



เอกสารคู่มือการใช้งานสำหรับผู้ประกอบการ
(User Manual)
ระบบ e-submission การตรวจสอบข้อมูลสถานประกอบการผลิตภัณฑ์สมุนไพร
เพื่อเตรียมการต่ออายุใบอนุญาต

จัดทำโดย
กองผลิตภัณฑ์สมุนไพร
สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
กระทรวงสาธารณสุข

สารบัญ

เรื่อง	หน้า
1. การขอสิทธิ์เข้าใช้งานระบบ	
2. การ login เข้าใช้งานระบบ	
3. การตรวจสอบข้อมูล	
- กรณีตรวจสอบข้อมูลส่วนที่ 1 แล้วถูกต้อง	
- กรณีตรวจสอบข้อมูลส่วนที่ 1 แล้วไม่ถูกต้อง	
4. สถานะการตรวจสอบในรายการข้อมูล	

1. การขอสิทธิ์เข้าใช้งานระบบ

1.1 สร้างบัญชีผู้ใช้งานระบบผ่าน Digital ID

สร้างบัญชีผู้ใช้งานระบบ Digital ID ผ่านระบบของสำนักงานพัฒนารัฐบาลดิจิทัล (องค์การมหาชน) (สพร.) <https://connect.egov.go.th/Home/Index>

1.1.1 หากมีปัญหาในการสมัครเพื่อสร้างบัญชีผู้ใช้งาน โปรดติดต่อ contact@dga.or.th หรือ โทร 0 2612 6060)

1.1.2 ยืนยันเพียงครั้งเดียว บัญชีดังกล่าวจะใช้งานได้โดยตลอด

1.2 ยื่นหนังสือแจ้งความประสงค์เข้าใช้ระบบสารสนเทศ

จัดทำหนังสือแจ้งความประสงค์เข้าใช้ระบบสารสนเทศและหลักฐานประกอบยื่นหนังสือแจ้งความประสงค์เข้าใช้ระบบสารสนเทศ (ตามแบบฟอร์ม) เพื่อขอสิทธิ์เข้าใช้ระบบงานของตามแต่ละระบบผลิตภัณฑ์ที่กำหนดไว้ ณ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

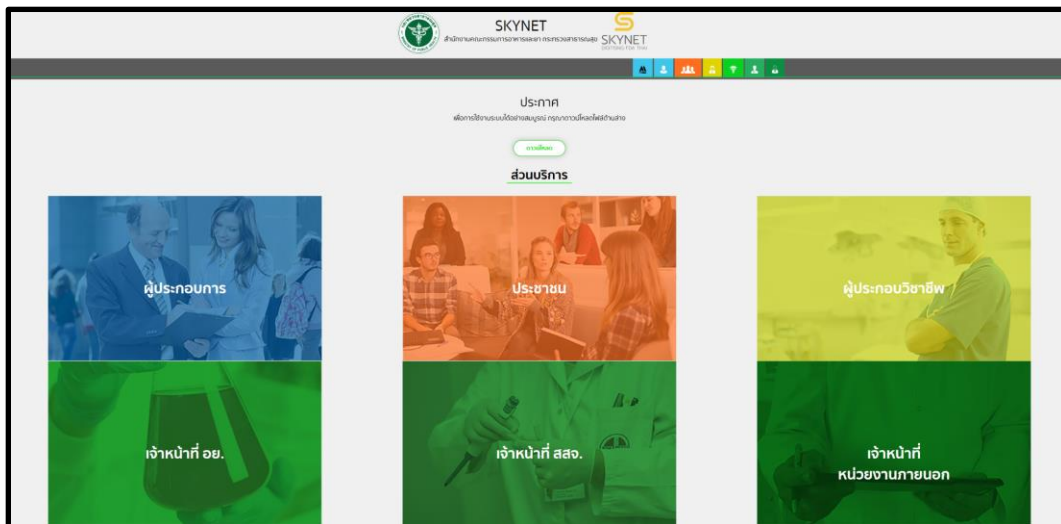
1.2.1 สิทธิการเข้าสู่ระบบสารสนเทศจะมีอายุเท่ากับที่ระบุไว้ตามหนังสือแจ้งความประสงค์เข้าใช้ระบบสารสนเทศกำหนด

1.2.3 หากท่านประสงค์จะขอสิทธิ์ในระบบอื่น ๆ นอกเหนือจากที่เคยได้รับอนุญาตไว้แล้ว หรือต้องการเข้าใช้งานระบบสารสนเทศต่อหลังจากที่สิทธิ์ของท่านหมดอายุ ให้ท่านดำเนินการใหม่ตามข้อ 1.2

