

การประชุมวิชาการ

เรื่อง **PRACTICAL PROJECT MANAGEMENT IN PHARMA & BIO-PHARMA INDUSTRY**

วันที่ 19-20 กุมภาพันธ์ 2563

ณ โรงแรม แอมบาสซาเดอร์ ซอยสุขุมวิท 11 กรุงเทพฯ

หลักการและเหตุผล

ในอุตสาหกรรมยา และชีววัตถุ เริ่มมีการนำการบริหารโครงการ หรือ Project Management มาใช้ โดยโครงการต่างๆ ในอุตสาหกรรมยาและชีววัตถุนั้นจำเป็นต้องอาศัยการถ่ายทอดเทคโนโลยี หรือ Technology Transfer มาเป็นองค์ประกอบที่สำคัญในการนำพาให้บรรลุวัตถุประสงค์ทางธุรกิจ ซึ่งทั้ง Project Management และ Technology Transfer เป็นศาสตร์วิชามาตรฐานที่ต้องมีการเรียนรู้อย่างถูกต้องเพื่อยกระดับความสามารถของบุคลากรที่เกี่ยวข้อง ซึ่งแต่เดิมอาจจะทำงานโดยการเรียนรู้จากประสบการณ์ในชีวิตจริงไม่ได้เรียนรู้จากศาสตร์วิชามาตรฐาน ดังนั้นอาจจะบริหารโครงการโดยไม่ได้ศักยภาพเท่าที่ควรจะเป็น หรือแก้ปัญหาอย่างไม่เป็นระบบก็เป็นได้

การบริหารโครงการ ในอุตสาหกรรมยาและชีววัตถุ ที่ถูกต้องนอกจากจะคำนึงถึงเรื่องของประสิทธิผลและประสิทธิภาพแล้ว ยังต้องสอดคล้องกับข้อกำหนดในส่วนของ Good Manufacturing Practice (GMP) อีกด้วย เนื่องจากผลของโครงการเหล่านั้นไม่ว่าจะเป็นการพัฒนาผลิตภัณฑ์จนออกสู่ตลาด การสร้างสถานที่ผลิตยา การปรับปรุงสถานที่ผลิตยา การจัดหาเครื่องจักร หรือเครื่องมือ ตลอดจนอุปกรณ์ต่างๆ อาจกระทบกับความปลอดภัยของประชาชนผู้บริโภค ดังนั้นการบริหารโครงการจึงควรต้องดำเนินไปตามศาสตร์วิชามาตรฐานด้วยความระมัดระวังและรอบคอบ และต้องประกอบกับการถ่ายทอดเทคโนโลยีที่ถูกต้อง ซึ่งแต่เดิมเข้าใจกันว่าใช้เฉพาะกระบวนการทำส่วนวิจัยและพัฒนาไปสู่ส่วนผลิตเท่านั้น แต่แท้จริงแล้วการถ่ายทอดเทคโนโลยีควรต้องนำมาประยุกต์ใช้กับกระบวนการทุกประเภทในอุตสาหกรรมยาและชีววัตถุไม่ว่าจะเป็น การย้ายสถานที่ผลิต การขยายส่วนผลิต การรับจ้างผลิต เป็นต้น

ในงานประชุมวิชาการครั้งนี้ผู้เข้าประชุมจะได้เรียนรู้การวางแผนการบริหารจัดการโครงการ (Project Management) ที่ดี ปัจจัยที่ทำให้การบริหารจัดการโครงการประสบความสำเร็จ การรวบรวมและถ่ายทอดเทคโนโลยี (Technology Transfer) อย่างเป็นระบบ การนำเรื่องของการประเมินความเสี่ยงและหลักการทางวิทยาศาสตร์มาใช้ในการบริหารจัดการโครงการ รวมถึงได้เรียนรู้ และทราบข้อมูลภาวะเปรียบเทียบ มุมมองและคำแนะนำของเจ้าหน้าที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาในการบริหารจัดการโครงการ และที่สำคัญได้รับการถ่ายทอดประสบการณ์บริหารโครงการและการถ่ายทอดเทคโนโลยีจากผู้บริหารของสถานที่ผลิตยาและชีววัตถุชั้นนำในเรื่องการย้ายสถานที่ผลิตทั้งภายในประเทศ และระหว่างประเทศ การพัฒนาผลิตภัณฑ์จากส่วนวิจัยและพัฒนาไปสู่ส่วนผลิต การย้ายผลิตภัณฑ์ทั้งยาและชีววัตถุจากที่หนึ่งไปสู่อีกที่หนึ่ง

