

แบบตรวจสอบคำขอและบันทึกข้อบกพร่องสำหรับอาหารประเภท


ผลิตภัณฑ์อาหารที่มีส่วนผสมของส่วนของกัญชาหรือกัญชง

- ใช้ส่วนของกัญชา(.....) ใช้ส่วนของกัญชง(.....) ใช้ส่วนของกัญชาและกัญชง(.....)
- ผลิตภัณฑ์อาหารที่มีส่วนผสมของส่วนของกัญชาหรือกัญชง (โปรดระบุประเภทอาหาร)
- ผลิต ดูส่วนที่ 1 แบ่งบรรจุ(จากเลข อย.....) ดูส่วนที่ 1 ผลิตเพื่อการส่งออกเท่านั้น ดูส่วนที่ 2

ชื่อ-สกุล ผู้ยื่นคำขอ/ผู้รับมอบอำนาจ..... โทรศัพท์..... E-mail..... ชื่อสถานที่ผลิต.....เลขที่ใบอนุญาตผลิต..... ชื่ออาหาร (ภาษาไทย)..... ชื่ออาหาร (ภาษาอังกฤษ).....	<p>*โปรดนำเอกสารนี้มาพร้อม เอกสารส่วนที่ 1 หรือ 2*</p> <p>*โปรดศึกษาคู่มือประชาชน*</p>
--	--

ขอให้ผู้ยื่นคำขอตรวจสอบความถูกต้องด้วยตนเอง พร้อมทั้งทำเครื่องหมาย ✓ กรณีถูกต้องครบถ้วนตามข้อกำหนด หรือทำเครื่องหมาย ✗ กรณีไม่ถูกต้องหรือไม่ครบถ้วน หรือทำเครื่องหมาย - กรณีไม่จำเป็นต้องมี

รายละเอียดการตรวจสอบเอกสาร	ผู้ยื่นคำขอ ตรวจสอบ	เจ้าหน้าที่ ตรวจสอบ	บันทึก
ส่วนที่ 1 กรณีผลิต/แบ่งบรรจุเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย			
1. คำขอขึ้นทะเบียนตำรับอาหาร (อ.17) กรณีเป็นสถานที่ผลิตอาหารเข้าข่ายโรงงาน (ได้รับอนุญาตแบบ อ.2) หรือ คำขออนุญาตใช้ฉลากอาหาร กรณีเป็นสถานที่ผลิตอาหารที่ไม่เข้าข่ายโรงงาน (ได้รับอนุญาต แบบ สป.1 หรือ สป.1/1) จำนวน 1 ฉบับ			
2. สูตรส่วนประกอบครบ 100% ยกเว้น ผลิตภัณฑ์เสริมอาหารให้แสดงสูตรส่วนประกอบต่อ 1 หน่วยบริโภค จำนวน 1 ฉบับ			
3. กรรมวิธีการผลิตของผลิตภัณฑ์ จำนวน 1 ฉบับ			
4. ข้อกำหนดเฉพาะ (Specification) ของวัตถุดิบ (ถ้ามี) จำนวน 1 ฉบับ			
5. ข้อกำหนดเฉพาะ (Specification) ของผลิตภัณฑ์ (ถ้ามี) จำนวน 1 ฉบับ			
6. รายงานผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพหรือมาตรฐานของผลิตภัณฑ์อาหาร จำนวน 1 ฉบับ 6.1 <u>กรณีอาหารควบคุมเฉพาะเช่น วัตถุเจือปนอาหาร เป็นต้น</u> ให้ยื่นรายงานผลการตรวจวิเคราะห์สารเตตราไฮโดรแคนนาบินอล(THC) สารแคนนาบิไดออล(CBD) และคุณภาพมาตรฐานของอาหารควบคุมเฉพาะนั้นๆ 6.2 <u>กรณีผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร, ผลิตภัณฑ์รอยัลเยลลี่, นมปรุงแต่ง, นมเปรี้ยว, ผลิตภัณฑ์ของนม, ไอศกรีม, เครื่องดื่มในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิทและอาหารในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท</u> ให้ยื่นรายงานผลการตรวจวิเคราะห์สารเตตราไฮโดรแคนนาบินอล(THC) และสารแคนนาบิไดออล (CBD) โดยหลังจากได้รับเลขสารบบอาหารแล้ว ให้ส่งผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพหรือมาตรฐานตามประกาศฯ เฉพาะนั้น เมื่อมีการผลิตเพื่อจำหน่ายเป็นครั้งแรกให้กับผู้อนุญาต 6.3 <u>กรณีอาหารนอกเหนือจากข้อ 6.1และ 6.2</u> ให้ยื่นผลการตรวจวิเคราะห์สารเตตราไฮโดรแคนนาบินอล (THC) และสารแคนนาบิไดออล (CBD) โดยหลังจากได้รับเลขสารบบอาหารแล้ว ให้มีผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพหรือมาตรฐานตามประกาศฯ เฉพาะนั้น เก็บไว้ ณ สถานที่ผลิตอาหาร			
- อายุรายงานผลการตรวจวิเคราะห์ ไม่เกิน 1 ปี นับตั้งแต่วันที่ออกรายงานฯ			
- ห้องปฏิบัติการตรวจวิเคราะห์ต้องเป็นของรัฐ หรือที่รัฐรับรอง หรือห้องปฏิบัติการตรวจวิเคราะห์เอกชน ต้องได้รับ ISO17025 พร้อมแสดงหลักฐานประกอบ (กรณีที่มีการระบุ accreditation ISO 17025 ในใบรายการผลวิเคราะห์แล้ว ไม่ต้องยื่นเอกสารscope of accreditation จากหน่วยรับรองระบบห้องปฏิบัติการ (Accreditation Body)			

