

รายงานประจำปี 2564

กองควบคุมวัตถุเสพติด

ตามแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภค
ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2564
(ตุลาคม 2563 - กันยายน 2564)



กองควบคุมวัตถุเสพติด
สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
พฤศจิกายน 2564

คำนำ

รายงานสรุปผลการดำเนินงานตามแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2564 กองควบคุมวัตถุเสพติดได้รวบรวมข้อมูล โดยแบ่งข้อมูลออกเป็น 3 ส่วน คือ ส่วนที่ 1 ข้อมูลพื้นฐาน ส่วนที่ 2 แผนการดำเนินงานและผลการดำเนินงาน ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2564 และส่วนที่ 3 การวิเคราะห์ปัญหาอุปสรรค และข้อเสนอแนะ เพื่อให้ผู้เกี่ยวข้องทราบถึงผลการดำเนินงานของกิจกรรมภายใต้แผนงาน /โครงการ รวมทั้งทราบปัญหาอุปสรรค และแนวทางแก้ไข เพื่อให้กิจกรรม/ภารกิจของกองควบคุมวัตถุเสพติด สามารถดำเนินการบรรลุตามเป้าหมายที่กำหนดไว้ในปีงบประมาณต่อไป นอกจากนี้ผู้ที่เกี่ยวข้องยังสามารถนำข้อมูลไปใช้ในการตัดสินใจด้านการบริหารจัดการหรือนำไปใช้ประโยชน์ในการจัดทำแผนการดำเนินงาน รวมทั้งมาตรการต่าง ๆ เพื่อการคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพต่อไป

โดยหวังเป็นอย่างยิ่งว่าข้อมูลในเอกสารฉบับนี้จะเป็นประโยชน์ต่อผู้สนใจและนำไปอ้างอิงหรือใช้ประโยชน์ในการปฏิบัติงานได้เป็นอย่างดี

กองควบคุมวัตถุเสพติด
พฤษภาคม 2564

สารบัญ

คำนำ	2
สารบัญ	3
บทสรุปผู้บริหาร	5
ส่วนที่ 1 ข้อมูลพื้นฐาน	7
1. ความเป็นมาและวัตถุประสงค์	7
2. วิสัยทัศน์ (Vision) พันธกิจ (Mission) เป้าหมาย และค่านิยม ของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา....	8
3. ภารกิจตามกฎหมายของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา.....	9
4. ประเด็นยุทธศาสตร์ กลยุทธ์ และแผนที่ยุทธศาสตร์ ของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา	9
5. แผนงาน ผลผลิต และกิจกรรมของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา.....	13
6. ภารกิจและโครงสร้างอัตรากำลังของกองควบคุมวัตถุเสพติด	14
7. เป้าประสงค์/ตัวชี้วัดของกองควบคุมวัตถุเสพติด	16
ส่วนที่ 2 แผนการดำเนินงานของกองควบคุมวัตถุเสพติด.....	20
1. แผนปฏิบัติการคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2564	20
2. แผนป้องกันและแก้ไขปัญหาเสพติด ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2564	28
3. แผนเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์สุขภาพ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2564	30
4. แผนพัฒนากฎหมาย ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2564	31
ส่วนที่ 3 ผลการดำเนินงานของกองควบคุมวัตถุเสพติด	32
1. สรุปรายงานการใช้จ่ายงบประมาณ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2564.....	32
2. ผลการดำเนินงานตามตัวชี้วัดของกองควบคุมวัตถุเสพติด ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2564.....	37
3. ผลการดำเนินงานตามแผนปฏิบัติการคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2564 41	41
4. ผลการดำเนินงานป้องกันและแก้ไขปัญหาเสพติด ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2564.....	43
5. ผลการเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์สุขภาพ ประเภทวัตถุเสพติด ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2564	53
6. ผลการปรับปรุงแก้ไขกฎ ระเบียบ ประกาศ ฯ ของกองควบคุมวัตถุเสพติด ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2564....	55
7. ผลการดำเนินงานโครงการสำคัญของกองควบคุมวัตถุเสพติด ปีงบประมาณ พ.ศ. 2564.....	59

7.1	โครงการบูรณาการส่งเสริม ผลักดันสมุนไพร กัญชา กัญชง เพื่อสุขภาพ และเศรษฐกิจ.....	60
7.2	โครงการเพิ่มขีดสมรรถนะกระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์วัตถุเสพติด	66
7.3	โครงการพัฒนาระบบสารสนเทศการรายงานการใช้กัญชาทางการแพทย์และการรายงานติดตาม ความปลอดภัยจากการใช้กัญชาทางการแพทย์	68
7.4	โครงการศึกษาโซ่คุณค่ากัญชาและกัญชงและแนวทางการออกแบบระบบต้นแบบสารสนเทศสำหรับ การติดตามและตรวจสอบย้อนกลับกัญชาและกัญชงตลอดโซ่อุปทาน	70
7.5	โครงการสื่อสารประชาสัมพันธ์และส่งเสริมการพัฒนางานองค์ความรู้เกี่ยวกับการใช้ประโยชน์กัญชาทาง การแพทย์และกัญชงเป็นพืชเศรษฐกิจ เพื่อส่งเสริมให้เศรษฐกิจไทยมั่นคง มั่งคั่ง และยั่งยืน.....	73
8.	ผลการสำรวจความพึงพอใจในคุณภาพการให้บริการ ปีงบประมาณ พ.ศ. 2564.....	78
9.	ผลการดำเนินงานสำคัญเกี่ยวกับกัญชาทางการแพทย์ และกัญชงพืชเศรษฐกิจ	82
10.	กิจกรรมในรอบปี 2564.....	97
	กิจกรรม รายการวิทยุ ออย. กับ ผลิตภัณฑ์สุขภาพ หัวข้อ "รู้เรื่อง กัญชาทางการแพทย์ & กัญชงพืชเศรษฐกิจ"	97
	กิจกรรม "กัญชากัญชง 360 องศาเพื่อประชาชน"	98
	กิจกรรม “การประชาสัมพันธ์เกี่ยวกับกัญชา กัญชงแก่ประชาชน”	99
11.	ผลการดำเนินงานจำแนกตามกลุ่มฝ่าย.....	101
11.1	กลุ่มกำกับดูแลก่อนออกสู่ตลาด.....	101
11.2	กลุ่มกำกับดูแลหลังออกสู่ตลาด	102
11.3	กลุ่มกำหนดมาตรฐาน	104
11.4	กลุ่มควบคุมของกลางวัตถุเสพติด	111
11.5	กลุ่มพัฒนาระบบ.....	117
11.6	ฝ่ายบริหารงานทั่วไป.....	121
ส่วนที่ 4	วิเคราะห์ สรุปผล ปัญหาอุปสรรค และข้อเสนอแนะ	122
	วิเคราะห์และสรุปผลการดำเนินงาน.....	122
	ปัญหาอุปสรรค	122
	ข้อเสนอแนะ	122

บทสรุปผู้บริหาร

กองควบคุมวัตถุเสพติด สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข มีการวางแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ เพื่อให้วัตถุเสพติดที่ใช้ในทางการแพทย์มีคุณภาพมาตรฐาน และเพียงพอต่อการใช้ประโยชน์ในสถานพยาบาล และเพื่อควบคุมให้ผู้ประกอบการ รวมทั้งสถานประกอบการมีการปฏิบัติตามเกณฑ์มาตรฐานและปฏิบัติได้ถูกต้องตามกฎหมาย มีการวางแผนปฏิบัติการเพื่อควบคุมตัวยาและสารตั้งต้นที่เป็นวัตถุเสพติด เพื่อเฝ้าระวังตั้งแต่ขั้นตอนการนำเข้า การกระจาย และควบคุมผู้รับอนุญาตที่มีวัตถุเสพติดไว้ในครอบครองและใช้ประโยชน์ มิให้มีการรั่วไหลออกนอกระบบ โดยใช้กลวิธีต่าง ๆ มากมาย ในปีงบประมาณ พ.ศ. 2564 กองควบคุมวัตถุเสพติดได้ดำเนินการตามแผนปฏิบัติการฯ เรียบร้อยแล้ว โดยสามารถดำเนินการกิจกรรมได้ตามเป้าหมายที่กำหนดไว้ นอกจากนี้ยังมีการดำเนินการในกิจกรรมอื่น ๆ ที่อยู่นอกเหนือแผนปฏิบัติการฯ อีกหลายกิจกรรมเพิ่มเติม กล่าวโดยสรุปได้ดังนี้

1. กองควบคุมวัตถุเสพติดได้รับงบประมาณรวมทั้งสิ้น 16,227,726.00 บาท คืนงบกลาง 1,015,000.00 บาท ได้รับจริง 15,212,726.00 บาท ประกอบด้วย งบดำเนินงาน งบลงทุนและงบรายจ่ายอื่น ๆ โดยมีการใช้จ่ายงบประมาณรวมทั้งสิ้น 15,211,311.89 บาท และมีงบประมาณคงเหลือ 1,414.11 บาท การใช้จ่ายงบประมาณในภาพรวมคิดเป็นร้อยละ 99.99

2. การปรับปรุงแก้ไขกฎหมายเกี่ยวกับวัตถุเสพติด ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2564 ดำเนินการได้ร้อยละ 100 ตามแผน จำนวน 12 ฉบับ และดำเนินการเพิ่มเติมจากแผน จำนวน 34 ฉบับ รวม 46 ฉบับ ประกอบด้วย กฎกระทรวงจำนวน 8 ฉบับ ประกาศกระทรวงสาธารณสุข จำนวน 15 ฉบับ ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ จำนวน 9 ฉบับ และประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา จำนวน 14 ฉบับ

3. การดำเนินการควบคุมวัตถุเสพติดให้มีคุณภาพมาตรฐาน ปลอดภัย ไม่รั่วไหลออกนอกระบบ

3.1 การตรวจสอบควบคุมการนำเข้า ณ ด่าน (เป้าหมาย 80 ครั้ง) ตรวจสอบจำนวนทั้งสิ้น 111 ครั้ง คิดเป็นร้อยละ 138.75 โดยการนำเข้าถูกต้องและเป็นตามคำสั่งในใบอนุญาตนำเข้า ร้อยละ 100

3.2 การควบคุมตรวจสอบการกระจาย โดยตรวจสอบรายงานการกระจายของวัตถุเสพติด จำนวนทั้งสิ้น 36,170 รายการ คิดเป็นร้อยละ 145.38 (เป้าหมาย 24,880 รายการ) แบ่งเป็น รายงานของสถานพยาบาล จำนวน 16,802 รายการ รายงานของสถานประกอบการ จำนวน 7,321 รายการ รายงานของสถานพยาบาล (กัญชา) 11,599 รายการ และรายงานของสถานประกอบการ (กัญชา) 448 รายการ

3.3 การควบคุมตรวจสอบการใช้ยาเสพติดให้โทษในประเภท 4 ทางอุตสาหกรรม เป็นกระบวนการควบคุมสารตั้งต้นที่ใช้ประโยชน์ในทางวิทยาศาสตร์และอุตสาหกรรมมิให้รั่วไหลออกนอกระบบ โดยการควบคุมการผลิต ณ สถานประกอบการอย่างใกล้ชิด เข้มงวดและจริงจัง ในปีงบประมาณ พ.ศ. 2564 มีการตรวจสอบทั้งสิ้น 2803 ครั้ง คิดเป็นร้อยละ 117.92 (เป้าหมาย 240 ครั้ง) ซึ่งเป็นการตรวจสอบการใช้ยาเสพติดให้โทษในประเภท 4 ทางอุตสาหกรรมผ่านระบบรายงาน on line จำนวน 215 ครั้ง ตรวจสอบการใช้/ ปริมาณยาเสพติด

ให้โทษในประเภท 4 ทางวิทยาศาสตร์ ทั้งสิ้น 67 ครั้ง และตรวจสอบสถานที่ใช้ยาเสพติดให้โทษในประเภท 4 ทางห้องปฏิบัติการ (ขอใหม่) จำนวน 1 ครั้ง ซึ่งไม่พบการกระทำผิดแต่อย่างใด

3.4 การตรวจสอบเฝ้าระวังสถานพยาบาลและสถานที่ผลิต นำเข้า จำหน่าย ครอบครอง หรือใช้ ประโยชน์ซึ่งยาเสพติด และวัตถุออกฤทธิ์ที่ใช้ประโยชน์ทางการแพทย์ สารตั้งต้น และเคมีภัณฑ์ ที่ได้รับอนุญาต ปฏิบัติถูกต้องตามกฎหมาย (เป้าหมาย 400 รายการ) ดำเนินการตรวจสอบแล้วทั้งสิ้น 540 ราย คิดเป็นร้อยละ 135.00 โดยเป็นการตรวจสอบเฝ้าระวังสถานพยาบาลจำนวน 193 ราย และการตรวจสอบสถานประกอบการ จำนวน 347 ราย ทั้งนี้ พบการดำเนินการผิดกฎหมายจำนวน 1 ราย เป็นสถานพยาบาลเอกชน ชื่อ "ราม 2 เอ็ม ดีสคลินิก" ข้อบกพร่องที่พบคือ มีการจัดทำรายงานวัตถุออกฤทธิ์เท็จ ทั้งนี้ ได้สรุปเรื่อง ส่งกลุ่มกฎหมายอาหาร และยาดำเนินการ เพื่อดำเนินการตามกฎหมาย

3.5 การดำเนินการเรื่องร้องเรียนเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์ โฆษณา และสถานประกอบการ มีการ ดำเนินการทั้งสิ้น 34 เรื่อง ทุกเรื่องสามารถดำเนินการได้ทันเวลาที่กำหนด

3.6 การตรวจสอบผลิตภัณฑ์ทางกายภาพ ฉลากและเอกสารที่เกี่ยวข้อง ดำเนินการตรวจสอบ ทั้งสิ้น 547 รายการ จากเป้าหมาย 250 รายการ ไม่พบการกระทำผิดแต่อย่างใด

3.7 การตรวจสอบผลิตภัณฑ์ทางห้องปฏิบัติการ (ข้อมูล ณ 31 ธันวาคม 2564) มีการเก็บตัวอย่าง จำนวน 61 รายการ กรณีเฝ้าระวังเก็บ 56 รายการ ได้รับผลวิเคราะห์ 45 รายการ ผ่านมาตรฐาน 45 รายการ ตกมาตรฐาน – รายการ รอผลวิเคราะห์ 11 รายการ เก็บตัวอย่างกรณีพิเศษ/ฉุกเฉิน ทั้งสิ้น 5 รายการ ได้รับผล วิเคราะห์ 5 รายการ พบยาเสพติดหรือวัตถุออกฤทธิ์ในตัวอย่าง 2 รายการ ไม่พบยาเสพติดหรือวัตถุออกฤทธิ์ใน ตัวอย่าง 3 รายการ

4. ผลการดำเนินงานตามแผนงานที่ 1 บูรณาการป้องกันปราบปรามและบำบัดรักษาผู้ติดยาเสพติด เท่ากับ 38,383 รายการ (เป้าหมาย 29,000 รายการ) ประกอบด้วย 4 กิจกรรม ได้แก่ การควบคุมการนำเข้า 1,708 ราย (เป้าหมาย 3,680 ราย) การควบคุมการกระจาย 36,170 รายการ (เป้าหมาย 24,880 รายการ) การควบคุมการใช้สารตั้งต้นทางอุตสาหกรรม 283 รายการ (เป้าหมาย 240 รายการ) และการตรวจรับและ เก็บรักษา ยาเสพติดให้โทษของกลาง 222 รายการ (เป้าหมาย 200 รายการ) และแผนงานที่ 4 พื้นฐานด้านการ พัฒนาและเสริมสร้างศักยภาพทรัพยากรมนุษย์ โดยเป็นการพิจารณากลับกรองผลิตภัณฑ์วัตถุเสพติดก่อนออกสู่ ตลาด 139 รายการ (เป้าหมาย 130 รายการ) และการพิจารณาอนุญาตด้านสถานประกอบการ 5,910 รายการ (เป้าหมาย 4,000 รายการ) ซึ่งกองควบคุมวัตถุเสพติดสามารถดำเนินการพิจารณาแล้วเสร็จภายในระยะเวลาที่ ประกาศทั้งหมด ส่วนที่อยู่ระหว่างดำเนินการยังอยู่ภายในระยะเวลาทั้งหมด

5. กระทรวงสาธารณสุขได้กำหนดให้มีการเผาทำลายยาเสพติดให้โทษของกลางขึ้นในวันต่อต้าน ยาเสพติดโลก คือวันที่ 26 มิถุนายน ของทุกปี อย่างน้อยปีละ 1 ครั้ง สำหรับในปีงบประมาณ พ.ศ. 2564 กระทรวงสาธารณสุขจึงได้กำหนดให้มีการเผาทำลายยาเสพติดให้โทษของกลางทั้งสิ้น 2 ครั้ง ณ บริษัท อัครี ปรากร จำกัด (มหาชน) นิคมอุตสาหกรรมบางปู จ.สมุทรปราการ ได้แก่ การเผาทำลายยาเสพติดให้โทษของกลาง ครั้งที่ 51 จัดในวันศุกร์ที่ 25 มิถุนายน 2564 น้ำหนักของกลางสุทธิตรวมทั้งสิ้น 40,598 กิโลกรัม และจำนวนคดี

รวมทั้งสิ้น 168 คดี และการเผาทำลายยาเสพติดให้โทษของกลาง ครั้งที่ 52 จัดในวันอังคารที่ 31 สิงหาคม 2564 น้ำหนักของกลางสุทธิตั้งสิ้น 27,806 กิโลกรัม และจำนวนคดีรวมทั้งสิ้น 138 คดี

6. การพัฒนาองค์กรให้มีสมรรถนะสูง และมีมาตรฐานสากล ในปีงบประมาณ พ.ศ. 2564 สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ได้ผ่านการประเมิน PMQA จำนวน 2 หมวด ได้แก่ หมวด 3 ด้านการมุ่งเน้นผู้รับบริการ และผู้มีส่วนได้ส่วนเสีย และหมวด 4 ด้านการวิเคราะห์ผลการดำเนินงานขององค์กร และการจัดการความรู้

7. การจัดการความรู้ กองควบคุมวัตถุเสพติดได้ดำเนินการในปีงบประมาณ พ.ศ. 2564 จำนวน 1 องค์กรความรู้ คือ ตอบทุกข้อสงสัย คลายทุกปัญหากับ กัญชา กัญชง

8. การพัฒนาระบบสารสนเทศในปีงบประมาณ พ.ศ. 2564 มีการดำเนินการปรับปรุงและพัฒนากระบวนการพิจารณาอนุญาตวัตถุเสพติด จากทั้งหมด 31 กระบวนการ พัฒนาเป็นระบบ e-Submission จำนวน 25 กระบวนการ (Ten for Ten) เพื่อการบริการเกี่ยวกับวัตถุออกฤทธิ์และยาเสพติดรองรับนโยบายการปรับเปลี่ยน อย. ไปสู่การเป็นองค์กรดิจิทัล รวมถึงการจัดทำเว็บไซต์รายงานข้อมูลในรูปแบบ Dashboard สำหรับตรวจสอบพื้นที่ปลูกกัญชา กัญชง ผ่านระบบสารสนเทศทางภูมิศาสตร์ (GIS) การสืบค้นข้อมูลการอนุญาตกัญชา กัญชง แบบเรียลไทม์ ข้อมูลการสั่งใช้ยาจากกัญชา กัญชงจากสถานพยาบาล รายงานความปลอดภัยจากการใช้ยา และการจัดทำระบบการออกหลักฐานการรับซื้อส่วนของกัญชาที่ได้รับการยกเว้นไม่จัดเป็นยาเสพติดให้โทษในประเภท 5

การดำเนินงานของกองควบคุมวัตถุเสพติดในปีงบประมาณ พ.ศ.2564 ในภาพรวมเป็นไปตามแผนและบรรลุเป้าหมายที่วางไว้ แต่อย่างไรก็ตามยังมีปัจจัยที่มีผลกระทบต่อการทำงาน ได้แก่ การเปลี่ยนแปลงทางด้านกฎหมาย และปริมาณจำนวนวัตถุเสพติดให้โทษของกลางที่มีแนวโน้มเพิ่มขึ้นมากในแต่ละปี เป็นต้น ดังนั้นจึงเป็นความท้าทายของกองควบคุมวัตถุเสพติดที่จะต้องมีการปรับปรุง เปลี่ยนแปลงรูปแบบการทำงาน และมีแผนรองรับเพื่อให้ทันกับการเปลี่ยนแปลง ทั้งนี้เพื่อเป็นการป้องกันปัญหาและลดผลกระทบที่จะเกิดขึ้นในอนาคตทั้งต่อผู้รับบริการและเจ้าหน้าที่ผู้ปฏิบัติงานต่อไปด้วย

ส่วนที่ 1 ข้อมูลพื้นฐาน

1. ความเป็นมาและวัตถุประสงค์

กองควบคุมวัตถุเสพติด สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข รับผิดชอบการบริหารกฎหมายหลัก 3 ฉบับ ทั้งกฎหมายว่าด้วยยาเสพติดให้โทษ กฎหมายว่าด้วยวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท และกฎหมายป้องกันการใช้สารระเหย ได้ดำเนินการตามนโยบายรัฐบาลในการแก้ไขปัญหา ยาเสพติดตามแนวทางยุทธศาสตร์ชาติการต่อสู้เพื่อเอาชนะยาเสพติด และได้กำหนดยุทธศาสตร์การดำเนินงาน ป้องกันและแก้ไขปัญหายาเสพติดในระดับกระทรวงทุก ๆ ปี กองควบคุมวัตถุเสพติดมีการวางแผนปฏิบัติการคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพเพื่อให้วัตถุเสพติดที่ใช้ในทางการแพทย์มีคุณภาพมาตรฐาน และเพียงพอต่อการใช้ประโยชน์ในสถานพยาบาลและเพื่อควบคุมให้ผู้ประกอบการและสถานประกอบการมีการปฏิบัติตาม

เกณฑ์มาตรฐานและถูกต้องตามกฎหมายไม่เกิดการรั่วไหลของสารเสพติด โดยใช้กลวิธีต่าง ๆ ในการดำเนินงาน ในปีงบประมาณ พ.ศ. 2564 กองควบคุมวัตถุเสพติดได้ดำเนินการตามแผนปฏิบัติการฯ เรียบร้อยแล้ว

จึงได้จัดทำ “รายงานสรุปผลการดำเนินงานตามแผนปฏิบัติการคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2564 (ตุลาคม 2563 – กันยายน 2564)” ซึ่งประกอบด้วยข้อมูลผลการดำเนินงานในแต่ละแผนงาน โครงการ หรือ กิจกรรม ของกลุ่ม/ฝ่าย ปัญหา อุปสรรคและแนวทางการแก้ไขปัญหาต่าง ๆ รวมทั้งสรุปการใช้จ่ายงบประมาณประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2564 ไว้ด้วย เพื่อเป็นข้อมูลให้ผู้เกี่ยวข้องนำไปใช้ประโยชน์ โดยเฉพาะอย่างยิ่งในการนำไปใช้ในการวางแผนการดำเนินงานและแผนการบริหารจัดการงบประมาณในปีงบประมาณต่อไป

2. วิสัยทัศน์ (Vision) พันธกิจ (Mission) เป้าหมาย และค่านิยม ของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

วิสัยทัศน์ (Vision)

เป็นองค์กรหลักด้านคุ้มครองผู้บริโภคและส่งเสริมผู้ประกอบการด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ เพื่อประชาชนสุขภาพดี

คำอธิบายวิสัยทัศน์ :

เป็นองค์กรหลัก หมายถึง เป็นหน่วยงานที่ทำหน้าที่โดยตรง

คุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ หมายถึง การควบคุม กำกับดูแล ตรวจสอบ ฝ้าระวังทั้งก่อนและหลังผลิตภัณฑ์ออกสู่ตลาดให้เป็นไปตามที่กฎหมายกำหนด

ส่งเสริมผู้ประกอบการด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ หมายถึง พัฒนาศักยภาพ และเตรียมความพร้อมผู้ประกอบการให้สามารถประกอบการได้ตามมาตรฐานที่กฎหมายกำหนด รวมถึงยกระดับมาตรฐานการประกอบการให้สามารถแข่งขันได้

ประชาชนสุขภาพดี หมายถึง ประชาชนไม่เสียชีวิต หรือเจ็บป่วยร้ายแรง (Serious injury) จากการบริโภคผลิตภัณฑ์สุขภาพที่ถูกต้อง

พันธกิจ (Mission)

1. พัฒนาผู้บริโภคให้มีศักยภาพในการดูแลตนเอง เพื่อการบริโภคผลิตภัณฑ์สุขภาพ ที่ปลอดภัย ถูกต้อง และเหมาะสม
2. ส่งเสริมและพัฒนาการประกอบการให้มีศักยภาพแข่งขันได้ในระดับสากล เพื่อเพิ่มมูลค่าทางเศรษฐกิจของประเทศ
3. ควบคุม กำกับดูแลผลิตภัณฑ์สุขภาพให้มีคุณภาพ ปลอดภัย และมีประสิทธิผล
4. ส่งเสริมความมั่นคงด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ เพื่อให้คนไทยสามารถเข้าถึงได้ในยามปกติและภาวะฉุกเฉิน

เป้าหมาย

ผู้บริโภคปลอดภัย ผู้ประกอบการก้าวไกล ระบบคุ้มครองสุขภาพไทยยั่งยืน

ค่านิยม

Thai	(Thai Value)	ชื่อสัตย์อ่อนน้อมถ่อมตน
F	(Focus on People)	มุ่งผลประชาชน

D	(Dependable)	ฝึกตน เป็นที่พึ่งพา
A	(Advancement)	พัฒนาอย่างต่อเนื่อง

3. ภารกิจตามกฎหมายของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

กำหนดให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุขมีภารกิจเกี่ยวกับการปกป้องและคุ้มครองสุขภาพของประชาชนจากการบริโภคผลิตภัณฑ์ ซึ่งล้วนถือเป็นผลิตภัณฑ์สุขภาพ โดยผลิตภัณฑ์สุขภาพเหล่านั้นต้องมีคุณภาพและปลอดภัย มีการส่งเสริมพฤติกรรมกรรมการบริโภคที่ถูกต้องด้วยข้อมูลทางวิชาการที่มีหลักฐานเชื่อถือได้และมีความเหมาะสม เพื่อให้ประชาชนได้บริโภคผลิตภัณฑ์สุขภาพที่ปลอดภัยและสมประโยชน์ โดยมีอำนาจหน้าที่ดังต่อไปนี้

1. ดำเนินการตามกฎหมายว่าด้วยอาหาร กฎหมายว่าด้วยยา กฎหมายว่าด้วยเครื่องสำอาง กฎหมายว่าด้วยวัตถุอันตราย กฎหมายว่าด้วยวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท กฎหมายว่าด้วยยาเสพติดให้โทษ กฎหมายว่าด้วยเครื่องมือแพทย์ กฎหมายว่าด้วยการป้องกันการใช้สารระเหย และกฎหมายอื่นที่เกี่ยวข้อง
2. พัฒนาระบบและกลไก เพื่อให้การดำเนินการบังคับใช้กฎหมายที่อยู่ในความรับผิดชอบ
3. เฝ้าระวัง กำกับ และตรวจสอบคุณภาพมาตรฐานของผลิตภัณฑ์ สถานประกอบการและการโฆษณา รวมทั้ง ผลอันไม่พึงประสงค์ของผลิตภัณฑ์ การพัฒนาระบบความปลอดภัยด้านสารเคมีของประเทศและเป็นแกนกลางร่วมดำเนินการกับองค์กรระหว่างประเทศด้านสารเคมี ตลอดจนมีการติดตามหรือเฝ้าระวังข้อมูลข่าวสารด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพจากภายในประเทศและภายนอกประเทศ
4. ศึกษา วิเคราะห์ วิจัยและพัฒนาองค์ความรู้ เทคโนโลยี และระบบงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพให้มีประสิทธิภาพและประสิทธิผล
5. ส่งเสริม และพัฒนาผู้บริโภคให้มีศักยภาพในการเลือกบริโภคผลิตภัณฑ์สุขภาพที่ถูกต้องเหมาะสม ปลอดภัย และคุ้มค่า รวมทั้ง เพื่อให้ผู้บริโภคนั้นมีการร้องเรียนเพื่อปกป้องสิทธิของตนได้
6. พัฒนาและส่งเสริมการดำเนินงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพโดยการมีส่วนร่วมของภาครัฐ องค์กรปกครองส่วนท้องถิ่น ภาคเอกชน ประชาชน และเครือข่ายประชาคมสุขภาพ
7. พัฒนาคือความร่วมมือระหว่างประเทศ เพื่อให้งานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพเกิดประโยชน์ต่อสุขภาพของประชาชนและผลประโยชน์ของประเทศชาติ
8. ปฏิบัติการอื่นใดตามที่กฎหมายกำหนดให้เป็นอำนาจหน้าที่ของสำนักงานหรือตามที่รัฐมนตรีหรือคณะรัฐมนตรีมอบหมาย

4. ประเด็นยุทธศาสตร์ กลยุทธ์ และแผนที่ยุทธศาสตร์ ของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

1. Smart Regulation

พัฒนาระบบและกลไกการควบคุม กำกับดูแลผลิตภัณฑ์สุขภาพเชิงรุก และเป็นมาตรฐานสากล
กลยุทธ์

1. พัฒนากฎหมายผลิตภัณฑ์สุขภาพให้ทันต่อสถานการณ์และสอดคล้องสากล

2. พัฒนาระบบ Pre-marketing ตามหลักความเสี่ยง และตามเกณฑ์ Good Registration Management
3. พัฒนาระบบการควบคุมและกำกับดูแลผลิตภัณฑ์สุขภาพหลังออกสู่ตลาด (Post-marketing Control) ให้เข้มแข็งและมีประสิทธิภาพ
4. สร้างและพัฒนาเครือข่ายการควบคุม กำกับดูแลผลิตภัณฑ์สุขภาพให้ครอบคลุมและเข้มแข็ง
5. พัฒนาความร่วมมือระหว่างประเทศด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพให้มีความเข้มแข็ง เป็นที่ยอมรับในระดับสากล
6. ขับเคลื่อนนโยบายและยุทธศาสตร์ระดับประเทศด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ
7. พัฒนากลไกการจัดการผลิตภัณฑ์สุขภาพในภาวะวิกฤติ

2. Smart Consumer

ส่งเสริมและพัฒนาให้ผู้บริโภคมีความรอบรู้ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ

กลยุทธ์

1. ส่งเสริมให้ผู้บริโภคเข้าถึงและเข้าใจข้อมูลข่าวสารในการเลือกบริโภคผลิตภัณฑ์สุขภาพ
2. ส่งเสริมให้ผู้บริโภคมีทัศนคติที่เหมาะสม เพื่อให้เกิดการตัดสินใจบริโภคผลิตภัณฑ์สุขภาพ
3. พัฒนาผู้บริโภคให้มีพฤติกรรมการบริโภคผลิตภัณฑ์สุขภาพที่เหมาะสม

3. Smart Service

พัฒนางานบริการสู่ความเป็นเลิศและให้ผู้ประกอบการมีความสามารถในการแข่งขัน

กลยุทธ์

1. เพิ่มประสิทธิภาพงานบริการให้มีความรวดเร็วและทันสมัย
2. พัฒนาศักยภาพและเตรียมความพร้อมผู้ประกอบการรองรับกฎระเบียบใหม่ และส่งเสริมการส่งออก
3. สนับสนุนการเข้าสู่ธุรกิจของผู้ประกอบการรุ่นใหม่
4. พัฒนาระบบการรับรองและประเมินสมรรถนะผู้ประกอบการ
5. ส่งเสริมผู้ประกอบการให้พัฒนาผลิตภัณฑ์สุขภาพนวัตกรรม

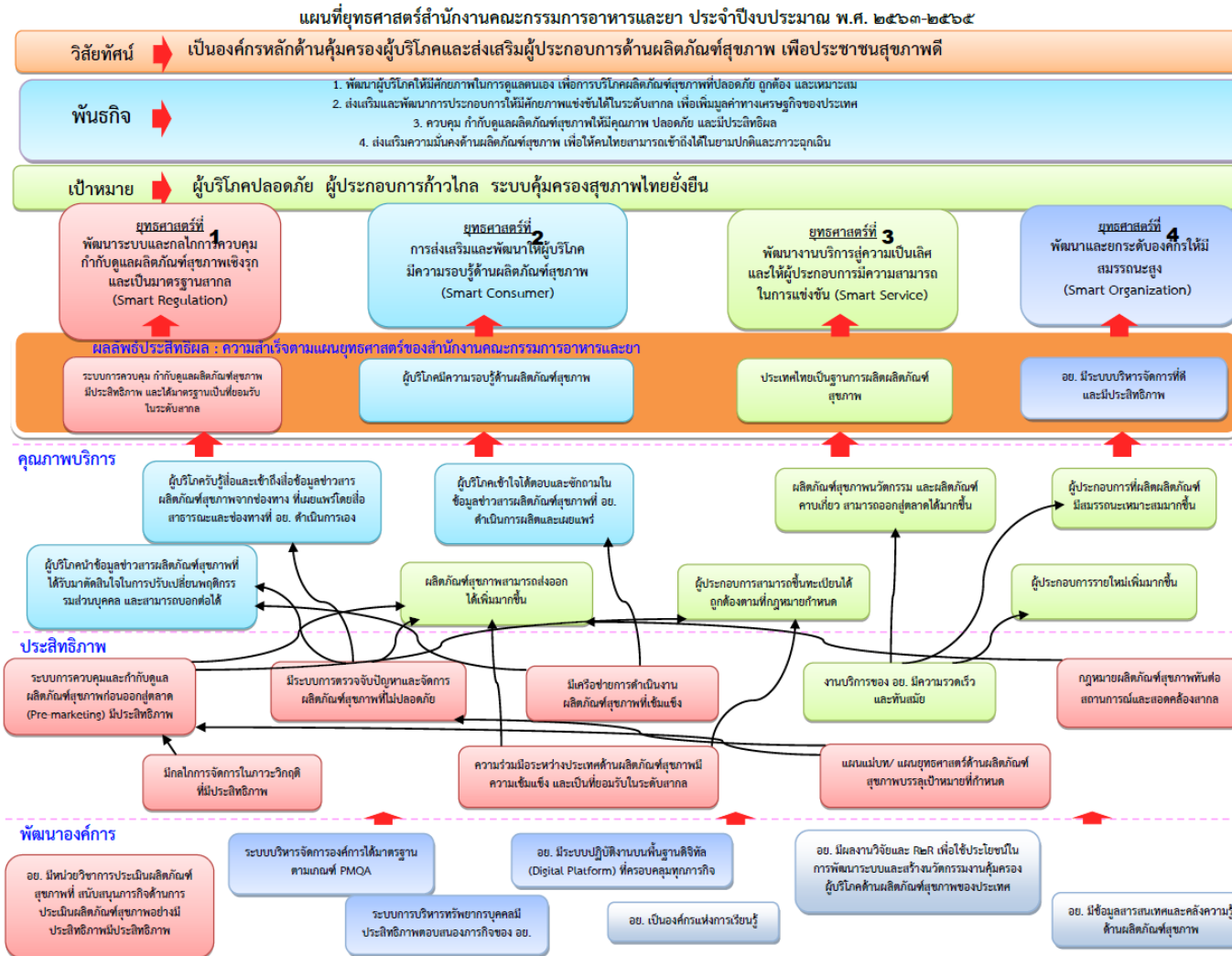
4. Smart Organization

พัฒนาและยกระดับองค์กรให้มีสมรรถนะสูง

กลยุทธ์

1. พัฒนาระบบบริหารจัดการองค์กรให้ได้มาตรฐานตามเกณฑ์การพัฒนาคุณภาพการบริหารจัดการภาครัฐ (Public Sector Management Quality : PMQA)
2. พัฒนาระบบการบริหารจัดการบุคลากรสู่การเป็นองค์กรสมรรถนะสูง
3. พัฒนาระบบบริหารงานบนพื้นฐานดิจิทัล (Digital Platform)
4. พัฒนาสารสนเทศและคลังความรู้ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ
5. พัฒนาระบบงานวิจัยเพื่อพัฒนาระบบและสร้างนวัตกรรมงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพของประเทศ
6. พัฒนาให้ อย. เป็นองค์กรแห่งการเรียนรู้ (Learning Organization)

แผนที่ยุทธศาสตร์



5. แผนงาน ผลผลิต และกิจกรรมของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

แผนงานที่ 1 บูรณาการป้องกัน ปราบปราม และบำบัดรักษาผู้ติดยาเสพติด

โครงการที่ 1 โครงการควบคุมตัวยา เคมีภัณฑ์ และสารตั้งต้นที่เป็นวัตถุเสพติดให้เป็นไปตาม
กฎหมาย

กิจกรรมหลักที่ 1.1 ควบคุมตัวยา เคมีภัณฑ์ และสารตั้งต้นที่เป็นวัตถุเสพติด

แผนงานที่ 2 ยุทธศาสตร์เพื่อสนับสนุนยุทธศาสตร์ด้านการสร้างความสามารถในการแข่งขัน

ผลผลิตที่ 1 ผู้ประกอบการได้รับการพัฒนาให้มีศักยภาพในการประกอบการสามารถแข่งขันได้

กิจกรรมหลักที่ 1.1 พัฒนาศักยภาพผู้ประกอบการให้มีความสามารถในการแข่งขัน

แผนงานที่ 3 ยุทธศาสตร์เสริมสร้างให้คนมีสุขภาวะที่ดี

โครงการที่ 1 โครงการพัฒนาผลิตภัณฑ์สุขภาพเพื่อสุขภาวะที่ดีของประชาชน

กิจกรรมหลักที่ 1.1 พัฒนาระบบผลิตภัณฑ์สุขภาพและการจัดการสารเคมี

อย่างครบวงจรเพื่อความมั่นคงของประเทศและเพื่อสุขภาวะ
ที่ดีของประชาชน

แผนงานที่ 4 พื้นฐานด้านการพัฒนาและเสริมสร้างศักยภาพทรัพยากรมนุษย์

ผลผลิตที่ 1 ผลิตภัณฑ์สุขภาพและสถานประกอบการได้รับการกำกับดูแลและตรวจสอบ
ให้มีมาตรฐานตามเกณฑ์ที่กำหนด

กิจกรรมหลักที่ 1.1 พิจารณากลับกรองผลิตภัณฑ์สุขภาพก่อนออกสู่ตลาด

กิจกรรมหลักที่ 1.2 พิจารณาตรวจสอบคุณภาพมาตรฐานของสถานประกอบการ
ก่อนอนุญาตให้มีการประกอบการ

กิจกรรมหลักที่ 1.3 ตรวจสอบเฝ้าระวังคุณภาพมาตรฐานความปลอดภัยของ
ผลิตภัณฑ์สุขภาพให้เป็นไปตามกฎหมาย

กิจกรรมหลักที่ 1.4 ตรวจสอบเฝ้าระวังคุณภาพมาตรฐานความปลอดภัยของ
สถานประกอบการให้เป็นไปตามกฎหมาย

ผลผลิตที่ 2 ผู้บริโภคได้รับความรู้เกี่ยวกับผลิตภัณฑ์สุขภาพที่ถูกต้อง

กิจกรรมหลักที่ 2.1 ส่งเสริมความรู้ผลิตภัณฑ์สุขภาพให้แก่ผู้บริโภคด้วยกลไกการสื่อสาร

กิจกรรมหลักที่ 2.2 รณรงค์ให้ผู้บริโภคมีพฤติกรรมการบริโภคผลิตภัณฑ์สุขภาพ
ที่ถูกต้อง

แผนงานที่ 5 แผนงานบุคลากรภาครัฐ (ด้านการพัฒนาและเสริมสร้างศักยภาพทรัพยากรมนุษย์)

ผลผลิตที่ 1 รายการค่าใช้จ่ายบุคลากรภาครัฐ

กิจกรรมหลักที่ 1.1 ค่าใช้จ่ายบุคลากรภาครัฐด้านการคุ้มครองผู้บริโภค
ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ

6. ภารกิจและโครงสร้างอัตรากำลังของกองควบคุมวัตถุเสพติด

กองควบคุมวัตถุเสพติด จัดแบ่งกลุ่มภารกิจงานเป็น 1 ฝ่าย และ 6 กลุ่ม ได้แก่ ฝ่ายบริหารทั่วไป กลุ่มกำกับดูแลก่อนออกสู่ตลาด กลุ่มกำกับดูแลหลังออกสู่ตลาด กลุ่มกำหนดมาตรฐาน กลุ่มพัฒนาระบบ กลุ่มควบคุมของกลางวัตถุเสพติด และกลุ่มเงินทุนหมุนเวียนยาเสพติด โดยมีภารกิจหลักในการควบคุมและกำกับดูแลวัตถุเสพติด ได้แก่ ยาเสพติดให้โทษ วัตถุออกฤทธิ์ และสารระเหย ให้เป็นไปตามที่กำหนดไว้ในกฎหมายว่าด้วยยาเสพติดให้โทษ กฎหมายว่าด้วยวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท และกฎหมายว่าด้วยการป้องกันการใช้สารระเหย มีภารกิจต่างๆ ดังนี้

1. ดำเนินการตามกฎหมายว่าด้วยการป้องกันการใช้สารระเหยในส่วนที่เป็นหน้าที่และอำนาจของสำนักงานกฎหมายว่าด้วยยาเสพติดให้โทษ กฎหมายว่าด้วยวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท และกฎหมายอื่นที่เกี่ยวข้อง
2. ควบคุมและกำกับดูแลวัตถุเสพติดให้มีคุณภาพ ได้มาตรฐาน มีความปลอดภัยและเป็นไปตามกฎหมาย
3. ดำเนินการรับขึ้นทะเบียนและอนุญาตเกี่ยวกับวัตถุเสพติดตามกฎหมายว่าด้วยยาเสพติดให้โทษและกฎหมายว่าด้วยวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท
4. ศึกษา วิจัย และจัดทำมาตรฐานเกี่ยวกับวัตถุเสพติด
5. ตรวจสอบ กำกับดูแล ฝ้าระวังวัตถุเสพติด สถานประกอบการเกี่ยวกับวัตถุเสพติด และการโฆษณาวัตถุเสพติดให้เป็นไปตามกฎหมาย
6. สนับสนุนวัตถุเสพติดที่ใช้ในทางการแพทย์ วิทยาศาสตร์ และอุตสาหกรรมแก่ผู้ที่ได้รับอนุญาตตามกฎหมายว่าด้วยยาเสพติดให้โทษและกฎหมายว่าด้วยวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิต และประสาท
7. พัฒนากฎหมาย หลักเกณฑ์ และกฎระเบียบที่สอดคล้องกับสากลให้เหมาะสมต่อสถานการณ์ และดำเนินการรับฟังความคิดเห็นของผู้ที่เกี่ยวข้องและวิเคราะห์ผลกระทบที่อาจเกิดขึ้นจากกฎหมาย รวมทั้งประเมินผลสัมฤทธิ์ของกฎหมาย
8. เก็บรักษา ทำลาย และใช้ประโยชน์ของกลางวัตถุเสพติดให้เป็นไปตามกฎหมาย
9. ให้ความรู้และคำแนะนำทางวิชาการ และพัฒนาข้อมูลเพื่อให้บริการข้อมูลข่าวสารด้านวัตถุเสพติด
10. ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่เกี่ยวข้อง หรือที่ได้รับมอบหมาย

