



**คู่มือ**

**สำหรับผู้ประกอบการ**

**ในการปฏิบัติและจัดเตรียมสถานที่ผลิต  
สถานที่นำเข้า สถานที่เก็บรักษาเครื่องสำอาง  
ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข  
เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไข  
ในการผลิต หรือนำเข้าเครื่องสำอางพ.ศ. 2561**



จัดทำโดย

กลุ่มกำกับดูแลเครื่องสำอางหลังออกสู่ตลาด

สำนักควบคุมเครื่องสำอางและวัตถุอันตราย

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

กระทรวงสาธารณสุข

# คำนำ

ด้วยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา มีนโยบายส่งเสริมให้ผู้ประกอบการผลิตหรือนำเข้าเครื่องสำอางที่มีคุณภาพมาตรฐาน มีความปลอดภัยนั้น สิ่งจำเป็นอย่างยิ่งในการพัฒนาการและการนำเข้าเครื่องสำอาง คือ จะต้องมีการตรวจสอบและควบคุมทุกขั้นตอนของการผลิต หรือการนำเข้า เริ่มตั้งแต่การควบคุมสถานที่ผลิต หรือสถานที่นำเข้าให้เหมาะสม เช่น การคัดเลือกทำเลที่ตั้งสำหรับสถานที่ การก่อสร้างอาคารผลิตและเก็บรักษาเครื่องสำอาง การคัดเลือกวัตถุดิบที่นำมาผลิต หรือคัดเลือกนำเข้าเครื่องสำอางที่มีคุณภาพ การจัดเตรียมอุปกรณ์ต่างๆ ให้เหมาะสม การจัดเตรียมมาตรการเพื่อความปลอดภัยต่อผู้ปฏิบัติงานและไม่ก่อมลพิษต่อสิ่งแวดล้อม ตลอดจนการคัดเลือกและฝึกอบรมบุคลากรให้มีความรู้ มีทักษะที่ดีทั้งในการผลิตและควบคุมคุณภาพ หรือการนำเข้าเครื่องสำอาง

ดังนั้น เพื่อเป็นการส่งเสริมผู้ประกอบการและพัฒนาอุตสาหกรรมการผลิตและนำเข้าเครื่องสำอางในประเทศไทยให้มีมาตรฐานเดียวกันและสอดคล้องกับระดับสากล สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา จึงได้จัดทำประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการผลิต หรือนำเข้าเครื่องสำอาง พ.ศ. 2561 โดยอาศัยอำนาจตามมาตรา 6 (5) และ (6) แห่งพระราชบัญญัติเครื่องสำอาง พ.ศ. 2558 ซึ่งประกาศดังกล่าวกำหนดหน้าที่ของผู้ผลิตเพื่อขาย ผู้นำเข้าเพื่อขาย หรือผู้รับจ้างผลิต ข้อกำหนดที่จำเป็นสำหรับสถานที่ผลิต สถานที่นำเข้า และสถานที่เก็บรักษาเครื่องสำอาง บัดนี้ ประกาศกระทรวงฯ ได้มีผลใช้บังคับตั้งแต่ 24 พฤษภาคม 2561 แล้ว พร้อมกันนี้ กลุ่มกำกับดูแลเครื่องสำอางหลังออกสู่ตลาด สำนักควบคุมเครื่องสำอางและวัตถุอันตรายได้จัดทำคู่มือสำหรับผู้ประกอบการในการปฏิบัติและจัดเตรียมสถานที่ผลิต สถานที่นำเข้า สถานที่เก็บรักษาเครื่องสำอางตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข ดังกล่าว เพื่อให้ผู้ประกอบการและผู้ที่เกี่ยวข้องมีความเข้าใจและสามารถปฏิบัติตามประกาศกระทรวงฯ ได้อย่างถูกต้อง และหวังเป็นอย่างยิ่งว่า คู่มือฉบับนี้จะเป็นประโยชน์และเป็นแนวทางในการปฏิบัติสำหรับผู้ประกอบการเครื่องสำอาง และผู้ที่เกี่ยวข้องต่อไป

คณะผู้จัดทำ

ธันวาคม 2561

# สารบัญ

	หน้า
คำนำ	ก
สารบัญ	ข
บทนำ	1
บทที่ 1 สิ่งที่อยู่ประกอบการควรรู้เมื่อประกอบธุรกิจเครื่องสำอาง	3
บทที่ 2 การปฏิบัติตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขเรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการผลิต หรือนำเข้าเครื่องสำอาง พ.ศ. 2561	12
2.1 ใครบ้างที่ต้องปฏิบัติตามประกาศกระทรวงฯ	12
2.2 ประโยชน์ที่ได้รับจากการปฏิบัติตามประกาศกระทรวงฯ	12
2.3 บทกำหนดโทษในกรณีที่ไม่ปฏิบัติตามประกาศกระทรวงฯ	13
บทที่ 3 คำอธิบายข้อกำหนด แนวทางการปฏิบัติและจัดเตรียม สถานที่ผลิต สถานที่นำเข้า สถานที่เก็บรักษาเครื่องสำอาง ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขฯ	14
3.1 ภาคผนวก ก ข้อกำหนดของสถานที่ผลิต เครื่องมือ เครื่องใช้ อุปกรณ์ ภาชนะบรรจุ วิธีการผลิตและวิธีการเก็บรักษาเครื่องสำอาง	14
● หมวด 1 ข้อมูลทั่วไป	14
● หมวด 2 บุคลากร	15
● หมวด 3 สถานที่ผลิต	16
● หมวด 4 เครื่องมือ เครื่องใช้และอุปกรณ์การผลิต	24
● หมวด 5 สุขลักษณะและสุขอนามัย	26
● หมวด 6 การดำเนินการผลิต	30

● หมวด 7 การควบคุมคุณภาพ	35
● หมวด 8 เอกสารการผลิต	35
● หมวด 9 การเก็บรักษา	36
● หมวด 10 ซ้ำร่องเรียน	37
<b>3.2 ภาคผนวก ข ข้อกำหนดของสถานที่นำเข้า วิธีการนำเข้า และวิธีการรักษาเครื่องสำอาง</b>	<b>39</b>
● หมวด 1 ข้อมูลทั่วไป	39
● หมวด 2 บุคลากร	39
● หมวด 3 สถานที่นำเข้าและสถานที่เก็บรักษาเครื่องสำอาง	41
● หมวด 4 การนำเข้า	43
● หมวด 5 การควบคุมคุณภาพ	44
● หมวด 6 ซ้ำร่องเรียน	45
<b>บทที่ 4 การขอการรับรองสถานที่ผลิต สถานที่นำเข้าตามประกาศ กระทรวงสาธารณสุขเรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไข ในการผลิต หรือนำเข้าเครื่องสำอาง พ.ศ. 2561</b>	<b>46</b>
<b>บรรณานุกรม</b>	<b>48</b>
<b>ภาคผนวก</b>	<b>49</b>
<b>ภาคผนวก 1 พระราชบัญญัติเครื่องสำอาง พ.ศ. 2558</b>	<b>50</b>
<b>ภาคผนวก 2 ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการผลิต หรือนำเข้าเครื่องสำอาง พ.ศ. 2561</b>	<b>70</b>
<b>ภาคผนวก 3 ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขให้ผู้ผลิตเพื่อขาย ผู้นำเข้าเพื่อขาย หรือ ผู้รับจ้างผลิตจัดเก็บข้อมูลเกี่ยวกับเครื่องสำอางไว้เพื่อ การตรวจสอบ พ.ศ. 2560</b>	<b>79</b>



ภาคผนวก 4	ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดลักษณะของ เครื่องสำอางที่ห้ามผลิต นำเข้า หรือขาย พ.ศ. 2559	82
ภาคผนวก 5	ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง การยื่นขอการรับรอง และการออกหนังสือรับรองสถานที่ผลิต หรือสถานที่นำเข้า เครื่องสำอาง พ.ศ. 2561	83
ภาคผนวก 6	ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ค่าใช้จ่ายที่จะจัดเก็บจาก ผู้ยื่นคำขอในกระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์ เครื่องสำอาง พ.ศ. 2560	94
ภาคผนวก 7	ประกาศคณะกรรมการเครื่องสำอาง พ.ศ. 2554 เรื่อง การระบุ ข้อความอันจำเป็นที่ฉลากของเครื่องสำอาง	97
ภาคผนวก 8	แบบตรวจสอบสถานที่ผลิตตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการผลิต หรือนำเข้า เครื่องสำอาง พ.ศ. 2561 สำหรับผู้ประกอบการใช้ประเมิน ด้วยตนเอง	99
ภาคผนวก 9	แบบตรวจสอบสถานที่นำเข้าตามประกาศกระทรวง สาธารณสุข เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการผลิต หรือนำเข้าเครื่องสำอาง พ.ศ. 2561	105
ภาคผนวก 10	คู่มือประชาชน เรื่อง การขอผลการตรวจสถานที่ผลิต หรือนำเข้าเครื่องสำอาง ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการผลิต หรือนำเข้า เครื่องสำอาง พ.ศ. 2561 กรณีสถานที่ใหม่ หรือย้ายสถานที่	110
ภาคผนวก 11	คู่มือประชาชน เรื่อง การขอหนังสือรับรองสถานที่ผลิต เครื่องสำอาง หนังสือรับรองสถานที่นำเข้าเครื่องสำอาง ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการผลิต หรือนำเข้า เครื่องสำอาง พ.ศ. 2561	117
ภาคผนวก 12	คู่มือสำหรับผู้ประกอบการ เรื่อง การใช้งานระบบขอหนังสือรับรอง	127

สถานที่ผลิตเครื่องสำอาง หนังสือรับรองสถานที่นำเข้าเครื่องสำอาง  
ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และ  
เงื่อนไขในการผลิต หรือนำเข้า เครื่องสำอาง พ.ศ. 2561

ภาคผนวก 13	ข้อมูลและเอกสารที่เกี่ยวข้องกับการปฏิบัติตามประกาศฯ	148
13.1	ข้อมูลที่ควรกำหนดในเอกสารข้อมูลทั่วไป	162
13.2	เอกสารเกี่ยวกับวัตถุดิบ	163
(1)	แบบฟอร์มข้อกำหนดของวัตถุดิบ	164
(2)	ตัวอย่างข้อกำหนดของวัตถุดิบ	165
(3)	ข้อมูลที่ควรกำหนดในบันทึกการตรวจสอบวัตถุดิบ	166
(4)	แบบฟอร์มบันทึกการตรวจสอบวัตถุดิบ	167
(5)	ตัวอย่างบันทึกการตรวจสอบวัตถุดิบ	168
(6)	ข้อมูลที่ควรกำหนดในเอกสารบันทึกการรับวัตถุดิบ	169
(7)	แบบฟอร์มบันทึกการรับวัตถุดิบ	170
(8)	ตัวอย่างบันทึกการรับวัตถุดิบ	171
(9)	ข้อมูลที่ควรกำหนดในเอกสารบันทึกการชั่งวัตถุดิบ	172
(10)	แบบฟอร์มบันทึกการชั่งวัตถุดิบ	173
(11)	ตัวอย่างบันทึกการชั่งวัตถุดิบ	174
(12)	ตัวอย่างรายชื่อสารเคมี	175
(13)	มาตรฐานวิธีการสุ่มตัวอย่าง การสุ่มตัวอย่าง วัตถุดิบ	178
13.3	เอกสารเกี่ยวกับวัสดุบรรจุ	179
(1)	ข้อมูลที่ควรกำหนดในเอกสารข้อกำหนดของ วัสดุบรรจุ	180
(2)	แบบฟอร์มข้อกำหนดของวัสดุบรรจุ	181
(3)	ตัวอย่างข้อกำหนดของวัสดุบรรจุ	182
(4)	ข้อมูลที่ควรกำหนดในเอกสารบันทึกการ รับวัสดุบรรจุ	185
(5)	ตัวอย่างบันทึกการรับวัสดุบรรจุ	186

(6) แบบฟอร์มบันทึกการรับวัสดุบรรจุ	187
(7) แบบบันทึกการตรวจสอบวัสดุบรรจุ	189
(8) ตัวอย่างบันทึกการตรวจสอบวัสดุบรรจุ	190
(9) ข้อมูลที่ควรกำหนดในใบเบิกวัสดุบรรจุ	193
(10) แบบฟอร์มใบเบิกวัสดุบรรจุ	194
(11) ตัวอย่างใบเบิกวัสดุบรรจุ	195
(12) แบบฟอร์มวิธีการปฏิบัติงานมาตรฐาน เรื่อง การบรรจุ	196
(13) ตัวอย่างวิธีการปฏิบัติงานมาตรฐาน เรื่องการบรรจุ	197
(14) แบบฟอร์มบันทึกการบรรจุ	198
(15) ตัวอย่างบันทึกการบรรจุ	200
(16) แบบฟอร์มบันทึกการตรวจสอบการบรรจุ	202
(17) ตัวอย่างบันทึกการตรวจสอบการบรรจุ	203
(18) การสุ่มตัวอย่างภาชนะบรรจุ	204
(19) วิธีปฏิบัติงานมาตรฐาน เรื่อง การตั้งรหัส ครั้งที่ผลิต	206
13.4 เอกสารเกี่ยวกับฉลาก	207
(1) ข้อมูลที่ควรกำหนดในป้ายบ่งชี้	208
(2) แบบฟอร์มฉลากวัตถุอันตรายที่ซั้งแล้ว	209
(3) ตัวอย่างฉลากวัตถุอันตรายที่ซั้งแล้ว	209
(4) ฉลาก 3 สี	211
13.5 เอกสารเกี่ยวกับสูตรแม่บท	213
(1) ข้อมูลที่ควรกำหนดในสูตรแม่บท	214
(2) แบบฟอร์มสูตรแม่บท	216
(3) ตัวอย่างสูตรแม่บท	217
13.6 เอกสารเกี่ยวกับเครื่องสำอางบรรจุ	218
(1) แบบฟอร์มข้อกำหนดของเครื่องสำอางบรรจุ	219
(2) ข้อกำหนดของเครื่องสำอางบรรจุ	220

(3) บันทึกการตรวจสอบเครื่องสำอางบรรจุ	221
(4) แบบฟอร์มบันทึกการตรวจสอบเครื่องสำอาง บรรจุ	222
13.7 เอกสารเกี่ยวกับเครื่องสำอางสำเร็จรูป	223
(1) แบบฟอร์มข้อกำหนดของผลิตภัณฑ์สำเร็จรูป	224
(2) ตัวอย่างข้อกำหนดของผลิตภัณฑ์สำเร็จรูป	225
(3) แบบฟอร์มบันทึกการตรวจสอบเครื่องสำอาง สำเร็จรูป	226
(4) ตัวอย่างบันทึกการตรวจสอบเครื่องสำอางสำเร็จรูป	227
(5) ตารางสรุปหัวข้อการตรวจสอบเครื่องสำอาง สำเร็จรูป	229
(6) แบบฟอร์มบันทึกการทดสอบความคงสภาพของ เครื่องสำอางสำเร็จรูป	230
(7) ตัวอย่างบันทึกการทดสอบความคงสภาพของ เครื่องสำอางสำเร็จรูป	231
13.8 เอกสารเกี่ยวกับอุปกรณ์ เครื่องจักร เครื่องมือ เครื่องใช้	233
(1) แบบฟอร์มบันทึกประวัติการบำรุงรักษาและ ซ่อมแซมอุปกรณ์เครื่องจักร	234
(2) ตัวอย่างบันทึกประวัติการบำรุงรักษาและซ่อมแซม อุปกรณ์เครื่องจักร	235
(3) แบบฟอร์มวิธีปฏิบัติงานมาตรฐาน เรื่อง การทำ ความสะอาดอุปกรณ์เครื่องจักร	236
(4) ตัวอย่างวิธีปฏิบัติงานมาตรฐาน เรื่อง การทำความ สะอาดอุปกรณ์เครื่องจักร	237
(5) แบบฟอร์มป้ายแสดงสถานการณ์ทำความสะอาด	238
(6) แบบฟอร์มบันทึกการทำความสะอาดอุปกรณ์ การผลิต	239

(7) ตัวอย่างบันทึกการทำความสะอาดอุปกรณ์การผลิต	240
เครื่องสำอาง	
(8) ตัวอย่างบันทึกการทำความสะอาดสถานที่ผลิต	241
เครื่องสำอาง	
13.9 เอกสารเกี่ยวกับบันทึกฝีกอบรม	242
(1) แบบฟอร์มบันทึกฝีกอบรม	243
(2) ตัวอย่างบันทึกฝีกอบรม	244
13.10 เอกสารเกี่ยวกับการตรวจสอบคุณภาพ	245
(1) ข้อกำหนดเรื่องการตรวจสอบคุณภาพเบื้องต้นในการผลิต	246
เครื่องสำอางในชุมชนสำหรับบุคลากรผู้ปฏิบัติงาน	
(2) แบบฟอร์มบันทึกผลการตรวจสอบคุณภาพเบื้องต้นใน	247
การผลิตเครื่องสำอางในชุมชนสำหรับบุคลากร	
ผู้ปฏิบัติงาน	
(3) ตัวอย่างใบรับรองแพทย์	248
13.11 เอกสารเกี่ยวกับการร้องเรียน	
(1) ตัวอย่างวิธีปฏิบัติงานมาตรฐาน เรื่อง การจัดการ	249
ข้อร้องเรียน	250
(2) แบบฟอร์มบันทึกข้อร้องเรียน	
(3) ตัวอย่างบันทึกข้อร้องเรียน	251
(4) ตัวอย่างวิธีปฏิบัติงานมาตรฐาน เรื่อง การเรียกคืน	252
ผลิตภัณฑ์	253
13.12 เอกสารเกี่ยวกับการผลิต	
(1) บันทึกการผลิต	254
(2) แบบฟอร์มบันทึกการผลิต	255
(3) ตัวอย่างบันทึกการผลิต	257
13.13 เอกสารเกี่ยวกับการทดสอบ	259
(1) การทดสอบวัตถุดิบและผลิตภัณฑ์สำเร็จรูป	261
(2) การตรวจสอบความคงสภาพของเครื่องสำอาง	262

(3) การทดสอบความเป็นกรด-เบส	264
(4) ตัวอย่างผู้จำหน่ายกระดาษวัดความเป็นกรด-เบส	265
(5) การตรวจเชื้อและลักษณะทางเคมี	268
(6) การทดสอบวัสดุบรรจุ	276
(7) วิธีทดสอบน้ำหนัก	277
(8) วิธีทดสอบปริมาตรบรรจุ	277
(9) วิธีทดสอบรอยรั่ว	277
(10) วิธีทดสอบความถูกต้องของฉลาก	277
13.14 แบบตรวจสอบเอกสาร/หลักฐานที่ใช้ใน สถานที่ผลิตเครื่องสำอางสำหรับผู้ประกอบการ ประเมินตนเอง	278 279
13.15 แบบตรวจสอบเอกสาร/หลักฐานที่ใช้ใน สถานที่นำเข้าเครื่องสำอางสำหรับผู้ประกอบการ ประเมินตนเอง	285



# บทนำ

เครื่องสำอางเป็นผลิตภัณฑ์สุขภาพที่มีความสำคัญซึ่งมนุษย์ใช้ในชีวิตประจำวัน ทำให้มีการบริโภคกันอย่างแพร่หลาย จึงทำให้อุตสาหกรรมเครื่องสำอางมีการเติบโตอย่างรวดเร็วและต่อเนื่อง มีการผลิตเพื่อส่งออกไปจำหน่ายยังต่างประเทศเพิ่มมากขึ้น และทำให้อุตสาหกรรมอื่นๆ ที่เกี่ยวข้องกับเครื่องสำอางเติบโตไปด้วย เช่น อุตสาหกรรมนำเข้าสารเคมีที่ใช้เป็นวัตถุดิบของเครื่องสำอาง อุตสาหกรรมการผลิตสมุนไพร อุตสาหกรรมการโฆษณาทางสื่อต่างๆ และสิ่งพิมพ์ ดังนั้น อุตสาหกรรมเครื่องสำอางจึงเป็นอุตสาหกรรมที่สำคัญมากสำหรับประเทศไทย

ในปี พ.ศ. 2546 ประเทศไทยได้เข้าสู่ประชาคมเศรษฐกิจอาเซียน กระทรวงสาธารณสุขจึงได้กำหนดยุทธศาสตร์ในการคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ โดยมีเป้าหมายให้ผลิตภัณฑ์สุขภาพมีความปลอดภัย รวมถึงการกำกับดูแลเครื่องสำอางที่ต้องดำเนินการตามยุทธศาสตร์ดังกล่าวด้วย แต่เนื่องจากการพัฒนาอุตสาหกรรมเครื่องสำอางยังมีข้อจำกัดหลายประการ เช่น สถานที่ผลิต สถานที่นำเข้า และสถานที่เก็บรักษาเครื่องสำอางส่วนใหญ่ไม่สามารถพัฒนาไปสู่แนวทางวิธีการที่ดีในการผลิตเครื่องสำอางอาเซียนได้ (ASEAN GUIDELINES FOR COSMETIC GOOD MANUFACTURING PRACTICE : ASEAN GMP) และยังไม่มียุทธศาสตร์มาตรฐานขั้นพื้นฐานที่ใช้อ้างอิง วัตถุดิบที่ใช้ผลิตเครื่องสำอางส่วนใหญ่ถูกนำเข้ามาจากต่างประเทศ การตรวจสอบคุณภาพของวัตถุดิบที่นำเข้าจึงดำเนินการได้ยาก การพิจารณาคุณภาพของวัตถุดิบจึงต้องพิจารณาจากเอกสารผลการวิเคราะห์วัตถุดิบ (certificate of analysis) เนื่องจาก การนำวัตถุดิบมาวิเคราะห์ซ้ำ จะเสียค่าใช้จ่ายเพิ่มขึ้น ปัญหาคุณภาพมาตรฐานผลิตภัณฑ์เครื่องสำอางที่ผู้ผลิตหรือผู้นำเข้ามิได้ทดสอบประสิทธิภาพว่ามีสรรพคุณตามที่กล่าวอ้างในฉลากและโฆษณา การพัฒนาเครื่องสำอางที่ผสมสมุนไพรไปสู่อุตสาหกรรมขนาดใหญ่ยังมีจำนวนน้อย ดังนั้น การลดข้อขัดข้องของอุตสาหกรรมเครื่องสำอาง สามารถทำได้โดยเพิ่มขีดความสามารถของอุตสาหกรรมเครื่องสำอางในประเทศไทย โดยส่งเสริมให้อุตสาหกรรมเครื่องสำอางมีระบบคุณภาพมาตรฐาน เพื่อให้เติบโตและสามารถแข่งขันในตลาดสากลได้ ซึ่งสอดคล้องกับบทบัญญัติแห่งอาเซียน (ASEAN COSMETIC DIRECTIVE : ACD) ที่ประเทศไทยรับข้อตกลงมาในปี พ.ศ. 2546 และเริ่มนำมาปฏิบัติในปี พ.ศ. 2551 คือ การลดบทบาทการกำกับดูแลเครื่องสำอางก่อนออกสู่ตลาด และเน้นการกำกับดูแลเครื่องสำอางหลังออกสู่ตลาด โดยการตรวจเฝ้าระวังและส่งเสริมให้สถานที่ผลิตนำเข้าแนวทางวิธีการที่ดีในการผลิตเครื่องสำอางอาเซียน (ASEAN GMP) มาใช้ปฏิบัติ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาจึงได้ปรับปรุงกฎหมายที่กำกับดูแลเครื่องสำอางและออกเป็นพระราชบัญญัติเครื่องสำอาง พ.ศ. 2558 ซึ่งมีผลใช้บังคับเมื่อวันที่ 9 กันยายน พ.ศ. 2558 โดยสาระสำคัญของพระราชบัญญัติฉบับนี้ คือ เพิ่มมาตรการในการคุ้มครองผู้บริโภค เช่น การกำหนดกฎหมายเกี่ยวกับหลักเกณฑ์วิธีการผลิต วิธีการนำเข้า วิธีการเก็บรักษาเครื่องสำอาง ข้อมูลเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์เครื่องสำอางที่ผู้ประกอบการต้องจัดเตรียมไว้พร้อมให้เจ้าหน้าที่ของรัฐตรวจสอบในกรณีที่มีปัญหา (PRODUCTS INFORMATION FILE : PIF) ซึ่งการควบคุมเครื่องสำอางให้มี

การผลิตและการควบคุมคุณภาพที่ดีตั้งแต่ต้นกระบวนการจะส่งผลให้เครื่องสำอางมีคุณภาพมาตรฐานตามที่กฎหมายกำหนดไว้ได้ อย่างไรก็ตาม ในขณะนี้แนวทางวิธีการที่ดีในการผลิตเครื่องสำอางอาเซียน (ASEAN GMP) ยังไม่ได้ใช้บังคับเป็นกฎหมาย การจะผลักดันสถานที่ผลิตในประเทศไทยทั้งหมดให้มีมาตรฐานตาม ASEAN GMP ได้นั้น จึงจำเป็นต้องเริ่มต้นโดยให้ผู้ผลิตปฏิบัติตามหลักเกณฑ์พื้นฐานที่เกี่ยวกับการผลิต เพื่อให้ผู้ผลิตนำไปปฏิบัติจนเกิดความพร้อมและมีศักยภาพที่จะพัฒนาต่อไปให้ได้ตามแนวทางวิธีการที่ดีในการผลิตเครื่องสำอางอาเซียนได้ และสำหรับเครื่องสำอางที่นำเข้าต้องมีมาตรฐานสากลอื่นที่เทียบเท่าด้วย

จากเหตุผลที่กล่าวมาข้างต้น ในปี พ.ศ. 2561 กระทรวงสาธารณสุข โดยความเห็นชอบของคณะกรรมการเครื่องสำอาง จึงได้ออกประกาศกระทรวงสาธารณสุขเรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการผลิตหรือนำเข้าเครื่องสำอาง พ.ศ. 2561 ซึ่งถือเป็นหลักเกณฑ์พื้นฐานในการพัฒนาสถานที่ผลิต สถานที่นำเข้า สถานที่เก็บรักษาเครื่องสำอาง (THAI COSMETIC GUIDELINE FOR MANUFACTURING, IMPORTING AND STORAGE PRACTICE : THAI COSMETIC GUIDELINE) ดังนั้น การยกระดับสถานประกอบการให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์พื้นฐาน จะเป็นก้าวแรกของการพัฒนาอุตสาหกรรมเครื่องสำอางให้ไปสู่การพัฒนาสถานที่ผลิตตาม ASEAN GMP หรือมาตรฐานสากลอื่นที่เกี่ยวข้องกับเครื่องสำอางได้

# บทที่ 1

## สิ่งที่คุณประกอบการควรรู้เมื่อประกอบธุรกิจเครื่องสำอาง

ด้วยพระราชบัญญัติเครื่องสำอาง พ.ศ. 2558 (ภาคผนวก 1) ได้กำหนดความหมายของเครื่องสำอางไว้ ดังนี้

- (1) วัตถุที่มุ่งหมายสำหรับใช้ทา ถู นวด โขย ฟัน หยอด ใส่ อบ หรือกระทำด้วยวิธีอื่นใด กับส่วนภายนอกของร่างกายมนุษย์ และให้หมายความรวมถึงการใช้กับฟันและเยื่อในช่องปาก โดยมีวัตถุประสงค์เพื่อความสะอาด ความสวยงาม หรือเปลี่ยนแปลงลักษณะที่ปรากฏ หรือระงับกลิ่นกาย หรือปกป้องดูแลส่วนต่างๆ นั้นให้อยู่ในสภาพดี และรวมตลอดทั้งเครื่องประดับต่างๆ สำหรับผิวด้วย แต่ไม่รวมถึงเครื่องประดับและเครื่องแต่งตัวซึ่งเป็นอุปกรณ์ภายนอกร่างกาย
- (2) วัตถุที่มุ่งหมายสำหรับใช้เป็นส่วนผสมในการผลิตเครื่องสำอางโดยเฉพาะ
- (3) วัตถุอื่นที่กำหนดโดยกฎกระทรวงให้เป็นเครื่องสำอาง

ตัวอย่างเครื่องสำอาง เช่น ยาสีฟัน แชมพูสระผม ครีมนวดผม สบู่ (ทั้งรูปแบบก้อนและสบู่เหลว) เครื่องสำอางที่ใช้ทาผิวกาย เช่น โลชั่น ครีม เจล เครื่องสำอางที่ใช้แต่งหน้า เช่น ลิปติกอายแชโดว์ ดินสอเขียนคิ้ว บร็ชออน มาสคาร่า

การแบ่งประเภทของเครื่องสำอางสามารถแบ่งประเภทได้หลายแบบ เช่น การแบ่งเครื่องสำอางตามวัตถุประสงค์การใช้ ซึ่งจะแบ่งเป็น 4 กลุ่ม ดังนี้

1. เครื่องสำอางทำความสะอาด (Cleansing cosmetic) เช่น ยาสีฟัน โหมขัดฟันผสมฟลูออไรด์ แชมพูสระผม ครีมนวดผม โฟมหรือเจลล้างหน้า สครับขัดผิว ครีมโกนหนวด ครีมอาบน้ำ ผลิตภัณฑ์ทำความสะอาดจุดซ่อนเร้น ผ้าเย็บ กระดาษเย็บ ผ้าอนามัย สเปรย์ระงับกลิ่นปาก เป็นต้น



2. เครื่องสำอางบำรุงผิว ได้แก่ โลชั่นหรือครีมบำรุงผิว ครีมบำรุงตา ครีมกันแดด ซีรั่มบำรุงผม และหนังศีรษะ ลิปบาล์มที่ไม่มีสี เป็นต้น



3. เครื่องสำอางสำหรับตกแต่ง (Make up) เช่น ครีมรองพื้น ลิปสติกอายแชโดว์ บลัชออน ดินสอเขียนคิ้ว อามาสคาร่า เจลหรือสเปรย์จัดแต่งทรงผม เป็นต้น



4. เครื่องสำอางอื่นที่นอกเหนือจากข้อ 1 ถึง 3 เช่น ยาย้อมผม ยาตัดผม ชุดทำเล็บเทียม ฟอกสี ขน กำจัดขน เป็นต้น



การแบ่งตามลักษณะทางกายภาพของเครื่องสำอางที่ผลิต สามารถแบ่งได้เป็น 10 ชนิด ดังนี้

1. ครีม/เจล/ของเหลว/โลชั่น/น้ำมัน





## 2. ขี้ผึ้ง/พาราฟิน



## 3. สเปรย์อัดก๊าซ



## 4. แท่ง



5. แป้น



6. เพสต์ (paste)



7. ผง/ฝุ่น/เกล็ด





### 8. ผงอัดแข็ง



### 9. ก้อน



### 10. ไหม (floss)



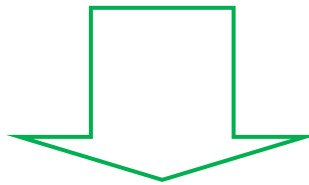
ดังนั้น เมื่อผู้ประกอบการจะประกอบธุรกิจเครื่องสำอาง ควรต้องศึกษาข้อมูลต่างๆ และกฎหมายที่เกี่ยวข้องทั้งหมด โดยมีขั้นตอนย่อๆ ตามลำดับดังนี้

### 1. ศึกษาหาความรู้ด้านต่างๆ ดังนี้

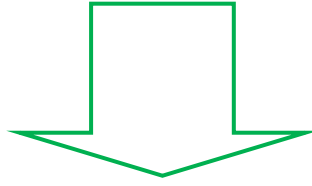
1.1 ความรู้ด้านวิชาการเกี่ยวกับเครื่องสำอางที่จะผลิต หรือนำเข้า เช่น ความรู้เรื่องวัตถุดิบ และกระบวนการผลิต การควบคุมคุณภาพเครื่องสำอาง ภาชนะบรรจุที่เหมาะสม วิธีการและสภาวะการเก็บรักษาเครื่องสำอางให้มีอายุการใช้งานตามวัตถุประสงค์ การศึกษาความคงตัวของเครื่องสำอาง ตลอดจนการทำลายของเสียที่เกิดจากการกระบวนการผลิต เช่น เศษเหลือของวัตถุดิบ ภาชนะบรรจุที่ไม่ใช้แล้ว

1.2 ความรู้ด้านกฎหมายและหน่วยงานที่เกี่ยวข้องในการประกอบธุรกิจเครื่องสำอาง ได้แก่ พระราชบัญญัติเครื่องสำอางและกฎหมายที่เกี่ยวข้อง เช่น ผลิตภัณฑืใดบ้างที่จัดเป็นเครื่องสำอาง การผลิตหรือแบ่งบรรจุเครื่องสำอางจัดเป็นการผลิตเครื่องสำอางตามพ.ร.บ. เครื่องสำอาง วิธีการจดแจ้งเครื่องสำอาง วิธีการนำเข้าเครื่องสำอางการจัดทำฉลาก การโฆษณา การขออนุญาตตั้งโรงงานตามพระราชบัญญัติโรงงาน พ.ศ. 2535 และกฎหมายที่เกี่ยวกับความรับผิดชอบในการประกอบธุรกิจ

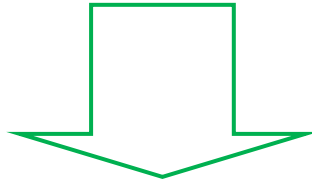
1.3 ความรู้ด้านการตลาด เพื่อให้การประกอบธุรกิจมีการเติบโตตามวัตถุประสงค์ขององค์กร เช่น ช่องทางการจำหน่าย ระบบการขนส่ง (Logistic)



2. ดำเนินการจดทะเบียนการค้ากับกระทรวงพาณิชย์เพื่อให้การประกอบธุรกิจถูกต้องตามกฎหมาย เช่น กรณีเป็นบุคคลธรรมดา สามารถทะเบียนพาณิชย์ได้ 2 แบบ คือ ร้าน และบริษัท กรณีนิติบุคคลสามารถจดทะเบียนเป็น บริษัท ห้างหุ้นส่วนจำกัด



3. จัดเตรียมสถานที่ บุคลากร และเอกสารต่างๆ ให้สอดคล้องตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการผลิต หรือนำเข้าเครื่องสำอาง พ.ศ. 2561 (ภาคผนวก 2)



4. จัดเตรียมเอกสารข้อมูลเกี่ยวกับเครื่องสำอาง (PRODUCTS INFORMATION FILE : PIF) ซึ่งผู้ประกอบการต้องจัดเตรียมเอกสารนี้ให้เสร็จสมบูรณ์ทันทีหลังจากที่ได้รับใบรับจดแจ้งเครื่องสำอางแล้ว โดยเอกสารต้องมีเนื้อหาเป็นไปตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขให้ผู้ผลิตเพื่อขาย ผู้นำเข้าเพื่อขาย หรือผู้รับจ้างผลิตจัดเก็บข้อมูลเกี่ยวกับเครื่องสำอางไว้เพื่อการตรวจสอบ พ.ศ. 2560 (ภาคผนวก 3) ซึ่งประกอบด้วยเนื้อหาเกี่ยวกับเรื่อง ดังนี้

(1) ข้อมูลทั่วไป (General information) ประกอบด้วย

(1.1) สำเนาใบรับจดแจ้งเครื่องสำอาง ซึ่งต้องมีสถานะที่ไม่หมดอายุ และมีข้อมูลที่ถูกต้องตรงตามที่ได้จดแจ้งกับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

(1.2) หนังสือยืนยันการเป็นเจ้าของเครื่องสำอาง

(2) ชื่อและปริมาณของสารทุกชนิดที่อยู่ในเครื่องสำอางรวมทั้งหน้าที่ของสารแต่ละชนิดในตำรับ

(3) รายละเอียดคุณลักษณะของสารที่เป็นวัตถุดิบและเครื่องสำอางสำเร็จรูป (specification)

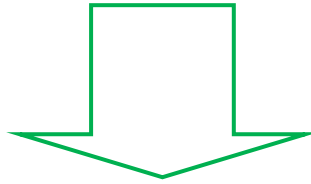
(4) กรรมวิธีการผลิตจนได้เป็นเครื่องสำอางสำเร็จรูป ซึ่งต้องสอดคล้องตามแนวทางวิธีการที่ดีในการผลิตเครื่องสำอาง (ASEAN GUIDELINES FOR COSMETIC GOOD MANUFACTURING PRACTICE ASEAN COSMETIC GMP) หรือตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขเรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการผลิต หรือนำเข้าเครื่องสำอาง พ.ศ. 2561

(5) รายงานอาการอันไม่พึงประสงค์จากการใช้เครื่องสำอาง (adverse event report) กรณีมีการเกิดอาการอันไม่พึงประสงค์จากการใช้เครื่องสำอางต้องรายงานต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา โดยวิธีการรายงานและแบบฟอร์มการรายงานให้เป็นไปตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่อง การรับแจ้งและการรายงานอาการอันไม่พึงประสงค์จากการใช้เครื่องสำอาง

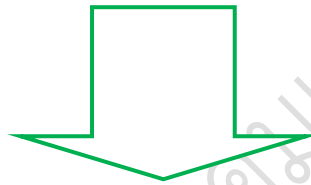
(6) ข้อมูลสนับสนุนการอ้างประสิทธิภาพหรือสรรพคุณตามที่กล่าวอ้างบนฉลาก หรือโฆษณา (efficacy assessment data) เช่น เอกสารแสดงผลทดสอบประสิทธิภาพการป้องกันแสงแดด

(7) วิธีการทดสอบเครื่องสำอาง (cosmetic testing method) เพื่อพิสูจน์หรือแสดงว่าเครื่องสำอางสำเร็จรูปมีลักษณะและคุณสมบัติเป็นไปตามข้อกำหนด (specification)

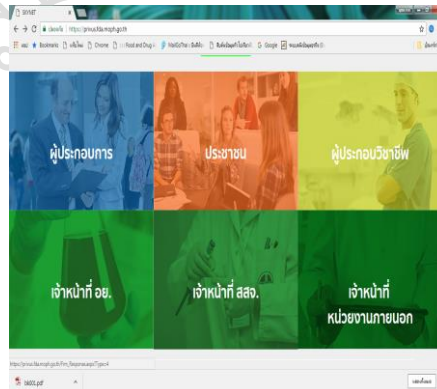
ทั้งนี้ รายละเอียดการจัดทำข้อมูลเกี่ยวกับเครื่องสำอางโปรดตรวจสอบข้อมูลในคู่มือแนวทางการจัดทำข้อมูลเกี่ยวกับเครื่องสำอาง (GUIDELINE ON THE PREPARATION OF PRODUCTS INFORMATION FILE : PIF) โดยสามารถดาวน์โหลดได้ที่เว็บไซต์กลุ่มควบคุมเครื่องสำอาง



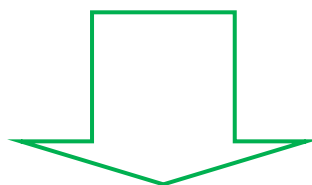
5. ยื่นขอเปิดสิทธิ์การใช้ระบบการยื่นจดทะเบียนเครื่องสำอางทางอินเทอร์เน็ตต่อกลุ่มควบคุมเครื่องสำอางหรือสำนักงานสาธารณสุขจังหวัด โดยยื่นหนังสือมอบอำนาจและเอกสารต่างๆ รายละเอียดขั้นตอนสามารถศึกษาได้จากเว็บไซต์กลุ่มควบคุมเครื่องสำอาง



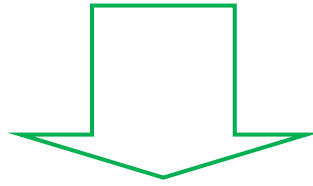
6. ยื่นขออนุมัติสถานที่ผลิตหรือนำเข้า และสถานที่เก็บรักษาเครื่องสำอาง โดยยื่นแบบคำขอผ่านระบบ E-Submission ของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ที่เมนู “จัดการสถานที่” รายละเอียดของเอกสาร โปรดดูได้ที่ภาคผนวก 4



7. ดำเนินการจดทะเบียนเครื่องสำอาง เพื่อให้ได้เลขที่ใบรับจดทะเบียนเครื่องสำอาง ซึ่งต้องนำมาแสดงบนฉลากของผลิตภัณฑ์เครื่องสำอาง



## 8. จัดทำฉลากให้เป็นไปตามที่กฎหมายกำหนดไว้

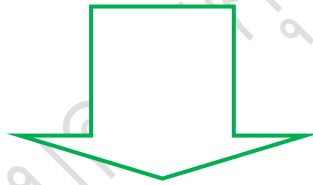


9. จัดเก็บข้อมูลเกี่ยวกับเครื่องสำอางไว้เพื่อให้พนักงานเจ้าหน้าที่ตามพระราชบัญญัติเครื่องสำอางตรวจสอบได้ โดยผู้ประกอบการสามารถจัดเก็บข้อมูลในรูปแบบของเอกสารที่เป็นกระดาษหรือเป็นเอกสารอิเล็กทรอนิกส์ และหลักฐานดังกล่าวต้องเป็นภาษาไทยหรือภาษาอังกฤษ โดยให้เก็บไว้ ณ สถานที่ผลิตหรือสถานที่นำเข้าเครื่องสำอาง ซึ่งผู้ผลิตเพื่อขาย ผู้นำเข้าเพื่อขาย หรือผู้รับจ้างผลิตเครื่องสำอาง ต้องส่งมอบข้อมูลเกี่ยวกับเครื่องสำอางให้แก่พนักงานเจ้าหน้าที่โดยมี 2 กรณี ดังนี้

(1) กรณีที่มีการร้องขอเอกสารเพิ่มเติม ต้องส่งมอบข้อมูลภายใน 30 วัน

(2) กรณีเร่งด่วนหรือกรณีที่น่าจะเป็นอันตรายถึงแก่ชีวิต ต้องส่งมอบข้อมูลภายใน 48 ชั่วโมง

และสำหรับเครื่องสำอางที่ยกเลิกการวางจำหน่ายในท้องตลาด ผู้ประกอบการต้องเก็บรักษาข้อมูลเกี่ยวกับเครื่องสำอางที่ยกเลิกการวางจำหน่ายต่อไปอีกอย่างน้อย 3 ปี



10. กรณีมีการเกิดอาการอันไม่พึงประสงค์จากการใช้เครื่องสำอาง (adverse event report) ต้องมีการรายงานต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา โดยการวิธีการรายงานและแบบฟอร์มการรายงานให้เป็นไปตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่อง การรับแจ้งและการรายงานอาการไม่พึงประสงค์จากการใช้เครื่องสำอาง



## บทที่ 2

### การปฏิบัติตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการผลิต หรือนำเข้าเครื่องสำอาง พ.ศ. 2561

#### 2.1 ใครบ้างที่ต้องปฏิบัติตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข

ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการผลิต หรือนำเข้า พ.ศ. 2561 ได้กำหนดให้ผู้ที่เกี่ยวข้องต้องปฏิบัติ ดังนี้

1. ให้ผู้ผลิตเพื่อขาย หรือผู้รับจ้างผลิตเครื่องสำอาง ต้องปฏิบัติตามภาคผนวก ก ที่แนบท้ายประกาศฯ (ข้อกำหนดของสถานที่ผลิต เครื่องมือ เครื่องใช้ อุปกรณ์ ภาชนะบรรจุ วิธีการผลิต วิธีการเก็บรักษา เครื่องสำอาง)

2. ให้ผู้นำเข้าเพื่อขายเครื่องสำอาง ต้องปฏิบัติตามภาคผนวก ข ที่แนบท้ายประกาศฯ (ข้อกำหนดของสถานที่นำเข้า วิธีการนำเข้า และวิธีการเก็บรักษาเครื่องสำอาง)

3. ผู้ผลิตเพื่อขาย ผู้นำเข้าเพื่อขาย หรือผู้รับจ้างผลิตเครื่องสำอาง ที่ได้รับจดแจ้งการผลิต หรือจดแจ้งการนำเข้าเพื่อขายเครื่องสำอาง ก่อนวันที่ประกาศใช้บังคับ ต้องปฏิบัติให้เป็นไปตามประกาศฯ ภายในสองปีนับตั้งแต่วันที่ประกาศฯ ใช้บังคับ

4. ผู้ผลิตเพื่อขาย ผู้นำเข้าเพื่อขาย หรือผู้รับจ้างผลิตเครื่องสำอาง ที่ได้รับจดแจ้งการผลิต หรือจดแจ้งการนำเข้าเพื่อขายเครื่องสำอาง ตั้งแต่วันที่ประกาศนี้ใช้บังคับ ต้องปฏิบัติให้เป็นไปตามประกาศนี้ทันที

ทั้งนี้ รายละเอียดของข้อกำหนดในประกาศกระทรวงฯ โปรดตรวจสอบได้ที่ภาคผนวก 2 ประกาศกระทรวงสาธารณสุขเรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการผลิต หรือนำเข้าเครื่องสำอาง พ.ศ. 2561

#### 2.2 ประโยชน์ที่ได้รับจากการปฏิบัติตามประกาศกระทรวงฯ

ผู้ผลิตเพื่อขาย ผู้นำเข้าเพื่อขาย หรือผู้รับจ้างผลิต ที่ปฏิบัติตามประกาศกระทรวงฯ จะได้รับประโยชน์ ดังนี้

- (1) องค์กรของผู้ประกอบการจะเป็นที่ยอมรับ เป็นที่น่าเชื่อถือ
- (2) ลูกค้าเกิดความเชื่อมั่นทั้งในด้านคุณภาพ ความปลอดภัยของผลิตภัณฑ์
- (3) การสอกลับสามารถตรวจสอบได้ตลอดทั้งกระบวนการผลิต การนำเข้าเครื่องสำอาง
- (4) บุคลากรในองค์กรมีแนวทางในการปฏิบัติงานที่เป็นมาตรฐาน สามารถอ้างอิงได้ โดยการกำหนดเอกสารไว้อย่างเป็นระบบจะช่วยให้เกิดการถ่ายทอดความรู้ไปสู่บุคลากรที่เข้ามารับผิดชอบงานใหม่ได้อย่างมีประสิทธิภาพ



(5) สถานที่ผลิต สถานที่นำเข้า สถานที่เก็บรักษาเครื่องสำอางที่มีการปฏิบัติที่ถูกต้องตามกฎหมาย เป็นการช่วยลดภาระการกำกับดูแลของภาครัฐ ทำให้ภาครัฐมีโอกาสนับสนุนงานวิชาการได้มากยิ่งขึ้น

## 2.3 บทกำหนดโทษในกรณีที่ไม่ปฏิบัติตามประกาศกระทรวงฯ

ในกรณีที่ผู้ผลิตเพื่อขาย ผู้นำเข้าเพื่อขาย หรือผู้รับจ้างผลิต ไม่ได้ปฏิบัติตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการผลิต หรือนำเข้า พ.ศ. 2561 หรือไม่ได้จัดเก็บข้อมูลเกี่ยวกับเครื่องสำอางให้ครบถ้วนถูกต้องตามที่ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขให้ผู้ผลิตเพื่อขาย ผู้นำเข้าเพื่อขาย หรือผู้รับจ้างผลิตจัดเก็บข้อมูลเกี่ยวกับเครื่องสำอางไว้เพื่อการตรวจสอบ พ.ศ. 2560 กำหนดไว้ นั้น ตามพระราชบัญญัติเครื่องสำอาง พ.ศ. 2558 ได้กำหนดบทลงโทษไว้ ดังนี้

(1) ถูกเพิกถอนใบรับจดทะเบียนเครื่องสำอางตามมาตรา 37 (1) เนื่องจาก ผู้จดทะเบียนไม่ปฏิบัติตาม มาตรา 14 วรรคสาม แห่งพระราชบัญญัติเครื่องสำอาง พ.ศ. 2558 ซึ่งหมายถึง การไม่ปฏิบัติตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการผลิต หรือนำเข้า พ.ศ. 2561 ซึ่งออกโดยอำนาจตามมาตรา 6 (5) และ (6) แห่งพระราชบัญญัติเครื่องสำอาง พ.ศ. 2558 หรือประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขให้ผู้ผลิตเพื่อขาย ผู้นำเข้าเพื่อขาย หรือผู้รับจ้างผลิตจัดเก็บข้อมูลเกี่ยวกับเครื่องสำอางไว้เพื่อการตรวจสอบ พ.ศ. 2560 ซึ่งออกโดยอำนาจตามมาตรา 6 (8) แห่งพระราชบัญญัติเครื่องสำอาง พ.ศ. 2558

(2) ต้องระวางโทษปรับตามมาตรา 63 เนื่องจาก ผู้จดทะเบียนไม่ปฏิบัติตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขตามมาตรา 14 วรรคสาม ดังนั้น จึงต้องระวางโทษปรับไม่เกินห้าหมื่นบาท

## บทที่ 3

### คำอธิบายข้อกำหนด แนวทางการปฏิบัติและจัดเตรียม สถานที่ผลิต สถานที่นำเข้า สถานที่เก็บรักษาเครื่องสำอาง ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข

ในบทนี้จะอธิบายความหมายของข้อกำหนดตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง หลักเกณฑ์  
วิธีการ และเงื่อนไขในการผลิต หรือนำเข้า พ.ศ. 2561 ซึ่งประกอบด้วย 2 ส่วน คือ ภาคผนวก ก มีทั้งหมด 10  
หมวด และภาคผนวก ข มีทั้งหมด 6 หมวด โดยข้อกำหนดตามประกาศกระทรวงฯ จะแสดงอยู่ในกรอบ  
สีเหลี่ยม พร้อมทั้งแสดงคำอธิบายของข้อกำหนดและแนวทางการปฏิบัติ เพื่อให้เกิดความชัดเจนและสามารถ  
นำไปปฏิบัติได้ถูกต้อง

#### 3.1 ภาคผนวก ก ข้อกำหนดของสถานที่ผลิต เครื่องมือ เครื่องใช้ อุปกรณ์ ภาชนะบรรจุ วิธีการผลิต วิธีการเก็บรักษาเครื่องสำอาง

##### หมวด 1 ข้อมูลทั่วไป

ผู้ผลิตเครื่องสำอางต้องจัดให้มีเอกสารข้อมูลทั่วไปของสถานที่ผลิต ข้อมูลของเครื่องสำอาง  
สำเร็จรูป วัตถุดิบ ข้อมูลประวัติความเป็นมาหรือประวัติองค์กรข้อมูลการจดแจ้งเครื่องสำอาง

##### คำอธิบาย

ผู้ผลิตเครื่องสำอางต้องจัดทำเอกสารแสดงข้อมูลทั่วไปโดยจัดทำหรือเตรียมเอกสารให้เป็นรูปเล่ม  
หรือเป็นแฟ้มเดียวกัน เอกสารข้อมูลทั่วไปเปรียบเหมือนสมุดพกประจำตัวของสถานที่ผลิตเครื่องสำอางนั้น  
กรณีที่ต้องมีการจัดทำระบบคุณภาพอื่น เช่น การจัดทำระบบการผลิตตามแนวทางวิธีการที่ดีในการผลิต  
เครื่องสำอางอาเซียน (ASEAN GUIDELINES FOR COSMETIC GOOD MANUFACTURING PRACTICE) หรือ  
ISO 22716 สามารถใช้คู่มือคุณภาพที่ใช้อยู่ได้ ทั้งนี้ เอกสารข้อมูลทั่วไปควรประกอบด้วยเนื้อหา ดังนี้

1. ข้อมูลทั่วไปของสถานที่ผลิต เช่น ข้อมูลแสดงประวัติความเป็นมาหรือประวัติองค์กร การจัด  
โครงสร้างองค์กรและข้อมูลเกี่ยวกับบุคลากรในองค์กร (ประกอบด้วยใครบ้าง และแต่ละคนมีหน้าที่หรือ  
ตำแหน่งอะไร เช่น เจ้าของกิจการ พนักงานแผนกต่างๆ ผู้จัดการ เจ้าหน้าที่ความปลอดภัย) ข้อมูลและรูป  
ถ่ายเกี่ยวกับสถานที่ (ได้แก่ แผนที่แสดงทำเลที่ตั้ง แผนที่ภายในอาคาร การจัดแบ่งพื้นที่สำหรับผลิต เก็บ

รักษาเครื่องสำอาง) อุปกรณ์ที่สำคัญในการผลิตและการควบคุมคุณภาพ เอกสารแสดงขั้นตอนที่สำคัญ (เช่น การผลิต-การบรรจุ) และวิธีการจัดการข้อร้องเรียนและการเรียกคืนผลิตภัณฑ์

2. ข้อมูลของเครื่องสำอางสำเร็จรูป ข้อมูลของวัตถุดิบ เช่น ชื่อและประเภทเครื่องสำอางที่ผลิต (ตัวอย่าง เครื่องสำอางชื่อ “ยอตกุหลาบ” ประเภท โลชั่น เลขที่ใบรับจดทะเบียน 10-1-619999999)

3. ข้อมูลการจดทะเบียนเครื่องสำอาง อาจจัดเก็บสำเนาใบรับจดทะเบียนเครื่องสำอางในรูปแบบของเอกสารที่เป็นกระดาษหรือเป็นเอกสารอิเล็กทรอนิกส์

### สิ่งที่ต้องทำ/มี

1. แพ้เอกสาร หรือไฟล์แสดงข้อมูลทั่วไปของสถานที่ผลิต

### **หมวด 2 บุคลากร**

2.1 บุคลากรทุกคนที่ปฏิบัติงานเกี่ยวข้องกับกระบวนการผลิตเครื่องสำอาง ต้องมีความรู้เกี่ยวกับวิธีการที่ดีในการผลิตเครื่องสำอาง ความรู้ทางด้านสุขอนามัยและข้อควรระวังในการปฏิบัติงาน

2.2 บุคลากรที่ปฏิบัติงานเกี่ยวข้องกับการจดทะเบียน ต้องมีความรู้เรื่องกฎหมาย ระเบียบที่เกี่ยวข้อง เช่น การจดทะเบียน การจัดทำฉลาก

2.3 บุคลากรตามข้อ 2.1 และ 2.2 ต้องได้รับการฝึกอบรมหรือศึกษาด้วยตนเอง โดยมีการบันทึกไว้เป็นหลักฐาน

### คำอธิบาย

1. การจัดเตรียมบุคลากรตามข้อกำหนดข้อ 2.1 ให้ตรวจสอบว่าบุคลากรใดบ้างที่เกี่ยวข้องกับกระบวนการผลิต (manufacturing process) ซึ่งต้องทราบความหมายของคำที่เกี่ยวข้อง ดังนี้

1.1 ความหมายของคำว่า “กระบวนการผลิต” (manufacturing process) ซึ่งหมายถึง กระบวนการที่เป็นส่วนหนึ่งของวงจรการผลิต เริ่มตั้งแต่การซังวัตถุดิบ ผสม จนได้เป็นเครื่องสำอางรอการบรรจุ

1.2 ความหมายของคำว่า “เครื่องสำอางรอการบรรจุ” (bulk product) ซึ่งหมายถึง เครื่องสำอางที่ผ่านกระบวนการผลิตเรียบร้อยแล้ว เตรียมสู่ขั้นตอนการบรรจุ เพื่อให้เป็นเครื่องสำอางสำเร็จรูปต่อไป

1.3 ความรู้เกี่ยวกับวิธีการที่ดีในการผลิตเครื่องสำอาง เป็นความรู้เกี่ยวกับเรื่องวิธีการปฏิบัติของบุคลากรที่เกี่ยวข้องในการผลิตเครื่องสำอาง เช่น ความรู้ในเรื่องการปฏิบัติตามแนวทางวิธีการที่ดีในการผลิตเครื่องสำอางอาเซียน (ASEAN GUIDELINES FOR COSMETIC GOOD MANUFACTURING PRACTICE) หรือ ตามระบบคุณภาพ ISO 22716 หรือความรู้ตามประกาศฯ นี้

1.4 ความรู้ทางด้านสุขอนามัยเป็นความรู้เกี่ยวกับการรักษาความสะอาดของบุคลากรและสถานประกอบการ การสวมชุดปฏิบัติงานที่เหมาะสม การปฏิบัติตัวของบุคลากรก่อนและหลังปฏิบัติงาน การจัดเตรียมสถานที่และสิ่งอำนวยความสะดวกให้เหมาะสมกับการปฏิบัติงาน เช่น มีอ่างล้างมือ ห้องสุขา

1.5 ความรู้ทางด้านข้อควรระวังในการปฏิบัติงาน เช่น ป้ายหรือสัญลักษณ์คำเตือนต่างๆ  
รูปภาพแสดงวิธีการใช้เครื่องดับเพลิงหรือการใช้เครื่องจักรอุปกรณ์การผลิต

ดังนั้น บุคลากรใดก็ตามที่เกี่ยวข้องในขั้นตอนการเตรียมวัตถุดิบ การชั่งวัตถุดิบ ผสมวัตถุดิบ จนผลิตได้เป็นเครื่องสำอางการบรรจุและเครื่องสำอางสำเร็จรูป จำเป็นต้องมีความรู้เกี่ยวกับวิธีการที่ดีในการผลิตเครื่องสำอาง ความรู้ทางด้านสุขอนามัยและข้อควรระวังในการปฏิบัติงาน

2. การจัดเตรียมบุคลากรตามข้อกำหนดข้อ 2.2 ให้ตรวจสอบว่าบุคลากรใดที่ปฏิบัติงานเกี่ยวข้องกับการจัดแจ้ง ต้องมีความรู้เรื่องกฎหมายหรือระเบียบที่เกี่ยวข้อง เช่น ประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยการจัดแจ้งและการต่ออายุการแจ้งเครื่องสำอาง ประกาศคณะกรรมการเครื่องสำอางว่าด้วยการจัดทำฉลาก

3. บุคลากรตามข้อ 2.1 และ 2.2 ต้องได้รับการฝึกอบรมหรือศึกษาด้วยตนเอง โดยมีการบันทึกไว้เป็นหลักฐานโดยหลักฐานการฝึกอบรม เช่น ใบประกาศนียบัตร บันทึกการเข้ารับการฝึกอบรม และหลักฐานการศึกษาด้วยตนเอง เช่น เอกสารสรุปย่อจากการศึกษาด้วยตนเองผ่านสื่อต่างๆ เอกสารการทำข้อสอบหลักฐานอื่นๆ ที่แสดงให้เห็นว่าได้รับความรู้เกี่ยวกับกฎหมาย ระเบียบที่เกี่ยวข้องกับการจัดแจ้ง การจัดทำฉลาก

#### สิ่งที่ต้องมี

1. หลักฐานการได้รับการฝึกอบรมหรือศึกษาด้วยตนเอง
2. ประวัติการฝึกอบรมหรือศึกษาด้วยตนเองของบุคลากรทุกคนตั้งแต่เข้ามาปฏิบัติงานในองค์กรจนถึงปัจจุบัน

#### **หมวด 3 สถานที่ผลิต**

- 3.1 ทำเลที่ตั้งไม่ก่อให้เกิดการปนเปื้อน
- 3.2 สถานที่ผลิตต้องมั่นคงแข็งแรง มีพื้นที่เพียงพอที่จะติดตั้งเครื่องมือ และอุปกรณ์ที่ใช้ในการผลิต ลักษณะของพื้น ฝาผนัง และเพดานของสถานที่ผลิตต้องทำด้วยวัสดุที่คงทน ถาวร และทำความสะอาดได้ง่าย
- 3.3 มีป้ายทำด้วยวัสดุถาวรแสดงข้อความ “สถานที่ผลิตเครื่องสำอาง” แสดงไว้ให้บุคคลภายนอกเห็นได้ชัดเจน
- 3.4 จัดให้มีห้องที่เป็นสัดส่วน แยกออกจากกันอย่างน้อยสองห้อง โดยมีการจัดแบ่งเป็นห้องสำหรับผลิต บรรจุเครื่องสำอาง และห้องสำหรับเก็บวัตถุดิบ วัสดุบรรจุ เครื่องสำอางรอการบรรจุ เครื่องสำอางสำเร็จรูป
- 3.5 ให้แยกห้องที่เกี่ยวข้องกับกระบวนการผลิตเครื่องสำอางจากบริเวณพักอาศัย และไม่เป็นทางเดินผ่านไปสู่อื่น
- 3.6 จัดให้มีแสงสว่างและมีการระบายอากาศเหมาะสมและเพียงพอสำหรับการปฏิบัติงาน
- 3.7 จัดให้มีการป้องกันสัตว์และแมลงไม่ให้เข้าสู่บริเวณสถานที่ผลิต

## คำอธิบาย

### 1. การจัดเตรียมสถานที่ผลิตตามข้อกำหนดข้อ 3.1 ควรมีลักษณะดังนี้

1.1 สถานที่ผลิตต้องตั้งอยู่ในทำเลที่เหมาะสม เช่น เขตนิคมอุตสาหกรรม เขตอุตสาหกรรม ตามกฎหมายผังเมืองของจังหวัด เขตประกอบอุตสาหกรรมตามกฎหมายโรงงาน หากสถานที่ผลิตตั้งอยู่ในพื้นที่ที่จัดสรรเพื่อการพักอาศัย ให้ถือว่าทำเลไม่เหมาะสม

1.2 ลักษณะของอาคารสถานที่ผลิตต้องมีลักษณะ ดังนี้ (ไม่อนุญาตกรณีเป็นห้องในอาคารชุด แพลตคอนโดมิเนียม)

- กรณีเข้าข่ายเป็นโรงงานตามพระราชบัญญัติโรงงาน พ.ศ. 2535 ให้จัดเตรียมสถานที่ตามที่พ.ร.บ. โรงงานฯ กำหนดไว้
- กรณีเป็นอาคารในพื้นที่ของตนเอง เช่น อาคารโรงงาน หรือบ้านเดี่ยว
- กรณีเป็นอาคารแถว เช่น ตึกแถว ทาวน์เฮ้าส์ ทาวน์โฮม อาคารมินิแฟคทอรี

ตามพระราชบัญญัติโรงงาน พ.ศ. 2535 ซึ่งเป็นกฎหมายที่ใช้เพื่อควบคุมดูแลการประกอบกิจการโรงงาน ป้องกันการเกิดเหตุเดือดร้อนรำคาญ ความเสียหาย และอันตรายที่จะมีผลกระทบต่อประชาชนและสิ่งแวดล้อม มีการกำหนดหลักเกณฑ์และวิธีการเกี่ยวกับการประกอบกิจการให้ผู้ประกอบการโรงงานต้องถือปฏิบัติ โดยมีค่านิยมและข้อกำหนดที่เกี่ยวข้องกับการประกอบกิจการผลิตเครื่องสำอาง ดังนี้ (รายละเอียดโปรดศึกษาเพิ่มเติมในพระราชบัญญัติโรงงาน พ.ศ. 2535)

**“โรงงาน”** หมายความว่า อาคารสถานที่หรือยานพาหนะที่ใช้เครื่องจักร มีกำลังรวมตั้งแต่ห้า แรงม้า หรือกำลังเทียบเท่าตั้งแต่ห้าแรงม้าขึ้นไป หรือใช้คนงาน ตั้งแต่เจ็ดคนขึ้นไป โดยใช้เครื่องจักรหรือไม่ก็ตาม สำหรับทำผลิต ประกอบ บรรจุ ซ่อม ซ่อมบำรุง ทดสอบ ปรับปรุง แปรสภาพ ลำเลียง เก็บรักษา หรือทำลาย สิ่งใดๆ ทั้งนี้ ตามประเภทหรือชนิดของโรงงานที่กำหนดในกฎกระทรวง

**“ตั้งโรงงาน”** หมายความว่า การก่อสร้างอาคาร เพื่อติดตั้งเครื่องจักรสำหรับประกอบกิจการ โรงงาน หรือนำเครื่องจักรสำหรับประกอบกิจการโรงงานมาติดตั้งในอาคารสถานที่หรือยานพาหนะที่จะประกอบกิจการ

**“ประกอบกิจการโรงงาน”** หมายความว่า การทำ ผลิต ประกอบ บรรจุ ซ่อม ซ่อมบำรุง ทดสอบ ปรับปรุง แปรสภาพ ลำเลียง เก็บรักษา หรือทำลายสิ่งใดๆ ตามลักษณะกิจการของโรงงานแต่ไม่รวมถึงการทดลองเดินเครื่องจักร

**มาตรา 7** ให้รัฐมนตรีมีอำนาจออกกฎกระทรวง กำหนดให้โรงงานตามประเภทชนิดหรือขนาดใด เป็นโรงงานจำพวกที่ 1 โรงงานจำพวกที่ 2 หรือโรงงานจำพวกที่ 3 แล้วแต่กรณี โดยคำนึงถึงความจำเป็นในการควบคุมดูแล การป้องกันเหตุเดือดร้อนรำคาญ การป้องกันความเสียหายและการป้องกันอันตรายตามระดับ ความรุนแรงของผลกระทบที่จะมีต่อประชาชนหรือสิ่งแวดล้อม โดยแบ่งออกเป็นดังนี้

(1) โรงงานจำพวกที่ 1 ได้แก่ โรงงานประเภทชนิดและขนาดที่สามารถประกอบกิจการโรงงานได้ทันที ตามความประสงค์ของผู้ประกอบการโรงงาน

(2) โรงงานจำพวกที่ 2 ได้แก่ โรงงานประเภทชนิดและขนาดที่เมื่อจะประกอบกิจการโรงงานต้อง  
แจ้งให้ผู้อนุญาตทราบก่อน

(3) โรงงานจำพวกที่ 3 ได้แก่ โรงงานประเภทชนิดและขนาดที่การตั้งโรงงานจะต้องได้รับ  
ใบอนุญาตก่อนจึงจะดำเนินการได้

**กฎกระทรวง**

**(พ.ศ. 2535)**

**ออกตามความในพระราชบัญญัติโรงงาน พ.ศ. 2535**

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา 5 มาตรา 6 และมาตรา 7 แห่งพระราชบัญญัติโรงงาน พ.ศ. 2535 รัฐ  
มนตรีว่าการกระทรวงอุตสาหกรรมออกกฎกระทรวงไว้ดังต่อไปนี้

ข้อ 1 ให้โรงงานตามประเภทหรือชนิดที่ระบุในบัญชีท้ายกฎกระทรวงนี้ เป็นโรงงานตามพระราชบัญญัติ  
โรงงาน พ.ศ. 2535

ข้อ 2 ให้โรงงานตามข้อ 1 เป็นโรงงานจำพวกที่ 1 โรงงานจำพวกที่ 2 และโรงงานจำพวกที่ 3 ตามที่ระบุ  
ในบัญชีท้ายกฎกระทรวงนี้

ให้ไว้ ณ วันที่ 24 กันยายน พ.ศ. 2535

(นายสิบปนนท์ เกตุทัต)

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงอุตสาหกรรม



ลำดับที่	ประเภทหรือชนิดของโรงงาน	ขนาดของโรงงาน		
		โรงงานจำพวกที่ 1	โรงงานจำพวกที่ 2	โรงงานจำพวกที่ 3
	แต่วัตถุตาม (1) หรือ (2) ไม่รวมถึงวัตถุที่มุ่งหมายสำหรับใช้เป็นอาหารเครื่องกีฬา เครื่องสำอาง เครื่องมือ ที่ใช้ในการประกอบโรคติดต่อและส่วนประกอบของเครื่องมือที่ใช้ในการบิน			
47	โรงงานประกอบกิจการเกี่ยวกับสบู เครื่องสำอาง หรือสิ่งปรุงแต่งร่างกายอย่างใดอย่างหนึ่ง หรือหลายอย่าง ดังต่อไปนี้ (1) การทำสบู่ วัสดุสังเคราะห์สำหรับซักฟอก แชมพู ผลิตภัณฑ์สำหรับโกนหนวด หรือผลิตภัณฑ์สำหรับชำระล้างหรือขัดถู (2) การทำกลีเซอรินดิบ หรือกลีเซอรินบริสุทธิ์จากน้ำมันพืช หรือสัตว์ หรือไขมันสัตว์ (3) การทำเครื่องสำอาง หรือสิ่งปรุงแต่งร่างกาย (4) การทำยาสีฟัน	-  -  เครื่องจักรไม่เกิน 20 แรงม้า และคนงานไม่เกิน 20 คน  เครื่องจักรไม่เกิน 20 แรงม้า และคนงานไม่เกิน 20 คน	-  -  เครื่องจักรไม่เกิน 50 แรงม้า และคนงานไม่เกิน 50 คน และไม่จัดอยู่ในจำพวกที่ 1  เครื่องจักรไม่เกิน 50 แรงม้า และคนงานไม่เกิน 50 คน และไม่จัดอยู่ในจำพวกที่ 1	โรงงานทุกขนาด  โรงงานทุกขนาด  เครื่องจักรเกิน 50 แรงม้า หรือคนงานเกิน 50 คน  เครื่องจักรเกิน 50 แรงม้า หรือคนงานเกิน 50 คน

ดังนั้น จากกฎกระทรวงจะเห็นว่า การประกอบกิจการผลิต แบ่งบรรจุเครื่องสำอางอาจเป็นโรงงานจำพวกที่ 1, 2 หรือ 3 จะขึ้นอยู่กับประเภทเครื่องสำอางที่ผลิต จำนวนคนงาน และจำนวนแรงม้าของเครื่องจักร

1.3 สภาพแวดล้อมภายนอกของสถานที่ผลิต ต้องมีมาตรการเพื่อป้องกันการปนเปื้อนในกรณี ที่สถานที่ผลิตอยู่ใกล้ถนนสาธารณะ ใกล้แหล่งน้ำสาธารณะ ใกล้อาคารอื่นหรือติดกับอาคารอื่น หรืออยู่ติดกับ โรงงานอื่น หรือติดกับร้านรับซื้อของเก่า

1.4 สภาพแวดล้อมภายในของสถานที่ผลิต ต้องมีการแบ่งกั้นบริเวณ/ห้องที่ใช้เป็นสถานที่ผลิต กับบริเวณอื่นอย่างชัดเจนและเป็นสัดส่วนที่สามารถป้องกันการปนเปื้อนได้ โดยการกั้นห้องด้วยวัสดุที่มั่นคงถาวร เช่น กั้นด้วยกระจก คอนกรีต

2. การจัดเตรียมสถานที่ผลิตตามข้อกำหนดข้อ 3.2 ลักษณะของตัวอาคารต้องไม่มีลักษณะทรุดตัว ไม่มีรอยแตกร้าว ไม่สั่นคลอน

2.1 การตรวจสอบขนาดพื้นที่ที่ใช้ในการผลิตว่า มีเพียงพอสำหรับการติดตั้งเครื่องมือ อุปกรณ์ที่ใช้ในการผลิต หรือไม่ ให้พิจารณาจากขนาดของพื้นที่ทั้งหมดในบริเวณที่จะผลิตเครื่องสำอาง

(โปรดดูนิยามคำว่า “ผลิต” คือ เริ่มตั้งแต่ช่วงวัตถุดิบจนถึงการบรรจุและปล่อยผ่านจนได้เครื่องสำอางสำเร็จรูปพร้อมที่จะจำหน่าย และการแบ่งบรรจุถือเป็นการผลิตด้วย)

2.2 วิธีการคำนวณพื้นที่ผลิต ควรพิจารณาให้เพียงพอสำหรับการปฏิบัติงานและการติดตั้งอุปกรณ์การผลิต โดยสามารถคำนวณได้คร่าวๆ ดังนี้

**พื้นที่ผลิต** = พื้นที่ใช้ในการติดตั้งอุปกรณ์การผลิตทั้งหมด + พื้นที่ที่ต้องใช้ในการปฏิบัติงาน (คนงาน 1 คน ควรใช้พื้นที่ในการปฏิบัติงานอย่างน้อย 3 ตารางเมตร) + พื้นที่ที่ต้องใช้ในการเคลื่อนย้ายวัตถุดิบ/สิ่งของอื่นๆ ในการผลิตด้วย (เช่น ถังแบ่งบรรจุ)

ตัวอย่างเช่น นางสาวกระเกต เป็นผู้ผลิตผลิตภัณฑ์ชุมชน ที่ผลิตครีมทาผิวผสมมะกรูด เพื่อจำหน่ายเพียงอย่างเดียว มีอุปกรณ์คือ ถังกวนผสมครีม ตั้งอยู่บนโต๊ะทำงานในห้องผลิต ดังนั้น นางสาวกระเกต ต้องจัดเตรียมพื้นที่ในการผลิต ดังนี้

**พื้นที่ผลิต** (8.9 ตร.ม.) = พื้นที่ในการติดตั้งอุปกรณ์การผลิตทั้งหมด (1.5 เมตร x 0.60 เมตร) + พื้นที่ที่ต้องใช้ในการปฏิบัติงาน ( 3 ตารางเมตร) + พื้นที่ที่ต้องใช้ในการเคลื่อนย้ายวัตถุดิบ/สิ่งของอื่นๆ ในการผลิต 5 ตารางเมตร)

2.3 ลักษณะของพื้น ฝาผนัง และเพดานของสถานที่ผลิตต้องทำด้วยวัสดุที่คงทน ถาวร และทำความสะอาดได้ง่าย โดยผิวของวัสดุมีลักษณะเรียบ ไม่มีรูพรุน ไม่มีร่องหรือหลุมที่ทำให้น้ำท่วมขังได้ เช่น พื้นที่ทำด้วยแกรนิต/หินขัด พื้นคอนกรีต พื้นปูด้วยกระเบื้อง พื้นที่เคลือบด้วยลามิเนต

3. การจัดทำป้ายตามข้อกำหนดข้อ 3.3 ให้ดำเนินการ ดังนี้

3.1 ให้ติดตั้งป้ายเพื่อแสดงให้บุคคลภายนอกเห็นได้ชัดเจน โดยให้ติดที่ด้านนอกอาคารสถานที่ผลิต ตัวอย่าง กรณีสถานที่ผลิตมีอาคารที่สร้างขึ้นในพื้นที่ของตนเอง ให้ติดที่รั้วของสถานที่ในตำแหน่งที่ใกล้กับชื่อของสถานที่ผลิตซึ่งเห็นได้ชัดเจน กรณีเป็นอาคารพาณิชย์ให้ติดที่หน้าอาคาร

3.2 ป้ายต้องทำด้วยวัสดุที่คงทนถาวร เช่น ทำด้วยพลาสติก ไม้ หินแกรนิต เหล็ก และมีข้อความว่า

### สถานที่ผลิตเครื่องสำอาง

ทั้งนี้ ขอแนะนำสำหรับการจัดทำป้าย มีดังนี้

- พื้นของป้ายควรเป็นสีเข้ม เช่น พื้นสีน้ำเงิน สีดำ
- ขนาดของป้าย ควรจะมีความกว้างไม่น้อยกว่า 15 เซนติเมตร และยาวไม่น้อยกว่า 45 เซนติเมตร
- สีของตัวอักษรควรเป็นสีที่ตัดกับสีพื้นของป้ายและมองเห็นได้ชัดเจน เช่น ป้ายที่มีสีพื้นของป้ายเป็นสีน้ำเงินและตัวอักษรควรเป็นสีอ่อน เช่น สีขาว
- ขนาดของตัวอักษรควรมีขนาดที่เหมาะสม เช่น ความหนาไม่น้อยกว่า 1 เซนติเมตร และขนาดความสูงของตัวอักษรไม่น้อยกว่า 5 เซนติเมตร

4. การจัดเตรียมห้องตามข้อกำหนดข้อ 3.4 และ 3.5

4.1 ให้ตรวจสอบว่าสิ่งที่มีอยู่เป็น “ห้อง” หรือ “บริเวณ” หากสิ่งทีพิจารณามีการกั้นให้เป็นส่วนด้วยวัสดุที่มั่นคงถาวร การกั้นห้องผนังห้องทุกด้าน ต้องกั้นจากพื้นสูงจนจรดเพดาน ซึ่งต้องทำให้อากาศไม่สามารถถ่ายเทไป - มาได้ จึงจะถือเป็นสิ่งทีพิจารณาเป็น “ห้อง”



#### 4.2 ให้จัดทำห้องที่เป็นสัดส่วน แยกออกจากกันอย่างน้อยสองห้อง

(1) ห้องผลิตและบรรจุ คือ ห้องที่ใช้ทำกิจกรรม “การดำเนินการผลิต” เริ่มตั้งแต่การชั่งวัตถุดิบ ผสม บรรจุ/แบ่งบรรจุ จนได้เครื่องสำอางสำเร็จรูป โดยเฉพาะห้องที่เกี่ยวข้องกับกระบวนการผลิต ต้องแยกออกจากที่พักอาศัย (ห้องที่ใช้ชั่งวัตถุดิบ ผสม จนได้เป็นเครื่องสำอางรอการบรรจุ)



#### (2) ห้องเก็บวัตถุดิบ วัสดุบรรจุ เครื่องสำอางสำเร็จรูป



#### 5. การจัดเตรียมสถานที่ตามข้อกำหนดข้อ 3.6

5.1 การจัดเตรียมให้สถานที่ให้มีแสงสว่างและมีการระบายอากาศเหมาะสมและเพียงพอสำหรับการปฏิบัติงาน โดยเริ่มตั้งแต่ห้องหรือบริเวณสำหรับการรับวัตถุดิบ การผสมตามกระบวนการผลิต การบรรจุหีบห่อจนได้เป็นเครื่องสำอางสำเร็จรูป และการปล่อยผ่านเครื่องสำอางสำเร็จรูป เพื่อการจำหน่าย

5.2 การจัดเตรียมสถานที่ให้มีปริมาณแสงสว่างที่เหมาะสมและเพียงพอสำหรับการปฏิบัติงาน มีดังนี้

(1) กรณีที่ไม่มีการตรวจวัดปริมาณแสงสว่าง อาจใช้วิธีการทดสอบบุคคลากรที่เกี่ยวข้องว่าสามารถปฏิบัติงานได้ดี หยิบสิ่งของหรืออุปกรณ์ได้ถูกต้อง มองเห็นวัตถุได้ชัดเจนและไม่มีอาการเมื่อยล้าของดวงตา รวมทั้งสังเกตความสว่างของแสงในบริเวณที่ปฏิบัติงาน

(2) กรณีสถานที่ผลิตเข้าข่ายโรงงานตามพระราชบัญญัติโรงงาน ให้ดำเนินการตามกฎกระทรวงกำหนดมาตรฐานในการบริหารและการจัดการด้านความปลอดภัยอาชีวอนามัยและสภาพแวดล้อมในการทำงานเกี่ยวกับความร้อนแสงสว่างและเสียง พ.ศ. 2549 ที่กำหนดให้เจ้าของกิจการต้องดำเนินการตรวจวัดการทำงานเกี่ยวกับความร้อนแสงสว่างและเสียงให้เป็นไปตามที่กฎหมายกำหนด อย่างน้อยปีละ 1 ครั้ง





### หน่วยที่ใช้ในการวัดแสงสว่าง

- ๑. ฟลักซ์การส่องสว่าง (Luminous Flux)
  - มีหน่วยเป็น ลูเมน (lm)
- ๒. ความเข้มการส่องสว่าง (Luminous Intensity)
  - มีหน่วยเป็น แคนเดลา (cd)
- ๓. ความสว่าง (Illuminous)
  - มีหน่วยเป็น ลูเมนต่อตารางเมตร หรือ ลิกซ์ (lux)

### 5.3 การตรวจสอบการระบายอากาศที่เหมาะสมและเพียงพอสำหรับการปฏิบัติงาน มีดังนี้

- (1) ให้ดำเนินการตามกฎหมายแรงงาน ซึ่งกำหนดให้สถานประกอบการต้องควบคุมอุณหภูมิภายในสถานประกอบการ ไม่เกินค่าเฉลี่ย 32 องศาเซลเซียส
- (2) ให้หมั่นตรวจสอบอุณหภูมิในห้อง/บริเวณที่ทำกิจกรรมเกี่ยวกับการผลิตไม่ให้เกิดค่าเฉลี่ย 32 องศาเซลเซียส โดยตรวจสอบทุก 1 เดือน เช่น ห้องผลิต-บรรจุเครื่องสำอาง ห้องเก็บวัตถุดิบ วัสดุบรรจุ เครื่องสำอางบรรจุ เครื่องสำอางสำเร็จรูป

### 6. การป้องกันสัตว์และแมลงไม่ให้เข้าสู่บริเวณสถานที่ผลิตสถานที่ผลิตตามข้อกำหนดข้อ 3.7 มีดังนี้

6.1 หมั่นตรวจสอบสภาพแวดล้อมภายนอกและภายในอาคารผลิตและเก็บรักษาเครื่องสำอาง ต้องไม่พบสัตว์ แมลง ซากหรือมูลของของสัตว์และแมลง

6.2 มีระบบ/วิธีการ/อุปกรณ์ป้องกันสัตว์และแมลง เช่น มุ้งลวด อุปกรณ์อื่นๆ ที่ไม่ก่อให้เกิดการปนเปื้อนสู่ผลิตภัณฑ์ เช่น ไฟไล่แมลงสีเหลืองติดภายนอกอาคาร หรือไฟสีม่วงติดตั้งภายในอาคารในตำแหน่งที่เหมาะสม มีอุปกรณ์ดักจับแมลง หนู และสัตว์ที่อาจก่อให้เกิดการปนเปื้อน



### สิ่งที่ต้องทำ/มี

1. อาคารสถานที่ผลิตที่มีลักษณะตามข้อกำหนดตามที่กล่าวมาแล้วข้างต้น
2. ป้ายข้อความว่า “สถานที่ผลิตเครื่องสำอาง”
3. ห้องสำหรับใช้ผลิตและบรรจุ จำนวนอย่างน้อย 1 ห้อง
4. ห้องสำหรับใช้เก็บวัตถุดิบ วัสดุบรรจุ เครื่องสำอางสำเร็จรูป จำนวนอย่างน้อย 1 ห้อง
5. เอกสารแสดงวิธีการและบันทึกการตรวจสอบปริมาณแสงสว่างที่เหมาะสมในการปฏิบัติงาน
6. เอกสารแสดงวิธีการและบันทึกการตรวจสอบการระบายอากาศที่เหมาะสมในการปฏิบัติงาน

7. เอกสารแสดงวิธีกาและบันทึกการตรวจสอบสัตว์และแมลง เพื่อใช้เป็นเอกสารอ้างอิงในการปฏิบัติงาน เช่น ผังการปฏิบัติงาน SOP

#### หมวด 4 เครื่องมือ เครื่องใช้และอุปกรณ์การผลิต

4.1 ต้องไม่ก่อให้เกิดการปนเปื้อน ซึ่งอาจจะเกิดขึ้นในระหว่างการดำเนินการผลิต เช่น จากน้ำมันหล่อลื่น น้ำมันเชื้อเพลิง ผงหรือเศษโลหะ

4.2 ทำด้วยวัสดุที่ไม่ทำปฏิกิริยากับเครื่องสำอาง ไม่ดูดซึมและไม่หลุดลอกติดกับเครื่องสำอาง วัสดุดิบสารที่ใช้ทำความสะอาดหรือสารฆ่าเชื้อ

4.3 สามารถใช้งานและบำรุงรักษาได้อย่างสะดวกและปลอดภัย

#### คำอธิบาย

การจัดเตรียมเครื่องมือ เครื่องใช้และอุปกรณ์การผลิต ให้พิจารณาและดำเนินการ ดังนี้

1. การดำเนินการผลิต คือ กิจกรรมที่เริ่มตั้งแต่ ชั่งวัตถุดิบ ผสมบรรจุ จนได้เครื่องสำอางสำเร็จรูป

2. อุปกรณ์การผลิต หมายถึง อุปกรณ์ที่ใช้ในการดำเนินการผลิตและจัดเก็บเครื่องสำอางรอการบรรจุ/เครื่องสำอางสำเร็จรูป

3. เครื่องมือ เครื่องใช้ และอุปกรณ์การผลิต ต้องมีลักษณะผิวเรียบ ไม่มีรอยต่อในส่วนต่างๆ ต้องไม่กักขังฝุ่นผง ไร ละอองของของเหลว เช่น ท่อส่ง

4. คุณสมบัติของวัสดุที่ใช้เป็นอุปกรณ์การผลิต ต้องมีคุณสมบัติที่ไม่ทำปฏิกิริยา ไม่ดูดซึม และไม่หลุดลอกติดกับเครื่องสำอาง วัสดุดิบ สารที่ใช้ทำความสะอาด และสารฆ่าเชื้อ เช่น สแตนเลส กรณีการผลิตที่ต้องใช้ความร้อนสูงอาจมีโอกาหลุดลอกได้ และต้องพิจารณาเรื่องเชื้อราที่อาจเกิดขึ้นกับวัสดุที่ทำจากไม้ด้วย

5. ปัจจัยที่อาจมีผลหรือทำปฏิกิริยา ทำให้เกิดการหลุดลอก เช่น เกิดสารอื่นในเครื่องสำอาง คุณสมบัติทางเคมีของวัตถุดิบที่ใช้ในการผลิต คุณสมบัติของเครื่องสำอางที่ผลิตได้ สารที่ใช้ทำความสะอาดหรือสารฆ่าเชื้อ กรณีที่วัตถุดิบมีความเป็นกรดมาก จะต้องเลือกวัสดุที่สามารถทนทานกรด ไม่ควรใช้วัสดุที่เป็นเหล็ก ทั้งนี้ การเลือกใช้เครื่องจักร เครื่องมือและอุปกรณ์ที่ใช้กระบวนการผลิตเครื่องสำอางขึ้นอยู่กับรูปแบบและลักษณะการผลิตเครื่องสำอางแต่ละชนิด เครื่องจักรในสายการผลิตของเครื่องสำอางหลายชนิดสามารถใช้งานร่วมกันได้ ตัวอย่างเครื่องจักร เครื่องมือ และอุปกรณ์ในการผลิตเครื่องสำอาง เช่น

1. **ประเภทน้ำหอม** : อุปกรณ์ที่ใช้ได้แก่ เครื่องผสม (Mixing tank) หรือ Glass bottles, เครื่องกวน (Stirrer), Compressed filtering machine (small size), ตู้เย็น (Freezing cabinets or Refrigerator) เป็นต้น





2. ประเภทแป้งฝุ่นโรยตัวและแป้งแต่งหน้า อุปกรณ์หลักที่ใช้ผลิต ได้แก่ เครื่องผสมแบบผง (Powder mixing machine), Powder sifting machine (ordinary type), เครื่องบรรจุแป้งสุญญากาศ (Powder filling machine (vacuum type)) เป็นต้น



3. ประเภทแป้งแข็ง : อุปกรณ์ที่ใช้ได้แก่ เครื่องบด (Powder grinding machine for laves), เครื่องผสมแบบผง (Powder mixing machine), เครื่องร่อน (Powder sifting machine (silk screen)), Powder compressing machine เป็นต้น

4. ประเภทแป้งน้ำและครีมเหลว : อุปกรณ์ที่ใช้ ได้แก่ Mixing tank with mechanical stirrer filtering screen operated under pressure, distiller of preparing distilled water, Homogenizer (for foundation lotion) และ เครื่องบรรจุสุญญากาศ (filling machine (vacuum)) เป็นต้น

5. ประเภทครีมกึ่งแข็ง : อุปกรณ์ที่ใช้ ได้แก่ เครื่องผสม (Mixing tank), เครื่องกวน (Stirrer), เครื่องบด (Rolling mill) เป็นต้น

6. ประเภทไขแข็งสำหรับตกแต่งริมฝีปากและแก้ม : อุปกรณ์ที่ใช้ ได้แก่ heaters (electrical), อ่างน้ำควบคุมอุณหภูมิ (water bath), เครื่องบด (rolling mill), casting moulds (stainless steel or aluminium spatulas), alcohol burners เป็นต้น

## สิ่งที่ต้องทำ/มี

1. มีเครื่องมือ เครื่องใช้และอุปกรณ์การผลิต ที่มีคุณสมบัติที่เหมาะสมและเพียงพอ รวมทั้งสามารถใช้งานได้ดี

### **หมวด 5 สุขลักษณะและสุขอนามัย**

#### 5.1 บุคลากร

5.1.1 บุคลากรที่เกี่ยวข้องกับการผลิตจะเข้าสู่บริเวณควบคุมความสะอาด เช่น ห้องผลิต บริเวณชั่งวัดวัตถุดิบบริเวณบรรจุ ต้องเปลี่ยนหรือสวมทับด้วยชุดปฏิบัติงาน หมวกคลุมผม ใช้ที่ปิดปากและจมูก รองเท้าที่ใช้ในบริเวณควบคุมความสะอาด ซึ่งอุปกรณ์ดังกล่าวจะต้องทำความสะอาดอย่างสม่ำเสมอและไม่สวมออกนอกบริเวณควบคุมความสะอาด ทั้งนี้ สำหรับการสวมถุงมือให้พิจารณาตามความจำเป็น

5.1.2 บุคลากรที่ปฏิบัติงานเกี่ยวข้องกับการดำเนินการผลิตเครื่องสำอาง ต้องไม่สวมเครื่องประดับต่างๆ ในขณะที่ปฏิบัติงาน รักษาความสะอาดมือและเล็บอยู่เสมอ และทำความสะอาดมือทุกครั้งก่อนเข้าสู่ห้องผลิต

5.1.3 ไม่กระทำการใด ๆ ที่ไม่ถูกสุขลักษณะในห้องผลิต เช่น รับประทานอาหาร สูบบุหรี่ เก็บอาหารหรือเครื่องดื่ม

5.1.4 บุคลากรต้องมีสุขภาพอนามัยที่สมบูรณ์แข็งแรง ไม่เป็นโรคติดต่อ โรคผิวหนัง หรือมีบาดแผลตามร่างกาย ต้องได้รับการตรวจสุขภาพ อย่างน้อยปีละหนึ่งครั้ง โดยมีเอกสารการตรวจสุขภาพเก็บไว้เป็นหลักฐาน

## คำอธิบาย

1. การจัดเตรียมบุคลากรให้มีการปฏิบัติที่เหมาะสมและมีสุขอนามัยตามข้อกำหนดข้อ 5.1 มีดังนี้