รายละเอียดการตรวจสอบเอกสาร	ผู้ยื่นคำขอ ตรวจสอบ	เจ้าหน้าที่ ตรวจสอบ	บันทึก
- หนังสือรับรองห้องปฏิบัติการตามมาตรฐานสากล กรณีไม่ใช่ห้องปฏิบัติการจากหน่วยงานรัฐ			
- ผลการตรวจวิเคราะห์สอดคล้องประกาศที่เกี่ยวข้อง			
7. กรณีฉลากแสดงการกล่าวอ้างโภชนาการให้ยื่นรายงานผลตรวจวิเคราะห์โภชนาการ จำนวน 1 ฉบับ			
8. เอกสารอื่นๆ เพิ่มเติมจำนวน 1 ฉบับ (ถ้ามี) เช่น เอกสารหลักฐานการได้รับการรับรองจาก หน่วยงานที่เกี่ยวข้อง กรณีแสดงข้อความ ออร์แกนิก (organic)			
9. เอกสารตรวจสอบปริมาณการใช้วัตถุเจือปนอาหารของวัตถุดิบ จำนวน 1 ฉบับ (ถ้ามี)			
10. เอกสารตรวจสอบปริมาณการใช้วัตถุเจือปนอาหารของผลิตภัณฑ์ จำนวน 1 ฉบับ (ถ้ามี)			
11. เอกสารตรวจสอบปริมาณวิตามิน หรือแร่ธาตุ จำนวน 1 ฉบับ (ถ้ามี)			
12. เอกสารตรวจสอบปริมาณกรดอะมิโน จำนวน 1 ฉบับ (ถ้ามี)			
13. เอกสารตรวจสอบปริมาณสมุนไพร สารสกัด หรือสารสังเคราะห์ จำนวน 1 ฉบับ (ถ้ามี)			
14. ฉลากอาหารภาษาไทย สำหรับจำหน่ายโดยตรงต่อผู้บริโภค หรือผู้แบ่งบรรจุ หรือผู้ปรุง หรือ ผู้จำหน่ายอาหาร (ฉลากสี หรือขาวดำให้แจ้งสีพื้น, รูปภาพ/สัญลักษณ์, ตัวอักษร) จำนวน 2 ฉบับ			
- ชื่ออาหาร มีคำว่า “กัญชา” หรือ “กัญชง” หรือชื่อส่วนของกัญชาหรือกัญชงที่ใช้เป็น ส่วนประกอบของอาหาร เป็นส่วนของชื่ออาหารหรือกำกับชื่ออาหาร			
- “ผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร” กำกับชื่ออาหาร กรณีเป็นผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร			
- ตรา/เครื่องหมายการค้า (ถ้ามี)			
- เลขสารบบอาหาร 			
- ชื่อและที่ตั้งผู้ผลิตหรือผู้แบ่งบรรจุ (ผู้ผลิต/ผลิตโดย, ผู้แบ่งบรรจุ/แบ่งบรรจุโดย แล้วแต่กรณี) (หรือผู้ผลิต/แบ่งบรรจุจะแสดงชื่อและที่ตั้งสำนักงานใหญ่ให้มีข้อความว่า “สำนักงานใหญ่”)			
- ปริมาณของอาหาร (น้ำหนักสุทธิ, ปริมาตรสุทธิ) กรณีผลิตภัณฑ์เสริมอาหารในรูปเม็ดหรือแคปซูล ให้แสดงจำนวนบรรจุ			
- ส่วนประกอบที่สำคัญเป็นร้อยละของน้ำหนัก เรียงลำดับปริมาณจากมากไปน้อย กรณีผลิตภัณฑ์เสริมอาหารให้แสดงสูตรส่วนประกอบต่อ 1 หน่วยบริโภค			
- วัน เดือนและปี ควรบริโภคก่อนหรือหมดอายุ กรณีอายุการเก็บรักษาไม่เกิน 90 วัน			
- วัน เดือนและปี หรือ เดือนและปี ควรบริโภคก่อนหรือหมดอายุ กรณีอายุการเก็บรักษาเกิน 90 วัน			
- คำแนะนำในการเก็บรักษา โดยเฉพาะภายหลังการเปิดใช้			
- วิธีเตรียม (ถ้ามี)			
- คำแนะนำในการใช้			
- ข้อมูลสำหรับผู้แพ้อาหาร (ถ้ามี) (มี.../มี...ไว้ในกรอบโดยสีของตัวอักษรต้องตัดกับสีพื้นของกรอบ และสีของกรอบตัดกับสีพื้นของฉลาก หรืออาจมี.../อาจมี...ไว้ในกรอบโดยสีของตัวอักษรต้องตัดกับ สีพื้นของกรอบและสีของกรอบตัดกับสีพื้นฉลาก) แสดงไว้ที่ด้านล่างของการแสดงสูตรส่วนประกอบ			
- กลุ่มหน้าที่วัตถุเจือปนอาหารร่วมกับชื่อเฉพาะ หรือ INS number หรือแสดงคำว่า “วัตถุเจือปนอาหาร” ร่วมกับชื่อเฉพาะ หรือ INS number (ถ้ามี) ยกเว้น กรณีวัตถุให้ความหวานแทนน้ำตาล วัตถุกันเสีย และวัตถุปรุงแต่งรสอาหาร ให้ระบุ หน้าที่ และชื่อเฉพาะ กรณีสีธรรมชาติหรือสีสังเคราะห์ ให้ระบุ สีธรรมชาติ/สีสังเคราะห์ ตามด้วยชื่อเฉพาะหรือ INS number			
- ข้อความ “แต่งกลิ่นธรรมชาติ” หรือ “แต่งกลิ่นเลียนแบบธรรมชาติ” หรือ “แต่งกลิ่นสังเคราะห์” (ถ้ามี)			

