

ประกาศกระทรวงสาธารณสุข

เรื่อง ค่าใช้จ่ายที่จะจัดเก็บจากผู้ยื่นคำขอในกระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์วัตถุอันตราย
ในความรับผิดชอบของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

พ.ศ. ๒๕๖๕

โดยที่เป็นการสมควรปรับปรุงการกำหนดค่าใช้จ่ายที่จะจัดเก็บในกระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์วัตถุอันตรายในความรับผิดชอบของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ตามคำสั่งหัวหน้าคณะรักษาความสงบแห่งชาติ ที่ ๗๗/๒๕๕๙ ลงวันที่ ๒๗ ธันวาคม พุทธศักราช ๒๕๕๙ เรื่อง การเพิ่มประสิทธิภาพในกระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ

อาศัยอำนาจตามความในข้อ ๔ วรรคหนึ่ง (๓) และวรรคสาม แห่งคำสั่งหัวหน้าคณะรักษาความสงบแห่งชาติ ที่ ๗๗/๒๕๕๙ ลงวันที่ ๒๗ ธันวาคม พุทธศักราช ๒๕๕๙ เรื่อง การเพิ่มประสิทธิภาพในกระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข โดยคำแนะนำของคณะกรรมการวัตถุอันตราย ตามพระราชบัญญัติวัตถุอันตราย พ.ศ. ๒๕๓๕ และที่แก้ไขเพิ่มเติม ในการประชุมครั้งที่ ๕-๑/๒๕๖๕ เมื่อวันที่ ๑๗ พฤษภาคม พ.ศ. ๒๕๖๕ จึงออกประกาศไว้ ดังต่อไปนี้

ข้อ ๑ ให้ยกเลิกประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ค่าใช้จ่ายที่จะจัดเก็บจากผู้ยื่นคำขอในกระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์วัตถุอันตรายในความรับผิดชอบของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา พ.ศ. ๒๕๖๐ ลงวันที่ ๒๖ กรกฎาคม พ.ศ. ๒๕๖๐

ข้อ ๒ กำหนดค่าใช้จ่ายที่จะจัดเก็บจากผู้ยื่นคำขอในกระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์วัตถุอันตรายในความรับผิดชอบของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ทั้งในกระบวนการพิจารณาอนุญาตของส่วนกลางและส่วนภูมิภาค ตามบัญชีที่แนบท้ายประกาศนี้

ข้อ ๓ ให้ผู้ยื่นคำขอในกระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์วัตถุอันตรายในความรับผิดชอบของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ได้รับการยกเว้นค่าใช้จ่ายที่จะจัดเก็บ ดังต่อไปนี้

(๑) ค่าใช้จ่ายทั้งหมดตามบัญชีที่แนบท้ายประกาศนี้ ให้แก่โครงการพระราชดำริ หรือโครงการอันเนื่องมาจากพระราชดำริ และวิสาหกิจชุมชนตามกฎหมายว่าด้วยการส่งเสริมวิสาหกิจชุมชน

(๒) ค่าใช้จ่ายในการประเมินเอกสารทางวิชาการตามคำขอแจ้งข้อเท็จจริงเกี่ยวกับวัตถุอันตรายชนิดที่ ๑ และคำขอแจ้งข้อเท็จจริงเพิ่มเติมเพื่อเปลี่ยนแปลงรายการในการแจ้งข้อเท็จจริงเกี่ยวกับวัตถุอันตรายชนิดที่ ๑ ตามข้อ ๑.๔ ในบัญชี ๒ ที่แนบท้ายประกาศนี้ ให้แก่วิสาหกิจรายย่อยตามกฎหมายว่าด้วยการส่งเสริมวิสาหกิจขนาดกลางและขนาดย่อม

ข้อ ๔ ให้ผู้ได้รับใบแจ้งข้อเท็จจริงเกี่ยวกับวัตถุอันตรายชนิดที่ ๑ ผู้ได้รับใบสำคัญการขึ้นทะเบียนวัตถุอันตราย ผู้ได้รับใบอนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุอันตรายชนิดที่ ๓ หรือผู้ได้รับหนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิตวัตถุอันตราย ซึ่งต้องแก้ไขรายการ

