

บันทึกการตรวจสอบคำขอและเอกสารประกอบคำขอ (Checklist)
การขึ้นทะเบียนวัตถุอันตราย ประเภทผลิตภัณฑ์กำจัดแมลงและสัตว์ทะเล

ชื่อผู้ยื่นคำขอ.....ชื่อผลิตภัณฑ์.....
 (บุคคลธรรมดา / นิติบุคคล)

ประเภทคำขอ <input type="checkbox"/> เพื่อจำหน่ายในประเทศ <input type="checkbox"/> 1. กรณีที่สารสำคัญยังไม่เคยรับขึ้นทะเบียน (สารใหม่) <input type="checkbox"/> 1.1 วัตถุบิเทคนิคอลเกรด <input type="checkbox"/> 1.2 ผลิตภัณฑ์สำเร็จรูป/วัตถุบิเทคิงสำเร็จรูป	<input type="checkbox"/> เพื่อการส่งออกเท่านั้น (Export only) <input type="checkbox"/> 2. กรณีที่สารสำคัญเคยรับขึ้นทะเบียนแล้ว (สารเดิม) <input type="checkbox"/> 2.1 วัตถุบิเทคนิคอลเกรด <input type="checkbox"/> 2.2 ผลิตภัณฑ์สำเร็จรูป/วัตถุบิเทคิงสำเร็จรูป <input type="checkbox"/> 2.3 กรณีรวมบรรจุ / แบ่งบรรจุ จากผลิตภัณฑ์ที่ได้ขึ้นทะเบียนไว้แล้ว <input type="checkbox"/> 2.4 กรณีเปลี่ยนแปลงชื่อการค้า (อ้างอิงทะเบียนเดิม/refer) <input type="checkbox"/> 2.5 กรณีถ่ายโอนทะเบียน (ถ่ายโอนข้อมูลทั้งหมดจากทะเบียนเดิม/transfer)	* โปรดนำเอกสารนี้มายื่นพร้อมการยื่นแก้ไขข้อบกพร่องหรือยื่นพร้อมคำขอใหม่ที่ได้แก้ไขเอกสารให้ถูกต้องครบถ้วนแล้ว
---	--	---

ขอให้ผู้ยื่นคำขอจัดเรียงเอกสารตามลำดับรายการเอกสาร และตรวจสอบความถูกต้องครบถ้วนของเอกสารด้วยตนเองตามรายละเอียดที่ระบุในคู่มือสำหรับประชาชนของเรื่องนั้นๆ พร้อมทำเครื่องหมาย ✓ ในช่องข้อความที่ตรงผลการตรวจสอบ

(จำนวนชุดเอกสารที่ต้องยื่น - เอกสารต้นฉบับ 1 ชุด และขอให้ผู้ยื่นคำขอจัดทำสำเนา 1 ชุด เก็บไว้ที่ตนเองเพื่อเป็นหลักฐานในการอ้างอิง)

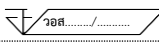
หมายเหตุ

1. สรุปรายการเอกสารที่ต้องจัดเตรียมสำหรับแต่ละประเภทคำขอ

ประเภทคำขอ	รายการเอกสารที่ต้องจัดเตรียม
กรณี 1.1 สารสำคัญยังไม่เคยรับขึ้นทะเบียน (สารใหม่) ที่เป็นวัตถุบิเทคนิคอลเกรด	เอกสารลำดับที่ 1-2, 3-11, 12-14, 25-28, 50
กรณี 1.2 สารสำคัญยังไม่เคยรับขึ้นทะเบียน (สารใหม่) ผลิตภัณฑ์สำเร็จรูป / วัตถุบิเทคิงสำเร็จรูป	เอกสารลำดับที่ 1-2, 3-11, 15-24, 25-28, 50
กรณี 2.1 วัตถุบิเทคนิคอลเกรด ที่สารสำคัญเคยรับขึ้นทะเบียนแล้ว (สารเดิม)	เอกสารลำดับที่ 1-2, 12-14, 25-28, 50
กรณี 2.2 ผลิตภัณฑ์สำเร็จรูป/วัตถุบิเทคิงสำเร็จรูป ที่สารสำคัญเคยรับขึ้นทะเบียนแล้ว (สารเดิม)	เอกสารลำดับที่ 1-2, 15-24, 25-28, 50
กรณี 2.3 รวมบรรจุ / แบ่งบรรจุ จากผลิตภัณฑ์ที่ได้ขึ้นทะเบียนไว้แล้ว	เอกสารลำดับที่ 1-2, 27, 29-35, 50
กรณี 2.4 เปลี่ยนแปลงชื่อการค้า (อ้างอิงทะเบียนเดิม/refer)	เอกสารลำดับที่ 1-2, 27, 36-41, 50
กรณี 2.5 ถ่ายโอนทะเบียน (ถ่ายโอนข้อมูลทั้งหมดจากทะเบียนเดิม/transfer)	เอกสารลำดับที่ 1-2, 27, 42-49, 50

2. ก่อนยื่นคำขอ ผู้ยื่นคำขอต้องชำระค่าคำขอ และนำหลักฐานการชำระเงินมายื่นพร้อมเอกสารประกอบคำขอที่ศูนย์บริการผลิตภัณฑ์สุขภาพเบ็ดเสร็จ (OSSC) โดยเจ้าหน้าที่จะออกใบนัดตรวจคำขอให้ เจ้าหน้าที่จะตรวจสอบความครบถ้วนของเอกสารและแจ้งผลให้ทราบโดยใช้เวลาไม่เกิน 7 วันทำการ ยกเว้นกรณีสารใหม่ใช้เวลาไม่เกิน 20 วันทำการ
3. ในขั้นตอนการตรวจสอบเอกสาร เจ้าหน้าที่จะตรวจสอบเอกสารตาม Checklist หากตรวจสอบแล้วพบว่าเอกสารไม่ครบถ้วนหรือมีข้อบกพร่อง จะบันทึกรายละเอียดใน “บันทึกข้อบกพร่อง” โดยผู้ยื่นคำขอต้องแก้ไขให้แล้วเสร็จภายใน 10 วันทำการ หากผู้ยื่นคำขอไม่แก้ไขข้อบกพร่อง / ไม่แก้ไขให้แล้วเสร็จในกำหนดเวลา / แก้ไขแล้วแต่ไม่ถูกต้อง คำขอจะถูกยกเลิก และหากประสงค์จะยื่นคำขอใหม่ จะต้องเข้าสู่กระบวนการยื่นคำขอและชำระค่าคำขอใหม่
4. เมื่อผู้ยื่นคำขอได้จัดเตรียมเอกสารครบถ้วนถูกต้องหรือแก้ไขข้อบกพร่องเรียบร้อยแล้ว ผู้ยื่นคำขอต้องชำระค่าประเมินเอกสารทางวิชาการและนำหลักฐานการชำระเงินพร้อมเอกสารหลักฐานทั้งหมดยื่นที่ศูนย์ OSSC โดยเจ้าหน้าที่จะออกใบนัดรับเรื่องให้ ระยะเวลาในการพิจารณาจะเป็นไปตามระยะเวลาที่กำหนดไว้ในคู่มือประชาชน (การนับระยะเวลา เริ่มนับเมื่อเจ้าหน้าที่ได้รับเอกสารครบถ้วนถูกต้องพร้อมหลักฐานการชำระเงิน)

โปรดวางแผนการยื่นคำขอตามระยะเวลาที่กำหนดในคู่มือประชาชน และควรเผื่อระยะเวลาในการตรวจคำขอและแก้ไขข้อบกพร่อง
 ศึกษาคู่มือประชาชน ระยะเวลาดำเนินการ ค่าใช้จ่าย ตัวอย่างหนังสือ และแบบฟอร์มต่างๆ ได้ที่
http://www.fda.moph.go.th/sites/Hazardous/SitePages/Guide_for_citizens.aspx

ส่วนที่ 1 การตรวจสอบเอกสาร						
ลำดับ	รายการเอกสาร	ผู้ยื่น คำขอ ตรวจสอบ	OSSC ตรวจ สอบ	พนักงานเจ้าหน้าที่ตรวจสอบ		
				ผลการ ตรวจสอบ	บันทึกข้อบกพร่อง	ผลการแก้ไข ข้อบกพร่อง
1	แบบฟอร์มคำขอขึ้นทะเบียนวัตถุอันตราย (วอ./สร 1) ที่กรอกข้อมูลครบถ้วน และลงนามโดยผู้มีอำนาจลงนามตามกฎหมายหรือผู้รับมอบอำนาจตามที่ปรากฏในหนังสือมอบอำนาจ	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่มี/พบข้อบกพร่อง		<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่ครบถ้วน
2	<p>ตัวอย่างฉลากวัตถุอันตรายที่ขอขึ้นทะเบียนครอบคลุมทุกขนาดบรรจุ และใบแทรก (ถ้ามี) พร้อมลงนามรับรองฉลากและใบแทรกทุกฉบับ</p> <p>- หัวข้อฉลากต้องครบถ้วนตาม ข้อ 4 และมีลักษณะถูกต้องตามข้อ 5 ของประกาศ สธ. เรื่อง ฉลากของวัตถุอันตรายที่ อย. รับผิดชอบ พ.ศ. 2558 และสอดคล้องตามแนวทางการแสดงฉลากวัตถุอันตราย (ถ้ามี)</p> <p>- กรณีส่งออกเท่านั้น (ไม่ขายในประเทศ) ไม่ต้องยื่นฉลาก</p> <p>- หัวข้อฉลาก ประกอบด้วย</p> <p>(1) ชื่อและอัตราส่วนสารสำคัญ (ระบุเป็นภาษาไทย และวงเล็บเป็นภาษาอังกฤษ) โดยระบุหน่วยเป็น % w/w หรือ % w/v</p> <p>(2) ชื่อทางการค้า (ต้องเป็นภาษาไทย หากมีชื่อการค้าภาษาต่างประเทศ ต้องตรงกันหรือมีความหมายอย่างเดียวกันกับชื่อการค้าภาษาไทย)</p> <p>(3) ประโยชน์</p> <p>(4) วิธีใช้</p> <p>(5) คำเตือนหรือข้อควรระวัง (คำว่า “ห้าม” ใช้อักษรทึบหรือขีดเส้นใต้)</p> <p>(6) วิธีเก็บรักษา</p> <p>(7) อาการเกิดพิษ (ถ้ามี)</p> <p>(8) วิธีแก้พิษเบื้องต้น (ถ้ามี)</p> <p>(9) คำแนะนำสำหรับแพทย์ (ถ้ามี)</p> <p>(10) วันหมดอายุการใช้ (ถ้ามี)</p> <p>(11) การทำลายภาชนะบรรจุ (ถ้ามี)</p> <p>(12) กรอบเครื่องหมาย อย วอส เพื่อแสดงเลขทะเบียนวัตถุอันตราย </p> <p>(13) ขนาดบรรจุ ให้แสดงตามระบบเมตริก เช่น กรัม กิโลกรัม มิลลิลิตร ลิตร เป็นต้น</p> <p>(14) ชื่อ ที่ตั้ง และหมายเลขโทรศัพท์ของผู้ผลิตในประเทศ (กรณีผลิต) หรือชื่อ ที่ตั้ง และหมายเลขโทรศัพท์ของผู้นำเข้า พร้อมชื่อผู้ผลิตในต่างประเทศและประเทศผู้ผลิต (กรณีนำเข้า)</p> <p>(15) ชื่อ ที่ตั้ง และหมายเลขโทรศัพท์ของผู้ค้าส่งหรือผู้จัดจำหน่าย (ถ้ามี)</p> <p>(16) วัน เดือน ปี ที่ผลิต</p> <p>(17) เลขหรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิต</p>	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี <input type="checkbox"/> ส่งออกเท่านั้น	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่มี/พบข้อบกพร่อง <input type="checkbox"/> ไม่ต้องมี (เฉพาะส่งออกเท่านั้น)		<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่ครบถ้วน
		มี	ไม่มี			

