

| หน่วยงาน | รหัสเอกสาร | ชื่อเอกสาร |
|------------------------------|------------|---|
| สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา | P-FDA-S-1 | การจัดซื้อ/จัดจ้าง ตามพระราชบัญญัติการจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ. 2560 มาตรา 55 ด้วยวิธีตลาดอิเล็กทรอนิกส์, วิธีประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์, วิธีคัดเลือกและวิธีเฉพาะเจาะจง |
| | P-FDA-T-1 | การควบคุมเอกสารและบันทึกคุณภาพ |
| | P-FDA-T-10 | การบริหารความเสี่ยงและควบคุมภายใน |
| | P-FDA-T-3 | การตรวจติดตามคุณภาพภายในและการปฏิบัติการแก้ไข |
| | P-FDA-T-5 | การทบทวนโดยฝ่ายบริหาร |
| | P-FDA-T-6 | การให้บริการข้อมูลข่าวสารของราชการตามพระราชบัญญัติข้อมูลข่าวสารของราชการ พ.ศ.2540 |
| | P-FDA-T-7 | การเจรจา และ/หรือ ประชุมระหว่างประเทศ |
| | P-FDA-T-8 | การจัดการฝึกอบรม |
| กองยา | P-D2-1 | การกำหนดข้อข้อยกเว้น รูปแบบ การประเมินเพื่อการอนุญาตการขึ้นทะเบียน การออกหนังสือรับรอง |
| | P-D2-10 | การรับจัดแจ้งเภสัชเคมีภัณฑ์/การเพิ่มชื่อผู้ผลิตเภสัชเคมีภัณฑ์ในฐานข้อมูล |
| | P-D2-11 | การรับพิจารณาหนังสือมอบอำนาจเกี่ยวกับการโฆษณา |
| | P-D2-12 | การยกเลิกหรือเปลี่ยนแปลงสาระบางประการในหนังสือให้ความเห็นชอบการนำเข้าหรือสั่งสินค้าตามประกาศกระทรวงพาณิชย์เข้ามาในราชอาณาจักร |
| | P-D2-13 | การออกหนังสือรับรองผลิตภัณฑ์ยา (Certificate of Pharmaceutical Product/Certificate of Free Sale) |
| | P-D2-14 | การออกหนังสือรับรองเพื่อประกอบการขออนุญาตเกี่ยวกับสารกาเฟอีน (Caffeine) ตามประกาศกรมการค้าภายใน พ.ศ. 2546 |
| | P-D2-15 | การรับรอง/ให้ความเห็นชอบการนำเข้าหรือสั่งสินค้าตามประกาศกระทรวงพาณิชย์ |
| | P-D2-16 | การประเมินเพื่อออกใบอนุญาตโฆษณาขายยา |
| | P-D2-18 | การประเมินเพื่อออกใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ กรณี ยาสามัญ และยาใหม่ (ยกเว้น ยาชีววัตถุสำหรับสัตว์) |
| | P-D2-19 | การประเมินเพื่อออกใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ กรณียาสามัญ (Generic drugs) และยาสามัญใหม่ (New Generic drugs) |
| | P-D2-20 | การประเมินคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อการส่งออกเท่านั้น |
| | P-D2-21 | การประเมินเพื่อออกใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยากำพร้า (Orphan Drugs) |
| | P-D2-22 | การประเมินคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาแผนโบราณ |
| | P-D2-25 | การประเมินคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาพัฒนาจากสมุนไพร |
| | P-D2-27 | การประเมินเพื่อออกใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาใหม่ (New Drugs) |
| | P-D2-29 | การประเมินการติดตามความปลอดภัยของยาใหม่และยาชีววัตถุที่เป็นชีววัตถุใหม่ (Safety Monitoring Program) |
| | P-D2-3 | การรับคำขอการขึ้นทะเบียนตำรับยา การรับคำขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในทะเบียนตำรับยา และการรับคำขออนุญาตโฆษณาขายยา |
| | P-D2-32 | การประเมินเพื่อออกใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ กรณีอ้างอิงทะเบียนตำรับยาเดิม (Refer) |
| | P-D2-33 | การขึ้นทะเบียนตำรับยากรณีถ่ายโอนทะเบียนตำรับยา (TRANSFER) |
| | P-D2-34 | การแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในทะเบียนตำรับยากรณีดำเนินการมากกว่า 1 วัน |
| | P-D2-35 | การขอใบแทนใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (แบบ ย. 3) |
| | P-D2-36 | การเปิดเผยรายงานผลการประเมินคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาคัดขึ้นที่รับขึ้นทะเบียน |
| | P-D2-37 | การติดต่อและการประสานงานกับผู้เชี่ยวชาญภายนอก |
| | P-D2-4 | การรับคำขอปลดการติดตามความปลอดภัย (Safety Monitoring Program : SMP) ของยาใหม่ และยาชีววัตถุที่เป็นชีววัตถุใหม่ |
