำคัญของข่าว	ข้อมูลทะเบียนในไทย			ข้อมูลสำคัญ ในประเทศไทย	แหล่งข่าว
				มี	ไม่มี	ระหว่าง ตรวจสอบ		
17	GE HealthCare Recalls Nuclear Medicine 600/800 Series Systems for Risk of Detector Fall That May Injure Patients	เครื่องมือแพทย์	<p>หน่วยงาน USFDA ได้แจ้งข้อมูลการเรียกคืนผลิตภัณฑ์ Nuclear Medicine 600/800 Series systems ของบริษัท GE Healthcare เนื่องจากพบปัญหาเรื่อง ball screw</p> <p><b>Product Models:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Brivo 615</li> <li>- Discovery NM 630</li> <li>- Optima 640</li> <li>- Discovery NM/CT: 670 DR, 670 ES, 670 Pro, 670 CZT</li> <li>- NM: 830, 830ES</li> <li>- NM/CT: 850, 850 ES, 860, 860 ES, 870 CZT, 870 DR, 870 ES</li> </ul>	✓			<p>จากการสืบค้นข้อมูลเบื้องต้นจากระบบตรวจสอบทะเบียนของสำนักงานฯ พบการขึ้นทะเบียน NM 830 โดย บริษัท ยีอี เมดิคอล ซิสเต็มส์ (ประเทศไทย) จำกัด และบริษัทได้ส่งแบบรายงาน FSCA แล้ว</p>	 <p><a href="https://www.fda.gov/medical-devices/medical-device-recalls/ge-healthcare-recalls-nuclear-medicine-600800-series-systems-risk-detector-fall-may-injure-patients">https://www.fda.gov/medical-devices/medical-device-recalls/ge-healthcare-recalls-nuclear-medicine-600800-series-systems-risk-detector-fall-may-injure-patients</a></p>
18	Xin Ao International Group Corp. Recalls "Sss Enoki Mushroom" & "K-Fresh Mushroom" Because of Potential Health Risk	อาหาร	<p>หน่วยงาน US FDA แจ้งข้อมูลการเรียกคืนผลิตภัณฑ์ เห็ดเข็มทองยี่ห้อ Sss Enoki Mushroom และ K-Fresh Mushroom ของบริษัท Xin Ao International Group Corp เนื่องจากอาจมีการปนเปื้อนของเชื้อ <i>Listeria monocytogenes</i></p>		✓		<p>จากการสืบค้นข้อมูลเบื้องต้นจากระบบตรวจสอบทะเบียนของสำนักงานฯ ไม่พบการขึ้นทะเบียนผลิตภัณฑ์ของดังกล่าวในประเทศไทย</p>	 <p><a href="https://www.fda.gov/safety/recalls-market-withdrawals-safety-alerts/xin-ao-international-group-corp-recalls-sss-enoki-mushroom-k-fresh-mushroom-because-potential-health">https://www.fda.gov/safety/recalls-market-withdrawals-safety-alerts/xin-ao-international-group-corp-recalls-sss-enoki-mushroom-k-fresh-mushroom-because-potential-health</a></p>



ที่	หัวข้อข่าว	ผลิตภัณฑ์	สาระสำคัญของข่าว	ข้อมูลทะเบียนในไทย			ข้อมูลสำคัญ ในประเทศไทย	แหล่งข่าว
				มี	ไม่มี	ระหว่าง ตรวจสอบ		
