

คู่มือสำหรับประชาชน: การขออนุญาตและแก้ไขรายการผลิตภัณฑ์อาหารประเภทนมโค, นมปรุงแต่ง, นมเปรี้ยว, ผลิตภัณฑ์ของนม, ไอศกรีม, เครื่องดื่มในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท และอาหารในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท
 หน่วยงานที่รับผิดชอบ: กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคและเภสัชสาธารณสุข สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดสมุทรสงคราม
 กระทรวง: กระทรวงสาธารณสุข

1. ชื่อกระบวนการ: การขออนุญาตและแก้ไขรายการผลิตภัณฑ์อาหารประเภทนมโค, นมปรุงแต่ง, นมเปรี้ยว, ผลิตภัณฑ์ของนม, ไอศกรีม, เครื่องดื่มในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท และอาหารในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท
2. หน่วยงานเจ้าของกระบวนการ: กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคและเภสัชสาธารณสุข สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดสมุทรสงคราม
3. ประเภทของงานบริการ: กระบวนการบริการที่เบ็ดเสร็จในหน่วยเดียว
4. หมวดหมู่ของงานบริการ: อนุญาต / ออกใบอนุญาต / รับรอง
5. กฎหมายที่ให้อำนาจการอนุญาต หรือที่เกี่ยวข้อง:
 - 1) พระราชบัญญัติอาหาร พ.ศ. 2522
6. ระดับผลกระทบ: บริการที่มีความสำคัญด้านเศรษฐกิจ / สังคม
7. พื้นที่ให้บริการ: ส่วนกลาง, ส่วนภูมิภาค
8. กฎหมายข้อบังคับ/ข้อตกลงที่กำหนดระยะเวลา ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาเรื่อง กำหนดระยะเวลาการปฏิบัติราชการเพื่อประชาชน พ.ศ. 2557 ระยะเวลาที่กำหนดตามกฎหมาย ระยะเวลาที่กำหนดตามกฎหมาย / ข้อกำหนด ฯลฯ 20 วันทำการ
9. ข้อมูลสถิติ
 - จำนวนเฉลี่ยต่อเดือน 0
 - จำนวนค่าขอที่มากที่สุด 0
 - จำนวนค่าขอที่น้อยที่สุด 0
10. ชื่ออ้างอิงของคู่มือประชาชน การขออนุญาตและแก้ไขรายการผลิตภัณฑ์อาหารประเภทนมโค, นมปรุงแต่ง, นมเปรี้ยว, ผลิตภัณฑ์ของนม, ไอศกรีม, เครื่องดื่มในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท และอาหารในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท
11. ช่องทางการให้บริการ
 - 1) **สถานที่ให้บริการ**
 ที่อยู่: สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดสมุทรสงคราม
 กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคและเภสัชสาธารณสุข ชั้น 1
 202 ม.3 ต.ลาดใหญ่ อ.เมืองสมุทรสงคราม จ.สมุทรสงคราม 75000
 ติดต่อด้วยตนเอง ณ หน่วยงาน
ระยะเวลาเปิดให้บริการ เปิดให้บริการวันจันทร์ ถึง วันศุกร์ (ยกเว้นวันหยุดที่ทางราชการกำหนด)
 ตั้งแต่เวลา 08:30-16:30 น. (มีพักเที่ยง)
หมายเหตุ (ฝ่ายการเงินและบัญชี กลุ่มบริหารงานทั่วไป เปิดรับชำระเงินจนถึงเวลา 15.30 น.)

12. หลักเกณฑ์ วิธีการ เงื่อนไข (ถ้ามี) ในการยื่นคำขอ และในการพิจารณาอนุญาต

หลักเกณฑ์

1. ผลิตภัณฑ์ต้องจัดเป็นอาหารประเภทดังต่อไปนี้

1. ผลิตภัณฑ์ต้องจัดเป็นอาหารดังนี้

- 1.1 นมโค ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่อง นมโค
- 1.2 นมปรุงแต่ง ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่อง นมปรุงแต่ง
- 1.3 นมเปรี้ยว ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่อง นมเปรี้ยว
- 1.4 ผลิตภัณฑ์ของนม ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่อง ผลิตภัณฑ์ของนม
- 1.5 ไอศกรีม ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่อง ไอศกรีม
- 1.6 เครื่องดื่มในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่อง เครื่องดื่มในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท
- 1.7 อาหารในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่อง อาหารในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท

2. ผลิตภัณฑ์ที่ยื่น

- 2.1 ต้องได้รับอนุญาตสถานที่ผลิตหรือสถานที่นำเข้าประเภทอาหารที่ประสงค์จะยื่นก่อน และใบอนุญาตที่ได้รับยังมีผลบังคับใช้ ทั้งนี้สถานที่ผลิตอาหารต้องเป็นไปตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตอาหารตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขที่เกี่ยวข้อง และกรณีนำเข้าต้องมีใบรับรองสถานที่ผลิตอาหารสำหรับการนำเข้าอาหาร (ศึกษารายละเอียดเพิ่มเติมตามภาคผนวก 1)
 - 2.2 ต้องไม่เข้าข่ายเป็นอาหารวัตถุประสงคพิเศตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่องอาหารมีวัตถุประสงคพิเศ (ศึกษารายละเอียดเพิ่มเติมที่คู่มือสำหรับประชาชนเรื่อง การอนุญาตผลิตภัณฑ์และการแก้ไขรายการอาหารที่มีวัตถุประสงคพิเศ)
 - 2.3 ต้องไม่เข้าข่ายเป็นอาหารใหม่และอาหารที่มีอาหารใหม่เป็นส่วนผสม (Novel Food) (ศึกษารายละเอียดเพิ่มเติมที่คู่มือสำหรับประชาชนเรื่อง การขอประเมินความปลอดภัยอาหาร)
 - 2.4 ต้องมีคุณภาพหรือมาตรฐานตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่องนั้นๆ และประกาศกระทรวงสาธารณสุขอื่นๆที่เกี่ยวข้อง (ศึกษารายละเอียดเพิ่มเติมตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่องนั้นๆ)
 - 2.5 ต้องมีการใช้วัตถุเจือปนอาหารเป็นไปตามดังนี้
 - 2.5.1 ประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่องนั้นๆ เช่น การใช้วัตถุเจือปนอาหารในนมโคให้ใช้ตามหลักเกณฑ์ที่กำหนดไว้ในบัญชีแนบท้ายประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่อง นมโค การใช้วัตถุกันเสียในเครื่องดื่มในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิทให้ใช้ตามที่กำหนดไว้ในประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่อง เครื่องดื่มในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท
 - 2.5.2 ประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่อง วัตถุเจือปนอาหาร เช่น การใช้วัตถุเจือปนอาหารในนมปรุงแต่ง ผลิตภัณฑ์ของนม นมเปรี้ยว ไอศกรีม อาหารในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท และเครื่องดื่มในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท
 - 2.6 ต้องไม่มีการใช้วัตถุที่ห้ามใช้ในอาหาร และ/หรือ อาหารที่ห้ามผลิต นำเข้า หรือจำหน่าย ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขที่เกี่ยวข้อง
 - 2.7 ต้องประกอบไปด้วยส่วนประกอบที่อนุญาตให้ใช้ในอาหาร และมีประวัติการใช้เป็นอาหาร กรณีมีการใช้ส่วนของพืชเป็นส่วนประกอบในผลิตภัณฑ์ให้ตรวจสอบชนิดของพืชและส่วนที่ใช้ตามบัญชีรายชื่อพืชที่อนุญาตให้ใช้ได้ เครื่องดื่มในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท
- #### 3. ผลิตภัณฑ์ที่มีการกล่าวอ้างทางสุขภาพ (Health claim) ต้องผ่านการประเมินตามคู่มือสำหรับประชาชน เรื่อง การขอประเมินการกล่าวอ้างทางสุขภาพ (Health claim)

