

แผนปฏิบัติการประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2567
สำนักยาและวัตถุเสพติด

แผนการใช้จ่ายเงินงบประมาณและเงินนอกงบประมาณ สำนักยาและวัตถุเสพติด ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2567

ลำดับ	แผนงาน/โครงการ	ผลผลิต/กิจกรรม	งบดำเนินงาน										รวมวงเงิน (บาท)	ประเภทโครงการ	ผู้รับผิดชอบ
			แผนการใช้จ่ายเงินงบประมาณ (บาท)					แผนการใช้จ่ายเงินบำรุง (บาท)							
			ไตรมาส 1	ไตรมาส 2	ไตรมาส 3	ไตรมาส 4	รวม (บาท)	ไตรมาส 1	ไตรมาส 2	ไตรมาส 3	ไตรมาส 4	รวม (บาท)			
	รวม		5,870,550	10,358,950	11,408,950	842,250	28,480,700	7,019,335	10,574,450	7,156,515	2,455,100	27,205,400	55,686,100		
1	งบดำเนินงาน														
	1.1 Fixed Cost														ฝ่ายบริหารทั่วไป
	- ค่าตอบแทนไม่ทำเวช		840,000	840,000	840,000	840,000	3,360,000	-	-	-	-	-	3,360,000		
	- คชจ.ประกันสังคม		2,250	2,250	2,250	2,250	9,000	-	-	-	-	-	9,000		
	1.2 คชจ.เกี่ยวกับบุคลากร														ฝ่ายบริหารทั่วไป
	- ค่าตอบแทนนักวิจัย		-	-	-	-	-	108,000	108,000	108,000	108,000	432,000	432,000		
	- ค่าอาหารทำการนอกเวลา (OT)		-	-	-	-	-	7,000	14,000	28,000	21,000	70,000	70,000		
	- ค่าจ้างเหมาบุคลากร		-	-	-	-	-	413,600	413,600	413,600	413,600	1,654,400	1,654,400		
	1.3 งานพื้นฐาน														ฝ่ายบริหารทั่วไป
	- บริหารจัดการหน่วยงาน		450,000	750,000	300,000	-	1,500,000	-	-	-	-	-	1,500,000	โครงการสนับสนุน	
	- อำนวยรักษาระบบ		-	-	-	-	-	150,000	1,250,000	600,000	-	2,000,000	2,000,000	โครงการสนับสนุน	
	- ทดสอบความชำนาญภายในกรม		-	-	-	-	-	25,000	150,000	51,500	-	226,500	226,500	โครงการสนับสนุน	
	- งานประจำ/งานบริการตรวจวิเคราะห์		-	-	-	-	-	2,000,000	3,000,000	2,000,000	1,700,000	8,700,000	8,700,000	โครงการสนับสนุน	
	1.4 โครงการขับเคลื่อน (8 โครงการ)														
	1) โครงการประกันคุณภาพยา ปีงบประมาณ พ.ศ.2567		-	-	-	-	-	1,347,500	1,052,500	1,000,000	-	3,400,000	3,400,000	โครงการสำคัญ	กลุ่มตรวจสอบ คุณภาพเภสัชภัณฑ์ ทางเคมี-ฟิสิกส์ และ กลุ่มตรวจคุณภาพ เภสัชภัณฑ์เภสัชทาง ชีววิทยา 1
	2) โครงการเฝ้าระวังการปนเปื้อน สารกลุ่ม Nitrosamine ในเภสัช เคมีภัณฑ์และผลิตภัณฑ์ยา		-	-	-	-	-	300,000	135,000	5,000	-	440,000	440,000	โครงการสำคัญ	กลุ่มตรวจสอบ คุณภาพเภสัชภัณฑ์ ทางเคมี-ฟิสิกส์ 2
	3) โครงการสำรวจการปนเปื้อน diethylene glycol และ ethylene glycol ในยาน้ำลดไข้ ยาน้ำแก้ไอสำหรับเด็ก และส่วน กระสายยา (Vehicle) ที่จำหน่ายใน		-	-	-	-	-	90,000	210,000	-	-	300,000	300,000	โครงการภารกิจหลัก	กลุ่มตรวจสอบ คุณภาพเภสัชภัณฑ์ ทางเคมี-ฟิสิกส์ 3
	4) โครงการ การพัฒนาวิธีทดสอบ การระคายเคืองต่อผิวหนังในหลอด ทดลอง (In vitro skin irritation) ของเครื่องมือแพทย์ ตามมาตรฐาน ISO 10993-23		-	-	-	-	-	379,500	159,000	159,000	-	697,500	697,500	โครงการภารกิจหลัก	กลุ่มตรวจคุณภาพ เภสัชภัณฑ์เภสัชทาง ชีววิทยา 3
	5) โครงการพัฒนาและตรวจสอบ ความถูกต้องวิธีการวิเคราะห์ full capsids ในผลิตภัณฑ์ gene therapy		-	-	-	-	-	350,000	450,000	250,000	-	1,050,000	1,050,000	โครงการสำคัญ	กลุ่มตรวจคุณภาพ เภสัชภัณฑ์เภสัชทาง ชีววิทยา 2
	6) โครงการจัดทำตำรายาของ ประเทศไทย ประจำปี 2567		-	-	-	-	-	435,735	1,510,000	1,376,765	212,500	3,535,000	3,535,000	โครงการสำคัญ	กลุ่มจัดทำตำรายา ของประเทศไทย

ลำดับ	แผนงาน/โครงการ	ผลผลิต/กิจกรรม	งบดำเนินงาน										รวมวงเงิน (บาท)	ประเภทโครงการ	ผู้รับผิดชอบ	
			แผนการใช้จ่ายเงินงบประมาณ (บาท)					แผนการใช้จ่ายเงินบำรุง (บาท)								
			ไตรมาส 1	ไตรมาส 2	ไตรมาส 3	ไตรมาส 4	รวม (บาท)	ไตรมาส 1	ไตรมาส 2	ไตรมาส 3	ไตรมาส 4	รวม (บาท)				
	7) โครงการบูรณาการผลิตสารมาตรฐาน กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์และ อาเซียนด้านยา ยาเสพติดและ สมุนไพร		-	-	-	-	-	1,413,000	2,122,350	1,164,650	-	4,700,000	4,700,000	โครงการสำคัญ	ศูนย์สารมาตรฐานยา และวัตถุเสพติด	
	8) การพัฒนาศักยภาพ ห้องปฏิบัติการควบคุมคุณภาพเพื่อ สนับสนุนการพัฒนามาตรฐานการ ผลิตยา Biopharmaceuticals	ย5ก1	570,000	750,000	2,250,000	-	3,570,000	-	-	-	-	-	3,570,000	โครงการสำคัญ	กลุ่มตรวจคุณภาพ เภสัชภัณฑ์เภสัชทาง ชีววิทยา 2	
2	งบรายจ่ายอื่น															
	- โครงการสนับสนุนการแก้ไข ปัญหาผู้เสพยาเสพติด การควบคุม ตัวยาและสารเคมีทางห้องปฏิบัติการ	บ1ก1	7,931,300	15,862,700	15,862,700	-	39,656,700	-	-	-	-	-	39,656,700	โครงการสำคัญ	กลุ่มวัตถุเสพติด	
	สำนักยาและวัตถุเสพติด		4,008,300	8,016,700	8,016,700	-	20,041,700	-	-	-	-	-	-	-	-	
	ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ 15 แห่ง		3,923,000	7,846,000	7,846,000	-	19,615,000	-	-	-	-	-	-	-	-	
3	งบลงทุน						-						-	-	รอจัดสรร	ฝ่ายบริหารทั่วไป
	3.1 ครุภัณฑ์เงินงบประมาณ (ตาม พรบ. รายการ)						-						-	-		
4	งบเบิกจ่ายแทนกัน (อย.)						-						-	-	รอจัดสรร	ฝ่ายบริหารทั่วไป

โครงการขับเคลื่อนปีงบประมาณ พ.ศ.2567

ลำดับ	รหัสโครงการ	แผนงานโครงการ	วงเงินที่ได้รับจัดสรร (บาท)	ค่าน้ำหนัก (รวม 100)	ผู้รับผิดชอบโครงการ	หมายเหตุ
1	6714003	โครงการประกันคุณภาพยา ปีงบประมาณ พ.ศ.2567	3,400,000	10	เคมี ชีวะ 1	เงินบำรุง
2	6714004	โครงการเฝ้าระวังการปนเปื้อนสารกลุ่ม Nitrosamine ใน เภสัชเคมีภัณฑ์และผลิตภัณฑ์ยา	440,000	5	เคมี 2	เงินบำรุง
3	6714005	โครงการสำรวจการปนเปื้อน diethylene glycol และ ethylene glycol ในยาน้ำลดไข้ ยาน้ำแก้ไอสำหรับเด็ก และส่วนกระสวยยา (Vehicle) ที่จำหน่ายในประเทศไทย	300,000	10	เคมี 3	เงินบำรุง
4	6714007	โครงการ การพัฒนาวิธีทดสอบการระคายเคืองต่อผิวหนัง ในหลอดทดลอง (In vitro skin irritation) ของเครื่องมือ แพทย์ ตามมาตรฐาน ISO 10993-23	697,500	-	ชีวะ 3	เงินบำรุง
5	6714008	โครงการพัฒนาและตรวจสอบความถูกต้องวิธีการวิเคราะห์ full capsids ในผลิตภัณฑ์ gene therapy	1,050,000	10	ชีวะ 2	เงินบำรุง
6	6714010	โครงการจัดทำตำรายาของประเทศไทย ประจำปี 2567	3,535,000	15	ตำรายา	เงินบำรุง
7	6714011	โครงการบูรณาการผลิตสารมาตรฐาน กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์และอาเซียนด้านยา ยาเสพติด และสมุนไพร	4,700,000	15	สารมาตรฐาน	เงินบำรุง
8	6706001	การพัฒนาศักยภาพห้องปฏิบัติการควบคุมคุณภาพเพื่อ สนับสนุนการพัฒนามาตรฐานการผลิตยา Biopharmaceuticals	3,570,000	20	ชีวะ 2	เงินงบประมาณ
9	6714026	โครงการสนับสนุนการแก้ไขปัญหาผู้เสพยาเสพติด การ ควบคุมตัวยาและสารเคมีทางห้องปฏิบัติการด้านยาเสพติด (39,656,700)	18,775,700	15	ยส	งบประมาณ เงิน รายจ่ายอื่นพลาถก่อน งวดที่ 1
9.1	6714016	โครงการพัฒนาวิธีการตรวจเอกลักษณ์สาร psilocybin และ psilocin ในเห็ดขี้ควาย ด้วย GC-MS	100,000		ยส	งบประมาณ เงิน รายจ่ายอื่นพลาถก่อน งวดที่ 1