| | P-D2-47 | การตรวจตราการวิจัยทางคลินิก |
| | P-D2-5 | การรับคำขอและประเมินคำขอเพื่ออนุญาตโครงการศึกษาความเท่าเทียมกันทางผลการรักษา (Therapeutic equivalence) และ/หรือ รายงานการศึกษาความเท่าเทียมกันทางผลการรักษา |
| | P-D2-50 | การเพิกถอน การยกเลิกใบสำคัญการขึ้นทะเบียน |
| | P-D2-53 | การคัดเลือกและแต่งตั้งคณะกรรมการ |
| | P-D2-54 | การประชุมคณะกรรมการ |
| | P-D2-61 | การประเมินเพื่อออกเอกสารอนุญาตนำเข้าหรือสั่งยาที่ได้รับยกเว้นไม่ต้องขึ้นทะเบียน กรณีเพื่อการวิจัย |
| | P-D2-62 | การอุทธรณ์ และการร้องเรียน |
| | P-D2-63 | การประเมินรายงานอาการไม่พึงประสงค์จากยาวิจัยทางคลินิก |
| | P-D2-64 | การพิจารณาองค์ที่เกี่ยวข้อง และกิจกรรมอื่นนอกเหนือจากการให้การอนุญาต ที่อาจมีผลต่อความเป็นกลาง |

| หน่วยงาน | รหัสเอกสาร | ชื่อเอกสาร |
|----------|------------|--|
| | P-D2-68 | การออกเอกสารอนุญาตผลิต แบ่งบรรจุ นำหรือส่ง Placebo เข้ามาในราชอาณาจักร |
| | P-D2-69 | การประเมินเพื่อออกเอกสารอนุญาตนำหรือส่งยาที่ได้รับยกเว้นไม่ต้องขึ้นทะเบียน (เพื่อบริจาคเพื่อการกุศลสำหรับ |
| | P-D2-7 | การคัดเลือกและแต่งตั้งผู้ประเมินภายใน/ผู้ประเมินภายในฝึกหัด |
| | P-D2-70 | การขออนัดหมายเจ้าหน้าที่ |
| | P-D2-71 | การประเมินเพื่อออกเอกสารอนุญาตเกี่ยวกับยาวิจัยทางคลินิกโดยช่องทางด่วนพิเศษ |
| | P-D2-72 | การออกหนังสือรับรองการแปลใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา |
| | P-D2-73 | การประเมินคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อออกใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาแผนปัจจุบัน ประเภทยาชีววัตถุ |
| | P-D2-8 | การประเมินสมรรถนะผู้ประเมินภายใน |
| | P-D2-9 | การคัดเลือกและประเมินสมรรถนะผู้ประเมินภายนอก ผู้เชี่ยวชาญ หน่วยทดสอบ และหน่วยตรวจประเมิน |
| | P-D3-10 | การเรียกเก็บยาคืน และการติดตามการเรียกเก็บยาคืน |
| | P-D3-16 | ความเกี่ยวข้องกับกลุ่มกฎหมายอาหารและยา |
| | P-D3-17 | การพิจารณามาตรฐานวิธีการในการผลิตยาของสถานที่ผลิตยาในต่างประเทศ |
| | P-D3-18 | การเก็บตัวอย่างยาตามโครงการเฝ้าระวังและกรณีพิเศษ |
| | P-D3-19 | การตรวจสอบเฝ้าระวังสถานประกอบการด้านยา |
| | P-D3-2 | การตรวจประเมิน GMP |
| | P-D3-20 | การพักใช้ เพิกถอนใบอนุญาตผลิตยา หรือใบอนุญาตขายยา หรือใบอนุญาตนำหรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร |
| | P-D3-21 | การประเมินเพื่อการออกใบอนุญาตผลิต ขาย นำหรือส่งยาแผนโบราณ และนำหรือส่งยาแผนปัจจุบันเข้ามาใน |
| | P-D3-22 | การประเมินเพื่อการออกใบอนุญาตขายยาแผนปัจจุบัน |
| | P-D3-23 | การประเมินเพื่อออกใบอนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครองเพื่อจำหน่าย ซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 3 |
| | P-D3-24 | การประเมินเพื่อออกใบอนุญาตผลิต ขาย นำเข้า หรือส่งออก ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4 |
| | P-D3-25 | การประเมินเพื่อออกใบอนุญาตฯ ขายส่งตรงวัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาทในประเภท 3 หรือประเภท 4 |
| | P-D3-26 | การประเมินเพื่อออกใบอนุญาตแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในใบอนุญาต |
| | P-D3-27 | การสรรหา การคัดเลือก และการประเมินบุคลากรในงานตรวจสอบเฝ้าระวัง |
| | P-D3-28 | การสรรหา คัดเลือก และการประเมินบุคลากร (สำหรับการตรวจประเมินผู้ผลิตยาแผนโบราณ ตามหลักเกณฑ์ภาคผนวก ข และ ภาคผนวก ค) |
| | P-D3-29 | การตรวจประเมิน FMP |
| | P-D3-3 | การดำเนินการที่เกี่ยวข้องกับ GMP/GDP/FMP Certificate |
| | P-D3-30 | การพักใช้และเพิกถอนเกียรติบัตร และใบอนุญาตผลิตยา |
| | P-D3-32 | การประเมินเพื่อออกใบอนุญาตผลิตยาแผนปัจจุบันและยาแผนโบราณ |
| | P-D3-33 | การต่ออายุใบอนุญาตด้านยา ยาเสพติดให้โทษในประเภท 3 วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4 |