4. การใช้ภาชนะบรรจุอาหารต้องเป็นไปตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่อง ภาชนะบรรจุ และการใช้ภาชนะบรรจุ / ฝาพลาสติกมีสีสัมผัสอาหารเหลวหรือกึ่งแข็งกึ่งเหลวต้องส่งรายงานผลการตรวจวิเคราะห์
5. การใช้ชื่ออาหาร หรือตรา หรือเครื่องหมายการค้า หรือเครื่องหมายการค้าจดทะเบียน ต้องปฏิบัติตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่อง การแสดงฉลากอาหารในภาชนะบรรจุ และประกาศกระทรวงสาธารณสุขเฉพาะเรื่องที่เกี่ยวข้อง (ศึกษารายละเอียดเพิ่มเติมตามภาคผนวก 2)
6. การแสดงฉลากอาหารต้องเป็นไปตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่อง การแสดงฉลากอาหารในภาชนะบรรจุ และประกาศกระทรวงสาธารณสุขเฉพาะเรื่องที่เกี่ยวข้องกับผลิตภัณฑ์ที่ยื่นขออนุญาต
7. การแสดงฉลากโภชนาการต้องเป็นไปตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่อง ฉลากโภชนาการ

เงื่อนไข

1. ผู้ยื่นขออนุญาตต้องเป็นผู้ได้รับอนุญาตตามใบทะเบียนพาณิชย์หรือผู้ดำเนินกิจการหรือกรรมการผู้มีอำนาจลงนามผูกพันนิติบุคคลหรือผู้รับมอบอำนาจที่มีองค์ความรู้ โดยการเข้าร่วมการอบรมตามหลักสูตรที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยากำหนด หรือศึกษากฎหมาย ประกาศกระทรวงสาธารณสุข และ/หรือระเบียบที่เกี่ยวข้องของด้วยตนเอง พร้อมทั้งสามารถให้ข้อมูลรายละเอียดเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์ที่ยื่นขอ และมีอำนาจตัดสินใจลงนามรับทราบข้อบกพร่องได้ (กรณีไม่ใช่ผู้ดำเนินกิจการหรือกรรมการผู้มีอำนาจของนิติบุคคลให้มีหนังสือมอบอำนาจให้มีอำนาจดำเนินการแทนด้วย)
2. สำหรับผลิตภัณฑ์ที่ยังไม่ได้มอบอำนาจให้ สสจ. ต้องยื่นคำขอที่ อย. ได้แก่ นมโค นมปรุงแต่ง นมเปรี้ยว ผลิตภัณฑ์ของนม ไอศกรีมยกเว้นไอศกรีมชนิดผง อาหารในภาชนะบรรจุที่เปิดสนิทยกเว้นหม้อไม่ปรับครบบรรจุปี เครื่องดื่มในภาชนะบรรจุที่เปิดสนิทชนิดอัดก๊าซและเครื่องดื่มแห้งบางชนิด (ศึกษารายละเอียดเพิ่มเติมการมอบอำนาจ ตามภาคผนวก 3)
3. เอกสารที่ต้องลงนามโดยผู้ได้รับอนุญาตตามสถานประกอบการที่ได้รับอนุญาตไว้หรือกรรมการผู้มีอำนาจลงนามผูกพันนิติบุคคล ได้แก่

สบ.5 / สบ.5-1 / ข้อมูลผู้ติดต่อและสถานประกอบการ / สบ.6

สำเนาหนังสือแจ้งสูตรส่วนประกอบจากผู้ผลิตต่างประเทศกรณีนำเข้า

หนังสือรับรองชื่ออาหารหรือตรา / เครื่องหมายการค้าสอดคล้องตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่อง การแสดงฉลากอาหารในภาชนะบรรจุ

