

แผนบริหารความเสี่ยงการทุจริตและประพฤติมิชอบต่อการบริหารจัดการโครงการของหน่วยงานในสังกัดกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2568

ชื่อหน่วยงาน : สำนักยาและวัตถุเสพติด

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

ชื่อโครงการ : โครงการ การพัฒนาศักยภาพห้องปฏิบัติการควบคุมคุณภาพเพื่อสนับสนุนการพัฒนามาตรฐานการผลิตยา Biopharmaceuticals

วัตถุประสงค์โครงการ : เปิดให้บริการตรวจวิเคราะห์ยา cetuximab และการตรวจวิเคราะห์เอกลักษณ์ผลิตภัณฑ์ GLP-1 และ polynucleotide

งบประมาณที่ได้รับจัดสรร จำนวน : 5,000,000 บาท ระยะเวลาดำเนินโครงการ : 1 ตุลาคม 2567 - 30 กันยายน 2568

แหล่งเงินที่ได้รับจาก เงินงบประมาณ เงินนอกงบประมาณ

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

ความสำเร็จของโครงการหรือผลประโยชน์ที่ได้รับ : ได้วิธีวิเคราะห์คุณภาพทางห้องปฏิบัติการสำหรับตรวจวิเคราะห์ยา monoclonal antibodies ชนิด cetuximab รวมถึงผลิตภัณฑ์ GLP-1 และ polynucleotide ชนิดฉีด ที่สามารถนำไปใช้ในการตรวจสอบคุณภาพยาที่จำหน่ายในประเทศ ทำให้ประชาชนได้รับยาที่มีคุณภาพ ประสิทธิภาพ และความปลอดภัยตามมาตรฐานสากล และถ่ายทอดเทคโนโลยีการตรวจวิเคราะห์ให้กับผู้ผลิตภายในประเทศหรือผู้เกี่ยวข้องที่มีความประสงค์ต้องการตรวจสอบคุณภาพยา

ขั้นตอนหรือกระบวนการ ดำเนินโครงการ	การระบุความเสี่ยง		การประเมินความเสี่ยง			ระดับความเสี่ยง (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)			ระบุประเภทความเสี่ยงการทุจริต (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)				มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการป้องกัน การทุจริต(โปรดระบุมาตรการ/กิจกรรม /แนวทางการป้องกันการทุจริต ทุกระดับความเสี่ยง) ***มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการป้องกัน การทุจริตที่นอกเหนือจากกฎ ระเบียบ ข้อบังคับ ที่ต้องปฏิบัติ)
	ความเสี่ยง (เหตุการณ์ที่จะ ทำให้เกิดความเสี่ยง)	ปัจจัยเสี่ยง (ต้นเหตุหรือสาเหตุที่มา ของความเสี่ยง)	ระดับ ผลกระทบ (I) (ระบุ คะแนน)	ระดับโอกาส (L) (ระบุ คะแนน)	ระดับ ความเสี่ยง (IxL)	เขียว	เหลือง	แดง	ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการอนุมัติ อนุญาต	ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการใช้อำนาจและ ตำแหน่งหน้าที่	ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการใช้จ่าย งบประมาณ	ความเสี่ยง การทุจริต ด้าน การ บริหารงาน บุคคล	
ศึกษาข้อมูลการวิเคราะห์ยา	ไม่มี	ไม่มี	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
ศึกษาและพัฒนาวิธีวิเคราะห์	การจัดซื้อสารเคมีและอุปกรณ์วิทยาศาสตร์	การจัดซื้อสารเคมีและอุปกรณ์วิทยาศาสตร์ที่มีราคาสูงกว่าความเป็นจริง	2	2	4	✓	-	-	-	-	✓	-	ควบคุมกำกับให้ผู้ปฏิบัติงานดำเนินการตามระเบียบกระทรวงการคลังว่าด้วยการจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ. 2560 อย่างเคร่งครัด
ตรวจสอบความถูกต้องของวิธีวิเคราะห์	การจัดซื้อสารเคมีและอุปกรณ์วิทยาศาสตร์	การจัดซื้อสารเคมีและอุปกรณ์วิทยาศาสตร์ที่มีราคาสูงกว่าความเป็นจริง	2	2	4	✓	-	-	-	-	✓	-	ควบคุมกำกับให้ผู้ปฏิบัติงานดำเนินการตามระเบียบกระทรวงการคลังว่าด้วยการจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ. 2560 อย่างเคร่งครัด

ขั้นตอนหรือกระบวนการ ดำเนินโครงการ	การระบุความเสี่ยง		การประเมินความเสี่ยง			ระดับความเสี่ยง (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)			ระบุประเภทความเสี่ยงการทุจริต (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)				มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการป้องกัน การทุจริต(โปรดระบุมาตรการ/กิจกรรม /แนวทางการป้องกันการทุจริต ทุกระดับความเสี่ยง) ***มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการป้องกัน การทุจริตที่นอกเหนือจากกฎ ระเบียบ ข้อบังคับ ที่ต้องปฏิบัติ)
	ความเสี่ยง (เหตุการณ์ที่จะ ทำให้เกิดความเสี่ยง)	ปัจจัยเสี่ยง (ต้นเหตุหรือสาเหตุที่มา ของความเสี่ยง)	ระดับ ผลกระทบ (I) (ระบุ คะแนน)	ระดับโอกาส (L) (ระบุ คะแนน)	ระดับ ความเสี่ยง (xL)	เขียว	เหลือง	แดง	ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการอนุมัติ อนุญาต	ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการใช้ อำนาจและ ตำแหน่งหน้าที่	ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการใช้จ่าย งบประมาณ	ความเสี่ยง การทุจริต ด้าน การ บริหารงาน บุคคล	
จัดทำรายงานสรุป มาตรฐานการปฏิบัติงาน และขออนุมัติเพื่อเปิด ให้บริการตรวจวิเคราะห์	ไม่มี	ไม่มี	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-

ลงชื่อ.....ผู้จัดทำ
(นางสาวบุญชริกา บุญญาภิวัฒน์)
ตำแหน่ง เกสัชกรชำนาญการพิเศษ
21 เม.ย. 2568

ลงชื่อ.....ผู้รับรอง (ผู้อำนวยการ)
(นางศิริวรรณ ชัยสมบูรณ์พันธ์)
ตำแหน่ง ผู้อำนวยการสำนักยาและวัตถุเสพติด
-----/-----/-----
21 เม.ย. 2568

แผนบริหารความเสี่ยงการทุจริตและประพฤติมิชอบต่อการบริหารจัดการโครงการของหน่วยงานในสังกัดกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 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

