

คู่มือสำหรับประชาชน: การขออนุญาตและแก้ไขรายการผลิตภัณฑ์อาหารประเภทนมโค,นมปรุงแต่ง,นมเปรี้ยว,ผลิตภัณฑ์ของนม,ไอศกรีม,เครื่องดื่มในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิทและอาหารในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท

หน่วยงานที่รับผิดชอบ:ศูนย์บริการผลิตภัณฑ์สุขภาพเบ็ดเสร็จ กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคและเภสัชสาธารณสุข สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดสระแก้ว

กระทรวง:กระทรวงสาธารณสุข

1. ชื่อกระบวนการ:การขออนุญาตและแก้ไขรายการผลิตภัณฑ์อาหารประเภทนมโค,นมปรุงแต่ง,นมเปรี้ยว,ผลิตภัณฑ์ของนม,ไอศกรีม,เครื่องดื่มในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิทและอาหารในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท
2. หน่วยงานเจ้าของกระบวนการ:ศูนย์บริการผลิตภัณฑ์สุขภาพเบ็ดเสร็จ กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคและเภสัชสาธารณสุข สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดสระแก้ว
3. ประเภทของงานบริการ:กระบวนการบริการที่เบ็ดเสร็จในหน่วยเดียว
4. หมวดหมู่ของงานบริการ:อนุญาต/ออกใบอนุญาต/รับรอง
5. กฎหมายที่ให้อำนาจการอนุญาต หรือที่เกี่ยวข้อง:
  - 1) พระราชบัญญัติอาหาร พ.ศ. 2522
6. ระดับผลกระทบ: บริการที่มีความสำคัญด้านเศรษฐกิจ/สังคม
7. พื้นที่ให้บริการ: จังหวัดสระแก้ว
8. กฎหมายข้อบังคับ/ข้อตกลงที่กำหนดระยะเวลา ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง กำหนดระยะเวลาการปฏิบัติราชการเพื่อประชาชน พ.ศ. 2557  
ระยะเวลาที่กำหนดตามกฎหมาย / ข้อกำหนด ฯลฯ 8 วันทำการ
9. ข้อมูลสถิติ
  - จำนวนเฉลี่ยต่อเดือน
  - จำนวนค่าขอที่มากที่สุด
  - จำนวนค่าขอที่น้อยที่สุด 0
10. ชื่ออ้างอิงของคู่มือประชาชน การขออนุญาตและแก้ไขรายการผลิตภัณฑ์อาหารประเภทนมโค,นมปรุงแต่ง,นมเปรี้ยว,ผลิตภัณฑ์ของนม,ไอศกรีม,เครื่องดื่มในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิทและอาหารในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท
11. ช่องทางการให้บริการ
  - 1) **สถานที่ให้บริการ** : ศูนย์บริการผลิตภัณฑ์สุขภาพเบ็ดเสร็จ กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคและเภสัชสาธารณสุข สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดสระแก้ว ชั้น 1 ตึกสำนักงานสาธารณสุขจังหวัดสระแก้ว ศูนย์ราชการ ตำบลท่าเกษม อำเภอเมือง จังหวัดสระแก้ว โทรศัพท์ 0 3742 5141 ต่อ 103/ติดต่อด้วยตนเอง ณ หน่วยงาน  
**ระยะเวลาเปิดให้บริการ** เปิดให้บริการวัน จันทร์ ถึง วันศุกร์ (ยกเว้นวันหยุดที่ทางราชการกำหนด) ตั้งแต่เวลา 08:30 - 16:30 น. (มีพักเที่ยง)  
**หมายเหตุ** -
12. หลักเกณฑ์ วิธีการ เงื่อนไข(ถ้ามี) ในการยื่นคำขอ และในการพิจารณาอนุญาต
 