หนังสือขอใช้และยินยอมให้ใช้เอกสารร่วม ทั้งนี้ให้แนบสำเนาหนังสือรับรองการจดทะเบียนนิติบุคคลที่คัดลอกจากกระทรวงพาณิชย์ไว้ไม่เกิน 6 เดือน (กรณีนิติบุคคล) ทั้งจากผู้ขอใช้และผู้ยินยอมให้ใช้เอกสารร่วมประกอบด้วย
4. ผู้ยื่นคำขอต้องประเมินผลิตภัณฑ์ด้วยตนเองตามที่กำหนดและจัดเรียงเอกสารแบบคำขอ หลักฐานประกอบ และตรวจสอบตามแบบตรวจสอบคำขอและบันทึกข้อบกพร่องให้ครบถ้วนถูกต้อง (ศึกษารายละเอียดเพิ่มเติมตามภาคผนวก 4)
5. ผู้ยื่นคำขอต้องประเมินกรรมวิธีการผลิตด้วยตนเองตามที่กฎหมายกำหนด (ศึกษารายละเอียดเพิ่มเติมตามภาคผนวก 5)
6. กรณีรายละเอียดผลิตภัณฑ์ไม่ชัดเจนหรือไม่สอดคล้องกับข้อมูลที่ระบุในคำขอหรือเอกสารหลักฐานให้ส่งตัวอย่างผลิตภัณฑ์ เอกสารแสดงรายละเอียดความไม่ชัดเจนหรือความไม่สอดคล้องของผลิตภัณฑ์ประกอบการพิจารณา
7. กรณีผลิตภัณฑ์มีความซับซ้อนหรือมีความคาบเกี่ยวของการปฏิบัติตามกฎหมายหลายฉบับ ต้องผ่านการพิจารณาโดยคณะทำงาน / คณะกรรมการ / หรือผู้เชี่ยวชาญ จะต้องใช้ระยะเวลาเพิ่มจากที่ระบุไว้ในคู่มือฉบับนี้โดยประมาณ 15 –45 วันทำการ แล้วแต่กรณี
8. กรณีผู้ประกอบการผ่านเกณฑ์การขอแบบ Fast track ใช้ระยะเวลาทั้งสิ้นไม่เกิน 7 วันทำการ

13. ขั้นตอน ระยะเวลา และส่วนงานที่รับผิดชอบ

ที่	ประเภทขั้นตอน	รายละเอียดของขั้นตอนการบริการ	ระยะเวลาให้บริการ	ส่วนงาน / หน่วยงานที่รับผิดชอบ	หมายเหตุ
1)	การตรวจสอบเอกสาร	ผู้ประกอบการยื่นคำขอและเอกสารหลักฐาน		กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคและเภสัชสาธารณสุข	-
2)	การตรวจสอบเอกสาร	เจ้าหน้าที่ตรวจสอบความครบถ้วนของเอกสารหลักฐาน	30 นาที	กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคและเภสัชสาธารณสุข	-
3)	การตรวจสอบเอกสาร	กรณีเอกสารไม่ครบถ้วน ให้ผู้ประกอบการดำเนินการแก้ไขข้อบกพร่องตามบันทึกข้อบกพร่อง ภายในเวลาที่ผู้ประกอบการกำหนด และมายื่นที่เจ้าหน้าที่ศูนย์บริการผลิตภัณฑ์สุขภาพเบ็ดเสร็จ กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคฯ สสจ.สมุทรสงครามตามรายชื่อที่ระบุในใบรับคำขอ		กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคและเภสัชสาธารณสุข	-
4)	การตรวจสอบเอกสาร	กรณีเอกสารครบถ้วน ผู้ยื่นคำขอรอรับใบรับคำขอไว้เป็นหลักฐาน	5 นาที	กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคและเภสัชสาธารณสุข	(หากเป็นกรณีนำเข้า ต้องเป็นคำขอที่ใช้ใบรับรองสถานที่ผลิตสำหรับการนำเข้าอาหาร)
5)	การพิจารณา	สถานที่ผลิตอาหารตั้งอยู่จังหวัดสมุทรสงคราม เจ้าหน้าที่ศูนย์บริการผลิตภัณฑ์สุขภาพเบ็ดเสร็จ กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคฯ สสจ.สมุทรสงคราม ตรวจสอบความถูกต้องและสอดคล้องตามกฎหมาย	16 วันทำการ	กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคและเภสัชสาธารณสุข	(ไม่นับรวมระยะเวลาการชี้แจงข้อมูลของผู้ประกอบการและหรือพิจารณาจากคณะประเมินผู้เชี่ยวชาญ ประเมินความถูกต้องและสอดคล้องตามกฎหมายทั้งด้านสถานที่ (โดยการ

ที่	ประเภทขั้นตอน	รายละเอียดของขั้นตอนการบริการ	ระยะเวลาให้บริการ	ส่วนงาน / หน่วยงานที่รับผิดชอบ	หมายเหตุ
					ตรวจสอบสถานที่ (ผลิต) และด้านเอกสาร
7)	การลงนาม	ผู้มีอำนาจลงนาม พิจารณาอนุญาต หรือไม่อนุญาต และลงนาม	2 วันทำการ	กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคและเภสัชสาธารณสุข	-
8)	การแจ้งผลพิจารณา	เจ้าหน้าที่แจ้งผลการพิจารณาภายใน 7 วันทำการหลังเสร็จสิ้นการพิจารณา	1 วันทำการ	กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคและเภสัชสาธารณสุข	-

ระยะเวลาดำเนินการรวม 20 วันทำการ

14. งานบริการนี้ ผ่านการดำเนินการลดขั้นตอน และระยะเวลาปฏิบัติราชการมาแล้ว
ยังไม่ผ่านการดำเนินการลดขั้นตอน

15. รายการเอกสารหลักฐานประกอบการยื่นคำขอ

15.1) เอกสารยืนยันตัวตนที่ออกโดยหน่วยงานภาครัฐ

ที่	รายการเอกสารยืนยันตัวตน	หน่วยงานภาครัฐผู้ออกเอกสาร	จำนวนเอกสารฉบับจริง	จำนวนเอกสารสำเนา	หน่วยนับเอกสาร	หมายเหตุ
1)	ทะเบียนบ้านของผู้ขออนุญาต	กรมการปกครอง	0	1	ฉบับ	
2)	บัตรประจำตัวประชาชน ผู้ขออนุญาต	กรมการปกครอง	0	1	ฉบับ	
3)	ผู้ขออนุญาตเป็นคนต่างด้าวยื่นหนังสือเดินทาง	กระทรวงการต่างประเทศของประเทศไทย	0	1	ฉบับ	
4)	ผู้ขออนุญาตเป็นคนต่างด้าว ต้องยื่นหนังสือขออนุญาตให้ทำงานในประเทศไทย	กระทรวงแรงงานหรือผู้ว่าราชการจังหวัด	0	1	ฉบับ	
5)	หนังสือรับรองการจดทะเบียนนิติบุคคลที่แจ้ง	กระทรวงพาณิชย์	0	1	ฉบับ	

