



ประกาศวิทยาลัยเภัชกรรมอุตสาหกรรมแห่งประเทศไทย

ที่ 2 / 2565

เรื่อง การรับสมัครสอบคัดเลือกผู้ที่มีคุณสมบัติได้รับหนังสืออนุมัติ เป็นผู้มีความรู้ความชำนาญ  
ในการประกอบวิชาชีพเภัชกรรมสาขาเภัชกรรมอุตสาหกรรม

วิทยาลัยเภัชกรรมอุตสาหกรรมแห่งประเทศไทยกำหนดเปิดรับสมัครสอบคัดเลือกผู้ที่มีคุณสมบัติ  
ได้รับหนังสืออนุมัติเป็นผู้มีความรู้ความชำนาญในการประกอบวิชาชีพเภัชกรรมสาขาเภัชกรรมอุตสาหกรรม  
โดยมีรายละเอียดต่อไปนี้

1. กำหนดการรับสมัครและสอบคัดเลือก

ขั้นตอน	วันที่
1.1 การขอรับใบสมัคร ดาวน์โหลดผ่านเว็บไซต์ของสภาเภัชกรรม	วันที่ 6 มิถุนายน 2565 เป็นต้นไป
1.2 การยื่นใบสมัคร	
1.2.1 ยื่นด้วยตนเองที่สภาเภัชกรรม	สิ้นสุดวันที่ 15 กรกฎาคม 2565
1.2.2 ส่งทางไปรษณีย์ลงทะเบียน (ไปรษณีย์ต้นทาง)	สิ้นสุดวันที่ 15 กรกฎาคม 2565
1.2.3 ส่งทางไปรษณีย์อิเล็กทรอนิกส์มาที่ E-mail : <a href="mailto:cipt@pharmacycouncil.org">cipt@pharmacycouncil.org</a>	สิ้นสุดวันที่ 15 กรกฎาคม 2565
1.3 ประกาศรายชื่อผู้มีสิทธิสอบข้อเขียน	วันที่ 22 กรกฎาคม 2565
1.4 สอบข้อเขียน	วันที่ 19 สิงหาคม 2565
1.5 ประกาศผลสอบข้อเขียนและชื่อผู้มีสิทธิสอบปากเปล่า	วันที่ 1 กันยายน 2565
1.6 สอบปากเปล่า	วันที่ 16 กันยายน 2565
1.7 ประกาศผลการสอบข้อเขียนและปากเปล่า	วันที่ 30 กันยายน 2565

๒. สาขาที่เปิดรับสมัครสอบ

ผู้มีความรู้ความชำนาญในการประกอบวิชาชีพเภัชกรรมสาขาเภัชกรรมอุตสาหกรรม

๓. คุณสมบัติ...

### ๓. คุณสมบัติของผู้สมัคร

ผู้ประสงค์จะสมัครสอบ ต้องมีคุณสมบัติและไม่มีลักษณะต้องห้าม ดังนี้

- (1) เป็นผู้ประกอบวิชาชีพเภสัชกรรมที่ประกอบวิชาชีพเภสัชกรรมมาอย่างน้อย 15 ปี และสถานะใบอนุญาตประกอบวิชาชีพเภสัชกรรมยังมีผลบังคับใช้ (นับถึงวันที่สิ้นสุดการรับสมัคร)
- (2) มีคุณสมบัติตามหลักเกณฑ์ ดังต่อไปนี้
  - (2.1) มีประสบการณ์ทำงานด้านเภสัชกรรมอุตสาหกรรม<sup>1</sup> อย่างต่อเนื่องไม่น้อยกว่า 10 ปี
  - (2.2) มีผลงานอย่างใดอย่างหนึ่ง ได้แก่
    - (ก) บทความวิชาการด้านเภสัชกรรมอุตสาหกรรม ไม่น้อยกว่า 2 ชิ้น ตีพิมพ์ในวารสารที่มีรายชื่ออยู่ในฐานข้อมูลศูนย์ดัชนีการอ้างอิงวารสารไทย (Thai Journal Citation Index Center, TCI) กลุ่มที่ 1 หรือกลุ่มที่ 2
    - (ข) บทความวิชาการด้านเภสัชกรรมอุตสาหกรรม ไม่น้อยกว่า 1 ชิ้น ตีพิมพ์ในวารสารระดับนานาชาติที่คณะผู้บริหารวิทยาลัยเห็นชอบ
    - (ค) บทความวิชาการด้านเภสัชกรรมอุตสาหกรรมที่นำเสนอในงานประชุมวิชาการ และมีรายงานสืบเนื่องการประชุมวิชาการ (Proceedings) ไม่น้อยกว่า 4 ชิ้น
    - (ง) บทความวิชาการด้านเภสัชกรรมอุตสาหกรรมเกี่ยวกับการศึกษาต่อเนื่องทางเภสัชศาสตร์ (CPE) ไม่น้อยกว่า 2 เรื่อง
    - (จ) เขียนตำราหรือเอกสารแนวทางการปฏิบัติงาน (Guidance) ด้านเภสัชกรรมอุตสาหกรรมที่มี peer review อย่างน้อย 1 เรื่อง
    - (ฉ) เป็นวิทยากรในการประชุมวิชาการเกี่ยวกับการศึกษาต่อเนื่องทางเภสัชศาสตร์ (CPE) หรือผู้บรรยาย (ที่ไม่ใช่อาจารย์ประจำวิชาหรือบรรยายในหน่วยงานประจำของผู้นั้น) ในสถาบันการศึกษาหรือคณะกรรมการวิชาการ หรือคณะอนุกรรมการวิชาการ หรือคณะทำงานวิชาการ ของหน่วยงานรัฐหรือของสภาอุตสาหกรรมแห่งประเทศไทย ด้านเภสัชกรรมอุตสาหกรรม ภายใน 5 ปีย้อนหลัง รวมกันไม่น้อยกว่า 50 ชั่วโมง
- (3) ไม่เคยถูกสั่งพักใช้หรือถูกเพิกถอนใบอนุญาตประกอบวิชาชีพเภสัชกรรม

