รายงานการประชุม คณะกรรมการประสานงานระบบคุณภาพ ครั้งที่ ๒/๒๕๕๗

วันที่ ๒๓ เมษายน ๒๕๕๗ เวลา ๐๙.๓๐-๑๔.๐๐ น. ณ ห้องประชุมกองแผนงานและวิชาการ อาคาร ๕ ชั้น ๔ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

ผู้มาประชุม

o .	นายปฐม	สวรรค์ปัญญาเลิศ	รองเลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา	ประธาน
ම.	นางสาวสุมาลี	พรกิจประสาน	ผู้อำนวยการสำนักควบคุมเครื่องสำอางและ วัตถุอันตราย	รองประธาน
ണ.	นายชาพล	รัตนพันธุ์	ผู้อำนวยการกองแผนงานและวิชาการ	รองประธาน
๔.	นางสาวศุภลักษณ์	คีรีคช	ผู้ช่วยผู้จัดการระบบคุณภาพ สำนักยา	กรรมการ
			แทน นายไพบูลย์ อมตมหัทธนะ ผู้จัดการระบบ คุณภาพ สำนักยา	
₡.	นางสาวพรรณิการ์	วิไลภักดี	แทน ผู้จัดการระบบคุณภาพ สำนักอาหาร	กรรมการ
ъ.	นางสาวมะลิวัลย์	เกตุปั่น	แทน ผู้ช่วยผู้จัดการระบบคุณภาพ สำนักอาหาร	กรรมการ
๗.	นางสาวจินตนา	ศุภศรีวสุเศรษฐ์	แทน ผู้จัดการระบบคุณภาพ สำนักด่านอาหาร และยา	กรรมการ
ಡ.	นางสาวจารุวรรณ	หันตา	แทน ผู้จัดการระบบคุณภาพ กองควบคุม เครื่องมือแพทย์	กรรมการ
๙.	นางสิรินมาส	คัชมาตย์	ผู้ช่วยผู้จัดการระบบคุณภาพ กองควบคุม เครื่องมือแพทย์	กรรมการ
െ.	นางสุภาวดี	วัจนะพรสิทธิ์	ผู้จัดการระบบคุณภาพ กองควบคุมวัตถุเสพติด	กรรมการ
ത.	นายวิบูลย์	เวชชัยชีวะ	้ ผู้จัดการระบบคุณภาพ กลุ่มควบคุมวัตถุอันตราย	กรรมการ
ම ම.	นางวิชญ์สินี	จองประเสริฐ	ง ผู้ช่วยผู้จัดการระบบคุณภาพ กลุ่มควบคุมวัตถุ อันตราย	กรรมการ
തബ.	นางสาวแววตา	ประพัทธ์ศร	ผู้จัดการระบบคุณภาพ กลุ่มควบคุมเครื่องสำอาง	กรรมการ
େ	นางสุภาศิริ	ศรีชาติ	ผู้ช่วยผู้จัดการระบบคุณภาพ กลุ่มควบคุม เครื่องสำอาง	กรรมการ
๑๕.	นายภูมิพัฒน์	อรุณากูร	ผู้ช่วยผู้จัดการระบบคุณภาพ กองพัฒนาศักยภาพ ผู้บริโภค	กรรมการ
ඉ්ව.	นางสาวปานชนก	ปวงนิยม	ผู้ช่วยผู้จัดการระบบคุณภาพ กองส่งเสริมงาน คุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพในส่วน ภูมิภาคและท้องถิ่น	กรรมการ
୭୩.	นางไทรทอง	ศิลาภัย	ผู้จัดการระบบคุณภาพด้านเลขานุการกรม	กรรมการ
െ.	นายวินัย	สุขศรี	ง ผู้จัดการระบบคุณภาพ กลุ่มกฎหมายอาหารและยา	กรรมการ
෧๙.	นางสาวหทัยรัตน์	ง้ำงาม	้ ผู้จัดการระบบคุณภาพ กลุ่มตรวจสอบภายใน	กรรมการ
ම ට.	นายธนาพนธ์	ทองพานิช	ผู้จัดการระบบคุณภาพ กลุ่มพัฒนาระบบบริหาร	กรรมการ
ම්ම.	นางสาวสุกัญญา	มีคำ	ผู้ช่วยผู้จัดการระบบคุณภาพ ศูนย์ข้อมูลและ	กรรมการ
			สารสนเทศ	