อันเนื่องมาจากกฎหมาย คำสั่ง หรือการกระทำของเจ้าหน้าที่หรือหน่วยงานของรัฐ ได้รับการยกเว้น ค่าใช้จ่ายที่จะจัดเก็บทั้งหมดตามบัญชีแนบท้ายประกาศนี้

ข้อ ๕ บรรดาคำขอ หรือกระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์วัตถุอันตรายที่ได้ยื่นไว้ ก่อนวันที่ประกาศนี้ใช้บังคับและยังอยู่ในระหว่างการพิจารณาตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ค่าใช้จ่ายที่จะจัดเก็บจากผู้ยื่นคำขอในกระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์วัตถุอันตรายในความ รับผิดชอบของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา พ.ศ. ๒๕๖๐ ลงวันที่ ๒๖ กรกฎาคม พ.ศ. ๒๕๖๐ ให้ถือว่าเป็นคำขอ หรือกระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์วัตถุอันตรายตามประกาศนี้

ในกรณีที่คำขอ หรือกระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์วัตถุอันตรายใดมีค่าใช้จ่าย ที่จะจัดเก็บจากผู้ยื่นคำขอแตกต่างไปจากประกาศนี้ ให้พนักงานเจ้าหน้าที่มีอำนาจดำเนินการตามประกาศนี้ ในส่วนที่เป็นคุณแก่ผู้ยื่นคำขอ

ข้อ ๖ ประกาศนี้ให้ใช้บังคับตั้งแต่วันถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป

ประกาศ ณ วันที่ ๒๙ กันยายน พ.ศ. ๒๕๖๕

สาธิต ปิตุเตชะ

รัฐมนตรีช่วยว่าการกระทรวงสาธารณสุข ปฏิบัติราชการแทน

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข

บัญชีแนบท้ายประกาศกระทรวงสาธารณสุข
เรื่อง ค่าใช้จ่ายที่จะจัดเก็บจากผู้ยื่นคำขอในกระบวนการพิจารณาอนุญาต
ผลิตภัณฑ์วัตถุอันตรายในความรับผิดชอบของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา พ.ศ. ๒๕๖๕

บัญชี ๑ การพิจารณาคำขอ และการตรวจสอบความถูกต้องของเอกสาร

รายการ	หน่วยนับ	อัตราค่าใช้จ่าย ที่จะจัดเก็บ (บาท)
การพิจารณาคำขอ		
๑. คำขอขึ้นทะเบียนวัตถุอันตราย	ฉบับละ	๒๐๐
๒. คำขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในการขึ้นทะเบียนวัตถุอันตราย	ฉบับละ	๒๐๐
๓. คำขออนุญาตผลิตหรือนำเข้าตัวอย่างวัตถุอันตราย	ฉบับละ	๒๐๐
๔. คำขออนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุอันตราย ชนิดที่ ๓	ฉบับละ	๒๐๐
๕. คำขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในใบอนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุอันตรายชนิดที่ ๓	ฉบับละ	๒๐๐
๖. คำขอแจ้งการนำผ่านวัตถุอันตรายชนิดที่ ๑ หรือชนิดที่ ๒	ฉบับละ	๒๐๐
๗. คำขออนุญาตนำผ่านวัตถุอันตรายชนิดที่ ๓	ฉบับละ	๒๐๐
๘. คำขอรับการรับรอง หรือการต่ออายุการรับรองตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดี ในการผลิตวัตถุอันตราย (GMP)	ฉบับละ	๒๐๐
๙. คำขอการเพิ่มขอบข่ายการรับรองตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิต วัตถุอันตราย (GMP)	ฉบับละ	๒๐๐

บัญชีแนบท้ายประกาศกระทรวงสาธารณสุข
เรื่อง ค่าใช้จ่ายที่จะจัดเก็บจากผู้ยื่นคำขอในกระบวนการพิจารณาอนุญาต
ผลิตภัณฑ์วัตถุอันตรายในความรับผิดชอบของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา พ.ศ. ๒๕๖๕

