



เอกสารคู่มือการใช้งานสำหรับผู้ประกอบการ [ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ]
(User Manual)
ระบบ e-submission การรายงานการผลิต/นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร

การรายงานการผลิต/นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร (รง.3 และ รง.6)
[ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ]

จัดทำโดย
กองผลิตภัณฑ์สมุนไพร
สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
กระทรวงสาธารณสุข

ประวัติการแก้ไขปรับปรุงคู่มือ

แก้ไขครั้งที่	วันที่	รายละเอียดโดยสรุป
0	3 มกราคม 2566	จัดทำคู่มือครั้งแรก
1	26 มกราคม 2567	แก้ไขที่อยู่กองผลิตภัณฑ์สมุนไพร

สารบัญ

	หน้า
1. แผนภาพขั้นตอนโดยสรุปในการใช้งานระบบ e-submission การรายงานการผลิต/นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร	1
2. การขอสิทธิเข้าใช้งานระบบ e-submission การรายงานการผลิต/นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร การรายงานการผลิต/นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร (รง.3 และ รง.6)	2
3. การ login เข้าใช้งานระบบ	4
4. การเข้าใช้งานระบบ e-submission การรายงานการผลิต/นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร “การรายงานการผลิต/นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร (รง.3 และ รง.6)”	5

ขั้นตอนโดยสรุปในการใช้งานระบบ e-submission การรายงานการผลิต/นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร

1. การขอสิทธิ์เข้าใช้งานระบบ



2. การ login เข้าใช้งานระบบ

3. การเข้าใช้งานระบบ

2.1

ผู้รับอนุญาต / ผู้ดำเนินการ / ผู้รับมอบอำนาจ login เข้าสู่ระบบการรายงาน (ผู้ประกอบการ)

บันทึกข้อมูลการผลิต / นำเข้าในระบบ

3.1

2.2

ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ login เข้าสู่ระบบการรายงาน (ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ)

ตรวจสอบรายงาน หากพบข้อมูลคลาดเคลื่อน ให้แก้ไขให้ถูกต้อง แล้วกดส่งรายงาน

3.2

โปรดระวัง

การบันทึกข้อมูลโดยผู้รับอนุญาตในขั้นตอนแรก จะยังไม่เป็นการส่งรายงานต่อ อย. การส่งรายงานจะสมบูรณ์ เมื่อผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการกดส่งรายงานต่อ อย.แล้ว และระบบจะขึ้นปุ่ม download ให้สามารถ download รายงานได้

1. การขอสิทธิใช้งานระบบ e-submission การรายงานการผลิต/นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร

1.1 ยื่นหนังสือขอเปิดสิทธิใช้งานระบบ (ภาคผนวก 1)

1.1.1 จัดทำหนังสือแจ้งขอสิทธิใช้งานระบบฯ และหลักฐานประกอบ

1.1.2 ยื่นหนังสือขอสิทธิใช้งานระบบฯ (ตามแบบฟอร์ม) เพื่อขอสิทธิใช้งานระบบงานของตามแต่ละระบบผลิตภัณฑ์กำหนดไว้ ตามช่องทางใดช่องทางหนึ่งดังต่อไปนี้

1) ยื่นหนังสือฯ ด้วยตนเอง ณ อาคาร 6 ชั้น 4 กองผลิตภัณฑ์สมุนไพร สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

2) ยื่นหนังสือฯ ผ่านช่องทางไปรษณีย์ลงทะเบียน โดยระบุที่มุมซองว่า “เปิดสิทธิใช้งานระบบการรายงานผลิตภัณฑ์สมุนไพร” จำหน่ายซองมายัง กองผลิตภัณฑ์สมุนไพร (กลุ่มพัฒนาระบบ) สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ตาม.ตลาดขวัญ อ.เมือง จ.นนทบุรี 11000

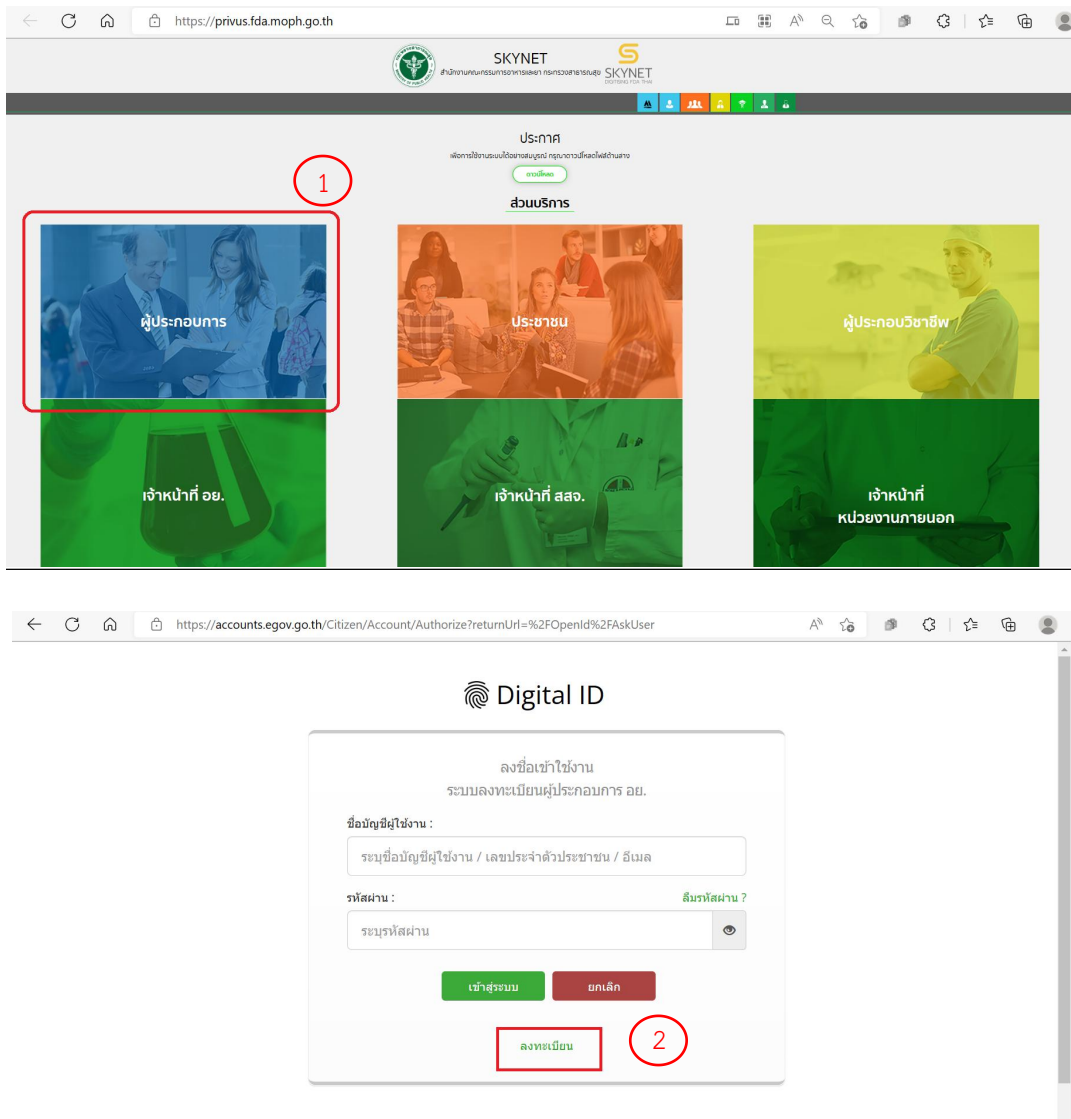
ประเภทหนังสือ	ผู้ใช้งาน
หนังสือขอเปิดสิทธิ และมอบอำนาจการใช้งานระบบ E-submission การรายงานการผลิต/นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร (รง.3 และ รง.6)	ผู้รับอนุญาต / ผู้ดำเนินกิจการ ที่ประสงค์จะมอบอำนาจให้ผู้อื่นกระทำการแทนตนเอง
หนังสือขอเปิดสิทธิการใช้งานระบบ E-submission การรายงานการผลิต/นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร (รง.3 และ รง.6) ผู้รับอนุญาต (ผู้ดำเนินกิจการ) ดำเนินการด้วยตนเอง	ผู้รับอนุญาต / ผู้ดำเนินกิจการ ที่ประสงค์จะดำเนินการด้วยตนเอง
หนังสือขอเปิดสิทธิการใช้งานระบบ E-submission การรายงานการผลิต/นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร (รง.3 และ รง.6) ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ	ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ (ดำเนินการด้วยตนเองเท่านั้น)