รายละเอียดการตรวจสอบเอกสาร	ผู้ยื่นคำขอ ตรวจสอบ	เจ้าหน้าที่ ตรวจสอบ	บันทึก
- ข้อความ “คำเตือน” ด้วยตัวอักษรไม่เล็กกว่า 1.5 มม. ในกรอบสี่เหลี่ยม สีของอักษรตัดกับสีของพื้นกรอบ และสีกรอบตัดกับสีของพื้นฉลาก			
- ข้อความ “เด็ก สตรีมีครรภ์ และสตรีให้นมบุตร ไม่ควรรับประทาน”			
- ข้อความ “หากมีอาการผื่นบวมคัน ควรหยุดรับประทานทันที”			
- ข้อความ “ผู้ที่แพ้หรือไวต่อสาร THC หรือ CBD ควรระวังในการรับประทาน”			
- ข้อความ “อาจทำให้ง่วงซึมได้ ควรหลีกเลี่ยงการขับขี่ยานพาหนะ หรือทำงานเกี่ยวกับเครื่องจักรกล”			
- ข้อความ “มีสาร THC ไม่เกิน 1.6 มิลลิกรัมต่อหน่วยบรรจุ”			
- ข้อความ “ไม่ควรบริโภคเกินวันละ 2 หน่วยบรรจุ”			
- คำเตือนอื่นๆ ที่กำหนดไว้เป็นการเฉพาะ ในประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่อง การแสดงฉลากของอาหารในภาชนะบรรจุ และในประกาศกระทรวงสาธารณสุขของผลิตภัณฑ์อาหารนั้นๆ (เช่น เครื่องดื่มในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท ผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร เป็นต้น)			
- ฉลากโภชนาการและค่าพลังงาน น้ำตาล ไขมันและโซเดียมแบบ GDA กรณีอาหารที่ต้องแสดงฉลาก GDA			
15. ฉลากอาหารภาษาไทย สำหรับมีใช้จำหน่ายโดยตรงต่อผู้บริโภค หรือมีใช้จำหน่ายต่อผู้แบ่งบรรจุ หรือมีใช้จำหน่ายต่อผู้ปรุง หรือมีใช้จำหน่ายต่อผู้จำหน่ายอาหาร (ฉลากสี หรือขาวดำให้แจ้งสีพื้น, รูปภาพ/สัญลักษณ์, ตัวอักษร) ภาษาไทยหรือภาษาอังกฤษ จำนวน 2 ฉบับ แสดงรายละเอียดตามข้อ 14 หรือ ดังนี้			
- ชื่ออาหาร มีคำว่า “กัญชา” หรือ “กัญชง” หรือชื่อส่วนของกัญชาหรือกัญชงที่ใช้เป็นส่วนประกอบของอาหาร			
- “ผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร” กำกับชื่ออาหาร กรณีเป็นผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร			
- ตรา/เครื่องหมายการค้า (ถ้ามี)			
- เลขสารบบอาหาร 			
- ชื่อและที่ตั้งผู้ผลิตหรือผู้แบ่งบรรจุ (ผู้ผลิต/ผลิตโดย, ผู้แบ่งบรรจุ/แบ่งบรรจุโดย แล้วแต่กรณี) (หรือผู้ผลิต/แบ่งบรรจุจะแสดงชื่อและที่ตั้งสำนักงานใหญ่ให้มีข้อความว่า “สำนักงานใหญ่”)			
- ปริมาณของอาหาร (น้ำหนักสุทธิ, ปริมาตรสุทธิ) กรณีผลิตภัณฑ์เสริมอาหารในรูปเม็ดหรือแคปซูล ให้แสดงจำนวนบรรจุ			
- ส่วนประกอบที่สำคัญเป็นร้อยละของน้ำหนัก เรียงลำดับปริมาณจากมากไปน้อย			
- วัน เดือนและปี ควรบริโภคก่อนหรือหมดอายุ กรณีอายุการเก็บรักษาไม่เกิน 90 วัน			
- วัน เดือนและปี หรือ เดือนและปี ควรบริโภคก่อนหรือหมดอายุ กรณีอายุการเก็บรักษาเกิน 90 วัน			
- ข้อความ “เป็นวัตถุอันตรายสำหรับแปรรูปอาหารเท่านั้น” หรือข้อความอื่นที่มีความหมายในทำนองเดียวกัน			
- รายละเอียดทั้งหมดตามข้อ 14 ให้แสดงเป็นภาษาไทยไว้ในคู่มือหรือเอกสารประกอบการจำหน่าย			
- ไม่แสดงปริมาณร้อยละของส่วนประกอบ กรณีผู้ผลิตได้จำหน่ายให้แก่ผู้แปรรูปอาหารโดยมีข้อตกลงการให้ข้อมูลไว้แล้ว			
16. คำรับรองการใช้ภาชนะบรรจุอาหารต้องเป็นไปตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่อง ภาชนะบรรจุ โดยมีเอกสารหลักฐานรายงานผลการตรวจวิเคราะห์ภาชนะบรรจุ เก็บไว้ ณ สถานที่ประกอบการที่ได้รับอนุญาต			
17. เอกสารหรือหลักฐานอื่นที่เกี่ยวข้อง (ถ้ามี) จำนวน 1 ฉบับ			
18. ตัวอย่างอาหาร (ถ้ามี)			
19. สำเนาหนังสือมอบอำนาจผู้มาติดต่อ			