19	1001 Fondues brand cheese fondues recalled due to Listeria monocytogenes	อาหาร	หน่วยงาน Health Canada แจ้งข้อมูลการเรียกคืนผลิตภัณฑ์ Chic! Fondue Quebec artisan cheese fondue และ Tite + Frette Fondue au fromage à la bière ของบริษัท 1001 Fondues เนื่องจากอาจมีการปนเปื้อนของเชื้อ <i>Listeria monocytogenes</i>		✓		จากการสืบค้นข้อมูลเบื้องต้นจากระบบตรวจสอบทะเบียนของสำนักงานฯ ไม่พบการขึ้นทะเบียนผลิตภัณฑ์ของดังกล่าวในประเทศไทย	 <a href="https://recalls-rappels.canada.ca/en/alert-recall/1001-fondues-brand-cheese-fondues-recalled-due-listeria-monocytogenes#wb-auto-21">https://recalls-rappels.canada.ca/en/alert-recall/1001-fondues-brand-cheese-fondues-recalled-due-listeria-monocytogenes#wb-auto-21</a>
20	1001 Fondues brand La Fondue au Village recalled due to Listeria monocytogenes	อาหาร	หน่วยงาน Health Canada แจ้งข้อมูลการเรียกคืนผลิตภัณฑ์ La Fondue au Village ของบริษัท 1001 Fondues เนื่องจากอาจมีการปนเปื้อนของเชื้อ <i>Listeria monocytogenes</i>		✓		จากการสืบค้นข้อมูลเบื้องต้นจากระบบตรวจสอบทะเบียนของสำนักงานฯ ไม่พบการขึ้นทะเบียนผลิตภัณฑ์ของดังกล่าวในประเทศไทย	 <a href="https://recalls-rappels.canada.ca/en/alert-recall/1001-fondues-brand-fondue-au-village-recalled-due-listeria-monocytogenes">https://recalls-rappels.canada.ca/en/alert-recall/1001-fondues-brand-fondue-au-village-recalled-due-listeria-monocytogenes</a>



ที่	หัวข้อข่าว	ผลิตภัณฑ์	สาระสำคัญของข่าว	ข้อมูลทะเบียนในไทย			ข้อมูลสำคัญ ในประเทศไทย	แหล่งข่าว
				มี	ไม่มี	ระหว่าง ตรวจสอบ		
21	Maple Dale Cheese Co. brand 1 year old Cheddar recalled due to Listeria monocytogenes	อาหาร	หน่วยงาน Health Canada แจ้งข้อมูลการเรียกคืนผลิตภัณฑ์ 1 year old cheddar ของบริษัท Maple Dale Cheese เนื่องจากอาจมีการปนเปื้อนของเชื้อ <i>Listeria monocytogenes</i>		✓		จากการสืบค้นข้อมูลเบื้องต้นจากระบบตรวจสอบทะเบียนของสำนักงานฯ ไม่พบการขึ้นทะเบียนผลิตภัณฑ์ของดังกล่าวในประเทศไทย	 <a href="https://recalls-rappels.canada.ca/en/alert-recall/maple-dale-cheese-co-brand-1-year-old-cheddar-recalled-due-listeria-monocytogenes">https://recalls-rappels.canada.ca/en/alert-recall/maple-dale-cheese-co-brand-1-year-old-cheddar-recalled-due-listeria-monocytogenes</a>
22	Reckitt Recalls Two Batches of Prosobee 12.9 oz Simply Plant Based Infant Formula Because of Possible Health Risk	อาหาร	หน่วยงาน US FDA แจ้งข้อมูลการเรียกคืนผลิตภัณฑ์ Enfamil Prosobee Simply Plant-Based Infant Formula ขนาด 12.9 ออนซ์ ยี่ห้อ Enfamil ProSobee ของบริษัท Reckitt เนื่องจากอาจมีการปนเปื้อนของเชื้อ <i>Cronobacter sakazakii</i>		✓		จากการสืบค้นข้อมูลเบื้องต้นจากระบบตรวจสอบทะเบียนของสำนักงานฯ ไม่พบการขึ้นทะเบียนผลิตภัณฑ์ของดังกล่าวในประเทศไทย	 <a href="https://www.fda.gov/safety/recalls-market-withdrawals-safety-alerts/reckitt-recalls-two-batches-prosobee-129-oz-simply-plant-based-infant-formula-because-possible">https://www.fda.gov/safety/recalls-market-withdrawals-safety-alerts/reckitt-recalls-two-batches-prosobee-129-oz-simply-plant-based-infant-formula-because-possible</a>

