

รายงานความเสี่ยงการทุจริตและประพฤติมิชอบ ตามแผนบริหารความเสี่ยงการทุจริตและประพฤติมิชอบต่อการบริหารจัดการโครงการ
ของหน่วยงานในสังกัดกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2569

แบบฟอร์มที่ 2

☐ รอบ 6 เดือน : วันที่.....

☒ รอบ 12 เดือน : วันที่..... 25 ส.ค. 2569

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 : 51,219,100 บาท

ระยะเวลาดำเนินโครงการ : 1 ตุลาคม 2568 - 30 กันยายน 2569

แหล่งเงินที่ได้รับจาก

☒ เงินงบประมาณ

☐ เงินนอกงบประมาณ

ประเภทงบประมาณ :

☒ งบดำเนินงาน

☐ งบลงทุน (ครุภัณฑ์)

☐ งบลงทุน (ที่ดิน สิ่งก่อสร้าง)

ความสำเร็จของโครงการหรือผลประโยชน์ที่ได้รับ : 1. ผลตรวจพิสูจน์สารเสพติดในปัสสาวะและของกลาง : บ่งชี้ผู้เสพยาหรือผู้ติดยาเสพติด เป็นหลักฐานยืนยัน ในกระบวนการทางอรรถคดี และนำไปสู่การนำผู้เสพยา ผู้ติดยาเสพติดเข้าสู่กระบวนการบำบัดรักษา

2. ผลตรวจพิสูจน์วัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท เคมีภัณฑ์ สารตั้งต้น ใช้ในการควบคุมตัวยาและสารเคมี : นำไปใช้ในการป้องกันการใช้ยาในทางที่ผิด การก่ออาชญากรรม การมอมยารูตทรัพย์ หรือการลักลอบเมิดทางเพศ

3. ห้องปฏิบัติการสมาชิกทดสอบความชำนาญที่ได้รับการพัฒนามีคุณภาพมาตรฐานการดำเนินงาน ส่งผลให้ผู้รับบริการได้รับผลการทดสอบที่ถูกต้องและเป็นธรรม

การระบุความเสี่ยง (ข้อมูลขั้นตอนหรือกระบวนการความเสี่ยงสี่เหลี่ยมสีแดง จากแบบฟอร์มที่ 1)				มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการ ป้องกันการทุจริต	สถานะการดำเนินการ (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)					การติดตามผลการดูแลความเสี่ยง	
ประเภทความเสี่ยงการทุจริต	ขั้นตอนหรือกระบวนการ ดำเนินโครงการ	ปัจจัยเสี่ยง สี่เหลี่ยม (✓)	ปัจจัยเสี่ยง สีแดง (✓)		ยังไม่ได้ ดำเนินการ	เฝ้าระวัง และ ติดตาม ต่อเนื่อง	เริ่ม ดำเนินการ ไปบ้าง แต่ยังไม่ ครบถ้วน	ต้องการ ปรับปรุงแผน บริหาร ความเสี่ยง ใหม่ให้ เหมาะสม	เหตุผลอื่น (โปรด ระบุ)	ผลการดำเนินการ *** ตามมาตรการควบคุม ความเสี่ยงการทุจริต ***	ปัญหาอุปสรรค (สิ่งที่ส่งผลให้ไม่สามารถ ดำเนินการจัดการความเสี่ยงให้ อยู่ในระดับที่ยอมรับได้)
ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการใช้จ่าย งบประมาณ	งานตรวจพิสูจน์ของกลางยา เสพติดและสารเสพติดใน ปัสสาวะ (การจัดซื้อจัดจ้างที่เกี่ยวข้อง)	✓	-	- คณะกรรมการจัดซื้อจัดจ้างแต่ละคณะ ต้องมาจากสมาชิกของห้องปฏิบัติการ ตั้งแต่ 2 ห้องปฏิบัติการขึ้นไป - มีการตรวจสอบจากกลุ่มตรวจสอบ ภายในของกรม		✓				1. ดำเนินการจัดซื้อจัดจ้างสามารถฐานยาเสพติด สารเคมี และวัสดุ วิทยาศาสตร์ที่ใช้ร่วมกันโดยการจัดซื้อรวม โดยแต่งตั้งคณะกรรมการ TOR ราคากลาง และตรวจรับ ที่มาจากสมาชิกของห้องปฏิบัติการตั้งแต่ 2 ห้องปฏิบัติการขึ้นไป โดยมีการสับเปลี่ยนหมุนเวียนเจ้าหน้าที่ 2. คณะกรรมการ TOR กำหนดคุณลักษณะเฉพาะตามการใช้งาน โดย พิจารณาคุณลักษณะอย่างน้อย 3 บริษัท 3. คณะกรรมการราคากลางสืบราคาอย่างน้อย 3 บริษัท 4. กำกับ/กำกับให้ผู้ปฏิบัติงานดำเนินการตามระเบียบกระทรวงการคลัง ว่าด้วยการจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ. 2560 อย่าง เคร่งครัด 5. ได้รับการตรวจสอบจากกลุ่มตรวจสอบภายใน กรมวิทยาศาสตร์การ แพทย์ โดยมีการประชุมปิดการตรวจเมื่อวันที่ 27 กุมภาพันธ์ 2569 6. กำกับติดตามผลการดำเนินงานและผลการเบิกจ่ายงบประมาณในที่ ประชุมสำนักยาและวัตถุเสพติด และที่ประชุมกรมวิทยาศาสตร์ การแพทย์ และรายงานในระบบ M-SIIS ทุกเดือน 7. ประชุมชี้แจงผลการตรวจสอบภายในโครงการบูรณาการยาเสพติด เพื่อสื่อสารและทำความเข้าใจการใช้จ่ายงบประมาณร่วมกับศูนย์ วิทยาศาสตร์การแพทย์ทุกแห่ง เมื่อวันที่ 2 กรกฎาคม 2569 8. ได้รับการตรวจสอบภายในจากสำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุข เมื่อวันที่ 5 - 7 สิงหาคม 2569	-

