

รายงานสรุปผลการรับฟังความคิดเห็น
**ร่างประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติด เรื่อง การขออนุญาต การอนุญาต และเงื่อนไขในการโฆษณา
ยาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ พ.ศ.**

๑. วิธีการ จำนวนครั้ง และระยะเวลาในการรับฟังความคิดเห็น

๑.๑ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาได้ดำเนินการขอรับฟังความคิดเห็นต่อร่างประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติด เรื่อง การขออนุญาต การอนุญาต และเงื่อนไขในการโฆษณายาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ พ.ศ. โดยมีวิธีการรับฟังความคิดเห็น ดังนี้

- รับฟังความคิดเห็น ทางเว็บไซต์กองควบคุมวัตถุเสพติด สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (<https://mnfda.fda.moph.go.th/narcotic/>) และเว็บไซต์ระบบกลางทางกฎหมาย (www.law.go.th)

- ส่งจดหมายอิเล็กทรอนิกส์ (e-mail) ไปยังหน่วยงานที่เกี่ยวข้องเพื่อขอรับฟังความคิดเห็นโดยตรง

๑.๒ ระยะเวลาการรับฟังความคิดเห็น : ระหว่างวันที่ ๖ – ๒๑ มิถุนายน ๒๕๖๖

๑.๓ จำนวนครั้งในการรับฟังความคิดเห็น : สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาได้จัดการรับฟังความคิดเห็น จำนวน ๑ ครั้ง ระหว่างวันที่ ๖ – ๒๑ มิถุนายน ๒๕๖๖ รวมทั้งสิ้น ๑๖ วัน

๒. พื้นที่หรือกลุ่มเป้าหมายในการรับฟังความคิดเห็น

หน่วยงานภาครัฐที่เกี่ยวข้อง เช่น สำนักงานคณะกรรมการป้องกันและปราบปรามยาเสพติด สำนักงานตำรวจนครบาล สำนักงานพัฒนาวิทยาศาสตร์และเทคโนโลยีแห่งชาติ (สวทช.) สำนักงานสาธารณสุข จังหวัด เป็นต้น ผู้รับอนุญาตที่เกี่ยวข้อง สมาคม และผู้มีส่วนได้เสียที่เกี่ยวข้อง ซึ่งใช้วิธีการรับฟังความคิดเห็นโดยรับฟังความคิดเห็นผ่านทางเว็บไซต์ของกองควบคุมวัตถุเสพติด สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา และเว็บไซต์ ระบบกลางทางกฎหมาย รวมถึงส่งจดหมายอิเล็กทรอนิกส์ (e-mail) ไปยังผู้รับอนุญาตและหน่วยงานที่เกี่ยวข้องเพื่อขอรับฟังความคิดเห็นโดยตรง ตั้งแต่วันที่ ๖ – ๒๑ มิถุนายน ๒๕๖๖

๓. สรุปการแสดงความคิดเห็น

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ได้นำความคิดเห็นและข้อสังเกตของผู้มีส่วนเกี่ยวข้อง ทั้งจากหน่วยงานภาครัฐ และผู้รับอนุญาตที่เกี่ยวข้อง มาประกอบการพิจารณาร่างประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติด เรื่อง การขออนุญาต การอนุญาต และเงื่อนไขในการโฆษณายาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ พ.ศ. แล้ว ทั้งนี้ รายละเอียดปรากฏตามตารางสรุปผลการรับฟังความคิดเห็นท้ายเอกสารนี้

สรุปการรับฟังความคิดเห็นของร่างประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติด เรื่อง การขออนุญาต
การอนุญาต และเงื่อนไขในการโฆษณายาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ พ.ศ.
ระหว่างวันที่ ๖ - ๒๑ มิถุนายน ๒๕๖๖

ความคิดเห็น	จำนวน
เห็นด้วยกับร่างประกาศทุกประการ	๑๕
เห็นด้วยกับร่างประกาศเป็นส่วนใหญ่/มีข้อแก้ไข/เพิ่มเติมบางส่วน	๕
ไม่ออกรความคิดเห็น	๔
ไม่เห็นด้วยกับร่างประกาศ	-
รวม	๒๔

