

## ประกาศกระทรวงสาธารณสุข

เรื่อง การดำเนินการเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์สมุนไพรที่มีส่วนประกอบสารสกัดจากกัญชาหรือสารสกัดจากกัญชง (hemp) ที่ได้รับการยกเว้นจากการเป็นยาเสพติดให้โทษ

พ.ศ. ๒๕๖๔

เพื่อให้การกำกับดูแลผลิตภัณฑ์สมุนไพรที่มีส่วนประกอบสารสกัดจากกัญชา หรือสารสกัดจากกัญชง (hemp) ที่ได้รับการยกเว้นจากการเป็นยาเสพติดให้โทษตามกฎหมายว่าด้วยยาเสพติดให้โทษ มีความเหมาะสม

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๕ วรรคหนึ่ง มาตรา ๖ (๑) (๒) (๓) (๘) (๙) (๑๑) (๑๓) (๑๔) (๑๖) (๑๗) (๒๐) และ (๒๑) มาตรา ๒๙ (๔) มาตรา ๓๐ (๓) มาตรา ๓๑ (๕) มาตรา ๓๓ (๔) มาตรา ๓๕ วรรคสอง มาตรา ๓๖ (๑๑) มาตรา ๔๖ มาตรา ๔๗ (๘) มาตรา ๕๙ (๖) และมาตรา ๖๐ (๑) แห่งพระราชบัญญัติผลิตภัณฑ์สมุนไพร พ.ศ. ๒๕๖๒ รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขโดยคำแนะนำของคณะกรรมการผลิตภัณฑ์สมุนไพร ในการประชุม ครั้งที่ ๖/๒๕๖๓ เมื่อวันที่ ๓๐ ตุลาคม พ.ศ. ๒๕๖๓ จึงออกประกาศไว้ ดังต่อไปนี้

ข้อ ๑ ประกาศนี้ให้ใช้บังคับตั้งแต่วันถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป

ข้อ ๒ ในประกาศนี้

“สารสกัดกัญชา” หมายความว่า สารสกัดจากกัญชาหรือผลิตภัณฑ์จากสารสกัดที่มีแคนนาบิไดโอด (cannabidiol, CBD) เป็นส่วนประกอบหลักและมีสารเตตราไฮโดรแคนนาบินอล (tetrahydrocannabinol, THC) ไม่เกินร้อยละ ๐.๒ โดยน้ำหนัก

“สารสกัดกัญชง” หมายความว่า สารสกัดจากกัญชงหรือผลิตภัณฑ์จากสารสกัดที่มีแคนนาบิไดโอด (cannabidiol, CBD) เป็นส่วนประกอบหลักและมีสารเตตราไฮโดรแคนนาบินอล (tetrahydrocannabinol, THC) ไม่เกินร้อยละ ๐.๒ โดยน้ำหนัก

“เลขาธิการ” หมายความว่า เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา

ข้อ ๓ ให้ผลิตภัณฑ์สมุนไพรที่มีส่วนประกอบของสารสกัดกัญชาหรือสารสกัดกัญชง เป็นผลิตภัณฑ์ที่ต้องได้รับใบอนุญาตผลิตหรือขาย และขึ้นทะเบียนตำรับ แจ้งรายละเอียดหรือจัดแจ้งแล้วแต่กรณี

(๑) ผู้รับใบอนุญาตผลิตหรือขาย และผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการต้องไม่เป็นโรคตามที่รัฐมนตรีประกาศกำหนดตามมาตรา ๖ (๑๔) และมีคุณสมบัติและจำนวนตามที่กำหนดไว้ในบัญชี ๑ แนบท้ายประกาศนี้ และเมื่อได้รับอนุญาตแล้วให้ดำเนินการในแต่ละกรณี ดังนี้

