



โครงการประชุมสัมมนา

เรื่อง “ Platelet Day Workshop 2020 ”

วันที่ 5 - 6 มีนาคม 2563

ณ โรงแรม วี กรุงเทพฯ เอ็มแกลลอรี บาย โซฟีเทล จังหวัดกรุงเทพมหานคร

1. ความสำคัญและที่มาของโครงการ

การตรวจวิเคราะห์ทางห้องปฏิบัติการระบบการห้ามเลือด เป็นการตรวจวิเคราะห์ทางห้องปฏิบัติการทางการแพทย์ที่มีความสำคัญอย่างยิ่งเพื่อช่วยในการวินิจฉัย การเฝ้าติดตาม และการรักษาผู้ป่วยของแพทย์ ดังนั้นการส่งเสริม เพิ่มพูนความรู้ ความเข้าใจทางด้านวิชาการ ประโยชน์ทางด้านวิชาการสมัยใหม่ รวมถึงการนำไปใช้ให้เกิดประสิทธิภาพสูงสุด จึงเป็นสิ่งที่จะต้องมีการพัฒนาองค์ความรู้และความสามารถของนักเทคนิคการแพทย์ให้ช่วยแพทย์วินิจฉัยโรคได้อย่างมีประสิทธิภาพมากขึ้น เช่น ความรู้พื้นฐานของการตรวจวิเคราะห์ด้านการแข็งตัวของเลือด แนวทางการตรวจทางห้องปฏิบัติการระบบการห้ามเลือดสำหรับประเทศไทย ความสำคัญของกระบวนการตรวจวิเคราะห์ด้านการแข็งตัวของเลือด ผลจากการใช้ตัวอย่างตรวจวิเคราะห์ที่ไม่เหมาะสม และหลักการการวิเคราะห์ผลที่ได้จากเครื่องตรวจวิเคราะห์ด้านการแข็งตัวของเลือดแบบอัตโนมัติ รวมไปถึงระบบงานคุณภาพในงานห้องปฏิบัติการห้ามเลือด ซึ่งความรู้ ความเข้าใจเหล่านี้ ถือเป็นสิ่งสำคัญที่ช่วยให้ผู้ตรวจวิเคราะห์ได้ผลการตรวจวิเคราะห์ที่ถูกต้อง รวมไปถึงการส่งผลให้แพทย์สามารถวินิจฉัยและช่วยเหลือชีวิตผู้ป่วยได้รวดเร็วยิ่งขึ้นอีกด้วย

ด้วยเหตุผลข้างต้นนี้ บริษัท เมด-วัน จำกัด และ บริษัท ซิสเม็กซ์ (ไทยแลนด์) จำกัด จึงได้ดำเนินการจัดงานประชุมสัมมนา เรื่อง “ Platelet Day Workshop 2020 ” ขึ้น

2. วัตถุประสงค์

เพื่อทบทวนและพัฒนาความรู้พื้นฐานของการตรวจวิเคราะห์ด้านการแข็งตัวของเลือด แนวทางการตรวจทางห้องปฏิบัติการระบบการห้ามเลือดสำหรับประเทศไทย ความสำคัญของกระบวนการตรวจวิเคราะห์ด้านการแข็งตัวของเลือด ผลจากการใช้ตัวอย่างตรวจวิเคราะห์ที่ไม่เหมาะสม และหลักการการวิเคราะห์ผลที่ได้จากเครื่องตรวจวิเคราะห์ด้านการแข็งตัวของเลือดแบบอัตโนมัติ รวมไปถึงระบบงานคุณภาพในงานห้องปฏิบัติการห้ามเลือดของโรงพยาบาลเพื่อนำไปสู่การพัฒนาทางด้านควบคุมคุณภาพ และเพิ่มมาตรฐานทางห้องปฏิบัติการให้มีประสิทธิภาพมากยิ่งขึ้น



3. คุณสมบัติผู้เข้าร่วมการประชุม

นักเทคนิคการแพทย์, นักวิทยาศาสตร์การแพทย์, เจ้าพนักงานวิทยาศาสตร์การแพทย์ และบุคลากรผู้ปฏิบัติงานในห้องปฏิบัติการของโรงพยาบาลภาครัฐและเอกชน

4. รายละเอียดอื่นในการเข้าร่วมการประชุม

ไม่เสียค่าลงทะเบียน (โปรดสำรองที่นั่งล่วงหน้าโดยกรอกแบบแจ้งความจำนงลงทะเบียนและส่งกลับภายในวันพฤหัสบดีที่ 20 กุมภาพันธ์ 2563)

5. ระยะเวลาในการประชุม

ระยะเวลาการประชุม 2 วัน คือ วันพฤหัสบดีที่ 5 และวันศุกร์ที่ 6 มีนาคม 2563

6. สถานที่

โรงแรม วี กรุงเทพฯ เอ็มแกลลอรี บาย โซฟีเทล จังหวัดกรุงเทพมหานคร

7. รูปแบบการประชุม

บรรยายและสาธิต

8. เนื้อหาการประชุมโดยย่อ

ความรู้พื้นฐานของการตรวจวิเคราะห์ด้านการแข็งตัวของเลือด แนวทางการตรวจทางห้องปฏิบัติการระบบการห้ามเลือดสำหรับประเทศไทย ความสำคัญของกระบวนการตรวจวิเคราะห์ด้านการแข็งตัวของเลือด ผลจากการใช้ตัวอย่างตรวจวิเคราะห์ที่ไม่เหมาะสม และหลักการการวิเคราะห์ผลที่ได้จากเครื่องตรวจวิเคราะห์ด้านการแข็งตัวของเลือดแบบอัตโนมัติ รวมไปถึงระบบงานคุณภาพในงานห้องปฏิบัติการห้ามเลือดของโรงพยาบาล

9. วิธีประเมินผลการประชุม

ใช้แบบสอบถามเพื่อให้ผู้เข้าร่วมประชุมแสดงข้อคิดเห็น



10. ประโยชน์ที่คาดว่าจะได้รับ

10.1 บุคลากรในห้องปฏิบัติการมีความรู้ ความเข้าใจ เกี่ยวกับความรู้พื้นฐานของการตรวจวิเคราะห์ด้านการแข็งตัวของเลือด และแนวทางการตรวจทางห้องปฏิบัติการระบบการห้ามเลือดสำหรับประเทศไทย เพื่อใช้เป็นแนวปฏิบัติที่มีคุณภาพและเหมาะสม

10.2 บุคลากรในห้องปฏิบัติการมีความรู้ ความเข้าใจ เกี่ยวกับไทย ความสำคัญของกระบวนการตรวจวิเคราะห์ด้านการแข็งตัวของเลือด และผลอันเกิดจากการใช้ตัวอย่างที่ไม่เหมาะสมสำหรับการตรวจทางห้องปฏิบัติการระบบการห้ามเลือด รวมถึงสิ่งที่พึงระวังเกี่ยวกับการแปลผลการตรวจวิเคราะห์ทางห้องปฏิบัติการ เพื่อก่อให้เกิดประโยชน์สูงสุดทางการแพทย์ ซึ่งเป็นผลดีต่อการรักษาวินิจฉัยของแพทย์

10.3 บุคลากรในห้องปฏิบัติการมีความรู้ ความเข้าใจ เกี่ยวกับระบบการควบคุมคุณภาพในห้องปฏิบัติการระบบการห้ามเลือดในโรงพยาบาล เพื่อเป็นแนวทางในการพัฒนาคุณภาพอย่างต่อเนื่องของห้องปฏิบัติการระบบการห้ามเลือดให้มีประสิทธิภาพมากยิ่งขึ้น