

คู่มือสำหรับประชาชน : การอนุญาตผลิตภัณฑ์และการแก้ไขรายการการอนุญาต : สำหรับผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร รอยัลเยลลี่ และผลิตภัณฑ์รอยัลเยลลี่
หน่วยงานที่ให้บริการ : สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

หลักเกณฑ์ วิธีการ เงื่อนไข (ถ้ามี) ในการยื่นคำขอ และในการพิจารณาอนุญาต

หลักเกณฑ์

1. ผลิตภัณฑ์ต้องจัดเป็นอาหารประเภท ผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่อง ผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร หรือ จัดเป็นอาหารประเภท รอยัลเยลลี่และผลิตภัณฑ์รอยัลเยลลี่ ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่อง รอยัลเยลลี่และผลิตภัณฑ์รอยัลเยลลี่
2. การผลิตหรือนำเข้า ต้องได้รับอนุญาตสถานที่ผลิต (แบบ อ.2 หรือ แบบ สป.1) หรือสถานที่นำเข้า (แบบ อ.7) ประเภท ผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร และ/หรือรอยัลเยลลี่และผลิตภัณฑ์รอยัลเยลลี่ ก่อน และใบอนุญาตยังไม่หมดอายุ
3. ผลิตภัณฑ์ที่มีการใช้สารใหม่ (Novel Ingredients) หรือเป็นอาหารใหม่ (Novel Food) ต้องผ่านการประเมินความปลอดภัย และรับรองโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ก่อน โดยดูรายละเอียดในคู่มือสำหรับประชาชน เรื่อง การขอประเมินความปลอดภัยอาหาร
4. ผลิตภัณฑ์ที่มีการกล่าวอ้างทางสุขภาพ (Health Claim) ต้องผ่านการประเมินตามคู่มือสำหรับประชาชน เรื่อง การขอประเมินการกล่าวอ้างทางสุขภาพ ก่อน
5. คุณภาพหรือมาตรฐานของผลิตภัณฑ์ต้องเป็นไปตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขแล้วแต่กรณีดังนี้
 - 5.1 ผลิตภัณฑ์เสริมอาหารต้องมีคุณภาพหรือมาตรฐานของผลิตภัณฑ์เป็นไปตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่อง ผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร และประกาศอื่นๆที่เกี่ยวข้อง
 - 5.2 รอยัลเยลลี่และผลิตภัณฑ์รอยัลเยลลี่ต้องมีคุณภาพหรือมาตรฐานของผลิตภัณฑ์เป็นไปตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่อง รอยัลเยลลี่และผลิตภัณฑ์รอยัลเยลลี่ และประกาศอื่นๆที่เกี่ยวข้อง
6. การใช้วัตถุเจือปนอาหารต้องเป็นไปตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่อง วัตถุเจือปนอาหาร
7. ไม่มีการใช้วัตถุที่ห้ามใช้ในอาหาร และ/หรือ อาหารที่ห้ามผลิต นำเข้า หรือจำหน่าย ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขที่เกี่ยวข้องเป็นส่วนประกอบ
8. การใช้ภาชนะบรรจุอาหารต้องเป็นไปตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่อง ภาชนะบรรจุ
9. ชื่ออาหาร ตรา เครื่องหมายการค้าหรือเครื่องหมายการค้าจดทะเบียน ต้องปฏิบัติตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่อง การแสดงฉลากอาหารในภาชนะบรรจุ และประกาศอื่นๆ ที่เกี่ยวข้อง (ดูรายละเอียดที่ คู่มือหลักเกณฑ์และแนวทางการอนุญาต ผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร รอยัลเยลลี่และผลิตภัณฑ์รอยัลเยลลี่ หน้า 12)
10. การแสดงฉลากอาหาร ต้องปฏิบัติตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่อง ผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร และประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่อง การแสดงฉลากอาหารในภาชนะบรรจุ และประกาศอื่นๆ ที่เกี่ยวข้อง (ดูรายละเอียดที่ คู่มือหลักเกณฑ์และแนวทางการอนุญาตผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร รอยัลเยลลี่และผลิตภัณฑ์รอยัลเยลลี่ หน้า 17)
11. การแสดงฉลากโภชนาการ ต้องปฏิบัติตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่อง ฉลากโภชนาการ
12. หลักเกณฑ์และแนวทางการปฏิบัติอื่นๆ ให้เป็นไปตาม หลักเกณฑ์และแนวทางการขออนุญาตผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร ตาม

เอกสารแบบทำยคู่มือสำหรับประชาชน

วิธีการ

1. การยื่นขออนุญาตผลิตภัณฑเสริมอาหาร รอยัลเยลลี่และผลิตภัณฑรอยัลเยลลี่

1.1 ยื่นจดทะเบียนอาหาร (แบบ สบ.5) สำหรับผลิตภัณฑเสริมอาหารที่ผลิตเพื่อจำหน่ายในการส่งออก หรือผลิตภัณฑเสริมอาหารที่ผลิตหรือนำเข้าเพื่อจำหน่ายในประเทศ ที่มีสวนประกอบสำคัญเป็นไปตามบัญชีรายชื่อที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาประกาศกำหนด (เอกสารแบบทำยคู่มือสำหรับประชาชน) รวมทั้งกรณีผลิตภัณฑที่ยื่นมีสวนประกอบสำคัญทั้งหมดตรงตามตำรับที่เคยได้รับอนุญาตแล้วก่อนประกาศกระทรวงสาธารณสุข (ฉบับที่ 293) พ.ศ.2548 เรื่อง ผลิตภัณฑเสริมอาหาร ใช้บังคับ ไม่ว่าจะเป็ตำรับเดียวหรือหลายตำรับประกอบกัน แต่สวนประกอบสำคัญนั้นยังไม่ปรากฏในบัญชีรายชื่อที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาประกาศกำหนด ให้ผู้ประกอบการยื่นจดทะเบียนอาหารโดยแนบหลักฐานการได้รับอนุญาตของผลิตภัณฑนั้นๆ ประกอบการยื่น