การระบุความเสี่ยง (ข้อมูลขั้นตอนหรือกระบวนการความเสี่ยงที่เหลืองและสีแดง จากแบบฟอร์มที่ 1)				มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการ ป้องกันการทุจริต	สถานะการดำเนินการ (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)					การติดตามผลการดูแลความเสี่ยง	
ประเภทความเสี่ยงการทุจริต	ขั้นตอนหรือกระบวนการ ดำเนินโครงการ	ปัจจัยเสี่ยง สีเหลือง (✓)	ปัจจัยเสี่ยง สีแดง (✓)		ยังไม่ได้ ดำเนินการ	เฝ้าระวัง และ ติดตาม ต่อเนื่อง	เริ่ม ดำเนินการ ไปบ้าง แต่ยังไม่ครบถ้วน	ต้องการ ปรับปรุงแผน บริหาร ความเสี่ยง ใหม่ให้ เหมาะสม	เหตุผลอื่น (โปรด ระบุ)	ผลการดำเนินการ ***ตามมาตรการควบคุม ความเสี่ยงการทุจริต***	ปัญหาอุปสรรค (สิ่งที่ส่งผลให้ไม่สามารถ ดำเนินการจัดการความเสี่ยงให้ อยู่ในระดับที่ยอมรับได้)
ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการใช้จ่าย งบประมาณ	ให้บริการโปรแกรมทดสอบที่ ให้บริการทดสอบความ ชำนาญทางห้องปฏิบัติการ (การจัดซื้อจัดจ้างที่เกี่ยวข้อง)	✓	-	- คณะกรรมการจัดซื้อจัดจ้างแต่ละคณะ ต้องมาจากสมาชิกของห้องปฏิบัติการ ตั้งแต่ 2 ห้องปฏิบัติการขึ้นไป - มีการตรวจสอบจากกลุ่มตรวจสอบ ภายในของกรม		✓				1. ดำเนินการจัดซื้อจัดจ้างสามารถฐานยาเสพติด สารเคมี และวัสดุ วิทยาศาสตร์ที่เข้าร่วมกันโดยการจัดซื้อรวม โดยแต่งตั้งคณะกรรมการ TOR ราคากลาง และตรวจรับ ที่มาจากสมาชิกของห้องปฏิบัติการตั้งแต่ 2 ห้องปฏิบัติการขึ้นไป โดยมีการสลับเปลี่ยนหมุนเวียนเจ้าหน้าที่ 2. คณะกรรมการ TOR กำหนดคุณลักษณะเฉพาะตามการใช้งาน โดย พิจารณาคุณลักษณะอย่างน้อย 3 บริษัท 3. คณะกรรมการราคากลางสืบราคาอย่างน้อย 3 บริษัท 4. กำกับ/กำกับให้ผู้ปฏิบัติงานดำเนินการตามระเบียบกระทรวงการคลัง ว่าด้วยการจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ. 2560 อย่าง เคร่งครัด 5. ได้รับการตรวจสอบจากกลุ่มตรวจสอบภายใน กรมวิทยาศาสตร์การ แพทย์ โดยมีการประชุมปิดการตรวจเมื่อวันที่ 27 กุมภาพันธ์ 2569 6. กำกับติดตามผลการดำเนินงานและผลการเบิกจ่ายงบประมาณในที่ ประชุมสำนักยาและวัตถุเสพติด และที่ประชุม กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ และรายงานในระบบ M-SIS ทุกเดือน 7. ประชุมชี้แจงผลการตรวจสอบภายในโครงการบูรณาการยาเสพติด เพื่อสื่อสารและทำความเข้าใจการใช้จ่ายงบประมาณร่วมกับศูนย์ วิทยาศาสตร์การแพทย์ทุกแห่ง เมื่อวันที่ 2 กรกฎาคม 2569 8. ได้รับการตรวจสอบภายในจากสำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุข เมื่อวันที่ 5 - 7 สิงหาคม 2569	

