

รายงานความเสี่ยงการทุจริตและประพฤติมิชอบ ตามแผนบริหารความเสี่ยงการทุจริตและประพฤติมิชอบต่อการบริหารจัดการโครงการ
ของหน่วยงานในสังกัดกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2568

แบบฟอร์มที่ 2

☒ รอบ 6 เดือน : วันที่ 21 เมษายน 2568

☐ รอบ 12 เดือน : วันที่.....

ชื่อหน่วยงาน : สำนักยาและวัตถุเสพติด

ยุทธศาสตร์ที่ : 1 ด้านส่งเสริมสุขภาพ ป้องกันโรค และคุ้มครองผู้บริโภคเป็นเลิศ (PP & P Excellence)

ชื่อโครงการ : โครงการจัดทำตำรายาของประเทศไทย ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2568

วัตถุประสงค์โครงการ : เพื่อจัดทำข้อกำหนดมาตรฐานของสมุนไพรไทยสำหรับบรรจุในตำรามาตรฐานยาสมุนไพรไทย (Thai Herbal Pharmacopoeia) และ ข้อกำหนดมาตรฐานของยาหรือสมุนไพรต่างประเทศสำหรับบรรจุในตำรายาของประเทศไทย (Thai Pharmacopoeia)

งบประมาณที่ได้รับจัดสรร จำนวน : 6,330,000 บาท

ระยะเวลาดำเนินโครงการ : 1 ตุลาคม 2567 - 30 กันยายน 2568

แหล่งเงินที่ได้รับจาก ☐ เงินงบประมาณ

☒ เงินนอกงบประมาณ

ประเภทงบประมาณ : ☒ งบดำเนินงาน

☐ งบลงทุน (ครุภัณฑ์)

☐ งบลงทุน (ที่ดิน สิ่งก่อสร้าง)

ความสำเร็จของโครงการหรือผลประโยชน์ที่ได้รับ : ผู้ประกอบการใช้มาตรฐานอ้างอิงสำหรับขึ้นทะเบียนผลิตภัณฑ์สมุนไพร และควบคุมคุณภาพ รวมถึงเพิ่มมูลค่าวัตถุดิบสมุนไพร

การระบุความเสี่ยง (ข้อมูลขั้นตอนหรือกระบวนการความเสี่ยงสี่เหลี่ยมและสีแดง จากแบบฟอร์มที่ 1)				มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการป้องกันการทุจริต	สถานะการดำเนินการ (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)					การติดตามผลการดูแลความเสี่ยง	
ประเภทความเสี่ยงการทุจริต	ขั้นตอนหรือกระบวนการดำเนินการโครงการ	ปัจจัยเสี่ยงสี่เหลี่ยม (v)	ปัจจัยเสี่ยงสีแดง (v)		ยังไม่ได้ดำเนินการ	เฝ้าระวังและติดตามต่อเนื่อง	เริ่มดำเนินการไปบ้างแต่ยังไม่ครบถ้วน	ต้องการปรับปรุงแผนบริหารความเสี่ยงใหม่ให้เหมาะสม	เหตุผลอื่น (โปรดระบุ)	ผลการดำเนินการ ***ตามมาตรการควบคุมความเสี่ยงการทุจริต***	ปัญหาอุปสรรค (สิ่งที่ส่งผลให้ไม่สามารถดำเนินการจัดการความเสี่ยงให้อยู่ในระดับที่ยอมรับได้)
ความเสี่ยงการทุจริตด้านการใช้จ่ายงบประมาณ	จัดทำวิจัยมาตรฐานสมุนไพร วัตถุดิบสารสกัดหรือผลิตภัณฑ์ ปีที่ 1 และ 2 เพื่อกำหนดมาตรฐานยาสมุนไพร	✓		- ผู้ปฏิบัติดำเนินการตามระเบียบพัสดุของกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์อย่างเคร่งครัด ในกรณีที่มีข้อสงสัยปรึกษาเจ้าหน้าที่พัสดุของกรมฯ - ผู้บังคับบัญชาของหน่วยงานกำกับกับการดำเนินงานอย่างใกล้ชิดและติดตามการปฏิบัติงานให้เป็นไปตามระเบียบ		✓				1. ดำเนินการจัดจ้างทำวิจัยมาตรฐานสมุนไพร วัตถุดิบสารสกัด หรือผลิตภัณฑ์ โดยคณะกรรมการ TOR กำหนดคุณลักษณะเฉพาะตามหลักเกณฑ์มาตรฐานที่ต้องใช้ 2. คณะกรรมการตรวจรับตรวจสอบความครบถ้วนของงานให้ครบถ้วนก่อนตรวจรับ 3. ผู้ปฏิบัติงานดำเนินการตามระเบียบกระทรวงการคลังว่าด้วยการจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ. 2560 อย่างเคร่งครัด	-

