

รายงานความเสี่ยงการทุจริตและประพฤติมิชอบ ตามแผนบริหารความเสี่ยงการทุจริตและประพฤติมิชอบต่อการบริหารจัดการโครงการ
ของหน่วยงานในสังกัดกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2567

รอบ 6 เดือน : วันที่.....19...มีนาคม 2567.....

รอบ 12 เดือน : วันที่.....2 สิงหาคม 2567.....

ชื่อหน่วยงาน : สำนักยาและวัตถุเสพติด

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

ชื่อโครงการ : จัดซื้อเครื่องโครมาโทกราฟีแบบซูเปอร์คริติคอลลูอิด SFC ชนิด Prepatative (Supercritical Fluid Chromatography Preparative)

วัตถุประสงค์โครงการ : เพื่อใช้เครื่องแยกสารให้บริสุทธิ์โดยใช้คาร์บอนไดออกไซด์เหลว จะสามารถแยกสารได้อย่างมีประสิทธิภาพ รวดเร็ว และมีปริมาณมากเพียงพอต่อความต้องการ โดยช่วยลดขั้นตอนการทำงาน สามารถเก็บสารได้อัตโนมัติตามช่วงที่เหมาะสม นอกจากนี้เครื่องมือนี้เป็นแบบ Preparative ที่มีอัตราการไหลของคาร์บอนไดออกไซด์สูง สามารถแยกสารได้ปริมาณสูงกว่าเครื่องเดิม และรวดเร็วขึ้น

งบประมาณที่ได้รับจัดสรร : 9,500,000 บาท

ระยะเวลาดำเนินโครงการ : 1 มกราคม - 31 สิงหาคม 2567 ✓✓

ประเภทงบประมาณ : งบดำเนินงาน

งบลงทุน (ครุภัณฑ์)

งบลงทุน (ที่ดิน สิ่งก่อสร้าง)

ความสำเร็จของโครงการหรือผลประโยชน์ที่ได้รับ :

การระบุความเสี่ยง (ข้อมูลขั้นตอนหรือกระบวนการความเสี่ยงสีเหลืองและสีแดง จากแบบฟอร์มที่ 1)				มาตรการ/กิจกรรม/ แนวทางการป้องกัน การทุจริต	สถานะการดำเนินการ (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)					การติดตามผลการดูแลความเสี่ยง	
ประเภทความเสี่ยงการทุจริต	ขั้นตอนหรือ กระบวนการ ดำเนิน โครงการ	ปัจจัย เสี่ยง สีเหลือง (✓)	ปัจจัย เสี่ยง สีแดง (✓)		ยัง ไม่ได้ ดำเนิน การ	เฝ้า ระวัง และ ติดตาม ต่อเนื่อง	เริ่ม ดำเนินการ ไปบ้าง แต่ ยังไม่ ครบถ้วน	ต้องการ ปรับปรุงแผน บริหารความ เสี่ยงใหม่ให้ เหมาะสม	เหตุผล อื่น (โปรด ระบุ)	ผลการดำเนินการ	ปัญหาอุปสรรค (สิ่งที่ส่งผลให้ไม่สามารถ ดำเนินการจัดการความเสี่ยงให้ อยู่ในระดับที่ยอมรับได้)
ความเสี่ยงการทุจริตในความ โปร่งใสของการใช้จ่าย งบประมาณและการบริหาร จัดการทรัพยากรภาครัฐ	ตรวจสอบ ราคากลาง	✓		สืบราคาจาก หน่วยงานภายนอกที่ เคยซื้อเครื่องนี้จาก หลายๆแห่ง		✓				สืบราคากลาง, จัดทำ TOR, ดำเนินการจัดซื้อ, ดูแลการติดตั้ง, ตรวจสอบการใช้งาน เพื่อพิจารณา การตรวจรับต่อไป	เนื่องจากเป็นเครื่องมือที่ มีความจำเพาะสูง จึงมี จำนวนผู้จัดจำหน่าย น้อยราย

ลงชื่อ.....ผู้จัดทำ

(นางสาวเมทินี หลิมศิริวงษ์)

ผู้เชี่ยวชาญเฉพาะด้านคุณภาพและความปลอดภัยของยา

---2---/ สิงหาคม /---2567---

ลงชื่อ.....ผู้รับรอง (ผู้อำนวยการ)

(นายสมศักดิ์ สุนทรพานิชย์)