ส่วนที่ 1 การตรวจสอบเอกสาร						
ลำดับ	รายการเอกสาร	ผู้ยื่นคำขอตรวจสอบ		OSSC ตรวจสอบ	พนักงานเจ้าหน้าที่ที่ตรวจสอบ	
		ผลการตรวจสอบ	บันทึกข้อบกพร่อง		ผลการแก้ไขข้อบกพร่อง	
	<p>(18) รูปสัญลักษณ์แสดงความเป็นอันตราย คำสัญลักษณ์ และข้อความแสดงความเป็นอันตราย (ถ้ามี)</p> <p>- เมื่อระบบ GHS มีผลใช้บังคับ (19 มี.ค. 59 สำหรับสารเดี่ยว และ 19 มี.ค. 63 สำหรับสารผสม) ให้จัดทำตามระบบ GHS</p> <p>- สำหรับสารผสมซึ่งยังไม่ถึงกำหนดบังคับใช้ตามระบบ GHS สามารถใช้เครื่องหมายและข้อความแสดงระดับความเป็นพิษตามข้อ 5, 6 และ 7 ของประกาศ สธ. เรื่อง ฉลากและระดับความเป็นพิษของวัตถุอันตรายที่ อย. มีอำนาจหน้าที่รับผิดชอบ พ.ศ. 2538 ได้</p> <p>หมายเหตุ</p> <p>- ข้อความใน (3) – (18) ต้องเป็นภาษาไทย</p> <p>- กรณีข้อความบนฉลากไม่สอดคล้องตามแนวทางการแสดงฉลากหรือมีข้อความอื่นเพิ่มเติม หรือกรณีฉลากแสดงข้อความหรือรูปภาพในทำนองเป็นคุณสมบัติเฉพาะ/ลักษณะพิเศษ/กล่าวอ้างสรรพคุณของผลิตภัณฑ์ หรือกรณีข้อความอื่นในทำนองเกินความจริงหรือโอ้อวดสรรพคุณ ให้ส่งเอกสาร หลักฐาน ผลการทดสอบ หรือหนังสือชี้แจงอธิบายเหตุผล (ตัวอย่างกรณีที่ต้องส่งเอกสารชี้แจงประกอบการแสดงข้อความบนฉลาก ในรายการเอกสารลำดับที่ 28 หัวข้อ “เอกสาร หลักฐาน หรือหนังสือชี้แจงอื่นๆที่เกี่ยวข้อง”)</p>					
ลำดับที่ 3 – 11 กรณีสารใหม่						
3	<p>บัญชีรายการข้อมูลของสารสำคัญที่ยื่นแสดงชื่อเอกสาร จำนวนหน้าของเอกสารแต่ละรายการ พร้อมแหล่งที่มาหรือเอกสารอ้างอิงของเอกสารที่ยื่น ทั้งนี้ รายการเอกสารที่ยื่นต้องครบถ้วนตามที่กำหนดไว้ในข้อ 1 ของรายการข้อมูลเอกสารและหลักฐานเพื่อการขึ้นทะเบียนวัตถุอันตราย ทำประกาศ อย. เรื่อง การกำหนดรายการข้อมูลเอกสารและหลักฐานเพื่อการขึ้นทะเบียนวัตถุอันตราย พ.ศ. 2560</p>	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่มี/พบข้อบกพร่อง		<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่ครบถ้วน
4	<p>ข้อมูลทั่วไปของสารสำคัญ ได้แก่ ชื่อสามัญทางเคมี/ CAS No./สูตรโครงสร้าง /สูตรเอมพิริคอล /น้ำหนักโมเลกุล</p>	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่มี/พบข้อบกพร่อง		<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่ครบถ้วน
5	<p>คุณสมบัติทางกายภาพและทางเคมีของสารสำคัญ</p> <p>- ข้อมูลที่ต้องระบุ ได้แก่</p> <p>(1) ลักษณะที่ปรากฏ เช่น สถานะทางกายภาพ สี กลิ่น</p> <p>(2) ความเป็นกรด - ด่าง (pH)</p> <p>(3) จุดหลอมเหลว / จุดเดือด/ จุดเยือกแข็ง / อุณหภูมิของการสลายตัว (เป็นองศาเซลเซียส)</p> <p>(4) ความดันไอ (เป็นปาสคาล) และความหนาแน่นไอ</p> <p>(5) ความสามารถในการละลายน้ำและตัวทำละลายอินทรีย์</p> <p>(6) ค่าสัมประสิทธิ์การละลายในชั้นของ n-octanol ต่อ น้ำ (ค่า log K_{ow})</p> <p>(7) ความหนาแน่นหรือความหนาแน่นสัมพัทธ์ สำหรับของเหลว</p> <p>(8) อัตราการระเหย</p> <p>(9) จุดวาบไฟ</p> <p>(10) อุณหภูมิที่ลุกติดไฟได้เอง</p> <p>(11) ความสามารถในการลุกติดไฟได้สำหรับของแข็งหรือก๊าซ</p> <p>(12) ค่าขีดจำกัดสูงสุดหรือต่ำสุดของความไวไฟ หรือค่าขีดจำกัดสูงสุดและต่ำสุดของการระเบิด</p> <p>(13) ความเสถียรและการเกิดปฏิกิริยา</p>	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี <input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่มี/พบข้อบกพร่อง		<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่ครบถ้วน

ส่วนที่ 1 การตรวจสอบเอกสาร							
ลำดับ	รายการเอกสาร	ผู้ยื่นคำขอตรวจสอบ		OSSC ตรวจสอบ	พนักงานเจ้าหน้าที่ตรวจสอบ		
		มี	ไม่มี		ผลการตรวจสอบ	บันทึกข้อบกพร่อง	ผลการแก้ไขข้อบกพร่อง
6	วิธีตรวจสอบเอกลักษณ์และวิเคราะห์ปริมาณสารสำคัญ ต้องมีทั้งวิธีการตรวจสอบเอกลักษณ์ (Identification) หรือวิธีวิเคราะห์เชิงคุณภาพ (Qualitative analysis) และวิธีวิเคราะห์หาปริมาณ (Quantitative analysis) ซึ่งจะต้องมีรายละเอียดของวิธีการ ขั้นตอน เครื่องมือวิเคราะห์ การตรวจพิสูจน์ชนิดและการคำนวณหาปริมาณสาร	<input type="checkbox"/> มี	<input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> มี	<input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่มี/พบข้อบกพร่อง	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่ครบถ้วน
7	ข้อมูลความเป็นพิษของสารสำคัญ	<input type="checkbox"/> มี	<input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> มี	<input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่มี/พบข้อบกพร่อง	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่ครบถ้วน
	- ข้อมูลที่ต้องระบุได้แก่	มี	ไม่มี				
	(1) ความเป็นพิษเฉียบพลัน - ทางปาก						
	- ทางผิวหนัง						
	- ทางการหายใจ						
	(2) การกักร่อนและการระคายเคืองต่อผิวหนัง						
	(3) การทำลายดวงตาอย่างรุนแรงและการระคายเคืองต่อดวงตา						
	(4) การทำให้ไวต่อการกระตุ้นอาการแพ้ต่อระบบทางเดินหายใจหรือผิวหนัง						
	(5) การก่อให้เกิดการกลายพันธุ์ของเซลล์สืบพันธุ์						
	(6) การก่อมะเร็ง						
	(7) ความเป็นพิษต่อระบบสืบพันธุ์						
	(8) ความเป็นพิษต่อระบบอวัยวะเป้าหมายอย่างเฉพาะเจาะจงจากการรับสัมผัสครั้งเดียว						
	(9) ความเป็นพิษต่อระบบอวัยวะเป้าหมายอย่างเฉพาะเจาะจงจากการรับสัมผัสซ้ำ						
	(10) ความเป็นอันตรายจากการสำลัก						
	(11) ความเป็นอันตรายด้านอื่นๆนอกเหนือจากข้างต้น (ถ้ามี)						
	(12) การเปลี่ยนแปลงสารเคมีภายในร่างกายสัตว์ เช่น การดูดซึม การขับถ่ายของเสีย การกระจายไปตามส่วนต่างๆ และการสะสมภายในร่างกาย การเปลี่ยนแปลงเป็นสารอื่น เป็นต้น						
	(13) การศึกษาทางระบาดวิทยาหรือการศึกษาทางด้านคลินิกและข้อมูลทางด้านอาชีวอนามัย (ถ้ามี)						
	(14) ค่าเตือนและข้อควรระวังในการใช้และการเก็บรักษา						
	(15) อาการเกิดพิษที่เกิดเฉียบพลันและที่เกิดขึ้นภายหลัง						
	(16) การปฐมพยาบาลหรือการแก้พิษเบื้องต้น						
	(17) คำแนะนำสำหรับแพทย์						
	(18) เอกสารชี้แจง (ถ้ามี) สำหรับกรณีข้อมูลตามหัวข้อย่อยไม่ครบ หรือไม่สามารถระบุได้ด้วยข้อมูลที่มีอยู่ในปัจจุบัน หรือแจ้งว่าไม่ปรากฏความเป็นพิษ ต้องชี้แจงได้ว่าได้ค้นหาข้อมูลจากแหล่งใดบ้าง ซึ่งต้องเป็นแหล่งข้อมูลทางวิชาการที่มีคุณภาพและเป็นที่ยอมรับได้ หรือหากเห็นว่าไม่มีความจำเป็นต้องส่งข้อมูลดังกล่าว ต้องมีหนังสือหรือเอกสารชี้แจงเหตุผลทางวิชาการสนับสนุน						
	หมายเหตุ						
	- ข้อมูลความเป็นพิษของสารสำคัญต้องเป็นข้อมูลการทดสอบ หรือข้อมูลจากแหล่งข้อมูลทางวิชาการที่มีคุณภาพและเป็นที่ยอมรับได้ โดยระบุแหล่งที่มาของข้อมูลให้ชัดเจน						

