

รายงานความเสี่ยงการทุจริตและประพฤติมิชอบ ตามแผนบริหารความเสี่ยงการทุจริตและประพฤติมิชอบต่อการบริหารจัดการโครงการ
ของหน่วยงานในสังกัดกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2568

แบบฟอร์มที่ 2

รอบ 6 เดือน : วันที่.....

รอบ 12 เดือน : วันที่ 22 สิงหาคม 2568

ชื่อหน่วยงาน : สำนักยาและวัตถุเสพติด

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

ชื่อโครงการ : โครงการจัดทำตำรายาของประเทศไทย ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2568

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

งบประมาณที่ได้รับจัดสรร จำนวน : 6,330,000 บาท ระยะเวลาดำเนินโครงการ : 1 ตุลาคม 2567 - 30 กันยายน 2568

แหล่งเงินที่ได้รับจาก เงินงบประมาณ เงินนอกงบประมาณ

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

ความสำเร็จของโครงการหรือผลประโยชน์ที่ได้รับ : ผู้ประกอบการใช้มาตรฐานอ้างอิงสำหรับขึ้นทะเบียนผลิตภัณฑ์สมุนไพร และควบคุมคุณภาพ รวมถึงเพิ่มมูลค่าวัตถุดิบสมุนไพร

การระบุความเสี่ยง (ข้อมูลขั้นตอนหรือกระบวนการความเสี่ยงสี่เหลี่ยมและสีแดง จากแบบฟอร์มที่ 1)				มาตรการ/กิจกรรม/แนว ทางการป้องกันการทุจริต	สถานะการดำเนินการ (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)					การติดตามผลการดูแลความเสี่ยง	
ประเภทความ เสี่ยงการทุจริต	ขั้นตอนหรือ กระบวนการดำเนิน โครงการ	ปัจจัยเสี่ยง สี่เหลี่ยม (✓)	ปัจจัยเสี่ยง สีแดง (✓)		ยังไม่ได้ ดำเนินการ	เฝ้าระวัง และ ติดตาม ต่อเนื่อง	เริ่ม ดำเนินการ ไปบ้าง แต่ยังไม่ ครบถ้วน	ต้องการ ปรับปรุง แผนบริหาร ความเสี่ยง ใหม่ให้ เหมาะสม	เหตุผลอื่น (โปรด ระบุ)	ผลการดำเนินการ ***ตามมาตรการควบคุม ความเสี่ยงการทุจริต***	ปัญหาอุปสรรค (สิ่งที่ส่งผลให้ไม่สามารถ ดำเนินการจัดการความเสี่ยงให้ อยู่ในระดับที่ยอมรับได้)
ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการใช้จ่าย งบประมาณ	จัดทำวิจัยมาตรฐาน สมุนไพรรักษาโรค หรือผลิตภัณฑ์ ปีที่ 1 และ 2 เพื่อกำหนด มาตรฐานยาสมุนไพร	✓		- ผู้ปฏิบัติดำเนินการตาม ระเบียบพัสดุของ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ อย่างเคร่งครัด ในกรณีที่มี ข้อสงสัย ปรีกษาเจ้าหน้าที่ พัสดุของกรมฯ - ผู้บังคับบัญชาของ หน่วยงานกำกับกับการ ดำเนินงานอย่างใกล้ชิด และติดตามการปฏิบัติงานให้ เป็นไปตามระเบียบ		✓				1. ดำเนินการจัดจ้างทำวิจัย มาตรฐานสมุนไพรรักษาโรค ผลิตภัณฑ์ โดย คณะกรรมการ TOR กำหนด คุณลักษณะเฉพาะตาม หลักเกณฑ์มาตรฐานที่ต้องใช้ 2. คณะกรรมการตรวจรับ ตรวจสอบความครบถ้วนของ งานให้ครบถ้วนก่อนตรวจรับ 3. ผู้ปฏิบัติงานดำเนินการตาม ระเบียบกระทรวงการคลังว่า ด้วยการจัดซื้อจัดจ้างและการ บริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ. 2560 อย่างเคร่งครัด 4. กำกับติดตามการเบิกจ่ายใน ที่ประชุมสำนักครั้งที่ 2/2568 เมื่อวันที่ 21 ม.ค. 2568 และ ครั้งที่ 3/2568 เมื่อวันที่ 8 ก.ค. 2568 และรายงานผลการ เบิกจ่ายที่ประชุม กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ทุก เดือน ทั้งนี้สำนักยาและวัตถุ เสพติดมีการตรวจสอบการ เบิกจ่ายกับทะเบียนคุมการ เบิกจ่ายของสำนักฯ อย่าง สม่ำเสมอ	

