

แผนปฏิบัติการราชการ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2565
สำนักยาและวัตถุเสพติด

ประเด็นยุทธศาสตร์/ภารกิจ	เป้าหมาย	แผนงาน/โครงการ	ตัวชี้วัดโครงการ	ผลที่คาดว่าจะได้รับ	น้ำหนัก (%)	หน่วยวัด	เป้าหมาย 65	ข้อมูลพื้นฐาน		12 เดือน				สถานะ
								63	64	ผลงาน	% ที่วัดได้	คะแนนที่วัด	คะแนนคง	
2. พัฒนาขีดความสามารถและความทันสมัยในการตอบสนองต่อปัญหาทางการแพทย์และสาธารณสุข														
1.สามารถตรวจวิเคราะห์ และรายงานผล ที่ตอบสนองสถานการณ์ภาวะฉุกเฉินอย่างทันเหตุการณ์ด้วยระบบทางห้องปฏิบัติการ														
บ1 ก1 ศึกษา ค้นคว้า พัฒนาผลงานทางวิชาการเพื่อกำหนดมาตรการทางห้องปฏิบัติการ เพื่อสนับสนุนการป้องกันและแก้ไขปัญหายาเสพติด														
1. การสนับสนุนข้อมูลอ้างอิงในการแก้ไขปัญหาผู้เสพยาเสพติด การควบคุมด้วยยาและสารเคมี														
	1.1 การตรวจวิเคราะห์หาสารเสพติดในปัสสาวะ	จำนวนตัวอย่างปัสสาวะที่ได้รับการตรวจหาสารเสพติด	1. ช่วยยับยั้งการแพร่ระบาดของสารเสพติด นำไปประกอบการกำหนดมาตรการหรือแนวทางการดำเนินงานของหน่วยงานในพื้นที่	5	ตัวอย่าง	3640	4000	4500	3413	93.8	4.0	0.20	ระหว่างดำเนินการ	
	1.2 การตรวจวิเคราะห์หาสารเสพติดในของกลาง	จำนวนตัวอย่างของกลางที่ได้รับการตรวจพิสูจน์	2. ป้องกันแพร่ระบาดของสารเสพติดชนิดใหม่หรือสารทดแทน จากนายาทางการแพทย์ไปใช้ในทางที่ผิด	5	ตัวอย่าง	2360	2500	3000	1408	59.7	0.0	0.00	ระหว่างดำเนินการ	
	1.3 การตรวจพิสูจน์วัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท	จำนวนตัวอย่างวัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาทที่ได้รับการตรวจพิสูจน์												
	1.4 Outcome	ร้อยละของผลตรวจพิสูจน์ที่นำไปใช้ในการสนับสนุนป้องกันและแก้ไขปัญหายาเสพติดเป็นไปตามมาตรฐานสากล	ผลตรวจพิสูจน์มีความแม่นยำและเป็นที่ยอมรับในระดับสากล		ครั้ง	100	1	1	สำนักยาและวัตถุเสพติดได้รับการรับรองตามระบบคุณภาพ ISO/IEC 17025	100.0	5.0	0.00	ดำเนินการแล้วเสร็จ	
										76.712	2.0	0.20		
2. การกำหนดมาตรฐานและพัฒนาศักยภาพห้องปฏิบัติการด้านการตรวจพิสูจน์สารเสพติด														
	2.1 การทดสอบความชำนาญการตรวจสารเสพติดเบื้องต้นในปัสสาวะ	จำนวนโปรแกรมทดสอบที่ให้บริการทดสอบความชำนาญการตรวจสารเสพติดเบื้องต้นในปัสสาวะ	1. เพื่อประเมินความสามารถการตรวจวิเคราะห์ของห้องปฏิบัติการสมาชิกและพัฒนาการตรวจวิเคราะห์มาตรฐานตามระบบคุณภาพ 2. พัฒนาทักษะความชำนาญในการตรวจวิเคราะห์ และเพิ่มความน่าเชื่อถือในผลการตรวจวิเคราะห์ของห้องปฏิบัติการสมาชิก	5	โปรแกรม	1	1	1	เสนอแผน, รับสมัครสมาชิก, เตรียมตัวอย่างทดสอบ, ทดสอบความเป็นเนื้อเดียวกันและความคงสภาพของตัวอย่างทดสอบ, ส่งตย.และได้รับการตอบรับจากห้องปฏิบัติการสมาชิก, ประเมินผล จัดทำรายงานฉบับร่าง, ส่งรายงานฉบับร่าง, รวบรวมความคิดเห็นจากห้องปฏิบัติการสมาชิก, จัดทำและส่งรายงานฉบับสมบูรณ์ให้สมาชิก	100.0	5.0	0.25	ดำเนินการแล้วเสร็จ	
	2.2 โครงการทดสอบความชำนาญการตรวจยืนยันสารเสพติดในปัสสาวะ	จำนวนโปรแกรมทดสอบที่ให้บริการทดสอบความชำนาญการตรวจยืนยันสารเสพติดในปัสสาวะ		5	โปรแกรม	1	1	1		100.0	5.0	0.25	ดำเนินการแล้วเสร็จ	
	2.3 การทดสอบความชำนาญทางห้องปฏิบัติการด้านตรวจพิสูจน์สารเสพติดในของกลาง	จำนวนโปรแกรมทดสอบที่ให้บริการทดสอบความชำนาญการตรวจพิสูจน์สารเสพติดในของกลาง		5	โปรแกรม	1	1	1		100.0	5.0	0.25	ดำเนินการแล้วเสร็จ	
	2.4 การทดสอบความชำนาญทางห้องปฏิบัติการด้านตรวจพิสูจน์วัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท	จำนวนโปรแกรมทดสอบที่ให้บริการทดสอบความชำนาญการตรวจพิสูจน์วัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาทในของกลาง		5	โปรแกรม	1	0	1		100.0	5.0	0.25	ดำเนินการแล้วเสร็จ	