ส่วนที่ 1 การตรวจสอบเอกสาร						
ลำดับ	รายการเอกสาร	ผู้ยื่นคำขอตรวจสอบ		OSSC ตรวจสอบ	พนักงานเจ้าหน้าที่ตรวจสอบ	
		มี	ไม่มี		ผลการตรวจสอบ	บันทึกข้อบกพร่อง
8	<p>ข้อมูลผลกระทบต่อสิ่งแวดล้อมของสารสำคัญ</p> <p>- ข้อมูลที่ต้องระบุ ได้แก่</p> <p>(1) ผลกระทบต่อสิ่งแวดล้อมในดิน</p> <p>(1.1) ความเป็นพิษเฉียบพลันและเรื้อรังต่อสิ่งแวดล้อมในดิน</p> <p>(1.2) การตกค้างยาวนานและความสามารถในการย่อยสลาย</p> <p>(1.3) ศักยภาพในการสะสมทางชีวภาพ(bioaccumulation factor หรือ bioconcentration factor)</p> <p>(1.4) ปริมาณตกค้างในดินเมื่อใช้สารเคมีตามอัตราและลักษณะที่แนะนำให้ใช้ (ถ้ามี)</p> <p>(2) ผลกระทบต่อสิ่งแวดล้อมในน้ำ</p> <p>(2.1) ความเป็นพิษเฉียบพลันและเรื้อรังต่อสิ่งแวดล้อมในน้ำ</p> <p>(2.2) การตกค้างยาวนานและความสามารถในการย่อยสลาย</p> <p>(2.3) ศักยภาพในการสะสมทางชีวภาพ(bioaccumulation factor หรือ bioconcentration factor)</p> <p>(2.4) ปริมาณตกค้างในน้ำเมื่อใช้สารเคมีตามอัตราและลักษณะที่แนะนำให้ใช้ (ถ้ามี)</p> <p>(3) ความเป็นพิษต่อสิ่งมีชีวิตอื่น ๆ</p> <p>(4) เอกสารชี้แจง (ถ้ามี) สำหรับกรณีข้อมูลตามหัวข้อย่อยไม่ครบ หรือไม่สามารถระบุได้ด้วยข้อมูลที่มีอยู่ในปัจจุบัน หรือแจ้งว่าไม่ปรากฏความเป็นพิษ ต้องชี้แจงได้ว่าได้ค้นหาข้อมูลจากแหล่งใดบ้าง ซึ่งต้องเป็นแหล่งข้อมูลทางวิชาการที่มีคุณภาพและเป็นที่ยอมรับได้ หรือหากเห็นว่าไม่มีความจำเป็นต้องส่งข้อมูลดังกล่าว ต้องมีหนังสือหรือเอกสารชี้แจงเหตุผลทางวิชาการสนับสนุน</p> <p>หมายเหตุ</p> <p>- ข้อมูลความเป็นพิษของสารสำคัญต้องเป็นข้อมูลการทดสอบ หรือข้อมูลจากแหล่งข้อมูลทางวิชาการที่มีคุณภาพและเป็นที่ยอมรับได้ โดยระบุแหล่งที่มาของข้อมูลให้ชัดเจน</p>	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่มี/พบข้อบกพร่อง		<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่ครบถ้วน
9	<p>ข้อมูลเกี่ยวกับการทำลายวัตถุอันตรายหรือสารสำคัญ</p> <p>หากทำลายโดยการเผาต้องบอกอุณหภูมิที่ทำให้มีการสลายตัว</p>	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่มี/พบข้อบกพร่อง		<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่ครบถ้วน
10	<p>เอกสารข้อมูลความปลอดภัย (Safety Data Sheet; SDS) ของสารสำคัญ</p> <p>- ดูข้อกำหนด SDS ได้ในรายการเอกสารลำดับที่ 19 หัวข้อ “เอกสารข้อมูลความปลอดภัย (Safety Data Sheet; SDS) ของผลิตภัณฑ์”</p>	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่มี/พบข้อบกพร่อง		<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่ครบถ้วน
11	<p>ประโยชน์ อัตราการใช้ และลักษณะที่แนะนำให้ใช้ หรือข้อมูลการแนะนำให้ใช้ตามที่กล่าวอ้างของสารสำคัญ</p> <p>- ต้องเป็นข้อมูลจากแหล่งอ้างอิงที่เป็นที่ยอมรับ เช่น ข้อเสนอขององค์การอนามัยโลก ข้อมูลการขึ้นทะเบียนและฉลากผลิตภัณฑ์ในต่างประเทศที่ระบบการขึ้นทะเบียนเป็นที่น่าเชื่อถือและยอมรับในวงกว้าง รายงานเอกสารทางวิชาการหรือการวิจัย ข้อมูลการศึกษาวิจัยจากผู้ผลิตวัตถุเป็นต้น (กรณีเอกสารเป็นภาษาต่างประเทศที่ไม่ใช่ภาษาอังกฤษ ต้องแปลเป็นภาษาอังกฤษหรือภาษาไทย)</p>	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่มี/พบข้อบกพร่อง		<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่ครบถ้วน

ส่วนที่ 1 การตรวจสอบเอกสาร						
ลำดับ	รายการเอกสาร	ผู้ยื่น คำขอ ตรวจสอบ	OSSC ตรวจ สอบ	พนักงานเจ้าหน้าที่ตรวจสอบ		
				ผลการ ตรวจสอบ	บันทึกข้อบกพร่อง	ผลการแก้ไข ข้อบกพร่อง
ลำดับที่ 12 – 14 กรณีวัตถุดิบเทคนิคอลเกรด (กรณีเป็นสารใหม่ให้ยื่นข้อมูลสารใหม่ด้วย และให้ยื่นพร้อมคำขอขึ้นทะเบียนผลิตภัณฑ์สำเร็จรูปที่เป็นสารใหม่)						
12	เอกสารแสดงข้อมูลทั่วไปของผลิตภัณฑ์วัตถุดิบ เทคนิคอลเกรด ข้อมูลที่ต้องระบุ ได้แก่ - ชื่อการค้า ชื่อผู้ผลิตและประเทศที่ผลิต - ชื่อและอัตราส่วนของสารสำคัญ - กรณีมีส่วนประกอบอื่น เช่น สารให้ความคงตัว (stabilizer) หรือ สารปนเปื้อน (impurities/contaminants) หรือผลพลอยได้อื่นๆ (by-product) ต้องระบุชื่อ อัตราส่วน และหน้าที่ของส่วนประกอบนั้น	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่มี/พบ ข้อบกพร่อง		<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่ครบถ้วน
หมายเหตุ - ชื่อสารสำคัญและส่วนประกอบอื่นต้องแสดงเป็นชื่อทางเคมีและระบุปริมาณเป็นร้อยละหรือเปอร์เซ็นต์ เช่น % w/w หรือ % w/v - หากเป็นกรณีผลิตภัณฑ์นำเข้าจากต่างประเทศ เอกสารสูตรส่วนประกอบต้องเป็นเอกสารฉบับจริงที่ออกและรับรองโดยผู้ผลิตในต่างประเทศ						
13	คุณสมบัติทางกายภาพและทางเคมีของวัตถุดิบ เทคนิคอลเกรด - ข้อมูลที่ต้องระบุ ได้แก่ (1) ลักษณะที่ปรากฏ เช่น สถานะทางกายภาพ สี กลิ่น (2) ความเป็นกรด - ด่าง (pH) (3) ความหนาแน่นหรือความหนาแน่นสัมพัทธ์ สำหรับ ของเหลว (4) จุดวาบไฟ (5) อุณหภูมิที่ลุกติดไฟได้เอง (6) ความสามารถในการลุกติดไฟได้เอง สำหรับของแข็งหรือ ก๊าซ (7) ค่าขีดจำกัดสูงสุดหรือต่ำสุดของความไวไฟ หรือค่าขีดจำกัดสูงสุดและต่ำสุดของการระเบิด (8) ความคงตัวในการเก็บรักษา	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี มี ไม่มี	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่มี/พบ ข้อบกพร่อง		<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่ครบถ้วน
14	เอกสารข้อมูลความปลอดภัย (Safety Data Sheet; SDS) ตามระบบ GHS ของวัตถุดิบเทคนิคอลเกรด โดยต้องแสดงผลการจำแนกประเภทความเป็นอันตรายตามระบบ GHS - ดูข้อกำหนด SDS ได้ในรายการเอกสารลำดับที่ 19 หัวข้อ “เอกสารข้อมูลความปลอดภัย (Safety Data Sheet; SDS) ของผลิตภัณฑ์”	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่มี/พบ ข้อบกพร่อง		<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่ครบถ้วน
ลำดับที่ 15 – 24 กรณีผลิตภัณฑ์สำเร็จรูปหรือวัตถุดิบกึ่งสำเร็จรูป (กรณีสารสำคัญเป็นสารใหม่ต้องยื่นข้อมูลสารใหม่ด้วย)						
15	เอกสารแสดงข้อมูลทั่วไปของผลิตภัณฑ์สำเร็จรูปหรือวัตถุดิบกึ่งสำเร็จรูป ข้อมูลที่ต้องระบุ ได้แก่ - ชื่อการค้า ชื่อผู้ผลิตและประเทศที่ผลิต - ชื่อและอัตราส่วนของสารสำคัญ / ระบุสูตรส่วนประกอบทั้งหมด (100%) และหน้าที่ของสารทุกตัวในสูตร โดยต้องแสดงเป็นชื่อทางเคมีและระบุปริมาณเป็นร้อยละหรือเปอร์เซ็นต์ เช่น % w/w หรือ % w/v - หากเป็นกรณีผลิตภัณฑ์นำเข้าจากต่างประเทศ เอกสารสูตรส่วนประกอบต้องเป็นเอกสารฉบับจริงที่ออกและรับรองโดยผู้ผลิตในต่างประเทศ - กรณีใช้วัตถุดิบกึ่งสำเร็จรูปมาผลิตเป็นผลิตภัณฑ์สำเร็จรูป ให้แนบสูตรส่วนประกอบ 100 % ของวัตถุดิบกึ่งสำเร็จรูปนั้นด้วย	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่มี/พบ ข้อบกพร่อง		<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่ครบถ้วน