ที่	หัวข้อข่าว	ผลิตภัณฑ์	สาระสำคัญของข่าว	ข้อมูลทะเบียนในไทย			ข้อมูลสำคัญ ในประเทศไทย	แหล่งข่าว
				มี	ไม่มี	ระหว่าง ตรวจสอบ		
23	Unauthorized prescription and controlled drugs seized from two natural food stores in Sudbury, Ontario, because they may pose serious health risks	ยา	หน่วยงาน Health Canada แจ้งเตือนประชาชนให้ระมัดระวังและไม่ให้ใช้ผลิตภัณฑ์ที่ไม่ได้รับอนุญาต คือ DHEA, Natrix Nutraceuticals Inc. Dioscorene Natural Progesterone Cream, Paragon Alternative Medical Clinic Amore Exotic Herbal Formula และ Paris Natural Foods Vitamin D3 เนื่องจากอาจมีการปลอมปนของสารต่างๆ ในผลิตภัณฑ์		✓		จากการสืบค้นข้อมูลเบื้องต้นจากระบบตรวจสอบทะเบียนของสำนักงานฯ ไม่พบการขึ้นทะเบียนผลิตภัณฑ์ของดังกล่าวในประเทศไทย	 <a href="https://recalls-rappels.canada.ca/en/alert-recall/Unauthorized-prescription-and-controlled-drugs-seized-two-natural-food-stores-sudbury#yohimbe">https://recalls-rappels.canada.ca/en/alert-recall/Unauthorized-prescription-and-controlled-drugs-seized-two-natural-food-stores-sudbury#yohimbe</a>
24	nanoMaterials Discovery Corporation Issues Voluntary Nationwide Recall of its Alcohol Antiseptic 80% Alcohol Solution	เครื่องสำอาง	หน่วยงาน US FDA แจ้งข้อมูลการเรียกคืนผลิตภัณฑ์ Alcohol Antiseptic 80% Solution ยี่ห้อ Snowy Range Blue ของบริษัท nanoMaterials Discovery Corporation เนื่องจากตรวจพบ methanol		✓		จากการสืบค้นข้อมูลเบื้องต้นจากระบบตรวจสอบทะเบียนของสำนักงานฯ ไม่พบการขึ้นทะเบียนผลิตภัณฑ์ของดังกล่าวในประเทศไทย	 <a href="https://www.fda.gov/safety/recalls-market-withdrawals-safety-alerts/nanomaterials-discovery-corporation-issues-voluntary-nationwide-recall-its-alcohol-antiseptic-80">https://www.fda.gov/safety/recalls-market-withdrawals-safety-alerts/nanomaterials-discovery-corporation-issues-voluntary-nationwide-recall-its-alcohol-antiseptic-80</a>

ที่	หัวข้อข่าว	ผลิตภัณฑ์	สาระสำคัญของข่าว	ข้อมูลทะเบียนในไทย			ข้อมูลสำคัญ ในประเทศไทย	แหล่งข่าว
				มี	ไม่มี	ระหว่าง ตรวจสอบ		
