การควบคุมสารต้องห้ามในผลิตภัณฑ์

 รหัสเอกสาร
 : LA-P-004

 วันที่เริ่มใช้
 : 15/09/63

 ครั้งที่แก้ไข
 : 08

 หน้าที่
 : 1 / 17

สารบัญ



รายละเอียด	หน้า
1. วัตถุประสงค์ (Purpose)	2
2. ขอบเขต (Scope)	2
3. คำจำกัดความ (Definition)	2
4. เอกสารที่เกี่ยวข้อง (Reference)	2-3
5. ระเบียบปฏิบัติ (Procedure)	4-17
6. ประวัติการแก้ไข (History Record)	17

การควบคุมสารต้องห้ามในผลิตภัณฑ์

 รหัสเอกสาร
 : LA-P-004

 วันที่เริ่มใช้
 : 15/09/63

 ครั้งที่แก้ไข
 : 08

 หน้าที่
 : 2 / 17

1.วัตถุประสงค์ (Purpose)

เพื่อควบคุมสารต้องห้ามในวัตถุดิบ และการรับรองผลิตภัณฑ์ที่ส่งมอบให้ลูกค้าเพื่อให้มั่นใจว่าได้มีการนำไปปฏิบัติ คงไว้ และมีการปรับปรุงอย่างต่อเนื่อง

2. ขอบเขต (Scope)

ครอบคลุมการปฏิบัติงานของทุกหน่วยงานที่เกี่ยวข้องกับการจัดการสารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์ ตั้งแต่วัตถุดิบ/ชิ้นส่วน/ สารเคมี กระบวนการผลิตและผลิตภัณฑ์ รวมไปถึงบรรจุภัณฑ์ต่างๆ ของ บมจ.สาลี่ คัลเล่อร์ บจก.โพลีเมอร์ริท เอเชีย และ บจก. คอมโพสิท เอเชีย

3. คำจำกัดความ (Definition)

3.1 SQC.(Quality Control Supervisor) คือ หัวหน้างานควบคุมคุณภาพ

3.2 MPC.(Procurement Manager) คือ ผู้จัดการฝ่ายจัดหา

3.3 QMR.(Quality Management Representative) คือ ผู้แทนฝ่ายบริหารระบบคุณภาพ

4. เอกสารที่เกี่ยวข้อง (Reference)

บันทึกคุณภาพ	รหัสเอกสาร	ผู้รับผิดชอบ	ดัชนีในการจัดเก็บ	ระยะเวลาจัดเก็บ
4.1 Matching Formula Record	LA-F-001	LA.	ตาม หมายเลข Job.	1 ปี
4.2 Product Testing Report	LA-F-003	LA.	ตาม รหัสสินค้ำ	1 ปี
4.3 Quality Control Sheet	LA-F-005	LA.	ตาม รหัสสินค้า/แยกสี	ตลอดอายุการใช้งาน
4.4 Guarantee Letter of Chemical Substances Contained In Part & Material	LA-F-028	LA.	ตาม Product Code	ตลอดอายุการใช้งาน
4.5 Quality Report	LA-F-027	LA.	ตาม ชื่อสินค้ำ	ตลอดอายุการใช้งาน
4.6 Information Letter about Hazardous Substances in Products	LA-F-032	LA.	ตามวัน/เคือน/ปี	ตลอดอายุการใช้งาน
4.7 Supplier Development Check List	PC-F-013	PC.	ตามวัน/เดือน/ปี	ตลอดอายุการใช้งาน
4.8 P.ข้อมูลเอกสารสารสนเทศ	MO-P-001	DCC.	ตาม รหัสเอกสาร	ตลอดอายุการใช้งาน
4.9 P.การทบทวนของฝ่ายบริหาร	MO-P-003	QMR.	ตาม รหัสเอกสาร	ตลอดอายุการใช้งาน
4.10 P.การตรวจติดตามบูรณาการภายใน	MO-P-006	DCC.	ตาม รหัสเอกสาร	ตลอดอายุการใช้งาน
4.11 P.การติดต่อสื่อสาร และรับข้อร้องเรียน	MO-P-004	QMR.	ตาม รหัสเอกสาร	ตลอดอายุการใช้งาน
4.12 P.การจัดการ การเปลี่ยนแปลง	MO-P-011	QMR.	ตาม รหัสเอกสาร	ตลอดอายุการใช้งาน
4.13 ใบบันทึกคำร้องขอคำเนินการด้านเอกสาร	MO-F-002	DCC.	ตาม วัน/เดือน/ปี	2 ปี
4.14 ใบรับ/คืนเอกสาร	MO-F-004	DCC.	ตาม วัน/เคือน/ปี	ตลอดอายุการใช้งาน
4.15 แผนปฏิบัติการ (Action Plan)	MO-F-005	QMR.	ตาม วัน/เดือน/ปี	2 ปี

การควบคุมสารต้องห้ามในผลิตภัณฑ์

รหัสเอกสาร : LA-P-004

วันที่เริ่มใช้ : 15/09/63

ครั้งที่แก้ไข : 08

หน้าที่ : 3 / 17

4. เอกสารที่เกี่ยวข้อง (Reference) (ต่อ)

บันทึกคุณภาพ	รหัสเอกสาร	ผู้รับผิดชอบ	ดัชนีในการจัดเก็บ	ระยะเวลาจัดเก็บ
4.16 Internal Audit Schedule	MO-F-010	DCC.	ตาม วัน/เคือน/ปี	2 ปี
4.17 Audit Check List	MO-F-011	DCC.	ตาม วัน/เคือน/ปี	2 ปี
4.18 รายงานผลการตรวจติดตามภายใน	MO-F-012	DCC.	ตาม วัน/เคือน/ปี	2 ปี
4.19 ใบขอให้ดำเนินการแก้ไขและป้องกัน	MO-F-013	DCC.	ตาม วัน/เคือน/ปี	2 ปี
4.20 Complaint Form	MO-F-014	QMR.	ตาม วัน/เคือน/ปี	ตลอดอายุการใช้งาน
4.21 Chemical Substances Control List	SM-F-055	LA.	ตามวัน/เดือน/ปี	5 ปี
4.22 Change request form	MO-F-032	LA.	ตามวัน/เดือน/ปี	3 ปี
4.23 ทะเบียนกฎหมายและข้อกำหนดอื่นๆที่เกี่ยวข้อง	SM-F-059	Safety	ตามวัน/เคือน/ปี	ตลอดอายุการใช้งาน
4.24 Approved Product Regulation	MO-F-036	LA.	ตามวัน/เคือน/ปี	5 ปี
4.25 Communication Route	MO-F-037	QMR.	ตามวัน/เคือน/ปี	2 ปี
4.26 Management review report	-	QMR.	ตามวัน/เคือน/ปี	ตลอดอายุการใช้งาน
4.27 การจัดซื้อ จัดจ้าง	PC-P-001	PC.	ตามวัน/เคือน/ปี	ตลอดอายุการใช้งาน
4.28 การสอนงาน/ฝึกอบรม	HR-P-001	HR.	ตาม รหัสเอกสาร	ตลอดอายุการใช้งาน
4.29 บันทึกการฝึกอบรมรายบุคคล	HR-F-005	HR.	ตามวัน/เดือน/ปี	ตลอดอายุของ พนักงาน
4.30 แผนการฝึกอบรมอบรมประจำปี	HR-F-012	HR.	ตาม วัน/เดือน/ปี	2 ปี
4.31ใบประเมินและคัดเลือกผู้จำหน่าย/ผู้ให้บริการรายใหม่	PC-F-004	PC.	ตาม เลขที่เอกสาร	ตลอดอายุการใช้งาน
4.32 Vendor Details	PC-F-008	PC.	วันที่	1 เคือน
4.33 แผนตรวจประเมินสมรรถนะผู้ขายหรือผู้รับจ้างช่วง ประจำปี	PC-F-012	PC.	ปี	1 ปี

การควบคุมสารต้องห้ามในผลิตภัณฑ์

รหัสเอกสาร : LA-P-004

วันที่เริ่มใช้ : 15/09/63

ครั้งที่แก้ไข : 08

หน้าที่ : 4 / 17

5. ระเบียบปฏิบัติ (Procedure)