ส่วนที่ 1 การตรวจสอบเอกสาร																										
ลำดับ	รายการเอกสาร	ผู้ยื่น คำขอ ตรวจสอบ	OSSC ตรวจ สอบ	พนักงานเจ้าหน้าที่ตรวจสอบ																						
				ผลการ ตรวจสอบ	บันทึกข้อบกพร่อง	ผลการแก้ไข ข้อบกพร่อง																				
	<p>หมายเหตุ</p> <p>- กรณีผลิตภัณฑ์สำหรับฉีดหรือพ่นหรือผลิตภัณฑ์ที่ใช้ต้องสัมผัสกับผิวหนังหรืออาหาร <u>ไม่อนุญาต</u> ให้ใช้ methanol หรือสารผสมที่มี methanol เป็นส่วนประกอบ เนื่องจากการใช้ methanol ในลักษณะดังกล่าว จัดเป็นวัตถุอันตรายชนิดที่ 4</p> <p>- กรณีผลิตภัณฑ์ฉีดพ่นอัดก๊าซ (aerosol) การระบุอัตราส่วนสารสำคัญและสูตรส่วนประกอบ ให้ระบุสูตรส่วนประกอบที่รวมสารขับเคลื่อน (propellant) แล้ว ผลิตภัณฑ์ประเภทกำจัดแมลงและสัตว์ทะเล <u>ไม่อนุญาต</u> ให้แต่งกลิ่นผลไม้ และ <u>ไม่อนุญาต</u> ให้แสดงชื่อกลิ่นบนฉลาก ยกเว้น ผลิตภัณฑ์รูปแบบฉีดพ่นอัดก๊าซ โรลออน แผ่นติด สติกเกอร์ และผลิตภัณฑ์ที่ใช้กับเครื่องฉีดพ่นอัตโนมัติ อนุญาตให้แต่งกลิ่นผลไม้ได้ แต่ <u>ไม่อนุญาต</u> ให้แสดงชื่อกลิ่นและภาพผลไม้บนฉลาก</p> <p>- ผลิตภัณฑ์ที่อยู่ในข่าย <u>ไม่อนุญาต</u> ให้แต่งกลิ่นผลไม้ ต้องมีข้อความรับรองว่าผลิตภัณฑ์ไม่ได้แต่งกลิ่นหรือใช้น้ำหอมที่มีกลิ่นผลไม้ และให้ยื่น SDS หรือ specification ของน้ำหอมเพื่อประกอบการพิจารณา</p>																									
16	คุณสมบัติทางกายภาพและทางเคมีของผลิตภัณฑ์สำเร็จรูปหรือวัตถุดิบสำเร็จรูป - ข้อมูลที่ต้องระบุ ได้แก่	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่มี/พบข้อบกพร่อง		<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่ครบถ้วน																				
	(1) ลักษณะที่ปรากฏ เช่น สถานะทางกายภาพ สี กลิ่น (2) ความเป็นกรด - ด่าง (pH) (3) ความหนาแน่นหรือความหนาแน่นสัมพัทธ์ สำหรับของเหลว (4) จุดวาบไฟ (5) อุณหภูมิที่ลุกติดไฟได้เอง (6) ความสามารถในการลุกติดไฟได้เอง สำหรับของแข็งหรือก๊าซ (7) ค่าขีดจำกัดสูงสุดหรือต่ำสุดของความไวไฟ หรือค่าขีดจำกัดสูงสุดและต่ำสุดของการระเบิด (8) ความสามารถในการเข้ากันได้กับสารอื่น (9) คุณสมบัติอื่น เช่น การกัดกร่อน การระเหย เป็นต้น (10) ความคงตัวในการเก็บรักษา (ถ้ามี)	<table border="1"> <tr> <td>มี</td> <td>ไม่มี</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> </tr> </table>	มี	ไม่มี																						
มี	ไม่มี																									
17	ข้อกำหนดเฉพาะ (specification) ตามลักษณะของสูตรผลิตภัณฑ์ (formulation) (เฉพาะกรณีผลิตภัณฑ์สำเร็จรูป) ระบุลักษณะสูตรที่ขอขึ้นทะเบียน <input type="checkbox"/> emulsifiable concentrate (EC) <input type="checkbox"/> wettable powder (WP) <input type="checkbox"/> emulsion, oil in water (EW) <input type="checkbox"/> suspension concentrate (SC) <input type="checkbox"/> water dispersible granule (WG) <input type="checkbox"/> dustable powder (DP) <input type="checkbox"/> granules (GR) <input type="checkbox"/> อื่นๆ ระบุ..... - ข้อมูลที่ต้องระบุขึ้นกับลักษณะสูตรผลิตภัณฑ์ ดังนี้	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี <input type="checkbox"/> ไม่ใช่ลักษณะสูตรที่กำหนดให้ ต้องระบุข้อมูลเหล่านี้	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่มี/พบข้อบกพร่อง <input type="checkbox"/> ไม่ต้องมี		<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่ครบถ้วน																				
	(1) ขนาดของเกล็ด / เม็ด / ก้อน สำหรับผลิตภัณฑ์ที่มีลักษณะเป็นเกล็ด / เม็ด / ก้อน (2) การเกิดฟอง (persistent foam) สำหรับสูตรที่ต้องผสมน้ำก่อนใช้ เช่น emulsifiable concentrate (EC), emulsion, oil in water (EW), suspension concentrate (SC), wettable powder (WP), water dispersible granule (WG)	<table border="1"> <tr> <td>มี</td> <td>ไม่มี</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> </tr> </table>	มี	ไม่มี																						
มี	ไม่มี																									

ส่วนที่ 1 การตรวจสอบเอกสาร							
ลำดับ	รายการเอกสาร	ผู้ยื่นคำขอตรวจสอบ		OSSC ตรวจสอบ	พนักงานเจ้าหน้าที่ตรวจสอบ		
		มี	ไม่มี		ผลการตรวจสอบ	บันทึกข้อบกพร่อง	ผลการแก้ไขข้อบกพร่อง
	(ต่อ)						
	(3) การเปียกน้ำ (wettability) สำหรับสูตรที่ต้องผสมน้ำก่อนใช้ เช่น wettable powder (WP), water dispersible granule (WG)						
	(4) การแขวนลอยในน้ำ (suspensibility) สำหรับสูตรที่ต้องผสมน้ำก่อนใช้ เช่น wettable powder (WP), suspension concentrate (SC), water dispersible granule (WG)						
	(5) การทดสอบขนาดด้วยตะแกรงร่อนแบบเปียก (wet sieve test) สำหรับสูตรที่ต้องผสมน้ำก่อนใช้ เช่น wettable powder (WP), suspension concentrate (SC), water dispersible granule (WG)						
	(6) ความคงตัวของอิมัลชัน (emulsion stability and re-emulsification) สำหรับสูตรชนิด emulsifiable concentrate (EC), emulsion, oil in water (EW)						
	(7) ความคงตัว (ระบุเป็นชั่วโมง) หลังการผสมก่อนใช้ สำหรับสูตรที่ต้องผสมน้ำก่อนใช้ เช่น wettable powder (WP), suspension concentrate (SC) และ water dispersible granule (WG)						
18	สรุปผลการจำแนกประเภทความเป็นอันตรายตามระบบ GHS หรือ เอกสารแสดงระดับความเป็นพิษของผลิตภัณฑ์ที่ขอขึ้นทะเบียน - สารผสมจะต้องดำเนินการตามระบบ GHS ให้แล้วเสร็จภายในวันที่ 19 มี.ค. 63 - กรณีที่ผู้ประกอบการพร้อมดำเนินการตามระบบ GHS และได้ยื่นฉลากและ SDS ตามระบบ GHS ข้อมูลสรุปผลการจำแนกประเภทความเป็นอันตรายจะแสดงอยู่ใน SDS จึงไม่ต้องแยกส่งเอกสารนี้ซ้ำอีก - กรณีผู้ประกอบการยังไม่พร้อมดำเนินการตามระบบ GHS และยังไม่ถึงกำหนดที่ต้องดำเนินการให้แล้วเสร็จ (19 มี.ค. 63) ให้ส่งเอกสารแสดงระดับความเป็นพิษ เช่น ค่าความเป็นพิษเฉียบพลันทางปากของหนู rat (LD ₅₀ (oral, rat) ของผลิตภัณฑ์จากการทดสอบในห้องปฏิบัติการ; หรือผลการคำนวณความเป็นพิษเฉียบพลัน (LD ₅₀) ของสารสำคัญที่เป็นองค์ประกอบสำหรับกรณีไม่มีผลทดสอบในห้องปฏิบัติการของผลิตภัณฑ์	<input type="checkbox"/> มี โดยส่ง SDS ตามระบบ GHS <input type="checkbox"/> มี โดยส่งเอกสาร LD ₅₀ ที่ได้จากการคำนวณหรือผลจากห้องปฏิบัติการ <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่มี/พบข้อบกพร่อง			
19	เอกสารข้อมูลความปลอดภัย (Safety Data Sheet; SDS) ของผลิตภัณฑ์ - SDS อาจเป็นภาษาไทยหรือภาษาอังกฤษก็ได้ - ชื่อการค้าที่ระบุใน SDS ต้องตรงกับชื่อการค้าที่ขอขึ้นทะเบียน กรณีชื่อการค้าไม่ตรงกัน ต้องมีหนังสือรับรองจากผู้ผลิตว่าเป็นผลิตภัณฑ์เดียวกัน - ชื่อและอัตราส่วนหรือช่วงความเข้มข้นของสารเคมีอันตรายที่แสดงใน SDS ต้องสอดคล้องกับเอกสารแสดงสูตรส่วนประกอบ - ในกรณีที่ไม่มี SDS ของผลิตภัณฑ์ ให้ส่ง SDS ของส่วนประกอบทุกตัว (ยกเว้นน้ำ) ในผลิตภัณฑ์แทนได้ - เมื่อระบบ GHS มีผลใช้บังคับ (19 มี.ค. 59 สำหรับสารเดี่ยว และ 19 มี.ค. 63 สำหรับสารผสม) หัวข้อของ SDS ต้องเป็นไปตามข้อกำหนดของระบบ GHS ดังนี้ 1. การบ่งชี้สารเดี่ยวหรือสารผสม และผู้ผลิต (Identification of the substance or mixture and of	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่มี/พบข้อบกพร่อง		<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่ครบถ้วน	

ส่วนที่ 1 การตรวจสอบเอกสาร						
ลำดับ	รายการเอกสาร	ผู้ยื่น คำขอ ตรวจสอบ	OSSC ตรวจ สอบ	พนักงานเจ้าหน้าที่ตรวจสอบ		
				ผลการ ตรวจสอบ	บันทึกข้อบกพร่อง	ผลการแก้ไข ข้อบกพร่อง
	<p>the supplier)</p> <p>2. การบ่งชี้ความเป็นอันตราย (Hazards identification)</p> <p>3. องค์ประกอบและข้อมูลเกี่ยวกับส่วนผสม (Composition / information on ingredients)</p> <p>4. มาตรการปฐมพยาบาล (First-aid measures)</p> <p>5. มาตรการผจญเพลิง (Fire-fighting measures)</p> <p>6. มาตรการจัดการเมื่อมีการหกรั่วไหลของสาร (Accidental release measures)</p> <p>7. การขนถ่าย เคลื่อนย้าย ใช้งาน และเก็บรักษา (Handling and storage)</p> <p>8. การควบคุมการรับสัมผัสและการป้องกันส่วนบุคคล (Exposure controls/personal protection)</p> <p>9. คุณสมบัติทางกายภาพและทางเคมี (Physical and chemical properties)</p> <p>10. ความเสถียรและการเกิดปฏิกิริยา (Stability and reactivity)</p> <p>11. ข้อมูลด้านพิษวิทยา (Toxicological information)</p> <p>12. ข้อมูลด้านนิเวศวิทยา (Ecological information)</p> <p>13. ข้อพิจารณาในการกำจัด (Disposal considerations)</p> <p>14. ข้อมูลการขนส่ง (Transport information)</p> <p>15. ข้อมูลด้านกฎข้อบังคับ (Regulatory information)</p> <p>16. ข้อมูลอื่นๆ รวมทั้งข้อมูลการจัดทำและการปรับปรุงแก้ไขเอกสารข้อมูลความปลอดภัย (Other information)</p>					
	<p>หมายเหตุ</p> <p>- การระบุข้อมูล supplier's detail ใน SDS หัวข้อที่ 1: Identification of the substance or mixture and of the supplier กรณีนำเข้า ให้เป็นไปตาม SDS จากต่างประเทศ ซึ่งอาจจะเป็นข้อมูลของ supplier/distributor/เจ้าของผลิตภัณฑ์ หรือผู้ผลิต ก็ได้ ส่วนกรณีผลิต อย่างน้อยต้องมีข้อมูลของรายละเอียดของผู้ผลิต ส่วนข้อมูลของ supplier/distributor/เจ้าของผลิตภัณฑ์ จะมีหรือไม่ก็ได้</p>					
20	<p>ผลการทดสอบประสิทธิภาพในการป้องกัน ควบคุม ไล่ กำจัดแมลงหรือสัตว์ทะเล (เฉพาะกรณีผลิตภัณฑ์สำเร็จรูป)</p> <p>1) วิธีการทดสอบฯ</p> <p>■ กรณีที่ อย. กำหนดวิธีการทดสอบไว้แล้ว ต้องทดสอบตามวิธีที่กำหนด (บังคับใช้กับทั้งกรณีผลิตและกรณีนำเข้า) ข้อยกเว้น กรณีมีเหตุผลจำเป็นที่ไม่สามารถใช้วิธีทดสอบตามที่กำหนดไว้ได้ เช่น กรณีรูปแบบของผลิตภัณฑ์หรือลักษณะการใช้หรือกลไกการออกฤทธิ์ไม่เหมาะสมกับวิธีการทดสอบที่ประกาศไว้ เป็นต้น ให้ยื่นเอกสารชี้แจงเหตุผลความจำเป็นและให้ส่งเอกสารเหมือนกับกรณีที่ อย. ยังไม่ได้กำหนดวิธีการทดสอบไว้ (ดูรายชื่อหลักเกณฑ์และวิธีการทดสอบประสิทธิภาพที่ประกาศไว้แล้วท้ายคู่มือประชาชน หรือที่ http://www.fda.moph.go.th/sites/Hazardous/Pages/Main.aspx)</p> <p>■ กรณีที่ อย. ยังไม่ได้กำหนดวิธีการทดสอบไว้ เช่น ผลิตภัณฑ์กำจัดเห็บหมัดชนิดหยดหลัง (spot-on) ผลิตภัณฑ์ไล่หนู เป็นต้น ผู้ประกอบการสามารถส่งผลทดสอบจากหน่วยงานที่น่าเชื่อถือ โดยเอกสารต้องประกอบด้วย</p> <ul style="list-style-type: none"> - วิธีการทดสอบ - รายงานผลการทดสอบ - เอกสารอ้างอิง /แหล่งที่มาของวิธีการทดสอบ <p>2) รายงานผลการทดสอบฯ ต้องระบุข้อมูลของผลิตภัณฑ์ได้แก่</p>	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี <input type="checkbox"/> เป็นวัตถุติดกึ่งสำเร็จรูป	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่มี/พบข้อบกพร่อง <input type="checkbox"/> ไม่ต้องมี (เฉพาะกรณีวัตถุติดกึ่งสำเร็จรูป)	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่ครบถ้วน	

