



ประกาศองค์การเภสัชกรรม
เรื่อง รับสมัครคัดเลือกบุคคลเพื่อบรรจุเป็นพนักงานทดลองงานในตำแหน่งต่างๆ
สังกัดหน่วยงานในองค์การเภสัชกรรม

.....

องค์การเภสัชกรรม มีความประสงค์รับสมัครคัดเลือกบุคคล ผู้สำเร็จการศึกษาวุฒิเภสัชศาสตรบัณฑิต เพื่อบรรจุเป็นพนักงานทดลองงานในตำแหน่ง เภสัชกร 5 นักการตลาด 5 นักวิจัย 5 เจ้าหน้าที่งานบริหาร 5 จำนวน 27 อัตรา สังกัดหน่วยงานในองค์การเภสัชกรรม โดยมีรายละเอียดการรับสมัคร ดังนี้

1. สังกัดและลักษณะงานที่ปฏิบัติ

ตำแหน่ง	ลักษณะงานที่ปฏิบัติ
1.1 <u>เจ้าหน้าที่งานบริหาร 5 (1203)</u> จำนวน 1 อัตรา <u>สังกัด</u> กองบริหารการผลิต ฝ่ายผลิตยา	- ปฏิบัติงานด้านการรวบรวมข้อมูลความต้องการยา, WIP, Stock เทียบกับแผนผลิตจริง กำหนดแผนผลิตวางแผนและประเมินผลผลิต ประสานงานกับหน่วยงานที่เกี่ยวข้อง เพื่อให้การดำเนินงานเป็นไปตามแผน ประสานงานเกี่ยวกับการผลิตยาใหม่ และปฏิบัติงานอื่นๆ ตามที่ได้รับมอบหมาย
1.2 <u>เจ้าหน้าที่งานบริหาร 5 (0065)</u> จำนวน 1 อัตรา <u>สังกัด</u> แผนกพัฒนาระบบผลิต กองบริหารการผลิต ฝ่ายผลิตยา	- ปฏิบัติงานด้านจัดทำ WI ส่วนกลางในฝ่ายผลิตยา และทบทวนจัดทำ FM ส่วนกลาง จัดบันทึกรายงานการประชุมยาใหม่ นัดหมาย ติดตาม รวบรวมความต้องการอุปกรณ์ จัดทำแผนรายปี ผลิตสื่ออบรมด้านการทำความสะอาดในฝ่ายผลิตยา และปฏิบัติงานอื่นๆ ตามที่ได้รับมอบหมาย
1.3 <u>เภสัชกร 5 (1631)</u> จำนวน 1 อัตรา <u>สังกัด</u> แผนกเคลือบเม็ด กองเภสัชกรรม 2 ฝ่ายผลิตยา	- ปฏิบัติงานเกี่ยวกับการควบคุมคุณภาพของกระบวนการผลิตยาเม็ดเคลือบทั้ง 2 กะกลางวันและกะกลางคืน ให้เป็นไปตามมาตรฐาน GMP วางแผนการปฏิบัติงานการผลิตยา เม็ดเคลือบภายในแผนกให้เป็นไปตามเป้าหมายที่กำหนด และปฏิบัติงานอื่นๆ ตามที่ได้รับมอบหมาย
1.4 <u>เภสัชกร 5 (2486)</u> จำนวน 1 อัตรา <u>สังกัด</u> ฝ่ายชีววัตถุ ปฏิบัติงานที่โรงงานผลิตวัคซีนป้องกัน ไขหวัดใหญ่/ไขหวัดนก	- ปฏิบัติหน้าที่ในงานด้านการผลิตวัคซีน การบรรจุวัคซีน (Mix-Filling and Packaging) การบรรจุหีบห่อผลิตภัณฑ์ยา ยาปราศจากเชื้อ ชีววัตถุ ควบคุมดูแลกระบวนการผลิตให้เป็นไปตามหลักมาตรฐาน GMP (Good Manufacturing Practice) และปฏิบัติงานอื่นๆ ตามที่ได้รับมอบหมาย