การระบุความเสี่ยง (ข้อมูลขั้นตอนหรือกระบวนการความเสี่ยงสีเหลืองและสีแดง จากแบบฟอร์มที่ 1)				มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการ ป้องกันการทุจริต	สถานะการดำเนินการ (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)					การติดตามผลการดูแลความเสี่ยง	
ประเภทความเสี่ยงการทุจริต	ขั้นตอนหรือกระบวนการ ดำเนินโครงการ	ปัจจัยเสี่ยง สีเหลือง (✓)	ปัจจัยเสี่ยง สีแดง (✓)		ยังไม่ได้ ดำเนินการ	เฝ้าระวัง และ ติดตาม ต่อเนื่อง	เริ่ม ดำเนินการ ไปบ้าง แต่ยังไม่ครบถ้วน	ต้องการ ปรับปรุงแผน บริหาร ความเสี่ยง ใหม่ให้ เหมาะสม	เหตุผลอื่น (โปรด ระบุ)	ผลการดำเนินการ *** ตามมาตรการควบคุม ความเสี่ยงการทุจริต ***	ปัญหาอุปสรรค (สิ่งที่ส่งผลให้ไม่สามารถ ดำเนินการจัดการความเสี่ยงให้ อยู่ในระดับที่ยอมรับได้)
ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการใช้จ่าย งบประมาณ	ผลิตสารควบคุมคุณภาพชุด ทดสอบหาสารเสพติดใน ปัสสาวะ (การจัดซื้อจัดจ้างที่เกี่ยวข้อง)	✓	-	- คณะกรรมการจัดซื้อจัดจ้างแต่ละคณะ ต้องมาจากสมาชิกของห้องปฏิบัติการ ตั้งแต่ 2 ห้องปฏิบัติการขึ้นไป - มีการตรวจสอบจากกลุ่มตรวจสอบ ภายในของกรม		✓				1. ดำเนินการจัดซื้อจัดจ้างสารมาตรฐานยาเสพติด สารเคมี และวัสดุ วิทยาศาสตร์ที่ใช้ร่วมกันโดยการจัดซื้อรวม โดยแต่งตั้งคณะกรรมการ TOR ราคากลาง และตรวจรับ ที่มาจากสมาชิกของห้องปฏิบัติการตั้งแต่ 2 ห้องปฏิบัติการขึ้นไป โดยมีการสับเปลี่ยนหมุนเวียนเจ้าหน้าที่ 2. คณะกรรมการ TOR กำหนดคุณลักษณะเฉพาะตามการใช้งาน โดย พิจารณาคุณลักษณะอย่างน้อย 3 บริษัท 3. คณะกรรมการราคากลางสืบราคายอย่างน้อย 3 บริษัท 4. กำกับ/กำกับให้ผู้ปฏิบัติงานดำเนินการตามระเบียบกระทรวงการคลัง ว่าด้วยการจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ. 2560 อย่าง เคร่งครัด 5. ได้รับการตรวจสอบจากกลุ่มตรวจสอบภายใน กรมวิทยาศาสตร์การ แพทย์ โดยมีการประชุมเปิดการตรวจเมื่อวันที่ 27 กุมภาพันธ์ 2569 6. กำกับติดตามผลการดำเนินงานและผลการเบิกจ่ายงบประมาณในที่ ประชุมสำนักยาและวัตถุเสพติด และที่ประชุมกรมวิทยาศาสตร์ การแพทย์ และรายงานในระบบ M-SIIS ทุกเดือน 7. ประชุมชี้แจงผลการตรวจสอบภายในโครงการบูรณาการยาเสพติด เพื่อสื่อสารและทำความเข้าใจการใช้จ่ายงบประมาณร่วมกับศูนย์ วิทยาศาสตร์การแพทย์ทุกแห่ง เมื่อวันที่ 2 กรกฎาคม 2569 8. ได้รับการตรวจสอบภายในจากสำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุข เมื่อวันที่ 5 - 7 สิงหาคม 2569	

ลงชื่อ.....ผู้รายงาน
(นางศศิตา อยู่สุข)
เภสัชกรชำนาญการพิเศษ
25 ส.ค. 2569

ลงชื่อ.....ผู้รับรอง (ผู้อำนวยการ)
(นายอาชวินทร์ โรจนวิวัฒน์)
ผู้อำนวยการสำนักเครื่องสำอางและวัตถุอันตราย
รักษาการแทนผู้อำนวยการสำนักยาและวัตถุเสพติด
25 ส.ค. 2569

รายงานความเสี่ยงการทุจริตและประพฤติมิชอบ ตามแผนบริหารความเสี่ยงการทุจริตและประพฤติมิชอบต่อการบริหารจัดการโครงการ
ของหน่วยงานในสังกัดกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2569

แบบฟอร์มที่ 2

☐ รอบ 6 เดือน : วันที่.....