ลำดับ	รหัสโครงการ	แผนงานโครงการ	วงเงินที่ได้รับจัดสรร (บาท)	ค่าน้ำหนัก (รวม 100)	ผู้รับผิดชอบโครงการ	หมายเหตุ
9.2	6714017	โครงการพัฒนาวิธีวิเคราะห์ปริมาณ THC ในน้ำมันกัญชา โดยเทคนิค GC-FID	100,000		ยส	งบประมาณ เงิน รายจ่ายอื่นพลาถก่อน งวดที่ 1
9.3	6714027	การพัฒนาระบบคุณภาพและมาตรฐานการตรวจสอบสารเสพติด ในปีสวาระระดับปฐมภูมิ (3,670,000)	816,000		ยส	งบประมาณ เงิน รายจ่ายอื่นพลาถก่อน งวดที่ 1
9.4	6714028	โครงการการพัฒนาศักยภาพห้องปฏิบัติการตรวจวิเคราะห์ สารเสพติดชนิดใหม่ (New Psychotropic substances, NPS) (1,000,000)	250,000		ยส	งบประมาณ เงิน รายจ่ายอื่นพลาถก่อน งวดที่ 1

ข้อมูล ณ วันที่ 27 กุมภาพันธ์ 2567



หน่วยงาน : สำนักงานและวัสดุเสพติด

แผนงาน/โครงการ	วัตถุประสงค์	ตัวชี้วัดโครงการ	แผนการใช้จ่ายงบประมาณ					แผนการดำเนินงาน				วิธีการวัดผล/ ประเมินผลโครงการ	ผลที่คาดว่าจะได้รับ
			ไตรมาส1	ไตรมาส2	ไตรมาส3	ไตรมาส4	รวม	ไตรมาส1	ไตรมาส2	ไตรมาส3	ไตรมาส4		
โครงการการพัฒนาและตรวจสอบความถูกต้องวิธีการวิเคราะห์ full capsids ในผลิตภัณฑ์ gene therapy ที่ผ่านการตรวจสอบความถูกต้องของวิธีวิเคราะห์และได้รับอนุมัติเปิดให้บริการ	ได้วิธีการตรวจวิเคราะห์ full capsids ในผลิตภัณฑ์ gene therapy ที่ผ่านการตรวจสอบความถูกต้องของวิธีวิเคราะห์และได้รับอนุมัติเปิดให้บริการ	วิธีการตรวจวิเคราะห์ full capsids ในผลิตภัณฑ์ gene therapy ได้รับอนุมัติเปิดให้บริการ	350,000	450,000	250,000	-	1,050,000	ศึกษาวิธีวิเคราะห์ full capsids	- พัฒนาวิธีวิเคราะห์ full capsids สำหรับ gene therapy - ทดสอบสภาวะวิธีวิเคราะห์	- ทดสอบสภาวะวิธีวิเคราะห์ - ตรวจสอบความถูกต้องวิธีวิเคราะห์	รวบรวมผลการทดสอบจัดทำมาตรฐานการปฏิบัติงาน และขออนุมัติเพื่อเปิดให้บริการตรวจวิเคราะห์	มีมาตรฐานการปฏิบัติงานสำหรับการตรวจวิเคราะห์ full capsids ในผลิตภัณฑ์ gene therapy	ถ่ายทอดองค์ความรู้ให้กับกลุ่มเป้าหมาย และกลุ่มเป้าหมายสามารถนำไปประยุกต์ใช้สำหรับวิเคราะห์ผลิตภัณฑ์อื่น ๆ ที่จะมีการพัฒนาขึ้น
โครงการการพัฒนาศักยภาพห้องปฏิบัติการควบคุมคุณภาพเพื่อสนับสนุนการพัฒนามาตรฐานการผลิตยา Biopharmaceuticals	เปิดให้บริการตรวจวิเคราะห์ยา biopharmaceuticals (follitropin)	จำนวนยา biopharmaceuticals ที่ได้รับอนุมัติเปิดให้บริการตรวจวิเคราะห์ 1 ผลิตภัณฑ์	570,000	750,000	2,250,000	-	3,570,000	- ศึกษาเทคนิคการตรวจวิเคราะห์ยา follitropin - ศึกษาสภาวะที่เหมาะสมสำหรับการตรวจวิเคราะห์	ทดสอบสภาวะที่เหมาะสมในการตรวจวิเคราะห์	ตรวจสอบความถูกต้องของวิธีวิเคราะห์	รวบรวมผลการทดสอบจัดทำมาตรฐานการปฏิบัติงาน และขออนุมัติเพื่อเปิดให้บริการตรวจวิเคราะห์	ได้รับอนุมัติเปิดให้บริการตรวจวิเคราะห์	ได้วิธีวิเคราะห์คุณภาพทางห้องปฏิบัติการสำหรับตรวจวิเคราะห์ยา monoclonal antibody ชนิด pertuzumab และ follitropin ที่สามารถนำไปใช้ในการตรวจสอบคุณภาพยาที่จำหน่ายในประเทศ ทำให้ประชาชนได้รับยาที่มีคุณภาพ ประสิทธิภาพ และความปลอดภัยตามมาตรฐานสากล และถ่ายทอดเทคโนโลยีการตรวจวิเคราะห์ให้กับผู้ผลิตภายในประเทศหรือผู้เกี่ยวข้องที่มีความประสงค์ต้องการตรวจสอบคุณภาพยา