ส่วนที่ 1 การตรวจสอบเอกสาร						
ลำดับ	รายการเอกสาร	ผู้ยื่น คำขอ ตรวจสอบ	OSSC ตรวจ สอบ	พนักงานเจ้าหน้าที่ตรวจสอบ		
				ผลการ ตรวจสอบ	บันทึกข้อบกพร่อง	ผลการแก้ไข ข้อบกพร่อง
	<ul style="list-style-type: none"> ▪ ชื่อผลิตภัณฑ์ ชื่อผู้ผลิต อัตราส่วนสารสำคัญ ที่ถูกต้อง สอดคล้องตามคำขอขึ้นทะเบียน ▪ วัน เดือน ปี ที่ผลิต ▪ รุ่นการผลิต (lot. Number หรือ batch number) ต้องเป็นรุ่นการผลิตเดียวกันกับที่ส่งวิเคราะห์ปริมาณสารสำคัญ (กรณีสารสำคัญอยู่ในบัญชีรายชื่อที่ต้องส่งวิเคราะห์ปริมาณสารสำคัญ) ยกเว้นหากรายงานผลการทดสอบประสิทธิภาพเป็นผลการทดสอบจากต่างประเทศ สำหรับกรณีที่ย. ยังไม่ได้กำหนดวิธีการทดสอบไว้ ▪ หากผู้ผลิตหรือผู้นำเข้าไม่ได้เป็นผู้ส่งทดสอบ ประสิทธิภาพ เช่น กรณีผู้จัดจำหน่ายหรือเจ้าของผลิตภัณฑ์ เป็นผู้ส่งทดสอบ ต้องมีหนังสือยินยอมจากเจ้าของเอกสาร ให้ผู้ยื่นคำขอใช้เอกสารนั้นได้ ▪ กรณีซื้อการค้าหรือข้อมูลผลิตภัณฑ์ที่ปรากฏในรายงานฯ ไม่ตรงกับคำขอ ต้องมีหนังสือชี้แจงจากผู้ส่งทดสอบ <p>3) ผลการทดสอบฯ</p> <ul style="list-style-type: none"> ▪ กรณีรายงานฯ ระบุเกณฑ์การตัดสิน ผลการทดสอบฯ ต้องผ่านเกณฑ์การตัดสิน <p>4) วิธีการทดสอบประสิทธิภาพต้องสอดคล้องกับวิธีใช้ บนฉลาก รวมถึงต้องมีอัตราการผลิต หรือความเข้มข้นของ ผลิตภัณฑ์ขณะใช้ (สำหรับผลิตภัณฑ์ที่ต้องเจือจาง) หรือ อัตราการผลิตต่อพื้นที่สอดคล้องกัน</p> <p>5) ผู้ยื่นคำขอสามารถส่งทดสอบประสิทธิภาพได้กับ หน่วยงานภาครัฐหรือหน่วยงานเอกชนที่ให้บริการ การทดสอบประสิทธิภาพและเป็นที่น่าเชื่อถือ ดูรายชื่อ หน่วยงานภาครัฐที่ให้บริการรับทดสอบประสิทธิภาพในคู่มือ ประชาชน</p>					
21	<p>ผลการวิเคราะห์ปริมาณสารสำคัญของผลิตภัณฑ์ สำเร็จรูป (เฉพาะกรณีสารสำคัญอยู่ในบัญชีรายชื่อ วัตถุอันตรายที่ต้องส่งผลวิเคราะห์ปริมาณสารสำคัญ)</p> <p>1) ห้องปฏิบัติการที่ทำการตรวจวิเคราะห์</p> <ul style="list-style-type: none"> ▪ ต้องเป็นหน่วยงานของรัฐ เช่น กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ กรมวิทยาศาสตร์บริการ กรมวิชาการเกษตร มหาวิทยาลัยในการกำกับของรัฐ ▪ กรณีเป็นหน่วยงานเป็นหน่วยงานเอกชน ต้องมี คุณสมบัติตามประกาศ อย. เรื่อง หน่วยงานเอกชนที่ทำการตรวจวิเคราะห์วัตถุอันตรายเพื่อการขึ้นทะเบียน พ.ศ. 2553 ▪ บริษัทห้องปฏิบัติการกลาง (ประเทศไทย) จำกัด เป็น หน่วยงานในกำกับของรัฐ และรัฐบาลมีนโยบายสนับสนุน การดำเนินงาน ให้รับผลการวิเคราะห์ AI ได้ <p>2) รายงานผลการวิเคราะห์ AI ต้องระบุข้อมูลของ ผลิตภัณฑ์ ได้แก่</p> <ul style="list-style-type: none"> ▪ ชื่อผลิตภัณฑ์ ชื่อผู้ผลิต อัตราส่วนสารสำคัญ ที่ถูกต้อง สอดคล้องตามคำขอขึ้นทะเบียน ▪ วัน เดือน ปี ที่ผลิต ▪ รุ่นการผลิต (lot. Number หรือ batch number) และต้องเป็นรุ่นการผลิตเดียวกันกับที่ระบุในรายงานผล การทดสอบประสิทธิภาพ ยกเว้นหากรายงานผลการ ทดสอบประสิทธิภาพเป็นผลการทดสอบจากต่างประเทศ สำหรับกรณีที่ย. ยังไม่ได้กำหนดวิธีการทดสอบไว้ 	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี <input type="checkbox"/> ไม่อยู่ใน รายการสาร ที่ต้องส่ง วิเคราะห์ <input type="checkbox"/> อยู่ใน รายการสาร ที่ต้อง วิเคราะห์แต่ ไม่สามารถ วิเคราะห์ได้ และมีหนังสือ ชี้แจง	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่มี/พบ ข้อบกพร่อง <input type="checkbox"/> ไม่ต้องมี	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่ครบถ้วน	

ส่วนที่ 1 การตรวจสอบเอกสาร						
ลำดับ	รายการเอกสาร	ผู้ยื่น คำขอ ตรวจสอบ	OSSC ตรวจ สอบ	พนักงานเจ้าหน้าที่ตรวจสอบ		
				ผลการ ตรวจสอบ	บันทึกข้อบกพร่อง	ผลการแก้ไข ข้อบกพร่อง
	<ul style="list-style-type: none"> ▪ หากผู้ผลิตหรือผู้นำเข้าไม่ได้เป็นผู้ส่งวิเคราะห์ เช่น กรณีผู้จัดจำหน่ายหรือเจ้าของผลิตภัณฑ์เป็นผู้ส่งทดสอบ ต้องมีหนังสือยินยอมจากเจ้าของเอกสารให้ผู้ยื่นคำขอใช้เอกสารนั้นได้ ▪ กรณีซื้อการค้าหรือข้อมูลผลิตภัณฑ์ที่ปรากฏในรายงานฯ ไม่ตรงกับคำขอ ต้องมีหนังสือชี้แจงจากผู้ส่งทดสอบ 3) ผลการวิเคราะห์ AI ต้องผ่านเกณฑ์ค่าคลาดเคลื่อน 4) กรณีสารสำคัญอยู่ในรายชื่อที่ต้องส่งวิเคราะห์ปริมาณสารสำคัญ แต่ผลิตภัณฑ์อยู่ในรูปแบบที่กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ยังไม่สามารถวิเคราะห์ได้ ให้ส่งหนังสือยืนยันจากกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ 					
22	<p>ประโยชน์ อัตราการใช้ และลักษณะที่แนะนำให้ใช้ หรือ ข้อมูลการแนะนำให้ใช้ตามที่กล่าวอ้างของผลิตภัณฑ์ สำเร็จรูป</p> <p>- ข้อบ่งใช้และวิธีใช้ตามที่ระบุบนฉลากผลิตภัณฑ์ควร สอดคล้องตามประโยชน์ อัตราการใช้ และลักษณะที่แนะนำให้ ใช้ได้ตามข้อแนะนำขององค์การอนามัยโลกสำหรับผลิตภัณฑ์ ควบคุมพาหะนำโรคและสัตว์รบกวนทางสาธารณสุข</p> <p>- กรณีข้อบ่งใช้หรือวิธีใช้ไม่มีการระบุไว้ หรือไม่สอดคล้องกับ ข้อแนะนำขององค์การอนามัยโลก อาจอ้างอิงข้อแนะนำใน การใช้จากแหล่งอ้างอิงอื่นๆ ที่เป็นที่น่าเชื่อถือในวงกว้างหรือ หลักฐานเชิงประจักษ์อื่นๆ เช่น ข้อมูลการขึ้นทะเบียนและ ฉลากผลิตภัณฑ์ในต่างประเทศที่ระบบการขึ้นทะเบียน ผลิตภัณฑ์กำจัดแมลงเป็นที่น่าเชื่อถือและยอมรับในวงกว้าง รายงานเอกสารทางวิชาการหรือการวิจัย ข้อมูลการศึกษาวิจัย จากผู้ผลิตวัตถุดิบ เป็นต้น (กรณีเอกสารเป็น ภาษาต่างประเทศที่ไม่ใช่ภาษาอังกฤษ ต้องแปลเป็น ภาษาอังกฤษหรือภาษาไทย)</p> <p>- ข้อบ่งใช้ วิธีการใช้ รูปแบบ อัตราการใช้ ตามที่ระบุบนฉลาก ต้องสอดคล้องกับเอกสารที่อ้างอิง</p>	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี <input type="checkbox"/> เป็น วัตถุ ดิบ กึ่ง สำเร็จรูป	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่มี/พบ ข้อบกพร่อง <input type="checkbox"/> ไม่ต้องมี (เฉพาะกรณี วัตถุ ดิบ กึ่ง สำเร็จรูป)		<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่ครบถ้วน
23	<p>เอกสารแสดงกรรมวิธีการผลิต</p> <p>- ข้อมูลที่ต้องระบุ ได้แก่</p> <p>(1) ต้องแสดงลำดับขั้นตอนการผลิตของส่วนประกอบครบ ทุกตัวตามที่ระบุในสูตรส่วนประกอบ</p> <p>(2) ต้องระบุขั้นตอนการผลิต การตรวจสอบคุณภาพ การ บรรจุ และการติดฉลาก</p> <p>(3) กรณีแจ้งปริมาณการผลิตไว้ ปริมาณการผลิตต้อง สอดคล้องกับอัตราส่วนของสูตรส่วนประกอบ</p>	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่มี/พบ ข้อบกพร่อง		<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่ครบถ้วน
24	<p>สำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนของวัตถุดิบอันตราย ประเภทวัตถุดิบเทคนิคคอลเกรด หรือประเภท วัตถุดิบกึ่งสำเร็จรูปที่นำมาใช้ในการผลิตวัตถุ อันตรายที่ขอขึ้นทะเบียน พร้อมลงนามรับรอง สำเนาเอกสาร (เฉพาะกรณีผลิต)</p>	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี <input type="checkbox"/> เป็นกรณี นำเข้า	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่มี/พบ ข้อบกพร่อง <input type="checkbox"/> ไม่ต้องมี		<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่ครบถ้วน
	<p>หมายเหตุ</p> <ul style="list-style-type: none"> - ยื่นเฉพาะกรณีผลิตผลิตภัณฑ์สำเร็จรูปหรือกรณีผลิตวัตถุดิบกึ่งสำเร็จรูป - กรณีสารใหม่ไม่ต้องยื่น เนื่องจากต้องยื่นคำขอขึ้นทะเบียนผลิตภัณฑ์สำเร็จรูปพร้อมคำขอขึ้นทะเบียนวัตถุดิบเทคนิคคอลเกรด - กรณีคำขอขึ้นทะเบียนผลิตภัณฑ์สำเร็จรูป (สารเดิม) ที่วัตถุดิบเทคนิคคอลเกรดยังไม่เคยขึ้นทะเบียนมาก่อน ให้ยื่นคำขอขึ้นทะเบียนผลิตภัณฑ์สำเร็จรูปพร้อมคำขอ ขึ้นทะเบียนวัตถุดิบเทคนิคคอลเกรด 					