บัญชี ๒ การประเมินเอกสารทางวิชาการ และการตรวจสถานประกอบการ

รายการ	หน่วยนับ	อัตราค่าใช้จ่าย ที่จะจัดเก็บ (บาท)
๑. การประเมินเอกสารทางวิชาการ		
๑.๑ การประเมินเอกสารทางวิชาการตามคำขอขึ้นทะเบียนวัตถุอันตราย		
๑.๑.๑ การประเมินเอกสารทางวิชาการตามคำขอขึ้นทะเบียนวัตถุอันตราย (กรณีที่สารสำคัญไม่มีการรับขึ้นทะเบียนมาก่อน (สารใหม่))	ฉบับละ	๓,๐๐๐
๑.๑.๒ การประเมินเอกสารทางวิชาการตามคำขอขึ้นทะเบียนวัตถุอันตราย (กรณีที่สารสำคัญมีการรับขึ้นทะเบียนไว้ก่อนหน้าแล้ว)	ฉบับละ	๒,๐๐๐
๑.๑.๓ การประเมินเอกสารทางวิชาการตามคำขอขึ้นทะเบียนวัตถุอันตรายที่ผลิตหรือนำเข้าเพื่อการส่งออกเท่านั้น (กรณีที่สารสำคัญมีการรับขึ้นทะเบียนไว้ก่อนหน้าแล้ว)	ฉบับละ	๑,๐๐๐
๑.๑.๔ การประเมินเอกสารทางวิชาการตามคำขอขึ้นทะเบียนวัตถุอันตราย (กรณีเป็นทะเบียนวัตถุอันตรายที่ได้รับการขึ้นทะเบียนไว้แล้ว และต้องการอ้างอิงทะเบียน หรือถ่ายโอนทะเบียน)	ฉบับละ	๕๐๐
๑.๒ การประเมินเอกสารทางวิชาการตามคำขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในการขึ้นทะเบียนวัตถุอันตราย		
๑.๒.๑ การประเมินเอกสารทางวิชาการตามคำขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการประกอบ การขึ้นทะเบียนวัตถุอันตราย		
(๑) กรณีที่เป็นไปตามเงื่อนไขที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา หรือกองควบคุมเครื่องสำอางและวัตถุอันตรายประกาศกำหนด	ฉบับละ	๕๐๐
(๒) กรณีที่ไม่เป็นไปตามเงื่อนไขที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา หรือกองควบคุมเครื่องสำอางและวัตถุอันตรายประกาศกำหนด	ฉบับละ	๑,๐๐๐
๑.๒.๒ การประเมินเอกสารทางวิชาการตามคำขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในใบสำคัญการขึ้นทะเบียนวัตถุอันตราย	ฉบับละ	๒๐๐

บัญชีแนบท้ายประกาศกระทรวงสาธารณสุข
เรื่อง ค่าใช้จ่ายที่จะจัดเก็บจากผู้ยื่นคำขอในกระบวนการพิจารณาอนุญาต
ผลิตภัณฑ์วัตถุอันตรายในความรับผิดชอบของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา พ.ศ. ๒๕๖๕