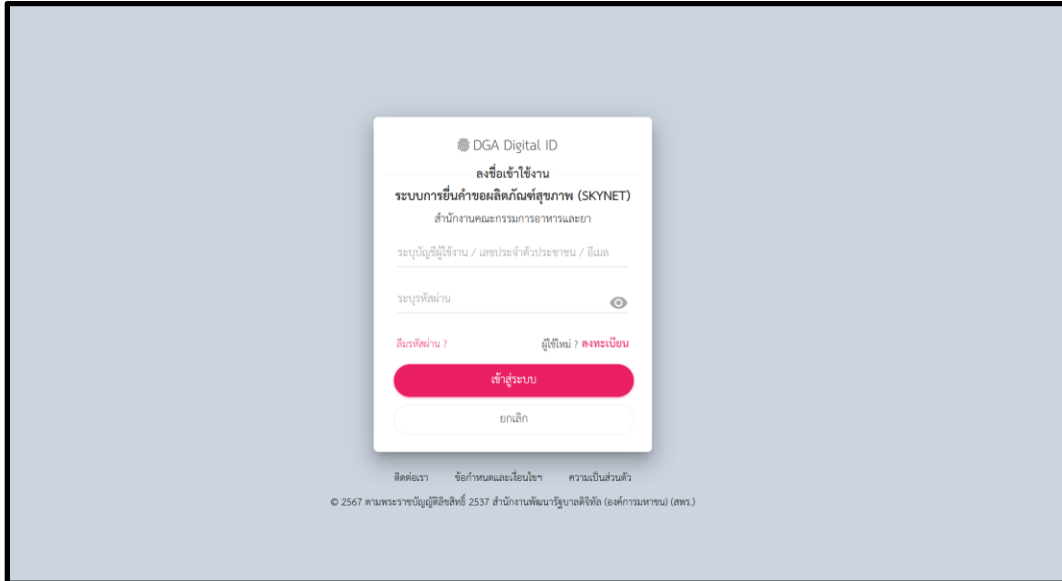
2. การ login เข้าใช้งานระบบ

2.1 เมื่อผู้ประกอบกรที่ได้รับสิทธิ์ให้เข้าใช้งานระบบสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาแล้ว ผู้ที่ได้รับสิทธิ์เข้าใช้งานระบบ สามารถเข้าใช้งานระบบผ่านทางเว็บไซต์ <https://privus.fda.moph.go.th>

2.2 เลือกส่วนบริการ "ผู้ประกอบกร" ซึ่งสามารถเลือกส่วนบริการได้จากทางด้านบน หรือส่วนบริการด้านล่าง



2.3 ดำเนินการ Login เข้าสู่ระบบ โดยใช้บัญชีผู้ใช้งาน และรหัสผ่านที่ได้สมัครไว้แล้ว หากลืมบัญชีผู้ใช้งานหรือรหัสผ่าน สามารถเลือก “ลืมรหัสผ่าน ?” หรือ ติดต่อ 0 2612 6060 แจ้งว่า ลืมบัญชี/รหัสผ่านของ Digital ID

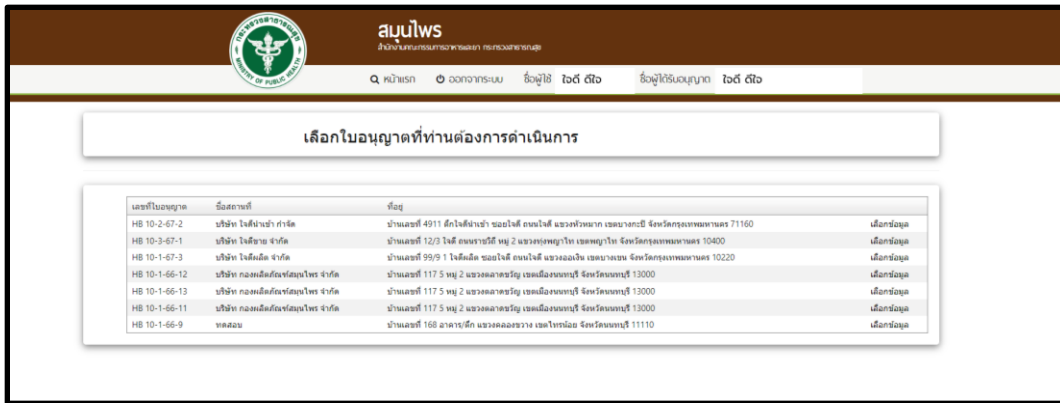


3. การตรวจสอบข้อมูล

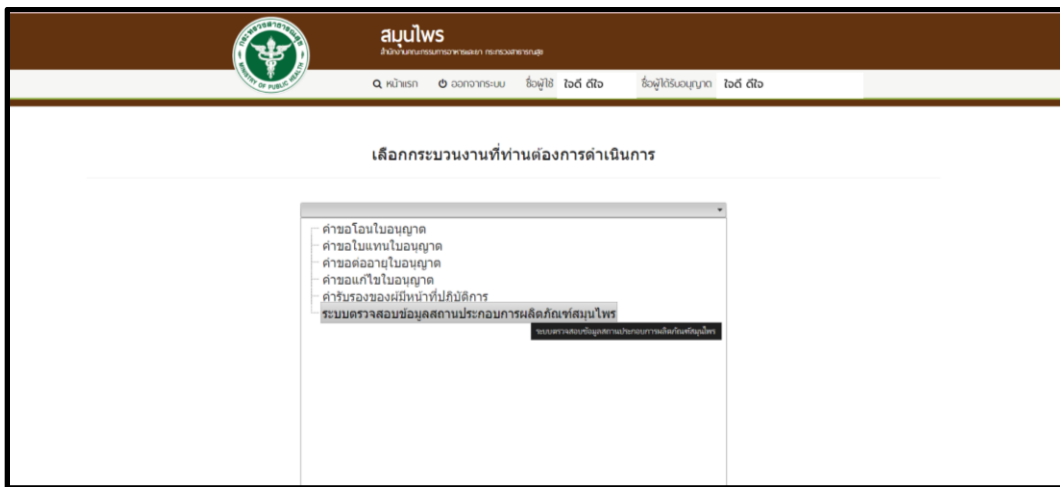
3.1 เลือก “คำขออื่น ๆ”



3.2 เมื่อกดเลือกคำขออื่น ๆ ระบบจะแสดงสถานที่ที่ได้รับใบอนุญาตฯ ของท่าน ให้ทำการเลือกใบอนุญาตฯ ที่ท่านต้องการดำเนินการ โดยกดที่ “เลือกข้อมูล” ของใบอนุญาตฯ นั้น



3.3 เมื่อทำการเลือกรายการเรียบร้อยแล้ว ระบบจะแสดงกระบวนการดำเนินการต่าง ๆ จากนั้นเลือกกระบวนการ “ระบบตรวจสอบข้อมูลสถานประกอบการผลิตภัณฑ์สมุนไพร”



3.4 เมื่อเลือกกระบวนการระบบตรวจสอบข้อมูลสถานประกอบการผลิตภัณฑ์สมุนไพร จากนั้นระบบจะแสดงข้อมูลสถานประกอบการผลิตภัณฑ์สมุนไพรตามใบอนุญาตที่ท่านทำการเลือกไว้ ให้ท่านดำเนินการตรวจสอบตามหัวข้อดังต่อไปนี้