1.2 ยื่นคำขออนุญาตใช้ฉลากอาหาร (แบบ สบ.3) สำหรับผลิตภัณฑเสริมอาหารที่ผลิตหรือนำเข้าเพื่อจำหน่ายในประเทศ ที่มีสวนประกอบนอกเหนือจากที่กำหนดในข้อ 1.1 พร้อมเอกสารและหลักฐานตามที่กำหนดในประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง หลักฐานและเอกสารประกอบการยื่นขออนุญาตใช้ฉลากของผลิตภัณฑเสริมอาหาร และคุณภาพหรือมาตรฐานด้านจุลินทรีย์ที่ทำให้เกิดโรค

2. การแก้ไขรายละเอียดของผลิตภัณฑเสริมอาหาร รอยัลเยลลี่และผลิตภัณฑรอยัลเยลลี่

2.1 การแก้ไขรายละเอียดของผลิตภัณฑเสริมอาหารที่ได้รับเลขสารบบอาหารตามแบบ สบ. 3 ให้ยื่นแบบการแก้ไขรายละเอียดของอาหารที่ได้รับอนุญาตใช้ฉลากอาหาร (แบบ สบ.4)

2.2 การแก้ไขรายละเอียดของผลิตภัณฑเสริมอาหารที่ได้รับเลขสารบบอาหารตามแบบ สบ.5 ให้ยื่นแบบการแก้ไขรายละเอียดของอาหารที่จดทะเบียนอาหาร/แจ้งรายละเอียดอาหาร (แบบ สบ.6)

เงื่อนไข

1. ผู้ยื่นคำขอต้องมี Open ID โดยสามารถสมัครได้กับสำนักงานรัฐบาลอิเล็กทรอนิกส์ (องค์การมหาชน) ทางเว็บไซต์ www.egov.go.th (หากมีปัญหาในการสมัครเพื่อสร้างบัญชีผู้ใช้งาน โปรดติดต่อ contact@ega.or.th หรือโทร (+66) 0 2612 6000) ทั้งนี้ผู้ยื่นคำขอจะต้องรักษาชื่อบัญชีผู้ใช้งาน (User ID) และรหัสผ่าน (Password) ไว้เป็นความลับ หากปรากฏว่ามีผู้อื่นสามารถใช้งานผ่านบัญชีของท่านได้ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาจะไม่รับผิดชอบต่อความเสียหายที่เกิดขึ้น และถือเป็ความรับผิดชอบของท่านหากเป็เหตุให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาเสียหาย

2. ผู้ยื่นคำขอต้องเป็นผู้มีอำนาจหรือผู้ได้รับมอบอำนาจให้ดำเนินการยื่นคำขอ รับทราบข้อบกพร่อง และส่งคำชี้แจงข้อมูลรายละเอียดเกี่ยวกับผลิตภัณฑที่ยื่นคำขอได้ โดยต้องยื่นหลักฐานเพื่อขอเปิดสิทธิ์เข้าใช้ระบบอาหาร (สามารถดาวน์โหลดแบบฟอร์ม และศึกษารายละเอียดหลักฐานและเงื่อนไขต่างๆ ได้ที่เว็บไซต์สำนักงานอาหาร) ยื่นได้ 2 ช่องทาง ดังนี้

2.1 กรณีสถานประกอบการตั้งอยู่ที่ กทม. ยื่นได้ที่สำนักงานอาหาร ห้อง 325 ชั้น 3 อาคาร 5 ตึก อย.

2.2 กรณีสถานประกอบการตั้งอยู่ที่ ดจว. ให้ยื่นที่สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดนั้นๆ

3. สำหรับกรณีการขอจดทะเบียนอาหาร (สบ.5) ของผลิตภัณฑเสริมอาหาร ที่ผลิตโดยวิธีแบ่งบรรจุจากผลิตภัณฑเสริมอาหารที่ได้รับเลขสารบบอาหารแล้วให้ปฏิบัติตามคู่มือสำหรับประชาชนที่กำหนดโดยสำนักงานสาธารณสุขจังหวัดที่สถานที่ผลิตแบ่ง

บรรจุภัณฑ์ตั้งอยู่

ช่องทางการให้บริการ

| | |
|---|---|
| สถานที่ให้บริการ (หมายเหตุ: (หมายเหตุ: ยกเว้นกรณีผลิตโดยวิธีแบ่งบรรจุจากผลิตภัณฑ์ที่ได้รับเลขสารบบอาหารแล้ว ให้ยื่นคำขอและปฏิบัติตามคู่มือสำหรับประชาชนที่กำหนดโดยสำนักงานสาธารณสุขจังหวัดที่สถานที่ผลิตแบ่งบรรจุภัณฑ์ตั้งอยู่)) https://privus.fda.moph.go.th/ / เว็บไซต์และช่องทางออนไลน์ / เว็บไซต์และช่องทางออนไลน์ | ระยะเวลาเปิดให้บริการ เปิดให้บริการตลอด 24 ชั่วโมง |
|---|---|

ขั้นตอน ระยะเวลา และส่วนงานที่รับผิดชอบ
ระยะเวลาในการดำเนินการรวม : 8 ถึง 28 วันทำการ

