



ที่ สธ ๕๑๐๑/๑๒๕๕

๑๕๐๓
องค์การเภสัชกรรม ๑๕.๓
๗๕/๑ ถนนพระรามที่ ๖ เขตราชเทวี
กทม.๑๐๔๐๐

๕ กุมภาพันธ์ พ.ศ. ๒๕๕๘

เรื่อง ขอความอนุเคราะห์ประชาสัมพันธ์หน่วยงาน

เรียน นายแพทย์สาธารณสุขจังหวัดพระนครศรีอยุธยา

สิ่งที่ส่งมาด้วย ประกาศรับสมัครงาน จำนวน ๑ ฉบับ

ด้วยองค์การเภสัชกรรม เป็นรัฐวิสาหกิจในสังกัดกระทรวงสาธารณสุข มีความต้องการกำลังคนเพิ่มเติมเพื่อรองรับการขยายกำลังการผลิตที่เพิ่มขึ้น จำเป็นต้องเร่งรัดการสรรหาคัดเลือกบุคคลเพื่อบรรจุเป็นพนักงานในตำแหน่ง เกสัชกร จำนวนหลายอัตรา ซึ่งหน่วยงานของท่านเป็นองค์กรที่เป็นศูนย์รวมของผู้ประกอบอาชีพทางด้านสาธารณสุข

ในการนี้ องค์การเภสัชกรรม จึงมีความประสงค์ประชาสัมพันธ์หน่วยงานเพื่อรับผู้สมัครจบการศึกษาสาขาวิชา เกสัชศาสตร์ ที่สนใจเข้าทำงานในตำแหน่ง เกสัชกร สังกัดหน่วยงานต่างๆ ขององค์การเภสัชกรรม จึงขอความอนุเคราะห์ หน่วยงานของท่านประชาสัมพันธ์ประกาศรับสมัครงานขององค์การเภสัชกรรม ปรากฏรายละเอียดตามสิ่งที่ส่งมาด้วย

จึงเรียนมาเพื่อโปรดให้ความอนุเคราะห์ และขอขอบพระคุณมา ณ โอกาสนี้

ขอแสดงความนับถือ

ม.ค.กุ่มวางทรัพย์
ค.ค.ค.ค.ค.

Dr. Chai

(นายถาวร ว่องช่วงค์)

ผู้ช่วยผู้อำนวยการ

ผู้อำนวยการฝ่ายทรัพยากรบุคคล ทำการแทน

ผู้อำนวยการองค์การเภสัชกรรม

ดร. กิ่งกร

- ค.ค.ค.ค.

ก.ค.

19 ก.พ. 58

ฝ่ายทรัพยากรบุคคล

โทร ๐๒ ๒๐๓ ๘๑๕๓-๕๕

โทรสาร ๐๒ ๓๕๔ ๘๘๖๒



ประกาศองค์การเภสัชกรรม
เรื่อง รับสมัครสอบคัดเลือกบุคคลเพื่อบรรจุเป็นพนักงานทดลองงาน
ในตำแหน่งเภสัชกร ๕ สังกัดหน่วยงานในองค์การเภสัชกรรม

องค์การเภสัชกรรม มีความประสงค์รับสมัครสอบคัดเลือกบุคคลเพื่อบรรจุเป็นพนักงานทดลองงาน
ในตำแหน่ง เภสัชกร ๕ (๑๔๔๓) (๒๓๓๗) (๐๕๓๙) (๑๐๑๐) (๑๕๕๑) (๑๗๙๔) (๑๔๔๔) (๑๔๓๖) (๒๑๒๙)
(๑๓๖๔) (๐๓๕๗) (๐๘๓๔) (๑๓๕๐) (๒๐๗๙) (๑๔๖๐) (๐๐๗๙) (๒๔๘๔) (๒๔๘๕) (๒๔๘๖) และนักวิจัย ๕
(๑๕๓๕) (๐๐๕๔) จำนวน ๒๑ อัตรา สังกัดหน่วยงานในองค์การเภสัชกรรม โดยมีรายละเอียดการรับสมัคร ดังนี้