### 4. เกณฑ์ในการสอบผ่านและการตัดสินผล

- 4.1 การสอบข้อเขียน สามารถสอบผ่านการประมวลความรู้ด้านวิชาการเภสัชกรรมอุตสาหกรรม เพื่อขอรับหนังสืออนุมัติเป็นผู้มีความรู้ความชำนาญในการประกอบวิชาชีพเภสัชกรรมสาขาเภสัชกรรมอุตสาหกรรม ไม่น้อยกว่าร้อยละ 60
- 4.2 การสอบปากเปล่า สามารถสอบรวบรวมผ่านการประมวลทักษะ ประสบการณ์ในการทำงานด้านเภสัชกรรมอุตสาหกรรม ไม่น้อยกว่าร้อยละ 80
- 4.3 การตัดสินผล สามารถสอบผ่านทั้งสอบข้อเขียนและสอบปากเปล่าตามเกณฑ์ข้อ 4.1 และ 4.2 และโดยมติที่ประชุมคณะผู้บริหารวิทยาลัยเภสัชกรรมอุตสาหกรรมแห่งประเทศไทย

### 5. การขอรับใบสมัคร

ผู้สมัครสามารถดาวน์โหลดใบสมัครได้จากเว็บไซต์สภาเภสัชกรรม <http://www.pharmacycouncil.org> หัวข้อ “หน่วยงานในสังกัด” “วิทยาลัยเภสัชกรรมอุตสาหกรรมแห่งประเทศไทย”

### 6. หลักฐาน...

<sup>1</sup> ให้อ่านคำอธิบายแนบท้ายประกาศ

## 6. หลักฐานในการสมัคร

ผู้สมัครต้องแนบหลักฐานพร้อมใบสมัคร ดังต่อไปนี้

1. รูปถ่ายหน้าตรง ไม่สวมหมวก ไม่ใส่แว่นตา ขนาด 1 x 1.5 ซม. ถ่ายไว้ไม่เกิน 1 ปี จำนวน 1 รูป
  2. สำเนาใบอนุญาตประกอบวิชาชีพเภสัชกรรม จำนวน 1 ฉบับ
  3. สำเนาใบปริญญาบัตรหรือหนังสือรับรองวุฒิการศึกษา จำนวน 1 ฉบับ
  4. สำเนาเอกสารหลักฐานแสดงคุณสมบัติตามข้อ 3 จำนวนอย่างละ 1 ฉบับ
  5. ค่าธรรมเนียมการสมัครเข้าสอบหนังสืออนุมัติ 1,500 บาท โดยสามารถโอนผ่านบัญชีธนาคารกรุงไทย สาขากระทรวงสาธารณสุข-ติวานนท์ ชื่อบัญชี “สภาเภสัชกรรม” เลขที่บัญชี 142-1-06705-6 และแนบใบเสร็จการโอนเงินท้ายใบสมัคร
  6. สำเนาหลักฐานการเปลี่ยนชื่อ นามสกุล กรณีชื่อ นามสกุล ไม่ตรงกับใบอนุญาตเป็นผู้ประกอบวิชาชีพเภสัชกรรม จำนวน 1 ชุด
- ให้ผู้สมัครลงชื่อรับรองความถูกต้องของสำเนาเอกสารทุกฉบับ