การระบุความเสี่ยง (ข้อมูลขั้นตอนหรือกระบวนการความเสี่ยงสีเหลืองและสีแดง จากแบบฟอร์มที่ 1)				มาตรการ/กิจกรรม/แนว ทางการป้องกันการทุจริต	สถานะการดำเนินการ (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)					การติดตามผลการดูแลความเสี่ยง	
ประเภทความ เสี่ยงการทุจริต	ขั้นตอนหรือ กระบวนการดำเนิน โครงการ	ปัจจัยเสี่ยง สีเหลือง (✓)	ปัจจัยเสี่ยง สีแดง (✓)		ยังไม่ได้ ดำเนินการ	เฝ้าระวัง และ ติดตาม ต่อเนื่อง	เริ่ม ดำเนินการ ไปบ้าง แต่ยังไม่ ครบถ้วน	ต้องการ ปรับปรุง แผนบริหาร ความเสี่ยง ใหม่ให้ เหมาะสม	เหตุผลอื่น (โปรด ระบุ)	ผลการดำเนินการ ***ตามมาตรการควบคุม ความเสี่ยงการทุจริต***	ปัญหาอุปสรรค (สิ่งที่ส่งผลให้ไม่สามารถ ดำเนินการจัดการความเสี่ยงให้ อยู่ในระดับที่ยอมรับได้)
									5. ดำเนินการแต่งตั้ง คณะกรรมการตรวจสอบภายใน สำนักยาและวัตถุเสพติด คำสั่ง กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 3148/2568 เพื่อให้การ ควบคุมภายในของหน่วยงาน เป็นไปตามมาตรฐานและ หลักเกณฑ์ที่กระทรวงการคลัง กำหนด ซึ่งอยู่ระหว่างการ จัดทำแผน		

ลงชื่อ..........ผู้รายงาน
(นายสิริชัย กระบี่ศรี)
ตำแหน่ง เกษตรชำนาญการพิเศษ
22 ส.ค. 2568

ลงชื่อ..........ผู้รับรอง (ผู้อำนวยการ)
(นางศิริวรรณ ชัยสมบูรณ์พันธ์)
ตำแหน่ง ผู้อำนวยการสำนักยาและวัตถุเสพติด
25 ส.ค. 2568

รายงานความเสี่ยงการทุจริตและประพฤติมิชอบ ตามแผนบริหารความเสี่ยงการทุจริตและประพฤติมิชอบต่อการบริหารจัดการโครงการ
ของหน่วยงานในสังกัดกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2568

แบบฟอร์มที่ 2

รอบ 6 เดือน : วันที่.....

รอบ 12 เดือน : วันที่ 20 สิงหาคม 2568

ชื่อหน่วยงาน : สำนักยาและวัตถุเสพติด

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

ชื่อโครงการ : โครงการเฝ้าระวังคุณภาพและความปลอดภัยของยาในหน่วยบริการเภสัชกรรมปฐมภูมิ ประจำปีงบประมาณ 2568

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

แหล่งเงินที่ได้รับจาก เงินงบประมาณ เงินนอกงบประมาณ

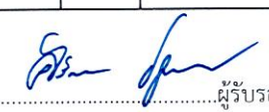
ประเภทงบประมาณ : งบดำเนินงาน งบลงทุน (ครุภัณฑ์) งบลงทุน (ที่ดิน สิ่งก่อสร้าง)

- ความสำเร็จของโครงการหรือผลประโยชน์ที่ได้รับ :
1. ทราบข้อมูลด้านคุณภาพของยา เพื่อให้เกิดความมั่นใจในคุณภาพและความปลอดภัยซึ่งจะมีผลต่อการรักษา
 2. สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาทราบปัญหาคุณภาพยาเพื่อเรียกเก็บหรือทบทวนทะเบียนยาและผลักดันให้เกิดการพัฒนาปรับปรุงการผลิตยา
 3. สนับสนุนอุตสาหกรรมยาที่ผลิตในประเทศ เพิ่มขีดความสามารถในการแข่งขันในตลาดกระตุ้นผู้ประกอบการในประเทศให้ผลิตยาได้มาตรฐานสากล
 4. นำองค์ความรู้ไปพัฒนาให้ผู้ผลิตยาสมุนไพรเข้าใจและกระตุ้นให้ผู้ผลิตยาที่มีคุณภาพ

