

BLQS

สำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ
กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์

BLQS Newsletter

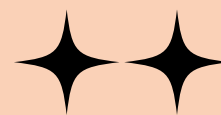
มกราคม — เมษายน 2568

January – April 2025

ปีที่ 19 ฉบับที่ 1

ISSN : 3056-9311 (Online)





News on focus

1

About APAC & ILAC

2

BLQS Varieties

5

Seminar/Training Programme

6

AB Regulation

9

Initial Accreditation

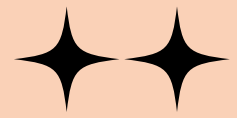
14

Q&A

16

Editor's Letter

17



การตรวจติดตามคุณภาพภายใน (Internal Audit) ตามมาตรฐาน ISO/IEC 17011:2017

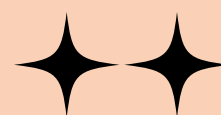


สำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ จัดการตรวจติดตามคุณภาพภายใน (Internal Audit) ตามมาตรฐาน ISO/IEC 17011:2017 ประจำปี 2567 เมื่อวันที่ 17 มกราคม 2568 ณ ห้องประชุม 706 710 และ 713 อาคาร 9 ชั้น 7 มีวัตถุประสงค์เพื่อให้มั่นใจว่ากระบวนการรับรองความสามารถห้องปฏิบัติการเป็นไปตามมาตรฐานสากล ISO/IEC 17011, APAC MRA-001 และระบบบริหารคุณภาพของสำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ คณะผู้ตรวจติดตามคุณภาพภายใน ประกอบด้วย

1. นายสุรศักดิ์ หมีนพล หัวหน้าคณะผู้ตรวจติดตามคุณภาพภายใน
2. นางสาวสุภาวีย์ ปิยรัตนรสกุล ผู้ตรวจติดตามคุณภาพภายในห้องปฏิบัติการทดสอบ
 ด้านสาธารณสุข และหน่วยผลิตหรือจัดเตรียมวัสดุอ้างอิง

3. นายอวิรุทธ์ เขจรนิตย์ ผู้ตรวจติดตามคุณภาพภายในห้องปฏิบัติการทดสอบด้านการแพทย์ และธนาคารทรัพยากรชีวภาพ โดยมีผู้อำนวยการสำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ เป็นประธานกล่าวเปิด พร้อมด้วย ทีมผู้จัดการคุณภาพการรับรองห้องปฏิบัติการ หัวหน้ากลุ่มรับรองห้องปฏิบัติการ และเจ้าหน้าที่กลุ่มรับรองห้องปฏิบัติการ จำนวน 34 คน เข้าร่วมรับการตรวจติดตามคุณภาพภายในครั้งนี้





รอบโลกกับ ILAC, APAC และองค์การความร่วมมือระดับสากลและภูมิภาค



1. องค์การความร่วมมือด้านการรับรองห้องปฏิบัติการระหว่างประเทศ (International Laboratory Accreditation Cooperation (ILAC)) เพิ่มสมาชิกใหม่จำนวน 4 องค์การ ได้แก่

1.1 International Quality and Accreditation Services Pvt. Ltd. (IQAS) หน่วยรับรองระบบงานจากประเทศอินเดีย เป็นสมาชิกสามัญ (Full member) ตามข้อตกลงการยอมรับร่วมพหุภาคีในระดับภูมิภาคที่ได้รับการยอมรับในระดับสากล กับ Asia Pacific Accreditation Cooperation Incorporated (APAC) โดยทำความตกลงการยอมรับร่วมพหุภาคี (Mutual Recognition Arrangement (MRA)) ในสาขา calibration และ testing laboratories ตามมาตรฐาน ISO/IEC 17025 สาขา medical testing laboratories ตามมาตรฐาน ISO 15189

1.2 Consejo Nacional de Acreditación (CNA) หน่วยรับรองระบบงานจากประเทศปานามา เป็นสมาชิกสามัญ (Full member) ตามข้อตกลงการยอมรับร่วมพหุภาคีในระดับภูมิภาคที่ได้รับการยอมรับในระดับสากล กับ Inter American Accreditation Cooperation (IAAC) โดยทำความตกลงพหุภาคีระหว่างประเทศ (Multilateral Recognition Agreement (MLA)) ในสาขา calibration และ testing laboratories ตามมาตรฐาน ISO/IEC 17025 และ inspection bodies ตามมาตรฐาน ISO/IEC 17020

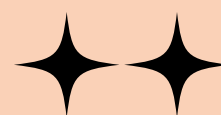
1.3 Japan Accreditation Service for agriculture, forestry and fisheries (JASaff) จากประเทศญี่ปุ่น เป็นสมาชิกสมทบ (Associate member)

1.4 United Group of Conformity Assessment Bodies (UGCAB) จากประเทศอิรัก เป็นสมาชิกผู้มีส่วนได้ส่วนเสีย (Stakeholder member)

2. การประชุมกลางปี IAF – ILAC ปี 2568 (The 2025 Virtual IAF-ILAC Mid-Meetings)

ในเดือนมีนาคม – เมษายน 2568 เจ้าหน้าที่กลุ่มรับรองห้องปฏิบัติการ สำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ เข้าร่วมประชุม Online กลางปี IAF – ILAC ปี 2025 ผ่านระบบ Zoom / Webex / Microsoft Teams meeting applications ได้แก่

1	IAF WG Persons Certification (ISO/IEC 17024)	วันที่ 21 มีนาคม 2568	เวลา 18:00 – 20:00น.
2	IAF WG Management System Certification (ISO/IEC 17024)	วันที่ 24 มีนาคม 2568	เวลา 20:00 – 24:00น.
3	WG ICT and Data Security (ICT & DS)	วันที่ 26 มีนาคม 2568	เวลา 18:00 – 20:00น.
4	IAF WG Product, Processes and Services Certification	วันที่ 27 มีนาคม 2568	เวลา 20:00 – 01:00น.
5	IAF WG Validation and Verification	วันที่ 3 เมษายน 2568	เวลา 16:00 – 19:00น.
6	IAF WG Forests	วันที่ 4 เมษายน 2568	เวลา 20:00 – 22:00น.
7	IAF WG Food	วันที่ 8 เมษายน 2568	เวลา 18:00 – 21:00น.
8	IAF TF AI Conformity Team	วันที่ 10 เมษายน 2568	เวลา 20:00 – 22:00น.
9	IAF Database Management Committee (DMC)	วันที่ 14 เมษายน 2568	เวลา 16:00 – 18:00น.
10	IAF WG Digital Transformation	วันที่ 17 เมษายน 2568	เวลา 19:00 – 21:00น.