| ลำดับ | ขั้นตอน | ระยะเวลา | ส่วนที่รับผิดชอบ |
|-------|---|-------------------|------------------|
| 1) | - ผู้ยื่นคำขอเข้าเว็บไซต์ http://privus.fda.moph.go.th เพื่อยื่นคำขอผ่านระบบ E-submission ของ อย. โดยใช้ Username และ Password ที่ได้จากการสมัคร OPEN ID เพื่อเข้าระบบ แล้วดำเนินการ download แบบฟอร์มคำขอจากระบบอาหาร กรอกรายละเอียดลงในแบบฟอร์มคำขอให้ครบถ้วน แล้ว upload เข้าระบบ พร้อมแนบไฟล์หลักฐานประกอบการพิจารณา (หมายเหตุ: (สามารถดาวน์โหลดคู่มือการใช้งาน e-submission ระบบอาหาร ได้ที่เว็บไซต์สำนักอาหาร)) | 0 นาที | - |
| 2) | - ผู้ยื่นคำขอพิมพ์ใบสั่งชำระค่าพิจารณาคำขอจากระบบ e-submission และชำระเงินตามจำนวนและช่องทางที่ระบุในใบสั่งชำระฯ (หมายเหตุ: -) | 0 นาที | - |
| 3) | การตรวจสอบเอกสาร เจ้าหน้าที่ตรวจสอบความครบถ้วนถูกต้องของคำขอ และหลักฐานประกอบการพิจารณา (หมายเหตุ: (กรณีพบข้อบกพร่อง หรือขอคำชี้แจงเพิ่มเติม จะส่งรายละเอียดให้ผู้ยื่นคำขอทาง e-mail ที่แจ้งไว้ในขั้นตอนสมัครขอ Open ID ให้ผู้ยื่นคำขอ Login เข้าระบบ e-submission ดำเนินการแก้ไขข้อบกพร่องหรือชี้แจงเพิ่มเติม ภายในวันที่กำหนด)) | 40 ถึง 180 นาที | สำนักอาหาร |
| 4) | การพิจารณา ผู้ประเมิน/คณะประเมิน/ผู้เชี่ยวชาญ ดำเนินการประเมินความสอดคล้องตามกฎหมาย (หมายเหตุ: (ระยะเวลาขึ้นอยู่กับความซับซ้อนของผลิตภัณฑ์ และข้อมูลประกอบการพิจารณา)) | 5 ถึง 23 วันทำการ | สำนักอาหาร |
| 5) | การลงนาม/คณะกรรมการมีมติ ผู้มีอำนาจลงนาม พิจารณาอนุญาตหรือไม่อนุญาต และลงนาม (หมายเหตุ: (ระบบ e-submission จะแจ้งผลการพิจารณาให้ผู้ยื่นคำขอทราบทาง e-mail ในทันทีที่ผู้มีอำนาจพิจารณาและบันทึกผลในระบบ ผู้ยื่นคำขอสามารถ login เข้าระบบเพื่อดาวน์โหลดหลักฐานการอนุญาตได้เลย)) | 3 ถึง 5 วันทำการ | สำนักอาหาร |

รายการเอกสาร หลักฐานประกอบ

| ลำดับ | ชื่อเอกสาร จำนวน และรายละเอียดเพิ่มเติม (ถ้ามี) | หน่วยงานภาครัฐผู้ออกเอกสาร |
|-------|---|----------------------------|
| 1) | 1. กรณีการยื่นขออนุญาตผลิตภัณฑเสริมอาหารที่ผลิตเพื่อจำหน่ายในการส่งออก (คำขออิเล็กทรอนิกส์) ฉบับจริง 0 ชุด สำเนา 0 ชุด หมายเหตุ (ดูรายละเอียดการยื่นขออนุญาตผลิตภัณฑเสริมอาหารที่ผลิตเพื่อจำหน่ายในการส่งออกเพิ่มเติมได้ที่ คู่มือหลักเกณฑ์และแนวทางการอนุญาตผลิตภัณฑเสริมอาหาร รอยัลเบลลีและผลิตภัณฑรอยัลเบลลี หน้า 8) | - |
| 2) | 1.1 ใบจดทะเบียนอาหาร/แจ้งรายละเอียดอาหารแบบ (แบบ สบ.5) (คำขออิเล็กทรอนิกส์) ฉบับจริง 0 ฉบับ สำเนา 0 ฉบับ หมายเหตุ (กรณีการยื่นขออนุญาตผลิตภัณฑเสริมอาหารที่ผลิตเพื่อจำหน่ายในการส่งออก) | - |
| 3) | 1.2 เอกสารสูตรส่วนประกอบและรายละเอียดจากผู้ผลิต ฉบับจริง 1 ชุด สำเนา 0 ชุด หมายเหตุ (กรณีการยื่นขออนุญาตผลิตภัณฑเสริมอาหารที่ผลิตเพื่อจำหน่ายในการส่งออก) | - |
| 4) | 1.3 เอกสารจากผู้สั่งซื้อแสดงสูตรส่วนประกอบโดยระบุว่า ผลิตภัณฑดังกล่าวสามารถจำหน่ายเป็นผลิตภัณฑเสริมอาหารในประเทศผู้สั่งซื้อได้ และรายละเอียดคุณภาพมาตรฐานของ ผลิตภัณฑ ฉบับจริง 1 ฉบับ สำเนา 0 ฉบับ หมายเหตุ (กรณีการยื่นขออนุญาตผลิตภัณฑเสริมอาหารที่ผลิตเพื่อจำหน่ายในการส่งออก) | - |
| 5) | 1.4 บันทึกรายการของผู้อนุญาตรับทราบ ว่า ยินดีให้เพิกถอน เลขสารบบอาหาร และอาจถูกดำเนินคดี หากพบการฝ่าฝืนหรือมีการนำผลิตภัณฑดังกล่าวมาจำหน่ายภายในประเทศ ฉบับจริง 1 ฉบับ สำเนา 0 ฉบับ หมายเหตุ (กรณีการยื่นขออนุญาตผลิตภัณฑเสริมอาหารที่ผลิตเพื่อจำหน่ายในการส่งออก) | - |
| 6) | 2. กรณีการยื่นขออนุญาตผลิตภัณฑเสริมอาหารที่ผลิต/นำเข้าเพื่อจำหน่ายในประเทศ (แบบ สบ. 5) (คำขออิเล็กทรอนิกส์) ฉบับจริง 0 ชุด สำเนา 0 ชุด หมายเหตุ (ดูรายละเอียดการยื่นขออนุญาตผลิตภัณฑเสริมอาหารที่ผลิต/นำเข้าเพื่อจำหน่ายในประเทศ (แบบ สบ. 5) เพิ่มเติมได้ที่ คู่มือหลักเกณฑ์และแนวทางการอนุญาตผลิตภัณฑเสริมอาหาร รอยัลเบลลี และผลิตภัณฑรอยัลเบลลี หน้า 9) | - |
| 7) | 2.1 ใบจดทะเบียนอาหาร/แจ้งรายละเอียดอาหารแบบ (แบบ สบ.5) (คำขออิเล็กทรอนิกส์) ฉบับจริง 0 ฉบับ สำเนา 0 ฉบับ หมายเหตุ (กรณีการยื่นขออนุญาตผลิตภัณฑเสริมอาหารที่ผลิต/นำเข้าเพื่อจำหน่ายในประเทศ (แบบ สบ. 5)) | - |
| 8) | 2.2 เอกสารสูตรส่วนประกอบและรายละเอียดจากผู้ผลิต ฉบับจริง 1 ชุด สำเนา 0 ชุด | - |