ลงชื่อ.....ผู้รายงาน

(นายสิริชัย กระป๋อง)

ตำแหน่ง เกษตรกรชำนาญการพิเศษ

21 เม.ย. 2568

ลงชื่อ.....ผู้รับรอง (ผู้อำนวยการ)

(นางศิริวรรณ ชัยสมบูรณ์พันธ์)

ตำแหน่ง ผู้อำนวยการสำนักยาและวัตถุเสพติด

21 เม.ย. 2568

รายงานความเสี่ยงการทุจริตและประพฤติมิชอบ ตามแผนบริหารความเสี่ยงการทุจริตและประพฤติมิชอบต่อการบริหารจัดการโครงการ
ของหน่วยงานในสังกัดกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2568

แบบฟอร์มที่ 2

☒ รอบ 6 เดือน : วันที่ 21 เมษายน 2568

☐ รอบ 12 เดือน : วันที่.....

ชื่อหน่วยงาน : สำนักงานและวัตถุเสพติด

ยุทธศาสตร์ที่ : 1 ด้านส่งเสริมสุขภาพ ป้องกันโรค และคุ้มครองผู้บริโภคเป็นเลิศ (PP & P Excellence)

ชื่อโครงการ : โครงการเฝ้าระวังคุณภาพและความปลอดภัยของยาในหน่วยบริการเภสัชกรรมปฐมภูมิ ประจำปีงบประมาณ 2568

วัตถุประสงค์โครงการ : เพื่อได้ข้อมูลคุณภาพยาที่ได้มาตรฐาน ใช้จัดทำฐานข้อมูลรายชื่อผลิตภัณฑ์ยาคุณภาพและผู้ผลิตเพื่อเผยแพร่สาธารณะ และส่งข้อมูลผลิตภัณฑ์ยาไม่ผ่านมาตรฐานให้ผู้
งบประมาณที่ได้รับจัดสรร จำนวน : 2,500,000 บาท ระยะเวลาดำเนินโครงการ : 1 ตุลาคม 2567 - 30 กันยายน 2568

แหล่งเงินที่ได้รับจาก ☐ เงินงบประมาณ ☒ เงินนอกงบประมาณ

ประเภทงบประมาณ : ☒ งบดำเนินงาน ☐ งบลงทุน (ครุภัณฑ์) ☐ งบลงทุน (ที่ดิน สิ่งก่อสร้าง)

ความสำเร็จของโครงการหรือผลประโยชน์ที่ได้รับ : 1. ทราบข้อมูลด้านคุณภาพของยา เพื่อให้เกิดความมั่นใจในคุณภาพและความปลอดภัยซึ่งจะมีผลต่อการรักษา

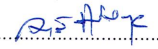
2. สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาทราบปัญหาคุณภาพยาเพื่อเรียกเก็บหรือทบทวนทะเบียนยาและผลักดันให้เกิดการพัฒนาปรับปรุงการผลิตยา

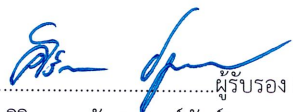
3. สนับสนุนอุตสาหกรรมยาที่ผลิตในประเทศ เพิ่มขีดความสามารถในการแข่งขันในตลาดกระตุ้นผู้ประกอบการในประเทศให้ผลิตยาได้มาตรฐานสากล

4. นำองค์ความรู้ไปพัฒนาให้ผู้ผลิตยาสมุนไพรเข้าใจและกระตุ้นให้ผู้ผลิตยาที่มีคุณภาพ

