



ประกาศองค์การเภสัชกรรม
เรื่อง รับสมัครคัดเลือกบุคคลเพื่อบรรจุและแต่งตั้งเป็นพนักงาน
สังกัดหน่วยงานต่างๆ ในองค์การเภสัชกรรม

.....

องค์การเภสัชกรรม มีความประสงค์รับสมัครคัดเลือกบุคคล ผู้สำเร็จการศึกษาวุฒิเภสัชศาสตรบัณฑิต เพื่อบรรจุเป็นพนักงานทดลองงานในตำแหน่ง เภสัชกร 5 นักการตลาด 5 และเจ้าหน้าที่พัสดุ 5 จำนวน 32 อัตรา สังกัดหน่วยงานต่างๆ ในองค์การเภสัชกรรม โดยมีรายละเอียดการรับสมัคร ดังนี้

ตำแหน่ง	ลักษณะงานที่ปฏิบัติ
1. เภสัชกร 5 (0320) จำนวน 1 อัตรา <u>สังกัด</u> แผนกตรวจสอบคุณภาพทางจุลชีววิทยา 1 กองตรวจสอบคุณภาพทางจุลชีววิทยา ฝ่ายประกันคุณภาพ	- ปฏิบัติงานเกี่ยวกับการตรวจวิเคราะห์กลุ่มยาฉีดใน หี ว ขี อ Sterility Test, Bacterial Endotoxins Test, Bioburden Test, Potency Test การตรวจ สอบคุณภาพทางจุลชีววิทยา และประสิทธิภาพน้ำยา ฆ่าเชื้อ และปฏิบัติงานอื่นๆ ตามที่ได้รับมอบหมาย
2. เภสัชกร 5 (0954) จำนวน 1 อัตรา <u>สังกัด</u> แผนกตรวจสอบคุณภาพทางจุลชีววิทยา 2 กองตรวจสอบคุณภาพทางจุลชีววิทยา ฝ่ายประกันคุณภาพ	- ปฏิบัติงานเกี่ยวกับการตรวจสอบคุณภาพทาง จุลชีววิทยาของวัตถุดิบ บรรจุภัณฑ์ ผลิตภัณฑ์ สำเร็จรูป จัดทำ Method Verification ตรวจสอบ คุณภาพทางจุลชีววิทยา ตรวจสอบคุณภาพของ อาหารเลี้ยงเชื้อ ทดสอบประสิทธิภาพของน้ำยา ฆ่าเชื้อ และปฏิบัติงานอื่นๆ ตามที่ได้รับมอบหมาย
3. เภสัชกร 5 (1964) จำนวน 1 อัตรา <u>สังกัด</u> แผนกศูนย์ควบคุมเอกสาร กองพัฒนาระบบคุณภาพ ฝ่ายประกันคุณภาพ	- ปฏิบัติงานเกี่ยวกับการทบทวน (Review) เอกสาร ตามหลักเกณฑ์และวิธีการในการผลิต GMP รวบรวม จัดทำบัญชีของเอกสาร ตรวจสอบปริมาณสารด้วย HPLC/GC/UV-Spectrophotometer ตรวจสอบสาร ปนเปื้อนด้วย HPLC/GC/UV-Spectrophotometer /Limit Test และปฏิบัติงานอื่นๆ ตามที่ได้รับ มอบหมาย