ผู้อำนวยการสำนักยาและวัตถุเสพติด

---2---/ สิงหาคม /---2567---

รายงานความเสี่ยงการทุจริตและประพฤติมิชอบ ตามแผนบริหารความเสี่ยงการทุจริตและประพฤติมิชอบต่อการบริหารจัดการโครงการ
ของหน่วยงานในสังกัดกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2567

รอบ 6 เดือน : วันที่ 18 มีนาคม 2567

รอบ 12 เดือน : วันที่ 21 สิงหาคม 2567

ชื่อหน่วยงาน : สำนักงานและวัตถุเสพติด

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

ชื่อโครงการ : จัดทำตำรายาของประเทศไทย ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2567

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

งบประมาณที่ได้รับจัดสรร : 3,535,000

บาท

ระยะเวลาดำเนินโครงการ : 1 ต.ค.2566-30 ก.ย.2567

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

ความสำเร็จของโครงการหรือผลประโยชน์ที่ได้รับ :

ผลกระทบด้านเศรษฐกิจ

- ยกระดับอุตสาหกรรมผลิตสมุนไพรในประเทศให้มีคุณภาพตามมาตรฐานสากล และเพิ่มมูลค่าของพืชสมุนไพรและผลิตภัณฑ์มากขึ้น ซึ่งประเทศไทยมีมูลค่าการบริโภคผลิตภัณฑ์สมุนไพรสูงถึง 3.6 แสนล้านบาท ในปี 2564(1)
 - ข้อมูลใช้ประกอบการขอขึ้นทะเบียนตำรับยา เป็นการเพิ่มมูลค่าผลิตภัณฑ์
 - สนับสนุนการส่งออกสินค้ามากขึ้น โดยการกำหนดข้อกำหนด อันเป็นการทำให้สินค้ามีมาตรฐาน เพิ่มความสามารถในการแข่งขันในตลาดต่างประเทศได้ ซึ่งประเทศไทยเป็นผู้นำเข้าการส่งออกสมุนไพรและผลิตภัณฑ์ฯ เป็นอันดับ 1 ในอาเซียน(1)
- หมายเหตุ (1) = แหล่งข้อมูล <https://www.prachachat.net/economy/news-609020>

ผลกระทบด้านสังคม

- ส่งเสริมนโยบายเกษตรแปรรูป ยกระดับอาชีพเกษตรกร และเพิ่มมูลค่าสินค้าเกษตรเป็นผลิตภัณฑ์สมุนไพรที่มีมูลค่ามากขึ้น และส่งเสริมรายได้ของเกษตรกรตามแผนแม่บทแห่งชาติว่าด้วยการพัฒนาสมุนไพรไทยฉบับที่ 1 พ.ศ. 2560-2564
 - ให้บริการข้อกำหนดสมุนไพรและยาสมุนไพร ที่ใช้ในการควบคุมคุณภาพพืชสมุนไพรและผลิตภัณฑ์สมุนไพรของไทยเอง (ซึ่งเอกสารอ้างอิงต่างประเทศอาจไม่มี หรือสมุนไพรที่ปลูกในประเทศไทยอาจมีความแตกต่างในด้านปริมาณสารเคมีสำคัญกับสมุนไพรต่างประเทศ) เช่น ยาน้ำมันกัญชา หยอกได้ลิ้น ยาชงมะตูม ยาชงปัญญาจันทร์ ยาแคปซูลสารสกัดปัญญาจันทร์ เถาวัลย์เปรียง ยาแคปซูลสารสกัดเถาวัลย์เปรียงแห้ง เป็นต้น ทำให้ประชาชนได้ใช้ผลิตภัณฑ์สมุนไพรที่มีคุณภาพและได้มาตรฐาน ช่วยส่งเสริมการส่งออกไปต่างประเทศ
- ผลกระทบด้านการแพทย์และสาธารณสุข
- ทำให้ประชาชนในประเทศ ได้ใช้ผลิตภัณฑ์สมุนไพรและยาแผนโบราณ ที่มีคุณภาพ มาตรฐานและความปลอดภัย
 - สามารถตอบสนองต่อภาวะฉุกเฉินหรือสถานการณ์เร่งด่วนได้ทันทั่วทั้ง เช่น การจัดทำข้อกำหนดสมุนไพรที่ใช้ในการรักษาโรคระบาด เชื้อไวรัสโควิด-19

ประเมินความคุ้มค่า

การเพิ่มมูลค่าสินค้าทางการเกษตร เช่น

• ฟ้าทะลายโจร

ก่อนช่วงการแพร่ระบาดของเชื้อโควิด-19 : กิโลกรัมละ 250 บาท

ปัจจุบัน : ชนิดตากแห้ง กิโลกรัมละ 400 บาท

: ชนิดแคปซูล 400 mg. 1,000 แคปซูล ราคาประมาณ 2,000 บาท

(แหล่งข้อมูล <https://news.thaipbs.or.th/content/306079>)