(๑.๑) ผู้รับใบอนุญาตผลิตผลิตภัณฑ์สมุนไพร และผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการของสถานที่ผลิตผลิตภัณฑ์สมุนไพรตามข้อ ๓ (๑) ต้องปฏิบัติตามข้อ ๓ หรือข้อ ๔ ของประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง การกำหนดรายละเอียดเกี่ยวกับหลักเกณฑ์และวิธีการในการผลิตยาแผนปัจจุบันและแก้ไขเพิ่มเติมหลักเกณฑ์และวิธีการในการผลิตยาแผนโบราณ ตามกฎหมายว่าด้วยยา พ.ศ. ๒๕๕๙ ลงวันที่ ๑๘ พฤษภาคม ๒๕๕๙ หรือตามหลักเกณฑ์และวิธีการในการผลิตผลิตภัณฑ์สมุนไพรที่เลขาธิการประกาศกำหนด แล้วแต่กรณี

(๑.๒) ผู้รับใบอนุญาตขายผลิตภัณฑ์สมุนไพร และผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการของสถานที่ขายผลิตภัณฑ์สมุนไพรตามข้อ ๓ (๑) ต้องปฏิบัติตามหลักเกณฑ์ และวิธีการตามที่กำหนดไว้ในบัญชี ๒ แนบท้ายประกาศนี้

(๑.๓) ให้ผู้รับใบอนุญาตผลิต หรือใบอนุญาตขายผลิตภัณฑ์สมุนไพร และผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ ณ สถานที่ผลิต หรือสถานที่ขายผลิตภัณฑ์สมุนไพรตามข้อ ๓ (๑) ต้องติดตามความปลอดภัยของผลิตภัณฑ์สมุนไพร โดยส่งรายงานอาการไม่พึงประสงค์จากผลิตภัณฑ์สมุนไพร มายังสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

(๑.๔) ผู้รับใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับ ใบรับแจ้งรายละเอียดหรือใบรับจดแจ้งผลิตภัณฑ์สมุนไพรที่มีส่วนประกอบสารสกัดจากกัญชาหรือสารสกัดจากกัญชง ต้องไม่เป็นโรค ตามรัฐมนตรีประกาศกำหนดตามมาตรา ๖ (๑๔) และต้องส่งแบบคำรับรองท้ายประกาศนี้ ก่อนรับใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับ ใบรับแจ้งรายละเอียดหรือใบรับจดแจ้ง และติดตามความปลอดภัยของผลิตภัณฑ์สมุนไพร

(๒) ผู้มีความประสงค์จะผลิตเพื่อเป็นตัวอย่างสำหรับการขึ้นทะเบียนตำรับ แจ้งรายละเอียดหรือจดแจ้ง การศึกษาวิจัย หรือการวิเคราะห์ ต้องได้รับอนุญาตจากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาก่อน ทั้งนี้ ให้ยื่นเอกสารหลักฐานตามประกาศที่ออกตามความในพระราชบัญญัติยา พ.ศ. ๒๕๑๐ และที่แก้ไขเพิ่มเติมไปพลางก่อน จนกว่าจะมีประกาศที่ออกตามพระราชบัญญัติผลิตภัณฑ์สมุนไพร พ.ศ. ๒๕๖๒

(๓) ผู้ใดประสงค์จะผลิตเพื่อขายผลิตภัณฑ์สมุนไพรที่มีสารสกัดจากกัญชาหรือสารสกัดจากกัญชง ต้องได้รับใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับ ใบรับแจ้งรายละเอียดหรือใบรับจดแจ้ง แล้วแต่กรณี ทั้งนี้ การขอขึ้นทะเบียนตำรับต้องเป็นไปตามมาตรา ๓๔ โดยมีรายการตามมาตรา ๓๖ การแจ้งรายละเอียดหรือจดแจ้งต้องเป็นไปตามมาตรา ๔๕ โดยมีรายการตามมาตรา ๔๗ และการขึ้นทะเบียนตำรับแจ้งรายละเอียดหรือจดแจ้ง ต้องยื่นผลตรวจวิเคราะห์ และหลักฐาน ดังต่อไปนี้

(๓.๑) เชื้อจุลินทรีย์ตามประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง หลักเกณฑ์การพิจารณาขึ้นทะเบียนตำรับยาแผนโบราณเกี่ยวกับมาตรฐานการปนเปื้อนเชื้อจุลินทรีย์และโลหะหนัก พ.ศ. ๒๕๔๗