ตำแหน่ง	ลักษณะงานที่ปฏิบัติ
<p>4. เกสัซกร 5 (1624) จำนวน 1 อัตรา</p> <p><u>สังกัด</u> แผนกพัฒนาระบบคุณภาพ 1</p> <p>กองพัฒนาระบบคุณภาพ</p> <p>ฝ่ายประกันคุณภาพ</p>	<p>- ปฏิบัติงานเกี่ยวกับการตรวจสอบเอกสารการอนุมัติปล่อยผ่านยาเพื่อจำหน่าย จัดทำดูแลระบบ Quality Management System ของการผลิตยาเม็ด จัดเตรียมข้อมูล เพื่อยืนยันแก้ไขเปลี่ยนแปลงทะเบียนยา กลุ่มยาเม็ด ประสานงานกับหน่วยงานที่เกี่ยวข้องในการตรวจประเมิน GMP และการประสานงานเพื่อติดตามการแก้ไขปัญหาที่พบจากการตรวจประเมิน และปฏิบัติงานอื่นๆ ตามที่ได้รับมอบหมาย</p>
<p>5. เกสัซกร 5 (1450) จำนวน 1 อัตรา</p> <p><u>สังกัด</u> แผนกพัฒนาระบบคุณภาพ 3</p> <p>กองพัฒนาระบบคุณภาพ</p> <p>ฝ่ายประกันคุณภาพ</p>	<p>- ปฏิบัติงานเกี่ยวกับการตรวจสอบเอกสารการอนุมัติปล่อยผ่านยาเพื่อจำหน่าย จัดทำดูแลระบบ Quality Management System ของการผลิต และจัดเตรียมข้อมูล เพื่อยืนยันแก้ไขเปลี่ยนแปลงทะเบียนยา กลุ่มยาน้ำ ยาครีม ยาขี้ผึ้ง และยาปฏิชีวนะกลุ่มเบตา-แลคแตม ประสานงานกับหน่วยงานที่เกี่ยวข้องในการตรวจประเมิน GMP และการประสานงานเพื่อติดตามการแก้ไขปัญหาที่พบจากการตรวจประเมิน และปฏิบัติงานอื่นๆ ตามที่ได้รับมอบหมาย</p>
<p>6. เกสัซกร 5 (0897) จำนวน 1 อัตรา</p> <p><u>สังกัด</u> แผนกมาตรฐาน GMP</p> <p>กองพัฒนาระบบคุณภาพ</p> <p>ฝ่ายประกันคุณภาพ</p>	<p>- ปฏิบัติงานเกี่ยวกับการจัดทำและประสานงานด้านการตรวจประเมิน GMP การตรวจกรณีพิเศษ ยาเสพติด วัตถุออกฤทธิ์ การจัดการหนังสือรับรอง GMP และติดตาม CAPA การจัดการด้าน Supplier Quality ของแหล่งผลิตวัตถุดิบ/บรรจุภัณฑ์ การจัดการระบบคุณภาพน้ำ ระบบอากาศ ระบบลมอัด ประสานงานกับหน่วยงานที่เกี่ยวข้องในการตรวจประเมิน GMP และการประสานงานเพื่อติดตามการแก้ไขปัญหาที่พบจากการตรวจประเมิน และปฏิบัติงานอื่นๆ ตามที่ได้รับมอบหมาย</p>
<p>7. เกสัซกร 5 (0655) จำนวน 1 อัตรา</p> <p><u>สังกัด</u> แผนกพัฒนาระบบคุณภาพ 3</p> <p>กองพัฒนาระบบคุณภาพ</p> <p>ฝ่ายประกันคุณภาพ</p>	<p>- ปฏิบัติงานเกี่ยวกับการสนับสนุนและประสานงานการจัดการกับผลิตภัณฑ์ที่ไม่เป็นไปตามข้อกำหนด การควบคุมการเปลี่ยนแปลง ระบบการแก้ไขป้องกัน (CAPA System) จัดการด้านข้อร้องเรียนของลูกค้า ยาคืน และยา Recall จัดทำทบทวนคุณภาพผลิตภัณฑ์ PQR และปฏิบัติงานอื่นๆ ตามที่ได้รับมอบหมาย</p>

