



สภาเภสัชกรรม

สำนักงานเลขาธิการสภาเภสัชกรรม อาคาร 6 ชั้น 7 สำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุข กระทรวงสาธารณสุข
ถ.ติวานนท์ อ.เมือง จ.นนทบุรี 11000 โทร. 0-2590-1877, 0-2591-8298 โทรสาร 0-2590-2439
www.pharmacycouncil.org email : pharntai@pharmacycouncil.org

ประกาศสภาเภสัชกรรม

ที่ ๙ /๒๕๕๘

เรื่อง การรับรองประกาศนียบัตรวิชาชีพเภสัชกรรม

อาศัยอำนาจตามความในหมวด ๕ ข้อ ๒๒ แห่งข้อบังคับสภาเภสัชกรรมว่าด้วยการรับรองปริญญา ประกาศนียบัตรในวิชาเภสัชศาสตร์ หรือวุฒิบัตรในวิชาชีพเภสัชกรรมของสถาบันต่าง ๆ เพื่อประโยชน์ในการสมัคร สมาชิก พ.ศ. ๒๕๕๖ คณะกรรมการสภาเภสัชกรรม ในการประชุม ครั้งที่ ๒๓๕ (๒/๒๕๕๘) วันจันทร์ที่ ๑๙ กุมภาพันธ์ ๒๕๕๘ มีมติรับรองหลักสูตรการฝึกอบรมระยะสั้น จำนวน ๑ หลักสูตร ดังนี้

หลักสูตร

ชื่อภาษาไทย หลักสูตรการฝึกอบรมระยะสั้น การคุ้มครองผู้บริโภคด้านยาและสุขภาพ

ชื่อภาษาอังกฤษ Certificate short course Training Program in Pharmaceutical and Health Consumer Protection

ชื่อประกาศนียบัตร ประกาศนียบัตรวิชาชีพเภสัชกรรม (ด้านการวิเคราะห์การจัดการ ความเสี่ยงในงานคุ้มครองผู้บริโภค)

Certificate in Pharmacy (Risk Management Analysis for Health Consumer Protection)

จึงขอประกาศให้ทราบโดยทั่วกัน

ประกาศ ณ วันที่ ๒๐ เดือนกุมภาพันธ์ พ.ศ. ๒๕๕๘

(รองศาสตราจารย์พิเศษ เภสัชกรกิตติ พิทักษ์นิตินันท์)

นายกสภาเภสัชกรรม

ประกาศนียบัตรวิชาชีพเภสัชกรรม ด้านการคุ้มครองผู้บริโภคด้านยาและสุขภาพ

1. ชื่อหลักสูตร

ชื่อภาษาไทย	หลักสูตรการฝึกอบรมระยะสั้น การคุ้มครองผู้บริโภคด้านยาและสุขภาพ
ชื่อภาษาอังกฤษ	Certificate short course Training Program in Pharmaceutical and Health Consumer Protection

2. ชื่อประกาศนียบัตร

ชื่อภาษาไทย	
ชื่อเต็ม	ประกาศนียบัตรวิชาชีพเภสัชกรรม (ด้านการวิเคราะห์การจัดการความเสี่ยงในงานคุ้มครองผู้บริโภค)
ชื่อภาษาอังกฤษ	
ชื่อเต็ม	Certificate in Pharmacy (Risk Management Analysis for Health Consumer Protection)

