

ประกาศกระทรวงสาธารณสุข

เรื่อง ค่าใช้จ่ายที่จะจัดเก็บจากผู้ยื่นคำขอในกระบวนการพิจารณาอนุญาตยา

พ.ศ. ๒๕๖๖

โดยที่เป็นการสมควรปรับปรุงการกำหนดค่าใช้จ่ายที่จะจัดเก็บจากผู้ยื่นคำขอในกระบวนการพิจารณาอนุญาตยา เพื่อให้เกิดความคล่องตัว อำนวยความสะดวกต่อผู้เกี่ยวข้องและเหมาะสมกับสถานการณ์ปัจจุบัน

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๕ วรรคหนึ่ง และมาตรา ๑๙/๒ (๓) และวรรคสามแห่งพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติยา (ฉบับที่ ๖) พ.ศ. ๒๕๖๒ รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข โดยคำแนะนำของคณะกรรมการยา ในการประชุมครั้งที่ ๔๗๒-๒/๒๕๖๖ ในวันศุกร์ที่ ๓๐ กุมภาพันธ์ ๒๕๖๖ และการประชุมครั้งที่ ๔๓๓-๓/๒๕๖๖ ในวันอังคารที่ ๓๐ พฤษภาคม ๒๕๖๖ จึงออกประกาศไว้ ดังต่อไปนี้

ข้อ ๑ ประกาศนี้ให้ใช้บังคับตั้งแต่วันถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป

ข้อ ๒ ให้ยกเลิกประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ค่าใช้จ่ายที่จะจัดเก็บจากผู้ยื่นคำขอในกระบวนการพิจารณาอนุญาตยา พ.ศ. ๒๕๖๕

ข้อ ๓ กำหนดค่าใช้จ่ายที่จะจัดเก็บจากผู้ยื่นคำขอในกระบวนการพิจารณาอนุญาตยา ตามบัญชีที่แนบท้ายประกาศนี้

ข้อ ๔ ให้ผู้ยื่นคำขอในกระบวนการพิจารณาอนุญาตยาในกรณีดังต่อไปนี้ได้รับยกเว้นค่าใช้จ่ายที่จะจัดเก็บทั้งหมด

(๑) ไม่จัดเก็บค่าใช้จ่ายใด ๆ

(ก) เป็นตัวรับยาที่วิจัยพัฒนาและผลิตในประเทศไทย หรือนำหรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรเพื่อความมั่นคงของประเทศไทย หรือแก่ปัญหาการขาดแคลน หรือบัญชียามุ่งเป้า ตามที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาประกาศกำหนด

(ข) เป็นตัวรับยาสำหรับที่มีรายการตามประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

(ค) ตัวรับยาที่ขึ้นทะเบียนไว้แล้ว และได้แก้ไขทะเบียนตัวรับยา ตามที่กระทรวงสาธารณสุข หรือสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยากำหนดเกี่ยวกับปัญหาด้านคุณภาพและความปลอดภัย และได้ดำเนินการภายใต้กำหนดระยะเวลาตามกฎหมาย และให้รวมถึงการดำเนินการอื่นที่สืบเนื่องมาจาก การแก้ไขตามที่กระทรวงสาธารณสุข หรือสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยากำหนด

(ง) ใบอนุญาต และตัวรับยาที่ขึ้นทะเบียนไว้แล้ว ซึ่งต้องแก้ไขข้อและที่อยู่ตามที่หน่วยงานฝ่ายปกครองกำหนด หรือบริษัท ประเทศไทย จำกัด กำหนด

(จ) ตัวรับยาที่วิจัยพัฒนาและผลิตในประเทศไทย โดยหน่วยงานที่เป็นสาธารณกุศล และไม่แสวงหาผลกำไรตามที่รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขประกาศกำหนด

(๒) ไม่จัดเก็บค่าใช้จ่ายกรณีหน่วยงานราชการขอให้ตรวจสอบและสืบค้นเอกสารที่เกี่ยวข้องกับการอนุญาต หรือขอให้พิจารณาอนุมัติ ตอบข้อสอบถาม ตอบข้อหารือหรือให้บริการข้อมูลโดยแจ้งเป็นหนังสือ ตามข้อ ๑.๒ และข้อ ๑.๓ ในบัญชี ๓ ที่แนบท้ายประกาศนี้

(๓) ไม่จัดเก็บค่าใช้จ่ายในรายการ ดังต่อไปนี้

(ก) เป็นการตรวจสอบสถานที่ผลิตยาแผนโบราณสำหรับสัตว์ในประเทศ

(ข) เป็นการประเมินแบบแปลนของสถานที่ผลิตยาแผนโบราณสำหรับสัตว์ในประเทศ

ข้อ ๔ ให้ผู้ยื่นคำขอในกระบวนการพิจารณาอนุญาตฯในกรณีดังต่อไปนี้ได้รับยกเว้นค่าใช้จ่ายที่จะจัดเก็บบางส่วน โดยหากค่าใช้จ่ายที่จะจัดเก็บนั้น เมื่อได้คำนวณค่าใช้จ่ายสุทธิที่จะจัดเก็บดังกล่าวแล้วมีเศษสตางค์ให้ปัดเศษลงเป็นจำนวนเต็มหลักสิบ

(๑) จัดเก็บไม่เต็มอัตราค่าใช้จ่ายที่จะจัดเก็บในรายการหนึ่งรายการใดของแต่ละบัญชีที่แนบท้ายประกาศนี้ มีดังต่อไปนี้

(ก) เป็นการตรวจสอบสถานที่ผลิตยาแผนปัจจุบันในประเทศ กรณีเพิ่มหมวดการผลิตของสถานที่ตามข้อ ๘.๑ ในบัญชี ๒ ที่แนบท้ายประกาศนี้ ให้จัดเก็บค่าใช้จ่ายในอัตรา้อยละ ๔๐ ของอัตราค่าใช้จ่ายที่จะจัดเก็บ

เป็นการตรวจสอบสถานที่ผลิตยาแผนปัจจุบันในประเทศตามข้อ ๘.๔ ร่วมกับ ๘.๑ ในบัญชี ๒ ที่แนบท้ายประกาศนี้ ให้จัดเก็บค่าใช้จ่ายในการตรวจสอบที่ผลิตยาแผนปัจจุบันเฉพาะตามข้อ ๘.๑ ในบัญชี ๒ ที่แนบท้ายประกาศนี้เพียงยอดเดียว

เป็นการตรวจสอบสถานที่ผลิตยาแผนปัจจุบัน และสถานที่นำหรือส่งยาแผนปัจจุบันเข้ามาในราชอาณาจักร ของผู้รับอนุญาต ซึ่งเป็นบุคคลคนเดียวกันตามข้อ ๘.๔ ในบัญชี ๒ ที่แนบท้ายประกาศนี้ พร้อมกับการตรวจสอบที่ผลิตยาแผนปัจจุบันในประเทศตามข้อ ๘.๑ ในบัญชี ๒ ที่แนบท้ายประกาศนี้ ให้จัดเก็บค่าใช้จ่ายตามข้อ ๘.๑ ในบัญชี ๒ ที่แนบท้ายประกาศนี้เพียงยอดเดียว