หลักเกณฑ์

  1. ผลิตภัณฑ์ต้องจัดเป็นอาหารประเภทดังต่อไปนี้
    - 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 ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่องอาหารในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท
2. ผลิตภัณฑ์ที่ยื่น
- 2.1 ต้องได้รับอนุญาตสถานที่ผลิตหรือสถานที่นำเข้าประเภทอาหารที่ประสงค์จะยื่นก่อนและใบอนุญาตที่ได้รับยังมีผลบังคับใช้ ทั้งนี้สถานที่ผลิตอาหารต้องเป็นไปตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตอาหารตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขที่เกี่ยวข้อง และกรณีนำเข้าต้องมีใบรับรองสถานที่ผลิตอาหารสำหรับการนำเข้าอาหาร (ศึกษารายละเอียดเพิ่มเติมตามภาคผนวก 1)
- 2.2 ต้องไม่เข้าข่ายเป็นอาหารวัตถุประสงค์พิเศษตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่องอาหารมีวัตถุประสงค์พิเศษ (ศึกษารายละเอียดเพิ่มเติมที่คู่มือสำหรับประชาชน เรื่อง การอนุญาตผลิตภัณฑ์และการแก้ไขรายการอาหารที่มีวัตถุประสงค์พิเศษ)
- 2.3 ต้องไม่เข้าข่ายเป็นอาหารใหม่และอาหารที่มีอาหารใหม่เป็นส่วนผสม) Novel Food) (ศึกษารายละเอียดเพิ่มเติมที่คู่มือสำหรับประชาชน เรื่อง การขอประเมินความปลอดภัยอาหาร)
- 2.4 ต้องมีคุณภาพหรือมาตรฐานตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่องนั้นๆ และประกาศกระทรวงสาธารณสุขอื่นๆ ที่เกี่ยวข้อง (ศึกษารายละเอียดเพิ่มเติมตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่องนั้นๆ)
- 2.5 ต้องมีการใช้วัตถุเจือปนอาหารเป็นไปตามดังนี้
- 2.5.1 ประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่องนั้นๆ เช่น การใช้วัตถุเจือปนอาหารในนมโคให้ใช้ตามหลักเกณฑ์ที่กำหนดไว้ในบัญชีแนบท้ายประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่องนมโค การใช้วัตถุกันเสียในเครื่องดื่มในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิทให้ใช้ตามที่กำหนดไว้ในประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่อง เครื่องดื่มในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท
- 2.5.2 ประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่องวัตถุเจือปนอาหาร เช่น การใช้วัตถุเจือปนอาหารในนมปรุงแต่ง ผลิตภัณฑ์ของนมเปรี้ยว 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 ภาชนะบรรจุและการใช้ภาชนะบรรจุ/ฝา พลาสติกมีสีสัมผัสอาหารเหลวหรือกึ่งแข็งกึ่งเหลวต้องส่งรายงานผลการตรวจวิเคราะห์
5. การใช้ชื่ออาหารหรือตราหรือเครื่องหมายการค้าหรือเครื่องหมายการค้าจดทะเบียนต้องปฏิบัติตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่องการแสดงผลากอาหารในภาชนะบรรจุและประกาศกระทรวงสาธารณสุขเฉพาะเรื่องที่เกี่ยวข้อง (ศึกษารายละเอียดเพิ่มเติมตามภาคผนวก 2)
6. การแสดงผลากอาหารต้องเป็นไปตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่องการแสดงผลากอาหารในภาชนะบรรจุและประกาศกระทรวงสาธารณสุขเฉพาะเรื่องที่เกี่ยวข้องกับผลิตภัณฑ์ที่ยื่นขออนุญาต

7. การแสดงฉลากโภชนาการ ต้องเป็นไปตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่อง ฉลากโภชนาการ

เงื่อนไข

1. ผู้ยื่นขออนุญาตต้องเป็นผู้ได้รับอนุญาตตามใบทะเบียนพาณิชย์หรือผู้ดำเนินกิจการหรือกรรมการผู้มีอำนาจลงนามผูกพันนิติบุคคลหรือผู้รับมอบอำนาจที่มีองค์ความรู้ โดยการเข้าร่วมการอบรมตามหลักสูตรที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยากำหนดหรือศึกษากฎหมายประกาศกระทรวงสาธารณสุขและ/หรือระเบียบที่เกี่ยวข้องของตนเอง พร้อมทั้งสามารถให้ข้อมูลรายละเอียดเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์ที่ยื่นขอ และมีอำนาจตัดสินใจลงนามรับทราบข้อบกพร่องได้ (กรณีไม่ใช่ผู้ดำเนินกิจการหรือกรรมการผู้มีอำนาจของนิติบุคคลให้มีหนังสือมอบอำนาจให้มีอำนาจดำเนินการแทนด้วย)
2. สำหรับผลิตภัณฑ์ที่ยังไม่ได้มอบอำนาจให้ส่ง .ได้แก่ นม โคนมปรุงแต่งนมเปรี้ยวผลิตภัณฑ์ของนม ไอศกรีมยกเว้นไอศกรีมชนิดผง อาหารในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิทยกเว้นหม้อไม่ปรับกดบรรจุปีป เครื่องดื่มในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิทชนิดอัดก๊าซและเครื่องดื่มแห้งบางชนิด )ศึกษารายละเอียดเพิ่มเติมการมอบอำนาจตามภาคผนวก 3(
3. เอกสารที่ต้องลงนามโดยผู้ได้รับอนุญาตตามสถานประกอบการที่ได้รับอนุญาตไว้หรือกรรมการผู้มีอำนาจลงนามผูกพันนิติบุคคล ได้แก่

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

สำเนาหนังสือแจ้งสูตรส่วนประกอบจากผู้ผลิตต่างประเทศกรณีนำเข้า

หนังสือรับรองชื่ออาหารหรือตรา/เครื่องหมายการค้าสอดคล้องตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่องการแสดงฉลากอาหารในภาชนะบรรจุ

หนังสือขอใช้และยินยอมให้ใช้เอกสารร่วม ทั้งนี้ให้แนบสำเนาหนังสือรับรองการจดทะเบียนนิติบุคคลที่คัดลอกจากกระทรวงพาณิชย์ไว้ไม่เกิน 6 เดือน(กรณีนิติบุคคล) ทั้งจากผู้ขอใช้และผูยินยอมให้ใช้เอกสารร่วมประกอบด้วย