วัตถุประสงค์ ในงานประชุมวิชาการครั้งนี้ผู้เข้าร่วมประชุมจะได้เรียนรู้

- บริบทในการบริหารจัดการโครงการของอุตสาหกรรมยาและชีววัตถุ
- การวางแผนในการบริหารจัดการโครงการ และปัจจัยที่ทำให้การบริหารจัดการโครงการของอุตสาหกรรมยาและชีววัตถุประสบความสำเร็จ
- กฎระเบียบ และมุมมองของเจ้าหน้าที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในการบริหารจัดการโครงการในอุตสาหกรรมยาและชีววัตถุ
- การบริหารจัดการโครงการด้านการพัฒนาผลิตภัณฑ์ยาและชีววัตถุ รวมไปถึงการถ่ายทอดเทคโนโลยี (Technology Transfer) ระหว่างทีมวิจัยและพัฒนาไปสู่ทีมผลิต จากทีมผลิตและควบคุมคุณภาพที่หนึ่งไปยังอีกที่หนึ่ง
- ได้รับการถ่ายทอดประสบการณ์จริงในการบริหารโครงการจากผู้บริหารของสถานที่ผลิตยาและชีววัตถุชั้นนำ

ผู้ที่ควรเข้ารับการอบรม

ได้แก่ บุคลากรที่เกี่ยวข้องกับการบริหารโครงการในสถานที่ผลิตยา เช่น ฝ่ายประกันคุณภาพ ฝ่ายควบคุมคุณภาพ ฝ่ายผลิต ฝ่ายวิจัยและพัฒนา ฝ่ายตรวจสอบความถูกต้อง ฝ่ายวิศวกรรม บุคลากรจากสถาบันการศึกษา และสถาบันวิจัยพัฒนา องค์กรธุรกิจที่เกี่ยวข้องทุกภาคส่วน

ระยะเวลาการฝึกอบรม

วันที่ 19-20 กุมภาพันธ์ 2563 เวลา 9.00 น. – 17.00 น.

สถานที่ โรงแรม แอมบาซาเดอร์ ชอยส์ฮูมวิท 11 กรุงเทพฯ

เภสัชกรที่เข้าอบรมจะได้รับ **12** หน่วยกิตการศึกษาต่อเนื่อง

ค่าลงทะเบียน

สมาชิก ISPE / TIPA คนละ 4,000 บาท

ไม่ใช่สมาชิก คนละ 6,000 บาท

กำหนดการงานประชุมวิชาการ

Topic: Practical Project Management in Pharma & Bio-Pharma Industry

Date : 19th- 20th February 2020

Location: Ambassador Hotel

(Seminar will be in Thai.)

Course outline

Day 1: Wednesday 19th February 2020		
<i>Project Management</i>		
Time	Topic	Speaker
9:00 – 10:00	Pharmaceutical Product Lifecycle Overview	<i>Dr. Jittaporn Wattanaseree</i>
10:00 – 10:30	Coffee Break	
10:30 – 12:00	Principle of Technology Transfer	<i>Dr. Jittaporn Wattanaseree Dr. Anthony Margetts</i>
12:00 – 13:00	Lunch	
13:00 – 14:00	Understanding Project Management Phases	<i>Mr. Totsapon Santitewagun</i>
14:00 – 15:00	Regulatory Aspects on Site Relocation	<i>Mr. Sombat Hirunsupachote (Thai FDA)</i>
15:00 – 15:30	Coffee Break	
15:30 – 17:00	Case Studies <ul style="list-style-type: none"> - Local Site Relocation - International Site Relocation 	<i>Dr. Mukdavan Prakobvaitayakit (GPO) Dr. Anthony Margetts</i>

