

หลักสูตร:**การตรวจติดตามภายในสำหรับหลักปฏิบัติที่ดีในกระจายสินค้าประเภทยา
Internal Audit for Good Distribution Practice (GDP)
Requirement for Thai FDA****แนะนำหลักสูตร:**

ผู้ตรวจติดตามภายในคือบุคลากรที่ทำหน้าที่ในการตรวจสอบ ทบทวนระบบ พร้อมทำการแนะนำสิ่งที่ควรปฏิบัติเพื่อให้องค์กรบรรลุวัตถุประสงค์คุณภาพ จึงนับว่าผู้ตรวจติดตามภายในนั้นเป็นบุคลากรที่สำคัญอย่างยิ่งในองค์กรในการพัฒนา ปรับปรุงระบบให้เกิดประสิทธิภาพและประสิทธิผลตามกรอบนโยบาย

วัตถุประสงค์ในการเรียนรู้:

วิธีอบรมในหลักสูตรนี้เน้นให้ผู้เข้าเรียนได้เข้าใจและได้ทดลองปฏิบัติจริง โดยหลักสูตรได้รับการออกแบบให้ผู้เข้ารับการฝึกอบรม:

1. เข้าใจถึงความหมายของการตรวจประเมินภายใน และคุณสมบัติของผู้ตรวจประเมินภายใน
2. สามารถตีความข้อกำหนดของ GDP เพื่อใช้เป็นแนวทางในการตรวจประเมินภายใน
3. เข้าใจถึงการวางแผนในการตรวจประเมิน เพื่อใช้ในการจัดทำโปรแกรมสำหรับการตรวจประเมินภายใน
4. เข้าใจถึงการเตรียมการในการตรวจประเมินภายใน เพื่อใช้ในการจัดทำรายการการตรวจประเมิน (Checklist)
5. เข้าใจถึงเทคนิคในการตรวจประเมิน เพื่อใช้ในการตั้งคำถาม, สัมภาษณ์, การสุ่มตัวอย่าง และการรวบรวมหลักฐานในการตรวจประเมิน
6. สามารถเขียนใบร้องขอให้มีการแก้ไข (CARs) ที่แสดงถึงข้อเท็จจริงและเป็นประโยชน์กับผู้ถูกตรวจประเมิน
7. สามารถเขียนรายงานผลการตรวจประเมิน เพื่อให้ผู้บริหารใช้ในการพัฒนาและปรับปรุงความมีประสิทธิภาพ ประสิทธิผลของระบบ GDP

เนื้อหาหลักสูตร:

9:00– 12:00	<ul style="list-style-type: none"> ➢ ทบทวนข้อกำหนด GDP ➢ การวางแผนการตรวจประเมิน
13:00– 16:00	<ul style="list-style-type: none"> ➢ การวางแผนการตรวจประเมิน (ต่อ) ➢ Work Shop ➢ การดำเนินการและการเตรียมการในการตรวจประเมิน ➢ Work Shop
16:00– 16:30	<ul style="list-style-type: none"> ➢ สรุปประเด็น การเสนอแนะแนวทางการปรับปรุงระบบ และการถามตอบ

ผู้ควรเข้ารับการอบรม:

ผู้บริหาร, หัวหน้างาน, ทีมตรวจติดตามคุณภาพภายใน, คณะทำงานด้านการจัดเก็บ และ/หรือ กระจายยาในประเทศไทย

ระยะเวลาอบรม:

1 วัน

รูปแบบการอบรม:

การบรรยายและ ถาม-ตอบ