การระบุความเสี่ยง (ข้อมูลขั้นตอนหรือกระบวนการความเสี่ยงสี่เหลี่ยมสีแดง จากแบบฟอร์มที่ 1)				มาตรการ/กิจกรรม/แนว ทางการป้องกันการทุจริต	สถานะการดำเนินการ (เลือกทำเครื่องหมาย v)					การติดตามผลการดูแลความเสี่ยง	
ประเภทความ เสี่ยงการทุจริต	ขั้นตอนหรือ กระบวนการดำเนิน โครงการ	ปัจจัยเสี่ยง สี่เหลี่ยม (v)	ปัจจัยเสี่ยง สีแดง (v)		ยังไม่ได้ ดำเนินการ	เฝ้าระวัง และ ติดตาม ต่อเนื่อง	เริ่ม ดำเนินการ ไปบ้าง แต่ยังไม่ครบถ้วน	ต้องการ ปรับปรุง แผน บริหาร ความ เสี่ยงใหม่ ให้ เหมาะสม	เหตุผล อื่น (โปรด ระบุ)	ผลการดำเนินการ ***ตามมาตรการควบคุม ความเสี่ยงการทุจริต***	ปัญหาอุปสรรค (สิ่งที่ส่งผลให้ไม่สามารถ ดำเนินการจัดการความเสี่ยงให้ อยู่ในระดับที่ยอมรับได้)

การระบุความเสี่ยง (ข้อมูลขั้นตอนหรือกระบวนการความเสี่ยงที่เหลืองและสีแดง จากแบบฟอร์มที่ 1)				มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการป้องกันการทุจริต	สถานะการดำเนินการ (เลือกทำเครื่องหมาย v)					การติดตามผลการดูแลความเสี่ยง	
ประเภทความเสี่ยงการทุจริต	ขั้นตอนหรือกระบวนการดำเนินโครงการ	ปัจจัยเสี่ยงสีเหลือง (v)	ปัจจัยเสี่ยงสีแดง (v)		ยังไม่ได้ดำเนินการ	เฝ้าระวังและติดตามต่อเนื่อง	เริ่มดำเนินการไปบ้างแต่ยังไม่ครบถ้วน	ต้องการปรับปรุงแผนบริหารความเสี่ยงใหม่ให้เหมาะสม	เหตุผลอื่น (โปรดระบุ)	ผลการดำเนินการ ***ตามมาตรการควบคุมความเสี่ยงการทุจริต***	ปัญหาอุปสรรค (สิ่งที่ส่งผลให้ไม่สามารถดำเนินการจัดการความเสี่ยงให้อยู่ในระดับที่ยอมรับได้)
ความเสี่ยงการทุจริตด้านการใช้จ่ายงบประมาณ	ตรวจสอบความใช้ได้ของวิธีวิเคราะห์ตามเกณฑ์มาตรฐานตำรายาสากล เช่น USP, BP, THP	✓	-	ควบคุมกำกับให้ผู้ปฏิบัติงานดำเนินการตามระเบียบกระทรวงการคลังว่าด้วยการจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ. 2560 อย่างเคร่งครัด		✓				1. ดำเนินการจัดซื้อจัดจ้างสารมาตรฐาน สารเคมี และวัสดุวิทยาศาสตร์โดยคณะกรรมการ TOR กำหนดคุณลักษณะเฉพาะตามการใช้งาน โดยพิจารณาคุณลักษณะอย่างน้อย 3 บริษัท 2. คณะกรรมการราคากลางสืบราคาอย่างน้อย 3 บริษัท 3. ผู้ปฏิบัติงานดำเนินการตามระเบียบกระทรวงการคลังว่าด้วยการจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ. 2560 อย่างเคร่งครัด	-

ลงชื่อ..........ผู้รายงาน
(นางสาวจิราณู แจ่มทวีกุล)
ตำแหน่ง เกสัชกรชำนาญการพิเศษ
21/เม.ย. 2568

ลงชื่อ..........ผู้รับรอง (ผู้อำนวยการ)
(นางศิริวรรณ ชัยสมบูรณ์พันธ์)
ตำแหน่ง ผู้อำนวยการสำนักยาและวัตถุเสพติด
21/เม.ย. 2568

รายงานความเสี่ยงการทุจริตและประพฤติมิชอบ ตามแผนบริหารความเสี่ยงการทุจริตและประพฤติมิชอบต่อการบริหารจัดการโครงการ
ของหน่วยงานในสังกัดกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2568

แบบฟอร์มที่ 2

☒ รอบ 6 เดือน : วันที่ 21 เมษายน 2568

☐ รอบ 12 เดือน : วันที่.....