หน่วยงาน	จำนวน
หน่วยงานรัฐ	๒๒
ผู้ประกอบกิจการ/ผู้รับอนุญาต	๒
รวม	๒๔

ความคิดเห็นหรือข้อเสนอแนะต่อร่างประกาศ

ความคิดเห็นโดยสรุป	ความเห็น/การแก้ไข ของสำนักงาน อย.
๑. ประเด็นเรื่องการกำหนดอายุใบอนุญาต	
๑.๑ ใบอนุญาตโฆษณา มีอายุหรือไม่ หรือ ระยะเวลาเท่าใด เนื่องจากในร่างประกาศไม่ได้กำหนดอายุของใบอนุญาตไว้	คงเดิม กรณีระยะเวลาของใบอนุญาตจะถูกกำหนดเป็นเงื่อนไขของการอนุญาต ท้ายใบอนุญาตว่าให้ใช้ได้ถึงวันที่เท่าไร โดยพิจารณาตามคำขอที่ประสงค์จะโฆษณาประกอบ
๑.๒ ควรมีการระบุใบอนุญาตเกี่ยวกับอายุของใบอนุญาต ว่ามีตั้งแต่เมื่อไหร่ เพื่อความชัดเจนและง่ายในการตรวจสอบ	คงเดิม กรณีระยะเวลาของใบอนุญาตจะถูกกำหนดเป็นเงื่อนไขของการอนุญาตท้ายใบอนุญาต ว่าให้ใช้ได้ถึงวันที่เท่าไร โดยพิจารณาตามคำขอที่ประสงค์จะโฆษณาประกอบ
๒. ประเด็นข้อ ๖ เอกสารหรือหลักฐานประกอบการยื่นคำขอ	
๒.๑ ข้อ ๖ (๔) ซึ่งกำหนดให้ยื่นเลขที่ใบอนุญาต ผลิตนำเข้ายาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ หรือวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ นั้น เห็นว่าขอให้ตัดเอกสารดังกล่าวออก เนื่องจากปัจจุบันมีเพียงใบอนุญาตนำเข้าเฉพาะคราว สำหรับการประมูลแต่ละครั้งเท่านั้น	คงเดิม เนื่องจากตามกฎหมายระหว่างการอนุญาตปัจจุบัน และประมวลกฎหมายยาเสพติด กำหนดให้ต้องได้รับอนุญาตผลิต หรือนำเข้า ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ หรือวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ซึ่งเป็นใบอนุญาตหลักด้วย
๒.๒ ข้อ ๖ (๖) กำหนดให้ยื่นเลขที่หนังสือรับรองการประเมินเอกสารวิชาการและการตรวจวิเคราะห์ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ หรือวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ นั้น เห็นว่าให้ตัดข้อความ “และการตรวจวิเคราะห์” ออก เนื่องจากกร่างกฎหมายที่เพิ่มมีการรับฟังความเห็นไม่มีคำว่าและการตรวจวิเคราะห์ และในปัจจุบันหนังสือรับรองนี้ยังไม่มีชื่อที่ชัดเจน จึงเห็นว่าการกำหนดให้ชื่อสอดคล้องกันในกฎหมายทุกฉบับ	ปรับแก้ ปรับชื่อหนังสือรับรองเป็น “หนังสือรับรองการประเมินเอกสารทางวิชาการของยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ หรือวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒” เพื่อให้สอดคล้องกับร่างกฎหมายระหว่างการผลิต นำเข้า ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ หรือวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒
๒.๓ เอกสารหรือหลักฐานบางรายการ เห็นว่า พิจารณาลดหรือ ตัดถอนได้เพื่อลดความซ้ำซ้อนและ อำนวยความสะดวกในการยื่นคำขอ โดยคำนึงถึงข้อมูลที่ สำนักงาน อย. มีอยู่ และเรื่องระบบอิเล็กทรอนิกส์ด้วย	<p>ปรับแก้ โดย</p> <p>๑. ตัดข้อ ๖ (๑) และ(๒) โดยปรับแก้เป็น “ข้อ ๖ (๑) ชื่อผู้ขออนุญาตซึ่งเป็นผู้รับอนุญาตผลิต นำเข้า หรือ จำหน่ายยาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ตามข้อ ๔” เนื่องจากชื่อดังกล่าวจะเข้มโงยกับฐานข้อมูลเลขประจำตัวบุคคลหรือเลขนิติบุคคลที่สำนักงาน อย. มีอยู่ ในฐานข้อมูลแล้ว และเพื่อลดภาระของต่อผู้ประกอบการ</p> <p>๒. ปรับแก้ความในข้อ ๖ (๓) เป็น “หนังสือมอบอำนาจในการดำเนินการขออนุญาตโฆษณา...”</p> <p>๓. ตัดข้อ ๖ (๗) เอกสารหลักฐานสำเนา lak และเอกสารกำกับยาเสพติดให้โทษหรือวัตถุตำรับที่ตรงตามที่ได้รับอนุญาตออก เนื่องจากเป็นเอกสารที่สำนักงาน อย. มีอยู่ในฐานข้อมูลแล้ว และเพื่อลดภาระของต่อผู้ประกอบการ</p>