## 7. การยื่นใบสมัคร

### 7.1 ยื่นด้วยตนเองที่สภาเภสัชกรรม

ผู้สมัครสามารถยื่นใบสมัครได้ ณ ที่ทำการสภาเภสัชกรรม อาคารมหิตลาธิเบศร ชั้น 8 กระทรวงสาธารณสุข ถนนติวานนท์ อำเภอเมือง จังหวัดนนทบุรี ในวันและเวลาราชการ โทรศัพท์ 089 921 2904

### 7.2 ส่งทางไปรษณีย์ลงทะเบียน

ผู้สมัครสามารถส่งใบสมัครทางไปรษณีย์ลงทะเบียนมาที่ สำนักงานเลขาธิการสภาเภสัชกรรม อาคารมหิตลาธิเบศร ชั้น 8 กระทรวงสาธารณสุข ถนนติวานนท์ อำเภอเมือง จังหวัดนนทบุรี (เจ้าหน้าที่ของถึงผู้อำนวยการวิทยาลัยเภสัชกรรมอุตสาหกรรม)

ใบสมัครและเอกสารต้องมีครบถ้วนถูกต้อง และถือวันที่ประทับตราลงรับเอกสารของสำนักงานเลขาธิการสภาเภสัชกรรม หรือวันประทับตราไปรษณีย์ต้นทางเป็นเกณฑ์แล้วแต่กรณี เป็นวันที่สภาเภสัชกรรมรับใบสมัคร

### 7.3 ส่งทางไปรษณีย์อิเล็กทรอนิกส์

ผู้สมัครสามารถส่งใบสมัครทางไปรษณีย์อิเล็กทรอนิกส์มาที่ E-mail : [cipt@pharmacycouncil.org](mailto:cipt@pharmacycouncil.org) โดยให้ผู้สมัครยื่นเอกสารใบสมัครพร้อมหลักฐานแนบท้ายใบสมัครเป็นรูปแบบไฟล์ PDF ไฟล์เดียว ทั้งนี้ ใบสมัครต้องมีการลงลายมือชื่อให้ครบถ้วนตามที่กำหนด และหลักฐานแนบท้ายใบสมัครต้องลงลายมือชื่อรับรองทุกหน้า และให้ถือว่าเป็นการลงลายมือชื่ออิเล็กทรอนิกส์ตามพระราชบัญญัติ ว่าด้วยธุรกรรมทางอิเล็กทรอนิกส์ พ.ศ. 2544 และฉบับที่แก้ไขเพิ่มเติม

## 8. การสอบ

8.1 การสอบข้อเขียน ประกอบด้วย การประมวลความรู้ด้านวิชาการเภสัชกรรมอุตสาหกรรมด้านต่าง ๆ ดังนี้

**ชุดวิชาที่ 1 ประกอบด้วย (สอบทุกคน) คะแนนเต็ม 100 คะแนน (ข้อละ 20 คะแนน)**

1. นโยบายแห่งชาติด้านยาและแผนยุทธศาสตร์การพัฒนาระบบยาแห่งชาติ พ.ศ. 2563 – 2565
2. กฎหมายยา จรรยาบรรณในการประกอบวิชาชีพเภสัชกรรม และข้อบังคับสภาเภสัชกรรมที่เกี่ยวข้องกับเภสัชกรรมอุตสาหกรรม
3. ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง การกำหนดรายละเอียดเกี่ยวกับหลักเกณฑ์และวิธีการในการผลิตยาแผนปัจจุบันและแก้ไขเพิ่มเติมหลักเกณฑ์และวิธีการในการผลิตยาแผนโบราณ ตามกฎหมายว่าด้วยยา พ.ศ. 2559

4. บทบาท...

