



BLQS Newsletter

กันยายน – ธันวาคม 2567

September – Desember 2024

ปีที่ 18 ฉบับที่ 3

ISSN : 3056-9311 (Online)



Contents

News on focus	1
About APAC & ILAC	2
BLQS Varieties	8
Seminar/Training Programme	9
AB Regulation	11
Initial Accreditation	13
Q&A	16
Editor's Letter	17

News on Focus

สำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ เปิดให้บริการงานรับรองห้องปฏิบัติการตรวจสอบสุขภาพคนต่างด้าว ของสถานพยาบาลเอกชน

กรมการจัดหางาน กระทรวงแรงงาน มีแนวทางการบริหารจัดการเพื่อขึ้นทะเบียนคนต่างด้าว 4 สัญชาติ ได้แก่ กัมพูชา ลาว เมียนมา และเวียดนาม เพื่อขึ้นทะเบียน และอนุญาตให้ทำงานในประเทศไทย ขับเคลื่อนกิจการของนายจ้าง สถานประกอบการ และเศรษฐกิจของประเทศไทย โดยกำหนดคุณสมบัติของสถานพยาบาลเอกชนที่จะตรวจสอบสุขภาพของคนต่างด้าว ต้องมีห้องปฏิบัติการทางการแพทย์ที่ได้รับการรับรองจากกระทรวงสาธารณสุขตั้งอยู่ในสถานพยาบาล และต้องมีห้องเอกซเรย์และเครื่องกำเนิดรังสีทางการแพทย์ที่ผ่านมาตรฐานและแจ้งครอบครองอย่างถูกต้องตามกฎหมาย ตั้งอยู่ในสถานพยาบาล

สำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ เป็นหน่วยรับรองห้องปฏิบัติการทางการแพทย์และสาธารณสุข ได้รับมอบหมายจากกระทรวงสาธารณสุข และได้จัดทำระบบการรับรองห้องปฏิบัติการตรวจสอบสุขภาพคนต่างด้าว เพื่อให้มีความสามารถตรวจสอบสุขภาพคนต่างด้าว ตามกฎกระทรวงของกระทรวงแรงงาน เรื่องกำหนดคุณสมบัติและลักษณะต้องห้ามของคนต่างด้าวที่จะขอรับใบอนุญาตทำงาน พ.ศ. 2563 ได้แก่ (1) โรคเรื้อนในระยะติดต่อหรือในระยะปรากฏอาการอันเป็นที่รังเกียจแก่สังคม (2) วัณโรคระยะติดต่อ (3) โรคเท้าช้างในระยะปรากฏอาการอันเป็นที่รังเกียจแก่สังคม (4) โรคติดยาเสพติดให้โทษ (5) โรคพิษสุราเรื้อรัง และ (6) โรคซิฟิลิสในระยะที่ 3 และดำเนินการให้บริการรับรองห้องปฏิบัติการ เพื่อนำไปขึ้นทะเบียนสถานพยาบาลเอกชนตามหลักเกณฑ์ของสถานพยาบาลเอกชนที่จะตรวจสอบสุขภาพของคนต่างด้าว ซึ่งจะขอรับใบอนุญาตทำงานตามมติคณะรัฐมนตรีเมื่อวันที่ 24 กันยายน 2567

สถานพยาบาลเอกชน ที่สนใจขอรับรองห้องปฏิบัติการตรวจสอบสุขภาพคนต่างด้าว ศึกษาเพิ่มเติมได้ที่เว็บไซต์สำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ และเลือกการรับรองห้องปฏิบัติการตรวจสอบสุขภาพคนต่างด้าว หรือเข้าถึงได้ที่ <https://blqs.dmsc.moph.go.th/page-view/644>

การรับรองห้องปฏิบัติการตรวจสอบสุขภาพคนต่างด้าว



ประกาศ

- ประกาศ เรื่อง หลักเกณฑ์และเงื่อนไขการรับรองห้องปฏิบัติการตรวจสอบสุขภาพคนต่างด้าว

แนวทางการรับรอง

ดาวนโหลด

เอกสารประกอบการรับรอง

- คำขอรับรองห้องปฏิบัติการตรวจสอบสุขภาพคนต่างด้าว (F 07 15 205 Rev 00)
- แบบประเมินผลระบบคุณภาพและความสามารถรายการทดสอบทางห้องปฏิบัติการและรังสีวินิจฉัย ห้องปฏิบัติการตรวจสอบสุขภาพคนต่างด้าว (F 07 15 206 Rev 00)

อัตราค่าใช้จ่า

ดาวนโหลด

ติดต่อ

Ins 02-951-0000 ต่อ 99951

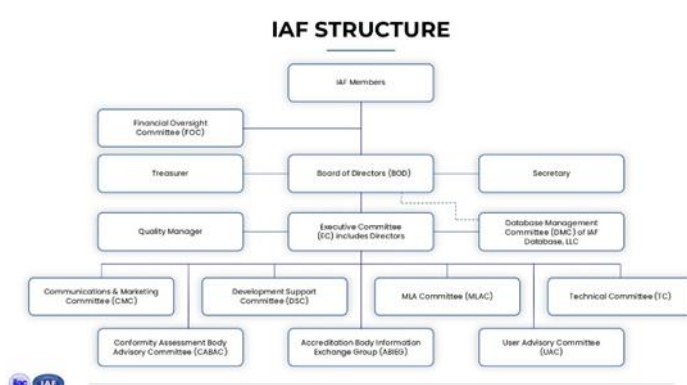
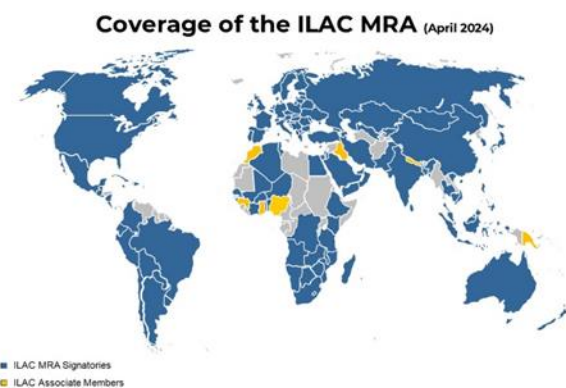
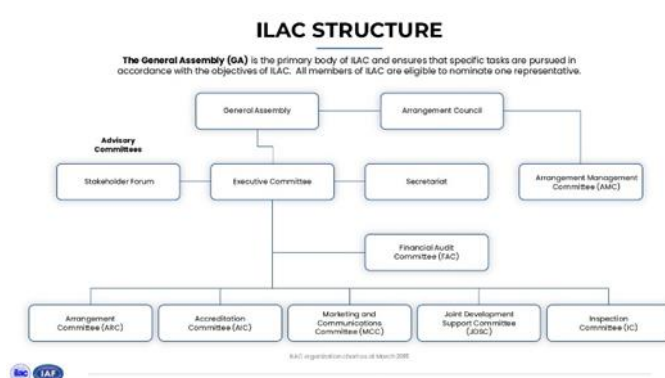
About APAC & ILAC

รอบโลกกับ ILAC, APAC และองค์กรความร่วมมือระดับสากลและภูมิภาค



1. การประชุม IAF และ ILAC ประจำปี 2024 (IAF-ILAC Joint Annual Meetings 2024)

IAF และ ILAC เริ่มมีการจัดประชุมประจำปีรวมมาตั้งแต่ปี 2001 และในปี 2024 นี้ได้จัดขึ้นระหว่างวันที่ 1 ถึง 10 ตุลาคม 2024 ณ โรงแรม Hilton Berlin กรุงเบอร์ลิน ประเทศเยอรมนี โดยการรวบรวมสมาชิก IAF และ ILAC จากทั่วโลกมาร่วมหารือเกี่ยวกับกิจกรรมของ IAF และ ILAC การเปลี่ยนผ่านสู่ GLOBAC และประเด็นสำคัญที่ส่งผลกระทบต่อกระบวนการประเมินความสอดคล้อง กำหนดการประชุมมีทั้งแบบรวมวาระและองค์ประชุมของ IAF และ ILAC เข้าด้วยกัน และแยกประชุมเป็นคณะกรรมการ คณะทำงาน และคณะทำงานเฉพาะกิจของแต่ละองค์ประชุมสมาชิก IAF หรือ ILAC เช่น คณะทำงานเกี่ยวข้องกับความยั่งยืน การเปลี่ยนแปลงทางดิจิทัล ปัญญาประดิษฐ์ (Artificial intelligence; AI) การใช้เทคโนโลยีมาช่วยในการรับรองและการประเมินความสอดคล้องอย่างเหมาะสมและสมดุล เพื่อให้ผู้มีส่วนได้ส่วนเสียพึงพอใจ นอกจากนี้ยังมีการประชุมสมัชชาใหญ่ (General Assembly; GA) ของ IAF หรือ ILAC รวมทั้งการประชุมสมัชชาใหญ่ร่วมของทั้ง IAF และ ILAC (IAF/ILAC Joint General Assembly) เข้าด้วยกัน โครงสร้างของทั้งสององค์กรมีองค์ประกอบดังแสดงในภาพ แต่ละคณะมีอำนาจและระเบียบการปฏิบัติตาม Rules: articles and bylaws องค์ประชุมของแต่ละคณะมาจากตัวแทนของสมาชิก มีประธาน (Chair หรือ Convenor) มาจากการเลือกตั้งตามวาระ มีการประชุมปีละ 1 –2 ครั้ง ทุกครั้งจะมีการนับ องค์ประชุมก่อนเริ่มประชุม ซึ่งต้องมีองค์ประชุมมากกว่า 50% จากองค์ประชุมทั้งหมด จึงจะเริ่มการประชุมได้ ตัดสินผลการประชุมโดยการออกเสียง (Vote) อย่างเป็นทางการในการประชุม หรือส่งจดหมายไปให้สมาชิกลงคะแนน แต่ละ Accreditation Body มีหน้าที่ต้องเข้าร่วมกิจกรรมไม่น้อยกว่า ร้อยละ 75 ของกิจกรรมทั้งหมดของ IAF/ILAC