| | P-D3-34 | การออกใบแทนใบอนุญาต |
| | P-D3-35 | การออกหนังสือรับรองสถานที่ที่ได้รับอนุญาต |
| | P-D3-36 | การพิจารณาความถูกต้องและแปลรายงานการตรวจประเมิน GMP จากฉบับภาษาไทย เป็นฉบับภาษาอังกฤษ |
| | P-D3-37 | การตรวจประเมิน GDP |
| | P-D3-38 | การกำกับดูแลการกระจายวัคซีนและการสื่อสารข้อมูลระหว่างหน่วยงานที่เกี่ยวข้อง |
| | P-D3-4 | การสรรหา คัดเลือก และประเมินบุคลากรในงานตรวจประเมิน GMP |
| | P-D3-5 | การฝึกอบรมบุคลากร |
| | P-D3-7 | การพักใช้และเพิกถอนหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาและใบอนุญาตผลิตยา |
| | P-D3-8 | การแจ้งเตือนภัยเร่งด่วน |
| | P-D3-9 | การจัดการปัญหาคุณภาพยา |
| | P-D4-6 | การคัดเลือกและแต่งตั้งคณะทำงาน |
| | P-D5-2 | การประชุมคณะกรรมการยา |
| | P-D6-1 | การพิจารณากำหนดราคากลางยา |

| หน่วยงาน | รหัสเอกสาร | ชื่อเอกสาร | |
|----------------------|-------------------|---|--|
| กองอาหาร | P-F1-1 | การรับหนังสือราชการและหนังสืออื่น | |
| | P-F1-2 | การส่งหนังสือราชการและหนังสืออื่น | |
| | P-F1-3 | การกันเงินงบประมาณ | |
| | P-F2-11 | การอนุญาตผลิตภัณฑอาหาร และการแก้ไขรายการอนุญาต | |
| | P-F2-19 | การพิจารณาอนุมัติสูตรอาหารและการใช้วัตถุเจือปนอาหาร | |
| | P-F2-2 | การคัดเลือก ประเมิน และจัดทำทะเบียนผู้ประกอบการเอกสารวิชาการและการพิจารณาอนุญาตด้านอาหาร | |
| | P-F2-21 | การขอให้พิจารณาคุณภาพหรือมาตรฐานของผลิตภัณฑ (เฉพาะวัตถุให้ความหวานแทนน้ำตาล) | |
| | P-F2-22 | การออกหนังสือรับรองเพื่อการส่งออก | |
| | P-F2-23 | การอนุญาตโฆษณาอาหาร | |
| | P-F2-26 | การขอหนังสือรับรองเพื่อประกอบการอนุญาตเกี่ยวกับสารกาเฟอีนสำหรับการผลิต เครื่องดื่มผสมกาเฟอีน | |
| | P-F2-27 | การตรวจประเมินสถานที่ผลิตและสถานที่เก็บอาหาร | |
| | P-F2-5 | การอนุญาตสถานที่ผลิตหรือนำเข้าอาหาร การแก้ไขรายการการอนุญาตและการต่ออายุ | |
| | P-F3-1 | การตรวจสอบ ณ สถานที่ประกอบการ | |
| | P-F3-18 | การร้องทุกข์กล่าวโทษต่อนักงานสอบสวน | |
| | P-F3-2 | การประมวลหลักฐาน | |
| | P-F3-34 | การออกคำสั่งทางปกครองและการอุทธรณ์ | |
| | P-F3-39 | การเรียกเก็บผลิตภัณฑคืน | |
| | P-F3-40 | การแจ้งเตือนภัยเร่งด่วน | |
| | P-F3-41 | การจัดการปัญหาคุณภาพผลิตภัณฑอาหาร | |
| | P-F4-1 | การจัดทำประกาศ | |
| | P-F4-41 | การคัดเลือกและแต่งตั้งคณะอนุกรรมการ | |
| | P-F4-42 | การประชุมคณะอนุกรรมการ | |
| | P-F5-1 | ขั้นตอนการส่งข้อมูลลง เว็บไซต์กองอาหาร | |
| | กองด่านอาหารและยา | P-I1-2 | การสรรหา การคัดเลือก และการประเมินผลการปฏิบัติงานของบุคลากร |
| | | P-I2-1 | การฝึกอบรมบุคลากร |
| | | P-I3-1 | การตรวจสอบการนำเข้าผลิตภัณฑสุขภาพ |
| P-I3-10 | | การตรวจสอบการส่งออกผลิตภัณฑสุขภาพ | |
| P-I3-11 | | การตรวจสอบสินค้านำเข้าร่วมกับกรมศุลกากรผ่านระบบ NSW | |
| P-I3-2 | | การตรวจสอบผลิตภัณฑสุขภาพที่นำติดตัวเข้ามาในราชอาณาจักร | |
| P-I3-3 | | การพิจารณาการนำเข้าผลิตภัณฑสุขภาพ | |
| P-I3-4 | | การเก็บตัวอย่าง | |
| P-I3-5 | | การอายัด | |
| P-I3-7 | | การพิจารณาองค์กรที่เกี่ยวข้องและกิจกรรมที่มีผลกระทบต่อความเป็นกลาง | |
| P-I3-8 | | การพิจารณาการนำเข้าผลิตภัณฑสุขภาพในระบบ e-Logistics | |
| P-I3-9 | | การตรวจสอบการนำเข้าผ่านผลิตภัณฑสุขภาพ | |
| P-I5-1 | | การเรียกเก็บผลิตภัณฑสุขภาพคืน | |
| P-I5-2 | | การถอนอายัด | |
| P-I5-3 | | แนวทางการดำเนินการกับสินค้าส่งคืนจากต่างประเทศ | |
| P-I6-1 | | การร้องเรียน | |
| กองควบคุมวัตถุเสพติด | | P-N2-1 | การกำหนดขอบข่าย รูปแบบในการตรวจประเมิน เพื่อการอนุญาต การขึ้นทะเบียน |
| | P-N2-10 | การออกหนังสือแจ้งข้อมูลการขอส่งออก หนังสือรับรองในการนำหรือส่งสารกาเฟอีน (Caffeine) เข้ามาในราชอาณาจักร | |
| | P-N2-12 | การออกหนังสือรับรองการขึ้นทะเบียนผลิตภัณฑหนังสือรับรองการขาย | |