ที่	รายการเอกสาร ยื่นยันตัวตน	หน่วยงานภาครัฐผู้ ออกเอกสาร	จำนวนเอกสาร ฉบับจริง	จำนวนเอกสาร สำเนา	หน่วยนับ เอกสาร	หมายเหตุ
	วัตถุประสงค์ และ ผู้มีอำนาจลงชื่อ แทนนิติบุคคลผู้ ขออนุญาต					
6)	หนังสือรับรอง สัญชาติของนิติ บุคคล (บัญชี รายชื่อ ผู้ถือหุ้น) (เฉพาะนิติบุคคล ที่เป็นบริษัท)	กระทรวงพาณิชย์	0	1	ฉบับ	
7)	หนังสือรับรอง การประกอบ ธุรกิจนิติบุคคล ต่างด้าวที่ไม่ขัด พระราชบัญญัติ การประกอบ ธุรกิจคนต่างด้าว พ.ศ. 2542 ตาม ประเภทธุรกิจ อาหารที่ขอ อนุญาต หรือบัตร ส่งเสริมการลงทุน ตามประเภท ธุรกิจอาหารที่ ได้รับการส่งเสริม การลงทุน	กระทรวงพาณิชย์	0	1	ฉบับ	
8)	ทะเบียนบ้านของ สถานที่ผลิตและ สถานที่เก็บ อาหาร	กรมการปกครอง	0	1	ฉบับ	
9)	ทะเบียนบ้าน สำนักงานใหญ่	กรมการปกครอง	0	1	ฉบับ	
10)	หนังสือสำคัญ แสดงการจด ทะเบียนวิสาหกิจ ชุมชน	สำนักงานเกษตร อำเภอ	0	1	ฉบับ	

ที่	รายการเอกสาร ยื่นยื่นตัวตน	หน่วยงานภาครัฐผู้ ออกเอกสาร	จำนวนเอกสาร ฉบับจริง	จำนวนเอกสาร สำเนา	หน่วยนับ เอกสาร	หมายเหตุ
11)	คำสั่งสำนักงาน เขตพื้นที่ การศึกษาเรื่อง ย้ายและแต่งตั้ง ข้าราชการครูและ บุคลากร การศึกษา (ของ ผู้อำนวยการ โรงเรียน)	สำนักงานเขตพื้นที่ การศึกษา	0	1	ฉบับ	

15.2) เอกสารอื่น ๆ สำหรับยื่นเพิ่มเติม

ที่	รายการเอกสาร ยื่นเพิ่มเติม	หน่วยงานภาครัฐผู้ ออกเอกสาร	จำนวนเอกสาร ฉบับจริง	จำนวนเอกสาร สำเนา	หน่วยนับ เอกสาร	หมายเหตุ
1)	1.กรณีการยื่นจด ทะเบียนอาหาร / แจ้งรายละเอียด อาหาร (แบบ สบ. 5) สำหรับอาหาร 7 ประเภท (กรณีขอใหม่)					
2)	1.1 แบบ ตรวจสอบคำขอ และบันทึก ข้อบกพร่องคำจด ทะเบียนอาหาร / แจ้งรายละเอียด อาหาร (แบบ สบ. 5) และการแก้ไข (สบ.6) ReProcess	กลุ่มงานคุ้มครอง ผู้บริโภคและเภสัช สาธารณสุข	1	-	ฉบับ	
3)	1.2 ใบจด ทะเบียนอาหาร / แจ้งรายละเอียด อาหาร (แบบสบ.5)	กลุ่มงานคุ้มครอง ผู้บริโภคและเภสัช สาธารณสุข	2	0	ฉบับ	

ที่	รายการเอกสาร ยื่นเพิ่มเติม	หน่วยงานภาครัฐผู้ ออกเอกสาร	จำนวนเอกสาร ฉบับจริง	จำนวนเอกสาร สำเนา	หน่วยนับ เอกสาร	หมายเหตุ
4)	1.3 ใบอนุญาต ผลิตอาหาร (แบบ อ.2) / นำเข้า อาหาร (แบบ อ. 7) / คำขอรับเลข สถานที่ผลิต อาหารไม่เข้าข่าย โรงงาน (แบบ สบ.1) (ด้านหน้า- หลัง) และหากมี แก้ไขสถานที่ผลิต อาหารที่ไม่เข้า ข่ายโรงงานให้ แนบสำเนาแบบ การแก้ไขสถานที่ ผลิตอาหารที่ไม่ เข้าข่ายโรงงาน (แบบ สบ.2) แล้วแต่กรณี	กลุ่มงานคุ้มครอง ผู้บริโภคและเภสัช สาธารณสุข	0	1	ฉบับ	-
5)	1.4 ใบรับรอง สถานที่ผลิต อาหารสำหรับ การนำเข้าอาหาร (กรณีนำเข้า) ที่ยัง มีผลใช้ได้ (ศึกษา รายละเอียด เพิ่มเติมตาม ภาคผนวก 1)	หน่วยงานของรัฐ ของประเทศผู้ผลิต หรือหน่วยงานที่ ได้รับการรับรอง จากหน่วยงานของ รัฐของประเทศ ผู้ผลิต (ให้แนบ หลักฐานการได้รับ การรับรอง ประกอบการ พิจารณาด้วย) หรือ สถานทูตของ ประเทศผู้ผลิตใน ประเทศไทยหรือ หน่วยรับรอง (Certification Body) ที่ได้รับการ	0	2	ฉบับ	