ตำแหน่ง	ลักษณะงานที่ปฏิบัติ
<p>1.5 เกษัชกร 5 (2487) จำนวน 1 อัตรา สังกัด ฝ่ายชีววัตถุ ปฏิบัติงานที่โรงงานผลิตวัคซีนป้องกัน ไขหวัดใหญ่/ไขหวัดนก</p>	<p>- ปฏิบัติหน้าที่ในงานด้านการควบคุมวัตถุดิบและบรรจุภัณฑ์ ดูแลการตรวจวิเคราะห์และรายงานผล งานตรวจสอบความถูกต้องของวิธีวิเคราะห์ งานตรวจสอบความคงตัวของวัคซีน จัดเตรียมสารมาตรฐาน และเป็นผู้ประสานงานการสอบเทียบเครื่องมือวัด และปฏิบัติงานอื่นๆ ตามที่ได้รับมอบหมาย</p>
<p>1.6 เกษัชกร 5 (2495)(2481) จำนวน 2 อัตรา สังกัด ฝ่ายชีววัตถุ ปฏิบัติงานที่โรงงานผลิตวัคซีนป้องกัน ไขหวัดใหญ่/ไขหวัดนก</p>	<p>- ปฏิบัติงานด้านการประกันคุณภาพผลิตภัณฑ์ การประกันคุณภาพของยา เวชภัณฑ์ ชีววัตถุและพัฒนา ติดตามให้ระบบดำเนินไปอย่างมีประสิทธิภาพ ตามมาตรฐาน GMP พิจารณารับรองแหล่งวัตถุดิบ ดำเนินการ เกี่ยวกับการอนุมัติยาสำเร็จรูปออกจำหน่าย (Release For Sale) และปฏิบัติงานอื่นๆ ที่เกี่ยวข้องตามที่ได้รับมอบหมาย</p>
<p>1.7 เกษัชกร 5 (2501)(2512) จำนวน 2 อัตรา สังกัด ฝ่ายชีววัตถุ ปฏิบัติงานที่โรงงานผลิตวัคซีนป้องกัน ไขหวัดใหญ่/ไขหวัดนก</p>	<p>- ปฏิบัติงานด้านการประกันคุณภาพเกี่ยวกับระบบคุณภาพทะเบียนยา ทบทวนข้อมูลนำเสนออนุมัติผลิตภัณฑ์ก่อนส่งตัวอย่างวัคซีน เพื่อออกหนังสือรับรองรุ่นการผลิต ขึ้นทะเบียนยา ดำเนินการด้านการเฝ้าระวังความปลอดภัยจากการใช้วัคซีน (Pharmacovigilance) และงานสิทธิบัตร และปฏิบัติงานอื่นๆ ที่เกี่ยวข้องตามที่ได้รับมอบหมาย</p>
<p>1.8 เกษัชกร 5 (2506) จำนวน 1 อัตรา สังกัด ฝ่ายชีววัตถุ ปฏิบัติงานที่โรงงานผลิตวัคซีนป้องกัน ไขหวัดใหญ่/ไขหวัดนก</p>	<p>- ปฏิบัติงานด้านการควบคุมคุณภาพทางฟิสิกส์และเคมี ดูแลการตรวจวิเคราะห์ และรายงานผล งานตรวจสอบความถูกต้องของวิธีวิเคราะห์ งานตรวจสอบความคงตัวของวัคซีน การจัดเตรียมสารมาตรฐานและเป็นผู้ประสานงานการสอบเทียบเครื่องมือวัด และปฏิบัติงานอื่นๆ ที่เกี่ยวข้องตามที่ได้รับมอบหมาย</p>
<p>1.9 นักการตลาด 5 (0279) จำนวน 1 อัตรา สังกัด แผนกการขายเขต กทม.และปริมณฑล กองการขายภาครัฐ ฝ่ายการตลาดและการขาย</p>	<p>- ปฏิบัติงานด้านการเยี่ยมเยียนลูกค้าโรงพยาบาลในเขต กทม.และกลุ่มงานระดับนโยบาย สามารถให้ข้อมูลของผลิตภัณฑ์ ข่าวสารองค์การเภสัชกรรม ตลอดจนวิชาการต่างๆ ให้แก่ลูกค้า ติดต่อลูกค้าในการเสนอราคา รับผิดชอบต่อลูกค้า รับใบสั่งซื้อ รวมทั้งเข้าร่วมประกวดราคาในเขตที่ได้รับมอบหมาย และปฏิบัติงานอื่นๆ ตามที่ได้รับมอบหมาย</p>
<p>1.10 นักการตลาด 5 (0681)(1183) จำนวน 2 อัตรา สังกัด แผนกการขายเขตภาคตะวันออกเฉียงเหนือ กองการขายภาครัฐ ฝ่ายการตลาดและการขาย</p>	<p>- ปฏิบัติงานเกี่ยวกับการเยี่ยมเยียนลูกค้าโรงพยาบาลในเขตภาคตะวันออกเฉียงเหนือ ติดต่อลูกค้าในการเสนอราคา รับผิดชอบต่อลูกค้า รับใบสั่งซื้อ รวมทั้งเข้าร่วมประกวดราคาในเขตที่ได้รับมอบหมาย สรรวจภาวะตลาด และความต้องการของตลาด ให้บริการในด้านการแลกเปลี่ยนคินยาและปฏิบัติงานอื่นๆ ที่เกี่ยวข้องตามที่ได้รับมอบหมาย</p>