Day 2: Thursday 20th February 2020		
<i>Project Management applied to Technology Transfer</i>		
Time	Topic	Speaker
9:00 – 10:30	Key Concepts of Project Management & Success Criteria	<i>Mr. Totsapon Santitewagun</i>
10:30 – 11:00	Coffee Break	
11:00 – 12:30	Practical Application of Technology Transfer	<i>Dr. Jittaporn Wattanaseree</i>
12:30 – 13:30	Lunch	
13:30 – 14:30	Regulatory Aspects on Products Transfer	<i>Mr. Wittawat Viriyabancha (Thai FDA)</i>
14:30 – 15:00	Case Study - R&D Product Transfer	<i>Ms. Surang Judistprasert (Gensign Research Co., Ltd.)</i>
15:00 – 15:30	Coffee Break	
15:30 – 17:00	Case Studies <ul style="list-style-type: none"> - Commercial Pharma Product Transfer - Commercial Bio-Pharma Product Transfer 	<i>Col.Isada Sirimontree (Defense Pharmaceutical Factory) Ms. Pattana Mangjak & Ms. Wadee Rungpradubvong (Plasma Fractionation – Thai Red Cross)</i>

ประวัติวิทยากร



Mr. Totsapon Santitewagun
ISPE Thailand President

Mr. Totsapon Santitewagun, the *ISPE Thailand president*, has more than 30 years experiences in pharmaceutical knowledges. He is a cleanroom certifier accredited by *National Environmental Balancing Bureau (NEBB)*, USA and also possesses senior professional mechanical engineering license from the Council of Engineers Thailand.

Mr. Totsapon is one of the founders of International Society for Pharmaceutical Engineering (ISPE), Thailand Affiliate which contributes greatly towards industry development. He is also a speaker on cleanroom and GMP related topics for various institutes such as Thai FDA, Universities. He is proud of being appointed as honorary engineering consultant of Queen Saovabha Memorial Institute, Thai Red Cross.

He is the managing director of Global Tech Co.,LTD, Bangkok Thailand and responsible for all design and implementation activities for the customer facilities and actively involved in all projects development such as participation in the engineering design, construction, commissioning, validation and start-up of sterile and non-sterile productions , biopharmaceutical products including the veterinary vaccines.

He was the lead engineer who involved in the design, construction and GMP project management of Greater Pharma Manufacturing plant who won the Facility of the Year Award (FOYA) 2016 from ISPE.

From Nov. 2018 - Nov. 2019, he was the Chair of ISPE Asia Pacific Affiliate Council (APAC) which the country members are Australia, China, India, Indonesia, Japan, Korea, Malaysia, Philippines, Singapore and Thailand.



Dr. Jittaporn Wattanaseree

ISPE Thailand Committee

Dr. Jittaporn Wattanaseree has been working in the field of pharmaceutical and Biopharmaceutical since 1990. Her experiences in pharmaceutical and Biopharmaceutical are over all stages of drug development starting from research to commercialization. Her work records are in the areas of;

- Lecturer and trainer on the topics which related to industrial microbiology/ Biotechnology for Biopharmaceutical Production: Principle & Application, GMP, quality system and etc.
- Institutional networking and technical collaboration initiatives, local and overseas
- Project management:
 - Vaccine research and development
 - R&D facility and GMP Pilot Plant: Conceptual design, construction, equipment selection and installation supervision
 - Quality control facility: Conceptual design and site construction, equipment selection and installation supervision
 - Relocation and renovation of Clinical research facility
 - Public-Private Joint venture company: establishment phase of laboratory animal company start-up
- Good Manufacturing Practice (GMP) and GMP inspection management
- Quality system improvement for WHO PQ of Anti-Retrovirus drugs
- Rationalization of pharmaceutical warehouse
- Vaccine production and quality control
- Biosafety and Biosecurity of Genetic Modification Microorganisms (GMM)
- Human resource development initiatives
- Clinical research studies: quality management, regulatory and medical affairs
- Technical collaboration and Scientific affairs

Currently, she voluntarily contributes her experiences and knowledge to Thai society by serving as a board committee member of *ISPE Thailand Affiliate*. Meanwhile, she also involves herself in other activities such as a technical committee of *Biosafety of Genetically Modified Microorganism of BIOTEC, NSTDA*, and as a core committee of *Thailand towards Excellence in Clinical Trials (ThaiTECT)*.