รายละเอียดการตรวจสอบเอกสาร	ผู้ยื่นคำขอ ตรวจสอบ	เจ้าหน้าที่ ตรวจสอบ	บันทึก
ส่วนที่ 2 กรณีผลิตเพื่อการส่งออกเท่านั้น			
1. คำขอขึ้นทะเบียนตำรับอาหาร (อ.17) กรณีเป็นสถานที่ผลิตอาหารเข้าข่ายโรงงาน (ได้รับอนุญาตแบบ อ.2) หรือ คำขออนุญาตใช้ฉลากอาหาร กรณีเป็นสถานที่ผลิตอาหารที่ไม่เข้าข่ายโรงงาน (ได้รับอนุญาต แบบ สป.1 หรือ สป.1/1) จำนวน 1 ฉบับ			
2. สูตรส่วนประกอบ 100 % ยกเว้นผลิตภัณฑ์เสริมอาหารให้แสดงสูตรส่วนประกอบต่อ 1 หน่วยบริโภค จำนวน 1 ฉบับ			
3. กรรมวิธีผลิต จำนวน 1 ฉบับ			
4. รายงานผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพหรือมาตรฐานของผลิตภัณฑ์อาหาร จำนวน 1 ฉบับ 4.1 <u>กรณีอาหารควบคุมเฉพาะเช่น วัตถุเจือปนอาหาร เป็นต้น</u> ให้ยื่นรายงานผลการตรวจวิเคราะห์สารเตตราไฮโดรแคนนาบินอล (THC) สารแคนนาบิไดออล (CBD) และคุณภาพมาตรฐานของอาหารควบคุมเฉพาะนั้นๆ 4.2 <u>กรณีผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร, ผลิตภัณฑ์รอยัลเยลลี่, นมปรุงแต่ง, นมเปรี้ยว, ผลิตภัณฑ์ของนม, ไอศกรีม, เครื่องดื่มในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิทและอาหารในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท</u> ให้ยื่นรายงานผลการตรวจวิเคราะห์สารเตตราไฮโดรแคนนาบินอล (THC) และสารแคนนาบิไดออล (CBD) โดยหลังจากได้รับเลขสารบบอาหารแล้ว ให้ส่งผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพหรือมาตรฐานตามประกาศฯ เฉพาะนั้น เมื่อมีการผลิตเพื่อจำหน่ายเป็นครั้งแรกให้กับผู้อนุญาต 4.3 <u>กรณีอาหารนอกเหนือจากข้อ 4.1 และ 4.2</u> ให้ยื่นผลการตรวจวิเคราะห์สารเตตราไฮโดรแคนนาบินอล (THC) และสารแคนนาบิไดออล (CBD) โดยหลังจากได้รับเลขสารบบอาหารแล้ว ให้มีผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพหรือมาตรฐานตามประกาศฯ เฉพาะนั้น เก็บไว้ ณ สถานที่ผลิตอาหาร			
5. หนังสือหรือหลักฐานจากผู้สั่งซื้อโดยระบุว่าผลิตภัณฑ์ที่ขออนุญาต มีคุณภาพหรือมาตรฐาน สูตรส่วนประกอบ กรรมวิธีผลิต ฉลาก สอดคล้องกับกฎหมายของประเทศผู้สั่งซื้อ และจัดจำหน่ายเป็นอาหารหรือผลิตภัณฑ์เสริมอาหารในประเทศผู้สั่งซื้อ			
6. ฉลากอาหารเพื่อการส่งออก พร้อมคำแปลหากไม่ใช่ภาษาอังกฤษ (แปลเฉพาะส่วนที่เกี่ยวข้องกับชื่ออาหาร ส่วนประกอบอาหารและข้อมูลเกี่ยวกับผู้ผลิตอาหาร) จำนวน 2 ฉบับ โดยฉลากระบุ - ประเทศผู้ผลิต และเลขสารบบอาหาร/เลขสถานที่ผลิตอาหาร/ชื่อและที่ตั้งของสถานที่ผลิต			
7. คำรับรองการใช้ภาชนะบรรจุอาหารต้องเป็นไปตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่องภาชนะบรรจุ โดยมีเอกสารหลักฐานรายงานผลการตรวจวิเคราะห์ภาชนะบรรจุ เก็บไว้ ณ สถานที่ประกอบการที่ได้รับอนุญาต			
8. สำเนาหนังสือมอบอำนาจผู้มาติดต่อ			

