



ประกาศ

ศูนย์สอบความรู้ผู้ขอขึ้นทะเบียนและรับใบอนุญาตเป็นผู้ประกอบวิชาชีพเภสัชกรรม

ที่ 1/2568

เรื่อง แนวทางการสอบตามเกณฑ์สมรรถนะเฉพาะสาขา

ด้านเภสัชกรรมอุตสาหกรรม (PLE-IP2)

โดยที่เป็นการสมควรแก้ไขปรับปรุงแนวทางการสอบตามเกณฑ์สมรรถนะเฉพาะสาขา ด้านเภสัชกรรมอุตสาหกรรม (PLE-IP2) จึงขอยกเลิกประกาศศูนย์สอบความรู้ผู้ขอขึ้นทะเบียนและรับใบอนุญาตเป็นผู้ประกอบวิชาชีพเภสัชกรรม ที่ 3/2566 และขอใช้แนวทางต่อไปนี้ ในการสอบตั้งแต่ปี พ.ศ. 2569

1. รูปแบบการสอบกำหนดให้เป็นการนำเสนอกรณีศึกษาต่อหน้ากรรมการสอบ (case presentation) โดยกรรมการสอบ จะทำการซักถามผู้เข้าสอบเพื่อประเมินทักษะภายใต้เนื้อหาที่นำเสนอ และ/หรือ นอกเหนือขอบเขตเนื้อหาที่นำเสนอแต่อยู่ภายใต้ สมรรถนะตามเกณฑ์มาตรฐานผู้ประกอบวิชาชีพเภสัชกรรมอุตสาหกรรมตามที่สภาเภสัชกรรมกำหนด

2. กรณีศึกษาที่จะนำเสนอ ต้องเป็นหัวข้อภายใต้กรอบที่กำหนด 4 ด้าน ได้แก่

- การผลิต (Production; PD)
- การประกัน/การควบคุมคุณภาพ (Quality Assurance; QA / Quality Control; QC)
- การวิจัยและพัฒนา (Research & Development; RD)
- การขึ้นทะเบียนยา (Regulatory Affairs; RA)

และควรมีเนื้อหาที่ลุ่มลึกเพียงพอที่จะประเมินทักษะ เฉพาะสาขา ด้านเภสัชกรรมอุตสาหกรรมได้ (ดูตัวอย่างได้จากกรอบ หัวข้อกรณีศึกษาในการสอบตามเกณฑ์สมรรถนะเฉพาะสาขา ด้านเภสัชกรรมอุตสาหกรรม (PLE-IP2)) (เอกสารแนบ 1)

3. การได้มาซึ่งกรณีศึกษา

3.1 ผู้เข้าสอบที่เป็นนิสิต/นักศึกษาชั้นปีที่ 6 ให้นำกรณีศึกษาที่ได้รับจากการฝึกปฏิบัติงานด้านเภสัชกรรมอุตสาหกรรม โดยกรณีศึกษานั้นต้องได้รับความยินยอมเป็นลายลักษณ์อักษรจากแหล่งฝึกปฏิบัติงานฯ ว่าให้นิสิต/นักศึกษานำข้อมูลไปใช้ในการ นำเสนอได้

หากไม่มีกรณีศึกษาจากแหล่งฝึกปฏิบัติงานฯ ผู้เข้าสอบสามารถขอ **เคสกลาง** จากศูนย์สอบความรู้ฯ ได้

3.2 ผู้เข้าสอบที่สำเร็จการศึกษาไปแล้ว หรือ สำเร็จการศึกษาจากต่างประเทศ สามารถขอ **เคสกลาง** จากศูนย์สอบ ความรู้ฯ ได้

3.3 หากกรณีศึกษาที่ส่งเข้ามายังศูนย์สอบความรู้ฯ แล้ว และได้รับการพิจารณาจากศูนย์สอบความรู้ฯ ว่า ไม่เหมาะสม ต่อการนำมาสอบ หรือ ไม่อยู่ในเกณฑ์สมรรถนะที่สภาเภสัชกรรมกำหนด (ดูตัวอย่างได้จากกรอบหัวข้อกรณีศึกษาในการสอบตาม เกณฑ์สมรรถนะเฉพาะสาขา ด้านเภสัชกรรมอุตสาหกรรม (PLE-IP2)) (เอกสารแนบ 1) ศูนย์สอบความรู้ฯ จะจัดหา **เคสกลาง** ให้แก่ ผู้เข้าสอบแทน