She obtained bachelor degree in Medical Technology and master degree in Biochemistry from Mahidol University. After working as university instructor for almost 4 years, she pursued her Ph.D. in Molecular Biochemistry and Biophysics at Yale University, New Haven, Connecticut, USA.



Dr. Mukdavan Prakobvaitayakit
Deputy Managing Director
The Government Pharmaceutical Organization (GPO)

Education:

- Doctor of Philosophy degree in Pharmacy from the Faculty of Pharmaceutical Science, Chulalongkorn University, Bangkok. (2004)
- Master of Science in Pharmacy from the Faculty of Pharmaceutical Science, Chulalongkorn University, Bangkok. (1992)
- Bachelor degree of Science in Pharmacy with 2nd class honors from the Faculty of Pharmaceutical Science, Chulalongkorn University, Bangkok (1988)

Certification:

- NEBB Cleanroom Performance Testing (CPT) Certified Technician from National Environmental Balancing Bureau (NEBB), USA (Examination passed on March 3-6, 2014)
- Certified Pharmaceutical Industry Professional; CPIP from International Society for Pharmaceutical Engineering (ISPE) (April 30, 2013-April 30, 2016)

Job Experience:

- Deputy Managing Director (Oct 1, 2015-Current), The Government Pharmaceutical Organization.
- Director of Quality Assurance Department (Oct 1, 2013-Sep, 2015), The Government Pharmaceutical Organization.
- Quality Assurance Manager, Rangsit Manufacturing Plant (February 4, 2010-Sep 30, 2013), The Government Pharmaceutical Organization.
- Director of Pharmaceutical Production 4 Division (October 16, 2006 – Feb 3, 2010), The Government Pharmaceutical Organization.

Training:

- 2018 Facilities of the Future Conference, by ISPE, in Bethesda, Maryland, USA (20-22 Feb 2018)
- 2017 UNICEF–UNFPA–WHO meeting, at WHO, Copenhagen, Denmark (18 -21 September 2017)
- ISPE 2017 Asia Pacific GAMP® Data Integrity Conference, in Singapore (13-14 Nov. 2017)
- Training at Mylan, India for Technology transfer course (June 17, 2012 – June 20, 2012)
- Consultative Meeting of the UN Prequalification of Diagnostic, Medicines at WHO, Switzerland (April 2, 2011-April 7, 2011)
- Meeting with Manufacturers WHO Prequalification in a New Decade at WHO, Denmark (July 26, 2010-July 27, 2010)

Facilitator/Speaker:

- ISPE Annual Meeting & Expo 2018, Philadelphia, Pennsylvania, 6 Nov 2018, “2018 Facility of the Year Awards (FOYA)”
- DITP/ ISPE THAILAND /AND TPMA Seminar and Workshop Bangkok, Thailand – Jun 3-5, 2014, “Cost Effective URS for Compliance PIC/S GMP”
- Asean Life Sciences Conference and Exhibition 2013 /ISPE Seminar Bangkok, Thailand –July 20, 2014 “Quality by Design (QbD) and Process Analytical Technology (PAT)”
- UNFPA/ WHO/ fhi360 Workshop Bangkok, Thailand – November 9, 2012 Update on WHO Prequalification of Medicines Programme for Regulators and Manufacturers “WHO Prequalification of Medicines Programme as viewed by Thai authorities and manufacturers



Dr. Anthony Margetts

Vice President of ISPE Thailand Affiliate

Dr. Anthony Margetts is Principle Consultant for Factorytalk's Compliance department and a highly experienced and leading international Pharmaceutical and Chemical engineering practitioner and project manager with +30 years working experience in the chemical/pharmaceutical/medical device industries.