การระบุความเสี่ยง (ข้อมูลขั้นตอนหรือกระบวนการความเสี่ยงสีเหลืองและสีแดง จากแบบฟอร์มที่ 1)				มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการป้องกันการทุจริต	สถานะการดำเนินการ (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)					การติดตามผลการดูแลความเสี่ยง	
ประเภทความเสี่ยงการทุจริต	ขั้นตอนหรือกระบวนการดำเนินโครงการ	ปัจจัยเสี่ยงสีเหลือง (✓)	ปัจจัยเสี่ยงสีแดง (✓)		ยังไม่ได้ดำเนินการ	เฝ้าระวังและติดตามต่อเนื่อง	เริ่มดำเนินการไปบ้าง แต่ยังไม่ครบถ้วน	ต้องการปรับปรุงแผนบริหารความเสี่ยงใหม่ให้เหมาะสม	เหตุผลอื่น (โปรดระบุ)	ผลการดำเนินการ	ปัญหาอุปสรรค (สิ่งที่ส่งผลให้ไม่สามารถดำเนินการจัดการความเสี่ยงให้อยู่ในระดับที่ยอมรับได้)
ความเสี่ยงการทุจริตในความโปร่งใสของการใช้จ่ายงบประมาณและการบริหารจัดการทรัพยากรภาครัฐ	จัดประชุมคณะกรรมการและอนุกรรมการเพื่อทำข้อกำหนดมาตรฐานของสมุนไพรไทยที่จัดพิมพ์หรือเผยแพร่ในตำรามาตรฐานยาสมุนไพรไทย (THP)	✓		- สำนักจัดอบรมเรื่องระเบียบกระทรวงการคลังว่าด้วยการจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ.2560 และหนังสือเวียนที่เกี่ยวข้อง - ให้มีการตรวจทานเอกสารเบื้องต้นอย่างน้อย 2 คน		✓				- ได้รับการอบรมระเบียบกระทรวงการคลังว่าด้วยการจัดซื้อจัดจ้าง และการบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ. 2560 และหนังสือเวียนที่เกี่ยวข้อง เมื่อวันที่ 26 มกราคม 2567 และการดำเนินการจัดซื้อจัดจ้างเป็นไปตามระเบียบกระทรวงการคลังว่าด้วยการจัดซื้อจัดจ้าง	
ความเสี่ยงการทุจริตในความโปร่งใสของการใช้จ่ายงบประมาณและการบริหารจัดการทรัพยากรภาครัฐ	จัดประชุมคณะกรรมการและอนุกรรมการเพื่อทำข้อกำหนดมาตรฐานของยาหรือสมุนไพรต่างประเทศที่จัดพิมพ์หรือเผยแพร่ในตำรายาของประเทศไทย (TP)	✓		- สำนักจัดอบรมเรื่องระเบียบกระทรวงการคลังว่าด้วยการจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ.2560 และหนังสือเวียนที่เกี่ยวข้อง - ให้มีการตรวจทานเอกสารเบื้องต้นอย่างน้อย 2 คน		✓					
ความเสี่ยงการทุจริตในความโปร่งใสของการใช้จ่ายงบประมาณและการบริหารจัดการทรัพยากรภาครัฐ	จ้างออกแบบ อาร์ตเวิร์ก ปกพร้อมจัดเรียงข้อมูลเนื้อหาจัดเตรียมวีซีดีตามที่หน่วยงานกำหนดเพื่อจัดทำTHP Supplement เป็นรูปเล่มแบบอิเล็กทรอนิกส์ (e-book)	✓		- สำนักจัดอบรมเรื่องระเบียบกระทรวงการคลังว่าด้วยการจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ.2560 และหนังสือเวียนที่เกี่ยวข้อง - ให้มีการตรวจทานเอกสารเบื้องต้นอย่างน้อย 2 คน		✓					
ความเสี่ยงการทุจริตในความโปร่งใสของการใช้จ่ายงบประมาณและการบริหารจัดการทรัพยากรภาครัฐ	จ้างจัดทำข้อมูลมาตรฐานสมุนไพร วัตถุประสงค์ สกัด หรือผลิตภัณฑ์ ปีที่ 1 และ 2 เพื่อกำหนดมาตรฐานยาสมุนไพร สำนักงานและวัตถุประสงค์ จำนวน 9 รายการ	✓		- สำนักจัดอบรมเรื่องระเบียบกระทรวงการคลังว่าด้วยการจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ.2560 และหนังสือเวียนที่เกี่ยวข้อง - ให้มีการตรวจทานเอกสารเบื้องต้นอย่างน้อย 2 คน		✓					