บัญชี ๒ การประเมินเอกสารทางวิชาการ และการตรวจสถานประกอบการ

รายการ	หน่วยนับ	อัตราค่าใช้จ่าย ที่จะจัดเก็บ (บาท)
๑.๓ การประเมินเอกสารทางวิชาการเพิ่มเติมตามคำขอขึ้นทะเบียนวัตถุอันตราย คำขอแก้ไข เปลี่ยนแปลงรายการขึ้นทะเบียนวัตถุอันตราย หรือการขอหารือทางวิชาการเฉพาะด้านเกี่ยวกับ วัตถุอันตรายที่ต้องส่งให้ผู้เชี่ยวชาญเฉพาะด้านประเมินหรือตรวจสอบ		
๑.๓.๑ การประเมินข้อมูลทางพิษวิทยา	เรื่องละ	๑๒,๐๐๐
๑.๓.๒ การประเมินความเสี่ยง	เรื่องละ	๑๒,๐๐๐
๑.๓.๓ การประเมินเกณฑ์การตัดสินและวิธีการทดสอบประสิทธิภาพ ผลิตภัณฑ์ที่ไม่เป็นไปตามหลักเกณฑ์และการกล่าวอ้าง ประโยชน์และวิธีใช้บนฉลาก	เรื่องละ	๑๒,๐๐๐
๑.๓.๔ การประเมินผลิตภัณฑ์รูปแบบใหม่หรือเทคโนโลยีใหม่	เรื่องละ	๑๒,๐๐๐
๑.๓.๕ การประเมินนอกจากข้อ ๑.๓.๑ ข้อ ๑.๓.๒ ข้อ ๑.๓.๓ และ ข้อ ๑.๓.๔	เรื่องละ	๑๕,๐๐๐
๑.๔ การประเมินเอกสารทางวิชาการตามคำขอแจ้งข้อเท็จจริงเกี่ยวกับวัตถุอันตรายชนิดที่ ๑ และ คำขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในการแจ้งข้อเท็จจริงเกี่ยวกับวัตถุอันตรายชนิดที่ ๑		
๑.๔.๑ การประเมินเอกสารทางวิชาการตามคำขอแจ้งข้อเท็จจริง เกี่ยวกับวัตถุอันตรายชนิดที่ ๑	ฉบับละ	๔๐๐
๑.๔.๒ การประเมินเอกสารทางวิชาการตามคำขอแจ้งข้อเท็จจริง เพิ่มเติมเพื่อเปลี่ยนแปลงรายการในการแจ้งข้อเท็จจริง เกี่ยวกับวัตถุอันตรายชนิดที่ ๑	ฉบับละ	๑๐๐
๑.๕ การประเมินเอกสารทางวิชาการตามคำขออนุญาตผลิต หรือ นำเข้าตัวอย่างวัตถุอันตราย	ฉบับละ	๓๐๐
๑.๖ การประเมินเอกสารทางวิชาการตามคำขอพิจารณาอนุญาต และคำขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการ ในใบอนุญาตเกี่ยวกับวัตถุอันตราย (กรณีที่ไม่ต้องตรวจสถานที่)		
๑.๖.๑ การประเมินเอกสารทางวิชาการตามคำขออนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุอันตรายชนิดที่ ๓ (กรณีเป็นสายการผลิตเดิม หรือสถานที่เก็บรักษาที่ได้รับ อนุญาตไว้แล้ว)	ฉบับละ	๕๐๐
๑.๖.๒ การประเมินเอกสารทางวิชาการตามคำขอแก้ไขเปลี่ยนแปลง รายการในใบอนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก หรือมีไว้ในครอบครอง ซึ่งวัตถุอันตรายชนิดที่ ๓ (กรณีที่ไม่ต้องตรวจสถานที่)	ฉบับละ	๒๐๐

บัญชีแนบท้ายประกาศกระทรวงสาธารณสุข
เรื่อง ค่าใช้จ่ายที่จะจัดเก็บจากผู้ยื่นคำขอในกระบวนการพิจารณาอนุญาต
ผลิตภัณฑ์วัตถุอันตรายในความรับผิดชอบของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา พ.ศ. ๒๕๖๕