หน่วยงาน : สำนักงานและวัตถุเสพติด

แผนงาน/โครงการ	วัตถุประสงค์	ตัวชี้วัดโครงการ	แผนการใช้จ่ายงบประมาณ					แผนการดำเนินงาน				วิธีการวัดผล/ ประเมินผลโครงการ	ผลที่คาดว่าจะได้รับ
			ไตรมาส1	ไตรมาส2	ไตรมาส3	ไตรมาส4	รวม	ไตรมาส1	ไตรมาส2	ไตรมาส3	ไตรมาส4		
โครงการจัดทำตำรายาของประเทศไทย ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2567	เพื่อจัดทำข้อกำหนดมาตรฐานของสมุนไพรสำหรับบรรจุในตำรามาตรฐานยาสมุนไพรไทย (Thai Herbal Pharmacopoeia) และข้อกำหนดมาตรฐานของยาหรือสมุนไพรต่างประเทศสำหรับบรรจุในตำรายาของประเทศไทย (Thai Pharmacopoeia)	1. ข้อกำหนดมาตรฐานของสมุนไพรที่จัดพิมพ์หรือเผยแพร่ในตำรามาตรฐานยาสมุนไพรไทย (THP) จำนวน 17 โมโนกราฟ 2. ข้อกำหนดมาตรฐานของยาหรือสมุนไพรต่างประเทศที่จัดพิมพ์หรือเผยแพร่ในตำรายาของประเทศไทย (TP) จำนวน 17 โมโนกราฟ 3. ข้อกำหนดมาตรฐานเพื่อบรรจุในตำรายาของประเทศไทย (Dicloxacillin syrup) จำนวน 1 รายการ 4. ข้อมูลการหาปริมาณสารสำคัญในหญาหนดแมวจำนวน 1 รายการ 5. ผู้ใช้ข้อมูลข้อกำหนดมาตรฐานของสมุนไพร	435,735	1,510,000	1,376,765	212,500	3,535,000	1. จัดประชุมคณะกรรมการและอนุกรรมการเพื่อทำข้อกำหนดมาตรฐานของสมุนไพรที่จัดพิมพ์หรือเผยแพร่ในตำรามาตรฐานยาสมุนไพรไทย (THP) ได้จำนวน 3 โมโนกราฟ 2. จัดประชุมคณะกรรมการและอนุกรรมการเพื่อทำข้อกำหนดมาตรฐานของยาหรือสมุนไพรต่างประเทศที่จัดพิมพ์หรือเผยแพร่ในตำรายาของประเทศไทย (TP) ได้จำนวน 3 โมโนกราฟ 3. เอกสารข้อมูลวิธีวิเคราะห์ (Protocol) ที่ใช้ในการตรวจวิเคราะห์จำนวน 1 ฉบับ 4. ทบทวนวรรณกรรมงานวิจัยพื้นฐานขนาดแมวจำนวน 1 รายการ และเตรียมข้อมูลจัดซื้อสารมาตรฐาน	1. จัดประชุมคณะกรรมการและอนุกรรมการเพื่อทำข้อกำหนดมาตรฐานของสมุนไพรที่จัดพิมพ์หรือเผยแพร่ในตำรามาตรฐานยาสมุนไพรไทย (THP) ได้จำนวน 6 โมโนกราฟ 2. จัดประชุมคณะกรรมการและอนุกรรมการเพื่อทำข้อกำหนดมาตรฐานของยาหรือสมุนไพรต่างประเทศที่จัดพิมพ์หรือเผยแพร่ในตำรายาของประเทศไทย (TP) ได้จำนวน 4 โมโนกราฟ 3. เอกสารข้อมูลวิธีวิเคราะห์ (Protocol) ที่ใช้ในการตรวจวิเคราะห์จำนวน 1 ฉบับ 4. จัดหาคำอย่างวัตถุบัพัญชีหนดแมวจำนวน 6 หลัง และตรวจสอบ general tests ทั้ง 6 หลังว่าเข้ามาตรฐานตาม THP	1. จัดประชุมคณะกรรมการและอนุกรรมการเพื่อทำข้อกำหนดมาตรฐานของสมุนไพรที่จัดพิมพ์หรือเผยแพร่ในตำรามาตรฐานยาสมุนไพรไทย (THP) ได้จำนวน 4 โมโนกราฟ 2. จัดประชุมคณะกรรมการและอนุกรรมการเพื่อทำข้อกำหนดมาตรฐานของยาหรือสมุนไพรต่างประเทศที่จัดพิมพ์หรือเผยแพร่ในตำรายาของประเทศไทย (TP) ได้จำนวน 4 โมโนกราฟ 3. เอกสาร Method validation report จำนวน 1 ฉบับ 4. ได้ solvent system ที่เหมาะสมสำหรับหาปริมาณสารสำคัญในหญาหนดแมวจำนวน 1 รายการ	1. จัดประชุมคณะกรรมการและอนุกรรมการเพื่อทำข้อกำหนดมาตรฐานของสมุนไพรที่จัดพิมพ์หรือเผยแพร่ในตำรามาตรฐานยาสมุนไพรไทย (THP) ได้จำนวน 4 โมโนกราฟ 2. จัดประชุมคณะกรรมการและอนุกรรมการเพื่อทำข้อกำหนดมาตรฐานของยาหรือสมุนไพรต่างประเทศที่จัดพิมพ์หรือเผยแพร่ในตำรายาของประเทศไทย (TP) ได้จำนวน 4 โมโนกราฟ 3. เอกสาร monograph Dicloxacillin syrup จำนวน 1 ฉบับ 4. ได้ข้อมูลการหาปริมาณสารสำคัญในหญาหนดแมวจำนวน 1 รายการ	1. ข้อกำหนดมาตรฐานของสมุนไพรสำหรับบรรจุในตำรามาตรฐานยาสมุนไพรไทย (Thai Herbal Pharmacopoeia) จำนวน 17 โมโนกราฟ 2. ข้อกำหนดมาตรฐานของยาหรือสมุนไพรต่างประเทศสำหรับบรรจุในตำรายาของประเทศไทย (Thai Pharmacopoeia) จำนวน 17 โมโนกราฟ 3. ข้อกำหนดมาตรฐานเพื่อบรรจุในตำรายาของประเทศไทย (Dicloxacillin syrup) จำนวน 1 รายการ 4. ข้อมูลการหาปริมาณสารสำคัญในหญาหนดแมวจำนวน 1 รายการ	ผู้ประกอบการใช้มาตรฐานอ้างอิงสำหรับขึ้นทะเบียนผลิตภัณฑ์สมุนไพร และควบคุมคุณภาพ รวมถึงเพิ่มมูลค่าวัตถุดิบสมุนไพร



หน่วยงาน : สำนักยาและวัตถุเสพติด

แผนงาน/โครงการ	วัตถุประสงค์	ตัวชี้วัดโครงการ	แผนการใช้จ่ายงบประมาณ					แผนการดำเนินงาน				วิธีการวัดผล/ ประเมินผลโครงการ	ผลที่คาดว่าจะได้รับ
			ไตรมาส1	ไตรมาส2	ไตรมาส3	ไตรมาส4	รวม	ไตรมาส1	ไตรมาส2	ไตรมาส3	ไตรมาส4		
		(Thai Herbal Pharmacopoeia) และ ตำรายาของประเทศไทย (Thai Herbal Pharmacopoeia) ผ่าน Web และ mobile application TP และ THP 500 ครั้งต่อปี 6. อาร์ตเวิร์ก ปกพร้อม จัดเรียงข้อมูลเนื้อหาจัดแต่ง วิถีชีวิตตามที่หน่วยงาน กำหนดเพื่อจัดทำTHP Supplement เป็นรูปเล่ม แบบอิเล็กทรอนิกส์ (e-book) 7. ข้อมูลมาตรฐานสมุนไพร วัตถุเสพติด หรือ ผลิตภัณฑ์ ปีที่ 1 และ ปีที่ 2 เพื่อกำหนดมาตรฐานยา สมุนไพร จำนวน 9 รายการ/ ชนิด ของสำนักยาและวัตถุเสพติด						5. ตรวจสอบข้อมูลผู้ใช้ Thai Herbal Pharmacopoeia และ ตำรายาของประเทศไทย Thai Herbal Pharmacopoeia ผ่าน Web และ mobile application TP และ THP 200 ครั้งต่อปี 6. เตรียมต้นฉบับจำนวน 3 มอโนกราฟ สำหรับ จัด ออกแบบ อาร์ตเวิร์ก 7. เตรียม TOR การจ้าง จัดทำข้อมูลมาตรฐานสมุนไพร วัตถุเสพติด หรือผลิตภัณฑ์ ปีที่ 1และ2 เพื่อกำหนดมาตรฐานยาสมุนไพร	5. ตรวจสอบข้อมูลผู้ใช้ Thai Herbal Pharmacopoeia และ ตำรายาของประเทศไทย Thai Herbal Pharmacopoeia ผ่าน Web และ mobile application TP และ THP 300 ครั้งต่อปี 6. เตรียมต้นฉบับจำนวน 6 มอโนกราฟ สำหรับ จัด ออกแบบ อาร์ตเวิร์ก 7. ทำสัญญาจ้างจัดข้อมูล มาตรฐานสมุนไพร และรับ งานข้อมูลข้อกำหนด มาตรฐานสมุนไพรงวดที่ 1	5. ตรวจสอบข้อมูลผู้ใช้ Thai Herbal Pharmacopoeia และ ตำรายาของประเทศไทย Thai Herbal Pharmacopoeia ผ่าน Web และ mobile application TP และ THP 400 ครั้งต่อปี 6. เตรียมต้นฉบับจำนวน 4 มอโนกราฟ สำหรับ จัด ออกแบบ อาร์ตเวิร์ก 7. รับงานข้อมูลข้อกำหนด มาตรฐานสมุนไพรงวดที่ 2	5. ตรวจสอบข้อมูลผู้ใช้ Thai Herbal Pharmacopoeia และ ตำรายาของประเทศไทย Thai Herbal Pharmacopoeia ผ่าน Web และ mobile application TP และ THP 500 ครั้งต่อปี 6. อาร์ตเวิร์ก ปกพร้อม จัดเรียงข้อมูลเนื้อหาจัด แต่งที่ชีวิตตามที่ หน่วยงานกำหนดเพื่อ จัดทำTHP Supplement เป็นรูปเล่มแบบ อิเล็กทรอนิกส์ (e-book) 7. รับงานข้อมูลข้อกำหนด มาตรฐานสมุนไพรงวดที่ 3 และ 4 และได้ข้อมูล มาตรฐานสมุนไพรจำนวน 9 รายการ	5. ผู้ใช้ข้อมูลข้อกำหนด มาตรฐานของสมุนไพร ไทย (Thai Herbal Pharmacopoeia) และ ตำรายาของประเทศไทย (Thai Herbal Pharmacopoeia) ผ่าน Web และ mobile application TP และ THP 500 ครั้งต่อปี 6. อาร์ตเวิร์ก ปกพร้อม จัดเรียงข้อมูลเนื้อหาจัด แต่งที่ชีวิตตามที่ หน่วยงานกำหนดเพื่อ จัดทำTHP Supplement เป็น รูปเล่มแบบ อิเล็กทรอนิกส์ (e-book) 7. การจัดทำข้อมูล มาตรฐานสมุนไพร วัตถุเสพติด หรือ ผลิตภัณฑ์ ปีที่ 1 และ ปี ที่2 เพื่อกำหนด มาตรฐานยาสมุนไพร จำนวน 9 รายการ/ชนิด ของสำนักยาและวัตถุเสพติด	
โครงการประกันคุณภาพ ยา ปีงบประมาณ พ.ศ. 2567	เพื่อให้ข้อมูลคุณภาพยา ด้าน จุลชีพในประเทศไทย ใช้จัดทำ ฐานข้อมูลรายชื่อผลิตภัณฑ์ยา คุณภาพและผู้ผลิตเพื่อ เผยแพร่สาธารณะ	จำนวนตัวอย่างที่ตรวจ วิเคราะห์ยาแผนปัจจุบัน ยา เตรียมสำหรับใช้ใน โรงพยาบาล และยาแผน โบราณ ใช้จัดทำฐานข้อมูล รายชื่อผลิตภัณฑ์ยาคุณภาพ และผู้ผลิตเพื่อเผยแพร่ สาธารณะ 312 ตัวอย่าง	1,347,500	1,052,500	1,000,000	-	3,400,000	- สักรวจ/หาข้อมูล เพื่อ ได้รายชื่อยาจาก หน่วยบริการสุขภาพ สถานบริการปฐมภูมิ - ประชุมหารือแนวทางการดำเนินงาน หน่วยงานที่เกี่ยวข้อง และประสานความร่วมมือกับสน.อ.รพ. และผู้ผลิตยาในการ เก็บตัวอย่าง - สุ่มตัวอย่างสมุนไพร/ ยาแผนโบราณ จาก โรงพยาบาลของรัฐ และบริษัทผู้ผลิตยา	- สุ่มตัวอย่างสมุนไพร/ ยาแผนโบราณ จาก โรงพยาบาลของรัฐ และบริษัทผู้ผลิตยา - พัฒนาและทดสอบ ความใช้ได้ของวิธี วิเคราะห์ยาในกรณีไม่มี วิธีในการควบคุม คุณภาพ - ตรวจวิเคราะห์ตาม เกณฑ์มาตรฐานตำรา ยาสากล เช่น USP BP THP - จัดทำรายงานผลการ วิเคราะห์ส่งมอบให้กับ ผู้ส่งตัวอย่าง - กรณีที่ไม่ผ่านเกณฑ์ นำประเด็นปัญหา มาสังเคราะห์และสื่อสาร ให้ทาง อย.ทราบเพื่อ เรียกเก็บหรือทบทวน ทะเบียนยาและผลักดัน ให้เกิดการพัฒนา ปรับปรุงการผลิตยา	- ตรวจวิเคราะห์ตาม เกณฑ์มาตรฐานตำรา ยาสากล เช่น USP BP THP - จัดทำรายงานผลการ วิเคราะห์ส่งมอบให้กับ ผู้ส่งตัวอย่าง - กรณีที่ไม่ผ่านเกณฑ์ นำประเด็นปัญหา มาสังเคราะห์และสื่อสาร ให้ทาง อย.ทราบเพื่อ เรียกเก็บหรือทบทวน ทะเบียนยาและผลักดัน ให้เกิดการพัฒนา ปรับปรุงการผลิตยา - สื่อสารข้อมูลคุณภาพ ยาที่ได้มาตรฐาน ผ่าน website , application "GREEN BOOK DMSC"	- ตรวจวิเคราะห์ตาม เกณฑ์มาตรฐานตำรา ยาสากล เช่น USP BP THP - จัดทำรายงานผลการ วิเคราะห์ส่งมอบให้กับ ผู้ส่งตัวอย่าง - กรณีที่ไม่ผ่านเกณฑ์ นำประเด็นปัญหา มาสังเคราะห์และสื่อสาร ให้ทาง อย.ทราบเพื่อ เรียกเก็บหรือทบทวน ทะเบียนยาและผลักดัน ให้เกิดการพัฒนา ปรับปรุงการผลิตยา - สื่อสารข้อมูลคุณภาพ ยาที่ได้มาตรฐาน ผ่าน website , application "GREEN BOOK DMSC"	ข้อมูลคุณภาพยาที่ไม่ ได้มาตรฐานเพื่อให้เกิดการแข่งขันทางการตลาดและราคาที่เหมาะสม ผลผ่าน website , application "GREEN BOOK DMSC"	1. ทราบข้อมูลด้านคุณภาพของ ยาต้านจุลชีพและวัตถุที่ออกฤทธิ์ ต่อจิตและประสาทที่มีใช้ใน ประเทศไทย เพื่อให้เกิดความ มั่นใจในคุณภาพและความปลอดภัยซึ่งจะมีผลต่อการรักษา 2. สำนักยาและเวชกรรม การ อาหารและยาทราบปัญหา คุณภาพยาเพื่อเรียกเก็บหรือ ทบทวนทะเบียนยาและผลักดัน ให้เกิดการพัฒนปรับปรุงการผลิตยา 3. สนับสนุนอุตสาหกรรมยาที่ ผลิตในประเทศ เพิ่มขีด ความสามารถในการแข่งขันใน ตลาด และกระตุ้นผู้ประกอบการ ในประเทศให้ผลิต ยาได้มาตรฐานสากล



