

คู่มือสำหรับประชาชน: การขออนุญาตโฆษณาขายยาทางสื่อทั่วไป

หน่วยงานที่รับผิดชอบ: สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดเชียงใหม่

กระทรวง: กระทรวงสาธารณสุข

1. ชื่อกระบวนการ: การขออนุญาตโฆษณาขายยาทางสื่อทั่วไป
2. หน่วยงานเจ้าของกระบวนการ: สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดเชียงใหม่
3. ประเภทของงานบริการ: กระบวนการบริการที่เบ็ดเสร็จในหน่วยเดียว
4. หมวดหมู่ของงานบริการ: อนุมัติ
5. กฎหมายที่ให้อำนาจการอนุญาต หรือที่เกี่ยวข้อง:
 - 1) พ.ร.บ. ยาพ.ศ. 2510 และที่แก้ไขเพิ่มเติม
 - 2) ระเบียบสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาว่าด้วยขั้นตอนและวิธีการอนุญาตและให้ความเห็นเกี่ยวกับการโฆษณาผลิตภัณฑ์สุขภาพพ.ศ.2541
 - 3) ระเบียบสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาว่าด้วยหลักเกณฑ์การโฆษณาขายยาพ.ศ.2545
 - 4) คำสั่งสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาที่ 112/2547 เรื่องมอบอำนาจเลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยาตามกฎหมายเฉพาะให้ผู้ว่าราชการจังหวัด
6. ระดับผลกระทบ: บริการที่มีความสำคัญด้านเศรษฐกิจ/สังคม
7. พื้นที่ให้บริการ: ส่วนกลาง, ส่วนภูมิภาค
8. กฎหมายข้อบังคับ/ข้อตกลงที่กำหนดระยะเวลา ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาเรื่องกำหนดระยะเวลาการปฏิบัติราชการเพื่อประชาชนพ.ศ. 2557
ระยะเวลาที่กำหนดตามกฎหมาย / ข้อกำหนด ฯลฯ 15 วันทำการ
9. ชื่ออ้างอิงของคู่มือประชาชน การขออนุญาตโฆษณาขายยาทางสื่อทั่วไปสำนักงานสาธารณสุขจังหวัดเชียงใหม่
10. ช่องทางการให้บริการ
 สถานที่ให้บริการกรณีสื่อที่เผยแพร่ในเขตจังหวัดเชียงใหม่ยกเว้นการโฆษณาทางสื่อโทรทัศน์: ติดต่อศูนย์บริการผลิตภัณฑ์สุขภาพเบ็ดเสร็จสำนักงานสาธารณสุขจังหวัดเชียงใหม่
 โทรศัพท์ 0-5389-4742 ต่อ 11 ถึง 13 โทรสาร 0-5389-4379
 /ติดต่อด้วยตนเองณหน่วยงาน
 ระยะเวลาเปิดให้บริการ เปิดให้บริการวันจันทร์ถึงวันศุกร์ (ยกเว้นวันหยุดที่ทางราชการกำหนด) ตั้งแต่เวลา 08:30 - 16:30 น. (มีพักเที่ยง)
 หมายเหตุ -
11. หลักเกณฑ์ วิธีการ เงื่อนไข(ถ้ามี) ในการยื่นคำขอ และในการพิจารณาอนุญาต
 หลักเกณฑ์
 - ระเบียบสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาว่าด้วยขั้นตอนและวิธีการอนุญาตและให้ความเห็นเกี่ยวกับการโฆษณาผลิตภัณฑ์สุขภาพพ.ศ. 2541
http://drug.fda.moph.go.th/zone_law/files/drug_1.pdf
 - ระเบียบสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาว่าด้วยหลักเกณฑ์การโฆษณาขายยาพ.ศ. 2545
http://drug.fda.moph.go.th/zone_law/files/drug_6.pdf