ขั้นตอนหรือกระบวนการ ดำเนินโครงการ	การระบุความเสี่ยง		การประเมินความเสี่ยง			ระดับความเสี่ยง (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)			ระบุประเภทความเสี่ยงการทุจริต (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)				มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการป้องกัน การทุจริต(โปรดระบุมตรการ/กิจกรรม /แนวทางการป้องกันการทุจริต ทุกระดับความเสี่ยง) ***มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการป้องกัน การทุจริตที่นอกเหนือจากกฎ ระเบียบ ข้อบังคับ ที่ต้องปฏิบัติ)
	ความเสี่ยง (เหตุการณ์ที่จะ ทำให้เกิดความเสี่ยง)	ปัจจัยเสี่ยง (ต้นเหตุหรือสาเหตุที่มาของ ความเสี่ยง)	ระดับ ผลกระทบ (I) (ระบุ คะแนน)	ระดับ โอกาส (L) (ระบุ คะแนน)	ระดับ ความเสี่ยง (IxL)	เขียว	เหลือง	แดง	ความเสี่ยง การทุจริต ด้านกรอนุมัติ อนุญาต	ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการใช้ อำนาจและ ตำแหน่งหน้าที่	ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการใช้จ่าย งบประมาณ	ความเสี่ยง การทุจริต ด้าน การบริหารงาน บุคคล	
จัดประชุมคณะกรรมการ และอนุกรรมการเพื่อทำ ข้อกำหนดมาตรฐานของ สมุนไพรไทยที่จัดพิมพ์หรือ เผยแพร่ในตำรามาตรฐาน ยาสมุนไพรไทย (THP)	การเบิกจ่ายค่าตอบแทนให้ คณะกรรมการและ อนุกรรมการ การจัดทำ เอกสาร รายงานการประชุม หลักฐานที่เกี่ยวข้อง เช่น อัตราการเบิกจ่าย ลายเซ็น ผู้รับเงิน เลขบัญชีผู้รับเงินไม่ ถูกต้อง หรือไม่ครบถ้วนตาม ระเบียบ	1. ขาดการสอบทานเอกสาร	2	2	4	✓	-	-	✓	-	✓	✓	ผู้ปฏิบัติดำเนินการตามระเบียบการเงินของ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์อย่างเคร่งครัด ทั้งนี้มีการเช็คความถูกต้อง ครบถ้วน โดย เลขานุการ และผู้ช่วยเลขานุการแต่ละ คณะอนุกรรมการ อย่างน้อย 2 คน

ขั้นตอนหรือกระบวนการ ดำเนินโครงการ	การระบุความเสี่ยง		การประเมินความเสี่ยง			ระดับความเสี่ยง (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)			ระบุประเภทความเสี่ยงการทุจริต (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)				มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการป้องกัน การทุจริต(โปรดระบุมาตรการ/กิจกรรม /แนวทางการป้องกันการทุจริต ทุกระดับความเสี่ยง) ***มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการป้องกัน การทุจริตที่นอกเหนือจากกฎ ระเบียบ ข้อบังคับ ที่ต้องปฏิบัติ)
	ความเสี่ยง (เหตุการณ์ที่จะ ทำให้เกิดความเสี่ยง)	ปัจจัยเสี่ยง (ต้นเหตุหรือสาเหตุที่มาของ ความเสี่ยง)	ระดับ ผลกระทบ (I) (ระบุ คะแนน)	ระดับ โอกาส (L) (ระบุ คะแนน)	ระดับ ความเสี่ยง (IxL)	เขียว	เหลือง	แดง	ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการอนุมัติ อนุญาต	ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการใช้ อำนาจและ ตำแหน่งหน้าที่	ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการใช้จ่าย งบประมาณ	ความเสี่ยง การทุจริต ด้าน การ บริหารงาน บุคคล	
จัดประชุมคณะกรรมการและอนุกรรมการเพื่อทำข้อกำหนดมาตรฐานของยาหรือสมุนไพรต่างประเทศที่จัดพิมพ์หรือเผยแพร่ในตำรายาของประเทศไทย (TP)	การเบิกจ่ายค่าตอบแทนให้คณะกรรมการและอนุกรรมการ การจัดทำเอกสาร รายงานการประชุม หลักฐานที่เกี่ยวข้อง เช่น อัตรการเบิกจ่าย ลายเซ็น ผู้รับเงิน เลขบัญชีผู้รับเงินไม่ถูกต้อง หรือไม่ครบถ้วนตามระเบียบ	1. ขาดการสอบทานเอกสาร	1	2	2	✓	-	-	✓	-	✓	✓	ผู้ปฏิบัติดำเนินการตามระเบียบการเงินของกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์อย่างเคร่งครัด ทั้งนี้มีการเช็คความถูกต้อง ครบถ้วน โดยเลขานุการ และผู้ช่วยเลขานุการแต่ละคณะอนุกรรมการ อย่างน้อย 2 คน
จ้างออกแบบ อาร์ตเวิร์กปกพร้อมจัดเรียงข้อมูลเนื้อหาจัดตั้งรีทัชรูปตามที่หน่วยงานกำหนดเพื่อจัดทำ THP Supplement เป็นรูปแบบอิเล็กทรอนิกส์ (e-book)	ราคาจ้างสูงเกินความเป็นจริง	1. กำหนดคุณสมบัติที่เกินความจำเป็น 2. ไม่ได้สืบราคาท้องตลาดที่แท้จริง	1	1	1	✓	-	-	✓	-	✓	✓	ควบคุมกำกับให้ผู้ปฏิบัติงานดำเนินการตามระเบียบกระทรวงการคลังว่าด้วยการจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ. 2560 อย่างเคร่งครัด
ดูแลรักษาระบบและปรับปรุง online application THP และ TP ให้ทันสมัยและเป็นปัจจุบัน	ราคาจ้างสูงเกินความเป็นจริง	1. กำหนดคุณสมบัติที่เกินความจำเป็น 2. ไม่ได้สืบราคาท้องตลาดที่แท้จริง	1	1	1	✓	-	-	✓	-	✓	✓	ควบคุมกำกับให้ผู้ปฏิบัติงานดำเนินการตามระเบียบกระทรวงการคลังว่าด้วยการจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ. 2560 อย่างเคร่งครัด

ขั้นตอนหรือกระบวนการ ดำเนินโครงการ	การระบุความเสี่ยง		การประเมินความเสี่ยง			ระดับความเสี่ยง (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)			ระบุประเภทความเสี่ยงการทุจริต (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)				มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการป้องกัน การทุจริต(ไประบุมาตรการ/กิจกรรม /แนวทางการป้องกันการทุจริต ทุกระดับความเสี่ยง) ***มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการป้องกัน การทุจริตที่นอกเหนือจากกฎ ระเบียบ ข้อบังคับ ที่ต้องปฏิบัติ)
	ความเสี่ยง (เหตุการณ์ที่จะ ทำให้เกิดความเสี่ยง)	ปัจจัยเสี่ยง (ต้นเหตุหรือสาเหตุที่มาของ ความเสี่ยง)	ระดับ ผลกระทบ (I) (ระบุ คะแนน)	ระดับ โอกาส (L) (ระบุ คะแนน)	ระดับ ความเสี่ยง (IxL)	เขียว	เหลือง	แดง	ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการอนุมัติ อนุญาต	ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการใช้อำนาจและ ตำแหน่งหน้าที่	ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการใช้จ่าย งบประมาณ	ความเสี่ยง การทุจริต ด้าน การบริหารงาน บุคคล	
จัดทำวิจัยมาตรฐานสมุนไพร วัตถุดิบสารสกัด หรือ ผลิตภัณฑ์ ปีที่ 1 และ 2 เพื่อ กำหนดมาตรฐานยาสมุนไพร	ตรวจรับไม่ตรงตามรูปแบบ รายการ/เนื้อหาสาระสำคัญ	1. การแบ่งงวดงาน/งวดเงิน ไม่สอดคล้องเหมาะสม 2. ส่งมอบงานไม่ครบแต่ตรวจ รับไปก่อน	2	4	8	-	✓	-	✓	-	✓	✓	- ผู้ปฏิบัติดำเนินการตามระเบียบพัสดุของ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์อย่างเคร่งครัด ในกรณีที่มีข้อสงสัย ปรีกษาเจ้าหน้าที่พัสดุ ของกรมฯ - ผู้บังคับบัญชาของหน่วยงานกำกับกับการ ดำเนินงานอย่างใกล้ชิด และติดตามการ ปฏิบัติงานให้เป็นไปตามระเบียบ

