

**แบบตรวจสอบคำขอและบันทึกข้อบกพร่องสำหรับอาหารประเภท
เมล็ดถั่วเขียว น้ำมันจากเมล็ดถั่วเขียว โปรตีนจากเมล็ดถั่วเขียว และผลิตภัณฑ์อาหารที่มีส่วนประกอบของเมล็ดถั่วเขียว
น้ำมันจากเมล็ดถั่วเขียวหรือโปรตีนจากเมล็ดถั่วเขียว**

เมล็ดถั่วเขียว น้ำมันจากเมล็ดถั่วเขียว โปรตีนจากเมล็ดถั่วเขียว


ผลิตภัณฑ์อาหารที่มีส่วนประกอบของเมล็ดถั่วเขียว น้ำมันจากเมล็ดถั่วเขียว หรือโปรตีนจากเมล็ดถั่วเขียว (โปรดระบุหมวดอาหาร))

ผลิตหรือแบ่งบรรจุ ดูส่วนที่ 1 ผลิตเพื่อการส่งออกเท่านั้น ดูส่วนที่ 2

ชื่อ-สกุล ผู้ยื่นคำขอ/ผู้รับมอบอำนาจ..... โทรศัพท์..... E-mail..... ชื่อสถานที่ผลิต/นำเข้า..... เลขที่ใบอนุญาตผลิต/นำเข้า/สถานที่ผลิต..... ชื่ออาหาร (ภาษาไทย)..... ชื่ออาหาร (ภาษาอังกฤษ).....	<p style="text-align: center;"><u>ข้อแนะนำก่อนยื่นคำขอผ่าน ระบบ E-Submission</u></p> <p>1.จัดเตรียมและทวนสอบเอกสารให้ครบถ้วนถูกต้อง</p> <p>2.ศึกษาข้อมูลโดยละเอียดในคู่มือสำหรับประชาชนที่เว็บไซต์กองอาหาร >> คู่มือสำหรับประชาชน ลำดับที่ 5.11</p>
-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

รายละเอียดการตรวจสอบเอกสาร (เอกสารแนบเป็นสกุลไฟล์ PDF และฉลากอาหารเป็นสกุลไฟล์ JPEG เท่านั้น)	ผู้ยื่นคำขอตรวจสอบ
ส่วนที่ 1 กรณีผลิต/แบ่งบรรจุเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย	
1. คำขออิเล็กทรอนิกส์ (คำขอขึ้นทะเบียนตำรับอาหาร (อ.17) กรณีเป็นสถานที่ผลิตอาหารเข้าข่ายโรงงาน หรือ คำขออนุญาตใช้ฉลากอาหาร (สบ.3) กรณีเป็นสถานที่ผลิตอาหารที่ไม่เข้าข่ายโรงงาน)	
2. สูตรส่วนประกอบครบ 100% ยกเว้น ผลิตภัณฑ์เสริมอาหารให้แสดงสูตรส่วนประกอบต่อ 1 หน่วย	
3. กรรมวิธีการผลิตของผลิตภัณฑ์	
4. ข้อกำหนดเฉพาะ (Specification) ของวัตถุดิบ (ถ้ามี)	
5. ข้อกำหนดเฉพาะ (Specification) ของผลิตภัณฑ์ (ถ้ามี)	
6. รายงานผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพหรือมาตรฐานของผลิตภัณฑ์อาหาร ครบทุกรายการตามที่กำหนดไว้ในประกาศฯ (ศึกษาเพิ่มเติมตามคู่มือรายการตรวจวิเคราะห์อาหารควบคุมเฉพาะและอาหารกำหนดคุณภาพมาตรฐาน 9 ประเภท)	
- อายุรายงานผลการตรวจวิเคราะห์ ไม่เกิน 1 ปี นับตั้งแต่วันที่ออกรายงานฯ	
- ห้องปฏิบัติการตรวจวิเคราะห์ต้องเป็นของรัฐ หรือที่รัฐรับรอง หรือห้องปฏิบัติการตรวจวิเคราะห์เอกชน ต้องได้รับ ISO17025 พร้อมแสดงหลักฐานประกอบ(กรณีที่มีการระบุ accreditation ISO 17025 ในใบรายการผลวิเคราะห์แล้ว ไม่ต้องยื่นเอกสาร scope of accreditation จากหน่วยรับรองระบบห้องปฏิบัติการ(Accreditation Body)	
- หนังสือรับรองห้องปฏิบัติการตามมาตรฐานสากล กรณีไม่ใช่ห้องปฏิบัติการจากหน่วยงานรัฐ	
- ผลการตรวจวิเคราะห์สอดคล้องประกาศฯ ที่เกี่ยวข้อง	
7. กรณีอาหารชนิดตามประกาศฯ ฉบับที่ 394 ที่ต้องแสดงฉลากโภชนาการและค่าพลังงาน น้ำตาล ไขมัน โซเดียม (GDA) ให้ยื่นรายงานผลวิเคราะห์โภชนาการ	
8. กรณีฉลากแสดงการกล่าวอ้างโภชนาการให้ยื่นรายงานผลตรวจวิเคราะห์โภชนาการ	