4. ก่อนวันสอบประมาณ 2 - 3 เดือน (วันที่ตามที่ศูนย์สอบความรู้ฯ กำหนดในปฏิทินสอบ) ให้ผู้เข้าสอบที่เป็นนิสิต/ นักศึกษาชั้นปีที่ 6 ส่งหัวข้อ/ชื่อกรณีศึกษา พร้อมเนื้อหาโดยย่อ (ความยาวไม่เกิน 1 หน้ากระดาษ A4) โดยกรอกข้อมูลลงในแบบ นำเสนองานมอบหมายที่ได้จากการฝึกปฏิบัติงาน / แจ้งความประสงค์ใช้ **เคสกลาง** เพื่อใช้สอบประเมินทักษะเฉพาะสาขา ด้าน เภสัชกรรมอุตสาหกรรม (PLE-IP2) (เอกสารแนบ 2) พร้อมทั้งแนบหนังสือให้ความยินยอมในการนำข้อมูลที่ได้จากการฝึกปฏิบัติงาน ไปใช้ในการประเมินทักษะเฉพาะสาขา ด้านเภสัชกรรมอุตสาหกรรม (PLE-IP2) ของสภาเภสัชกรรม (เอกสารแนบ 3) ทำเป็น pdf file แล้วส่งให้ศูนย์สอบความรู้ฯ เพื่อพิจารณาว่าเป็นกรณีศึกษาที่เหมาะสมต่อการนำมาสอบ หรือ อยู่ในสมรรถนะที่สภาเภสัชกรรม กำหนดหรือไม่ โดยส่งในวันเวลาที่ศูนย์สอบความรู้ฯ กำหนดในปฏิทินสอบ

ทั้งนี้ นิสิต/นักศึกษาอาจให้อาจารย์ในคณะวิชาของตนตรวจสอบเนื้อหาของกรณีศึกษานั้นและตรวจหนังสือให้ความ
ยินยอมก่อนส่งให้ศูนย์สอบความรู้ฯ ก็ได้

ผู้เข้าสอบที่ต้องการใช้เอกสารกลาง ให้กรอกข้อมูลลงในแบบนำเสนองานมอบหมายที่ได้จากการฝึกปฏิบัติงาน / แจ้ง
ความประสงค์ใช้เอกสารกลาง เพื่อใช้สอบประเมินทักษะเฉพาะสาขา ด้านเภสัชกรรมอุตสาหกรรม (PLE-IP2) (เอกสารแนบ 2) ทำเป็น
pdf file แล้วส่งให้ศูนย์สอบความรู้ฯ เช่นเดียวกัน

5. ก่อนวันสอบ 1 สัปดาห์ ให้ผู้เข้าสอบส่งสไลด์ที่จะนำเสนอที่ทำเป็น pdf file โดยส่งเข้ามาที่ศูนย์สอบความรู้ฯ ทาง
google drive หากไม่ส่งตามกำหนดวันที่ระบุไว้ในปฏิทินสอบ จะไม่ได้รับอนุญาตให้เข้าสอบ

6. ผู้เข้าสอบต้องไปแสดงตัว ณ วันสอบ ตามที่ศูนย์สอบความรู้ฯ กำหนด

ในเวลาสอบ ผู้เข้าสอบนำเสนอกรณีศึกษาภายในเวลาประมาณ 10-15 นาที ด้วย pdf file ที่ได้ส่งมาตามข้อ 5 (ไม่
อนุญาตให้เปลี่ยนไฟล์ใหม่) และตอบข้อซักถามของกรรมการสอบ 15-20 นาที รวมเวลาสอบ 30 นาที

7. ในการสอบมีกรรมการสอบ 2 คน ประกอบด้วย อาจารย์ และ/หรือ ผู้ทรงคุณวุฒิจากภาคอุตสาหกรรม ซึ่งกรรมการ
สอบจะมา on-site หรือ on-line เพื่อทำการสอบตามเหมาะสม ทั้งนี้ อาจมีกรรมการสอบคนที่ 3 ด้วยทำหน้าที่เป็นผู้สังเกตการณ์
และ/หรือ ทำการสอบด้วย