แบบฟอร์มรายละเอียดแผนปฏิบัติการประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2567

หน่วยงาน : สำนักยาและวัตถุเสพติด

แผนงาน/โครงการ	วัตถุประสงค์	ตัวชี้วัดโครงการ	แผนการใช้จ่ายงบประมาณ					แผนการดำเนินงาน				วิธีการวัดผล/ ประเมินผลโครงการ	ผลที่คาดว่าจะได้รับ
			ไตรมาส1	ไตรมาส2	ไตรมาส3	ไตรมาส4	รวม	ไตรมาส1	ไตรมาส2	ไตรมาส3	ไตรมาส4		
โครงการเฝ้าระวังการปนเปื้อนสารกลุ่ม Nitrosamine ในเกลือเคมีภัณฑ์และผลิตภัณฑ์ยา	เพื่อเฝ้าระวังและตรวจสอบการปนเปื้อนของสารกลุ่ม Nitrosamine ในผลิตภัณฑ์ยาที่มีใช้ในประเทศไทย และเป็นข้อมูลประกอบการจัดทำมาตรการกำกับดูแลการปนเปื้อนสารกลุ่ม Nitrosamine	1. วิธีวิเคราะห์ปริมาณสารปนเปื้อนสารกลุ่ม Nitrosamine ในเกลือเคมีภัณฑ์และผลิตภัณฑ์ยา จำนวน 1 วิธี 2. จำนวนตัวอย่างเกลือเคมีภัณฑ์ หรือผลิตภัณฑ์ยาที่ตรวจวิเคราะห์สารปนเปื้อนในกลุ่ม Nitrosamine จำนวน 70 ตัวอย่าง	300,000	135,000	5,000	-	440,000	- หารือกับ ส.อ.ย. เพื่อคัดเลือกตัวอย่าง/ผลิตภัณฑ์ยาที่มีการรายงานพบการปนเปื้อนสารกลุ่ม Nitrosamine - สืบหาความต้องการของส.อ.ย./ผู้ประกอบการในการส่งตัวอย่างเพื่อตรวจวิเคราะห์ - ศึกษาข้อมูลการวิเคราะห์และเตรียมความพร้อมทางห้องปฏิบัติการ	- พัฒนาวิธีและตรวจสอบความถูกต้องของวิธีวิเคราะห์ - จัดทำเอกสารวิธีปฏิบัติงาน (SOP)	ตรวจวิเคราะห์ปริมาณสารปนเปื้อนกลุ่ม Nitrosamine ในตัวอย่าง เกลือเคมีภัณฑ์/ผลิตภัณฑ์ยา และจัดทำรายงานผลวิเคราะห์เพื่อส่งมอบให้กับผู้ส่งตัวอย่าง	ตรวจวิเคราะห์ปริมาณสารปนเปื้อนกลุ่ม Nitrosamine ในตัวอย่าง เกลือเคมีภัณฑ์/ผลิตภัณฑ์ยา และจัดทำรายงานผลวิเคราะห์เพื่อส่งมอบให้กับผู้ส่งตัวอย่าง - จัดทำสรุปผลข้อมูลคุณภาพการปนเปื้อนสารกลุ่ม Nitrosamine ในตัวอย่างเกลือเคมีภัณฑ์/ผลิตภัณฑ์ยา และสื่อสารข้อมูลคุณภาพในแจ้งของการปนเปื้อน	รายงานผลการตรวจวิเคราะห์ของตัวอย่าง เกลือเคมีภัณฑ์หรือผลิตภัณฑ์ยา	สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาน้ำผลตรวจวิเคราะห์ที่ไปใช้เฝ้าระวังและกำกับดูแลผลิตภัณฑ์ยาที่มีใช้ในประเทศไทย เพื่อให้ผู้บริโภคมีความปลอดภัยจากการปนเปื้อนสารก่อมะเร็งในกลุ่ม Nitrosamine และจัดทำสรุปผลเป็นข้อมูลความปลอดภัยของการปนเปื้อนสารก่อมะเร็ง
โครงการสำรวจการปนเปื้อน diethylene glycol และ ethylene glycol ในยาน้ำลดไข้ ยา น้ำแก้อาหารสำหรับเด็ก และ ส่วนกระสายยา (Vehicle) ที่จำหน่ายในประเทศไทย	1. เพื่อพัฒนาวิธีตรวจวิเคราะห์ diethylene glycol และ ethylene glycol ในยาน้ำ 2. เพื่อพัฒนาความสามารถของห้องปฏิบัติการศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ร่วมโครงการ 3. เพื่อสำรวจการปนเปื้อน diethylene glycol และ ethylene glycol ในยาน้ำลดไข้และยาน้ำแก้อาหารสำหรับเด็กในประเทศไทย และประเมินสถานการณ์ความปลอดภัย 4. เพื่อสร้างความเชื่อมั่นให้แก่ประชาชนและแพทย์ผู้สั่งใช้ยา	ฐานข้อมูลคุณภาพยาน้ำลดไข้และยาน้ำแก้อาหารที่ตรวจการปนเปื้อน diethylene glycol และ ethylene glycol ส่งให้หน่วยงานที่เกี่ยวข้อง คือ ส.อ.ย.	90,000	210,000	-	-	300,000	- พัฒนาวินิจฉัยมาตรฐานตรวจวิเคราะห์ diethylene glycol และ ethylene glycol ในยาน้ำลดไข้ ยาน้ำแก้อาหาร และ น้ำกระสาย 2 วิธี - จัดทำ SOP วิธีการตรวจวิเคราะห์	- จัดอบรมถ่ายทอดวิธีวิเคราะห์ให้ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ร่วมโครงการ - ตรวจวิเคราะห์การปนเปื้อน diethylene glycol และ ethylene glycol ในยาน้ำลดไข้ ยาน้ำแก้อาหาร และน้ำกระสาย - ออกรายงานผลการวิเคราะห์	- ตรวจวิเคราะห์การปนเปื้อน diethylene glycol และ ethylene glycol ในยาน้ำลดไข้และยาน้ำแก้อาหารและน้ำกระสาย - ออกรายงานผลการวิเคราะห์	จัดทำฐานข้อมูลคุณภาพยาน้ำลดไข้และยาน้ำแก้อาหารที่ตรวจการปนเปื้อน diethylene glycol และ ethylene glycol และส่งข้อมูลให้ ส.อ.ย.	รวบรวมผลตรวจวิเคราะห์และบันทึกในโปรแกรม excel ส่งข้อมูลให้ส.อ.ย.	1. ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ร่วมโครงการสามารถตรวจวิเคราะห์ diethylene glycol และ ethylene glycol ในยาน้ำและเฝ้าระวังผลิตภัณฑ์ในพื้นที่ 2. สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาน้ำผลตรวจวิเคราะห์ เฝ้าระวัง ประเมินความเสี่ยง ส่งข้อมูลให้หน่วยงานที่เกี่ยวข้องหาแนวทางป้องกันและแก้ไขเชิงระบบ 3. แพทย์ผู้สั่งใช้ยาสามารถนำข้อมูลคุณภาพยาน้ำลดไข้ และยาน้ำแก้อาหารที่ตรวจการปนเปื้อนไปประกอบการสั่งจ่ายยา