- คู่มือแนวการโฆษณาขายยาต่อประชาชนทั่วไป

http://drug.fda.moph.go.th/zone_service/files/FDA%20INDEX.PDF

- คำแนะนำในการจัดเตรียมหนังสือมอบอำนาจเกี่ยวกับการขออนุญาตโฆษณาขายยา

- ประกาศกระทรวงสาธารณสุขเรื่องยาควบคุมพิเศษและฉบับแก้ไขเพิ่มเติม

http://drug.fda.moph.go.th/zone_law/law020.asp

- ประกาศกระทรวงสาธารณสุขเรื่องยาอันตรายและฉบับแก้ไขเพิ่มเติม

http://drug.fda.moph.go.th/zone_law/law021.asp

- ประกาศกระทรวงสาธารณสุขเรื่องยาที่ต้องแจ้งค่าเตือนการใช้ยาไว้ในฉลากและที่เอกสารกำกับยาและข้อความของคำเตือนและฉบับแก้ไขเพิ่มเติม

http://drug.fda.moph.go.th/zone_law/law022.asp

- ประกาศกระทรวงสาธารณสุขเรื่องยาสามัญประจำบ้านและฉบับแก้ไขเพิ่มเติม

http://drug.fda.moph.go.th/zone_law/law023.asp

- ประกาศกระทรวงสาธารณสุขเรื่องระบุตำรายาและฉบับแก้ไขเพิ่มเติม

http://drug.fda.moph.go.th/zone_law/law025.asp

- ประกาศกระทรวงสาธารณสุขเรื่องยาสามัญประจำบ้านแผนปัจจุบันและฉบับแก้ไขเพิ่มเติม

http://drug.fda.moph.go.th/zone_law/law024.asp

- ประกาศกระทรวงสาธารณสุขเรื่องยาสามัญประจำบ้านแผนโบราณและฉบับแก้ไขเพิ่มเติม

http://drug.fda.moph.go.th/zone_law/law043.asp

- ประกาศกระทรวงสาธารณสุขเรื่องโรคหรืออาการของโรคที่ห้ามโฆษณาว่าสามารถบำบัดบรรเทารักษาหรือป้องกัน

http://drug.fda.moph.go.th/zone_law/files/โรคหรืออาการของโรคที่ห้ามโฆษณาว่าบำบัดได้.pdf

วิธีการ

การขออนุญาตเฉพาะกรณีที่ตั้งอยู่ในเขตจังหวัดเชียงใหม่ยกเว้นการโฆษณาทางสื่อโทรทัศน์

ยื่นคำขออนุญาตโฆษณาขายยาหน้าโฆษณาพร้อมทั้งเอกสารประกอบการพิจารณาตามคู่มือการขออนุญาตโฆษณาขายยาทางสื่อทั่วไปตรวจสอบเอกสารให้ครบถ้วนและถูกต้องและลงนามรับรองยื่นคำขออนุญาตศูนย์บริการผลิตภัณฑ์สุขภาพเบ็ดเสร็จสำนักงานสาธารณสุขจังหวัดเชียงใหม่

12. ขั้นตอน ระยะเวลา และส่วนงานที่รับผิดชอบ

ที่	ประเภทขั้นตอน	รายละเอียดของขั้นตอนการบริการ	ระยะเวลาให้บริการ	ส่วนงาน / หน่วยงานที่รับผิดชอบ	หมายเหตุ
1)	การตรวจสอบเอกสาร	(1) ผู้ยื่นคำขอยื่นคำขออนุญาต (2) เจ้าหน้าที่พิจารณาเอกสารให้ถูกต้องครบถ้วนตามหลักเกณฑ์และเงื่อนไข	60 นาที	สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดเชียงใหม่	(กรณีคำขอไม่ถูกต้องหรือเอกสารไม่ครบถ้วนเจ้าหน้าที่แจ้งผู้ยื่นคำขอแก้ไขหรือยื่นเอกสารเพิ่มเติมได้ในขณะนั้นหากผู้ยื่นคำขอไม่

ที่	ประเภทขั้นตอน	รายละเอียดของขั้นตอนการบริการ	ระยะเวลาให้บริการ	ส่วนงาน / หน่วยงานที่รับผิดชอบ	หมายเหตุ
					สามารถแก้ไขหรือยื่นเอกสารหลักฐานเพิ่มเติมได้ในขณะนั้นให้ผู้ยื่นคำขอดำเนินการแก้ไขข้อบกพร่องภายในเวลาที่กำหนดแล้วนำมายื่นต่อเจ้าหน้าที่ตามรายชื่อที่ระบุในคำขอ)
2)	การตรวจสอบเอกสาร	ขั้นตอนการพิจารณา (1) เจ้าหน้าที่พิจารณาคำขอและประเมินเอกสาร (2) สรุปผลการประเมินและเสนอออกใบอนุญาต	10 วันทำการ	สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดเชียงใหม่	-
3)	การลงนาม/คณะกรรมการมีมติ	เจ้าหน้าที่เสนอเพื่อลงนามในใบอนุญาต	5 วันทำการ	สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดเชียงใหม่	-
4)	-	เจ้าหน้าที่แจ้งผลการพิจารณา	30 นาที	สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดเชียงใหม่	-