บัญชี ๒ การประเมินเอกสารทางวิชาการ และการตรวจสอบสถานประกอบการ

รายการ	หน่วยนับ	อัตราค่าใช้จ่ายที่จะจัดเก็บ (บาท)
๑.๗ การประเมินเอกสารตามคำขอรับรองตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตวัตถุอันตราย (GMP) (กรณีไม่มีหน่วยรับรอง)	ครั้งละ	๓,๐๐๐
๑.๘ การประเมินเอกสารตามคำขอต่ออายุ หรือการเพิ่มขอบข่ายการรับรองตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตวัตถุอันตราย (GMP) (กรณีไม่มีหน่วยรับรอง)		
๑.๘.๑ การประเมินเอกสารตามคำขอต่ออายุการรับรองตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตวัตถุอันตราย (GMP)	ครั้งละ	๑,๐๐๐
๑.๘.๒ การประเมินเอกสารตามคำขอการเพิ่มขอบข่ายการรับรองตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตวัตถุอันตราย (GMP)	ครั้งละ	๑,๕๐๐
๒. การตรวจสอบสถานประกอบการ		
๒.๑ การตรวจสอบสถานที่ตามคำขออนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุอันตรายชนิดที่ ๓		
๒.๑.๑ การตรวจสอบสถานที่ผลิตวัตถุอันตรายชนิดที่ ๓ (กรณีเป็นสถานประกอบการผลิตใหม่หรือสายการผลิตใหม่)		
(๑) กรณีที่ต้องตรวจสอบที่เก็บรักษา ๑ แห่ง	ฉบับละ	๒,๐๐๐
(๒) กรณีที่ต้องตรวจสอบที่เก็บรักษามากกว่า ๑ แห่ง	ฉบับละ	๒,๕๐๐
๒.๑.๒ การตรวจสอบสถานที่เก็บรักษาในการนำเข้าหรือส่งออกวัตถุอันตรายชนิดที่ ๓ (กรณีเป็นสถานที่เก็บใหม่)		
(๑) กรณีที่ต้องตรวจสอบที่เก็บรักษา ๑ แห่ง	ฉบับละ	๑,๐๐๐
(๒) กรณีที่ต้องตรวจสอบที่เก็บรักษามากกว่า ๑ แห่ง	ฉบับละ	๑,๓๐๐
๒.๑.๓ การตรวจสอบสถานที่มีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุอันตรายชนิดที่ ๓ (กรณีเป็นสถานที่เก็บใหม่)	ฉบับละ	๑,๐๐๐
๒.๒ การตรวจสอบสถานที่ตามคำขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในใบอนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุอันตรายชนิดที่ ๓		
๒.๒.๑ การตรวจสอบสถานที่ตามคำขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในใบอนุญาตผลิตวัตถุอันตรายชนิดที่ ๓ (กรณีย้ายสถานที่ผลิตหรือเป็นการเพิ่มหรือย้ายสถานที่เก็บรักษา) ต่อการตรวจสอบสถานที่ ๑ แห่ง	ฉบับละ	๑,๐๐๐

บัญชีแนบท้ายประกาศกระทรวงสาธารณสุข
เรื่อง ค่าใช้จ่ายที่จะจัดเก็บจากผู้ยื่นคำขอในกระบวนการพิจารณาอนุญาต
ผลิตภัณฑ์วัตถุอันตรายในความรับผิดชอบของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา พ.ศ. ๒๕๖๕

บัญชี ๒ การประเมินเอกสารทางวิชาการ และการตรวจสอบสถานประกอบการ

รายการ	หน่วยนับ	อัตราค่าใช้จ่าย ที่จะจัดเก็บ (บาท)
๒.๒.๒ การตรวจสอบสถานที่ตามคำขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในใบอนุญาตนำเข้า ส่งออก หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุอันตรายชนิดที่ ๓ (กรณีเพิ่มหรือย้ายสถานที่เก็บรักษา) ต่อการตรวจสอบสถานที่ ๑ แห่ง	ฉบับละ	๕๐๐
๒.๓ การตรวจสอบสถานที่ผลิตเพิ่มเติมตามคำขออนุญาต หรือคำขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในใบอนุญาต (กรณีจำเป็นต้องมีผู้เชี่ยวชาญเฉพาะด้านร่วมตรวจประเมินสถานที่)	เรื่องละ	๑๒,๐๐๐
๓. การตรวจสอบสถานที่ผลิตเพื่อให้การรับรองตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตวัตถุอันตราย (GMP) (กรณีไม่มีหน่วยตรวจหรือหน่วยรับรอง)^(ก)		
๓.๑ การตรวจประเมินสถานที่ผลิตตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตวัตถุอันตราย (GMP) ทั้งการตรวจเพื่อให้การรับรอง การต่ออายุ และการเพิ่มขอบข่ายการรับรอง		
๓.๑.๑ สถานที่ผลิตที่มีเครื่องจักรไม่เกิน ๒๐ แรงม้า และคนงาน ๑ - ๕๐ คน	ครั้งละ	๓๐,๐๐๐
๓.๑.๒ สถานที่ผลิตที่มีเครื่องจักรมากกว่า ๒๐ แรงม้า แต่ไม่เกิน ๕๐ แรงม้า หรือคนงาน ๕๑ - ๒๐๐ คน	ครั้งละ	๔๕,๐๐๐
๓.๑.๓ สถานที่ผลิตที่มีเครื่องจักรมากกว่า ๕๐ แรงม้า หรือคนงานมากกว่า ๒๐๐ คน	ครั้งละ	๖๐,๐๐๐
หมายเหตุ การจัดเก็บค่าใช้จ่าย ให้พิจารณาจากจำนวนแรงม้าของเครื่องจักรและจำนวนคนงาน ในกรณีที่อัตราค่าใช้จ่ายที่จะจัดเก็บแตกต่างกันให้จัดเก็บค่าใช้จ่ายจากอัตราที่มีจำนวนเงินสูงกว่า		
๓.๒ การตรวจประเมินห้องปฏิบัติการของสถานประกอบการผลิตที่ต้องใช้ผู้เชี่ยวชาญตรวจประเมินด้านห้องปฏิบัติการ	ครั้งละ	๑๒,๐๐๐