แบบฟอร์มรายละเอียดแผนปฏิบัติการประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2567

หน่วยงาน : สำนักยาและวัตถุเสพติด

แผนงาน/โครงการ	วัตถุประสงค์	ตัวชี้วัดโครงการ	แผนการใช้จ่ายงบประมาณ					แผนการดำเนินงาน				วิธีการวัดผล/ ประเมินผลโครงการ	ผลที่คาดว่าจะได้รับ
			ไตรมาส1	ไตรมาส2	ไตรมาส3	ไตรมาส4	รวม	ไตรมาส1	ไตรมาส2	ไตรมาส3	ไตรมาส4		
โครงการสนับสนุนการแก้ไขปัญหามัธยมศึกษา การควบคุมตัวยาและสารเคมีทางห้องปฏิบัติการ	1. เพื่อตรวจพิสูจน์ของกลางยาเสพติด และสารเสพติดในปัสสาวะ ซึ่งนำผลทางห้องปฏิบัติการไปใช้ในการประกอบอรรถคดี บำบัดรักษาและเฝ้าระวังการแพร่ระบาดของยาเสพติด 2. การให้บริการทดสอบความชำนาญ เพื่อให้ห้องปฏิบัติการสมาชิกได้ดำเนินการตามระบบคุณภาพและเพื่อประเมินความสามารถของห้องปฏิบัติการสมาชิก 3. เพื่อให้ห้องปฏิบัติการตรวจสอบสารเสพติดในปัสสาวะสามารถประเมินคุณภาพชุดทดสอบเบื้องต้นได้เอง 4. เพื่อพัฒนาทักษะ ถ่ายทอดองค์ความรู้ เพิ่มความความชำนาญในการตรวจวิเคราะห์ทางห้องปฏิบัติการของห้องปฏิบัติการเครือข่าย	1. จำนวนตัวอย่างของกลางและปัสสาวะที่ได้รับการตรวจพิสูจน์ทางห้องปฏิบัติการ เพื่อนำไปใช้ป้องกันและแก้ปัญหายาเสพติด (43,200 ตัวอย่าง) 2. ร้อยละของรายงานที่เสร็จทันเวลา ไม่น้อยกว่าร้อยละ 95 3. จำนวนห้องปฏิบัติการสมาชิกที่เข้าร่วมโปรแกรมทดสอบความชำนาญด้านยาเสพติด 700 แห่ง	7,931,300	15,862,700	15,862,700	-	39,656,700	- การตรวจวิเคราะห์ทางห้องปฏิบัติการ (10,800 ตัวอย่าง) - ให้บริการทดสอบความชำนาญทางห้องปฏิบัติการ (ดำเนินการแล้วเสร็จ ร้อยละ 25) - ผลิตสารควบคุมคุณภาพสำหรับชุดทดสอบเบื้องต้นสารเสพติดในปัสสาวะ (สำรวจความต้องการครั้งที่ 1/เตรียมวัสดุที่เกี่ยวข้อง) - จัดอบรมสัมมนา และให้ความรู้ทางวิชาการ (1 ครั้ง) - โครงการยาเสพติดที่เกี่ยวข้อง (ดำเนินการแล้วเสร็จร้อยละ 25)	- การตรวจวิเคราะห์ทางห้องปฏิบัติการ (10,800 ตัวอย่าง) - ให้บริการทดสอบความชำนาญทางห้องปฏิบัติการ (ดำเนินการแล้วเสร็จ ร้อยละ 50) - ผลิตสารควบคุมคุณภาพสำหรับชุดทดสอบเบื้องต้นสารเสพติดในปัสสาวะ (สำรวจความต้องการครั้งที่ 2/เตรียมวัสดุที่เกี่ยวข้อง) - จัดอบรม สัมมนา และให้ความรู้ทางวิชาการ (1 ครั้ง) - โครงการยาเสพติดที่เกี่ยวข้อง (ดำเนินการแล้วเสร็จร้อยละ 50)	- การตรวจวิเคราะห์ทางห้องปฏิบัติการ (10,800 ตัวอย่าง) - ให้บริการทดสอบความชำนาญทางห้องปฏิบัติการ (ดำเนินการแล้วเสร็จ ร้อยละ 75) - ผลิตสารควบคุมคุณภาพสำหรับชุดทดสอบเบื้องต้นสารเสพติดในปัสสาวะ (สำรวจความต้องการครั้งที่ 2/เตรียมวัสดุที่เกี่ยวข้อง) - จัดอบรม สัมมนา และให้ความรู้ทางวิชาการ (1 ครั้ง) - โครงการยาเสพติดที่เกี่ยวข้อง (ดำเนินการแล้วเสร็จร้อยละ 75)	- การตรวจวิเคราะห์ทางห้องปฏิบัติการ (10,800 ตัวอย่าง) - ให้บริการทดสอบความชำนาญทางห้องปฏิบัติการ (ดำเนินการแล้วเสร็จ ร้อยละ 100) - ผลิตสารควบคุมคุณภาพสำหรับชุดทดสอบเบื้องต้นสารเสพติดในปัสสาวะ (ผลิต/จัดส่งครั้งที่ 2 : 500 ชุด) - จัดอบรม สัมมนา และให้ความรู้ทางวิชาการ (1 ครั้ง) - โครงการยาเสพติดที่เกี่ยวข้อง (ดำเนินการแล้วเสร็จร้อยละ 100)	จำนวนรายงานผลตรวจพิสูจน์ที่แล้วเสร็จ	1. ผลตรวจพิสูจน์สารเสพติดในปัสสาวะและของกลาง : บ่งชี้ผู้เสพยาหรือผู้ติดยาเสพติด เป็นหลักฐานยืนยัน ในกระบวนการทางอรรถคดี และนำไปสู่การนำผู้เสพยา ผู้ติดยาเสพติดเข้าสู่กระบวนการบำบัดรักษา 2. ผลตรวจพิสูจน์วัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท เคมีภัณฑ์สารตั้งต้น ใช้ในการควบคุมตัวยาและสารเคมี : นำไปใช้ในการป้องกันการใช้ยาในทางที่ผิด การก่อกวนยาเสพติด การมอมยาเสพติด หรือการส่งละเมิดทางเพศ 3. ห้องปฏิบัติการสมาชิกทดสอบความชำนาญที่ได้รับการพัฒนามีคุณภาพมาตรฐานการดำเนินงาน ส่งผลให้ผู้รับบริการได้รับผลการทดสอบที่ถูกต้องและเป็นธรรม
โครงการพัฒนาวิธีการตรวจเอกลักษณ์สาร psilocybin และ psilocin ในพืชชี่ควายด้วย GC-MS	เพื่อใช้เป็นมาตรฐานวิธีปฏิบัติงานการตรวจเอกลักษณ์สาร Psilocybin และ Psilocin ในพืชชี่ควายด้วย GC-MS	วิธีการตรวจเอกลักษณ์สาร Psilocybin และ Psilocin ในพืชชี่ควายด้วย GC-MS จำนวน 1 วิธี	50,000	25,000	25,000	-	100,000	- ศึกษาค้นคว้าข้อมูลวิชาการและเอกสารที่เกี่ยวข้อง - เตรียมความพร้อมห้องปฏิบัติการดำเนินการจัดหาวัสดุอุปกรณ์ สารเคมี และมาตรฐาน	เตรียมความพร้อมห้องปฏิบัติการดำเนินการจัดหาวัสดุอุปกรณ์ สารเคมี และมาตรฐาน	พัฒนาวิธีการตรวจเอกลักษณ์สาร Psilocybin และ Psilocin ในพืชชี่ควายด้วย GC-MS	รวบรวมข้อมูล และจัดทำมาตรฐานวิธีปฏิบัติงาน	จำนวนวิธีตรวจวิเคราะห์	ห้องปฏิบัติการตรวจพิสูจน์ยาเสพติดมีความสามารถในการตรวจเอกลักษณ์สาร Psilocybin และ Psilocin ในพืชชี่ควายด้วย GC-MS
โครงการพัฒนาวิธีวิเคราะห์ปริมาณ THC ในน้ำมันกัญชา โดยเทคนิค GC-FID	เพื่อใช้เป็นมาตรฐานวิธีปฏิบัติงานการตรวจวิเคราะห์ปริมาณ THC ในน้ำมันกัญชา โดยเทคนิค GC-FID	วิธีการตรวจวิเคราะห์ปริมาณ THC ในน้ำมันกัญชา โดยเทคนิค GC-FID จำนวน 1 วิธี	50,000	25,000	25,000	-	100,000	- ศึกษาค้นคว้าข้อมูลวิชาการและเอกสารที่เกี่ยวข้อง - เตรียมความพร้อมห้องปฏิบัติการดำเนินการจัดหาวัสดุอุปกรณ์ สารเคมี และมาตรฐาน	เตรียมความพร้อมห้องปฏิบัติการดำเนินการจัดหาวัสดุอุปกรณ์ สารเคมี และมาตรฐาน	พัฒนาวิธีวิเคราะห์ปริมาณ THC ในน้ำมันกัญชา โดยเทคนิค GC-FID	รวบรวมข้อมูล และจัดทำมาตรฐานวิธีปฏิบัติงาน	จำนวนวิธีตรวจวิเคราะห์	ถ่ายทอดมาตรฐานวิธีปฏิบัติงานการตรวจวิเคราะห์ปริมาณ THC ในน้ำมันกัญชา โดยเทคนิค GC-FID ให้แก่สถานตรวจพิสูจน์ยาเสพติด