ลงชื่อ..........ผู้จัดทำ
(นายสิริชัย กระบี่ศรี)
ตำแหน่ง เกษตรชำนาญการพิเศษ
21 เม.ย. 2568

ลงชื่อ..........ผู้รับรอง (ผู้อำนวยการ)
(นางศิริวรรณ ชัยสมบูรณ์พันธ์)
ตำแหน่ง ผู้อำนวยการสำนักยาและวัตถุเสพติด
21 เม.ย. 2568

แผนบริหารความเสี่ยงการทุจริตและประพฤติมิชอบต่อการบริหารจัดการโครงการของหน่วยงานในสังกัดกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2568

ชื่อหน่วยงาน : สำนักยาและวัตถุเสพติด

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

ชื่อโครงการ : โครงการ การพัฒนาวิธีทดสอบความเป็นพิษต่อเซลล์เนื้อเยื่อเพาะเลี้ยง (in vitro cytotoxicity test) ในผลิตภัณฑ์เครื่องมือแพทย์กลุ่ม non-IVD ตามมาตรฐาน ISO

10993-5 สอดคล้องกับมาตรฐาน OECD GLP

วัตถุประสงค์โครงการ : เพื่อพัฒนาวิธีทดสอบความเป็นพิษต่อเซลล์เนื้อเยื่อเพาะเลี้ยง (in vitro cytotoxicity test) ในผลิตภัณฑ์เครื่องมือแพทย์ตามมาตรฐาน ISO 10993-5 สอดคล้องกับมาตรฐาน OECD GLP

งบประมาณที่ได้รับจัดสรร จำนวน : 1,220,000 บาท

ระยะเวลาดำเนินโครงการ : 1 ตุลาคม 2567 - 30 กันยายน 2569

แหล่งเงินที่ได้รับจาก เงินงบประมาณ เงินนอกงบประมาณ

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

ความสำเร็จของโครงการหรือผลประโยชน์ที่ได้รับ : หน่วยงานตรวจวิเคราะห์นำวิธีไปใช้ทดสอบความเป็นพิษต่อเซลล์เนื้อเยื่อเพาะเลี้ยง (in vitro cytotoxicity test) ในผลิตภัณฑ์เครื่องมือแพทย์ตามมาตรฐาน ISO 10993-5 สอดคล้องกับมาตรฐาน OECD GLP

ขั้นตอนหรือกระบวนการ ดำเนินโครงการ	การระบุความเสี่ยง		การประเมินความเสี่ยง			ระดับความเสี่ยง (เลือกทำเครื่องหมาย √)			ระบุประเภทความเสี่ยงการทุจริต (เลือกทำเครื่องหมาย √)				มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการป้องกัน การทุจริต(ไประบุมาตรการ/กิจกรรม /แนวทางการป้องกันการทุจริต ทุกระดับความเสี่ยง) ***มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการป้องกัน การทุจริตที่นอกเหนือจากกฎ ระเบียบ ข้อบังคับ ที่ต้องปฏิบัติ
	ความเสี่ยง (เหตุการณ์ที่จะ ทำให้เกิดความเสี่ยง)	ปัจจัยเสี่ยง (ต้นเหตุหรือสาเหตุที่มาของ ความเสี่ยง)	ระดับ ผลกระทบ (I) (ระบุ คะแนน)	ระดับ โอกาส (L) (ระบุ คะแนน)	ระดับ ความเสี่ยง (xL)	เขียว	เหลือง	แดง	ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการอนุมัติ อนุญาต	ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการใช้ อำนาจและ ตำแหน่งหน้าที่	ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการใช้จ่าย งบประมาณ	ความเสี่ยง การทุจริต ด้าน การบริหารงาน บุคคล	
เตรียมความพร้อมของ ห้องปฏิบัติการ	การจัดซื้อครุภัณฑ์	1. การจัดซื้อครุภัณฑ์ที่ราคา สูงกว่าความเป็นจริง 2. การกำหนดคุณสมบัติที่เกิน ความจำเป็น หรือเขียน ใกล้เคียงกับสิ่งที่ต้องการเพื่อ เอื้อประโยชน์หรือกีดกันผู้ เสนอราคาบางราย 3. การหาคู่เทียบปลอม 4. ไม่ได้สืบราคาท้องตลาดที่ แท้จริง	1	3	3	✓	-	-	-	-	✓	-	ผู้ปฏิบัติดำเนินการตามระเบียบพัสดุของ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์อย่างเคร่งครัด และรายชื่อในคณะกรรมการจัดซื้อจัดจ้างมา จากสมาชิกของห้องปฏิบัติการตั้งแต่ 2 ห้องปฏิบัติการขึ้นไป
จัดทำ Protocol การทดสอบ	ไม่มี	ไม่มี	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-

ขั้นตอนหรือกระบวนการ ดำเนินโครงการ	การระบุความเสี่ยง		การประเมินความเสี่ยง			ระดับความเสี่ยง (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)			ระบุประเภทความเสี่ยงการทุจริต (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)				มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการป้องกัน การทุจริต(โปรดระบุมาตรการ/กิจกรรม /แนวทางการป้องกันการทุจริต ทุกระดับความเสี่ยง) ***มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการป้องกัน การทุจริตที่นอกเหนือจากกฎ ระเบียบ ข้อบังคับ ที่ต้องปฏิบัติ)
	ความเสี่ยง (เหตุการณ์ที่จะ ทำให้เกิดความเสี่ยง)	ปัจจัยเสี่ยง (ต้นเหตุหรือสาเหตุที่มาของ ความเสี่ยง)	ระดับ ผลกระทบ (I) (ระบุ คะแนน)	ระดับ โอกาส (L) (ระบุ คะแนน)	ระดับ ความเสี่ยง (xL)	เขียว	เหลือง	แดง	ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการอนุมัติ อนุญาต	ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการใช้ อำนาจและ ตำแหน่งหน้าที่	ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการใช้จ่าย งบประมาณ	ความเสี่ยง การทุจริต ด้าน การ บริหารงาน บุคคล	
ทวนสอบความใช้ได้ของ วิธีการทดสอบความเป็นพิษ ต่อเซลล์เนื้อเยื่อเพาะเลี้ยง	การจัดซื้อสารเคมีและอุปกรณ์ วิทยาศาสตร์	1. การจัดซื้อสารเคมีและ อุปกรณ์วิทยาศาสตร์ที่มีราคา สูงกว่าความเป็นจริง 2. ไม่ได้สืบราคาท้องตลาดที่ แท้จริง	2	2	4	✓	-	-	-	-	✓	-	ดำเนินการตามระเบียบกระทรวงการคลังว่า ด้วยการจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุ ภาครัฐ พ.ศ. 2560 อย่างเคร่งครัด
จัดทำเอกสารวิธีปฏิบัติงาน (SOP) และเอกสารที่ เกี่ยวข้อง (Forms)	ไม่มี	ไม่มี	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-

