

การประชุมวิชาการ : การเข้าสู่ระบบคุณภาพ
ISO/IEC 17025:2005 ครั้งที่ 1
เรื่อง “ การตีความข้อกำหนดและแนวทางการแก้ไขข้อบกพร่อง
สำหรับห้องปฏิบัติการด้านยาและสมุนไพร”
วันที่ 3 - 4 พฤษภาคม พ.ศ. 2555

วันที่ 3 พฤษภาคม พ.ศ. 2555

08.30 – 09.00 น. ลงทะเบียน

09.00 – 09.15 น. พิธีเปิด

ประธานฯ กล่าวรายงาน

โดย รศ.ดร.วิณา จิรัญรักษากุล

กล่าวเปิดการประชุม

โดย รศ.ดร.จุฑามณี สุทธิสีสังข์

คณบดีคณะเภสัชศาสตร์

มหาวิทยาลัยมหิดล

09.15 – 10.15 น. ข้อกำหนดของระบบคุณภาพ ISO/IEC
17025:2005

วิทยากร คุณชมไนไล สินธุสาร

คุณอรัญ ทนนซ์ติ

สำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ

กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์

10.15 – 10.30 น. พักรับประทานอาหารว่าง – น้ำชา กาแฟ

10.30 – 12.00 น. การตีความข้อกำหนดด้านการบริหาร

วิทยากร คุณชมไนไล สินธุสาร

คุณอรัญ ทนนซ์ติ

สำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ

กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์

12.00 – 13.00 น. พักรับประทานอาหารกลางวัน

13.00 – 15.00 น. การตีความข้อกำหนดด้านวิชาการ

วิทยากร คุณชมไนไล สินธุสาร

คุณอรัญ ทนนซ์ติ

สำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ

กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์

15.00 – 15.15 น. พักรับประทานอาหารว่าง – น้ำชา กาแฟ

15.15 – 16.15 น. ข้อกำหนดขององค์กรรับรอง

วิทยากร คุณชมไนไล สินธุสาร

คุณอรัญ ทนนซ์ติ

สำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ

กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์

วันที่ 4 พฤษภาคม พ.ศ. 2555

09.00 – 10.15 น. การประเมินวิธีวิเคราะห์

วิทยากร ผศ.ดร.ชุติมา เพชรกระจำ

คณะเภสัชศาสตร์ มหาวิทยาลัยมหิดล

10.15 – 10.30 น. พักรับประทานอาหารว่าง – น้ำชา กาแฟ

10.30 – 11.30 น. การประเมินความไม่แน่นอนของวิธีทดสอบ

วิทยากร คุณสุเมธ เทียงธรรม

สำนักยาและวัตถุเสพติด

กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์

11.30 – 12.00 น. ปัจจัยที่มีผลต่อการทดสอบทางจุลชีววิทยา

วิทยากร รศ.แมนัสรวง วุฒิอุดมเลิศ

คณะเภสัชศาสตร์ มหาวิทยาลัยมหิดล

12.00 – 13.00 น. พักรับประทานอาหารกลางวัน

13.00 – 14.30 น. การจัดเตรียมสารมาตรฐานด้านสมุนไพร

วิทยากร รศ.ดร.วิณา จิรัญรักษากุล

คณะเภสัชศาสตร์ มหาวิทยาลัยมหิดล

14.30 – 14.45 น. พักรับประทานอาหารว่าง – น้ำชา กาแฟ

14.45 – 16.00 น. อภิปรายซักถาม โดยวิทยากรทุกท่าน



การประชุมวิชาการ
การเข้าสู่ระบบคุณภาพ
ISO/IEC 17025:2005 ครั้งที่ 1

เรื่อง

“ การตีความข้อกำหนด
และแนวทางการแก้ไขข้อบกพร่อง
สำหรับห้องปฏิบัติการ
ด้านยาและสมุนไพร”

วันที่ 3 - 4 พฤษภาคม พ.ศ. 2555

ณ ห้องประชุม 206 ชั้น 2 อาคารราชรัตน์
คณะเภสัชศาสตร์ มหาวิทยาลัยมหิดล

การประชุมวิชาการ : การเข้าสู่ระบบคุณภาพ
ISO/IEC 17025:2005 ครั้งที่ 1
เรื่อง “การตีความข้อกำหนดและแนวทางการแก้ไขข้อบกพร่อง
สำหรับห้องปฏิบัติการด้านยาและสมุนไพร”

หลักการและเหตุผล

ในการรวมกลุ่มทางเศรษฐกิจของอาเซียนที่จะเกิดขึ้นในปี พ.ศ. 2558 ประเทศในอาเซียน (ASEAN Economic Community) จะมีตลาดการค้าและฐานการผลิตเดียว เพื่อให้ผลิตภัณฑ์ที่จำหน่ายในอาเซียนต้องมีคุณภาพเท่าเทียมกันทุกประเทศจะมีมาตรฐานกลางเดียวกันในการตรวจสอบสินค้า การที่ผลิตภัณฑ์มีคุณภาพทัดเทียมกัน สามารถตรวจสอบได้จาก รายงานผลตรวจวิเคราะห์ ทดสอบ ที่เป็นข้อมูลที่มีความถูกต้องและเชื่อถือได้ ทั้งนี้ กฎเกณฑ์ตามมาตรฐานสากลที่ใช้พิจารณาเพื่อยอมรับความสามารถและผลของการทดสอบคุณภาพ คือ ISO/IEC 17025:2005 General requirements for the competence of testing and calibration laboratories ห้องปฏิบัติการที่จะได้รับการรับรองมาตรฐานดังกล่าวจะต้องผ่านการตรวจจากองค์กรรับรอง (Accreditation body) ที่มีหน้าที่โดยตรงในการตรวจระบบคุณภาพ ในประเทศไทยห้องปฏิบัติการที่ได้รับการรับรอง ISO/IEC 17025:2005 ในด้านบริการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ยังมีจำนวนไม่มาก จึงต้องมีการพัฒนาห้องปฏิบัติการเพื่อให้สอดคล้องตามมาตรฐานสากล อย่างไรก็ตาม ในการเตรียมความพร้อมเพื่อเข้าสู่ระบบคุณภาพดังกล่าว ขั้นตอนแรกคือการฝึกอบรมบุคลากรให้เข้าใจโดยตลอด และสามารถปฏิบัติตามขั้นตอนที่กำหนดอย่างถูกต้อง ห้องปฏิบัติการทดสอบที่ได้รับมาตรฐาน ISO/IEC 17025:2005 เป็นการส่งเสริมผู้บริโภคในการได้ใช้สินค้า การให้บริการทดสอบการผลิตผลิตภัณฑ์ภายในประเทศที่มีคุณภาพตามมาตรฐานสากล อีกทั้งเป็นการสนับสนุนให้เกิดโรงงานที่ได้มาตรฐาน GMP เพื่อตอบสนองจุดประสงค์ข้างต้น