4. ผู้ยื่นคำขอต้องประเมินผลิตภัณฑ์ด้วยตนเองตามที่กำหนดและจัดเรียงเอกสารแบบคำขอ หลักฐานประกอบและตรวจสอบตามแบบตรวจสอบคำขอและบันทึกข้อบกพร่องให้ครบถ้วนถูกต้อง (ศึกษารายละเอียดเพิ่มเติมตามภาคผนวก 4)
5. ผู้ยื่นคำขอต้องประเมินกรรมวิธีการผลิตด้วยตนเองตามที่กฎหมายกำหนด(ศึกษารายละเอียดเพิ่มเติมตามภาคผนวก 5)
6. กรณีรายละเอียดผลิตภัณฑ์ไม่ชัดเจนหรือไม่สอดคล้องกับข้อมูลที่ระบุในคำขอหรือเอกสารหลักฐานให้ส่งตัวอย่างผลิตภัณฑ์เอกสารแสดงรายละเอียดความไม่ชัดเจนหรือความไม่สอดคล้องของผลิตภัณฑ์ประกอบการพิจารณา
7. กรณีผลิตภัณฑ์มีความซับซ้อนหรือมีความคาบเกี่ยวของการปฏิบัติตามกฎหมายหลายฉบับ ต้องผ่านการพิจารณาโดยคณะทำงาน/คณะกรรมการ/หรือผู้เชี่ยวชาญ จะต้องใช้ระยะเวลาเพิ่มจากที่ระบุไว้ในคู่มือฉบับนี้โดยประมาณ 15 –45 วันทำการ แล้วแต่กรณี

### 13. ขั้นตอน ระยะเวลา และส่วนงานที่รับผิดชอบ

ที่	ประเภทขั้นตอน	รายละเอียดของขั้นตอนการบริการ	ระยะเวลาให้บริการ	ส่วนงาน / หน่วยงานที่รับผิดชอบ	หมายเหตุ
1)	การตรวจสอบเอกสาร	ผู้ประกอบการยื่นคำขอและเอกสารหลักฐาน		ศูนย์บริการผลิตภัณฑ์สุขภาพ เบ็ดเสร็จ กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคฯสสจ. สระแก้ว	-

ที่	ประเภทขั้นตอน	รายละเอียดของขั้นตอนการบริการ	ระยะเวลาให้บริการ	ส่วนงาน / หน่วยงานที่รับผิดชอบ	หมายเหตุ
2)	การตรวจสอบเอกสาร	เจ้าหน้าที่ตรวจสอบความครบถ้วนของเอกสารหลักฐาน	30 นาที	ศูนย์บริการผลิตภัณฑ์สุขภาพ เบ็ดเสร็จ กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคฯ สสจ. สระแก้ว	-
3)	การตรวจสอบเอกสาร	กรณีเอกสารไม่ครบถ้วน ให้ผู้ประกอบการดำเนินการแก้ไขข้อบกพร่องตามบันทึกข้อบกพร่อง ภายในเวลาที่ผู้ประกอบการกำหนด และมายื่นที่เจ้าหน้าที่ศูนย์บริการผลิตภัณฑ์สุขภาพเบ็ดเสร็จ กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคฯ สสจ. สระแก้วตามรายชื่อที่ระบุในใบรับคำขอ		ศูนย์บริการผลิตภัณฑ์สุขภาพ เบ็ดเสร็จ กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคฯ สสจ. สระแก้ว	-
4)	การตรวจสอบเอกสาร	กรณีเอกสารครบถ้วน ผู้ยื่นคำขอรอรับใบรับคำขอไว้เป็นหลักฐาน	5 นาที	ศูนย์บริการผลิตภัณฑ์สุขภาพ เบ็ดเสร็จ กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคฯ สสจ. สระแก้ว	(หากเป็นกรณีนำเข้า ต้องเป็นคำขอที่ใช้ใบรับรองสถานที่ผลิตสำหรับการนำเข้าอาหาร)
5)	การพิจารณา	สถานที่ผลิตอาหารตั้งอยู่จังหวัดสระแก้ว เจ้าหน้าที่ศูนย์บริการผลิตภัณฑ์สุขภาพเบ็ดเสร็จ กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคฯ สสจ. สระแก้ว ตรวจสอบความถูกต้องและสอดคล้องตามกฎหมาย	5 วัน	ศูนย์บริการผลิตภัณฑ์สุขภาพ เบ็ดเสร็จ กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคฯ สสจ. สระแก้ว	(ไม่นับรวมระยะเวลาการชี้แจงข้อมูลของผู้ประกอบการและหรือพิจารณาจากคณะประเมินผู้เชี่ยวชาญ ประเมินความถูกต้องและสอดคล้องตามกฎหมายทั้งด้านสถานที่(โดยการตรวจสอบสถานที่

ที่	ประเภทขั้นตอน	รายละเอียดของขั้นตอนการบริการ	ระยะเวลาให้บริการ	ส่วนงาน / หน่วยงานที่รับผิดชอบ	หมายเหตุ
					ผลิต)และด้านเอกสาร
7)	การลงนาม	ผู้มีอำนาจลงนาม พิจารณาอนุญาต หรือไม่อนุญาต และลงนาม (กรณีนายแพทย์สาธารณสุขจังหวัดสระแก้วเป็นผู้อนุญาต)	1 วัน	ศูนย์บริการผลิตภัณฑ์สุขภาพ เบ็ดเสร็จ กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคฯ สสจ. สระแก้ว	กรณีผู้ว่าราชการจังหวัดสระแก้วเป็นผู้อนุญาตใช้เวลา 5 วันทำการ
8)	การแจ้งผลพิจารณา	เจ้าหน้าที่แจ้งผลการพิจารณาภายใน 7 วันทำการหลังเสร็จสิ้นการพิจารณาและส่งมอบใบอนุญาตหรือหนังสือให้ผู้ประกอบการต่อไป	1 วัน	ศูนย์บริการผลิตภัณฑ์สุขภาพ เบ็ดเสร็จ กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคฯ สสจ. สระแก้ว	-