මම.	นางนฤภา	วงศ์ปิยะรัตนกุล	ผู้จัดการระบบคุณภาพ ศูนย์บริการผลิตภัณฑ์	กรรมการ
			สุขภาพเบ็ดเสร็จ	
ത.	นางสาวจารุวรรณ	เจริญทรัพยานันต์	ผู้ช่วยผู้จัดการระบบคุณภาพ ศูนย์บริการผลิตภัณฑ์	กรรมการ
			สุขภาพเบ็ดเสร็จ	
୭๔.	นายเจษฎาพร	เจียรตระกูล	ผู้จัดการระบบคุณภาพ กองแผนงานและวิชาการ	กรรมการ
			และ	ะเลขานุการ
මඳී.	นางสาวพิมพ์ธิดา	วงศ์สุนทร	นักวิเคราะห์นโยบายและแผนชำนาญการ	กรรมการ
			และผู้ช่วย	บเลขานุการ
්රේ	นายมานพ	ปิยนุสรณ์	นักวิเคราะห์นโยบายและแผนปฏิบัติการ	กรรมการ
			และผู้ช่วย	มเลขานุการ

ผู้ไม่มาประชุมเนื่องจากติดราชการ

ၜ.	นายนิรัตน์	เตียสุวรรณ	ผู้เชี่ยวชาญด้านพัฒนาระบบการคุ้มครองผู้บริโภคผลิตภัณฑ์
			ด้านสาธารณสุข
ම.	นายวราวุธ	เสริมสินสิริ	ผู้ช่วยผู้จัดการระบบคุณภาพ สำนักยา
๓.	นางอังสนา	พิศนุภูมิ	ผู้ช่วยผู้จัดการระบบคุณภาพ สำนักด่านอาหารและยา
๔.	นางไทรทอง	ศิลาภัย	ผู้จัดการระบบคุณภาพ สำนักงานเลขานุการกรม
₡.	นางสาวรัชนีกร	ชูเกลี้ยง	ผู้ช่วยผู้จัดการระบบคุณภาพ สำนักงานเลขานุการกรม
b .	นายศุภกาญจน์	โภคัย	ผู้จัดการระบบคุณภาพ กองพัฒนาศักยภาพผู้บริโภค
๗.	นายอาทิตย์	พันเดช	ผู้จัดการระบบคุณภาพ กองส่งเสริมงานคุ้มครองผู้บริโภค
			ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพในส่วนภูมิภาคและท้องถิ่น
ಡ.	นายธีรพันธ์	ปานเจริญ	ผู้จัดการระบบคุณภาพ ศูนย์ข้อมูลและสารสนเทศ

ผู้เข้าร่วมประชุม

๑. นางสาวชุลีวรรณ วัฒนาวรรณะ กลุ่มเงินทุนหมุนเวียนยาเสพติด

เริ่มประชุม เวลา ๐๙.๓๐ น.

ประธานฯ กล่าวเปิดการประชุมและขอให้ที่ประชุมพิจารณาตามระเบียบวาระการประชุม ดังนี้

วาระที่ ๑ เรื่องที่ประธานแจ้งต่อที่ประชุม ไม่มี

วาระที่ ๒ เรื่องรับรองรายงานการประชุม

ฝ่ายเลขานุการฯ ได้แจ้งเวียนรายงานการประชุมคณะกรรมการประสานงานระบบคุณภาพ ครั้งที่ ๑/๒๕๕๗ ตามบันทึกที่ สธ ๑๐๐๔.๐๖/ว๓๕๕ ลงวันที่ ๑๙ กุมภาพันธ์ ๒๕๕๗ ปรากฏว่าไม่มีผู้ใดแจ้งแก้ไข มติที่ประชุม

มตทบระชุม ที่ประชุมรับรองรายงานการประชุม ครั้งที่ ๑/๒๕๕๗ โดยไม่มีการแก้ไข

วาระที่ ๓ เรื่องเสนอเพื่อทราบ

๓.๑ คำสั่งแต่งตั้งผู้รับผิดชอบดำเนินการบริหารระบบคุณภาพของสำนักงานคณะกรรมการ อาหารและยา