๑. ตำแหน่งและสังกัด

- | | |
|--|---------------|
| ๑.๑ เภสัชกร ๕ (๑๔๔๓) (๒๓๓๗) | จำนวน ๒ อัตรา |
| แผนกบรรจุยาเม็ด ๒ กองเภสัชกรรม ๒ ฝ่ายผลิตยา | |
| ๑.๒ เภสัชกร ๕ (๐๕๓๙) | จำนวน ๑ อัตรา |
| แผนกยาปราศจากเชื้อ ๑ กองเภสัชกรรม ๓ ฝ่ายผลิตยา | |
| ๑.๓ เภสัชกร ๕ (๑๐๑๐) (๑๕๕๑) (๑๗๙๔) | จำนวน ๓ อัตรา |
| กองเภสัชกรรม ๔ ฝ่ายผลิตยา | |
| ๑.๔ เภสัชกร ๕ (๑๔๔๔) | จำนวน ๑ อัตรา |
| แผนกยาด้านไวรัสเอดส์ กองเภสัชกรรม ๔ ฝ่ายผลิตยา | |
| ๑.๕ เภสัชกร ๕ (๑๔๓๖) (๒๑๒๙) | จำนวน ๒ อัตรา |
| กองพัฒนาระบบคุณภาพ ฝ่ายประกันคุณภาพ | |
| ๑.๖ เภสัชกร ๕ (๑๓๖๔) | จำนวน ๑ อัตรา |
| กองมาตรฐานวัตถุตีบ ฝ่ายประกันคุณภาพ | |
| ๑.๗ เภสัชกร ๕ (๐๓๕๗) | จำนวน ๑ อัตรา |
| แผนกมาตรฐานผลิตภัณฑ์ ๑ กองมาตรฐานผลิตภัณฑ์ ฝ่ายประกันคุณภาพ | |
| ๑.๘ เภสัชกร ๕ (๐๘๓๔) | จำนวน ๑ อัตรา |
| แผนกมาตรฐานผลิตภัณฑ์ ๒ กองมาตรฐานผลิตภัณฑ์ ฝ่ายประกันคุณภาพ | |
| ๑.๙ เภสัชกร ๕ (๑๓๕๐) | จำนวน ๑ อัตรา |
| กองบริหารเอกสารประกันคุณภาพ ฝ่ายประกันคุณภาพ | |
| ๑.๑๐ เภสัชกร ๕ (๒๐๗๙) | จำนวน ๑ อัตรา |
| แผนกตรวจสอบคุณภาพทางจุลชีววิทยา ๑ กองตรวจสอบคุณภาพทางจุลชีววิทยา
ฝ่ายประกันคุณภาพ | |
| ๑.๑๑ เภสัชกร ๕ (๑๔๖๐) | จำนวน ๑ อัตรา |
| แผนกตรวจสอบคุณภาพทางจุลชีววิทยา ๒ กองตรวจสอบคุณภาพทางจุลชีววิทยา
ฝ่ายประกันคุณภาพ | |

- ๑.๑๒ เกสัชกร ๕ (๐๐๗๙) จำนวน ๑ อัตรา
กลุ่มควบคุมคุณภาพ โรงงานผลิตยาปฏิชีวนะกลุ่มเบตา-แลคแตม
- ๑.๑๓ เกสัชกร ๕ (๒๔๘๔) (๒๔๘๕) (๒๔๘๖) จำนวน ๓ อัตรา
ฝ่ายชีววัตถุ ปฏิบัติงานประจำ โรงงานผลิตวัคซีนป้องกันไข้หวัดใหญ่/ไข้หวัดนก
- ๑.๑๔ นักวิจัย ๕ (๑๕๓๕) (๐๐๕๔) จำนวน ๒ อัตรา
กลุ่มวิจัยและพัฒนาเภสัชกรรม สถาบันวิจัยและพัฒนา

