



ประกาศองค์การเภสัชกรรม

เรื่อง รับสมัครคัดเลือกบุคคลเพื่อบรรจุเป็นพนักงานทดลองงานในตำแหน่งต่างๆ
สังกัดหน่วยงานในองค์การเภสัชกรรม

องค์การเภสัชกรรม มีความประสงค์รับสมัครคัดเลือกบุคคล ผู้สำเร็จการศึกษาระดับปริญญาตรีเภสัชศาสตรบัณฑิต เพื่อบรรจุเป็นพนักงานทดลองงานในตำแหน่ง เจ้าหน้าที่งานบริหาร 5 เกสัชกร 5 นักการตลาด 5 เจ้าหน้าที่พัสดุ 5 และนักวิจัย 5 จำนวน 33 อัตรา สังกัดหน่วยงานในองค์การเภสัชกรรม โดยมีรายละเอียดการรับสมัคร ดังนี้

1. สังกัดและลักษณะงานที่ปฏิบัติ

ตำแหน่ง	ลักษณะงานที่ปฏิบัติ
1.1 <u>เจ้าหน้าที่งานบริหาร 5 (0065)</u> จำนวน 1 อัตรา สังกัด แผนกพัฒนาระบบผลิต กองบริหารการผลิต ฝ่ายผลิตยา	- ปฏิบัติงานด้านจัดทำ WI ส่วนกลางในฝ่ายผลิตยา และทบทวนจัดทำ FM ส่วนกลาง จัดบันทึกรายงานการประชุมยาใหม่ นัดหมาย ติดตาม รวบรวมความต้องการอุปกรณ์ จัดทำแผนรายปี ผลิตสื่ออบรมด้านการทำความสะอาดในฝ่ายผลิตยา และปฏิบัติงานอื่นๆ ตามที่ได้รับมอบหมาย
1.2 <u>เจ้าหน้าที่งานบริหาร 5 (1631)</u> จำนวน 1 อัตรา สังกัด แผนกแผนงานการผลิต กองบริหารการผลิต ฝ่ายผลิตยา	- ปฏิบัติงานด้านการรวบรวมข้อมูลความต้องการยา, WIP, Stock เทียบกับแผนผลิตจริง กำหนดแผนผลิตวางแผนและประเมินผลผลิต ประสานงานกับหน่วยงานที่เกี่ยวข้อง เพื่อให้การดำเนินงานเป็นไปตามแผน ประสานงานเกี่ยวกับการผลิตยาใหม่ และปฏิบัติงานอื่นๆ ตามที่ได้รับมอบหมาย
1.3 <u>เภสัชกร 5 (2495)</u> จำนวน 1 อัตรา สังกัด ฝ่ายชีววัตถุ ปฏิบัติงานที่โรงงานผลิตวัคซีนป้องกัน ไขหวัดใหญ่/ไขหวัดนก	- ปฏิบัติงานด้านการประกันคุณภาพผลิตภัณฑ์ การประกันคุณภาพของยา เวชภัณฑ์ ชีววัตถุและพัฒนา ติดตามให้ระบบดำเนินไปอย่างมีประสิทธิภาพ ตามมาตรฐาน GMP พิจารณารับรองแหล่งวัตถุดิบ ดำเนินการ เกี่ยวกับการอนุมัติยาสำเร็จรูปออกจำหน่าย (Release For Sale) และปฏิบัติงานอื่นๆ ที่เกี่ยวข้องตามที่ได้รับมอบหมาย
1.4 <u>เภสัชกร 5 (2501)(2512)</u> จำนวน 2 อัตรา สังกัด ฝ่ายชีววัตถุ ปฏิบัติงานที่โรงงานผลิตวัคซีนป้องกัน ไขหวัดใหญ่/ไขหวัดนก	- ปฏิบัติงานด้านการประกันคุณภาพเกี่ยวกับระบบคุณภาพ ทะเบียนยา ทบทวนข้อมูลนำเสนออนุมัติผลิตภัณฑ์ก่อนส่งตัวอย่างวัคซีน เพื่อออกหนังสือรับรองรุ่นการผลิตขึ้นทะเบียนยา ดำเนินการด้านการเฝ้าระวังความปลอดภัยจากการใช้วัคซีน (Pharmacovigilance) และงานสิทธิบัตร และปฏิบัติงานอื่นๆ ที่เกี่ยวข้องตามที่ได้รับมอบหมาย

