

# ด่วนที่สุด



ที่ สธ ๑๐๐๓.๕/ ๒๕๕ . . . ๑๗

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา  
กระทรวงสาธารณสุข  
ถนนติวานนท์ จังหวัดนนทบุรี ๑๑๐๐๐

๑๑ มกราคม ๒๕๖๑

เรื่อง แจ้งประกาศเกี่ยวกับด้านตรวจสอบวัตถุออกฤทธิ์

เรียน ผู้รับอนุญาตนำเข้า ส่งออก หรือนำผ่านซึ่งวัตถุออกฤทธิ์

- สิ่งที่ส่งมาด้วย
๑. ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดด้านตรวจสอบวัตถุออกฤทธิ์ที่นำเข้า ส่งออกหรือนำผ่าน พ.ศ. ๒๕๖๐
  ๒. ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดหลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไข ในการตรวจสอบ ณ ด้านตรวจสอบวัตถุออกฤทธิ์ พ.ศ. ๒๕๖๐
  ๓. ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง กำหนดแบบการตรวจสอบวัตถุออกฤทธิ์กรณีนำเข้า ส่งออกหรือนำผ่าน

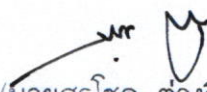
ด้วยรัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขได้ออกประกาศกระทรวงสาธารณสุข จำนวน ๒ ฉบับ และสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาได้ออกประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา จำนวน ๑ ฉบับ ซึ่งได้ประกาศในราชกิจจานุเบกษาเมื่อวันที่ ๒๘ ธันวาคม ๒๕๖๐ และมีผลใช้บังคับแล้ว ดังนี้

๑. ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดด้านตรวจสอบวัตถุออกฤทธิ์ที่นำเข้า ส่งออกหรือนำผ่าน พ.ศ. ๒๕๖๐ ลงวันที่ ๒๕ ตุลาคม ๒๕๖๐
๒. ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดหลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไข ในการตรวจสอบ ณ ด้านตรวจสอบวัตถุออกฤทธิ์ พ.ศ. ๒๕๖๐ ลงวันที่ ๒๕ ตุลาคม ๒๕๖๐
๓. ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง กำหนดแบบการตรวจสอบวัตถุออกฤทธิ์กรณีนำเข้า ส่งออกหรือนำผ่าน ลงวันที่ ๖ ธันวาคม ๒๕๖๐

โดยที่ผู้รับอนุญาตนำเข้า ส่งออก หรือนำผ่านวัตถุออกฤทธิ์ทุกประเภท จะต้องนำวัตถุออกฤทธิ์ที่ตนนำเข้า ส่งออก หรือนำผ่าน แล้วแต่กรณี มาให้พนักงานเจ้าหน้าที่ ณ ด้านตรวจสอบวัตถุออกฤทธิ์ที่กำหนดตาม ๑. เพื่อทำการตรวจสอบตามหลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไขตาม ๒. และมีแบบการตรวจสอบวัตถุออกฤทธิ์ที่ผู้รับอนุญาตและพนักงานเจ้าหน้าที่จะต้องบันทึกตาม ๓. สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาจึงขอส่งประกาศฯ ดังมีรายละเอียดตามสิ่งที่ส่งมาด้วย ทั้งนี้ สามารถดาวน์โหลดประกาศฯ ได้ทาง <http://www.fda.moph.go.th/sites/narcotics/Pages/Main.aspx>

จึงเรียนมาเพื่อโปรดทราบ และโปรดแจ้งผู้เกี่ยวข้องเพื่อทราบและปฏิบัติตามที่กฎหมายกำหนดด้วย  
จะเป็นพระคุณ

ขอแสดงความนับถือ

  
(นายสุรโชค ต่างวิวัฒน์)