| | P-N2-15 | การออกใบอนุญาตเฉพาะคราวเพื่อนำเข้าหรือส่งออกยาเสพติดให้โทษ หรือ วัตถุออกฤทธิ์ | |
| | P-N2-16 | การพิจารณาอนุญาตผลิต จำหน่าย หรือครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 | |
| | P-N2-17 | การพิจารณาอนุญาตนำเข้า หรือ ส่งออกซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 | |
| | P-N2-18 | การพิจารณาอนุญาตผลิต นำเข้าวัตถุออกฤทธิ์ตัวอย่างประเภท 3 หรือ 4 | |
| | P-N2-19 | การตรวจประเมินเพื่อออกใบอนุญาตนำเข้าซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 4 (กรณีนำเข้า Acetic anhydride รายอุตสาหกรรมภายใต้ระบบปิด เฉพาะคราว) | |
| | P-N2-2 | การตรวจประเมินเพื่อการออกใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับวัตถุเสพติดและการต่ออายุ กรณีที่มีมิใช่ยาใหม่ | |

| หน่วยงาน | รหัสเอกสาร | ชื่อเอกสาร |
|----------|------------|---|
| | P-N2-20 | การแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในเอกสารดำรับที่ได้รับใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาเสพติดให้โทษในประเภท 3 หรือ ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนวัตถุตำรับ (กรณีส่งผู้ตรวจประเมินภายนอกพิจารณา) |
| | P-N2-22 | การแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในเอกสารดำรับที่ได้รับใบสำคัญการขึ้นทะเบียน (กรณีที่ไม่ต้องส่งผู้ตรวจประเมินภายนอกพิจารณา) |
| | P-N2-23 | การสลักหลังแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับ |
| | P-N2-24 | การออกใบแทนใบอนุญาต หรือใบสำคัญการขึ้นทะเบียน |
| | P-N2-25 | การพิจารณาอนุญาตการโฆษณาวัตถุเสพติด |
| | P-N2-26 | การตรวจประเมินเพื่อออกใบอนุญาตมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 4 (กรณี Acetic anhydride รายอุตสาหกรรมภายใต้ระบบปิด รายใหม่) |
| | P-N2-27 | การตรวจประเมินเพื่อออกใบอนุญาต ให้มีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 4 (กรณีรายเดิม ขอต่อเนื่อง) |
| | P-N2-28 | การตรวจประเมินเพื่อออกหนังสือสำคัญผลิต จำหน่าย นำเข้า ส่งออก หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 (ที่ไม่ใช่ Hemp) |
| | P-N2-29 | การพิจารณาปริมาณการใช้และความเหมาะสมของการใช้ยาเสพติดให้โทษในประเภท 4 (กรณีรายใหม่ หรือ กรณีขอเพิ่มวิธีวิเคราะห์/สูตร) |
| | P-N2-30 | การตรวจประเมินเพื่อออกใบอนุญาตจำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 เกินปริมาณที่กำหนดไว้ตามมาตรา 8(5) |
| | P-N2-31 | การตรวจประเมินเพื่อออกใบอนุญาตจำหน่ายหรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 |
| | P-N2-32 | การตรวจประเมินเพื่อออกใบอนุญาตผลิต ขาย นำเข้า ส่งออก หรือให้มีไว้ในครอบครองหรือใช้ประโยชน์ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ |
| | P-N2-33 | การแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในใบอนุญาตเกี่ยวกับวัตถุออกฤทธิ์หรือยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 |
| | P-N2-36 | การต่ออายุใบอนุญาตมีไว้ในครอบครองหรือใช้ประโยชน์ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ |
| | P-N2-37 | การต่ออายุใบอนุญาตจำหน่ายหรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 |
| | P-N2-38 | การคัดเลือกและแต่งตั้งคณะกรรมการ |
| | P-N2-39 | การประชุมคณะกรรมการ/คณะกรรมการ |
| | P-N2-4 | การวางแผนการตรวจประเมิน |
| | P-N2-40 | การคงไว้ พักใช้ เพิกถอน ยกเลิก ใบอนุญาต |
| | P-N2-57 | การแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในใบอนุญาตเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษในประเภท 4 หรือในประเภท 5 (กรณีที่มีใช้การขอเพิ่มปริมาณหรือเพิ่มชนิดระหว่างปี) |
| | P-N2-58 | การตรวจประเมินเพื่อออกใบอนุญาตมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 4 (กรณีรายอุตสาหกรรมที่ไม่อยู่ภายใต้ระบบปิด รายใหม่) |