ความคิดเห็นโดยสรุป	ความเห็น/การแก้ไข ของสำนักงาน อย.
๓. ประเด็นข้อ ๗ หลักเกณฑ์การพิจารณาของผู้อนุญาตในการพิจารณาคำขอ	
๓.๑ เสนอให้เพิ่มข้อความ ข้อ ๗ (๑๐) สื่อโฆษณา ภาพ รายการทีวี ภาพยนตร์ที่ประสงค์จะโฆษณา ต้องมีข้อความที่แสดง สัญลักษณ์ความหมายสมสำหรับวัยต่าง ๆ ไว้เพื่อให้ผู้ชมสามารถเลือกดูได้ตามความหมายสม ข้อ ๗ (๑๑) ไม่ผลิตสื่อเชิงสัญลักษณ์ เช่น ที่คั่นหนังสือ สติ๊กเกอร์ ฯลฯ เพื่อปกป้องเด็กและเยาวชน	คงเดิม เนื่องจากข้อ ๔ ของร่างประกาศฯ กำหนดให้การโฆษณาต้องเป็นการกระทำโดยตรงต่อผู้ประกอบวิชาชีพ ที่กำหนดเท่านั้น ดังนั้นประชาชนไม่สามารถเข้าถึงตามสื่อโฆษณา ภาพ รายการทีวีได้ จึงเป็นการคุ้มครองประชาชนและเยาวชนจากการใช้ยาเสพติดได้
๔. ประเด็นแบบท้ายร่างประกาศ	
๔.๑ เสนอให้มีการปรับเพิ่มในแบบ ๖.๑ ๑. เสนอให้เพิ่มตัวเลือก ช่องทางการโฆษณา การโฆษณาทาง สื่ออิเล็กทรอนิกส์ สื่อออนไลน์ หรือ อินเตอร์เน็ต ๒. เสนอให้แนบเอกสารหลักฐานประกอบ ได้แก่ ภาพถ่าย สัญลักษณ์ หรือรูปปั้น หรืออื่น ๆ เพิ่มเติมด้วย นอกเหนือจากภาพร่างและข้อความ บทโฆษณา และภาพร่างคำบรรยายและเสียงแล้ว	ปรับแก้ในประเด็นต่อไปนี้ ๑. ปรับแก้ช่องทางโดยเพิ่มสื่ออิเล็กทรอนิกส์หรือการบันทึกเสียงหรือภาพ เพื่อให้ตรงตามข้อ ๔ ของร่างประกาศฯ อย่างไรก็ตามต้องเป็นการกระทำโดยตรงต่อผู้ประกอบวิชาชีพที่กำหนดเท่านั้น ดังนั้นจึงไม่เพิ่มช่องทางการโฆษณาทางสื่อออนไลน์ หรือทางอินเตอร์เน็ต ๒. ปรับแก้เอกสารแนบ โดยรวมความเป็น “ข้อความโฆษณา เอกสาร ภาพ ภาพยนตร์ สื่อ อิเล็กทรอนิกส์หรือสิ่งบันทึกเสียงหรือภาพ ที่ประสงค์จะโฆษณา”
๔.๒ เสนอให้มีการทำแบบคำขอให้มีความสอดคล้องกับ ร่างกฎหมายที่จะมีการดำเนินการออกใบอนุญาตอื่น ๆ เพื่อให้ใช้งานได้จ่ายและสะดวกต่อการบันทึกข้อมูล	ปรับแก้ โดยปรับแก้รูปแบบของคำขอตามแบบ ๖.๑ โดยสาระสำคัญคงเดิม และปรับให้ลดภาระของผู้ประกอบการในการกรอกคำขอในส่วนที่สำนักงาน อย. มีข้อมูลอยู่แล้ว เพื่อให้มีความสอดคล้องกับแบบคำขอที่จะออกตามร่างกฎหมายฉบับอื่น ๆ
๕. ประเด็นเงื่อนไขในการโฆษณา	
เสนอให้มีเงื่อนไขว่า การโฆษณาเสพติดให้โทษหรือ วัตถุออกฤทธิ์ในพื้นที่ที่มีประกาศ/ป้ายประชาสัมพันธ์เชิง สัญลักษณ์ในชุมชนหรือสถานที่นั้นๆ โดยต้องมีการขออนุญาตเจ้าของพื้นที่ด้วย	คงเดิม เนื่องจากการโฆษณาไม่สามารถปิดป้ายประกาศ ตามสถานที่ทั่วไปได้ เพราะต้องกระทำต่อผู้ประกอบวิชาชีพโดยตรง หากเป็นกรณีสถานที่จัดงานประชุม วิชาการ ผู้จัดงานประชุมย่อมมีการขอใช้สถานที่จัดประชุมอยู่แล้ว จึงอาจไม่จำเป็นต้องกำหนดเงื่อนไขดังกล่าวไว้

ราช

ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติด

เรื่อง การขออนุญาต การอนุญาต และเงื่อนไขในการโฆษณาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์

พ.ศ.

โดยที่เป็นการสมควรกำหนดหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขการขออนุญาต การออกใบอนุญาต และเงื่อนไขในการโฆษณาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๓๗ วรรคสอง แห่งประมวลกฎหมายยาเสพติด คณะกรรมการควบคุมยาเสพติด ในการประชุมครั้งที่-...../..... เมื่อวันที่ พ.ศ. จึงออกประกาศไว้ดังต่อไปนี้

ข้อ ๑ ประกาศนี้เรียกว่า “ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติด เรื่อง การขออนุญาต การอนุญาต และเงื่อนไขในการโฆษณาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ พ.ศ.”

