

คู่มือสำหรับประชาชน : การขออนุญาตโฆษณาขายยาทางสื่อทั่วไป

หน่วยงานที่รับผิดชอบ : กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคและเภสัชสาธารณสุข สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดสระแก้ว

กระทรวง : กระทรวงสาธารณสุข

1. ชื่อกระบวนการ : การขออนุญาตโฆษณาขายยาทางสื่อทั่วไป
2. หน่วยงานเจ้าของกระบวนการ : กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคและเภสัชสาธารณสุข สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดสระแก้ว
3. ประเภทของงานบริการ : กระบวนการบริการที่เบ็ดเสร็จในหน่วยเดียว
4. หมวดหมู่ของงานบริการ : อนุมัติ
5. กฎหมายที่ให้อำนาจการอนุญาต หรือที่เกี่ยวข้อง :
 - 1) พระราชบัญญัติยา พ.ศ. 2510 และที่แก้ไขเพิ่มเติม
 - 2) ระเบียบสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาดำเนินขั้นตอนและวิธีการอนุญาตและให้ความเห็นเกี่ยวกับการโฆษณาผลิตภัณฑ์สุขภาพ พ.ศ. 2541
 - 3) ระเบียบสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาดำเนินหลักเกณฑ์การโฆษณาขายยา พ.ศ. 2545
 - 4) คำสั่งสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ที่ 112/2547 เรื่อง มอบอำนาจเลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยาตามกฎหมายเฉพาะให้ผู้ว่าราชการจังหวัด
6. ระดับผลกระทบ : บริการที่มีความสำคัญด้านเศรษฐกิจ/สังคม
7. พื้นที่ให้บริการ : จังหวัดสระแก้ว
8. กฎหมายข้อบังคับ/ข้อตกลงที่กำหนดระยะเวลา : ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง กำหนดระยะเวลาการปฏิบัติราชการเพื่อประชาชน พ.ศ. 2557
 ระยะเวลาที่กำหนดตามกฎหมาย / ข้อกำหนด ฯลฯ 15 วันทำการ
9. ข้อมูลสถิติ
 - จำนวนเฉลี่ยต่อเดือน 0
 - จำนวนคำขอที่มากที่สุด 0
 - จำนวนคำขอน้อยที่สุด 0
10. ชื่ออ้างอิงของคู่มือประชาชน : [อย.] การขออนุญาตโฆษณาขายยาทางสื่อทั่วไป 26/03/2015 11:47
11. ช่องทางการให้บริการ
 - 1) สถานที่ให้บริการยื่นคำขอ : ศูนย์บริการผลิตภัณฑ์สุขภาพเบ็ดเสร็จ (One Stop Service Center: OSSC) ชั้น 1
 ตึกสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา 88/24 ถ.ติวานนท์ ต.ตลาดขวัญ อ.เมือง จ.นนทบุรี 11000
 โทรศัพท์ 0 2590 7412 – 4 / ติดต่อด้วยตนเอง ณ ศูนย์บริการร่วม

 ระยะเวลาเปิดให้บริการ เปิดให้บริการวัน จันทร์ ถึง วันศุกร์ (ยกเว้นวันหยุดที่ทางราชการกำหนด) ตั้งแต่เวลา
 08:30 - 15:30 น. (มีพักเที่ยง)
 หมายเหตุ - ศูนย์บริการผลิตภัณฑ์สุขภาพเบ็ดเสร็จปิดรับบัตรคิว เวลา 15.30 น.

2) **สถานที่ให้บริการ**ติดตามสถานะคำขอฯ รับผลการพิจารณา และยื่นหนังสือมอบอำนาจเกี่ยวกับการขออนุญาต

โฆษณา : กลุ่มกำกับดูแลก่อนออกสู่ตลาด (งานโฆษณา) /ติดต่อด้วยตนเอง ณ หน่วยงาน

ระยะเวลาเปิดให้บริการ เปิดให้บริการวัน จันทร์ ถึง วันศุกร์ (ยกเว้นวันหยุดที่ทางราชการกำหนด) ตั้งแต่เวลา 08:30 - 16:30 น. (มีพักเที่ยง)

หมายเหตุ -

3) **สถานที่ให้บริการ** ศูนย์บริการผลิตภัณฑ์สุขภาพเบ็ดเสร็จ(OSSC) กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคและเภสัชสาธารณสุข

สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดสระแก้ว/ติดต่อด้วยตนเอง ณ หน่วยงาน