ลงชื่อ.....ผู้รายงาน

(นายสิริชัย กระบี่ศรี)

เภสัชกรชำนาญการพิเศษ

๒๑ ส.ค. ๒๕๖๗

ลงชื่อ.....ผู้รับรอง (ผู้อำนวยการ)

(นายสมศักดิ์ สุนทรพาณิชย์)

ผู้อำนวยการสำนักยาและวัตถุเสพติด

๒๑ ส.ค. ๒๕๖๗

รายงานความเสี่ยงการทุจริตและประพฤติมิชอบ ตามแผนบริหารความเสี่ยงการทุจริตและประพฤติมิชอบต่อการบริหารจัดการโครงการ
ของหน่วยงานในสังกัดกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2567

รอบ 6 เดือน : วันที่ 21 มีนาคม 2567

รอบ 12 เดือน : วันที่.....21 สิงหาคม 2567.....

ชื่อหน่วยงาน : สำนักยาและวัตถุเสพติด
ยุทธศาสตร์ที่ :
ชื่อโครงการ : สนับสนุนการแก้ไขปัญหาผู้เสพยาเสพติด การควบคุมตัวยาและสารเคมีทางห้องปฏิบัติการ
วัตถุประสงค์โครงการ :

1. เพื่อตรวจพิสูจน์ของกลางยาเสพติด และสารเสพติดในปัสสาวะ ซึ่งนำผลทางห้องปฏิบัติการไปใช้ในการประกอบอรรถคดี บำบัดรักษา และเฝ้าระวังการแพร่ระบาดของยาเสพติด
2. การให้บริการทดสอบความชำนาญ เพื่อให้ห้องปฏิบัติการสมาชิกได้ดำเนินการตามระบบคุณภาพและเพื่อประเมินความสามารถของห้องปฏิบัติการสมาชิก
3. เพื่อให้ห้องปฏิบัติการตรวจสอบสารเสพติดในปัสสาวะ สามารถประเมินคุณภาพชุดทดสอบเบื้องต้นได้เอง
4. เพื่อพัฒนาทักษะ ถ่ายทอดองค์ความรู้ เพิ่มความความชำนาญในการตรวจวิเคราะห์ทางห้องปฏิบัติการของห้องปฏิบัติการเครือข่าย

งบประมาณที่ได้รับจัดสรร : 39,656,700 บาท

ระยะเวลาดำเนินโครงการ : 1 ต.ค.2566-30 ก.ย.2567

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

ความสำเร็จของโครงการหรือผลประโยชน์ที่ได้รับ :

1. ผลตรวจพิสูจน์สารเสพติดในปัสสาวะและของกลาง : บ่งชี้ผู้เสพยาหรือผู้ติดยาเสพติด เป็นหลักฐานยืนยันในกระบวนการทางอรรถคดี และนำไปสู่การนำผู้เสพยา ผู้ติดยาเสพติดเข้าสู่กระบวนการบำบัดรักษา
2. ผลตรวจพิสูจน์วัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท เคมีภัณฑ์ สารตั้งต้น ใช้ในการควบคุมตัวยาและสารเคมี : นำไปใช้ในการป้องกันการขยายในทางที่ผิด การก่ออาชญากรรม การมอมยาโรคพิษภัย หรือการล่องละเมิดทางเพศ
3. ห้องปฏิบัติการสมาชิกทดสอบความชำนาญที่ได้รับการพัฒนามีคุณภาพมาตรฐานการดำเนินงาน ส่งผลให้ผู้รับบริการได้รับผลการทดสอบที่ถูกต้องและเป็นธรรม