3. หน่วยงานที่รับผิดชอบ

วิทยาลัยการคุ้มครองผู้บริโภคด้านยาและสุขภาพแห่งประเทศไทย สภาเภสัชกรรม

4. หลักการและเหตุผล

ในปัจจุบันการคุ้มครองผู้บริโภคด้านยาและสุขภาพให้ได้ผลและปลอดภัยมีความสลับซับซ้อนมากขึ้น เนื่องจากสัดส่วนของประชากรในสังคมไทยเปลี่ยนแปลง จำนวนผู้สูงอายุเพิ่มขึ้นมาก ทำให้สถานการณ์ของโรคและความเจ็บป่วยเปลี่ยนแปลงตามไปด้วย ในขณะเดียวกันมีการนำยาและผลิตภัณฑ์สุขภาพรวมทั้งเทคโนโลยีทางการแพทย์สมัยใหม่เข้ามาใช้รักษาและป้องกันโรคมากขึ้นด้วย ซึ่งส่งผลกระทบต่อสุขภาพของผู้บริโภคอย่างมาก ทั้งในเชิงบวกที่มียาและผลิตภัณฑ์สุขภาพ ตลอดจนบริการสุขภาพใหม่ๆ ที่มีประสิทธิภาพเพิ่มมากขึ้น และในเชิงลบ ความต้องการยาและผลิตภัณฑ์สุขภาพ ตลอดจนบริการสุขภาพใหม่ๆ ที่ว่านี้อาจส่งผลให้เกิดความไม่ปลอดภัยในการใช้ จึงทำให้มีการนำหลักการประเมินและจัดการความเสี่ยงเข้ามาประยุกต์ใช้ในงานคุ้มครองผู้บริโภคเพื่อเป็นเครื่องมือที่ช่วยในการคาดการณ์ความเสี่ยงที่มีโอกาสเกิดขึ้นตามกระบวนการทางวิทยาศาสตร์ ทำให้ได้ข้อมูลที่ช่วยให้ผู้บริหารสามารถตัดสินใจในการกำหนดนโยบาย แผนงาน และกลยุทธ์ในการจัดการความเสี่ยงที่คุกคามสุขภาพของผู้บริโภค

ในที่นี้การบริหารความเสี่ยงหรือการจัดการความเสี่ยงหมายถึงการระบุความเสี่ยง ประเมินความเสี่ยงและจัดลำดับความสำคัญของความเสี่ยง เพื่อที่จะนำทรัพยากรไปใช้ในการลด ติดตาม และควบคุมโอกาสของการเกิดความเสี่ยง หรือผลกระทบที่อาจเกิดขึ้นจากความเสี่ยงนั้น ได้อย่างมีประสิทธิภาพ โดยที่ความเสี่ยงนั้นอาจมาจากความไม่แน่นอนของโรค อาการเจ็บป่วยที่รุนแรงขึ้นหรือความล้มเหลวผิดพลาดของการนำยาหรือผลิตภัณฑ์สุขภาพมาใช้ร่วมด้วย เป็นต้น โดยที่การปฏิบัติเพื่อควบคุมความเสี่ยง ประกอบด้วย การวางแผนความเสี่ยง การประเมินความเสี่ยงด้านต่างๆ การพัฒนาทางเลือกในการจัดการความเสี่ยง การตรวจสอบความเสี่ยงเพื่อหาว่าอะไรคือ

สาเหตุของมูลเหตุแต่ละโอกาสที่จะทำให้เกิดความเสียหาย ทั้งนี้ เพื่อให้ระดับของความเสียหายและผลกระทบที่จะเกิดขึ้นในอนาคตอยู่ในระดับที่สามารถรับได้ ประเมินได้ ควบคุมได้และตรวจสอบได้อย่างมีระบบโดยคำนึงถึงการบรรลุวัตถุประสงค์หรือเป้าหมายตามแผนงานเป็นสำคัญ

5. ปรัชญาและวัตถุประสงค์ของหลักสูตร

เพื่อให้ผู้ประกอบวิชาชีพเภสัชกรรมมีจริยธรรม ความรู้ และความเชี่ยวชาญในการคุ้มครองผู้บริโภคด้านยาและสุขภาพ รวมทั้งสามารถวิเคราะห์ และประเมินความเสี่ยง (Risk assessment) ด้านยาและสุขภาพเพื่อป้องกันและแก้ไขปัญหา โดยประยุกต์องค์ความรู้ทางเภสัชศาสตร์ ระบาดวิทยาและศาสตร์อื่นที่เกี่ยวข้อง

6. คุณสมบัติของผู้สมัครเข้ารับการอบรม

- 1) มีความพร้อมที่จะพัฒนาตนเองเพื่อเป็นทีมพี่เลี้ยงในรุ่นต่อไป
- 2) สามารถที่จะเข้ารับการอบรมและทำงานส่งได้ตลอดหลักสูตร

7. การคัดเลือกผู้เข้ารับการอบรม

ผู้มีคุณสมบัติครบถ้วนสามารถสมัครเข้ารับการอบรม และผ่านการคัดเลือกจากวิทยาลัยฯ

8. โครงสร้างหลักสูตร

- | | |
|---------------------------------|-------------|
| 1. ระยะเวลาการฝึกอบรม | 16 สัปดาห์ |
| 2. จำนวนหน่วยกิตรวมตลอดหลักสูตร | 16 หน่วยกิต |
| 2.1 ภาคทฤษฎี | 2 หน่วยกิต |

