

เอกสารคู่มือการใช้งานสำหรับผู้ประกอบการ [ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ]

(User Manual)

ระบบ e-submission การรายงานการผลิต/น้ำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร

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

> จัดทำโดย กองผลิตภัณฑ์สมุนไพร สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

ระบบ e-submission การรายงานการผลิต/นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร การรายงานการผลิต/นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร (รง.3 และ รง.6) [ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ]

แก้ไขครั้งที่ 1 : 26 มกราคม 2567

ประวัติการแก้ไขปรับปรุงคู่มือ

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

สารบัญ หน้า 1. แผนภาพขั้นตอนโดยสรุปในการใช้งานระบบ e-submission การรายงานการผลิต/นำเข้าผลิตภัณฑ์ 1 หน้า 1. แผนภาพขั้นตอนโดยสรุปในการใช้งานระบบ e-submission การรายงานการผลิต/นำเข้าผลิตภัณฑ์ 1 1 สมุนไพร 1 2. การขอสิทธิ์เข้าใช้งานระบบ e-submission การรายงานการผลิต/นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร การรายงาน 2 2 การผลิต/นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร (รง.3 และ รง.6) 4 4. การเข้าใช้งานระบบ e-submission การรายงานการผลิต/นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร "การรายงานการ 5 5 ผลิต/นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร (รง.3 และ รง.6)" 1



1. การขอสิทธิ์เข้าใช้งานระบบ e-submission การรายงานการผลิต/นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร

1.1 ยื่นหนังสือขอเปิดสิทธิ์เข้าใช้ระบบ (ภาคผนวก 1)

- 1.1.1 จัดทำหนังสือแจ้งขอสิทธิ์เข้าใช้งานระบบฯ และหลักฐานประกอบ
- 1.1.2 ยื่นหนังสือขอสิทธิ์เข้าใช้ระบบฯ (ตามแบบฟอร์ม) เพื่อขอสิทธิ์เข้าใช้ระบบงานของตามแต่ละ ระบบผลิตภัณฑ์กำหนดไว้ ตามช่องทางใดช่องทางหนึ่งดังต่อไปนี่

 ยื่นหนังสือฯ ด้วยตนเอง ณ อาคาร 6 ชั้น 4 กองผลิตภัณฑ์สมุนไพร สำนักงาน คณะกรรมการอาหารและยา

 2) ยื่นหนังสื่อฯ ผ่านช่องทางไปรษณีย์ลงทะเบียน โดยระบุที่มุมซองว่า "เปิดสิทธิ์เข้าใช้งาน ระบบการรายงานผลิตภัณฑ์สมุนไพร" จ่าหน้าซองมายัง กองผลิตภัณฑ์สมุนไพร (กลุ่มพัฒนา ระบบ) สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ตาม.ตลาดขวัญ อ.เมือง จ.นนทบุรี 11000

ประเภทหนังสือ	ผู้ใช้งาน
หนังสือ <u>ขอเปิดสิทธิ์ และมอบอำนาจ</u> การใช้งาน	ผู้รับอนุญาต / ผู้ดำเนินกิจการ ที่ประสงค์จะมอบ
ระบบ E-submission การรายงานการผลิต/นำเข้า	อำนาจให้ผู้อื่นกระทำการแทนตนเอง
ผลิตภัณฑ์สมุนไพร (รง.3 และ รง.6)	
หนังสือขอเปิดสิทธิ์การใช้งานระบบ E-submission	ผู้รับอนุญาต / ผู้ดำเนินกิจการ ที่ประสงค์จะ
การรายงานการผลิต/นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร (รง.3	ดำเนินการด้วยตนเอง
และ รง.6) ผู้รับอนุญาต (ผู้ดำเนินกิจการ)	
<u>ดำเนินการด้วยตนเอง</u>	
หนังสือขอเปิดสิทธิ์การใช้งานระบบ E-submission	ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ (ดำเนินการด้วยตนเองเท่านั้น)
การรายงานการผลิต/นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร (รง.3	
และ รง.6) ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ	

- 1.2 สิทธิ์การเข้าสู่ระบบ E-submission การรายงานการผลิต/นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพรจะมีอายุเท่ากับที่ระบุไว้ ตามหนังสือขอเปิดสิทธิ์เข้าใช้ระบบฯ กำหนดไว้
- 1.3 หากท่านประสงค์จะเข้าใช้งานระบบฯ หลังจากที่สิทธิ์ของท่านหมดอายุ ให้ท่านดำเนินการตามข้อ 1.1 อีกครั้ง

1.4 กรณีที่ผู้เข้าใช้งานระบบฯ ยังไม่มีรหัสบัญชีผู้ใช้งานและรหัสผ่าน สำหรับการใช้งานระบบสารสนเทศสำนักงาน คณะกรรมการอาหารและยา ให้ดำเนินการสร้างบัญชีผู้ใช้งานระบบ (Digital ID)

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



- ในกรณีที่ท่านมีปัญหาในการสมัครเพื่อสร้างบัญชีผู้ใช้งาน โปรดติดต่อ <u>contact@dga.or.th</u> หรือ โทร 0 2612 6060

ระบบ e-submission การรายงานการผลิต/นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร แก้ไขครั้งที่ 1 : 26 มกราคม 2567 การรายงานการผลิต/นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร (รง.3 และ รง.6) [ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ] หน้า **3 / 16** ยื่นเพียงครั้งเดียว บัญชีดังกล่าวจะใช้งานได้โดยตลอดไม่มีการหมดอายุ และบัญชีนั้นสามารถใช้งานได้กับ ระบบสารสนเทศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาทุกระบบ (หากท่านได้รับสิทธิ์ในการเข้าระบบ นั้นๆ โดยไม่ต้องขอรหัสบัญชีผู้ใช้งานและรหัสผ่านใหม่)