คณะเภสัชศาสตร์ มหาวิทยาลัยมหิดล ที่ได้ตระหนักถึงความสำคัญของห้องปฏิบัติการทดสอบตามมาตรฐานดังกล่าว จึงได้จัดประชุมวิชาการ เพื่อผู้ร่วมประชุม ได้มีโอกาสรับความรู้ มีความเข้าใจ ในการเตรียมตัว นำห้องปฏิบัติการเข้าสู่ระบบคุณภาพ ISO/IEC 17025:2005 และโดยเฉพาะอย่างยิ่งในการซักถามข้อข้องใจอย่างเต็มที่ถึงปัญหาที่ประสบ และแนวทางแก้ไขจากวิทยากรผู้ที่มีประสบการณ์ และมีหน้าที่รับผิดชอบโดยตรงในการตรวจประเมินคุณภาพของห้องปฏิบัติการ

วัตถุประสงค์

- 1) ผู้เข้าร่วมประชุมได้รับความรู้ความเข้าใจ และสามารถปฏิบัติตามขั้นตอนที่ถูกต้อง ในการนำห้องปฏิบัติการเข้าสู่ระบบคุณภาพ
- 2) สนับสนุนให้เกิดการพัฒนาห้องปฏิบัติการทดสอบ ที่ได้มาตรฐานสากล

ผู้เข้าร่วมประชุม ห้องปฏิบัติการของหน่วยงาน นักธุรกิจ
นักวิเคราะห์ นักวิชาการ นักวิจัย เกษตรกร
และบุคลากรที่สนใจ ประมาณ 100 ท่าน

วันเวลาและสถานที่ของการประชุม

วันที่ 3-4 พฤษภาคม พ.ศ. 2555 ห้องประชุม 206 ชั้น 2
อาคารราชรัตน์ คณะเภสัชศาสตร์ มหาวิทยาลัยมหิดล

การสมัครและการลงทะเบียน

สมัคร on line ทาง www.pharmacy.mahidol.ac.th/conference
พร้อม scan ใบ pay in โอนเงินชำระค่าลงทะเบียน โดยโอนเงินเข้าบัญชี ธนาคารไทยพาณิชย์ สาขารามาริบัติ บัญชีออมทรัพย์
ชื่อบัญชี “การเข้าสู่ระบบคุณภาพ ISO/IEC 17025:2005 ครั้งที่ 1”
เลขที่บัญชี 026-4474635

☐ ภายในวันที่ 20 เม.ย.55 ค่าลงทะเบียน 2,500 บาท

☐ หลังวันที่ 20 เม.ย.55 ค่าลงทะเบียน 3,000 บาท

ติดต่อสอบถามข้อมูลเพิ่มเติมได้ที่ หน่วยจัดกิจกรรมวิชาการ

โทรศัพท์ 0-2644-8677-9 ต่อ 1414, 4400 โทรสาร 0-23544314

ใบสมัคร

การประชุมวิชาการ : การเข้าสู่ระบบคุณภาพ
ISO/IEC 17025:2005 ครั้งที่ 1

เรื่อง “ การตีความข้อกำหนดและแนวทางการแก้ไขข้อบกพร่อง
สำหรับห้องปฏิบัติการ ด้านยาและสมุนไพร”

ข้อมูลผู้สมัคร (กรุณาเขียนตัวบรรจง)

ชื่อ (นาย/นาง/นางสาว/ยศ).....นามสกุล.....

สถานที่ทำงาน.....

ที่อยู่ เลขที่.....ตรอก/ซอย.....ถนน.....

ตำบล/แขวง.....อำเภอ/เขต.....

จังหวัด.....รหัสไปรษณีย์.....

โทรศัพท์.....โทรศัพท์มือถือ.....

โทรสาร.....e-mail address.....

ประสงค์ให้ออกใบเสร็จในนาม.....

.....

ที่อยู่ เลขที่.....ตรอก/ซอย.....ถนน.....

ตำบล/แขวง.....อำเภอ/เขต.....

จังหวัด.....รหัสไปรษณีย์.....

ประสงค์รับประทานอาหารประเภท.....

☐ ทัวไป ☐ มังสวิรัติ ☐ อิสลาม

ค่าลงทะเบียน ☐ สมัครและโอนเงิน ภายในวันที่ 20 เม.ย.55

ค่าลงทะเบียน 2,500 บาท

☐ สมัครและโอนเงินหลังวันที่ 20 เม.ย.55

ค่าลงทะเบียน 3,000 บาท

ลงชื่อผู้สมัคร.....

วันที่.....