ฝ่ายเลขานุการฯ แจ้งว่า ตามที่มติการประชุมคณะกรรมการประสานงานระบบคุณภาพ ครั้งที่ ๑/๒๕๕๗ เมื่อวันที่ ๑๗ กุมภาพันธ์ ๒๕๕๗ มอบฝ่ายเลขานุการฯ ดำเนินการปรับปรุงคำสั่งแต่งตั้งคณะพัฒนา ระบบคุณภาพของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ตามคำสั่งที่ ๒๓/๒๕๕๗ ลงวันที่ ๑๖ มกราคม ๒๕๕๗ อันเนื่องจากคำสั่งดังกล่าวมีการแต่งตั้งคณะทำงานหลายคณะในคำสั่งเดียวกัน อาจทำให้เกิดความไม่คล่องตัว ในการดำเนินงาน นั้น ในการนี้ ฝ่ายเลขานุการฯ ได้ดำเนินการขออนุมัติจากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เพื่อยกเลิกคำสั่งที่ ๒๓/๒๕๕๗ และจัดทำคำสั่งใหม่เป็นที่เรียบร้อยแล้ว ประกอบด้วย

- ๑) คำสั่งสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ที่ ๑๒๗/๒๕๕๗ เรื่อง แต่งตั้งคณะกรรมการ บริหารระบบคุณภาพ (Quality Management Committee: QMC) และคณะกรรมการประสานงานระบบคุณภาพ (Quality Management Representative, Coordinating Committee: QMR)
- ๒) คำสั่งสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ที่ ๑๒๘/๒๕๕๗ เรื่อง แต่งตั้งคณะทำงาน ระบบคุณภาพ (Quality System Team: QS Team)
- ๓) คำสั่งสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ที่ ๑๒๙/๒๕๕๗ เรื่อง แต่งตั้งคณะทำงาน ประสานการจัดการเอกสารระบบคุณภาพ (Document Control Team: DC Team)
- ๔) คำสั่งสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ที่ ๑๓๐/๒๕๕๗ เรื่อง จัดตั้งศูนย์คุณภาพ ทั้งนี้ คำสั่งแต่งตั้งคณะผู้ตรวจติดตามคุณภาพของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาจะ ดำเนินการจัดทำใหม่หลังจากมีการอบรมหลักสูตร Lead Auditor เป็นที่เรียบร้อยแล้วภายในเดือนมิถุนายน ๒๕๕๗ เพื่อพิจารณาแต่งตั้งจากผู้ที่มีคุณสมบัติตามที่สำนักงานฯ กำหนด ต่อไป

มติที่ประชุม

ที่ประชุมรับทราบ

๓.๒ สรุปผลการดำเนินงานพัฒนาระบบคุณภาพของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ระหว่างเดือนตุลาคม ๒๕๕๖ – มีนาคม ๒๕๕๗ (รอบ ๖ เดือน)

ฝ่ายเลขานุการฯ สรุปผลการดำเนินงานพัฒนาระบบคุณภาพของสำนักงานคณะกรรมการ อาหารและยา รอบ ๖ เดือน ระหว่างเดือนตุลาคม ๒๕๕๖–มีนาคม ๒๕๕๗ รายละเอียดตามเอกสารหมายเลข ๖ ฉบับปรับปรุง ที่แจกให้เพิ่มเติมในที่ประชุม โดยมีประเด็นสำคัญดังต่อไปนี้