ระยะเวลาดำเนินการรวม 15 วันทำการ

13. งานบริการนี้ผ่านการดำเนินการลดขั้นตอน และระยะเวลาปฏิบัติราชการมาแล้ว
ยังไม่ผ่านการดำเนินการลดขั้นตอน

14. รายการเอกสารหลักฐานประกอบการยื่นคำขอ

14.1) เอกสารยืนยันตัวตนที่ออกโดยหน่วยงานภาครัฐ

ที่	รายการเอกสารยืนยันตัวตน	หน่วยงานภาครัฐผู้ออกเอกสาร	จำนวนเอกสารฉบับจริง	จำนวนเอกสารสำเนา	หน่วยนับเอกสาร	หมายเหตุ
1)	หนังสือรับรองนิติบุคคล	กรมพัฒนาธุรกิจการค้า	0	1	ชุด	(1. เอกสารคัดสำเนาไม่เกิน 6 เดือนรับรองสำเนาถูกต้องประทับตรานิติบุคคล (กรณีระบุไว้ในหนังสือรับรองนิติบุคคล) 2. การรับรองสำเนาเอกสารโดยผู้ขออนุญาตโฆษณาหรือผู้รับมอบอำนาจใช้ข้อความ"รับรองสำเนาถูกต้อง"ลงนามระบุชื่อ นามสกุลและวัน เดือนปี)

14.2) เอกสารอื่น ๆ สำหรับยื่นเพิ่มเติม

ที่	รายการเอกสารยื่นเพิ่มเติม	หน่วยงานภาครัฐผู้ออกเอกสาร	จำนวนเอกสารฉบับจริง	จำนวนเอกสารสำเนา	หน่วยนับเอกสาร	หมายเหตุ
1)	แบบคำขออนุญาตโฆษณา	สำนักยา	1	0	ชุด	(1. มีลายเซ็นจริงของผู้ยื่นคำขอ (ผู้ขออนุญาตโฆษณาหรือผู้รับมอบอำนาจตามแบบ 1) 2. กรอกข้อมูลครบถ้วนทุกหัวข้อ กรณีมีการผิดพลาดข้อมูลให้ผู้ยื่นคำขอหรือผู้รับมอบอำนาจหรือเจ้าหน้าที่เซ็นชื่อกำกับพร้อมวันที่

ที่	รายการเอกสาร ยื่นเพิ่มเติม	หน่วยงานภาครัฐผู้ ออกเอกสาร	จำนวนเอกสาร ฉบับจริง	จำนวนเอกสาร สำเนา	หน่วยนับ เอกสาร	หมายเหตุ
						<p>3. กรณีนิติบุคคล ชื่อและที่อยู่ สำนักงานต้องตรง ตามหนังสือมอบ อำนาจแบบ 1 กรณีบุคคลธรรมดา ชื่อและที่อยู่ต้อง ตรงตามทะเบียน บ้าน</p> <p>4. กรณีเป็นการขอ อนุญาตโฆษณา หลายตำรับในคำ ขอโฆษณาเดียว ต้องระบุชื่อยาและ เลขทะเบียนตำรับ ยาหากพื้นที่ไม่พอ ให้ระบุรายละเอียด ดังกล่าวเป็น เอกสารแนบใน หน้าถัดไป</p> <p>5. กรณีเป็นการ โฆษณาทาง อินเทอร์เน็ตให้ระบุ ชื่อเว็บไซต์)</p>
2)	ข้อความโฆษณา/ หน้าโฆษณา พร้อมลงนามโดย ผู้ขออนุญาต โฆษณาหรือผู้รับ มอบอำนาจโดย ระบุชื่อนามสกุล และวันเดือนปี	-	1	0	ชุด	-