๒. ลักษณะงานที่ปฏิบัติ

ตำแหน่งที่ ๑.๑ ปฏิบัติงานเกี่ยวกับการควบคุมสายการบรรจุให้ได้ทั้งปริมาณและคุณภาพเท่าทันกับความต้องการของลูกค้า และได้มาตรฐานตาม GMP-PIC/S วางแผนการบรรจุ ควบคุมดูแลการบรรจุยาตามที่ได้รับมอบหมายและยาควบคุมพิเศษ ตรวจสอบ Line Clearance เริ่มทำ TPM เพื่อลดความสูญเสียของเครื่องจักร และเพื่อเตรียมความพร้อมในการตรวจ GMP-PIC/S และปฏิบัติงานอื่นๆ ที่เกี่ยวข้องตามที่ได้รับมอบหมาย

ตำแหน่งที่ ๑.๒ ปฏิบัติงานเกี่ยวกับการควบคุมดูแลการปฏิบัติงานของพนักงานในสังกัด ติดต่อประสานงานกับหน่วยงานอื่นๆ เพื่อให้งานสำเร็จตามวัตถุประสงค์ จัดทำเอกสารประกอบการผลิตให้ถูกต้องตามมาตรฐาน GMP และปฏิบัติงานอื่นๆ ที่เกี่ยวข้องตามที่ได้รับมอบหมาย

ตำแหน่งที่ ๑.๓ ปฏิบัติงานเป็นผู้ควบคุมการปฏิบัติงานให้เป็นไปตามมาตรฐานวิชาชีพและมาตรฐาน GMP ได้อย่างเคร่งครัด จัดเตรียมเอกสารที่เกี่ยวข้องกับมาตรฐาน GMP ในกระบวนการผลิตการบรรจุ ฝึกอบรมระบบ GMP ให้กับพนักงานผู้ปฏิบัติงานที่เกี่ยวข้อง เก็บรวบรวม และวิเคราะห์ข้อมูลต่างๆ และเสนอรายงานที่จำเป็น เพื่อให้การดำเนินงานการผลิตเป็นไปอย่างต่อเนื่องสม่ำเสมอ และปฏิบัติงานอื่นๆ ที่เกี่ยวข้องตามที่ได้รับมอบหมาย

ตำแหน่งที่ ๑.๔ ปฏิบัติงานเกี่ยวกับการควบคุมการผลิตยาเม็ดให้ได้มาตรฐานตามข้อกำหนด GMP ควบคุมการบรรจุยาเม็ดลงแผง Blister และ Strip ให้ได้มาตรฐานตามข้อกำหนด GMP จัดทำเอกสารที่เกี่ยวข้องกับมาตรฐาน GMP ในกระบวนการผลิต/บรรจุ ได้แก่ Work Instruction, Batch Manufacturing Record และ Validation Protocol ฝึกอบรม GMP ให้กับพนักงานและลูกจ้างที่ปฏิบัติงาน เก็บรวบรวมและวิเคราะห์ข้อมูลต่างๆ เพื่อเป็นข้อมูลในการพัฒนากระบวนการผลิต และปฏิบัติงานอื่นๆ ที่เกี่ยวข้องตามที่ได้รับมอบหมาย สามารถปฏิบัติงานที่องค์การเภสัชกรรม ถนนพระรามที่ ๖ หรือที่รังสิต คลอง ๑๐ ได้

ตำแหน่งที่ ๑.๕ ปฏิบัติงานเกี่ยวกับงานทบทวนเอกสารที่เกี่ยวข้องในกระบวนการผลิตให้สอดคล้องตามมาตรฐาน GMP งานตรวจสอบความถูกต้องของกระบวนการผลิตและการบรรจุเรียบร้อยแล้วให้ทันกับยอดสั่งซื้อและความต้องการของลูกค้า งานตรวจประเมินข้อมูลจากกระบวนการผลิต และปฏิบัติงานอื่นๆ ที่เกี่ยวข้องตามที่ได้รับมอบหมาย

ตำแหน่งที่ ๑.๖ ปฏิบัติงานด้านการพัฒนาวิธีการตรวจสอบเอกลักษณ์วัตถุดิบ โดยใช้เทคนิค Infrared Spectroscopy รวมทั้งตรวจสอบความถูกต้อง (Method Validation) สำหรับวัตถุดิบแต่ละรายการที่ถูกกำหนดไว้ในโครงการตรวจสอบเอกลักษณ์วัตถุดิบตามมาตรฐาน GMP-PIC/S ภายใต้การกำกับของ ผู้รับผิดชอบโครงการตรวจสอบเอกลักษณ์วัตถุดิบตามมาตรฐาน GMP-PIC/S ดูแล ควบคุมและกำกับการทำงานของนักวิทยาศาสตร์และลูกจ้างในโครงการตรวจสอบเอกลักษณ์วัตถุดิบตามมาตรฐาน GMP-PIC/S และปฏิบัติงานอื่นๆ ตามที่ได้รับมอบหมาย