- ๑) การจัดทำคู่มือคุณภาพของ อย. และการตรวจประเมินหน่วยงานเพื่อขอการรับรองคุณภาพ ตามมาตรฐาน ISO ๙๐๐๑:๒๐๐๘ และ ISO ๒๗๐๐๑:๒๐๑๓ ฝ่ายเลขานุการๆ นำเรียนว่า ได้แจ้งเวียนร่าง คู่มือคุณภาพให้ทุกหน่วยงานและคณะกรรมการประสานงานระบบคุณภาพพิจารณาตรวจทานแล้ว และได้ ดำเนินการปรับปรุงข้อมูลดังรายละเอียดตามเอกสารร่างคู่มือคุณภาพที่แจกในที่ประชุม ซึ่งจะได้นำเสนอ ผู้บริหารเพื่อขออนุมัติประกาศใช้ให้ทันภายในเดือนเมษายน ๒๕๕๗ เนื่องจากจะมีผลต่อการตรวจประเมิน ศูนย์บริการผลิตภัณฑ์สุขภาพเบ็ดเสร็จ เพื่อขอการรับรองคุณภาพตามมาตรฐาน ISO ๙๐๐๑:๒๐๐๘ ในการนี้ ที่ประชุมได้มีการอภิปรายกันอย่างกว้างขวาง และมีความเห็นต่างๆ ดังนี้
- โครงสร้างการแบ่งส่วนราชการ มีความเห็นให้เพิ่มกลุ่มเงินทุนหมุนเวียนยาเสพติดด้วย เพื่อให้ครอบคลุมทุกหน่วยงานภายในสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา อย่างไรก็ตาม เนื่องจากที่ผ่านมา กลุ่มเงินทุนๆ ไม่เคยเข้ามาดำเนินกิจกรรมด้านระบบคุณภาพของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ประธานๆ จึงขอให้ฝ่ายเลขานุการๆ ประสานกับผู้อำนวยการกลุ่มเงินทุนหมุนเวียน เพื่อขอหารือและทำความเข้าใจ ในเรื่องดังกล่าวเสียก่อน
- อำนาจหน้าที่ของแต่ละหน่วยงาน ขอให้ยึดตามกฎกระทรวงแบ่งส่วนราชการสำนักงาน คณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข พ.ศ. ๒๕๕๒ ส่วนหน่วยงานที่ไม่ได้อยู่ในโครงสร้างตามกฎกระทรวงฯ ขอให้ตรวจสอบอำนาจหน้าที่ของตนเองอีกครั้ง หากไม่ถูกต้องให้แจ้งฝ่ายเลขานุการฯ เพื่อดำเนินการแก้ไข
- กองผลิตภัณฑ์ที่มีคู่มือคุณภาพข^{ื่}องตนเอง ประธานา ขอให้ตรวจสอบว่า มีเนื้อหาส่วนใด ขัดแย้งหรือไม่สอดคล้องกับข้อกำหนดระบบคุณภาพของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา: ๒๕๕๗ รวมถึง

คู่มือคุณภาพและกระบวนงานกลางของสำนักงานๆ หรือไม่ หากพบว่ามีความขัดแย้งหรือไม่สอดคล้องใน ประเด็นใด เห็นควรให้ดำเนินการแก้ไข ปรับปรุง ให้สอดคล้องต่อไป