About APAC & ILAC



2. ความคืบหน้าการควบองค์ระหว่าง ILAC และ IAF

เมื่อวันที่ 6 ธันวาคม 2567 องค์การใหม่ Global Accreditation Cooperation Incorporated (คำย่ออย่างไม่เป็นทางการ “GLOBAC” ซึ่งอยู่ในระหว่างการพิจารณา) ได้จดทะเบียนอย่างเป็นทางการในฐานะนิติบุคคล และปัจจุบันได้จัดตั้งสมาคมขึ้นในประเทศนิวซีแลนด์แล้ว Mr.Emanuele Riva ประธาน IAF กล่าวว่าการก่อตั้ง Global Accreditation Cooperation Incorporated เป็นการเปลี่ยนวิสัยทัศน์ที่ทั้งสององค์กรมีความเห็นร่วมกันตั้งแต่ปี 2019 ให้กลายเป็นความจริง ถือเป็นเป้าหมายที่ยิ่งใหญ่ของการร่วมมือและวิสัยทัศน์ร่วมกันตลอดหลายปีที่ผ่านมาของ IAF และ ILAC เพื่อการวางรากฐานสำหรับกรอบการรับรองระดับโลกที่มีความคล่องตัวมากขึ้น ส่งเสริมความร่วมมือระหว่างประเทศมากขึ้น และรับประกันว่าการรับรองยังคงมีบทบาทสำคัญในการสนับสนุนการค้า คุณภาพ และความยั่งยืน จุดเปลี่ยนนี้จะช่วยให้เกิดความเป็นหนึ่งเดียวกันทางเทคนิควิชาการระหว่างองค์กรและวัฒนธรรมต่าง ๆ ที่มีอยู่ในแต่ละองค์กรในปัจจุบัน

Ms.Etty Feller ประธาน ILAC กล่าวว่า Global Accreditation Cooperation Incorporated แสดงให้เห็นถึงวิวัฒนาการของงานของเรา และก้าวเข้าสู่ขั้นตอนต่อไปของโครงการ IAF/ILAC Single Organization Project เป้าหมายหลักของเราคือการทำให้มั่นใจว่าการเปลี่ยนผ่านจาก ILAC และ IAF ไปเป็นองค์กรใหม่เป็นไปอย่างราบรื่น และมุ่งมั่นอย่างยิ่งที่จะทำงานอย่างใกล้ชิดกับสมาชิกหน่วยงานกำกับดูแล และผู้มีส่วนได้ส่วนเสียของเรา การก่อตั้งองค์กรหนึ่งเดียวนี้นี้จะทำให้การส่งเสริมการรับรองระบบมาตรฐานระดับโลกสามารถจัดการกับความท้าทายระดับโลกได้ดีขึ้น องค์กรที่มีคุณสมบัติและมีความสามารถในลักษณะที่เป็นหนึ่งเดียวกัน และสนับสนุนความต้องการที่เปลี่ยนแปลงไปของอุตสาหกรรม หน่วยงานกำกับดูแล และผู้บริโภคทั่วโลก

เมื่อวันที่ 17 ธันวาคม 2567 ILAC และ IAF ออกเอกสารเผยแพร่อย่างเป็นทางการ เรื่อง กรอบความร่วมมือด้านการรับรองมาตรฐานระดับโลกแบบครบวงจร (a unified accreditation framework) เพื่อแจ้งกระบวนการควบองค์ทั้งสองเป็นองค์กรเดียว โดยจัดตั้งองค์กร GLOBAC ขึ้นใหม่เป็นองค์กรระหว่างประเทศเพื่อการรับรอง เพื่อให้ข้อมูลแก่สมาชิก และผู้มีส่วนได้ส่วนเสียที่เกี่ยวข้อง เช่น หน่วยงานกำกับดูแล ผู้จัดทำข้อกำหนด (Specifier) หน่วยกำหนดมาตรฐาน (Scheme Owner; SO) ผู้ประกอบการตรวจสอบและรับรอง (Conformity Assessment Body; CAB) เตรียมความพร้อมและให้ความร่วมมือกับการเปลี่ยนแปลงกฎระเบียบ และข้อกำหนดที่จำเป็น ซึ่งจะช่วยให้การเปลี่ยนผ่านไปสู่ความร่วมมือด้านการรับรองระบบทั่วโลกเป็นไปอย่างราบรื่น ปรับปรุงระบบการยอมรับร่วมและการยอมรับผลการประเมินความสอดคล้องที่ได้รับการรับรองข้ามพรมแดนได้เป็นอันหนึ่งอันเดียวกัน เอกสารเผยแพร่นี้ดังกล่าวถึงการเปลี่ยนแปลงจาก IAF Multilateral Recognition Arrangement (MLA) และ ILAC Mutual Recognition Arrangement (MRA) ไปเป็น Global Accreditation Cooperation MRA การใช้เครื่องหมาย IAF MLA และ ILAC MRA และประเด็นอื่น ๆ ที่เกี่ยวข้อง จนถึงวันที่ตั้งเป้าหมาย (วันที่เปลี่ยนผ่าน) การจัดตั้งกระบวนการภายใน และขั้นตอนของความร่วมมือด้านการรับรองระบบทั่วโลก โดยในช่วงการเปลี่ยนผ่าน IAF และ ILAC จะยังคงการดำเนินงานตามปกติ และ GLOBAC จะเริ่มดำเนินการไปคู่กัน พร้อมกับถ่ายโอนกิจกรรมต่าง ๆ จาก IAF และ ILAC จนกระทั่งสามารถถ่ายโอนความร่วมมือด้านการรับรองระบบทั่วโลกได้ทั้งหมด ซึ่งเป็นก้าวสำคัญในการไปสู่องค์กรระหว่างประเทศแห่งเดียวเพื่อการรับรองระบบงาน ทั้งนี้ขอความร่วมมือหน่วยงานสมาชิกต่าง ๆ ให้เริ่มต้นทำความเข้าใจในเรื่องนี้กับผู้มีส่วนได้ส่วนเสียที่เกี่ยวข้องของสมาชิก เพื่อการเปลี่ยนแปลงข้อมูลอ้างอิง กฎระเบียบ และข้อกำหนดต่าง ๆ หลังจากวันที่เปลี่ยนผ่าน และเพื่อให้แน่ใจว่าการอ้างอิงถึง IAF MLA และ ILAC MRA จะไม่ถูกกำหนดไว้ในข้อบังคับและข้อกำหนดของผู้มีส่วนได้ส่วนเสียอีกต่อไป รวมทั้งเครื่องหมาย IAF MLA และเครื่องหมาย ILAC MRA จะไม่ถูกนำมาใช้อีกต่อไป

About APAC & ILAC

ลำดับเหตุการณ์สำคัญที่เกิดขึ้นและแผนที่วางไว้ในการส่งเสริมให้ทั่วโลกยอมรับผลการประเมินความสอดคล้องโดยหน่วยประเมินความสอดคล้องที่ได้รับการรับรองโดยสมาชิกหน่วยรับรอง

