

มหิดลร่วมมือกับองค์กรนานาชาติให้ความช่วยเหลือลาวและกัมพูชาด้านการพัฒนาคุณภาพการผลิตยา

Center of Excellence Training on good manufacturing Practices

at the Faculty of Pharmacy, Mahidol University, THAILAND



17 สิงหาคม 2552

ศ. (คลินิก) นพ. ปิยะสกล สกลสัตยาทร อธิการบดี มหาวิทยาลัยมหิดล และ รศ. ดร. จุฑามณี สุทธิสีสังข์ คณบดี คณะเภสัชศาสตร์ มหาวิทยาลัยมหิดลได้ทำการเปิดการอบรมเรื่อง “Center of Excellence Training on Good Manufacturing Practices” ซึ่งทางคณะเภสัชศาสตร์ มหาวิทยาลัยมหิดลร่วมกับทางองค์กรระดับนานาชาติได้แก่ The United States Pharmacopoeia Drug Quality Information (USPDQI), United States Agency for International Development (USAID), Asian Network of Excellence in Quality Assurance of Medicines (ANEQAM) และองค์การอนามัยโลก (World Health Organization) จัดการอบรมเพื่อพัฒนาความรู้และศักยภาพด้านการผลิตยาตามมาตรฐานการผลิตที่ดี [Good Manufacturing Practice (GMP)]

ให้แก่เจ้าหน้าที่ระดับสูงในกระทรวงสาธารณสุขและหน่วยงานที่เกี่ยวข้องของสาธารณรัฐประชาธิปไตยประชาชนลาวและราชอาณาจักรกัมพูชา โดยมีแขกผู้มีเกียรติได้แก่ ฯพณฯ ทานคำสวอย แกวดาราวงศ์ (Khamsouay Keodalavong)

รองเอกอัครราชทูตสาธารณรัฐประชาธิปไตยประชาชนลาว ประจำประเทศไทย และตัวแทนจากสถานทูตราชอาณาจักรกัมพูชา ประจำประเทศไทยร่วมเป็นสักขีพยานในการอบรมครั้งนี้ เนื่องจากคุณภาพของผลิตภัณฑ์ยาเป็นสิ่งที่มีความสำคัญอย่างยิ่งต่อการรักษาพยาบาลของประชาชน การให้ได้มาซึ่งผลิตภัณฑ์ยาที่มีคุณภาพจำเป็นต่อองค์ความรู้ด้านการผลิต การวิเคราะห์ การตรวจสอบ

และการประกันคุณภาพผลิตภัณฑ์ตลอดกระบวนการผลิต

เพื่อให้เกิดความมั่นใจและได้ผลิตภัณฑ์ที่มีคุณภาพอันจะนำไปสู่คุณภาพชีวิตที่ดีของประชาชน ทางคณะเภสัชศาสตร์

มหาวิทยาลัยมหิดล

เป็นหน่วยงานภายในมหาวิทยาลัยมหิดลที่มีความเป็นเลิศทางด้านวิชาการและประสบการณ์เกี่ยวกับการผลิตยาที่มีคุณภาพสูงอย่างครบวงจรคณะฯ ได้รับการรับรองให้เป็นศูนย์แห่งความเป็นเลิศ (Center of Excellence)

ด้านการอบรมมาตรฐานการผลิตยาที่ดีโดยองค์กรระดับโลกได้แก่ The United States Pharmacopoeia (USP) ซึ่งคณะฯ เป็นเพียง 1 ใน 3 แห่งของประเทศในกลุ่มอาเซียน ที่ได้รับการรับรองดังกล่าว

วัตถุประสงค์ของการจัดการอบรมในครั้งนี้เพื่อให้ความช่วยเหลือด้านวิชาการแก่หน่วยงานที่ทำหน้าที่ควบคุมคุณภาพการผลิตยาของสาธารณรัฐประชาธิปไตยประชาชนลาว เพื่อเป็นการยกระดับคุณภาพการผลิตยาในประเทศทั้งสอง

ซึ่งจะนำไปสู่คุณภาพชีวิตที่ดีขึ้นของประชาชนในประเทศดังกล่าวด้วย การอบรมจัดขึ้นที่ห้องประชุม 606 อาคารราชรัตน์ คณะเภสัชศาสตร์ มหาวิทยาลัยมหิดลในระหว่างวันที่ 17 - 21 สิงหาคม พ.ศ. 2552 เนื้อหาการอบรมประกอบไปด้วย

มาตรฐานการผลิตยาที่ดีในระดับสากล การประกันและควบคุมคุณภาพ

การจัดการสถานที่และห้องปฏิบัติการให้มีคุณภาพและความปลอดภัยที่ดีและรวมไปถึงการตรวจสอบคุณภาพกระบวนการผลิตและคุณภาพของผลิตภัณฑ์อื่น

Mr. Chris Raymond, MPH Project Coordinator for South-east Asia, USP DQI ตัวแทนจากทาง United States Pharm

(USP) 2. Dr. Aye Aye Thwin Director, Office of Public Health, USAID 3. Dr. Charles Delacollette Coordin

Health Organization (WHO) 4. วิทยากรผู้ทรงคุณวุฒิของคณะฯ 1. รศ. ดร. พิสมัย กุลกาญจนาธร 2. รศ. ดร. สมบูรณ์ เจตสิทธิ์

รศ. ดร. สาทิต พุทธิพิพัฒนขจร 4. รศ. ดร. พจวรรณ ลาวัณย์ประเสริฐ 5. รศ. ดร. ลีณา สุนทรสุข 6. ผศ. ดร. มนต์ชูลี

นิตินพ 7. ผศ. ดร. นงลักษณ์ เรืองวิเศษ 8. อ. ดร. มนต์รี จาตุรันต์ภิญโญ 9. อ. ดร. ปิยนุช

โรจนสง่า ผู้เข้ารับการอบรมจากประเทศลาว 1. Mr. Sivong Sengaloundeth Head of Administration Division, Food

Department 2. Mr. Thongvang Ratsavong Deputy Director of Food and Drug Quality Control Center 3. Mr.

Sounvoravong Head of Quality Assurance Division, GMP Inspector of Food and Drug Department 4. Mr. Soukso

Chantham Head of Drug Business Control, Drug Control Division, Food and Drug Department 5. Mr. Khampho

Phommavong Head of Myto Chemistry Division, Traditional Research Center ผู้เข้ารับการอบรมจากประเทศกัมพูชา

Prem Naron 2. Dr. Nham Bak Sim Production Manager 3. Dr. Ngan Beng Vice Director of Cambodia