ชื่อหน่วยงาน : สำนักยาและวัตถุเสพติด

ยุทธศาสตร์ที่ : 1 ด้านส่งเสริมสุขภาพ ป้องกันโรค และคุ้มครองผู้บริโภคเป็นเลิศ (PP & P Excellence)

ชื่อโครงการ : โครงการบูรณาการการผลิตและให้บริการสารมาตรฐานกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์และอาเซียนด้านยา ยาเสพติด และสมุนไพร

วัตถุประสงค์โครงการ : 1. ได้สารมาตรฐานกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ด้านยา ด้านวัตถุเสพติดและด้านสมุนไพร สำหรับใช้ในห้องปฏิบัติการงานวิจัย วิเคราะห์และการควบคุมคุณภาพวัตถุดิบและผลิตภัณฑ์ยาและสมุนไพร รวมทั้งงานตรวจพิสูจน์ยาเสพติดและวัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตประสาท

2. ได้สารมาตรฐานอาเซียนเพื่อใช้ในกลุ่มประเทศอาเซียน ในงานวิจัยและควบคุมคุณภาพผลิตภัณฑ์ด้านยา

3. เพื่อวิจัยและพัฒนาเทคโนโลยีและนวัตกรรมการแปรรูปสินค้าเกษตร ด้านสมุนไพรไทยตามแผนยุทธศาสตร์ชาติ

4. ผู้รับบริการได้ใช้วัสดุอ้างอิงสารมาตรฐานที่ได้รับรองตามระบบคุณภาพตามมาตรฐานสากล เพื่อใช้เป็นค่าอ้างอิงทางห้องปฏิบัติการที่น่าเชื่อถือและราคาถูกกว่าซื้อจากต่างประเทศ

งบประมาณที่ได้รับจัดสรร จำนวน : 4,910,000 บาท

ระยะเวลาดำเนินโครงการ : 1 ตุลาคม 2567 - 30 กันยายน 2568

แหล่งเงินที่ได้รับจาก

☐ เงินงบประมาณ

☒ เงินนอกงบประมาณ

ประเภทงบประมาณ :

☒ งบดำเนินงาน

☐ งบลงทุน (ครุภัณฑ์)

☐ งบลงทุน (ที่ดิน สิ่งก่อสร้าง)

ความสำเร็จของโครงการหรือผลประโยชน์ที่ได้รับ : 1) การผลิตสารมาตรฐานและสารสกัดมาตรฐาน เพื่อทดแทนการซื้อสารมาตรฐานจากต่างประเทศที่มีราคาแพง

2) พัฒนารีวิววิเคราะห์และผลิตสารมาตรฐานสมุนไพร (ชนิดใหม่) ทำให้เกิด

การสร้างคุณค่า

- พัฒนารีวิววิเคราะห์และผลิต เพื่อให้ได้สารมาตรฐาน / สารสกัดที่มีคุณภาพ ปริมาณสารสำคัญสูงและบริสุทธิ์เพียงพอในการจัดทำเป็นสารมาตรฐานและสามารถผ่านการทดสอบความคงสภาพ เกิดการสร้างนวัตกรรมด้านสารมาตรฐานสมุนไพรที่คิดค้นใหม่หรือที่พัฒนาต่อยอด

- ส่งเสริมและพัฒนาการศึกษาวิจัยเพื่อหาปริมาณสารสำคัญในวัตถุดิบและผลิตภัณฑ์สมุนไพร เพื่อนำไปสู่การศึกษาฤทธิ์และการกำหนดขนาดของยา (dose) นำต่อยอดองค์ความรู้พืชสมุนไพรให้เป็นยาแผนปัจจุบันต่อไป

- เพิ่มมูลค่าสินค้าทางการเกษตร ได้แก่ พืชสมุนไพร ทำให้มีมูลค่าหรือราคาเพิ่มขึ้น เป็นที่ต้องการของตลาด

3) ความร่วมมือกันทั้งภายในกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ หน่วยงานภายนอกและระหว่างประเทศกลุ่มอาเซียน ในการผลิตสารมาตรฐานเพื่อใช้ในประเทศตนเอง ทำให้เกิดความร่วมมือกับหน่วยงานต่างๆ ทั้งภาครัฐบาลและเอกชน

การระบุความเสี่ยง (ข้อมูลขั้นตอนหรือกระบวนการความเสี่ยงสี่เหลี่ยมและสีแดง จากแบบฟอร์มที่ 1)				มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการ ป้องกันการทุจริต	สถานะการดำเนินการ (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)					การติดตามผลการดูแลความเสี่ยง	
ประเภทความเสี่ยงการทุจริต	ขั้นตอนหรือกระบวนการดำเนินโครงการ	ปัจจัยเสี่ยงสี่เหลี่ยม (✓)	ปัจจัยเสี่ยงสีแดง (✓)		ยังไม่ได้ดำเนินการ	เฝ้าระวังและติดตามต่อเนื่อง	เริ่มดำเนินการไปบ้างแต่ยังไม่ครบถ้วน	ต้องการปรับปรุงแผนบริหารความเสี่ยงใหม่ให้เหมาะสม	เหตุผลอื่น (โปรดระบุ)	ผลการดำเนินการ ***ตามมาตรการควบคุมความเสี่ยงการทุจริต***	ปัญหาอุปสรรค (สิ่งที่ส่งผลให้ไม่สามารถดำเนินการจัดการความเสี่ยงให้อยู่ในระดับที่ยอมรับได้)
ความเสี่ยงการทุจริตด้านการใช้จ่ายงบประมาณ	การพัฒนาวิธีและผลิตสารมาตรฐานด้านยาวัตถุเสพติด และสมุนไพร	✓	-	- มีการจัดตั้งคณะทำงานที่ประกอบด้วยตัวแทนจากทุกกลุ่มงาน รับผิดชอบเรื่องนี้โดยเฉพาะ ทำให้สามารถรวบรวมความต้องการและดำเนินการจัดซื้อร่วมกันได้ - ควบคุมกำกับให้ผู้ปฏิบัติงานดำเนินการตามระเบียบกระทรวงการคลังว่าด้วยการจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ. 2560 อย่างเคร่งครัด		✓				1. ดำเนินการจัดซื้อวัสดุวิทยาศาสตร์สารเคมีโดยการจัดซื้อรวม 2. แต่งตั้งคณะกรรมการ TOR ราคากลาง และตรวจรับ ที่ประกอบด้วยทุกกลุ่มงาน 3. คณะกรรมการ TOR กำหนดคุณลักษณะเฉพาะตามการใช้งาน โดยพิจารณาคุณลักษณะอย่างน้อย 3 บริษัท 4. คณะกรรมการราคากลางสืบราคาอย่างน้อย 3 บริษัท 5. ผู้ปฏิบัติงานดำเนินการตามระเบียบกระทรวงการคลังว่าด้วยการจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ. 2560 อย่างเคร่งครัด	-

ลงชื่อ.....ผู้รายงาน
(นางสาวเมทินี หลิมศิริวงศ์)
ตำแหน่งเภสัชกรเชี่ยวชาญด้านคุณภาพและความปลอดภัยของยา
21 มิ.ย. 2568

ลงชื่อ.....ผู้รับรอง (ผู้อำนวยการ)
(นางศิริวรรณ ชัยสมบูรณ์พันธ์)
ตำแหน่ง ผู้อำนวยการสำนักยาและวัตถุเสพติด
21 มิ.ย. 2568

รายงานความเสี่ยงการทุจริตและประพฤติมิชอบ ตามแผนบริหารความเสี่ยงการทุจริตและประพฤติมิชอบต่อการบริหารจัดการโครงการ
ของหน่วยงานในสังกัดกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2568

แบบฟอร์มที่ 2

☒ รอบ 6 เดือน : วันที่ 21 เมษายน 2568

☐ รอบ 12 เดือน : วันที่.....

ชื่อหน่วยงาน : สำนักยาและวัตถุเสพติด

ยุทธศาสตร์ที่ : 1 ด้านส่งเสริมสุขภาพ ป้องกันโรค และคุ้มครองผู้บริโภคเป็นเลิศ (PP & P Excellence)

ชื่อโครงการ : โครงการสนับสนุนการแก้ไขปัญหาผู้เสพยาเสพติด การควบคุมตัวยาและสารเคมีทางห้องปฏิบัติการ

วัตถุประสงค์โครงการ : 1. เพื่อตรวจพิสูจน์ของกลางยาเสพติด และสารเสพติดในปัสสาวะ ซึ่งนำผลทางห้องปฏิบัติการไปใช้ในการประกอบอรรถคดี บำบัดรักษา และเฝ้าระวังการแพร่ระบาด
งบประมาณที่ได้รับจัดสรร จำนวน : 54,748,400 บาท ระยะเวลาดำเนินโครงการ : 1 ตุลาคม 2567 - 30 กันยายน 2568

