

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 ทางเว็บไซต์ของควบคุมวัตถุเสพติด 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 สำนักงานตำรวจแห่งชาติ สำนักงานพัฒนาวิทยาศาสตร์และเทคโนโลยีแห่งชาติ (สวทช.) สำนักงานสาธารณสุขจังหวัด เป็นต้น ผู้รับอนุญาตที่เกี่ยวข้อง สมาคม และผู้มีส่วนได้เสียที่เกี่ยวข้อง ซึ่งใช้วิธีการรับฟังความคิดเห็นโดยรับฟังความคิดเห็นผ่านทางเว็บไซต์ของควบคุมวัตถุเสพติด สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา และเว็บไซต์ระบบกลางทางกฎหมาย รวมถึงส่งจดหมายอิเล็กทรอนิกส์ (e-mail) ไปยังผู้รับอนุญาตและหน่วยงานที่เกี่ยวข้องเพื่อขอรับฟังความคิดเห็นโดยตรง ตั้งแต่วันที่ ๖ – ๒๑ มิถุนายน ๒๕๖๖

๓. สรุปการแสดงความความคิดเห็น

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

สรุปการรับฟังความคิดเห็นของร่างประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติด เรื่อง การขออนุญาต
การอนุญาต และเงื่อนไขในการโฆษณาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ พ.ศ.

ระหว่างวันที่ ๖ - ๒๑ มิถุนายน ๒๕๖๖

ความคิดเห็น	จำนวน
เห็นด้วยกับร่างประกาศทุกประการ	๑๕
เห็นด้วยกับร่างประกาศเป็นส่วนใหญ่/มีข้อแก้ไข/เพิ่มเติม บางส่วน	๕
ไม่ออกความคิดเห็น	๔
ไม่เห็นด้วยกับร่างประกาศ	-
รวม	๒๔