ตำแหน่ง	ลักษณะงานที่ปฏิบัติ
<p>8. เกสัซกร 5 (0917)(1096) จำนวน 2 อัตรา</p> <p><u>สังกัด</u> แผนกพัฒนาระบวนการผลิต</p> <p>กองมาตรฐานการผลิต</p> <p>ฝ่ายประกันคุณภาพ</p>	<p>- ปฏิบัติงานเกี่ยวกับการรับผิดชอบในงานตรวจรับรองความถูกต้องของกระบวนการ ได้แก่ Process Validation, Equipment Qualification ให้เป็นไปตามระบบมาตรฐานคุณภาพ รับผิดชอบงานทดสอบคุณภาพทางเคมีของยา และคุณภาพน้ำที่ใช้ในกระบวนการผลิตยา และปฏิบัติงานอื่นๆ ตามที่ได้รับมอบหมาย</p>
<p>9. เกสัซกร 5 (1380) จำนวน 1 อัตรา</p> <p><u>สังกัด</u> แผนกพัฒนาวิธีวิเคราะห์</p> <p>กองมาตรฐานการผลิต</p> <p>ฝ่ายประกันคุณภาพ</p>	<p>- ปฏิบัติงานเกี่ยวกับการพัฒนาและปรับปรุงวิธีวิเคราะห์ให้เหมาะสมต่อการใช้งานในแต่ละหน่วยงาน ตรวจสอบความถูกต้องของวิธีวิเคราะห์ที่พัฒนาขึ้นก่อนนำไปใช้งาน และรายงานผลการตรวจสอบวิธีวิเคราะห์ และปฏิบัติงานอื่นๆ ตามที่ได้รับมอบหมาย</p>
<p>10. เกสัซกร 5 (0701) จำนวน 1 อัตรา</p> <p><u>สังกัด</u> แผนกพัฒนากระบวนการผลิต</p> <p>กองมาตรฐานการผลิต</p> <p>ฝ่ายประกันคุณภาพ</p>	<p>- ปฏิบัติงานเกี่ยวกับงานตรวจรับรองความถูกต้องของกระบวนการ Process Validation, Equipment Qualification ให้เป็นไปตามระบบมาตรฐานคุณภาพ และงานเขียนเอกสารตรวจรับรองความถูกต้องของกระบวนการ Process Validation Protocol & Report ทดสอบคุณภาพทางเคมีของยา และคุณภาพน้ำที่ใช้ในกระบวนการผลิตยา และปฏิบัติงานอื่นๆ ตามที่ได้รับมอบหมาย</p>
<p>11. เกสัซกร 5 (0357) จำนวน 1 อัตรา</p> <p><u>สังกัด</u> แผนกมาตรฐานผลิตภัณฑ์ 1</p> <p>กองมาตรฐานผลิตภัณฑ์</p> <p>ฝ่ายประกันคุณภาพ</p>	<p>- ปฏิบัติงานเกี่ยวกับการตรวจสอบคุณภาพทางเคมีและทางกายภาพของยาถึงสำเร็จรูปในกลุ่มของยาเม็ด และยาต้านไวรัสเอดส์ ให้เป็นไปตามมาตรฐานที่กำหนด ทบทวนข้อมูลและสรุปผลการตรวจสอบคุณภาพของยา และปฏิบัติงานอื่นๆ ตามที่ได้รับมอบหมาย</p>
<p>12. เกสัซกร 5 (1916) จำนวน 1 อัตรา</p> <p><u>สังกัด</u> แผนกมาตรฐานผลิตภัณฑ์ 2</p> <p>กองมาตรฐานผลิตภัณฑ์</p> <p>ฝ่ายประกันคุณภาพ</p>	<p>- ปฏิบัติงานเกี่ยวกับการตรวจสอบคุณภาพทางเคมีและทางกายภาพของยาถึงสำเร็จรูปในกลุ่มของยาน้ำและยาครีม ยาลดกรด น้ำปรุงยา ยาปราศจากเชื้อ ให้เป็นไปตามมาตรฐานที่กำหนด ทบทวนข้อมูลและสรุปผลการตรวจสอบคุณภาพของยา และปฏิบัติงานอื่นๆ ตามที่ได้รับมอบหมาย</p>