รายละเอียดการตรวจสอบเอกสาร (เอกสารแนบเป็นสกุลไฟล์ PDF และฉลากอาหารเป็นสกุลไฟล์ JPEG เท่านั้น)	ผู้ยื่นคำขอตรวจสอบ
9. คำรับรองการใช้ภาษาบนบรรจุภัณฑ์ต้องเป็นไปตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่อง ภาษาบรรจุ โดยมีเอกสารหลักฐานรายงานผลการตรวจวิเคราะห์ภาษาบนบรรจุ เก็บไว้ ณ สถานที่ประกอบการที่ได้รับอนุญาต	
10. เอกสารอื่นๆ เพิ่มเติม (ถ้ามี) เช่น เอกสารหลักฐานการได้รับการรับรองจากหน่วยงานที่เกี่ยวข้อง กรณีแสดงข้อความออร์แกนิก (organic)	
11. เอกสารตรวจสอบปริมาณการใช้วัตถุเจือปนอาหารของวัตถุดิบ (ถ้ามี) (จัดเตรียมไว้เพื่อใช้ในการกรอกข้อมูลในระบบ)	
12. เอกสารตรวจสอบปริมาณการใช้วัตถุเจือปนอาหารของผลิตภัณฑ์ (ถ้ามี) (จัดเตรียมไว้เพื่อใช้ในการกรอกข้อมูลในระบบ)	
13. ฉลากอาหารภาษาไทย สำหรับจำหน่ายโดยตรงต่อผู้บริโภค หรือผู้แบ่งบรรจุ หรือผู้ปรุง หรือ ผู้จำหน่ายอาหาร (ฉลากสี หรือขาวดำให้แจ้งสีพื้น, รูปภาพ/สัญลักษณ์, ตัวอักษร)	
- ชื่ออาหาร โดยมีคำว่า “เมล็ดกัญชง น้ำมันจากเมล็ดกัญชง โปรตีนจากเมล็ดกัญชง” ที่ใช้เป็นส่วนประกอบ	
- “ผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร” กำกับชื่ออาหาร กรณีเป็นผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร	
- ตรา/เครื่องหมายการค้า (ถ้ามี)	
- เลขสารบบอาหาร 	
- ชื่อและที่ตั้งผู้ผลิตหรือผู้แบ่งบรรจุ (ผู้ผลิต/ผลิตโดย, ผู้แบ่งบรรจุ/แบ่งบรรจุโดย แล้วแต่กรณี) (หรือผู้ผลิต/แบ่งบรรจุจะแสดงชื่อและที่ตั้งสำนักงานใหญ่ให้มีข้อความว่า “สำนักงานใหญ่”)	
- ปริมาณของอาหาร (น้ำหนักสุทธิ, ปริมาตรสุทธิ) กรณีผลิตภัณฑ์เสริมอาหารในรูปแบบเม็ดหรือแคปซูล ให้แสดงจำนวนบรรจุ	
- ส่วนประกอบที่สำคัญเป็นร้อยละของน้ำหนัก เรียงลำดับปริมาณจากมากไปน้อย กรณีผลิตภัณฑ์เสริมอาหารให้แสดงสูตรส่วนประกอบต่อ 1 หน่วยบริโภค	
- วัน เดือนและปี ควรบริโภคก่อนหรือหมดอายุ กรณีอายุการเก็บรักษาไม่เกิน 90 วัน	
- วัน เดือนและปี หรือ เดือนและปี ควรบริโภคก่อนหรือหมดอายุ กรณีอายุการเก็บรักษาเกิน 90 วัน	
- คำแนะนำในการเก็บรักษา โดยเฉพาะภายหลังการเปิดใช้	
- วิธีเตรียม (ถ้ามี)	
- คำแนะนำในการใช้	
- ข้อมูลสำหรับผู้แพ้อาหาร (ถ้ามี) (มี.../มี...ไว้ในกรอบโดยสีของตัวอักษรต้องตัดกับสีพื้นของกรอบ และสีของกรอบตัดกับสีพื้นของฉลาก หรืออาจมี.../อาจมี...ไว้ในกรอบโดยสีของตัวอักษรต้องตัด กับสีพื้นของกรอบและสีของกรอบตัดกับสีพื้นฉลาก) แสดงไว้ที่ด้านล่างของการแสดงสูตรส่วนประกอบ	
- กลุ่มหน้าที่วัตถุเจือปนอาหารร่วมกับชื่อเฉพาะ หรือ INS number หรือแสดงคำว่า “วัตถุเจือปนอาหาร” ร่วมกับชื่อเฉพาะ หรือ INS number (ถ้ามี) ยกเว้น กรณีวัตถุให้ความหวานแทนน้ำตาล วัตถุกันเสีย และวัตถุปรุงแต่งรสอาหาร ให้ระบุหน้าที่และชื่อเฉพาะ กรณีสีธรรมชาติหรือสีสังเคราะห์ ให้ระบุ สีธรรมชาติ/สีสังเคราะห์ ตามด้วยชื่อเฉพาะหรือ INS number	
- ข้อความ “แต่งกลิ่นธรรมชาติ” หรือ “แต่งกลิ่นเลียนแบบธรรมชาติ” หรือ “แต่งกลิ่นสังเคราะห์” (ถ้ามี)	
- ข้อความ “คำเตือน” ด้วยตัวอักษรไม่เล็กกว่า 1.5 มม. ในกรอบสี่เหลี่ยม สีของอักษรตัดกับสีของพื้นกรอบ และสีกรอบตัดกับสีของพื้นฉลาก	
- ข้อความ “เด็ก สตรีมีครรภ์ และสตรีให้นมบุตร ไม่ควรรับประทาน”	
- ข้อความ “หากมีอาการผิดปกติ ควรหยุดรับประทานทันที”	
- ข้อความ “อาจมีสาร THC และ CBD ซึ่งผู้ที่แพ้หรือไวต่อสารดังกล่าวควรระวังในการรับประทาน”	
- ข้อความ “ข้อมูลสำหรับผู้แพ้อาหาร: มีโปรตีนจากเมล็ดกัญชง” กรณีเป็นผลิตภัณฑ์อาหารที่มีส่วนประกอบของโปรตีนจากเมล็ดกัญชง	