หน่วยงาน : สำนักยาและวัตถุเสพติด

แผนงาน/โครงการ	วัตถุประสงค์	ตัวชี้วัดโครงการ	แผนการใช้จ่ายงบประมาณ					แผนการดำเนินงาน				วิธีการวัดผล/ ประเมินผลโครงการ	ผลที่คาดว่าจะได้รับ
			ไตรมาส1	ไตรมาส2	ไตรมาส3	ไตรมาส4	รวม	ไตรมาส1	ไตรมาส2	ไตรมาส3	ไตรมาส4		
โครงการ การพัฒนาระบบคุณภาพและมาตรฐานการตรวจสารเสพติดในปัสสาวะระดับปฐมภูมิ	1.พัฒนาแนวปฏิบัติที่ดีในการตรวจสารเสพติดในปัสสาวะระดับปฐมภูมิ 2.ยกระดับมาตรฐานหน่วยบริการตรวจสารเสพติดในปัสสาวะ ระดับปฐมภูมิ	1. ร้อยละของผู้เข้าอบรม มีความรู้ ความเข้าใจ และทักษะการตรวจสารเสพติดในปัสสาวะด้วยชุดทดสอบอย่างง่ายตามมาตรฐานสากลที่สามารถนำไปปฏิบัติหน้าที่ได้อย่างมีประสิทธิภาพ ผ่านเกณฑ์การทดสอบ (ร้อยละ 80) 2. จำนวนหน่วยบริการตรวจสารเสพติดในปัสสาวะ ระดับปฐมภูมิ ผ่านเกณฑ์คุณภาพและมาตรฐานของกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ (240 แห่ง)	1,300,000	1,440,000	930,000	-	3,670,000	- พัฒนาสื่อการอบรมและหลักสูตรและเกณฑ์พัฒนาคุณภาพและมาตรฐานการตรวจสารเสพติดในปัสสาวะ (พัฒนาสื่อการอบรม on line 3 เรื่อง และ ประชุมกำหนดเนื้อหาหลักสูตรและเกณฑ์การพัฒนาคุณภาพและมาตรฐานการตรวจสารเสพติดในปัสสาวะ 2 ครั้ง) - จัดประชุมชี้แจงโครงการพัฒนาการตรวจสารเสพติดในปัสสาวะระดับปฐมภูมิ 4 ภาค (ภาคอีสาน: สว.อุตรธานี Kick off (จ.นครพนม) , ภาคใต้: สว. สุราษฎร์ธานี , 3. ภาคกลางและตะวันออก: สว. สระบุรี และ สยส, 4. ภาคเหนือ: สว. เชียงใหม่)	จัดอบรมเชิงปฏิบัติการเจ้าหน้าที่ประจำหน่วยบริการตรวจสารเสพติดในปัสสาวะ	- ลงพื้นที่ตรวจเยี่ยมเสริมพลัง และประเมินศักยภาพการตรวจสารเสพติดในปัสสาวะ ตามระบบคุณภาพและมาตรฐานของวิทยาศาสตร์การแพทย์ชุมชน - รับตัวอย่างจากหน่วยบริการตรวจสารเสพติดในปัสสาวะระดับปฐมภูมิ เพื่อตรวจยืนยันที่ สว. และ สยส	ประชุมติดตามผลการดำเนินงานโครงการจำนวน 6 ครั้ง โดยจะเป็นการประชุม on line 4 ครั้ง และประชุม on site จำนวน 2 ครั้งเกี่ยวข้อง	- ประเมินการทดสอบความรู้ ความเข้าใจในแนวปฏิบัติที่ดีในการตรวจสารเสพติดในปัสสาวะระดับปฐมภูมิ ก่อนและหลังการอบรม - ประเมินระบบคุณภาพหน่วยบริการตรวจสารเสพติดในปัสสาวะ ระดับปฐมภูมิ	1. กระบวนการตรวจคัดกรองมีมาตรฐาน มีประสิทธิภาพ 2. ผลการตรวจคัดกรองที่ถูกต้องจะสามารถสร้างความเป็นธรรม โปร่งใสในการดำเนินงาน 3. ระบบการคัดกรองที่มีมาตรฐาน จะสนับสนุนการดำเนินงานด้านการบำบัดรักษา และฟื้นฟูผู้ติดยาเสพติดให้บรรลุวัตถุประสงค์
โครงการการพัฒนาศักยภาพห้องปฏิบัติการตรวจวิเคราะห์สารเสพติดชนิดใหม่ (New Psychotropic substances, NPS)	1.เพื่อพัฒนาศักยภาพห้องปฏิบัติการกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ให้สามารถตรวจวิเคราะห์สารเสพติดชนิดใหม่ 2.เพื่อเฝ้าระวังสารเสพติดชนิดใหม่ ป้องกันการแพร่ระบาดในประเทศ 3.เพื่อส่งมอบข้อมูลให้หน่วยงานที่กำกับดูแลนำไปกำหนดมาตรการทางกฎหมายและบังคับใช้ต่อไป	1. ได้วิธีวิเคราะห์สารเสพติดชนิดใหม่ อย่างน้อย 4 ชนิด 2. มีเครือข่ายห้องปฏิบัติการอย่างน้อย 15 แห่ง 3. ห้องปฏิบัติการเครือข่ายสามารถตรวจหาสารเสพติดชนิดใหม่ ได้อย่างน้อย 4 ชนิด 4. ได้ฐานข้อมูลสารเสพติดชนิดใหม่ 1 ชุด	460,000	15,000	525,000	-	1,000,000	- การพัฒนาวิธีตรวจวิเคราะห์สารเสพติด GHB/สารกลุ่ม Amyl nitriles/ Ecstasy/ กลุ่ม Benzodiazepines ชนิดใหม่ - เตรียมความพร้อมห้องปฏิบัติการกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ทั้งส่วนกลางและภูมิภาค - สร้างเครือข่ายห้องปฏิบัติการทั้งภายในและภายนอกกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์	- การพัฒนาวิธีตรวจวิเคราะห์สารเสพติด GHB/สารกลุ่ม Amyl nitriles/ Ecstasy/ กลุ่ม Benzodiazepines ชนิดใหม่ - เตรียมความพร้อมห้องปฏิบัติการกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ทั้งส่วนกลางและภูมิภาค - สร้างเครือข่ายห้องปฏิบัติการทั้งภายในและภายนอกกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์	อบรมถ่ายทอดวิธีวิเคราะห์ให้ห้องปฏิบัติการเครือข่าย	จัดทำฐานข้อมูลสารเสพติดชนิดใหม่ที่แพร่ระบาดในประเทศ	- วิจัยมาตรฐานสำหรับตรวจวิเคราะห์สารเสพติดชนิดใหม่ 4 ชนิด - ห้องปฏิบัติการเครือข่ายเข้ารับการอบรมถ่ายทอดวิธีวิเคราะห์จำนวน 15 แห่ง - จัดอบรมเชิงปฏิบัติการให้ห้องปฏิบัติการเครือข่ายตรวจหาสารเสพติดชนิดใหม่ ได้ 4 ชนิด - ฐานข้อมูลสารเสพติดชนิดใหม่ 1 ชุด	1.ห้องปฏิบัติการเครือข่ายสามารถตรวจวิเคราะห์สารเสพติดชนิดใหม่ได้ทันต่อสถานการณ์ 2.ห้องปฏิบัติการเครือข่ายสามารถใช้ฐานข้อมูลในการเฝ้าระวังการแพร่ระบาดของสารเสพติดชนิดใหม่