| | P-N2-59 | การตรวจประเมินเพื่อออกใบอนุญาตมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 4 (กรณีรายวิทยาศาสตร์ รายใหม่) |
| | P-N2-60 | การแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในใบอนุญาตเกี่ยวกับการขออนุญาตมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 4 (กรณีขอเพิ่มปริมาณระหว่างปี/เพิ่มชนิดระหว่างปี) |
| | P-N2-61 | การออกใบอนุญาตนำเข้า หรือ ส่งออก ซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 กรณีผู้นำเข้าติดตัวเข้ามาหรือออกนอกราชอาณาจักร |
| | P-N2-62 | การตรวจประเมินเพื่อออกหนังสือสำคัญแสดงการอนุญาตผลิต จำหน่ายหรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 เฉพาะเฮมพ์ |
| | P-N2-7 | การแต่งตั้งผู้เชี่ยวชาญ คัดเลือกและประเมินสมรรถนะผู้ตรวจประเมินภายนอก |
| | P-N2-8 | การตรวจประเมินเพื่อการออกใบสำคัญการขึ้นทะเบียนวัตถุเสพติด และการต่ออายุ กรณียาใหม่ |
| | P-N2-9 | การรับแจ้งการนำเข้าหรือส่งออกแต่ละครั้ง ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4 |
| | P-N3-34 | การตรวจประเมินสถานที่เพื่อออกใบอนุญาตนำเข้า/มีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 4 (กรณีผู้ขอรับอนุญาตรายใหม่) |
| | P-N3-35 | การตรวจติดตามเฝ้าระวัง |
| | P-N3-48 | การอุทธรณ์ ร้องเรียน และการโต้แย้ง |
| | P-N3-51 | การตรวจและการควบคุมการใช้ใบอนุญาต ใบสำคัญการขึ้นทะเบียน และเลขทะเบียน |
| | P-N3-53 | การดำเนินการเมื่อพบผลิตภัณฑ์วัตถุเสพติดมีปัญหาด้านคุณภาพ |
| | P-N3-55 | การตรวจสอบรายงานของผู้รับอนุญาตที่เกี่ยวกับวัตถุเสพติด |
| | P-N3-56 | การปฏิบัติการในการดำเนินคดี |
| | P-N4-5 | การคัดเลือกและแต่งตั้งผู้ตรวจประเมิน |

| หน่วยงาน | รหัสเอกสาร | ชื่อเอกสาร |
|---|------------|---|
| | P-N4-50 | การพิจารณาองค์การที่เกี่ยวข้อง และกิจกรรมที่อาจมีผลกระทบต่อความเป็นกลางในการให้การอนุญาตการขึ้นทะเบียน และการให้บริการอื่นๆ |
| | P-N4-52 | การสรรหาผู้รับจ้างตามสัญญาจ้าง |
| | P-N4-56 | การแจ้งเตือนภัยเร่งด่วนและการแจ้งสื่อสาธารณะ |
| | P-N4-6 | การประเมินสมรรถนะและปรับระดับผู้ตรวจประเมิน |
| | P-N5-11 | การแจ้งผลการวินิจฉัยผลิตภัณฑ์วัตถุเสพติด |
| | P-N6-3 | การตรวจรับยาเสพติดให้โทษของกลาง |
| | P-N6-41 | การตรวจรับวัตถุออกฤทธิ์ของกลาง |
| | P-N6-42 | การเก็บรักษาเสพติดให้โทษของกลางและวัตถุออกฤทธิ์ของกลาง |
| | P-N6-43 | กระบวนการทำลายยาเสพติดให้โทษของกลางและวัตถุออกฤทธิ์ของกลาง |
| | P-N6-54 | การใช้ประโยชน์จากยาเสพติดให้โทษของกลางและวัตถุออกฤทธิ์ของกลาง |
| กองควบคุมเครื่องมือแพทย์ | P-M2-10 | การแก้ไขเปลี่ยนแปลง |
| | P-M2-11 | การจัดทำใบแทน |
| | P-M2-13 | การต่ออายุใบอนุญาตและใบรับแจ้งรายการละเอียด |
| | P-M2-15 | การแต่งตั้งคณะกรรมการ |
| | P-M2-16 | การประชุมคณะกรรมการ |
| | P-M2-17 | การแต่งตั้งคณะทำงาน |
| | P-M2-18 | การประชุมคณะทำงาน |
| | P-M2-2 | การคัดเลือกและประเมินผู้ตรวจประเมินภายใน |
| | P-M2-25 | การพิจารณาหน่วยงาน และกิจกรรมที่มีผลกระทบต่อความเป็นกลาง |
| | P-M2-27 | การออกหนังสือรับรองการส่งออก |
| | P-M2-28 | การออกหนังสือรับรองการผลิตเครื่องมือแพทย์เพื่อการส่งออก |
| | P-M2-29 | การออกหนังสือรับรองประกอบการนำเข้าเครื่องมือแพทย์ |
| | P-M2-30 | การอนุญาตนำเข้าเครื่องมือแพทย์ที่ได้รับการยกเว้นไม่ต้องแสดงหนังสือรับรองประกอบการนำเข้าเครื่องมือแพทย์ |
| | P-M2-32 | การวินิจฉัยผลิตภัณฑ์เครื่องมือแพทย์ |
| | P-M2-33 | การออกใบจดทะเบียนสถานประกอบการ |
| | P-M2-4 | การคัดเลือกและประเมินผู้เชี่ยวชาญ องค์กรผู้เชี่ยวชาญ หน่วยงานรัฐ หรือองค์กรเอกชน เพื่อทำหน้าที่ในการประเมินเอกสารทางวิชาการผลิตภัณฑ์เครื่องมือแพทย์ |
| | P-M2-6 | การออกใบอนุญาต ผลิต นำเข้าเครื่องมือแพทย์ |