ประเด็นยุทธศาสตร์/ภารกิจ	เป้าประสงค์	แผนงาน/โครงการ	ตัวชี้วัดโครงการ	ผลที่คาดว่าจะได้รับ	น้ำหนัก (%)	หน่วยวัด	เป้าหมาย 65	ข้อมูลพื้นฐาน		12 เดือน				สถานะ	
								63	64	ผลงาน		% ที่วัดได้	คะแนนที่วัด		คะแนนคง
		2.5 การสนับสนุนสารควบคุมคุณภาพชุดทดสอบหาสารเสพติดในปัสสาวะ	จำนวนขวดสารควบคุมคุณภาพที่ให้การสนับสนุนหน่วยงานที่เกี่ยวข้อง	สนับสนุนให้ห้องปฏิบัติการสมาชิกได้ใช้ชุดทดสอบสารเสพติดในปัสสาวะที่มีประสิทธิภาพและแม่นยำ	2	ขวด	1800	7000	4000	ให้บริการแล้ว 2176 ขวด		100.0	5.0	0.10	ดำเนินการแล้วเสร็จ
		2.6 จัดการประชุมและสัมมนาอบรมทั้งภายในและภายนอกหน่วยงาน	จำนวนครั้งการจัดประชุม/สัมมนา	- ผู้เข้าร่วมประชุมมีส่วนร่วมในการจัดทำแผน/การดำเนินงาน ทำความเข้าใจ และแสดงข้อคิดเห็นได้ - ทำให้เกิดเป็นมาตรฐานเดียวกันของห้องปฏิบัติการกรมวิทย์ฯทั่วประเทศ		ครั้ง	2	1	1	1. สัมมนาผู้รับบริการและผู้มีส่วนได้ส่วนเสีย และบูรณาการด้านยาเสพติด ในวันที่ 15 มีนาคม พ.ศ. 2565 2. จัดอบรมหัวข้อ การใช้เทคโนโลยีสารสนเทศในการปฏิบัติงาน ในวันที่ 29 เมษายน 2565 ให้แก่ผู้สนใจทั้งภายในและภายนอกหน่วยงาน ประมาณ 335 ราย		100.0	5.0	0.00	ดำเนินการแล้วเสร็จ
					22						100.0	5.0	1.10		

2. เป็นศูนย์กลางข้อมูลอ้างอิงและสารสนเทศด้านวิทยาศาสตร์การแพทย์ที่สนับสนุนนโยบายด้านการป้องกันและส่งเสริมสุขภาพ