(ข) เป็นการประเมินเอกสารทางวิชาการของคำขอขึ้นทะเบียนสำหรับยาแผนปัจจุบันที่มีตัวยาสำคัญและรูปแบบยาเดียวกัน ใช้เอกสารกำกับยาร่วมกัน ซึ่งได้ยื่นคำขอพร้อมกัน ในกรณีนี้ ให้จัดเก็บค่าใช้จ่ายในการประเมินเอกสารทางวิชาการตามบัญชี ๒ ของคำขอที่ยื่นในลำดับที่สองของการยื่นในครั้งนั้นเป็นต้นไปในอัตรา้อยละ ๒๕ ของอัตราค่าใช้จ่ายที่จะจัดเก็บของคำขอที่ยื่นในลำดับแรก

(ค) เป็นการประเมินเอกสารทางวิชาการของคำขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในทะเบียนสำหรับยาแผนปัจจุบันที่มีตัวยาสำคัญและรูปแบบยาเดียวกัน ใช้เอกสารกำกับยาร่วมกัน ซึ่งได้ยื่นคำขอพร้อมกันในกรณีนี้ให้จัดเก็บค่าใช้จ่ายในการประเมินเอกสารทางวิชาการตามบัญชี ๒ ของคำขอที่ยื่นในลำดับที่สองของการยื่นในครั้งนั้นเป็นต้นไปในอัตรา้อยละ ๒๕ ของอัตราค่าใช้จ่ายที่จะจัดเก็บของคำขอที่ยื่นในลำดับแรก

(ก) เป็นการประเมินเอกสารทางวิชาการของตัวรับยาพัฒนาจากสมุนไพรที่ผลิตในประเทศไทย ทั้งที่เป็นยาแผนปัจจุบันและยาแผนโบราณสำหรับสัตว์ตามบัญชี ๒ ที่แนบท้ายประกาศนี้ ให้จัดเก็บค่าใช้จ่ายในการประเมินเอกสารทางวิชาการของคำขอขึ้นทะเบียนตัวรับยาและคำขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในทะเบียนตัวรับยาในอัตรา率อยละ ๕๐ ของอัตราค่าใช้จ่ายที่จะจัดเก็บในแต่ละรายการที่เกี่ยวข้องตามบัญชีดังกล่าว

(จ) เป็นการประเมินเอกสารทางวิชาการของคำขอขึ้นทะเบียนตัวรับยาแผนโบราณ สำหรับสัตว์ หรือคำขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงทะเบียนตัวรับยาแผนโบราณสำหรับสัตว์ตามบัญชี ๒ ที่แนบท้ายประกาศนี้ สำหรับผู้รับอนุญาตผลิตยาแผนโบราณสำหรับสัตว์ซึ่งได้รับอนุญาตเป็นวิสาหกิจชุมชน หรือวิสาหกิจขนาดกลางและขนาดย่อม ตามกฎหมายว่าด้วยการนั้น แล้วแต่กรณี ในกรณีนี้ให้จัดเก็บค่าใช้จ่ายในอัตรา率อยละ ๖๐ ของอัตราค่าใช้จ่ายที่จะจัดเก็บในแต่ละรายการที่เกี่ยวข้องตามบัญชีดังกล่าว

ถ้าหากผู้ยื่นคำขอตามข้อ ๕ (๑) (ง) และข้อ ๕ (๑) (จ) เป็นผู้รับอนุญาตผลิตยาแผนโบราณสำหรับสัตว์รายเดียว กัน ซึ่งได้รับอนุญาตเป็นวิสาหกิจชุมชน หรือวิสาหกิจขนาดกลางและขนาดย่อม ตามกฎหมายว่าด้วยการนั้น แล้วแต่กรณี ในกรณีนี้ให้จัดเก็บค่าใช้จ่ายในการประเมินเอกสารทางวิชาการตามข้อ ๕ (๑) (ง) และข้อ ๕ (๑) (จ) ซึ่งมีค่าใช้จ่ายที่จะจัดเก็บต่อคำขอที่น้อยกว่าอย่าง得多ย่างหนึ่งเท่านั้น

(๒) ยกเว้นการจัดเก็บค่าใช้จ่ายในรายการหนึ่งรายการใดในแต่ละบัญชีที่แนบท้ายประกาศนี้ ดังต่อไปนี้

(ก) เป็นการยื่นคำขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงหลายรายการในทะเบียนตัวรับยาเดียวกัน ที่สามารถพิจารณาและประเมินไปในคราวเดียวกันได้ ตามที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยากำหนด ในกรณีนี้ให้ยื่นคำขอพร้อมกัน โดยจัดเก็บค่าใช้จ่ายในการประเมินเอกสารทางวิชาการตามบัญชี ๒ ที่แนบท้ายประกาศนี้ ในรายการที่มีอัตราค่าใช้จ่ายที่จะจัดเก็บสูงสุด และคำขอที่ยื่นในลำดับที่สองในการยื่นครั้งนั้นเป็นต้นไป ให้ยกเว้นการจัดเก็บค่าใช้จ่ายทั้งหมดในการประเมินเอกสารทางวิชาการของคำขอนั้น

ถ้าหากผู้ยื่นคำขอตามข้อ ๕ (๑) (ค) และข้อ ๕ (๒) (ก) เป็นผู้รับอนุญาตยาแผนปัจจุบันรายเดียวกัน ได้ยื่นคำขอตามข้อ ๕ (๑) (ค) และข้อ ๕ (๒) (ก) ไม่ว่าจะเป็นคำขอของทะเบียนตัวรับยาเดียวกันหรือไม่ก็ตาม ซึ่งได้ยื่นคำขอมาในคราวเดียวกันและเป็นคำขอที่มีเลขรับคำขอซึ่งระบุวันรับคำขอเป็นวันเดียวกัน ในกรณีนี้ให้คำนวนค่าใช้จ่ายสุทธิที่จะจัดเก็บในการประเมินเอกสารทางวิชาการตามข้อ ๕ (๑) (ค) และข้อ ๕ (๒) (ก) แยกออกเป็นแต่ละกรณีและให้จัดเก็บค่าใช้จ่ายสุทธิในกรณีที่มากกว่า ทั้งนี้ หากในกรณีที่ค่าใช้จ่ายสุทธิที่จะจัดเก็บตามข้อ ๕ (๑) (ค) และข้อ ๕ (๒) (ก) มีจำนวนเงินเท่ากันแล้ว ก็ให้จัดเก็บค่าใช้จ่ายเพียงยอดเดียวเท่านั้น

ถ้าหากผู้ยื่นคำขอตามข้อ ๕ (๑) (ง) ข้อ ๕ (๑) (จ) และข้อ ๕ (๒) (ก) เป็นผู้รับอนุญาตยาแผนโบราณสำหรับสัตว์รายเดียวกัน ได้ยื่นคำขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงทะเบียนตัวรับยา

แผนโบราณสำหรับสัตว์ตามข้อ ๕ (๑) (๙) ข้อ ๕ (๑) (๗) หรือข้อ ๕ (๒) (ก) แล้วแต่กรณี ทั้งนี้ไม่ว่าการยื่นคำขอดังกล่าว จะเป็นคำขอของทะเบียนตำรับยาเดียวกัน หรือไม่ก็ตาม ซึ่งได้ยื่นคำขอมาในคราวเดียว กัน และเป็นคำขอที่มีเลขรับคำขอซึ่งระบุวันรับคำขอเป็นวันเดียวกัน ในกรณีนี้ให้คำนวนค่าใช้จ่ายสุทธิที่จะจัดเก็บในการประเมินเอกสารทางวิชาการตามข้อ ๕ (๑) (๙) ข้อ ๕ (๑) (๗) และข้อ ๕ (๒) (ก) แยกออกเป็นแต่ละกรณีสำหรับการยื่นคำขอครั้งนั้น ๆ และให้จัดเก็บค่าใช้จ่ายสุทธิในกรณีใดกรณีหนึ่งที่มากกว่า ทั้งนี้ หากในกรณีที่ค่าใช้จ่ายสุทธิที่จะจัดเก็บตามข้อ ๕ (๑) (๙) ข้อ ๕ (๑) (๗) หรือข้อ ๕ (๒) (ก) มีจำนวนเงินเท่ากันแล้ว ก็ให้จัดเก็บค่าใช้จ่ายเพียงยอดเดียวเท่านั้น

(ข) เป็นการยื่นคำขอယ้ายสถานที่ผลิตยาในประเทศตามประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาเกี่ยวกับการยื่นขอเปลี่ยนแปลงสถานที่ผลิตยา ในกรณีนี้ให้จัดเก็บค่าใช้จ่ายในการประเมินเอกสารทางวิชาการตามบัญชี ๒ ของทะเบียนตำรับยาที่เป็นตัวแทนของหมวดการผลิตและรูปแบบยานั้น โดยยกเว้นการจัดเก็บค่าใช้จ่ายในการประเมินเอกสารทางวิชาการทั้งหมดของทะเบียนตำรับยาอื่นที่อยู่ในหมวดการผลิตและรูปแบบยาเดียวกันกับทะเบียนตำรับยาซึ่งเป็นตัวแทนนั้น

ข้อ ๖ ให้เพิ่มการจัดเก็บค่าใช้จ่ายที่จะจัดเก็บในแต่ละรายการที่เกี่ยวข้องตามประกาศนี้เป็นขั้นตอนหนึ่งของแต่ละกระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์ยาที่ได้ระบุไว้ในคู่มือสำหรับประชาชนตามพระราชบัญญัติการอำนวยความสะดวกในการพิจารณาอนุญาตของทางราชการ พ.ศ. ๒๕๕๘

ประกาศ ณ วันที่ ๘ พฤษภาคม พ.ศ. ๒๕๖๖

ชลน่าน ศรีแก้ว

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข

บัญชีแนบท้ายประกาศกระทรวงสาธารณสุข
เรื่อง ค่าใช้จ่ายที่จะจัดเก็บจากผู้ยื่นคำขอในกระบวนการพิจารณาอนุญาตยา
พ.ศ. ๒๕๖๖

บัญชี ๑ การพิจารณาคำขอและการตรวจสอบความถูกต้องของเอกสาร

รายการ	หน่วยนับ	อัตราค่าใช้จ่าย ที่จะจัดเก็บ (บาท)
๑. การพิจารณาคำขอและการตรวจสอบความถูกต้องของเอกสารคำขออนุญาตและแก้ไขรายการในใบอนุญาตสถานที่เกี่ยวกับยา		
๑.๑ คำขออนุญาตสถานที่ขายสถานที่นำหรือส่งเข้ามาในราชอาณาจักร และสถานที่ผลิตยาแผนปัจจุบัน	คำขอละ	๔๐๐
๑.๒ คำขออนุญาตสถานที่ขาย สถานที่นำหรือส่งเข้ามาในราชอาณาจักร และสถานที่ผลิตยาแผนโบราณสำหรับสัตว์	คำขอละ	๔๐๐
๑.๓ คำขอย้ายสถานที่ขาย สถานที่นำหรือส่งเข้ามาในราชอาณาจักร หรือสถานที่เก็บยาเป็นการซั่วคราวและสถานที่ผลิตยาแผนปัจจุบัน	คำขอละ	๔๐๐
๑.๔ คำขอย้ายสถานที่ขาย สถานที่นำหรือส่งเข้ามาในราชอาณาจักร หรือสถานที่เก็บยาเป็นการซั่วคราวและสถานที่ผลิตยาแผนโบราณสำหรับสัตว์	คำขอละ	๔๐๐
๑.๕ คำขอแก้ไขรายการในใบอนุญาตยาแผนปัจจุบัน	คำขอละ	๓๐๐
๑.๖ คำขอแก้ไขรายการในใบอนุญาตยาแผนโบราณสำหรับสัตว์	คำขอละ	๓๐๐
๑.๗ คำขอประเมินสถานที่ผลิตยา (GMP) ในต่างประเทศ	คำขอละ	๑,๐๐๐
๒. การพิจารณาคำขอและการตรวจสอบความถูกต้องของเอกสารคำขออนุญาตและแก้ไขรายละเอียดการอนุญาตผลิตภัณฑ์ยา		
๒.๑ คำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาแผนปัจจุบัน		
(๑) ตำรับยาใหม่หรือยาซึ่งวัตถุใหม่	คำขอละ	๒,๔๐๐
(๒) ตำรับยาที่ไม่เป็นยาใหม่หรือยาซึ่งวัตถุใหม่	คำขอละ	๑,๐๐๐
(๓) ตำรับยาพัฒนาจากสมุนไพรที่เป็นยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์	คำขอละ	๑,๐๐๐
(๔) ตำรับยาที่ยกเลิกทะเบียน หรือตำรับยาที่ไม่ได้ผลิต หรือนำหรือส่งเข้ามาในราชอาณาจักร ๒ ปี ซึ่งถูกยกเลิกทะเบียน	คำขอละ	๑,๐๐๐
(๕) ตำรับยากรณีอ้างอิงทะเบียนตำรับยา (Refer)	คำขอละ	๑,๐๐๐
(๖) ตำรับยาซึ่งวัตถุที่เป็นวัสดุชนิด	คำขอละ	๒,๔๐๐
๒.๒ คำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาแผนโบราณสำหรับสัตว์		
(๑) ตำรับยาแผนโบราณสำหรับสัตว์	คำขอละ	๔๐๐
(๒) ตำรับยาพัฒนาจากสมุนไพรที่เป็นยาแผนโบราณสำหรับสัตว์	คำขอละ	๔๐๐
๒.๓ คำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อการส่งออกเท่านั้น	คำขอละ	๔๐๐
๒.๔ คำขอจดแจ้ง	คำขอละ	๑๐๐
๒.๕ คำขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในทะเบียนตำรับยาแผนปัจจุบัน		
(๑) คำขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงระดับหลัก	คำขอละ	๘๐๐