ตำแหน่ง	ลักษณะงานที่ปฏิบัติ
<p>1.5 เกษัชกร 5 (2506) จำนวน 1 อัตรา <u>สังกัด</u> ฝ่ายชีววัตถุ ปฏิบัติงานที่โรงงานผลิตวัคซีนป้องกัน ไข้หวัดใหญ่/ไข้หวัดนก</p>	<p>- ปฏิบัติงานด้านการควบคุมคุณภาพทางฟิสิกส์และเคมี ดูแลการตรวจวิเคราะห์ และรายงานผล งานตรวจสอบ ความถูกต้องของวิธีวิเคราะห์ งานตรวจสอบความคงตัว ของวัคซีน การจัดเตรียมสารมาตรฐานและเป็นผู้ประสาน งานการสอบเทียบเครื่องมือวัด และปฏิบัติงานอื่นๆ ที่เกี่ยวข้องตามที่ได้รับมอบหมาย</p>
<p>1.6 นักการตลาด 5 (0678) จำนวน 1 อัตรา <u>สังกัด</u> แผนกการขายเขตภาคกลางและภาคตะวันออก กองการขายภาครัฐ ฝ่ายการตลาดและการขาย</p>	<p>- ปฏิบัติงานเกี่ยวกับการเยี่ยมเยียนลูกค้าโรงพยาบาล ในเขตภาคกลางและภาคตะวันออก ติดต่อกู้ค่าในการ เสนอราคา รับใบสั่งซื้อ รวมทั้งเข้าร่วมประกวดราคา ในเขตที่ได้รับมอบหมาย สรรวจภาวะตลาด และความ ต้องการของตลาด ให้บริการในด้านการแลกเปลี่ยนคิน ยาและปฏิบัติงานอื่นๆ ที่เกี่ยวข้องตามที่ได้รับมอบหมาย</p>
<p>1.7 นักการตลาด 5 (0665)(0681)(1183) จำนวน 3 อัตรา <u>สังกัด</u> แผนกการขายเขตภาคตะวันออกเฉียงเหนือ กองการขายภาครัฐ ฝ่ายการตลาดและการขาย</p>	<p>- ปฏิบัติงานเกี่ยวกับการเยี่ยมเยียนลูกค้าโรงพยาบาล ในเขตภาคตะวันออกเฉียงเหนือ ติดต่อกู้ค่าในการ เสนอราคา รับใบสั่งซื้อ รวมทั้งเข้าร่วมประกวดราคา ในเขตที่ได้รับมอบหมาย สรรวจภาวะตลาด และความ ต้องการของตลาด ให้บริการในด้านการแลกเปลี่ยนคิน ยาและปฏิบัติงานอื่นๆ ที่เกี่ยวข้องตามที่ได้รับมอบหมาย</p>
<p>1.8 นักการตลาด 5 (0660) จำนวน 1 อัตรา <u>สังกัด</u> แผนกการขายเขตภาคเหนือและภาคใต้ กองการขายภาครัฐ ฝ่ายการตลาดและการขาย</p>	<p>- ปฏิบัติงานเกี่ยวกับการเยี่ยมเยียนลูกค้าโรงพยาบาล ในเขตภาคเหนือและภาคใต้ ติดต่อกู้ค่าในการเสนอ ราคา รับใบสั่งซื้อ รวมทั้งเข้าร่วมประกวดราคาในเขตที่ ได้รับมอบหมาย สรรวจภาวะตลาด และความต้องการ ของตลาด ให้บริการในด้านการแลกเปลี่ยนคินยาและ ปฏิบัติงานอื่นๆ ที่เกี่ยวข้องตามที่ได้รับมอบหมาย</p>
<p>1.9 เกษัชกร 5 (0180) จำนวน 1 ตำแหน่ง <u>สังกัด</u> แผนกร้านค้า 1 กองการขายภาคเอกชน ฝ่ายการตลาดและการขาย</p>	<p>- ปฏิบัติงานด้านการควบคุมการจำหน่าย การให้ ความรู้และคำแนะนำในการใช้ยาและเวชภัณฑ์ ดูแล การเบิกจ่าย การควบคุมการเก็บรักษา ยาและ เวชภัณฑ์ ประชาสัมพันธ์ผลิตภัณฑ์ และร่วมจัด กิจกรรมส่งเสริมสุขภาพ และปฏิบัติงานอื่นๆ ที่ เกี่ยวข้องตามที่ได้รับมอบหมาย</p>
<p>1.10 เกษัชกร 5 (0899)(1329) จำนวน 2 อัตรา <u>สังกัด</u> แผนกพัฒนากระบวนการผลิต กองมาตรฐานการผลิต ฝ่ายประกันคุณภาพ</p>	<p>- ปฏิบัติงานด้านการตรวจรับรองความถูกต้องของ กระบวนการให้เป็นไปตามระบบมาตรฐานคุณภาพ รับผิดชอบงานทดสอบคุณภาพทางเคมีของยา เช่น ยาทดลองแหล่งวัตถุดิบใหม่และยาที่มีการเปลี่ยนแปลง กระบวนการผลิต เป็นต้น และปฏิบัติงานอื่นๆ ที่เกี่ยวข้องตามที่ได้รับมอบหมาย</p>