หมายเหตุ ^(ก) หมายถึง ค่าใช้จ่ายในการเดินทางและค่าที่พักสำหรับคณะผู้ตรวจประเมินให้ผู้ประกอบการเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่าย

บัญชีแนบท้ายประกาศกระทรวงสาธารณสุข
เรื่อง ค่าใช้จ่ายที่จะจัดเก็บจากผู้ยื่นคำขอในกระบวนการพิจารณาอนุญาต
ผลิตภัณฑ์วัตถุอันตรายในความรับผิดชอบของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา พ.ศ. ๒๕๖๕

บัญชี ๓ การพิจารณาหรือการตรวจสอบใด ๆ นอกจากบัญชี ๑ และบัญชี ๒

รายการ	หน่วยนับ	อัตราค่าใช้จ่ายที่จะจัดเก็บ (บาท)
๑. การพิจารณาหนังสือรับรองหรือใบรับรอง เช่น Certificate of Free Sale, Certificate of Product Registration และ Certificate of Manufacturer เป็นต้น	ฉบับละ	๒๐๐
๒. การพิจารณาหนังสือรับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิต	ฉบับละ	๓,๐๐๐
๓. การพิจารณารับรองเอกสารเป็นฉบับภาษาอังกฤษ เช่น ใบสำคัญการขึ้นทะเบียน ใบอนุญาตวัตถุอันตราย เป็นต้น	ฉบับละ	๕๐๐
๔. การตรวจสอบและสืบค้นเอกสารที่เกี่ยวข้องกับการอนุญาต		
๔.๑ การตรวจสอบและสืบค้นเอกสารการอนุญาต	เรื่องละ	๑๐๐
๔.๒ การคัดสำเนาเอกสารการอนุญาต	หน้าละ	๕
๔.๓ การรับรองเอกสารที่คัดสำเนา	หน้าละ	๕
หมายเหตุ ทั้งนี้ การเก็บค่าใช้จ่ายตามข้อ ๔.๑ ข้อ ๔.๒ และข้อ ๔.๓ รวมกันแล้ว ต้องไม่เกินรายการละ ๒,๐๐๐ บาท		
๕. การพิจารณารับรองเอกสาร เช่น ฉลากวัตถุอันตราย หรือสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนวัตถุอันตราย ที่ผู้ยื่นคำขอนำมาขอรับรองสำเนา เป็นต้น	หน้าละ	๕๐
๖. การพิจารณาตอบข้อสอบถามหรือข้อหาหรือทางวิชาการเฉพาะด้าน เกี่ยวกับวัตถุอันตราย ซึ่งต้องมีการพิจารณาหรือประเมินเอกสารทางวิชาการ โดยตอบหนังสือเป็นหลักฐาน	ฉบับละ	๑,๐๐๐
๗. การพิจารณาวินิจฉัยโดยตอบเป็นหนังสือ เช่น การวินิจฉัยว่าเป็นผลิตภัณฑ์วัตถุอันตรายที่อยู่ในความรับผิดชอบของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาหรือไม่ เป็นต้น	รายการละ	๑,๐๐๐