โครงสร้างอัตรากำลังของกองควบคุมวัตถุเสพติด

แผนภูมิโครงสร้างและอัตรากำลังกองควบคุมวัตถุเสพติด

กองควบคุมวัตถุเสพติด		รวม 129 คน	
ผู้อำนวยการกอง (อส) (เภสัชกรรม)		ขรก. -54	
		พรก. (8) / พนง.เงินทูนฯ (36) -44	
		ลจป. (3) / ลจป.เงินทูนฯ (28) -31	
		— เภสัชกร (ชช) - 1 (ด้านระบาดวิทยาของวัตถุเสพติด)	

ฝ่ายบริหารทั่วไป	7	กลุ่มกำกับดูแลก่อนออกสู่ตลาด	10	กลุ่มกำกับดูแลหลังออกสู่ตลาด	17	กลุ่มพัฒนาระบบ	8
เจ้าพนักงานธุรการ (ปง/ชง)	- 3	เภสัชกร (ชพ)	- 2	เภสัชกร (ชพ)	- 2	เภสัชกร (ชพ)	- 2
พนักงานราชการ	- 1	เภสัชกร (ปก/ชก)	- 8	เภสัชกร (ปก/ชก)	- 11	เภสัชกร (ปก/ชก)	- 4
ลูกจ้างประจำ	- 3	ขรก.	10	พนักงานราชการ	- 4	พนักงานราชการ	- 2
		พรก.	1	ลจป.	0	ลจป.	0
		ลจป.	3				

กลุ่มกำหนดมาตรฐาน	7	กลุ่มเงินทุนหมุนเวียนยาเสพติด	73	กลุ่มควบคุมของกลางวัตถุเสพติด	5
เภสัชกร (ชพ)	- 1	เภสัชกร (ชพ)	- 1	เภสัชกร (ชพ)	- 1
เภสัชกร (ปก/ชก)	- 5	เภสัชกร (ปก/ชก)	- 8	เภสัชกร (ปก/ชก)	- 4
พนักงานราชการ	- 1	พนักงานเงินทูนฯ	- 36	ขรก.	5
		ลูกจ้างประจำเงินทูนฯ	- 28	พรก.	0
		ลจป.	0	ลจป.	0

ฝ่ายจัดซื้อและงานวิชาการด้านวัตถุเสพติด	10	ฝ่ายการเงินและบัญชี	9	ฝ่ายบริหารทั่วไป	20	ฝ่ายนโยบายและแผน	5
เภสัชกร (ชพ)	- 1	พนักงานเงินทูนฯ	- 5	พนักงานเงินทูนฯ	- 6	พนักงานเงินทูนฯ	- 4
เภสัชกร (ปก/ชก)	- 4	ลูกจ้างประจำเงินทูนฯ	- 4	ลูกจ้างประจำเงินทูนฯ	- 14	ลูกจ้างประจำเงินทูนฯ	- 1
พนักงานเงินทูนฯ	- 5	ขรก.	0	ขรก.	0	ขรก.	0
		พนง.ฯ	5	พนง.ฯ	6	พนง.ฯ	4
		ลจป.	4	ลจป.	14	ลจป.	1

ฝ่ายขายและติดตามการกระจายวัตถุเสพติด	21	ฝ่ายงบประมาณ	6	ฝ่ายกฎหมาย	2
เภสัชกร (ปก/ชก)	- 4	พนักงานเงินทูนฯ	- 2	พนักงานเงินทูนฯ	- 2
พนักงานเงินทูนฯ	- 12	ลูกจ้างประจำเงินทูนฯ	- 4	ขรก.	0
ลูกจ้างประจำเงินทูนฯ	- 5	พนง.ฯ	2	พนง.ฯ	2
		ลจป.	4	ลจป.	0

7. เป้าประสงค์/ตัวชี้วัดของกองควบคุมวัตถุเสพติด

เป้าประสงค์	ตัวชี้วัด	เป้าหมาย
R : มิติประสิทธิผล : แสดงผลงานที่บรรลุวัตถุประสงค์และเป้าหมายของแผนปฏิบัติราชการ ตามที่ได้รับงบประมาณมาดำเนินการ เพื่อให้เกิดประโยชน์สุขต่อประชาชน		
R1. ระบบการควบคุม กำกับดูแลผลิตภัณฑ์สุขภาพมีประสิทธิภาพ และได้มาตรฐานเป็นที่ยอมรับในระดับสากล	1. ร้อยละของผลิตภัณฑ์สุขภาพที่ได้รับการตรวจสอบได้มาตรฐานตามเกณฑ์ที่กำหนด	ร้อยละ 95
	2. จำนวนคดีที่พบการกระทำผิดเกี่ยวกับตัวยา สารตั้งต้น และเคมีภัณฑ์ที่ได้รับอนุญาตลดลง ไม่ต่ำกว่าร้อยละ	ร้อยละ 10
R4. อย. มีระบบบริหารจัดการที่ดี และมีประสิทธิภาพ	3. จำนวนหมวดที่ได้รับรางวัลคุณภาพการบริหารจัดการภาครัฐ (PMQA)	1 หมวด
S : มิติคุณภาพการให้บริการ : แสดงการให้ความสำคัญกับผู้รับบริการในการบริการที่มีคุณภาพ สร้างความพึงพอใจแก่ผู้รับบริการ		
S4. งานบริการของ อย. มีความรวดเร็วและทันสมัย	4. ร้อยละความพึงพอใจของผู้รับบริการ	ร้อยละ 90
S7. ผู้ประกอบการรายใหม่เพิ่มมากขึ้น	5. ร้อยละของผู้ประกอบการรายใหม่ที่ได้รับใบอนุญาต	ร้อยละ 80
M : มิติประสิทธิภาพของการปฏิบัติราชการ : แสดงความสามารถในการปฏิบัติราชการ เช่น การลดรอบระยะเวลาการให้บริการ การบริหารงบประมาณ การประหยัดพลังงาน เป็นต้น		
M1. กฎหมายผลิตภัณฑ์สุขภาพทันต่อสถานการณ์และสอดคล้องสากล	6. ร้อยละของจำนวนกฎระเบียบที่ได้รับการปรับปรุงพัฒนาตามแผน	ร้อยละ 100 (12 ฉบับ)
M2. ระบบการควบคุมและกำกับดูแลผลิตภัณฑ์สุขภาพก่อนออกสู่ตลาด (Pre-marketing)	7. ร้อยละของกระบวนการพิจารณาอนุญาตที่ได้รับการปรับปรุง	ร้อยละ 80

เป้าประสงค์	ตัวชี้วัด	เป้าหมาย
	8. ร้อยละของคำขออนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพที่ได้รับการพิจารณาอนุญาตแล้วเสร็จภายในเวลาที่กำหนด	ร้อยละ 99.9
	9. ร้อยละของคำขออนุญาตสถานประกอบการได้รับการพิจารณาอนุญาตแล้วเสร็จภายในเวลาที่กำหนด	ร้อยละ 99.9
M3. มีระบบการตรวจจับปัญหาและจัดการผลิตภัณฑ์สุขภาพที่ไม่ปลอดภัย	10. ร้อยละของผลิตภัณฑ์สุขภาพกลุ่มเสี่ยงที่ไม่ได้มาตรฐานลดลง	ร้อยละ 50
	11. ร้อยละของฉลากมีความถูกต้องตามเกณฑ์ที่กำหนด	ร้อยละ 99.5
	12. ร้อยละของผลิตภัณฑ์สุขภาพที่ตรวจพบว่าไม่ได้รับอนุญาตได้รับการจัดการให้เป็นไปตามกฎหมาย	ร้อยละ 100
	13. ร้อยละของสถานประกอบการด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพที่ตรวจพบว่าไม่ได้รับอนุญาตได้รับการจัดการให้เป็นไปตามกฎหมาย	ร้อยละ 100
	14. ร้อยละของสถานประกอบการผลิตภัณฑ์สุขภาพถูกต้องตามกฎหมาย	ร้อยละ 95
	15. ร้อยละของผู้ประกอบการเกี่ยวกับตัวยาเคมีภัณฑ์ และสารตั้งต้นที่เป็นวัตถุเสพติดที่พบการกระทำความผิดได้รับการจัดการ	ร้อยละ 100
M7. มีกลไกการจัดการผลิตภัณฑ์สุขภาพในภาวะวิกฤติ	16. ระดับความสำเร็จของการพัฒนาระบบจัดการภาวะวิกฤติด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ	ระดับ 5
M8. เป้าประสงค์อื่นๆ	17. ร้อยละความสำเร็จของการเบิกจ่ายงบประมาณ	

เป้าประสงค์	ตัวชี้วัด	เป้าหมาย
	17.1 ร้อยละความสำเร็จของการเบิกจ่ายงบประมาณลงทุน	ร้อยละ 88
	17.2 ร้อยละความสำเร็จของการเบิกจ่ายงบประมาณภาพรวม	ร้อยละ 100
C : มิติพัฒนาองค์กร : แสดงความสามารถในการบริหารการเปลี่ยนแปลงขององค์กรและการพัฒนาบุคลากรสารสนเทศ เพื่อสร้างความพร้อมในการสนับสนุนแผนปฏิบัติราชการ		
C2. ระบบบริหารจัดการองค์การได้มาตรฐานตามเกณฑ์ PMQA	18.ระดับความสำเร็จในการพัฒนาองค์การตามเกณฑ์คุณภาพการบริหารจัดการภาครัฐ	ระดับ 5
	19.ระดับคุณธรรมและความโปร่งใสในการดำเนินงานของหน่วยงาน	ระดับ 5
C5. อย. มีข้อมูลสารสนเทศและคลังความรู้ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ	20.ระดับความสำเร็จตามแผนของการพัฒนาคลังข้อมูล (Big Data) ของ อย.	ระดับ 5
C7. อย. เป็นองค์กรแห่งการเรียนรู้	21.จำนวนองค์ความรู้สะสมที่เกิดจากการถ่ายทอดและแลกเปลี่ยนได้ถูกนำมาใช้ประโยชน์ ในการพัฒนาระบบหรือสร้างนวัตกรรม เพื่อแก้ไขปัญหาองค์กรและงานคุ้มครอง ผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพของประเทศ	1 องค์ความรู้
C8. เป้าประสงค์อื่นๆ - การประเมินสถานะของหน่วยงานภาครัฐในการเป็นระบบราชการ 4.0	22.คะแนนการประเมินสถานะของหน่วยงานภาครัฐในการเป็นระบบราชการ 4.0	424 คะแนน
FS: โครงการสำคัญ Flagship project		
โครงการ สมุนไพร กัญชา กัญชง	23.ระดับความสำเร็จของการผลักดันสมุนไพร กัญชา กัญชง เพื่อสุขภาพ	ระดับ 5
โครงการ การพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพให้มีความรวดเร็ว โปร่งใส มีประสิทธิภาพ	24.ร้อยละของกระบวนการพิจารณาอนุญาตได้รับการปรับปรุงเป็นระบบ e-submission	ร้อยละ 100

เป้าประสงค์	ตัวชี้วัด	เป้าหมาย
โครงการสร้างศักยภาพบุคลากรสู่ ผู้นำการเปลี่ยนแปลง (HR Transformation)	25. ร้อยละความสำเร็จของการพัฒนาบุคลากร กลุ่มเป้าหมายตามแผนพัฒนาบุคลากรรายกอง	ร้อยละ 70

ส่วนที่ 2 แผนการดำเนินงานของกองควบคุมวัตถุเสพติด

1. แผนปฏิบัติการคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2564

กรอบวงเงินงบประมาณรายจ่ายประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2564 จำนวนตามรายการจ่าย							
หน่วยงาน กองควบคุมวัตถุเสพติด							
ประเภทรายจ่าย/ชนิดรายจ่าย/กิจกรรมหลัก	รวมทั้งสิ้น	แผนงานที่ 1	แผนงานที่ 4	แผนงานที่ 4	แผนงานที่ 4	แผนงานที่ 4	แผนงานที่ 5
		กิจกรรมหลักที่ 1.1	กิจกรรมหลักที่ 1.1	กิจกรรมหลักที่ 1.2	กิจกรรมหลักที่ 1.3	กิจกรรมหลักที่ 1.4	กิจกรรมหลักที่ 1.1
รวมทั้งสิ้น	15,478,004	12,072,850	188,618	349,804	20,000	2,711,732	72,000
1. งบดำเนินงาน	15,415,004	12,072,850	188,618	349,804	20,000	2,711,732	72,000
รวม FC	72,000	0	0	0	0	0	72,000
รวม NON FC	15,343,004	12,072,850	188,618	349,804	20,000	2,711,732	0
1.1 ค่าตอบแทน วัสดุ และวัสดุ	15,415,004	12,072,850	188,618	349,804	20,000	2,711,732	72,000
รวม FC	72,000	0	0	0	0	0	72,000
รวม NON FC	15,343,004	12,072,850	188,618	349,804	20,000	2,711,732	0
1.1.1 ค่าตอบแทน	5,153,700	5,081,700	0	0	0	0	72,000
รวม FC	72,000	0	0	0	0	0	72,000
รวม NON FC	5,081,700	5,081,700	0	0	0	0	0
1.1.1.1 ค่าเช่าบ้าน (FC)	72,000						72,000
1.1.1.2 ค่าตอบแทนอื่น 2%4% (FC)	0						
1.1.1.3 ค่าเช่ารถประจำตำแหน่ง (FC)	0						
1.1.1.4 พอส. (FC)	0						
1.1.1.5 ไม้เท้าแบริ (FC)	0						
1.1.1.6 เงินสิ่งของช่วยเหลือ (FC)	0						
1.1.1.7 ค่าอาหารที่การนอกเวลา	0						
1.1.1.8 ค่าเบี้ยประชุมกรรมการ	3,871,700	3,871,700					
1.1.1.9 ค่าตอบแทนอื่น	1,210,000	1,210,000					
1.1.2 ค่าใช้สอย	9,177,990	6,206,120	188,618	349,804	20,000	2,413,448	0
รวม FC	0	0	0	0	0	0	0
รวม NON FC	9,177,990	6,206,120	188,618	349,804	20,000	2,413,448	0
1.1.2.1 ค่าเช่าทรัพย์สิน (FC)	0						
1.1.2.2 ค่าเช่ารถยนต์ (ผูกพัน)	503,000					503,000	
1.1.2.3 ค่าจ้างเหมาบริการ	6,642,296	5,177,120	188,618	349,804	0	926,754	
1) ค่าจ้างเหมาบริการ	2,249,000	2,249,000	0	0	0	0	0
1.1) ค่าจ้างดูแลสำนักงาน	0						
1.2) ค่าจ้างบำรุงรักษาคอมพิวเตอร์	0						
1.3) ค่าจ้างเหมาดำเนินการศึกษา บันทึก	80,000	80,000					
1.4) ค่าจ้างเหมาดำเนินการพัฒนาศักยภาพ	0						
1.5) ค่าจ้างเหมาดำเนินการควบคุมตัวยา	2,169,000	2,169,000					
2) ค่าจ้างเหมาบริการ (เจ้าหน้าที่)	4,298,296	2,928,120	138,618	349,804		881,754	
3) ค่าจ้างเหมาบริการ (ค่าตรวจวิเคราะห์)	50,000		50,000				
4) ค่าจ้างเหมาบริการเครื่องถ่ายภาพสาร	45,000					45,000	
1.1.2.4 ค่าประชาสัมพันธ์	0	0	0	0	0	0	0
1) โทรทัศน์	0						
2) วิทยุ	0						
1.1.2.5 ค่าใช้จ่ายในการอบรมสัมมนา	120,000	120,000	0	0	0	0	0
1) อบรมบุคลากรภายใน	0						
2) อบรมบุคลากรภายนอก	120,000	120,000					
1.1.2.6 ค่าเช่าสิ่งของ ค่าเช่าที่พัก ค่าพาหนะ	1,813,694	820,000	0	0	20,000	973,694	0
1) ค่าเช่าสิ่งของ	300,240	110,000			4,000	186,240	
2) ค่าเช่าที่พัก	430,400	120,000				310,400	
3) ค่าพาหนะ	1,083,054	590,000			16,000	477,054	
1.1.2.7 ค่าซ่อมแซมพาหนะ	0						
1.1.2.8 ค่าซ่อมแซมครุภัณฑ์	0						
1.1.2.9 ค่าสิ่งบริวาร	99,000	89,000	0	0	0	10,000	0
1) ค่าอาหารกลางวัน	65,100	65,100					
2) ค่าอาหารว่างและเครื่องดื่ม	33,900	23,900				10,000	
1.1.2.10 โครงการพัฒนา	0						
1.1.2.11 ค่าประกันสิ่งของพนักงานราชการ	0						
1.1.2.12 เงินเพิ่มสมทบเงินจ้างพนักงานราชการ	0						
1.1.3 ค่าวัสดุ	1,083,314	785,030	0	0	0	298,284	0
รวม NON FC	1,083,314	785,030	0	0	0	298,284	0
1.1.3.1 วัสดุก่อสร้าง	0						
1.1.3.2 วัสดุคอมพิวเตอร์	0						
1.1.3.3 วัสดุงานบำรุงรักษา	18,000					18,000	
1.1.3.4 วัสดุเขียนพิมพ์และถ่ายสำเนา	94,200	94,200					
1.1.3.5 วัสดุไฟฟ้าและวิทยุ	0						
1.1.3.6 วัสดุยานพาหนะ	0						

ประเภทรายจ่าย/ชนิดรายจ่าย/กิจกรรมหลัก	รวมทั้งสิ้น	แผนงานที่ 1	แผนงานที่ 4	แผนงานที่ 4	แผนงานที่ 4	แผนงานที่ 4	แผนงานที่ 5
		กิจกรรมหลักที่ 1.1	กิจกรรมหลักที่ 1.1	กิจกรรมหลักที่ 1.2	กิจกรรมหลักที่ 1.3	กิจกรรมหลักที่ 1.4	กิจกรรมหลักที่ 1.1
1.1.3.7 วัสดุวิทยาศาสตร์หรือการแพทย์	0						
1.1.3.8 วัสดุสำนักงาน	971,114	690,830				280,284	
1.1.3.9 วัสดุหนังสือ วารสาร และตำรา	0						
1.2 ค่าสาธารณูปโภค	0	0	0	0	0	0	0
รวม FC	0	0	0	0	0	0	0
รวม NON-FC	0	0	0	0	0	0	0
1.2.1 ค่าไฟฟ้า (FC)	0						
1.2.2 ค่าโทรศัพท์ (FC)	0						
1.2.3 ค่าน้ำประปา (FC)	0						
1.2.4 ค่าไฟฟ้า	0						
1.2.5 ค่าโทรศัพท์	0						
1.2.6 ค่าน้ำประปา	0						
1.2.7 ค่าบริการไปรษณีย์	0						
1.2.8 ค่าใช้จ่ายเกี่ยวกับการใช้ระบบ Internet	0						
1.2.9 ค่าโทรศัพท์เคลื่อนที่	0						
1.2.10 ค่าเช่าสัญญาณวิทยุหรือโทรทัศน์ระบบเคลื่อนที่แบบพกพา	0						
2. งบลงทุน	0	0	0	0	0	0	0
รวม NON-FC	0	0	0	0	0	0	0
2.1 ครุภัณฑ์คอมพิวเตอร์	0						
2.2 ครุภัณฑ์โสตทัศนศึกษาและเผยแพร่	0						
2.3 ครุภัณฑ์งานบ้านงานครัว	0						
2.4 ครุภัณฑ์ยานพาหนะและขนส่ง	0						
2.5 ครุภัณฑ์สำนักงาน	0						
2.6 ครุภัณฑ์วิทยาศาสตร์การแพทย์	0						
2.7 ครุภัณฑ์ไฟฟ้าและวิทยุ	0						
2.8 ค่าสิ่งก่อสร้าง	0						
3. งบเงินอุดหนุน	0	0	0	0	0	0	0
รวม NON-FC	0						
4. งบรายจ่ายอื่น	63,000	0	0	0	63,000		0
รวม NON-FC	63,000	0	0	0	63,000		
4.1 ค่าจ้างที่ปรึกษา	0						
4.2 ค่าใช้จ่ายในการเดินทางไปราชการต่างประเทศ	63,000				63,000		
คำอธิบาย :							
1. รายละเอียดตรงกับประเภทของรายจ่าย ชนิดรายจ่าย แผนงาน และกิจกรรมหลัก							
2. หลวมทั้งเงิน และผลรวมแต่ละแผนงาน/กิจกรรมหลัก (ยกเว้นเป็นงานหัวตาราง) ต้องตรงกับวงเงินที่ได้รับจัดสรร							
และแนบปฏิบัติการ							
3. ใช้สูตรคำนวณด้วยเลขคณิตที่กำหนดไว้							

หลักก

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาโดยกองควบคุมวัตถุเสพติด เป็นหน่วยงานที่มีภารกิจหลักในการควบคุมและกำกับดูแลตัวยา สารตั้งต้น และเคมีภัณฑ์ที่เป็นวัตถุเสพติดเพื่อใช้ประโยชน์ในทางการแพทย์ วิทยาศาสตร์ และอุตสาหกรรม ให้เป็นไปตามพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. 2522 และพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2559 และจากสถานการณ์ปัจจุบันยังคงพบปัญหาการแพร่ระบาดของวัตถุเสพติดที่เกิดจากการลักลอบการนำเข้าตัวยา สารตั้งต้น และเคมีภัณฑ์ เพื่อนำไปผลิตเป็นยาเสพติดและนำไปใช้ผิดวัตถุประสงค์นอกเหนือจากการใช้ประโยชน์ในทางการแพทย์ วิทยาศาสตร์ และอุตสาหกรรม กองควบคุมวัตถุเสพติดตระหนักถึงความสำคัญของเรื่องดังกล่าว จึงได้กำหนดกลไกในการดำเนินการอย่างเข้มงวด ตั้งแต่การตรวจสอบการนำเข้า การควบคุมสถานที่ที่มีการใช้วัตถุเสพติดเพื่อควบคุมมิให้มีการรั่วไหลไปใช้นอกวัตถุประสงค์ และมีการพัฒนาระบบสารสนเทศเพื่อรองรับการดำเนินการต่างๆ ได้อย่างมีประสิทธิภาพ เพื่อเป็นเครื่องมือให้เจ้าหน้าที่สามารถดำเนินการได้อย่างสะดวกและรวดเร็ว รวมถึงพัฒนาระบบเก็บรักษายาเสพติดให้โทษของกลางให้มีประสิทธิภาพ รองรับกับนโยบายด้านยาเสพติดที่มีการจับกุมคดียาเสพติดมากขึ้น ส่งผลให้ของกลางยาเสพติดที่จับกุมได้ และต้องนำมาเก็บรักษาที่กระทรวงสาธารณสุขมากขึ้นด้วย

นอกจากนี้แล้ว กองควบคุมวัตถุเสพติดได้ดำเนินการเพื่อสนองรับนโยบายของกระทรวงสาธารณสุข ในการขับเคลื่อนตามนโยบายเร่งด่วนของรัฐบาล ในการส่งเสริมและสนับสนุนการให้ประชาชนเข้าถึง การใช้กัญชาทางการแพทย์ได้อย่างปลอดภัย พร้อมทั้ง เร่งการศึกษาวิจัยและพัฒนาเทคโนโลยีการใช้กัญชา กัญชง และพืชสมุนไพรในทางการแพทย์ อุตสาหกรรมทางการแพทย์ เพื่อสร้างโอกาสทางการรักษา เศรษฐกิจ และการสร้างรายได้ของประชาชน โดยกำหนดกลไกการดำเนินงานที่รัดกุม เพื่อมิให้เกิดผลกระทบทางสังคม ตามที่กฎหมายบัญญัติไว้ กองควบคุมวัตถุเสพติดจึงได้มีการปรับปรุงกฎหมายเพื่อให้สามารถนำกัญชา ไปใช้ประโยชน์ทางการแพทย์และการศึกษาวิจัยได้โดยชอบด้วยกฎหมาย โดยมีเป้าหมายหลัก คือ ค้ำครองสิทธิ ของผู้ป่วยที่จะได้รับและใช้กัญชาในการรักษาโรคหรือบรรเทาอาการ ภายใต้การดูแลของแพทย์ สร้างความมั่นคงทางยาให้แก่ประเทศ ภาคอุตสาหกรรมสามารถพัฒนา กัญชาและผลิตภัณฑ์กัญชา เพิ่มขีดความสามารถในการแข่งขันให้กับประเทศ ภาคเกษตรกรรมสามารถปลูกกัญชาทางการแพทย์ ให้เป็นพืชเศรษฐกิจ อันจะส่งผลให้ลดค่าใช้จ่าย และเพื่อให้เป็นไปตามนโยบายส่งเสริมกัญชง (Hemp) เป็นพืชเศรษฐกิจ จึงได้มีการปรับปรุงกฎหมายต่างๆ ที่มีอยู่เดิมเพื่อเปิดทางสู่การนำไปใช้เชิงพาณิชย์มากขึ้น และทุกภาคส่วนสามารถขออนุญาตได้ โดยไม่จำกัดไว้แต่เพียงหน่วยงานของรัฐเท่านั้น

ดังนั้น แผนปฏิบัติการประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2564 จึงมีการดำเนินการให้บรรลุวัตถุประสงค์ ตามภารกิจและหน้าที่ที่ได้กล่าวข้างต้น

วัตถุประสงค์

1. เพื่อส่งเสริมและกำกับดูแลให้ผู้ประกอบการสามารถดำเนินการตามกฎหมาย หลักเกณฑ์ วิธีการ แนวทางการปฏิบัติต่างๆ ได้อย่างถูกต้องตามกฎหมาย
2. เพื่อส่งเสริมให้มีผลิตภัณฑ์วัตถุเสพติดที่ใช้ในทางการแพทย์ที่มีคุณภาพมาตรฐานและเพียงพอ ต่อการใช้ประโยชน์ทางการแพทย์ภายในประเทศ
3. เพื่อพัฒนาและปรับปรุงกฎหมาย กฎระเบียบ หลักเกณฑ์ในการกำกับดูแลตัวยา สารตั้งต้น และ เคมีภัณฑ์ที่เป็นวัตถุเสพติดให้สอดคล้องกับระบบสากลและเหมาะสมกับสถานการณ์
4. เพื่อสร้างเสริมเครือข่ายในการติดตาม ตรวจสอบ เฝ้าระวังเกี่ยวกับตัวยา สารตั้งต้น และเคมีภัณฑ์กับ หน่วยงานทั้งภายในและภายนอกองค์กร
5. เพื่อพัฒนาระบบการตรวจรับและเก็บรักษา ยาเสพติดให้โทษของกลางให้มีประสิทธิภาพยิ่งขึ้น
6. เพื่อพัฒนาระบบสารสนเทศที่เกี่ยวข้องให้มีความทันสมัย มีความยืดหยุ่น และสามารถรองรับ ความต้องการข้อมูลที่เปลี่ยนแปลงขององค์กร และรองรับการแลกเปลี่ยนและเชื่อมโยงระหว่างหน่วยงาน

กลวิธี

1. พัฒนาระบบการกำกับดูแลผลิตภัณฑ์วัตถุเสพติดและสถานประกอบการ ทั้งก่อนและหลังออกสู่ตลาด ให้เป็นไปตามมาตรฐาน
2. เสริมสร้างระบบการเฝ้าระวังและควบคุมการกระจายของตัวยาและสารตั้งต้นที่เป็นวัตถุเสพติด ให้เป็นไปอย่างถูกต้องตามกฎหมาย

3. พัฒนาระบบการเก็บรักษาและทำลายยาเสพติดให้โทษของกลาง ให้มีระบบป้องกันการรั่วไหลออกนอกระบบการควบคุมที่มีประสิทธิภาพ มีความโปร่งใส และสามารถตรวจสอบได้ เพื่อสร้างความเชื่อมั่นให้กับสังคมและประชาชน

4. พัฒนาระบบสารสนเทศและฐานข้อมูลที่เกี่ยวข้อง เพื่อเพิ่มประสิทธิภาพในการกำกับดูแลและสามารถประมวลผลต่างๆ ได้อย่างมีระบบ

งบประมาณ

รวมทั้งสิ้น	15,478,004	บาท
- งบดำเนินงาน	3,342,154	บาท
- งบรายจ่ายอื่น	12,135,850	บาท

ผลที่คาดว่าจะได้รับ

เพื่อให้ตัวยา เคมีภัณฑ์ และสารตั้งต้นที่เป็นวัตถุเสพติดได้รับการควบคุมและกำกับดูแลให้มีการใช้ตามวัตถุประสงค์ทางการแพทย์ วิทยาศาสตร์ และอุตสาหกรรม และเป็นไปตามกฎหมาย

กิจกรรม (ตามตารางแผนปฏิบัติการ)

- แผนงานที่ 1 บูรณาการป้องกันปราบปราม และบำบัดรักษาผู้ติดยาเสพติด
- แผนงานที่ 4 พื้นฐานด้านการพัฒนาและเสริมสร้างศักยภาพทรัพยากรมนุษย์

ตารางแผนปฏิบัติการ

แผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2564															
หน่วยงาน กองควบคุมวัตถุเสพติด															
* ให้อ้างอิงเป้าหมายกิจกรรมหลักตามที่ส่งสำนักงานงบประมาณ (เอกสารหมายเลข 6)															หน่วย : บาท
แผนงาน/ผลผลิต/กิจกรรมหลัก/ กิจกรรม/โครงการ	เป้าหมาย			แผนการดำเนินงานและการใช้จ่ายงบประมาณรายเดือน											
	งาน	หน่วยนับ	รวมทั้งสิ้น	ต.ค.	พ.ย.	ธ.ค.	ม.ค.	ก.พ.	มี.ค.	เม.ย.	พ.ค.	มิ.ย.	ก.ค.	ส.ค.	ก.ย.
	เงิน														
เปอร์เซ็นต์ (เฉพาะงบดำเนินงาน)			100	40.41			22.76			23.13			13.70		
รวมไตรมาส (เฉพาะงบดำเนินงาน)			15,343,004	6,200,055			3,491,993			3,549,281			2,101,675		
รวมทั้งสิ้น (เฉพาะงบดำเนินงาน)			15,343,004	1,150,009	1,485,023	3,565,023	1,097,023	1,179,947	1,215,023	947,327	846,327	1,755,627	724,627	700,627	676,421
แผนงานที่ 1 บูรณาการป้องกันปราบปราม และบำบัด			12,072,850	721,360	1,056,360	3,078,360	681,360	761,190	801,360	747,360	651,360	1,682,360	651,360	632,360	608,060
รักษาผู้ติดยาเสพติด															
โครงการที่ 1 โครงการควบคุมตัวยา เคมีภัณฑ์			12,072,850	721,360	1,056,360	3,078,360	681,360	761,190	801,360	747,360	651,360	1,682,360	651,360	632,360	608,060
และสารตั้งต้นที่เป็นวัตถุเสพติดให้เป็นไปตามกฎหมาย															
กิจกรรมหลักที่ 1.1 ควบคุมตัวยา เคมีภัณฑ์			12,072,850	721,360	1,056,360	3,078,360	681,360	761,190	801,360	747,360	651,360	1,682,360	651,360	632,360	608,060
และสารตั้งต้นที่เป็นวัตถุเสพติด															
กิจกรรมย่อย การควบคุมการนำเข้า	งาน	ราย	3,680	300	300	320	300	300	320	300	300	320	300	300	320
1. พิจารณาอนุญาตหนังสือรับรองเกี่ยวกับสารตั้งต้น	เงิน	บาท	382,932	31,911	31,911	31,911	31,911	31,911	31,911	31,911	31,911	31,911	31,911	31,911	31,911
1.1 ผลิตภัณฑ์	งาน	ราย	300	20	20	30	20	20	35	20	25	35	20	20	35
1.2 สถานประกอบการ	งาน	ราย	300	20	20	30	20	25	30	25	20	30	25	25	30
1.3 การดำเนินการเกี่ยวกับอนุสัญญา	งาน	ราย	3,000	250	250	250	250	250	250	250	250	250	250	250	250
2 การควบคุมตรวจสอบการนำเข้า ณ ด่าน	งาน	ราย	80	10	10	10	10	5	5	5	5	5	5	5	5
กิจกรรมย่อย การควบคุมการกระจาย															
3. การควบคุมการกระจาย	งาน	ราย	24,880	2,075	2,075	2,070	2,075	2,075	2,070	2,075	2,075	2,070	2,075	2,075	2,070
	เงิน	บาท	1,141,560	95,130	95,130	95,130	95,130	95,130	95,130	95,130	95,130	95,130	95,130	95,130	95,130
กิจกรรมย่อย การควบคุมการใช้สารตั้งต้นทางอุตสาหกรรม															
4. การควบคุมการใช้สารตั้งต้นทางอุตสาหกรรม	งาน	ราย	240	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20
	เงิน	บาท	60,000	15,000			15,000			15,000			15,000		
กิจกรรมย่อย การตรวจสอบสถานที่ / พื้นที่ในการ															
ดำเนินการเกี่ยวกับวัตถุเสพติด															
5. การตรวจสอบสถานที่ / พื้นที่ในการดำเนินการเกี่ยวกับ	งาน	ราย	12	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1
วัตถุเสพติด	เงิน	บาท	700,000	100,000	100,000	100,000	60,000	60,000	60,000	45,000	45,000	45,000	30,000	30,000	25,000
กิจกรรมย่อย การตรวจจับและเก็บรักษาเสพติดให้โทษ															
ของกลาง															
6. การเก็บรักษาเสพติดของกลาง	งาน	ราย	200	20	20	20	20	30	30				20	20	20
6.1 ค่าจ้างลูกจ้างเหมาบริการ (6 คน)	เงิน	บาท	1,269,000	105,750	105,750	105,750	105,750	105,750	105,750	105,750	105,750	105,750	105,750	105,750	105,750
6.2 ค่าประชุมคณะกรรมการกลาง	เงิน	บาท	5,000			1,000		1,000		1,000		1,000		1,000	
6.3 วัสดุของกลาง	เงิน	บาท	477,000		350,000	17,000		30,000	50,000	30,000					
6.4 ค่าเช่าเหมารถและระบบคลังของกลางฯ	เงิน	บาท	169,000			84,000			85,000						

แผนงาน/ผลผลิต/กิจกรรมหลัก/ กิจกรรม/โครงการ	เป้าหมาย			แผนการดำเนินงานและการใช้จ่ายงบประมาณรายเดือน											
	งาน เงิน	หน่วยนับ	รวมทั้งสิ้น	ต.ค.	พ.ย.	ธ.ค.	ม.ค.	ก.พ.	มี.ค.	เม.ย.	พ.ค.	มิ.ย.	ก.ค.	ส.ค.	ก.ย.
กิจกรรมหลักที่ 1.2 พิจารณาตรวจสอบคุณภาพมาตรฐาน ของสถานประกอบการก่อนอนุญาตให้มีการประกอบการ			349,804	48,634	48,634	106,634	48,634	48,634	48,634	0	0	0	0	0	0
กิจกรรมย่อย พิจารณาอนุญาตเกี่ยวกับสถานประกอบการ ผลิตภัณฑ์สุขภาพ															
3. พิจารณาอนุญาตเกี่ยวกับสถานประกอบการผลิตภัณฑ์สุขภาพ	งาน เงิน	ราย บาท	4,000 349,804	350 48,634	350 48,634	350 106,634	350 48,634	350 48,634	350 48,634	350 350	350 350	350 350	350 350	300	200
กิจกรรมหลักที่ 1.3 ตรวจสอบเฝ้าระวังคุณภาพมาตรฐาน ความปลอดภัยของผลิตภัณฑ์สุขภาพให้เป็นไปตามกฎหมาย			20,000	1,500	1,500	1,500	3,500	1,500	1,500	1,500	1,500	1,500	1,500	1,500	1,500
กิจกรรมย่อย ตรวจสอบคุณภาพผลิตภัณฑ์สุขภาพ	งาน เงิน	รายการ บาท	65			30			26			9			
4. การเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์สุขภาพเพื่อประเมินสถานการณ์คุณภาพ และความปลอดภัย (Situation base)	งาน เงิน	รายการ บาท	50	5	10	12	10	5	5	1	1	1			
5. การเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์สุขภาพกลุ่มเสี่ยง ที่ส่งผลกระทบต่อความปลอดภัยของผู้บริโภค (Risk base)	งาน เงิน	รายการ บาท	5			1			2			2			
6. การเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์สุขภาพกรณีพิเศษ 6.1 กรณีพิเศษ / อุทธรณ์ / ร้องเรียน	งาน	รายการ	10			2		2	2	2	1	1			
กิจกรรมย่อย ตรวจสอบผลิตภัณฑ์สุขภาพทางกายภาพ ฉลากและเอกสารที่เกี่ยวข้อง															
7. ตรวจสอบฉลากและเอกสารกำกับผลิตภัณฑ์	งาน เงิน	รายการ บาท	250 20,000	20 1,500	20 1,500	20 1,500	30 3,500	20 1,500	20 1,500	20 1,500	20 1,500	20 1,500	20 1,500	20 1,500	20 1,500
งบรายจ่ายอื่น			63,000						44,800					18,200	
1. การประชุมเจ้าหน้าที่อาวุโสอาเซียนด้านยาเสพติด (ASEAN Senior Official on Drugs-ASOD)	งาน เงิน	โครงการ บาท	1 18,200												1 18,200
2. การประชุมคณะกรรมการยาเสพติดแห่งชาติ (The Commission on Narcotic Drugs (CND))	งาน เงิน	โครงการ บาท	1 44,800						1 44,800						
กิจกรรมหลักที่ 1.4 ตรวจสอบเฝ้าระวังคุณภาพมาตรฐาน ความปลอดภัยของสถานประกอบการให้เป็นไปตามกฎหมาย			2,711,732	350,412	350,426	350,426	335,426	340,520	335,426	193,467	188,467	66,767	66,767	66,767	66,861
กิจกรรมย่อย ตรวจสอบเฝ้าระวังสถานประกอบการ ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ															
8. ตรวจสอบเฝ้าระวังคุณภาพมาตรฐานความปลอดภัยของ สถานประกอบการให้เป็นไปตามกฎหมาย	งาน เงิน	ราย บาท	400 973,694	50 121,700	50 121,700	50 121,700	50 121,700	50 121,794	50 121,700	50 121,700	50 121,700	50	50		

2. แผนป้องกันและแก้ไขปัญหายาเสพติด ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2564

ผลผลิต/โครงการ-กิจกรรม	เป้าหมายตามตัวชี้วัด	งบประมาณปี 64	รายละเอียดผลการดำเนินงาน
โครงการควบคุมตัวยา เคมีภัณฑ์ และสารตั้งต้นที่เป็นวัตถุเสพติดให้เป็นไปตามกฎหมาย			
กิจกรรม : ควบคุมตัวยา เคมีภัณฑ์ และสารตั้งต้นที่เป็นวัตถุเสพติด		12,072,850.00	(หน่วย: บาท)
- ค่าเป้าหมาย : จำนวนตัวยา เคมีภัณฑ์ และสารตั้งต้นได้รับการควบคุม	29,000 รายการ		
1. การตรวจสอบควบคุมการนำเข้า	3,680 ราย	382,932.00	
1.1 พิจารณาอนุญาต/รับรองเกี่ยวกับสารตั้งต้น	3,600 ราย		
1.1.1 ผลิตภัณฑ์	300 ราย		
1.1.2 สถานประกอบการ	300 ราย		
1.1.3 การดำเนินการเกี่ยวกับอนุสัญญา	3,000 ราย		
1.2 การควบคุมตรวจสอบการนำเข้า ณ ด่าน	80 ราย		
2. การตรวจสอบควบคุมการกระจายวัตถุเสพติด	24,880 ราย	1,141,560.00	
3. การตรวจสอบควบคุมการใช้ทางอุตสาหกรรม	240 ราย	60,000.00	
4. การตรวจสอบสถานที่ / พื้นที่ในการดำเนินการเกี่ยวกับวัตถุเสพติด	12 ราย	700,000.00	
5. การเก็บรักษา ยาเสพติดของกลาง	200 ราย		
5.1 ค่าจ้างลูกจ้างเหมาบริการ (6 คน)		1,269,000.00	
5.2 ค่าประชุมคณะกรรมการกลาง		5,000.00	
5.3 ค่าวัสดุของกลาง		477,000.00	
5.4 จ้างเหมาดูแลระบบคลังของกลางฯ		169,000.00	
5.5 ค่าตอบแทนกรรมการตรวจรับฯ		1,000,000.00	
5.6 ค่าตอบแทนกรรมการถือกุญแจ		210,000.00	

ผลผลิต/โครงการ-กิจกรรม	เป้าหมายตามตัวชี้วัด	งบประมาณปี 64	รายละเอียดผลการดำเนินงาน
6. สุ่มตรวจวิเคราะห์ยาเสพติดของกลาง	100 ราย		
7. ทำลายยาเสพติดของกลาง	2 ครั้ง	2,000,000.00	
8. ปรับปรุง แก้ไข กฎ ประกาศ ระเบียบ	12 ฉบับ		
8.1 จัดประชุมกรรมการ/อนุกรรมการ		3,871,700.00	
8.2 ค่าจ้างลูกจ้างเหมาบริการ (1 คน)		134,628.00	
9. จ้างเหมาดำเนินการแจ้งกฎหมาย ระเบียบ ประกาศ	1 งาน	80,000.00	
10. ด้านพัฒนาทรัพยากรบุคคล			
10.1 พัฒนาบุคลากรตามสมรรถนะ	1 เรื่อง	120,000.00	
10.2 ประชุมพัฒนางาน / แลกเปลี่ยนเรียนรู้	1 เรื่อง	84,000.00	
11. งานธุรการ/ บริหารงานทั่วไป			
11.1 เดินทางประชุมราชการ		60,000.00	
11.2 งานธุรการ			
11.2.1 น้ำมันเชื้อเพลิง		94,200.00	
11.2.2 งานบริหารทั่วไป		213,830.00	

3. แผนเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์สุขภาพ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2564