ที่	รายการเอกสาร ยื่นเพิ่มเติม	หน่วยงานภาครัฐผู้ ออกเอกสาร	จำนวนเอกสาร ฉบับจริง	จำนวนเอกสาร สำเนา	หน่วยนับ เอกสาร	หมายเหตุ
		รับรองจากหน่วย รับรองระบบงาน (Accreditation body) ที่สากล (International Accreditation Forum;IAF) ให้ การยอมรับ				
6)	1.5 เอกสาร ข้อมูลผู้ติดต่อและ สถาน ประกอบการ	กลุ่มงานคุ้มครอง ผู้บริโภคและเภสัช สาธารณสุข	2	0	ฉบับ	พิมพ์/เขียนตัว บรรจงครบถ้วน (ศึกษารายละเอียด เพิ่มเติมตาม ภาคผนวก 7)
7)	1.6 เอกสาร ประเมิน ผลิตภัณฑ์สำหรับ จดทะเบียน อาหารตามแบบ สบ.5-1	กลุ่มงานคุ้มครอง ผู้บริโภคและเภสัช สาธารณสุข	2	0	ฉบับ	พิมพ์/เขียนตัว บรรจงครบถ้วน (ศึกษารายละเอียด เพิ่มเติมตาม ภาคผนวก 8)
8)	1.7 ใบรับรองผู้ ควบคุมการผลิต อาหาร (เฉพาะกรณีผลิต)		0	2	ฉบับ	สำหรับการผลิต อาหารที่เป็นไป ตามประกาศ กระทรวง สาธารณสุขดังนี้ 1. ประกาศ กระทรวง สาธารณสุข (ฉบับ ที่ 298) พ.ศ.2549 เรื่อง วิธีการผลิต เครื่องมือเครื่องใช้ ในการผลิต และ การเก็บรักษา ผลิตภัณฑ์นม พร้อมบริโภคชนิด เหลวที่ผ่าน กรรมวิธีฆ่าเชื้อด้วย

ที่	รายการเอกสาร ยื่นเพิ่มเติม	หน่วยงานภาครัฐผู้ ออกเอกสาร	จำนวนเอกสาร ฉบับจริง	จำนวนเอกสาร สำเนา	หน่วยนับ เอกสาร	หมายเหตุ
						ความร้อนโดยวิธี พาสเจอร์ไรส์ 2. ประกาศ กระทรวง สาธารณสุข (ฉบับ ที่ 349) พ.ศ.2556 เรื่อง วิธีการผลิต เครื่องมือเครื่องใช้ ในการผลิต และ การเก็บรักษา อาหารในภาชนะ บรรจุที่ปิดสนิท ชนิดที่มีความเป็น กรดต่ำและปรับ กรด
9)	1.8 กรณีนำเข้า ให้ส่งหนังสือแจ้ง สูตรส่วนประกอบ โดยคิดเป็นร้อยละ ของน้ำหนัก รวมให้ครบ 100% จากผู้ผลิต ที่มีการลงลายมือ ชื่อหรือ ประทับตราสำคัญ ของหน่วยงาน ผู้ผลิต กรณีเป็น เอกสาร อิเล็กทรอนิกส์ หรือฉบับสำเนา ให้ผู้รับอนุญาต นำเข้ารับรองว่า เป็นเอกสารแสดง สูตรและ ส่วนประกอบจาก ผู้ผลิต		0	2	ฉบับ	(ศึกษารายละเอียด เพิ่มเติมภาคผนวก 9)

ที่	รายการเอกสาร ยื่นเพิ่มเติม	หน่วยงานภาครัฐผู้ ออกเอกสาร	จำนวนเอกสาร ฉบับจริง	จำนวนเอกสาร สำเนา	หน่วยนับ เอกสาร	หมายเหตุ
10)	1.9 กรณีที่มีการ ใช้วัตถุเจือปน อาหาร ให้ยื่น เอกสารตรวจสอบ ปริมาณการใช้ วัตถุเจือปน อาหารตามแบบ สบ.5-2	กลุ่มงานคุ้มครอง ผู้บริโภคและเภสัช สาธารณสุข	2	0	ฉบับ	พิมพ์/เขียนตัว บรรจงครบถ้วน (ศึกษารายละเอียด เพิ่มเติมตาม ภาคผนวก 10)
11)	1.10 กรณีที่มี วิตามินและแร่ ธาตุเป็นส่วน ประกอบ ให้ ยื่นเอกสาร ตรวจสอบปริมาณ วิตามินแร่ธาตุ ตามแบบ สบ.5-3	กลุ่มงานคุ้มครอง ผู้บริโภคและเภสัช สาธารณสุข	2	0	ฉบับ	พิมพ์/เขียนตัว บรรจงครบถ้วน (ศึกษารายละเอียด เพิ่มเติมตาม ภาคผนวก 11)
12)	1.11 กรณีที่มี กรดอะมิโนเป็น ส่วนประกอบ ให้ ยื่นเอกสาร ตรวจสอบปริมาณ กรดอะมิโน ตาม แบบ สบ.5-4	กลุ่มงานคุ้มครอง ผู้บริโภคและเภสัช สาธารณสุข	2	0	ฉบับ	พิมพ์/เขียนตัว บรรจงครบถ้วน (ศึกษารายละเอียด เพิ่มเติมตาม ภาคผนวก 12)
13)	1.12 กรณีที่มี สมุนไพร สารสกัด สารสังเคราะห์ ส่วนประกอบ ให้ ยื่นเอกสาร ตรวจสอบปริมาณ สมุนไพร สารสกัด สารสังเคราะห์ ตามแบบ สบ.5-5	กลุ่มงานคุ้มครอง ผู้บริโภคและเภสัช สาธารณสุข	2	0	ฉบับ	พิมพ์/เขียนตัว บรรจงครบถ้วน (ศึกษารายละเอียด เพิ่มเติมตาม ภาคผนวก 13)
14)	1.13 รายงานผล การตรวจ วิเคราะห์คุณภาพ หรือมาตรฐาน		1	0	ฉบับ	(ศึกษา รายละเอียด เพิ่มเติมตาม ภาคผนวก 14)

ที่	รายการเอกสาร ยื่นเพิ่มเติม	หน่วยงานภาครัฐผู้ ออกเอกสาร	จำนวนเอกสาร ฉบับจริง	จำนวนเอกสาร สำเนา	หน่วยนับ เอกสาร	หมายเหตุ
	ของนมโค นมปรุง แต่ง นมเปรี้ยว ผลิตภัณฑ์ของนม ไอศกรีม เครื่องดื่มใน ภาชนะบรรจุที่ปิด สนิท และอาหาร ในภาชนะบรรจุที่ ปิดสนิท ตาม ประกาศ กระทรวง สาธารณสุข เฉพาะของอาหาร นั้นๆ (กรณีนำเข้า)					
15)	1.14 กรณีใช้ผล วิเคราะห์ร่วม อาหารที่จะใช้ รายงานผลการ ตรวจวิเคราะห์ ร่วมจะต้องมีสูตร ส่วนประกอบ, กรรมวิธีการผลิต เหมือนกัน และ ต้องผลิตจาก สถานที่ผลิต เดียวกันกับ อาหารที่ได้รับ อนุญาตไว้แล้ว (กรณีนำเข้า)		1	0	ฉบับ	(ศึกษารายละเอียด เพิ่มเติมตาม ภาคผนวก 14)
16)	1.15 กรณีใช้ สารอาหารเป็น ส่วนประกอบของ ชื่ออาหารหรือคำ กำกับชื่ออาหาร ต้องส่งผล			2	ฉบับ	รับรองสำเนา ถูกต้อง