ระยะเวลาดำเนินการรวม 8 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 ต้องยื่นหนังสือ	กระทรวงแรงงาน หรือผู้ว่าราชการจังหวัด	0	1	ฉบับ	

ที่	รายการเอกสาร ยื่นยันตัวตน	หน่วยงานภาครัฐผู้ ออกเอกสาร	จำนวนเอกสาร ฉบับจริง	จำนวนเอกสาร สำเนา	หน่วยนับ เอกสาร	หมายเหตุ
	อนุญาตให้ทำงาน ในประเทศ					
5)	หนังสือรับรอง การจดทะเบียน นิติบุคคลที่แจ้ง วัตถุประสงค์ และ ผู้มีอำนาจลงชื่อ แทนนิติบุคคลผู้ ขออนุญาต	กระทรวงพาณิชย์	0	1	ฉบับ	
6)	หนังสือรับรอง สัญชาติของนิติ บุคคล (บัญชี รายชื่อ ผู้ถือหุ้น) (เฉพาะนิติบุคคล ที่เป็นบริษัท)	กระทรวงพาณิชย์	0	1	ฉบับ	
7)	หนังสือรับรอง การประกอบ ธุรกิจนิติบุคคล ต่างคำว่าไม่ขัด 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	กรมการปกครอง	0	1	ฉบับ	

ที่	รายการเอกสาร ยื่นยื่นตัวตน	หน่วยงานภาครัฐผู้ ออกเอกสาร	จำนวนเอกสาร ฉบับจริง	จำนวนเอกสาร สำเนา	หน่วยนับ เอกสาร	หมายเหตุ
	สำนักงานใหญ่					
10)	หนังสือสำคัญ แสดงการจด ทะเบียนวิสาหกิจ ชุมชน	สำนักงานเกษตร อำเภอ	0	1	ฉบับ	
11)	คำสั่งสำนักงาน เขตพื้นที่ การศึกษา เรื่อง 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 สป. 5) สำหรับอาหาร 7 ประเภท(กรณี ขอใหม่)					
2)	1.2แบบ ตรวจสอบคำขอ และบันทึก ข้อบกพร่องคำจด ทะเบียนอาหาร/ แจ้งรายละเอียด อาหาร(แบบ สป. 5) และการแก้ไข (สป.6) ReProcess	ศูนย์บริการ ผลิตภัณฑ์สุขภาพ เบ็ดเสร็จ กลุ่มงาน คุ้มครองผู้บริโภคฯ สสจ.สระแก้ว	1	-	ฉบับ	
3)	1.3ใบจดทะเบียน	สำนักอาหาร	2	0	ฉบับ	

ที่	รายการเอกสาร ยื่นเพิ่มเติม	หน่วยงานภาครัฐผู้ ออกเอกสาร	จำนวนเอกสาร ฉบับจริง	จำนวนเอกสาร สำเนา	หน่วยนับ เอกสาร	หมายเหตุ
	อาหาร/แจ้ง รายละเอียด อาหาร (แบบ สบ.5)					
4)	1.4ใบอนุญาต ผลิตอาหาร(แบบ อ.2)/นำเข้า อาหาร(แบบ อ. 7)/คำขอรับเลข สถานที่ผลิต อาหารไม่เข้าข่าย โรงงาน(แบบ สบ. 1)(ด้านหน้า-หลัง) และหากมีแก้ไข สถานที่ผลิต อาหารที่ไม่เข้า ข่ายโรงงานให้ แนบสำเนาแบบ การแก้ไขสถานที่ ผลิตอาหารที่ไม่ เข้าข่ายโรงงาน )แบบสบ(2. แล้วแต่กรณี	สำนักอาหารหรือ ศูนย์บริการ ผลิตภัณฑ์สุขภาพ เบ็ดเสร็จ กลุ่มงาน คุ้มครองผู้บริโภคฯ สสจ.สระแก้ว	0	1	ฉบับ	-
5)	1.5ใบรับรอง 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	0	2	ฉบับ	



ที่	รายการเอกสาร ยื่นเพิ่มเติม	หน่วยงานภาครัฐผู้ ออกเอกสาร	จำนวนเอกสาร ฉบับจริง	จำนวนเอกสาร สำเนา	หน่วยนับ เอกสาร	หมายเหตุ
		ประเทศไทยหรือ หน่วยรับรอง (Certification Body)ที่ได้รับการ รับรองจากหน่วย รับรองระบบงาน (Accreditation body) ที่สากล (International Accreditation Forum;IAF)ให้การ ยอมรับ				
6)	1.6เอกสารข้อมูล ผู้ติดต่อและสถาน ประกอบการ	สำนักอาหาร	2	0	ฉบับ	พิมพ์/เขียนตัว บรรจงครบถ้วน (ศึกษารายละเอียด เพิ่มเติมตาม ภาคผนวก 7)
7)	1.7เอกสาร ประเมิน ผลิตภัณฑ์สำหรับ จดทะเบียน อาหารตามแบบ สบ1-5.	สำนักอาหาร	2	0	ฉบับ	พิมพ์/เขียนตัว บรรจงครบถ้วน (ศึกษารายละเอียด เพิ่มเติมตาม ภาคผนวก 8)
8)	1.8ใบรับรองผู้ ควบคุมการผลิต อาหาร) เฉพาะ กรณีผลิต(		0	2	ฉบับ	สำหรับการผลิต อาหารที่เป็นไป ตามประกาศ กระทรวง สาธารณสุขดังนี้ 1.ประกาศ กระทรวง สาธารณสุข) ฉบับ ที่ (298 พ.ศ 2549. เรื่องวิธีการผลิต เครื่องมือเครื่องใช้ ในการผลิตและ การเก็บรักษา

ที่	รายการเอกสาร ยื่นเพิ่มเติม	หน่วยงานภาครัฐผู้ ออกเอกสาร	จำนวนเอกสาร ฉบับจริง	จำนวนเอกสาร สำเนา	หน่วยนับ เอกสาร	หมายเหตุ
						ผลิตภัณฑ์นม พร้อมบริโภคชนิด เหลวที่ผ่าน กรรมวิธีฆ่าเชื้อด้วย ความร้อนโดยวิธี พาสเจอร์ไรส์ 2.ประกาศ กระทรวง สาธารณสุข) ฉบับ ที่ (349 พ.ศ 2556. เรื่องวิธีการผลิต เครื่องมือเครื่องใช้ ในการผลิตและ การเก็บรักษา อาหารในภาชนะ บรรจุที่ปิดสนิท ชนิดที่มีความเป็น กรดต่ำและปรับ กรด
9)	1.9กรณีนำเข้าไป ส่งหนังสือแจ้ง สูตรส่วนประกอบ โดยคิดเป็นร้อย ละของน้ำหนัก รวมให้ครบ 100% จากผู้ผลิต ที่มีการลงลายมือ ชื่อหรือ ประทับตราสำคัญ ของหน่วยงาน ผู้ผลิตกรณีเป็น เอกสาร อิเล็กทรอนิกส์ หรือฉบับสำเนา ให้ผู้รับอนุญาต นำเข้ารับรองว่า		0	2	ฉบับ	(ศึกษารายละเอียด เพิ่มเติมภาคผนวก 9)

ที่	รายการเอกสาร ยื่นเพิ่มเติม	หน่วยงานภาครัฐผู้ ออกเอกสาร	จำนวนเอกสาร ฉบับจริง	จำนวนเอกสาร สำเนา	หน่วยนับ เอกสาร	หมายเหตุ
	เป็นเอกสารแสดง สูตรและ ส่วนประกอบจาก ผู้ผลิต					
10)	1.10กรณีที่มีการ ใช้วัตถุเจือปน อาหารให้ยื่น เอกสารตรวจสอบ ปริมาณการใช้ วัตถุเจือปน อาหารตามแบบ สบ2-5.	สำนักอาหาร	2	0	ฉบับ	พิมพ์/เขียนตัว บรรจงครบถ้วน (ศึกษารายละเอียด เพิ่มเติมตาม ภาคผนวก 10)
11)	1.11 กรณีที่มี วิตามินและแร่ ธาตุเป็นส่วน ประกอบให้ ยื่นเอกสาร ตรวจสอบปริมาณ วิตามินแร่ธาตุ ตามแบบสบ3-5.	สำนักอาหาร	2	0	ฉบับ	พิมพ์/เขียนตัว บรรจงครบถ้วน (ศึกษารายละเอียด เพิ่มเติมตาม ภาคผนวก 11)
12)	1.12 กรณีที่มี กรดอะมิโนเป็น ส่วนประกอบ ให้ ยื่นเอกสาร ตรวจสอบปริมาณ กรดอะมิโน ตาม แบบสบ4-5.	สำนักอาหาร	2	0	ฉบับ	พิมพ์/เขียนตัว บรรจงครบถ้วน (ศึกษารายละเอียด เพิ่มเติมตาม ภาคผนวก 12)
13)	1.13 กรณีที่มี สมุนไพรสารสกัด สารสังเคราะห์ ส่วนประกอบ ให้ ยื่นเอกสาร ตรวจสอบปริมาณ สมุนไพรสารสกัด สารสังเคราะห์ ตามแบบสบ5-5.	สำนักอาหาร	2	0	ฉบับ	พิมพ์/เขียนตัว บรรจงครบถ้วน (ศึกษารายละเอียด เพิ่มเติมตาม ภาคผนวก 13)

ที่	รายการเอกสาร ยื่นเพิ่มเติม	หน่วยงานภาครัฐผู้ ออกเอกสาร	จำนวนเอกสาร ฉบับจริง	จำนวนเอกสาร สำเนา	หน่วยนับ เอกสาร	หมายเหตุ
14)	1.14 รายงานผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพหรือมาตรฐานของนมโคนมปรุงแต่งนมเปรี้ยวผลิตภัณฑ์ของนมไอศกรีมเครื่องดื่มในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิทและอาหารในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิทตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขเฉพาะของอาหารนั้นๆ(กรณีนำเข้า)		1	0	ฉบับ	(ศึกษารายละเอียดเพิ่มเติมตามภาคผนวก 14)
15)	1.15 กรณีใช้ผลวิเคราะห์ร่วมอาหารที่จะใช้รายงานผลการตรวจวิเคราะห์ร่วมจะต้องมีสูตรส่วนประกอบ , กรรมวิธีการผลิตเหมือนกันและต้องผลิตจากสถานที่ผลิตเดียวกันกับอาหารที่ได้รับอนุญาตไว้แล้ว(กรณีนำเข้า)		1	0	ฉบับ	(ศึกษารายละเอียดเพิ่มเติมตามภาคผนวก 14)
16)	1.16 กรณีใช้สารอาหารเป็นส่วนประกอบของชื่ออาหารหรือคำ			2	ฉบับ	รับรองสำเนาถูกต้อง