ส่วนที่ 1 การตรวจสอบเอกสาร						
ลำดับ	รายการเอกสาร	ผู้ยื่น คำขอ ตรวจสอบ	OSSC ตรวจ สอบ	พนักงานเจ้าหน้าที่ตรวจสอบ		
				ผลการ ตรวจสอบ	บันทึกข้อบกพร่อง	ผลการแก้ไข ข้อบกพร่อง
ลำดับที่ 25 – 28 ข้อมูลผลิตภัณฑ์ (กรณีวัตถุดิบเทคนิคอลเกรด / ผลิตภัณฑ์สำเร็จรูป / วัตถุดิบกึ่งสำเร็จรูป)						
25	<p>หนังสือรับรองการจำหน่าย (Certificate of Free Sale; CFS) ในประเทศผู้ผลิต หรือประเทศอื่นๆ ในกรณีที่ไม่มีการจำหน่ายในประเทศผู้ผลิต (ยื่นเฉพาะกรณีนำเข้า ยกเว้นการนำเข้าเพื่อการส่งออกเท่านั้น หรือการนำเข้ามาผลิตเพื่อการส่งออกเท่านั้น)</p> <p>- CFS ต้องระบุรายละเอียด ดังนี้</p> <ul style="list-style-type: none"> ▪ ชื่อผลิตภัณฑ์ กรณีซื้อการค้าต่างจากที่ขอขึ้นทะเบียน ต้องมีหนังสือรับรองจากผู้ผลิตว่าเป็นผลิตภัณฑ์เดียวกัน ▪ ชื่อผู้ผลิต และสถานที่ตั้ง ▪ ข้อความที่มีความหมายรับรอง “จำหน่ายได้ในประเทศผู้ส่งออกหนังสือ” ▪ ระบุชื่อ และปริมาณสารสำคัญ <p>- CFS ต้องออกโดยประเทศผู้ผลิต หากออกโดยประเทศผู้จำหน่ายจะใช้เฉพาะกับกรณีที่กำหนดไว้ในข้อ 1(1) (2) หรือ (3) ของคำสั่ง อย. ที่ 398/2544 เท่านั้น โดยต้องมีหนังสือชี้แจงกรณีดังกล่าวจากผู้ผลิต พร้อมแนบหนังสือรับรองแหล่งผลิตจากประเทศผู้ผลิต (ตามข้อ 2 ของคำสั่งฯ)</p> <p>- CFS ต้องออกหรือรับรองข้อความโดยหน่วยงานของรัฐผู้มีหน้าที่กำกับดูแลผลิตภัณฑ์นั้นๆ หรือหน่วยงานเอกชนที่รัฐรับรอง ดูรายชื่อหน่วยงานของแต่ละประเทศที่ออก CFS ได้ ในคู่มือประชาชน และต้องผ่านการรับรองจากสถานทูตไทย หรือสำนักพาณิชย์ไทย</p> <p>- ข้อความใน CFS ถ้าเป็นภาษาอื่นนอกจากภาษาอังกฤษ ต้องแปลเป็นภาษาไทยหรือภาษาอังกฤษ โดยมีหน่วยงานที่เชื่อถือได้รับรอง</p> <p>- CFS ต้องเป็นฉบับจริง ถ้าเป็นสำเนาต้องได้รับการรับรองข้อความจากหน่วยงานของรัฐ หรือหน่วยงานเอกชน หรือบุคคลที่รัฐรับรอง</p> <p>- กรณีที่ผลิตภัณฑ์หลายรายการแต่ใช้ CFS ฉบับเดียวกัน ต้องยื่น CFS ฉบับจริงพร้อมสำเนาให้เจ้าหน้าที่ตรวจสอบ และผู้ประกอบการต้องรับรองสำเนา</p> <p>- CFS มีอายุการใช้ภายในกำหนดเวลาที่ระบุใน CFS ถ้าไม่ได้ระบุการใช้ ให้ถือว่ามียอายุ 2 ปี นับแต่วันที่ออก CFS ยกเว้นกรณีที่อยู่ใน CFS ระบุอายุทะเบียนหรือมี Certificate of Registration แนบมา แล้วทะเบียนยังไม่หมดอายุ ให้อนุโลมรับเอกสารได้</p> <p>- กรณี CFS ไม่มีข้อความที่มีความหมายรับรอง “จำหน่ายได้ในประเทศผู้ส่งออกหนังสือ” ให้ส่งเอกสารหรือหลักฐานอื่นที่สามารถอ้างอิงได้ว่ามีการจำหน่ายในประเทศผู้ส่งออก CFS เช่น Certificate of Registration โดยเอกสารดังกล่าวต้องผ่านการรับรองจากสถานทูตไทยหรือสำนักพาณิชย์ไทย</p>	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี <input type="checkbox"/> เป็นกรณีผลิต <input type="checkbox"/> เป็นกรณีนำเข้าเพื่อการส่งออกเท่านั้น	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่มี/พบข้อบกพร่อง <input type="checkbox"/> ไม่ต้องมี (เฉพาะกรณีนำเข้าเพื่อการส่งออกเท่านั้น)		<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่ครบถ้วน
26	<p>ตัวอย่างผลิตภัณฑ์ หรือตัวอย่างภาชนะบรรจุ หรือภาพถ่ายผลิตภัณฑ์ หรือภาพถ่ายภาชนะบรรจุ การหุ้มห่อหรือผูกมัดภาชนะบรรจุ กรณีที่ อย. ร้องขอเพื่อประกอบการขึ้นทะเบียน</p> <p>- กรณีที่ อย. ร้องขอ เช่น ผลิตภัณฑ์รูปแบบใหม่หรือภาชนะบรรจุรูปแบบใหม่หรือในกรณีที่ลักษณะภาชนะบรรจุอาจส่งผลกระทบต่อประสิทธิภาพและความปลอดภัยของผลิตภัณฑ์ หรือกรณีที่การระบุข้อมูลเกี่ยวกับชนิดและ</p>	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่มี/พบข้อบกพร่อง <input type="checkbox"/> ไม่ต้องมี		<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่ครบถ้วน

ส่วนที่ 1 การตรวจสอบเอกสาร						
ลำดับ	รายการเอกสาร	ผู้ยื่นคำขอตรวจสอบ	OSSC ตรวจสอบ	พนักงานเจ้าหน้าที่ตรวจสอบ		
				ผลการตรวจสอบ	บันทึกข้อบกพร่อง	ผลการแก้ไขข้อบกพร่อง
	ลักษณะของภาชนะบรรจุในแบบฟอร์มคำขอ (วอ./สช 1) ไม่ชัดเจน เป็นต้น					
27	หนังสือรับรองจากผู้ผลิต (กรณีผลิต) หรือผู้นำเข้า (กรณีนำเข้า) และผู้จัดจำหน่าย (ถ้ามี)ว่าจะไม่นำผลิตภัณฑ์ไปใช้ในวัตถุประสงค์อื่นนอกเหนือจากการใช้ในบ้านเรือนหรือทางสาธารณสุข (เฉพาะกรณีคำขอขึ้นทะเบียนผลิตภัณฑ์กำจัดแมลงที่ใช้โดยผู้เชี่ยวชาญ ผลิตภัณฑ์กำจัดปลวก ผลิตภัณฑ์กำจัดหนู และผลิตภัณฑ์ประเภทวัตถุอันตรายและวัตถุพิษสำเร็จรูป และรวมถึงกรณีการนำมาแบ่งบรรจุหรือรวมบรรจุจากผลิตภัณฑ์ที่ได้ขึ้นทะเบียนไว้แล้ว กรณีเปลี่ยนชื่อการค้า/refer ทะเบียน และกรณีถ่ายโอน/transfer ทะเบียน ที่ผลิตภัณฑ์ที่ขอขึ้นทะเบียนอยู่ในขอบข่ายดังกล่าว)	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี <input type="checkbox"/> ไม่ใช่กรณีที่กำหนดให้ต้องยื่นหนังสือรับรอง	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่มี/พบข้อบกพร่อง <input type="checkbox"/> ไม่ต้องมี (ไม่ใช่กรณีที่กำหนดให้ต้องยื่นหนังสือรับรอง)		<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่ครบถ้วน
28	<p>เอกสาร หลักฐาน หรือหนังสือชี้แจงอื่น ๆ ที่เกี่ยวข้อง</p> <p>ตัวอย่างเอกสาร หลักฐาน หรือหนังสือชี้แจงอื่น ๆ ที่จำเป็นต้องยื่นประกอบคำขอ เช่น</p> <ul style="list-style-type: none"> ▪ กรณีฉลากแสดงเครื่องหมายการค้าที่จดทะเบียน - ให้ส่งหนังสือสำคัญแสดงการจดทะเบียนเครื่องหมายการค้า และให้ผู้ยื่นคำขอรับรองการมีสิทธิใช้เครื่องหมายดังกล่าวและจะเป็นผู้รับผิดชอบในกรณีที่มีปัญหาหรือข้อขัดข้องทางกฎหมาย - กรณีหนังสือสำคัญแสดงการจดทะเบียนเครื่องหมายการค้าไม่ได้ออกให้แก่ผู้ยื่นคำขอ ต้องมีหนังสือยินยอมจากผู้ได้รับอนุญาตว่ายินยอมให้ผู้ยื่นคำขอใช้เครื่องหมายการค้าดังกล่าว ▪ กรณีฉลากแสดงเครื่องหมายการค้าที่ไม่ได้จดทะเบียน - ให้ผู้ยื่นคำขอรับรองว่าเป็นเครื่องหมายการค้า และรับรองการมีสิทธิใช้เครื่องหมายดังกล่าวและจะเป็นผู้รับผิดชอบในกรณีที่มีปัญหาหรือข้อขัดข้องทางกฎหมาย - การกำกับว่าเป็นเครื่องหมายการค้า ให้ใส่สัญลักษณ์ TM ▪ กรณีฉลากแสดงเครื่องหมายรับรอง สัญลักษณ์ หรือโลโก้ต่างๆ เช่น สัญลักษณ์ฉลากเขียว เครื่องหมาย THAILAND TRUST MARK เป็นต้น - ให้ส่งหลักฐานการได้รับการรับรองเครื่องหมาย และหลักฐานรับรองการมีสิทธิใช้เครื่องหมายดังกล่าวกับผลิตภัณฑ์ที่ขอขึ้นทะเบียน โดยลักษณะเครื่องหมายต้องตรงตามหลักฐานที่ใช้อ้างอิง และมีหนังสือรับรองว่าจะแสดงเครื่องหมายดังกล่าวตามระยะเวลาที่ได้รับการรับรองเท่านั้น ▪ กรณีฉลากแสดงข้อความหรือรูปภาพในตนเองเป็นคุณสมบัติเฉพาะ ลักษณะพิเศษ หรือกล่าวอ้างสรรพคุณของผลิตภัณฑ์ เช่น ฤทธิ์ตกค้าง.....ชั่วโมง หัวฉีดพิเศษ ไม่ทิ้งคราบ แห้งเร็ว มีผลทดสอบการระคายเคือง ย่อยสลายง่าย ครว้นน้อย จุดได้นาน...ชั่วโมง เป็นต้น - ให้ส่งเอกสาร หลักฐาน ผลการทดสอบ หรือหนังสือชี้แจงอธิบายเหตุผลสนับสนุน 	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่มี/พบข้อบกพร่อง <input type="checkbox"/> ไม่ต้องมี	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่ครบถ้วน	