การระบุความเสี่ยง (ข้อมูลขั้นต้นหรือกระบวนการความเสี่ยงที่เหลืองและสีแดง จากแบบฟอร์มที่ 1)				มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการป้องกันการทุจริต	สถานะการดำเนินการ (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)					การติดตามผลการดูแลความเสี่ยง	
ประเภทความเสี่ยงการทุจริต	ขั้นตอนหรือกระบวนการดำเนินโครงการ	ปัจจัยเสี่ยงที่เหลือง (✓)	ปัจจัยเสี่ยงสีแดง (✓)		ยังไม่ได้ดำเนินการ	เฝ้าระวังและติดตามต่อเนื่อง	เริ่มดำเนินการไปบ้าง แต่ยังไม่ครบถ้วน	ต้องการปรับปรุงแผนบริหารความเสี่ยงใหม่ให้เหมาะสม	เหตุผลอื่น (โปรดระบุ)	ผลการดำเนินการ	ปัญหาอุปสรรค (สิ่งที่ส่งผลกระทบต่อผลการจัดการความเสี่ยงให้อยู่ในระดับที่ยอมรับได้)
ความเสี่ยงการทุจริตในความโปร่งใสของการใช้จ่ายงบประมาณและการบริหารจัดการทรัพยากรภาครัฐ	ตรวจพิสูจน์ของกลางยาเสพติดและสารเสพติดในปัสสาวะ	✓		ผู้ปฏิบัติดำเนินการตามระเบียบพัสดุของกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์อย่างเคร่งครัด และสมาชิกในคณะกรรมการจัดซื้อจัดจ้างต้องมาจากสมาชิกของห้องปฏิบัติการตั้งแต่ 2 ห้องปฏิบัติการขึ้นไป		✓			ดำเนินการแล้วเสร็จ	- อบรมระเบียบกระทรวงการคลังว่าด้วยการจัดซื้อจัดจ้าง และการบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ. 2560 และหนังสือเวียนที่เกี่ยวข้อง เมื่อวันที่ 26 มกราคม 2567	
ความเสี่ยงการทุจริตในความโปร่งใสของการใช้จ่ายงบประมาณและการบริหารจัดการทรัพยากรภาครัฐ	ให้บริการโปรแกรมทดสอบที่ให้บริการทดสอบความชำนาญทางห้องปฏิบัติการ	✓		ผู้ปฏิบัติดำเนินการตามระเบียบพัสดุของกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์อย่างเคร่งครัด และสมาชิกในคณะกรรมการจัดซื้อจัดจ้างต้องมาจากสมาชิกของห้องปฏิบัติการตั้งแต่ 2 ห้องปฏิบัติการขึ้นไป		✓			ดำเนินการแล้วเสร็จ	- ดำเนินการจัดซื้อจัดจ้างเป็นตามระเบียบพัสดุของกรมฯ - คณะกรรมการจัดซื้อจัดจ้างบางรายการมีคณะกรรมการจากห้องปฏิบัติการอื่น	
ความเสี่ยงการทุจริตในความโปร่งใสของการใช้จ่ายงบประมาณและการบริหารจัดการทรัพยากรภาครัฐ	จัดประชุมและสัมมนาอบรมทั้งภายในและภายนอกหน่วยงาน	✓		มอบหมายเจ้าหน้าที่สืบทอดมากกว่า 1 คน และรายงานให้คณะทำงานทราบ		✓			ดำเนินการแล้วเสร็จ	- ดำเนินการแล้วเสร็จ - มีการสืบทอดมากกว่า 1 ราย	

ลงชื่อ.....ผู้รายงาน

(นางศศิศา ออยู่สุข)

เภสัชกรชำนาญการพิเศษ

21 ส.ค. 2567

ลงชื่อ.....ผู้รับรอง (ผู้อำนวยการ)

(นายสมศักดิ์ สุนทรพาณิชย์)

ผู้อำนวยการสำนักยาและวัตถุเสพติด

21 ส.ค. 2567

รายงานความเสี่ยงการทุจริตและประพฤติมิชอบ ตามแผนบริหารความเสี่ยงการทุจริตและประพฤติมิชอบต่อการบริหารจัดการโครงการ
ของหน่วยงานในสังกัดกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2567

รอบ 6 เดือน : วันที่ 21 มีนาคม 2567

รอบ 12 เดือน : วันที่.....21 สิงหาคม 2567.....

ชื่อหน่วยงาน : สำนักยาและวัตถุเสพติด

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

ชื่อโครงการ : จัดซื้อเครื่องแก๊สโครมาโทกราฟีแมสสเปกโตรมิเตอร์ (Gas Chromatograph Mass Spectrometer (GC - MS))