- 3.4.1 ข้อมูลทั่วไป
- 3.4.2 ข้อมูลผู้ดำเนินกิจการ
- 3.4.3 ข้อมูลผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ
- 3.4.4 ข้อมูลสถานประกอบการธุรกิจ
- 3.4.5 ข้อมูลสถานที่เก็บรักษาผลิตภัณฑ์สมุนไพร

ระบบตรวจสอบข้อมูลสถานประกอบการผลิตภัณฑ์สมุนไพร

ข้อมูลทั่วไป

ข้าพเจ้า	หจก.ฉม. จำกัด	(ชื่อผู้รับผิดชอบ)			
ชื่อผู้ดำเนินการ	โจลี สีใจ	(เลขกรณีผู้ผลิต)			
ชื่อสถานประกอบการ	บริษัท โจลี จำกัด				
เลขใบอนุญาต	HB 10-2-67-2				
เลขครุฑ	4911	หมู่บ้านจตุร	ต.โจลี		
หมู่ที่	-	ต.จตุร	โจลี	ถนน	โจลี
ตำบล	บ้านจตุร	อำเภอ	บ้านจตุร	จังหวัด	...
จังหวัด	กรุงเทพมหานคร	รหัสไปรษณีย์	71160	โทรศัพท์	-
โทรศัพท์	-	เวลาทำการ	13.00-17.00		

ข้อมูลผู้ดำเนินการ

เลขที่บัตร	ชื่อผู้ดำเนินการ	สัญชาติ	โทรศัพท์
1710101193001	นางสาว โจลี สีใจ	ไทย	0812345678

ข้อมูลผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ

เลขที่บัตร	ชื่อผู้ดำเนินการ	เวลาทำการ	เลขใบอนุญาตประกอบกิจการ	เลขผู้ผลิต
1710101193001	นางสาว โจลี สีใจ	13.00-17.00	85460	-

ข้อมูลสถานประกอบการ

ชื่อสถานประกอบการ	ที่ตั้ง
บริษัท โจลี จำกัด	บ้านเลขที่ 4911 - หมู่บ้านจตุร ต.โจลี อ.บ้านจตุร จ.กรุงเทพฯ 71160

ข้อมูลสถานที่เก็บรักษาผลิตภัณฑ์สมุนไพร

ชื่อสถานที่เก็บรักษา	ที่ตั้ง
บริษัท โจลี จำกัด	บ้านเลขที่ 4911 ต.โจลี อ.บ้านจตุร จ.กรุงเทพฯ 71160

3.5 จากนั้นให้ทำการเลือกหัวข้อที่ปรากฏในส่วน “เงื่อนไขเพิ่มเติม” ดังต่อไปนี้

3.5.1 การจดทะเบียนวิสาหกิจชุมชน / วิสาหกิจขนาดกลางและย่อม / ไม่ได้จดทะเบียน

3.5.2 การได้รับการรับรองมาตรฐานสถานที่ผลิตผลิตภัณฑ์สมุนไพรจาก อย. หรือหน่วยงานที่ อย. เห็นชอบ

- ในกรณีที่ได้รับการรับรองจาก อย. หรือหน่วยงานที่ อย. เห็นชอบ ให้เลือกมาตรฐานตามที่สถานประกอบการของท่านได้รับการรับรอง โดยมีตัวเลือกดังนี้

เงื่อนไขเพิ่มเติม

- 1. จดทะเบียนวิสาหกิจชุมชน
 - 2. จดทะเบียนวิสาหกิจขนาดย่อม (รายย่อย) [small (micro) enterprise]
 - 3. จดทะเบียนวิสาหกิจขนาดกลาง [small enterprise]
 - 4. จดทะเบียนวิสาหกิจขนาดกลาง [medium enterprise]
 - 5. ไม่ได้จดทะเบียนวิสาหกิจ
- ได้รับการรับรองมาตรฐานสถานที่ผลิตผลิตภัณฑ์สมุนไพรจาก อย. หรือหน่วยงานที่ อย. เห็นชอบ
- 1. ได้รับการรับรอง
 - 2. ยังไม่ได้รับการรับรอง
 - PIC/S GMP
 - ASEAN GMP
 - เกียรติบัตรระดับเขต
 - เกียรติบัตรระดับจังหวัด
 - เกียรติบัตรระดับเขต

- กรณีสถานที่ของท่านไม่ได้การรับรอง จะไม่มีตัวเลือกการรับรองมาตรฐานปรากฏ

เงื่อนไขเพิ่มเติม

- 1.จดทะเบียนวิสาหกิจชุมชน
- 2.จดทะเบียนวิสาหกิจขนาดย่อม (รายย่อย) [small (micro) enterprise]
- 3.จดทะเบียนวิสาหกิจขนาดย่อม [small enterprise]
- 4.จดทะเบียนวิสาหกิจขนาดกลาง [medium enterprise]
- 5.ไม่ได้จดทะเบียนเป็นวิสาหกิจ

ได้ยื่นการรับรองมาตรฐานสถานที่ผลิตภัณฑฺ์สมุนไพรจากผ. เพื่อหน่วยงานที่ลง.เงินขอ

- 1.ได้ยื่นการรับรอง
- 2.ยังไม่ได้รับการรับรอง

3.6 จากนั้นให้ดำเนินการตรวจสอบรายการผลิตภัณฑฺ์สมุนไพรที่ได้รับอนุญาต (รูปแบบผลิตภัณฑฺ์สมุนไพร)

รายการผลิตภัณฑฺ์สมุนไพรที่ได้รับอนุญาต (รูปแบบผลิตภัณฑฺ์สมุนไพร)