ลำดับ	ปี ค.ศ.	กิจกรรม
1	1977	เริ่มการประชุมก่อตั้ง ILAC
2	1993	เริ่มการประชุมก่อตั้ง IAF
3	1995	ความร่วมมืออย่างเป็นทางการของ IAF สมาคมระดับโลกสำหรับหน่วยงานให้การรับรอง หน่วยงานออกใบรับรองและผู้มีส่วนได้ส่วนเสียที่เกี่ยวข้อง ในกิจกรรมการประเมินความสอดคล้องในสาขาระบบการจัดการ การตรวจสอบผลิตภัณฑ์/บริการ/บุคลากร และหน่วยตรวจสอบและทวนสอบ
4	1996	ความร่วมมืออย่างเป็นทางการของ ILAC หน่วยงานระหว่างประเทศด้านห้องปฏิบัติการรับรอง หน่วยตรวจสอบผู้ให้บริการทดสอบความชำนาญ และการรับรองผู้ผลิตวัสดุอ้างอิง โดยมีสมาชิกประกอบด้วยหน่วยรับรองและองค์กรในเครือทั่วโลก
5	2019	สมาชิกของ IAF และ ILAC ตัดสินใจเริ่มโครงการจัดตั้งองค์กรระหว่างประเทศองค์กรเดียว เพื่อให้ดำเนินงานแทน IAF และ ILAC
6	2024	สมาชิกของ IAF และ ILAC ทำความตกลงในรัฐธรรมนูญและกฎทั่วไป (the Constitution and General Rules) สำหรับองค์กรความร่วมมือใหม่ เพื่อเข้ามารับช่วงต่อบทบาทที่มีอยู่ของทั้งของ IAF และ ILAC
7	ตุลาคม 2024	เริ่มกระบวนการรวมความร่วมมือในประเทศนิวซีแลนด์อย่างเป็นทางการ
8	6 ธันวาคม 2024	องค์กรใหม่ Global Accreditation Cooperation Incorporated จัดทะเบียนอย่างเป็นทางการในฐานะนิติบุคคล ในประเทศนิวซีแลนด์
9	เมษายน 2025	กำหนดออกข้อมูลเพิ่มเติมเกี่ยวกับการเปลี่ยนแปลงและวันที่ที่แน่นอนที่ GLOBAC จะเริ่มดำเนินการ
10	มกราคม 2026	ตั้งกำหนดการเป้าหมายไว้ชั่วคราว ให้เป็นวันที่ตั้งเป้าหมาย (วันที่เปลี่ยนผ่าน) เพื่อให้ - GLOBAC เริ่มดำเนินการและรับช่วงบทบาทของ IAF และ ILAC - โอนสมาชิก ความร่วมมือ และการยอมรับร่วมไปที่ GLOBAC - เริ่มใช้งานเครื่องหมาย GLOBAC MRA
11	2026 – 2029	ดำเนินการความร่วมมือของ GLOBAC และจดทะเบียนเครื่องหมาย GLOBAC MRA บนพื้นฐานความถูกต้องของการรับรองระบบของ IAF และ ILAC และการใช้เครื่องหมาย IAF MLA และเครื่องหมาย ILAC MRA
12	มกราคม 2029	สิ้นสุดการดำเนินการของ IAF และ ILAC และยกเลิกการใช้เครื่องหมาย IAF MLA และเครื่องหมาย ILAC MRA

About APAC & ILAC

ผลกระทบสำหรับการใช้การรับรองระบบในข้อบังคับและเอกสารข้อกำหนด

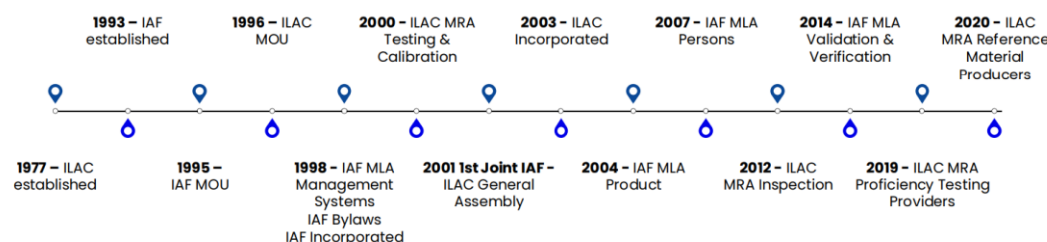
ลำดับ	หัวข้อ	แผนการดำเนินการ
1	การยอมรับร่วม (Mutual Recognition)	- ขอบเขตการรับรองโดยผู้ลงนาม IAF MLA หรือ ILAC MRA และเครื่องหมาย IAF MLA และเครื่องหมาย ILAC MRA ยังคงมีผลใช้ได้และได้รับการยอมรับต่อไปอย่างต่อเนื่องภายใต้ข้อตกลง เพื่อให้สามารถบริหารจัดการได้ จนกว่าสมาชิกของ IAF และ ILAC จะถูกโอนการยอมรับร่วมไปยัง GLOBAC และสิ้นสุดสถานภาพของสมาชิก IAF และ ILAC - ทั้งนี้การดำเนินการของ IAF และ ILAC จะสิ้นสุดลงหลังจากไม่จำเป็นต้องมีการคุ้มครองทางกฎหมายของเครื่องหมาย IAF และ ILAC อีกต่อไป
2	IAF MLA และ ILAC MRA	รวมเป็นข้อตกลงการยอมรับร่วมกันของความร่วมมือ (Mutual Recognition Arrangement (MRA)) โดยการยอมรับผลการประเมินความสอดคล้องที่ได้รับการรับรองที่มีอยู่จะดำเนินต่อไปโดยไม่มีการหยุดชะงักภายใต้ MRA ของความร่วมมือ GLOBAC
3	กฎเกณฑ์เกี่ยวกับการใช้เครื่องหมาย IAF MLA และเครื่องหมาย ILAC MRA หรือใช้ร่วมกับ Logo ของผู้ลงนาม MLA หรือ MRA	- ยังคงเป็นปัจจุบันและสามารถนำมาใช้ได้อย่างเหมาะสมต่อไป จนกว่าจะสิ้นสุดความคุ้มครองกฎหมายของเครื่องหมาย IAF และ ILAC - เมื่อเครื่องหมายการยอมรับร่วมของ GLOBAC ได้รับการจดทะเบียนเรียบร้อยแล้วจะเริ่มนำเครื่องหมายของ GLOBAC มาใช้ ซึ่งตั้งเป้าหมายไว้ว่าจะพร้อมใช้งานและสามารถใช้ได้ตั้งแต่วันที่เปลี่ยนผ่าน - การใช้เครื่องหมาย IAF MLA และเครื่องหมาย ILAC MRA สามารถใช้ได้อย่างต่อเนื่องเสมือนเป็นการใช้เครื่องหมาย GLOBAC MRA - คาดว่าวันที่เครื่องหมาย IAF MLA และเครื่องหมาย ILAC MRA จะไม่สามารถใช้ได้อีกต่อไปคือ 3 ปีหลังจากวันเปลี่ยนผ่าน ซึ่งสมาชิกทั้งหมดได้ถูกโอนไปใช้เครื่องหมาย GLOBAC MRA แล้ว และสิ้นสุดสภาพการคุ้มครองทางกฎหมายของเครื่องหมาย IAF และ ILAC แล้ว
4	ผลการให้การรับรองของหน่วยรับรองระบบงาน และผลที่ออกโดยหน่วยงานประเมินความสอดคล้องภายในขอบเขตการรับรองโดยผู้ลงนาม IAF MLA หรือ ILAC MRA	ยังคงมีผลใช้ได้และจะยังคงได้รับการยอมรับต่อไปอย่างต่อเนื่องภายใต้ข้อตกลงของสถานภาพของผู้ลงนาม IAF MLA หรือ ILAC MRA
5	เอกสารกฎระเบียบ ข้อกำหนดหรือคำแนะนำต่าง ๆ ของ IAF และ ILAC	- มีผลบังคับใช้ได้จนกว่าเอกสารของ GLOBAC จะมีผลบังคับใช้ - ให้กฎระเบียบและข้อกำหนด หรือคำแนะนำต่าง ๆ ของ หน่วยงานที่เกี่ยวข้องอ้างอิงถึงเอกสารของ GLOBAC เท่านั้น - สมาชิก IAF และ ILAC ชี้แจงและวางแผนทำงานร่วมกับ หน่วยงานกำกับดูแลผู้จัดทำข้อกำหนด หน่วยกำหนดมาตรฐาน (Scheme Owner; SO) ผู้ประกอบการตรวจสอบและรับรอง และผู้มีส่วนได้ส่วนเสียที่เกี่ยวข้อง ในการเปลี่ยนแปลงเอกสารอ้างอิงที่เกี่ยวข้องของทุกหน่วยงานเป็นเอกสารของ GLOBAC โดยเร็วที่สุด

About APAC & ILAC

ทั้งนี้คณะกรรมการบริหารของความร่วมมือ (The Cooperation's Executive Committee) จะแจ้งความคืบหน้าของแผนเปลี่ยนผ่านให้สมาชิก IAF และ ILAC อย่างต่อเนื่องเป็นระยะ



IAF / ILAC TIMELINE



3. ILAC/IAF เปิดการประกวดการออกแบบโปสเตอร์วันรับรองระบบงานโลก ‘WAD 2025’

ILAC และ IAF จัดงานฉลองวันรับรองระบบงานโลก (World Accreditation Day; WAD) ในวันที่ 9 มิถุนายน ของทุกปี เพื่อประชาสัมพันธ์คุณค่าและคุณประโยชน์ของการรับรองระบบงานเพื่อสนับสนุนเศรษฐกิจโลกอย่างยั่งยืน ในทุกปีจะมีการกำหนดหัวข้อ (theme) ของงานแตกต่างกันไปเพื่อให้แต่ละประเทศสมาชิกร่วมไปจัดงานให้สอดคล้องกับหัวข้อที่กำหนด ซึ่งในปี 2025 (พ.ศ. 2568) ILAC และ IAF ได้กำหนดหัวข้อ “Accreditation: Empowering Small and Medium Enterprises (SMEs)” (การรับรองระบบงาน: เสริมศักยภาพวิสาหกิจขนาดกลางและขนาดย่อม (SMEs)) โดยสื่อความหมายเน้นย้ำความสำคัญของการรับรองและการยอมรับร่วม (ILAC MRA และ IAF MLA) ว่ามีประโยชน์ต่อธุรกิจ อุตสาหกรรม หน่วยงานกำกับดูแล และผู้บริโภคอย่างไร โดยในปีนี้ได้เน้นไปที่ผู้ประกอบการ SMEs ซึ่งมีความสำคัญในการขับเคลื่อนนวัตกรรม การสร้างงาน และการสนับสนุนชุมชนท้องถิ่น