5.1 ความรับผิดชอบ

5.1.1 ผู้บริหารระดับสูง มีหน้าที่

- 5.1.1.1 กำหนคนโยบาย การจัดการสารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์ การสื่อสาร และการนำนโยบายไปปฏิบัติโดยกำหนดให้มีการ ทุงทางนุนโยบายอย่างน้อยปีละ 1 ครั้ง
- 5.1.1.2 กำหนด เป้าหมายและแผนงาน รวมถึง โครงสร้างขององค์กร ที่มีบทบาทเกี่ยวกับการควบคุมสารเคมีปนเปื้อนใน ผลิตภัณฑ์
- 5.1.1.3 แต่งตั้งตัวแทนฝ่ายบริหารและคณะกรรมการสารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์ ในการดำเนินกิจกรรม ติดตามผลการ ดำเนินงาน โดยจัดทำหนังสือประกาศแต่งตั้งผู้แทนฝ่ายบริหารและคณะกรรมการสารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์ พร้อมทั้งกำหนด Organizationของคณะกรรมการสารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์
 - 5.1.1.4 ทบทวนระบบการจัดการ และให้คำแนะนำในการดำเนินการแก้ไข
- 5.1.2 Quality Management Representative (QMR.) มีหน้าที่
 - 5.1.2.1 เป็นตัวแทนฝ่ายบริหารในการคำเนินงานการจัดการสารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์
 - 5.1.2.2 วางแผน ประสานงาน ติดตาม และควบคุมระบบการจัดการให้สอดคล้องกับข้อกำหนด
 - 5.1.2.3 ดำเนินกิจกรรม ติดตามผลการดำเนินงาน และรายงานผลการปฏิบัติ ต่อผู้บริหารระดับสูง
 - 5.1.2.4 รายงานปัญหา อุปสรรค และขอข้อเสนอแนะเพื่อการปรับปรุงต่อผู้บริหารระดับสูง
 - 5.1.2.5 จัดให้มีการตรวจติดตามภายใน ระบบการสารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์
 - 5.1.2.6 จัดให้มีการทบทวน ระบบการสารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์
- 5.1.3 คณะกรรมการสารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนจากแต่ละหน่วยงาน ประกอบด้วย
 - 5.1.3.1 ฝ่ายขาย มีหน้าที่
 - 1. ติดต่อ ประสานงาน ทบทวนข้อตกลงและรับความต้องการของลูกค้า
 - 2. ประสานงานกับหน่วยงานต่างๆภายในบริษัทฯ
 - 3. ติดต่อ ประสานงานการแจ้งข้อมูลต่างๆ ไปยังลูกค้า
 - 4.ควบคุมการปฏิบัติงานของฝ่ายไม่ให้มีผลกระทบต่อสิ่งแวคล้อมและสนับสนุนการคำเนินกิจกรรมการจัดการ สารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์
 - 5.1.3.2 ฝ่ายจัดซื้อ มีหน้าที่
 - 1. พิจารณาคัดเลือกและตรวจประเมิน บริษัทผู้ขาย
 - 2. ควบคุมและตรวจสอบการสั่งซื้อวัตถุดิบที่ได้รับการอนุมัติให้ใช้เท่านั้น
 - 3.ติดต่อประสานงานกับผู้ขายในการแจ้งข้อกำหนดต่างๆ รวมถึงการร้องขอเอกสารการรับประกันเรื่องสาร ปนเปื้อน
 - 4. ควบคุมการปฏิบัติงานของฝ่ายไม่ให้มีผลกระทบต่อสิ่งแวคล้อมและสนับสนุนการคำเนินกิจกรรมการจัดการ สารปบเปื้อบใบผลิตภัณฑ์

การควบคุมสารต้องห้ามในผลิตภัณฑ์

รหัสเอกสาร	:	L	A-P-0	004
วันที่เริ่มใช้	:	1	5/09/	63
ครั้งที่แก้ไข	:		08	
หน้าที่	:	5	/	17

5.1.3.3 ฝ่าย R&D มีหน้าที่

- 1. ควบคุมยืนยันการทำผลิตภัณฑ์ใหม่
- 2. ควบคุมสูตรการผลิต
- 3. ควบคุมกรณีมีการเปลี่ยนแปลง
- 4. ควบคุมการปฏิบัติงานของฝ่ายไม่ให้มีผลกระทบต่อสิ่งแวดล้อมและสนับสนุนการดำเนินกิจกรรมการจัดการ สารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์

5.1.3.4 ฝ่าย QC มีหน้าที่

- 1. ตรวจสอบและยืนยันรายละเอียคข้อกำหนดต่างๆ รวมไปถึงการขึ้นทะเบียนควบคุมข้อกำหนด
- 2. ตรวจสอบและยืนยัน ความถูกต้องของเอกสาร ในการรับประกันเรื่องสารปนเปื้อน เช่น Test report,

Guarantee Letter of Chemical Substances Contained in Part & Materials(LA-F-028),SDS เป็นต้น

- 3. ตรวจสอบและยืนยัน เรื่องสารปนเปื้อน ในการรับวัตถุดิบเข้า
- 4. ตรวจสอบและยืนยัน เรื่องสารปนเปื้อน ในการยืนยันการส่งออก
- 5. ตรวจสอบและยืนยัน เรื่องสารปนเปื้อนในกรณีที่พบสิ่งที่ไม่เป็นไปตามข้อกำหนด (NC)
- 6. ตรวจสอบและยืนยัน เรื่องสารปนเปื้อนในกรณีที่มีการเปลี่ยนแปลง เช่น Process changeเป็นต้น
- 7. ตรวจสอบและยืนยัน เรื่องสารเคมีที่ใช้ในกระบวนการผลิตตามข้อกำหนดของลูกค้า
- 8. ควบคุมการปฏิบัติงานของฝ่ายไม่ให้มีผลกระทบต่อสิ่งแวคล้อมและสนับสนุนการคำเนินกิจกรรมการจัดการ สารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์

5.1.3.5 ฝ่ายผลิต มีหน้าที่

- 1. ควบคุมการใช้สารเคมีในกระบวนการผลิตให้อยู่ภายใต้สารเคมีที่ได้รับการอนุมัติให้ใช้ได้เท่านั้น
- 2. ควบคุมกระบวนการ ที่อาจจะส่งผลให้พบสารปนเปื้อนในชิ้นส่วนหรือผลิตภัณฑ์ได้ เช่น กระบวนการ Mix, กระบวนการฉีดเป็นต้น
- 1. ควบคุมการปฏิบัติงานของฝ่ายไม่ให้มีผลกระทบต่อสิ่งแวคล้อมและสนับสนุนการคำเนินกิจกรรมการจัดการ สารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์
- 5.1.3.6 ฝ่ายอาชีวอนามัยและความปลอดภัยด้านสิ่งแวดล้อมมีหน้าที่
- 1.ตรวจสอบและยืนยันเอกสารของสารเคมีที่ใช้ในกระบวนการผลิตเพื่อรับรองการไม่ใช้สารห้ามใช้ใน กระบวนการผลิต เช่น SDS เป็นต้น
 - 2. ตรวจสอบและยืนยันรายละเอียดข้อกำหนดต่างๆ รวมไปถึงการขึ้นทะเบียนควบคุมข้อกำหนด
- 3.ควบคุมการปฏิบัติงานของฝ่ายไม่ให้มีผลกระทบต่อสิ่งแวคล้อมและสนับสนุนการคำเนินกิจกรรมการจัดการ สารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์

5.1.3.7 ฝ่ายบุคคล มีหน้าที่

- 1. กำหนดแผนและหลักสูตร เพื่อพัฒนาบุคลากร ให้มีความรู้ ความเข้าใจเรื่องระบบการจัดการสารปนเปื้อนใน ผลิตภัณฑ์และสามารถนำไปปฏิบัติได้
 - 2. จัดอบรมพนักงานตามแผน
- 3. ควบคุมการปฏิบัติงานของฝ่ายไม่ให้มีผลกระทบต่อสิ่งแวคล้อมและสนับสนุนการคำเนินกิจกรรมการจัดการ สารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์

การควบคุมสารต้องห้ามในผลิตภัณฑ์

รหัสเอกสาร	:	L	A-P-0	004
วันที่เริ่มใช้	:	1	5/09/	63
ครั้งที่แก้ไข	:		08	
หน้าที่	:	6	/	17

- 5.1.3.8 ฝ่ายควบคุมเอกสาร (Document Control Clerk) มีหน้าที่
- 1. จัดทำ แจกจ่าย จัดเก็บ และจัดทิ้งทำลาย เอกสารและบันทึก ที่เกี่ยวกับระบบการจัดการสารปนเปื้อนใน ผลิตภัณฑ์

5.2 การกำหนดนโยบายสารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์

- 5.2.1 ผู้บริหารระดับสูง เป็นผู้มีอำนาจสูงสุดในการพิจารณาอนุมัติและลงนามในนโยบายของบริษัทฯ
- 5.2.2 QMR.ในฐานะผู้แทนฝ่ายบริหาร ทำการทบทวนและจัดทำร่างนโยบายการจัดการสารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์ เพื่อ นำเสนอผู้บริหารระดับสูงพิจารณาอนุมัติ โดยจะดำเนินการทบทวนนโยบายฯอย่างน้อยปีละ 1 ครั้ง
 - 5.2.3 QMR. ทำการสื่อสารกับทุกหน่วยงาน พร้อมทั้งสนับสนุนให้ทุกหน่วยงานปฏิบัติตามนโยบาย
 - 5.2.4 การจัดทำนโยบายฯ มีแนวทางปฏิบัติดังนี้
 - 5.2.4.1 ต้องแสดงถึงความมุ่งมั่นในการควบคุมเรื่องสารปนเปื้อนตั้งแต่ วัตถุดิบ/ชิ้นส่วน,/ชิ้นส่วน, กระบวนการ ผลิต และผลิตภัณฑ์ รวมไปถึงบรรจุภัณฑ์ต่างๆ อย่างต่อเนื่อง
 - 5.2.4.2 ต้องให้ความสำคัญต่อการปฏิบัติที่สอดคล้องตามมาตรฐานสากล รวมถึงข้อกำหนดของลูกค้าที่เกี่ยวข้อง กับสารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์
 - 5.2.4.3 ต้องเป็นแนวทางในการกำหนดเป้าหมายและแผนงานการจัดการสารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์ของบริษัท
 - 5.2.4.4 ต้องจัดทำในรูปแบบเอกสารนำไปปฏิบัติและคงไว้ พร้อมทั้งสื่อสารให้องค์กร และบุคคลภายนอกที่ เกี่ยวข้องได้รับทราบ
 - 5.2.4.5 ต้องมุ่งมั่นพัฒนาบุคลากรและผู้ที่เกี่ยวข้องให้มีความรู้ ความเข้าใจ ในระบบการจัดการสารปนเปื้อนใน ผลิตภัณฑ์

