



โครงการอบรมเชิงปฏิบัติการ
การพัฒนาคุณภาพของห้องปฏิบัติการทางการแพทย์เพื่อก้าวสู่
มาตรฐาน ISO 15189:2022 และ ISO 15190:2020
ณ ศูนย์ฝึกอบรม (Roche Training Center) ชั้น อาคารรสาทาวเวอร์ 19

ความเป็นมา

ปัจจุบันห้องปฏิบัติการของโรงพยาบาลได้มีการพัฒนาระบบคุณภาพตามนโยบายของโรงพยาบาล ด้วยการรับรองคุณภาพห้องปฏิบัติการทางการแพทย์ Thailand Medical Technology Standard: 2022, laboratory Accreditation หรือ ตามมาตรฐานสากล ISO 15189:2022 และ ISO 15190:2020 (Medical Laboratories-requirements for quality and competence and requirements for safety) ซึ่งการได้รับการรับรองระบบคุณภาพนั้น นอกจากเป็นการพัฒนาคุณภาพแล้วยังสามารถช่วยให้ผู้รับบริการหรือผู้ใช้ผลการตรวจวิเคราะห์มีความเชื่อมั่นในคุณภาพของห้องปฏิบัติการอีกด้วย

อนึ่งทางบริษัท โรช ไดแอกโนสติกส์ (ประเทศไทย) จำกัด มีนโยบายส่งเสริมให้ผู้ที่ปฏิบัติงานในห้องปฏิบัติการทั้งนักเทคนิคการแพทย์ และผู้ปฏิบัติงานในห้องปฏิบัติการทางการแพทย์ ชั้นสูตรทางสาธารณสุขได้พัฒนาความรู้ทางวิชาการอย่างต่อเนื่อง โดยเฉพาะห้องปฏิบัติการที่มีความประสงค์จะขอรับรอง ISO 15189:2022 และ ISO 15190:2020 ได้รับองค์ความรู้ในข้อกำหนดมาตรฐานที่ปรับปรุงใหม่เพื่อเตรียมความพร้อมในการขอรับรองห้องปฏิบัติการต่อไป จึงได้จัดการ อบรมเชิงปฏิบัติการ Focus Group ข้อกำหนดมาตรฐาน ISO 15189:2022 และ ISO 15190:2020 ในวันที่ 21 มิถุนายน 2567 ณ ศูนย์ฝึกอบรม (Roche Training Center) ชั้น 19อาคารรสาทาวเวอร์

วัตถุประสงค์ เพื่อให้ผู้เข้ารับการอบรม

1. มีความรู้ความเข้าใจเกี่ยวกับข้อกำหนด ISO 15189:2022 และ ISO 15190:2020 ที่ปรับปรุงใหม่ (New version Update)
2. มีความเข้าใจขั้นตอน และกระบวนการในการขอรับรองมาตรฐาน ISO 15189:2022 และ ISO 15190:2020
3. เจ้าหน้าที่ที่ปฏิบัติงานห้องปฏิบัติการทางการแพทย์ สามารถตีความข้อกำหนด และดำเนินงานสอดคล้องตามมาตรฐาน ISO 15189 และ ISO 15190



ประโยชน์ที่จะได้รับ

1. เข้าใจข้อกำหนดและสาระสำคัญของมาตรฐาน ISO 15189 ทั้งข้อกำหนดในการบริหารจัดการและข้อกำหนดทางเทคนิค รวมทั้งมาตรฐาน ISO 15190 และสามารถนำไปประยุกต์ใช้กับห้องปฏิบัติการทางการแพทย์ขององค์กร
2. ทราบหลักเกณฑ์และเงื่อนไขที่เกี่ยวข้องของหน่วยรับรองระบบงานและแนวทางปฏิบัติเมื่อประสงค์จะยื่นขอการรับรองตามมาตรฐาน ISO 15189 และ ISO 15190 ของห้องปฏิบัติการทางการแพทย์
3. เข้าใจในหลักการด้านความปลอดภัยของห้องปฏิบัติการทางการแพทย์ เพื่อความปลอดภัยของบุคลากรเมื่อมีการปฏิบัติงานวิเคราะห์/ทดสอบ ตลอดจนผู้ที่อาจได้รับผลกระทบ เช่น ผู้ใช้บริการ เป็นต้น

วิธีดำเนินการ

จัดให้มีการประชุมสัมมนา และการบรรยายวิชาการ กลุ่มเฉพาะ จำนวน 40 คน จากในโรงพยาบาลในสำนักงานแพทย์ กรุงเทพมหานคร และบุคลากรทางการแพทย์ผู้สนใจทั่วไป โดยไม่มีค่าลงทะเบียนอบรม

ระยะเวลาดำเนินการ วันที่ศุกร์ที่ 21 มิถุนายน 2567

สถานที่จัดอบรม ณ ศูนย์ฝึกอบรม (Roche Training Center) ชั้น 19 อาคารรสาทาวเวอร์

ผู้รับผิดชอบดำเนินโครงการ

คุณเมธพร บางแจ้ง Integrated Value Partner

(Lab Workflow & IT Consultant) บริษัท โรช ไดแอกโนสติกส์ (ประเทศไทย) จำกัด

โทรศัพท์ 085-918 2385 e-mail: methaporn.bangjaeng@roche.com

วันที่ 13 พฤษภาคม 2567

ลงนาม ผู้เสนอโครงการ

(จิราพร วงษ์สวรรค์)

Diagnostic Solutions Lead

บริษัท โรช ไดแอกโนสติกส์ (ประเทศไทย) จำกัด