



DLD KM LEARNING TOGETHER

Check list ติดตามกระบวนการงานขออนุมัตินำผลิตภัณฑ์เข้าสู่คลังเก็บสินค้า

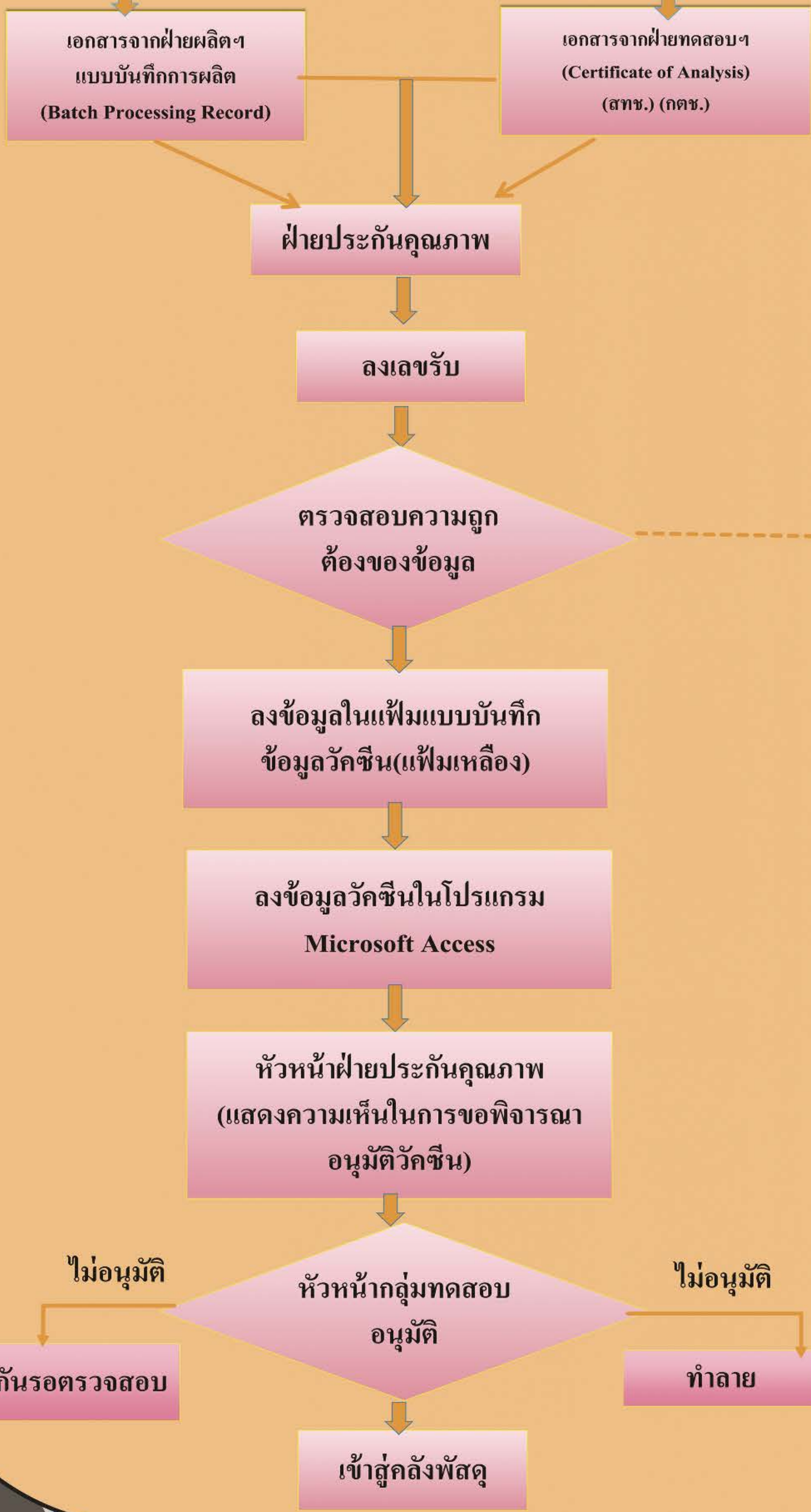
ความเป็นมาในกระบวนการขออนุมัติผลิตภัณฑ์นำผลิตภัณฑ์เข้าสู่คลังเก็บสินค้าในแต่ละผลิตภัณฑ์จะมีเอกสารที่เกี่ยวข้องเป็นจำนวนมาก อาจมีเอกสารเกิดการตกหล่นและสูญหาย ไม่ครบถ้วน รวมทั้งไม่ทราบว่าเอกสารวัคซีนโดยอยู่ในลำดับขั้นตอนใดจึงได้มีการจัดทำ check list ขึ้นเพื่อใช้ในการตรวจสอบการนำส่งเอกสารเพื่อลดข้อผิดพลาดและเป็นการตรวจสอบว่าเอกสารของแต่ละชุดการผลิต อยู่ในขั้นตอนใด เพื่อให้เอกสารทั้งหมดมีความถูกต้อง ครบถ้วน เพื่อการพิจารณาขออนุมัติผลิตภัณฑ์นำเข้าสู่คลังเก็บสินค้าได้ทันเวลา