ลงชื่อ.....*ปวีณา เจริญสิทธิ์*.....ผู้จัดทำ
(นางปวีณา เจริญสิทธิ์)
ตำแหน่งนักวิทยาศาสตร์การแพทย์ชำนาญการพิเศษ
11 8 เม.ย. 2568

ลงชื่อ.....*ศิริวรรณ ชัยสมบุญรัตน์*.....ผู้รับรอง (ผู้อำนวยการ)
(นางศิริวรรณ ชัยสมบุญรัตน์)
ตำแหน่ง ผู้อำนวยการสำนักยาและวัตถุเสพติด
21 เม.ย. 2568

แผนบริหารความเสี่ยงการทุจริตและประพฤติมิชอบต่อการบริหารจัดการโครงการของหน่วยงานในสังกัดกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2568

ชื่อหน่วยงาน : สำนักยาและวัตถุเสพติด

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

ชื่อโครงการ : โครงการเฝ้าระวังคุณภาพและความปลอดภัยของยาในหน่วยบริการเภสัชกรรมปฐมภูมิ ประจำปีงบประมาณ 2568

วัตถุประสงค์โครงการ : เพื่อได้ข้อมูลคุณภาพยาที่ได้มาตรฐาน ใช้จัดทำฐานข้อมูลรายชื่อผลิตภัณฑ์ยาคุณภาพและผู้ผลิตเพื่อเผยแพร่สาธารณะ และส่งข้อมูลผลิตภัณฑ์ยาไม่ผ่านมาตรฐานให้ผู้ที่เกี่ยวข้องดำเนินการประเมินสถานการณ์ด้านคุณภาพและความปลอดภัยของผลิตภัณฑ์ยาในภาพรวมตลอดห่วงโซ่ผลิตภัณฑ์และนำไปสู่การกำหนดแนวทางการแก้ไข

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

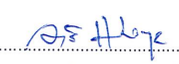
2. สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยารวบรวมปัญหาคุณภาพยาเพื่อเรียกเก็บหรือทบทวนทะเบียนยาและผลักดันให้เกิดการพัฒนาปรับปรุงการผลิตยา

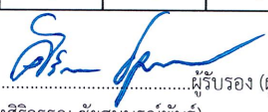
3. สนับสนุนอุตสาหกรรมยาที่ผลิตในประเทศ เพิ่มขีดความสามารถในการแข่งขันในตลาดกระตุ้นผู้ประกอบการในประเทศให้ผลิตยาได้มาตรฐานสากล

4. นำองค์ความรู้ไปพัฒนาให้ผู้ผลิตยาสมุนไพรเข้าใจและกระตุ้นให้ผลิตยาที่มีคุณภาพ

ขั้นตอนหรือกระบวนการ ดำเนินโครงการ	การระบุความเสี่ยง		การประเมินความเสี่ยง			ระดับความเสี่ยง (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)			ระบุประเภทความเสี่ยงการทุจริต (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)				มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการป้องกัน การทุจริต(โปรดระบุมาตรการ/กิจกรรม /แนวทางการป้องกันการทุจริต ทุกระดับความเสี่ยง) ***มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการป้องกัน การทุจริตที่นอกเหนือจากกฎ ระเบียบ ข้อบังคับ ที่ต้องปฏิบัติ)
	ความเสี่ยง (เหตุการณ์ที่จะ ทำให้เกิดความเสี่ยง)	ปัจจัยเสี่ยง (ต้นเหตุหรือสาเหตุที่มาของ ความเสี่ยง)	ระดับ ผลกระทบ (I) (ระบุ คะแนน)	ระดับ โอกาส (L) (ระบุ คะแนน)	ระดับ ความเสี่ยง (IxL)	เขียว	เหลือง	แดง	ความเสี่ยง การทุจริต ด้านอนุมัติ อนุญาต	ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการใช้ อำนาจและ ตำแหน่งหน้าที่	ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการใช้ งบประมาณ	ความเสี่ยง การทุจริต ด้าน การบริหารงาน บุคคล	
ศึกษาข้อมูล เพื่อได้ รายการยาจากหน่วยบริการ สุขภาพ สถานบริการปฐมภูมิ	ไม่มี	ไม่มี	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	
ประสานความร่วมมือกับ สน.อย.และผู้ผลิตยาในการ เก็บตัวอย่าง	ไม่มี	ไม่มี	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	

ขั้นตอนหรือกระบวนการ ดำเนินโครงการ	การระบุความเสี่ยง		การประเมินความเสี่ยง			ระดับความเสี่ยง (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)			ระบุประเภทความเสี่ยงการทุจริต (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)				มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการป้องกัน การทุจริต(โปรดระบุมตรการ/กิจกรรม /แนวทางการป้องกันการทุจริต ทุกระดับความเสี่ยง) ***มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการป้องกัน การทุจริตที่นอกเหนือจากกฎ ระเบียบ ข้อบังคับ ที่ต้องปฏิบัติ)
	ความเสี่ยง (เหตุการณ์ที่จะ ทำให้เกิดความเสี่ยง)	ปัจจัยเสี่ยง (ต้นเหตุหรือสาเหตุที่มาของ ความเสี่ยง)	ระดับ ผลกระทบ (I) (ระบุ คะแนน)	ระดับ โอกาส (L) (ระบุ คะแนน)	ระดับ ความ เสี่ยง (IxL)	เขียว	เหลือง	แดง	ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการอนุมัติ อนุญาต	ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการใช้ อำนาจและ ตำแหน่งหน้าที่	ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการใช้จ่าย งบประมาณ	ความเสี่ยง การทุจริต ด้าน การ บริหารงาน บุคคล	
ตรวจสอบความใช้ได้ของวิธี วิเคราะห์ตามเกณฑ์ มาตรฐานตำรายาสากล เช่น USP, BP, THP	จัดทำ TOR เอื้อประโยชน์ ต่อผู้ยื่นเสนอราคา รายใด รายหนึ่งโดยเฉพาะ แบ่งซื้อแบ่งจ้าง-จัดซื้อ สารเคมีสารมาตรฐาน	1. การกำหนดคุณสมบัติที่เกิน ความจำเป็น หรือเขียน ใกล้เคียงกับสิ่งที่ต้องการเพื่อ เอื้อประโยชน์หรือกีดกันผู้ เสนอราคาบางราย 2. กำหนดราคากลางสูงกว่า ความเป็นจริง 3. ไม่ได้สืบราคาท้องตลาดที่ แท้จริง	3	2	6	-	✓	-	-	-	✓	-	ควบคุมกำกับให้ผู้ปฏิบัติงานดำเนินการตาม ระเบียบกระทรวงการคลังว่าด้วยการจัดซื้อ จัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ. 2560 อย่างเคร่งครัด
ตรวจวิเคราะห์ตามเกณฑ์ มาตรฐานตำรายาสากล เช่น USP, BP, THP	ไม่มี	ไม่มี	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	
จัดทำข้อมูลคุณภาพยา	ไม่มี	ไม่มี	-	-	-	-	-	-	-	-	-	-	