วัตถุประสงค์โครงการ : เพื่อใช้ตรวจวิเคราะห์ตัวอย่างของกลางยาเสพติดและสารเสพติดในปัสสาวะ ตรวจวิเคราะห์คุณภาพตัวอย่างทดสอบความชำนาญทางห้องปฏิบัติการด้านยาเสพติด สารควบคุมคุณภาพชุดทดสอบ เพื่อประโยชน์ในระบบคุณภาพห้องปฏิบัติการเครือข่าย ใช้ในการตรวจสอบความถูกต้องของวิธีและใช้อบรมถ่ายทอดวิธีวิเคราะห์แก่หน่วยงานเครือข่ายที่เกี่ยวข้อง ตรวจวิเคราะห์ค้นหายาเสพติดชนิดใหม่ เพื่อใช้ข้อมูลสนับสนุนในการควบคุมทางกฎหมาย สนับสนุนการเฝ้าระวัง ป้องกัน และสกัดกั้น และแก้ไขปัญหาเสพติดของประเทศ

งบประมาณที่ได้รับจัดสรร : 5,500,000 บาท

ระยะเวลาดำเนินโครงการ : 1 มกราคม - 31 สิงหาคม 2567

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

ความสำเร็จของโครงการหรือผลประโยชน์ที่ได้รับ :

การระบุความเสี่ยง (ข้อมูลขั้นตอนหรือกระบวนการความเสี่ยงสีเหลืองและสีแดง จากแบบฟอร์มที่ 1)				มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการป้องกันการทุจริต	สถานะการดำเนินการ (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)					การติดตามผลการดูแลความเสี่ยง	
ประเภทความเสี่ยงการทุจริต	ขั้นตอนหรือกระบวนการดำเนินโครงการ	ปัจจัยเสี่ยงสีเหลือง (✓)	ปัจจัยเสี่ยงสีแดง (✓)		ยังไม่ได้ดำเนินการ	เฝ้าระวังและติดตามต่อเนื่อง	เริ่มดำเนินการไปบ้างแต่ยังไม่ครบถ้วน	ต้องการปรับปรุงแผนบริหารความเสี่ยงใหม่ให้เหมาะสม	เหตุผลอื่น (โปรดระบุ)	ผลการดำเนินการ	ปัญหาอุปสรรค (สิ่งที่ส่งผลให้ไม่สามารถดำเนินการจัดการความเสี่ยงให้อยู่ในระดับที่ยอมรับได้)
ความเสี่ยงการทุจริตในความโปร่งใสของการใช้จ่ายงบประมาณและการบริหารจัดการทรัพยากรภาครัฐ	การจัดทำ TOR	✓		- แต่งตั้งผู้กำหนดคุณลักษณะต้องเป็นผู้มีความรู้และเชี่ยวชาญเฉพาะ		✓			ดำเนินการแล้วเสร็จ	ดำเนินการแล้วเสร็จ	
ความเสี่ยงการทุจริตในความโปร่งใสของการใช้จ่ายงบประมาณและการบริหารจัดการทรัพยากรภาครัฐ	กำหนดราคากลาง	✓		1.สืบราคาจากท้องตลาดจากผู้เสนอราคาหลายราย 2.กำหนดหลักเกณฑ์และบทลงโทษ หากตรวจพบการเอื้อประโยชน์ให้กับผู้ประกอบการ		✓			ดำเนินการแล้วเสร็จ	ดำเนินการแล้วเสร็จ	
ความเสี่ยงการทุจริตในความโปร่งใสของการใช้จ่ายงบประมาณและการบริหารจัดการทรัพยากรภาครัฐ	การบริหารสัญญาและตรวจรับพัสดุ	✓		แต่งตั้งกรรมการตรวจรับให้หลากหลายจากสมาชิกของห้องปฏิบัติการตั้งแต่ 2 ห้องปฏิบัติการขึ้นไป		✓			ดำเนินการแล้วเสร็จ	- อยู่ระหว่างรอส่งมอบและตรวจรับเครื่องมือ	

ลงชื่อ.....ผู้รายงาน

(นางศศิดา อยู่สุข)

เภสัชกรชำนาญการพิเศษ

นางศศิดา อยู่สุข

ลงชื่อ.....ผู้รับรอง (ผู้อำนวยการ)

(นายสมศักดิ์ สุนทรพาณิชย์)

ผู้อำนวยการสำนักยาและวัตถุเสพติด

21 ส.ค. 2567

รายงานความเสี่ยงการทุจริตและประพฤติมิชอบ ตามแผนบริหารความเสี่ยงการทุจริตและประพฤติมิชอบต่อการบริหารจัดการโครงการ
ของหน่วยงานในสังกัดกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ.2567

รอบ 6 เดือน : วันที่ 21 มีนาคม 2567

รอบ 12 เดือน : วันที่.....21 สิงหาคม 2567.....