รายการ	หน่วยนับ	อัตราค่าใช้จ่าย ที่จะจัดเก็บ (บาท)
(๑) คำขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงระดับรอง	คำขอละ	๔๐๐
(๒) คำขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงที่ดำเนินการพิจารณาอนุญาต ณ ศูนย์บริการผลิตภัณฑ์สุขภาพเบ็ดเสร็จ หรือศูนย์ที่ทำหน้าที่อย่างเดียวกัน ซึ่งมีชื่อเรียกเป็นอย่างอื่น	คำขอละ	๓๐๐
๒.๖ คำขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในทะเบียนตำรับยาแผนโบราณสำหรับสัตว์		
(๑) คำขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงระดับหลัก	คำขอละ	๔๐๐
(๒) คำขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงระดับรอง	คำขอละ	๔๐๐
(๓) คำขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงที่ดำเนินการพิจารณาอนุญาต ณ ศูนย์บริการผลิตภัณฑ์สุขภาพเบ็ดเสร็จ หรือศูนย์ที่ทำหน้าที่อย่างเดียวกัน ซึ่งมีชื่อเรียกเป็นอย่างอื่น	คำขอละ	๓๐๐
๒.๗ คำขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในใบรับจดแจ้ง	คำขอละ	๑๐๐
๓. การพิจารณาคำขอและการตรวจสอบความถูกต้องของเอกสารคำขออนุญาตและแก้ไขรายละเอียดการอนุญาตโฆษณาขายยา		
๓.๑ คำขออนุญาตและแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในใบอนุญาตโฆษณาขายยา	คำขอละ	๒๐๐
๔. การพิจารณาคำขอและการตรวจสอบความถูกต้องของเอกสารคำขออื่น ๆ ที่เกี่ยวข้องกับการอนุญาต		
๔.๑ คำขออนุญาตผลิตยาตัวอย่างเพื่อขอขึ้นทะเบียนตำรับยาแผนปัจจุบัน คำขออนุญาตน้ำหรือสั่งยาตัวอย่างเข้ามาในราชอาณาจักรเพื่อขอขึ้นทะเบียน ตำรับยาแผนปัจจุบัน	คำขอละ	๓๐๐
๔.๒ คำขออนุญาตผลิตยาตัวอย่างเพื่อขอขึ้นทะเบียนตำรับยาแผนโบราณ สำหรับสัตว์ คำขออนุญาตน้ำหรือสั่งยาตัวอย่างเข้ามาในราชอาณาจักรเพื่อขอขึ้นทะเบียนตำรับยาแผนโบราณสำหรับสัตว์	คำขอละ	๑๐๐
๔.๓ คำขอหนังสือรับรองการนำหรือสั่งเสื้าชุดเมืองที่เข้ามาใน ราชอาณาจักร การนำหรือสั่งยาสำเร็จรูปสำหรับมนุษย์เข้ามาในราชอาณาจักร หรือการนำหรือสั่งยาสำเร็จรูปสำหรับสัตว์เข้ามาในราชอาณาจักรตามประกาศ กระทรวงพาณิชย์การยกเลิกหรือเปลี่ยนแปลงสาระบางประการในหนังสือ ให้ความเห็นชอบการนำหรือสั่งสินค้าตามประกาศกระทรวงพาณิชย์เข้ามา ในราชอาณาจักร	คำขอละ	๑๐๐
๔.๔ คำขอหนังสือรับรองเพื่อประกอบการขออนุญาตเกี่ยวกับสารกาแฟอื่น ตามประกาศกรมการค้าภายใน	คำขอละ	๑๐๐
๔.๕ คำขออื่นๆ ที่เกี่ยวข้องกับการอนุญาต*	คำขอละ	๑,๐๐๐
๕. การพิจารณาคำขอและการตรวจสอบความถูกต้องของเอกสารคำขอ การต่ออายุใบอนุญาต	คำขอละ	จัดเก็บเท่ากับ อัตราจัดเก็บ ตามประเภท ใบอนุญาตของ คำขอนั้นๆ

หมายเหตุ

*หมายถึง คำขออื่น ๆ ที่เกี่ยวข้องกับการอนุญาต ตัวอย่างเช่น

- คำขอเกี่ยวกับการศึกษาวิจัยเพื่อการพิจารณาการเขียนทะเบียนตำรับยาในมนุษย์
- คำขออนุญาตนำหรือสั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรโดยไม่ต้องเขียนทะเบียนตำรับยา ได้แก่ น.ย.ม. ๑-๕
- คำขอเกี่ยวกับยาที่ผลิตสำหรับการศึกษาวิจัย (ผ.y.ส (วิจัย))
- คำขออนุญาตผลิต แบ่งบรรจุ นำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักรซึ่ง Placebo
- คำขอประเมินรายงานการศึกษาความเท่าเทียมกันทางผลการรักษาของยาสามัญเทียบกับยาต้นแบบ
- คำขอประเมินความปลอดภัยจากการใช้ยาใหม่ (SMP)
- คำขอเปลี่ยนประเภทยา
- คำขอหนังสือรับรองรุ่นการผลิตยาชีววัตถุสำหรับสัตว์ เป็นต้น

บัญชี ๒ การประเมินเอกสารทางวิชาการและการตรวจสอบประกอบการ

รายการ	หน่วยนับ	อัตราค่าใช้จ่าย ที่จะจัดเก็บ (บาท)
๑. การประเมินเอกสารทางวิชาการคำขอขึ้นทะเบียนตัวรับยาแผนปัจจุบัน		
๑.๑ ตัวรับยาใหม่หรือยาซึ่วตถุใหม่สำหรับมนุษย์		
(๑) ตัวรับยาใหม่ที่เป็นสารเคมีใหม่ (New Chemical Entity; NCE) หรือยาซึ่วตถุใหม่ที่เป็นชีวตถุชนิดใหม่ (New Biological Entity; NBE)	คำขอละ	๑๘๗,๕๐๐
(๒) ตัวรับยาใหม่ที่เป็นสารเคมีใหม่ (NCE) หรือยาซึ่วตถุใหม่ที่เป็นชีวตถุชนิดใหม่ (NBE) ที่ขอขึ้นทะเบียนในประเทศไทยเป็นแห่งแรกเฉพาะเพื่อแก้ไขปัญหาโรคที่เกิดขึ้นในภูมิภาคอาเซียน	คำขอละ	๓๙๕,๐๐๐
(๓) ตัวรับยาใหม่ที่ไม่เป็นสารเคมีใหม่หรือยาซึ่วตถุใหม่ที่ไม่เป็นชีวตถุชนิดใหม่	คำขอละ	๑๕๕,๐๐๐
(๔) ตัวรับยาซึ่วตถุที่เป็นวัสดุ	คำขอละ	๑๘๗,๕๐๐
๑.๒ ตัวรับยาใหม่หรือยาซึ่วตถุใหม่สำหรับสัตว์		
(๑) ตัวรับยาใหม่ที่เป็นสารเคมีใหม่ (New Chemical Entity; NCE) หรือยาซึ่วตถุใหม่ที่เป็นชีวตถุชนิดใหม่ (New Biological Entity; NBE)	คำขอละ	๑๘๗,๕๐๐
(๒) ตัวรับยาใหม่ที่เป็นสารเคมีใหม่ (NCE) หรือยาซึ่วตถุใหม่ที่เป็นชีวตถุชนิดใหม่ (NBE) ที่ขอขึ้นทะเบียนในประเทศไทยเป็นแห่งแรกเฉพาะเพื่อแก้ไขปัญหาโรคที่เกิดขึ้นในภูมิภาคอาเซียน	คำขอละ	๓๙๕,๐๐๐
(๓) ตัวรับยาใหม่ที่ไม่เป็นสารเคมีใหม่หรือยาซึ่วตถุใหม่ที่ไม่เป็นชีวตถุชนิดใหม่	คำขอละ	๑๕๕,๐๐๐
๑.๓ ตัวรับยาที่ไม่เป็นยาใหม่ที่ใช้ข้อกำหนดมาตรฐานหรือวิธีวิเคราะห์ไม่ตรงตามตำรายาที่รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขประกาศหรือฉบับที่ใหม่กว่า		
(๑) ตัวรับยาสำหรับมนุษย์	คำขอละ	๕๙,๐๐๐
(๒) ตัวรับยาสำหรับสัตว์	คำขอละ	๔๙,๐๐๐
๑.๔ ตัวรับยาที่ไม่เป็นยาใหม่ที่ใช้ข้อกำหนดมาตรฐานและวิธีวิเคราะห์ต่างตามตำรายาที่รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขประกาศหรือฉบับที่ใหม่กว่า		
(๑) ตัวรับยาสำหรับมนุษย์	คำขอละ	๓๙,๐๐๐
(๒) ตัวรับยาสำหรับสัตว์	คำขอละ	๓๙,๐๐๐
๑.๕ ตัวรับยาซึ่วตถุที่ไม่เป็นยาซึ่วตถุใหม่		
(๑) ตัวรับยาซึ่วตถุคล้ายคลึง	คำขอละ	๑๙๖,๕๐๐
(๒) ตัวรับยาซึ่วตถุสามัญ	คำขอละ	๑๙๖,๐๐๐
ก. ตัวรับยาสำหรับมนุษย์	คำขอละ	๑๒๓,๐๐๐
ข. ตัวรับยาสำหรับสัตว์	คำขอละ	๑๒๓,๐๐๐
๑.๖ ตัวรับยาพัฒนาจากสมุนไพรที่เป็นยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์		
	คำขอละ	๑๐๒,๐๐๐