การระบุความเสี่ยง (ข้อมูลขั้นตอนหรือกระบวนการความเสี่ยงที่เลือกและสีแดง จากแบบฟอร์มที่ 1)				มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการป้องกันการทุจริต	สถานะการดำเนินการ (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)					การติดตามผลการดูแลความเสี่ยง	
ประเภทความเสี่ยงการทุจริต	ขั้นตอนหรือกระบวนการดำเนินโครงการ	ปัจจัยเสี่ยงที่เหลือง (✓)	ปัจจัยเสี่ยงสีแดง (✓)		ยังไม่ได้ดำเนินการ	เฝ้าระวังและติดตามต่อเนื่อง	เริ่มดำเนินการไปบ้างแต่ยังไม่ครบถ้วน	ต้องการปรับปรุงแผนบริหารความเสี่ยงใหม่ให้เหมาะสม	เหตุผลอื่น (โปรดระบุ)	ผลการดำเนินการ ***ตามมาตรการควบคุมความเสี่ยงการทุจริต***	ปัญหาอุปสรรค (สิ่งที่ส่งผลให้ไม่สามารถดำเนินการจัดการความเสี่ยงให้อยู่ในระดับที่ยอมรับได้)
ความเสี่ยงการทุจริตด้านการใช้จ่ายงบประมาณ	ตรวจสอบความใช้ได้ของวิธีวิเคราะห์ตามเกณฑ์มาตรฐานตำรายาสากล เช่น USP, BP, THP	✓	-	ควบคุมกำกับให้ผู้ปฏิบัติงานดำเนินการตามระเบียบกระทรวงการคลังว่าด้วยการจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ. 2560 อย่างเคร่งครัด		✓				<ol style="list-style-type: none"> ดำเนินการจัดซื้อจัดจ้างสารมาตรฐาน สารเคมี และวัสดุวิทยาศาสตร์โดยคณะกรรมการ TOR กำหนดคุณลักษณะเฉพาะตามการใช้งาน โดยพิจารณาคุณลักษณะอย่างน้อย 3 บริษัท คณะกรรมการราคากลางสืบราคาอย่างน้อย 3 บริษัท ผู้ปฏิบัติงานดำเนินการตามระเบียบกระทรวงการคลังว่าด้วยการจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ. 2560 อย่างเคร่งครัด กำกับติดตามการเบิกจ่ายในที่ประชุมสำนักครั้งที่ 2/2568 เมื่อวันที่ 21 ม.ค. 2568 และครั้งที่ 3/2568 เมื่อวันที่ 8 ก.ค. 2568 และรายงานผลการเบิกจ่ายที่ประชุมกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ทุกเดือน ทั้งนี้สำนักยาและวัตถุเสพติดมีการตรวจสอบการเบิกจ่ายกับทะเบียนคุมการเบิกจ่ายของสำนัก ฯ อย่างสม่ำเสมอ 	

การระบุความเสี่ยง (ข้อมูลขั้นตอนหรือกระบวนการความเสี่ยงสีเหลืองและสีแดง จากแบบฟอร์มที่ 1)				มาตรการ/กิจกรรม/แนว ทางการป้องกันการทุจริต	สถานะการดำเนินการ (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)					การติดตามผลการดูแลความเสี่ยง	
ประเภทความ เสี่ยงการทุจริต	ขั้นตอนหรือ กระบวนการดำเนิน โครงการ	ปัจจัยเสี่ยง สีเหลือง (✓)	ปัจจัยเสี่ยง สีแดง (✓)		ยังไม่ได้ ดำเนินการ	เฝ้าระวัง และ ติดตาม ต่อเนื่อง	เริ่ม ดำเนินการ ไปบ้าง แต่ยังไม่ครบถ้วน	ต้องการ ปรับปรุง แผน บริหาร ความ เสี่ยงใหม่ ให้ เหมาะสม	เหตุผล อื่น (โปรด ระบุ)	ผลการดำเนินการ ***ตามมาตรการควบคุม ความเสี่ยงการทุจริต***	ปัญหาอุปสรรค (สิ่งที่ส่งผลให้ไม่สามารถ ดำเนินการจัดการความเสี่ยงให้ อยู่ในระดับที่ยอมรับได้)
									5. ดำเนินการแต่งตั้งคณะกรรมการตรวจสอบภายใน สำนักยาและวัตถุเสพติด คำสั่งกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 3148/2568) เพื่อให้การควบคุมภายในของหน่วยงานเป็นไปตามมาตรฐานและหลักเกณฑ์ที่กระทรวงการคลังกำหนด และอยู่ในระหว่างการจัดทำแผน		