คำขออนุญาต ประเภท

รายการของผลิตภัณฑฺ์สมุนไพรที่ขออนุญาต

รายการ	ผลิต	นำเข้า	ขาย
๑.๑	<input checked="" type="checkbox"/>		
๑.๒	<input type="checkbox"/>		
๑.๓	<input checked="" type="checkbox"/>		
๑.๔	<input type="checkbox"/>		
๑.๕	<input checked="" type="checkbox"/>		
๑.๖	<input type="checkbox"/>		
๑.๗	<input checked="" type="checkbox"/>		
๑.๘	<input checked="" type="checkbox"/>		
๑.๙	<input checked="" type="checkbox"/>		
๑.๑๐	รูปแบบอื่น ๆ โปรดระบุลักษณะ		

รูปแบบอื่น ๆ โปรดระบุลักษณะ Test

๑.๑๑	เพื่อการแบ่งบรรจุผลิตภัณฑฺ์เท่านั้น ระบุรายการขายที่แบ่งบรรจุ	เพื่อการแบ่งบรรจุผลิตภัณฑฺ์เท่านั้น ระบุรายการขายที่แบ่งบรรจุ Test		
๒	ขายต่อจากสมุนไพร			
๒.๑	<input checked="" type="checkbox"/>			
๒.๒	<input type="checkbox"/>			
๒.๓	<input type="checkbox"/>			
๒.๔	<input checked="" type="checkbox"/>			
๒.๕	<input checked="" type="checkbox"/>			
๒.๖	<input type="checkbox"/>			
๒.๗	<input checked="" type="checkbox"/>			
๒.๘	<input type="checkbox"/>			
๒.๙	<input checked="" type="checkbox"/>			
๒.๑๐	<input checked="" type="checkbox"/>			
๒.๑๑	เพื่อการแบ่งบรรจุผลิตภัณฑฺ์เท่านั้น ระบุรายการขายที่แบ่งบรรจุ	เพื่อการแบ่งบรรจุผลิตภัณฑฺ์เท่านั้น ระบุรายการขายที่แบ่งบรรจุ Test		

๒.๑๒	รวมรายการ			
ค	ผลิตภัณฑ์สมุนไพรเพื่อสุขภาพ (รวมรายการ)			
ค.๑	รูปแบบผง	<input checked="" type="checkbox"/>		
ค.๒	รูปแบบกึ่งของ ของแข็ง	<input checked="" type="checkbox"/>		
ค.๓	-----เครื่องดื่ม-----	<input type="checkbox"/>		
ค.๔	-----เครื่องดื่ม-----	<input type="checkbox"/>		
ค.๕	-----เครื่องดื่ม-----	<input type="checkbox"/>		
ค.๖	-----เครื่องดื่ม-----	<input type="checkbox"/>		
ค.๗	-----เครื่องดื่ม-----	<input type="checkbox"/>		
ค.๘	-----เครื่องดื่ม-----	<input type="checkbox"/>		
ค.๙	-----เครื่องดื่ม-----	<input type="checkbox"/>		
ค.๑๐	-----เครื่องดื่ม-----	<input type="checkbox"/>		
ค.๑๑	-----เครื่องดื่ม-----	<input type="checkbox"/>		

กรณีตรวจสอบข้อมูลส่วนที่ 1 แล้วถูกต้อง

1. หากทำการตรวจสอบข้อมูลในส่วนที่ 1 แล้วข้อมูลมีความถูกต้อง ให้เลือก “ตรวจสอบข้อมูลส่วนที่ 1 แล้วถูกต้อง”

๔	วัตถุประสงค์สำหรับใช้เป็นสารเติมในการผลิตผลิตภัณฑ์สมุนไพร (ระบุรายการ)			
๔.๑	สารสกัดสมุนไพร	<input type="checkbox"/>		
๔.๑.๑	สารสกัดที่เป็นน้ำหรือแอลกอฮอล์ (ระบุรายการ)	สารสกัดที่เป็นน้ำหรือแอลกอฮอล์		
๔.๑.๒	สารสกัดซึ่งไม่ใช่ น้ำหรือแอลกอฮอล์ (ระบุรายการ)	สารสกัดซึ่งไม่ใช่ น้ำหรือแอลกอฮอล์ (ระบุรายการ) Test		
๔.๒	วัตถุประสงค์วิธีแบบสเปรย์หรือ (Spray Dry) หรือ (Freeze Dry)	<input type="checkbox"/>		
๔.๓	อื่นๆ (ระบุรายการ)			

กรณีตรวจสอบแล้วข้อมูลถูกต้อง

ตรวจสอบข้อมูลส่วนที่ 1 แล้วถูกต้อง

ตรวจสอบข้อมูลส่วนที่ 1 แล้วไม่ถูกต้อง

กรณีตรวจสอบข้อมูลส่วนที่ 1 แล้วไม่ถูกต้อง

1. เลือก “ตรวจสอบข้อมูลส่วนที่ 1 แล้วไม่ถูกต้อง”

๔	วัตถุประสงค์สำหรับไม่เป็นส่วนเสริมในการผลิตผลิตภัณฑ์สมุนไพร (รวมรายการ)	
๔.๑	สารสกัดสมุนไพร	<input type="checkbox"/>
๔.๑.๑	สารสกัดที่เป็นน้ำหรือแอลกอฮอล์ (รวมรายการ)	สารสกัดที่เป็นน้ำหรือแอลกอฮอล์
๔.๑.๒	สารสกัดซึ่งไม่ใช่ น้ำหรือแอลกอฮอล์ (รวมรายการ)	สารสกัดซึ่งไม่ใช่ น้ำหรือแอลกอฮอล์ (รวมรายการ) Test
๔.๒	วัตถุประสงค์วิธีแมนเน็พรมัธวาม (Spray Dry) หรือ (Freeze Dry)	<input type="checkbox"/>
๔.๓	อื่นๆ (รวมรายการ)	