2. การ login เข้าใช้งานระบบ

- 2.1 เมื่อผู้ประกอบการที่ได้รับสิทธิ์ให้เข้าใช้งานระบบสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาแล้ว ผู้ที่ได้รับสิทธิ์เข้า ใช้งานระบบ สามารถเข้าใช้งานระบบผ่านทางเว็บไซต์ <u>https://privus.fda.moph.go.th</u> (หมายเลข 1)
- 2.2 เลือกส่วนบริการ "ผู้ประกอบการ".ซึ่งสามารถเลือกส่วนบริการได้จากทางด้านบน (หมายเลข 2) หรือส่วน บริการด้านล่าง (หมายเลข 3)



ภาพที่ 1 หน้าจอ การเลือกส่วนบริการ

2.3 ดำเนินการ Login เข้าสู่ระบบ โดยใช้บัญชีผู้ใช้งาน และรหัสผ่านที่ได้สมัครไว้แล้ว หากลืมบัญชีผู้ใช้งานหรือ รหัสผ่าน โปรดติดต่อ 0 2612 6060 แล้วแจ้งว่า ลืมบัญชี/รหัสผ่านของDigital ID

ลงชื่อเข้าใช้งาน ระบบลงทะเบียนผู้ประกอบการ อย.	
ชื่อบัญชีผู้ใช้งาน :	
ระบุชื่อบัญชีผู้ใช้งาน / เลขประจำตัวประชาชน / อีเมล	
รหัสผ่าน :	ลืมรหัสผ่าน ?
ระบุรหัสผ่าน	۲

ภาพที่ 2 หน้าจอ Login

- การเข้าใช้งานระบบ e-submission การรายงานการผลิต/น้ำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร "การรายงานการ ผลิต/น้ำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร (รง.3 และ รง.6)"
 - 3.1 ภายหลังเข้าสู่ระบบแล้ว ให้ท่าน เลือก "ระบบรายงานผลิตภัณฑ์สมุนไพร (ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ)" ทั้งนี้หากท่านไม่พบเมนูดังกล่าว โปรดติดต่อเจ้าหน้าที่กลุ่มพัฒนาระบบ กองผลิตภัณฑ์สมุนไพร เพื่อ ตรวจสอบสิทธิ์เนื่องจาก
 - 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

ระบบ e-submission การรายงานการผลิต/นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร การรายงานการผลิต/นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร (รง.3 และ รง.6) [ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ] แก้ไขครั้งที่ 1 : 26 มกราคม 2567 หน้า **5 / 16**

3.2 เลือก ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ



ภาพที่ 4 หน้าจอระบบสำหรับผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ

 3.3 เมื่อกดเลือกผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ ระบบจะแสดงข้อมูลการรายงานของผลิตภัณฑ์ที่มีการบันทึกข้อมูลการผลิต มาจากผู้รับอนุญาตแล้ว ให้ท่านกด "เลือกข้อมูล" ผลิตภัณฑ์ที่ท่านต้องการตรวจสอบ (หมายเลข 1)

			รายงานกา	รผลิตผลิตภัณ	ฑ์สมุนไพร(ผู้	มีหน้าที่ปฏ <mark>ิ</mark> บัติ <i>เ</i>	าาร)		
เยการ			e	ามทา					
ล่าดับ	เลขทะเบียน	ชื่อไทย	ชื่ออังกฤษ	เลขที่รับ	วันที่ยื่นรายงาน	ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ	สถานะ		
1	G 749/59	ยากษัยเส้น ดราเทสโอนดี่	÷	HB-50111-6500008	30/12/2565		ยกเฉิกส่งรายงาน	แก้ไขข้อมูล	ເລືອກຫ້ອນູລ
2	G 842/59	ยาเม็ด เอทีนน่า ตราเทสโอน ลี่		HB-50111-6500009	30/12/2565		ส่งรายงาน	แก้ไขข้อมูล	ເລືອກຫ້ອນູລ
3	G 445/61	ยาบำรุงโลหิด ตราเวชพงศ์ โอสถ	-	HB-50111-6500038	30/12/2565	สวนของ	ส่งรายงาน	แก้ไขข้อมูล	ເລືອກຫ້ອນູລ
4	G 749/59	ยากษัยเส่น ดราเทสโอนลี่		HB-50111-6500011	30/12/2565	ชื่อผู้มี	ส่งรายงานให้ผู้มีหน้าที่ ปฏิบัติงานตรวจสอบ	แก้ไขข้อมูล	เลือกข้อมูล
5	G 532/58	ยาประสะไพล(ชนิดแคปซูล)	ā	HB-50111-6500039	30/12/2565	หน้าที	ส่งรายงานให้ผู้มีหน้าที่ ปฏิบัติงานตรวจสอบ	แก้ไขข้อมูล	ເລືອກພ້ອມູລ
6	G 749/59	ยากษัยเส่น ดราเทสโอนลี่	-	HB-50111-6500012	31/12/2565	ปฏิบัติการ	ส่งรายงานให้ผู้มีหน้าที่ ปฏิบัติงานตรวจสอบ	แก้ไขข้อมูล	เลือกข้อมูล
7	G 771/59	ยาหม่องสมุนใพร คราเทส โอนลี่	-	HB-50111-6500013	31/12/2565	จะขึ้นชื่อ	รับรายงาน	แก้ไขข้อมูล	ເລືອກຫ້ວນູລ
8	G 694/59	ยาน้ำมันสมุนไพร คราเทส โอนลี่	Hebal Oil Testonly Brand	HB-50111-6500014	31/12/2565	ของท่าน	รับรายงาน	แก้ไขข้อมูล	เลือกข้อมูล
9	G 749/59	ยากษัยเส้น คราเทสโอนดี่	ē	HB-50111-65-15	31/12/2565		รับรายงาน	2 แก้ไขข้อมูล 1	เลือกข้อมูล
10	G 839/59	ยาผงสมุนไพร ตราเทสโอนลี่		HB-50111-66-1	02/01/2566	IJ	ส่งรายงานให้ผู้มีหน้า ปฏิบัติการตรวจสอบ	แก้ไขข้อมูล	เลือกข้อมูล

ภาพที่ 5 หน้าจอแสดงข้อมูลการรายงานที่ส่งมาจากผู้รับอนุญาต

ระบบ e-submission การรายงานการผลิต/นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร แก้ไขครั้งที่ 1 : 26 มกราคม 2567 การรายงานการผลิต/นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร (รง.3 และ รง.6) [ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ] หน้า **6 / 16**