หน่วยงาน	จำนวน
หน่วยงานรัฐ	๒๒
ผู้ประกอบการ/ผู้รับอนุญาต	๒
รวม	๒๔

ความคิดเห็นหรือข้อเสนอแนะต่อร่างประกาศ

ความคิดเห็นโดยสรุป	ความเห็น/การแก้ไข ของสำนักงาน อย.
๑. ประเด็นเรื่องข้อกำหนดอายุใบอนุญาต	
๑.๑ ใบอนุญาตโฆษณา มีอายุหรือไม่ หรือ ระยะเวลาเท่าใด เนื่องจากในร่างประกาศไม่ได้กำหนดอายุของใบอนุญาตไว้	คงเดิม กรณีระยะเวลาของใบอนุญาตจะถูกกำหนดเป็นเงื่อนไขของการอนุญาต ท้ายใบอนุญาตว่าให้ใช้ได้ถึงวันที่เท่าไร โดยพิจารณาตามคำขอที่ประสงค์จะโฆษณาประกอบ
๑.๒ ควรมีการระบุในใบอนุญาตเกี่ยวกับอายุของใบอนุญาต ว่ามีตั้งแต่เมื่อไหร่ เพื่อความชัดเจนและง่ายในการตรวจสอบ	คงเดิม กรณีระยะเวลาของใบอนุญาตจะถูกกำหนดเป็นเงื่อนไขของการอนุญาตท้ายใบอนุญาต ว่าให้ใช้ได้ถึงวันที่เท่าไร โดยพิจารณาตามคำขอที่ประสงค์จะโฆษณาประกอบ
๒. ประเด็นข้อ ๖ เอกสารหรือหลักฐานประกอบการยื่นคำขอ	
๒.๑ ข้อ ๖ (๔) ซึ่งกำหนดให้ยื่นเลขที่ใบอนุญาต ผลิตนำเข้ายาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ หรือวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ นั้น เห็นว่าขอให้ตัดเอกสารดังกล่าวออก เนื่องจากปัจจุบันมีเพียงใบอนุญาตนำเข้าเฉพาะคราวสำหรับการประมูลแต่ละครั้งเท่านั้น	คงเดิม เนื่องจากตามกฎหมายกระทรวงการอนุญาตปัจจุบันและประมวลกฎหมายยาเสพติด กำหนดให้ต้องได้รับอนุญาตผลิต หรือนำเข้า ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ หรือวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ซึ่งเป็นใบอนุญาตหลักด้วย
๒.๒ ข้อ ๖ (๖) กำหนดให้ยื่นเลขที่หนังสือรับรองการประเมินเอกสารวิชาการและการตรวจวิเคราะห์ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ หรือวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ นั้น เห็นว่าให้ตัดข้อความ “และการตรวจวิเคราะห์” ออก เนื่องจากร่างกฎหมายที่เพิ่งมีการรับฟังความเห็นไม่มีคำว่าและการตรวจวิเคราะห์ และในปัจจุบันหนังสือรับรองนี้ยังไม่มีชื่อที่ชัดเจน จึงเห็นว่าควรกำหนดให้ชื่อสอดคล้องกันในกฎหมายทุกฉบับ	ปรับแก้ ปรับชื่อหนังสือรับรองเป็น “หนังสือรับรองการประเมินเอกสารทางวิชาการของยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ หรือวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒” เพื่อให้สอดคล้องกับร่างกฎกระทรวงว่าด้วยการผลิต นำเข้า ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ หรือวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒
๒.๓ เอกสารหรือหลักฐานบางรายการ เห็นว่าพิจารณาลดหรือ ตัดทอนได้เพื่อลดความซ้ำซ้อนและอำนวยความสะดวกในการยื่นคำขอ โดยคำนึงถึงข้อมูลที่สำนักงาน อย. มีอยู่ และเรื่องระบบอิเล็กทรอนิกส์ด้วย	ปรับแก้ โดย ๑. ตัดข้อ ๖ (๑) และ(๒) โดยปรับแก้เป็น “ข้อ ๖ (๑) ชื่อผู้ขออนุญาตซึ่งเป็นผู้รับอนุญาตผลิต นำเข้า หรือจำหน่ายยาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ตามข้อ ๔ ” เนื่องจากชื่อดังกล่าวจะเชื่อมโยงกับฐานข้อมูลเลขประจำตัวบุคคลหรือเลขนิติบุคคลที่สำนักงาน อย. มีอยู่ในฐาน ข้อมูลแล้ว และเพื่อลดภาระของต่อผู้ประกอบการ ๒. ปรับแก้ความในข้อ ๖ (๓) เป็น “หนังสือมอบอำนาจในการดำเนินการขออนุญาตโฆษณา...” ๓. ตัดข้อ ๖ (๗) เอกสารหลักฐานสำเนาฉลากและเอกสารกำกับยาเสพติดให้โทษหรือวัตถุตำรับที่ตรงตามที่ได้รับอนุญาตออก เนื่องจากเป็นเอกสารที่สำนักงาน อย. มีอยู่ในฐานข้อมูลแล้ว และเพื่อลดภาระของต่อผู้ประกอบการ