ข้อ ๒ ประกาศนี้ให้ใช้บังคับเมื่อพ้นกำหนดเดือนกันยายน นับแต่วันประกาศในราชกิจจานุเบกษา เป็นต้นไป

ข้อ ๓ ในประกาศฉบับนี้

“โฆษณา” หมายความว่า การเผยแพร่หรือการสื่อความหมาย ไม่ว่าจะทำโดยวิธีใด ๆ ให้ประชาชนเห็นหรือทราบข้อความเพื่อประโยชน์ในทางการค้า แต่มิ่งรวมถึงฉลาก หรือเอกสารกำกับยาเสพติด ให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ที่ภาชนะหรือหีบห่อบรรจุตามที่ได้รับอนุญาตหรือตามที่ได้ขึ้นทะเบียนไว้ เอกสารทางวิชาการ หรือตำราที่เกี่ยวกับการเรียนการสอน

ข้อ ๔ การโฆษณา ให้โฆษณาได้เฉพาะยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ หรือประเภท ๓ หรือวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ประเภท ๓ หรือประเภท ๔ และเป็นการกระทำโดยตรงต่อผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบวิชาชีพทันตกรรม ผู้ประกอบวิชาชีพเภสัชกรรม หรือผู้ประกอบวิชาชีพการสัตวแพทย์ชั้นหนึ่งเท่านั้น

ข้อ ๕ การโฆษณาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ตามข้อ ๔ ในกรณีที่เป็นเอกสาร ภาพภาพนิทรรศ สื่ออิเล็กทรอนิกส์หรือการบันทึกเสียงหรือภาพ ต้องได้รับใบอนุญาตจากผู้อนุญาตก่อนจึงจะใช้โฆษณาได้

ข้อ ๖ ผู้รับอนุญาตผลิต นำเข้า หรือจำหน่ายยาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ตามข้อ ๔ ที่ประสงค์จะขอรับใบอนุญาตโฆษณาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ ให้ยื่นคำขอต่อผู้อนุญาตพร้อมด้วย ข้อมูล เอกสารหรือหลักฐาน ดังต่อไปนี้

(๑) เลขประจำตัวประชาชนในกรณีที่บุคคลธรรมดานำเป็นผู้ขออนุญาต

(๒) ชื่อและเลขทะเบียนนิติบุคคล หรือเอกสารแสดงการจดทะเบียนนิติบุคคล ในกรณีที่นิติบุคคลเป็นผู้ขออนุญาต

(๑) ชื่อผู้ขออนุญาต ซึ่งเป็นผู้รับอนุญาตผลิต นำเข้า หรือจำหน่ายยาเสพติดให้ไทยหรือวัตถุออกฤทธิ์ตามข้อ ๔

(๑)(๓) หนังสือมอบอำนาจแสดงว่าผู้ขออนุญาตเป็นผู้แทนของนิติบุคคลหรือผู้มีอำนาจ—in การดำเนินการขออนุญาตโฆษณาเสพติดให้ไทยหรือวัตถุออกฤทธิ์และให้ดำเนินการในเรื่องอื่น ๆ ตามที่ได้รับมอบหมายที่เกี่ยวข้องกับการขออนุญาตโฆษณา ซึ่งระบุเลขประจำตัวประชาชนของบุคคลดังกล่าวไว้ด้วย

(๓)(๔) เลขที่ใบอนุญาตผลิต นำเข้า หรือจำหน่ายยาเสพติดให้ไทยในประเภท ๒ หรือประเภท ๓ หรือเลขที่ใบอนุญาตผลิต นำเข้า หรือจำหน่ายวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ประเภท ๓ หรือประเภท ๔ แล้วแต่กรณี

(๔)(๕) เลขที่ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตاردับยาเสพติดให้ไทยในประเภท ๓ หรือตاردับวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ ในกรณีเป็นผู้รับอนุญาตผลิตหรือนำเข้าซึ่งยาเสพติดให้ไทยในประเภท ๓ หรือวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ แล้วแต่กรณี

(๕)(๖) เลขที่หนังสือรับรองการประเมินเอกสารทางวิชาการและกรรมการตรวจวิเคราะห์ยาเสพติดให้ไทยในประเภท ๒ หรือวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ หรือเลขที่สัญญาภัยสำนักงาน อย. เพื่อการจ้างผลิตหรือการจัดซื้อยาเสพติดให้ไทยในประเภท ๒ หรือวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ในกรณีเป็นผู้รับอนุญาตผลิตหรือนำเข้าซึ่งยาเสพติดให้ไทยในประเภท ๒ หรือวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ แล้วแต่กรณี

(๗) สำเนาเอกสารและเอกสารกำกับยาเสพติดให้ไทยหรือวัตถุตاردับ ที่ตรงตามที่ได้รับอนุญาต

(๘)(๙) ข้อความที่ประสงค์จะโฆษณา พร้อมเอกสาร ภาพ ภาพพยนตร์ หรือสิ่งบันทึกเสียงหรือภาพที่ประสงค์จะโฆษณา