ผลิตภัณฑ์ที่เก็บ	วัตถุประสงค์ การวิเคราะห์	จำนวนตัวอย่าง	สถานที่เก็บ	หน่วยเก็บ	หน่วยตรวจ วิเคราะห์	งบประมาณค่าตรวจ วิเคราะห์	ระยะเวลาที่เก็บ
1. การตรวจสอบคุณภาพผลิตภัณฑ์สุขภาพก่อนออกสู่ตลาด							
วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 และยา เสพติดให้โทษในประเภท 2	ข้อกำหนดตามที่ขึ้นทะเบียนออก หนังสือรับรองผลิตภัณฑ์เพื่อ ประกอบการขอหนังสือรับรอง ผลิตภัณฑ์/ขึ้นทะเบียน	10	สถานประกอบการ	กอง ต.	กรมวิทย์ฯ	-กรณีวง.2 ผู้ประกอบการ ชำระค่าตรวจราคาตาม ใบ แจ้งหนี้กรมวิทย์ -ยส.2 อย.โอนให้กรมวิทย์ ตัวอย่างละ 40,000 บาท	ต.ค.63-30 ก.ย.64
2. การเฝ้าระวัง ประเมินสถานการณ์คุณภาพ มาตรฐานและความปลอดภัย							
วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3, 4 และยา เสพติดให้โทษในประเภท 3	ข้อกำหนดตามที่ขึ้นทะเบียนหรือ ตามตำรายา/เฝ้าระวังคุณภาพ มาตรฐาน	50	บริษัทผู้ผลิต/นำเข้า/จำหน่าย	กอง ต.	กรมวิทย์ฯ	1,250,000	ต.ค.63-30 ก.ย.64
	ข้อกำหนดตามที่ขึ้นทะเบียนหรือ ตามตำรายา/เฝ้าระวังคุณภาพ มาตรฐาน	5	สถานที่ผลิต			125,000	
3. การเก็บรักษา ยาเสพติดให้โทษของกลาง							
การเก็บรักษาของกลาง	ตรวจเอกลักษณ์	100	อย.	กอง ต.	กรมวิทย์ฯ	กรมวิทย์ฯ ไม่คิด ค่าใช้จ่าย	ต.ค.63-30 ก.ย.64
4. กรณีร้องเรียน/พิเศษ/ฉุกเฉิน							
วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2,3,4 และยา เสพติดให้โทษในประเภท 2, 3	ตรวจเอกลักษณ์หรือข้อกำหนด ตามที่ขึ้นทะเบียนหรือตามตำรายา	10	แล้วแต่กรณี	กอง ต.	กรมวิทย์ฯ	250,000	ต.ค.63-30 ก.ย.64
						รวม	1,625,000

4. แผนพัฒนากฎหมาย ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2564

กองควบคุมวัตถุเสพติดมีแผนการปรับปรุงหรือพัฒนาตามแผน จำนวน 12 ฉบับ

ลำดับ	ชื่อกฎหมาย
1.	ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดชนิดและจำนวนยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 ที่จะต้องใช้ในทางการแพทย์และทางวิทยาศาสตร์ที่วราชอาณาจักรประจำปี พ.ศ. 2564
2.	ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง จัดตั้งสถานพยาบาล จำนวน 2 ฉบับ (ออกตามพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. 2522)
3.	ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อและประเภทยาเสพติดให้โทษ หรือวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท จำนวน 2 ฉบับ (ออกตามพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. 2522 หรือพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2559 แล้วแต่กรณี)
4.	ประกาศคณะกรรมการ ที่ออกตามกฎกระทรวงการขออนุญาตและการอนุญาตเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษ หรือวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท จำนวน 5 ฉบับ (ออกตามพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. 2522 หรือพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2559 แล้วแต่กรณี)
5.	ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ที่ออกตามกฎกระทรวงการขออนุญาตและการอนุญาตเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษ หรือวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท จำนวน 2 ฉบับ (ออกตามพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. 2522 หรือพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2559 แล้วแต่กรณี)

หมายเหตุ นับเป็นผลสำเร็จเมื่อกองฯเสนอเลขานุการ อย. ลงนามบันทึกเสนอประกาศฯเพื่อให้รัฐมนตรี พิจารณาลงนามตามลำดับขั้นตอนการเสนอกฎหมาย

ส่วนที่ 3 ผลการดำเนินงานของกองควบคุมวัตถุเสพติด

1. สรุปรายงานการใช้จ่ายงบประมาณ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2564

กองควบคุมวัตถุเสพติดได้รับงบประมาณรวมทั้งสิ้น 16,227,726.00 บาท คิ่่นงบกลาง 1,015,000.00 บาท ได้รับจริง 15,212,726.00 บาท ประกอบด้วย งบดำเนินงาน งบลงทุนและงบรายจ่ายอื่น ๆ โดยมีการใช้จ่ายงบประมาณรวมทั้งสิ้น 15,211,311.89 บาท และมีงบประมาณคงเหลือ 1,414.11 บาท การใช้จ่ายงบประมาณในภาพรวมคิดเป็นร้อยละ 99.99 โดยมีรายละเอียดดังนี้

- **แผนงานที่ 1 บูรณาการป้องกันปราบปราม และบำบัดรักษาผู้ติดยาเสพติด**
 งบประมาณที่ได้รับ 12,072,850.00 บาท
 การเบิกจ่ายงบประมาณ 12,072,850.00 บาท
 คงเหลือ 0.00 บาท
- **แผนงานที่ 5 พื้นฐานด้านการพัฒนา และเสริมสร้างศักยภาพทรัพยากรมนุษย์**
 งบประมาณที่ได้รับ 3,250,154.00 บาท คิ่่นงบกลาง 950,000 บาท
 ได้รับจริง 2,320,154.00 บาท
 การเบิกจ่ายงบประมาณ 2,318,742.48 บาท
 คงเหลือ 1,411.52 บาท
- **งบกลาง**
 งบประมาณที่ได้รับ 749,722.00 บาท
 การเบิกจ่ายงบประมาณ 749,719.41 บาท
 คงเหลือ 2.59 บาท
- **ค่าเช่าบ้าน**
 งบประมาณที่ได้รับ 72,000.00 บาท คิ่่นงบกลาง 2,000 บาท
 การเบิกจ่ายงบประมาณ 70,000.00 บาท
 คงเหลือ 0.00 บาท
- **งบรายจ่ายอื่น**
 งบประมาณที่ได้รับ 63,000 บาท คิ่่นงบกลาง 63,000 บาท
 การเบิกจ่ายงบประมาณ - บาท
 คงเหลือ - บาท

สรุปการใช้เงินตามแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2564

หน่วยงาน กองควบคุมวัตถุเสพติด ณ วันที่ 30 กันยายน 64

แผนงาน	งบประมาณตามแผน	ค่างบกลาง	งบประมาณที่ได้รับจริง	งบประมาณที่เบิกจ่าย	ร้อยละ	งบประมาณคงเหลือ	ร้อยละ
รวม (เฉพาะแผน 1 แผน 4 และงบกลาง)	16,092,726.00	950,000.00	15,142,726.00	15,141,311.89	99.9907	1,414.11	0.0093
รวมทั้งหมด	16,227,726.00	1,015,000.00	15,212,726.00	15,211,311.89	99.9907	1,414.11	0.0093
แผนงานที่ 1 บูรณาการป้องกันปราบปราม และปราบปรามผู้ติดยาเสพติด	12,072,850.00		12,072,850.00	12,072,850.00	100.0000	-	0.0000
แผนงานที่ 4 พื้นฐานด้านการพัฒนาและเสริมสร้างศักยภาพคน	3,270,154.00	950,000.00	2,320,154.00	2,318,742.48	99.9392	1,411.52	0.0608
งบกลาง ออ.	749,722.00		749,722.00	749,719.41	99.9997	2.59	0.0003
ค่าเช่าบ้าน (บุคลากรภายใต้งบประมาณ)	72,000.00	2,000.00	70,000.00	70,000.00	100.0000	-	0.0000
งบรายจ่ายอื่น (ประชุม คปท) (แผนงานที่ 4 กิจกรรมที่ 1.3)	63,000.00	63,000.00	-	-	-	-	-

รายละเอียดการเบิกจ่ายงบประมาณตามแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2564				
แผนงาน/ผลผลิต/กิจกรรมหลัก/กิจกรรม/โครงการ	งบที่ได้รับตามแผน	เบิกจ่าย	คงเหลือ	หมายเหตุ
แผนงานที่ 1 บูรณาการป้องกันปราบปราม และบำบัดรักษาผู้ติดยาเสพติด	12,072,850.00	12,072,850.00	0.00	
(1) พิจารณาอนุญาตหนังสือรับรองเกี่ยวกับสารตั้งต้น	382,932.00	382,932.00	-	
(3) การควบคุมการกระจาย	1,141,560.00	1,119,960.00	21,600.00	
(4) การควบคุมการใช้สารตั้งต้นทางอุตสาหกรรม	60,000.00	36,838.00	23,162.00	
(5) การตรวจสอบสถานที่ / พื้นที่ในการดำเนินการเกี่ยวกับ ยส. 5	700,000.00	274,131.56	425,868.44	
(6) การเก็บรักษายาเสพติดของกลาง			-	
(6.1) ค่าจ้างลูกจ้างเหมาบริการ (6 คน)	1,269,000.00	1,269,000.00	-	
(6.2) ค่าประชุมคณะกรรมการกลาง	5,000.00	980.00	4,020.00	
(6.3) วัสดุของกลาง	477,000.00	933,610.00	-	456,610.00
(6.4) จ้างเหมาดูแลระบบคลังของกลางฯ	169,000.00	215,797.60	-	46,797.60
(6.5) ค่าตอบแทนกรรมการตรวจรับฯ	1,000,000.00	1,000,000.00	-	
(6.6) ค่าตอบแทนกรรมการถือฤกษ์แหง	210,000.00	210,000.00	-	
(7) สุ่มตรวจวิเคราะห์ยาเสพติดของกลาง			-	
(8) การทำลายยาเสพติดของกลางและการนำของกลางยาเสพติด	2,000,000.00	1,761,758.00	238,242.00	
(9) จัดประชุมกรรมการ/อนุกรรมการ	3,871,700.00	2,665,335.00	1,206,365.00	
9.1 ค่าจ้างลูกจ้างเหมาบริการ (1 คน)	134,628.00	134,628.00	-	
(10) จ้างเหมาดำเนินการแจ้งกฎหมาย ระเบียบ ประกาศ	80,000.00	1,041,875.90	-	961,875.90
กิจกรรมย่อยสนับสนุน			-	
(11) ด้านพัฒนาทรัพยากรบุคคล			-	
(11.1) พัฒนาบุคลากรตามสมรรถนะ	120,000.00	13,205.00	106,795.00	
(11.2) ประชุมพัฒนางาน / แลกเปลี่ยนเรียนรู้	84,000.00	20,180.00	63,820.00	
(11) งานธุรการ/บริหารงานทั่วไป			-	
(12.1) เดินทางประชุมราชการ	60,000.00	-	60,000.00	
(12.2) งานธุรการ			-	
(12.2.1) น้ำมันเชื้อเพลิง	94,200.00	48,540.00	45,660.00	
(12.2.2) งานบริหารทั่วไป	213,830.00	944,078.94	-	730,248.94
แผนงานที่ 4 พื้นฐานด้านการพัฒนาและเสริมสร้างศักยภาพคน	3,270,154.00	3,268,742.48	1,411.52	
กิจกรรมย่อย 1.1.1.1 พิจารณาอนุญาตเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์วัตถุเสพติด				
(1) พิจารณาถลกัณฑ์กรองผลิตภัณฑ์วัตถุเสพติดก่อนออกสู่ตลาด	138,618.00	138,618.00	0.00	

(2) ค่าตอบแทนผู้เชี่ยวชาญพิจารณาเข้ารับ	50,000.00	27,182.35	22,817.65	
กิจกรรมหลักที่ 1.2 พิจารณาตรวจสอบคุณภาพมาตรฐาน ของสถานประกอบการก่อนอนุญาตให้มีการประกอบการ			0.00	
(3) พิจารณาอนุญาตเกี่ยวกับสถานประกอบการผลิตภัณฑ์สุขภาพ	349,804.00	349,804.00	0.00	
กิจกรรมหลักที่ 1.3 ตรวจสอบเฝ้าระวังคุณภาพมาตรฐาน ความปลอดภัยของผลิตภัณฑ์สุขภาพให้เป็นไปตามกฎหมาย			0.00	
(7) ตรวจสอบฉลากและเอกสารกำกับผลิตภัณฑ์	20,000.00	2,142.35	17,857.65	
กิจกรรมหลักที่ 1.4 ตรวจสอบเฝ้าระวังคุณภาพมาตรฐาน ความปลอดภัยของสถานประกอบการให้เป็นไปตามกฎหมาย			0.00	
(8) ตรวจสอบเฝ้าระวังคุณภาพมาตรฐานความปลอดภัยของ สถานประกอบการให้เป็นไปตามกฎหมาย	973,694.00	964,360.00	9,334.00	คืนเงิน=950,000
(9) ด้านพัฒนาองค์กร	68,000.00	13,865.00	54,135.00	
(10) ด้านเทคโนโลยีสารสนเทศภายในหน่วยงาน	71,850.00	71,850.00	0.00	
(11) ด้านแผนงานและติดตามประเมินผล	159,750.00	159,750.00	0.00	
(12) งานธุรการ/บริหารงานทั่วไป			0.00	
(12.1) จ้างเหมาเจ้าหน้าที่ธุรการ (7 คน)	650,154.00	650,154.00	0.00	
(12.2) ค่าวัสดุสำนักงาน	222,284.00	338,150.51	-115,866.51	
(12.3) ค่าน้ำดื่ม	18,000.00	18,000.00	0.00	
(13.4) ค่าเช่าเครื่องถ่ายเอกสาร (3 เดือน ตค-ธค 63)	45,000.00	31,866.27	13,133.73	
งบกลางสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา	749,722.00	749,719.41	2.59	
(1) ค่าจ้างลูกจ้างเหมาบริการ	539,987.00	539,987.00	0.00	
(2) ค่าวัสดุสำนักงาน/ค่าจ้าง	72,481.18	72,478.59	2.59	
(3) ค่าวัสดุของกลาง	84,000.00	84,000.00	0.00	
(3) ค่าเช่าเครื่องถ่ายเอกสาร	22,018.82	22,018.82	0.00	
(4) ค่าใช้จ่ายในการประชุมคณะอนุกรรมการ	31,235.00	31,235.00	0.00	
ค่าเช่ารถยนต์ (ผูกพัน)	503,000.00	503,000.00	0.00	
(13) ค่าเช่ารถตู้	503,000.00	503,000.00	0.00	กักเงินเหลือมปี= 42,004
(ทดแทนรถตู้ นง5191 และ นง5194)				
ผูกพัน5ปี ตั้งแต่ปีงบประมาณ พ.ศ.2561-2565				
ค่าเช่าบ้าน (บุคลากรภายใต้บังคับดำเนินงาน)	72,000.00	72,000.00	-	คืนเงิน=2,000
บรรยายจ่ายอื่น (ประชุม คปท) (แผนงานที่ 4 กิจกรรมที่ 1.3)	63,000.00	63,000.00	-	คืนเงิน=63,000

รายละเอียดการเบิกจ่ายตามกิจกรรม/ประเภทการเบิกจ่าย				
	-	0.00		
กิจกรรม/ประเภทการเบิกจ่าย	งบที่ได้รับตามแผน	เบิกจ่าย	คงเหลือ	หมายเหตุ
รวม (ไม่รวม ค่าเช่ารถ ค่าเช่าบ้านและงบรายจ่ายอื่น)	15,589,726.00	15,141,311.89	1,414.11	
รวมทั้งหมด	16,227,726.00	15,211,311.89	1,414.11	
ค่าจ้างลูกจ้างเหมาบริการ	4,838,283.00	4,816,683.00	21,600.00	
ค่าใช้จ่ายในการตรวจสอบสถานประกอบการ (นำเข้า/AA/ยส.5/สถานพยาบาล/โรงงาน)				
--AA	60,000.00	36,838.00	23,162.00	
--ยส. 5	700,000.00	274,131.56	425,868.44	
--ตรวจสอบฉลาก	20,000.00	960.00	17,857.65	
--สถานพยาบาลและโรงงาน	973,694.00	14,360.00	9,334.00	คืนเงิน=950,000
ค่าใช้จ่ายเดินทางไปราชการ	60,000.00	-	60,000.00	
ค่าใช้จ่ายการประชุมคณะอนุกรรมการและคณะอนุกรรมการ	3,907,935.00	2,697,550.00	1,210,385.00	
ค่าตอบแทน				
--ค่าตอบแทนผู้เชี่ยวชาญ	50,000.00	26,000.00	22,817.65	
--ค่าตอบแทนกรรมการตรวจรับ	1,000,000.00	1,000,000.00	-	
--ค่าตอบแทนกรรมการถือกุญแจ	210,000.00	210,000.00	-	
ค่าใช้จ่ายในการเผาทำลายยาเสพติดให้โทษของกลาง	2,000,000.00	1,761,758.00	238,242.00	
ค่าใช้จ่ายในการดูแลคลัง	169,000.00	215,797.60	-	46,797.60
ค่าใช้จ่ายในการจัดประชุม				
--ประชุมกอง ประชุม KM	84,000.00	20,180.00	63,820.00	
--ค่าใช้จ่ายการประชุม QS	68,000.00	13,865.00	54,135.00	
ค่าใช้จ่ายในการอบรมของเจ้าหน้าที่ทุกคน	120,000.00	13,205.00	106,795.00	
งานบริหารทั่วไป				
--ค่าวัสดุสำนักงาน	508,595.18	669,973.09	-161,377.91	
--ค่าวัสดุของกลาง	561,000.00	1,017,610.00	-	456,610.00
--ค่าจ้าง/ค่าซ่อม / ค่าเช่าnotebook		684,734.95	-	684,734.95
--ค่าจ้างเหมาการจ้างพิมพ์คู่มือหรือกฎหมาย	80,000.00	1,041,875.90	-	961,875.90
--น้ำมันเชื้อเพลิง	94,200.00	48,540.00	45,660.00	
--ค่าน้ำดื่ม	18,000.00	18,000.00	0.00	
--ค่าเช่าเครื่องถ่ายเอกสาร (6 เดือน ตค-ธค 63 และ กค-กย 64)	67,018.82	53,885.09	13,133.73	
--ค่าพรม. รถยนต์		2,364.70		
ค่าเช่ารถ	503,000.00	503,000.00	0.00	
ค่าเช่าบ้าน	72,000.00	70,000.00	0.00	คืนเงิน=2,000

2. ผลการดำเนินงานตามตัวชี้วัดของกองควบคุมวัตถุเสพติด ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2564

ตัวชี้วัดผลการปฏิบัติงานหลัก		เป้าหมาย	ผลการดำเนินงาน	กลุ่ม/ฝ่าย	หมายเหตุ
R : มิติประสิทธิผล					
1	ร้อยละของผลิตภัณฑ์สุขภาพที่ได้รับการตรวจสอบได้มาตรฐานตามเกณฑ์ที่กำหนด	ร้อยละ 95	ร้อยละ 100	กลุ่ม Post	เก็บตย. 56 รายการได้รับผล 17 ผ่านมฐทั้งหมด / อยู่ระหว่างรอผลวิเคราะห์ 39 รายการ
2	จำนวนคดีที่พบการกระทำผิดเกี่ยวกับตัวยาสารตั้งต้น และเคมีภัณฑ์ที่ได้รับอนุญาตลดลงไม่ต่ำกว่าร้อยละ	ร้อยละ 10	ร้อยละ 80	กลุ่ม post	ปี 64 พบกระทำผิด 1 คดี ปี 63 พบผิด 5 คดี = (5-1)/5*100 =80
3	จำนวนหมวดที่ได้รับรางวัลคุณภาพการบริหารจัดการภาครัฐ (PMQA)	1 หมวด	2 หมวด	กลุ่มพัฒนา ระบบ	หมวด 3 ด้านการมุ่งเน้นผู้รับบริการและผู้มีส่วนได้ส่วนเสีย และหมวด 4 ด้านการวิเคราะห์ผลการดำเนินงานขององค์การและการจัดการความรู้
S : มิติคุณภาพการให้บริการ					
4	ร้อยละความพึงพอใจของผู้รับบริการ	ร้อยละ 90	ร้อยละ 88.45	กลุ่ม pre, กลุ่ม post	
5	ร้อยละของผู้ประกอบการรายใหม่ที่ได้รับใบอนุญาต	ร้อยละ 80	ร้อยละ 100	กลุ่ม Pre	ได้รับอนุญาต 1,563ราย/ทั้งหมด 1,563 ราย
M : มิติประสิทธิภาพของการปฏิบัติราชการ					
6	ร้อยละของจำนวนกฎระเบียบที่ได้รับการปรับปรุงพัฒนาตามแผน	ร้อยละ 100	ร้อยละ 100	กลุ่มกำหนด มาตรฐาน	ปรับปรุง กม 12 ฉบับ (เป้าหมาย 12 ฉบับ)
7	ร้อยละของกระบวนการพิจารณาอนุญาตที่ได้รับการปรับปรุง	ร้อยละ 80	ร้อยละ 100	กลุ่ม Pre	กระบวนการปรับปรุงแล้วเสร็จ 7 กระบวนการ จากทั้งหมด 7 กระบวนการ
8	ร้อยละของคำขออนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพได้รับการพิจารณาอนุญาตแล้วเสร็จภายในเวลาที่กำหนด	ร้อยละ 99.9	ร้อยละ 100	กลุ่ม Pre	(แล้วเสร็จภายในเวลา 139 รายการ/ ทั้งหมด 139 รายการ)
9	ร้อยละของคำขออนุญาตสถานประกอบการได้รับการพิจารณาอนุญาตแล้วเสร็จภายในเวลาที่กำหนด	ร้อยละ 99.9	ร้อยละ 100	กลุ่ม Pre	(แล้วเสร็จภายในเวลา 5,751 รายการ / ทั้งหมด 5,751 รายการ)

	ตัวชี้วัดผลการปฏิบัติงานหลัก	เป้าหมาย	ผลการดำเนินงาน	กลุ่ม/ฝ่าย	หมายเหตุ
10	ร้อยละของผลิตภัณฑ์สุขภาพกลุ่มเสี่ยงที่ไม่ได้มาตรฐานลดลง ปี 2564 - Phenobarbital 3 ตย. รอมลวิเคราะห์ทั้งหมด - Clorazepate 4 ตย. (ผ่าน 4) ตกมฐ ร้อยละ 0 ปี 2563 - Phenobarbital เก็บ 5 ตย. (ผ่าน 4/ ตก 1) ตกมฐ ร้อยละ 20 - Clorazepate เก็บ 3 ตย. (ผ่าน 2/ตก 1) ตกมฐ ร้อยละ 33.3	ร้อยละ 50	ร้อยละ 100	กลุ่ม Post	คำนวณ Phenobarbital = $(20-0) \times 100 / 20$ =100 % Clorazepate = $(33.3-0) \times 100 / 33.3$ =100 %
11	ร้อยละของผลที่มีความถูกต้องตามเกณฑ์ที่กำหนด	ร้อยละ 99.5	ร้อยละ 100	กลุ่ม Post	ถูกต้อง 547 / ตรวจสอบทั้งหมด 547
12	ร้อยละของผลิตภัณฑ์สุขภาพที่ตรวจพบที่ไม่ได้รับอนุญาตได้รับการจัดการให้เป็นไปตามกฎหมาย	ร้อยละ 100	ร้อยละ 100	กลุ่ม Post	ได้รับการจัดการ 19/ ตรวจสอบทั้งหมด 19
13	ร้อยละของสถานประกอบการด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพที่ตรวจพบที่ไม่ได้รับอนุญาตได้รับการจัดการให้เป็นไปตามกฎหมาย	ร้อยละ 100	ร้อยละ 100	กลุ่ม Post	ได้รับการจัดการ 4/ ตรวจสอบทั้งหมด 4
14	ร้อยละของสถานประกอบการผลิตภัณฑ์สุขภาพถูกต้องตามกฎหมาย	ร้อยละ 95	ร้อยละ 99.81	กลุ่ม Post	(สถานประกอบการ ถูกต้อง 539/ ตรวจ ทั้งหมด 540)
15	ร้อยละของผู้ประกอบการเกี่ยวกับตัวยาเคมีภัณฑ์ และสารตั้งต้นที่เป็นวัตถุเสพติดที่พบการกระทำความผิดได้รับการจัดการ	ร้อยละ 100	ร้อยละ 100	กลุ่ม Post	จากการตรวจสอบแล้ว 540 ราย พบ ผู้ประกอบการกระทำความผิด 1 ราย ดำเนินคดีตามกฎหมาย
16	ระดับความสำเร็จของการพัฒนาระบบจัดการภาวะวิกฤติด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ	ระดับ 5	ระดับ 5	กลุ่มพัฒนาระบบ	ขออนุมัติสำนักงานฯ และ ประกาศใช้แนวทางการ จัดการภาวะวิกฤติด้าน ผลิตภัณฑ์สุขภาพแล้ว
17	ร้อยละความสำเร็จของการเบิกจ่ายงบประมาณภาพรวม	ร้อยละ 100	ร้อยละ 100	ทุกกลุ่ม /ฝ่าย	

ตัวชี้วัดผลการปฏิบัติงานหลัก	เป้าหมาย	ผลการดำเนินงาน	กลุ่ม/ฝ่าย	หมายเหตุ	
C : มิติพัฒนาองค์กร : แสดงความสามารถในการบริหารการเปลี่ยนแปลงขององค์กรและการพัฒนาบุคลากร สารสนเทศ เพื่อสร้างความพร้อมในการสนับสนุนแผนปฏิบัติราชการ					
18	ระดับความสำเร็จในการพัฒนาองค์การตามเกณฑ์คุณภาพการบริหารจัดการภาครัฐ	ระดับ 5	ระดับ 5	กลุ่มพัฒนา ระบบ	อย. มีผลการดำเนินการพัฒนาตามเกณฑ์คุณภาพการบริหารจัดการภาครัฐ ไม่น้อยกว่า 310 คะแนน ผ่านการประเมินตามเกณฑ์ PMQA จากสำนักงานคณะกรรมการพัฒนาระบบราชการ (ก.พ.ร.)
19	ระดับคุณธรรมและความโปร่งใสในการดำเนินงานของหน่วยงาน	ระดับ 5	ระดับ 5	กลุ่มพัฒนา ระบบ	ผลคะแนนการประเมินคุณธรรมและความโปร่งใสของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา อยู่ในระดับที่ 5 ได้รับคะแนนเฉลี่ย 88.89 คะแนน (A)
20	ระดับความสำเร็จตามแผนของการพัฒนาคลังข้อมูล (Big Data) ของ อย.	ระดับ 5	ระดับ 5	กลุ่มพัฒนา ระบบ	นำเอกสารธรรมาภิบาลข้อมูล (Data Governance) ของสำนักงานฯ และชุดข้อมูลภาครัฐ สำหรับเปิดเผย (Open Data) ของหน่วยงาน ขึ้นสู่เว็บไซต์ของสำนักงานฯ
21	จำนวนองค์ความรู้สะสมที่เกิดจากการถ่ายทอดและแลกเปลี่ยนได้ถูกนำมาใช้ประโยชน์ ในการพัฒนาระบบหรือสร้างนวัตกรรม เพื่อแก้ไขปัญหาองค์กรและงานคุ้มครอง ผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพของประเทศ	1 องค์ความรู้	1 องค์ความรู้	กลุ่มพัฒนา ระบบ	ปีง บ ฯ พ.ศ. 2564 จัดประชุม KM หัวข้อ “ตอบทุกข้อสงสัย คลายทุกปัญหา กับ กัญชา-กัญชง”
22	คะแนนการประเมินสถานะของหน่วยงานภาครัฐในการเป็นระบบราชการ 4.0	424 คะแนน	434 คะแนน	กลุ่มพัฒนา ระบบ	อย. ผ่านเกณฑ์การประเมินรางวัลคุณภาพการบริหารจัดการภาครัฐ 4.0 (PMQA 4.0) ประจำปี พ.ศ. 2564 ขั้นตอนที่ 1 การประเมินตนเอง โดยมีผลการประเมิน 434 คะแนน
23	ระดับความสำเร็จของการผลักดันสมุนไพร กัญชา กัญชง เพื่อสุขภาพ	ระดับ 5	ระดับ 5	กลุ่ม Pre, กลุ่ม Post, กลุ่ม	ผลิตภัณฑ์สุขภาพจาก กัญชา กัญชง ได้รับอนุญาต ภายใต้กฎระเบียบใหม่ 5

ตัวชี้วัดผลการปฏิบัติงานหลัก		เป้าหมาย	ผลการดำเนินงาน	กลุ่ม/ฝ่าย	หมายเหตุ
				พัฒนาระบบ, กลุ่มกำหนดมาตรฐาน	ผลิตภัณฑ์ขึ้นไป (ผลิตภัณฑ์สมุนไพร 6 รายการ และเครื่องสำอาง 126 รายการ รวมเป็น 132 รายการ)
24	ร้อยละของกระบวนการพิจารณาอนุญาต ได้รับการปรับปรุงเป็นระบบ e-submission	ร้อยละ 100	ร้อยละ 100	กลุ่ม Pre, กลุ่มพัฒนาระบบ	
25	ร้อยละความสำเร็จของการพัฒนาบุคลากร กลุ่มเป้าหมายตามแผนพัฒนาบุคลากรรายกอง	ร้อยละ 70	ร้อยละ 85.71	กลุ่ม Pre, กลุ่ม Post, กลุ่มพัฒนาระบบ	

ข้อมูล ณ วันที่ ๓๐ กันยายน ๒๕๖๔

3. ผลการดำเนินงานตามแผนปฏิบัติการคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2564

กิจกรรม	เป้าหมาย	ผลงาน	ร้อยละ
แผนงานที่ 1 บูรณาการป้องกันปราบปรามและบำบัดรักษาผู้ติดยาเสพติด	29,000	38,383	132.36
◆ การควบคุมการนำเข้า	3,680	1,708	46.41
1. พิจารณาอนุญาตหนังสือรับรองเกี่ยวกับสารตั้งต้น			
1.1 ผลิตภัณฑ์ งานค้างอยู่ในกำหนดเวลา.....เรื่อง	300	237	79.00
1.2 สถานประกอบการ งานค้างอยู่ในกำหนดเวลา.....เรื่อง	300	350	116.67
1.3 การดำเนินการเกี่ยวกับอนุสัญญา งานค้างอยู่ในกำหนดเวลา.....เรื่อง	3,000	1,010	33.67
2. การควบคุมการนำเข้า ณ ด่าน - ผลการตรวจสอบถูกต้องทั้งหมด	80	111	138.75
◆ การควบคุมการกระจาย	24,880	36,170	145.38
3. การควบคุมตรวจสอบการกระจาย			
3.1 รายงานของสถานพยาบาล (วัตถุเสพติด)		16,802	
3.2 รายงานของสถานประกอบการ (วัตถุเสพติด)		7,321	
3.3 รายงานของสถานพยาบาล (กัญชา)		11,599	
3.4 รายงานของสถานประกอบการ (กัญชา)		448	
◆ การควบคุมการใช้สารตั้งต้นทางอุตสาหกรรม	240	283	117.92
4. การควบคุมการใช้สารตั้งต้นทางอุตสาหกรรม		283	117.92
◆ การตรวจรับและเก็บรักษายาเสพติดให้โทษของกลาง	200	222	111.00
5. การเก็บรักษายาเสพติดของกลาง	200	222	111.00
5.1 การตรวจรับของกลาง (จำนวนแห่ง)			
6. การสุ่มตรวจวิเคราะห์ของกลาง	100	154	ผ่านมาตรฐาน ทั้งหมด
7. การทำลายของกลางและการนำของกลางยาเสพติดให้โทษไปใช้ประโยชน์	2	2	
8. การตรวจสอบสถานที่/พื้นที่ในการดำเนินการเกี่ยวกับวัตถุเสพติด	12	240	
9. การปรับปรุงแก้ไขกฎ ประกาศ ระเบียบ	12	55	
แผนงานที่ 4 พื้นฐานด้านการพัฒนาและเสริมสร้างศักยภาพทรัพยากรมนุษย์			
1. การพิจารณากลับกรองผลิตภัณฑ์วัตถุเสพติดก่อนออกสู่ตลาด งานค้างอยู่ในกำหนดเวลา ...เรื่อง	130	139	106.92

กิจกรรม	เป้าหมาย	ผลงาน	ร้อยละ
2. การพิจารณาอนุญาตสถานประกอบการผลิตภัณฑสุภาพ งานค้างอยู่ในกำหนดเวลา ...เรื่อง	4,000	5,910	147.75
3. การตรวจสอบคุณภาพวัตถุเสพติดทางห้องปฏิบัติการ	65	61	
3.1 การเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑสุภาพเพื่อประเมินสถานการณ์คุณภาพความปลอดภัย (Situation base)	55	56	ผ่านมฐ 17 ตย รอผล 39 ตย.
3.2 การเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑสุภาพกลุ่มเสี่ยงที่ส่งผลกระทบต่อความปลอดภัยของผู้บริโภค (Risk base)	-	-	-
3.3 การเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑสุภาพกรณีพิเศษ/ฉุกเฉิน/ร้องเรียน	10	5	ผล: ไม่พบ ยส 3 พบ ยส 2
4. การตรวจสอบฉลากและเอกสารกำกับผลิตภัณฑ	250	547	218.80
5. การตรวจสอบเฝ้าระวังสถานประกอบการผลิตภัณฑสุภาพ	400	540	135.00
5.1 การตรวจสอบสถานพยาบาล*		193	
5.2 การตรวจสอบสถานที่ผลิต นำเข้า จำหน่าย ครอบครอง หรือใช้ประโยชน์ซึ่ง ยาเสพติดและวัตถุออกฤทธิ์ที่ใช้ประโยชน์ทางการแพทย์ สารตั้งต้น และ เคมีภัณฑ*		347	
5.3 การตรวจสอบสถานประกอบการ กรณีร้องเรียน ฉุกเฉิน		0	

ข้อมูล ณ วันที่ ๓๐ กันยายน ๒๕๖๔

4. ผลการดำเนินงานป้องกันและแก้ไขปัญหายาเสพติด ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2564

แผนงานที่ 1 บูรณาการป้องกันปราบปราม และบำบัดรักษาผู้ติดยาเสพติด

โครงการควบคุมตัวยา เคมีภัณฑ์ และสารตั้งต้นที่เป็นวัตถุเสพติดให้เป็นไปตามกฎหมาย

วัตถุประสงค์

1. พัฒนาระบบการตรวจสอบเฝ้าระวังการลักลอบการนำเข้าวัตถุเสพติดที่ด่านอาหารและยาส่วนกลางและส่วนภูมิภาค และติดตามการเคลื่อนไหวของตัวยา สารตั้งต้น และเคมีภัณฑ์ที่เป็นวัตถุเสพติดที่อยู่ในความรับผิดชอบของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ให้มีประสิทธิภาพและมีมาตรฐานเดียวกันทั่วประเทศ
2. พัฒนาระบบสารสนเทศที่เกี่ยวข้องให้มีความทันสมัย มีความยืดหยุ่น และสามารถรองรับความต้องการข้อมูลที่เปลี่ยนแปลงขององค์กร และรองรับการแลกเปลี่ยนและเชื่อมโยงระหว่างหน่วยงาน
3. พัฒนาและปรับปรุงกฎหมายในการกำกับดูแลตัวยา สารตั้งต้น และเคมีภัณฑ์ที่เป็นวัตถุเสพติดให้สอดคล้องกับระบบสากลและเหมาะสมกับสถานการณ์
4. พัฒนาสมรรถนะเจ้าหน้าที่ให้มีความรู้ในเรื่องที่เกี่ยวกับกฎหมายและการแพร่ระบาดของยาเสพติดและสารตั้งต้นที่เป็นวัตถุเสพติด การควบคุมและเฝ้าระวัง ตลอดจนการเชื่อมโยงข้อมูลด้วยวิธีการทางอิเล็กทรอนิกส์ รวมทั้ง แลกเปลี่ยนเรียนรู้การปฏิบัติงาน ปัญหา อุปสรรค และหาแนวทางแก้ไขปัญหาในการปฏิบัติงานร่วมกัน

เป้าหมาย

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา สามารถควบคุมการรั่วไหลของวัตถุเสพติดออกจากระบบการควบคุม เมื่อพบการกระทำผิดคดี ให้มีการดำเนินคดีผู้กระทำผิดทุกราย

ระยะเวลาดำเนินโครงการ : เดือนตุลาคม 2563 - เดือนกันยายน 2564

ตัวชี้วัดระดับผลลัพธ์

จำนวนคดีที่พบการกระทำผิดเกี่ยวกับตัวยา สารตั้งต้น และเคมีภัณฑ์ ที่ได้รับอนุญาตลดลง ไม่ต่ำกว่าร้อยละ 10
ผลงาน = ร้อยละ 80

ตัวชี้วัดระดับผลผลิต

1. ร้อยละของผู้ประกอบการเกี่ยวกับตัวยา เคมีภัณฑ์ และสารตั้งต้นที่เป็นวัตถุเสพติดที่พบการกระทำผิดได้รับการจัดการ (เป้าหมาย ร้อยละ 100) ผลงาน = ร้อยละ 100
2. ร้อยละของผู้เดินทางที่ได้รับการตรวจสอบสัมภาระปฏิบัติตามกฎหมายที่กำหนด (เป้าหมาย ร้อยละ 98) ผลงาน = ร้อยละ 100

ตัวชี้วัดระดับกิจกรรม

จำนวนตัวยา เคมีภัณฑ์ และสารตั้งต้นได้รับการควบคุม เป้าหมาย 29,000 รายการ
ผลงาน = 38,383 รายการ (คิดเป็นร้อยละ 132.36)

รายละเอียดผลงานมี ดังนี้

- 1.การตรวจสอบการนำเข้า (เป้าหมาย 3,680) ดำเนินการได้ 1,708 รายการ
 - 1.1 พิจารณาอนุญาต/ รับรองเกี่ยวกับสารตั้งต้น (เป้าหมาย 3,600) ดำเนินการได้ 1,597 รายการ
 - 1.2 การดำเนินการเกี่ยวกับอนุสัญญา (เป้าหมาย 2,800) ดำเนินการได้ 5,137 รายการ
 - 1.3 การควบคุมตรวจสอบการนำเข้า ณ ด่าน (เป้าหมาย 80) ดำเนินการได้ 108 รายการ
- 2.การตรวจสอบการกระจาย (เป้าหมาย 24,880) ดำเนินการได้ 36,170 รายการ
- 3.การตรวจสอบการใช้ทางอุตสาหกรรม (เป้าหมาย 240) ดำเนินการได้ 283 รายการ
- 4.การเก็บรักษายาเสพติดให้โทษของกลาง (เป้าหมาย 200) ดำเนินการได้ 222 รายการ

รายละเอียดการรายงานความก้าวหน้า/ผลการดำเนินงาน

กองควบคุมวัตถุเสพติด ดำเนินการตรวจสอบการนำเข้าทั้งการกำกับกับการนำเข้า ณ ด่านต่าง ๆ การพิจารณาออกใบอนุญาตและหนังสือรับรองต่าง ๆ การควบคุมตรวจสอบ การกระจาย และการควบคุมตรวจสอบ การใช้ทางอุตสาหกรรม รวมทั้งมีการตรวจสอบเฝ้าระวังสถานพยาบาล โดยสรุปผลการดำเนินงาน ดังนี้

1. การควบคุมตรวจสอบการนำเข้า

กองควบคุมวัตถุเสพติด ดำเนินการตรวจสอบการนำเข้าทั้งการกำกับกับการนำเข้า ณ ด่านต่าง ๆ การพิจารณาออกใบอนุญาตและหนังสือรับรองต่าง ๆ โดยสรุปผลการดำเนินงาน ดังนี้

1.1) การควบคุมตรวจสอบการนำเข้า ณ ด่าน

กองควบคุมวัตถุเสพติด ได้ทำการตรวจสอบกำกับกับการนำเข้า ณ ด่านต่าง ๆ ซึ่งกระบวนการนี้เป็นกระบวนการแรกของระบบการควบคุมสารตั้งต้นที่ใช้ประโยชน์ไม่ให้รั่วไหลออกไปสู่นอกระบบและถูกนำไปใช้ผลิต ยาเสพติด โดยได้ดำเนินการตรวจสอบการนำเข้ายาเสพติดให้โทษในประเภท 4 และอื่นๆ (Codeine phosphate และ Ephedrine HCl) จำนวนรวม 111 ครั้ง การนำเข้าทุกครั้งถูกต้องและเป็นไปตามที่สำแดงในคำขออนุญาตนำเข้า นั่นคือ ผลิตภัณฑ์วัตถุเสพติดที่นำเข้าถูกต้องตามที่สำแดงในคำขออนุญาตนำเข้า คิดเป็นร้อยละ 100

1.2) การพิจารณาออกใบอนุญาตและหนังสือรับรองที่เกี่ยวกับสารตั้งต้น

กองควบคุมวัตถุเสพติด มีการพิจารณาออกใบอนุญาตและหนังสือรับรองที่เกี่ยวกับสารตั้งต้น ทั้งสิ้น 1,597 คำขอ โดยได้รับการพิจารณาแล้วเสร็จภายในระยะเวลาที่กำหนดคิดเป็น ร้อยละ 100 รายละเอียดการดำเนินงานผลิตภัณฑ์ ดังนี้

- ออกหนังสือรับรองการนำเข้า ยส.4, 5 และ Pre-export notification (PEN) 191 ราย
- ออกหนังสือการรับรองการนำเข้า ส่งออกแต่ละครั้งสำหรับ Pseudoephedrine 10 ราย
- ออกหนังสือรับรองการนำเข้า-ส่งออกสารกาเฟอีน 36 ราย

1.3) การขออนุญาตเกี่ยวกับสถานประกอบการที่ใช้สารตั้งต้นในการผลิตยาเสพติด

กองควบคุมวัตถุเสพติด มีการพิจารณาออกใบอนุญาตเกี่ยวกับสถานประกอบการที่ใช้ สารตั้งต้นในการผลิตยาเสพติด ทั้งสิ้น 350 คำขอ โดยได้รับการพิจารณาแล้วเสร็จภายในระยะเวลาที่กำหนดคิดเป็น ร้อยละ 100 รายละเอียดการดำเนินงานดังนี้

- พิจารณาออกใบอนุญาตครอบครอง ยส. 4 (เช่น Acetic Anhydride) 190 ราย
- พิจารณาออกใบอนุญาตนำเข้า ยส. 4 (เช่น Acetic Anhydride) 160 ราย

1.4) การดำเนินการตามอนุสัญญาระหว่างประเทศ

กองควบคุมวัตถุเสพติด มีการดำเนินการตามอนุสัญญาระหว่างประเทศ ทั้งสิ้น 1,010 คำขอ โดยได้รับการพิจารณาแล้วเสร็จภายในระยะเวลาที่กำหนดคิดเป็น ร้อยละ 100 รายละเอียดการดำเนินงานดังนี้

- การจัดทำพันธกรณีระหว่างประเทศ 64 ราย
- พิจารณาออกใบรับรองการนำเข้าส่งออกระหว่างประเทศที่ไม่ใช่สารตั้งต้น 631 ราย
- พิจารณาสลักหลังและรับรองการนำเข้า / ส่งออก ตามที่อนุญาต 52 ราย
- พิจารณาการนำวัตถุเสพติดติดตัวเข้ามาใน / นอกราชอาณาจักร 263 ราย