แบบฟอร์มรายละเอียดแผนปฏิบัติการประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2567

หน่วยงาน : สำนักยาและวัตถุเสพติด

แผนงาน/โครงการ	วัตถุประสงค์	ตัวชี้วัดโครงการ	แผนการใช้จ่ายงบประมาณ					แผนการดำเนินงาน				วิธีการวัดผล/ ประเมินผลโครงการ	ผลที่คาดว่าจะได้รับ
			ไตรมาส1	ไตรมาส2	ไตรมาส3	ไตรมาส4	รวม	ไตรมาส1	ไตรมาส2	ไตรมาส3	ไตรมาส4		
โครงการบูรณาการผลิต สารมาตรฐาน กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ และอาเซียนด้านยา ยา เสพติดและสมุนไพร	1. ได้สารมาตรฐาน กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ด้านยา ด้านวัตถุเสพติดและ ด้านสมุนไพร สำหรับใช้ใน ห้องปฏิบัติการงานวิจัย วิเคราะห์และการควบคุม คุณภาพวัตถุต้นและผลิตภัณฑ์ ยาและสมุนไพร รวมทั้งงาน ตรวจพิสูจน์ยาเสพติดและวัตถุ ออกฤทธิ์ต่อจิตประสาท 2. ได้สารมาตรฐานอาเซียน เพื่อใช้ในกลุ่มประเทศอาเซียน ในงานวิจัยและควบคุม คุณภาพผลิตภัณฑ์ด้านยา 3. เพื่อวิจัยและพัฒนา เทคโนโลยีและนวัตกรรม แปรรูปสินค้าเกษตร ด้าน สมุนไพรไทยตามแผน ยุทธศาสตร์ชาติ	1. จำนวนสารมาตรฐาน กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ (DMSc reference standard) ด้านยาและวัตถุ เสพติดที่ผลิตและให้บริการ ไม่น้อยกว่า 6 ชนิด 2. สารมาตรฐานอาเซียน (ASEAN reference standard) ด้านยาที่ผลิต ร่วมกับประเทศสมาชิก 10 ประเทศ จำนวน 1 ชนิด 3. สารมาตรฐาน กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ด้านสมุนไพร (Herbal DMSc reference standard) (งานต่อเนื่อง 4 ไตรมาส) 3.1 สารมาตรฐาน กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ด้านสมุนไพรที่ผลิตและ ให้บริการ จำนวน 1 ชนิด 3.2 วิจัยมาตรฐานสำหรับ ตรวจวิเคราะห์สาร มาตรฐาน กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ด้านสมุนไพร 1 วิธี	1,413,000	2,122,350	874,650	290,000	4,700,000	1. จำนวนสารมาตรฐาน กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ (DMSc reference standard) ด้านยาและวัตถุ เสพติดที่ผลิตและให้บริการ ไม่น้อยกว่า 6 ชนิด 2. สารมาตรฐานอาเซียน (ASEAN reference standard) ด้านยาที่ผลิต ร่วมกับประเทศสมาชิก 10 ประเทศ จำนวน 1 ชนิด 3. สารมาตรฐาน กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ด้านสมุนไพร (Herbal DMSc reference standard) (งานต่อเนื่อง 4 ไตรมาส) 3.1 สารมาตรฐาน กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ด้านสมุนไพรที่ผลิตและ ให้บริการ จำนวน 1 ชนิด 3.2 วิจัยมาตรฐานสำหรับ ตรวจวิเคราะห์สาร มาตรฐาน กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ด้านสมุนไพร 1 วิธี	1. จำนวนสารมาตรฐาน กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ (DMSc reference standard) ด้านยาและวัตถุ เสพติดที่ผลิตและให้บริการ ไม่น้อยกว่า 6 ชนิด 2. สารมาตรฐานอาเซียน (ASEAN reference standard) ด้านยาที่ผลิต ร่วมกับประเทศสมาชิก 10 ประเทศ จำนวน 1 ชนิด 3. สารมาตรฐาน กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ด้านสมุนไพร (Herbal DMSc reference standard) (งานต่อเนื่อง 4 ไตรมาส) 3.1 สารมาตรฐาน กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ด้านสมุนไพรที่ผลิตและ ให้บริการ จำนวน 1 ชนิด 3.2 วิจัยมาตรฐานสำหรับ ตรวจวิเคราะห์สาร มาตรฐาน กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ด้านสมุนไพร 1 วิธี	1. จำนวนสารมาตรฐาน กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ (DMSc reference standard) ด้านยาและวัตถุ เสพติดที่ผลิตและให้บริการ ไม่น้อยกว่า 5 ชนิด 2. สารมาตรฐานอาเซียน (ASEAN reference standard) ด้านยาที่ผลิต ร่วมกับประเทศสมาชิก 10 ประเทศ จำนวน 1 ชนิด 3. สารมาตรฐาน กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ด้านสมุนไพร (Herbal DMSc reference standard) (งานต่อเนื่อง 4 ไตรมาส) 3.1 สารมาตรฐาน กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ด้านสมุนไพรที่ผลิตและ ให้บริการ จำนวน 1 ชนิด 3.2 วิจัยมาตรฐานสำหรับ ตรวจวิเคราะห์สาร มาตรฐาน กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ด้านสมุนไพร 1 วิธี	1. จำนวนสารมาตรฐาน กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ (DMSc reference standard) ด้านยาและวัตถุ เสพติดที่ผลิตและให้บริการ ไม่น้อยกว่า 5 ชนิด 2. สารมาตรฐานอาเซียน (ASEAN reference standard) ด้านยาที่ผลิต ร่วมกับประเทศสมาชิก 10 ประเทศ จำนวน 1 ชนิด 3. สารมาตรฐาน กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ด้านสมุนไพร (Herbal DMSc reference standard) (งานต่อเนื่อง 4 ไตรมาส) 3.1 สารมาตรฐาน กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ด้านสมุนไพรที่ผลิตและ ให้บริการ จำนวน 1 ชนิด 3.2 วิจัยมาตรฐานสำหรับ ตรวจวิเคราะห์สาร มาตรฐาน กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ด้านสมุนไพร 1 วิธี	- ใบรับรอง Certificate of Analysis ของสาร มาตรฐานแต่ละชนิด และแสดงรายการ สารมาตรฐานที่มี จำหน่ายหนังสือ สารณะ อย่างน้อย 1 ช่องทาง - วิจัยมาตรฐาน สำหรับตรวจ วิเคราะห์ (SOP) 1 ฉบับ - สำเนาหนังสือ นำส่งการขอการ รับรองจำนวน 1 ฉบับ - บันทึกจำนวนขวด สารมาตรฐานที่ ผู้รับบริการแจ้ง ความต้องการ	1) การผลิตสารมาตรฐานและ สารสกัดมาตรฐาน เพื่อทดแทน การซื้อสารมาตรฐานจาก ต่างประเทศที่มีราคาแพง ทำให้ เกิดประโยชน์ทั้งแก่หน่วยงาน ผู้รับบริการ และประชาชน 2) พัฒนาวิธีวิเคราะห์และผลิต สารมาตรฐาน ทำให้เกิด การสร้างคุณค่า • ประเทศไทยสามารถพึ่งพา ตนเองได้ รองรับสถานการณ์ ฉุกเฉินทางการแพทย์ได้อย่าง ทันที่ • ช่วยเพิ่มมูลค่าสินค้าทาง การเกษตร ได้แก่ พืชสมุนไพร ที่ ให้มีความต้องการใน ท้องตลาดมากขึ้น สร้าง นวัตกรรมด้านยาหรือผลิตภัณฑ์ สมุนไพรที่คิดค้นใหม่หรือที่ พัฒนาต่อยอด เช่น การผลิตสาร มาตรฐาน / สารสกัด
		3.2 วิจัยมาตรฐานสำหรับ ตรวจวิเคราะห์สารมาตรฐาน กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ด้านสมุนไพร 1 วิธี 4. สารมาตรฐาน กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ Mitragynine (ร่วมกับ สถาบันวิจัยจุฬาภรณ์: ผลิต วัตถุต้น Mitragynine) (ปีงบประมาณ 2567-2568) (งานต่อเนื่อง 4 ไตรมาส) 4.1 วิจัยมาตรฐานสำหรับ ตรวจวิเคราะห์ Mitragynine 1 วิธี 5. เตรียมความพร้อมและ ดำเนินการยื่นเอกสารเพื่อ ขอการรับรองสารมาตรฐาน Tetrahydrocannabinol (THC) และ Cannabidiol (CBD) 1 งานตามระบบ คุณภาพ ISO 17034: 2016 (ปีงบประมาณ 2567-2568) 6. จำนวนขวดสาร มาตรฐานที่ผลิตและ ให้บริการ ไม่น้อยกว่า 175 ขวด					4. สารมาตรฐาน กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ Mitragynine (ร่วมกับ สถาบันวิจัยจุฬาภรณ์: ผลิต วัตถุต้น Mitragynine) (ปีงบประมาณ 2567-2568) (งานต่อเนื่อง 4 ไตรมาส) 4.1 วิจัยมาตรฐานสำหรับ ตรวจวิเคราะห์ Mitragynine 1 วิธี 5. เตรียมความพร้อมและ ดำเนินการยื่นเอกสารเพื่อ ขอการรับรองสารมาตรฐาน Tetrahydrocannabinol (THC) และ Cannabidiol (CBD) 1 งานตามระบบ คุณภาพ ISO 17034: 2016 (ปีงบประมาณ 2567-2568) 6. จำนวนขวดสาร มาตรฐานที่ผลิตและ ให้บริการ ไม่น้อยกว่า 175 ขวด	4. สารมาตรฐาน กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ Mitragynine (ร่วมกับ สถาบันวิจัยจุฬาภรณ์: ผลิต วัตถุต้น Mitragynine) (ปีงบประมาณ 2567-2568) (งานต่อเนื่อง 4 ไตรมาส) 4.1 วิจัยมาตรฐานสำหรับ ตรวจวิเคราะห์ Mitragynine 1 วิธี 5. เตรียมความพร้อมและ ดำเนินการยื่นเอกสารเพื่อ ขอการรับรองสารมาตรฐาน Tetrahydrocannabinol (THC) และ Cannabidiol (CBD) 1 งานตามระบบ คุณภาพ ISO 17034: 2016 (ปีงบประมาณ 2567-2568) 6. จำนวนขวดสาร มาตรฐานที่ผลิตและ ให้บริการ ไม่น้อยกว่า 175 ขวด	4. สารมาตรฐาน กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ Mitragynine (ร่วมกับ สถาบันวิจัยจุฬาภรณ์: ผลิต วัตถุต้น Mitragynine) (ปีงบประมาณ 2567-2568) (งานต่อเนื่อง 4 ไตรมาส) 4.1 วิจัยมาตรฐานสำหรับ ตรวจวิเคราะห์ Mitragynine 1 วิธี 5. เตรียมความพร้อมและ ดำเนินการยื่นเอกสารเพื่อ ขอการรับรองสารมาตรฐาน Tetrahydrocannabinol (THC) และ Cannabidiol (CBD) 1 งานตามระบบ คุณภาพ ISO 17034: 2016 (ปีงบประมาณ 2567-2568) 6. จำนวนขวดสาร มาตรฐานที่ผลิตและ ให้บริการ ไม่น้อยกว่า 175 ขวด	4. สารมาตรฐาน กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ Mitragynine (ร่วมกับ สถาบันวิจัยจุฬาภรณ์: ผลิต วัตถุต้น Mitragynine) (ปีงบประมาณ 2567-2568) (งานต่อเนื่อง 4 ไตรมาส) 4.1 วิจัยมาตรฐานสำหรับ ตรวจวิเคราะห์ Mitragynine 1 วิธี 5. เตรียมความพร้อมและ ดำเนินการยื่นเอกสารเพื่อ ขอการรับรองสารมาตรฐาน Tetrahydrocannabinol (THC) และ Cannabidiol (CBD) 1 งานตามระบบ คุณภาพ ISO 17034: 2016 (ปีงบประมาณ 2567-2568) 6. จำนวนขวดสาร มาตรฐานที่ผลิตและ ให้บริการ ไม่น้อยกว่า 175 ขวด	และหน่วยงานให้การ สนับสนุน - ได้สาร alpha-Mangostin ที่มีความบริสุทธิ์อย่างน้อยร้อยละ 80 ไม่น้อยกว่า 2 กรัม	สมุนไพรชนิดต่างๆ, ข้อกำหนด มาตรฐานสมุนไพรชนิดใหม่ เป็น ต้น • จากการผลิตสารมาตรฐาน ที่ ได้รับการรับรองตามระบบ คุณภาพ ISO 17034: 2016 เป็นการเพิ่มความน่าเชื่อถือและ ความพึงพอใจให้แก่ผู้รับบริการ และผู้มีส่วนได้ส่วนเสีย แต่ เนื่องจากมีการเตรียมขอรับรอง ระบบคุณภาพมาตรฐานสากล มี การใช้ทรัพยากรทั้งด้านบุคลากร ความรู้ความเชี่ยวชาญ และ ทรัพย์สิน ทำให้อาจต้องปรับเพิ่ม ราคาสารมาตรฐานที่ได้รับการ รับรองคุณภาพต่อไป 3) ความร่วมมือกันระหว่าง ประเทศในอาเซียน ในการผลิต สารมาตรฐานเพื่อใช้ในประเทศ ตนเอง ทำให้เกิดความร่วมมือ กับหน่วยงานต่างๆ ทั้ง ภาครัฐบาลและเอกชน	