ลงชื่อ..........ผู้จัดทำ
(นางสาวจิราณูช แจ่มทวีกุล)
ตำแหน่ง เกษัชกรชำนาญการพิเศษ
2.1.เม.ย. 2568

ลงชื่อ..........ผู้รับรอง (ผู้อำนวยการ)
(นางศิริวรรณ ชัยสมบูรณ์พันธ์)
ตำแหน่ง ผู้อำนวยการสำนักยาและวัตถุเสพติด
2.1.เม.ย. 2568

แผนบริหารความเสี่ยงการทุจริตและประพฤติมิชอบต่อการบริหารจัดการโครงการของหน่วยงานในสังกัดกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2568

ชื่อหน่วยงาน : สำนักยาและวัตถุเสพติด

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

ชื่อโครงการ : โครงการบูรณาการผลผลิตและให้บริการสาธารณสุขกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์และอาเซียนด้านยา ยาเสพติด และสมุนไพร

วัตถุประสงค์โครงการ : 1. ได้มาตรฐานกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ด้านยา ด้านวัตถุเสพติดและด้านสมุนไพร สำหรับใช้ในห้องปฏิบัติการงานวิจัย วิเคราะห์และการควบคุมคุณภาพวัตถุดิบและผลิตภัณฑ์ยาและสมุนไพร รวมทั้งงานตรวจพิสูจน์ยาเสพติดและวัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตประสาท

2. ได้มาตรฐานอาเซียนเพื่อใช้ในกลุ่มประเทศอาเซียน ในงานวิจัยและควบคุมคุณภาพผลิตภัณฑ์ด้านยา

3. เพื่อวิจัยและพัฒนาเทคโนโลยีและนวัตกรรมการแปรรูปสินค้าเกษตร ด้านสมุนไพรไทยตามแผนยุทธศาสตร์ชาติ

4. ผู้รับบริการได้ใช้วัสดุอ้างอิงมาตรฐานที่ได้รับรองตามระบบคุณภาพตามมาตรฐานสากล 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) พัฒนาวิธีวิเคราะห์และผลิตสารมาตรฐานสมุนไพร (ชนิดใหม่) ทำให้เกิด

การสร้างคุณค่า

• พัฒนาวิธีวิเคราะห์และผลิต เพื่อให้ได้สารมาตรฐาน / สารสกัดที่มีคุณภาพ ปริมาณสารสำคัญสูงและบริสุทธิ์เพียงพอในการจัดทำเป็นสารมาตรฐานและสามารถผ่านการทดสอบความคงสภาพ เกิดการสร้างนวัตกรรมด้านสารมาตรฐานสมุนไพรที่คิดค้นใหม่หรือที่พัฒนาต่อยอด

• ส่งเสริมและพัฒนาการศึกษาวิจัยเพื่อหาปริมาณสารสำคัญในวัตถุดิบและผลิตภัณฑ์สมุนไพร เพื่อนำไปสู่การศึกษาฤทธิ์และการกำหนดขนาดของยา (dose) นำต่อยอดองค์ความรู้พืชสมุนไพรให้เป็นยาแผนปัจจุบันต่อไป

• เพิ่มมูลค่าสินค้าทางการเกษตร ได้แก่ พืชสมุนไพร ทำให้มีมูลค่าหรือราคาเพิ่มขึ้น เป็นที่ต้องการของตลาด

3) ความร่วมมือกันทั้งภายในกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ หน่วยงานภายนอกและระหว่างประเทศกลุ่มอาเซียน ในการผลิตสารมาตรฐานเพื่อใช้ในประเทศตนเอง ทำให้เกิดความร่วมมือกับหน่วยงานต่างๆ ทั้งภาครัฐบาลและเอกชน

ขั้นตอนหรือกระบวนการ ดำเนินโครงการ	การระบุความเสี่ยง		การประเมินความเสี่ยง			ระดับความเสี่ยง (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)			ระบุประเภทความเสี่ยงการทุจริต (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)				มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการป้องกัน การทุจริต(โปรดระบุมาตรการ/กิจกรรม /แนวทางการป้องกันการทุจริต ทุกระดับความเสี่ยง) ***มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการป้องกัน การทุจริตที่นอกเหนือจากกฎ ระเบียบ ข้อบังคับ ที่ต้องปฏิบัติ
	ความเสี่ยง (เหตุการณ์ที่จะ ทำให้เกิดความเสี่ยง)	ปัจจัยเสี่ยง (ต้นเหตุหรือสาเหตุที่มาของ ความเสี่ยง)	ระดับ ผลกระทบ (I) (ระบุ คะแนน)	ระดับ โอกาส (L) (ระบุ คะแนน)	ระดับ ความเสี่ยง (IxL)	เขียว	เหลือง	แดง	ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการอนุมัติ อนุญาต	ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการใช้อำนาจและ ตำแหน่งหน้าที่	ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการใช้จ่าย งบประมาณ	ความเสี่ยง การทุจริต ด้าน การบริหารงาน บุคคล	
การให้บริการมาตรฐาน แก่บุคลากรภายนอก	การให้บริการ ณ จุดให้บริการ	การให้บริการที่อาจไม่เป็น กลาง เลือกปฏิบัติ ขั้นตอน ซับซ้อน เป็นต้น	1	3	3	✓	-	-	-	✓	-	-	จัดทำแบบสำรวจความพึงพอใจของงาน บริการ และการเผยแพร่ช่องทางรับข้อ ร้องเรียนบนสื่อสาธารณะ เช่น website, บอร์ดติดประกาศ เป็นต้น
การพัฒนาวิธีและผลิตสาร มาตรฐานด้านยา วัตถุเสพติด และสมุนไพร	การจัดซื้อวัสดุวิทยาศาสตร์ สารเคมี	1. แบ่งรายการจัดซื้อออกเป็น หน่วยย่อย ไม่ได้จัดซื้อร่วมกัน 2. การกำหนดคุณสมบัติที่เกิน ความจำเป็น หรือเขียน ใกล้เคียงกับสิ่งที่ต้องการเพื่อ เอื้อประโยชน์หรือกีดกันผู้ เสนอราคาบางราย 3. กำหนดราคากลางสูงกว่า ความเป็นจริง 4. ไม่ได้สืบราคาท้องตลาดที่ แท้จริง	3	3	9	-	✓	-	-	-	-	✓	- มีการจัดตั้งคณะทำงานที่ประกอบด้วย ตัวแทนจากทุกกลุ่มงาน รับผิดชอบเรื่องนี้ โดยเฉพาะ ทำให้สามารถรวบรวมความ ต้องการและดำเนินการจัดซื้อร่วมกันได้ - ควบคุมกำกับให้ผู้ปฏิบัติงานดำเนินการ ตามระเบียบกระทรวงการคลังว่าด้วยการ จัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ. 2560 อย่างเคร่งครัด

