

CFDA แก้ไขคู่มือหลักเกณฑ์การปฏิบัติที่ดีในการผลิต (GMP) สำหรับสินค้าอุปกรณ์ทางการแพทย์

The China Food and Drug Administration (CFDA) ได้แก้ไข “คู่มือหลักเกณฑ์การปฏิบัติที่ดีในการผลิต (Good Manufacturing Practice: GMP)” สำหรับการผลิตสินค้าอุปกรณ์ทางการแพทย์ โดยคู่มือหลักเกณฑ์ฉบับใหม่จะครอบคลุมถึงข้อกำหนดสำหรับองค์กรและบุคลากร อาคารและสิ่งอำนวยความสะดวก เครื่องมืออุปกรณ์ การบริหารการจัดเก็บ การออกแบบและการพัฒนา การซื้อขาย การจัดการการผลิต การควบคุมคุณภาพ การขายและการบริการหลังการขาย การควบคุมมาตรฐานผลิตภัณฑ์ การควบคุมมาตรฐานผลิตภัณฑ์และการตรวจสอบวิเคราะห์ เป็นต้น ทั้งนี้ ระเบียบดังกล่าวจะมีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 1 มีนาคม 2558 เป็นต้นไป

กรมการค้าต่างประเทศจะติดตามความเคลื่อนไหวการกำหนดมาตรฐานและการปรับแก้ไขมาตรการ/กฎระเบียบต่างๆ ของประเทศคู่ค้าของไทยอย่างต่อเนื่อง รวมทั้งจะประสานเผยแพร่ข้อมูลให้กับผู้ที่เกี่ยวข้องทั้งภาครัฐและเอกชน เพื่อให้ผู้ประกอบการไทยสามารถผลิตและปรับปรุงสินค้าให้ถูกต้องตรงตามมาตรฐานที่ประเทศคู่ค้ากำหนดได้อย่างทันที่ ทั้งนี้ ผู้สนใจสามารถศึกษารายละเอียดเพิ่มเติมได้ที่ www.sda.gov.cn/WS01/CL0087/111642.html

ที่มา: กลุ่มงานมาตรการ SPS/TBT
กองบริหารสินค้าข้อตกลงและมาตรการการค้า กรมการค้าระหว่างประเทศ กระทรวงพาณิชย์
กุมภาพันธ์ 2558