หน่วยงาน : สำนักยาและวัตถุเสพติด

แผนงาน/โครงการ	วัตถุประสงค์	ตัวชี้วัดโครงการ	แผนการใช้จ่ายงบประมาณ					แผนการดำเนินงาน				วิธีการวัดผล/ ประเมินผลโครงการ	ผลที่คาดว่าจะได้รับ
			ไตรมาส1	ไตรมาส2	ไตรมาส3	ไตรมาส4	รวม	ไตรมาส1	ไตรมาส2	ไตรมาส3	ไตรมาส4		
โครงการ การพัฒนาวิธีทดสอบการระคายเคืองต่อผิวหนังในหลอดทดลอง (In vitro skin irritation) ของเครื่องมือแพทย์ ตามมาตรฐาน ISO 10993-23	เพื่อพัฒนาและตรวจสอบความใช้ได้ของวิธีทดสอบการระคายเคืองต่อผิวหนังในหลอดทดลอง (In vitro skin irritation) ของเครื่องมือแพทย์ ตามมาตรฐาน ISO 10993-23	วิธีทดสอบ In vitro skin irritation 1 วิธี	379,500	159,000	159,000	-	697,500	- จัดทำแผนงานโครงการ - ศึกษาข้อมูลและเตรียมความพร้อมทางห้องปฏิบัติการ	พัฒนาและตรวจสอบความถูกต้องของวิธีทดสอบ In vitro skin irritation	พัฒนาและตรวจสอบความถูกต้องของวิธีทดสอบ In vitro skin irritation	จัดทำเอกสารวิธีปฏิบัติงาน (SOP)	เอกสารวิธีปฏิบัติงาน (SOP)	1. ผู้ผลิตหรือผู้นำเข้าวัตถุดิบและผลิตภัณฑ์เครื่องมือแพทย์สามารถนำผลการทดสอบไปใช้ประกอบการขึ้นทะเบียนทั้งในและต่างประเทศ รวมทั้งใช้เป็นข้อมูลของการควบคุมคุณภาพสินค้าในการส่งออกผลิตภัณฑ์ 2. สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา สามารถนำผลตรวจวิเคราะห์ไปใช้ในการประเมินความเสี่ยงด้านความปลอดภัยของเครื่องมือแพทย์ 3. หน่วยงานตรวจวิเคราะห์น้ำวิธีที่ได้ไปใช้ทดสอบการระคายเคืองต่อผิวหนังในหลอดทดลอง (In vitro skin irritation) ของเครื่องมือแพทย์ ตามมาตรฐาน ISO 10993-23 และเปิดให้บริการ

ผู้จัดทำ.....
(นางภาณีดา เอื้อสิริกรกุล)
เภสัชกรชำนาญการพิเศษ
วันที่ 27.2.67

ผู้รับรอง.....
(นางสาวศิริพร เหล่ามานะเจริญ)
เภสัชกรชำนาญการพิเศษ
วันที่ 27.2.67

ผู้อนุมัติ.....
(นายสมศักดิ์ สุนทรพาณิชย์)
ผู้อำนวยการสำนักยาและวัตถุเสพติด
วันที่ 27.2.67

วงเงินแผนงานโครงการตามแผนปฏิบัติราชการ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2567

สำนักยาและวัตถุเสพติด

ลำดับ	รายการ	แหล่งงบประมาณ		รวมวงเงิน (บาท)
		เงินงบประมาณ	เงินบำรุง	
	รวมวงเงินที่ได้รับจัดสรรทั้งสิ้น	28,480,700	27,205,400	55,686,100
1	งบดำเนินงาน	8,439,000	27,205,400	35,644,400
	1.1 Fixed Cost	3,369,000	-	3,369,000
	- ค่าตอบแทนไม่ทำเวช	3,360,000	-	3,360,000
	- คชจ.ประกันสังคม	9,000	-	9,000
	1.2 คชจ.เกี่ยวกับบุคลากร	-	2,156,400	2,156,400
	- ค่าตอบแทนนักวิทย์	-	432,000	432,000
	- ค่าอาหารทำการนอกเวลา (OT)	-	70,000	70,000
	- ค่าจ้างเหมาบุคลากร	-	1,654,400	1,654,400
	1.3 งานพื้นฐาน	1,500,000	10,926,500	12,426,500
	- บริหารจัดการหน่วยงาน	1,500,000	-	1,500,000
	- อนุรักษ์รักษาระบบ	-	2,000,000	2,000,000
	- ทดสอบความชำนาญภายในกรม	-	226,500	226,500
	- งานประจำ/งานบริการตรวจวิเคราะห์	-	8,700,000	8,700,000
	1.4 โครงการขับเคลื่อน (8 โครงการ)	3,570,000	14,122,500	17,692,500
2	งบรายจ่ายอื่น	20,041,700	-	20,041,700
	- โครงการสนับสนุนการแก้ไขปัญหาผู้เสพยาเสพติด การควบคุมตัวยาและสารเคมีทางห้องปฏิบัติการ	20,041,700	-	20,041,700
3	งบลงทุน			-
	5.1) ครุภัณฑ์เงินงบประมาณ (ตาม พรบ.รายการ)	-		รอจัดสรร
4	งบเบิกจ่ายแทนกัน (อย.)	-		รอจัดสรร