

รายงานการประชุม

1. ชื่อผู้เข้าร่วมประชุม นางสาวกรวิกา จารุพันธ์ (จากประมาณ 40 คน)
2. ชื่อเรื่องการประชุม The 5th International Meeting of the World Pharmacopoeias
3. วันที่ประชุม 20-21 เมษายน 2558
4. สถานที่จัดประชุม ณ USP Convention เมืองแมริแลนด์ ประเทศสหรัฐอเมริกา

5. สรุปเนื้อหาการประชุมโดยย่อ

การประชุม The 5th International Meeting of the World Pharmacopoeias เป็นการประชุมระหว่างตัวแทน Pharmacopoeias แต่ละประเทศ ซึ่งประกอบด้วยตัวแทน Pharmacopoeias จากประเทศไทย เกาหลีใต้ คาซัคสถาน บราซิล ญี่ปุ่น เวียดนาม เม็กซิโก ยูเครน อินโดนีเซีย อเมริกา อังกฤษ อินเดีย มีผู้แทนจาก EDQM รวมทั้งบุคลากรของ WHO ระหว่างวันที่ 20-21 เมษายน 2558 ณ USP Convention เมืองแมริแลนด์ ประเทศสหรัฐอเมริกา รายละเอียดของการประชุม สรุปได้ดังนี้

1. การประชุมครั้งนี้เป็นการพิจารณาแก้ไขร่างเอกสาร Good Pharmacopoeial Practices ฉบับวันที่ 14 มกราคม 2558 จำนวน 30 หน้า ร่วมกับ comments ของประเทศต่างๆ จำนวน 54 หน้า โดยที่ประชุมได้อภิปรายแก้ไขรายละเอียดในหัวข้อ Background, Purpose and Scope, Benefits, Implementation, Monograph development ซึ่งมีหัวข้อย่อย ได้แก่ General considerations และ Technical guidance ของ Monographs for pharmaceutical substances และ Monographs for finished products, Analytical test procedures and methodologies, และ Glossary and thesaurus ซึ่ง Good Pharmacopoeial Practices นี้จะเป็นแนวทางการจัดทำ Pharmacopoeia นอกจากนี้ข้อมูลในเรื่องดังกล่าวเป็นประโยชน์ต่อเจ้าหน้าที่ภาครัฐที่เกี่ยวข้องเรื่องการควบคุมคุณภาพวัตถุดิบและผลิตภัณฑ์ยา ยาสมุนไพร และยา biologics
2. ที่ประชุมได้ขอให้ Pharmacopoeias ประเทศต่างๆ ช่วยพิจารณาเอกสารเรื่อง Herbals และ Compounding นอกจากนี้ให้ส่ง comments กลับไปที่ WHO ภายใน 8 สัปดาห์
3. ประชุมครั้งต่อไป เดือนกันยายน 2558 ณ สาธารณรัฐประชาชนจีน เรื่อง Good Pharmacopoeial Practices ในหัวข้อ Herbals, Compounding, และ Biologics ส่วนในปี พ.ศ. 2559 ประเทศญี่ปุ่นรับเป็นเจ้าภาพ

6. ประโยชน์ที่ได้รับจากการประชุม

จากการประชุมครั้งนี้ได้รับประสบการณ์ในการร่วมอภิปรายเอกสาร Good Pharmacopoeial Practices ในเรื่อง Background, Purpose and Scope, Benefits, Implementation, Monograph development ในส่วน General considerations และ Technical guidance ของ Monographs for pharmaceutical substances และ Monographs for finished products, Analytical test procedures and methodologies, และ Glossary and thesaurus และอื่นๆ นอกจากนี้ได้รู้จักกับผู้แทน Pharmacopoeias เพิ่มขึ้น ซึ่งจะเป็นประโยชน์มากในการประสานงาน ช่วยเหลือ และความร่วมมือต่างๆ ในอนาคต อีกทั้งความรู้และประสบการณ์ที่ได้จากการประชุมในครั้งนี้ มาปรับใช้กับงานของกลุ่มจัดทำตำรายาของประเทศไทย เพื่อพัฒนาการจัดทำตำรายาฯ ต่อไป

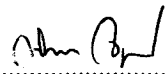
7. อื่นๆ

จากการประชุมครั้งนี้ได้ผ่าน CD และอื่นๆ ดังนี้

1. CD-The International Pharmacopoeia Fourth Edition-2014 จำนวน 1 แผ่น
2. CD-Quality Assurance of Pharmaceuticals 2014 จำนวน 1 แผ่น
3. CD-Pharmaceuticals and Medical Devices Agency, Japan จำนวน 1 แผ่น
4. Digitized Standards of Chinese Materia Medica (trail version, USB 1 อัน, หมายเหตุ เปิดไฟล์ไม่ได้)

ผู้สนใจ ติดต่อที่กลุ่มจัดทำตำรายาของประเทศไทย

ลงชื่อผู้เข้าร่วมประชุม



(นางสาวกรวิกา จารุพันธ์)

เภสัชกรชำนาญการ

นันทนา นว