(๓.๒) โลหะหนัก ดังนี้

- ก) สารหนู (Arsenic) ไม่เกิน ๕ ส่วนในล้านส่วน
- ข) แคดเมียม (Cadmium) ไม่เกิน ๐.๓ ส่วนในล้านส่วน
- ค) ตะกั่ว (Lead) ไม่เกิน ๑๐ ส่วนในล้านส่วน
- ง)ปรอท (Mercury) ไม่เกิน ๐.๕ ส่วนในล้านส่วน

(๓.๓) ปริมาณสารเตตราไฮโดรแคนนาบินอล (Tetrahydrocannabinol, THC) ไม่เกินร้อยละ ๐.๒ โดยน้ำหนักในผลิตภัณฑ์สำเร็จรูป

(๓.๔) อื่น ๆ ตามที่คณะกรรมการผลิตภัณฑ์สมุนไพรประกาศกำหนดเกี่ยวกับวิธีควบคุมคุณภาพและข้อกำหนดเฉพาะของผลิตภัณฑ์สมุนไพรในกรณีการขึ้นทะเบียนตำรับ และหนังสือรับรองผลการวิเคราะห์ผลิตภัณฑ์สมุนไพรในกรณีแจ้งรายละเอียดหรือจดแจ้งตามมาตรา ๓๖ (๗) และมาตรา ๔๗ (๕)

ทั้งนี้ ผลการตรวจวิเคราะห์ตาม (๓.๑) (๓.๒) (๓.๓) และ (๓.๔) ข้างต้นนั้น ต้องออกโดยห้องปฏิบัติการที่ได้รับรองมาตรฐาน ISO/IEC 17025 หรือเทียบเท่า

(๓.๕) หลักฐานแสดงว่าสารสกัดกัญชาหรือสารสกัดกัญชงที่ใช้ในผลิตภัณฑ์สมุนไพรที่ขอขึ้นทะเบียนตำรับ แจ้งรายละเอียด หรือจดแจ้งนั้นผลิตจากสถานที่ที่มีใบอนุญาตถูกต้อง และมีใบรับรองการตรวจวิเคราะห์สารสกัดกัญชาหรือสารสกัดกัญชงจากห้องปฏิบัติการตามกฎหมายว่าด้วยยาเสพติดให้โทษกำหนด

(๔) ให้มีการแสดงฉลากและเอกสารกำกับผลิตภัณฑ์สมุนไพร ตามที่คณะกรรมการผลิตภัณฑ์สมุนไพรประกาศกำหนดตามมาตรา ๑๕ (๗)

(๕) ให้ผู้ที่จะโฆษณาผลิตภัณฑ์สมุนไพร ต้องได้รับใบอนุญาตโฆษณาตามมาตรา ๗๐ แห่งพระราชบัญญัติผลิตภัณฑ์สมุนไพร พ.ศ. ๒๕๖๒ ทั้งนี้ เลขาธิการอาจกำหนดเงื่อนไขเฉพาะในการโฆษณาและจำกัดการใช้สื่อโฆษณาก็ได้

(๖) ให้ผลิตภัณฑ์สมุนไพรต้องมีปริมาณสารสำคัญไม่น้อยกว่าร้อยละ ๙๐.๐ และไม่มากกว่าร้อยละ ๑๑๐.๐ ของปริมาณสารสำคัญที่กำหนดไว้ในตำรับผลิตภัณฑ์สมุนไพรนั้น

ผลิตภัณฑ์สมุนไพรที่มีปริมาณสารสำคัญของตำรับผลิตภัณฑ์สมุนไพรขาดหรือเกินกว่าร้อยละ ๒๐ จากเกณฑ์ต่ำสุดหรือเกณฑ์สูงสุดตามวรรคหนึ่ง ให้เป็นผลิตภัณฑ์สมุนไพรปลอมตามมาตรา ๕๙ (๖)

ผลิตภัณฑ์สมุนไพรที่มีปริมาณสารสำคัญของตำรับผลิตภัณฑ์สมุนไพรผิดจากเกณฑ์ตามวรรคหนึ่ง แต่ไม่ถึงเกณฑ์ตามวรรคสอง ให้เป็นผลิตภัณฑ์สมุนไพรผิดมาตรฐานตามมาตรา ๖๐ (๑)