- 3.4 เมื่อกดเลือกข้อมูลเรียบร้อย ระบบจะแสดงแบบ รง.3 ซึ่งมีการแสดงข้อมูลรายงานการผลิตผลิตภัณฑ์นั้น ขอให้ท่านตรวจสอบข้อมูลการรายงานตามแบบฟอร์ม รง.3
 - 3.4.1 ข้อมูลการรายงาน <u>ถูกต้อง</u> ให้เลือกขั้นตอนถัดไป "ส่งรายงานให้อย." กด "ยืนยันการส่งรายงาน" (หมายเลข 3) เมื่อกด "บันทึก" เรียบร้อยข้อมูลหน้าจอจะแสดงตามข้อ 3.7
 - 3.4.2 ข้อมูลการรายงาน <u>ไม่ถูกต้อง</u>
 - 3.4.2.1 ส่วนของรายละเอียดผู้รับอนุญาต (หมายเลข 1) ไม่ถูกต้อง ให้เตรียมหลักฐาน และแจ้งต่อ เจ้าหน้าที่ได้ที่ e-mail : herbaldivision@fda.moph.go.th โดยระบุชื่อเรื่อง "ระบบรายงาน ประจำปี : แบบ รง.3 แสดงข้อมูลใบอนุญาตไม่ถูกต้อง" พร้อมส่งหลักฐานข้อมูลที่ถูกต้อง
 - 3.4.2.2 ส่วนของข้อมูลการรายงาน (หมายเลข 2) ไม่ถูกต้อง ให้กลับไปแก้ไขข้อมูลให้ถูกต้อง โดย การกด "ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ" อีกครั้งแล้ว เลือกคำขอรายงานที่ต้องการแก้ไขข้อมูล แล้วกด "แก้ไขข้อมูล" (ภาพที่ 5 หมายเลข 2) จากนั้นดำเนินการแก้ไขข้อมูล ด้วยวิธีการตามข้อ 3.5
 - 3.4.3 หากผู้มีหน้าที่ปฏิบีติการต้องการยกเลิกการส่งรายงาน ให้เลือก "ยกเลิกการส่งรายงาน" (หมายเลข4) พร้อมระบุเหตุผลการยกเลิก

	ออกจากระบบ
	โปรด
1 ระคามการมดีสะดีผลังสุมปะชา ประจำปี พ.ศ. 2955 ร้อนรู้กินอยูกระ ประที่สา พระสม ของหน้าสะดิสสมกับสะคุณใหญ่ 1557 และทรี่โอนสูญระสิมสมกับ 160.01.45.59993 ของหน้าสะดิสสมกับสะคุณใหญ่ 1557 และทรี่โอนสูญระสิมสมกับ 160.01.45.59993 ข้านสงกระ หรักของระสุมประชาย ส่งหน้าสะดิสสมกับสะคุณใหญ่ 160.01.45.59993 และทรี่โอนสูงหน้าสะดิสสมกับสะคุณใหญ่ 160.01.45.59993 ข้านสงกระ หรักของระสุมประชาย ส่งหน้าสะดิสสมกับสะคุณใหญ่ 160.01.45.59993 และทรี่โอนสงกระ หรักของระสุมประชาน ส่งหน้าสะดิสสมกับสงานที่ได้ได้เราะ เป็นสงกระ หรักของระสุมประชาน เป็นสงค์สะครีเป็น หน่านสงกระ ส่งหน้าสะดิสสมกับสงกระ ชายกระสุมประชาน โปรงหน่างส่งสะครีเป็น	ยืนยันการส่งรายงาน 5
ชาวามสะได้สะหลัง รางสะได้ระบาทการ ชาวาม น้ำมากราม 1 สามสะเนลี่ยา 100000 กรรง 100000	
เลาะอิฟอ <u></u> หารกระหมู่ก่าน ขั้วสามมาก (การอิฟอ (งามาราวานสายได้มีสามมา ผู้สามาร์สมุขสาย 1 / 1	
ภาพที่ 6 หน้าจอแสดงแบบ รง.3 ที่ได้รับการ:	บันทึกข้อมลโดยผ้รับอนฌาต

ระบบ e-submission การรายงานการผลิต/นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร แก้ไขครั้งที่ 1 : 26 มกราคม 2567 การรายงานการผลิต/นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร (รง.3 และ รง.6) [ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ] หน้า **7** / **16** 3.5 การปรับแก้ไขรายงานการผลิต ตามแต่ละขนาดบรรจุ

- 3.5.1 เมื่อกด "แก้ไข" (หมายเลข 1) ระบบจะขึ้นข้อมูลเดิมที่ท่านได้กรอกไว้แล้ว
- 3.5.2 ให้ท่านเลื่อนขึ้นไปส่วนของการรายงานตามขนาดบรรจุที่อยู่ด้านบน
- 3.5.3 หากต้องการลบข้อมูล ให้กด "ลบ" (หมายเลข 2) ข้อมูลที่มีอยู่จะถูกลบออกทั้งหมด
- 3.5.4 ในการแก้ไขข้อมูล หรือเพิ่มข้อมูลใหม่ ให้ดำเนินการตามการบันทึกข้อมูลการผลิต/นำเข้าแต่ละขนาด บรรจุ (ข้อ 3.6 และ 3.7)
- 3.5.5 เมื่อแก้ไข ลบ เพิ่มข้อมูล และตรวจสอบข้อมูลจนครบถ้วนแล้ว ให้กด "บันทึก" (หมายเลข 3)