ตำแหน่ง	ลักษณะงานที่ปฏิบัติ
<p>1.11 เกสซ์กร 5 (1380) จำนวน 1 อัตรา <u>สังกัด</u> แผนกพัฒนาวิธีวิเคราะห์ กองมาตรฐานการผลิต ฝ่ายประกันคุณภาพ</p>	<p>- ปฏิบัติงานด้านการพัฒนาและปรับปรุงวิธีวิเคราะห์ให้เหมาะสม ตรวจสอบความถูกต้องของวิธีวิเคราะห์จัดทำ ทบทวนรายงานผลการตรวจสอบวิธีวิเคราะห์เอกสารด้านคุณภาพ และตรวจสอบความถูกต้องของข้อมูลการวิเคราะห์ในระบบคอมพิวเตอร์ และปฏิบัติงานอื่นๆ ที่เกี่ยวข้องตามที่ได้รับมอบหมาย</p>
<p>1.12 เกสซ์กร 5 (0827) จำนวน 1 อัตรา <u>สังกัด</u> แผนกมาตรฐานวัตถุติด 2 กองมาตรฐานวัตถุติด ฝ่ายประกันคุณภาพ</p>	<p>- ปฏิบัติงานด้านการตรวจสอบเอกลักษณ์วัตถุติดด้วยวิธีทางเคมีและเครื่องมือวิทยาศาสตร์ ตรวจวิเคราะห์หาปริมาณสารด้วย HPLC GC UV-Spectrophotometer ตรวจวัดความหนืดของวัตถุติดด้วย Viscometer แบบต่างๆ ดูแลและควบคุมการสู่มตัวอย่างวัตถุติดและปฏิบัติงานอื่นๆ ที่เกี่ยวข้องตามที่ได้รับมอบหมาย</p>
<p>1.13 เกสซ์กร 5 (0999)(1869) จำนวน 2 อัตรา <u>สังกัด</u> แผนกมาตรฐานผลิตภัณฑ์ 1 กองมาตรฐานผลิตภัณฑ์ ฝ่ายประกันคุณภาพ</p>	<p>- ปฏิบัติงานด้านการตรวจรับรองความถูกต้องของกระบวนการ Process Validation, Cleaning Validation, Equipment qualification ให้เป็นไปตามระบบมาตรฐานคุณภาพ งานเอกสารตรวจรับรองความถูกต้องของกระบวนการ งานทดสอบ คุณภาพทางเคมีของยา และปฏิบัติงานอื่นๆ ตามที่ได้รับมอบหมาย</p>
<p>1.14 เกสซ์กร 5 (1942)(2209) จำนวน 2 อัตรา <u>สังกัด</u> กองพัฒนาระบบคุณภาพ ฝ่ายประกันคุณภาพ</p>	<p>- ปฏิบัติงานด้านการตรวจสอบเอกสารและข้อมูลที่เกี่ยวข้องกับการผลิตยา การควบคุมคุณภาพผลิตภัณฑ์ จัดทำสรุปรายงานด้านคุณภาพ Product Quality Review (PQR) ให้สอดคล้องตามข้อกำหนด GMP PIC/วิเคราะห์และประเมินปัญหาด้านคุณภาพผลิตภัณฑ์ยา และปฏิบัติงานอื่นๆ ตามที่ได้รับมอบหมาย</p>
<p>1.15 เกสซ์กร 5 (1387) จำนวน 1 อัตรา <u>สังกัด</u> โรงงานผลิตยารังสิต 1</p>	<p>- ปฏิบัติงานด้านการประสานงานกับบริษัทที่ปรึกษาเพื่อให้ความรู้ความเป็นไปได้ในการลงทุนโครงการก่อสร้างโรงงานผลิตยารังสิตระยะที่ 2 เป็นไปตามสัญญาและแผนงานที่กำหนด ตรวจสอบเอกสารให้ความเห็นหรือข้อเสนอแนะต่างๆ และปฏิบัติงานอื่นๆ ที่เกี่ยวข้องตามที่ได้รับมอบหมาย</p>
<p>1.16 เกสซ์กร 5 (1143) จำนวน 1 อัตรา <u>สังกัด</u> โรงงานผลิตยารังสิต 1</p>	<p>- ปฏิบัติงานด้านการพัฒนาระบบคุณภาพและการควบคุมคุณภาพ เพื่อรองรับการดำเนินการในการก่อสร้างโรงงานผลิตยารังสิตระยะที่ 2 และปฏิบัติงานอื่นๆ ที่เกี่ยวข้องตามที่ได้รับมอบหมาย</p>