ส่วนที่ 1 การตรวจสอบเอกสาร							
ลำดับ	รายการเอกสาร	ผู้ยื่นคำขอตรวจสอบ		OSSC ตรวจสอบ	พนักงานเจ้าหน้าที่ตรวจสอบ		
		มี	ไม่มี		ผลการตรวจสอบ	บันทึกข้อบกพร่อง	ผลการแก้ไขข้อบกพร่อง
	(ต่อ)						
	<ul style="list-style-type: none"> ▪ กรณีฉลากแสดงวันหมดอายุ - ให้ส่งผลทดสอบความคงตัวของผลิตภัณฑ์(stability test) ▪ กรณีชื่อการค้าที่ขอขึ้นทะเบียนไม่ตรงกับชื่อการค้าที่ระบุในเอกสารหลักฐานอื่นๆ ที่ยื่นประกอบคำขอ - ให้ส่งหนังสือรับรองจากผู้ผลิตว่าเป็นผลิตภัณฑ์เดียวกัน ▪ กรณีข้อมูลใน SDS ไม่ตรงกับข้อมูลคำขอขึ้นทะเบียน - ให้ส่งหนังสือรับรองและชี้แจงว่าเป็นผลิตภัณฑ์เดียวกัน และมีสูตรส่วนประกอบตรงกับผลิตภัณฑ์ที่ขอขึ้นทะเบียน ▪ กรณีผลิตภัณฑ์อยู่ในข่ายไม่อนุญาตให้แต่งกลิ่นผลไม้ - ให้ส่ง SDS หรือ specification ของน้ำหอม และต้องมีข้อความรับรองว่าผลิตภัณฑ์ไม่ได้แต่งกลิ่นหรือใช้น้ำหอมที่มีกลิ่นผลไม้ 						
	<ul style="list-style-type: none"> ▪ กรณีมีผู้จัดจำหน่าย - ผู้จัดจำหน่ายเป็นนิติบุคคล ให้ส่งสำเนาหนังสือรับรองการจดทะเบียนนิติบุคคลและสำเนาบัตรประจำตัวประชาชนของผู้มีอำนาจลงนามของนิติบุคคลที่เป็นผู้จัดจำหน่าย พร้อมลงนามรับรองสำเนาเอกสารโดยผู้มีอำนาจลงนาม - ผู้จัดจำหน่ายเป็นบุคคลธรรมดา ให้ส่งสำเนาใบทะเบียนพาณิชย์ (ถ้ามี) และสำเนาบัตรประจำตัวประชาชนของผู้จัดจำหน่าย พร้อมลงนามรับรองสำเนาเอกสารโดยเจ้าของเอกสาร ▪ กรณีการส่งออกเท่านั้น (ไม่ขายในประเทศ) ที่เอกสารหลักฐานไม่เป็นไปตามหลักเกณฑ์ เช่น ปริมาณสารสำคัญหรืออัตราการใช้ไม่เป็นไปตาม WHO เป็นต้น - ให้ส่งเอกสารการสั่งซื้อจากต่างประเทศ หรือข้อมูลการขึ้นทะเบียนในต่างประเทศ หรือข้อกำหนดการใช้ปริมาณสารสำคัญในต่างประเทศเพื่อยืนยัน ▪ เอกสารหลักฐานอื่นๆ (โปรดระบุ) 						
ลำดับที่ 29 – 35 กรณีแบ่งบรรจุ / รวมบรรจุ จากผลิตภัณฑ์ที่ได้ขึ้นทะเบียนไว้แล้ว							
29	หนังสือแจ้งความประสงค์ของผู้ยื่นคำขอเพื่อขอใช้ข้อมูลเอกสารและหลักฐานร่วมกับทะเบียนผลิตภัณฑ์วัตถุดิบสำเร็จรูปที่นำมาแบ่งบรรจุหรือรวมบรรจุ	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่มี/พบข้อบกพร่อง		<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่ครบถ้วน	
30	หนังสือยินยอมจากผู้ได้รับใบสำคัญการขึ้นทะเบียนผลิตภัณฑ์วัตถุดิบสำเร็จรูปที่นำมาแบ่งบรรจุหรือรวมบรรจุ เฉพาะกรณีที่ผู้ยื่นคำขอมิได้เป็นผู้ได้รับใบสำคัญการขึ้นทะเบียนวัตถุดิบสำเร็จรูปที่นำมาแบ่งบรรจุหรือรวมบรรจุ	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี <input type="checkbox"/> ผู้ยื่นคำขอเป็นผู้ได้รับใบสำคัญการขึ้นทะเบียนของผลิตภัณฑ์ที่นำมาแบ่งบรรจุ	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่มี/พบข้อบกพร่อง <input type="checkbox"/> ไม่ต้องมี		<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่ครบถ้วน	

ส่วนที่ 1 การตรวจสอบเอกสาร						
ลำดับ	รายการเอกสาร	ผู้ยื่น คำขอ ตรวจสอบ	OSSC ตรวจ สอบ	พนักงานเจ้าหน้าที่ตรวจสอบ		
				ผลการ ตรวจสอบ	บันทึกข้อบกพร่อง	ผลการแก้ไข ข้อบกพร่อง
31	สำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนของผลิตภัณฑ์วัตถุอันตรายสำเร็จรูปที่นำมาแบ่งบรรจุหรือรวมบรรจุพร้อมลงนามรับรองสำเนาเอกสาร	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่มี/พบข้อบกพร่อง		<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่ครบถ้วน
32	กรรมวิธีการแบ่งบรรจุหรือรวมบรรจุของผลิตภัณฑ์ที่ขอขึ้นทะเบียน	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่มี/พบข้อบกพร่อง		<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่ครบถ้วน
33	เอกสารข้อมูลความปลอดภัย (Safety Data Sheet; SDS) ของผลิตภัณฑ์ - ดูข้อกำหนด SDS ได้ในรายการเอกสารลำดับที่ 19 หัวข้อ “เอกสารข้อมูลความปลอดภัย (Safety Data Sheet; SDS) ของผลิตภัณฑ์”	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่มี/พบข้อบกพร่อง		<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่ครบถ้วน
34	ตัวอย่างผลิตภัณฑ์ หรือตัวอย่างภาชนะบรรจุ หรือภาพถ่ายผลิตภัณฑ์ หรือภาพถ่ายภาชนะบรรจุ การหุ้มห่อหรือผูกมัดภาชนะบรรจุ กรณีที่ อย. ร้องขอเพื่อประกอบการขึ้นทะเบียน - กรณีที่ อย. ร้องขอ เช่น ผลิตภัณฑ์รูปแบบใหม่หรือภาชนะบรรจุรูปแบบใหม่หรือในกรณีที่มีลักษณะภาชนะบรรจุอาจส่งผลกระทบต่อประสิทธิภาพและความปลอดภัยของผลิตภัณฑ์ หรือกรณีที่มีการระบุข้อมูลเกี่ยวกับชนิดและลักษณะของภาชนะบรรจุในแบบฟอร์มคำขอ (วอ./สร 1) ไม่ชัดเจน เป็นต้น	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่มี/พบข้อบกพร่อง <input type="checkbox"/> ไม่ต้องมี		<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่ครบถ้วน
35	เอกสาร หลักฐาน หรือหนังสือชี้แจงอื่น ๆ ที่เกี่ยวข้องของ (โปรดระบุ) ดูตัวอย่างเอกสารที่เกี่ยวข้องในรายการเอกสารลำดับที่ 28	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่มี/พบข้อบกพร่อง <input type="checkbox"/> ไม่ต้องมี		<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่ครบถ้วน
ลำดับที่ 36 – 41 กรณีเปลี่ยนแปลงชื่อการค้า (อ้างอิงทะเบียนเดิม/refer)						
36	หนังสือแจ้งความประสงค์ของผู้ยื่นคำขอเพื่อขอใช้ข้อมูลเอกสารและหลักฐานอื่น ๆ รวมทั้งขอใช้เอกสารกรรมวิธีการผลิตร่วมกับทะเบียนวัตถุอันตรายที่ต้องการอ้างอิง	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่มี/พบข้อบกพร่อง		<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่ครบถ้วน
37	หนังสือยินยอมจากผู้ได้รับใบสำคัญการขึ้นทะเบียนที่ต้องการอ้างอิง เฉพาะกรณีที่ผู้ยื่นคำขอมิได้เป็นผู้ได้รับใบสำคัญการขึ้นทะเบียนวัตถุอันตรายที่ต้องการอ้างอิง	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี <input type="checkbox"/> ผู้ยื่นคำขอเป็นผู้ได้รับใบสำคัญการขึ้นทะเบียนของผลิตภัณฑ์ที่ต้องการอ้างอิง	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่มี/พบข้อบกพร่อง <input type="checkbox"/> ไม่ต้องมี		<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่ครบถ้วน
38	สำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนของผลิตภัณฑ์วัตถุอันตรายที่ต้องการอ้างอิง พร้อมลงนามรับรองสำเนาเอกสาร	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่มี/พบข้อบกพร่อง		<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่ครบถ้วน
39	เอกสารข้อมูลความปลอดภัย (Safety Data Sheet; SDS) ของผลิตภัณฑ์ - ดูข้อกำหนด SDS ได้ในรายการเอกสารลำดับที่ 19 หัวข้อ “เอกสารข้อมูลความปลอดภัย (Safety Data Sheet; SDS) ของผลิตภัณฑ์”	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่มี/พบข้อบกพร่อง		<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่ครบถ้วน