ผลลัพธ์

ได้รับเอกสารจากฝ่ายผลิตและฝ่ายทดสอบรวดเร็ว ตรงตามเวลา เอกสารที่ได้รับมีความครบถ้วน ไม่ตกหล่น สูญหาย ง่ายต่อการติดตามว่าเอกสารอยู่ในขั้นตอนใด



วิธีการ

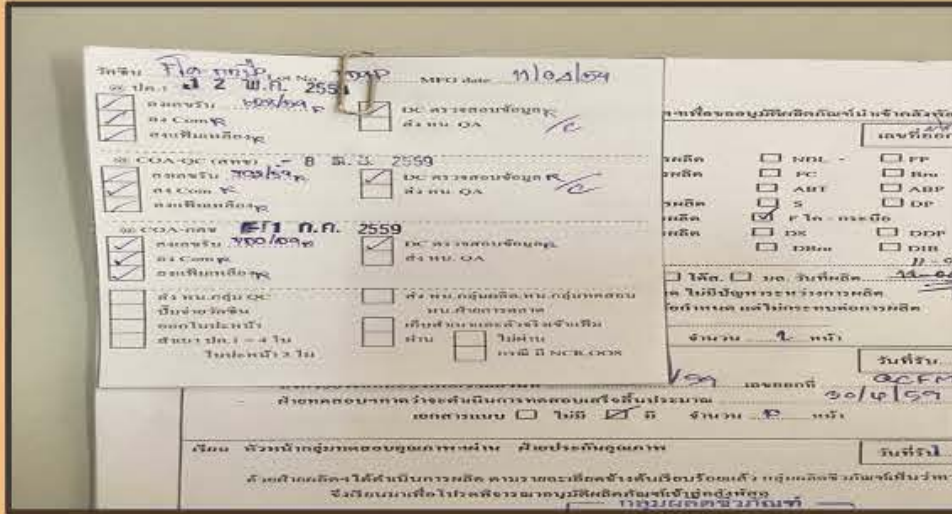


วัคซีน Lot No. MFG date.....
 @ แบบบันทึกการผลิต (ปล.1)
 ลงเลขรับ DC ตรวจสอบข้อมูล
 ลง Com ส่ง ทน. QA
 ลงแฟ้มเหลือง

@ COA-QC (สทช.)
 ลงเลขรับ DC ตรวจสอบข้อมูล
 ลง Com ส่ง ทน. QA
 ลงแฟ้มเหลือง

@ COA-กคช.
 ลงเลขรับ DC ตรวจสอบข้อมูล
 ลง Com ส่ง ทน. QA
 ลงแฟ้มเหลือง

ส่ง ทน.กลุ่ม QC ส่ง ทน.กลุ่มผลิต,ทน.กลุ่มทดสอบ
 บังเข้าวัคซีน ทน.ฝ่ายการผลิต
 ออกใบปะหน้า เก็บสำเนาและตัวจริงเข้าแฟ้ม
 สำเนา ปล.1 = 4 ใบ กำน ไม่กำน
 ใบปะหน้า 3 ใบ กรณี มี NCR,OOS



ผลงานนี้เป็นความได้รับความร่วมมือของเจ้าหน้าที่ในฝ่ายประกันคุณภาพ สำนักเทคโนโลยีชีวภัณฑ์สัตว์ โดย น.ส.สุพายา ตริกรมลและ น.ส. แคทริยา นันขุนทด เป็นหัวหน้าโครงการ



Knowledge Management