



กำหนดการอบรมเชิงปฏิบัติการ เรื่อง

การปฏิบัติงานตามหลักเกณฑ์ GMP การผลิตยาแผนโบราณ ครั้งที่ 3

วันที่ 26-27 มิถุนายน 2560 ณ ห้องบอลรูม โรงแรมนารายณ์ สีส้ม กรุงเทพมหานคร

วันที่ 26 มิถุนายน 2560

- 08.30 - 09.00 น. ลงทะเบียน
- 09.00 - 10.30 น. บรรยายเรื่อง : หลักเกณฑ์ GMP หมวดการดำเนินการด้านเอกสาร
วิทยากร : ญญ.อนัญญา เหลืองอรุณ ที่ปรึกษาสมาคมผู้ผลิตยาสมุนไพร
- 10.30 - 10.45 น. พักรับประทานอาหารว่าง
- 10.45 - 12.00 น. บรรยายเรื่อง : หลักเกณฑ์ GMP หมวดการดำเนินการด้านเอกสาร (ต่อ)
- 12.00 - 13.00 น. พักรับประทานอาหารกลางวัน
- 13.00 - 14.30 น. ฝึกปฏิบัติ : เขียนเอกสารที่จำเป็นสำหรับ GMP หมวดการดำเนินการด้านเอกสาร
วิทยากร : ญญ.อนัญญา เหลืองอรุณ
ผู้ช่วยวิทยากร : คณะเภสัชศาสตร์ มหาวิทยาลัยศรีนครินทรวิโรฒ
- 14.30 - 14.45 น. พักรับประทานอาหารว่าง
- 14.45 - 16.30 น. ฝึกปฏิบัติ : เขียนเอกสารที่จำเป็นสำหรับ GMP หมวดการดำเนินการด้านเอกสาร (ต่อ)

วันที่ 27 มิถุนายน 2560

- 08.30 - 09.00 น. ลงทะเบียน
- 09.00 - 10.30 น. บรรยายเรื่อง : หลักเกณฑ์ GMP หมวดการดำเนินการผลิต
วิทยากร : ภก.วีรยุทธ จิรรัศมี ผู้เชี่ยวชาญด้านประกันคุณภาพ
- 10.30 - 10.45 น. พักรับประทานอาหารว่าง
- 10.45 - 12.00 น. บรรยายเรื่อง : หลักเกณฑ์ GMP หมวดการดำเนินการผลิต (ต่อ)
- 12.00 - 13.00 น. พักรับประทานอาหารกลางวัน
- 13.00 - 14.30 น. ฝึกปฏิบัติ : เขียนเอกสารที่จำเป็นสำหรับ GMP หมวดการดำเนินการผลิต
วิทยากร : ภก.วีรยุทธ จิรรัศมี
ผู้ช่วยวิทยากร : คณะเภสัชศาสตร์ มหาวิทยาลัยศรีนครินทรวิโรฒ
- 14.30 - 14.45 น. พักรับประทานอาหารว่าง
- 14.45 - 16.00 น. อภิปรายกลุ่ม : เคล็ดลับสู่ความสำเร็จในการพัฒนามาตรฐานการผลิต
ผู้ร่วมอภิปราย : ตัวแทนสถานที่ผลิตยาแผนโบราณที่ผ่านการตรวจประเมิน GMP
- 16.00 - 16.30 น. ตอบข้อซักถาม ทำแบบทดสอบ มอบรางวัล และปิดการอบรม

หมายเหตุ กำหนดการอาจมีการเปลี่ยนแปลงเล็กน้อยตามความเหมาะสม