ประกาศ ณ วันที่ ๓๐ มิถุนายน พ.ศ. ๒๕๖๔

อนุทิน ชาญวีรกูล

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข

**บัญชี ๑ แนบท้ายประกาศกระทรวงสาธารณสุข**  
**เรื่อง การดำเนินการเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์สมุนไพรที่มีส่วนประกอบสารสกัดจากกัญชาหรือสารสกัดจากกัญชง**  
**(hemp) ที่ได้รับการยกเว้นจากการเป็นยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. ๒๕๖๔**

๑. คุณสมบัติและจำนวนของผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการเกี่ยวกับการผลิตผลิตภัณฑ์สมุนไพร

๑.๑ ผู้ประกอบวิชาชีพการแพทย์แผนไทยด้านเวชกรรมไทย หรือผู้ประกอบวิชาชีพการแพทย์แผนไทยด้านเภสัชกรรมไทย หรือผู้ประกอบวิชาชีพการแพทย์แผนไทยประยุกต์ตามกฎหมายว่าด้วยวิชาชีพการแพทย์แผนไทย อย่างน้อย ๑ คน และ

๑.๒ ผู้ประกอบวิชาชีพเภสัชกรรม อย่างน้อย ๑ คน

กรณีที่ ๑.๑ และ ๑.๒ เป็นบุคคลเดียวกัน ให้มีผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการอย่างน้อยหนึ่งคน

๒. คุณสมบัติและจำนวนของผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการเกี่ยวกับการขายผลิตภัณฑ์สมุนไพร

ผู้ประกอบวิชาชีพการแพทย์แผนไทยด้านเวชกรรมไทย หรือผู้ประกอบวิชาชีพการแพทย์แผนไทยด้านเภสัชกรรมไทย หรือผู้ประกอบวิชาชีพการแพทย์แผนไทยประยุกต์ตามกฎหมายว่าด้วยวิชาชีพการแพทย์แผนไทย หรือผู้ประกอบวิชาชีพเภสัชกรรม อย่างน้อย ๑ คน

**บัญชี ๒ แนบท้ายประกาศกระทรวงสาธารณสุข**  
**เรื่อง การดำเนินการเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์สมุนไพรที่มีส่วนประกอบสารสกัดจากกัญชาหรือสารสกัดจากกัญชง**  
**(hemp) ที่ได้รับการยกเว้นจากการเป็นยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. ๒๕๖๔**

หลักเกณฑ์ และวิธีการ ที่ผู้รับอนุญาตและผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการของสถานที่ขายผลิตภัณฑ์สมุนไพรต้องปฏิบัติ

**๑. หลักเกณฑ์และวิธีการที่ผู้รับอนุญาตของสถานที่ขายผลิตภัณฑ์สมุนไพรต้องปฏิบัติ**

๑.๑ ต้องมีการเก็บรักษาผลิตภัณฑ์สมุนไพรที่มีส่วนประกอบของสารสกัดกัญชาหรือสารสกัดกัญชง ภายใต้สภาวะอุณหภูมิที่เหมาะสม หลีกเลี่ยงแสงแดด เป็นไปตามหลักวิชาการ เพื่อให้ผลิตภัณฑ์สมุนไพรนั้นคงคุณภาพที่ดี

๑.๒ ต้องมีระบบตรวจสอบผลิตภัณฑ์สมุนไพรที่หมดอายุหรือเสื่อมคุณภาพที่มีประสิทธิภาพ เพื่อไม่ให้มีไว้ ณ จุดขายผลิตภัณฑ์สมุนไพร

๑.๓ จัดทำบัญชีการซื้อผลิตภัณฑ์สมุนไพรที่มีส่วนประกอบของสารสกัดกัญชาหรือสารสกัดกัญชง เฉพาะรายการที่เลขานุการประกาศกำหนด แต่ละอย่างทุกครั้งโดยแสดงเลขที่หรืออักษรของครั้งที่ผลิต ชื่อผู้ขาย ชื่อและปริมาณผลิตภัณฑ์สมุนไพร ตลอดจนวัน เดือน ปีที่ซื้อ ตามแบบบัญชีการซื้อ ส.ม.พ. และให้เก็บบัญชีไว้เป็นเวลาไม่น้อยกว่าสามปีนับแต่วันซื้อ