ระยะเวลาเปิดให้บริการ เปิดให้บริการวันจันทร์ ถึง วันศุกร์ (ยกเว้นวันหยุดที่ทางราชการกำหนด) ตั้งแต่เวลา 08:30 - 16:30 น. (มีพักเที่ยง)

หมายเหตุ -

12. **หลักเกณฑ์ วิธีการ เงื่อนไข(ถ้ามี) ในการยื่นคำขอ และในการพิจารณาอนุญาต :**

หลักเกณฑ์

- ระเบียบสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาดำเนินขั้นตอนและวิธีการอนุญาตและให้ความเห็นเกี่ยวกับการโฆษณาผลิตภัณฑ์สุขภาพ พ.ศ. 2541
http://drug.fda.moph.go.th/zone_law/files/drug_1.pdf
- ระเบียบสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาดำเนินหลักเกณฑ์การโฆษณาขายยา พ.ศ. 2545
http://drug.fda.moph.go.th/zone_law/files/drug_6.pdf
- คู่มือแนวการโฆษณาขายยาต่อประชาชนทั่วไป
http://drug.fda.moph.go.th/zone_service/files/FDA%20INDEX.PDF
- คำแนะนำในการจัดเตรียมหนังสือมอบอำนาจเกี่ยวกับการขออนุญาตโฆษณาขายยา
- ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่องยาควบคุมพิเศษ และฉบับแก้ไขเพิ่มเติม
http://drug.fda.moph.go.th/zone_law/law020.asp
- ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่องยาอันตรายและฉบับแก้ไขเพิ่มเติม
http://drug.fda.moph.go.th/zone_law/law021.asp
- ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่องยาที่ต้องแจ้งคำเตือนการใช้ยาไว้ในฉลากและที่เอกสารกำกับยาและข้อความของคำเตือน และฉบับแก้ไขเพิ่มเติม
http://drug.fda.moph.go.th/zone_law/law022.asp
- ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่องยาสามัญประจำบ้าน และฉบับแก้ไขเพิ่มเติม
http://drug.fda.moph.go.th/zone_law/law023.asp
- ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่องระบุตำรายา และฉบับแก้ไขเพิ่มเติม
http://drug.fda.moph.go.th/zone_law/law025.asp

- ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาสามัญประจำบ้านแผนปัจจุบัน และฉบับแก้ไขเพิ่มเติม
http://drug.fda.moph.go.th/zone_law/law024.asp
- ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ยาสามัญประจำบ้านแผนโบราณ และฉบับแก้ไขเพิ่มเติม
http://drug.fda.moph.go.th/zone_law/law043.asp
- ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง โรคหรืออาการของโรคที่ห้ามโฆษณาว่าสามารถบำบัด บรรเทา รักษาหรือป้องกัน
http://drug.fda.moph.go.th/zone_law/files/โรคหรืออาการของโรคที่ห้ามโฆษณาว่าบำบัดได้.pdf

วิธีการ

- ยื่นคำขออนุญาตโฆษณาขายยา หน้าโฆษณา พร้อมทั้งเอกสารประกอบการพิจารณาตามคู่มือการขออนุญาตโฆษณาขายยาทางสื่อทั่วไป ตรวจสอบเอกสารให้ครบถ้วนและถูกต้องตามแบบตรวจสอบเอกสารคำขออนุญาตโฆษณาขายยา และลงนามรับรอง ศูนย์บริการผลิตภัณฑ์สุขภาพเบ็ดเสร็จ(One Stop Service Center: OSSC) สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