5.3 การกำหนดเป้าหมายและแผนงาน การจัดการสารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์

- 5.3.1 QMR.จะกำหนดเป้าหมายและแผนงานการจัดการสารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์ในแผนปฏิบัติการ (Action Plan)
 (MO-F-005) และสื่อสารให้แผนกที่เกี่ยวข้องรับทราบและดำเนินการ รวมถึงจะทำการทบทวนความคืบหน้าของ เป้าหมายและ แผนงานเป็นประจำทุกปี
 - 5.3.2 แนวทางในกำหนดเป้าหมายและแผนงานจะพิจารณาจาก
 - 5.3.2.1 นโยบายบริษัท
 - 5.3.2.2 การเปลี่ยนแปลงกฎหมายและข้อกำหนดของลูกค้า
 - 5.3.2.3 ข้อร้องเรียนหรือผลการ Auditจากลูกค้า
 - 5.3.2.4 ผลการตรวจติดตามภายใน
 - 5.3.2.5 ปัญหาที่เคยเกิดในอดีต
 - 5.3.2.6 อื่นๆ เป็นต้น

5.4 เกณฑ์การจัดการสารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์

- 5.4.1 ฝ่ายขาย เป็นผู้ประสานงานการรับ ติดตาม และรวบรวมข้อกำหนดของลูกก้าและมาตรฐานอื่นด้านสารปนเปื้อนใน ผลิตภัณฑ์ โดยผ่านช่องทาง
 - 5.4.1.1 ลูกค้าโดยตรง
 - 5.4.1.2 Website ของลูกค้า และหน่วยงานอื่นๆ
 - 5.4.1.3 สื่อการพิมพ์ จดหมาย ประกาศ หรือสื่ออื่นๆ

การควบคุมสารต้องห้ามในผลิตภัณฑ์

รหัสเอกสาร	:	LA-P-004			
วันที่เริ่มใช้	:	1	5/09/	63	
ครั้งที่แก้ไข	:		08		
หน้าที่	:	7	/	17	

และฝ่ายขายนำข้อกำหนดของลูกค้าและมาตรฐานอื่นค้านสารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์ มาเขียนใบคำร้องเกี่ยวกับเอกสาร (MO-F-001) เพื่อขอนำเอกสารจากภายนอกมาขึ้นทะเบียนควบคุม และใช้อ้างอิงในการทำงาน

5.4.2 Safety Officer

- 5.4.2.1 ดำเนินการตรวจสอบรายละเอียดข้อกำหนดที่บริษัทฯต้องปฏิบัติและบันทึกในทะเบียนกฎหมายและ ข้อกำหนดอื่นๆที่เกี่ยวข้อง (SM-F-059) พร้อมทั้งทบทวนและปรับปรุงให้ทันสมัยอยู่เสมอ โดยจะดำเนินการอย่างน้อย ปี ละ 1 ครั้ง หรือ เมื่อข้อกำหนดลูกค้ามีการเปลี่ยนแปลง
- 5.4.2.2 ตรวจสอบและยืนยันรายละเอียดข้อกำหนดต่างๆ รวมไปถึงการขึ้นทะเบียนควบคุมข้อกำหนด 5.4.3 QC จะพิจารณาคำเนินการ ดังนี้
- 5.4.3.1 ตรวจสอบมาตรฐานรายการสารเคมี ที่บริษัทฯต้องปฏิบัติ หากมีการเปลี่ยนแปลง จะทำการบันทึกใน Chemical Substances Control List (SM-F-055) และนำเสนอคณะกรรมการสารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์ทำการพิจารณา ร่วมกับ
- 5.4.3.2 เมื่อสมบูรณ์แล้วฝ่าย QC.และ DCC.จะทำการสื่อสารและแจกจ่ายให้หน่วยงานที่เกี่ยวข้องภายในบริษัทฯ รับทราบเพื่อปฏิบัติต่อไป พร้อมทั้งมีหลักฐานการรับทราบ
- 5.4.4 ฝ่ายจัดซื้อ จะทำการแจ้งเกณฑ์การจัดการสารปนเปื้อนของบริษัทฯให้กับผู้ขายรับทราบและปฏิบัติ โดยการจัดประชุม การอบรม หรือ การส่ง email เป็นต้น โดยใช้แบบฟอร์ม Information Letter about Hazardous Substances in Products (LA-F-032) พร้อมทั้งร้องขอเอกสารที่เกี่ยวข้อง เช่น Test Report, Guarantee Letter of Chemical Substances Contained in Part & Materials (LA-F-028), SDS เป็นต้น

5.5 การยืนยันสารปนเปื้อนในขั้นตอนการออกแบบและพัฒนาผลิตภัณฑ์

- 5.5.1 กรณีลูกค้าไม่ได้กำหนดผู้ผลิต
- -แผนกวิจัยและพัฒนาผลิตภัณฑ์ มีหน้าที่ตรวจสอบวัตถุดิบหรือชิ้นส่วนที่จะนำมาผลิต โดยวัตถุดิบที่นำมาผลิตนั้นจะต้อง ไม่มีสารปนเปื้อนตามข้อกำหนดของลูกก้าและมาตรฐานอื่นๆด้านสารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์
- -หากพบว่าเป็นวัตถุดิบหรือชิ้นส่วนใหม่ฝ่ายจัดซื้อต้องทำการร้องขอหลักฐานรับประกันสารปนเปื้อน จากผู้ขาย ได้แก่ Test report, Guarantee Letter of Chemical Substances Contained in Part & Materials(LA-F-028), SDS เป็นต้น
- -หากพบว่า วัตถุดิบหรือชิ้นส่วน นั้นต้องทำการจัดซื้อจัดหาจาก ผู้ขายรายใหม่ ก็จะดำเนินการตามขั้นตอนการคัดเลือก บริษัทผู้ขายรายใหม่
 - 5.5.2 กรณีลูกค้ากำหนดผู้ผลิต
- วัตถุดิบหรือชิ้นส่วนที่ใช้จะถูกกำหนดโดยลูกค้า ดังนั้น แผนกวิจัยและพัฒนาผลิตภัณฑ์ จะทำการตรวจสอบและ ยืนยันว่า วัตถุดิบหรือชิ้นส่วนนั้นๆ ว่าไม่มีสารปนเปื้อนตามข้อกำหนดของลูกค้าและมาตรฐานอื่นๆ ด้านสารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์ โดยอ้างอิง Chemical Substances Control List (SM-F-055)
- 5.5.3 หลักฐานการรับประกันการไม่มีสารปนเปื้อนตามข้อกำหนดของลูกค้า และมาตรฐานอื่นๆ ด้านสารปนเปื้อนใน ผลิตภัณฑ์นั้น จะต้องเก็บรวบรวมในขั้นตอนการจัดทำสินค้าตัวอย่างเพื่อใช้ประกอบการส่งสินค้าตัวอย่างให้กับลูกค้าอนุมัติ โดย หลักฐานการรับประกันนั้นประกอบไปด้วย
 - (1) Test report,
 - (2) Guarantee Letter of Chemical Substances Contained in Part & Materials(LA-F-028)
 - (3) SDS
 - (4) เอกสารอื่นๆ ที่เกี่ยวข้อง

การควบคุมสารต้องห้ามในผลิตภัณฑ์

รหัสเอกสาร	:	L	A-P- 0	004
วันที่เริ่มใช้	:	1.	5/09/	63
ครั้งที่แก้ไข	:		08	
หน้าที่	:	8	/	17

5.5.4 การบันทึกผลการตรวจสอบและการยืนยันการไม่ปนเปื้อนสารในวัตถุคิบ/ชิ้นส่วน/สารเคมี ในการทำผลิตภัณฑ์ใหม่ จะบันทึกผลใน Matching Formula Record (LA-F-001)