ที่	รายการเอกสาร ยื่นเพิ่มเติม	หน่วยงานภาครัฐผู้ ออกเอกสาร	จำนวนเอกสาร ฉบับจริง	จำนวนเอกสาร สำเนา	หน่วยนับ เอกสาร	หมายเหตุ
3)	สำเนาใบสำคัญ การขึ้นทะเบียน ตำรับยา	สำนักยา	0	1	ชุด	(การรับรองสำเนา เอกสารโดยผู้ขอ อนุญาตโฆษณา หรือผู้รับมอบ อำนาจใช้ข้อความ" รับรองว่าตรง ตามที่ได้รับ อนุญาตขึ้น ทะเบียนไว้"ลงนาม ระบุชื่อนามสกุล และวันเดือนปี)
4)	สำเนาฉลากขวด/ กล่องยาฉบับที่ ได้รับอนุญาตจาก สำนักงาน คณะกรรมการ อาหารและยา แล้ว	สำนักยา	0	1	ชุด	(การรับรองสำเนา เอกสารโดยผู้ขอ อนุญาตโฆษณา หรือผู้รับมอบ อำนาจใช้ข้อความ" รับรองว่าตรง ตามที่ได้รับ อนุญาตขึ้น ทะเบียนไว้"ลงนาม ระบุชื่อนามสกุล และวันเดือนปี)
5)	สำเนาเอกสาร กำกับยา ภาษาไทยและ ภาษาอังกฤษฉบับ ที่ได้รับอนุญาต จากสำนักงาน คณะกรรมการ อาหารและยา แล้ว	สำนักยา	0	1	ชุด	(การรับรองสำเนา เอกสารโดยผู้ขอ อนุญาตโฆษณา หรือผู้รับมอบ อำนาจใช้ข้อความ" รับรองว่าตรง ตามที่ได้รับ อนุญาตขึ้น ทะเบียนไว้"ลงนาม ระบุชื่อนามสกุล และวันเดือนปี)
6)	สำเนาคำขอขึ้น ทะเบียนตำรับยา ฉบับที่มีเลขรับ	สำนักยา	0	1	ชุด	(1. กรณีหน้า โฆษณามีการแสดง ข้อความเกี่ยวกับ

ที่	รายการเอกสาร ยื่นเพิ่มเติม	หน่วยงานภาครัฐผู้ ออกเอกสาร	จำนวนเอกสาร ฉบับจริง	จำนวนเอกสาร สำเนา	หน่วยนับ เอกสาร	หมายเหตุ
	และแก้ไขตรง ตามที่ได้รับ อนุญาตจาก สำนักงาน คณะกรรมการ อาหารและยา แล้ว					สูตร/รส/กลิ่น/ ขนาดบรรจุซึ่งมิได้ ระบุไว้ในฉลาก/ เอกสารกำกับยา 2. การรับรอง สำเนาเอกสารโดย ผู้ขออนุญาต โฆษณาหรือผู้รับ มอบอำนาจใช้ ข้อความ"รับรองว่า ตรงตามที่ได้รับ อนุญาตขึ้น ทะเบียนไว้"ลงนาม ระบุชื่อนามสกุล และวันเดือนปี)
7)	สำเนาเอกสาร แสดงการแก้ไข เปลี่ยนแปลง ทะเบียนตำรับยา ฉบับที่ได้รับ อนุญาตจาก สำนักงาน คณะกรรมการ อาหารและยา แล้ว	สำนักยา	0	1	ชุด	(1. กรณีมีการ แก้ไขเปลี่ยนแปลง ทะเบียนตำรับยาที่ มีการแสดง ข้อความการ เปลี่ยนแปลง ดังกล่าวในหน้า โฆษณาให้แนบ เอกสารการ อนุญาตให้แก้ไข เปลี่ยนแปลง ทะเบียนตำรับยา ในส่วนที่เกี่ยวข้อง ที่รายละเอียดการ อนุญาตและเรื่อง เดิมที่อ้างถึง 2. การรับรอง สำเนาเอกสารโดย ผู้ขออนุญาต โฆษณาหรือผู้รับ มอบอำนาจใช้