2. การควบคุมตรวจสอบการกระจาย

กองควบคุมวัตถุเสพติด ได้ตรวจสอบสถานประกอบการที่ได้รับอนุญาตให้ปฏิบัติถูกต้อง โดยมีการจัดตั้งทีมปฏิบัติการตรวจสอบสถานประกอบการและสถานพยาบาลอย่างต่อเนื่องและสม่ำเสมอ เพื่อป้องกันการนำวัตถุเสพติดไปใช้นอกวัตถุประสงค์ทางการแพทย์และก่อให้เกิดปัญหาต่าง ๆ ทั้งต่อสุขภาพของประชาชนและสังคม ซึ่งดำเนินการตรวจสอบสถานประกอบการแล้วทั้งสิ้น 540 ราย จากเป้าหมาย 400 ราย คิดเป็นร้อยละ 135.00

นอกจากนี้กองควบคุมวัตถุเสพติดยังดำเนินการตรวจสอบรายงานเกี่ยวกับวัตถุเสพติดด้วย โดยแบ่งรายงานออกเป็น 2 กลุ่ม คือ รายงานจากผู้รับอนุญาตผลิต/ ขาย/ นำเข้า/ ส่งออกวัตถุออกฤทธิ์และยาเสพติด รายงานจากผู้ครอบครองวัตถุออกฤทธิ์ฯ และยาเสพติดและกรณีอื่น ๆ เป็นประจำทุกเดือน รวมทั้งสิ้น 7,321 ฉบับ กองควบคุมวัตถุเสพติดได้รับฯ และรวบรวมรายงานดังกล่าวส่งต่อให้จังหวัดต่าง ๆ เพื่อทำการตรวจสอบความถูกต้องอีกครั้งหนึ่ง ซึ่งได้รับความร่วมมือจากแต่ละจังหวัดเป็นอย่างดี จากการตรวจสอบไม่พบความผิดปกติแต่อย่างใด และรายงานการใช้วัตถุออกฤทธิ์จากร้านขายยาและสถานพยาบาลต่าง ๆ และดำเนินการตรวจสอบทั้งสิ้น 16,802 ฉบับ จากการตรวจสอบไม่พบความผิดปกติแต่อย่างใด

3. การควบคุมตรวจสอบการใช้ทางอุตสาหกรรม

ตรวจสอบการใช้ทางอุตสาหกรรมให้ปฏิบัติถูกต้อง โดยการควบคุมตรวจสอบการใช้ทางอุตสาหกรรมซึ่งเป็นอีกกระบวนการหนึ่งของระบบการควบคุมสารตั้งต้นที่ใช้ประโยชน์ทางการแพทย์ไม่ให้รั่วไหลออกไปสู่ระบบและถูกนำไปใช้ผลิตยาเสพติด เป็นการควบคุมการผลิต ณ สถานประกอบการอย่างใกล้ชิด เข้มงวดและจริงจัง โดยได้ตรวจสอบแล้วทั้งสิ้น 283 ราย จากเป้าหมาย 240 ราย คิดเป็นร้อยละ 117.92 ไม่พบการกระทำผิดแต่อย่างใด และได้ดำเนินการตรวจสอบการใช้ Acetic Anhydride โดยแบ่งการตรวจสอบออกเป็น 2 ส่วน คือ Acetic Anhydride ที่ใช้ประโยชน์ด้านวิทยาศาสตร์ เป็นการตรวจสอบสถานที่ที่ได้รับอนุญาตครอบครองยาเสพติดให้โทษในประเภท 4 ทั้งในเขตกรุงเทพฯและภูมิภาค พร้อมทั้งตรวจสอบรายงานที่ผู้ประกอบการส่งให้กับสำนักงานคณะกรรมการ

อาหารและยาทุกเดือน และ Acetic Anhydride ที่ใช้ประโยชน์ด้านอุตสาหกรรม เป็นการตรวจสอบโรงงาน อุตสาหกรรมที่ได้รับใบอนุญาตและมีการใช้ Acetic Anhydride ในการผลิตเป็นประจำทุกเดือน

4. การเก็บรักษาและทำลายของกลางวัตถุเสพติด

ขั้นตอนการตรวจรับของคณะกรรมการตรวจรับฯ ได้จำแนกยาเสพติดให้โทษของกลางที่ตรวจรับเป็น 2 ประเภท ดังนี้

1) ของกลางรายใหญ่ เป็นคดีที่มีของกลางจำพวกยาบ้า เฮโรอีน และยาเสพติดอื่น ที่มีน้ำหนักสุทธิตั้งแต่ 20 กรัมขึ้นไป LSD มีน้ำหนักสุทธิตั้งแต่ 0.3 กรัมขึ้นไป ผีนมีน้ำหนักสุทธิตั้งแต่ 500 กรัมขึ้นไป ซึ่งของกลางรายใหญ่นี้จะดำเนินการตรวจรับ โดยมีการเปิดกล่องของกลางที่สถานตรวจพิสูจน์นำส่งออกเพื่อดูลักษณะทางกายภาพของของกลาง ตรวจพิสูจน์เบื้องต้น ชั่งน้ำหนัก และสุ่มตัวอย่างส่งตรวจพิสูจน์เพื่อยืนยันผลที่กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ก่อนจะบรรจุหีบห่อใหม่ให้แน่นหนาแข็งแรง พร้อมเจ้าหน้าที่ผู้นำส่งลงลายมือชื่อกำกับบนหีบห่อ

2) ของกลางรายย่อย เป็นคดีที่ดำเนินการตรวจรับโดยไม่มีการเปิดกล่องของกลางออกตรวจสอบของกลางภายใน แต่ให้สถานตรวจพิสูจน์บรรจุหีบห่อของกลางให้เรียบร้อย และลงลายมือชื่อกำกับบน หีบห่ออย่างชัดเจน ซึ่งของกลางรายย่อยนี้กำหนดให้สถานตรวจพิสูจน์แยกออกเป็น 2 บัญชี ตามน้ำหนักของกลาง ดังนี้

1) คดีที่มีของกลางจำพวกยาบ้าที่มีน้ำหนักสุทธิตั้งแต่ 1.5 – 2.0 กรัม เฮโรอีนและยาเสพติดอื่นที่มีน้ำหนักสุทธิน้อยกว่า 20 กรัม แต่คำนวณเป็นสารบริสุทธิ์ตั้งแต่ 3 กรัมขึ้นไป

2) คดีที่มีของกลางจำพวกยาบ้าที่มีน้ำหนักสุทธิน้อยกว่า 1.5 กรัม (ประมาณ 15 เม็ด) LSD น้ำหนักสุทธิน้อยกว่า 0.3 กรัม เฮโรอีนและยาเสพติดอื่นคำนวณเป็นสารบริสุทธิ์น้อยกว่า 3 กรัม ผีนน้ำหนักสุทธิน้อยกว่า 500 กรัม

ในปีงบประมาณ พ.ศ. 2564 มีการตรวจรับยาเสพติดให้โทษของกลางแล้วทั้งสิ้น 76 ครั้ง จากสถานตรวจพิสูจน์ 170 แห่ง คิดเป็น 76,662 คดี และตรวจรับของกลางที่เป็นวัตถุออกฤทธิ์ 40 ครั้ง จากสถานตรวจพิสูจน์ 52 แห่ง คิดเป็น 455 คดี

นอกจากนี้ยังมีการดำเนินการอื่น ๆ อีกรายละเอียดดังนี้

1) การติดตามผลคดีเพื่อรวบรวมคดีที่ผ่านการตัดสินและเป็นที่สิ้นสุดแล้วมาเผาทำลายอย่างน้อยปีละ 1 ครั้ง ซึ่งในปีงบประมาณ พ.ศ. 2564 มีการติดตามผลคดีทั้งสิ้น 31,875 คดี จาก 1,154 แห่ง และมีผลคดีตอบกลับมาทั้งสิ้น 4,194 คดี จาก 679 แห่ง

2) การสุ่มตรวจวิเคราะห์ยาเสพติดให้โทษของกลาง จำนวน 154 รายการ ได้รับผลยืนยันว่าเป็นยาเสพติดให้โทษแล้ว 154 รายการ ปรากฏว่าเป็นยาเสพติดชนิดที่ตรงตามเอกสารนำส่งทั้งหมด

ปัญหา อุปสรรค ในการดำเนินงาน

ไม่มี

ข้อเสนอแนะเพื่อปรับปรุงการดำเนินงานในระยะต่อไป

ไม่มี

5. การประสานกระบวนการทางกฎหมาย

ในปีงบประมาณ พ.ศ. 2564 มีการปรับปรุงแก้ไขกฎ ประกาศ ระเบียบ ต่าง ๆ ตามแผนสำนักงาน คณะกรรมการอาหารและยา โดยมีการพิจารณาผ่านคณะอนุกรรมการ คณะกรรมการเพื่อพิจารณาให้ความเห็น แล้วเสนอลงนามตามลำดับ จำนวนรวมทั้งสิ้น 46 ฉบับ ประกอบด้วย กฎกระทรวงจำนวน 8 ฉบับ ประกาศกระทรวงสาธารณสุข จำนวน 15 ฉบับ ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ จำนวน 9 ฉบับ และ ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา จำนวน 14 ฉบับ รายละเอียดดังนี้

ลำดับ	ชื่อกฎหมาย
	กฎกระทรวง
1	กฎกระทรวงการอนุญาตจำหน่ายหรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 พ.ศ. 2563 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 16 พฤศจิกายน 2563 มีผลบังคับใช้วันที่ 14 กรกฎาคม 2564 เป็นต้นไป)
2	กฎกระทรวงการขออนุญาตและการอนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 เฉพาะกัญชง (Hemp) พ.ศ. 2563 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 30 ธันวาคม 2563 มีผลบังคับใช้วันที่ 29 มกราคม 2564 เป็นต้นไป)
3	กฎกระทรวง การขออนุญาตและการอนุญาตผลิต นำเข้า หรือส่งออกซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 พ.ศ. 2563 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 7 มกราคม 2564 มีผลบังคับใช้วันที่ 7 มกราคม 2564 เป็นต้นไป)
4	กฎกระทรวงการขออนุญาตและการอนุญาตให้ยานพาหนะที่ใช้ในการขนส่งสาธารณะระหว่างประเทศที่จดทะเบียนในราชอาณาจักร นำเข้าส่งออกซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 ประเภท 3 หรือประเภท 4 เพื่อใช้ในยานพาหนะที่ใช้ในการขนส่งสาธารณะระหว่างประเทศที่จดทะเบียนในราชอาณาจักร พ.ศ. 2563 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 22 ธันวาคม 2563 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 22 ธันวาคม 2563 เป็นต้นไป)
5	กฎกระทรวงการขออนุญาตและการอนุญาตนำเข้าหรือส่งออกซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4 พ.ศ. 2563 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 12 พฤศจิกายน 2563 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 12 พฤศจิกายน 2563 เป็นต้นไป)
6	กฎกระทรวงการขออนุญาตและการอนุญาตนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ทุกประเภท พ.ศ. 2563 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 12 พฤศจิกายน 2563 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 12 พฤศจิกายน 2563 เป็นต้นไป)
7	กฎกระทรวงการขอขึ้นทะเบียนวัตถุตำรับและการขึ้นทะเบียนวัตถุตำรับที่มีวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4 พ.ศ. 2563 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 12 พฤศจิกายน 2563 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 12 พฤศจิกายน 2563 เป็นต้นไป)

ลำดับ	ชื่อกฎหมาย
8	กฎกระทรวงการขออนุญาตและการอนุญาตให้ผลิตหรือนำเข้าตัวอย่างของวัตถุตำรับที่มีวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4 พ.ศ. 2563 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 12 พฤศจิกายน 2563 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 12 พฤศจิกายน 2563 เป็นต้นไป)
ประกาศกระทรวง	
1	ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง แต่งตั้งกรรมการผู้ทรงคุณวุฒิในคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ (ประกาศในราชกิจจานุเบกษาเมื่อวันที่ 26 ตุลาคม 2564 และมีผลใช้ในวันที่ 27 ตุลาคม 2564 เป็นต้นไป)
2	ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 พ.ศ. 2563 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 14 ธันวาคม 2563 และมีผลใช้บังคับ 14 ธันวาคม 2563 เป็นต้นไป)
3	ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 (ฉบับที่ 4) พ.ศ. 2563 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษาเมื่อวันที่ 30 ธันวาคม 2563 และมีผลใช้บังคับวันที่ 31 ธันวาคม 2563 เป็นต้นไป)
4	ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อยาเสพติดให้โทษในประเภท 4 (ฉบับที่ 3) พ.ศ. 2563 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษาเมื่อวันที่ 30 ธันวาคม 2563 และมีผลใช้บังคับวันที่ 31 ธันวาคม 2563 เป็นต้นไป)
5	ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดชนิดและจำนวนยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 ที่จะต้องใช้ในทางการแพทย์และทางวิทยาศาสตร์ที่ราชอาณาจักรประจำปี พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษาเมื่อวันที่ 6 มกราคม 2564 มีผลบังคับใช้วันที่ 1 มกราคม 2564 เป็นต้นไป)
6	ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดตำรับยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 ที่มีกัญชาปรุงผสมอยู่ที่ให้เสพเพื่อการรักษาโรคหรือการศึกษาวิจัยได้ พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 15 กุมภาพันธ์ 2564 มีผลบังคับใช้วันที่ 16 กุมภาพันธ์ 2564 เป็นต้นไป)
7	ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง จัดตั้งสถานพยาบาลประเภทสถานพยาบาลตามกฎหมายว่าด้วยสถานพยาบาล (ฉบับที่ 10) พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษาเมื่อวันที่ 15 กุมภาพันธ์ 2564 มีผลใช้บังคับตั้งแต่ 16 กุมภาพันธ์ 2564 เป็นต้นไป)
8	ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง จัดตั้งสถานพยาบาลประเภทสถานฟื้นฟูสมรรถภาพ (ฉบับที่ 16) พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษาเมื่อวันที่ 15 กุมภาพันธ์ 2564 มีผลใช้บังคับตั้งแต่ 16 กุมภาพันธ์ 2564 เป็นต้นไป)
9	ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดตำรับยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 ที่มีกัญชง (Hemp) ปรุงผสมอยู่ที่ให้เสพเพื่อการรักษาโรคหรือการศึกษาวิจัยได้ พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 30 มีนาคม 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 31 มกราคม 2564 เป็นต้นไป)
10	ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง แต่งตั้งพนักงานเจ้าหน้าที่และกำหนดอำนาจหน้าที่เพื่อปฏิบัติการตามกฎหมายว่าด้วยยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 2 เมษายน 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 3 เมษายน 2564 เป็นต้นไป)

ลำดับ	ชื่อกฎหมาย
11	ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง การออกเอกสารมอบหมายให้ไว้ประจำตัวพนักงานเจ้าหน้าที่เพื่อปฏิบัติการตาม มาตรา 49 (1) เฉพาะที่เกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 2 เมษายน 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 3 เมษายน 2564 เป็นต้นไป)
12	ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ค่าใช้จ่ายที่จะจัดเก็บจากผู้ยื่นคำขอในกระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์ยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา คือ วันที่ 2 เมษายน 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 3 เมษายน 2564 เป็นต้นไป)
13	ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อและปริมาณวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 ประเภท 3 หรือประเภท 4 เพื่อใช้เฉพาะบนเครื่องบินที่ใช้ในการขนส่งสาธารณะระหว่างประเทศที่จดทะเบียนในราชอาณาจักร พ.ศ. 2563 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 22 ธันวาคม 2563 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 23 ธันวาคม 2563 เป็นต้นไป)
14	ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อและปริมาณวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 ประเภท 3 หรือประเภท 4 เพื่อใช้เฉพาะในเรือที่ใช้ในการขนส่งสาธารณะระหว่างประเทศที่จดทะเบียนในราชอาณาจักร พ.ศ. 2563 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 22 ธันวาคม 2563 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 23 ธันวาคม 2563 เป็นต้นไป)
15	ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 (ฉบับที่ 2) พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 4 สิงหาคม 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 24 สิงหาคม 2564 เป็นต้นไป)
ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ	
1	ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ เรื่อง กำหนดฉลากที่ภาชนะบรรจุหรือหีบห่อบรรจุภัณฑ์ของและสารสกัดของกัญชงที่เป็นยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 ที่ผลิต นำเข้า หรือส่งออก พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 28 มกราคม 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 29 มกราคม 2564 เป็นต้นไป)
2	ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ เรื่อง การดำเนินการกับยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 เฉพาะกัญชง (Hemp) กรณีที่มีสารเตตราไฮโดรแคนนาบินอล Tetrahydrocannabinol, THC เกินปริมาณที่กำหนด พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 28 มกราคม 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 29 มกราคม 2564 เป็นต้นไป)
3	ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ เรื่อง กำหนดแบบการจัดทำบัญชีรับจ่ายและรายงานเกี่ยวกับการผลิต การนำเข้า การส่งออก การจำหน่าย และการมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 เฉพาะกัญชาและกัญชง พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 28 มกราคม 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 29 มกราคม 2564 เป็นต้นไป)
4	ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ เรื่อง กำหนดฉลากและเอกสารกำกับผลิตภัณฑ์ตำรับยาที่มีกัญชง (Hemp) ปُرุงผสมอยู่ ที่เป็นยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 ที่ผลิต นำเข้า ส่งออก พ.ศ.

ลำดับ	ชื่อกฎหมาย
	2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 8 กุมภาพันธ์ 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 9 กุมภาพันธ์ 2564 เป็นต้นไป)
5	ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ เรื่อง หองปฏิบัติการตรวจวิเคราะห์เพื่อหาปริมาณสารเตตราไฮโดรแคนนาบินอล (Tetrahydrocannabinol, THC) ในกัญชง (Hemp) พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 8 กุมภาพันธ์ 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 9 กุมภาพันธ์ 2564 เป็นต้นไป)
6	ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ เรื่อง หลักเกณฑ์และวิธีการในการตรวจวิเคราะห์เพื่อหาปริมาณสารเตตราไฮโดรแคนนาบินอล (Tetrahydrocannabinol, THC) สารแคนนาบิไดออล (Cannabidiol, CBD) หรือสารประกอบอื่นในกัญชง (Hemp) และตรวจวิเคราะห์ตำรับยาที่มีกัญชงปรุงผสมอยู่ พ.ศ.2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 8 กุมภาพันธ์ 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 9 กุมภาพันธ์ 2564 เป็นต้นไป)
7	ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ เรื่อง กำหนดมาตรฐานสถานที่ และระบบการควบคุมการปลูกกัญชง (Hemp) พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 28 มกราคม 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 29 มกราคม 2564 เป็นต้นไป)
8	ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ เรื่อง กำหนดหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขเกี่ยวกับการดำเนินการผลิตตำรับยาที่มีกัญชง ปรุงผสมอยู่ พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 8 กุมภาพันธ์ 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 9 กุมภาพันธ์ 2564 เป็นต้นไป)
9	ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ เรื่อง แบบและวิธีการติดตามประสิทธิผลและความปลอดภัย และรายงานเหตุการณ์ไม่พึงประสงค์จากการใช้ตำรับยาที่มีกัญชง (Hemp) ปรุงผสมอยู่ พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 8 กุมภาพันธ์ 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 9 กุมภาพันธ์ 2564 เป็นต้นไป)
ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา	
1	ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง กำหนดแบบคำขอ ใบรับคำขอ ใบอนุญาต และรายงานผลการดำเนินการเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษาเมื่อวันที่ 7 มกราคม 2564 และมีผลใช้ในวันที่ 8 มกราคม 2564 เป็นต้นไป)
2	ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง รายชื่อคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ที่พิจารณาโครงการวิจัยทางคลินิกเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 เฉพาะกัญชง (Hemp) พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 28 มกราคม 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 29 มกราคม 2564 เป็นต้นไป)
3	ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการขอปรับแผนการผลิต การนำเข้า การส่งออก การจำหน่าย หรือการใช้ประโยชน์กัญชง (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 28 มกราคม 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 29 มกราคม 2564 เป็นต้นไป)
4	ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง กำหนดแบบคำขอ ใบอนุญาต และใบแทน ใบอนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครอง ซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 5

ลำดับ	ชื่อกฎหมาย
	เฉพาะกัญชง (Hemp) พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 28 มกราคม 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 29 มกราคม 2564 เป็นต้นไป)
5	ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง กำหนดแบบคำขอ ใบอนุญาต และใบแทน ใบอนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครอง ซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 เฉพาะกัญชง (Hemp) (ฉบับที่ 2) พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 2 เมษายน 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 3 เมษายน 2564 เป็นต้นไป)
6	ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง กำหนดแบบคำขอ ใบรับคำขอ และใบอนุญาต นำเข้าหรือส่งออก ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 ประเภท 3 หรือประเภท 4 เพื่อใช้ในยานพาหนะที่ใช้ในการขนส่งสาธารณะระหว่างประเทศที่จดทะเบียนในราชอาณาจักร (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 22 ธันวาคม 2563 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 23 ธันวาคม 2563 เป็นต้นไป)
7	ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง กำหนดแบบคำขอ ใบรับคำขอ และใบอนุญาต นำผ่านซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ทุกประเภท (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 12 พฤศจิกายน 2563 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 13 พฤศจิกายน 2563 เป็นต้นไป)
8	ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง กำหนดแบบคำขอ ใบรับคำขอ และใบสำคัญ การขึ้นทะเบียนวัตถุตำรับ (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 12 พฤศจิกายน 2563 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 13 พฤศจิกายน 2563 เป็นต้นไป)
9	ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง กำหนดแบบคำขอ ใบรับคำขอ และใบอนุญาต ให้ผลิตหรือนำเข้าตัวอย่างของวัตถุตำรับที่มีวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 12 พฤศจิกายน 2563 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 13 พฤศจิกายน 2563 เป็นต้นไป)
10	ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง กำหนดแบบคำขอ ใบรับคำขอ และใบอนุญาต นำเข้าหรือส่งออกซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 12 พฤศจิกายน 2563 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 13 พฤศจิกายน 2563 เป็นต้นไป)
11	ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง กำหนดแบบคำขอย้าย เปลี่ยนแปลง หรือเพิ่ม สถานที่นำเข้าหรือสถานที่เก็บวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 12 พฤศจิกายน 2563 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 13 พฤศจิกายน 2563 เป็นต้นไป)
12	ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง กำหนดแบบคำขอครอบครอง ยส.2 (ท่านเลขาฯ ลงนาม 28 พ.ค. 64) (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 9 กรกฎาคม 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 14 กรกฎาคม 2564 เป็นต้นไป)
13	ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง กำหนดเอกสารหลักฐานอื่นประกอบการยื่น จำหน่าย ครอบครอง ยส.2 (ท่านเลขาฯ ลงนาม 28 พ.ค. 64) (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 9 กรกฎาคม 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 14 กรกฎาคม 2564 เป็นต้นไป)

ลำดับ	ชื่อกฎหมาย
14	ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง แนวทางปฏิบัติในการกำกับดูแลผลิตภัณฑ์ยาเสพติดให้โทษ สำหรับนิติบุคคลหรือสถานพยาบาลเอกชนที่เป็นนิติบุคคล ซึ่งประสงค์จะเปลี่ยนแปลงผู้รับอนุญาต (ลงวันที่ 22 กรกฎาคม 2564)

ปัญหา อุปสรรค ในการดำเนินงาน

ไม่มี

ข้อเสนอแนะเพื่อปรับปรุงการดำเนินงานในระยะต่อไป

ไม่มี

5. ผลการเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์สุขภาพ ประเภทวัตถุเสพติด ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2564

1. การเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์สุขภาพกลุ่มเสี่ยงที่ส่งผลกระทบต่อความปลอดภัยของผู้บริโภค (Risk Based) เก็บตัวอย่าง 56 รายการ (เป้าหมาย 60 รายการ)

ได้รับผลวิเคราะห์ 45 รายการ ผ่านมาตรฐาน 45 รายการ ตกมาตรฐาน 0 รายการ รอผล 11 รายการ

2. การเก็บตัวอย่างกรณีพิเศษ ฉุกเฉิน/ร้องเรียน เก็บตัวอย่างทั้งหมด 5 รายการ แบ่งเป็น

- เก็บตัวอย่างกัญชาจำนวน 5 รายการ (เป้าหมาย 0 รายการ)

ผลตรวจวิเคราะห์ พบยาเสพติดหรือวัตถุออกฤทธิ์ในตัวอย่าง 2 รายการ พบ THC และ CBD ไม่พบยาเสพติดหรือวัตถุออกฤทธิ์ในตัวอย่าง 3 รายการ

- เก็บตัวอย่าง ยส/วจ จำนวน 0 รายการ (เป้าหมาย 10 รายการ)

ผลตรวจวิเคราะห์ พบยาเสพติดหรือวัตถุออกฤทธิ์ในตัวอย่าง - รายการ ไม่พบยาเสพติดหรือวัตถุออกฤทธิ์ในตัวอย่าง - รายการ

3. การสุ่มตรวจวิเคราะห์ของกลาง เก็บตัวอย่าง 154 รายการ (เป้าหมาย 100 รายการ) ผลตรวจวิเคราะห์ ตรวจพบยาเสพติดตามหนังสือคำสั่งทุกรายการ

ผลการเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์สุขภาพของกองควบคุมวัตถุเสพติด ปีงบประมาณ 2564

ผลการตรวจ	Situation	Risk based	Solution based	กรณีพิเศษ/ฉุกเฉิน/ร้องเรียน			รวม
				วจ 2,3,4/ ยส 3	ยส 5 (กัญชา)	ยส ของกลาง	
เป้าหมาย	55	-	-	10	0	100	165
ส่งตรวจ	56	-	-	0	5	154	215
% ส่งตรวจ	101.82	-	-	0.00	#DIV/0!	154.00	
ได้รับผล	45	-	-	0	5	154	204
% ได้รับผล	80.36	-	-	#DIV/0!	100.00	100.00	
ผ่านมาตรฐาน	45	-	-			154	199
% ผ่านมาตรฐาน	100.00	-	-			100.00	
ไม่ผ่านมาตรฐาน	-	-	-			0	0
% ไม่ผ่านมาตรฐาน	#VALUE!	-	-			0.00	
กรมวิทย์ฯ คินตย. เนื่องจากยาหมดอายุก่อนจะวิเคราะห์	-	-	-			0	0
รวมผล	11	-	-	0	0	0	11
% รวมผล	19.64	-	-	#DIV/0!	0	0	5.12

ข้อมูล ณ วันที่ 27 ธันวาคม 2564

Risk based	
คกมาตรฐาน	

--

กรณีพิเศษ/ฉุกเฉิน/ร้องเรียน	
วจ 2,3,4/ ยส 3	
ส่งตรวจ	
ได้รับผล	
พบ ยส วจ/ยา	
ไม่พบ ยส วจ/ยา	
รวมผล	

กรณีพิเศษ/ฉุกเฉิน/ร้องเรียน	
ยส 5 (กัญชา)	
ส่งตรวจ	5
ได้รับผล	2
พบ สารสกัด กัญชา	2
ไม่พบ สารสกัด กัญชา	3
รวมผล	0

พบ CBD 0.05%, THC0.13%

ตรวจไม่พบ THC, CBD และ CBN

6. ผลการปรับปรุงแก้ไขกฎ ระเบียบ ประกาศ ฯ ของกองควบคุมวัตถุเสพติด ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2564

กองควบคุมวัตถุเสพติดมีจำนวนกฎระเบียบที่ได้รับการปรับปรุงหรือพัฒนาตามแผน จำนวน 46 ฉบับ

- กฎกระทรวง/ (ร่าง) กฎกระทรวง จำนวน 8 ฉบับ
 - ประกาศกระทรวงสาธารณสุข จำนวน 15 ฉบับ
 - ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ จำนวน 9 ฉบับ
 - ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา จำนวน 14 ฉบับ
- รายละเอียดดังนี้

1) กฎกระทรวงการอนุญาตจำหน่ายหรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 พ.ศ. 2563 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 16 พฤศจิกายน 2563 มีผลบังคับใช้วันที่ 14 กรกฎาคม 2564 เป็นต้นไป)

2) กฎกระทรวงการขออนุญาตและการอนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 เฉพาะกัญชง (Hemp) พ.ศ. 2563 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 30 ธันวาคม 2563 มีผลบังคับใช้วันที่ 29 มกราคม 2564 เป็นต้นไป)

3) กฎกระทรวง การขออนุญาตและการอนุญาตผลิต นำเข้า หรือส่งออกซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 พ.ศ. 2563 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 7 มกราคม 2564 มีผลบังคับใช้วันที่ 7 มกราคม 2564 เป็นต้นไป)

4) กฎกระทรวงการขออนุญาตและการอนุญาตให้ยานพาหนะที่ใช้ในการขนส่งสาธารณะระหว่างประเทศที่จดทะเบียนในราชอาณาจักร นำเข้าส่งออกซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 ประเภท 3 หรือประเภท 4 เพื่อใช้ในการยานพาหนะที่ใช้ในการขนส่งสาธารณะระหว่างประเทศที่จดทะเบียนในราชอาณาจักร พ.ศ.2563 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 22 ธันวาคม 2563 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 22 ธันวาคม 2563 เป็นต้นไป)

5) กฎกระทรวงการขออนุญาตและการอนุญาตนำเข้าหรือส่งออกซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4 พ.ศ. 2563 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 12 พฤศจิกายน 2563 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 12 พฤศจิกายน 2563 เป็นต้นไป)

6) กฎกระทรวงการขออนุญาตและการอนุญาตนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ทุกประเภท พ.ศ. 2563 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 12 พฤศจิกายน 2563 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 12 พฤศจิกายน 2563 เป็นต้นไป)

7) กฎกระทรวงการขอขึ้นทะเบียนวัตถุตำรับและการขึ้นทะเบียนวัตถุตำรับที่มีวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4 พ.ศ. 2563 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 12 พฤศจิกายน 2563 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 12 พฤศจิกายน 2563 เป็นต้นไป)

8) กฎกระทรวงการขออนุญาตและการอนุญาตให้ผลิตหรือนำเข้าตัวอย่างของวัตถุตำรับที่มีวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4 พ.ศ. 2563 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 12 พฤศจิกายน 2563 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 12 พฤศจิกายน 2563 เป็นต้นไป)

9) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง แต่งตั้งกรรมการผู้ทรงคุณวุฒิในคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ (ประกาศในราชกิจจานุเบกษาเมื่อวันที่ 26 ตุลาคม 2564 และมีผลใช้ในวันที่ 27 ตุลาคม 2564 เป็นต้นไป)

10) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 พ.ศ. 2563 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 14 ธันวาคม 2563 และมีผลใช้บังคับ 14 ธันวาคม 2563 เป็นต้นไป)

- 11) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 (ฉบับที่ 4) พ.ศ. 2563 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษาเมื่อวันที่ 30 ธันวาคม 2563 และมีผลใช้บังคับวันที่ 31 ธันวาคม 2563 เป็นต้นไป)
- 12) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อยาเสพติดให้โทษในประเภท 4 (ฉบับที่ 3) พ.ศ. 2563 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษาเมื่อวันที่ 30 ธันวาคม 2563 และมีผลใช้บังคับวันที่ 31 ธันวาคม 2563 เป็นต้นไป)
- 13) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดชนิดและจำนวนยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 ที่จะต้องใช้ในทางการแพทย์และทางวิทยาศาสตร์ที่วราชอาณาจักรประจำปี พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษาเมื่อวันที่ 6 มกราคม 2564 มีผลบังคับใช้วันที่ 1 มกราคม 2564 เป็นต้นไป)
- 14) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดตำรับยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 ที่มีกัญชาปรุงผสมอยู่ที่ให้เสพเพื่อการรักษาโรคหรือการศึกษาวิจัยได้ พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 15 กุมภาพันธ์ 2564 มีผลบังคับใช้วันที่ 16 กุมภาพันธ์ 2564 เป็นต้นไป)
- 15) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง จัดตั้งสถานพยาบาลประเภทสถานพยาบาลตามกฎหมายว่าด้วยสถานพยาบาล (ฉบับที่ 10) พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษาเมื่อวันที่ 15 กุมภาพันธ์ 2564 มีผลใช้บังคับตั้งแต่ 16 กุมภาพันธ์ 2564 เป็นต้นไป)
- 16) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง จัดตั้งสถานพยาบาลประเภทสถานฟื้นฟูสมรรถภาพ (ฉบับที่ 16) พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษาเมื่อวันที่ 15 กุมภาพันธ์ 2564 มีผลใช้บังคับตั้งแต่ 16 กุมภาพันธ์ 2564 เป็นต้นไป)
- 17) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดตำรับยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 ที่มีกัญชง (Hemp) ปรุงผสมอยู่ที่ให้เสพเพื่อการรักษาโรคหรือการศึกษาวิจัยได้ พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 30 มีนาคม 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 31 มกราคม 2564 เป็นต้นไป)
- 18) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง แต่งตั้งพนักงานเจ้าหน้าที่และกำหนดอำนาจหน้าที่เพื่อปฏิบัติการตามกฎหมายว่าด้วยยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 2 เมษายน 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 3 เมษายน 2564 เป็นต้นไป)
- 19) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง การออกเอกสารมอบหมายให้ไว้ประจำตัวพนักงานเจ้าหน้าที่เพื่อปฏิบัติการตาม มาตรา 49 (1) เฉพาะที่เกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 2 เมษายน 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 3 เมษายน 2564 เป็นต้นไป)
- 20) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ค่าใช้จ่ายที่จะจัดเก็บจากผู้ยื่นคำขอในกระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์ยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา คือ วันที่ 2 เมษายน 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 3 เมษายน 2564 เป็นต้นไป)
- 21) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อและปริมาณวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 ประเภท 3 หรือประเภท 4 เพื่อใช้เฉพาะบนเครื่องบินที่ใช้ในการขนส่งสาธารณะระหว่างประเทศที่จดทะเบียนในราชอาณาจักร พ.ศ. 2563 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 22 ธันวาคม 2563 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 23 ธันวาคม 2563 เป็นต้นไป)
- 22) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อและปริมาณวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 ประเภท 3 หรือประเภท 4 เพื่อใช้เฉพาะในเรือที่ใช้ในการขนส่งสาธารณะระหว่างประเทศที่จดทะเบียนในราชอาณาจักร พ.ศ. 2563 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 22 ธันวาคม 2563 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 23 ธันวาคม 2563 เป็นต้นไป)
- 23) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 (ฉบับที่ 2) พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 4 สิงหาคม 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 24 สิงหาคม 2564 เป็นต้นไป)

24) ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ เรื่อง กำหนดฉลากที่ภาชนะบรรจุหรือหีบห่อบรรจุภัณฑ์และสารสกัดของกัญชงที่เป็นยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 ที่ผลิต นำเข้า หรือส่งออก พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 28 มกราคม 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 29 มกราคม 2564 เป็นต้นไป)

25) ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ เรื่อง การดำเนินการกับยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 เฉพาะกัญชง (Hemp) กรณีที่มีสารเตตราไฮโดรแคนนาบินอล Tetrahydrocannabinol, THC) เกินปริมาณที่กำหนด พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 28 มกราคม 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 29 มกราคม 2564 เป็นต้นไป)

26) ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ เรื่อง กำหนดแบบการจัดทำบัญชีรับจ่ายและรายงานเกี่ยวกับการผลิต การนำเข้า การส่งออก การจำหน่าย และการมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 เฉพาะกัญชงและกัญชง พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 28 มกราคม 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 29 มกราคม 2564 เป็นต้นไป)

27) ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ เรื่อง กำหนดฉลากและเอกสารกำกับผลิตภัณฑ์ตำรับยาที่มีกัญชง (Hemp) บรรจุผสมอยู่ ที่เป็นยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 ที่ผลิต นำเข้า ส่งออก พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 8 กุมภาพันธ์ 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 9 กุมภาพันธ์ 2564 เป็นต้นไป)

28) ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ เรื่อง ห้องปฏิบัติการตรวจวิเคราะห์เพื่อหาปริมาณสารเตตราไฮโดรแคนนาบินอล (Tetrahydrocannabinol, THC) ในกัญชง (Hemp) พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 8 กุมภาพันธ์ 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 9 กุมภาพันธ์ 2564 เป็นต้นไป)

29) ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ เรื่อง หลักเกณฑ์และวิธีการในการตรวจวิเคราะห์เพื่อหาปริมาณสารเตตราไฮโดรแคนนาบินอล (Tetrahydrocannabinol, THC) สารแคนนาบิไดออล (Cannabidiol, CBD) หรือสารประกอบอื่นในกัญชง (Hemp) และตรวจวิเคราะห์ตำรับยาที่มีกัญชงบรรจุผสมอยู่ พ.ศ.2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 8 กุมภาพันธ์ 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 9 กุมภาพันธ์ 2564 เป็นต้นไป)

30) ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ เรื่อง กำหนดมาตรฐานสถานที่ และระบบการควบคุมการปลูกกัญชง (Hemp) พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 28 มกราคม 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 29 มกราคม 2564 เป็นต้นไป)

31) ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ เรื่อง กำหนดหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขเกี่ยวกับการดำเนินการผลิตตำรับยาที่มีกัญชง บรรจุผสมอยู่ พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 8 กุมภาพันธ์ 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 9 กุมภาพันธ์ 2564 เป็นต้นไป)

32) ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ เรื่อง แบบและวิธีการติดตามประสิทธิผลและความปลอดภัย และรายงานเหตุการณ์ไม่พึงประสงค์จากการใช้ตำรับยาที่มีกัญชง (Hemp) บรรจุผสมอยู่ พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 8 กุมภาพันธ์ 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 9 กุมภาพันธ์ 2564 เป็นต้นไป)

33) ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง กำหนดแบบคำขอ ใบรับคำขอ ใบอนุญาต และรายงานผลการดำเนินการเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษาเมื่อวันที่ 7 มกราคม 2564 และมีผลใช้ในวันที่ 8 มกราคม 2564 เป็นต้นไป)

34) ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง รายชื่อคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ที่พิจารณาโครงการวิจัยทางคลินิกเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 เฉพาะกัญชง (Hemp) พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 28 มกราคม 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 29 มกราคม 2564 เป็นต้นไป)

35) ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการขอปรับแผนการผลิต การนำเข้า การส่งออก การจำหน่าย หรือการใช้ประโยชน์กัญชง (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 28 มกราคม 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 29 มกราคม 2564 เป็นต้นไป)

36) ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง กำหนดแบบคำขอ ใบอนุญาต และใบแทนใบอนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครอง ซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 เฉพาะกัญชง (Hemp) พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 28 มกราคม 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 29 มกราคม 2564 เป็นต้นไป)

37) ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง กำหนดแบบคำขอ ใบอนุญาต และใบแทนใบอนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครอง ซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 เฉพาะกัญชง (Hemp) (ฉบับที่ 2) พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 2 เมษายน 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 3 เมษายน 2564 เป็นต้นไป)

38) ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง กำหนดแบบคำขอ ใบรับคำขอ และใบอนุญาตนำเข้าหรือส่งออก ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 ประเภท 3 หรือประเภท 4 เพื่อใช้ในยานพาหนะที่ใช้ในการขนส่งสาธารณะระหว่างประเทศที่จดทะเบียนในราชอาณาจักร (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 22 ธันวาคม 2563 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 23 ธันวาคม 2563 เป็นต้นไป)

39) ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง กำหนดแบบคำขอ ใบรับคำขอ และใบอนุญาตนำเข้าหรือส่งออกวัตถุออกฤทธิ์ทุกประเภท (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 12 พฤศจิกายน 2563 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 13 พฤศจิกายน 2563 เป็นต้นไป)

40) ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง กำหนดแบบคำขอ ใบรับคำขอ และใบสำคัญการขึ้นทะเบียนวัตถุตำรับ (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 12 พฤศจิกายน 2563 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 13 พฤศจิกายน 2563 เป็นต้นไป)

41) ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง กำหนดแบบคำขอ ใบรับคำขอ และใบอนุญาตให้ผลิตหรือนำเข้าตัวอย่างของวัตถุตำรับที่มีวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 12 พฤศจิกายน 2563 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 13 พฤศจิกายน 2563 เป็นต้นไป)

42) ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง กำหนดแบบคำขอ ใบรับคำขอ และใบอนุญาตนำเข้าหรือส่งออกซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 12 พฤศจิกายน 2563 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 13 พฤศจิกายน 2563 เป็นต้นไป)

43) ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง กำหนดแบบคำขอย้าย เปลี่ยนแปลง หรือเพิ่มสถานที่นำเข้าหรือสถานที่เก็บวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 12 พฤศจิกายน 2563 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 13 พฤศจิกายน 2563 เป็นต้นไป)

44) ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง กำหนดแบบคำขอครอบครอง ยส.2 (ท่านเลขาฯ ลงนาม 28 พ.ค. 64) (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 9 กรกฎาคม 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 14 กรกฎาคม 2564 เป็นต้นไป)

45) ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง กำหนดเอกสารหลักฐานอื่นประกอบการยื่นจำหน่ายครอบครอง ยส.2 (ท่านเลขาฯ ลงนาม 28 พ.ค. 64) (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 9 กรกฎาคม 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 14 กรกฎาคม 2564 เป็นต้นไป)

46) ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง แนวทางปฏิบัติในการกำกับดูแลผลิตภัณฑ์ยาเสพติดให้โทษ สำหรับนิติบุคคลหรือสถานพยาบาลเอกชนที่เป็นนิติบุคคล ซึ่งประสงค์จะเปลี่ยนแปลงผู้รับอนุญาต (ลงวันที่ 22 กรกฎาคม 2564)

หมายเหตุ นับเป็นผลสำเร็จเมื่อกองฯ เสนอเลขาธิการ อย. ลงนามบันทึกเสนอประกาศฯ เพื่อให้รัฐมนตรีพิจารณา ลงนามตามลำดับขั้นตอนการเสนอกฎหมาย

7. ผลการดำเนินงานโครงการสำคัญของกองควบคุมวัตถุเสพติด ปีงบประมาณ พ.ศ. 2564

มีจำนวนทั้งสิ้น 5 โครงการ ดังนี้

โครงการใช้เงินรายได้ ม.44

1. โครงการบูรณาการส่งเสริม ผลักดันสมุนไพร กัญชา กัญชง เพื่อสุขภาพ และเศรษฐกิจ
งบประมาณ : 8,505,570.00 บาท
2. โครงการเพิ่มขีดสมรรถนะกระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์วัตถุเสพติด
งบประมาณ : 1,314,900.00 บาท
3. โครงการพัฒนาระบบสารสนเทศการรายงานการใช้กัญชาทางการแพทย์และการรายงานติดตามความปลอดภัยจากการใช้กัญชาทางการแพทย์ งบประมาณ : 1,002,000.00 บาท
4. โครงการศึกษาใช้คุณค่ากัญชาและกัญชงและแนวทางการออกแบบระบบต้นแบบสารสนเทศสำหรับการติดตามและตรวจสอบย้อนกลับกัญชาและกัญชงตลอดโซ่อุปทาน งบประมาณ : 7,000,000.00 บาท
5. โครงการสื่อสารประชาสัมพันธ์และส่งเสริมการพัฒนางานองค์ความรู้เกี่ยวกับการใช้ประโยชน์กัญชาทางการแพทย์และกัญชงเป็นพืชเศรษฐกิจ เพื่อส่งเสริมให้เศรษฐกิจไทยมั่นคง มั่งคั่ง และยั่งยืน
งบประมาณ : 5,000,000.00 บาท