| | P-M2-8 | การออกใบอนุญาตโฆษณาเครื่องมือแพทย์ |
| | P-M2-9 | การออกใบรับแจ้งรายการละเอียด ผลิต นำเข้าเครื่องมือแพทย์ |
| | P-M3-27 | การตรวจเฝ้าระวัง กรณีสุ่มตัวอย่างที่ห้องตลาด |
| | P-M3-29 | การเรียกเก็บผลิตภัณฑ์คืน |
| | P-M3-31 | การตรวจรับรอง GMP เครื่องมือแพทย์ |
| | P-M3-33 | การออกใบอนุญาตขาย |
| | P-M3-34 | แก้ไขเปลี่ยนแปลงเกี่ยวกับสถานประกอบการ/ใบอนุญาตขาย |
| | P-M3-35 | การจัดทำใบแทนใบจดทะเบียนสถานประกอบการ/ใบอนุญาตขาย |
| | P-M3-36 | การจัดทำต่ออายุใบจดทะเบียนสถานประกอบการ/ใบอนุญาตขาย |
| กองควบคุมเครื่องสำอางและวัตถุอันตราย | P-C2-10 | การประเมินสมรรถนะและปรับระดับผู้ตรวจประเมินเอกสาร |
| ด้านเครื่องสำอาง | P-C2-14 | การคัดเลือกและแต่งตั้งคณะทำงานพิจารณาการกำกับดูแลเครื่องสำอางก่อนออกสู่ตลาด |
| | P-C2-15 | การประชุมคณะทำงานพิจารณาการกำกับดูแลเครื่องสำอางก่อนออกสู่ตลาด |
| | P-C2-18 | การสรรหาและคัดเลือกลูกจ้างเหมาบริการ |
| | P-C2-2 | การออกใบรับจดทะเบียนเครื่องสำอาง |
| | P-C2-21 | การต่ออายุใบรับจดทะเบียนเครื่องสำอาง |
| | P-C2-23 | การพิจารณาเพิ่มสารในระบบเครื่องสำอาง |
| | P-C2-24 | การออกใบแทนใบรับจดทะเบียนเครื่องสำอาง |
| | P-C2-25 | การตรวจสอบติดตามภายหลัง (post audit) การอนุมัติค้าของจดทะเบียนเครื่องสำอางที่มีความเสี่ยงต่ำ |
| | P-C2-3 | การออกหนังสืออนุญาตการนำเข้าเครื่องสำอางเพื่อใช้ในการศึกษา วิจัย หรือวิเคราะห์ทางวิชาการ |

| หน่วยงาน | รหัสเอกสาร | ชื่อเอกสาร |
|------------------|------------|---|
| | P-C2-4 | การออกหนังสือรับรองเกี่ยวกับเครื่องสำอาง และการรับรองสำเนาหนังสือรับรอง GMP เครื่องสำอาง |
| | P-C2-8 | การให้ความเห็นเกี่ยวกับการใช้ฉลากเครื่องสำอาง |
| | P-C2-9 | การแก้ไขรายการในใบรับจดแจ้งเครื่องสำอาง |
| | P-C3-1 | การรับคำร้องเพื่อขอการรับรอง GMP เครื่องสำอาง |
| | P-C3-11 | การคัดเลือกผู้ตรวจประเมินจากบุคคลภายใน |
| | P-C3-15 | การจัดทำหนังสือรับรอง GMP |
| | P-C3-17 | การรับคำร้องเรียน คำโต้แย้ง และการอุทธรณ์ |
| | P-C3-18 | การตรวจสอบการโฆษณาเครื่องสำอาง |
| | P-C3-19 | การจัดการปัญหาคุณภาพเครื่องสำอาง |
| | P-C3-2 | การวางแผนการตรวจประเมิน GMP และแผนการตรวจติดตามเฝ้าระวัง |
| | P-C3-20 | การแจ้งเตือนภัยเร่งด่วน |
| | P-C3-3 | การตรวจประเมินเพื่อออกหนังสือรับรองและต่ออายุ GMP เครื่องสำอาง |
| | P-C3-8 | การตรวจติดตามเฝ้าระวังเครื่องสำอาง |
| | P-C4-1 | การพิจารณาคำขอวินิจฉัยประเภทผลิตภัณฑ์ |
| ด้านวัตถุอันตราย | P-H2-10 | การออกใบแทนและการยกเลิกใบสำคัญการขึ้นทะเบียน/ใบอนุญาต/ใบรับแจ้งการดำเนินการ/ใบแจ้งข้อเท็จจริง |
| | P-H2-11 | การตรวจรับคำขอและการประเมินการแก้ไขฉลาก สี กลิ่นของผลิตภัณฑ์ ชนิด และขนาดภาชนะบรรจุวัตถุอันตราย |
| | P-H2-13 | การต่ออายุใบสำคัญการขึ้นทะเบียนวัตถุอันตราย/ใบอนุญาต/ใบรับแจ้งการดำเนินการ |
| | P-H2-16 | การคัดเลือกและแต่งตั้งคณะทำงานทะเบียน และคณะทำงานทบทวน GMP |
| | P-H2-17 | การประชุมคณะทำงานทะเบียน และคณะทำงานทบทวน GMP |
| | P-H2-19 | การออกหนังสือรับรองการขาย หนังสือรับรองการผลิต และหนังสือรับรองการขึ้นทะเบียน |
| | P-H2-2 | การรับคำขอ/หนังสือของกลุ่มกำกับดูแลวัตถุอันตรายก่อนออกสู่ตลาด |
| | P-H2-31 | การแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในใบสำคัญการขึ้นทะเบียน/ ใบอนุญาต (กรณีไม่ตรวจสอบสถานที่)/ใบรับแจ้งการดำเนินการ/ ใบแจ้งข้อเท็จจริง |
| | P-H2-36 | การตรวจรับคำขอและการออกใบอนุญาตนำเข้าตัวอย่างหรือผลิตตัวอย่างวัตถุอันตราย |
| | P-H2-37 | การรับแจ้งข้อเท็จจริงเกี่ยวกับวัตถุอันตรายชนิดที่ 1 |
| | P-H2-40 | การแต่งตั้งและประเมินสมรรถนะผู้ตรวจประเมินเอกสาร |
| | P-H2-7 | การตรวจรับคำขอและการประเมินเพื่อออกใบอนุญาตผลิต นำเข้า หรือส่งออกวัตถุอันตรายชนิดที่ 3 กรณีสายการผลิตเดิม หรือสถานที่เก็บรักษาเคยได้รับอนุญาตแล้ว |