1.2 สิทธิการเข้าสู่ระบบ E-submission การรายงานการผลิต/นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพรจะมีอายุเท่ากับที่ระบุไว้ตามหนังสือขอเปิดสิทธิใช้งานระบบฯ กำหนดไว้

1.3 หากท่านประสงค์จะใช้งานระบบฯ หลังจากที่สิทธิของท่านหมดอายุ ให้ท่านดำเนินการตามข้อ 1.1 อีกครั้ง

1.4 กรณีที่ผู้ใช้งานระบบฯ ยังไม่มีรหัสบัญชีผู้ใช้งานและรหัสผ่าน สำหรับการใช้งานระบบสารสนเทศสำนักงาน คณะกรรมการอาหารและยา ให้ดำเนินการสร้างบัญชีผู้ใช้งานระบบ (Digital ID)

สร้างบัญชีผู้ใช้งานระบบ Digital ID ผ่านระบบของสำนักงานพัฒนารัฐบาลดิจิทัล (องค์การมหาชน) (สพร.) <https://www.dga.or.th/> หรือเข้าผ่านทาง URL : <https://privus.fda.moph.go.th> แล้วเลือกไปที่ ผู้ประกอบการ (หมายเลข 1) จากนั้นเลือกไปที่ “ลงทะเบียน” (หมายเลข 2)

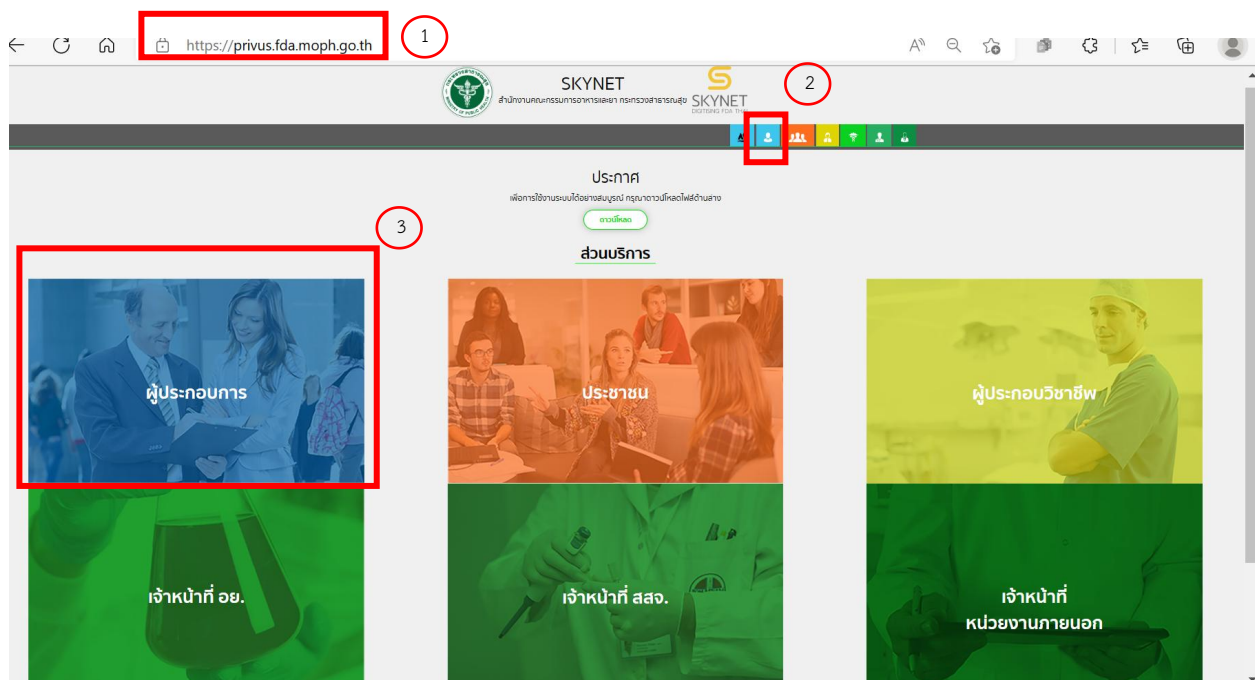


- ในกรณีที่ท่านมีปัญหาในการสมัครเพื่อสร้างบัญชีผู้ใช้งาน โปรดติดต่อ contact@dga.or.th หรือ โทร 0 2612 6060

- ยื่นเพียงครั้งเดียว บัญชีดังกล่าวจะใช้งานได้โดยตลอดไม่มีการหมดอายุ และบัญชีนั้นสามารถใช้งานได้กับระบบสารสนเทศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาทุกระบบ (หากท่านได้รับสิทธิในการเข้าระบบนั้นๆ โดยไม่ต้องขอรหัสบัญชีผู้ใช้งานและรหัสผ่านใหม่)

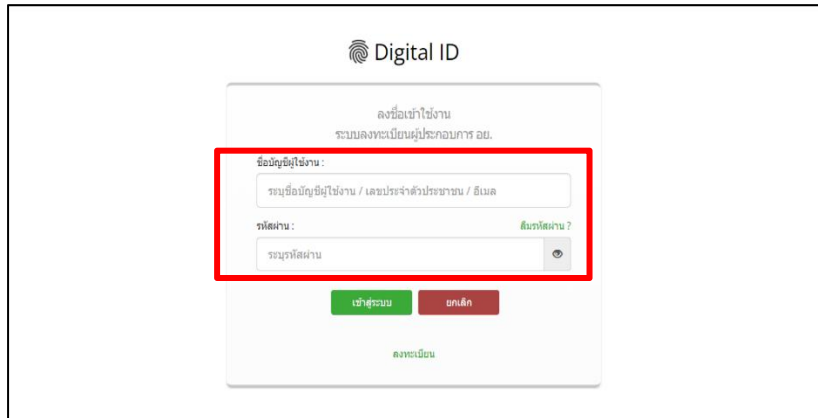
2. การ login เข้าใช้งานระบบ

- 2.1 เมื่อผู้ประกอบการที่ได้รับสิทธิให้เข้าใช้งานระบบสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาแล้ว ผู้ที่ได้รับสิทธิเข้าใช้งานระบบ สามารถเข้าใช้งานระบบผ่านทางเว็บไซต์ <https://privus.fda.moph.go.th> (หมายเลข 1)
- 2.2 เลือกส่วนบริการ "ผู้ประกอบการ" ซึ่งสามารถเลือกส่วนบริการได้จากทางด้านบน (หมายเลข 2) หรือส่วนบริการด้านล่าง (หมายเลข 3)



ภาพที่ 1 หน้าจอ การเลือกส่วนบริการ

- 2.3 ดำเนินการ Login เข้าสู่ระบบ โดยใช้บัญชีผู้ใช้งาน และรหัสผ่านที่ได้สมัครไว้แล้ว หากลืมบัญชีผู้ใช้งานหรือรหัสผ่าน โปรดติดต่อ 0 2612 6060 แล้วแจ้งว่า ลืมบัญชี/รหัสผ่านของ Digital ID



ภาพที่ 2 หน้าจอ Login

3. การเข้าใช้งานระบบ e-submission การรายงานการผลิต/นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร “การรายงานการผลิต/นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร (รง.3 และ รง.6)”

3.1 ภายหลังจากเข้าสู่ระบบแล้ว ให้ท่าน เลือก "ระบบรายงานผลิตภัณฑ์สมุนไพร (ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ)" ทั้งนี้หากท่านไม่พบเมนูดังกล่าว โปรดติดต่อเจ้าหน้าที่กลุ่มพัฒนาระบบ กองผลิตภัณฑ์สมุนไพร เพื่อตรวจสอบสิทธิ์เนื่องจาก