☒ รอบ 12 เดือน : วันที่..... **25 ส.ค. 2569**

ชื่อหน่วยงาน : สำนักยาและวัตถุเสพติด

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

ชื่อโครงการ : โครงการจัดทำตำรายาของประเทศไทย ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2569

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

งบประมาณที่ได้รับจัดสรร จำนวน : 8,115,885 บาท

ระยะเวลาดำเนินโครงการ : 1 ตุลาคม 2568 - 30 กันยายน 2569

แหล่งเงินที่ได้รับจาก ☐ เงินงบประมาณ ☒ เงินนอกงบประมาณ

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

ความสำเร็จของโครงการหรือผลประโยชน์ที่ได้รับ : ผู้ประกอบการใช้มาตรฐานอ้างอิงสำหรับขึ้นทะเบียนผลิตภัณฑ์สมุนไพร และควบคุมคุณภาพ รวมถึงเพิ่มมูลค่าวัตถุดิบสมุนไพร

การระบุความเสี่ยง (ข้อมูลขั้นต้นหรือกระบวนการความเสี่ยงที่เลื่องและสีแดง จากแบบฟอร์มที่ 1)				มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการ ป้องกันการทุจริต	สถานะการดำเนินการ (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)					การติดตามผลการดูแลความเสี่ยง	
ประเภทความเสี่ยงการทุจริต	ขั้นตอนหรือกระบวนการ ดำเนินโครงการ	ปัจจัยเสี่ยง สีเหลือง (✓)	ปัจจัยเสี่ยง สีแดง (✓)		ยังไม่ได้ ดำเนินการ	เฝ้าระวัง และ ติดตาม ต่อเนื่อง	เริ่ม ดำเนินการ ไปบ้าง แต่ยังไม่ ครบถ้วน	ต้องการ ปรับปรุงแผน บริหาร ความเสี่ยง ใหม่ให้ เหมาะสม	เหตุผลอื่น (โปรดระบุ)	ผลการดำเนินการ ***ตามมาตรการควบคุม ความเสี่ยงการทุจริต***	ปัญหาอุปสรรค (สิ่งที่ส่งผลให้ไม่สามารถ ดำเนินการจัดการความเสี่ยงให้ อยู่ในระดับที่ยอมรับได้)
ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการใช้จ่าย งบประมาณ	จัดทำวิจัยมาตรฐานสมุนไพร วัตถุเสพติด หรือ ผลิตภัณฑ์ ปีที่ 1 และ 2 เพื่อ กำหนดมาตรฐานยาสมุนไพร	✓		- ผู้ปฏิบัติดำเนินการตามระเบียบพัสดุ ของกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์อย่าง เคร่งครัด ในกรณีที่มีข้อสงสัยปรึกษา เจ้าหน้าที่พัสดุของกรมฯ - ผู้บังคับบัญชาของหน่วยงานกำกับ การดำเนินงานอย่างใกล้ชิด และติดตามการ ปฏิบัติงานให้เป็นไปตามระเบียบ		✓				1. แต่งตั้งคณะกรรมการจัดทำ TOR โดยเป็นผู้ที่มีความรู้ความ ชำนาญในการจัดทำวิจัยมาตรฐานสมุนไพร วัตถุเสพติด หรือ ผลิตภัณฑ์ 2. คณะกรรมการ TOR กำหนดคุณลักษณะเฉพาะตามหลักเกณฑ์ มาตรฐานที่ต้องใช้ 3. กำกับ/กำกับให้ผู้ปฏิบัติงานดำเนินการตามระเบียบ กระทรวงการคลังว่าด้วยการจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุ ภาครัฐ พ.ศ. 2560 อย่างเคร่งครัด 4. กำกับติดตามผลการดำเนินงานและผลการเบิกจ่ายงบประมาณ ในที่ประชุมสำนักยาและวัตถุเสพติด และที่ประชุมกรมวิทยา ศาสตร์การแพทย์ และรายงานในระบบ M-SIS ทุกเดือน 5. คณะกรรมการตรวจรับ ดำเนินการตรวจรับงานวิจัยตาม TOR และข้อมูลงานวิจัยที่ส่งมา	

ลงชื่อ.....ผู้รายงาน

(นางสาวกรวิภา จารุพันธ์)

เภสัชกรชำนาญการพิเศษ

25 ส.ค. 2569

ลงชื่อ.....ผู้รับรอง (ผู้อำนวยการ)

(นายอานันท์ โรจนินันท์)

ผู้อำนวยการสำนักเครื่องสำอางและวัตถุอันตราย

รักษาราชการแทนผู้อำนวยการสำนักยาและวัตถุเสพติด

25 ส.ค. 2569

รายงานความเสี่ยงการทุจริตและประพฤติมิชอบ ตามแผนบริหารความเสี่ยงการทุจริตและประพฤติมิชอบต่อการบริหารจัดการโครงการ
ของหน่วยงานในสังกัดกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2568

แบบฟอร์มที่ 2

☐ รอบ 6 เดือน : วันที่.....

☒ รอบ 12 เดือน : วันที่ **25 ส.ค. 2569**

ชื่อหน่วยงาน : สำนักยาและวัตถุเสพติด

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

ชื่อโครงการ : จัดซื้อเครื่องอัลตราโครมาโทกราฟีชนิดของเหลวประสิทธิภาพสูงแบบความแม่นยำสูง แมสสเปกโตรมิเตอร์ แมสสเปกโตรมิเตอร์ (High Performance Liquid Chromatograph High Precision – Mass Spectrometer – Mass Spectrometer : UHPLC-MS-MS)

วัตถุประสงค์โครงการ : เพื่อใช้ตรวจวิเคราะห์คุณภาพและปริมาณของสารปนเปื้อนของผลิตภัณฑ์ที่ใช้ในประเทศ ซึ่งมีตัวอย่างเป็นจำนวนมากและต้องดำเนินการให้แล้วเสร็จตามระยะเวลาที่กำหนด และให้ทันต่อสถานการณ์ต่างๆ