ที่	รายการเอกสาร ยื่นเพิ่มเติม	หน่วยงานภาครัฐผู้ ออกเอกสาร	จำนวนเอกสาร ฉบับจริง	จำนวนเอกสาร สำเนา	หน่วยนับ เอกสาร	หมายเหตุ
	กำกับซื้ออาหาร ต้องส่งผล วิเคราะห์ชนิด และปริมาณ สารอาหารนั้น ประกอบการ พิจารณาและ ฉลากต้องปฏิบัติ ตามประกาศ กระทรวง สาธารณสุขว่า ด้วยเรื่องฉลาก โภชนาการ					
17)	1.17 อาหารใน ภาชนะบรรจุที่ปิด สนิทที่มีประเภท หรือชนิดอาหาร ตามที่กำหนดไว้ ในบัญชีท้าย ประกาศแต่มี ลักษณะพิเศษที่มี อาจกำหนดเนื้อ อาหารให้เป็น ตามที่กำหนดไว้ ในบัญชีได้ให้แจ้ง เหตุผล ประกอบการ พิจารณา		2	0	ฉบับ	
18)	1.18 กรณี รายละเอียด ผลิตภัณฑ์ไม่ ชัดเจนหรือไม่ สอดคล้องกับ ข้อมูลที่ระบุในคำ ขอหรือเอกสาร หลักฐานให้ส่ง		2	0	ฉบับ	

ที่	รายการเอกสาร ยื่นเพิ่มเติม	หน่วยงานภาครัฐผู้ ออกเอกสาร	จำนวนเอกสาร ฉบับจริง	จำนวนเอกสาร สำเนา	หน่วยนับ เอกสาร	หมายเหตุ
	ตัวอย่าง ผลิตภัณฑ์เอกสาร แสดงรายละเอียด ความไม่ชัดเจน หรือความไม่ สอดคล้องของ ผลิตภัณฑ์ ประกอบการ พิจารณา					
19)	1.19 หนังสือมอบ อำนาจกรณีเป็น ผู้รับมอบอำนาจ (กรณีผู้ดำเนิน กิจการไม่ได้มา ดำเนินการด้วย ตนเอง)		1	0	ฉบับ	
20)	1.20 เอกสาร หลักฐานเพิ่มเติม ดังนี้ 1.กรณีแสดงคำว่า “ออร์แกนิก ” “เกษตรอินทรีย์ ” “เกษตร ธรรมชาติ ”หรือ คำที่สื่อคล้ายกัน เป็นส่วนของชื่อ อาหารหรือแสดง บนฉลากต้อง แสดงสำเนา ใบรับรอง มาตรฐานเกษตร อินทรีย์(Organic)	หน่วยงานของรัฐ หรือหน่วยงานที่ ได้รับรองการ รับรองจาก หน่วยงานของรัฐ หรือจากหน่วยงาน รับรองสากลเช่น IFOAM (The International Federation of Organic Agriculture Movements) สำนักงานมาตรฐาน สินค้าเกษตรและ อาหารแห่งชาติ	0	2	ฉบับ	
21)	1.21 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 . ๒๕๕๖ เรื่องการ แสดงข้อความ “ฟรีเมียม” บน ฉลากอาหารหรือ (ฉบับที่๓๖๖ ( พ.ศ .๒๕๕๖ เรื่อง การแสดง ข้อความ“ฟรี เมียม” บนฉลาก น้ำนมโคสดและ น้ำนมโคชนิดเต็ม มันเนยที่ผ่าน กรรมวิธีพาสเจอร์ ไรส์					
22)	1.22 กรณีอาหาร ฉายรังสีต้องแสดง เอกสารหรือ หลักฐานจาก โรงงานฉายรังสี หรือผู้ให้บริการว่า จะมีการฉายรังสี ผลิตภัณฑ์ที่ขอรับ เลขสารบบอาหาร นั้นจริง		0	2	ฉบับ	
23)	1.23 กรณี ประสงค์แสดง อายุการเก็บรักษา นมโคพาสเจอร์ ไรส์นมปรุงแต่ง พาสเจอร์ไรส์ ผลิตภัณฑ์ของนม		0	2	ฉบับ	(ศึกษารายละเอียด เพิ่มเติมตาม ภาคผนวก 15)

ที่	รายการเอกสาร ยื่นเพิ่มเติม	หน่วยงานภาครัฐผู้ ออกเอกสาร	จำนวนเอกสาร ฉบับจริง	จำนวนเอกสาร สำเนา	หน่วยนับ เอกสาร	หมายเหตุ
	<p>พาสเจอร์ไรส์และนมเปรี้ยวพาสเจอร์ไรส์เกินกว่าที่ประกาศกระทรวงสาธารณสุข กำหนดต้องแสดงเอกสารหรือหลักฐานตามหลักเกณฑ์เพื่อประกอบการพิจารณาอนุญาต การขยายการ แสดงระยะเวลา การบริโภคของนมโคพาสเจอร์ไรส์นมปรุงแต่ง พาสเจอร์ไรส์ ผลิตภัณฑ์ของนมพาสเจอร์ไรส์และนมเปรี้ยวพาสเจอร์ไรส์</p>					
24)	<p>2.กรณีการยื่นจด ทะเบียนอาหาร/แจ้งรายละเอียดอาหาร(แบบ สบ. 5) สำหรับอาหาร 7 ประเภท(กรณี แก้ว)</p>					
25)	<p>2.1 แบบ ตรวจสอบคำขอ จดทะเบียน อาหาร/แจ้ง รายละเอียดอาหาร(แบบ สบ. 5) และการแก้ไข</p>	<p>ศูนย์บริการ ผลิตภัณฑ์สุขภาพ เบ็ดเสร็จ กลุ่มงาน คุ้มครองผู้บริโภคฯ สสจ.สระแก้ว</p>	1	-	ฉบับ	