กรณีตรวจสอบแล้วข้อมูลไม่ถูกต้อง

ตรวจสอบข้อมูลส่วนที่ 1 แล้วถูกต้อง ตรวจสอบข้อมูลส่วนที่ 1 แล้วไม่ถูกต้อง

2. เลือกรายการที่ ข้อมูลไม่ถูกต้อง กรอกข้อมูลในกล่องข้อความ “รายละเอียดการแก้ไข” พร้อมทั้งแนบหลักฐานประกอบการแจ้งแก้ไข โดยแนบครั้งละ 2-3 ไฟล์ และ ขนาดไฟล์ต้องไม่เกิน 8 เมกะไบต์ จากนั้นกดปุ่มอัปโหลดเอกสาร

***การแนบกรุณาแนบครั้งละ 2-3 ไฟล์ (pdf เท่านั้น) และ ขนาดไฟล์ต้องไม่เกิน 8 Mb >>>

การแจ้งแก้ไขข้อมูล

กรุณาเลือกรายการที่ข้อมูลไม่ถูกต้อง

- ข้อมูลทั่วไป
- ข้อมูลผู้ดำเนินการ
- ข้อมูลผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ
- ข้อมูลสถานที่ผลิต น้ำยา เพื่อขายผลิตภัณฑ์สมุนไพร
- ข้อมูลสถานที่เก็บรักษาผลิตภัณฑ์สมุนไพร
- รายการผลิตภัณฑ์สมุนไพรที่ได้ขึ้นทะเบียน (รูปแบบผลิตภัณฑ์สมุนไพร)

รายละเอียดการแก้ไข

หลักฐานประกอบการแจ้งแก้ไข

1	ใบอนุญาตสถานที่ผลิต น้ำยา หรือขายผลิตภัณฑ์สมุนไพร	ประกาศ สม การขอผลอายุ.pdf	Choose File	No file chosen
2	หนังสือรับรองการทำการยอมรับผลิตภัณฑ์ผู้มีการ (กรณี ผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการได้รับการยอมรับผลิตภัณฑ์แล้ว ไปแบบเอกสาร ในชื่อทางการทำการยอมรับ) (ถ้ามี)	ประกาศกระทรวง น้ำยา ราช.pdf	Choose File	No file chosen

อัปโหลดเอกสาร บันทึกข้อมูล

ทำการกด “บันทึกข้อมูล”

การแนบเอกสาร หลังจากตรวจสอบข้อมูลแล้วเสร็จ

1. ให้ทำการแนบเอกสารหลักฐานประกอบการเตรียมการต่ออายุใบอนุญาต ตามหัวข้อที่มีการระบุไว้ ซึ่งกรณีที่ยังไม่ได้รับรองมาตรฐานสถานที่ผลิต และกรณีที่ได้รับการรับรองมาตรฐานสถานที่ผลิต จะมีรายการการแนบเอกสารเพิ่มเติมต่างกัน

***การแนบกรุณาแนบครั้งละ 2-3 ไฟล์ (pdf เท่านั้น) และ ขนาดไฟล์ต้องไม่เกิน 8 Mb >>>

1.1 กรณียังไม่ได้รับรองมาตรฐานสถานที่ผลิต จะมีรายการการแนบเอกสารดังนี้

1. แผนที่ตั้งตาม google map
 - 1.1 แผนที่ตั้งสถานที่ ผลิต นำเข้า หรือขายผลิตภัณฑ์สมุนไพร*
 - 1.2 แผนที่สถานที่เก็บรักษาผลิตภัณฑ์สมุนไพร (กรณีสถานที่เก็บรักษาคนละที่ตั้ง)
2. ภาพถ่ายที่เกี่ยวข้อง
 - 2.1 ภาพถ่ายภายนอกอาคารสถานที่ผลิต นำเข้า หรือขาย โดยให้เห็นภาพรวมของสิ่งปลูกสร้างที่อยู่บริเวณใกล้เคียงโดยรอบของสถานที่นั้น*
 - 2.2 ภาพถ่ายด้านหน้าสถานที่ผลิต นำเข้า หรือขาย โดยเห็นป้ายชื่อสถานที่และเลขที่ตั้ง*
 - 2.3 ภาพถ่ายภายนอกอาคารสถานที่เก็บรักษาผลิตภัณฑ์สมุนไพร (กรณีสถานที่เก็บรักษาคนละที่ตั้ง)
 - 2.4 ภาพถ่ายด้านหน้าสถานที่เก็บรักษา โดยเห็นป้ายชื่อสถานที่และเลขที่ตั้ง (กรณีสถานที่เก็บรักษาคนละที่ตั้ง)
 - 2.5 ภาพถ่ายป้ายแสดงว่าเป็น สถานที่ผลิต นำเข้า หรือขายผลิตภัณฑ์สมุนไพร*
 - 2.6 ภาพถ่ายป้ายแสดงว่าเป็น สถานที่เก็บรักษาผลิตภัณฑ์สมุนไพร*
 - 2.7 ภาพถ่ายป้ายผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ (ป้ายแสดงชื่อตัว ชื่อสกุล วิทยฐานะ/เลขที่ใบอนุญาตของผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ กรณีสถานที่ขาย ต้องมีรูปถ่ายผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ)*
 - 2.8 ภาพถ่ายห้องและอุปกรณ์ที่ใช้ในการผลิต นำเข้า หรือขาย จำแนกตามรูปแบบผลิตภัณฑ์สมุนไพรที่ได้รับอนุญาต เช่นภาพถ่ายห้องผลิตผลิตภัณฑ์สมุนไพรรูปแบบเม็*
 - 2.9 ภาพถ่ายภายในสถานที่เก็บรักษาผลิตภัณฑ์สมุนไพร (กรณีสถานที่เก็บรักษาคนละที่ตั้ง)
3. ใบอนุญาตสถานที่ผลิต นำเข้า หรือขายผลิตภัณฑ์สมุนไพร*
4. หลักฐานการเป็นวิสาหกิจชุมชน วิสาหกิจขนาดย่อม วิสาหกิจขนาดย่อย (เฉพาะกรณีเลือกว่าเป็นวิสาหกิจฯ เท่านั้น)
5. หนังสือรับรองการผ่านการอบรมหลักสูตรผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ (กรณีที่มีผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการได้รับการอบรมหลักสูตรแล้ว ให้แนบเอกสาร ใบรับรองการผ่านการอบรม) (ถ้ามี)
6. หลักฐานการเป็นผู้ประกอบการที่ได้รับการส่งเสริมโดยกรมการแพทย์แผนไทยและการแพทย์ทางเลือก (ถ้ามี)
7. เอกสารอื่น ๆ (ถ้ามี)

