



## โครงการอบรม

เรื่อง 8<sup>th</sup> Conference on Drug Quality:

“Reskill and Upskill on Pharmaceutical Specification”

วันที่ 29 พฤศจิกายน 2564 เวลา 13.30 – 15.30 น. รูปแบบออนไลน์ ผ่านโปรแกรม Zoom Webinar

---

### 1. หลักการและเหตุผล

เนื่องในโอกาสเกษียณอายุราชการของผู้ช่วยศาสตราจารย์ เกษัชกรหญิง ดร.บุญศรี องค์กรพิพัฒนกุล ผู้อำนวยการศูนย์นวัตกรรมทางยาและผลิตภัณฑ์สุขภาพแห่งจุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย จึงได้จัดโครงการอบรมนี้เพื่อให้เภสัชกรผู้มีส่วนเกี่ยวข้องในกระบวนการคัดเลือกเภสัชภัณฑ์เข้าสู่โรงพยาบาล และผู้ที่สนใจเข้าร่วมการอบรมได้ทบทวนความรู้ และอัปเดตข้อมูลด้านข้อกำหนดมาตรฐานของยา และใบรับรองผลการทดสอบทางเภสัชวิเคราะห์ซึ่งในเรื่องของคุณภาพเภสัชภัณฑ์เป็นเอกสารข้อมูลสำคัญจากผู้ผลิตที่แสดงให้เห็นถึงคุณภาพของเภสัชภัณฑ์ ข้อมูลที่แสดงอยู่ในใบรับรอง ได้แก่ ส่วนประกอบและปริมาณตัวยาสำคัญ ชนิดและปริมาณของสารอื่น ๆ ที่เกี่ยวข้องกับวิธีการตรวจวิเคราะห์ ผลการตรวจวิเคราะห์ เกณฑ์การยอมรับ และข้อมูลความคงตัว เป็นต้น จึงมีความจำเป็นอย่างยิ่งที่เภสัชกรผู้ซึ่งมีหน้าที่รับผิดชอบเกี่ยวข้องในการคัดเลือกเภสัชภัณฑ์เข้าโรงพยาบาลหรือสถานบริการสาธารณสุขจะต้องมีความรู้ความเข้าใจเป็นอย่างดีในการแปลผลและประเมินใบรับรองผลการทดสอบเภสัชวิเคราะห์ด้านเคมี เพื่อให้สามารถคัดเลือกเภสัชภัณฑ์ที่มีคุณภาพตรงตามมาตรฐานที่กำหนดปลอดภัยต่อผู้บริโภค ตลอดจนโรงพยาบาลหรือสถานบริการสาธารณสุขต้นสังกัดสามารถจัดซื้อเภสัชภัณฑ์ที่มีคุณภาพในราคาที่เหมาะสม

ตั้งแต่ปี 2557 คณะเภสัชศาสตร์จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย ร่วมกับ สำนักบริหารการสาธารณสุข กระทรวงสาธารณสุข มีการจัดประชุมวิชาการด้านคุณภาพของยา มาทั้งหมด 7 ครั้ง ซึ่งการประชุมทั้งเจ็ดครั้งได้รับผลการตอบรับจากผู้เข้าร่วมอบรมอย่างดียิ่งเยี่ยม จึงเป็นแรงผลักดันให้เกิดการจัดประชุมวิชาการขึ้นเป็นครั้งที่ 8 ในรูปแบบออนไลน์ ในสถานการณ์การระบาดของโรคติดเชื้อไวรัสโคโรนา 2019 ที่ยังไม่สามารถจัดงานในรูปแบบ face to face ได้เต็มรูปแบบ เนื่องด้วยเล็งเห็นถึงความต้องการจากเภสัชกรผู้มีส่วนเกี่ยวข้องในกระบวนการคัดเลือกเภสัชภัณฑ์เข้าสู่โรงพยาบาลหรือสถานบริการสาธารณสุข

### 2. วัตถุประสงค์

เพื่อให้เภสัชกรและผู้สนใจเข้าร่วมได้ทบทวน พร้อมทั้งความรู้ความเข้าใจ ในข้อกำหนดมาตรฐานเภสัชภัณฑ์ และเข้าใจในการแปลผลใบรับรองผลการทดสอบเภสัชวิเคราะห์ด้านเคมีอย่างถูกต้อง