ลงชื่อ.....ผู้จัดทำ

(นางสาวเมทินี หลิมศิริวงษ์)

ตำแหน่งเภสัชกรเชี่ยวชาญด้านคุณภาพและความปลอดภัยของยา

21 เม.ย. 2568

ลงชื่อ.....ผู้รับรอง (ผู้อำนวยการ)

(นางศิริวรรณ ชัยสมบูรณ์พันธ์)

ตำแหน่ง ผู้อำนวยการสำนักยาและวัตถุเสพติด

21 เม.ย. 2568

แผนบริหารความเสี่ยงการทุจริตและประพฤติมิชอบต่อการบริหารจัดการโครงการของหน่วยงานในสังกัดกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2568

ชื่อหน่วยงาน : สำนักยาและวัตถุเสพติด

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

ชื่อโครงการ : โครงการสนับสนุนการแก้ไขปัญหาผู้เสพยาเสพติด การควบคุมตัวยาและสารเคมีทางห้องปฏิบัติการ

วัตถุประสงค์โครงการ : 1. เพื่อตรวจพิสูจน์ของกลางยาเสพติด และสารเสพติดในปัสสาวะ ซึ่งนำผลทางห้องปฏิบัติการไปใช้ในการประกอบอรรถคดี บำบัดรักษา และเฝ้าระวังการแพร่ระบาดของยาเสพติด

2. การให้บริการทดสอบความชำนาญ เพื่อให้ห้องปฏิบัติการสมาชิกได้ดำเนินการตามระบบคุณภาพและเพื่อประเมินความสามารถของห้องปฏิบัติการสมาชิก

3. เพื่อให้ห้องปฏิบัติการตรวจสอบสารเสพติดในปัสสาวะ สามารถประเมินคุณภาพชุดทดสอบเบื้องต้นได้เอง

4. เพื่อพัฒนาทักษะ ถ่ายทอดองค์ความรู้ เพิ่มความความชำนาญในการตรวจวิเคราะห์ทางห้องปฏิบัติการของห้องปฏิบัติการเครือข่าย

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 : บังชี้ผู้เสพยาหรือผู้ติดยาเสพติด เป็นหลักฐานยืนยัน ในกระบวนการทางอรรถคดี และนำไปสู่การนำผู้เสพยา ผู้ติดยาเสพติดเข้าสู่กระบวนการบำบัดรักษา

2. ผลตรวจพิสูจน์วัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท เคมีภัณฑ์ สารตั้งต้น ใช้ในการควบคุมตัวยาและสารเคมี : นำไปใช้ในการป้องกันการใช้ในทางที่ผิด การก่ออาชญากรรม การมอมยารูทรีพีย์ หรือการล้วงละเมิดทางเพศ

3. ห้องปฏิบัติการสมาชิกทดสอบความชำนาญที่ได้รับการพัฒนามีคุณภาพมาตรฐานการดำเนินงาน ส่งผลให้ผู้รับบริการได้รับผลการทดสอบที่ถูกต้องและเป็นธรรม

ขั้นตอนหรือกระบวนการ ดำเนินโครงการ	การระบุความเสี่ยง		การประเมินความเสี่ยง			ระดับความเสี่ยง (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)			ระบุประเภทความเสี่ยงการทุจริต (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)				มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการป้องกัน การทุจริต(ไประบุนโยบาย/กิจกรรม /แนวทางการป้องกันการทุจริต ทุกระดับความเสี่ยง) ***มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการป้องกัน การทุจริตที่นอกเหนือจากกฎ ระเบียบ ข้อบังคับ ที่ต้องปฏิบัติตาม)
	ความเสี่ยง (เหตุการณ์ที่จะ ทำให้เกิดความเสี่ยง)	ปัจจัยเสี่ยง (ต้นเหตุหรือสาเหตุที่มาของ ความเสี่ยง)	ระดับ ผลกระทบ (I) (ระบุ คะแนน)	ระดับ โอกาส (L) (ระบุ คะแนน)	ระดับ ความเสี่ยง (xL)	เฉียว	เหลือง	แดง	ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการอนุมัติ อนุญาต	ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการใช้ อำนาจและ ตำแหน่งหน้าที่	ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการใช้จ่าย งบประมาณ	ความเสี่ยง การทุจริต ด้าน การบริหารงาน บุคคล	
ตรวจพิสูจน์ของกลางยาเสพติดและสารเสพติดในปัสสาวะ วิทยาศาสตร์	การจัดซื้อจัดจ้างสารมาตรฐาน ยาเสพติด สารเคมี และวัสดุ วิทยาศาสตร์	1. การจัดซื้อ/จัดจ้างวัสดุที่ เกี่ยวข้องมีราคาสูงกว่าความ เป็นจริง 2. การกำหนดคุณสมบัติที่เกิน ความจำเป็น หรือเขียน ใกล้เคียงกับสิ่งที่ต้องการเพื่อ เอื้อประโยชน์หรือกีดกันผู้เสนอ ราคาบางราย 3. การหาคู่แข่งปลอม 4. ไม่ได้สืบราคาท้องตลาดที่ แท้จริง	3	4	12	-	✓	-	✓	-	✓	✓	กรณีซื้อสารมาตรฐานยาเสพติด สารเคมี และวัสดุวิทยาศาสตร์ที่ใช้หลาย ห้องปฏิบัติการ ต้องดำเนินการจัดซื้อรวม โดยคณะกรรมการ TOR, ราคากลาง ตรวจสอบ รับ แต่ละคณะต้องมาจากสมาชิกของ ห้องปฏิบัติการตั้งแต่ 2 ห้องปฏิบัติการขึ้นไป
ให้บริการทดสอบความ ชำนาญทางห้องปฏิบัติการ ด้านยาเสพติด	การจัดซื้อจัดจ้างสารมาตรฐาน ยาเสพติด สารเคมี และวัสดุ วิทยาศาสตร์	1. การจัดซื้อ/จัดจ้างวัสดุที่ เกี่ยวข้องมีราคาสูงกว่าความ เป็นจริง 2. การกำหนดคุณสมบัติที่เกิน ความจำเป็น หรือเขียน ใกล้เคียงกับสิ่งที่ต้องการเพื่อ เอื้อประโยชน์หรือกีดกันผู้เสนอ ราคาบางราย 3. การหาคู่แข่งปลอม 4. ไม่ได้สืบราคาท้องตลาดที่ แท้จริง	3	4	12		✓		✓	-	✓	✓	กรณีซื้อสารมาตรฐานยาเสพติด สารเคมี และวัสดุวิทยาศาสตร์ที่ใช้หลาย ห้องปฏิบัติการ ต้องดำเนินการจัดซื้อรวม โดยคณะกรรมการ TOR, ราคากลาง ตรวจสอบ รับ แต่ละคณะต้องมาจากสมาชิกของ ห้องปฏิบัติการตั้งแต่ 2 ห้องปฏิบัติการขึ้นไป

