

ด่วนที่สุด

ที่ สธ 1003.9/ว 6412



สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
กระทรวงสาธารณสุข
ถนนติวานนท์ จังหวัดนนทบุรี 11000

6 พ.ค. 2552

เรื่อง แจ้งเปลี่ยนแปลงกำหนดการประชุม

เรียน คณะคึกคะเภสัชศาสตร์ มหาวิทยาลัยอุบลราชธานี

สิ่งที่ส่งมาด้วย 1. กำหนดการประชุม เรื่อง "การพัฒนาหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา (GMP) ครั้งที่ 8"

คณะกรรมการ
มหาวิทยาลัยอุบลราชธานี
เลขที่ 1171
วันที่ 3 พ.ค. 2552
เวลา 15.00

ตามที่ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา จะจัดให้มีการประชุม "การพัฒนาหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา (GMP) ครั้งที่ 8" ในวันที่ 20 - 22 พฤษภาคม 2552 ณ โรงแรมรามาร์คเด็นท์ กรุงเทพฯ นั้น

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ขอแจ้งเปลี่ยนแปลงกำหนดการประชุมดังกล่าวข้างต้นเป็นระหว่างวันที่ 20 - 21 พฤษภาคม 2552 โดยมีรายละเอียดกำหนดการประชุมตามสิ่งที่ส่งมาด้วย

จึงเรียนมาเพื่อโปรดทราบ และขอเรียนเชิญตัวแทนจากหน่วยงานของท่านเข้าร่วมการประชุมตามวัน เวลา และสถานที่ดังกล่าว ด้วย

13/พ ๑๓๗
- นพ.ไพฑูริย์
- นพ.พรพล

15/พ ๑.52

ขอแสดงความนับถือ

(นางวีรวรรณ แต่งแก้ว)

รองเลขาธิการ ปฏิบัติราชการแทน
เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา

ปราสาทสัมพันธ์

15/5/52

กองควบคุมยา กลุ่มกำกับดูแลยาหลังออกสู่ตลาด

โทร. 02-590-7325 โทรสาร 02-591-8489

กำหนดการประชุม
โครงการ “การพัฒนาหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา (GMP) ครั้งที่ 8”
วันที่ 20 – 21 พฤษภาคม 2552 ณ โรงแรมรามารการ์เด็นท์ กรุงเทพฯ

วันที่ 20 พฤษภาคม 2552

- 08.00 – 08.45 ลงทะเบียน
- 08.45 – 09.00 พิธีเปิดการประชุม
โดย นายแพทย์พิพัฒน์ ยิ่งเสรี เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา
- 09.00 – 10.35 ชี้แจงวัตถุประสงค์ และความคืบหน้าในการดำเนินการ
- 10.35 – 10.55 พักรับประทานอาหารว่าง
- 10.55 – 12.20 การพิจารณาการตีความเนื้อหาของร่างประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง การกำหนดรายละเอียดเกี่ยวกับหลักเกณฑ์และวิธีการในการผลิตยาแผนปัจจุบัน ตามกฎหมายว่าด้วยยา พ.ศ....ตามข้อกำหนดว่าด้วยยา (หมวดที่ 1 - 3)
โดย วิทยากรภายนอก ร่วมกับเจ้าหน้าที่ของกลุ่มกำกับดูแลยาหลังออกสู่ตลาด กองควบคุมยา
- 12.20 – 13.20 พักรับประทานอาหารกลางวัน
- 13.20 – 15.00 การพิจารณาการตีความเนื้อหาของร่างประกาศกระทรวงฯ ตามข้อกำหนดว่าด้วยยา (หมวดที่ 4 - 6)
- 15.00 – 15.20 พักรับประทานอาหารว่าง
- 15.20 – 16.40 การพิจารณาการตีความเนื้อหาของร่างประกาศกระทรวงฯ ตามข้อกำหนดว่าด้วยยา (หมวดที่ 7 - 11)

วันที่ 21 พฤษภาคม 2552

- 09.00 – 10.35 การพิจารณาการตีความเนื้อหาของร่างประกาศกระทรวงฯ ตามข้อกำหนดว่าด้วยยา (หมวดที่ 12) โดย วิทยากรภายนอก ร่วมกับเจ้าหน้าที่ของกลุ่มกำกับดูแลยาหลังออกสู่ตลาด กองควบคุมยา
- 10.35 – 10.55 พักรับประทานอาหารว่าง
- 10.55 – 12.20 การพิจารณาการตีความเนื้อหาของร่างประกาศกระทรวงฯ ตามข้อกำหนดว่าด้วยยา (หมวดที่ 13 - 14)
- 12.20 – 13.20 พักรับประทานอาหารกลางวัน
- 13.20 – 15.00 การพิจารณาการตีความเนื้อหาของร่างประกาศกระทรวงฯ ตามข้อกำหนดว่าด้วยยา (หมวดที่ 14) (ต่อ)
- 15.00 – 15.20 พักรับประทานอาหารว่าง
- 15.20 – 16.40 การพิจารณาการตีความเนื้อหาของร่างประกาศกระทรวงฯ ตามข้อกำหนดว่าด้วยยา (หมวดที่ 15 - 19)

แบบตอบรับการเข้าร่วมประชุม (รับจำนวนจำกัด)

เรื่อง "การพัฒนาหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา (GMP) ครั้งที่ 8"
วันที่ 20 - 21 พฤษภาคม 2552 ณ โรงแรมรามามาการ์เด็นท์ กรุงเทพฯ

ชื่อหน่วยงาน/บริษัท/โรงงาน.....
เลขที่ตั้ง.....ซอย.....ถนน.....แขวง/ตำบล.....เขต/อำเภอ.....
จังหวัด.....รหัสไปรษณีย์.....เบอร์โทรที่สามารถติดต่อได้.....

รายชื่อผู้เข้าร่วมประชุม (ทำเครื่องหมาย ✓ ในวันที่ท่านประสงค์จะเข้าร่วมการประชุม)

ชื่อ - สกุล	20 พ.ค. 2552	21 พ.ค. 2552
1.....
2.....
3.....
4.....
5.....
6.....
7.....
8.....
9.....
10.....
รวม (คน)		

หมายเหตุ

1. ท่านสามารถเลือกเข้าร่วมการประชุมในวันที่ท่านต้องการ โปรดระบุชื่อ-สกุลของท่านให้ชัดเจน
2. สำหรับค่าอาหาร อาหารว่างและเครื่องดื่ม ไม่ต้องเสียค่าใช้จ่ายใดๆ
3. สำหรับค่าที่พัก ค่าพาหนะ และค่าเบี้ยเลี้ยง ให้เบิกจากต้นสังกัด
4. โปรดส่งสำเนาหนังสืออนุมัติตัวบุคคลจากต้นสังกัดและแบบตอบรับการเข้าร่วมประชุม ให้กลุ่มกำกับดูแลฯ หลังออกสู่ตลาด กองควบคุมยาทราบทางโทรสาร (Fax: 0-2591-8489) ภายในวันอังคารที่ 15 พฤษภาคม 2552
6. หากมีข้อสงสัยประการใด โปรดติดต่อกลุ่มกำกับดูแลฯ หลังออกสู่ตลาด กองควบคุมยา : 0-2590-7325, 0-2590-7405

*****กรุณาพิมพ์ชื่อ-นามสกุลให้ชัดเจน*****