(๙)(๑๐) ในกรณีที่เป็นการโฆษณาอ้างอิงผลการศึกษาวิจัยตามหลักสากล ต้องมีเอกสารอ้างอิงเป็นที่ยอมรับและเชื่อถือได้ เช่น ตำราฯที่รัฐมนตรีประกาศกำหนด ตำราทางวิชาการ และสารสารต่างๆ ที่ดีพิมพ์เผยแพร่ทั่วไปแล้ว กรณีเป็นเอกสารอ้างอิงที่มาจากอินเทอร์เน็ตจะยอมรับได้เฉพาะเว็บไซต์ที่เป็นของส่วนราชการหรือองค์การที่เชื่อถือได้ เช่น องค์กรอนามัยโลก

(๑๐)(๑๑) ข้อความที่เคยได้รับอนุญาตโฆษณา กรณีเคยได้รับอนุญาต

(๑๑)(๑๒) คำยินยอมให้ผู้รับอนุญาตเข้าถึงข้อมูลตาม (๑) และ (๑)(๓)

ข้อ ๗ ให้ผู้ขออนุญาตพิจารณาออกใบอนุญาตโฆษณาเสพติดให้ไทยหรือวัตถุออกฤทธิ์ได้ เมื่อเห็นว่าคำขอและเอกสารหรือหลักฐานมีความถูกต้อง ครบถ้วน และเป็นไปตามหลักเกณฑ์ดังต่อไปนี้

(๑) แสดงสรรพคุณ ข้อบ่งใช้ และรายละเอียดอื่น ๆ เป็นไปตามข้อความในฉลากและเอกสาร กำกับยาเสพติดให้ไทยหรือวัตถุตاردับที่ตรงตามที่ได้รับอนุญาตไว้ ยกเว้นการแสดงข้อความอื่นที่มีหลักฐานเอกสารอ้างอิงเป็นที่ยอมรับและเชื่อถือได้ตามข้อ ๖ (๙) และไม่ทำให้สำคัญผิดในสาระสำคัญที่เกี่ยวกับยาเสพติด ให้ไทยหรือวัตถุตاردับนั้น

(๒) อ้างอิงผลการศึกษาวิจัยตามหลักสากล และมีเอกสารอ้างอิงเป็นที่ยอมรับและเชื่อถือได้ตามข้อ ๖ (๙)

(๓) ระบุข้อความ ให้อ่านเอกสารกำกับยาเสพติดให้ไทยหรือวัตถุตاردับหรือเอกสารที่ใช้อ้างอิงฉบับเต็ม

(๔) ไม่แสดงสรรพคุณอันเป็นเท็จหรือเกินความจริง

(๕) ไม่ทำให้เข้าใจว่ามีวัตถุใดที่เป็นยาเสพติดให้ไทยหรือวัตถุออกฤทธิ์ หรือส่วนประกอบของยาเสพติด ให้ไทยหรือวัตถุออกฤทธิ์ โดยความจริงมิได้มียาเสพติดหรือวัตถุออกฤทธิ์นั้นอยู่ด้วย หรือมีแต่เมื่อเท่าที่ทำให้เข้าใจ

(๖) โฆษณาโดยสุภาพ ไม่ร้องจำเพลง หรือแสดงความทุกข์ทรมานของผู้ป่วย

(๗) ไม่โฆษณาโดยการระบุเฉพาะตราสินค้า ชื่อการค้า ชื่อสามัญทางยา ชื่อสารออกฤทธิ์ หรือชื่อและที่อยู่ของผู้ผลิตหรือผู้แทนจำหน่าย ทั้งนี้ การโฆษณาดังกล่าวจะกระทำได้ต้องแสดงข้อมูลตาม (๑) (๒) หรือ (๓) ด้วย

(๘) ไม่โฆษณาทางสื่อสิ่งของสำหรับแจกหรือของชำร่วย เช่น กระเบื้อง แฟ้มใส่ข้อมูล สมุดบันทึก เครื่องเขียน หรือสิ่งของอื่นที่ทำขึ้นเพื่อประโยชน์ทางการค้า

(๙) ไม่เป็นการเปรียบเทียบทับถมผลิตภัณฑ์อื่น

ข้อ ๔ กรณีมีการแก้ไขเปลี่ยนแปลงทะเบียนตำรับยาแพทย์ให้ไทยหรือตำรับวัตถุออกฤทธิ์ หรือเอกสารทางวิชาการของยาแพทย์ให้ไทยหรือวัตถุออกฤทธิ์ในสาระสำคัญ ซึ่งทำให้แตกต่างจากการโฆษณาที่ได้รับใบอนุญาตไว้แล้ว ให้การอนุญาตนั้นสิ้นสุดลง

ข้อ ๕ ผู้รับอนุญาตโฆษณาแพทย์ให้ไทยหรือวัตถุออกฤทธิ์ต้องโฆษณาตรงตามที่ได้รับอนุญาต และต้องระบุเลขที่ใบอนุญาตโฆษณาไว้ในสื่อโฆษณาทุกครั้ง

การโฆษณาที่ไม่ตรงตามที่ได้รับอนุญาต ให้ถือว่าข้อความทั้งหมดไม่ได้รับอนุญาต

ข้อ ๖ คำขออนุญาตและใบอนุญาตโฆษณาแพทย์ให้ไทยหรือวัตถุออกฤทธิ์ ให้เป็นไปตามแบบท้ายประกาศดังต่อไปนี้