ความคิดเห็นโดยสรุป	ความเห็น/การแก้ไข ของสำนักงาน อย.
๓. ประเด็นข้อ ๗ หลักเกณฑ์การพิจารณาของผู้อนุญาตในการพิจารณาคำขอ	
<p>๓.๑ เสนอให้เพิ่มความ ข้อ ๗ (๑๐) สื่อโฆษณา ภาพ รายการทีวี ภาพยนตร์ที่ประสงค์จะโฆษณา ต้องมีข้อความที่แสดง สัญลักษณ์ความเหมาะสมสำหรับวัยต่าง ๆ ไว้เพื่อให้ผู้ชมสามารถเลือกดูได้ตามความเหมาะสม</p> <p>ข้อ ๗ (๑๑) ไม่ผลิตสื่อเชิงสัญลักษณ์ เช่น ที่คั่นหนังสือ สติกเกอร์ ฯลฯ เพื่อปกป้องเด็กและเยาวชน</p>	<p>คงเดิม เนื่องจากข้อ ๔ ของร่างประกาศฯ กำหนดให้การโฆษณาต้องเป็นการกระทำโดยตรงต่อผู้ประกอบการวิชาชีพที่กำหนดเท่านั้น ดังนั้นประชาชนไม่สามารถเข้าถึงตามสื่อโฆษณา ภาพ รายการทีวีได้ จึงเป็นการคุ้มครองประชาชนและเยาวชนจากการใช้ยาเสพติดได้</p>
๔. ประเด็นแบบท้ายร่างประกาศ	
<p>๔.๑ เสนอให้มีการปรับเปลี่ยนในแบบ ผ.๑</p> <p>๑. เสนอให้เพิ่มตัวเลือก ช่องทางการโฆษณา การโฆษณาทาง สื่ออิเล็กทรอนิกส์ สื่อออนไลน์ หรือ อินเทอร์เน็ต</p> <p>๒. เสนอให้แนบเอกสารหลักฐานประกอบ ได้แก่ ภาพถ่าย สัญลักษณ์ หรือรูปปั้น หรืออื่น ๆ เพิ่มเติมด้วย นอกเหนือจากภาพร่างและข้อความ บทโฆษณา และภาพร่างคำบรรยายและเสียงแล้ว</p>	<p>ปรับแก้ในประเด็นต่อไปนี้</p> <p>๑. ปรับแก้ช่องทางโดยเพิ่มสื่ออิเล็กทรอนิกส์หรือการบันทึกเสียงหรือภาพ เพื่อให้ตรงตามข้อ ๕ ของร่างประกาศฯ อย่างไรก็ตามต้องเป็นการกระทำโดยตรงต่อผู้ประกอบการวิชาชีพที่กำหนดเท่านั้น ดังนั้นจึงไม่เพิ่มช่องทางการโฆษณาทางสื่อออนไลน์ หรือทางอินเทอร์เน็ต</p> <p>๒. ปรับแก้เอกสารแนบ โดยรวมความเป็น “ข้อความโฆษณา เอกสาร ภาพ ภาพยนตร์ สื่ออิเล็กทรอนิกส์หรือสิ่งบันทึกเสียงหรือภาพ ที่ประสงค์จะโฆษณา”</p>
<p>๔.๒ เสนอให้มีการทำแบบคำขอให้มีความสอดคล้องกับร่างกฎหมายที่จะมีการดำเนินการออกในฉบับอื่น ๆ เพื่อให้ใช้งานได้ง่ายและสะดวกต่อการบันทึกข้อมูล</p>	<p>ปรับแก้ โดยปรับแก้รูปแบบของคำขอตามแบบ ผ.๑ โดยสาระสำคัญคงเดิม และปรับให้ลดภาระของผู้ประกอบการในการกรอกคำขอในส่วนที่สำนักงาน อย. มีข้อมูลอยู่แล้ว เพื่อให้มีความสอดคล้องกับแบบคำขอที่จะออกตามร่างกฎหมายฉบับอื่น ๆ</p>
๕. ประเด็นเงื่อนไขในการโฆษณา	
<p>เสนอให้มีเงื่อนไขว่า การโฆษณายาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ในพื้นที่ที่มีประกาศ/ป้ายประชาสัมพันธ์เชิงสัญลักษณ์ในชุมชนหรือสถานที่นั้นๆ โดยต้องมีการขออนุญาตเจ้าของพื้นที่ด้วย</p>	<p>คงเดิม เนื่องจากการโฆษณาไม่สามารถปิดป้ายประกาศตามสถานที่ทั่วไปได้ เพราะต้องกระทำต่อผู้ประกอบการวิชาชีพโดยตรง หากเป็นกรณีสถานที่จัดงานประชุมวิชาการ ผู้จัดงานประชุมย่อมมีการขอใช้สถานที่จัดงานอยู่แล้ว จึงอาจไม่จำเป็นต้องกำหนดเงื่อนไขดังกล่าวไว้</p>

ร่าง

ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติด
เรื่อง การขออนุญาต การอนุญาต และเงื่อนไขในการโฆษณายาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์
พ.ศ.

โดยที่เป็นการสมควรกำหนดหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขการขออนุญาต การออก
ใบอนุญาต และเงื่อนไขในการโฆษณายาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๓๗ วรรคสอง แห่งประมวลกฎหมายยาเสพติด คณะกรรมการ
ควบคุมยาเสพติด ในการประชุมครั้งที่-...../..... เมื่อวันที่ พ.ศ. จึงออกประกาศไว้
ดังต่อไปนี้

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

ข้อ ๒ ประกาศนี้ให้ใช้บังคับเมื่อพ้นกำหนดเก้าสิบวัน นับแต่วันประกาศในราชกิจจานุเบกษา
เป็นต้นไป