ตำแหน่ง	ลักษณะงานที่ปฏิบัติ
<p>13. เกสัชกร 5 (0038) จำนวน 1 อัตรา</p> <p><u>สังกัด</u> แผนกมาตรฐานวัตถุติดิบ 1</p> <p>กองมาตรฐานวัตถุติดิบ</p> <p>ฝ่ายประกันคุณภาพ</p>	<p>- ปฏิบัติงานเกี่ยวกับการตรวจคุณภาพวัตถุติดิบ จัดทำวิธีวิเคราะห์ของวัตถุติดิบ จัดทำเอกสาร Excel Spreadsheet Validation ทั้งในส่วนของ Protocol และ Report ดำเนินการตรวจสอบ Audit Trail ของเครื่อง HPLC และปฏิบัติงานอื่นๆ ตามที่ได้รับมอบหมาย</p>
<p>14. เกสัชกร 5 (0814)(0827) จำนวน 2 อัตรา</p> <p><u>สังกัด</u> แผนกมาตรฐานวัตถุติดิบ 2</p> <p>กองมาตรฐานวัตถุติดิบ</p> <p>ฝ่ายประกันคุณภาพ</p>	<p>- ปฏิบัติงานเกี่ยวกับการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุติดิบ ตรวจสอบและทวนสอบงานและบันทึกผลวิเคราะห์ คุณภาพของวัตถุติดิบ ดูแลสิ่งสื่อสารเคมี อุปกรณ์และเครื่องแก้ว สำหรับใช้ในห้องปฏิบัติการ และปฏิบัติงานอื่นๆ ตามที่ได้รับมอบหมาย</p>
<p>15. นักการตลาด 5 (0089)(0559)(2101)</p> <p>จำนวน 3 อัตรา</p> <p><u>สังกัด</u> แผนกการขายเขต กทม.และปริมณฑล</p> <p>กองการขายภาครัฐ</p> <p>ฝ่ายการตลาดและการขาย</p>	<p>- ปฏิบัติงานเกี่ยวกับการเยี่ยมลูกค้าโรงพยาบาลในเขต กทม. และให้ข้อมูลผลิตภัณฑ์ของ องค์การเภสัชกรรม เสนอราคา รับใบสั่งซื้อ สำรอง สภาวะตลาด ให้บริการในด้าน การแลกเปลี่ยน คิน ยา และปฏิบัติงานอื่นๆ ตามที่ได้รับมอบหมาย</p>
<p>16. นักการตลาด 5 (1771) จำนวน 1 อัตรา</p> <p><u>สังกัด</u> กองการขายภาคเอกชน</p> <p>ฝ่ายการตลาดและการขาย</p>	<p>- ปฏิบัติงานเกี่ยวกับการวางแผนกลยุทธ์ และแผนการตลาดของกลุ่มผลิตภัณฑ์อาหารเสริม และเครื่องสำอาง บริหารจัดการผลิตภัณฑ์/แบรนด์ กำหนดขอบเขตของตลาด กลุ่มเป้าหมายและขนาดตลาดให้สอดคล้องกับแผนกลยุทธ์และแผนตลาด และปฏิบัติงานอื่นๆ ตามที่ได้รับมอบหมาย</p>
<p>17. นักการตลาด 5 (1583) จำนวน 1 อัตรา</p> <p><u>สังกัด</u> แผนกวางแผนการตลาดภาครัฐและภาคเอกชน</p> <p>กองการตลาด</p> <p>ฝ่ายการตลาดและการขาย</p>	<p>- ปฏิบัติงานเกี่ยวกับการติดตามและรวบรวมข้อมูลการตลาดที่เกี่ยวข้องในการวิเคราะห์ จัดทำคำพยากรณ์สินค้า ที่ดูแลและประเมินผลเทียบกับการซื้อจริง จัดทำข้อมูล กิจกรรมส่งเสริมการขาย วางแผนและบริหารการออกสินค้าใหม่สู่ตลาด ติดตามความปลอดภัยการใช้จ่ายใหม่ และปฏิบัติงานอื่นๆ ตามที่ได้รับมอบหมาย</p>
<p>18. เจ้าหน้าที่พัสดุ 5 (1112) จำนวน 1 อัตรา</p> <p><u>สังกัด</u> แผนกสำรองผลิตภัณฑ์ผู้ผลิตอื่น</p> <p>กองคลังและกระจายผลิตภัณฑ์</p> <p>ฝ่ายบริหารพัสดุและผลิตภัณฑ์</p>	<p>- ปฏิบัติงานเกี่ยวกับการตรวจสอบเอกสาร และประสานงานเกี่ยวกับกิจกรรมคลังสินค้าโครงการ CAPD & Stent ประสานงานคลังเช่า รถยก จัดทำรายงานสินค้าประจำทุกเดือน ปฏิบัติงานและการเข้าถึงพื้นที่ควบคุมวัตถุออกฤทธิ์ และปฏิบัติงานอื่นๆ ตามที่ได้รับมอบหมาย</p>