ขั้นตอนหรือกระบวนการ ดำเนินโครงการ	การระบุความเสี่ยง		การประเมินความเสี่ยง			ระดับความเสี่ยง (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)			ระบุประเภทความเสี่ยงการทุจริต (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)				มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการป้องกัน การทุจริต(โปรดระบุมาตรการ/กิจกรรม /แนวทางการป้องกันการทุจริต ทุกระดับความเสี่ยง) ***มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการป้องกัน การทุจริตที่นอกเหนือจากกฎ ระเบียบ ข้อบังคับ ที่ต้องปฏิบัติตาม
	ความเสี่ยง (เหตุการณ์ที่จะ ทำให้เกิดความเสี่ยง)	ปัจจัยเสี่ยง (ต้นเหตุหรือสาเหตุที่มาของ ความเสี่ยง)	ระดับ ผลกระทบ (I) (ระบุ คะแนน)	ระดับ โอกาส (L) (ระบุ คะแนน)	ระดับ ความเสี่ยง (IxL)	เขียว	เหลือง	แดง	ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการอนุมัติ อนุญาต	ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการใช้ อำนาจและ ตำแหน่งหน้าที่	ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการใช้จ่าย งบประมาณ	ความเสี่ยง การทุจริต ด้าน การ บริหารงาน บุคคล	
รายงานงานผลการทดสอบ ความชำนาญของ ห้องปฏิบัติการสมาชิกไม่ เป็นไปตามผลการประเมินที่ แท้จริง	มีการปรับแก้ผลการประเมินให้ ผ่านหรือไม่ผ่าน	4	1	4	✓	-	-	✓	✓	-	-	1.สมาชิกส่งผลการทดสอบผ่านโปรแกรมที่มี การตรวจสอบความถูกต้องของโปรแกรม และมีระดับการเข้าถึงข้อมูล 2.มีการ ตรวจสอบความถูกต้องของข้อมูลในทุก ขั้นตอน 3 มีการตรวจสอบผลการประเมิน และการจัดทำรายงานและอนุมัติจาก คณะกรรมการดำเนินงาน	

ลงชื่อ.....ผู้จัดทำ
(นางศศิศา อู่สุข)
ตำแหน่ง เกสัชกรชำนาญการพิเศษ
21 เม.ย. 2568

ลงชื่อ.....ผู้รับรอง (ผู้อำนวยการ)
(นางศิริวรรณ ชัยสมบุญพันธ์)
ตำแหน่ง ผู้อำนวยการสำนักยาและวัตถุเสพติด
21 เม.ย. 2568

แผนบริหารความเสี่ยงการทุจริตและประพฤติมิชอบต่อการบริหารจัดการโครงการของหน่วยงานในสังกัดกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2568

ชื่อหน่วยงาน : สำนักยาและวัตถุเสพติด

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

ชื่อโครงการ : โครงการ การพัฒนาระบบคุณภาพและมาตรฐานการตรวจสอบสารเสพติดเบื้องต้นในปัสสาวะระดับปฐมภูมิ

วัตถุประสงค์โครงการ : 1.พัฒนาโปรแกรมการตรวจประเมินห้องปฏิบัติการออนไลน์ ในการตรวจสอบสารเสพติดในปัสสาวะ ระดับปฐมภูมิ

2.ยกระดับมาตรฐานหน่วยบริการตรวจสอบสารเสพติดในปัสสาวะ ระดับปฐมภูมิ

งบประมาณที่ได้รับจัดสรร จำนวน : 2,309,600 บาท

ระยะเวลาดำเนินโครงการ : 1 ตุลาคม 2567 - 30 กันยายน 2568

แหล่งเงินที่ได้รับจาก เงินงบประมาณ เงินนอกงบประมาณ

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

ความสำเร็จของโครงการหรือผลประโยชน์ที่ได้รับ : 1. กระบวนการตรวจคัดกรองมีมาตรฐาน มีประสิทธิภาพ

2. ผลการตรวจคัดกรองที่ถูกต้อง จะสามารถสร้างความเป็นธรรม โปร่งใสในการดำเนินงาน

3. ระบบการคัดกรองที่มีมาตรฐาน จะสนับสนุนการดำเนินงานด้านการบำบัดรักษาและฟื้นฟูผู้ติดยาเสพติดให้บรรลุวัตถุประสงค์ได้

ขั้นตอนหรือกระบวนการ ดำเนินโครงการ	การระบุความเสี่ยง		การประเมินความเสี่ยง			ระดับความเสี่ยง (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)			ระบุประเภทความเสี่ยงการทุจริต (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)				มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการป้องกัน การทุจริต(ไปตระບุมมาตรการ/กิจกรรม /แนวทางการป้องกันการทุจริต ทุกระดับความเสี่ยง) ***มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการป้องกัน การทุจริตที่นอกเหนือจากกฎ ระเบียบ ข้อบังคับ ที่ต้องปฏิบัติ)
	ความเสี่ยง (เหตุการณ์ที่จะ ทำให้เกิดความเสี่ยง)	ปัจจัยเสี่ยง (ต้นเหตุหรือสาเหตุที่มาของ ความเสี่ยง)	ระดับ ผลกระทบ (I) (ระบุ คะแนน)	ระดับ โอกาส (L) (ระบุ คะแนน)	ระดับ ความเสี่ยง (IxL)	เขียว	เหลือง	แดง	ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการอนุมัติ อนุญาต	ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการใช้ อำนาจและ ตำแหน่งหน้าที่	ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการใช้จ่าย งบประมาณ	ความเสี่ยง การทุจริต ด้าน การ บริหารงาน บุคคล	
จัดประชุมคัดเลือก ศูนย์คัดกรองคดีเด่นด้านการตรวจสอบสารเสพติดในปัสสาวะระดับภาค และประเทศ รวม 5 ครั้ง (4 ภาค ๆ ละ 1 ครั้ง และระดับประเทศ 1 ครั้ง)	การทุจริตในความโปร่งใสของการใช้จ่ายงบประมาณ สำหรับจัดประชุมคัดเลือก ศูนย์คัดกรองคดีเด่นด้านการตรวจสอบสารเสพติดในปัสสาวะระดับภาค และประเทศ	1. การจัดหาสถานที่จัดประชุมและจัดเลี้ยง รวมถึงการใช้จ่ายในการจัดประชุมมีราคาสูงกว่าความเป็นจริง 2. ไม่ได้สืบราคาท้องตลาดที่แท้จริง	1	4	4	✓	-	-	-	-	✓	-	1. มอบหมายเจ้าหน้าที่สืบราคามากกว่า 1 คน และรายงานให้คณะทำงานทราบ 2. สืบราคาสถานที่จัดประชุมมากกว่า 1 แห่ง