										(บาท))	,
วดแก้ว	100	กรัม							10000	50	ขวดแก้ว		แก้ไข	ລນ
ชนาดบรรจุ (รายละเอียดภาชนะบรรจุ)								จำนวนการผลิต/หน่วย ปริมาณรวม มู			มูลค่าขายจากโ หน่วย (บ	รงงานต่อ าท)		
			บรรจุ ขวดแก้ว 1	00 <mark>กรัม</mark>				10000 ขวดแก้ว 1000000 กรัม				50 บาท/ต่อขวดแก้ว		
	ดแก้ว	มแก้ว 100	มแก้ว 100 กรีม ขนาด	มแก้ว 100 กริม ชนาดบรรจุ (รายละเอีย บรรจุ ขวดแก้ว 1	มแก้ว 100 กรีม ชนาดบรรจุ (รายละเอียดภาชนะว บรรจุ ชวดแก้ว 100 กรัม	มแก้ว 100 กรีม ขนาดบรรจุ (รายละเอียดภาชนะบรรจุ) บรรจุ ขวดแก้ว 100 กรัม	มแก้ว 100 กรีม ขนาดบรรจุ (รายละเอียดภาชนะบรรจุ) บรรจุ ขวดแก้ว 100 กรัม	มแก้ว 100 กรีม ขนาดบรรจุ (รายละเอียดภาชนะบรรจุ) บรรจุ ขวดแก้ว 100 กรัม	มแก้ว 100 กรีม ขนาดบรรจุ (รายละเอียดภาชนะบรรจุ) จำนวน บรรจุ ขวดแก้ว 100 กรัม 10	มแก้ว 100 กรีม 10000 ชนาดบรรจุ (รายละเอียดภาชนะบรรจุ) จำนวนการผลิต/หน่า บรรจุ ขวดแก้ว 100 กรัม 10000 ขวดแก้ว	มแก้ว 100 กริม ขนาดบรรจุ (รายละเอียดภาชนะบรรจุ) จำนวนการผลิต/หน่วย บรรจุ ขวดแก้ว 100 กรัม 10000 ขวดแก้ว 11	งแก้ว 100 กรีม ขนาดบรรจุ (รายละเอียดภาชนะบรรจุ) จำนวนการผลิต/หน่วย ปรีมาณรวม บรรจุ ขวดแก้ว 100 กรัม 10000 ขวดแก้ว 100000 กรัม	มแก้ว 100 กรีม พนาดบรรจุ (รายละเอียดภาชนะบรรจุ) จำนวนการผลิต/หน่วย ปรีมาณรวม บรรจุ ขวดแก้ว 100 กรัม 100000 ขวดแก้ว 1000000 กรัม	ลแก้ว 100 กรีม 100 กรีม 10000 50 ขวดแก้ว เมาะ ขนาดบรรจุ (รายละเอียดภาชนะบรรจุ) จำนวนการผลิต/หน่วย ปรีมาณรวม มูลค่าขายจากโ หน่วย (มา บรรจุ ขวดแก้ว 100 กรัม 100000 กรัม 50 บาท/ต่อข

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" เลือกหน่วย กรัม
- 2) ระบุจำนวนการผลิตของขนาดบรรจุใหญ่สุด 10,000 (หน่วยจะขึ้นมาให้เองโดยไม่ต้องเลือก)
- ระบุมูลค่าขายจากโรงงานต่อหน่วย 50 เลือกหน่วยเป็น primary packaging (กรณีที่ท่านมีการ บรรจุลงใน secondary packaging และ tertiary packaging ด้วย ท่านสามารถเลือก ราคาขายต่อ หน่วยได้ว่าท่านขายราคานี้ในหน่วย packaging ใด)
- 4) จากนั้นกดเพิ่ม ข้อมูลจะถูกเพิ่มขึ้นตามภาพที่ 9

<u>หมายเหตุ</u> กรณีที่ท่านไม่พบ ภาชนะบรรจุ (packaging size) ที่ท่านต้องการเลือก ให้ติดต่อแจ้งต่อเจ้าหน้าที่ได้ที่ email : herbal.developer@gmail.com (หัวข้อเรื่อง "ระบบรายงานประจำปี : เพิ่มภาชนะบรรจุ (packaging size)) พร้อมส่งหลักฐานซึ่งแสดงขนาดบรรจุที่ได้รับอนุญาต

ตารางรายเ	ละเอียดข	นาดบรรจุเ	ดิม						
ลำดับ Prima	ry Packaging	จำนวน	หน่วย	Secondary Packaging	จำนวน	หน่วย	Tertiary Packaging	จำนวน	หน่วย
รายละเอีย	ດານາດນາ	ເວລາຄົນ							
		19 4 6 6 1 91							
นาดบรรจุ	1	ปรรจุในขวดแก้วและขว	ดพลาสติก ขนาดบรรจุ 100 ก	รัม					
าเป็ญ ไม่ปีน	ເມນາມາຍາຍຄູ່ແດງງາ	[ขวดแก้ว	จำนวน:	100		หน่วย: กรัม	~	
ertiary Packaging	rg (ภาชนะดดิยภูมิ):	(~	2 112712			หน่วย:	~	
านวนการผลิตของข	นาดบรรจุใหญ่สุด:		10000	ขวดแก้ว					3
ถค่าขายจากโรงงาน	ต่อหน่วย (บาห):		50	ขวดแก้ว		ต่อหน่วย:	Prima	ry Packaging 🗸	
มายเหตุ:					4				
		L		เพิ่ม	ยกเลิก				

ภาพที่ 8 หน้าจอแสดงตัวอย่างวิธีการรายงานตามแต่ละขนาดบรรจุ

ระบบ e-submission การรายงานการผลิต/นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร แก้ไขครั้งที่ 1 : 26 มกราคม 2567 การรายงานการผลิต/นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร (รง.3 และ รง.6) [ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ] หน้า **9** / **16**

ลำดับ	Primary Packaging	จำนวน	หน่วย	Secondary Packaging	จ ่านวน	หน่วย	Tertiary Packaging	จำนวน	หน่วย	จำนวนการ ผลิต	มูลค่าขายจาก โรงงานต่อ หน่วย (บาท)	ด่อหน่วย	หมายเหตุ	แก้ไข	ລນ
1	ขวดแก้ว	100	กรัม							10000	50	ขวดแก้ว		แก้ไข	ລນ
ล่าตับ			ли	เตบววๆ (รายละเยี	100711210=11	33 4)			4103	นการพลิต/หน่วย	13:	1 1817-3 331	มูลค่า	<u>ยายจากโรง</u>	านต่อ
1									1	10000 1000		0000 -5	50	หน่วย (บาท)	
1 1 10000 บวดแก้ว 100 กรัม 10000 กรัม 50 บาท/ต่อบวดแก้ว										แก้ว					