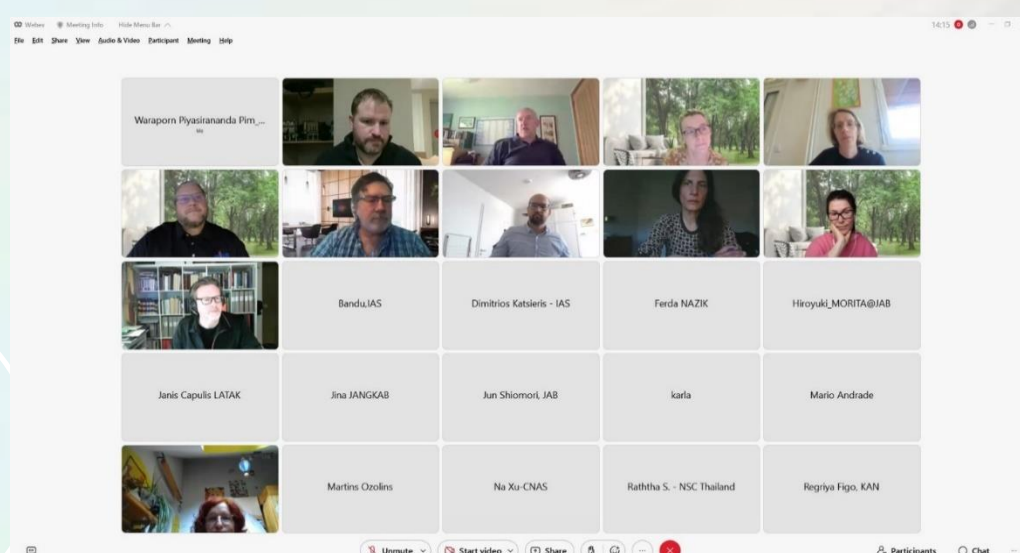
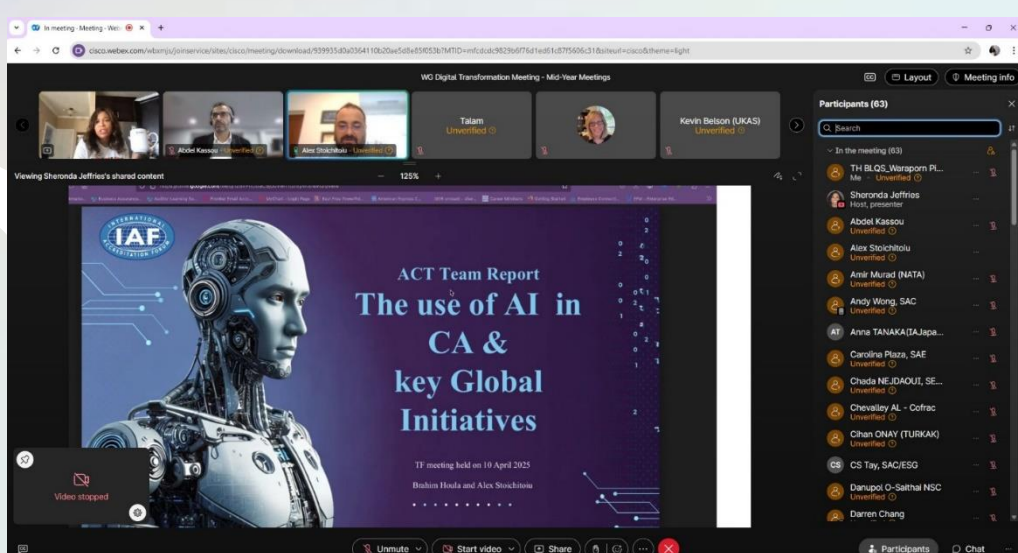
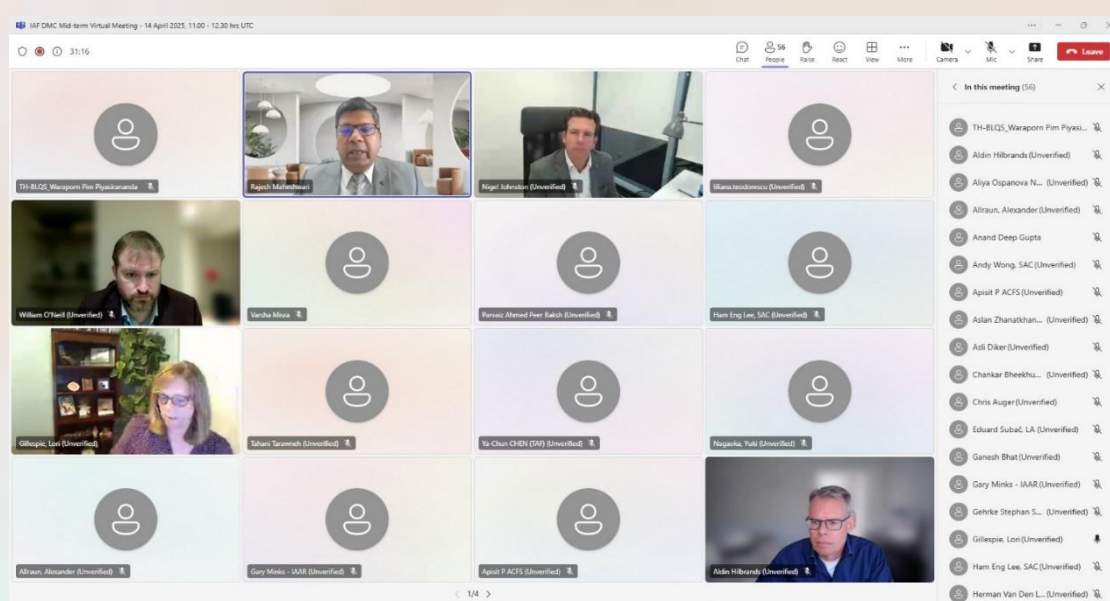


รอบโลกกับ ILAC, APAC และองค์การความร่วมมือระดับสากลและภูมิภาค



11	IAF/ILAC Joint Development Support Committee (JDSC)	วันที่ 21 เมษายน 2568	เวลา 18:00 – 21:00น.
12	IAF WG Accreditation (ISO/IEC 17011)	วันที่ 22 เมษายน 2568	เวลา 18:00 – 21:00น.
13	ILAC Inspection Committee (IC)	วันที่ 22 เมษายน 2568	เวลา 20:00 – 22:00น.
14	IAF WG Sustainability	วันที่ 22 เมษายน 2568	เวลา 21:00 – 23:00น.
15	ILAC Accreditation Committee (AIC)	วันที่ 23 เมษายน 2568	เวลา 18:00 – 21:00น.
16	IAF Technical Committee (TC) – First session	วันที่ 24 เมษายน 2568	เวลา 20:00 – 01:00น.
17	IAF Technical Committee (TC) – Second session	วันที่ 25 เมษายน 2568	เวลา 16:00 – 20:00น.

นอกจากนี้จะมีการจัดประชุมแบบ Face-to-face meeting ในการประชุมประจำปี 2025 ระหว่างวันที่ 15 – 24 ตุลาคม 2568 ณ กรุงเทพมหานคร ประเทศไทย





รอบโลกกับ ILAC, APAC และองค์การความร่วมมือระดับสากลและภูมิภาค



3. งานฉลองวันรับรองระบบงานโลก ปี 2568 (The 2025 World Accreditation Day; WAD)

World Accreditation Day (WAD) เป็นงานประจำปีที่จัดโดย International Laboratory Accreditation Cooperation (ILAC) และ International Accreditation Forum (IAF) ทุกวันที่ 9 มิถุนายน ของทุกปี โดยในปี 2025 (พ.ศ. 2568) นี้ ILAC และ IAF ได้กำหนดในหัวข้อ “Accreditation: Empowering Small and Medium Enterprises (SMEs)” (การรับรองระบบงาน: เสริมศักยภาพวิสาหกิจขนาดกลางและขนาดย่อม (SMEs)) และทาง IAF/ILAC จะจัดงานฉลองทาง Online ในวันจันทร์ที่ 9 มิถุนายน 2568 ในสองเขตเวลา โดยการนำเสนอจากประธาน IAF, ILAC, UNIDO และ FSSC เน้นย้ำถึงบทบาทของการรับรองมาตรฐานในการส่งเสริมศักยภาพให้กับวิสาหกิจขนาดกลางและขนาดย่อม การนำเสนอวิดีโอจาก SMEs ที่เกี่ยวข้องกับการประเมินความสอดคล้องที่ได้รับการรับรอง ซึ่งจะช่วยปรับปรุงรูปแบบธุรกิจและช่วยให้ SMEs ปรับตัว เติบโต และเป็นผู้นำในโลกที่เปลี่ยนแปลงไปได้อย่างไร โดยผู้สนใจสามารถลงทะเบียนได้ที่