8. เกณฑ์การให้คะแนนประกอบด้วยส่วนที่เป็นทักษะด้านวิชาการ (การสืบค้นข้อมูล ความรู้พื้นฐานและการคิดวิเคราะห์
ทักษะในการแก้ปัญหา/จัดทำชิ้นงานและการเสนอแนวทางการพัฒนา) ร้อยละ 60 และส่วนที่เป็นทักษะการนำเสนอและตอบคำถาม
ร้อยละ 40

9. เกณฑ์ผ่าน คือ คะแนนเฉลี่ยรวมไม่ต่ำกว่าร้อยละ 80 ของคะแนนรวมทั้งหมด

ประกาศ ณ วันที่ 9 ธันวาคม 2568



(รองศาสตราจารย์ ดร.เภสัชกรหญิง บุษบา จินตาวิจักษณ์)

ผู้อำนวยการศูนย์สอบความรู้ฯ/ผู้อำนวยการศูนย์สอบ
และรับใบอนุญาตเป็นผู้ประกอบวิชาชีพเภสัชกรรม

กรอบหัวข้อกรณีศึกษาในการสอบตามเกณฑ์สมรรถนะเฉพาะสาขา ด้านเภสัชกรรมอุตสาหกรรม (PLE-IP2)**กรอบหัวข้อด้านการผลิต (Production; PD)**

- การป้องกันแก้ไขปัญหาที่เกิดขึ้นในกระบวนการผลิตที่เกิดจากปัจจัยการผลิต
- การปรับปรุงขั้นตอนการผลิต วิธีการปฏิบัติ ให้สอดคล้องตามข้อกำหนดของ GMP
- การประยุกต์ใช้หลักสถิติเพื่อควบคุมกระบวนการผลิต (Statistical Process Control; SPC) เช่น การสร้างแผนภูมิควบคุมคุณภาพ (Quality control chart) การวิเคราะห์ความสามารถของกระบวนการ (process capability analysis)
- การปรับปรุงเกี่ยวกับการบริหารจัดการการผลิต เช่น การวางแผนการผลิต การควบคุมสินค้าคงคลัง การจัดซื้อ การจัดการด้านบุคลากร การกำจัดของเสีย การป้องกันอุบัติเหตุในโรงงาน การวิเคราะห์และปรับปรุงประสิทธิภาพการผลิตในขั้นตอนต่าง ๆ ฯลฯ ทั้งนี้เนื้องานต้องมีความลุ่มลึกเพียงพอและมีการนำหลักทฤษฎีด้านบริหารจัดการมาประยุกต์ใช้
- การจัดทำ ปรับปรุง เอกสารการผลิต เช่น batch record, SOP, Working Instruction, Manual, Validation protocol etc.
- การออกแบบ ปรับปรุง ฝั่งอาคารสถานที่ผลิต

กรอบหัวข้อด้านการประกัน/การควบคุมคุณภาพ (Quality Assurance; QA / Quality Control; QC)

- การพัฒนาหรือปรับปรุงระบบคุณภาพในโรงงาน เช่น การประยุกต์ใช้ quality risk management, deviation management, change management, out of specification, CAPA, product quality review, self inspection, complaint and recall, etc.
- การตรวจรับรอง (Qualification) เครื่องจักร ระบบ สิ่งอำนวยความสะดวก ในการผลิต หรือควบคุมคุณภาพ
- การตรวจสอบความถูกต้องของกระบวนการผลิต (Process validation)
- การตรวจสอบความถูกต้องของวิธีวิเคราะห์ (Analytical method validation)
- การตรวจสอบความถูกต้องของวิธีการทำความสะอาด (Cleaning validation)
- การตรวจสอบความถูกต้องของระบบที่ใช้คอมพิวเตอร์ (Computerized system validation)
- การสอบเทียบเครื่องมือ อุปกรณ์ ในการผลิต หรือการวิเคราะห์
- การจัดทำ ปรับปรุง ข้อกำหนด (Specification) และการวิเคราะห์ ให้สอดคล้องกับตำรายาที่ทางการรับรอง
- การจัดทำแผนการสุ่มตัวอย่าง
- การจัดทำ/ปรับปรุงเอกสารการควบคุมคุณภาพ เอกสารเกี่ยวกับเครื่องมือวิเคราะห์
- การตรวจติดตามระบบสนับสนุนการผลิต เช่น ระบบอากาศ ระบบน้ำ ระบบอากาศอัดแห้ง