รายการ	หน่วยนับ	อัตราค่าใช้จ่าย ที่จะจัดเก็บ (บาท)
๑.๗ ตั้มรับยาแผนปัจจุบันที่ใช้ซึ่งการค้าใหม่ และมีข้อมูลเหมือนตั้มรับยาที่ได้รับขึ้นทะเบียนไว้แล้ว		
(๑) ตั้มรับยาใหม่หรือยาชีววัตถุใหม่	คำขอละ	๑๕,๐๐๐
(๒) ตั้มรับยาที่ไม่เป็นยาใหม่หรือยาชีววัตถุใหม่	คำขอละ	๕,๐๐๐
๑.๘ ตั้มรับยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์แบบอ้างอิงทะเบียนตั้มรับยา (Refer)		
(๑) ตั้มรับยาแบบอ้างอิงทะเบียนตั้มรับยา (Refer) กรณีสถานที่ผลิตเดิม		
ก. ตั้มรับยาใหม่หรือยาชีววัตถุใหม่	คำขอละ	๑๕,๐๐๐
ข. ตั้มรับยาที่ไม่เป็นยาใหม่หรือยาชีววัตถุใหม่	คำขอละ	๕,๐๐๐
(๒) ตั้มรับยาแบบอ้างอิงทะเบียนตั้มรับยา (Refer) กรณีเปลี่ยนสถานที่ผลิตยา		
ก. ตั้มรับยาใหม่หรือยาชีววัตถุใหม่	คำขอละ	๓๕,๐๐๐
ข. ตั้มรับยาที่ไม่เป็นยาใหม่หรือยาชีววัตถุใหม่	คำขอละ	๑๕,๐๐๐
๒. การประเมินเอกสารทางวิชาการคำขอขึ้นทะเบียนตั้มรับยาแผนโบราณสำหรับสัตว์		
๒.๑ ตั้มรับยาแผนโบราณสำหรับสัตว์	คำขอละ	๕,๐๐๐
๒.๒ ตั้มรับยาพัฒนาจากสมุนไพรที่เป็นยาแผนโบราณสำหรับสัตว์	คำขอละ	๗๕,๕๐๐
๒.๓ ตั้มรับยาแผนโบราณสำหรับสัตว์ที่ใช้ซึ่งการค้าใหม่ และมีข้อมูล เหมือนตั้มรับยา ที่ได้รับขึ้นทะเบียนไว้แล้ว	คำขอละ	๑,๐๐๐
๓. การประเมินเอกสารวิชาการคำขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในทะเบียนตั้มรับยาแผนปัจจุบัน *		
๓.๑ การแก้ไขเปลี่ยนแปลงระดับหลัก		
(๑) การแก้ไขเปลี่ยนแปลงตาม MaV-1 ของตั้มรับยาใหม่ ยาชีววัตถุใหม่หรือยาพัฒนาจากสมุนไพรที่เป็นยาแผนปัจจุบันหรือวัสดุชีน	คำขอละ	๔๓,๕๐๐
(๒) การแก้ไขเปลี่ยนแปลงตาม MaV-2 ของตั้มรับยาใหม่ ยาชีววัตถุใหม่หรือยาพัฒนาจากสมุนไพรที่เป็นยาแผนปัจจุบันหรือวัสดุชีน	คำขอละ	๒๒,๕๐๐
(๓) การแก้ไขเปลี่ยนแปลงตาม MaV-1 ของตั้มรับยาที่ไม่เป็นยาใหม่หรือยาชีววัตถุใหม่		
ก. กรณีที่มีการแก้ไขเปลี่ยนแปลงแต่ต่างจากยาต้นแบบ	คำขอละ	๔๓,๕๐๐
ข. กรณีที่มีการแก้ไขเปลี่ยนแปลงเหมือนกับยาต้นแบบ	คำขอละ	๖,๕๐๐
(๔) การแก้ไขเปลี่ยนแปลงตาม MaV-2 ของตั้มรับยาที่ไม่เป็นยาใหม่ หรือยาชีววัตถุใหม่	คำขอละ	๖,๕๐๐
(๕) การแก้ไขเปลี่ยนแปลงตาม MaV-4 และ MaV-5 ของตั้มรับยาใหม่ ยาชีววัตถุใหม่หรือยาพัฒนาจากสมุนไพรที่เป็นยาแผนปัจจุบัน หรือวัสดุชีน	คำขอละ	๒๑,๕๐๐
(๖) การแก้ไขเปลี่ยนแปลงตาม MaV-4 และ MaV-5 ของตั้มรับยาที่ ไม่เป็นยาใหม่ หรือยาชีววัตถุใหม่	คำขอละ	๑๖,๕๐๐
(๗) การแก้ไขเปลี่ยนแปลงตาม MaV-3 และ MaV-6 ถึง MaV-16 ของตั้มรับยาใหม่ ยาชีววัตถุใหม่ หรือยาพัฒนาจากสมุนไพรที่เป็นยาแผนปัจจุบัน หรือวัสดุชีน	คำขอละ	๑๖,๕๐๐