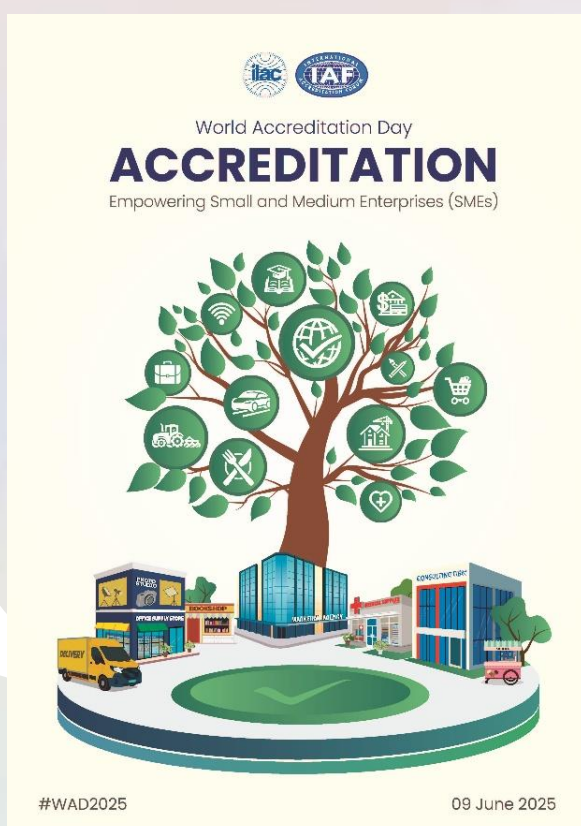


Time Zone 1: 09:00 AM UTC

https://us02web.zoom.us/webinar/register/WN_8RyTTi8lTVaJi5daZ-VWrQ

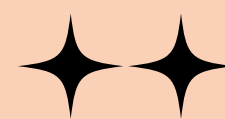
Time Zone 2: 05:00 PM UTC

https://us02web.zoom.us/webinar/register/WN_QQi-8F48QA-o0zE2cl7nJw



ทั้งนี้หน่วยรับรองระบบงาน (Accreditation Body: AB) 4 หน่วยงานในประเทศไทย ได้แก่ สำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ (วพ.) กระทรวงสาธารณสุข กรมวิทยาศาสตร์บริการ (วศ.) กระทรวงการอุดมศึกษา วิทยาศาสตร์ วิจัยและนวัตกรรม สำนักงานมาตรฐานผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรม (สมอ.) กระทรวงอุตสาหกรรม และสำนักงานมาตรฐานสินค้าเกษตรและอาหารแห่งชาติ (มกอช.) กระทรวงเกษตรและสหกรณ์ ได้ร่วมกันจัดงานสัมมนาในวันดังกล่าวในรูปแบบ Hybrid Seminar ซึ่งจะมีการประชาสัมพันธ์ต่อไป





สมป.สร่งน้ำพระ รดน้ำขอพร สืบสานประเพณีสงกรานต์



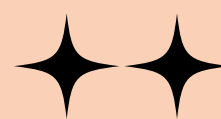
เมื่อวันที่ 10 เมษายน 2568 ณ ห้องประชุม 706 อาคาร 9 กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ โดยบุคลากร ประกอบด้วย รองผู้อำนวยการสำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ หัวหน้ากลุ่ม/ฝ่าย พร้อมด้วยเจ้าหน้าที่สำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ ร่วมกันสร่งน้ำพระ รดน้ำขอพร นายสุรศักดิ์ หมีนพล ผู้อำนวยการสำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ เนื่องในประเพณีสงกรานต์ เพื่อเสริมสิริมงคลแก่ชีวิต และร่วมกันรักษาและสืบสานประเพณีสงกรานต์ให้คงอยู่ตลอดไป

การเข้าร่วมประชุม 39th Meeting of the Working Party on Good Laboratory Practice

สำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ในฐานะหน่วยตรวจสอบขึ้นทะเบียนแห่งชาติ (National OECD GLP Compliance Monitoring Authority : CMA) ได้เข้าร่วมเป็นภาคีสมาชิกแบบสมบูรณ์ในการยอมรับร่วมของข้อมูลเรื่องการประเมินสารเคมี (Full non member adherent to Mutual Acceptance Data: MAD) จากองค์การเพื่อความร่วมมือและการพัฒนาทางเศรษฐกิจ (OECD) เมื่อวันที่ 7 กันยายน 2563 ซึ่งส่งผลให้ประเทศไทยมีสิทธิและพันธกิจเช่นเดียวกับภาคีเต็มรูปแบบ และเข้าเป็นสมาชิกสมทบในคณะทำงานและการประชุมที่เกี่ยวข้อง ได้แก่ 1) Working Party on Good Laboratory Practice 2) The Chemicals and Biotechnology Committee (CBC) และ 3) Working Party on National Co-ordinators of the Test Guidelines ตลอดจนการดำเนินการให้เป็นไปตามที่กำหนดไว้ในกรมสาร OECD Council ทั้ง 2 ฉบับ ได้แก่ Decision of the Council concerning the Mutual Acceptance of Data in the Assessment of Chemical [OECD/LEGAL/0194] และ Decision-Recommendation of the council on Compliance with the principles of Good Laboratory Practice [OECD/LEGAL/0252]

การประชุม OECD Working Party on Good Laboratory Practice ครั้งที่ 39 ในระหว่างวันที่ 1 – 3 เมษายน 2568 ณ กรุงปารีส สาธารณรัฐฝรั่งเศส จัดโดย Environment, Health and Safety Division, Environment Directorate, OECD เป็นการประชุมตามพันธกรณี เพื่อการออกเสียงของประเทศสมาชิกและรายงานความก้าวหน้าการดำเนินการของ National CMA ของประเทศสมาชิก และเป็นเวทีการแลกเปลี่ยนความรู้ การดำเนินการด้านการตรวจสอบใน area of expertise ต่างๆ หลักเกณฑ์และข้อกำหนดต่างๆ ของ OECD ซึ่ง National CMA ของทุกประเทศสมาชิก ต้องเข้าร่วมประชุมอย่างสม่ำเสมอ เพื่อทราบความเป็นไปและการปรับปรุงเปลี่ยนแปลงในหลักการของ OECD GLP และข้อกำหนดอื่นๆที่เกี่ยวข้อง รวมทั้งเป็นการแสดงบทบาทและการมีส่วนร่วมของ CMA กับประเทศภาคีสมาชิกในเวทีต่างประเทศ





สำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ สื่อสารแนวทางขับเคลื่อนงานให้ สอดคล้องกับนโยบายของกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์

สำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ โดยมีนายสุศักดิ์ หมั่นพล ผู้อำนวยการสำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ เป็นประธาน ในการประชุมขับเคลื่อนแผนของสำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ.2568 และบุคลากรในหน่วยงานเข้าร่วมประชุม จำนวน 50 คน ซึ่งมีวัตถุประสงค์ในการสื่อสารแนวทางการขับเคลื่อนภารกิจของหน่วยงานให้สอดคล้องกับทิศทางดำเนินงาน และนโยบายของกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ เพื่อให้บุคลากรเกิดความรู้ความเข้าใจ และปฏิบัติงานได้อย่างถูกต้องส่งผลให้บรรลุวัตถุประสงค์ตามที่กำหนดอย่างมีประสิทธิภาพ และประสิทธิผล

กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ประกาศนโยบายขับเคลื่อนงาน ประจำปีงบประมาณ พ.ศ.2568 จำนวน 3 ด้าน ด้านงาน ลดระยะเวลาการให้บริการ ร้อยละ 30 ด้วยหลักการ Lean Management และวิธีการ Less is More ลดสิ่งที่ไม่จำเป็น มุ่งเน้นงานสำคัญ และผลลัพธ์ของงาน ด้านคน เน้นความผูกพันของบุคลากร สร้างความสามัคคี และบรรยากาศการทำงานที่ดี ส่งผลให้เกิดความพึงพอใจในการทำงาน และสามารถปฏิบัติงานได้อย่างมีประสิทธิภาพ ด้านเงิน ส่งเสริมและสนับสนุนด้านงบประมาณเพื่อใช้ในการดำเนินงานรวมทั้งเตรียมความพร้อมในการดำเนินงานตามแนวทางการพัฒนาระบบบริหารคุณภาพการบริหารจัดการภาครัฐ (PMQA) สื่อสารคำรับรองการปฏิบัติราชการ เพื่อจะมุ่งมั่นปฏิบัติราชการให้เกิดผลงานที่ดีตามเป้าหมายของตัวชี้วัดในระดับสูงสุด รวมทั้งการได้รับแต่งตั้งให้เป็น WHO Collaborating Centre (WHO CC) for Strengthening Quality Systems in Health laboratories เพื่อทำหน้าที่ประสานความร่วมมือ และสร้างความเข้มแข็งด้านระบบคุณภาพของห้องปฏิบัติการด้านสาธารณสุขในภูมิภาคเอเชียตะวันออกเฉียงใต้ตามแนวทางองค์การอนามัยโลก (World Health Organization South East-Asia Region - WHO SEARO) รวมทั้งคณะทำงานฯ ได้สื่อสารแผนการจัดการความเสี่ยง และการบริหารความเสี่ยง เพื่อควบคุม ลดมูลเหตุ และโอกาสที่องค์กรจะเกิดความเสียหายจากการปฏิบัติงาน และสื่อสารแผนการจัดการความรู้ เพื่อพัฒนาความรู้ในองค์กร เป็นองค์กรแห่งการเรียนรู้และพัฒนาศักยภาพของบุคลากรในหน่วยงาน



สำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ เสริมความรู้ความเข้าใจ ระบบคุณภาพ OECD GLP สร้างความเข้มแข็งหน่วยตรวจสอบขึ้นทะเบียนแห่งชาติ

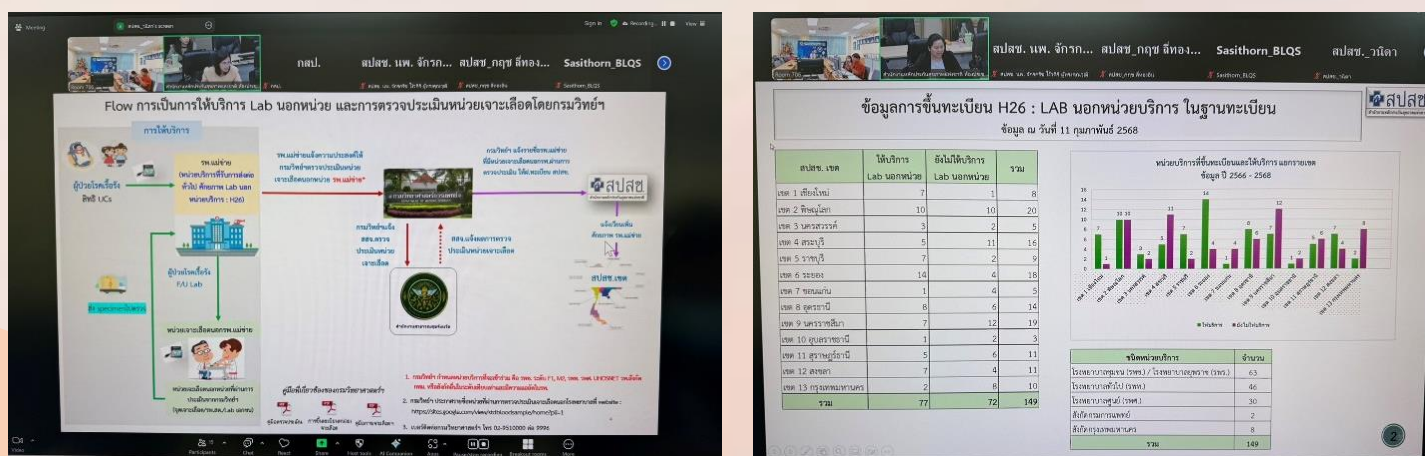
สำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ จัดอบรม “Seminar for Thailand OECD GLP Program” ระหว่างวันที่ 3 – 5 กุมภาพันธ์ 2568 ณ โรงแรมแกรนด์ริชมอนด์ จังหวัดนนทบุรี โดยมีผู้เข้าอบรมจากหน่วยศึกษาวิจัยพัฒนา (Test Facility: TF) หน่วยกำกับดูแลทางกฎหมาย (Regulatory Authority: RA) ผู้ประกอบการ (Sponsor) สำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ (CMA) และผู้ตรวจสอบ (Inspector) จำนวนรวมทั้งสิ้น 100 คน ซึ่งการอบรมประกอบด้วย การบรรยายและฝึกปฏิบัติ โดยได้รับเกียรติจากวิทยากรต่างประเทศ ได้แก่ Dr. Yusuke OKU จาก Pharmaceuticals and Medical Devices Agency (PMDA) Japan, Dr. Jun KITAHARA จาก Asia Office, PMDA, Dr. Hideshi TSUSAKI จาก Shin Nippon Biomedical Laboratories, Ltd (SNBL) Japan และคณะผู้ตรวจสอบของประเทศไทย ได้แก่ ดร.บุษราวรรณ ศรีวรรณ และ ดร.ภัทรวีร์ สร้อยสังวาลย์ เพื่อส่งเสริมและพัฒนาความรู้ ความเข้าใจ ถ่ายทอดประสบการณ์ในเรื่อง ระบบคุณภาพและข้อกำหนดทางด้านวิชาการที่เกี่ยวข้องกับ OECD GLP และ Mutual Acceptance of Data (MAD) และสร้างความเข้มแข็งหน่วยตรวจสอบขึ้นทะเบียนแห่งชาติ พัฒนาศักยภาพของผู้ตรวจสอบให้สามารถรองรับจำนวนหน่วยงานศึกษาวิจัยที่เพิ่มขึ้น และเตรียมความพร้อมในการรับการตรวจประเมินจากสมาชิกภาคีเครือข่าย OECD





ประชุมการดำเนินงานโครงการลดความแออัดทางห้องปฏิบัติการ ตามนโยบายกระทรวงสาธารณสุข ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2568

เมื่อวันที่ 13 กุมภาพันธ์ 2568 เวลา 13.30–16.30 น. ณ ห้องประชุม 706 ชั้น 7 อาคาร 9 กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ และและออนไลน์ผ่านระบบ Zoom meeting โดยนายสุรศักดิ์ หมื่นพล ผู้อำนวยการสำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ เป็นประธานการประชุมหารือร่วมกับสำนักงานหลักประกันสุขภาพแห่งชาติ (สปสช.) ในการสรุปผลดำเนินงานโครงการลดความแออัดทางห้องปฏิบัติการตามนโยบายกระทรวงสาธารณสุข ปีงบประมาณ พ.ศ. 2567 เพื่อนำมาเป็นแนวทางการดำเนินงาน ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2568 ได้แก่ แผนการดำเนินงานขึ้นทะเบียนหน่วยบริการเจาะเลือด เก็บตัวอย่างและนำส่งตัวอย่างนอกโรงพยาบาล แผนการดำเนินการเบิกจ่ายงบประมาณสำหรับโครงการ รวมทั้งกลุ่มเป้าหมายและขอบข่ายการดำเนินงาน ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2568



สัมมนาเครือข่ายห้องปฏิบัติการตามมาตรฐานสากลที่ขอการรับรอง จากสำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ

นายแพทย์วัชรพงษ์ คำหล้า รองอธิบดีกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ให้เกียรติเป็นประธานในพิธีเปิดการสัมมนาเครือข่ายห้องปฏิบัติการตามมาตรฐานสากลที่ขอการรับรองจากสำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการประจำปี พ.ศ. 2568 ณ โรงแรม ทีเค พาเลซ แอนด์ คอนเวนชัน การจัดสัมมนามีผู้เข้าร่วม จำนวน 560 คน ประกอบด้วย ผู้รับบริการทั้งภายในและภายนอกกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ และบุคลากรของสำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ โดยรูปแบบการดำเนินการ ประกอบด้วย การบรรยาย อภิปราย และแลกเปลี่ยนองค์ความรู้ประสบการณ์ระหว่างหน่วยรับรองและผู้รับบริการ