1.1 กำหนดให้บุคลากรสวมชุดปฏิบัติงานที่สะอาดและอุปกรณ์ที่สะอาด ในบริเวณควบคุมความสะอาด ดังนี้

- (1) ชุดปฏิบัติงาน
- (2) หมวกคลุมผม
- (3) รองเท้าที่ใช้ในบริเวณสะอาด
- (4) ผ้าปิดปากและจมูก หรืออุปกรณ์ป้องกันความปลอดภัยส่วนบุคคล เช่น หน้ากาก
- (5) ถุงมือ (ตามความจำเป็น)

1.2 มีการตรวจสอบบุคลากร ดังนี้

- (1) มีการทำความสะอาดมือทุกครั้งก่อนเข้าสู่ห้องผลิต
- (2) ไม่มีการสวมชุดปฏิบัติงานและอุปกรณ์ที่ใช้ในบริเวณสะอาดออกไปนอกบริเวณควบคุมความสะอาดในขณะที่ปฏิบัติงาน

1.3 มีการสื่อสารเพื่อแจ้งให้บุคลากรที่เกี่ยวข้องทราบว่า ต้องไม่กระทำการใด ๆ ที่ไม่ถูกสุขลักษณะในห้องผลิต เช่น การรับประทานอาหาร การสูบบุหรี่ การเก็บอาหารหรือเครื่องดื่ม โดยการสื่อสารอาจทำเป็นรูปภาพ ข้อความ ประกาศคำเตือนติดป้ายไว้ตามสถานที่ที่เกี่ยวข้อง

#### 1.4 มีเอกสารหลักฐานการตรวจสอบสุขภาพของบุคลากร ดังนี้

- (1) บุคลากรที่เข้าปฏิบัติงานใหม่ (ไม่เกิน 1 ปี) ต้องมีใบรับรองแพทย์ก่อนรับเข้าทำงาน
- (2) บุคลากรที่ปฏิบัติงานเกิน 1 ปี ต้องมีหลักฐานการตรวจสอบสุขภาพอย่างน้อยปีละหนึ่งครั้ง อาจใช้ใบรับรองแพทย์ก็ได้ เช่น ใบรับรองแพทย์ หรือผลการตรวจสุขภาพประจำปี
- (3) ผลการตรวจสุขภาพของบุคลากรต้องแสดงว่า บุคลากรมีสุขภาพอนามัยที่แข็งแรง ไม่เป็นคนที่ไร้ความสามารถ หรือคนที่มีจิตฟั่นเฟือนไม่เป็นวัณโรคในระยะอันตราย โรคผิวหนังโรคเท้าช้าง โรคเรื้อน โรคติดยาเสพติด โรคผิวหนังที่น่ารังเกียจ โรควัณโรคในระยะอันตราย โรคพิษสุราเรื้อรัง

#### สิ่งที่ต้องมี

1. ระเบียบการปฏิบัติงานขององค์กรที่เกี่ยวกับสุขลักษณะและสุขอนามัย
2. วิธีการตรวจสอบบุคลากรก่อนปฏิบัติงานและในขณะปฏิบัติงาน เพื่อให้มีสุขอนามัยที่ดี และไม่มีบุคลากรสวมชุดปฏิบัติงานหรืออุปกรณ์ที่ใช้ในบริเวณสะอาดออกไปนอกบริเวณควบคุมความสะอาด
3. เอกสารแสดงวิธีการสวมชุดปฏิบัติงาน หรือรูปภาพแสดงวิธีการสวมชุดปฏิบัติงาน
4. ผลการตรวจสุขภาพของบุคลากรทุกคนที่เกี่ยวข้อง

#### 5.2 สถานที่

สถานที่ผลิตและบรรจุต้องมีวิธีการควบคุมดูแลรักษาความสะอาดอย่างถูกต้องและสม่ำเสมอ  
ดังนี้

- 5.2.1 สถานที่ผลิตและบรรจุต้องจัดให้เป็นระเบียบ สะอาด ไม่มีสิ่งของที่ไม่เกี่ยวข้อง ไม่มีสิ่งสกปรก
- 5.2.2 ห้องส้วมต้องถูกสุขลักษณะ มีอุปกรณ์ เครื่องใช้สำหรับทำความสะอาดหรือฆ่าเชื้อตามความจำเป็น และไม่เปิดโดยตรงสู่ห้องผลิต
- 5.2.3 มีวิธีการจัดการที่ดีในการควบคุมของเสียจากการดำเนินการผลิต รวมทั้งกากตะกอน หรือสิ่งตกค้างต่าง ๆ ที่ถูกปล่อยออกจากสถานที่ผลิตซึ่งก่อให้เกิดหรืออาจก่อให้เกิดผลกระทบต่อคุณภาพสิ่งแวดล้อม หรือภาวะที่เป็นอันตรายต่อสุขอนามัยของประชาชน
- 5.2.4 จัดให้มีภาชนะรองรับขยะมูลฝอยที่มีฝาปิดในจำนวนที่เพียงพอและมีวิธีการจัดขยะมูลฝอยที่เหมาะสม
- 5.2.5 จัดให้มีระบบระบายน้ำทิ้งและการกำจัดของเสียที่เหมาะสมและมีประสิทธิภาพ
- 5.2.6 จัดให้มีมาตรการเพื่อความปลอดภัยตามความเหมาะสม อย่างน้อยต้องมีอุปกรณ์ดับเพลิงและชุดปฐมพยาบาล

การจัดสถานที่ให้เหมาะสม ตามข้อกำหนดข้อ 5.2 มีดังนี้

1. ห้องผลิตและห้องบรรจุเครื่องสำอาง ต้องมีลักษณะ

(1.1) พื้น ผนัง เพดาน สภาพแวดล้อมภายในห้อง ช่องระบายอากาศ พัดลมระบายอากาศ มีสภาพสะอาด ไม่มีสิ่งสกปรก ไม่มีน้ำขัง ที่ก่อให้เกิดการปนเปื้อนกับกระบวนการผลิตและเครื่องสำอาง ต้องไม่พบสัตว์และแมลง รวมทั้งซากและมูลของสัตว์และแมลง

(1.2) ไม่มีสิ่งของที่ไม่เกี่ยวข้องกับการผลิต

(1.3) การจัดวางสิ่งของและอุปกรณ์ต่างๆ เป็นระเบียบ ไม่ขัดขวางเป็นอุปสรรคต่อการปฏิบัติงาน

2. ตำแหน่งที่ตั้งของห้องส้วม ต้องแยกออกจากห้องผลิตและไม่เปิดสู่ห้องผลิตโดยตรง รวมทั้งมีจำนวนที่เพียงพอสำหรับบุคลากร มีสภาพสะอาด ถูกสุขลักษณะ มีอุปกรณ์ เครื่องใช้สำหรับทำความสะอาด หรือฆ่าเชื้อตามความจำเป็น เช่น อ่างล้างมือ อุปกรณ์ทำให้มือแห้ง

3. ของเสียที่อาจเกิดขึ้นในการผลิตเครื่องสำอาง ได้แก่ น้ำเสีย (น้ำที่เกิดจากการผลิต การล้าง อุปกรณ์ น้ำจากห้องส้วม) ถึง ถัง ก่อขัง ขวด+ถุงพลาสติก ภาชนะบรรจุต่างๆ ที่ปนเปื้อนวัตถุดิบหรือเครื่องสำอาง ดังนั้น องค์กรต้องมีวิธีการจัดการที่ดีในการควบคุมของเสีย เช่น มีวิธีการทำลายที่เหมาะสมสำหรับภาชนะบรรจุหรือวัสดุบรรจุ วัตถุดิบเครื่องสำอาง รวมทั้งเศษเหลือ และห้ามมิให้มีการทำลายสิ่งเหล่านั้นในบริเวณที่อาจก่อให้เกิดอันตรายต่อบุคคล สัตว์ พืช ทรัพย์สิน หรือสิ่งแวดล้อม

4. การกำจัดขยะมูลฝอยต้องเหมาะสมและไม่ใช้มือสัมผัสขยะมูลฝอย รวมทั้งมีการคัดแยกขยะตามประเภทของขยะ เช่น ขยะทั่วไป ขยะอันตราย ขยะที่นำมารีไซเคิลได้ เช่น ถังพลาสติก

5. น้ำทิ้ง เป็นน้ำเสียที่เกิดขึ้นจากการใช้งานตามบ้านเรือนสำนักงาน และโรงงาน เช่น การล้างมือ การอาบน้ำ การซักผ้า หรือการล้างภาชนะ อุปกรณ์ ดังนั้น องค์กรต้องวิธีการจัดการน้ำทิ้งที่มีประสิทธิภาพ

6. การจัดทำมาตรการเพื่อความปลอดภัยนั้น เพื่อให้บุคลากรที่ปฏิบัติงานมีความปลอดภัยในการปฏิบัติงาน

### สิ่งที่ต้องทำ/มี

1. ห้องผลิตและห้องบรรจุเครื่องสำอางที่สะอาดและเหมาะสม  
2. ห้องส้วมจำนวนเพียงพอ และมีสภาพสะอาด ถูกสุขลักษณะ มีอุปกรณ์ เครื่องใช้ตามความจำเป็น

3. เอกสารวิธีการปฏิบัติงานและบันทึกการจัดการของเสียเก็บไว้เป็นหลักฐาน

4. ถังสำหรับกักเก็บของเสียเพื่อนำไปบำบัด หรือจัดสร้างระบบบำบัดของเสียที่มีประสิทธิภาพ โดยสามารถบำบัดของเสียให้มีลักษณะเป็นไปตามกฎหมาย

5. ภาชนะรองรับขยะมูลฝอยที่มีฝาปิดเพียงพอและมีเอกสารแสดงวิธีการกำจัดขยะมูลฝอยที่เหมาะสม

6. เอกสารวิธีการปฏิบัติงานและบันทึกการบำบัดน้ำทิ้งเก็บไว้เป็นหลักฐาน

7. ระบบจัดการกับน้ำทิ้ง น้ำเสีย สารเคมีที่หกหรือไหลที่เกิดขึ้นในสถานที่ผลิต ที่มีประสิทธิภาพ เพื่อป้องกันมิให้ไหลออกสู่ภายนอกโดยมิได้รับการบำบัด เช่น มีคูตัก บ่อกักเก็บป้องกันน้ำล้น หรือมีถังหรือบ่อพักสำหรับกักเก็บน้ำทิ้ง โดยให้บำบัดน้ำทิ้งให้มีลักษณะเป็นไปตามกฎหมายที่เกี่ยวข้องกับมาตรฐานคุณภาพน้ำทิ้ง ทั้งนี้ ต้องไม่ใช่วิธีทำให้เจือจาง

8. ระบบป้องกันและกำจัดกลิ่น ไอ ละออง ไอระเหย ผุ่นผงของสารเคมีหรือเครื่องสำอางที่เหมาะสม เช่น ระบบระบายอากาศเฉพาะที่

9. ป้ายหรือสัญลักษณ์แสดงความเป็นอันตรายของสารเคมีตามความจำเป็น เช่น สารไวไฟห้ามสูบบุหรี่ ห้ามรับประทานอาหาร ต้มเครื่องต้มในบริเวณที่ผลิต ป้ายแสดงอุปกรณ์ดับเพลิง และให้ใช้อุปกรณ์ป้องกันอันตรายส่วนบุคคล

10. อุปกรณ์และสิ่งอำนวยความสะดวกอื่นๆ สำหรับป้องกันควบคุมระดับหรือบรรเทาอุบัติเหตุอุบัติภัยที่อาจเกิดขึ้นให้เพียงพอตามความจำเป็นและเหมาะสม อย่างน้อยต้องมีถึงดับเพลิง คำแนะนำวิธีการปฐมพยาบาล

### 5.3 เครื่องมือ เครื่องใช้ และอุปกรณ์การผลิต

5.3.1 เครื่องมือ เครื่องใช้ และอุปกรณ์การผลิต ต้องสะอาด และจัดเก็บอย่างเป็นสัดส่วนไว้ในที่ที่สะอาด

5.3.2 มีการทำความสะอาดที่เหมาะสมและไม่ก่อให้เกิดการปนเปื้อนโดยต้องมีวิธีการทำความสะอาดที่เป็นลายลักษณ์อักษรและบุคลากรต้องได้รับการฝึกอบรมให้ปฏิบัติงานได้อย่างถูกต้อง

5.3.3 มีบันทึกการทำความสะอาดเป็นลายลักษณ์อักษร

### คำอธิบาย

1. บุคลากรต้องตรวจสอบอุปกรณ์เครื่องมือ เครื่องใช้ในการผลิต ก่อนที่จะนำไปใช้งานว่ามีความสะอาด พร้อมทั้งจะใช้งานต่อไปได้ และต้องจัดเตรียมสถานที่ที่ใช้เก็บอุปกรณ์ เครื่องมือ เครื่องใช้ ให้มีความสะอาด และเป็นสัดส่วน ไม่มีโอกาสที่จะอุปกรณ์เครื่องมือ เครื่องใช้ในการผลิต จะเกิดการปนเปื้อนได้

2. การทำความสะอาดอุปกรณ์ เครื่องมือ เครื่องใช้มีหลายวิธี เช่น

- (1) วิธีที่ใช้ระบบสูญญากาศ เช่น เครื่องดูดฝุ่น
- (2) วิธีที่ใช้ระบบเปียก เช่น การใช้ผ้าสะอาดบิดหมาด
- (3) การล้างอุปกรณ์ด้วยน้ำสะอาดและสารทำความสะอาด
- (4) วิธีที่ใช้ลมเป่าหรือแปรงปัด ซึ่งต้องระมัดระวังหรือหลีกเลี่ยง เพราะมีโอกาสที่จะปนเปื้อนมาก

3. บันทึกการทำความสะอาด อาจจัดทำเป็นเอกสารหรือในรูปแบบอิเล็กทรอนิกส์ก็ได้ ซึ่งต้องแสดงข้อมูลที่ครบถ้วนและเป็นปัจจุบัน ได้แก่

- (1) วัน เดือน ปี และเวลาที่ทำความสะอาดอุปกรณ์เสร็จสิ้น
- (2) ชื่ออุปกรณ์ที่ได้รับการทำความสะอาด
- (3) ชื่อบุคลากรที่ทำความสะอาด
- (4) ชื่อบุคลากรที่ตรวจสอบการทำความสะอาด (ถ้ามี)

### สิ่งที่ต้องทำ/มี

1. เครื่องมือ เครื่องใช้ และอุปกรณ์การผลิตที่สะอาดและเหมาะสม

2. ห้องหรือบริเวณหรือตู้สำหรับเก็บเครื่องมือ เครื่องใช้ และอุปกรณ์การผลิต
3. เอกสารแสดงวิธีการทำความสะอาด และบันทึกการทำความสะอาด

## หมวด 6 การดำเนินการผลิต

### 6.1 วัตถุดิบและวัสดุบรรจุ

6.1.1 ต้องอยู่ในสภาพที่ดี ภาชนะบรรจุต้องไม่มีรอยแตก ร้าว ชำรุด หรือมีรอยสัตว์กัดแทะ

6.1.2 ต้องจัดเก็บให้เป็นสัดส่วนเพื่อป้องกันการสับสนปนเป

6.1.3 ต้องมีฉลากแสดงรายละเอียด บ่งชี้ที่ภาชนะบรรจุของวัตถุดิบและวัสดุบรรจุ

6.1.4 ต้องมีเอกสารผลการทดสอบคุณภาพหรือผลการตรวจสอบคุณลักษณะ หรือ

ใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์

6.1.5 วัตถุดิบและวัสดุบรรจุ ต้องมีการใช้ในลักษณะที่รับมาก่อนให้นำไปใช้ก่อน หรือ  
หมดอายุก่อนให้ใช้ก่อน

6.1.6 คุณภาพของน้ำที่ใช้ในการผลิตเครื่องสำอางอย่างน้อยต้องมีคุณภาพเป็นไปตาม  
มาตรฐานของน้ำบริโภคตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วย เรื่องน้ำบริโภคในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท

## คำอธิบาย

1. วัตถุดิบ (raw material) หมายถึง สารสำคัญที่มีคุณภาพตามที่กำหนด และเป็นสารที่  
กฎหมายอนุญาตให้นำมาใช้เป็นส่วนประกอบในการผลิตเครื่องสำอาง ไม่มีสิ่งอื่นที่เป็นอันตรายต่อผู้บริโภคเจือ  
ปนหรือปนเปื้อน
2. วัสดุบรรจุ (packaging material) หมายถึงวัสดุที่ใช้บรรจุหุ้มห่อเครื่องสำอางโดยตรง หรือหุ้ม  
ห่อวัสดุที่ใช้บรรจุทุกชนิด รวมถึงฉลากและใบแทรก
3. สภาพของภาชนะที่บรรจุวัตถุดิบและของวัสดุบรรจุ ต้องอยู่ในสภาพที่ดี ไม่มีรอยแตก ร้าว  
ชำรุด หรือรอยสัตว์กัดแทะที่อาจก่อให้เกิดการปนเปื้อนได้
4. ต้องแยกเก็บรักษาวัตถุดิบและวัสดุบรรจุ แต่ละชนิดให้เป็นสัดส่วนและเหมาะสม โดยวาง  
วัตถุดิบและวัสดุบรรจุบนยกพื้นหรือชั้นวางที่เหมาะสม ไม่วางวัตถุดิบบนพื้นโดยตรง
5. วิธีการเก็บรักษาที่เหมาะสมและความปลอดภัยสำหรับเก็บวัตถุดิบที่มีคุณสมบัติเสี่ยงต่อการเกิด  
อันตราย เช่น วัตถุไวไฟ คือ ต้องไม่ให้สารที่ไม่เกี่ยวข้องกับการผลิตเข้ามาปนเปื้อนกับวัตถุดิบ
6. การแสดงฉลากที่ภาชนะบรรจุของวัตถุดิบ และวัสดุบรรจุ ต้องมีข้อมูลครบถ้วนถูกต้อง ดังนี้
  - (1) ชื่อวัตถุดิบ หรือวัสดุบรรจุ
  - (2) เลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิต
  - (3) วันเดือนปีที่ผลิตหรือวันเดือนปีที่หมดอายุ
  - (4) มีการแสดงสถานะของวัตถุดิบ หรือวัสดุบรรจุที่ตรวจสอบได้ง่าย อาจมีการใช้สีหรือ  
ข้อความระบุสถานะให้เห็นแตกต่างกันไป เช่น คำว่า “กักกัน” , “ตรวจสอบแล้ว”
  - (5) สัญลักษณ์ความเป็นอันตราย (ถ้ามี) เช่น แอลกอฮอล์ต้องมีป้ายสัญลักษณ์ “ไวไฟ”



7. วัตถุดิบทุกชนิดต้องมีเอกสารผลการทดสอบคุณภาพหรือผลการตรวจสอบคุณลักษณะ หรือใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ครบกัวน ที่มีข้อมูลครบกัวนถูกต้อง ดังนี้

- (1) ชื่อวัตถุดิบ
- (2) เลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิต
- (3) วันเดือนปีที่ผลิต หรือวันเดือนปีที่หมดอายุ

8. การรับและการจ่ายวัตถุดิบและวัสดุบรรจุ ต้องมีลักษณะที่รับมาก่อนต้องนำไปใช้ก่อน หรือหมดอายุก่อนใช้ก่อน

9. น้ำที่นำมาใช้เป็นวัตถุดิบ

9.1 คุณสมบัติของน้ำที่ใช้ในการผลิต ควรใช้น้ำที่มีคุณภาพและลักษณะเป็นไปตามมาตรฐานประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วย เรื่อง น้ำบริโภคในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท (โปรดตรวจสอบให้ครบกัวน เนื่องจาก มีประกาศกระทรวงฯ ที่เกี่ยวข้องหลายฉบับ) ซึ่งมี 2 กรณี คือ

ก. กรณีผลิตน้ำใช้ด้วยตนเอง ผู้ประกอบการต้องมีเอกสารแสดงผลวิเคราะห์คุณภาพน้ำบริโภคที่ออกหรือรับรองโดยห้องปฏิบัติการที่ได้รับการรับรองตามมาตรฐานห้องปฏิบัติการ (เช่น ISO/IEC 17025) ทุก 1 ปี ซึ่งแสดงว่าน้ำที่ผลิตได้มีลักษณะเป็นไปตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยน้ำบริโภคในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท

(1) วิธีที่ 1 การใช้น้ำประปาต้มให้เดือดแล้วรอให้น้ำเย็นลงจึงนำไปใช้เป็นวัตถุดิบในการผลิตเครื่องสำอาง ทั้งนี้ น้ำดังกล่าวต้องใช้ภายใน 24 ชั่วโมงหลังจากต้มเดือดแล้ว

(2) วิธีที่ 2 การใช้น้ำจากแหล่งอื่นๆ ที่ไม่ใช่ น้ำประปา แล้วนำปรับปรุงคุณภาพของน้ำดิบให้มีความดี สามารถกระทำได้หลายวิธี เช่น

(2.1) การต้ม (Boiling) เป็นวิธีการปรับปรุงคุณภาพน้ำที่ง่าย โดยมีวัตถุประสงค์เพื่อทำลายเชื้อจุลินทรีย์ในน้ำให้หมดไป ซึ่งกระทำโดยการนำน้ำมาต้มให้เดือดแล้วรอให้น้ำเย็นลงจึงนำไปใช้เป็นวัตถุดิบในการผลิตเครื่องสำอาง ทั้งนี้ น้ำดังกล่าวต้องใช้ภายใน 24 ชั่วโมงหลังจากต้มเดือดแล้ว

(2.2) การกลั่น (Distillation) เป็นวิธีการปรับปรุงคุณภาพน้ำทั้ง 3 ด้าน คือ ทางด้านกายภาพ ด้านเคมี และด้านแบคทีเรีย เป็นวิธีการปรับปรุงคุณภาพน้ำที่ดีที่สุด แต่มีความยุ่งยากและราคาแพง

(2.3) การใช้สารเคมี (Chemical Treatment) การปรับปรุงคุณภาพน้ำ โดยใช้สารเคมีเพื่อทำลายเชื้อจุลินทรีย์ในน้ำนั้น ทั้งนี้ มีสารเคมีหลายชนิดที่สามารถทำลายเชื้อโรคในน้ำได้ เช่น ด่างทับทิม (Potassium Permanganate) คลอรีน เป็นต้น แต่ในการใช้สารเคมีดังกล่าวจะต้องคำนึงถึงความเข้มข้น ระยะเวลาในการเติมสารเคมีให้มีความเหมาะสมกับสารเคมีแต่ละชนิด

(2.4) การกรอง (Filtration) เป็นกรรมวิธีการปรับปรุงคุณภาพน้ำที่แพร่หลายมากที่สุด การกรองมีหลักการ คือ การนำน้ำที่สกปรก หรือมีการปนเปื้อนผ่านวัสดุบางอย่างที่เป็นตัวกรอง (Filter Media) โดยวัสดุจะต้องมีคุณสมบัติที่จะสามารถกักเก็บหรือกั้นเอาสิ่งสกปรกที่ติดมากับน้ำไม่ให้ไหลออกไป

ข. กรณีที่ซื้อหรือนำน้ำมาจากแหล่งอื่น น้ำที่ใช้ต้องซื้อมาจากแหล่งผลิตที่ได้รับการรับรองมาตรฐานจากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

9.2 การเก็บรักษาน้ำ ต้องเก็บรักษาในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท ไม่มีรอยแตกร้าว สามารถป้องกันการปนเปื้อนได้ และถูกเก็บรักษาในสถานที่สะอาด ถูกสุขลักษณะ ไม่ก่อให้เกิดการปนเปื้อน

### สิ่งที่ต้องทำ/มี

1. สถานที่เก็บรักษาวัตถุดิบ และวัสดุบรรจุที่เหมาะสมและเป็นสัดส่วน
2. ผลากภาชนะบรรจุของวัตถุดิบ และวัสดุบรรจุ ทุกรายการที่มีข้อมูลครบถ้วนถูกต้อง
3. เอกสารผลการทดสอบคุณภาพหรือผลการตรวจสอบคุณลักษณะ หรือใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ของวัตถุดิบและวัสดุบรรจุ
4. เอกสารแสดงวิธีการรับ-การจ่ายวัตถุดิบและวัสดุบรรจุ และบันทึก วิธีการรับ-การจ่ายวัตถุดิบและวัสดุบรรจุ (เอกสารหลักฐานในรูปแบบอิเล็กทรอนิกส์ก็ได้)
5. เอกสารหรือหลักฐานแสดงผลการทดสอบคุณภาพมาตรฐานของน้ำที่ซื้อมาใช้ หรือผลิตใช้เอง

## 6.2 วิธีปฏิบัติและกระบวนการผลิต

### 6.2.1 กระบวนการผลิต

6.2.1.1 ก่อนและหลังนำวัตถุดิบไปใช้ในกระบวนการผลิต ต้องมั่นใจว่าวัตถุดิบบรรจุในภาชนะบรรจุที่สามารถป้องกันการปนเปื้อนได้ มีป้ายแสดงชื่อวัตถุดิบและวันหมดอายุ ก่อนนำไปใช้ผลิตเครื่องสำอางวัตถุดิบต้องไม่หมดอายุ

6.2.1.2 เครื่องมือ เครื่องใช้และอุปกรณ์การผลิต ทั้งก่อนและหลังการใช้ผลิตเครื่องสำอางต้องทำความสะอาดเพื่อป้องกันการปนเปื้อน

6.2.1.3 ในระหว่างกระบวนการผลิต พื้นที่ในห้องผลิต ต้องไม่มีสิ่งที่ไม่เกี่ยวข้องในกระบวนการผลิต

6.2.1.4 ในห้องผลิตเดียวกัน ถ้ามีการผลิตเครื่องสำอางหลายตำรับพร้อมกัน หรือมีการผลิตเครื่องสำอางอื่นมาก่อน ต้องมีการป้องกันการปนเปื้อนที่อาจเกิดขึ้นในเครื่องสำอางแต่ละตำรับ

6.2.1.5 ต้องมีการปฏิบัติตามขั้นตอนและวิธีการควบคุมกระบวนการผลิตให้เป็นไปตามข้อกำหนดของเอกสารแม่บทของเครื่องสำอางนั้นๆ

6.2.1.6 ต้องมีการกำหนดเลขที่หรืออักษรครั้งที่ผลิตในการผลิตเครื่องสำอางแต่ละครั้ง

6.2.1.7 เครื่องสำอางที่รอการบรรจุ ต้องจัดเก็บในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิทและมีป้ายชี้บ่งที่ชัดเจนในการแสดงชื่อ เลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิต เดือนปีที่ผลิต

## คำอธิบาย

1. ก่อนและหลังนำวัตถุดิบไปใช้ ต้องตรวจสอบว่าวัตถุดิบบรรจุในภาชนะบรรจุที่สามารถป้องกันการปนเปื้อนได้ และอยู่ในลักษณะใช้งานได้และยังไม่หมดอายุ รวมทั้งมีป้ายบ่งชี้วัตถุดิบติดบนภาชนะบรรจุของวัตถุดิบ โดยป้ายบ่งชี้ต้องแสดงข้อมูล ดังนี้

- (1) ชื่อวัตถุดิบ
- (2) วันหมดอายุของวัตถุดิบ
- (3) เลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิต

2. การผลิตเครื่องสำอาง ทั้งก่อนและหลังใช้เครื่องมือและอุปกรณ์การผลิต ต้องมีการทำความสะอาดเครื่องมือและอุปกรณ์การผลิตตามขั้นตอนและวิธีการที่ได้กำหนดไว้ รวมทั้งต้องมีการบันทึกข้อมูลไว้เป็นหลักฐาน

3. ให้มีการตรวจสอบว่า ในระหว่างกระบวนการผลิตพื้นที่ในห้องผลิตต้องไม่มีวัตถุดิบใด หรืออุปกรณ์อื่นที่ไม่เกี่ยวข้อง เพื่อไม่ให้วัตถุดิบใดเกิดขบวนการปฏิบัติงาน หรือเกิดการปนเปื้อนกับเครื่องสำอางที่จะผลิต

4. ให้จัดทำเอกสารหลักฐานแสดงวิธีการตรวจสอบว่า ในระหว่างกระบวนการผลิตพื้นที่ในห้องผลิตต้องไม่มีวัตถุดิบใด หรืออุปกรณ์อื่นที่ไม่เกี่ยวข้อง เช่น เอกสารคู่มือขั้นตอนหรือวิธีการตรวจสอบและบันทึกการตรวจสอบ

5. กรณีมีการผลิตเครื่องสำอางหลายตำรับพร้อมกันในห้องเดียวกัน จะต้องมียุทธศาสตร์ป้องกันการปนเปื้อนที่อาจเกิดขึ้น เช่น วิธีการตรวจสอบความถูกต้องของวัตถุดิบก่อนที่จะผลิตเครื่องสำอางตำรับนั้นๆ เพื่อไม่ให้เกิดความสับสนนำวัตถุดิบอื่นมาผสมในตำรับ หรือการตรวจสอบพื้นที่การผลิตก่อนการผลิตเครื่องสำอางแต่ละตำรับ

6. ผู้ประกอบการต้องผลิตเครื่องสำอางตามเอกสารวิธีการปฏิบัติงานที่ได้กำหนดไว้

7. การกำหนดเลขที่หรืออักษรครั้งที่ผลิตในการผลิตเครื่องสำอางแต่ละครั้ง เพื่อใช้เป็นข้อมูลในการทวนสอบคุณภาพมาตรฐานของเครื่องสำอาง โดยเฉพาะที่เกิดกรณีการร้องเรียนของผู้บริโภค โดยทั่วไปมักจะกำหนดเป็น ตัวเลขหรือตัวอักษรที่ขึ้นเวลาที่ผลิตเครื่องสำอางนั้น ๆ เช่น ครั้งที่ผลิต 1/2561 หมายความว่า ผลิตเป็นครั้งที่ 1 ในปี พ.ศ. 2561

8. เมื่อผสมวัตถุดิบทุกรายการจนได้เป็นเครื่องสำอางรอการบรรจุ (bulk) ให้เก็บไว้ในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท และต้องติดป้ายบ่งชี้ที่ชัดเจน ซึ่งแสดงข้อมูลที่จำเป็น ได้แก่ ชื่อเครื่องสำอางรอการบรรจุ วันเดือนปีที่ผลิต และ ครั้งที่ผลิต

## สิ่งที่ต้องมี

1. บันทึกการทำความสะอาดเครื่องมือ และอุปกรณ์การผลิตทั้งก่อนและหลังใช้ในการผลิตเครื่องสำอาง

2. บันทึกการตรวจสอบว่าในระหว่างกระบวนการผลิตพื้นที่ในห้องผลิตต้องไม่มีวัตถุดิบใด หรืออุปกรณ์อื่นที่ไม่เกี่ยวข้อง

3. มียุทธศาสตร์ตรวจสอบความถูกต้องของวัตถุดิบก่อนที่จะผลิตเครื่องสำอางตำรับนั้นๆ

4. บันทึกการทำความสะอาดพื้นที่การผลิต

5. บันทึกการตรวจสอบพื้นที่การผลิตก่อนการผลิตเครื่องสำอางแต่ละตำรับ
6. บันทึกการผลิต
7. เอกสารแสดงวิธีการกำหนดเลขที่หรืออักษรครั้งที่ผลิตในการผลิตเครื่องสำอางแต่ละครั้ง เช่น คู่มือการปฏิบัติงาน
8. ป้ายบ่งชี้ของเครื่องสำอางรายการบรรจุ (bulk) ที่มีข้อมูลครบถ้วนและชัดเจน

#### 6.2.2 การบรรจุ

- 6.2.2.1 การบรรจุต้องเป็นไปตามขั้นตอนที่ระบุไว้ในสูตรแม่บท
- 6.2.2.2 วัสดุบรรจุเครื่องสำอางแต่ละชนิด ต้องมีป้ายชี้บ่งและตรวจสอบความถูกต้องก่อนนำไปใช้
- 6.2.2.3 ฉลากที่แสดงไว้ที่ภาชนะบรรจุ หีบห่อ และกล่อง ต้องได้รับการตรวจสอบความถูกต้องก่อนนำไปใช้
- 6.2.2.4 เครื่องสำอางต้องมีการแสดงฉลากตามที่กฎหมายกำหนด
- 6.2.2.5 มีการตรวจสอบปริมาณสุทธิ

#### คำอธิบาย

1. ในกระบวนการบรรจุแต่ละครั้ง ผู้ประกอบการต้องปฏิบัติตามวิธีการที่กำหนดไว้ โดยเมื่อเสร็จสิ้นขั้นตอนการบรรจุ ต้องบันทึกข้อมูลปริมาณและจำนวนของเครื่องสำอางที่บรรจุได้จริง และนำไปเปรียบเทียบกับปริมาณของเครื่องสำอางที่ผลิตได้ตามสูตรแม่บท (master formula) เพื่อทวนสอบข้อมูลว่ามีความผิดพลาดใดเกิดขึ้นหรือไม่ โดยทั่วไปเกณฑ์ค่าคลาดเคลื่อนในการบรรจุ มักจะกำหนดไว้ที่ร้อยละ  $\pm 10$  (10%) ตัวอย่างเช่น สูตรแม่บทกำหนดไว้ว่า ในการผลิต 1 ครั้ง จะผลิตได้ 100 กิโลกรัม และสามารถบรรจุใส่ภาชนะพลาสติกได้ปริมาณสุทธิ 500 กรัม ต่อกระปุก ดังนั้น จะต้องบรรจุได้จำนวน 200 กระปุก

2. ผู้ประกอบการต้องมีตรวจสอบว่า ฉลากที่จะนำไปใช้ติดที่ภาชนะบรรจุ มีข้อความตรงตามที่จดแจ้งไว้และเป็นไปตามที่กฎหมายกำหนดไว้ โดยผู้ประกอบการสามารถตรวจสอบข้อความที่ต้องแสดงได้ที่ประกาศคณะกรรมการเครื่องสำอาง พ.ศ. 2554 เรื่อง การระบุข้อความอันจำเป็นที่ฉลากของเครื่องสำอาง

#### สิ่งที่ต้องทำ/มี

1. สูตรแม่บท (master formula)
2. เอกสารวิธีการขั้นตอนการบรรจุ
3. บันทึกการบรรจุและการตรวจสอบปริมาณสุทธิการบรรจุ
4. ป้ายชี้บ่งของวัสดุบรรจุเครื่องสำอางแต่ละชนิด
5. เอกสารวิธีการตรวจสอบความถูกต้องของวัสดุบรรจุและฉลาก ก่อนนำไปใช้

## หมวด 7 การควบคุมคุณภาพ

7.1 ต้องมีการตรวจสอบคุณภาพของเครื่องสำอางการบรรจุ เครื่องสำอางสำเร็จรูปและมีการบันทึกการตรวจสอบคุณภาพเป็นลายลักษณ์อักษร

7.2 ต้องเก็บตัวอย่างเครื่องสำอางสำเร็จรูป ในปริมาณที่เพียงพอต่อการทวนสอบคุณภาพ

### คำอธิบาย

1. การตรวจสอบคุณภาพของเครื่องสำอางการบรรจุ และเครื่องสำอางสำเร็จรูป คือ การตรวจสอบว่าเครื่องสำอางการบรรจุ เครื่องสำอางสำเร็จรูปที่ผลิตได้มีคุณสมบัติและลักษณะ (specification) เป็นไปตามที่กำหนดไว้ โดยผู้ประกอบการต้องมีเอกสารแสดงวิธีการตรวจสอบคุณภาพ เช่น วิธีการวิเคราะห์ เอกสารแสดงขั้นตอนวิเคราะห์เครื่องสำอางด้วยตนเองหรือส่งไปวิเคราะห์ที่ห้องปฏิบัติการภายนอก รวมทั้งเอกสารแสดงคุณสมบัติและลักษณะ (specification) ของเครื่องสำอางการบรรจุและเครื่องสำอางสำเร็จรูป โดยทั่วไปจะตรวจลักษณะทางกายภาพและเคมี เช่น สี กลิ่น ความหนืด ค่า SPF ค่าความเป็นกรด - เบส

2. ผู้ประกอบการต้องมีเก็บตัวอย่างเครื่องสำอางสำเร็จรูป ในปริมาณที่เพียงพอสำหรับการตรวจสอบหรือวิเคราะห์ทางห้องปฏิบัติการ ได้อย่างน้อย 2 ครั้ง โดยปริมาณของเครื่องสำอางแต่ละชนิดผู้นำเข้าสามารถตรวจสอบได้ที่เว็บไซต์ของสำนักเครื่องสำอางและวัตถุอันตราย กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ กระทรวงสาธารณสุข ทั้งนี้ ระยะเวลาที่จัดเก็บอย่างน้อยต้องเก็บจนถึงวันสิ้นอายุของเครื่องสำอาง

3. กรณีเครื่องสำอางที่บรรจุในภาชนะบรรจุขนาดใหญ่ อนุโลมให้แบ่งบรรจุเก็บในภาชนะขนาดเล็กลงตามความเหมาะสม โดยภาชนะบรรจุต้องมีคุณสมบัติเช่นเดียวกับที่บรรจุเครื่องสำอางสำเร็จรูป

### สิ่งที่ต้องมี

1. มีเอกสารหลักฐานที่แสดงวิธีการตรวจสอบคุณภาพ เช่น วิธีการวิเคราะห์ เอกสารแสดงขั้นตอนวิเคราะห์เครื่องสำอางด้วยตนเอง หรือส่งไปวิเคราะห์ที่ห้องปฏิบัติการภายนอก บันทึกการตรวจสอบคุณภาพมาตรฐานเครื่องสำอาง

2. ตัวอย่างเครื่องสำอางสำเร็จรูป ในปริมาณที่เพียงพอต่อการทวนสอบคุณภาพ

3. จัดเตรียมสถานที่สำหรับเก็บตัวอย่างเครื่องสำอางสำเร็จรูป ที่ลักษณะเป็นสัดส่วนและเหมาะสม

## หมวด 8 เอกสารการผลิต

8.1 ต้องจัดให้มีสูตรแม่บท ระบุสูตรส่วนประกอบของเครื่องสำอางทุกตำรับที่ผลิตตรงกับที่จัดแจ้งรายละเอียดเครื่องสำอางไว้ รวมทั้งต้องระบุขั้นตอนของการผลิตไว้ด้วย

8.2 ต้องจัดทำบันทึกการผลิตเครื่องสำอางทุกครั้งที่เกิด โดยต้องบันทึกทุกขั้นตอนของการดำเนินการผลิต ตั้งแต่การชั่งวัตถุดิบ การผสม การบรรจุเครื่องสำอางการบรรจุ เครื่องสำอางสำเร็จรูป ซึ่งต้องสอดคล้องกับสูตรแม่บท

## คำอธิบาย

1. เอกสารสูตรแม่บท คือ เอกสารที่มีรายละเอียดของเครื่องสำอาง ซึ่งต้องตรงกับที่ได้จัดแจ้งไว้ โดยมีข้อมูล ดังนี้

1.1 ชื่อวัตถุดิบทุกรายการ

1.2 ปริมาณของวัตถุดิบทุกรายการ

1.3 ขั้นตอนการผลิต ตั้งแต่ช่วงวัตถุดิบ ผสม และบรรจุ จนได้เครื่องสำอางสำเร็จรูป โดยระบุ เวลาที่ใช้ในแต่ละขั้นตอนด้วย

1.4 ข้อควรระวัง (ถ้ามี) เช่น การควบคุมอุณหภูมิในขณะผสม ความเร็วของอุปกรณ์ เครื่องมือที่ใช้ในการกวนผสม

## สิ่งที่ต้องมี

1. เอกสารสูตรแม่บท (master formula)

2. เอกสารคู่มือขั้นตอนการผลิต (standard procedure for manufacturing process)

3. เอกสารคู่มือขั้นตอนการบรรจุ (standard procedure for manufacturing process)

อาจจะรวมกันอยู่ในเอกสารคู่มือขั้นตอนการผลิตได้

4. บันทึกการผลิตเครื่องสำอางทุกรายการที่ผลิต (batch processing record)

5. บันทึกการบรรจุเครื่องสำอางทุกรายการที่ผลิตและบรรจุ (กรณีผลิตแล้วไม่ได้บรรจุใส่ภาชนะบรรจุทันที แต่ผลิตเป็นเครื่องสำอางรอบรรจุแล้วภายหลังนำมาบรรจุใส่ภาชนะบรรจุ ให้จัดทำบันทึกการบรรจุแยกออกจากบันทึกการผลิต)

## **หมวด 9 การเก็บรักษา**

ต้องจัดเก็บวัตถุดิบ วัสดุบรรจุ เครื่องสำอางรอการบรรจุ เครื่องสำอางสำเร็จรูป เครื่องมือเครื่องใช้ อุปกรณ์การผลิตที่เกี่ยวข้อง ให้เป็นสัดส่วนและเป็นระเบียบสะดวกในการหยิบใช้ง่ายต่อการทำความสะอาด พร้อมทั้งติดป้ายบ่งชี้ที่ชัดเจน มีการควบคุมอุณหภูมิความชื้นที่เหมาะสม หากมีวัตถุไวไฟให้มีการจัดเก็บอย่างเหมาะสม

## คำอธิบาย

1. การเก็บวัตถุดิบ ผู้ประกอบการต้องศึกษาข้อมูลคุณสมบัติของวัตถุดิบจากเอกสารแสดงข้อมูลความปลอดภัยของวัตถุดิบแต่ละชนิด โดยทั่วไปวัตถุดิบต้องจัดเก็บในสภาพแวดล้อม ดังนี้

(1) เก็บไว้ในห้องที่กำหนดไว้โดยเฉพาะ

(2) การเก็บรักษาต้องเป็นระเบียบ สะดวกในการหยิบใช้ และง่ายต่อการทำความสะอาด

(3) ติดป้ายบ่งชี้ที่ชัดเจน เช่น “ผ่าน” , “กักกัน(รอการตรวจสอบ)” , “ไม่ผ่าน”

(4) มีการควบคุมอุณหภูมิ ความชื้นและแสงสว่างที่เหมาะสมตามความจำเป็น

(5) กรณีมีการเก็บวัตถุไวไฟ ให้เก็บในที่ที่เหมาะสม แยกเป็นสัดส่วน และมีป้ายสัญลักษณ์ไวไฟ

(ที่มีรูปแบบและสีตามระบบสากล) แสดงให้เห็นชัดเจน

2. การพิจารณาจากสภาพแวดล้อมการเก็บวัสดุบรรจุ ให้พิจารณาเช่นเดียวกับ ข้อ 1
3. การพิจารณาจากสภาพแวดล้อมการเก็บเครื่องสำอางการบรรจุเช่นเดียวกับ ข้อ 1
4. การพิจารณาจากสภาพแวดล้อมการเก็บเครื่องสำอางสำเร็จรูป เช่นเดียวกับ ข้อ 1
5. การพิจารณาจากสภาพแวดล้อมการเก็บเครื่องมือ เครื่องใช้ ที่เกี่ยวข้อง โดยทั่วไปต้องจัดเก็บ

ในสภาพแวดล้อม ดังนี้

(1) เก็บไว้ในห้อง หรือบริเวณที่กำหนดไว้โดยเฉพาะ เช่น เครื่องชั่งน้ำหนัก ต้องวางบนโต๊ะที่มั่นคงแข็งแรง ในบริเวณที่ไม่มีลมหรืออากาศที่มีผลต่อการชั่งน้ำหนัก

(2) เก็บรักษาอย่างเป็นระเบียบ สะดวกในการหยิบใช้ และง่ายต่อการทำความสะอาด

(3) มีการติดป้ายบ่งชี้ที่ชัดเจน กรณีเครื่องชั่ง ควรมีข้อมูลที่ป้ายบ่งชี้ คือ รหัสเครื่องชั่ง วันที่สอบเทียบครั้งสุดท้าย วันที่ต้องสอบเทียบครั้งถัดไป

(4) มีการควบคุมอุณหภูมิ ความชื้น และแสงสว่างที่เหมาะสมตามความจำเป็น เช่น เครื่องชั่งน้ำหนักดิจิตอล ตุ่มน้ำหนักมาตรฐาน

### สิ่งที่ต้องมี

1. จัดเตรียมห้อง หรือบริเวณที่กำหนดไว้โดยเฉพาะ จัดเก็บวัตถุดิบ วัสดุบรรจุ เครื่องสำอางการบรรจุ เครื่องสำอางสำเร็จรูป เครื่องมือเครื่องใช้ อุปกรณ์การผลิตที่เกี่ยวข้อง
2. แผนผังการจัดเก็บวัตถุดิบ
3. ป้ายบ่งชี้สำหรับวัตถุดิบ วัสดุบรรจุ เครื่องสำอางการบรรจุ เครื่องสำอางสำเร็จรูป เครื่องมือเครื่องใช้ อุปกรณ์การผลิตที่เกี่ยวข้อง
4. เอกสารแสดงวิธีมีการควบคุมอุณหภูมิ ความชื้นและแสงสว่างที่เหมาะสมตามความจำเป็น

### **หมวด 10** ข้อร้องเรียน

10.1 ต้องมีเอกสารแสดงขั้นตอนการจัดการข้อร้องเรียน โดยมีการจัดเก็บข้อร้องเรียนต่างๆ และดำเนินการสืบสวนหาสาเหตุ วิธีการแก้ไขและป้องกัน

10.2 ผลการดำเนินการแก้ไขข้อร้องเรียน ต้องบันทึกไว้เป็นลายลักษณ์อักษร

10.3 กรณีที่พบว่าเครื่องสำอางที่ตนผลิตมีอันตรายต่อผู้บริโภค ผู้ผลิตต้องรายงานอาการอันไม่พึงประสงค์จากการใช้เครื่องสำอางนั้น ให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาทราบโดยเร็ว

10.4 มีมาตรการในการเรียกคืนเครื่องสำอางตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขเกี่ยวกับการเรียกเก็บคืน การทำลาย และการส่งมอบเครื่องสำอางตามที่กระทรวงสาธารณสุขกำหนดไว้

### คำอธิบาย

การจัดการข้อร้องเรียน คือ การดำเนินการเพื่อแก้ไขปัญหากรณีเกิดการร้องเรียนจากผู้บริโภค รวมทั้งป้องกันไม่ให้เกิดปัญหาซ้ำอีก



### สิ่งที่ต้องมี

1. เอกสารแสดงขั้นตอนการจัดการข้อร้องเรียน ซึ่งมีวิธีการสืบสวนหาสาเหตุ และวิธีการแก้ไข
2. กรณีมีข้อร้องเรียน ต้องมีหลักฐานที่แสดงว่ามีจัดการข้อร้องเรียน โดยระยะเวลาการเก็บเอกสารหลักฐาน อย่างน้อยให้เท่ากับอายุของเครื่องสำอาง + 1 ปี
3. รายงานอาการอันไม่พึงประสงค์จากการใช้เครื่องสำอาง
4. เอกสารแสดงขั้นตอนการเรียกคืนเครื่องสำอาง
5. แบบฟอร์มการรายงานการเรียกคืนเครื่องสำอางตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขเกี่ยวกับการเรียกเก็บคืน การทำลาย และการส่งมอบเครื่องสำอางตามที่กระทรวงสาธารณสุขกำหนดไว้

### 3.2 ภาคผนวก ข : ข้อกำหนดของสถานที่นำเข้า วิธีการนำเข้าและวิธีเก็บการรักษาเครื่องสำอาง

#### หมวด 1 ข้อมูลทั่วไป

ผู้นำเข้าเครื่องสำอางต้องจัดให้มีเอกสารข้อมูลทั่วไปของสถานที่นำเข้า ข้อมูลของเครื่องสำอาง ข้อมูลประวัติความเป็นมาหรือประวัติองค์กรข้อมูลการจดทะเบียนเครื่องสำอาง

#### คำอธิบาย

ผู้นำเข้าเครื่องสำอางต้องจัดทำเอกสารแสดงข้อมูลทั่วไปโดยจัดทำหรือเตรียมเอกสารให้เป็นรูปเล่มหรือเป็นแฟ้มเดียวกัน เอกสารข้อมูลทั่วไปเปรียบเหมือนสมุดพกประจำตัวของสถานที่นำเข้าเครื่องสำอางนั้น กรณีที่องค์กรมีการจัดทำระบบคุณภาพอื่น เช่น ISO 9001 สามารถใช้คู่มือคุณภาพที่ใช้อยู่ได้ ทั้งนี้ เอกสารข้อมูลทั่วไปควรประกอบด้วยเนื้อหา ดังนี้

1. ข้อมูลทั่วไปของสถานที่นำเข้า เช่น ข้อมูลแสดงประวัติความเป็นมาหรือประวัติองค์กร การจัดการองค์กรและข้อมูลเกี่ยวกับบุคลากรข้อมูลและรูปถ่ายเกี่ยวกับสถานที่ผู้นำเข้า เช่น แผนที่แสดงทำเลที่ตั้ง แผนผังภายในอาคาร การจัดแบ่งพื้นที่สำหรับการนำเข้า อุปกรณ์ที่สำคัญในการผลิตและการควบคุมคุณภาพ ระบบเอกสารขั้นตอนและวิธีการจัดการข้อร้องเรียนและการเรียกคืนผลิตภัณฑ์

2. ข้อมูลของเครื่องสำอางสำเร็จรูป ข้อมูลของวัตถุดิบ

3. ข้อมูลการจดทะเบียนเครื่องสำอาง อาจจัดเก็บในรูปแบบของเอกสารที่เป็นกระดาษหรือเป็นเอกสารอิเล็กทรอนิกส์

#### สิ่งที่ต้องทำ/มี

1. แฟ้มเอกสาร หรือไฟล์แสดงข้อมูลทั่วไปของสถานที่นำเข้า

#### หมวด 2 บุคลากร

- 2.1 บุคลากรที่ปฏิบัติงานในสถานที่นำเข้าและเก็บรักษาเครื่องสำอาง ต้องมีความรู้เกี่ยวกับหลักเกณฑ์การนำเข้าเครื่องสำอาง ความรู้ทางด้านสุขอนามัยและข้อควรระวังในการปฏิบัติงาน

- 2.2 บุคลากรที่ปฏิบัติงานเกี่ยวข้องกับการจดทะเบียน ต้องมีความรู้เรื่องกฎหมาย ระเบียบที่เกี่ยวข้อง เช่น การจดทะเบียน การจัดทำฉลาก

- 2.3 บุคลากรตามข้อ 2.1 และ 2.2 ต้องได้รับการฝึกอบรมหรือศึกษาด้วยตนเอง โดยมีการบันทึกไว้เป็นหลักฐาน

- 2.4 บุคลากรตามข้อ 2.1 ต้องมีสุขภาพอนามัยที่สมบูรณ์แข็งแรง ไม่เป็นโรคติดต่อ โรคผิวหนัง หรือมีบาดแผลตามร่างกาย ต้องได้รับการตรวจสุขภาพ อย่างน้อยปีละหนึ่งครั้ง โดยมีเอกสารการตรวจสุขภาพเก็บไว้เป็นหลักฐาน

#### คำอธิบาย

1. การจัดเตรียมบุคลากรตามข้อกำหนดข้อ 2.1 ให้ตรวจสอบว่าบุคลากรใดบ้างที่เกี่ยวข้องกับหลักเกณฑ์การนำเข้าเครื่องสำอาง ซึ่งต้องทราบความหมายของคำที่เกี่ยวข้อง ดังนี้

1.1 ความหมายของคำว่า “การนำเข้า” (importing process) ซึ่งหมายถึง กระบวนการนำ หรือส่งเครื่องสำอางเข้ามาในราชอาณาจักร

1.2 ความรู้ทางด้านสุขอนามัยเป็นความรู้เกี่ยวกับการรักษาความสะอาดของบุคลากรและสถานประกอบการ การสวมชุดปฏิบัติงานที่เหมาะสม การปฏิบัติตัวของบุคลากรก่อนและหลังปฏิบัติงาน การ จัดเตรียมสถานที่และสิ่งอำนวยความสะดวกให้เหมาะสมกับการปฏิบัติงาน เช่น มีอ่างล้างมือ ห้องสุขา

1.3 ความรู้ทางด้านข้อควรระวังในการปฏิบัติงาน เช่น ป้ายหรือสัญลักษณ์คำเตือนต่างๆ รูปภาพ แสดงวิธีการใช้เครื่องดับเพลิง หรือการใช้เครื่องชั่งน้ำหนัก

2. การจัดเตรียมบุคลากรตามข้อกำหนดข้อ 2.1 ให้ตรวจสอบว่าบุคลากรใดที่ปฏิบัติงาน เกี่ยวข้องกับการจัดแจง ต้องมีความรู้เรื่องกฎหมายหรือระเบียบที่เกี่ยวข้อง เช่น ประกาศกระทรวงสาธารณสุข ว่าด้วยการจัดแจงการต่ออายุการจัดแจงเครื่องสำอางประกาศคณะกรรมการเครื่องสำอางว่าด้วยการจัดทำ ฉลาก

3. บุคลากรตามข้อ 2.1 และ 2.2 ต้องได้รับการฝึกอบรมหรือศึกษาด้วยตนเอง โดยมีการบันทึก ไว้เป็นหลักฐานโดยหลักฐานการฝึกอบรม เช่น ใบประกาศนียบัตร บันทึกการเข้ารับการฝึกอบรม และหลักฐาน การศึกษาด้วยตนเอง เช่น เอกสารสรุปย่อจากการศึกษาด้วยตนเองผ่านสื่อต่างๆ เอกสารการทำข้อสอบ หลักฐานอื่นๆ ที่แสดงให้เห็นว่าได้รับความรู้เกี่ยวกับกฎหมาย ระเบียบที่เกี่ยวข้องกับการจัดแจงการจัดทำฉลาก

4. มีเอกสารหลักฐานการตรวจสอบสุขภาพของบุคลากร ดังนี้

- (1) บุคลากรที่เข้าปฏิบัติงานใหม่ (ไม่เกิน 1 ปี) ต้องมีใบรับรองแพทย์ก่อนรับเข้าทำงาน
- (2) บุคลากรที่ปฏิบัติงานเกิน 1 ปี ต้องมีหลักฐานการตรวจสอบสุขภาพอย่างน้อยปีละ 1 ครั้ง
- (3) ผลการตรวจสอบสุขภาพของบุคลากรต้องแสดงว่า บุคลากรมีสุขภาพอนามัยที่แข็งแรง ไม่

เป็นคนที่ไร้ความสามารถ หรือคนที่มีจิตฟั่นเฟือนไม่เป็นวัณโรคในระยะอันตราย โรคผิวหนังโรคเท้าช้าง โรคเรื้อน โรคติดยาเสพติด โรคผิวหนังที่นารังเกียจ โรควัณโรคในระยะอันตราย โรคพิษสุราเรื้อรัง

### สิ่งที่ต้องมี

1. ระเบียบการปฏิบัติงานขององค์กรที่เกี่ยวข้องกับสุขลักษณะและสุขอนามัย
2. วิธีการตรวจสอบบุคลากรก่อนปฏิบัติงานและในขณะปฏิบัติงาน เพื่อให้มีสุขอนามัยที่ดี
3. เอกสารแสดงวิธีการสวมชุดปฏิบัติงาน หรือรูปภาพแสดงวิธีการสวมชุดปฏิบัติงาน
4. ผลการตรวจสอบสุขภาพของบุคลากรทุกคนที่เกี่ยวข้อง
5. หลักฐานการได้รับการฝึกอบรมหรือศึกษาด้วยตนเอง
6. ประวัติการฝึกอบรมหรือศึกษาด้วยตนเองของบุคลากรทุกคนที่เกี่ยวข้องแต่เข้ามาปฏิบัติงาน ในองค์กรจนถึงปัจจุบัน

### หมวด 3 สถานที่นำเข้าและสถานที่เก็บรักษาเครื่องสำอาง

#### 3.1 สถานที่นำเข้า

3.1.1 ให้แยกเป็นสัดส่วนออกจากห้องที่พักอาศัย

3.1.2 มีป้ายทำด้วยวัสดุถาวรแสดงข้อความ “สถานที่นำเข้าเครื่องสำอาง” แสดงไว้ให้บุคคลภายนอกเห็นได้ชัดเจน

#### คำอธิบาย

1. สถานที่ที่ใช้ทำกิจกรรมการนำเข้าเครื่องสำอาง ต้องแยกออกจากห้องที่พักอาศัย โดยมีการแบ่งกันบริเวณ/ห้องที่ใช้เป็นสถานที่นำเข้ากับบริเวณอื่นอย่างชัดเจนและเป็นสัดส่วนที่สามารถป้องกันการปนเปื้อนได้ โดยการกั้นห้องด้วยวัสดุที่มั่นคงถาวร เช่น กั้นด้วยกระจก/คอนกรีต/ไม้

2. การจัดทำป้ายตามข้อกำหนดข้อ 3.1.1 ให้ดำเนินการ ดังนี้

(1) ให้ติดตั้งป้ายเพื่อแสดงให้บุคคลภายนอกเห็นได้ชัดเจน โดยให้ติดที่ด้านนอกอาคารสถานที่นำเข้า

(2) ป้ายต้องทำด้วยวัสดุที่คงทนถาวร เช่น ทำด้วยพลาสติก ไม้ หินแกรนิต เหล็ก และมีข้อความว่า “สถานที่นำเข้าเครื่องสำอาง” ทั้งนี้ ขอแนะนำสำหรับการจัดทำป้าย มีดังนี้

- พื้นของป้ายควรเป็นสีเข้ม เช่น พื้นสีน้ำเงิน สีดำ

- ขนาดของป้าย ควรจะมีความกว้างไม่น้อยกว่า 15 เซนติเมตร และยาวไม่น้อยกว่า

45 เซนติเมตร

- สีของตัวอักษรควรเป็นสีที่ตัดกับสีพื้นของป้ายและมองเห็นได้ชัดเจน เช่น ป้ายที่มีสีพื้นของป้ายเป็นสีน้ำเงินและตัวอักษรควรเป็นสีอ่อน เช่น สีขาว

- ขนาดของตัวอักษรควรมีขนาดที่เหมาะสม เช่น ความหนาไม่น้อยกว่า 1 เซนติเมตร

และขนาดความสูงของตัวอักษรไม่น้อยกว่า 5 เซนติเมตร

#### สิ่งที่ต้องทำ/มี

1. อาคารสถานที่นำเข้าที่มีลักษณะตามข้อกำหนดตามที่กล่าวมาแล้วข้างต้น

2. ป้ายข้อความว่า “สถานที่นำเข้าเครื่องสำอาง”

#### 3.2 สถานที่เก็บรักษาและวิธีเก็บรักษา

3.2.1 ให้แยกเป็นสัดส่วนออกจากห้องที่พักอาศัย

3.2.2 ป้ายทำด้วยวัสดุถาวรแสดงข้อความ “สถานที่เก็บรักษาเครื่องสำอาง” แสดงไว้ให้บุคคลภายนอกเห็นได้ชัดเจน

3.2.3 มีการจัดเก็บเครื่องสำอางที่นำเข้าให้เป็นสัดส่วนและติดป้ายบ่งชี้อย่างชัดเจน

3.2.4 จัดให้มีบุคลากรควบคุมการเบิกจ่าย และจัดทำบันทึกการจัดส่งเครื่องสำอางสำเร็จรูป เป็นหลักฐานที่สามารถตรวจสอบย้อนกลับได้

## ปฏิบัติงาน

3.2.5 จัดให้มีแสงสว่างและการระบายอากาศที่เพียงพอและเหมาะสมสำหรับการ

3.2.6 จัดให้มีการป้องกันสัตว์และแมลงไม่ให้เข้าสู่บริเวณสถานที่เก็บรักษาเครื่องสำอาง

3.2.7 มีการควบคุมสิ่งแวดล้อมในการเก็บรักษาเครื่องสำอางตามข้อกำหนดเครื่องสำอาง เช่น อุณหภูมิ ความชื้นแสงแดด

3.2.8 สถานที่ต้องจัดให้เป็นระเบียบสะอาดไม่มีสิ่งสกปรกและไม่มีสิ่งของที่ไม่เกี่ยวข้องกับเครื่องสำอาง

3.2.9 จัดให้มีภาชนะรองรับขยะมูลฝอยที่มีฝาปิดในจำนวนที่เพียงพอและมีวิธีกำจัดขยะมูลฝอยที่เหมาะสม

3.2.10 มีมาตรการเพื่อความปลอดภัยตามความเหมาะสม โดยอย่างน้อยต้องมีอุปกรณ์ดับเพลิงและอุปกรณ์ที่จำเป็นสำหรับการปฐมพยาบาล

## คำอธิบาย

1. สถานที่เก็บรักษาเครื่องสำอาง ต้องมีการแบ่งกันบริเวณ/ห้องที่ใช้เป็นสถานที่เก็บรักษาเครื่องสำอาง กับบริเวณอื่นอย่างชัดเจนและเป็นสัดส่วนที่สามารถป้องกันการปนเปื้อนได้ โดยการกั้นห้องด้วยวัสดุที่มั่นคงถาวร เช่น กั้นด้วยกระจก/คอนกรีต/ไม้

2. การจัดทำป้ายตามข้อกำหนดข้อ 3.2.2 ให้ดำเนินการ ดังนี้

(1) ให้ติดตั้งป้ายเพื่อแสดงให้บุคคลภายนอกเห็นได้ชัดเจน โดยให้ติดที่ด้านนอกอาคารสถานที่นำเข้าเครื่องสำอาง

(2) ป้ายต้องทำด้วยวัสดุที่คงทนถาวร เช่น ทำด้วยพลาสติก ไม้ หินแกรนิต เหล็ก และมีข้อความว่า “สถานที่เก็บรักษาเครื่องสำอาง” ทั้งนี้ ข้อเสนอแนะสำหรับการจัดทำป้าย มีดังนี้

- พื้นของป้ายควรเป็นสีเข้ม เช่น พื้นสีน้ำเงิน สีดำ

- ขนาดของป้าย ควรจะมีความกว้างไม่น้อยกว่า 15 เซนติเมตร และยาวไม่น้อยกว่า

45 เซนติเมตร

- สีของตัวอักษรควรเป็นสีที่ตัดกับสีพื้นของป้ายและมองเห็นได้ชัดเจน เช่น ป้ายที่มีสีพื้นของป้ายเป็นสีน้ำเงินและตัวอักษรควรเป็นสีอ่อน เช่น สีขาว

- ขนาดของตัวอักษรควรมีขนาดที่เหมาะสม เช่น ความหนาไม่น้อยกว่า 1 เซนติเมตร

และขนาดความสูงของตัวอักษรไม่น้อยกว่า 5 เซนติเมตร

## สิ่งที่ต้องทำ/มี

1. อาคารสถานที่เก็บรักษาเครื่องสำอางที่มีลักษณะตามข้อกำหนดตามที่กล่าวมาแล้วข้างต้น
2. ป้ายข้อความว่า “สถานที่เก็บรักษาเครื่องสำอาง”

## หมวด 4 การนำเข้า

### 4.1 วิธีการนำเข้า

4.1.1 ผู้นำเข้าจะต้องนำเข้าเครื่องสำอางที่ผลิตจากผู้ผลิตที่ได้รับการรับรองมาตรฐานตามที่กำหนดในภาคผนวก ก หรือมาตรฐานที่เทียบเท่าหรือไม่ต่ำกว่ามาตรฐาน ดังนี้

- (1) WHO Good manufacturing practices for pharmaceutical products.
- (2) Pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme : PIC/S
- (3) Australian Good Manufacturing Practices for Pharmaceutical.
- (4) ISO 22716 Cosmetics-Good Manufacturing Practices (GMP) – Guideline for Good Manufacturing Practices.
- (5) CTFA Guideline for Cosmetic Good Manufacturing Practices, U.S.A.
- (6) Cosmetic Good Manufacturing Practices, COLIPA – The European Cosmetic Toiletry and Perfumery Association.
- (7) ASEAN Guideline for Cosmetic Good Manufacturing Practice.

4.1.2 ผู้นำเข้าจะต้องได้รับหนังสือรับรองจากเจ้าของเครื่องสำอางหรือจากผู้ผลิตเครื่องสำอาง (Letter of Authorization from Trademarks owner or Manufacturer)

4.1.3 ต้องเก็บใบขนสินค้าและเอกสารใบแสดงรายการสินค้า พร้อมหมายเลขครั้งที่ผลิตเป็นระยะเวลาห้าปี หลังจากวันนำเข้าเครื่องสำอาง

4.1.4 ต้องเก็บตัวอย่างเครื่องสำอางที่นำเข้าในปริมาณที่เพียงพอต่อการตรวจสอบไว้เป็นระยะเวลาอย่างน้อยจนถึงวันสิ้นอายุ และสามารถส่งเอกสารที่เกี่ยวข้อง เพื่อการตรวจสอบย้อนกลับได้

### 4.2 ฉลาก

เครื่องสำอางที่นำเข้าเพื่อขายต้องแสดงฉลากตามที่กฎหมายกำหนด

## คำอธิบาย

1. ผู้นำเข้าจะต้องมีหลักฐานว่าเครื่องสำอางที่ตนเองนำเข้าผลิตจากผู้ผลิตที่ได้รับการรับรองมาตรฐานตามที่กำหนดในภาคผนวก ก หรือมาตรฐานที่เทียบเท่าหรือไม่ต่ำกว่ามาตรฐานตามที่ระบุไว้ในข้อกำหนด 4.1.1

2. ผู้นำเข้าที่ได้รับการอนุมัติจากเจ้าของผลิตภัณฑ์เครื่องสำอางในต่างประเทศต้องมีหลักฐานยืนยัน คือ หนังสือรับรองจากเจ้าของเครื่องสำอางหรือจากผู้ผลิตเครื่องสำอาง (Letter of Authorization from Trademarks owner or Manufacturer)

3. ผู้นำเข้าต้องเก็บใบขนสินค้า เอกสารใบแสดงรายการสินค้า และหมายเลขครั้งที่ผลิตของเครื่องสำอางเป็นระยะเวลาห้าปี หลังจากวันนำเข้าเครื่องสำอาง

4. การเก็บตัวอย่างเครื่องสำอางที่นำเข้า



(1) มีวัตถุประสงค์เพื่อใช้เป็นตัวอย่างในการวิเคราะห์ทดสอบทางห้องปฏิบัติการ กรณีที่เกิดปัญหาข้อร้องเรียนต่อคุณภาพมาตรฐานเครื่องสำอางที่ตนเองผลิต ดังนั้น เพื่อเป็นการรักษาผลประโยชน์ของตนเอง

(2) ผู้นำเข้าต้องเก็บเอกสารที่เกี่ยวข้องและตัวอย่างเครื่องสำอางให้มีปริมาณที่เพียงพอสำหรับการตรวจสอบหรือวิเคราะห์ทางห้องปฏิบัติการ ได้อย่างน้อย 2 ครั้ง โดยปริมาณของเครื่องสำอางแต่ละชนิดผู้นำเข้าสามารถตรวจสอบได้ที่เว็บไซต์ของสำนักเครื่องสำอางและวัตถุอันตราย กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ กระทรวงสาธารณสุข ทั้งนี้ ระยะเวลาที่จัดเก็บอย่างน้อยต้องเก็บจนถึงวันสิ้นอายุของเครื่องสำอาง

(3) กรณีเครื่องสำอางที่บรรจุในภาชนะบรรจุขนาดใหญ่ อนุโลมให้แบ่งบรรจุเก็บในภาชนะขนาดเล็กลงตามความเหมาะสม โดยภาชนะบรรจุต้องมีคุณสมบัติเช่นเดียวกับที่บรรจุเครื่องสำอางสำเร็จรูป

5. การจัดทำฉลากของเครื่องสำอางที่นำเข้า ต้องแสดงฉลากตามที่กฎหมายกำหนด โดยโปรดดูรายละเอียดของข้อความที่กฎหมายกำหนดไว้ได้ประกาศคณะกรรมการเครื่องสำอางว่าด้วยเรื่องฉลากของเครื่องสำอางที่เว็บไซต์ของกลุ่มควบคุมเครื่องสำอาง

### สิ่งที่ต้องมี

1. มีเอกสารหลักฐานที่แสดงหลักฐานว่าเครื่องสำอางที่ตนเองนำเข้าได้รับการรับรองมาตรฐานตามที่กำหนดในภาคผนวก ก หรือมาตรฐานที่เทียบเท่าหรือไม่ต่ำกว่ามาตรฐานตามที่ระบุไว้ในข้อกำหนด 4.1.1
2. หนังสือรับรองจากเจ้าของเครื่องสำอางหรือจากผู้ผลิตเครื่องสำอาง
3. ตัวอย่างเครื่องสำอางสำเร็จรูป ในปริมาณที่เพียงพอต่อการทวนสอบคุณภาพ
4. จัดเตรียมสถานที่สำหรับเก็บตัวอย่างเครื่องสำอางสำเร็จรูป ที่ลักษณะเป็นสัดส่วนและเหมาะสม
5. ฉลากของเครื่องสำอางสำเร็จรูป

### **หมวด 5 การควบคุมคุณภาพ**

เครื่องสำอางที่นำเข้าต้องมีเอกสารใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์หรือทดสอบคุณภาพ (Certificate of Analysis : COA) หรือเอกสารแสดงคุณลักษณะของเครื่องสำอางที่เป็นไปตามข้อกำหนดของเครื่องสำอางสำเร็จรูป (product conformance) หรือเทียบเท่ากันของเครื่องสำอางที่มีการนำเข้า เพื่อการตรวจสอบเป็นระยะเวลาสามปีหลังจากวันสิ้นอายุหรือเป็นระยะเวลาห้าปี หลังจากวันที่ผลิตเครื่องสำอาง โดยเก็บรักษาไว้ในแฟ้มเอกสารข้อมูลเครื่องสำอาง (Product Information File : PIF) รวมทั้งเอกสารความปลอดภัยของวัตถุดิบ (Safety Data Sheet : SDS)

### คำอธิบาย

1. ผู้นำเข้าต้องมีและจัดเก็บเอกสารใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์หรือทดสอบคุณภาพ หรือเอกสารแสดงคุณลักษณะของเครื่องสำอางที่เป็นไปตามข้อกำหนดของเครื่องสำอางสำเร็จรูป (product

conformance) หรือเทียบเท่ากันของเครื่องสำอางที่มีการนำเข้า เป็นระยะเวลาสามปีหลังจากวันสิ้นอายุหรือเป็นระยะเวลาห้าปี หลังจากวันที่ผลิตเครื่องสำอาง

### สิ่งที่ต้องทำ/มี

1. ใบบรรองผลการตรวจวิเคราะห์หรือทดสอบคุณภาพ หรือเอกสารแสดงคุณลักษณะของเครื่องสำอางที่มีการนำเข้า
2. ข้อกำหนดของเครื่องสำอางสำเร็จรูป (product conformance)
3. แฟ้มเอกสารข้อมูลเครื่องสำอาง (Product Information File : PIF)
4. เอกสารความปลอดภัยของวัตถุอันตราย (Safety Data Sheet : SDS)

### **หมวด 6 ข้อร้องเรียน**

- 6.1 ต้องมีเอกสารแสดงขั้นตอนการจัดการข้อร้องเรียน โดยมีการจัดเก็บข้อร้องเรียนต่างๆ และดำเนินการสืบสวนหาสาเหตุ วิธีการแก้ไขและป้องกัน
- 6.2 ผลการดำเนินการแก้ไขข้อร้องเรียน ต้องมีการบันทึกไว้เป็นลายลักษณ์อักษร
- 6.3 กรณีที่พบว่าเครื่องสำอางที่ตนนำเข้ามีอันตรายต่อผู้บริโภค ผู้นำเข้าต้องรายงานอาการอันไม่พึงประสงค์จากการใช้เครื่องสำอางนั้น ให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาทราบโดยเร็ว
- 6.4 มีมาตรการในการเรียกคืนเครื่องสำอางตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขเกี่ยวกับการเรียกเก็บคืน

### คำอธิบาย

การจัดการข้อร้องเรียน คือ การดำเนินการเพื่อแก้ไขปัญหากรณีเกิดการร้องเรียนจากผู้บริโภค รวมทั้งป้องกันไม่ให้เกิดปัญหาซ้ำอีก

### สิ่งที่ต้องทำ/มี

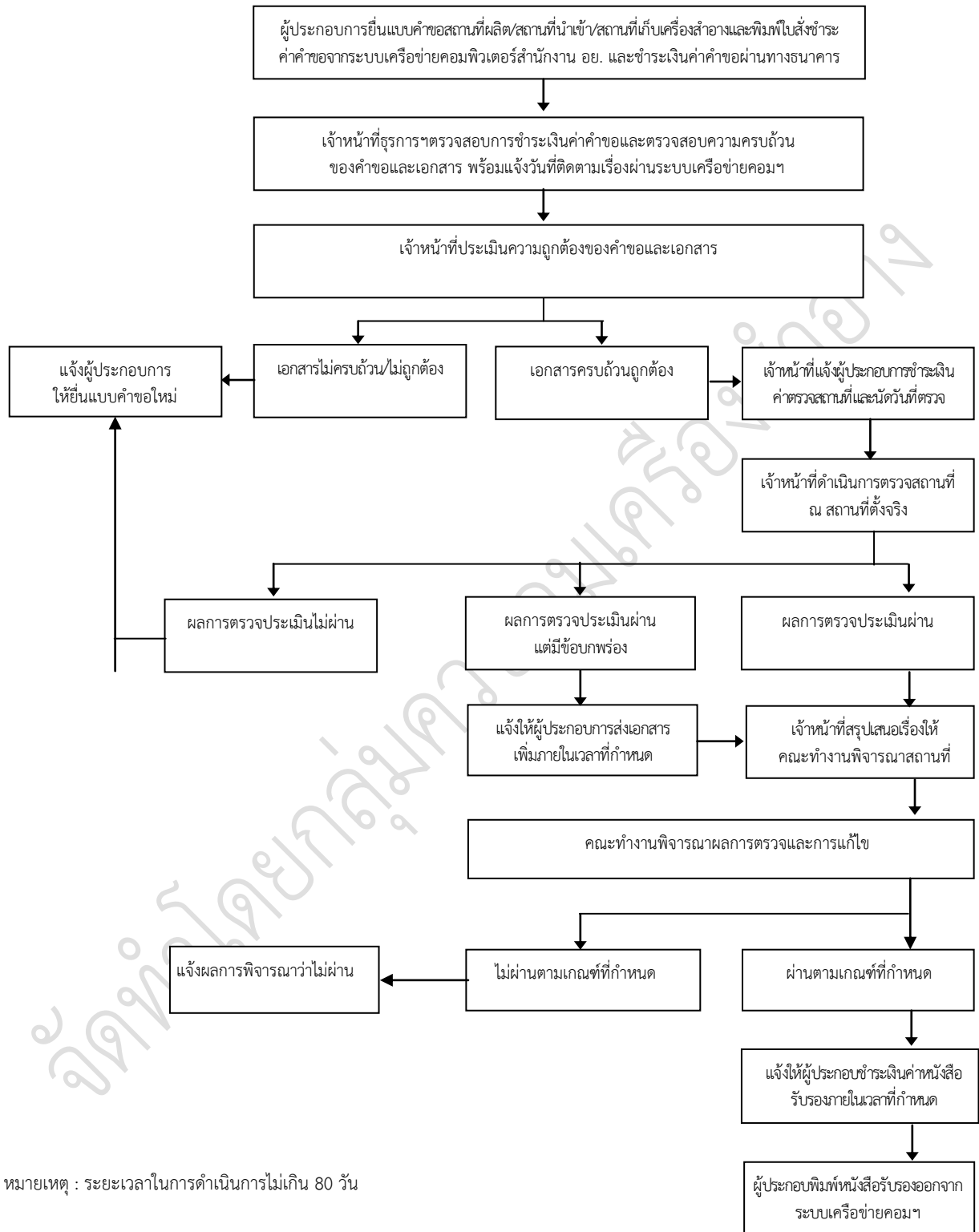
1. เอกสารแสดงขั้นตอนการจัดการข้อร้องเรียน ซึ่งมีวิธีการสืบสวนหาสาเหตุ และวิธีการแก้ไข
2. กรณีมีข้อร้องเรียน ต้องมีหลักฐานที่แสดงว่ามีการจัดการข้อร้องเรียน โดยระยะเวลาการเก็บเอกสารหลักฐาน อย่างน้อยให้เท่ากับอายุของเครื่องสำอาง + 1 ปี
3. รายงานอาการอันไม่พึงประสงค์จากการใช้เครื่องสำอาง
4. เอกสารแสดงขั้นตอนการเรียกคืนเครื่องสำอาง
5. แบบฟอร์มการรายงานการเรียกคืนเครื่องสำอางตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขเกี่ยวกับการเรียกเก็บคืน การทำลาย และการส่งมอบเครื่องสำอางตามที่กระทรวงสาธารณสุขกำหนดไว้

## บทที่ 4

### การขอการรับรองมาตรฐานสถานที่ผลิต สถานที่นำเข้า ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไข ในการผลิต หรือนำเข้าเครื่องสำอาง พ.ศ. 2561

ด้วยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา มีนโยบายส่งเสริมให้สถานที่ผลิต และสถานที่นำเข้าในประเทศไทยมีระบบคุณภาพมาตรฐาน สามารถพัฒนาไปสู่มาตรฐานการผลิตตาม ASEAN GMP ได้โดยเร็ว สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา จึงเปิดโอกาสให้ผู้ประสงค์จะผลิตเพื่อขาย นำเข้าเพื่อขาย รับจ้างผลิต รายใดที่ยังไม่มีใบรับจดทะเบียนเครื่องสำอาง หรือที่มีใบรับจดทะเบียนเครื่องสำอางแล้ว และมีความประสงค์ที่จะให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา หรือสำนักงานสาธารณสุขจังหวัด ดำเนินการตรวจสอบสถานที่ผลิต หรือนำเข้าเครื่องสำอางของท่านว่ามีความสอดคล้องตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการผลิต หรือนำเข้าเครื่องสำอาง พ.ศ. 2561 หรือไม่ โดยผู้ประกอบการสามารถยื่นแบบขอรับการรับรองสถานที่ และชำระค่าใช้จ่ายในการขอการรับรอง ได้แก่ ค่าค่าขอรับการรับรอง ค่าตรวจสอบสถานที่ และค่าหนังสือรับรอง ซึ่งอัตราค่าใช้จ่ายในการตรวจประเมินจะเป็นไปตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ค่าใช้จ่ายที่จะจัดเก็บจากผู้ยื่นคำขอในกระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์เครื่องสำอาง พ.ศ. 2560 (ภาคผนวก 6) และเมื่อสถานที่ผลิต หรือนำเข้าเครื่องสำอางผ่านตามเกณฑ์ที่กำหนด ผู้ประกอบการจะได้รับหนังสือรับรองสถานที่ผลิต หรือสถานที่นำเข้าเครื่องสำอางที่มีอายุ 3 ปี นับจากวันที่ออกหนังสือรับรองนั้น รายละเอียดโปรดตรวจสอบในประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง การยื่นขอการรับรองและการออกหนังสือรับรองสถานที่ผลิต หรือสถานที่นำเข้าเครื่องสำอาง พ.ศ. 2561 (ภาคผนวก 5) สิ่งที่สำคัญ คือ เมื่อผู้ประกอบการที่ได้รับหนังสือรับรองสถานที่ผลิต หรือหนังสือรับรองสถานที่นำเข้าเครื่องสำอางแล้ว ต้องปฏิบัติตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการผลิต หรือนำเข้าเครื่องสำอาง พ.ศ. 2561 ตลอดระยะเวลาที่ได้รับการรับรอง ซึ่งขั้นตอนการขอรับบริการมีดังนี้

แผนผังการขอหนังสือรับรองสถานที่ผลิต หรือหนังสือรับรองสถานที่นำเข้าเครื่องสำอาง  
ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการผลิต หรือนำเข้าเครื่องสำอาง พ.ศ. 2561



หมายเหตุ : ระยะเวลาในการดำเนินการไม่เกิน 80 วัน

# บรรณานุกรม

1. กฎกระทรวง (พ.ศ. 2535) ออกตามความในพระราชบัญญัติโรงงาน พ.ศ. 2535.
2. กลุ่มกำกับดูแลเครื่องสำอางก่อนออกสู่ตลาด สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา. หลักเกณฑ์การพิจารณาการจดแจ้งเครื่องสำอาง. กรุงเทพมหานคร : สำนักพิมพ์อักษรกราฟิคแอนด์ดีไซน์, 2559.
3. คู่มือการผลิตเครื่องสำอางขั้นพื้นฐาน สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข. กรุงเทพมหานคร : บริษัท คอนเซ็ปท์ เมดิคัล จำกัด, 2558.
4. คู่มือการตรวจสอบสถานที่ตามหลักเกณฑ์ GMP น้ำบริโภคในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข. กรุงเทพมหานคร : สำนักงานกิจการโรงพิมพ์ องค์การสงเคราะห์ทหารผ่านศึก, 2551
5. ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดลักษณะของเครื่องสำอางที่ห้ามผลิต นำเข้า หรือขาย พ.ศ. 2559 ประกาศ ณ วันที่ 29 กุมภาพันธ์ พ.ศ. 2559 คัดจากราชกิจจานุเบกษา เล่ม 133 ตอนพิเศษ 72 ง วันที่ 28 มีนาคม พ.ศ. 2559.
6. ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขให้ผู้ผลิตเพื่อขาย ผู้นำเข้าเพื่อขาย หรือผู้รับจ้างผลิตจัดเก็บข้อมูลเกี่ยวกับเครื่องสำอางไว้เพื่อการตรวจสอบ พ.ศ. 2560 ประกาศ ณ วันที่ 21 ตุลาคม พ.ศ. 2560 คัดจากราชกิจจานุเบกษา เล่ม 134 ตอนพิเศษ 288 ง วันที่ 23 พฤศจิกายน พ.ศ. 2560.
7. ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการผลิต หรือนำเข้าเครื่องสำอาง พ.ศ. 2561 ประกาศ ณ วันที่ 4 พฤษภาคม 2561 คัดจากราชกิจจานุเบกษา เล่ม 135 ตอนพิเศษ 117 ง วันที่ 23 พฤษภาคม พ.ศ. 2561.
8. ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง การยื่นขอการรับรองและการออกหนังสือรับรองสถานที่ผลิต หรือสถานที่นำเข้าเครื่องสำอาง พ.ศ. 2561 ประกาศ ณ วันที่ 16 พฤษภาคม 2561 คัดจากราชกิจจานุเบกษา เล่ม 135 ตอนพิเศษ 142 ง วันที่ 20 มิถุนายน พ.ศ. 2561.
9. ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง การจดแจ้ง การออกใบรับจดแจ้ง การต่ออายุใบรับจดแจ้ง การแก้ไขรายการใบรับจดแจ้ง และการออกใบแทนใบรับจดแจ้งเครื่องสำอาง พ.ศ. 2561 ประกาศ ณ วันที่ 22 สิงหาคม 2561 คัดจากราชกิจจานุเบกษา เล่ม 135 ตอนพิเศษ พ 208 ง วันที่ 29 สิงหาคม พ.ศ. 2561.
10. พระราชบัญญัติเครื่องสำอาง พ.ศ. 2558.
11. พระราชบัญญัติโรงงาน พ.ศ. 2535.
12. ประกาศกรมสวัสดิการและคุ้มครองแรงงาน เรื่อง มาตรฐานความเข้มของแสงสว่าง คัดจากราชกิจจานุเบกษา เล่ม 135 ตอนพิเศษ 39 ง วันที่ 21 กุมภาพันธ์ พ.ศ. 2561.