25	Unauthorized Kobayashi Eyebon Eye Wash seized from Oceanbuy store and removed from website because it may pose serious health risks	ยา	หน่วยงาน Health Canada แจ้งการเตือนให้หยุดใช้ผลิตภัณฑ์สุขภาพที่ไม่ได้รับอนุญาต คือ Kobayashi Eyebon Eye Wash, Cool format ซึ่งระบุว่า มี aminocaproic acid ซึ่งอาจก่อให้เกิดเหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ได้		✓		จากการสืบค้นข้อมูลเบื้องต้นจากระบบตรวจสอบทะเบียนของสำนักงานฯ ไม่พบการขึ้นทะเบียนผลิตภัณฑ์ของดังกล่าวในประเทศไทย และจากการตรวจสอบการขายผลิตภัณฑ์สุขภาพพบการขายผ่านช่องทางออนไลน์ผ่านเว็บไซต์ Shopee ในประเทศไทย ขณะนี้ศูนย์จัดการเรื่องร้องเรียนและปราบปรามการกระทำผิดกฎหมายเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์สุขภาพ อยู่ระหว่างการดำเนินงานตามมาตรการจัดการความเสี่ยงที่เกี่ยวข้อง	 <a href="https://recalls-rappels.canada.ca/en/alert-recall/authorized-kobayashi-eyebon-eye-wash-seized-oceanbuy-store-and-removed-website">https://recalls-rappels.canada.ca/en/alert-recall/authorized-kobayashi-eyebon-eye-wash-seized-oceanbuy-store-and-removed-website</a>
26	Revisions of PRECAUTIONS: Exenatide, etc. posted	ยา	<p>หน่วยงาน PMDA ประเทศญี่ปุ่น แจ้งการปรับปรุงข้อความคำเตือนของยาหรือยาที่มีส่วนประกอบของยา</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>semaglutide, dulaglutide, lixisenatide, liraglutide และ exenatide โดยเพิ่มข้อความเตือน “อาจเกิดนิ่วในถุงน้ำดี (cholelithiasis), ถุงน้ำดีอักเสบ (cholecystitis), ท่อน้ำดีอักเสบ (cholangitis) และภาวะน้ำดีคั่ง (cholestatic jaundice) ควรมีการตรวจสอบด้วยวิธีการที่เหมาะสมหากพบอาการปวดท้อง” ในหัวข้อ IMPORTANT PRECAUTIONS และเพิ่มข้อความ “ถุงน้ำดีอักเสบ ท่อน้ำดีอักเสบ และภาวะน้ำดีคั่ง” ใน หัว ข้อ Clinically Significant Adverse Reactions</li> <li>tirzepatide โดยปรับปรุงจาก “Acute</li> </ol>	✓			<p>-จากการสืบค้นข้อมูลเบื้องต้นจากระบบตรวจสอบทะเบียนของสำนักงานฯ พบข้อมูลการขึ้นทะเบียนผลิตภัณฑ์ ดังนี้ (ข้อมูล ณ วันที่ 27 ก.พ. 2566) พบข้อมูลการขึ้นทะเบียนยา semaglutide 6 ทะเบียน dulaglutide 8 ทะเบียน lixisenatide 4 ทะเบียน liraglutide 6 ทะเบียน exenatide ได้ยกเลิกทะเบียนแล้ว tirzepatide ไม่พบการขึ้นทะเบียน และ tazobactam/piperacillin 12 ทะเบียน</p> <p>- จากการสุ่มตรวจสอบเอกสารกำกับยาพบว่า</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>semaglutide พบข้อความคำเตือนเกี่ยวกับการเกิด cholelithiasis</li> <li>dulaglutide พบข้อความคำเตือนเกี่ยวกับการเกิด cholelithiasis, cholecystitis</li> </ol>	 <a href="https://www.pmda.go.jp/english/safety/info-services/drugs/revision-of-precautions/0010.html">https://www.pmda.go.jp/english/safety/info-services/drugs/revision-of-precautions/0010.html</a>

ที่	หัวข้อข่าว	ผลิตภัณฑ์	สาระสำคัญของข่าว	ข้อมูลทะเบียนในไทย			ข้อมูลสำคัญ ในประเทศไทย	แหล่งข่าว
				มี	ไม่มี	ระหว่าง ตรวจสอบ		