2.2 กรณีได้รับการรับรองมาตรฐานสถานที่ผลิต จะมีรายการการแนบเอกสารดังนี้

1. แผนที่ตั้งตาม google map
 - 1.1 แผนที่ตั้งสถานที่ ผลิต นำเข้า หรือขายผลิตภัณฑ์สมุนไพร*
 - 1.2 แผนที่สถานที่เก็บรักษาผลิตภัณฑ์สมุนไพร (กรณีสถานที่เก็บรักษาคนละที่ตั้ง)
2. หนังสือรับรองมาตรฐานที่ผลิตเกี่ยวข้อง*
3. ใบอนุญาตสถานที่ผลิต นำเข้า หรือขายผลิตภัณฑ์สมุนไพร*
4. หนังสือรับรองการผ่านการอบรมหลักสูตรผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ (กรณีที่ ผู้มี
5. หลักฐานการเป็นวิสาหกิจชุมชน วิสาหกิจขนาดย่อม วิสาหกิจขนาดย่อย (เฉพาะกรณีเลือกกว่าเป็นวิสาหกิจฯ เท่านั้น)
6. หลักฐานการเป็นผู้ประกอบการที่ได้รับการส่งเสริมโดยกรมการแพทย์แผนไทยและการแพทย์ทางเลือก (ถ้ามี)
7. เอกสารอื่น ๆ (ถ้ามี)

2. เมื่อแนบไฟล์ครบ กด “อัปโหลดเอกสารแนบ” ระบบจะเปลี่ยนจาก เครื่องหมายกากบาทในวงกลมสีแดง เป็น เครื่องหมายถูกในวงกลมสีเขียว
3. เมื่ออัปโหลดเอกสารเสร็จ ระบบจะให้ท่านเพิ่มข้อมูลพิกัดสถานที่ผลิต นำเข้า หรือขายผลิตภัณฑ์สมุนไพรของท่าน โดยท่านสามารถดูตัวอย่างวิธีโอการหาพิกัดสถานที่ได้โดยเลือกที่ “ตัวอย่างการหาละติจูด/ลองจิจูด คลิก”
4. จากนั้นทำการเพิ่ม ข้อมูลผู้ที่สามารถติดต่อสอบถามเพิ่มเติมได้
5. เมื่อทำการเพิ่มข้อมูลเรียบร้อยแล้วจึง ทำการเลือก “ยืนยันการเพิ่มข้อมูลส่วนที่ 2”

ข้อมูลพิกัดสถานที่ผลิต นำเข้า หรือขายผลิตภัณฑ์สมุนไพร

ตัวอย่างการหาละติจูด/ลองจิจูด [คลิก](#)

พิกัด	<input type="text" value="5.0000000000"/>	ลองจิจูด(longitud	<input type="text" value="97.0000000000"/>
ละติจูด(latitude)	<small>ตั้งแต่ 5.0-21.0</small>		<small>ตั้งแต่ 97.0-106.0</small>

ข้อมูลผู้ที่สามารถติดต่อสอบถามเพิ่มเติมได้

คำนำหน้า	<input type="text" value="นางสาว"/>		
ชื่อ	<input type="text" value="ใจดี"/>	นามสกุล	<input type="text" value="ดีใจ"/>
โทรศัพท์	<input type="text" value="0000000000"/>	E-mail	<input type="text"/>

6. ระบบจะแสดงรายการข้อมูลใบอนุญาตฯ ขึ้นสถานะ “ตรวจสอบแล้วเสร็จ”

ระบบตรวจสอบข้อมูลสถานประกอบการผลิตภัณฑ์สมุนไพร

ข้อมูล

เลขที่ใบอนุญาต	ชื่อสถานที่	ที่ผู้	สถานะการตรวจสอบ
HB 10-2-67-2	บริษัท ใจดีนำเข้า จำกัด	บ้านเลขที่ 4911 ตึกใจดีนำเข้า ซอยใจดี ถนนใจดี แขวงหัวหมาก เขตบางกะปิ จังหวัดกรุงเทพมหานคร 71160	ตรวจสอบแล้วเสร็จ
HB 10-3-67-1	บริษัท ใจดีขาย จำกัด	บ้านเลขที่ 12/3 ใจดี ถนนราชวิถี หมู่ 2 แขวงทุ่งพญาไท เขตพญาไท จังหวัดกรุงเทพมหานคร 10400	ตรวจสอบข้อมูล
HB 10-1-67-3	บริษัท ใจดีผลิต จำกัด	บ้านเลขที่ 99/9 ใจดีผลิต ซอยใจดี ถนนใจดี แขวงจตุจักร เขตบางเขน จังหวัดกรุงเทพมหานคร 10220	ตรวจสอบแล้วเสร็จ
HB 10-1-66-12	บริษัท กงฉะเล็ทกัมมาส์สมุนไพร จำกัด	บ้านเลขที่ 117 5 หมู่ 2 แขวงตลาดขวัญ เขตเมืองนนทบุรี จังหวัดนนทบุรี 13000	ตรวจสอบแล้วเสร็จ
HB 10-1-66-13	บริษัท กงฉะเล็ทกัมมาส์สมุนไพร จำกัด	บ้านเลขที่ 117 5 หมู่ 2 แขวงตลาดขวัญ เขตเมืองนนทบุรี จังหวัดนนทบุรี 13000	ตรวจสอบแล้วเสร็จ
HB 10-1-66-11	บริษัท กงฉะเล็ทกัมมาส์สมุนไพร จำกัด	บ้านเลขที่ 117 5 หมู่ 2 แขวงตลาดขวัญ เขตเมืองนนทบุรี จังหวัดนนทบุรี 13000	ตรวจสอบแล้วเสร็จ
HB 10-1-66-9	ทศอน	บ้านเลขที่ 168 ซาตาญติก แขวงคลองจั่น เขตจตุจักร จังหวัดนนทบุรี 11110	ตรวจสอบแล้วเสร็จ