แหล่งเงินที่ได้รับจาก ☒ เงินงบประมาณ ☐ เงินนอกงบประมาณ

ประเภทงบประมาณ : ☒ งบดำเนินงาน ☐ งบลงทุน (ครุภัณฑ์) ☐ งบลงทุน (ที่ดิน สิ่งก่อสร้าง)

ความสำเร็จของโครงการหรือผลประโยชน์ที่ได้รับ : 1. ผลตรวจพิสูจน์สารเสพติดในปัสสาวะและของกลาง : บังคับผู้เสพยาหรือผู้ติดยาเสพติด เป็นหลักฐานยืนยัน ในกระบวนการทางอรรถคดี
และนำไปสู่การนำผู้เสพยา ผู้ติดยาเสพติดเข้าสู่กระบวนการบำบัดรักษา

2. ผลตรวจพิสูจน์วัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท เคมีภัณฑ์ สารตั้งต้น ใช้ในการควบคุมตัวยาและสารเคมี : นำไปใช้ในการป้องกันการใช้ในทางที่ผิด การก่ออาชญากรรม การมอมยารู
ทรมาน หรือการล่วงละเมิดทางเพศ

3. ห้องปฏิบัติการสมาชิกทดสอบความชำนาญที่ได้รับการพัฒนามีคุณภาพมาตรฐานการดำเนินงาน ส่งผลให้ผู้รับบริการได้รับผลการทดสอบที่ถูกต้องและเป็นธรรม

การระบุความเสี่ยง (ข้อมูลขั้นตอนหรือกระบวนการความเสี่ยงสี่เหลี่ยมและสีแดง จากแบบฟอร์มที่ 1)				มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการป้องกันการทุจริต	สถานะการดำเนินการ (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)					การติดตามผลการดูแลความเสี่ยง	
ประเภทความเสี่ยงการทุจริต	ขั้นตอนหรือกระบวนการดำเนินโครงการ	ปัจจัยเสี่ยงสี่เหลี่ยม (✓)	ปัจจัยเสี่ยงสีแดง (✓)		ยังไม่ได้ดำเนินการ	เฝ้าระวังและติดตามต่อเนื่อง	เริ่มดำเนินการไปบ้างแต่ยังไม่ครบถ้วน	ต้องการปรับปรุงแผนบริหารความเสี่ยงใหม่ให้เหมาะสม	เหตุผลอื่น (โปรดระบุ)	ผลการดำเนินการ ***ตามมาตรการควบคุมความเสี่ยงการทุจริต***	ปัญหาอุปสรรค (สิ่งที่ส่งผลให้ไม่สามารถดำเนินการจัดการความเสี่ยงให้อยู่ในระดับที่ยอมรับได้)
ความเสี่ยงการทุจริตด้านการใช้จ่ายงบประมาณ	ตรวจพิสูจน์ของกลางยาเสพติดและสารเสพติดในปัสสาวะ	✓	-	กรณีซื้อสารมาตรฐานยาเสพติด สารเคมี และวัสดุวิทยาศาสตร์ที่ใช้หลายห้องปฏิบัติการ ต้องดำเนินการจัดซื้อรวม โดยคณะกรรมการ TOR, ราคา กลาง ตรวจสอบ แต่ละคณะ ต้องมาจากสมาชิกของห้องปฏิบัติการตั้งแต่ 2 ห้องปฏิบัติการขึ้นไป		✓				1. ดำเนินการจัดซื้อจัดจ้างสารมาตรฐานยาเสพติด สารเคมี และวัสดุวิทยาศาสตร์ที่ใช้ร่วมกัน โดยการจัดซื้อรวม แต่งตั้งคณะกรรมการ TOR ราคา กลาง และตรวจรับ ที่มาจากสมาชิกของห้องปฏิบัติการตั้งแต่ 2 ห้องปฏิบัติการขึ้นไป 2. คณะกรรมการ TOR กำหนดคุณลักษณะเฉพาะตามการใช้งาน โดยพิจารณาคุณลักษณะอย่างน้อย 3 บริษัท 3. คณะกรรมการราคากลางสืบราคาอย่างน้อย 3 บริษัท 4. ผู้ปฏิบัติงานดำเนินการตามระเบียบกระทรวงการคลังว่าด้วยการจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ. 2560 อย่างเคร่งครัด	-