ลงชื่อ..........ผู้รายงาน
(นางสาวจิราณูช แจ่มทวีกุล)
ตำแหน่ง เกษีษกรชำนาญการพิเศษ
20 ส.ค. 2568

ลงชื่อ..........ผู้รับรอง (ผู้อำนวยการ)
(นางศิริวรรณ ชัยสมบุญพันธ์)
ตำแหน่ง ผู้อำนวยการสำนักยาและวัตถุเสพติด
25 ส.ค. 2568

รายงานความเสี่ยงการทุจริตและประพฤติมิชอบ ตามแผนบริหารความเสี่ยงการทุจริตและประพฤติมิชอบต่อการบริหารจัดการโครงการ
ของหน่วยงานในสังกัดกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2568

แบบฟอร์มที่ 2

รอบ 6 เดือน : วันที่.....

รอบ 12 เดือน : วันที่ 18 สิงหาคม 2568

ชื่อหน่วยงาน : สำนักงานและวัตถุเสพติด

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

ชื่อโครงการ : โครงการบูรณาการผลิตและให้บริการสารมาตรฐานกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์และอาเซียนด้านยา ยาเสพติด และสมุนไพร

วัตถุประสงค์โครงการ : 1. ได้สารมาตรฐานกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ด้านยา ด้านวัตถุเสพติดและด้านสมุนไพร สำหรับใช้ในห้องปฏิบัติการงานวิจัย วิเคราะห์และการควบคุมคุณภาพวัตถุดิบและผลิตภัณฑ์ยาและสมุนไพร รวมทั้งงานตรวจพิสูจน์ยาเสพติดและวัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตประสาท

2. ได้สารมาตรฐานอาเซียนเพื่อใช้ในกลุ่มประเทศอาเซียน ในงานวิจัยและควบคุมคุณภาพผลิตภัณฑ์ด้านยา

3. เพื่อวิจัยและพัฒนาเทคโนโลยีและนวัตกรรมการแปรรูปสินค้าเกษตร ด้านสมุนไพรไทยตามแผนยุทธศาสตร์ชาติ

4. ผู้รับบริการได้ใช้วัสดุอ้างอิงสารมาตรฐานที่ได้รับรองตามระบบคุณภาพตามมาตรฐานสากล เพื่อใช้เป็นค่าอ้างอิงทางห้องปฏิบัติการที่น่าเชื่อถือและราคาถูกกว่าซื้อจากต่างประเทศ

งบประมาณที่ได้รับจัดสรร จำนวน : 4,910,000 บาท

ระยะเวลาดำเนินโครงการ : 1 ตุลาคม 2567 - 30 กันยายน 2568

แหล่งเงินที่ได้รับจาก

เงินงบประมาณ

เงินนอกงบประมาณ

ประเภทงบประมาณ :

งบดำเนินงาน

งบลงทุน (ครุภัณฑ์)

งบลงทุน (ที่ดิน สิ่งก่อสร้าง)

ความสำเร็จของโครงการหรือผลประโยชน์ที่ได้รับ : 1) การผลิตสารมาตรฐานและสารสกัดมาตรฐาน เพื่อทดแทนการซื้อสารมาตรฐานจากต่างประเทศที่มีราคาแพง

2) พัฒนารีวิววิเคราะห์และผลิตสารมาตรฐานสมุนไพร (ชนิดใหม่) ทำให้เกิด

การสร้างคุณค่า

• พัฒนารีวิววิเคราะห์และผลิต เพื่อให้ได้สารมาตรฐาน / สารสกัดที่มีคุณภาพ ปริมาณสารสำคัญสูงและบริสุทธิ์เพียงพอในการจัดทำเป็นสารมาตรฐานและสามารถผ่านการทดสอบความคงสภาพ เกิดการสร้างนวัตกรรมด้านสารมาตรฐานสมุนไพรที่คิดค้นใหม่หรือที่พัฒนาต่อยอด

- ส่งเสริมและพัฒนาการศึกษาวิจัยเพื่อหาปริมาณสารสำคัญในวัตถุดิบและผลิตภัณฑ์สมุนไพร เพื่อนำไปสู่การศึกษาฤทธิ์และการกำหนดขนาดของยา (dose) นำต่อยอดองค์ความรู้พืชสมุนไพรให้เป็นยาแผนปัจจุบันต่อไป

• เพิ่มมูลค่าสินค้าทางการเกษตร ได้แก่ พืชสมุนไพร ทำให้มีมูลค่าหรือราคาเพิ่มขึ้น เป็นที่ต้องการของตลาด

3) ความร่วมมือกันทั้งภายในกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ หน่วยงานภายนอกและระหว่างประเทศกลุ่มอาเซียน ในการผลิตสารมาตรฐานเพื่อใช้ในประเทศตนเอง ทำให้เกิดความร่วมมือกับหน่วยงานต่างๆ ทั้งภาครัฐบาลและเอกชน

การระบุความเสี่ยง (ข้อมูลขั้นตอนหรือกระบวนการความเสี่ยงสีเหลืองและสีแดง จากแบบฟอร์มที่ 1)				มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการ ป้องกันการทุจริต	สถานะการดำเนินการ (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)					การติดตามผลการดูแลความเสี่ยง	
ประเภทความ เสี่ยงการทุจริต	ขั้นตอนหรือ กระบวนการดำเนิน โครงการ	ปัจจัยเสี่ยง สีเหลือง (✓)	ปัจจัยเสี่ยง สีแดง (✓)		ยังไม่ได้ ดำเนินการ	เฝ้าระวัง และ ติดตาม ต่อเนื่อง	เริ่ม ดำเนินการ ไปบ้าง แต่ยังไม่ ครบถ้วน	ต้องการ ปรับปรุง แผนบริหาร ความเสี่ยง ใหม่ให้ เหมาะสม	เหตุผล อื่น (โปรด ระบุ)	ผลการดำเนินการ ***ตามมาตรการควบคุม ความเสี่ยงการทุจริต***	ปัญหาอุปสรรค (สิ่งที่ส่งผลให้ไม่สามารถ ดำเนินการจัดการความเสี่ยงให้ อยู่ในระดับที่ยอมรับได้)
ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการใช้จ่าย งบประมาณ	การพัฒนาวิธีและผลิต สารมาตรฐานด้านยา วัตถุเสพติด และ สมุนไพร	✓	-	- มีการจัดตั้งคณะทำงานที่ ประกอบด้วยตัวแทนจากทุกกลุ่ม งาน รับผิดชอบเรื่องนี้โดยเฉพาะ ทำ ให้สามารถรวบรวมความตกลงการ และดำเนินการจัดซื้อพร้อมกันได้ - ควบคุมกำกับให้ผู้ใช้ปฏิบัติงาน ดำเนินการตามระเบียบ กระทรวงการคลังว่าด้วยการจัดซื้อ จัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ. 2560 อย่างเคร่งครัด		✓				1. ดำเนินการจัดซื้อวัสดุวิทยาศาสตร์ สารเคมีโดยการจัดซื้อรวม 2. แต่งตั้งคณะกรรมการ TOR ราคากลาง และตรวจรับ ที่ประกอบด้วยทุกกลุ่มงาน 3. คณะกรรมการ TOR กำหนด คุณลักษณะเฉพาะตามการใช้งาน โดย พิจารณาคุณลักษณะอย่างน้อย 3 บริษัท 4. คณะกรรมการราคากลางสืบราคา อย่างน้อย 3 บริษัท 5. ผู้ปฏิบัติงานดำเนินการตามระเบียบ กระทรวงการคลังว่าด้วยการจัดซื้อจัดจ้าง และการบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ. 2560 อย่างเคร่งครัด 6. กำกับติดตามการเบิกจ่ายในที่ประชุม สำนักครั้งที่ 2/2568 เมื่อวันที่ 21 ม.ค. 2568 และครั้งที่ 3/2568 เมื่อวันที่ 8 ก.ค. 2568 และรายงานผลการเบิกจ่ายที่ ประชุมกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ทุก เดือน ทั้งนี้สำนักยาและวัตถุเสพติดมีการ ตรวจสอบการเบิกจ่ายกับทะเบียนคุมการ เบิกจ่ายของสำนัก ฯ อย่างสม่ำเสมอ	

การระบุความเสี่ยง (ข้อมูลขั้นตอนหรือกระบวนการความเสี่ยงสีเหลืองและสีแดง จากแบบฟอร์มที่ 1)				มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการ ป้องกันการทุจริต	สถานะการดำเนินการ (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)					การติดตามผลการดูแลความเสี่ยง	
ประเภทความ เสี่ยงการทุจริต	ขั้นตอนหรือ กระบวนการดำเนิน โครงการ	ปัจจัยเสี่ยง สีเหลือง (✓)	ปัจจัยเสี่ยง สีแดง (✓)		ยังไม่ได้ ดำเนินการ	เฝ้าระวัง และ ติดตาม ต่อเนื่อง	เริ่ม ดำเนินการ ไปบ้าง แต่ยังไม่ครบถ้วน	ต้องการ ปรับปรุง แผนบริหาร ความเสี่ยง ใหม่ให้ เหมาะสม	เหตุผล อื่น (โปรด ระบุ)	ผลการดำเนินการ ***ตามมาตรการควบคุม ความเสี่ยงการทุจริต***	ปัญหาอุปสรรค (สิ่งที่ส่งผลให้ไม่สามารถ ดำเนินการจัดการความเสี่ยงให้ อยู่ในระดับที่ยอมรับได้)
									7. ดำเนินการแต่งตั้งคณะกรรมการ ตรวจสอบภายใน สำนักยาและวัตถุเสพติด คำสั่งกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 3148/2568 เพื่อให้การควบคุมภายใน ของหน่วยงานเป็นไปตามมาตรฐานและ หลักเกณฑ์ที่กระทรวงการคลังกำหนด และอยู่ในระหว่างการจัดทำแผน		

ลงชื่อ.....ผู้รายงาน
(นางสาวเมทินี หลิมศิริวงษ์)

ตำแหน่งเภสัชกรเชี่ยวชาญด้านคุณภาพและความปลอดภัยของยา

18 ส.ค. 2568

ลงชื่อ.....ผู้รับรอง (ผู้อำนวยการ)
(นางศิริวรรณ ชัยสมบูรณ์พันธ์)

ตำแหน่ง ผู้อำนวยการสำนักยาและวัตถุเสพติด

25 ส.ค. 2568

รายงานความเสี่ยงการทุจริตและประพฤติมิชอบ ตามแผนบริหารความเสี่ยงการทุจริตและประพฤติมิชอบต่อการบริหารจัดการโครงการ
ของหน่วยงานในสังกัดกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2568

แบบฟอร์มที่ 2

รอบ 6 เดือน : วันที่.....

รอบ 12 เดือน : วันที่ 25 สิงหาคม 2568

ชื่อหน่วยงาน : สำนักยาและวัตถุเสพติด

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

ชื่อโครงการ : โครงการสนับสนุนการแก้ไขปัญหาผู้เสพยาเสพติด การควบคุมตัวยาและสารเคมีทางห้องปฏิบัติการ

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

แหล่งเงินที่ได้รับจาก เงินงบประมาณ เงินนอกงบประมาณ

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

ความสำเร็จของโครงการหรือผลประโยชน์ที่ได้รับ : 1. ผลตรวจพิสูจน์สารเสพติดในปัสสาวะและของกลาง : บังชี้ผู้เสพยาเสพติดหรือผู้ติดยาเสพติด เป็นหลักฐานยืนยัน ในกระบวนการทางอรรถคดี
และนำไปสู่การนำผู้เสพ ผู้ติดยาเสพติดเข้าสู่กระบวนการบำบัดรักษา

2. ผลตรวจพิสูจน์วัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท เคมีภัณฑ์ สารตั้งต้น ใช้ในการควบคุมตัวยาและสารเคมี : นำไปใช้ในการป้องกันการใช้ยาในทางที่ผิด การก่ออาชญากรรม การมอมยา รูด
ทรัพย์สิน หรือการล่วงละเมิดทางเพศ

3. ห้องปฏิบัติการสมาชิกทดสอบความชำนาญที่ได้รับการพัฒนามีคุณภาพมาตรฐานการดำเนินงาน ส่งผลให้ผู้รับบริการได้รับผลการทดสอบที่ถูกต้องและเป็นธรรม

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

การระบุความเสี่ยง (ข้อมูลขั้นตอนหรือกระบวนการความเสี่ยงที่เสี่ยงและสีแดง จากแบบฟอร์มที่ 1)				มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการป้องกันการทุจริต	สถานะการดำเนินการ (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)					การติดตามผลการดูแลความเสี่ยง	
ประเภทความเสี่ยงการทุจริต	ขั้นตอนหรือกระบวนการดำเนินโครงการ	ปัจจัยเสี่ยงที่เหลือง (✓)	ปัจจัยเสี่ยงสีแดง (✓)		ยังไม่ได้ดำเนินการ	เฝ้าระวังและติดตามต่อเนื่อง	เริ่มดำเนินการไปบ้างแต่ยังไม่ครบถ้วน	ต้องการปรับปรุงแผนบริหารความเสี่ยงใหม่ให้เหมาะสม	เหตุผลอื่น (โปรดระบุ)	ผลการดำเนินการ ***ตามมาตรการควบคุมความเสี่ยงการทุจริต***	ปัญหาอุปสรรค (สิ่งที่ส่งผลให้ไม่สามารถดำเนินการจัดการความเสี่ยงให้อยู่ในระดับที่ยอมรับได้)
										<p>5. กำกับติดตามการเบิกจ่ายในที่ประชุมสำนักครั้งที่ 2/2568 เมื่อวันที่ 21 ม.ค. 2568 และครั้งที่ 3/2568 เมื่อวันที่ 8 ก.ค. 2568 และรายงานผลการเบิกจ่ายที่ประชุม</p> <p>กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ทุกเดือน ทั้งนี้สำนักยาและวัตถุเสพติดมีการตรวจสอบการเบิกจ่ายกับทะเบียนคุมการเบิกจ่ายของสำนัก ฯ อย่างสม่ำเสมอ</p> <p>6. ดำเนินการแต่งตั้งคณะกรรมการตรวจสอบภายในสำนักยาและวัตถุเสพติด คำสั่งกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 3148/2568 เพื่อให้การควบคุมภายในของหน่วยงานเป็นไปตามมาตรฐานและหลักเกณฑ์ที่กระทรวงการคลังกำหนด และอยู่ในระหว่างการจัดทำแผน</p>	

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

การระบุความเสี่ยง (ข้อมูลขั้นตอนหรือกระบวนการความเสี่ยงสีเหลืองและสีแดง จากแบบฟอร์มที่ 1)				มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการป้องกันการทุจริต	สถานะการดำเนินการ (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)					การติดตามผลการดูแลความเสี่ยง	
ประเภทความเสี่ยงการทุจริต	ขั้นตอนหรือกระบวนการดำเนินโครงการ	ปัจจัยเสี่ยงสีเหลือง (✓)	ปัจจัยเสี่ยงสีแดง (✓)		ยังไม่ได้ดำเนินการ	เฝ้าระวังและติดตามต่อเนื่อง	เริ่มดำเนินการไปบ้างแต่ยังไม่ครบถ้วน	ต้องการปรับปรุงแผนบริหารความเสี่ยงใหม่ให้เหมาะสม	เหตุผลอื่น (โปรดระบุ)	ผลการดำเนินการ ***ตามมาตรการควบคุมความเสี่ยงการทุจริต***	ปัญหาอุปสรรค (สิ่งที่ส่งผลให้ไม่สามารถดำเนินการจัดการความเสี่ยงให้อยู่ในระดับที่ยอมรับได้)
									5. กำกับติดตามการเบิกจ่ายในที่ประชุมสำนักครั้งที่ 2/2568 เมื่อวันที่ 21 ม.ค. 2568 และครั้งที่ 3/2568 เมื่อวันที่ 8 ก.ค. 2568 และรายงานผลการเบิกจ่ายที่ประชุม กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ทุกเดือน ทั้งนี้สำนักยาและวัตถุเสพติดได้มีการตรวจสอบการเบิกจ่ายกับทะเบียนคุมการเบิกจ่ายของสำนัก ๆ อย่างสม่ำเสมอ 6. ดำเนินการแต่งตั้งคณะกรรมการตรวจสอบภายในในสำนักยาและวัตถุเสพติด คำสั่งกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 3148/2568 เพื่อให้การควบคุมภายในของหน่วยงานเป็นไปตามมาตรฐานและหลักเกณฑ์ที่กระทรวงการคลังกำหนด และอยู่ในระหว่างการจัดทำแผน		

ลงชื่อ..........ผู้รายงาน
(นางศศิดา อยู่สุข)
ตำแหน่ง เกษัตริย์ชำนาญการพิเศษ
25 ส.ค. 2568

ลงชื่อ..........ผู้รับรอง (ผู้อำนวยการ)
(นางศิริวรรณ ชัยสมบูรณ์พันธ์)
ตำแหน่ง ผู้อำนวยการสำนักยาและวัตถุเสพติด
25 ส.ค. 2568

รายงานความเสี่ยงการทุจริตและประพฤติมิชอบ ตามแผนบริหารความเสี่ยงการทุจริตและประพฤติมิชอบต่อการบริหารจัดการโครงการ
ของหน่วยงานในสังกัดกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2568

แบบฟอร์มที่ 2

รอบ 6 เดือน : วันที่.....