- ยังไม่ได้รับสิทธิ์เข้าสู่ระบบ
- สิทธิ์การเข้าใช้งานระบบหมดอายุ

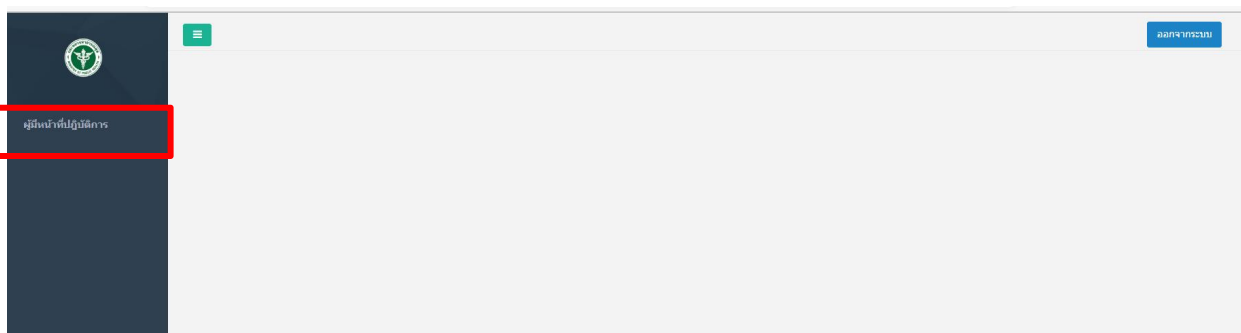
3.2 ท่านสามารถติดต่อเจ้าหน้าที่ได้ 3 ช่องทางดังนี้

- 1) โทรศัพท์ : 0-2590-7000 ต่อ 97460
- 2) line official ID : @028gesbz
- 3) e-mail : herbaldivision@fda.moph.go.th



ภาพที่ 3 หน้าจอระบบการใช้งาน

3.2 เลือก ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ



ภาพที่ 4 หน้าจากระบบสำหรับผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ

3.3 เมื่อกดเลือกผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ ระบบจะแสดงข้อมูลการรายงานของผลิตภัณฑ์ที่มีการบันทึกข้อมูลการผลิตมาจากผู้รับอนุญาตแล้ว ให้ท่านกด “เลือกข้อมูล” ผลิตภัณฑ์ที่ท่านต้องการตรวจสอบ (หมายเลข 1)

ลำดับ	เลขทะเบียน	ชื่อไทย	ชื่ออังกฤษ	เลขรหัส	วันที่ยื่นรายงาน	ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ	สถานะ	เลือกข้อมูล	เลือกข้อมูล
1	G 749/59	ยากร้อเส้น ดร่าเทโลนลี่	-	HB-50111-6500008	30/12/2565		ยกเลิกส่งรายงาน	แก้ไขข้อมูล	เลือกข้อมูล
2	G 842/59	ยามืด เอทีเอ็นบี ดร่าเทโลนลี่	-	HB-50111-6500009	30/12/2565		ส่งรายงาน	แก้ไขข้อมูล	เลือกข้อมูล
3	G 445/61	ยาน้ำจุลโกลีล ดร่าเวงงส์ โอสถ	-	HB-50111-6500038	30/12/2565		ส่งรายงาน	แก้ไขข้อมูล	เลือกข้อมูล
4	G 749/59	ยากร้อเส้น ดร่าเทโลนลี่	-	HB-50111-6500011	30/12/2565		ส่งรายงานให้ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติด้านตรวจสอบ	แก้ไขข้อมูล	เลือกข้อมูล
5	G 532/58	ยาประสะโพลี(ซนิตแคปซูล)	-	HB-50111-6500039	30/12/2565		ส่งรายงานให้ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติด้านตรวจสอบ	แก้ไขข้อมูล	เลือกข้อมูล
6	G 749/59	ยากร้อเส้น ดร่าเทโลนลี่	-	HB-50111-6500012	31/12/2565		ส่งรายงานให้ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติด้านตรวจสอบ	แก้ไขข้อมูล	เลือกข้อมูล
7	G 771/59	ยาน้ำมันสมุนไพร ดร่าเทโลนลี่	-	HB-50111-6500013	31/12/2565		รับรายงาน	แก้ไขข้อมูล	เลือกข้อมูล
8	G 694/59	ยาน้ำมันสมุนไพร ดร่าเทโลนลี่	Herbal Oil Testonly Brand	HB-50111-6500014	31/12/2565		รับรายงาน	แก้ไขข้อมูล	เลือกข้อมูล
9	G 749/59	ยากร้อเส้น ดร่าเทโลนลี่	-	HB-50111-65-15	31/12/2565		รับรายงาน	แก้ไขข้อมูล	เลือกข้อมูล
10	G 839/59	ยาผงสมุนไพร ดร่าเทโลนลี่	-	HB-50111-66-1	02/01/2566		ส่งรายงานให้ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติด้านตรวจสอบ	แก้ไขข้อมูล	เลือกข้อมูล

ภาพที่ 5 หน้าจอแสดงข้อมูลการรายงานที่ส่งมาจากผู้รับอนุญาต

3.4 เมื่อกดเลือกข้อมูลเรียบร้อยแล้ว ระบบจะแสดงแบบ รง.3 ซึ่งมีการแสดงข้อมูลรายงานการผลิตผลิตภัณฑ์นั้น ขอให้ท่านตรวจสอบข้อมูลการรายงานตามแบบฟอร์ม รง.3

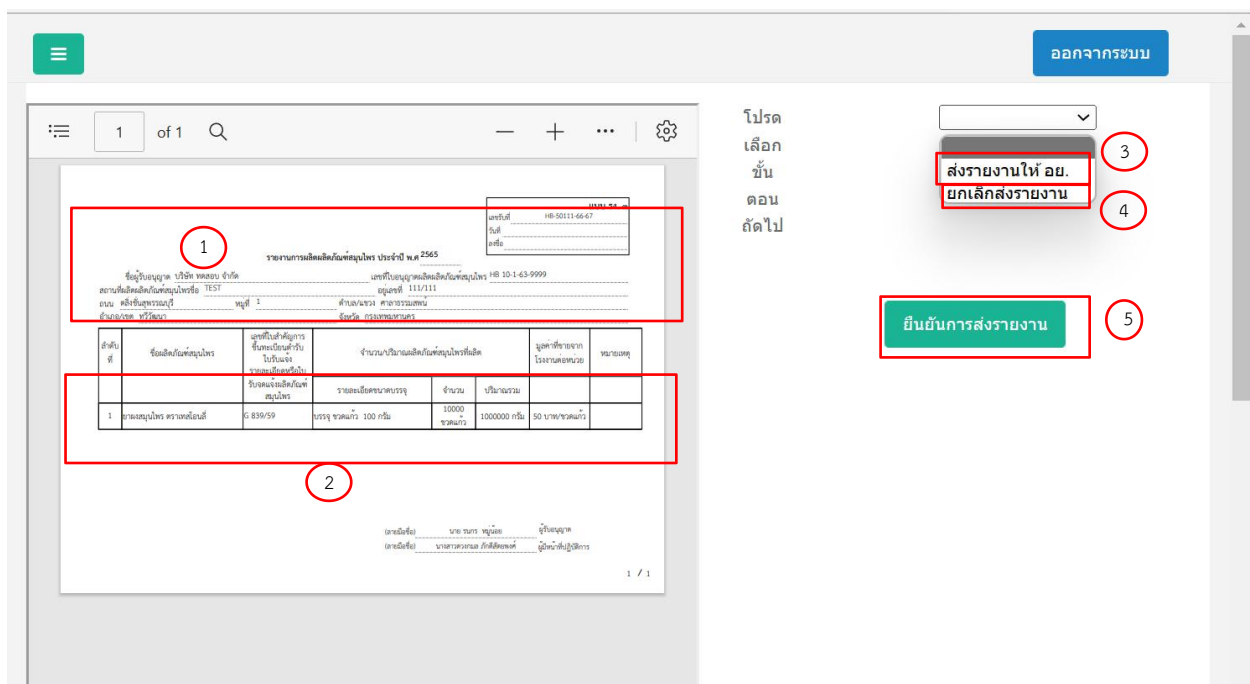
3.4.1 ข้อมูลการรายงาน ถูกต้อง ให้เลือกขั้นตอนถัดไป “ส่งรายงานให้ออย.” กด “ยืนยันการส่งรายงาน” (หมายเลข 3) เมื่อกด “บันทึก” เรียบร้อยแล้วข้อมูลหน้าจอก็จะแสดงตามข้อ 3.7