| | P-H2-8 | การตรวจรับคำขอและการประเมินเพื่อออกใบสำคัญการขึ้นทะเบียนวัตถุอันตราย |
| | P-H2-9 | การตรวจรับใบแจ้งและการออกใบรับแจ้งการดำเนินการผลิต นำเข้า ส่งออก หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุอันตรายชนิดที่ |
| | P-H3-1 | การวางแผนตรวจเฝ้าระวังสถานที่และแผนเก็บตัวอย่างวัตถุอันตราย |
| | P-H3-11 | การเรียกเก็บผลิตภัณฑ์คืน |
| | P-H3-12 | การออกใบอนุญาต หรือแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในใบอนุญาต (กรณีตรวจสอบสถานที่) |
| | P-H3-13 | การคงไว้ การลดขอบข่าย การพักใช้ การเพิกถอนและการยกเลิกการรับรองมาตรฐานการผลิตตามหลักเกณฑ์ GMP วัตถุอันตราย |
| | P-H3-15 | การตรวจสอบโฆษณาวัตถุอันตราย |
| | P-H3-16 | การแต่งตั้งและประเมินสมรรถนะผู้ตรวจประเมินสถานที่และผู้ตรวจประเมินสถานที่ผลิตตามหลักเกณฑ์ GMP |
| | P-H3-17 | การแจ้งเตือนภัยเร่งด่วน |
| | P-H3-18 | การจัดการปัญหาคุณภาพผลิตภัณฑ์วัตถุอันตราย |
| | P-H3-2 | การรับคำขอ การตรวจประเมินเพื่อการรับรอง/ต่ออายุ/เพิ่มขอบข่ายการรับรอง GMP วัตถุอันตรายและการออกหนังสือรับรอง GMP วัตถุอันตราย |
| | P-H3-3 | การวางแผนการตรวจประเมินต่ออายุ และเฝ้าระวัง GMP วัตถุอันตราย |
| | P-H3-4 | การตรวจเฝ้าระวังและติดตามผล |
| | P-H3-6 | การดำเนินการเรื่องร้องเรียนผลิตภัณฑ์วัตถุอันตราย |
| | P-H4-1 | การจัดทำบัญชีรายชื่อวัตถุอันตราย |
| | P-H4-2 | การคัดเลือกและแต่งตั้งคณะกรรมการ |
| | P-H4-3 | การประชุมคณะกรรมการ |
| | P-H4-4 | การวินิจฉัยผลิตภัณฑ์วัตถุอันตรายในความรับผิดชอบของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา |

| หน่วยงาน | รหัสเอกสาร | ชื่อเอกสาร |
|---------------------------------|------------------------|--|
| สำนักงานเลขานุการกรม | P-S1-1 | กำกับ ดูแล งานอาคารสถานที่ |
| | P-S2-1 | การรับและนำส่งเงิน |
| | P-S2-2 | การยืมเงินและการเบิกจ่ายงบประมาณ |
| | P-S2-3 | การเบิกจ่ายเงินเดือน |
| | P-S3-1 | การสรรหาบุคลากร (กรณีสรรหาใหม่/รับโอนจากภายนอก) |
| | P-S3-2 | การจัดการเรื่องร้องเรียนร้องทุกข์เกี่ยวกับงานด้านการบริหารทรัพยากรบุคคล |
| | P-S3-7 | การประเมินคุณสมบัติและผลงานทางวิชาการระดับชำนาญการ - ชำนาญการพิเศษ |
| | P-S3-8 | การเลื่อนเงินเดือน |
| | P-S3-9 | การดำเนินการขอพระราชทานเครื่องราชอิสริยาภรณ์และเหรียญจักรพรรดิมาลา |
| | กองยุทธศาสตร์และแผนงาน | P-T2-1 |
| P-T2-2 | | การจัดทำต้นทุนต่อหน่วยผลผลิต |
| P-T3-1 | | การกำกับติดตามประเมินผลการดำเนินงานของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา |
| P-T3-2 | | การบริหารงานด้านระบบคุณภาพ |
| P-T4-7 | | การดำเนินการจัดการความรู้ในองค์การ |
| P-T4-8 | | การประกันคุณภาพการฝึกอบรม |
| P-T4-9 | | การประเมินผลหลังการฝึกอบรม |
| P-T5-1 | | การจัดทำแผนยุทธศาสตร์การจัดการสารเคมี |
| P-T5-2 | | การประเมินความสำเร็จในการดำเนินงานตามแผนยุทธศาสตร์การจัดการสารเคมี |
| P-T6-1 | | งานการจัดการข้อมูลรายงานเหตุการณ์ไม่พึงประสงค์จากการใช้ผลิตภัณฑ์สุขภาพ |
| P-T6-2 | | การเฝ้าระวังและสื่อสารข้อมูลปัญหาเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์สุขภาพ |
| P-T6-3 | | การจัดทำจดหมายข่าวการเรียกคืนผลิตภัณฑ์เครื่องมือแพทย์ |
| P-T6-4 | | การดำเนินงานเฝ้าระวังความปลอดภัยจากการใช้ผลิตภัณฑ์วัคซีน |
| P-T6-6 | | การนำเสนอเรื่องเพื่อพิจารณาในการประชุมคณะอนุกรรมการศึกษาและเฝ้าระวังอันตรายจากการใช้ยาสำหรับมนุษย์ |
| P-T7-1 | | การบริการยืม-คืนทรัพยากรสารสนเทศ |
| P-T7-2 | | การจัดการข้อร้องเรียน ข้อคิดเห็นหรือข้อเสนอแนะ และคำขมขย |
| P-T8-1 | | การจัดประชุมระหว่างประเทศ |
| ศูนย์ข้อมูลและสารสนเทศ | | P-D1-2 |
| | P-D1-3 | การบำรุงรักษาระบบคอมพิวเตอร์ |
| | P-D1-4 | การเข้าพื้นที่ห้องระบบคอมพิวเตอร์ของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา |
| | P-D1-6 | การยืม-คืนอุปกรณ์คอมพิวเตอร์ |
| | P-D1-8 | การเบิก-จ่ายวัสดุคอมพิวเตอร์ |
| กองพัฒนาศักยภาพผู้บริโภค | P-R1-2 | การตรวจข้าวตัด และวิเคราะห์ข้าว |
| | P-R1-3 | การผลิตวารสารเพื่อการประชาสัมพันธ์ |
| | P-R1-4 | การจัดทำชิ้นงานประชาสัมพันธ์ทางสื่อหนังสือพิมพ์ หรือนิตยสาร |
| | P-R1-5 | การผลิต เผยแพร่ และการจัดนิทรรศการ |
| | P-R2-1 | การควบคุมการผลิตสื่อสิ่งพิมพ์ |
| | P-R2-2 | การควบคุมการผลิตและเผยแพร่สโปดวิทยุ และสโปดโทรทัศน์ |
| | P-R2-3 | การควบคุมการผลิตและเผยแพร่รายการประจำทางโทรทัศน์ และวิทยุ |
| | P-R3-1 | การเปิดโอกาสให้ประชาชนเข้ามามีส่วนร่วม |
| | P-R4-1 | การควบคุมการผลิตสื่อสำหรับเผยแพร่ออนไลน์ |
| กองส่งเสริมงานคุ้มครองผู้บริโภค | P-P2-1 | การตรวจราชการและนิเทศงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพในส่วนภูมิภาคและท้องถิ่น |
| | P-P2-2 | การส่งเสริมและสนับสนุนการดำเนินงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ |
| | P-P2-4 | การติดตามและประเมินผลการดำเนินงาน คบส. |
| | P-P2-6 | การตรวจสอบสถานประกอบการเพื่อปราบปรามและดำเนินคดี |
| | P-P2-8 | การดำเนินงานเรื่องร้องเรียนงาน คบส. ในส่วนภูมิภาคและท้องถิ่น |
| | P-P3-2 | การโอนงบประมาณเบิกแทนกันให้หน่วยงานที่ขอรับการสนับสนุน |
| | กลุ่มกฎหมายอาหารและยา | P-L2-1 |
| P-L2-2 | | การดำเนินการเปรียบเทียบปรับ |

| หน่วยงาน | รหัสเอกสาร | ชื่อเอกสาร |
|--|------------|---|
| | P-L2-3 | การประชุมคณะกรรมการพิจารณาทางคดี |
| | P-L2-4 | การตอบข้อหารือวินิจฉัยปัญหาข้อกฎหมาย และการตรวจสอบสัญญา |
| | P-L2-5 | การตรวจร่างกฎหมาย |
| กลุ่มตรวจสอบภายใน | P-G1-1 | การจัดทำแผนการตรวจสอบภายใน |
| | P-G1-2 | การปฏิบัติงานตรวจสอบภายใน |
| กลุ่มพัฒนาระบบ | P-Q1-1 | การขอจัดตั้งหรือปรับปรุงส่วนราชการ |
| | P-Q1-3 | การกำหนดตัวชี้วัดที่ถ่ายทอดสู่หน่วยงาน |
| | P-Q1-4 | การพัฒนาคุณภาพการบริหารจัดการภาครัฐ (PMQA) |
| กองผลิตภัณฑ์สุขภาพ นวัตกรรมและการบริการ | P-Z1-3 | การจัดซื้อและควบคุมวัสดุ/ครุภัณฑ์ ของกองผลิตภัณฑ์สุขภาพนวัตกรรมและการบริการ |
| | P-Z2-1 | การให้บริการของศูนย์บริการผลิตภัณฑ์สุขภาพเบ็ดเสร็จ |
| | P-Z2-2 | การจัดการข้อคิดเห็น/ข้อเสนอแนะ/คำชมเชย |
| | P-Z3-1 | การพิจารณาคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาโดยวิธีทางอิเล็กทรอนิกส์ |
| | P-Z3-2 | การแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในทะเบียนตำรับยาโดยวิธีทางอิเล็กทรอนิกส์ |
| | P-Z3-3 | การให้คำแนะนำการอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพผ่านระบบ Consultation E - Service |
| กลุ่มเงินทุนหมุนเวียนยาเสพติด | P-NF1-1 | การจำหน่ายวัตถุเสพติดที่ใช้ในทางการแพทย์ |
| | P-NF1-10 | การจ่ายเงิน |
| | P-NF1-11 | การยืมเงินและคืนเงินของกลุ่มเงินทุนหมุนเวียนยาเสพติด |
| | P-NF1-12 | คู่มือการสรรหาพนักงานเงินทุนหมุนเวียนยาเสพติด |
| | P-NF1-13 | จัดทำรายการสาธารณูปโภค |
| | P-NF1-14 | การร่างสัญญาซื้อขาย |
| | P-NF1-15 | การบริหารสัญญา-เบิกจ่ายวัตถุเสพติด |
| | P-NF1-2 | การจัดการข้อร้องเรียน กลุ่มเงินทุนหมุนเวียนยาเสพติด |
| | P-NF1-3 | การจัดทำค่าของงบประมาณเงินทุนหมุนเวียนยาเสพติด |
| | P-NF1-4 | การวางฎีกาเพื่อเบิกจ่ายของกลุ่มเงินทุนหมุนเวียนยาเสพติด |
| | P-NF1-5 | การจัดซื้อวัตถุเสพติด |
| | P-NF1-6 | คู่มือการจัดทำแผนยุทธศาสตร์เงินทุนหมุนเวียนยาเสพติด |
| | P-NF1-7 | การเบิก-จ่ายงบประมาณเงินทุนฯ |
| | P-NF1-8 | การกันเงินงบประมาณเงินทุนฯ |
| | P-NF1-9 | การรับเงิน |
| ศูนย์จัดการเรื่องร้องเรียนและ ปราบปรามฯ | P-CE2-1 | การรับและการจัดการเรื่องร้องเรียน |
| | P-CE3-1 | การเฝ้าระวังและตรวจสอบโฆษณาผลิตภัณฑ์สุขภาพ |
| | P-CE4-1 | การดำเนินการตรวจสอบผลิตภัณฑ์สุขภาพร่วมกับสำนัก/กองผลิตภัณฑ์ |