มีรายละเอียดโครงการ ดังนี้

7.1 โครงการบูรณาการส่งเสริม ผลักดันสมุนไพร กัญชา กัญชง เพื่อสุขภาพ และเศรษฐกิจ

ชื่อโครงการ : โครงการบูรณาการส่งเสริม ผลักดันสมุนไพร กัญชา กัญชง เพื่อสุขภาพ และเศรษฐกิจ (FS-2)

หน่วยงานที่รับผิดชอบ : กองควบคุมวัตถุเสพติด

ภายใต้ยุทธศาสตร์ อย. ที่ 3 พัฒนางานบริการสู่ความเป็นเลิศและให้ผู้ประกอบการมีความสามารถในการแข่งขัน (Smart Service)

วันที่เริ่มโครงการ : 1 มกราคม 2564

วันที่สิ้นสุดโครงการ : 31 มีนาคม 2565

วัตถุประสงค์ :

1. การประชาสัมพันธ์การใช้ประโยชน์จากกัญชาอย่างถูกกฎหมาย ประชาสัมพันธ์ให้ประชาชนทราบถึงการใช้ประโยชน์จากกัญชาได้อย่างถูกกฎหมาย เพื่อลดความเสี่ยงที่อาจเกิดขึ้นได้
2. ประเมินผลลัพธ์ของการขับเคลื่อนนโยบายกัญชาทางการแพทย์ ในมิติของการประเมินผลกระทบด้านสุขภาพ (Health Impact Assessment) ศึกษาวิเคราะห์สถานการณ์ปัจจุบัน และประเมินผลลัพธ์ของการขับเคลื่อนนโยบายกัญชาทางการแพทย์ ในมิติของการประเมินผลกระทบด้านสุขภาพ (Health Impact Assessment) เพื่อนำไปปรับปรุงการดำเนินงานของ อย. และปรับปรุงกลไกการกำกับดูแล และกฎระเบียบที่เกี่ยวข้อง
3. เตรียมการรองรับการอนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษ ในประเภท 5 เฉพาะกัญชง (Hemp) ให้แก่ผู้ขออนุญาตทุกภาคส่วนเพื่อส่งเสริมกัญชง (Hemp) เป็นพืชเศรษฐกิจ
 - 3.1 เพื่อเตรียมความพร้อมของผู้ประกอบการและเจ้าหน้าที่ที่เกี่ยวข้อง ต่อการดำเนินการตามกฎหมาย หลักเกณฑ์ วิธีการ แนวทางการปฏิบัติต่าง ๆ และการใช้งานระบบสารสนเทศเพื่อจัดทำรายงาน กัญชง (Hemp)
 - 3.2 เพื่อแลกเปลี่ยนเรียนรู้และเผยแพร่งานศึกษาวิจัยกัญชง (Hemp) ให้มีการต่อยอดในประเทศไทย
 - 3.3 เพื่อให้คำปรึกษาแก่ผู้ประกอบการและเจ้าหน้าที่ในพื้นที่ปลูกกัญชง (Hemp)
4. พัฒนาแนวทางในการคัดเลือกยาจากสมุนไพรเข้าสู่บัญชียาหลัก
 - 4.1 เพื่อทบทวนแนวทางในการคัดเลือกยาจากสมุนไพรเข้าสู่บัญชียาหลักแห่งชาติ และปรับปรุงให้เหมาะสมกับบริบทในปัจจุบัน
 - 4.2 เพื่อสำรวจความต้องการการใช้ผลิตภัณฑ์ยาจากสมุนไพร ในสถานพยาบาลของรัฐ
 - 4.3 เพื่อได้ต้นแบบรายการยาจากสมุนไพรในบัญชียาหลักแห่งชาติ ตามแนวทางการคัดเลือกแนวทางใหม่
5. ศึกษาข้อมูลความปลอดภัยด้านพิษวิทยาของ ราก และใบของกัญชง รวมทั้งสารสกัดจากกัญชงที่มี CBD เป็นส่วนประกอบหลัก เพื่อนำข้อมูลความปลอดภัยที่ได้จากการศึกษามาจัดทำข้อมูลประกอบการขออนุญาตผลิตกัญชงสมุนไพรแบบจดแจ้ง

ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ : ผู้ป่วย ผู้ประกอบการเกี่ยวกับกัญชา กัญชง และสมุนไพร เจ้าหน้าที่ กองควบคุมวัตถุเสพติด กองผลิตภัณฑ์สมุนไพร ผู้บริหาร อย. และกระทรวงสาธารณสุข เจ้าหน้าที่ส่วนภูมิภาค

สำนักงานสาธารณสุขจังหวัด สำนักงานสาธารณสุขอำเภอ และเจ้าหน้าที่ตำรวจ เจ้าหน้าที่ ป.ป.ส. หรือ คณะทำงานระดับจังหวัดหรืออำเภอ

ดัชนีวัดความสำเร็จ : ผลิตภัณฑ์สุขภาพจากกัญชา กัญชง ได้รับอนุญาตภายใต้กฎระเบียบใหม่ 5 ผลิตภัณฑ์ขึ้นไป		ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด : 132 ผลิตภัณฑ์
แนวทางการดำเนินงาน : โครงการประกอบด้วยกิจกรรมต่าง ๆ ดังนี้ กิจกรรมที่ 1 การประชาสัมพันธ์การใช้ประโยชน์จากกัญชาอย่างถูกกฎหมาย กิจกรรมที่ 2 ประเมินผลลัพธ์ของการขับเคลื่อนนโยบายกัญชาทางการแพทย์ ในมิติของการประเมินผลกระทบด้านสุขภาพ (Health Impact Assessment) กิจกรรมที่ 3 เตรียมการรองรับการอนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 เฉพาะกัญชง (Hemp) ให้แก่ผู้ขออนุญาตทุกภาคส่วนเพื่อส่งเสริมกัญชง (Hemp) เป็นพืชเศรษฐกิจ กิจกรรมที่ 4 พัฒนาแนวทางในการคัดเลือกยาจากสมุนไพรเข้าสู่บัญชียาหลัก กิจกรรมที่ 5 ศึกษาข้อมูลและจัดเตรียมข้อมูล เพื่อการอนุญาตผลิตภัณฑ์ที่มีส่วนประกอบของ Cannabis spp.		
งบประมาณที่อนุมัติ 8,505,570 บาท (เดิม 8,856,770 บาท)	งบประมาณที่ใช้ไป 1,269,695 บาท	ร้อยละ 14.93

ผลการดำเนินงาน : (ดำเนินงานได้ร้อยละ 90) **ขออนุมัติขยายระยะเวลาดำเนินการสิ้นสุด ณ มีนาคม 2565**

- เตรียมการรองรับการอนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 เฉพาะกัญชง (HEMP) ที่ดำเนินการแล้ว จำนวน ดังนี้
 - 1.1 แปลกกฎกระทรวงกัญชง เป็นภาษาอังกฤษ
 - 1.2 จัดทำคู่มือสำหรับเจ้าหน้าที่ในรูปแบบสื่ออิเล็กทรอนิกส์และเผยแพร่บนเว็บไซต์กองควบคุมวัตถุเสพติด
 - 1.3 จัดทำคู่มือสำหรับผู้ประกอบการในรูปแบบสื่ออิเล็กทรอนิกส์และเผยแพร่บนเว็บไซต์กองควบคุมวัตถุเสพติด
 - 1.4 จัดการประชุมให้ความรู้กับพนักงานเจ้าหน้าที่ เมื่อวันที่ 20 มกราคม 2564 จำนวน 226 คน และผู้ประกอบการเกี่ยวกับกัญชงเมื่อวันที่ 2 กุมภาพันธ์ 2564 จำนวน 1,153 คน
- การพัฒนาแนวทางในการคัดเลือกยาจากสมุนไพรเข้าสู่บัญชียาหลัก
 - 2.1 มีการปรับปรุงหลักการ เกณฑ์การคัดเลือกยา และการกำหนดบัญชีย่อย เพื่อการคัดเลือกยาจากสมุนไพรในบัญชียาหลักแห่งชาติเรียบร้อยแล้ว
 - 2.2 มีการคัดเลือกรายการยาจากสมุนไพร โดยมีรายการยาที่ผ่านการคัดเลือกจำนวน 12 รายการ (ข้อมูล ณ วันที่ 5 มิ.ย. 2564)
 - 2.3 การสำรวจความต้องการผลิตภัณฑ์สมุนไพรที่มีความจำเป็นสำหรับการใช้ในสถานพยาบาลของรัฐ (ยกเลิกการสำรวจในปีงบประมาณ พ.ศ.2564 ดำเนินการต่อไปปีงบประมาณ พ.ศ.2565 แทน)
- กฎระเบียบที่เกี่ยวข้องกับผลิตภัณฑ์สุขภาพจากสมุนไพร กัญชง กัญชง มีผลบังคับใช้
 - 3.1 ยาเสพติด จำนวน 20 ฉบับ

- (1) กฎกระทรวงการขออนุญาตและการอนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่ายหรือมีไว้ในครอบครอง ซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 เฉพาะกัญชง (HEMP) (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 30 ธ.ค. 2463)
- (2) ประกาศ สธ. เรื่อง ระบุชื่อยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 พ.ศ. 2563 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 14 ธ.ค. 2563)
- (3) ประกาศ สธ. เรื่อง กำหนดตำรับยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 ที่มีกัญชาปรุงผสมอยู่ พ.ศ.2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 15 ก.พ. 2564)
- (4) ประกาศ สธ. เรื่อง ค่าใช้จ่ายที่จะจัดเก็บจากผู้ยื่นคำขอในกระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตกัญชง ยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 2 เม.ย. 2564)
- (5) ประกาศ สธ. เรื่อง แต่งตั้งพนักงานเจ้าหน้าที่และกำหนดอำนาจหน้าที่เพื่อปฏิบัติการตามกฎหมายว่าด้วยยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 2 เม.ย. 2564)
- (6) ประกาศ สธ. เรื่อง การออกเอกสารมอบหมายให้ไว้ประจำตัวพนักงานเจ้าหน้าที่เพื่อปฏิบัติการตามมาตรา 49 (1) เฉพาะที่เกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 2 เม.ย. 2564)
- (7) ประกาศ สธ. เรื่อง กำหนดตำรับยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 ที่มีกัญชง (Hemp) ปรุงผสมอยู่ ที่ให้เสพเพื่อการรักษาโรคหรือการศึกษาวิจัยได้ พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 30 มี.ค. 2564)
- (8) ประกาศ อย. เรื่อง รายชื่อ EC ที่พิจารณาโครงการวิจัยเฉพาะกัญชง (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 18 ม.ค. 2564)
- (9) ประกาศ อย. เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการขอปรับแผนกัญชง (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 28 ม.ค. 2564)
- (10) ประกาศ อย. เรื่อง กำหนดแบบคำขอใบอนุญาต และใบแทนใบอนุญาตกัญชง (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 28 ม.ค. 2564)
- (11) ประกาศ อย. เรื่อง กำหนดแบบคำขอ ใบอนุญาต และใบแทนใบอนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครอง ซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 เฉพาะกัญชง (Hemp) (ฉบับที่ 2) พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 2 เม.ย. 2564)
- (10) ประกาศ คกก.ยส. เรื่อง กำหนดฉลากและเอกสารกำกับยาเสพติด เฉพาะกัญชง (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 28 ม.ค. 2564)
- (11) ประกาศ คกก.ยส. เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไข กรณี THC เกินปริมาณที่กำหนด(ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 28 ม.ค. 2564)
- (12) ประกาศ คกก.ยส. เรื่อง กำหนดแบบบัญชี รับ-จ่าย เฉพาะกัญชงและกัญชง (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 28 ม.ค. 2564)
- (13) ประกาศ คกก.ยส. เรื่อง กำหนดมาตรฐานสถานที่และการปลูกกัญชง (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 28 ม.ค. 2564)
- (14) ประกาศ อย. เรื่อง กำหนดแบบคำขอใบอนุญาต และใบแทนใบอนุญาตกัญชง (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 28 ม.ค. 2564)
- (15) ประกาศ อย. เรื่อง กำหนดแบบคำขอ ใบอนุญาต และใบแทนใบอนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครอง ซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 เฉพาะกัญชง (Hemp) (ฉบับที่ 2) พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 2 เม.ย. 2564)

- (16) ประกาศ คกก.ยส. เรื่อง หอ้งปฏิบัติการตรวจวิเคราะห์เพื่อหาปริมาณสาร THC ในกัญชง พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุ 8 ก.พ. 2564)
- (17) ประกาศ คกก.ยส. เรื่อง หอ้งปฏิบัติการตรวจวิเคราะห์เพื่อหาปริมาณสาร THC/CBD หรือ สารประกอบอื่นในกัญชงและตรวจวิเคราะห์ตำรับยาที่มีกัญชงปรุงผสมอยู่ พ.ศ.2564 (ประกาศในราชกิจจานุ 8 ก.พ. 2564)
- (18) ประกาศ คกก.ยส. เรื่อง กำหนดหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขเกี่ยวกับการดำเนินการผลิตตำรับยาที่มีกัญชง ปรุงผสมอยู่ พ.ศ.2564 (ประกาศในราชกิจจานุ 8 ก.พ. 2564)
- (19) ประกาศ คกก.ยส. เรื่อง แบบและวิธีติดตามประสิทธิผลและความปลอดภัย และรายงานไม่พึงประสงค์จากการใช้ตำรับยาที่มีกัญชง ปรุงผสมอยู่ พ.ศ.2564 (ประกาศในราชกิจจานุ 8 ก.พ. 2564)
- (20) ประกาศ คกก.ยส. เรื่อง กำหนดฉลากและเอกสารกำกับผลิตภัณฑ์ตำรับยาที่มีกัญชง ปรุงผสมอยู่ พ.ศ.2564 (ประกาศในราชกิจจานุ 8 ก.พ. 2564)

3.2 เครื่องสำอาง จำนวน 8 ฉบับ

- (1) ประกาศ สธ เรื่อง การใช้กัญชงในเครื่องสำอาง พ.ศ. 2563 (ประกาศในราชกิจจานุ 11 ม.ค. 2564)
- (2) ประกาศ สธ. เรื่อง การใช้กัญชาในเครื่องสำอาง พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุ 11 พ.ค. 2564)
- (๓) ประกาศ สธ. เรื่อง การใช้ส่วนของกัญชงในเครื่องสำอาง พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุ 11 พ.ค. 2564)
- (๔) ประกาศ สธ. เรื่อง การใช้สารสกัดที่มีสารแคนนาบิไดโอดออกจากกัญชาและกัญชงในเครื่องสำอาง พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุ 11 พ.ค. 2564)
- (๕) ประกาศ คกก. เครื่องสำอาง เรื่อง การแสดงค่าเตือนที่ฉลากของเครื่องสำอางที่มีส่วนผสมของกัญชง พ.ศ. 2563 (ประกาศในราชกิจจานุ 11 ม.ค. 2564)
- (๖) ประกาศ คกก. เครื่องสำอาง เรื่อง การแสดงค่าเตือนที่ฉลากของเครื่องสำอางที่มีส่วนผสมของกัญชา พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุ 26 เม.ย. 2564)
- (๗) ประกาศ คกก. เครื่องสำอาง เรื่อง การแสดงค่าเตือนที่ฉลากของเครื่องสำอางที่มีส่วนผสมของส่วนของกัญชง พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุ 26 เม.ย. 2564)
- (๘) ประกาศ คกก.เครื่องสำอาง เรื่อง ฉลากของเครื่องสำอางที่มีส่วนผสมของสารสกัดที่มีสารแคนนาบิไดโอดออกจากกัญชาและกัญชง พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุ 26 เม.ย. 2564)

3.3 อาหาร จำนวน 2 ฉบับ

- (1) ประกาศ สธ. (ฉบับที่ 424) พ.ศ. 2564 ออกตามความใน พรบ. อาหาร พ.ศ.2522 เรื่องกำหนดอาหารที่ห้ามผลิต นำเข้าหรือจำหน่าย (ประกาศในราชกิจจานุ 25 ก.พ. 2564)
- (2) ประกาศ สธ. (ฉบับที่ 425) พ.ศ.2564 ออกตามความใน พรบ. อาหาร พ.ศ.2522 เรื่อง เมล็ดกัญชงและผลิตภัณฑ์อาหาร ที่มีส่วนผสมของเมล็ดกัญชง น้ำมันจากเมล็ดกัญชง หรือโปรตีนจากเมล็ดกัญชง (ประกาศในราชกิจจานุ 4 มี.ค. 2564)
- (3) ประกาศ สธ. (ฉบับที่ 426) พ.ศ. 2564 ออกตามความใน พรบ. อาหาร พ.ศ. 2522 เรื่อง ชาจาก พืช (ประกาศในราชกิจจานุ 13 พ.ค. 2564)
- (4) ประกาศ สธ. (ฉบับที่ 427) พ.ศ. 2564 ออกตามความใน พรบ. อาหาร พ.ศ. 2522 เรื่อง ผลิตภัณฑ์อาหารที่มีส่วนผสมของส่วนของกัญชาหรือกัญชง (ประกาศในราชกิจจานุ 22 ก.ค. 2564)

- (5) ประกาศ สธ. (ฉบับที่ 428) พ.ศ. 2564 ออกตามความใน พรบ. อาหาร พ.ศ. 2522 เรื่อง มาตรฐานอาหารที่มีสารปนเปื้อนชนิดสารเตตราไฮโดรแคนนาบินอล และสารแคนนาบิไดออล (ประกาศในราชกิจจานุ 22 ก.ค. 2564)
 - (6) ประกาศ สธ. (ฉบับที่ 429) พ.ศ. 2564 ออกตามความใน พรบ. อาหาร พ.ศ. 2522 เรื่อง ผลิตภัณฑ์อาหารที่มีสารสกัดแคนนาบิไดออลเป็นส่วนประกอบ (ประกาศในราชกิจจานุ 27 ส.ค. 2564)
- 3.4 สมุนไพร จำนวน 1 คำแนะนำ
- (1) คำแนะนำในการพัฒนาและขออนุญาตผลิตภัณฑ์สมุนไพรจากกัญชาและกัญชงในส่วนที่ได้รับ การยกเว้นจากการเป็นยาเสพติดให้โทษประเภทที่ 5 (ข้อมูล ณ วันที่ 16 มิ.ย. 2564) เผยแพร่ บนเว็บไซต์กองผลิตภัณฑ์สมุนไพร
4. ประชาสัมพันธ์การใช้ประโยชน์จากกัญชาอย่างถูกกฎหมาย ดังนี้
- 4.1 ประชุมชี้แจง การดำเนินการตามร่างกฎกระทรวง การขออนุญาตและการอนุญาตผลิตนำเข้า ส่งออก จำหน่ายหรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 เฉพาะกัญชา พ.ศ. เมื่อวันที่ 25 สิงหาคม 2564 ผ่านระบบ Zoom meeting ให้แก่พนักงานเจ้าหน้าที่ทั้งส่วนกลาง ส่วนภูมิภาค
 - 4.2 สนับสนุนการเป็นวิทยากรของกองควบคุมวัตถุเสพติด เกี่ยวกับการปลุกกัญชาอย่างไรให้ถูกกฎหมาย การใช้กัญชาทางการแพทย์ เพื่อการบริการทางการแพทย์ผสมผสาน การแพทย์แผนปัจจุบัน และการแพทย์แผนไทย และทิศทางและการขับเคลื่อนนโยบายกัญชาทางการแพทย์ และการสืบค้นข้อมูลกัญชาผ่านระบบสารสนเทศ
5. ประเมินผลลัพธ์ของการขับเคลื่อนนโยบายกัญชาทางการแพทย์ ในมิติของการประเมินผลกระทบ ด้านสุขภาพ (Health Impact Assessment) พร้อมจัดทำข้อเสนอแนะแนวทางการปรับปรุงการดำเนินงาน ของ อย. โดยการจัดจ้างอาจารย์จากคณะเภสัชศาสตร์ มหาวิทยาลัยธรรมศาสตร์ ดำเนินการ
6. อยู่ระหว่างการศึกษาค้นคว้าข้อมูลและจัดเตรียมข้อมูล เพื่อการอนุญาตผลิตภัณฑ์ที่มีส่วนประกอบของ Cannabis spp. โดยส่งจ้างวิเคราะห์ชาสมุนไพรจากใบกัญชาแห้ง ด้วยเทคนิค LC-MS/MS ภายใต้กิจกรรมศึกษาวิเคราะห์ องค์ประกอบทางเคมีของ Cannabis spp. เป็นส่วนประกอบ และปรับกิจกรรมย่อยการพัฒนาผลิตภัณฑ์สมุนไพร ต้นแบบจากสารสกัดจากกัญชาหรือกัญชง ชนิดยาใช้ภายนอก ด้านการศึกษาวิจัยทางคลินิกในมนุษย์ โดยการทดสอบประสิทธิภาพของผลิตภัณฑ์ เนื่องจากสถานการณ์โควิด-19 มีการแพร่ระบาดไปจนไม่สามารถดำเนินการทดสอบในมนุษย์ได้
7. ให้บริการข้อมูลผ่าน Call center เบอร์โทร. 1556 กด 3 ของศูนย์บริการผลิตภัณฑ์สุขภาพแบบเบ็ดเสร็จ
8. จัดทำเว็บไซต์ www.cannabis.fda.moph.go.th ให้บริการข้อมูลเกี่ยวกับกัญชงเกี่ยวกับระบบสารสนเทศ ทางภูมิศาสตร์ แหล่งวัตถุดิบ หรือสถานที่ได้รับอนุญาตกัญชา กัญชงที่ถูกกฎหมาย การซื้อขาย รวมถึงให้ความรู้ คำปรึกษาแก่ประชาชนและผู้สนใจ เมื่อวันที่ 29 มกราคม 2564
9. ข้อมูลการอนุญาตกัญชา จำนวน 2,431 ฉบับ /ผู้รับการอนุญาตจำหน่ายกัญชา จำนวน 1,664 แห่ง /ผู้รับ อนุญาตครอบครองกัญชา เพื่อจำหน่ายน้ำมันกัญชาภายใต้โครงการวิจัย จำนวน 195 แห่ง (30 กันยายน 2564)
10. ขอขยายระยะเวลาดำเนินงานจากเดิมสิ้นสุด ก.ย. 2564 เป็นสิ้นสุด มี.ค. 2565

ปัญหาและอุปสรรค : กิจกรรมที่เกี่ยวข้องกับกัญชายังไม่สามารถดำเนินการได้ เนื่องจากอยู่ระหว่างพิจารณา กฎกระทรวงเกี่ยวกับกัญชา และเนื่องจากสถานการณ์การแพร่ระบาดของโรคติดเชื้อไวรัสโคโรนา 2019 ส่งผลให้

กิจกรรมที่ต้องดำเนินการร่วมคนจำนวนมากไม่สามารถดำเนินการได้ จึงทำให้ต้องขยายระยะเวลาโครงการและปรับแผนกิจกรรมต่อไป

7.2 โครงการเพิ่มขีดสมรรถนะกระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์วัตถุเสพติด

ชื่อโครงการ : โครงการเพิ่มขีดสมรรถนะกระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์วัตถุเสพติด

หน่วยงานที่รับผิดชอบ : กองควบคุมวัตถุเสพติด

ภายใต้ยุทธศาสตร์ อย. ที่ 3 พัฒนางานบริการสู่ความเป็นเลิศและให้ผู้ประกอบการมีความสามารถในการแข่งขัน (Smart Service)

วันที่เริ่มโครงการ : 1 เมษายน 2564

วันที่สิ้นสุดโครงการ : 30 กันยายน 2564

วัตถุประสงค์ :

- เพื่อให้กระบวนการพิจารณาอนุญาตวัตถุเสพติดเป็นไปตามระยะเวลาที่กำหนด
- เพื่อพัฒนาและปรับปรุงระบบสารสนเทศด้านวัตถุเสพติดให้เป็นอย่างมีประสิทธิภาพ
- เพื่อพัฒนางานสนับสนุนการบริหารจัดการการดำเนินการกำกับดูแลวัตถุเสพติดให้เป็นอย่างมีประสิทธิภาพ

เป้าหมาย

เป้าหมายเชิงผลผลิต (Output)

1. กระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพเสร็จทันเวลาที่กำหนด
2. กระบวนการพิจารณาอนุญาตได้รับการปรับปรุงเพิ่มขึ้น

เป้าหมายเชิงผลลัพธ์ (Outcome)

ผู้ประกอบการพึงพอใจต่อการให้บริการงานอนุญาตเกี่ยวกับวัตถุเสพติด

ผลที่คาดว่าจะได้รับ

1. การพิจารณาอนุญาตเกี่ยวกับวัตถุเสพติดดำเนินการเสร็จทันเวลาที่กำหนด
2. กระบวนการพิจารณาอนุญาตเกี่ยวกับวัตถุเสพติด เป็นมาตรฐานเดียวกันทั่วทั้งประเทศ

ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ :

- ผู้ประกอบการด้านวัตถุเสพติด
- เจ้าหน้าที่กองควบคุมวัตถุเสพติด
- เจ้าหน้าที่ส่วนภูมิภาค ได้แก่ สำนักงานสาธารณสุขจังหวัด สำนักงานสาธารณสุขอำเภอ เจ้าหน้าที่ตำรวจเจ้าหน้าที่ ป.ป.ส. หรือคณะทำงานระดับจังหวัดหรืออำเภอ

ดัชนีวัดความสำเร็จ : <ol style="list-style-type: none"> 1. การพิจารณาอนุญาตด้านวัตถุเสพติดแล้วเสร็จภายในระยะเวลาที่กำหนด 2. ระบบสารสนเทศด้านการกำกับดูแล / พิจารณาอนุญาตวัตถุเสพติดได้รับการพัฒนาและปรับปรุง 	ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด : เป้าหมาย ร้อยละ 100 ไม่น้อยกว่า 5 กระบวนการงาน
แนวทางการดำเนินงาน <ol style="list-style-type: none"> 1. พิจารณากลับกรอง ตรวจสอบ อนุมัติอนุญาตเกี่ยวกับวัตถุเสพติด 	

2.งานพัฒนาระบบ (ปรับปรุงฐานข้อมูลของผู้ประกอบการ และสถานประกอบการในระบบสารสนเทศให้ถูกต้อง เป็นปัจจุบันและพร้อมใช้งาน จัดการกำหนดสิทธิ์การเข้าใช้งานระบบสารสนเทศ อย. ให้ผู้ประกอบการ และ เจ้าหน้าที่ทั้งส่วนกลางและภูมิภาค สรุปปัญหาการใช้งานระบบต่าง ๆ ของกองควบคุมวัตถุเสพติด และสสจ. แล้ว ประสานไปยังต่างจังหวัด เพื่อทวนสอบข้อมูลผู้ประกอบการและใบอนุญาตในระบบให้ถูกต้อง ติดตาม วิเคราะห์ ประมวลผล การดำเนินงานและตัวชี้วัดเกี่ยวกับการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์วัตถุเสพติดและการอนุญาตอื่นที่เกี่ยวข้อง

3.งานสนับสนุนการบริหารจัดการดำเนินการกำกับดูแลวัตถุเสพติด (อำนวยความสะดวกในการตรวจสอบสถานประกอบการ และสถานพยาบาล ในกรุงเทพฯปริมณฑลและต่างจังหวัด เพื่อสนับสนุนการเพิ่มประสิทธิภาพในการกำกับดูแลภายหลังการพิจารณาอนุญาต ให้เป็นไปตามแผน จัดส่งใบอนุญาตให้ผู้ประกอบการ จัดการเอกสาร แจ้งเวียนผู้ประกอบการ และเบิกจ่ายประชุมคณะกรรมการ/อนุกรรมการที่เกี่ยวข้อง และบริหารจัดการเอกสารในงานที่เร่งด่วน เพื่อสนับสนุนการเพิ่มประสิทธิภาพการในการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์วัตถุเสพติด)

งบประมาณที่อนุมัติ	งบประมาณที่ใช้ไป	ร้อยละ
1,314,900 บาท	876,600 บาท	66.67 %

สาเหตุที่ไม่สามารถเบิกจ่ายงบประมาณได้ตามแผนฯ
 กองฯ ดำเนินการเบิกค่าใช้จ่ายในเดือนสิงหาคม-กันยายน 2564 จำนวน 438,300 บาท จากงบดำเนินงาน ตามนโยบายของสำนักงานฯ ทำให้เบิกจ่ายจริง 219,150 บาท ดังนั้นจึงมีการเบิกจ่ายงบประมาณโครงการฯ จากเงินรายได้เท่ากับ 876,600 บาท

ผลการดำเนินงาน : (ดำเนินงานได้ร้อยละ 100)

1. การพิจารณาอนุญาตด้านวัตถุเสพติดแล้วเสร็จภายในระยะเวลาที่กำหนด เป้าหมาย ร้อยละ 100 (ผลงาน: การพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพเสร็จทันเวลาจำนวน 1012 คำขอ จากทั้งหมด 1012 คำขอ คิดเป็นร้อยละ 100)
2. ระบบสารสนเทศด้านการกำกับดูแล / พิจารณาอนุญาตวัตถุเสพติดได้รับการพัฒนาและปรับปรุงไม่น้อยกว่า 5 กระบวนงาน (ผลงาน: ปรับปรุงกระบวนงานพิจารณาอนุญาตแล้วเสร็จ 5 กระบวนงาน (เป้าหมาย 5 กระบวนงาน))

ปัญหาและอุปสรรค : ไม่มี

7.3 โครงการพัฒนาระบบสารสนเทศการรายงานการใช้กัญชาทางการแพทย์และการรายงานติดตามความปลอดภัยจากการใช้กัญชาทางการแพทย์

ชื่อโครงการ : โครงการพัฒนาระบบสารสนเทศการรายงานการใช้กัญชาทางการแพทย์และการรายงานติดตามความปลอดภัยจากการใช้กัญชาทางการแพทย์

หน่วยงานที่รับผิดชอบ : กองควบคุมวัตถุเสพติด

ภายใต้ยุทธศาสตร์ อย. ที่ 3 พัฒนางานบริการสู่ความเป็นเลิศและให้ผู้ประกอบการมีความสามารถในการแข่งขัน (Smart Service)

วันที่เริ่มโครงการ : 1 กรกฎาคม 2564

วันที่สิ้นสุดโครงการ : 31 สิงหาคม 2564

*ขยายระยะเวลาสิ้นสุด ณ 31 มีนาคม 2565

วัตถุประสงค์ : ดำเนินการพัฒนาระบบสารสนเทศที่บูรณาการระบบร่วมกันระหว่างระบบรายงานข้อมูลกัญชาทางการแพทย์ (โปรแกรม C-MOPH) และระบบรายงานการติดตามความปลอดภัยจากการใช้กัญชาทางการแพทย์ (HPVC)

เป้าหมาย

เป้าหมายเชิงผลผลิต (Output)

มีระบบสารสนเทศที่ครอบคลุมการบันทึกข้อมูลตั้งแต่ การคัดกรองผู้ป่วย การรายงานการสั่งใช้กัญชาทางการแพทย์ การรายงานผลการรักษาและอาการไม่พึงประสงค์จากการใช้กัญชาฯ ที่พร้อมใช้งาน สะดวก และง่ายต่อการเข้าถึงของผู้เกี่ยวข้อง

เป้าหมายเชิงผลลัพธ์ (Outcome)

มีระบบสารสนเทศที่มีประสิทธิภาพ สามารถวิเคราะห์ข้อมูลการคัดกรองผู้ป่วย ผลการรักษา และอาการไม่พึงประสงค์จากการใช้กัญชาทางการแพทย์นำมาวิเคราะห์แนวโน้มสถานการณ์เกี่ยวกับการใช้ประโยชน์กัญชาได้

ผลที่คาดว่าจะได้รับ

มีระบบสารสนเทศที่มีประสิทธิภาพ สามารถวิเคราะห์ข้อมูลการคัดกรองผู้ป่วย ผลการรักษา และอาการไม่พึงประสงค์จากการใช้กัญชาทางการแพทย์นำมาวิเคราะห์แนวโน้มสถานการณ์เกี่ยวกับการใช้ประโยชน์กัญชาได้

ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ : ผู้รับอนุญาตเกี่ยวกับกัญชา เจ้าหน้าที่กองควบคุมวัตถุเสพติด ผู้บริหารสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาและผู้ที่เกี่ยวข้องกับการใช้กัญชา

<p>ดัชนีวัดความสำเร็จ : ระดับความสำเร็จของการพัฒนาระบบสารสนเทศการรายงานการใช้กัญชาทางการแพทย์และการรายงานติดตามความปลอดภัยจากการใช้กัญชาทางการแพทย์</p> <p>ระดับที่ 1 มีการรวบรวมเอกสารและความต้องการของผู้ใช้ระบบ</p> <p>ระดับที่ 2 ออกแบบระบบสารสนเทศตามความต้องการ</p>	<p>ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด :</p> <p>ระดับที่ 5</p>
--	--

ระดับที่ 3 ทดสอบระบบสารสนเทศก่อนเปิดการใช้งาน ระดับที่ 4 แก้ไขระบบสารสนเทศตามที่พบข้อบกพร่อง ระดับที่ 5 จัดทำคู่มือการใช้งานระบบสารสนเทศและเปิดใช้งานระบบสารสนเทศอย่างเป็นทางการ		
แนวทางการดำเนินงาน 1. การรวบรวมเอกสารและความต้องการของผู้ใช้ระบบ 2. ออกแบบระบบสารสนเทศตามความต้องการ 3. ทดสอบระบบสารสนเทศก่อนเปิดการใช้งาน 4. แก้ไขระบบสารสนเทศตามที่พบข้อบกพร่อง 5. จัดทำคู่มือการใช้งานระบบสารสนเทศและเปิดใช้งานระบบสารสนเทศอย่างเป็นทางการ		
งบประมาณที่อนุมัติ 1,002,000 บาท	งบประมาณที่ใช้ไป - บาท	ร้อยละ -

ผลการดำเนินงาน : (ดำเนินงานได้ร้อยละ 90)

1. อยู่ระหว่างขยายระยะเวลาดำเนินการโครงการ และเตรียมจัดทำ TOR ณ วันที่ 16 ธันวาคม 2564 ตามที่กองฯ ขออนุมัติขยายระยะเวลาดำเนินโครงการฯ ที่ประชุมคณะทำงานกลั่นกรองค่าใช้จ่ายเพื่อเพิ่มประสิทธิภาพการปฏิบัติราชการ ครั้งที่ 9/2564 เมื่อวันที่ 25 พฤศจิกายน 2564 มีมติเห็นชอบในหลักการ โดยจะพิจารณาหาแนวทางการดำเนินงานให้เกิดความต่อเนื่องต่อไป ณ วันที่ 14 มกราคม 2565 ดำเนินการขยายระยะเวลาดำเนินการโครงการสิ้นสุดเดือนมีนาคม 2565 ขณะนี้อยู่ระหว่างเตรียมการจัดประชุมคณะกรรมการ TOR ณ วันที่ 20 มกราคม 2565 ดำเนินการขยายระยะเวลาดำเนินการโครงการสิ้นสุดเดือนมีนาคม 2565 จัดประชุมคณะกรรมการ TOR แล้วเมื่อวันที่ 19 มกราคม 2565 ขณะนี้อยู่ระหว่างการประกาศประกวดราคาเพื่อพิจารณาจัดจ้างต่อไป

ปัญหาและอุปสรรค : -

7.4 โครงการศึกษาโซ่คุณค่ากัญชาและกัญชงและแนวทางการออกแบบระบบต้นแบบสารสนเทศสำหรับการติดตามและตรวจสอบย้อนกลับกัญชาและกัญชงตลอดโซ่อุปทาน

ชื่อโครงการ : โครงการศึกษาโซ่คุณค่ากัญชาและกัญชงและแนวทางการออกแบบระบบต้นแบบสารสนเทศสำหรับการติดตามและตรวจสอบย้อนกลับกัญชาและกัญชงตลอดโซ่อุปทาน **(ยกเลิกโครงการฯ)**

หน่วยงานที่รับผิดชอบ : กองควบคุมวัตถุเสพติด

ภายใต้ยุทธศาสตร์ อย. ที่ 1 พัฒนาระบบและกลไกการควบคุม กำกับดูแลผลิตภัณฑ์สุขภาพเชิงรุก และเป็นมาตรฐานสากล (Smart Regulation)

วันที่เริ่มโครงการ : 1 เมษายน 2564

วันที่สิ้นสุดโครงการ : 30 กันยายน 2564

วัตถุประสงค์ :

1. เพื่อศึกษาห่วงโซ่อุปทานและวิเคราะห์ห่วงโซ่คุณค่ากัญชาและกัญชง ตั้งแต่ต้นน้ำ กลางน้ำ และปลายน้ำ
2. เพื่อศึกษา วิเคราะห์ศักยภาพในการดำเนินงานของผู้มีส่วนได้ส่วนเสียตลอดห่วงโซ่อุปทานและนำเสนอแนวทางในการเพิ่มศักยภาพและประสิทธิภาพในการบริหารจัดการโลจิสติกส์กัญชาและกัญชง โดยคำนึงถึง chain of custody ตลอดห่วงโซ่อุปทาน
3. เพื่อนำไปสู่การออกแบบระบบต้นแบบบูรณาการข้อมูลและเทคโนโลยีสารสนเทศสำหรับการติดตามควบคุมและสอบย้อนกลับกัญชาและกัญชงตลอดโซ่อุปทานที่มีแหล่งอ้างอิงที่มาที่ไปของกัญชาและ กัญชง

เป้าหมาย

เป้าหมายเชิงผลลัพธ์ (Output)

1. ผลการศึกษาเชิงลึกเรื่องห่วงโซ่คุณค่ากัญชาและกัญชง
2. ข้อเสนอแนวทางการจัดการกัญชาและกัญชงโดยคำนึงถึงการรักษา chain of custody
3. แนวทางการออกแบบระบบต้นแบบบูรณาการข้อมูลและเทคโนโลยีสารสนเทศสำหรับการติดตามควบคุมและสอบย้อนกลับกัญชาและกัญชงตลอดโซ่อุปทานที่เหมาะสมและมีประสิทธิภาพ
4. แนวทางการออกแบบระบบต้นแบบวิเคราะห์ข้อมูลเชิงลึกสำหรับการวางแผนเชิงนโยบาย(Business Intelligence) สำหรับกัญชาและกัญชง

เป้าหมายเชิงผลลัพธ์ (Outcome)

1. สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยามีข้อเสนอแนวทางการพัฒนาศักยภาพการดำเนินงานให้กับผู้มีส่วนได้ส่วนเสียที่ได้รับอนุญาต
2. สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยามีข้อเสนอแนวทางการจัดการกัญชาและกัญชงโดยคำนึงถึงการรักษา chain of custody

ผลที่คาดว่าจะได้รับ:

1. เข้าใจถึงโครงสร้าง กระบวนการ และกิจกรรมโลจิสติกส์ที่เกี่ยวข้องในห่วงโซ่คุณค่ากัญชาและกัญชงในประเทศไทยครอบคลุมถึงทั้งส่วนใช้เพื่อการแพทย์แผนปัจจุบันและการแพทย์แผนไทย

2. มีความเข้าใจในศักยภาพในการดำเนินงานของผู้มีส่วนได้ส่วนเสียในโซ่อุปทานและนำเสนอแนวทางในการเพิ่มศักยภาพที่เหมาะสม รวมไปถึงแนวทางในการบริหารจัดการและแนวทางการดำเนินงาน(Workflow) ของ โลจิสติกส์ กัญชาและกัญชงโดยคำนึงถึง chain of custody ตลอดห่วงโซ่อุปทาน
3. เพื่อนำไปสู่การออกแบบระบบต้นแบบที่วิเคราะห์ข้อมูลเชิงลึกสำหรับการวางแผนเชิงนโยบาย (Business Intelligence) สำหรับกิจกรรมที่เกี่ยวข้องกับกัญชาและกัญชง

ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ :

- ผู้ป่วย
- ผู้ประกอบการ-ด้านยาเสพติด
- เจ้าหน้าที่กองควบคุมวัตถุเสพติด
- เจ้าหน้าที่ส่วนภูมิภาคสำนักงานสาธารณสุขจังหวัด เจ้าหน้าที่ตำรวจ เจ้าหน้าที่ ป.ป.ส.