3.4.2 ข้อมูลการรายงาน ไม่ถูกต้อง

3.4.2.1 ส่วนของรายละเอียดผู้รับอนุญาต (หมายเลข 1) ไม่ถูกต้อง ให้เตรียมหลักฐาน และแจ้งต่อเจ้าหน้าที่ได้ที่ e-mail : herbaldivision@fda.moph.go.th โดยระบุชื่อเรื่อง “ระบบรายงานประจำปี : แบบ รง.3 แสดงข้อมูลใบอนุญาตไม่ถูกต้อง” พร้อมส่งหลักฐานข้อมูลที่ถูกต้อง

3.4.2.2 ส่วนของข้อมูลการรายงาน (หมายเลข 2) ไม่ถูกต้อง ให้กลับไปแก้ไขข้อมูลให้ถูกต้อง โดยการกด “ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ” อีกครั้งแล้ว เลือกคำขอรายงานที่ต้องการแก้ไขข้อมูล แล้วกด “แก้ไขข้อมูล” (ภาพที่ 5 หมายเลข 2) จากนั้นดำเนินการแก้ไขข้อมูล ด้วยวิธีการตามข้อ 3.5

3.4.3 หากผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการต้องการยกเลิกการส่งรายงาน ให้เลือก “ยกเลิกการส่งรายงาน” (หมายเลข 4) พร้อมระบุเหตุผลการยกเลิก



ภาพที่ 6 หน้าจอแสดงแบบ รง.3 ที่ได้รับการบันทึกข้อมูลโดยผู้รับอนุญาต

3.5 การปรับแก้ไขรายงานการผลิต ตามแต่ละขนาดบรรจุ

3.5.1 เมื่อกด “แก้ไข” (หมายเลข 1) ระบบจะขึ้นข้อมูลเดิมที่ท่านได้กรอกไว้แล้ว

3.5.2 ให้ท่านเลื่อนขึ้นไปที่ส่วนของการรายงานตามขนาดบรรจุที่อยู่ด้านบน

3.5.3 หากต้องการลบข้อมูล ให้กด “ลบ” (หมายเลข 2) ข้อมูลที่มีอยู่จะถูกลบออกทั้งหมด

3.5.4 ในการแก้ไขข้อมูล หรือเพิ่มข้อมูลใหม่ ให้ดำเนินการตามการบันทึกข้อมูลการผลิต/นำเข้าแต่ละขนาดบรรจุ (ข้อ 3.6 และ 3.7)

3.5.5 เมื่อแก้ไข ลบ เพิ่มข้อมูล และตรวจสอบข้อมูลจนครบถ้วนแล้ว ให้กด “บันทึก” (หมายเลข 3)

ลำดับ	Primary Packaging	จำนวน	หน่วย	Secondary Packaging	จำนวน	หน่วย	Tertiary Packaging	จำนวน	หน่วย	จำนวนการผลิต	มูลค่าขายจากโรงงานต่อหน่วย (บาท)	ต่อหน่วย	หมายเหตุ	แก้ไข	ลบ	
1	ขวดแก้ว	100	กรัม							10000	50	ขวดแก้ว	1	แก้ไข	ลบ	2
ลำดับ	ขนาดบรรจุ (รายละเอียดภาชนะบรรจุ)							จำนวนการผลิต/หน่วย		ปริมาณรวม	มูลค่าขายจากโรงงานต่อหน่วย (บาท)					
1	บรรจุ ขวดแก้ว 100 กรัม							10000 ขวดแก้ว		1000000 กรัม	50 บาท/ต่อขวดแก้ว					
บันทึก 3																

ภาพที่ 7 หน้าจอแสดงผลการรายงานตามแต่ละขนาดบรรจุที่เพิ่มข้อมูลครบถ้วนแล้ว

3.6 การบันทึกข้อมูลการผลิต/นำเข้าแต่ละขนาดบรรจุ (ภาคผนวก 2)

กรณีตัวอย่าง รายละเอียดขนาดบรรจุเดิม คือ บรรจุในขวดแก้ว และขวดพลาสติก ขนาดบรรจุ 100 กรัม ใน การผลิตผลิตทั้ง 2 ขนาดบรรจุคือ

- ขวดแก้วขนาดบรรจุ 100 กรัม ผลิตจำนวนทั้งสิ้น 10,000 ขวด ราคาขายหน้าโรงงาน 50 บาท/ขวด

- ขวดพลาสติกขนาดบรรจุ 100 กรัม ผลิตจำนวนทั้งสิ้น 5,000 ขวด ราคาขายหน้าโรงงาน 40 บาท/ขวด

1) เลือก primary packaging (ภาชนะปฐมภูมิ) เป็น ขวดแก้ว ระบุจำนวน “100” เลือกลงหน่วย กรัม

2) ระบุจำนวนการผลิตของขนาดบรรจุใหญ่สุด 10,000 (หน่วยจะขึ้นมาให้อัตโนมัติโดยไม่ต้องเลือก)

3) ระบุมูลค่าขายจากโรงงานต่อหน่วย 50 เลือกลงหน่วยเป็น primary packaging (กรณีที่ท่านมีการ บรรจุลงใน secondary packaging และ tertiary packaging ด้วย ท่านสามารถเลือก ราคาขายต่อ หน่วยได้ว่าท่านขายราคานี้ในหน่วย packaging ใด)

4) จากนั้นกดเพิ่ม ข้อมูลจะถูกเพิ่มขึ้นตามภาพที่ 9

หมายเหตุ กรณีที่ท่านไม่พบ ภาชนะบรรจุ (packaging size) ที่ท่านต้องการเลือก ให้ติดต่อแจ้งต่อเจ้าหน้าที่ได้ที่ e-mail : herbal.developer@gmail.com (หัวข้อเรื่อง “ระบบรายงานประจำปี : เพิ่มภาชนะบรรจุ (packaging size)”) พร้อมส่งหลักฐานซึ่งแสดงขนาดบรรจุที่ได้รับอนุญาต

ลำดับ	Primary Packaging	จำนวน	หน่วย	Secondary Packaging	จำนวน	หน่วย	Tertiary Packaging	จำนวน	หน่วย
รายการรายละเอียดขนาดบรรจุเดิม									
ขนาดบรรจุ: บรรจุในขวดแก้วและขวดพลาสติก ขนาดบรรจุ 100 กรัม									
รายงานขนาดบรรจุ									
Primary Packaging (ภาชนะปฐมภูมิ):		ขวดแก้ว	จำนวน: 100	หน่วย: กรัม					
Secondary Packaging (ภาชนะทุติยภูมิ):			จำนวน:	หน่วย:					
Tertiary Packaging (ภาชนะตติยภูมิ):			จำนวน:	หน่วย:					
จำนวนการผลิตของขนาดบรรจุใหญ่สุด:		10000	ขวดแก้ว						
มูลค่าขายจากโรงงานต่อหน่วย (บาท):		50	ขวดแก้ว	ต่อหน่วย:	Primary Packaging				
หมายเหตุ:									
[Text area for notes]									
[เพิ่ม] [ยกเลิก]									

ภาพที่ 8 หน้าจอแสดงตัวอย่างวิธีการรายงานตามแต่ละขนาดบรรจุ

ลำดับ	Primary Packaging	จำนวน	หน่วย	Secondary Packaging	จำนวน	หน่วย	Tertiary Packaging	จำนวน	หน่วย	จำนวนการผลิต	มูลค่าขายจากโรงงานต่อหน่วย (บาท)	ต่อหน่วย	หมายเหตุ	แก้ไข	ลบ							
1	ขวดแก้ว	100	กรัม							10000	50	ขวดแก้ว		แก้ไข	ลบ							
<table border="1"> <thead> <tr> <th>ลำดับ</th> <th>ชนิดบรรจุ (รายละเอียดการขึ้นบรรจุ)</th> <th>จำนวนการผลิต/หน่วย</th> <th>ปริมาณรวม</th> <th>มูลค่าขายจากโรงงานต่อหน่วย (บาท)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>บรรจุ ขวดแก้ว 100 กรัม</td> <td>10000 ขวดแก้ว</td> <td>1000000 กรัม</td> <td>50 บาท/ต่อขวดแก้ว</td> </tr> </tbody> </table>											ลำดับ	ชนิดบรรจุ (รายละเอียดการขึ้นบรรจุ)	จำนวนการผลิต/หน่วย	ปริมาณรวม	มูลค่าขายจากโรงงานต่อหน่วย (บาท)	1	บรรจุ ขวดแก้ว 100 กรัม	10000 ขวดแก้ว	1000000 กรัม	50 บาท/ต่อขวดแก้ว		
ลำดับ	ชนิดบรรจุ (รายละเอียดการขึ้นบรรจุ)	จำนวนการผลิต/หน่วย	ปริมาณรวม	มูลค่าขายจากโรงงานต่อหน่วย (บาท)																		
1	บรรจุ ขวดแก้ว 100 กรัม	10000 ขวดแก้ว	1000000 กรัม	50 บาท/ต่อขวดแก้ว																		
<input type="button" value="บันทึก"/>																						