| ลำดับ | ชื่อเอกสาร จำนวน และรายละเอียดเพิ่มเติม (ถ้ามี) | หน่วยงานภาครัฐผู้ออกเอกสาร |
|-------|---|----------------------------|
| | หมายเหตุ (กรณีการยื่นขออนุญาตผลิตภัณฑเสริมอาหารที่ผลิต/นำเข้าเพื่อจำหน่ายในประเทศ (แบบ สบ. 5)) | |
| 9) | 2.3 คุณภาพหรือมาตรฐานของวัตถุดิบที่ใช้เป็นส่วนประกอบสำคัญ (Active raw material specification) ในผลิตภัณฑ ฉบับจริง 0 ชุด สำเนา 1 ชุด หมายเหตุ (ส่งรายการละ 1 ชุด* กรณีการยื่นขออนุญาตผลิตภัณฑเสริมอาหารที่ผลิต/นำเข้าเพื่อจำหน่ายในประเทศ (แบบ สบ. 5)) | - |
| 10) | 2.4 ใบรับรองสถานที่ผลิตอาหารที่มีรายละเอียดเป็นไปตามประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง ใบรับรองสถานที่ผลิตสำหรับการนำเข้าอาหาร (กรณีนำเข้า) ฉบับจริง 1 ชุด สำเนา 0 ชุด หมายเหตุ (ดูรายละเอียดที่ คู่มือหลักเกณฑ์และแนวทางการอนุญาตผลิตภัณฑเสริมอาหาร รอยัลเยลลีและผลิตภัณฑรอยัลเยลลี หน้า 26* กรณีการยื่นขออนุญาตผลิตภัณฑเสริมอาหารที่ผลิต/นำเข้าเพื่อจำหน่ายในประเทศ (แบบ สบ. 5)) | - |
| 11) | 3. กรณีการยื่นขออนุญาตผลิตภัณฑเสริมอาหารที่ผลิต/นำเข้าเพื่อจำหน่ายในประเทศ (แบบ สบ. 3) (คำขออิเล็กทรอนิกส์) ฉบับจริง 0 ชุด สำเนา 0 ชุด หมายเหตุ (ดูรายละเอียดการยื่นขออนุญาตผลิตภัณฑเสริมอาหารที่ผลิต/นำเข้าเพื่อจำหน่ายในประเทศ (แบบ สบ.3) เพิ่มเติมได้ที่ คู่มือหลักเกณฑ์และแนวทางการอนุญาตผลิตภัณฑเสริมอาหาร รอยัลเยลลีและผลิตภัณฑรอยัลเยลลี หน้า 10) | - |
| 12) | 3.1 คำขออนุญาตใช้ฉลากอาหาร (แบบ สบ.3) (คำขออิเล็กทรอนิกส์) ฉบับจริง 0 ฉบับ สำเนา 0 ฉบับ หมายเหตุ (กรณีการยื่นขออนุญาตผลิตภัณฑเสริมอาหารที่ผลิต/นำเข้าเพื่อจำหน่ายในประเทศ (แบบ สบ. 3)) | - |
| 13) | 3.2 เอกสารสูตรส่วนประกอบและรายละเอียดจากผู้ผลิต ฉบับจริง 1 ชุด สำเนา 0 ชุด หมายเหตุ (กรณีการยื่นขออนุญาตผลิตภัณฑเสริมอาหารที่ผลิต/นำเข้าเพื่อจำหน่ายในประเทศ (แบบ สบ. 3)) | - |
| 14) | 3.3 กรรมวิธีการผลิต ฉบับจริง 1 ชุด สำเนา 0 ชุด หมายเหตุ (กรณีการยื่นขออนุญาตผลิตภัณฑเสริมอาหารที่ผลิต/นำเข้าเพื่อจำหน่ายในประเทศ (แบบ สบ. 3)) | - |
| 15) | 3.4 เอกสารแสดงข้อกำหนดคุณภาพหรือมาตรฐานทางด้านกายภาพ ด้านเคมี และด้านจุลินทรีย์ของผลิตภัณฑ (Product specification) ฉบับจริง 1 ชุด สำเนา 0 ชุด หมายเหตุ (กรณีการยื่นขออนุญาตผลิตภัณฑเสริมอาหารที่ผลิต/นำเข้าเพื่อจำหน่ายในประเทศ (แบบ สบ. 3)) | - |
| 16) | 3.5 รายงานผลการตรวจวิเคราะห์ผลิตภัณฑ ฉบับจริง 1 ชุด สำเนา 0 ชุด หมายเหตุ (กรณีการยื่นขออนุญาตผลิตภัณฑเสริมอาหารที่ผลิต/นำเข้า | - |