			<p>gallbladder disease such as cholecystitis and cholelithiasis” เป็น “cholelithiasis, cholecystitis, cholangitis, or cholestatic jaundice” ในหัวข้อ IMPORTANT PRECAUTIONS และเพิ่ม “cholecystitis, cholangitis, cholestatic jaundice” ในหัวข้อ Clinically Significant Adverse Reactions</p> <p>3. tazobactam/piperacillin hydrate โดยเพิ่มข้อความ Haemophagocytic lymphohistiocytosis ในส่วน Clinically Significant Adverse Reactions</p>				<p>3. lixisenatide ไม่พบข้อความคำเตือนเกี่ยวกับการเกิด cholelithiasis, cholecystitis cholangitis และ cholestatic jaundice</p> <p>4. liraglutide พบข้อความคำเตือนเกี่ยวกับการเกิด cholelithiasis และ cholecystitis</p> <p>5. tazobactam/piperacillin พบข้อความคำเตือนเกี่ยวกับการเกิด Haemophagocytic lymphohistiocytosis</p> <p>-ข้อมูลรายงานเหตุการณ์ไม่พึงประสงค์จากฐานข้อมูล Thai Vigibase (ข้อมูล ณ วันที่ 27 ก.พ. 2566) พบว่า</p> <p>1.พบรายงานจากยา semaglutide 105 ฉบับ โดยเป็นรายงาน cholecystitis 2 ฉบับ cholelithiasis 1 ฉบับ และ เป็น ทั้ง cholecystitis และ cholelithiasis 2 ฉบับ</p> <p>2. พบรายงานจากยา dulaglutide 35 ฉบับ โดยไม่พบรายงานการเกิด cholelithiasis, cholecystitis cholangitis และ cholestatic jaundice</p> <p>3. พบรายงานจากยา insulin glargine + lixisenatide 15 ฉบับ โดยไม่พบรายงานการเกิด cholelithiasis, cholecystitis cholangitis และ cholestatic jaundice</p> <p>4. พบรายงานจากยา insulin degludec + liraglutide 49 ฉบับ และ liraglutide 43 ฉบับ โดยไม่พบรายงานการเกิด cholelithiasis, cholecystitis cholangitis และ cholestatic</p>	

ที่	หัวข้อข่าว	ผลิตภัณฑ์	สาระสำคัญของข่าว	ข้อมูลทะเบียนในไทย			ข้อมูลสำคัญ ในประเทศไทย	แหล่งข่าว
				มี	ไม่มี	ระหว่าง ตรวจสอบ		
							jaundice 5. พบรายงานจากยา tazobactam/piperacillin 5,297 ฉบับ โดยไม่พบรายงานการเกิด Haemophagocytic lymphohistiocytosis	
27	Global Pharma Healthcare Issues Voluntary Nationwide Recall of Delsam Pharma Artificial Eye Ointment Due to Possible Microbial Contamination	ยา	หน่วยงาน US FDA แจ้งข้อมูลการเรียกคืนผลิตภัณฑ์ Artificial Eye Ointment ยี่ห้อ Delsam Pharma's ของบริษัท Global Pharma Healthcare เนื่องจากอาจมีการปนเปื้อนเชื้อจุลินทรีย์		✓		จากการสืบค้นข้อมูลเบื้องต้นจากระบบตรวจสอบทะเบียนของสำนักงานฯ ไม่พบการขึ้นทะเบียนผลิตภัณฑ์ของดังกล่าวในประเทศไทย	 <a href="https://www.fda.gov/safety/recalls-market-withdrawals-safety-alerts/global-pharma-healthcare-issues-voluntary-nationwide-recall-delsam-pharma-artificial-eye-ointment">https://www.fda.gov/safety/recalls-market-withdrawals-safety-alerts/global-pharma-healthcare-issues-voluntary-nationwide-recall-delsam-pharma-artificial-eye-ointment</a>