กองควบคุมวัตถุเสพติด

รองเลขาธิการ ปฏิบัติราชการแทน

โทร. ๐ ๒๕๕๐ ๗๓๑๔ ๐ ๒๕๕๐ ๗๗๖๑

เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา

โทรสาร ๐ ๒๕๕๐ ๗๓๓๘

## ประกาศกระทรวงสาธารณสุข

เรื่อง กำหนดด้านตรวจสอบวัตถุออกฤทธิ์ที่นำเข้า ส่งออกหรือนำผ่าน

พ.ศ. ๒๕๖๐

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๖ วรรคหนึ่ง และมาตรา ๗ (๑๒) แห่งพระราชบัญญัติ วัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๕๙ รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขโดยคำแนะนำของ คณะกรรมการวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาทออกประกาศไว้ ดังต่อไปนี้

ข้อ ๑ กำหนดให้ทำหรือสถานที่ดังต่อไปนี้ เป็นด้านตรวจสอบวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ ประเภท ๒ ประเภท ๓ หรือประเภท ๔ ที่นำเข้า ส่งออกหรือนำผ่าน ในราชอาณาจักร

- (๑) ด้านอาหารและยา ท่าอากาศยานสุวรรณภูมิ (คลังสินค้า) จังหวัดสมุทรปราการ
- (๒) ด้านอาหารและยา ท่าอากาศยานสุวรรณภูมิ (ผู้โดยสารระหว่างประเทศ) จังหวัดสมุทรปราการ
- (๓) ด้านอาหารและยา ท่าอากาศยานดอนเมือง (คลังสินค้า)
- (๔) ด้านอาหารและยา ท่าอากาศยานดอนเมือง (ผู้โดยสารระหว่างประเทศ)
- (๕) ด้านอาหารและยา ไปรษณีย์กรุงเทพ
- (๖) ด้านอาหารและยา การรถไฟลาดกระบัง
- (๗) ด้านอาหารและยา ท่าเรือกรุงเทพ
- (๘) ด้านอาหารและยา ท่าเรือเอกชน ปท. ๑๐
- (๙) ด้านอาหารและยา ท่าเรือแหลมฉบัง จังหวัดชลบุรี
- (๑๐) ด้านอาหารและยา พระสมุทรเจดีย์ จังหวัดสมุทรปราการ
- (๑๑) ด้านอาหารและยา สมุทรปราการ จังหวัดสมุทรปราการ
- (๑๒) ด้านอาหารและยา ท่าเรือเอกชน บริษัท แอคทู - ลัม จำกัด จังหวัดสมุทรปราการ
- (๑๓) ด้านอาหารและยา ท่าเรือเอกชน บริษัท สยามแก๊สแอนด์ปิโตรเคมีคัลส์ จำกัด (มหาชน) จังหวัดสมุทรปราการ
- (๑๔) ด้านอาหารและยา ท่าเรือเอกชน บริษัท ทีเอสขนส่งและโลจิสติกส์ จำกัด จังหวัดสมุทรปราการ

ข้อ ๒ ประกาศนี้ให้ใช้บังคับตั้งแต่วันถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป

ประกาศ ณ วันที่ ๒๕ ตุลาคม พ.ศ. ๒๕๖๐

ปิยะสกล สกลสัตยาทร

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข

## ประกาศกระทรวงสาธารณสุข

เรื่อง กำหนดหลักเกณฑ์ วิธีการและเงื่อนไข ในการตรวจสอบ ณ ด้านตรวจสอบวัตถุออกฤทธิ์  
พ.ศ. ๒๕๖๐

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๖ วรรคหนึ่ง และมาตรา ๑๐๔ แห่งพระราชบัญญัติ วัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๕๙ รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขโดยคำแนะนำของ คณะกรรมการวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาทออกประกาศไว้ ดังต่อไปนี้

ข้อ ๑ ให้ผู้รับอนุญาตนำเข้า ส่งออกหรือนำผ่านซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ ประเภท ๒ ประเภท ๓ หรือประเภท ๔ นำวัตถุออกฤทธิ์ที่ตนนำเข้า ส่งออกหรือนำผ่าน แล้วแต่กรณี มาให้พนักงานเจ้าหน้าที่ ณ ด้านตรวจสอบวัตถุออกฤทธิ์ที่กำหนด เพื่อทำการตรวจสอบ