ดัชนีวัดความสำเร็จ :	ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด :
1. รายงานศึกษาเชิงลึกเรื่องห่วงโซ่คุณค่ากัญชาและกัญชง	จำนวน 1 เล่ม
2. ข้อเสนอแนวทางการบริหารจัดการกัญชาและกัญชงโดยคำนึงถึงการรักษา chain of custody	จำนวน 1 เล่ม
3. แนวทางการออกแบบระบบต้นแบบบูรณาการข้อมูลและเทคโนโลยีสารสนเทศสำหรับการติดตามควบคุมและสอบย้อนกลับกัญชาและกัญชงตลอดโซ่อุปทานที่เหมาะสมและมีประสิทธิภาพ	จำนวน 1 เล่ม
4. แนวทางการออกแบบระบบต้นแบบวิเคราะห์ข้อมูลเชิงลึกสำหรับการวางแผนเชิงนโยบาย(Business Intelligence) สำหรับ กัญชาและกัญชง	จำนวน 1 เล่ม
แนวทางการดำเนินงาน	
<ol style="list-style-type: none"> 1.ศึกษาและทบทวนวรรณกรรมที่เกี่ยวข้องกับห่วงโซ่คุณค่ากฎหมายที่เกี่ยวข้อง และสถานการณ์กัญชาและกัญชงในปัจจุบัน 2.สัมภาษณ์หน่วยงานที่เกี่ยวข้องกับด้านการบริหารจัดการโลจิสติกส์ของผู้มีส่วนได้ส่วนเสีย ตามกระบวนการของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (อย.) 3.ร่างออกแบบระบบต้นแบบวิเคราะห์ข้อมูลเชิงลึกสำหรับการวางแผนเชิงนโยบาย (Business Intelligence) และระบบต้นแบบทางภูมิศาสตร์ที่สามารถระบุและปริมาณการปลูก และสนับสนุนระบบการติดตามและประเมินผลการใช้ยากัญชา สำหรับข้อมูลกัญชา 4.สรุปข้อมูลที่ได้จากการสัมภาษณ์โดยจัดทำผังกระบวนการเพื่อรวบรวมกระบวนการไหลของข้อมูล การเชื่อมโยงการดำเนินงาน (Workflow) ในแต่ละกิจกรรมทั้งหมดของผู้ที่มีส่วนเกี่ยวข้องในโซ่อุปทาน กัญชาและกัญชง 5.วิเคราะห์ห่วงโซ่คุณค่าและออกแบบกระบวนการดำเนินงาน (Workflow) 6.ร่างกำหนดมาตรฐานรหัสข้อมูลกลางจำเพาะที่สามารถระบุที่มาของ กัญชาและกัญชง 7.ร่างออกแบบระบบต้นแบบวิเคราะห์ข้อมูลเชิงลึกสำหรับการวางแผนเชิงนโยบาย (Business Intelligence) 8.ร่างออกแบบระบบต้นแบบติดตามและตรวจสอบย้อนกลับ สำหรับกัญชาและกัญชง จากข้อมูลที่ได้จากการศึกษา Value Chain 	

<p>9. จัดประชุมเพื่อตรวจทานและยืนยันผลที่ได้ออกแบบ และนำเสนอข้อเสนอแนะในการพัฒนาเพื่อเพิ่มมูลค่าในกระบวนการต่างๆ ให้แก่ ผู้มีส่วนได้ส่วนเสียที่เกี่ยวข้อง (Stakeholder)</p> <p>10. นำข้อเสนอที่ได้มาสรุปเป็นแนวทางในการร่างระบบต้นแบบที่จำเป็นสำหรับกระบวนการกิจกรรมทางธุรกิจทั้งหมด (Workflow)</p>		
<p>งบประมาณที่อนุมัติ</p> <p>7,000,000 บาท</p>	<p>งบประมาณที่ใช้ไป</p> <p>- บาท</p>	<p>ร้อยละ</p> <p>-</p>

ผลการดำเนินงาน : (ดำเนินงานได้ร้อยละ -)

ยกเลิกโครงการฯ

- กองฯ จัดทำหนังสือถึงกองยุทธศาสตร์และแผนงาน แจ้งยกเลิกโครงการฯ (สธ 1003/8757 ลงวันที่ 26 พฤศจิกายน 2564) และอยู่ระหว่างรอจัดสรรงบประมาณโครงการใหม่ และจัดทำหนังสือถึงสำนักงานเลขานุการกรม แจ้งยกเลิกโครงการฯ (ที่ สธ 1003/9240 ลงวันที่ 17 ธันวาคม 2564)

ปัญหาและอุปสรรค : เนื่องจากการขออนุมัติปรับรายละเอียดการดำเนินงาน กองฯ จึงขออนุมัติปรับวงเงิน และขยายระยะเวลาการดำเนินโครงการฯ ไปสิ้นสุดในปีงบประมาณ พ.ศ. 2565 ในที่ประชุมคณะกรรมการกลั่นกรองค่าใช้จ่ายเพื่อเพิ่มประสิทธิภาพการปฏิบัติราชการ ครั้งที่ 9/2564 เมื่อวันที่ 25 พฤศจิกายน 2564 จึงมีมติให้ยุติโครงการเดิม และให้กองฯ ทำบันทึกถึงเลขานุการกรม และเสนอโครงการใหม่มายังกองยุทธศาสตร์และแผนงาน

7.5 โครงการสื่อสารประชาสัมพันธ์และส่งเสริมการพัฒนาศักยภาพความรู้เกี่ยวกับการใช้ประโยชน์กัญชาทางการแพทย์และกัญชงเป็นพืชเศรษฐกิจ เพื่อส่งเสริมให้เศรษฐกิจไทยมั่นคง มั่งคั่ง และยั่งยืน

ชื่อโครงการ : โครงการสื่อสารประชาสัมพันธ์และส่งเสริมการพัฒนาศักยภาพความรู้เกี่ยวกับการใช้ประโยชน์กัญชาทางการแพทย์และกัญชงเป็นพืชเศรษฐกิจ เพื่อส่งเสริมให้เศรษฐกิจไทยมั่นคง มั่งคั่ง และยั่งยืน

หน่วยงานที่รับผิดชอบ : กองควบคุมวัตถุเสพติด

ภายใต้ยุทธศาสตร์ อย. ที่ 3 พัฒนางานบริการสู่ความเป็นเลิศและให้ผู้ประกอบการมีความสามารถในการแข่งขัน (Smart Service)

วันที่เริ่มโครงการ : 1 ตุลาคม 2563

วันที่สิ้นสุดโครงการ : 31 ธันวาคม 2563

วัตถุประสงค์ :

1. เพื่อเผยแพร่ประชาสัมพันธ์ ข้อมูลกฎระเบียบเกี่ยวกับการกำกับดูแลกัญชาและกัญชงตามพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. 2522 และฉบับแก้ไขเพิ่มเติม
2. เพื่อสื่อสารประชาสัมพันธ์นโยบายและการดำเนินงานของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
3. เพื่อสร้างการรับรู้ ความเข้าใจที่ถูกต้องแก่ประชาชนและผู้ประกอบการเกี่ยวกับการใช้ประโยชน์กัญชาทางการแพทย์และกัญชงเป็นพืชเศรษฐกิจ

ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ : ผู้บริโภค ผู้ประกอบการเกี่ยวกับการใช้ประโยชน์กัญชาทางการแพทย์และกัญชงเป็นพืชเศรษฐกิจ เกษตรกร วิชาหกิจชุมชน ผู้ประกอบธุรกิจ เจ้าหน้าที่ส่วนภูมิภาค หน่วยงานรัฐที่เกี่ยวข้อง

<p>ดัชนีวัดความสำเร็จ : จำนวนสื่อที่ผลิตและจำนวนการเผยแพร่เป็นไปตามเป้าหมายตามที่ระบุในแผนงานโครงการฯ จำนวนประชาชนที่เข้าชมสื่อทุกช่องทางในการเผยแพร่ ไม่ต่ำกว่า 10 ล้านครั้ง ในช่วงระยะเวลาเผยแพร่ประชาสัมพันธ์ตามโครงการ</p>	<p>ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด :</p>
<p>แนวทางการดำเนินงาน โครงการประกอบด้วยกิจกรรมต่าง ๆ ดังนี้ <u>กิจกรรมการผลิตและเผยแพร่ทางสถานีโทรทัศน์</u> 1. ผลิตและเผยแพร่ สื่อบริการดำเนินงานในพื้นที่ที่เป็นต้นแบบของความสำเร็จในการใช้กัญชาทางการแพทย์และหน่วยงานที่สนับสนุนการใช้ประโยชน์ กัญชงเป็นพืชเศรษฐกิจ 2. การผลิตและเผยแพร่สื่อบริการดำเนินงานของ อย. เกี่ยวกับการใช้กัญชาทางการแพทย์และกัญชงเป็นพืชเศรษฐกิจ 3. ผลิตและเผยแพร่ สื่อบริการประชาสัมพันธ์การดำเนินงานในการตรวจเยี่ยมการดำเนินงานในพื้นที่ <u>กิจกรรมการผลิตและเผยแพร่ทางสื่อออนไลน์</u></p>	

- 1.ผลิตและเผยแพร่วิดีโอคลิปส่งเสริมการใช้ประโยชน์กัญชาทางการแพทย์และกัญชงเป็นพืชเศรษฐกิจอย่างถูกกฎหมาย
- 2.เผยแพร่สื่อบริการดำเนินงานในพื้นที่ที่เป็นต้นแบบของความสำเร็จในการใช้กัญชาทางการแพทย์และหน่วยงานที่สนับสนุนการใช้ประโยชน์กัญชงเป็นพืชเศรษฐกิจ
- 3.ผลิตและเผยแพร่วิดีโอคลิปเกี่ยวกับการส่งเสริมกัญชงเป็นพืชเศรษฐกิจ
- 4.จัดทำ Infographic การขออนุญาตใช้ประโยชน์กัญชาและกัญชง รวมถึงความรู้ความเข้าใจที่ถูกต้องในการใช้ประโยชน์กัญชาและกัญชงให้ถูกต้องตามกฎหมาย
- 5.จัดทำวีดิทัศน์ประมวลผลการดำเนินงานกัญชาและกัญชงของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

งบประมาณที่อนุมัติ	งบประมาณที่ใช้ไป	ร้อยละ
5,000,000 บาท	5,000,000 บาท	100.00

ผลการดำเนินงาน : (ดำเนินงานได้ร้อยละ 100)

1. ตามบันทึกกองควบคุมวัตถุเสพติดที่ สธ. 1003.2/3210 ลงวันที่ 10 สิงหาคม 2563 ขออนุมัติโครงการฯ ดำเนินการจัดจ้าง บริษัท อสมท จำกัด (มหาชน) ผลิตสื่อประชาสัมพันธ์และเผยแพร่โดยกำหนดส่งมอบงาน 2 งวด คือ งวดที่ 1 ภายในวันที่ 26 กุมภาพันธ์ 2564 และ งวดที่ 2 ภายในวันที่ 30 เมษายน 2564

2. ผลการดำเนินงาน ณ วันที่ 30 เมษายน 2564 ผลิตและเผยแพร่ทางสื่อโทรทัศน์และสื่อออนไลน์แล้วเสร็จทุกชิ้นงาน มีรายละเอียดดังนี้

2.1 ผลิตและเผยแพร่สื่อบริการดำเนินงานในพื้นที่ที่เป็นต้นแบบของความสำเร็จในการใช้กัญชาทางการแพทย์และหน่วยงานที่สนับสนุนการใช้ประโยชน์กัญชงเป็นพืชเศรษฐกิจ แล้วเสร็จจำนวน 30 ตอน (เป้าหมาย 30 ตอน)

2.2 ผลิตและเผยแพร่สื่อบริการประชาสัมพันธ์ภารกิจผู้บริหารในการตรวจเยี่ยมการดำเนินงานในพื้นที่ แล้วเสร็จจำนวน 5 ตอน (เป้าหมาย 5 ตอน)

2.3 ผลิตและเผยแพร่สื่อสารคดีเกี่ยวกับกัญชาและกัญชง แล้วเสร็จจำนวน 11 ตอน (เป้าหมาย 11 ตอน)

2.4 ผลิตและเผยแพร่วีดิทัศน์ประมวลผลการดำเนินงานกัญชาและกัญชงของสำนักงาน แล้วเสร็จจำนวน 1 ตอน (เป้าหมาย 1 ตอน)

2.5 ผลิตคลิปวิดีโอเกี่ยวกับการส่งเสริมกัญชงเป็นพืชเศรษฐกิจ แล้วเสร็จจำนวน 4 ตอน (เป้าหมาย 4 ตอน)

2.6 ผลิตและเผยแพร่ Infographic เกี่ยวกับกัญชา-กัญชง แล้วเสร็จจำนวน 10 ชิ้น (เป้าหมาย 10 ชิ้น)

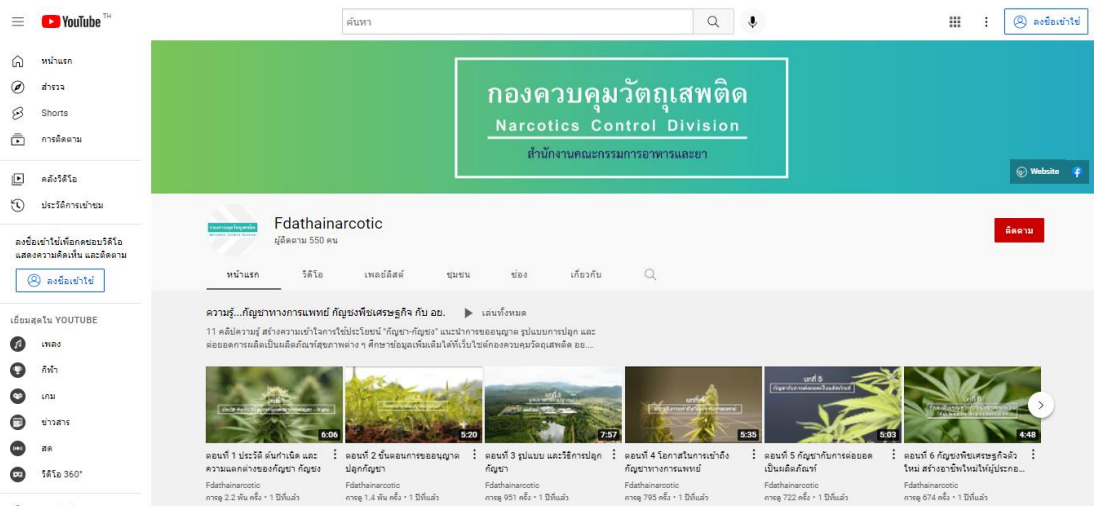
2.7 ผลิตและเผยแพร่ Interlude Infographic กัญชา-กัญชง แล้วเสร็จจำนวน 1 ชิ้น (เป้าหมาย 1 ชิ้น)

2.8 ผลิตและเผยแพร่สโปตโทรทัศน์ แล้วเสร็จจำนวน 1 ชิ้น (เป้าหมาย 1 ชิ้น)

สรุปจำนวนประชาชนที่เข้าชมสื่อต่าง ๆ รวมทั้งสิ้น 17,003,292 ครั้ง (เป้าหมายไม่ต่ำกว่า 10,000,000 ครั้ง)

ช่องทางการเผยแพร่สื่อฯ

1. เว็บไซต์กัญชา: <http://cannabis.fda.moph.go.th/>
2. เว็บไซต์กัญชง: https://mnfda.fda.moph.go.th/narcotic/?page_id=112
3. Youtube: Fdathainarcotic: <https://www.youtube.com/c/Fdathainarcotic>



กัญชา กัญชง สกู๊ปข่าวค่า 30 ตอน

•Playlist youtube•

www.youtube.com/playlist?list=PLA7f2dLuNuJt3nOJW1iOI0QEirtl_BtiN

•Playlist FB•

www.facebook.com/watch/tnamcot/173955000832505/

สกู๊ป ความรู้กัญชา กัญชง 11 ตอน และ 1 บทสรุป

•Playlist youtube•

www.youtube.com/playlist?list=PLA7f2dLuNuJsJO825uFtqF6pSLaBYGRX

•Playlist FB•

www.facebook.com/watch/tnamcot/1925393220970470/

The image displays two screenshots of Facebook Watch content. The top-left screenshot shows a video thumbnail with the text "ผลิตกัญชากจากเส้นใย 'กัญชง'" and "เส้นทั้งหมด". Below it, the text reads "กัญชา-กัญชง พืชเศรษฐกิจใหม่ 2564 : สก๊อปข่าวค่ำ สำนักข่าวไทย 30 ตอน" and "วิดีโอ 30 รายการ • การดู 7,108 ครั้ง • อัปเดตล่าสุดเมื่อ 13 พ.ค. 2021". The top-right screenshot shows a video thumbnail with the text "'กัญชง' กับ 'กัญชา'" and "2 ชนิดนี้แตกต่างกันอย่างไร?". Below it, the text reads "ความรู้ 'กัญชา-กัญชง' กับ อย. 11 ตอน และ 1 บทสรุป" and "วิดีโอ 12 รายการ • การดู 1,399 ครั้ง • อัปเดตล่าสุดเมื่อ 11 พ.ค. 2021". Both screenshots show the Facebook Watch interface with a search bar, navigation icons, and a "ติดตาม" (Follow) button.

ข่าวภารกิจผู้

1. อย.อนุญาตวิสาหกิจชุมชนปลูกกัญชาที่บ้านได้แล้ว (ข่าวเพียง 12 ก.พ.64)

Facebook: <https://www.facebook.com/253609038076576/videos/105342288160351>

IGTV <https://www.instagram.com/tv/CLTh0vBFT06/>

เว็บไซต์ <https://tna.mcot.net/region-637438>

Dailymotion <https://www.dailymotion.com/video/x7zbiso>

2. "อนุทิน" เปิดงานมหกรรมกัญชากัญชง 360 องศาเพื่อประชาชนที่บุรีรัมย์ (ข่าวเที่ยง 5 มี.ค.64)
Youtube: <https://youtu.be/-kNIC9D63Ic>
3. สธ. ร่วมกับ กษ. ส่งเสริมกัญชงเป็นพืชเศรษฐกิจสร้างรายได้ (ข่าวเที่ยง 24 มี.ค.64)
Facebook: www.facebook.com/tnamcot/videos/3759768587467596
Youtube: <https://youtu.be/zXjGJ10HqD4>
4. กรมการแพทย์แผนไทยฯ เดินหน้านโยบายกัญชาทางการแพทย์ (ข่าวเที่ยง วันที่ 27 เม.ย. 64)
Facebook: <https://www.facebook.com/tnamcot/videos/2041029152721620>
Youtube: <https://youtu.be/j6hfQ8DwBtc>
5. อย.ขับเคลื่อนนโยบายกัญชา-กัญชงทางการแพทย์ ควบคู่ส่งเสริมเชิงเศรษฐกิจ (ข่าวเที่ยง วันที่ 28 เม.ย.64)
Youtube https://www.youtube.com/watch?v=iH-azV-_ANs
Facebook <https://www.facebook.com/tnamcot/videos/233270098548767/>
Twitter <https://twitter.com/TNAMCOT/status/1387292543059062784>

ปัญหาและอุปสรรค : เนื่องด้วยสถานการณ์แพร่ระบาดของโรคติดเชื้อไวรัสโคโรนา 2019 ส่งผลให้บางกิจกรรมที่ต้องดำเนินการถ่ายทำสื่อประชาสัมพันธ์นอกสถานที่ ไม่สามารถทำได้ภายในระยะเวลาที่กำหนด ส่งผลให้การจัดทำสื่อ รวมถึงการเผยแพร่จัดทำได้ล่าช้ากว่าที่กำหนด (โครงการแล้วเสร็จในเดือนพฤษภาคม 2564 กำหนดแล้วเสร็จเดิม ธันวาคม 2563)

8. ผลการสำรวจความพึงพอใจในคุณภาพการให้บริการ ปีงบประมาณ พ.ศ. 2564

ตามที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ได้อนุมัติแนวปฏิบัติในการสำรวจความพึงพอใจและไม่พึงพอใจของผู้รับบริการและผู้มีส่วนได้ส่วนเสียของ ออย. ในรูปแบบของแบบสอบถาม online ที่กลุ่มพัฒนาระบบบริหาร ออย. ร่วมกับศูนย์ข้อมูลและสารสนเทศได้จัดทำขึ้นโดยใช้ Google form ซึ่งแต่ละหน่วยงานสามารถติดตามผลการสำรวจได้ด้วยตนเอง และนำผลการสำรวจมาปรับปรุงการดำเนินงานให้ดีขึ้น ซึ่งจากแผนการดำเนินงานฯ กำหนดช่วงเวลาทำการสำรวจระหว่างเดือนตุลาคม 2563 ถึง สิงหาคม 2564 เป้าหมายการสำรวจอยู่ที่ร้อยละ 90

กองควบคุมวัตถุเสพติด ได้ประชาสัมพันธ์ให้ผู้ประกอบการที่มาใช้บริการทำแบบสำรวจความพึงพอใจในคุณภาพการให้บริการในหลายรูปแบบ เช่น ประชาสัมพันธ์ QR code หรือ link แบบสำรวจที่หน้าเว็บไซต์กองฯ จัดทำแผ่นป้ายประชาสัมพันธ์ ณ เคาน์เตอร์ให้บริการ รวมถึงประชาสัมพันธ์ผ่านไลน์กลุ่มผู้ประกอบการวัตถุเสพติด ซึ่งพบว่า ผลสำรวจความพึงพอใจต่อคุณภาพการให้บริการโดยรวม มีคะแนนเฉลี่ยรวม 3.54 คิดเป็นร้อยละ 88.45 โดยมีผู้ประกอบการตอบแบบสำรวจจำนวนทั้งสิ้น 119 ราย โดยมีรายละเอียดผลสำรวจฯ ดังนี้

1. ผลสำรวจระดับความพึงพอใจในคุณภาพการให้บริการ

ความพึงพอใจต่อคุณภาพการให้บริการ	ระดับความพึงพอใจ	คะแนนเฉลี่ยรวม (คะแนนเต็ม 4)
ความพึงพอใจต่อคุณภาพการให้บริการโดยรวม	มากที่สุด	3.54 (ร้อยละ 88.45)
ด้านการให้บริการของเจ้าหน้าที่	มากที่สุด	3.66
ด้านกระบวนการหรือขั้นตอนการให้บริการ	มากที่สุด	3.46
ด้านสิ่งอำนวยความสะดวก	มากที่สุด	3.61
ด้านคุณภาพของสิ่งส่งมอบ/บริการ	มากที่สุด	3.58

2. จุดเด่นของการให้บริการ

เจ้าหน้าที่มีความใส่ใจ ให้ความช่วยเหลือ และให้คำแนะนำชัดเจน ครบถ้วน ตรงตามความต้องการ

3. ประเด็นที่ไม่พึงพอใจ/ได้คะแนนต่ำกว่า 2.5

ติดตามเอกสารและติดต่อประสานงานยาก เจ้าหน้าที่แต่ละท่านให้ข้อมูลไม่ตรงกัน ระบบการทำงานบางกระบวนการไม่รองรับการทำงานออนไลน์

4. แนวทาง/นวัตกรรม ในการแก้ไขข้อ 3 หรือพัฒนาการบริการให้ดีขึ้น

- เพิ่มช่องทางการสื่อสารกับเจ้าหน้าที่ผ่านอีเมล
- เพิ่มการสื่อสารในกลุ่มเจ้าหน้าที่ผู้ให้บริการทุกครั้งที่มีการเปลี่ยนแปลงกฎหมาย หรือข้อมูลการให้บริการ
- พัฒนาระบบการให้บริการขอรับใบอนุญาตผ่านระบบอิเล็กทรอนิกส์

5. ผลการปรับปรุงการให้บริการตาม ข้อ 4

- มีการสื่อสารในกลุ่มเจ้าหน้าที่ผู้ให้บริการทุกครั้งที่มีการเปลี่ยนแปลงกฎหมาย หรือข้อมูลการให้บริการผ่านไลน์กอง รวมถึงจัดทำคู่มือการพิจารณาอนุญาตสำหรับเจ้าหน้าที่ เช่น คู่มือพนักงานเจ้าหน้าที่ในการกำกับดูแลยาเสพติดให้โทษประเภท 5 เฉพาะกัญชง เป็นต้น

- เปิดให้ผู้ขอรับอนุญาตยื่นคำขอผ่านระบบ E-submission เกี่ยวกับการขอรับใบอนุญาตเกี่ยวกับกัญชงเพิ่มเติม

จากข้อมูลผลการสำรวจความพึงพอใจของผู้รับบริการและผู้มีส่วนได้ส่วนเสีย ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2563 พบว่า กลุ่มผู้ประกอบการมีประเด็นที่ต้องนำมาปรับปรุงการให้บริการในปีงบประมาณ พ.ศ. 2564 ซึ่งกองควบคุมวัตถุเสพติด ได้นำประเด็นปัญหาวิเคราะห์หาสาเหตุและกำหนดแนวทางแก้ไข และจัดทำเป็นแผนปรับปรุงการให้บริการ 3 ด้าน ได้แก่ ด้านบุคลากรผู้ให้บริการ ด้านกระบวนการ ขั้นตอน และด้านสิ่งอำนวยความสะดวก โดยมีผลการดำเนินงานตามแผนปรับปรุงการให้บริการ ดังนี้

ด้านบุคลากรผู้ให้บริการ

ลำดับ	กิจกรรม	ผลการดำเนินงาน	ร้อยละความสำเร็จเทียบกับเป้าหมาย	ปัญหา/อุปสรรค	หน่วยงาน
1	การสื่อสารข้อมูลในกลุ่มเจ้าหน้าที่ผู้ให้บริการทุกครั้งที่มีการเปลี่ยนแปลงกฎหมายฯ หรือเปลี่ยนแปลงข้อมูลที่เกี่ยวข้องกับการให้บริการ	ดำเนินการสื่อสารข้อมูลกฎหมายใหม่ หรือข้อมูลที่เกี่ยวข้องกับการให้บริการแก่เจ้าหน้าที่ ผ่านช่องทางต่าง ๆ ได้แก่ อีเมลของ อย. ไลน์กลุ่ม ก อ ง ค ว บ ค ุ ม วั ต ถุ เ ส พ ต ิด แฉ่งข้อมูลในที่ประชุมกองฯ และที่ประชุมแลกเปลี่ยนเรียนรู้ โดยระหว่างเดือนตุลาคม 2563 – สิงหาคม 2564 มีข้อมูลกฎหมายที่ปรับปรุงใหม่ 50 ฉบับ มีการสื่อสารข้อมูลให้เจ้าหน้าที่ทราบผ่านช่องทางต่าง ๆ ทุกครั้ง	ร้อยละ 100	-	ต

ด้านกระบวนการ ขั้นตอน

ลำดับที่	กิจกรรม	ผลการดำเนินงาน	ความสำเร็จของกิจกรรม	ความสำเร็จเทียบกับเป้าหมาย	ปัญหา/อุปสรรค	หน่วยงาน
2	ปรับปรุงกระบวนการพิจารณาอนุญาตพิจารณาอนุญาต	ดำเนินการปรับปรุงกระบวนการพิจารณาอนุญาตแล้วเสร็จ จำนวน 4 กระบวนการ ได้แก่	ร้อยละ 100	ร้อยละ 57.14	สำหรับกระบวนการที่อยู่ระหว่าง	ต

ลำดับ ที่	กิจกรรม	ผลการดำเนินงาน	ความสำเร็จ ของ กิจกรรม	ความสำเร็จ เทียบกับ เป้าหมาย	ปัญหา/ อุปสรรค	หน่วยงาน
	ตามแผนให้ ดำเนินการผ่าน อิเล็กทรอนิกส์หรือ สอดคล้องกับ กฎระเบียบ หลักเกณฑ์ที่เกี่ยวข้องกับ กฎหมายว่าด้วยวัตถุ เสพติดนั้น	1. การขอต่ออายุใบอนุญาต จำหน่าย ขายเป็นไว้ในครอบครองซึ่ง ยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 และ วัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท (C-031-021-E) 2. การขอแก้ไข ใบอนุญาตผลิต จำหน่าย ขายเป็น นำเข้า ส่งออก มีไว้ในครอบครอง ซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 และวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและ ประสาท (C-041-022-P) 3. การขอ อนุญาตผลิต จำหน่าย ขายเป็น นำเข้า ส่งออก มีไว้ในครอบครอง ซึ่งยา เสพติดให้โทษในประเภท 2 และ วัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท (B-021-008-EP) 4. การขออนุญาต ผลิต จำหน่าย หรือมีไว้ใน ครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษใน ประเภท 5 เฉพาะเฮมพ์ (B-021- 010-P) จากทั้งหมด 7 กระบวนการ คิดเป็นร้อยละ 57.14			การ ดำเนินการ จำนวน 3 กระบวนการ ขณะนี้อยู่ ระหว่าง ปรับแก้ไข กฎหมาย คาดว่าจะมี ผลใช้บังคับ ประมาณ เดือน กันยายน 2564	

ด้านสิ่งอำนวยความสะดวก

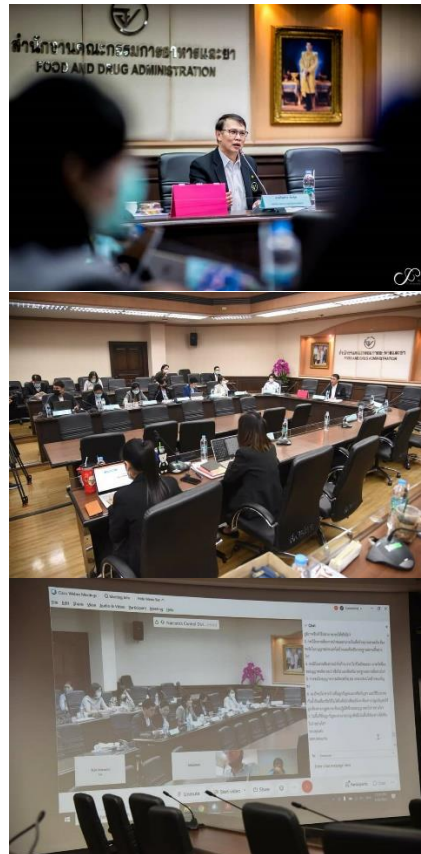
ลำดับ ที่	กิจกรรม	ผลการดำเนินงาน	ความสำเร็จ ของ กิจกรรม	ความสำเร็จ เทียบกับ เป้าหมาย	ปัญหา/ อุปสรรค	หน่วยงาน
3	ตรวจสอบปรับปรุง ข้อมูลในเว็บไซต์ให้ ทันสมัยอยู่เสมอเป็น ประจำทุกเดือน	มีการตรวจสอบและปรับปรุง ข้อมูลใน website เป็นประจำทุกเดือน โดยระหว่าง เดือนตุลาคม 2563 – สิงหาคม 2564 มีการตรวจสอบและ ปรับปรุงข้อมูลเป็นจำนวนทั้งสิ้น 432 ครั้ง	ร้อยละ 100	ร้อยละ 100	-	ต

9. ผลการดำเนินงานสำคัญเกี่ยวกับกัญชาทางการแพทย์ และกัญชงพืชเศรษฐกิจ

ในปีงบประมาณ พ.ศ. 2564 กองควบคุมวัตถุเสพติด มีการดำเนินงานส่งเสริมการใช้ประโยชน์กัญชา กัญชง สนับสนุนให้มีการใช้กัญชาทางการแพทย์ที่ปลอดภัยและทั่วถึง ส่งเสริมการใช้ประโยชน์กัญชงเป็นพืชเศรษฐกิจ สนับสนุนวิสาหกิจชุมชน ผู้ประกอบการรายย่อย ให้สามารถปลูกและพัฒนาผลิตภัณฑ์ที่มีคุณภาพ เพื่อรองรับนโยบาย การขับเคลื่อนและส่งเสริมการใช้ประโยชน์กัญชาทางการแพทย์และการศึกษาวิจัย สนับสนุนกัญชงเป็นพืชเศรษฐกิจได้ โดยจัดทำโครงการ Flagship สมุนไพร กัญชา กัญชง และจัดทำโครงการสื่อสารประชาสัมพันธ์และส่งเสริมการ พัฒนาองค์ความรู้ด้านการใช้ประโยชน์กัญชาและกัญชงโดยจัดทำในรูปแบบสื่อวิดีโอและอินโฟกราฟิกเผยแพร่ตาม ช่องทางต่าง ๆ ของสำนักงานฯ ตัวอย่างกิจกรรมสำคัญมีดังนี้

โครงการบูรณาการส่งเสริม ผลักดันสมุนไพร กัญชา กัญชง เพื่อสุขภาพ และเศรษฐกิจ

1) การประชาสัมพันธ์การใช้ประโยชน์จากกัญชาอย่างถูกต้องตามกฎหมาย ได้มีการจัดประชุมชี้แจงการ ดำเนินการตามร่างกฎกระทรวง การขออนุญาตและการอนุญาตผลิตนำเข้า ส่งออก จำหน่ายหรือมีไว้ในครอบครองซึ่ง ยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 เฉพาะกัญชา พ.ศ. ให้แก่พนักงานเจ้าหน้าที่ทั้งส่วนกลางและส่วนภูมิภาค เมื่อวันที่ 25 สิงหาคม 2564 และจัดประชุมชี้แจงการขออนุญาตเกี่ยวกับกัญชา-กัญชง ให้กับผู้ประกอบการเกี่ยวกับกัญชง เมื่อวันที่ 2 กุมภาพันธ์ 2564 ผ่านสื่ออิเล็กทรอนิกส์ webEx และ Facebook Live ของ FDA Thai



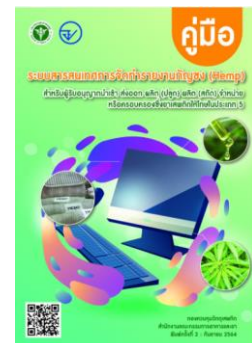
2) ประเมินผลลัพธ์ของการขับเคลื่อนนโยบายกัญชาทางการแพทย์ ในมิติของการประเมินผลกระทบด้านสุขภาพ (Health Impact Assessment)

3) สนับสนุนวิทยากรในกิจกรรมประชาสัมพันธ์เกี่ยวกับกัญชาแก่ประชาชน ในรายการ Cannabis to Know หัวข้อ “เกษตรกรรมมือใหม่ปลูกกัญชาอย่างไรให้ถูกกฎหมาย” และ “การสืบค้นข้อมูลกัญชาผ่านระบบสารสนเทศ ออย.” เมื่อวันที่ 2 มิถุนายน 2564 และวันที่ 8 กันยายน 2564 เผยแพร่ผ่าน Facebook Live สถาบันกัญชาทางการแพทย์

4) แปลกฎกระทรวงกัญชง เป็นภาษาอังกฤษ กฎกระทรวงกัญชง (ENG Version):

<https://www.fda.moph.go.th/sites/Narcotics/en/Shared%20Documents/MR-Hemp2563.pdf>

5) จัดทำคู่มือพนักงานเจ้าหน้าที่ คู่มือการขออนุญาตเกี่ยวกับกัญชงของผู้ประกอบการ และคู่มือการรายงานกัญชงผ่านระบบสารสนเทศ ในรูปแบบสื่ออิเล็กทรอนิกส์และเผยแพร่บนเว็บไซต์กองควบคุมวัตถุเสพติด



โครงการสื่อสารประชาสัมพันธ์และส่งเสริมการพัฒนางานองค์ความรู้ด้านการใช้ประโยชน์กัญชาและกัญชง

ดำเนินการผลิตและเผยแพร่ทางสื่อโทรทัศน์และสื่อออนไลน์ รายละเอียดดังนี้

- 1) ผลิตและเผยแพร่สื่อกิจกรรมดำเนินงานในพื้นที่ที่เป็นต้นแบบของความสำเร็จในการใช้กัญชาทางการแพทย์และหน่วยงานที่สนับสนุนการใช้ประโยชน์กัญชงเป็นพืชเศรษฐกิจ จำนวน 30 ตอน
- 2) ผลิตและเผยแพร่สื่อกิจกรรมประชาสัมพันธ์ภารกิจผู้บริหารในการตรวจเยี่ยมการดำเนินงานในพื้นที่ จำนวน 5 ตอน
- 3) ผลิตและเผยแพร่สื่อสารคดีเกี่ยวกับกัญชาและกัญชง แล้วเสร็จจำนวน 11 ตอน
- 4) ผลิตและเผยแพร่วีดิทัศน์ประมวลการดำเนินงานกัญชาและกัญชงของสำนักงาน จำนวน 1 ตอน
- 5) ผลิตคลิปวิดีโอเกี่ยวกับการส่งเสริมกัญชงเป็นพืชเศรษฐกิจ จำนวน 4 ตอน
- 6) ผลิตและเผยแพร่ Infographic เกี่ยวกับกัญชากัญชง จำนวน 10 ชิ้น
- 7) ผลิตและเผยแพร่ Interlude Infographic กัญชา-กัญชง จำนวน 1 ชิ้น
- 8) ผลิตและเผยแพร่สโปตโทรทัศน์ จำนวน 1 ชิ้น

ตัวอย่างสื่อประชาสัมพันธ์ คลิปวิดีโอ อินโฟกราฟิก ที่เผยแพร่ผ่านสื่อ Youtube, Facebook, Website ออย.



กัญชา กัญชง

พันธุ์ของกัญชาและกัญชง แตกต่างกันตามสายพันธุ์ที่ได้

ลักษณะ ภายนอกมีจุดเด่น ด้านใบยาวแคบๆ ขาดากมนูนเป็น

สารสกัด CBD มี THC น้อยกว่า 0.2%
กัญชงมีสารสกัด CBD สูงกว่ากัญชา กัญชงมีสารสกัด THC น้อยกว่ากัญชา กัญชงมีสารสกัด CBD สูงกว่ากัญชา กัญชงมีสารสกัด THC น้อยกว่ากัญชา

เมล็ดกัญชา มีถิ่นกำเนิดที่กัญชง สารสกัดกัญชงมีกัญชง
กัญชงมีถิ่นกำเนิดที่กัญชง สารสกัดกัญชงมีกัญชง กัญชงมีถิ่นกำเนิดที่กัญชง สารสกัดกัญชงมีกัญชง

ประโยชน์ / โทษ
กัญชงมีประโยชน์ กัญชงมีประโยชน์ กัญชงมีประโยชน์ กัญชงมีประโยชน์

เมล็ด กัญชง มีถิ่นกำเนิดที่กัญชง
กัญชงมีถิ่นกำเนิดที่กัญชง สารสกัดกัญชงมีกัญชง กัญชงมีถิ่นกำเนิดที่กัญชง สารสกัดกัญชงมีกัญชง

หมายเหตุ
การส่งออกกัญชาและกัญชงจากไทยเป็นไปตามกฎหมายที่เกี่ยวข้อง

ขั้นตอนการนำเข้า เมล็ดพันธุ์กัญชงเพื่อการเพาะปลูก

ผู้ที่จะนำเข้าเมล็ดพันธุ์กัญชงเพื่อใช้ในการเพาะปลูก ต้องปฏิบัติตามขั้นตอนการนำเข้า เมล็ดพันธุ์กัญชงเพื่อการเพาะปลูก

Step 1 ผู้ที่จะนำเข้าเมล็ดพันธุ์กัญชงเพื่อการเพาะปลูก ต้องปฏิบัติตามขั้นตอนการนำเข้า เมล็ดพันธุ์กัญชงเพื่อการเพาะปลูก

Step 2 ผู้ที่จะนำเข้าเมล็ดพันธุ์กัญชงเพื่อการเพาะปลูก ต้องปฏิบัติตามขั้นตอนการนำเข้า เมล็ดพันธุ์กัญชงเพื่อการเพาะปลูก

Step 3 ผู้ที่จะนำเข้าเมล็ดพันธุ์กัญชงเพื่อการเพาะปลูก ต้องปฏิบัติตามขั้นตอนการนำเข้า เมล็ดพันธุ์กัญชงเพื่อการเพาะปลูก

Step 4 ผู้ที่จะนำเข้าเมล็ดพันธุ์กัญชงเพื่อการเพาะปลูก ต้องปฏิบัติตามขั้นตอนการนำเข้า เมล็ดพันธุ์กัญชงเพื่อการเพาะปลูก

คุณสมบัติของผู้ยื่นคำขอรับใบอนุญาต

สมัคร (บุคคล ก) นำเข้า ส่งออก จำหน่าย ครอบครอง

กัญชง

บุคคลธรรมดา
- มีสัญชาติไทย
- มีอายุครบ 20 ปีบริบูรณ์
- ไม่เป็นผู้ถูกดำเนินคดีอาญาหรือผู้ต้องหาในคดีอาญา
- ไม่เป็นผู้ถูกดำเนินคดีอาญาหรือผู้ต้องหาในคดีอาญา

นิติบุคคล
- มีสัญชาติไทย
- มีอายุครบ 20 ปีบริบูรณ์
- ไม่เป็นผู้ถูกดำเนินคดีอาญาหรือผู้ต้องหาในคดีอาญา
- ไม่เป็นผู้ถูกดำเนินคดีอาญาหรือผู้ต้องหาในคดีอาญา

ราคาซื้อขายไม่เกินปีนิติบุคคล
- ไม่เกิน 1 ล้านบาทต่อปี
- ไม่เกิน 1 ล้านบาทต่อปี

หมวดงานรัฐ
- มีใบอนุญาตประกอบอาชีพ
- มีใบอนุญาตประกอบอาชีพ



กัญชา-กัญชง พืชเศรษฐกิจใหม่ 2564 : สกู๊ปข่าวค่ำ สำนักข่าวไทย 30 ตอน

วิดีโอ 30 รายการ • การดู 7,108 ครั้ง • อัปเดตล่าสุดเมื่อ 13 พ.ค. 2021

≡+ > < ...

สำนักข่าวไทย TNAMCOT [ติดตาม](#)



ความรู้ "กัญชา-กัญชง" กับ อย. 11 ตอน และ 1 บทสรุป

วิดีโอ 12 รายการ • การดู 1,399 ครั้ง • อัปเดตล่าสุดเมื่อ 11 พ.ค. 2021

≡+ > < ...

สำนักข่าวไทย TNAMCOT [ติดตาม](#)

วิวัฒนาการกฎหมายกัญชา
ในประเทศไทย

ปี 2522
พ.ร.บ. ยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. 2522
ห้ามมิให้ผู้ใดเสพยาเสพติดให้โทษ
ในประเภท 5

ก.พ. 62
พ.ร.บ. ยาเสพติดให้โทษ (ฉบับที่ 7) พ.ศ. 2562
(มาตรา 26/5 กำหนดคุณสมบัติของผู้ขออนุญาตปลูกกัญชา
ได้แก่ หน่วยงานรัฐ ผู้ประกอบวิชาชีพ สถาบันการศึกษา
วิสาหกิจชุมชน และอื่น ๆ ตามที่กำหนดในกฎกระทรวง)
วิสาหกิจชุมชน ต้องร่วมกับหน่วยงานรัฐ

ส.ค. 63
(ร่าง) พ.ร.บ. ยาเสพติดให้โทษ (ฉบับที่...) พ.ศ.
เพิ่มคุณสมบัติของผู้ขออนุญาตปลูกกัญชา
(ให้ผู้ป่วย หรือพินันท์ เกษตรกรปลูก
ภายใต้ความร่วมมือกับผู้ผลิต)
อายุระหว่งการพิจารณาของกฎฎีกาและสภาต่อไป

ธ.ค. 63
ประกาศ สธ. เรื่อง ระบุชื่อ ยส. 5
(ปลัดลือก เบือก ลำตัน เส้นโย กิ่งกัน ราก
ใบที่ไม่มีช่อดอก เฉพาะที่ปลูกโดยผู้รับอนุญาต
ในประเทศ ไม่เป็นยาเสพติด)

ก.พ. 64
ประกาศ สธ. เรื่อง กำหนดคำรับ ยส.5
ยกเลิกคำรับที่ใช้ส่วนของกัญชาที่ไม่ใช่ ยส. 5
ในการผลิต 5 คำรับ ได้แก่ ยาสูบ/ยาสูบ/
ยาสูบ/ยาสูบ/ยาสูบ/ยาสูบ/ยาสูบ/ยาสูบ/
หรือผลิตภัณฑ์และโรคผิวหนัง/ ยาแก้โรคจิต

**การนำส่วนของกัญชาที่ไม่ใช่ ยส. 5 ไปใช้ผลิต
เป็นผลิตภัณฑ์ต่าง ๆ ให้ปฏิบัติตามกฎหมายผลิตภัณฑ์**

ข้อมูลต่าง ๆ ของกัญชา กัญชง
ติดต่อได้ที่เว็บไซต์ ออ. <https://www.fda.moph.go.th>

วิวัฒนาการกฎหมายกัญชง
ในประเทศไทย

กฎกระทรวงฯ 2559
กำหนดให้ใช้ประโยชน์จากเส้นใยกัญชง เท่านั้น
และอนุญาตให้เฉพาะหน่วยงานรัฐปลูก
โดยใช้เมล็ดพันธุ์รับรอง

กฎกระทรวงฯ 2563
มีผลบังคับใช้ 29 ม.ค. 64

มีการใช้กัญชงได้ทุกส่วน แบบ Zero Waste
เพื่อประโยชน์สูงสุด โดยผ่อนปรนกฎหมาย
ให้มีการใช้ประโยชน์จากส่วนอื่นของกัญชง
เพื่อให้มีการใช้ในอุตสาหกรรมที่หลากหลาย

เกษตรกร/ประชาชนทุกคนขอปลูกได้

นำเข้า - ส่งออกได้

เป็นพืชเศรษฐกิจอย่างแท้จริง

ผลิตภัณฑ์สุขภาพต้องขอเลข อย. ก่อนขาย

ร่วมเป็นวิทยากรให้ความรู้ จัดนิทรรศการ และให้คำปรึกษาคลินิกกัญชา-กัญชง

งานมหกรรมกัญชา-กัญชง 360 เพื่อประชาชน เมื่อวันที่ 5-7 มีนาคม 2564 ทางกองควบคุมวัตถุเสพติด ได้ส่งวิทยากรร่วมบรรยายให้ความรู้ในหัวข้อเรื่อง “การกำกับดูแลและการนำกัญชาและกัญชงไปใช้ประโยชน์ ภายใต้กฎหมายใหม่” พร้อมทั้งเปิดคลินิกให้คำแนะนำและปรึกษาเกี่ยวกับการยื่นคำขอรับอนุญาตเกี่ยวกับกัญชา-กัญชงภายใต้การกำกับดูแลของกฎหมายใหม่ เช่น ขั้นตอนและแบบฟอร์มในการยื่น ข้อปฏิบัติที่ควรทราบ เป็นต้น





กัญชา 360°

 เพื่อประชาชน

5-7 มีนาคม 2564

 เวลา 08.30-17.30 น.

ที่ สนามช้าง อินเตอร์เนชั่นแนล เซอร์เก็ด

มหกรรมกัญชา กัญชงบุรีรัมย์ศึกษา

อย.เปิดห้องติวขบ เรื่องการขอปลูกขันท

ปลูกให้ได้คุณภาพ


Manager Online

 เผยแพร่ 41 นาทีที่แล้ว · MGR Online

รม หรือวิถีชีวิตและปงในครอบครัว



09.00 - 10.20 น.

การกำกับดูแลและการนำกัญชา

และกัญชงไปใช้ประโยชน์ ภายใต้กฎหมายใหม่



 ญพ.พรศรัย ศรีสว่าง

 กองควบคุมวัตถุเสพติด

 สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา



 ญพ.กัญชัย จินทรโร

 กองควบคุมวัตถุเสพติด

 สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา



การดำเนินการด้านสารสนเทศเกี่ยวกับกัญชา กัญชง

1) จัดทำเว็บไซต์ให้บริการข้อมูลเกี่ยวกับกัญชง กับประชาชนและผู้สนใจ

ให้บริการข้อมูลด้านกฎหมาย แนวทางการขอรับอนุญาต ประชาสัมพันธ์สื่อความรู้ อินโฟกราฟิก คลิปวิดีโอแนะนำการขอรับอนุญาต ข้อมูลวิชาการ คู่มือต่าง ๆ ให้แก่ประชาชนผู้สนใจ โดยเปิดให้บริการตั้งแต่วันที่ 29 มกราคม 2564

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
กองควบคุมวัตถุเสพติด



FOOD AND DRUG ADMINISTRATOR
NARCOTICS CONTROL DIVISION

🔍

เกี่ยวกับเรา ทำเนียบผู้บริหาร สถิติ ขี้แจงข่าว คู่มือประชาชน e-book หนังสือเวียน ▾ Public Hearing

กัญชง (เฮมพ์)

ค้นหา



ผู้ประกอบการ

อบรมให้ความรู้แก่ผู้ประกอบการเกี่ยวกับกัญชง (Hemp)

คู่มือการรายงาน

คู่มือการใช้งานระบบสารสนเทศ

แบบฟอร์มรายงานตามกฎหมาย

คู่มือแนวทางการจัดเตรียมสถานที่

คู่มือการยื่นคำขอรับใบอนุญาต

แบบฟอร์มคำขอรับใบอนุญาต

📄 ดูทั้งหมด

เจ้าหน้าที่

บันทึกการตรวจสอบสถานที่ก่อนขอรับอนุญาตผลิตซึ่งยาเสพติดให้โทษใน

คู่มือแนวทางตรวจสอบสถานที่

Flow Chart แสดงขั้นตอนการขอใบอนุญาตปลูกและผลิตผลิตภัณฑ์เกี่ยวกับกัญชง (Hemp)

10 คำถาม เกี่ยวกับกฎกระทรวงกัญชง ปี 2563 หัวข้อ : การขอรับอนุญาตและการจัดเตรียมสถานที่

คำสั่งมอบอำนาจ

คู่มือการใช้งานระบบสารสนเทศ

คู่มือสำหรับพนักงานเจ้าหน้าที่

📄 ดูทั้งหมด

2) ระบบประมวลผลกัญชา-กัญชงอัจฉริยะ แบบเรียลไทม์ (Cannabis Intelligence Dashboard)

ระบบประมวลผลกัญชา-กัญชงอัจฉริยะ เปิดให้ทุกภาคส่วนสามารถเข้าถึงข้อมูลกัญชา-กัญชง แบบเรียลไทม์ ผ่านเว็บไซต์ <https://cannabis.fda.moph.go.th/> โดยนำระบบสารสนเทศทางภูมิศาสตร์ (Geographic Information System (GIS)) มาใช้เป็นเครื่องมือในการวิเคราะห์ข้อมูลกัญชา-กัญชงได้อย่างครอบคลุมและมีประสิทธิภาพ ตอบโจทย์ทุกความต้องการของทุกภาคส่วน ตั้งแต่ ประชาชนและผู้ประกอบการสามารถตรวจสอบข้อมูลกักตุนพื้นที่ปลูกกัญชาหรือกัญชงที่ได้รับอนุญาตแล้วในสถานที่ใกล้เคียง ข้อมูลผู้ได้รับอนุญาตแต่ละประเภท เพื่อวางแผนการปลูกและจับคู่ทางธุรกิจ นอกจากนี้ ระบบดังกล่าวยังสามารถประมวลผลจากระบบรายงานการสั่งใช้กัญชาระบบรายงานประสิทธิภาพ ประสิทธิผล ความปลอดภัยจากการใช้กัญชา และรายงานผลในรูปแบบแดชบอร์ด (Dashboard) ที่สามารถแยกตามจำนวนผู้ป่วย ช่วงเวลา ตำรับที่ใช้ในการรักษา ชนิดและปริมาณยาจากกัญชาที่ใช้ การกระจายยาจากกัญชา ฯลฯ ทั้งในเชิงพื้นที่ จังหวัด เขตสุขภาพ และประเทศ เพื่อให้ผู้บริหารใช้ในการติดตามผลการดำเนินงานตามตัวชี้วัดหรือกำหนดนโยบายที่เหมาะสมต่อไป



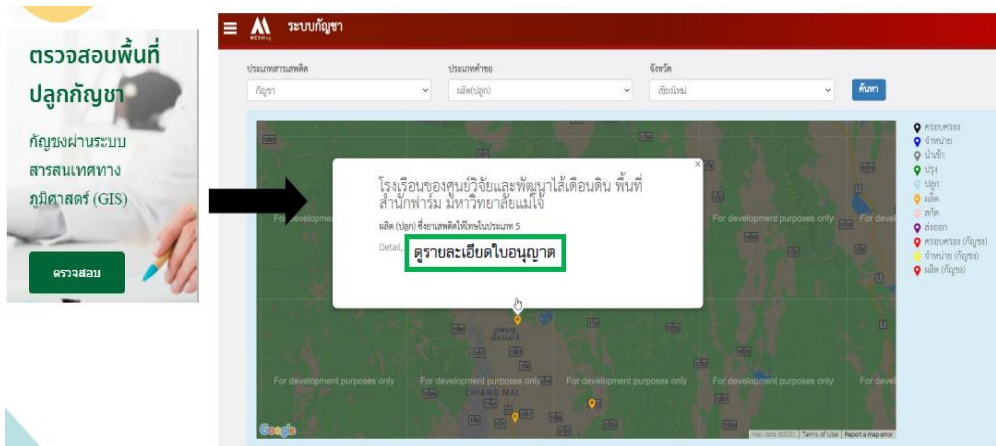
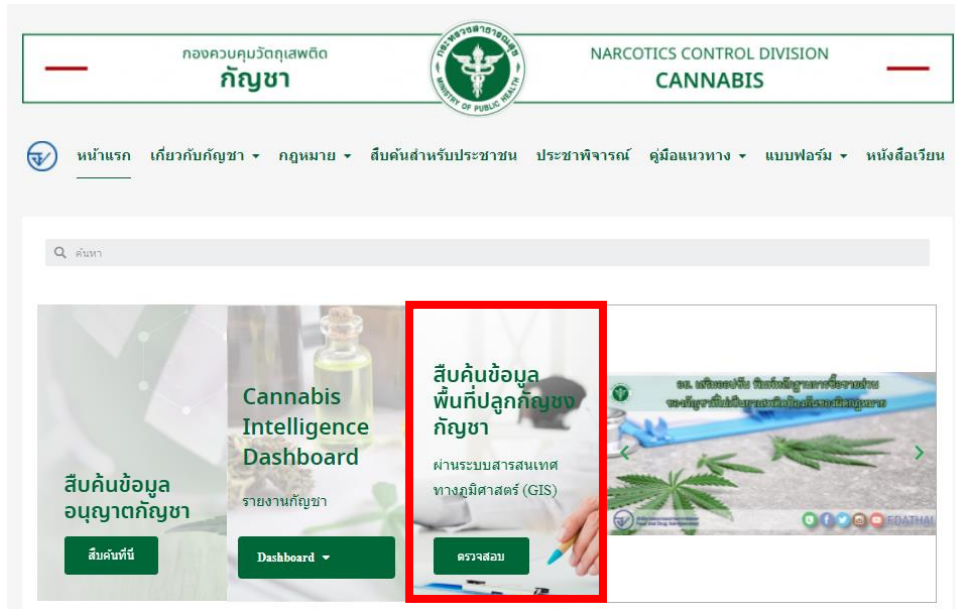
เขตสุขภาพ	จังหวัด	คงเหลือ
เขตสุขภาพ 1	เชียงใหม่	30.00
เขตสุขภาพ 2	พิจิตร	0.00
เขตสุขภาพ 3	พิจิตร	0.00
เขตสุขภาพ 4	แม่ฮ่องสอน	0.00
เขตสุขภาพ 5	กาญจนบุรี	4.00
เขตสุขภาพ 6	สมุทรสาคร	0.00
เขตสุขภาพ 7	บุรีรัมย์	0.00
เขตสุขภาพ 8	หนองคาย	0.00
เขตสุขภาพ 9	อุตรดิตถ์	5.00
เขตสุขภาพ 10	นครราชสีมา	0.00
เขตสุขภาพ 11	นครราชสีมา	3.00
เขตสุขภาพ 12	สุราษฎร์ธานี	0.00
เขตสุขภาพ 13	กรุงเทพมหานคร	213.00

สามารถตรวจสอบสถานพยาบาลที่มียาใช้กัญชงคงเหลือได้ก่อนไปเข้ารับบริการ

Dashboard / Realtime

EXPORT ข้อมูลไปใช้ประโยชน์ได้ในรูปแบบ file excel

3) จัดทำเว็บไซต์สำหรับตรวจสอบพื้นที่ปลูกกัญชา กัญชง ผ่านระบบสารสนเทศทางภูมิศาสตร์ (GIS) เพื่อให้ผู้ประสงค์จะยื่นคำขอรับอนุญาตปลูก สามารถตรวจสอบข้อมูลพื้นที่การอนุญาตกัญชา กัญชง ผ่านเว็บไซต์ เพื่อเป็นเครื่องมือให้ผู้ยื่นประสงค์ขอรับอนุญาต สามารถศึกษาข้อมูลพื้นที่ที่ซับซ้อน ก่อนการขอรับอนุญาตได้ด้วยตัวเอง



Dashboard / Realtime

ใส่ระยะห่างที่ต้องการ (กิโลเมตร) เช่น 100

รายละเอียดใบอนุญาต

จังหวัด : เชียงใหม่
 ชื่อสถานที่ : โรงเรียนของศูนย์วิจัยและพัฒนาได้เคตอนดิน พื้นที่สำนักฟาร์ม มหาวิทยาลัยเชียงใหม่
 สถานะ : อนุมัติ
 เลขที่ใบอนุญาต : 8/2562 (ปลูก)
 ประเภทคำขอ : ผลิต
 ชื่อผู้รับอนุญาต : มหาวิทยาลัยเชียงใหม่
 ชื่อผู้ดำเนินการ : นาย วีระพล ทองมา
 วันที่อนุมัติ : 1 มกราคม 2564
 รหัสสถานพยาบาล : -

สถานที่ใกล้เคียง

ใส่ระยะห่างที่ต้องการ (กิโลเมตร) ค้นหา

ลำดับที่	ชื่อสถานที่	ประเภทกัญชา หรือ กัญชง	ระยะห่าง	ประเภทใบอนุญาต	สถานะ
1	โรงเรียนของศูนย์วิจัยและพัฒนาได้เคตอนดิน พื้นที่สำนักฟาร์ม มหาวิทยาลัยเชียงใหม่	กัญชา	0	ผลิต (ปลูก) ซึ่งขออนุญาตใช้พื้นที่ทั้งหมดประมาณ 5 ไร่	อนุมัติ
2	วิสาหกิจชุมชนกลุ่มเกษตรอินทรีย์เพชรล้านนา	กัญชา	35	ผลิต (ปลูก) ซึ่งขออนุญาตใช้พื้นที่ทั้งหมดประมาณ 5 ไร่	อนุมัติ
3	วิสาหกิจชุมชนเชิงปลูกและแปรรูปบุก ผาสุกศรีทวีชัยบ้านทุ่งหมื่น	กัญชา	92	ผลิต (ปลูก) ซึ่งขออนุญาตใช้พื้นที่ทั้งหมดประมาณ 5 ไร่	อนุมัติ
4	อาคารโอบอ (A01) มหาวิทยาลัยธรรมศาสตร์	กัญชา	89	ผลิต (ปลูก) ซึ่งขออนุญาตใช้พื้นที่ทั้งหมดประมาณ 5 ไร่	อนุมัติ
5	ตามลัดตึ๊ดดิน เลขที่ 6604	กัญชา	16	ผลิต (ปลูก) ซึ่งขออนุญาตใช้พื้นที่ทั้งหมดประมาณ 5 ไร่	อนุมัติ

4) จัดทำเว็บไซต์สำหรับสืบค้นข้อมูลการอนุญาตกัญชา กัญชง ออนไลน์

เพื่อให้ผู้ประสงค์ดำเนินการธุรกิจเกี่ยวกับกัญชา กัญชง สามารถตรวจสอบแหล่งวัตถุดิบ หรือสถานที่ได้รับอนุญาตกัญชา กัญชงที่ถูกกฎหมายได้ผ่านเว็บไซต์

- เลือกจังหวัด
- ประเภทคำขอ เลือก “ผลิต(ปลูก)”

ระบบสืบค้นข้อมูล
สืบค้นใบอนุญาตสำหรับกัญชา

ค้นหาใบอนุญาต | ค้นหาใบอนุญาต

สืบค้นข้อมูลการอนุญาตสถานที่

สืบค้นที่นี่

ระบบสืบค้นข้อมูล
สืบค้นใบอนุญาตสำหรับกัญชา

จังหวัด: เชียงใหม่
ประเภทคำขอ: ผลิต(ปลูก)

ชื่อสถานที่: ราชภัฏ
ชื่อผู้รับอนุญาต:

จำนวนใบอนุญาตทั้งหมด 5 รายการ

ลำดับที่ 1

ชื่อผู้รับอนุญาต : มหาวิทยาลัยแม่โจ้
ชื่อผู้ดำเนินการ : นาย วีระพล ทองมา
ประเภทคำขอ : ผลิต (ปลูก) ซึ่ยาเสพติดให้โทษในประเภท 5
ชื่อสถานที่ : โรงเรียนปลูกกัญชาระบบปิด สาขาพืชผัก คณะผลิตกรรมการเกษตร (เชียงใหม่)
ที่ตั้ง : 63 4 หนองหาร สันทราย เชียงใหม่ 0 5387 3000

เลขที่ใบอนุญาต : 7/2562 (ปลูก)
วันที่อนุมัติ : 1 มกราคม 2564
สถานะ : อนุมัติ
ไม่ระบุ

5) การรับ/ซื้อ ส่วนของกัญชา ที่ได้รับยกเว้นให้ไม่จัดเป็นยาเสพติดให้โทษในประเภท 5

จัดทำระบบให้ผู้รับอนุญาตกัญชา กัญชง สามารถออกหลักฐานการรับ ซื้อ ส่วนของกัญชาที่ได้รับการยกเว้นไม่จัดเป็นยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 จากระบบได้ โดยเมื่อมีการซื้อขายกัญชา กัญชง ในส่วนที่ไม่จัดเป็นยาเสพติด จากผู้ผลิตเรียบร้อยแล้ว ผู้รับซื้อจะได้รับเอกสารจากผู้ขาย เพื่อเป็นการยืนยันว่ามีการซื้อวัตถุดิบจากแหล่งผลิตใด และสามารถตรวจสอบความถูกต้องของเอกสารได้ว่า เป็นเอกสารที่ออกจากระบบของ อย. จริง

หลักฐานการรับ/ซื้อ ส่วนของกัญชา
ที่ได้รับการยกเว้นให้ไม่จัดเป็นยาเสพติดให้โทษในประเภท 5

เลขที่การสั่งซื้อ	NYS-64000021-DEMO
วันที่ซื้อ	18 กุมภาพันธ์ 2564

ข้อมูลผู้ขาย

ชื่อ บริษัท ทดสอบ จำกัด
ที่ตั้ง บ้านเลขที่ 123/456 ถนน สีเขียว แขวง ธนบุรีวชิรย์ เขต
บางเขน จังหวัด กรุงเทพมหานคร 10220 หมายเลขโทรศัพท์
02-123-4567 หมายเลขโทรสาร 02-123-4567
หมายเลขมือถือ 081-234-5678

ข้อมูลผู้ซื้อ

ชื่อ นายกัญชา เขียวสดใส
ที่ตั้ง บ้านเลขที่ บ้านเลขที่ 99/999 หมู่บ้านพวงไทร
ตำบลบางแม่นาง อำเภอบางใหญ่ จังหวัดนนทบุรี
รหัสไปรษณีย์ 11140

ลำดับ	รายการกัญชาที่ได้รับการยกเว้น ให้ไม่จัดเป็นยาเสพติดให้โทษ ในประเภท 5	Lot No.	การใช้ประโยชน์	จำนวน	หน่วย
1	ใบ	A1001	ผลิตภัณฑ์อาหาร (ส่วนประกอบของก๋วยเตี๋ยว)	5000.0000	กรัม
2	ใบ	P2	ผลิตภัณฑ์อาหาร (ส่วนประกอบของอาหารคาว)	20.0000	กรัม
3	EQSEA	AASD	ผลิตภัณฑ์เครื่องสำอาง ()	30.0000	กรัม

หมายเหตุ

- เอกสารฉบับนี้ใช้สำหรับการอ้างอิงข้อมูลการซื้อขายส่วนของกัญชาที่ได้รับการยกเว้นจากการเป็นยาเสพติดให้โทษ ระหว่างผู้ซื้อและผู้ขายเท่านั้น
- ห้ามตัดแปลง แก้ไข หรือเพิ่มเติมข้อความใดๆ
- การซื้อขายข้างต้น เป็นการดำเนินการระหว่างผู้ซื้อและผู้ขาย ไม่เกี่ยวข้องกับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาแต่อย่างใด

นายเขียว ชายดี
ผู้บันทึกรายการสั่งซื้อ

**กัญชา กัญชงที่ผลิตในประเทศ
ส่วนไหนเป็น - ไม่เป็นยาเสพติด**

ตามประกาศ สอ. เรื่อง
ระบุชื่อยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 พ.ศ. 2563

เมล็ดกัญชา
เป็นยาเสพติด
ได้เป็นผลิตภัณฑ์

เมล็ดกัญชา บำบัด
และ-สารสกัดจากเมล็ดกัญชง
ไม่เป็นยาเสพติด
ได้เป็นผลิตภัณฑ์/
กัญชาเขียว/
ผลิตภัณฑ์กัญชา
เช่น ยา อาหาร
สบู่น้ำยา
เครื่องสำอาง

ช่อดอก
เป็นยาเสพติด
ได้เป็นผลิตภัณฑ์/
กัญชาเขียว/
ผลิตภัณฑ์กัญชา
เช่น ยา อาหาร สบู่น้ำยา
เครื่องสำอาง

ก้านกัญชา
ไม่เป็นยาเสพติด
ได้เป็นผลิตภัณฑ์/
กัญชาเขียว/
ผลิตภัณฑ์กัญชา
เช่น ยา อาหาร สบู่น้ำยา
เครื่องสำอาง

ใบจริง/ใบตัด
ไม่เป็นยาเสพติด
ได้เป็นผลิตภัณฑ์/
กัญชาเขียว/
ผลิตภัณฑ์กัญชา
เช่น ยา อาหาร สบู่น้ำยา
เครื่องสำอาง

เปลือก ลำต้น เส้นใย
ไม่เป็นยาเสพติด
ได้เป็นผลิตภัณฑ์/
ได้เป็นผลิตภัณฑ์อย่าง
เช่น สักกาด ยามันต์
กระดาษ

ราก
ไม่เป็นยาเสพติด
ได้เป็นผลิตภัณฑ์/
กัญชาเขียว/
ผลิตภัณฑ์กัญชา
เช่น ยา อาหาร สบู่น้ำยา
เครื่องสำอาง

กัญชาทางการแพทย์
ได้เป็นผลิตภัณฑ์/
กัญชาเขียว/
ผลิตภัณฑ์กัญชา
เช่น ยา อาหาร สบู่น้ำยา
เครื่องสำอาง

กัญชาทางการแพทย์
ได้เป็นผลิตภัณฑ์/
กัญชาเขียว/
ผลิตภัณฑ์กัญชา
เช่น ยา อาหาร สบู่น้ำยา
เครื่องสำอาง

กัญชาทางการแพทย์
ได้เป็นผลิตภัณฑ์/
กัญชาเขียว/
ผลิตภัณฑ์กัญชา
เช่น ยา อาหาร สบู่น้ำยา
เครื่องสำอาง

ส่วนต่าง ๆ ของกัญชา กัญชง
ต้องได้รับการปลูกหรือผลิตโดยผู้รับอนุญาตตามกฎหมาย
ตรวจสอบได้ที่เว็บไซต์ อย. <https://www.fda.moph.go.th>

กฎระเบียบที่เกี่ยวข้องกับกัญชา-กัญชง มีผลบังคับใช้ จำนวน 20 ฉบับ ดังนี้

- 1) กฎกระทรวงการขออนุญาตและการอนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 เฉพาะกัญชง (Hemp) (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 30 ธันวาคม 2563 และมีผลใช้บังคับ 29 มกราคม 2564 เป็นต้นไป)
- 2) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 พ.ศ. 2563 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 14 ธันวาคม 2563 และมีผลใช้บังคับ 15 ธันวาคม 2563 เป็นต้นไป)
- 3) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดตำรับยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 ที่มีกัญชาปรุงผสมอยู่ ที่ให้เสพเพื่อการรักษาโรคหรือการศึกษาวิจัยได้ พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 15 กุมภาพันธ์ 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 16 กุมภาพันธ์ 2564 เป็นต้นไป)
- 4) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ค่าใช้จ่ายที่จะจัดเก็บจากผู้ยื่นคำขอในกระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตกัญชงยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา คือ วันที่ 2 เมษายน 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 3 เมษายน 2564 เป็นต้นไป)
- 5) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง แต่งตั้งพนักงานเจ้าหน้าที่และกำหนดอำนาจหน้าที่เพื่อปฏิบัติการตามกฎหมายว่าด้วยยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 2 เมษายน 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 3 เมษายน 2564 เป็นต้นไป)
- 6) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง การออกเอกสารมอบหมายให้ไว้ประจำตัวพนักงานเจ้าหน้าที่เพื่อปฏิบัติการตามมาตรา 49 (1) เฉพาะที่เกี่ยวข้องกับยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 2 เมษายน 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 3 เมษายน 2564 เป็นต้นไป)
- 7) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดตำรับยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 ที่มีกัญชง (Hemp) ปรุงผสมอยู่ ที่ให้เสพเพื่อการรักษาโรคหรือการศึกษาวิจัยได้ พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 30 มีนาคม 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 31 มีนาคม 2564 เป็นต้นไป)
- 8) ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง รายชื่อคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ที่พิจารณาโครงการวิจัยทางคลินิกเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 เฉพาะกัญชง (Hemp) พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 28 มกราคม 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 29 มกราคม 2564 เป็นต้นไป)
- 9) ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการขอปรับแผนการผลิต การนำเข้า การส่งออก การจำหน่าย หรือการใช้ประโยชน์กัญชง (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 28 มกราคม 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 29 มกราคม 2564 เป็นต้นไป)
- 10) ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ เรื่อง กำหนดฉลากที่ภาชนะบรรจุหรือหีบห่อบรรจุกัญชงและสารสกัดของกัญชงที่เป็นยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 ที่ผลิต นำเข้า หรือส่งออก พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 28 มกราคม 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 29 มกราคม 2564 เป็นต้นไป)
- 11) ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ เรื่อง การดำเนินการกับยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 เฉพาะกัญชง (Hemp) กรณีที่มีสารเตตราไฮโดรแคนนาบินอล Tetrahydrocannabinol, THC เกินปริมาณที่กำหนด พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 28 มกราคม 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 29 มกราคม 2564 เป็นต้นไป)
- 12) ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ เรื่อง กำหนดแบบการจัดทำบัญชีรับจ่ายและรายงานเกี่ยวกับการผลิต การนำเข้า การส่งออก การจำหน่าย และการมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 เฉพาะกัญชงและกัญชง พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 28 มกราคม 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 29 มกราคม 2564 เป็นต้นไป)

13) ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ เรื่อง กำหนดมาตรฐานสถานที่ และระบบการควบคุมการปลูกกัญชง (Hemp) พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 28 มกราคม 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 29 มกราคม 2564 เป็นต้นไป)

14) ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง กำหนดแบบคำขอ ใบอนุญาต และใบแทนใบอนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครอง ซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 เฉพาะกัญชง (Hemp) พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 28 มกราคม 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 29 มกราคม 2564 เป็นต้นไป)

15) ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ เรื่อง หองปฏิบัติการตรวจวิเคราะห์เพื่อหาปริมาณสารเตตราไฮโดรแคนนาบินอล (Tetrahydrocannabinol, THC) ในกัญชง (Hemp) พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 8 กุมภาพันธ์ 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 9 กุมภาพันธ์ 2564 เป็นต้นไป)

16) ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ เรื่อง หลักเกณฑ์และวิธีการในการตรวจวิเคราะห์เพื่อหาปริมาณสารเตตราไฮโดรแคนนาบินอล (Tetrahydrocannabinol, THC) สารแคนนาบิไดออล (Cannabidiol, CBD) หรือสารประกอบอื่นในกัญชง (Hemp) และตรวจวิเคราะห์ตำรับยาที่มีกัญชงปรุงผสมอยู่ พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 8 กุมภาพันธ์ 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 9 กุมภาพันธ์ 2564 เป็นต้นไป)

17) ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ เรื่อง กำหนดหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขเกี่ยวกับการดำเนินการผลิต ตำรับยาที่มีกัญชง ปรุงผสมอยู่ พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 8 กุมภาพันธ์ 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 9 กุมภาพันธ์ 2564 เป็นต้นไป)

18) ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ เรื่อง แบบและวิธีการติดตามประสิทธิผลและความปลอดภัย และรายงานเหตุการณ์ไม่พึงประสงค์จากการใช้ตำรับยาที่มีกัญชง (Hemp) ปรุงผสมอยู่ พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 8 กุมภาพันธ์ 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 9 กุมภาพันธ์ 2564 เป็นต้นไป)

19) ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ เรื่อง กำหนดฉลากและเอกสารกำกับผลิตภัณฑ์ตำรับยาที่มีกัญชง (Hemp) ปรุงผสมอยู่ ที่เป็นยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 ที่ผลิต นำเข้า ส่งออก พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 8 กุมภาพันธ์ 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 9 กุมภาพันธ์ 2564 เป็นต้นไป)

20) ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง กำหนดแบบคำขอ ใบอนุญาต และใบแทนใบอนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครอง ซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 เฉพาะกัญชง (Hemp) (ฉบับที่ 2) พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 2 เมษายน 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 3 เมษายน 2564 เป็นต้นไป)

สรุปข้อมูลการอนุญาตเกี่ยวกับกัญชา กัญชง ปีงบประมาณ พ.ศ. 2564 (ข้อมูล ณ 10 ต.ค. 64)

>> การอนุญาตเกี่ยวกับกัญชา ข้อมูลพื้นที่ที่ได้รับอนุญาตให้ปลูกกัญชา ทั่วประเทศ จากผู้รับอนุญาต 266 ราย รวมพื้นที่กว่า 68,817 ตารางเมตร (43 ไร่) 154,704 ต้น



>> การอนุญาตเกี่ยวกับกัญชง ข้อมูลพื้นที่ที่ได้รับอนุญาตให้ปลูกกัญชง จากผู้รับอนุญาต 766 ราย รวมพื้นที่กว่า 4,669,822 ตารางเมตร (2,918 ไร่)

ใบอนุญาตกัญชง		
ประเภทใบอนุญาต	จำนวนใบอนุญาต (ฉบับ)	จำนวนผู้รับอนุญาต (ราย)
นำเข้า	82	82
ส่งออก	1	1
ครอบครอง	9	6
ปลูก	766	336
สกัด	3	3
จำหน่าย	11	11
ใบอนุญาตกัญชงทั้งหมด 872 ฉบับ ผู้รับอนุญาตทั้งหมด 405 ราย		

10. กิจกรรมในรอบปี 2564

กิจกรรม รายการวิทยุ อย. กับ ผลลัพธ์สุขภาพ หัวข้อ "รู้เรื่อง กัญชาทางการแพทย์ & กัญชงพืชเศรษฐกิจ"

กองควบคุมวัตถุเสพติดได้เข้าร่วมกิจกรรมของกองพัฒนาศักยภาพผู้บริโภค และเครือข่ายสื่อช่อสะอาด โดยเข้าร่วมบันทึกเทป รายการวิทยุ อย. กับ ผลลัพธ์สุขภาพ หัวข้อ "รู้เรื่อง กัญชาทางการแพทย์ & กัญชงพืชเศรษฐกิจ" วิทยากร โดย ภญ.ชนิษฐา ตันตศิรินทร์ ผู้อำนวยการกองควบคุมวัตถุเสพติด ดำเนินรายการโดย น.ส. ดนิตา เทียบโพธิ์ นักวิชาการเผยแพร่ชำนาญการ รายการวิทยุมีความยาว 30 นาที แบ่งเป็น 2 ช่วง ช่วงละ ประมาณ 13 นาที ออกอากาศทุกวันพุธ เวลา 18.00-18.30 น. ซึ่งออกอากาศแล้วเมื่อวันที่ 3 กุมภาพันธ์ 2564 โดยเผยแพร่ไปยังเครือข่ายวิทยุ 421 สถานีทั่วประเทศ กลุ่มเป้าหมาย ได้แก่ ประชาชนทั่วไป



กิจกรรม “การประชาสัมพันธ์เกี่ยวกับัญชา ัญชงแก่ประชาชน”

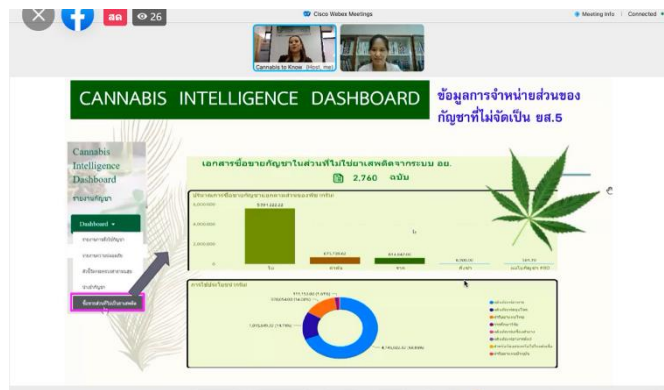
กองควบคุมวัตถุเสพติดได้สนับสนุนวิทยากรในกิจกรรมการประชาสัมพันธ์เกี่ยวกับัญชาแก่ประชาชน ดังนี้

1. รายการ Cannabis to Know เผยแพร่ผ่าน Facebook Live ของสถาบันัญชาทางการแพทย์ จำนวน 2 หัวข้อ ได้แก่

- หัวข้อ เกษตรกรมือใหม่ปลูกัญชาอย่างไรให้ถูกกฎหมาย เมื่อวันที่ 2 มิถุนายน 2564
วิทยากร: นางสาวกัญญารัตน์ เหล่าปิยะสกุล เกษีกรปฏิบัติการ กลุ่มกำกับดูแลก่อนออกสู่ตลาด



- หัวข้อ การสืบค้นข้อมูลัญชาผ่านระบบสารสนเทศ อย. เมื่อวันที่ 8 กันยายน 2564
วิทยากร: นางสาวบุญฉดา หิรัญเจริญ เกษีกรชำนาญการ กลุ่มพัฒนาระบบ



2. กิจกรรมแลกเปลี่ยนเรียนรู้ การสร้างความรอบรู้ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ ปี พ.ศ. 2564 (FDA Health Literacy Conference 2021)

หัวข้อ เส้นทางการใช้กัญชาทางการแพทย์ เพื่อการบริการทางการแพทย์ผสมผสาน การแพทย์แผนปัจจุบัน และการแพทย์แผนไทย และทิศทางและการขับเคลื่อนนโยบายกัญชาทางการแพทย์สู่ความสำเร็จ เมื่อวันที่ 4 สิงหาคม 2564 เผยแพร่ผ่าน Facebook FDA Thai และ www.fdahealthliteracyconference2021.com

- วิทยากร: นางสาวศิริพร ฉนวนนท์ เกษัชกรชำนาญการพิเศษ กลุ่มกำกับดูแลก่อนออกสู่ตลาด
- วิทยากร: นายสัญญาชัย จันทร์โต เกษัชกรชำนาญการ กลุ่มกำกับดูแลหลังออกสู่ตลาด



11. ผลการดำเนินงานจำแนกตามกลุ่มฝ่าย

11.1 กลุ่มกำกับดูแลก่อนออกสู่ตลาด

1. ข้อมูลการขออนุญาต

แผนงานที่ 1 บูรณาการป้องกัน ปราบปรามและบำบัดรักษาผู้ติดยาเสพติด

- พิจารณาอนุญาต/ออกหนังสือรับรองเกี่ยวกับสารตั้งต้น ทั้งหมด 587 ราย แบ่งเป็น ผลิตภัณฑ์ 237 ราย และสถานประกอบการ 350 ราย

- การดำเนินการเกี่ยวกับใบอนุญาตฯ ทั้งหมด 1,010 รายการ รายละเอียดดังนี้

1) การจัดทำรายงานตามพันธกรณีระหว่างประเทศ 64 รายการ

2) การพิจารณาออกใบอนุญาตนำเข้า-ส่งออกเฉพาะคราว 631 รายการ

3) การพิจารณาสลักหลังและรับรองการนำเข้า / ส่งออก ตามที่อนุญาต 52 ราย

4) การพิจารณานำวัตถุเสพติดติดตัวเข้ามาใน/นอกราชอาณาจักร และการตอบอีเมล 263 รายการ

แผนงานที่ 4 พื้นฐานด้านการพัฒนาและเสริมสร้างศักยภาพทรัพยากรมนุษย์

- การพิจารณากลับกรองผลิตภัณฑ์วัตถุเสพติดก่อนออกสู่ตลาด พิจารณาออกหนังสือรับรอง/คำขอขึ้นทะเบียน/แก้ไขทะเบียน 139 รายการ และพิจารณาคำขอโฆษณา 2 รายการ

- การพิจารณาอนุญาตสถานประกอบการผลิตภัณฑ์สุขภาพ 5,910 รายการ

2. ข้อมูลงานค้าง ณ วันที่ 30 กันยายน 2564

งานค้างอยู่ในกำหนดเวลาจำนวน 17 เรื่อง ดังนี้

1) ใบสำคัญขึ้นทะเบียนวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3,4 (ผลิตยาคน) 2 เรื่อง

2) ต่ออายุทะเบียนยาเสพติดให้โทษในประเภท 3 5 เรื่อง

3) ต่ออายุทะเบียนวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3,4 10 เรื่อง

11.2 กลุ่มกำกับดูแลหลังออกสู่ตลาด

การตรวจสอบเฝ้าระวังสถานประกอบการที่ได้รับอนุญาตเกี่ยวกับยาเสพติดและวัตถุออกฤทธิ์

1) ตรวจสอบเฝ้าระวังสถานพยาบาล ที่ได้รับอนุญาตให้มีไว้ในครอบครองและใช้ประโยชน์ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ โดยคัดเลือกจากสถานพยาบาลที่มีการใช้ Alprazolam Diazepam Lorazepam และ Phentermine ในปริมาณมากและสถานพยาบาลกลุ่มเสี่ยง จำนวน 51 ราย (นับจำนวนตามใบอนุญาตเท่ากับ 123 ใบอนุญาต) จากการตรวจสอบพบสถานพยาบาลที่ไม่มีการกระทำความผิด จำนวน 50 ราย พบการกระทำความผิด ตามพระราชบัญญัติวัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2559 จำนวน 1 ราย คือ ราม 2 เอ็มดีสทคลินิก ไม่จัดทำรายงานเกี่ยวกับวัตถุออกฤทธิ์ประเภท 4 เสนอต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา และจัดทำบัญชีรับจ่ายเกี่ยวกับวัตถุออกฤทธิ์ประเภท 4 เป็นเท็จ

2) ตรวจสอบเฝ้าระวังสถานประกอบการที่ได้รับอนุญาตเกี่ยวกับวัตถุออกฤทธิ์และยาเสพติด จำนวน 125 แห่ง (นับจำนวนตามใบอนุญาตเท่ากับ 347 ใบอนุญาต) จากการตรวจสอบไม่พบสถานประกอบการที่กระทำความผิดแต่อย่างใด

3) ตรวจสอบสถานที่ได้รับอนุญาตให้มีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 4 Acetic anhydride (ที่ใช้ในห้องปฏิบัติการ) จำนวน 50 ราย พบว่า ไม่มีการกระทำความผิดแต่อย่างใด

4) ตรวจสอบสถานที่ได้รับอนุญาตให้มีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 4 Acetic anhydride และ Anthranilic acid ในอุตสาหกรรม จำนวน 17 ราย และ 2 ราย ตามลำดับ โดยตรวจสอบข้อมูลการใช้จากรายงานผ่านระบบออนไลน์เป็นประจำทุกเดือน และตรวจสอบปริมาณคงเหลือช่วงกลางปีและปลายปี ซึ่งไม่พบการกระทำความผิดแต่อย่างใด

5) ตรวจสอบสถานที่ก่อนได้รับอนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 จำนวน 243 ราย แบ่งเป็น การตรวจสอบสถานที่เกี่ยวกับกัญชา จำนวน 129 ราย และการตรวจสอบสถานที่เกี่ยวกับกัญชง จำนวน 114 ราย

6) ดำเนินการตรวจสอบตามเรื่องร้องเรียน จำนวน 34 เรื่อง แบ่งเป็น 3 หมวด คือ 1) ผลิตภัณฑ์และแหล่งผลิตวัตถุเสพติด จำนวน 4 เรื่อง ได้แก่ การขายผลิตภัณฑ์อาหารที่มีส่วนผสมของกัญชาและเมล็ดฝิ่น 2 เรื่อง การขายส่วนของพืชกัญชงกัญชา 1 เรื่อง และแหล่งผลิตวัตถุเสพติด 1 เรื่อง 2) การโฆษณา จำนวน 23 เรื่อง ได้แก่ การโฆษณาขายวัตถุออกฤทธิ์ 7 เรื่อง การโฆษณายาลดน้ำหนัก 2 เรื่อง การโฆษณายาผลิตภัณฑ์กัญชาและผลิตภัณฑ์ที่มีส่วนผสมกัญชา 13 เรื่อง และการโฆษณาให้คำปรึกษาและขายอุปกรณ์การปลูกกัญชากัญชง 1 เรื่อง และ 3) การจัดการ จำนวน 7 เรื่อง การปรับปรุงกฎหมาย 4 เรื่อง การให้บริการของเจ้าหน้าที่ 1 เรื่อง และการดำเนินการส่งยาของกลุ่มเงินทุนฯ ล่าช้า 2 เรื่อง

7) ดำเนินการเก็บตัวอย่างเพื่อตรวจเฝ้าระวัง จำนวน 56 ตัวอย่าง และเก็บตัวอย่างกรณีฉุกเฉิน/กรณีพิเศษ และกรณีเรื่องร้องเรียน จำนวน 5 ตัวอย่าง เพื่อส่งกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ตรวจวิเคราะห์ โดยในปีงบประมาณ พ.ศ. 2564 กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์แจ้งผลวิเคราะห์มายังกองควบคุมวัตถุเสพติด จำนวน 45 ตัวอย่าง ซึ่งผ่านมาตรฐานทั้งหมด และกรณีฉุกเฉิน/กรณีพิเศษ และกรณีเรื่องร้องเรียน จำนวน 5 ตัวอย่าง ไม่พบสารเสพติด 3

ตัวอย่าง และพบสารเสพติด 2 ตัวอย่าง ได้แก่ แคนนาบิส คาเฟ่ ซาไบกัญชา คลินิกการแพทย์แผนไทยหมอสสมหมาย พบสาร CBD 0.05%, THC 0.13% และ น้ำมันกัญชาความเข้มข้น 70% (ผลิต ยส.5 โดยไม่ได้รับอนุญาต) นายฤทธิรงค์ ฤทธิเกียรติ และ Mr. PHAN DUY LIEN (สัญชาติเวียดนาม) พบสาร CBD และ THC

8) การเฝ้าระวังการลักลอบขายวัตถุเสพติดในโซเชียลมีเดีย เช่น ยานอนหลับ, น้ำมันกัญชา, เมล็ดกัญชา, ต้นกัญชา และน้ำหัวเชื้อ THC จำนวน 26 เรื่อง โดยพบจาก Facebook จำนวน 21 เรื่อง และ Instagram จำนวน 5 เรื่อง ซึ่งกอง ต. ได้ดำเนินการส่งเรื่องเพื่อปิดบัญชีสื่อออนไลน์ดังกล่าว

9) การดำเนินคดี จำนวน 2 ราย ได้แก่ ราม 2 เอ็มดีสทคลินิก จัดทำรายงาน วจ.4 เป็นเท็จ อยู่ระหว่างกลุ่มกฎหมายอาหารและยาดำเนินคดี และ นายฤทธิรงค์ ฤทธิเกียรติ และ Mr. PHAN DUY LIEN (สัญชาติเวียดนาม) ผลิตยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 โดยไม่ได้รับอนุญาต ซึ่งปฏิบัติการร่วมกับกองบัญชาการตำรวจปราบปรามยาเสพติด (บช.ปส.) อยู่ระหว่างตำรวจปราบปรามยาเสพติดดำเนินคดี

