

## รายงานการวิเคราะห์ผลกระทบที่อาจเกิดขึ้นจากกฎหมาย

ร่างประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติด เรื่อง การขออนุญาต การอนุญาต และเงื่อนไขในการ  
โฆษณายาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ พ.ศ. ....

กฎหมายใหม่  แก้ไข/ปรับปรุง  ยกเลิก

หน่วยงานของรัฐผู้เสนอร่างกฎหมาย

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

ความสอดคล้องกับยุทธศาสตร์ชาติและแผนการปฏิรูปประเทศ

สอดคล้องกับยุทธศาสตร์ชาติในเรื่อง

(๑) ยุทธศาสตร์ชาติด้านการปรับสมดุลและพัฒนาระบบการบริหารจัดการภาครัฐ เป็นการปรับเปลี่ยนของภาครัฐในการจัดให้มีกฎหมายที่เหมาะสมสอดคล้องกับบริบทที่เปลี่ยนแปลง ผ่านการกำกับดูแลด้านยาของประเทศให้มีประสิทธิภาพ โดยมีการนำเทคโนโลยีดิจิทัลเข้ามาประยุกต์ใช้กับระบบการอนุมัติอนุญาตให้เกิดความสะดวก รวดเร็ว และโปร่งใส ช่วยยกระดับการให้บริการประชาชนและภาคธุรกิจและขับเคลื่อนประเทศไทยสู่ระบบสังคมและเศรษฐกิจดิจิทัล

(๒) ยุทธศาสตร์ชาติด้านการสร้างความสามารถในการแข่งขัน เป็นการพัฒนาระบบการกำกับดูแลระบบยาของประเทศให้มีกฎหมายที่ทันสมัย โดยการใช้เทคโนโลยีและนวัตกรรมเข้ามาผสานในขั้นตอนการอนุมัติอนุญาตด้านยา สามารถตอบสนองต่อความต้องการในการดำเนินธุรกิจได้อย่างสะดวกและรวดเร็ว เป็นการเพิ่มศักยภาพและเพิ่มขีดความสามารถในการแข่งขันของผู้ประกอบการในประเทศด้วยการส่งเสริมและสนับสนุนจากภาครัฐเพื่อรองรับการเติบโตของภาคอุตสาหกรรมด้านยา และเอื้อต่อบริบทของเศรษฐกิจของประเทศ

(๓) ยุทธศาสตร์ชาติด้านการพัฒนาและเสริมสร้างศักยภาพทรัพยากรมนุษย์ เป็นการป้องกันและควบคุมปัจจัยเสี่ยงที่คุกคามสุขภาวะ เพื่อลดภัยคุกคามที่เป็นอุปสรรคต่อการพัฒนาสุขภาวะคนไทย

สอดคล้องกับแผนการปฏิรูปประเทศด้านกฎหมาย มีกลไกให้มีการตรากฎหมายเพื่อเพิ่มความสามารถในการแข่งขันของประเทศ มีกลไกในการปรับปรุงกฎหมายที่เกี่ยวข้องกับภาคอุตสาหกรรม การเกษตร และบริการ เพื่อส่งเสริมและพัฒนาความสามารถในการแข่งขันของประเทศ

### ส่วนที่ ๑

เหตุผลความจำเป็นที่ต้องตรากฎหมายและผลกระทบที่อาจเกิดขึ้นจากกฎหมาย

#### ๑. สภาพปัญหาสาเหตุของปัญหาและผลกระทบของปัญหา

๑.๑ ปัญหาคืออะไรสาเหตุของปัญหาคืออะไรและผลกระทบของปัญหาคืออะไร

ด้วยพระราชบัญญัติให้ใช้ประมวลกฎหมายยาเสพติด พ.ศ. ๒๕๖๔ ซึ่งยกเลิกพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. ๒๕๒๒ พระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๕๙ และพระราชกำหนดป้องกันการใช้สารระเหย พ.ศ. ๒๕๓๓ รวมถึงฉบับแก้ไขเพิ่มเติมทุกฉบับ ได้ประกาศในราชกิจจานุเบกษาแล้ว และมีผลใช้บังคับตั้งแต่วันที่ ๙ ธันวาคม พ.ศ. ๒๕๖๔ เป็นต้นไป

ยาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ หรือประเภท ๓ และวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ประเภท ๓ หรือประเภท ๔ สามารถนำไปใช้ประโยชน์ในทางการแพทย์ได้ และอาจก่อให้เกิดการนำไปใช้หรือมีแนวโน้มในการนำไปใช้ในทางที่ผิดได้ จึงต้องมีการควบคุมกำกับดูแลเพื่อให้มีการใช้ประโยชน์ได้และมีให้มีการรั่วไหลนำไปใช้ในทางที่ผิด โดยการขออนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครองต้องได้รับอนุญาต

จากผู้...

จากผู้อนุญาตตามมาตรา ๓๕ แห่งประมวลกฎหมายยาเสพติด ทั้งนี้ ผู้รับอนุญาตดังกล่าวมีหน้าที่ต้องปฏิบัติตามกฎหมายเพื่อเป็นการควบคุมยาเสพติด รวมถึงการโฆษณา ต้องได้รับอนุญาตและต้องปฏิบัติตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขตามที่กฎหมายกำหนด เพื่อเป็นการควบคุมกำกับดูแลไม่ให้มีการนำยาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ไปกล่าวอ้างและนำไปสู่การนำไปใช้ในทางที่ผิดได้ ประกอบกับมาตรา ๓๗ วรรคสอง แห่งประมวลกฎหมายยาเสพติด กำหนดให้การขออนุญาตโฆษณายาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ตามมาตรา ๓๗ วรรคหนึ่งของผู้รับอนุญาต การออกใบอนุญาต และเงื่อนไขในการโฆษณาตามใบอนุญาต ให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่คณะกรรมการควบคุมยาเสพติดกำหนดโดยประกาศในราชกิจจานุเบกษา จึงจำเป็นต้องออกร่างประกาศนี้

#### ๑.๒ เหตุใดรัฐจึงควรแทรกแซงในเรื่องนี้

รัฐมีหน้าที่ในการคุ้มครองดูแลสุขภาพประชาชนให้มีความสุขที่ดี และมีความปลอดภัยจากการใช้ยา ดังนั้น จึงควรมีการควบคุมการโฆษณายาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ที่ใช้ทางการแพทย์ เพื่อให้มีข้อมูลการโฆษณาที่ถูกต้องเหมาะสมตามหลักวิชาการ ส่งผลให้ประชาชนมีความปลอดภัย และเพื่อไม่ให้นำยาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ไปใช้ในทางที่ผิด อันอาจส่งผลต่อปัญหาสังคมและเกิดอันตรายต่อผู้บริโภคได้

### ๒. วัตถุประสงค์และเป้าหมายของการแทรกแซง

วัตถุประสงค์และเป้าหมายของการแทรกแซงคืออะไร

เพื่อให้การโฆษณายาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ที่ใช้ทางการแพทย์มีหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการขออนุญาต การออกใบอนุญาต และเงื่อนไขในการโฆษณา และเพื่อให้รัฐควบคุมกำกับดูแลตรวจสอบเนื้อหาและขอบเขตของการโฆษณายาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ดังกล่าว เพื่อเป็นการคุ้มครองผู้บริโภคด้วยการกำกับดูแลการโฆษณา