ข้อ ๒ ให้ผู้รับอนุญาตมอบหรือแสดงเอกสารหลักฐานต่อพนักงานเจ้าหน้าที่ ณ ด้านตรวจสอบ วัตถุออกฤทธิ์ ดังนี้

(๑) การนำเข้าหรือส่งออก ให้มอบสำเนาใบอนุญาตนำเข้าหรือส่งออกเฉพาะคราวซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ ในประเภท ๑ ประเภท ๒ ประเภท ๓ หรือประเภท ๔ แล้วแต่กรณี

(๒) การนำผ่าน ให้มอบสำเนาใบอนุญาตนำผ่านวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ ประเภท ๒ ประเภท ๓ หรือประเภท ๔ ณ ด้านแรกที่จะเข้ามาในราชอาณาจักรและด้านสุดท้ายที่จะออกนอกราชอาณาจักร แล้วแต่กรณี

(๓) กรณีการนำเข้าหรือส่งออกวัตถุออกฤทธิ์ที่เป็นเภสัชเคมีภัณฑ์ ให้แสดงฉลากที่ภาษาหรือ หีบห่อบรรจุวัตถุออกฤทธิ์ อย่างน้อยต้องมีรายการ ดังต่อไปนี้

(ก) ชื่อสามัญ (generic name) และปริมาณของวัตถุออกฤทธิ์ อันเป็นส่วนประกอบ ที่สำคัญของวัตถุออกฤทธิ์ที่เป็นเภสัชเคมีภัณฑ์นั้น ในกรณีที่ไม่มีชื่อสามัญ (generic name) ให้ใช้ชื่อทางเคมี (chemical name) ได้

(ข) สูตรส่วนประกอบ กรณีเป็นเภสัชเคมีภัณฑ์สำเร็จรูป

(ค) ปริมาณของวัตถุออกฤทธิ์ที่เป็นเภสัชเคมีภัณฑ์ที่บรรจุ

(ง) เลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิต หรือเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่วิเคราะห์อย่างหนึ่งอย่างใด หรือทั้งสองอย่างก็ได้

(จ) ชื่อผู้ผลิตและที่ตั้งของสถานที่ผลิต

(ฉ) เดือน ปีที่ผลิต และ เดือน ปีที่เภสัชเคมีภัณฑ์สิ้นอายุ ในกรณีที่เภสัชเคมีภัณฑ์นั้น มีการสิ้นอายุตามสภาพ

(๔) กรณีการนำเข้าหรือส่งออกวัตถุออกฤทธิ์ที่เป็นวัตถุตำรับ ให้แสดงฉลากที่ภาษาหรือ หีบห่อบรรจุวัตถุออกฤทธิ์ อย่างน้อยต้องมีรายการ ดังต่อไปนี้

(ก) ชื่อวัตถุตำรับ

(ข) ปริมาณของวัตถุตำรับที่บรรจุ

(ค) ชื่อสามัญ (generic name) และปริมาณของวัตถุออกฤทธิ์ และตัวยาอื่นอันเป็นส่วนประกอบที่สำคัญของวัตถุตำรับนั้น ในกรณีที่ไม่มีชื่อสามัญ (generic name) ให้ใช้ชื่อทางเคมี (chemical name) ได้

(ง) เลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิต หรือเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่วิเคราะห์อย่างหนึ่งอย่างใด หรือทั้งสองอย่างก็ได้

(จ) ชื่อผู้ผลิตและที่ตั้งของสถานที่ผลิต

(ฉ) เดือน ปีที่ผลิต และ เดือน ปีที่วัตถุตำรับสิ้นอายุ ในกรณีที่วัตถุตำรับนั้นมีการสิ้นอายุตามสภาพ