ตำแหน่ง	ลักษณะงานที่ปฏิบัติ
<p>1.11 <u>นักการตลาด 5 (0422)</u> จำนวน 1 อัตรา <u>สังกัด</u> แผนกบริหารเขตการขายภาคเอกชนส่วนภูมิภาค กองการขายภาคเอกชน ฝ่ายการตลาดและการขาย</p>	<p>- ปฏิบัติหน้าที่ Sale Supervisor มีหน้าที่ดูแลกลุ่มลูกค้าในเขตปริมณฑลและต่างจังหวัดโดยรับผิดชอบเกี่ยวกับการรับคำสั่งซื้อ ติดตามการสั่งซื้อและประสานงานระหว่างลูกค้ากับองค์การเภสัชกรรม รวมทั้งการดำเนินการแลกเปลี่ยนคินยาให้กับลูกค้าในเขตที่รับผิดชอบ และปฏิบัติงานอื่นๆ ที่เกี่ยวข้องตามที่ได้รับมอบหมาย</p>
<p>1.12 <u>เภสัชกร 5 (2303)</u> จำนวน 1 อัตรา <u>สังกัด</u> กองพัฒนาระบบคุณภาพ ฝ่ายประกันคุณภาพ</p>	<p>- ปฏิบัติงานด้านการตรวจสอบเอกสารที่เกี่ยวข้องในระบบการผลิตของโรงงานผลิตยาปฏิชีวนะกลุ่มเบตา-แลคแตม เพื่อให้สอดคล้องตามข้อกำหนด GMP PIC/s ควบคุมการจัดเก็บวัตถุดิบและยาสำเร็จรูปให้เป็นไปตาม (GSP) รวบรวมข้อมูลทางด้านประกันคุณภาพ และ Stability data และปฏิบัติงานอื่นๆตามที่ได้รับมอบหมาย</p>
<p>1.13 <u>เภสัชกร 5 (0899)</u> จำนวน 1 อัตรา <u>สังกัด</u> แผนกพัฒนากระบวนการผลิต กองมาตรฐานการผลิต ฝ่ายประกันคุณภาพ</p>	<p>- ปฏิบัติงานด้านการตรวจรับรองความถูกต้องของกระบวนการให้เป็นไปตามระบบมาตรฐานคุณภาพ รับผิดชอบงานทดสอบคุณภาพทางเคมีของยา เช่น ยาทดลองแหล่งวัตถุดิบใหม่และยาที่มีการเปลี่ยนแปลงกระบวนการผลิต เป็นต้น และปฏิบัติงานอื่นๆ ที่เกี่ยวข้องตามที่ได้รับมอบหมาย</p>
<p>1.14 <u>เภสัชกร 5 (0827)</u> จำนวน 1 อัตรา <u>สังกัด</u> แผนกมาตรฐานวัตถุดิบ 2 กองมาตรฐานวัตถุดิบ ฝ่ายประกันคุณภาพ</p>	<p>- ปฏิบัติงานด้านการตรวจสอบเอกลักษณ์วัตถุดิบด้วยวิธีทางเคมีและเครื่องมือวิทยาศาสตร์ ตรวจวิเคราะห์หาปริมาณสารด้วย HPLC GC UV-Spectrophotometer ตรวจวัดความหนืดของวัตถุดิบด้วย Viscometer แบบต่างๆ ดูแลและควบคุมการสุ่มตัวอย่างวัตถุดิบและปฏิบัติงานอื่นๆที่เกี่ยวข้องตามที่ได้รับมอบหมาย</p>
<p>1.15 <u>เภสัชกร 5 (0999)</u> จำนวน 1 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>1.16 <u>นักวิจัย 5 (1921)</u> จำนวน 1 อัตรา <u>สังกัด</u> กลุ่มวิชาการและประสานงานวิจัยทางคลินิก สถาบันวิจัยและพัฒนา</p>	<p>- ปฏิบัติงานเกี่ยวกับการจัดทำโครงร่างการศึกษาชีวสมมูล กำกับดูแล (Monitor) จัดทำข้อมูลด้านเภสัชวิทยา พิษวิทยา ด้านการทดลองทางคลินิก Summary of Product Characteristic, Investigator's Brochure สำหรับใช้ประกอบการขึ้นทะเบียนตำรับยาใหม่ (New Drug) และปฏิบัติงานอื่นๆ ตามที่ได้รับมอบหมาย</p>