ตำแหน่งที่ ๑.๗ ปฏิบัติงานเกี่ยวกับงานตรวจรับรองความถูกต้องของกระบวนการ Process Validation, Cleaning Validation, Equipment qualification ให้เป็นไปตามระบบมาตรฐานคุณภาพ งานเอกสารตรวจรับรองความถูกต้องของกระบวนการ เช่น Process Validation Protocol & Report, Cleaning Validation Protocol & Report งานทดสอบคุณภาพทางเคมีของยา และปฏิบัติงานอื่นๆ ที่เกี่ยวข้องตามที่ได้รับมอบหมาย

ตำแหน่งที่ ๑.๘ ปฏิบัติงานเกี่ยวกับการดำเนินการตรวจสอบคุณภาพทางเคมีและกายภาพของยา กึ่งสำเร็จรูปของกลุ่มของยาน้ำ ยาครีม ยาลดกรด น้ำปรุงยา ยาปราศจากเชื้อและแคปซูลให้เป็นไปตามมาตรฐาน การปฏิบัติงานที่กำหนด ควบคุม ให้คำแนะนำ และสอนงานในหน้าที่ (on the job training) ให้กับพนักงาน ในระดับรองลงมาทั้งหมด - หลังการปฏิบัติงาน และแก้ไขปัญหาที่เกิดขึ้นในขณะที่ปฏิบัติงาน ทบทวนข้อมูล และสรุปผลการตรวจสอบคุณภาพของยาที่มาจากการตรวจทดสอบของพนักงานวิทยาศาสตร์ ทบทวนวิธีการตรวจสอบคุณภาพของยาตามวิธีการที่ได้มา หรือตามที่มอบหมายว่าสามารถปฏิบัติตามได้ สืบค้นหาสาเหตุ - แก้ไขความผิดพลาดในงานร่วมกับหน้าหน้าแผนก จัดเตรียมข้อมูลและทำเอกสารวิธีการปฏิบัติงาน แบบฟอร์ม บันทึกรายงานที่จำเป็นต้องใช้ในการปฏิบัติงาน และปฏิบัติงานอื่นๆ ที่เกี่ยวข้องตามที่ได้รับมอบหมาย

ตำแหน่งที่ ๑.๙ ปฏิบัติงานเกี่ยวกับการขึ้นทะเบียนยาส่งออก ขึ้นทะเบียนยานำส่ง ตรวจสอบคุณภาพและปล่อยผ่านยานำส่ง ยา CL และยาผู้ผลิตอื่น แก้ไขเปลี่ยนแปลงทะเบียนตามคำขอ ให้ข้อมูลวิชาการ และควบคุมเอกสารคุณภาพในส่วนของการขึ้นทะเบียนตำรับยาส่งออกและยานำส่งทั้งหมด และปฏิบัติงานอื่นๆ ที่เกี่ยวข้องตามที่ได้รับมอบหมาย