(๕) กรณีการนำเข้าหรือส่งออกวัตถุออกฤทธิ์ที่เป็นสารมาตรฐาน ให้แสดงฉลากที่ภาษาหรือหีบห่อบรรจุวัตถุออกฤทธิ์ อย่างน้อยต้องมีรายการ ดังต่อไปนี้

(ก) ชื่อวัตถุออกฤทธิ์ หรืออาจใช้ชื่อเป็นอย่างอื่นแต่มีสูตรโครงสร้างทางเคมีอย่างเดียวกับวัตถุออกฤทธิ์ดังกล่าว

(ข) ปริมาณหรือความเข้มข้นของวัตถุออกฤทธิ์ที่บรรจุ

(ค) เลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิต หรือเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่วิเคราะห์อย่างหนึ่งอย่างใด หรือทั้งสองอย่างก็ได้

(๖) ฉลากของวัตถุออกฤทธิ์ที่นำเข้าตาม (๓) และ (๔) ที่เป็นภาษาต่างประเทศที่มีใช้ภาษาอังกฤษ จะต้องจัดทำคำแปลเพื่อแสดงต่อพนักงานเจ้าหน้าที่ ณ ด่านตรวจสอบวัตถุออกฤทธิ์

ข้อ ๓ แบบการตรวจสอบวัตถุออกฤทธิ์กรณีนำเข้า ส่งออก หรือนำผ่าน ให้เป็นไปตามแบบที่เลขาธิการกำหนดโดยประกาศในราชกิจจานุเบกษา

ข้อ ๔ ในกรณีที่มีเหตุฉุกเฉินหรือจำเป็น ไม่สามารถนำวัตถุออกฤทธิ์มาตรวจสอบ ณ ด่านตรวจสอบวัตถุออกฤทธิ์ที่ได้ระบุไว้ในใบอนุญาต ให้ผู้รับอนุญาตดำเนินการแจ้งต่อผู้อนุญาตเพื่อเปลี่ยนแปลงเป็นด่านตรวจสอบวัตถุออกฤทธิ์แห่งหนึ่งแห่งใดตามที่ได้ประกาศกำหนดไว้ โดยได้รับอนุญาตเป็นหนังสือจากเลขาธิการ

ข้อ ๕ ประกาศนี้ให้ใช้บังคับตั้งแต่วันถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป

ประกาศ ณ วันที่ ๒๕ ตุลาคม พ.ศ. ๒๕๖๐

ปิยะสกล สกลสัตยาทร

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข

ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา  
เรื่อง กำหนดแบบการตรวจสอบวัตถุออกฤทธิ์กรณินำเข้า ส่งออกหรือนำผ่าน

โดยที่เป็นการสมควรกำหนดแบบการตรวจสอบวัตถุออกฤทธิ์กรณินำเข้า ส่งออกหรือนำผ่าน เพื่อให้การควบคุมการนำเข้า ส่งออกหรือนำผ่านวัตถุออกฤทธิ์เป็นไปอย่างมีประสิทธิภาพ

อาศัยอำนาจตามความในข้อ ๓ ของประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการตรวจสอบ ณ ด่านตรวจสอบวัตถุออกฤทธิ์ พ.ศ. ๒๕๖๐ ลงวันที่ ๒๕ ตุลาคม พ.ศ. ๒๕๖๐ ซึ่งออกตามความในพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. ๒๕๕๙ เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยาออกประกาศไว้ ดังนี้

ข้อ ๑ แบบการตรวจสอบวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ ประเภท ๒ ประเภท ๓ หรือ ประเภท ๔ ที่นำเข้า ส่งออกหรือนำผ่าน ณ ด่านตรวจสอบวัตถุออกฤทธิ์ ให้ใช้ตามแบบท้ายประกาศนี้  
ข้อ ๒ ประกาศนี้ให้ใช้บังคับตั้งแต่วันถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป

ประกาศ ณ วันที่ ๖ ธันวาคม พ.ศ. ๒๕๖๐

วันชัย สัตยาวิมลพงศ์

เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา

**แบบการตรวจสอบวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๑ ประเภท ๒ ประเภท ๓ หรือประเภท ๔  
ที่นำเข้ามา ส่งออกหรือนำผ่าน ณ ด่านตรวจสอบวัตถุออกฤทธิ์**

**ส่วนที่ ๑ สำหรับผู้รับอนุญาต**

ชื่อผู้รับอนุญาต นำเข้า/ส่งออก/นำผ่านวัตถุออกฤทธิ์.....