การระบุความเสี่ยง (ข้อมูลขั้นตอนหรือกระบวนการความเสี่ยงที่เสี่ยงและสีแดง จากแบบฟอร์มที่ 1)				มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการป้องกันการทุจริต	สถานะการดำเนินการ (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)					การติดตามผลการดูแลความเสี่ยง	
ประเภทความเสี่ยงการทุจริต	ขั้นตอนหรือกระบวนการดำเนินโครงการ	ปัจจัยเสี่ยงที่เหลือง (✓)	ปัจจัยเสี่ยงสีแดง (✓)		ยังไม่ได้ดำเนินการ	เฝ้าระวังและติดตามต่อเนื่อง	เริ่มดำเนินการไปบ้างแต่ยังไม่ครบถ้วน	ต้องการปรับปรุงแผนบริหารความเสี่ยงใหม่ให้เหมาะสม	เหตุผลอื่น (โปรดระบุ)	ผลการดำเนินการ ***ตามมาตรการควบคุมความเสี่ยงการทุจริต***	ปัญหาอุปสรรค (สิ่งที่ส่งผลให้ไม่สามารถดำเนินการจัดการความเสี่ยงให้อยู่ในระดับที่ยอมรับได้)
ความเสี่ยงการทุจริตด้านการใช้จ่ายงบประมาณ	ให้บริการทดสอบความชำนาญทางห้องปฏิบัติการด้านยาเสพติด	✓	-	กรณีซื้อสารมาตรฐานยาเสพติด สารเคมี และวัสดุวิทยาศาสตร์ที่ใช้หลายห้องปฏิบัติการ ต้องดำเนินการจัดซื้อรวม โดยคณะกรรมการ TOR, ราคา กลาง ตรวจสอบ แต่ละคณะ ต้องมาจากสมาชิกของห้องปฏิบัติการตั้งแต่ 2 ห้องปฏิบัติการขึ้นไป		✓				1. ดำเนินการจัดซื้อจัดจ้างสารมาตรฐานยาเสพติด สารเคมี และวัสดุวิทยาศาสตร์ที่ใช้ร่วมกัน โดยการจัดซื้อรวม แต่งตั้งคณะกรรมการ TOR ราคา กลาง และตรวจรับ ที่มาจากสมาชิกของห้องปฏิบัติการตั้งแต่ 2 ห้องปฏิบัติการขึ้นไป 2. คณะกรรมการ TOR กำหนดคุณลักษณะเฉพาะตามการใช้งาน โดยพิจารณาคุณลักษณะอย่างน้อย 3 บริษัท 3. คณะกรรมการราคากลางสืบราคาอย่างน้อย 3 บริษัท 4. ผู้ปฏิบัติงานดำเนินการตามระเบียบกระทรวงการคลังว่าด้วยการจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ. 2560 อย่างเคร่งครัด	-

ลงชื่อ.....ผู้รายงาน

(นางศศิตา อยู่สุข)

ตำแหน่ง เกษตรชำนาญการพิเศษ

21 เม.ย. 2568

ลงชื่อ.....ผู้รับรอง (ผู้อำนวยการ)

(นางศิริวรรณ ชัยสมบูรณ์พันธ์)

ตำแหน่ง ผู้อำนวยการสำนักยาและวัตถุเสพติด

21 เม.ย. 2568

รายงานความเสี่ยงการทุจริตและประพฤติมิชอบ ตามแผนบริหารความเสี่ยงการทุจริตและประพฤติมิชอบต่อการบริหารจัดการโครงการ
ของหน่วยงานในสังกัดกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2568

แบบฟอร์มที่ 2

☒ รอบ 6 เดือน : วันที่ 21 เมษายน 2568

☐ รอบ 12 เดือน : วันที่.....