ตำแหน่ง	ลักษณะงานที่ปฏิบัติ
<p>1.17 เกสซ์กร 5 (2444) จำนวน 1 อัตรา <u>สังกัด</u> แผนกงานมาตรฐานระบบผลิต กองมาตรฐานการผลิต การประกันคุณภาพโรงงานผลิตยารังสิต 1</p>	<p>- ปฏิบัติงานเกี่ยวกับการทบทวนเอกสารในกระบวนการผลิตและควบคุมคุณภาพ ประสานงานการทดสอบ จัดทำรายงาน สนับสนุน ประสานงานให้เกิดการดำเนินงานตามมาตรฐาน GMP ติดตาม (Follow up) ผลการแก้ไขและป้องกัน (CAPA) จากการตรวจประเมินทั้งภายในและภายนอก และปฏิบัติงานอื่นๆ ตามที่ได้รับมอบหมาย</p>
<p>1.18 เกสซ์กร 5 (2453) จำนวน 1 อัตรา <u>สังกัด</u> แผนกงานบริหารจัดการคุณภาพ 2 กองบริหารระบบคุณภาพ การประกันคุณภาพโรงงานผลิตยารังสิต 1</p>	<p>- ปฏิบัติงานเกี่ยวกับการทบทวนเอกสารบันทึกการผลิตและ ข้อมูลสนับสนุนที่เกี่ยวข้องกับผลิตภัณฑ์แต่ละรุ่นการผลิต ติดตามผลการแก้ไขและป้องกัน (CAPA) จากการตรวจประเมินทั้งภายในและภายนอก ตรวจสอบกระบวนการผลิตให้เป็นไปตามมาตรฐาน GMP และบันทึกผลการติดตามประจำวัน และปฏิบัติงานอื่นๆ ตามที่ได้รับมอบหมาย</p>
<p>1.19 เกสซ์กร 5 (2393) จำนวน 1 อัตรา <u>สังกัด</u> แผนกงานบริหารจัดการคุณภาพ 3 กองบริหารระบบคุณภาพ การประกันคุณภาพโรงงานผลิตยารังสิต 1</p>	<p>- ปฏิบัติงานเกี่ยวกับการตรวจสอบ ติดตาม ประเมินกระบวนการปฏิบัติงานในพื้นที่กองการคลังสำรองให้เป็นไปตามมาตรฐาน GMP ทบทวนเอกสารบันทึกการชั่ง-จ่ายวัตถุดิบ บรรจุภัณฑ์ และเอกสารที่เกี่ยวข้องและปฏิบัติงานอื่นๆ ตามที่ได้รับมอบหมาย</p>
<p>1.20 เกสซ์กร 5 (2339) จำนวน 1 อัตรา <u>สังกัด</u> แผนกงานวิเคราะห์ 1 กองการควบคุมคุณภาพ การประกันคุณภาพโรงงานผลิตยารังสิต 1</p>	<p>- ปฏิบัติงานด้านการประกันคุณภาพในการผลิตยา ตรวจวิเคราะห์ในระหว่างการผลิตยา ตรวจติดตามกระบวนการผลิตยา บันทึกผลการตรวจรับรองยาสำเร็จรูป และปฏิบัติงานอื่นๆ ตามที่ได้รับมอบหมาย</p>
<p>1.21 เกสซ์กร 5 (2340) จำนวน 1 อัตรา <u>สังกัด</u> แผนกงานวิเคราะห์ 4 กองการควบคุมคุณภาพ การประกันคุณภาพโรงงานผลิตยารังสิต 1</p>	<p>- ปฏิบัติงานเกี่ยวกับการควบคุมดูแลระบบการทำงานในห้องปฏิบัติการ จัดเตรียมสเปค และการวิเคราะห์วัตถุดิบที่ใช้ในการผลิตยา ผลิตภัณฑ์สำเร็จรูป ผลิตภัณฑ์สำเร็จรูป และการตรวจสอบสภาพความตัวของยา จัดเตรียมเอกสารในระบบคุณภาพ วางแผนการทำงานประจำวัน ตรวจสอบผลการวิเคราะห์ และปฏิบัติงานอื่นๆ ตามที่ได้รับมอบหมาย</p>
<p>1.22 เกสซ์กร 5 (0769)(2442) จำนวน 2 อัตรา <u>สังกัด</u> แผนกงานบริหารคุณภาพด้านสารสนเทศ และเอกสาร กองบริหารระบบคุณภาพ การประกันคุณภาพโรงงานผลิตยารังสิต 1</p>	<p>- ปฏิบัติงานเกี่ยวกับการตรวจสอบและติดตามกระบวนการในการผลิตยา ทบทวนเอกสารบันทึกการผลิต และเอกสารที่เกี่ยวข้อง ตรวจประเมินการปฏิบัติงานในพื้นที่การผลิตให้เป็นไปตามมาตรฐาน GMP และปฏิบัติงานอื่นๆ ตามที่ได้รับมอบหมาย</p>