- ขอบข่ายการขอรับการตรวจรับรองระบบ ISO ๙๐๐๑:๒๐๐๘ สำหรับศูนย์บริการ ผลิตภัณฑ์สุขภาพเบ็ดเสร็จในส่วนของบริการยื่นขออนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ จะครอบคลุมเฉพาะส่วนรับคำขอ ตรวจสอบเอกสาร และตรวจรับเรื่อง ณ ศูนย์บริการผลิตภัณฑ์สุขภาพเบ็ดเสร็จ เท่านั้น ไม่รวมถึงส่วนพิจารณา อนุญาตที่จะต้องส่งเรื่องให้กองผลิตภัณฑ์เป็นผู้พิจารณา ส่วนขอบข่ายการขอรับการตรวจรับรองระบบ ISO ๒๗๐๐๑:๒๐๑๓ จะครอบคลุมทุกส่วนงานภายในศูนย์ข้อมูลและสารสนเทศ
- ๒) การทบทวนกระบวนงาน Core Process, Support Process รวมถึง คู่มือคุณภาพ (Q) และคู่มือวิธีการปฏิบัติงาน (W) ฝ่ายเลขานุการฯ นำเสนอข้อมูลในระบบติดตามความก้าวหน้าในการดำเนินการ พัฒนาระบบคุณภาพ ทางเว็บไซต์ระบบบริหารคุณภาพ พบว่า ยังดำเนินการไม่ครบถ้วน ๑๐๐% จึงขอให้หน่วยงาน ดำเนินการทบทวนเอกสารทั้งหมดให้แล้วเสร็จภายในเดือนกันยายน ๒๕๕๗ โดยขอให้ทบทวน Core Process ให้ครบถ้วนก่อน เนื่องจากเป็นกระบวนงานที่จะต้องถูกคัดเลือกสำหรับการตรวจติดตามคุณภาพภายใน ซึ่งคาดว่า จะดำเนินการภายในเดือนมิถุนายน–กรกฎาคม ๒๕๕๗
 - ๓) การอบรมหลักสูตรที่เกี่ยวข้องกับการพัฒนาระบบคุณภาพ
- ต.๑) หลักสูตร "Introduction and Internal Auditor ISO ๙๐๐๑:๒๐๐๘" ดำเนินการเป็นที่เรียบร้อยแล้ว เมื่อวันที่ ๑–๓ เมษายน ๒๕๕๗ โดยมีผู้เข้ารับการอบรมจำนวนทั้งสิ้น ๕๖ คน
- ๓.๒) หลักสูตร "ข้อกำหนดระบบคุณภาพของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา: ๒๕๕๗" กำหนดจัดขึ้นในวันที่ ๑๔ พฤษภาคม ๒๕๕๗ เวลา ๐๘.๓๐–๑๒.๐๐ น. ณ ห้องประชุมอาคาร ๖ ชั้น ๔ ซึ่งฝ่ายเลขานุการฯ ได้แจ้งเวียนหนังสือถึงทุกหน่วยงานเพื่อเชิญเข้ารับการอบรมแล้ว จึงขอให้หน่วยงานแจ้ง รายชื่อบุคคลที่สนใจเข้าร่วมอบรมฯ ให้ฝ่ายเลขานุการฯ ทราบด้วย
- ๓.๓) หลักสูตร "Lead auditor" กำหนดจัดขึ้นในวันที่ ๒๙–๓๐ พฤษภาคม ๒๕๕๗ (ภาคทฤษฎี) และวันที่ ๒-๓ มิถุนายน ๒๕๕๗ (ภาคปฏิบัติ) ซึ่งฝ่ายเลขานุการฯ จะแจ้งเวียนหนังสือถึงทุกหน่วยงาน ต่อไป

ในการนี้ มีประเด็นเรื่องการปรับปรุงมาตรฐานระบบคุณภาพ-ข้อกำหนดทั่วไปสำหรับสำนักงาน คณะกรรมการอาหารและยา:๒๕๕๒ ซึ่งต้องมีการพิจารณาในรายละเอียดการฝึกอบรมหลักสูตรที่เกี่ยวข้องกับ ระบบดังกล่าว ประธานฯ จึงขอให้นำประเด็นนี้ไปไว้ในวาระเพื่อพิจารณา

มติที่ประชุม

ที่ประชุมรับทราบ โดยประธานา มอบให้กองผลิตภัณฑ์ตรวจสอบคู่มือคุณภาพของหน่วยงาน ตนเองว่า มีเนื้อหาส่วนใดขัดแย้งหรือไม่สอดคล้องกับข้อกำหนดระบบคุณภาพของสำนักงานคณะกรรมการ อาหารและยา: ๒๕๕๗ รวมถึง คู่มือคุณภาพและกระบวนงานกลางของสำนักงานา หรือไม่ หากพบว่ามีความขัดแย้ง หรือไม่สอดคล้องในประเด็นใด ขอให้ดำเนินการแก้ไข ปรับปรุง ให้สอดคล้องต่อไป

วาระที่ ๔ เรื่องเสนอเพื่อพิจารณา

๔.๑ พิจารณากระบวนการหลักและกระบวนการสนับสนุนของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

ฝ่ายเลขานุการฯ นำเรียนว่า จากเอกสารสรุปผลการวิเคราะห์กระบวนงานหลัก (Core Process) ของหน่วยงาน ดังรายละเอียดตามเอกสารที่แจกในที่ประชุม ซึ่งทุกหน่วยงานได้ดำเนินการวิเคราะห์กระบวนงานหลัก เป็นที่เรียบร้อยแล้ว นั้น ฝ่ายเลขานุการฯ มีข้อสังเกตซึ่งขอให้ที่ประชุมพิจารณาในประเด็นดังต่อไปนี้