### 3. รูปแบบการประชุม

การบรรยาย เรื่องการกำหนดมาตรฐานเภสัชภัณฑ์ การแปลผลและประเมินใบรับรองผลการทดสอบเภสัชวิเคราะห์ด้านเคมี

**4. ผู้เข้าร่วมประชุม** จำนวน 200 คน

- 4.1 เกสซ์กรจากโรงพยาบาลหรือสถานบริการสาธารณสุขจากหน่วยงานภาครัฐและเอกชน
- 4.2 เกสซ์กรที่รับผิดชอบดูแลการนำเสนอผลิตภัณฑ์เพื่อเข้าบัญชียาของโรงพยาบาลจากหน่วยงานภาคเอกชน
- 4.3 เกสซ์กรที่รับผิดชอบการขึ้นทะเบียนยาและผลิตภัณฑ์
- 4.4 เกสซ์กรภาคอุตสาหกรรมที่เกี่ยวข้องในการประกันคุณภาพผลิตภัณฑ์และการผลิต
- 4.5 ผู้ที่มีความสนใจ

**5. ผู้รับผิดชอบโครงการ**

- 5.1 ภาควิชาอาหารและเภสัชเคมี คณะเภสัชศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย
- 5.2 หน่วยวิจัยเภสัชเคมีและเภสัชวิเคราะห์ (Medicinal and Analytical Pharmaceutical Chemistry Unit; MAPCU)
- 5.3 หน่วยการศึกษาต่อเนื่อง คณะเภสัชศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย

**6. วันเวลา และสถานที่จัดประชุม**

วันจันทร์ที่ 29 พฤศจิกายน 2564 เวลา 13.30 – 15.30 น. (รวม 2 ชั่วโมง) ผ่านโปรแกรมการสัมมนาออนไลน์ Zoom webinar

**7. ประโยชน์ที่คาดว่าจะได้รับ**

ผู้เข้าร่วมประชุมเข้าใจและได้ประสบการณ์ ตลอดจนสามารถกำหนดมาตรฐาน แผลผลและประเมินใบรับรองผลการทดสอบเภสัชวิเคราะห์ด้านเคมีได้อย่างถูกต้อง

**8. หน่วยกิตการศึกษาต่อเนื่อง**

ผู้เข้าร่วมการประชุมที่เป็นเกสซ์กรจะได้รับหน่วยกิตการศึกษาต่อเนื่องตามมติคณะกรรมการการศึกษาต่อเนื่อง

**9. การลงทะเบียน**

- ผู้สนใจเข้าร่วมประชุมสามารถลงทะเบียนได้ที่หน่วยการศึกษาต่อเนื่อง คณะเภสัชศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย โทรศัพท์ 02-218-8283 โทรสาร 02-254-5195 หรือ E-mail: CE@pharm.chula.ac.th โดยมีอัตราค่าลงทะเบียนท่านละ 555 บาท

**10. สอบถามรายละเอียดเพิ่มเติมได้ที่**

หน่วยการศึกษาต่อเนื่อง คณะเภสัชศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย โทรศัพท์ 0-2218-8283 หรือ E-mail: [CE@pharm.chula.ac.th](mailto:CE@pharm.chula.ac.th)

**11. กำหนดการประชุมวิชาการ - รายละเอียดดังเอกสารแนบหมายเลข 1**



## โครงการอบรม

เรื่อง 8<sup>th</sup> Conference on Drug Quality:

“Reskill and Upskill on Pharmaceutical Specification”

วันที่ 29 พฤศจิกายน 2564 เวลา 13.30 – 15.30 น. รูปแบบออนไลน์ ผ่านโปรแกรม Zoom Webinar

วันจันทร์ที่ 29 พฤศจิกายน 2564

เวลา	หัวข้อการบรรยาย
13.30 – 15.30 น.	Reskill and Upskill on Pharmaceutical Specification. โดย ผศ. ภก. ดร.บดินทร์ ติวสุวรรณ คณะเภสัชศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย รศ. ภก. ดร.วรสิทธิ์ วงศ์สุทธิเลิศ คณะเภสัชศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย