



ห้องรองอธิบดี
เลขที่ 3071 เวลา 15.00
รับวันที่ 1 พ.ย. 2566
เสร็จวันที่ 2 พ.ย. 2566

เลขรับ 3770 ✓
รับวันที่ 2 พ.ย. 2566 ก.ศ.
ส่งวันที่ 2 พ.ย. 2566
บันทึกข้อความ

กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์
เลขรับ 19053
วันที่รับ 1 พ.ย. 2566 เวลา 14.20
วันที่ส่ง 1 พ.ย. 2566 เวลา 14.20
เลขที่ 6093
รับวันที่ 6 พ.ย. 2566
เวลา 14.07

ส่วนราชการ กองแผนงานและวิชาการ (ฝ่ายเลขานุการคณะกรรมการ) โทร. ๙๙๐๕๑ โทรสาร ๐ ๒๕๘๙ ๙๘๐๖
ที่ สร ๐๖๐๔.๐๔/ ๑๗๐๔ วันที่ ๓๐ ตุลาคม ๒๕๖๖

เรื่อง ขออนุมัติอัตราค่าตรวจวิเคราะห์และให้บริการ ตามมติที่ประชุมคณะกรรมการพิจารณาทบทุนอัตรา
ค่าบำรุงการตรวจวิเคราะห์และให้บริการของกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ครั้งที่ ๖/๒๕๖๖
เรียน อธิบดีกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์

ความเป็นมา

ตามมติที่ประชุมคณะกรรมการพิจารณาทบทุนอัตราค่าบำรุงการตรวจวิเคราะห์และให้บริการ
ของกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ครั้งที่ ๖/๒๕๖๖ เมื่อวันที่ ๑๕ กันยายน ๒๕๖๖ ได้พิจารณารายการอัตราค่าตรวจ
วิเคราะห์และให้บริการตามที่หน่วยงานขออนุมัติเรียบร้อยแล้ว โดยมีรายละเอียดตาม ร่าง รายงานการประชุม
คณะกรรมการฯ (เอกสารแนบ ๔) นั้น

ข้อพิจารณา

ในการนี้ จึงขออนุมัติอัตราค่าตรวจวิเคราะห์และให้บริการตามมติคณะกรรมการฯ ดังนี้

๑. รายการที่ขออนุมัติเปิดให้บริการใหม่ จำนวน ๑๖ รายการ (เอกสารแนบ ๑)
๒. รายการที่ขออนุมัติปรับปรุง/แก้ไขการให้บริการเดิม จำนวน ๑๒ รายการ (เอกสารแนบ ๒)
๓. รายการที่ขออนุมัติยกเลิกการให้บริการ จำนวน ๓ รายการ (เอกสารแนบ ๓)

ข้อเสนอ

จึงเรียนมาเพื่อโปรดพิจารณา หากเห็นชอบขอได้โปรด

๑. อนุมัติให้หน่วยงานในสังกัดกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์เปิดให้บริการและเรียกเก็บค่าบริการ
ตามเอกสารแนบ ๑ - ๒ ไปพลางก่อน
๒. อนุมัติให้หน่วยงานในสังกัดกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ยกเลิกรายการตรวจวิเคราะห์
ตามเอกสารแนบ ๓
๓. มอบหมายให้สำนักงานเลขานุการกรม รวบรวมและดำเนินการจัดทำอัตราค่าตรวจวิเคราะห์
และให้บริการของกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ส่งให้กับเลขาธิการคณะรัฐมนตรีเพื่อประกาศในราชกิจจานุเบกษา
ต่อไปด้วย จะเป็นพระคุณ

๓) อนุมัติ
มอบ ศก. (ป.ศ.)
โปรดดำเนินการ

พชช. ธรรมคุณ
(นายยงยศ ธรรมคุณ)

รองปลัดกระทรวงสาธารณสุข

หัวหน้ากลุ่มภารกิจด้านทันตการแพทย์

รักษาการแทนอธิบดีกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์

๒ พ.ย. ๒๕๖๖

(นางสาวประไพ วงศ์สินคังมัน)

หัวหน้าสำนักวิชาการวิทยาศาสตร์การแพทย์

ประธานคณะกรรมการพิจารณาทบทุนอัตราค่าบำรุง

การตรวจวิเคราะห์และให้บริการของกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์

สร.๐๖๐๔.๐๔/ว.๑๗๐๔

3) เปียม ผอ.ทุกหน่วยงาน กิจก. ๑)

ตาม ๑ เลขาฯ และ

เปียม สส (๑๖๖๖๖)

กกิจก.ในพ.๐๗ ๗ ก.๖๖๖๖๖

๐๗๗ ๐๗๗๖.๐๖ ๑/๖๖๖๖

นางสาวนันทวรรณ เมฆา

อธิบดีกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์

รายการที่ขออนุมัติเปิดให้บริการใหม่

อัตราค่าบริการการตรวจวิเคราะห์ทางห้องปฏิบัติการด้านคุ้มครองผู้บริโภค

ลำดับ ที่	ประเภทผลิตภัณฑ์/ บริการ	รายละเอียดผลิตภัณฑ์/ การให้บริการ	เทคนิคการตรวจ วิเคราะห์/บริการ	ชนิดตัวอย่าง	หน่วยงานที่ รับผิดชอบ	อัตรา ค่าบริการ (บาท)
1	การตรวจวิเคราะห์ ยาและวัตถุเสพติด	ตรวจวิเคราะห์ปริมาณ N-Nitrosodimethylamine (NDMA) ใน Metformin	GC-MS หรือ LC-MS/MS	เภสัชภัณฑ์และ เภสัชเคมีภัณฑ์	สำนักงานและ วัตถุเสพติด	5,000
2	กำจัดแมลง	คลอร์ฟิโนเพอร์ (chlorfenapyr)	GC	ชนิดของเหลว - 2 หน่วย บรรจุไม่น้อย กว่า 50 กรัม	สำนัก เครื่องสำอาง และวัตถุ อันตราย	4,000
ความแรง/ เอกลักษณ์						
3	ผลิตภัณฑ์ชีววัตถุ/ วัคซีน/ชีววัตถุเพื่อ การรักษา/เซรัม/ ผลิตภัณฑ์เลือด/ชุด ตรวจวินิจฉัย โรคติดต่อทางเลือด	ความแรงวัคซีนป้องกันโรค เยื่อหุ้มสมองอักเสบจากเชื้อ ฮิบ (Haemophilus influenzae type B; Hib)	HPAEC-PAD	ผลิตภัณฑ์ สำเร็จรูป จำนวน 10 ตัวอย่าง โดย ปริมาตรรวม ไม่น้อยกว่า 10 มิลลิลิตร	สถาบันชีว วัตถุ	25,000
4	ผลิตภัณฑ์ชีววัตถุ/ วัคซีน/ชีววัตถุเพื่อ การรักษา/เซรัม/ ผลิตภัณฑ์เลือด/ชุด ตรวจวินิจฉัย โรคติดต่อทางเลือด	ความแรงวัคซีนป้องกันโรคพิษ สุนัขบ้า (Rabies)	ELISA	ผลิตภัณฑ์ สำเร็จรูป จำนวน 20 ตัวอย่าง โดย ปริมาตรรวม ไม่น้อยกว่า 20 มิลลิลิตร	สถาบันชีว วัตถุ	14,000
5	ผลิตภัณฑ์ชีววัตถุ/ วัคซีน/ชีววัตถุเพื่อ การรักษา/เซรัม/ ผลิตภัณฑ์เลือด/ชุด ตรวจวินิจฉัย โรคติดต่อทางเลือด	ความแรงวัคซีนไวรัสโรต้าเชื้อ เป็นอ่อนฤทธิ์ซีโรทัยป์เดี่ยว (Live attenuated monovalent Rotavirus vaccine)	indirect Immunofluor escence assay	ผลิตภัณฑ์ สำเร็จรูป จำนวน 20 ตัวอย่าง โดย ปริมาตรรวม ไม่น้อยกว่า 20 มิลลิลิตร	สถาบันชีว วัตถุ	24,000

ลำดับ ที่	ประเภทผลิตภัณฑ์/ บริการ	รายละเอียดผลิตภัณฑ์/ การให้บริการ	เทคนิคการตรวจ วิเคราะห์/บริการ	ชนิดตัวอย่าง	หน่วยงานที่ รับผิดชอบ	อัตรา ค่าบริการ (บาท)
6	ผลิตภัณฑ์ชีววัตถุ/ วัคซีน/ชีววัตถุเพื่อ การรักษา/เซรุ่ม/ ผลิตภัณฑ์เลือด/ชุด ตรวจวินิจฉัย โรคติดต่อทางเลือด	ความแรง Trastuzumab	Binding assay by Flow cytometry	ผลิตภัณฑ์ สำเร็จรูป จำนวน 5 ตัวอย่าง โดย ปริมาตรรวม ไม่น้อยกว่า 3 มิลลิลิตร	สถาบันชีว วัตถุ	13,000
7	ผลิตภัณฑ์ชีววัตถุ/ วัคซีน/ชีววัตถุเพื่อ การรักษา/เซรุ่ม/ ผลิตภัณฑ์เลือด/ชุด ตรวจวินิจฉัย โรคติดต่อทางเลือด	วิเคราะห์คุณลักษณะ Rituximab (Characterization of Rituximab)	Peptide mapping by UHPLC-Q/TOF	ผลิตภัณฑ์ สำเร็จรูป จำนวน 5 ตัวอย่าง โดย ปริมาตรรวม ไม่น้อยกว่า 3 มิลลิลิตร	สถาบันชีว วัตถุ	17,000
8	ผลิตภัณฑ์ชีววัตถุ/ วัคซีน/ชีววัตถุเพื่อ การรักษา/เซรุ่ม/ ผลิตภัณฑ์เลือด/ชุด ตรวจวินิจฉัย โรคติดต่อทางเลือด	เอกลักษณ์วัคซีนป้องกันโรค ปอดอักเสบ (Pneumococcal)	Slot blot	ผลิตภัณฑ์ สำเร็จรูป จำนวน 10 ตัวอย่าง โดย ปริมาตรรวม ไม่น้อยกว่า 10 มิลลิลิตร	สถาบันชีว วัตถุ	22,000
9	ผลิตภัณฑ์ชีววัตถุ/ วัคซีน/ชีววัตถุเพื่อ การรักษา/เซรุ่ม/ ผลิตภัณฑ์เลือด/ชุด ตรวจวินิจฉัย โรคติดต่อทางเลือด	เอกลักษณ์วัคซีนโควิด 19 (COVID-19 vaccine)	Western blot	ผลิตภัณฑ์ สำเร็จรูป จำนวน 10 ตัวอย่าง โดย ปริมาตรรวม ไม่น้อยกว่า 10 มิลลิลิตร	สถาบันชีว วัตถุ	21,000

ลำดับ ที่	ประเภทผลิตภัณฑ์/ บริการ	รายละเอียดผลิตภัณฑ์/ การให้บริการ	เทคนิคการตรวจ วิเคราะห์/บริการ	ชนิดตัวอย่าง	หน่วยงานที่ รับผิดชอบ	อัตรา ค่าบริการ (บาท)
10	ผลิตภัณฑ์ชีววัตถุ/ วัคซีน/ชีววัตถุเพื่อ การรักษา/เซรัม/ ผลิตภัณฑ์เลือด/ชุด ตรวจวินิจฉัย โรคติดต่อทางเลือด	เอกลักษณะวัคซีนโควิด 19 (COVID-19 vaccine)	Flow cytometry	ผลิตภัณฑ์ สำเร็จรูป จำนวน 10 ตัวอย่าง โดย ปริมาตรรวม ไม่น้อยกว่า 10 มิลลิลิตร	สถาบันชีว วัตถุ	25,000
11	ผลิตภัณฑ์ชีววัตถุ/ วัคซีน/ชีววัตถุเพื่อ การรักษา/เซรัม/ ผลิตภัณฑ์เลือด/ชุด ตรวจวินิจฉัย โรคติดต่อทางเลือด	เอกลักษณะวัคซีนโควิด 19 (COVID-19 vaccine)	Reverse- transcription PCR	ผลิตภัณฑ์ สำเร็จรูป จำนวน 10 ตัวอย่าง โดย ปริมาตรรวม ไม่น้อยกว่า 10 มิลลิลิตร	สถาบันชีว วัตถุ	6,000
12	ผลิตภัณฑ์ชีววัตถุ/ วัคซีน/ชีววัตถุเพื่อ การรักษา/เซรัม/ ผลิตภัณฑ์เลือด/ชุด ตรวจวินิจฉัย โรคติดต่อทางเลือด	เอกลักษณะวัคซีนโควิด 19 (COVID-19 vaccine)	Immunostaining	ผลิตภัณฑ์ สำเร็จรูป จำนวน 10 ตัวอย่าง โดย ปริมาตรรวม ไม่น้อยกว่า 10 มิลลิลิตร	สถาบันชีว วัตถุ	23,000
13	ผลิตภัณฑ์ชีววัตถุ/ วัคซีน/ชีววัตถุเพื่อ การรักษา/เซรัม/ ผลิตภัณฑ์เลือด/ชุด ตรวจวินิจฉัย โรคติดต่อทางเลือด	เอกลักษณะวัคซีนโควิด 19 (COVID-19 vaccine)	mRNA encapsulation	ผลิตภัณฑ์ สำเร็จรูป จำนวน 10 ตัวอย่าง โดย ปริมาตรรวม ไม่น้อยกว่า 10 มิลลิลิตร	สถาบันชีว วัตถุ	9,000

ลำดับ ที่	ประเภทผลิตภัณฑ์/ บริการ	รายละเอียดผลิตภัณฑ์/ การให้บริการ	เทคนิคการตรวจ วิเคราะห์/บริการ	ชนิดตัวอย่าง	หน่วยงานที่ รับผิดชอบ	อัตรา ค่าบริการ (บาท)
14	การตรวจเซลล์ วิเคราะห์สำหรับ การผลิตวัคซีน	การปนเปื้อนของเชื้อรีโทร ไวรัส (Retrovirus) ในเซลล์ เพาะเลี้ยง	Reverse transcriptase Quantitative Real-time-PCR	เซลล์เพาะเลี้ยง ที่ใช้ในการผลิต วัคซีน/ปริมาณ 50 มิลลิลิตร	สถาบันชีว วัตถุ	14,000

อัตราค่าบริการการตรวจวิเคราะห์ทางห้องปฏิบัติการด้านชันสูตรโรค

ลำดับ ที่	ประเภทของโรค/ บริการ	ชื่อรายการตรวจวิเคราะห์	เทคนิคการตรวจ วิเคราะห์	ชนิดตัวอย่าง & ปริมาณ	หน่วยงานที่ รับผิดชอบ	อัตรา ค่าบริการ (บาท)
1	การตรวจ วินิจฉัยโรคไม่ติด เชื้อทาง ห้องปฏิบัติการ	การตรวจวิเคราะห์ปริมาณ แคดเมียม	GFAAS	ปัสสาวะ ไม่น้อยกว่า 20 มิลลิลิตร	ศูนย์ วิทยาศาสตร์ การแพทย์ที่ 2 พิษณุโลก	800

อัตราค่าบริการการตรวจวิเคราะห์ด้านการรับรอง/การประเมินความสามารถทางห้องปฏิบัติการ

ลำดับ ที่	ประเภทบริการ	รายการ	หน่วย	หน่วยงานที่ รับผิดชอบ	อัตรา ค่าบริการ (บาท)
1	การทดสอบความชำนาญ ทางห้องปฏิบัติการ	การตรวจสอบสารพันธุกรรม ไวรัส MPOX ด้วยวิธี Real-time PCR	- จำนวน 5 ตัวอย่าง/รอบ - จำนวน 1 รอบ/ปี	สถาบันวิจัย วิทยาศาสตร์ สาธารณสุข	2,500

รายการที่ขออนุมัติปรับปรุง/แก้ไขการให้บริการเดิม

อัตราค่าบริการการตรวจวิเคราะห์ทางห้องปฏิบัติการด้านคุ้มครองผู้บริโภค

ลำดับ ที่	ประเภท ผลิตภัณฑ์/ บริการ	รายละเอียดผลิตภัณฑ์/ การให้บริการ	เทคนิคการตรวจ วิเคราะห์/บริการ	ชนิดตัวอย่าง/ ปริมาณ	หน่วยงานที่ รับผิดชอบ	อัตรา ค่าบริการ (บาท)
--------------	--------------------------------	--------------------------------------	-----------------------------------	----------------------	--------------------------	-----------------------------

หน้า 8 ลำดับที่ 2 ตามระเบียบกรมฯ พ.ศ. 2565

2	ไข้ฝัดาขานร	การตรวจหาสารพันธุกรรม เชื้อไวรัส Monkeypox	Real time PCR	- Swab จากตุ่มน้ำหรือ ตุ่มหนอง (VTM 1-2 มิลลิลิตร) - สะเก็ดแผล (หลอดเก็บ ตัวอย่างปราศจากเชื้อ) - Oropharynx/ Throat swab/ Nasopharyngeal swab (VTM 1-2 มิลลิลิตร) - EDTA blood (VTM 3-5 มิลลิลิตร) - swab จากสิ่งแฉดล่อม (VTM 1-2 มิลลิลิตร) หรือหลอดเก็บตัวอย่าง ปราศจากเชื้อ)	สถาบันวิจัย วิทยาศาสตร์ สาธารณสุข	1,100
---	-------------	---	---------------	--	---	-------

หน้า 2 ลำดับที่ 5 ตามหนังสืออนุมัติใช้พลาถก่อน เลขที่ สร 0604.03/1479 ลงวันที่ 19 กันยายน 2566

5	ผลิตภัณฑ์ชีว วัตถุ/วัคซีน/ชีว วัตถุเพื่อการ รักษา/เซรุ่ม/ ผลิตภัณฑ์เลือด/ ชุดตรวจวินิจฉัย โรคติดต่อทาง เลือด	เคมีฟิสิกส์ - Purity and Identity test	Size- exclusion ultrahigh- performance liquid chromato- graphy (SE-UHPLC)	ผลิตภัณฑ์สำเร็จรูป จำนวน 2 ตัวอย่าง โดยปริมาตรรวม ไม่น้อยกว่า 2 มิลลิลิตร	สถาบันชีววัตถุ	20,000
---	---	--	--	--	----------------	--------

หน้า 2 - 3 ลำดับที่ 33 - 34 ตามหนังสืออนุมัติใช้พลาถก่อน เลขที่ สร 0604.03/1479 ลงวันที่ 19 กันยายน 2566

33	ยา/วัตถุออก ฤทธิ์และยาเสพติดให้โทษ/ ผลิตภัณฑ์ที่มี	Microbial Enumeration tests	TP/BP/Ph.Eur./ USP	วัตถุดิบ/ตัวอย่างใน กระบวนการผลิต/ ผลิตภัณฑ์สำเร็จรูป	สำนักยาและ วัตถุเสพติด	
----	--	--------------------------------	-----------------------	---	---------------------------	--

ลำดับ ที่	ประเภท ผลิตภัณฑ์/ บริการ	รายละเอียดผลิตภัณฑ์/ การให้บริการ	เทคนิคการตรวจ วิเคราะห์/บริการ	ชนิดตัวอย่าง/ ปริมาณ	หน่วยงานที่ รับผิดชอบ	อัตรา ค่าบริการ (บาท)
	แอลกอฮอล์เป็น ส่วนประกอบ เพื่อฆ่าเชื้อ สำหรับมนุษย์ สัตว์ และ เครื่องมือแพทย์	- Total aerobic microbial count				1,500
		- Total combined yeasts and mould count				1,000
34	ยา/วัตถุออก ฤทธิ์และยาเสพติดให้โทษ/ ผลิตภัณฑ์ที่มี แอลกอฮอล์เป็น ส่วนประกอบ เพื่อฆ่าเชื้อ สำหรับมนุษย์ สัตว์ และ เครื่องมือแพทย์	Test for Specified Microorganisms	TP/BP/Ph.Eur./ USP	วัตถุดิบ/ตัวอย่างใน กระบวนการผลิต/ ผลิตภัณฑ์สำเร็จรูป	สำนักยาและ วัตถุเสพติด	
		- Bile tolerant gram negative bacteria				1,000
		- <i>Escherichia coli</i>				1,000
		- <i>Staphylococcus aureus</i>				1,000
		- <i>Pseudomonas aeruginosa</i>				1,000
		- <i>Clostridium spp.</i>				1,500
		- <i>Salmonella spp.</i>				1,500
หน้า 3 ลำดับที่ 35 ตามหนังสืออนุมัติใช้พลางก่อน เลขที่ สร 0604.03/1479 ลงวันที่ 19 กันยายน 2566						
35	ยา/วัตถุออก ฤทธิ์และยาเสพติดให้โทษ	Sterility (Membrane Filtration)	USP/BP/Ph.Eur./ JP	ยาสำเร็จรูป	สำนักยาและ วัตถุเสพติด	7,000
หน้า 3 ลำดับที่ 51 ตามหนังสืออนุมัติใช้พลางก่อน เลขที่ สร 0604.03/1479 ลงวันที่ 19 กันยายน 2566						
51	ผลิตภัณฑ์ สมุนไพร/ยา แผนไทย/ยา พัฒนาจาก สมุนไพร	Heavy Metals (อัตราต่อ 1 ชนิดสาร)	AAS,ICP-MS และ ICP-OES	- สารสกัด 30 กรัม - ยาเม็ด/แคปซูล/ยา บรรจุซอง 50 กรัม - ยาน้ำรับประทาน 50 มิลลิลิตร - ยาครีม/ขี้ผึ้ง/น้ำมัน 50 กรัม - แผ่นแปะสมุนไพร (ขี้ผึ้งปิดแผล)	สำนักยาและ วัตถุเสพติด	1,500

ลำดับ ที่	ประเภท ผลิตภัณฑ์/ บริการ	รายละเอียดผลิตภัณฑ์/ การให้บริการ	เทคนิคการตรวจ วิเคราะห์/บริการ	ชนิดตัวอย่าง/ ปริมาณ	หน่วยงานที่ รับผิดชอบ	อัตรา ค่าบริการ (บาท)
--------------	--------------------------------	--------------------------------------	-----------------------------------	----------------------	--------------------------	-----------------------------

หน้า 4 ลำดับที่ 62 ตามหนังสืออนุมัติใช้พลาจก่อน เลขที่ สร 0604.03/1479 ลงวันที่ 19 กันยายน 2566

62	ผลิตภัณฑ์ สมุนไพรและยา แผนโบราณ	Test for Specified Microorganisms	TP/THP/BP/ Ph.Eur./USP	วัตถุดิบ/ตัวอย่างใน กระบวนการผลิต/ ผลิตภัณฑ์สำเร็จรูป	สำนักงานและ วัตถุเสพติด	
		- Bile tolerant gram negative bacteria				1,000
		- <i>Escherichia coli</i>				1,000
		- <i>Staphylococcus aureus</i>				1,000
		- <i>Pseudomonas aeruginosa</i>				1,000
		- <i>Clostridium spp.</i>				1,500
		- <i>Salmonella spp.</i>				1,500

หน้า 4 - 5 ลำดับที่ 13 ตามหนังสืออนุมัติใช้พลาจก่อน เลขที่ สร 0604.03/1479 ลงวันที่ 19 กันยายน 2566

13	ทำความสะอาด และแก้ไขจุดตัน ของท่อ	สารลดแรงตึงผิว (surfactants) - สารลดแรงตึงผิวชนิด ไม่มีประจุ (nonionic surfactants) - สารลดแรงตึงผิวชนิด ประจุลบ (anionic surfactants) - สารลดแรงตึงผิวชนิด ประจุบวก (cationic surfactants) - สารลดแรงตึงผิวชนิด ที่มีทั้งประจุบวกและ ประจุลบ (amphoteric surfactants)	เอกลักษณ์ : ทางเคมี	- ชนิดผง - ของแข็ง - ของเหลว	สำนัก เครื่องสำอาง และวัตถุ อันตราย	ตัวอย่าง ละ 300
13	ผลิตภัณฑ์ฆ่าเชื้อ โรค (Disinfectants)	สารลดแรงตึงผิว (surfactants) - สารลดแรงตึงผิวชนิด ไม่มีประจุ (nonionic surfactants) - สารลดแรงตึงผิวชนิด ประจุลบ (anionic surfactants)	เอกลักษณ์ : ทางเคมี	- ชนิดผง - ของแข็ง - ของเหลว	สำนัก เครื่องสำอาง และวัตถุ อันตราย	ตัวอย่าง ละ 300

ลำดับ ที่	ประเภท ผลิตภัณฑ์/ บริการ	รายละเอียดผลิตภัณฑ์/ การให้บริการ	เทคนิคการตรวจ วิเคราะห์/บริการ	ชนิดตัวอย่าง/ ปริมาณ	หน่วยงานที่ รับผิดชอบ	อัตรา ค่าบริการ (บาท)
		- สารลดแรงตึงผิวชนิดประจุบวก (cationic surfactants) - สารลดแรงตึงผิวชนิดที่มีทั้งประจุบวกและประจุลบ (amphoteric surfactants)				
หน้า 4 ลำดับที่ 63 ตามหนังสืออนุมัติใช้พลางก่อน เลขที่ สร 0604.03/1479 ลงวันที่ 19 กันยายน 2566						
63	ผลิตภัณฑ์สมุนไพรและยาแผนโบราณ	Sterility (Membrane Filtration)	TP/BP/Ph.Eur./ USP	ยาสำเร็จรูป	สำนักงานและวัตถุเสพติด	7,000
หน้า 6 ลำดับที่ 4.2 ตามหนังสืออนุมัติใช้พลางก่อน เลขที่ สร 0604.03/1479 ลงวันที่ 19 กันยายน 2566						
4.2	วัตถุพิษ	barium, soluble	เอกลักษณ์ : ทดสอบทางเคมี	ของแข็ง	สำนักเครื่องสำอางและวัตถุอันตราย	800
		โลหะ	เอกลักษณ์ : GF-AAS, CV-AAS			รายการละ 1,500
		- สารหนู (arsenic) - แคดเมียม (cadmium) - ตะกั่ว (lead) -ปรอท (mercury)	ปริมาณ : GF-AAS, CV-AAS			รายการละ 1,500
		สารป้องกันแสงแดด : benzophenone-3, benzophenone-4, phenylbenzimidazole sulfonic acid, 4methylbenzylidene camphor, octocrylene, octyl methoxycinnamate, homosalate, octyl salicylate, octyl triazone	ปริมาณ : HPLC	ครีม		รายการละ 2,500

ลำดับ ที่	ประเภท ผลิตภัณฑ์/ บริการ	รายละเอียดผลิตภัณฑ์/ การให้บริการ	เทคนิคการตรวจ วิเคราะห์/บริการ	ชนิดตัวอย่าง/ ปริมาณ	หน่วยงานที่ รับผิดชอบ	อัตรา ค่าบริการ (บาท)
หน้าที่ 14 ลำดับที่ 4 ตามหนังสืออนุมัติใช้พลางก่อน เลขที่ สธ 0604.03/1479 ลงวันที่ 19 กันยายน 2566						
4	ผลิตภัณฑ์กำจัด แมลง	d-phenothrin หรือ phenothrin	GC	- ชนิดผง, ของเหลว, เหยื่อ, ชนิดฉีดพ่นไม่ อัดก๊าซ - ชนิดฉีดพ่นอัดก๊าซ	สำนัก เครื่องสำอาง และวัตถุ อันตราย	3,000

รายการที่ขออนุมัติยกเลิกการให้บริการ

อัตราค่าบริการการตรวจวิเคราะห์ทางห้องปฏิบัติการด้านคุ้มครองผู้บริโภค

ลำดับ ที่	ประเภทบริการ	รายการ	หน่วย	หน่วยงานที่รับผิดชอบ	อัตรา ค่าบริการ (บาท)
หน้า 117 ลำดับที่ 1 รายการที่ 9 ตามระเบียบกรมฯ พ.ศ. 2562					
1	การทดสอบความชำนาญ	การวิเคราะห์อาหารทาง จุลชีววิทยา - <i>Staphylococcus aureus</i> (MPN/กรัม)	ตัวอย่าง	สำนักคุณภาพและความ ปลอดภัยอาหาร	3,000

อัตราค่าบริการการตรวจวิเคราะห์ด้านการรับรอง/การประเมินความสามารถทางห้องปฏิบัติการ

ลำดับ ที่	ประเภทบริการ	รายการ	หน่วย	หน่วยงานที่รับผิดชอบ	อัตรา ค่าบริการ (บาท)
หน้า 198 ลำดับที่ 3 ตามระเบียบกรมฯ พ.ศ. 2562					
3	การทดสอบความชำนาญ	การตรวจคัดกรอง ฮีโมโกลบินอี	ปี	ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 1 เชียงใหม่	1,300
หน้า 16 ลำดับที่ 9 ตามระเบียบกรมฯ (ฉบับที่ 15) พ.ศ. 2566					
9	แผนทดสอบความชำนาญ ทางห้องปฏิบัติการ	การตรวจหาชนิดและ ปริมาณฮีโมโกลบิน	โปรแกรม	ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 12/1 ตรัง	2,000

(ร่าง)

รายงานการประชุมคณะกรรมการ

พิจารณาทบทวนอัตราค่าบำรุงการตรวจวิเคราะห์และให้บริการของกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์
ครั้งที่ 6/2566

เมื่อวันที่ 15 กันยายน 2566 เวลา 09.00 – 13.30 น.

ณ ห้องประชุม 314 ชั้น 3 อาคาร 100 ปีการสาธารณสุขไทย กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์

ผู้มาประชุม

1. นางสาวประไพ วงศ์สินคงม่น*	หัวหน้าสำนักวิชาการวิทยาศาสตร์การแพทย์	ประธาน
2. นางเลขา ปราสาททอง*	ผู้อำนวยการสำนักคุณภาพและความปลอดภัยอาหาร	กรรมการ
3. นายจิรเดช ปัจฉิม*	(แทน) ผู้อำนวยการสถาบันชีววัตถุ	กรรมการ
4. นางวิมลณี คงสุข*	(แทน) ผู้อำนวยการสำนักยาและวัตถุเสพติด	กรรมการ
5. นางสาวโสมมริสา พวงพชรศรี*	(แทน) ผู้อำนวยการสถาบันวิจัยวิทยาศาสตร์สาธารณสุข	กรรมการ
6. นายเกษม ประภาณพันธ์*	(แทน) ผู้อำนวยการสถาบันวิจัยสมุนไพร	กรรมการ
7. นางสาวกรรณิการ์ ปุณณภูมิ*	(แทน) ผู้อำนวยการสถาบันชีววิทยาศาสตร์ทางการแพทย์	กรรมการ
8. นายยุทธนา บางม่วง	(แทน) ผู้อำนวยการสำนักรังสีและเครื่องมือแพทย์	กรรมการ
9. นางสาวสิริมา สายรวมญาติ	(แทน) ผู้อำนวยการสำนักเครื่องสำอางและวัตถุอันตราย	กรรมการ
10. นายอวิรุทธ์ เขจรนิตย*	(แทน) ผู้อำนวยการสำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ	กรรมการ
11. นางวิชาดา จงมีวาสนา*	(แทน) ผู้อำนวยการกองทดสอบความชำนาญ	กรรมการ
12. นายสมศักดิ์ พัฒม*	(แทน) ผู้อำนวยการศูนย์เทคโนโลยีสารสนเทศ	กรรมการ
13. นางสาวนิตยา เพียรทรัพย์*	ผู้อำนวยการศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 1 เชียงใหม่	กรรมการ
14. นางสาวรัชนิกร บุญธรรม*	(แทน) ผู้อำนวยการศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 2 พิษณุโลก	กรรมการ
15. นางพรทิพย์ ศรีศรี*	(แทน) ผู้อำนวยการศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 3 นครสวรรค์	กรรมการ
16. นางสาวกฤษฎา อุ่นภักดี*	(แทน) ผู้อำนวยการศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 5 สมุทรสงคราม	กรรมการ
17. นางสาวกิตติมา ไผ่ตรีประดับศรี*	(แทน) ผู้อำนวยการศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 6 ชลบุรี	กรรมการ
18. นางจิราพร ชูเสน*	(แทน) ผู้อำนวยการศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 8 อุตรธานี	กรรมการ
19. นางศศิธร สุกรีธา*	(แทน) ผู้อำนวยการศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 9 นครราชสีมา	กรรมการ
20. นางวิภาวดี รากแก่น*	(แทน) ผู้อำนวยการศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 10 อุบลราชธานี	กรรมการ
21. นางสาวเขมิกา เหมโลหะ*	(แทน) ผู้อำนวยการศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 11 สุราษฎร์ธานี	กรรมการ
22. นายอำนาจ ศรีแก้ว	(แทน) ผู้อำนวยการศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 11/1 ภูเก็ต	กรรมการ
23. นางสาวราพร ชลอำไพ*	ผู้อำนวยการศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 12 สงขลา	กรรมการ
24. นางอลิสรา เรืองขำ *	(แทน) ผู้อำนวยการศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 12/1 ตรัง	กรรมการ
25. นางสาวสิริพร ภูศรี	(แทน) หัวหน้าฝ่ายนิติการ สำนักงานเลขานุการกรม	กรรมการ
26. นางสาวนันทวรรณ เมฆา	ผู้อำนวยการกองแผนงานและวิชาการ	กรรมการ
27. นายจุมพต สังข์ทอง	กองแผนงานและวิชาการ	กรรมการ

และเลขานุการ

และผู้ช่วยเลขานุการ

1 ผู้เข้าร่วมประชุม

- | | | |
|----|------------------------------------|---|
| 2 | 1. นางจิรพรรณ บุญสูง* | ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 1 เชียงใหม่ |
| 3 | 2. นางสาวชัชราภา เขียวรอด* | ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 5 สมุทรสงคราม |
| 4 | 3. นายพงศ์พันธุ์ วัชรวิชานนท์* | ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 9 นครราชสีมา |
| 5 | 4. นายอำนาจ ศรีแก้ว | ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 11/1 ภูเก็ต |
| 6 | 5. นางสาวทิพวรรณ กังแอ* | ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 12/1 ตรัง |
| 7 | 6. นางสาวสุวรรณี ทรัพย์เจริญ* | ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 12/1 ตรัง |
| 8 | 7. นางสุกัลยาณี ไชยมี* | สถาบันชีววิทยาศาสตร์ทางการแพทย์ |
| 9 | 8. นางเมษกา วิวน | สำนักเครื่องสำอางและวัตถุอันตราย |
| 10 | 9. นางสาวศวิสมน ต้นธนวิกรัย | ฝ่ายนิติการ สำนักงานเลขาธิการกรม |
| 11 | 10. นางสาวมาศวลัย ลิขิตธนเศรษฐ์* | สำนักยาและวัตถุเสพติด |
| 12 | 11. นางอัจฉริยา ลูกบัว | สถาบันวิจัยวิทยาศาสตร์สาธารณสุข |
| 13 | 12. นางสาวศรินญา มานะรุ่งเรืองสิน* | กองแผนงานและวิชาการ |
| 14 | 13. นายอภิชาติ โตมณู | กองแผนงานและวิชาการ |
| 15 | 14. นางสาวสรินทร์ หมดสมาน* | กองแผนงานและวิชาการ |
| 16 | 15. นางสาวธนวรรณ ม่วงอิม | กองแผนงานและวิชาการ |

17
18 หมายเหตุ: * หมายถึง ประชุมผ่านระบบ ZOOM

19
20 **เริ่มประชุมเวลา 09.00 น.**

21 ดำเนินการตามระเบียบวาระการประชุม ดังต่อไปนี้

22
23 **ระเบียบวาระที่ 1 เรื่องที่ประธานแจ้งให้ที่ประชุมทราบ**

24 อธิบดีและรองอธิบดีมอบหมายให้คณะกรรมการฯ ทบทวนในประเด็น ดังนี้

25 1) ขอให้ทบทวนการปรับปรุงอัตราค่าตรวจวิเคราะห์หรือการปรับปรุงการให้บริการเพื่อเพิ่มโอกาส

26 ในการแข่งขันกับหน่วยผู้ให้บริการอื่นทั้งภาครัฐและภาคเอกชน ในรายการให้บริการประเภทเดียวกัน

27 2) การเพิ่มโอกาสในการแข่งขันโดยการใช้กลยุทธ์ปรับลดราคาในการให้บริการ ท้ายที่สุดอาจทำให้

28 เกิดปัญหาภายหลังคือกรมไม่สามารถสะท้อนราคาให้บริการที่แท้จริงได้ ดังนั้นจึงอยากให้นั่งเน้นด้านคุณภาพการให้บริการ