รอบ 12 เดือน : วันที่ 22 สิงหาคม 2568

ชื่อหน่วยงาน : สำนักยาและวัตถุเสพติด

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

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

วัตถุประสงค์โครงการ : 1. เพื่อพัฒนาศักยภาพห้องปฏิบัติการกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ให้สามารถตรวจวิเคราะห์ยาเสพติดชนิดใหม่

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

แหล่งเงินที่ได้รับจาก เงินงบประมาณ เงินนอกงบประมาณ

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

ความสำเร็จของโครงการหรือผลประโยชน์ที่ได้รับ : 1. ห้องปฏิบัติการเครือข่ายสามารถตรวจวิเคราะห์ยาเสพติดชนิดใหม่ได้ทันต่อสถานการณ์

2. ห้องปฏิบัติการเครือข่ายสามารถเข้าถึงข้อมูลในการเฝ้าระวังการแพร่ระบาดของยาเสพติดชนิดใหม่

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

การระบุความเสี่ยง (ข้อมูลขั้นตอนหรือกระบวนการความเสี่ยงสีเหลืองและสีแดง จากแบบฟอร์มที่ 1)				มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการป้องกันการทุจริต	สถานะการดำเนินการ (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)					การติดตามผลการดูแลความเสี่ยง	
ประเภทความเสี่ยงการทุจริต	ขั้นตอนหรือกระบวนการดำเนินโครงการ	ปัจจัยเสี่ยงสีเหลือง (✓)	ปัจจัยเสี่ยงสีแดง (✓)		ยังไม่ได้ดำเนินการ	เฝ้าระวังและติดตามต่อเนื่อง	เริ่มดำเนินการไปบ้างแต่ยังไม่ครบถ้วน	ต้องการปรับปรุงแผนบริหารความเสี่ยงใหม่ให้เหมาะสม	เหตุผลอื่น (โปรดระบุ)	ผลการดำเนินการ ***ตามมาตรการควบคุมความเสี่ยงการทุจริต***	ปัญหาอุปสรรค (สิ่งที่ส่งผลให้ไม่สามารถดำเนินการจัดการความเสี่ยงให้อยู่ในระดับที่ยอมรับได้)
									5. กำกับติดตามการเบิกจ่ายในที่ประชุมสำนักครั้งที่ 2/2568 เมื่อวันที่ 21 ม.ค. 2568 และครั้งที่ 3/2568 เมื่อวันที่ 8 ก.ค. 2568 และรายงานผลการเบิกจ่ายที่ประชุม กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ทุกเดือน ทั้งนี้สำนักยาและวัตถุเสพติดมีการตรวจสอบการเบิกจ่ายกับทะเบียนคุมการเบิกจ่ายของสำนักฯ อย่างสม่ำเสมอ 6. ดำเนินการแต่งตั้งคณะกรรมการตรวจสอบภายในในสำนักยาและวัตถุเสพติด คำสั่งกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 3148/2568 เพื่อให้การควบคุมภายในของหน่วยงานเป็นไปตามมาตรฐานและหลักเกณฑ์ที่กระทรวงการคลังกำหนด และอยู่ในระหว่างการจัดทำแผน		

ลงชื่อ ณงกษ ณีมีชัยไพฑูริย์ ผู้รายงาน
(นางสาวบงกช พันธุ์บุญานนท์)
ตำแหน่ง เกสัชกรชำนาญการพิเศษ
2-2 ส.ค. 2568

ลงชื่อ ศิริวรรณ ชัยสมบูรณ์พันธ์ ผู้รับรอง (ผู้อำนวยการ)
(นางศิริวรรณ ชัยสมบูรณ์พันธ์)
ตำแหน่ง ผู้อำนวยการสำนักยาและวัตถุเสพติด
2-5 ส.ค. 2568