(๑) คำขออนุญาตโฆษณาแพทย์ให้ไทยหรือวัตถุออกฤทธิ์ ให้ใช้ แบบ ๘.๑

(๒) ใบอนุญาตโฆษณาแพทย์ให้ไทยหรือวัตถุออกฤทธิ์ ให้ใช้ แบบ ๘.๑-๑

ข้อ ๗ การยื่นคำขอหรือการติดต่อใดๆ และการออกเอกสารหลักฐานต่าง ๆ ตามประกาศนี้ ให้ดำเนินการตามกฎหมายว่าด้วยการปฏิบัติราชการทางอิเล็กทรอนิกส์

ในกรณีที่มีเหตุไม่สามารถดำเนินการโดยวิธีการทางอิเล็กทรอนิกส์ตามวรรคหนึ่งได้ให้ดำเนินการ ณ สถานที่ ดังต่อไปนี้

(๑) สำนักงาน อย. กระทรวงสาธารณสุข

(๒) สถานที่อื่นตามที่เลขานิการ อย. กำหนดโดยประกาศในราชกิจจานุเบกษา

ข้อ ๘ คำขอใดๆ ที่ได้ยื่นไว้ตามกฎกระทรวงกำหนดหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขการขออนุญาตและการออกใบอนุญาตโฆษณาแพทย์ให้ไทยและโฆษณาเกี่ยวกับการบำบัดรักษាភីติดยาแพทย์ให้ไทย พ.ศ. ๒๕๕๓ ออกตามพระราชบัญญัติยาแพทย์ให้ไทย พ.ศ. ๒๕๗๒ ซึ่งเกี่ยวกับหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไข การขออนุญาตโฆษณาแพทย์ให้ไทย หรือประกาศคณะกรรมการวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท เรื่อง การขออนุญาตและการออกใบอนุญาตเกี่ยวกับการโฆษณาวัตถุออกฤทธิ์ พ.ศ. ๒๕๖๐ ออกตามพระราชบัญญัติ วัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๕๙ และยังอยู่ในระหว่างการพิจารณา ให้ถือว่าเป็นคำขอตามประกาศนี้

ในกรณีที่คำขอตามวรรคหนึ่ง มีข้อแตกต่างไปจากคำขอตามประกาศนี้ ให้ผู้อนุญาตมีอำนาจ สั่งให้แก้ไขเพิ่มเติมหรือส่งเอกสารหรือหลักฐานเพิ่มเติมได้ตามความจำเป็น เพื่อให้เป็นไปตามประกาศนี้

ข้อ ๓ บรรดาใบอนุญาตโฆษณายาสเปติดให้โทษ ตามกฎหมายท่วงกำหนดหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขการขออนุญาตและการออกใบอนุญาตโฆษณายาสเปติดให้โทษและโฆษณาเกี่ยวกับการ บำบัดรักษาผู้ติดยาสเปติดให้โทษ พ.ศ. ๒๕๕๓ ออกตามพระราชบัญญัติยาสเปติดให้โทษ พ.ศ. ๒๕๑๒ หรือ ในอนุญาตโฆษณาวัตถุออกฤทธิ์ ตามประกาศคณะกรรมการวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท เรื่อง การขออนุญาต และการออกใบอนุญาตเกี่ยวกับการโฆษณาวัตถุออกฤทธิ์ พ.ศ. ๒๕๖๐ ออกตามพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๕๙ ให้ใช้ต่อไปจนกว่าจะสิ้นอายุ

ประกาศ ณ วันที่

พ.ศ.

()

ประธานกรรมการควบคุมยาสเปติด

แบบ ஆ.๑	คำขออนุญาตโฆษณาเสพติดให้ไทย หรือวัตถุออกฤทธิ์	(สำหรับเจ้าหน้าที่)
		เลขรับที่..... วันที่รับ..... ลงชื่อ ผู้รับคำขอ

โปรดทำเครื่องหมาย ลงใน ของข้อที่เลือกและกรอกข้อมูลให้ถูกต้อง ครบถ้วน

ส่วนที่ ๑ ข้อมูลผู้ขออนุญาต

ชื่อผู้ขออนุญาต

เลขประจำตัวประชาชน.....

เลขทะเบียนนิตบุคคล.....