ลงชื่อ.....ผู้จัดทำ

(นายสุเมธ เทียงธรรม)

ตำแหน่ง นักวิทยาศาสตร์การแพทย์ชำนาญการพิเศษ

21 เม.ย. 2568

ลงชื่อ.....ผู้รับรอง (ผู้อำนวยการ)

(นางศิริวรรณ ชัยสมบูรณ์พันธ์)

ตำแหน่ง ผู้อำนวยการสำนักยาและวัตถุเสพติด

21 เม.ย. 2568

แผนบริหารความเสี่ยงการทุจริตและประพฤติมิชอบต่อการบริหารจัดการโครงการของหน่วยงานในสังกัดกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2568

ชื่อหน่วยงาน : สำนักยาและวัตถุเสพติด

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

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

วัตถุประสงค์โครงการ : 1. เพื่อพัฒนาศักยภาพห้องปฏิบัติการกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ให้สามารถตรวจวิเคราะห์ยาเสพติดชนิดใหม่

2. เพื่อจัดทำฐานข้อมูลลักษณะเฉพาะยาเสพติดชนิดใหม่

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

ขั้นตอนหรือกระบวนการ ดำเนินโครงการ	การระบุความเสี่ยง		การประเมินความเสี่ยง			ระดับความเสี่ยง (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)			ระบุประเภทความเสี่ยงการทุจริต (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)				มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการป้องกัน การทุจริต(ไปตระບมาตรการ/กิจกรรม /แนวทางการป้องกันการทุจริต ทุกระดับความเสี่ยง) ***มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการป้องกัน การทุจริตที่นอกเหนือจากกฎ ระเบียบ ข้อบังคับ ที่ต้องปฏิบัติ)
	ความเสี่ยง (เหตุการณ์ที่จะ ทำให้เกิดความเสี่ยง)	ปัจจัยเสี่ยง (ต้นเหตุหรือสาเหตุที่มาของ ความเสี่ยง)	ระดับ ผลกระทบ (I) (ระบุ คะแนน)	ระดับ โอกาส (L) (ระบุ คะแนน)	ระดับ ความเสี่ยง (IxL)	เขียว	เหลือง	แดง	ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการอนุมัติ อนุญาต	ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการใช้ อำนาจและ ตำแหน่งหน้าที่	ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการใช้จ่าย งบประมาณ	ความเสี่ยง การทุจริต ด้าน การ บริหารงาน บุคคล	
การพัฒนาวิธีตรวจวิเคราะห์ ยาเสพติดชนิดใหม่	การจัดซื้อจัดจ้างสาร มาตรฐานยาเสพติด สารเคมี และวัสดุวิทยาศาสตร์	1. การจัดซื้อ/จัดจ้างวัสดุที่ เกี่ยวข้องมีราคาสูงกว่าความ เป็นจริง 2. การกำหนดคุณสมบัติที่เกิน ความจำเป็น หรือเขียน ใกล้เคียงกับสิ่งที่ต้องการเพื่อ เอื้อประโยชน์หรือกีดกันผู้ เสนอราคาบางราย 3. การหาคู่เทียบปลอม 4. ไม่ได้สืบราคาท้องตลาดที่ แท้จริง	2	3	6	-	✓	-	-	-	✓	-	ผู้ปฏิบัติดำเนินการตามระเบียบพัสดุของ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์อย่างเคร่งครัด และสมาชิกในคณะกรรมการจัดซื้อจัดจ้าง ต้องมาจากสมาชิกของห้องปฏิบัติการตั้งแต่ 2 ห้องปฏิบัติการขึ้นไป

ขั้นตอนหรือกระบวนการ ดำเนินโครงการ	การระบุความเสี่ยง		การประเมินความเสี่ยง			ระดับความเสี่ยง (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)			ระบุประเภทความเสี่ยงการทุจริต (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)				มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการป้องกัน การทุจริต(โปรดระบุมาตรการ/กิจกรรม /แนวทางการป้องกันการทุจริต ทุกระดับความเสี่ยง) ***มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการป้องกัน การทุจริตที่นอกเหนือจากกฎ ระเบียบ ข้อบังคับ ที่ต้องปฏิบัติ)
	ความเสี่ยง (เหตุการณ์ที่จะ ทำให้เกิดความเสี่ยง)	ปัจจัยเสี่ยง (ต้นเหตุหรือสาเหตุที่มาของ ความเสี่ยง)	ระดับ ผลกระทบ (I) (ระบุ คะแนน)	ระดับ โอกาส (L) (ระบุ คะแนน)	ระดับ ความเสี่ยง (IxL)	เขียว	เหลือง	แดง	ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการอนุมัติ อนุญาต	ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการใช้ อำนาจและ ตำแหน่งหน้าที่	ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการใช้จ่าย งบประมาณ	ความเสี่ยง การทุจริต ด้าน การบริหารงาน บุคคล	
การจัดอบรมถ่ายทอดวิธี ตรวจวิเคราะห์ให้ ห้องปฏิบัติการเครือข่าย และการทำแนวทางจัดทำ ฐานข้อมูลยาเสพติดชนิดใหม่	การทุจริตในความโปร่งใสของ การใช้จ่ายงบประมาณ สำหรับจัดกิจกรรมอบรม ถ่ายทอดวิธีตรวจวิเคราะห์ให้ ห้องปฏิบัติการเครือข่าย	1. การจัดซื้อ/จัดจ้างวัสดุที่ เกี่ยวข้อง จำนวนมากเกินไป ความจำเป็น 2. กำหนดราคากลางสูงกว่า ความเป็นจริง 3. ไม่ได้สืบราคาท้องตลาดที่ แท้จริง	1	1	1	✓	-	-	-	-	✓	-	1. มีแผนการดำเนินงานที่ระบุกิจกรรม และ ค่าใช้จ่ายที่ชัดเจน 2. ผู้ปฏิบัติดำเนินการตามระเบียบพัสดุของ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์อย่างเคร่งครัด

ลงชื่อ.....นางสาว พันธ์อรุณรัตน์.....ผู้จัดทำ
(นางสาวบงกช พันธุ์อรุณรัตน์)
ตำแหน่ง เกสซ์กรชำนาญการพิเศษ

21 เม.ย. 2568

ลงชื่อ.....นางศิริวรรณ ชัยสมบุรณ์พันธ์.....ผู้รับรอง (ผู้อำนวยการ)
(นางศิริวรรณ ชัยสมบุรณ์พันธ์)
ตำแหน่ง ผู้อำนวยการสำนักยาและวัตถุเสพติด

21 เม.ย. 2568