เงื่อนไข

- ให้ตรวจสอบเอกสารสำหรับยื่นขออนุญาต ตามแบบตรวจสอบเอกสารคำขออนุญาตโฆษณาขายยาให้ครบถ้วนถูกต้องในทุกรายการและลงนามรับรอง
- กรณีที่เอกสารไม่ถูกต้องครบถ้วนตามแบบตรวจสอบเอกสารคำขออนุญาตโฆษณาขายยา ให้ยื่นแก้ไขหรือแนบเอกสารให้ครบถ้วนถูกต้องภายใน 2 วันทำการ หากเกินระยะเวลาดังกล่าวเจ้าหน้าที่จะคืนคำขอดังกล่าว
- ผู้ขออนุญาตโฆษณาหรือผู้รับมอบอำนาจที่ยื่นคำขอฯ ต้องสามารถให้ข้อมูลรายละเอียดเกี่ยวกับคำขอโฆษณาได้อย่างถูกต้องครบถ้วน และมีอำนาจตัดสินใจและลงนามรับทราบข้อบกพร่องได้
- ระยะเวลาดำเนินการ 15 วันทำการ สำหรับคำขอลำดับที่ 1 – 10 ต่อวัน และคำขอทุก 10 ลำดับถัดไปจะใช้เวลาพิจารณาเพิ่มช่วงละ 5 วันทำการ เช่น ยื่น 30 คำขอให้วันเดียวกัน คำขอลำดับที่ 1 – 10 จะใช้เวลาพิจารณา 15 วันทำการ คำขอลำดับที่ 11 – 20 จะใช้เวลาพิจารณา 20 วันทำการ คำขอลำดับที่ 21 – 30 จะใช้เวลาพิจารณา 25 วันทำการ ไม่รวมกรณีเรื่องที่มีปัญหาทางเทคนิค ปัญหาทางวิชาการ หรือมีความเห็นแย้งหรือปัญหาอื่นใด หรือเห็นควรไม่อนุมัติ/ไม่อนุญาต ซึ่งดำเนินการตามระเบียบสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาว่าด้วยขั้นตอนและวิธีการอนุญาตและให้ความเห็นเกี่ยวกับการโฆษณาผลิตภัณฑ์สุขภาพ พ.ศ. 2541 และไม่รวมระยะเวลาของผู้ประกอบการและเวลาดำเนินการของไปรษณีย์
- ขอบเขตของคำว่า “ปัญหาทางวิชาการ” ของการพิจารณาอนุญาตโฆษณา เช่น 1. กรณีกล่าวอ้างข้อมูลยาที่ไม่มีหรือไม่สอดคล้องกับข้อมูลยาที่ได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนยาไว้ 2. กรณีกล่าวอ้างข้อความและ/หรือมีการดัดแปลงข้อมูลด้าน คุณภาพ ประสิทธิภาพ ประสิทธิผล ความปลอดภัย ความคุ้มค่า หรือความเหมาะสมจากเอกสารวิชาการ

- ขอบเขตของคำว่า “ปัญหาทางเทคนิค” ของการพิจารณาอนุญาตโฆษณา เช่น 1. เป็นข้อความโฆษณาที่ไม่มีข้อห้ามหรือข้อกำหนดในหลักเกณฑ์ฯ แต่พิจารณาแล้วอาจมีความไม่เหมาะสม/ไม่ถูกต้อง/ผิดศีลธรรม/ผิดกฎหมายอื่น 2. การโฆษณา/สื่อโฆษณารูปแบบใหม่ เช่น การโฆษณาขายยาตาม social media ซึ่งยังไม่เคยพิจารณาอนุญาตมาก่อน 3. ข้อความหรือการโฆษณาที่อาจไม่จัดเป็นโฆษณาที่ต้องขออนุญาตตามพรบ.ยา 2510 4. กรณีข้อมูลยา/ข้อมูลผู้ยื่นคำขอ /ข้อมูลอื่นใดในระบบ ต้องแก้ไขหรือไม่มีในระบบ

13. ขั้นตอน ระยะเวลา และส่วนงานที่รับผิดชอบ

ที่	ประเภทขั้นตอน	รายละเอียดของขั้นตอนการบริการ	ระยะเวลาให้บริการ	ส่วนงาน / หน่วยงานที่รับผิดชอบ	หมายเหตุ
1)	การตรวจสอบเอกสาร	ผู้ยื่นขออนุญาต/ผู้ดำเนินกิจการโฆษณา/ผู้ได้รับมอบอำนาจ ยื่นเอกสารที่ศูนย์บริการผลิตภัณฑ์สุขภาพเบ็ดเสร็จ (One Stop Service Center: OSSC) และตรวจสอบเอกสารตามแบบตรวจสอบเอกสารคำขออนุญาตโฆษณาขายยาและลงนามรับรอง	0 ชั่วโมง	กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคและเภสัชสาธารณสุข สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดสระแก้ว	ศูนย์บริการผลิตภัณฑ์สุขภาพเบ็ดเสร็จ(OSSC)
2)	การตรวจสอบเอกสาร	เจ้าหน้าที่ตรวจสอบเอกสารคำขออนุญาตโฆษณาขายยาและลงนาม พร้อมออกเลขรับ	1 วันทำการ	กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคและเภสัชสาธารณสุข สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดสระแก้ว	ศูนย์บริการผลิตภัณฑ์สุขภาพเบ็ดเสร็จ(OSSC)
3)	การตรวจสอบเอกสาร	เจ้าหน้าที่พิจารณาคำขอเบื้องต้น	6 วันทำการ	กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคและเภสัชสาธารณสุข สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดสระแก้ว	ศูนย์บริการผลิตภัณฑ์สุขภาพเบ็ดเสร็จ(OSSC)