ภาพที่ 9 หน้าจอแสดงผลการรายงานตามแต่ละขนาดบรรจุที่เพิ่มข้อมูลครบถ้วนแล้ว

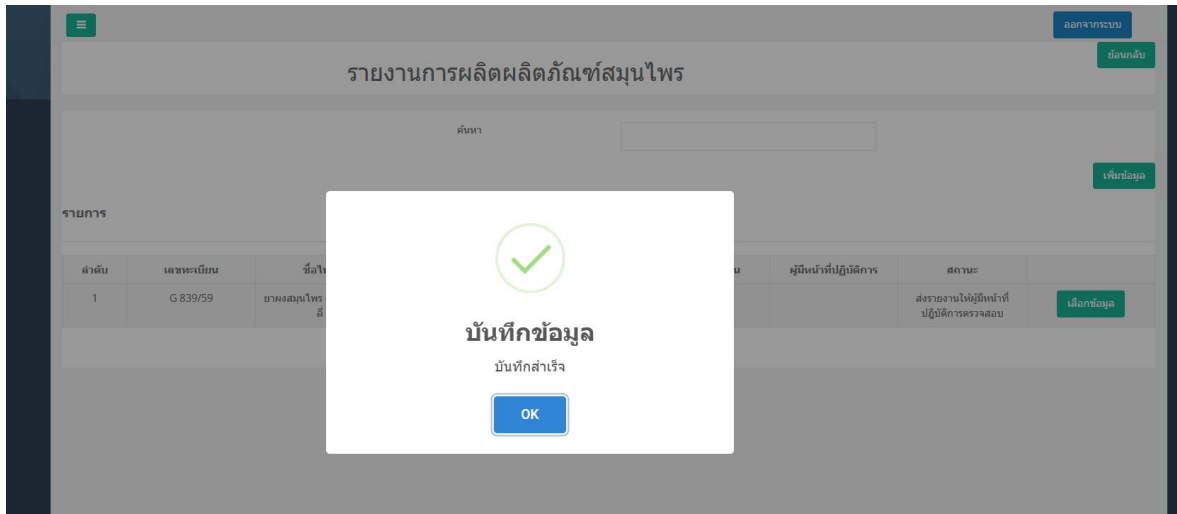
3.7 ตรวจสอบข้อมูลที่บันทึกตามภาพ 9 (หมายเลข 1)

3.7.1 หากตรวจพบว่าข้อมูลที่ท่านบันทึกไว้ไม่ถูกต้อง ท่านสามารถแก้ไขหรือลบออกได้ โดยกด “แก้ไข” (หมายเลข 2) หรือ “ลบ” (หมายเลข 3)

- เมื่อท่านกดแก้ไขแล้ว ระบบจะขึ้นข้อมูลเดิมที่ท่านได้กรอกไว้แล้ว ในส่วนของ รายงานขนาดบรรจุด้านบน ให้ท่านเลื่อนขึ้นด้านบน และดำเนินการปรับแก้ไขข้อมูลใหม่ได้อีกครั้ง
- หากท่านลบข้อมูล ข้อมูลที่มีอยู่จะถูกลบออกทั้งหมด
- ในการแก้ไขข้อมูล หรือเพิ่มข้อมูลใหม่ ให้ดำเนินการตามตัวอย่างข้อ 3.7.4 อีกครั้ง

3.7.3 เมื่อใส่ข้อมูล และตรวจสอบข้อมูลจนครบถ้วนแล้ว ให้กด “บันทึก”

3.8 หลังจากกดปุ่มบันทึก ตามข้อ 3.5.5 หรือ 3.7.3 แล้ว หน้าจอระบบจะแสดงภาพการบันทึกข้อมูลสำเร็จ (ภาพที่ 9) เมื่อกดปุ่ม ok หน้าจอจะแสดงตารางสรุปข้อมูลของผลิตภัณฑ์ที่ท่านได้รายงานไป พร้อมสถานะการดำเนินงานของการรายงาน “ส่งรายงานให้ อย.” (ภาพที่ 11) ท่านสามารถเข้ามาตรวจสอบสถานะของการรายงานและdownload รายงานฯ ได้



ภาพที่ 10 หน้าจอแสดงผลการบันทึกข้อมูลการรายงานสำเร็จ

2	G 771/59	ยาหม่องสมุนไพร ตราเทสไอเอส	-	HB-50111-66-68	13/01/2566	รายงานการผลิตผลิตภัณฑ์สมุนไพร	ส่งรายงานให้ อย.			ดูรายงาน	Download รายงาน
3	G 839/59	ยาผงสมุนไพร ตราเทสไอเอส	-	HB-50111-66-69	13/01/2566	รายงานการผลิตผลิตภัณฑ์สมุนไพร	ส่งรายงานให้ อย.			ดูรายงาน	Download รายงาน
4	K 16/61	แคปซูล เทสไอเอส	GRANULE TESTONLY	HB-50212-66-26	13/01/2566	รายงานการนำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร	รับรายงาน			ดูรายงาน	Download รายงาน
5	K 16/61	แคปซูล เทสไอเอส	GRANULE TESTONLY	HB-50212-66-27	13/01/2566	รายงานการนำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร	รับรายงาน			ดูรายงาน	Download รายงาน
6	K 16/61	แคปซูล เทสไอเอส	GRANULE TESTONLY	HB-50212-66-28	13/01/2566	รายงานการนำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร	ส่งรายงานให้ อย.			ดูรายงาน	Download รายงาน
7	G 839/59	ยาผงสมุนไพร ตราเทสไอเอส	-	HB-50111-66-70	15/01/2566	รายงานการผลิตผลิตภัณฑ์สมุนไพร	ส่งรายงานให้ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตรวจสอบ	แก้ไขข้อมูล	เลือกข้อมูล		
8	K 6/47	โสมแดงเกาหลีสกัด เทสไอเอส	KOREAN RED GINSENG EXTRACT TESTONLY	HB-50212-66-29	15/01/2566	รายงานการนำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร	ส่งรายงานให้ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตรวจสอบ	แก้ไขข้อมูล	เลือกข้อมูล		
9	K 22/29	ปรี๋หรือหย่างซินหย่วน เทสไอเอส	PAI TZU YANG HSIN WAN TESTONLY	HB-50212-66-30	15/01/2566	รายงานการนำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร	ส่งรายงานให้ อย.			ดูรายงาน	Download รายงาน

ภาพที่ 11 หน้าจอแสดงหน้าจอแสดงสถานะส่งรายงานให้ อย.

ตารางที่ 1 แสดงสถานะการยื่นรายงานการผลิต/นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร

หน้าจอสถานะ	ความหมาย
ส่งรายงานให้ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตรวจสอบ	ผู้รับอนุญาตบันทึกข้อมูลการผลิต/นำเข้า และส่งให้ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการเรียบร้อย อยู่ระหว่างรอผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตรวจสอบ
ส่งรายงานให้ อย.	ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตรวจสอบข้อมูล และส่งรายงานให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาแล้ว - ท่านจะต้องดำเนินการในส่วนนี้ให้แล้วเสร็จ ภายในวันที่ 31 มีนาคม ของทุกปี

ตารางที่ 2 แสดงเงื่อนไขการแจ้งข้อมูลเมื่อพบข้อมูลไม่ถูกต้อง

ประเด็นที่พบ	หัวข้อที่ระบุใน e-mail	เอกสารที่ใช้	ช่องทางการติดต่อ
ข้อมูลรายละเอียดผู้รับ อนุญาต ไม่ถูกต้อง	ระบบรายงานประจำปี : แบบ รง.3 แสดงข้อมูล ใบอนุญาตไม่ถูกต้อง	ภาพถ่ายใบอนุญาตผลิต / นำเข้า	e-mail : herbaldivision@fda.moph.go.th Tel : 0-2590-7460
ไม่พบ ภาชนะบรรจุ (packaging size) ที่ ต้องการเลือกในระบบ	ระบบรายงานประจำปี : เพิ่มภาชนะบรรจุ (packaging size)	ภาพถ่ายแบบคำขอ ทะเบียนผลิตภัณฑ์ / แจ้ง รายละเอียด / จัดแจ้ง / แบบแก้ไขเปลี่ยนแปลงฯ ของผลิตภัณฑ์ที่ได้รับ อนุญาตแล้ว	e-mail : herbaldivision@fda.moph.go.th Tel : 0-2590-7460