ที่	รายการเอกสาร ยื่นเพิ่มเติม	หน่วยงานภาครัฐผู้ ออกเอกสาร	จำนวนเอกสาร ฉบับจริง	จำนวนเอกสาร สำเนา	หน่วยนับ เอกสาร	หมายเหตุ
	วิเคราะห์ชนิด และปริมาณ สารอาหารนั้น ประกอบการ พิจารณา และ ฉลากต้องปฏิบัติ ตามประกาศ กระทรวง สาธารณสุขว่า ด้วยเรื่อง ฉลาก โภชนาการ					
17)	1.16 อาหารใน ภาชนะบรรจุที่ปิด สนิทที่มีประเภท หรือชนิดอาหาร ตามที่กำหนดไว้ ในบัญชีท้าย ประกาศ แต่มี ลักษณะพิเศษที่มี อาจกำหนดเนื้อ อาหารให้เป็น ตามที่กำหนดไว้ ในบัญชีได้ให้แจ้ง เหตุผล ประกอบการ พิจารณา		2	0	ฉบับ	
18)	1.17 กรณี รายละเอียด ผลิตภัณฑ์ไม่ ชัดเจนหรือไม่ สอดคล้องกับ ข้อมูลที่ระบุในคำ ขอหรือเอกสาร หลักฐานให้ส่ง ตัวอย่าง ผลิตภัณฑ์		2	0	ฉบับ	

ที่	รายการเอกสาร ยื่นเพิ่มเติม	หน่วยงานภาครัฐผู้ ออกเอกสาร	จำนวนเอกสาร ฉบับจริง	จำนวนเอกสาร สำเนา	หน่วยนับ เอกสาร	หมายเหตุ
	เอกสารแสดง รายละเอียดความ ไม่ชัดเจนหรือ ความไม่ สอดคล้องของ ผลิตภัณฑ์ ประกอบการ พิจารณา					
19)	1.18 หนังสือมอบ อำนาจ กรณีเป็น ผู้รับมอบอำนาจ (กรณีผู้ดำเนิน กิจการไม่ได้มา ดำเนินการด้วย ตนเอง)		1	0	ฉบับ	
20)	1.19 เอกสาร หลักฐานเพิ่มเติม ดังนี้ 1. กรณีแสดงคำ ว่า “ออร์แกนิก” “เกษตรอินทรีย์” “เกษตร ธรรมชาติ” หรือ คำที่สื่อคล้ายกัน เป็นส่วนของชื่อ อาหารหรือแสดง บนฉลากต้อง แสดงสำเนา ใบรับรอง มาตรฐานเกษตร อินทรีย์ (Organic)	หน่วยงานของรัฐ หรือ หน่วยงานที่ ได้รับรองการ รับรองจาก หน่วยงานของรัฐ หรือ จากหน่วยงาน รับรองสากล เช่น IFOAM (The International Federation of Organic Agriculture Movements) สำนักงานมาตรฐาน สินค้าเกษตรและ อาหารแห่งชาติ	0	2	ฉบับ	
21)	1.20 กรณีชื่อ อาหารแสดงคำว่า “พรีเมียม” ต้อง แสดงเอกสารหรือ		0	2	ฉบับ	

ที่	รายการเอกสาร ยื่นเพิ่มเติม	หน่วยงานภาครัฐผู้ ออกเอกสาร	จำนวนเอกสาร ฉบับจริง	จำนวนเอกสาร สำเนา	หน่วยนับ เอกสาร	หมายเหตุ
	หลักฐานตาม ประกาศ กระทรวง สาธารณสุข (ฉบับ ที่ 365) พ.ศ. 2556 เรื่อง การ แสดงข้อความ “ฟรีเมียม” บน ฉลากอาหาร หรือ (ฉบับที่ 366) พ.ศ. 2556 เรื่อง การแสดง ข้อความ “ฟรี เมียม” บนฉลาก น้ำมันโคสด และ น้ำมันโคชนิดเต็ม มันเนย ที่ผ่าน กรรมวิธีพาสเจอร์ ไรส์					
22)	1.21 กรณีอาหาร ฉายรังสีต้องแสดง เอกสารหรือ หลักฐานจาก โรงงานฉายรังสี หรือผู้ให้บริการว่า จะมีการฉายรังสี ผลิตภัณฑ์ที่ขอรับ เลขสารบบอาหาร นั้นจริง		0	2	ฉบับ	
23)	1.22 กรณี ประสงค์แสดง อายุการเก็บรักษา นมโคพาสเจอร์ ไรส์ นมปรุงแต่ง พาสเจอร์ไรส์ ผลิตภัณฑ์ของนม		0	2	ฉบับ	(ศึกษารายละเอียด เพิ่มเติมตาม ภาคผนวก 15)

ที่	รายการเอกสาร ยื่นเพิ่มเติม	หน่วยงานภาครัฐผู้ ออกเอกสาร	จำนวนเอกสาร ฉบับจริง	จำนวนเอกสาร สำเนา	หน่วยนับ เอกสาร	หมายเหตุ
	<p>พาสเจอร์ไรส์และนมเปรี้ยวพาสเจอร์ไรส์เกินกว่าที่ประกาศกระทรวงสาธารณสุข กำหนด ต้องแสดงเอกสารหรือหลักฐานตามหลักเกณฑ์เพื่อประกอบการพิจารณาอนุญาต การขยายการ แสดงระยะเวลา การบริโภคของนมโคพาสเจอร์ไรส์ นมปรุงแต่งพาสเจอร์ไรส์ ผลิตภัณฑ์ของนมพาสเจอร์ไรส์และนมเปรี้ยวพาสเจอร์ไรส์</p>					
24)	<p>2. กรณีการยื่นจดทะเบียนอาหาร / แจ็งรายละเอียดอาหาร (แบบ สป. 5) สำหรับอาหาร 7 ประเภท (กรณีแก้ไข)</p>					
25)	<p>2.1 แบบตรวจสอบคำขอจดทะเบียนอาหาร / แจ็งรายละเอียดอาหาร (แบบ สป.</p>	<p>กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคและเภสัชสาธารณสุข</p>	1	-	ฉบับ	