การสัมมนาในครั้งนี้จัดขึ้นโดยมีเป้าหมายสำคัญ คือ การขับเคลื่อนเศรษฐกิจไทยด้วยกลไกการรับรอง มีการสื่อสารแนวทางการดำเนินงาน ข้อกำหนดและเงื่อนไขการรับรอง เพื่อพัฒนาคุณภาพและมาตรฐานของห้องปฏิบัติการ ให้เป็นที่ยอมรับในระดับสากล และสอดคล้องกับสถานการณ์การค้าระหว่างประเทศและทันต่อการเปลี่ยนแปลงของโลก รวมถึงการแลกเปลี่ยนความรู้ด้านระบบบริหารคุณภาพและวิชาการ ซึ่งเป็นรากฐานสำคัญของการพัฒนาห้องปฏิบัติการให้มีมาตรฐานที่เข้มแข็งยิ่งขึ้น





อบรมพัฒนาศักยภาพบุคลากรด้านคุณธรรม จริยธรรม ประจำปี 2568

นายสุรศักดิ์ หมั่นพล ผู้อำนวยการสำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ มอบหมายให้ นางสาวเรวดี สิริธัญญานนท์ ประธานคณะกรรมการจัดทำและขับเคลื่อนแผนปฏิบัติการส่งเสริมคุณธรรม เป็นประธานในพิธีเปิดการอบรมพัฒนาศักยภาพบุคลากรด้านคุณธรรม จริยธรรม ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2568 เมื่อวันที่ 9 เมษายน 2568 ณ ห้องประชุมใหญ่สถาบันวิจัยวิทยาศาสตร์สาธารณสุข กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ วัตถุประสงค์เพื่อให้บุคลากรของสำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ ได้รับทราบแผนการดำเนินงานส่งเสริมคุณธรรม และแนวทางในการขับเคลื่อนองค์กรให้เป็นองค์กรคุณธรรมต้นแบบ แนวทางการดำเนินชีวิตอย่างมีความสุขตามคุณธรรม 5 ประการ และวางแผนการเงินเพื่อเตรียมความพร้อมในการดำเนินชีวิต พร้อมทั้งฝึกปฏิบัติจากแนวคิด “ปัญหาที่อยากแก้” และ “ความดีที่อยากทำ” โดยมีวิทยากรจากทั้งภายในและภายนอกกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์



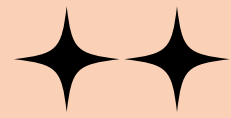
อบรมแนวคิดหลักการพัฒนาคุณภาพการบริหารจัดการ Lean & Design Thinking และการประยุกต์ใช้

นายแพทย์วัชรพงษ์ คำหล้า รองอธิบดีกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ให้เกียรติเป็นประธานในพิธีเปิด “โครงการอบรมแนวคิดหลักการพัฒนาคุณภาพการบริหารจัดการ Lean & Design Thinking และการประยุกต์ใช้” จัดขึ้นเมื่อวันที่ 10 เมษายน 2568 ณ ห้องประชุมใหญ่ สถาบันวิจัยวิทยาศาสตร์สาธารณสุข กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ และนายสุรศักดิ์ หมั่นพล ผู้อำนวยการสำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ ได้กล่าวรายงานถึงวัตถุประสงค์ของโครงการ เพื่อพัฒนาศักยภาพที่ความรู้ และสามารถนำองค์ความรู้ไปประยุกต์ใช้ในการพัฒนาการทำงาน “Lean และ Design Thinking เป็นเครื่องมือสำคัญในการปรับปรุงกระบวนการทำงานให้มีประสิทธิภาพ ลดความซ้ำซ้อน และเพิ่มคุณค่าให้แก่ผู้รับบริการ

การอบรมครั้งนี้ได้รับเกียรติจาก รศ.นพ.เชตชัย นพมณีจรัสเลิศ รองอธิการบดีฝ่ายสารสนเทศและดิจิทัลทรานส์ฟอร์มเมชัน มหาวิทยาลัยมหิดล เป็นวิทยากรผู้ทรงคุณวุฒิ ถ่ายทอดความรู้และประสบการณ์เชิงลึกด้าน Lean และ Design Thinking ซึ่งการอบรมดังกล่าวมีบุคลากรจากสำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการเข้าร่วมจำนวนทั้งสิ้น 57 คน



การอบรมแนวคิดหลักการพัฒนาคุณภาพการบริหารจัดการ Lean & Design Thinking และการประยุกต์ใช้ เพื่อเสริมสร้างแนวคิดหลักของการพัฒนาคุณภาพการบริการด้วย Lean Management สอดคล้องตามนโยบายกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ในการลดระยะเวลาการให้บริการ ร้อยละ 30 ทุกกระบวนการงาน เพื่อส่งมอบงานได้ทันต่อความต้องการ สถานการณ์ และสร้างความพึงพอใจแก่ผู้รับบริการ



ประกาศสำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ
เรื่อง การรับรองหน่วยงานหรือองค์กรที่จัดหลักสูตร
อบรมการจัดการระบบคุณภาพห้องปฏิบัติการทางการแพทย์

ตามบทบาทหน้าที่ของสำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ เรื่อง การรับรองห้องปฏิบัติการทางการแพทย์ตามมาตรฐาน ISO 15189, ISO 15190 ซึ่งต้องดำเนินการให้เกิดคุณภาพของห้องปฏิบัติการที่ผ่านการรับรองทั้งระบบ และคุณภาพของบุคลากร นับเป็นเรื่องสำคัญที่จะขับเคลื่อนระบบคุณภาพทั้งหมด จึงได้จัดทำหลักสูตรที่เป็นมาตรฐานเพื่อให้หน่วยงานหรือองค์กรนำไปจัดอบรมให้แก่บุคลากรในระบบ ISO 15189, ISO 15190 ได้แก่ ผู้จัดการคุณภาพ ผู้จัดการวิชาการ และผู้จัดการด้านความปลอดภัย และผู้สนใจ

สำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการจึงออกประกาศ ดังต่อไปนี้

ข้อ 1 ในประกาศนี้

"หลักสูตร" หมายความว่า หลักสูตรอบรมการจัดการระบบคุณภาพห้องปฏิบัติการทางการแพทย์

"หน่วยงานหรือองค์กร" หมายความว่า หน่วยงานหรือองค์กรของรัฐหรือนิติบุคคลที่มีหลักสูตร

"หนังสือรับรอง" หมายความว่า หนังสือรับรองหน่วยงานหรือองค์กรที่มีหลักสูตร

ข้อ 2 การขอให้ประกาศรับรองหน่วยงานหรือองค์กรที่มีหลักสูตร ให้หน่วยงานหรือองค์กร ยื่นคำขอเป็นหนังสือต่อ สำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ พร้อมด้วยเอกสาร ดังต่อไปนี้

- (1) หนังสือรับรองการจดทะเบียนนิติบุคคล หรือเอกสารแสดงความเป็นนิติบุคคลของหน่วยงาน หรือองค์กร
- (2) หลักสูตร
- (3) รายชื่อและคุณสมบัติวิทยากร

ข้อ 3 หลักสูตรตามข้อ 2 (2) ให้มีรายละเอียดอย่างน้อย ดังต่อไปนี้

- (1) ชื่อหลักสูตร
- (2) หลักการและเหตุผล
- (3) วัตถุประสงค์ของหลักสูตร
- (4) กลุ่มเป้าหมาย
- (5) ระยะเวลาดำเนินการ
- (6) วิธีดำเนินการ
- (7) สถานที่ดำเนินการ
- (8) วิธีการประเมินผล
- (9) ผู้รับผิดชอบการดำเนินการ
- (10) เนื้อหาหลักสูตร

ข้อ 4 ให้หน่วยงานหรือองค์กรจัดให้มีวิทยากรที่มีคุณสมบัติอย่างหนึ่งอย่างใด ดังต่อไปนี้