### ๓. การแก้ปัญหาในปัจจุบัน

๓.๑ วิธีการแก้ปัญหาที่ดำเนินการอยู่ในปัจจุบันคืออะไร

ปัจจุบันการขออนุญาตและการอนุญาตโฆษณายาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ หรือประเภท ๓ เป็นไปตามกฎกระทรวงกำหนดหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขการขออนุญาตและการออกใบอนุญาตโฆษณายาเสพติดให้โทษและโฆษณาเกี่ยวกับการบำบัดรักษาผู้ติดยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. ๒๕๕๓ ออกตามความในพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. ๒๕๒๒ และการขออนุญาตและการอนุญาตโฆษณาวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ประเภท ๓ หรือประเภท ๔ เป็นไปตามประกาศคณะกรรมการวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท เรื่อง การขออนุญาตและการออกใบอนุญาตเกี่ยวกับการโฆษณาวัตถุออกฤทธิ์ พ.ศ. ๒๕๖๐ ออกตามความในพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๕๙ โดยที่พระราชบัญญัติให้ใช้ประมวลกฎหมายยาเสพติด พ.ศ. ๒๕๖๔ ซึ่งยกเลิกพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. ๒๕๒๒ และพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๕๙ มีผลใช้บังคับตั้งแต่วันที่ ๙ ธันวาคม พ.ศ. ๒๕๖๔ เป็นต้นไป ซึ่งตามพระราชบัญญัติให้ใช้ประมวลกฎหมายยาเสพติด พ.ศ. ๒๕๖๔ มาตรา ๘ กำหนดให้กฎกระทรวงที่ออกตามพระราชบัญญัติทั้งสองฉบับข้างต้นที่ใช้บังคับอยู่ในวันก่อนวันที่ประมวลกฎหมายยาเสพติดมีผลใช้บังคับให้ยังคงใช้บังคับได้ต่อไปเพียงเท่าที่ไม่ขัดหรือแย้งกับประมวลกฎหมายยาเสพติด หรือจนกว่าจะมีกฎกระทรวงที่ออกตามประมวลกฎหมายยาเสพติดใช้บังคับ

๓.๒ ต่างประเทศแก้ปัญหาอย่างไร (ถ้ามี) และการดำเนินการดังกล่าวเหมาะสมกับสังคมไทยหรือไม่อย่างไร

ยาเสพติดให้โทษมีการควบคุมตามกฎหมายระหว่างประเทศ คือ อนุสัญญาเดี่ยวว่าด้วยยาเสพติดให้โทษ ค.ศ. ๑๙๖๑ (Single Convention on Narcotic Drugs, 1961) กำหนดให้ประเทศภาคีต้องจัดให้มีมาตรการควบคุมรวมถึงมีระบบที่ติดตามตรวจสอบเพื่อกำกับดูแลการใช้ประโยชน์ในทางการแพทย์และวิทยาศาสตร์ และมีมาตรการอันมีประสิทธิภาพเพื่อไม่ให้นำยาเสพติดให้โทษไปใช้ในทางที่ผิด

วัตถุออกฤทธิ์มีการควบคุมตามกฎหมายระหว่างประเทศ คืออนุสัญญาว่าด้วยวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท ค.ศ.๑๙๗๑ (Convention on Psychotropic Substances, 1971) ซึ่งประเทศไทยเป็นภาคีของอนุสัญญาดังกล่าว โดยที่ประเทศภาคีต้องจัดให้มีมาตรการควบคุมอย่างเข้มงวด เพื่อจำกัดการใช้ให้อยู่ในขอบเขตที่ถูกต้องตามกฎหมาย และมีมาตรการป้องกันการนำวัตถุออกฤทธิ์ในทางที่ผิด

ประเทศไทยเป็นภาคีของอนุสัญญาฯ ทั้งสองฉบับดังกล่าว ดังนั้นการมีกฎหมายกำหนดการขออนุญาตและการอนุญาตในการโฆษณายาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ โดยกำหนดขอบเขตให้มีการนำไปใช้ประโยชน์ทางการแพทย์ และมีการควบคุมกำกับดูแลการโฆษณาอย่างเข้มงวด จึงเป็นการดำเนินการที่เหมาะสมกับสังคมไทยเพื่อกำกับดูแลการใช้ยาเสพติดให้โทษและวัตถุออกฤทธิ์ให้เป็นไปตามวัตถุประสงค์ภายใต้ขอบเขตของกฎหมายและป้องกันการนำไปใช้ในทางที่ผิด ซึ่งสอดคล้องกับการดำเนินการตามอนุสัญญาฯ แล้ว

#### ๔. การรับฟังความคิดเห็น

- ได้รับฟังความคิดเห็นของผู้เกี่ยวข้องแล้ว
- ได้นำผลการรับฟังความคิดเห็นมาประกอบการวิเคราะห์ผลกระทบแล้ว