ชื่อด่านตรวจสอบวัตถุออกฤทธิ์ที่ระบุไว้ในใบอนุญาต.....

ชื่อวัตถุออกฤทธิ์ที่นำเข้า/ส่งออก/นำผ่าน (ระบุชื่อสามัญหรือชื่อทางเคมี)

..... จำนวน.....

**นำเข้า/ส่งออก/นำผ่านวัตถุออกฤทธิ์ตามเอกสารหลักฐาน ดังต่อไปนี้**

ใบอนุญาตนำเข้าเฉพาะคราวซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ..... เลขที่.....

ใบอนุญาตส่งออกเฉพาะคราวซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ..... เลขที่.....

ใบอนุญาตนำผ่านซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท..... เลขที่.....

• เลขที่ใบอนุญาตนำเข้า/ส่งออก/นำผ่าน..... วันที่นำเข้า/ส่งออก/นำผ่าน.....

• ใบกำกับสินค้า (Invoice) เลขที่.....

กรณีเป็นผู้ส่งมอบให้กับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาเพื่อการจัดซื้อวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท ๒

สัญญา (เงินทุนฯ) / ใบสั่งซื้อ เลขที่..... ลงวันที่.....

**ผู้รับอนุญาตมอบเอกสารหลักฐานต่อพนักงานเจ้าหน้าที่ ณ ด่านตรวจสอบวัตถุออกฤทธิ์ ดังนี้**

กรณีนำเข้าหรือส่งออก

สำเนาใบอนุญาตนำเข้าเฉพาะคราวซึ่งวัตถุออกฤทธิ์  สำเนาใบอนุญาตส่งออกเฉพาะคราวซึ่งวัตถุออกฤทธิ์

ฉลาก  คำแปลฉลาก กรณีที่เป็นภาษาต่างประเทศที่มีใช้ภาษาอังกฤษ (เฉพาะกรณีนำเข้า)

กรณีนำผ่าน

สำเนาใบอนุญาตนำผ่านซึ่งวัตถุออกฤทธิ์  ฉลาก

เอกสารอื่นๆ (ถ้ามี)  Certificate of analysis (COA)  หนังสืออนุญาตเปลี่ยนแปลงด่านตรวจสอบวัตถุออกฤทธิ์

หนังสือมอบอำนาจให้มาดำเนินการ

**หมายเหตุ - ให้ผู้รับอนุญาตยื่นแบบตรวจสอบวัตถุออกฤทธิ์ที่ด่านวัตถุออกฤทธิ์ที่นำเข้า/ส่งออก/นำผ่านทั้งขาเข้าและขาออก**

- ระบุจำนวนเป็นหน่วยย่อย เช่น กิโลกรัม (kilogram)/กรัม (gram)/หลอด (ampule)/ขวด (vial)/เม็ด (tablet)/แคปซูล (capsule) ฯลฯ

- กรณีที่มีเหตุฉุกเฉินหรือจำเป็น ไม่สามารถนำวัตถุออกฤทธิ์มาตรวจสอบ ณ ด่านตรวจสอบวัตถุออกฤทธิ์ที่ระบุไว้ในใบอนุญาต ให้ผู้รับอนุญาตแจ้งต่อ

ผู้อนุญาตเพื่อเปลี่ยนแปลงเป็นด่านตรวจสอบวัตถุออกฤทธิ์แห่งหนึ่งแห่งใดตามที่ได้ประกาศกำหนดไว้ และจะดำเนินการได้

เมื่อได้รับอนุญาตเป็นหนังสือจากเลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา

- ให้ระบุวัตถุออกฤทธิ์หนึ่งรายการต่อหนึ่งแบบการตรวจสอบ

ลงชื่อ.....ผู้รับอนุญาต/ผู้ดำเนินการ/ผู้ได้รับมอบหมาย นำเข้า/ส่งออก/นำผ่านวัตถุออกฤทธิ์

(.....)