ตำแหน่ง	ลักษณะงานที่ปฏิบัติ
<p>1.23 <u>เจ้าหน้าที่พัสดุ 5 (1042)</u> จำนวน 1 อัตรา <u>สังกัด</u> แผนกแลกเปลี่ยนคินยา กองบริหารการสั่งซื้อ ฝ่ายบริหารพัสดุและผลิตภัณฑ์</p>	<p>- ปฏิบัติงานเกี่ยวกับการแลกเปลี่ยน ชดเชยผลิตภัณฑ์ให้แก่ลูกค้า ตรวจสอบผลิตภัณฑ์ที่รับคืน บันทึกข้อมูลลงระบบ ตัดบัญชี จัดเก็บผลิตภัณฑ์ให้เป็นไปตามมาตรฐาน GMP ส่งผลิตภัณฑ์ที่รับคืนและชดเชยให้ฝ่ายประกันคุณภาพตรวจสอบ และปฏิบัติงานอื่นๆ ตามที่ได้รับมอบหมาย</p>
<p>1.24 <u>เจ้าหน้าที่พัสดุ 5 (0934)</u> จำนวน 1 ตำแหน่ง <u>สังกัด</u> แผนกสำรองผลิตภัณฑ์องค์การ กองคลังและกระจายผลิตภัณฑ์ ฝ่ายบริหารพัสดุและผลิตภัณฑ์</p>	<p>- ปฏิบัติงานเกี่ยวกับการดูแลระบบยาเสพติดและวัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตประสาททุกประเภท รับ-จัดเก็บ-กระจายสินค้าให้เป็นไปตามข้อกำหนดกฎหมายและมาตรฐาน GMP จัดทำเอกสาร ประสานงาน ปรับปรุงพัฒนา และรักษามาตรฐาน GMP-PIC/s และปฏิบัติงานอื่นๆ ที่เกี่ยวข้องตามที่ได้รับมอบหมาย</p>
<p>1.25 <u>เจ้าหน้าที่พัสดุ 5 (0672)</u> จำนวน 1 ตำแหน่ง <u>สังกัด</u> แผนกกระจายผลิตภัณฑ์ส่วนภูมิภาค กองคลังและกระจายผลิตภัณฑ์ ฝ่ายบริหารพัสดุและผลิตภัณฑ์</p>	<p>- ปฏิบัติหน้าที่เกี่ยวกับการวางแผนการจัดการขนส่งสินค้า จัดทำข้อมูลเพื่อส่งต่อให้แผนกสำรองผลิตภัณฑ์วางแผนการดำเนินงานให้เกิดประสิทธิภาพ ปรับปรุงการปฏิบัติงานให้สอดคล้องกับมาตรฐาน GMP-PIC/s ดูแลวัสดุอุปกรณ์ให้เพียงพอต่อการปฏิบัติงาน และปฏิบัติงานอื่นๆ ที่เกี่ยวข้องตามที่ได้รับมอบหมาย</p>
<p>1.26 <u>นักวิจัย 5 (2290)</u> จำนวน 1 อัตรา <u>สังกัด</u> กลุ่มงานด้านศูนย์ข้อมูลสิทธิบัตรยา กลุ่มสนับสนุนงานวิจัย สถาบันวิจัยและพัฒนา</p>	<p>- ปฏิบัติงานด้านการสืบค้นข้อมูล การจดทะเบียนขอรับสิทธิบัตร/อนุสิทธิบัตร และคัดค้านคำขอรับสิทธิบัตร/อนุสิทธิบัตรที่ไม่เหมาะสม จัดทำข้อมูล วิเคราะห์และเสนอโครงการวิจัยเพื่อจดสิทธิบัตร/อนุสิทธิบัตร ติดตาม ตรวจสอบคำขอรับสิทธิบัตร จัดทำรายการสืบค้นข้อมูลวิชาการของผลิตภัณฑ์ เผยแพร่ข้อมูลสิทธิบัตร ติดต่อประสานงาน และปฏิบัติงานอื่นๆ ที่เกี่ยวข้องตามที่ได้รับมอบหมาย</p>