| ลำดับ | ชื่อเอกสาร จำนวน และรายละเอียดเพิ่มเติม (ถ้ามี) | หน่วยงานภาครัฐผู้ออกเอกสาร |
|-------|--|----------------------------|
| | เพื่อจำหน่ายในประเทศ (แบบ สบ. 3)) | |
| 17) | 3.6 เอกสารหลักฐานแสดงความปลอดภัยของผลิตภัณฑ์เสริมอาหารหรือวัตถุดิบที่ใช้เป็นส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร ฉบับจริง 0 ชุด สำเนา 1 ชุด หมายเหตุ (เช่น หลักฐานแสดงการใช้วัตถุดิบนั้น เป็นอาหารแต่ดั้งเดิมหรือหลักฐานการผ่านการประเมินความปลอดภัย และรับรองโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เป็นต้น* กรณีการยื่นขออนุญาตผลิตภัณฑ์เสริมอาหารที่ผลิต/นำเข้าเพื่อจำหน่ายในประเทศ (แบบ สบ. 3)) | - |
| 18) | 3.7 คุณภาพหรือมาตรฐานของวัตถุดิบที่ใช้เป็นส่วนประกอบสำคัญ (Active raw material specification) ในผลิตภัณฑ์ ฉบับจริง 0 ชุด สำเนา 1 ชุด หมายเหตุ (ส่งรายการละ 1 ชุด* กรณีการยื่นขออนุญาตผลิตภัณฑ์เสริมอาหารที่ผลิต/นำเข้าเพื่อจำหน่ายในประเทศ (แบบ สบ. 3)) | - |
| 19) | 3.8 ใบรับรองสถานที่ผลิตอาหารที่มีรายละเอียดเป็นไปตามประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง ใบรับรองสถานที่ผลิตสำหรับการนำเข้าอาหาร (กรณีนำเข้า) ฉบับจริง 1 ชุด สำเนา 0 ชุด หมายเหตุ (ดูรายละเอียดที่ คู่มือหลักเกณฑ์และแนวทางการอนุญาตผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร รอยัลเยลลีและผลิตภัณฑ์รอยัลเยลลี หน้า 26* กรณีการยื่นขออนุญาตผลิตภัณฑ์เสริมอาหารที่ผลิต/นำเข้าเพื่อจำหน่ายในประเทศ (แบบ สบ. 3)) | - |
| 20) | 3.9 ฉลากอาหาร ฉบับจริง 1 ชุด สำเนา 0 ชุด หมายเหตุ (กรณีการยื่นขออนุญาตผลิตภัณฑ์เสริมอาหารที่ผลิต/นำเข้าเพื่อจำหน่ายในประเทศ (แบบ สบ. 3)) | - |
| 21) | 3.10 หนังสือรับรองการจำหน่าย (Certificate of Free Sale) รายละเอียดเป็นไปตามคำสั่งสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง การปฏิบัติเกี่ยวกับหนังสือรับรองการจำหน่ายเพื่อประกอบการนำเข้าผลิตภัณฑ์สุขภาพ ฉบับจริง 1 ชุด สำเนา 0 ชุด หมายเหตุ (ดูรายละเอียดที่ คู่มือหลักเกณฑ์และแนวทางการอนุญาตผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร รอยัลเยลลีและผลิตภัณฑ์รอยัลเยลลี หน้า 27* กรณีการยื่นขออนุญาตผลิตภัณฑ์เสริมอาหารที่ผลิต/นำเข้าเพื่อจำหน่ายในประเทศ (แบบ สบ. 3)) | - |
| 22) | 4. การยื่นขอแก้ไขรายการผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร รอยัลเยลลีและผลิตภัณฑ์รอยัลเยลลี (สบ.6) (คำขออิเล็กทรอนิกส์) ฉบับจริง 0 ชุด สำเนา 0 ชุด หมายเหตุ (รายการเอกสารหลักฐานประกอบการยื่นขอแก้ไขรายการผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร ดูที่ คู่มือหลักเกณฑ์และแนวทางการอนุญาตผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร รอยัลเยลลีและผลิตภัณฑ์รอยัลเยลลี) | - |
| 23) | 5. การยื่นขอแก้ไขรายการผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร รอยัลเยลลีและผลิตภัณฑ์รอยัลเยลลี (สบ.4) (คำขออิเล็กทรอนิกส์) ฉบับจริง 0 ชุด สำเนา 0 ชุด | - |

| ลำดับ | ชื่อเอกสาร จำนวน และรายละเอียดเพิ่มเติม (ถ้ามี) | หน่วยงานภาครัฐผู้ออกเอกสาร |
|-------|---|----------------------------|
| | หมายเหตุ (รายการเอกสารหลักฐานประกอบการยื่นขอแก้ไขรายการผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร ดุที คุ่มือหลักเกณฑ์และแนวทางการอนุญาต ผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร รอยัลเยลลี่และผลิตภัณฑ์รอยัลเยลลี่) | |