ที่	ประเภทขั้นตอน	รายละเอียดของขั้นตอนการบริการ	ระยะเวลาให้บริการ	ส่วนงาน / หน่วยงานที่รับผิดชอบ	หมายเหตุ
4)	การลงนาม	เจ้าหน้าที่พิจารณาและเสนอผู้มีอำนาจลงนาม	5 วันทำการ	กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคและเภสัชสาธารณสุข สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดสระแก้ว	-
5)	การลงนาม	ผู้มีอำนาจพิจารณาและลงนามอนุมัติ	2 วันทำการ	กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคและเภสัชสาธารณสุข สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดสระแก้ว	-
6)	-	เจ้าหน้าที่บันทึกข้อมูลและแจ้งให้ผู้ยื่นขออนุญาต/ผู้ดำเนินกิจการโฆษณา/ผู้ได้รับมอบอำนาจรับคำขอ	1 วันทำการ	กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคและเภสัชสาธารณสุข สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดสระแก้ว	-

ระยะเวลาดำเนินการรวม 15 วันทำการ

14. งานบริการนี้ผ่านการดำเนินการลดขั้นตอน และระยะเวลาปฏิบัติราชการมาแล้ว

ผ่านการดำเนินการลดขั้นตอน และระยะเวลาปฏิบัติราชการมาแล้ว 15 วันทำการ

15. รายการเอกสารหลักฐานประกอบการยื่นคำขอ

15.1) เอกสารยืนยันตัวตนที่ออกโดยหน่วยงานภาครัฐ

ที่	รายการเอกสารยืนยันตัวตน	หน่วยงานภาครัฐผู้ออกเอกสาร	จำนวนเอกสารฉบับจริง	จำนวนเอกสารสำเนา	หน่วยนับเอกสาร	หมายเหตุ
1)	หนังสือรับรองนิติบุคคล	กรมพัฒนาธุรกิจการค้า	2	0	ชุด	(1. กรณีนิติบุคคล 2. การรับรองสำเนาเอกสารโดยผู้ขออนุญาตโฆษณา หรือ

ที่	รายการเอกสาร ยืนยันตัวตน	หน่วยงานภาครัฐผู้ ออกเอกสาร	จำนวนเอกสาร ฉบับจริง	จำนวนเอกสาร สำเนา	หน่วยนับ เอกสาร	หมายเหตุ
						ผู้รับมอบอำนาจใช้ ข้อความ "รับรอง สำเนาถูกต้อง" ลง นาม ระบุชื่อ นามสกุล และวัน เดือนปี)
2)	สำเนาทะเบียน บ้าน	กรมการปกครอง	2	0	ชุด	(1.กรณีบุคคลธรรมดา 2.การรับรองสำเนา เอกสารโดยผู้ขอ อนุญาตโฆษณา หรือ ผู้รับมอบอำนาจใช้ ข้อความ "รับรอง สำเนาถูกต้อง" ลง นาม ระบุชื่อ นามสกุล และวัน เดือนปี ทั้งนี้ที่อยู่ต้อง ตรงกับที่ระบุในแบบ คำขออนุญาตโฆษณา ยา)
3)	บัตรประจำตัว ประชาชน/สำเนา ใบอนุญาต ทำงาน/สำเนา หนังสือเดินทาง ของผู้มอบอำนาจ และผู้รับมอบ อำนาจ	กรมการปกครอง	2	0	ชุด	(การรับรองสำเนา เอกสารโดย เจ้าของบัตร หรือ ผู้รับมอบอำนาจที่ ได้รับมอบให้ลง นามรับรองสำเนา บัตรประชาชน แทนผู้มอบ โดยใช้ ข้อความ "รับรอง สำเนาถูกต้อง" ลง นาม ระบุชื่อ นามสกุล และวัน เดือนปี)