ภาพที่ 9 หน้าจอแสดงผลการรายงานตามแต่ละขนาดบรรจุที่เพิ่มข้อมูลครบถ้วนแล้ว

- 3.7 ตรวจสอบข้อมูลที่บันทึกตามภาพ 9 (หมายเลข 1)
 - 3.7.1 หากตรวจพบว่าข้อมูลที่ท่านบันทึกไว้<u>ไม่ถูกต้อง</u> ท่านสามารถแก้ไขหรือลบออกได้ โดยกด "แก้ไข" (หมายเลข 2) หรือ "ลบ" (หมายเลข 3)
 - เมื่อท่านกดแก้ไขแล้ว ระบบจะขึ้นข้อมูลเดิมที่ท่านได้กรอกไว้แล้ว ในส่วนของ รายงานขนาด บรรจุด้านบน ให้ท่านเลื่อนขึ้นไปด้านบน 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 (ภาพ ที่ 9) เมื่อกดปุ่ม ok หน้าจอจะแสดงตารางสรุปข้อมูลของผลิตภัณฑ์ที่ท่านได้รายงานไป พร้อมสถานะการ ดำเนินงานของการรายงาน "ส่งรายงานให้ อย." (ภาพที่ 11) ท่านสามารถเข้ามาตรวจสอบสถานะของการ รายงานและdownload รายงานๆ ได้

							ออกจากระบบ
			รายงานการผลิตผลิตภัณฑ์ส	มุนไพร			ข้อนกลับ
รายการ		P	nuis				เพิ่มน้อมูล
ลำดับ	เลขทะเบียน	ชื่อไป	(\checkmark)		ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ	สถานะ	
1	G 839/59	ยาผงสมุนไพร สี่	บันทึกข้อมูล ^{บันทัก} สำเร็จ ดห			ส่งรายงานให้ผู้มีหน้าที่ ปฏิบัติการครวจสอบ	เพื่อกข้อมูล

ภาพที่ 10 หน้าจอแสดงผลการบันทึกข้อมูลการรายงานสำเร็จ

2	G 771/59	ยาหม่อง สมุนไพร ตราเท สโอนลี่	a	HB-50111- 66-68	13/01/2566		รายงานการผลิต ผลิตภัณฑ์ สมุนไพร	ส่งรายงานให้ อย.			ดูรายงาน	Download รายงาน
3	G 839/59	ยาผงสมุนไพร ดราเทสโอนลี	(J) (HB-50111- 66-69	13/01/2566		รายงานการผลิต ผลิดภัณฑ์ สมุนไพร	ส่งรายงานให้ อย.			ดูรายงาน	Download รายงาน
4	K 16/61	แกรนูล เทสโอน ลี่	GRANULE TESTONLY	HB-50212- 66-26	13/01/2566	ส่วน	รายงานการนำเข้า ผลิดภัณฑ์ สมุนไพร	รับรายงาน			ดูรายงาน	Download รายงาน
5	K 16/61	แกรนูล เทสโอน ลี่	GRANULE TESTONLY	HB-50212- 66-27	13/01/2566	ของชื่อ	รายงานการนำเข้า ผลิตภัณฑ์ สมุนไพร	รับรายงาน			ดูรายงาน	Download รายงาน
6	K 16/61	แกรนูล เทสโอน ลี่	GRANULE TESTONLY	HB-50212- 66-28	13/01/2566	ผู้มี หน้าที่	รายงานการนำเข้า ผลิตภัณฑ์ สมุนไพร	ส่งรายงานให้ อย.			ดูรายงาน	Download รายงาน
7	G 839/59	ยาผงสมุนไพร ตราเทสโอนลี่	÷	HB-50111- 66-70	15/01/2566	ปฏิบัติ	รายงานการผลิต ผลิตภัณฑ์ สมุนไพร	ส่งรายงานให้ผู้ มีหน้าที่ปฏิบัติ การดรวจสอบ	แก้ไขข้อมูล	เลือกข้อมูล		
8	K 6/47	โสมแดงเกาหลี สกัด เทสโอนลี่	KOREAN RED GINSENG EXTRACT TESTONLY	HB-50212- 66-29	15/01/2566	การ จะ ขึ้นชื่อ	รายงานการนำเข้า ผลิตภัณฑ์ สมุนไพร	ส่งรายงานให้ผู้ มีหน้าที่ปฏิบัติ การดรวจสอบ	แก้ไขข้อมูล	เลือกข้อมูล		
9	K 22/29	ไป่จื่อหย่างซึ นหย่วน เทส โอนลี่	PAI TZU YANG HSIN WAN TESTONLY	HB-50212- 66-30	15/01/2566	ของ	รายงานการนำเข้า ผลิดภัณฑ์ สมุนไพร	ส่งรายงานให้ อย.			ดูรายงาน	Download รายงาน
«	1	5 6 7	8 9 >	»								

ภาพที่ 11 หน้าจอแสดงหน้าจอแสดงสถานะส่งรายงานให้ อย.