รายละเอียดการตรวจสอบเอกสาร (เอกสารแนบเป็นสกุลไฟล์ PDF และฉลากอาหารเป็นสกุลไฟล์ JPEG เท่านั้น)	ผู้ยื่นคำขอตรวจสอบ
- ข้อความ “ผลิตภัณฑ์นี้ให้กรดไขมันกลุ่มโอเมก้า 6 ได้แก่ กรดไลโนเลอิก และกรดไขมันกลุ่มโอเมก้า 3 ได้แก่ กรดแอลฟา-ไลโนเลนิก ใน 1 (หน่วย) มีน้ำมันจากเมล็ดกัญชง...(ระบุ)...มก. ประกอบด้วย กรดไลโนเลอิก ...(ระบุ)...มก. กรดแอลฟา-ไลโนเลนิก...(ระบุ)... มก.” กรณีเป็นผลิตภัณฑ์เสริมอาหารที่มีเมล็ดกัญชงหรือน้ำมันจากเมล็ดกัญชงเป็นส่วนประกอบ	
- ข้อความ “ควรกินอาหารหลากหลาย ครบ 5 หมู่ ในสัดส่วนที่เหมาะสมเป็นประจำ” กรณีเป็นผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร	
- ข้อความ “ไม่มีผลในการป้องกัน หรือรักษาโรค” ด้วยตัวอักษรหนาทึบในกรอบสี่เหลี่ยม สีของตัวอักษรตัดกับสีของพื้นกรอบ และสีของกรอบตัดกับสีของพื้นฉลาก กรณีเป็นผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร	
- ข้อความอื่นๆ ตามที่รัฐมนตรีประกาศกำหนด (ถ้ามี)	
- ไม่มีการกล่าวอ้างชนิดและปริมาณ รวมถึงการกล่าวอ้างทางสุขภาพของสาร THC และ CBD	
- ไม่มีการแสดงรูปภาพ สัญลักษณ์หรือข้อความส่วนอื่นๆ ของกัญชงหรือในความหมายทำนองเดียวกัน ยกเว้นส่วนของเมล็ดกัญชงที่ใช้เป็นส่วนประกอบ	
- คำเตือนอื่นๆ ที่กำหนดไว้เป็นการเฉพาะ ในประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วย เรื่อง การแสดงฉลากของอาหารในภาชนะบรรจุ และในประกาศกระทรวงสาธารณสุขของผลิตภัณฑ์อาหารนั้นๆ (เช่น เครื่องดื่มในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท ผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร)	
- ฉลากโภชนาการและค่าพลังงาน น้ำตาล ไขมันและโซเดียมแบบ GDA กรณีอาหารที่ต้องแสดงฉลาก GDA	
14. ฉลากอาหารภาษาไทย สำหรับมีใช้จำหน่ายโดยตรงต่อผู้บริโภค หรือมีใช้จำหน่ายต่อผู้แบ่งบรรจุ หรือมีใช้จำหน่ายต่อผู้ปรุงหรือมีใช้จำหน่ายต่อผู้จำหน่ายอาหาร (ฉลากสี หรือขาวดำให้แจ้งสีพื้น,รูปภาพ/สัญลักษณ์,ตัวอักษร) ภาษาไทยหรือภาษาอังกฤษ แสดงรายละเอียดตามข้อ 13 หรือ ดังนี้	