ส่วนที่ 1 การตรวจสอบเอกสาร						
ลำดับ	รายการเอกสาร	ผู้ยื่นคำขอตรวจสอบ	OSSC ตรวจสอบ	พนักงานเจ้าหน้าที่ตรวจสอบ		
				ผลการตรวจสอบ	บันทึกข้อบกพร่อง	ผลการแก้ไขข้อบกพร่อง
40	ตัวอย่างผลิตภัณฑ์ หรือตัวอย่างภาชนะบรรจุ หรือภาพถ่ายผลิตภัณฑ์ หรือภาพถ่ายภาชนะบรรจุ การหุ้มห่อหรือผูกมัดภาชนะบรรจุ กรณีที่ อ ย. ร้องขอเพื่อประกอบการขึ้นทะเบียน - กรณีที่ อ ย. ร้องขอ เช่น ผลิตภัณฑ์รูปแบบใหม่หรือภาชนะบรรจุรูปแบบใหม่หรือในกรณีที่มีลักษณะภาชนะบรรจุอาจส่งผลกระทบต่อประสิทธิภาพและความปลอดภัยของผลิตภัณฑ์ หรือกรณีที่มีการระบุข้อมูลเกี่ยวกับชนิดและลักษณะของภาชนะบรรจุในรูปแบบฟอร์มคำขอ (วอ./สธ 1) ไม่ชัดเจน เป็นต้น	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่มี/พบข้อบกพร่อง <input type="checkbox"/> ไม่ต้องมี		<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่ครบถ้วน
41	เอกสาร หลักฐาน หรือหนังสือชี้แจงอื่น ๆ ที่เกี่ยวข้องของ (โปรดระบุ) ดูตัวอย่างเอกสารที่เกี่ยวข้องในรายการเอกสารลำดับที่ 28	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่มี/พบข้อบกพร่อง <input type="checkbox"/> ไม่ต้องมี		<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่ครบถ้วน
ลำดับที่ 42 – 49 กรณีถ่ายโอนทะเบียน (ถ่ายโอนข้อมูลทั้งหมดจากทะเบียนเดิม/transfer)						
42	หนังสือแจ้งความประสงค์ของผู้ยื่นคำขอเพื่อขอใช้และถ่ายโอนข้อมูลเอกสาร และหลักฐานอื่น ๆ รวมทั้งขอใช้เอกสารกรรมวิธีการผลิตร่วมกับทะเบียนวัตถุอันตรายที่ต้องการถ่ายโอน	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่มี/พบข้อบกพร่อง		<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่ครบถ้วน
43	หนังสือยินยอมจากผู้ได้รับใบสำคัญการขึ้นทะเบียนวัตถุอันตรายที่ยินยอมให้ถ่ายโอน	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่มี/พบข้อบกพร่อง		<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่ครบถ้วน
44	หนังสือจากผู้ยินยอมให้ถ่ายโอน แจ้งความประสงค์จะยกเลิกและส่งคืนใบสำคัญการขึ้นทะเบียนวัตถุอันตราย และใบอนุญาตหรือใบรับแจ้งการดำเนินการของวัตถุอันตรายที่ต้องการถ่ายโอน เมื่อผู้ยื่นคำขอได้รับใบสำคัญการขึ้นทะเบียนใหม่แล้ว	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่มี/พบข้อบกพร่อง		<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่ครบถ้วน
45	สำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนวัตถุอันตรายที่ต้องการถ่ายโอน พร้อมลงนามรับรองสำเนาเอกสาร	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่มี/พบข้อบกพร่อง		<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่ครบถ้วน
46	หลักฐานการจดทะเบียนควบกิจการ เฉพาะกรณีควบกิจการ กรณีเอกสารฉบับสำเนา ต้องลงนามรับรองสำเนาเอกสาร	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี <input type="checkbox"/> ไม่ใช้กรณีควบกิจการ	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่มี/พบข้อบกพร่อง <input type="checkbox"/> ไม่ต้องมี		<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่ครบถ้วน
47	เอกสารข้อมูลความปลอดภัย (Safety Data Sheet; SDS) ของผลิตภัณฑ์ - ดูข้อกำหนด SDS ได้ในรายการเอกสารลำดับที่ 19 หัวข้อ “เอกสารข้อมูลความปลอดภัย (Safety Data Sheet; SDS) ของผลิตภัณฑ์”	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่มี/พบข้อบกพร่อง		<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่ครบถ้วน
48	ตัวอย่างผลิตภัณฑ์ หรือตัวอย่างภาชนะบรรจุ หรือภาพถ่ายผลิตภัณฑ์ หรือภาพถ่ายภาชนะบรรจุ การหุ้มห่อหรือผูกมัดภาชนะบรรจุ กรณีที่ อ ย. ร้องขอเพื่อประกอบการขึ้นทะเบียน	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่มี/พบข้อบกพร่อง <input type="checkbox"/> ไม่ต้องมี		<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่ครบถ้วน

ส่วนที่ 1 การตรวจสอบเอกสาร						
ลำดับ	รายการเอกสาร	ผู้ยื่นคำขอตรวจสอบ	OSSC ตรวจสอบ	พนักงานเจ้าหน้าที่ตรวจสอบ		
				ผลการตรวจสอบ	บันทึกข้อบกพร่อง	ผลการแก้ไขข้อบกพร่อง
	- กรณีที่ อย.ร้องขอ เช่น ผลิตภัณฑ์รูปแบบใหม่หรือภาชนะบรรจุรูปแบบใหม่หรือในกรณีที่มีลักษณะภาชนะบรรจุอาจส่งผลกระทบต่อประสิทธิภาพและความปลอดภัยของผลิตภัณฑ์ หรือกรณีที่มีการระบุข้อมูลเกี่ยวกับชนิดและลักษณะของภาชนะบรรจุในรูปแบบฟอร์มคำขอ (วอ./สธ 1) ไม่ชัดเจน เป็นต้น					
49	เอกสาร หลักฐาน หรือหนังสือชี้แจงอื่น ๆ ที่เกี่ยวข้องของ (โปรดระบุ) ดูตัวอย่างเอกสารที่เกี่ยวข้องในรายการเอกสารลำดับที่ 28	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่มี/พบข้อบกพร่อง <input type="checkbox"/> ไม่ต้องมี		<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่ครบถ้วน
ลำดับที่ 50 ข้อมูลผู้ยื่นคำขอ						
50	สำเนาหนังสือมอบอำนาจและแต่งตั้งผู้ดำเนินการซึ่งได้ยื่นต้นฉบับไว้ที่ อย. แล้ว พร้อมลงนามรับรองสำเนาเอกสาร	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี	<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่มี/พบข้อบกพร่อง		<input type="checkbox"/> ครบถ้วน <input type="checkbox"/> ไม่ครบถ้วน
สำหรับผู้ยื่นคำขอ (1)		สำหรับเจ้าหน้าที่ (1)				
ลงชื่อ.....ผู้รับมอบอำนาจ/ผู้ยื่นคำขอ (.....) วันที่.....		1. ผลการตรวจสอบรายการเอกสารเบื้องต้น <input type="checkbox"/> จำนวนรายการเอกสารครบตามจำนวนที่ผู้ยื่นคำขอฯ แจ้งไว้ <input type="checkbox"/> ขาดรายการเอกสารลำดับที่..... 2. กำหนดวันแจ้งผลการตรวจคำขอ ภายในวันที่				
		ลงชื่อ.....เจ้าหน้าที่ผู้ตรวจสอบคำขอเบื้องต้น (.....) วันที่.....				
ส่วนที่ 2 สรุปผลการตรวจสอบเอกสาร						
สำหรับเจ้าหน้าที่ (2) <input type="checkbox"/> เอกสารครบถ้วน และรับคำขอได้ <input type="checkbox"/> พบข้อบกพร่องตามที่ระบุในบันทึกข้อบกพร่องข้างต้น และแจ้งผู้ยื่นคำขอฯ แก้ไขให้แล้วเสร็จภายใน 10 วันทำการ (วันที่.....) หากพ้นกำหนดจะยกเลิกและส่งคืนคำขอ						
ลงชื่อ.....พนักงานเจ้าหน้าที่ (.....) วันที่.....						
สำหรับผู้ยื่นคำขอ (2) ข้าพเจ้ารับทราบข้อบกพร่อง และประสงค์ <input type="checkbox"/> จะแก้ไขให้แล้วเสร็จตามรายการที่ระบุในบันทึกข้อบกพร่องข้างต้น ภายในวันที่..... โดยรับทราบว่า หากพ้นกำหนดถือว่าคำขอนั้นถูกยกเลิก และจะมาขอรับคำขอคืน <input type="checkbox"/> ขอยกเลิกคำขอและขอรับคำขอคืน						
ลงชื่อ.....ผู้รับมอบอำนาจ/ผู้ยื่นคำขอ (.....) วันที่.....						

ส่วนที่ 3 การยื่นแก้ไขข้อบกพร่อง
<p>สำหรับผู้ยื่นคำขอ (3)</p> <p><input type="checkbox"/> ข้าพเจ้าได้ยื่นแก้ไขข้อบกพร่อง จำนวน.....รายการ โดยได้ยื่นแก้ไขหรือส่งเอกสารเพิ่มเติม ดังนี้ (ระบุลำดับหมายเลขเอกสารที่ได้แก้ไขข้อบกพร่องแล้ว) เอกสารลำดับที่.....</p> <p style="text-align: right;">ลงชื่อ.....ผู้รับมอบอำนาจ/ผู้ยื่นคำขอ (.....) วันที่.....</p> <p>สำหรับเจ้าหน้าที่ (3)</p> <p><input type="checkbox"/> จำนวนรายการเอกสารที่ยื่นครบถ้วนตามบันทึกข้อบกพร่อง</p> <p><input type="checkbox"/> จำนวนรายการเอกสารไม่ครบถ้วนตามบันทึกข้อบกพร่องและได้แจ้งให้ผู้ยื่นคำขอทราบแล้ว ระบุลำดับเอกสารที่ยังไม่ได้ยื่น.....</p> <p>กำหนดวันแจ้งผลการตรวจแก้ไขข้อบกพร่องภายในวันที่</p> <p style="text-align: right;">ลงชื่อ.....เจ้าหน้าที่ผู้ตรวจสอบคำขอเบื้องต้น (.....) วันที่.....</p>
ส่วนที่ 4 สรุปผลการแก้ไขข้อบกพร่อง
<p>สำหรับเจ้าหน้าที่ (4.1)</p> <p><input type="checkbox"/> การแก้ไขข้อบกพร่องครบถ้วน และรับคำขอได้</p> <p><input type="checkbox"/> ส่งคืนคำขอและเอกสารประกอบทั้งหมด เนื่องจากผู้ยื่นคำขอแก้ไขข้อบกพร่องไม่ครบถ้วนตามรายละเอียดที่ระบุในบันทึกผลการแก้ไขข้อบกพร่องข้างต้น</p> <p style="text-align: right;">ลงชื่อ.....พนักงานเจ้าหน้าที่ (.....) วันที่.....</p> <p>สำหรับเจ้าหน้าที่ (4.2)</p> <p><input type="checkbox"/> ออกใบนัดรับเรื่อง เลขรับที่..... วันที่.....</p> <p><input type="checkbox"/> คืนคำขอ พร้อมส่งมอบบันทึกข้อบกพร่องและเอกสารประกอบทั้งหมดให้ผู้ยื่นคำขอ เมื่อวันที่</p> <p style="text-align: right;">ลงชื่อ.....เจ้าหน้าที่ธุรการ OSSC (.....) วันที่.....</p> <p>สำหรับผู้ยื่นคำขอ (4) กรณีคืนคำขอ</p> <p>ข้าพเจ้ารับทราบข้อบกพร่องและรับคืนคำขอพร้อมเอกสารประกอบทั้งหมด</p> <p style="text-align: right;">ลงชื่อ.....ผู้รับมอบอำนาจ/ผู้ยื่นคำขอ (.....) วันที่.....</p>