ระบบ e-submission การรายงานการผลิต/นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร การรายงานการผลิต/นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร (รง.3 และ รง.6) [ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ] แก้ไขครั้งที่ 1 : 26 มกราคม 2567 หน้า **11 / 16**

หน้าจอแสดงสถานะ	ความหมาย
ส่งรายงานให้ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตรวจสอบ	ผู้รับอนุญาตบันทึกข้อมูลการผลิต/นำเข้า และส่ง
	ให้ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการเรียบร้อย อยู่ระหว่างรอผู้
	มีหน้าที่ปฏิบัติการตรวจสอบ
ส่งรายงานให้ อย.	ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการตรวจสอบข้อมูล และส่ง
	รายงานให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและ
	ยาแล้ว
	- ท่านจะต้องดำเนินการในส่วนนี้ให้แล้วเสร็จ
	ภายในวันที่ 31 มีนาคม ของทุกปี

ตารางที่ 1 แสดงสถานะการยื่นรายงานการผลิต/นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร

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

ตารางที่ 2 แสดงเงื่อนไขการแจ้งข้อมูลเมื่อพบข้อมูลไม่ถูกต้อง

ตัวอย่างหน้าจอแสดงผล รง.3

		รายงานการผลิ	เดผลิตภัณฑ์สมุนไพร ประจำปี พ.ศ ²⁵	565	เลขรับที่ วันที่ ลงชื่อ กอ	⊌ HB-50111-66-69 13 มกราคม 2566 งผลิตภัณฑ์สมุนไพร อย.	ເບບ 5 າ. ຄ (e-sub)
	ชื่อผู้รับอนุญาต บริษัท ทดสอบ จำ	กัด	เลขที่ใบอนุญาตผลิ	ตผลิตภัณฑ์สมุบ	_{ไพร} HB 10-1-63	-9999	
สถานที่	ใผลิตผลิตภัณฑ์สมุนไพรชื่อ TEST		อยู่เลขที่ 111/1	11			
ถนน	ตลิงชันสุพรรณบุรี	ทมูที่	ต้าบล/แขวง ศาลาธรรมสพน				
อาเภอ	เพิด พบวิฒนา		จงหวด กรุงเทพมหานคร				
สำดับ ที่	ชื่อผลิตภัณฑ์สมุนไพร	เลขที่ใบสำคัญการ ขึ้นทะเบียนต่ำรับ ใบรับแจ้ง รายละเอียดหรือใบ	จำนวน/ปริมาณผลิตภั	ณฑ์สมุนไพรที่ผ่	ลิต	มูลค่าที่ขายจาก โรงงานต่อหน่วย	หมายเหตุ
		รับจดแจ้งผลิตภัณฑ์ สมุนไพร	รายละเอียดขนาดบรรจุ	<mark>จำนว</mark> น	ปริมาณรวม		
1	ยาผงสมุนไพร <mark>ต</mark> ราเทสโอนลี่	G 839/59	บรรจุ ขวดแก้ว 100 กรัม	5000 ขวดแก้ว	500000 กรัม	55 บาท/ขวดแก้ว	
เกฎวันที่ยี	ขึ้นรายงาน และลงชื่อ) กองผลิตภัณฑ์	์สมุนไพร อย. (e-sub)	[หมายเล	ลข 1]		
ารลงชื่อทั้	, ง ผู้รับอนุญาต/ผู้ดำเ	นินกิจการ และเ	ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการแล่	้ัว (หมาย	มเลข 2]		
	U 1 U		1 M				
			(ลายมือชื่อ)	นาย รนก	ร หมู่น้อย	ผู้รับอนุญาต	
			(ลายมือชื่อ)	นางสาวดวงกม	เล ภักดีสัตยพงศ์	 ผ ^{ู้} มีหน้าที่ปฏิบัติการ	

ภาพที่ 11 ตัวอย่างแบบรายงานการผลิตผลิตภัณฑ์สมุนไพรที่ยื่นรายงานเรียบร้อยแล้ว

ระบบ e-submission การรายงานการผลิต/นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร แก้ไขครั้งที่ 1 : 26 มกราคม 2567 การรายงานการผลิต/นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร (รง.3 และ รง.6) [ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ] หน้า 14 / 16

ระบบ e-submission การรายงานการผลิต/นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร แก้ไขครั้งที่ 1 การรายงานการผลิต/นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร (รง.3 และ รง.6) [ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ] หน้า 15 / 1

แก้ไขครั้งที่ 1 : 26 มกราคม 2567 หน้า **15 / 16** สำหรับการรายงานการนำเข้าผลิตภัณฑ์ประจำปี (รง.6)

- ดำเนินการเช่นเดียวกับการรายงานการผลิต
- สิ่งที่แตกต่างมีดังนี้
 - ข้อมูลชื่อผู้ผลิต และประเทศผู้ผลิตที่เพิ่มเติมเข้ามาในส่วนของข้อมูลพื้นฐานของผลิตภัณฑ์ ซึ่งผู้รับอนุญาต และผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการต้องตรวจสอบข้อมูลดังกล่าวเพิ่มเติม
 - O แบบแสดงผล รง.6 ซึ่งมีข้อมูลชื่อผู้ผลิตและประเทศผู้ผลิต เพิ่มเติมเข้ามา

การรายงาน การนำเข้า ผลิตภัณฑ์สมุนไพร ประจำปี								
รายละเอียดใบอนุญาต								
ชื่อผู้รับอนุญาต	เทสโอลลี่ จำกัดมหาชน		เลขที่ใบอนุญาดผลิดผลิดภัณฑ์ สมุนไพร	นสม กท 9999/2567 / HB 10-2-67-999	9			
สถานที่ผลิดผลิดภัณฑ์สมุนไพรชื่อ	test							
อยู่เลขที่	598	ถนน	เพลินจิต	หมู่ที่				
ดำบล/แขวง	ลุมพินี	อำเภอ/เขต	ปทุมวัน	จังหวัด	กรุงเทพมหานคร 10330			
ว่า โปด้อะไปไปไข่ไว้ะไปไปใน ชื่อผลิตภัณฑ์สมุนไทร โสมแดงเกาหลีสกัด เทสโอนลี้ เลขที่ในสำคัญการขึ้นทะเบียนสำรับใบรับแจ้งรายละเลียดหรือใบรับจดแจ้งผลิภัณฑ์สมุนไพร K6/47								
รายละเอียดชื่อผู้ผลิตและประเทศผู้ผลิต ^{ขึ} ลผู้ผลิต HANIL GINSENG INDUSTRY CO.,LTD. ประเทศผู้ผลิต Democratic People's Republic of Korea								
รายงานประจำปี 2565 🗸								