ที่	รายการเอกสาร ยื่นเพิ่มเติม	หน่วยงานภาครัฐผู้ ออกเอกสาร	จำนวนเอกสาร ฉบับจริง	จำนวนเอกสาร สำเนา	หน่วยนับ เอกสาร	หมายเหตุ
	(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) และหากมีแก้ไข สถานที่ผลิต อาหารที่ไม่เข้า ข่ายโรงงานให้ แนบสำเนาแบบ การแก้ไขสถานที่ ผลิตอาหารที่ไม่ เข้าข่ายโรงงาน )แบบสบ(2. แล้วแต่กรณี	ศูนย์บริการ ผลิตภัณฑ์สุขภาพ เบ็ดเสร็จ กลุ่มงาน คุ้มครองผู้บริโภคฯ สสจ.สระแก้ว	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 พิจารณา

ที่	รายการเอกสาร ยื่นเพิ่มเติม	หน่วยงานภาครัฐผู้ ออกเอกสาร	จำนวนเอกสาร ฉบับจริง	จำนวนเอกสาร สำเนา	หน่วยนับ เอกสาร	หมายเหตุ
28)	2.4 เอกสาร ประเมิน ผลิตภัณฑ์สำหรับ จดทะเบียน อาหารตามแบบ สบ 1-5.กรณี แก้ไขสูตร ส่วนประกอบตาม ข้อ 9 แบบสบ-5 (1กรณีนำเข้าให้ ส่งหนังสือแจ้ง สูตรส่วนประกอบ โดยคิดเป็นร้อยละ ของน้ำหนัก รวมให้ครบ100%		2	0	ฉบับ	)พิมพ์/เขียนตัว บรรจงครบถ้วน(
29)	2.5 ตาราง เปรียบเทียบสูตร ส่วนประกอบเก่า และใหม่กรณี แก้ไขสูตร ส่วนประกอบตาม ข้อ 9 แบบสบ-5 (1โดยคิดเป็นร้อยละ ของน้ำหนัก รวมให้ครบ 100%		2	0	ฉบับ	(ศึกษารายละเอียด เพิ่มเติมภาคผนวก 9) การแก้ไขสูตร ส่วนประกอบต้อง ไม่เป็นการแก้ไข จนกระทั่งเปลี่ยน ชนิดลักษณะและ ประเภทของ ผลิตภัณฑ์เช่น เปลี่ยนจากนมปรุง แต่งเป็นผลิตภัณฑ์ ของนม หรือ ไอศกรีมหวานเย็น กลั่นสตรอเบอร์รี่ เป็นไอศกรีมหวาน เย็นกลั่นเลมอน หรือเปลี่ยน ลักษณะอาหาร จากของเหลวเป็น ชิ้น

ที่	รายการเอกสาร ยื่นเพิ่มเติม	หน่วยงานภาครัฐผู้ ออกเอกสาร	จำนวนเอกสาร ฉบับจริง	จำนวนเอกสาร สำเนา	หน่วยนับ เอกสาร	หมายเหตุ
30)	2.6 เอกสาร ตรวจสอบปริมาณ การใช้วัตถุเจือปน อาหารตามแบบ สบ 2-5.กรณีมี การใช้วัตถุเจือปน อาหาร เปลี่ยนแปลงจาก เดิมที่เคยได้รับ อนุญาตไว้		2	0	ฉบับ	(ศึกษารายละเอียด เพิ่มเติมภาคผนวก 10)
31)	2.7 เอกสาร ตรวจสอบปริมาณ วิตามินและแร่ ธาตุตามแบบสบ. 3-5กรณีมีการใช้ วิตามินและแร่ ธาตุเปลี่ยนแปลง จากเดิมที่เคย ได้รับอนุญาต จำนวน 2 ฉบับ(		2	0	ฉบับ	)พิมพ์/เขียนตัว บรรจงครบถ้วน( (ศึกษารายละเอียด เพิ่มเติมภาคผนวก 11)
32)	2.8 เอกสาร ตรวจสอบปริมาณ กรดอะมิโนตาม แบบสบ 4-5.กรณี มีการใช้กรดอะมิ โนเปลี่ยนแปลง จากเดิมที่เคย ได้รับอนุญาต		2	0	ฉบับ	(ศึกษารายละเอียด เพิ่มเติมภาคผนวก 12)
33)	2.9 เอกสาร ตรวจสอบปริมาณ สมุนไพรสารสกัด สารสังเคราะห์ ตามแบบสบ 5-5. กรณีมีการใช้ กรดอะมิโน สมุนไพรสารสกัด		2	0	ฉบับ	(ศึกษารายละเอียด เพิ่มเติมภาคผนวก 13)