## ภาคผนวก

เอกสารประกอบการประชุม จัดทำโดยกลุ่มควบคุมเครื่องสำอาง



# ภาคผนวก 1

เล่ม ๑๓๒ ตอนที่ ๘๖ ก หน้า ๕  
ราชกิจจานุเบกษา ๘ กันยายน ๒๕๕๘



## พระราชบัญญัติ

เครื่องสำอาง

พ.ศ. ๒๕๕๘

### ภูมิพลอดุลยเดช ป.ร.

ให้ไว้ ณ วันที่ ๑๐ สิงหาคม พ.ศ. ๒๕๕๘

เป็นปีที่ ๗๐ ในรัชกาลปัจจุบัน

พระบาทสมเด็จพระปรมินทรมหาภูมิพลอดุลยเดช มีพระบรมราชโองการโปรดเกล้าฯ ให้ประกาศว่า

โดยที่เป็นการสมควรปรับปรุงกฎหมายว่าด้วยเครื่องสำอาง

จึงทรงพระกรุณาโปรดเกล้าฯ ให้ตราพระราชบัญญัติขึ้นไว้โดยคำแนะนำและยินยอมของ สภานิติบัญญัติแห่งชาติ ดังต่อไปนี้

มาตรา ๑ พระราชบัญญัตินี้เรียกว่า “พระราชบัญญัติเครื่องสำอาง พ.ศ. ๒๕๕๘”

มาตรา ๒ พระราชบัญญัตินี้ให้ใช้บังคับตั้งแต่วันถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษา เป็นต้นไป

มาตรา ๓ ให้ยกเลิกพระราชบัญญัติเครื่องสำอาง พ.ศ. ๒๕๓๕

มาตรา ๔ ในพระราชบัญญัตินี้

“เครื่องสำอาง” หมายความว่า

(๑) วัตถุที่มุ่งหมายสำหรับใช้ทา ถู นวด โรย พ่น หยอด ใส่ อบ หรือกระทำด้วยวิธีอื่นใด กับส่วนภายนอกของร่างกายมนุษย์ และให้หมายความรวมถึงการใช้กับฟันและเยื่อในช่องปาก โดยมีวัตถุประสงค์เพื่อความสะอาด ความสวยงาม หรือเปลี่ยนแปลงลักษณะที่ปรากฏ หรือระงับกลิ่นกาย หรือปกป้องดูแลส่วนต่าง ๆ นั้น ให้อยู่ในสภาพดี และรวมตลอดทั้งเครื่องประทีนต่าง ๆ สำหรับผิวด้วย แต่ไม่รวมถึงเครื่องประดับและเครื่องแต่งตัวซึ่งเป็นอุปกรณ์ภายนอกร่างกาย

(๒) วัสดุที่มุ่งหมายสำหรับใช้เป็นส่วนผสมในการผลิตเครื่องสำอางโดยเฉพาะ หรือ

(๓) วัสดุอื่นที่กำหนดโดยกฎกระทรวงให้เป็นเครื่องสำอาง

“ภาชนะบรรจุ” หมายความว่า วัสดุใด ๆ ที่ใช้บรรจุหรือหุ้มห่อเครื่องสำอางโดยเฉพาะ

“ข้อความ” หมายความว่า ความรวมถึง การกระทำที่ปรากฏด้วยตัวอักษร ภาพ ภาพยนตร์ แสง เสียง เครื่องหมายหรือการกระทำอย่างใด ๆ ที่ทำให้บุคคลทั่วไปสามารถเข้าใจความหมายได้

“โฆษณา” หมายความว่า การกระทำไม่ว่าโดยวิธีใด ๆ ให้ประชาชนเห็น ได้ยิน หรือทราบข้อความเพื่อประโยชน์ในทางการค้า

“สื่อโฆษณา” หมายความว่า สิ่งที่ใช้เป็นสื่อในการโฆษณา เช่น หนังสือพิมพ์ สิ่งพิมพ์ วิทยุกระจายเสียง วิทยุโทรทัศน์ โทรทัศน์ สื่ออิเล็กทรอนิกส์ หรือป้าย

“ฉลาก” หมายความว่า รูป รอยประดิษฐ์ หรือข้อความใด ๆ เกี่ยวกับเครื่องสำอางซึ่งแสดงไว้ที่เครื่องสำอาง ภาชนะบรรจุหรือหีบห่อ หรือสอดแทรกหรือรวมไว้กับเครื่องสำอาง ภาชนะบรรจุหรือหีบห่อ และให้หมายความรวมถึงเอกสารหรือคู่มือสำหรับใช้ประกอบกับเครื่องสำอาง

“ผลิต” หมายความว่า ทำ ผสม เปลี่ยนรูป แปรสภาพ ปรงแต่ง แบ่งบรรจุ หรือเปลี่ยนภาชนะบรรจุ

“นำเข้า” หมายความว่า นำหรือสิ่งเข้ามาในราชอาณาจักร

“ส่งออก” หมายความว่า นำหรือส่งออกไปนอกราชอาณาจักร

“ขาย” หมายความว่า จำหน่าย จ่าย แจก หรือแลกเปลี่ยน ทั้งนี้ เพื่อประโยชน์ในทางการค้า และให้หมายความรวมถึงมิไว้เพื่อขายด้วย

“สารสำคัญ” หมายความว่า วัสดุที่ใช้เป็นส่วนผสมในการผลิตเครื่องสำอางที่รัฐมนตรีประกาศกำหนดตามมาตรา ๖ (๓) หรือวัสดุที่ทำให้เกิดสรรพคุณตามข้อความที่กล่าวอ้างไว้ในฉลาก หรือตามที่ได้จดแจ้งไว้ต่อผู้รับจดทะเบียนตามที่รัฐมนตรีประกาศกำหนดตามมาตรา ๖ (๔)

“สถานที่” หมายความว่า ที่ อาคาร หรือส่วนของอาคาร และให้หมายความรวมถึงบริเวณของสถานที่ด้วย

“ใบรับจดทะเบียน” หมายความว่า ใบแสดงรายละเอียดของเครื่องสำอางแต่ละผลิตภัณฑ์ที่ผู้รับจดทะเบียนออกให้แก่ผู้จดทะเบียน

“ผู้จดทะเบียน” หมายความว่า ผู้ได้รับใบรับจดทะเบียนการผลิตเพื่อขาย การนำเข้าเพื่อขาย หรือการรับจ้างผลิตเครื่องสำอางตามพระราชบัญญัตินี้

“ผู้รับจดทะเบียน” หมายความว่า เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยาหรือผู้ซึ่งเลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยามอบหมาย

“คณะกรรมการ” หมายความว่า คณะกรรมการเครื่องสำอาง

“กรรมการ” หมายความว่า กรรมการเครื่องสำอาง

“เลขาธิการ” หมายความว่า เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา

“พนักงานเจ้าหน้าที่” หมายความว่า ผู้ซึ่งรัฐมนตรีแต่งตั้งให้ปฏิบัติการตามพระราชบัญญัตินี้  
 “รัฐมนตรี” หมายความว่า รัฐมนตรีผู้รักษาการตามพระราชบัญญัตินี้

มาตรา ๕ ให้รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขรักษาการตามพระราชบัญญัตินี้ และให้มีอำนาจแต่งตั้งพนักงานเจ้าหน้าที่ ออกกฎกระทรวงกำหนดค่าธรรมเนียมไม่เกินอัตราท้ายพระราชบัญญัตินี้ ยกเว้นค่าธรรมเนียม และกำหนดกิจการอื่น กับออกระเบียบหรือประกาศ เพื่อปฏิบัติการตามพระราชบัญญัตินี้

การออกกฎกระทรวงกำหนดค่าธรรมเนียมตามวรรคหนึ่ง จะกำหนดอัตราค่าธรรมเนียม ให้แตกต่างกันโดยคำนึงถึงชนิดของเครื่องสำอาง ขนาดและกิจการของผู้ประกอบการ และประเภทของการแก้ไขเปลี่ยนแปลงก็ได้

กฎกระทรวง ระเบียบ และประกาศนั้น เมื่อได้ประกาศในราชกิจจานุเบกษาแล้วให้ใช้บังคับได้

มาตรา ๖ เพื่อประโยชน์ในการคุ้มครองความปลอดภัยและอนามัยของบุคคล ให้รัฐมนตรี โดยคำแนะนำของคณะกรรมการมีอำนาจประกาศกำหนด ในเรื่องดังต่อไปนี้

- (๑) ชื่อ ประเภท ชนิด หรือคุณลักษณะของเครื่องสำอางที่ห้ามผลิต นำเข้า หรือขาย
- (๒) ชื่อวัตถุที่ห้ามใช้เป็นส่วนผสมในการผลิตเครื่องสำอาง
- (๓) ชื่อ ปริมาณ และเงื่อนไขของวัตถุที่อาจใช้เป็นส่วนผสมในการผลิตเครื่องสำอาง
- (๔) ชื่อสารสำคัญ ประเภท ชนิด หรือคุณลักษณะของเครื่องสำอางที่ทำให้เกิดสรรพคุณของผลิตภัณฑ์เครื่องสำอางที่ผลิตเพื่อขาย นำเข้าเพื่อขาย หรือรับจ้างผลิต
- (๕) ลักษณะสถานที่ผลิต เครื่องมือ เครื่องใช้ อุปกรณ์การผลิต ภาชนะบรรจุเครื่องสำอาง และสถานที่นำเข้าเครื่องสำอาง
- (๖) หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการผลิตหรือนำเข้าเครื่องสำอาง
- (๗) หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขเกี่ยวกับการรับแจ้งและการรายงานอาการอันไม่พึงประสงค์จากการใช้เครื่องสำอาง
- (๘) หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขให้ผู้ผลิตเพื่อขาย ผู้นำเข้าเพื่อขาย หรือผู้รับจ้างผลิต จัดเก็บข้อมูลเกี่ยวกับเครื่องสำอางไว้เพื่อการตรวจสอบ
- (๙) สถานที่แห่งใดในราชอาณาจักรเป็นต้นตรวจสอบเครื่องสำอาง
- (๑๐) หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขเกี่ยวกับการจดแจ้ง การออกไปรับจดแจ้ง การแก้ไขรายการใบรับจดแจ้ง การต่ออายุใบรับจดแจ้ง และการออกไปแทนใบรับจดแจ้ง
- (๑๑) หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขเกี่ยวกับการผลิตหรือนำเข้าเครื่องสำอางตามมาตรา ๑๖
- (๑๒) หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการยื่นคำขอและการออกหนังสือรับรองเกี่ยวกับเครื่องสำอาง
- (๑๓) หลักเกณฑ์การกำหนดค่าตลาดเคลื่อนสำหรับเครื่องสำอางผิดมาตรฐาน
- (๑๔) หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขการขอความเห็นเกี่ยวกับฉลาก

## หน้า ๘

เล่ม ๑๓๒ ตอนที่ ๘๖ ก

ราชกิจจานุเบกษา

๘ กันยายน ๒๕๕๘

(๑๕) หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขการขอความเห็นเกี่ยวกับการโฆษณา

(๑๖) หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขเกี่ยวกับการเรียกเก็บคืน การทำลาย และการส่งมอบเครื่องสำอาง

## หมวด ๑

## คณะกรรมการเครื่องสำอาง

มาตรา ๗ ให้มีคณะกรรมการคณะหนึ่ง เรียกว่า “คณะกรรมการเครื่องสำอาง” ประกอบด้วยปลัดกระทรวงสาธารณสุข เป็นประธานกรรมการ อธิบดีกรมการแพทย์ อธิบดีกรมควบคุมโรค อธิบดีกรมพัฒนาการแพทย์แผนไทยและการแพทย์ทางเลือก อธิบดีกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ อธิบดีกรมสนับสนุนบริการสุขภาพ อธิบดีกรมอนามัย เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา ผู้แทนกรมวิทยาศาสตร์บริการ ผู้แทนกรมศุลกากร ผู้แทนสำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา ผู้แทนสำนักงานคณะกรรมการคุ้มครองผู้บริโภค และคณบดีคณะเภสัชศาสตร์ของสถาบันอุดมศึกษาทุกแห่งซึ่งเลือกกันเอง ให้เหลือจำนวนสองคน เป็นกรรมการ และผู้ทรงคุณวุฒิซึ่งรัฐมนตรีแต่งตั้งเป็นกรรมการจำนวนหกคน ในจำนวนนี้จะต้องแต่งตั้งจากสมาคมหรือมูลนิธิที่มีวัตถุประสงค์เกี่ยวกับการคุ้มครองผู้บริโภคสามคน และผู้ประกอบธุรกิจเกี่ยวกับการผลิต นำเข้าหรือขายเครื่องสำอางสามคน

ให้รองเลขาธิการซึ่งเลขาธิการมอบหมายเป็นกรรมการและเลขานุการ และให้เลขาธิการแต่งตั้งข้าราชการสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาคนหนึ่งเป็นผู้ช่วยเลขานุการ

คุณสมบัติ ลักษณะต้องห้าม และการได้มาซึ่งกรรมการผู้ทรงคุณวุฒิให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่รัฐมนตรีประกาศกำหนด

มาตรา ๘ กรรมการผู้ทรงคุณวุฒิมีวาระการดำรงตำแหน่งคราวละสองปี และอาจได้รับแต่งตั้งอีกได้ แต่จะดำรงตำแหน่งเกินสองวาระติดต่อกันไม่ได้

ในกรณีที่กรรมการผู้ทรงคุณวุฒิพ้นจากตำแหน่งก่อนครบวาระ รัฐมนตรีอาจแต่งตั้งผู้อื่นเป็นกรรมการผู้ทรงคุณวุฒิแทนได้ และให้ผู้ได้รับแต่งตั้งอยู่ในตำแหน่งตามวาระของกรรมการซึ่งตนแทน เว้นแต่วาระของกรรมการผู้ทรงคุณวุฒิจะเหลืออยู่ไม่ถึงเก้าสิบวัน รัฐมนตรีจะไม่ดำเนินการเพื่อให้มีการแต่งตั้งกรรมการผู้ทรงคุณวุฒิแทนก็ได้ ทั้งนี้ ให้คณะกรรมการประกอบด้วยกรรมการเท่าที่เหลืออยู่

เมื่อครบกำหนดตามวาระในวาระหนึ่ง หากยังมีได้มีการแต่งตั้งกรรมการผู้ทรงคุณวุฒิขึ้นใหม่ ให้กรรมการผู้ทรงคุณวุฒิซึ่งพ้นจากตำแหน่งตามวาระนั้นอยู่ในตำแหน่งเพื่อดำเนินงานต่อไปจนกว่ากรรมการผู้ทรงคุณวุฒิซึ่งได้รับแต่งตั้งใหม่เข้ารับหน้าที่

มาตรา ๙ นอกจากการพ้นจากตำแหน่งตามวาระ กรรมการผู้ทรงคุณวุฒิพ้นจากตำแหน่งเมื่อ

(๑) ตาย

(๒) ลาออก

- (๓) รัฐมนตรีให้ออกเพราะทุจริตต่อหน้าที่ มีความประพฤติเสื่อมเสียหรือหย่อนความสามารถ
- (๔) ขาดคุณสมบัติหรือมีลักษณะต้องห้ามตามมาตรา ๗ วรรคสาม
- (๕) เป็นบุคคลล้มละลาย
- (๖) เป็นคนไร้ความสามารถหรือคนเสมือนไร้ความสามารถ
- (๗) ได้รับโทษจำคุกโดยคำพิพากษาถึงที่สุดให้จำคุก เว้นแต่เป็นโทษสำหรับความผิดที่ได้กระทำโดยประมาทหรือความผิดลหุโทษ

มาตรา ๑๐ คณะกรรมการมีอำนาจหน้าที่ ดังต่อไปนี้

- (๑) ให้คำแนะนำหรือความเห็นแก่รัฐมนตรีในเรื่องที่เกี่ยวกับนโยบายและมาตรการควบคุมเครื่องสำอางตามพระราชบัญญัตินี้
- (๒) ให้คำแนะนำแก่รัฐมนตรีในการออกประกาศตามมาตรา ๖
- (๓) ให้คำแนะนำเกี่ยวกับการเพิกถอนใบรับจดทะเบียนตามมาตรา ๓๖
- (๔) ให้ความเห็นชอบเกี่ยวกับการเพิกถอนใบรับจดทะเบียนตามมาตรา ๓๗
- (๕) ปฏิบัติการอื่นใดตามที่กำหนดไว้ในพระราชบัญญัตินี้หรือตามที่รัฐมนตรีมอบหมาย

มาตรา ๑๑ การประชุมคณะกรรมการต้องมีกรรมการมาประชุมไม่น้อยกว่ากึ่งหนึ่งของจำนวนกรรมการทั้งหมดจึงจะเป็นองค์ประชุม

ในการประชุมคณะกรรมการ ถ้าประธานกรรมการไม่มาประชุมหรือไม่อาจปฏิบัติหน้าที่ได้ ให้ที่ประชุมเลือกกรรมการคนหนึ่งเป็นประธานในที่ประชุม

การวินิจฉัยชี้ขาดของที่ประชุมให้ถือเสียงข้างมาก กรรมการคนหนึ่งให้มีเสียงหนึ่งในการลงคะแนน ถ้าคะแนนเสียงเท่ากันให้ประธานในที่ประชุมออกเสียงเพิ่มขึ้นอีกเสียงหนึ่งเป็นเสียงชี้ขาด

มาตรา ๑๒ คณะกรรมการมีอำนาจแต่งตั้งคณะอนุกรรมการเพื่อพิจารณา ศึกษา หรือวิจัยเกี่ยวกับเรื่องที่อยู่ในอำนาจหน้าที่ของคณะกรรมการ หรือปฏิบัติการอย่างหนึ่งอย่างใดตามที่คณะกรรมการมอบหมาย

ให้คณะกรรมการกำหนดองค์ประชุม และวิธีดำเนินงานของคณะอนุกรรมการได้ตามความเหมาะสม

มาตรา ๑๓ ในการปฏิบัติหน้าที่ตามพระราชบัญญัตินี้ ให้คณะกรรมการหรือคณะอนุกรรมการตามมาตรา ๑๒ มีอำนาจออกคำสั่งเป็นหนังสือเรียกบุคคลใดมาให้ถ้อยคำ หรือให้ส่งเอกสาร หรือวัตถุใดเพื่อใช้ประกอบการพิจารณาได้

#### หมวด ๒

#### การจดทะเบียนและการรับจดทะเบียนเครื่องสำอาง

มาตรา ๑๔ ผู้ใดประสงค์จะผลิตเพื่อขาย นำเข้าเพื่อขาย หรือรับจ้างผลิตเครื่องสำอางต้องจดทะเบียนรายละเอียดของเครื่องสำอางต่อผู้รับจดทะเบียน และเมื่อผู้รับจดทะเบียนออกใบรับจดทะเบียนให้แล้ว จึงจะผลิตหรือนำเข้าเครื่องสำอางนั้นได้



การจดทะเบียนและการออกใบรับจดทะเบียนตามวรรคหนึ่ง ให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่รัฐมนตรีประกาศกำหนด

ผู้จดทะเบียนตามวรรคหนึ่งต้องปฏิบัติตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการผลิต นำเข้า หรือการรับจ้างผลิตเครื่องสำอางที่รัฐมนตรีประกาศกำหนดตามมาตรา ๖ (๕) (๖) (๗) และ (๘)

มาตรา ๑๕ ใบรับจดทะเบียนให้มีอายุสามปีนับแต่วันที่ออกใบรับจดทะเบียน

ในกรณีที่ผู้จดทะเบียนประสงค์จะขอต่ออายุใบรับจดทะเบียน ให้ยื่นคำขอก่อนวันที่ใบรับจดทะเบียนสิ้นอายุ เมื่อได้ยื่นคำขอและชำระค่าธรรมเนียมการต่ออายุพร้อมกับการยื่นคำขอแล้ว ให้ใบรับจดทะเบียนนั้นใช้ได้ต่อไปจนกว่าผู้รับจดทะเบียนจะสั่งไม่ให้ต่ออายุใบรับจดทะเบียนนั้น

การขอต่ออายุใบรับจดทะเบียน ให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่รัฐมนตรีประกาศกำหนด

ผู้จดทะเบียนซึ่งใบรับจดทะเบียนของตนสิ้นอายุไม่เกินหนึ่งเดือน จะยื่นคำขอต่ออายุและขอผ่อนผัน โดยแสดงเหตุผลในการที่มีได้ยื่นคำขอต่ออายุภายในกำหนด พร้อมทั้งชำระค่าธรรมเนียมการต่ออายุก็ได้ แต่การขอผ่อนผันไม่เป็นเหตุให้พ้นผิดตามมาตรา ๖๔

มาตรา ๑๖ ผู้ซึ่งผลิตหรือนำเข้าเครื่องสำอางเพื่อเป็นตัวอย่าง เพื่อจัดนิทรรศการ หรือเพื่อใช้ในการศึกษา วิจัย หรือวิเคราะห์ทางวิชาการ ให้ได้รับยกเว้นไม่ต้องขอรับใบจดทะเบียนสำหรับเครื่องสำอางดังกล่าวตามมาตรา ๑๔

ผู้ได้รับการยกเว้นตามวรรคหนึ่งต้องปฏิบัติตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่รัฐมนตรีประกาศกำหนด

มาตรา ๑๗ ให้ผู้รับจดทะเบียนมีคำสั่งไม่รับจดทะเบียนเครื่องสำอางที่มีลักษณะอย่างหนึ่งอย่างใด ดังต่อไปนี้

- (๑) เครื่องสำอางนั้นไม่ปลอดภัยในการใช้ตามมาตรา ๒๘
- (๒) เครื่องสำอางนั้นใช้ชื่อไปในทำนองโอ้อวด ไม่สุภาพ หรืออาจทำให้เข้าใจผิดจากความจริง
- (๓) เครื่องสำอางที่ใช้ชื่อไม่เหมาะสมกับวัฒนธรรมอันดีงามของไทยหรือส่อไปในทางทำลาย

คุณค่าของภาษาไทย

มาตรา ๑๘ ถ้าใบรับจดทะเบียนชำรุด สูญหาย หรือถูกทำลายในสาระสำคัญ ให้ผู้จดทะเบียนยื่นคำขอรับใบแทนใบรับจดทะเบียนต่อผู้รับจดทะเบียนภายในสิบห้าวันนับแต่วันที่ทราบการชำรุด สูญหาย หรือถูกทำลาย

การขอรับใบแทนใบรับจดทะเบียนและการออกใบแทนใบรับจดทะเบียนตามวรรคหนึ่ง ให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่รัฐมนตรีประกาศกำหนด

มาตรา ๑๙ ในกรณีที่ผู้จดทะเบียนประสงค์จะขอแก้ไขรายการในใบรับจดทะเบียน ให้ยื่นคำขอต่อผู้รับจดทะเบียน

การขอแก้ไขรายการตามวรรคหนึ่ง ให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่รัฐมนตรีประกาศกำหนด



มาตรา ๒๐ ผู้จดทะเบียนรายใดประสงค์จะขอออกหนังสือรับรองเกี่ยวกับเครื่องสำอาง ให้ยื่นคำขอต่อผู้รับจดทะเบียน

การยื่นคำขอและการออกหนังสือรับรองตามวรรคหนึ่ง ให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไข ที่รัฐมนตรีประกาศกำหนด

มาตรา ๒๑ การพิจารณาออกใบรับจดทะเบียนตามมาตรา ๑๔ การพิจารณาแก้ไขรายการ ตามมาตรา ๑๙ และการออกหนังสือรับรองตามมาตรา ๒๐ ให้เลขาธิการโดยความเห็นชอบของคณะกรรมการ มีอำนาจประกาศในราชกิจจานุเบกษากำหนดผู้เชี่ยวชาญ องค์กรผู้เชี่ยวชาญ หรือหน่วยงานทั้งในประเทศ และต่างประเทศในการประเมินเอกสารทางวิชาการ การตรวจสอบสถานประกอบการ การตรวจสอบ หรือตรวจวิเคราะห์เครื่องสำอาง และกำหนดอัตราค่าใช้จ่ายและวิธีการชำระค่าใช้จ่ายในการดำเนินการ ดังกล่าวได้ ทั้งนี้ ให้ผู้ยื่นคำขอเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่าย

#### หมวด ๓

#### ฉลากเครื่องสำอาง

มาตรา ๒๒ ผู้ผลิตเพื่อขาย ผู้นำเข้าเพื่อขาย และผู้รับจ้างผลิตเครื่องสำอางต้องจัดให้มีฉลาก ฉลากของเครื่องสำอางตามวรรคหนึ่ง จะต้องมัลักษณะดังต่อไปนี้

(๑) ใช้ข้อความที่ตรงต่อความจริง ไม่มีข้อความที่อาจก่อให้เกิดความเข้าใจผิดในสาระสำคัญ เกี่ยวกับเครื่องสำอาง และไม่ใช่ข้อความที่ขัดต่อศีลธรรม หรือวัฒนธรรมอันดีงามของไทย

(๒) ใช้ข้อความภาษาไทย และมีขนาดที่สามารถอ่านได้ชัดเจน และอาจมีภาษาต่างประเทศ ด้วยก็ได้ สำหรับเครื่องสำอางที่นำเข้าเพื่อขายให้ได้รับยกเว้นไม่ต้องทำฉลากภาษาไทยที่ภาษาชนบรจร หรือที่บห่อในขณะที่นำเข้าที่ด่านตรวจสอบเครื่องสำอาง แต่ต้องจัดทำฉลากเป็นภาษาไทยก่อนขาย

(๓) ต้องระบุข้อความดังต่อไปนี้

(ก) ชื่อเครื่องสำอางและชื่อทางการค้า

(ข) ชื่อและที่ตั้งของผู้ผลิต กรณีที่ผลิตในประเทศ ชื่อและที่ตั้งของผู้นำเข้า และชื่อผู้ผลิต และประเทศที่ผลิต กรณีที่นำเข้า

(ค) ปริมาณ วิธีใช้ ข้อแนะนำ คำเตือน เดือน ปีที่ผลิตและที่หมดอายุ เลขที่หรืออักษร แสดงครั้งที่ผลิต และชื่อของสารทุกชนิดที่ใช้เป็นส่วนผสมในการผลิต

(ง) ข้อความอื่นเพื่อคุ้มครองประโยชน์ของผู้บริโภค ตามหลักเกณฑ์และเงื่อนไข ที่คณะกรรมการกำหนดโดยประกาศในราชกิจจานุเบกษา

การกำหนดรายละเอียดตามวรรคสอง (๒) และ (๓) ให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไข ที่คณะกรรมการกำหนดโดยประกาศในราชกิจจานุเบกษา

มาตรา ๒๓ ในกรณีที่ฉลากใดไม่เป็นไปตามมาตรา ๒๒ เลขอาธิการโดยความเห็นชอบของคณะกรรมการมีอำนาจสั่งให้ผู้จัดแจ้งเครื่องสำอางเล็กใช้ฉลากดังกล่าวหรือดำเนินการแก้ไขฉลากนั้นให้ถูกต้อง

มาตรา ๒๔ ผู้จัดแจ้งผู้ใดสงสัยว่าฉลากของตนจะเป็นการฝ่าฝืนหรือไม่เป็นไปตามมาตรา ๒๒ ผู้จัดแจ้งผู้นั้นอาจขอให้คณะกรรมการให้ความเห็นเกี่ยวกับฉลากที่ประสงค์จะใช้นั้นได้ ทั้งนี้ คณะกรรมการจะต้องให้ความเห็นและแจ้งให้ผู้ขอทราบภายในเก้าสิบวันนับแต่วันที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาได้รับคำขอ ถ้าไม่แจ้งภายในกำหนดระยะเวลาดังกล่าว ให้ถือว่าคณะกรรมการให้ความเห็นชอบแล้ว

การยื่นคำขอและการให้ความเห็นตามวรรคหนึ่ง ให้เป็นไปตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่รัฐมนตรีประกาศกำหนด

#### หมวด ๔

#### การควบคุมเครื่องสำอาง

มาตรา ๒๕ เมื่อมีประกาศตามมาตรา ๖ (๙) การนำเข้าเพื่อขายเครื่องสำอาง ต้องผ่านการตรวจสอบของพนักงานเจ้าหน้าที่ ณ ด่านตรวจสอบเครื่องสำอาง

มาตรา ๒๖ ผู้จัดแจ้งต้องผลิตหรือนำเข้าเครื่องสำอางให้ตรงตามที่ได้จัดแจ้งไว้

มาตรา ๒๗ ห้ามมิให้ผู้ใดผลิตเพื่อขาย นำเข้าเพื่อขาย รับจ้างผลิตหรือขายเครื่องสำอางดังต่อไปนี้

- (๑) เครื่องสำอางที่ไม่ปลอดภัยในการใช้
- (๒) เครื่องสำอางปลอม
- (๓) เครื่องสำอางผิดมาตรฐาน
- (๔) เครื่องสำอางที่รัฐมนตรีประกาศห้ามตามมาตรา ๖ (๑)
- (๕) เครื่องสำอางที่ถูกสั่งเพิกถอนใบรับจัดแจ้งตามมาตรา ๓๖ หรือมาตรา ๓๗

มาตรา ๒๘ เครื่องสำอางที่มีลักษณะอย่างหนึ่งอย่างใดดังต่อไปนี้ ให้ถือว่าเป็นเครื่องสำอางที่ไม่ปลอดภัยในการใช้

- (๑) เครื่องสำอางที่ผลิตหรือใช้ภาชนะบรรจุไม่ถูกสุขลักษณะอันอาจเป็นอันตรายต่อผู้ใช้
- (๒) เครื่องสำอางที่มีสารอันตรายตัวใดรวมอยู่ด้วยและอาจทำให้เกิดเป็นพิษอันเป็นอันตราย

ต่อผู้ใช้

- (๓) เครื่องสำอางที่มีสิ่งที่เป็นอันตรายต่อผู้ใช้เจือปนอยู่ด้วย
- (๔) เครื่องสำอางที่มีวัตถุที่ห้ามใช้เป็นส่วนผสมในการผลิตเครื่องสำอางตามมาตรา ๖ (๒)

มาตรา ๒๙ เครื่องสำอางที่มีลักษณะอย่างหนึ่งอย่างใดดังต่อไปนี้ ให้ถือว่าเป็นเครื่องสำอางปลอม

- (๑) เครื่องสำอางที่ใช้ฉลากแจ้งชื่อผู้ผลิต ผู้นำเข้า หรือแหล่งผลิตที่มีใช้ความจริง

(๒) เครื่องสำอางซึ่งมีสารสำคัญขาดหรือเกินกว่าร้อยละยี่สิบตามที่จัดแจ้งไว้ต่อผู้รับจดทะเบียนหรือตามที่ระบุไว้ในฉลาก

(๓) เครื่องสำอางที่ใช้วัตถุอย่างหนึ่งอย่างใดที่เข้าเทียมขึ้นเป็นสารสำคัญของเครื่องสำอางนั้นหรือเป็นเครื่องสำอางที่ไม่มีสารสำคัญตามที่ได้จัดแจ้งไว้ต่อผู้รับจดทะเบียนหรือไม่มีสารสำคัญตามที่ระบุไว้ในฉลาก

(๔) เครื่องสำอางที่แสดงว่าเป็นเครื่องสำอางที่ได้จัดแจ้งไว้ซึ่งมิใช่ความจริง

มาตรา ๓๐ เครื่องสำอางซึ่งมีสารสำคัญขาดหรือเกินกว่าที่ได้จัดแจ้งไว้ต่อผู้รับจดทะเบียนหรือที่ระบุไว้ในฉลากเกินเกณฑ์ค่าคลาดเคลื่อนที่รัฐมนตรีกำหนดโดยประกาศในราชกิจจานุเบกษา แต่ไม่ถึงขนาดตามที่กำหนดไว้ในมาตรา ๒๙ (๒) ให้ถือว่าเป็นเครื่องสำอางผิดมาตรฐาน

มาตรา ๓๑ ในกรณีที่น่าปรากฏว่าผู้จดทะเบียนฝ่าฝืนมาตรา ๒๖ หรือไม่ปฏิบัติตามประกาศของรัฐมนตรีตามมาตรา ๖ (๕) (๖) (๗) หรือ (๘) ให้ผู้รับจดทะเบียนมีอำนาจสั่งให้ผู้นั้นระงับการกระทำที่ฝ่าฝืนหรือแก้ไขปรับปรุงหรือปฏิบัติให้ถูกต้องได้ และให้มีอำนาจประกาศการฝ่าฝืนหรือไม่ปฏิบัติตามดังกล่าวให้ประชาชนทราบ เพื่อประโยชน์แก่การคุ้มครองผู้บริโภคได้ตามควรแก่กรณี

มาตรา ๓๒ ห้ามมิให้ผู้ใดขายเครื่องสำอางดังต่อไปนี้

- (๑) เครื่องสำอางที่มีได้จัดแจ้งตามมาตรา ๑๔ วรรคหนึ่ง
- (๒) เครื่องสำอางที่ไม่มีฉลากตามมาตรา ๒๒ วรรคหนึ่ง
- (๓) เครื่องสำอางที่มีฉลากซึ่งไม่เป็นไปตามมาตรา ๒๒ วรรคสอง (๑)
- (๔) เครื่องสำอางที่มีฉลากซึ่งไม่เป็นไปตามมาตรา ๒๒ วรรคสอง (๒) หรือ (๓)
- (๕) เครื่องสำอางที่มีฉลากซึ่งเลขอาธิการสั่งเลิกใช้ตามมาตรา ๒๓
- (๖) เครื่องสำอางที่หมดอายุการใช้ตามที่แสดงไว้ในฉลาก

มาตรา ๓๓ ในกรณีที่มีความจำเป็นเพื่อคุ้มครองความปลอดภัยและอนามัยของบุคคล เลขอาธิการมีอำนาจออกคำสั่งให้ผู้จดทะเบียนดำเนินการดังต่อไปนี้

- (๑) รายงานการดำเนินการเกี่ยวกับเครื่องสำอางที่ตนได้ผลิตหรือนำเข้าต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
- (๒) จัดส่งตัวอย่างของเครื่องสำอางที่ตนได้ผลิตหรือนำเข้าต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

มาตรา ๓๔ เมื่อมีการประกาศกำหนดให้วัตถุใดอาจใช้เป็นส่วนผสมในการผลิตเครื่องสำอางตามมาตรา ๖ (๓) ให้ถือว่าการใช้วัตถุดังกล่าวในเครื่องสำอางได้รับการยกเว้นไม่อยู่ภายใต้บังคับแห่งกฎหมายว่าด้วยยา กฎหมายว่าด้วยอาหาร กฎหมายว่าด้วยวัตถุอันตราย และกฎหมายว่าด้วยเครื่องมือแพทย์หรือกฎหมายอื่นที่เกี่ยวข้อง



มาตรา ๔๐ การแจ้งคำสั่งเพิกถอนใบรับจดทะเบียนเครื่องสำอางโดยวิธีส่งทางไปรษณีย์ตอบรับให้ถือว่าได้รับแจ้งเมื่อครบกำหนดเจ็ดวันนับแต่วันส่ง เว้นแต่จะมีการพิสูจน์ได้ว่าไม่มีการได้รับหรือได้รับก่อนหรือหลังจากวันนั้น

## หมวด ๖

## การโฆษณา

มาตรา ๔๑ การโฆษณาเครื่องสำอางต้องไม่ใช่ข้อความที่ไม่เป็นธรรมต่อผู้บริโภคหรือใช้ข้อความที่อาจก่อให้เกิดผลเสียต่อสังคมเป็นส่วนรวม ทั้งนี้ ไม่ว่าข้อความดังกล่าวนั้นจะเป็นข้อความที่เกี่ยวกับแหล่งกำเนิด สภาพ คุณภาพ ปริมาณ หรือลักษณะของเครื่องสำอาง

ข้อความดังต่อไปนี้ ถือว่าเป็นข้อความที่ไม่เป็นธรรมต่อผู้บริโภคหรือเป็นข้อความที่อาจก่อให้เกิดผลเสียต่อสังคมเป็นส่วนรวม

- (๑) ข้อความที่เป็นเท็จหรือเกินความจริง
- (๒) ข้อความที่จะก่อให้เกิดความเข้าใจผิดในสาระสำคัญเกี่ยวกับเครื่องสำอาง ไม่ว่าจะกระทำโดยใช้หรืออ้างอิงรายงานทางวิชาการ สถิติ หรือสิ่งใดสิ่งหนึ่งอันไม่เป็นความจริงหรือเกินความจริงหรือไม่ก็ตาม
- (๓) ข้อความที่แสดงสรรพคุณที่เป็นการรักษาโรคหรือที่มีใช้จุดมุ่งหมายเป็นเครื่องสำอาง
- (๔) ข้อความที่ทำให้เข้าใจว่ามีสรรพคุณบำรุงงาม
- (๕) ข้อความที่เป็นการสนับสนุนโดยตรงหรือโดยอ้อมให้มีการกระทำผิดกฎหมายหรือศีลธรรมหรือนำไปสู่ความเสื่อมเสียในวัฒนธรรมของชาติ
- (๖) ข้อความที่จะทำให้เกิดความแตกแยกหรือเสื่อมเสียความสามัคคีในหมู่ประชาชน
- (๗) ข้อความอย่างอื่นตามที่กำหนดในกฎกระทรวง

ข้อความที่ใช้ในการโฆษณาที่บุคคลทั่วไปสามารถรู้ได้ว่าเป็นข้อความที่ไม่อาจเป็นความจริงได้โดยแน่แท้ ไม่เป็นข้อความที่ต้องห้ามในการโฆษณาตามวรรคสอง (๑)

มาตรา ๔๒ การโฆษณาจะต้องไม่กระทำด้วยวิธีการอันอาจเป็นอันตรายต่อสุขภาพร่างกายหรือจิตใจ หรือขัดต่อศีลธรรมอันดีงามของประชาชน หรืออันอาจก่อให้เกิดความเดือดร้อนรำคาญแก่ผู้บริโภค

มาตรา ๔๓ ในกรณีที่เลขาธิการเห็นว่าเครื่องสำอางใดอาจเป็นอันตรายแก่ผู้บริโภค ให้เลขาธิการโดยความเห็นชอบของคณะกรรมการมีอำนาจออกคำสั่งให้ผู้จดทะเบียนหรือผู้ทำการโฆษณาดำเนินการ ดังต่อไปนี้

- (๑) กำหนดให้การโฆษณานั้นต้องกระทำไปพร้อมกับคำแนะนำหรือคำเตือนเกี่ยวกับวิธีใช้หรืออันตราย ตามเงื่อนไขที่คณะกรรมการกำหนด ทั้งนี้ โดยคณะกรรมการจะกำหนดเงื่อนไขให้แตกต่างกันสำหรับการโฆษณาที่ใช้สื่อโฆษณาต่างกันได้







หมวด ๗  
 พนักงานเจ้าหน้าที่

มาตรา ๔๗ เพื่อปฏิบัติการให้เป็นไปตามพระราชบัญญัตินี้ ให้พนักงานเจ้าหน้าที่มีอำนาจดังต่อไปนี้

(๑) เข้าไปในสถานที่ผลิต สถานที่นำเข้า สถานที่เก็บ หรือสถานที่ขายเครื่องสำอาง ในเวลาทำการของสถานที่นั้น หรือเข้าไปในยานพาหนะที่บรรทุกเครื่องสำอาง ทั้งนี้ เพื่อตรวจสอบหรือควบคุมให้เป็นไปตามพระราชบัญญัตินี้

(๒) นำเครื่องสำอางหรือวัตถุที่สงสัยว่าเป็นเครื่องสำอางซึ่งไม่ปฏิบัติตามพระราชบัญญัตินี้ ในปริมาณพอสมควรไปเป็นตัวอย่างเพื่อตรวจสอบหรือวิเคราะห์

(๓) ในกรณีที่มีเหตุอันควรสงสัยว่ามีการกระทำความผิดตามพระราชบัญญัตินี้ อาจเข้าไปในสถานที่หรือยานพาหนะใด ๆ เพื่อ ตรวจสอบ ค้น ยึดอายัดเครื่องสำอาง เครื่องมือเครื่องใช้ ภาชนะบรรจุหีบห่อ ฉลาก เอกสาร หรือสิ่งใด ๆ ที่เกี่ยวข้องกับเครื่องสำอางดังกล่าวซึ่งสงสัยว่าจะใช้ในการกระทำความผิด หรือน่าจะเกี่ยวข้องกับการกระทำความผิด

(๔) มีหนังสือเรียกให้บุคคลใด ๆ มาให้ถ้อยคำ หรือส่งเอกสารหรือหลักฐานที่จำเป็น เพื่อประกอบการพิจารณาของพนักงานเจ้าหน้าที่

ในการปฏิบัติหน้าที่ตามวรรคหนึ่ง ให้ผู้ที่เกี่ยวข้องอำนวยความสะดวกตามสมควร

การปฏิบัติหน้าที่ตาม (๓) ต้องมีหมายค้น เว้นแต่มีเหตุอันควรเชื่อว่า หากเน้นเข้ากว่าจะเอาหมายค้นมาได้จะมีการยกย้าย ชุกซ่อน ทำให้เปลี่ยนแปลงสภาพไปจากเดิม หรือทำลายหลักฐานที่เกี่ยวข้องกับการกระทำความผิด ให้ทำการค้นได้โดยไม่ต้องมีหมายค้น แต่ต้องปฏิบัติตามประมวลกฎหมายวิธีพิจารณาความอาญาว่าด้วยการค้น

มาตรา ๔๘ ในกรณีที่ปรากฏต่อพนักงานเจ้าหน้าที่ว่ามีการกระทำความผิดตามมาตรา ๑๔ วรรคหนึ่ง มาตรา ๒๖ มาตรา ๒๗ หรือมาตรา ๓๒ ให้พนักงานเจ้าหน้าที่โดยได้รับอนุมัติจากเลขาธิการมีอำนาจสั่งให้ผู้จัดแจ้ง ผู้ขาย หรือผู้ครอบครองเครื่องสำอางดังกล่าว เรียกเก็บคืนและทำลายเครื่องสำอางนั้น หรือส่งมอบเครื่องสำอางนั้นให้แก่พนักงานเจ้าหน้าที่ภายในระยะเวลาที่พนักงานเจ้าหน้าที่กำหนด หรือในกรณีที่มีความจำเป็น ให้พนักงานเจ้าหน้าที่ดำเนินการจัดเก็บได้ โดยให้ผู้จัดแจ้ง ผู้ขาย หรือผู้ครอบครองเครื่องสำอางเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการดำเนินการดังกล่าว ทั้งนี้ ตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขที่รัฐมนตรีประกาศกำหนด

มาตรา ๔๙ ให้พนักงานเจ้าหน้าที่ผู้ค้น บันทึกรายละเอียดแห่งการค้นและบัญชีรายละเอียดสิ่งของที่ค้น ยึด หรืออายัด

บันทึกการค้นและบัญชีตามวรรคหนึ่งให้อ่านให้ผู้ครอบครองสถานที่หรือยานพาหนะ บุคคลที่ทำงานในสถานที่หรือยานพาหนะนั้น หรือพยานฟัง แล้วแต่กรณี และให้บุคคลนั้นลงลายมือชื่อรับรองไว้ ถ้าไม่ยอมลงลายมือชื่อรับรอง ให้พนักงานเจ้าหน้าที่ผู้ค้นบันทึกไว้และให้ส่งบันทึก บัญชี และสิ่งของที่ยึดไปยังสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาโดยรีบด่วน

มาตรา ๕๐ สิ่งของที่ยึดหรืออายัดไว้ตามพระราชบัญญัตินี้ให้ตกเป็นของกระทรวงสาธารณสุขเพื่อจัดการตามระเบียบที่กระทรวงสาธารณสุขกำหนด เมื่อปรากฏว่า

(๑) ไม่ปรากฏเจ้าของ หรือไม่มีผู้มาแสดงตัวเป็นเจ้าของหรือผู้ครอบครองภายในเก้าสิบวันนับแต่วันที่ได้อัดหรืออายัด

(๒) ในกรณีที่ไม่มีกรณื่อดำเนินคดีและผู้เป็นเจ้าของหรือผู้ครอบครองมิได้ร้องขอคืนภายในเก้าสิบวันนับแต่วันที่ได้รับแจ้งคำสั่งว่าไม่มีการดำเนินคดี

(๓) ในกรณีที่มีการดำเนินคดีและพนักงานอัยการสั่งเด็ดขาดไม่ฟ้องคดี หรือศาลไม่ได้พิพากษาให้ริบ และผู้เป็นเจ้าของหรือผู้ครอบครองมิได้ร้องขอคืนภายในเก้าสิบวันนับแต่วันที่ทราบคำสั่งเด็ดขาดไม่ฟ้องคดี หรือวันที่ศาลมีคำพิพากษาถึงที่สุด แล้วแต่กรณี

มาตรา ๕๑ ในกรณีที่สิ่งของที่ยึดหรืออายัดไว้ตามพระราชบัญญัตินี้เป็นของเสียง่ายหรือเป็นของที่ใกล้จะหมดอายุการใช้งานตามที่กำหนดไว้ หรือในกรณีที่เก็บไว้จะเป็นการเสี่ยงต่อความเสียหายหรือจะเสียค่าใช้จ่ายในการเก็บรักษาเกินค่าของสิ่งนั้น สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาจะจัดการขายทอดตลาดสิ่งนั้นก่อนคดีถึงที่สุด หรือก่อนที่สิ่งนั้นจะตกเป็นของกระทรวงสาธารณสุขก็ได้ เงินค่าขายทอดตลาดสิ่งนั้นเมื่อหักค่าใช้จ่ายและค่าภาระติดพันทั้งปวงแล้วเหลือเงินจำนวนสุทธิเท่าใดให้ยึดไว้แทนสิ่งนั้นโดยฝากไว้กับธนาคารของรัฐ

การดำเนินการตามวรรคหนึ่ง ให้เป็นไปตามระเบียบที่กระทรวงสาธารณสุขกำหนด

มาตรา ๕๒ ในการปฏิบัติหน้าที่ตามมาตรา ๔๗ (๑) (๒) หรือ (๓) ให้กระทำการต่อหน้าผู้ครอบครองสถานที่หรือยานพาหนะ หรือถ้าเจ้าของหรือผู้ครอบครองไม่อยู่ในที่นั้น ก็ให้กระทำต่อหน้าบุคคลอื่นอย่างน้อยสองคน ซึ่งพนักงานเจ้าหน้าที่ได้ร้องขอมาเป็นพยาน

สิ่งของใดที่ได้อัดหรืออายัด ต้องให้ผู้ครอบครองสถานที่หรือยานพาหนะ บุคคลที่ทำงานในสถานที่หรือยานพาหนะนั้น หรือพยานดู แล้วแต่กรณี เพื่อให้รับรองว่าถูกต้อง ถ้าบุคคลดังกล่าวนั้นรับรองหรือไม่ยอมรับรอง ให้พนักงานเจ้าหน้าที่ผู้ปฏิบัติหน้าที่บันทึกไว้

สิ่งของที่ยึดหรืออายัดได้ ให้ห่อหรือบรรจุหีบห่อตราไว้ หรือให้ทำเครื่องหมายไว้เป็นสำคัญ

มาตรา ๕๓ ในการปฏิบัติหน้าที่ตามพระราชบัญญัตินี้ ให้พนักงานเจ้าหน้าที่เป็นเจ้าพนักงานตามประมวลกฎหมายอาญา

ในกรณีมีเหตุอันสมควร เลขาธิการอาจสั่งให้พนักงานเจ้าหน้าที่เข้าดำเนินการสอบสวนร่วมกับพนักงานสอบสวนได้ตามระเบียบที่กระทรวงสาธารณสุขกำหนดโดยความเห็นชอบของสำนักงานตำรวจแห่งชาติ

ในการนี้ ให้นักงานเจ้าหน้าที่ดังกล่าวมีฐานะเป็นพนักงานสอบสวนตามประมวลกฎหมายวิธีพิจารณาความอาญา

มาตรา ๕๔ ในการปฏิบัติหน้าที่ พนักงานเจ้าหน้าที่ต้องแสดงบัตรประจำตัวต่อบุคคลที่เกี่ยวข้อง บัตรประจำตัวพนักงานเจ้าหน้าที่ให้เป็นไปตามแบบที่รัฐมนตรีประกาศกำหนด

มาตรา ๕๕ ให้เลขาธิการโดยความเห็นชอบของคณะกรรมการ มีอำนาจประกาศผลการตรวจสอบหรือวิเคราะห์เครื่องสำอาง หรือวัตถุที่สงสัยว่าเป็นเครื่องสำอางซึ่งไม่ปฏิบัติตามพระราชบัญญัตินี้ ที่นำไปตรวจสอบหรือวิเคราะห์ตามมาตรา ๔๗ (๒) ให้ประชาชนทราบ เพื่อประโยชน์แก่การคุ้มครองผู้บริโภคได้ ทั้งนี้ จะต้องให้เจ้าของเครื่องสำอางมีโอกาสชี้แจง ได้แย้ง และแสดงพยานหลักฐาน ตามควรแก่กรณี

#### หมวด ๘

#### การอุทธรณ์

มาตรา ๕๖ ในกรณีผู้รับจดแจ้งไม่ออกใบรับจดแจ้งหรือไม่ต่ออายุใบรับจดแจ้ง ผู้ขอจดแจ้ง หรือผู้จดทะเบียนซึ่งขอต่ออายุใบรับจดแจ้งมีสิทธิอุทธรณ์คำสั่งดังกล่าวเป็นหนังสือต่อรัฐมนตรีภายในสามสิบวัน นับแต่วันที่ได้รับหนังสือแจ้งการไม่ออกใบรับจดแจ้งหรือการไม่ต่ออายุใบรับจดแจ้ง แล้วแต่กรณี

คำวินิจฉัยของรัฐมนตรีให้เป็นที่สุด

ในระหว่างการพิจารณาอุทธรณ์คำสั่งไม่ต่ออายุใบรับจดแจ้ง ก่อนที่รัฐมนตรีจะมีคำวินิจฉัยอุทธรณ์ ตามวรรคสอง รัฐมนตรีมีอำนาจสั่งอนุญาตให้ประกอบกิจการไปพลางก่อนได้เมื่อมีคำขอของผู้อุทธรณ์

มาตรา ๕๗ ผู้จดทะเบียนซึ่งถูกเพิกถอนใบรับจดแจ้งมีสิทธิอุทธรณ์เป็นหนังสือต่อรัฐมนตรี ภายในสามสิบวันนับแต่วันที่ทราบคำสั่งเพิกถอนใบรับจดแจ้งตามมาตรา ๓๘

คำวินิจฉัยของรัฐมนตรีให้เป็นที่สุด

การอุทธรณ์ตามวรรคหนึ่งไม่เป็นเหตุให้ทุเลาการบังคับตามคำสั่งเพิกถอนใบรับจดแจ้ง

มาตรา ๕๘ ในกรณีที่ผู้ได้รับคำสั่งของเลขาธิการตามมาตรา ๒๓ มาตรา ๓๓ มาตรา ๔๓ มาตรา ๔๔ หรือมาตรา ๔๕ ไม่พอใจคำสั่งดังกล่าว ให้มีสิทธิอุทธรณ์เป็นหนังสือต่อรัฐมนตรีภายในสามสิบวัน นับแต่วันที่ได้รับแจ้งคำสั่ง

คำวินิจฉัยของรัฐมนตรีให้เป็นที่สุด

การอุทธรณ์ตามวรรคหนึ่งไม่เป็นเหตุให้ทุเลาการบังคับตามคำสั่งของเลขาธิการ

มาตรา ๕๙ การพิจารณาอุทธรณ์ตามมาตรา ๕๖ มาตรา ๕๗ และมาตรา ๕๘ ให้รัฐมนตรีพิจารณาอุทธรณ์ให้แล้วเสร็จภายในเก้าสิบวันนับแต่วันที่รับคำอุทธรณ์ ถ้ามีเหตุจำเป็นไม่อาจพิจารณา ให้แล้วเสร็จภายในระยะเวลาดังกล่าว ให้มีหนังสือแจ้งให้ผู้อุทธรณ์ทราบก่อนครบกำหนดระยะเวลานั้น ในการนี้ ให้ขยายระยะเวลาพิจารณาอุทธรณ์ออกไปได้ไม่เกินเก้าสิบวันนับแต่วันที่ครบกำหนดระยะเวลาดังกล่าว

## หมวด ๙

## บทกำหนดโทษ

มาตรา ๖๐ ผู้ใดผลิตเพื่อขาย นำเข้าเพื่อขาย หรือรับจ้างผลิตเครื่องสำอางอันเป็นการฝ่าฝืนประกาศที่รัฐมนตรีออกตามมาตรา ๖ (๑) ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินสองปี หรือปรับไม่เกินสองแสนบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

ผู้ใดขายเครื่องสำอางอันเป็นการฝ่าฝืนประกาศที่รัฐมนตรีออกตามมาตรา ๖ (๑) ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินหกเดือน หรือปรับไม่เกินห้าหมื่นบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

มาตรา ๖๑ ผู้ใดไม่มาให้ถ้อยคำ หรือไม่ส่งเอกสาร หรือวัตถุตามที่คณะกรรมการหรือคณะอนุกรรมการสั่งตามมาตรา ๑๓ หรือตามที่พนักงานเจ้าหน้าที่มีคำสั่งตามมาตรา ๔๗ (๔) ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินหนึ่งเดือน หรือปรับไม่เกินหนึ่งหมื่นบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

มาตรา ๖๒ ผู้ใดไม่ปฏิบัติตามมาตรา ๑๔ วรรคหนึ่ง ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินหกเดือน หรือปรับไม่เกินห้าหมื่นบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

มาตรา ๖๓ ผู้จัดแจ้งผู้ใดไม่ปฏิบัติตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขตามมาตรา ๑๔ วรรคสาม ต้องระวางโทษปรับไม่เกินห้าหมื่นบาท

มาตรา ๖๔ ผู้จัดแจ้งผู้ใดยื่นคำขอต่ออายุใบรับจดแจ้งภายหลังที่ใบรับจดแจ้งสิ้นอายุ แต่ภายในเวลาที่กำหนดตามมาตรา ๑๕ วรรคสี่ ต้องระวางโทษปรับรายวัน วันละห้าร้อยบาท ตลอดเวลาที่ยังไม่ยื่นคำขอต่ออายุใบรับจดแจ้ง

มาตรา ๖๕ ผู้ใดไม่ปฏิบัติตามมาตรา ๑๖ วรรคสอง ต้องระวางโทษปรับไม่เกินหนึ่งหมื่นบาท

มาตรา ๖๖ ผู้ใดไม่ปฏิบัติตามมาตรา ๑๘ วรรคหนึ่ง ต้องระวางโทษปรับไม่เกินหนึ่งพันบาท

มาตรา ๖๗ ผู้ผลิตเพื่อขาย ผู้นำเข้าเพื่อขาย หรือผู้รับจ้างผลิตเครื่องสำอางซึ่งไม่ปฏิบัติตามมาตรา ๒๒ วรรคหนึ่ง หรือใช้ฉลากที่ไม่เป็นไปตามมาตรา ๒๒ วรรคสอง (๑) ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินหกเดือน หรือปรับไม่เกินห้าหมื่นบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

ผู้ใดขายเครื่องสำอางโดยไม่มีฉลากตามมาตรา ๒๒ วรรคหนึ่ง อันเป็นการฝ่าฝืนมาตรา ๓๒ (๒) หรือขายเครื่องสำอางซึ่งใช้ฉลากที่ไม่เป็นไปตามมาตรา ๒๒ วรรคสอง (๑) อันเป็นการฝ่าฝืนมาตรา ๓๒ (๓) ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินสามเดือน หรือปรับไม่เกินสามหมื่นบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

มาตรา ๖๘ ผู้ผลิตเพื่อขาย ผู้นำเข้าเพื่อขาย หรือผู้รับจ้างผลิตเครื่องสำอางซึ่งใช้ฉลากที่ไม่เป็นไปตามมาตรา ๒๒ วรรคสอง (๒) หรือ (๓) ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินสามเดือน หรือปรับไม่เกินสามหมื่นบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

ผู้ใดขายเครื่องสำอางซึ่งใช้ฉลากที่ไม่เป็นไปตามมาตรา ๒๒ วรรคสอง (๒) หรือ (๓) อันเป็นการฝ่าฝืนมาตรา ๓๒ (๔) ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินหนึ่งเดือน หรือปรับไม่เกินหนึ่งหมื่นบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

มาตรา ๖๙ ผู้จดทะเบียนซึ่งใช้ฉลากที่เลขานุการสั่งเลิกใช้ตามมาตรา ๒๓ ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินหกเดือน หรือปรับไม่เกินห้าหมื่นบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

ผู้ใดขายเครื่องสำอางอันเป็นการฝ่าฝืนมาตรา ๓๒ (๕) ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินสามเดือน หรือปรับไม่เกินสามหมื่นบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

มาตรา ๗๐ ผู้ใดไม่ปฏิบัติตามมาตรา ๒๕ ต้องระวางโทษปรับไม่เกินสองหมื่นบาท

มาตรา ๗๑ ผู้จดทะเบียนผู้ใดไม่ปฏิบัติตามมาตรา ๒๖ ต้องระวางโทษปรับไม่เกินสองหมื่นบาท

มาตรา ๗๒ ผู้ใดฝ่าฝืนมาตรา ๒๗ (๑) ผลิตเพื่อขาย นำเข้าเพื่อขาย หรือรับจ้างผลิตเครื่องสำอางที่ไม่ปลอดภัยในการใช้ตามมาตรา ๒๘ (๑) หรือ (๒) ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินหนึ่งปี หรือปรับไม่เกินหนึ่งแสนบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

ผู้ใดฝ่าฝืนมาตรา ๒๗ (๑) ขายเครื่องสำอางที่ไม่ปลอดภัยในการใช้ตามมาตรา ๒๘ (๑) หรือ (๒) ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินสามเดือน หรือปรับไม่เกินสามหมื่นบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

มาตรา ๗๓ ผู้ใดฝ่าฝืนมาตรา ๒๗ (๑) ผลิตเพื่อขาย นำเข้าเพื่อขาย หรือรับจ้างผลิตเครื่องสำอางที่ไม่ปลอดภัยในการใช้ตามมาตรา ๒๘ (๓) ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินสองปี หรือปรับไม่เกินสองแสนบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

ผู้ใดฝ่าฝืนมาตรา ๒๗ (๑) ขายเครื่องสำอางที่ไม่ปลอดภัยในการใช้ตามมาตรา ๒๘ (๓) ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินหกเดือน หรือปรับไม่เกินห้าหมื่นบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

มาตรา ๗๔ ผู้ใดฝ่าฝืนมาตรา ๒๗ (๑) ผลิตเพื่อขาย นำเข้าเพื่อขาย หรือรับจ้างผลิตเครื่องสำอางที่ไม่ปลอดภัยในการใช้ตามมาตรา ๒๘ (๔) ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินห้าปี หรือปรับไม่เกินห้าแสนบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

ผู้ใดฝ่าฝืนมาตรา ๒๗ (๑) ขายเครื่องสำอางที่ไม่ปลอดภัยในการใช้ตามมาตรา ๒๘ (๔) ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินสามปี หรือปรับไม่เกินสามแสนบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

มาตรา ๗๕ ผู้ใดฝ่าฝืนมาตรา ๒๗ (๒) ผลิตเพื่อขาย นำเข้าเพื่อขาย หรือรับจ้างผลิตเครื่องสำอางปลอมตามมาตรา ๒๙ (๑) หรือ (๒) ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินหนึ่งปี หรือปรับไม่เกินหนึ่งแสนบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

ผู้ใดฝ่าฝืนมาตรา ๒๗ (๒) ขายเครื่องสำอางปลอมตามมาตรา ๒๙ (๑) หรือ (๒) ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินสามเดือน หรือปรับไม่เกินสามหมื่นบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

มาตรา ๗๖ ผู้ใดฝ่าฝืนมาตรา ๒๗ (๒) ผลิตเพื่อขาย นำเข้าเพื่อขาย หรือรับจ้างผลิตเครื่องสำอางปลอมตามมาตรา ๒๙ (๓) หรือ (๔) ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินสองปี หรือปรับไม่เกินสองแสนบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

ผู้ใดฝ่าฝืนมาตรา ๒๗ (๒) ขายเครื่องสำอางปลอมตามมาตรา ๒๙ (๓) หรือ (๔) ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินหกเดือน หรือปรับไม่เกินห้าหมื่นบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ



มาตรา ๗๗ ผู้ใดฝ่าฝืนมาตรา ๒๗ (๓) ผลิตเพื่อขาย นำเข้าเพื่อขาย หรือรับจ้างผลิตเครื่องสำอางผิดมาตรฐานตามมาตรา ๓๐ ต้องระวางโทษปรับไม่เกินสี่หมื่นบาท

ผู้ใดฝ่าฝืนมาตรา ๒๗ (๓) ขายเครื่องสำอางผิดมาตรฐานตามมาตรา ๓๐ ต้องระวางโทษปรับไม่เกินห้าพันบาท

มาตรา ๗๘ ผู้ใดขายเครื่องสำอางที่มีได้จัดแจ้งอันเป็นการฝ่าฝืนมาตรา ๓๒ (๑) ต้องระวางโทษปรับไม่เกินสองหมื่นบาท

ถ้าการกระทำตามวรรคหนึ่งเป็นการกระทำของผู้ผลิตเพื่อขาย ผู้นำเข้าเพื่อขาย หรือผู้รับจ้างผลิตเครื่องสำอาง ผู้กระทำต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินสองเดือน หรือปรับไม่เกินสองหมื่นบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

มาตรา ๗๙ ผู้ใดขายเครื่องสำอางที่หมดอายุการใช้อันเป็นการฝ่าฝืนมาตรา ๓๒ (๖) ต้องระวางโทษปรับไม่เกินหนึ่งหมื่นบาท

ถ้าการกระทำตามวรรคหนึ่งเป็นการกระทำของผู้ผลิตเพื่อขาย ผู้นำเข้าเพื่อขาย หรือผู้รับจ้างผลิตเครื่องสำอาง ผู้กระทำต้องระวางโทษปรับไม่เกินห้าหมื่นบาท

มาตรา ๘๐ ผู้จัดแจ้งผู้ใดไม่ปฏิบัติตามคำสั่งของเลขาธิการตามมาตรา ๓๓ ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินสองเดือน หรือปรับไม่เกินสองหมื่นบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

มาตรา ๘๑ ผู้ผลิตหรือผู้นำเข้าเพื่อการส่งออกซึ่งไม่ปฏิบัติตามมาตรา ๓๕ วรรคหนึ่ง ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินหกเดือน หรือปรับไม่เกินห้าหมื่นบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

ผู้ผลิตหรือผู้นำเข้าเพื่อการส่งออกซึ่งฝ่าฝืนมาตรา ๓๕ วรรคสอง ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินหนึ่งปี หรือปรับไม่เกินหนึ่งแสนบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

มาตรา ๘๒ ผู้ใดผลิตเพื่อขาย นำเข้าเพื่อขาย หรือรับจ้างผลิตเครื่องสำอางที่ถูกเพิกถอนการจดทะเบียนตามมาตรา ๓๖ (๑) หรือมาตรา ๓๗ (๒) หรือ (๓) ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินห้าปี และปรับไม่เกินห้าแสนบาท

ผู้ใดขายเครื่องสำอางที่ถูกเพิกถอนการจดทะเบียนตามมาตรา ๓๖ (๑) หรือมาตรา ๓๗ (๒) หรือ (๓) ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินสามปี และปรับไม่เกินสามแสนบาท

มาตรา ๘๓ ผู้ใดผลิตเพื่อขาย นำเข้าเพื่อขาย หรือรับจ้างผลิตเครื่องสำอางที่ถูกเพิกถอนการจดทะเบียนตามมาตรา ๓๖ (๒) หรือมาตรา ๓๗ (๑) ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินหนึ่งปี และปรับไม่เกินหนึ่งแสนบาท

ผู้ใดขายเครื่องสำอางที่ถูกเพิกถอนการจดทะเบียนตามมาตรา ๓๖ (๒) หรือมาตรา ๓๗ (๑) ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินหกเดือน และปรับไม่เกินห้าหมื่นบาท

มาตรา ๘๔ ผู้ใดโฆษณาโดยไม่เป็นไปตามมาตรา ๔๑ หรือไม่ปฏิบัติตามมาตรา ๔๒ ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินหนึ่งปี หรือปรับไม่เกินหนึ่งแสนบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ



มาตรา ๘๕ ผู้ใดไม่ปฏิบัติตามคำสั่งของเลขาธิการตามมาตรา ๔๓ หรือมาตรา ๔๔ ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินหนึ่งปี หรือปรับไม่เกินหนึ่งแสนบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

มาตรา ๘๖ ผู้ใดไม่อำนวยความสะดวกตามสมควรแก่พนักงานเจ้าหน้าที่ ซึ่งปฏิบัติหน้าที่ตามมาตรา ๔๗ ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินหนึ่งเดือน หรือปรับไม่เกินหนึ่งหมื่นบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

มาตรา ๘๗ ผู้ใดฝ่าฝืนหรือไม่ปฏิบัติตามคำสั่งของพนักงานเจ้าหน้าที่ที่สั่งตามมาตรา ๔๘ ต้องระวางโทษจำคุกไม่เกินหกเดือน หรือปรับไม่เกินห้าหมื่นบาท หรือทั้งจำทั้งปรับ

มาตรา ๘๘ ถ้าการกระทำความผิดตามมาตรา ๘๔ หรือมาตรา ๘๕ เป็นความผิดต่อเนื่อง ผู้กระทำความผิดต้องระวางโทษปรับวันละไม่เกินหนึ่งหมื่นบาทตลอดระยะเวลาที่ยังฝ่าฝืนหรือยังไม่ปฏิบัติให้ถูกต้อง

มาตรา ๘๙ เมื่อศาลพิพากษาลงโทษผู้ใดเนื่องจากได้กระทำความผิดตามมาตรา ๑๔ วรรคหนึ่ง หรือมาตรา ๒๗ ให้ศาลสั่งริบเครื่องสำอาง ภาชนะบรรจุ ฉลาก และอุปกรณ์สำหรับใช้กับเครื่องสำอางที่เกี่ยวข้องกับการกระทำความผิดเสียทั้งสิ้น เว้นแต่ทรัพย์สินดังกล่าวเป็นของผู้อื่นซึ่งมิได้รู้เห็นเป็นใจด้วยในการกระทำความผิด

ในกรณีที่ศาลสั่งให้ริบทรัพย์สินตามวรรคหนึ่งแล้ว หากปรากฏในภายหลังโดยคำร้องของเจ้าของแท้จริงว่าผู้เป็นเจ้าของแท้จริงมิได้รู้เห็นเป็นใจด้วยในการกระทำความผิด ให้ศาลสั่งให้คืนทรัพย์สินดังกล่าว ทั้งนี้เจ้าของแท้จริงนั้นต้องยื่นคำร้องต่อศาลภายในเก้าสิบวันนับแต่วันที่ศาลมีคำพิพากษาถึงที่สุด

ทรัพย์สินที่ศาลสั่งริบตามวรรคหนึ่ง ให้ตกเป็นของกระทรวงสาธารณสุขเพื่อทำลาย หรือจัดการตามที่เห็นสมควร

มาตรา ๙๐ บรรดาความผิดตามพระราชบัญญัตินี้มีโทษปรับสถานเดียวหรือเป็นความผิดที่มีโทษจำคุกไม่เกินหนึ่งปี ให้เลขาธิการหรือผู้ซึ่งเลขาธิการมอบหมายมีอำนาจเปรียบเทียบได้ ทั้งนี้ตามหลักเกณฑ์การเปรียบเทียบที่คณะกรรมการกำหนด

เมื่อผู้ต้องหาได้ชำระเงินค่าปรับตามจำนวนที่เปรียบเทียบภายในสามสิบวันนับแต่วันที่มีการเปรียบเทียบแล้ว ให้ถือว่าคดีเลิกกันตามประมวลกฎหมายวิธีพิจารณาความอาญา

ให้ผู้มีอำนาจเปรียบเทียบพิจารณาดำเนินการตามความเหมาะสมเกี่ยวกับทรัพย์สินที่อาจริบได้ตามกฎหมาย แต่ในกรณีดังต่อไปนี้ การเปรียบเทียบจะทำได้เฉพาะเมื่อ

(๑) สำหรับทรัพย์สินที่ทำหรือมีไว้เป็นความผิด เมื่อผู้ต้องหายินยอมให้ทรัพย์สินนั้นตกเป็นของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

(๒) สำหรับทรัพย์สินที่ได้มาโดยการกระทำความผิดและมีกฎหมายห้ามมิให้จำหน่ายจ่ายโอน ถ้าอาจแก้ไขให้ถูกต้องได้ เมื่อผู้ต้องหายินยอมและได้แก้ไขทรัพย์สินนั้นให้ถูกต้องแล้ว

(๓) สำหรับทรัพย์สินที่ได้มาโดยการกระทำความผิดและมีกฎหมายห้ามมิให้จำหน่ายจ่ายโอน ถ้าไม่อาจแก้ไขให้ถูกต้องได้ เมื่อผู้ต้องหายินยอม ให้ทรัพย์สินนั้นตกเป็นของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในการนี้จะกำหนดให้ผู้ต้องหาออกค่าใช้จ่ายในการทำलयของกลางนั้นด้วยก็ได้

บทเฉพาะกาล

มาตรา ๙๑ ในวาระเริ่มแรก ให้คณะกรรมการประกอบด้วยกรรมการโดยตำแหน่งตามมาตรา ๗ ยกเว้นคณบดีคณะเภสัชศาสตร์ของสถาบันอุดมศึกษา ปฏิบัติหน้าที่คณะกรรมการตามพระราชบัญญัตินี้ ไปพลางก่อน จนกว่าจะมีกรรมการที่มาจากคณบดีคณะเภสัชศาสตร์ของสถาบันอุดมศึกษา และกรรมการผู้ทรงคุณวุฒิตามพระราชบัญญัตินี้ ทั้งนี้ ต้องไม่เกินหนึ่งร้อยยี่สิบวันนับแต่วันที่พระราชบัญญัตินี้ใช้บังคับ

มาตรา ๙๒ คำขอแจ้งรายละเอียดเครื่องสำอางควบคุมที่ยื่นไว้ตามพระราชบัญญัติเครื่องสำอาง พ.ศ. ๒๕๓๕ และยังคงอยู่ในระหว่างการพิจารณา ให้ถือว่าเป็นการขอจดแจ้งเครื่องสำอางตามพระราชบัญญัตินี้ โดยอนุโลม และผู้รับจดแจ้งมีอำนาจสั่งให้ผู้ยื่นคำขอส่งเอกสารเพิ่มเติมแก่ผู้รับจดแจ้ง หรือแก้ไขเพิ่มเติม คำขอแจ้งรายละเอียดเครื่องสำอางควบคุมเท่าที่จำเป็นได้

มาตรา ๙๓ ใบรับแจ้งเครื่องสำอางควบคุมที่ออกตามพระราชบัญญัติเครื่องสำอาง พ.ศ. ๒๕๓๕ ก่อนวันที่พระราชบัญญัตินี้ใช้บังคับ ให้ถือว่าเป็นใบรับจดแจ้งตามพระราชบัญญัตินี้ และให้ใช้ได้ต่อไปอีกสามปี นับแต่วันที่พระราชบัญญัตินี้ใช้บังคับ

มาตรา ๙๔ บรรดากฎกระทรวง ระเบียบ หรือประกาศที่ออกตามพระราชบัญญัติเครื่องสำอาง พ.ศ. ๒๕๓๕ ที่ใช้บังคับอยู่ในวันก่อนวันที่พระราชบัญญัตินี้ใช้บังคับ ให้คงใช้บังคับได้ต่อไปเท่าที่ไม่ขัดหรือแย้ง กับบทบัญญัติแห่งพระราชบัญญัตินี้ จนกว่าจะมีกฎกระทรวง ระเบียบ หรือประกาศตามพระราชบัญญัตินี้ ใช้บังคับ

การดำเนินการออกกฎกระทรวง ระเบียบ หรือประกาศตามวรรคหนึ่งให้ดำเนินการให้แล้วเสร็จ ภายในสองปีนับแต่วันที่พระราชบัญญัตินี้ใช้บังคับ หากไม่สามารถดำเนินการได้ ให้รัฐมนตรีรายงานเหตุผลที่ไม่อาจดำเนินการได้ต่อคณะรัฐมนตรีเพื่อทราบ

ผู้รับสนองพระบรมราชโองการ  
พลเอก ประยุทธ์ จันทร์โอชา  
นายกรัฐมนตรี

## ภาคผนวก 2

หน้า ๓

เล่ม ๑๓๕ ตอนพิเศษ ๑๑๗ ง

ราชกิจจานุเบกษา

๒๓ พฤษภาคม ๒๕๖๑

### ประกาศกระทรวงสาธารณสุข

เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการผลิต หรือนำเข้าเครื่องสำอาง

พ.ศ. ๒๕๖๑

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๕ วรรคหนึ่ง และมาตรา ๖ (๕) และ (๖) แห่งพระราชบัญญัติเครื่องสำอาง พ.ศ. ๒๕๕๘ รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข โดยคำแนะนำของคณะกรรมการเครื่องสำอาง ออกประกาศกำหนดหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการผลิต หรือนำเข้าเครื่องสำอาง ดังต่อไปนี้

ข้อ ๑ ผู้ผลิตเพื่อขาย หรือผู้รับจ้างผลิตเครื่องสำอาง ต้องปฏิบัติตามข้อกำหนดของสถานที่ผลิต เครื่องมือ เครื่องใช้ อุปกรณ์ ภาชนะบรรจุ วิธีการผลิต วิธีการเก็บรักษาเครื่องสำอาง ที่กำหนดไว้ในภาคผนวก ก แนบท้ายประกาศนี้

ข้อ ๒ ผู้นำเข้าเพื่อขายเครื่องสำอาง ต้องปฏิบัติตามข้อกำหนดของสถานที่นำเข้า วิธีการนำเข้า และวิธีการเก็บรักษาเครื่องสำอาง ที่กำหนดไว้ในภาคผนวก ข แนบท้ายประกาศนี้

ข้อ ๓ ผู้ผลิตเพื่อขาย ผู้นำเข้าเพื่อขาย หรือผู้รับจ้างผลิตเครื่องสำอาง ที่ได้รับจดแจ้งการผลิต หรือจดแจ้งการนำเข้าเพื่อขายเครื่องสำอาง ก่อนวันที่ประกาศนี้ใช้บังคับ ต้องปฏิบัติให้เป็นไปตามประกาศนี้ภายในสองปีนับตั้งแต่วันที่ประกาศนี้ใช้บังคับ

ข้อ ๔ ประกาศนี้ให้ใช้บังคับตั้งแต่วันถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป

ประกาศ ณ วันที่ ๔ พฤษภาคม พ.ศ. ๒๕๖๑

ปิยะสกล สกลสัตยาทร

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข

**ภาคผนวก ก**  
**แนบท้ายประกาศกระทรวงสาธารณสุข**  
**เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขในการผลิต หรือนำเข้าเครื่องสำอาง พ.ศ. ๒๕๖๑**

**ข้อกำหนดของสถานที่ผลิต เครื่องมือ เครื่องใช้ อุปกรณ์ ภาชนะบรรจุ วิธีการผลิต วิธีการเก็บรักษาเครื่องสำอาง**  
**บทนิยาม**

“กระบวนการผลิต” (manufacturing process) หมายความว่า เป็นส่วนหนึ่งของวงจรการผลิต เริ่มตั้งแต่การซังวัตถุดิบ จนได้เป็นเครื่องสำอางรอการบรรจุ

“การควบคุมคุณภาพ” (quality control) หมายความว่า การตรวจสอบและการวิเคราะห์ ที่ดำเนินการทั้งหมดในระหว่างการผลิต เพื่อให้แน่ใจได้ว่าเครื่องสำอางที่ผลิตออกมาแต่ละครั้ง มีคุณสมบัติ ตรงตามข้อกำหนดที่ตั้งไว้

“การดำเนินการผลิต” (production) หมายความว่า การปฏิบัติการทั้งหมด เริ่มตั้งแต่กระบวนการผลิต จนถึงการบรรจุ เพื่อให้ได้เครื่องสำอางสำเร็จรูป

“การบรรจุ” (packaging) หมายความว่า ขั้นตอนหนึ่งของวงจรการผลิต ในการทำให้เครื่องสำอาง รอการบรรจุเป็นเครื่องสำอางสำเร็จรูป

“การผลิต” (manufacture) หมายความว่า การปฏิบัติการทุกอย่างในการผลิตเครื่องสำอาง ประกอบด้วยดำเนินการผลิตและการควบคุมคุณภาพ เริ่มตั้งแต่การรับวัตถุดิบ ผ่านกระบวนการผลิต การบรรจุหีบห่อเป็นเครื่องสำอางสำเร็จรูปและการปล่อยผ่านเครื่องสำอางสำเร็จรูปเพื่อการจำหน่าย

“เครื่องสำอาง” (cosmetic product) หมายความว่า เครื่องสำอางตามกฎหมายว่าด้วยเครื่องสำอาง

“เครื่องสำอางรอการบรรจุ” (bulk product) หมายความว่า เครื่องสำอางที่ผ่านกระบวนการผลิต เรียบร้อยแล้ว เตรียมสู่ขั้นตอนการบรรจุ เพื่อให้เป็นเครื่องสำอางสำเร็จรูปต่อไป

“เครื่องสำอางสำเร็จรูป” (finished product) หมายความว่า เครื่องสำอางที่ได้ผ่านขั้นตอนทั้งหมด ในการผลิต

“บริเวณสะอาด” (clean area) หมายความว่า บริเวณที่มีการควบคุมไม่ให้เกิดการปนเปื้อน

“เลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิต” (batch number or lot number) หมายความว่า ตัวเลข หรืออักษร หรือทั้งสองอย่างรวมกันที่บ่งถึงประวัติที่สมบูรณ์ของครั้งที่ผลิต

“วัตถุดิบ” (raw material) หมายความว่า สารหรือวัตถุใดๆ ที่เป็นส่วนผสมในสูตรตำรับในการ ผลิตเครื่องสำอาง

“วัสดุบรรจุ” (packaging material) หมายความว่า วัสดุต่างๆ ที่ใช้ในการบรรจุเครื่องสำอาง รอการบรรจุให้เป็นเครื่องสำอางสำเร็จรูป

“สถานที่ผลิต” (manufacture site) หมายความว่า ที่ อาคาร หรือ ส่วนของอาคารและให้หมายความ รวมถึงบริเวณของสถานที่ที่ใช้ในการผลิต

“เอกสารการผลิต” (document) หมายความว่า ขั้นตอนการทำงาน วิธีการปฏิบัติงานและบันทึกต่างๆ ที่จัดทำขึ้นเป็นลายลักษณ์อักษร ที่เกี่ยวข้องกับการผลิตและการควบคุมคุณภาพเครื่องสำอาง

“สูตรแม่บท” (master formula) หมายความว่า เอกสารที่มีรายละเอียดเกี่ยวกับการกำหนด ปริมาณวัตถุดิบ ภาชนะหรือวัสดุบรรจุที่ใช้ในการผลิตแต่ละตำรับ ตามกรรมวิธีการผลิตที่ได้กำหนดไว้ รวมทั้งข้อควรระวัง ข้อแนะนำที่สำคัญในกระบวนการผลิตและการควบคุมในระหว่างการผลิต

### ๑. ข้อมูลทั่วไป

ผู้ผลิตเพื่อขาย หรือผู้รับจ้างผลิตเครื่องสำอาง ต้องจัดให้มีเอกสารข้อมูลทั่วไปของสถานที่ผลิต ข้อมูลของเครื่องสำอางสำเร็จรูป วัตถุดิบ ข้อมูลประวัติความเป็นมาหรือประวัติองค์กร ข้อมูลการจดแจ้งเครื่องสำอาง

### ๒. บุคลากร

๒.๑ บุคลากรทุกคนที่ปฏิบัติงานเกี่ยวข้องกับกระบวนการผลิตเครื่องสำอาง ต้องมีความรู้เกี่ยวกับ วิธีการที่ดีในการผลิตเครื่องสำอาง ความรู้ทางด้านสุขอนามัยและข้อควรระวังในการปฏิบัติงาน

๒.๒ บุคลากรที่ปฏิบัติงานเกี่ยวข้องกับการจดแจ้ง ต้องมีความรู้เรื่องกฎหมาย ระเบียบที่เกี่ยวข้อง เช่น การจดแจ้ง การจัดทำฉลาก

๒.๓ บุคลากรตามข้อ ๒.๑ และ ๒.๒ ต้องได้รับการฝึกอบรมหรือศึกษาด้วยตนเอง โดยมีการ บันทึกไว้เป็นหลักฐาน

### ๓. สถานที่ผลิต

๓.๑ ทำเลที่ตั้งไม่ก่อให้เกิดการปนเปื้อน

๓.๒ สถานที่ผลิตต้องมั่นคงแข็งแรง มีพื้นที่เพียงพอที่จะติดตั้งเครื่องมือ และอุปกรณ์ที่ใช้ในการผลิต ลักษณะของพื้น ฝาผนังและเพดานของสถานที่ผลิตต้องทำด้วยวัสดุที่คงทน ถาวรและทำความสะอาดได้ง่าย

๓.๓ มีป้ายทำด้วยวัสดุถาวรแสดงข้อความ “สถานที่ผลิตเครื่องสำอาง” แสดงไว้ให้บุคคลภายนอก เห็นได้ชัดเจน

๓.๔ จัดให้มีห้องที่เป็นสัดส่วน แยกออกจากกันอย่างน้อยสองห้อง โดยมีการจัดแบ่งเป็นห้อง สำหรับผลิต บรรจุเครื่องสำอาง และห้องสำหรับเก็บวัตถุดิบ วัสดุบรรจุ เครื่องสำอางรอการบรรจุ เครื่องสำอาง สำเร็จรูป

๓.๕ ให้แยกห้องที่เกี่ยวข้องกับกระบวนการผลิตเครื่องสำอางจากบริเวณพักอาศัยและไม่เป็น ทางเดินผ่านไปสู่อบริเวณอื่น

๓.๖ จัดให้มีแสงสว่างและมีการระบายอากาศเหมาะสม และเพียงพอสำหรับการปฏิบัติงาน

๓.๗ จัดให้มีการป้องกันสัตว์และแมลงไม่ให้เข้าสู่บริเวณสถานที่ผลิต

### ๔. เครื่องมือ เครื่องใช้และอุปกรณ์การผลิต

๔.๑ ต้องไม่ก่อให้เกิดการปนเปื้อน ซึ่งอาจจะเกิดขึ้นในระหว่างดำเนินการผลิต เช่น จากน้ำมันหล่อลื่น น้ำมันเชื้อเพลิง ผงหรือเศษโลหะ

๔.๒ ทำด้วยวัสดุที่ไม่ทำปฏิกิริยากับเครื่องสำอาง ไม่ดูดซึมและไม่หลุดลอกติดกับเครื่องสำอาง วัตถุดิบ สารที่ใช้ทำความสะอาดหรือสารฆ่าเชื้อ

๔.๓ สามารถใช้งานและบำรุงรักษาได้อย่างสะดวกและปลอดภัย

## ๕. สุขลักษณะและสุขอนามัย

### ๕.๑ บุคลากร

๕.๑.๑ บุคลากรที่เกี่ยวข้องกับการผลิตจะเข้าสู่บริเวณควบคุมความสะอาด เช่น ห้องผลิต บริเวณชั่งวัดวัตถุดิบ บริเวณบรรจุ ต้องเปลี่ยนหรือสวมทับด้วยชุดปฏิบัติงาน หมวกคลุมผม ใ้ที่ปิดปากและจมูก รองเท้าที่ใช้ในบริเวณควบคุมความสะอาด ซึ่งอุปกรณ์ดังกล่าวจะต้องทำความสะอาดอย่างสม่ำเสมอและไม่สวมออกนอกบริเวณควบคุมความสะอาด ทั้งนี้ สำหรับการสวมถุงมือให้พิจารณาตามความจำเป็น

๕.๑.๒ บุคลากรที่ปฏิบัติงานเกี่ยวข้องกับการดำเนินการผลิตเครื่องสำอาง ต้องไม่สวมเครื่องประดับต่างๆ ในขณะที่ปฏิบัติงาน รักษาความสะอาดมือและเล็บอยู่เสมอ และทำความสะอาดมือทุกครั้งก่อนเข้าสู่ห้องผลิต

๕.๑.๓ ไม่กระทำการใดๆ ที่ไม่ถูกสุขลักษณะในห้องผลิต เช่น รับประทานอาหาร สูดบุหรี่ รับประทานอาหารหรือเครื่องดื่ม

๕.๑.๔ บุคลากรต้องมีสุขภาพอนามัยที่สมบูรณ์แข็งแรง ไม่เป็นโรคติดต่อ โรคผิวหนัง หรือมีบาดแผลตามร่างกาย ต้องได้รับการตรวจสุขภาพ อย่างน้อยปีละหนึ่งครั้ง โดยมีเอกสารการตรวจสุขภาพเก็บไว้เป็นหลักฐาน

### ๕.๒ สถานที่

สถานที่ผลิตและบรรจุต้องมีวิธีการควบคุมดูแลรักษาความสะอาดอย่างถูกต้องและสม่ำเสมอ ดังต่อไปนี้

๕.๒.๑ สถานที่ผลิตและบรรจุต้องจัดให้เป็นระเบียบ สะอาด ไม่มีสิ่งของที่ไม่เกี่ยวข้อง ไม่มีสิ่งสกปรก

๕.๒.๒ ห้องส้วมต้องถูกสุขลักษณะ มีอุปกรณ์ เครื่องใช้สำหรับทำความสะอาดหรือฆ่าเชื้อตามความจำเป็นและไม่เปิดโดยตรงสู่ห้องผลิต

๕.๒.๓ มีวิธีการจัดการที่ดีในการควบคุมของเสียจากการดำเนินการผลิต รวมทั้งกากตะกอนหรือสิ่งตกค้างต่างๆ ที่ถูกปล่อยออกจากสถานที่ผลิตซึ่งก่อให้เกิดหรืออาจก่อให้เกิดผลกระทบต่อคุณภาพสิ่งแวดล้อม หรือภาวะที่เป็นอันตรายต่อสุขอนามัยของประชาชน

๕.๒.๔ จัดให้มีภาชนะรองรับขยะมูลฝอยที่มีฝาปิดในจำนวนที่เพียงพอและมีวิธีกำจัดขยะมูลฝอยที่เหมาะสม

๕.๒.๕ จัดให้มีระบบระบายน้ำทิ้งและการกำจัดของเสียที่เหมาะสมและมีประสิทธิภาพ

๕.๒.๖ จัดให้มีมาตรการเพื่อความปลอดภัยตามความเหมาะสม อย่างน้อยต้องมีอุปกรณ์ดับเพลิงและชุดปฐมพยาบาล

### ๕.๓ เครื่องมือ เครื่องใช้ และอุปกรณ์การผลิต

๕.๓.๑ เครื่องมือ เครื่องใช้ และอุปกรณ์การผลิต ต้องสะอาดและจัดเก็บอย่างเป็นสัดส่วนไว้ในที่ที่สะอาด

๕.๓.๒ มีการทำความสะอาดที่เหมาะสมและไม่ก่อให้เกิดการปนเปื้อน โดยต้องมีวิธีการทำความสะอาดที่เป็นลายลักษณ์อักษรและบุคลากรต้องได้รับการฝึกอบรมให้ปฏิบัติงานได้อย่างถูกต้อง

๕.๓.๓ มีบันทึกการทำทำความสะอาดเป็นลายลักษณ์อักษร



## ๖. การดำเนินการผลิต

### ๖.๑ วัตถุดิบและวัสดุบรรจุ

- ๖.๑.๑ ต้องอยู่ในสภาพที่ดี ภาชนะบรรจุต้องไม่มีรอยแตก ร้าว ขำรุด หรือมีรอยสั้วกัดแทะ
- ๖.๑.๒ ต้องจัดเก็บให้เป็นสัดส่วน เพื่อป้องกันการสับสนปนเป
- ๖.๑.๓ ต้องมีฉลากแสดงรายละเอียด บ่งชี้ที่ภาชนะบรรจุของวัตถุดิบและวัสดุบรรจุ
- ๖.๑.๔ ต้องมีเอกสารผลการทดสอบคุณภาพหรือผลการตรวจสอบคุณลักษณะ หรือใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์
- ๖.๑.๕ วัตถุดิบและวัสดุบรรจุ ต้องมีการใช้ในลักษณะที่รับมาก่อนให้นำไปใช้ก่อน หรือหมดอายุก่อนให้ใช้ก่อน
- ๖.๑.๖ คุณภาพของน้ำที่ใช้ในการผลิตเครื่องสำอางอย่างน้อยต้องมีคุณภาพเป็นไปตามมาตรฐานของน้ำบริโภคตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่องน้ำบริโภคในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท

### ๖.๒ วิธีปฏิบัติและกระบวนการผลิต

#### ๖.๒.๑ กระบวนการผลิต

- ๖.๒.๑.๑ ก่อนและหลังนำวัตถุดิบไปใช้ในกระบวนการผลิต ต้องมั่นใจว่าวัตถุดิบบรรจุในภาชนะบรรจุที่สามารถป้องกันการปนเปื้อนได้ มีป้ายแสดงชื่อวัตถุดิบและวันหมดอายุ ก่อนนำไปใช้ผลิตเครื่องสำอางวัตถุดิบต้องไม่หมดอายุ
- ๖.๒.๑.๒ เครื่องมือ เครื่องใช้และอุปกรณ์การผลิต ทั้งก่อนและหลังการใช้ผลิตเครื่องสำอางต้องทำความสะอาดเพื่อป้องกันการปนเปื้อน
- ๖.๒.๑.๓ ในระหว่างกระบวนการผลิต พื้นที่ในห้องผลิต ต้องไม่มีสิ่งที่ไม่เกี่ยวข้องในกระบวนการผลิต
- ๖.๒.๑.๔ ในห้องผลิตเดียวกัน ถ้ามีการผลิตเครื่องสำอางหลายตำรับพร้อมกัน หรือมีการผลิตเครื่องสำอางอื่นมาก่อน ต้องมีการป้องกันการปนเปื้อนที่อาจเกิดขึ้นในเครื่องสำอางแต่ละตำรับ
- ๖.๒.๑.๕ ต้องมีการปฏิบัติตามขั้นตอนและวิธีการควบคุมกระบวนการผลิตให้เป็นไปตามข้อกำหนดของสูตรแม่บทของเครื่องสำอางนั้นๆ
- ๖.๒.๑.๖ ต้องมีการกำหนดเลขที่หรืออักษรครั้งที่ผลิตในการผลิตเครื่องสำอางแต่ละครั้ง
- ๖.๒.๑.๗ เครื่องสำอางที่รอการบรรจุ ต้องจัดเก็บในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิทและมีป้ายชี้บ่งที่ชัดเจนในการแสดงชื่อ เลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิต เดือน ปี ที่ผลิต
- ๖.๒.๒ การบรรจุ
  - ๖.๒.๒.๑ การบรรจุต้องเป็นไปตามขั้นตอนที่ระบุไว้ในสูตรแม่บท
  - ๖.๒.๒.๒ วัสดุบรรจุเครื่องสำอางแต่ละชนิด ต้องมีป้ายชี้บ่งและตรวจสอบความถูกต้องก่อนนำไปใช้
  - ๖.๒.๒.๓ ฉลากที่แสดงไว้ที่ภาชนะบรรจุ ทับบ่อและกล่อง ต้องได้รับการตรวจสอบความถูกต้องก่อนนำไปใช้
  - ๖.๒.๒.๔ เครื่องสำอางต้องมีการแสดงฉลากตามที่กฎหมายกำหนด
  - ๖.๒.๒.๕ มีการตรวจสอบปริมาณสุทธิ

## ๗. การควบคุมคุณภาพ

- ๗.๑ ต้องมีการตรวจสอบคุณภาพของเครื่องสำอางรอการบรรจุ เครื่องสำอางสำเร็จรูปและมีการบันทึกการตรวจสอบคุณภาพเป็นลายลักษณ์อักษร
- ๗.๒ ต้องเก็บตัวอย่างเครื่องสำอางสำเร็จรูป ในปริมาณที่เพียงพอต่อการทวนสอบคุณภาพ

#### ๘. เอกสารการผลิต

๘.๑ ต้องจัดให้มีสูตรแม่บท ระบุสูตรส่วนประกอบของเครื่องสำอางทุกตำรับที่ผลิตตรงกับที่จดแจ้งรายละเอียดเครื่องสำอางไว้ รวมทั้งต้องระบุขั้นตอนของการผลิตไว้ด้วย

๘.๒ ต้องจัดทำบันทึกการผลิตเครื่องสำอางทุกครั้งที่เกิด โดยต้องบันทึกทุกขั้นตอนของการดำเนินการผลิต ตั้งแต่การชั่งวัตถุดิบ การผสม การบรรจุเครื่องสำอางรอการบรรจุ เครื่องสำอางสำเร็จรูป ซึ่งต้องสอดคล้องกับสูตรแม่บท

#### ๙. การเก็บรักษา

ต้องจัดเก็บวัตถุดิบ วัสดุบรรจุ เครื่องสำอางรอการบรรจุ เครื่องสำอางสำเร็จรูป เครื่องมือเครื่องใช้ อุปกรณ์การผลิตที่เกี่ยวข้อง ให้เป็นสัดส่วนและเป็นระเบียบ สะดวกในการหยิบใช้ ง่ายต่อการทำความสะอาด พร้อมทั้งติดป้ายบ่งชี้ที่ชัดเจน มีการควบคุมอุณหภูมิ ความชื้นที่เหมาะสม หากมีวัตถุไวไฟให้มีการจัดเก็บอย่างเหมาะสม

#### ๑๐. ข้อร้องเรียน

๑๐.๑ ต้องมีเอกสารแสดงขั้นตอนการจัดการข้อร้องเรียน โดยมีการจัดเก็บข้อร้องเรียนต่างๆ และดำเนินการสืบสวนหาสาเหตุ วิธีการแก้ไขและป้องกัน

๑๐.๒ ผลการดำเนินการแก้ไขข้อร้องเรียน ต้องบันทึกไว้เป็นลายลักษณ์อักษร

๑๐.๓ กรณีที่พบว่าเครื่องสำอางที่ตนผลิตมีอันตรายต่อผู้บริโภค ผู้ผลิตต้องรายงานอาการอันไม่พึงประสงค์จากการใช้เครื่องสำอางนั้นให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาทราบ ตามที่กระทรวงสาธารณสุขกำหนดไว้

๑๐.๔ มีมาตรการในการเรียกคืนเครื่องสำอางตามหลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขเกี่ยวกับการเรียกเก็บคืน การทำลายและการส่งมอบเครื่องสำอาง ตามที่กระทรวงสาธารณสุขกำหนดไว้

**ภาคผนวก ข**  
**แนบท้ายประกาศกระทรวงสาธารณสุข**  
**หลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขในการผลิต หรือนำเข้าเครื่องสำอาง พ.ศ. ๒๕๖๑**

**ข้อกำหนดของสถานที่นำเข้า วิธีการนำเข้าและวิธีการเก็บรักษาเครื่องสำอาง**  
**บทนิยาม**

“เครื่องสำอาง” (cosmetic product) หมายความว่า เครื่องสำอางตามกฎหมายว่าด้วยเครื่องสำอาง

“เครื่องสำอางรอกการบรรจุ” (bulk product) หมายความว่า เครื่องสำอางที่ผ่านกระบวนการผลิตเรียบร้อยแล้ว เตรียมสู่ขั้นตอนการบรรจุ เพื่อให้เป็นเครื่องสำอางสำเร็จรูปต่อไป