SMEs ที่ได้รับการรับรองความสามารถแล้ว สามารถนำเครื่องหมายการรับรองไปใช้เป็นเครื่องมือหนึ่งในการจัดการกับความท้าทายที่ธุรกิจ SMEs ต้องเผชิญได้ เช่น ความท้าทายจากการมีทรัพยากรที่จำกัด การแข่งขัน และความยากลำบากในการเข้าถึงตลาด ซึ่งการที่ SMEs ได้รับการรับรองมาตรฐาน จะสามารถแสดงให้เห็นถึงความมุ่งมั่นต่อคุณภาพ ความปลอดภัย ความยั่งยืน การปฏิบัติตามข้อกำหนด และการปรับปรุงอย่างต่อเนื่องด้วยแนวทางปฏิบัติที่ดีที่สุดที่เป็นที่ยอมรับ สิ่งนี้สามารถเสริมสร้างชื่อเสียงและความเชื่อมั่นของผู้บริโภค ช่วยให้ SMEs สามารถดึงดูดและรักษาลูกค้าไว้ได้ นอกจากนี้ SMEs ยังสามารถเพิ่มโอกาสทางธุรกิจโดยแสดงให้เห็นถึงการลดโอกาสของความเสี่ยงที่จะเกิดขึ้น เพื่อให้นักลงทุนมีความมั่นใจ และเพิ่มโอกาสการเข้าถึงตลาดได้ด้วยการได้รับการรับรองเป็นที่ยอมรับทั่วโลก ช่วยให้เกิดการยอมรับผลิตภัณฑ์และบริการข้ามพรมแดน โดยไม่จำเป็นต้องผ่านการทดสอบ การตรวจสอบ หรือการรับรองเพิ่มเติมในแต่ละพื้นที่ที่เศรษฐกิจที่ส่งสินค้าหรือบริการไปจำหน่าย ILAC และ IAF ได้เปิดให้ผู้สนใจจากทั่วโลกส่งผลงานการออกแบบโปสเตอร์ในหัวข้อดังกล่าว และแสดงให้เห็นว่าการรับรองระบบช่วยเพิ่มศักยภาพ SMEs ได้อย่างไร เพื่อนำไปใช้สำหรับการประชาสัมพันธ์งาน WAD 2025 ทั่วโลก โดยผู้ชนะเลิศการประกวดจะได้รับเงินรางวัล

เป็นเงิน 1,500 USD (ประมาณ 50,700 บาท) และผู้ชนะในลำดับที่สองและลำดับที่สาม จะได้รับเงินรางวัลท่านละ 500 USD (ประมาณ 17,000 บาท) ซึ่งผู้เข้าประกวดสามารถส่งผลงานเข้าประกวดได้ท่านละ 3 ชิ้น ผ่านทาง <https://tinyurl.com/ypdbyhpd> ภายในวันที่ 2 มกราคม 2025 (พ.ศ. 2568) เวลา 23:59 UTC ทั้งนี้สามารถศึกษากติกาข้อกำหนดคำแนะนำในการส่งผลงานได้ทาง <https://iaf.nu/en/contest/>



About APAC & ILAC

4. หน่วยรับรองระบบงานปรับภาพลักษณ์ของตัวเองใหม่

Accredia เป็นหน่วยงานให้การรับรองระดับประเทศเพียงแห่งเดียวที่ได้รับการแต่งตั้งโดยรัฐบาลอิตาลีตามกฎหมายระเบียบ (EC) หมายเลข 765/2008 ว่าด้วยข้อกำหนดสำหรับการรับรองที่เกี่ยวข้องกับการตลาดของผลิตภัณฑ์ของสหภาพยุโรป (European Regulation 765/2008) และเป็นสมาชิกสามัญ (Full member) ตามข้อตกลงการยอมรับร่วมพหุภาคี (MRA) กับ องค์การความร่วมมือด้านการรับรองห้องปฏิบัติการระหว่างประเทศ (International Laboratory Accreditation Cooperation (ILAC)) ในขอบข่ายมาตรฐาน ISO/IEC 17025 (Calibration / Testing), ISO 15189 (Medical Testing), ISO/IEC 17020 (Inspection), ISO/IEC 17043 (Proficiency Testing Providers) และ ISO 17034 (Reference Material Producers)

เมื่อวันที่ 3 ธันวาคม 2567 Accredia ได้เปิดตัวโลโก้ รูปแบบเว็บไซต์ และเครื่องหมายรับรองระบบใหม่แทนรูปแบบเดิมซึ่งใช้มาเป็นเวลาสิบห้าปีแล้ว มีการนำเสนอภาพลักษณ์ในตลาดการแข่งขันเพื่อการเติบโตด้วยการออกแบบกราฟิกใหม่และเป็นรูปลักษณ์ดิจิทัลที่สอดคล้องกับพันธกิจและความมุ่งมั่นของสถาบันเข้ากับอัตลักษณ์ร่วมสมัย ซึ่งเป็นผลมาจากการปรับภาพลักษณ์ของตัวเองใหม่ให้เป็นภาพลักษณ์ที่พัฒนา มีความทันสมัย มีความยืดหยุ่น สามารถเข้าถึงได้ง่าย และมีความสามารถมากยิ่งขึ้น สะท้อนให้เห็นถึงการพัฒนาระบบรับรองในอิตาลี ซึ่งมีส่วนช่วยให้เพิ่มโอกาสในการแข่งขันของห้องปฏิบัติการต่าง ๆ ในตลาดระดับชาติและระดับนานาชาติ ด้วยความสามารถและความเป็นกลางของสถาบัน และของห้องปฏิบัติการที่ได้รับการรับรอง



5. การเผยแพร่ข้อกำหนด ISO/IEC TS 17012:2024 เรื่อง การประเมินความสอดคล้อง - แนวทางสำหรับการใช้วิธีการตรวจสอบระยะไกลในระบบการจัดการการตรวจสอบ

องค์การระหว่างประเทศเพื่อการมาตรฐาน (ISO) และคณะกรรมการไฟฟ้าระหว่างประเทศ (IEC) ได้เผยแพร่ข้อกำหนดของคณะทำงาน ISO/CASCO 61 (WG 61) ซึ่งประกอบด้วยผู้เชี่ยวชาญ 70 คน ในเรื่อง ISO/IEC TS 17012:2024 — Conformity assessment — Guidelines for the use of remote auditing methods in auditing management systems ซึ่งเป็นข้อกำหนดทางวิชาการสำหรับการใช้วิธีการตรวจสอบระยะไกลในระบบการจัดการการตรวจสอบ ซึ่งสถานการณ์ของโลกในปัจจุบันมีความต้องการใช้วิธีการตรวจสอบระยะไกลเพิ่มขึ้นอย่างมากเนื่องจากสถานการณ์ทั่วโลกที่เกิดขึ้น เช่น การแพร่ระบาดของโควิด-19 ข้อกำหนดนี้ใช้ได้กับทุกองค์กรที่ดำเนินการระบบการจัดการตรวจสอบภายใน (Internal audit) หรือภายนอก (External audit) โดยบุคคลที่หนึ่ง (First-party) บุคคลที่สอง (Second-party) หรือบุคคลที่สาม (Third-party) จุดมุ่งหมายคือการให้คำแนะนำการใช้วิธีการตรวจสอบระยะไกลอย่างมีประสิทธิภาพ และสนับสนุนหลักการทั่วไปของการตรวจสอบที่ระบุไว้ใน ISO 19011:2018 วัตถุประสงค์หลักของ ISO/IEC TS 17012 คือการเพิ่มความมั่นใจในการใช้วิธีการตรวจสอบระยะไกลในกลุ่มลูกค้า หน่วยงานกำกับดูแล หน่วยงานที่ได้รับการรับรอง หน่วยงานรับรอง Scheme Owner ผู้เชี่ยวชาญในอุตสาหกรรม พนักงาน ผู้บริโภค Supplier และผู้มีส่วนได้เสียอื่น ๆ ข้อกำหนดนี้เน้นย้ำว่าวิธีการตรวจสอบระยะไกล (Remote auditing methods) ไม่ได้มีวัตถุประสงค์เพื่อแทนที่การตรวจสอบในสถานที่ (On-site auditing methods) แต่เป็นการเสริมวิธีการดังกล่าว โดยเสนอเครื่องมือที่มีประสิทธิภาพสำหรับการดำเนินการตรวจสอบที่มีประสิทธิภาพ ข้อกำหนดอธิบายถึงเงื่อนไข ความเป็นไปได้ และข้อจำกัดเฉพาะของการตรวจสอบระยะไกล เพื่อส่งเสริมความไว้วางใจและความมั่นใจที่มากขึ้น คำแนะนำในข้อกำหนดช่วยสร้างแนวทางสำหรับการตรวจสอบระยะไกล การจัดการกับความท้าทายที่อาจเกิดขึ้น และการใช้ประโยชน์จากเทคโนโลยีดิจิทัลเพื่อรักษาความสมบูรณ์และความน่าเชื่อถือของผลการตรวจสอบ และยังช่วยวางรากฐานสำหรับความก้าวหน้าในการออกข้อกำหนดในอนาคต ของคณะทำงาน ISO/PC302-ISO CASCO WG ของ ISO 19011 ด้านการตรวจสอบด้วยการแก้ไข ที่จัดตั้งขึ้นใหม่ ซึ่งกำลังดำเนินการอยู่ในปัจจุบัน