ตำแหน่งที่ ๑.๑๐ ปฏิบัติงานเกี่ยวกับการตรวจสอบความแรง (Potency Test) ของวัตถุดิบ และผลิตภัณฑ์ยาปฏิชีวนะ ตรวจสอบความปราศจากเชื้อ (Sterility Test) ของวัตถุดิบ ผลิตภัณฑ์ยา และเวชภัณฑ์ ประเภทปราศจากเชื้อ ตรวจสอบการปนเปื้อนยาในกลุ่มเพนิซิลลิน (Penicillin Contamination) เพื่อป้องกันไม่ให้เกิดการปนเปื้อนสู่ยาในกลุ่มอื่น ตรวจสอบยาฉีดในหัวข้อ Bioburden Test ก่อนการกรอง สำหรับยาที่ผลิตโดยวิธี Aseptic Technic และก่อนการนึ่งฆ่าเชื้อ สำหรับยาที่ผลิตโดยวิธี Terminal Sterilization ตรวจวิเคราะห์ยากรณีมีปัญหา ยาที่ถูกค้าส่งคืน ยาทดลองผลิต ในหัวข้อ Potency Test Sterility Test ตรวจวิเคราะห์หาปริมาณเชื้อ (Microbial Count) รวมทั้งหาชนิดของเชื้อ (Identification) ในน้ำ Purified water ที่ใช้ในการผลิตยาอื่นที่ไม่ใช่ยาปราศจากเชื้อในอาคารต่างๆ และปฏิบัติงานอื่นๆ ที่เกี่ยวข้องตามที่ได้รับมอบหมาย

ตำแหน่งที่ ๑.๑๑ ปฏิบัติงานเกี่ยวกับการตรวจสอบคุณภาพทางจุลชีววิทยาของวัตถุดิบ บรรจุภัณฑ์ ผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป ทำ Method Verification ตรวจสอบความคงสภาพของยาทางจุลชีววิทยา ตรวจสอบคุณภาพทางจุลชีววิทยาในผลิตภัณฑ์ที่ถูกค้าร้องเรียน ยาใน Process Validation ตรวจสอบคุณภาพของอาหารเลี้ยงเชื้อที่จะนำไปใช้ในการตรวจวิเคราะห์ เตรียม และเก็บรักษาเชื้อมาตรฐาน ทดสอบประสิทธิภาพ น้ำยาฆ่าเชื้อ รวบรวมข้อมูลเพื่อจัดทำเอกสาร วิธีปฏิบัติงาน จัดเตรียมข้อมูลที่จะใช้ในการขึ้นทะเบียนตำรับยา และปฏิบัติงานอื่นๆ ที่เกี่ยวข้องตามที่ได้รับมอบหมาย

ตำแหน่งที่ ๑.๑๒ ปฏิบัติงานเกี่ยวกับการตรวจสอบคุณภาพวัตถุดิบ ยาสำเร็จรูป ยาทดสอบความคงตัว ทำ Validation ทำ Qualification ตรวจสอบและจัดทำเอกสารที่เกี่ยวข้องกับงานด้านคุณภาพ อบรมพนักงานเรื่องการปฏิบัติตาม WI และปฏิบัติงานอื่นๆ ที่เกี่ยวข้องตามที่ได้รับมอบหมาย

ตำแหน่งที่ ๑.๑๓ ปฏิบัติงานเกี่ยวกับงานด้านการผลิต ดูแลการผลิตและบรรจุวัคซีน จัดเตรียมเอกสารที่เกี่ยวข้องกับระบบคุณภาพ สามารถไปปฏิบัติงานที่โรงงานผลิตวัคซีนป้องกันไข้หวัดใหญ่/ไข้หวัดนก อำเภอทับกวาง จังหวัดสระบุรี และโรงงานต้นแบบผลิตวัคซีน ณ มหาวิทยาลัยศิลปากร วิทยาเขตพระราชวังสนามจันทร์ รวมทั้งปฏิบัติงานอื่นๆ ที่เกี่ยวข้องตามที่ได้รับมอบหมาย

ตำแหน่งที่ ๑.๑๔ ปฏิบัติงานเกี่ยวกับการวิจัยและพัฒนาสูตรตำรับยาเตรียม เช่น ยาเม็ด ยาแคปซูล ยาน้ำ ยาผง ยาปราศจากเชื้อ ยาครีม โลชั่น เป็นต้น รวมถึงการพัฒนาयरูปแบบใหม่ (Novel Drug Delivery Dosage Forms) เวชสำอาง ผลิตภัณฑ์สมุนไพร และผลิตภัณฑ์นาโนเทคโนโลยีเพื่อให้ได้สูตรตำรับที่มีความคงตัว สามารถผลิตได้ในระดับอุตสาหกรรม คุณภาพได้มาตรฐานและมีประสิทธิภาพในการรักษา และปฏิบัติงานอื่นๆ ที่เกี่ยวข้องตามที่ได้รับมอบหมาย