“เครื่องสำอางสำเร็จรูป” (finished product) หมายความว่า เครื่องสำอางที่ได้ผ่านขั้นตอนทั้งหมดในการผลิต

“สถานที่นำเข้าเครื่องสำอาง” (cosmetic import site) หมายความว่า ที่ อาคาร หรือส่วนของอาคาร และให้หมายความรวมถึงบริเวณของสถานที่ที่ใช้ในการนำเข้าและเก็บรักษาเครื่องสำอาง

**๑. ข้อมูลทั่วไป**

ผู้นำเข้าเพื่อขายเครื่องสำอาง ต้องจัดให้มีเอกสารข้อมูลทั่วไปของสถานที่นำเข้า ข้อมูลของเครื่องสำอาง ข้อมูลประวัติความเป็นมาหรือประวัติองค์กร ข้อมูลการจดแจ้งเครื่องสำอาง

**๒. บุคลากร**

๒.๑ บุคลากรที่ปฏิบัติงานในสถานที่นำเข้าและเก็บรักษาเครื่องสำอาง ต้องมีความรู้เกี่ยวกับหลักเกณฑ์การนำเข้าเครื่องสำอาง ความรู้ทางด้านสุขอนามัยและข้อควรระวังในการปฏิบัติงาน

๒.๒ บุคลากรที่ปฏิบัติงานเกี่ยวข้องกับการจดแจ้ง ต้องมีความรู้เรื่องกฎหมาย ระเบียบที่เกี่ยวข้อง เช่น การจดแจ้ง การจัดทำฉลาก

๒.๓ บุคลากรตามข้อ ๒.๑ และ ๒.๒ ต้องได้รับการฝึกอบรมหรือศึกษาด้วยตนเอง โดยมีการบันทึกไว้เป็นหลักฐาน

๒.๔ บุคลากรตามข้อ ๒.๑ ต้องมีสุขภาพอนามัยที่สมบูรณ์แข็งแรง ไม่เป็นโรคติดต่อ โรคผิวหนัง หรือมีบาดแผลตามร่างกาย ต้องได้รับการตรวจสุขภาพ อย่างน้อยปีละหนึ่งครั้ง โดยมีเอกสารการตรวจสุขภาพ เก็บไว้เป็นหลักฐาน

**๓. สถานที่นำเข้าและสถานที่เก็บรักษาเครื่องสำอาง**

**๓.๑ สถานที่นำเข้า**

๓.๑.๑ ให้แยกเป็นสัดส่วนออกจากห้องที่พักอาศัย

๓.๑.๒ มีป้ายทำด้วยวัสดุถาวรแสดงข้อความ “สถานที่นำเข้าเครื่องสำอาง” แสดงไว้ให้บุคคลภายนอกได้เห็นชัดเจน

**๓.๒ สถานที่เก็บรักษาและวิธีเก็บรักษา**

๓.๒.๑ ให้แยกเป็นสัดส่วนออกจากห้องที่พักอาศัย

๓.๒.๒ ป้ายทำด้วยวัสดุถาวรแสดงข้อความ “สถานที่เก็บรักษาเครื่องสำอาง” แสดงไว้ให้บุคคลภายนอกได้เห็นชัดเจน

๓.๒.๓ มีการจัดเก็บเครื่องสำอางที่นำเข้าให้เป็นสัดส่วนและติดป้ายบ่งชี้อย่างชัดเจน

๓.๒.๔ จัดให้มีบุคลากรควบคุมการเบิกจ่าย และจัดทำบันทึกการจัดส่งเครื่องสำอาง สำเร็จรูปเป็นหลักฐานที่สามารถตรวจสอบย้อนกลับได้

๓.๒.๕ จัดให้มีแสงสว่างและการระบายอากาศที่เพียงพอและเหมาะสมสำหรับการ ปฏิบัติงาน

๓.๒.๖ จัดให้มีการป้องกันสัตว์และแมลงไม่ให้เข้าสู่บริเวณสถานที่เก็บรักษาเครื่องสำอาง

๓.๒.๗ มีการควบคุมสิ่งแวดล้อมในการเก็บรักษาเครื่องสำอางตามข้อกำหนดเครื่องสำอาง เช่น อุณหภูมิ ความชื้น แสงแดด

๓.๒.๘ สถานที่ต้องจัดให้เป็นระเบียบ สะอาด ไม่มีสิ่งสกปรกและไม่มีสิ่งของที่ไม่เกี่ยวข้องกับ เครื่องสำอาง

๓.๒.๙ จัดให้มีภาชนะรองรับขยะมูลฝอยที่มีฝาปิดในจำนวนที่เพียงพอและมีวิธีกำจัดขยะ มูลฝอยที่เหมาะสม

๓.๒.๑๐ มีมาตรการเพื่อความปลอดภัยตามความเหมาะสม โดยอย่างน้อยต้องมีอุปกรณ์ดับเพลิง และอุปกรณ์ที่จำเป็นสำหรับใช้ในการปฐมพยาบาล

#### ๔. การนำเข้า

##### ๔.๑ วิธีการนำเข้า

๔.๑.๑ ผู้นำเข้าเพื่อขายเครื่องสำอาง จะต้องนำเข้าเครื่องสำอางที่ผลิตจากผู้ผลิตที่ได้รับการ รับรองมาตรฐานตามที่กำหนดในภาคผนวก ก หรือ มาตรฐานเกี่ยวกับการผลิตที่เทียบเท่าหรือไม่ต่ำกว่า ข้อกำหนดตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข ว่าด้วยเรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการผลิต หรือการ นำเข้าเครื่องสำอาง ดังต่อไปนี้

- (๑) WHO Good Manufacturing Practices (GMP) for pharmaceutical products
- (๒) Pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme (PIC/S)
- (๓) Australian Good Manufacturing Practices (GMP) for pharmaceutical product
- (๔) ISO 22716 Cosmetics Good Manufacturing Practices (GMP) – Guideline for Good Manufacturing Practices
- (๕) CTFA Guideline for Cosmetic Good Manufacturing Practices, U.S.A.
- (๖) Cosmetic Good Manufacturing Practices, COLIPA – The European Cosmetic Toiletry and Perfumery Association
- (๗) ASEAN Guideline for Cosmetic Good Manufacturing Practice

๔.๑.๒ ผู้นำเข้าจะต้องได้รับหนังสือรับรองจากเจ้าของเครื่องสำอาง หรือจากผู้ผลิตเครื่องสำอาง (Letter of authorization from trademarks owner or manufacturer)

๔.๑.๓ ต้องเก็บใบขนสินค้าและเอกสารใบแสดงรายการสินค้า พร้อมหมายเลขครั้งที่ผลิต เป็นระยะเวลาห้าปี หลังจากวันนำเข้าเครื่องสำอาง

๔.๑.๔ ต้องเก็บตัวอย่างเครื่องสำอางที่นำเข้าในปริมาณที่เพียงพอต่อการตรวจสอบไว้ เป็นระยะเวลาอย่างน้อยจนถึงวันสิ้นอายุ และสามารถส่งเอกสารที่เกี่ยวข้องเพื่อการตรวจสอบย้อนกลับได้

##### ๔.๒ ฉลาก

เครื่องสำอางที่นำเข้าเพื่อขายต้องแสดงฉลากตามที่กฎหมายกำหนด

#### ๕. การควบคุมคุณภาพ

เครื่องสำอางที่นำเข้าต้องมีเอกสารใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์หรือทดสอบคุณภาพ (Certificate of Analysis: COA) หรือเอกสารแสดงคุณลักษณะของเครื่องสำอางที่เป็นไปตามข้อกำหนดของเครื่องสำอางสำเร็จรูป (product conformance) หรือเทียบเท่ากันของเครื่องสำอางที่มีการนำเข้า เพื่อการตรวจสอบเป็นระยะเวลาสามปีหลังจากวันสิ้นอายุ หรือเป็นระยะเวลาห้าปีหลังจากวันที่ผลิตเครื่องสำอาง โดยเก็บรักษาไว้ในแฟ้มเอกสารข้อมูลผลิตภัณฑ์ (Product Information File : PIF) รวมทั้งเอกสารความปลอดภัยของวัตถุอันตราย (Safety Data Sheet : SDS)

#### ๖. ข้อร้องเรียน

๖.๑ ต้องมีเอกสารแสดงขั้นตอนการจัดการข้อร้องเรียน โดยมีการจัดเก็บข้อร้องเรียนต่างๆ และดำเนินการสืบสวนหาสาเหตุ วิธีการแก้ไขและป้องกัน

๖.๒ ผลการดำเนินการแก้ไขข้อร้องเรียน ต้องมีการบันทึกไว้เป็นลายลักษณ์อักษร

๖.๓ กรณีที่พบว่าเครื่องสำอางที่ตนนำเข้ามีอันตรายต่อผู้บริโภค ผู้นำเข้าต้องรายงานอาการอันไม่พึงประสงค์จากการใช้เครื่องสำอางนั้นให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาทราบตามที่กระทรวงสาธารณสุขกำหนดไว้

๖.๔ มีมาตรการในการเรียกเก็บคืนเครื่องสำอางตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขเกี่ยวกับการเรียกเก็บคืน การทำลาย และการส่งมอบเครื่องสำอาง ตามที่กระทรวงสาธารณสุขกำหนดไว้

## ภาคผนวก 3

หน้า ๗

เล่ม ๑๓๔ ตอนพิเศษ ๒๘๘ ง

ราชกิจจานุเบกษา

๒๓ พฤศจิกายน ๒๕๖๐

### ประกาศกระทรวงสาธารณสุข

เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไข ให้ผู้ผลิตเพื่อขาย ผู้นำเข้าเพื่อขาย หรือผู้รับจ้างผลิต จัดเก็บข้อมูลเกี่ยวกับเครื่องสำอางไว้เพื่อการตรวจสอบ  
พ.ศ. ๒๕๖๐

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๕ วรรคหนึ่ง และมาตรา ๖ (๘) แห่งพระราชบัญญัติเครื่องสำอาง พ.ศ. ๒๕๕๘ เพื่อประโยชน์ในการคุ้มครองความปลอดภัยและอนามัยของบุคคล รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข โดยคำแนะนำของคณะกรรมการเครื่องสำอาง ออกประกาศกำหนดหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไข ให้ผู้ผลิตเพื่อขาย ผู้นำเข้าเพื่อขาย หรือผู้รับจ้างผลิต จัดเก็บข้อมูลเกี่ยวกับเครื่องสำอางไว้เพื่อการตรวจสอบ ดังต่อไปนี้

ข้อ ๑ ให้ผู้ผลิตเพื่อขาย ผู้นำเข้าเพื่อขาย หรือผู้รับจ้างผลิตเครื่องสำอาง จัดทำข้อมูลเกี่ยวกับเครื่องสำอางและเก็บรักษาข้อมูลเครื่องสำอางเพื่อการตรวจสอบ

ข้อ ๒ การจัดเก็บข้อมูลเกี่ยวกับเครื่องสำอางเพื่อการตรวจสอบ สามารถจัดเก็บในรูปแบบของเอกสารหรือเอกสารอิเล็กทรอนิกส์ด้วยภาษาไทยหรือภาษาอังกฤษ โดยเก็บไว้ ณ สถานที่ผลิตหรือสถานที่นำเข้า

ข้อ ๓ ให้ผู้ผลิตเพื่อขาย ผู้นำเข้าเพื่อขาย หรือผู้รับจ้างผลิตเครื่องสำอาง ต้องส่งมอบข้อมูลเกี่ยวกับเครื่องสำอางให้แก่พนักงานเจ้าหน้าที่เพื่อตรวจสอบ กรณีที่มีการร้องขอเอกสารเพิ่มเติมต้องส่งมอบข้อมูลภายในสามสิบวัน กรณีเร่งด่วนหรือกรณีที่น่าจะเป็นอันตรายถึงแก่ชีวิต ต้องส่งมอบข้อมูลภายในสี่สิบแปดชั่วโมง

ข้อ ๔ ในกรณีเครื่องสำอางที่ยกเลิกการวางจำหน่ายในท้องตลาด ให้เก็บรักษาข้อมูลเกี่ยวกับเครื่องสำอางดังกล่าวไว้เป็นเวลาอย่างน้อยสามปี

ข้อ ๕ ข้อมูลเกี่ยวกับเครื่องสำอาง ให้มีรายละเอียดตามแนบท้ายประกาศนี้

ข้อ ๖ ประกาศนี้ให้ใช้บังคับเมื่อพ้นกำหนดหนึ่งร้อยแปดสิบวัน นับตั้งแต่วันที่ประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป

ประกาศ ณ วันที่ ๑๒ ตุลาคม พ.ศ. ๒๕๖๐

ปิยะสกล สกลสัตยาทร

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข



แนบท้ายประกาศกระทรวงสาธารณสุข  
เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไข ให้ผู้ผลิตเพื่อขาย ผู้นำเข้าเพื่อขาย  
หรือผู้รับจ้างผลิต จัดเก็บข้อมูลเกี่ยวกับเครื่องสำอางไว้เพื่อการตรวจสอบ พ.ศ. ๒๕๖๐

ข้อมูลเครื่องสำอาง

ข้อมูลเกี่ยวกับเครื่องสำอาง ประกอบด้วย ๓ ส่วน ดังนี้

ส่วนที่ ๑ ภาพรวมของเครื่องสำอาง

๑.๑ ข้อมูลทั่วไป

๑.๑.๑ สำเนาใบรับจดแจ้งเครื่องสำอาง

๑.๑.๒ ในกรณีผลิต ต้องมีหลักฐานยืนยันการเป็นเจ้าของเครื่องสำอาง หรือหลักฐานอื่นๆที่เกี่ยวข้อง เช่น สัญญาว่าจ้าง เป็นต้น

๑.๑.๓ ในกรณีนำเข้า ต้องมีหลักฐานยืนยันการเป็นเจ้าของเครื่องสำอาง หรือหลักฐานอื่นๆที่เกี่ยวข้อง ได้แก่

- หนังสือรับรองจากเจ้าของเครื่องสำอางหรือจากผู้ผลิตเครื่องสำอาง (letter of authorization from trademarks owner or manufacturer)

- เอกสารสูตรของเครื่องสำอางข้อมูลตามข้อ ๑.๒ ที่มีการนำเข้า ที่ออกโดยผู้ผลิตหรือเจ้าของเครื่องสำอางในต่างประเทศ

๑.๒ สูตรส่วนประกอบของเครื่องสำอาง

๑.๒.๑ ชื่อเครื่องสำอาง (ชื่อการค้าและชื่อเครื่องสำอาง)

๑.๒.๒ ชื่อวัตถุดิบให้ระบุตาม International Nomenclature of Cosmetic Ingredients: INCI Name เว้นแต่ ในกรณีเป็นสารเคมีที่ใช้เป็นสี ให้ระบุเลขดัชนีสี (Color Index Number: CI No.) หรือ ในกรณีวัตถุดิบที่ได้จากธรรมชาติ ต้องระบุชื่อทางวิทยาศาสตร์ พร้อมส่วนที่นำมาใช้และรูปแบบของวัตถุดิบที่นำมาใช้

๑.๒.๓ หน้าที่ของวัตถุดิบที่ใช้เป็นส่วนประกอบ (purpose of use)

๑.๒.๔ ปริมาณที่ใช้ของวัตถุดิบทุกรายการ (concentration ระบุเป็น %w/w)

๑.๓ ฉลากเครื่องสำอาง

๑.๓.๑ ฉลากบรรจุภัณฑ์ กรณีเป็นเครื่องสำอางที่ขายในประเทศไทยต้องมีฉลากภาษาไทย ที่ระบุข้อความครบถ้วน และถูกต้องตามที่กฎหมายกำหนด

๑.๓.๒ ใบแทรกและ/หรือวิธีการใช้ ที่เป็นส่วนหนึ่งของเครื่องสำอาง (ถ้ามี)

๑.๔ ข้อมูลเกี่ยวกับการผลิต

๑.๔.๑ ในกรณีเป็นผู้ผลิตเครื่องสำอางต้องแสดงขั้นตอนกรรมวิธีการผลิต และระบบการกำหนดครั้งที่ผลิต

ในกรณีเป็นเครื่องสำอางนำเข้า ต้องแสดงหลักฐานยืนยันขั้นตอนและกรรมวิธีการผลิต และระบบการกำหนดครั้งที่ผลิตจากผู้ผลิต ในกรณีต้องการข้อมูลเพิ่มเติม พนักงานเจ้าหน้าที่สามารถร้องขอรายละเอียดของการผลิตจากผู้นำเข้า ทั้งนี้ เจ้าของเครื่องสำอางสามารถส่งข้อมูลดังกล่าวให้พนักงานเจ้าหน้าที่ได้โดยตรง

๑.๕ รายงานสรุปอาการอันไม่พึงประสงค์จากการใช้เครื่องสำอาง ตามที่ประกาศกระทรวงสาธารณสุข กำหนด (ถ้ามี)

๑.๖ การประเมินความสอดคล้องของการกล่าวอ้างสรรพคุณเครื่องสำอางโดยอ้างอิงจากวัตถุดิบ ส่วนประกอบ หรือการทดสอบเครื่องสำอาง

ส่วนที่ ๒ ข้อมูลของวัตถุดิบ

๒.๑ ผู้ผลิตและผู้รับจ้างผลิตเครื่องสำอาง ต้องจัดทำรายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะของวัตถุดิบ ส่วนประกอบ โดยต้องจัดทำข้อกำหนดวัตถุดิบ ส่วนประกอบแต่ละชนิด รวมทั้งนำไปใช้ในการผลิต

๒.๒ ข้อมูลแสดงความปลอดภัยของวัตถุดิบทุกรายการ (Safety Data Sheet: SDS)

ส่วนที่ ๓ ข้อมูลของเครื่องสำอางสำเร็จรูป

๓.๑ สูตรแม่บท (master formula)

๓.๒ ข้อกำหนดของเครื่องสำอางสำเร็จรูป (product specification)

๓.๓ วิธีการทดสอบเครื่องสำอางสำเร็จรูป (product testing method)

เอกสารประกอบการประชุม

# ภาคผนวก 4

หน้า ๒๐

เล่ม ๑๓๓ ตอนพิเศษ ๗๒ ง

ราชกิจจานุเบกษา

๒๘ มีนาคม ๒๕๕๙

## ประกาศกระทรวงสาธารณสุข

เรื่อง กำหนดลักษณะของเครื่องสำอางที่ห้ามผลิต นำเข้า หรือขาย

พ.ศ. ๒๕๕๙

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๕ และมาตรา ๖ (๑) แห่งพระราชบัญญัติเครื่องสำอาง พ.ศ. ๒๕๕๘ รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข โดยคำแนะนำของคณะกรรมการเครื่องสำอาง ออกประกาศไว้ ดังต่อไปนี้

ข้อ ๑ ให้เครื่องสำอางที่มีคุณสมบัติทางจุลชีววิทยาตามที่กำหนดไว้ดังต่อไปนี้ เป็นเครื่องสำอางที่ห้ามผลิต นำเข้า หรือขาย

(๑) เครื่องสำอางที่ตรวจพบเชื้อจุลินทรีย์ที่ก่อให้เกิดโรค ดังต่อไปนี้

- (ก) ซูโดโมนาส แอรูจิโนซา (*Pseudomonas aeruginosa*)  
(ข) สตาฟิโลค็อกคัส ออเรียส (*Staphylococcus aureus*)  
(ค) แคนดิดา อัลบิแคนส์ (*Candida albicans*)  
(ง) คลอสทริเดียม (*Clostridium spp.*) (เฉพาะเครื่องสำอางผสมสมุนไพร)

(๒) เครื่องสำอางที่ใช้บริเวณรอบดวงตา เครื่องสำอางที่สัมผัสเยื่อเมือก และเครื่องสำอางสำหรับเด็กอายุต่ำกว่า ๓ ปี ที่ตรวจพบจำนวนรวมของแบคทีเรีย ยีสต์ และรา ที่เจริญเติบโตโดยใช้อากาศ (Total aerobic plate count) มากกว่า ๕๐๐ โคโลนีต่อกรัม หรือลูกบาศก์เซนติเมตร ขึ้นไป

(๓) เครื่องสำอางอื่น นอกเหนือจากที่กำหนดใน (๒) ที่ตรวจพบจำนวนรวมของแบคทีเรีย ยีสต์ และรา ที่เจริญเติบโตโดยใช้อากาศ (Total aerobic plate count) มากกว่า ๑,๐๐๐ โคโลนีต่อกรัม หรือลูกบาศก์เซนติเมตร ขึ้นไป

ข้อ ๒ คุณสมบัติทางจุลชีววิทยาตามข้อ ๑ ให้ทดสอบตามวิธีที่ระบุไว้ในมาตรฐาน International Organization for Standardization (ISO) หรือ United States Pharmacopeia (USP) ในเรื่องที่เกี่ยวข้อง ฉบับล่าสุด หรือวิธีอื่นที่เป็นมาตรฐานสากลเป็นที่ยอมรับ

ข้อ ๓ ให้เครื่องสำอางที่ใช้ภาชนะบรรจุที่มีลักษณะเป็นกระบอกฉีดยา (Syringe) หรือที่มีลักษณะเป็น Ampoule หรือ Vial หรืออยู่ในภาชนะบรรจุใด ๆ ที่ใช้เครื่องมือประกอบในการผลักดันสารเข้าสู่ผิวหนัง เช่น Iontophoresis, Mesotherapy เป็นต้น เป็นเครื่องสำอางที่ห้ามผลิต นำเข้า หรือขาย

ข้อ ๔ ประกาศนี้ให้ใช้บังคับตั้งแต่วันถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป

ประกาศ ณ วันที่ ๒๙ กุมภาพันธ์ พ.ศ. ๒๕๕๙

ปิยะสกล สกลสัตยาทร

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข

## ภาคผนวก 5



ประกาศกระทรวงสาธารณสุข  
เรื่อง การยื่นขอการรับรองและการออกหนังสือรับรองสถานที่ผลิต  
หรือสถานที่นำเข้าเครื่องสำอาง  
พ.ศ. ๒๕๖๑

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๕ วรรคหนึ่ง มาตรา ๖ (๕) (๖) และ (๑๒) และมาตรา ๒๐ วรรคสอง แห่งพระราชบัญญัติเครื่องสำอาง พ.ศ. ๒๕๕๘ เพื่อประโยชน์ในการคุ้มครองความปลอดภัยและอนามัยของบุคคล และเพื่อให้การกำกับดูแลสถานที่ผลิต สถานที่นำเข้าเครื่องสำอาง มีคุณภาพ มาตรฐาน และประสิทธิภาพ รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขโดยคำแนะนำของคณะกรรมการเครื่องสำอาง ออกประกาศไว้ ดังต่อไปนี้

ข้อ ๑ ประกาศนี้ให้ใช้บังคับตั้งแต่วันถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป

### หมวด ๑

#### การยื่นขอการรับรองสถานที่

ข้อ ๒ ผู้จัดแจ้งรายใดที่ประสงค์จะขอหนังสือรับรองสถานที่ผลิตหรือสถานที่นำเข้าเครื่องสำอาง ที่มีลักษณะเป็นไปตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขในการผลิต หรือนำเข้า เครื่องสำอาง ให้ยื่นแบบขอรับการรับรองสถานที่ผลิตหรือสถานที่นำเข้าเครื่องสำอาง ตามแบบ ส.ค. ๑ แนบท้าย ประกาศนี้ พร้อมด้วยเอกสารหลักฐานตามที่ระบุในแบบ ส.ค. ๑ โดยยื่นต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา หรือสำนักงานสาธารณสุขจังหวัด หรือยื่นผ่านระบบเครือข่ายคอมพิวเตอร์ของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

### หมวด ๒

#### หลักเกณฑ์การออกหนังสือรับรองสถานที่

ข้อ ๓ เมื่อพนักงานเจ้าหน้าที่ได้รับแบบขอรับการรับรองสถานที่ผลิตหรือสถานที่นำเข้าเครื่องสำอาง และเอกสารหลักฐานประกอบการพิจารณาแล้ว จะตรวจสอบพิจารณาสถานที่ผลิตหรือสถานที่นำเข้าเครื่องสำอาง ว่ามีลักษณะเป็นไปตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขในการผลิต หรือนำเข้าเครื่องสำอาง

ข้อ ๔ ให้หน่วยงานที่รับผิดชอบออกหนังสือรับรองสถานที่ผลิตเครื่องสำอาง หรือหนังสือรับรอง สถานที่นำเข้าเครื่องสำอาง เพื่อเป็นหลักฐานให้แก่ผู้ยื่นขอตามแบบแนบท้ายประกาศนี้ ดังต่อไปนี้

(๑) หนังสือรับรองสถานที่ผลิตเครื่องสำอาง ให้ใช้แบบ ส.ค. ๒ ก

(๒) หนังสือรับรองสถานที่นำเข้าเครื่องสำอาง ให้ใช้แบบ ส.ค. ๒ ข

หนังสือรับรองสถานที่ตามวรรคหนึ่ง ให้มีอายุใช้ได้สามปีนับแต่วันที่ออกหนังสือรับรองสถานที่นั้น



๒

## หมวด ๓

## หน้าที่ของผู้ได้รับหนังสือรับรองสถานที่

ข้อ ๕ ให้ผู้ได้รับหนังสือรับรองสถานที่ผลิตเครื่องสำอาง หรือหนังสือรับรองสถานที่นำเข้าเครื่องสำอาง ปฏิบัติตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขในการผลิต หรือนำเข้า เครื่องสำอาง ตลอดระยะเวลาที่ได้รับใบรับจดทะเบียน

## หมวด ๔

## การแก้ไขเปลี่ยนแปลงและต่ออายุหนังสือรับรองสถานที่

ข้อ ๖ การขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในหนังสือรับรองสถานที่ และการขอต่ออายุหนังสือ รับรองสถานที่ตามประกาศนี้ ให้ยื่นต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา หรือสำนักงานสาธารณสุขจังหวัด หรือยื่นผ่านระบบเครือข่ายคอมพิวเตอร์ของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

ข้อ ๗ ให้ผู้ได้รับหนังสือรับรองสถานที่ผลิตเครื่องสำอาง หรือหนังสือรับรองสถานที่นำเข้าเครื่องสำอาง ที่มีความประสงค์จะขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในหนังสือรับรองสถานที่ ยื่นแบบขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการใน หนังสือรับรองสถานที่ผลิตหรือสถานที่นำเข้าเครื่องสำอาง ตามแบบ ส.ค. ๓ แนบท้ายประกาศนี้ พร้อมหนังสือ รับรองสถานที่ผลิตเครื่องสำอาง หรือหนังสือรับรองสถานที่นำเข้าเครื่องสำอางฉบับเดิมและเอกสารที่เกี่ยวข้อง ทั้งนี้ การขอย้ายสถานที่ให้ยื่นขอใหม่

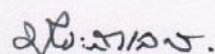
การอนุญาตการแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในหนังสือรับรองสถานที่ ให้หน่วยงานที่รับผิดชอบ แสดงไว้ในบันทึกการแก้ไขเปลี่ยนแปลงหนังสือรับรองสถานที่ผลิตเครื่องสำอาง หรือบันทึกการแก้ไขเปลี่ยนแปลง หนังสือรับรองสถานที่นำเข้าเครื่องสำอาง

ข้อ ๘ ให้ผู้ได้รับหนังสือรับรองสถานที่ผลิตเครื่องสำอาง หรือหนังสือรับรองสถานที่นำเข้าเครื่องสำอาง ที่ประสงค์จะขอต่ออายุหนังสือรับรองสถานที่ ยื่นแบบขอต่ออายุหนังสือรับรองสถานที่ผลิตหรือสถานที่นำเข้า เครื่องสำอาง ตามแบบ ส.ค. ๔ แนบท้ายประกาศนี้ พร้อมเอกสารและหลักฐานตามที่ระบุไว้ในแบบ ส.ค. ๔ ภายในเก้าสิบวันก่อนที่หนังสือรับรองสถานที่สิ้นอายุ หากพ้นกำหนดเวลาดังกล่าวให้ยื่นขอใหม่

ข้อ ๙ การพิจารณาต่ออายุหนังสือรับรองสถานที่ ให้นำหลักเกณฑ์การออกหนังสือรับรองสถานที่ มาใช้บังคับการพิจารณาต่ออายุหนังสือรับรองสถานที่โดยอนุโลม

การอนุญาตต่ออายุหนังสือรับรองสถานที่ ให้หน่วยงานที่รับผิดชอบแสดงไว้ในบันทึกการต่ออายุ หนังสือรับรองสถานที่ผลิตเครื่องสำอาง หรือบันทึกการต่ออายุหนังสือรับรองสถานที่นำเข้าเครื่องสำอาง หรือ จะออกหนังสือรับรองสถานที่ให้ใหม่ก็ได้

ประกาศ ณ วันที่ ๑๖ พฤษภาคม พ.ศ. ๒๕๖๑



(นายปิยะสกล สกลสัตยาทร)

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข

แบบ ส.ค. ๑

## แบบขอรับการรับรองสถานที่ผลิตหรือสถานที่นำเข้าเครื่องสำอาง

วันที่.....เดือน.....พ.ศ.....

ข้าพเจ้า.....  
(บุคคลธรรมดาหรือนิติบุคคล)

อายุ.....ปี สัญชาติ.....เลขประจำตัวผู้เสียภาษีอากร.....

ชื่อสถานที่ติดต่อ.....

ตั้งอยู่เลขที่.....หมู่ที่.....ตรอก/ซอย.....ถนน.....

ตำบล/แขวง.....อำเภอ/เขต.....จังหวัด.....

รหัสไปรษณีย์.....โทรศัพท์.....โทรสาร.....

e-mail address.....

มีความประสงค์ขอการรับรองเกี่ยวกับเครื่องสำอาง ตามพระราชบัญญัติเครื่องสำอาง พ.ศ. ๒๕๕๘ ดังนี้

๑. ประเภทการดำเนินการ  ผลิต  นำเข้า

๒. ชื่อสถานที่ผลิต หรือสถานที่นำเข้าเครื่องสำอาง.....

ตั้งอยู่เลขที่.....หมู่ที่.....ตรอก/ซอย.....

ถนน.....ตำบล/แขวง.....อำเภอ/เขต.....

จังหวัด.....รหัสไปรษณีย์.....โทรศัพท์.....โทรสาร.....

๓. ชื่อสถานที่เก็บรักษาเครื่องสำอาง.....

ตั้งอยู่เลขที่.....หมู่ที่.....ตรอก/ซอย.....

ถนน.....ตำบล/แขวง.....อำเภอ/เขต.....

จังหวัด.....รหัสไปรษณีย์.....โทรศัพท์.....โทรสาร.....

พร้อมกันนี้ ข้าพเจ้าได้แนบเอกสารและหลักฐานมาด้วย ดังนี้

- บัตรประจำตัวประชาชนและสำเนาใบทะเบียนพาณิชย์ (ถ้ามี) กรณีที่เป็นบุคคลธรรมดา หรือสำเนาหนังสือรับรองการจดทะเบียนเป็นนิติบุคคล
- หนังสือมอบอำนาจ (กรณีมีการมอบอำนาจ)
- แผนที่สังเขปแสดงสถานที่ติดต่อและบริเวณใกล้เคียง
- แผนที่สังเขปแสดงสถานที่ผลิตและบริเวณใกล้เคียง (เฉพาะผู้ผลิต)
- แผนที่สังเขปแสดงสถานที่เก็บรักษาเครื่องสำอางและบริเวณใกล้เคียง
- แผนผังภายในสถานที่ผลิตเครื่องสำอาง (เฉพาะผู้ผลิต)
- แผนผังภายในสถานที่เก็บรักษาเครื่องสำอาง
- ข้อมูลทั่วไปขององค์กร เช่น ที่ตั้ง ลักษณะกิจการ โครงสร้างองค์กร ข้อมูลการจดทะเบียนเครื่องสำอาง (ถ้ามี)
- เอกสารแสดงระบบการผลิต/วิธีการผลิตเครื่องสำอาง (โดยย่อ) (เฉพาะผู้ผลิต)
- เอกสารแสดงวิธีการเก็บรักษาเครื่องสำอาง
- อื่นๆ (ระบุ).....

มาเพื่อประกอบการพิจารณาด้วย

(ลงชื่อ).....ผู้ยื่นขอ หรือผู้รับมอบอำนาจ  
(.....)



แบบ ส.ค. ๒ ก



### หนังสือรับรองสถานที่ผลิตเครื่องสำอาง

หนังสือรับรองเลขที่.....

หนังสือรับรองนี้ออกให้ไว้เพื่อแสดงว่า.....

เลขประจำตัวผู้เสียภาษีอากร.....

ชื่อสถานที่ติดต่อ.....

ตั้งอยู่เลขที่..... หมู่ที่..... ตรอก/ซอย.....

ถนน..... ตำบล/แขวง..... อำเภอ/เขต.....

จังหวัด..... รหัสไปรษณีย์..... โทรศัพท์..... โทรสาร.....

ชื่อสถานที่ผลิตเครื่องสำอาง.....

ตั้งอยู่เลขที่..... หมู่ที่..... ตรอก/ซอย.....

ถนน..... ตำบล/แขวง..... อำเภอ/เขต.....

จังหวัด..... รหัสไปรษณีย์..... โทรศัพท์..... โทรสาร.....

ชื่อสถานที่เก็บรักษาเครื่องสำอาง.....

ตั้งอยู่เลขที่..... หมู่ที่..... ตรอก/ซอย.....

ถนน..... ตำบล/แขวง..... อำเภอ/เขต.....

จังหวัด..... รหัสไปรษณีย์..... โทรศัพท์..... โทรสาร.....

เป็นไปตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วย เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการผลิต หรือนำเข้าเครื่องสำอาง

หนังสือรับรองฉบับนี้ ออกให้เมื่อวันที่..... เดือน..... พ.ศ.....

หนังสือรับรองฉบับนี้ ให้ใช้ได้จนถึงวันที่..... เดือน..... พ.ศ.....

ออกให้ ณ วันที่.....

โดยสำนักงาน/กรม.....

กระทรวงสาธารณสุข

QR Code

หนังสือรับรองสถานที่ผลิตฉบับนี้อินพุตโดยใช้ระบบเครือข่ายคอมพิวเตอร์ของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

แบบ ส.ค. ๒ ข



## หนังสือรับรองสถานที่นำเข้าเครื่องสำอาง

หนังสือรับรองเลขที่.....

หนังสือรับรองนี้ออกให้ไว้เพื่อแสดงว่า.....

เลขประจำตัวผู้เสียภาษีอากร.....

ชื่อสถานที่ติดต่อ.....

ตั้งอยู่เลขที่..... หมู่ที่..... ตรอก/ซอย.....

ถนน..... ตำบล/แขวง..... อำเภอ/เขต.....

จังหวัด..... รหัสไปรษณีย์..... โทรศัพท์..... โทรสาร.....

ชื่อสถานที่นำเข้าเครื่องสำอาง.....

ตั้งอยู่เลขที่..... หมู่ที่..... ตรอก/ซอย.....

ถนน..... ตำบล/แขวง..... อำเภอ/เขต.....

จังหวัด..... รหัสไปรษณีย์..... โทรศัพท์..... โทรสาร.....

ชื่อสถานที่เก็บรักษาเครื่องสำอาง.....

ตั้งอยู่เลขที่..... หมู่ที่..... ตรอก/ซอย.....

ถนน..... ตำบล/แขวง..... อำเภอ/เขต.....

จังหวัด..... รหัสไปรษณีย์..... โทรศัพท์..... โทรสาร.....

เป็นไปตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการผลิต หรือนำเข้าเครื่องสำอาง

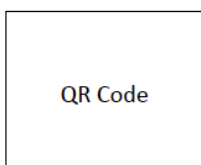
หนังสือรับรองฉบับนี้ ออกให้เมื่อวันที่..... เดือน..... พ.ศ.....

หนังสือรับรองฉบับนี้ ให้ใช้ได้จนถึงวันที่..... เดือน..... พ.ศ.....

ออกให้ ณ วันที่.....

โดยสำนักงาน/กรม.....

กระทรวงสาธารณสุข



หนังสือรับรองสถานที่ฉบับนี้อินพุตโดยใช้ระบบเครือข่ายคอมพิวเตอร์ของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

แบบ ส.ค. ๓

## แบบขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในหนังสือรับรองสถานที่ผลิตหรือสถานที่นำเข้าเครื่องสำอาง

วันที่.....เดือน.....พ.ศ.....

ข้าพเจ้า.....  
(บุคคลธรรมดา/นิติบุคคลบุคคล)

อายุ.....ปี สัญชาติ.....เลขประจำตัวผู้เสียภาษีอากร.....

ชื่อสถานที่ติดต่อ.....

ตั้งอยู่เลขที่.....หมู่ที่.....ตรอก/ซอย.....

ถนน.....ตำบล/แขวง.....อำเภอ/เขต.....

จังหวัด.....รหัสไปรษณีย์.....โทรศัพท์.....โทรสาร.....

e - mail address .....

หนังสือรับรองสถานที่เลขที่.....

ประเภทการดำเนินการ

 ผลิต นำเข้า

รายการที่ขอแก้ไขเปลี่ยนแปลง.....

.....  
.....  
.....

พร้อมกันนี้ ข้าพเจ้าได้แนบเอกสารและหลักฐานมาด้วย คือ

 บัตรประจำตัวประชาชนและสำเนาใบทะเบียนพาณิชย์ (ถ้ามี) กรณีที่เป็นบุคคลธรรมดา  
หรือสำเนาหนังสือรับรองการจดทะเบียนเป็นนิติบุคคล หนังสือมอบอำนาจ (กรณีมีการมอบอำนาจ) หลักฐานที่เกี่ยวข้องกับการขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงต่างๆ ระบุ.....

.....

(ลงชื่อ).....ผู้ยื่นขอ หรือผู้รับมอบอำนาจ

(.....)

### บันทึกการแก้ไขเปลี่ยนแปลงหนังสือรับรองสถานที่ผลิตเครื่องสำอาง

บันทึกการแก้ไขเปลี่ยนแปลงนี้ออกให้ไว้เพื่อแสดงว่า .....

ได้รับอนุญาตให้แก้ไขเปลี่ยนแปลงหนังสือรับรองสถานที่ผลิต เลขที่.....ครั้งที่.....

ซึ่งมีสถานที่ติดต่อชื่อ.....

ตั้งอยู่เลขที่.....หมู่ที่.....ตรอก/ซอย.....

ถนน.....ตำบล/แขวง.....อำเภอ/เขต.....

จังหวัด.....รหัสไปรษณีย์.....โทรศัพท์.....โทรสาร.....

ชื่อสถานที่ผลิตเครื่องสำอาง .....

ตั้งอยู่เลขที่.....หมู่ที่.....ตรอก/ซอย.....

ถนน.....ตำบล/แขวง.....อำเภอ/เขต.....

จังหวัด.....รหัสไปรษณีย์.....โทรศัพท์.....โทรสาร.....

ชื่อสถานที่เก็บรักษาเครื่องสำอาง .....

ตั้งอยู่เลขที่หมู่ที่.....ตรอก/ซอย.....

ถนน.....ตำบล/แขวง.....อำเภอ/เขต.....

จังหวัด.....รหัสไปรษณีย์.....โทรศัพท์.....โทรสาร.....

รายการที่อนุญาตให้แก้ไขเปลี่ยนแปลง.....

.....

.....

.....

.....

.....

บันทึกฉบับนี้ ออกให้เมื่อวันที่.....เดือน.....พ.ศ.....

บันทึกฉบับนี้ ให้ใช้ได้จนถึงวันที่.....เดือน.....พ.ศ.....

ออกให้ ณ วันที่.....

โดยสำนักงาน/กรม.....

กระทรวงสาธารณสุข

QR Code

บันทึกการแก้ไขเปลี่ยนแปลงฉบับนี้อินพุตโดยใช้ระบบเครือข่ายคอมพิวเตอร์  
ของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

### บันทึกการแก้ไขเปลี่ยนแปลงหนังสือรับรองสถานที่นำเข้าเครื่องสำอาง

บันทึกการบันทึกการแก้ไขเปลี่ยนแปลงนี้ออกให้ไว้เพื่อแสดงว่า.....

ได้รับอนุญาตให้แก้ไขเปลี่ยนแปลงหนังสือรับรองสถานที่นำเข้า เลขที่.....ครั้งที่.....

ซึ่งมีสถานที่ติดต่อชื่อ.....

ตั้งอยู่เลขที่.....หมู่ที่.....ตรอก/ซอย.....

ถนน.....ตำบล/แขวง.....อำเภอ/เขต.....

จังหวัด.....รหัสไปรษณีย์.....โทรศัพท์.....โทรสาร.....

ชื่อสถานที่นำเข้าเครื่องสำอาง.....

ตั้งอยู่เลขที่.....หมู่ที่.....ตรอก/ซอย.....

ถนน.....ตำบล/แขวง.....อำเภอ/เขต.....

จังหวัด.....รหัสไปรษณีย์.....โทรศัพท์.....โทรสาร.....

ชื่อสถานที่เก็บรักษาเครื่องสำอาง.....

ตั้งอยู่เลขที่หมู่ที่.....ตรอก/ซอย.....

ถนน.....ตำบล/แขวง.....อำเภอ/เขต.....

จังหวัด.....รหัสไปรษณีย์.....โทรศัพท์.....โทรสาร.....

รายการที่อนุญาตให้แก้ไขเปลี่ยนแปลง.....

.....

.....

.....

.....

.....

บันทึกฉบับนี้ ออกให้เมื่อวันที่.....เดือน.....พ.ศ.....

บันทึกฉบับนี้ ให้ใช้ได้จนถึงวันที่.....เดือน.....พ.ศ.....

ออกให้ ณ วันที่.....

โดยสำนักงาน/กรม.....

กระทรวงสาธารณสุข

QR Code

บันทึกการแก้ไขเปลี่ยนแปลงฉบับนี้ อนุญาตโดยใช้ระบบเครือข่ายคอมพิวเตอร์  
ของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

แบบ ส.ค. ๔

## แบบขอต่ออายุหนังสือรับรองสถานที่ผลิตหรือสถานที่นำเข้าเครื่องสำอาง

วันที่.....เดือน.....พ.ศ.....

ข้าพเจ้า.....  
(บุคคลธรรมดา/นิติบุคคล)

อายุ.....ปี สัญชาติ.....เลขประจำตัวผู้เสียภาษีอากร.....

ชื่อสถานที่ติดต่อ.....

ตั้งอยู่เลขที่.....หมู่ที่.....ตรอก/ซอย.....

ถนน.....ตำบล/แขวง.....อำเภอ/เขต.....

จังหวัด.....รหัสไปรษณีย์.....โทรศัพท์.....โทรสาร.....

e - mail address .....

มีความประสงค์ขอต่ออายุหนังสือรับรองสถานที่ ประเภทการดำเนินการ

 ผลิต นำเข้า

หนังสือรับรอง เลขที่.....เพื่อใช้ต่อไปในปี พ.ศ.....ถึงปี พ.ศ.....

พร้อมกันนี้ ข้าพเจ้าได้แนบเอกสารและหลักฐานมาด้วย คือ

 บัตรประจำตัวประชาชนและสำเนาใบทะเบียนพาณิชย์ (ถ้ามี) กรณีที่เป็นบุคคลธรรมดา

หรือสำเนาหนังสือรับรองการจดทะเบียนเป็นนิติบุคคล

 หนังสือมอบอำนาจ (กรณีมีการมอบอำนาจ)

(ลงชื่อ).....ผู้ยื่นขอ หรือผู้รับมอบอำนาจ

(.....)



### บันทึกการต่ออายุหนังสือรับรองสถานที่ผลิตเครื่องสำอาง

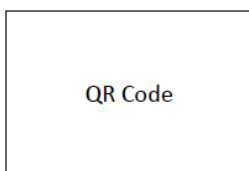
บันทึกการต่ออายุนี้ออกให้ไว้เพื่อแสดงว่า.....  
 ได้รับอนุญาตให้ต่ออายุหนังสือรับรองสถานที่ผลิต เลขที่..... โดยเป็นการต่ออายุครั้งที่.....  
 ซึ่งมีสถานที่ติดต่อชื่อ.....  
 ตั้งอยู่เลขที่..... หมู่ที่..... ตรอก/ซอย.....  
 ถนน..... ตำบล/แขวง..... อำเภอ/เขต.....  
 จังหวัด..... รหัสไปรษณีย์..... โทรศัพท์..... โทรสาร.....  
 ชื่อสถานที่ผลิตเครื่องสำอาง.....  
 ตั้งอยู่เลขที่..... หมู่ที่..... ตรอก/ซอย.....  
 ถนน..... ตำบล/แขวง..... อำเภอ/เขต.....  
 จังหวัด..... รหัสไปรษณีย์..... โทรศัพท์..... โทรสาร.....  
 ชื่อสถานที่เก็บรักษาเครื่องสำอาง.....  
 ตั้งอยู่เลขที่..... หมู่ที่..... ตรอก/ซอย.....  
 ถนน..... ตำบล/แขวง..... อำเภอ/เขต.....  
 จังหวัด..... รหัสไปรษณีย์..... โทรศัพท์..... โทรสาร.....

บันทึกฉบับนี้ ออกให้เมื่อวันที่..... เดือน..... พ.ศ.....  
 บันทึกฉบับนี้ ให้ใช้ได้จนถึงวันที่..... เดือน..... พ.ศ.....

ออกให้ ณ วันที่.....

โดยสำนักงาน/กรม.....

กระทรวงสาธารณสุข



QR Code

บันทึกการต่ออายุฉบับนี้อนุญาตโดยใช้ระบบเครือข่ายคอมพิวเตอร์ของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

### บันทึกการต่ออายุหนังสือรับรองสถานที่นำเข้าเครื่องสำอาง

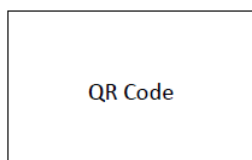
บันทึกการต่ออายุนี้ออกให้ไว้เพื่อแสดงว่า.....  
 ได้รับอนุญาตให้ต่ออายุหนังสือรับรองสถานที่นำเข้า เลขที่..... โดยเป็นการต่ออายุครั้งที่.....  
 ซึ่งมีสถานที่ติดต่อชื่อ.....  
 ตั้งอยู่เลขที่..... หมู่ที่..... ตรอก/ซอย.....  
 ถนน..... ตำบล/แขวง..... อำเภอ/เขต.....  
 จังหวัด..... รหัสไปรษณีย์..... โทรศัพท์..... โทรสาร.....  
 ชื่อสถานที่นำเข้าเครื่องสำอาง.....  
 ตั้งอยู่เลขที่..... หมู่ที่..... ตรอก/ซอย.....  
 ถนน..... ตำบล/แขวง..... อำเภอ/เขต.....  
 จังหวัด..... รหัสไปรษณีย์..... โทรศัพท์..... โทรสาร.....  
 ชื่อสถานที่เก็บรักษาเครื่องสำอาง.....  
 ตั้งอยู่เลขที่..... หมู่ที่..... ตรอก/ซอย.....  
 ถนน..... ตำบล/แขวง..... อำเภอ/เขต.....  
 จังหวัด..... รหัสไปรษณีย์..... โทรศัพท์..... โทรสาร.....

บันทึกฉบับนี้ ออกให้เมื่อวันที่.....เดือน.....พ.ศ.....  
 บันทึกฉบับนี้ ให้ใช้ได้จนถึงวันที่.....เดือน.....พ.ศ.....

ออกให้ ณ วันที่.....

โดยสำนักงาน/กรม.....

กระทรวงสาธารณสุข



บันทึกการต่ออายุฉบับนี้อินพุตโดยใช้ระบบเครือข่ายคอมพิวเตอร์ของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

## ภาคผนวก 6



ประกาศกระทรวงพาณิชย์

เรื่อง อัตราค่าใช้จ่ายสูงสุดที่จะจัดเก็บจากผู้ยื่นคำขอในกระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์เครื่องสำอาง  
พ.ศ. ๒๕๖๐

เพื่อให้กระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์เครื่องสำอางมีความรวดเร็วและมีประสิทธิภาพ อันจะส่งผลให้ประชาชนสามารถเข้าถึงและมีทางเลือกผลิตภัณฑ์เครื่องสำอางที่มีคุณภาพได้มากขึ้น และยังเป็น การผลักดันให้เกิดการปฏิรูประบบการอนุญาตผลิตภัณฑ์เครื่องสำอาง และระบบการคุ้มครองผู้บริโภคที่มี ประสิทธิภาพและทันสมัย เพื่อรองรับการขับเคลื่อนเศรษฐกิจของประเทศและการเพิ่มศักยภาพในการแข่งขัน ทางธุรกิจทั้งในระดับภูมิภาคอาเซียนและระดับการค้าโลก โดยมุ่งเน้นการสร้างนวัตกรรมผ่านกระบวนการวิจัย และพัฒนาภายในประเทศอย่างยั่งยืนอันเป็นการปฏิรูประเบียบราชการเพื่อประโยชน์แก่ประชาชน

อาศัยอำนาจตามความในข้อ ๔ (๕) แห่งคำสั่งหัวหน้าคณะรักษาความสงบแห่งชาติ ที่ ๗๗/๒๕๕๙ ลงวันที่ ๒๗ ธันวาคม ๒๕๕๙ เรื่อง การเพิ่มประสิทธิภาพในกระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ และความเห็นชอบของคณะรัฐมนตรี เมื่อวันที่ ๑๑ เมษายน ๒๕๖๐ รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข โดยคำแนะนำของคณะกรรมการเครื่องสำอาง ตามพระราชบัญญัติเครื่องสำอาง พ.ศ. ๒๕๕๘ ในการประชุม ครั้งที่ ๒/๒๕๖๐ เมื่อวันที่ ๒๘ กุมภาพันธ์ ๒๕๖๐ จึงออกประกาศไว้ ดังต่อไปนี้

ข้อ ๑ กำหนดอัตราค่าใช้จ่ายสูงสุดที่จะจัดเก็บจากผู้ยื่นคำขอในกระบวนการพิจารณาอนุญาต ผลิตภัณฑ์เครื่องสำอาง เพื่อให้กระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์เครื่องสำอาง เป็นไปด้วย ความสะดวกรวดเร็วและมีประสิทธิภาพมากยิ่งขึ้น ทั้งในกระบวนการพิจารณาอนุญาตของส่วนกลาง และส่วนภูมิภาค ตามบัญชีแนบท้ายประกาศนี้

ข้อ ๒ ในการนี้อาจให้มีการพิจารณาทบทวนอัตราค่าใช้จ่ายสูงสุดในบัญชีแนบท้ายประกาศนี้ ทุก ๕ ปี หรือเมื่อมีเหตุจำเป็นอื่น

ข้อ ๓ ประกาศนี้ให้ใช้บังคับตั้งแต่วันถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป

ประกาศ ณ วันที่ ๕ มิถุนายน พ.ศ. ๒๕๖๐

(นายปิยะสกล สกลสัตยาทร)

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงพาณิชย์

- ๑ -

บัญชีแนบท้ายประกาศกระทรวงสาธารณสุข  
เรื่อง อัตราค่าใช้จ่ายสูงสุดที่จะจัดเก็บจากผู้ยื่นคำขอในกระบวนการพิจารณาอนุญาต  
ผลิตภัณฑ์เครื่องสำอาง พ.ศ. ๒๕๖๐

บัญชี ๑ การประเมินเอกสารทางวิชาการ และการตรวจสอบสถานประกอบการ

รายการ	หน่วยนับ	อัตราสูงสุด (บาท)
<b>๑. การประเมินเอกสารทางวิชาการ</b>		
(๑) กรณีที่เป็นส่วนประกอบ สาร หน้าที่ของสาร หรือเทคโนโลยี ที่ไม่เคยมีประวัติการใช้ในเครื่องสำอางมาก่อน ซึ่งต้องส่งให้ผู้เชี่ยวชาญเฉพาะด้านให้ความเห็น	รายการละ	๕๐,๐๐๐
(๒) การประเมินความปลอดภัยเครื่องสำอาง ตามที่ผู้ประกอบการแจ้งความประสงค์	รายการละ	๓๓,๐๐๐
<b>๒. การตรวจสอบสถานประกอบการเพื่อออกหนังสือรับรองสถานที่ผลิต นำเข้า หรือรับจ้างผลิตเครื่องสำอาง ตามพระราชบัญญัติเครื่องสำอาง พ.ศ. ๒๕๕๘</b>		
(๑) การตรวจสอบสถานประกอบการเพื่อออก หรือต่ออายุหนังสือรับรองสถานที่ผลิต นำเข้า หรือรับจ้างผลิตเครื่องสำอาง	ครั้งละ	๒๖,๐๐๐
(๒) การตรวจสอบสถานประกอบการ (กรณีย้ายสถานที่ผลิต นำเข้า รับจ้างผลิต หรือสถานที่เก็บเครื่องสำอาง)	ครั้งละ	๒๖,๐๐๐
(๓) การตรวจสอบสถานประกอบการหรือเอกสาร (กรณีเปลี่ยนแปลงรายการใบอนุญาตสถานที่ผลิต นำเข้า รับจ้างผลิต หรือสถานที่เก็บเครื่องสำอาง)	ครั้งละ	๒,๐๐๐
(๔) การตรวจสอบสถานประกอบการในการผลิต หรือนำเข้าเครื่องสำอางตามมาตรา ๑๖ (ต้องไม่ซ้ำกับสถานที่ผลิต สถานที่นำเข้าที่ผู้ผลิต หรือผู้นำเข้ารายนั้นๆ เคยแจ้งกับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา หรือสำนักงานสาธารณสุขจังหวัดไว้แล้ว)	ครั้งละ	๓,๒๐๐
(๕) การตรวจสอบสถานประกอบการในการผลิต หรือนำเข้าเครื่องสำอางเพื่อการส่งออกตามมาตรา ๓๕ (ต้องไม่ซ้ำกับสถานที่ผลิต สถานที่นำเข้าที่ผู้ผลิต หรือผู้นำเข้ารายนั้นๆ เคยแจ้งกับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา หรือสำนักงานสาธารณสุขจังหวัดไว้แล้ว)	ครั้งละ	๓,๒๐๐

- ๒ -

บัญชีแนบท้ายประกาศกระทรวงสาธารณสุข  
เรื่อง อัตราค่าใช้จ่ายสูงสุดที่จะจัดเก็บจากผู้ยื่นคำขอในกระบวนการพิจารณาอนุญาต  
ผลิตภัณฑ์เครื่องสำอาง พ.ศ. ๒๕๖๐

บัญชี ๑ การประเมินเอกสารทางวิชาการ และการตรวจสอบสถานประกอบการ

รายการ	หน่วยนับ	อัตราสูงสุด (บาท)
๓. การตรวจสอบสถานประกอบการตามแนวทางวิธีการที่ดีในการผลิตเครื่องสำอางของอาเซียน (ASEAN Cosmetic GMP) (กรณีที่ยังไม่มีหน่วยตรวจประเมินหรือหน่วยรับรอง)		
(๑) การตรวจสอบสถานประกอบการเพื่อขอหนังสือรับรองสถานที่ผลิต หรือรับจ้างผลิตเครื่องสำอางตามแนวทางวิธีการที่ดีในการผลิตเครื่องสำอางของอาเซียน (ASEAN Cosmetic GMP)	ครั้งละ	๖๐,๐๐๐
(๒) การตรวจสอบสถานประกอบการเพื่อต่ออายุหนังสือรับรองสถานที่ผลิต หรือรับจ้างผลิตเครื่องสำอาง ตามแนวทางวิธีการที่ดีในการผลิตเครื่องสำอางของอาเซียน (ASEAN Cosmetic GMP)	ครั้งละ	๕๐,๐๐๐
๔. การตรวจสอบสถานประกอบการตามแนวทางวิธีการที่ดีในการผลิตเครื่องสำอางของอาเซียน (ASEAN Cosmetic GMP) ซึ่งตรวจโดยหน่วยตรวจประเมิน		
(๑) การตรวจสอบสถานประกอบการ ณ สถานที่ผลิต	ครั้งละ	๑๐๐,๐๐๐
(๒) การตรวจสอบสถานประกอบการเพื่อตรวจติดตาม ณ สถานที่ผลิต	ครั้งละ	๘๐,๐๐๐
(๓) การตรวจสอบสถานประกอบการเพื่อต่ออายุ ณ สถานที่ผลิต	ครั้งละ	๘๐,๐๐๐

หมายเหตุ (๑) สำหรับค่าใช้จ่ายในการเดินทางและค่าที่พักสำหรับคณะผู้ตรวจประเมินให้ผู้ยื่นคำขอเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่าย ตามบัญชี ๑ ข้อ๒ ข้อ๓ และข้อ๔  
(๒) อายุหนังสือรับรองสถานที่ผลิต นำเข้า หรือรับจ้างผลิตเครื่องสำอางตามบัญชี ๑ ข้อ๒ ข้อ๓ และข้อ๔ ให้มีอายุ ๓ ปี

# ภาคผนวก 7

หน้า ๓๔

เล่ม ๑๒๘ ตอนพิเศษ ๓๑ ง

ราชกิจจานุเบกษา

๑๗ มีนาคม ๒๕๕๔

## ประกาศคณะกรรมการเครื่องสำอาง เรื่อง ฉลากของเครื่องสำอาง

โดยที่เป็นการสมควรปรับปรุงประกาศคณะกรรมการเครื่องสำอางเกี่ยวกับฉลากของเครื่องสำอางให้เหมาะสมยิ่งขึ้น

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๓๐ วรรคสอง แห่งพระราชบัญญัติเครื่องสำอาง พ.ศ. ๒๕๓๕ อันเป็นกฎหมายที่มีบทบัญญัติบางประการเกี่ยวกับการจำกัดสิทธิและเสรีภาพของบุคคล ซึ่งมาตรา ๒๙ ประกอบกับมาตรา ๓๒ มาตรา ๓๓ มาตรา ๔๑ มาตรา ๔๓ และมาตรา ๔๕ ของรัฐธรรมนูญแห่งราชอาณาจักรไทยบัญญัติให้กระทำได้ โดยอาศัยอำนาจตามบทบัญญัติแห่งกฎหมาย คณะกรรมการเครื่องสำอางออกประกาศไว้ ดังต่อไปนี้

ข้อ ๑ ให้ยกเลิกประกาศคณะกรรมการเครื่องสำอาง เรื่อง ฉลากของเครื่องสำอาง ลงวันที่ ๒ กันยายน พ.ศ. ๒๕๕๑

ข้อ ๒ ฉลากของเครื่องสำอางที่มีการควบคุมฉลากอย่างน้อยต้องระบุข้อความอันจำเป็น ดังต่อไปนี้

- (๑) ชื่อเครื่องสำอางและชื่อทางการค้าของเครื่องสำอาง ซึ่งต้องมีขนาดใหญ่กว่าข้อความอื่น
- (๒) ประเภทหรือชนิดของเครื่องสำอาง
- (๓) ชื่อของสารทุกชนิดที่ใช้เป็นส่วนผสมในการผลิตเครื่องสำอาง ซึ่งจะต้องเป็นชื่อตามตำราที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาประกาศกำหนด และจะต้องเรียงลำดับตามปริมาณของสารจากมากไปหาน้อย
- (๔) วิธีใช้เครื่องสำอาง
- (๕) ชื่อและที่ตั้งของผู้ผลิต กรณีเป็นเครื่องสำอางที่ผลิตในประเทศ ชื่อและที่ตั้งของผู้นำเข้า และชื่อผู้ผลิตและประเทศที่ผลิต กรณีที่เป็นเครื่องสำอางนำเข้า
- (๖) ปริมาณสุทธิ
- (๗) เลขที่แสดงครั้งที่ผลิต
- (๘) เดือน ปี ที่ผลิต หรือ ปี เดือน ที่ผลิต
- (๙) เดือน ปี ที่หมดอายุ หรือ ปี เดือน ที่หมดอายุ หรือข้อความอื่นที่มีความหมายในทำนองเดียวกัน สำหรับกรณีที่เป็นเครื่องสำอางที่มีอายุการใช้งานน้อยกว่า ๓๐ เดือน ตามบัญชีแนบท้ายประกาศนี้
- (๑๐) ค่าเตือนเกี่ยวกับอันตรายที่อาจเกิดขึ้นต่ออนามัยของบุคคล (ถ้ามี)
- (๑๑) เลขที่ไปรับแจ้ง



ข้อ ๓ ฉลากของเครื่องสำอางที่มีการควบคุมฉลากต้องใช้ข้อความภาษาไทยที่มองเห็นและอ่านได้ชัดเจน นอกจากนี้ข้อความอันจำเป็นที่ได้กำหนดไว้แล้ว อาจมีข้อความอื่นหรือมีภาษาต่างประเทศด้วยก็ได้ ยกเว้นชื่อของสารที่ใช้เป็นส่วนผสมในการผลิตเครื่องสำอาง อาจใช้ภาษาไทยหรือเขียนภาษาไทยทับศัพท์ภาษาอังกฤษ หรือใช้ภาษาอังกฤษ อย่างใดอย่างหนึ่งก็ได้

ข้อ ๔ ให้เครื่องสำอางที่มีการควบคุมฉลากซึ่งนำเข้าเพื่อขาย ได้รับการยกเว้นไม่ต้องทำฉลากเป็นภาษาไทยที่ภาษาระบบรรจุหรือหีบห่อ ในขณะที่นำเข้าที่ด่านศุลกากร แต่ต้องจัดทำฉลากเป็นภาษาไทยก่อนนำออกจำหน่ายให้แล้วเสร็จและถูกต้อง ภายใน ๓๐ วัน นับแต่พนักงานเจ้าหน้าที่ที่เกี่ยวข้องได้ตรวจปล่อยให้นำเข้าแล้ว

ข้อ ๕ ฉลากของเครื่องสำอางที่มีการควบคุมฉลากต้องจัด หรือติดแสดงไว้ในที่เปิดเผยมองเห็นได้ชัดเจนที่เครื่องสำอาง หรือภาชนะบรรจุ หรือหีบห่อของภาชนะบรรจุเครื่องสำอาง

ข้อ ๖ ในกรณีของเครื่องสำอางที่มีการควบคุมฉลากที่มีภาษาระบบรรจุขนาดเล็ก และมีพื้นที่ในการแสดงฉลากน้อยกว่า ๒๐ ตารางเซนติเมตร อย่างน้อยต้องแสดงข้อความตามข้อ ๒ (๑) (๓) (๘) และ (๑๑)

สำหรับข้อความตามข้อ ๒ นอกจากที่กำหนดไว้ตามวรรคหนึ่ง ให้แสดงไว้ที่ใบแทรกหรือเอกสารหรือคู่มือที่ใช้ประกอบเครื่องสำอางนั้นด้วย

ข้อ ๗ ฉลากของเครื่องสำอางที่มีการควบคุมฉลากที่ผลิตเฉพาะเพื่อการส่งออก ให้เป็นไปตามข้อกำหนดของประเทศคู่ค้า

ข้อ ๘ ประกาศนี้ให้ใช้บังคับเมื่อพ้นกำหนดหนึ่งร้อยแปดสิบวันนับแต่วันประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป

ประกาศ ณ วันที่ ๑๑ กุมภาพันธ์ พ.ศ. ๒๕๕๔

ทงสงสรค์ สุธาธรรม

รองปลัดกระทรวง ปฏิบัติราชการแทน

ปลัดกระทรวงสาธารณสุข

ประธานกรรมการเครื่องสำอาง

เอกสารปอ

## ภาคผนวก 8

แบบตรวจสอบสถานที่ผลิตตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข  
เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการผลิต หรือนำเข้าเครื่องสำอาง พ.ศ. 2561  
สำหรับผู้ประกอบการใช้ประเมินด้วยตนเอง

เอกสารประกอบการประชุม จัดทำโดยกรมควบคุมเครื่องสำอาง

**แบบตรวจสอบสถานที่ผลิตตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข  
เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการผลิต หรือนำเข้าเครื่องสำอาง พ.ศ. 2561  
สำหรับผู้ประกอบการใช้ประเมินด้วยตนเอง**

ข้อ	รายละเอียดที่ตรวจสอบ	ผลการตรวจสอบ	
		มี/ใช่	ไม่มี/ไม่ใช่
<b>1</b>	<b>ข้อมูลทั่วไป</b>		
1.1	ผู้ผลิตมีข้อมูลที่ครบถ้วนและเป็นปัจจุบัน ตามรายการดังนี้ (1) ชื่อและที่อยู่สถานที่ผลิต ผังองค์กร จำนวนบุคลากรและบทบาทหน้าที่ (2) ข้อมูลของวัตถุดิบ เช่น ชื่อเคมี (3) ข้อมูลของเครื่องสำอางสำเร็จรูป ชื่อเครื่องสำอาง (4) สำเนาใบรับจดแจ้งเครื่องสำอาง		
<b>2</b>	<b>บุคลากร</b>		
2.1	บุคลากรที่ปฏิบัติงานเกี่ยวข้องกับการผลิต มีความรู้ ดังนี้ (1) ด้านวิธีการที่ดีในการผลิตเครื่องสำอาง (2) ด้านสุขอนามัย (3) ด้านข้อควรระวังในการปฏิบัติงาน		
2.2	บุคลากรที่ปฏิบัติงานเกี่ยวข้องกับการจดแจ้ง มีความรู้ดังนี้ (1) ด้านกฎหมาย ระเบียบที่เกี่ยวข้อง (2) ด้านการจดแจ้ง การจัดทำฉลาก		
2.3	บุคลากรตามข้อ 2.1 และ 2.2 ได้รับการฝึกอบรม/ศึกษาด้วยตนเอง (มีหลักฐานยืนยัน เช่น ใบประกาศนียบัตร เอกสารที่ศึกษา รูปถ่าย)		
<b>3</b>	<b>สถานที่ผลิต</b>		
3.1	ที่ตั้งของสถานที่ผลิตไม่มีสิ่งกีดขวางให้เกิดการปนเปื้อน		
3.2	สถานที่ผลิตมีลักษณะดังนี้ (1) มั่นคงแข็งแรง (2) มีพื้นที่เพียงพอที่จะติดตั้งเครื่องมือ อุปกรณ์ที่ใช้ในการผลิต (3) พื้น ฝาผนัง เพดานของสถานที่ผลิตทำด้วยวัสดุที่คงทนถาวร และทำความสะอาดได้ง่าย		
3.3	(1) มีป้ายทำด้วยวัสดุที่คงทนถาวร แสดงข้อความ “สถานที่ผลิตเครื่องสำอาง” (2) ตำแหน่งที่ติดตั้งป้ายเหมาะสมและแสดงให้บุคคลภายนอกเห็นได้ชัดเจน		
3.4	มีห้องที่เป็นสัดส่วน แยกออกจากกัน 2 ห้อง -ห้องที่ 1 สำหรับผลิต-บรรจุเครื่องสำอาง -ห้องที่ 2 สำหรับเก็บวัตถุดิบ วัสดุบรรจุ เครื่องสำอางรอการบรรจุ เครื่องสำอางสำเร็จรูป		
3.5	มีการแยกห้องที่เกี่ยวกับการผลิตเครื่องสำอางออกจากบริเวณพักอาศัย และไม่เส้นทางเดินผ่านไปสู่อื่น		
3.6	(1) มีแสงสว่างที่เหมาะสมและเพียงพอสำหรับปฏิบัติงาน		

**แบบตรวจสอบสถานที่ผลิตตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข  
เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการผลิต หรือนำเข้าเครื่องสำอาง พ.ศ. 2561  
สำหรับผู้ประกอบการใช้ประเมินด้วยตนเอง**

ข้อ	รายละเอียดที่ตรวจสอบ	ผลการตรวจสอบ	
		มี/ใช่	ไม่มี/ไม่ใช่
	(2) มีการระบายอากาศที่เหมาะสมและเพียงพอสำหรับปฏิบัติงาน		
3.7	มีการป้องกันสัตว์และแมลงไม่ให้เข้าสู่บริเวณสถานที่ผลิต เช่น มุ้งลวด		
<b>4</b>	<b>เครื่องมือ เครื่องใช้และอุปกรณ์การผลิต</b>		
4.1	มีลักษณะเหมาะสม ไม่ทำให้เกิดการปนเปื้อน		
4.2	ทำด้วยวัสดุที่ไม่ทำปฏิกิริยากับเครื่องสำอาง ไม่ดูดซึม ไม่หลุดลอกติดกับเครื่องสำอาง วัสดุดิบ สารที่ใช้ทำความสะอาด/สารฆ่าเชื้อ (ไม่ใช่พลาสติก ไม้)		
4.3	สามารถใช้งาน บำรุงรักษาได้สะดวก ปลอดภัย		
<b>5</b>	<b>สุขลักษณะและสุขอนามัย</b>		
<b>5.1</b>	<b>บุคลากร</b>		
5.1.1	บุคลากรที่เกี่ยวข้องกับการผลิต เมื่อเข้าสู่บริเวณควบคุมความสะอาด มีการปฏิบัติ ดังนี้ - เปลี่ยน/สวมทับด้วยชุดปฏิบัติงาน หมวกคลุมผม - ใช้ที่ปิดปากและจมูก รองเท้าที่ใช้ในห้องผลิต+บรรจุ การสวมถุงมือให้ใช้ตามความจำเป็น - สวมชุดปฏิบัติงานและอุปกรณ์ที่ได้รับการทำความสะอาด - ไม่มีการสวมชุดปฏิบัติงานและอุปกรณ์ ออกจากห้องผลิต+บรรจุ		
5.1.2	บุคลากรที่ปฏิบัติงานเกี่ยวข้องกับการผลิตเครื่องสำอาง มีการปฏิบัติ ดังนี้ - ไม่ได้สวมเครื่องประดับในขณะปฏิบัติงาน - รักษาความสะอาดมือและเล็บอยู่เสมอ - มีการทำความสะอาดมือทุกครั้งก่อนเข้าสู่ห้อง ผลิต		
5.1.3	บุคลากรที่ปฏิบัติงานเกี่ยวข้องกับการดำเนินการผลิตไม่กระทำการที่ไม่ถูกสุขลักษณะในห้องผลิต หรือไม่ (เช่น สูบบุหรี่ รับประทานอาหาร เก็บอาหารหรือเครื่องดื่ม)		
5.1.4	(1) บุคลากรมีสุขภาพอนามัยที่สมบูรณ์แข็งแรง ไม่เป็นโรคติดต่อ โรคผิวหนัง หรือมีบาดแผลตามร่างกาย (2) บุคลากรได้รับการตรวจสุขภาพอย่างน้อย ปีละ 1 ครั้ง มีผลการตรวจสุขภาพเก็บไว้		
<b>5.2</b>	<b>สถานที่ผลิตและบรรจุ</b>		
5.2.1	สถานที่ผลิตและบรรจุ มีลักษณะเป็นระเบียบ สะอาด ไม่มีสิ่งของที่ไม่เกี่ยวข้อง ไม่มีสิ่งสกปรก		
5.2.2	(1) ห้องส้วมมีถูกสุขลักษณะ มีอุปกรณ์ สำหรับทำความสะอาด/ฆ่าเชื้อ ตามความจำเป็น (2) ไม่เปิดโดยตรงสู่ห้องผลิต หรือไม่		
5.2.3	มีการจัดการที่เหมาะสม เพื่อควบคุมของเสียที่ถูกปล่อยออกจากสถานที่ผลิต		
5.2.4	(1) มีภาชนะรองรับขยะมูลฝอยที่มีฝาปิดเพียงพอ		

**แบบตรวจสอบสถานที่ผลิตตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข  
เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการผลิต หรือนำเข้าเครื่องสำอาง พ.ศ. 2561  
สำหรับผู้ประกอบการใช้ประเมินด้วยตนเอง**

ข้อ	รายละเอียดที่ตรวจสอบ	ผลการตรวจสอบ	
		มี/ใช่	ไม่มี/ไม่ใช่
	(2) มีวิธีกำจัดขยะมูลฝอยที่เหมาะสม		
5.2.5	มีวิธีการจัดการน้ำทิ้งที่มีประสิทธิภาพ หรือไม่		
5.2.6	มีมาตรการความปลอดภัย อย่างน้อยต้องมีถังดับเพลิง + ชุดปฐมพยาบาล		
<b>5.3</b>	<b>อุปกรณ์และเครื่องมือ เครื่องใช้</b>		
5.3.1	(1) มีความสะอาด (2) จัดเก็บเป็นสัดส่วน + เก็บไว้ในที่ที่สะอาด		
5.3.2	(1) มีการทำความสะอาดที่เหมาะสม (2) มีวิธีการทำความสะอาดที่เป็นลายลักษณ์อักษร (3) บุคลากรได้รับการฝึกอบรมให้ปฏิบัติงานได้อย่างถูกต้อง		
5.3.3	มีบันทึกการทำมาความสะอาด		
<b>6</b>	<b>การดำเนินการผลิต</b>		
<b>6.1</b>	<b>วัตถุดิบและวัสดุบรรจุ</b>		
6.1.1	(1) วัตถุดิบมีสภาพดี + บรรจุในภาชนะบรรจุที่ไม่แตก ร้าว ชำรุด ไม่มีรอยสัตว์กัดแทะ (2) วัสดุบรรจุอยู่ในสภาพที่ดี ไม่มีรอยแตก ร้าว ชำรุด ไม่มีรอยสัตว์กัดแทะ		
6.1.2	(1) การเก็บวัตถุดิบ + วัสดุบรรจุ เป็นสัดส่วน (2) การเก็บเหมาะสม เช่น วางบนชั้นวาง ไม่มีสารที่ไม่เกี่ยวข้องมาปนเปื้อน/เกิดอันตราย		
6.1.3	(1) วัตถุดิบ+ วัสดุบรรจุ มีฉลากแสดงรายละเอียด (2) ฉลากของวัตถุดิบ + วัสดุบรรจุมีข้อมูลที่ครบถ้วนถูกต้อง		
6.1.4	(1) มีผลการทดสอบคุณภาพ/ลักษณะ/ใบรับรองผลตรวจวิเคราะห์ (ใบ COA) (2) ผลการทดสอบคุณภาพ/ผลการตรวจสอบ/ใบรับรองผลฯ มีข้อมูลครบถ้วนถูกต้อง		
6.1.5	(1) ใช้วัตถุดิบ วัสดุบรรจุ โดยของที่ได้รับมาก่อน ให้นำไปใช้ก่อน หรือ ที่จะหมดอายุก่อน ให้นำไปใช้ก่อน (2) มีหลักฐานแสดงการรับ - การจ่าย ตาม 6.1.5 (1)		
6.1.6	น้ำที่ใช้ในการผลิตเครื่องสำอาง มีคุณภาพตามมาตรฐานของน้ำบริโภค		
<b>6.2</b>	<b>วิธีปฏิบัติและกระบวนการผลิต</b>		
<b>6.2.1</b>	<b>กระบวนการผลิต</b>		
6.2.1.1	การนำวัตถุดิบไปใช้ใน ให้ตรวจสอบว่า (1) บรรจุอยู่ในภาชนะบรรจุที่ป้องกันการปนเปื้อนได้ (2) มีป้ายแสดงชื่อวัตถุดิบที่มีข้อมูลครบถ้วนถูกต้องมี (3) วัตถุดิบยังใช้ได้ + ไม่หมดอายุ		
6.2.1.2	(1) เครื่องมือ เครื่องใช้/อุปกรณ์การผลิต มีความสะอาดทั้งก่อนและหลังการใช้		

**แบบตรวจสอบสถานที่ผลิตตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข  
เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการผลิต หรือนำเข้าเครื่องสำอาง พ.ศ. 2561  
สำหรับผู้ประกอบการใช้ประเมินด้วยตนเอง**

ข้อ	รายละเอียดที่ตรวจสอบ	ผลการตรวจสอบ	
		มี/ใช่	ไม่มี/ไม่ใช่
	(2) มีหลักฐานแสดงว่าเครื่องมือ เครื่องใช้/อุปกรณ์การผลิต มีการทำความสะอาด		
6.2.1.3	(1) ไม่มีสิ่งที่ไม่เกี่ยวข้องในระหว่างการผลิต (2) มีหลักฐานแสดงว่ามีการตรวจสอบ ตามข้อ 6.2.1.3 (1)		
6.2.1.4	(1) มีวิธีป้องกันการปนเปื้อน เมื่อมีการผลิตเครื่องสำอางหลายตำรับพร้อมกัน (2) มีการทำความสะอาดและตรวจสอบพื้นที่ก่อนการผลิตเครื่องสำอางแต่ละตำรับ		
6.2.1.5	(1) มีวิธีการควบคุมผลิตให้เป็นไปตามข้อกำหนดของสูตรแม่บท (2) มีหลักฐานแสดงการปฏิบัติตามวิธีการควบคุมการผลิตที่ถูกต้อง		
6.2.1.6	(1) มีการกำหนดเลขที่/อักษรครั้งที่ผลิตในการผลิตเครื่องสำอางแต่ละครั้ง (2) การกำหนดเลขที่/อักษรครั้งที่ผลิต เป็นไปตามที่กำหนดไว้		
6.2.1.7	(1) มีการจัดเก็บเครื่องสำอางที่รอการบรรจุ (bulk) ไว้ในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท (2) เครื่องสำอางที่รอการบรรจุมีป้ายชี้บ่งที่ชัดเจน ครบถ้วน ถูกต้อง (มีชื่อ เลขที่หรือครั้งที่ผลิต วันเดือนปีที่ผลิต)		
<b>6.2.2</b>	<b>กระบวนการบรรจุ</b>		
6.2.2.1	(1) มีเอกสารแสดงการบรรจุที่เป็นไปตามขั้นตอนที่ระบุไว้ในสูตรแม่บท (2) มีบันทึก/หลักฐานแสดงว่าปฏิบัติตามวิธีการและขั้นตอนที่กำหนดไว้		
6.2.2.2	(1) วัสดุบรรจุเครื่องสำอางแต่ละชนิด มีป้ายชี้บ่ง (2) มีการตรวจสอบความถูกต้องก่อนนำไปใช้		
6.2.2.3	(1) มีการตรวจสอบความถูกต้องของฉลากที่จะติดที่ภาชนะบรรจุ หีบห่อ และกล่องก่อนนำไปใช้ (2) มีหลักฐานที่แสดงว่าได้ปฏิบัติตามขั้นตอนที่กำหนดไว้		
6.2.2.4	เครื่องสำอางทุกรายการมีฉลากถูกต้องตามที่กฎหมายกำหนดไว้		
6.2.2.	(1) มีวิธีการตรวจสอบปริมาณสุทธิ (2) มีหลักฐานที่แสดงว่าได้ปฏิบัติตามขั้นตอนที่กำหนดไว้		
<b>7</b>	<b>การควบคุมคุณภาพ</b>		
7.1	(1) มีวิธีการตรวจสอบคุณภาพเครื่องสำอางรอการบรรจุ เครื่องสำอางสำเร็จรูป หรือไม่ (2) มีหลักฐานแสดงว่าปฏิบัติตามวิธีที่กำหนดไว้ เช่น บันทึกการตรวจสอบคุณภาพ		
7.2	(1) มีการเก็บตัวอย่างเครื่องสำอางสำเร็จรูปทุกรุ่น (2) ตัวอย่างเครื่องสำอางสำเร็จรูปมีปริมาณเพียงพอต่อการทวนสอบคุณภาพ		
<b>8</b>	<b>เอกสารการผลิต</b>		
8.1	มีสูตรแม่บท ที่ระบุสูตรส่วนประกอบของเครื่องสำอางทุกตำรับและขั้นตอนของการผลิต ซึ่งตรงกับที่จัดแจ้งเครื่องสำอางไว้		
8.2	(1) มีบันทึกการผลิตเครื่องสำอางทุกครั้งที่ผลิต		



**แบบตรวจสอบสถานที่ผลิตตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข  
เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการผลิต หรือนำเข้าเครื่องสำอาง พ.ศ. 2561  
สำหรับผู้ประกอบการใช้ประเมินด้วยตนเอง**

ข้อ	รายละเอียดที่ตรวจสอบ	ผลการตรวจสอบ	
		มี/ใช่	ไม่มี/ไม่ใช่
	(2) บันทึกการผลิตเครื่องสำอาง ระบุทุกขั้นตอนของการผลิต (ตั้งแต่ซังวัตถุดิบ การผสม การบรรจุเครื่องสำอางรอการบรรจุ เครื่องสำอางสำเร็จรูป) ซึ่งต้องตรงกับสูตรแม่บท		
<b>9</b>	<b>การเก็บรักษา</b>		
	(1) การจัดเก็บวัตถุดิบ วัสดุบรรจุ เครื่องสำอางรอการบรรจุ เครื่องสำอางสำเร็จรูป เครื่องมือเครื่องใช้ อุปกรณ์การผลิต เป็นสัดส่วนและเป็นระเบียบ สะดวกในการหยิบใช้ ง่ายต่อการทำความสะอาด (2) มีการควบคุมอุณหภูมิ ความชื้น ที่เหมาะสม และติดป้ายชี้บ่ง (3) กรณีมีวัตถุไวไฟ มีการจัดเก็บที่เหมาะสม		
<b>10</b>	<b>ข้อร้องเรียน (Complaints)</b>		
10.1	(1) มีเอกสารแสดงการจัดการข้อร้องเรียน (2) กรณีมีข้อร้องเรียน มีการจัดเก็บข้อร้องเรียน สืบสวนหาสาเหตุ วิธีการแก้ไขและป้องกัน		
10.2	มีการบันทึกผลการดำเนินการแก้ไขข้อร้องเรียน ไว้เป็นลายลักษณ์อักษร หรือไม่		
10.3	กรณีที่พบว่าเครื่องสำอางตนเองผลิตมีอันตรายต่อผู้บริโภค มีการรายงานอาการอันไม่พึงประสงค์จากการใช้เครื่องสำอางนั้น ให้สำนักงาน อย. ทราบโดยเร็ว		
10.4	มีมาตรการในการเรียกคืนเครื่องสำอางตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขเกี่ยวกับการเรียกเก็บคืน การทำลายและการส่งมอบเครื่องสำอางตามที่กระทรวงสาธารณสุขกำหนดไว้ หรือไม่		

**ข้อบกพร่องที่พบ**

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

ลายมือชื่อผู้ตรวจสอบ 1..... 2.....  
( ) ( )

## ภาคผนวก 9

แบบตรวจสอบสถานที่นำเข้าตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข  
เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการผลิต หรือนำเข้าเครื่องสำอาง พ.ศ. 2561  
สำหรับผู้ประกอบการใช้ประเมินด้วยตนเอง

เอกสารประกอบการประชุม จัดทำโดยกลุ่มควบคุมเครื่องสำอาง

**แบบตรวจสอบสถานที่นำเข้าตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข  
เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการผลิต หรือนำเข้าเครื่องสำอาง พ.ศ. 2561  
สำหรับผู้ประกอบการใช้ประเมินด้วยตนเอง**

ข้อ	หัวข้อที่ตรวจสอบ	ผลการตรวจสอบ	
		มี/ใช่	ไม่มี/ไม่ใช่
<b>1</b>	<b>ข้อมูลทั่วไป</b>		
1.1	ผู้นำเข้ามีเอกสารข้อมูลทั่วไปของสถานที่นำเข้า ดังนี้ หรือไม่ - ข้อมูลขอเครื่องสำอางสำเร็จรูป - ข้อมูลประวัติขององค์กร - ข้อมูลการจดทะเบียนเครื่องสำอาง		
<b>2</b>	<b>บุคลากร</b>		
2.1	บุคลากรทุกคนที่ปฏิบัติงานเกี่ยวข้องกับสถานที่นำเข้าและการเก็บรักษาเครื่องสำอางมีความรู้ดังนี้ หรือไม่ - ด้านหลักเกณฑ์การนำเข้าเครื่องสำอาง - ด้านสุขอนามัย - ด้านข้อควรระวังในการปฏิบัติงาน		
2.2	บุคลากรที่ปฏิบัติงานเกี่ยวข้องกับการจดทะเบียน มีความรู้ดังนี้ หรือไม่ - ด้านกฎหมาย ระเบียบที่เกี่ยวข้อง - ด้านการจดทะเบียน การจัดทำฉลาก		
2.3	- บุคลากรตามข้อ 2.1 และ 2.2 ได้รับการ ฝึกอบรม/ศึกษาด้วยตนเอง หรือไม่ - มีหลักฐานผลการศึกษา/การอบรมด้วยตนเอง หรือไม่		
2.4	- บุคลากรตามข้อ 2.1 มีสุขภาพอนามัยที่สมบูรณ์แข็งแรง ไม่เป็นโรคติดต่อโรคผิวหนัง/ มีบาดแผลตามร่างกาย หรือไม่ - ได้รับการตรวจสุขภาพ อย่างน้อยปีละ 1 ครั้ง หรือไม่ - มีเอกสารการตรวจสุขภาพเก็บไว้เป็นหลักฐาน หรือไม่		
<b>3</b>	<b>สถานที่นำเข้าและสถานที่เก็บรักษาเครื่องสำอาง</b>		
3.1	<b>สถานที่นำเข้า</b>		
3.1.1	- สถานที่นำเข้ามีการแยกเป็นสัดส่วนและแยกออกจากห้องที่พักอาศัย หรือไม่		
3.1.2	มีป้ายทำด้วยวัสดุที่คงทนถาวร หรือไม่ - ป้ายนั้นแสดงข้อความ “สถานที่นำเข้าเครื่องสำอาง” - ตำแหน่งที่ติดตั้งป้ายเหมาะสมและแสดงให้บุคคลภายนอกเห็นได้ชัดเจนหรือไม่		
3.2	<b>สถานที่เก็บรักษาและวิธีเก็บรักษา</b>		
3.2.1	- สถานที่เก็บรักษาเครื่องสำอางมีการแยกเป็นสัดส่วนและแยกออกจากห้องที่พักอาศัย หรือไม่		
3.2.2	- มีป้ายทำด้วยวัสดุที่คงทนถาวร หรือไม่ - ป้ายนั้นแสดงข้อความ “สถานที่เก็บรักษาเครื่องสำอาง” ถูกต้องหรือไม่		

ข้อ	หัวข้อที่ตรวจสอบ	ผลการตรวจสอบ	
		มี/ใช่	ไม่มี/ไม่ใช่
	-ตำแหน่งที่ติดตั้งป้ายเหมาะสมและแสดงให้บุคคลภายนอกเห็นได้ชัดเจนหรือไม่		
3.2.3	มีการจัดเก็บเครื่องสำอางที่นำเข้าที่มีลักษณะ ดังนี้ หรือไม่ -เป็นสัดส่วน ป้องกันการสับสนปนเป -มีวิธีการเก็บที่เหมาะสม (วางบนชั้นวางที่เหมาะสม ไม่วางที่พื้นโดยตรง ไม่ให้สารที่ไม่เกี่ยวข้องมาปนเปื้อน/เกิดอันตราย		
3.2.4	- มีบุคลากรที่ควบคุมการเบิกจ่ายและจัดทำบันทึกการจัดส่งเครื่องสำอางสำเร็จรูป หรือไม่ - การปฏิบัติงานของบุคลากรปฏิบัติได้ครบถ้วนถูกต้อง และสามารถตรวจสอบย้อนกลับได้ หรือไม่		
3.2.5	- มีแสงสว่างที่เหมาะสมและเพียงพอสำหรับการปฏิบัติงาน หรือไม่ - มีการระบายอากาศที่เหมาะสมและเพียงพอ สำหรับการปฏิบัติงาน หรือไม่		
3.2.6	มีการป้องกันสัตว์และแมลงไม่ให้เข้าสู่บริเวณสถานที่เก็บรักษาเครื่องสำอางหรือไม่		
3.2.7	มีการควบคุมสิ่งแวดล้อมในการเก็บรักษาเครื่องสำอางตามข้อกำหนดเครื่องสำอาง หรือไม่(เช่น อุณหภูมิ ความชื้น แสงแดด)		
3.2.8	สถานที่จัดเป็นระเบียบ สะอาด ไม่มีสิ่งสกปรกและไม่มีสิ่งของที่ไม่เกี่ยวข้องกับเครื่องสำอาง หรือไม่		
3.2.9	- มีภาชนะรองรับขยะมูลฝอยที่มีฝาปิดในจำนวนที่เพียงพอ หรือไม่ - มีระบบกำจัดขยะมูลฝอยที่เหมาะสม หรือไม่		
3.2.10	มีมาตรการเพื่อความปลอดภัยตามความเหมาะสม ได้แก่ อุปกรณ์ดับเพลิง อุปกรณ์ที่จำเป็นสำหรับการปฐมพยาบาล หรือไม่		
<b>4</b>	<b>การนำเข้า</b>		
4.1	<b>วิธีการนำเข้า</b>		
4.1.1	ผู้นำเข้ามีการนำเข้าเครื่องสำอางที่ผลิตจากผู้ผลิตที่ได้รับการรับรองมาตรฐานตามที่กำหนดในภาคผนวก ก หรือมาตรฐานที่เทียบเท่าหรือไม่ต่ำกว่ามาตรฐาน ดังนี้ หรือไม่ (1) WHO Good manufacturing practices for pharmaceutical products. (2) PIC/S (3) Australian Good Manufacturing Practices for Pharmaceutical. (4) ISO 22716 Cosmetics-Good Manufacturing Practices (GMP) – Guideline for Good Manufacturing Practices. (5) CTFA Guideline for Cosmetic Good Manufacturing Practices, U.S.A.		