Technical
Specification

ISO/IEC TS 17012:2024

Conformity assessment —
Guidelines for the use of remote
auditing methods in auditing
management systems

Edition 1
2024-07

Reference number
ISO/IEC TS 17012:2024

© ISO 2025

BLQS Varieties

สำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ รับการตรวจเฝ้าระวัง ISO 27001:2022

สำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ ผ่านการตรวจประเมิน ISO/IEC 27001:2022 เมื่อวันที่ 4 ธันวาคม 2567 ตรวจประเมิน โดย อ.จิรวัฒน์ สวณกัน สำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ มีการดำเนินการสอดคล้องกับมาตรฐาน ISO/IEC 27001:2022 อย่างต่อเนื่อง อาทิ

- มีการดำเนินการตามนโยบายจากกรมฯ
- มีการประเมินตนเองและดำเนินการตาม Self Checklist และ SOA
- มีการสื่อสาร ประชาสัมพันธ์ ทั้งติดประกาศ และเผยแพร่ทางเว็บไซต์
- มีการประชาสัมพันธ์เพื่อให้ใช้งานคอมพิวเตอร์อย่างถูกวิธี และใช้งานระบบ IT อย่างถูกต้อง
- ผ่านการ Internal Audit
- มีการดำเนินการ Management Review
- บุคลากรมีการพัฒนาทักษะดิจิทัล



“รางวัลรองชนะเลิศอันดับ 1” การประกวดกระทงประเภทสวยงาม



วันศุกร์ที่ 15 พฤศจิกายน 2567

นายสุรศักดิ์ หมีนพล ผู้อำนวยการสำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ พร้อมด้วยบุคลากรสำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ ได้ร่วมงาน ประเพณีลอยกระทง กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2568 ณ สระน้ำข้างอาคาร 1 กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ เพื่อสืบสานวัฒนธรรมไทย และผลการประกวดกระทง ได้รับรางวัล รองชนะเลิศ อันดับ 1 ประเภทสวยงาม



Seminar/Training

“สมป. ขับเคลื่อนการพัฒนางานและสร้างผลงานด้านวิชาการ ผ่านกิจกรรมการจัดการความรู้ (Knowledge Management)”

นายแพทย์บัลลังก์ อุปพงษ์ รองอธิบดีกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ เป็นประธานพิธีเปิด สัมมนาการจัดการ ความรู้สำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2568 ครั้งที่ 1 เรื่อง “หลักการทําวิจัย การวิเคราะห์ข้อมูลและการนำไปใช้” จัดโดย ทีมงานการจัดการความรู้ สำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ วันที่ 2-4 ธันวาคม 2567 โดยมี นายสุรศักดิ์ หมื่นพล ผู้อำนวยการสำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการเป็นผู้อํานวยการ ณ ห้องประชุม NIH กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์

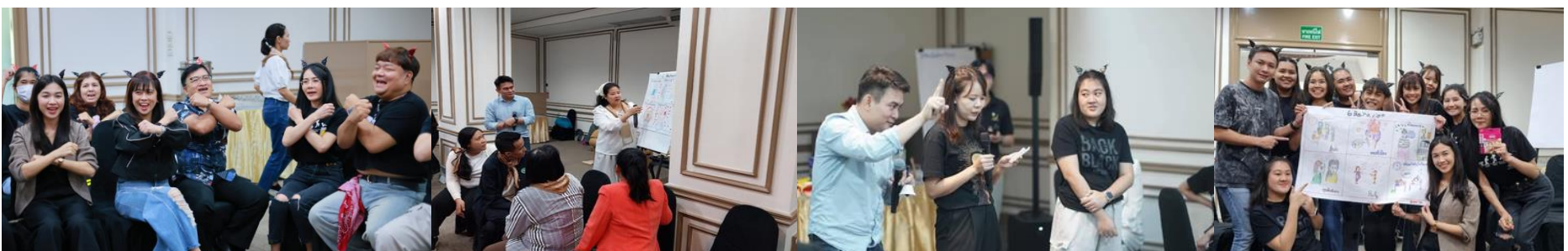
การสัมมนาครั้งนี้ ได้รับเกียรติจากผู้ทรงคุณวุฒิ รศ.ดร.ศรียามน ตีรพัฒน์ คณะสาธารณสุขศาสตร์ มหาวิทยาลัยมหิดล เป็นวิทยากร โดยมีผู้เข้าร่วมสัมมนาเป็นบุคลากรสำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ จำนวน 45 คน เพื่อขับเคลื่อนการพัฒนาทรัพยากรบุคคล ถือเป็นกุญแจสำคัญที่จะนํานองค์กรไปสู่ความสำเร็จ ในการพัฒนาระบบคุณภาพของห้องปฏิบัติการของประเทศไทย สนับสนุนการแก้ไขปัญหาสาธารณสุขของประเทศอย่างยั่งยืน และมีผลงานวิจัยไปเผยแพร่ในงานประชุมวิชาการหรือตีพิมพ์งานวิจัยลงในวารสารวิชาการ



โครงการสัมมนาพัฒนาการปฏิบัติงาน สำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2568



วันที่ 20 - 22 พฤศจิกายน 2567 นายสุรศักดิ์ หมื่นพล ผู้อำนวยการสำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ เป็นประธานพิธีเปิดสัมมนาฯ โดย น.ส.สารินี เลนะพันธ์ รองผู้อำนวยการ เป็นผู้อํานวยการ เป็นผู้กล่าวรายงาน ณ โรงแรมรอยัลฮิลล์ จังหวัดนครนายก พร้อมด้วยบุคลากรในหน่วยงาน เพื่อสื่อสารนโยบายของผู้บริหารกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์และผู้บริหารหน่วยงาน ร่วมกันกำหนดทิศทางดำเนินงานประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2568 รวมทั้งการจัดกิจกรรมพัฒนาและกระตุ้นบุคลากรให้มีความสัมพันธ์ที่ดีในองค์กร สร้างความสามัคคี แลกเปลี่ยนแนวคิด มุมมอง ความคิดเห็นและข้อเสนอแนะแนวทางการขับเคลื่อนคุณธรรม และการปรับปรุงผลการดำเนินงาน ตลอดจนส่งเสริมให้บุคลากรมีความสุขและความผูกพันในองค์กรอย่างยั่งยืน



Seminar/Training

การสัมมนาผู้รับบริการงานรับรองมาตรฐานห้องปฏิบัติการทางการแพทย์ และสาธารณสุขมาตรฐานระดับประเทศ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ.2568

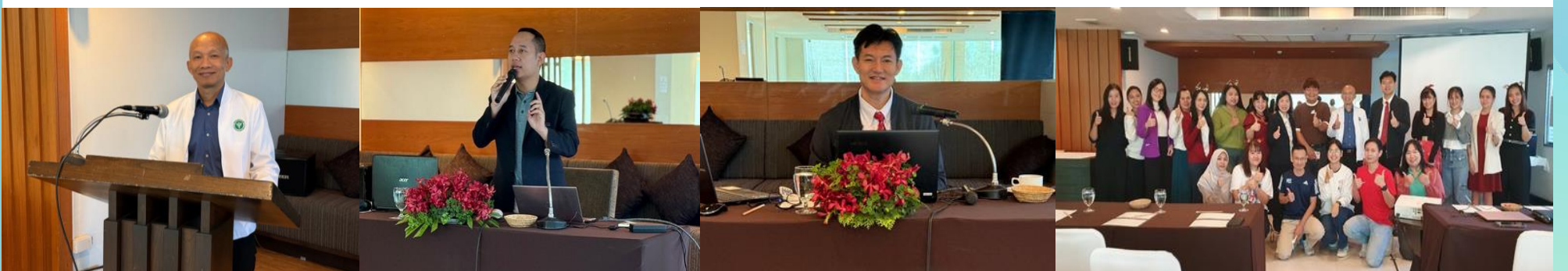


สัมมนาผู้รับบริการงานรับรองห้องปฏิบัติการทางการแพทย์ และสาธารณสุข มาตรฐานระดับประเทศ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ.2568 นายแพทย์ยงยศ ธรรมวุฒิ อธิบดีกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ เป็นประธานเปิดการสัมมนาผู้รับบริการงานรับรองห้องปฏิบัติการทางการแพทย์และสาธารณสุขมาตรฐานระดับประเทศ ปีงบประมาณ พ.ศ. 2568 กล่าวรายงานโดยนายแพทย์บัลลังก์ อุปพงษ์ รองอธิบดีกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ โดยมีนายสุรศักดิ์ หมีนพล ผู้อำนวยการสำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ ผู้รับบริการจากหน่วยงานภาครัฐ และเอกชน วิทยากร นักวิชาการ และบุคลากรสำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการจำนวน 200 คน ณ โรงแรมแกรนด์ ริชมอนด์ จังหวัดนนทบุรี เพื่อชี้แจง แนวทางนโยบายการขับเคลื่อนงานของกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ยุกระดับ และสร้างความเชื่อมั่นให้กับผู้รับบริการ พร้อมทั้งเปิดโอกาสให้ผู้รับบริการเข้ามามีส่วนร่วมแลกเปลี่ยนความคิดเห็น และนำมาปรับปรุงคุณภาพการให้บริการ ตามภารกิจของหน่วยงานให้มีประสิทธิภาพ ประสิทธิผล และเกิดประโยชน์สูงสุดแก่ประชาชน ในการสัมมนาผู้รับบริการรับรองห้องปฏิบัติการทางการแพทย์ และสาธารณสุข มาตรฐานระดับประเทศ สื่อสาร บทบาท ภารกิจ และผลงานของสำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ การขับเคลื่อนงานสำคัญที่เกี่ยวข้องของแต่ละมาตรฐานการรับรอง และการพัฒนางานรับรองห้องปฏิบัติการทางการแพทย์และสาธารณสุข มาตรฐานระดับประเทศ และร่วมแลกเปลี่ยนข้อคิดเห็น แนวทางการปรับปรุง ร่วมกันเสนอแนะข้อคิดเห็นเกี่ยวกับการบริการ ต่อไป

สำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ยุกระดับการ พัฒนาสื่อประชาสัมพันธ์ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ.2568

วันที่ 24-25 ธันวาคม 2567 สำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ โดยมี นายสุรศักดิ์ หมีนพล ผู้อำนวยการสำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ เป็นประธานในการจัดโครงการสัมมนาการพัฒนาประชาสัมพันธ์ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ.2568 โดยมีบุคลากรในหน่วยงานเข้ารับการอบรมจำนวน 24 คน ซึ่งมีหลักสูตรการอบรมและฝึกปฏิบัติในหัวข้อ การสร้าง Content และตัดต่อ Clip สั้นด้วย Capcut & Tiktok โดยนายอานนท์ นันตสุขคนธ์ นักสื่อสารมวลชนชำนาญการ และหัวข้อเทคนิคการเขียนข่าวประชาสัมพันธ์ และหลักการถ่ายภาพเพื่อประชาสัมพันธ์ด้วย Smartphone โดยดร.สรวิชัย ทองศรีคำ ผู้ดำเนินรายการวิทยุ กรมประชาสัมพันธ์ช่วงดิจิทัล 4.0 และอาจารย์ประจำคณะวิทยาศาสตร์การกีฬา มหาวิทยาลัยบูรพา ณ โรงแรมแคนทารี จังหวัดพระนครศรีอยุธยา

โครงการสัมมนาการพัฒนาประชาสัมพันธ์ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ.2568 จัดขึ้นเพื่อสนับสนุนการพัฒนาศักยภาพบุคลากรด้านการประชาสัมพันธ์ และส่งเสริมองค์ความรู้ ทักษะความเข้าใจ สร้างเทคนิคและประสบการณ์ในการประชาสัมพันธ์ เพื่อให้สร้างข้อมูลข่าวสารสำหรับเผยแพร่ได้อย่างมีประสิทธิภาพและประสิทธิผล เป็นการสนับสนุนให้ภารกิจของสำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการบรรลุผลสำเร็จตามเป้าหมายที่วางไว้อย่างมีประสิทธิภาพ รวมทั้งต่อยอดความรู้ได้อย่างสัมฤทธิ์ผล โดยคาดว่าจะการอบรมในครั้งนี้ จะเป็นการส่งเสริมยกระดับการประชาสัมพันธ์ของสำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการให้มีประสิทธิภาพดียิ่งขึ้น



AB Regulation

การรับรองห้องปฏิบัติการตรวจสอบสุขภาพคนต่างด้าว

SOP 07 15 050

นิยามและคำย่อ (Definition and Abbreviation)

1. ห้องปฏิบัติการตรวจสอบสุขภาพคนต่างด้าว หมายถึง ห้องปฏิบัติการของสถานพยาบาลเอกชน และตรวจสอบสุขภาพคนต่างด้าว 4 สัญชาติ ได้แก่ กัมพูชา ลาว เมียนมา และเวียดนาม
2. สถานพยาบาลเอกชน หมายถึง หน่วยบริการสุขภาพเอกชนที่ได้รับใบอนุญาตให้ประกอบกิจการสถานพยาบาลตามกฎหมาย
3. โรคต้องห้าม หมายถึง โรคที่กำหนดให้สถานพยาบาลเอกชนตรวจสอบสุขภาพคนต่างด้าว โดยต้องไม่พบโรค ได้แก่
 - 1) โรคเรื้อนในระยะติดต่อหรือในระยะปรากฏอาการอันเป็นที่รังเกียจแก่สังคม
 - 2) วัณโรคระยะติดต่อ
 - 3) โรคเท้าช้างในระยะปรากฏอาการอันเป็นที่รังเกียจแก่สังคม
 - 4) โรคยาเสพติดให้โทษ
 - 5) โรคพิษสุราเรื้อรัง
 - 6) โรคซิฟิลิสในระยะที่ 3
4. การรับรองห้องปฏิบัติการตรวจสอบสุขภาพคนต่างด้าว หมายถึง การรับรองห้องปฏิบัติการที่มีการดำเนินการสอดคล้องกับหลักเกณฑ์และเงื่อนไขการรับรองห้องปฏิบัติการตรวจสอบสุขภาพคนต่างด้าว ตามมติคณะรัฐมนตรีเมื่อวันที่ 24 กันยายน 2567 ว่ามีความสามารถในการทดสอบสำหรับตรวจโรคต้องห้ามของคนต่างด้าว และนำไปใช้ยื่นขึ้นทะเบียนต่อ กรมการจัดหางาน เพื่อเป็นสถานพยาบาลที่จะตรวจสอบสุขภาพคนต่างด้าว ซึ่งจะขอรับใบอนุญาตทำงานตามมติคณะรัฐมนตรี เมื่อวันที่ 24 กันยายน 2567

วิธีดำเนินการ (Procedures)

1. สำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการรับการยื่นขอรับรองจากห้องปฏิบัติการ ตรวจสอบรายการเอกสารครบถ้วนตามที่กำหนด โดยเอกสารประกอบการยื่นขอรับรอง ดังนี้
 - 1.1 แบบคำขอรับรองห้องปฏิบัติการตรวจสอบสุขภาพคนต่างด้าว (F 07 15 205)
 - 1.2 แบบประเมินผลระบบคุณภาพและความสามารถรายการทดสอบทางห้องปฏิบัติการและรังสีวินิจฉัย ห้องปฏิบัติการ ตรวจสอบสุขภาพคนต่างด้าว (F 07 15 206)
 - 1.3 ใบรับรองห้องปฏิบัติการที่ยังมีสถานะได้รับรอง และขอขยายรายการที่ได้รับการรับรองที่เกี่ยวข้อง
 - 1.4 เอกสารแสดงระบบบริการตรวจสอบสุขภาพคนต่างด้าว เป็นขั้นตอนปฏิบัติที่ชัดเจน สามารถตรวจสอบได้ว่าผู้มาขอใช้บริการตรวจสอบสุขภาพทั้ง 3 ขั้นตอนเป็นคนเดียวกัน มีระบบการพิสูจน์บุคคลว่าเป็นบุคคลเดียวกัน ได้แก่ การยื่นความจำนงใช้บริการตรวจทางคลินิก การตรวจวิเคราะห์ทางห้องปฏิบัติการทางการแพทย์ และรังสีวินิจฉัย โดยห้องปฏิบัติการของตนเอง และการรายงานผล
 - 1.5 เอกสารวิธีปฏิบัติงานการตรวจวิเคราะห์ ในรายการที่ไม่ได้รับการรับรอง หรือการรับรองที่ไม่ระบุขอบข่ายการทดสอบ
 - 1.6 ผลการทดสอบความชำนาญ (External Quality Assessment, EQA Proficiency Testing, PT) ทุกรายการ กรณีไม่มี EQA ที่จะเข้าร่วมหรือไม่ได้เข้าร่วม EQA ให้ดำเนินการเปรียบเทียบผลกับห้องปฏิบัติการ (Interlaboratory comparison (ILC)) โดยมีจำนวนห้องปฏิบัติการเข้าร่วมไม่น้อยกว่า 3 แห่ง รวมห้องปฏิบัติการ ของตนเอง
 - 1.7 เอกสารวิธีปฏิบัติงานการให้บริการเอกซเรย์ปอด (Chest X-ray)