ข้อ ๓ ในประกาศฉบับนี้

“โฆษณา” หมายความว่า การเผยแพร่หรือการสื่อความหมาย ไม่ว่าจะกระทำโดยวิธีใด ๆ
ให้ประชาชนเห็นหรือทราบข้อความเพื่อประโยชน์ในทางการค้า แต่ไม่รวมถึงฉลาก หรือเอกสารกำกับยาเสพติด
ให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ที่ภาษาชนหรือหีบห่อบรรจุตามที่ได้รับอนุญาตหรือตามที่ได้ขึ้นทะเบียนไว้ เอกสารทาง
วิชาการ หรือตำราที่เกี่ยวข้องกับการเรียนการสอน

ข้อ ๔ การโฆษณา ให้โฆษณาได้เฉพาะยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ หรือประเภท ๓ หรือ
วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ประเภท ๓ หรือประเภท ๔ และเป็นการกระทำโดยตรงต่อผู้ประกอบการวิชาชีพเวช
กรรม ผู้ประกอบวิชาชีพทันตกรรม ผู้ประกอบวิชาชีพเภสัชกรรม หรือผู้ประกอบวิชาชีพการสัตวแพทย์ชั้นหนึ่ง
เท่านั้น

ข้อ ๕ การโฆษณายาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ตามข้อ ๔ ในกรณีที่เป็นเอกสาร ภาพ
ภาพยนตร์ สื่ออิเล็กทรอนิกส์หรือการบันทึกเสียงหรือภาพ ต้องได้รับใบอนุญาตจากผู้อนุญาตก่อนจึงจะใช้
โฆษณาได้

ข้อ ๖ ผู้รับอนุญาตผลิต นำเข้า หรือจำหน่ายยาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ตามข้อ ๔ ที่
ประสงค์จะขอรับใบอนุญาตโฆษณายาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ ให้ยื่นคำขอต่อผู้อนุญาตพร้อมด้วย
ข้อมูล เอกสารหรือหลักฐาน ดังต่อไปนี้

(๑) เลขประจำตัวประชาชนในกรณีที่บุคคลธรรมดาเป็นผู้ขออนุญาต

(๒) ชื่อและเลขทะเบียนนิติบุคคล หรือเอกสารแสดงการจดทะเบียนนิติบุคคล ในกรณีที่
นิติบุคคลเป็นผู้ขออนุญาต

(๑) ชื่อผู้ขออนุญาต ซึ่งเป็นผู้รับอนุญาตผลิต นำเข้า หรือจำหน่ายยาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ตามข้อ ๔

(๒) (๓) หนังสือมอบอำนาจ แสดงว่าผู้ขออนุญาตเป็นผู้แทนของนิติบุคคลหรือผู้มีอำนาจ ในการดำเนินการขออนุญาตโฆษณา ยาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์และให้ดำเนินการในเรื่องอื่น ๆ ตามที่ได้รับมอบหมายที่เกี่ยวข้องกับการขออนุญาตโฆษณา ซึ่งระบุเลขประจำตัวประชาชนของบุคคลดังกล่าวไว้ด้วย

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

(๔)(๕) เลขที่ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ หรือตำรับวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ ในกรณีเป็นผู้รับอนุญาตผลิตหรือนำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ หรือวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ หรือประเภท ๔ แล้วแต่กรณี

(๕)(๖) เลขที่หนังสือรับรองการประเมินเอกสารทางวิชาการและการตรวจวิเคราะห์ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ หรือวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ หรือเลขที่สัญญา กับสำนักงาน ออย. เพื่อการจ้างผลิตหรือการจัดซื้อยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ หรือวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ในกรณีเป็นผู้รับอนุญาตผลิตหรือนำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ หรือวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ แล้วแต่กรณี

(๖) สำเนาฉลากและเอกสารกำกับยาเสพติดให้โทษหรือวัตถุตำรับ ที่ตรงตามที่ได้รับอนุญาต

(๖)(๗) ข้อความที่ประสงค์จะโฆษณา พร้อมเอกสาร ภาพ ภาพยนตร์ หรือสิ่งบันทึกเสียงหรือภาพที่ประสงค์จะโฆษณา