ค่าธรรมเนียม

| ลำดับ | รายละเอียดค่าธรรมเนียม | ค่าธรรมเนียม (บาท / ร้อยละ) |
|-------|---|-----------------------------|
| 1) | คำพิจารณาคำขอและการตรวจสอบความถูกต้องของเอกสารคำขออนุญาตใช้ฉลากอาหาร (แบบ สป.3) (หมายเหตุ: (ตามคำสั่งหัวหน้าคณะรักษาความสงบแห่งชาติที่ 77/2559 เรื่อง การเพิ่มประสิทธิภาพในกระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ และประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ค่าใช้จ่ายที่จะจัดเก็บจากผู้ยื่นคำขอในกระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์อาหาร พ.ศ. 2560)) | ค่าธรรมเนียม 3,000 บาท |
| 2) | คำพิจารณาคำขอและการตรวจสอบความถูกต้องของเอกสารคำขออนุญาตใช้ฉลากอาหาร กรณีอ้างอิงสูตรส่วนประกอบ (แบบ สป.3) (หมายเหตุ: (ตามคำสั่งหัวหน้าคณะรักษาความสงบแห่งชาติที่ 72/2559 เรื่อง การเพิ่มประสิทธิภาพในกระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ และประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ค่าใช้จ่ายที่จะจัดเก็บจากผู้ยื่นคำขอในกระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์อาหาร พ.ศ. 2560)) | ค่าธรรมเนียม 1,000 บาท |
| 3) | คำพิจารณาคำขอและการตรวจสอบความถูกต้องของเอกสารการยื่นใบจดทะเบียน/แจ้งรายละเอียดอาหาร (แบบ สป.5) (หมายเหตุ: (ตามคำสั่งหัวหน้าคณะรักษาความสงบแห่งชาติที่ 72/2559 เรื่อง การเพิ่มประสิทธิภาพในกระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ และประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ค่าใช้จ่ายที่จะจัดเก็บจากผู้ยื่นคำขอในกระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์อาหาร พ.ศ. 2560)) | ค่าธรรมเนียม 2,000 บาท |
| 4) | คำพิจารณาคำขอและการตรวจสอบความถูกต้องของเอกสารการยื่นใบจดทะเบียน/แจ้งรายละเอียดอาหาร กรณีอ้างอิงสูตรส่วนประกอบ (แบบ สป.5) (หมายเหตุ: (ตามคำสั่งหัวหน้าคณะรักษาความสงบแห่งชาติที่ 72/2559 เรื่อง การเพิ่มประสิทธิภาพในกระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ และประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ค่าใช้จ่ายที่จะจัดเก็บจากผู้ยื่นคำขอในกระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์อาหาร พ.ศ. 2560)) | ค่าธรรมเนียม 660 บาท |
| 5) | คำพิจารณาคำขอและการตรวจสอบความถูกต้องของเอกสารคำขอแก้ไขรายละเอียดของอาหารที่ได้รับอนุญาตใช้ฉลากอาหาร (แบบ สป.4) (หมายเหตุ: (ตามคำสั่งหัวหน้าคณะรักษาความสงบแห่งชาติที่ 72/2559 เรื่อง การเพิ่มประสิทธิภาพในกระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ และประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ค่าใช้จ่ายที่จะจัดเก็บจากผู้ยื่นคำขอในกระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์อาหาร พ.ศ. 2560)) | ค่าธรรมเนียม 1,000 บาท |
| 6) | คำพิจารณาคำขอและการตรวจสอบความถูกต้องของเอกสารคำขอแก้ไขรายละเอียดของอาหารที่จดทะเบียน/แจ้งรายละเอียดอาหาร (แบบ สป.6) (หมายเหตุ: (ตามคำสั่งหัวหน้าคณะรักษาความสงบแห่งชาติที่ 72/2559 เรื่อง การเพิ่มประสิทธิภาพในกระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ และประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ค่าใช้จ่ายที่จะจัดเก็บจากผู้ยื่นคำขอในกระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์อาหาร พ.ศ. 2560)) | ค่าธรรมเนียม 500 บาท |

ช่องทางการร้องเรียน และนำบริการ

| ลำดับ | ช่องทางการร้องเรียน / แนะนำบริการ |
|-------|--|
| 1) | ศูนย์จัดการเรื่องร้องเรียนและปราบปรามการกระทำผิดกฎหมายเกี่ยวกับ ผลิตภัณฑ์สุขภาพ (ศรป.) สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ชั้น 1 อาคาร 1 ถนนติวานนท์ ตำบลตลาดขวัญ อำเภอเมือง จังหวัดนนทบุรี 11000 สายด่วน 1556 โทรศัพท์หมายเลข 0 2590 7354 -55 โทรสาร 0 2590 1556 E-mail :1556@fda.moph.go.th (หมายเหตุ: (กรณีสถานประกอบการที่ตั้งอยู่ในกรุงเทพมหานคร)) |
| 2) | สำนักงานสาธารณสุขจังหวัด ที่สถานประกอบการตั้งอยู่ (หมายเหตุ: (กรณีสถานประกอบการที่ตั้งอยู่ในต่างจังหวัด)) |
| 3) | 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)) |
| 4) | ศูนย์รับเรื่องร้องเรียนการทุจริตในภาครัฐ (หมายเหตุ: (สำนักงานคณะกรรมการป้องกันและปราบปรามการทุจริตในภาครัฐ (สำนักงาน ป.ป.ท.) - 99 หมู่ 4 อาคารซอฟต์แวร์ปาร์ค ชั้น 2 ถนนแจ้งวัฒนะ ตำบลคลองเกลือ อำเภอปากเกร็ด จังหวัดนนทบุรี 11120 - สายด่วน 1206 / โทรศัพท์ 0 2502 6670-80 ต่อ 1900 , 1904- 7 / โทรสาร 0 2502 6132 - www.pacc.go.th / www.facebook.com/PACC.GO.TH ศูนย์รับเรื่องร้องเรียนสำหรับนักลงทุนต่างชาติ (The Anti-Corruption Operation center) Tel : +66 92 668 0777 / Line : Fad.pacc / Facebook : The Anti-Corruption Operation Center / Email : Fad.pacc@gmail.com)) |

แบบฟอร์ม ตัวอย่างและคู่มือการกรอก

| ลำดับ | ชื่อแบบฟอร์ม |
|-------|---|
| 1) | หลักเกณฑ์และแนวทางการอนุญาต ผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร รอยัลเยลลี่และผลิตภัณฑ์รอยัลเยลลี่ (หมายเหตุ: -) |

หมายเหตุ

ศึกษาข้อมูลเพิ่มเติมที่เว็บไซต์สำนักอาหาร หัวข้อการขออนุญาตด้านอาหาร
<http://iodinethailand.fda.moph.go.th/P-FOOD/index.php>

**เอกสารประกอบการพิจารณา : การอนุญาตผลิตภัณฑ์และการแก้ไขรายการการอนุญาต :
สำหรับผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร รอยัลเยลลี่ และผลิตภัณฑ์รอยัลเยลลี่**
หน่วยงานที่ให้บริการ : สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