๑.๔ จัดทำบัญชีการขายผลิตภัณฑ์สมุนไพรที่มีส่วนประกอบของสารสกัดกัญชาหรือสารสกัดกัญชง เฉพาะรายการที่เลขานุการประกาศกำหนด แต่ละอย่างทุกครั้งโดยแสดงเลขที่หรืออักษรของครั้งที่ผลิต ชื่อและปริมาณผลิตภัณฑ์สมุนไพร ตลอดจนวัน เดือน ปี ที่ขาย ตามแบบบัญชีการขาย ส.ม.พ. และให้เก็บบัญชีไว้เป็นเวลาไม่น้อยกว่าสามปีนับแต่วันขาย

๑.๕ จัดทำรายงานการขายผลิตภัณฑ์สมุนไพรที่มีส่วนประกอบของสารสกัดกัญชาหรือสารสกัดกัญชง เฉพาะรายการที่เลขานุการประกาศกำหนด ตามแบบรายงานการขาย ส.ม.พ. และให้เสนอต่อเลขาธิการ คณะกรรมการอาหารและยาภายในสามสิบวันนับแต่วันที่ครบกำหนดสี่เดือน ในกรณีมีเหตุจำเป็นเพื่อประโยชน์ สาธารณะหรือการคุ้มครองผู้บริโภค เลขานุการคณะกรรมการอาหารและยาอาจขอให้จัดทำรายงานการขายยาก่อนครบกำหนดสี่เดือนก็ได้

**๒. หลักเกณฑ์และวิธีการที่มีหน้าที่ปฏิบัติการของสถานที่ขายผลิตภัณฑ์สมุนไพรต้องปฏิบัติ**

๒.๑ ต้องซักถามข้อมูลที่จำเป็นของผู้มารับบริการ เพื่อประกอบการพิจารณาก่อนจ่ายผลิตภัณฑ์สมุนไพรที่มีส่วนประกอบของสารสกัดกัญชาหรือสารสกัดกัญชง ให้ตามความเหมาะสมกับผู้ป่วยตามหลักวิชาการ

๒.๒ มีกระบวนการเฝ้าระวังอาการไม่พึงประสงค์ พฤติกรรมการใช้ผลิตภัณฑ์สมุนไพรที่มีส่วนประกอบของสารสกัดกัญชาหรือสารสกัดกัญชงที่ไม่เหมาะสม ปัญหาคุณภาพผลิตภัณฑ์สมุนไพรที่มีส่วนประกอบของสารสกัดกัญชาหรือสารสกัดกัญชง และรายงานให้หน่วยงานที่เกี่ยวข้องทราบ

๒.๓ ควบคุมการทำบัญชีตามข้อ ๑.๓ และ ๑.๔

๒.๔ ควบคุมรายงานการขายตามข้อ ๑.๕



บัญชีการขายผลิตภัณฑ์สมุนไพรที่มีส่วนประกอบของสารสกัดกัญชาหรือสารสกัดกัญชง

.....  
(ชื่อสถานที่ขายผลิตภัณฑ์สมุนไพร)

ชื่อผลิตภัณฑ์สมุนไพร.....  
ชื่อผู้ผลิต..... เลขที่หรืออักษรของครั้งที่ผลิต..... ขนาดบรรจุ.....  
ได้มาจาก..... จำนวนรับ..... วันที่รับ.....

ลำดับที่	วัน เดือน ปี ที่ขาย	จำนวน/ ปริมาณที่ขาย	ชื่อ - สกุล ผู้ซื้อ	ลายมือชื่อ ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ	หมายเหตุ



รายงานการขายผลิตภัณฑ์สมุนไพรที่มีส่วนประกอบของสารสกัดกัญชาหรือสารสกัดกัญชง

.....

(ชื่อสถานที่ขายผลิตภัณฑ์สมุนไพร)

ชื่อผลิตภัณฑ์สมุนไพร.....

เลขทะเบียนตำรับ ใบรับแจ้งรายละเอียด หรือใบรับแจ้งผลิตภัณฑ์สมุนไพร.....

ชื่อผู้ผลิต..... เลขที่หรืออักษรของครั้งที่ผลิต..... ขนาดบรรจุ.....

ได้มาจาก..... จำนวนรับ..... วันที่รับ.....