2. อัตราเงินเดือน

- วุฒิเภสัชศาสตรบัณฑิต อัตราเงินเดือนแรกบรรจุ 18,900 บาท

3. คุณสมบัติผู้สมัคร

3.1 อายุ ไม่เกิน 35 ปี

3.2 เพศ ไม่จำกัดเพศ

3.3 วุฒิการศึกษา เภสัชศาสตรบัณฑิต

3.4 ตำแหน่งที่ 1.1-1.2 สามารถปฏิบัติงานช่วงเวลากลางคืนได้

ตำแหน่งที่ 1.3-1.5 สามารถปฏิบัติงานที่องค์การเภสัชกรรม ต.ทับกวาง อ.แก่งคอย จ.สระบุรี, องค์การเภสัชกรรม สาขามหาวิทยาลัยศิลปากร จ.นครปฐมได้

ตำแหน่งที่ 1.15-1.22 สามารถปฏิบัติงานที่องค์การเภสัชกรรม (อัญบุรี) ต.บึงสนั่น อ.อัญบุรี จ.ปทุมธานีได้

4. หลักฐานที่ใช้ในการสมัครคัดเลือก

- 4.1 ปริญญาบัตรหรือใบรับรองการสำเร็จการศึกษา และระเบียบแสดงผลการศึกษา (Transcript)
- 4.2 สำเนาทะเบียนบ้าน และสำเนาบัตรประจำตัวประชาชน
- 4.3 หลักฐานผ่านการตรวจเลือกทหาร (เฉพาะผู้สมัครเพศชาย) เช่น สด.8 หรือ สด.43 เป็นต้น
- 4.4 รูปถ่ายหน้าตรงไม่สวมหมวก ขนาด 1 นิ้ว จำนวน 2 รูป
- 4.5 หลักฐานอื่นๆ เช่น หนังสือรับรองประสบการณ์การทำงาน เป็นต้น

เอกสารหลักฐานที่ใช้ในการสมัครสอบทุกชนิดต้องนำต้นฉบับจริงมาแสดงพร้อมสำเนา อย่างละ 1 ชุด

5. สถานที่ และวันเวลารับสมัคร

ติดต่อสมัครเข้ารับการคัดเลือกได้ที่แผนกงานบุคคล กองการเจ้าหน้าที่ ฝ่ายทรัพยากรบุคคล องค์การเภสัชกรรม เลขที่ 75/1 ถนนพระรามที่ 6 แขวงทุ่งพญาไท เขตราชเทวี กรุงเทพมหานคร ตั้งแต่วันที่ 1 - 30 กันยายน พ.ศ. 2560 ระหว่างเวลา 08.00 - 16.00 น. ในวันหยุดราชการ ขอทราบรายละเอียดเพิ่มเติมได้ที่ www.gpo.or.th หรือ www.facebook.com/hrgpo หรือโทรศัพท์หมายเลข 02-203-8155