ตัวอย่างหน้าจอแสดงผล รง.3

		แบบ รง. ๓	
		เลขรับที่	HB-50111-66-69
		วันที่	13 มกราคม 2566
		ลงชื่อ	กองผลิตภัณฑ์สมุนไพร ออ. (e-sub)

รายงานการผลิตผลิตภัณฑ์สมุนไพร ประจำปี พ.ศ. 2565

ชื่อผู้รับอนุญาต บริษัท ทดสอบ จำกัด เลขที่ใบอนุญาตผลิตผลิตภัณฑ์สมุนไพร HB 10-1-63-9999
 สถานที่ผลิตผลิตภัณฑ์สมุนไพรชื่อ TEST อยู่เลขที่ 111/111
 ถนน ดลิ่งชั้นสุพรรณบุรี หมู่ที่ 1 ตำบล/แขวง ศาลาธรรมสพน
 อำเภอ/เขต ทวีวัฒนา จังหวัด กรุงเทพมหานคร

1

ลำดับ ที่	ชื่อผลิตภัณฑ์สมุนไพร	เลขที่ใบสำคัญการ ขึ้นทะเบียนตำรับ ใบรับแจ้ง รายละเอียดหรือใบ รับจดแจ้งผลิตภัณฑ์ สมุนไพร	จำนวน/ปริมาณผลิตภัณฑ์สมุนไพรที่ผลิต			มูลค่าที่ขายจาก โรงงานต่อหน่วย	หมายเหตุ
			รายละเอียดขนาดบรรจุ	จำนวน	ปริมาณรวม		
1	ยาผงสมุนไพร ตราเทสโอสี่	G 839/59	บรรจุ ขวดแก้ว 100 กรัม	5000 ขวดแก้ว	500000 กรัม	55 บาท/ขวดแก้ว	

ปรากฏวันที่ยื่นรายงาน และลงชื่อ กองผลิตภัณฑ์สมุนไพร ออ. (e-sub) [หมายเลข 1]
 มีการลงชื่อทั้ง ผู้รับอนุญาต/ผู้ดำเนินการ และผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการแล้ว [หมายเลข 2]

(ลายมือชื่อ)	นาย รนกร หนูน้อย	ผู้รับอนุญาต
(ลายมือชื่อ)	นางสาวดวงกมล ภักดีสัตยพงศ์	ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ

2

ภาพที่ 11 ตัวอย่างแบบรายงานการผลิตผลิตภัณฑ์สมุนไพรที่ยื่นรายงานเรียบร้อยแล้ว

สำหรับการรายงานการนำเข้าผลิตภัณฑ์ประจำปี (รง.6)

- ดำเนินการเช่นเดียวกับการรายงานการผลิต
- สิ่งที่แตกต่างกันมีดังนี้
 - ข้อมูลชื่อผู้ผลิต และประเทศผู้ผลิตที่เพิ่มเติมเข้ามาในส่วนของข้อมูลพื้นฐานของผลิตภัณฑ์ ซึ่งผู้รับอนุญาตและผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการต้องตรวจสอบข้อมูลดังกล่าวเพิ่มเติม
 - แบบแสดงผล รง.6 ซึ่งมีข้อมูลชื่อผู้ผลิตและประเทศผู้ผลิต เพิ่มเติมเข้ามา

ข้อมูลทั่วไป

การรายงาน การนำเข้า ผลิตภัณฑ์สมุนไพร ประจำปี

รายละเอียดใบอนุญาต

ชื่อผู้รับอนุญาต	เทสโอสส์ จำกัดมหาชน	เลขที่ใบอนุญาตผลิตผลิตภัณฑ์สมุนไพร	นสม กท 9999/2567 / HB 10-2-67-9999		
สถานที่ผลิตผลิตภัณฑ์สมุนไพรชื่อ	test				
อยู่เลขที่	598	ถนน	เพลินจิต	หมู่ที่	
ตำบล/แขวง	สมพิญ	อำเภอ/เขต	ปทุมวัน	จังหวัด	กรุงเทพมหานคร 10330

รายละเอียดทะเบียน

ชื่อผลิตภัณฑ์สมุนไพร	โสมแดงเกาหลีสกัด เทสโอสส์		
เลขที่ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับใบรับแจ้งรายละเอียดหรือใบรับจดแจ้งผลิตภัณฑ์สมุนไพร		K 6/47	

รายละเอียดชื่อผู้ผลิตและประเทศผู้ผลิต

ชื่อผู้ผลิต	HANIL GINSENG INDUSTRY CO.,LTD.
ประเทศผู้ผลิต	Democratic People's Republic of Korea

รายงานประจำปี
2565 ▾

ภาพที่ 12 หน้าจอแสดงรายละเอียดข้อมูลตำรับที่ผลิตในต่างประเทศ

ตัวอย่างหน้าจอสแสดงผล รง.6

แบบ รง. ๖	
เลขรับที่	HB-50212-66-30
วันที่	15 มกราคม 2566
ลงชื่อ	กองผลิตภัณฑ์สมุนไพร ออ. (e-sub)

1

รายงานการนำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร ประจำปี พ.ศ. 2566

ชื่อผู้รับอนุญาต บริษัท ทดสอบ จำกัด	เลขที่ใบอนุญาตนำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร HB 10-2-67-9999
สถานที่นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพรชื่อ test	อยู่เลขที่ 598 ตรอก/ซอย
ถนน เพลินจิต หมู่ที่	ตำบล/แขวง ลุมพินี
อำเภอ/เขต ปทุมวัน	จังหวัด กรุงเทพมหานคร โทรศัพท์

ลำดับที่	ชื่อผลิตภัณฑ์สมุนไพร	ชื่อผู้ผลิต และประเทศผู้ผลิต	เลขที่ใบสำคัญ การขึ้นทะเบียน ตำรับ ใบรับ แจง รายละเอียด หรือใบรับจด แจงผลิตภัณฑ์ สมุนไพร	จำนวน/ปริมาณผลิตภัณฑ์สมุนไพร ที่นำเข้า			ราคาสั่งซื้อ	หมายเหตุ
				รายละเอียดขนาดบรรจุ	จำนวน	ปริมาณรวม		
1	ไป๋เจี๋ยหย่างซินหยวน เทสโอสตี	LANZHOU FOCI PHARMACEUTICAL CO.,LTD. People's Republic of China	K 22/29	บรรจุ ขวดแก้ว 100 เม็ด	10000.00	1000000 เม็ด	101 บาท/ขวดแก้ว	

3

(ลายมือชื่อ)	ผู้ดำเนิน (ทดสอบ จำกัด)	ผู้รับอนุญาต
(ลายมือชื่อ)	นางสาวดวงมณี ภักดีสัตยพงษ์	ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ

2

ปรากฏวันที่ยื่นรายงาน และลงชื่อ กองผลิตภัณฑ์สมุนไพร ออ. (e-sub) [หมายเลข 1]
 มีการลงชื่อทั้ง ผู้รับอนุญาต/ผู้ดำเนินการ และผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการแล้ว [หมายเลข 2]
 มีรายละเอียดที่ค้ผลิต และประเทศผู้ผลิต [หมายเลข 3]

ภาพที่ 13 ตัวอย่างแบบรายงานการนำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพรที่ยื่นรายงานเรียบร้อยแล้ว

ภาคผนวก 1

การขอสิทธิเข้าใช้งานระบบสารสนเทศ

e-submission การรายงานการผลิต/นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร

การขอสิทธิใช้งานระบบ



1. จัดเตรียมเอกสาร และลงนามให้ครบถ้วน (ตามแต่ละประเภทการขอสิทธิ) กรณียื่นเอกสารเปิดสิทธิทั้ง 2 สิทธิพร้อมกัน เอกสารใดเหมือนกันสามารถใช้เอกสารเพียงฉบับเดียวได้
2. ยื่นเอกสารที่ อาคาร 6 ชั้น 4 กองผลิตภัณฑ์สมุนไพร (กลุ่มพัฒนาระบบ) หรือยื่นผ่านไปรษณีย์ลงทะเบียน โดยระบุที่มุมซองว่า “เปิดสิทธิใช้งานระบบการรายงานผลิตภัณฑ์สมุนไพร”