ภาพที่ 12 หน้าจอแสดงรายละเอียดข้อมูลตำรับที่ผลิตในต่างประเทศ

ตัวอย่างหน้าจอแสดงผล รง.6



รายงานการนำเข[้]าผลิตภัณฑ์สมุนไพร ประจำปี พ.ศ. ²⁵⁶⁶

สถานที่	ชื่อผูรับอนุญาต บริษัท ทดสอบ นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพรชื่อ ^{test}	เ จำกัด :		เลขที่ใบอนุญาตนำเขาผลิต อยู่เลขที่ ⁵⁹⁸	ภัณฑ์สมุนไพร ตรอก∕ชอย	HB 10-2-67-99	99	
ถนน เพลินจิต หมู่ที่		หมู่ที่	ตำบล/แขวง ลุมพินี					
อำเภอ/	(เขต ปทุมวัน	จังหวัด กรุ	งเทพมหานคร	4	์ทรศัพท์			
ลำดับที่ ชื่อผลิตภัณฑ์สมุบไพร		เลขที่ไปส การขั้นทะ ชื่อผู้ผลิต ต้าวัน จึ และประเทศผู้ผลิต วายละป		จำนวน/ปรีมาณผลิตภัณฑ์สมุนไพร ที่นำเข้ามา		ราคาสั่งซื้อ	หมายเหตุ	
			หรือโบรับจด แจ้งผลิตภัณฑ์ สมุนไพร	รายละเอียดขนาดบรรจุ	จำนวน	ປรີມາณรวม		
1	ไปจื่อหย่างขินหย [่] วน เทสโอนลี่	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) นางสาวควงกมล ภักดีสัตยพงศ์ ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ								
กาับ	ที่ยื่นรายงาง และล	มชื่อ กองแอิตก์	้อเต็สบบไห	พร อย (e-sub) [ร	หากยาล	จเ1]		1 / 1
ม • น ลงชื่อ	มขึ้ง ผู้รับอนุญาต/ผุ๋	เจ้อง กองผถตม เด้าเนินกิจการ เ	และผู้มีหน้	าที่ปฏิบัติการแล้ว	[หมาย	เลข 2]		
ละเอื	ยดชื่อผ้ผลิต และเ	โระเทศผ้ผลิต โน	หมายเลข 3	1				

ภาพที่ 13 ตัวอย่างแบบรายงานการนำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพรที่ยื่นรายงานเรียบร้อยแล้ว

ระบบ e-submission การรายงานการผลิต/นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร การรายงานการผลิต/นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร (รง.3 และ รง.6) [ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ] แก้ไขครั้งที่ 1 : 26 มกราคม 2567 หน้า **17 / 16**

ระบบ e-submission การรายงานการผลิต/นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร แ การรายงานการผลิต/นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร (รง.3 และ รง.6) [ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ] ห

แก้ไขครั้งที่ 1 : 26 มกราคม 2567 หน้า **18 / 16**

ภาคผนวก 1

การขอสิทธิ์เข้าใช้งานระบบสารสนเทศ

e-submission การรายงานการผลิต/น้ำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร

การขอสิทธิ์เข้าใช้งานระบบ



- จัดเตรียมเอกสาร และลงนามให้ครบถ้วน (ตามแต่ละประเภทการขอสิทธิ์) กรณียื่นเอกสารเปิดสิทธิ์ทั้ง
 2 สิทธิ์พร้อมกัน เอกสารใดเหมือนกันสามารถใช้เอกสารเพียงฉบับเดียวได้
- ยื่นเอกสารที่ อาคาร 6.ชั้น 4 อองผลิตภัณฑ์สมุนไพร (กลุ่มพัฒนาระบบ) หรือยื่นผ่านไปรษณีย์ลงทะเบียน โดยระบุที่มุมซองว่า "เปิดสิทธิ์เข้าใช้งานระบบการรายงานผลิตภัณฑ์สมุนไพร"

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

- เมื่อเจ้าหน้าตรวจเอกสารแล้ว จะติดต่อแจ้งผลให้ท่านทราบทาง email ที่ท่านได้แจ้งไว้ในหนังสือมอบ อำนาจ
- * เฉพาะผู้ที่ยังไม่มีบัญชีเท่านั้น โดยการสร้างบัญชีผู้ใช้งานระบบ Digital ID ผ่านระบบของสำนักงานพัฒนารัฐบาลดิจิทัล (องค์การมหาชน) (สพร.) <u>https://www.dga.or.th/ หรือ</u>เข้าผ่านทาง URL : <u>https://privus.fda.moph.go.th</u> แล้วเลือก ไปที่ผู้ประกอบการ จากนั้นเลือกไปที่ปุ่มลงทะเบียน กรณีที่ท่านมีปัญหาในการสมัครเพื่อสร้างบัญชีผู้ใช้งาน โปรด ติดต่อ <u>contact@dga.or.th</u> หรือ โทร 0 2612 6060)