อัฐุเลขที่

ตรอก/ซอย ถนน หมู่ที่

ตำบล/แขวง อำเภอ/เขต จังหวัด

รหัสไปรษณีย์ โทรศัพท์ โทรสาร

e-mail

เป็นผู้รับอนุญาต

ผลิต

- ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ ในอนุญาตเลขที่
- ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ ในอนุญาตเลขที่
- วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ในอนุญาตเลขที่
- วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ ในอนุญาตเลขที่
- วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๔ ในอนุญาตเลขที่
- ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ ในอนุญาตเลขที่

นำเข้า

- ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ ในอนุญาตเลขที่
- วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ ในอนุญาตเลขที่
- วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๔ ในอนุญาตเลขที่
- ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ ในอนุญาตเลขที่
- ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ ในอนุญาตเลขที่

จำหน่าย

- ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ ในอนุญาตเลขที่
- ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ ในอนุญาตเลขที่
- วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ ในอนุญาตเลขที่
- วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๔ ในอนุญาตเลขที่

ผู้ได้รับการยกเว้น ไม่ต้องขอรับใบอนุญาตผลิต นำเข้า หรือจำหน่ายยาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ตามมาตรา ๓๗

ส่วนที่ ๒ ข้อมูลผู้ได้รับมอบอำนาจในการขออนุญาตโฆษณาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ และให้ดำเนินการในเรื่องอื่นๆ ตามที่ได้รับมอบหมายที่เกี่ยวกับการขออนุญาตโฆษณาฯนั้น

ชื่อ

เลขประจำตัวประชาชนหรือเลขที่บัตรประจำตัวอื่นที่ทางราชการออกให้.....

อัฐุเลขที่

ตรอก/ซอย ถนน หมู่ที่

ตำบล/แขวง อำเภอ/เขต จังหวัด

รหัสไปรษณีย์ โทรศัพท์ โทรสาร

e-mail

ส่วนที่ ๒ ๓ ข้อมูลผลิตภัณฑ์

ชื่อผลิตภัณฑ์

ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ หนังสือรับรองการประเมินเอกสารทางวิชาการ เลขที่

- ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ ในสำคัญการขึ้นทะเบียน เลขที่
- วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ หนังสือรับรองการประเมินเอกสารทางวิชาการ เลขที่
- วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ ในสำคัญการขึ้นทะเบียน เลขที่
- วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๔ ในสำคัญการขึ้นทะเบียน เลขที่
- สัญญาซื้อขายระหว่างสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กับผู้ขอรับใบอนุญาต เลขที่
- ชื่อผู้ผลิต/นำเข้า
- ชื่อเจ้าของผลิตภัณฑ์
- ชื่อผู้แทนจำหน่าย (ล้าม)

ส่วนที่ ๓ ๔ รายละเอียดการขอโฉมณา

๔.๑ ประสงค์จะขอโฉมณาโดยตรงต่อ

- ผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบวิชาชีพทันตกรรม ผู้ประกอบวิชาชีพเภสัชกรรม
- ผู้ประกอบวิชาชีพการสัตวแพทย์ชั้นหนึ่ง

๔.๒ โฉมนาทาง

- วารสาร/หนังสือทางการแพทย์ ชื่อ
หน่วยงานเจ้าของวารสาร/หนังสือ
- วัตถุประสงค์ของวารสาร/หนังสือ
- ระยะเวลาที่ประสงค์จะโฉมนา วันเริ่มต้น – วันสิ้นสุด
- แผ่นพับ จำนวน หน้า แผ่น จำนวนที่จัดทำ ชุด
โดย มอบให้กับผู้ประกอบวิชาชีพโดยตรง
ระบุสถานที่
วันเริ่มต้น – วันสิ้นสุด
- ผ่านการประชุมวิชาการของผู้ประกอบวิชาชีพ ดังนี้
[] มอบให้ผู้ประกอบวิชาชีพที่เข้าร่วมประชุมวิชาการ
[] แนะนำไปยังเอกสารประกอบการประชุม สำหรับผู้ประกอบวิชาชีพที่เข้าร่วมในวันประชุม
ชื่อการประชุม
ระบุสถานที่ วันเดือนปี
- แผ่นป้ายโฉมนา ขนาด จำนวน หน้า แผ่น จำนวนที่จัดทำ ชุด
ผ่านการประชุมวิชาการของผู้ประกอบวิชาชีพ
ชื่อการประชุม
ระบุสถานที่ วันเดือนปี ใช้เวลา นาที
- สื่ออิเล็กทรอนิกส์หรือการบันทึกเสียงหรือภาพ วีดีทัศน์ โดยแสดงต่อผู้ประกอบวิชาชีพโดยตรง
ระบุสถานที่ วันเดือนปี ใช้เวลา นาที
- ภาพยนตร์ โดยแสดงต่อผู้ประกอบวิชาชีพโดยตรง
ระบุสถานที่ วันเดือนปี ใช้เวลา นาที
- อื่นๆ โปรดระบุ

ส่วนที่ ๕ เอกสารหรือหลักฐาน

เอกสารหรือหลักฐานประกอบการขออนุญาตโฉมนายยาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์

(โปรดแนบเอกสารหรือหลักฐานในส่วนที่เกี่ยวข้อง และให้ผู้ดำเนินการนำไปอนุญาตรับรองสำเนาถูกต้องในเอกสารที่เป็นสำเนาทุกฉบับ)

<input type="checkbox"/>	หนังสือแสดงว่าผู้ขออนุญาตเป็นผู้ได้รับมอบอำนาจให้ทำการแทนนิติบุคคล
<input type="checkbox"/>	เอกสาร ภาพ ภาพยนตร์หรือสิ่งบันทึกเสียงหรือภาพ ที่ประสงค์จะโฉมนา
<input type="checkbox"/>	ข้อความโฉมนา เอกสาร ภาพ ภาพยนตร์ สื่ออิเล็กทรอนิกส์หรือสิ่งบันทึกเสียงหรือภาพ ที่ประสงค์จะโฉมนา