(๗)(๘) ในกรณีที่เป็นการโฆษณาอ้างอิงผลการศึกษาวิจัยตามหลักสากล ต้องมีเอกสารอ้างอิงเป็นที่ยอมรับและเชื่อถือได้ เช่น ตำรายาที่รัฐมนตรีประกาศกำหนด ตำราทางวิชาการ และวารสารต่างๆ ที่ตีพิมพ์เผยแพร่ทั่วไปแล้ว กรณีเป็นเอกสารอ้างอิงที่มาจากอินเทอร์เน็ตจะยอมรับได้เฉพาะเว็บไซต์ที่เป็นของส่วนราชการหรือองค์การที่เชื่อถือได้ เช่น องค์การอนามัยโลก

(๘)(๙) ข้อความที่เคยได้รับอนุญาตโฆษณา กรณีเคยได้รับอนุญาต

(๙)(๑๐) คำยินยอมให้ผู้รับอนุญาตเข้าถึงข้อมูลตาม (๑) และ (๒)(๓)

ข้อ ๗ ให้ผู้อนุญาตพิจารณาออกใบอนุญาตโฆษณา ยาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ได้เมื่อเห็นว่าคำขอและเอกสารหรือหลักฐานมีความถูกต้อง ครบถ้วน และเป็นไปตามหลักเกณฑ์ดังต่อไปนี้

(๑) แสดงสรรพคุณ ข้อบ่งใช้ และรายละเอียดอื่น ๆ เป็นไปตามข้อความในฉลากและเอกสารกำกับยาเสพติดให้โทษหรือวัตถุตำรับที่ตรงตามที่ได้รับอนุญาตไว้ ยกเว้นการแสดงความอื่นที่มีหลักฐานเอกสารอ้างอิงเป็นที่ยอมรับและเชื่อถือได้ตามข้อ ๖ (๘) และไม่ทำให้สำคัญผิดในสาระสำคัญเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษหรือวัตถุตำรับนั้น

(๒) อ้างอิงผลการศึกษาวิจัยตามหลักสากล และมีเอกสารอ้างอิงเป็นที่ยอมรับและเชื่อถือได้ตามข้อ ๖ (๘)

(๓) ระบุข้อความให้อ่านเอกสารกำกับยาเสพติดให้โทษหรือวัตถุตำรับหรือเอกสารที่ใช้อ้างอิงฉบับเต็ม

(๔) ไม่แสดงสรรพคุณอันเป็นเท็จหรือเกินความจริง

(๕) ไม่ทำให้เข้าใจว่ามีวัตถุใดที่เป็นยาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ หรือส่วนประกอบของยาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ โดยความจริงมิได้มียาเสพติดหรือวัตถุออกฤทธิ์นั้นอยู่ด้วย หรือมีแต่ไม่เท่าที่เข้าใจ

(๖) โฆษณาโดยสุภาพ ไม่ร้องรำทำเพลง หรือแสดงความทุกข์ทรมานของผู้ป่วย

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

(๘) ไม่โฆษณาทางสื่อสิ่งของสำหรับแจกหรือของชำร่วย เช่น กระเป๋า แฟ้มใส่ข้อมูล สมุดบันทึก เครื่องเขียน หรือสิ่งของอื่นที่สร้างขึ้นเพื่อประโยชน์ทางการค้า

(๙) ไม่เป็นการเปรียบเทียบทับถมผลิตภัณฑ์อื่น

ข้อ ๘ กรณีมีการแก้ไขเปลี่ยนแปลงทะเบียนตำรับยาเสพติดให้โทษหรือตำรับวัตถุออกฤทธิ์ หรือเอกสารทางวิชาการของยาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ในสาระสำคัญ ซึ่งทำให้แตกต่างจากการโฆษณาที่ได้รับใบอนุญาตไว้แล้ว ให้การอนุญาตนั้นสิ้นสุดลง

ข้อ ๙ ผู้รับอนุญาตโฆษณายาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ต้องโฆษณาตรงตามที่ได้รับอนุญาต และต้องระบุเลขที่ใบอนุญาตโฆษณาไว้ในสื่อโฆษณาทุกครั้ง

การโฆษณาที่ไม่ตรงตามที่ได้รับอนุญาต ให้ถือว่าข้อความทั้งหมดไม่ได้รับอนุญาต

ข้อ ๑๐ คำขออนุญาตและใบอนุญาตโฆษณายาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ ให้เป็นไปตามแบบท้ายประกาศดังต่อไปนี้

(๑) คำขออนุญาตโฆษณายาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ ให้ใช้ แบบ ข.๑

(๒) ใบอนุญาตโฆษณายาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ ให้ใช้ แบบ ข.๑-๑

ข้อ ๑๑ การยื่นคำขอหรือการติดต่อใดๆ และการออกเอกสารหลักฐานต่าง ๆ ตามประกาศนี้ ให้ดำเนินการตามกฎหมายว่าด้วยการปฏิบัติราชการทางอิเล็กทรอนิกส์

ในกรณีที่มีเหตุไม่สามารถดำเนินการโดยวิธีการทางอิเล็กทรอนิกส์ตามวรรคหนึ่งได้ ให้ดำเนินการ ณ สถานที่ ดังต่อไปนี้

(๑) สำนักงาน อย. กระทรวงสาธารณสุข

(๒) สถานที่อื่นตามที่เลขาธิการ อย. กำหนดโดยประกาศในราชกิจจานุเบกษา

ข้อ ๑๒ คำขอใดๆ ที่ได้ยื่นไว้ตามกฎหมายกระทรวงกำหนดหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขการขออนุญาตและการออกใบอนุญาตโฆษณายาเสพติดให้โทษและโฆษณาเกี่ยวกับการบำบัดรักษาผู้ติดยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. ๒๕๕๓ ออกตามพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. ๒๕๒๒ ซึ่งเกี่ยวกับหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขการขออนุญาตโฆษณายาเสพติดให้โทษ หรือประกาศคณะกรรมการวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท เรื่อง การขออนุญาตและการออกใบอนุญาตเกี่ยวกับการโฆษณาวัตถุออกฤทธิ์ พ.ศ. ๒๕๖๐ ออกตามพระราชบัญญัติ วัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๕๙ และยังอยู่ในระหว่างการพิจารณา ให้ถือว่าเป็นคำขอตามประกาศนี้

ในกรณีที่คำขอตามวรรคหนึ่ง มีข้อแตกต่างไปจากคำขอตามประกาศนี้ ให้ผู้อนุญาตมีอำนาจสั่งให้แก้ไขเพิ่มเติมหรือส่งเอกสารหรือหลักฐานเพิ่มเติมได้ตามความจำเป็น เพื่อให้เป็นไปตามประกาศนี้

ข้อ ๑๓ บรรดาใบอนุญาตโฆษณาเสพติดให้โทษ ตามกฎกระทรวงกำหนดหลักเกณฑ์วิธีการ และเงื่อนไขการขออนุญาตและการออกใบอนุญาตโฆษณาเสพติดให้โทษและโฆษณาเกี่ยวกับการบำบัดรักษาผู้ติดยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. ๒๕๕๓ ออกตามพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. ๒๕๒๒ หรือใบอนุญาตโฆษณาวัตถุออกฤทธิ์ ตามประกาศคณะกรรมการวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท เรื่อง การขออนุญาตและการออกใบอนุญาตเกี่ยวกับการโฆษณาวัตถุออกฤทธิ์ พ.ศ. ๒๕๖๐ ออกตามพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๕๙ ให้ใช้ต่อไปจนกว่าจะสิ้นอายุ

ประกาศ ณ วันที่

พ.ศ.

()

ประธานกรรมการควบคุมยาเสพติด

แบบ ผ.๑	คำขออนุญาตโฆษณายาเสพติดให้โทษ หรือวัตถุออกฤทธิ์	(สำหรับเจ้าหน้าที่) เลขรับที่..... วันที่รับ..... ลงชื่อผู้รับคำขอ
---------	--	---

โปรดทำเครื่องหมาย ลงใน ของข้อที่เลือกและกรอกข้อมูลให้ถูกต้อง ครบถ้วน

ส่วนที่ ๑ ข้อมูลผู้ขออนุญาต

ชื่อผู้ขออนุญาต

เลขประจำตัวประชาชน.....

เลขทะเบียนนิติบุคคล.....

อยู่เลขที่

ตรอก/ซอย ถนน..... หมู่ที่.....

ตำบล/แขวง..... อำเภอ/เขต..... จังหวัด.....