5.6 การรวบรวมและตรวจสอบข้อมูลสารปนเปื้อนในวัตถุดิบ ชิ้นส่วน และผลิตภัณฑ์

- 5.6.1 ฝ่ายจัดซื้อและฝ่ายQC จะรวบรวมรายการ วัตถุดิบ/ชิ้นส่วนที่ใช้ในบริษัทฯ ใน Chemical Substances Control List (SM-F-055) จากนั้น จะทำการตรวจสอบการมีเอกสารการรับประกันการไม่ปนเปื้อนสาร ได้แก่ Test Report, Guarantee Letter of Chemical Substances Contained in Part & Materials(LA-F-028), SDSเป็นต้น แล้วทำการบันทึกรายละเอียดในChemical Substances Control List (SM-F-055)
- 5.6.2 ฝ่ายจัดซื้อ จะออกหนังสือร้องขอไปยังผู้ขาย โดยใช้ Information Letter about Hazardous Substances in Products(LA-F-032) พร้อมแนบเอกสารที่เกี่ยวข้อง หากพบ Material/Parts ที่ยังไม่มีเอกสารการไม่ปนเปื้อนสาร
- 5.6.3 ฝ่ายจัดซื้อ จะรวบรวมเอกสารที่ได้จากผู้ขาย ให้ฝ่าย QC ทำการตรวจสอบรายละเอียดและความถูกต้อง โดยเทียบกับ ค่ามาตรฐานรายการสารที่ควบคุมในบริษัทฯ ตาม Chemical Substances Control List (SM-F-055)
 - 5.6.4 ฝ่าย QC จะนำข้อมูลไป บันทึกใน Chemical Substances Control List (SM-F-055) เพื่อให้เป็นข้อมูลที่เป็นปัจจุบัน
 - 5.6.5 ฝ่ายจัดซื้อและฝ่ายQC จะทำการจัดเก็บหลักฐานที่เกี่ยวข้องและปรับปรุงให้เป็นฉบับปัจจุบันอยู่เสมอ
- 5.6.6 ฝ่ายจัดซื้อ จะทำหนังสือแจ้งให้ผู้ขายส่งเอกสาร Test Report และ Guarantee Letter of Chemical Substances Contained in Part & Materials(LA-F-028), ฉบับที่เป็นปัจจุบันทุก 1 ปี โดยนับจากวันที่ระบุในเอกสาร Test Report และ Guarantee Letter of Chemical Substances Contained in Part & Materials (LA-F-028) โดย Test Report นั้น ต้องออกโดยบริษัทวิเคราะห์ที่ได้รับ การรับรองและมีความน่าเชื่อถือ
- 5.6.7 หากเป็น วัตถุดิบ/ชิ้นส่วนชนิดใหม่ ที่ใช้สำหรับผลิตภัณฑ์ใหม่หรือจากการเปลี่ยนวัตถุดิบ/ชิ้นส่วน ฝ่ายจัดชื้อก็จะ ดำเนินการร้องขอเอกสารเอกสาร Test Report และ Guarantee Letter of Chemical Substances Contained in Part & Materials (LA-F-028) จากผู้ขายอย่างเร่งค่วน
- 5.6.8 กรณีการทดสอบสารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์สำเร็จรูป บริษัทฯจะดำเนินการหากลูกค้าร้องขอหรือหากพิจารณาเห็นว่า กระบวนการผลิตมีความเสี่ยงต่อการปนเปื้อนสาร
- 5.6.9 กรณีที่ผู้ขายไม่สามารถจัดหาเอกสาร RoHS test report ให้ได้ด้วยเหตุผลใดก็ตาม หรือ กรณีที่ผลทดสอบ RoHS test มี ความน่าสงสัยว่าจะมีสารต้องห้ามปนเปื้อนเกินมาตรฐาน ทางบริษัทจะส่งวัตถุดิบ/ชิ้นส่วน/สารเคมี ไปทดสอบที่บริษัท Labภายนอก เพื่อยืนยันผล
 - * หมายเหตุ
- 1. สารอันตรายทั้ง 6 ชนิคตามข้อกำหนด RoHS / Packaging Directive จะตรวจสอบการรับรองผลโดยพิจารณาจาก Test Report
- 2. สารอันตรายอื่นๆ นอกเหนือจาก RoHS/ Packaging Directive ตามที่กำหนดใน Chemical Substances Control List (SM-F-055) จะตรวจสอบการรับรองผลโดยพิจารณาจาก Guarantee Letter of Chemical Substances Contained in Part & Materials (LA-F-028) จากบริษัทผู้ขาย

การควบคุมสารต้องห้ามในผลิตภัณฑ์

รหัสเอกสาร : LA-P-004

วันที่เริ่มใช้ : 15/09/63

ครั้งที่แก้ไข : 08

หน้าที่ : 9 / 17

5.7 การจัดซื้อ

5.7.1 การสั่งซื้อ

5.7.1.1 ฝ่ายจัดซื้อ จะสั่งซื้อวัตถุดิบ/ชิ้นส่วน/สารเคมี ในรายการที่ได้รับการอนุมัติแล้วเท่านั้น ตามที่ระบุใน Chemical Substances Control List (SM-F-055) สำหรับการผลิตสินค้าสำหรับลูกค้าที่มีการควบคุมเรื่องสารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์

5.7.2 การคัดเลือกบริษัทผู้ขายรายใหม่

- 5.7.2.1 สำหรับบริษัทผู้ขายรายใหม่ ที่ยังไม่อยู่ใน Vendor Details (PC-F-008) ฝ่ายจัดซื้อจะทำการคัดเลือกผู้ขายโดยใช้ แบบฟอร์ม ใบประเมินและคัดเลือกผู้จำหน่าย/ผู้ให้บริการรายใหม่ (PC-F-004) พร้อมทั้งยืนยันเรื่องสารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์โดย
- (1) ขอเอกสารยืนยันการไม่มีสารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์ ได้แก่ Test Report, Guarantee Letter of Chemical Substances Contained in Part &Materials (LA-F-028), SDS เป็นต้น
- (2) การประเมินระบบการจัดการสิ่งแวดล้อมและสารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์ของผู้ขาย โดยใช้แบบฟอร์ม Supplier Development Check List (PC-F-013)
 - 5.7.2.2 เกณฑ์การคัดเลือกบริษัทผู้ขายรายใหม่
 - (1) ตั้งเมื Test report และ Guarantee Letter of Chemical Substances Contained in Part & Materials(LA-F-028)
 - (2) ต้องผ่านการประเมินตามแบบฟอร์มแบบประเมินพัฒนาผู้จำหน่าย (PC-F-013)
- -กรณีผ่านเกณฑ์ คือ ได้คะแนนตั้งแต่ 10 % ขึ้นไป จะนำชื่อของบริษัทผู้ขายดังกล่าวขึ้นทะเบียนในเอกสาร Vendor Details (PC-F-008) จึงจะสามารถดำเนินการสั่งซื้อวัตถุดิบ ชิ้นส่วนหรือผลิตภัณฑ์ได้
- -กรณีไม่ผ่านเกณฑ์ คือ ได้คะแนนน้อยกว่า 10% บริษัทฯจะทำการร้องขอให้บริษัทผู้ขายปรับปรุงแก้ใข หากบริษัทผู้ขายไม่ สามารถปรับปรุงแก้ไขได้หรือไม่ดำเนินการใดๆ ทางบริษัทฯจะทำการพิจารณาก่อนการซื้อขาย

5.7.3 การประเมินบริษัทผู้ขายรายปัจจุบัน

- 5.7.3.1 ฝ่ายจัดซื้อ ร่วมกับคณะกรรมการการจัดการสารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์ จะทำการประเมินบริษัทผู้ขายโดยดำเนิน การอย่างน้อยปีละ 1 ครั้งโดยพิจารณาจาก
- (1) ความร่วมมือในการส่งเอกสารขึ้นขันการไม่มีสารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์ ได้แก่ Test Report, Guarantee Letter Of Chemical Substances Contained in Part & Materials(LA-F-028),SDS เป็นต้น
- (2) การประเมินระบบการจัดการสิ่งแวคล้อมและสารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์ของผู้ขาย โดยใช้แบบฟอร์ม Supplier Development Check List (PC-F-013)
- 5.7.3.2 ฝ่ายจัดซื้อ จะกำหนดแผนการตรวจประเมินบริษัทผู้ขาย ในแผนตรวจประเมินสมรรถนะผู้ขายหรือผู้รับจ้างช่วง ประจำปี (PC-F-012) ซึ่งรูปแบบการตรวจประเมินอาจจะเป็นการประเมินที่สถานประกอบการ(Onsite Audit) หรือ ส่งแบบประเมิน ตนเอง (Self-Evaluation) ก็ได้ตามความเหมาะสม ผู้ขาย
 - 5.7.3.3 เกณฑ์การประเมินบริษัทผู้ขายรายปัจจุบัน
- (1) ต้องมี Test report และ Guarantee Letter of Chemical Substances Contained in Part &Materials(LA-F-028) ฉบับที่เป็นปัจจุบัน
 - (2) ผ่านการประเมินตามแบบฟอร์มแบบประเมินพัฒนาผู้จำหน่าย (PC-F-013)
 - -กรณีผ่านเกณฑ์ คือ ได้คะแนนตั้งแต่ 10 % ขึ้นไป จะนำชื่อของบริษัทผู้ขายดังกล่าวขึ้นทะเบียนในเอกสาร Vendor Details

การควบคุมสารต้องห้ามในผลิตภัณฑ์

รหัสเอกสาร : LA-P-004
วันที่เริ่มใช้ : 15/09/63
ครั้งที่แก้ไข : 08
หน้าที่ : 10 / 17

(PC-F-008) จึงจะสามารถคำเนินการสั่งซื้อวัตถุคิบ ชิ้นส่วนหรือผลิตภัณฑ์ได้

-กรณีไม่ผ่านเกณฑ์ คือ ได้คะแนนน้อยกว่า 10% บริษัทฯจะทำการร้องขอให้บริษัทผู้ขายปรับปรุงแก้ใข และมีการตรวจ ประเมินซ้ำ หากบริษัทผู้ขายไม่สามารถปรับปรุงแก้ใจได้หรือไม่คำเนินการใดๆ ทางบริษัทฯจะพิจารณาในการยกเลิกการซื้อขายใน ลำดับต่อไป