(15 ชั่วโมงต่อหน่วยกิต x 2 หน่วยกิต = 30 ชั่วโมง)

- 1) การปรับฐานความรู้และอภิปรายในชั้น 16 ชั่วโมง
- 2) การนำเสนอผลงานและอภิปรายผล 14 ชั่วโมง

- | | |
|----------------|-------------|
| 2.2 ภาคปฏิบัติ | 14 หน่วยกิต |
|----------------|-------------|

(45 ชั่วโมงต่อหน่วยกิต x 14 หน่วยกิต = 630 ชั่วโมง)

- 1) จัดทำรายงานการวิเคราะห์การจัดการความเสี่ยงในผลิตภัณฑ์สุขภาพหรือบริการสุขภาพเพื่อการคุ้มครองผู้บริโภค (รวมข้อเสนอว่าด้วยมาตรการจัดการความเสี่ยง) 450 ชั่วโมง
- 2) จัดทำข้อเสนอในการสื่อสารเพื่อจัดการความเสี่ยงด้านยาและสุขภาพ 180 ชั่วโมง

หมายเหตุ

1. ภาคทฤษฎีมีจำนวนหน่วยกิตละ 15 ชั่วโมงและภาคปฏิบัติมีจำนวนหน่วยกิตละ 45 ชั่วโมง

- กำหนดให้ผู้เข้าอบรมปรึกษาอาจารย์ที่ปรึกษา 2 ชั่วโมง/สัปดาห์ เพื่อแลกเปลี่ยนความเห็น วิธีการแนะนำให้การพูดคุยโดยให้ผู้เรียนรายงานในชั้นเรียน ทางโทรศัพท์ หรือการใช้การสื่อสารโดยผ่านระบบ electronic
- การจัดทำรายงานการวิเคราะห์การจัดการความเสี่ยงในผลิตภัณฑ์สุขภาพหรือบริการสุขภาพเพื่อการคุ้มครองผู้บริโภค (รวมข้อเสนอว่าด้วยมาตรการจัดการความเสี่ยง) และข้อเสนอในการสื่อสารเพื่อจัดการความเสี่ยงด้านยาและสุขภาพโดยประยุกต์ใช้ทฤษฎี ความรู้ และประสบการณ์ที่ผู้เรียนได้รับมา และนำเสนอผลงานที่จัดทำต่อคณะผู้สอนเพื่ออภิปรายแลกเปลี่ยน ในรูปแบบการนำเสนอด้วยวาจา และเอกสารรายงาน
- การจัดทำแผนปัญหาที่เกิดขึ้นในพื้นที่ หรือจากงานประจำของนักศึกษา และนำเสนอผลงานที่จัดทำต่อคณะผู้สอนเพื่ออภิปรายแลกเปลี่ยน ในรูปแบบการนำเสนอด้วยวาจา และเอกสารรายงาน

9. การวัดผลการฝึกอบรมและการสำเร็จการฝึกอบรม

- การวัดผลการฝึกอบรมให้ใช้วิธีการประเมินระหว่างการศึกษาปฏิบัติ และการสอบปฏิบัติ
- การสำเร็จการฝึกอบรม โดยผู้เข้ารับการอบรมต้องผ่านการประเมินระหว่างการศึกษาปฏิบัติ และการสอบปฏิบัติ อย่างน้อยร้อยละ 80 ของคะแนนทั้งหมด โดยผู้เข้าอบรมจะได้รับการประเมินผลการเรียนจากการเก็บคะแนนตลอดภาคการศึกษา โดยใช้เกณฑ์การประเมินผล ≥ 80 จะได้ S และ < 80 ได้ U โดยรายละเอียดการประเมิน ประกอบด้วย

การประเมิน*	ร้อยละ
ความสนใจ	10
การอภิปรายในชั้นเรียน	10
และการนำเสนอผลงาน	20
รายงาน	60

*เงื่อนไขของการเข้าเรียน

นักศึกษาจะต้องปฏิบัติตามเงื่อนไขของการเข้าเรียน หากมีการเข้าเรียนไม่ถึง 80% นักศึกษาจะไม่มีสิทธินำเสนอผลงาน