เอกสารประกอบการขออนุญาต

| | รายการเอกสาร | ตัวจริง | สำเนา | เงื่อนไข | |
|---|---|---------|-------|---|--------------------------|
| 1 | 1. กรณีการยื่นขออนุญาตผลิตภัณฑ์เสริมอาหารที่ผลิตเพื่อจำหน่ายในการส่งออก (คำขออิเล็กทรอนิกส์) | 0 | 0 | (ดูรายละเอียดการยื่นขออนุญาตผลิตภัณฑ์เสริมอาหารที่ผลิตเพื่อจำหน่ายในการส่งออกเพิ่มเติมได้ที่ คู่มือหลักเกณฑ์และแนวทางการอนุญาตผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร รอยัลเยลลี่และผลิตภัณฑ์รอยัลเยลลี่ หน้า 8) | <input type="checkbox"/> |
| 2 | 1.1 ใบจดทะเบียนอาหาร/แจ้งรายละเอียดอาหารแบบ (แบบ สป.5) (คำขออิเล็กทรอนิกส์) | 0 | 0 | (กรณีการยื่นขออนุญาตผลิตภัณฑ์เสริมอาหารที่ผลิตเพื่อจำหน่ายในการส่งออก) | <input type="checkbox"/> |
| 3 | 1.2 เอกสารสูตรส่วนประกอบและรายละเอียดจากผู้ผลิต | 1 | 0 | (กรณีการยื่นขออนุญาตผลิตภัณฑ์เสริมอาหารที่ผลิตเพื่อจำหน่ายในการส่งออก) | <input type="checkbox"/> |
| 4 | 1.3 เอกสารจากผู้สั่งซื้อแสดงสูตรส่วนประกอบโดยระบุว่าผลิตภัณฑ์ดังกล่าวสามารถจำหน่ายเป็นผลิตภัณฑ์เสริมอาหารในประเทศผู้สั่งซื้อได้ และรายละเอียดคุณภาพมาตรฐานของผลิตภัณฑ์ | 1 | 0 | (กรณีการยื่นขออนุญาตผลิตภัณฑ์เสริมอาหารที่ผลิตเพื่อจำหน่ายในการส่งออก) | <input type="checkbox"/> |
| 5 | 1.4 บันทึกคำให้การของผู้ขออนุญาตรับทราบว่ายินดีให้เพิกถอนเลขสารบบอาหาร และอาจถูกดำเนินคดี หากพบการฝ่าฝืนหรือมีการนำผลิตภัณฑ์ดังกล่าวมาจำหน่ายภายในประเทศ | 1 | 0 | (กรณีการยื่นขออนุญาตผลิตภัณฑ์เสริมอาหารที่ผลิตเพื่อจำหน่ายในการส่งออก) | <input type="checkbox"/> |
| 6 | 2. กรณีการยื่นขออนุญาตผลิตภัณฑ์เสริมอาหารที่ผลิต/นำเข้าเพื่อจำหน่ายในประเทศ (แบบ สป. 5) (คำขออิเล็กทรอนิกส์) | 0 | 0 | (ดูรายละเอียดการยื่นขออนุญาตผลิตภัณฑ์เสริมอาหารที่ผลิต/นำเข้าเพื่อจำหน่ายในประเทศ (แบบ สป. 5) เพิ่มเติมได้ที่ คู่มือหลักเกณฑ์และแนวทางการอนุญาตผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร รอยัลเยลลี่และผลิตภัณฑ์รอยัลเยลลี่ หน้า 9) | <input type="checkbox"/> |
| 7 | 2.1 ใบจดทะเบียนอาหาร/แจ้งรายละเอียดอาหารแบบ (แบบ สป.5) (คำขออิเล็กทรอนิกส์) | 0 | 0 | (กรณีการยื่นขออนุญาตผลิตภัณฑ์เสริมอาหารที่ผลิต/นำเข้าเพื่อจำหน่ายในประเทศ (แบบ สป. 5)) | <input type="checkbox"/> |
| 8 | 2.2 เอกสารสูตรส่วนประกอบและรายละเอียดจากผู้ผลิต | 1 | 0 | (กรณีการยื่นขออนุญาตผลิตภัณฑ์เสริมอาหารที่ผลิต/นำเข้าเพื่อจำหน่ายในประเทศ (แบบ สป. 5)) | <input type="checkbox"/> |

| | รายการเอกสาร | ตัวจริง | สำเนา | เงื่อนไข | |
|----|---|---------|-------|---|--------------------------|
| 9 | 2.3 คุณภาพหรือมาตรฐานของวัตถุดิบที่ใช้เป็นส่วนประกอบสำคัญ (Active raw material specification) ในผลิตภัณฑ์ | 0 | 1 | (ส่งรายการละ 1 ชุด* กรณีการยื่นขออนุญาตผลิตภัณฑ์เสริมอาหารที่ผลิต/นำเข้าเพื่อจำหน่ายในประเทศ (แบบ สบ. 5)) | <input type="checkbox"/> |
| 10 | 2.4 ใบรับรองสถานที่ผลิตอาหารที่มีรายละเอียดเป็นไปตามประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง ใบรับรองสถานที่ผลิตสำหรับการนำเข้าอาหาร (กรณีนำเข้า) | 1 | 0 | (ดูรายละเอียดที่ คู่มือหลักเกณฑ์และแนวทางการอนุญาตผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร รอยัลเยลลีและผลิตภัณฑ์รอยัลเยลลี หน้า 26* กรณีการยื่นขออนุญาตผลิตภัณฑ์เสริมอาหารที่ผลิต/นำเข้าเพื่อจำหน่ายในประเทศ (แบบ สบ. 5)) | <input type="checkbox"/> |
| 11 | 3. กรณีการยื่นขออนุญาตผลิตภัณฑ์เสริมอาหารที่ผลิต/นำเข้าเพื่อจำหน่ายในประเทศ (แบบ สบ. 3) (คำขออิเล็กทรอนิกส์) | 0 | 0 | (ดูรายละเอียดการยื่นขออนุญาตผลิตภัณฑ์เสริมอาหารที่ผลิต/นำเข้าเพื่อจำหน่ายในประเทศ (แบบ สบ.3) เพิ่มเติมได้ที่ คู่มือหลักเกณฑ์และแนวทางการอนุญาตผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร รอยัลเยลลีและผลิตภัณฑ์รอยัลเยลลี หน้า 10) | <input type="checkbox"/> |
| 12 | 3.1 คำขออนุญาตใช้ฉลากอาหาร (แบบ สบ.3) (คำขออิเล็กทรอนิกส์) | 0 | 0 | (กรณีการยื่นขออนุญาตผลิตภัณฑ์เสริมอาหารที่ผลิต/นำเข้าเพื่อจำหน่ายในประเทศ (แบบ สบ. 3)) | <input type="checkbox"/> |
| 13 | 3.2 เอกสารสูตรส่วนประกอบและรายละเอียดจากผู้ผลิต | 1 | 0 | (กรณีการยื่นขออนุญาตผลิตภัณฑ์เสริมอาหารที่ผลิต/นำเข้าเพื่อจำหน่ายในประเทศ (แบบ สบ. 3)) | <input type="checkbox"/> |
| 14 | 3.3 กรรมวิธีการผลิต | 1 | 0 | (กรณีการยื่นขออนุญาตผลิตภัณฑ์เสริมอาหารที่ผลิต/นำเข้าเพื่อจำหน่ายในประเทศ (แบบ สบ. 3)) | <input type="checkbox"/> |
| 15 | 3.4 เอกสารแสดงข้อกำหนดคุณภาพหรือมาตรฐานทางด้านกายภาพ ด้านเคมี และด้านจุลินทรีย์ของผลิตภัณฑ์ (Product specification) | 1 | 0 | (กรณีการยื่นขออนุญาตผลิตภัณฑ์เสริมอาหารที่ผลิต/นำเข้าเพื่อจำหน่ายในประเทศ (แบบ สบ. 3)) | <input type="checkbox"/> |
| 16 | 3.5 รายงานผลการตรวจวิเคราะห์ผลิตภัณฑ์ | 1 | 0 | (กรณีการยื่นขออนุญาตผลิตภัณฑ์เสริมอาหารที่ผลิต/นำเข้าเพื่อจำหน่ายในประเทศ (แบบ สบ. 3)) | <input type="checkbox"/> |
| 17 | 3.6 เอกสารหลักฐานแสดงความปลอดภัยของผลิตภัณฑ์เสริมอาหารหรือวัตถุดิบที่ใช้เป็นส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร | 0 | 1 | (เช่น หลักฐานแสดงการใช้วัตถุดิบนั้น เป็นอาหารแต่ดั้งเดิม หรือหลักฐานการผ่านการประเมินความปลอดภัย และรับรองโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เป็นต้น* กรณีการยื่นขออนุญาต | <input type="checkbox"/> |