งบประมาณที่ได้รับจัดสรร จำนวน : 20,500,000 บาท

ระยะเวลาดำเนินโครงการ : 1 ตุลาคม 2568 - 30 กันยายน 2569

แหล่งเงินที่ได้รับจาก ☒ เงินงบประมาณ ☐ เงินนอกงบประมาณ

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

ความสำเร็จของโครงการหรือผลประโยชน์ที่ได้รับ : ได้รับเครื่องอัลตราโครมาโทกราฟีชนิดของเหลวประสิทธิภาพสูงแบบความแม่นยำสูง แมสสเปกโตรมิเตอร์ แมสสเปกโตรมิเตอร์ (High Performance Liquid Chromatograph High Precision – Mass Spectrometer – Mass Spectrometer : UHPLC-MS-MS) ที่สามารถใช้งานได้ตามกำหนด

การระบุความเสี่ยง (ข้อมูลขั้นตอนหรือกระบวนการความเสี่ยงที่แสดง และชี้แจง จากแบบฟอร์มที่ 1)				มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการ ป้องกันการทุจริต	สถานะการดำเนินการ (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)					การติดตามผลการดูแลความเสี่ยง	
ประเภทความเสี่ยงการทุจริต	ขั้นตอนหรือกระบวนการ ดำเนินโครงการ	ปัจจัยเสี่ยง ที่แสดง (✓)	ปัจจัยเสี่ยง ชี้แจง (✓)		ยังไม่ได้ ดำเนินการ	เฝ้าระวัง และ ติดตาม ต่อเนื่อง	เริ่ม ดำเนินการ ไปบ้าง แต่ยังไม่ ครบถ้วน	ต้องการ ปรับปรุง แผน บริหาร ความ เสี่ยงใหม่ ให้ เหมาะสม	เหตุผลอื่น (โปรด ระบุ)	ผลการดำเนินการ ***ตามมาตรการควบคุม ความเสี่ยงการทุจริต***	ปัญหาอุปสรรค (สิ่งที่ส่งผลกระทบต่อ ดำเนินการจัดการความเสี่ยงให้ อยู่ในระดับที่ยอมรับได้)
ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการใช้จ่าย งบประมาณ	1. การจัดทำแผนการจัดซื้อ จัดจ้าง	✓		เจ้าหน้าที่ทุกคนที่เกี่ยวข้องกับการจัดซื้อ จัดจ้างลงนามในบันทึกข้อตกลงรักษา ความลับและประกาศไม่มีส่วนได้ส่วนเสีย		✓				1. จัดทำแผนการจัดซื้อจัดจ้างที่ได้รับอนุมัติแผน และเผยแพร่ในระบบ e-GP และที่เว็บไซต์ของ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ระบบจัดซื้อจัดจ้าง e-procurement กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ 2. เจ้าหน้าที่ทุกคนที่เกี่ยวข้องกับการจัดซื้อจัดจ้างลง นามในบันทึกข้อตกลงรักษาความลับและประกาศไม่ มีส่วนได้ส่วนเสีย	