10. การจัดการฝึกอบรม

10.1 สถานที่ในการฝึกอบรม

วิทยาลัยการคุ้มครองผู้บริโภคด้านยาและสุขภาพแห่งประเทศไทย ด้วยความร่วมมือจากสถาบันสมทบ และหน่วยงานต้นสังกัดของผู้เข้ารับการอบรม

10.2 กิจกรรมในการฝึกอบรม

กิจกรรมในการฝึกอบรมตลอดหลักสูตรมีหน่วยกิต 16 หน่วยกิต แบ่งเป็น 2 ส่วน คือ

10.2.1 ภาคทฤษฎี (2 หน่วยกิต) บรรยายและอภิปรายไม่น้อยกว่า 30 ชั่วโมง เนื้อหาตามตารางที่ 1

10.2.2 ภาคปฏิบัติ (14 หน่วยกิต) ประกอบด้วย

- การจัดทำรายงานการวิเคราะห์การจัดการความเสี่ยงในผลิตภัณฑ์สุขภาพหรือบริการสุขภาพเพื่อการคุ้มครองผู้บริโภค (รวมข้อเสนอว่าด้วยมาตรการจัดการความเสี่ยง)
- ข้อเสนอในการสื่อสารเพื่อจัดการความเสี่ยงด้านยาและสุขภาพโดยประยุกต์ใช้ทฤษฎี ความรู้ และประสบการณ์ที่ผู้เรียนได้รับมา และนำเสนอผลงานที่จัดทำต่อคณะผู้สอนเพื่ออภิปรายแลกเปลี่ยน ในรูปแบบการนำเสนอด้วยวาจา และเอกสารรายงาน
- การจัดทำรายงานและข้อเสนอเน้นปัญหาที่เกิดขึ้นในพื้นที่หรือจากงานประจำของนักศึกษา และนำเสนอผลงานที่จัดทำต่อคณะผู้สอนเพื่ออภิปรายแลกเปลี่ยน ในรูปแบบการนำเสนอด้วยวาจา และเอกสารรายงาน

หมวดที่ 5 แผนการสอนและการประเมินผล

1. แผนการสอน

- 1) ศึกษาเอกสารวิชาการที่ได้รับมอบจากอาจารย์ผู้สอน (รายละเอียดท้ายตาราง)
- 2) การบรรยายและอภิปรายในชั้น 14 ชั่วโมง (นคส.เตรียมกรณีศึกษาคนละ 1 กรณี)
- 3) นคส.เตรียมเรื่อง หรือประเด็นที่จะทำงานการจัดการความเสี่ยง 1 เรื่อง

ลำดับ	หัวข้อ/วันที่/เวลา	เวลา (ชม.)	วัตถุประสงค์	รายละเอียด กิจกรรม	สื่อการสอน	การประเมิน	ผู้สอน
บทนำ: หลักการจัดการความเสี่ยง							
1/ 9 ก.พ. 58 08.30 - 09.00 น.	แนะนำหลักสูตร	0.5	1. อธิบายหลักการ 2. อธิบายกรอบเนื้อหา 3. แนะนำวิธีจัดการเรียน การสอน	บรรยาย และ อภิปราย	Power point	- ความสนใจ และ การมีส่วนร่วม - การนำเสนอและ รายงาน	รศ.ภญ.ดร.จิราพร ผศ.ดร.ภญ.สุนทรี ภญ. จุไรรัตน์
การค้นหาปัญหา สาเหตุและปัจจัยเสี่ยงในมตินโยบาย วิทยาศาสตร์ เศรษฐกิจ สังคม วัฒนธรรมและชุมชน							
2/ 9 ก.พ. 58 09.00 – 12.00 น.	1. กรอบของการจัดการ ความเสี่ยงด้านยา 2. เครื่องมือที่ใช้ เช่น เครื่องมือทางระบาดวิทยา การจัดลำดับความสำคัญ ของความเสี่ยง	3	1. อธิบายหลักการ กระบวนการด้านยา โดยย่อ 2. ทฤษฎีและเครื่องมือที่ ใช้ 3. ประยุกต์ใช้เครื่องมือ	- บรรยาย - อภิปราย - กรณีศึกษา	Power point Case study	- ความสนใจ และ การมีส่วนร่วม - การนำเสนอและ รายงาน	ภญ.วิมล (09.00-09.30 น.) ภญ.วรสุตา (09.30-11.30 น.) ภญ.วิมล (11.30-12.00 น.)