4. บทบาท หน้าที่ ความรับผิดชอบของเภสัชกรอุตสาหกรรม
5. International Council for Harmonization of Technical Requirements for Pharmaceuticals for Human Use (ICH Guidelines) (เฉพาะ ICH Q3 Q6 Q8 Q9 Q10)

**ชุดวิชาที่ 2 เฉพาะด้าน (เลือกสอบด้านเดียว) คะแนนเต็ม 100 คะแนน**

1. ด้านการวิจัยและพัฒนา
2. ด้านการผลิต
3. ด้านการควบคุมคุณภาพ
4. ด้านการประกันคุณภาพ
5. ด้านการขึ้นทะเบียนตำรับยา
6. ด้านการติดตามคุณภาพและความปลอดภัยของยาหลังออกสู่ท้องตลาด

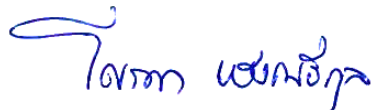
**8.2 การสอบปากเปล่า**

ให้ผู้สมัครสอบนำเสนอผลงานของตนเองที่สามารถแสดงถึง ทักษะคิด ทักษะ ประสิทธิภาพในการทำงานด้านเภสัชกรรมอุตสาหกรรม (10 นาที) และตอบคำถาม (15 นาที)

**9. การประกาศผลการสอบ**

วิทยาลัยเภสัชกรรมอุตสาหกรรมแห่งประเทศไทยจะประกาศผลการสอบคัดเลือกเป็นผู้ได้รับหนังสืออนุมัติเป็นผู้มีความรู้ความชำนาญในการประกอบวิชาชีพเภสัชกรรมสาขาเภสัชกรรมอุตสาหกรรม ณ ที่ทำการสภาเภสัชกรรม อาคารมหิตลาธิเบศร ชั้น 8 กระทรวงสาธารณสุข ถนนติวานนท์ อำเภอเมือง จังหวัดนนทบุรี ในวันและเวลาราชการ และทางเว็บไซต์สภาเภสัชกรรม <http://www.pharmacycouncil.org> ภายในวันที่ 3 ตุลาคม 2565

ประกาศ ณ วันที่ 3 มิถุนายน พ.ศ. 2565



(ดร. เภสัชกรหญิงไศรดา หวังเมธีกุล)

ผู้อำนวยการวิทยาลัยเภสัชกรรมอุตสาหกรรมแห่งประเทศไทย

## คำอธิบายแนบท้ายประกาศ

---

มีประสบการณ์ทำงานด้านเภสัชกรรมอุตสาหกรรม อย่างต่อเนื่องไม่น้อยกว่า 10 ปี

1. ด้านการผลิต ได้แก่ เภสัชกรด้านการผลิตในสถานที่ผลิตยา เช่น โรงงาน สถานพยาบาล จัดการเรียนการสอนทางด้านการผลิต หน่วยงานอื่นๆ
2. ด้านการควบคุมคุณภาพ ได้แก่ เภสัชกรที่ทำงานในห้องปฏิบัติการควบคุมคุณภาพ เช่น โรงงานยา กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ จัดการเรียนการสอนทางด้านการควบคุมคุณภาพ
3. ด้านการประกันคุณภาพ ได้แก่ เภสัชกรในสถานที่ผลิตยา สถานที่นำหรือสั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร จัดการเรียนการสอนทางด้านการประกันคุณภาพ
4. ด้านการขึ้นทะเบียนตำรับยา ได้แก่ เภสัชกรที่ทำหน้าที่ขึ้นทะเบียนตำรับยา เช่น สถานที่ผลิตยา สถานที่นำหรือสั่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (หน่วยงานการรับขึ้นทะเบียน)
5. ด้านการวิจัยและพัฒนา ได้แก่ เภสัชกรที่ทำหน้าที่วิจัยและพัฒนา เช่น องค์การเภสัชกรรม กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (หน่วยงานวิจัยทางคลินิก) คณะเภสัชศาสตร์ สถาบันการศึกษา สถาบันวิจัยต่าง ๆ หน่วยงานเอกชนที่ทำการวิจัยและพัฒนา
6. ด้านการติดตามคุณภาพและความปลอดภัยของยาหลังออกสู่ท้องตลาด ได้แก่ เภสัชกรที่ทำหน้าที่ด้านการติดตามคุณภาพและความปลอดภัยของยาหลังออกสู่ท้องตลาด เช่น เภสัชกรที่กำกับดูแลผลิตภัณฑ์หลังออกสู่ท้องตลาด เจ้าหน้าที่ GMP inspector เภสัชกรสำนักงานสาธารณสุขจังหวัดที่ทำหน้าที่ติดตามคุณภาพและความปลอดภัยยาหลังออกสู่ท้องตลาด

ทั้งนี้ ตามข้อ 1 ถึง 6 ไม่รวมถึงหน่วยงานผลิตภัณฑ์อื่นที่ไม่เกี่ยวข้องกับยา เช่น อาหาร เครื่องสำอาง