๑) กระบวนงานหลักของกองผลิตภัณฑ์ทุกกองคือเรื่องการพิจารณาอนุญาต แต่มีการใช้ชื่อ SOP ที่แตกต่างกัน เช่น การประเมินเพื่อ..., การอนุญาต..., การพิจารณา... เป็นต้น สมควรปรับให้เป็นชื่อเรื่อง เดียวกันเพื่อความเข้าใจที่ชัดเจนหรือไม่

๒) กระบวนงานพิจารณาอนุญาตในภาพรวมน่าจะมี Flow Chart การทำงานที่เหมือนกัน ซึ่งสามารถจัดทำเป็นกระบวนงานกลางเรื่องการพิจารณาอนุญาตเรื่องเดียวได้ แต่ในรายละเอียดการพิจารณา แต่ละประเภทผลิตภัณฑ์ที่แตกต่างกัน สมควรให้จัดทำเป็นคู่มือวิธีปฏิบัติงาน (Work Instruction) เพื่อเป็นการ ลดความซ้ำซ้อนของกระบวนงานที่มีอยู่เป็นจำนวนมากหรือไม่

ที่ประชุมได้มีการอภิปรายกันอย่างกว้างขวาง โดยประธานฯ เห็นด้วยที่จะให้มีการปรับปรุง กระบวนงานตามข้อสังเกตของฝ่ายเลขานุการฯ และมอบให้กองผลิตภัณฑ์นำไปพิจารณาหารือกันเองก่อน แล้ว จึงนำมาเสนอต่อที่ประชุมครั้งต่อไป ทั้งนี้ ที่ประชุมขอให้ฝ่ายเลขานุการฯ จัดส่งคำนิยามของคำว่ากระบวนงานหลัก และกระบวนงานสนับสนุนให้กองผลิตภัณฑ์ด้วย เพื่อจะได้นำไปใช้ในการวิเคราะห์ข้อมูลได้ถูกต้องและเป็นที่เข้าใจ ตรงกัน

ประธานๆ ขอให้กลุ่มพัฒนาระบบบริหารค้นหาข้อมูลจากการประชุมเรื่องการปรับภารกิจ โครงสร้างของสำนักงานๆ ที่ต่างจังหวัด ซึ่งในการประชุมครั้งนั้นได้มีการวิเคราะห์ว่าอะไรคือ Product หรือ Service ที่สำคัญของสำนักงานๆ เพื่อนำมาใช้เป็นข้อมูลประกอบการพิจารณาปรับปรุงกระบวนงาน

มติที่ประชุม

- ๑. มอบกองผลิตภัณฑ์พิจารณากระบวนงานที่เกี่ยวข้องกับการพิจารณาอนุญาต เพื่อปรับปรุง ให้เป็นกระบวนงานกลางในภาพรวม ส่วนรายละเอียดการพิจารณาแต่ละประเภทผลิตภัณฑ์ที่แตกต่างกัน ให้ พิจารณาจัดทำเป็นคู่มือวิธีปฏิบัติงาน (Work Instruction)
- ๒. มอบกลุ่มพัฒนาระบบบริหารค้นหาข้อมูลจากการประชุมเรื่องการปรับภารกิจโครงสร้าง ของสำนักงานๆ ที่ต่างจังหวัด เพื่อนำมาใช้เป็นข้อมูลประกอบการพิจารณาปรับปรุงกระบวนงาน