- (1) สำเร็จการศึกษาไม่ต่ำกว่าระดับปริญญาโทด้านเทคนิคการแพทย์ หรือพยาธิแพทย์ หรือแพทย์เวชศาสตร์การบริการ โลหิต และมีความรู้หรือประสบการณ์เกี่ยวกับหัวข้อที่อบรม
- (2) สำเร็จการศึกษาแพทย์สาขาอื่นๆ หรือสำเร็จการศึกษาด้านวิทยาศาสตร์การแพทย์ไม่ต่ำกว่าระดับปริญญาโท และมีประสบการณ์การปฏิบัติงานเกี่ยวกับการจัดการระบบคุณภาพห้องปฏิบัติการต่อเนื่องไม่น้อยกว่าสามปี หรือผ่านการอบรมหลักสูตร ด้านการจัดการระบบคุณภาพห้องปฏิบัติการที่เทียบเท่าหลักสูตรแนบท้ายประกาศ
- (3) สำเร็จการศึกษาด้านกฎหมายอย่างน้อยระดับปริญญาตรี ในการสอนเรื่องกฎระเบียบและกฎหมายที่เกี่ยวข้อง



ประกาศสำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ
เรื่อง การรับรองหน่วยงานหรือองค์กรที่จัดหลักสูตร
อบรมการจัดการระบบคุณภาพห้องปฏิบัติการทางการแพทย์ (ต่อ)

ข้อ 5 ให้งานหน่วยงานหรือองค์กรจัดให้มีการประเมินผลการอบรมโดยกำหนดเกณฑ์ผ่านการประเมินไม่น้อยกว่าร้อยละแปดสิบ การผ่านการประเมินตามวรรคหนึ่ง ให้งานหน่วยงานหรือองค์กรออกเอกสารแสดงการผ่านการประเมินโดยเอกสารดังกล่าวให้งานอายุไม่เกิน สี่ปี กรณี ISO เปลี่ยนเวอร์ชัน ให้มีการอบรมเพิ่มเติม

ข้อ 6 เมื่อได้รับคำขอและเอกสารตามข้อ 2 แล้ว สำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการจะตรวจสอบคำขอและเอกสารประกอบ คำขอ โดยจะออกหนังสือรับรองให้งานหน่วยงานหรือองค์กรเมื่อพบว่าคำขอ และเอกสารประกอบคำขอ มีความถูกต้องสมบูรณ์และ หลักสูตรมีรายละเอียดเทียบเท่าหรือไม่น้อยกว่า หลักสูตรแนบท้ายประกาศ

กรณีคำขอหรือเอกสารประกอบคำขอไม่ถูกต้องสมบูรณ์ สำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการจะแจ้งเป็นหนังสือถึงงานหน่วยงานหรือ องค์กร โดยอาจขอให้ส่งข้อมูลเพิ่มเติมภายในระยะเวลาไม่เกินหกสิบวัน

เมื่อได้ดำเนินการตามวรรคหนึ่งแล้ว ให้งานสำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการจัดทำบัญชีรายชื่อหน่วยงานหรือองค์กรที่ได้รับ การรับรองและเผยแพร่ต่อไป

ข้อ 7 กรณีคำขอหรือเอกสารประกอบคำขอไม่ถูกต้องสมบูรณ์และงานหน่วยงานหรือองค์กรไม่ดำเนินการแก้ไขภายใน ระยะเวลาที่กำหนดตามข้อ 6 สำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการจะยกเลิกคำขอ พร้อมแจ้งเหตุผลให้งานหน่วยงานหรือองค์กรทราบภายใน สามสิบวัน

ข้อ 8 หนังสือรับรองตามข้อ 6 ให้มีอายุห้าปี นับแต่วันที่ออกหนังสือรับรอง

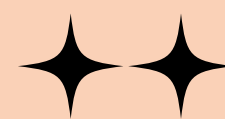
ข้อ 9 กรณีงานหน่วยงานหรือองค์กรที่ได้รับหนังสือรับรองมีความประสงค์จะแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายละเอียดของหลักสูตร หรือ วิทยาการ ให้แจ้งเป็นหนังสือต่อนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการเพื่อให้ความเห็นชอบก่อนดำเนินการ

ข้อ 10 งานหน่วยงานหรือองค์กรที่ประสงค์จะขอต่ออายุหนังสือรับรอง ให้ยื่นคำขอเป็นหนังสือต่อนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ ก่อนวันที่หนังสือรับรองสิ้นอายุไม่น้อยกว่าหกสิบวัน

ให้นำความในข้อ 6 ข้อ 7 และข้อ 8 มาใช้ในการพิจารณาการต่ออายุหนังสือรับรอง โดยอนุโลม การต่ออายุหนังสือรับรอง จะต่ออายุได้คราวละห้าปี นับแต่วันที่หนังสือรับรองเดิมสิ้นอายุ

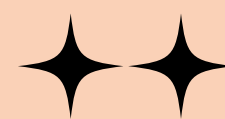
ข้อ 11 กรณีที่หนังสือรับรองสูญหาย ถูกทำลาย หรือชำรุดในสาระสำคัญ ให้งานหน่วยงาน หรือองค์กรยื่นคำขอรับใบแทนเป็น หนังสือต่อนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ เมื่อได้รับอนุญาตแล้วให้งานออกใบแทนหนังสือรับรองให้งานหน่วยงานหรือองค์กร

การออกใบแทนหนังสือรับรอง ให้ใช้แบบหนังสือรับรองเดิมประทับตราความว่า "ใบแทน" ด้วยอักษรสีแดงไว้ด้านบน ของหนังสือรับรองนั้น



หลักสูตรการอบรมการจัดการระบบคุณภาพห้องปฏิบัติการ

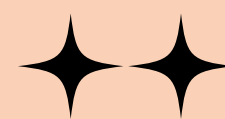
หัวข้อ/ รายละเอียด	ชั่วโมง	
	Lecture	workshop
1. ข้อกำหนด ISO 15189/ ISO 15190/ BLQS's requirements (6.5 ชม.)		
1.1 แนะนำระบบคุณภาพห้องปฏิบัติการทางการแพทย์ (Quality System for Clinical Laboratory) โครงสร้างของระบบคุณภาพในระดับสากล - 4 General requirements - 5 Structural and governance requirements - 6 Resource requirements - 7 Process requirements - 8 Management system requirements - R 07 15:001 นโยบายการรับรองความสามารถห้องปฏิบัติการทดสอบด้านการแพทย์และสาธารณสุข - N 07 15 001 นโยบายและหลักเกณฑ์การยอมรับผลการสอบเทียบเครื่องมือวิทยาศาสตร์ - N 07 15 003 นโยบายและหลักเกณฑ์การทดสอบความชำนาญการเปรียบเทียบผลทดสอบระหว่างห้องปฏิบัติการและการประเมินความสามารถการทดสอบ - N 07 15 007 นโยบายและหลักเกณฑ์การสอบกลับได้และการประมาณค่าความไม่แน่นอนของการวัด - N 07 15 009 Policy and Conditions for the Use of an Accreditation Symbol or a Statement to Claim Accreditation Status	0.5	
1.2 การตีความและประยุกต์ใช้ข้อกำหนด ISO 15189:2022 • 150 15189 ข้อกำหนดสำคัญที่พบประเด็นข้อบกพร่องบ่อย ได้แก่ - Impartiality (4.1), Organization (5) - Process management (7) in management & process - Document (8.3) - Resource requirement: Equipment (6.4), Reagent-Inventory (6.6), Personnel (6.2) - Improvement: ตัวชี้วัด (8.2), Nonconformity (7.5), COI, Assessment (continue in Part II) • มาตรฐานอื่นที่เกี่ยวข้อง เช่น Clinical & Laboratory Standards Institute: CLSI Guideline, ISO 22367: Medical laboratories Application of risk management to medical laboratories, ISO 35001: Biorisk management for laboratories and other related organizations	3	
1.3 ข้อกำหนดมาตรฐานความปลอดภัย 150 15190: 2020 และแนวทางปฏิบัติด้านมาตรฐานความปลอดภัย เช่น - Hazard risk, Biosafety Biosecurity, Infection control - Blood collection safety - PPE - การจัดการพื้นที่ Clean area & Contaminate area - Waste management	2	