ทั้งนี้กรณีศึกษาบางหัวข้อข้างต้นอาจจัดไปอยู่ในงานด้านการผลิตแทนด้านการประกันคุณภาพได้ หากเนื้องานส่วนใหญ่ฝ่ายผลิตเป็นผู้ดำเนินงาน

กรอบหัวข้อด้านการวิจัยและพัฒนา (Research & Development; RD)

- การสืบค้นข้อมูล สิทธิบัตร และการศึกษาก่อนการตั้งตำรับ เพื่อใช้ในการวิจัยและพัฒนาตำรับยา
- การพัฒนาสูตรตำรับและกระบวนการผลิตยา
- การป้องกันแก้ไขปัญหาการผลิตที่เกิดจากสูตรตำรับและวิธีการผลิตยา
- การกำหนดอายุยาจากการศึกษาความคงสภาพ
- การพัฒนาวิธีวิเคราะห์
- การค้นพบและออกแบบยา (drug discovery) และการพัฒนาผลิตภัณฑ์ยา (drug product development)
- การพัฒนายาสมุนไพร เภสัชเคมีภัณฑ์และยาชีววัตถุ

กรอบหัวข้อด้านการขึ้นทะเบียนยา (Regulatory Affairs; RA)

- การทบทวน ประเมินและจัดเตรียมเอกสารและข้อมูลเพื่อขึ้นทะเบียนตำรับยาตาม ACTD หรือ ICH eCTD (แล้วแต่กรณี)รวมทั้งข้อกำหนดอื่นที่กำหนดโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
- การทบทวน ประเมินและจัดเตรียมเอกสารเพื่อแก้ไขทะเบียนยาตาม ASEAN Variation guideline (AVG) รวมถึง Non AVG และ Grouping variation เฉพาะ quality part และ site change รวมทั้งข้อกำหนดอื่นที่กำหนดโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
- การดำเนินการจัดการข้อมูล การรายงาน ข้อร้องเรียน ระบบการเฝ้าระวังความปลอดภัยของยา ตามแผนการจัดการความเสี่ยงของยา (Risk based management plan) ของยาแต่ละรายการ

โดยเนื้องานที่นำเสนอต้องมีกลุ่มลิกเพียงพอและมีการอ้างอิงหลักการเชิงเทคนิคประกอบการตัดสินใจ

ทั้งนี้หัวข้อที่นำเสนออาจนอกเหนือจากที่ระบุไว้ข้างต้น แต่ต้องสอดคล้องกับสมรรถนะตามเกณฑ์มาตรฐานผู้ประกอบวิชาชีพเภสัชกรรม สาขาเภสัชอุตสาหกรรมของสภาเภสัชกรรม พ.ศ. 2556

ตัวอย่างกรณีศึกษาที่อาจไม่ผ่านการพิจารณาอนุมัติจากศูนย์สอบความรู้

กรณีศึกษาที่อาจไม่ผ่านการพิจารณาอนุมัติจากศูนย์สอบความรู้ฯ ให้ใช้ในการสอบเนื่องจากเนื้อหาไม่ลุ่มลิกหรือไม่มี การประยุกต์ใช้ทักษะด้านเภสัชกรรมอุตสาหกรรมที่มากเพียงพอ เช่น