ข้อ	หัวข้อที่ตรวจสอบ	ผลการตรวจสอบ	
		มี/ใช่	ไม่มี/ไม่ใช่
	(6) Cosmetic Good Manufacturing Practices, COLIPA – The European Cosmetic Toiletry and Perfumery Association. (7) ASEAN Guideline for Cosmetic Good Manufacturing Practice.		
4.1.2	ผู้นำเข้าได้รับหนังสือรับรองจากเจ้าของเครื่องสำอาง/จากผู้ผลิตเครื่องสำอาง (Letter of Authorization from Trademarks owner or Manufacturer) หรือไม่		
4.1.3	มีการเก็บใบขนสินค้า เอกสารใบแสดงรายการสินค้า ที่ระบุหมายเลขครั้งที่ผลิต เป็นเวลา 5 ปี หลังจากวันที่นำเข้าเครื่องสำอาง หรือไม่		
4.1.4	มีการเก็บตัวอย่างเครื่องสำอางที่นำเข้าในปริมาณที่เพียงพอต่อการตรวจสอบไว้เป็นระยะเวลาอย่างน้อยจนถึงวันสิ้นอายุ และสามารถส่งเอกสารที่เกี่ยวข้องเพื่อการตรวจสอบย้อนกลับได้ หรือไม่		
4.2	เครื่องสำอางที่นำเข้าเพื่อขาย มีการแสดงฉลากตามที่กฎหมายกำหนดไว้หรือไม่		
<b>5</b>	<b>การควบคุมคุณภาพ</b>		
	เครื่องสำอางที่นำเข้า มีเอกสารหลักฐานแสดงดังนี้ หรือไม่ - ใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ หรือทดสอบคุณภาพ (COA) /เอกสารแสดงคุณลักษณะ ของเครื่องสำอางที่เป็นไปตามข้อกำหนดของเครื่องสำอางสำเร็จรูป /เอกสารอื่นที่เทียบเท่ากันของเครื่องสำอาง - เอกสารความปลอดภัยของวัตถุอันตราย (Safety Data Sheet : SDS) - มีการเก็บเอกสารใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ หรือทดสอบคุณภาพ (COA) /เอกสารแสดงคุณลักษณะของ เครื่องสำอางไว้ในแฟ้มเอกสารข้อมูลเครื่องสำอาง (PIF) เพื่อการตรวจสอบเป็นเวลา 3 ปี หลังจากวันสิ้นอายุเป็นเวลา 5 ปี หลังจากวันที่ผลิตเครื่องสำอาง หรือไม่		
<b>6</b>	<b>ข้อร้องเรียน</b>		
6.1	- มีเอกสารแสดงขั้นตอนการจัดการข้อร้องเรียน หรือไม่ - กรณีมีข้อร้องเรียน มีการจัดเก็บข้อร้องเรียนต่างๆ และดำเนินการสืบสวนหาสาเหตุ วิธีการแก้ไขและป้องกัน หรือไม่		
6.2	มีการบันทึกผลการดำเนินการแก้ไขข้อร้องเรียนไว้เป็นลายลักษณ์อักษร หรือไม่		
6.3	กรณีพบว่าเครื่องสำอางที่ตนนำเข้ามีอันตรายต่อผู้บริโภค ผู้นำเข้าได้ดำเนินการรายงานอาการอันไม่พึงประสงค์จากการใช้เครื่องสำอางนั้นให้สำนักงานอย. ทราบโดยเร็ว หรือไม่		
6.4	มีมาตรการในการเรียกคืนเครื่องสำอางตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขเกี่ยวกับการเรียกเก็บคืน การทำลายและการส่งมอบเครื่องสำอางตามที่กระทรวงสาธารณสุขกำหนดไว้ หรือไม่		





## ภาคผนวก 10

คู่มือประชาชน

เรื่อง การขอผลการตรวจสอบสถานที่ผลิต หรือนำเข้าเครื่องสำอาง

ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการผลิต หรือนำเข้า  
เครื่องสำอาง พ.ศ. 2561 กรณีสถานที่ใหม่ หรือย้ายสถานที่

เอกสารประกอบการประชุม

คู่มือสำหรับประชาชน : การขอผลการตรวจสถานที่ผลิต หรือนำเข้าเครื่องสำอางตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการผลิต หรือนำเข้าเครื่องสำอาง พ.ศ. 2561 กรณีสถานที่ใหม่หรือ ย้ายสถานที่ ซึ่งมีที่ตั้งของสถานที่ผลิต หรือนำเข้า หรือเก็บรักษาเครื่องสำอางในเขตกรุงเทพมหานคร  
 หน่วยงานที่รับผิดชอบ : กลุ่มกำกับดูแลเครื่องสำอางหลังออกสู่ตลาด สำนักควบคุมเครื่องสำอางและวัตถุอันตราย  
 กระทรวง : กระทรวงสาธารณสุข

1. ชื่อกระบวนการ : การขอผลการตรวจสถานที่ผลิต หรือนำเข้าเครื่องสำอางตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการผลิต หรือนำเข้าเครื่องสำอาง พ.ศ. 2561 กรณีสถานที่ใหม่หรือย้ายสถานที่ ซึ่งมีที่ตั้งของสถานที่ผลิต หรือนำเข้า หรือเก็บรักษาเครื่องสำอางในเขตกรุงเทพมหานคร
2. หน่วยงานเจ้าของกระบวนการ : กลุ่มกำกับดูแลเครื่องสำอางหลังออกสู่ตลาด สำนักควบคุมเครื่องสำอางและวัตถุอันตราย
3. ประโยชน์ของงานบริการ : กระบวนการบริการที่เบ็ดเสร็จในหน่วยเดียว
4. หมวดหมู่ของงานบริการ : อนุญาต / ออกผลการตรวจสถานที่
5. กฎหมายที่ให้อำนาจการอนุญาต หรือที่เกี่ยวข้อง :
  - 1) พระราชบัญญัติเครื่องสำอาง พ.ศ. 2558
  - 2) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง การจดทะเบียน การออกใบรับจดทะเบียน การต่ออายุใบรับจดทะเบียน การแก้ไขรายการใบรับจดทะเบียน และการออกไปแทนใบรับจดทะเบียนเครื่องสำอาง พ.ศ. 2561
  - 3) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการผลิต หรือนำเข้าเครื่องสำอาง พ.ศ. 2561
6. ระดับผลกระทบ : บริการที่มีความสำคัญด้านเศรษฐกิจ/สังคม
7. พื้นที่ให้บริการ : ส่วนกลาง
8. กฎหมายข้อบังคับ/ข้อตกลงที่กำหนดระยะเวลา : ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง กำหนดระยะเวลาการปฏิบัติงานเพื่อบริการประชาชน พ.ศ. 2561  
ระยะเวลาที่กำหนดตามกฎหมาย/ข้อกำหนด ฯลฯ 20 วัน
9. ข้อมูลสถิติ
  - จำนวนเฉลี่ยต่อเดือน -
  - จำนวนคำขอที่มากที่สุด -
  - จำนวนคำขอที่น้อยที่สุด -
10. ชื่ออ้างอิงของคู่มือประชาชน การขอผลการตรวจสถานที่ผลิต หรือนำเข้าเครื่องสำอางตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการผลิต หรือนำเข้าเครื่องสำอาง พ.ศ. 2561 กรณีสถานที่ใหม่หรือย้ายสถานที่ ซึ่งมีที่ตั้งของสถานที่ผลิต หรือนำเข้า หรือเก็บรักษาเครื่องสำอางในเขตกรุงเทพมหานคร
11. ช่องทางการให้บริการ
  - 1) สถานที่ให้บริการ (ให้คำแนะนำ)
    - 1.1) ศูนย์บริการผลิตภัณฑ์สุขภาพเบ็ดเสร็จ (One Stop Service Center : OSSC)  
 ชั้น 4 อาคาร 6 สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา  
 กระทรวงสาธารณสุข ถนนติวานนท์ ตำบลตลาดขวัญ อำเภอเมือง จังหวัดนนทบุรี 11000  
 โทรศัพท์ : 0 2590 7624 / ติดต่อด้วยตนเอง ณ หน่วยงาน  
 ระยะเวลาเปิดให้บริการ : ให้บริการทุกวัน ยกเว้นวันหยุดที่ทางราชการกำหนด ตั้งแต่เวลา 08:30 - 16:30 น. (มีพักเที่ยง)  
 (หมายเหตุ : เปิดรับบัตรคิว 8.30 - 12.00 น. และ 13.00 - 15.30 น.)
    - 1.2) กลุ่มควบคุมเครื่องสำอาง สำนักควบคุมเครื่องสำอางและวัตถุอันตราย  
 ชั้น 4 อาคาร 4 สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา  
 กระทรวงสาธารณสุข ถนนติวานนท์ ตำบลตลาดขวัญ อำเภอเมือง จังหวัดนนทบุรี 11000  
 โทรศัพท์ : 0 2590 7278 / ติดต่อด้วยตนเอง ณ หน่วยงาน  
 ระยะเวลาเปิดให้บริการ : ให้บริการทุกวัน ยกเว้นวันหยุดที่ทางราชการกำหนด ตั้งแต่เวลา 08:30 - 16:30 น. (มีพักเที่ยง)

## 2) ช่องทางการยื่นคำขอ

ยื่นคำขอผ่านระบบ E-Submission ให้ผู้ประกอบการคลิกที่ชื่อเมนู “ระบบจัดการสถานที่” (Link : <https://privus.fda.moph.go.th/>)



## 12. หลักเกณฑ์ วิธีการ เงื่อนไข (ถ้ามี) ในการยื่นคำขอและการพิจารณาอนุญาต

ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการผลิต หรือนำเข้าเครื่องสำอาง พ.ศ. 2561 (ดูรายละเอียดและดาวน์โหลดเอกสารได้ที่ <http://www.fda.moph.go.th/sites/Cosmetic/Pages/Main.aspx>)

ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง การจดทะเบียน การออกใบรับจดทะเบียน การต่ออายุใบรับจดทะเบียน การแก้ไขรายการใบรับจดทะเบียน และการออกใบแทนใบรับจดทะเบียนเครื่องสำอาง พ.ศ. 2561 (ดูรายละเอียดและดาวน์โหลดเอกสารได้ที่ <http://www.fda.moph.go.th/sites/Cosmetic/Pages/Main.aspx>)

ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง แต่งตั้งพนักงานเจ้าหน้าที่เพื่อปฏิบัติการตามพระราชบัญญัติเครื่องสำอาง พ.ศ. 2558 พ.ศ. 2560 (ดูรายละเอียดและดาวน์โหลดเอกสารได้ที่ <http://www.fda.moph.go.th/sites/Cosmetic/Shared%620Documents/InterestingLaws/ประกาศกระทรวง/แต่งตั้งพนักงานเจ้าหน้าที่%6202560.PDF>)

ในกรณีที่คำขอหรือเอกสารหลักฐานไม่ครบถ้วน และ/หรือ มีความบกพร่องไม่สมบูรณ์เป็นเหตุให้ไม่สามารถพิจารณาได้ เจ้าหน้าที่จะจัดทำบันทึกความบกพร่องของรายการเอกสารหรือหลักฐานที่ต้องยื่นเพิ่มเติม ให้ผู้รับบริการดำเนินการแก้ไขแล้วยื่นคำขอและเอกสารทั้งหมดเข้ามาในระบบอีกครั้ง

## 13. ขั้นตอน ระยะเวลา และส่วนงานที่รับผิดชอบ

ที่	ประเภทขั้นตอน	ขั้นตอน	ระยะเวลา	ส่วนที่รับผิดชอบ	หมายเหตุ
1	การยื่นคำขอ	ผู้ประกอบการยื่นแบบคำขอสถานที่ผลิต/สถานที่นำเข้า/สถานที่เก็บเครื่องสำอาง ให้เจ้าหน้าที่ตรวจสอบความครบถ้วนของเอกสาร	1 วัน	กลุ่มกำกับดูแลเครื่องสำอางหลังออกสู่ตลาด	ยื่นผ่านระบบจัดการสถานที่
2	การตรวจสอบเอกสาร	เจ้าหน้าที่ตรวจสอบความถูกต้องของคำขอและเอกสาร	5 วัน	กลุ่มกำกับดูแลเครื่องสำอางหลังออกสู่ตลาด	ผ่านระบบจัดการสถานที่
3	การแจ้งผลการตรวจสอบ	เจ้าหน้าที่แจ้งผลการตรวจสอบเอกสารให้ผู้ประกอบการทราบ กรณีเอกสารครบถ้วนถูกต้อง จะนัดวันไปตรวจสอบสถานที่ผลิต/นำเข้า/เก็บรักษาเครื่องสำอาง	1 วัน	กลุ่มกำกับดูแลเครื่องสำอางหลังออกสู่ตลาด	แจ้งผ่านระบบจัดการสถานที่
4	การพิจารณา	เจ้าหน้าที่ดำเนินการตรวจสอบสถานที่ผลิต/นำเข้า/เก็บรักษาเครื่องสำอาง ณ สถานที่ตั้งจริง	12 วัน	กลุ่มกำกับดูแลเครื่องสำอางหลังออกสู่ตลาด	-

ที่	ประเภทขั้นตอน	ขั้นตอน	ระยะเวลา	ส่วนที่รับผิดชอบ	หมายเหตุ
5	การแจ้งผลการตรวจสอบ	เจ้าหน้าที่แจ้งผลการตรวจสอบให้ผู้ประกอบการทราบ	1 วัน	กลุ่มกำกับดูแลเครื่องสำอางหลังออกสู่ตลาด	แจ้งผ่านระบบจัดการสถานที่

รวมระยะเวลาในการดำเนินการ : 20 วัน

14. งานบริการนี้ผ่านการดำเนินการลดขั้นตอนและระยะเวลาปฏิบัติราชการมาแล้ว  
ไม่ได้ผ่านการลดขั้นตอน เนื่องจากเป็นบริการแบบใหม่

15. รายการเอกสาร หลักฐานประกอบ

ผู้ที่ประสงค์จะขอผลการตรวจสอบสถานที่ผลิต/นำเข้า/เก็บรักษาเครื่องสำอาง ให้อื่นแบบคำขอสถานที่ผลิต/สถานที่นำเข้า/สถานที่เก็บรักษาเครื่องสำอาง พร้อมแนบเอกสารหลักฐานประกอบการพิจารณาที่เกี่ยวข้อง ดังต่อไปนี้

15.1) เอกสารยื่นยันตัวตนที่ออกโดยหน่วยงานภาครัฐ (ให้ส่งมอบรับรองความถูกต้องของเอกสารทุกหน้า โดยผู้ยื่นคำขอ)

ลำดับ	รายการเอกสารยื่นยันตัวตน	หน่วยงานภาครัฐ ผู้ออกเอกสาร	จำนวน เอกสาร ฉบับจริง (ชุด)	จำนวน เอกสาร ฉบับ สำเนา (ชุด)	หมายเหตุ
1)	หนังสือจดทะเบียนนิติบุคคล	กรมพัฒนาธุรกิจการค้า	0	1	กรณีผู้ยื่นคำขอเป็นนิติบุคคลพร้อมส่งมอบรับรองสำเนาเอกสาร
2)	บัตรประจำตัวประชาชน	กรมการปกครอง	0	1	กรณีผู้ยื่นคำขอเป็นบุคคลธรรมดา พร้อมส่งมอบรับรองสำเนาเอกสาร
3)	สำเนาใบทะเบียนพาณิชย์	กรมพัฒนาธุรกิจการค้า	0	1	กรณีผู้ยื่นคำขอเป็นบุคคลธรรมดา พร้อมส่งมอบรับรองสำเนาเอกสาร
4)	สำเนาทะเบียนบ้านของสถานที่ผลิต/สถานที่นำเข้า/สถานที่เก็บรักษาเครื่องสำอาง โดยมีรายละเอียดของเจ้าบ้านกรณีผู้ยื่นคำขอไม่ได้เป็นเจ้าของ ให้แนบเอกสาร ดังนี้ 4.1) หนังสือยินยอมให้ใช้สถานที่หรือสัญญาเช่า (โดยต้องแสดงเอกสารแสดงความเป็นเจ้าของของผู้ยินยอมหรือผู้ให้เช่า ซึ่งออกโดยหน่วยงานราชการ เช่น สำเนาทะเบียนบ้าน (เป็นเจ้าบ้าน) หรือสำเนาโฉนด (เป็นผู้มีกรรมสิทธิ์) เป็นต้น) 4.2) สำเนาบัตรประจำตัวประชาชนของผู้ยินยอม/ผู้ให้เช่า 4.3) สำเนาทะเบียนบ้านของผู้ยินยอม/ผู้ให้เช่า 4.4) สำเนาบัตรประจำตัวประชาชนของผู้รับการยินยอม/ผู้เช่า 4.4) สำเนาทะเบียนบ้านของผู้รับการยินยอม/ผู้เช่า	กรมการปกครอง	0	1	พร้อมส่งมอบรับรองสำเนาเอกสาร
5)	สำเนาหนังสือมอบอำนาจและแต่งตั้งผู้ดำเนินการซึ่งได้ยื่นต้นฉบับไว้ที่สำนักงาน ออ. แล้ว	-	0	1	พร้อมส่งมอบยื่นขอรับรองสำเนาเอกสาร (ขอแบบฟอร์มได้ที่ OSSC ผลิตภัณฑ์เครื่องสำอาง/ตวทว) โหลตที่

ลำดับ	รายการเอกสารยื่นยื่นตัวตน	หน่วยงานภาครัฐ ผู้ออกเอกสาร	จำนวน เอกสาร ฉบับจริง (ชุด)	จำนวน เอกสาร ฉบับ สำเนา (ชุด)	หมายเหตุ
					( <a href="http://www.fdamoph.go.th/sites/Cosmetic/SitePage/Permission.aspx">http://www.fdamoph.go.th/sites/Cosmetic/SitePage/Permission.aspx</a> )

15.2) เอกสารอื่นๆ สำหรับยื่นเพิ่มเติม (ให้ลงนามรับรองความถูกต้องของเอกสารทุกหน้า โดยผู้ยื่นคำขอ)

ลำดับ	รายการเอกสารยื่นเพิ่มเติม	หน่วยงานภาครัฐ ผู้ออกเอกสาร	จำนวน เอกสาร ฉบับจริง (ชุด)	จำนวน เอกสาร ฉบับ สำเนา (ชุด)	หมายเหตุ
1)	แบบคำขอสถานที่ผลิต/สถานที่นำเข้า/สถานที่เก็บ เครื่องสำอาง ที่กรอกข้อมูลครบถ้วน	สำนักงานคณะกรรมการอาหาร และยา	1	0	
2)	ข้อมูลทั่วไปคู่มือคุณภาพ ที่มีข้อมูลอย่างน้อย ดังนี้ - ชื่อกิจการและที่อยู่ - ลักษณะกิจการ (เป็นร้าน หรือนิติบุคคล) - ลักษณะและขนาดของสถานที่ (เช่น เป็นอาคาร พาณิชย์ หรือเป็นอาคารโดยเฉพาะ ระบุพื้นที่และ จำนวนชั้นของอาคาร ระบุว่าแต่ละชั้นของอาคารมี ประโยชน์ใช้สอยอย่างไร เช่น เป็นตึกแถว สถานที่ ติดต่อยุขชั้นที่ 1 ชั้นที่ 2 จัดเก็บเครื่องสำอางสำเร็จรูป - โครงสร้างองค์กร ประกอบด้วยใครและจำนวน เท่าใด เช่น ผู้จัดการ 1 คน พนักงาน 1 คน) - จำนวนเครื่องจักรที่ใช้ในการผลิต/บรรจุ/ติดฉลาก	-	1	0	
3)	แผนที่สังเขปแสดงสถานที่ติดต่อและบริเวณใกล้เคียง	-	1	0	ให้แสดงสัดส่วนตามจริง โดย ระบุหน่วยเป็นระบบเมตริก (เช่น เมตร) และพิกัด GPS
4)	แผนที่สังเขปแสดงสถานที่ผลิตหรือสถานที่นำเข้าและ บริเวณใกล้เคียง	-	1	0	ให้แสดงสัดส่วนตามจริง โดยระบุหน่วยเป็นระบบ เมตริก (เช่น เมตร) และ พิกัด GPS
5)	แผนที่สังเขปแสดงสถานที่เก็บรักษาเครื่องสำอางและ บริเวณใกล้เคียง	-	1	0	ให้แสดงสัดส่วนตามจริง โดยระบุหน่วยเป็นระบบ เมตริก (เช่น เมตร) และ พิกัด GPS
6)	แผนผังภายในสถานที่ผลิตเครื่องสำอาง ให้ระบุ ตำแหน่งของ - ประตู หน้าต่าง บันได	-	1	0	ให้แสดงสัดส่วนตามจริง ระบุหน่วยเป็นระบบเมตริก (เช่น เมตร)

ลำดับ	รายการเอกสารยื่นพื้นดิน	หน่วยงานภาครัฐ ผู้ออกเอกสาร	จำนวน เอกสาร ฉบับจริง (ชุด)	จำนวน เอกสาร ฉบับ สำเนา (ชุด)	หมายเหตุ
	<ul style="list-style-type: none"> <li>- การติดตั้งอุปกรณ์การผลิต/การบรรจุ (ระบุตำแหน่งของถังลม, เครื่องบรรจุ)</li> <li>- บริเวณหรืออาคารกับวัสดุเก็บ/วัสดุการบรรจุ/ผลิตภัณฑ์สำเร็จรูป</li> <li>- อุปกรณ์ป้องกันความรุนแรงของอุบัติเหตุ (เช่น ถังดับเพลิง ชุดปฐมพยาบาล)</li> <li>- อุปกรณ์สำหรับจัดการกรณีสารเคมี/เครื่องสำอางหกรั่วไหล (ถังทรายซีเมนต์/วัสดุดูดซับฝ้า)</li> </ul>				
7)	แผนผังของสถานที่เก็บเครื่องสำอาง ให้ระบุตำแหน่งของ <ul style="list-style-type: none"> <li>- ประตู หน้าต่าง บันได</li> <li>- พื้นที่จัดเก็บวัสดุเก็บและ/หรือเครื่องสำอาง</li> <li>- อุปกรณ์ป้องกันความรุนแรงของอุบัติเหตุ (เช่น ถังดับเพลิง ชุดปฐมพยาบาล)</li> <li>- อุปกรณ์สำหรับจัดการกรณีสารเคมี/เครื่องสำอางหกรั่วไหล (ถังทรายซีเมนต์/วัสดุดูดซับฝ้า)</li> </ul>	-	1	0	ให้แนบผังส่วนคานงิ่งระบุหน่วยเป็นระบบเมตร (เช่น เมตร)
8)	เอกสารแสดงระบบการผลิต/วิธีการผลิตเครื่องสำอาง (โดยย่อ) พร้อมระบุแรงม้าเครื่องจักร แต่ละขั้นตอนการผลิตบรรจุ/ตีผสม	-	1	0	
9)	สำเนาใบประกอบกิจการโรงงาน ตามที่ พ.ร.บ. โรงงานกำหนดไว้ (ถ้ามี) หรือสำเนาใบอนุญาตประกอบกิจการในนิคมฯ (ถ้ามี)	กรมโรงงานอุตสาหกรรม	1	0	
10)	ภาพถ่ายด้วยอาคารสถานที่ผลิตสถานที่นำเข้าสถานที่เก็บเครื่องสำอาง และบริเวณโดยรอบด้วยอาคาร	-	1	0	เป็นภาพสีพิมพ์ติดลงกระดาษ A4 ไม่เกิน 2 ภาพต่อ 1 หน้า
11)	รูปถ่ายป้าย "สถานที่ผลิตเครื่องสำอาง" ที่ติดบริเวณทางเข้าสถานที่ผลิต หรือ "สถานที่นำเข้าเครื่องสำอาง" ที่ติดบริเวณทางเข้าสถานที่นำเข้าเครื่องสำอาง ซึ่งบุคคลภายนอกเห็นได้ชัดเจนและอยู่ด้านหน้าสถานที่ (กรณีสถานที่เก็บรักษาเครื่องสำอาง อยู่คนละแห่งกับสถานที่ผลิตนำเข้าเครื่องสำอาง ให้ส่งรูปถ่ายป้าย "สถานที่เก็บรักษาเครื่องสำอาง" ที่ติดบริเวณทางเข้าสถานที่เก็บรักษาเครื่องสำอาง)	-	1	0	-ป้ายต้องทำจากวัสดุที่คงทนถาวร เช่น พลาสติก ไม้ ฟันแกรนิต เฟอร์ เป็นต้น ขนาดของป้าย ไม่น้อยกว่า 15 x 45 เซนติเมตร มีสีของตัวอักษรติดกับสีพื้นของป้าย

## 16. ค่าธรรมเนียมและค่าใช้จ่าย

- ไม่มี

## 17. ช่องทางการร้องเรียน แผนนำบริการ



ลำดับ	ช่องทางกรรือเขียน / แนะนำบริการ
1)	ศูนย์จัดการเรื่องร้องเรียนและปราบปรามการกระทำผิดกฎหมายเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์สุขภาพ (ศรป.) ชั้น 1 อาคาร 1 ตึกสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ถนนติวานนท์ ตำบลตลาดขวัญ อำเภอเมือง จังหวัดนนทบุรี 11000 สายด่วน 1556 โทรศัพท์ 0 2590 7354 -55 โทรสาร 0 2590 1556 E-mail 1556@fdamoph.go.th
2)	ศูนย์บริการผลิตภัณฑ์สุขภาพเบ็ดเสร็จ (One Stop Service Center: OSSC) ชั้น 4 อาคาร 6 ตึกสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ถนนติวานนท์ ตำบลตลาดขวัญ อำเภอเมือง จังหวัดนนทบุรี 11000 โทรศัพท์ 0 2590 7624
3)	กลุ่มกำกับดูแลเครื่องสำอางหลังออกสู่ตลาด สำนักควบคุมเครื่องสำอางและวัตถุอันตราย ชั้น 4 อาคาร 4 ตึกสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ถนนติวานนท์ ตำบลตลาดขวัญ อำเภอเมือง จังหวัดนนทบุรี 11000 โทรศัพท์ 0 2590 7278 โทรสาร 0 2591 8468 E-mail cosmetic@fdamoph.go.th (หมายเหตุ: กรณีติดตามสถานะคำขอ)
4)	สายด่วน 1111 ศูนย์บริการประชาชนสำนักงานกฤษฎีกา (หมายเหตุ: กรณีร้องเรียน)
5)	ศูนย์บริการประชาชน สำนักปลัดสำนักงานกฤษฎีกา (หมายเหตุ: เลขที่ 1 ถนนวิบูลย์ เขตดุสิต กทม. 10300 / สายด่วน 1111 / www.1111.go.th / ตู้ ปณ.1111 เลขที่ 1 ถนนวิบูลย์ เขตดุสิต กทม. 10300)

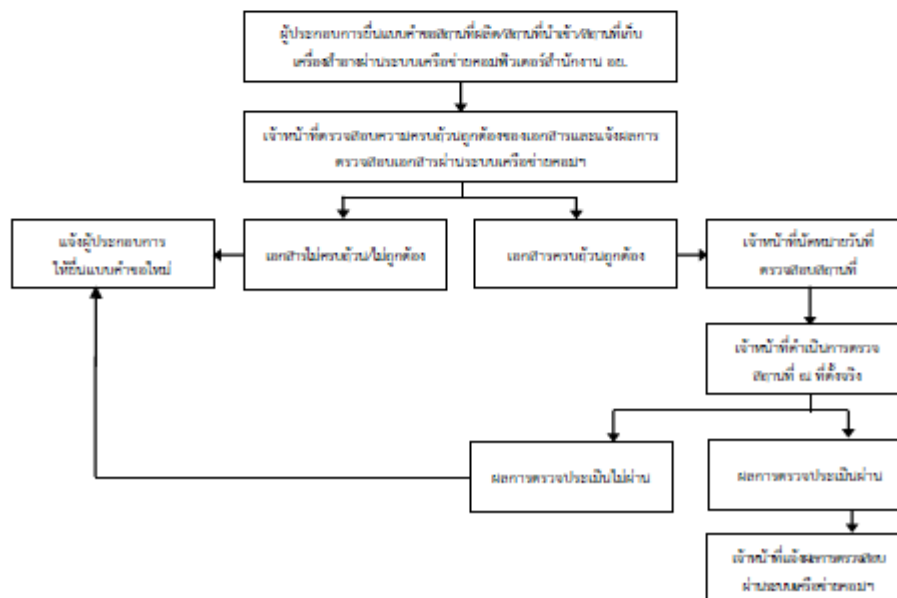
18. แบบฟอร์มตัวอย่างและคู่มือการกรอก

ลำดับ	ชื่อแบบฟอร์ม
1)	ตัวอย่างกรอกแบบคำขอสถานที่ผลิต/สถานที่นำเข้าสถานที่เก็บเครื่องสำอาง <a href="http://www.fdamoph.go.th/sites/Cosmetic/SitePages/Manual.aspx">http://www.fdamoph.go.th/sites/Cosmetic/SitePages/Manual.aspx</a>

19. หมายเหตุ

การนับระยะเวลาในการดำเนินการนั้น เริ่มนับระยะเวลาตั้งแต่การยื่นเอกสารที่ครบถ้วน จนถึงพร้อมส่งผลการตรวจสถานที่ผลิต/สถานที่นำเข้าสถานที่เก็บเครื่องสำอาง

แนบผังการขอผลการตรวจสถานที่ผลิต หรือนำเข้า หรือสถานที่เก็บรักษาเครื่องสำอาง ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการผลิต หรือนำเข้าเครื่องสำอาง พ.ศ. 2561 กรณีสถานที่ใหม่หรือย้ายสถานที่ ซึ่งมีที่ตั้งของสถานที่ผลิต หรือนำเข้า หรือเก็บรักษาเครื่องสำอางในเขตกรุงเทพมหานคร



## ภาคผนวก 11

คู่มือประชาชน

เรื่อง การขอหนังสือรับรองสถานที่ผลิตเครื่องสำอาง หนังสือรับรองสถานที่นำเข้าเครื่องสำอาง

ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ  
และเงื่อนไขในการผลิต หรือนำเข้า เครื่องสำอาง พ.ศ. 2561

เอกสารประกอบการประชุม

จัดทำโดยกลุ่มควบคุมเครื่องสำอาง

คู่มือสำหรับประชาชน : การขอหนังสือรับรองสถานที่ผลิต หรือนำเข้าเครื่องสำอาง ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง  
หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการผลิต หรือนำเข้าเครื่องสำอาง พ.ศ. 2561 ซึ่งมีที่ตั้งของสถานที่ผลิต หรือนำเข้า  
หรือเก็บรักษาเครื่องสำอางในเขตกรุงเทพมหานคร  
หน่วยงานที่รับผิดชอบ : กลุ่มกำกับดูแลเครื่องสำอางหลังออกสู่ตลาด สำนักควบคุมเครื่องสำอางและวัตถุอันตราย  
กระทรวง : กระทรวงสาธารณสุข

1. ชื่อกระบวนการ : การขอหนังสือรับรองสถานที่ผลิต หรือหนังสือรับรองสถานที่นำเข้าเครื่องสำอาง ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการผลิต หรือนำเข้าเครื่องสำอาง พ.ศ. 2561
2. หน่วยงานเจ้าของกระบวนการ : กลุ่มกำกับดูแลเครื่องสำอางหลังออกสู่ตลาด สำนักควบคุมเครื่องสำอางและวัตถุอันตราย
3. ประเภทของงานบริการ : กระบวนการบริการที่เบ็ดเสร็จในหน่วยเดียว
4. หมวดหมู่ของงานบริการ : อนุญาต/ออกหนังสือรับรอง
5. กฎหมายที่ให้อำนาจการอนุญาต หรือที่เกี่ยวข้อง :
  - 1) พระราชบัญญัติเครื่องสำอาง พ.ศ. 2558
  - 2) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ค่าใช้จ่ายที่จะจัดเก็บจากผู้ยื่นคำขอในกระบวนการพิจารณาอนุญาตเครื่องสำอาง พ.ศ. 2560
  - 3) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการผลิต หรือนำเข้าเครื่องสำอาง พ.ศ. 2561
  - 4) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง การจดทะเบียน การออกใบรับจดทะเบียน การต่ออายุใบรับจดทะเบียน การแก้ไขรายการใบรับจดทะเบียน และการออกใบแทนใบรับจดทะเบียนเครื่องสำอาง พ.ศ. 2561
6. ระดับผลกระทบ : บริการที่มีความสำคัญด้านเศรษฐกิจ/สังคม
7. พื้นที่ให้บริการ : ส่วนกลาง
8. กฎหมายข้อบังคับ/ข้อตกลงที่กำหนดระยะเวลา : ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง กำหนดระยะเวลาการปฏิบัติงานเพื่อบริการประชาชน พ.ศ. 2561  
ระยะเวลาที่กำหนดตามกฎหมาย / ข้อกำหนด ฯลฯ 80 วัน
9. ข้อมูลสถิติ
  - จำนวนเฉลี่ยต่อเดือน -
  - จำนวนคำขอมามากที่สุด -
  - จำนวนคำขอน้อยที่สุด -
10. ชื่ออ้างอิงของคู่มือประชาชน
11. ช่องทางการให้บริการ
  - 1) สถานที่ให้บริการ (ให้คำแนะนำ)
    - 1.1) ศูนย์บริการผลิตภัณฑ์สุขภาพเบ็ดเสร็จ ( One Stop Service Center : OSSC )  
ชั้น 4 อาคาร 6 สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา  
กระทรวงสาธารณสุข ถนนติวานนท์ ตำบลตลาดขวัญ อำเภอเมือง จังหวัดนนทบุรี 11000  
โทรศัพท์ : 0 2590 7624 / ติดต่อด้วยตนเอง ณ หน่วยงาน  
ระยะเวลาเปิดให้บริการ : ให้บริการทุกวัน ยกเว้นวันหยุดที่ทางราชการกำหนด ตั้งแต่เวลา 08:30 - 16:30 น. (มีพักเที่ยง)  
(หมายเหตุ : เปิดรับบัตรคิว 8.30 - 12.00 น. และ 13.00 - 15.30 น.)
    - 1.2) กลุ่มควบคุมเครื่องสำอาง สำนักควบคุมเครื่องสำอางและวัตถุอันตราย  
ชั้น 4 อาคาร 4 สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

กระทรวงสาธารณสุข ถนนติวานนท์ ตำบลตลาดขวัญ อำเภอเมือง จังหวัดนนทบุรี 11000  
 โทรศัพท์ : 0 2590 7278 / ติดต่อด้วยตนเอง ณ หน่วยงาน  
 ระยะเวลาเปิดให้บริการ : ให้บริการทุกวัน ยกเว้นวันหยุดที่ทางราชการกำหนด ตั้งแต่เวลา 08:30 - 16:30 น. (มีพักเที่ยง)

## 2) ทางกรยื่นคำขอ

ยื่นคำขอผ่านระบบ E-Submission ชื่อเมนู “ระบบการขอหนังสือรับรองสถานที่” (Link : <https://privus.fda.moph.go.th/>)



## 12. หลักเกณฑ์ วิธีการ เงื่อนไข (ถ้ามี) ในการยื่นคำขอและในการพิจารณาอนุญาต

ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการผลิต หรือนำเข้าเครื่องสำอาง พ.ศ. 2561 (ดูรายละเอียดและดาวน์โหลดเอกสารได้ที่ <http://www.fda.moph.go.th/sites/Cosmetic/Pages/Main.aspx>)

ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง การจดทะเบียน การออกใบรับจดทะเบียน การต่ออายุใบรับจดทะเบียน การแก้ไขรายการใบรับจดทะเบียน และการออกใบแทนใบรับจดทะเบียนเครื่องสำอาง พ.ศ. 2561 (ดูรายละเอียดและดาวน์โหลดเอกสารได้ที่ <http://www.fda.moph.go.th/sites/Cosmetic/Pages/Main.aspx>)

ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง การยื่นขอการรับรองและการออกหนังสือรับรองสถานที่ผลิต หรือสถานที่นำเข้าเครื่องสำอาง พ.ศ. 2561 (ดูรายละเอียดและดาวน์โหลดเอกสารได้ที่ <http://www.fda.moph.go.th/sites/Cosmetic/Pages/Main.aspx>)

ในกรณีที่คำขอหรือเอกสารหลักฐานไม่ครบถ้วน และ/หรือ มีความบกพร่องไม่สมบูรณ์เป็นเหตุให้ไม่สามารถพิจารณาได้เจ้าหน้าที่จะจัดทำบันทึกความบกพร่องของรายการเอกสารหรือหลักฐานที่ต้องยื่นเพิ่มเติมโดยผู้รับบริการจะต้องดำเนินการแก้ไขหรือยื่นเอกสารเพิ่มเติมภายในระยะเวลาที่กำหนดในบันทึก มิเช่นนั้นจะถือว่าผู้รับบริการละทิ้งคำขอ

## 13. ขั้นตอน ระยะเวลา และส่วนงานที่รับผิดชอบ

ที่	ประเภทขั้นตอน	ขั้นตอน	ระยะเวลา	ส่วนที่รับผิดชอบ	หมายเหตุ
1	การยื่นคำขอ	ผู้ประกอบการยื่นคำขอ พิมพ์ใบส่งชำระค่าคำขอจาก ระบบเครือข่ายคอมพิวเตอร์สำนักงาน ออ. และชำระเงิน คำคำขอผ่านทางธนาคาร	0.5 วัน	กลุ่มกำกับดูแล เครื่องสำอาง หลังออกสูตลาด	ยื่นผ่านระบบ ขอหนังสือ รับรอง สถานที่

ที่	ประเภทขั้นตอน	ขั้นตอน	ระยะเวลา	ส่วนที่รับผิดชอบ	หมายเหตุ
2	การตรวจสอบ	เจ้าหน้าที่ธุรการฯ ตรวจสอบการชำระเงินค่า ค่าขอและตรวจสอบความครบถ้วนของค่าขอและเอกสาร ผ่านระบบเครือข่ายคอมพิวเตอร์ พร้อมแจ้งวันที่ติดตามเรื่องให้ ผู้ประกอบการทราบ ผ่านระบบเครือข่ายคอมพิวเตอร์	0.5 วัน	กลุ่มกำกับดูแล เครื่องสำอาง หลังออกสู่ตลาด	แจ้งผ่านระบบ ขอหนังสือ รับรองสถานที่
3	การพิจารณา	เจ้าหน้าที่ประเมินความถูกต้องของค่าขอและเอกสาร	4 วัน	กลุ่มกำกับดูแล เครื่องสำอาง หลังออกสู่ตลาด	แจ้งผ่านระบบ ขอหนังสือ รับรองสถานที่
4	การแจ้งผลพิจารณา	เจ้าหน้าที่แจ้งผู้ประกอบการชำระค่าตรวจประเมินและ นัดวันที่ตรวจประเมิน	1 วัน	กลุ่มกำกับดูแล เครื่องสำอาง หลังออกสู่ตลาด	แจ้งผ่านระบบ ขอหนังสือ รับรองสถานที่
5	การพิจารณา	ดำเนินการตรวจสอบสถานที่ ณ สถานที่ตั้งจริง และพิจารณา ผลการแก้ไขข้อบกพร่อง	64 วัน	กลุ่มกำกับดูแล เครื่องสำอาง หลังออกสู่ตลาด	-
6	การพิจารณา	เจ้าหน้าที่สรุปเสนอเรื่องเข้าพิจารณาในคณะทำงาน พิจารณาสถานที่ผลิตและสถานที่นำเข้าเครื่องสำอาง	2 วัน	กลุ่มกำกับดูแล เครื่องสำอาง หลังออกสู่ตลาด	-
7	การพิจารณา	คณะทำงานฯ พิจารณาผลการตรวจสอบสถานที่และการแก้ไข	7 วัน	กลุ่มกำกับดูแล เครื่องสำอาง หลังออกสู่ตลาด	-
8	การแจ้งผลพิจารณา	ดำเนินการแจ้งผลการพิจารณา กรณีสถานที่ผ่านตาม เกณฑ์ที่กำหนด แจ้งให้ผู้ประกอบการชำระเงินค่าหนังสือ รับรองภายในเวลาที่กำหนด	0.5 วัน	กลุ่มกำกับดูแล เครื่องสำอาง หลังออกสู่ตลาด	แจ้งผ่านระบบ ขอหนังสือ รับรองสถานที่
9	การรับผลการ พิจารณา	ผู้ประกอบการชำระเงินค่าหนังสือรับรองผ่านทาง ธนาคารและพิมพ์หนังสือรับรองออกจากระบบเครือข่าย คอมพิวเตอร์	0.5 วัน	กลุ่มกำกับดูแล เครื่องสำอาง หลังออกสู่ตลาด	ผ่านระบบ ขอหนังสือ รับรองสถานที่

#### 14. งานบริการนี้ผ่านการดำเนินการลดขั้นตอนและระยะเวลาปฏิบัติราชการมาแล้ว

ไม่ได้ผ่านการลดขั้นตอน เนื่องจากเป็นบริการแบบใหม่

#### 15. รายการเอกสาร หลักฐานประกอบ

ผู้ที่ประสงค์จะขอหนังสือรับรองสถานที่ผลิตเครื่องสำอาง ให้ยื่นแบบขอรับการรับรองสถานที่ผลิตหรือนำเข้าเครื่องสำอาง  
(แบบ ส.ค.1) พร้อมแนบเอกสารหลักฐานประกอบการพิจารณาที่เกี่ยวข้อง ดังต่อไปนี้

15.1) เอกสารยืนยันตัวตนที่ออกโดยหน่วยงานภาครัฐ (ให้ลงนามรับรองความถูกต้องของเอกสารทุกหน้า โดยผู้ยื่นคำขอ)

เอกสาร

ลำดับ	รายการเอกสารยื่นยื่นตัวตน	หน่วยงาน ภาครัฐ ผู้ออกเอกสาร	จำนวน เอกสาร ฉบับจริง (ชุด)	จำนวน เอกสาร ฉบับ สำเนา (ชุด)	หมายเหตุ
1)	หนังสือจดทะเบียนนิติบุคคล	กรมพัฒนา ธุรกิจการค้า	0	1	กรณีผู้ยื่นคำขอเป็นนิติ บุคคล
2)	บัตรประจำตัวประชาชน	กรมการ ปกครอง	0	1	กรณีผู้ยื่นคำขอเป็นบุคคล ธรรมดา
3)	ใบทะเบียนพาณิชย์	กรมพัฒนา ธุรกิจการค้า	0	1	กรณีผู้ยื่นคำขอเป็นบุคคล ธรรมดา
4)	ทะเบียนบ้านของสถานที่ผลิต/สถานที่นำเข้า/สถานที่เก็บ เครื่องสำอาง โดยมีรายละเอียดของเจ้าบ้าน กรณีผู้ยื่นขอ ไม่ได้เป็นเจ้าของบ้าน ให้แนบเอกสาร ดังนี้ 4.1) หนังสือยินยอมให้ใช้สถานที่หรือสัญญาเช่า (โดย ต้องแสดงเอกสารแสดงความเป็นเจ้าของของ ผู้ยินยอมหรือผู้ให้เช่า ซึ่งออกโดยหน่วยงาน ราชการ เช่น สำเนาทะเบียนบ้าน (เป็นเจ้าบ้าน) หรือสำเนาโฉนด (เป็นผู้มีกรรมสิทธิ์) เป็นต้น) 4.2) สำเนาบัตรประจำตัวประชาชนของผู้ยินยอม/ผู้ให้เช่า 4.3) สำเนาทะเบียนบ้านของผู้ยินยอม/ผู้ให้เช่า 4.4) สำเนาบัตรประจำตัวประชาชนของผู้รับการยินยอม/ ผู้เช่า 4.4) สำเนาทะเบียนบ้านของผู้รับการยินยอม/ผู้เช่า	กรมการ ปกครอง	0	1	
5)	สำเนาหนังสือมอบอำนาจและแต่งตั้งผู้ดำเนินการซึ่งได้ยื่น ต้นฉบับไว้ที่สำนักงาน ออ. แล้ว	-	0	1	พร้อมลงลายมือชื่อรับรอง สำเนาเอกสาร (ขอแนบฟอร์ม ได้ที่ OSSC ผลิตภัณฑ์ เครื่องสำอาง /กรมวิไลศ ( <a href="http://www.fdamoph.gov.th/sites/Cosmetic/SitePage/Permission.aspx">http://www.fdamoph.gov.th/sites/Cosmetic/SitePage/Permission.aspx</a> )

15.2) เอกสารอื่นๆ สำหรับยื่นเพิ่มเติม (ให้ลงนามรับรองความถูกต้องของเอกสารทุกหน้า โดยผู้ยื่นคำขอ)

ลำดับ	รายการเอกสารยื่นเพิ่มเติม	หน่วยงาน ภาครัฐ ผู้ออกเอกสาร	จำนวน เอกสาร ฉบับจริง (ชุด)	จำนวน เอกสาร ฉบับสำเนา (ชุด)	หมายเหตุ
1)	แบบขอรับการรับรองสถานที่ผลิตหรือนำเข้า เครื่องสำอาง (แบบ ส.ค.1) ที่กรอกข้อมูลครบถ้วน	กระทรวง สาธารณสุข	1	0	



ลำดับ	รายการเอกสารยื่นเพิ่มเติม	หน่วยงาน ภาครัฐ ผู้ออกเอกสาร	จำนวน เอกสาร ฉบับจริง (ชุด)	จำนวน เอกสาร ฉบับสำเนา (ชุด)	หมายเหตุ
2)	ข้อมูลทั่วไป/คู่มือคุณภาพ ที่มีข้อมูลอย่างน้อย ดังนี้ - ชื่อกิจการและที่อยู่ - ลักษณะกิจการ (เป็นร้าน หรือนิติบุคคล) - ลักษณะและขนาดของสถานที่ (เช่น เป็นอาคารพาณิชย์ หรือเป็นอาคารโดยเฉพาะ ระบุพื้นที่และจำนวนชั้นของอาคาร ระบุว่าแต่ละชั้นของอาคารมีประโยชน์ใช้สอยอย่างไร เช่น เป็นตึกแถว สถานที่ติดต่ออยู่ชั้นที่ 1 ชั้นที่ 2 จัดเก็บเครื่องสำอางสำเร็จรูป - โครงสร้างองค์กร ประกอบด้วยใครและจำนวนเท่าใด เช่น ผู้จัดการ 1 คน พนักงาน 1 คน) - จำนวนเครื่องจักรที่ใช้ในการผลิต/บรรจุ/ติดฉลาก	-	1	0	
3)	แผนที่สังเขปแสดงสถานที่ติดต่อและบริเวณใกล้เคียง	-	1	0	ให้แสดงสัดส่วนตามจริง โดยระบุหน่วยเป็นระบบเมตริก (เช่น เมตร) และพิกัด GPS
4)	แผนที่สังเขปแสดงสถานที่ผลิตหรือสถานที่นำเข้าและบริเวณใกล้เคียง	-	1	0	ให้แสดงสัดส่วนตามจริง โดยระบุหน่วยเป็นระบบเมตริก (เช่น เมตร) และพิกัด GPS
5)	แผนที่สังเขปแสดงสถานที่เก็บรักษาเครื่องสำอางและบริเวณใกล้เคียง	-	1	0	ให้แสดงสัดส่วนตามจริง โดยระบุหน่วยเป็นระบบเมตริก (เช่น เมตร) และพิกัด GPS
6)	แผนผังภายในสถานที่ผลิตเครื่องสำอาง ให้ระบุตำแหน่งของ - ประตู หน้าต่าง บันได - การติดตั้งอุปกรณ์การผลิต/การบรรจุ (ระบุตำแหน่งของถังผสม, เครื่องบรรจุ) - บริเวณหรืออาคารเก็บวัตถุดิบ/วัสดุการบรรจุ/ผลิตภัณฑ์สำเร็จรูป - อุปกรณ์ป้องกันความรุนแรงของอุบัติเหตุ (เช่น ถังดับเพลิง ชุดปฐมพยาบาล) - อุปกรณ์สำหรับจัดการกรณีสารเคมี/เครื่องสำอางหกทั่วไหล (ถังทราย/ซีเมนต์/วัสดุดูดซับผ้า)	-	1	0	ให้แสดงสัดส่วนตามจริง ระบุหน่วยเป็นระบบเมตริก (เช่น เมตร)
7)	แผนผังของสถานที่เก็บเครื่องสำอาง ให้ระบุตำแหน่งของ - ประตู หน้าต่าง บันได - พื้นที่จัดเก็บวัตถุดิบและ/หรือเครื่องสำอาง - อุปกรณ์ป้องกันความรุนแรงของอุบัติเหตุ (เช่น ถังดับเพลิง ชุดปฐมพยาบาล) - อุปกรณ์สำหรับจัดการกรณีสารเคมีหกทั่วไหล	-	1	0	ให้แสดงสัดส่วนตามจริง ระบุหน่วยเป็นระบบเมตริก (เช่น เมตร)

ลำดับ	รายการเอกสารยื่นเพิ่มเติม	หน่วยงาน ภาครัฐ ผู้ออกเอกสาร	จำนวน เอกสาร ฉบับจริง (ชุด)	จำนวน เอกสาร ฉบับสำเนา (ชุด)	หมายเหตุ
	(เช่น ถังทราย/ซีเมนต์/วัสดุตุตซีเมนต์)				
8)	เอกสารแสดงระบบการผลิต/วิธีการผลิตเครื่องสำอาง (โดยย่อ) พร้อมระบุแรงม้าเครื่องจักร แต่ละขั้นตอนการผลิต/บรรจุ/ติดฉลาก	-	1	0	เฉพาะการผลิต
9)	สำเนาใบประกอบกิจการโรงงาน ตามที่ พ.ร.บ. โรงงาน กำหนดไว้ (ถ้ามี) หรือสำเนาใบอนุญาตประกอบกิจการใน นิคมฯ (ถ้ามี)	กรมโรงงาน อุตสาหกรรม	1	0	
10)	ภาพถ่ายตัวอาคารสถานที่ผลิต/สถานที่นำเข้า/สถานที่เก็บเครื่องสำอาง และบริเวณโดยรอบตัวอาคาร	-	1	0	เป็นภาพสีพิมพ์ติดลง กระดาษ A4 ไม่เกิน 2 ภาพ ต่อ 1 หน้า
11)	รูปถ่ายป้าย “สถานที่ผลิตเครื่องสำอาง” ที่ติดบริเวณทางเข้าสถานที่ผลิต หรือ “สถานที่นำเข้าเครื่องสำอาง” ที่ติดบริเวณทางเข้าสถานที่นำเข้าเครื่องสำอาง ซึ่งบุคคลภายนอกเห็นได้ชัดเจนและอยู่ด้านหน้าสถานที่ (กรณีสถานที่เก็บรักษาเครื่องสำอาง อยู่คนละแห่งกับสถานที่ผลิตให้นำเข้าเครื่องสำอาง ให้ส่งรูปถ่ายป้าย “สถานที่เก็บรักษาเครื่องสำอาง” ที่ติดบริเวณทางเข้าสถานที่เก็บรักษาเครื่องสำอาง)	-	1	0	-ป้ายต้องทำจากวัสดุที่คงทน ถาวร เช่น พลาสติก ไม้ หินแกรนิต เหล็ก เป็นต้น ขนาดของป้าย ไม่น้อยกว่า 15 x 45 เซนติเมตร มีสีของ ตัวอักษรตัดกับสีพื้นของป้าย
12)	ข้อมูลเกี่ยวกับเครื่องสำอาง (Product Information File)	-	1	0	
13)	ภาพถ่ายตัวอาคารสถานที่ผลิต/สถานที่เก็บ และบริเวณโดยรอบตัวอาคาร	-	1	0	เป็นภาพสีพิมพ์หรือติดลง กระดาษ A4 ไม่เกิน 2 ภาพ ต่อ 1 หน้ากระดาษ
14)	ภาพถ่ายพื้นที่ห้องภายในตัวอาคารสถานที่ผลิต/สถานที่เก็บ กรณีเป็นของเช่า ให้แสดงภาพวางระบาย	-	1	0	เป็นภาพสีพิมพ์หรือติดลง กระดาษ A4 ไม่เกิน 2 ภาพ ต่อ 1 หน้ากระดาษ
15)	ภาพถ่ายสายการผลิต/อุปกรณ์การผลิต/อุปกรณ์การบรรจุ ให้แสดงถังผสม บริเวณผสม อุปกรณ์เครื่องบรรจุ และบริเวณบรรจุ (เฉพาะการผลิต)	-	1	0	-เป็นภาพสีพิมพ์หรือติดลง กระดาษ A4 ไม่เกิน 2 ภาพ ต่อ 1 หน้ากระดาษ
16)	ภาพถ่ายการจัดชั้นหรือยกพื้นสำหรับวางวัตถุดิบ/ผลิตภัณฑ์สำเร็จรูป เช่น pallet , ชั้นเหล็ก	-	1	0	เป็นภาพสีพิมพ์หรือติดลง กระดาษ A4 ไม่เกิน 2 ภาพ ต่อ 1 หน้ากระดาษ
17)	ภาพถ่ายระบบหรืออุปกรณ์ระบายอากาศ เช่น ช่องลม/ประตูเข้า-ออก ระบบปรับอากาศ พัดลม	-	1	0	เป็นภาพสีพิมพ์หรือติดลง กระดาษ A4 ไม่เกิน 2 ภาพ ต่อ 1 หน้ากระดาษ

ลำดับ	รายการเอกสารยื่นเพิ่มเติม	หน่วยงาน ภาครัฐ ผู้ออกเอกสาร	จำนวน เอกสาร ฉบับจริง (ชุด)	จำนวน เอกสาร ฉบับสำเนา (ชุด)	หมายเหตุ
18)	ภาพถ่ายป้าย หรือสัญลักษณ์แสดงความเป็นอันตรายของสารเคมี บริเวณที่ผลิตหรือบริเวณที่เก็บรักษาเครื่องสำอาง (ถ้ามี)	-	1	0	เป็นภาพสีพิมพ์หรือติดลงกระดาษ A4 ไม่เกิน 2 ภาพ ต่อ 1 หน้ากระดาษ
19)	ภาพถ่ายชุดปฏิบัติการ และอุปกรณ์ป้องกันอันตราย/ป้องกันการปนเปื้อนส่วนบุคคล เช่น ถุงมือ ผ้าปิดจมูก รองเท้า ชุดปฏิบัติงาน	-	1	0	เป็นภาพสีพิมพ์หรือติดลงกระดาษ A4 ไม่เกิน 2 ภาพ ต่อ 1 หน้ากระดาษ

#### 16. ค่าธรรมเนียมและค่าใช้จ่าย

ลำดับ	รายละเอียดค่าธรรมเนียม/ค่าใช้จ่าย	ค่าธรรมเนียม/ค่าใช้จ่าย (บาท)
1)	ค่าคำขอเพื่อขอหนังสือรับรองสถานที่ผลิตเครื่องสำอาง (หมายเหตุ : (ช่องทางชำระค่าธรรมเนียม ที่ช่องทางเงินศูนย์บริการผลิตภัณฑ์สุขภาพเบ็ดเสร็จ (One Stop Service Center : OSSC) หรือที่ธนาคารไทยพาณิชย์ทุกสาขา)	100
2)	ค่าใช้จ่ายในการตรวจสอบสถานที่ผลิตเครื่องสำอาง เพื่อออกหนังสือรับรองสถานที่ผลิตเครื่องสำอาง 2.1) กรณีมีคนงานระหว่าง 1 ถึง 6 คน หรือเครื่องจักรไม่เกิน 5 แร่ม้า 2.2) กรณีมีคนงานระหว่าง 7 คน ถึง 50 คน หรือเครื่องจักรมากกว่า 5 แร่ม้า ถึง 20 แร่ม้า 2.3) กรณีมีคนงานระหว่าง 51 คน ถึง 200 คน หรือเครื่องจักรมากกว่า 20 แร่ม้า ถึง 50 แร่ม้า 2.4) กรณีมีคนงานมากกว่า 201 คน หรือเครื่องจักรมากกว่า 50 แร่ม้า (หมายเหตุ: ช่องทางชำระค่าธรรมเนียม ที่ธนาคารไทยพาณิชย์ทุกสาขา)	6,000 11,000 20,000 21,000
3)	ค่าหนังสือรับรองสถานที่ผลิตเครื่องสำอาง (หมายเหตุ: (ช่องทางชำระค่าธรรมเนียม ที่ช่องทางเงินศูนย์บริการผลิตภัณฑ์สุขภาพเบ็ดเสร็จ (One Stop Service Center : OSSC) หรือที่ธนาคารไทยพาณิชย์ทุกสาขา)	500 บาท

#### 17. ช่องทางการร้องเรียน แนะนำบริการ

ลำดับ	ช่องทางการร้องเรียน / แนะนำบริการ
1)	ศูนย์จัดการเรื่องร้องเรียนและปราบปรามการกระทำผิดกฎหมายเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์สุขภาพ (ศรป.) ชั้น 1 อาคาร 1 ตึกสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ถนนติวานนท์ ตำบลตลาดขวัญ อำเภอเมือง จังหวัดนนทบุรี 11000 สายด่วน 1556 โทรศัพท์ 0 2590 7354 -55 โทรสาร 0 2590 1556 E-mail 1556@fda.moph.go.th
2)	ศูนย์บริการผลิตภัณฑ์สุขภาพเบ็ดเสร็จ (One Stop Service Center: OSSC) ชั้น 4 อาคาร 6 ตึกสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ถนนติวานนท์ ตำบลตลาดขวัญ อำเภอเมือง จังหวัดนนทบุรี 11000 โทรศัพท์ 0 2590 7624
3)	กลุ่มกำกับดูแลเครื่องสำอางส่งออกสู่ตลาด สำนักควบคุมเครื่องสำอางและวัตถุอันตราย ชั้น 4 อาคาร 4 ตึกสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ถนนติวานนท์ ตำบลตลาดขวัญ อำเภอเมือง จังหวัดนนทบุรี 11000 โทรศัพท์ 0 2590 7278 โทรสาร 0 2591 8468 E-mail cosmetic@fda.moph.go.th (หมายเหตุ: กรณีติดตามสถานะคำขอ)

ลำดับ	ช่องทางกรร้องเรียน / แนะนำบริการ
4)	สายด่วน 1111 ศูนย์บริการประชาชนสำนักงานนายกรัฐมนตรี (หมายเหตุ: กรณีร้องเรียน)
5)	ศูนย์บริการประชาชน สำนักปลัดสำนักนายกรัฐมนตรี (หมายเหตุ: เลขที่ 1 ถนนพญาโลก เขตดุสิต กทม. 10300 / สายด่วน 1111 / www.1111.go.th / ตู้ ปณ.1111 เลขที่ 1 ถนนพญาโลก เขตดุสิต กทม. 10300)

#### 18. แบบฟอร์มตัวอย่างและคู่มือการกรอก

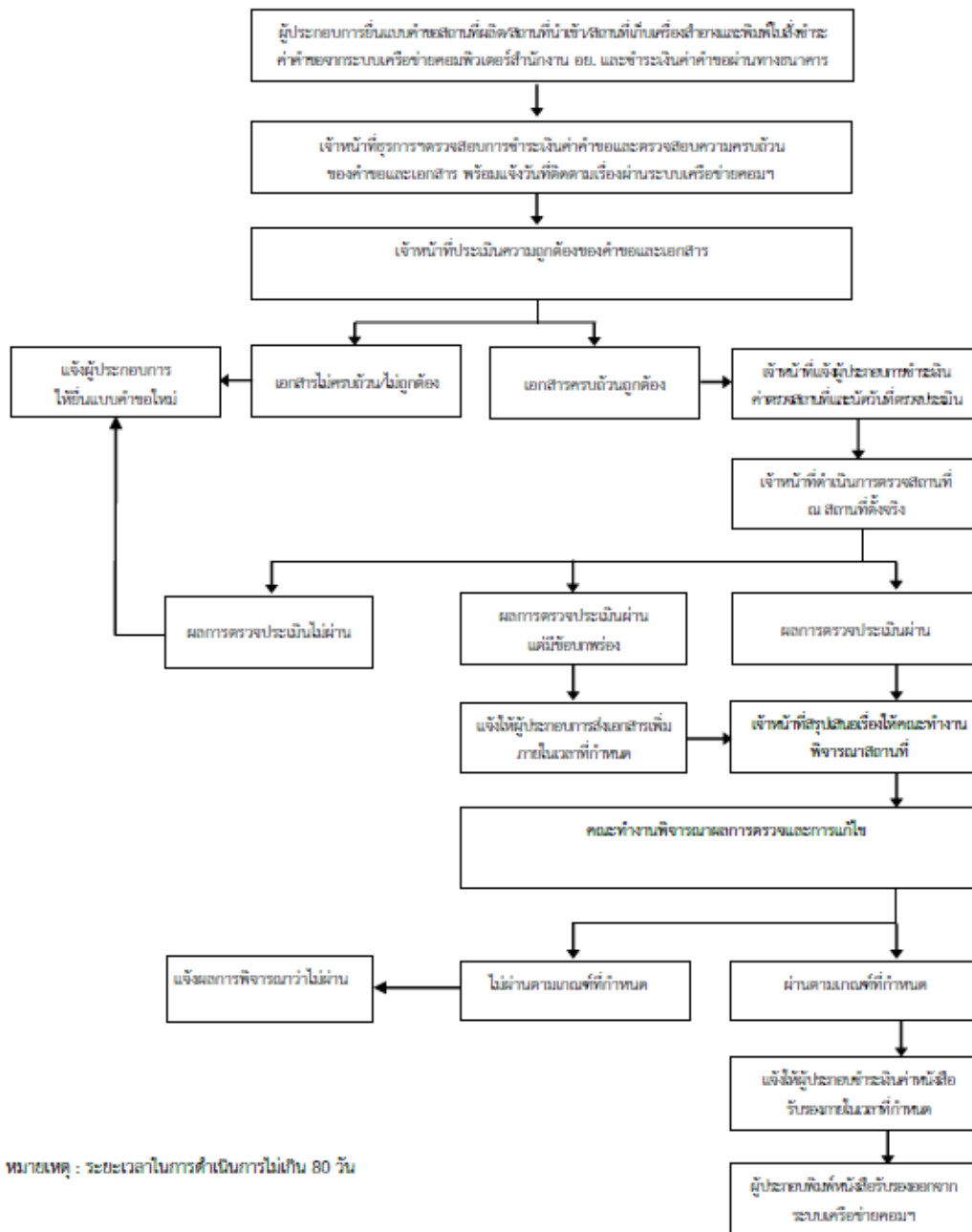
ลำดับ	ชื่อแบบฟอร์ม
1)	ตัวอย่างการกรอกแบบขอรับการรับรองสถานที่ผลิตหรือนำเข้าเครื่องสำอาง (แบบ ส.ค.1) (หมายเหตุ: -)
2)	แบบขอรับการรับรองสถานที่ผลิตหรือนำเข้าเครื่องสำอาง (แบบ ส.ค.1) (หมายเหตุ: -)

#### 19. หมายเหตุ

การนับระยะเวลาในการดำเนินการนั้น เริ่มนับระยะเวลาตั้งแต่การยื่นเอกสารที่ครบถ้วน จนถึงพร้อมส่งมอบหนังสือรับรองสถานที่ผลิตเครื่องสำอาง (แบบ ส.ค. 2 ก)

เอกสารประกอบการประชุม

**แผนผังการขอหนังสือรับรองสถานที่ผลิต หรือหนังสือรับรองสถานที่นำเข้าเครื่องสำอาง  
ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการผลิต หรือนำเข้าเครื่องสำอาง พ.ศ. 2561  
ซึ่งมีที่ตั้งของสถานที่ผลิต หรือนำเข้า หรือเก็บรักษาเครื่องสำอางในเขตกรุงเทพมหานคร**



หมายเหตุ : ระยะเวลาในการดำเนินการไม่เกิน 80 วัน

## ภาคผนวก 12

คู่มือสำหรับผู้ประกอบการ

เรื่อง

การใช้งานระบบขอหนังสือรับรอง

สถานที่ผลิตเครื่องสำอาง หนังสือรับรองสถานที่นำเข้าเครื่องสำอางตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข  
เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการผลิต หรือนำเข้า เครื่องสำอาง พ.ศ. 2561

เอกสารประกอบการประชุม





# คู่มือ สำหรับผู้ประกอบการ

เรื่อง

การใช้งานระบบขอหนังสือรับรองสถานที่ผลิตเครื่องสำอาง  
หนังสือรับรองสถานที่นำเข้าเครื่องสำอาง  
ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข  
เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการผลิต  
หรือนำเข้าเครื่องสำอาง พ.ศ. 2561

จัดทำระบบโดย

สำนักควบคุมเครื่องสำอางและวัตถุอันตราย  
สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา  
กระทรวงสาธารณสุข

## Revision History

Sn	Version	Date	Name	Release Notes
		4/5/2560		

1079

Reference Documents

Reference No.	Document Name	Document ID	Author Name	Revision

17079

Signature

<<Customer Name>>	Fusion Solution Co., Ltd.
Sign: _____  ( _____ ) Title: _____ Date: ____/____/____	Sign: _____  ( _____ ) Title: _____ Date: ____/____/____
Sign: _____  ( _____ ) Title: _____ Date: ____/____/____	Sign: _____  ( _____ ) Title: _____ Date: ____/____/____
Sign: _____  ( _____ ) Title: _____ Date: ____/____/____	Sign: _____  ( _____ ) Title: _____ Date: ____/____/____

579

## Table of Contents

1 การเข้าใช้งานระบบ .....	6
1.1 ข้อกำหนดการเข้าใช้งานระบบ e-SUBMISSION.....	6
1.1.1 สร้างบัญชีผู้ใช้งานระบบผ่าน Open ID.....	6
1.1.2 ยื่นหนังสือมอบอำนาจ (ตามแบบฟอร์ม) และหลักฐานประกอบเพื่อขอสิทธิ์เข้าใช้.....	6
1.1.3 ทดสอบการใช้งานโดยเข้าจากลิงค์ด้านบน URL <a href="http://privus.fda.moph.go.th/">http://privus.fda.moph.go.th/</a> .....	6
1.2 การเข้าระบบ.....	6
1.2.1 เลือกส่วนบริการ.....	6
1.2.2 เลือกระบบที่ต้องการดำเนินการ.....	6
2 ขั้นตอนการใช้งานระบบขอหนังสือรับรองสถานที่ .....	7

เอาง

## 1. การเข้าสู่ระบบ

### 1.1 ข้อกำหนดการเข้าใช้งานระบบ e-Submission

#### 1.1.1 สร้างบัญชีผู้ใช้งานระบบผ่าน Open ID

สร้างบัญชีผู้ใช้งานระบบ Open ID ผ่านระบบของสำนักงานรัฐบาลอิเล็กทรอนิกส์ (องค์การมหาชน) (สโร.) [www.egov.go.th](http://www.egov.go.th) (หากมีปัญหาในการสมัครเพื่อสร้างบัญชีผู้ใช้งาน โปรดติดต่อ [contact@ega.or.th](mailto:contact@ega.or.th) หรือ โทร 0 2612 6000

#### 1.1.2 ยื่นหนังสือมอบอำนาจและหลักฐานประกอบเพื่อขอสิทธิ์เข้าใช้งานระบบ

ยื่นหนังสือมอบอำนาจ (ตามแบบฟอร์ม) และหลักฐานประกอบเพื่อขอสิทธิ์เข้าใช้ระบบงานระบบของแต่ละหน่วยงานแต่ละผลิตภัณฑ์ ที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา หรือสำนักงานสาธารณสุขจังหวัดในพื้นที่ที่สถานที่ผลิตหรือสถานที่นำเข้าตั้งอยู่ (ยื่นแค่ครั้งเดียว จนกว่าหนังสือมอบอำนาจจะหมดอายุ)

#### 1.1.3 การใช้งานโดยเข้าจากลิงค์ด้านบน URL <http://privus.fda.moph.go.th/>

## 1.2 การเข้าระบบ

### 1.2.1 เลือกส่วนบริการ

สามารถเลือกส่วนบริการได้จาก ตัวเลือกทางด้านบน หรือ ส่วนบริการด้านล่าง ตัวอย่าง “ผู้ประกอบการ”







2. ขั้นตอนการใช้งานระบบขอหนังสือรับรองสถานที่

2.1 เมื่อเข้ามาในระบบขอหนังสือรับรองสถานที่แล้ว ให้คลิกเพิ่มคำขอ

ที่ขอ	เลขที่	วันที่	เลขที่ใบประกอบ	วันที่	เลขที่ใบประกอบ	วันที่อนุมัติ	วันที่หมดอายุ	สถานะ	
1	61000009	25/05/2018	61025400000	25/05/2018	1-5-19-99-18-000004	25/05/2018	24/05/2021	อนุมัติ	พร้อมใบ
2	61000020	25/05/2018	61025400009	25/05/2018				ส่งเอกสารเป็นกลุ่มแล้ว	พร้อมใบ
3	61000006	25/05/2018	61025400008	25/05/2018				ไม่อนุมัติ	พร้อมใบ
4	61000008	25/11/2017	61025400007	25/05/2018		25/05/2018	24/05/2021	ไม่อนุมัติ	พร้อมใบ
5	61000004	25/05/2018	61025400006	25/05/2018		25/05/2018	24/05/2021	ไม่อนุมัติ	พร้อมใบ
4	61000007	24/05/2018	61025400005	24/05/2018		24/05/2018	24/05/2021	ส่งเอกสารเป็นกลุ่มแล้ว	พร้อมใบ
7			61025400004	24/05/2018				รอรับใบประกอบใบประกอบ	พร้อมใบ
8			61025400003	25/05/2018				เอกสารไม่ถูกต้อง	พร้อมใบ
9	61000002	25/05/2018	61025400002	24/05/2018		24/05/2018	24/05/2021	รอคำขอส่งเอกสารแล้ว	พร้อมใบ
10	61000001	25/05/2018	61025400001	25/05/2018	1-5-18-99-18-000001	25/05/2018	24/05/2021	อนุมัติ	พร้อมใบ

บาง

2.2 ระบุข้อมูล ดังนี้

- เลือกประเภทตามการจดทะเบียน (ผลิต/นำเข้า)
- ตี๊กเลือกสถานที่ผลิต/นำเข้า
- ตี๊กเลือกสถานที่เก็บ
- เลือกจำนวนคน หรือ แรงม้า สามารถเลือกข้อมูลได้จากตาราง

เมื่อระบุข้อมูลครบแล้วคลิกปุ่มถัดไป

ที่ผลิตคือ: บ้านเลขที่ 111 ถนนวิภาวดีรังสิต แขวงสามยุค เขตมีนบุรี กรุงเทพมหานคร 11111

ผลิต

เลือก	เลขทะเบียน	ชื่อบริษัท	ที่อยู่
๙	105900111	บริษัท เสด็จโฮลดี จำกัด กรุงเทพมหานคร	เลขที่ 67 หมู่ 8 ซอย ๖๖ ถนน วิภาวดีรังสิต แขวงสามยุค เขตมีนบุรี กรุงเทพมหานคร 11111

สถานที่เก็บ

เลือก	เลขทะเบียน	ชื่อบริษัท	ที่อยู่
๙	105900153	บริษัท เสด็จโฮลดี จำกัด กรุงเทพมหานคร	เลขที่ 5695 แขวง คลองตัน เขต คลองเตย จังหวัด กรุงเทพมหานคร 10963 โทรศัพท์ 02-5907423
๐	105900112	บริษัท เสด็จโฮลดี จำกัด กรุงเทพมหานคร	เลขที่ 1 หมู่ 2 ตำบล บางสีทอง อำเภอ บางบาล จังหวัด สมุทรสาคร 12221333

จำนวนคน หรือ แรงม้า

กรณีขอการตรวจ 1 คน ถึง 5 คน หรือเครื่องจักรไม่เกิน 5 แรงม้า

ถัดไป      ยกเลิก

2.3 ทำการแนบไฟล์ โดยคลิกเลือกเรื่องที่จะแนบจากกรอบดาว แล้วคลิกปุ่ม Choose File เพื่อเลือกไฟล์ที่จะแนบ (ต้องเป็นไฟล์ PDF เท่านั้น) เสร็จแล้วกดอัปโหลด รายการที่แนบทั้งหมดจะปรากฏในตารางด้านล่าง เมื่อแนบไฟล์ครบแล้วคลิกที่ปุ่มบันทึก

**หมายเหตุ :** สามารถแนบไฟล์ได้หลายไฟล์ แต่ต้องแนบทีละครั้ง

2.4 ระบบจะแจ้งเลขที่ยืนยันในระบบ คลิก OK

2.5 รายการคำขอจะมีสถานะเป็น "รอชำระค่าคำขอ" ให้คลิกที่ปุ่มรายละเอียด เพื่อพิมพ์ใบสั่งชำระ

ลำดับ	เลขที่ใบ	วันที่รับ	เลขที่ใบยืนยันระบบ	วันที่อนุมัติ	วันที่ส่งงาน	สถานะ	รายการแนบ
1	610525000011	25/05/2018				รอชำระค่าคำขอ	รายละเอียด
2	61000009	25/05/2018	610525000018	25/05/2018	15-19-99-18-000004	อนุมัติ	ใบขอผลิต
3	61000008	25/05/2018	610525000009	25/05/2018		ผ่านการขึ้นบัญชี	ใบขอผลิต
4	61000006	25/05/2018	610525000008	25/05/2018		ใบอนุญาต	ใบขอผลิต

2.6 ทำการตรวจสอบข้อมูล โดยระบบจะแสดงรายละเอียดข้อมูลที่ได้บันทึกไว้ สามารถตรวจดูไฟล์แนบได้ว่าถูกต้องหรือไม่ โดยคลิกที่ปุ่มดาวน์โหลด ถ้าข้อมูลถูกต้องแล้ว คลิกที่ปุ่มพิมพ์ใบสั่งซื้อ

**หมายเหตุ :** ถ้าข้อมูลไม่ถูกต้อง แนบไฟล์ผิดหรือลืมแนบไฟล์ สามารถยกเลิกคำขอได้ โดยคลิกที่ปุ่มยกเลิก (กรณียกเลิก จะยืนยันคำขอใหม่ ให้เริ่มทำขั้นตอนแรกในข้อ 3.1)

2.7 ตีกรเลือกรายการคำขอที่ต้องการ เสร็จแล้วคลิกที่ปุ่มออกใบสั่งซื้อ

สถานะคำขอ	วันที่	เลขที่ใบสั่งซื้อ	ชื่อลูกค้า	วันที่ส่งมอบ	จำนวนเงิน
คำขอจัดส่งสินค้าสำเร็จแล้ว	25/05/2560	010525000001	สำนักงานส่งเสริมการค้าในต่างประเทศ ณ นคร...		100.00

2.8 ระบบจะแจ้งว่า ออกใบสั่งซื้อเรียบร้อยแล้ว กด OK

2.9 ดำเนินการชำระเงิน โดยสามารถเลือกรูปแบบการชำระเงินได้ตามที่ต้องการ

ชำระเงิน

Webpay SCB Easy Net (บุคคล)

Webpay SCB Business Net (นิติคน)

เงินสด

**เลือกรูปแบบการชำระเงิน**

**หมายเหตุ**  
 พิมพ์ชื่อชำระ หมายถึง พิมพ์ตัวตั้งสำหรับชำระผ่านธนาคาร  
 Webpay SCB Easy Net หมายถึง สามารถชำระเป็นส่วนตัวผ่านช่องทางบริการรายพาณิชย์ สำหรับบุคคลธรรมดา  
 Webpay SCB Business Net หมายถึง สามารถชำระเป็นค่าธุรกิจ/ค่าของธนาคารในพาณิชย์ สำหรับนิติบุคคล

**เงื่อนไข :** การชำระเงิน Webpay SCB Business Net สำหรับนิติบุคคล

1. เปิดบัญชีกับ SCB
2. ลงทะเบียนสมัครใช้บริการ Webpay SCB Business Net
3. มีข้อมูลการชำระเงิน Webpay SCB Business Net โทรศัพท์ 0 2 544 1212

**การบริการชำระด้วยธนาคาร Cross-Bank Bill Payment ผ่านช่องทางมือถือหรือ Mobile Banking และ Internet Banking**

ขอ เชิญชวนท่านชำระเงินผ่านธนาคาร Cross-Bank Bill Payment ผ่านช่องทางบริการมือถือหรือช่องทางบริการชำระเงินผ่านเว็บไซต์  
 โดยที่ ขอ เชิญชวนเป็นทางเลือกให้กับท่านสะดวก ผู้ประกอบการสามารถชำระเงินค่าจ้างของทางธนาคารผ่านช่องทางที่รวมไว้บริการโดยไม่มีเป็น  
 ข้อจำกัดเรื่องค่าธรรมเนียม

ธนาคารเปิดให้บริการ Cross-Bank Bill Payment และช่องทางชำระดังนี้

Bank	Mobile banking	Internet Banking	ATM	CEM	Counter Bank
	✓	✓	✓	✓	
	✓	✓	✓		

ตัวเอง

2.10 เมื่อชำระเงินค่าคำขอเรียบร้อยแล้ว รายการคำขอจะมีสถานะเป็น “บันทึกและรอส่งเรื่อง” ให้คลิกที่ปุ่มรายละเอียด เพื่อทำการส่งเรื่องคำขอ

**ระบบเครื่องสำอาง**

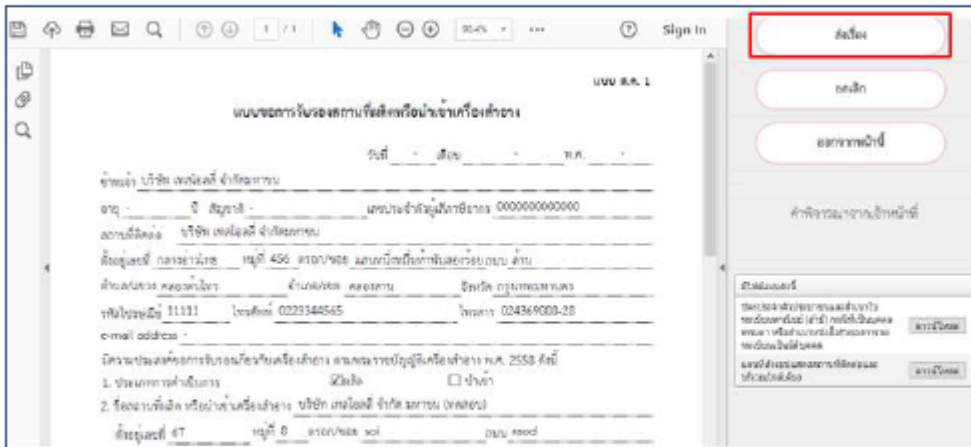
สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

🏠 หน้าหลัก
👤 อีเมลของฉัน
📄 รายการ : รายการแจ้งข้อมูล
🔍 ค้นหา

รายการคำขอที่ขอหนังสือรับรองสถานที่

ลำดับ	เลขที่รับ	วันที่รับ	เลขที่ใบประกอบ	วันที่รับ	เลขที่หนังสือรับรอง	วันที่อนุมัติ	วันที่หมดอายุ	สถานะ	รายละเอียด
1			610325000011	25/05/2018				บันทึกและรอส่งเรื่อง	รายละเอียด
2	61000009	25/03/2018	610325000010	25/05/2018	1-5-19-99-18-000004	25/05/2018	24/05/2021	อนุมัติ	รายละเอียด
3	61000008	25/03/2018	610325000009	25/05/2018				ส่งเอกสารปรับปรุงแล้ว	รายละเอียด
4	61000006	25/03/2018	610325000008	25/05/2018				ไม่อนุมัติ	รายละเอียด
5	61000005	25/11/2017	610325000007	25/05/2018		25/05/2018	24/05/2021	ไม่อนุมัติ	รายละเอียด
6	61000004	25/03/2018	610325000006	25/05/2018		25/05/2018	24/05/2021	ไม่อนุมัติ	รายละเอียด
7	61000007	25/03/2018	610325000005	25/05/2018		25/05/2018	24/05/2021	ส่งเอกสารปรับปรุงแล้ว	รายละเอียด

2.11 ดำเนินการส่งเรื่องคำขอ โดยคลิกที่ปุ่มส่งเรื่อง



2.12 ระบบจะแจ้งว่า ส่งเรื่องแล้วรอเจ้าหน้าที่พิจารณา แล้วกด OK



2.13 เมื่อดำเนินการส่งเรื่องแล้ว รายการคำขอจะมีสถานะเป็น "ส่งเรื่องให้เจ้าหน้าที่พิจารณา" รอให้เจ้าหน้าที่พิจารณาอนุมัติ

ระบบเครื่องสำอาง  
สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

รายชื่อผู้แจ้งแจ้ง | ออกรายงาน

ชื่อระบบ : เครื่องสำอาง | แจ้งเตือน | แจ้งสาร | แจ้งใช้ | แจ้งใช้

รายการคำขอที่ขอหนังสือรับรองสถานที่

เพิ่มคำขอ

ลำดับ	เลขที่รับ	วันที่รับ	เลขที่ยื่นใบรายงาน	วันที่ยื่น	เลขที่แจ้งใช้ใบรายงาน	วันที่อนุมัติ	วันที่หมดอายุ	สถานะ	
1			610325000001	25/05/2018				ส่งเรื่องให้เจ้าหน้าที่พิจารณา	รายละเอียด
2	61000009	25/05/2018	610325000010	25/05/2018	1-5-19-99-10-000004	25/05/2018	24/05/2021	อนุมัติ	รายละเอียด
3	61000008	25/05/2018	610325000009	25/05/2018				ส่งสารไปยังผู้แจ้งแจ้ง	รายละเอียด
4	61000006	25/05/2018	610325000008	25/05/2018				ไม่อนุมัติ	รายละเอียด
5	61000005	25/11/2017	610325000007	25/05/2018		25/05/2018	24/05/2021	ไม่อนุมัติ	รายละเอียด



2.14 ในขั้นตอนส่งเรื่องให้เจ้าหน้าที่พิจารณานั้น การพิจารณาคำขอของเจ้าหน้าที่ มี 2 สถานะ คือ ตรวจสอบเอกสารเรียบร้อย และเอกสารไม่ถูกต้อง

2.14.1 กรณีตรวจสอบเอกสารเรียบร้อย

เมื่อเจ้าหน้าที่พิจารณาแล้วว่าเอกสารถูกต้อง รายการคำขอจะมีสถานะเป็น "รอชำระค่าตรวจสอบสถานที่" ให้คลิกที่ปุ่มรายละเอียด เพื่อพิมพ์ใบสั่งชำระ (ทำขั้นตอนต่อไปในข้อ 2.15)

ร.ร.	เลขที่ใบ	วันที่รับ	เลขที่ใบใบตรวจ	วันที่รับ	เลขที่ใบใบตรวจ	วันที่อนุมัติ	วันที่ตรวจ	สถานะ
1			610125000011	25/05/2018				รอชำระค่าตรวจสอบสถานที่
2	61000009	25/05/2018	610125000010	25/05/2018	1-5-19-99-18-000004	25/05/2018	24/05/2021	อนุมัติ
3	61000008	25/05/2018	610125000009	25/05/2018				ส่งเอกสารไปยังผู้แจ้ง

2.14.2 กรณีเอกสารไม่ถูกต้อง

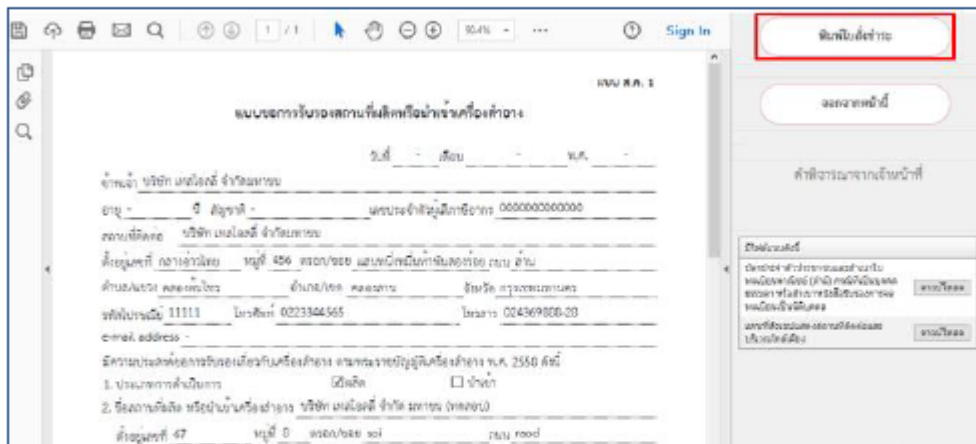
เมื่อเจ้าหน้าที่พิจารณาแล้วว่าเอกสารไม่ถูกต้อง รายการคำขอจะมีสถานะเป็น "เอกสารไม่ถูกต้อง" โดยสามารถคลิกที่ปุ่มรายละเอียด เพื่อดูคำพิจารณาจากเจ้าหน้าที่ว่าไม่อนุมัติเพราะสาเหตุใด

ร.ร.	เลขที่ใบ	วันที่รับ	เลขที่ใบใบตรวจ	วันที่รับ	เลขที่ใบใบตรวจ	วันที่อนุมัติ	วันที่ตรวจ	สถานะ
1			610125000012	25/05/2018				เอกสารไม่ถูกต้อง
2	61000000	25/05/2018	610125000011	25/05/2018	1-5-18-99-18-000008	25/05/2018	24/05/2021	อนุมัติ
3	61000009	25/05/2018	610125000010	25/05/2018	1-5-19-99-18-000004	25/05/2018	24/05/2021	อนุมัติ

**หมายเหตุ :** กรณีเอกสารไม่ถูกต้อง ผู้ประกอบการจะต้องทำการยื่นคำขอใหม่ โดยให้เริ่มทำขั้นตอนแรกในข้อ 2.1

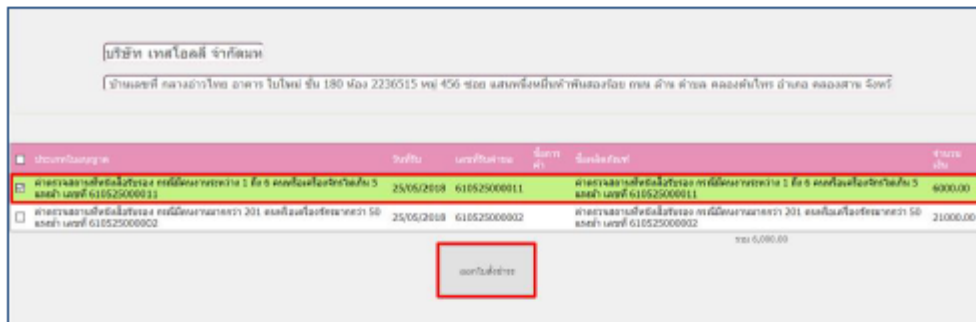


2.15 ทำการพิมพ์ใบสั่งชำระ โดยคลิกที่ปุ่มพิมพ์ใบสั่งชำระ

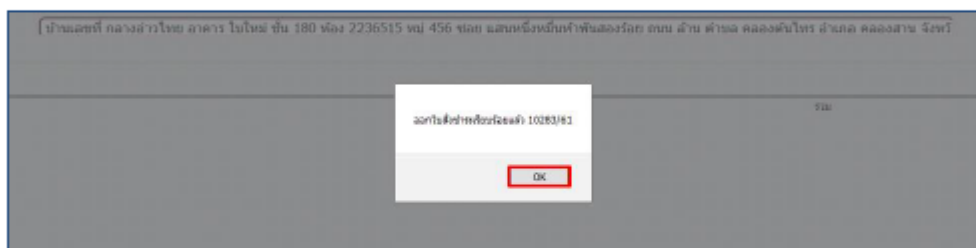


๗๖

2.16 ทึกลงรายการคำขอที่ต้องการ เสร็จแล้วคลิกที่ปุ่มออกใบสั่งชำระ



2.17 ระบบจะแจ้งว่า ออกใบสั่งชำระเรียบร้อยแล้ว กด OK



2.18 ดำเนินการชำระเงิน โดยสามารถเลือกรูปแบบการชำระเงินได้ตามที่ต้องการ

เลือกประเภทการชำระเงิน

คลิกที่นี่

Webpay SCB Easy Net (แนะนำ)

Webpay SCB Business Net (แนะนำ)

อื่นๆ

**MR18WB**  
 พิมพ์ใบเสร็จ ทดสอบ พิมพ์ใบเสร็จสำหรับชำระเงิน  
 Webpay SCB Easy Net หมายถึง สามารถชำระเงินผ่านเว็บไซต์ของธนาคารไทยพาณิชย์ สำหรับบุคคลธรรมดา  
 Webpay SCB Business Net หมายถึง สามารถชำระเงินผ่านเว็บไซต์ของธนาคารไทยพาณิชย์ สำหรับนิติบุคคล

**เงื่อนไข** - การนำไปใช้งาน Webpay SCB Business Net สำหรับนิติบุคคล  
 1. เชื่อมโยงกับ SCB  
 2. ลอกรับเงินผูกกับบริการ Webpay SCB Business Net  
 3. มีบัญชีพาณิชย์บน Webpay SCB Business Net โทรติดต่อ 0 2 544 1212

**ทางเลือกการชำระเงินข้ามธนาคาร Cross-Bank Bill Payment ผ่านช่องทางอิเล็กทรอนิกส์ Mobile Banking และ Internet Banking**

ณ เวลานี้บริการชำระเงินข้ามธนาคาร Cross-Bank Bill Payment สามารถใช้ประกอบการ มีผลของการชำระเงินแบบอัตโนมัติโดยที่ ผู้ส่งเงินไม่ต้องไปยื่นบัญชีธนาคาร ผู้ประกอบการสามารถชำระเงินได้จากหลายช่องทางพร้อมกัน แต่การชำระเงินโดยอัตโนมัติยังคงต้องระบุเป็นช่องทาง

ธนาคารที่ให้บริการ Cross-Bank Bill Payment และรองรับการชำระเงิน

Bank	Mobile banking	Internet Banking	ATM	CEB	Counter Bank
	✓	✓	✓	✓	
	✓	✓	✓		

19

2.19 เมื่อชำระเงินค่าตรวจสอบสถานที่เรียบร้อยแล้ว รายการคำขอจะแสดงเลขที่รับ และมีสถานะเป็น “รอเจ้าหน้าที่ตรวจสอบพื้นที่”