15.2) เอกสารอื่น ๆ สำหรับยื่นเพิ่มเติม

ที่	รายการเอกสารยื่นเพิ่มเติม	หน่วยงาน ภาครัฐผู้ออก เอกสาร	จำนวน เอกสาร ฉบับจริง	จำนวน เอกสาร สำเนา	หน่วยนับ เอกสาร	หมายเหตุ
1)	แบบคำขออนุญาต โฆษณา	สำนักยา	2	0	ชุด	(1. มีลายเซ็นจริงของผู้ยื่นคำขอ (ผู้ขออนุญาตโฆษณา หรือ ผู้รับมอบอำนาจตามแบบ 1) 2. กรอกข้อมูลครบถ้วนทุกหัวข้อ กรณีมีการชดเชยข้อมูล ให้ผู้ยื่นคำขอหรือผู้รับมอบอำนาจหรือเจ้าหน้าที่ เซ็นชื่อกำกับพร้อมวันที่ 3. กรณีนิติบุคคลชื่อและที่อยู่สำนักงานต้องตรงตามหนังสือมอบอำนาจแบบ 1 กรณีบุคคลธรรมดาชื่อและที่อยู่ต้องตรงตามทะเบียนบ้าน 4. กรณีเป็นการขออนุญาตโฆษณาหลายตำรับในคำขอโฆษณาเดียว ต้องระบุชื่อยาและเลขทะเบียนตำรับยา หากพื้นที่ไม่พอให้ระบุรายละเอียดดังกล่าวเป็นเอกสารแนบในหน้าถัดไป 5. กรณีเป็นการโฆษณาทางอินเทอร์เน็ต ให้ระบุชื่อเว็บไซต์)

ที่	รายการเอกสารยื่นเพิ่มเติม	หน่วยงานภาครัฐผู้ออกเอกสาร	จำนวนเอกสารฉบับจริง	จำนวนเอกสารสำเนา	หน่วยนับเอกสาร	หมายเหตุ
2)	ข้อความโฆษณา/หน้าโฆษณา พร้อมลงนามโดยผู้ขออนุญาตโฆษณา หรือ ผู้รับมอบอำนาจ โดยระบุชื่อนามสกุล และวันเดือนปี	-	2	0	ชุด	-
3)	สำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา	สำนักยา	2	0	ชุด	(การรับรองสำเนาเอกสารโดยผู้ขออนุญาตโฆษณา หรือ ผู้รับมอบอำนาจใช้ข้อความ "รับรองว่าตรงตามที่ได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนไว้" ลงนาม ระบุชื่อ นามสกุล และวันเดือนปี)
4)	สำเนาฉลาก ขวด/กล่องยา ฉบับที่ได้รับอนุญาตจากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาแล้ว	สำนักยา	2	0	ชุด	(การรับรองสำเนาเอกสารโดยผู้ขออนุญาตโฆษณา หรือ ผู้รับมอบอำนาจใช้ข้อความ "รับรองว่าตรงตามที่ได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนไว้" ลงนาม ระบุชื่อ นามสกุล และวันเดือนปี)
5)	สำเนาเอกสารกำกับยาภาษาไทยและภาษาอังกฤษ ฉบับที่ได้รับอนุญาต	สำนักยา	2	0	ชุด	(การรับรองสำเนาเอกสารโดยผู้ขออนุญาตโฆษณา หรือ ผู้รับมอบอำนาจใช้ข้อความ

ที่	รายการเอกสารยื่นเพิ่มเติม	หน่วยงาน ภาครัฐผู้ออก เอกสาร	จำนวน เอกสาร ฉบับจริง	จำนวน เอกสาร สำเนา	หน่วยนับ เอกสาร	หมายเหตุ
	จากสำนักงาน คณะกรรมการ อาหารและยาแล้ว					"รับรองว่าตรงตามที่ ได้รับอนุญาตขึ้น ทะเบียนไว้" ลงนาม ระบุ ชื่อ นามสกุล และวัน เดือนปี)
6)	สำเนาคำขอขึ้น ทะเบียนตำรับยา ฉบับที่มีเลขรับและ แก้ไขตรงตามที่ ได้รับอนุญาตจาก สำนักงาน คณะกรรมการ อาหารและยาแล้ว	สำนักยา	2	0	ชุด	(1. กรณีหน้าโฆษณา มีการแสดงข้อความ เกี่ยวกับสูตร/รส/กลิ่น/ ขนาดบรรจุ ซึ่งมีได้ระบุ ไว้ในฉลาก/เอกสาร กำกับยา 2. การรับรองสำเนา เอกสารโดยผู้ขออนุญาต โฆษณา หรือ ผู้รับมอบ อำนาจใช้ข้อความ "รับรองว่าตรงตามที่ ได้รับอนุญาตขึ้น ทะเบียนไว้" ลงนาม ระบุ ชื่อ นามสกุล และวัน เดือนปี)
7)	สำเนาเอกสารแสดง การแก้ไข เปลี่ยนแปลง ทะเบียนตำรับยา ฉบับที่ได้รับอนุญาต จากสำนักงาน คณะกรรมการ อาหารและยาแล้ว	สำนักยา	2	0	ชุด	(1. กรณีมีการแก้ไข เปลี่ยนแปลงทะเบียน ตำรับยาที่มีการแสดง ข้อความการ เปลี่ยนแปลงดังกล่าวใน หน้าโฆษณา ให้แนบ เอกสารการอนุญาตให้ แก้ไขเปลี่ยนแปลง ทะเบียนตำรับยาในส่วน ที่เกี่ยวข้องที่รายละเอียด

