

แบบเสนอโครงการประชุมวิชาการ

1. หัวข้อจัดประชุม การประชุมวิชาการออนไลน์ **Pharmaceutical Impurities Matter: How to maintain the quality, safety and efficacy during drug development process**

2. **องค์กรผู้จัดการประชุมวิชาการ** เกษัชกรรรมสมาคมแห่งประเทศไทย ในพระบรมราชูปถัมภ์ ร่วมกับ สมาคมเภสัชกรรมการตลาด (ประเทศไทย)

3. **หลักการและเหตุผลของโครงการ**

เภสัชกรมีบทบาทสำคัญ ในกระบวนการจัดซื้อจัดจ้าง และการควบคุมคุณภาพของยาและผลิตภัณฑ์สุขภาพ ภายในโรงพยาบาลและสถานบริการทางด้านสุขภาพ ซึ่งเป็นหนึ่งในปัจจัยที่เพื่อเป็นการเข้าถึงยาของผู้ป่วย และเพิ่มประสิทธิภาพในการรักษาโรคของผู้ป่วยอีกด้วย การคัดเลือกยานั้นต้องอาศัยความรู้ความเข้าใจในผลิตภัณฑ์แต่ละชนิด กระบวนการผลิต และกระบวนการควบคุมคุณภาพ ที่จะส่งผลต่อคุณภาพและการออกฤทธิ์ของยา

เภสัชกรรมสมาคมแห่งประเทศไทย ในพระบรมราชูปถัมภ์ ได้เล็งเห็นความสำคัญและจัดให้มีการอบรมวิชาการในหัวข้อ **Pharmaceutical Impurities Matter: How to maintain the quality, safety and efficacy during drug development process** ขึ้น โดยมีวัตถุประสงค์ที่จะเพิ่มพูนความรู้ความเข้าใจเกี่ยวกับหลักเกณฑ์การคัดเลือก และกำหนด specification ของยาและผลิตภัณฑ์สุขภาพ การควบคุมคุณภาพ การวัดสารปนเปื้อน รวมถึงหลักการ Good Distribution Practice (GDP) และ Good Supply Practice (GSP) ที่ส่งผลต่อคุณภาพของยาและมาตรฐานที่ดีในการบริการทางด้านสุขภาพ

4. **วัตถุประสงค์ของโครงการ**

- 4.1 เพื่อให้ผู้เข้าร่วมประชุมมีความรู้ความเข้าใจหลักเกณฑ์ในการคัดเลือกยาและการกำหนด specification ที่เหมาะสม
- 4.2 เพื่อให้ผู้เข้าร่วมประชุมมีความรู้ความเข้าใจในการควบคุมคุณภาพ และการตรวจสอบการปนเปื้อนในยา
- 4.3 เพื่อให้ผู้เข้าร่วมประชุมมีความรู้เกี่ยวกับ Good Distribution Practice (GDP) และ Good Supply Practice (GSP)

5. **เป้าหมาย** เกษัชกรที่สนใจจำนวน 1,000 ท่าน

6. **วิทยากร**

ภก.ดร.อนันต์ชัย อัครเมฆิน คณะเภสัชศาสตร์ มหาวิทยาลัยมหิดล

ภก.ดุสิต ศุภวัฒน์วงศ์ โรงพยาบาลสงขลานครินทร์ คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยสงขลานครินทร์

ผู้ช่วยศาสตราจารย์ เกษัชกร ดร.บดินทร์ ทิวสุวรรณ คณะเภสัชศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย

รองศาสตราจารย์ เกษัชกร ดร.วรสิทธิ์ วงศ์สุทธิเลิศ คณะเภสัชศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย

7. **ระยะเวลาในการดำเนินโครงการ** วันที่ 25 สิงหาคม 2563 เวลา 13:00 – 16.30 น.

8. **สถานที่** ออนไลน์

9. **รูปแบบการประชุม** การบรรยาย

10. หน่วยคะแนนการศึกษาต่อเนื่อง

11. รหัสกิจกรรมการศึกษาต่อเนื่อง

12. ประโยชน์ที่คาดว่าจะได้รับ ผู้เข้าร่วมอบรมสามารถนำความรู้แนวคิดไปปรับใช้และต่อยอดในการคัดเลือกยาและให้บริการด้านสุขภาพซึ่งอยู่บนพื้นฐานของจริยธรรมวิชาชีพเภสัชกรรม

13. งบประมาณโครงการ งบประมาณดำเนินการจากเภสัชกรรมสมาคมแห่งประเทศไทยในพระบรมราชูปถัมภ์

(ภญ.วรัญญา เล่งวีริยะกุล)

ผู้รับผิดชอบโครงการ

กำหนดการประชุม

Pharmaceutical Impurities Matter: How to maintain the quality,
safety and efficacy during drug development process

เวลา	หัวข้อ	ผู้รับผิดชอบ
12:30 - 13:00	ลงทะเบียน	
13:00 - 13:30	Introduction: Overview on Drug Quality	ภก.ดร.อนันต์ชัย อัครเมฆิน
13:30 - 14:30	Impurities 101	ภก.ผศ.ดร.บดินทร์ ทิวสุวรรณ ภก.รศ.ดร.วรสิทธิ์ วงศ์สุทธิเลิศ
14:30 - 15:30	Health impact of Pharmaceutical impurities and new regulatory requirements	ภก.ดร.อนันต์ชัย อัครเมฆิน
15:30 - 16:00	Determination of Impurities in specification and performance : Why and How?	ภก.ดุสิต ศุภวัฒน์วงศ์
16:00 - 16:30	Panel Discussion: How to Maintain the Quality, Safety and Efficacy during Drug Development Process	ภก.ดร.อนันต์ชัย อัครเมฆิน ภก.ดุสิต ศุภวัฒน์วงศ์ ภก.ผศ.ดร.บดินทร์ ทิวสุวรรณ ภก.รศ.ดร.วรสิทธิ์ วงศ์สุทธิเลิศ