ที่	รายการเอกสาร ยื่นเพิ่มเติม	หน่วยงานภาครัฐผู้ ออกเอกสาร	จำนวนเอกสาร ฉบับจริง	จำนวนเอกสาร สำเนา	หน่วยนับ เอกสาร	หมายเหตุ
						ข้อความ"รับรองว่า ตรงตามที่ได้รับ อนุญาตขึ้น ทะเบียนไว้"ลงนาม ระบุชื่อนามสกุล และวันเดือนปี)
8)	ใบสรุปรายการ เอกสารอ้างอิง (กรณีมีการกล่าว อ้างในหน้า โฆษณา) พร้อมลง นามโดยผู้ขอ อนุญาตโฆษณา หรือผู้รับมอบ อำนาจโดยระบุ ชื่อนามสกุลและ วันเดือนปี	-	1	0	ชุด	-
9)	เอกสารอ้างอิง (กรณีมีการกล่าว อ้างในหน้า โฆษณาให้ระบุจุด ที่มีความเชื่อมโยง ระหว่างข้อความ โฆษณากับ ข้อความใน เอกสารอ้างอิง) พร้อมลงนามโดย ผู้ขออนุญาต โฆษณาหรือผู้รับ มอบอำนาจโดย ระบุชื่อนามสกุล และวันเดือนปี	-	1	0	ชุด	-

ที่	รายการเอกสาร ยื่นเพิ่มเติม	หน่วยงานภาครัฐผู้ ออกเอกสาร	จำนวนเอกสาร ฉบับจริง	จำนวนเอกสาร สำเนา	หน่วยนับ เอกสาร	หมายเหตุ
10)	หนังสือมอบ อำนาจและ แต่งตั้ง ผู้ดำเนินการ เกี่ยวกับการ โฆษณา	-	1	0	ฉบับ	(ติดอากรแสตมป์ 30 บาทและ ประทับตรานิติ บุคคลกรณีระบุไว้ ในหนังสือรับรอง นิติบุคคล)
11)	สำเนาบัตร ประจำตัว ประชาชนและ สำเนาทะเบียน บ้าน	-	0	1	ชุด	(1. ของผู้ขอ อนุญาต (กรณี บุคคลธรรมดา) ของกรรมการผู้มี อำนาจลงนามของ นิติบุคคลและผู้ ดำเนินกิจการ (กรณีนิติบุคคล) พร้อมรับรอง สำเนาถูกต้อง 2. กรณีเป็นคน ต่างชาติหรือคน ต่างด้าวเตรียม เอกสารเพิ่มเติม - สำเนาหนังสือ เดินทาง (Passport) หรือ ใบสำคัญประจำตัว คนต่างด้าว (ที่ยัง ไม่หมดอายุ) - สำเนาใบอนุญาต การทำงาน (work permit) - สำเนา ทะเบียนที่ระบุ สถานที่ทำงานตรง ตาม work permit)

ที่	รายการเอกสาร ยื่นเพิ่มเติม	หน่วยงานภาครัฐผู้ ออกเอกสาร	จำนวนเอกสาร ฉบับจริง	จำนวนเอกสาร สำเนา	หน่วยนับ เอกสาร	หมายเหตุ
12)	หนังสือมอบ อำนาจเกี่ยวกับ การขออนุญาต โฆษณา	-	1	0	ชุด	(เฉพาะกรณีที่ผู้ขอ อนุญาต/ ผู้ดำเนินการไม่ ได้มาดำเนินการ ด้วยตนเองแนบ สำเนาทะเบียน บ้านบัตรประจำตัว ประชาชนของผู้ ดำเนินการกิจการและ ผู้รับมอบอำนาจติด อากรแสตมป์ 10 บาท)

15. ค่าธรรมเนียม

- 1) ไม่มีค่าธรรมเนียม
ค่าธรรมเนียม 0 บาท
หมายเหตุ -

16. ช่องทางการร้องเรียน

- 1) ช่องทางการร้องเรียนกลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคและเภสัชสาธารณสุขสำนักงานสาธารณสุขจังหวัดเชียงใหม่ถ.สุ
เทพต.สุเทพอ.เมืองจ.เชียงใหม่โทรศัพท์: 0 5389 4742/โทรสาร 0 5389 4379
หมายเหตุ-
- 2) ช่องทางการร้องเรียนศูนย์จัดการเรื่องร้องเรียนและปราบปรามการกระทำผิดกฎหมายเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์สุขภาพ
(ศรป) สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาชั้น 1 อาคาร 1 ถนนติวานนท์ตำบลตลาดขวัญอำเภอเมืองจังหวัด
นนทบุรี 11000
หมายเหตุ-
- 3) ช่องทางการร้องเรียนศูนย์บริการประชาชนสำนักปลัดสำนักนายกรัฐมนตรี
หมายเหตุ(เลขที่ 1 ถ.พิษณุโลกเขตดุสิตกทม. 10300 / สายด่วน 1111 / www.1111.go.th / ตู้ปณ.1111 เลขที่
1 ถ.พิษณุโลกเขตดุสิตกทม. 10300)