Professional Qualifications:

- BSc Chemical Engineering, Birmingham, UK, 1967
- PhD Chemical Engineering, Birmingham, UK, 1971
- Chartered Engineer 1979

Relevant professional experiences

As Principle Consultant, Dr Margetts leads key compliance consulting assignments. He is considered a global expert in the fields of GMP compliance and validation for the Pharmaceutical and regulated industries.

He worked for AstraZeneca (formerly Zeneca and ICI Pharmaceuticals) since 1988. He has been responsible for a variety of international projects, e.g. leading teams responsible for technical transfers, new product introductions and preparations for international, European and US FDA pre-approval and regulatory inspections. During his time at ICI/Zeneca/AstraZeneca he managed the introduction of new medical device products, including setting up global supply chains and ensuring their compliance to international standards.

During the 1990's he managed the introduction of new world-wide validation procedures and was the Chairman of a UK Pharmaceutical Industry Group charged with writing a Guideline on Computer Systems Validation which evolved over a number of editions and expanded from UK through Europe, USA and Japan and is now called the Good Automated Manufacturing Practice (GAMP) Guide. Dr Margetts was chairman for the editorial review of the latest version GAMP 5, published in 2008 which has now become the worldwide reference for Computer Validation in the Healthcare Industries.



Ms. Surang Judistprasert
Operation Director
Gensign Research Center

Ms. Surang is Operation Director at Gensign Research Center. She is a registered pharmacist in Thailand. She was graduated from the faculty of Pharmaceutical Science, Naresuan University, and M.BA (Innovation management). She has 20 years of experience in R&D formulation development, product development, Laboratory management, Process optimization, and technology transfer to Manufacturing plant. In addition to her experience as a consultant, she has been providing the technical supporting and regulatory compliance in GMP and product registration in pharmaceutical and food supplements products.

Ms. Surang has joined Gensign Research Center since 2014 as a co-former team. She takes care of all laboratories and departments in the operations office at Thailand Science Park, Pathum Thani. Furthermore, she is working as a project manager for pharmaceutical research study and R&D project technology transfer to manufacturing plant.



Colonel Isada Sirimontree
Deputy Director
Defence Pharmaceutical Factory

Education:

- Master of Science in Pharmacy (Pharmaceutics) from the Faculty of Pharmaceutical Science, Chulalongkorn University, Bangkok Thailand. (1996)
- Bachelor of Science in Pharmacy from the Faculty of Pharmaceutical Science, Chulalongkorn University, Bangkok Thailand. (1989)

Work Experience:

- Deputy Director, Defence Pharmaceutical Factory. (Oct,2017 – current)
- Director of Manufacturing Division, Defence Pharmaceutical Factory. (Oct,2012 – Sep,2017)
- Director of Research and Quality Assurance Division, Defence Pharmaceutical Factory. (May,2009 – Sep,2012)
- Deputy Director of Manufacturing Division, Defence Pharmaceutical Factory. (Oct,2005 – Apr,2009)
- Deputy Director of Research and Quality Assurance Division, Defence Pharmaceutical Factory. (Oct,2002 – Sep,2005)
- Chief of Quality Control Section, Research and Quality Assurance Division, Defence Pharmaceutical Factory. (Oct,1999 – Sep,2002)
- Analyst in Quality Control Section, Research and Quality Assurance Division, Defence Pharmaceutical Factory. (Aug,1992 – Sep,1999)
- Pharmacist at Fort Krit Siwara Hospital, Sakonnakorn. (Apr,1989 – Jul,1992)

Affiliation in professional organizations

- Thai Industrial Pharmacist Association (TIPA) President. (2 terms: Jul,2016 – current)
- Thai Industrial Pharmacist Association (TIPA) hostess and committee. (2 terms: Mar,2012 – Jun,2016)



Ms. Pattana Mangjak
Plant Manager
Plasma Fractionation Centre
The Thai Red Cross Society

Education: 1980 – 1985 Bachelor of Science in Pharmacy (Chiang Mai University)

Experience: **Nov.2014 – present Plasma Fractionation Centre, The Thai Red Cross Society**

Oct. 2018 – present Plant manager

Nov.2014 – Oct.2018 Quality manager (QA&QC manager)

Jan. 2004 – Oct. 2014 Thai P.D. Chemicals Co., Ltd.