- ชื่ออาหาร โดยมีคำว่า “เมล็ดกัญชง น้ำมันจากเมล็ดกัญชง โปรตีนจากเมล็ดกัญชง” ที่ใช้เป็นส่วนประกอบ	
- “ผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร” กำกับชื่ออาหาร กรณีเป็นผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร	
- ตรา/เครื่องหมายการค้า (ถ้ามี)	
- เลขสารบบอาหาร 	
- ชื่อและที่ตั้งผู้ผลิตหรือผู้แบ่งบรรจุ (ผู้ผลิต/ผลิตโดย, ผู้แบ่งบรรจุ/แบ่งบรรจุโดย แล้วแต่กรณี) (หรือผู้ผลิต/แบ่งบรรจุจะแสดงชื่อและที่ตั้งสำนักงานใหญ่ให้มีความหมายว่า “สำนักงานใหญ่”)	
- ปริมาณของอาหาร (น้ำหนักสุทธิ, ปริมาตรสุทธิ) กรณีผลิตภัณฑ์เสริมอาหารในรูปเม็ดหรือแคปซูล ให้แสดงจำนวนบรรจุ	
- ส่วนประกอบที่สำคัญเป็นร้อยละของน้ำหนัก เรียงลำดับปริมาณจากมากไปน้อย	
- วัน เดือนและปี ควรบริโภคก่อนหรือหมดอายุ กรณีอายุการเก็บรักษาไม่เกิน 90 วัน	
- วัน เดือนและปี หรือ เดือนและปี ควรบริโภคก่อนหรือหมดอายุ กรณีอายุการเก็บรักษาเกิน 90 วัน	
- ข้อความ “เป็นวัตถุอันตรายสำหรับแปรรูปอาหารเท่านั้น” หรือข้อความอื่นที่มีความหมายในทำนองเดียวกัน	
- ข้อความ “ค่าเตือน” ด้วยตัวอักษรไม่เล็กกว่า 1.5 มม. ในกรอบสี่เหลี่ยม สีของอักษรตัดกับสีของพื้นกรอบ และสีกรอบตัดกับสีของพื้นฉลาก	
- ข้อความ “เด็ก สตรีมีครรภ์ และสตรีให้นมบุตร ไม่ควรรับประทาน”	
- ข้อความ “หากมีอาการผิดปกติ ควรหยุดรับประทานทันที”	
- ข้อความ “อาจมีสาร THC และ CBD ซึ่งผู้ที่แพ้หรือไวต่อสารดังกล่าวควรระวังในการรับประทาน”	
- ข้อความ “ข้อมูลสำหรับผู้แพ้อาหาร: มีโปรตีนจากเมล็ดกัญชง” กรณีเป็นผลิตภัณฑ์อาหารที่มีส่วนประกอบของโปรตีนจากเมล็ดกัญชง	
- ส่วนประกอบ ข้อมูลสำหรับผู้แพ้อาหาร วัตถุเจือปนอาหาร ข้อความ “แต่งกลิ่น...” สามารถแสดงไว้ในคู่มือหรือเอกสารประกอบการจำหน่ายทุกครั้ง	
- ไม่แสดงปริมาณร้อยละของสูตรส่วนประกอบ กรณีผู้ผลิตได้จำหน่ายให้แก่ผู้แปรรูปอาหารโดยมีข้อตกลงการให้ข้อมูลไว้แล้ว	
15. เอกสารหรือหลักฐานอื่นที่เกี่ยวข้อง (ถ้ามี)	

