

แบบการรายงานผลการนำไปใช้ กรณีศึกษาวิจัยสมุนไพรควบคุม (กัญชา)

(ผู้ได้รับอนุญาตต้องปฏิบัติตามข้อกำหนดแนบท้ายรายงานนี้)

- เรียน นายทะเบียนกลาง หมายถึง อธิบดีกรมการแพทย์แผนไทยและการแพทย์ทางเลือก
 นายทะเบียนจังหวัด หมายถึง นายแพทย์สาธารณสุขจังหวัด.....

ชื่อผู้รับใบอนุญาต.....บริษัท แอสพีซี จำกัด.....
 เลขที่ใบอนุญาต กรม-1-55/2566.....
 สถานประกอบการ/ที่ทำการชื่อ.....บริษัท แอสพีซี จำกัด.....
 ที่ตั้งสถานประกอบการ105/4 ถนนระยอง 2 แขวงดุสิต เขตดุสิต กรุงเทพมหานคร 10300

ข้อมูลการศึกษาวิจัยสมุนไพรควบคุม

ชื่อโครงการวิจัย.....พัฒนาตำรับครีมสมานแผลของสารสกัดช่อดอกกัญชา.....
 วัตถุประสงค์โครงการวิจัย.....เพื่อพัฒนาเป็นผลิตภัณฑ์สุขภาพเพื่อใช้ในการดูแลสุขภาพผู้ป่วยที่มีการติดเชื้อแบคทีเรียในผู้ป่วยเบาหวาน.....
 ระยะเวลาโครงการ (เริ่มต้น ถึง สิ้นสุด)1 มกราคม 2566 - 31 ธันวาคม 2567.....

ผลการศึกษาวิจัยสมุนไพรควบคุม และผลสรุปที่ได้จากการศึกษาวิจัย

ลำดับที่	ปีที่ศึกษาวิจัย	ผลการดำเนินการศึกษาวิจัย และผลสรุปที่ได้จากการศึกษาวิจัย
1.	ปีที่ 1 พ.ศ.2566.....	อยู่ระหว่างดำเนินการ สารสกัดจากช่อดอกกัญชาความเข้มข้น0.55 %w/v มีประสิทธิภาพในการช่วยลดการอักเสบ...
2.	ปีที่ 2 พ.ศ.	
3.	ปีที่ 3 พ.ศ.	
4.	สิ้นสุดโครงการ ศึกษาวิจัย พ.ศ.	

ข้อกำหนดแนบท้ายแบบ ภ.ท. 30

- แบบ ภ.ท. 30 ฉบับนี้ ใช้กับใบอนุญาตศึกษาวิจัยสมุนไพรควบคุม (กัญชา) รวมถึงหน่วยงานรัฐที่ทำการศึกษาวิจัยสมุนไพร ควบคุม (กัญชา) ด้วย
- กรอกข้อมูล ตามที่กำหนดในแบบรายงานให้ครบถ้วน
- ผู้รับอนุญาต จะต้องส่งรายงานนี้ อย่างน้อยปีละ 1 ครั้ง ภายในวันสุดท้ายของทุกปี
- ผู้รับใบอนุญาต จะต้องกรอกข้อมูล อันเป็นความจริงเท่านั้น หากกรอกข้อมูล อันเป็นความเท็จ ถือเป็นความผิดตามมาตรา 52 แห่งพระราชบัญญัติคุ้มครองและส่งเสริมภูมิปัญญาการแพทย์แผนไทย พ.ศ.2542 ผู้อนุญาต มีอำนาจ พักใช้ใบอนุญาตได้ครั้งละ ไม่เกิน 90 วัน