การระบุความเสี่ยง (ข้อมูลขั้นตอนหรือกระบวนการความเสี่ยงที่เลื่องและสีแดง จากแบบฟอร์มที่ 1)				มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการ ป้องกันการทุจริต	สถานะการดำเนินการ (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)					การติดตามผลการดูแลความเสี่ยง	
ประเภทความเสี่ยงการทุจริต	ขั้นตอนหรือกระบวนการ ดำเนินโครงการ	ปัจจัยเสี่ยง สีเหลือง (✓)	ปัจจัยเสี่ยง สีแดง (✓)		ยังไม่ได้ ดำเนินการ	เฝ้าระวัง และ ติดตาม ต่อเนื่อง	เริ่ม ดำเนินการ ไปบ้าง แต่ยังไม่ครบถ้วน	ต้องการ ปรับปรุง แผน บริหาร ความ เสี่ยงใหม่ ให้ เหมาะสม	เหตุผลอื่น (โปรด ระบุ)	ผลการดำเนินการ ***ตามมาตรการควบคุม ความเสี่ยงการทุจริต***	ปัญหาอุปสรรค (สิ่งที่ส่งผลให้ไม่สามารถ ดำเนินการจัดการความเสี่ยงให้ อยู่ในระดับที่ยอมรับได้)
ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการใช้จ่าย งบประมาณ	2. การจัดทำขอบเขตงาน (TOR) และการกำหนด ราคากลาง	-	✓	ควบคุมกำกับให้ผู้ปฏิบัติงานดำเนินการ ตามระเบียบกระทรวงการคลังว่าด้วยการ จัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ. 2560 อย่างเคร่งครัด		✓				1. คณะกรรมการจัดทำ TOR กำหนดคุณลักษณะ เฉพาะของเครื่องให้ตรงกับความต้องการใช้งาน 2. กำกับ/กำกับคณะกรรมการกำหนดราคากลาง ให้ ปฏิบัติตามหนังสือกรมบัญชีกลาง เรื่องคู่มือแนว ทางการประกาศรายละเอียดข้อมูลราคากลางและ การคำนวณราคากลางเกี่ยวกับการจัดซื้อจัดจ้างของ หน่วยงานของรัฐ 3. เผยแพร่ร่างประกาศ TOR ขอบเขต/รายละเอียด คุณลักษณะการประกาศจัดซื้อจัดจ้าง ตามระยะเวลา ที่กำหนดก่อนประกาศเผยแพร่ฉบับจริง เพื่อเปิด โอกาสให้ผู้มีส่วนได้ส่วนเสียเข้ามา ตรวจสอบ	-
ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการใช้จ่าย งบประมาณ	3. การจัดทำรายงานการขอ ซื้อจ้าง	✓	-	ควบคุมกำกับให้ผู้ปฏิบัติงานดำเนินการ ตามระเบียบกระทรวงการคลังว่าด้วยการ จัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ. 2560 อย่างเคร่งครัด		✓				1. กำกับเจ้าหน้าที่ที่เกี่ยวข้องถือปฏิบัติตาม พระราชบัญญัติการจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุ ภาครัฐ พ.ศ. 2560 ระเบียบกระทรวงการคลังว่าด้วย การจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ. 2560 อย่างเคร่งครัด และวางระบบควบคุมการ เบิกจ่ายการจัดซื้อจัดจ้าง ให้ สอดคล้องตามหลักเกณฑ์การควบคุมภายใน 2. เจ้าหน้าที่ปฏิบัติตามคู่มือกระบวนการจัดซื้อจัด จ้างและการบริหารพัสดุของ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์	-
ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการอนุมัติ อนุญาต	4. การพิจารณาผลการ จัดซื้อจัดจ้าง	✓	-	เพิ่มการพิจารณาเกณฑ์คุณภาพของ เครื่องมือ (Quality checklist) ควบคู่กับ เกณฑ์ราคา		✓				1. คณะกรรมการพิจารณาผลการจัดซื้อจัดจ้างใช้ เกณฑ์คุณภาพของเครื่องมือ (Quality checklist) ในการพิจารณาควบคู่กับเกณฑ์ราคา 2. เจ้าหน้าที่ปฏิบัติตามคู่มือกระบวนการจัดซื้อจัด จ้างและการบริหารพัสดุของ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์	-

การระบุความเสี่ยง (ข้อมูลขั้นตอนหรือกระบวนการความเสี่ยงที่เลื่องและแสดง จากแบบฟอร์มที่ 1)				มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการ ป้องกันการทุจริต	สถานะการดำเนินการ (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)					การติดตามผลการดูแลความเสี่ยง	
ประเภทความเสี่ยงการทุจริต	ขั้นตอนหรือกระบวนการ ดำเนินโครงการ	ปัจจัยเสี่ยง ที่เลื่อง (✓)	ปัจจัยเสี่ยง ที่แสดง (✓)		ยังไม่ได้ ดำเนินการ	เฝ้าระวัง และ ติดตาม ต่อเนื่อง	เริ่ม ดำเนินการ ไปบ้าง แต่ยังไม่ครบถ้วน	ต้องการ ปรับปรุง แผน บริหาร ความ เสี่ยงใหม่ ให้ เหมาะสม	เหตุผลอื่น (โปรด ระบุ)	ผลการดำเนินการ ***ตามมาตรการควบคุม ความเสี่ยงการทุจริต***	ปัญหาอุปสรรค (สิ่งที่ส่งผลให้ไม่สามารถ ดำเนินการจัดการความเสี่ยงให้ อยู่ในระดับที่ยอมรับได้)
ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการอนุมัติ อนุญาต	5. การบริหารสัญญา การ กำกับ/การควบคุมงาน รวมถึงการตรวจรับงาน	✓	-	บันทึกหลักฐาน เช่นภาพหรือคลิป ขณะ ปฏิบัติหน้าที่		✓				ดำเนินการลงนามในสัญญาจัดซื้อจัดจ้างเรียบร้อยแล้ว ทั้ง 2 ฝ่าย	-
ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการอนุมัติ อนุญาต	6. การส่งมอบงาน	✓	-	บันทึกหลักฐาน เช่นภาพหรือคลิป ขณะ ปฏิบัติหน้าที่	✓					มีกำหนดส่งมอบภายในวันที่ 20 ตุลาคม 2569	-

ลงชื่อ.....ผู้รายงาน
(นางวิมลณี คงสุข)
เภสัชกรชำนาญการพิเศษ
25 ส.ค. 2569

ลงชื่อ.....ผู้รับรอง (ผู้อำนวยการ)
(นายอาชวินทร์ โรจนวิวัฒน์)
ผู้อำนวยการสำนักเครื่องสำอางและวัตถุอันตราย
รักษาการแทนผู้อำนวยการสำนักยาและวัตถุเสพติด
25 ส.ค. 2569

รายงานความเสี่ยงการทุจริตและประพฤติมิชอบ ตามแผนบริหารความเสี่ยงการทุจริตและประพฤติมิชอบต่อการบริหารจัดการโครงการ
ของหน่วยงานในสังกัดกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2569

แบบฟอร์มที่ 2

☐ รอบ 6 เดือน : วันที่.....