29 เป็นประเด็นที่นำไปแข่งขันมากกว่าการปรับลดราคา

30 กรมสามารถใช้กลยุทธ์ด้านราคาได้เพื่อเป็นการส่งเสริมการตลาดในกรณีที่มีการส่งตัวอย่างตรวจ

31 ในคราวละมาก ๆ

32 **มติที่ประชุม รับทราบ**

33
34 **ระเบียบวาระที่ 2 เรื่องการรับรองรายงานการประชุม**

35 2.1 รายงานการประชุมคณะกรรมการพิจารณาทบทวนอัตราค่าบำรุงการตรวจวิเคราะห์

36 และให้บริการของกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ครั้งที่ 5/2566 เมื่อวันที่ 1 กันยายน 2566

1 กองแผนงานและวิชาการ ได้จัดส่งรายงานการประชุมคณะกรรมการพิจารณาทบทวนอัตราค่าบำรุง
2 การตรวจวิเคราะห์และให้บริการของกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ครั้งที่ 5/2566 ให้คณะกรรมการฯ พิจารณาเมื่อวันที่
3 11 กันยายน 2566 ซึ่งมีรายการขอแก้ไข ดังนี้

4 1) ขอแก้ไขข้อความ หน้า 4 บรรทัดที่ 4 มติที่ประชุม ข้อความเดิม “มอบหมายให้สำนักคุณภาพ
5 และความปลอดภัยอาหาร ทบทวนการระบุเทคนิคการตรวจวิเคราะห์/บริการ การทดสอบเชื้อจุลินทรีย์ ร่วมกับหน่วยงาน
6 ที่เกี่ยวข้องกับการทดสอบเชื้อจุลินทรีย์ทั้งหมด เพื่อให้การระบุเทคนิคการตรวจวิเคราะห์/บริการเป็นไปในแนวทางเดียวกัน
7 ทั้งกรม” ขอแก้ไขเป็น “มอบหมายให้สำนักคุณภาพและความปลอดภัยอาหาร ปรับการระบุเทคนิคการตรวจวิเคราะห์/
8 บริการ การทดสอบเชื้อจุลินทรีย์ โดยให้ใช้เอกสารอ้างอิงที่ไม่ระบุปี และใช้เป็นแนวทางเดียวกันทั้งกรมในการระบุเทคนิค
9 การตรวจวิเคราะห์/บริการ ของรายการทดสอบทางจุลินทรีย์”

10 2) ขอแก้ไขข้อความ หน้า 5 วาระที่ 5.1.1 ของสำนักคุณภาพและความปลอดภัยอาหาร ในช่อง
11 รายการตรวจที่ 4 ข้อความเดิม “โบรไมด์ (bromide)” และ “ไนไตรต์ (nitrite)” ขอแก้ไขเป็น “โบรไมด์ (bromide)”
12 และ “ไนไตรต์ (nitrite)”

13 3) ขอแก้ไขข้อความ หน้า 6 วาระที่ 5.1.3 ของสำนักยาและวัตถุเสพติด ในช่องผลการพิจารณา
14 ข้อความเดิม “มอบหมายให้ สยวส. ทบทวนชนิดของสารกลุ่มไนโตรซามีนส์ มีรายการอะไรบ้าง โดยเพิ่มเป็นประกาศ
15 แนบท้าย” ขอแก้ไขเป็น “มอบหมายให้ สยวส. ทบทวนชนิดของสารกลุ่มไนโตรซามีนส์ มีรายการอะไรบ้าง โดยให้ระบุ
16 ในรายการตรวจหรือให้เพิ่มเป็นประกาศแนบท้าย”

17 4) ขอแก้ไขข้อความ หน้า 8 วาระที่ 5.2.1 ของสำนักยาและวัตถุเสพติด ในช่องผลการพิจารณา
18 ข้อความเดิม “เห็นชอบตามที่เสนอ” โดยเพิ่มเติมคำว่า “เห็นชอบตามที่เสนอ แต่ให้ปรับชนิดตัวอย่างในส่วน of ผงวัตถุ
19 ให้ชัดเจนเพื่อให้ไม่สับสนกับผงสมุนไพรที่ยังไม่ผ่านการแปรรูป”

20 มติที่ประชุม รับรองรายงานการประชุม โดยแก้ไขตามรายการดังกล่าว

21 22 ระเบียบวาระที่ 3 เรื่องสืบเนื่อง

23 3.1 รายการตรวจวิเคราะห์ที่ขอปรับแก้ไขจากรายการเดิมในประเด็นการระบุเทคนิคการตรวจ 24 วิเคราะห์/บริการ จำนวน 41 รายการ (สำนักคุณภาพและความปลอดภัยอาหาร)

25 ตามมติที่ประชุมคณะกรรมการฯ ครั้งที่ 5/2566 เมื่อวันที่ 1 กันยายน 2566 มอบให้สำนักคุณภาพ
26 และความปลอดภัยอาหาร ปรับการระบุเทคนิคการตรวจวิเคราะห์/บริการ การทดสอบเชื้อจุลินทรีย์ โดยให้ใช้
27 เอกสารอ้างอิงที่ไม่ระบุปี และใช้เป็นแนวทางเดียวกันทั้งกรมในการระบุเทคนิคการตรวจวิเคราะห์/บริการ ของรายการ
28 ทดสอบทางจุลินทรีย์

29 ทั้งนี้ สำนักคุณภาพและความปลอดภัยอาหารได้ปรับการระบุเทคนิคการตรวจวิเคราะห์/บริการ
30 ในเอกสารอ้างอิงโดยไม่ระบุปี (ลำดับที่ 1 - 41) เรียบร้อยแล้ว

31 ในประเด็นให้ใช้เป็นแนวทางเดียวกันทั้งกรมในการระบุเทคนิคการตรวจวิเคราะห์/บริการ ของรายการ
32 ทดสอบทางจุลินทรีย์ เนื่องจากในประกาศของกรมฯ การระบุเทคนิคการตรวจวิเคราะห์/บริการ มีความหลากหลาย จึงยัง
33 หาข้อสรุปไม่ได้ ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 3 นครสวรรค์ จึงขอหารือประเด็นดังกล่าวในประชุมครั้งนี้ ได้มีการทบทวน
34 ประกาศราชกิจจานุเบกษาของกรมฯ ตั้งแต่ปี 2562 จนถึง ฉบับปัจจุบัน 2566 หัวตารางใช้คำว่า เทคนิคการตรวจ
35 วิเคราะห์/บริการ พบว่ามีความแตกต่างในการระบุ ดังนี้

36 1) ระบุเฉพาะเทคนิคการตรวจวิเคราะห์ ตรงตามหัวตาราง ในส่วนของหน่วยงานด้านชั้นสูตร

2) มีระบุทั้งเทคนิคการตรวจวิเคราะห์และวิธีวิเคราะห์มาตรฐาน ในส่วนของหน่วยงานด้าน
คุ้มครองผู้บริโภค

มติที่ประชุม มอบหมายกองแผนงานและวิชาการประสานทุกหน่วยงานหรือร่วมกันเกี่ยวกับการ
ระบุเทคนิคการตรวจวิเคราะห์/บริการ ให้เป็นมาตรฐานเดียวกันทั้งกรม และทบทวนแบบฟอร์มกรอกรายละเอียดที่ใช้
ประกาศในราชกิจจานุเบกษา ใหม่ โดยเพิ่มช่องแสดงวิธีวิเคราะห์มาตรฐานที่ใช้ (ไม่ระบุปี)

3.2 รายการเปิดให้บริการใหม่ การทดสอบสารสำคัญจากพืชกระท่อมและผลิตภัณฑ์ Mitragynine และ 7-hydroxymitragynine (7-OH Mitragynine) (สำนักคุณภาพและความปลอดภัยอาหาร)

ตามมติที่ประชุมคณะกรรมการฯ ครั้งที่ 5/2566 เมื่อวันที่ 1 กันยายน 2566 มอบให้สำนักคุณภาพ
และความปลอดภัยอาหาร ปรับรายการตรวจวิเคราะห์ให้ตรงค่าปริมาณความเข้มข้นด้วย ให้สอดคล้องกับราคาต้นทุน
เช่น ศวก.12 สงขลา มีการตรวจวิเคราะห์ สารสกัดสมุนไพร/วัตถุดิบสมุนไพร/แคปซูลและชาชงจากสมุนไพร โดยตรวจ
ปริมาณสาร Mitragynine รวมปริมาณความเข้มข้นในอัตราค่าตรวจ 6,500 บาท เป็นต้น ปรับระยะเวลาดำเนินการเป็น
30 วันทำการ โดยปรับแก้ไขแล้วส่งเอกสารให้กองแผนงานและวิชาการ

สำนักคุณภาพและความปลอดภัยอาหารขอยกเลิกรายการเปิดให้บริการใหม่ การทดสอบ
สารสำคัญจากพืชกระท่อมและผลิตภัณฑ์ Mitragynine และ 7-hydroxymitragynine (7-OH Mitragynine)

มติที่ประชุม รับทราบ

3.3 รายการขอเปิดให้บริการใหม่ การตรวจวิเคราะห์ปริมาณ N-Nitrosodimethylamine (NDMA) ใน Metformin (สำนักยาและวัตถุเสพติด)

ตามมติที่ประชุมคณะกรรมการฯ ครั้งที่ 5/2566 เมื่อวันที่ 1 กันยายน 2566 มอบให้สำนักยาและ
วัตถุเสพติด ทบทวนชนิดของสารกลุ่มไนโตรซามีนส์ มีรายการอะไรบ้าง โดยให้ระบุในรายการตรวจหรือให้เพิ่มเป็นประกาศ
แนบท้าย

ทั้งนี้ สำนักยาและวัตถุเสพติด ได้ทบทวนชนิดของสารในรายละเอียดผลิตภัณฑ์/การให้บริการ
โดยทบทวนเป็นคำว่า ตรวจวิเคราะห์ปริมาณ N-Nitrosodimethylamine (NDMA) ใน Metformin เรียบร้อยแล้ว

ลำดับ ที่	ประเภท ผลิตภัณฑ์/ บริการ	รายละเอียด ผลิตภัณฑ์/ การให้บริการ (เดิม)	รายละเอียด ผลิตภัณฑ์/ การให้บริการ (ใหม่)	เทคนิคการ ตรวจ วิเคราะห์/ บริการ	ชนิด ตัวอย่าง	อัตรา ค่าบริการ (บาท)	ระยะเวลา (วันทำการ)
1	การตรวจ วิเคราะห์ยา และวัตถุเสพติด	การตรวจวิเคราะห์ ปริมาณสารกลุ่ม ไนโตรซามีนส์ ในเกล็ดขมิ้นและ เกล็ดขมิ้น	ตรวจวิเคราะห์ ปริมาณ N-Nitroso dimethylamine (NDMA) ใน Metformin	GC-MS หรือ LC-MS/MS	เกล็ดขมิ้น และเกล็ด ขมิ้น	5,000	50

มติที่ประชุม รับทราบ เห็นชอบตามที่เสนอ

1 3.4 รายการตรวจวิเคราะห์ที่ขอปรับแก้ไขจากรายการเดิม (สำนักเครื่องสำอางและวัตถุอันตราย)

2 ตามมติที่ประชุมคณะกรรมการฯ ครั้งที่ 5/2566 เมื่อวันที่ 1 กันยายน 2566 มอบให้สำนักเครื่องสำอาง
3 และวัตถุอันตราย (อยู่ระหว่างดำเนินการ)

รายการตรวจ	เดิม	เปลี่ยนแปลง	เหตุผล	ผลการพิจารณา
เครื่องสำอางทุกประเภท (กรณีตัวอย่างมีส่วนผสมสมุนไพร ต้องตรวจรายการที่ 6 เพิ่มเติม) การทดสอบคุณสมบัติทางจุลชีววิทยา 1. จำนวนแบคทีเรียที่เจริญโดยใช้อากาศ	อัตราค่าบริการ: 500 บาท	อัตราค่าบริการ: 1,500 บาท	มีการพิจารณา ทบทวนอัตรา ค่าตรวจบำรุง ตามที่ประชุม ของหน่วยงาน	- มอบหมายให้ สสว. ทบทวนอัตราค่าบริการ ให้ เทียบราคากับ ห้องปฏิบัติการกลาง เบื้องต้นให้ใช้อัตรา ค่าบริการเดิมก่อน
เครื่องสำอางทุกประเภท (กรณีตัวอย่างมีส่วนผสมสมุนไพร ต้องตรวจรายการที่ 6 เพิ่มเติม) การทดสอบคุณสมบัติทางจุลชีววิทยา 2 จำนวนยีสต์และราที่เจริญโดยใช้อากาศ 3. <i>Pseudomonas aeruginosa</i> 4. <i>Staphylococcus aureus</i> 5. <i>Candida albicans</i> (รายการละ)	อัตราค่าบริการ: 500 บาท	อัตราค่าบริการ: 1,000 บาท		- ปรับระยะเวลาเป็น 20 วันทำการ ให้สอดคล้องกับ หน่วยงานที่เปิดตรวจในกรม
เครื่องสำอางทุกประเภท (กรณีตัวอย่างมีส่วนผสมสมุนไพร ต้องตรวจรายการที่ 6 เพิ่มเติม) การทดสอบคุณสมบัติทางจุลชีววิทยา 6. <i>Clostridium spp.</i>	อัตราค่าบริการ: 700 บาท	อัตราค่าบริการ: 1,500 บาท		
ทรายกำจัดลูกน้ำยุง temephos	อัตราค่าบริการ: 1 ถึง 5 ตัวอย่าง 15,000 บาท 5 ถึง 10 ตัวอย่าง 30,000 บาท	อัตราค่าบริการ: 1 ตัวอย่าง 7,000 บาท 2 ถึง 5 ตัวอย่าง 10,000 บาท 6 ถึง 10 ตัวอย่าง 20,000 บาท		- มอบหมายให้ สสว. ทบทวน Unit Cost ให้ เป็นไปตามหลักเกณฑ์ ตามที่กรมกำหนด (Unit cost = Direct Cost+ Indirect Cost+ Development Cost) - หากยืนยันที่จะลดอัตรา ค่าบริการ ดังกล่าวให้หารือ อธิบดีเพื่อโปรดพิจารณา ต่อไปโดยเบื้องต้นให้ใช้ อัตราค่าบริการเดิมก่อน

4

มติที่ประชุม รับทราบ

3.5 รายการตรวจวิเคราะห์ที่ขอปรับแก้ไขจากรายการเดิม (ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 3 นครสวรรค์)
ตามมติที่ประชุมคณะกรรมการฯ ครั้งที่ 5/2566 เมื่อวันที่ 1 กันยายน 2566 มอบให้ศูนย์วิทยาศาสตร์
การแพทย์ที่ 3 นครสวรรค์ (อยู่ระหว่างดำเนินการ)

รายการตรวจ	เดิม	เปลี่ยนแปลง	เหตุผล	ผลการพิจารณา
การตรวจคัดกรอง กลุ่มอาการดาวน์ใน หญิงตั้งครรภ์ ด้วย วิธีตรวจหาสาร ชีวเคมี (Quadruple test)	รายละเอียด ผลิตภัณฑ์/การ ให้บริการ: การตรวจคัดกรองกลุ่ม อาการดาวน์ในหญิง ตั้งครรภ์ ด้วยวิธี ตรวจหาสารชีวเคมี (Quadruple test) ชนิดตัวอย่าง: ซีรัม ไม่น้อยกว่า 2 มิลลิลิตร อัตราค่าบริการ: 1,200 บาท	รายละเอียด ผลิตภัณฑ์/การ ให้บริการ: การตรวจคัดกรองกลุ่ม อาการดาวน์ในหญิง ตั้งครรภ์ ชนิดตัวอย่าง: ซีรัม ไม่น้อยกว่า 1 มิลลิลิตร อัตราค่าบริการ: 1,000 บาท	มีการ ทบทวน อัตราค่า ตรวจบำรุง	- ทบทวน Unit Cost ให้ เป็นไปตามหลักเกณฑ์ ตามที่กรมกำหนด (Unit cost = Direct Cost+ Indirect Cost+ Development Cost) - มีการเพิ่มรายการค่า ขนส่งตัวอย่าง 100 บาท - หากหน่วยงานต้องการให้ มีการปรับลดให้หารือกับ ผู้บริหารก่อน - การปรับลด ดังกล่าว ส่งผลกระทบต่อหน่วยงาน ที่เกี่ยวข้องในหลายส่วน

มติที่ประชุม รับทราบ

ระเบียบวาระที่ 4 เรื่องเสนอที่ประชุมทราบ - ไม่มี -

ระเบียบวาระที่ 5 เรื่องที่เสนอให้ที่ประชุมพิจารณา

5.1 รายการตรวจวิเคราะห์ที่ขอเปิดให้บริการใหม่

วาระ ที่	หน่วย งาน	รายการตรวจ	ต้นทุนต่อ หน่วย (บาท)	อัตรา ค่าบริการ (บาท)	SOP	ผลการพิจารณา
5.1.1	ศวก. 2 พิษณุโลก	การวิเคราะห์ปริมาณแคดเมียม ในปัสสาวะ	800.07	800	SOP 36 02 202	เห็นชอบตามที่เสนอ โดยให้ตัดค่าแรงที่ระบุไว้ 20.87 บาท ออก คงเหลือ ราคาต้นทุนต่อหน่วยเป็น จำนวน 779.2 บาท ในส่วน อัตราค่าบริการคงเดิม 800 บาท
5.1.2	สสว.	การตรวจวิเคราะห์ปริมาณ chlorfenapyr ในผลิตภัณฑ์กำจัด แมลงโดยวิธี GC	3,869.66	4,000	SOP 06 02 417	เห็นชอบตามที่เสนอ โดยให้ปรับลดระยะเวลา ดำเนินการเหลือ 20 วันทำการ