ชื่อหน่วยงาน : สำนักงานและวัตถุเสพติด

ยุทธศาสตร์ที่ :

ชื่อโครงการ : การพัฒนาระบบคุณภาพและมาตรฐานการตรวจสอบสารเสพติดในปัสสาวะระดับปฐมภูมิ

วัตถุประสงค์โครงการ :

- พัฒนาแนวปฏิบัติที่ดีในการตรวจสอบสารเสพติดในปัสสาวะ ระดับปฐมภูมิ
- ยกระดับมาตรฐานหน่วยบริการตรวจสอบสารเสพติดในปัสสาวะ ระดับปฐมภูมิ

งบประมาณที่ได้รับจัดสรร : 3,670,000 บาท

ระยะเวลาดำเนินโครงการ : 1 ต.ค.2566-30 ก.ย.2567

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

ความสำเร็จของโครงการหรือผลประโยชน์ที่ได้รับ :

- กระบวนการตรวจคัดกรองมีมาตรฐาน มีประสิทธิภาพ
- ผลการตรวจคัดกรองที่ถูกต้อง จะสามารถสร้างความเป็นธรรม โปร่งใสในการดำเนินงาน
- ระบบการคัดกรองที่มีมาตรฐาน จะสนับสนุนการดำเนินงานด้านการบำบัดรักษาและฟื้นฟูผู้ติดยาเสพติดให้บรรลุวัตถุประสงค์ได้

การระบุความเสี่ยง (ข้อมูลขั้นต้นหรือกระบวนการความเสี่ยงสีเหลืองและสีแดง จากแบบฟอร์มที่ 1)				มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการป้องกันการทุจริต	สถานะการดำเนินการ (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)					การติดตามผลการดูแลความเสี่ยง	
ประเภทความเสี่ยงการทุจริต	ขั้นตอนหรือกระบวนการดำเนินโครงการ	ปัจจัยเสี่ยงสีเหลือง (✓)	ปัจจัยเสี่ยงสีแดง (✓)		ยังไม่ได้นำดำเนินการ	เฝ้าระวังและติดตามต่อเนื่อง	เริ่มดำเนินการไปบ้างแต่ยังไม่ครบถ้วน	ต้องการปรับปรุงแผนบริหารความเสี่ยงใหม่ให้เหมาะสม	เหตุผลอื่น (โปรดระบุ)	ผลการดำเนินการ	ปัญหาอุปสรรค (สิ่งที่ส่งผลกระทบต่อความสำเร็จในการจัดการความเสี่ยงให้อยู่ในระดับที่ยอมรับได้)
ความเสี่ยงการทุจริตในความโปร่งใสของการใช้จ่ายงบประมาณและการบริหารจัดการทรัพยากรภาครัฐ	จัดประชุมชี้แจงโครงการพัฒนาการตรวจสอบสารเสพติดในปัสสาวะระดับปฐมภูมิ 4 ภาค (ภาคอีสาน: สวก.อุดรธานี Kick off (จนครพนม), ภาคใต้: สวก.สุราษฎร์ธานี, 3. ภาคกลางและตะวันออก: สวก สระบุรี และ สยวส, 4. ภาคเหนือ: สวก เชียงใหม่)	✓		มอบหมายเจ้าหน้าที่สืบราคามากกว่า 1 คน และ รายงานให้คณะทำงานทราบ		✓			ดำเนินการแล้วเสร็จ	- ดำเนินการจัดประชุมชี้แจงโครงการ แลกเปลี่ยนเรียนรู้ และรายงานผลการดำเนินงานในแต่ละภาคแล้วเสร็จ	ด้วยโครงการได้รับการอนุมัติล่าช้า จึงต้องดำเนินการในกิจกรรมที่สามารถดำเนินการได้ทันทีก่อน จึงทำให้กิจกรรมจัดประชุมล่าช้า แต่คาดว่าจะสามารถดำเนินการได้แล้วเสร็จในเดือนมิถุนายน 2567

ลงชื่อ.....ผู้รายงาน

(นายสุเมธ เทียงธรรม)

นักวิทยาศาสตร์การแพทย์ชำนาญการพิเศษ

21 ส.ค. 2567

ลงชื่อ.....ผู้รับรอง (ผู้อำนวยการ)

(นายสมศักดิ์ สุนทรพาณิชย์)

ผู้อำนวยการสำนักยาและวัตถุเสพติด

21 ส.ค. 2567

รายงานความเสี่ยงการทุจริตและประพฤติมิชอบ ตามแผนบริหารความเสี่ยงการทุจริตและประพฤติมิชอบต่อการบริหารจัดการโครงการ
ของหน่วยงานในสังกัดกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2567

รอบ 6 เดือน : วันที่ 20 มีนาคม 2567

รอบ 12 เดือน : วันที่....21 สิงหาคม 2567.....