17. ตัวอย่างแบบฟอร์ม ตัวอย่าง และคู่มือการกรอก

- 1) คู่มือแนวการโฆษณาขายยาต่อประชาชนทั่วไป
-
- 2) คำแนะนำในการจัดเตรียมหนังสือมอบอำนาจเกี่ยวกับการขออนุญาตโฆษณาขายยา
-

- 3) หนังสือมอบอำนาจและแต่งตั้งผู้ดำเนินการเกี่ยวกับการโฆษณา
-
- 4) หนังสือมอบอำนาจเกี่ยวกับการขออนุญาตโฆษณา (กรณีนิติบุคคลเป็นผู้มอบอำนาจ)
-
- 5) หนังสือมอบอำนาจเกี่ยวกับการขออนุญาตโฆษณา (กรณีบุคคลธรรมดาเป็นผู้มอบอำนาจ)
-

18. หมายเหตุ

เงื่อนไข

1. ตรวจสอบเอกสารให้ครบถ้วนถูกต้องในทุกรายการและลงนามรับรอง

กรณีที่เอกสารไม่ถูกต้องครบถ้วนตามแบบตรวจสอบเอกสารคำขออนุญาตโฆษณาขยายให้ยื่นแก้ไขหรือแนบเอกสารให้ครบถ้วนถูกต้องภายในระยะเวลาที่เจ้าหน้าที่กำหนดหากเกินระยะเวลาดังกล่าวเจ้าหน้าที่จะคืนคำขอดังกล่าว

2. ผู้ขออนุญาตโฆษณาหรือผู้รับมอบอำนาจที่ยื่นคำขอต้องสามารถให้ข้อมูลรายละเอียดเกี่ยวกับคำขอโฆษณาได้อย่างถูกต้องครบถ้วนและมีอำนาจตัดสินใจและลงนามรับทราบข้อบกพร่องได้

3. ระยะเวลาดำเนินการไม่รวมกรณีเรื่องที่มีปัญหาทางเทคนิคปัญหาทางวิชาการหรือมีความเห็นแย้งหรือปัญหาอื่นใดหรือเห็นควรไม่อนุมัติ/ไม่อนุญาตซึ่งดำเนินการตามระเบียบสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาว่าด้วยขั้นตอนและวิธีการอนุญาตและให้ความเห็นเกี่ยวกับการโฆษณาผลิตภัณฑ์สุขภาพพ.ศ. 2541 และไม่รวมระยะเวลาของผู้ประกอบการขอเขตของคำว่าปัญหาทางวิชาการของการพิจารณาอนุญาตโฆษณาเช่น

1. กรณีกล่าวอ้างข้อมูลยาที่ไม่มีหรือไม่สอดคล้องกับข้อมูลยาที่ได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนยาไว้
2. กรณีมีกล่าวอ้างข้อความและ/หรือมีการดัดแปลงข้อมูลด้านคุณภาพประสิทธิภาพประสิทธิผลความปลอดภัยความคุ้มค่าหรือความเหมาะสมจากเอกสารวิชาการ

ขอเขตของคำว่าปัญหาทางเทคนิค

1. เป็นข้อความโฆษณาที่ไม่มีข้อห้ามหรือข้อกำหนดในหลักเกณฑ์แต่พิจารณาแล้วอาจมีความไม่เหมาะสม/ไม่ถูกต้อง/ผิดศีลธรรม/ผิดกฎหมายอื่น
2. การโฆษณา/สื่อโฆษณารูปแบบใหม่เช่นการโฆษณาขยายตาม social media ซึ่งยังไม่เคยพิจารณาอนุญาตมาก่อน
3. ข้อความหรือการโฆษณาที่อาจไม่จัดเป็นโฆษณาที่ต้องขออนุญาตตามพรบ.ยา 2510
4. กรณีข้อมูลยา/ข้อมูลผู้ยื่นคำขอ /ข้อมูลอื่นใดในระบบต้องแก้ไขหรือไม่มีในระบบ