ตำแหน่ง	ลักษณะงานที่ปฏิบัติ
<p>1.17 เกสซ์กร 5 (1357)(1387)(1390) จำนวน 3 อัตรา สังกัด โรงงานผลิตยารังสิต 1</p>	<p>- ปฏิบัติงานด้านการประสานงานกับบริษัทที่ปรึกษา เพื่อให้การศึกษาความเป็นไปได้ในการลงทุนโครงการก่อสร้างโรงงานผลิตยารังสิตระยะที่ 2 เป็นไปตามสัญญาและแผนงานที่กำหนด ตรวจสอบเอกสาร ให้ความเห็นหรือข้อเสนอแนะต่างๆ และปฏิบัติงานอื่นๆที่เกี่ยวข้องตามที่ได้รับมอบหมาย</p>
<p>1.18 เกสซ์กร 5 (1388) จำนวน 1 อัตรา สังกัด แผนกงานผลิต 3 กองการผลิต โรงงานผลิตยารังสิต 1</p>	<p>- ปฏิบัติงานด้านการควบคุมการผลิตในทุกกระบวนการให้มีประสิทธิภาพเป็นไปตามมาตรฐาน GMP และปฏิบัติงานด้านเอกสารคุณภาพต่างๆ ที่เกี่ยวข้องกับการผลิต รวมทั้งควบคุมการร่วมปฏิบัติงานด้านการบำรุงรักษาเครื่องจักรกลการผลิตและเครื่องจักรสนับสนุนการผลิต และปฏิบัติงานอื่นๆ ตามที่ได้รับมอบหมาย</p>
<p>1.19 เกสซ์กร 5 (1794) จำนวน 1 อัตรา สังกัด แผนกงานคลังสำรองยาสำเร็จรูป กองการคลังสำรอง โรงงานผลิตยารังสิต 1</p>	<p>- ปฏิบัติงานด้านการควบคุมดูแลการรับ การจัด การเก็บ และการจ่ายยาสำเร็จรูป ในทุกขั้นตอนให้เป็นไปตามมาตรฐาน GMP ประสานงานกับหน่วยงานทั้งในและนอกที่เกี่ยวข้อง เพื่อให้การทำงานเป็นไปอย่างต่อเนื่อง จัดทำเอกสารคุณภาพต่างๆ และปฏิบัติงานอื่นๆ ตามที่ได้รับมอบหมาย</p>
<p>1.20 เกสซ์กร 5 (0614) จำนวน 1 อัตรา สังกัด แผนกงานมาตรฐานระบบผลิต กองมาตรฐานการผลิต การประกันคุณภาพโรงงานผลิตยารังสิต 1</p>	<p>- ปฏิบัติงานเกี่ยวกับการทบทวน Validation Protocol ติดตามผลการแก้ไขและป้องกัน (CAPA) จากการตรวจประเมินทั้งภายในและภายนอก จัดเตรียม และ/หรือ ทบทวนเอกสารที่เกี่ยวข้องกับกระบวนการผลิตและการควบคุมคุณภาพก่อนการอนุมัติใช้ และปฏิบัติงานอื่นๆ ที่เกี่ยวข้องตามที่ได้รับมอบหมาย</p>
<p>1.21 เกสซ์กร 5 (2006) จำนวน 1 อัตรา สังกัด แผนกงานบริหารจัดการคุณภาพ 1 กองบริหารระบบคุณภาพ การประกันคุณภาพโรงงานผลิตยารังสิต1</p>	<p>- ปฏิบัติงานด้านการทบทวนเอกสารบันทึกการผลิตและข้อมูลสนับสนุนที่เกี่ยวข้องกับผลิตภัณฑ์แต่ละรุ่นการผลิต ติดตามผลการแก้ไขและป้องกัน (CAPA) จากการตรวจประเมินทั้งภายในและภายนอก ตรวจสอบกระบวนการผลิตยาที่ได้รับมอบหมายและบันทึกผลการติดตามประจำวัน และปฏิบัติงานอื่นๆ ตามที่ได้รับมอบหมาย</p>
<p>1.22 เกสซ์กร 5 (2453) จำนวน 1 อัตรา สังกัด แผนกงานบริหารจัดการคุณภาพ 2 กองบริหารระบบคุณภาพ การประกันคุณภาพโรงงานผลิตยารังสิต1</p>	<p>- ปฏิบัติงานด้านการทบทวน Qualification Protocol ในส่วนที่เกี่ยวข้องกับระบบสนับสนุนการผลิตทุกระบบ เช่น HVAC System, Purified Water System, Compressed Air, Equipment and Laboratory Instruments เพื่อให้สอดคล้องกับมาตรฐาน GMP 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 1.1-1.3 สามารถปฏิบัติงานช่วงเวลากลางคืนได้
ตำแหน่งที่ 1.4-1.8 สามารถปฏิบัติงานที่องค์การเภสัชกรรม ต.ทับกวาง อ.แก่งคอย จ.สระบุรี, องค์การเภสัชกรรม สาขามหาวิทยาลัยศิลปากร จ.นครปฐมได้
ตำแหน่งที่ 1.17-1.22 สามารถปฏิบัติงานที่องค์การเภสัชกรรม (ฉัญบุรี) ต.บึงสนั่น อ.ฉัญบุรี 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