ย3 ก1 พัฒนาและยกระดับการบริหารจัดการข้อมูลอ้างอิงทางห้องปฏิบัติการให้มีประสิทธิภาพ

3. โครงการบูรณาการการผลิตสารมาตรฐานกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์และอาเซียน													
3.1 สารมาตรฐานกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ (DMSc reference standard) ด้านยาและวัตถุเสพติด	จำนวนชนิดสารมาตรฐาน DMSc ด้านยาและวัตถุเสพติดที่ผลิตได้และให้บริการ	ประหยัดงบประมาณของประเทศในการจัดซื้อสารมาตรฐานราคาแพงจากต่างประเทศ และพัฒนาศักยภาพการผลิตสารมาตรฐานภายในประเทศและบุคลากร	5	ชนิด	24	24	24	24 ชนิด เช่น Griseofulvin, Methadone HCl, Sildenafil citrate, Folic acid, Fexofenadine HCl, Triamcinolone acetonide, Furocemeide, Alprazolam, Methamphetamine HCl, Nordiazepam, Betamethasone valerate, Phenobarbital, Amitriptyline, Acyclovir, Bromhexine maleate, Diazepam, Salicylic acid, Miconazole nitrate, Terpine Hydrate, Chloramphenicol, Clarithromycin เป็นต้น		100.0	5.0	0.25	ดำเนินการแล้วเสร็จ
3.2 สารมาตรฐานกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ด้านสมุนไพร (Herbal DMSc reference standard)	จำนวนชนิดสารมาตรฐาน DMSc สมุนไพรที่ผลิตได้และให้บริการ	สนับสนุนอุตสาหกรรมสมุนไพรภายในประเทศ ให้มีสารมาตรฐานใช้ในงานตรวจสอบและควบคุมคุณภาพ ทำให้ผลิตภัณฑ์สมุนไพรคุณภาพดีมาตรฐาน และสนับสนุนการส่งออก	5	ชนิด	1	1	1	ผลิตได้ 1 ชนิด คือ Capsaicin		100.0	5.0	0.25	ดำเนินการแล้วเสร็จ
3.3 สารมาตรฐานอาเซียน (ASEAN reference standard) ที่ผลิตร่วมกับประเทศสมาชิก 10 ประเทศ	จำนวนชนิดสารมาตรฐานอาเซียนที่ผลิตได้	ประเทศสมาชิกสามารถประหยัดงบประมาณในการจัดซื้อสารมาตรฐานราคาแพงจากต่างประเทศ และยกระดับมาตรฐานห้องปฏิบัติการสมาชิกอาเซียน	5	ชนิด	4	4	4	4 ชนิด ได้แก่ Indomethacin, Hydroquinone, Propylparaben, Lansoprazole		100.0	5.0	0.25	ดำเนินการแล้วเสร็จ
3.4 สารมาตรฐานกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ (DMSc reference standard) ด้านวัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท (ร่วมกับสน.อย.)	จำนวนชนิดสารมาตรฐาน DMSc ด้านวัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาทที่ผลิตได้	ประหยัดงบประมาณของประเทศในการจัดซื้อสารมาตรฐานราคาแพงจากต่างประเทศ และพัฒนาศักยภาพการผลิตสารมาตรฐานภายในประเทศและบุคลากร	5	ชนิด	1	-	1	ผลิตได้ 1 ชนิด (Clonazepam)		100.0	5.0	0.25	ดำเนินการแล้วเสร็จ

ประเด็นยุทธศาสตร์/ภารกิจ	เป้าประสงค์	แผนงาน/โครงการ	ตัวชี้วัดโครงการ	ผลที่คาดว่าจะได้รับ	น้ำหนัก (%)	หน่วยวัด	เป้าหมาย 65	ข้อมูลพื้นฐาน		12 เดือน				สถานะ		
								63	64	ผลงาน			% ทั่วไประดับ		คะแนนที่ไ้ได้	คะแนนคง
		3.5 Outcome	จำนวนขาดสามารถมาตรฐานที่ผู้รับบริการได้รับบริการ	แสดงแนวโน้มความต้องการสารมาตรฐาน และสามารถนำไปใช้คาดการณ์ในอนาคตได้		ขาด	500	-	-	1105 ขาด	100.0	5.0		ดำเนินการแล้วเสร็จ		
					20						100.0	5.0	1.00			
ย1 ก2 ยกระดับและบูรณาการฐานข้อมูลด้านวิทยาศาสตร์การแพทย์ เพื่อเป็นระบบเฝ้าระวังพยากรณ์และเตือนภัยสุขภาพของประเทศ																
4a. โครงการประกันคุณภาพยา																
		4.1 โครงการประกันคุณภาพยา	จำนวนรายการยาที่ตรวจวิเคราะห์	- เป็นฐานข้อมูลด้านคุณภาพยาระดับประเทศ - สร้างความเชื่อมั่นด้านคุณภาพยาให้แก่บุคลากรทางการแพทย์และประชาชนผู้รับบริการในระบบสาธารณสุข	5	รายการ	30	21	1ฐาน	จัดทำแผนงานโครงการ คัดเลือกรายการยา และเตรียมความพร้อมในการตรวจวิเคราะห์ทางห้องปฏิบัติการ, ประชุมประสานแผนระหว่างสวส. และศวก.ที่ร่วมโครงการผ่านทาง Zoom, สุ่มตัวอย่างยาจากโรงพยาบาลรัฐทั่วประเทศ และจากผู้ผลิตประมาณ 430 ตัวอย่าง และได้รับตัวอย่างจากโครงการประกันคุณภาพยาสมัครใจรวม 33 รายการ, ดำเนินการทวนสอบวิธีวิเคราะห์, ตรวจวิเคราะห์ตัวอย่างผลิตภัณฑ์ยา, ส่งรายงานผลวิเคราะห์ให้ผู้ส่งตัวอย่าง, รวบรวมและตรวจสอบผลวิเคราะห์เพื่อพิจารณาคัดเลือกลงใน GREEN BOOK (Website และ Application), บันทึกข้อมูลรายการยาคุณภาพและผู้ผลิตใน GREEN BOOK (Website และ Application) 30 รายการ	100.0	5.0	0.25	ดำเนินการแล้วเสร็จ		
		7. การตรวจวิเคราะห์ผลิตภัณฑ์สุขภาพตามแผนเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์สุขภาพ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ประจำปีงบประมาณ 2565	จำนวนตัวอย่างตรวจวิเคราะห์ผลิตภัณฑ์สุขภาพ		5	ตัวอย่าง	611			สำนักยาและวัตถุเสพติดออกรายงานผลการตรวจวิเคราะห์ตัวอย่างจากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ตั้งแต่ 1 ตุลาคม 2564 ถึง 18 สิงหาคม 2565 จำนวนตัวอย่างแล้วเสร็จจากเดือน สิงหาคม 2565 จำนวน 42 ตัวอย่างแล้วเสร็จรวมทั้งหมด 691 ตัวอย่าง คิดเป็นร้อยละ 100 จากค่าเป้าหมาย 611 ตัวอย่าง	100.0			ระหว่างดำเนินการ		
		4.2 Outcome	ระดับคะแนนการใช้ประโยชน์ GREEN BOOK จากผลสำรวจ	ผู้รับบริการได้ใช้ประโยชน์จาก GREEN BOOK		ร้อยละ	75	-	-	ดำเนินการสำรวจการใช้ประโยชน์ GREEN BOOK ของโรงพยาบาลแล้วเสร็จ จำนวนคะแนนการใช้ประโยชน์ GREEN BOOK จากผลสำรวจ ได้ร้อยละ 97	100.0					
		4.3 Outcome	จำนวนครั้งการเข้าใช้งานเว็บไซต์และแอปพลิเคชัน			ครั้งต่อปี	100	-	-	จำนวนครั้งการเข้าใช้งานเว็บไซต์และแอปพลิเคชันมากกว่า 200 ครั้งต่อปี	100.0					
4b. พัฒนาและยกระดับการบริหารจัดการข้อมูลอ้างอิงทางห้องปฏิบัติการด้านยาให้มีประสิทธิภาพ																
		4.2 โครงการพัฒนาห้องปฏิบัติการอ้างอิงด้านการให้บริการทดสอบความชำนาญด้านยา	จำนวนโปรแกรมการทดสอบความชำนาญทางห้องปฏิบัติการด้านยา	ห้องปฏิบัติการสามารถใช้ผลการเข้าร่วมทดสอบความชำนาญไปประเมินความสามารถในการตรวจวิเคราะห์	0	โปรแกรม	4	4	4	ดำเนินการแล้วเสร็จ 4 โปรแกรม	100.0	5.0	0.00	ระหว่างดำเนินการ		
					10						100.0	2.5	0.3			
ย4 ก1 พัฒนาคู่มือการวัดคุณภาพสมุนไพรเพื่อสนับสนุนการแปรรูปและผลิตภัณฑ์สมุนไพรครบวงจร																

ประเด็นยุทธศาสตร์/ภารกิจ	เป้าประสงค์	แผนงาน/โครงการ	ตัวชี้วัดโครงการ	ผลที่คาดว่าจะได้รับ	น้ำหนัก (%)	หน่วยวัด	เป้าหมาย 65	ข้อมูลพื้นฐาน		12 เดือน				สถานะ		
								63	64	ผลงาน			% วัตถุประสงค์		คะแนนชี้วัด	คะแนนคง
5. โครงการจัดทำตำรายาของประเทศไทย																
		5.1 จัดทำตำรามาตรฐานยาสมุนไพรไทย (Thai Herbal Pharmacopoeia, THP)	จำนวนข้อกำหนดมาตรฐานของสมุนไพรไทยที่จัดพิมพ์หรือเผยแพร่ในตำรามาตรฐานยาสมุนไพรไทย (THP)	- มีมโนกราฟบรรจุในตำรามาตรฐานยาสมุนไพรไทย / ตำรายาของประเทศไทย - มีตำรายาสมุนไพรไทย / ตำรายาของประเทศไทย เพื่อกำหนดเกณฑ์มาตรฐานสำหรับควบคุมคุณภาพในระดับสากล	5	มโนกราฟ	12	10	10	12 มโนกราฟ ได้แก่ หัวหมู, กระชาย, เหงือกปลาหมอ ดอกขาว, เหงือกปลาหมอดอกม่วง, ชิงชี, ฟ้าทิม, ใบกัญชา, กานพลู, เปลือกสะเดา, ว่านขี้มดลูก, ค่าฝอย, ดอกแดก	100.0	5.0	0.25	ดำเนินการแล้วเสร็จ		
		5.2 จัดทำตำรามาตรฐานยาหรือสมุนไพรต่างประเทศ (Thai Pharmacopoeia, TP)	จำนวนข้อกำหนดมาตรฐานของยาหรือสมุนไพรต่างประเทศที่จัดพิมพ์หรือเผยแพร่ในตำรายาของประเทศไทย (TP)		5	มโนกราฟ	12	-	-	12 มโนกราฟ ได้แก่ andrographolide, curcumin, senega root, senega liquid extract, senega tincture, valerian, valerian extract, valerian tincture, Digitalis Leaf, Colophony, Coriander, Coriander Oil	100.0			ดำเนินการแล้วเสร็จ		
		5.3 ข้อมูลวิจัยมาตรฐานสมุนไพร วัตถุประสงค์สารสกัดหรือผลิตภัณฑ์ เพื่อกำหนดมาตรฐานยาสมุนไพร ปีที่1	จำนวนข้อมูลวิจัยมาตรฐานสมุนไพร วัตถุประสงค์สารสกัด หรือผลิตภัณฑ์	๑. วัตถุประสงค์สมุนไพร/ผลิตภัณฑ์จากสมุนไพร/ยาตำรับสมุนไพร ได้พัฒนาให้มีคุณภาพและความปลอดภัย ๒. ผู้ผลิตสามารถผลิตให้ได้ตามมาตรฐาน	3	รายการ	2	-	-	วิจัยมาตรฐานวัตถุประสงค์สมุนไพรแล้วเสร็จ : มะลิ, กระเพราแดง	100.0			ดำเนินการแล้วเสร็จ		