หลักสูตรการอบรมการจัดการระบบคุณภาพห้องปฏิบัติการ

หัวข้อ/ รายละเอียด	ชั่วโมง	
	Lecture	workshop
1.4 กฎระเบียบ และกฎหมายที่เกี่ยวข้องกับการจัดการระบบคุณภาพและความปลอดภัย เช่น - พระราชบัญญัติเชื้อโรคและพิษจากสัตว์ - พระราชบัญญัติการสาธารณสุข - พระราชบัญญัติสถานพยาบาล - พระราชบัญญัติคุ้มครองข้อมูลส่วนบุคคล (PDPA)	1	
2. การบริหารจัดการความเสี่ยงของห้องปฏิบัติการทางการแพทย์ (11.5 ชม.)		
2.1 การบริหารจัดการความเสี่ยงของห้องปฏิบัติการทางการแพทย์ - ISO 22367 - Risk management (management & process: pre-analyze, analyze, post-analyze), ตัวชี้วัด - Risk management tools	2.5	
2.2 Workshop 1: Risk Management according to ISO 15189 CAPA, RCA		3
2.3 Workshop 2: Risk Management according to ISO 15190 Safety		3
2.4 Workshop 3: Risk management (management & process: pre-analyze, analyze, post-analyze) FMEA, Risk matrix, RPN, Risk Plan		3
3. การตรวจประเมินและการเขียนบกพร่อง (4 ชม.)		
3.1 เทคนิคการตรวจประเมิน ตามมาตรฐาน ISO 19011	1	
3.2 หลักการเขียนข้อบกพร่อง/หลักการแก้ไขข้อบกพร่อง และ Root cause analysis	1	
3.3 Workshop 4: การตรวจประเมิน Internal audit & เขียนข้อบกพร่องและแก้ไขข้อบกพร่อง และ Root cause analysis		3
4. สอบข้อเขียน	1	
รวม	12	12

AB Regulations



– ตัวอย่าง –

ที่.....

หนังสือรับรอง

หนังสือฉบับนี้ให้ไว้เพื่อรับรองว่า

ตั้งอยู่เลขที่

เป็นหน่วยงาน/องค์กรที่มีหลักสูตรอบรมด้านการจัดการระบบคุณภาพห้องปฏิบัติการตามความใน

.....

โดย

ต้องดำเนินการตามหลักสูตรแนบท้ายหนังสือรับรองฉบับนี้อย่างเคร่งครัด

ทั้งนี้ ตั้งแต่วันที่

หนังสือรับรองสิ้นอายุวันที่

ผู้อำนวยการสำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ

มาตรฐานสากล

Accredited	Laboratory	Standard	Accredited Date
1400/68	บริษัท นีโอ แพลทฟอร์ จำกัด	ISO/IEC 17025	7/1/2568
1401/68	บริษัท ลานนาเกษตรอุตสาหกรรม จำกัด	ISO/IEC 17025	24/1/2568
1402/68	บริษัท ยูโทเปีย จำกัด (สาขาปราจีนบุรี)	ISO/IEC 17025	17/2/2568
1403/68	บริษัท แมนเอ โฟรสเซนฟูดส์ จำกัด	ISO/IEC 17025	21/3/2568
1404/68	บริษัท ไมลอร์ท แลบบอราทอรีส์ จำกัด	ISO/IEC 17025	21/3/2568
4370/68	กลุ่มห้องปฏิบัติการทางการแพทย์ด้านควบคุมโรค ศูนย์บริการเวชศาสตร์ป้องกัน สำนักงานป้องกันควบคุมโรค ที่ 6 ชลบุรี	ISO 15189	20/1/2568
4371/68	BGI Health (HK) Company Limited	ISO 15189	20/1/2568
4372/68	ศูนย์คลังเลือดกลาง โรงพยาบาลขอนแก่น	ISO 15189	20/2/2568
4373/68	บริษัท เอ็มดีที แล็บบอราทอรี จำกัด (เอ็มดีทีแล็บ สหคลินิก)	ISO 15189	20/2/2568
4374/68	คลินิกเทคนิคการแพทย์ ซีเอ็ม เอฟ แล็บ สาขา ปตท. ท่าเรือ	ISO 15189	20/2/2568
4375/68	บริษัท เอ็น เฮลท์ พยาธิวิทยา จำกัด สำนักงานใหญ่	ISO 15189	20/2/2568
4376/68	เอ็มพี เฮลท์พลัส อีสเทิร์น สหคลินิกเทคนิคการแพทย์	ISO 15189	20/2/2568
4377/68	แผนกปฏิบัติการกลาง ศูนย์ศรัพัฒน์ คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยเชียงใหม่	ISO 15189	20/3/2568
4378/68	สหคลินิก เทคนิคการแพทย์และรังสีเทคนิค อันดาแลบ แอนด์ เอกซเรย์	ISO 15189	20/3/2568
4379/68	บริษัท เอ็มดีที แล็บ นอร์ทอีส จำกัด	ISO 15189	20/3/2568
4380/68	ห้องปฏิบัติการงานบริการทางพยาธิวิทยา คณะแพทยศาสตร์วชิรพยาบาล มหาวิทยาลัยนวมินทราธิราช	ISO 15189	21/3/2568
4381/68	โรงพยาบาลทั่วไปขนาดใหญ่เอกชัย	ISO 15189	21/3/2568

Initial Accreditation Update

มาตรฐานระดับประเทศ

Accredited	Laboratory	Standard	Accredited Date
7730G/2568	โรงพยาบาลบรบือ	MOPH LAB	24/1/2568
7024P/2567	เมโมเรียล แล็บ คลินิกเทคนิคการแพทย์	MOPH LAB	24/1/2568
7731G/2568	โรงพยาบาลแม่พริก	MOPH LAB	25/2/2568
7025P/2568	คลินิกเทคนิคการแพทย์ เอวาแล็บบอราทอรี	MOPH LAB	25/2/2568
7732G/2568	โรงพยาบาลโพธิ์ทอง	MOPH LAB	20/3/2568
7026P/2568	นาบอนสหคลินิกด้านเวชกรรม เทคนิคการแพทย์และ การประกอบโรคศิลปะสาขารังสีเทคนิค	MOPH LAB	20/3/2568
7027P/2568	ท่าเรือโรงพยาบาลทั่วไปขนาดเล็ก	MOPH LAB	20/3/2568
7733G/2568	โรงพยาบาลโคกโพธิ์ไชย	MOPH LAB	20/3/2568
7028P/2568	ไบโอลอจแล็บคลินิกเทคนิคการแพทย์	MOPH LAB	20/3/2568
7734G/2568	สถาบันสุขภาพเขตเมือง กรุงเทพมหานคร	MOPH LAB	23/4/2568
7029P/2568	โรงพยาบาลมหาสารคามอินเตอร์เนชั่นแนล	MOPH LAB	23/4/2568
7735G/2568	โรงพยาบาลพิบูลมังสาหาร	MOPH LAB	23/4/2568
7736G/2568	โรงพยาบาลศรีสมเด็จ	MOPH LAB	23/4/2568
6791G/2568	โรงพยาบาลปากชม	MOPH X-ray	24/1/2568
6792G/2568	โรงพยาบาลบรบือ	MOPH X-ray	24/1/2568
6793G/2568	โรงพยาบาลบึงบูรพ์	MOPH X-ray	25/2/2568
6794G/2568	โรงพยาบาลศรีธัญญา	MOPH X-ray	25/2/2568
6795G/2568	โรงพยาบาลมะการักษ์	MOPH X-ray	25/2/2568
6796G/2568	โรงพยาบาลเจ้าพระยาอภัยภูเบศร	MOPH X-ray	25/2/2568
6797G/2568	โรงพยาบาลแก่งหางแมว	MOPH X-ray	23/4/2568
3053/68	บริษัท เอสเอ็น เฟรส จำกัด	ผัดสด ผลไม้สด	24/1/2568
3054/68	บริษัท คิงส์วิซ จำกัด	ผัดสด ผลไม้สด	24/1/2568
9016/68	บริษัท คิงส์วิซ จำกัด	สารปนเปื้อน	24/1/2568
9017/68	บริษัท ตลาดใหม่ชลบุรี จำกัด	สารปนเปื้อน	24/1/2568