ที่	รายการเอกสารยื่น เพิ่มเติม	หน่วยงาน ภาครัฐผู้ออก เอกสาร	จำนวน เอกสาร ฉบับจริง	จำนวน เอกสาร สำเนา	หน่วยนับ เอกสาร	หมายเหตุ
						การอนุญาตและเรื่องเดิม ที่อ้างถึง 2. การรับรองสำเนา เอกสารโดยผู้ขออนุญาต โฆษณา หรือ ผู้รับมอบ อำนาจใช้ข้อความ "รับรองว่าตรงตามที่ ได้รับอนุญาตขึ้น ทะเบียนไว้" ลงนาม ระบุ ชื่อ นามสกุล และวัน เดือนปี)
8)	ใบสรุปรายการ เอกสารอ้างอิง (กรณีมีการกล่าว อ้างในหน้าโฆษณา) พร้อมลงนามโดยผู้ ขออนุญาตโฆษณา หรือ ผู้รับมอบ อำนาจ โดยระบุชื่อ นามสกุล และวัน เดือนปี	-	2	0	ชุด	-
9)	เอกสารอ้างอิง (กรณีมีการกล่าว อ้างในหน้าโฆษณา ให้ระบุจุดที่มีความ เชื่อมโยงระหว่าง ข้อความโฆษณากับ ข้อความใน เอกสารอ้างอิง) พร้อมลงนามโดยผู้	-	2	0	ชุด	-

ที่	รายการเอกสารยื่น เพิ่มเติม	หน่วยงาน ภาครัฐผู้ออก เอกสาร	จำนวน เอกสาร ฉบับจริง	จำนวน เอกสาร สำเนา	หน่วยนับ เอกสาร	หมายเหตุ
	ขออนุญาตโฆษณา หรือ ผู้รับมอบ อำนาจ โดยระบุชื่อ นามสกุล และวัน เดือนปี					
10)	สำเนาหนังสือมอบ อำนาจ ที่เจ้าหน้าที่ งานโฆษณาออก เลขรับแล้ว	สำนักยา	2	0	ชุด	(1.ยื่นขอเลขรับหนังสือ มอบอำนาจเกี่ยวกับการ ขออนุญาตโฆษณาได้ที่ กลุ่มกำกับดูแลก่อนออก สู่ตลาด (งานโฆษณาฯ) 2.การรับรองสำเนา เอกสารโดยผู้ขออนุญาต โฆษณา หรือ ผู้รับมอบ อำนาจใช้ข้อความ "รับรองสำเนาถูกต้อง" ลงนาม ระบุชื่อ นามสกุล และวันเดือนปี)
11)	ข้อความโฆษณา/ หน้าโฆษณา พร้อม ลงนามโดยผู้ขอ อนุญาตโฆษณา หรือ ผู้รับมอบ อำนาจ โดยระบุชื่อ นามสกุล และวัน เดือนปี	-	12	0	ชุด	-

16. ค่าธรรมเนียม

1) ไม่มีค่าธรรมเนียม

หมายเหตุ -

17. ช่องทางการร้องเรียน

1) ร้องเรียนด้วยตนเอง

- ณ จุดยื่นคำขอศูนย์บริการผลิตภัณฑ์สุขภาพเบ็ดเสร็จ กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคและเภสัชสาธารณสุข สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดสระแก้ว ถนนสุวรรณศร ตำบลท่าเกษม อำเภอเมือง จังหวัดสระแก้ว 27000
- ศูนย์จัดการเรื่องร้องเรียนและปราบปรามการกระทำผิดกฎหมายเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์สุขภาพ(ศรป.) ชั้น 1 อาคาร 1 สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ถนนติวานนท์ ตำบลตลาดขวัญ อำเภอเมือง จังหวัดนนทบุรี 11000