	พร้อมสำเนาคู่ฉบับ จำนวน ๔ ฉบับ <input type="checkbox"/> ภาพร่างและข้อความ <input type="checkbox"/> บทโฆษณา <input type="checkbox"/> ภาพร่าง คำบรรยาย และเสียง รวมหน้า
<input type="checkbox"/>	เอกสารอ้างอิง (ถ้ามี) จำนวนหน้า
<input type="checkbox"/>	ข้อความที่เคยได้รับอนุญาต (ถ้ามี)เรื่องหน้า
<input type="checkbox"/>	หนังสือมอบอำนาจ
<input checked="" type="checkbox"/>	หลักฐานอื่นๆ ตามที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยากำหนด

ส่วนที่ ๖ การรับรองตนเองและการยินยอมการเปิดเผยข้อมูลของผู้ขออนุญาตหรือผู้ที่ได้รับมอบหมายให้ดำเนินกิจการ

ข้าพเจ้าผู้ขอรับใบอนุญาต/ผู้ได้รับมอบหมายให้ดำเนินกิจการ ขอให้คำรับรองว่า ข้อความข้างต้นที่แจ้งไว้ในคำขอนี้ พร้อมทั้งหลักฐานและเอกสารประกอบการขอรับใบอนุญาตทุกฉบับ เป็นความจริง ถูกต้องและครบถ้วน สมบูรณ์ทุกประการ หากภายหลังปรากฏว่าข้อมูลในคำขอนี้ พร้อมทั้งเอกสารหลักฐานประกอบคำขอไม่ตรงกับความเป็นจริง ข้าพเจ้าถือเป็นความรับผิดชอบของข้าพเจ้าเองทั้งสิ้น

และข้าพเจ้ารับทราบหลักเกณฑ์และเงื่อนไข พร้อมทั้งยินยอมที่จะกระทำการโฆษณาเฉพาะต่อผู้ประกอบวิชาชีพที่ระบุข้างต้นเท่านั้น และไม่โฆษณาหรือกระทำการอื่นใดที่จะเป็นการเผยแพร่โฆษณาต่อบุคคลทั่วไป เมื่อได้รับอนุญาตแล้ว ข้าพเจ้าจะโฆษณาให้ตรงตามหลักเกณฑ์และเงื่อนไขที่ผู้ขออนุญาตกำหนด



ลงชื่อ..... ผู้ยื่นคำขอ
 (.....)
 วันที่.....

หมายเหตุ : ให้รับรองสำเนาถูกต้องในเอกสารที่เป็นสำเนาทุกฉบับ และขีดข้อความที่ไม่ต้องการออก



ใบอนุญาตโฆษณาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์

ใบอนุญาตเลขที่

ใบอนุญาตฉบับนี้ให้ไว้แก่

โดย.....
ตั้งอยู่เลขที่.....

เป็นผู้ได้รับอนุญาตให้โฆษณาเสพติดให้โทษ/วัตถุออกฤทธิ์ ชื่อ.....

ทางสื่อ.....

ตามเลขรับคำขออนุญาตโฆษณาที่..... วันที่.....

ใบอนุญาตฉบับนี้อนุญาตให้โฆษณาได้ตามเอกสารข้อความโฆษณาที่แนบท้ายใบอนุญาตนี้ โดยมีเงื่อนไขตามรายละเอียดท้ายใบอนุญาตฉบับนี้

ให้ไว้ ณ วันที่..... เดือน..... พ.ศ.
(ลายมือชื่อ)
ตำแหน่ง

ผู้อนุญาต

เงื่อนไขการโฆษณา มีดังนี้

๑. ใบอนุญาตฉบับนี้ ใช้ได้ถึง.....
๒. อนุญาตเฉพาะข้อความและภาพที่ไม่ได้ขัดขวาง
๓. ให้โฆษณาภายในเวลา ก่อนมีการแก้ไขเปลี่ยนแปลงทะเบียนตำรับ หรือเอกสารทางวิชาการของยาเสพติดให้โทษ
หรือวัตถุออกฤทธิ์ ในสาระสำคัญที่เกี่ยวข้องกับการโฆษณาฉบับนี้
๔. ข้อความและภาพที่โฆษณาต้องตรงตามที่ได้รับอนุญาต ถ้าโฆษณาแตกต่างไปจากนี้ ถือว่าข้อความทั้งหมดไม่ได้รับอนุญาต
๕. ให้แสดงเลขที่ใบอนุญาตโฆษณาในสื่อโฆษณา
๖. ผู้อนุญาตมีอำนาจในการสั่งแก้ไขหรือสั่งห้ามการโฆษณา หากพบว่ามีการฝ่าฝืนหลักเกณฑ์ วิธีการ เงื่อนไขที่ได้รับอนุญาต
๗. เงื่อนไขเพิ่มเติม ดังนี้.....