		5.4 การเผยแพร่ข้อกำหนดมาตรฐานของสมุนไพรไทย	จำนวนช่องทางกระจายเผยแพร่ข้อกำหนดมาตรฐานของสมุนไพรไทย (THP) และ ตำรายาของประเทศไทย (TP)	๓.บุคลากรทางการแพทย์ เกิดความมั่นใจในการสั่งใช้ยาสมุนไพร ๔. ประชาชนได้ใช้สมุนไพรและผลิตภัณฑ์ที่มีคุณภาพและปลอดภัย ๕. ผู้ประกอบการสามารถแข่งขันในตลาดการค้าเสรีอาเซียน/ตลาดสากลได้	5	ช่องทาง	1	1	1	ดูแลรักษาและปรับปรุงข้อมูลบน application THP และ TP ให้ทันสมัย อยู่เสมอ	100.0	5.0	0.25	ดำเนินการแล้วเสร็จ		
		5.5 Outcome	จำนวนครั้งผู้เข้าชมฐานข้อมูลข้อกำหนดมาตรฐานของยาหรือสมุนไพร			ครั้งต่อปี	100	-	-	มีผู้เข้าชมโดยคนไทยไม่น้อยกว่า 13351 ครั้ง และมีชาวต่างชาติเข้าชมไม่น้อยกว่า 400 ครั้ง	100.0			ดำเนินการแล้วเสร็จ		
					18						100.0	2.8	0.5			
4. มีส่วนร่วมในการเพิ่มขีดความสามารถแข่งขันของชาติ ในสังคม และเศรษฐกิจดิจิทัลและเศรษฐกิจฐานนวัตกรรมที่ใช้องค์ความรู้ ด้านวิทยาศาสตร์การแพทย์																
ย5 ก1 พัฒนาศักยภาพห้องปฏิบัติการควบคุมคุณภาพเพื่อสนับสนุนการพัฒนามาตรฐาน																
6a. โครงการพัฒนาศักยภาพห้องปฏิบัติการควบคุมคุณภาพเพื่อสนับสนุนการพัฒนามาตรฐานอุตสาหกรรมผลิตยา Biopharmaceutical																
		6.1 เปิดให้บริการตรวจวิเคราะห์ยา biopharmaceuticals ชนิด nimotuzumab	จำนวนผลิตภัณฑ์ที่พัฒนาวิธีวิเคราะห์แล้วเสร็จ	เพื่อรองรับการผลิตและการใช้ยาในประเทศตามโครงการไทยแลนด์ 4.0 และประชาชนมีความมั่นใจที่ได้รับยาที่มีประสิทธิภาพ มีคุณภาพและความปลอดภัยตามมาตรฐานสากล	10	ผลิตภัณฑ์	1	1	1	ศึกษาเทคนิคการตรวจวิเคราะห์ยา Nimotuzumab และศึกษาสภาวะที่เหมาะสมเบื้องต้น, จัดซื้อวัสดุวิทยาศาสตร์, ทดสอบสภาวะที่เหมาะสมสำหรับวิธีการตรวจวิเคราะห์เบื้องต้น, จัดซื้อวัสดุวิทยาศาสตร์ และทดสอบสภาวะที่เหมาะสมสำหรับวิธีการตรวจวิเคราะห์ต่อเนื่อง, ตรวจสอบความถูกต้องของวิธี ในหัวข้อ specification / linearity / range and accuracy / accuracy / repeatability / intermediate precision, จัดทำ summary report และวิธีมาตรฐานการปฏิบัติงาน (SOP) แล้วเสร็จ, ส่งเอกสารเพื่อขออนุมัติเพื่อเปิดให้บริการ	100.0	5.0	0.50	ดำเนินการแล้วเสร็จ		
					10						100.0	5.0	0.5			
ย3 ก1 วิจัยและพัฒนามาตรฐานที่เกี่ยวข้องกับสุขภาพทางการแพทย์																