วันที่.....

**ส่วนที่ ๒ สำหรับพนักงานเจ้าหน้าที่ที่ทำการตรวจสอบวัตถุออกฤทธิ์**

ชื่อด่านตรวจสอบวัตถุออกฤทธิ์.....

กรณีนำเข้าหรือส่งออก

**๑. วัตถุออกฤทธิ์ที่เป็นเภสัชเคมีภัณฑ์**

• ชนิดของวัตถุออกฤทธิ์  ถูกต้องตามที่ระบุไว้ในใบอนุญาต  ไม่ถูกต้อง (โปรดระบุ).....

• ปริมาณของวัตถุออกฤทธิ์  ครบถ้วนตามที่ระบุไว้ในใบอนุญาต  ไม่ครบถ้วน (โปรดระบุ).....

• ฉลาก มีการแสดงรายการดังต่อไปนี้

- ชื่อสามัญหรือชื่อทางเคมี และปริมาณวัตถุออกฤทธิ์ ซึ่งเป็นส่วนประกอบที่สำคัญของวัตถุออกฤทธิ์ที่เป็นเภสัชเคมีภัณฑ์  มี  ไม่มี

- สูตรส่วนประกอบ กรณีเป็นเภสัชเคมีภัณฑ์สำเร็จรูป  มี  ไม่มี

- ปริมาณของวัตถุออกฤทธิ์ที่เป็นเภสัชเคมีภัณฑ์ที่บรรจุ  มี  ไม่มี

- เลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิต หรือเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่วิเคราะห์  มี  ไม่มี

- ชื่อผู้ผลิตและที่ตั้งของสถานที่ผลิต  มี  ไม่มี

- เดือน ปีที่ผลิต และ เดือน ปีที่เภสัชเคมีภัณฑ์สิ้นอายุ (ถ้ามี)  มี  ไม่มี

- คำแปลฉลาก กรณีที่เป็นภาษาต่างประเทศที่มีใช้ภาษาอังกฤษ (เฉพาะกรณีนำเข้า)  มี  ไม่มี

• สภาพหีบห่อ  เรียบร้อย  ไม่เรียบร้อย (ระบุสภาพและสาเหตุ).....

• อื่นๆ.....

ส่วนที่ ๒ สำหรับพนักงานเจ้าหน้าที่ที่ทำการตรวจสอบวัตถุดิบ (ต่อ)

กรณีนำเข้าหรือส่งออก (ต่อ)

๒. วัตถุดิบที่เป็นวัตถุดิบ

- ชนิดของวัตถุดิบ [ ] ถูกต้องตามที่ระบุไว้ในใบอนุญาต [ ] ไม่ถูกต้อง (โปรดระบุ).....
- ปริมาณของวัตถุดิบ [ ] ครบถ้วนตามที่ระบุไว้ในใบอนุญาต [ ] ไม่ครบถ้วน (โปรดระบุ).....
- ฉลาก มีการแสดงรายการดังต่อไปนี้
  - ชื่อวัตถุดิบ [ ] มี [ ] ไม่มี
  - ปริมาณของวัตถุดิบที่บรรจุ [ ] มี [ ] ไม่มี
  - ชื่อสามัญหรือชื่อทางเคมี และปริมาณวัตถุดิบ และด้วยอื่นอันเป็นส่วนประกอบที่สำคัญของวัตถุดิบ [ ] มี [ ] ไม่มี
  - เลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิต หรือเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่วิเคราะห์ [ ] มี [ ] ไม่มี
  - ชื่อผู้ผลิตและที่ตั้งของสถานที่ผลิต [ ] มี [ ] ไม่มี
  - เดือน ปีที่ผลิต และ เดือน ปีที่วัตถุดิบสิ้นอายุ (ถ้ามี) [ ] มี [ ] ไม่มี
  - คำแปลฉลาก กรณีที่เป็นภาษาต่างประเทศที่มีใช้ภาษาอังกฤษ (เฉพาะกรณีนำเข้า) [ ] มี [ ] ไม่มี
- สภาพหีบห่อ [ ] เรียบร้อย [ ] ไม่เรียบร้อย (ระบุสภาพและสาเหตุ).....
- อื่นๆ (โปรดระบุ).....