หากมีข้อสงสัยในการจัดทำหนังสือขอเปิดสิทธิ์การใช้งานระบบ 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	-	ขวดแก้ว	กล่องกระดาษ	-
	กระดาษกล่องละ 12 ขวดแก้ว		จำนวน : 500	จำนวน : 12	
			หน่วย : แคปซูล	หน่วย : ขวด	
3	บรรจุขวดแก้ว ขวดละ 500 แคปซูล บรรจุกล่อง	-	ขวดแก้ว	กล่องกระดาษ	กล่องกระดาษ
	กระดาษกล่องละ 12 ขวดแก้ว บรรจุกล่องกระดาษ		จำนวน : 500	จำนวน : 12	จำนวน : 5
	5 กล่อง		หน่วย : แคปซูล	หน่วย : ขวด	หน่วย : กล่อง
4	บรรจุแผงบลิสเตอร์แพค แผงละ 10 แคปซูล บรรจุ	-	แผงบลิสเตอร์แพค	กล่องกระดาษ	กล่องกระดาษ
	กล่องกระดาษกล่องละ 10 แผง บรรจุกล่อง		จำนวน : 10	จำนวน : 10	จำนวน : 12
	กระดาษ 12 กล่อง		หน่วย : แคปซูล	หน่วย : แผง	หน่วย : กล่อง
5	บรรจุแผงบลิสเตอร์แพค แผงละ 10 แคปซูล บรรจุ	-	แผงบลิสเตอร์แพค	กล่องกระดาษ	กล่องกระดาษ
	ซองอลูมิเนียมฟอล์ยละ 10 แผง บรรจุกล่อง		จำนวน : 10	จำนวน : 10	จำนวน : 24
	กระดาษ 24 กล่อง		หน่วย : แคปซูล	หน่วย : แผง	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	7.1	ขวดแก้ว	กล่องกระดาษ	-
	บรรจุกล่องกระดาษกล่องละ 1, 6 และ 12 ขวด		จำนวน : 100	จำนวน : 1	
			หน่วย : กรัม	หน่วย : ขวด	
		7.2	ขวดแก้ว	กล่องกระดาษ	-
			จำนวน : 100	จำนวน : 6	
			หน่วย : กรัม	หน่วย : ขวด	
		7.3	ขวดแก้ว	กล่องกระดาษ	-
			จำนวน : 100	จำนวน : 12	
			หน่วย : กรัม	หน่วย : ขวด	
		7.4	ขวดพลาสติก	กล่องกระดาษ	-
			จำนวน : 100	จำนวน : 1	
			หน่วย : กรัม	หน่วย : ขวด	
		7.5	ขวดพลาสติก	กล่องกระดาษ	-
			จำนวน : 100	จำนวน : 6	
			หน่วย : กรัม	หน่วย : ขวด	
		7.6	ขวดพลาสติก	กล่องกระดาษ	-
			จำนวน : 100	จำนวน : 12	
			หน่วย : กรัม	หน่วย : ขวด	
	2. บรรจุขวดแก้ว 100 กรัม บรรจุกล่องกระดาษ	7.7	ขวดพลาสติก	กล่องกระดาษ	กล่องกระดาษ
	กล่องละ 1 ขวด บรรจุกล่องกระดาษละ 50 กล่อง		จำนวน : 100	จำนวน : 1	จำนวน : 50
			หน่วย : กรัม	หน่วย : ขวด	หน่วย : กล่อง

แบบที่	รายละเอียดขนาดบรรจุ	แบบย่อย	Primary packaging	Secondary packaging	Tertiary packaging
8	ลูกประคบห่อผ้าขาวบางห่อละ 100 และ 200 กรัม	8.1	ผ้าขาวบาง	ถุงพลาสติก	กล่องกระดาษ
	ใส่ถุงพลาสติกละ 1 ห่อ แล้วบรรจุกล่องกระดาษละ		จำนวน : 100	จำนวน : 1	จำนวน : 12
	12 และ 50 ถุง		หน่วย : กรัม	หน่วย : ห่อ	หน่วย : ถุง
		8.2	ผ้าขาวบาง	ถุงพลาสติก	กล่องกระดาษ
			จำนวน : 200	จำนวน : 1	จำนวน : 12
			หน่วย : กรัม	หน่วย : ห่อ	หน่วย : ถุง
		8.3	ผ้าขาวบาง	ถุงพลาสติก	กล่องกระดาษ
			จำนวน : 100	จำนวน : 1	จำนวน : 50
			หน่วย : กรัม	หน่วย : ห่อ	หน่วย : ถุง
		8.4	ผ้าขาวบาง	ถุงพลาสติก	กล่องกระดาษ
			จำนวน : 200	จำนวน : 1	จำนวน : 50
			หน่วย : กรัม	หน่วย : ห่อ	หน่วย : ถุง
9	บรรจุซองเยื่อกระดาษซองละ 2 กรัม บรรจุซอง	9.1	ซองเยื่อกระดาษ	ซองอลูมิเนียมฟอยล์แบบซิป	กล่องกระดาษ
	อลูมิเนียมฟอยล์แบบซิปซองละ 20 ซองเยื่อ		จำนวน : 2	จำนวน : 20	จำนวน : 1
	กระดาษ บรรจุหรือไม่บรรจุในกล่องกระดาษกล่อง		หน่วย : กรัม	หน่วย : ซองเยื่อกระดาษ	หน่วย : ซองอลูมิเนียมฟอยล์
	ละ 1, 12 และ 24 ซองอลูมิเนียมฟอยล์	9.2	ซองเยื่อกระดาษ	ซองอลูมิเนียมฟอยล์แบบซิป	กล่องกระดาษ
			จำนวน : 2	จำนวน : 20	จำนวน : 12
			หน่วย : กรัม	หน่วย : ซองเยื่อกระดาษ	หน่วย : ซองอลูมิเนียมฟอยล์
		9.3	ซองเยื่อกระดาษ	ซองอลูมิเนียมฟอยล์แบบซิป	กล่องกระดาษ
			จำนวน : 2	จำนวน : 20	จำนวน : 24
			หน่วย : กรัม	หน่วย : ซองเยื่อกระดาษ	หน่วย : ซองอลูมิเนียมฟอยล์
		9.4	ซองเยื่อกระดาษ	ซองอลูมิเนียมฟอยล์แบบซิป	
			จำนวน : 2	จำนวน : 20	
			หน่วย : กรัม	หน่วย : ซองเยื่อกระดาษ	

2. การกรอกข้อมูลจำนวนการผลิต

การระบุ^จำนวนการผลิต ให้ระบุจำนวนการผลิตของขนาดบรรจุใหญ่ที่สุด เมื่อท่านระบุแล้วระบบจะคำนวนปริมาณรวมของการผลิตทั้งหมดตาม หน่วยงของรูปแบบยาให้ท่าน โดยอัตโนมัติ เช่น

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

3. การกรอกข้อมูลราคาขายจากโรงงาน (กรณีผลิต) / ราคาสั่งซื้อ (กรณีนำเข้า)

3.1 กรณีผลิต

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

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

3.2 กรณีนำเข้า

- กรณีนำเข้า ให้ระบุเป็นราคาสั่งซื้อจากต่างประเทศ <u>ไม่ใช่ราคาขาย</u>จากบริษัท
- หากน้ำเข้าต่างครั้งกัน และมีราคาสั่งซื้อต่างกัน ให้รายงานแยกกัน โดยระบุราคาสั่งซื้อ และจำนวนการสั่งซื้อ ตามที่สั่งซื้อมา

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