#### ๕. ความสัมพันธ์หรือความใกล้เคียงกับกฎหมายอื่น

ร่างกฎหมายนี้มีความสัมพันธ์หรือใกล้เคียงกับกฎหมายอื่นหรือไม่อย่างไร

มีความใกล้เคียงกับพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ในมาตรา ๘๘ ซึ่งกำหนดหลักเกณฑ์การพิจารณาอนุญาตการโฆษณา ยา มาตรา ๘๘ ทวิ ว่าด้วยการกำหนดให้การโฆษณาต้องได้รับอนุมัติข้อความ เสี่ยง หรือภาพที่ใช้ในการโฆษณาและต้องปฏิบัติตามเงื่อนไขที่ผู้อนุญาตกำหนด และ มาตรา ๙๐ ว่าด้วยไม่ให้มีการโฆษณาโดยวิธีแถมพก หรือออกสลากรางวัล เป็นต้น

#### ๖. ผลกระทบที่อาจเกิดขึ้นจากกฎหมาย

๖.๑ กฎหมายนี้จำกัดสิทธิหรือเสรีภาพหรือก่อให้เกิดหน้าที่หรือภาระอะไรแก่ใครบ้าง

กฎหมายนี้กำหนดลักษณะและคุณสมบัติของผู้อนุญาตที่สามารถยื่นคำขอโฆษณาเสพติดให้โทษในประเภท ๒ หรือประเภท ๓ และวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒ ประเภท ๓ หรือประเภท ๔ และการกำหนดเอกสารหลักฐาน วิธีการ เงื่อนไขในการยื่นขออนุญาตและการออกใบอนุญาต

๖.๒ มีมาตรการป้องกันแก้ไขคุ้มครองหรือเยียวยาให้แก่ผู้ได้รับผลกระทบตาม ๖.๑ อย่างไร

ร่างประกาศนี้มีผลใช้บังคับเมื่อพ้นกำหนดเก้าสิบวันนับแต่วันที่ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เป็นต้นไป เพื่อให้เจ้าหน้าที่และผู้เกี่ยวข้องได้มีระยะเวลาและโอกาสอย่างเพียงพอในการเตรียมความพร้อมเพื่อดำเนินการให้เป็นไปตามประกาศนี้ นอกจากนี้ ได้มีการกำหนดบทเฉพาะกาลเพื่อรองรับผู้อนุญาตภายใต้กฎหมายฉบับเดิม

๖.๓ กฎหมายนี้จะก่อให้เกิดประโยชน์แก่ประเทศสังคมหรือประชาชนอย่างไร

๑. มีหลักเกณฑ์ วิธีการ เงื่อนไขในการขออนุญาตและการอนุญาตในการโฆษณายาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ เพื่อให้ผู้ขออนุญาตสามารถดำเนินการได้ถูกต้องตามกฎหมาย และเพื่อให้มีการควบคุมกำกับดูแลป้องกันไม่ให้มีการนำไปใช้ในทางที่ผิด

๒. มีระบบควบคุมกำกับดูแลและตรวจสอบการขออนุญาตโฆษณาและการโฆษณาเสพติดให้โทษและวัตถุออกฤทธิ์โดยมีหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขตามที่กฎหมายกำหนด เพื่อให้การโฆษณาเป็นตามขอบเขตของกฎหมาย และเป็นการคุ้มครองประชาชนให้ปลอดภัยจากการโฆษณาอย่างผิดกฎหมาย

## ๗. ความพร้อมและต้นทุนของรัฐในการปฏิบัติตามและบังคับการให้เป็นไปตามกฎหมาย

๗.๑ หน่วยงานผู้รับผิดชอบ

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

๗.๒ มีแนวทางและระยะเวลาเตรียมการในการปฏิบัติตามหรือบังคับการให้เป็นไปตามกฎหมายอย่างไรและมีการนำเทคโนโลยีมาใช้เพื่ออำนวยความสะดวกหรือลดขั้นตอนและค่าใช้จ่ายในการดำเนินการหรือไม่

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุขมีการเตรียมการในช่วงระยะเวลาเก้าสิบวันก่อนประกาศมีผลใช้บังคับหลังประกาศในราชกิจจานุเบกษา ดังนี้