**ระบบเครื่องสำอาง**  
 สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

🏠 หน้าหลัก    📄 รายการขอรับ

👤 ชื่อนาม: นายแพทย์ อดิศักดิ์    📍 ประเภท: นิติบุคคล

รายการคำขอที่ยังมีข้อริบรองสถานที่

ลำดับ	เลขที่รับ	วันที่รับ	เลขที่ใบรับรอง	วันที่ใบ	เลขที่คำขอรับรอง	วันที่รับ	วันที่หมดอายุ	สถานะ	ประเภท
1	61060010	23/05/2018	610525000011	23/05/2018				รอเจ้าหน้าที่ตรวจสอบพื้นที่	ประเภทนิติ
2	61060009	25/05/2018	610525000010	25/05/2018	1-3-19-10-000004	25/05/2018	24/05/2021	อนุมัติ	ประเภทนิติ
3	61060008	25/05/2018	610525000009	25/05/2018				ส่งเอกสารเชิงบูรณาการ	ประเภทนิติ
4	61060006	23/05/2018	610525000008	23/05/2018				ไม่อนุมัติ	ประเภทนิติ
5	61060005	25/11/2017	610525000007	25/05/2018		25/05/2018	24/05/2021	ไม่อนุมัติ	ประเภทนิติ
6	61060004	25/05/2018	610525000006	25/05/2018		25/05/2018	24/05/2021	ไม่อนุมัติ	ประเภทนิติ
7	61060007	25/05/2018	610525000005	25/05/2018		25/05/2018	24/05/2021	ส่งเอกสารเชิงบูรณาการ	ประเภทนิติ

2.20 ในขั้นตอนการรอเจ้าหน้าที่ตรวจสอบที่นั้น การพิจารณาของเจ้าหน้าที่ มี 3 สถานะ คือ อนุมัติ ปรับปรุงสถานที่ และไม่อนุมัติ

2.20.1 กรณีอนุมัติสถานที่

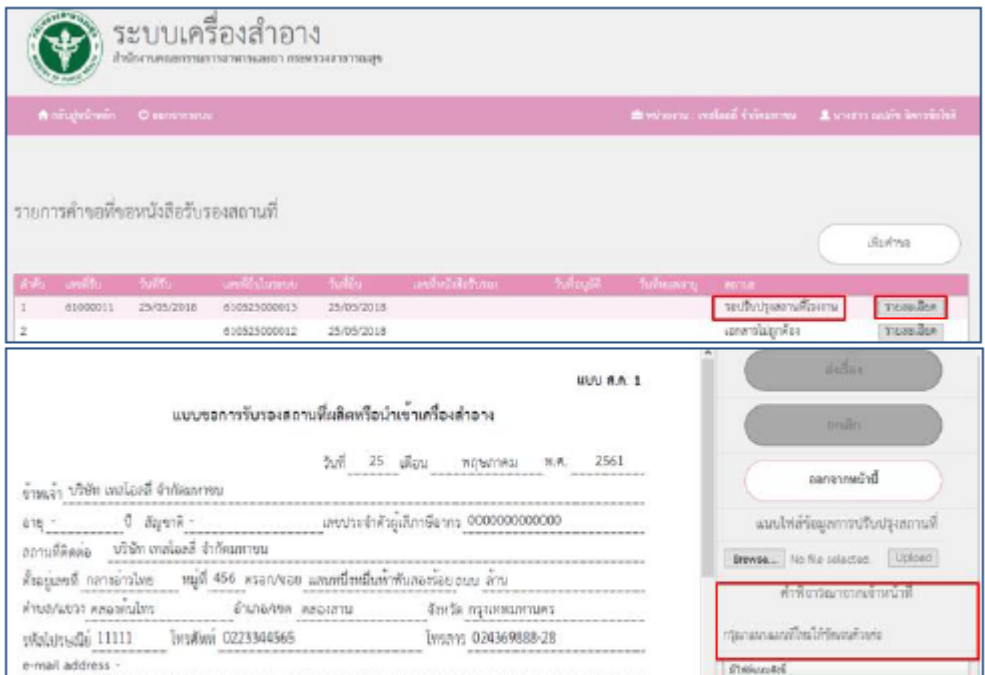
เมื่อเจ้าหน้าที่อนุมัติสถานที่แล้ว รายการคำขอจะมีสถานะเป็น “รอชำระค่าใบรับรอง” ให้คลิกที่ปุ่มรายละเอียด เพื่อพิมพ์ใบสั่งชำระ (ทำขั้นตอนต่อไปในข้อ 2.21)



บาง

2.20.2 กรณีปรับปรุงสถานที่

เมื่อเจ้าหน้าที่แจ้งให้ปรับปรุงสถานที่ รายการคำขอจะมีสถานะเป็น “รอปรับปรุงสถานที่โรงงาน” โดยสามารถคลิกที่ปุ่มรายละเอียด เพื่อดูคำพิจารณาจากเจ้าหน้าที่ว่าจะต้องปรับปรุงในส่วนไหนบ้าง



กรณีเจ้าหน้าที่แจ้งให้ปรับปรุงสถานที่ จะต้องทำการแนบไฟล์ข้อมูลการปรับปรุงสถานที่ โดยคลิกที่ปุ่ม Browse เพื่อเลือกไฟล์ที่ต้องการ เสร็จแล้วคลิกที่ปุ่ม Upload

แบบ ส.ค. 1  
แบบของการรับรองสถานที่ผลิตหรือจำหน่ายสิ่งของ

วันที่ 25 เดือน พฤษภาคม พ.ศ. 2561

ข้าพเจ้า บริษัท เทคโนโลยี จำกัดมหาชน

เลขประจำตัวผู้เสียภาษี 0000000000000

สถานที่ติดต่อ บริษัท เทคโนโลยี จำกัดมหาชน

ตั้งอยู่ที่ ถนนแจ้งวัฒนะ หมู่ที่ 456 แขวงคลองเตย เขตคลองเตย กรุงเทพมหานคร 10110

สำนักงาน/แขวง คลองเตยเหนือ อำเภอคลองเตย กรุงเทพมหานคร จังหวัด กรุงเทพมหานคร

รหัสไปรษณีย์ 11111 โทรศัพท์ 0223344565 โทรสาร 024369888-28

e-mail address -

มีตรวจพบข้อบกพร่องการรับรองเกี่ยวกับเรื่องกำหนดการตรวจบัญชีเครื่องสำอาง พ.ศ. 2558 ดังนี้

1. ประเภทการดำเนินการ  ผลิต  นำเข้า

2. ชื่อสถานที่ผลิต หรือจำหน่ายชื่อผู้ขาย บริษัท เทคโนโลยี จำกัด มหาชน (ททลทอ)

ปุ่ม Browse... (highlighted in red)

บาง

ระบบจะแจ้งว่า บันทึกปรับปรุงแก้ไขข้อมูลเรียบร้อยแล้ว ให้คลิก OK

บันทึกปรับปรุงแก้ไขข้อมูลเรียบร้อยแล้ว

OK (highlighted in red)

เมื่อทำการปรับปรุงแก้ไขเรียบร้อยแล้ว รายการคำขอจะมีสถานะเป็น “ส่งเอกสารปรับปรุงแล้ว”

ระบบเครื่องสำอาง  
สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

รายการคำขอที่ขอหนังสือรับรองสถานที่

ลำดับ	เลขที่ใบ	วันรับ	เลขที่ใบรับเลข	วันรับ	เลขที่ใบรับแก้ไข	วันรับแก้ไข	วันพ้นอายุ	สถานะ	ดำเนินการ
1	41000011	25/05/2018	410525000113	25/05/2018				ส่งเอกสารปรับปรุงแล้ว	รายละเอียด
2			410525000112	25/05/2018				เอกสารไม่ถูกต้อง	รายละเอียด
3	41000010	25/05/2018	410525000113	25/05/2018	1-5-19-99-10-000006	25/05/2018	26/05/2021	อนุมัติ	รายละเอียด
4	41000009	25/05/2018	410525000110	25/05/2018	1-5-19-99-10-000006	25/05/2018	26/05/2021	อนุมัติ	รายละเอียด



2.21 ทำการพิมพ์ใบสั่งชำระ โดยคลิกที่ปุ่มพิมพ์ใบสั่งชำระ

แบบ ผ.ศ. 1

แบบขอการรับรองสถานที่เดินหรือบ้านเช่าเครื่องสำอาง

วันที่ 25 เดือน พฤษภาคม พ.ศ. 2561

ข้าพเจ้า บริษัท เพลิดเพลิน จำกัดขอตน  
 อายุ - ปี สัญชาติ - เลขประจำตัวผู้เสียภาษี 000000000000  
 สถานะสมรส - บริษัท เพลิดเพลิน จำกัดขอตน  
 ตั้งอยู่เลขที่ สภากาชาดไทย หมู่ที่ 456 ซอยเอกชัย แขวงบางมดมีท่าอากาศยานน้อย กรุงเทพมหานคร  
 ตำบล/แขวง คลองตันเหนือ อำเภอ/เขต คลองเตย จังหวัด กรุงเทพมหานคร  
 รหัสไปรษณีย์ 11111 โทรศัพท์ 0223344555 โทรสาร 029369888-28  
 อีเมล address -

มีขอตรวจสอบการชำระใบสั่งชำระกับเครื่องสำอาง ตามพระราชบัญญัติเครื่องสำอาง พ.ศ. 2558 ดังนี้

- ประเภทการดำเนินการ  ผลิต  นำเข้า
- ชื่อสถานที่ผลิต หรือบ้านเช่าเครื่องสำอาง บริษัท เพลิดเพลิน จำกัด กรุงเทพมหานคร (ขอตน)

คำติชมแบบรายงานข้อผิดพลาด

โปรดแจ้งสาเหตุการแจ้งเตือนไปยัง  
 เจ้าหน้าที่ระบบ (ฝ่าย) หรือฝ่ายที่เกี่ยวข้อง  
 ผ่านช่องทางต่อไปนี้  
 หมายเลขโทรศัพท์และสายด่วน  
 หรือทางอีเมล

2.22 ทักเลือกรายการคำขอที่ต้องการเสร็จแล้วคลิกที่ปุ่มออกใบสั่งชำระ

บริษัท เพลิดเพลิน จำกัดขอตน  
 (บ้านเลขที่ 100 ถนนวิภาวดีรังสิต แขวงบางเขน เขต บางเขน กรุงเทพมหานคร 10160) โทร 180 หรือ 2236515 หมู่ 456 ซอย เอกชัย แขวงบางมดมีท่าอากาศยานน้อย กรุงเทพมหานคร

เลขที่ใบสั่งชำระ	วันที่	เลขที่ใบสั่งชำระ	จำนวน	ยอดชำระ	จำนวนเงิน
คำสั่งชำระใบสั่งชำระที่ เลขที่ 610525000011	25/05/2018	610525000011	คำสั่งชำระใบสั่งชำระที่ เลขที่ 610525000011		1000.00

รวม 1,000.00

2.23 ระบบจะแจ้งว่า ออกใบสั่งชำระเรียบร้อยแล้ว กด OK

บริษัท เพลิดเพลิน จำกัดขอตน  
 (บ้านเลขที่ 100 ถนนวิภาวดีรังสิต แขวงบางเขน เขต บางเขน กรุงเทพมหานคร 10160) โทร 180 หรือ 2236515 หมู่ 456 ซอย เอกชัย แขวงบางมดมีท่าอากาศยานน้อย กรุงเทพมหานคร

ออกใบสั่งชำระเรียบร้อยแล้ว 1000/00



2.24 ดำเนินการชำระเงิน โดยสามารถเลือกรูปแบบการชำระเงินได้ตามที่ต้องการ

เลือกรูปแบบการชำระเงิน

คืนเงินล่วงหน้า

Webpay SCB Easy Net (www.scb.com)

Webpay SCB Business Net (www.scb.com)

เงินสด

**Webpay**  
 ผู้กดเงินสดชำระ หมายถึง ผู้กดเงินสดชำระผ่านช่องทาง Webpay SCB Easy Net หมายถึง สามารถชำระเงินผ่านเว็บไซต์ของธนาคารไทยพาณิชย์ สำหรับบุคคลธรรมดา  
 Webpay SCB Business Net หมายถึง สามารถชำระเงินผ่านเว็บไซต์ของธนาคารไทยพาณิชย์ สำหรับนิติบุคคล

**เงื่อนไข :** การชำระผ่าน Webpay SCB Business Net สำหรับนิติบุคคล  
 1. เปิดบัญชีกับ SCB  
 2. ลงทะเบียนสมัครใช้บริการ Webpay SCB Business Net  
 3. มีบัญชีการชำระเงิน Webpay SCB Business Net หมายเลขบัญชี 0 2 544 1212

**ประเภทการชำระเงินข้ามธนาคาร Cross-Bank Bill Payment ผ่านช่องทางอิเล็กทรอนิกส์ Mobile Banking และ Internet Banking**

ข. เมื่อเสร็จสิ้นการชำระเงินข้ามธนาคาร Cross-Bank Bill Payment ผ่านช่องทางอิเล็กทรอนิกส์ในการชำระเงินแบบข้ามธนาคารนี้ โดยที่ บ. "ฯ" ซึ่งเป็นผู้ส่งเงินไปยังผู้ขายธนาคาร ผู้ประกอบการสามารถชำระเงินดังกล่าวจากช่องทางของธนาคารที่ร่วมให้บริการโดยไม่มีค่าใช้จ่ายต่อระบบผู้ส่งเงิน

ธนาคารเปิดให้บริการ Cross-Bank Bill Payment และรองรับการชำระเงิน

Bank	Mobile Banking	Internet Banking	ATM	CRM	Counter Bank
	✓	✓	✓	✓	
	✓	✓	✓		

สร้าง

2.25 เมื่อชำระเงินค่าตรวจสถานที่เรียบร้อยแล้ว รายการคำขอจะแสดงเลขที่หนังสือรับรอง และมีสถานะเป็น "อนุมัติ"

**ระบบเครื่องสำอาง**  
 สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

แจ้งสถานะ : รอใบเสร็จรับเงิน

รายการคำขอที่ขอหนังสือรับรองสถานที่

ที่คำขอ	เลขที่คำขอ	วันที่รับ	เลขที่ใบแจ้งหนี้	วันที่รับ	เลขที่หนังสือรับรอง	วันที่แจ้ง	วันที่ส่งมอบ	สถานะ	หมายเหตุ
1	01000003	25/05/2018	010025000011	25/05/2018	1-3-18-99-10-000000	25/05/2018	24/05/2021	อนุมัติ	พร้อมใบเสร็จ
2	01000004	25/05/2018	010025000010	25/05/2018	1-3-18-99-10-000000	25/05/2018	24/05/2021	อนุมัติ	พร้อมใบเสร็จ
3	01000005	25/05/2018	010025000009	25/05/2018				ส่งเอกสารเป็นรูปเล่ม	พร้อมใบเสร็จ
4	01000006	25/05/2018	010025000008	25/05/2018				ไม่อนุมัติ	พร้อมใบเสร็จ
5	01000007	25/11/2017	010025000007	25/05/2018		25/05/2018	24/05/2021	ไม่อนุมัติ	พร้อมใบเสร็จ
6	01000004	25/05/2018	010025000006	25/05/2018		25/05/2018	24/05/2021	ไม่อนุมัติ	พร้อมใบเสร็จ
7	01000007	25/05/2018	010025000005	25/05/2018		25/05/2018	24/05/2021	ส่งเอกสารเป็นรูปเล่ม	พร้อมใบเสร็จ



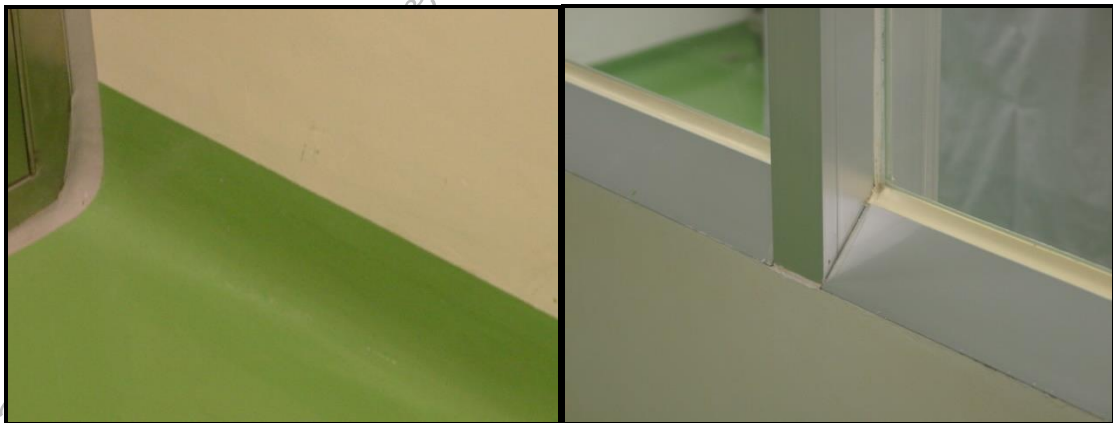
ภาคผนวก 13  
เอกสารและแบบฟอร์มที่เกี่ยวข้องกับ  
การปฏิบัติตามประกาศฯ

เอกสารประกอบการประชุม จัดทำโดยกลุ่มควบคุมเครื่องสำอาง

## พื้นที่สำหรับใช้รับ -ส่ง วัสดุดิบ/วัสดุบรรจุ



การรับ-ส่งเครื่องสำอางและพื้นที่รับ-ส่งเครื่องสำอาง  
ต้องป้องกันเครื่องสำอางจากฝุ่น สิ่งสกปรก และฝนได้



รอยเชื่อมต่อพื้นผิว

การออกแบบหน้าต่าง  
และการติดตั้งเข้ากับขอบวงกบ

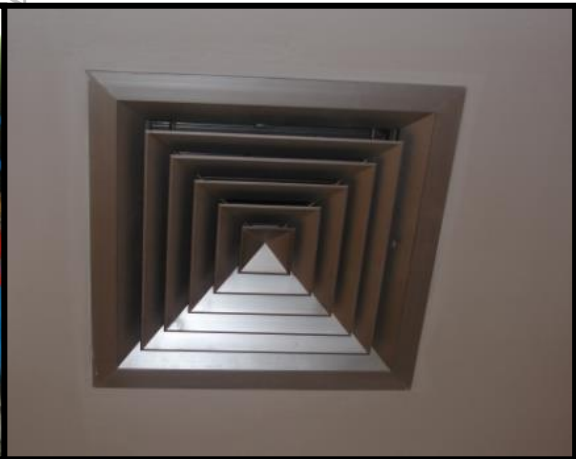
### ประเภทของการระบายอากาศ



ประเภทติดผนัง



พัดลมระบายอากาศพร้อมแผ่นกรองอากาศ



ระบบแอร์รวม

# ห้องสำหรับพนักงานใช้เปลี่ยนชุดปฏิบัติงาน





- มีชั้นสำหรับเก็บรองเท้าที่ใช้ปฏิบัติงานแยกต่างหากจากรองเท้าที่ใส่ปกติ
- มีตู้เก็บเสื้อผ้าคลุมที่ใช้ปฏิบัติงาน เพื่อป้องกันฝุ่นและสิ่งสกปรก
- ต้องมีสบู่ล้างมือใกล้กับอ่างล้างมือ มีกระดาษเช็ดมือหรืออุปกรณ์ที่ทำให้มือแห้งตามความเหมาะสม



## สถานที่/ห้องสำหรับเก็บวัตถุดิบ หรือเครื่องสำอางสำเร็จรูป



บริเวณที่ใช้เก็บวัตถุดิบ เครื่องสำอางการบรรจุ เครื่องสำอางสำเร็จรูป  
 ต้องมีพื้นที่เพียงพอ และจัดเก็บให้เป็นสัดส่วนตามประเภทของสารเคมี หรือตาม  
 หมวดหมู่ของวัสดุบรรจุ เครื่องสำอางสำเร็จรูป โดยมีป้ายบ่งชี้ที่ชัดเจน





สถานที่เก็บวัสดุอันตราย เช่น ตัวทำละลาย แอกอฮอล์



การสวมตัวอย่างต้องมีระบบป้องกันการปนเปื้อนข้าม

## การชั่งและการจ่ายวัตถุดิบ



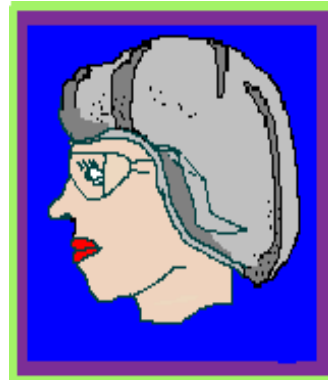
เอกสาร

วัตถุดิบต้องชั่งในบริเวณที่ถูกจัดให้แยกออกโดยเฉพาะ มีระบบการควบคุมฝุ่นที่สมบูรณ์แบบ (ที่ผนังเป็นช่องสำหรับดูดฝุ่นที่พุ่งเข้าไปเก็บในเครื่อง Dust Collector

## การใส่ที่ครอบผมที่ถูกต้อง



ผู้ชาย



ผู้หญิง

ถูก



ผู้ชาย



ผู้หญิง

ผิด

แต่งกายชุดฟอร์มบริษัทฯ	ห้ามสวมใส่เครื่องประดับ ต่างหู แหวน สร้อยข้อมือ		ห้ามสูบบุหรี่ในพื้นที่โรงงาน โดยเฉพาะเขต
ล้างมือทำความสะอาดก่อนปฏิบัติงานทุกครั้ง	สวมใส่หมวกคลุมผมทุกครั้งในขณะปฏิบัติงาน		สวมใส่หน้ากากปิดจมูกทุกครั้ง ที่ปฏิบัติงาน
ห้ามนำอาหารเข้ามาบริเวณ	สวมใส่รองเท้าที่หือรองเท้าหุ้มส้นให้เรียบร้อย		สวมใส่ที่อุดหูหรือที่ครอบหูทุกครั้ง ที่ปฏิบัติงาน



- ป้ายหรือสัญลักษณ์แสดงความเป็นอันตรายของวัตถุอันตราย เช่น กัดกร่อน ไวไฟ ห้ามสูบบุหรี่ ห้ามรับประทานอาหาร คืม เครื่องคืมในบริเวณที่ผลิต ป้ายแสดงอุปกรณ์ดับเพลิง และให้ใช้ อุปกรณ์ป้องกันอันตรายส่วนบุคคล

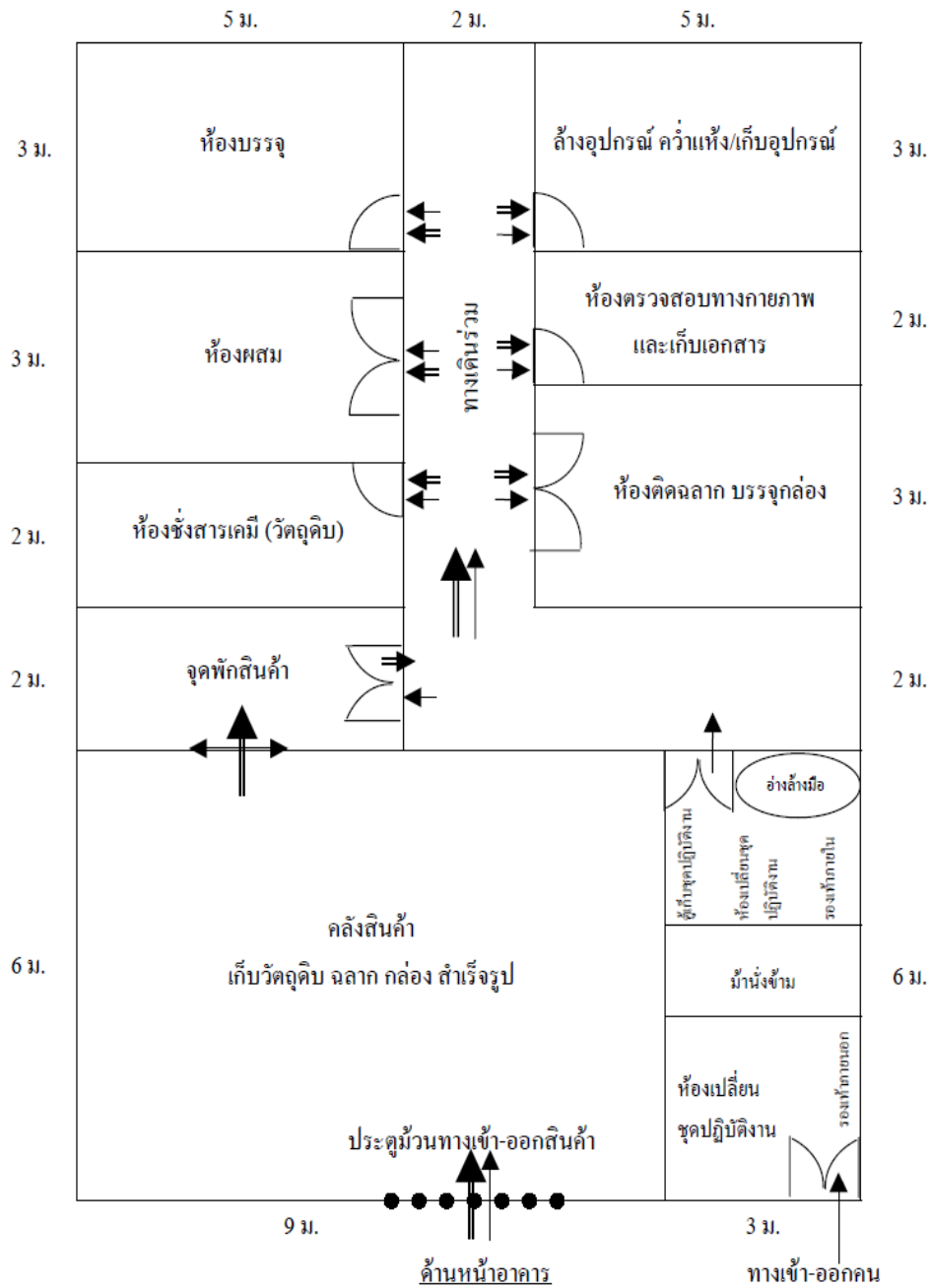
ป้ายเครื่องหมายบังคับ



เอกสาร

ทำโดย

รูปที่ 1 แบบจำลองสถานที่ผลิตเครื่องสำอาง แชมพูสระผม ครีมนวดผม สบู่เหลว แบบอาคารชั้นเดียว  
พื้นที่ใช้งาน 12 x 16 เมตร

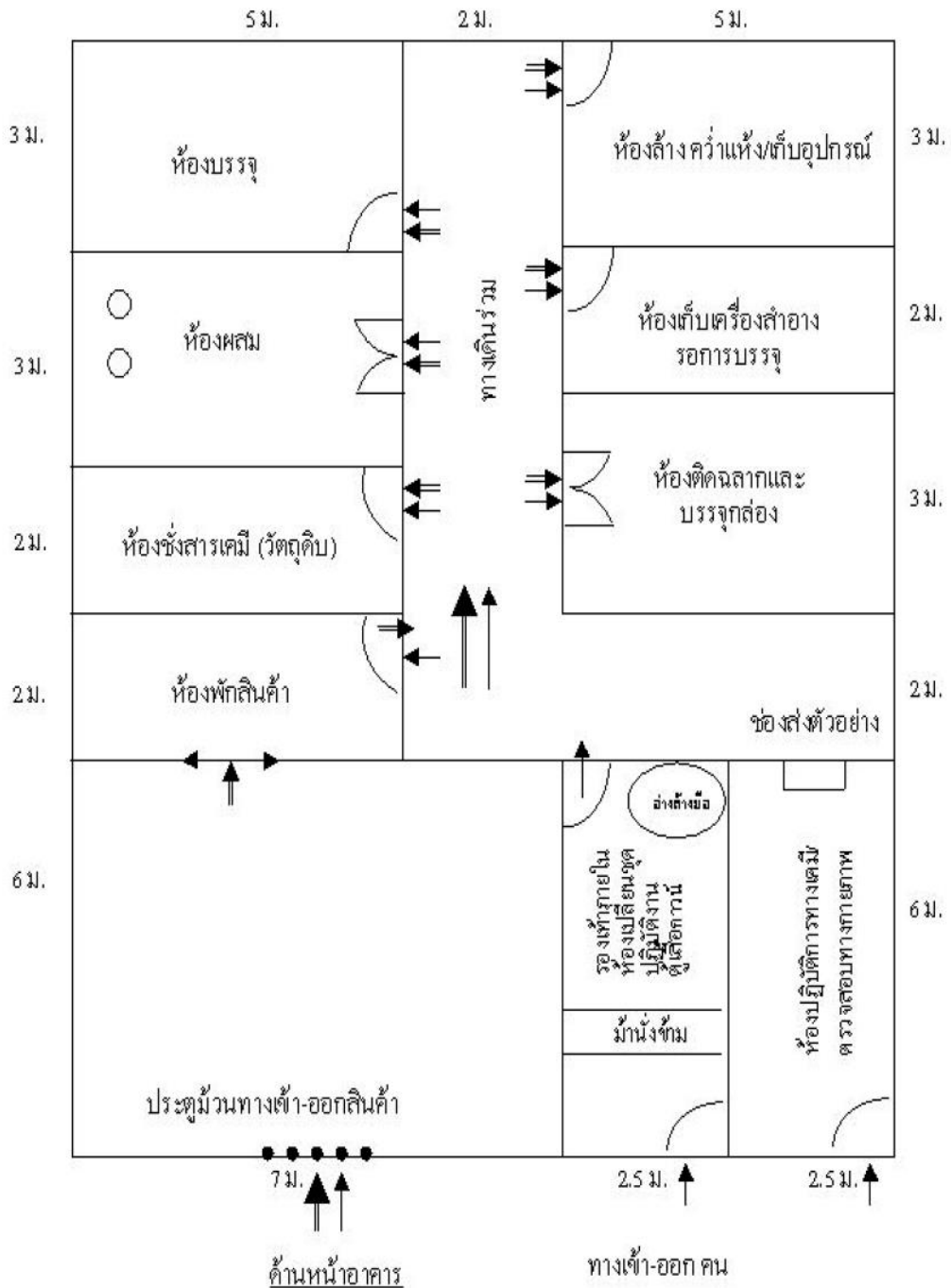


เอก

สัญลักษณ์  $\Rightarrow$  แสดงเส้นทางของสินค้าเข้า-ออก  
 $\rightarrow$  แสดงเส้นทางเดินของคนเข้า-ออก

หมายเหตุ : \*ห้องน้ำ-ห้องส้วมอยู่ภายนอกอาคาร

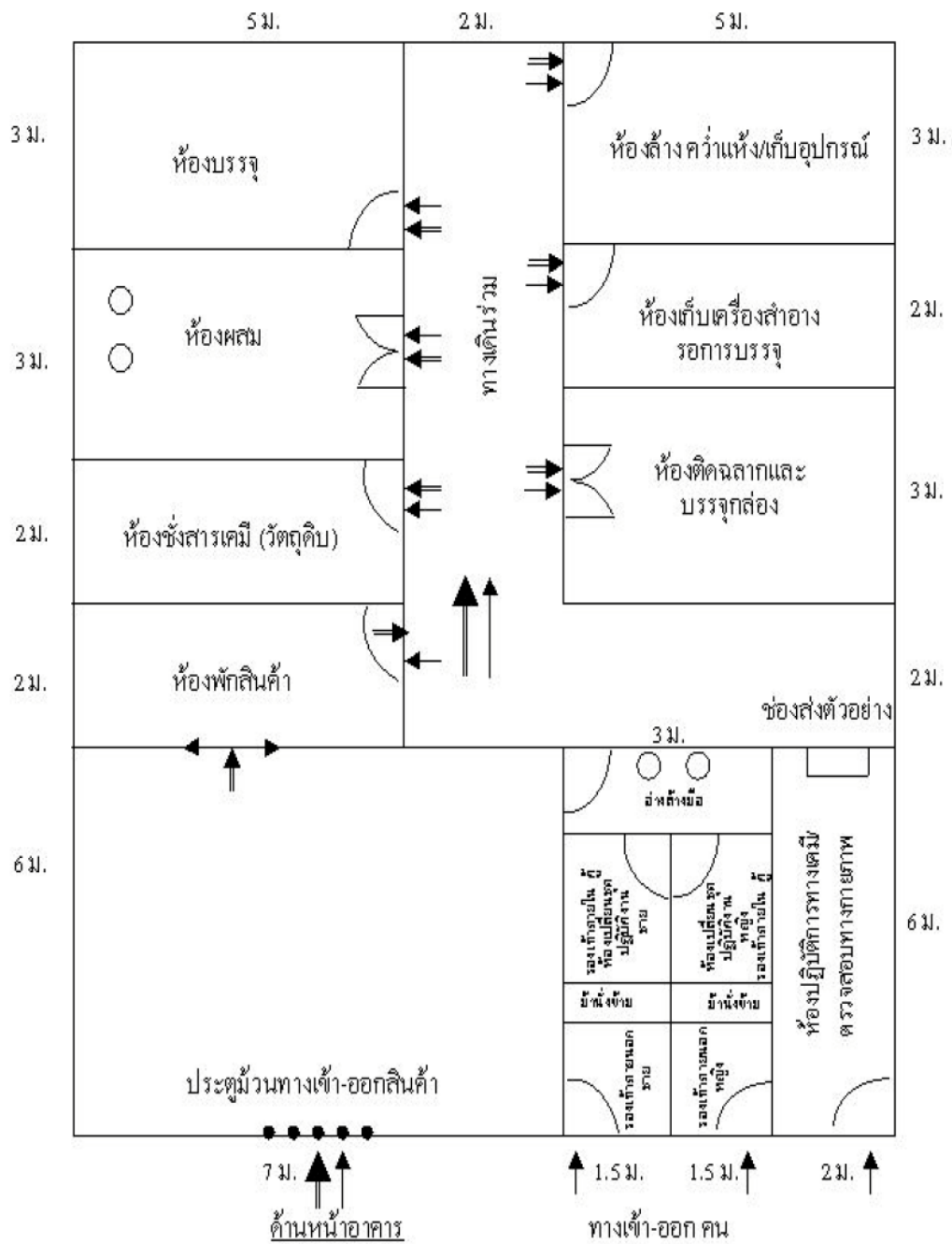
รูปที่ 2 แบบจำลองสถานที่ผลิตเครื่องสำอาง แชมพูสระผม ครีมนวดผม สบู่เหลว แบบอาคารชั้นเดียว  
พื้นที่ใช้งาน 12x16 ตารางเมตร



สัญลักษณ์  $\Rightarrow$  แสดงเส้นทางเดินของสินค้า  
 $\rightarrow$  แสดงเส้นทางเดินของคน



รูปที่ 3 แบบจำลองสถานที่ผลิตเครื่องสำอาง แชมพูสระผม ครีมนวดผม สบู่เหลว แบบอาคารชั้นเดียว  
พื้นที่ใช้งาน 12x16 ตารางเมตร



เอก

สัญลักษณ์  $\Rightarrow$  แสดงเส้นทางเดินของสินค้า  
 $\rightarrow$  แสดงเส้นทางเดินของคน

### ข้อพิจารณา จากภาพแบบจำลองตัวอย่างข้างต้นมีข้อควรพิจารณาดังนี้

สถานที่ผลิตควรตั้งอยู่ในทำเลที่เหมาะสม แยกเป็นสัดส่วนจากบริเวณที่อยู่อาศัย

1. ขนาดของห้องแต่ละห้อง ไม่มีข้อจำกัด ทั้งนี้ขึ้นอยู่กับความเหมาะสมกับปริมาณการผลิต/การจัดเก็บ
2. ทุกห้อง/พื้นที่ที่เกี่ยวข้องกับการผลิตสามารถป้องกันการปนเปื้อนจากสิ่งแวดล้อมภายนอกได้ รวมถึงสัตว์และแมลง เช่น กรณีเป็นห้องอากาศปกติใช้พัดลมดูดอากาศต้องผ่านแผ่นกรองฝุ่น เป็นต้น
3. ทุกห้อง/พื้นที่ต้องมีแสงสว่างเพียงพอ และมีระบบการหมุนเวียนของอากาศที่เหมาะสม ไม่ร้อน อบอ้าว
4. ห้องน้ำ/ห้องส้วมต้องอยู่ภายนอกโรงงาน/อาคารผลิต
5. ต้องมีการบำบัดน้ำที่ใช้แล้ว ก่อนปล่อยลงท่อสาธารณะ
6. ห้องปฏิบัติการทางเคมีควรแยกออกจากพื้นที่การผลิต
7. ห้องตรวจสอบเอกลักษณ์/ตรวจสอบทางกายภาพ สามารถอยู่ภายในพื้นที่การผลิตได้
8. น้ำที่ใช้ในการผลิตเครื่องสำอางต้องเป็นน้ำที่สะอาด ต้มได้

เอกสารประกอบการประชุม จัดทำโดยกลุ่มควบคุมฯ

## ตัวอย่างข้อมูลทั่วไป (general information)

### 1. ชื่อองค์กร

บริษัท สวยและรวยมาก จำกัด (มหาชน)

### 2. สถานที่ติดต่อ อยู่เลขที่

888/2444 ถนนติวานนท์ ตำบลตลาดขวัญ อำเภอเมือง จังหวัดนนทบุรี (11000)

โทร 0 2590 7000 โทรสาร 0 2590 7000

### 3. สถานที่ผลิต อยู่เลขที่

888/2444 ถนนติวานนท์ ตำบลตลาดขวัญ อำเภอเมือง จังหวัดนนทบุรี

โทร 0 2590 7000 โทรสาร 0 2590 7000

### 4. สถานที่เก็บรักษา อยู่เลขที่

888/2444 ถนนติวานนท์ ตำบลตลาดขวัญ อำเภอเมือง จังหวัดนนทบุรี

### 5. สถานที่นำเข้าเครื่องสำอาง อยู่เลขที่

888/2444 ถนนติวานนท์ ตำบลตลาดขวัญ อำเภอเมือง จังหวัดนนทบุรี

โทร 0 2590 7000 โทรสาร 0 2590 7000

### 6. ความเป็นมา

เริ่มก่อตั้งและจดทะเบียนบริษัท เมื่อวันที่ 3 มกราคม 2561 โดยนางสาว ชมพู่ มณีแสง และคณะ โดยประกอบกิจการเกี่ยวกับการผลิต นำเข้า และจำหน่ายเครื่องสำอางและอุปกรณ์ในสถานเสริมความงาม

### 7. โครงสร้างองค์กรโดยย่อ

- บริษัทประกอบด้วย
1. นางสาว ชมพู่ มณีแสง ตำแหน่ง กรรมการผู้จัดการบริษัท
  2. นายมีเดช มณีแสง ตำแหน่ง กรรมการผู้จัดการบริษัทและผู้จัดการโรงงาน
  3. นายวินธนา แจ้งเกิด ตำแหน่ง หัวหน้าฝ่ายผลิต
  4. นายระดมพล พาฝัน ตำแหน่ง ผู้จัดการฝ่ายคลังสินค้า
  5. นางสาวจিনি เมธรัตน์ ตำแหน่ง ผู้จัดการฝ่ายควบคุมคุณภาพ
  6. พนักงานในบริษัท จำนวน 20 คน

8. ประกอบกิจการ : การผลิต นำเข้า และจำหน่ายเครื่องสำอาง ประเภท บำรุงผิวกายและใช้กับเส้นผม

9. ลักษณะของสถานที่ผลิต พื้นที่ 1 ไร่ 2 งาน มีอาคารจำนวน 2 หลัง

10. มีบุคลากร จำนวน 25 คน ประกอบด้วย แผนก/ฝ่ายผลิตและนำเข้า 20 คน ฝ่ายบริหารทั่วไป 5 คน

11. มีเครื่องจักร 4 แรงม้า เครื่องจักรที่สำคัญมี เครื่องผสม เครื่องบรรจุและเครื่องตีฉลาก

12. ใ้รับจดทะเบียนเครื่องสำอาง 5 จำนวนฉบับ (รายละเอียดตามเอกสารแนบ)

## เอกสารเกี่ยวกับวัตถุประสงค์

เอกสารประกอบการประชุม จัดทำโดยกลุ่มควบคุมเครื่องสำอาง

ชื่อสถานประกอบการ  
ข้อกำหนดของวัตถุดิบ  
 (Raw Material Specification)

ชื่อวัตถุดิบ: \_\_\_\_\_

รหัสสินค้า: \_\_\_\_\_

ผู้ผลิต: \_\_\_\_\_

ผู้จำหน่าย: \_\_\_\_\_

หัวข้อตรวจสอบ	วิธีการตรวจสอบ	ข้อกำหนด
ลักษณะภายนอก (Appearances) - สถานะ (State) - ความใส (Clarity) - สี (Color) - ความเป็นเนื้อเดียวกัน (Homogeneity)	สังเกตด้วยตา (Visual)	ของแข็ง/ของกึ่งแข็ง/ของเหลว ใส/ขุ่น <hr/> เนื้อเดียวกัน/ไม่เป็นเนื้อเดียวกัน
กลิ่น (Odor)	ดมกลิ่น (Smell)	
เนื้อสัมผัส (Texture)	สัมผัสด้วยมือ (Touch)	
ความเป็นกรด-เบส (pH)	กระดาษยูนิเวอร์ซัลอินดิเคเตอร์ (Universal indicator)	
ความหนืด (Viscosity) - ผลต่างระยะทางของสารมาตรฐานกับสารตัวอย่าง	ระยะทางในการเคลื่อนที่เทียบกับสารมาตรฐาน	
เตรียมโดย  (ผู้เตรียม)	อนุมัติโดย (ถ้ามี)  (ผู้รับผิดชอบ)	วันที่เตรียม

(ตัวอย่าง)  
บริษัท มินาโมนา จำกัด  
ข้อกำหนดของวัตถุดิบ  
Raw Material Specification

ชื่อวัตถุดิบ: น้ำมันมะพร้าว (Coconut oil)

รหัสสินค้า: CO 001

ผู้ผลิต: บริษัท น้ำมันมะพร้าวไทย จำกัด 36/3 หมู่ 2 ตำบลโรงเข้ อำเภอบ้านแพ้ว จังหวัดสมุทรสาคร 74120

ผู้ขาย: บริษัท วันรัต (หน้าเขียน) จำกัด 233-5 ถนนจักรวรรดิ แขวงจักรวรรดิ เขตสัมพันธวงศ์ กทม. 10100

หัวข้อตรวจสอบ	วิธีการตรวจสอบ	ข้อกำหนด
ลักษณะภายนอก (Appearances) - สถานะ (State) - ความใส (Clarity) - สี (Color) - ความเป็นเนื้อเดียวกัน (Homogeneity)	สังเกตด้วยตา (Visual)	ของแข็ง/ของกึ่งแข็ง/ของเหลว ใส/ขุ่น ไม่มีสี เนื้อเดียวกัน/ไม่เป็นเนื้อเดียวกัน
กลิ่น (Odor)	ดมกลิ่น (Smell)	กลิ่นเฉพาะตัว
ความเป็นกรด-เบส (pH)	กระดาษยูนิเวอร์ซัลอินดิเคเตอร์ (Universal indicator)	6-8
ความหนืด (Viscosity) - ผลต่างระยะทางของสาร มาตรฐานกับสารตัวอย่าง	ระยะทางในการเคลื่อนที่เทียบกับ สารมาตรฐาน	ไม่เกิน 1 ซม.
เตรียมโดย ณพดน้อย (ผู้เตรียม)	อนุมัติโดย (ถ้ามี) สมยศ (ผู้รับผิดชอบ)	วันที่เตรียม 11/05/60



## ข้อมูลที่ต้องกำหนดใน บันทึกการตรวจสอบวัตถุดิบ (Raw material inspection or testing report)

1. **ชื่อองค์กร** : เพื่อให้ทราบว่าเป็นเอกสารของใครเช่น ชื่อบริษัท ห้างหุ้นส่วน ร้าน
2. **ชื่อวัตถุดิบ**: เพื่อให้ทราบว่าเป็นวัตถุดิบชนิดใด
1. **รหัสวัตถุดิบ (Code)**: เป็นการกำหนดชื่อที่ใช้เรียกแทนชื่อวัตถุดิบ เพื่อให้ง่ายในการบันทึกข้อมูล การค้นหาและหยิบใช้ โดยทั่วไปมักกำหนดเป็น ตัวเลข หรือตัวอักษร หรือทั้งตัวเลขหรือตัวอักษรผสมกัน เช่น R001 หมายถึง Sodium lauryl sulfate
3. **หมายเลขควบคุม (Control Number)** : ระบุหมายเลขควบคุมวัตถุดิบ เพื่อใช้ในการทวนสอบคุณภาพวัตถุดิบ (ฝ่ายควบคุมคุณภาพกำหนดเอง)
4. **ชื่อผู้ผลิต**: เพื่อให้ทราบแหล่งผลิต ซึ่งในกรณีที่วัตถุดิบมีปัญหา/ข้อร้องเรียนจะได้ขอข้อมูลเพิ่มเติมได้
5. **ชื่อผู้จัดจำหน่าย** : เพื่อให้ทราบแหล่งจำหน่าย ซึ่งในกรณีที่วัตถุดิบมีปัญหา/ข้อร้องเรียนจะได้ขอข้อมูลเพิ่มเติมได้
6. **หมายเลขรุ่นที่ผลิต(LotNumber)**: ในกรณีที่วัตถุดิบมีปัญหาจะได้ทราบว่ารุ่นการผลิต(lot No.) ใดที่มีปัญหา กรณีที่วัตถุดิบที่รับเข้ามาชนิดเดียวกันแต่มีหลายรุ่นการผลิต การระบุรุ่นการผลิต จะทำให้ทราบข้อมูลที่ถูกต้อง
7. **ปริมาณที่รับเข้า**: ระบุปริมาณวัตถุดิบที่รับเข้ามาแต่ละรุ่นการผลิต
8. **วันที่รับเข้า**: ระบุเวลาในการรับเพื่อสามารถทวนสอบย้อนหลังได้
9. **รายการที่ตรวจสอบ** : เพื่อเป็นสิ่งที่ยืนยันวัตถุดิบที่ซื้อ/ได้รับมามีคุณสมบัติเป็นไปตามข้อกำหนดที่กำหนดไว้หรือไม่ เช่น ลักษณะภายนอก (Appearance) สี(Color) กลิ่น (Odor)
10. **วิธีการตรวจสอบ** : อาจใช้การพิจารณาจากลักษณะทางกายภาพของวัตถุดิบเปรียบเทียบกับวัตถุดิบมาตรฐานที่มีอยู่ หรือพิจารณาเปรียบเทียบกับเอกสาร (COA) เช่น ดูด้วยตา (Visual) ดมกลิ่น (Organoleptic)
11. **ข้อกำหนด**: เป็นการกำหนดเกณฑ์มาตรฐานของวัตถุดิบที่กำหนดไว้ เช่น ค่าความเข้มข้น (concentration) 50 % min ดังนั้น เมื่อตรวจรับวัตถุดิบต้องพิจารณาว่าเป็นไปตามข้อกำหนดหรือไม่
12. **ผลการตรวจสอบ**: เป็นการสรุปผลการตรวจสอบว่าวัตถุดิบนั้นเป็นไปตามคุณสมบัติที่กำหนดไว้ หรือไม่ เช่น “ผ่าน” หรือ “ไม่ผ่าน” หรือ “รอการตรวจสอบซ้ำ”
13. **จัดทำเอกสารโดย (ผู้จัดทำ)**: เป็นการระบุชื่อ/ตำแหน่งผู้ที่มีหน้าที่รับผิดชอบในการบันทึกข้อมูลในเอกสาร
14. **อนุมัติโดย (ผู้รับผิดชอบ)**: เป็นการระบุชื่อ/ตำแหน่งผู้ที่มีหน้าที่รับผิดชอบในการอนุมัติให้ใช้วัตถุดิบ
15. **วันที่จัดทำเอกสาร**: ระบุวันเวลาที่บันทึกข้อมูลในเอกสาร เพื่อใช้ในการทวนสอบคุณภาพได้

**หมายเหตุ:** สำหรับบันทึกรายละเอียดที่เกี่ยวข้องเพิ่มเติมในกรณีต่าง ๆ เช่น สารใน lot นั้นมีสีที่ต่างจาก lot. อื่น เนื่องจากรับมาจากคนละที่เป็นต้น

**ชื่อสถานประกอบการ**  
**บันทึกการตรวจสอบวัตถุดิบ**  
**(Raw material testing report)**

ชื่อวัตถุดิบ: \_\_\_\_\_ รหัสสินค้า: \_\_\_\_\_

เลขรุ่นการผลิตจากผู้ขาย : \_\_\_\_\_ ปริมาณที่รับเข้า: \_\_\_\_\_

ผู้ผลิต: \_\_\_\_\_ วันที่รับเข้า: \_\_\_\_\_

ผู้ขาย: \_\_\_\_\_

หัวข้อตรวจสอบ	วิธีการตรวจสอบ	ผลการตรวจสอบ	ข้อกำหนด
ลักษณะภายนอก (Appearances) <ul style="list-style-type: none"> <li>- สถานะ (State)</li> <li>- ความใส (Clarity)</li> <li>- สี (Color)</li> <li>- ความเป็นเนื้อเดียวกัน (Homogeneity)</li> </ul>	สังเกตด้วยตา (Visual)	ของแข็ง/ของกึ่งแข็ง/ของเหลว ใส/ขุ่น ----- เนื้อเดียวกัน/ไม่เป็นเนื้อเดียวกัน	ของแข็ง/ของกึ่ง แข็ง/ของเหลว ใส/ขุ่น ----- เนื้อเดียวกัน/ไม่ เป็นเนื้อเดียวกัน
กลิ่น (Odor)	ดมกลิ่น (Smell)		
เนื้อสัมผัส (Texture)	สัมผัสด้วยมือ (Touch)		
ความเป็นกรด-เบส (pH)	กระดาษยูนิเวอร์ซัลอินดิเคเตอร์ (Universal indicator)		
ความหนืด (Viscosity) <ul style="list-style-type: none"> <li>- ผลต่างระยะทางของสารมาตรฐานกับสารตัวอย่าง</li> </ul>	ระยะทางในการเคลื่อนที่เทียบกับสารมาตรฐาน		
ผลการตรวจสอบ ( ) ผ่าน ( ) ไม่ผ่าน วันที่			
หมายเหตุ:			
เตรียมโดย  (ผู้เตรียม)	อนุมัติโดย (ถ้ามี)	(ผู้รับผิดชอบ)	วันที่เตรียม

(ตัวอย่าง)  
บริษัท มินาโมนา จำกัด  
บันทึกการตรวจสอบวัตถุดิบ  
(Raw material testing report)

ชื่อวัตถุดิบ: น้ำมันมะพร้าว (Coconut oil) รหัสสินค้า: CO 001

เลขรุ่นการผลิตจากผู้ขาย : CO 1002 ปริมาณที่รับเข้า: 20 kg

ผู้ผลิต: บริษัท น้ำมันมะพร้าวไทย จำกัด วันที่รับเข้า: 10/05/60

ผู้ขาย: บริษัท วันรัต (หน้าเขี้ยว) จำกัด

หัวข้อตรวจสอบ	วิธีการตรวจสอบ	ผลการตรวจสอบ	ข้อกำหนด
ลักษณะภายนอก (Appearances) - สถานะ (State) - ความใส (Clarity) - สี (Color) - ความเป็นเนื้อเดียวกัน (Homogeneity)	สังเกตด้วยตา (Visual)	ของแข็ง/ของกึ่งแข็ง/ของเหลว ใส/ขุ่น ไม่มีสี เนื้อเดียวกัน/ไม่เป็นเนื้อเดียวกัน	ของแข็ง/ของกึ่งแข็ง/ของเหลว ใส/ขุ่น ไม่มีสี เนื้อเดียวกัน/ไม่เป็นเนื้อเดียวกัน
กลิ่น (Odor)	ดมกลิ่น (Smell)	กลิ่นเฉพาะตัว	กลิ่นเฉพาะตัว
ความเป็นกรด-เบส (pH)	กระดาษยูนิเวอร์ซัลอินดิเคเตอร์ (Universal indicator)	pH =7	pH =6-8
ความหนืด (Viscosity) - ผลต่างระยะทางของสารมาตรฐานกับสารตัวอย่าง	ระยะทางในการเคลื่อนที่เทียบกับสารมาตรฐาน	0.2 ซม.	ไม่เกิน 1 ซม.
ผลการตรวจสอบ <input checked="" type="checkbox"/> ผ่าน <input type="checkbox"/> ไม่ผ่าน วันที่ 11/05/60			
หมายเหตุ:			
ตรวจสอบโดย ณพตณัย (ผู้ตรวจสอบ)	อนุมัติโดย (ถ้ามี) สมยศ (ผู้รับผิดชอบ)	วันที่เตรียม 11/05/60	

## ข้อมูลที่ควรกำหนดในเอกสาร บันทึกการรับวัตถุดิบ (Raw materials receiving record)

1. **วันที่รับ:** ให้บันทึกวันที่รับวัตถุดิบ เพื่อยืนยันวันเวลาที่รับและทำให้สามารถทวนสอบได้
2. **รหัสการรับ:** เป็นการกำหนดรหัสการรับและบันทึกรหัสของวัตถุดิบ เพื่อความสะดวกในการทวนสอบย้อนหลังได้
3. **ชื่อวัตถุดิบ:** เป็นการระบุชื่อของวัตถุดิบที่รับเข้าเพื่อให้สามารถทวนสอบกลับได้
4. **รหัสวัตถุดิบ:** เป็นการกำหนดรหัสของวัตถุดิบที่รับเข้าและบันทึกรหัสดังกล่าวเพื่อความสะดวกในการทวนสอบย้อนหลังได้
5. **จำนวน:** ให้บันทึกจำนวนของวัตถุดิบในแต่ละภาชนะ เพื่อให้ทราบจำนวนที่รับเข้ามาในคลังสินค้า
6. **หมายเลขรุ่นการผลิตวัตถุดิบ:** ให้บันทึกหมายเลขรุ่นการผลิตเพื่อให้สามารถตรวจสอบกลับได้อย่างถูกต้อง กรณีที่พบปัญหาเกี่ยวกับวัตถุดิบในรุ่นการผลิตนั้นๆ สามารถทวนสอบไปยังเครื่องสำอางสำเร็จรูปรุ่นการผลิตอื่นที่ใช้วัตถุดิบรุ่นการผลิตเดียวกันกับที่เป็นปัญหาได้
7. **หมายเลขใบส่งสินค้า:** ให้บันทึกเลขที่ของใบส่งสินค้าเพื่อให้ทวนสอบกลับได้สะดวกรวดเร็ว
8. **ชื่อผู้ผลิต/ผู้จัดจำหน่าย :** ให้บันทึกชื่อผู้ผลิตและชื่อผู้จัดจำหน่าย ซึ่งในกรณีที่วัสดุบรรจุมีปัญหา/ข้อร้องเรียนจะได้ขอข้อมูลเพิ่มเติมได้
9. **ชื่อผู้ตรวจรับ/วันที่รับ :** ให้บันทึกชื่อผู้ตรวจรับและวันที่รับเพื่อเป็นหลักฐานในการรับและทำให้สามารถตรวจสอบกลับได้
10. **ตำแหน่งจัดเก็บวัตถุดิบ :** เพื่อความสะดวก รวดเร็วในการเบิกจ่าย เก็บรักษาวัตถุดิบ และการตรวจสอบว่าวัตถุดิบที่ยังเหลือในคลังสินค้านี้มีจำนวนเท่าใด เพื่อประกอบการพิจารณาสั่งซื้อครั้งต่อไป

## ชื่อสถานประกอบการ

## บันทึกการรับวัตถุดิบ

(Raw materials receiving record)

วันที่รับ	ชื่อวัตถุดิบ	รหัสวัตถุดิบ	จำนวน ภาชนะ บรรจุ	ปริมาณ ต่อ หน่วย บรรจุ	เลขที่รุ่น การผลิต ของ วัตถุดิบ	เลขที่ ใบส่ง สินค้า	ผู้ผลิต/ ผู้นำส่ง	ผู้ตรวจ รับ	ตำแหน่ง จัดเก็บ

เอกสารประกอบการประชุม จัดทำโดยกลุ่มควบคุมเครื่องสำอาง

(ตัวอย่าง)  
ชื่อสถานประกอบการ  
บันทึกการรับวัตถุดิบ  
 (Raw materials receiving record)

วันที่รับ	ชื่อวัตถุดิบ	รหัสวัตถุดิบ	จำนวนภาชนะบรรจุ	ปริมาณต่อหน่วยบรรจุ	เลขที่รุ่นการผลิตของวัตถุดิบ	เลขที่ใบส่งสินค้า	ผู้ผลิต/ผู้จัดส่ง	ผู้ตรวจรับ	ตำแหน่งจัดเก็บ
10/05/60	น้ำมันมะกอก	OO 001	5 ถัง	20 kg	O 10/2560	BM 225645	LPK group/ ณเดชน์	ณพนัย/ 10/05/60	ห้อง A1 แถว 2
12/05/60	น้ำมันมะพร้าว	CO 001	3 ถัง	20 kg	C 4852265	CC 58489912	Chaiapat Co.,Ltd./ ณภัทร	ณพนัย/ 12/05/60	ห้อง A1 แถว 2
13/05/60	โซดาไฟ	SH 001	2 ถัง	10 kg	12/2560	11488952	เคมีภัณฑ์/ ณัฐพงศ์	ณพนัย/ 13/05/60	ห้อง A1 แถว 1

เอกสารประกอบการประชุม จัดทำโดยกลุ่มควบคุมตัวอย่าง

## ข้อมูลที่ควรกำหนดในเอกสาร บันทึกการซ้้งวัตถุดิบ (Raw materials receiving record)

1. วันที่ซ้้ง: ให้บันทึกวันที่ซ้้งวัตถุดิบเพื่อยืนยันวัน-เวลาที่ซ้้งวัตถุดิบทำให้สามารถตรวจสอบกลับได้
2. ชื่อวัตถุดิบ: ให้บันทึกชื่อวัตถุดิบที่ทำการซ้้งเพื่อยืนยันสารที่ซ้้งและทำให้สามารถตรวจสอบกลับได้
3. รหัสวัตถุดิบ: ให้บันทึกรหัสวัตถุดิบที่ทำการซ้้งเพื่อยืนยันสิ่งที่ซ้้งและทำให้สามารถตรวจสอบกลับได้
4. น้ำหนักของภาชนะบรรจุ : เป็นใช้เป็นข้อมูลในการคำนวณหาน้ำหนักวัตถุดิบ
5. น้ำหนักรวม (ภาชนะ + วัตถุดิบ): เป็นใช้เป็นข้อมูลในการคำนวณหาน้ำหนักวัตถุดิบที่ได้จริง
6. น้ำหนักของวัตถุดิบ: เพื่อเป็นหลักฐานการซ้้งและเป็นข้อมูลที่ใช้ในการผลิต ซึ่งน้ำหนักของวัตถุดิบอาจเป็นตัวเลขที่ได้จากการซ้้งจริง หรือได้จากการคำนวณโดยการนำ  
น้ำหนักรวม (ภาชนะ + วัตถุดิบ) - น้ำหนักของภาชนะบรรจุ = น้ำหนักของวัตถุดิบ
7. หมายเหตุ: สำหรับบันทึกรายละเอียดที่เกี่ยวข้องกับการซ้้งวัตถุดิบ เพิ่มเติมจากข้อมูลปกติ
8. ผู้ซ้้งวัตถุดิบ: เป็นการระบุยืนยันว่าใครเป็นผู้ซ้้ง ทำให้สามารถตรวจสอบกลับได้
9. ผู้ตรวจสอบการซ้้งวัตถุดิบ: เป็นการตรวจสอบความถูกต้องของการซ้้งและยืนยันว่าใครเป็นผู้ตรวจสอบผลการซ้้งวัตถุดิบ



ชื่อสถานประกอบการ  
บันทึกการซ้้งวัตถุดิบ  
 (Raw Materials receiving report)

วันที่ ซ้้ง	ชื่อวัตถุดิบ	รหัส วัตถุดิบ	น้ำหนัก ภาชนะ	น้ำหนัก รวม	น้ำหนัก วัตถุดิบ	ผู้ซ้้ง	หมายเหตุ

เมื่อ  $\text{น้ำหนักรวม} = \text{น้ำหนักภาชนะ} + \text{น้ำหนักวัตถุดิบ}$   
 $\text{น้ำหนักวัตถุดิบ} = \text{น้ำหนักรวม} - \text{น้ำหนักภาชนะ}$

เอกสารประกอบการประชุม  
 จัดทำโดยกลุ่มควบคุมเครื่องสำอาง

(ตัวอย่าง)  
บริษัท มินาโมนา จำกัด  
บันทึกการรับวัสดุ  
(Raw Materials receiving report)

วันที่รับ	ชื่อวัสดุ	รหัสวัสดุ	น้ำหนัก ภาชนะ	น้ำหนัก รวม	น้ำหนัก วัสดุ	ผู้รับ	หมายเหตุ
20/05/60	น้ำมันมะกอก	OO 001	0.50kg	3.91 kg	3.41 kg	สมชาย	-
20/05/60	น้ำมันมะพร้าว	CO 001	0.48 kg	2.53 kg	2.05 kg	สมชาย	-
20/05/60	โซดาไฟ	SH 001	0.02 kg	0.98 kg	0.96 kg	สมชาย	-

เมื่อน้ำหนักรวม = น้ำหนักภาชนะ + น้ำหนักวัสดุ  
น้ำหนักวัสดุ = น้ำหนักรวม - น้ำหนักภาชนะ

เอกสารประกอบการประชุม

## ตัวอย่างรายชื่อสารเคมี

ชื่อสารเคมี	ตัวอย่างชื่อการค้า/ ชื่ออื่น ๆ	ชื่อทั่วไป	หน้าที่
โซเดียม ลอริล ซัลเฟต (Sodium lauryl sulfate,SLS หรือ Sodium dodecyl sulfate, SDS)	Texapon N70L	ผงฟอง	สารชำระล้าง สารเพิ่มฟอง
โซเดียม ลอริล อีเทอร์ ซัลเฟต (Sodium lauryl ether sulfate,SLES)	N28 N70 N8000 Texapon N28 Texapon N70 Texapon N8000	ผงฟอง หัวแชมพู หัวสบู	สารชำระล้างอย่างอ่อน สารเพิ่มฟอง
Sodium lauryl ether sulfate + Pearlescent agent	Texapon BS	หัวแชมพูมุก	สารชำระล้างอย่างอ่อน สารเพิ่มฟอง
แอมโมเนียม ลอริล ซัลเฟต (Ammonium lauryl sulfate,ALS)	AD25 Emal AD25	ผงฟอง	สารชำระล้าง สารเพิ่มฟอง
โคคามิโดโพรพิล บีเทน (Cocamidopropyl betaine,CAPB)	Dehyton KT	ผงฟอง หัวแชมพู หัวสบู หัวครีมขนาดผม	สารชำระล้างอย่างอ่อน
ลอริล กลูโคไซด์ (Lauryl glucoside)	Plantacare 120	ผงฟอง	สารชำระล้างอย่างอ่อน
Coconut fatty acid diethanolamide (Cocamide DEA)	KD Comperlan KDT	หัวครีมขนาดผม	สารเพิ่มฟอง สารเพิ่มความหนืด
Cetyl alcohol + Cetrimonium chloride + Glyceryl stearate + Cocamide MEA + Cocamide DEA	Dehydag wax AB	หัวครีมขนาดผม	สารเพิ่มความชุ่มชื้นแก่เส้น ผม
Cetrimonium chloride + Cocamidopropyl betaine	Dehyquart AC	หัวครีมขนาดผม	สารเพิ่มความชุ่มชื้นแก่เส้น ผม
โซเดียมคลอไรด์ (Sodium chloride)		ผงขั้น เกลือแกง	สารเพิ่มความหนืดในแชมพู
โซเดียมไฮดรอกไซด์		โซดาไฟ	ปรับความเป็นกรดเบส

ชื่อสารเคมี	ตัวอย่างชื่อการค้า/ ชื่ออื่น ๆ	ชื่อทั่วไป	หน้าที่
(Sodium hydroxide)			(เบสแก่)
โพแทสเซียมไฮดรอกไซด์ (Potassium hydroxide)		เบสคลี	ปรับความเป็นกรดเบส (เบสแก่)
โซเดียมไบคาร์บอเนต (Sodium bicarbonate)		ผงฟู เบกกิ้งโซดา	ปรับความเป็นกรดเบส (เบสอ่อน)
โซเดียมคาร์บอเนต (Sodium carbonate)		โซดาแอช	ปรับความเป็นกรดเบส (เบสอ่อน)
ไตรเอทานอลามีน (Triethanolamine, TEA)		ไตรเอทานอลามีน ทีอีเอ	ปรับความเป็นกรดเบส (เบสอ่อน)
กรดไฮโดรคลอริก (Hydrochloric acid)		กรดเกลือ	ปรับความเป็นกรดเบส (กรดแก่)
กรดซิตริก (Citric acid)		กรดมะนาว	ปรับความเป็นกรดเบส (กรดอ่อน)
เมทิลพาราเบน (Methylparaben)		สารกันเสีย สารกันบูด	สารกันเสีย
โพรพิลพาราเบน (Propylparaben)		สารกันเสีย สารกันบูด	สารกันเสีย
โซเดียมเบนโซเอท(Sodium benzoate)		สารกันเสีย	สารกันเสีย
DMDM hydantoin	Glydant	สารกันเสีย สารกันบูด	สารกันเสีย
1,2 propylene glycol + 5-bromo-5-nitro-1,3-dioxane	Bronidox L	สารกันเสีย สารกันบูด	สารกันเสียในแชมพูและ ครีมนวด
บีแว็กซ์ (Beeswax)	White wax White beeswax	ไขผึ้ง	สารเพิ่มความหนืด
ปิโตรลาตัม (Petrolatum)	Hard paraffin	วาสลีน ปิโตรเลียม เจลลี่	สารเพิ่มความหนืด ให้ความชุ่มชื้น
มิเนอร์ลออยล์ (Mineral oil)	Liquid paraffin	น้ำมันแร่	สารให้ความชุ่มชื้น

ชื่อสารเคมี	ตัวอย่างชื่อการค้า/ ชื่ออื่น ๆ	ชื่อทั่วไป	หน้าที่
กลีเซอริน (Glycerin)		กลีเซอริน	สารเพิ่มความชุ่มชื้น
ทวิน (Tween)	Polysorbate	สารประสานน้ำกับ น้ำมัน	สารลดแรงตึงผิว
สแปน (Span)	Sorbitan ester Arlacel	สารประสานน้ำกับ น้ำมัน	สารลดแรงตึงผิว
Glycerin soap chip/bar		สบู่กลีเซอริน เกล็ดสบู่ สบู่ก้อนใส	เนื้อเบสสบู่ก้อน
Potassium soap base	NNP	หัวสบู่เนื้อมุก	เนื้อเบสสบู่ก้อน
สไตรีน (Styrene/Acrylate copolymer)		ตัวขุ่น (Opacifier)	สารทำให้ขุ่น
แอสคอร์บิก แอซิด (Ascorbic acid)		วิตามินซี	แอนติออกซิแดนท์ (Antioxidant)
Fragrance		หัวน้ำหอม	สารแต่งกลิ่น

## มาตรฐานวิธีการสุ่มตัวอย่าง การสุ่มตัวอย่างวัตถุดิบ

วัตถุประสงค์: การสุ่มตัวอย่างวัตถุดิบ เพื่อนำมาตรวจสอบ และตัดสินใจยอมรับหรือปฏิเสธ

$$n = 1 + \sqrt{r}$$

เมื่อ  $n$  = จำนวนตัวอย่างที่สุ่ม

$N$  = จำนวนของวัตถุดิบทั้งหมด

### ตารางแผนการสุ่มตัวอย่างวัตถุดิบ

จำนวนของ วัตถุดิบ	จำนวนตัวอย่าง ที่สุ่ม	จำนวนของ วัตถุดิบ	จำนวนตัวอย่างที่ สุ่ม	จำนวนของ วัตถุดิบ	จำนวนตัวอย่างที่ สุ่ม
1	1	81-99	10	361-399	20
2	2	100-120	11	400-440	21
3	3	121-143	12	441-483	22
4-8	3	144-168	13	484-528	23
9-15	4	169-195	14	529-571	24
16-24	5	196-224	15	572-624	25
25-35	6	225-255	16	625-675	26
36-48	7	256-288	17	676-728	27
49-63	8	289-323	18	729-783	28
64-80	9	324-360	19	784-840	29

### วิธีปฏิบัติ

- พิจารณาจำนวนของวัตถุดิบที่ได้รับ
- เลือกจำนวนตัวอย่างที่สุ่มตามตาราง เช่น จำนวนของวัตถุดิบ 10 กล่อง จะสุ่มตัวอย่างจำนวน 4 กล่อง

## เอกสารเกี่ยวกับวัสดุบรรจุ

เอกสารประกอบการประชุม จัดทำโดยกลุ่มควบคุมเครื่องสำอาง



## ข้อมูลที่ต้องกำหนดในเอกสาร ข้อกำหนดของวัสดุบรรจุ (Packaging material specification)

1. **ชื่อองค์กร** : เพื่อให้ทราบว่าเป็นเอกสารของใครเช่น ชื่อบริษัท ห้างหุ้นส่วน ร้าน
2. **ชื่อเอกสาร**: เพื่อให้ทราบว่าเป็นเอกสารเรื่องอะไร
3. **ชื่อวัสดุบรรจุ**: เพื่อให้ทราบว่าเป็นวัสดุบรรจุชนิดใดเช่น กล่อง ตลับ กระจก
4. **รหัสสินค้า (Code)**: เป็นการกำหนดตัวแทนในการเรียกชื่อวัสดุบรรจุ เพื่อให้ง่ายต่อการบันทึกข้อมูล การค้นหาและหยิบใช้ โดยการกำหนดเป็น ตัวเลข หรือ ตัวอักษร หรือทั้งตัวเลขหรือตัวอักษรผสมกัน เช่น R001 หมายถึง Sodium lauryl sulfate
5. **ชื่อผู้ผลิต**: เพื่อให้ทราบแหล่งผลิต ซึ่งในกรณีที่วัสดุบรรจุมีปัญหา/ข้อร้องเรียนจะได้ขอข้อมูลเพิ่มเติมได้
6. **ชื่อผู้จัดจำหน่าย** : เพื่อให้ทราบแหล่งจำหน่าย ซึ่งในกรณีที่วัสดุบรรจุมีปัญหา/ข้อร้องเรียนจะได้ขอข้อมูลเพิ่มเติมได้
7. **รายการที่ตรวจสอบ** : เพื่อเป็นสิ่งที่ยืนยันวัสดุบรรจุที่ซื้อ/ได้รับมามีคุณสมบัติเป็นไปตามคุณสมบัติเฉพาะที่กำหนดไว้หรือไม่ เช่น ลักษณะภายนอก (Appearance) สี(Color)
8. **วิธีการตรวจสอบ** : อาจใช้การพิจารณาจากลักษณะทางกายภาพของวัสดุเทียบเปรียบเทียบกับวัสดุดิบมาตรฐานที่มีอยู่ หรือพิจารณาเปรียบเทียบกับเอกสาร (COA) เช่น ดูด้วยตา (Visual) วัดขนาด ชั่งน้ำหนัก
9. **ข้อกำหนด**: เป็นการกำหนดเกณฑ์มาตรฐานของวัสดุบรรจุ เช่น ค่าน้ำหนัก ขนาดกว้าง ยาว สูง
10. **จัดทำเอกสารโดย (ผู้จัดทำ)**: เป็นการระบุชื่อ/ตำแหน่งผู้ที่มีหน้าที่รับผิดชอบในการจัดทำเอกสาร
11. **อนุมัติโดย (ผู้รับผิดชอบ)**: เป็นการระบุชื่อ/ตำแหน่งผู้ที่มีหน้าที่รับผิดชอบในการอนุมัติให้ใช้เอกสาร
12. **วันที่จัดทำเอกสาร**: ให้ระบุวันเวลาที่จัดทำเอกสาร เพื่อให้สามารถระบุกำหนดเวลาที่ควรทบทวนเอกสารให้เป็นปัจจุบัน

ชื่อสถานประกอบการ  
ข้อกำหนดของวัสดุบรรจุ  
(Packaging material specification)

ชื่อวัสดุบรรจุ: \_\_\_\_\_

รหัสสินค้า: \_\_\_\_\_

ผู้ผลิต: \_\_\_\_\_

: \_\_\_\_\_

หัวข้อตรวจสอบ	วิธีการตรวจสอบ	ข้อกำหนด
ชนิดวัสดุที่ใช้	สังเกตด้วยตา (Visual)	กระดาษ/พลาสติก/แก้ว อื่นๆ โปรดระบุ _____
ลักษณะภายนอก (Appearance) - รูปร่าง (shape) - สี (Color) - ความทึบแสง (Opacity)	สังเกตด้วยตา (Visual)	_____ _____ โปร่งใส/โปร่งแสง/ทึบแสง
ลักษณะของพื้นผิว (Texture)	สัมผัสด้วยมือ (Touch)	เรียบ/ขรุขระ
ปริมาตรบรรจุเฉลี่ย (ถ้าจำเป็น)	ตวงด้วยกระบอกตวง หรือวิธีที่ระบุ ในภาคผนวก	
ขนาดวัสดุบรรจุ (เช่น กว้าง ยาว สูง เส้นผ่านศูนย์กลาง) (ถ้าจำเป็น)	วัดด้วยไม้บรรทัด สายวัด หรืออื่นๆ	
น้ำหนักเฉลี่ย (ถ้าจำเป็น)	ชั่งด้วยเครื่องชั่ง (Weighing)	
รอยรั่ว	แช่วัสดุบรรจุในน้ำ	มี/ไม่มี
ผลการตรวจสอบ ( ) ผ่าน ( ) ไม่ผ่าน วันที่		
หมายเหตุ:		
เตรียมโดย  (ผู้เตรียม)	อนุมัติโดย (ถ้ามี)  (ผู้รับผิดชอบ)	วันที่เตรียม

(ตัวอย่าง)  
บริษัท มินาโมนา จำกัด  
ข้อกำหนดของวัสดุบรรจุ  
(Packaging material specification)

ชื่อวัสดุบรรจุ: กล่องกระดาษ

รหัสสินค้า: BO 002

ผู้ผลิต: บริษัท ทรงเกียรติ การพิมพ์ จำกัด

ผู้ขาย: บริษัท ทรงเกียรติ การพิมพ์ จำกัด

หัวข้อตรวจสอบ	วิธีการตรวจสอบ	ข้อกำหนด
ชนิดวัสดุที่ใช้	สังเกตด้วยตา (Visual)	กระดาษ/พลาสติก/แก้ว อื่นๆ โปรดระบุ
ลักษณะภายนอก (Appearance) - รูปร่าง (shape) - สี (Color) - ความทึบแสง (Opacity)	สังเกตด้วยตา (Visual)	ปริซึมสี่เหลี่ยม สีขาว โปร่งใส/โปร่งแสง/ทึบแสง
ลักษณะของพื้นผิว (Texture)	สัมผัสด้วยมือ (Touch)	เรียบ/ขรุขระ
ขนาดวัสดุบรรจุ	วัดด้วยไม้บรรทัด	8 ซม. x 6 ซม. x 3 ซม. (กว้าง x ยาว x สูง)
น้ำหนักเฉลี่ย	ชั่งด้วยเครื่องชั่ง (Weighing)	4.7 กรัม
เตรียมโดย ณพดน้อย (ผู้เตรียม)	อนุมัติโดย (ถ้ามี) สมยศ (ผู้รับผิดชอบ)	วันที่เตรียม 11/05/60

(ตัวอย่าง)  
บริษัท มินาโมนา จำกัด  
ข้อกำหนดของวัสดุบรรจุ  
(Packaging material specification)

ชื่อวัสดุบรรจุ: กระดาษแก้ว

รหัสสินค้า: PP 001

ผู้ผลิต: บริษัท อุตสาหกรรมกระดาษศิริศักดิ์ จำกัด

ผู้ขาย: บริษัท อุตสาหกรรมกระดาษศิริศักดิ์ จำกัด

หัวข้อตรวจสอบ	วิธีการตรวจสอบ	ข้อกำหนด
ชนิดวัสดุที่ใช้	สังเกตด้วยตา (Visual)	กระดาษ/พลาสติก/แก้ว อื่นๆ โปรดระบุ
ลักษณะภายนอก (Appearance) - รูปร่าง (shape) - สี (Color) - ความทึบแสง (Opacity)	สังเกตด้วยตา (Visual)	สีเหลืองจืดจาง สีเหลือง โปร่งใส/โปร่งแสง/ทึบแสง
ลักษณะของพื้นผิว (Texture)	สัมผัสด้วยมือ (Touch)	เรียบ/ขรุขระ
ขนาดวัสดุบรรจุ	วัดด้วยไม้บรรทัด สายวัด หรือ อื่นๆ	20 ซม. x 20 ซม. (กว้าง x ยาว)
น้ำหนักเฉลี่ย	ชั่งด้วยเครื่องชั่ง (Weighing)	0.3กรัม
เตรียมโดย ณพนันย์ (ผู้เตรียม)	อนุมัติโดย (ถ้ามี) สมยศ (ผู้รับผิดชอบ)	วันที่เตรียม 11/05/60

(ตัวอย่าง)  
บริษัท มินาโมนา จำกัด  
ข้อกำหนดของวัสดุบรรจุ  
(Packaging material specification)

ชื่อวัสดุบรรจุ: ขวดแก้ว

รหัสสินค้า: BT 003

ผู้ผลิต: บริษัท ทรงเกียรติ การพิมพ์ จำกัด

ผู้ขาย: บริษัท ทรงเกียรติ การพิมพ์ จำกัด

หัวข้อตรวจสอบ	วิธีการตรวจสอบ	ข้อกำหนด
ชนิดวัสดุที่ใช้	สังเกตด้วยตา (Visual)	กระดาษ/พลาสติก/แก้ว อื่นๆ โปรดระบุ _____
ลักษณะภายนอก (Appearance) - รูปร่าง (shape) - สี (Color) - ความทึบแสง (Opacity)	สังเกตด้วยตา (Visual)	ขวดทรงกระบอกปากแคบ ไม่มีสี โปร่งใส/โปร่งแสง/ทึบแสง
ลักษณะของพื้นผิว (Texture)	สัมผัสด้วยมือ (Touch)	เรียบ/ขรุขระ
ปริมาตรบรรจุเฉลี่ย	ตวงด้วยกระบอกตวง	60 มล.
ขนาดวัสดุบรรจุ	วัดด้วยไม้บรรทัด	4 ซม. x 12 ซม. (เส้นผ่านศูนย์กลาง x สูง)
น้ำหนักเฉลี่ย	ชั่งด้วยเครื่องชั่ง (Weighing)	50 กรัม
รอยร้าว	แช่วัสดุบรรจุในน้ำ	มี/ไม่มี
เตรียมโดย ณพตน์ย (ผู้เตรียม)	อนุมัติโดย(ถ้ามี) สมยศ (ผู้รับผิดชอบ)	วันที่เตรียม 11/05/60

## ข้อมูลที่ควรกำหนดในเอกสาร บันทึกการรับวัสดุบรรจุ (Packaging materials receiving record)

1. วันที่รับ: ให้บันทึกวันที่รับวัสดุบรรจุเพื่อยืนยันวันเวลาที่รับและทำให้สามารถทวนสอบได้
2. รหัสการรับ: เป็นการกำหนดรหัสการรับและบันทึกรหัสดังกล่าวเพื่อความสะดวกในการทวนสอบย้อนหลังได้
3. ชื่อวัสดุบรรจุ: เป็นการระบุชื่อของวัสดุบรรจุที่รับเข้าเพื่อให้สามารถทวนสอบกลับได้
4. รหัสวัสดุบรรจุ: เป็นการกำหนดรหัสของวัสดุบรรจุที่รับเข้าและบันทึกรหัสดังกล่าวเพื่อความสะดวกในการทวนสอบย้อนหลังได้
5. จำนวน: ให้บันทึกจำนวนของวัสดุดิบในแต่ละภาชนะ เพื่อให้ทราบจำนวนที่รับเข้าในคลังสินค้า
6. หมายเลขรุ่นการผลิตวัสดุบรรจุ: ให้บันทึกหมายเลขรุ่นการผลิตเพื่อให้สามารถตรวจสอบกลับไปยังวัสดุบรรจุได้อย่างถูกต้อง กรณีที่พบปัญหากับวัสดุบรรจุในรุ่นการผลิตนั้นๆ สามารถทวนสอบไปยังเครื่องสำอางสำเร็จรูปรุ่นการผลิตอื่นที่ใช้วัสดุบรรจุรุ่นการผลิตเดียวกันกับที่เป็นปัญหาได้
7. หมายเลขของใบส่งสินค้า: ให้บันทึกเลขที่ของใบส่งสินค้าเพื่อให้ทวนสอบกลับได้สะดวกรวดเร็ว
8. ชื่อผู้ผลิต/ผู้จัดจำหน่าย: ให้บันทึกชื่อผู้ผลิตและผู้จัดจำหน่าย ซึ่งในกรณีที่วัสดุบรรจุมีปัญหา/ข้อร้องเรียนจะได้ขอข้อมูลเพิ่มเติมได้
9. ชื่อผู้ตรวจรับ/วันที่รับ: ให้บันทึกชื่อผู้ตรวจรับและวันที่รับเพื่อเป็นหลักฐานในการรับและทำให้สามารถตรวจสอบกลับได้
10. ตำแหน่งจัดเก็บวัสดุบรรจุ: เพื่อความสะดวก รวดเร็วในการเบิกจ่ายและเก็บรักษาวัสดุบรรจุ และการตรวจสอบว่าวัสดุบรรจุที่ยังเหลือในคลังสินค้านี้มีจำนวนเท่าใด เพื่อประกอบการพิจารณาสั่งซื้อครั้งต่อไป







## ข้อมูลที่ต้องกำหนดในเอกสาร บันทึกการตรวจสอบวัสดุบรรจุ

### (Packaging material inspection or testing report)

1. **ชื่อองค์กร** : เพื่อให้ทราบว่าเป็นเอกสารของใครเช่น ชื่อบริษัท ห้างหุ้นส่วน ร้าน
2. **ชื่อวัสดุบรรจุ**: เพื่อให้ทราบว่าเป็นวัสดุบรรจุชนิดใด
3. **รหัสสินค้า (Code)**: เป็นการกำหนดชื่อที่ใช้เรียกแทนชื่อวัสดุบรรจุเพื่อให้ง่ายต่อการบันทึกข้อมูล การค้นหาและหยิบใช้ โดยการกำหนดเป็นตัวเลข หรือตัวอักษร หรือทั้งตัวเลขหรือตัวอักษรผสมกัน เช่น P001 หมายถึง ตลับสีขาวฝาสีเงิน เบอร์ 1
4. **หมายเลขควบคุม (Control Number)** : ระบุหมายเลขควบคุมวัสดุบรรจุ เพื่อใช้ในการทวนสอบคุณภาพวัสดุบรรจุ (ฝ่ายควบคุมคุณภาพกำหนดเอง)
5. **ชื่อผู้ผลิต**: เพื่อให้ทราบแหล่งผลิต ซึ่งในกรณีที่วัสดุบรรจุมีปัญหา/ข้อร้องเรียนจะได้ขอข้อมูลเพิ่มเติมได้
6. **ชื่อผู้จัดจำหน่าย** : เพื่อให้ทราบแหล่งจำหน่าย ซึ่งในกรณีที่วัสดุบรรจุมีปัญหา/ข้อร้องเรียนจะได้ขอข้อมูลเพิ่มเติมได้
7. **หมายเลขรุ่นที่ผลิตวัสดุบรรจุ (Lot Number)**: ในกรณีที่วัสดุบรรจุมีปัญหาจะได้ทราบว่ารุ่นการผลิต (lot No.) ใดที่มีปัญหา กรณีที่วัสดุบรรจุที่รับเข้ามาชนิดเดียวกันแต่มีหลายรุ่นการผลิต การระบุรุ่นการผลิต จะทำให้ทราบข้อมูลที่ถูกต้อง
8. **ปริมาณที่รับเข้า**: ระบุปริมาณวัสดุบรรจุที่รับเข้ามาแต่ละรุ่นการผลิต
9. **วันที่รับเข้า**: ระบุเวลาในการรับเพื่อให้ทวนสอบย้อนหลังได้
13. **รายการที่ตรวจสอบ** : เพื่อเป็นสิ่งที่ยืนยันวัสดุบรรจุที่ซื้อ/ได้รับมา มีคุณสมบัติเป็นไปตามคุณสมบัติเฉพาะที่กำหนดไว้หรือไม่ เช่น ลักษณะภายนอก (Appearance) สี (Color) รูปแบบ เช่น หัวฉีดสเปรย์
14. **วิธีการตรวจสอบ** : อาจใช้การพิจารณาจากลักษณะทางกายภาพของวัสดุบรรจุเปรียบเทียบกับวัสดุบรรจุมาตรฐานที่มีอยู่ หรือพิจารณาเปรียบเทียบกับเอกสาร (COA) เช่น ดูด้วยตา (Visual)
10. **ข้อกำหนด**: เป็นการกำหนดเกณฑ์มาตรฐานของวัสดุบรรจุที่กำหนดไว้ เช่น น้ำหนักกล่อง/ลัง คลาดเคลื่อนไม่เกิน ร้อยละ 10 ดังนั้น เมื่อตรวจรับวัสดุบรรจุต้องพิจารณาว่าเป็นไปตามข้อกำหนดหรือไม่
11. **ผลการตรวจสอบ**: เป็นการสรุปผลการตรวจสอบว่าวัสดุบรรจุนั้นเป็นไปตามคุณสมบัติที่กำหนดไว้ หรือไม่ เช่น “ผ่าน” หรือ “ไม่ผ่าน” หรือ “รอการตรวจสอบซ้ำ”
12. **จัดทำเอกสารโดย (ผู้จัดทำ)**: เป็นการระบุชื่อ/ตำแหน่งผู้ที่มีหน้าที่รับผิดชอบในการบันทึกข้อมูลในเอกสาร
13. **อนุมัติโดย (ผู้รับผิดชอบ)**: เป็นการระบุชื่อ/ตำแหน่งผู้ที่มีหน้าที่รับผิดชอบในการอนุมัติให้ใช้
14. **วันที่จัดทำเอกสาร**: ใ้ระบุวันเวลาที่บันทึกข้อมูลในเอกสาร เพื่อใช้ในการทวนสอบคุณภาพได้

**หมายเหตุ:** สำหรับบันทึกรายละเอียดที่เกี่ยวข้องเพิ่มเติม เช่น กรณีที่วัสดุบรรจุมีลักษณะแตกต่างจาก lot. อื่น

**ชื่อสถานประกอบการ**  
**แบบบันทึกการตรวจสอบวัสดุบรรจุ**  
**(Packaging material analytical report)**

ชื่อวัสดุบรรจุ: \_\_\_\_\_ รหัสสินค้า: \_\_\_\_\_

เลขที่รุ่นการผลิตจากผู้ขาย: \_\_\_\_\_ ปริมาณที่รับเข้า: \_\_\_\_\_

ผู้ผลิต: \_\_\_\_\_ วันที่รับเข้า: \_\_\_\_\_

ผู้ขาย: \_\_\_\_\_

หัวข้อตรวจสอบ	วิธีการตรวจสอบ	ผลการตรวจสอบ	ข้อกำหนด
ชนิดวัสดุที่ใช้	สังเกตด้วยตา (Visual)	กระดาษ/พลาสติก/แก้ว อื่นๆ โปรตระบุ _____	กระดาษ/พลาสติก/แก้ว อื่นๆ โปรตระบุ _____
ลักษณะภายนอก (Appearance) - รูปร่าง (shape) - สี (Color) - ความทึบแสง (Opacity)	สังเกตด้วยตา (Visual)	_____	_____
ลักษณะของพื้นผิว (Texture)	สัมผัสด้วยมือ (Touch)	เรียบ/ขรุขระ	เรียบ/ขรุขระ
ปริมาตรบรรจุเฉลี่ย (ถ้าจำเป็น)	ตวงด้วยกระบอกตวง หรือวิธีที่ระบุใน ภาคผนวก		
ขนาดวัสดุบรรจุ (ถ้าจำเป็น)	วัดด้วยไม้บรรทัด สายวัดหรืออื่นๆ		
น้ำหนักเฉลี่ย (ถ้าจำเป็น)	ชั่งด้วยเครื่องชั่ง (Weighing)		
รอยร้าว	แช่วัสดุบรรจุในน้ำ	มี/ไม่มี	มี/ไม่มี
ผลการตรวจสอบ	( ) ผ่าน ( ) ไม่ผ่าน	วันที่	
หมายเหตุ:			
ตรวจสอบโดย (ผู้ตรวจสอบ)	อนุมัติโดย (ถ้ามี) (ผู้รับผิดชอบ)	วันที่เตรียม	

(ตัวอย่าง)  
บริษัท มินาโมนา จำกัด  
บันทึกการตรวจสอบวัสดุบรรจุ  
(Packaging material inspection report)

