

กระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ

หน่วยงาน : กองยา

ลำดับ	หน่วยงาน	รหัสกระบวนการ	ชื่อกระบวนการ	หมายเหตุ
1	ย.	A-011-001-PM	การวินิจฉัยประเภทผลิตภัณฑ์	
2	ย.	A-011-002-PM	การวินิจฉัยประเภทยาที่ขอขึ้นทะเบียนยา	
3	ย.	A-011-003-PM	การขอเปลี่ยนแปลงประเภทยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์	
4	ย.	A-021-004-PLM	การอนุญาตนำหรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร เพื่อการวิจัยทางคลินิก (น.ย.ม.1)	
5	ย.	A-021-005-PLM	การอนุญาตผลิตยาตัวอย่างเพื่อขอขึ้นทะเบียนตำรับยาแผนปัจจุบัน (ผ.ย.8) เพื่อการศึกษาวิจัยในมนุษย์	
6	ย.	A-031-006-PLM	การอนุญาตนำหรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรเพื่อการบริจาดเพื่อการกุศล กรณีสถานพยาบาลของรัฐ (น.ย.ม.4)	
7	ย.	A-031-007-PLM	การอนุญาตนำหรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรเพื่อการบริจาดเพื่อการกุศล กรณีสถานพยาบาลของเอกชน (น.ย.ม.4)	
8	ย.	A-032-008-PLM	การอนุญาตนำหรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรเพื่อการจัดนิทรรศการ (น.ย.ม.3)	
9	ย.	B-011-009-PLM	การอนุญาตนำหรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรเพื่อการวิเคราะห์ (น.ย.ม.2)	
10	ย.	B-012-010-PM	การขออนุญาตผลิตยาแผนปัจจุบัน	
11	ย.	B-012-011-PM	การขออนุมัติโครงสร้างการศึกษาความเท่าเทียมกันทางผลการรักษา (Therapeutic equivalence protocol)	
12	ย.	B-012-012-PM	การขออนุมัติรายงานการยกเว้นการศึกษาชีวสมมูลในมนุษย์แบบ BCS Class I และ Dose Proportionality	
13	ย.	B-012-013-PM	การขออนุมัติรายงานการศึกษาชีวสมมูล (Bioequivalence report)	
14	ย.	B-012-014-PLM	การขึ้นทะเบียนตำรับยาพัฒนาจากสมุนไพร	

กระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ

หน่วยงาน : กองยา

ลำดับ	หน่วยงาน	รหัสกระบวนการงาน	ชื่อกระบวนการงาน	หมายเหตุ
15	ย.	B-012-015-PLM	การขึ้นทะเบียนตำรับยา กรณีถ่ายโอนทะเบียน (Transfer)	
16	ย.	B-012-016-PL	การขึ้นทะเบียนตำรับยาชีววัตถุที่เป็นวัคซีนสำหรับมนุษย์	
17	ย.	B-012-017-PLM	การขึ้นทะเบียนตำรับยาชีววัตถุสามัญสำหรับสัตว์	
18	ย.	B-012-018-PLM	การขึ้นทะเบียนตำรับยาชีววัตถุสามัญ	
19	ย.	B-012-019-PLM	การขึ้นทะเบียนตำรับยาชีววัตถุใหม่ (ยกเว้น ยาชีววัตถุที่เป็นวัคซีนสำหรับมนุษย์)	
20	ย.	B-012-020-PLM	การขึ้นทะเบียนตำรับยาแผนโบราณ	
21	ย.	B-012-021-PLM	การขึ้นทะเบียนตำรับยาแผนปัจจุบันสำหรับยาสัตว์แบบอ้างอิง (Refer) กรณีเปลี่ยนสถานที่ผลิตยาเดิม	
22	ย.	B-012-022-PLM	การขึ้นทะเบียนตำรับยาแผนปัจจุบันสำหรับยาสัตว์แบบอ้างอิง (Refer) กรณีสถานที่ผลิตยาเดิม	
23	ย.	B-012-023-PLM	การขึ้นทะเบียนตำรับยาสัตว์ (ยกเว้นยาชีววัตถุสำหรับสัตว์)	
24	ย.	B-012-024-PLM	การขึ้นทะเบียนตำรับยาสัตว์ใหม่ (ยกเว้นยาชีววัตถุสำหรับสัตว์)	
25	ย.	B-012-025-PLM	การขึ้นทะเบียนตำรับยาสามัญและยาสามัญใหม่	
26	ย.	B-012-026-PLM	การขึ้นทะเบียนตำรับยาใหม่ (ยกเว้นยาชีววัตถุ)	
27	ย.	B-012-027-PLM	การขึ้นทะเบียนยากำพร้า	
28	ย.	B-012-028-PLM	การอนุญาตนำเข้าหรือส่งยาตัวอย่างเข้ามาในราชอาณาจักรเพื่อขอขึ้นทะเบียนตำรับยาแผนปัจจุบัน (น.ย.8)	
29	ย.	B-012-029-PLM	การอนุญาตผลิต/นำเข้าหรือส่งยาตัวอย่างเข้ามาในราชอาณาจักรเพื่อการขึ้นทะเบียนตำรับยาแผนโบราณ (ย.บ.8)	

กระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ

หน่วยงาน : กองยา

ลำดับ	หน่วยงาน	รหัสกระบวนการ	ชื่อกระบวนการ	หมายเหตุ
30	ย.	B-012-030-PLM	การอนุญาตผลิตยาตัวอย่างเพื่อขอขึ้นทะเบียนตำรับยาแผนปัจจุบัน (ผ.ย.8) ยกเว้น การผลิตยาตัวอย่างเพื่อการศึกษาวิจัยในมนุษย์	
31	ย.	B-013-031-EP	การจดทะเบียนเภสัชเคมีภัณฑ์/การเพิ่มชื่อผู้ผลิตเภสัชเคมีภัณฑ์ในฐานข้อมูล	
32	ย.	B-015-032-PLM	การอนุญาตผลิต แบ่งบรรจุ นำหรือส่ง Placebo เข้ามาในราชอาณาจักร	
33	ย.	B-021-033-PM	การขอรับการพิจารณาแบบแปลนสถานที่ผลิตยาแผนปัจจุบัน และสถานที่ผลิตยาแผนโบราณ	
34	ย.	B-023-034-P	การขออนุญาตขายยาแผนปัจจุบัน	
35	ย.	B-023-035-PM	การขออนุญาตขายยาแผนปัจจุบันเฉพาะยาบรรจุเสร็จสำหรับสัตว์	
36	ย.	B-023-036-PM	การขออนุญาตขายส่งยาแผนปัจจุบัน	
37	ย.	B-031-037-PM	การขออนุญาตนำหรือส่งยาแผนปัจจุบันเข้ามาในราชอาณาจักร	
38	ย.	B-031-038-PM	การขออนุญาตผลิต ขาย นำหรือส่งเข้ามาในราชอาณาจักรซึ่งยาแผนโบราณ	
39	ย.	B-031-039-PM	การขออนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก ขาย ขายนอกสถานที่ที่ระบุไว้ในใบอนุญาต ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ฯ ในประเภท 3 หรือประเภท 4	
40	ย.	B-031-040-PM	การขออนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย หรือมีไว้ครอบครองเพื่อจำหน่าย ซึ่งยาเสพติดให้โทษ ในประเภท 3	
41	ย.	B-031-041-PLM	การขึ้นทะเบียนตำรับยาที่ผลิตเพื่อการส่งออก	
42	ย.	C-021-042-PM	การอนุญาตโฆษณาขายยาทางสื่อทั่วไป	
43	ย.	C-021-043-PM	การอนุญาตโฆษณาขายยาทางสื่อทั่วไปหรือที่กระทำโดยตรงต่อผู้ประกอบโรคศิลปะทางสื่อสิ่งของสำหรับแจก	

กระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ

หน่วยงาน : กองยา

ลำดับ	หน่วยงาน	รหัสกระบวนการ	ชื่อกระบวนการ	หมายเหตุ
44	ย.	C-021-044-PM	การอนุญาตโฆษณาขายยาที่กระทำโดยตรงต่อผู้ประกอบการโรคศิลปะ	
45	ย.	C-031-045-PM	การขอต่ออายุใบอนุญาตด้านยา, ยาเสพติดให้โทษในประเภท 3, วัตถุออกฤทธิ์ฯ ในประเภท 3 หรือประเภท 4	
46	ย.	C-046-046-PLM	การขออนุมัติปลด Safety Monitoring Program	
47	ย.	C-046-047-PLM	การแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในทะเบียนตำรับยาที่อนุญาต ณ ศูนย์บริการผลิตภัณฑ์สุขภาพเบ็ดเสร็จ (OSSC) ของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (อย.) ตามประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา	
48	ย.	C-046-048-PLM	การขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงทะเบียนตำรับยาแผนปัจจุบัน (ยกเว้น ยาชีววัตถุที่เป็นวัคซีนสำหรับมนุษย์)	
49	ย.	C-046-049-PLM	การขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในทะเบียนตำรับยาแผนโบราณและยาพัฒนาจากสมุนไพร	
50	ย.	C-046-050-PM	การขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงเกี่ยวกับยาวิจย (น.ย.ม.1/ ผ.ย.8)	
51	ย.	C-051-051-PLM	การขอหนังสือรับรองผลิตภัณฑ์ยา (Certificate of Pharmaceutical Product/Certificate of Free Sale)	
52	ย.	C-051-052-PLM	การขอหนังสือรับรองรุ่นการผลิตชีววัตถุสำหรับสัตว์	
53	ย.	C-051-053-PLM	การขอหนังสือรับรองรุ่นการผลิตชีววัตถุสำหรับสัตว์ (เฉพาะกรณีที่มีเอกสาร Certificate of Lot Release จากหน่วยงานของรัฐที่กำกับดูแล และการขนส่งเป็นไปตามสภาวะที่กำหนด)	

กระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ

หน่วยงาน : กองยา

ลำดับ	หน่วยงาน	รหัสกระบวนการงาน	ชื่อกระบวนการงาน	หมายเหตุ
54	ย.	C-051-054-PM	การออกหนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิตยาแผนปัจจุบันและแผนโบราณ และ เกียรติบัตรรับรองหลักเกณฑ์และวิธีการพื้นฐานในการผลิตยาแผนโบราณ	
55	ย.	C-051-055-PM	การออกหนังสือรับรองสถานที่ด้านยา ยาเสพติดให้โทษในประเภท 3 และวัตถุออกฤทธิ์ใน ประเภท 3 หรือประเภท 4	
56	ย.	C-061-056-PM	การขอใบแทนและการขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในใบอนุญาตด้านยา, ยาเสพติดให้โทษ ในประเภท 3, วัตถุออกฤทธิ์ฯ ในประเภท 3 หรือประเภท 4	
57	ย.	C-061-057-PM	การออกใบแทนใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา	
58	ย.	C-062-058-PLM	การขอแปลใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา	
59	ย.	C-071-059-PLM	การขอความเห็นชอบการนำหรือสั่งสินค้าตามประกาศกระทรวงพาณิชย์	
60	ย.	C-092-060-PM	การตรวจประเมิน GMP สถานที่ผลิตยาภายใน ประเทศ สำหรับแผนปัจจุบันและแผนโบราณ	
61	ย.	C-092-061-PM	การพิจารณามาตรฐานวิธีการในการผลิตยาของสถานที่ผลิตยาในต่างประเทศ (GMP Clearance of Overseas Pharmaceutical Manufacturers)	
62	ย.	C-093-062-PM	การตรวจประเมินหลักวิธีปฏิบัติทางเภสัชกรรมชุมชนในสถานที่ขายยาแผนปัจจุบันทุก ประเภทตามกฎหมายว่าด้วยยา	
63	ย.	D-011-063-M	การพิจารณาความถูกต้องและแปลรายงานการตรวจประเมิน GMP จากฉบับภาษาไทย เป็นฉบับภาษาอังกฤษ	
64	ย.		(อยู่ระหว่างการแก้ไข) การขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในทะเบียนตำรับยาชีววัตถุที่เป็น วัคซีนสำหรับมนุษย์	หมายเหตุ กระบวนการที่เพิ่มเติม

กระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ

หน่วยงาน : กองยา

ลำดับ	หน่วยงาน	รหัสกระบวนการ	ชื่อกระบวนการ	หมายเหตุ
65	ย.		การขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในทะเบียนตำรับยาที่อนุญาตที่ OSSC โดยการสลักหลังใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (กรณียื่นตามแบบ ย.4)	หมายเหตุ กระบวนการที่เพิ่มเติม
66	ย.		การขอหนังสือรับรองเพื่อประกอบการขออนุญาตเกี่ยวกับสารกาเฟอีน (Caffeine) ตามประกาศกรมการค้าภายใน พ.ศ. ๒๕๔๖	หมายเหตุ กระบวนการที่เพิ่มเติม
67	ย.		การขอยกเลิกหรือเปลี่ยนแปลงสาระบางประการในหนังสือให้ความเห็นชอบ การนำหรือส่งสินค้าตามประกาศกระทรวงพาณิชย์เข้ามาในราชอาณาจักร	หมายเหตุ กระบวนการที่เพิ่มเติม
68	ย.		การตอบข้อหารือหรือการให้ บริการข้อมูล โดยตอบเป็นหนังสือ	หมายเหตุ กระบวนการที่เพิ่มเติม
69	ย.		การบริการ : รับรายงานประจำปี	หมายเหตุ กระบวนการที่เพิ่มเติม
70	ย.		การบริการ : รับรายงานยากลุ่มเสี่ยง	หมายเหตุ กระบวนการที่เพิ่มเติม
71	ย.		การบริการ : ตรวจสอบผู้จัดจำหน่ายรายเดียว	หมายเหตุ กระบวนการที่เพิ่มเติม
72	ย.		การบริการ : รับแจ้งปัญหาคุณภาพยา	หมายเหตุ กระบวนการที่เพิ่มเติม
73	ย.		การบริการ : E-Review (eCTD)	หมายเหตุ กระบวนการที่เพิ่มเติม

กระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ

หน่วยงาน : กองอาหาร

ลำดับ	หน่วยงาน	รหัสกระบวนการ	ชื่อกระบวนการ	หมายเหตุ
1	อ.	A-051-001-E	ขอให้พิจารณาคคุณภาพหรือมาตรฐานของผลิตภัณฑ์ (เฉพาะวัตถุให้ความหวานแทนน้ำตาล)	
2	อ.	A-051-002-E	ขอให้พิจารณาอนุมัติสูตรอาหารและการใช้วัตถุเจือปนอาหาร	
3	อ.	A-041-003-L	การขอประเมินความปลอดภัย ยื่นการขอประเมินความปลอดภัยอาหาร (ใหม่)	
4	อ.	A-052-004-L	การขอประเมินความปลอดภัย ยื่นการขอประเมินคุณภาพหรือมาตรฐานและความปลอดภัยของภาชนะบรรจุที่ทำจากพลาสติก	
5	อ.	A-052-005-L	การขอประเมินความปลอดภัย ยื่นการขอประเมินคุณภาพหรือมาตรฐานและความปลอดภัยของวัสดุที่ใช้ทำขวดนมและภาชนะบรรจุนมสำหรับทารกและเด็กเล็ก	
6	อ.	A-041-006-L	การขอประเมินความปลอดภัย ยื่นการขอประเมินความปลอดภัยของวัตถุเจือปนอาหาร	
7	อ.	A-042-007-L	การขอประเมินความปลอดภัย ยื่นการขอประเมินการกล่าวอ้างทางสุขภาพ (Health Claim)	
8	อ.	A-081-008-M	การขอตรวจประเมินสถานที่ผลิตอาหาร	
9	อ.	B-012-009-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารเสริมสำหรับทารกและเด็กเล็ก อ.17 ผลิต	
10	อ.	B-012-010-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารเสริมสำหรับทารกและเด็กเล็ก อ.17 นำเข้า	
11	อ.	B-012-011-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารเสริมสำหรับทารกและเด็กเล็ก อ.17 ส่งออก	
12	อ.	B-012-012-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารเสริมสำหรับทารกและเด็กเล็ก อ.17 อ้างอิงสูตร	
13	อ.	B-012-013-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารเสริมสำหรับทารกและเด็กเล็ก อ.17 แบ่งบรรจุ	
14	อ.	B-012-014-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารสำหรับผู้ที่ต้องการควบคุมน้ำหนัก อ.17 ผลิต	
15	อ.	B-012-015-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารสำหรับผู้ที่ต้องการควบคุมน้ำหนัก อ.17 นำเข้า	
16	อ.	B-012-016-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารสำหรับผู้ที่ต้องการควบคุมน้ำหนัก อ.17 ส่งออก	
17	อ.	B-012-017-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารสำหรับผู้ที่ต้องการควบคุมน้ำหนัก อ.17 อ้างอิงสูตร	
18	อ.	B-012-018-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารสำหรับผู้ที่ต้องการควบคุมน้ำหนัก อ.17 แบ่งบรรจุ	
19	อ.	B-012-019-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารที่มีวัตถุประสงค์พิเศษ อ.17 ผลิต	

กระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ

หน่วยงาน : กองอาหาร

ลำดับ	หน่วยงาน	รหัสกระบวนการงาน	ชื่อกระบวนการงาน	หมายเหตุ
20	อ.	B-012-020-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารที่มีวัตถุประสงคพิเศษ อ.17 นำเข้า	
21	อ.	B-012-021-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารที่มีวัตถุประสงคพิเศษ อ.17 ส่งออก	
22	อ.	B-012-022-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารที่มีวัตถุประสงคพิเศษ อ.17 อ้างอิงสูตร	
23	อ.	B-012-023-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารที่มีวัตถุประสงคพิเศษ อ.17 แบ่งบรรจุ	
24	อ.	B-012-024-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์นมดัดแปลงสำหรับทารกและนมดัดแปลงสูตรต่อเนื่องสำหรับทารกและเด็กเล็ก อ.17 ผลิต	
25	อ.	B-012-025-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์นมดัดแปลงสำหรับทารกและนมดัดแปลงสูตรต่อเนื่องสำหรับทารกและเด็กเล็ก อ.17 นำเข้า	
26	อ.	B-012-026-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์นมดัดแปลงสำหรับทารกและนมดัดแปลงสูตรต่อเนื่องสำหรับทารกและเด็กเล็ก อ.17 ส่งออก	
27	อ.	B-012-027-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์นมดัดแปลงสำหรับทารกและนมดัดแปลงสูตรต่อเนื่องสำหรับทารกและเด็กเล็ก อ.17 อ้างอิงสูตร	
28	อ.	B-012-028-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์นมดัดแปลงสำหรับทารกและนมดัดแปลงสูตรต่อเนื่องสำหรับทารกและเด็กเล็ก อ.17 แบ่งบรรจุ	
29	อ.	B-012-029-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารทารกและอาหารสูตรต่อเนื่องสำหรับทารกและเด็กเล็ก อ.17 ผลิต	
30	อ.	B-012-030-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารทารกและอาหารสูตรต่อเนื่องสำหรับทารกและเด็กเล็ก อ.17 นำเข้า	
31	อ.	B-012-031-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารทารกและอาหารสูตรต่อเนื่องสำหรับทารกและเด็กเล็ก อ.17 ส่งออก	
32	อ.	B-012-032-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารทารกและอาหารสูตรต่อเนื่องสำหรับทารกและเด็กเล็ก อ.17 อ้างอิงสูตร	
33	อ.	B-012-033-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารทารกและอาหารสูตรต่อเนื่องสำหรับทารกและเด็กเล็ก อ.17 แบ่งบรรจุ	

กระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ

หน่วยงาน : กองอาหาร

ลำดับ	หน่วยงาน	รหัสกระบวนการ	ชื่อกระบวนการ	หมายเหตุ
34	อ.	B-012-034-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์ประเภทวัตถุเจือปนอาหาร อ.17 ผลิต	
35	อ.	B-012-035-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์ประเภทวัตถุเจือปนอาหาร อ.17 นำเข้า	
36	อ.	B-012-036-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์ประเภทวัตถุเจือปนอาหาร อ.17 ส่งออก	
37	อ.	B-012-037-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์ประเภทวัตถุเจือปนอาหาร อ.17 อ้างอิงสูตร	
38	อ.	B-012-038-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์ประเภทวัตถุเจือปนอาหาร อ.17 แบ่งบรรจุ	
39	อ.	B-012-039-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์ประเภทวัตถุที่ใช้รักษาคุณภาพของอาหาร อ.17 ผลิต	
40	อ.	B-012-040-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์ประเภทวัตถุที่ใช้รักษาคุณภาพของอาหาร อ.17 นำเข้า	
41	อ.	B-012-041-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์ประเภทวัตถุที่ใช้รักษาคุณภาพของอาหาร อ.17 ส่งออก	
42	อ.	B-012-042-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์ประเภทวัตถุที่ใช้รักษาคุณภาพของอาหาร อ.17 อ้างอิงสูตร	
43	อ.	B-012-043-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารสำหรับผู้ที่ต้องการควบคุมน้ำหนัก (เฉพาะวัตถุให้ความหวานแทนน้ำตาล) อ.17 ผลิต	
44	อ.	B-012-044-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารสำหรับผู้ที่ต้องการควบคุมน้ำหนัก (เฉพาะวัตถุให้ความหวานแทนน้ำตาล) อ.17 นำเข้า	
45	อ.	B-012-045-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารสำหรับผู้ที่ต้องการควบคุมน้ำหนัก (เฉพาะวัตถุให้ความหวานแทนน้ำตาล) อ.17 ส่งออก	
46	อ.	B-012-046-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารสำหรับผู้ที่ต้องการควบคุมน้ำหนัก (เฉพาะวัตถุให้ความหวานแทนน้ำตาล) อ.17 อ้างอิงสูตร	
47	อ.	B-012-047-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารสำหรับผู้ที่ต้องการควบคุมน้ำหนัก (เฉพาะวัตถุให้ความหวานแทนน้ำตาล) อ.17 แบ่งบรรจุ	
48	อ.	B-013-048-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร สบ.5 ผลิต	
49	อ.	B-013-049-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร สบ.5 นำเข้า	

กระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ

หน่วยงาน : กองอาหาร

ลำดับ	หน่วยงาน	รหัสกระบวนการงาน	ชื่อกระบวนการงาน	หมายเหตุ
50	อ.	B-013-050-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร สบ.5 ส่งออก	
51	อ.	B-013-051-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร สบ.5 อ้างอิงสูตร	
52	อ.	B-013-052-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร สบ.5 แบ่งบรรจุ	
53	อ.	B-013-053-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหาร ได้แก่ นมโค, นมปรุงแต่ง, นมเปรี้ยว, ผลิตภัณฑ์ของนม, ไอศกรีม, เครื่องดื่มในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท, อาหารในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท, กาแฟปรุงสำเร็จ, กาแฟผสม และเครื่องดื่มเกลือแร่ สบ.5 ผลิต	
54	อ.	B-013-054-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหาร ได้แก่ นมโค, นมปรุงแต่ง, นมเปรี้ยว, ผลิตภัณฑ์ของนม, ไอศกรีม, เครื่องดื่มในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท, อาหารในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท, กาแฟปรุงสำเร็จ, กาแฟผสม และเครื่องดื่มเกลือแร่ สบ.5 นำเข้า	
55	อ.	B-013-055-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหาร ได้แก่ นมโค, นมปรุงแต่ง, นมเปรี้ยว, ผลิตภัณฑ์ของนม, ไอศกรีม, เครื่องดื่มในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท, อาหารในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท, กาแฟปรุงสำเร็จ, กาแฟผสม และเครื่องดื่มเกลือแร่ สบ.5 ส่งออก	
56	อ.	B-013-056-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหาร ได้แก่ นมโค, นมปรุงแต่ง, นมเปรี้ยว, ผลิตภัณฑ์ของนม, ไอศกรีม, เครื่องดื่มในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท, อาหารในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท, กาแฟปรุงสำเร็จ, กาแฟผสม และเครื่องดื่มเกลือแร่ สบ.5 อ้างอิงสูตร	

กระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ

หน่วยงาน : กองอาหาร

ลำดับ	หน่วยงาน	รหัสกระบวนการงาน	ชื่อกระบวนการงาน	หมายเหตุ
57	อ.	B-013-057-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหาร ได้แก่ นมโค, นมปรุงแต่ง, นมเปรี้ยว, ผลิตภัณฑ์ของนม, ไอศกรีม, เครื่องดื่มในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท, อาหารในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท, กาแฟปรุงสำเร็จ, กาแฟผสม และเครื่องดื่มเกลือแร่ สบ.5 แบ่งบรรจุ	
58	อ.	B-013-058-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารความเสี่ยงต่ำ ที่ไม่แจ้งสูตร สบ.7 ผลิต	
59	อ.	B-013-059-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารความเสี่ยงต่ำ ที่ไม่แจ้งสูตร สบ.7 นำเข้า	
60	อ.	B-013-060-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารความเสี่ยงต่ำ ที่ไม่แจ้งสูตร สบ.7 ส่งออก	
61	อ.	B-013-061-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารความเสี่ยงต่ำ ที่ไม่แจ้งสูตร สบ.7 อ้างอิงสูตร	
62	อ.	B-013-062-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารความเสี่ยงต่ำ ที่ไม่แจ้งสูตร สบ.7 แบ่งบรรจุ	
63	อ.	B-014-063-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารเสริมสำหรับทารกและเด็กเล็ก สบ.3 ผลิต	
64	อ.	B-014-064-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารเสริมสำหรับทารกและเด็กเล็ก สบ.3 ส่งออก	
65	อ.	B-014-065-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารเสริมสำหรับทารกและเด็กเล็ก สบ.3 อ้างอิงสูตร	
66	อ.	B-014-066-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารเสริมสำหรับทารกและเด็กเล็ก สบ.3 แบ่งบรรจุ	
67	อ.	B-014-067-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารสำหรับผู้ที่ต้องการควบคุมน้ำหนัก สบ.3 ผลิต	
68	อ.	B-014-068-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารสำหรับผู้ที่ต้องการควบคุมน้ำหนัก สบ.3 ส่งออก	
69	อ.	B-014-069-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารสำหรับผู้ที่ต้องการควบคุมน้ำหนัก สบ.3 อ้างอิงสูตร	
70	อ.	B-014-070-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารสำหรับผู้ที่ต้องการควบคุมน้ำหนัก สบ.3 แบ่งบรรจุ	
71	อ.	B-014-071-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารที่มีวัตถุประสงค์พิเศษ สบ.3 ผลิต	
72	อ.	B-014-072-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารที่มีวัตถุประสงค์พิเศษ สบ.3 นำเข้า	
73	อ.	B-014-073-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารที่มีวัตถุประสงค์พิเศษ สบ.3 ส่งออก	
74	อ.	B-014-074-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารที่มีวัตถุประสงค์พิเศษ สบ.3 อ้างอิงสูตร	

กระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ

หน่วยงาน : กองอาหาร

ลำดับ	หน่วยงาน	รหัสกระบวนการงาน	ชื่อกระบวนการงาน	หมายเหตุ
75	อ.	B-014-075-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารที่มีวัตถุประสงค์พิเศษ สบ.3 แบ่งบรรจุ	
76	อ.	B-014-076-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์นมดัดแปลงสำหรับทารกและนมดัดแปลงสูตรต่อเนื่องสำหรับทารกและเด็กเล็ก สบ.3 ผลิต	
77	อ.	B-014-077-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์นมดัดแปลงสำหรับทารกและนมดัดแปลงสูตรต่อเนื่องสำหรับทารกและเด็กเล็ก สบ.3 ส่งออก	
78	อ.	B-014-078-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์นมดัดแปลงสำหรับทารกและนมดัดแปลงสูตรต่อเนื่องสำหรับทารกและเด็กเล็ก สบ.3 อ่างอิงสูตร	
79	อ.	B-014-079-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์นมดัดแปลงสำหรับทารกและนมดัดแปลงสูตรต่อเนื่องสำหรับทารกและเด็กเล็ก สบ.3 แบ่งบรรจุ	
80	อ.	B-014-080-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารทารกและอาหารสูตรต่อเนื่องสำหรับทารกและเด็กเล็ก สบ.3 ผลิต	
81	อ.	B-014-081-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารทารกและอาหารสูตรต่อเนื่องสำหรับทารกและเด็กเล็ก สบ.3 ส่งออก	
82	อ.	B-014-082-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารทารกและอาหารสูตรต่อเนื่องสำหรับทารกและเด็กเล็ก สบ.3 อ่างอิงสูตร	
83	อ.	B-014-083-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารทารกและอาหารสูตรต่อเนื่องสำหรับทารกและเด็กเล็ก สบ.3 แบ่งบรรจุ	
84	อ.	B-014-084-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์ประเภทวัตถุเจือปนอาหาร สบ.3 ผลิต	
85	อ.	B-014-085-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์ประเภทวัตถุเจือปนอาหาร สบ.3 ส่งออก	
86	อ.	B-014-086-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์ประเภทวัตถุเจือปนอาหาร สบ.3 อ่างอิงสูตร	
87	อ.	B-014-087-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์ประเภทวัตถุเจือปนอาหาร สบ.3 แบ่งบรรจุ	
88	อ.	B-014-088-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์ประเภทวัตถุที่ใช้รักษาคุณภาพของอาหาร สบ.3 ผลิต	

กระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ

หน่วยงาน : กองอาหาร

ลำดับ	หน่วยงาน	รหัสกระบวนการ	ชื่อกระบวนการ	หมายเหตุ
89	อ.	B-014-089-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์ประเภทวัตถุที่ใช้รักษาคุณภาพของอาหาร สบ.3 ส่งออก	
90	อ.	B-014-090-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์ประเภทวัตถุที่ใช้รักษาคุณภาพของอาหาร สบ.3 อ้างอิงสูตร	
91	อ.	B-014-091-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารสำหรับผู้ที่ต้องการควบคุมน้ำหนัก (เฉพาะวัตถุให้ความหวานแทนน้ำตาล) สบ.3 ผลิต	
92	อ.	B-014-092-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารสำหรับผู้ที่ต้องการควบคุมน้ำหนัก (เฉพาะวัตถุให้ความหวานแทนน้ำตาล) สบ.3 ส่งออก	
93	อ.	B-014-093-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารสำหรับผู้ที่ต้องการควบคุมน้ำหนัก (เฉพาะวัตถุให้ความหวานแทนน้ำตาล) สบ.3 อ้างอิงสูตร	
94	อ.	B-014-094-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารสำหรับผู้ที่ต้องการควบคุมน้ำหนัก (เฉพาะวัตถุให้ความหวานแทนน้ำตาล) สบ.3 แบ่งบรรจุ	
95	อ.	B-014-095-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร สบ.3 ผลิต	
96	อ.	B-014-096-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร สบ.3 นำเข้า	
97	อ.	B-014-097-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร สบ.3 อ้างอิงสูตร	
98	อ.	B-014-098-E	การขออนุญาตผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร สบ.3 แบ่งบรรจุ	
99	อ.	B-021-099-L	การขออนุญาตตั้งโรงงานผลิตอาหาร แบบ อ.1 (ขอใหม่)	
100	อ.	B-021-100-L	การขอรับเลขสถานที่ผลิตอาหารที่ไม่เข้าข่ายโรงงาน แบบ สบ.1	
101	อ.	B-022-101-L	การขออนุญาตนำหรือส่งอาหารเข้ามาในราชอาณาจักร แบบ อ.6 (ขอใหม่)	
102	อ.	B-041-102-L	ขออนุญาตผลิตอาหารเป็นการเฉพาะคราว แบบ อ.11	
103	อ.	B-041-103-L	การขออนุญาตผลิตอาหารหรือส่งออกซึ่งอาหาร เพื่อเป็นตัวอย่างสำหรับการขึ้นทะเบียนตำรับอาหาร หรือเพื่อพิจารณาในการสั่งซื้อ (แบบ อ.15)	
104	อ.	C-021-104-E	การอนุญาตโฆษณาอาหาร ยื่นการขออนุญาตโฆษณาอาหาร (ขอ.1)	

กระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ

หน่วยงาน : กองอาหาร

ลำดับ	หน่วยงาน	รหัสกระบวนการงาน	ชื่อกระบวนการงาน	หมายเหตุ
105	อ.	C-031-105-L	การขอต่ออายุใบอนุญาตผลิตอาหาร แบบ อ.3	
106	อ.	C-031-106-L	การขอต่ออายุใบอนุญาตนำเข้าหรือส่งอาหารเข้ามาในราชอาณาจักร แบบ อ.8	
107	อ.	C-041-107-L	การขอแก้ไขรายละเอียดการอนุญาตสถานที่ผลิตอาหาร ยื่นการขอย้ายที่ตั้งสถานที่ผลิตหรือสถานที่เก็บอาหาร กรณีเข้าข่ายโรงงาน (อ.5)	
108	อ.	C-041-108-L	การขอแก้ไขรายละเอียดการอนุญาตสถานที่ผลิตอาหาร ยื่นการขอเปลี่ยนแปลงรายการในใบอนุญาตผลิต แบบ ส.4 (กรณีไม่ต้องตรวจสอบสถานที่ผลิต)	
109	อ.	C-041-109-L	การขอแก้ไขรายละเอียดการอนุญาตสถานที่ผลิตอาหาร ยื่นการขอเปลี่ยนแปลงรายการในใบอนุญาตผลิต แบบ ส.4 (กรณีต้องตรวจสอบสถานที่ผลิต)	
110	อ.	C-041-110-L	การขอแก้ไขการขอรับเลขสถานที่ผลิตที่ไม่เข้าข่ายโรงงาน แบบ สบ.2 (กรณีไม่ต้องตรวจสอบสถานที่ผลิต)	
111	อ.	C-041-111-L	การขอแก้ไขการขอรับเลขสถานที่ผลิตที่ไม่เข้าข่ายโรงงาน แบบ สบ.2 (กรณีต้องตรวจสอบสถานที่ผลิต)	
112	อ.	C-042-112-L	การขอแก้ไขรายละเอียดการอนุญาตนำเข้าหรือส่งอาหารเข้ามาในราชอาณาจักร ยื่นการขอเปลี่ยนแปลงรายการในใบอนุญาตนำเข้าหรือส่งอาหารเข้ามาในราชอาณาจักร แบบ ส.5	
113	อ.	C-042-113-L	การขอแก้ไขรายละเอียดการอนุญาตสถานที่นำเข้าหรือส่งอาหารเข้ามาในราชอาณาจักร ยื่นการขอย้ายที่ตั้งสถานที่นำเข้าหรือส่งอาหารเข้ามาในราชอาณาจักรหรือสถานที่เก็บอาหาร (อ.10)	
114	อ.	C-043-114-L	การขอแก้ไขรายการที่ได้รับอนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารเสริมสำหรับทารกและเด็กเล็กแล้ว (อ.19)	
115	อ.	C-043-115-L	ขอแก้ไขตามบัญชีหมายเลข 4 ของระเบียบสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาว่าด้วยเรื่อง การดำเนินการเกี่ยวกับเลขสารบบอาหาร(ฉบับที่ 2) พ.ศ. 2559 ผลิตภัณฑ์อาหารเสริมสำหรับทารกและเด็กเล็ก (อ.19)	
116	อ.	C-043-116-L	การขอแก้ไขรายการที่ได้รับอนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารสำหรับผู้ที่ต้องการควบคุมน้ำหนัก (อ.19)	

กระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ

หน่วยงาน : กองอาหาร

ลำดับ	หน่วยงาน	รหัสกระบวนการงาน	ชื่อกระบวนการงาน	หมายเหตุ
117	อ.	C-043-117-L	ขอแก้ไขตามบัญชีหมายเลข 4 ของระเบียบสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยารว่าด้วยเรื่อง การดำเนินการเกี่ยวกับเลขสารบบอาหาร(ฉบับที่ 2) พ.ศ. 2559 ผลิตภัณฑ์อาหารสำหรับผู้ที่ต้องการควบคุมน้ำหนัก (อ.19)	
118	อ.	C-043-118-L	การขอแก้ไขรายการที่ได้รับอนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารที่มีวัตถุประสงค์พิเศษ (อ.19)	
119	อ.	C-043-119-L	ขอแก้ไขตามบัญชีหมายเลข 4 ของระเบียบสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยารว่าด้วยเรื่อง การดำเนินการเกี่ยวกับเลขสารบบอาหาร(ฉบับที่ 2) พ.ศ. 2559 ผลิตภัณฑ์อาหารที่มีวัตถุประสงค์พิเศษ (อ.19)	
120	อ.	C-043-120-L	การขอแก้ไขรายการที่ได้รับอนุญาตผลิตภัณฑ์นมดัดแปลงสำหรับทารกและนมดัดแปลงสูตรต่อเนื่องสำหรับทารกและเด็กเล็ก (อ.19)	
121	อ.	C-043-121-L	ขอแก้ไขตามบัญชีหมายเลข 4 ของระเบียบสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยารว่าด้วยเรื่อง การดำเนินการเกี่ยวกับเลขสารบบอาหาร(ฉบับที่ 2) พ.ศ. 2559 ผลิตภัณฑ์นมดัดแปลงสำหรับทารกและนมดัดแปลงสูตรต่อเนื่องสำหรับทารกและเด็กเล็ก (อ.19)	
122	อ.	C-043-122-L	การขอแก้ไขรายการที่ได้รับอนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารทารกและอาหารสูตรต่อเนื่องสำหรับทารกและเด็กเล็ก (อ.19)	
123	อ.	C-043-123-L	ขอแก้ไขตามบัญชีหมายเลข 4 ของระเบียบสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยารว่าด้วยเรื่อง การดำเนินการเกี่ยวกับเลขสารบบอาหาร(ฉบับที่ 2) พ.ศ. 2559 ผลิตภัณฑ์อาหารทารกและอาหารสูตรต่อเนื่องสำหรับทารกและเด็กเล็ก (อ.19)	
124	อ.	C-043-124-L	การขอแก้ไขรายการที่ได้รับอนุญาตผลิตภัณฑ์วัตถุเจือปนอาหาร (อ.19)	
125	อ.	C-043-125-L	ขอแก้ไขตามบัญชีหมายเลข 4 ของระเบียบสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยารว่าด้วยเรื่อง การดำเนินการเกี่ยวกับเลขสารบบอาหาร (ฉบับที่ 2) พ.ศ. 2559 ผลิตภัณฑ์วัตถุเจือปนอาหาร (อ.19)	

กระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ

หน่วยงาน : กองอาหาร

ลำดับ	หน่วยงาน	รหัสกระบวนการงาน	ชื่อกระบวนการงาน	หมายเหตุ
126	อ.	C-043-126-L	การขอแก้ไขรายการที่ได้รับอนุญาตผลิตภัณฑ์ประเภทวัตถุที่ใช้รักษาคุณภาพของอาหาร (อ.19)	
127	อ.	C-043-127-L	ขอแก้ไขตามบัญชีหมายเลข 4 ของระเบียบสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาว่าด้วยเรื่อง การดำเนินการเกี่ยวกับเลขสารบบอาหาร(ฉบับที่ 2) พ.ศ. 2559 ผลิตภัณฑ์ประเภทวัตถุที่ใช้รักษาคุณภาพของอาหาร (อ.19)	
128	อ.	C-043-128-L	การขอแก้ไขรายการที่ได้รับอนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารสำหรับผู้ที่ต้องการควบคุมน้ำหนัก (เฉพาะวัตถุให้ความหวานแทนน้ำตาล) (อ.19)	
129	อ.	C-043-129-L	ขอแก้ไขตามบัญชีหมายเลข 4 ของระเบียบสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาว่าด้วยเรื่อง การดำเนินการเกี่ยวกับเลขสารบบอาหาร(ฉบับที่ 2) พ.ศ. 2559 ผลิตภัณฑ์อาหารสำหรับผู้ที่ต้องการควบคุมน้ำหนัก (เฉพาะวัตถุให้ความหวานแทนน้ำตาล) (อ.19)	
130	อ.	C-044-130-L	การขอแก้ไขรายการที่ได้รับอนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารเสริมสำหรับทารกและเด็กเล็ก (สบ.4)	
131	อ.	C-044-131-L	ขอแก้ไขตามบัญชีหมายเลข 4 ของระเบียบสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาว่าด้วยเรื่อง การดำเนินการเกี่ยวกับเลขสารบบอาหาร(ฉบับที่ 2) พ.ศ. 2559 ผลิตภัณฑ์อาหารเสริมสำหรับทารกและเด็กเล็ก (สบ.4)	
132	อ.	C-044-132-L	การขอแก้ไขรายการที่ได้รับอนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารสำหรับผู้ที่ต้องการควบคุมน้ำหนัก (สบ.4)	
133	อ.	C-044-133-L	ขอแก้ไขตามบัญชีหมายเลข 4 ของระเบียบสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาว่าด้วยเรื่อง การดำเนินการเกี่ยวกับเลขสารบบอาหาร(ฉบับที่ 2) พ.ศ. 2559 ผลิตภัณฑ์อาหารสำหรับผู้ที่ต้องการควบคุมน้ำหนัก (สบ.4)	
134	อ.	C-044-134-L	การขอแก้ไขรายการที่ได้รับอนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารที่มีวัตถุประสงค์พิเศษ (สบ.4)	
135	อ.	C-044-135-L	ขอแก้ไขตามบัญชีหมายเลข 4 ของระเบียบสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาว่าด้วยเรื่อง การดำเนินการเกี่ยวกับเลขสารบบอาหาร(ฉบับที่ 2) พ.ศ. 2559 ผลิตภัณฑ์อาหารที่มีวัตถุประสงค์พิเศษ (สบ.4)	

กระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ

หน่วยงาน : กองอาหาร

ลำดับ	หน่วยงาน	รหัสกระบวนการ	ชื่อกระบวนการ	หมายเหตุ
136	อ.	C-044-136-L	การขอแก้ไขรายการที่ได้รับอนุญาตผลิตภัณฑ์นมดัดแปลงสำหรับทารกและนมดัดแปลงสูตรต่อเนื่องสำหรับทารกและเด็กเล็ก (สบ.4)	
137	อ.	C-044-137-L	ขอแก้ไขตามบัญชีหมายเลข 4 ของระเบียบสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาว่าด้วยเรื่อง การดำเนินการเกี่ยวกับเลขสารบบอาหาร(ฉบับที่ 2) พ.ศ. 2559 ผลิตภัณฑ์นมดัดแปลงสำหรับทารกและนมดัดแปลงสูตรต่อเนื่องสำหรับทารกและเด็กเล็ก (สบ.4)	
138	อ.	C-044-138-L	การขอแก้ไขรายการที่ได้รับอนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารทารกและอาหารสูตรต่อเนื่องสำหรับทารกและเด็กเล็ก (สบ.4)	
139	อ.	C-044-139-L	ขอแก้ไขตามบัญชีหมายเลข 4 ของระเบียบสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาว่าด้วยเรื่อง การดำเนินการเกี่ยวกับเลขสารบบอาหาร (ฉบับที่ 2) พ.ศ. 2559 ผลิตภัณฑ์อาหารทารกและอาหารสูตรต่อเนื่องสำหรับทารกและเด็กเล็ก (สบ.4)	
140	อ.	C-044-140-L	การขอแก้ไขรายการที่ได้รับอนุญาตผลิตภัณฑ์ประเภทวัตถุเจือปนอาหาร (สบ.4)	
141	อ.	C-044-141-L	ขอแก้ไขตามบัญชีหมายเลข 4 ของระเบียบสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาว่าด้วยเรื่อง การดำเนินการเกี่ยวกับเลขสารบบอาหาร(ฉบับที่ 2) พ.ศ. 2559 ผลิตภัณฑ์ประเภทวัตถุเจือปนอาหาร (สบ.4)	
142	อ.	C-044-142-L	การขอแก้ไขรายการที่ได้รับอนุญาตผลิตภัณฑ์ประเภทวัตถุที่ใช้รักษาคุณภาพของอาหาร (สบ.4)	
143	อ.	C-044-143-L	ขอแก้ไขตามบัญชีหมายเลข 4 ของระเบียบสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาว่าด้วยเรื่อง การดำเนินการเกี่ยวกับเลขสารบบอาหาร(ฉบับที่ 2) พ.ศ. 2559 ผลิตภัณฑ์ประเภทวัตถุที่ใช้รักษาคุณภาพของอาหาร (สบ.4)	
144	อ.	C-044-144-L	การขอแก้ไขรายการที่ได้รับอนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารสำหรับผู้ที่ต้องการควบคุมน้ำหนัก (เฉพาะวัตถุให้ความหวานแทนน้ำตาล) (สบ.4)	

กระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ

หน่วยงาน : กองอาหาร

ลำดับ	หน่วยงาน	รหัสกระบวนการงาน	ชื่อกระบวนการงาน	หมายเหตุ
145	อ.	C-044-145-L	ขอแก้ไขตามบัญชีหมายเลข 4 ของระเบียบสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาว่าด้วยเรื่อง การดำเนินการเกี่ยวกับเลขสารบบอาหาร(ฉบับที่ 2) พ.ศ. 2559 ผลิตภัณฑ์อาหารสำหรับผู้ที่ต้องการควบคุมน้ำหนัก (เฉพาะวัตถุให้ความหวานแทนน้ำตาล) (สบ.4)	
146	อ.	C-044-146-E	การขอแก้ไขรายการที่ได้รับอนุญาตผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร (สบ.4)	
147	อ.	C-044-147-E	ขอแก้ไขตามบัญชีหมายเลข 4 ของระเบียบสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาว่าด้วยเรื่อง การดำเนินการเกี่ยวกับเลขสารบบอาหาร (ฉบับที่ 2) พ.ศ. 2559 ผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร (สบ.4)	
148	อ.	C-045-148-E	การขอแก้ไขรายการผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร (สบ.6) ผลิต	
149	อ.	C-045-149-E	การขอแก้ไขรายการผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร (สบ.6) นำเข้า	
150	อ.	C-045-150-E	การขอแก้ไขรายการผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร (สบ.6) ส่งออก	
151	อ.	C-045-151-E	การขอแก้ไขรายการผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร (สบ.6) อ้างอิงสูตร	
152	อ.	C-045-152-E	การขอแก้ไขรายการผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร (สบ.6) แบ่งบรรจุ	
153	อ.	C-045-153-L	การขอแก้ไขรายการผลิตภัณฑ์อาหาร ได้แก่ นมโค, นมปรุงแต่ง, นมเปรี้ยว, ผลิตภัณฑ์ของนม, ไอศกรีม, เครื่องดื่มในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท, อาหารในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท, กาแฟปรุงสำเร็จ, กาแฟผสม และเครื่องดื่มเกลือแร่ (สบ.6) ผลิต	
154	อ.	C-045-154-L	การขอแก้ไขรายการผลิตภัณฑ์อาหาร ได้แก่ นมโค, นมปรุงแต่ง, นมเปรี้ยว, ผลิตภัณฑ์ของนม, ไอศกรีม, เครื่องดื่มในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท, อาหารในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท, กาแฟปรุงสำเร็จ, กาแฟผสม และเครื่องดื่มเกลือแร่ (สบ.6) นำเข้า	

กระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ

หน่วยงาน : กองอาหาร

ลำดับ	หน่วยงาน	รหัสกระบวนการ	ชื่อกระบวนการ	หมายเหตุ
155	อ.	C-045-155-L	การขอแก้ไขรายการผลิตภัณฑ์อาหาร ได้แก่ นมโค, นมปรุงแต่ง, นมเปรี้ยว, ผลิตภัณฑ์ของนม, ไอศกรีม, เครื่องดื่มในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท, อาหารในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท, กาแฟปรุงสำเร็จ, กาแฟผสม และเครื่องดื่มเกลือแร่ (สบ.6) ส่งออก	
156	อ.	C-045-156-L	การขอแก้ไขรายการผลิตภัณฑ์อาหาร ได้แก่ นมโค, นมปรุงแต่ง, นมเปรี้ยว, ผลิตภัณฑ์ของนม, ไอศกรีม, เครื่องดื่มในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท, อาหารในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท, กาแฟปรุงสำเร็จ, กาแฟผสม และเครื่องดื่มเกลือแร่ (สบ.6) อ่างอิงสูตร	
157	อ.	C-045-157-L	การขอแก้ไขรายการผลิตภัณฑ์อาหาร ได้แก่ นมโค, นมปรุงแต่ง, นมเปรี้ยว, ผลิตภัณฑ์ของนม, ไอศกรีม, เครื่องดื่มในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท, อาหารในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท, กาแฟปรุงสำเร็จ, กาแฟผสม และเครื่องดื่มเกลือแร่ (สบ.6) แบ่งบรรจุ	
158	อ.	C-045-158-E	การขอแก้ไขรายการผลิตภัณฑ์อาหารความเสี่ยงต่ำที่ไม่แจ้งสูตร (สบ.8) ผลิต	
159	อ.	C-045-159-E	การขอแก้ไขรายการผลิตภัณฑ์อาหารความเสี่ยงต่ำที่ไม่แจ้งสูตร (สบ.8) นำเข้า	
160	อ.	C-045-160-E	การขอแก้ไขรายการผลิตภัณฑ์อาหารความเสี่ยงต่ำที่ไม่แจ้งสูตร (สบ.8) ส่งออก	
161	อ.	C-045-161-E	การขอแก้ไขรายการผลิตภัณฑ์อาหารความเสี่ยงต่ำที่ไม่แจ้งสูตร (สบ.8) อ่างอิงสูตร	
162	อ.	C-045-162-E	การขอแก้ไขรายการผลิตภัณฑ์อาหารความเสี่ยงต่ำที่ไม่แจ้งสูตร (สบ.8) แบ่งบรรจุ	
163	อ.	C-051-163-E	การขอหนังสือรับรองสถานที่ผลิตอาหาร (Certificate of Manufacture)	
164	อ.	C-051-164-E	การขอหนังสือรับรองผลิตภัณฑ์อาหาร (Certificate of Free Sale)	
165	อ.	C-051-165-E	การขอหนังสือรับรองผลิตภัณฑ์และสูตรส่วนประกอบ (Certificate of Ingredient)	
166	อ.	C-061-166-L	การขอใบแทนใบอนุญาตผลิตอาหาร แบบ อ.4	

กระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ

หน่วยงาน : กองอาหาร

ลำดับ	หน่วยงาน	รหัสกระบวนการงาน	ชื่อกระบวนการงาน	หมายเหตุ
167	อ.	C-061-167-L	การขอใบแทนใบอนุญาตนำเข้าหรือส่งอาหารเข้ามาในราชอาณาจักร แบบ อ.9	
168	อ.	C-101-168-L	หนังสือขอชี้แจงเพิ่มผลากเพื่อการส่งออก	
169	อ.	D-011-169-M	การพิจารณา การวินิจฉัย การรับรอง การขอความเห็นชอบ การตอบข้อหารือ หรือบริการข้อมูล โดยตอบเป็นหนังสือ เป็นเรื่องง่าย และไม่ซับซ้อน	
170	อ.	D-011-170-M	การพิจารณา การวินิจฉัย การรับรอง การขอความเห็นชอบ การตอบข้อหารือ หรือบริการข้อมูล โดยตอบเป็นหนังสือ เป็นเรื่องยาก และซับซ้อน	
171	อ.		การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารเสริมสำหรับทารกและเด็กเล็ก สบ.3 นำเข้า	หมายเหตุ กระบวนการที่เพิ่มเติม
172	อ.		การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารสำหรับผู้ที่ต้องการควบคุมน้ำหนัก สบ.3 นำเข้า	หมายเหตุ กระบวนการที่เพิ่มเติม
173	อ.		การขออนุญาตผลิตภัณฑ์นมดัดแปลงสำหรับทารกและนมดัดแปลงสูตรต่อเนื่องสำหรับทารกและเด็กเล็ก สบ.3 นำเข้า	หมายเหตุ กระบวนการที่เพิ่มเติม
174	อ.		การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารทารกและอาหารสูตรต่อเนื่องสำหรับทารกและเด็กเล็ก สบ.3 นำเข้า	หมายเหตุ กระบวนการที่เพิ่มเติม
175	อ.		การขออนุญาตผลิตภัณฑ์ประเภทวัตถุเจือปนอาหาร สบ.3 นำเข้า	หมายเหตุ กระบวนการที่เพิ่มเติม
176	อ.		การขออนุญาตผลิตภัณฑ์ประเภทวัตถุที่ใช้รักษาคุณภาพของอาหาร สบ.3 นำเข้า	หมายเหตุ กระบวนการที่เพิ่มเติม
177	อ.		การขออนุญาตผลิตภัณฑ์อาหารสำหรับผู้ที่ต้องการควบคุมน้ำหนัก (เฉพาะวัตถุให้ความหวานแทนน้ำตาล) สบ.3 นำเข้า	หมายเหตุ กระบวนการที่เพิ่มเติม
178	อ.		การขออนุญาตผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร สบ.3 ส่งออก	หมายเหตุ กระบวนการที่เพิ่มเติม

กระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ

หน่วยงาน : กองด้านอาหารและยา

ลำดับ	หน่วยงาน	รหัสกระบวนการ	ชื่อกระบวนการ	หมายเหตุ
1	ด.	A-033-001-L	การขอนำเข้าซึ่งอาหารเพื่อเป็นตัวอย่างสำหรับขึ้นทะเบียนตำรับอาหารหรือเพื่อพิจารณาในการสั่งซื้อ (อ.16)	
2	ด.	A-033-002-EPL	การขอนำเข้าหรือส่งอาหารเข้ามาในราชอาณาจักรเป็นการเฉพาะคราว (อ.12) เพื่อจำหน่ายในร้านค้าเขตปลอดอากร	
3	ด.	A-033-003-EPL	การขอนำเข้าหรือส่งอาหารเข้ามาในราชอาณาจักรเป็นการเฉพาะคราว (อ.12) เพื่อแสดงสินค้าของเอกชน นิติบุคคล และองค์กรต่างๆ	
4	ด.	A-033-004-EPL	การขอนำเข้าหรือส่งอาหารเข้ามาในราชอาณาจักรเป็นการเฉพาะคราว (อ.12) เพื่อจำหน่ายเป็นสาธารณกุศลโดยสถานทูต	
5	ด.	A-033-005-EPL	การขอนำเข้าหรือส่งอาหารเข้ามาในราชอาณาจักรเป็นการเฉพาะคราว (อ.12) เพื่อใช้ประกอบการผลิตสำหรับการส่งออกโดยผู้ผลิต	
6	ด.	A-033-006-EPL	การขอนำเข้าหรือส่งอาหารเข้ามาในราชอาณาจักรเป็นการเฉพาะคราว (อ.12) เพื่อศึกษาวิจัยทางวิชาการ	
7	ด.	A-033-007-EPL	การขอนำเข้าหรือส่งอาหารเข้ามาในราชอาณาจักรเป็นการเฉพาะคราว (อ.12) เพื่อให้บริการบนสายการบิน จำหน่ายบนเครื่องบิน	
8	ด.	A-033-008-EPL	การขอนำเข้าหรือส่งอาหารเข้ามาในราชอาณาจักรเป็นการเฉพาะคราว (อ.12) เพื่อเก็บรักษาในเขตปลอดอากร คลังสินค้าทัณฑ์บน เขตประกอบการค้าเสรี	
9	ด.	A-033-009-M	การขอนำเข้าเครื่องมือแพทย์เพื่อใช้เฉพาะตัว	
10	ด.	A-033-010-LM	การขอนำเข้าเครื่องมือแพทย์เพื่อศึกษา วิเคราะห์หรือทดสอบคุณภาพและมาตรฐาน	

กระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ

หน่วยงาน : กองด้านอาหารและยา

ลำดับ	หน่วยงาน	รหัสกระบวนการ	ชื่อกระบวนการ	หมายเหตุ
11	ด.	A-033-011-M	การขอนำเข้าวัตถุดิบทรายที่ใช้ในบ้านเรือนหรือทางสาธารณสุข เพื่อใช้สอยส่วนบุคคล หรือใช้เพื่อวัตถุประสงค์เฉพาะเป็นครั้งคราว	
12	ด.	A-033-012-M	การขอนำเข้าวัตถุดิบทรายที่ใช้ในบ้านเรือนหรือทางสาธารณสุข เพื่อการแสดงนิทรรศการ	
13	ด.	A-033-013-M	การขอนำเข้าวัตถุดิบทรายที่ใช้ในบ้านเรือนหรือทางสาธารณสุข เพื่อการศึกษาของ สถาบันการศึกษา หรือเพื่อใช้ในงานศึกษาวิจัย	
14	ด.	A-033-014-M	การขอนำเข้าวัตถุดิบทรายที่ใช้ในบ้านเรือนหรือทางสาธารณสุข เพื่อใช้โดยหน่วยงานที่ ต้องปฏิบัติตามมาตรฐานสากลของการใช้วัตถุดิบทราย	
15	ด.	A-033-015-M	การขอนำเข้าวัตถุดิบทรายที่ใช้ในบ้านเรือนหรือทางสาธารณสุข เพื่อส่งให้กระทรวง ทบวง กรมราชการส่วนท้องถิ่น รัฐวิสาหกิจองค์การของรัฐ สภากาชาดไทย คณะกรรมการกาชาดระหว่างประเทศ องค์การระหว่างประเทศตามกฎหมายว่าด้วยการ คัดค้าน การดำเนินงานของสหประชาชาติและทบวงการชำนัญพิเศษในประเทศไทย	

กระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ

หน่วยงาน : กองควบคุมเครื่องมือแพทย์

ลำดับ	หน่วยงาน	รหัสกระบวนการ	ชื่อกระบวนการ	หมายเหตุ
1	พ.	A-011-001-P	การวินิจฉัยผลิตภัณฑ์เครื่องมือแพทย์ กรณีไม่ส่งผู้เชี่ยวชาญ คณะทำงาน หรือ คณะอนุกรรมการ	
2	พ.	A-011-002-P	การวินิจฉัยผลิตภัณฑ์เครื่องมือแพทย์ กรณีส่งผู้เชี่ยวชาญ คณะทำงาน หรือ คณะอนุกรรมการ	
3	พ.	A-021-003-M	การนำเข้าเครื่องมือแพทย์เพื่อการวิจัยทางคลินิก ซึ่งได้รับการยกเว้นตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข (ฉบับที่ 34) พ.ศ. 2549	
4	พ.	A-033-004-M	การนำเข้าเครื่องมือแพทย์เพื่อการวิจัย หรือเพื่อการวิเคราะห์ หรือเพื่อการทดสอบคุณภาพมาตรฐาน ซึ่งได้รับการยกเว้นตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข (ฉบับที่ 34) พ.ศ. 2549	
5	พ.	A-032-005-M	การผลิตหรือนำเข้าเครื่องมือแพทย์ในปริมาณเท่าที่จำเป็นเพื่อจัดนิทรรศการหรือเพื่อใช้ในการศึกษา วิจัยซึ่งได้รับการยกเว้นไม่ต้องขอรับใบอนุญาตหรือขอใบรับแจ้งรายการละเอียด กรณีไม่ส่งผู้เชี่ยวชาญ คณะทำงานหรือคณะอนุกรรมการ	
6	พ.	A-032-006-M	การผลิตหรือนำเข้าเครื่องมือแพทย์ในปริมาณเท่าที่จำเป็นเพื่อจัดนิทรรศการหรือเพื่อใช้ในการศึกษา วิจัยซึ่งได้รับการยกเว้นไม่ต้องขอรับใบอนุญาตหรือขอใบรับแจ้งรายการละเอียด กรณีส่งผู้เชี่ยวชาญ คณะทำงานหรือคณะอนุกรรมการ	
7	พ.	A-033-007-M	การผลิตหรือนำเข้าเครื่องมือแพทย์ในปริมาณเท่าที่จำเป็น เพื่อเป็นตัวอย่างในการขอใบอนุญาตหรือแจ้งรายการละเอียด ซึ่งได้รับการยกเว้นไม่ต้องขอรับใบอนุญาต หรือขอใบรับแจ้งรายการละเอียด กรณีไม่ส่งผู้เชี่ยวชาญ คณะทำงาน หรือคณะอนุกรรมการ	

กระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ

หน่วยงาน : กองควบคุมเครื่องมือแพทย์

ลำดับ	หน่วยงาน	รหัสกระบวนการ	ชื่อกระบวนการ	หมายเหตุ
8	พ.	A-033-008-M	การผลิตหรือนำเข้าเครื่องมือแพทย์ในปริมาณเท่าที่จำเป็น เพื่อเป็นตัวอย่างในการขอ อนุญาตหรือแจ้งรายการละเอียด ซึ่งได้รับการยกเว้นไม่ต้องขอรับใบอนุญาต หรือขอใบ รับแจ้งรายการละเอียด กรณีส่งผู้เชี่ยวชาญ คณะทำงาน หรือคณะอนุกรรมการ	
9	พ.	A-033-009-M	การผลิตเครื่องมือแพทย์ในปริมาณเท่าที่จำเป็น เพื่อเป็นตัวอย่างในการส่งออกซึ่งได้รับ การยกเว้นไม่ต้องขอรับใบอนุญาต หรือขอใบรับแจ้งรายการละเอียด กรณีไม่ส่ง ผู้เชี่ยวชาญ คณะทำงาน หรือคณะอนุกรรมการ	
10	พ.	A-033-010-M	การผลิตเครื่องมือแพทย์ในปริมาณเท่าที่จำเป็น เพื่อเป็นตัวอย่างในการส่งออกซึ่งได้รับ การยกเว้นไม่ต้องขอรับใบอนุญาต หรือขอใบรับแจ้งรายการละเอียด กรณีส่งผู้เชี่ยวชาญ คณะทำงาน หรือคณะอนุกรรมการ	
11	พ.	A-033-011-M	การนำเข้าเครื่องมือแพทย์ที่ใช้เป็นส่วนประกอบ ส่วนควบ อุปกรณ์หรือชิ้นส่วนในการ ผลิตเครื่องมือแพทย์หรือใช้ประกอบในการผลิตยาโดยผู้รับอนุญาตผลิตยาในประเทศ ซึ่ง ได้รับการยกเว้นตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข (ฉบับที่ 34) พ.ศ. 2549	
12	พ.	A-033-012-M	การนำเข้าเครื่องมือแพทย์สำหรับผลิตเพื่อการส่งออก ซึ่งได้รับการยกเว้นตามประกาศ กระทรวงสาธารณสุข (ฉบับที่ 34) พ.ศ. 2549	
13	พ.	A-031-013-M	การนำเข้าเครื่องมือแพทย์เพื่อบริจาคให้แก่หน่วยงานของรัฐที่มีหน้าที่ป้องกัน ชันสูตร บำบัดโรค หรือฟื้นฟูสมรรถภาพ หรือให้แก่สภากาชาดไทย หรือองค์กรสาธารณกุศลอื่น ที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาเห็นชอบ ซึ่งได้รับการยกเว้นตามประกาศ กระทรวงสาธารณสุข (ฉบับที่ 34) พ.ศ. 2549	

กระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ

หน่วยงาน : กองควบคุมเครื่องมือแพทย์

ลำดับ	หน่วยงาน	รหัสกระบวนการ	ชื่อกระบวนการ	หมายเหตุ
14	พ.	B-012-014-P	การขออนุญาตผลิตและการขออนุญาตนำเข้าเครื่องมือแพทย์ ตามพระราชบัญญัติเครื่องมือแพทย์ พ.ศ. 2551 กรณีไม่ส่งผู้เชี่ยวชาญ คณะทำงาน หรือคณะอนุกรรมการ	
15	พ.	B-012-015-P	การขออนุญาตผลิตและการขออนุญาตนำเข้าเครื่องมือแพทย์ ตามพระราชบัญญัติเครื่องมือแพทย์ พ.ศ. 2551 กรณีส่งผู้เชี่ยวชาญ คณะทำงาน หรือ คณะอนุกรรมการ	
16	พ.	B-012-016-P	การขออนุญาตผลิตและการขออนุญาตนำเข้าเครื่องมือแพทย์ ตามพระราชบัญญัติเครื่องมือแพทย์ พ.ศ. 2551 กรณีเครื่องมือแพทย์ใหม่	
17	พ.	B-012-017-P	การขอแจ้งรายการละเอียดผลิตและแจ้งรายการละเอียดนำเข้าเครื่องมือแพทย์ตามพระราชบัญญัติเครื่องมือแพทย์ พ.ศ. 2551 กรณีไม่ส่งผู้เชี่ยวชาญ คณะทำงาน หรือคณะอนุกรรมการ	
18	พ.	B-012-018-P	การขอแจ้งรายการละเอียดผลิตและแจ้งรายการละเอียดนำเข้าเครื่องมือแพทย์ตามพระราชบัญญัติเครื่องมือแพทย์ พ.ศ. 2551 กรณีส่งผู้เชี่ยวชาญ คณะทำงาน หรือคณะอนุกรรมการ	
19	พ.	B-012-019-P	การขอแจ้งรายการละเอียดผลิตและแจ้งรายการละเอียดนำเข้าเครื่องมือแพทย์ตามพระราชบัญญัติเครื่องมือแพทย์ พ.ศ. 2551 กรณีเครื่องมือแพทย์ใหม่	
20	พ.	B-012-020-P	การขออนุญาตผลิตเครื่องมือแพทย์เพื่อการส่งออก ตามมาตรา 34 แห่งพระราชบัญญัติเครื่องมือแพทย์ พ.ศ. 2551	
21	พ.	B-012-021-P	การขอหนังสือรับรองประกอบการนำเข้าเครื่องมือแพทย์ กรณีเครื่องมือแพทย์มี 1 รายการ	

กระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ

หน่วยงาน : กองควบคุมเครื่องมือแพทย์

ลำดับ	หน่วยงาน	รหัสกระบวนการ	ชื่อกระบวนการ	หมายเหตุ
22	พ.	B-012-022-P	การขอหนังสือรับรองประกอบการนำเข้าเครื่องมือแพทย์ กรณีเครื่องมือแพทย์ มากกว่า 1 รายการ แต่ไม่เกิน 100 รายการ	
23	พ.	B-012-023-P	การขอหนังสือรับรองประกอบการนำเข้าเครื่องมือแพทย์ กรณีเครื่องมือแพทย์ มากกว่า 100 รายการ	
24	พ.	B-021-024-P	การขอจดทะเบียนสถานประกอบการผลิตเครื่องมือแพทย์ กรณีต้องตรวจสอบสถานที่ใน กรุงเทพฯ และเขตปริมณฑล	
25	พ.	B-021-025-P	การขอจดทะเบียนสถานประกอบการผลิตเครื่องมือแพทย์ กรณีต้องตรวจสอบสถานที่ใน ต่างจังหวัด	
26	พ.	B-022-026-P	การขอจดทะเบียนสถานประกอบการนำเข้าเครื่องมือแพทย์ กรณีไม่ต้องตรวจสอบสถานที่	
27	พ.	B-023-027-P	การขออนุญาตขายเครื่องมือแพทย์	
28	พ.	C-021-028-P	การขออนุญาตโฆษณาเครื่องมือแพทย์ กรณีไม่ส่งผู้เชี่ยวชาญ คณะทำงาน หรือ คณะอนุกรรมการ	
29	พ.	C-021-029-P	การขออนุญาตโฆษณาเครื่องมือแพทย์ กรณีส่งผู้เชี่ยวชาญ คณะทำงาน หรือ คณะอนุกรรมการ	
30	พ.	C-031-030-P	การขอต่ออายุใบจดทะเบียนสถานประกอบการผลิตหรือนำเข้าเครื่องมือแพทย์	
31	พ.	C-031-031-P	การขอต่ออายุใบอนุญาตผลิตและใบอนุญาตนำเข้าเครื่องมือแพทย์ ตามพระราชบัญญัติ เครื่องมือแพทย์ พ.ศ. 2551	
32	พ.	C-031-032-P	การขอต่ออายุใบรับแจ้งรายการละเอียดผลิตและใบรับแจ้งรายการละเอียดนำเข้า เครื่องมือแพทย์ ตามพระราชบัญญัติเครื่องมือแพทย์ พ.ศ. 2551	

กระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ

หน่วยงาน : กองควบคุมเครื่องมือแพทย์

ลำดับ	หน่วยงาน	รหัสกระบวนการ	ชื่อกระบวนการ	หมายเหตุ
33	พ.	C-031-033-P	การขอต่ออายุใบอนุญาตขายเครื่องมือแพทย์	
34	พ.	C-041-034-P	การขอย้าย/เปลี่ยนแปลงสถานประกอบการผลิตเครื่องมือแพทย์ กรณีต้องตรวจสอบสถานที่ในกรุงเทพฯ และเขตปริมณฑล	
35	พ.	C-041-035-P	การขอย้าย/เปลี่ยนแปลงสถานประกอบการผลิตเครื่องมือแพทย์ กรณีต้องตรวจสอบสถานที่ในต่างจังหวัด	
36	พ.	C-041-036-P	การขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในใบจดทะเบียนสถานประกอบการผลิตเครื่องมือแพทย์ (กรณีเปลี่ยนแปลง/เพิ่มเติมขอบข่าย) กรณีต้องตรวจสอบสถานที่ในกรุงเทพฯ และ	
37	พ.	C-041-037-P	การขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในใบจดทะเบียนสถานประกอบการผลิตเครื่องมือแพทย์ (กรณีเปลี่ยนแปลง/เพิ่มเติมขอบข่าย) กรณีต้องตรวจสอบสถานที่ในต่างจังหวัด	
38	พ.	C-042-038-P	การขอย้าย/เปลี่ยนแปลงสถานประกอบการนำเข้าเครื่องมือแพทย์ กรณีไม่ต้องตรวจสอบสถานที่	
39	พ.	C-042-039-P	การขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในใบจดทะเบียนสถานประกอบการผลิตหรือนำเข้าเครื่องมือแพทย์	
40	พ.	C-042-040-P	การขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในใบจดทะเบียนสถานประกอบการนำเข้าเครื่องมือแพทย์ (กรณีเปลี่ยนแปลง/เพิ่มเติมขอบข่าย)	
41	พ.	C-046-041-P	การขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการที่ได้รับอนุญาตในใบอนุญาตผลิต และใบอนุญาตนำเข้าเครื่องมือแพทย์ ตามพระราชบัญญัติเครื่องมือแพทย์ พ.ศ. 2551 กรณีไม่ส่งผู้เชี่ยวชาญคณะทำงาน หรือคณะอนุกรรมการ	

กระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ

หน่วยงาน : กองควบคุมเครื่องมือแพทย์

ลำดับ	หน่วยงาน	รหัสกระบวนการงาน	ชื่อกระบวนการงาน	หมายเหตุ
42	พ.	C-046-042-P	การขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการที่ได้รับอนุญาตในใบอนุญาตผลิต และใบอนุญาตนำเข้าเครื่องมือแพทย์ ตามพระราชบัญญัติเครื่องมือแพทย์ พ.ศ. 2551 กรณีส่งผู้เชี่ยวชาญ คณะทำงาน หรือคณะอนุกรรมการ	
43	พ.	C-046-043-P	การขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการละเอียดในใบรับแจ้งรายการละเอียดผลิตและใบรับแจ้งรายการละเอียดนำเข้าเครื่องมือแพทย์ ตามพระราชบัญญัติเครื่องมือแพทย์ พ.ศ. 2551 กรณีไม่ส่งผู้เชี่ยวชาญ คณะทำงาน หรือคณะอนุกรรมการ	
44	พ.	C-046-044-P	การขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการละเอียดในใบรับแจ้งรายการละเอียดผลิตและใบรับแจ้งรายการละเอียดนำเข้าเครื่องมือแพทย์ ตามพระราชบัญญัติเครื่องมือแพทย์ พ.ศ. 2551 กรณีส่งผู้เชี่ยวชาญ คณะทำงาน หรือคณะอนุกรรมการ	
45	พ.	C-046-045-P	การขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการที่ได้รับอนุญาตในหนังสือรับรองการผลิตเครื่องมือแพทย์เพื่อการส่งออก ตามมาตรา 34 แห่งพระราชบัญญัติเครื่องมือแพทย์ พ.ศ. 2551	
46	พ.	C-046-046-P	การขอเพิ่มเติมรายการเครื่องมือแพทย์และแก้ไขเปลี่ยนแปลงอื่น ๆ ในหนังสือรับรองประกอบการนำเข้าเครื่องมือแพทย์ กรณีเครื่องมือแพทย์มี 1 รายการ	
47	พ.	C-046-047-P	การขอเพิ่มเติมรายการเครื่องมือแพทย์และแก้ไขเปลี่ยนแปลงอื่น ๆ ในหนังสือรับรองประกอบการนำเข้าเครื่องมือแพทย์ กรณีเครื่องมือแพทย์มี 2 - 100 รายการ	
48	พ.	C-046-048-L	การขอเพิ่มเติมรายการเครื่องมือแพทย์และแก้ไขเปลี่ยนแปลงอื่น ๆ ในหนังสือรับรองประกอบการนำเข้าเครื่องมือแพทย์ กรณีเครื่องมือแพทย์มีมากกว่า 100 รายการ	

กระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ

หน่วยงาน : กองควบคุมเครื่องมือแพทย์

ลำดับ	หน่วยงาน	รหัสกระบวนการ	ชื่อกระบวนการ	หมายเหตุ
49	พ.	C-046-049-P	การขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายละเอียดในใบอนุญาตโฆษณาเครื่องมือแพทย์	
50	พ.	C-046-050-P	การขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในใบอนุญาตขายเครื่องมือแพทย์	
51	พ.	C-051-051-P	การขอย้ายหรือเปลี่ยนแปลงสถานที่ขายเครื่องมือแพทย์	
52	พ.	C-061-052-P	การขอหนังสือรับรองเพื่อการส่งออกเครื่องมือแพทย์	
53	พ.	C-061-053-P	การขอใบแทนใบจดทะเบียนสถานประกอบการผลิต หรือนำเข้าเครื่องมือแพทย์	
54	พ.	C-061-054-P	การขอใบแทนใบอนุญาตผลิตและนำเข้าเครื่องมือแพทย์	
55	พ.	C-061-055-P	การขอใบแทนใบรับแจ้งรายการละเอียดผลิตและนำเข้าเครื่องมือแพทย์	
56	พ.	C-061-056-P	การขอใบแทนหนังสือรับรองการผลิตเครื่องมือแพทย์เพื่อการส่งออกตามมาตรา 34 แห่งพระราชบัญญัติเครื่องมือแพทย์ พ.ศ. 2551	
57	พ.	C-061-057-P	การขอใบแทนหนังสือรับรองประกอบการนำเข้าเครื่องมือแพทย์	
58	พ.	C-061-058-P	การขอใบแทนใบอนุญาตโฆษณาเครื่องมือแพทย์	
59	พ.	C-061-059-P	การขอใบแทนใบอนุญาตขายเครื่องมือแพทย์	
60	พ.	C-094-060-M	การขอรับรองระบบคุณภาพการผลิตเครื่องมือแพทย์ (GMP)	
61	พ.	D-011-061-M	การให้คำปรึกษา	

กระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ

หน่วยงาน : กองควบคุมวัตถุเสพติด

ลำดับ	หน่วยงาน	รหัสกระบวนการ	ชื่อกระบวนการ	หมายเหตุ
1	ต.	A-011-001-M	งานวินิจฉัยผลิตภัณฑ์	
2	ต.	A-033-002-L	ขอรับใบอนุญาตเฉพาะคราวเพื่อนำเข้า/ส่งออก ซึ่งยาเสพติดหรือวัตถุออกฤทธิ์	
3	ต.	A-033-003-E	ขออนุญาตนำเข้า/ส่งออกซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 กรณีผู้พยานำติดตัวเข้าหรือออกนอกราชอาณาจักร	
4	ต.	A-061-004-L	ขอรับใบอนุญาตผลิต/นำเข้าตัวอย่างวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4	
5	ต.	B-012-005-L	คำขอขึ้นทะเบียนตำรับ ยส3/วจ 3,4 และหนังสือรับรองผลิตภัณฑ์ยส 2 / วจ 2 (กรณียาใหม่)	
6	ต.	B-012-006-L	คำขอหนังสือรับรองผลิตภัณฑ์ยส 2 / วจ 2 , คำขอขึ้นทะเบียนตำรับ วจ 3,4 (กรณีไม่ใช่ยาใหม่)	
7	ต.	B-012-007-L	คำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาเสพติดให้โทษในประเภท 3 (กรณีไม่ใช่ยาใหม่)	
8	ต.	B-021-008-EP	ขอรับใบอนุญาตผลิต/จำหน่าย ยส2 ,ครอบครอง ยส 1,2 , ผลิต/ขาย วจ 1,2 , ครอบครอง วจ 1,2,3,4	
9	ต.	B-021-009-P	ขอรับหนังสือสำคัญผลิต/จำหน่าย/นำเข้า/ครอบครอง/ส่งออกซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 (ที่ไม่ใช่ Hemp) และขอเพิ่มระหว่างปี(เพิ่มชนิด/เพิ่มปริมาณ)	
10	ต.	B-021-010-P	ขอรับหนังสือสำคัญผลิต/จำหน่าย/นำเข้า/ครอบครอง/ส่งออกซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 (Hemp) และขอเพิ่มระหว่างปี(เพิ่มชนิด/เพิ่มปริมาณ)	
11	ต.	B-022-011-P	ขอรับใบอนุญาตเฉพาะคราวเพื่อนำเข้ายาเสพติดให้โทษในประเภท 4	
12	ต.	B-024-012-P	ขอรับใบอนุญาตครอบครองยาเสพติดให้โทษในประเภท 4 ประจำปี (รายใหม่)	

กระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ

หน่วยงาน : กองควบคุมวัตถุเสพติด

ลำดับ	หน่วยงาน	รหัสกระบวนการ	ชื่อกระบวนการ	หมายเหตุ
13	ต.	B-024-013-P	ขอรับใบอนุญาตครอบครองยาเสพติดให้โทษในประเภท 4 ประจำปี (รายเดิม ขอต่อเนื่อง) และขอเพิ่มระหว่างปี (เพิ่มชนิด/เพิ่มปริมาณ)	
14	ต.	B-031-014-L	ขอรับใบแจ้งการนำเข้า/ส่งออกวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3,4	
15	ต.	B-031-015-P	ขอรับใบอนุญาตจำหน่าย/ครอบครองยาเสพติดให้โทษ ในประเภท 2 เกินปริมาณ	
16	ต.	B-031-016-M	ขออนุญาตนำเข้ายาเสพติดให้โทษในประเภท 3 ตำรับที่มี Codeine เป็นส่วนผสม/ขออนุญาตครอบครอง codeine เพื่อผลิต ยส 3	
17	ต.	B-031-017-M	ขออนุญาตนำเข้ายาเสพติดให้โทษในประเภท 3 ตำรับที่มี Codeine เป็นส่วนผสม/ขออนุญาตครอบครอง codeine เพื่อผลิต ยส 3 (เพิ่มเติม)	
18	ต.	C-021-018-EP	ขอรับใบอนุญาตโฆษณาเสพติด/วัตถุออกฤทธิ์	
19	ต.	C-031-019-P	คำขอต่ออายุหนังสือรับรองผลิตภัณฑ์ ยส 2 / วจ 2 และคำขอต่ออายุทะเบียนตำรับ วจ 3,4	
20	ต.	C-031-020-P	คำขอต่ออายุใบสำคัญการขึ้นทะเบียนยาเสพติดให้โทษในประเภท 3 (กรณีไม่ใช่ยาใหม่)	
21	ต.	C-031-021-E	ต่ออายุใบอนุญาตจำหน่าย ยส2 ,ครอบครอง ยส 2 , ขาย วจ 1,2 , ครอบครอง วจ 1,2,3,4	
22	ต.	C-041-022-P	แก้ไขใบอนุญาตผลิต/จำหน่าย ยส2 ,ครอบครอง ยส 1,2 , ผลิต/ขาย วจ 1,2 , ครอบครอง วจ 1,2,3,4	
23	ต.	C-043-023-L	แก้ไขทะเบียนตำรับและหนังสือรับรองผลิตภัณฑ์ (กรณีส่งผู้เชี่ยวชาญ)	
24	ต.	C-043-024-L	แก้ไขทะเบียนตำรับและหนังสือรับรองผลิตภัณฑ์ (กรณีไม่ส่งผู้เชี่ยวชาญ)	

กระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ

หน่วยงาน : กองควบคุมวัตถุเสพติด

ลำดับ	หน่วยงาน	รหัสกระบวนการ	ชื่อกระบวนการ	หมายเหตุ
25	ต.	C-046-025-P	แก้ไขใบอนุญาตหรือหนังสือสำคัญเกี่ยวกับยส 4 /ยส 5 (ที่ไม่ใช่การเพิ่มชนิด/เพิ่มปริมาณ)	
26	ต.	C-051-026-E	ขอรับ CPP, CFS, Translation	
27	ต.	C-051-027-P	คำขอหนังสือรับรองการนำเข้ากาเฟอีน	
28	ต.	C-061-028-EPM	ขอรับใบแทนใบอนุญาต/หนังสือสำคัญ/ทะเบียน/หนังสือรับรองผลิตภัณฑ์	
29	ต.	C-081-029-L	ยกเลิกใบอนุญาต/หนังสือสำคัญ/ทะเบียน/หนังสือรับรองผลิตภัณฑ์	

กระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ

หน่วยงาน : กลุ่มควบคุมเครื่องสำอาง

ลำดับ	หน่วยงาน	รหัสกระบวนการงาน	ชื่อกระบวนการงาน	หมายเหตุ
1	ส.	A-011-001-M	การขอให้พิจารณาวินิจฉัยประเภทผลิตภัณฑ์	
2	ส.	A-033-002-E	การขอหนังสืออนุญาตการนำเข้าหรือส่งเครื่องสำอางสำเร็จรูปเข้ามาในราชอาณาจักร ที่มีใช้เพื่อขายแบบเฉพาะครั้ง	
3	ส.	A-041-003-M	การประเมินเอกสารทางวิชาการของสารใหม่ที่ไม่เคยมีประวัติการใช้ในเครื่องสำอาง	
4	ส.	B-013-004-E	การยื่นคำขอจดทะเบียนเครื่องสำอาง	
5	ส.	B-013-006-M	การขอประทับตรารับรองหนังสือมอบอำนาจ	
6	ส.	C-045-007-P	การยื่นคำขอแก้ไขรายการในใบรับจดทะเบียน	
7	ส.	C-061-008-M	การยื่นคำขอใบแทนใบรับจดทะเบียน	
8	ส.	C-051-009-E	การยื่นคำขอหนังสือรับรองการขาย หนังสือรับรองการขายพร้อมแนบสูตร หนังสือ รับรองแหล่งกำเนิดผลิตภัณฑ์	
9	ส.	C-011-010-M	การยื่นคำขอความเห็นเกี่ยวกับฉลากเครื่องสำอาง	
10	ส.	C-111-011-M	การขอให้รับรองสำเนาหนังสือรับรอง GMP เครื่องสำอาง	
11	ส.		การขอหนังสือรับรองสถานที่ผลิตหรือนำเข้าเครื่องสำอาง	
12	ส.	C-031-005-E	การต่ออายุใบรับจดทะเบียนเครื่องสำอาง	
13	ส.	B-021-013-E	การขอผลการตรวจสอบสถานที่ผลิต หรือนำเข้า หรือเก็บรักษาเครื่องสำอาง เพื่อใช้ ประกอบการจดทะเบียนเครื่องสำอาง กรณีสถานที่ใหม่หรือย้ายสถานที่	

กระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ

หน่วยงาน : กลุ่มควบคุมเครื่องสำอาง

ลำดับ	หน่วยงาน	รหัสกระบวนการ	ชื่อกระบวนการ	หมายเหตุ
14	ส.	C-021-014-M	การยื่นคำขอความเห็นเกี่ยวกับโฆษณาเครื่องสำอาง	
15	ส.		การยื่นคำขอ GMP เครื่องสำอาง	
16	ส.	C-018-015-M	การขอยกเลิกใบรับจดทะเบียน	

กระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ

หน่วยงาน : กลุ่มควบคุมวัตถุอันตราย

ลำดับ	หน่วยงาน	รหัส กระบวนการ	ชื่อกระบวนการ	หมายเหตุ
1	วอ.	A-011-001-L	การขอหนังสือวินิจฉัยผลิตภัณฑ์วัตถุอันตรายที่อยู่ในความรับผิดชอบของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา	
2	วอ.	B-012-002-P	การขึ้นทะเบียนวัตถุอันตราย ประเภทผลิตภัณฑ์กำจัดแมลงและสัตว์แทะ กรณีที่สารสำคัญยังไม่เคยรับขึ้นทะเบียน (สารใหม่)	
3	วอ.	B-012-003-P	การขึ้นทะเบียนวัตถุอันตราย ประเภทผลิตภัณฑ์ฆ่าเชื้อโรคและผลิตภัณฑ์ซักผ้าขาว กรณีที่สารสำคัญยังไม่เคยรับขึ้นทะเบียน (สารใหม่)	
4	วอ.	B-012-004-P	การขึ้นทะเบียนวัตถุอันตรายประเภทผลิตภัณฑ์ทำความสะอาดและผลิตภัณฑ์ลบลำไ้ด กรณีที่สารสำคัญยังไม่เคยรับขึ้นทะเบียน (สารใหม่)	
5	วอ.	B-012-005-P	การขึ้นทะเบียนวัตถุอันตรายเพื่อการส่งออกเท่านั้น ประเภทผลิตภัณฑ์กำจัดแมลงและสัตว์แทะ กรณีที่สารสำคัญยังไม่เคยรับขึ้นทะเบียน (สารใหม่)	
6	วอ.	B-012-006-P	การขึ้นทะเบียนวัตถุอันตรายเพื่อการส่งออกเท่านั้น ประเภทผลิตภัณฑ์ฆ่าเชื้อโรคและผลิตภัณฑ์ซักผ้าขาว กรณีที่สารสำคัญยังไม่เคยรับขึ้นทะเบียน (สารใหม่)	

กระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ

หน่วยงาน : กลุ่มควบคุมวัตถุอันตราย

ลำดับ	หน่วยงาน	รหัส กระบวนการ	ชื่อกระบวนการ	หมายเหตุ
7	วอ.	B-012-007-P	การขึ้นทะเบียนวัตถุอันตรายเพื่อการส่งออกเท่านั้น ประเภทผลิตภัณฑ์ทำความสะอาดและผลิตภัณฑ์ลบคำผิด กรณีที่สารสำคัญยังไม่เคยรับขึ้นทะเบียน (สารใหม่)	
8	วอ.	B-012-008-P	การขึ้นทะเบียนวัตถุอันตราย ประเภทผลิตภัณฑ์กำจัดแมลงและสัตว์แทะ กรณีที่สารสำคัญเคยรับขึ้นทะเบียนแล้ว	
9	วอ.	B-012-009-P	การขึ้นทะเบียนวัตถุอันตรายประเภทผลิตภัณฑ์กำจัดแมลงและสัตว์แทะ กรณีวัตถุดิบเทคนิคอลเกรดที่สารสำคัญเคยรับขึ้นทะเบียนแล้ว	
10	วอ.	B-012-010-P	การขึ้นทะเบียนวัตถุอันตราย ประเภทผลิตภัณฑ์กำจัดแมลงและสัตว์แทะเพื่อการส่งออกเท่านั้น กรณีที่สารสำคัญเคยรับขึ้นทะเบียนแล้ว	
11	วอ.	B-012-011-P	การขึ้นทะเบียนวัตถุอันตราย ประเภทผลิตภัณฑ์ฆ่าเชื้อโรคและผลิตภัณฑ์ซักผ้าขาว กรณีที่สารสำคัญเคยรับขึ้นทะเบียนแล้ว	
12	วอ.	B-012-012-P	การขึ้นทะเบียนวัตถุอันตรายเพื่อการส่งออกเท่านั้น ประเภทผลิตภัณฑ์ฆ่าเชื้อโรคและผลิตภัณฑ์ซักผ้าขาว กรณีที่สารสำคัญเคยรับขึ้นทะเบียนแล้ว	
13	วอ.	B-012-013-P	การขึ้นทะเบียนวัตถุอันตรายประเภทผลิตภัณฑ์ทำความสะอาดและผลิตภัณฑ์ลบคำผิด กรณีที่สารสำคัญเคยรับขึ้นทะเบียนแล้ว	

กระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ

หน่วยงาน : กลุ่มควบคุมวัตถุอันตราย

ลำดับ	หน่วยงาน	รหัส กระบวนการ	ชื่อกระบวนการ	หมายเหตุ
14	วอ.	B-012-014-P	การขึ้นทะเบียนวัตถุอันตรายเพื่อการส่งออกเท่านั้น ประเภทผลิตภัณฑ์ทำความสะอาดและผลิตภัณฑ์ลบลำพิด กรณีที่สารสำคัญเคยรับขึ้นทะเบียนแล้ว	
15	วอ.	B-012-015-P	การขึ้นทะเบียนวัตถุอันตราย กรณีเป็นวัตถุอันตรายที่ได้รับการขึ้นทะเบียนไว้แล้ว แต่มีการเปลี่ยนแปลงชื่อการค้า	
16	วอ.	B-013-016-E	การแจ้งข้อเท็จจริงเกี่ยวกับวัตถุอันตรายชนิดที่ 1 และการขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในใบรับแจ้งข้อเท็จจริงเกี่ยวกับวัตถุอันตรายชนิดที่ 1	
17	วอ.	B-021-017-P	การขออนุญาตผลิตวัตถุอันตรายชนิดที่ 3 กรณีสถานที่ผลิตใหม่ หรือสายการผลิตใหม่	
18	วอ.	B-022-018-P	การขออนุญาตนำเข้าวัตถุอันตรายชนิดที่ 3 กรณีสถานที่เก็บใหม่	
19	วอ.	B-024-019-P	การขออนุญาตมีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุอันตรายชนิดที่ 3	
20	วอ.	B-025-020-P	การขออนุญาตส่งออกวัตถุอันตรายชนิดที่ 3 กรณีสถานที่เก็บใหม่	
21	วอ.	B-031-021-P	การแจ้งการดำเนินการผลิต นำเข้า ส่งออก หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุอันตราย ชนิดที่ 2	
22	วอ.	B-031-022-P	การขออนุญาตผลิต นำเข้า หรือส่งออกวัตถุอันตรายชนิดที่ 3 กรณีสายการผลิตเดิมหรือสถานที่เก็บรักษาเคยได้รับอนุญาตแล้ว	
23	วอ.	B-051-023-L	การขออนุญาตนำเข้าตัวอย่างหรือผลิตตัวอย่างวัตถุอันตราย	

กระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ

หน่วยงาน : กลุ่มควบคุมวัตถุอันตราย

ลำดับ	หน่วยงาน	รหัส กระบวนการ	ชื่อกระบวนการ	หมายเหตุ
24	วอ.	C-021-024-M	การประเมินเอกสารทางวิชาการเกี่ยวกับการโฆษณาวัตถุอันตราย	
25	วอ.	C-031-025-E	การต่ออายุใบสำคัญการขึ้นทะเบียนวัตถุอันตราย	
26	วอ.	C-031-026-E	การต่ออายุใบรับแจ้งการดำเนินการผลิต นำเข้า ส่งออก หรือมีไว้ในครอบครอง ซึ่งวัตถุอันตราย ชนิดที่ 2	
27	วอ.	C-031-027-E	การต่ออายุใบอนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุอันตราย ชนิดที่ 3	
28	วอ.	C-041-028-P	การขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในใบอนุญาตผลิตวัตถุอันตรายชนิดที่ 3 กรณี ตรวจสอบสถานที่	
29	วอ.	C-042-029-P	การขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในใบอนุญาตนำเข้าวัตถุอันตรายชนิดที่ 3 กรณี ตรวจสอบสถานที่	
30	วอ.	C-043-030-P	การขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในใบสำคัญการขึ้นทะเบียนวัตถุอันตราย	
31	วอ.	C-044-031-P	การขอแก้ไขรายการการขึ้นทะเบียนวัตถุอันตราย ที่เป็นไปตามเงื่อนไขที่สำนักควบคุมเครื่องสำอางและวัตถุอันตรายประกาศกำหนด	
32	วอ.	C-044-032-P	การขอแก้ไขรายการการขึ้นทะเบียนวัตถุอันตราย ที่ไม่เป็นไปตามเงื่อนไขที่สำนัก ควบคุมเครื่องสำอางและวัตถุอันตรายประกาศกำหนด	

กระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ

หน่วยงาน : กลุ่มควบคุมวัตถุอันตราย

ลำดับ	หน่วยงาน	รหัส กระบวนการ	ชื่อกระบวนการ	หมายเหตุ
33	วอ.	C-046-033-P	การขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในใบรับแจ้ง การดำเนินการผลิต นำเข้า ส่งออก หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุอันตรายชนิดที่ 2	
34	วอ.	C-046-034-P	การขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในใบอนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก หรือมีไว้ใน ครอบครองซึ่งวัตถุอันตรายชนิดที่ 3 กรณีไม่ตรวจสอบสถานที่	
35	วอ.	C-046-035-P	การขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในใบอนุญาตส่งออกวัตถุอันตรายชนิดที่ 3 กรณีตรวจสอบสถานที่	
36	วอ.	C-046-036-P	การขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในใบอนุญาตมีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุอันตราย ชนิดที่ 3 กรณีตรวจสอบสถานที่	
37	วอ.	C-051-037-P	การขอหนังสือรับรองการขึ้น (Certificate of Product Registration) หนังสือ รับรองการจำหน่าย (Certificate of Free Sale) และหนังสือรับรองการผลิต (Certificate of Manufacturer) สำหรับผลิตภัณฑ์วัตถุอันตราย	
38	วอ.	C-051-038-M	การขอรับรองการแปลเอกสารการอนุญาตวัตถุอันตรายเป็นภาษาอังกฤษ	
39	วอ.	C-051-039-M	การขอให้สืบค้น คัดสำเนาและรับรองเอกสารที่คัดสำเนาเกี่ยวกับการอนุญาต วัตถุอันตราย	
40	วอ.	C-051-040-M	การพิจารณารับรองเอกสารเกี่ยวกับการอนุญาตวัตถุอันตราย	

กระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ

หน่วยงาน : กลุ่มควบคุมวัตถุอันตราย

ลำดับ	หน่วยงาน	รหัส กระบวนการ	ชื่อกระบวนการ	หมายเหตุ
41	วอ.	C-061-041-LM	การขอใบแทนใบสำคัญการขึ้นทะเบียนวัตถุอันตราย และการขอใบแทนใบอนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุอันตรายชนิดที่ 3	
42	วอ.	C-061-042-EM	การขอใบแทนใบรับแจ้งข้อเท็จจริงเกี่ยวกับวัตถุอันตรายชนิดที่ 1	
43	วอ.	C-061-043-LM	การขอใบแทนใบรับแจ้งการดำเนินการผลิต นำเข้า ส่งออก หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุอันตรายชนิดที่ 2	
44	วอ.	C-091-044-M	การขอรับการรับรอง/ต่ออายุ/เพิ่มขอบข่ายการรับรองตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตวัตถุอันตราย (GMP) ที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา รับผิดชอบ ในขั้นตอนการตรวจประเมินเอกสาร GMP วัตถุอันตราย	
45	วอ.	C-091-045-M	การขอรับการรับรอง/ต่ออายุ/เพิ่มขอบข่ายการรับรองตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตวัตถุอันตราย (GMP) ที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา รับผิดชอบ ในขั้นตอนการตรวจประเมินสถานที่ผลิต	
46	วอ.	D-011-046-M	การขอสอบถามหรือขอหารือทางวิชาการเฉพาะด้านเกี่ยวกับวัตถุอันตรายโดยตอบหนังสือเป็นหลักฐาน	

กระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ

หน่วยงาน : กองสมุนไพร

ลำดับ	หน่วยงาน	รหัสกระบวนการงาน	ชื่อกระบวนการงาน	หมายเหตุ
1	สมพ	B-012-014-PLM (รหัสกระบวนการงานเดิมที่กำหนดไว้ตั้งแต่อยู่ที่ยา)	การขึ้นทะเบียนตำรับยาพัฒนาจากสมุนไพร	
2	สมพ	B-012-020-PLM (รหัสกระบวนการงานเดิมที่กำหนดไว้ตั้งแต่อยู่ที่ยา)	การขึ้นทะเบียนตำรับยาแผนโบราณ	
3	สมพ	C-046-049-PLM (รหัสกระบวนการงานเดิมที่กำหนดไว้ตั้งแต่อยู่ที่ยา)	การขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในทะเบียนตำรับยาแผนโบราณและยาพัฒนาจากสมุนไพร	
4	สมพ		การขออนุญาตทะเบียนผลิตภัณฑ์สมุนไพรที่เป็นแบบการอ้างอิงตำรับ	
5	สมพ		การอนุญาตโฆษณาขายผลิตภัณฑ์สมุนไพรทางสื่อทั่วไป	
6	สมพ		การอนุญาตโฆษณาขายผลิตภัณฑ์สมุนไพรทางสื่อทั่วไปหรือที่กระทำโดยตรงต่อผู้ประกอบการโรคศิลปะทางสื่อสิ่งของสำหรับแจก	
7	สมพ		การอนุญาตโฆษณาขายผลิตภัณฑ์สมุนไพรที่กระทำโดยตรงต่อผู้ประกอบการโรคศิลปะ	
8	สมพ		การขึ้นทะเบียนตำรับผลิตภัณฑ์สมุนไพรที่ผลิตเพื่อการส่งออก	
9	สมพ		ใบแทนใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับผลิตภัณฑ์สมุนไพร	

กระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ

หน่วยงาน : กองผลิตภัณฑ์สุขภาพนวัตกรรมและการบริการ

ลำดับ	หน่วยงาน	รหัสกระบวนการ	ชื่อกระบวนการ	หมายเหตุ
1	สสพ.	B-012-001-E	การอนุญาตทะเบียนตำรับยาเคมี	
2	สสพ.	B-012-002-E	การอนุญาตทะเบียนตำรับยาชีววัตถุ	
3	สสพ.	B-012-003-E	การอนุญาตทะเบียนตำรับยาจากสมุนไพร	
4	สสพ.	C-043-004-E	การอนุญาตแก้ไขทะเบียนตำรับยา	
5	สสพ.	D-011-005-M	การให้คำปรึกษา	