☒ รอบ 12 เดือน : วันที่ **25 ส.ค. 2569**

ชื่อหน่วยงาน : สำนักยาและวัตถุเสพติด

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

ชื่อโครงการ : จัดซื้อเครื่องอัลตราโครมาโทกราฟีชนิดของเหลวประสิทธิภาพสูงแบบแมสสเปกโตรมิเตอร์ ดีเทคเตอร์ (Ultra High Performance Liquid Chromatograph Mass Spectrometer Detector : UHPLC-MSD)

วัตถุประสงค์โครงการ : เพื่อใช้ตรวจวิเคราะห์ตัวอย่างที่มีจำนวนมากและมีการตรวจหลายมากกว่า 20000 รายการต่อปี มีการใช้งานหนัก และรองรับงานตรวจปริมาณตัวอย่างการให้บริการบริการทดสอบความชำนาญ ด้านสารเสพติดในปัสสาวะ ประมาณ 800 แห่งต่อปี และตรวจหาปริมาณสำหรับการผลิตสารควบคุมคุณภาพ (IQ) สำหรับชุดทดสอบสารเสพติดในปัสสาวะ

งบประมาณที่ได้รับจัดสรร จำนวน : 5,500,000 บาท

ระยะเวลาดำเนินโครงการ : 1 ตุลาคม 2568 - 30 กันยายน 2569

แหล่งเงินที่ได้รับจาก ☒ เงินงบประมาณ ☐ เงินนอกงบประมาณ

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

ความสำเร็จของโครงการหรือผลประโยชน์ที่ได้รับ : ได้รับเครื่องอัลตราโครมาโทกราฟีชนิดของเหลวประสิทธิภาพสูงแบบแมสสเปกโตรมิเตอร์ ดีเทคเตอร์ (Ultra High Performance Liquid Chromatograph Mass Spectrometer Detector : UHPLC-MSD) ที่สามารถใช้งานได้ตามกำหนด

การระบุความเสี่ยง (ข้อมูลขั้นตอนหรือกระบวนการความเสี่ยงที่เลือกและสีแดง จากแบบฟอร์มที่ 1)				มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการ ป้องกันการทุจริต	สถานะการดำเนินการ (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)					การติดตามผลการดูแลความเสี่ยง	
ประเภทความ เสี่ยงการทุจริต	ขั้นตอนหรือกระบวนการ ดำเนินโครงการ	ปัจจัยเสี่ยง สีแดง (✓)	ปัจจัยเสี่ยง สีเหลือง (✓)		ยังไม่ได้ ดำเนินการ	เฝ้าระวัง และ ติดตาม ต่อเนื่อง	เริ่ม ดำเนินการ ไปบ้าง แต่ยังไม่ ครบถ้วน	ต้องการ ปรับปรุงแผน บริหาร ความเสี่ยง ใหม่ให้ เหมาะสม	เหตุผลอื่น (โปรด ระบุ)	ผลการดำเนินการ ***ตามมาตรการควบคุม ความเสี่ยงการทุจริต***	ปัญหาอุปสรรค (สิ่งที่ส่งผลให้ไม่สามารถ ดำเนินการจัดการความเสี่ยงให้ อยู่ในระดับที่ยอมรับได้)
ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการใช้จ่าย งบประมาณ	การจัดทำ TOR	✓	-	-แต่งตั้งผู้กำหนดคุณลักษณะต้องเป็นผู้มี ความรู้และเชี่ยวชาญเฉพาะ		✓				1. แต่งตั้งคณะกรรมการจัดทำ TOR ที่มีความความ ชำนาญในการใช้เครื่องมือ 2. คณะกรรมการจัดทำ TOR กำหนดคุณลักษณะ เฉพาะของเครื่องให้ตรงกับความต้องการที่ต้องใช้งาน 3. เผยแพร่ร่างประกาศ TOR ขอบเขต/รายละเอียด คุณลักษณะการประกาศจัดซื้อจัดจ้าง ตามระยะเวลา ที่กำหนดก่อนประกาศเผยแพร่ฉบับจริง เพื่อเปิด โอกาสให้ผู้มีส่วนได้ส่วนเสียเข้ามา ตรวจสอบ	-