เฉพาะผู้ยื่นคำขอ	เฉพาะเจ้าหน้าที่	ออกไปรับคำขอเลขที่.....
<p>ครั้งที่ 1 (ยื่นคำขอครั้งแรก)</p> <p>ลงชื่อ.....(ผู้ยื่นคำขอ/ผู้รับมอบอำนาจ) (.....) วันที่.....</p> <p>รับทราบข้อบกพร่อง และจะแก้ไขให้แล้วเสร็จภายใน 10 วันทำการนับแต่วันถัดจากวันที่ รับคำขอ (ถ้ามี)</p> <p>ลงชื่อ.....(ผู้ยื่นคำขอ/ผู้รับมอบอำนาจ) (.....) วันที่.....</p>	<p>ครั้งที่ 1 (ยื่นคำขอครั้งแรก)</p> <p><input type="checkbox"/> รับคำขอเพราะเอกสารครบถ้วน</p> <p><input type="checkbox"/> รับคำขอแต่มีเงื่อนไข เพราะเอกสารไม่ครบถ้วนพบข้อบกพร่องตามที่ระบุ ข้างต้น ต้องแก้ไขให้แล้วเสร็จภายใน 10 วันทำการ นับแต่วันถัดจากวันที่ รับคำขอ หากพ้นกำหนดจะยกเลิกและส่งคืนคำขอต่อไป (ให้ผู้ยื่นคำขอ ลงนามรับทราบและรับสำเนาบันทึก)</p> <p>ลงชื่อเจ้าหน้าที่ตรวจสอบเบื้องต้น..... วันที่.....</p> <p>ลงชื่อพนักงานเจ้าหน้าที่ผู้พิจารณา..... วันที่.....</p>	