ตำแหน่ง	ลักษณะงานที่ปฏิบัติ
<p>19. เภสัชกร 5 (1507) จำนวน 1 อัตรา</p> <p><u>สังกัด</u> กลุ่มงานประกันคุณภาพ กองงานประกันคุณภาพ ฝ่ายสมุนไพรและเภสัชเคมีภัณฑ์</p> <p><u>ปฏิบัติงานที่</u> องค์การเภสัชกรรม อ.ธัญบุรี จ.ปทุมธานี</p>	<p>- ปฏิบัติงานเกี่ยวกับการรวบรวมข้อมูลสำหรับการขึ้นทะเบียนผลิตภัณฑ์ จัดทำรายงานการผลิตผลิตภัณฑ์ที่ได้รับใบสำคัญการขึ้นทะเบียน และรายงานประจำปีอื่นๆ ต่อหน่วยงานอนุญาต ประเมินคุณภาพและดำเนินการให้มีการรับรองวัตถุดิบและบรรจุภัณฑ์ที่ใช้ผลิตเพื่อนำเข้าบัญชี Approved Supplier List ดำเนินการ Audit และปฏิบัติงานอื่นๆ ตามที่ได้รับมอบหมาย</p>
<p>20. เภสัชกร 5 (1950) จำนวน 1 อัตรา</p> <p><u>สังกัด</u> แผนกงานบริหารจัดการคุณภาพ 1 กองบริหารระบบคุณภาพ 1 การประกันคุณภาพ โรงงานผลิตยารังสิต 1</p> <p><u>ปฏิบัติงานที่</u> องค์การเภสัชกรรม อ.ธัญบุรี จ.ปทุมธานี</p>	<p>- ปฏิบัติงานเกี่ยวกับการรับวัตถุดิบ/บรรจุภัณฑ์ การซั่ง-จ่ายวัตถุดิบ/บรรจุภัณฑ์ การตอกฉลากและกล่องพิมพ์ และกระจายผลิตภัณฑ์ยา ให้เป็นไปตาม GMP และ GDP ควบคุมคุณภาพ ตรวจสอบและจัดทำรายการกรณีพบความผิดปกติระหว่างการสุ่มตัวอย่างวัตถุดิบและบรรจุภัณฑ์ วางแผนการผลิตในการตรวจสอบการใช้วัตถุดิบ/บรรจุภัณฑ์ และปฏิบัติงานอื่นๆ ตามที่ได้รับมอบหมาย</p>
<p>21. เภสัชกร 5 (1958)(2462) จำนวน 2 อัตรา</p> <p><u>สังกัด</u> แผนกงานบริหารจัดการคุณภาพ 2 กองบริหารระบบคุณภาพ 1 การประกันคุณภาพ โรงงานผลิตยารังสิต 1</p> <p><u>ปฏิบัติงานที่</u> องค์การเภสัชกรรม อ.ธัญบุรี จ.ปทุมธานี</p>	<p>- ปฏิบัติงานเกี่ยวกับการติดตามและอนุมัติกระบวนการผลิตทุกขั้นตอน เพื่อให้คุณภาพสอดคล้องตามกำหนด GMP PIC/s สุ่มตัวอย่างและทำการตรวจวิเคราะห์คุณภาพยาในระหว่างการผลิตตามระยะเวลาที่กำหนด ทบทวนเอกสารที่เกี่ยวข้องกับการประกันคุณภาพผลิตภัณฑ์ยา และปฏิบัติงานอื่นๆ ตามที่ได้รับมอบหมาย</p>
<p>22. เภสัชกร 5 (2443) จำนวน 1 อัตรา</p> <p><u>สังกัด</u> แผนกงานสนับสนุนระบบคุณภาพ กองบริหารระบบคุณภาพ 2 การประกันคุณภาพ โรงงานผลิตยารังสิต 1</p> <p><u>ปฏิบัติงานที่</u> องค์การเภสัชกรรม อ.ธัญบุรี จ.ปทุมธานี</p>	<p>- ปฏิบัติงานเกี่ยวกับการทบทวนและจัดทำรายงานประสานงานและรวบรวมข้อมูลที่เกี่ยวข้องกับงานสนับสนุนระบบคุณภาพ เพื่อให้สอดคล้องกับมาตรฐาน GMP ติดตามผลการแก้ไขและป้องกันจากการตรวจประเมินทั้งภายในและภายนอก และปฏิบัติงานอื่นๆ ตามที่ได้รับมอบหมาย</p>
<p>23. เภสัชกร 5 (2441) จำนวน 1 อัตรา</p> <p><u>สังกัด</u> แผนกงานมาตรฐานกระบวนการผลิต กองมาตรฐานการผลิต การประกันคุณภาพ โรงงานผลิตยารังสิต 1</p> <p><u>ปฏิบัติงานที่</u> องค์การเภสัชกรรม อ.ธัญบุรี จ.ปทุมธานี</p>	<p>- ปฏิบัติงานเกี่ยวกับการทดสอบกระบวนการผลิต การทดสอบคุณภาพผลิตภัณฑ์ในกระบวนการขนส่งผลิตภัณฑ์ การศึกษาคุณภาพยาที่จัดเก็บระหว่างกระบวนการ และศึกษาความคงสภาพของผลิตภัณฑ์ จัดทำเอกสาร Validation Protocol และ Report ในส่วนที่เกี่ยวข้องกับกระบวนการผลิต และปฏิบัติงานอื่นๆ ตามที่ได้รับมอบหมาย</p>