๔.๒ การจัดอบรมหลักสูตร ISO/IEC ๑๗๐๖๕, ISO/IEC ๑๗๐๒๑ และ ISO/IEC ๑๗๐๖๗

ฝ่ายเลขานุการๆ นำเรียนว่า ด้วยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาได้อนุมัติให้ ประกาศใช้ข้อกำหนดระบบคุณภาพฯ:๒๕๕๗ เมื่อวันที่ ๑๐ มีนาคม ๒๕๕๗ เป็นที่เรียบร้อยแล้ว ดังรายละเอียด ตามเอกสารที่แจกในที่ประชุม ดังนั้น จึงขอให้ทุกหน่วยงานใช้เป็นแนวปฏิบัติที่เป็นมาตรฐานสำหรับการบริหาร คุณภาพของสำนักงานๆ ต่อไป สำหรับกองผลิตภัณฑ์ซึ่งเป็นหน่วยงานที่มีการให้บริการรับรองหรือขึ้นทะเบียน จะต้องดำเนินการตามข้อกำหนดฉบับนี้ และถือปฏิบัติเพิ่มเติมตามมาตรฐานระบบคุณภาพ-ข้อกำหนดทั่วไป สำหรับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา:๒๕๕๒ ด้วย อย่างไรก็ตาม เนื่องจากข้อกำหนดดังกล่าวมีการ จัดทำมาตั้งแต่ปี ๒๕๕๒ ซึ่งยังคงอ้างอิงมาตรฐาน ISO/IEC Guide ๖๕:๑๙๙๖, ISO/IEC ๑๗๐๒๑:๒๐๐๖ และ ISO/IEC Guide ๖๗:๒๐๐๘ ในขณะที่ปัจจุบันมาตรฐานเหล่านี้ได้มีการปรับเปลี่ยนเวอร์ชั่นเป็น ISO/IEC ๑๗๐๖๕:๒๐๑๒, ISO/IEC ๑๗๐๒๑:๒๐๑๑ และ ISO/IEC ๑๗๐๖๗:๒๐๑๓ แล้ว ฝ่ายเลขานุการๆ จึงขอให้ ที่ประชุมพิจารณาว่า สมควรที่จะต้องมีการปรับปรุงข้อกำหนดๆ:๒๕๕๒ แล้วหรือไม่ และจะดำเนินการอย่างไร

ที่ประชุมได้มีการอภิปรายกันอย่างกว้างขวาง โดยประธานฯ ให้ความเห็นว่า ควรจัดให้มีการ อบรมหลักสูตร ISO/IEC ๑๗๐๖๕, ISO/IEC ๑๗๐๒๑ และ ISO/IEC ๑๗๐๖๗ ก่อน เพื่อเป็นการฟื้นฟูความรู้ ให้แก่บุคลากร รวมถึงจะได้ทราบความแตกต่างของมาตรฐานเวอร์ชั่นเก่าและเวอร์ชั่นใหม่ด้วย จากนั้นจึงนำมา พิจารณาว่าจะนำมาตรฐานใหม่มาประยุกต์ใช้กับงานของสำนักงานฯ เรื่องใดบ้าง แล้วจึงค่อยดำเนินการปรับปรุง ข้อกำหนดฯ:๒๕๕๒ ต่อไป

ในการนี้ ประธานฯ ขอให้ฝ่ายเลขานุการฯ ประสานกับสถาบันรับรองมาตรฐานไอเอสโอ (สรอ.) เพื่อขอทราบค่าใช้จ่ายในการจัดอบรม โดยเห็นควรให้จัดอบรมทั้ง ๓ หลักสูตรภายในปีงบประมาณ ๒๕๕๗ ซึ่งอาจจะต้องมีการพิจารณาจัดสรรงบประมาณให้สำหรับการดำเนินการเรื่องนี้ แต่หากไม่สามารถดำเนินการ ให้แล้วเสร็จได้ทั้ง ๓ หลักสูตร จะต้องพิจารณาจัดลำดับความสำคัญว่าจะจัดอบรมหลักสูตรใดก่อนภายใน ปีงบประมาณนี้

มติที่ประชุม

ให้มีการจัดอบรมหลักสูตร ISO/IEC ๑๗๐๖๕:๒๐๑๒, ISO/IEC ๑๗๐๒๑:๒๐๑๑ และ ISO/IEC ๑๗๐๖๗:๒๐๑๓ และมอบฝ่ายเลขานุการฯ ประสานกับสถาบันรับรองมาตรฐานไอเอสโอ (สรอ.) เพื่อ ขอทราบค่าใช้จ่ายในการจัดอบรม

วาระที่ ๕ เรื่องอื่นๆ

ไม่มี

เลิกประชุม เวลา ๑๒.๐๐ น.

นางสาวพิมพ์ธิดา วงศ์สุนทร ผู้จดรายงานการประชุม

นายเจษฎาพร เจียรตระกูล ผู้ตรวจรายงานการประชุม