เอกสารหลักฐานที่ใช้ในการสมัครสอบทุกชนิดต้องนำต้นฉบับจริงมาแสดงพร้อมสำเนาอย่างละ 1 ชุด

5. สถานที่ และวันเวลารับสมัคร

ติดต่อสมัครเข้ารับการคัดเลือกได้ที่แผนกงานบุคคล กองการเจ้าหน้าที่ ฝ่ายทรัพยากรบุคคล องค์การเภสัชกรรม เลขที่ 75/1 ถนนพระรามที่ 6 แขวงทุ่งพญาไท เขตราชเทวี กรุงเทพมหานคร ตั้งแต่วันที่ 1 - 30 กันยายน พ.ศ. 2559 ระหว่างเวลา 08.00 - 16.00 น. ในวันหยุดราชการ ขอทราบรายละเอียดเพิ่มเติมได้ที่ www.gpo.or.th หรือ www.facebook.com/hrgpo หรือโทรศัพท์หมายเลข 02-203-8153

6. กำหนดวันประกาศรายชื่อผู้มีสิทธิเข้ารับการคัดเลือก

วันที่ 4 ตุลาคม พ.ศ. 2559 เวลา 15.00 น. บริเวณ ชั้น 1 อาคารอำนวยการ องค์การเภสัชกรรม และทางเว็บไซต์ 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 จะต้องตกลงยินยอมทำสัญญาผูกพันที่จะย้ายไปทำงานในสถานที่ใหม่ โดยไม่เรียกร้องสิทธิใดๆ อีก

8.4 เนื่องจากองค์การเภสัชกรรมเป็นสถานที่ผลิตยาตามมาตรฐาน GMP และตามประกาศองค์การเภสัชกรรม กำหนดให้โรงงานผลิตยาเป็นเขตปลอดบุหรี่ ดังนั้น องค์การเภสัชกรรม จึงสงวนสิทธิไม่พิจารณาผู้ที่สูบบุหรี่ หากตรวจสอบพบภายหลังว่า ผู้ผ่านการสอบคัดเลือกมีพฤติกรรมเกี่ยวข้องกับการสูบบุหรี่หรือยาเสพติด องค์การเภสัชกรรมจะพิจารณาเลิกจ้างทันที

ประกาศ ณ วันที่ 25 สิงหาคม พ.ศ. 2559



(นายนิพนธ์ อ้วนวานิช)

รองผู้อำนวยการองค์การเภสัชกรรม