หมายเหตุ-

2) ส่งไปรษณีย์

- กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคและเภสัชสาธารณสุข สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดสระแก้ว ถนนสุวรรณศร ตำบลท่าเกษม อำเภอเมือง จังหวัดสระแก้ว 27000
- ศูนย์จัดการเรื่องร้องเรียนและปราบปรามการกระทำผิดกฎหมายเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์สุขภาพ(ศรป.) ชั้น 1 อาคาร 1 สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ถนนติวานนท์ ตำบลตลาดขวัญ อำเภอเมือง จังหวัดนนทบุรี 11000

หมายเหตุ-

3) โทรศัพท์

- กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคและเภสัชสาธารณสุข สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดสระแก้ว โทรศัพท์ 0 3742 5142 - 4 ต่อ 103 , 0 3742 5080
- ศูนย์จัดการเรื่องร้องเรียนและปราบปรามการกระทำผิดกฎหมายเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์สุขภาพ (ศรป.) สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา โทรศัพท์ 0 2590 7354 – 55
- โทรศัพท์สายด่วน 1556

หมายเหตุ-

4) โทรสาร

- กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคและเภสัชสาธารณสุข สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดสระแก้ว โทรสาร 0 3742 5142 - 4 ต่อ 100 , 0 3742 5147
- ศูนย์จัดการเรื่องร้องเรียนและปราบปรามการกระทำผิดกฎหมายเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์สุขภาพ (ศรป.) สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา โทรสาร 0 2590 1556

หมายเหตุ-

5) อีเลคทรอนิกส์ (E-mail)

- กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคและเภสัชสาธารณสุข สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดสระแก้ว E-mail : fdapv27@fda.moph.go.th
- ศูนย์จัดการเรื่องร้องเรียนและปราบปรามการกระทำผิดกฎหมายเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์สุขภาพ (ศรป.) สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา E- mail : 1556@fda.moph.go.th

หมายเหตุ-

6) ช่องทางการร้องเรียน ตู้ ปณ.1111 ปณ.ทำเนียบรัฐบาล กรุงเทพมหานคร 10302

หมายเหตุ-

7) ช่องทางการร้องเรียน จุดบริการประชาชน 1111 ประตู 4 ทำเนียบรัฐบาล

หมายเหตุ-

8) ศูนย์บริการประชาชน สำนักปลัดสำนักนายกรัฐมนตรี

หมายเหตุ(เลขที่ 1 ถ.พิษณุโลก เขตดุสิต กทม. 10300 / สายด่วน 1111 / www.1111.go.th / ตู้ ปณ.1111 เลขที่ 1 ถ.พิษณุโลก เขตดุสิต กทม. 10300)

18. ตัวอย่างแบบฟอร์ม ตัวอย่าง และคู่มือการกรอก

- 1) คู่มือแนวการโฆษณาขายยาต่อประชาชนทั่วไป
- 2) คำแนะนำในการจัดเตรียมหนังสือมอบอำนาจเกี่ยวกับการขออนุญาตโฆษณาขายยา
- 3) แบบตรวจสอบเอกสารคำขออนุญาตโฆษณาขายยา