AB Regulation

การรับรองห้องปฏิบัติการตรวจสอบสุขภาพคนต่างด้าว

SOP 07 15 050

2. สำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ มอบเจ้าหน้าที่ทำหน้าที่ตรวจสอบเอกสารยื่นขอรับรอง และติดตามเอกสารหลักฐาน ตามที่กำหนดกรณีเอกสารไม่ครบถ้วน ให้แจ้งผู้รับบริการทางไปรษณีย์อิเล็กทรอนิกส์
3. กำหนดรหัสลูกค้าและแจ้งผู้รับบริการชำระค่าใช้จ่าย ด้วยระบบ Teller payment ตามอัตราค่าบริการที่กำหนด โดยเอกสารประกอบการเรียกเก็บค่าใช้จ่าย ได้แก่ ใบแจ้งการชำระเงินค่า ตรวจสอบประเมินผ่านธนาคาร ใบเสร็จรับเงิน ธนาคารกรุงไทย (ใบสีส้ม) และหนังสือแจ้งชำระค่าตรวจสอบประเมิน และเจ้าหน้าที่ตรวจสอบการชำระค่าใช้จ่าย
 - กรณีผู้รับบริการ ต้องการใบเสร็จรับเงิน ให้แจ้งว่า กระทรวงการคลังอนุมัติให้กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์รับชำระเงินค่าตรวจสอบประเมิน โดยใช้บริการผ่านระบบ Teller Payment และใช้ใบเสร็จรับเงินที่ทางธนาคารออกให้ แทนใบเสร็จรับเงินของกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ หนังสือกระทรวงการคลังที่กค 0427/23278 ลงวันที่ 27 ธันวาคม 2555
4. จัดทำรายงานสรุปการประเมินผลระบบคุณภาพและความสามารถห้องปฏิบัติการตรวจสอบสุขภาพคนต่างด้าว เสนอคณะทำงานฯ
5. จัดประชุมคณะทำงานฯ เพื่อพิจารณาให้การรับรอง และจัดทำรายงานการประชุม
 - กรณี คณะทำงานฯ มีข้อซักถาม จะต้องมีการประสานงานไปยังห้องปฏิบัติการ เพื่อตอบคำถามดังกล่าว
6. จัดทำหนังสือแจ้งผลรับรอง เสนอผู้อำนวยการสำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ ลงนาม โดยใบรับรองมีอายุ 2 ปี นับจากวันที่คณะกรรมการฯ พิจารณาให้การรับรอง
 - กรณีห้องปฏิบัติการ ผ่านการรับรอง โดยใบรับรองเดิมยังไม่หมดอายุ ให้ระบุวันที่ผ่านรับรอง ต่อเนื่องกับใบรับรองเดิม
7. จัดส่งหนังสือแจ้งผลรับรอง ไปยังห้องปฏิบัติการที่ผ่านรับรองทางไปรษณีย์
8. แจ้งผลรับรอง ไปยังกองสถานพยาบาลและการประกอบโรคศิลปะ รวมทั้งสำนักบริหารแรงงานต่างด้าว กรมการจัดหางาน
9. ประกาศรายชื่อห้องปฏิบัติการที่ผ่านการรับรองทาง website สำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ



Initial Accreditation

มาตรฐานสากล

Accredited	Laboratory	Standard	Accredited Date
1394/67	บริษัท เฮอริเทจ แลบบอราทอรี อินเทอร์เน็ตเนชั่นแนล จำกัด	ISO/IEC 17025	20/9/2567
1395/67	ห้องปฏิบัติการบริการทางชีววิทยาโมเลกุล บริษัท เจริญโภคภัณฑ์อาหาร จำกัด (มหาชน)	ISO/IEC 17025	20/9/2567
1396/68	ห้างหุ้นส่วนสามัญนิติบุคคล โรงงานเภสัชกรรมพอนด์ เคมีคอล ประเทศไทย	ISO/IEC 17025	29/10/2567
1397/68	กลุ่มงานบริการวิเคราะห์ตรวจสอบและพัฒนาวิชาการ ฝ่ายเครื่องมือและวิจัยทางวิทยาศาสตร์ สถาบันวิจัยและ พัฒนาแห่งมหาวิทยาลัยเกษตรศาสตร์ มหาวิทยาลัยเกษตรศาสตร์	ISO/IEC 17025	29/10/2567
1398/68	บริษัท ยาอินไทย จำกัด	ISO/IEC 17025	29/11/2567
1399/68	ห้องปฏิบัติการบริการตรวจวิเคราะห์ทางปรสิตวิทยาและ กีฏวิทยา ภาควิชาปรสิตวิทยาและกีฏวิทยา คณะ สาธารณสุขศาสตร์ มหาวิทยาลัยมหิดล	ISO/IEC 17025	29/11/2567
4359/67	ห้องปฏิบัติการพิเศษทางโลหิตวิทยา หน่วยโลหิตวิทยา ฝ่ายอายุรศาสตร์ โรงพยาบาลจุฬาลงกรณ์ สภากาชาดไทย	ISO 15189	12/9/2567
4360/67	เอสพีแล็บ คลินิกเทคนิคการแพทย์ (บริษัท เอสพี แลบบอราทอรี จำกัด)	ISO 15189	12/9/2567
4361/67	บริษัท ไทยโอมิคส์ จำกัด	ISO 15189	12/9/2567
4362/68	งานเทคนิคการแพทย์ โรงพยาบาลมหาวิทยาลัยพะเยา	ISO 15189	31/10/2567
4363/68	เอ็นเฮลท์โนไวน์ จีโนมิกส์ คลินิกเทคนิคการแพทย์	ISO 15189	31/10/2567
4364/68	เมดิช คลินิกเทคนิคการแพทย์ (ห้องปฏิบัติการเทคนิค การแพทย์ บริษัท เมดิช เอ็นเค จำกัด)	ISO 15189	31/10/2567
4365/68	บริษัท อินโนเวท ไบโอเทค จำกัด	ISO 15189	26/11/2567
4366/68	บริษัท เนชั่นแนล เฮลท์แคร์ ซิสเต็มส์ จำกัด คลินิกเทคนิค การแพทย์ สาขาจันทบุรี	ISO 15189	26/11/2567
4367/68	ศูนย์ความร่วมมือ ไทย – สหรัฐ ด้านสาธารณสุข	ISO 15189	19/12/2567
4368/68	ห้องปฏิบัติการงานบริการ ภาควิชาชีวเคมี คณะแพทยศาสตร์ศิริราชพยาบาล มหาวิทยาลัยมหิดล	ISO 15189	19/12/2567
4369/68	ห้องปฏิบัติการธาลัสซีเมีย ศูนย์ธาลัสซีเมียและโลหิตวิทยา คณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยเชียงใหม่	ISO 15189	19/12/2567

Initial Accreditation

มาตรฐานระดับประเทศ

Accredited	Laboratory	Standard	Accredited Date
7711G/2567	ศูนย์อนามัยที่ 1 เชียงใหม่	MOPH LAB	16/9/2567
7712G/2567	โรงพยาบาลางาว	MOPH LAB	16/9/2567
7713G/2567	โรงพยาบาลจิตเวชนครราชสีมาราชสิมาราชนครินทร์	MOPH LAB	16/9/2567
7019P/2567	ดรีมคลินิกเทคนิคการแพทย์	MOPH LAB	16/9/2567
7714G/2567	โรงพยาบาลไชโย	MOPH LAB	24/10/2567
7715G/2567	โรงพยาบาลพระพรหม	MOPH LAB	24/10/2567
7716G/2567	โรงพยาบาลห้วยเกิ้ง	MOPH LAB	24/10/2567
7717G/2567	โรงพยาบาลเขาสมิง	MOPH LAB	24/10/2567
7020P/2567	อุบล เซ็นทรัล แล็บ คลินิกเทคนิคการแพทย์	MOPH LAB	24/10/2567
7718G/2567	โรงพยาบาลบางบ่อ	MOPH LAB	24/10/2567
7719G/2567	โรงพยาบาลวัดเกตุมดีศรีวราราม	MOPH LAB	24/10/2567
7720G/2567	โรงพยาบาลนครท่าฉลอม	MOPH LAB	24/10/2567
7721G/2567	โรงพยาบาลด่านช้าง	MOPH LAB	24/10/2567
7021P/2567	กมลลาไสยแล็บ คลินิกเทคนิคการแพทย์	MOPH LAB	24/10/2567
7722G/2567	โรงพยาบาลคอนสาร	MOPH LAB	24/10/2567
7723G/2567	ศูนย์บริการสาธารณสุขสุชนครนทบุรีที่ 6 สนามบินน้ำ	MOPH LAB	24/10/2567
7724G/2567	โรงพยาบาลบ้านฝาง	MOPH LAB	19/11/2567
7725G/2567	โรงพยาบาลคอนสวรรค์	MOPH LAB	19/11/2567
7022P/2567	โรงพยาบาลร้อยเอ็ด-ธนบุรี	MOPH LAB	19/11/2567
7726G/2567	โรงพยาบาลนาตาล	MOPH LAB	19/11/2567
7727G/2567	โรงพยาบาลหนองฮี	MOPH LAB	19/11/2567
7728G/2567	โรงพยาบาลเขมราฐ	MOPH LAB	19/11/2567
7729G/2567	โรงพยาบาลสามโก้	MOPH LAB	23/12/2567
7023P/2567	คลินิกเทคนิคการแพทย์เซลแทค	MOPH LAB	23/12/2567