กองผลิตภัณฑ์สมุนไพร (กลุ่มพัฒนาระบบ)
สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
88/24 ถนนติวานนท์ ต.ตลาดขวัญ อ.เมือง จ.นนทบุรี 11000

3. เมื่อเจ้าหน้าที่ตรวจสอบเอกสารแล้ว จะติดต่อแจ้งผลให้ท่านทราบทาง email ที่ท่านได้แจ้งไว้ในหนังสือมอบอำนาจ

* เฉพาะผู้ที่ยังไม่มีบัญชีเท่านั้น โดยการสร้างบัญชีผู้ใช้งานระบบ Digital ID ผ่านระบบของสำนักงานพัฒนารัฐบาลดิจิทัล (องค์การมหาชน) (สพร.) <https://www.dga.or.th/> หรือเข้าผ่านทาง URL : <https://privus.fda.moph.go.th> แล้วเลือกไปที่ผู้ประกอบการ จากนั้นเลือกไปที่ปุ่มลงทะเบียน กรณีที่ท่านมีปัญหาในการสมัครเพื่อสร้างบัญชีผู้ใช้งาน โปรดติดต่อ contact@dga.or.th หรือ โทร 0 2612 6060)

หากมีข้อสงสัยในการจัดทำหนังสือขอเปิดสิทธิการใช้งานระบบ E-submission สำหรับ
การรายงานการผลิต/นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร (รง.3 และ รง.6) โปรดติดต่อกลุ่มพัฒนาระบบ 0-2590-7460

ภาคผนวก 2

[ตัวอย่างการกรอกข้อมูลในระบบ e-submission]

ตัวอย่างการกรอกข้อมูล

1. การกรอกข้อมูลขนาดบรรจุ

แบบที่	รายละเอียดขนาดบรรจุ	แบบย่อย	Primary packaging	Secondary packaging	Tertiary packaging
1	บรรจุขวดแก้ว ขวดละ 500 แคปซูล	-	ขวดแก้ว จำนวน : 500 หน่วย : แคปซูล	-	-
2	บรรจุขวดแก้ว ขวดละ 500 แคปซูล บรรจุกล่อง กระดาษกล่องละ 12 ขวดแก้ว	-	ขวดแก้ว จำนวน : 500 หน่วย : แคปซูล	กล่องกระดาษ จำนวน : 12 หน่วย : ขวด	-
3	บรรจุขวดแก้ว ขวดละ 500 แคปซูล บรรจุกล่อง กระดาษกล่องละ 12 ขวดแก้ว บรรจุกล่องกระดาษ 5 กล่อง	-	ขวดแก้ว จำนวน : 500 หน่วย : แคปซูล	กล่องกระดาษ จำนวน : 12 หน่วย : ขวด	กล่องกระดาษ จำนวน : 5 หน่วย : กล่อง
4	บรรจุแผงบลิสเตอร์แพค แผงละ 10 แคปซูล บรรจุ กล่องกระดาษกล่องละ 10 แผง บรรจุกล่อง กระดาษ 12 กล่อง	-	แผงบลิสเตอร์แพค จำนวน : 10 หน่วย : แคปซูล	กล่องกระดาษ จำนวน : 10 หน่วย : แผง	กล่องกระดาษ จำนวน : 12 หน่วย : กล่อง
5	บรรจุแผงบลิสเตอร์แพค แผงละ 10 แคปซูล บรรจุ ซองอลูมิเนียมฟอล์ยละ 10 แผง บรรจุกล่อง กระดาษ 24 กล่อง	-	แผงบลิสเตอร์แพค จำนวน : 10 หน่วย : แคปซูล	กล่องกระดาษ จำนวน : 10 หน่วย : แผง	กล่องกระดาษ จำนวน : 24 หน่วย : กล่อง
6	บรรจุขวดแก้ว หรือขวดพลาสติกขวดละ 100 กรัม	6.1	ขวดแก้ว จำนวน : 100 หน่วย : กรัม	-	-
		6.2	ขวดพลาสติก จำนวน : 100 หน่วย : กรัม	-	-

แบบที่	รายละเอียดขนาดบรรจุ	แบบย่อย	Primary packaging	Secondary packaging	Tertiary packaging
7	1. บรรจุขวดแก้ว หรือขวดพลาสติกขวดละ 100 กรัม บรรจุกล่องกระดาษกล่องละ 1, 6 และ 12 ขวด	7.1	ขวดแก้ว จำนวน : 100 หน่วย : กรัม	กล่องกระดาษ จำนวน : 1 หน่วย : ขวด	-
		7.2	ขวดแก้ว จำนวน : 100 หน่วย : กรัม	กล่องกระดาษ จำนวน : 6 หน่วย : ขวด	-
		7.3	ขวดแก้ว จำนวน : 100 หน่วย : กรัม	กล่องกระดาษ จำนวน : 12 หน่วย : ขวด	-
		7.4	ขวดพลาสติก จำนวน : 100 หน่วย : กรัม	กล่องกระดาษ จำนวน : 1 หน่วย : ขวด	-
		7.5	ขวดพลาสติก จำนวน : 100 หน่วย : กรัม	กล่องกระดาษ จำนวน : 6 หน่วย : ขวด	-
		7.6	ขวดพลาสติก จำนวน : 100 หน่วย : กรัม	กล่องกระดาษ จำนวน : 12 หน่วย : ขวด	-
		7.7	ขวดพลาสติก จำนวน : 100 หน่วย : กรัม	กล่องกระดาษ จำนวน : 1 หน่วย : ขวด	กล่องกระดาษ จำนวน : 50 หน่วย : กล่อง
	2. บรรจุขวดแก้ว 100 กรัม บรรจุกล่องกระดาษ กล่องละ 1 ขวด บรรจุกล่องกระดาษละ 50 กล่อง				

แบบที่	รายละเอียดขนาดบรรจุ	แบบย่อย	Primary packaging	Secondary packaging	Tertiary packaging
8	ลูกประคบห่อผ้าขาวบางห่อละ 100 และ 200 กรัม ใส่ถุงพลาสติกละ 1 ห่อ แล้วบรรจุกล่องกระดาษละ 12 และ 50 ถุง	8.1	ผ้าขาวบาง จำนวน : 100 หน่วย : กรัม	ถุงพลาสติก จำนวน : 1 หน่วย : ห่อ	กล่องกระดาษ จำนวน : 12 หน่วย : ถุง
		8.2	ผ้าขาวบาง จำนวน : 200 หน่วย : กรัม	ถุงพลาสติก จำนวน : 1 หน่วย : ห่อ	กล่องกระดาษ จำนวน : 12 หน่วย : ถุง
		8.3	ผ้าขาวบาง จำนวน : 100 หน่วย : กรัม	ถุงพลาสติก จำนวน : 1 หน่วย : ห่อ	กล่องกระดาษ จำนวน : 50 หน่วย : ถุง
		8.4	ผ้าขาวบาง จำนวน : 200 หน่วย : กรัม	ถุงพลาสติก จำนวน : 1 หน่วย : ห่อ	กล่องกระดาษ จำนวน : 50 หน่วย : ถุง
9	บรรจุซองเยื่อกระดาษซองละ 2 กรัม บรรจุของ อลูมิเนียมฟอยล์แบบซิปลงซองละ 20 ซองเยื่อกระดาษ บรรจุหรือไม่บรรจุในกล่องกระดาษกล่องละ 1, 12 และ 24 ซองอลูมิเนียมฟอยล์	9.1	ซองเยื่อกระดาษ จำนวน : 2 หน่วย : กรัม	ซองอลูมิเนียมฟอยล์แบบซิปลงซองละ 20 จำนวน : 20 หน่วย : ซองเยื่อกระดาษ	กล่องกระดาษ จำนวน : 1 หน่วย : ซองอลูมิเนียมฟอยล์
		9.2	ซองเยื่อกระดาษ จำนวน : 2 หน่วย : กรัม	ซองอลูมิเนียมฟอยล์แบบซิปลงซองละ 20 จำนวน : 20 หน่วย : ซองเยื่อกระดาษ	กล่องกระดาษ จำนวน : 12 หน่วย : ซองอลูมิเนียมฟอยล์
		9.3	ซองเยื่อกระดาษ จำนวน : 2 หน่วย : กรัม	ซองอลูมิเนียมฟอยล์แบบซิปลงซองละ 20 จำนวน : 20 หน่วย : ซองเยื่อกระดาษ	กล่องกระดาษ จำนวน : 24 หน่วย : ซองอลูมิเนียมฟอยล์
		9.4	ซองเยื่อกระดาษ จำนวน : 2 หน่วย : กรัม	ซองอลูมิเนียมฟอยล์แบบซิปลงซองละ 20 จำนวน : 20 หน่วย : ซองเยื่อกระดาษ	