<p>ครั้งที่ 2 (การแก้ไขข้อบกพร่อง)</p> <p>ข้าพเจ้าได้ยื่นเอกสารการแก้ไขข้อบกพร่องไว้จำนวน.....รายการตามที่ระบุในบันทึก ข้อบกพร่องแล้ว</p> <p>ลงชื่อ.....(ผู้ยื่นเอกสารแก้ไขข้อบกพร่อง/ผู้รับมอบอำนาจ) (.....) วันที่.....</p> <p>รับคืนคำขอ</p> <p>ลงชื่อ.....(ผู้ยื่นคำขอ/ผู้รับมอบอำนาจ) (.....) วันที่.....</p>	<p>ครั้งที่ 2 (การแก้ไขข้อบกพร่อง)</p> <p><input type="checkbox"/> แก้ไขข้อบกพร่อง ครบถ้วน</p> <p>ลงชื่อเจ้าหน้าที่เจ้าของเรื่อง..... วันที่.....</p> <p><input type="checkbox"/> ขอส่งคืนคำขอและเอกสารประกอบทั้งหมด เนื่องจาก</p> <p><input type="checkbox"/> ไม่มาแก้ไขข้อบกพร่องภายในระยะเวลาที่กำหนด</p> <p><input type="checkbox"/> การแก้ไขข้อบกพร่องไม่ครบถ้วน</p> <p>ท่านมีสิทธิ์ยื่นคำขอใหม่ โดยจัดเตรียมเอกสารให้ถูกต้องครบถ้วน และ สอดคล้องเป็นไปตามกฎหมาย หรือจะอุทธรณ์การคืนคำขอครั้งนี้ก็ได้ ขอให้อื่นคำอุทธรณ์เป็นหนังสือต่อเลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา ได้ภายใน 15 วันทำการ นับแต่วันที่ได้รับแจ้ง</p> <p style="text-align: right;">จึงเรียนมาเพื่อโปรดทราบ</p> <p>ลงชื่อพนักงานเจ้าหน้าที่..... วันที่.....</p>
--	--

บันทึก