กรณีเจ้าหน้าที่ตรวจสอบแล้วพบว่า เอกสารที่ผู้รับอนุญาตยื่นมาไม่ถูกต้อง

- เมื่อเจ้าหน้าที่ตรวจสอบแล้ว หากพบว่าเอกสารไม่ถูกต้อง จะมีการแจ้งแก้ไขเอกสาร ผ่านทางระบบ โดยระบบจะเปลี่ยนสถานะเป็น “ขอให้ชี้แจงแก้ไข” ดังนี้

ระบบตรวจสอบข้อมูลสถานประกอบการผลิตภัณฑ์สมุนไพร

ข้อมูล

เลขที่ใบอนุญาต	ชื่อสถานที่	ที่ตั้ง	สถานประกอบการ	ตรวจสอบ
HB 10-2-67-2	บริษัท ใจดีน้ำชา จำกัด	บ้านเลขที่ 4911 ตึกใจดีน้ำชา ซอยใจดี ถนนใจดี แขวงหัวหมาก เขตบางกะปิ จังหวัดกรุงเทพมหานคร 71160	ขอให้อัปโหลดไฟล์	ตรวจสอบข้อมูล
HB 10-3-67-1	บริษัท ใจดีขนม จำกัด	บ้านเลขที่ 12/3 ใจดี ถนนราชวิถี หมู่ 2 แขวงทุ่งพญาไท เขตพญาไท จังหวัดกรุงเทพมหานคร 10400	ตรวจสอบแล้วเสร็จ	ตรวจสอบข้อมูล
HB 10-1-67-3	บริษัท ใจดีผลิตภัณฑ์ จำกัด	บ้านเลขที่ 99/9 ใจดีผลิตภัณฑ์ ซอยใจดี ถนนใจดี แขวงจตุจักร เขตจตุจักร จังหวัดกรุงเทพมหานคร 10220	จัดการตรวจสอบ	ตรวจสอบข้อมูล
HB 10-1-66-12	บริษัท กองผลิตภัณฑ์สมุนไพร จำกัด	บ้านเลขที่ 117 5 หมู่ 2 แขวงตลาดขวัญ เขตเมืองนนทบุรี จังหวัดนนทบุรี 13000	จัดการตรวจสอบ	ตรวจสอบข้อมูล
HB 10-1-66-13	บริษัท กองผลิตภัณฑ์สมุนไพร จำกัด	บ้านเลขที่ 117 5 หมู่ 2 แขวงตลาดขวัญ เขตเมืองนนทบุรี จังหวัดนนทบุรี 13000	จัดการตรวจสอบ	ตรวจสอบข้อมูล
HB 10-1-66-11	บริษัท กองผลิตภัณฑ์สมุนไพร จำกัด	บ้านเลขที่ 117 5 หมู่ 2 แขวงตลาดขวัญ เขตเมืองนนทบุรี จังหวัดนนทบุรี 13000	จัดการตรวจสอบ	ตรวจสอบข้อมูล
HB 10-1-66-9	ทดสอบ	บ้านเลขที่ 168 ซากาตึก แขวงคลองขวาง เขตทวีวัฒนา จังหวัดนนทบุรี 11110	จัดการตรวจสอบ	ตรวจสอบข้อมูล

- กด “ตรวจสอบข้อมูล” ระบบจะแสดง
 - รายละเอียดที่ผู้ประกอบการต้องแก้ไข ตามหมายเลข 1
 - ระบบจะปรากฏ รายการเอกสารที่ต้องแนบใหม่ ตามหมายเลข 1

หมายเหตุการแก้ไขเอกสาร

1 ใบอนุญาตสถานผลิต จำหน่าย หรือขายผลิตภัณฑ์สมุนไพร - ใ้พิกัดใบอนุญาต ออกจากกรมและสถานผลิตหรือประกอบจำหน่ายไฟล์เดียว
 2 หากท่านนำใบแจ้งแก้ไขที่ผู้ผลิตฯ (ใบแจ้งแก้ไขตัว ขึ้นสุด) ไปรวมเล่มอยู่ที่ใบประกอบ ขอแจ้งที่ทางผู้ผลิตฯ ให้ส่งมายังผู้แจ้งแจ้งผู้ผลิตฯ ไม่ถูกด้วยตามประกาศกรมการผลิตภัณฑ์สมุนไพร เรื่อง กำหนดหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขการขอต่อใบอนุญาตของผู้ประกอบการ และผู้จำหน่ายผลิตภัณฑ์สมุนไพร ตามพระราชบัญญัติผลิตภัณฑ์สมุนไพร พ.ศ. 2562 พ.ศ. 2564
 หรือแจ้งมายังผู้อำนวยการสำนักงานสาธารณสุขจังหวัด หรือผู้อำนวยการสำนักงานสาธารณสุขเขตสุขภาพ และระดับประเทศ โดย
 สอศ. หรือทางราชการ