| | รายการเอกสาร | ตัวจริง | สำเนา | เงื่อนไข | |
|----|--|---------|-------|---|--------------------------|
| | | | | ผลิตภัณฑ์เสริมอาหารที่ผลิต/นำเข้าเพื่อจำหน่ายในประเทศ (แบบ สบ. 3)) | |
| 18 | 3.7 คุณภาพหรือมาตรฐานของวัตถุดิบที่ใช้เป็นส่วนประกอบสำคัญ (Active raw material specification) ในผลิตภัณฑ์ | 0 | 1 | (ส่งรายการละ 1 ชุด* กรณีการยื่นขออนุญาตผลิตภัณฑ์เสริมอาหารที่ผลิต/นำเข้าเพื่อจำหน่ายในประเทศ (แบบ สบ. 3)) | <input type="checkbox"/> |
| 19 | 3.8 ใบรับรองสถานที่ผลิตอาหารที่มีรายละเอียดเป็นไปตามประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง ใบรับรองสถานที่ผลิตสำหรับการนำเข้าอาหาร (กรณีนำเข้า) | 1 | 0 | (ดูรายละเอียดที่ คู่มือหลักเกณฑ์และแนวทางการอนุญาตผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร รอยัลเยลลี่และผลิตภัณฑ์รอยัลเยลลี่ หน้า 26* กรณีการยื่นขออนุญาตผลิตภัณฑ์เสริมอาหารที่ผลิต/นำเข้าเพื่อจำหน่ายในประเทศ (แบบ สบ. 3)) | <input type="checkbox"/> |
| 20 | 3.9 ฉลากอาหาร | 1 | 0 | (กรณีการยื่นขออนุญาตผลิตภัณฑ์เสริมอาหารที่ผลิต/นำเข้าเพื่อจำหน่ายในประเทศ (แบบ สบ. 3)) | <input type="checkbox"/> |
| 21 | 3.10 หนังสือรับรองการจำหน่าย (Certificate of Free Sale)รายละเอียดเป็นไปตามคำสั่งสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง การปฏิบัติเกี่ยวกับหนังสือรับรองการจำหน่ายเพื่อประกอบการนำเข้าผลิตภัณฑ์สุขภาพ | 1 | 0 | (ดูรายละเอียดที่ คู่มือหลักเกณฑ์และแนวทางการอนุญาตผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร รอยัลเยลลี่และผลิตภัณฑ์รอยัลเยลลี่ หน้า 27* กรณีการยื่นขออนุญาตผลิตภัณฑ์เสริมอาหารที่ผลิต/นำเข้าเพื่อจำหน่ายในประเทศ (แบบ สบ. 3)) | <input type="checkbox"/> |
| 22 | 4. การยื่นขอแก้ไขรายการผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร รอยัลเยลลี่และผลิตภัณฑ์รอยัลเยลลี่ (สบ.6) (คำขออิเล็กทรอนิกส์) | 0 | 0 | (รายการเอกสารหลักฐานประกอบการยื่นขอแก้ไขรายการผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร ดุที่ คู่มือหลักเกณฑ์และแนวทางการอนุญาตผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร รอยัลเยลลี่และผลิตภัณฑ์รอยัลเยลลี่) | <input type="checkbox"/> |
| 23 | 5. การยื่นขอแก้ไขรายการผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร รอยัลเยลลี่และผลิตภัณฑ์รอยัลเยลลี่ (สบ.4) (คำขออิเล็กทรอนิกส์) | 0 | 0 | (รายการเอกสารหลักฐานประกอบการยื่นขอแก้ไขรายการผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร ดุที่ คู่มือหลักเกณฑ์และแนวทางการอนุญาตผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร รอยัลเยลลี่และผลิตภัณฑ์รอยัลเยลลี่) | <input type="checkbox"/> |

แบบฟอร์มคำขออนุญาต

| | รายการเอกสาร | เงื่อนไข | |
|---|---|----------|--------------------------|
| 1 | หลักเกณฑ์และแนวทางการอนุญาต ผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร รอยัลเยลลี่ และผลิตภัณฑ์รอยัลเยลลี่ | - | <input type="checkbox"/> |