ชื่อวัสดุบรรจุ: กล่องกระดาษ รหัสสินค้า: PP 001

เลขที่รุ่นการผลิตจากผู้ขาย: PP 001 ปริมาณที่รับเข้า: 100 กล่อง

ผู้ผลิต: บริษัท อุตสาหกรรมกระดาษศิริศักดิ์ จำกัด วันที่รับเข้า: 10/05/60

ผู้ขาย: บริษัท อุตสาหกรรมกระดาษศิริศักดิ์ จำกัด

หัวข้อตรวจสอบ	วิธีการตรวจสอบ	ผลการตรวจสอบ	ข้อกำหนด
ชนิดวัสดุที่ใช้	สังเกตด้วยตา (Visual)	กระดาษ/พลาสติก/แก้ว อื่นๆ โปรต ระบุ _____	กระดาษ/พลาสติก/แก้ว อื่นๆ โปรต ระบุ _____
ลักษณะภายนอก (Appearance) - รูปร่าง (shape) - สี (Color) - ความทึบแสง (Opacity)	สังเกตด้วยตา (Visual)	สีเหลืองจืดจาง สีเหลือง โปร่งใส/โปร่งแสง/ทึบแสง	สีเหลืองจืดจาง สีเหลือง โปร่งใส/โปร่งแสง/ทึบแสง
ลักษณะของพื้นผิว (Texture)	สัมผัสด้วยมือ (Touch)	เรียบ/ขรุขระ	เรียบ/ขรุขระ
ขนาดวัสดุบรรจุ	วัดด้วยไม้บรรทัด	8 ซม. x 6 ซม. x 3 ซม. (กว้าง x ยาว x สูง)	8 ซม. x 6.1 ซม. x 3 ซม. (กว้าง x ยาว x สูง)
น้ำหนักเฉลี่ย	ชั่งด้วยเครื่องชั่ง (Weighing)	4.71 กรัม	4.70 กรัม
ผลการตรวจสอบ <input checked="" type="checkbox"/> ผ่าน <input type="checkbox"/> ไม่ผ่าน วันที่ 11/05/60			
หมายเหตุ:			
ตรวจสอบโดย ณพนัญ (ผู้ตรวจสอบ)	อนุมัติโดย (ถ้ามี) สมยศ (ผู้รับผิดชอบ)	วันที่เตรียม 11/05/60	

(ตัวอย่าง)  
บริษัท มินาโมนา จำกัด  
บันทึกการตรวจสอบวัสดุบรรจุ  
(Packaging material inspection report)

ชื่อวัสดุบรรจุ: กระดาษแก้ว รหัสสินค้า: PP 002

เลขที่รุ่นการผลิตจากผู้ขาย: PP 002 ปริมาณที่รับเข้า: 1,000 แผ่น

ผู้ผลิต: บริษัท อุตสาหกรรมกระดาษศิริศักดิ์ จำกัด วันที่รับเข้า: 10/05/60

ผู้ขาย: บริษัท อุตสาหกรรมกระดาษศิริศักดิ์ จำกัด

หัวข้อตรวจสอบ	วิธีการตรวจสอบ	ผลการตรวจสอบ	ข้อกำหนด
ชนิดวัสดุที่ใช้	สังเกตด้วยตา (Visual)	กระดาษ/พลาสติก/แก้ว อื่นๆ โปรต ระบุ _____	กระดาษ/พลาสติก/แก้ว อื่นๆ โปรต ระบุ _____
ลักษณะภายนอก (Appearance) - รูปร่าง (shape) - สี (Color) - ความทึบแสง (Opacity)	สังเกตด้วยตา (Visual)	สีเหลืองจัด/ริ้ว สีเหลือง โปร่งใส/โปร่งแสง/ทึบแสง	สีเหลืองจัด/ริ้ว สีเหลือง โปร่งใส/โปร่งแสง/ทึบแสง
ลักษณะของพื้นผิว (Texture)	สัมผัสด้วยมือ (Touch)	เรียบ/ขรุขระ	เรียบ/ขรุขระ
ขนาดวัสดุบรรจุ	วัดด้วยไม้บรรทัด สายวัด หรืออื่นๆ	20 ซม. x 20 ซม. (กว้าง x ยาว)	20 ซม. x 20 ซม. (กว้าง x ยาว)
น้ำหนักเฉลี่ย	ชั่งด้วยเครื่องชั่ง (Weighing)	0.3กรัม	0.3 กรัม
ผลการตรวจสอบ (✓) ผ่าน ( ) ไม่ผ่าน วันที่ 11/05/60			
หมายเหตุ:			
ตรวจสอบโดย ณพนันย์ (ผู้ตรวจสอบ)	อนุมัติโดย (ถ้ามี) สมยศ (ผู้รับผิดชอบ)	วันที่เตรียม 11/05/60	

(ตัวอย่าง)  
บริษัท มินาโมนา จำกัด  
บันทึกการตรวจสอบวัสดุบรรจุ  
(Packaging material inspection report)

ชื่อวัสดุบรรจุ: ขวดแก้ว รหัสสินค้า: BT 003

เลขที่รุ่นการผลิตจากผู้ขาย: BT 003 ปริมาณที่รับเข้า: 100 ขวด

ผู้ผลิต: บริษัท อุตสาหกรรมศิริศักดิ์ จำกัด วันที่รับเข้า: 10/05/60

ผู้ขาย: บริษัท อุตสาหกรรมศิริศักดิ์ จำกัด

หัวข้อตรวจสอบ	วิธีการตรวจสอบ	ผลการตรวจสอบ	ข้อกำหนด
ชนิดวัสดุที่ใช้	สังเกตด้วยตา (Visual)	กระดาษ/พลาสติก/แก้ว อื่นๆ โปรด ระบุ _____	กระดาษ/พลาสติก/แก้ว อื่นๆ โปรด ระบุ _____
ลักษณะภายนอก (Appearance) - รูปร่าง (shape) - สี (Color) - ความทึบแสง (Opacity)	สังเกตด้วยตา (Visual)	สีเหลี่ยมจัตุรัส สีเหลือง โปร่งใส/โปร่งแสง/ทึบแสง	สีเหลี่ยมจัตุรัส สีเหลือง โปร่งใส/โปร่งแสง/ทึบแสง
ลักษณะของพื้นผิว (Texture)	สัมผัสด้วยมือ (Touch)	เรียบ/ขรุขระ	เรียบ/ขรุขระ
ปริมาตรบรรจุเฉลี่ย	ตวงด้วยกระบอกตวง	60 มล.	60 มล.
ขนาดวัสดุบรรจุ	วัดด้วยไม้บรรทัด	4 ซม. x 12 ซม. (เส้นผ่านศูนย์กลาง x สูง)	4 ซม. x 12 ซม. (เส้นผ่านศูนย์กลาง x สูง)
น้ำหนักเฉลี่ย	ชั่งด้วยเครื่องชั่ง (Weighing)	50 กรัม	50 กรัม
รอยร้าว	แช่วัสดุบรรจุในน้ำ	มี/ไม่มี	มี/ไม่มี
ผลการตรวจสอบ <input checked="" type="checkbox"/> ผ่าน <input type="checkbox"/> ไม่ผ่าน วันที่ 11/05/60			
หมายเหตุ:			
ตรวจสอบโดย <u>ณพดน้อย</u> (ผู้ตรวจสอบ)	อนุมัติโดย <u>สมยศ</u> (ผู้รับผิดชอบ)	วันที่เตรียม 11/05/60	

## ข้อมูลที่ควรกำหนดใน ใบเบิกวัสดุบรรจุ

การจัดการวัสดุบรรจุในคลังอย่างเป็นระบบ จำเป็นต้องมีเอกสารยืนยันปริมาณวัสดุบรรจุที่รับเข้ามาและเบิกจ่ายออกจากคลังสินค้า เพื่อให้ใช้เป็นข้อมูลสำหรับการบริหารจำนวนวัสดุบรรจุให้มีประสิทธิภาพ ไม่ทำให้เกิดค่าใช้จ่ายในการเก็บวัสดุบรรจุจำนวนมากเกินไป หรือวัสดุบรรจุไม่เพียงพอสำหรับการผลิต โดยรายละเอียดในใบเบิกวัสดุบรรจุ จะต้องมีหัวข้อดังต่อไปนี้

1. **หมายเลขของใบเบิกวัสดุบรรจุ:** ให้ระบุเลขลำดับของเอกสารที่ใช้ในการเบิก-จ่ายวัสดุบรรจุ เพื่อให้สามารถตรวจสอบได้สะดวกและง่าย
2. **วัน/เดือน/ปี ที่เบิกวัสดุบรรจุ:** แสดงช่วงเวลาที่มีการเบิกจ่ายวัสดุบรรจุออกจากคลัง เก็บเป็นประวัติเพื่อการตรวจสอบในภายหลัง
3. **ชื่อหรือรหัสเครื่องสำอางสำเร็จรูปที่ใช้วัสดุบรรจุ:** เพื่อใช้ตรวจสอบว่าวัสดุบรรจุที่ใช้มีความสอดคล้องกับเครื่องสำอางสำเร็จรูป
4. **หมายเลขครั้งที่ผลิต:** เครื่องสำอางสำเร็จรูปที่มีการผลิตซ้ำหลายครั้งต้องแสดงเลขที่ครั้งที่ผลิตเพื่อใช้เป็นข้อมูลสำหรับการทวนสอบย้อนหลัง
5. **ปริมาณที่เบิก:** ให้ระบุจำนวนวัสดุบรรจุที่ต้องใช้ในการบรรจุในครั้งที่ผลิตนั้น ๆ
6. **ปริมาณที่จ่าย:** ให้ระบุจำนวนวัสดุบรรจุที่สามารถจ่ายออกไปใช้ในการบรรจุได้จริง
7. **ชื่อผู้จ่าย:** ระบุผู้ส่งมอบวัสดุบรรจุผลิตเพื่อใช้เป็นข้อมูลสำหรับการทวนสอบย้อนหลัง
8. **ชื่อผู้ตรวจรับ:** ระบุผู้รับมอบวัสดุบรรจุผลิตเพื่อใช้เป็นข้อมูลสำหรับการทวนสอบย้อนหลัง
9. **ลายมือชื่อหัวหน้าฝ่ายคลังวัสดุบรรจุ:** ให้ผู้รับผิดชอบลงนามรับรองการเบิกจ่ายวัสดุบรรจุเพื่อให้มีการเบิกจ่ายวัสดุบรรจุได้อย่างถูกต้อง
10. **ลายมือชื่อหัวหน้าฝ่ายบรรจุ:** ให้ผู้รับผิดชอบลงนามรับรองการเบิกจ่ายวัสดุบรรจุเพื่อให้มีการเบิกจ่ายวัสดุบรรจุได้อย่างถูกต้อง



**ชื่อสถานประกอบการ**  
**ใบเบิกวัสดุบรรจุ**

วัน/เดือน/ปี ที่เบิก : \_\_\_\_\_

ชื่อผลิตภัณฑ์ : \_\_\_\_\_

รหัสผลิตภัณฑ์ : \_\_\_\_\_ เลขที่รุ่นการผลิต : \_\_\_\_\_

ปริมาณที่ผลิต : \_\_\_\_\_ ขนาดบรรจุ : \_\_\_\_\_

รหัส วัสดุบรรจุ	วัสดุบรรจุ	ปริมาณ ที่เบิก	ปริมาณ ที่จ่าย	ชื่อ ผู้จ่าย	ชื่อ ผู้ตรวจรับ

ลงชื่อ \_\_\_\_\_ (หัวหน้าฝ่ายคลังวัสดุบรรจุ) วันที่ \_\_\_\_\_  
 \_\_\_\_\_ (หัวหน้าฝ่ายบรรจุ) วันที่ \_\_\_\_\_

หมายเหตุ : \_\_\_\_\_ (ชี้แจงเหตุผลในกรณีที่ปริมาณจ่ายน้อยกว่าปริมาณเบิก)

\_\_\_\_\_

(ตัวอย่าง)  
บริษัท มินาโมนา จำกัด  
ใบเบิกวัสดุบรรจุ

วัน/เดือน/ปี ที่เบิก : 26/05/60

ชื่อผลิตภัณฑ์ : สบู่ก้อนขมิ้นชัน “เคอร์คิวมินา (Curcumina)”

รหัสผลิตภัณฑ์ : CS75001 เลขที่รุ่นการผลิต : MF007

ปริมาณที่ผลิต : 10 kg ขนาดบรรจุ : 100 g

รหัส วัสดุบรรจุ	วัสดุบรรจุ	ปริมาณ ที่เบิก	ปริมาณ ที่จ่าย	ชื่อ ผู้จ่าย	ชื่อ ผู้ตรวจรับ
PP001	กระดาษแก้วขนาด 20 cm x 20 cm	110	110	ศริน	สารินี
BX002	กล่องกระดาษขนาด 8 cm x 6 cm x 3 cm	110	110	ศริน	สารินี

ลงชื่อ สมศรี (หัวหน้าฝ่ายคลังวัสดุบรรจุ) วันที่ 18/05/60

สมใจ (หัวหน้าฝ่ายบรรจุ) วันที่ 18/05/60

หมายเหตุ :

\_\_\_\_\_

เอกสารประกอบการประชุม

จัดทำโดยกลุ่มคำสั่ง

**ชื่อสถานประกอบการ**  
**วิธีปฏิบัติงานมาตรฐาน เรื่อง การบรรจุ**

วัน/เดือน/ปี ที่เขียน : \_\_\_\_\_

ชื่อผลิตภัณฑ์ : \_\_\_\_\_

รหัสผลิตภัณฑ์ : \_\_\_\_\_ เลขที่สูตรในการผลิต : \_\_\_\_\_

**แผนผังกระบวนการ**

(แสดงขั้นตอนการบรรจุด้วยข้อความที่กระชับและเข้าใจได้ง่ายในรูปแบบแผนผัง  
เพื่อให้เห็นภาพรวมในการบรรจุ)

**สัญลักษณ์**



รูปสี่เหลี่ยม แสดง กิจกรรมหรือขั้นตอน



ลูกศร แสดง ทิศทางการไหลของกิจกรรม

**วิธีปฏิบัติงาน**

1. \_\_\_\_\_
2. \_\_\_\_\_
3. \_\_\_\_\_
4. \_\_\_\_\_
5. \_\_\_\_\_

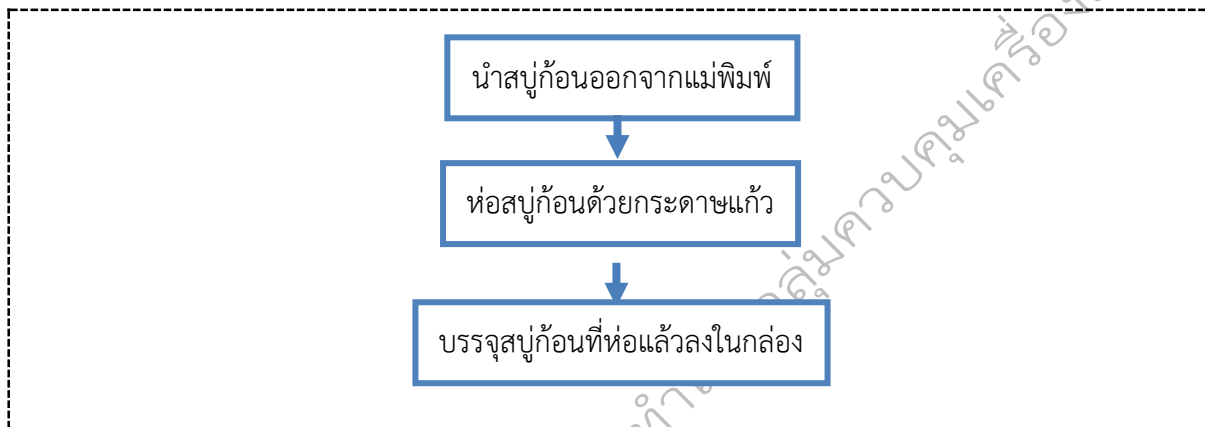
(อธิบายวิธีการบรรจุในแต่ละขั้นตอนโดยละเอียด และใช้ภาษาที่ผู้บรรจุสามารถเข้าใจและปฏิบัติตามได้อย่างถูกต้องตรงกัน)

ลงชื่อ \_\_\_\_\_ (ผู้เขียน) วันที่ \_\_\_\_\_  
 \_\_\_\_\_ (ผู้ตรวจสอบ) วันที่ \_\_\_\_\_

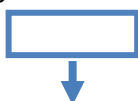
(ตัวอย่าง)  
บริษัท มินาโมนา จำกัด  
วิธีปฏิบัติงานมาตรฐาน เรื่อง การบรรจุ

ชื่อผลิตภัณฑ์ สบู่ก้อนขมิ้นชัน “เคอร์คิวมินา (Curcumina)” วัน/เดือน/ปี ที่เขียน 25/06/60  
รหัสผลิตภัณฑ์ CS75001 เลขที่สูตรในการผลิต 01

แผนผังกระบวนการ



สัญลักษณ์



รูปสี่เหลี่ยม แสดง กิจกรรมหรือขั้นตอน  
ลูกศร แสดง ทิศทางการไหลของกิจกรรม

วิธีปฏิบัติงาน

1. ผู้มีหน้าที่ในการบรรจุ จะต้องแต่งกายด้วยเสื้อผ้าที่สะอาด สวมหมวกตาข่ายเก็บผมให้เรียบร้อย
2. ล้างมือให้สะอาดด้วยสบู่และน้ำสะอาด เช็ดมือให้แห้งด้วยกระดาษหรือผ้าสะอาด จากนั้นจึงสวมถุงมืออย่างทั้งสองมือให้เรียบร้อย
3. นำสบู่ก้อนที่เย็นตัวแล้วออกจากแม่พิมพ์ นำมาเรียงลงบนถาดให้เต็ม
4. นำสบู่ก้อนวางลงกึ่งกลางของกระดาษแก้ว พับเก็บกระดาษแก้วแต่ละมุมเข้าหาค้อนสบู่ที่ละมุม
5. นำกล่องกระดาษที่พร้อมบรรจุมาประกอบให้เป็นทรงสี่เหลี่ยม
6. นำสบู่ก้อนที่ห่อด้วยกระดาษแก้วแล้วใส่ลงในกล่องกระดาษที่พับไว้
7. ปิดกล่องกระดาษให้เรียบร้อย

ลงชื่อ มินิตา อิ่มใจ (ผู้เขียน) วันที่ 25/06/60  
อรพรรณ แซ่ตั้ง (ผู้ตรวจสอบ) วันที่ 25/06/60

**ชื่อสถานประกอบการ**  
**บันทึกการบรรจุ**

1. การตรวจสอบกระบวนการบรรจุ

ชื่อผลิตภัณฑ์ : \_\_\_\_\_

รหัสผลิตภัณฑ์: \_\_\_\_\_ เลขที่สูตรในการผลิต: \_\_\_\_\_

ปริมาณที่ผลิต: \_\_\_\_\_ เลขที่ครั้งที่ผลิต: \_\_\_\_\_

วัน/เดือน/ปี ที่เริ่มบรรจุ: \_\_\_\_\_ วัน/เดือน/ปี ที่บรรจุเสร็จ: \_\_\_\_\_

ห้องบรรจุ _____ เครื่องบรรจุ _____
<b>ขั้นตอนการบรรจุ</b> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. ตรวจสอบสถานที่บรรจุ           <ol style="list-style-type: none"> <li>1.1 ตรวจสอบสถานที่บรรจุและเครื่องบรรจุมีความสะอาดและปราศจากวัสดุการบรรจุของผลิตภัณฑ์ครั้งก่อนหลงเหลืออยู่ ตรวจสอบโดย _____ วัน/เดือน/ปี ที่ตรวจสอบ _____</li> </ol> </li> <li>2. ตรวจสอบการพิมพ์           <ol style="list-style-type: none"> <li>2.1 ตรวจสอบการตั้งค่าการพิมพ์ เลขที่ครั้งที่ผลิตและวันที่ผลิต ที่ขวดและที่กล่อง เลขที่ครั้งที่ผลิต _____ วันที่ผลิต _____ ตรวจสอบโดย _____ วันที่ _____ เวลา _____</li> </ol> </li> <li>3. ทำการบรรจุ           <ol style="list-style-type: none"> <li>3.1 ตรวจสอบผลิตภัณฑ์ที่จะบรรจุว่ามีลักษณะที่ถูกต้อง</li> <li>3.2 ตรวจสอบโดย _____ วันที่ _____ เวลา _____ ทำการบรรจุผลิตภัณฑ์ตามวิธีที่กำหนด</li> </ol> </li> </ol>
ให้ส่งผลิตภัณฑ์ที่บรรจุเสร็จไปยังคลังสินค้าสำเร็จรูป
<b>การรับรองการผลิต (Product certification)</b> ได้รับการบรรจุตามวิธีการในบันทึกการบรรจุ เป็นไปตามมาตรฐานที่กำหนด ลงชื่อ _____ (หัวหน้าฝ่ายผลิต) วันที่ _____
<b>การปล่อยผ่าน (Batch release)</b> ได้ทำการสุ่มตัวอย่างและทดสอบ _____ (ชื่อผลิตภัณฑ์) ผลการทดสอบ _____ และได้ทบทวนเอกสารทั้งหมด อนุมัติให้ปล่อยผ่านเพื่อจำหน่ายได้ ลงชื่อ _____ หัวหน้าฝ่ายควบคุมคุณภาพ วันที่ _____

ชื่อสถานประกอบการ  
บันทึกการบรรจุ

2. การตรวจสอบปริมาณวัสดุบรรจุที่ใช้ในกระบวนการผลิต

ชื่อผลิตภัณฑ์ : \_\_\_\_\_

รหัสผลิตภัณฑ์ : \_\_\_\_\_

เลขที่สูตรในการผลิต : \_\_\_\_\_

เลขที่รุ่นการผลิต : \_\_\_\_\_

ปริมาณที่ผลิต : \_\_\_\_\_

ขนาดบรรจุ : \_\_\_\_\_

วัน/เดือน/ปี ที่เริ่มบรรจุ : \_\_\_\_\_

วัน/เดือน/ปี ที่บรรจุเสร็จ : \_\_\_\_\_

ลำดับที่	รหัสวัสดุบรรจุ	รายการวัสดุบรรจุ	ปริมาณ				ผู้ตรวจสอบ
			ได้รับ	ใช้ไป	ส่งคืน	เสีย	

ปริมาณผลิตภัณฑ์สำเร็จรูปที่คาดว่าจะได้รับ \_\_\_\_\_

ปริมาณผลิตภัณฑ์สำเร็จรูปที่ได้จริง \_\_\_\_\_

หัวหน้าฝ่ายบรรจุ \_\_\_\_\_

วัน/เดือน/ปี \_\_\_\_\_

(ตัวอย่าง)  
บริษัท มินาโมนา จำกัด  
บันทึกการบรรจุ

## 1. การตรวจสอบกระบวนการบรรจุ

ชื่อผลิตภัณฑ์ : สบู่อ่อนขมิ้นชัน “เคอร์คิวมินา (Curcumina)”รหัสผลิตภัณฑ์: CS75001เลขที่สูตรในการผลิต: 01ปริมาณที่ผลิต: 10 กก.เลขที่ครั้งที่ผลิต: MF007วัน/เดือน/ปี ที่เริ่มบรรจุ: 26/05/60วัน/เดือน/ปี ที่บรรจุเสร็จ: 26/05/60

ห้องบรรจุ <u>02</u>	เครื่องบรรจุ <u>05</u>
ขั้นตอนการบรรจุ	
1. ตรวจสอบสถานที่บรรจุ	
1.1 ตรวจสอบสถานที่บรรจุและเครื่องบรรจุมีความสะอาดและปราศจากวัสดุการบรรจุของผลิตภัณฑ์ครั้งก่อนหลงเหลืออยู่	
ตรวจสอบโดย <u>ทวิ เพิ่มพูน</u> วันที่ <u>26/05/60</u> เวลา <u>14.30 น</u>	
2. ตรวจสอบการพิมพ์	
2.1 ตรวจสอบการตั้งค่าการพิมพ์ เลขที่ครั้งที่ผลิตและวันที่ผลิต ที่ขวดและที่กล่อง	
เลขที่ครั้งที่ผลิต <u>MF007</u>	
วันที่ผลิต <u>26/05/60</u>	
ตรวจสอบโดย <u>ทวิ เพิ่มพูน</u> วันที่ <u>26/05/60</u> เวลา <u>14.37 น</u>	
3. ทำการบรรจุ	
3.1 ตรวจสอบผลิตภัณฑ์ที่จะบรรจุว่ามีลักษณะที่ถูกต้อง	
3.2 ตรวจสอบโดย <u>ทวิ เพิ่มพูน</u> วันที่ <u>26/05/60</u> เวลา <u>14.50 น</u>	
ทำการบรรจุผลิตภัณฑ์ตามวิธีที่กำหนด	
ให้ส่งผลิตภัณฑ์ที่บรรจุเสร็จไปยังคลังสินค้าสำเร็จรูป	
การรับรองการผลิต (Product certification)	
ได้รับการบรรจุตามวิธีภายในบันทึกการบรรจุ เป็นไปตามมาตรฐานที่กำหนด	
ลงชื่อ <u>กัปตัน คงกระพัน</u> (หัวหน้าฝ่ายผลิต) วันที่ <u>26/05/60</u>	
การปล่อยผ่าน (Batch release)	
ได้ทำการสุ่มตัวอย่างและทดสอบ <u>สบู่อ่อนขมิ้นชัน “เคอร์คิวมินา (Curcumina)”</u>	
ผลการทดสอบ <u>ผ่าน</u> และได้ทบทวนเอกสารทั้งหมด อนุมัติให้ปล่อยผ่านเพื่อจำหน่ายได้	
ลงชื่อ <u>จุฑารัตน์ นุ่มนวล</u> .หัวหน้าฝ่ายควบคุมคุณภาพ วันที่ <u>28/05/60</u>	



(ตัวอย่าง)  
บริษัท มินาโมนา จำกัด  
บันทึกการบรรจุ

2. การตรวจสอบปริมาณวัสดุบรรจุที่ใช้ในกระบวนการผลิต

ชื่อผลิตภัณฑ์ : สบู่ก้อนเข้มข้น “เคอร์คิวมินา (Curcumina)” รหัสผลิตภัณฑ์ : \_\_\_\_\_ CS75001

เลขที่สูตรในการผลิต : \_\_\_\_\_ 01 เลขที่รุ่นการผลิต : \_\_\_\_\_ MF007

ปริมาณที่ผลิต : \_\_\_\_\_ 10 กก. ขนาดบรรจุ : \_\_\_\_\_ 100 กรัม

วัน/เดือน/ปี ที่เริ่มบรรจุ : \_\_\_\_\_ 26/05/60 วัน/เดือน/ปี ที่บรรจุเสร็จ : 26/05/60

ลำดับที่	รหัสวัสดุบรรจุ	รายการวัสดุบรรจุ	ปริมาณ				ผู้ตรวจสอบ
			ได้รับ	ใช้ไป	ส่งคืน	เสีย	
1	PP001	กระดาษแก้วขนาด 20 cm x 20 cm	110	100	10	0	สารินี
2	BX002	กล่องกระดาษขนาด 8cm x 6 cm x 3 cm	110	100	2	8	สารินี

ปริมาณผลิตภัณฑ์สำเร็จรูปที่คาดว่าจะได้รับ \_\_\_\_\_ 100 ก้อน

ปริมาณผลิตภัณฑ์สำเร็จรูปที่ได้จริง \_\_\_\_\_ 100 ก้อน

หัวหน้าฝ่ายบรรจุ \_\_\_\_\_ มานี มีชัย

วัน/เดือน/ปี \_\_\_\_\_ 26/05/60

**ชื่อสถานประกอบการ**  
**บันทึกการตรวจสอบการบรรจุ**

วัน/เดือน/ปี ที่ตรวจสอบ : \_\_\_\_\_

ชื่อผลิตภัณฑ์ : \_\_\_\_\_

รหัสผลิตภัณฑ์ : \_\_\_\_\_

เลขที่รุ่นการผลิต : \_\_\_\_\_

ขนาดบรรจุ : \_\_\_\_\_

ปริมาณที่สุ่ม : \_\_\_\_\_

หมายเลขเครื่องบรรจุ : \_\_\_\_\_

ปริมาณที่ผลิต : \_\_\_\_\_

น้ำหนักบรรจุภัณฑ์เฉลี่ย : \_\_\_\_\_

สุ่มตัวอย่างทุก : \_\_\_\_\_ นาที

ลำดับที่	เวลา	น้ำหนักผลิตภัณฑ์ที่ชั่งได้ (g)	ผู้ชั่ง	หมายเหตุ

หมายเหตุ: ปริมาณการสุ่มขึ้นอยู่กับปริมาณที่ผลิตโดยคำนวณจากสูตร

$$n = 1 + \sqrt{n}$$

เมื่อ  $n$  คือ ปริมาณของผลิตภัณฑ์สำเร็จรูปที่ต้องสุ่ม

$N$  คือ ปริมาณของผลิตภัณฑ์สำเร็จรูปทั้งหมดที่ผลิตได้

ความถี่ในการสุ่มจะขึ้นกับความเหมาะสมของแต่ละกระบวนการผลิต เช่น ขนาดการผลิต ความเร็วในการบรรจุ ความสำคัญของน้ำหนักต่อผลิตภัณฑ์ เป็นต้น

น้ำหนักเฉลี่ย \_\_\_\_\_

น้ำหนักสูงสุด \_\_\_\_\_

น้ำหนักต่ำสุด \_\_\_\_\_



## การสุ่มตัวอย่างภาชนะบรรจุ

วัตถุประสงค์: การสุ่มตัวอย่างภาชนะบรรจุ เพื่อนำมาตรวจสอบ และตัดสินใจยอมรับหรือปฏิเสธ

ตารางแผนการสุ่มตัวอย่างภาชนะบรรจุ

จำนวนของภาชนะบรรจุทั้งหมด	จำนวนภาชนะบรรจุที่สุ่ม	จำนวนภาชนะบรรจุที่พบข้อบกพร่อง	
		ยอมรับ	ปฏิเสธ
2-8	3	1	2
9-15	5	1	2
16-25	8	2	3
26-50	13	3	4
51-90	20	5	6
91-150	32	7	8
151-280	50	10	11
281-500	80	14	15
501-1,200	125	21	22
1,201-3,200	200	21	22
3,201-10,000	315	21	22
10,001-35,000	500	21	22
35,001-150,000	800	21	22
150,001-500,000	1,250	21	22
500.001 ขึ้นไป	2,000	21	22

### วิธีปฏิบัติ

1. พิจารณาจำนวนภาชนะบรรจุที่ได้รับ แล้วเลือกจำนวนที่สุ่มตัวอย่างตามตาราง
2. ในการตรวจสอบ หากมีจำนวนภาชนะบรรจุที่พบข้อบกพร่องไม่เกินจำนวนที่ยอมรับได้ จะสามารถปล่อยผ่านภาชนะบรรจุทั้งหมดได้ แต่หากเกินจำนวนที่ยอมรับได้จะไม่ปล่อยผ่านภาชนะบรรจุทั้งหมดเช่น หากมีจำนวน

ภาชนะบรรจุ 100 ชิ้น จะทำการสุ่ม 32 ชิ้น หากตรวจสอบแล้วพบว่ามีความถี่ของภาชนะบรรจุที่มีข้อบกพร่อง 0-7 ชิ้น จะสามารถปล่อยผ่านภาชนะบรรจุทั้ง 100 ชิ้นได้ แต่หากพบภาชนะบรรจุที่มีข้อบกพร่องตั้งแต่ 8 ชิ้นขึ้นไป จะไม่ปล่อยผ่านภาชนะบรรจุทั้งหมด และติดต่อผู้ผลิตหรือผู้ขายภาชนะบรรจุเพื่อดำเนินการแก้ไขต่อไป

เอกสารประกอบการประชุม จัดทำโดยกลุ่มควบคุมเครื่องสำอาง

## วิธีปฏิบัติงานมาตรฐาน เรื่อง การตั้งรหัสครั้งที่ผลิต

**วัตถุประสงค์** เพื่อให้การตั้งรหัสครั้งที่ผลิตเป็นระบบ และเป็นแนวทางเดียวกัน

**ขอบเขต** มาตรฐานวิธีปฏิบัติงานฉบับนี้สามารถใช้ได้กับการตั้งรหัสครั้งที่ผลิต สำหรับผลิตภัณฑ์เครื่องสำอางทุกชนิด

### วิธีปฏิบัติ

กำหนดให้ครั้งที่ผลิตเป็นรูปแบบรหัส “AA YYMMXXX”

โดยรหัสแต่ละตัวมีความหมายดังนี้

- AA แทนตัวย่อภาษาอังกฤษของประเภทเครื่องสำอางที่ผลิต ในรูปแบบตัวพิมพ์ใหญ่ เช่น
 

สบู่ก้อน (Soap bar) ใช้ตัวย่อ SB	โลชั่นทาหน้า (Face lotion) ใช้ตัวย่อ FL
สบู่เหลว รูปแบบครีม (Shower cream) ใช้ตัวย่อ SC	โลชั่นทาตัว (Body lotion) ใช้ตัวย่อ BL
สบู่เหลว รูปแบบเจล (Shower gel) ใช้ตัวย่อ SG	สครับขัดผิวหน้า (Face scrub) ใช้ตัวย่อ FS
แชมพู (Shampoo) ใช้ตัวย่อ SH	สครับขัดผิวกาย (Body scrub) ใช้ตัวย่อ BS
ครีมนวดผม (Conditioner) ใช้ตัวย่อ CO	เกลือสปา (Spa salt) ใช้ตัวย่อ SS
ครีมหมักผม (Deep conditioner) ใช้ตัวย่อ DC	มาสก์สำหรับผิวหน้า (Face mask) ใช้ตัวย่อ FM
ครีมทาหน้า (Face cream) ใช้ตัวย่อ FC	ยาสีฟัน (Toothpaste) ใช้ตัวย่อ TP
ครีมทาตัว (Body cream) ใช้ตัวย่อ BC	ลิปสติก (Lipstick) ใช้ตัวย่อ LS
ครีมทามือ (Hand cream) ใช้ตัวย่อ HC	ลิปบาล์ม (Lip balm) ใช้ตัวย่อ LB
- YY แทนปีพุทธศักราช 2 ตัวหลัง ของปีที่ผลิต เช่น ปี 2560 แทนด้วย 60
- MM แทนเดือนที่ผลิต (มกราคม = 01, กุมภาพันธ์ = 02, = มีนาคม 03, ..... , ธันวาคม = 12)
- XXX แทนครั้งที่ผลิตผลิตภัณฑ์ชนิดนั้นในเดือนนั้น ๆ

### ตัวอย่าง

สบู่ก้อนขมิ้นชัน ที่ผลิตในเดือนมิถุนายน ปี 2560 ซึ่งเป็นการผลิตสบู่ขมิ้นชัน ครั้งที่ 15 ของเดือน  
สบู่ขมิ้นชันที่ผลิตในครั้งนี้นี้ก็จะมีเลขที่การผลิตเป็น SB 6006015

**หมายเหตุ** วิธีการตั้งรหัสครั้งที่ผลิตนี้ไม่มีข้อกำหนดตายตัว อาจปรับเปลี่ยนได้ตามความเหมาะสมของแต่ละสถานที่ผลิต แต่จะต้องมีวิธีการตั้งที่เป็นระบบ เพื่อให้เกิดความเข้าใจที่ตรงกันในการสื่อสารภายในองค์กร และสามารถสืบย้อนกลับได้ หากเกิดปัญหา และควรเขียนวิธีการตั้งรหัสครั้งที่ผลิตให้เป็นลายลักษณ์อักษรอย่างละเอียดและชัดเจน

## เอกสารเกี่ยวกับฉลาก

เอกสารประกอบการประชุม จัดทำโดยกลุ่มควบคุมเครื่องสำอาง

## ข้อมูลที่ต้องกำหนดในป้ายบ่งชี้ (Label)

ฉลากหรือป้ายบ่งชี้ต้องชัดเจน เข้าใจง่าย มีรูปแบบของเอกสารที่ตรวจสอบได้ง่าย อาจมีการใช้สีหรือข้อความระบุสถานะให้เห็นแตกต่างกันไป เช่น คำว่า “กักกัน” , “ตรวจสอบแล้ว” โดยทั่วไปควรมี 3 แบบ เพื่อให้เห็นได้ชัดเจนว่า วัตถุดับ หรือวัสดุบรรจุนั้น ๆ อยู่ในสถานะใด ซึ่งทำให้สะดวกและง่ายในการจัดเก็บ เบิกจ่าย และตรวจสอบโดยทั่วไปมีข้อมูล ดังนี้

1. ชื่อของวัตถุดับหรือวัสดุบรรจุ เพื่อให้ทราบว่าสิ่งนั้นเป็นวัตถุดับ หรือวัสดุบรรจุ จะได้นำไปใช้และดำเนินการได้ถูกต้อง เช่น นำไปตรวจสอบซ้ำ หรือนำไปเก็บรักษาเครื่องสำอาง
2. รหัสของสาร (ถ้ามี) คือ รหัสที่กำหนดเฉพาะสำหรับวัตถุดับหรือวัสดุบรรจุแต่ละชนิด เพื่อความสะดวกในการทวนสอบย้อนหลังได้
3. รหัสการรับ เพื่อเป็นรหัสสำหรับอ้างอิง ว่าเป็นรายการรับลำดับที่เท่าใด
4. ครั้งที่ผลิต เพื่อประโยชน์ในการจัดเก็บ การจัดส่ง และการทวนสอบกลับได้กรณีเกิดปัญหา
5. ระบุจำนวนของวัตถุดับหรือวัสดุบรรจุ เพื่อให้ตรวจสอบความครบถ้วนถูกต้องได้ในการเบิกจ่าย
6. วัน เดือน ปี ที่ผลิต เพื่อให้ทราบว่าวัตถุดับหรือวัสดุบรรจุมีอายุการใช้งานเท่าใด หากวัตถุดับหรือวัสดุบรรจุได้ผลิตขึ้นมาก่อน ให้นำไปใช้ก่อน
7. วัน เดือน ปี ที่หมดอายุ (ถ้ามี) เพื่อให้ทราบถึงวันที่หมดอายุของวัตถุดับหรือวัสดุบรรจุ จะได้นำไปใช้ก่อนวันที่จะหมดอายุ และไม่นำวัตถุดับหรือวัสดุบรรจุที่หมดอายุแล้วไปใช้
8. ชื่อผู้ตรวจสอบ และวันที่ตรวจสอบ เป็นการยืนยันว่าใครเป็นผู้ตรวจสอบ และดำเนินการในวันเวลาใด เพื่อใช้เป็นข้อมูลในการทวนสอบย้อนหลังได้



### ฉลากวัตถุดิบที่ซั้งแล้ว

ฉลากวัตถุดิบ	ภาชนะที่.....ของ.....
วัตถุดิบ	สำหรับการผลิต
ชื่อ/รหัสวัตถุดิบ	ชื่อผลิตภัณฑ์
รหัสการรับ	หมายเลขรุ่นการผลิต
	ขนาดรุ่นการผลิต
น้ำหนักรวม	ซั้งโดย
น้ำหนักภาชนะ	ตรวจสอบโดย
น้ำหนักวัตถุดิบ	วันที่ซั้ง

ฉลากแบ่งซั้งวัตถุดิบ
ชื่อ/รหัสวัตถุดิบ
หมายเลขการรับ
น้ำหนักวัตถุดิบ
ซั้งโดย
ตรวจสอบโดย
วันที่ซั้ง

(ตัวอย่าง)

### ฉลากวัตถุดิบที่ซั้งแล้ว

ฉลากวัตถุดิบ	ภาชนะที่ 3 ของ 20
วัตถุดิบ	สำหรับการผลิต
ชื่อ/รหัสวัตถุดิบ น้ำมันมะกอก/ OO 001	ชื่อผลิตภัณฑ์ สบู่ก้อนขมิ้นชัน เคอร์คิวมินา
รหัสการรับ RM 158/2560	หมายเลขรุ่นการผลิต CS 17019
	ขนาดรุ่นการผลิต 100 ก้อน
น้ำหนักรวม 3.91kg	ซั้งโดย สมชาย
น้ำหนักภาชนะ 0.50kg	ตรวจสอบโดย จุฑารัตน์
น้ำหนักวัตถุดิบ 3.41kg	วันที่ซั้ง 20/05/60

ฉลากแบ่งขั้ววัตถุ
ชื่อ/รหัสวัตถุ น้ำมันมะกอก/ OO 001
หมายเลขการรับ RM 158/2560
น้ำหนักวัตถุ 1 kg
ขั้วโดย สมชาย
ตรวจสอบโดย จุฑารัตน์
วันที่ขั้ว 22/05/60

เอกสารประกอบการประชุม จัดทำโดยกลุ่มควบคุมเครื่องสำอาง

## ฉลาก 3 สี

ชนิด <input type="checkbox"/> วัตถุดิบ	<input type="checkbox"/> วัสดุบรรจุ
<input type="checkbox"/> เครื่องสำอางรอบบรรจุ	<input type="checkbox"/> เครื่องสำอางสำเร็จรูป
ชื่อ	
รหัส	รหัสการรับ
จำนวน	เลขที่รุ่นการผลิต
วัน/เดือน/ปีที่ผลิต	วัน/เดือน/ปีที่หมดอายุ
ตรวจสอบโดย	วันที่
อนุมัติโดย	วันที่
<b>กักกัน</b>	

ชนิด <input type="checkbox"/> วัตถุดิบ	<input type="checkbox"/> วัสดุบรรจุ
<input type="checkbox"/> เครื่องสำอางรอบบรรจุ	<input type="checkbox"/> เครื่องสำอางสำเร็จรูป
ชื่อ	
รหัส	รหัสการรับ
จำนวน	เลขที่รุ่นการผลิต
วัน/เดือน/ปีที่ผลิต	วัน/เดือน/ปีที่หมดอายุ
ตรวจสอบโดย	วันที่
อนุมัติโดย	วันที่
<b>ผ่าน</b>	

ชนิด <input type="checkbox"/> วัตถุดิบ	<input type="checkbox"/> วัสดุบรรจุ
<input type="checkbox"/> เครื่องสำอางรอบบรรจุ	<input type="checkbox"/> เครื่องสำอางสำเร็จรูป
ชื่อ	
รหัส	รหัสการรับ
จำนวน	เลขที่รุ่นการผลิต
วัน/เดือน/ปีที่ผลิต	วัน/เดือน/ปีที่หมดอายุ
ตรวจสอบโดย	วันที่
อนุมัติโดย	วันที่
<b>ไม่ผ่าน</b>	

## (ตัวอย่าง) ฉลาก 3 สี

ชนิด <input checked="" type="checkbox"/> วัตถุติด	<input type="checkbox"/> วัสดุบรรจุ
<input type="checkbox"/> เครื่องสำอางรอบบรรจุ	<input type="checkbox"/> เครื่องสำอางสำเร็จรูป
ชื่อ น้ำมันมะกอก	
รหัส OO 001	รหัสการรับ RM 158/2560
จำนวน 20 kg	เลขที่รุ่นการผลิต O 10/2560
วัน/เดือน/ปีที่ผลิต 05/02/60	วัน/เดือน/ปีที่หมดอายุ 05/02/63
ตรวจสอบโดย สมยศ	วันที่ 15/05/60
อนุมัติโดย จุฑารัตน์	วันที่ 18/05/60
<b>กักกัน</b>	

ชนิด <input checked="" type="checkbox"/> วัตถุติด	<input type="checkbox"/> วัสดุบรรจุ
<input type="checkbox"/> เครื่องสำอางรอบบรรจุ	<input type="checkbox"/> เครื่องสำอางสำเร็จรูป
ชื่อ น้ำมันมะกอก	
รหัส OO 001	รหัสการรับ RM 158/2560
จำนวน 20 kg	เลขที่รุ่นการผลิต O 10/2560
วัน/เดือน/ปีที่ผลิต 05/02/60	วัน/เดือน/ปีที่หมดอายุ 05/02/63
ตรวจสอบโดย สมยศ	วันที่ 15/05/60
อนุมัติโดย จุฑารัตน์	วันที่ 18/05/60
<b>ผ่าน</b>	

ชนิด <input checked="" type="checkbox"/> วัตถุติด	<input type="checkbox"/> วัสดุบรรจุ
<input type="checkbox"/> เครื่องสำอางรอบบรรจุ	<input type="checkbox"/> เครื่องสำอางสำเร็จรูป
ชื่อ น้ำมันมะกอก	
รหัส OO 001	รหัสการรับ RM 158/2560
จำนวน 20 kg	เลขที่รุ่นการผลิต O 10/2560
วัน/เดือน/ปีที่ผลิต 05/02/60	วัน/เดือน/ปีที่หมดอายุ 05/02/63
ตรวจสอบโดย สมยศ	วันที่ 15/05/60
อนุมัติโดย จุฑารัตน์	วันที่ 18/05/60
<b>ไม่ผ่าน</b>	

## เอกสารเกี่ยวกับสูตรแม่บท

เอกสารประกอบการประชุม จัดทำโดยกลุ่มควบคุมเครื่องสำอาง

## ข้อมูลที่ต้องกำหนดใน สูตรแม่บท (Master formula)

1. **ชื่อเครื่องสำอางสำเร็จรูป** : ให้ระบุชื่อเครื่องสำอางสำเร็จรูปที่ตรงกับใบจดแจ้งเครื่องสำอาง
2. **รหัสเครื่องสำอางสำเร็จรูป** : เป็นการกำหนดตัวแทนในการเรียกชื่อเครื่องสำอางสำเร็จรูป เพื่อให้ง่ายต่อการบันทึกข้อมูล การค้นหาและหยิบใช้ โดยการกำหนดเป็น ตัวเลข หรือ ตัวอักษร หรือทั้งตัวเลขหรือตัวอักษรผสมกัน เพื่อป้องกันผิดพลาดและจัดหมวดหมู่ผลิตภัณฑ์เพื่อให้ง่ายต่อการตรวจสอบกลับ เช่น FG001 หมายถึง โลชั่นบิวตี้
3. **หมายเลขรุ่นการผลิต(LotNumber)**: ให้ระบุครั้งที่ผลิตของเครื่องสำอางสำเร็จรูป เพื่อให้ง่ายต่อการตรวจสอบกลับได้
4. **วันที่ผลิต** : ให้ระบุวันที่ที่ผลิตเครื่องสำอางสำเร็จรูป และใช้เป็นข้อมูลในการกำหนดวันหมดอายุของเครื่องสำอางสำเร็จรูป
3. **ปริมาณที่ผลิต** : ให้กำหนดปริมาณของเครื่องสำอางทั้งหมดที่จะผลิตในแต่ละครั้ง เช่น 500 กิโลกรัม
4. **สูตรส่วนประกอบ**:
  - 4.1 ให้ระบุชื่อและอัตราส่วนของวัตถุดิบแต่ละชนิดที่ใช้ในการผลิต (สูตรตำรับ 100%) โดยให้ระบุชื่อวัตถุดิบตาม INCI Name กรณีไม่มีชื่อตาม INCI Name สามารถใช้ชื่อตามระบบสากลอื่น เช่น ชื่อเคมี (chemical name) หรือชื่อสามัญ (common name) และอาจระบุชื่อเป็นภาษาไทยหรือภาษาอังกฤษเพื่อใช้เป็นข้อมูลในการตรวจสอบความถูกต้องของวัตถุดิบที่นำมาใช้
  - 4.1 ให้ระบุชื่อและอัตราส่วนของวัตถุดิบแต่ละชนิดที่ใช้ในการผลิตจริง
  - 4.2 ให้ลงชื่อผู้รับผิดชอบและผู้ตรวจสอบการผลิต
5. **อุปกรณ์ที่สำคัญที่ใช้ในการผลิตและบรรจุ** : เป็นการระบุรายชื่อและจำนวนของอุปกรณ์ที่จำเป็นต้องใช้ เพื่อใช้เป็นข้อมูลในการตรวจสอบข้อมูลก่อนเริ่มการผลิตและบรรจุจริง
6. **วิธีและขั้นตอนการผลิต**: ให้ระบุรายละเอียดขั้นตอนการผลิตและวิธีการผลิต รวมทั้งผู้รับผิดชอบและผู้ตรวจสอบการผลิตในขั้นตอนต่างๆ เพื่อตรวจสอบความถูกต้องในการกำกับกระบวนการผลิตเช่น เทวัตถุดิบชนิดที่ 1 ลงในถังผสม แล้วเทวัตถุดิบชนิดที่ 2 ลงไปในถังผสมอย่างช้าๆ แล้วกวนผสมให้เข้ากันเป็นเวลา 10 นาที
7. **ข้อควรระวัง/คำเตือน (ถ้ามี)** : ให้ระบุรายละเอียดข้อควรระวังที่จำเป็นต้องให้ข้อมูลผู้ที่เกี่ยวข้องทราบก่อน เพื่อไม่เกิดผลกระทบต่อคุณภาพมาตรฐานของเครื่องสำอางสำเร็จรูป หรือเกิดอันตรายต่อบุคลากรที่ปฏิบัติงาน เช่น ระวังความร้อนที่เกิดจากการทำปฏิกิริยาของสารเคมี, ต้องใส่อุปกรณ์ป้องกันไอระเหยของสารเคมี

8. ชนิด ขนาด และปริมาณของภาชนะบรรจุและวัสดุบรรจุ:เป็นการระบุรายละเอียดและจำนวนของภาชนะบรรจุและวัสดุบรรจุที่จำเป็นต้องใช้ เพื่อใช้เป็นข้อมูลในการตรวจสอบข้อมูลก่อนเริ่มการผลิตและบรรจุจริง
9. ลักษณะที่ปรากฏ:ให้ระบุลักษณะของเครื่องสำอางที่ควรได้ เช่น ของเหลวใส สีเหลืองอ่อน มีความหนืดเล็กน้อย
10. ผลผลิตที่ควรได้ตามทฤษฎี : ให้ระบุปริมาณที่ควรผลิตได้ตามสูตรตำรับที่ได้กำหนดไว้
11. ผลผลิตที่ควรผลิตได้จริงและเกณฑ์การยอมรับ:ให้ระบุปริมาณที่ผลิตได้จริงและค่าที่ยอมรับได้ เช่น ผลผลิตจริง กำหนดไว้ 500 กิโลกรัมต่อการผลิต 1 ครั้ง เกณฑ์ที่ยอมรับได้ที่กำหนดไว้ คือ 490 –510 กิโลกรัมต่อการผลิต 1 ครั้ง หากในการผลิตพบว่า เครื่องสำอางที่ผลิตได้มีปริมาณที่มากกว่าหรือน้อยกว่า เกณฑ์การยอมรับที่กำหนดไว้ ต้องทวนสอบข้อมูลที่เกี่ยวข้องย้อนหลังทั้งหมด
12. การทำความสะอาดอุปกรณ์และสายการผลิต : ให้ระบุวิธีการทำความสะอาดอุปกรณ์และสายการผลิต (ถ้ามี) เช่น ถังผสม ใช้วิธีการล้างด้วยผลิตภัณฑ์ทำความสะอาด สายการผลิต/ห้องที่ใช้ผลิต ใช้วิธีการดูดฝุ่นและเช็ดถูด้วยผลิตภัณฑ์ทำความสะอาด
13. การควบคุมระหว่างการผลิตและการบรรจุ :ให้ระบุวิธีการผลิตและการบรรจุ เพื่อให้ผลิตภัณฑ์มีคุณสมบัติเป็นไปตามข้อกำหนดของเครื่องสำอางสำเร็จรูป เช่น การควบคุมความร้อนในการผลิต ไม่ให้เกิน 50 องศาเซลเซียส

ชื่อสถานประกอบการ.  
สูตรแม่บท (Master formula)

ชื่อผลิตภัณฑ์ : \_\_\_\_\_ รหัสผลิตภัณฑ์ : \_\_\_\_\_

วันที่ผลิต : \_\_\_\_\_ ปริมาณที่ผลิต : \_\_\_\_\_

ส่วนประกอบ

ลำดับที่	ชื่อวิทยาศาสตร์/ ชื่อภาษาอังกฤษ	ชื่อภาษาไทย	ปริมาณ (%)	ปริมาณที่ใช้จริง (กก.)

อุปกรณ์ที่ใช้ในการผลิตและบรรจุ \_\_\_\_\_

วัสดุที่ใช้ในการบรรจุ \_\_\_\_\_

วิธีการผลิตและบรรจุ

1. \_\_\_\_\_
2. \_\_\_\_\_
3. \_\_\_\_\_

ลงชื่อ \_\_\_\_\_ (ผู้รับผิดชอบ) วันที่ \_\_\_\_\_  
 \_\_\_\_\_ (ผู้อนุมัติ) วันที่ \_\_\_\_\_



(ตัวอย่าง)  
บริษัท มินาโมนา จำกัด  
สูตรแม่บท (Master formula)

ชื่อผลิตภัณฑ์ : สบู่ก้อนขมิ้นชัน “เคอร์คิวมินา (Curcumina)” รหัสผลิตภัณฑ์ :S0C0001

วันที่ผลิต : 18 พ.ค. 2560 ปริมาณที่ผลิต : 100 ก้อน

ส่วนประกอบ

ลำดับ ที่	ชื่อวิทยาศาสตร์/ชื่อภาษาอังกฤษ	ชื่อภาษาไทย	ปริมาณทั้งหมด(%)	ปริมาณที่ใช้จริง (กก.)
1	Coconut oil	น้ำมันมะพร้าว	20	2.0
2	Palm oil	น้ำมันปาล์ม	13	1.3
3	Olive oil	น้ำมันมะกอก	33	3.3
4	Sodium hydroxide	โซดาไฟ	9	0.9
5	Water	น้ำ	21	2.1
6	Dried Curcuminextract powder	ผงขมิ้นชัน	4	0.4
	รวม		100	10

อุปกรณ์ที่ใช้ในการผลิต : แม่พิมพ์ ถังสแตนเลส ไม้พายสแตนเลส เทอร์มอมิเตอร์

วิธีการผลิต

- เตรียมแม่พิมพ์สบู่รูปสี่เหลี่ยม
- ค่อยๆ เทโซดาไฟลงในน้ำ ผสมให้เข้ากัน ตั้งทิ้งไว้ให้อุณหภูมิเหลือ 40°C
- ผสมน้ำมันมะพร้าวและน้ำมันปาล์ม แล้วค่อยผสมลงในน้ำมันมะกอก ตั้งภาชนะบนอ่างอังไอน้ำ คนให้เข้ากันจนได้อุณหภูมิ 40°C แล้วยกลง
- เทสารละลายโซดาไฟข้อ 2 ลงในน้ำมันข้อ 3 คนให้เข้ากัน
- เติมผงขมิ้นชันลงไป คนให้เข้ากัน
- คนต่อไปเรื่อยๆ จนสบู่จับตัวเหนียวขึ้นแล้วจึงเทในแม่แบบที่เตรียมไว้
- ทิ้งไว้ 1-2 วัน สบู่จะจับตัวเป็นก้อน ทิ้งไว้ 1-2 สัปดาห์จึงนำออกจากแบบ

ลงชื่อ \_\_\_\_\_ สมศรี (ผู้รับผิดชอบ) วันที่ 18/05/60  
\_\_\_\_\_ สมใจ (ผู้อนุมัติ) วันที่ 18/05/60

## เอกสารเกี่ยวกับเครื่องสำอางรอบบรรจุ

เอกสารประกอบการประชุม จัดทำโดยกลุ่มควบคุมเครื่องสำอาง

**ชื่อสถานประกอบการ.**  
**ข้อกำหนดของเครื่องสำอางบรรจุ**  
**(Bulk specification)**

ชื่อผลิตภัณฑ์ : \_\_\_\_\_

รหัสผลิตภัณฑ์ : \_\_\_\_\_

หัวข้อตรวจสอบ	วิธีการตรวจสอบ	ข้อกำหนด
ลักษณะภายนอก (Appearance) - ความใส (Clarity) - สี (Color) - ความเป็นเนื้อเดียวกัน (Homogeneity)	ดูด้วยตา (Visual)	ของแข็ง/ของกึ่งแข็ง/ของเหลว ใส/ขุ่น _____ _____
กลิ่น (Odor)	ดมกลิ่น (Smell)	
เนื้อสัมผัส (Texture)	สัมผัสด้วยมือ (Touch)	
ความเป็นกรด-เบส (pH)	กระดาษยูนิเวอร์ซัลอินดิเคเตอร์ (Universal indicator)	
ความหนืด (Viscosity) - ผลต่างระยะทางของสารมาตรฐานกับสารตัวอย่าง	ระยะทางในการเคลื่อนที่เทียบกับสารมาตรฐาน	
น้ำหนัก (Weight)	ชั่งน้ำหนัก (Weighing)	
ตรวจสอบโดย  (ผู้ตรวจสอบ)	อนุมัติโดย (ถ้ามี)  (ผู้รับผิดชอบ)	วันที่เตรียม

## ข้อมูลที่ต้องกำหนดใน ข้อกำหนดของเครื่องสำอางบรรจุ (Bulk specification)

1. **ชื่อองค์กร** : ให้ระบุว่าเป็นเอกสารของใครเช่น ชื่อบริษัท ห้างหุ้นส่วน ร้าน
2. **ชื่อเอกสาร**: ให้ระบุว่าเป็นเอกสารเรื่องอะไร
3. **ชื่อเครื่องสำอางบรรจุ**: ให้ระบุว่าเป็นเครื่องสำอางบรรจุชนิดใดเช่น แป้งฟาไล
4. **รหัสสินค้า (Code)**: เป็นการกำหนดชื่อที่ใช้เรียกแทนชื่อเครื่องสำอางบรรจุ เพื่อให้ง่ายในการบันทึกข้อมูล การค้นหาและหยิบใช้ โดยทั่วไปมักกำหนดเป็น ตัวเลข หรือตัวอักษร หรือทั้งตัวเลขหรือตัวอักษรผสมกัน เช่น R001 หมายถึง Sodium lauryl sulfate
5. **รายการที่ตรวจสอบ** : เพื่อเป็นรายการที่ใช้ตรวจสอบว่าเครื่องสำอางบรรจุที่ผลิตได้มีคุณสมบัติเป็นไปตาม คุณสมบัติเฉพาะที่กำหนดไว้หรือไม่ เช่น ลักษณะภายนอก (Appearance) สี(Color) กลิ่น (Odor)
6. **วิธีการตรวจสอบ** : อาจใช้การพิจารณาจากลักษณะทางกายภาพของเครื่องสำอางบรรจุเปรียบเทียบกับ เครื่องสำอางบรรจุมาตรฐานที่มีอยู่ หรือพิจารณาเปรียบเทียบกับเอกสาร (COA) เช่น ดูด้วยตา (Visual) ดม กลิ่น (Organoleptic)
7. **ข้อกำหนด**: เพื่อกำหนดเกณฑ์มาตรฐานของเครื่องสำอางบรรจุ เช่น ค่าความเข้มข้น (concentration) 90 % min
8. **จัดทำเอกสารโดย (ผู้จัดทำ)**: เป็นการระบุชื่อ/ตำแหน่งผู้ที่มีหน้าที่รับผิดชอบในการจัดทำเอกสาร
9. **อนุมัติโดย (ผู้รับผิดชอบ)**: เป็นการระบุชื่อ/ตำแหน่งผู้ที่มีหน้าที่รับผิดชอบในการอนุมัติให้ใช้เอกสาร
10. **วันที่จัดทำเอกสาร**: ให้ระบุวันเวลาที่จัดทำเอกสาร เพื่อให้สามารถระบุกำหนดเวลาที่ควรทบทวนเอกสารให้เป็น ปัจจุบัน

## บันทึกการตรวจสอบเครื่องสำอางบรรจุ (Bulk inspection or testing record)

1. **ชื่อองค์กร** : ให้ระบุว่าเป็นเอกสารของใครเช่น ชื่อบริษัท ห้างหุ้นส่วน ร้าน
2. **ชื่อเครื่องสำอางบรรจุ**: ให้ระบุว่าเป็นเครื่องสำอางบรรจุชนิดใด
3. **รหัสสินค้า (Code)**: เป็นการกำหนดชื่อที่ใช้เรียกแทนชื่อเครื่องสำอางบรรจุ เพื่อให้ง่ายในการบันทึกข้อมูล การค้นหาและหยิบใช้ โดยทั่วไปมักกำหนดเป็น ตัวเลข หรือตัวอักษร หรือทั้งตัวเลขหรือตัวอักษรผสมกัน เช่น R001 หมายถึง Sodium lauryl sulfate
3. **หมายเลขควบคุม (Control Number)** : ระบุหมายเลขควบคุมเครื่องสำอางบรรจุ เพื่อใช้ในการทวนสอบคุณภาพเครื่องสำอางบรรจุ (ฝ่ายควบคุมคุณภาพกำหนดเอง)
4. **หมายเลขรุ่นที่ผลิต(LotNumber)**: ในกรณีที่เครื่องสำอางบรรจุมีปัญหาจะได้ทราบว่ารุ่นการผลิต(lot No.) ใดที่มีปัญหา กรณีที่เครื่องสำอางบรรจุที่รับเข้ามาชนิดเดียวกันแต่มีหลายรุ่นการผลิต การระบุรุ่นการผลิต จะทำให้ทราบข้อมูลที่ถูกต้อง
5. **ปริมาณที่ผลิต**: ระบุปริมาณเครื่องสำอางบรรจุที่ผลิตได้
6. **วันที่ผลิต** : ให้ระบุเวลาในการรับเพื่อสามารถทวนสอบย้อนหลังได้
7. **รายการที่ตรวจสอบ** : เป็นรายการที่ใช้ตรวจสอบว่าเครื่องสำอางบรรจุที่ผลิตได้มีคุณสมบัติเป็นไปตามคุณสมบัติเฉพาะที่กำหนดไว้หรือไม่ เช่น ลักษณะภายนอก (Appearance) สี(Color) กลิ่น (Odor)
8. **วิธีการตรวจสอบ** : อาจใช้การพิจารณาจากลักษณะทางกายภาพของเครื่องสำอางบรรจุเปรียบเทียบกับ วัตถุประสงค์มาตรฐานที่มีอยู่ หรือพิจารณาเปรียบเทียบกับเอกสาร (COA) เช่น ดูด้วยตา (Visual) ตมกลิ่น (Organoleptic)หรือการทดสอบทางเคมี เช่น การวัดค่าความเป็นกรด – เบส โดยใช้เครื่องวัด พีเอชมิเตอร์ (pH Meter)
9. **วันที่ผลิต**: ให้ระบุวันเวลาที่ผลิต เพื่อสามารถทวนสอบย้อนหลังได้และนำไปใช้กำหนดวันหมดอายุของเครื่องสำอางสำเร็จรูป
10. **ปริมาณที่ผลิต**: ให้ระบุปริมาณที่ผลิตในแต่ละรุ่น เพื่อกำหนดปริมาณที่ต้องสุ่มตัวอย่าง
11. **วันที่สุ่มตัวอย่าง**: ให้ระบุวันเวลาที่สุ่มตัวอย่างในแต่ละรุ่นการผลิต
12. **ข้อกำหนด**: ให้ระบุเกณฑ์มาตรฐานของเครื่องสำอางบรรจุ
13. **ผลการตรวจสอบ**: เป็นการสรุปผลการตรวจสอบว่าเครื่องสำอางบรรจุนั้นมีคุณสมบัติเป็นไปตามที่กำหนดไว้หรือไม่ เช่น “ผ่าน” หรือ “ไม่ผ่าน” หรือ “รอการตรวจสอบซ้ำ”
14. **จัดทำเอกสารโดย (ผู้จัดทำ)**: เป็นการระบุชื่อ/ตำแหน่งผู้ที่มีหน้าที่รับผิดชอบในการบันทึกข้อมูลในเอกสาร
15. **อนุมัติโดย (ผู้รับผิดชอบ)**: เป็นการระบุชื่อ/ตำแหน่งผู้ที่มีหน้าที่รับผิดชอบในการอนุมัติให้ใช้เครื่องสำอางบรรจุ
16. **วันที่จัดทำเอกสาร**: ให้ระบุวันเวลาที่บันทึกข้อมูลในเอกสาร เพื่อใช้ในการทวนสอบคุณภาพได้

หมายเหตุ: สำหรับบันทึกรายละเอียดที่เกี่ยวข้องเพิ่มเติมในกรณีต่าง ๆ เช่น สารใน lot นั้นมีความแตกต่างจาก lot. อื่น

**ชื่อสถานประกอบการ**  
**บันทึกการตรวจสอบเครื่องสำอางรอบรรจุ**  
**(Bulk cosmetic testing report)**

ชื่อผลิตภัณฑ์ : \_\_\_\_\_ รหัสผลิตภัณฑ์ : \_\_\_\_\_

เลขที่รุ่นการผลิต : \_\_\_\_\_ ปริมาณที่ผลิต : \_\_\_\_\_ วันที่ผลิต : \_\_\_\_\_

ปริมาณที่สุ่ม: \_\_\_\_\_ วันที่สุ่มตัวอย่าง: \_\_\_\_\_

หัวข้อตรวจสอบ	วิธีการตรวจสอบ	ผลการตรวจสอบ	ข้อกำหนด
ลักษณะภายนอก (Appearance) - ความใส (Clarity) - สี (Color) - ความเป็นเนื้อเดียวกัน (Homogeneity)	ดูด้วยตา (Visual)	ของแข็ง/ของกึ่งแข็ง/ ของเหลว ใส/ขุ่น _____ _____	ของแข็ง/ของกึ่งแข็ง/ ของเหลว ใส/ขุ่น _____ _____
กลิ่น (Odor)	ดมกลิ่น (Smell)		
เนื้อสัมผัส (Texture)	สัมผัสด้วยมือ (Touch)		
ความเป็นกรด-เบส (pH)	กระดาษยูนิเวอร์ซัลอินดิ เคเตอร์ (Universal indicator)		
ความหนืด (Viscosity) - ผลต่างระยะทาง ของสารมาตรฐาน กับสารตัวอย่าง	ระยะทางในการเคลื่อนที่ เทียบกับสารมาตรฐาน		
น้ำหนัก (Weight)	ชั่งน้ำหนัก (Weighing)		
ผลการตรวจสอบ      ( ) ผ่าน                      ( ) ไม่ผ่าน                      วันที่			
หมายเหตุ :			
ตรวจสอบโดย		อนุมัติโดย (ถ้ามี)	
(ผู้ตรวจสอบ)		(ผู้รับผิดชอบ)	

## เอกสารเกี่ยวกับเครื่องสำอางสำเร็จรูป

เอกสารประกอบการประชุม จัดทำโดยกลุ่มควบคุมเครื่องสำอาง

**ชื่อสถานประกอบการ**  
**ข้อกำหนดของผลิตภัณฑ์สำเร็จรูป**  
**(Finished product specification)**

ชื่อผลิตภัณฑ์ : \_\_\_\_\_

รหัสผลิตภัณฑ์ : \_\_\_\_\_

หัวข้อตรวจสอบ	วิธีการตรวจสอบ	ข้อกำหนด
<b>ทางกายภาพ</b>		
ลักษณะปรากฏ (เช่น สี สถานะ เรียบ/ขรุขระ ใส/ขุ่น ความเป็นเนื้อเดียวกัน ความเงาวาว/ด้าน เป็นต้น)	สังเกตด้วยตา	
ความหนืด (Viscosity) - ผลต่างระยะทางของสาร มาตรฐานกับสารตัวอย่าง	ระยะทางในการเคลื่อนที่เทียบกับ สารมาตรฐาน	
ความเป็นกรด-เบส	pH paper	
กลิ่น	ดมด้วยจมูก	
<b>ทางเคมี (ถ้ามี)</b>		
(ขึ้นกับผลิตภัณฑ์)		
<b>ทางจุลชีพ</b>		
ทดสอบหาเชื้อก่อโรค ได้แก่ <i>Pseudomonas aeruginosa</i> , <i>Staphylococcus aureus</i> , <i>Candida albicans</i> และ <i>Clostridium spp.</i>	ส่งตรวจให้หน่วยงานที่มีความ น่าเชื่อถือ เช่น กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ เป็นต้น	ไม่พบเชื้อก่อโรคทั้ง 4 ชนิด
ทดสอบหาจำนวนรวมของแบคทีเรีย ยีสต์ และรา ที่เจริญเติบโตโดยใช้ อากาศ (Total aerobic plate count)	ส่งตรวจให้หน่วยงานที่มีความ น่าเชื่อถือ เช่น กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ เป็นต้น	≤1,000 โคโลนีต่อกรัม หรือ ลูกบาศก์เซนติเมตร
ผู้เขียน	ผู้อนุมัติ  (หัวหน้าแผนก QC)	วันที่อนุมัติ



(ตัวอย่าง)  
บริษัท มินาโมนา จำกัด  
ข้อกำหนดของเครื่องสำอางสำเร็จรูป  
(Finished product specification)

ชื่อผลิตภัณฑ์ : สบู่ก้อนเข้มข้น “เคอร์คิวมินา (Curcumina)”

รหัสผลิตภัณฑ์ : CS75001

หัวข้อตรวจสอบ	วิธีการตรวจสอบ	ข้อกำหนด
<b>ทางกายภาพ</b>		
ลักษณะปรากฏ (เช่น สี สภาวะ เรียบ/ขรุขระ ใส/ขุ่น ความเป็นเนื้อเดียวกัน ความเงาวาว/ด้าน เป็นต้น)	สังเกตด้วยตา	ของแข็งสีเหลืองอ่อน ขุ่นทึบ ผิวเรียบ เงาวาว เป็นเนื้อเดียวกัน
ความเป็นกรด-เบส	pH paper	5.5-7.0
<b>ทางเคมี</b>		
ไขมันทั้งหมด	ใช้วิธีการทดสอบตามมาตรฐานผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรมเรื่อง สบู่ถูตัว	≥76.5% w/w
ไฮดรอกไซด์อิสระ	ใช้วิธีการทดสอบตามมาตรฐานผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรมเรื่อง สบู่ถูตัว	≤0.05% w/w
คลอไรด์	ใช้วิธีการทดสอบตามมาตรฐานผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรมเรื่อง สบู่ถูตัว	≤0.8% w/w
<b>ทางจุลชีพ</b>		
ทดสอบหาเชื้อก่อโรค ได้แก่ <i>Pseudomonas aeruginosa</i> , <i>Staphylococcus aureus</i> , <i>Candida albicans</i> และ <i>Clostridium spp.</i>	ส่งตรวจให้หน่วยงานที่มีความน่าเชื่อถือ เช่น กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ เป็นต้น	ไม่พบเชื้อก่อโรคทั้ง 4 ชนิด
ทดสอบหาจำนวนรวมของแบคทีเรีย ยีสต์ และรา ที่เจริญเติบโตโดยใช้อากาศ (Total aerobic plate count)	ส่งตรวจให้หน่วยงานที่มีความน่าเชื่อถือ เช่น กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ เป็นต้น	≤1,000 โคโลนีต่อกรัม หรือลูกบาศก์ เซนติเมตร
ผู้เขียน จอมพล คุ้มครอง	ผู้อนุมัติ จุฑารัตน์ นุ่มนวล (หัวหน้าแผนก QC)	วันที่อนุมัติ 25/05/2560

**ชื่อสถานประกอบการ**  
**บันทึกการตรวจสอบเครื่องสำอางสำเร็จรูป**  
**(Finished product testing record)**

ผลิตภัณฑ์ : \_\_\_\_\_ เลขที่รุ่นการผลิต : \_\_\_\_\_  
 รหัสผลิตภัณฑ์ : \_\_\_\_\_ วัน/เดือน/ปี ที่ผลิต : \_\_\_\_\_ ปริมาณที่ผลิต: \_\_\_\_\_

หัวข้อตรวจสอบ	วิธีการตรวจสอบ	ผลการตรวจสอบ	ข้อกำหนด
<b>ทางกายภาพ</b>			
ลักษณะปรากฏ (เช่น สี สถานะ เรียบ/ขรุขระ ใส/ขุ่น ความเป็นเนื้อเดียวกัน ความเงาวาว/ด้าน เป็นต้น)	สังเกตด้วยตา		
ความหนืด (Viscosity) - ผลต่างระยะทางของสาร มาตรฐานกับสารตัวอย่าง	ระยะทางในการเคลื่อนที่เทียบกับสาร มาตรฐาน		
ความเป็นกรด-เบส	กระดาษยูนิเวอร์ซัลอินดิเคเตอร์ (Universal indicator)		
กลิ่น	ดมด้วยจมูก		
<b>ทางเคมี (ถ้ามี)</b>			
(ขึ้นกับผลิตภัณฑ์)			
<b>ทางจุลชีพ</b>			
ทดสอบหาเชื้อก่อโรค ได้แก่ <i>Pseudomonas aeruginosa</i> , <i>Staphylococcus aureus</i> , <i>Candida albicans</i> และ <i>Clostridium spp.</i>	ส่งตรวจให้หน่วยงานที่มีความ น่าเชื่อถือ เช่น กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ เป็นต้น		ไม่พบเชื้อก่อโรค ทั้ง 4 ชนิด
ทดสอบหาจำนวนรวมของแบคทีเรีย ยีสต์ และรา ที่เจริญเติบโตโดยใช้อากาศ (Total aerobic plate count)	ส่งตรวจให้หน่วยงานที่มีความ น่าเชื่อถือ เช่น กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ เป็นต้น		≤1,000 โคโลนีต่อ กรัม หรือลูกบาศก์ เซนติเมตร
ผลการตรวจสอบ	( ) ผ่าน ( ) ไม่ผ่าน	วันที่	
หมายเหตุ :			
ตรวจสอบโดย  (ผู้ตรวจสอบ)	อนุมัติโดย (ถ้ามี)  (หัวหน้าแผนก QC)	วันที่ตรวจสอบ	

(ตัวอย่าง)  
บริษัท มินาโมนา จำกัด  
บันทึกการตรวจสอบเครื่องสำอางสำเร็จรูป  
(Finished product testing record)

ผลิตภัณฑ์ : สบู่ก้อนเข้มข้น “เคอร์คิวมินา (Curcumina)” เลขที่รุ่นการผลิต : MF007

รหัสผลิตภัณฑ์ : CS75001 วัน/เดือน/ปี ที่ผลิต: 26/05/60 ปริมาณที่ผลิต: 10 kg

หัวข้อตรวจสอบ	วิธีการตรวจสอบ	ผลการตรวจสอบ	ข้อกำหนด
<b>ทางกายภาพ</b>			
ลักษณะปรากฏ (เช่น สี สถานะ เรียบ/ขรุขระ ใส/ขุ่น ความเป็นเนื้อ เดียวกัน ความเงาวาว/ด้าน เป็นต้น)	สังเกตด้วยตา	ของแข็งสีเหลือง อ่อน ขุ่นทึบ ผิวเรียบ เงาม วาว เป็นเนื้อ เดียวกัน	ของแข็งสีเหลือง อ่อน ขุ่นทึบ ผิว เรียบ เงาวาว เป็นเนื้อเดียวกัน
ความเป็นกรด-เบส	กระดาษยูนิเวอร์ซัลอินดิเค เตอร์ (Universal indicator)	6.0	5.5-7.0
<b>ทางเคมี (ถ้ามี)</b>			
ไขมันทั้งหมด	ใช้วิธีการทดสอบตาม มาตรฐาน ผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรมเรื่อง สบู่ถูตัว	95.50% w/w	≥76.5% w/w
ไฮดรอกไซด์อิสระ	ใช้วิธีการทดสอบตาม มาตรฐาน ผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรมเรื่อง สบู่ถูตัว	0.002% w/w	≤0.05% w/w
คลอไรด์	ใช้วิธีการทดสอบตาม มาตรฐาน ผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรมเรื่อง สบู่ถูตัว	0.009% w/w	≤0.8% w/w

(ตัวอย่าง)  
บริษัท มินาโมนา จำกัด  
บันทึกการตรวจสอบเครื่องสำอางสำเร็จรูป  
(Finished product testing record)

ผลิตภัณฑ์ : สบู่ก้อนเข้มข้น “เคอร์คิวมินา (Curcumina)”เลขที่รุ่นการผลิต : MF007

รหัสผลิตภัณฑ์: CS75001 วัน/เดือน/ปี ที่ผลิต: 26/05/60 ปริมาณที่ผลิต: 10 kg

หัวข้อตรวจสอบ	วิธีการตรวจสอบ	ผลการตรวจสอบ	ข้อกำหนด
<b>ทางจุลชีพ</b>			
ทดสอบหาเชื้อก่อโรค ได้แก่ <i>Pseudomonas aeruginosa</i> , <i>Staphylococcus aureus</i> , <i>Candida albicans</i> และ <i>Clostridium spp.</i>	ส่งตรวจให้หน่วยงานที่มีความ น่าเชื่อถือ เช่น กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ เป็นต้น	ไม่พบเชื้อก่อโรคทั้ง 4 ชนิด	ไม่พบเชื้อก่อโรค ทั้ง 4 ชนิด
ทดสอบหาจำนวนรวมของแบคทีเรีย ยีสต์ และรา ที่เจริญเติบโตโดยใช้ อากาศ (Total aerobic plate count)	ส่งตรวจให้หน่วยงานที่มีความ น่าเชื่อถือ เช่น กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ เป็นต้น	152 โคโลนีต่อกรัม หรือลูกบาศก์ เซนติเมตร	≤1,000 โคโลนีต่อ กรัม หรือลูกบาศก์ เซนติเมตร
ผลการตรวจสอบ	(✓) ผ่าน (x) ไม่ผ่าน	วันที่	
หมายเหตุ :			
ตรวจสอบโดย ธีรภัทร ขุนเดช (ผู้ตรวจสอบ)	อนุมัติโดย จุฑารัตน์ นุ่มนวล. (หัวหน้าแผนก QC)	วันที่ตรวจสอบ 28/05/60	

### ตารางสรุปหัวข้อการตรวจสอบเครื่องสำอางสำเร็จรูป

หัวข้อตรวจสอบ	ของแข็ง		ของกึ่งแข็ง		ของเหลว	
	ผลิตภัณฑ์สำเร็จรูป	ความคงสภาพ	ผลิตภัณฑ์สำเร็จรูป	ความคงสภาพ	ผลิตภัณฑ์สำเร็จรูป	ความคงสภาพ
ลักษณะภายนอก (Appearances)						
- ใส (Clarity)	✓	✓	✓	✓	✓	✓
- สี (Color)	✓	✓	✓	✓	✓	✓
- ความเป็นเนื้อเดียวกัน	✓	✓	✓	✓	✓	✓
- วัตถุแปลกปลอม	✓	-	✓	-	✓	-
กลิ่น (Odor)	✓	✓	✓	✓	✓	✓
เนื้อสัมผัส (Texture)	✓	✓	✓	✓	✓	✓
ความเป็นกรด-เบส (pH)	✓	✓	✓	✓	✓	✓
ความหนืด (Viscosity)		-	✓	✓	✓	✓
น้ำหนัก (Weight)	✓	✓	✓	✓	✓	✓
การตรวจเชื้อจุลินทรีย์ (ตรวจเฉพาะการผลิตครั้งแรก หรือมีการเปลี่ยนแปลงวัตถุดิบหรือกระบวนการผลิต)	✓	-	✓	-	✓	-

เมื่อทดสอบความคงสภาพ แล้วพบความไม่คงสภาพของผลิตภัณฑ์เกิดขึ้นให้หาสาเหตุ และแก้ไขข้อบกพร่องจากสาเหตุ เช่น ความไม่คงสภาพที่เกิดจากความบกพร่องของภาชนะบรรจุให้เปลี่ยนภาชนะบรรจุที่เหมาะสมแทน เป็นต้น

**ชื่อสถานประกอบการ**  
**บันทึกการทดสอบความคงสภาพของเครื่องสำอางสำเร็จรูป เดือนที่\_\_\_**  
**(Finished product stability record)**

ผลิตภัณฑ์ : \_\_\_\_\_ เลขที่รุ่นการผลิต : \_\_\_\_\_

รหัสผลิตภัณฑ์ : \_\_\_\_\_ วัน/เดือน/ปี ที่ผลิต : \_\_\_\_\_ ปริมาณที่ผลิต : \_\_\_\_\_

หัวข้อตรวจสอบ	วิธีการตรวจสอบ	ผลการตรวจสอบ	ข้อกำหนด
<b>ทางกายภาพ</b>			
ลักษณะปรากฏ (เช่น สี สถานะ เรียบ/ขรุขระ ใส/ขุ่น ความเป็นเนื้อเดียวกัน ความเงาวาว/ด้าน เป็นต้น)	สังเกตด้วยตา		
ความหนืด	เอียงภาชนะ แล้วจับเวลาที่ผลิตภัณฑ์ไหล		
ความเป็นกรด-เบส	กระดาษยูนิเวอร์ซัลอินดิเคเตอร์		
กลิ่น	ดมด้วยจมูก		
<b>ทางเคมี (ถ้ามี)</b>			
(ขึ้นกับผลิตภัณฑ์)			
<b>ทางจุลชีพ</b>			
ทดสอบหาเชื้อก่อโรค ได้แก่ <i>Pseudomonas aeruginosa</i> , <i>Staphylococcus aureus</i> , <i>Candida albicans</i> และ <i>Clostridium spp.</i>	ส่งตรวจให้หน่วยงานที่มีความน่าเชื่อถือ เช่น กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ เป็นต้น		ไม่พบเชื้อก่อโรคทั้ง 4 ชนิด
ทดสอบหาจำนวนรวมของแบคทีเรีย ยีสต์ และรา ที่เจริญเติบโตโดยใช้อากาศ (Total aerobic plate count)	ส่งตรวจให้หน่วยงานที่มีความน่าเชื่อถือ เช่น กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ เป็นต้น		≤1,000 โคโลนีต่อกรัม หรือลูกบาศก์ เซนติเมตร
ผลการตรวจสอบ ( ) ผ่าน ( ) ไม่ผ่าน		วันที่	
ตรวจสอบโดย (ผู้ตรวจสอบ)		วันที่ตรวจสอบ	

(ตัวอย่าง)  
บริษัท มินาโมนา จำกัด  
แบบบันทึกความคงสภาพของเครื่องสำอางสำเร็จรูป เดือนที่ 3  
(Finished product stability record)

ผลิตภัณฑ์ : สบู่ก้อนขมิ้นชัน “เคอร์คิวมินา (Curcumina)” เลขที่รุ่นการผลิต : MF007  
รหัสผลิตภัณฑ์ : CS75001 วัน/เดือน/ปี ที่ผลิต: 26/05/60 ปริมาณที่ผลิต: 10 kg

หัวข้อตรวจสอบ	วิธีการตรวจสอบ	ผลการตรวจสอบ	ข้อกำหนด
<b>ทางกายภาพ</b>			
ลักษณะปรากฏ (เช่น สี สถานะ เรียบ/ขรุขระ ใส/ขุ่น ความเป็นเนื้อเดียวกัน ความเงาวาว/ด้าน เป็นต้น)	สังเกตด้วยตา	ของแข็งสีเหลืองอ่อน ขุ่นทึบ ผิวเรียบ เงาวาว เป็นเนื้อเดียวกัน	ของแข็งสีเหลืองอ่อน ขุ่นทึบ ผิวเรียบ เงาวาว เป็นเนื้อเดียวกัน
ความเป็นกรด-เบส	กระดาษยูนิเวอร์ซัลอินดิเคเตอร์	6.0	5.5-7.0
<b>ทางเคมี (ถ้ามี)</b>			
ไขมันทั้งหมด	ใช้วิธีการทดสอบตามมาตรฐานผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรมเรื่อง สบู่ดัตช์	95.50% w/w	≥76.5% w/w
ไฮดรอกซีดีอิลอิสระ	ใช้วิธีการทดสอบตามมาตรฐานผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรมเรื่อง สบู่ดัตช์	0.002% w/w	≤0.05% w/w
คลอไรด์	ใช้วิธีการทดสอบตามมาตรฐานผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรมเรื่อง สบู่ดัตช์	0.009% w/w	≤0.8% w/w
<b>ทางจุลชีพ</b>			
ทดสอบหาเชื้อก่อโรค ได้แก่ <i>Pseudomonas aeruginosa</i> , <i>Staphylococcus aureus</i> ,	ส่งตรวจให้หน่วยงานที่มีความน่าเชื่อถือ เช่น กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์	ไม่พบเชื้อก่อโรค ทั้ง 4 ชนิด	ไม่พบเชื้อก่อโรคทั้ง 4 ชนิด

หัวข้อตรวจสอบ	วิธีการตรวจสอบ	ผลการตรวจสอบ	ข้อกำหนด
<i>Candida albicans</i> และ <i>Clostridium spp.</i>	เป็นต้น		
ทดสอบหาจำนวนรวมของแบคทีเรีย ยีสต์ และรา ที่เจริญเติบโตโดยใช้ อากาศ (Total aerobic plate count)	ส่งตรวจให้หน่วยงานที่มี ความน่าเชื่อถือ เช่น กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ เป็นต้น	152 โคโลนีต่อกรัม หรือลูกบาศก์ เซนติเมตร	≤1,000 โคโลนีต่อ กรัม หรือลูกบาศก์ เซนติเมตร
ผลการตรวจสอบ (✓) ผ่าน ( ) ไม่ผ่าน วันที่			
หมายเหตุ :			
ตรวจสอบโดย ธีรภัทร ชุนเดช (ผู้ตรวจสอบ)	ตรวจสอบโดย ธีรภัทร ชุนเดช (ผู้ตรวจสอบ)	วันที่ตรวจสอบ 28/08/60	

เอกสารประกอบการประชุม จัดทำโดยกลุ่มควบคุมเครื่องสำอาง



# เอกสารเกี่ยวกับอุปกรณ์เครื่องจักร เครื่องมือ เครื่องใช้

เอกสารประกอบการประชุม

จัดโดยกลุ่มควบคุมเครื่องสำอาง





**ชื่อสถานประกอบการ**  
**วิธีปฏิบัติงานมาตรฐาน เรื่อง การทำความสะอาดอุปกรณ์เครื่องจักร**

วิธีการปฏิบัติเลขที่ \_\_\_\_\_

วิธีการปฏิบัติ เรื่อง \_\_\_\_\_

ชื่ออุปกรณ์ : \_\_\_\_\_ ยี่ห้อ/รุ่น : \_\_\_\_\_

รหัสเครื่อง : \_\_\_\_\_ สถานที่ตั้ง : \_\_\_\_\_

เครื่องหรืออุปกรณ์ที่ใช้ในการทำความสะอาด \_\_\_\_\_

สารที่ใช้ในการทำความสะอาดและ / หรือฆ่าเชื้อโรค \_\_\_\_\_

ช่วงเวลาในการทำความสะอาด \_\_\_\_\_

วิธีทำความสะอาด \_\_\_\_\_

---



---



---



---

ข้อควรระวังในการทำความสะอาด : \_\_\_\_\_

---



---

อนุมัติโดย \_\_\_\_\_ (ผู้รับผิดชอบ)

วันที่ \_\_\_\_\_

เอกสารประกอบการประชุม จัดทำโดยกลุ่มควบคุมเครื่องสำอาง

(ตัวอย่าง)

ชื่อสถานประกอบการวิธีปฏิบัติงานมาตรฐาน เรื่อง การทำความสะอาดอุปกรณ์เครื่องจักร

วิธีการปฏิบัติเลขที่ \_\_\_\_\_ WI-C-001 \_\_\_\_\_

วิธีการปฏิบัติ เรื่อง \_\_\_\_\_ การทำความสะอาดเครื่องผลิต \_\_\_\_\_

ชื่ออุปกรณ์ : \_\_\_\_\_ เครื่องปั่นผสม \_\_\_\_\_ ยี่ห้อ/รุ่น : \_\_\_\_\_ M-001 \_\_\_\_\_

รหัสเครื่อง : \_\_\_\_\_ M-001 \_\_\_\_\_ สถานที่ตั้ง : \_\_\_\_\_ ห้องผลิต \_\_\_\_\_

เครื่องหรืออุปกรณ์ที่ใช้ในการทำความสะอาด \_\_\_\_\_ ผ้าเช็ดเครื่อง, แปรงขัดฝุ่น \_\_\_\_\_

สารที่ใช้ในการทำความสะอาดและ / หรือฆ่าเชื้อโรค \_\_\_\_\_ น้ำยาทำความสะอาดที่โฟ 1 % \_\_\_\_\_

ช่วงเวลาในการทำความสะอาด \_\_\_\_\_ ทุกครั้งเมื่อใช้เครื่องเสร็จ \_\_\_\_\_

วิธีทำความสะอาด

1. ถอดชิ้นส่วนต่าง ๆ ของเครื่อง
2. ใช้น้ำประปาชะล้างเบื้องต้น
3. ใช้ผ้าชุบน้ำยาทำความสะอาดเช็ดชิ้นส่วนต่าง ๆ ให้ทั่ว
4. ชะล้างให้สะอาดโดยใช้น้ำประปา
5. ชะล้างขั้นสุดท้ายด้วยน้ำดื่มที่สะอาด
6. ใช้ผ้าสะอาดเช็ดให้สะอาดและนำไปผึ่งให้แห้ง
7. ประกอบชิ้นส่วนให้เรียบร้อย แล้วติดป้ายแสดงสถานะทำความสะอาดแล้ว
8. ตรวจสอบความสะอาดเมื่อทำความสะอาดเสร็จและลงบันทึกไว้

ข้อควรระวังในการทำความสะอาด

ให้ทำความสะอาดทันทีเมื่อใช้เครื่องเสร็จข้อควรระวังในการทำความสะอาด :

เตรียมโดย \_\_\_\_\_ ณพนันย์ (ผู้เตรียม)

อนุมัติโดย \_\_\_\_\_ สมยศ (ผู้รับผิดชอบ)

วันที่ \_\_\_\_\_ 10/05/2560 \_\_\_\_\_

## ป้ายแสดงสถานะการทำความสะอาด

ป้ายแสดงสถานะการทำความสะอาด	
<input type="checkbox"/>	เครื่องผลิต
<input type="checkbox"/>	เครื่องบรรจุ
<input type="checkbox"/>	ภาชนะบรรจุ
วิธีทำความสะอาด	
ผลิตภัณฑ์เดิม	ครั้งที่ผลิต
ผลิตภัณฑ์ใหม่	
เลขที่รุ่นการผลิต	
ทำความสะอาดโดย _____ วันที่	
ตรวจสอบโดย _____ วันที่	

(ตัวอย่าง)

ป้ายแสดงสถานะการทำความสะอาด	
<input checked="" type="checkbox"/>	เครื่องผลิต <u>สปูก้อนไขมันชั้น เคอร์คิวมินา</u>
<input type="checkbox"/>	เครื่องบรรจุ _____
<input type="checkbox"/>	ภาชนะบรรจุ _____
วิธีทำความสะอาด <u>ทำตามวิธีการปฏิบัติเลขที่ WI-C-001</u>	
ผลิตภัณฑ์เดิม	<u>สปูก้อนไขมันชั้น เคอร์คิวมินา</u>
เลขที่รุ่นการผลิต	<u>MF007</u>
ผลิตภัณฑ์ใหม่	<u>-</u>
ครั้งที่ผลิต	<u>-</u>
ทำความสะอาดโดย	<u>สมยศ</u> วันที่ <u>10/05/60</u>
ตรวจสอบโดย	<u>สมศักดิ์</u> วันที่ <u>10/05/60</u>









## เอกสารเกี่ยวกับบันทึกฝึกรอบรม

เอกสารประกอบการประชุม จัดทำโดยกลุ่มควบคุมเครื่องสำอาง

## ชื่อสถานประกอบการ

## บันทึกการฝึกอบรม

วัน/เดือน/ปี ที่บันทึก \_\_\_\_\_

ระยะเวลาการฝึกอบรม \_\_\_\_\_

หัวข้อการฝึกอบรม \_\_\_\_\_

รายชื่อผู้รับการฝึกอบรม			วิธีการวัดประสิทธิผลการฝึกอบรม				ผลการประเมิน		ผู้ประเมิน
ลำดับ	ชื่อ-สกุล	ลงชื่อผู้รับการอบรม	การตอบคำถามหลังฝึกอบรม	การทดสอบโดยทำแบบทดสอบ	สังเกตการปฏิบัติงานจริง	วิธีอื่น ๆ (โปรดระบุ)	ผ่าน	ไม่ผ่าน	

ลงชื่อ.....