2009 – Oct. 2014 Quality Assurance (QA) manager

2004 – Oct. 2014 Sterile Production Manager

October – December 2003 Quality Assurance manager at British Dispensary

Apr. 1990 – Oct. 2003 GlaxoSmithKline, Ltd. (Thailand) [GlaxoWellcome Vidhyasom, Ltd. / Glaxo-Vidhyasom, Ltd.]

1999 – 2004 Production pharmacist: Head of Sterile Liquid department

1997 – 1999 Production pharmacist: Head of Central Dispensary department

1990 – 1995 QC Pharmacist: Analyst of QA Department

1985 – 1990 Head of QC Department , Medical Supply Co., Ltd.

1986 – 1995 Part-time Pharmacist at Bangkok Hospital

1985 – 1986 Part-time Pharmacist in Drug store at Siam Square



Ms. Wadee Rungpradubvong
Production Manager
Blood Product Production Section
National Blood Centre, The Thai Red Cross Society

EDUCATIONS

- | | |
|------|--|
| 2006 | Thammasat University, Faculty of Commerce and Accountancy, Thailand
Master of Business Administration
(MBA with concentration on Human Resource and Organizational Management) |
| 2000 | Chulalongkorn University, Faculty of Pharmaceutical Sciences, Thailand
Bachelor in Sciences (Pharmacy) |

PROFESSIONAL QUALIFICATIONS

- | | |
|--------------|--|
| 2000-current | Member of the Pharmacy Council Under Royal Patronage (Thailand)
Member of the Association of Hospital Pharmacy (Thailand)
Full-time Pharmacist at National Blood Centre, The Thai Red Cross Society
Member of Thai Industrial Pharmacist association (TIPA) |
|--------------|--|

TRAINING EXPERIENCES

- | | |
|------|---|
| 2014 | Green Cross Corporation, Ochang Plant at South Korea
Training course on Plasma Fractionation program |
| 2009 | Japanese Red Cross Society
Blood Program Training at Plasma Fractionation Centre, Hokkaido, Japan |
| 2008 | World Federation of Hemophilia, Malaysia
Workshop on Regulatory Issues Relating to Plasma-Derived Products |
| 2007 | Study visit to Finnish Red Cross Blood Service, Finland
Helsinki National Blood Centre and Tampere Regional Blood Centre |
| 2004 | Hemophilia 2004 World Congress, Bangkok, Thailand |
| 2003 | International Hemophilia Training Centre, Bangkok
Attendance in symposium of Treatment for Bleeding Disorders |

Counting Workshop: Training in Manual Leukocyte Counting Techniques (Pall Biomedical's)

WORKING EXPERIENCES & ACTIVITIES

- | | |
|---------------|---|
| 2000- current | Production Manager, Blood Product Production Section
National Blood Centre, The Thai Red Cross Society
Production of Plasma Products for Bleeding disorders and Fractionated product; Albumin, Specific Immunoglobulin (HBIG, HRIG) and Fibrin glue |
|---------------|---|



Mr. Sombat Hirunsupachote
Head of Post-Marketing Control Division
Bureau of Drug Control, FDA Thailand

Mr. Sombat Hirunsupachote earned his bachelor degree in Pharmacy from Chulalongkorn University in year 1989. After graduation, he served as a pharmacist at Chum Chon Swang Arom Hospital, Uthai Thani province from year 1989 to 1990.

In year 1990, Mr. Sombat worked at Bureau of Drug Control of the Food and Drug Administration, Thailand in the position of Food and Drug Inspector Position 3, Inspectorate Division. After internal structure change of the Food and Drug Administration, Mr. Sombat were moved to be a pharmacist position 7, Drug Control Division.