ลำดับที่	วัน เดือน ปี ที่ขาย	จ่ายไปให้		จำนวน / ปริมาณ		หมายเหตุ
		ชื่อและที่อยู่	ประเภท	ขาย (หน่วยนับ)	คงเหลือ (หน่วยนับ)	

(ลายมือชื่อ) .....ผู้รับอนุญาต  
(ลายมือชื่อ) .....ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ

คำรับรองสำหรับผู้รับใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับ  
ใบรับแจ้งรายละเอียด หรือใบรับจดทะเบียนแจ้งผลิตภัณฑ์สมุนไพร  
สำหรับการดำเนินการติดตามความปลอดภัยจากผลิตภัณฑ์สมุนไพร  
ที่มีส่วนประกอบสารสกัดจากกัญชาหรือสารสกัดจากกัญชง (hemp)

เขียนที่.....

วันที่.....

ข้าพเจ้า (นาย/นาง/นางสาว).....  
ซึ่งได้ยื่นคำขอขึ้นทะเบียนตำรับ คำขอแจ้งรายละเอียด หรือคำขอจดทะเบียนแจ้งผลิตภัณฑ์สมุนไพร  
เลขรับที่.....

ชื่อผลิตภัณฑ์.....  
ขอให้คำรับรองต่อผู้อนุญาต เพื่อประกอบการขึ้นทะเบียนตำรับ แจ้งรายละเอียด หรือจดทะเบียนแจ้งผลิตภัณฑ์  
สมุนไพรข้างต้น โดยเมื่อได้รับใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับ ใบรับแจ้งรายละเอียด หรือใบรับจดทะเบียนแจ้งผลิตภัณฑ์  
สมุนไพร ข้าพเจ้าทราบดีว่ามีเงื่อนไขการขึ้นทะเบียนตำรับ แจ้งรายละเอียด หรือจดทะเบียนแจ้งผลิตภัณฑ์สมุนไพรที่ต้อง  
ดำเนินการติดตามความปลอดภัย ดังนี้

(๑) ส่งรายงานอาการไม่พึงประสงค์ ของผลิตภัณฑ์สมุนไพรดังกล่าว ให้ สำนักงานคณะกรรมการ  
อาหารและยาทราบ ทั้งนี้ตามแนวทางในการรายงานอาการไม่พึงประสงค์ของผลิตภัณฑ์สมุนไพร ที่สำนักงาน  
คณะกรรมการอาหารและยากำหนด

(๒) รายงานให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาทราบเกี่ยวกับข้อมูลและสถานภาพการตัดสินใจ  
ของหน่วยงานที่ทำหน้าที่กำกับดูแลด้านทะเบียนตำรับผลิตภัณฑ์สมุนไพร (Marketing Authorization  
Authority) ในกรณีที่พบปัญหาด้านความปลอดภัยเกี่ยวกับตำรับผลิตภัณฑ์สมุนไพร

หากข้าพเจ้าไม่ปฏิบัติตามเงื่อนไขสำหรับรายงานอาการไม่พึงประสงค์จากผลิตภัณฑ์สมุนไพรข้างต้น  
ทะเบียนตำรับ ใบรับแจ้งรายละเอียดหรือใบรับจดทะเบียนแจ้งผลิตภัณฑ์สมุนไพรดังกล่าวจะถูกเพิกถอนใบสำคัญการ  
ขึ้นทะเบียนตำรับ ใบรับแจ้งรายละเอียดหรือใบรับจดทะเบียนแจ้งผลิตภัณฑ์สมุนไพร เนื่องจากอาจไม่ปลอดภัยในการ  
ใช้ของผู้บริโภค ตามพระราชบัญญัติผลิตภัณฑ์สมุนไพร พ.ศ. ๒๕๖๒

จึงลงลายมือชื่อไว้เป็นสำคัญ และให้ไว้ต่อเจ้าหน้าที่

ลงลายมือชื่อ ..... ผู้ให้คำรับรอง (ผู้รับอนุญาต)

(.....) ตัวบรรจง

ลงลายมือชื่อ ..... พยาน

(.....) ตัวบรรจง

ลงลายมือชื่อ ..... พยาน

(.....) ตัวบรรจง

ลงลายมือชื่อ ..... เจ้าหน้าที่

(.....) ตัวบรรจง