๑. เตรียมการชี้แจงรายละเอียดเกี่ยวกับร่างประกาศ รวมถึงการเตรียมหลักสูตรอบรมในการยื่นคำขออนุญาตและการใช้ระบบสารสนเทศ เพื่อให้ผู้ขออนุญาตมีความเข้าใจและเตรียมความพร้อมในการดำเนินการยื่นคำขอผ่านระบบสารสนเทศ เป็นการอำนวยความสะดวกและลดค่าใช้จ่ายในการเดินทางแก่ผู้ยื่นคำขออนุญาต

๒. เตรียมจัดทำคู่มือปฏิบัติงานมาตรฐานสำหรับเจ้าหน้าที่ในกระบวนการพิจารณาการอนุญาตและการออกใบอนุญาต รวมถึงระบบการตรวจสอบติดตามเพื่อกำกับดูแลให้ยาเสพติดให้โทษมีการนำไปใช้ภายใต้กฎหมายกำหนดและป้องกันการรั่วไหลนำไปใช้ในทางที่ผิด

และมีการนำเทคโนโลยีมาใช้เพื่ออำนวยความสะดวกหรือลดขั้นตอนและค่าใช้จ่ายในการดำเนินการหรือไม่

มีการนำเทคโนโลยีมาใช้อำนวยความสะดวกในขั้นตอนการขออนุญาต โดยผู้ขออนุญาตสามารถดำเนินการผ่านระบบออนไลน์ ตั้งแต่ยื่นคำขอและเอกสาร ชำระค่าคำขอและค่าธรรมเนียม ตลอดจนการออกใบอนุญาตทางอิเล็กทรอนิกส์

๗.๓ มีแนวทางและระยะเวลาในการสร้างความเข้าใจให้แก่ประชาชนและหน่วยงานที่เกี่ยวข้องกับการปฏิบัติตามและการบังคับการให้เป็นไปตามกฎหมายอย่างไร

ในช่วงเก้าสิบวันก่อนประกาศมีผลบังคับใช้ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ได้เตรียมการจัดประชุมชี้แจง เสริมสร้างความเข้าใจเกี่ยวกับร่างประกาศ พร้อมทั้งแนวทางการพิจารณาการขออนุญาตและการอนุญาต เพื่อให้ผู้รับอนุญาตและผู้มีส่วนเกี่ยวข้องได้รับทราบรายละเอียดและแนวทางเพื่อให้สามารถดำเนินการให้เป็นไปตามกฎหมาย

๗.๔ ต้นทุนหรือค่าใช้จ่ายที่คาดว่าจะต้องใช้ในการปฏิบัติตามและบังคับการให้เป็นไปตามกฎหมาย

การดำเนินการตามร่างประกาศฉบับนี้ใช้งบประมาณในการดำเนินการตามปกติของหน่วยงาน โดยไม่ได้เพิ่มกรอบอัตรากำลัง หรือต้องมีการปรับโครงสร้างของหน่วยงานเพิ่มเติม จึงไม่ส่งผลกระทบต่องบประมาณในเรื่องดังกล่าว

## ๘. ผลกระทบโดยรวมที่อาจเกิดขึ้นจากกฎหมาย

### ๘.๑ ผลกระทบต่อเศรษฐกิจ

ร่างประกาศนี้กำหนดผู้ได้รับอนุญาตต้องปฏิบัติตามในการดำเนินการโฆษณาต่อผู้ประกอบการวิชาชีพที่กำหนด เพื่อให้เกิดผลทางการค้าต่อผู้รับอนุญาตตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขการขออนุญาต การอนุญาต และเงื่อนไขในการโฆษณาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ตามกฎหมายกำหนดไว้ อันจะก่อให้เกิดความเป็นธรรมในการแข่งขันในทางธุรกิจ จึงส่งผลกระทบต่อภาคอุตสาหกรรมด้านยา และเศรษฐกิจโดยรวมของประเทศ