หมายเหตุ หากพบปัญหาในการใช้คู่มือ หรือลิงค์ไม่สามารถใช้งานได้ กรุณาแจ้งงานโฆษณา

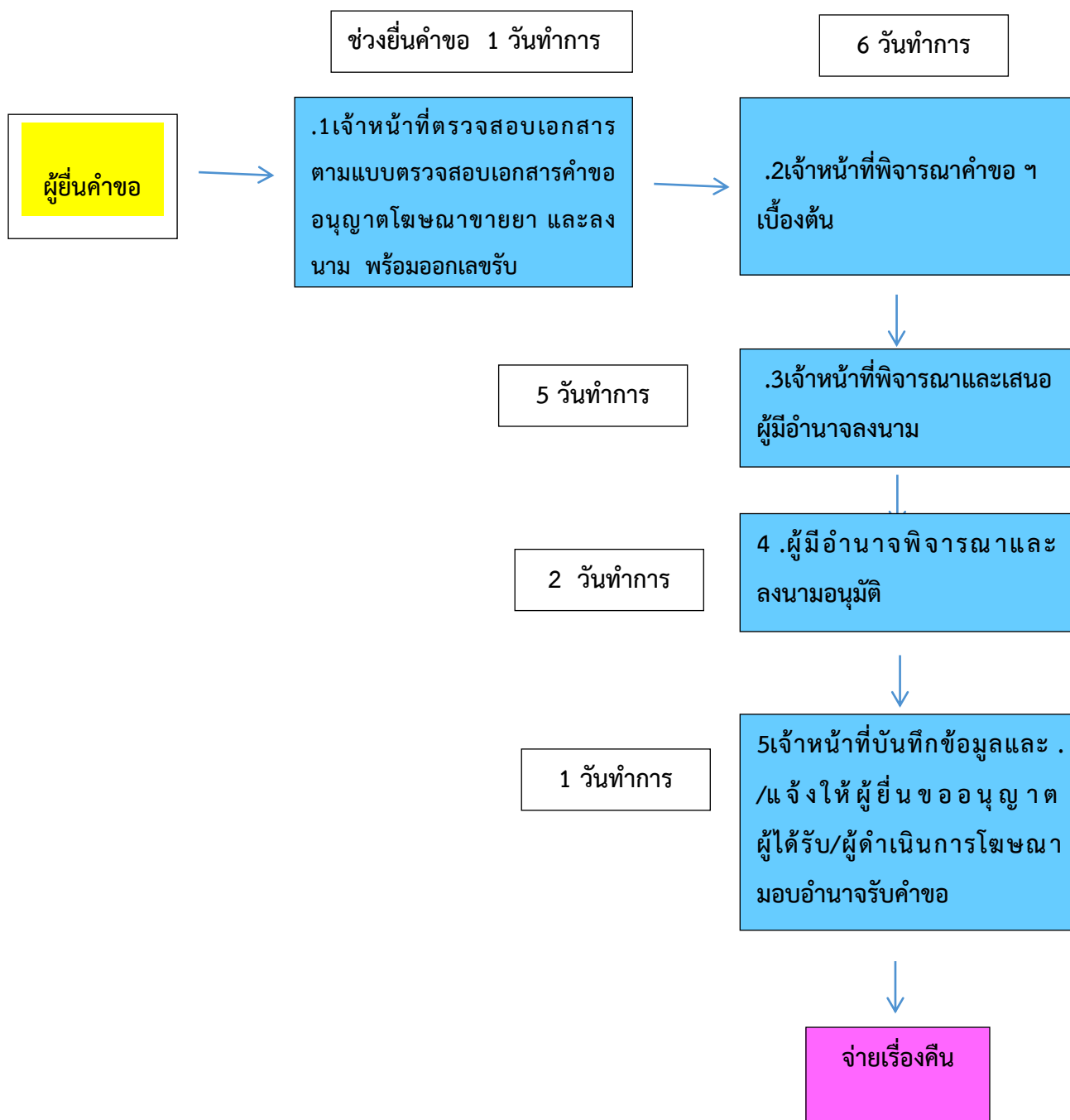
หมายเลขโทรศัพท์ 0 2590 7201 หรือ 0 2590 7168 ; E-mail : drug@fda.moph.go.th

วันที่พิมพ์	09/09/2558
สถานะ	คู่มือประชาชนอยู่ระหว่างการจัดทำ / แก้ไข (User)
จัดทำโดย	จันทน์ สัตยรุ่งเรือง
อนุมัติโดย	-
เผยแพร่โดย	-

คู่มือนี้ผ่านกระบวนการตรวจสอบการลระยะเวลาแล้ว

แผนผังแสดงขั้นตอนและระยะเวลาปฏิบัติราชการ

การขออนุญาตโฆษณาขายยาทางสื่อทั่วไป



หมายเหตุ

1. ระยะเวลาดังกล่าว ไม่รวมระยะเวลาของผู้ประกอบการแก้ไข หรือส่งเอกสารเพิ่มเติม
2. กรณีผู้ประกอบการไม่แก้ไข หรือส่งเอกสารเพิ่มเติมในวันที่ยื่นคำขอ จะไม่รับพิจารณา

สรุป 5 ขั้นตอน รวมระยะเวลาดำเนินการ 15 วันทำการ