รายการ	หน่วยนับ	อัตราค่าใช้จ่าย ที่จะจัดเก็บ (บาท)
(๔) การแก้ไขเปลี่ยนแปลงตาม MaV-3 และ MaV-6 ถึง MaV-16 ของตัวรับยาที่ไม่เป็นยาใหม่หรือยาซีวัตตุใหม่	คำขอละ	๑๑,๕๐๐
(๕) การแก้ไขเปลี่ยนแปลงกรณีอื่นนอกจากข้อ ๓.๑ (๑) ถึง (๔) ข้างต้น ซึ่งกองยาได้พิจารณาว่าเป็นการแก้ไขเปลี่ยนแปลงระดับหลัก	คำขอละ	๑๖,๕๐๐
๓.๒ การแก้ไขเปลี่ยนแปลงระดับรอง		
(๑) การแก้ไขเปลี่ยนแปลงตาม MiV-PA-1 ถึง MiV-PA-36		
ก. กรณีส่งให้ผู้เชี่ยวชาญประเมิน	คำขอละ	๘,๕๐๐
ข. กรณีไม่ส่งให้ผู้เชี่ยวชาญประเมิน	คำขอละ	๑,๕๐๐
(๒) การแก้ไขเปลี่ยนแปลงกรณีอื่นนอกจากข้อ ๓.๒ (๑) ข้างต้น ซึ่งกองยาได้พิจารณาว่าเป็นการแก้ไขเปลี่ยนแปลงระดับรอง		
ก. กรณีส่งให้ผู้เชี่ยวชาญประเมิน	คำขอละ	๘,๕๐๐
ข. กรณีไม่ส่งให้ผู้เชี่ยวชาญประเมิน	คำขอละ	๑,๕๐๐
หมายเหตุ* หมายถึง รายละเอียดการแก้ไขเปลี่ยนแปลงระดับหลัก (MaV) และการแก้ไขเปลี่ยนแปลงระดับรอง (MiV) เป็นไปตามประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง กำหนดเอกสารหรือหลักฐานการแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการที่เปลี่ยนตัวรับยาแผนปัจจุบัน ลงวันที่ ๒๙ มิถุนายน ๒๕๕๖ และที่แก้ไขเพิ่มเติม		
๔. การประเมินเอกสารวิชาการคำขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในทะเบียนตัวรับยาแผนโบราณสำหรับสัตว์		
๔.๑ ตัวรับยาแผนโบราณสำหรับสัตว์		
(๑) การแก้ไขเปลี่ยนแปลงระดับหลัก	คำขอละ	๒,๐๐๐
(๒) การแก้ไขเปลี่ยนแปลงระดับรอง	คำขอละ	๑,๐๐๐
๔.๒ ตัวรับยาพัฒนาจากสมุนไพรที่เป็นยาแผนโบราณสำหรับสัตว์		
(๑) การแก้ไขเปลี่ยนแปลงระดับหลัก		
ก. การแก้ไขเปลี่ยนแปลงและ/หรือการเพิ่มเกี่ยวกับข้อบ่งใช้ขนาดและแผนการให้ยา กลุ่มผู้ป่วยหรือข้อมูลทางด้านคลินิก ทั้งนี้ เพื่อเป็นการขยายการใช้ยา	คำขอละ	๔๒,๐๐๐
ข. การแก้ไขเปลี่ยนแปลงฉลากและเอกสารกำกับยาที่มีข้อมูลนอกเหนือจากการแก้ไขเปลี่ยนแปลงตามข้อ ก.	คำขอละ	๒๐,๐๐๐
ค. การแก้ไขเปลี่ยนแปลงสูตรตัวรับ กระบวนการผลิต หรือการควบคุมคุณภาพมาตรฐาน	คำขอละ	๑๕,๐๐๐
(๒) การแก้ไขเปลี่ยนแปลงระดับรอง		
ก. กรณีส่งให้ผู้เชี่ยวชาญประเมิน	คำขอละ	๒,๐๐๐
ข. กรณีไม่ส่งให้ผู้เชี่ยวชาญประเมิน	คำขอละ	๑,๕๐๐
๕. การประเมินเอกสารทางวิชาการของรายงานหรือโครงการศึกษาความเท่าเทียมกันทางผลการรักษาของยาสามัญเทียบกับยาต้นแบบ		

รายการ	หน่วยนับ	อัตราค่าใช้จ่าย ที่จะจัดเก็บ (บาท)
๕.๑ โครงการศึกษาความเท่าเทียมกันทางผลการรักษาของยาสามัญ เทียบกับยาต้นแบบ (กรณีหารือโดยสมัครใจ)	คำขอละ	๑๔,๐๐๐
๕.๒ รายงานการศึกษาความเท่าเทียมกันทางผลการรักษาของยาสามัญ เทียบกับยาต้นแบบ	คำขอละ	๓๔,๐๐๐
๕.๓ รายงานการขอຍกเว้นการศึกษาชีวสมมูล แบบ Biopharmaceutics Classification System (BCS) based Biowaiver	คำขอละ	๒๒,๐๐๐
๕.๔ รายงานการขอຍกเว้นการศึกษาชีวสมมูล โดยเปรียบเทียบการละลาย ในหลอดทดลอง แบบ Dose Proportionality based Biowaiver	คำขอละ	๑๔,๐๐๐
๖. การประเมินเอกสารทางวิชาการด้านความปลอดภัยจากการใช้ยา ใหม่ (SMP)	คำขอละ	๒๔,๐๐๐
๗. การประเมินเอกสารทางวิชาการคำขอโฉะนาข่ายยา		
๗.๑ การโฉะนาข่ายยาที่กระทำโดยตรงต่อผู้ประกอบโรคศิลปะ	คำขอละ	๓,๐๐๐
๗.๒ การโฉะนาข่ายยาทางสื่อทั่วไป	คำขอละ	๒,๐๐๐
๗.๓ การโฉะนาข่ายยาทางสื่อสิ่งของสำหรับแจกที่ไม่ได้แสดงเฉพาะ ชื่อยาตามใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา ชื่อบริษัทและ/หรือโลโก้บริษัท	คำขอละ	๒๐๐
๗.๔ การโฉะนาข่ายยาทางสื่อสิ่งของสำหรับแจกที่แสดงเฉพาะชื่อยา ตามใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา ชื่อบริษัทและ/หรือโลโก้บริษัท เฉพาะกรณี รายการของแจกไม่ตรงตามที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยากำหนด	คำขอละ	๒๐๐
๘. การตรวจสอบประกอบการตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กำหนด (GXP)		
๘.๑ สถานที่ผลิตยาภายในประเทศตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา (Good Manufacturing Practice; GMP) ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขที่เกี่ยวข้อง	ครั้งละ	๒๕,๐๐๐
(๑) แผนปัจจุบัน	ครั้งละ	๒๕,๐๐๐
๘.๒ สถานที่ผลิตยาในต่างประเทศตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา (GMP) ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขที่เกี่ยวข้อง		
(๑) การตรวจรับรองจากเอกสารที่กำหนด (Documentary Verification) และการต่ออายุราย ผลิตภัณฑ์		
ก. กรณี Certificate ของ GMP ออกให้แก่สถานที่ผลิตยาที่ ตั้งอยู่ในประเทศที่หน่วยงานกำกับดูแลด้านยาซึ่งเป็นผู้ออก Certificate ดังกล่าว เป็นสมาชิก PIC/S หรือ Certificate ของ GMP ที่ออกโดยหน่วยงาน กำกับดูแลด้านยาของประเทศไทยที่ได้รับการรับรองเป็น ASEAN Listed Inspection Service ให้แก่สถานที่ผลิตยาที่ตั้งอยู่ในประเทศนั้น	คำขอละ	๕,๐๐๐
ข. กรณี Certificate ของ GMP ออกโดยหน่วยงานกำกับดูแล ด้านยาซึ่งเป็นสมาชิก PIC/S ให้แก่สถานที่ผลิตยาที่ตั้งอยู่ในประเทศ ซึ่งหน่วยงานกำกับดูแลด้านยาของประเทศนั้นไม่เป็นสมาชิก PIC/S	คำขอละ	๑๐,๐๐๐