วาระ ที่	หน่วย งาน	รายการตรวจ	ต้นทุนต่อ หน่วย (บาท)	อัตรา ค่าบริการ (บาท)	SOP	ผลการพิจารณา
5.1.3	สวส.	1. การตรวจวินิจฉัยโรคอุจจาระร่วง จากไวรัสโนโร โดยวิธี Multiplex Real time RT-PCR	2,215.23	2,200	SOP 13 02 606	มอบหมายให้ สวส. ดำเนินการดังนี้ - ทบทวนความถูกต้องของ ชื่อรายการตรวจ ไวรัสโนโร หรือ โนโรไวรัส และความ เข้าซ้อนกับหน่วยงานอื่นที่ เปิดให้บริการแล้ว - ปรับรายละเอียดการตรวจ โดยเพิ่มรายการที่สามารถ ตรวจหาได้ เนื่องจากวิธี Multiplex สามารถตรวจหา ได้มากกว่า 1 เป้าหมาย และให้เสนอขอเปิดบริการใน รอบการพิจารณาครั้งถัดไป
		2. แผนทดสอบความชำนาญ การตรวจสารพันธุกรรมไวรัส MPOX ด้วยวิธี Real-time PCR	2,439.61	2,500	SOP 13 12 038	เห็นชอบตามที่เสนอ
5.1.4	สขว.	1. การตรวจสอบความแรงวัคซีน ป้องกันโรคเยื่อหุ้มสมองอักเสบจาก เชื้อฮิบ (Hib) ด้วยวิธี HPAEC-PAD	24,124.10	25,000	SOP 03 02 214	เห็นชอบตามที่เสนอ โดยให้ปรับชื่อเชื้อฮิบ (Hib) ให้ระบุเป็นชื่อทางการ พร้อมด้วยย่อ
		2. การตรวจสอบความแรงวัคซีน ป้องกันโรคพิษสุนัขบ้า (Rabies) ด้วยวิธี ELISA	13,477.77	14,000	SOP 03 02 093	เห็นชอบตามที่เสนอ
		3. การตรวจสอบความแรง วัคซีนไวรัส โรต้าเชื้อเป็นอ่อนฤทธิ์ ซีโรทัยป์เดี่ยว (Live attenuated monovalent Rotavirus vaccine) ด้วยวิธี indirect Immunofluorescence assay	23,607.92	24,000	SOP 03 02 195	เห็นชอบตามที่เสนอ โดยให้ทบทวนความถูกต้อง ของชื่อไวรัสโรต้า (Rotavirus) และแจ้งให้กองแผนงานและ วิชาการทราบ
		4. การตรวจสอบความแรง Trastuzumab ด้วยวิธี Binding assay by Flow cytometry	12,942.23	13,000	SOP 03 02 176	เห็นชอบตามที่เสนอ

วาระ ที่	หน่วย งาน	รายการตรวจ	ต้นทุนต่อ หน่วย (บาท)	อัตรา ค่าบริการ (บาท)	SOP	ผลการพิจารณา
		5. การตรวจวิเคราะห์คุณลักษณะ Rituximab (Characterization of Rituximab) ด้วยวิธี Peptide mapping by UHPLC-Q/TOF	16,945.66	17,000	SOP 03 02 217	เห็นชอบตามที่เสนอ
		6. การตรวจสอบเอกลักษณ์วัคซีน ป้องกันโรคปอดอักเสบ (Pneumococcal) ด้วยวิธี Slot blot	21,700.17	22,000	SOP 03 02 201	เห็นชอบตามที่เสนอ
		7. การตรวจสอบเอกลักษณ์วัคซีน โควิด 19 (COVID-19 vaccine) ด้วยวิธี Western blot	20,515.92	21,000	SOP 03 02 197	เห็นชอบตามที่เสนอ
		8. การตรวจสอบเอกลักษณ์วัคซีน โควิด 19 (COVID-19 vaccine) ด้วยวิธี Flow cytometry	24,088.64	25,000	SOP 03 02 187	เห็นชอบตามที่เสนอ
		9. การตรวจสอบเอกลักษณ์วัคซีน โควิด 19 (COVID-19 vaccine) ด้วยวิธี Reverse-transcription PCR	5,285.80	6,000	SOP 03 02 185	เห็นชอบตามที่เสนอ
		10. การตรวจสอบเอกลักษณ์วัคซีน โควิด 19 (COVID-19 vaccine) ด้วยวิธี Immunostaining	22,777.87	23,000	SOP 03 02 213	เห็นชอบตามที่เสนอ
		11. การตรวจสอบเอกลักษณ์วัคซีน โควิด 19 (COVID-19 vaccine) ด้วยวิธี mRNA encapsulation	8,336.61	9,000	SOP 03 02 224	เห็นชอบตามที่เสนอ
		12. การตรวจสอบการปนเปื้อนของ เชื้อรีโทรไวรัส (Retrovirus) ในเซลล์ เพาะเลี้ยง ด้วยวิธี Reverse transcriptase Quantitative Real-time-PCR	13,129.35	14,000	SOP 03 02 198	เห็นชอบตามที่เสนอ

1 มติที่ประชุม มอบหมายหน่วยงานดำเนินการในส่วนที่เกี่ยวข้องดังกล่าว และกองแผนงาน
2 และวิชาการ เสนอขออนุมัติอธิบดีตามผลการพิจารณาของคณะกรรมการฯ

3

4

5

6

1 5.2 รายการตรวจวิเคราะห์ที่ขอปรับแก้ไขจากรายการเดิม

วาระ ที่	หน่วย งาน	รายการตรวจ	เดิม	เปลี่ยนแปลง	เหตุผล	ผลการพิจารณา
5.2.1	ศวก. 3 นคร สวรรค์	การตรวจหา Total dissolve solids (TDS)	ประเภทผลิตภัณฑ์/ บริการ น้ำเสีย/น้ำทิ้ง รายละเอียด ผลิตภัณฑ์/บริการ สารละลายได้ทั้งหมด เทคนิคการตรวจ วิเคราะห์/บริการ Dried at 180 °C ชนิดตัวอย่าง: น้ำ/น้ำเสีย/น้ำทิ้ง 1 ลิตร	ประเภทผลิตภัณฑ์/ บริการ น้ำ/น้ำเสีย/น้ำทิ้ง รายละเอียด ผลิตภัณฑ์/บริการ สารละลายได้ทั้งหมด/ ปริมาณสารที่ละลาย ทั้งหมดในน้ำ/ ของแข็ง ละลายน้ำทั้งหมด เทคนิคการตรวจ วิเคราะห์/บริการ Dried at 180 °C / Gravimetry ชนิดตัวอย่าง: น้ำ/น้ำเสีย/น้ำทิ้ง 1 ลิตร	เพิ่ม รายละเอียด ให้ครอบคลุม และสามารถ ใช้ได้ทั้ง ประกาศของ กระทรวง ทรัพยากร ธรรมชาติ และ สิ่งแวดล้อม และกรม อนามัย	เห็นชอบตามที่เสนอ - ให้เพิ่มเติมรายละเอียด คำจำกัดความของ Total dissolve solids (TDS) (ภาษาไทย/อังกฤษ) ในส่วนที่แตกต่างกัน โดยระบุในคู่มือการ ให้บริการประชาชน ให้ชัดเจน - มอบกองแผนงาน และวิชาการ แก้ไขข้อ หน่วยงานที่รับผิดชอบ ในประกาศอนุมัติใช้ พลางก่อน (25 ส.ค. 66) จาก สคอ. เป็น ศวก. 3 นครสวรรค์
5.2.2	สวส.	การตรวจหาสาร พันธุกรรมเชื้อไวรัส Monkeypox	เทคนิคการตรวจวิเคราะห์ Real time RT-PCR ชนิดตัวอย่าง/ปริมาณ - Swab จากตุ่มน้ำ หรือตุ่มหนอง (VTM 1-2 มิลลิลิตร) - สะเก็ดแผล (หลุดเก็บ ตัวอย่างปราศจากเชื้อ) - Oropharynx/Throat swab/ Nasopharyngeal swab (VTM 1-2 มิลลิลิตร) - EDTA blood (VTM 3-5 มิลลิลิตร) - swab จากสิ่งแวดล้อม (VTM 1-2 มิลลิลิตร) หรือหลุดเก็บตัวอย่าง	เทคนิคการตรวจวิเคราะห์ Real time PCR ชนิดตัวอย่าง/ปริมาณ - Swab จากตุ่มน้ำ หรือตุ่มหนอง (VTM 1-2 มิลลิลิตร) - สะเก็ดแผล (หลุดเก็บ ตัวอย่างปราศจากเชื้อ) - Oropharynx/Throat swab/ Nasopharyngeal swab (VTM 1-2 มิลลิลิตร) - EDTA blood (VTM 3-5 มิลลิลิตร) - swab จากสิ่งแวดล้อม (VTM 1-2 มิลลิลิตร) หรือหลุดเก็บตัวอย่าง	ราคาต้นทุน ปัจจุบันลดลง	เห็นชอบตามที่เสนอ แต่ให้ปรับรูปแบบ การรายงานผลเป็น 2 ภาษา (ไทย/อังกฤษ) ในฉบับเดียว