ลำดับ	หัวข้อ/วันที่/เวลา	เวลา (ชม.)	วัตถุประสงค์	รายละเอียด กิจกรรม	สื่อการสอน	การประเมิน	ผู้สอน
	2. กรณีตัวอย่างการวิเคราะห์ด้วยเครื่องมือ		ในการวิเคราะห์ความเสี่ยงด้านยา				ผศ.ดร.ภญ.สุนทรี ดร.ภญ.รุ่งทิพา ภญ. จุไรรัตน์
การประเมินความเสี่ยงด้านสุขภาพ							
3/ 9 ก.พ. 58 13.00 – 16.00 น.	3.1 ปัจจัยกำหนดสถานะสุขภาพ (Social Determinants of Health) (มิตินโยบาย มิตีสังคม และวัฒนธรรม มิติศรษฐกิจ มิติชุมชน มิตีวิทยาศาสตร์) 3.2 กรณีตัวอย่างการจัดลำดับความสำคัญจากการประเมินความเสี่ยง 3.3 การประเมินความเสี่ยงเพื่อคาดการณ์ระดับของความเสียหาย กำหนดค่ามาตรฐานที่มีได้ จัดลำดับ	3.0	1. อธิบาย ปัจจัยกำหนดสถานะสุขภาพ 2. มาตรการลดความเสี่ยง 3. กรณีตัวอย่าง 4. ฝึกประเมินความเสี่ยง	- บรรยาย - ตัวอย่าง - ฝึกวิเคราะห์ด้วยโจทย์ที่ผู้สอนเตรียมมาเป็นการวิเคราะห์ร่วมกันเป็นกลุ่ม	Power point โจทย์ที่ผู้สอนเตรียมล่วงหน้าพร้อมชุดข้อมูลโดยเป็นโจทย์ผลิตภัณฑ์สุขภาพและบริการสุขภาพอย่างละ 1 ข้อ	- ความสนใจ และการมีส่วนร่วม - การนำเสนอและรายงาน	ภญ.วรสุดา (3.1) (13.00-14.00 น.) ดร.ภญ.รุ่งทิพา (3.2) (14.00-15.00 น.) ภญ.วิมล (3.3) (15.00 – 16.00 น.) ผศ.ดร.ภญ.สุนทรี ภญ.จุไรรัตน์

ลำดับ	หัวข้อ/วันที่/เวลา	เวลา (ชม.)	วัตถุประสงค์	รายละเอียด กิจกรรม	สื่อการสอน	การประเมิน	ผู้สอน
	ความสำคัญ และการ ประเมินความเสี่ยงที่ เหลืออยู่						
4/9 ก.พ. 58 16.00 - 17.30 น.	นำเสนอรายงานผลการ วิเคราะห์ปัญหาความเสี่ยง ในมิติและมุมมองที่ หลากหลาย (นคบส. ศึกษากรณีศึกษา ฟ้าทะลายโจรมาล่วงหน้า ก่อนเข้าอบรมเพื่ออภิปราย และนำเสนอ)	1.5	1. นำเสนอ ตอบข้อ ซักถาม 2. ร่วมอภิปรายในงานที่ นำเสนอ	- นำเสนอคนละ ไม่เกิน 5 นาที - ส่งรายงาน อภิปราย	Power point	- รายงาน - การนำเสนอ	ภญ.วิมล ดร.ภญ.รุ่งทิพา ภญ.วรสุตา ผศ.ดร.ภญ.สุนทรี ภญ. จุไรรัตน์
การจัดการความเสี่ยง							
5/ 10 ก.พ. 58 08.30 – 11.00 น.	- กระบวนการจัดการ ความเสี่ยงกรณีศึกษา ด้านอาหาร - หลักการ วิธีการ และ มาตรการในการวิเคราะห์	2.5	1.อธิบายกระบวนการ จัดการความเสี่ยง 2.อธิบายหลักการและ วิธีการ และมาตรการในการ วิเคราะห์ทางเลือก	- บรรยาย - อภิปราย - กรณีศึกษา	Power point Case study	- ความสนใจ และการ มีส่วนร่วม - การนำเสนอและ รายงาน	ดร.ภญ.รุ่งทิพา (08.30-09.30 น.) ภญ.จิตรรา ภญ. จุไรรัตน์