รายการ	หน่วยนับ	อัตราค่าใช้จ่าย ที่จะจัดเก็บ (บาท)
(๒) การตรวจประเมินสถานที่ผลิตยาในต่างประเทศ (GMP Inspection at Overseas Manufacturer(s)) แผนปัจจุบันหรือแผนโบราณสำหรับสัตว์ และการต่ออายุรายผลิตภัณฑ์		
ก. การประเมินเอกสารระบบคุณภาพ (Quality System Document Evaluation/ Paper Assessment)	คำขอละ	๑๕๐,๐๐๐
ข. การตรวจประเมิน ณ สถานที่ผลิตยา (On-site GMP Inspection) (ไม่รวมค่าโดยสารเครื่องบิน ค่าที่พักห้องเดี่ยวมาตรฐาน ค่าเบี้ยเลี้ยง ค่าพาหนะเดินทางในประเทศไทย ค่าพาหนะเดินทางในต่างประเทศ ค่าประกันการเดินทาง และค่าใช้จ่ายอื่นๆ ที่เกี่ยวข้อง (ถ้ามี) สำหรับผู้ตรวจที่เกี่ยวข้อง โดยให้อยู่ในความรับผิดชอบของผู้ยื่นคำขอ)	ครั้งละ	๒๐๐,๐๐๐
(๓) การออกหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาแผนปัจจุบันของสถานที่ผลิตยาในต่างประเทศ		
ก. กรณี ASEAN Listed Inspection Service	คำขอละ	๖๐,๐๐๐
ข. กรณี PIC/S Member	คำขอละ	๖๐,๐๐๐
ค. กรณี Certified by PIC/S Member หรือ Certified by WHO Prequalification Team	คำขอละ	๔๐,๐๐๐
ง. กรณี Non-PIC/S Member ทั้งหมด	คำขอละ	๑๕๐,๐๐๐
(๔) การต่อหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาแผนปัจจุบันของสถานที่ผลิตยาในต่างประเทศ		
ก. กรณี ASEAN Listed Inspection Service	คำขอละ	๓๐,๐๐๐
ข. กรณี PIC/S Member	คำขอละ	๓๐,๐๐๐
ค. กรณี Certified by PIC/S Member หรือ Certified by WHO Prequalification Team	คำขอละ	๔๐,๐๐๐
ง. กรณี Non-PIC/S Member ทั้งหมด	คำขอละ	๑๕๐,๐๐๐
(๕) การตรวจประเมินสถานที่ผลิตยาในต่างประเทศ (GMP Inspection at Overseas Manufacturer(s)) แผนปัจจุบันหรือแผนโบราณสำหรับสัตว์		
ก. การประเมินเอกสารระบบคุณภาพเพื่อเตรียมการตรวจประเมิน และการตรวจประเมิน ณ สถานที่ผลิตยาในต่างประเทศ (ไม่รวมค่าโดยสารเครื่องบิน ค่าที่พักห้องเดี่ยวมาตรฐาน ค่าเบี้ยเลี้ยง ค่าพาหนะเดินทางในประเทศไทย ค่าพาหนะเดินทางในต่างประเทศ ค่าประกันการเดินทาง และค่าใช้จ่ายอื่นๆ ที่เกี่ยวข้อง (ถ้ามี) สำหรับผู้ตรวจที่เกี่ยวข้อง โดยให้อยู่ในความรับผิดชอบของผู้ยื่นคำขอ)	คำขอละ	๒๐๐,๐๐๐
๔.๓ สถานที่ขายยาตามหลักเกณฑ์และวิธีปฏิบัติที่ดีทางเภสัชกรรม (Good Pharmacy Practice; GPP)	ครั้งละ	๓,๐๐๐
๔.๔ สถานที่ศึกษาชีวสมมูล		
(๑) สถานที่ศึกษาชีวสมมูลภายในประเทศไทย	ครั้งละ	๒๕,๐๐๐
(๒) การตรวจความพร้อมของสถานที่ศึกษาชีวสมมูลภายในประเทศไทย เบื้องต้นก่อนยื่นใบสมัคร ASEAN listed BE center ตาม ASEAN BE MRA	ครั้งละ	๑๐,๐๐๐

รายการ	หน่วยนับ	อัตราค่าใช้จ่าย ที่จะจัดเก็บ (บาท)
(๓) สถานที่ศึกษาชีวสมมูลในต่างประเทศ		
ก. การประเมินเอกสารระบบคุณภาพ (Quality system document evaluation/Paper assessment)	คำขอละ	๑๕๐,๐๐๐
ข. การตรวจประเมิน ณ สถานศึกษาชีวสมมูล (ไม่รวมค่าโดยสาร เครื่องบิน ค่าที่พักห้องเดี่ยวมาตรฐาน ค่าเบี้ยเลี้ยง ค่าพาหนะเดินทางใน ประเทศ ค่าพาหนะเดินทางในต่างประเทศ ค่าประกันการเดินทาง และค่าใช้จ่าย อื่นๆ ที่เกี่ยวข้อง (ถ้ามี) สำหรับผู้ตรวจที่เกี่ยวข้อง โดยให้อยู่ในความรับผิดชอบ ของผู้ยื่นคำขอ)	ครั้งละ	๒๐๐,๐๐๐
๔.๕ สถานที่ผลิตยา สถานที่นำหรือส่งยาเข้าในราชอาณาจักร ตามหลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขในการกระจายยาแผนปัจจุบัน		
(๑) ประเภท ๑	ครั้งละ	๔๔,๐๐๐
(๒) ประเภท ๒	ครั้งละ	๓๖,๐๐๐
(๓) ประเภท ๓	ครั้งละ	๑๘,๐๐๐
๔.๖ สถานที่ศึกษาวิจัยทางคลินิก		
(๑) การตรวจตราการศึกษาวิจัยทางคลินิกเพื่อการพิจารณาการขึ้นทะเบียนตั้รับยาในมนุษย์		
ก. การตรวจตราการศึกษาวิจัยยาในประเทศไทย	คำขอละ	๔๐,๐๐๐
ข. การตรวจตราการศึกษาวิจัยยาในต่างประเทศ	คำขอละ	๒๐๐,๐๐๐
(๒) การตรวจรับรองสถานที่วิจัยทางคลินิกในมนุษย์ระยะที่ ๑		
ก. การตรวจรับรองสถานที่วิจัยในประเทศไทย	คำขอละ	๔๐,๐๐๐
ข. การตรวจรับรองสถานที่วิจัยในต่างประเทศ	คำขอละ	๒๐๐,๐๐๐
๑๐. การประเมินเอกสารทางวิชาการของคำขออื่น ๆ ที่เกี่ยวข้องกับการอนุญาต		
๑๐.๑ การขออนุญาตนำหรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักรเพื่อการ วิจัย หรือ การขออนุญาตผลิตยาตัวอย่างเพื่อขอขึ้นทะเบียนตั้รับยาแผน ปัจจุบันสำหรับการศึกษาวิจัย	คำขอละ	๔,๐๐๐
๑๐.๒ การขยายขอบข่ายของการอนุญาตผลิตยาตัวอย่างเพื่อขอขึ้น ทะเบียนตั้รับยาแผนปัจจุบันสำหรับการศึกษาวิจัย	คำขอละ	๑,๐๐๐
<u>หมายเหตุ</u> : การขยายขอบข่ายตามข้อ ๑๐.๒ หมายถึง เฉพาะการขยาย ขอบข่ายเพื่อการศึกษาชีวสมมูล		
๑๐.๓ การขยายขอบข่ายของการอนุญาตผลิตยาตัวอย่างเพื่อขอขึ้น ทะเบียนตั้รับยาแผนปัจจุบันสำหรับการศึกษาวิจัยกรณีเป็นยาวิจัยใหม่	คำขอละ	๔,๐๐๐
<u>หมายเหตุ</u> : การขยายขอบข่ายตามข้อ ๑๐.๓ หมายถึง เฉพาะการขยาย ขอบข่ายอื่น นอกเหนือจากการขยายขอบข่ายเพื่อการศึกษาชีวสมมูล		
๑๐.๔ การแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการเกี่ยวกับการได้รับอนุญาตตาม ข้อ ๑๐.๑ ถึง ๑๐.๓	คำขอละ	๔๐