In year 2012, Mr. Sombat was a GMP Lead Inspector at the Inspectorate Unit, Division of Post-Marketing Control. He involved in monitoring of violations Drug Act and investigating on drug complaints. He also the inspector for modern & traditional medicine on GMP regulations.

Mr. Sombat has recently been promoted to be a head of Post-Marketing Control Division, Bureau of Drug Control of the Food and Drug Administration on 1st October 2019.



Mr. Wittawat Viriyabancha
Thai FDA Pharmacist,
Thailand Bureau of Drug Control,
Thai Food and Drug Administration

Mr. Wittawat Viriyabancha is a pharmacist in Biological Product Unit in Bureau of Drug Control at Thailand Food and Drug Administration; known as “*Thai FDA*”. He is working on both biological product registration and regulatory system development for biological products. By now, he serves as a focal point from Thai FDA to work on Advanced Therapy Medicinal Product (ATMP) regulatory system establishment in Thailand.

Due to the trend and emerging of newly developed technology used in my rare or severe diseases, he is interested in research and development for advanced technology used in medical fields as a way to serve unmet medical needs or give better efficacy compared to existing therapies. He also likes to hear stories about new techniques and technologies used in production for biological products as well as global trend for regulatory science concerned about biological products.

With his 5 years’ experience, he has involved in a wide range of work in a field of regulatory science for biological products from National Drug Policy Unit for the policies related to biological or biotechnological products to Biological Product Unit where he is currently working in. He took part as a co-researcher in a research of Thai FDA funded by the National Research Council of Thailand in order to strengthening and improving Thailand’s regulatory system specifically for biological products, and also, he has collaborated in research of university research units in Thailand for drug discovery and development.

Mr. Wittawat received his bachelor’s degree in PharmD program from Chulalongkorn University, Thailand, and earned his master’s degree in Pharmaceutical Science from University of Southern California, USA, where he got his graduate certificate in Regulatory and Clinical Affairs at the same year of his master.

ค่าลงทะเบียน (Registration Fee)

ISPE Thailand Event 1 st Year 2020 19 th - 20 th February 2020	Registration Fee
ISPE/TIPA Member Academia/Government	4,000 Baht
ISPE Young Professional	2,000 Baht
Non-member	6,000 Baht

Note : 1. The registration fee is for 2 days seminar (19th – 20th February 2020)
2. Member applies to member of ISPE and TIPA only.

Hotel and Travel

Conference Hotel: Ambassador Hotel, Sukhumvit Soi 11, Bangkok, Thailand

<http://ambassador.bangkokshotels.com/en/>

Travel : <http://www.amtel.co.th/location/>

วิธีการลงทะเบียน (HOW TO REGISTER)

- Online Registration** Browse website <http://ispeth.org/ISPEThailandEvent1-2020> , fill-in delegate details and click submit
- Confirmation** ISPE staff will confirm your registration status via email.
If not receive email within 2 working days after submitted the form, please contact our staff.
- Payment** Make a payment to reserve your seats and capture/ scan transferred evidents i.e. payslip to email REGISTER@ISPETH.ORG

REGISTRATION CLOSING ON 16 FEBRUARY 2020 OR WHEN ALL SEATS ARE FULLY RESERVED.

FIND OUT MORE INFO & CONTACT US: WWW.ISPETH.ORG
EMAIL: REGISTER@ISPETH.ORG T: +6688-090-4664

วิธีการชำระเงิน (PAYMENT METHOD)

Payment must be received prior to the event otherwise the reservation will be cancelled. All payments should be made in Thai Baht.

BANK > KASIKORN BANK, LAD PRAO 67 BRANCH
ACCOUNT > ISPE FOUNDATION
NUMBER > 027-8-46566-7
SWIFT CODE > KASITHBK
BANK ADDRESS > 2347 LADPRAO 67, WANGTHONGLANG,
BANGKOK, THAILAND 10310

TERMS AND CONDITIONS

All fees stated include luncheons, refreshments and documentation. It does not include the cost of accommodation and travel.

SUBSTITUTION / CANCELLATION

Substitute delegates are not allowed. Cancellations must be received in writing at least 10 business days before the start of the event.