ที่	รายการเอกสาร ยื่นเพิ่มเติม	หน่วยงานภาครัฐผู้ ออกเอกสาร	จำนวนเอกสาร ฉบับจริง	จำนวนเอกสาร สำเนา	หน่วยนับ เอกสาร	หมายเหตุ
	5) และการแก้ไข (สบ.6) ReProcess					
26)	2.2 ใบอนุญาต ผลิตอาหาร (แบบ อ.2) / นำเข้า อาหาร (แบบ อ. 7) / คำขอรับเลข สถานที่ผลิต อาหารไม่เข้าข่าย โรงงาน (แบบ สบ.1) (ด้านหน้า- หลัง) และหากมี แก้ไขสถานที่ผลิต อาหารที่ไม่เข้า ข่ายโรงงานให้ แนบสำเนาแบบ การแก้ไขสถานที่ ผลิตอาหารที่ไม่ เข้าข่ายโรงงาน (แบบ สบ.2) แล้วแต่กรณี	กลุ่มงานคุ้มครอง ผู้บริโภคและเภสัช สาธารณสุข	0	1	ฉบับ	
27)	2.3 หนังสือแสดง เหตุผลและ รายละเอียดการ แก้ไขรายละเอียด ของอาหาร		1	0	ฉบับ	กรณีรายละเอียด ผลิตภัณฑ์ไม่ ชัดเจนหรือไม่ สอดคล้องกับ ข้อมูลที่ระบุในคำ ขอหรือเอกสาร หลักฐานให้ส่ง ตัวอย่างผลิตภัณฑ์ เอกสารแสดง รายละเอียดความ ไม่ชัดเจนหรือ ความไม่สอดคล้อง ของผลิตภัณฑ์ ประกอบการ

ที่	รายการเอกสาร ยื่นเพิ่มเติม	หน่วยงานภาครัฐผู้ ออกเอกสาร	จำนวนเอกสาร ฉบับจริง	จำนวนเอกสาร สำเนา	หน่วยนับ เอกสาร	หมายเหตุ
						พิจารณา
28)	2.4 เอกสาร ประเมิน ผลิตภัณฑ์สำหรับ จดทะเบียน อาหารตามแบบ สบ.5-1 กรณี แก้ไขสูตร ส่วนประกอบตาม ข้อ 9 (แบบ สบ 5-1) กรณีนำเข้า ให้ส่งหนังสือแจ้ง สูตรส่วนประกอบ โดยคิดเป็นร้อยละ ของน้ำหนัก รวมให้ครบ 100%		2	0	ฉบับ	(พิมพ์/เขียนตัว บรรจงครบถ้วน)
29)	2.5 ตาราง เปรียบเทียบสูตร ส่วนประกอบเก่า และใหม่ กรณี แก้ไขสูตร ส่วนประกอบตาม ข้อ 9 (แบบ สบ 5-1) โดยคิดเป็น ร้อยละของ น้ำหนักรวมให้ ครบ 100%		2	0	ฉบับ	(ศึกษารายละเอียด เพิ่มเติมภาคผนวก 9) การแก้ไขสูตร ส่วนประกอบต้อง ไม่เป็นการแก้ไข จนกระทั่งเปลี่ยน ชนิดลักษณะและ ประเภทของ ผลิตภัณฑ์ เช่น เปลี่ยนจากนมปรุง แต่งเป็นผลิตภัณฑ์ ของนม หรือ ไอศกรีมหวานเย็น กลั่นสตอเบอร์รี่ เป็นไอศกรีมหวาน เย็นกลั่นเลมอน หรือเปลี่ยน ลักษณะอาหาร

ที่	รายการเอกสาร ยื่นเพิ่มเติม	หน่วยงานภาครัฐผู้ ออกเอกสาร	จำนวนเอกสาร ฉบับจริง	จำนวนเอกสาร สำเนา	หน่วยนับ เอกสาร	หมายเหตุ
						จากของเหลวเป็น ชั้น
30)	2.6 เอกสาร ตรวจสอบปริมาณ การใช้วัตถุเจือปน อาหารตามแบบ สบ.5-2 กรณีมี การใช้วัตถุเจือปน อาหาร เปลี่ยนแปลงจาก เดิมที่เคยได้รับ อนุญาตไว้		2	0	ฉบับ	(ศึกษารายละเอียด เพิ่มเติมภาคผนวก 10)
31)	2.7 เอกสาร ตรวจสอบปริมาณ วิตามินและแร่ ธาตุตามแบบ สบ. 5-3 กรณีมีการใช้ วิตามินและแร่ ธาตุเปลี่ยนแปลง จากเดิมที่เคย ได้รับอนุญาต จำนวน 2 ฉบับ		2	0	ฉบับ	(พิมพ์/เขียนตัว บรรจงครบถ้วน) (ศึกษารายละเอียด เพิ่มเติมภาคผนวก 11)
32)	2.8 เอกสาร ตรวจสอบปริมาณ กรดอะมิโนตาม แบบ สบ.5-4 กรณีมีการใช้ กรดอะมิโน เปลี่ยนแปลงจาก เดิมที่เคยได้รับ อนุญาต		2	0	ฉบับ	(ศึกษารายละเอียด เพิ่มเติมภาคผนวก 12)
33)	2.9 เอกสาร ตรวจสอบปริมาณ สมุนไพร สารสกัด สารสังเคราะห์ ตามแบบ สบ.5-5		2	0	ฉบับ	(ศึกษารายละเอียด เพิ่มเติมภาคผนวก 13)

ที่	รายการเอกสาร ยื่นเพิ่มเติม	หน่วยงานภาครัฐผู้ ออกเอกสาร	จำนวนเอกสาร ฉบับจริง	จำนวนเอกสาร สำเนา	หน่วยนับ เอกสาร	หมายเหตุ
	กรณีมีการใช้ กรดอะมิโน สมุนไพร สารสกัด สารสังเคราะห์ เปลี่ยนแปลงจาก เดิมที่เคยได้รับ อนุญาต					
34)	2.10 หนังสือมอบ อำนาจ กรณีเป็น ผู้รับมอบอำนาจ (กรณีผู้ดำเนิน กิจการไม่ได้มา ดำเนินการด้วย ตนเอง)		1	0	ฉบับ	