รายละเอียดการตรวจสอบเอกสาร (เอกสารแนบเป็นสกุลไฟล์ PDF และฉลากอาหารเป็นสกุลไฟล์ JPEG เท่านั้น)	ผู้ยื่นคำขอตรวจสอบ
16. ตัวอย่างอาหาร (ถ้ามี)	
ส่วนที่ 2 กรณีผลิตเพื่อการส่งออกเท่านั้น	
1. คำขออิเล็กทรอนิกส์ (คำขอขึ้นทะเบียนตำรับอาหาร (อ.17) กรณีเป็นสถานที่ผลิตอาหารเข้าข่ายโรงงาน หรือคำขออนุญาตใช้ฉลากอาหาร (สบ.3) กรณีเป็นสถานที่ผลิตอาหารที่ไม่เข้าข่ายโรงงาน)	
2. สูตรส่วนประกอบ 100 % ยกเว้นผลิตภัณฑ์เสริมอาหารให้แสดงสูตรส่วนประกอบต่อ 1 หน่วย	
3. กรรมวิธีการผลิตผลิตภัณฑ์	
4. รายงานผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพมาตรฐานของผลิตภัณฑ์ ครบทุกรายการตามที่กำหนดไว้ในประกาศฯ	
5. หนังสือหรือหลักฐานจากผู้สั่งซื้อโดยระบุว่าผลิตภัณฑ์ที่ขออนุญาต มีคุณภาพหรือมาตรฐาน สูตรส่วนประกอบ กรรมวิธีผลิต ฉลาก สอดคล้องกับกฎหมายของประเทศผู้สั่งซื้อ และจัดจำหน่ายเป็นอาหารหรือผลิตภัณฑ์เสริมอาหารในประเทศผู้สั่งซื้อ	
6. ฉลากอาหารเพื่อการส่งออก พร้อมคำแปลหากไม่ใช่ภาษาอังกฤษ (แปลเฉพาะส่วนที่เกี่ยวข้องกับชื่ออาหาร ส่วนประกอบอาหาร และข้อมูลเกี่ยวกับผู้ผลิตอาหาร) โดยฉลากระบุ -ประเทศผู้ผลิต และเลขสารบบอาหาร/เลขสถานที่ผลิตอาหาร/ชื่อและที่ตั้งของสถานที่ผลิต	
7. คำรับรองการใช้ภาชนะบรรจุอาหาร ต้องเป็นไปตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเรื่อง ภาชนะบรรจุ โดยมีเอกสารหลักฐานรายงานผลการตรวจวิเคราะห์ภาชนะบรรจุ เก็บไว้ ณ สถานที่ประกอบการที่ได้รับอนุญาต	