- 5.7.4 มาตรการรองรับกรณีการสั่งซื้อจากบริษัทผู้ขายที่ยังไม่ผ่านการประเมิน
- 5.7.4.1 ในกรณีที่มีความจำเป็นจะต้องใช้วัตถุดิบ ชิ้นส่วน หรือผลิตภัณฑ์ของบริษัทผู้ขายรายใหม่ที่ยังไม่ดำเนินการประเมิน หรือการประเมินยังไม่แล้วเสร็จ ทางบริษัทฯจะส่งวัตถุดิบ ชิ้นส่วน หรือผลิตภัณฑ์นั้นๆ ไปตรวจสอบยังห้องปฏิบัติการภายนอกก่อน เบื้องต้น เพื่อยืนยันการไม่ปนเปื้อนตามข้อกำหนดของ RoHS แล้วจากนั้นจึงจะคำเนินการประเมินย้อนหลังตามขั้นตอนต่อไป ทั้งนี้ จะต้องได้รับการอนุมัติจากผู้บริหารระดับสูง
- 5.7.4.2 ในกรณีที่บริษัทคู่ก้ามีการสั่งซื้อในปริมาณน้อย หรือมีแนวโน้มว่าจะยกเลิกการซื้อขายในอนาคต บริษัทฯ จะทำการ ร้องขอหลักฐานการรับประกันการไม่ปนเปื้อน คือ Test Report, Guarantee Letter of Chemical Substances Contained in Part & Materials (LA-F-028), SDS เป็นต้น หรือส่งวัตถุดิบ ชิ้นส่วน หรือผลิตภัณฑ์นั้นๆ ไปตรวจสอบยังห้องปฏิบัติภายนอกก่อนเพื่อยืนยัน การไม่ปนเปื้อน และเก็บผลการวิเคราะห์วัตถุดิบ ชิ้นส่วน หรือผลิตภัณฑ์นั้นๆ ไว้อ้างอิงต่อไป

5.8 การตรวจรับวัตถุดิบ/ ชิ้นส่วน/ สารเคมี

- 5.8.1 ประเภทวัตถุดิบ
 - 5.8.1.1วัตถุดิบหลัก คือ เม็ดพลาสติก
 - 5.8.1.2วัตถุดิบรอง คือ สารเคมี
 - 5.8.1.3 บรรจุภัณฑ์ คือ กล่องกระคาษ ถุงพลาสติก
- 5.8.2 การตรวจรับ
- 5.8.2.1 พนักงานฝ่าย QC จะตรวจสอบวัตถุดิบเทียบกับใบส่งของ เช่น Invoice no.,วันที่, ชนิควัตถุดิบ, ตรวจนับจำนวน, หีบ ห่อบรรจุภัณฑ์, บันทึก Lot no. เป็นต้น
- 5.8.2.2 พนักงานฝ่าย QC จะทำการตรวจสอบและบันทึกรายละเอียดข้อมูลของ วัตถุดิบ/ ชิ้นส่วน/สารเคมีใน Quality Control Sheet (LA-F-005)
- 5.8.2.3 พนักงานฝ่าย QC จะทำการตรวจสอบ และยืนยันเรื่องสารปนเปื้อน โดยเทียบ รายการวัตถุดิบ/ชิ้นส่วน กับ Chemical Substances Control List (SM-F-055) ที่อนุมัติให้มีการซื้อขาย หากตรงกับรายการในเอกสารดังกล่าวก็จะบันทึกใน Quality Control Sheet (LA-F-005)
- 5.8.2.4 วัตถุดิบ/ ชิ้นส่วน/สารเคมี ที่ไม่อยู่ใน Chemical Substances Control List (SM-F-055) ที่อนุมัติให้มีการซื้อขาย จะทำ การแยกเก็บไว้ในพื้นที่เพื่อรอการตรวจสอบต่อไป
- 5.8.2.5 สำหรับวัตถุดิบ/ ชิ้นส่วน/สารเคมี ที่ไม่ได้ควบคุมตาม Chemical Substances Control List (SM-F-055) นั้น จะทำ การจัดเก็บแยกพื้นที่อย่างชัดเจน โดยมีห้องจัดเก็บแยกเฉพาะ, มีการติดป้ายชี้บ่งอย่างชัดแจน, กำหนดผู้รับผิดชอบ หรือหากจำเป็นจะ มีการถือกกุญแจ เพื่อป้องกันการปะปนกันกับวัตถุดิบที่มีการควบคุมเรื่องสารปนเปื้อน

5.9 การตรวจสอบผลิตภัณฑ์

- 5.9.1 ฝ่ายQC จะทำการตรวจสอบจำนวนที่มีการสั่งซื้อและข้อมูลที่เกี่ยวข้องของสินค้าในเอกสาร Product Testing Report (LA-F-003) ก่อนที่จะมีการส่งผลิตภัณฑ์ให้กับลูกค้า
- 5.9.2 ฝ่ายQC จะทำการบรรจุสินค้าลงในบรรจุภัณฑ์ตามข้อกำหนดของลูกค้า (ถ้ามี) พร้อมกับชี้บ่งที่ข้างกล่องแสดงว่า สินค้านั้นไม่มีสารปนเปื้อนตามข้อกำหนดของลูกค้า เช่น RoHS, GP, HSF เป็นต้น

การควบคุมสารต้องห้ามในผลิตภัณฑ์

รหัสเอกสาร	:	LA	A-P-(004
วันที่เริ่มใช้	:	15	5/09/	63
ครั้งที่แก้ไข	:		08	
หน้าที่	:	11	/	17

5.9.3 การตรวจสอบผลิตภัณฑ์เรื่องสารปนเปื้อนจะอ้างอิงผลการตรวจสอบและยืนยันจากขั้นตอนการตรวจรับวัตถุดิบ/ ชิ้นส่วน/ สารเคมี

5.10 การควบคุมการเปลี่ยนแปลง

- 5.10.1 ประเภทของการเปลี่ยนแปลง
 - 5.10.1.1 เปลี่ยนแปลง บุคลากร
 - 5.10.1.2 เปลี่ยนแปลง แม่พิมพ์, เครื่องจักร, อุปกรณ์, เครื่องมือ, เครื่องมือวัด
 - 5.10.1.3 เปลี่ยนแปลง วัตถุดิบ, ชิ้นส่วน ,สารเคมี
 - 5.10.1.4 เปลี่ยนแปลง ผู้ขาย, ผู้ผลิต , ผู้รับจ้างช่วง รวมถึงการเพิ่ม ผู้ขาย, ผู้ผลิต , ผู้รับจ้างช่วง
 - 5.10.1.5 เปลี่ยนแปลง วิธีการผลิต หรือ กระบวนการผลิต
 - 5.10.1.6 เปลี่ยนแปลง สถานที่ผลิต
- 5.10.2 หากการเปลี่ยนแปลงใดๆก็ตาม ที่อาจจะส่งผลให้มีการปนเปื้อนสารใน วัตถุดิบ,ชิ้นส่วนและผลิตภัณฑ์ ฝ่าย QC จะ ทำการตรวจสอบและยืนยันเรื่องสารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์โดยพิจารณาที่ Test Report, Guarantee Letter of Chemical Substances Contained in Part & Materials(LA-F-028)หรือ X-Ray Test (หากจำเป็น)
 - 5.10.3 การดำเนินการเมื่อมีการเปลี่ยนแปลงใดๆ
 - 5.10.3.1 กรณีลูกค้า ร้องขอให้มีการเปลี่ยนแปลง
- ฝ่าย QC จะกรอกรายละเอียดในแบบฟอร์มของลูกค้า พร้อมแนบเอกสารที่เกี่ยวข้อง และส่งตัวอย่างสินค้าให้ ลูกค้าตรวจสอบและอนุมัติก่อน จึงจะคำเนินการเปลี่ยนแปลงใดๆ
- หากการเปลี่ยนแปลง อาจจะส่งผลให้มีการปนเปื้อนสาร ใน วัตถุดิบ,ชิ้นส่วน และผลิตภัณฑ์ ฝ่าย QC จะต้อง แนบหลักฐานยืนยันการไม่ปนเปื้อนสารในผลิตภัณฑ์ เช่น Test report, Guarantee Letter of Chemical Substances Contained in Part & Materials (LA-F-028)
 - 5.10.3.2 กรณีผู้ขาย ร้องขอการเปลี่ยนแปลง,
- ผู้ขายจะต้องกรอกรายละเอียดในChange request form(MO-F-032) และยื่นมาที่บริษัทฯรับทราบและอนุมัติก่อน ทำการแปลงทุกครั้ง พร้อมแนบหลักฐานยืนยันการไม่ปนเปื้อนสารในผลิตภัณฑ์ เช่น Test report, Guarantee Letter of Chemical Substances Contained in Part & Materials (LA-F-028)จากนั้น บริษัทฯจะทำการตรวจสอบและนำเสนอลูกค้าพิจารณาและ อนุมัติต่อไป
 - 5.10.3.3 กรณีบริษัทฯ ต้องการร้องขอให้มีการเปลี่ยนแปลง
- ฝ่าย QC จะกรอกรายละเอียดในแบบฟอร์มของถูกค้า พร้อมแนบเอกสารที่เกี่ยวข้อง และส่งตัวอย่าง สินค้าให้ถูกค้าตรวจสอบและอนุมัติก่อน จึงจะดำเนินการเปลี่ยนแปลงใดๆ
- 5.10.3.4 เพื่อความรวดเร็วในการอนุมัติของลูกค้า บริษัทฯจะจัดหาเอกสารที่เกี่ยวข้องให้ครบถ้วนก่อนที่จะจัดส่ง ให้