ชื่อหน่วยงาน : สำนักยาและวัตถุเสพติด

ยุทธศาสตร์ที่ : 1 ด้านส่งเสริมสุขภาพ ป้องกันโรค และคุ้มครองผู้บริโภคเป็นเลิศ (PP & P Excellence)

ชื่อโครงการ : โครงการพัฒนาศักยภาพห้องปฏิบัติการตรวจวิเคราะห์ยาเสพติดชนิดใหม่ (New Psychoactive substances; NPS, and new illicit drugs)

วัตถุประสงค์โครงการ : 1. เพื่อพัฒนาศักยภาพห้องปฏิบัติการกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ให้สามารถตรวจวิเคราะห์ยาเสพติดชนิดใหม่

งบประมาณที่ได้รับจัดสรร จำนวน : 1,100,000 บาท ระยะเวลาดำเนินโครงการ : 1 ตุลาคม 2567 - 30 กันยายน 2568

แหล่งเงินที่ได้รับจาก ☒ เงินงบประมาณ ☐ เงินนอกงบประมาณ

ประเภทงบประมาณ : ☒ งบดำเนินงาน ☐ งบลงทุน (ครุภัณฑ์) ☐ งบลงทุน (ที่ดิน สิ่งก่อสร้าง)

ความสำเร็จของโครงการหรือผลประโยชน์ที่ได้รับ : 1. ห้องปฏิบัติการเครือข่ายสามารถตรวจวิเคราะห์ยาเสพติดชนิดใหม่ได้ทันต่อสถานการณ์

2. ห้องปฏิบัติการเครือข่ายสามารถเข้าถึงข้อมูลในการเฝ้าระวังการแพร่ระบาดของยาเสพติดชนิดใหม่

การระบุความเสี่ยง (ข้อมูลขั้นตอนหรือกระบวนการความเสี่ยงสีเหลืองและสีแดง จากแบบฟอร์มที่ 1)				มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการป้องกันการทุจริต	สถานะการดำเนินการ (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)					การติดตามผลการดูแลความเสี่ยง	
ประเภทความเสี่ยงการทุจริต	ขั้นตอนหรือกระบวนการดำเนินการโครงการ	ปัจจัยเสี่ยงสีเหลือง (✓)	ปัจจัยเสี่ยงสีแดง (✓)		ยังไม่ได้ดำเนินการ	เฝ้าระวังและติดตามต่อเนื่อง	เริ่มดำเนินการไปบ้างแต่ยังไม่ครบถ้วน	ต้องการปรับปรุงแผนบริหารความเสี่ยงใหม่ให้เหมาะสม	เหตุผลอื่น (โปรดระบุ)	ผลการดำเนินการ ***ตามมาตรการควบคุมความเสี่ยงการทุจริต***	ปัญหาอุปสรรค (สิ่งที่ส่งผลให้ไม่สามารถดำเนินการจัดการความเสี่ยงให้อยู่ในระดับที่ยอมรับได้)
ความเสี่ยงการทุจริตด้านการใช้จ่ายงบประมาณ	การพัฒนาวิธีตรวจวิเคราะห์ยาเสพติดชนิดใหม่	✓	-	ผู้ปฏิบัติดำเนินการตามระเบียบพัสดุของกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์อย่างเคร่งครัด และสมาชิกในคณะกรรมการจัดซื้อจัดจ้างต้องมาจากสมาชิกของห้องปฏิบัติการตั้งแต่ 2 ห้องปฏิบัติการขึ้นไป		✓				1. ดำเนินการจัดซื้อจัดจ้างโดยการจัดซื้อรวม แต่งตั้งคณะกรรมการ TOR ราคากลาง และตรวจรับที่มาจากสมาชิกของห้องปฏิบัติการตั้งแต่ 2 ห้องปฏิบัติการขึ้นไป 2. คณะกรรมการ TOR กำหนดคุณลักษณะเฉพาะตามการใช้งาน โดยพิจารณาคุณลักษณะอย่างน้อย 3 บริษัท 3. คณะกรรมการราคากลางสืบราคาอย่างน้อย 3 บริษัท 4. ผู้ปฏิบัติงานดำเนินการตามระเบียบกระทรวงการคลังว่าด้วยการจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ. 2560 อย่างเคร่งครัด	-

ลงชื่อ.....นางสาวบงกช พันธุ์พจนานนท์.....ผู้รายงาน
(นางสาวบงกช พันธุ์พจนานนท์)
ตำแหน่ง เกสัชกรชำนาญการพิเศษ

21 เม.ย. 2568

ลงชื่อ.....ศิริวรรณ ชัยสมบูรณ์พันธ์.....ผู้รับรอง (ผู้อำนวยการ)
(นางศิริวรรณ ชัยสมบูรณ์พันธ์)
ตำแหน่ง ผู้อำนวยการสำนักยาและวัตถุเสพติด

21 เม.ย. 2568