6. กำหนดวันประกาศรายชื่อผู้มีสิทธิเข้ารับการคัดเลือก

วันที่ 4 ตุลาคม พ.ศ. 2560 เวลา 15.00 น. บริเวณ ชั้น 1 อาคารอำนวยการ องค์การเภสัชกรรมและทางเว็บไซต์ www.gpo.or.th

7. การคัดเลือก

- 7.1 สัมภาษณ์ ภายหลังจากการประกาศรายชื่อผู้มีสิทธิเข้ารับการคัดเลือก
- 7.2 ทดสอบปฏิบัติงาน ภายหลังจากการประกาศผลการสัมภาษณ์แล้ว

8. หมายเหตุ

8.1 การประกาศรับสมัครครั้งนี้ องค์การเภสัชกรรมสงวนสิทธิในการยกเลิกไม่ว่าจะมีการสอบแล้วหรือไม่ก็ตาม

8.2 กรณีปรากฏข้อเท็จจริงในภายหลังว่าผู้สอบได้มีคุณสมบัติและ/หรือหลักฐานไม่ตรงกับที่แจ้งไว้ในใบสมัคร องค์การเภสัชกรรมสงวนสิทธิในการพิจารณาเลิกจ้างทันที

8.3 ถ้าองค์การเภสัชกรรม หรือหน่วยงานใดๆ จะต้องย้ายไปปฏิบัติงานสถานที่อื่น ผู้ได้รับการคัดเลือกและจ้างเป็นพนักงานหรือลูกจ้าง จะต้องตกลงยินยอมทำสัญญาผูกพันที่จะย้ายไปทำงานในสถานที่ใหม่โดยไม่เรียกร้องสิทธิใดๆ อีก

8.4 เนื่องจากองค์การเภสัชกรรมเป็นสถานที่ผลิตยาตามมาตรฐาน GMP และตามประกาศองค์การเภสัชกรรม กำหนดให้โรงงานผลิตยาเป็นเขตปลอดบุหรี่ ดังนั้น องค์การเภสัชกรรม จึงสงวนสิทธิ์ไม่พิจารณาผู้ที่สูบบุหรี่ หากตรวจสอบพบภายหลังว่า ผู้ผ่านการสอบคัดเลือกมีพฤติกรรมเกี่ยวข้องกับการสูบบุหรี่หรือยาเสพติด องค์การเภสัชกรรมจะพิจารณาเลิกจ้างทันที

ประกาศ ณ วันที่ 30 สิงหาคม พ.ศ. 2560



(นายนิพนธ์ อัตนวานิช)
รองผู้อำนวยการองค์การเภสัชกรรม