การระบุความเสี่ยง (ข้อมูลขั้นตอนหรือกระบวนการความเสี่ยงที่เหลืองและสีแดง จากแบบฟอร์มที่ 1)				มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการ ป้องกันการทุจริต	สถานะการดำเนินการ (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)					การติดตามผลการดูแลความเสี่ยง	
ประเภทความเสี่ยงการทุจริต	ขั้นตอนหรือกระบวนการ ดำเนินโครงการ	ปัจจัยเสี่ยง สีเหลือง (✓)	ปัจจัยเสี่ยง สีแดง (✓)		ยังไม่ได้ ดำเนินการ	เฝ้าระวัง และ ติดตาม ต่อเนื่อง	เริ่ม ดำเนินการ ไปบ้าง แต่ยังไม่ ครบถ้วน	ต้องการ ปรับปรุงแผน บริหาร ความเสี่ยง ใหม่ให้ เหมาะสม	เหตุผลอื่น (โปรด ระบุ)	ผลการดำเนินการ ***ตามมาตรการควบคุม ความเสี่ยงการทุจริต***	ปัญหาอุปสรรค (สิ่งที่ส่งผลให้ไม่สามารถ ดำเนินการจัดการความเสี่ยงให้ อยู่ในระดับที่ยอมรับได้)
ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการใช้จ่าย งบประมาณ	กำหนดราคากลาง	✓	-	- สืบราคาจากท้องตลาดจากผู้ผลิตอย่างน้อย 3 ราย - แต่งตั้งกรรมการกำหนดราคากลางให้มาจากสมาชิกห้องปฏิบัติการตั้งแต่ 2 ห้องปฏิบัติการขึ้นไป		✓				1. แต่งตั้งคณะกรรมการกำหนดราคากลางโดยเป็นบุคลากรจากห้องปฏิบัติการตั้งแต่ 2 ห้องปฏิบัติการขึ้นไป 2. กำกับ/กำกับคณะกรรมการ ฯ กำหนดราคากลางให้ปฏิบัติตามหนังสือกรมบัญชีกลาง เรื่องคู่มือแนวทางการประกาศรายละเอียดข้อมูลราคากลางและการคำนวณราคากลางเกี่ยวกับการจัดซื้อจัดจ้างของหน่วยงานของรัฐ 3. ดำเนินการสืบราคาเครื่องมือจากผู้ผลิตอย่างน้อย 3 บริษัท มีใบเสนอราคา 3 บริษัท	-

การระบุความเสี่ยง (ข้อมูลขั้นตอนหรือกระบวนการความเสี่ยงที่เหลืองและสีแดง จากแบบฟอร์มที่ 1)				มาตรการ/กิจกรรม/แนวทางการ ป้องกันการทุจริต	สถานะการดำเนินการ (เลือกทำเครื่องหมาย ✓)					การติดตามผลการดูแลความเสี่ยง	
ประเภทความเสี่ยงการทุจริต	ขั้นตอนหรือกระบวนการ ดำเนินโครงการ	ปัจจัยเสี่ยง สีเหลือง (✓)	ปัจจัยเสี่ยง สีแดง (✓)		ยังไม่ได้ ดำเนินการ	เฝ้าระวัง และ ติดตาม ต่อเนื่อง	เริ่ม ดำเนินการ ไปบ้าง แต่ยังไม่ครบถ้วน	ต้องการ ปรับปรุงแผน บริหาร ความเสี่ยง ใหม่ให้ เหมาะสม	เหตุผลอื่น (โปรด ระบุ)	ผลการดำเนินการ ***ตามมาตรการควบคุม ความเสี่ยงการทุจริต***	ปัญหาอุปสรรค (สิ่งที่ส่งผลให้ไม่สามารถ ดำเนินการจัดการความเสี่ยงให้ อยู่ในระดับที่ยอมรับได้)
ความเสี่ยง การทุจริต ด้านการใช้จ่าย งบประมาณ	การบริหารสัญญาและตรวจ รับพัสดุ	✓	-	แต่งตั้งกรรมการตรวจรับให้มาจาก สมาชิกของห้องปฏิบัติการตั้งแต่ 2 ห้องปฏิบัติการขึ้นไป		✓				1. แต่งตั้งคณะกรรมการตรวจรับโดยเป็นผู้ที่มีความรู้ ในเครื่องมือที่จะตรวจรับ และเป็นบุคลากรจาก ห้องปฏิบัติการตั้งแต่ 2 ห้องปฏิบัติการขึ้นไป 2. ดำเนินการตรวจรับพัสดุโดยต้องมีการตรวจรับว่ามี พัสดุจริงตรงตาม TOR/รายการในสัญญา/ใบสั่งซื้อสั่ง จ้าง/หนังสือข้อตกลงก่อนลงนามตรวจรับ 3. กำชับเจ้าหน้าที่ที่เกี่ยวข้องถือปฏิบัติตาม พระราชบัญญัติการจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุ ภาครัฐ พ.ศ. 2560 ระเบียบกระทรวงการคลังว่าด้วย การจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ. 2560 อย่างเคร่งครัด 4. บุคลากรทุกคนลงนามรับทราบและปฏิบัติตาม ประกาศเจตนาธรรมต่อต้านการทุจริตและไม่รับ ของขวัญหรือของกำนัลทุกชนิดจากการปฏิบัติหน้าที่ (No Gift Policy) ภายใต้แนวคิด “กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ใสสะอาด ร่วมต้าน ทุจริต (DMSc Together Against Corruption)” ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2569 5. ดำเนินการตรวจรับเครื่องตาม TOR แล้วเสร็จ เมื่อ วันที่ 12 กุมภาพันธ์ 2569	-

ลงชื่อ.....ผู้รายงาน
(นางสาวอังคณา กริชพิทักษ์เงิน)
นักวิทยาศาสตร์การแพทย์ชำนาญการพิเศษ
25 ส.ค. 2569

ลงชื่อ.....ผู้รับรอง (ผู้อำนวยการ)
(นายอาชวินทร์ โจนวิวัฒน์)
ผู้อำนวยการสำนักเครื่องสำอางและวัตถุอันตราย
รักษาการแทนผู้อำนวยการสำนักยาและวัตถุเสพติด
25 ส.ค. 2569