Initial Accreditation

มาตรฐานระดับประเทศ

Accredited	Laboratory	Standard	Accredited Date
6774G/2567	โรงพยาบาลโยธร	MOPH X-ray	16/9/2567
6775G/2567	โรงพยาบาลเทพรัตนเวชชานุกูล เฉลิมพระเกียรติ ๖๐ พรรษา	MOPH X-ray	16/9/2567
6776G/2567	โรงพยาบาลพัทลุง	MOPH X-ray	16/9/2567
6777G/2567	โรงพยาบาลส่งเสริมสุขภาพ ศูนย์อนามัยที่ 5 ราชบุรี	MOPH X-ray	16/9/2567
6778G/2567	โรงพยาบาลค่ายประจักษ์ศิลปาคม	MOPH X-ray	24/10/2567
6779G/2567	โรงพยาบาลพนมดงรักเฉลิมพระเกียรติ ๘๐ พรรษา	MOPH X-ray	24/10/2567
6780P/2567	โรงพยาบาลพญาไทศรีราชา	MOPH X-ray	24/10/2567
6781P/2567	โรงพยาบาลชลบุรี	MOPH X-ray	19/11/2567
6782G/2567	โรงพยาบาลโนนไทย	MOPH X-ray	19/11/2567
6783G/2567	โรงพยาบาลเมืองปาน	MOPH X-ray	19/11/2567
6784G/2567	โรงพยาบาลสบปราบ	MOPH X-ray	19/11/2567
6785P/2567	โรงพยาบาลศุภมิตร	MOPH X-ray	19/11/2567
6786P/2567	โรงพยาบาลนครพน	MOPH X-ray	19/11/2567
6787G/2567	โรงพยาบาลพนมไพร	MOPH X-ray	19/11/2567
6788G/2567	โรงพยาบาลพุทธชินราช	MOPH X-ray	19/11/2567
6789G/2567	โรงพยาบาลงาว	MOPH X-ray	19/11/2567
6790G/2567	โรงพยาบาลปลาปาก	MOPH X-ray	23/12/2567
6791G/2567	โรงพยาบาลนาวังเฉลิมพระเกียรติ ๘๐ พรรษา	MOPH X-ray	23/12/2567
6792G/2567	โรงพยาบาลห้วยทับทัน	MOPH X-ray	23/12/2567
3051/67	บริษัท ซีพี แอ็กซ์ตรา จำกัด (มหาชน) คลังสินค้าอาหารสดลำพูน	ผักสด ผลไม้สด	24/10/2567
3052/68	บริษัท ชูติมา ผักสด จำกัด	ผักสด ผลไม้สด	19/11/2567
9015/67	บริษัท ซีพี แอ็กซ์ตรา จำกัด (มหาชน) คลังสินค้าอาหารสดลำพูน	สารปนเปื้อน	24/10/2567
2136/67	โรงพยาบาลผู้ป่วยเรื้อรังสุขเวชขนาดเล็ก	คนทำงาน	17/9/2567

Q & A

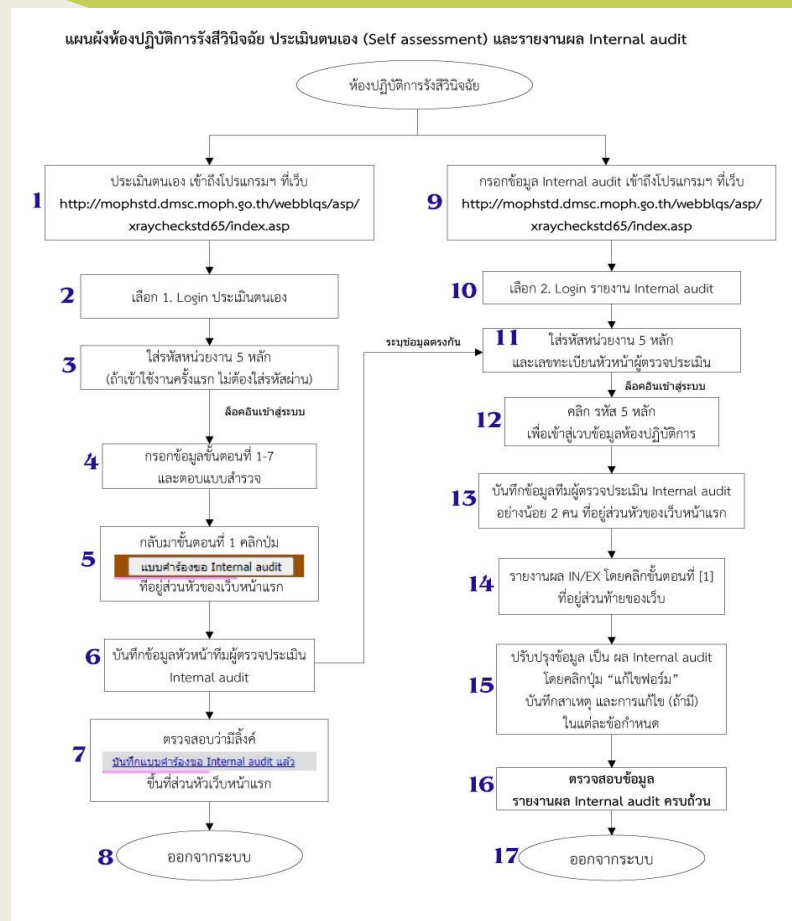
1

Q : วิธีประเมิน Self assessment และ รายงานผล internal audit
ในโปรแกรม MOPH X-ray ทำอย่างไร

A : 1. Login ประเมินตนเองและตอบแบบสำรวจ

2. Login รายงาน internal audit

<http://mophstd.dmsc.moph.go.th/webblqs/asp/xraycheckstd66/index.asp>



2

Q : ห้องปฏิบัติการที่จะยื่นขอรับรองตามมาตรฐาน MOPH LAB
รายใหม่ มีขั้นตอนอย่างไรบ้าง

A : 1.ทางห้องปฏิบัติการดำเนินการประเมินตนเองในโปรแกรม MOPH Lab ให้เรียบร้อย

2.ดำเนินการทำ Internal audit โดยทางห้องปฏิบัติการ เลือกผู้ตรวจประเมินและดำเนินการด้วยตนเอง

3.หลังจากดำเนินการทำ Internal audit ยื่นเอกสารให้สำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติทางอีเมล
mophlab@gmail.com โดยมีรายการเอกสารดังนี้

1) แบบคำขอรับรองระบบบริหารคุณภาพห้องปฏิบัติการ

2) สำเนาผลการตรวจติดตามคุณภาพภายใน

3) แบบข้อมูลจำเพาะ

4) คู่มือคุณภาพฉบับปัจจุบัน

5)Service Profile

6) คู่มือการให้บริการทางห้องปฏิบัติการ

4.เจ้าหน้าที่สำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการจะดำเนินการตรวจเอกสาร และทำหนังสือแจ้งชำระค่าตรวจประเมิน

5.ห้องปฏิบัติการนัดวันเพื่อตรวจประเมิน และรับการตรวจประเมินในวันดังกล่าว

6.ห้องปฏิบัติการดำเนินการแก้ไขข้อบกพร่องและข้อสังเกต

7. เจ้าหน้าที่สำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการดำเนินการนำรายงานการตรวจประเมินเข้าประชุมคณะกรรมการ
เพื่อพิจารณาให้การรับรอง

8.เจ้าหน้าที่สำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการดำเนินการประกาศรายชื่อบนเว็บไซต์สำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ

9.เจ้าหน้าที่สำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการดำเนินการจัดทำใบรับรอง และจัดส่งให้ทางห้องปฏิบัติการ



Editor's Letter

ฉบับที่ 47



จดหมายข่าวฉบับนี้เป็นฉบับปลายปี 2567 และเริ่มต้นการทำงานปีงบประมาณ 2568 โดยมีผลงานที่ต้องดำเนินการอย่างเร่งด่วน ได้แก่ การพัฒนาระบบรับรองห้องปฏิบัติการตรวจสอบสุขภาพคนต่างด้าว เพื่อให้บริการรับรองสถานพยาบาลเอกชนให้ตรวจสอบสุขภาพคนต่างด้าว และผลงานที่แล้วเสร็จ ได้แก่ การรับการตรวจเฝ้าระวัง ISO 27001 ระบบมาตรฐานความมั่นคงปลอดภัยสารสนเทศ และการจัดกิจกรรมตามนโยบายสำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ โดยส่งเสริมและผลักดันการทำผลงานวิจัย เพื่อบุคลากรนำไปใช้ประกอบการประเมินเพื่อก้าวสู่ตำแหน่งที่สูงขึ้น และเป็นการประชาสัมพันธ์ภารกิจและผลงานของหน่วยงานด้วย รวมทั้งกิจกรรมการอบรมความรู้ที่เกี่ยวข้องกับงานประชาสัมพันธ์ เพื่อพัฒนาบุคลากรให้มีความรู้ และสามารถจัดทำสื่อประชาสัมพันธ์ในช่องทางที่หลากหลายมากขึ้น นอกจากนี้ ขอแสดงความยินดีกับห้องปฏิบัติการที่ผ่านการรับรองทั้งกลุ่มมาตรฐานระดับประเทศ และมาตรฐานสากล แล้วพบกับข้อมูลข่าวสารที่น่าสนใจในฉบับหน้าค่ะ



ประชาสัมพันธ์

เว็บไซต์สำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ

เว็บไซต์
สำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ



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. นางสาวนัทชลิตา ดีสา

5. นางสาวสุพัตรา จันทินอก

6. นางสาวนัฐกาญจน์ ละเอียดดี

กองบรรณาธิการ 1. นายสุรศักดิ์ หมื่นพล

2. นางสาวสีตไพสิฐ เอกะจัมปะกะ

3. นางสาวสิริพรรณ แสงอรุณ

4. นางจุฑามาศ ศิริปราณี

ผู้จัดทำเล่ม นางสาวทิพยาภา ปองนาน

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

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