ประเด็นยุทธศาสตร์/ภารกิจ	เป้าประสงค์	แผนงาน/โครงการ	ตัวชี้วัดโครงการ	ผลที่คาดว่าจะได้รับ	น้ำหนัก (%)	หน่วยวัด	เป้าหมาย 65	ข้อมูลพื้นฐาน		12 เดือน				สถานะ		
								63	64	ผลงาน			% ที่วัดได้		คะแนนที่ได้	คะแนนคง
7. โครงการพัฒนาศักยภาพทางการแพทย์																
		7.1 การพัฒนาศักยภาพห้องปฏิบัติการในการตรวจวิเคราะห์สารสำคัญในยา گیยา	จำนวนโปรแกรมทดสอบความชำนาญทางห้องปฏิบัติการด้านยา گیยา	เพิ่มความน่าเชื่อถือในผลการตรวจวิเคราะห์ของสมาชิก สามารถนำไปใช้ในการประเมินประสิทธิภาพและขอรับการรับรองตามระบบคุณภาพ	5	โปรแกรม	1	-	-	จัดส่งหนังสือเชิญสมัครเข้าร่วมแผนทดสอบความชำนาญรับสมัครสมาชิก ตรวจสอบเอกสารการชำระเงินของสมาชิก ออกรหัสสมาชิกทางเว็บไซต์ เตรียมตัวอย่างทดสอบทดสอบความเป็นเนื้อเดียวกันและความคงสภาพที่เริ่มต้นส่งตัวอย่างทดสอบให้แก่ห้องปฏิบัติการสมาชิก ทดสอบความคงสภาพในการขนส่ง ทดสอบความคงสภาพในการเก็บรักษาครั้งที่ 1 ครั้งที่ 2 และครั้งที่ 3 รวบรวมผลการทดสอบจากสมาชิกและประเมินผลสมาชิก จัดทำรายงานผลฉบับร่าง รวบรวมความคิดเห็นจากห้องปฏิบัติการสมาชิก จัดทำรายงานฉบับสมบูรณ์และเผยแพร่ให้แก่สมาชิก	100.0	5.0	0.25	ดำเนินการแล้วเสร็จ		
		7.2 การพัฒนาวิธีและผลิตสารมาตรฐาน Tetrahydrocannabinoid (THC) โดยวิธี SFE และ SFC	ผลิตและเปิดให้บริการสารมาตรฐาน THC DMSc reference standard	ได้สารมาตรฐาน THC เพื่อนำไปใช้ในการควบคุมคุณภาพ گیยาในประเทศไทย	5	ชนิด	1	-	1 วิธี	เพิ่มปริมาณการผลิตวัตถุดิบ THC ที่มีความบริสุทธิ์สูง, แบ่งบรรจุและทดสอบความเป็นเนื้อเดียวกัน, ทดสอบความบริสุทธิ์ ความคงสภาพและคุณสมบัติต่างๆ ของวัตถุดิบ THC, กำหนดค่าความบริสุทธิ์และออกใบรับรอง, จัดเก็บและให้บริการสารมาตรฐาน THC DMScRS แก่หน่วยงานทั้งภายในและภายนอกกรมฯ	100.0			ดำเนินการแล้วเสร็จ		
					10						100	2.5	0.3			
ผลสัมฤทธิ์ตามเป้าหมาย :					100						97.7					

ผลสัมฤทธิ์ตามเป้าหมาย :

งบประมาณที่ได้รับ :

งบลงทุน

34,752,240.00

ภาพรวม

76,718,090

ผลการใช้จ่าย

34,689,263.27

76,654,992.10

99.82%

99.92%

ปัญหาอุปสรรค :

- จำนวนตัวอย่างพืชกระท่อมและน้ำต้มกระท่อม มีจำนวนลดลง เนื่องจากมีการแก้ไขพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ (ฉบับที่ 8) พ.ศ. 2564 ยกเลิกพืชกระท่อมออกจากยาเสพติดให้โทษประเภท 5

- จำนวนขวดสารควบคุมคุณภาพชุดทดสอบหาสารเสพติดในปีสภาวะที่ให้บริการลดลงมาก เนื่องด้วยสถานการณ์โรคโควิดที่ส่งผลให้โรงพยาบาลดำเนินงานด้านยาเสพติดลดลง

ให้คำปรึกษา/ชี้แนะ :

.....ปรับแผนงานและค่าเป้าหมายให้สอดคล้องกับการเปลี่ยนแปลงของกฎหมายและสถานการณ์.....