2. การกรอกข้อมูลจำนวนการผลิต

การระบุจำนวนการผลิต ให้ระบุจำนวนการผลิตของขนาดบรรจุใหญ่ที่สุด เมื่อท่านระบุแล้วระบบจะคำนวณปริมาณรวมของการผลิตทั้งหมดตามหน่วยของรูปแบบยาที่ท่าน โดยอัตโนมัติ เช่น

แบบที่	รายละเอียดขนาดบรรจุ	ขนาดบรรจุใหญ่ที่สุดคือ	การรายงานจำนวนการผลิต	ปริมาณรวม (คำนวณอัตโนมัติ)
1	บรรจุขวดแก้ว ขวดละ 500 แคปซูล	ขวดแก้ว (primary packaging ภาชนะปฐมภูมิ)	ผลิต 10,000 ขวดแก้ว	500*10,000 แคปซูล
2	บรรจุขวดแก้ว ขวดละ 500 แคปซูล บรรจุกล่องกระดาษกล่องละ 12 ขวด แก้ว	กล่องกระดาษที่บรรจุขวด (secondary packaging ภาชนะทุติยภูมิ)	ผลิต 5,000 กล่องกระดาษที่บรรจุขวด (secondary packaging ภาชนะทุติยภูมิ)	500*12*5,000 แคปซูล
3	บรรจุขวดแก้ว ขวดละ 500 แคปซูล บรรจุกล่องกระดาษกล่องละ 12 ขวด แก้ว บรรจุกล่องกระดาษ 5 กล่อง	กล่องกระดาษที่บรรจุกล่อง (tertiary packaging ภาชนะตติยภูมิ)	ผลิต 2,000 กล่องกระดาษที่บรรจุกล่อง (tertiary packaging ภาชนะตติยภูมิ)	500*12*5*2,000 แคปซูล

3. การกรอกข้อมูลราคาขายจากโรงงาน (กรณีผลิต) / ราคาสั่งซื้อ (กรณีนำเข้า)

3.1 กรณีผลิต

- ราคาขายจากโรงงานหมายถึง ราคาขายที่ขายออกจากโรงงานทั้งในส่วนของการขายปลีก และการขายส่ง
- หากในขนาดบรรจุเดียวกันแล้ว มีการขายทั้งขายปลีกและขายส่ง ให้ท่านรายงานราคาปลีก และส่ง แยกออกจากกัน และระบุจำนวนการผลิต ตามที่ท่านขายปลีกหรือส่ง แล้วแต่กรณี
- หากมีราคาขายออกจากโรงงานราคาเดียวให้ใส่จำนวนรวมที่ผลิตได้เลย

แบบที่	รายละเอียดขนาดบรรจุ	ราคาขายจากโรงงาน	เลือกหน่วยการรายงาน	ข้อมูลที่แสดง	หมายเหตุ
1	บรรจุขวดแก้ว ขนาดละ 500 แคนบูต ผลิต 10,000 ขวด ขายปลีก 2,000 ขวด ขายส่ง 8,000 ขวด	50 บาท/ขวดแก้ว	Primary packaging	50 บาท/ขวดแก้ว	ราคาปลีก (ต้องรายงานจำนวนการผลิต ในส่วนนี้เป็น 2,000 ขวด)
		40 บาท/ขวดแก้ว	Primary packaging	40 บาท/ขวดแก้ว	ราคาส่ง ขายจำนวน 8,000 ขวด (ต้องรายงานจำนวนการผลิต ในส่วนนี้เป็น 8,000 ขวด)
2	บรรจุขวดแก้ว ขนาดละ 500 แคนบูต บรรจุกล่องกระดาษกล่อง ละ 12 ขวดแก้ว	1,000 บาท/กล่องกระดาษ บรรจุขวด	Secondary packaging	1,000 บาท/กล่องกระดาษ	ราคาขายจากโรงงานราคา เดียว
3	บรรจุขวดแก้ว ขนาดละ 500 แคนบูต บรรจุกล่องกระดาษกล่อง ละ 12 ขวดแก้ว บรรจุกล่อง กระดาษ 5 กล่อง	1,000 บาท/กล่องกระดาษ บรรจุกล่อง	Secondary packaging	1,000 บาท/กล่องกระดาษ	ราคาขายจากโรงงานราคาเดียว โดยขายในราคา Secondary packaging ไม่ได้ขายในราคา ขนาดบรรจุใหญ่สุด
4	บรรจุขวดแก้ว ขนาดละ 500 แคนบูต บรรจุกล่องกระดาษกล่อง ละ 12 ขวดแก้ว บรรจุกล่อง กระดาษ 5 กล่อง	4,000 บาท/กล่องกระดาษ บรรจุกล่อง	Tertiary packaging	4,000 บาท/กล่องกระดาษ	ราคาขายจากโรงงานราคา เดียว

3.2 กรณีนำเข้า

- กรณีนำเข้า ให้ระบุเป็นราคาสั่งซื้อจากต่างประเทศ ไม่ใช่ราคาขายจากบริษัท
- หากนำเข้าต่างครั้งกัน และมีราคาสั่งซื้อต่างกัน ให้รายงานแยกกัน โดยระบุราคาสั่งซื้อ และจำนวนการสั่งซื้อ ตามที่สั่งซื้อมา

แบบที่	รายละเอียดขนาดบรรจุ	ราคาสั่งซื้อ	เลือกหน่วยการรายงาน	ข้อมูลที่แสดง	หมายเหตุ
1	บรรจุขวดแก้ว ขนาด 500 แคนบูชูล นำเข้ารวม 10,000 ขวด โดยที่ราคา การสั่งซื้อ 2 ครั้ง ต่างกัน ครั้งที่ 1 จำนวน 2,000 ขวด ครั้งที่ 2 จำนวน 8,000 ขวด	50 บาท/ขวดแก้ว	Primary packaging	50 บาท/ขวดแก้ว	ราคาสั่งซื้อครั้งที่ 1 (ต้องรายงานจำนวนการผลิต ในส่วนนี้เป็น 2,000 ขวด)
		60 บาท/ขวดแก้ว	Primary packaging	60 บาท/ขวดแก้ว	ราคาสั่งซื้อครั้งที่ 2 (ต้องรายงานจำนวนการผลิต ในส่วนนี้เป็น 8,000 ขวด)
2	บรรจุขวดแก้ว ขนาด 500 แคนบูชูล บรรจุกล่องกระดาษกล่อง ละ 12 ขวดแก้ว	1,000 บาท/กล่องกระดาษ บรรจุขวด	Secondary packaging	1,000 บาท/กล่องกระดาษ	ราคาสั่งซื้อทุกรอบเท่ากัน
3	บรรจุขวดแก้ว ขนาด 500 แคนบูชูล บรรจุกล่องกระดาษกล่อง ละ 12 ขวดแก้ว บรรจุกล่อง กระดาษ 5 กล่อง	4,000 บาท/กล่องกระดาษ บรรจุกล่อง	Tertiary packaging	4,000 บาท/กล่องกระดาษ	ราคาสั่งซื้อทุกรอบเท่ากัน
4	บรรจุขวดแก้ว ขนาด 500 แคนบูชูล บรรจุกล่องกระดาษกล่อง ละ 12 ขวดแก้ว บรรจุกล่อง กระดาษ 5 กล่อง	1,000 บาท/กล่องกระดาษ บรรจุกล่อง	Secondary packaging	1,000 บาท/กล่องกระดาษ	ราคาสั่งซื้อจากโรงงานราคา เดียว โดยซื้อในราคา Secondary packaging ไม่ได้ ซื้อในราคาขนาดบรรจุใหญ่สุด