- การจัดเตรียม/แก้ไขเปลี่ยนแปลงทะเบียนในส่วนที่ 1 (ข้อมูลทั่วไปและข้อมูลผลิตภัณฑ์ยา) การแก้ไขข้อความฉลาก/เอกสารกำกับยา การปรับปรุงมาตรฐานวิธีปฏิบัติงานการขึ้นทะเบียนตำรับของทางบริษัท การจัดเอกสารเข้า e-submission การเปรียบเทียบหัวข้อการขึ้นทะเบียนของแต่ละประเทศ
- การพัฒนาแบบสอบถามการประเมินคุณค่าด้านคุณภาพ การปรับปรุงเอกสารรายงานผลิตภัณฑ์สำเร็จรูป การออกแบบ google form เพื่อเรียกคืนยา
- การจัดทำเอกสารวิธีการใช้งานหรือสอบเทียบเครื่องมือ/อุปกรณ์ที่ไม่ซับซ้อน เช่น ปีเปต เครื่องวัดความแข็ง/ความกร่อนเม็ดยา
- การวิจัยพัฒนาผลิตภัณฑ์ในกลุ่มเครื่องสำอางหรือผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร การพัฒนาตำรับยาเพื่อใช้เฉพาะในสถานพยาบาล การศึกษาวิจัยประสิทธิภาพของสารใหม่ที่ยังไม่ทราบว่าจะสามารถพัฒนาต่อยอดเป็นผลิตภัณฑ์เพื่อประโยชน์เชิงพาณิชย์
- การวิจัยพัฒนาผลิตภัณฑ์ที่เป็นโจทย์จากคณะวิชาหรือมหาวิทยาลัย ที่ไม่ได้จัดตั้งเป็นศูนย์วิจัยอย่างเป็นทางการเพื่อการฝึกงานสำหรับนักศึกษาจากคณะเภสัชศาสตร์หลายสถาบัน
- การวางแผนงานผลิตที่เป็นการทำงานประจำ (routine) โดยไม่ใช้การปรับปรุงวิธีการให้ดีขึ้น

แบบนำเสนองานมอบหมายที่ได้จากการฝึกปฏิบัติงาน / แจ้งความประสงค์ใช้เคสกลาง
เพื่อใช้สอบประเมินทักษะเฉพาะสาขา ด้านเภสัชกรรมอุตสาหกรรม (PLE-IP2)

ชื่อ-นามสกุล (นาย/นางสาว)..... รหัสประจำตัวสอบ
อีเมล..... เป็นนิสิต/นักศึกษามหาวิทยาลัย / สำเร็จการศึกษาแล้ว (ระบุชื่อสถาบัน).....

ต้องการนำเสนองานมอบหมาย ซึ่งเป็นสมรรถนะด้าน :-

- การผลิต (Production) การควบคุมคุณภาพ (Quality Control) การประกันคุณภาพ (Quality Assurance)
- การวิจัยและพัฒนา (R&D) การขึ้นทะเบียนยา (Regulatory Affairs)

(หมายเหตุ : หากเห็นว่าเนื้อหาที่นำเสนอไม่สอดคล้องกับสมรรถนะที่ระบุ ศูนย์สอบอาจจัดใหม่ให้อยู่ในสมรรถนะที่เหมาะสมกว่า ซึ่งไม่มีผลต่อเนื้อหาที่นำเสนอและการสอบของผู้สอบ)

ต้องการใช้เคสกลางนำเสนอ โดยต้องการเคสกลางด้าน :-

- การผลิต (Production) การควบคุมคุณภาพ (Quality Control) การประกันคุณภาพ (Quality Assurance)
- การวิจัยและพัฒนา (R&D) การขึ้นทะเบียนยา (Regulatory Affairs)

บทคัดย่อ (กรณีนำเสนองานมอบหมาย ให้ใส่เนื้อหาประมาณครึ่งถึงหนึ่งหน้ากระดาษ A4 ทั้งนี้เนื้อหาต้องมีความครบถ้วน ตรงประเด็น สอดคล้องกับสมรรถนะทางด้านเภสัชกรรมอุตสาหกรรมที่กำหนด) :

หัวข้องานนำเสนอ.....

ชื่อแหล่งฝึกที่มอบหมายงาน.....

องค์ความรู้/ทักษะ/ข้อกำหนดที่เกี่ยวข้อง

ความเป็นมาของงาน

วัตถุประสงค์ของงาน

เนื้อหา/ขั้นตอนรายละเอียดของงานที่ทำ

ผลลัพธ์ที่ได้/คาดว่าจะได้

(หมายเหตุ: ผู้เข้าสอบที่ฝึกปฏิบัติงานที่แหล่งฝึกเดียวกันอาจนำเสนองานมอบหมายเดียวกันได้ **แต่ต้องเตรียมบทคัดย่อและสไลด์นำเสนอด้วยตนเอง หากพบว่าเนื้อหาบทคัดย่อและ/หรือสไลด์เหมือนกันทุกประการ ศูนย์สอบความรู้ฯ จะตัดสิทธิ์ในการสอบของผู้สอบทุกคนที่เตรียมบทคัดย่อ/สไลด์เหมือนกัน**)

