



นพ.ขวัญชัย วิศิษฐานนท์ ผู้ช่วยอธิบดีกรมการแพทย์แผนไทยและการแพทย์ทางเลือก เป็นประธาน ในการประชุมคณะกรรมการพิจารณาแบบแปลนอาคารผลิตยาสมุนไพรตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดี ในการผลิตยาจากสมุนไพรของ WHO GMP ครั้งที่ 2/2563

วันที่ 12 พฤศจิกายน 2563

ณ ห้องประชุมสถาบันการแพทย์แผนไทย อาคาร 3 ชั้น 4 กรมการแพทย์แผนไทยและการแพทย์ทางเลือก

วันที่ 12 พฤศจิกายน 2563 เวลา 09.30 น. นายแพทย์ขวัญชัย วิศิษฐานนท์ ผู้ช่วยอธิบดีกรมการแพทย์แผนไทยและ



การแพทย์ทางเลือก เป็นประธานในการประชุมคณะกรรมการพิจารณาแบบแปลนอาคารผลิตยาสมุนไพรตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาจากสมุนไพรของ WHO GMP ครั้งที่ 2/2563 ผ่านระบบ Cloud Meeting ณ ห้องประชุมสถาบันการแพทย์แผนไทย อาคาร 3 ชั้น 4 กรมการแพทย์แผนไทยและการแพทย์ทางเลือก

การประชุมดังกล่าวเป็นไปตามที่กรมการแพทย์แผนไทยและการแพทย์ทางเลือก มีนโยบายพัฒนาการผลิตยาและผลิตภัณฑ์จากสมุนไพรในโรงพยาบาลของรัฐให้ได้มาตรฐาน GMP โดยนำหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาจากสมุนไพรขององค์การอนามัยโลก (WHO guidelines on good manufacturing

practices (GMP) for herbal medicines) มาเป็นแนวทางในการดำเนินงาน เพื่อให้เกิดการพัฒนาสมุนไพรอย่างครบวงจร สร้างความมั่นคงในด้านสุขภาพและเศรษฐกิจอย่างเป็นรูปธรรม และให้การพัฒนาการผลิตยาและผลิตภัณฑ์จากสมุนไพรในโรงพยาบาลของรัฐได้มาตรฐาน GMP จึงได้มีการหารือกับ ศาสตราจารย์พิเศษ เกษัชกรหญิง ฤกษ์ณา ไกรสินธุ์ นักวิชาการอิสระ ให้คำแนะนำด้านวิชาการเกี่ยวกับการพัฒนามาตรฐาน GMP ให้กับโรงพยาบาล ที่เข้าร่วมโครงการพัฒนาการผลิตยาและผลิตภัณฑ์สมุนไพรให้ได้มาตรฐาน GMP นอกจากนี้ในที่ประชุมได้มีวาระเรื่องเพื่อพิจารณา ดังนี้

1. การแปรรูปวัตถุดิบสมุนไพรและกัญชา โดยใช้รถ mobile
2. แบบแปลนอาคารผลิตยาสมุนไพรของวิทยาลัยการสาธารณสุขสิรินธร พิษณุโลก
3. แบบแปลนอาคารผลิตยาสมุนไพรของโรงพยาบาลสมเด็จพระยุพราชยะหา จังหวัดยะลา

จัดประชุมโดย กลุ่มงานพัฒนาคุณภาพมาตรฐานด้านบริการ สถาบันการแพทย์แผนไทย