รหัสไปรษณีย์..... โทรศัพท์..... โทรสาร.....

e-mail

เป็นผู้รับอนุญาต

- ผลิต
- ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ ใบอนุญาตเลขที่
 - ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ ใบอนุญาตเลขที่
 - วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ใบอนุญาตเลขที่
 - วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ ใบอนุญาตเลขที่
 - วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๔ ใบอนุญาตเลขที่
- นำเข้า
- ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ ใบอนุญาตเลขที่
 - ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ ใบอนุญาตเลขที่
 - วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ ใบอนุญาตเลขที่
 - วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๔ ใบอนุญาตเลขที่
- จำหน่าย
- ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ ใบอนุญาตเลขที่
 - ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๓ ใบอนุญาตเลขที่
 - วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ ใบอนุญาตเลขที่
 - วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๔ ใบอนุญาตเลขที่

ผู้ได้รับการยกเว้น ไม่ต้องขอรับใบอนุญาตผลิต นำเข้า หรือจำหน่ายยาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ตามมาตรา ๓๒

ส่วนที่ ๒ ข้อมูลผู้ได้รับมอบอำนาจในการขออนุญาตโฆษณายาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ และให้ดำเนินการในเรื่องอื่นๆ ตามที่ได้รับมอบหมายที่เกี่ยวกับการขออนุญาตโฆษณานั้น

ชื่อ

เลขประจำตัวประชาชนหรือเลขที่บัตรประจำตัวอื่นที่ทางราชการออกให้.....

อยู่เลขที่

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 ใบสำคัญการขึ้นทะเบียน เลขที่

วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ หนังสือรับรองการประเมินเอกสารทางวิชาการ เลขที่.....

วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๓ ใบสำคัญการขึ้นทะเบียน เลขที่.....

วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๔ ใบสำคัญการขึ้นทะเบียน เลขที่.....

สัญญาซื้อขายระหว่างสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กับผู้ขอรับใบอนุญาต เลขที่

ชื่อผู้ผลิต/นำเข้า

ชื่อเจ้าของผลิตภัณฑ์

ชื่อผู้แทนจำหน่าย (ถ้ามี)

ส่วนที่ ๓ ๔ รายละเอียดการขอโฆษณา

๔.๑ ประสงค์จะขอโฆษณาโดยตรงต่อ

- ผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบวิชาชีพทันตกรรม ผู้ประกอบวิชาชีพเภสัชกรรม
- ผู้ประกอบวิชาชีพการสัตวแพทย์ชั้นหนึ่ง

๔.๒ โฆษณาทาง

วารสาร/หนังสือทางการแพทย์ ชื่อ

หน่วยงานเจ้าของวารสาร/หนังสือ

วัตถุประสงค์ของวารสาร/หนังสือ

ระยะเวลาที่ประสงค์จะโฆษณา วันเริ่มต้น - วันสิ้นสุด

แผ่นพับ จำนวน หน้า แผ่น จำนวนที่จัดทำ ชุด

โดย มอบให้กับผู้ประกอบวิชาชีพโดยตรง

ระบุสถานที่

วันเริ่มต้น - วันสิ้นสุด

ผ่านการประชุมวิชาการของผู้ประกอบวิชาชีพ ดังนี้

[] มอบให้ผู้ประกอบวิชาชีพที่เข้าร่วมประชุมวิชาการ

[] แนบไปกับเอกสารประกอบการประชุม สำหรับผู้ประกอบวิชาชีพที่เข้าร่วมในวันประชุม

ชื่อการประชุม.....

ระบุสถานที่ วันเดือนปี

แผ่นป้ายโฆษณา ขนาด จำนวน..... หน้า..... แผ่น จำนวนที่จัดทำ ชุด

ผ่านการประชุมวิชาการของผู้ประกอบวิชาชีพ

ชื่อการประชุม.....

ระบุสถานที่แสดง วันเดือนปี ใช้เวลา..... นาที

สื่ออิเล็กทรอนิกส์หรือการบันทึกเสียงหรือภาพ วิดีทัศน์ โดยแสดงต่อผู้ประกอบวิชาชีพโดยตรง

ระบุสถานที่แสดง วันเดือนปี ใช้เวลา..... นาที

ภาพยนตร์ โดยแสดงต่อผู้ประกอบวิชาชีพโดยตรง

ระบุสถานที่แสดง วันเดือนปี ใช้เวลา..... นาที

อื่นๆ โปรดระบุ

.....