(.....)

ผู้รับผิดชอบการฝึกอบรม

(ตัวอย่าง)  
บริษัท มินาโมนา จำกัด  
บันทึกการฝึกอบรม

วัน/เดือน/ปี ที่บันทึก \_\_\_\_\_ 19/06/60

ระยะเวลาการฝึกอบรม \_\_\_\_\_ 12 ชั่วโมง

หัวข้อการฝึกอบรม \_\_\_\_\_ ความรู้พื้นฐานในการผลิตสบู่อ่อนขมื่นชั้น เคอร์คิวมินา

รายชื่อผู้รับการฝึกอบรม			วิธีการวัดประสิทธิผลการฝึกอบรม				ผลการประเมิน		ผู้ประเมิน
ลำดับ	ชื่อ-สกุล	ลงชื่อผู้รับการอบรม	การตอบคำถามหลังฝึกอบรม	การทดสอบโดยทำแบบทดสอบ	สังเกตการปฏิบัติงานจริง	วิธีอื่น ๆ (โปรดระบุ)	ผ่าน	ไม่ผ่าน	
1	ทอม ครูซ	ทอม	✓		✓		✓		ไอริน
2	ฮันกิล ริโคกิ	ฮันกิล	✓		✓			✓	ธนา
3	นิตา อรุณพิบูลย์	นิตา	✓		✓		✓		ธนา
4	ชาย มหาทักษา	ชาย	✓		✓		✓		ไอริน
5	สายชล กลิ่นดิน	สายชล	✓		✓			✓	ธนา

ลงชื่อ \_\_\_\_\_ ทรงพล อภิมาหัชชัย

(นายทรงพล อภิมาหัชชัย)

ผู้รับผิดชอบการฝึกอบรม

## เอกสารเกี่ยวกับการตรวจสอบคุณภาพ

เอกสารประกอบการประชุม จัดทำโดยกลุ่มควบคุมเครื่องสำอาง

ข้อกำหนดเรื่องการตรวจสุขภาพเบื้องต้นในการผลิตเครื่องสำอางในชุมชน  
สำหรับบุคลากรผู้ปฏิบัติงาน

1. มีสุขภาพอนามัยที่สมบูรณ์ แข็งแรงทั้งร่างกายและจิตใจ
2. ไม่เป็นโรคติดต่อตามพระราชบัญญัติโรคติดต่อ พ.ศ. 2523
  - 2.1 อหิวาตกโรค
  - 2.2 กาฬโรค
  - 2.3 ไข้ทรพิษ
  - 2.4 ไข้เหลือง
  - 2.5 ไข้กาฬหลังแอ่น
  - 2.6 คอตีบ
  - 2.7 โรคบาดทะยักในทารกแรกเกิด
  - 2.8 โปлио
  - 2.9 ไข้หวัดใหญ่
  - 2.10 ไข้สมองอักเสบ
  - 2.11 โรคพิษสุนัขบ้า
  - 2.12 ไข้รากสาดใหญ่
  - 2.13 วัณโรค
  - 2.14 แอนแทรกซ์
  - 2.15 โรคทริคิโนซิส
  - 2.16 โรคคุดทะราด เฉพาะในระยะติดต่อ
  - 2.17 โรคอัมพาตกล้ามเนื้ออ่อนปวกเปียกอย่างเฉียบพลันในเด็ก
  - 2.18 โรคทางเดินหายใจเฉียบพลันรุนแรง
  - 2.19. โรคไข้วอดข้อยุ่งลาย
  - 2.20. ไข้เลือดออก
  - 2.21. โรคติดเชื้อไวรัสอีโบล่า
  - 2.22. โรคเมอร์ส (MERS)
  - 2.23. โรคติดเชื้อไวรัสซิกา
3. ไม่เป็นโรคผิวหนัง ผื่นคันอักเสบ ติดเชื้อรา แบคทีเรีย หรือไวรัส
4. ไม่มีบาดแผลตามร่างกาย
5. ตรวจสุขภาพสม่ำเสมออย่างน้อยปีละ 1 ครั้ง
6. บันทึกการตรวจสุขภาพ ต้องเก็บไว้เป็นหลักฐาน



(ตัวอย่าง)  
ใบรับรองแพทย์

สถานที่ตรวจ.....

วันที่.....เดือน.....พ.ศ.....

ข้าพเจ้า นายแพทย์/แพทย์หญิง.....

ใบอนุญาตประกอบวิชาชีพเวชกรรมเลขที่.....สถานที่ประกอบวิชาชีพเวชกรรม หรือสถานที่  
ปฏิบัติงานประจำหรืออยู่ที่.....

ได้ตรวจร่างกาย นาย/นาง/นางสาว.....

สถานที่อยู่ (ที่สามารถติดต่อได้).....

บัตรประจำตัวเลขที่ (ระบุประเภทของบัตร).....

เมื่อวันที่.....เดือน.....พ.ศ.....ขอรับรองว่า นาย/นาง/นางสาว.....

ไม่เป็นบุคคลลึกลับจิต หรือมีจิตฟั่นเฟือนไม่สมประกอบ ไม่เป็นผู้เจ็บป่วยด้วยโรคเรื้อน วัณโรค ในระยะอันตราย โรค  
เท้าช้างในระยะที่ปรากฏอาการอันเป็นที่รังเกียจแก่สังคม โรคติดยาเสพติดให้โทษอย่างร้ายแรง หรือโรคพิษสุราเรื้อรัง  
และโรคซิฟิลิส ในระยะที่ 3

สรุปความเห็นและข้อแนะนำของแพทย์.....

.....  
.....  
.....

ลงชื่อ.....แพทย์ผู้ตรวจ

(.....)

หมายเหตุ

- (1) ต้องเป็นแพทย์ซึ่งได้ขึ้นทะเบียนรับใบอนุญาตประกอบวิชาชีพเวชกรรม
- (2) ให้แสดงว่าเป็นผู้มีร่างกายสมบูรณ์เพียงใด หรือหายจากโรคที่เป็นเหตุต้องให้ออกจากราชการ ใบรับรองแพทย์ฉบับนี้ให้ใช้ได้ 1 เดือน นับแต่วันที่ตรวจร่างกาย



## เอกสารเกี่ยวกับการร้องเรียน

เอกสารประกอบการประชุม จัดทำโดยกลุ่มควบคุมเครื่องสำอาง

## (ตัวอย่าง)

## วิธีปฏิบัติงานมาตรฐาน เรื่อง การจัดการข้อร้องเรียน

**วัตถุประสงค์** เพื่อกำหนดวิธีการจัดการข้อร้องเรียน ในกรณีที่เกิดผลิตภัณฑ์มีปัญหา

**ขอบเขต** มาตรฐานวิธีปฏิบัตินี้สามารถใช้ได้กับข้อร้องเรียนเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์ทั้งหมดที่ผลิตโดย

บริษัท มินาโมนา จำกัด

**วิธีปฏิบัติ**

1. กำหนดผู้มีหน้าที่จัดการข้อร้องเรียน ซึ่งมีหน้าที่ในการรับและตรวจสอบข้อร้องเรียนจากช่องทางต่าง ๆ เช่น โทรศัพท์ หนังสือ/จดหมาย เว็บไซต์/อีเมลของบริษัท โดยตัวบุคคลหรือช่องทางอื่น ๆ
2. ผู้มีหน้าที่จัดการข้อร้องเรียนต้องบันทึกข้อร้องเรียนลงบนแบบฟอร์มบันทึกข้อร้องเรียนทุกครั้ง
3. สอบถามชื่อ-สกุล หมายเลขติดต่อกลับของผู้ร้องเรียน เพื่อเป็นหลักฐานยืนยัน และป้องกันการกลั่นแกล้ง รวมทั้งเป็นประโยชน์ในการแจ้งข้อมูลการดำเนินงานแก้ไข/ปรับปรุงแก่ผู้ร้องเรียน

**หลักเกณฑ์การพิจารณากลับกรองข้อร้องเรียนเบื้องต้น (ถามที่อีกที)**

1. การร้องเรียนที่มีข้อมูลไม่ชัดเจน ไม่เพียงพอ หรือไม่สามารถหาแหล่งข้อมูลเพิ่มเติมได้ ให้ยุติเรื่อง เก็บเป็นข้อมูล และแจ้งผู้ร้องเรียนทราบถึงเหตุผล กรณีติดต่อผู้ร้องเรียนได้
2. การร้องเรียนที่เกิดจากความเข้าใจผิดของผู้ร้องเรียน หรือเป็นข้อร้องเรียนที่สามารถให้ข้อมูล/ไกล่เกลี่ยได้ ให้ยุติเรื่อง และเก็บเป็นข้อมูล
3. กรณีผู้ร้องเรียนให้ข้อมูลที่มีเนื้อหาในเชิง “ข้อเสนอแนะ การเสนอแนะ” ไม่จัดว่าเป็นข้อร้องเรียนที่ต้องดำเนินการภายในระยะเวลาที่กำหนด ควรบันทึกเก็บไว้เป็นข้อมูล

## ชื่อสถานประกอบการ

### บันทึกข้อร้องเรียน

วัน/เดือน/ปี \_\_\_\_\_ เวลา \_\_\_\_\_

เลขที่ข้อร้องเรียน \_\_\_\_\_

ช่องทางการรับข้อร้องเรียน  ร้องเรียนด้วยตนเอง  โทรศัพท์  อินเทอร์เน็ต  จดหมาย

อื่น ๆ \_\_\_\_\_

ชื่อผู้ร้องเรียน \_\_\_\_\_ โทรศัพท์ \_\_\_\_\_

ที่อยู่ติดต่อได้ (ถ้ามี) \_\_\_\_\_

รายละเอียดข้อร้องเรียน \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

ลงชื่อ.....ผู้รับข้อร้องเรียน  
วันที่ \_\_\_\_\_

การดำเนินการแก้ไข

สาเหตุ \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

การแก้ไข \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

การป้องกัน \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

ลงชื่อ.....ผู้ดำเนินการ  
วันที่ \_\_\_\_\_

การติดต่อกลับผู้ร้องเรียน

ผู้ร้องเรียน  ยอมรับ  ไม่ยอมรับ

หมายเหตุ \_\_\_\_\_

ลงชื่อ.....ผู้ติดต่อ  
วันที่ \_\_\_\_\_

เอกสารประกอบการประชุม จัดทำโดยกลุ่มควบคุมเครื่องสำอาง

(ตัวอย่าง)  
บริษัท มินาโมนา จำกัด  
บันทึกข้อร้องเรียน

วัน/เดือน/ปี 10/05/60 เวลา 14.00 น.

เลขที่ข้อร้องเรียน CP5/60-001

ช่องทางการรับข้อร้องเรียน  ร้องเรียนด้วยตนเอง  โทรศัพท์  อินเทอร์เน็ต  จดหมาย

อื่น ๆ \_\_\_\_\_

ชื่อผู้ร้องเรียน \_\_\_\_\_ ศรัณย์ ขอบร้องเพลง \_\_\_\_\_ โทรศัพท์ 081-234-5678

ที่อยู่ติดต่อได้ (ถ้ามี) 4/57 ต.ตลาดขวัญ อ.เมือง จ.นนทบุรี 11000

รายละเอียดข้อร้องเรียน วันที่ 9 พ.ค. 2560 พบสบู่ก้อนขมิ้นชั้น เคอร์คิวมินา เลขที่ผลิต SB 6002012 มี

ปีกแมลงปนติดกับก้อนสบู่ ต้องการให้ดำเนินการแก้ไขและต้องการให้ผู้ผลิตแสดงความรับผิดชอบ

ลงชื่อ.....วิภาวดี รังสิต.....ผู้รับข้อร้องเรียน

วันที่ 10/05/60

การดำเนินการแก้ไข

สาเหตุ มุ่งลดหน้าตาของบริเวณผลิตมีรอยขาด

การแก้ไข เปลี่ยนมุ้งลวดที่ขาด

การป้องกัน มีการกำหนดแผนการบำรุงรักษาและดำเนินการตามแผนการดังกล่าว

ลงชื่อ.....พหล โยธิน.....ผู้ดำเนินการ

วันที่ 13/05/60

การติดต่อกลับผู้ร้องเรียน

ผู้ร้องเรียน  ยอมรับ  ไม่ยอมรับ

หมายเหตุ \_\_\_\_\_

ลงชื่อ.....วิภาวดี รังสิต.....ผู้ติดต่อ

วันที่ 13/05/60

## (ตัวอย่าง)

## วิธีปฏิบัติงานมาตรฐาน เรื่อง การเรียกคืนผลิตภัณฑ์

**วัตถุประสงค์** เพื่อกำหนดวิธีการเรียกคืนผลิตภัณฑ์สำเร็จรูปที่รวดเร็วและมีประสิทธิภาพ ในกรณีที่ผลิตภัณฑ์มีปัญหา หรือมีข้อสงสัยว่าอาจมีปัญหา

**ขอบเขต** มาตรฐานวิธีปฏิบัตินี้สามารถใช้ได้กับการเรียกคืนผลิตภัณฑ์ทั้งหมดที่ผลิตโดย \_\_\_\_\_ บริษัท มินาโมตา จำกัด

- เมื่อได้รับข้อร้องเรียนใด ๆ เกี่ยวกับคุณภาพผลิตภัณฑ์ ไม่ว่าจะเป็นเรื่องประสิทธิภาพ ความปลอดภัย ความบริสุทธิ์ รวมถึงลักษณะทางกายภาพของผลิตภัณฑ์ บรรจุภัณฑ์ ฉลาก ฯลฯ จะต้องมีการสืบหาสาเหตุของปัญหาดังกล่าวทุกครั้ง และต้องมีการเรียกคืนผลิตภัณฑ์เมื่อจำเป็น
- การเรียกคืนผลิตภัณฑ์อาจเป็นไปโดยสมัครใจ หรือตามข้อบังคับ  
การเรียกคืนผลิตภัณฑ์โดยสมัครใจ อาจเกิดขึ้นเมื่อผู้ผลิตได้รับข้อร้องเรียนโดยตรง หรือเมื่อผู้ผลิตตระหนักถึงปัญหาเกี่ยวกับคุณภาพ ความปลอดภัย หรือความคงสภาพของผลิตภัณฑ์  
การเรียกคืนผลิตภัณฑ์ตามข้อบังคับ จะเกิดขึ้นภายใต้คำแนะนำของผู้ที่มีอำนาจหน้าที่ตามกฎหมาย เมื่อมีรายงานเกี่ยวกับอาการไม่พึงประสงค์ หรืออุบัติการณ์ใด ๆ ที่เกิดขึ้นเนื่องจากการใช้ผลิตภัณฑ์ แล้วถูกรายงานโดยสาธารณสุข โรงพยาบาล แพทย์ หรือห้องปฏิบัติการ

**วิธีปฏิบัติ**

1. ผู้รับผิดชอบการเรียกคืนผลิตภัณฑ์กรอกแบบฟอร์มการเรียกคืนผลิตภัณฑ์
2. ติดต่อกับผู้ที่เกี่ยวข้องทั้งหมดโดยเร็วที่สุด (ไม่ควรเกิน 72 ชั่วโมง) ซึ่งการติดต่ออาจทำได้โดยการโทรศัพท์ โทรสาร อีเมล หรือช่องทางการสื่อสารใด ๆ ที่รวดเร็วกว่าก็ได้
3. ปรีกษาฝ่ายจัดส่ง/กระจายสินค้าเพื่อตรวจสอบบันทึกการขนส่ง และระบุผู้รับสินค้า รวมถึงจำนวนสินค้าทั้งหมดในรุ่นการผลิตนั้น ๆ พร้อมระงับการกระจายสินค้า และการขายสินค้าทั้งหมดในรุ่นการผลิตนั้น
4. จำนวนผลิตภัณฑ์ที่เรียกคืนทั้งหมดจะต้องใกล้เคียงกับจำนวนที่กระจายออกไปมากที่สุด หากไม่สามารถเรียกคืนผลิตภัณฑ์ได้ จะต้องมีการสืบหาสาเหตุ
5. ผลิตภัณฑ์ที่เรียกคืนจะต้องถูกกักกันไว้ในพื้นที่เฉพาะ ไม่ปะปนกับผลิตภัณฑ์อื่น ๆ ระหว่างการสืบหาสาเหตุของปัญหา
6. หลังการสืบหาสาเหตุของปัญหา จะต้องนำผลิตภัณฑ์ที่เรียกคืนมาทั้งหมดไปทำลายตามวิธีที่ระบุไว้
7. ผู้ที่เกี่ยวข้องจะต้องจัดเก็บบันทึกทั้งหมดที่เกี่ยวข้องกับการเรียกคืนผลิตภัณฑ์ไว้อย่างเหมาะสม และมีการทวนสอบเพื่อความถูกต้อง
8. เก็บรวบรวมเอกสารที่เกี่ยวข้องทั้งหมดเป็นรายงานการเรียกคืนผลิตภัณฑ์

## เอกสารเกี่ยวกับการผลิต

เอกสารประกอบการประชุม จัดทำโดยกลุ่มควบคุมเครื่องสำอาง

## บันทึกการผลิต (Batch Manufacturing Record)

การคำนวณจากปริมาณทั้งหมดเป็นปริมาณที่ใช้จริง

ปริมาณทั้งหมดในสูตรแม่บท คือ ปริมาณเป็นหน่วยเปอร์เซ็นต์ (%) ของส่วนประกอบทุกชนิดในสูตรตำรับ เมื่อคำนวณบวกรวมอัตราส่วนของแต่ละชนิดในตำรับแล้ว จะเท่ากับ 100 %

ปริมาณที่ใช้ผลิต คือ ปริมาณเป็นหน่วยกิโลกรัมของส่วนประกอบทุกชนิดตัวในสูตรตำรับ ซึ่งจะได้มาจากการนำหนักของวัตถุดิบที่ชั่งได้จริงที่ใช้ในการผลิตจริงสามารถคำนวณได้ดังนี้

1. ตั้งจำนวนผลิตภัณฑ์ทั้งหมดที่จะผลิต
2. ตั้งน้ำหนักผลิตภัณฑ์ต่อชิ้น
3. คำนวณน้ำหนักผลิตภัณฑ์ทั้งหมด (หากมีหน่วยเป็นกรัมให้เปลี่ยนหน่วยน้ำหนักผลิตภัณฑ์ทั้งหมดให้เป็นหน่วยกิโลกรัม โดย 1,000 กรัม = 1 กิโลกรัม)

เช่น สบู่ 100 ก้อน น้ำหนักก้อนละ 100 กรัม

$$\text{น้ำหนักผลิตภัณฑ์ทั้งหมด } 100 \times 100 = 10,000 \text{ กรัม} = 10 \text{ กิโลกรัม}$$

4. คำนวณหาตัวคูณโดยใช้สูตร

$$\text{ตัวคูณ} = \frac{\text{น้ำหนักผลิตภัณฑ์ทั้งหมด (กิโลกรัม)}}{100}$$

ตารางตัวอย่างตัวคูณ

ปริมาณที่ใช้ผลิต (กิโลกรัม)	ตัวคูณ
1	0.01
2	0.02
10	0.1
100	1
1,000	10

5. นำปริมาณเปอร์เซ็นต์แต่ละตัวมาคูณด้วยตัวคูณ จะได้เป็นปริมาณที่ใช้จริงของส่วนประกอบแต่ละชนิด เช่น ต้องการผลิตผลิตภัณฑ์ทั้งหมด 10 กิโลกรัม

$$\text{ตัวคูณ} = \frac{10}{100} = 0.1$$

100

ส่วนประกอบ	ปริมาณทั้งหมดในสูตรแม่บท (%)	ปริมาณที่ใช้ผลิต(กก.)
น้ำมันมะพร้าว	20	$20 \times 0.1 = 2.0$
น้ำมันปาล์ม	13	$13 \times 0.1 = 1.3$
น้ำมันมะกอก	33	$33 \times 0.1 = 3.3$
โซดาไฟ	9	$9 \times 0.1 = 0.9$
น้ำ	21	$21 \times 0.1 = 2.1$
ผงขมิ้นชัน	4	$4 \times 0.1 = 0.4$
รวม	100	10.0

ปริมาณที่ใช้ผลิต = ปริมาณทั้งหมดในสูตรแม่บท  $\times$  ตัวคูณ

### การคำนวณเปอร์เซ็นต์ผลผลิต (% yield)

เปอร์เซ็นต์ผลผลิต คือ ปริมาณเป็นหน่วยเปอร์เซ็นต์ (%) ของผลิตภัณฑ์ทั้งหมดที่สามารถผลิตได้ในแต่ละครั้ง เนื่องจากการผลิตในแต่ละครั้งอาจไม่ได้ผลิตในปริมาณเท่ากันทุกครั้ง จึงต้องนำมาคำนวณ ให้อยู่ในหน่วย % เหมือนกัน เพื่อให้สามารถนำมาเปรียบเทียบกันได้ ซึ่งสามารถคำนวณได้จากสูตร

$$\text{เปอร์เซ็นต์ผลผลิต} = \frac{\text{จำนวนผลิตภัณฑ์ทั้งหมดที่ผลิตได้จริง}}{\text{จำนวนผลิตภัณฑ์ทั้งหมดที่ต้องการผลิต}} \times 100$$

เช่น ต้องการผลิตสบู่ก้อน 10 กิโลกรัม แต่ผลิตสบู่ก้อนได้จริง 9.5 กิโลกรัม

$$\text{เปอร์เซ็นต์ผลผลิตสบู่ก้อน} = \frac{9.5}{10} \times 100 = 95$$

ต้องการผลิตสบู่ก้อน 100 ก้อน แต่ผลิตสบู่ก้อนได้จริง 83 ก้อน

$$\text{เปอร์เซ็นต์ของผลผลิตสบู่ก้อน} = \frac{83}{100} \times 100 = 83$$





ชื่อสถานประกอบการ.  
บันทึกการผลิต (Batch Manufacturing Record)

ชื่อผลิตภัณฑ์ : \_\_\_\_\_ รหัสผลิตภัณฑ์ : \_\_\_\_\_

เลขที่รุ่นการผลิต : \_\_\_\_\_ วันที่ผลิต : \_\_\_\_\_ ปริมาณที่ผลิต : \_\_\_\_\_

**ขั้นตอนการผลิต**

ลำดับที่	วิธีการผลิต	ผู้รับผิดชอบ	ผู้ตรวจสอบ
1			
2			
3			
4			
5			
6			
7			

ลงชื่อ \_\_\_\_\_ (ผู้รับผิดชอบ)  
\_\_\_\_\_ (ผู้อนุมัติ)

วันที่เตรียม \_\_\_\_\_  
วันที่อนุมัติ \_\_\_\_\_

(ตัวอย่าง)  
บริษัท มินาโมนา จำกัด  
บันทึกการผลิต (Batch manufacturing record)

ชื่อผลิตภัณฑ์ : สบู่ก้อนขมิ้นชัน “เคอร์คิวมินา (Curcumina)” รหัสผลิตภัณฑ์ : SOC0001  
เลขที่รุ่นการผลิต : 18SOC/001 วันที่ผลิต : 18/05/60 ปริมาณที่ผลิต : 100 ก้อน

ส่วนประกอบ

ลำดับที่	รหัสวัตถุดิบ	ชื่อวิทยาศาสตร์/ชื่อ ภาษาอังกฤษ	ชื่อภาษาไทย	ปริมาณ ทั้งหมด(%)	ปริมาณที่ ใช้จริง(กก.)	ปริมาณที่ ซั่งจริง (กก.)	ซั่งโดย	ตรวจสอบ โดย
1	CO 001	Coconut oil	น้ำมันมะพร้าว	20	2.0	2.02		
2	PO 001	Palm oil	น้ำมันปาล์ม	13	1.3	1.31		
3	OO 001	Olive oil	น้ำมันมะกอก	33	3.3	3.30		
4	SH 001	Sodium hydroxide	โซดาไฟ	9	0.9	0.91		
5		Water	น้ำ	21	2.1	2.10		
6	CP 001	Dried Curcuminextract powder	ผงขมิ้นชัน	4	0.4	0.40		

ลงชื่อ สมศรี (ผู้รับผิดชอบ) วันที่ 18/05/60  
สมใจ (ผู้อนุมัติ) วันที่ 18/05/60

(ตัวอย่าง)  
บริษัท มินาโมนา จำกัด  
บันทึกการผลิต (Batch manufacturing record)

ชื่อผลิตภัณฑ์ : สบู่ก้อนขมิ้นชัน “เคอร์คิวมินา (Curcumina)” รหัสผลิตภัณฑ์ : SOC0001

เลขที่รุ่นการผลิต : 18SOC/001 วันที่ผลิต : 18/05/60 ปริมาณที่ผลิต : 100 ก้อน

ขั้นตอนการผลิต

ลำดับที่	วิธีการผลิต	ผู้รับผิดชอบ	ผู้ตรวจสอบ
1	เตรียมแม่พิมพ์สบู่รูปสี่เหลี่ยม		
2	ค่อยๆ เทโซดาไฟลงในน้ำ ผสมให้เข้ากัน ตั้งทิ้งไว้ให้อุณหภูมิเหลือ 40°C		
3	ผสมน้ำมันมะพร้าวและน้ำมันปาล์ม แล้วค่อยผสมลงในน้ำมันมะกอก ตั้งภาชนะบนอ่างอังไอน้ำ คนให้เข้ากันจนได้อุณหภูมิ 40°C แล้วยกลง		
4	เทสารละลายโซดาไฟข้อ 2 ลงในน้ำมันข้อ 3 คนให้เข้ากัน		
5	เติมผงขมิ้นชันลงไป คนให้เข้ากัน		
6	คนต่อไปเรื่อยๆ จนสบู่จับตัวเหนียวข้นแล้วจึงเทในแม่แบบที่เตรียมไว้		
7	ทิ้งไว้ 1-2 วัน สบู่จะจับตัวเป็นก้อน ทิ้งไว้ 1-2 สัปดาห์จึงนำออกจากแบบ		

## เอกสารเกี่ยวกับการทดสอบ

เอกสารประกอบการประชุม  
จัดทำโดยกลุ่มควบคุมเครื่องสำอาง

## การทดสอบวัตถุดิบและผลิตภัณฑ์สำเร็จรูป

### 1. คุณลักษณะ/ลักษณะปรากฏ (appearance) เช่น สี สถานะ ความใส/ขุ่น ความเป็นเนื้อเดียวกัน วัตถุแปลกปลอม เป็นต้น

วิธีทดสอบ: สังเกตด้วยตาเปล่า (visual)

- 1) สี: เมื่อสังเกตโดยใช้แสงจากหลอดฟลูออเรสเซนต์ (แสงขาว) หรือจากแสงอาทิตย์
- 2) สถานะ: แบ่งเป็น 3 ประเภท ได้แก่ ของแข็ง ของกึ่งแข็ง และของเหลว
- 3) ความใส/ขุ่น: สังเกตเทียบกับฉากทึบสีขาวหรือดำ
- 4) ความเป็นเนื้อเดียวกัน: สังเกตลักษณะของเนื้อของวัตถุดิบ/ผลิตภัณฑ์
- 5) วัตถุแปลกปลอม: สังเกตเทียบกับฉากทึบสีขาวหรือดำ

### 2. กลิ่น (odor)

วิธีทดสอบ: ดมด้วยจมูก โดยถือผลิตภัณฑ์ให้อยู่ห่างจากปลายจมูกเป็นระยะประมาณ 1 กำมือ ดมสารตัวอย่างเทียบกับสารมาตรฐาน

### 3. ความข้น/ความหนืด (viscosity)

วิธีทดสอบ: ใช้สำหรับทดสอบของกึ่งแข็งหรือของเหลว

1. เตรียมวัสดุผิวเรียบและสะอาด ได้แก่ แผ่นกระเบื้องเคลือบ หรือกระจก หรือแผ่นแก้ว
2. วางวัสดุผิวเรียบในแนวระนาบกับพื้น
3. ตัก/ตวงวัตถุดิบ/ผลิตภัณฑ์ปริมาณ 1 ช้อนชา ใส่บนผิววัสดุผิวเรียบที่ขอบบนสุด
4. ตั้งวัสดุผิวเรียบเป็นมุมฉากกับพื้นราบหรือโต๊ะ สังเกตการไหลภายในเวลาไม่เกิน 10 วินาที เทียบกับวัตถุดิบ/ผลิตภัณฑ์มาตรฐาน เช่น วัตถุดิบ/ผลิตภัณฑ์ในครั้งที่ผลิตก่อนหน้า หรือสารที่มีความหนืดตามที่ต้องการ เป็นต้น

### 4. ความหนาแน่น/ความถ่วงจำเพาะ (density)

วิธีทดสอบ: ใช้สำหรับทดสอบวัตถุดิบ/ผลิตภัณฑ์ที่เป็นของเหลว

ตัวอย่างการหาความหนาแน่นของวัตถุดิบ/ผลิตภัณฑ์ โดยเทียบกับน้ำ

- 1) ชั่งแก้วพลาสติกบนเครื่องชั่ง จดบันทึกน้ำหนักแก้วพลาสติก (น้ำหนักแก้ว)
- 2) เติมน้ำสะอาดลงในแก้วพลาสติก 20 กรัม (จะได้ปริมาตรน้ำ 20 มิลลิลิตร)
- 3) ชีดเส้นระดับน้ำที่ผิวแก้วพลาสติกด้านนอก
- 4) เทน้ำออกจากแก้วพลาสติก เช็ดให้แห้งด้วยกระดาษทิชชูสะอาด
- 5) วางแก้วพลาสติกบนเครื่องชั่ง แล้วใส่วัตถุดิบ/ผลิตภัณฑ์ที่ต้องการหาความหนาแน่น ให้มีความสูงเท่ากับเส้นที่ขีดไว้ (จะมีปริมาตรเท่ากับ 20 มิลลิลิตร)
- 6) จดบันทึกน้ำหนักที่เครื่องอ่านค่าได้ จะได้เป็นน้ำหนักรวมของแก้วพลาสติกและวัตถุดิบ/ผลิตภัณฑ์ (น้ำหนักรวมของแก้วและสาร)
- 7) หาน้ำหนักของวัตถุดิบ/ผลิตภัณฑ์ที่แท้จริง (น้ำหนักสาร) โดยนำน้ำหนักรวมของแก้วพลาสติกและวัตถุดิบ/ผลิตภัณฑ์ ลบด้วยน้ำหนักแก้วพลาสติก (น้ำหนักสาร = น้ำหนักแก้วและสาร - น้ำหนักแก้ว)
- 8) คำนวณความหนาแน่นหรือความถ่วงจำเพาะของสาร โดยนำน้ำหนักสารหารด้วยปริมาตรสาร (ความหนาแน่นหรือความถ่วงจำเพาะ = น้ำหนักสาร ÷ ปริมาตรสาร)

ตัวอย่างตารางบันทึกการหาความหนาแน่นหรือความถ่วงจำเพาะของวัตถุดิบ/ผลิตภัณฑ์

ลำดับ	รายการวัตถุดิบ/ผลิตภัณฑ์	น้ำหนักแก้ว (กรัม)	น้ำหนักรวมของแก้ว และสาร (กรัม)	น้ำหนักสาร (กรัม)	ความหนาแน่นหรือความ ถ่วงจำเพาะ (กรัม/มิลลิลิตร)
1	น้ำมันมะพร้าว	30	48.5	$48.5 - 30 = 18.5$	$18.5 / 20 = 0.925$

เอกสารประกอบการประชุม จัดทำโดยกลุ่มควบคุมเครื่องสำอาง

## การตรวจสอบความคงสภาพของเครื่องสำอาง

ผู้ผลิตจะต้องทำการทดสอบความคงสภาพของเครื่องสำอางที่ผลิตขึ้นเพื่อกำหนดวันสิ้นอายุของผลิตภัณฑ์ซึ่งควรจะทำในการผลิตครั้งแรกเป็นอย่างน้อย การทดสอบจะทำตามความเหมาะสมของชนิดผลิตภัณฑ์ โดยในช่วงเวลาของการเก็บผลิตภัณฑ์อาจเกิดความไม่คงสภาพของผลิตภัณฑ์ต่าง ๆ ดังตารางข้างล่างนี้

### ตารางแสดงตัวอย่างความไม่คงสภาพของเครื่องสำอาง

สถานะผลิตภัณฑ์	เครื่องสำอาง	ความไม่คงสภาพ
ของแข็ง (solid)	สบู่อ่อน แป้งตลับ ลิปสติก/ลิปมันแบบแท่ง	- อ่อนนุ่มเกินไป หรือแห้ง แข็งและแตกแฉกมีแรงกดอ่อน ๆ - เกาะกันเป็นก้อน - เปลี่ยนสี
ของกึ่งแข็ง (semi-solid)	ครีม เจล ยาสีฟัน ลิปมันตลับ	- เกิดการแยกชั้นของเนื้อผลิตภัณฑ์ - เกิดการแห้งหรือชื้นแข็งของเนื้อผลิตภัณฑ์ - การหดตัวของเนื้อผลิตภัณฑ์เนื่องจากการระเหยของน้ำ - เกิดการเจริญของเชื้อจุลินทรีย์ที่สังเกตได้ด้วยตาเปล่า
ของเหลว (liquid)	โลชั่น แชมพู สบู่เหลว น้ำหอม	- เกิดการแยกชั้นของเนื้อผลิตภัณฑ์ - เกิดการเปลี่ยนแปลงของสี/กลิ่น - เกิดการตกตะกอนในผลิตภัณฑ์ - เกิดการเจริญของเชื้อจุลินทรีย์ที่สังเกตได้ด้วยตาเปล่า

### การเก็บรักษาเครื่องสำอาง

ผู้ผลิตจะต้องเก็บรักษาเครื่องสำอางที่ผลิตเสร็จแล้วไว้ในบริเวณที่เหมาะสม คือบริเวณที่ไม่ถูกแสงแดดส่องถึงโดยตรงระหว่างวัน และมีอุณหภูมิห้อง (25-30 องศาเซลเซียส) และไม่ควรถูกเก็บในที่ที่มีอุณหภูมิสูง เพราะความร้อนสามารถเร่งการเสื่อมสภาพของเครื่องสำอางได้ เช่น ลิปสติกแท่งอาจเกิดโค้งงอ หรือหลอมจนเสียรูปครีมอาจเกิดการแยกชั้น หรือหากผลิตภัณฑ์มีส่วนผสมของสารสกัดจากธรรมชาติก็อาจจะเสื่อมสลายได้ง่ายเมื่อโดนความร้อน น้ำหอมอาจจะระเหยแล้วส่งผลให้สีและกลิ่นเปลี่ยนแปลง

### จำนวนตัวอย่างที่จัดเก็บ

ผู้ผลิตจะต้องจัดเก็บตัวอย่างเครื่องสำอางสำเร็จรูปไว้สำหรับการตรวจสอบความคงสภาพ จำนวน 2 เท่าของจำนวนที่ใช้ตรวจวิเคราะห์ โดยเก็บไว้ในภาชนะบรรจุเดียวกันกับที่จำหน่าย

### ระยะเวลาในการตรวจสอบความคงสภาพของเครื่องสำอาง

ศึกษาความคงสภาพโดยเก็บผลิตภัณฑ์ในสภาวะที่กำหนดเป็นเวลา 12-24 เดือน จากวันผลิตที่ระบุไว้บนฉลาก



## การทดสอบความเป็นกรด-เบส

การทดสอบความเป็นกรด-เบส สามารถทดสอบได้หลายวิธี ซึ่งวิธีที่สามารถทำได้ง่าย ไม่ซับซ้อนและมีค่าใช้จ่ายต่ำ คือ การใช้กระดาษลิตมัสและกระดาษยูนิเวอร์ซัลอินดิเคเตอร์

การวัดความเป็นกรด-เบสด้วยกระดาษลิตมัสจะสามารถบอกได้แค่เพียงว่าสารละลายใดเป็นกรดหรือเบสหรือกลางเท่านั้น ไม่สามารถแสดงการเปรียบเทียบว่าสารชนิดใดมีความเป็นกรดหรือเบสมากกว่ากัน หากต้องการเปรียบเทียบความเป็นกรด-เบสหรือต้องการทราบค่าพีเอช (pH) ต้องใช้กระดาษยูนิเวอร์ซัลอินดิเคเตอร์ซึ่งมีทั้งชนิดที่บอกค่า pH ได้ในช่วงแคบและชนิดที่บอกค่า pH ในช่วงกว้าง (pH1-14)

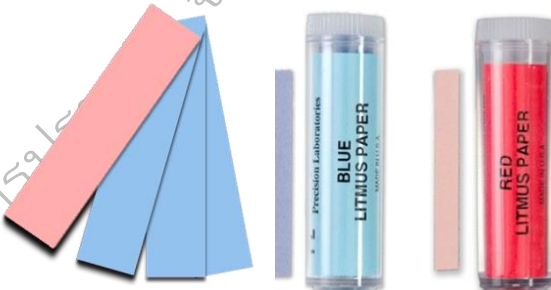
หลักการของกระดาษลิตมัสและกระดาษยูนิเวอร์ซัลอินดิเคเตอร์ในการวัดค่าความเป็นกรด-เบส คือ อินดิเคเตอร์ที่เคลือบบนกระดาษเกิดการเปลี่ยนสีเมื่อสัมผัสกับสารละลายทดสอบ ดังนั้นหากต้องการวัดค่าความเป็นกรด-เบสของสารที่ไม่อยู่ในรูปสารละลาย จำเป็นต้องละลายหรือเจือจางให้เป็นสารละลายก่อนการวัดนั่นเอง

**การเตรียมสารละลายของสารเพื่อทดสอบความเป็นกรด-เบส** (กรณีที่สารเป็นของแข็งหรือกึ่งแข็ง)  
เตรียมโดยนำสารที่ต้องการทดสอบมาละลายหรือเจือจางด้วยน้ำสะอาดในปริมาณที่น้อยที่สุดที่ทำให้เกิดเป็นสารละลายของสารที่ต้องการทดสอบได้ จากนั้นนำสารละลายของสารไปทดสอบความเป็นกรด-เบสต่อไป

### การทดสอบความเป็นกรด-เบส

#### 1. กระดาษลิตมัส

กระดาษลิตมัสมี 2 สี คือ สีแดงและสีน้ำเงิน ดังภาพ



#### วิธีการทดสอบความเป็นกรด-เบสด้วยกระดาษลิตมัส

1. เตรียมสารละลายของสารที่ต้องการทดสอบ
2. บรรจุสารละลายลงในภาชนะปากกว้างประมาณ 10 ml
3. นำกระดาษลิตมัสสีน้ำเงินและสีแดงจุ่มลงไปในสารละลาย ประมาณ 1/2 ของกระดาษ



4. สังเกตสีของกระดาษลิตมัส เปรียบเทียบกับผลความเป็นกรด-เบสดังตารางด้านล่าง พร้อมทั้งสรุปและบันทึกผลการทดสอบ

	สีของกระดาษลิตมัสบริเวณที่สัมผัสสารทดสอบ		
กระดาษลิตมัสสีน้ำเงิน	แดง	น้ำเงิน	น้ำเงิน
กระดาษลิตมัสสีแดง	แดง	น้ำเงิน	แดง
ผลความเป็นกรด-เบส	กรด	เบส	กลาง

## 2. กระดาษยูนิเวอร์ซัลอินดิเคเตอร์

กระดาษยูนิเวอร์ซัลอินดิเคเตอร์สามารถบอกค่า pH ของสารละลายได้ กระดาษชนิดนี้มีทั้งรูปแบบที่เป็นแถบกระดาษพร้อมใช้และชนิดม้วนบรรจุในกล่องพลาสติกทรงกลม ดังภาพ



### วิธีการทดสอบความเป็นกรด-เบสด้วยกระดาษยูนิเวอร์ซัลอินดิเคเตอร์

1. เตรียมสารละลายของสารที่ต้องการทดสอบ
2. บรรจุสารละลายลงในภาชนะปากกว้างประมาณ 10 ml
3. นำกระดาษยูนิเวอร์ซัลอินดิเคเตอร์จุ่มลงไปนสารละลาย ประมาณ 1/2 ของกระดาษ
4. สังเกตสีของกระดาษยูนิเวอร์ซัลอินดิเคเตอร์แล้วนำไปเปรียบเทียบกับแถบสีบนภาชนะบรรจุกระดาษที่ระบุค่า pH ของแต่ละสี พร้อมทั้งสรุปและบันทึกค่า pH ของสารละลายที่ต้องการทดสอบ



## ตัวอย่างผู้จำหน่ายกระดาษวัดความเป็นกรด-เบส

กระดาษวัดความเป็นกรด-เบส	ราคา (บาท)	ผู้จำหน่าย
แถบกระดาษวัดค่า pH 1-14 (80 แถบ) กระดาษวัดค่า pH 1-14 แบบม้วน (5 เมตร)	ไม่ระบุ	ศึกษาภัณฑ์ออนไลน์ <a href="http://www.suksapanpanit.com/">http://www.suksapanpanit.com/</a>
CE-057 กระดาษลิตมัสสีแดง (100 ชิ้น)	60	บริษัท ไช เทรดเดอร์ จำกัด โทร 083-0494100 <a href="http://www.scitrader.co.th/">http://www.scitrader.co.th/</a>
CE-058 กระดาษลิตมัสสีน้ำเงิน (100 ชิ้น)	60	
CE-063 กระดาษ pH 1-14 แบบม้วน	120	
CE-064 กระดาษ pH 1-14 (100 แถบ)	150	
CE-065 กระดาษ pH 1-14 เยอร์มัน (100 แถบ)	380	
แถบกระดาษวัดค่า pH 1-14 (80 แถบ) กระดาษวัดค่า pH 1-14 แบบม้วน (5 เมตร) กระดาษวัดค่า pH 1-14 แบบม้วน (5 เมตร) ยี่ห้อ Johnson	280 540 700	บริษัท นีโอนิคส์ จำกัด <a href="http://www.tools.in.th/">http://www.tools.in.th/</a> โทร 02-077-7602,061-8268939 E-mail: sale@tools.in.th
แถบกระดาษวัดค่า pH 1-14 (80 แถบ) กระดาษวัดค่า pH 1-14 แบบม้วน (5 เมตร)	250 250	<a href="https://www.lazada.co.th/">https://www.lazada.co.th/</a>
แถบกระดาษวัดค่า pH 1-14 (80 แถบ)	50	<a href="http://www.sawangha.com/product/47">http://www.sawangha.com/product/47</a>
แถบกระดาษวัดค่า pH 1-14 (80 แถบ) กระดาษวัดค่า pH 1-14 แบบม้วน (5 เมตร)	150 200	<a href="http://www.priceza.com/">http://www.priceza.com/</a>

การตรวจเชื้อและลักษณะทางเคมี (ถ้าสามารถตรวจสอบได้)

สามารถส่งตรวจได้ที่กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ หรือศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์

1.การทดสอบคุณสมบัติทางจุลทางชีววิทยา

เครื่องสำอางทุกประเภท

ลำดับ ที่	ประเภท ผลิตภัณฑ์	รายละเอียดการให้บริการ	เทคนิคการตรวจวิเคราะห์	ชนิด / จำนวนตัวอย่าง, กรัม	อัตราค่าบำรุง (บาท)	
<b>การทดสอบทางชีววิทยา</b>						
1	เครื่องสำอาง ทุกประเภท (กรณี ตัวอย่างมี ส่วนผสม สมุนไพรต้อง ตรวจ รายการที่ 6 เพิ่มเติม)	การทดสอบคุณสมบัติทางจุลชีววิทยา				
		1. จำนวนแบคทีเรียที่เจริญ โดยใช้ อากาศ	Pour plate	- 2 หน่วยบรรจุ ไม่น้อยกว่า 200 กรัม - ฟ่าอนามัย ชนิดสอด 40 ชั้น - ฟ่าอนามัย ชนิดแผ่น 20 ชั้น	300	
		2. ยีสต์และราที่เจริญโดยใช้ อากาศ	Pour plate		300	
		3. <i>Pseudomonas aeruginosa</i>	Detection and identification		500	
4. <i>Staphylococcus aureus</i>	500					
1	เครื่องสำอาง ทุกประเภท (กรณี ตัวอย่างมี ส่วนผสม สมุนไพรต้อง ตรวจ รายการที่ 6 เพิ่มเติม) (ต่อ)	5. <i>Candida albicans</i>	Detection and identification		500	
		6. <i>Clostridium spp.</i>			700	
		- ทดสอบเฉพาะรายการที่ 1 และ 2	Pour plate		500	
		- ทดสอบเฉพาะรายการที่ 1-5	Detectio n and identifica tion		Pour plate	2,000
		- ทดสอบรายการที่ 1-6	Detectio n and identifica tion		Pour plate	2,700

เอกสารประกอบ

## 2.การทดสอบทางเคมี

การตรวจวิเคราะห์เครื่องสำอาง							
ลำดับ ที่	ประเภท ผลิตภัณฑ์	รายละเอียดการ ให้บริการ	เทคนิคการตรวจวิเคราะห์		ชนิด /จำนวน ตัวอย่าง, กรัม	อัตราค่าบำรุง (บาท)	
			เอกลักษณ์	ปริมาณ		เอกลักษณ์	ปริมาณ
การทดสอบทางเคมี							
1	ประเภทใช้กับเส้นผม						
1.1 ตัดผม ยัดผม	bromate (potassium, sodium)	-	Titration	50	-	รายการละ 2,000	
	cysteine	HPLC	-	50	2,000	-	
	cystine	HPLC	-	50	2,000	-	
	dithiodiglycolic acid and its salts	-	HPLC	50	-	2,000	
	hydrogen peroxide	-	Titration	50	-	2,000	
	thioglycolic acid and its salts	TLC	HPLC	50	800	2,000	
	thiolactic acid and its salts	-	HPLC	50	-	2,000	
1.2 ย้อมผม	สีย้อมผม oxidative hair dyes	TLC	HPLC	120 (2 หลอด)	รายการละ 800	รายการละ 2,000	
1.3 ฟอกสี ผม	persulfates (ammonium, potassium, sodium)	-	Titration	50	-	รายการละ 2,000	
1.4 แต่งผม ดำ	lead acetate	-	F-AAS	100	-	2,000	
	silver nitrate	-	Titration	100	-	2,000	
	sulfur	-	Titration	100	-	2,000	
1.5 แชมพู, แชมพู ขจัดรังแค, ครีมนวด	anionic surfactant	-	Titration	50	-	2,000	
	cationic surfactant	-	Titration	50	-	2,000	
	cetylpyridinium chloride	-	HPLC	50	-	2,000	
	climbazole	-	HPLC	50	-	2,000	
	d-panthenol	-	HPLC	50	-	2,000	
	formaldehyde	ทดสอบทาง เคมี	VIS-spectro- photometer, GC	50	800	2,000	
	minoxidil	TLC	-	50	800	-	

ลำดับ ที่	ประเภท ผลิตภัณฑ์	รายละเอียดการ ให้บริการ	เทคนิคการตรวจวิเคราะห์		ชนิด /จำนวน ตัวอย่าง, กรัม	อัตราค่าบำรุง (บาท)	
			เอกลักษณ์	ปริมาณ		เอกลักษณ์	ปริมาณ
		piroctone olamine	-	HPLC	50	-	2,000
		triclosan (irgasan DP 300)	TLC	HPLC	50	800	2,000
		zinc pyrithione	ทดสอบทางเคมี	Titration	50	800	2,000
	1.6 บำรุง เส้นผม	d-panthenol	-	HPLC	50	-	2,000
		vitamin E, vitamin E acetate	TLC	HPLC	50	800	รายการ ละ2,000
2	ประเภทใช้กับใบหน้า						
2.1 ครีมสี, ครีม,ครีม สี-ฝ้า	alpha arbutin	-	HPLC	50	-	2,000	
	ascorbic acid	-	HPLC	50	-	2,000	
	azelaic acid	TLC	HPLC	50	800	2,000	
	benzoyl peroxide	TLC	HPLC	50	800	2,000	
	beta arbutin	-	HPLC	50	-	2,000	
	bismuth subnitrate	-	Titration	50	-	2,000	
	hydroquinone	TLC	HPLC	50	800	2,000	
	mercury compounds (ปรอทและสารประกอบ ของปรอท)	ทดสอบทาง เคมี	CV AAS	100	800	2,000	
	Monobenzene	TLC	-	100	800	-	
	phenol	TLC	HPLC	100	800	2,000	
	resorcinol	TLC	HPLC	100	800	2,000	
	retinoic acid	TLC	HPLC	10	800	2,000	
	steroids - betamethasone, betamethasone 17- valerate, dexamethasone, hydrocortisone acetate, prednisolone, triamcinolone acetonide	TLC	HPLC	100	รายการละ 800	รายการละ 2,000	
	2.2 ครีม ป้องกัน แสงแดด	สารป้องกันแสงแดด	-	HPLC	100	-	รายการละ 2,000
2.3 ครีม หรือโลชั่น บำรุงผิว	allantoin	-	HPLC	100	-	2,000	
	citric acid	-	HPLC	100	-	2,000	
	glycolic acid	-	HPLC	100	-	2,000	

ลำดับ ที่	ประเภท ผลิตภัณฑ์	รายละเอียดการ ให้บริการ	เทคนิคการตรวจวิเคราะห์		ชนิด /จำนวน ตัวอย่าง, กรัม	อัตราค่าบำรุง (บาท)	
			เอกลักษณ์	ปริมาณ		เอกลักษณ์	ปริมาณ
		lactic acid	-	HPLC	100	-	2,000
		malic acid	-	HPLC	100	-	2,000
	2.4 ลิปสติก, ดินสอ เขียน ปาก, ดินสอ เขียนคิ้ว, สี แต่งรอบ ดวงตา	steroids - betamethasone, betamethasone 17- valerate, dexamethasone, hydrocortisone acetate, prednisolone, triamcinolone acetonide	TLC	HPLC	100	รายการละ 800	รายการละ 2,000
		tartaric acid	-	HPLC	100	-	2,000
		vitamin E, vitamin E acetate	TLC	HPLC	100	800	รายการละ 2,000
		สีตามประกาศกระทรวง สาธารณสุข	TLC	-	50	รายการละ 800	-
		โลหะ - สารหนู (arsenic), แคดเมียม (cadmium), ตะกั่ว (lead),ปรอท (mercury)	GF-AAS, CV- AAS	GF-AAS, CV- AAS	50	รายการละ 2,000	รายการละ 2,000
	2.5 ยาสีฟัน, ไหมขัด ฟัน	diethylene glycol	GC-MS	GC-MS	100	2,000	2,000
		fluoride	-	Ion analyzer	100	-	2,000
		triclosan (irgasan DP 300)	TLC	HPLC	100	800	2,000
	2.6 น้ำยา บ้วนปาก	cetylpyridinium chloride	-	HPLC	100	-	2,000
		fluoride	-	Ion analyzer	100	-	2,000
		thymol	-	HPLC	100	-	2,000
		triclosan (irgasan DP 300)	TLC	HPLC	100	800	2,000
	2.7 สเปรย์ ระงับกลิ่น ปาก	cetylpyridinium chloride	-	HPLC	100	-	2,000
		menthol	-	GC	100	-	2,000
		thymol	-	HPLC	100	-	2,000
		triclosan (irgasan DP 300)	TLC	HPLC	100	800	2,000

ลำดับ ที่	ประเภท ผลิตภัณฑ์	รายละเอียดการ ให้บริการ	เทคนิคการตรวจวิเคราะห์		ชนิด /จำนวน ตัวอย่าง, กรัม	อัตราค่าบำรุง (บาท)	
			เอกลักษณ์	ปริมาณ		เอกลักษณ์	ปริมาณ
3	ประเภทใช้กับเล็บ, ผิวหนัง						
3.1 แป้งฝุ่น, แป้งน้ำ	asbestos	Electron Microscope	-	100	3,000	-	
	barium, soluble	ทดสอบทางเคมี	-	100	800	-	
	camphor	-	GC	100	-	2,000	
	menthol	-	GC	100	-	2,000	
	thymol	-	HPLC	100	-	2,000	
	triclocarban	TLC	HPLC	100	800	2,000	
	โลหะ - สารหนู (arsenic), แคดเมียม (cadmium), ตะกั่ว (lead),ปรอท (mercury)	GF-AAS, CV-AAS	GF-AAS, CV-AAS	50	รายการละ 2,000	รายการละ 2,000	
	triclosan (irgasan DP 300)	TLC	HPLC	100	800	2,000	
3.2 ครีม, โลชั่น, สบู่	benzoyl peroxide	TLC	HPLC	50	800	2,000	
	hexachlorophene	TLC	-	100	800	-	
	estradiol	TLC	-	100	800	-	
	estriol		-	-	-		
	estrone		-	-	-		
	progesterone	TLC	-	100	800	-	
	steroids - betamethasone, betamethasone 17- valerate, dexamethasone, hydrocortisone acetate, prednisolone, triamcinolone acetate,clobetasol	TLC	HPLC	100	รายการละ 800	รายการละ 2,000	
	triclocarban	TLC	HPLC	100	800	2,000	
	triclosan (irgasan DP 300)	TLC	HPLC	100	800	2,000	
	vitamin E, vitamin E acetate	TLC	HPLC	100	800	รายการละ 2,000	



ลำดับ ที่	ประเภท ผลิตภัณฑ์	รายละเอียดการ ให้บริการ	เทคนิคการตรวจวิเคราะห์		ชนิด /จำนวน ตัวอย่าง, กรัม	อัตราค่าบำรุง (บาท)	
			เอกลักษณ์	ปริมาณ		เอกลักษณ์	ปริมาณ
	3.3 ผลิตภัณฑ์ สำหรับเล็บ	benzoyl peroxide	TLC	HPLC	100	800	รายการละ 2,000
	3.4 ผ้าเย็บ, กระดาษเย็บ	methanol	-	GC	100	-	2,000
	3.5 ระบุ เหงื่อ	zinc phenol sulfonate	-	HPLC	100	-	2,000
	3.6 ทำให้ ขนร่วง	thioglycolic acid and its salts	TLC	HPLC	100	800	2,000
4	4.1 การ ทดสอบ ทั่วไป	ความเป็นกรด-เบส (pH)	-	pH meter	50	-	800
	4.2 วัตถุ อันตราย	barium, soluble	ทดสอบทางเคมี	-	100	800	-
		โลหะ- สารหนู(arsenic), แคดเมียม(cadmium), ตะกั่ว (lead),ปรอท (mercury)	GF-AAS, CV-AAS	GF-AAS, CV-AAS	50	รายการละ 2,000	รายการละ 2,000
		สารป้องกันแสงแดด: benzophenone-3, benzophenone-4, phenylbenzimidazon e sulfonic acid, 4- methylbenzildene camphor, octocrylene, octyl methoxycinnamate, homosalate, octyl salicylate, octyl triazone	-	HPLC	100	-	รายการละ 2,000
	4.3 เครื่องสำอาง AHAs	citric acid	-	HPLC	100	-	2,000
		glycolic acid	-	HPLC	100	-	2,000
		lactic acid	-	HPLC	100	-	2,000
		malic acid	-	HPLC	100	-	2,000
		tartaric acid	-	HPLC	100	-	2,000
	4.4 เครื่องสำอาง ทุกประเภท	วัตถุกันเสีย bronopol	-	HPLC	100	-	2,000
climbazole		-	HPLC	100	-	2,000	
DMDM Hydantoin		-	HPLC	100	-	2,000	
formaldehyde		ทดสอบทาง เคมี	VIS -spectro- photometer, GC	100	800	2,000	

ลำดับ ที่	ประเภท ผลิตภัณฑ์	รายละเอียดการ ให้บริการ	เทคนิคการตรวจวิเคราะห์		ชนิด /จำนวน ตัวอย่าง, กรัม	อัตราค่าบำรุง (บาท)		
			เอกลักษณ์	ปริมาณ		เอกลักษณ์	ปริมาณ	
		imidazolidinyl urea	-	HPLC	100	-	2,000	
		methyl isothiazolinone, methyl chloroisothiazolinone (Kathon CG™)	-	HPLC	100	-	รายการละ 2,000	
		parabens	TLC	HPLC	100	รายการละ 2,000	รายการละ 2,000	
		phenoxy ethanol	-	HPLC	100	-	2,000	
		piroctone olamine	-	HPLC	100	-	2,000	
		triclocarban	TLC	HPLC	100	800	2,000	
		triclosan (irgasan DP 300)	TLC	HPLC	100	800	2,000	
		zinc pyrithione	ทดสอบทางเคมี	Titration	100	800	2,000	
5	เครื่องสำอาง ผสม สมุนไพร	กาวเครือ	HPLC	-	50	รายการละ 2,000	-	
		- Puerarin						
		- Daidzin						
		- Genistein						
		ขมิ้นชัน	HPLC	-	50	รายการละ 2,000	-	
		- Curcuminoids						
		-Bis- demethoxycurcumin						
		-demethoxycurcumin						
		- Curcumin						
		โพล	HPLC	-	50	รายการละ 2,000	-	
		- Curcuminoids						
		-Bis- demethoxycurcumin						
		-demethoxycurcumin						
		- Curcumin						
ตะไคร้บ้าน	GC	-	50	2,000	-			
- Lemon grass essential oil								
ตะไคร้หอม	GC	-	50	2,000	-			
- Citronella grass essential oil								
บัวบก	HPLC	-	50	รายการละ 2,000	-			
- Asiaticoside								
- Madecassoside								
ชาเขียว	HPLC	-	50	2,000	-			
- epigallocatechin gallate								

ลำดับ ที่	ประเภท ผลิตภัณฑ์	รายละเอียดการ ให้บริการ	เทคนิคการตรวจวิเคราะห์		ชนิด /จำนวน ตัวอย่าง, กรัม	อัตราค่าบำรุง (บาท)	
			เอกลักษณ์	ปริมาณ		เอกลักษณ์	ปริมาณ
		กระชายดำ -5,7- dimethoxyflavone	HPLC	-	50	รายการละ 2,000	-
		- 5,7,4'- trimethoxyflavone					
		หม่อน - mulberroside A	HPLC	-	50	รายการละ 2,000	-
		- oxyresveratrol					
		มะกรูด - beta-pinene	GC	-	50	รายการละ 2,000	-
		- d-limonene					
		- citronellal					
		- sabinene					
		เมล็ดองุ่น - oligomeric proanthocyanidins	HPLC	-	50	2,000	-
		ว่านหางจระเข้ - aloin	HPLC	-	50	2,000	-
		- aloe emodin					
		เซอเมเทศ - Licochalcone A - Glabridin	HPLC	-	50	2,000	-
		ทานตะวัน - beta-carotene	HPLC	-	50	2,000	-
		แครอท - beta-carotene	HPLC	-	50	2,000	-
		กระเทียม - Allicin	HPLC	-	50	2,000	-
		มะละกอ - Papain	HPLC	-	50	2,000	-
		เทียนกิ่ง - Lawsonia	HPLC	-	50	2,000	-
6	เครื่องสำอาง ทุกชนิด	ประเมินค่าความไม่ แน่นอน (uncertainty)	EURACHEM/ CIPAC	-	-	1,000	-

### ข้อมูลการติดต่อ

กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ กระทรวงสาธารณสุข

88/7 บำราศนราดรุณ ถนนติวานนท์ ตำบลตลาดขวัญ อำเภอเมือง จังหวัดนนทบุรี 11000

โทรศัพท์ 02-9510000, 02-5899850-8

โทรสาร 02-5915974, 02-5915449

**การทดสอบวัสดุบรรจุ** ยกตัวอย่างตามรูปแบบ เช่น ขวด/กล่อง/กระปุก/หลอด

1. ลักษณะปรากฏ (appearance) เช่น รูปทรง สี ใส/ขุ่น เป็นต้น
2. ขนาด (size)
3. น้ำหนัก (weight)
4. ปริมาตรบรรจุ (volume)
5. รอยรั่ว (leakage)
6. ความถูกต้องของฉลาก (label) (ถ้ามี)

### วิธีทดสอบลักษณะปรากฏ

สังเกตลักษณะวัสดุบรรจุด้วยตา โดยใช้แสงจากหลอดฟลูออเรสเซนต์ (แสงขาว) หรือจากแสงอาทิตย์

### วิธีทดสอบขนาด

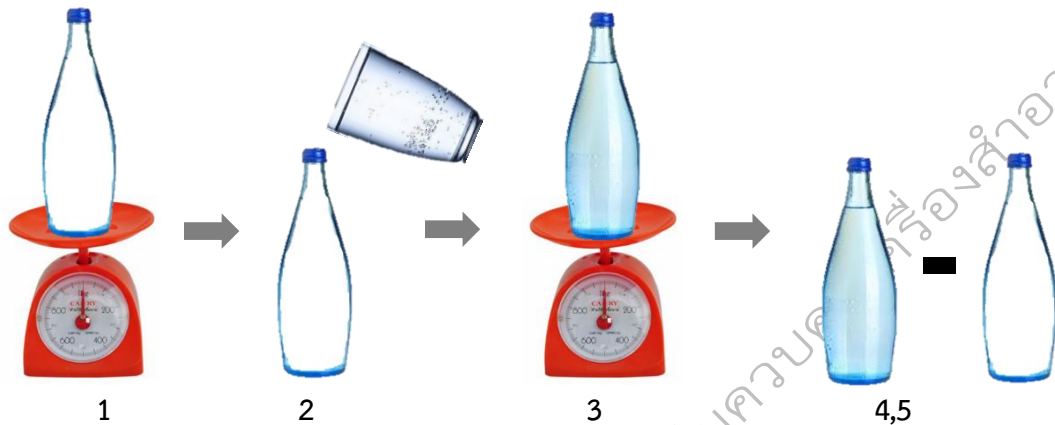
วัดส่วนต่าง ๆ ของวัสดุบรรจุตามที่กำหนดในตาราง โดยใช้เครื่องมือในการวัด เช่น ไม่วัตถุวัด สายวัด ตลับเมตร เป็นต้น ซึ่งการบอกขนาดจะต้องแสดงในหน่วยเดียวกันทั้งหมด โดยการแสดงขนาดอาจเปลี่ยนแปลงไปตามความเหมาะสมของลักษณะวัสดุบรรจุ

	<p><b>หลอด</b> เส้นผ่านศูนย์กลางด้านนอก x สูง</p>
	<p><b>กระปุก</b> เส้นผ่านศูนย์กลางด้านนอก x สูง</p>
	<p><b>ขวด</b> เส้นผ่านศูนย์กลางด้านยาว x เส้นผ่านศูนย์กลางด้านสั้น x สูง</p>
	<p><b>กล่องสี่เหลี่ยม</b> ความกว้าง x ยาว x สูง</p>

### วิธีทดสอบน้ำหนัก

ชั่งน้ำหนักของภาชนะบรรจุที่สะอาดและแห้ง โดยใช้เครื่องชั่งที่มีมาตรฐาน

### วิธีทดสอบปริมาตรบรรจุ



1. ชั่งน้ำหนักภาชนะบรรจุ
2. ใส่น้ำลงในภาชนะบรรจุจนเต็ม
3. ชั่งน้ำหนักภาชนะบรรจุที่มีน้ำ
4. นำน้ำหนักของน้ำในข้อ 3 ลบด้วยน้ำหนักในข้อ 1 เพื่อคำนวณหาน้ำหนักของน้ำที่อยู่ในภาชนะบรรจุ
5. ปริมาตรของน้ำที่อยู่ในภาชนะบรรจุจะเท่ากับน้ำหนักของน้ำที่อยู่ในภาชนะบรรจุ (เนื่องจากน้ำมีความหนาแน่นเป็น 1) โดยจะถือว่าปริมาตรของน้ำที่อยู่ในภาชนะบรรจุเป็นปริมาตรบรรจุของภาชนะบรรจุนั้น

### วิธีทดสอบรอยร้าว

1. เติมน้ำลงในถังที่มีขนาดใหญ่เพียงพอในการแช่ภาชนะบรรจุ
2. ประกอบวัสดุบรรจุจนได้ภาชนะบรรจุสำหรับการบรรจุผลิตภัณฑ์สำเร็จรูป
3. แช่ภาชนะบรรจุที่ประกอบเสร็จลงในถังน้ำในข้อ 1 แล้วกดภาชนะบรรจุให้จมลงในน้ำทั้งหมดเป็นระยะเวลา 1 นาที
4. สังเกตฟองอากาศที่อาจเกิดขึ้นหากภาชนะบรรจุมีรอยร้าวจะมีฟองอากาศผุดออกมาให้เห็นที่ผิวน้ำ ให้หมุนภาชนะบรรจุในถังน้ำไปเรื่อย ๆ เพื่อหาบริเวณของภาชนะบรรจุที่มีฟองอากาศผุดออกมา และจะถือว่าบริเวณดังกล่าวเป็นบริเวณที่เกิดรอยร้าว
5. เมื่อครบ 1 นาที ให้ยกภาชนะบรรจุออกจากถังน้ำและสังเกตภาชนะบรรจุด้านใน หากภาชนะบรรจุไม่เกิดรอยร้าว บริเวณด้านในของภาชนะบรรจุจะแห้งและไม่พบน้ำซึมเข้าไปด้านใน

### วิธีทดสอบความถูกต้องของฉลาก (ถ้ามี)

ตรวจสอบรายละเอียดของข้อความบนฉลากให้ตรงตามที่กำหนด

### ข้อความที่ปรากฏบนฉลาก

รายละเอียดบนฉลากจะต้องใช้ข้อความที่ไม่ก่อให้เกิดความเข้าใจผิดในสาระสำคัญของเครื่องสำอาง ไม่ขัดต่อศีลธรรม วัฒนธรรมอันดีงามของไทย และมีขนาดที่สามารถอ่านได้ชัดเจน

1. ชื่อการค้าและชื่อเครื่องสำอาง ต้องจัดให้มีขนาดใหญ่กว่าข้อความอื่น
2. ประเภทหรือชนิดเครื่องสำอาง
3. ส่วนประกอบ แสดงรายละเอียดของสารทุกชนิดที่ใช้เป็นส่วนผสมในเครื่องสำอาง โดยเรียงลำดับตามปริมาณของสารจากมากไปหาน้อย
4. วิธีใช้
5. คำเตือน (ถ้ามี)
6. ชื่อและที่ตั้งของผู้ผลิต
7. ปริมาณสุทธิ
8. เลขที่แสดงครั้งที่ผลิต
9. เดือนปีที่ผลิต
10. เดือนปีที่หมดอายุ กำหนดตามผลการทดสอบความคงตัว
11. เลขใบรับจดทะเบียน จำนวน 10 หรือ 13 หลัก
12. ข้อความอันจำเป็นอื่น ๆ (ถ้ามี)

สำหรับภาชนะบรรจุที่มีขนาดเล็กซึ่งมีพื้นที่แสดงฉลากน้อยกว่า 20 ตารางเซนติเมตร ต้องแสดงข้อความอย่างน้อย ได้แก่ ชื่อเครื่องสำอางเลขที่แสดงครั้งที่ผลิตเดือนปีที่ผลิตเดือนปีที่หมดอายุ และเลขที่ใบรับจดทะเบียน ส่วนข้อความอื่น ๆ ให้แสดงในใบแทรกหรือเอกสารคู่มือที่ใช้ประกอบเครื่องสำอาง

**แบบตรวจสอบเอกสาร/หลักฐานที่ใช้ในสถานที่ผลิตเครื่องสำอาง  
สำหรับผู้ประกอบการประเมินด้วยตนเอง**

โปรดทำเครื่องหมาย ✓ ในช่องผลการตรวจสอบกรณีปฏิบัติได้ หรือเครื่องหมาย ✗ ในกรณีปฏิบัติไม่ได้

ลำดับ	หมวด/ ข้อกำหนด	เอกสารคู่มือ-วิธีการ/ หลักฐาน	ผลการ ตรวจสอบ	บันทึก	ผลการ ตรวจสอบ	หมายเหตุ
1	ข้อมูลทั่วไป					
	1	ข้อมูลทั่วไปของสถานที่ผลิต				
2	บุคลากร					
	2.3	ประวัติการฝึกอบรม/ศึกษา ด้วยตนเองของบุคลากรที่ ปฏิบัติงานเกี่ยวข้องกับ กระบวนการผลิต เครื่องสำอาง		บันทึก/หลักฐานการ ได้รับการฝึกอบรม/ ศึกษาด้วยตนเอง		
	2.3	ประวัติการฝึกอบรม/ศึกษา ด้วยตนเองของบุคลากรที่ ปฏิบัติงานเกี่ยวข้องกับ กฎหมายเครื่องสำอาง เช่น การจดแจ้ง การทำฉลาก		บันทึก/หลักฐานการ ได้รับการฝึกอบรม/ ศึกษาด้วยตนเอง		
3	สถานที่ผลิต					
	3.3	ป้ายทำด้วยวัสดุถาวรแสดง ข้อความ “สถานที่ผลิต เครื่องสำอาง				
	3.6	1. วิธีการตรวจสอบปริมาณ แสงสว่างที่เหมาะสมในการ ปฏิบัติงาน (ถ้ามี) 2. วิธีการและบันทึกการ ตรวจสอบการระบายอากาศ ที่เหมาะสมในการ ปฏิบัติงาน (ถ้ามี)		1. บันทึกการตรวจสอบ ปริมาณแสงสว่างที่ เหมาะสมในการ ปฏิบัติงาน 2. บันทึกการตรวจสอบ การระบายอากาศที่ เหมาะสมในการ ปฏิบัติงาน (ถ้ามี)		

ลำดับ	หมวด/ ข้อกำหนด	เอกสารคู่มือ-วิธีการ/ หลักฐาน	ผลการ ตรวจสอบ	บันทึก	ผลการ ตรวจสอบ	หมายเหตุ
	3.7	วิธีการตรวจสอบสัตว์และ แมลง (ถ้ามี)		บันทึกการตรวจสอบ สัตว์และแมลง		
4	เครื่องมือ เครื่องใช้และ อุปกรณ์การ ผลิต					
	-	-		-		
5	สุขลักษณะและ สุขอนามัย					
	5.1.1, 5.12, 5.13	1. ระเบียบการปฏิบัติงาน ขององค์กรที่เกี่ยวกับ สุขลักษณะและสุขอนามัย 2. วิธีการตรวจสอบบุคลากร ก่อนปฏิบัติงานและในขณะ ปฏิบัติงาน เพื่อให้มี สุขอนามัยที่ดี และไม่มี บุคลากรสวมชุดปฏิบัติงาน หรืออุปกรณ์ที่ใช้ในบริเวณ สะอาดออกไปนอกบริเวณ ควบคุมความสะอาด 3. เอกสาร/รูปภาพ/ สัญลักษณ์แสดงวิธีการสวม ชุดปฏิบัติงาน หรือรูปภาพ แสดงวิธีการสวมชุด ปฏิบัติงาน		บันทึกการตรวจสอบ บุคลากรก่อนปฏิบัติงาน และในขณะปฏิบัติงาน (ถ้ามี)		
	5.1.4	ผลการตรวจสอบสุขภาพของ บุคลากรที่เกี่ยวข้อง				
	5.2.3	วิธีการจัดการของเสีย		บันทึกการจัดการของ เสียที่เกิดจากการผลิต (ถ้ามี)		
	5.2.5	เอกสาร/วิธีการบำบัด น้ำทิ้ง (ถ้ามี)		บันทึกการบำบัดน้ำทิ้ง (ถ้ามี)		



ลำดับ	หมวด/ ข้อกำหนด	เอกสารคู่มือ-วิธีการ/ หลักฐาน	ผลการ ตรวจสอบ	บันทึก	ผลการ ตรวจสอบ	หมายเหตุ
	5.2.6	1. ป้าย/สัญลักษณ์แสดง ความเป็นอันตรายของ สารเคมีตามความจำเป็น เช่น สารไวไฟ ห้ามสูบบุหรี่ ห้ามรับประทานอาหาร ดื่ม เครื่องดื่มในบริเวณที่ผลิต ป้ายแสดงอุปกรณ์ดับเพลิง และให้ใช้อุปกรณ์ป้องกัน อันตรายส่วนบุคคล 2. วิธีการใช้ถังดับเพลิง (ถ้ามี) 3. คำแนะนำวิธีการปฐม พยาบาล (ถ้ามี) 4. ข้อควรปฏิบัติเมื่อเกิด เหตุฉุกเฉิน (ถ้ามี)				
	5.3.2 เครื่องมือ เครื่องใช้ และ อุปกรณ์การ ผลิต	วิธีการทำความสะอาดที่ เหมาะสมและไม่ก่อให้เกิด การปนเปื้อน				
	5.3.3 บันทึก การทำความสะอาด สะอาด			บันทึกการทำความสะอาด สะอาดเครื่องมือ เครื่องใช้ และอุปกรณ์ การผลิต		
6	การดำเนินการ ผลิต					
	6.1.1	วิธีการตรวจสอบวัตถุดิบว่า พร้อมใช้งาน มีสภาพดี		บันทึกการตรวจสอบ วัตถุดิบ (ถ้ามี)		
	6.1.3	1. ฉลากบนภาชนะบรรจุ ของวัตถุดิบ 2. ฉลากของวัสดุบรรจุ		1. บันทึกการตรวจสอบ ฉลากของวัตถุดิบ (ถ้ามี) 2. บันทึกการตรวจสอบ ฉลากของวัสดุบรรจุ (ถ้ามี)		
	6.1.4	1.เอกสารผลการทดสอบ คุณภาพหรือคุณลักษณะ / ใบรับรองผลการตรวจ				

ลำดับ	หมวด/ ข้อกำหนด	เอกสารคู่มือ-วิธีการ/ หลักฐาน	ผลการ ตรวจสอบ	บันทึก	ผลการ ตรวจสอบ	หมายเหตุ
		วิเคราะห์ของวัตถุดิบ 2. เอกสารผลการทดสอบ คุณภาพหรือคุณลักษณะ / ใบรับรองผลการตรวจ วิเคราะห์ของวัสดุบรรจุ				
	6.1.5	1. วิธีการรับ-จ่ายวัตถุดิบ 2. วิธีการรับ -จ่ายวัสดุบรรจุ		1.บันทึกการรับ -จ่าย วัตถุดิบ 2.บันทึกการรับ-จ่าย วัสดุบรรจุ		
	6.1.6	1. วิธีการตรวจสอบคุณภาพ น้ำที่ใช้เป็นส่วนผสมใน ตำรับเครื่องสำอาง (กรณีทำน้ำใช้เอง)		1.บันทึกการตรวจสอบ คุณภาพน้ำ (กรณีทำน้ำใช้เอง)		
	6.2.1.1	1.วิธีการตรวจสอบความ ถูกต้องของวัตถุดิบก่อนที่ จะผลิตเครื่องสำอางตำรับ 2. ป้ายบ่งชี้วัตถุดิบติดบน ภาชนะบรรจุของวัตถุดิบ		บันทึกตรวจสอบความ ถูกต้องของวัตถุดิบ ก่อนที่จะผลิต		
	6.2.1.2	วิธีการทำความสะอาด อุปกรณ์ เครื่องมือ เครื่องใช้		บันทึกการทำความสะอาด อุปกรณ์ เครื่องมือ เครื่องใช้		
	6.2.1.3	1. วิธีการตรวจสอบห้อง ผลิตให้พร้อมใช้งานก่อน และระหว่างการผลิต 2. วิธีการทำความสะอาด พื้นที่การผลิต (สามารถใช้เอกสารร่วมกับ ข้อ 5.3.2 , 5.3.3)		บันทึกการตรวจสอบ ห้องผลิตให้พร้อมใช้งาน ก่อนและระหว่างการ ผลิต 2. . บันทึกการทำความสะอาด สะอาดพื้นที่การผลิต		
	6.2.1.4	วิธีการป้องกันการปนเปื้อน ที่อาจเกิดขึ้นกรณีมีการผลิต เครื่องสำอางหลายตำรับ พร้อมกันในห้องเดียวกัน (ถ้ามี)		บันทึกการตรวจสอบ การป้องกันการปนเปื้อน ที่อาจเกิดขึ้น (ถ้ามี)		

ลำดับ	หมวด/ ข้อกำหนด	เอกสารคู่มือ-วิธีการ/ หลักฐาน	ผลการ ตรวจสอบ	บันทึก	ผลการ ตรวจสอบ	หมายเหตุ
	6.2.1.5	1. สูตรแม่แบบ (master formula) 2. วิธีการผลิตเครื่องสำอาง		บันทึกการผลิต		
	6.2.1.6	วิธีการกำหนดเลขที่/อักษร ครั้งที่ผลิตเครื่องสำอาง				
	6.2.1.7	ป้ายบ่งชี้ของเครื่องสำอาง รอกการบรรจุ (bulk) ที่มี ข้อมูลครบถ้วนและชัดเจน				
	6.2.2.1	1. สูตรแม่แบบ (master formula) 2. วิธีการบรรจุ		บันทึกการบรรจุ		
	6.2.2.2	1. วิธีการตรวจสอบความ ถูกต้องของป้ายบ่งชี้ของ วัสดุบรรจุ 2. ป้ายบ่งชี้ของวัสดุบรรจุ		บันทึกการตรวจสอบ ความถูกต้องของป้ายชี้ บ่งของวัสดุบรรจุ		
	6.2.2.3	วิธีการตรวจสอบความ ถูกต้องของฉลาก		บันทึกการตรวจสอบ ความถูกต้องของฉลาก		
	6.2.2.4	ฉลากเครื่องสำอาง				
	6.2.2.5	วิธีการตรวจสอบความ ถูกต้องของปริมาณสุทธิ		บันทึกการตรวจสอบ ความถูกต้องของ ปริมาณสุทธิ		
<b>7</b>	<b>การควบคุม คุณภาพ</b>					
	7.1	วิธีการตรวจสอบคุณภาพ หรือวิธีการส่งเครื่องสำอาง ไปทดสอบวิเคราะห์ ภายนอกและการพิจารณา ผลการทดสอบ/วิเคราะห์		บันทึกการตรวจสอบ คุณภาพ หรือผลการ ทดสอบ/วิเคราะห์		
	7.2	1.วิธีการเก็บตัวอย่าง เครื่องสำอางสำเร็จรูป (retain sample) (ถ้ามี) 2. ป้ายบ่งชี้ตัวอย่าง เครื่องสำอางสำเร็จรูป		บันทึกการเก็บตัวอย่าง เครื่องสำอางสำเร็จรูป (retain sample)		

ลำดับ	หมวด/ ข้อกำหนด	เอกสารคู่มือ-วิธีการ/ หลักฐาน	ผลการ ตรวจสอบ	บันทึก	ผลการ ตรวจสอบ	หมายเหตุ
		3. ตัวอย่างเครื่องสำอาง สำเร็จรูป (retain sample)				
8	เอกสารการ ผลิต					
	8.1	สูตรแม่บท (master formula)		-		
	8.2	-		บันทึกการผลิต		
9	การเก็บรักษา					
		1.วิธีการเก็บรักษา วัตถุดิบ วัสดุบรรจุ 2. ป้ายบ่งชี้ 3. วิธีการควบคุมอุณหภูมิ ความชื้น แสงสว่าง		บันทึกการตรวจสอบ การควบคุมอุณหภูมิ ความชื้น แสงสว่าง		
10	ข้อร้องเรียน					
	10.1	วิธีการจัดการข้อร้องเรียน		บันทึก/แบบฟอร์ม จัดการข้อร้องเรียน		
	10.2	-		บันทึก/แบบฟอร์ม แสดงผลการจัดการ ข้อร้องเรียน (ถ้ามี)		
	10.3	วิธีการรายงานอาการอันไม่ พึงประสงค์จากการใช้ เครื่องสำอาง		บันทึกรายงานอาการ อันไม่พึงประสงค์จาก การใช้เครื่องสำอาง (ถ้ามี)		
	10.4	วิธีการเรียกคืนเครื่องสำอาง ตามที่กระทรวงสาธารณสุข กำหนดไว้		บันทึกการเรียกคืน เครื่องสำอาง		

**แบบตรวจสอบเอกสาร/หลักฐานที่ใช้ในสถานที่นำเข้าและเก็บรักษาเครื่องสำอาง  
สำหรับผู้ประกอบการประเมินด้วยตนเอง**

โปรดทำเครื่องหมาย ✓ ในช่องผลการตรวจสอบกรณีปฏิบัติได้ หรือเครื่องหมาย ✗ ในกรณีปฏิบัติไม่ได้

ลำดับ	หมวด/ ข้อกำหนด	เอกสารคู่มือ-วิธีการ/หลักฐาน	ผลการ ตรวจสอบ	บันทึก	ผลการ ตรวจสอบ	หมายเหตุ
1	ข้อมูลทั่วไป					
	1	ข้อมูลทั่วไปของสถานที่นำเข้า และเก็บรักษา				
2	บุคลากร					
	2.3	ประวัติการฝึกอบรม/ศึกษาด้วย ตนเองของบุคลากรที่ปฏิบัติงาน เกี่ยวข้องกับนำเข้าและเก็บ รักษาเครื่องสำอาง		บันทึก/หลักฐานการ ได้รับการฝึกอบรม/ ศึกษาด้วยตนเอง		
	2.3	ประวัติการฝึกอบรม/ศึกษาด้วย ตนเองของบุคลากรที่ปฏิบัติงาน เกี่ยวข้องกับกฎหมาย เครื่องสำอาง เช่น การจดแจ้ง การทำฉลาก		บันทึก/หลักฐานการ ได้รับการฝึกอบรม/ ศึกษาด้วยตนเอง		
	2.4	ผลการตรวจสุขภาพของ บุคลากรที่เกี่ยวข้อง				
3	สถานที่ นำเข้า					
	3.1	ป้ายทำด้วยวัสดุถาวรแสดง ข้อความ “สถานที่นำเข้าเครื่องสำอาง”				
	3.2.2	ป้ายทำด้วยวัสดุถาวรแสดง ข้อความ “สถานที่เก็บรักษาเครื่องสำอาง ”				
	3.2.3	1.วิธีการเก็บรักษาเครื่องสำอาง 2. ป้ายบ่งชี้		บันทึกการเก็บรักษา เครื่องสำอาง วัสดุบรรจุ		
	3.2.4	วิธีการควบคุมการเบิกจ่าย และ จัดทำบันทึกการจัดส่ง	1.	2. บันทึกการควบคุม การเบิกจ่าย		

ลำดับ	หมวด/ ข้อกำหนด	เอกสารคู่มือ-วิธีการ/หลักฐาน	ผลการ ตรวจสอบ	บันทึก	ผลการ ตรวจสอบ	หมายเหตุ
		เครื่องสำอางสำเร็จรูป		3. บันทึกการจัดส่ง เครื่องสำอางสำเร็จรูป		
	3.2.5	1. วิธีการตรวจสอบปริมาณแสง สว่างที่เหมาะสมในการ ปฏิบัติงาน (ถ้ามี) 2. วิธีการตรวจสอบการระบาย อากาศที่เหมาะสมในการ ปฏิบัติงาน (ถ้ามี)		1. บันทึกการตรวจสอบ ปริมาณแสงสว่างที่ เหมาะสมในการ ปฏิบัติงาน (ถ้ามี) 2. บันทึกการตรวจสอบ การระบายอากาศที่ เหมาะสมในการ ปฏิบัติงาน (ถ้ามี)		
	3.2.6	วิธีการตรวจสอบสัตว์และแมลง (ถ้ามี)		บันทึกการตรวจสอบ สัตว์และแมลง (ถ้ามี)		
	3.2.7	วิธีการควบคุมสิ่งแวดล้อมตาม ข้อกำหนดเครื่องสำอาง (ถ้ามี)		บันทึกการควบคุม สิ่งแวดล้อมตาม ข้อกำหนดเครื่องสำอาง (ถ้ามี)		
	3.2.9	วิธีการกำจัดขยะ/จัดการขยะ (ถ้ามี)		บันทึกการวิธีการกำจัด ขยะ/จัดการขยะ (ถ้ามี)		
	3.2.10	1. ป้าย/สัญลักษณ์แสดงความ เป็นอันตรายของสารเคมีตาม ความจำเป็น เช่น สารไวไฟ ห้าม สูบบุหรี่ ห้ามรับประทานอาหาร ดื่มเครื่องดื่มในบริเวณที่ผลิต ป้ายแสดงอุปกรณ์ดับเพลิง และ ให้ใช้อุปกรณ์ป้องกันอันตราย ส่วนบุคคล 2. วิธีการใช้ถังดับเพลิง (ถ้ามี) 3. คำแนะนำวิธีการปฐม พยาบาล (ถ้ามี) 4. ข้อควรปฏิบัติเมื่อเกิดเหตุ ฉุกเฉิน (ถ้ามี)				
4	การนำเข้า					

ลำดับ	หมวด/ ข้อกำหนด	เอกสารคู่มือ-วิธีการ/หลักฐาน	ผลการ ตรวจสอบ	บันทึก	ผลการ ตรวจสอบ	หมายเหตุ
	4.1.1	หลักฐานว่าเครื่องสำอางที่ตนเองนำเข้าผลิตจากผู้ผลิตที่ได้รับการรับรองมาตรฐานตามที่กำหนดในภาคผนวก ก / มาตรฐานที่เทียบเท่า/ไม่ต่ำกว่ามาตรฐานตามข้อกำหนด 4.1.1		-		
	4.1.2	หนังสือรับรองจากเจ้าของเครื่องสำอางหรือจากผู้ผลิตเครื่องสำอาง (Letter of Authorization from Trademarks owner or Manufacturer)				
	4.1.3	1. ใบขนสินค้า 2. เอกสารใบแสดงรายการสินค้า 3. เอกสารแสดงหมายเลขครั้งที่ผลิตของเครื่องสำอางที่นำเข้า				
	4.1.4	1.วิธีการเก็บตัวอย่างเครื่องสำอาง (retain sample) (ถ้ามี) 2. ป้ายบ่งชี้ตัวอย่างเครื่องสำอางสำเร็จรูป 3. ตัวอย่างเครื่องสำอาง (retain sample)		บันทึกการเก็บตัวอย่างเครื่องสำอาง (retain sample) (ถ้ามี)		
	4.2	1. วิธีการตรวจสอบความถูกต้องของฉลาก (ถ้ามี) 2. ฉลากเครื่องสำอาง		บันทึกการตรวจสอบความถูกต้องของฉลาก (ถ้ามี)		
5	การควบคุมคุณภาพ					
	5	1. ใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์หรือทดสอบคุณภาพหรือเอกสารแสดงคุณลักษณะของเครื่องสำอางที่มีการนำเข้า 2. ข้อกำหนดของเครื่องสำอางสำเร็จรูป (product				

ลำดับ	หมวด/ ข้อกำหนด	เอกสารคู่มือ-วิธีการ/หลักฐาน	ผลการ ตรวจสอบ	บันทึก	ผลการ ตรวจสอบ	หมายเหตุ
		conformance) 3. เพิ่มเอกสารข้อมูล เครื่องสำอาง (Product Information File : PIF) 4. เอกสารความปลอดภัยของ วัตถุอันตราย (Safety Data Sheet : SDS)				
6	ข้อร้องเรียน					
	6.1	วิธีการจัดการข้อร้องเรียน		บันทึก/แบบฟอร์ม จัดการข้อร้องเรียน		
	6.2	-		บันทึก/แบบฟอร์ม แสดงผลการจัดการ ข้อร้องเรียน (ถ้ามี)		
	6.3	วิธีการรายงานอาการอันไม่พึง ประสงค์จากการใช้เครื่องสำอาง		บันทึกรายงานอาการ อันไม่พึงประสงค์จาก การใช้เครื่องสำอาง (ถ้ามี)		
	6.4	วิธีการเรียกคืนเครื่องสำอาง ตามที่กระทรวงสาธารณสุข กำหนดไว้		บันทึกการเรียกคืน เครื่องสำอาง		