เอกสารแนบเพิ่ม

รายละเอียดเอกสาร	ชื่อเอกสารไฟล์แนบ	สถานะ
หนังสือใบประกอบรายการขอต่อใบอนุญาตผู้ผลิตฯ (ขอต่อ) ผู้แจ้งแจ้งผู้ผลิตฯได้รับทราบและยินยอมแล้ว ใ้พิกัดเอกสาร ใบแจ้งแก้ไขจากกรม(ฉบับ)	40804_0.pdf	อนุญาต
ใบแจ้งแก้ไขเอกสารแนบฉบับ จำหน่าย หรือขายผลิตภัณฑ์สมุนไพร	40804_0.pdf	อนุญาต
ภาพถ่ายอาคารผู้แจ้งแจ้งผู้ผลิตฯ (บ้านเลขที่หรือ อีเมล โทรเลข เลขที่ไปรษณียบัตร ของผู้แจ้งแจ้งผู้ผลิตฯ กรณีสถานศึกษา ต้องมีภาพถ่ายอาคารผู้ผลิตฯ)	40794_0.pdf	อนุญาต
ภาพถ่ายบ้านเลขที่เลขหมายเป็น สถานที่ผลิต จำหน่าย หรือขายผลิตภัณฑ์สมุนไพร	40794_0.pdf	อนุญาต
ภาพถ่ายอาคารผู้แจ้งแจ้งผู้ผลิตฯ (กรณีสถานศึกษาขอต่อ)	40801_0.pdf	อนุญาต
ภาพถ่ายอาคารผู้แจ้งแจ้งผู้ผลิตฯ (กรณีสถานศึกษาขอต่อ) (กรณีสถานศึกษาขอต่อ)	40801_0.pdf	อนุญาต
ภาพถ่ายอาคารผู้แจ้งแจ้งผู้ผลิตฯ (กรณีสถานศึกษาขอต่อ) (กรณีสถานศึกษาขอต่อ) (กรณีสถานศึกษาขอต่อ)	40794_0.pdf	อนุญาต
ภาพถ่ายอาคารผู้แจ้งแจ้งผู้ผลิตฯ (กรณีสถานศึกษาขอต่อ) (กรณีสถานศึกษาขอต่อ) (กรณีสถานศึกษาขอต่อ)	40794_0.pdf	อนุญาต
ภาพถ่ายอาคารผู้แจ้งแจ้งผู้ผลิตฯ (กรณีสถานศึกษาขอต่อ) (กรณีสถานศึกษาขอต่อ) (กรณีสถานศึกษาขอต่อ)	40794_0.pdf	อนุญาต
ภาพถ่ายอาคารผู้แจ้งแจ้งผู้ผลิตฯ (กรณีสถานศึกษาขอต่อ) (กรณีสถานศึกษาขอต่อ) (กรณีสถานศึกษาขอต่อ)	40794_0.pdf	อนุญาต
ภาพถ่ายอาคารผู้แจ้งแจ้งผู้ผลิตฯ (กรณีสถานศึกษาขอต่อ) (กรณีสถานศึกษาขอต่อ) (กรณีสถานศึกษาขอต่อ)	40794_0.pdf	อนุญาต
ภาพถ่ายอาคารผู้แจ้งแจ้งผู้ผลิตฯ (กรณีสถานศึกษาขอต่อ) (กรณีสถานศึกษาขอต่อ) (กรณีสถานศึกษาขอต่อ)	40794_0.pdf	อนุญาต
ภาพถ่ายอาคารผู้แจ้งแจ้งผู้ผลิตฯ (กรณีสถานศึกษาขอต่อ) (กรณีสถานศึกษาขอต่อ) (กรณีสถานศึกษาขอต่อ)	40794_0.pdf	อนุญาต
ภาพถ่ายอาคารผู้แจ้งแจ้งผู้ผลิตฯ (กรณีสถานศึกษาขอต่อ) (กรณีสถานศึกษาขอต่อ) (กรณีสถานศึกษาขอต่อ)	40794_0.pdf	อนุญาต
ภาพถ่ายอาคารผู้แจ้งแจ้งผู้ผลิตฯ (กรณีสถานศึกษาขอต่อ) (กรณีสถานศึกษาขอต่อ) (กรณีสถานศึกษาขอต่อ)	40794_0.pdf	อนุญาต

เอกสารที่ต้องแนบใหม่

1 ใบอนุญาตสถานผลิต จำหน่าย หรือขายผลิตภัณฑ์สมุนไพร

- ผู้ยื่นทวนสอบ แนบไฟล์ที่ปรับปรุงแล้ว ภาพกากบาทในวงกลมสีแดง จะเปลี่ยนเป็นภาพเครื่องหมายถูกในวงกลมสีเขียว จากนั้นกด “บันทึก” ระบบจะส่งข้อมูลไปยังเจ้าหน้าที่

กรณีเจ้าหน้าที่ตรวจสอบแล้วพบว่า ข้อมูลทั้งหมดถูกต้องพร้อมสำหรับการต่ออายุ ระบบจะแสดงสถานะ “จนท. ตรวจสอบแล้วเสร็จ พร้อมต่ออายุ” ให้ผู้ยื่นคำขอทราบ เพื่อเข้าสู่กระบวนการ “ยื่นคำขอต่ออายุใบอนุญาต” ต่อไป ดังภาพ

สถานะการตรวจสอบในรายการข้อมูล

สถานะหน้าระบบ	ความหมาย
รอการตรวจสอบ	ผู้ประกอบการยังไม่ได้ยื่นตรวจสอบ
ตรวจสอบแล้วเสร็จ	ผู้ประกอบการ ตรวจสอบข้อมูลแล้วถูกต้อง และแนบเอกสารเพิ่มเติมแล้ว
ตรวจสอบแล้วเสร็จ และแจ้งแก้ไขข้อมูล	ผู้ประกอบการ ตรวจสอบข้อมูลแล้วไม่ถูกต้อง ได้ดำเนินการแจ้งแก้ไขข้อมูล และแนบเอกสารเพิ่มเติมแล้ว
อยู่ระหว่างการดำเนินการ	อยู่ระหว่างการตรวจสอบของเจ้าหน้าที่
จนท. ตรวจสอบแล้วเสร็จ พร้อมต่ออายุ	ข้อมูลและเอกสารทั้งหมดถูกต้องแล้ว เตรียมรอต่ออายุ โดยเข้าสู่ระบบการต่ออายุต่อไป