ลำดับ	หัวข้อ/วันที่/เวลา	เวลา (ชม.)	วัตถุประสงค์	รายละเอียด กิจกรรม	สื่อการสอน	การประเมิน	ผู้สอน
	ทางเลือก -การออกแบบมาตรการ ควบคุมหรือลดความเสี่ยง -กรณีตัวอย่าง		3.การออกแบบมาตรการ ควบคุมหรือลดความเสี่ยง				
6/ 10 ก.พ. 58 11.00 – 12.00 น.	นำเสนอรายงานผลการ ออกแบบมาตรการจัดการ ความเสี่ยง	1.0	- นำเสนอ ตอบข้อซักถาม - ร่วมอภิปรายในงานที่ นำเสนอ	- นำเสนอคนละ ไม่เกิน 5 นาที - ส่งรายงาน อภิปราย	Power point	- รายงาน - การนำเสนอ	ภญ.จิตรา ดร.ภญ.รุ่งทิพา ภญ.วรสุดา ภญ.วิมล ผศ.ดร.ภญ.สุนทรี ภญ. จุไรรัตน์
การสื่อสารเพื่อจัดการความเสี่ยง							
7/10 ก.พ. 58 13.00 – 16.00 น.	- หลักการสื่อสาร - องค์ประกอบการสื่อสาร ได้แก่ ผู้ส่งสาร ผู้รับสาร สาร ช่องทาง รวมทั้งการ encode decode	3.0		- บรรยาย - อภิปราย - กรณีศึกษา	Power point Case study	- ความสนใจ และการ มีส่วนร่วม - การนำเสนอและ รายงาน	<u>อ.สุภาพร</u> <u>ผศ.ดร.ภญ.สุนทรี</u> ภญ. จุไรรัตน์

ลำดับ	หัวข้อ/วันที่/เวลา	เวลา (ชม.)	วัตถุประสงค์	รายละเอียด กิจกรรม	สื่อการสอน	การประเมิน	ผู้สอน
	- หลักการออกแบบการ สื่อสารด้านยาและสุขภาพ เพื่อการคุ้มครองผู้บริโภค -กรณีตัวอย่าง						
เอกสารวิชาการที่มอบหมายให้ นคบส. ศึกษาก่อนวันอบรม 1. การจัดการความเสี่ยงด้านยา : มุมมองของหน่วยกำกับดูแลด้านยา 2. การวิเคราะห์ความเสี่ยงทางสุขภาพ สำหรับเจ้าหน้าที่สาธารณสุข 3. ความรู้ทั่วไปเกี่ยวกับการประเมินประโยชน์กับความเสี่ยงของยา							
8	วันที่ 10 ก.พ. 58 เวลา 16.00 - 18.30 น. พบอาจารย์ที่ปรึกษา เพื่อหารือประเด็นการจัดทำรายงาน และวางแผนการดำเนินงาน						
9	วันที่ 10 ก.พ. – วันที่ 15 พ.ค. 2558 ปรึกษาอาจารย์ที่ปรึกษา ขอคำแนะนำ งานที่ศึกษา และ การจัดทำรายงาน						
10	วันที่ 16 พ.ค. 58 ส่ง ร่าง รายงานให้ อ.ที่ปรึกษาพิจารณา						
11	วันที่ 24 พ.ค. 58 ภายในเวลา 16.00 น. ส่งรายงานมายังคณะอาจารย์ที่ปรึกษา						
12	วันที่ 27-28 พ.ค. 58 เวลา 8.30 – 16.00 น. นำเสนอผลงาน						

หมายเหตุ รายนามอาจารย์ผู้สอนที่ขีดเส้นใต้ ตัวหนา คือ วิทยากรหลัก ผู้บรรยาย หรือ นำเสนอ
ส่วนรายนามอาจารย์ท่านอื่นเป็นวิทยากรร่วม

10.3 กำหนดการเปิดอบรม

ชื่อการฝึกอบรม	ลักษณะการฝึกอบรม	กำหนดการฝึกอบรม
ภาคทฤษฎี: นโยบายและการบริหารระบบยาเพื่อคุ้มครองผู้บริโภค	บรรยาย และอภิปราย	ปีละ 1 ครั้ง
ภาคปฏิบัติ: - จัดทำรายงานข้อเสนอแนะเชิงนโยบาย ในประเด็นการนำนโยบายแห่งชาติด้านยาสู่การปฏิบัติ - จัดทำ policy brief เน้นนโยบายที่สำคัญในพื้นที่	จัดทำรายงาน และอภิปราย	ปีละ 1 ครั้ง