### ๘.๒ ผลกระทบต่อสังคม

มีการควบคุมกำกับดูแลการขออนุญาตและการดำเนินการของผู้รับอนุญาตโฆษณาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์เพื่อใช้ทางการแพทย์ต่อผู้ประกอบการวิชาชีพเท่านั้น ไม่ให้โฆษณากับประชาชนทั่วไปเพื่อไม่ให้เกิดการจูงใจต่อประชาชนทั่วไปในการใช้ยาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ อันเป็นการป้องกันและลดปัญหาสังคมจากภัยยาเสพติด

### ๘.๓ ผลกระทบต่อสิ่งแวดล้อมหรือสุขภาวะ

เพื่อให้มีหลักเกณฑ์การโฆษณาการใช้ยาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ที่ถูกต้องกับผู้ประกอบการวิชาชีพ เพื่อให้ผู้ประกอบการวิชาชีพได้รับทราบข้อมูลจากการโฆษณาที่ถูกต้องและเป็นธรรมเพื่อนำไปใช้ประกอบการรักษาของตนได้อย่างมีประสิทธิภาพและมีความปลอดภัยกับผู้บริโภค อันจะส่งผลให้ประชาชนมีสุขภาวะที่ดี

### ๘.๔ ผลกระทบอื่นที่สำคัญ

ไม่มี

ส่วนที่ ๒  
เหตุผลความจำเป็นในการใช้ระบบอนุญาตระบบคณะกรรมการ  
การกำหนดโทษอาญาและการให้เจ้าหน้าที่ของรัฐมีดุลพินิจ

๙. เหตุผลความจำเป็นในการใช้ระบบอนุญาต

เป็นหลักการที่กำหนดในกฎหมาย ซึ่งกำหนดให้การขออนุญาต การออกใบอนุญาต และเงื่อนไขในการ  
โฆษณาตามใบอนุญาตยาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ สามารถกระทำได้โดยไม่ต้องได้รับอนุญาต เพื่อควบคุม  
กำกับดูแลให้มีการนำยาเสพติดไปใช้ในทางที่ผิด ก่อให้เกิดการรั่วไหลออกนอกระบบ

๑๐. เหตุผลความจำเป็นในการใช้ระบบคณะกรรมการ

ไม่มี

๑๑. เหตุผลความจำเป็นในการกำหนดโทษอาญา

ไม่มี

๑๒. เหตุผลความจำเป็นในการกำหนดให้เจ้าหน้าที่มีดุลพินิจในการออกคำสั่งทางปกครองหรือดำเนิน  
กิจการทางปกครอง

กระบวนการพิจารณาอนุญาต มีขั้นตอนในพิจารณาเอกสารหลักฐานซึ่งเป็นข้อเท็จจริงที่ใช้พิสูจน์  
คุณสมบัติผู้ขออนุญาต รวมถึงสื่อและข้อความที่ขออนุญาตโฆษณา เพื่อให้การโฆษณาเป็นไปตาม  
หลักเกณฑ์ตามกฎหมายและมีข้อความอันถูกต้องและเป็นธรรม อันจะเป็นการคุ้มครองผู้บริโภค และเพื่อให้  
การพิจารณาอนุมัติ อนุญาตและการกำกับติดตามเป็นไปตามกฎหมาย ไม่เกิดการรั่วไหลของวัตถุเสพติด  
ออกนอกระบบ จึงเป็นเหตุให้ผู้อนุญาตต้องใช้ดุลพินิจในการออกคำสั่งทางปกครอง

ข้าพเจ้าขอรับรองว่าข้อมูลที่ปรากฏในรายงานนี้เป็นข้อมูลที่ได้จากการตรวจสอบและวิเคราะห์อย่าง  
ถี่ถ้วนแล้ว

ลงชื่อ

(นายไพศาล ดั่นคุ้ม)

เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา

๒๘ สิงหาคม ๒๕๖๖

หน่วยงานผู้รับผิดชอบ กองควบคุมวัตถุเสพติด สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา  
เจ้าหน้าที่ผู้รับผิดชอบ นางสาวรฐา เบญจพลานนท์ เกสัชกรปฏิบัติการ กองควบคุมวัตถุเสพติด  
โทร. ๐ ๒๕๕๐ ๗๗๖๑, ๐ ๒๕๕๐ ๗๓๑๔  
อีเมล raththar@fda.moph.go.th