5.11 การดำเนินกับสิ่งที่ไม่เป็นไปตามข้อกำหนด

- 5.11.1 กรณีบริษัทฯ พบสารอันตรายในวัตถุดิบ/ชิ้นส่วน/ผลิตภัณฑ์ให้ปฏิบัติ ดังนี้
- 5.11.1.1 ฝ่ายที่พบ จะทำการคัดแยกวัตถุดิบ/ชิ้นส่วน/ผลิตภัณฑ์ที่ไม่เป็นไปตามข้อกำหนดออก โดยแยกไว้ใน พื้นที่ที่กำหนดเป็นพื้นที่เฉพาะ และมีป้ายชื้บ่งที่ชัดเจน
- 5.11.1.2 แจ้ง QMR.ให้ทราบโดยค่วนเพื่อสอบสวนหาสาเหตุและออกเอกสารComplaint Form (MO-F-014) และ ให้แจ้งลูกค้าทราบทันทีภายใน 24 ชั่วโมง หรือ 1 วันทำการ

การควบคุมสารต้องห้ามในผลิตภัณฑ์

รหัสเอกสาร : LA-P-004
วันที่เริ่มใช้ : 15/09/63
ครั้งที่แก้ไข : 08
หน้าที่ : 12 / 17

5.11.1.3 ผู้จัดการฝ่ายที่พบ ทำการตรวจสอบข้อมูลของ วัตถุดิบ/ชิ้นส่วน/ผลิตภัณฑ์ ที่ไม่เป็นไปตามข้อกำหนด เช่น Lot no. ของวัตถุดิบ/ชิ้นส่วน/ผลิตภัณฑ์, ใบสั่งซื้อ เป็นต้น เพื่อใช้เป็นข้อมูลในการแจ้งให้กับบริษัทผู้ขายดำเนินการต่อไป หาก เป็น วัตถุดิบ/ชิ้นส่วน/ผลิตภัณฑ์ ที่มี Lot. การผลิตเดียวกันกับที่ส่งให้กับลูกค้าแล้วจะต้องรีบแจ้งให้กับลูกค้าทราบทันทีภายใน 24 ชั่วโมง หรือ 1 วันทำการ

5.11.1.4 หลังการตรวจสอบแล้ว หากสงสัยว่าวัตถุดิบ/ชิ้นส่วน/ผลิตภัณฑ์ที่ตรวจพบนั้นมีการปนเปื้อนสาร จะทำ การยืนยันด้วยการ ร้องขอให้บริษัทผู้ขาย ส่ง Lot. วัตถุดิบ/ชิ้นส่วน/ผลิตภัณฑ์ที่พบปัญหา ไปทดสอบที่ห้องปฏิบัติการภายนอก (Lab Test) เพื่อยืนยันผลการปนเปื้อน หรือ หากกรณีเร่งค่วนทางบริษัทฯจะคำเนินการส่งไปตรวจสอบยังห้องตรวจวิเคราะห์ภายนอกเอง

5.11.2 กรณีที่ลูกค้า พบสารอันตรายในวัตถุดิบ/ชิ้นส่วน/ผลิตภัณฑ์ บริษัทฯจะคำเนินการคังนี้

- 5.11.2.1 เมื่อได้รับรายงานจากลูกค้า ,QMR.จะแจ้งให้ฝ่ายที่เกี่ยวข้องทำการตรวจสอบ ดังต่อไปนี้
 - เลขที่ใบสั่งซื้อ วัตถุดิบ/ชิ้นส่วน/ผลิตภัณฑ์ ที่ให้กับลูกค้า หรือฉลากข้างกล่องบรรจุ
 - ตรวจสอบวัตถุดิบ/ชิ้นส่วน/ผลิตภัณฑ์นั้นๆ ว่ามีการสั่งซื้อ หรือรับมาจากบริษัทผู้ขายเมื่อใด
- 5.11.2.2 แจ้งข้อมูลจำนวน หรือปริมาณของวัตถุดิบ ชิ้นส่วน หรือผลิตภัณฑ์ที่ส่งให้กับลูกค้าทราบ
- 5.11.2.3 จัดประชุมผลการตรวจสอบกับบริษัทผู้ขาย เพื่อหาแนวทางป้องกันเพื่อไม่ให้เกิดซ้ำต่อไป
- 5.11.3 กรณีที่บริษัทผู้ขาย เป็นผู้พบสารอันตรายในวัตถุดิบ/ชิ้นส่วน/ผลิตภัณฑ์
 - 5.11.3.1 บริษัทผู้ขาย ต้องแจ้งให้บริษัทฯทราบทันทีภายใน 24 ชั่วโมง หรือ 1 วันทำการ พร้อมทั้งส่งเอกสารที่ เกี่ยวข้อง เพื่อที่ทางบริษัทฯจะได้รายงานลูกค้าทราบในลำดับถัดไป
- 5.11.4 การทวนสอบกลับ วัตถุดิบ/ชิ้นส่วน/ผลิตภัณฑ์ ที่พบปัญหา
 - 5.11.4.1 ใบสั่งซื้อผลิตภัณฑ์จากลุกค้า : Product no., วันที่ Ship
 - 5.11.4.2 ใบสั่งผลิต :วันผลิต, หมายเลขเครื่องจักร, วัตถุดิบที่ใช้, วันที่เบิกวัตถุดิบ
 - 5.11.4.3 ใบรับเข้า : Lot No ของวัตถุดิบ/ชิ้นส่วน,วันที่รับเข้า

5.12 การฝึกอบรม

- 5.12.1 ฝ่ายบุคคล จะกำหนดแผนการฝึกอบรมใน HR-F-012 แผนการฝึกอบรมประจำปี และอบรมตามแผนการฝึกอบรม 5.12.2 พนักงานเป้าหมายการอบรม แบ่งเป็น
 - พนักงานปฏิบัติงานที่เกี่ยวข้องโดยตรงกับการจัดการสารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์ทุกฝ่าย
 - พนักงานใหม่และพนักงานทั่วๆไปก็จะเป็นการให้ความรู้โดยภาพกว้าง
- 5.12.3 เมื่อดำเนินการฝึกอบรมตามแผน แล้วจะทำบันทึกประวัติการอบรมในแบบฟอร์ม บันทึกการฝึกอบรมรายบุคคล (HR-F-005) ของพนักงานไว้ด้วย
- 5.12.4 หลักฐานการฝึกอบรม ต้องเก็บไว้เป็นระยะเวลาอย่างน้อย 3 ปี
- 5.12.5 ขั้นตอนการปฏิบัติเกี่ยวกับเรื่องอบรมอื่นๆ ให้ดำเนินการตาม การสอนงาน/ฝึกอบรม (HR-P-001)

5.13 การควบคุมเอกสาร และบันทึกต่างๆ

- 5.13.1 การจัดทำและการทบทวนเอกสารและบันทึก ต้องได้รับการอนุมัติจาก QMR.
- 5.13.2 การแจกจ่าย และการเก็บคืนเอกสาร แผนก DCC จะทำการส่งสำเนาไปยังหน่วยงานที่เกี่ยวข้อง โดยหน่วยงานที่รับ เอกสารจะต้องทำการลงชื่อรับในเอกสารใบรับ/คืนเอกสาร (MO-F-004)
 - 5.13.3 การจัดเก็บ
 - 5.12.3.1 ฝ่าย DCC. เป็นผู้จัดเก็บ เอกสารข้อกำหนดของถูกค้า

การควบคุมสารต้องห้ามในผลิตภัณฑ์

รหัสเอกสาร	:	LA-P-004		
วันที่เริ่มใช้	:	15	5/09/	63
ครั้งที่แก้ไข	:		08	
หน้าที่	:	13	/	17

5.12.3.2 ฝ่าย QC.เป็นผู้จัดเก็บหลักฐานการรับประกันการไม่ปนเปื้อน เช่น Test Report, SDS, Guarantee Letter of Chemical Substances Contained in Part & Materials (LA-F-028), Mill Sheet เป็นต้น โดยจะใช้ฉบับล่าสุดและฉบับก่อนหน้านี้จะ จัดเก็บไว้ 5 ปี ในรูปแบบของ Computer File และ กระดาษรายงาน

- 5.12.3.3 ฝ่าย QC เป็นผู้จัดเก็บหลักฐานการอนุมัติผลิตภัณฑ์ใหม่ วัตถุดิบใหม่ เช่น Canon Substances Survey File เป็นต้น โดยจะใช้ฉบับล่าสุด และฉบับก่อนหน้านี้จะจัดเก็บไว้ 5 ปี ในรูปแบบของ Computer File และ กระดาษรายงาน
- 5.12.3.4 ฝ่ายจัดซื้อ เป็นผู้จัดเก็บ หลักฐานการคัดเลือกและประเมินบริษัทผู้ชาย โดยจะใช้ฉบับล่าสุด และฉบับ ก่อนหน้านี้จะจัดเก็บไว้ 5 ปี ในรูปแบบของ Computer File และ กระคาษรายงาน
- 5.12.3.5 เอกสารบันทึก หรือแบบฟอร์มต่างๆ ที่มีใช้ภายในบริษัทฯ จะทำการจัดเก็บไว้ 5 ปี หรือตามความ เหมาะสมที่กำหนดไว้ในทะเบียนบันทึกเอกสารภายในบริษัทฯบันทึกใบคำร้องขอดำเนินการด้านเอกสาร (MO-F-002)
 - 5.13.4 การยกเลิกและทำลายเอกสารและบันทึก ต้องได้รับการอนุมัติจาก QMR.