ทั้งนี้ข้าพเจ้าได้ส่งหนังสือให้ความยินยอมจากผู้มีอำนาจในแหล่งฝึกในการนำเสนอข้อมูลจากการฝึกปฏิบัติงานมาพร้อมกับแบบฟอร์มฉบับนี้แล้ว และหลังจากยื่นแบบฟอร์มแล้ว

- ข้าพเจ้ารับทราบที่ต้องติดตามวันเวลาและสถานที่สอบจากศูนย์สอบความรู้ฯ และ/หรือสนามสอบ
- ข้าพเจ้าต้องจัดส่งสไลด์นำเสนอ และข้อมูลอื่นๆ ที่เกี่ยวข้อง (ถ้ามี) แก่ศูนย์สอบความรู้ฯ ตามวันเวลาที่กำหนด

(ลงชื่อ).....ผู้สมัครสอบ

(.....)

วันที่.....

หนังสือให้ความยินยอมในการนำข้อมูลที่ได้จากการฝึกปฏิบัติงานไปใช้ในการประเมินทักษะเฉพาะสาขา
ด้านเภสัชกรรมอุตสาหกรรม (PLE-IP2) ของสภาเภสัชกรรม

เขียนที่.....
วันที่.....เดือน.....พ.ศ.....
ข้าพเจ้า..... เบอร์โทรศัพท์

อีเมล ตำแหน่ง*.....
(*ผู้ที่ให้ความยินยอมต้องมีตำแหน่งไม่น้อยกว่าตำแหน่งของเภสัชกรประจำแหล่งฝึกปฏิบัติงานในหน่วยงานนั้นๆ)
ของบริษัท/หน่วยงาน..... ซึ่งตั้งอยู่เลขที่.....
หมู่ที่.....ตำบล/แขวง.....อำเภอ/เขต.....จังหวัด.....
ได้ยินยอมให้ (นาย/นางสาว)..... นิสิต/นักศึกษาคณะ
เภสัชศาสตร์ มหาวิทยาลัย..... ผู้มีรหัสประจำตัวสอบ (ของศูนย์สอบ
ความรู้ฯ) คือ.....ซึ่งมาฝึกปฏิบัติงานในระหว่างวันที่.....ถึงวันที่
.....นำข้อมูลที่ได้จากการฝึกปฏิบัติงานในหน่วยงานของข้าพเจ้าไปใช้ในการประเมินทักษะเฉพาะสาขาด้าน
เภสัชกรรมอุตสาหกรรม (PLE-IP2) ของสภาเภสัชกรรม ซึ่งเป็นข้อมูลด้าน (โปรดระบุPD,QA,QC,
.....RD,RA) โดยมีชื่อเรื่องคือ

ทั้งนี้ข้าพเจ้าได้ตรวจดูรายละเอียดของข้อมูลและเนื้อหาที่จะนำไปใช้เรียบร้อยแล้วว่าไม่มีส่วนใดที่เป็น
ความลับของหน่วยงาน

(ลงชื่อ).....ผู้ให้ความยินยอม
(.....)
วันที่.....เดือน.....พ.ศ.....

(ลงชื่อ).....พยาน
(.....)
วันที่.....เดือน.....พ.ศ.....

(ลงชื่อ).....พยาน
(.....)
วันที่.....เดือน.....พ.ศ.....

ข้าพเจ้า (นาย/นางสาว)..... นิสิต/นักศึกษาคณะเภสัชศาสตร์ มหาวิทยาลัย.....
รหัสประจำตัวสอบ (ของศูนย์สอบความรู้ฯ) ทราบดีว่าการให้ข้อมูลที่เป็นเท็จเกี่ยวกับความยินยอม
ในการนำข้อมูลที่ได้จากการฝึกปฏิบัติงานไปใช้ในการประเมินทักษะเฉพาะสาขา ด้านเภสัชกรรมอุตสาหกรรม (PLE-IP2) ของ
สภาเภสัชกรรม มีความผิดตามกฎหมาย และยินยอมถูกต้องดีที่สุดในการสอบประเมินความรู้เพื่อขอรับอนุญาตเป็นผู้ประกอบ
วิชาชีพเภสัชกรรม ของสภาเภสัชกรรม

(ลงชื่อ).....ผู้สมัครสอบ
(.....)
วันที่.....เดือน.....พ.ศ.....