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

## 16. ค่าธรรมเนียม

### 1) ไม่มีค่าธรรมเนียม

หมายเหตุ -

## 17. ช่องทางการร้องเรียน

### 1) ร้องเรียนด้วยตนเอง

- ณ จุดยื่นคำขอศูนย์บริการผลิตภัณฑ์สุขภาพเบ็ดเสร็จ กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคและเภสัชสาธารณสุข สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดสระแก้ว ถนนสุวรรณศร ตำบลท่าเกษม อำเภอเมือง จังหวัดสระแก้ว 27000
- ศูนย์จัดการเรื่องร้องเรียนและปราบปรามการกระทำผิดกฎหมายเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์สุขภาพ (ศรป.) ชั้น1 อาคาร 1 สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ถนนติวานนท์ ตำบลตลาดขวัญ อำเภอเมือง จังหวัดนนทบุรี 11000

หมายเหตุ-

### 2) ส่งไปรษณีย์

- กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคและเภสัชสาธารณสุข สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดสระแก้ว ถนนสุวรรณศร ตำบลท่าเกษม อำเภอเมือง จังหวัดสระแก้ว 27000
- ศูนย์จัดการเรื่องร้องเรียนและปราบปรามการกระทำผิดกฎหมายเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์สุขภาพ (ศรป.) ชั้น1 อาคาร 1 สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ถนนติวานนท์ ตำบลตลาดขวัญ อำเภอเมือง จังหวัดนนทบุรี 11000

หมายเหตุ-

### 3) โทรศัพท์

- กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคและเภสัชสาธารณสุข สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดสระแก้ว โทรศัพท์ 0 3742 5142 - 4 ต่อ 103 , 0 3742 5080
- ศูนย์จัดการเรื่องร้องเรียนและปราบปรามการกระทำผิดกฎหมายเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์สุขภาพ (ศรป.) สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา โทรศัพท์ 0 2590 7354 – 55
- โทรศัพท์ สายด่วน อย. กด 1556

หมายเหตุ-

## 4) โทรสาร

- กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคและเภสัชสาธารณสุข สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดสระแก้ว โทรสาร 0 3742 5142 - 4 ต่อ 100 , 0 3742 5147
- ศูนย์จัดการเรื่องร้องเรียนและปราบปรามการกระทำผิดกฎหมายเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์สุขภาพ (ศรป.) สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา โทรสาร 0 2590 1556

**หมายเหตุ-**

## 5) อีเลคทรอนิกส์ (E-mail)

- กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคและเภสัชสาธารณสุข สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดสระแก้ว E-mail : fdapv27@fda.moph.go.th
- ศูนย์จัดการเรื่องร้องเรียนและปราบปรามการกระทำผิดกฎหมายเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์สุขภาพ (ศรป.) สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา E- mail : 1556@fda.moph.go.th

**หมายเหตุ-**

## 6) ศูนย์บริการประชาชน สำนักปลัดสำนักนายกรัฐมนตรี

**หมายเหตุ**( เลขที่ 1 ถ.พิษณุโลก เขตดุสิต กทม. 10300 / สายด่วน 1111 / [www.1111.go.th](http://www.1111.go.th) / ตู้ ปณ.1111 เลขที่ 1 ถ.พิษณุโลก เขตดุสิต กทม. 10300)

**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 สบ.5) และการแก้ไข (สบ.6) ReProcess

## 5) ภาคผนวก 5

-หลักเกณฑ์การพิจารณากรรมวิธีการผลิตอาหาร

## 6) ภาคผนวก 6

-แนวทางการกรอกเอกสารประกอบการยื่นใบจดทะเบียนอาหาร/แจ้งรายละเอียดอาหาร(แบบ สบ.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  
-หลักเกณฑ์เพื่อประกอบการพิจารณาอนุญาตการขยายการแสดงระยะเวลาการบริโภคของนมโคพาสเจอร์ไรส์นมปรุงแต่งพาสเจอร์ไรส์ผลิตภัณฑ์ของนมพาสเจอร์ไรส์และนมเปรี้ยวพาสเจอร์ไรส์

## 19. หมายเหตุ

1. ระยะเวลาดำเนินการระยะเวลา 8 วันทำการ โดยเริ่มนับระยะเวลาตั้งแต่เจ้าหน้าที่ได้รับเอกสารที่ครบถ้วนตามที่ระบุไว้ในคู่มือประชาชนเรียบร้อยแล้ว และแจ้งผลการพิจารณาภายใน 7 วันนับแต่วันพิจารณาแล้วเสร็จ จนถึงลงนามอนุญาตโดยผู้มีอำนาจ ความไม่พร้อมของผู้ประกอบการ และการชี้แจงข้อมูลของผู้ประกอบการ
2. เอกสารที่เป็นสำเนาทั้งหมดต้องลงลายมือชื่อรับรองสำเนาโดยผู้ดำเนินกิจการหรือกรรมการที่มีอำนาจลงนามตามหนังสือรับรองของนิติบุคคลหรือผู้รับมอบอำนาจทั่วไปที่มีอำนาจลงนามรับรองเอกสารได้

วันที่พิมพ์	09/09/2558
สถานะ	คู่มือประชาชนอยู่ระหว่างการจัดทำ / แก้ไข (User)
จัดทำโดย	จันทนี สัตยรุ่งเรือง
อนุมัติโดย	-
เผยแพร่โดย	-

คู่มือนี้ผ่านกระบวนการงานการลดระยะเวลาแล้ว