5.14 การควบคุมการสื่อสาร

5.14.1 การสื่อสารภายใน

- 5.14.1.1 เมื่อบริษัทฯ ได้รับข้อมูลที่เกี่ยวข้องกับการจัดการสารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์จากผู้ขาย (supplier/vendor) หรือลูกค้า (customer) QMR. จะทำการสื่อสารข้อมูลดังกล่าวไปยังหน่วยงานที่เกี่ยวข้อง และบันทึกการแจ้ง หรือสื่อสารใน ใบรับ/คืน เอกสาร (MO-F-004)
- 5.14.1.2 กรณีที่มีการเปลี่ยนแปลงเรื่องราวภายในอย่างเร่งค่วน QMR.จะเป็นผู้แจ้ง และแจกจ่ายเอกสารที่มีข้อมูลการ เปลี่ยนแปลงให้กับพนักงานที่เกี่ยวข้องรับทราบอย่างทันที เพื่อให้สอดคล้องกับสถานการณ์ในปัจจุบัน
 - 5.14.1.3 หัวข้อที่ทำการสื่อสารภายใน ได้แก่
 - 1. นโยบายการจัดการสารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์
 - 2. ข้อกำหนดด้านการจัดการสารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์ เช่น ข้อกำหนดของลูกค้า เป็นต้น
 - 3. รายการสารและค่ามาตรฐานที่ควบคุมตาม Chemical Substances Control List (SM-F-055)
 - 4. เป้าหมายและแผนงาน การจัดการสารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์
- 5. ประกาศแต่งตั้งผู้แทนฝ่ายบริหารและคณะกรรมการสารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์ พร้อมทั้งกำหนด Organization ของคณะกรรมการสารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์ (Organization Chart Chemical substances in product Management)
 - 6. Chemical Substances Control List (SM-F-055)
 - 7. อื่นๆ ตามความจำเป็น

5.14.2 การสื่อสารภายนอก

5.14.2.1 การสื่อสารข้อมูลกับลูกค้า (Customer)

- 1. หัวข้อที่ทำการสื่อสารกับลูกค้า (Customer) ได้แก่
 - (1) กรณีที่มีการเปลี่ยนแปลงใคๆ ที่มีผลกระทบต่อการปนเปื้อนสารในผลิตภัณฑ์
 - (2) กรณีพบหรือเกิด NC สารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์
- (3) การ support หลักฐานที่รับประกันสารปนเปื้อนใน parts/materials ตามที่ลูกค้าร้องขอ เช่น การตอบแบบ สำรวจสารปนเปื้อน,Test report, Guarantee Letter of Chemical Substances Contained in Part & Materials (LA-F-028), SDS เป็นต้น (4)กรณีเกิดหรือพบข้อร้องเรียนปัญหาสิ่งแวดล้อมจากหน่วยงานภายนอกบริษัท ที่มีผลกระทบต่อกฎหมาย สิ่งแวดล้อมหรือกฎหมายอื่นๆที่เกี่ยวข้อง
 - (5) การเปลี่ยนแปลงผู้รับผิดชอบ ที่ดูแลการจัดการสารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์ หรือ ผู้ที่ทำหน้าที่ประสานงานกับ

การควบคุมสารต้องห้ามในผลิตภัณฑ์

รหัสเอกสาร : LA-P-004

วันที่เริ่มใช้ : 15/09/63

ครั้งที่แก้ไข : 08

หน้าที่ : 14 / 17

ลูกค้ำ

- (6) อื่นๆตามความจำเป็น
- 2. รายละเอียดการสื่อสารกับลูกค้า
- (1) กรณี ที่มีการเปลี่ยนแปลงใดๆ ที่มีผลกระทบต่อการปนเปื้อนสารในผลิตภัณฑ์ จะทำการแจ้งลูกค้าตรวจสอบ และการอนุมัติก่อนจึงจะทำการเปลี่ยนแปลง
- (2) กรณีพบหรือเกิด NC สารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์ จะทำการแจ้งลูกค้าทราบทันทีภายใน 24 ชม. หรือ 1 วันทำการ
- (3) การ support หลักฐานที่รับประกันสารปนเปื้อนใน parts/materials ตามที่ลูกค้าร้องขอ เช่น การตอบแบบ สำรวจสารปนเปื้อน , Test report, Guarantee Letter of Chemical Substances Contained in Part & Materials (LA-F-028), SDS เป็นต้น บริษัทจะคำเนินการภายในระยะเวลาที่ลูกค้ากำหนด
- (4) กรณีที่ได้รับการร้องเรียนเรื่องปัญหาสิ่งแวดล้อม จากหน่วยงานราชการหรือชุมชนใกล้เคียง ต้อง แจ้งให้ลูกค้าทราบ
- (5) การเปลี่ยนแปลงผู้รับผิดชอบที่เกี่ยวกับการจัดการสารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์ โดยกรอกในแบบฟอร์ม Communication Route (MO-F-037)
 - (6) อื่นๆตามความจำเป็น

5.14.2.2 การสื่อสารข้อมูลกับผู้ขาย(Vendor /Supplier)

- 1. หัวข้อที่ทำการสื่อสารกับผู้ขาย Vendor /Supplier ได้แก่
 - (1) ข้อกำหนดด้านการจัดการสารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์ เช่น ข้อกำหนดของลกค้า เป็นต้น
 - (2) รายการสารและค่ามาตรฐานที่ควบคุมตาม Chemical Substances Control List (SM-F-055)
- (3) หลักฐานที่รับประกันสารปนเปื้อนใน parts/materials เช่น Test report, Guarantee Letter of Chemical Substances Contained in Part & Materials (LA-F-028), SDS, Mill sheet เป็นต้น
 - (4) กรณีที่มีการเปลี่ยนแปลงใคๆ ที่มีผลกระทบต่อการปนเปื้อนสารในผลิตภัณฑ์
 - (5) กรณีพบหรือเกิด NC สารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์
 - (6) ผู้ขายต้องแจ้งให้บริษัทราบ หากผู้ขายเกิดหรือพบข้อร้องเรียนปัญหาสิ่งแวคล้อมจากหน่วยงานภายนอกบริษัท
 - (7) ผู้ขายต้องยืนยันการปฏิบัติสอดคล้องตามระบบการจัดการสิ่งแวคล้อมและการจัดการสารปนเปื้อนใผลิตภัณฑ์
 - (8) อื่นๆตามความจำเป็น
 - 2. รายละเอียดการสื่อสารกับผู้ขาย
 - (1) ฝ่ายจัดซื้อ จะทำการสื่อสารข้อมูลเกี่ยวกับการจัดการสารปนเปื้อนไปยังผู้ขาย เมื่อมีการเปลี่ยนแปลงข้อกำหนด หรือรายละเอียดการปฏิบัติ โดยร้องขอให้ผู้ขายลงลายมือชื่อเพื่อเป็นหลักฐานรับทราบ อ้างอิงแบบฟอร์ม Information Letter about Hazardous Substances in Products (MO-F-032)
 - (2) บริษัทจะแจ้งข้อกำหนดด้านการจัดการสารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์ให้ผู้ขายทราบ เช่น ข้อกำหนดของลูกค้า เป็นต้น
- (3) บริษัทจะแจ้งรายการสารและค่ามาตรฐานที่ควบคุมฉบับล่าสุด ตาม Chemical Substances Control List (SM-F-055) ให้ผู้ขายทราบ พร้อมกับร้องขอหลักฐานที่เกี่ยวข้อง
 - (4) บริษัทจะร้องขอการ update หลักฐานที่รับประกันสารปนเปื้อนใน parts/materials เช่น Test report, Guarantee Letter of Chemical Substances Contained in Part & Materials (LA-F-028), SDS, Mill sheet เป็นต้น อย่างน้อยปีละ 1 ครั้ง

การควบคุมสารต้องห้ามในผลิตภัณฑ์

รหัสเอกสาร	:	LA	\-P- (004
วันที่เริ่มใช้	:	15	5/09/	63
ครั้งที่แก้ไข	:		08	
หน้าที่	:	15	/	17

- (5) บริษัทจะแจ้งขั้นตอนการปฏิบัติ กรณีผู้ขายจะมีการเปลี่ยนแปลงใดๆ ที่เกี่ยวข้องกับสารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์ จะต้องแจ้งมาที่บริษัทฯเพื่อการอนุมัติก่อนดำเนินการเปลี่ยนแปลงทุกครั้ง
- (6) บริษัทจะแจ้งขั้นตอนการปฏิบัติ กรณีผู้ขาย พบ NC เกี่ยวกับสารปนเปื้อนอยู่ในวัตถุดิบ/ชิ้นส่วน หรือ ผลิตภัณฑ์ โดยจะต้องแจ้งให้บริษัทฯ ทราบภายใน 24 ชั่วโมง หรือ 1 วันทำการ
- (7) บริษัทจะแจ้งผู้ขายให้แจ้งบริษัทราบ หากผู้ขายเกิดหรือพบข้อร้องเรียนปัญหาสิ่งแวคล้อมจาก หน่วยงานภายนอกบริษัท เช่น หน่วยงานราชการหรือชุมชนใกล้เคียง ต้องแจ้งให้บริษัททราบ
- (8) บริษัทร้องขอให้ผู้ขาย ขึ้นยันการปฏิบัติสอดคล้องตาม ระบบการจัดการสิ่งแวดล้อม และการจัดการสาร ปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์ โดย การตอบ Supplier Development Check List (PC-F-013)
 - (9) อื่นๆตามความจำเป็น