รายการ	หน่วยนับ	อัตราค่าใช้จ่าย ที่จะจัดเก็บ (บาท)
๑๐.๕ การขออนุญาตการศึกษาวิจัยฯในมนุษย์ เพื่อการพิจารณาการ ขึ้นทะเบียนตำรับยา	คำขอละ	๓๐,๐๐๐
๑๐.๖ การแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการเกี่ยวกับการได้รับอนุญาตตาม ข้อ ๑๐.๕	คำขอละ	๒,๐๐๐
๑๐.๗ การพิจารณาหนังสือรับรองรุ่นการผลิตชีววัตถุสำหรับสัตว์ ในกรณีส่งให้ผู้เชี่ยวชาญประเมิน	คำขอละ	๓,๐๐๐
๑๑. การประเมินเอกสารทางวิชาการของการเปลี่ยนประเภทยา	ตำรับละ	๔๙,๐๐๐

บัญชี ๓ การพิจารณาหรือการตรวจสอบได้ ๆ นอกจากบัญชี ๑ และบัญชี ๒

รายการ	หน่วยนับ	อัตราค่าใช้จ่าย ที่จะจัดเก็บ (บาท)
๑. การพิจารณาสนับสนุนและพัฒนาผู้ประกอบการด้านยา		
๑.๑ หนังสือรับรอง	ฉบับละ	๕๐๐
๑.๒ การตรวจสอบและสืบค้นเอกสารที่เกี่ยวข้องกับการอนุญาต ^(๖)		
(๑) ตัวรับยาแผนปัจจุบัน	รายการละ	๑,๐๐๐
(๒) ตัวรับยาแผนโบราณสำหรับสัตว์	รายการละ	๕๐๐
๑.๓ การพิจารณาวินิจฉัย การสอบถาม การตอบข้อหารือหรือให้บริการข้อมูล โดยตอบเป็นหนังสือ		
(๑) การวินิจฉัยประเภทผลิตภัณฑ์ว่าจัดเป็นผลิตภัณฑ์ยาหรือไม่	คำขอละ	๑,๐๐๐
(๒) การวินิจฉัยประเภทยาที่ขึ้นทะเบียน	คำขอละ	๑,๐๐๐
(๓) การตอบข้อหารือเกี่ยวกับหลักเกณฑ์การขึ้นทะเบียนตัวรับยา	คำขอละ	๑,๐๐๐
(๔) การตอบข้อหารือเกี่ยวกับการศึกษาชีวสมมูล	คำขอละ	๑,๐๐๐
(๕) การสอบถาม การตอบข้อหารือหรือให้บริการข้อมูลนอกจาก ข้อ ๑.๓ (๑) ถึง (๔)	คำขอละ	๑,๐๐๐
๑.๔ การพิจารณาให้คำปรึกษาทางวิชาการเกี่ยวกับการพัฒนาฯ การ วิจัยยาทางคลินิก ทะเบียนตัวรับยา และการโฆษณาขายยา แบบรายครั้ง	ชั่วโมงละ	๒,๐๐๐
๑.๕ การพิจารณาให้คำปรึกษาเพื่อพัฒนาสถานที่ผลิตยาภายในประเทศตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีใน การผลิตยา(GMP) ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขที่เกี่ยวข้อง		
(๑) แผนปัจจุบัน	ชั่วโมงละ	๑,๐๐๐
(๒) แผนโบราณที่มีความเสี่ยงสูง	ชั่วโมงละ	๗๐๐
(๓) แผนโบราณตามภาคผนวก ๖ และภาคผนวก ๘	ชั่วโมงละ	๕๐๐
๑.๖ การพิจารณาให้คำปรึกษาเกี่ยวกับการตรวจสอบประเมินสถานที่ผลิตยาในต่างประเทศตามหลักเกณฑ์ และวิธีการที่ดีในการผลิตยา (GMP) ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขที่เกี่ยวข้อง		
(๑) การตรวจรับรองจากเอกสารที่กำหนด	ชั่วโมงละ	๑,๐๐๐
(๒) การตรวจประเมิน ณ สถานที่ผลิตยา	ชั่วโมงละ	๑,๐๐๐
(๓) การร้องขอให้เจ้าหน้าที่ติดต่อหน่วยงานกำกับดูแลด้านยาที่ ตรวจประเมินเพื่อขอรายงานการตรวจประเมิน GMP และ/หรือแผนการ แก้ไขข้อบกพร่องจากการตรวจประเมินฉบับที่ได้รับการอนุมัติจากหน่วยงาน ที่ตรวจประเมิน ในกรณีที่หน่วยงานกำกับดูแลด้านยาแห่งนั้นไม่ออกเอกสาร ตั้งกล่าวให้แก่สถานที่ผลิตยา ^(๗)	คำขอละ	๑๕,๐๐๐
๑.๗ การตรวจสอบและบันทึกข้อมูลการยื่นคำขอในระบบ E-submission (กรณีที่ต้องการให้เจ้าหน้าที่ เป็นผู้บันทึกข้อมูลให้)		
(๑) คำขอขึ้นทะเบียนตัวรับยาแผนโบราณสำหรับสัตว์	คำขอละ	๕๐๐
(๒) คำขอโฆษณาขายยา	คำขอละ	๒๐๐
๑.๘ การพิจารณาออกใบแทนใบอนุญาตโฆษณาขายยา	คำขอละ	๓๐๐

รายการ	หน่วยนับ	อัตราค่าใช้จ่าย ที่จะจัดเก็บ (บาท)
๒. การพิจารณาและจัดทำเอกสารฉบับภาษาอังกฤษ		
๒.๑ การพิจารณาจัดทำรายงานการตรวจประเมิน สถานประกอบการ ฉบับภาษาอังกฤษ	หน้าละ	๑,๐๐๐
๒.๒ การรับรองความถูกต้องของการแปลรายงานการตรวจประเมิน สถานประกอบการ จากฉบับภาษาไทย เป็นฉบับภาษาอังกฤษ	หน้าละ	๑,๕๐๐
๒.๓ การรับรองความถูกต้องของการแปลเอกสารอื่น ๆ	หน้าละ	๑,๐๐๐

หมายเหตุ^(ก) หมายถึง รวมค่าบริการค้นหาและขนส่งเอกสารจากหน่วยงานที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เช่าสถานที่เพื่อจัดเก็บ รวมทั้ง Scan ข้อมูล และบันทึกลงในแผ่น

หมายเหตุ^(ข) หมายถึง ไม่จำกัดจำนวนครั้งในการติดต่อใน ๑ คำขอ ต่อ ๑ สถานที่ผลิตยา โดยผู้ยื่นคำขอจะต้องเตรียมข้อมูลหรือช่องทางในการติดต่อน่าวางงานกำกับดูแลด้านยาที่ได้ดำเนินการตรวจประเมินสถานที่แห่งนั้นด้วย