๓. วัตถุดิบที่เป็นสารมาตรฐาน

- ชนิดของวัตถุดิบ [ ] ถูกต้องตามที่ระบุไว้ในใบอนุญาต [ ] ไม่ถูกต้อง (โปรดระบุ).....
- ปริมาณหรือความเข้มข้นของวัตถุดิบ [ ] ครบถ้วนตามที่ระบุไว้ในใบอนุญาต [ ] ไม่ครบถ้วน (โปรดระบุ).....
- ฉลาก มีการแสดงรายการดังต่อไปนี้
  - ชื่อวัตถุดิบ หรืออาจใช้ชื่อเป็นอย่างอื่นแต่มีสูตรโครงสร้างทางเคมีเดียวกับวัตถุดิบดังกล่าว [ ] มี [ ] ไม่มี
  - ปริมาณหรือความเข้มข้นของวัตถุดิบที่บรรจุ [ ] มี [ ] ไม่มี
  - เลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิต หรือเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่วิเคราะห์ [ ] มี [ ] ไม่มี
  - คำแปลฉลาก กรณีที่เป็นภาษาต่างประเทศที่มีใช้ภาษาอังกฤษ (เฉพาะกรณีนำเข้า) [ ] มี [ ] ไม่มี
- อื่นๆ (โปรดระบุ).....

กรณีนำเข้าผ่าน

เจ้าหน้าที่ได้ตรวจสอบเอกสารประกอบการนำเข้า ดังนี้

- ใบกำกับสินค้า (Invoice) [ ] ถูกต้องตามที่ระบุไว้ในใบอนุญาต [ ] ไม่ถูกต้อง (โปรดระบุ).....
- ชนิดของวัตถุดิบ [ ] ถูกต้องตามที่ระบุไว้ในใบอนุญาต [ ] ไม่ถูกต้อง (โปรดระบุ).....
- ปริมาณของวัตถุดิบ [ ] ครบถ้วนตามที่ระบุไว้ในใบอนุญาต [ ] ไม่ครบถ้วน (โปรดระบุ).....
- สภาพหีบห่อ [ ] เรียบร้อย [ ] ไม่เรียบร้อย (ระบุสภาพและสาเหตุ).....
- ด้านตรวจสอบวัตถุดิบนี้ เป็น [ ] ด้านแรกที่เข้ามาในราชอาณาจักร [ ] ด้านสุดท้ายที่ออกนอกราชอาณาจักร
- อื่นๆ (โปรดระบุ).....

- เอกสารอื่นๆ (ถ้ามี) [ ] Certificate of analysis (COA) [ ] หนังสืออนุญาตเปลี่ยนแปลงด้านตรวจสอบวัตถุดิบ
- [ ] หนังสือมอบอำนาจให้มาดำเนินการ

ขณะตรวจสอบ วัตถุดิบเก็บรักษาใน [ ] ตู้คอนเทนเนอร์ [ ] คลังสินค้า

หมายเหตุ - เฉพาะพนักงานเจ้าหน้าที่ ให้ใส่เครื่องหมาย / ลงในช่อง  หรือ [ ]

- ให้พนักงานเจ้าหน้าที่ตรวจสอบวัตถุดิบตามแบบการตรวจสอบนี้ และเก็บไว้ที่ด่านตรวจสอบ

ลงชื่อ..... พนักงานเจ้าหน้าที่

(.....)

วันที่.....