๓. อัตราเงินเดือน

อัตราเงินเดือนค่าจ้างแรกบรรจุ ๑๘,๙๐๐ บาท

๔. คุณสมบัติผู้สมัคร

- ๔.๑ อายุ ไม่เกิน ๓๕ ปี
- ๔.๒ เพศ ไม่จำกัดเพศ
- ๔.๓ วุฒิการศึกษา เกษัตริศาสตร์บัณฑิต

๕. หลักฐานที่ใช้ในการสมัครสอบคัดเลือก

- ๕.๑ ปริญญาบัตรหรือใบรับรองการสำเร็จการศึกษา และระเบียบแสดงผลการศึกษา (Transcript)
 - ๕.๒ สำเนาทะเบียนบ้าน และสำเนาบัตรประจำตัวประชาชน
 - ๕.๓ หลักฐานผ่านการตรวจเลือกทหาร (เฉพาะผู้สมัครเพศชาย) เช่น สด.๘ หรือ สด.๔๓ เป็นต้น
 - ๕.๔ รูปถ่ายหน้าตรงไม่สวมหมวก ขนาด ๑ นิ้ว จำนวน ๒ รูป
 - ๕.๕ หลักฐานอื่นๆ เช่น หนังสือรับรองประสบการณ์การทำงาน เป็นต้น
- เอกสารหลักฐานที่ใช้ในการสมัครสอบทุกชนิดต้องนำต้นฉบับจริงมาแสดงพร้อมสำเนา อย่างละ ๑ ชุด

๖. สถานที่ และวันเวลารับสมัคร

ติดต่อสมัครเข้ารับการสอบคัดเลือกได้ที่แผนกงานบุคคล กองการเจ้าหน้าที่ ฝ่ายทรัพยากรบุคคล องค์การเภสัชกรรม เลขที่ ๗๕/๑ ถนนพระรามที่ ๖ แขวงทุ่งพญาไท เขตราชเทวี กรุงเทพมหานคร ตั้งแต่วันที่ ๓ - ๒๗ กุมภาพันธ์ พ.ศ. ๒๕๕๘ ระหว่างเวลา ๐๘.๐๐ - ๑๖.๐๐ น. เว้นวันหยุดราชการ ขอทราบรายละเอียดเพิ่มเติมได้ที่ www.gpo.or.th หรือ www.facebook.com/hrgpo หรือโทรศัพท์หมายเลข ๐ ๒๒๐๓ ๘๑๕๓ - ๕

๗. กำหนดวันประกาศรายชื่อผู้มีสิทธิเข้ารับการสอบคัดเลือก

วันที่ ๕ มีนาคม พ.ศ. ๒๕๕๘ เวลา ๑๕.๐๐ น. บริเวณ ชั้น ๑ อาคารอำนวยการ องค์การเภสัชกรรม

๘. การสอบคัดเลือก

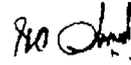
- ๘.๑ สอบสัมภาษณ์ ภายหลังจากการประกาศรายชื่อผู้มีสิทธิเข้ารับการสอบคัดเลือก
- ๘.๒ ทดสอบปฏิบัติงาน ภายหลังจากการประกาศผลการสอบสัมภาษณ์แล้ว

๙. หมายเหตุ

๙.๑ การประกาศรับสมัครครั้งนี้ องค์การเภสัชกรรมสงวนสิทธิในการยกเลิกไม่ว่าจะมีการสอบแล้วหรือไม่ก็ตาม

๙.๒ กรณีปรากฏข้อเท็จจริงในภายหลังว่าผู้สอบได้มีคุณสมบัติและ/หรือหลักฐานไม่ตรงกับที่แจ้งไว้ในใบสมัคร องค์การเภสัชกรรมสงวนสิทธิในการพิจารณาเลิกจ้างทันที

ประกาศ ณ วันที่ ๓ กุมภาพันธ์ พ.ศ. ๒๕๕๘



(นายถาวร ว่องชวงศ์)

ผู้ช่วยผู้อำนวยการ

รักษาการผู้อำนวยการฝ่ายทรัพยากรบุคคล