ส่วนที่ ๕ เอกสารหรือหลักฐาน

เอกสารหรือหลักฐานประกอบการขออนุญาตโฆษณา ยาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์

(โปรดแนบเอกสารหรือหลักฐานในส่วนที่เกี่ยวข้อง และให้ผู้ดำเนินการในใบอนุญาตรับรองสำเนาถูกต้องในเอกสารที่เป็นสำเนาทุกฉบับ)

<input type="checkbox"/>	หนังสือแสดงว่าผู้ขออนุญาตเป็นผู้ได้รับมอบอำนาจให้ทำการแทนนิติบุคคล
<input type="checkbox"/>	เอกสาร ภาพ ภาพยนตร์หรือสิ่งบันทึกเสียงหรือภาพ ที่ประสงค์จะโฆษณา
<input type="checkbox"/>	ข้อความโฆษณา เอกสาร ภาพ ภาพยนตร์ สื่ออิเล็กทรอนิกส์หรือสิ่งบันทึกเสียงหรือภาพ ที่ประสงค์จะโฆษณา

	พร้อมสำเนาฉบับ จำนวน ๔ ฉบับ <input type="radio"/> ภาพร่างและข้อความ <input type="radio"/> บทโฆษณา <input type="radio"/> ภาพร่าง คำบรรยาย และเสียง รวมหน้า
<input type="checkbox"/>	เอกสารอ้างอิง (ถ้ามี) จำนวน หน้า
<input type="checkbox"/>	ข้อความที่เคยได้รับอนุญาต (ถ้ามี)เรื่อง.....หน้า
<input type="checkbox"/>	หนังสือมอบอำนาจ
<input type="checkbox"/>	หลักฐานอื่นๆ ตามที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยากำหนด

ส่วนที่ ๒ การรับรองตนเองและการยินยอมการเปิดเผยข้อมูลของผู้ขออนุญาตหรือผู้ที่ได้รับมอบหมายให้ดำเนินกิจการ

ข้าพเจ้าผู้ขอรับใบอนุญาต/ผู้ได้รับมอบหมายให้ดำเนินกิจการ ขอให้รับรองว่าข้อความข้างต้นที่แจ้งไว้ในคำขอนี้พร้อมทั้งหลักฐานและเอกสารประกอบการขอรับใบอนุญาตทุกฉบับเป็นความจริง ถูกต้องและครบถ้วน สมบูรณ์ทุกประการ หากภายหลังปรากฏว่าข้อมูลในคำขอนี้พร้อมทั้งเอกสารหลักฐานประกอบคำขอไม่ตรงกับความเป็นจริง ข้าพเจ้าถือเป็นความรับผิดชอบของข้าพเจ้าเองทั้งสิ้น

และข้าพเจ้ารับทราบหลักเกณฑ์และเงื่อนไข พร้อมทั้งยินยอมที่จะกระทำการโฆษณาเฉพาะต่อผู้ประกอบการวิชาชีพที่ระบุข้างต้นเท่านั้น และไม่โฆษณาหรือกระทำการอื่นใดที่จะเป็นการเผยแพร่โฆษณาต่อบุคคลทั่วไป เมื่อได้รับอนุญาตแล้ว ข้าพเจ้าจะโฆษณาให้ตรงตามหลักเกณฑ์และเงื่อนไขที่ผู้อนุญาตกำหนด



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. อนุญาตเฉพาะข้อความและภาพที่ไม่ได้ขีดฆ่า
๓. ให้โฆษณาภายในเวลาก่อนมีการแก้ไขเปลี่ยนแปลงทะเบียนตำรับ หรือเอกสารทางวิชาการของยาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ ในสาระสำคัญที่เกี่ยวข้องกับการโฆษณาฉบับนี้
๔. ข้อความและภาพที่โฆษณาต้องตรงตามที่ได้รับอนุญาต ถ้าโฆษณาแตกต่างไปจากนี้ ถือว่าข้อความทั้งหมดไม่ได้รับอนุญาต
๕. ให้แสดงเลขที่ใบอนุญาตโฆษณาในสื่อโฆษณา
๖. ผู้อนุญาตมีอำนาจในการสั่งแก้ไขหรือสั่งห้ามการโฆษณา หากพบว่ามีกรณีฝ่าฝืนหลักเกณฑ์ วิธีการ เงื่อนไขที่ได้รับอนุญาต
๗. เงื่อนไขเพิ่มเติม ดังนี้.....
.....
.....