ตำแหน่ง	ลักษณะงานที่ปฏิบัติ
24. เกษตรกร 5 (1363) จำนวน 1 อัตรา สังกัด แผนกประกันคุณภาพชีววัตถุ กองประกันคุณภาพชีววัตถุ การประกันคุณภาพชีววัตถุ ปฏิบัติงานที่ องค์การเภสัชกรรม อ.ทับกวาง จ.สระบุรี	- ปฏิบัติงานเกี่ยวกับการผลิตและงานสนับสนุน การควบคุมคุณภาพภายในโรงงานผลิตยาชีววัตถุ สุ่มตัวอย่างน้ำสำหรับผลิตชีววัตถุ ติดตามผลการ ตรวจคุณภาพน้ำ ของระบบน้ำสำหรับผลิตชีววัตถุ ตรวจสอบความถูกต้องของบันทึกการผลิต และใบ รายงานผลการตรวจวิเคราะห์ และปฏิบัติงานอื่นๆ ตามที่ได้รับมอบหมาย
25. เกษตรกร 5 (2490)(2502) จำนวน 2 อัตรา สังกัด แผนกประกันคุณภาพวัคซีน กองประกันคุณภาพวัคซีน การประกันคุณภาพชีววัตถุ ปฏิบัติงานที่ องค์การเภสัชกรรม อ.ทับกวาง จ.สระบุรี	- ปฏิบัติงานเกี่ยวกับงานด้านการประกันคุณภาพ ผลิตภัณฑ์ การดำเนินการเกี่ยวกับการประกัน คุณภาพของยาและเวชภัณฑ์ ควบคุมการปฏิบัติงาน ให้เป็นไปตามมาตรฐาน GMP และปฏิบัติงานอื่นๆ ตามที่ได้รับมอบหมาย
26. เกษตรกร 5 (2486) จำนวน 1 อัตรา สังกัด แผนกบรรจุ 2 กองการบรรจุ โรงงานผลิต(วัคซีน)ชีววัตถุ ปฏิบัติงานที่ องค์การเภสัชกรรม อ.ทับกวาง จ.สระบุรี	- ปฏิบัติงานเกี่ยวกับการควบคุมการจัดเตรียมการ ผลิตวัคซีนและชีววัตถุ ตรวจสอบความพร้อมของ เครื่องจักรและอุปกรณ์ ควบคุมการผลิต แก้ไขปัญหา ในกระบวนการผลิต ควบคุมการใช้ทรัพยากร ตรวจสอบผลผลิตที่ได้เทียบกับแผนการผลิต และปฏิบัติงานอื่นๆ ตามที่ได้รับมอบหมาย

2. อัตราเงินเดือน

- วุฒิเภสัชศาสตรบัณฑิต อัตราเงินเดือนแรกบรรจุ 21,250 บาท

3. คุณสมบัติผู้สมัคร

- 3.1 อายุ ไม่เกิน 35 ปี
- 3.2 เพศ ไม่จำกัดเพศ
- 3.3 วุฒิการศึกษา เภสัชศาสตรบัณฑิต

4. เอกสารการสมัคร ต้องยื่นเอกสารครบถ้วน ดังนี้

- 4.1 ใบสมัครงาน (ใบสมัครงานอยู่แนบท้ายประกาศฯ)
- 4.2 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 1 รูป
- 4.5 หลักฐานอื่นๆ เช่น หนังสือรับรองประสบการณ์การทำงาน เป็นต้น

5. วัน เวลา...

5. วัน เวลา และสถานที่รับสมัคร

ให้ผู้ประสงค์จะสมัครงาน ยื่นใบสมัครพร้อมเอกสารทาง e-mail : recruitgpo.hr@gmail.com ตั้งแต่วันที่ 18 พฤษภาคม – 1 มิถุนายน 2565 ขอทราบรายละเอียดเพิ่มเติมได้ที่ <http://www.gpo.or.th> หรือ www.facebook.com/HRGPO โทรศัพท์หมายเลข 02-203-8155

6. กำหนดวันประกาศรายชื่อผู้มีสิทธิ์เข้ารับการคัดเลือก

องค์การเภสัชกรรมจะประกาศรายชื่อผู้มีสิทธิ์เข้ารับการคัดเลือกวันที่ 7 มิถุนายน 2565 เวลา 15.00 น. ทางเว็บไซต์ <http://www.gpo.or.th>

7. การคัดเลือก

- 7.1 สัมภาษณ์ ภายหลังจากการประกาศรายชื่อผู้มีสิทธิ์เข้ารับการคัดเลือก
- 7.2 ทดสอบปฏิบัติงาน ภายหลังจากการประกาศผลการสัมภาษณ์

8. หมายเหตุ

8.1 การประกาศรับสมัครครั้งนี้ องค์การเภสัชกรรมสงวนสิทธิ์ในการยกเลิกไม่ว่าจะมีการคัดเลือกแล้วหรือไม่ก็ตาม

8.2 กรณีปรากฏข้อเท็จจริงในภายหลังว่าผู้ได้รับการคัดเลือกมีคุณสมบัติและ/หรือหลักฐานไม่ตรงกับที่แจ้งไว้ในใบสมัคร องค์การเภสัชกรรมสงวนสิทธิ์ในการพิจารณาเลิกจ้างทันที

8.3 ถ้าองค์การเภสัชกรรม หรือหน่วยงานใดๆ จะต้องย้ายไปปฏิบัติงานสถานที่อื่น ผู้ได้รับการคัดเลือกเป็นพนักงานและลูกจ้างประจำ จะต้องตกลงยินยอมทำสัญญาผูกพันที่จะย้ายไปทำงานในสถานที่ใหม่โดยไม่เรียกร้องสิทธิ์ใดๆ

8.4 เนื่องจากองค์การเภสัชกรรมเป็นสถานที่ผลิตยาตามมาตรฐาน GMP ตามประกาศองค์การเภสัชกรรม กำหนดให้โรงงานผลิตยาเป็นเขตปลอดบุหรี่ ดังนั้น องค์การเภสัชกรรม จึงสงวนสิทธิ์ไม่พิจารณาผู้ที่สูบบุหรี่ หากตรวจสอบพบภายหลังว่า ผู้ผ่านการคัดเลือกมีพฤติกรรมเกี่ยวข้องกับการสูบบุหรี่หรือยาเสพติด องค์การเภสัชกรรมสงวนสิทธิ์ในการพิจารณาเลิกจ้าง

ประกาศ ณ วันที่

พฤษภาคม พ.ศ. 2565

(นางสาวดนตรี เกษสุวรรณสิงห์)

รองผู้อำนวยการ ทำการแทน

ผู้อำนวยการองค์การเภสัชกรรม