28	Jan Fruits Inc. Recalls Enoki Mushrooms Because of Possible Health Risk	อาหาร	หน่วยงาน US FDA แจ้งข้อมูลการเรียกคืนผลิตภัณฑ์เห็ดเข็มทอง ยี่ห้อ Taiwan Best Quality ของบริษัท Jan Fruits Inc. เนื่องจากอาจมีการปนเปื้อนเชื้อ <i>Listeria monocytogenes</i>		✓		จากการสืบค้นข้อมูลเบื้องต้นจากระบบตรวจสอบทะเบียนของสำนักงานฯ ไม่พบการขึ้นทะเบียนผลิตภัณฑ์ของดังกล่าวในประเทศไทย	 <a href="https://www.fda.gov/safety/recalls-market-withdrawals-safety-alerts/jan-fruits-inc-recalls-enoki-mushrooms-because-possible-health-risk-1">https://www.fda.gov/safety/recalls-market-withdrawals-safety-alerts/jan-fruits-inc-recalls-enoki-mushrooms-because-possible-health-risk-1</a>

ที่	หัวข้อข่าว	ผลิตภัณฑ์	สาระสำคัญของข่าว	ข้อมูลทะเบียนในไทย			ข้อมูลสำคัญ ในประเทศไทย	แหล่งข่าว
				มี	ไม่มี	ระหว่าง ตรวจสอบ		
29	Kawasho Foods USA Inc. Announces a Voluntary Recall of a Single Lot of GEISHA Medium Shrimp 4oz. Because of Possible Health Risk	อาหาร	หน่วยงาน US FDA แจ้งข้อมูลการเรียกคืนผลิตภัณฑ์ GEISHA Medium Shrimp ระวังขนาด ๔ ออนซ์ ของ บริษัท Kawasho Foods USA, Inc. เนื่องจากอาจมีการปนเปื้อนเชื้อ <i>Clostridium botulinum</i>		✓		จากการสืบค้นข้อมูลเบื้องต้นจากระบบตรวจสอบทะเบียนของสำนักงานฯ ไม่พบการขึ้นทะเบียนผลิตภัณฑ์ของดังกล่าวในประเทศไทย	 <a href="https://www.fda.gov/safety/recalls-market-withdrawals-safety-alerts/kawasho-foods-usa-inc-announces-voluntary-recall-single-lot-geisha-medium-shrimp-4oz-because">https://www.fda.gov/safety/recalls-market-withdrawals-safety-alerts/kawasho-foods-usa-inc-announces-voluntary-recall-single-lot-geisha-medium-shrimp-4oz-because</a>
30	Evaluation of Airborne Chemicals from Neonatal Incubators – Letter to Health Care Providers	เครื่องมือแพทย์	หน่วยงาน USFDA ได้แจ้งเตือนข้อมูลความปลอดภัยของ Neonatal Incubator เนื่องจากอาจพบอนุภาคสารเคมีที่ปล่อยออกมา ในปัจจุบัน USFDA ยังไม่พบเหตุการณ์ไม่พึงประสงค์จากการใช้ Neonatal Incubator อย่างไรก็ตามมีคำแนะนำให้สามารถใช้ต่อไปได้ แต่ปฏิบัติตามคู่มือการใช้งานอย่างเคร่งครัด ทั้งนี้ USFDA กำลังดำเนินการตรวจสอบ หากมีข้อมูลสำคัญหรือคำแนะนำใดๆ จะประกาศให้ทราบ	✓			จากการสืบค้นข้อมูลเบื้องต้นจากระบบตรวจสอบทะเบียนของสำนักงานฯ พบการขึ้นทะเบียน Neonatal Incubator หรือ Infant Incubator จำนวน 14 บริษัท	 <a href="https://www.fda.gov/medical-devices/letters-health-care-providers/evaluation-airborne-chemicals-neonatal-incubators-letter-health-care-providers">https://www.fda.gov/medical-devices/letters-health-care-providers/evaluation-airborne-chemicals-neonatal-incubators-letter-health-care-providers</a>