5.15 การตรวจติดตามภายใน

- 5.15.1 การตรวจติดตามภายใน เป็นการขึ้นยันว่าระบบการจัดการภายใน ว่ายังคงมีความสอดคล้องตามระบบการจัดการสาร ปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์รวมไปถึงข้อกำหนดของลูกค้า
 - 5.15.2 การวางแผนการตรวจติดตามภายใน
- 5.15.2 .1 ความถี่ในการตรวจติดตามภายใน จะคำเนินการอย่างน้อยปีละ 1 ครั้ง หรือมากกว่านี้ขึ้นอยู่กับปัจจัยอื่นๆ เช่น
 - -การเปลี่ยนแปลงกระบวนการ ผลิตภัณฑ์ บริการ วัตถุดิบ
 - -การเปลี่ยนแปลงกฎหมาย ข้อบังคับ
 - -การเปลี่ยนแปลงทางการบริหาร
 - -ผลการตรวจครั้งที่ผ่านมาและข้อบกพร่องที่พบ
 - -ความพร้อมขององค์กร
 - 5.15.2.2 QMR จะกำหนดแผนตรวจติดตามภายใน ใน Internal Audit Schedule (MO-F-010)
 - 5.15.2.3 QMR.จะแต่งตั้งทีมตรวจติดตามภายในโดยมีคุณสมบัติ ดังนี้
- 1. ผู้ตรวจติดตามภายใน ต้องมีความรู้ ความเข้าใจระบบการจัดการสารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์รวมถึง ข้อกำหนดของลูกค้า
- 2. หัวหน้าตรวจติดตามภายใน (Lead Auditor) และผู้ตรวจติดตามภายใน (Auditor) ต้องมีความรู้ ความเข้าใจ ระบบการจัดการสารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์ รวมไปถึงข้อกำหนดของลูกค้า โดยต้องผ่านการอบรมหลักสูตร การตรวจติดตามภายใน หรือ เป็นบุคคลที่ผู้บริหารระดับสูงเห็นชอบอนุมัติ
 - 5.15.2.4 QMR. จะแจ้งให้ ทีมตรวจติดตามภายใน จัดทำAudit Check List (MO-F-011)
 - 5.15.2.5 QMR. จะออกจดหมายแจ้งกำหนดการตรวจติดตามภายใน ไปยังฝ่ายที่เกี่ยวข้อง

5.15.3 การดำเนินการตรวจและรายงานการตรวจติดตาม

5.15.3.1 ในกรณีที่พบสิ่งที่ไม่เป็นไปตามข้อกำหนดจากการตรวจติดตาม ทีมตรวจติดตามจะออกเอกสารรายงาน การตรวจพบสิ่งที่ไม่สอดคล้องตามข้อกำหนดตามแบบฟอร์มใบขอให้ดำเนินการแก้ไขและป้องกัน (MO-F-013) ให้หน่วยงานที่ถูก ตรวจ เพื่อแก้ไขภายในระยะเวลาที่กำหนดต่อไป

การควบคุมสารต้องห้ามในผลิตภัณฑ์

รหัสเอกสาร	:	LA	\-P- (004
วันที่เริ่มใช้	:	15	5/09/	63
ครั้งที่แก้ไข	:		08	
หน้าที่	:	16	/	17

5.15.3.2 QMR.จะรายงานผลการตรวจติดตามไปยังผู้บริหารระดับสูง พร้อมกับส่งรายงานผลการตรวจติด ตาม โดยใช้แบบฟอร์ม รายงานผลการตรวจติดตามภายใน(MO-F-012)

5.16 การทบทวนโดยฝ่ายบริหาร

- 5.16.1 การประชุมทบทวนโดยผู้บริหารจะดำเนินการอย่างน้อยปีละ 1 ครั้ง หรือมากกว่านั้นตามความจำเป็น เพื่อให้มั่นใจว่า มีระบบที่มีความเหมาะสมเพียงพอ และมีประสิทธิผล
 - 5.16.2 ของการทบทวนจะถูกบันทึกในแบบฟอร์มManagement review report และแจกจ่ายให้หน่วยงานที่เกี่ยวข้อง 5.16.3 หัวข้อการทบทวน
 - 5.16.3.1 รายงานผลการดำเนินงานอันเนื่องมาจากการประชุมครั้งที่แล้ว
 - 5.16.3.2 สรุปผลการดำเนินงานตามนโยบาย และวัตถุประสงค์/เป้าหมาย
 - 5.16.3.3 สรุปผลการตรวจประเมินภายใน และจากหน่วยงานภายนอก
 - 5.16.3.4 สรุปผลข้อร้องเรียนจากลูกค้า และหน่วยงานภายนอก (Complaint, ข้อร้องเรียน), การสื่อสารและให้ คำปรึกษา
 - 5.16.3.5 สรุปผลการปฏิบัติการแก้ไขและป้องกัน
 - 5.16.3.6 สรุปผลิตภัณฑ์ที่ไม่สอดคล้อง
 - 5.16.3.7 สรุปผลการประเมินความพึงพอใจของลูกค้า
 - 5.16.3.8 การเปลี่ยนแปลงที่ส่งผลกระทบต่อระบบการบริหารงานแบบบูรณาการ
 - การเปลี่ยนแปลงประเด็นภายใน/ภายนอกที่เกี่ยวข้อง
 - การเปลี่ยนแปลงประเด็นภายใน/ภายนอกด้านสิ่งแวดล้อม
 - การเปลี่ยนแปลงของผู้คาดหวังของผู้สนใจ
 - การเปลี่ยนแปลงกฎหมายใหม่และข้อกำหนดอื่นๆ
 - การเปลี่ยนแปลง Significant
 - การเปลี่ยนแปลงความเสี่ยงและ โอกาส
 - 5.16.3.9 ทบทวนนโยบายบูรณาการ และวัตถุประสงค์บูรณาการ
 - 5.16.3.10 ทบทวนเรื่องสิ่งแวคล้อมและสุขอนามัยความปลอดภัยขององค์กร
 - 5.16.3.11 ทบทวนเรื่องแผนการปฏิบัติการฉุกเฉินที่มีการปฏิบัติในองค์กร
 - 5.16.3.12 ทบทวนเรื่องความสอดคล้องของการปฏิบัติงานที่สอดคล้องกับกฎหมาย
 - 5.16.3.13 ผลของการเฝ้าติดตามและวัดสิ่งแวคล้อม
 - 5.16.3.14 สมรรถนะของผู้ส่งมอบภายนอก
 - 5.16.3.15 ประสิทธิผลของมาตรการที่ได้ดำเนินการเพื่อจัดการความเสี่ยงและโอกาสต่างๆ
 - 5.16.3.16 ความเพียงพอในทรัพยากร
 - 5.16.3.17 โอกาสสำหรับการปรับปรุงอย่างต่อเนื่อง
 - 5.16.3.18 อื่นๆ ตามความเหมาะสม

5.17 การเปลี่ยนแปลง การยกเลิก

การเปลี่ยนแปลง ยกเลิกเอกสารฉบับนี้จะเสนอ โดยฝ่าย QMR. และอนุมัติ โดยผู้บริหารระดับสูงของบริษัท

การควบคุมสารต้องห้ามในผลิตภัณฑ์

รหัสเอกสาร : LA-P-004

วันที่เริ่มใช้ : 15/09/63

ครั้งที่แก้ไข : 08

หน้าที่ : 17 / 17

6. ประวัติการแก้ไข (History Record)

ครั้งที่แก้ไข	วันที่แก้ไข	รายละเอียด
00	01/04/54	ยกร่างเอกสารระเบียบปฏิบัติใหม่
01	08/08/55	ปรับเปลี่ยนให้สอดคล้องกับข้อกำหนดระบบบูรณาการ
02	25/04/60	ปรับเปลี่ยนให้สอดคล้องกับการปฏิบัติ
03	08/08/60	เพิ่มชื่อบริษัท คอมโพสิท เอเชีย จำกัด ในหัวข้อที่ 2 ขอบเขต (Scope)
04	20/10/60	เพิ่มเอกสารที่เกี่ยวข้องข้อที่ 4
		แก้ไขหัวข้อที่ 5.1.5.2,5.3,5.4,5.5,5.6,5.7,5.8,5.13,5.14
		เพิ่มหัวข้อที่ 5.4.2.2
05	25/04/61	แก้ไขคำย่อตำแหน่งงาน
		แก้ไขหัวข้อ 5.4 เกณฑ์การจัดการสารปนเปื้อนในผลิตภัณฑ์ ข้อที่ 5.4.1
06	17/09/62	แก้ไขหัวข้อ 5.7 การจัดซื้อ ข้อที่ 5.7.2.2 เกณฑ์การคัดเลือกบริษัทผู้ขายรายใหม่และ 5.7.3.3 เกณฑ์การ
		ประเมินบริษัทผู้ขายรายปัจจุบัน
07	01/04/63	แก้ไขหัวข้อ 4 ยกเลิกเอกสารที่เกี่ยวข้อง PC-F-007
		แก้ใขหัวข้อ 5.6.1,5.6.4,5.6.5,5.7.3.2
08	15/09/63	แก้ไขรหัสเอกสารหัวข้อ 4 เอกสารที่เกี่ยวข้อง ลำดับที่ 4.21 และ 4.23