วาระ ที่	หน่วย งาน	รายการตรวจ	เดิม	เปลี่ยนแปลง	เหตุผล	ผลการพิจารณา
			ปราศจากเชื้อ) อัตราค่าบริการ 1,500 บาท	ปราศจากเชื้อ) อัตราค่าบริการ 1,100 บาท		
5.2.3 วาระ เพิ่ม เดิม	สชว.	การตรวจ วิเคราะห์ทาง ห้องปฏิบัติการ ด้านคุ้มครอง ผู้บริโภค	ประกาศกรมฯ ว่าด้วย อัตราค่าบริการตรวจ วิเคราะห์และให้บริการ (อนุมัติใช้พลาสมา) 25 ส.ค. 66 รายการที่ขออนุมัติ ปรับปรุง/แก้ไขการ ให้บริการเดิม (เอกสารแนบ 2)	ขอแก้ไขรายละเอียดที่ ระบุไว้ในเอกสารแนบ 2 ดังนี้ - <u>เคมีฟิสิกส์</u> ลำดับที่ 1,8 และ 15 - <u>ความปลอดภัย</u> ลำดับที่ 33,34,35,38 และ 39 - <u>ความแรง/เอกลักษณ์</u> ลำดับที่ 42-69, 73 และ 74 โดยไม่มีการแก้ไข อัตราค่าบริการ ตามที่คณะกรรมการฯ ได้อนุมัติแล้ว	พบข้อผิดพลาด ซึ่งจะขอปรับ แก้ไขให้ถูกต้อง สอดคล้อง กับ SOP และผลิตภัณฑ์ วัคซีนจำเป็น ต้องขอตัวอย่าง เพิ่มเพื่อเก็บ เป็นตัวอย่าง สำหรับตรวจ ยืนยัน หาก พบกรณีมี ผู้ใช้วัคซีน แล้วเกิด อาการไม่พึง ประสงค์จาก การใช้วัคซีน	รับทราบในหลักการ เนื่องจากเป็นวาระ เพิ่มเติม แจ้งให้ สชว. เร่งดำเนินการ ส่งเอกสารให้ กองแผนงานและ วิชาการ เพื่อส่ง รายงานให้ คณะกรรมการฯ พิจารณาความ เหมาะสม และแก้ไข ประกาศอนุมัติใช้ พลาสมาต่อไป

- 1 มติที่ประชุม มอบหมายหน่วยงานดำเนินการในส่วนที่เกี่ยวข้องดังกล่าว และกองแผนงาน
- 2 และวิชาการ เสนอขออนุมัติวิธีปฏิบัติตามผลการพิจารณาของคณะกรรมการฯ
- 3

4 5.3 รายการตรวจวิเคราะห์ที่ขอยกเลิก

วาระ ที่	หน่วย งาน	ระเบียบฯ	รายการ	เหตุผลในการยกเลิก	ผลการพิจารณา
5.3.1	สคอ.	ปี 2562	แผนทดสอบความชำนาญ การวิเคราะห์อาหารทาง จุลชีววิทยา <i>S.aureus</i>	1.ในรอบปีงบประมาณ พ.ศ. 2566 มีผู้สมัครเข้าร่วมแผนฯ น้อยกว่า เกณฑ์ที่ระบุไว้ (18 แห่ง) 2.ปัจจุบันรายการวิเคราะห์ดังกล่าว ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข ปรับหน่วยการทดสอบเป็น CFU/g	เห็นชอบตามเสนอ

วาระ ที่	หน่วย งาน	ระเบียบฯ	รายการ	เหตุผลในการยกเลิก	ผลการพิจารณา
				ปรับหน่วยการทดสอบเป็น CFU/g ซึ่ง สคอ. ได้เปิดบริการ <i>S.aureus</i> (CFU/g) ด้วยแล้ว 3. รายการทดสอบนี้ มีหน่วย บริการอื่น ยังเปิดให้บริการ ดังนั้น จะไม่เกิดผลกระทบกับลูกค้า	
5.3.2	ศวก. 1 เชียงใหม่	ปี 2560 - 2566	แผนทดสอบความชำนาญ การตรวจคัดกรอง ฮีโมโกลบินอี	พบปัญหาอุปสรรคในการจัดหา ตัวอย่างและการขนส่งตัวอย่างมี ความยุ่งยากและไม่คุ้มทุน ประกอบ กับจำนวนสมาชิกมีแนวโน้มลดลง และมีผู้ให้บริการรายอื่นด้วยแล้ว	เห็นชอบตามเสนอ
5.3.3	ศวก. 9 นครราชสีมา	ปี 2560 - 2566	แผนทดสอบความชำนาญ การตรวจคัดกรอง ฮีโมโกลบินอี	พบปัญหาอุปสรรคในการจัดหา ตัวอย่างและการขนส่งตัวอย่างมี ความยุ่งยากและไม่คุ้มทุน ประกอบ กับจำนวนสมาชิกมีแนวโน้มลดลง และมีผู้ให้บริการรายอื่นด้วยแล้ว	เห็นชอบตามเสนอ
5.3.4	ศวก. 12/1 ตรัง	ปี 2560 - 2566	แผนการทดสอบความ ชำนาญการตรวจชนิด และ ปริมาณฮีโมโกลบิน		เห็นชอบตามเสนอ

มติที่ประชุม มอบหมายกองแผนงานและวิชาการเสนอขออนุมัติอธิบดีตามผลการพิจารณาของ

คณะกรรมการฯ

ระเบียบวาระที่ 6 เรื่องอื่น ๆ

6.1 การจัดประชุม อบรม และสัมมนา ของหน่วยบริการในสังกัดกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์

สำนักงานเลขาธิการ โดยฝ่ายนิติการ ได้ส่งหนังสือแจ้งหน่วยบริการที่แจ้งความประสงค์จะจัดประชุม

อบรม และสัมมนา พร้อมทั้งทบทวนรายละเอียดข้อมูลหลักสูตรและต้นทุนในการจัดเพื่อให้กองแผนงานและวิชาการ นำเรื่อง
เข้าที่ประชุมคณะกรรมการพิจารณาทบทวนอัตราค่าบำรุงการตรวจวิเคราะห์และให้บริการของกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์
พิจารณาหลักสูตรและการจัดเก็บค่าธรรมเนียม ให้เป็นไปตามหลักวิชาการและสอดคล้องกับภารกิจของกรม



มติที่ประชุม รับทราบ มอบหมายดังนี้

- 1) เห็นควรนำเข้าประชุมในส่วนที่เกี่ยวข้องกับ training center เพื่อพิจารณาหาแนวทางที่ชัดเจน ที่เกี่ยวข้องกับระเบียบ ข้อกฎหมาย ที่สามารถดำเนินงานได้จริง
- 2) มอบผู้ที่เกี่ยวข้องหารือร่วมกับท่านรองอธิบดีนายปิยะ ศิริลักษณ์ ในเรื่องการจัดประชุม อบรม และสัมมนา ของหน่วยบริการในสังกัดกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์
- 3) มอบหมายให้นิติกร จัดทำเอกสารเพื่อเป็นหลักฐานว่ากรมวิทยาศาสตร์การแพทย์สามารถเปิด ให้บริการได้จากระดับกระทรวง

6.2 Fast Track

การเพิ่มช่องทางพิเศษสำหรับการให้บริการลูกค้าที่สะดวกรวดเร็วมากกว่าปกติ (Fast Track) ซึ่ง ปัจจุบันการให้บริการในช่องทางนี้ยังมีไม่เพียงพอสำหรับรองรับการให้บริการ

มติที่ประชุม มอบทุกหน่วยงานทบทวนว่าควรเพิ่มรายการ Fast Track ตรงส่วนใด เพื่อให้เห็นว่ กรมฯ จะตอบสนองลูกค้าในสภาวะการแข่งขันสูง

6.3 การออกรายงานภาษาอังกฤษและเก็บค่าบริการ จำนวน 500 บาท

ลูกค้าที่เป็นตัวแทนของบริษัทนำตัวอย่างมาส่งตรวจกับทางกรมฯ ต้องการให้กรมฯ ลดอัตรา ค่าบริการในออกรายงานภาษาอังกฤษ

มติที่ประชุม มอบผู้แทนสำนักสถาบันวิจัยวิทยาศาสตร์สาธารณสุขหารือร่วมกับผู้อำนวยการศูนย์ รวมบริการทำหนังสือชี้แจงในประเด็น ทบทวนในเรื่องของการที่ลูกค้าส่งตรวจในจำนวนมาก สามารถคิดเงินในการ แปลภาษาอังกฤษครั้งเดียวได้หรือไม่

6.4 การขอลดราคา 500 บาท ในการคัดลอกสำเนาของเอกสาร

นายสมศักดิ์ พัฒม คูนัยเทคโนโลยีสารสนเทศ ขอหารือประเด็นที่ได้รับจากการประชุมคณะกรรมการ บริหารและพัฒนาระบบสารสนเทศกรมวิทยาศาสตร์ เมื่อวันที่ 14 กันยายน 2566 เรื่องข้อร้องเรียนการเก็บเงินค่าคัดลอก สำเนาของเอกสาร ในระบบ iLab Plus จำนวน 500 บาท/ครั้ง เพื่อใช้เป็นแนวทางในการช่วยลดค่าใช้จ่ายให้กับผู้รับบริการ

มติที่ประชุม มอบให้ศูนย์เทคโนโลยีสารสนเทศเตรียมรายละเอียดชี้แจงการใช้งานระบบ E-Report และนำเสนอเพื่อประกอบการพิจารณาในประชุมครั้งถัดไป พร้อมทั้งจัดทำหนังสือชี้แจงเรื่องการขอลดราคา 500 บาท ในการคัดลอกสำเนาของเอกสาร และมอบนิติกรตรวจสอบข้อมูลด้านกฎหมายหรือระเบียบที่เกี่ยวข้อง เพื่อให้ได้แนวทาง ปฏิบัติที่ชัดเจนว่ากรมสามารถดำเนินการได้หรือไม่

6.5 ทบทวนอัตราค่าบริการ การออกรายงานใหม่ การออกสำเนา และการแปลภาษาอังกฤษ

3

5

6

7

8

นางสาวธนวรรณ ม่วงอิม/นายอภิชาติ โตมณญ ผู้จัดรายงานการประชุม
นางสาวนันทวรรณ เมฆา ผู้ตรวจจายงานการประชุม