Q: ปัจจุบันมีการใช้เชื้อดัดแปลงพันธุกรรม (GMO) กันอย่างแพร่หลายรวมไปถึงการใช้ในภาคอุตสาหกรรมกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์มีการกำกับดูแล GMO อย่างไร

A: ตามที่ พระราชบัญญัติเชื้อโรคและพิษจากสัตว์ พ.ศ. 2558 ได้กำหนดนิยาม “เชื้อโรค”

หมายความว่า จุลินทรีย์และสารชีวภาพ โดยนิยาม “สารชีวภาพ” หมายความว่า ผลผลิตหรือส่วนหนึ่งส่วนใดที่ถูกสร้างขึ้นหรือดัดแปลงจากเชื้อจุลินทรีย์ ดังนั้น GMO จึงจัดเป็นสารชีวภาพ ทั้งนี้จุลินทรีย์และสารชีวภาพดังกล่าวต้องเป็นกรณีเฉพาะที่ทำให้เกิดโรคเท่านั้น แนวทางการกำกับดูแลจะเป็นไปตามระดับความเสี่ยงและความอันตรายของ GMO นั้น ซึ่ง GMO ที่ทำให้เกิดโรคจะต้องถูกนำมาประกาศควบคุมตามมาตรา 18

Q: การออกกฎหมายของกระทรวงพาณิชย์ว่าด้วยเรื่องสินค้าที่ใช้ได้สองทางหรือสินค้าที่เกี่ยวข้องกับอาวุธที่มี อานุภาพทำลายล้างสูง กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ได้มีส่วนร่วมอย่างไรบ้าง

A: กระทรวงพาณิชย์ออกประกาศรายการสินค้าที่ใช้ได้สองทาง โดยไม่ซ้ำซ้อนกับรายการสินค้าที่มีกฎหมายอื่นควบคุมกำกับอยู่แล้ว ดังนั้น สินค้าที่ใช้ได้สองทางในรายการเชื้อโรคและพิษจากสัตว์จะถูกควบคุมกำกับตาม พระราชบัญญัติเชื้อโรคและพิษจากสัตว์ พ.ศ. 2558 โดยกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์



สวัสดีค่ะ BLQS Newsletter ฉบับที่ 48 เป็นฉบับต้อนรับปีใหม่สากล และปีใหม่ไทย มีกิจกรรมที่ถือได้ว่าเป็นความสำคัญอย่างยิ่งต่อบทบาทการทำหน้าที่ เป็นหน่วยรับรองระบบงาน (Accreditation Body, AB) ของสำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ ได้แก่ การรับการตรวจประเมินคุณภาพ (Internal audit) เพื่อตรวจประเมินความสอดคล้องการดำเนินการระบบคุณภาพ ตามมาตรฐาน ISO 17011 ตลอดจนข่าวตราสัญลักษณ์วันรับรองระบบงานโลก 2568 (WORLD Accreditation Day 2025) ซึ่งตรงกับวันที่ 9 มิถุนายน ของทุกปี และหน่วยรับรองทั่วโลก จะมีกิจกรรมเพื่อส่งเสริมความรู้ ความเข้าใจ และความสำคัญของการดำเนินงานรับรอง ติดตามการจัดงานวันรับรองระบบงานโลก 2568 ในฉบับถัดไปนะคะ

ในช่วง 4 เดือนแรกของปี 2568 มีกิจกรรมหลากหลาย ทั้งการสื่อสารแผนงาน และยุทธศาสตร์ การจัดอบรม สัมมนา เพื่อพัฒนาบุคลากรในสำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ และพัฒนาบุคคลภายนอกด้วย รวมทั้ง การจัดทำประกาศเรื่อง การรับรองหน่วยงานหรือองค์กรที่จัดหลักสูตร อบรมการจัดการระบบคุณภาพห้องปฏิบัติการทางการแพทย์ เพื่อส่งเสริมหน่วยงานหรือองค์กรนำไปจัด อบรมให้แก่บุคลากรในระบบ ISO 15189, ISO 15190 ได้แก่ ผู้จัดการคุณภาพ ผู้จัดการวิชาการ และ ผู้จัดการด้านความปลอดภัย และผู้สนใจ จะทำให้ได้หน่วยงานที่มีความพร้อม และมีคุณสมบัติจัดการ อบรมระบบคุณภาพห้องปฏิบัติการทางการแพทย์อย่างมีประสิทธิภาพ ผู้สนใจติดต่อสอบถามกลุ่ม รับรองห้องปฏิบัติการได้ค่ะ

นอกจากนี้ การดำเนินการให้การรับรองห้องปฏิบัติการตามมาตรฐานสากล และมาตรฐาน ระดับประเทศ ยังคงให้การรับรองอย่างต่อเนื่อง และมีห้องปฏิบัติการรายใหม่ ที่สนใจขอการรับรองตาม รายชื่อที่แจ้งในฉบับนี้ หรือสนใจดูรายชื่อที่ผ่านการรับรองทั้งหมดได้ที่เว็บไซต์สำนักมาตรฐาน ห้องปฏิบัติการ ทั้งนี้ ท่านสามารถ ติดตามข่าวสารและกิจกรรมของสำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ ได้จากช่องทางการสื่อสารต่าง ๆ และคาดหวังว่าจะมีผู้อ่านร่วมกิจกรรมแสดงความพึงพอใจและแสดง ความคิดเห็น ต่อ BLQS Newsletter โดยทีมงานมีของที่ระลึกมอบให้ด้วย แล้วพบกันใหม่กับ BLQS Newsletter ฉบับต่อไป สวัสดีค่ะ

เว็บไซต์สำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ



ติดตาม BLQS Newsletter



แสดงความพึงพอใจ
และแสดงความคิดเห็น



วัตถุประสงค์

- เพื่อเผยแพร่และแลกเปลี่ยนข้อมูลข่าวสารวิชาการเกี่ยวกับคุณภาพห้องปฏิบัติการทางการแพทย์และสาธารณสุข
- ประชาสัมพันธ์กิจกรรมของสำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการและประสานความร่วมมือกับหน่วยงานภายนอก
- เผยแพร่ปีละ 3 ฉบับ

บรรณาธิการ นางสาวเรวดี สิริธัญญานนท์

ผู้ช่วยบรรณาธิการ 1. นางสาวเสาวนีย์ อารมย์สุข

2. นางสาววราภรณ์ ปิยสิรานนท์

3. นางสาวธัญญารัตน์ สุขสมบูรณ์

4. นางสาวนันทชลิตา ดีสา

5. นางสาวสุพัตรา จันทนอก

6. นางสาวนัฐกาญจน์ ละเอียดยดี

กองบรรณาธิการ 1. นายสุรศักดิ์ หมั่นพล

2. นางสาวสตีไฟสสิฐ เอกะจัมปกะ

3. นางสาวสิริพรรณ แสงอรุณ

4. นางจุฑามาศ ศิริปราณี

ผู้จัดทำเล่ม นางสาวทิพยาภา ปองนาน

ติดต่อสอบถามได้ที่ สำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ โทร 0-2951-000 ต่อ 99970 โทรสาร 0-2951-1270

<https://blqs.dmsc.moph.go.th> | สำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ | blqs@dmsc.mail.go.th