ชื่อหน่วยงาน : สำนักยาและวัตถุเสพติด
ยุทธศาสตร์ที่ : 1 ด้านส่งเสริมสุขภาพ ป้องกันโรค และคุ้มครองผู้บริโภคเป็นเลิศ (PP & P Excellence)
ชื่อโครงการ : โครงการประกันคุณภาพยา ปีงบประมาณ พ.ศ.2567

วัตถุประสงค์โครงการ : เพื่อได้ข้อมูลคุณภาพยาด้านจุลชีพและวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาทในประเทศไทย ใช้จัดทำฐานข้อมูลรายชื่อผลิตภัณฑ์ยาคุณภาพและผู้ผลิตเพื่อเผยแพร่สาธารณะ

งบประมาณที่ได้รับจัดสรร : 3,400,000 บาท

ระยะเวลาดำเนินโครงการ : 1 ตุลาคม 2566 - 30 กันยายน 2567

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

ความสำเร็จของโครงการหรือผลประโยชน์ที่ได้รับ :

- ทราบข้อมูลด้านคุณภาพของยาด้านจุลชีพและวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาทที่มีใช้ในประเทศไทย เพื่อให้เกิดความมั่นใจในคุณภาพและความปลอดภัยซึ่งจะมีผลต่อการรักษา
- สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาทราบปัญหาคุณภาพยาเพื่อเรียกเก็บหรือทบทวนทะเบียนยาและผลักดันให้เกิดการพัฒนาปรับปรุงการผลิตยา
- สนับสนุนอุตสาหกรรมยาที่ผลิตในประเทศ เพิ่มขีดความสามารถในการแข่งขันในตลาด และกระตุ้นผู้ประกอบการในประเทศให้ผลิตยาได้มาตรฐานสากล

การระบุความเสี่ยง (ข้อมูลขั้นตอนหรือกระบวนการความเสี่ยงสีเหลืองและสีแดง จากแบบฟอร์มที่ 1)				มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการป้องกันการทุจริต	สถานะการดำเนินการ (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)					การติดตามผลการดูแลความเสี่ยง	
ประเภทความเสี่ยงการทุจริต	ขั้นตอนหรือกระบวนการดำเนินโครงการ	ปัจจัยเสี่ยงสีเหลือง (✓)	ปัจจัยเสี่ยงสีแดง (✓)		ยังไม่ได้ดำเนินการ	เฝ้าระวังและติดตามต่อเนื่อง	เริ่มดำเนินการไปบ้าง แต่ยังไม่ครบถ้วน	ต้องการปรับปรุงแผนบริหารความเสี่ยงใหม่ให้เหมาะสม	เหตุผลอื่น (โปรดระบุ)	ผลการดำเนินการ	ปัญหาอุปสรรค (สิ่งที่ส่งผลให้ไม่สามารถดำเนินการจัดการความเสี่ยงให้อยู่ในระดับที่ยอมรับได้)
ความเสี่ยงการทุจริตในความโปร่งใสของการใช้จ่ายงบประมาณและการบริหารจัดการทรัพยากรภาครัฐ	ตรวจวิเคราะห์ตามเกณฑ์มาตรฐานตำรายาสากล เช่น USP, BP, THP	✓		1. ดำเนินการตามระเบียบกระทรวงการคลังว่าด้วยการจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ. 2560 2. อบรมให้ความรู้เรื่องระเบียบกระทรวงการคลังว่าด้วยการจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐพ.ศ. 2560		✓			ดำเนินการแล้วเสร็จ	- อบรมระเบียบกระทรวงการคลังว่าด้วยการจัดซื้อจัดจ้าง และการบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ. 2560 และหนังสือเวียนที่เกี่ยวข้อง เมื่อวันที่ 26 มกราคม 2567 และการดำเนินการจัดซื้อจัดจ้างเป็นไปตามระเบียบกระทรวงการคลังว่าด้วยการจัดซื้อจัดจ้างฯ	

ลงชื่อ.....ผู้รายงาน

(นางสาวจิราณูฯ แจ่มทวีกุล)

เภสัชกรชำนาญการพิเศษ

21 ส.ค. 2567

ลงชื่อ.....ผู้รับรอง (ผู้อำนวยการ)

(นายสมศักดิ์ สุนทรพาณิชย์)

ผู้อำนวยการสำนักยาและวัตถุเสพติด

21 ส.ค. 2567