16. ค่าธรรมเนียม

- 1) ไม่มีค่าธรรมเนียม
หมายเหตุ -

17. ช่องทางการร้องเรียน

- 1) **ช่องทางการร้องเรียน** กรณีสถานประกอบการที่ตั้งอยู่ในกรุงเทพฯ
ศูนย์จัดการเรื่องร้องเรียนและปราบปรามการกระทำผิดกฎหมายเกี่ยวกับ ผลิตภัณฑ์สุขภาพ (ศรป.)
สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ชั้น 1 อาคาร 1 ถนนติวานนท์ ตำบลตลาดขวัญ อำเภอเมือง จังหวัดนนทบุรี
11000 โทรศัพท์หมายเลข 0 2590 7354 -55 โทรสาร 0 2590 1556
E-mail :1556@fda.moph.go.th สายด่วน 1556 สายด่วนของรัฐบาล 1111 สำนักอาหาร โทร. 02-590-7320
หมายเหตุ -
- 2) **ช่องทางการร้องเรียน** กรณีสถานประกอบการที่ตั้งอยู่ในต่างจังหวัด
สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดที่สถานประกอบการตั้งอยู่
สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดสมุทรสงคราม (กลุ่มงานนิติการ)
โทรศัพท์หมายเลข 0 3471 1571 โทรสาร 0 3471 1124
Website : skmo.moph.go.th/skmo/
หมายเหตุ -
- 3) **ช่องทางการร้องเรียน** ศูนย์บริการประชาชน สำนักปลัด สำนักนายกรัฐมนตรี
หมายเหตุ (เลขที่ 1 ถ.พิษณุโลก เขตดุสิต กทม. 10300 / สายด่วน 1111 / www.1111.go.th / ตู้ ปณ.1111)

18. ตัวอย่างแบบฟอร์ม ตัวอย่าง และคู่มือการกรอก

- 1) ภาคผนวก 1
-หลักเกณฑ์การพิจารณาใบรับรองสถานที่ผลิตอาหารสำหรับการนำเข้าอาหาร
- 2) ภาคผนวก 2
-หลักเกณฑ์การแสดงชื่ออาหาร
- 3) ภาคผนวก 3
-หลักเกณฑ์การรายชื่อประเภทอาหารและประกาศกระทรวงสาธารณสุขสำหรับอาหาร 7 ประเภท และการมอบอำนาจให้จังหวัดดำเนินการ
- 4) ภาคผนวก 4
-แบบตรวจสอบคำขอและบันทึกข้อบกพร่องคำจดทะเบียนอาหาร/แจ้งรายละเอียดอาหาร (แบบ สป.5) และการแก้ไข (สป.6) ReProcess
- 5) ภาคผนวก 5
-หลักเกณฑ์การพิจารณากรรมวิธีการผลิตอาหาร
- 6) ภาคผนวก 6
-แนวทางการกรอกเอกสารประกอบการยื่นใบจดทะเบียนอาหาร/แจ้งรายละเอียดอาหาร (แบบ สป.5)
- 7) ภาคผนวก 7
-เอกสารข้อมูลผู้ติดต่อ และสถานประกอบการ
- 8) ภาคผนวก 8
-เอกสารประเมินผลิตภัณฑ์สำหรับจดทะเบียนอาหาร
- 9) ภาคผนวก 9
-หลักเกณฑ์การพิจารณาสูตรส่วนประกอบอาหาร
- 10) ภาคผนวก 10
-เอกสารตรวจปริมาณการใช้วัตถุเจือปนอาหาร
- 11) ภาคผนวก 11
-เอกสารตรวจสอบปริมาณวิตามินและแร่ธาตุ
- 12) ภาคผนวก 12
-เอกสารตรวจสอบปริมาณกรดอะมิโน
- 13) ภาคผนวก 13

-เอกสารตรวจสอบปริมาณสมุนไพร สารสกัด สารสังเคราะห์

14) ภาคผนวก 14

-หลักเกณฑ์การพิจารณาผลการตรวจวิเคราะห์

15) ภาคผนวก 15

-หลักเกณฑ์เพื่อประกอบการพิจารณาอนุญาตการขยายการแสดงผลการวิเคราะห์ระยะเวลาการบริโภคของนมโคพาสเจอร์ไรส์นมปรุงแต่งพาสเจอร์ไรส์ผลิตภัณฑ์ของนมพาสเจอร์ไรส์และนมเปรี้ยวพาสเจอร์ไรส์

19. หมายเหตุ

1. ระยะเวลาดำเนินการ ระยะเวลา 20 วันทำการ โดยเริ่มนับระยะเวลาตั้งแต่เจ้าหน้าที่ได้รับเอกสารที่ครบถ้วนตามที่ระบุไว้ในคู่มือประชาชนเรียบร้อยแล้ว และแจ้งผลการพิจารณาภายใน 7 วันนับแต่วันพิจารณาแล้วเสร็จ จนถึงลงนามอนุญาตโดยผู้มีอำนาจ ความไม่พร้อมของผู้ประกอบการ และการชี้แจงข้อมูลของผู้ประกอบการ
2. กรณีผู้ประกอบการผ่านเกณฑ์การขอแบบ Fast track ใช้ระยะเวลาทั้งสิ้นไม่เกิน 7 วันทำการ
3. เอกสารที่เป็นสำเนาทั้งหมดต้องลงลายมือชื่อรับรองสำเนาโดยผู้ดำเนินกิจการหรือกรรมการที่มีอำนาจลงนามตามหนังสือรับรองของนิติบุคคลหรือผู้รับมอบอำนาจทั่วไปที่มีอำนาจลงนามรับรองเอกสารได้

วันที่พิมพ์	06/07/2558
สถานะ	รออนุมัติขั้นที่ 1 โดยหัวหน้าหน่วยงาน (Reviewer)
จัดทำโดย	ปรียานุช รัตนพงศ์
อนุมัติโดย	-
เผยแพร่โดย	-