10) การตรวจสอบผลิตภัณฑ์ทางกายภาพ ฉลากและเอกสารที่เกี่ยวข้อง ดำเนินการตรวจสอบทั้งสิ้น 547 รายการ จากเป้าหมาย 250 รายการ ไม่พบการกระทำผิดแต่อย่างใด

11.3 กลุ่มกำหนดมาตรฐาน

ในปีงบประมาณ พ.ศ. 2564 มีการปรับปรุงแก้ไขกฎ ประกาศ ระเบียบ ต่าง ๆ ตามแผนสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา แล้วทั้งสิ้น 12 ฉบับ จากเป้าหมาย 12 ฉบับ คิดเป็นร้อยละ 100 และดำเนินการเพิ่มเติมจากแผน จำนวน 34 ฉบับ รวม 46 ฉบับ โดยมีการพิจารณาผ่านคณะกรรมการ คณะกรรมการเพื่อพิจารณาให้ความเห็น แล้วเสนอลงนามตามลำดับต่อไป มีรายละเอียดดังนี้

- กฎกระทรวง/ (ร่าง) กฎกระทรวง จำนวน 8 ฉบับ
- ประกาศกระทรวงสาธารณสุข จำนวน 15 ฉบับ
- ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ จำนวน 9 ฉบับ
- ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา จำนวน 14 ฉบับ

รายละเอียดดังนี้

- 1) กฎกระทรวงการอนุญาตจำหน่ายหรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 พ.ศ. 2563 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 16 พฤศจิกายน 2563 มีผลบังคับใช้วันที่ 14 กรกฎาคม 2564 เป็นต้นไป)
- 2) กฎกระทรวงการขออนุญาตและการอนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 เฉพาะกัญชง (Hemp) พ.ศ. 2563 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 30 ธันวาคม 2563 มีผลบังคับใช้วันที่ 29 มกราคม 2564 เป็นต้นไป)
- 3) กฎกระทรวง การขออนุญาตและการอนุญาตผลิต นำเข้า หรือส่งออกซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 พ.ศ. 2563 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 7 มกราคม 2564 มีผลบังคับใช้วันที่ 7 มกราคม 2564 เป็นต้นไป)
- 4) กฎกระทรวงการขออนุญาตและการอนุญาตให้ยานพาหนะที่ใช้ในการขนส่งสารระหว่างประเทศที่จัดทะเบียนในราชอาณาจักร นำเข้าส่งออกซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 ประเภท 3 หรือประเภท 4 เพื่อใช้ในยานพาหนะที่ใช้ในการขนส่งสารระหว่างประเทศที่จัดทะเบียนในราชอาณาจักร พ.ศ.2563 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 22 ธันวาคม 2563 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 22 ธันวาคม 2563 เป็นต้นไป)
- 5) กฎกระทรวงการขออนุญาตและการอนุญาตนำเข้าหรือส่งออกซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4 พ.ศ. 2563 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 12 พฤศจิกายน 2563 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 12 พฤศจิกายน 2563 เป็นต้นไป)
- 6) กฎกระทรวงการขออนุญาตและการอนุญาตนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ทุกประเภท พ.ศ. 2563 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 12 พฤศจิกายน 2563 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 12 พฤศจิกายน 2563 เป็นต้นไป)
- 7) กฎกระทรวงการขอขึ้นทะเบียนวัตถุตำรับและการขึ้นทะเบียนวัตถุตำรับที่มีวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4 พ.ศ. 2563 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 12 พฤศจิกายน 2563 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 12 พฤศจิกายน 2563 เป็นต้นไป)
- 8) กฎกระทรวงการขออนุญาตและการอนุญาตให้ผลิตหรือนำเข้าตัวอย่างของวัตถุตำรับที่มีวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4 พ.ศ. 2563 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 12 พฤศจิกายน 2563 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 12 พฤศจิกายน 2563 เป็นต้นไป)
- 9) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง แต่งตั้งกรรมการผู้ทรงคุณวุฒิในคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ (ประกาศในราชกิจจานุเบกษาเมื่อวันที่ 26 ตุลาคม 2564 และมีผลใช้ในวันที่ 27 ตุลาคม 2564 เป็นต้นไป)

10) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 พ.ศ. 2563 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 14 ธันวาคม 2563 และมีผลใช้บังคับ 14 ธันวาคม 2563 เป็นต้นไป)

11) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 (ฉบับที่ 4) พ.ศ. 2563 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษาเมื่อวันที่ 30 ธันวาคม 2563 และมีผลใช้บังคับวันที่ 31 ธันวาคม 2563 เป็นต้นไป)

12) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อยาเสพติดให้โทษในประเภท 4 (ฉบับที่ 3) พ.ศ. 2563 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษาเมื่อวันที่ 30 ธันวาคม 2563 และมีผลใช้บังคับวันที่ 31 ธันวาคม 2563 เป็นต้นไป)

13) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดชนิดและจำนวนยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 ที่จะต้องใช้ในทางการแพทย์และทางวิทยาศาสตร์ที่วราชอาณาจักรประจำปี พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษาเมื่อวันที่ 6 มกราคม 2564 มีผลบังคับใช้วันที่ 1 มกราคม 2564 เป็นต้นไป)

14) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดตำรับยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 ที่มีกัญชาปรุงผสมอยู่ที่ให้เสพเพื่อการรักษาโรคหรือการศึกษาวิจัยได้ พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 15 กุมภาพันธ์ 2564 มีผลบังคับใช้วันที่ 16 กุมภาพันธ์ 2564 เป็นต้นไป)

15) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง จัดตั้งสถานพยาบาลประเภทสถานพยาบาลตามกฎหมายว่าด้วยสถานพยาบาล (ฉบับที่ 10) พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษาเมื่อวันที่ 15 กุมภาพันธ์ 2564 มีผลใช้บังคับตั้งแต่ 16 กุมภาพันธ์ 2564 เป็นต้นไป)

16) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง จัดตั้งสถานพยาบาลประเภทสถานฟื้นฟูสมรรถภาพ (ฉบับที่ 16) พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษาเมื่อวันที่ 15 กุมภาพันธ์ 2564 มีผลใช้บังคับตั้งแต่ 16 กุมภาพันธ์ 2564 เป็นต้นไป)

17) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดตำรับยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 ที่มีกัญชง (Hemp) ปรุงผสมอยู่ที่ให้เสพเพื่อการรักษาโรคหรือการศึกษาวิจัยได้ พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 30 มีนาคม 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 31 มกราคม 2564 เป็นต้นไป)

18) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง แต่งตั้งพนักงานเจ้าหน้าที่และกำหนดอำนาจหน้าที่เพื่อปฏิบัติการตามกฎหมายว่าด้วยยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 2 เมษายน 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 3 เมษายน 2564 เป็นต้นไป)

19) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง การออกเอกสารมอบหมายให้ไว้ประจำตัวพนักงานเจ้าหน้าที่เพื่อปฏิบัติการตาม มาตรา 49 (1) เฉพาะที่เกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 2 เมษายน 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 3 เมษายน 2564 เป็นต้นไป)

20) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ค่าใช้จ่ายที่จะจัดเก็บจากผู้ยื่นคำขอในกระบวนการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์ยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา คือ วันที่ 2 เมษายน 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 3 เมษายน 2564 เป็นต้นไป)

21) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อและปริมาณวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 ประเภท 3 หรือประเภท 4 เพื่อใช้เฉพาะบนเครื่องบินที่ใช้ในการขนส่งสาธารณะระหว่างประเทศที่จดทะเบียนในราชอาณาจักร พ.ศ. 2563 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 22 ธันวาคม 2563 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 23 ธันวาคม 2563 เป็นต้นไป)

22) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อและปริมาณวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 ประเภท 3 หรือประเภท 4 เพื่อใช้เฉพาะในเรือที่ใช้ในการขนส่งสาธารณะระหว่างประเทศที่จดทะเบียนในราชอาณาจักร พ.ศ. 2563 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 22 ธันวาคม 2563 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 23 ธันวาคม 2563 เป็นต้นไป)

23) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 (ฉบับที่ 2) พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 4 สิงหาคม 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 24 สิงหาคม 2564 เป็นต้นไป)

24) ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ เรื่อง กำหนดฉลากที่ภาชนะบรรจุหรือหีบห่อบรรจุภัณฑ์และสารสกัดของกัญชงที่เป็นยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 ที่ผลิต นำเข้า หรือส่งออก พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 28 มกราคม 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 29 มกราคม 2564 เป็นต้นไป)

25) ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ เรื่อง การดำเนินการกับยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 เฉพาะกัญชง (Hemp) กรณีที่มีสารเตตราไฮโดรแคนนาบินอล Tetrahydrocannabinol, THC) เกินปริมาณที่กำหนด พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 28 มกราคม 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 29 มกราคม 2564 เป็นต้นไป)

26) ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ เรื่อง กำหนดแบบการจัดทำบัญชีรับจ่ายและรายงานเกี่ยวกับการผลิต การนำเข้า การส่งออก การจำหน่าย และการมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 เฉพาะกัญชงและกัญชง พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 28 มกราคม 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 29 มกราคม 2564 เป็นต้นไป)

27) ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ เรื่อง กำหนดฉลากและเอกสารกำกับผลิตภัณฑ์ตำรับยาที่มีกัญชง (Hemp) บรรจุผสมอยู่ ที่เป็นยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 ที่ผลิต นำเข้า ส่งออก พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 8 กุมภาพันธ์ 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 9 กุมภาพันธ์ 2564 เป็นต้นไป)

28) ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ เรื่อง หองปฏิบัติการตรวจวิเคราะห์เพื่อหาปริมาณสารเตตราไฮโดรแคนนาบินอล (Tetrahydrocannabinol, THC) ในกัญชง (Hemp) พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 8 กุมภาพันธ์ 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 9 กุมภาพันธ์ 2564 เป็นต้นไป)

29) ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ เรื่อง หลักเกณฑ์และวิธีการในการตรวจวิเคราะห์เพื่อหาปริมาณสารเตตราไฮโดรแคนนาบินอล (Tetrahydrocannabinol, THC) สารแคนนาบิไดออล (Cannabidiol, CBD) หรือสารประกอบอื่นในกัญชง (Hemp) และตรวจวิเคราะห์ตำรับยาที่มีกัญชงบรรจุผสมอยู่ พ.ศ.2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 8 กุมภาพันธ์ 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 9 กุมภาพันธ์ 2564 เป็นต้นไป)

30) ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ เรื่อง กำหนดมาตรฐานสถานที่ และระบบการควบคุมการปลูกกัญชง (Hemp) พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 28 มกราคม 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 29 มกราคม 2564 เป็นต้นไป)

31) ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ เรื่อง กำหนดหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขเกี่ยวกับการดำเนินการผลิตตำรับยาที่มีกัญชง บรรจุผสมอยู่ พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 8 กุมภาพันธ์ 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 9 กุมภาพันธ์ 2564 เป็นต้นไป)

32) ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ เรื่อง แบบและวิธีการติดตามประสิทธิผลและความปลอดภัย และรายงานเหตุการณ์ไม่พึงประสงค์จากการใช้ตำรับยาที่มีกัญชง (Hemp) บรรจุผสมอยู่ พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 8 กุมภาพันธ์ 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 9 กุมภาพันธ์ 2564 เป็นต้นไป)

33) ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง กำหนดแบบคำขอ ใบรับคำขอ ใบอนุญาต และรายงานผลการดำเนินการเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษาเมื่อวันที่ 7 มกราคม 2564 และมีผลใช้ในวันที่ 8 มกราคม 2564 เป็นต้นไป)

34) ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง รายชื่อคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัยในมนุษย์ที่พิจารณาโครงการวิจัยทางคลินิกเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 เฉพาะกัญชง (Hemp) พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 28 มกราคม 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 29 มกราคม 2564 เป็นต้นไป)

35) ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการขอปรับแผนการผลิต การนำเข้า การส่งออก การจำหน่าย หรือการใช้ประโยชน์กัญชง (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 28 มกราคม 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 29 มกราคม 2564 เป็นต้นไป)

36) ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง กำหนดแบบคำขอ ใบอนุญาต และใบแทนใบอนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครอง ซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 เฉพาะกัญชง (Hemp) พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา 28 มกราคม 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 29 มกราคม 2564 เป็นต้นไป)

37) ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง กำหนดแบบคำขอ ใบอนุญาต และใบแทนใบอนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครอง ซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 เฉพาะกัญชง (Hemp) (ฉบับที่ 2) พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 2 เมษายน 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 3 เมษายน 2564 เป็นต้นไป)

38) ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง กำหนดแบบคำขอ ใบรับคำขอ และใบอนุญาตนำเข้าหรือส่งออก ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 ประเภท 3 หรือประเภท 4 เพื่อใช้ในยานพาหนะที่ใช้ในการขนส่งสาธารณะระหว่างประเทศที่จดทะเบียนในราชอาณาจักร (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 22 ธันวาคม 2563 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 23 ธันวาคม 2563 เป็นต้นไป)

39) ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง กำหนดแบบคำขอ ใบรับคำขอ และใบอนุญาตนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ทุกประเภท (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 12 พฤศจิกายน 2563 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 13 พฤศจิกายน 2563 เป็นต้นไป)

40) ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง กำหนดแบบคำขอ ใบรับคำขอ และใบสำคัญการขึ้นทะเบียนวัตถุตำรับ (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 12 พฤศจิกายน 2563 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 13 พฤศจิกายน 2563 เป็นต้นไป)

41) ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง กำหนดแบบคำขอ ใบรับคำขอ และใบอนุญาตให้ผลิตหรือนำเข้าตัวอย่างของวัตถุตำรับที่มีวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 12 พฤศจิกายน 2563 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 13 พฤศจิกายน 2563 เป็นต้นไป)

42) ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง กำหนดแบบคำขอ ใบรับคำขอ และใบอนุญาตนำเข้าหรือส่งออกซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 12 พฤศจิกายน 2563 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 13 พฤศจิกายน 2563 เป็นต้นไป)

43) ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง กำหนดแบบคำขอย้าย เปลี่ยนแปลง หรือเพิ่มสถานที่นำเข้าหรือสถานที่เก็บวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 12 พฤศจิกายน 2563 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 13 พฤศจิกายน 2563 เป็นต้นไป)

44) ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง กำหนดแบบคำขอครอบครอง ยส.2 (ท่านเลขาฯ ลงนาม 28 พ.ค. 64) (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 9 กรกฎาคม 2564 มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 14 กรกฎาคม 2564 เป็นต้นไป)

45) ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง กำหนดเอกสารหลักฐานอื่นประกอบการยื่นจำหน่าย ครอบครอง ยส.2 (ท่านเลขาฯ ลงนาม 28 พ.ค. 64) (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 9 กรกฎาคม 2564 มีผล บังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 14 กรกฎาคม 2564 เป็นต้นไป)

46) ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง แนวทางปฏิบัติในการกำกับดูแลผลิตภัณฑ์ยาเสพติดให้ โทษ สำหรับนิติบุคคลหรือสถานพยาบาลเอกชนที่เป็นนิติบุคคล ซึ่งประสงค์จะเปลี่ยนแปลงผู้รับอนุญาต (ลงวันที่ 22 กรกฎาคม 2564)

หมายเหตุ นับเป็นผลสำเร็จเมื่อกองฯ เสนอเลขาธิการ อย. ลงนามบันทึกเสนอประกาศเพื่อให้รัฐมนตรีพิจารณา ลงนามตามลำดับขั้นตอนการเสนอกฎหมาย

จำนวนกฎระเบียบที่ได้รับการปรับปรุงพัฒนาตามแผน 12 ฉบับ ได้แก่

ลำดับ	ชื่อกฎหมาย
1.	<p>ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดชนิดและจำนวนยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 ที่จะต้องใช้ในการแพทย์และทางวิทยาศาสตร์ที่ราชอาณาจักรประจำปี พ.ศ. 2564</p> <p>1) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดชนิดและจำนวนยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 ที่จะต้องใช้ในการแพทย์และทางวิทยาศาสตร์ที่ราชอาณาจักรประจำปี พ.ศ. 2564 (ท่านเลขาฯ ลงนามวันที่ 4 พฤศจิกายน 2563)</p>
2.	<p>ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง จัดตั้งสถานพยาบาล จำนวน 2 ฉบับ (ออกตามพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. 2522)</p> <p>1) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง จัดตั้งสถานพยาบาล ประเภทสถานพยาบาลตามกฎหมายว่าด้วยสถานพยาบาล (ฉบับที่ 10) พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 15 กุมภาพันธ์ 2564)</p> <p>2) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง จัดตั้งสถานพยาบาล ประเภทสถานฟื้นฟูสมรรถภาพ (ฉบับที่ 16) พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 15 กุมภาพันธ์ 2564)</p>
3.	<p>ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อและประเภทยาเสพติดให้โทษ หรือวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท จำนวน 2 ฉบับ (ออกตามพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. 2522 หรือพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2559 แล้วแต่กรณี)</p> <p>1) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 (ฉบับที่ 4) พ.ศ.2563</p> <p>2) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อยาเสพติดให้โทษในประเภท 4 (ฉบับที่ 3) พ.ศ.2563 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษาเมื่อวันที่ 30 ธันวาคม 2563 และมีผลใช้บังคับในวันที่ 31 ธันวาคม 2563)</p>
4.	<p>ประกาศคณะกรรมการ ที่ออกตามกฎกระทรวงการขออนุญาตและการอนุญาตเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษ หรือวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท จำนวน 5 ฉบับ (ออกตามพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. 2522 หรือพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2559 แล้วแต่กรณี)</p> <p>1) ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ เรื่อง กำหนดผลกักที่ภาชนะบรรจุหรือหีบห่อบรรจุภัณฑ์และสารสกัดของกัญชงที่เป็นยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 ที่ผลิต นำเข้า หรือส่งออก พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 28 มกราคม 2564)</p> <p>2) ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ เรื่อง กำหนดแบบการจัดทำบัญชีรับจ่ายและรายงานเกี่ยวกับการผลิต การนำเข้า การส่งออก การจำหน่าย และการ มีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 เฉพาะกัญชาและกัญชง พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 28 มกราคม 2564)</p> <p>3) ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ เรื่อง กำหนดมาตรฐานสถานที่ และระบบการควบคุมการปลูกกัญชง (Hemp) พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 28 มกราคม 2564)</p> <p>4) ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ เรื่อง การดำเนินการกับยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 เฉพาะกัญชง (Hemp) กรณีที่มีสารเตตราไฮโดรแคนนาบินอล (Tetrahydrocannabinol, THC) เกินปริมาณที่กำหนด พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 28 มกราคม 2564)</p> <p>5) ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ เรื่อง กำหนดหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขเกี่ยวกับการดำเนินการผลิตตำรับยาที่มีกัญชง (Hemp) ปรุงผสมอยู่ พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 8 กุมภาพันธ์ 2564)</p>

ลำดับ	ชื่อกฎหมาย
5.	<p>ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ที่ออกตามกฎกระทรวงการขออนุญาตและการอนุญาตเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษ หรือวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท จำนวน 2 ฉบับ (ออกตามพระราชบัญญัติยาเสพติดให้โทษ พ.ศ. 2522 หรือพระราชบัญญัติวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท พ.ศ. 2559 แล้วแต่กรณี)</p> <p>1) ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง กำหนดแบบคำขอ ใบรับคำขอ ใบอนุญาต และรายงานผลการดำเนินการเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 7 มกราคม 2564)</p> <p>2) ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง กำหนดแบบคำขอ ใบอนุญาต และใบแทนใบอนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครอง ซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 เฉพาะกัญชง (Hemp) พ.ศ. 2564 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 28 มกราคม 2564)</p>

11.4 กลุ่มควบคุมของกลางวัตถุเสพติด

1. การตรวจรับยาเสพติดให้โทษของกลาง

ในปีงบประมาณ พ.ศ. 2564 มีการตรวจรับยาเสพติดให้โทษของกลางแล้วทั้งสิ้น 76 ครั้ง จากสถานตรวจพิสูจน์ 170 แห่ง และตรวจรับของกลางที่เป็นวัตถุออกฤทธิ์ 40 ครั้ง จากสถานตรวจพิสูจน์ 52 แห่ง โดยมีรายละเอียดตามตรวจรับของกลางวัตถุเสพติด ดังนี้

1) ของกลางที่เป็นยาเสพติดให้โทษ

- คดีที่เป็นยาเสพติดให้โทษจำนวน 76,662 คดี
- คิดเป็นน้ำหนักของกลางยาเสพติดให้โทษจำนวนรวมทั้งสิ้น 56,559.461 กิโลกรัม

2) ของกลางที่เป็นวัตถุออกฤทธิ์

- คดีที่เป็นวัตถุออกฤทธิ์จำนวน 455 คดี
- คิดเป็นน้ำหนักของกลางยาเสพติดให้โทษจำนวนรวมทั้งสิ้น 656.639 กิโลกรัม

2. ขั้นตอนการตรวจรับของคณะกรรมการตรวจรับฯ ได้จำแนกยาเสพติดให้โทษของกลางที่ตรวจรับเป็น 2 ประเภท ดังนี้

1) ของกลางรายใหญ่ เป็นคดีที่มีของกลางจำพวกยาบ้า เฮโรอีน และยาเสพติดอื่น ที่มีน้ำหนักสุทธิตั้งแต่ 20 กรัมขึ้นไป LSD มีน้ำหนักสุทธิตั้งแต่ 0.3 กรัมขึ้นไป ผีนมีน้ำหนักสุทธิตั้งแต่ 500 กรัมขึ้นไป ซึ่งของกลางรายใหญ่นี้จะดำเนินการตรวจรับ โดยมีการเปิดกล่องของกลางที่สถานตรวจพิสูจน์นำส่งออกเพื่อดูลักษณะทางกายภาพของของกลาง ตรวจพิสูจน์เบื้องต้น ชั่งน้ำหนัก และสุ่มตัวอย่างส่งตรวจพิสูจน์เพื่อยืนยันผลที่กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ก่อนจะบรรจุหีบห่อใหม่ให้แน่นหนาแข็งแรง พร้อมเจ้าหน้าที่ผู้นำส่งลงลายมือชื่อกำกับบนหีบห่อ

2) ของกลางรายย่อย เป็นคดีที่ดำเนินการตรวจรับโดยไม่มีการเปิดกล่องของกลางออกตรวจสอบของกลางภายใน แต่ให้สถานตรวจพิสูจน์บรรจุหีบห่อของกลางให้เรียบร้อย และลงลายมือชื่อกำกับบนหีบห่ออย่างชัดเจน ซึ่งของกลางรายย่อยนี้กำหนดให้สถานตรวจพิสูจน์แยกออกเป็น 2 บัญชี ตามน้ำหนักของกลาง ดังนี้

- คดีที่มีของกลางจำพวกยาบ้าที่มีน้ำหนักสุทธิตั้งแต่ 1.5 – 2.0 กรัม เฮโรอีนและยาเสพติดอื่นที่มีน้ำหนักสุทธิน้อยกว่า 20 กรัม แต่ค่านวนเป็นสารบริสุทธิ์ตั้งแต่ 3 กรัมขึ้นไป
- คดีที่มีของกลางจำพวกยาบ้าที่มีน้ำหนักสุทธิน้อยกว่า 1.5 กรัม (ประมาณ 15 เม็ด) LSD น้ำหนักสุทธิน้อยกว่า 0.3 กรัม เฮโรอีนและยาเสพติดอื่นค่านวนเป็นสารบริสุทธิ์น้อยกว่า 3 กรัม ผีนน้ำหนักสุทธิน้อยกว่า 500 กรัม

3. การตรวจพิสูจน์เบื้องต้นและการสุ่มตัวอย่าง

ในการตรวจรับของกลางรายใหญ่ จะทำการตรวจพิสูจน์เบื้องต้นของกลางทุกรายการ โดยใช้ น้ำยามาร์ควิส และโคบอล และจะทำการสุ่มตัวอย่างส่งตรวจวิเคราะห์เพื่อยืนยันผลที่กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์

ด้วย ในปีงบประมาณ พ.ศ. 2564 ทำการสุ่มตัวอย่างส่งตรวจวิเคราะห์ที่กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ทั้งสิ้น 154 รายการ ได้รับผลทั้งหมด 154 รายการ ปรากฏว่าเป็นยาเสพติดชนิดที่ตรงตามเอกสารนำส่งทั้งหมด

4. การตามผลคดี

การติดตามผลคดีเพื่อรวบรวมคดีที่ผ่านการตัดสินและเป็นที่สิ้นสุดแล้วมาเผาทำลายอย่างน้อย ปีละ 1 ครั้ง ซึ่งในปีงบประมาณ พ.ศ. 2564 มีการติดตามผลคดีทั้งสิ้น 31,875 คดี จาก 1,154 แห่ง และมีผลคดีตอบกลับมาทั้งสิ้น 4,194 คดี จาก 679 แห่ง

5. การตรวจสอบยอดคงคลัง

การตรวจสอบยอดคงคลังจะดำเนินการหลังจากทำการเผาทำลายยาเสพติดให้โทษของกลางเรียบร้อยแล้ว ซึ่งในปีงบประมาณ พ.ศ. 2564 ได้ทำการตรวจสอบยอดคงคลังหลังจากการเผาทำลายยาเสพติดให้โทษของกลางครั้งที่ 51 – 52 ซึ่งมีระบบนิรภัยป้องกันการสูญหายเป็นอย่างดี และเมื่อคดีถึงที่สุดแล้วจะจัดให้มีการเผาทำลายต่อไป

6. การเผาทำลายยาเสพติดให้โทษของกลาง

กิจกรรมการเผาทำลายยาเสพติดให้โทษของกลางเป็นกิจกรรมสำคัญที่กระทรวงสาธารณสุขจัดให้มีขึ้นเป็นประจำทุกปี อย่างน้อยปีละ 1 ครั้ง เนื่องจากกระทรวงสาธารณสุขมีภาระหน้าที่ที่จะต้องเก็บรักษา ยาเสพติดให้โทษของกลางที่เหลือจากการตรวจพิสูจน์ของสถานตรวจพิสูจน์ต่างๆ และดำเนินการทำลายอย่าง โปร่งใสต่อหน้าสาธารณชน โดยกำหนดให้มีการเผาทำลายยาเสพติดให้โทษของกลางขึ้นในวันต่อต้านยาเสพติด โลก คือ วันที่ 26 มิถุนายน ของทุกปี สำหรับในปีงบประมาณ พ.ศ. 2564 กระทรวงสาธารณสุขจึงได้กำหนดให้มีการเผาทำลายยาเสพติดให้โทษของกลางทั้งสิ้น 2 ครั้ง ณ บริษัท อัครีปการ จำกัด (มหาชน) นิคมอุตสาหกรรม บางปู จ.สมุทรปราการ ได้แก่ การเผาทำลายยาเสพติดให้โทษของกลางครั้งที่ 51 จัดในวันศุกร์ที่ 25 มิถุนายน 2564 น้ำหนักของกลางสุทธิตรวมทั้งสิ้น 40,598 กิโลกรัม และจำนวนคดีรวมทั้งสิ้น 168 คดี และการเผาทำลาย ยาเสพติดให้โทษของกลาง ครั้งที่ 52 จัดในวันอังคารที่ 31 สิงหาคม 2564 น้ำหนักของกลางสุทธิตรวมทั้งสิ้น 27,806 กิโลกรัม และจำนวนคดีรวมทั้งสิ้น 138 คดี

ขั้นตอนการดำเนินการตรวจรับยาเสพติดให้โทษของกลาง

เมื่อผลการตรวจพิสูจน์จากสถานตรวจพิสูจน์ พบว่าของกลางเป็นยาเสพติดให้โทษ จะรายงานผลการตรวจวิเคราะห์ไปยังพนักงานสอบสวน เจ้าของคดีเพื่อดำเนินการตามกฎหมายกับผู้ต้องหา ส่วนยาเสพติดให้โทษที่เหลือจากการตรวจพิสูจน์ สถานตรวจพิสูจน์จะส่งไปเก็บรักษาที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา โดยขั้นตอนการเก็บรักษา ยาเสพติดให้โทษของกลาง มี 3 ขั้นตอน

ขั้นตอนที่ 1 ก่อนส่งมอบ

- สถานตรวจพิสูจน์ต้องมีหนังสือมายังสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาเพื่อแจ้งความประสงค์ ขอส่งยาเสพติดให้โทษของกลาง โดยแสดงรายละเอียด จำนวนคดี น้ำหนักยาเสพติดให้โทษของกลาง พร้อมทั้งส่ง รายงานการตรวจวิเคราะห์ มาให้เจ้าหน้าที่เพื่อตรวจสอบความถูกต้องของข้อมูล และเตรียมการนัดหมายคณะกรรมการ ตรวจรับยาเสพติดให้โทษของกลาง

- คณะกรรมการตรวจรับยาเสพติดให้โทษของกลาง ซึ่งแต่งตั้งโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ทำหนังสือขออนุมัติเปิดคลังยาเสพติดในวันที่จะรับมอบของกลาง จัดเตรียมสติ๊กเกอร์ซึ่งระบุรายละเอียดของกลาง เช่น หน่วยงานที่ส่งมอบ หมายเลขตรวจพิสูจน์ เจ้าของคดี เลขที่หนังสือนำส่ง วันที่ส่ง นำหน้ายาเสพติดให้โทษของกลาง รวมถึงหมายเลขกล่องของกลาง

ขั้นตอนที่ 2 ในวันตรวจรับของกลาง

คณะกรรมการตรวจรับไม่น้อยกว่า 3 คน ทำการตรวจรับยาเสพติดให้โทษของกลางจากสถานตรวจพิสูจน์ ด้วยความโปร่งใสต่อหน้าผู้ส่งมอบ ตามขั้นตอนดังนี้

- ตรวจสอบความถูกต้องรายละเอียด / ชนิด และน้ำหนักของยาเสพติดให้โทษของกลางกับรายงานการตรวจพิสูจน์ ว่าถูกต้อง ครบถ้วน

- ตรวจสอบสภาพของกลางต้องอยู่ในสภาพที่ดี และชั่งน้ำหนักสุทธิต่อตรงตามที่ระบุไว้ในรายงานการตรวจพิสูจน์หรือไม่ และคณะกรรมการตรวจรับจะทำการสุ่มตัวอย่างเพื่อตรวจพิสูจน์เบื้องต้นในทุกคดี และส่งตรวจพิสูจน์ซ้ำในบางคดี

- นำยาเสพติดให้โทษของกลางที่ตรวจสอบความถูกต้องมาปิดผนึกอย่างแน่นหนาและมิดชิดชั่งน้ำหนัก และผู้ส่งมอบของกลางลงลายมือชื่อกำกับไว้บนภาชนะหีบห่อดังกล่าว แล้วจึงนำเข้าเก็บรักษาในคลังยาเสพติด

- ยาเสพติดให้โทษของกลางที่เก็บรักษาในคลังฯ จะไม่มีการนำออกจากคลังเก็บรักษาเสพติดให้โทษของกลางอีก ยกเว้นจะมีคำสั่งของศาลขอของกลางดังกล่าวเป็นวัตถุพยาน หรือมีการอนุมัติให้นำยาเสพติดให้โทษของกลางดังกล่าวมาทำลายได้

ขั้นตอนที่ 3 หลังจากรับมอบ

คณะกรรมการตรวจรับฯ จัดทำบันทึกรายงานการตรวจรับยาเสพติดให้โทษของกลาง พร้อมบัญชี และบันทึกเสนอเลขที่การคณะกรรมการอาหารและยา เพื่อรายงานให้ทราบจำนวนคดี ชนิด และน้ำหนักยาเสพติดให้โทษของกลาง ที่ตรวจรับในวันนั้น

ขั้นตอนการทำลายยาเสพติดให้โทษของกลาง

ยาเสพติดให้โทษของกลางที่จะนำมาเผาทำลาย จะต้องเป็นของกลางในคดีที่ได้ผ่านการพิพากษาของศาลชั้นต้นและไม่มีการขอนำยาเสพติดนั้นไปเป็นวัตถุพยานอีกแล้ว หรือเป็นของกลางในคดีที่ไม่มีการฟ้องต่อศาล แต่หากเป็นของกลางในคดีที่ไม่มีผู้ต้องหา หรือไม่ปรากฏตัวผู้กระทำความผิดแล้ว ต้องเก็บรักษาของกลางไว้จนกว่าสิ้นอายุความ คือ 30 ปี จึงจะทำลายได้ จากนั้นต้องผ่านการอนุมัติของคณะกรรมการกลาง เพื่อให้เกิดความโปร่งใสในการดำเนินงาน กระทรวงสาธารณสุขจึงได้แต่งตั้งคณะทำงาน จากตัวแทนทั้ง 10 หน่วยงาน ขึ้นมา 4 คณะ ประกอบด้วย

1. คณะทำงานตรวจรับยาเสพติดให้โทษของกลาง
2. คณะทำงานขนย้ายยาเสพติดให้โทษของกลาง
3. คณะทำงานรักษาความปลอดภัย และทำลายยาเสพติดให้โทษของกลาง
4. คณะทำงานประชาสัมพันธ์

ซึ่งการดำเนินการเผาทำลายยาเสพติดให้โทษของกลางนี้ ได้รับความร่วมมือจากหน่วยงานต่าง ๆ ได้แก่ สำนักงานตำรวจแห่งชาติ กองทัพบก กองทัพเรือ กองทัพอากาศ สำนักงานคณะกรรมการป้องกันและปราบปรามยาเสพติด (ป.ป.ส) อัยการสูงสุด กรมศุลกากร กรมประชาสัมพันธ์ กรมโรงงานอุตสาหกรรม กระทรวงสาธารณสุข และสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา และหน่วยงานอื่น ๆ ที่เกี่ยวข้อง

การเผาทำลายยาเสพติดให้โทษของกลาง ใช้วิธีการเผาในเตาเผาขยะอันตราย (Hazardous waste Incinerator) เป็นระบบเตาเผา 2 ชุด อุณหภูมิสูง (1,200 องศาเซลเซียส) โดยใช้เชื้อเพลิงก๊าซธรรมชาติ (NG) จำนวน 2 ชุด เตาเผาชุดที่ 1 เป็นแบบหมุน (Rotary Kiln) ควบคุมอุณหภูมิมากกว่า 850 องศาเซลเซียส เตาเผาชุดที่ 2 เตาเผาซ้ำแบบทรงกลมตั้ง ควบคุมอุณหภูมิที่มากกว่า 1,200 องศาเซลเซียส เพื่อให้มั่นใจว่าสารประกอบอินทรีย์อันตรายที่เกิดขึ้นถูกทำลายไปมากกว่า 99.99 % ความสามารถในการเผาไม่น้อยกว่า 150-200 ตัน/วัน ซึ่งทำให้มั่นใจได้ว่า ยาเสพติดให้โทษของกลางนั้น จะถูกทำลาย ไม่กลับย้อนไปสู่สังคมได้อีก และไม่เกิดมลพิษต่อสิ่งแวดล้อม

ตลอดระยะเวลาการเผาทำลาย มีเจ้าหน้าที่ซึ่งเป็นคณะทำงานรักษาความปลอดภัยและทำลายยาเสพติดให้โทษของกลาง ทำหน้าที่เฝ้าควบคุมที่เตาเผา และบริเวณรอบ ๆ ตั้งแต่เริ่มต้นการเผาทำลายจนการเผาทำลายเสร็จสิ้น มีการตรวจสอบกล้องวงจรปิดที่มีการบันทึกภาพควบคุมไปด้วยทุกจุดในบริเวณเตาเผา ควบคุมการจัดการขี้เถ้าที่เหลือจากการเผาทำลาย ของเสียจากเตาเผาจะถูกรวบรวมเพื่อจัดส่งไปกำจัดต่อยังผู้ที่ได้รับอนุญาตจากกรมโรงงานอุตสาหกรรมให้ดำเนินการกำจัดของเสียอุตสาหกรรมตามมาตรฐานกำหนด และมีการทำความสะอาดเตาเผา ตลอดจนบริเวณเตาเผาก่อนจะมีการใช้งานในการเผาขยะอื่นๆ ต่อไป

การเผาทำลายยาเสพติดให้โทษของกลางครั้งที่ 51 มีน้ำหนักของกลางสุทธิรวมทั้งสิ้น 40,598 กิโลกรัม และจำนวนคดีรวมทั้งสิ้น 168 คดี รายละเอียดดังนี้

ชนิดยาเสพติดให้โทษ	น้ำหนักยาเสพติดให้โทษของกลางที่ทำลาย (กิโลกรัม)	แปลงหน่วย	หน่วย
เมทแอมเฟตามีน/แอมเฟตามีน (น้ำหนักเม็ดละ 90 mg)	27,777.909837	308,643,443	เม็ด
เมทแอมเฟตามีน (ไอซ์)	12,199.871618	-	-
เฮโรอีน	170.437170	-	-
MDMA/MDA/MDE (น้ำหนักเม็ดละ 250 mg)	12.570500	50,282	เม็ด
ฝิ่น/ฝิ่นดิบ/ฝิ่นสุก/มูลฝิ่น	53.189000	-	-
วัตถุออกฤทธิ์ ได้แก่ คีตามีน	384.226128	-	-
รวมน้ำหนักของกลางสุทธิ	40,598 กิโลกรัม	204 กรัม	253 มิลลิกรัม
จำนวนคดี	168 คดี		

การเผาทำลายยาเสพติดให้โทษของกลาง ครั้งที่ 52 มีน้ำหนักของกลางสุทธิรวมทั้งสิ้น 27,806 กิโลกรัม และจำนวนคดีรวมทั้งสิ้น 138 คดี รายละเอียดดังนี้

ชนิดยาเสพติดให้โทษ	น้ำหนักยาเสพติดให้โทษ ของกลางที่ทำลาย (กิโลกรัม)	แปลงหน่วย	หน่วย
เมทแอมเฟตามีน/แอมเฟตามีน (น้ำหนักเม็ดละ 90 mg)	15,890.064876	-	-
เมทแอมเฟตามีน (ไอซ์)	10,817.960110	-	-
เฮโรอีน	697.701348	-	-
MDMA/MDA/MDE (น้ำหนักเม็ดละ 250 mg)	16.909000	-	-
ฝิ่น/ฝิ่นดิบ/ฝิ่นสุก/มูลฝิ่น	-	-	-
วัตถุออกฤทธิ์ ได้แก่ คีตามีน	383.515499	-	-
รวมน้ำหนักของกลางสุทธิ	27,806 กิโลกรัม	150 กรัม	833 มิลลิกรัม
จำนวนคดี	138 คดี		

11.5 กลุ่มพัฒนาระบบ

1. ระบบสารสนเทศ

การพัฒนาระบบสารสนเทศในปีงบประมาณ พ.ศ. 2564 มีการดำเนินการปรับปรุงและพัฒนากระบวนการพิจารณาอนุญาตวัตถุเสพติด จากทั้งหมด 31 กระบวนการ พัฒนาเป็นระบบ e-Submission จำนวน 25 กระบวนการ (Ten for Ten) เพื่อการบริการเกี่ยวกับวัตถุออกฤทธิ์และยาเสพติดรองรับนโยบายกาปรับเปลี่ยน อย. ไปสู่การเป็นองค์กรดิจิทัล รวมถึงการจัดทำเว็บไซต์รายงานข้อมูลในรูปแบบ Dashboard สำหรับตรวจสอบพื้นที่ปลูกกัญชา กัญชง ผ่านระบบสารสนเทศทางภูมิศาสตร์ (GIS) การสืบค้นข้อมูลการอนุญาตกัญชา กัญชง แบบเรียลไทม์ ข้อมูลการสั่งใช้ยาจากกัญชา กัญชงจากสถานพยาบาล รายงานความปลอดภัยจากการใช้ยา และการจัดทำระบบการออกหลักฐานการรับซื้อส่วนของกัญชาที่ได้รับการยกเว้นไม่จัดเป็นยาเสพติดให้โทษในประเภท 5

2. ระบบคุณภาพ

ในปีงบประมาณ พ.ศ. 2564 สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา มีกำหนดการขอรับการตรวจประเมินระบบคุณภาพ ISO 9001:2015 เมื่อวันที่ 22 มิถุนายน 2564 โดยผู้ตรวจประเมินได้พิจารณาคัดเลือกกองควบคุมวัตถุเสพติดให้เป็นหน่วยงานที่รับการตรวจประเมิน โดยมีแผนการดำเนินงานรับตรวจจากอาจารย์ที่ปรึกษาจำนวน 3 ครั้ง ดังนี้ รับตรวจครั้งที่ 1 เมื่อวันที่ 11 กุมภาพันธ์ 2564 รับตรวจครั้งที่ 2 เมื่อวันที่ 11 มีนาคม 2564 และรับตรวจครั้งที่ 3 (Pre-audit) เมื่อวันที่ 6 เมษายน 2564

จากการตรวจประเมินเพื่อติดตามการรับรองระบบ ISO 9001:2015 (รอบทบทวนครั้งที่ 1 ครั้งที่ 2 และ pre-audit) โดยมีอาจารย์มาให้คำปรึกษาและตรวจแนะนำก่อนรับการตรวจประเมินจริง สำหรับขอบเขตที่คาดว่าจะได้รับการตรวจประเมิน มีดังนี้ 1. ทบทวน Procedure Manual ที่เกี่ยวข้องกับการอนุญาตยาเสพติดให้โทษประเภท 5 เฉพาะกัญชา/กัญชง การตรวจประเมินสถานที่เพื่อขออนุญาตยาเสพติดให้โทษประเภท 5 เฉพาะกัญชา/กัญชง และยาเสพติดให้โทษของกลาง 2. ทบทวนการวิเคราะห์และประเมินความเสี่ยง 3. ทบทวนตัวชี้วัด (KPI) และ Action plan และ 4. อื่น ๆ ตามที่ผู้ตรวจประเมินประสงค์จะขอตรวจ

สำหรับการตรวจประเมินเพื่อติดตามการรับรองระบบ ISO 9001:2015 เมื่อวันที่ 22 มิถุนายน 2564 เป็นการตรวจประเมินฯ ผ่านระบบ Webex ผลการตรวจประเมิน ไม่พบการปฏิบัติงานที่ไม่สอดคล้องตามข้อกำหนดที่ส่งผลกระทบต่อการทำงานแต่ประการใด

นอกจากนี้ สำนักงานฯ ได้กำหนดให้มีตรวจติดตามคุณภาพภายในระดับกรม โดยกำหนดการ Internal Audit ระดับกรม ของกองควบคุมวัตถุเสพติด รับการตรวจประเมินระบบคุณภาพจากกองผลิตภัณฑ์สุขภาพนวัตกรรมและบริการ เมื่อวันที่ 23 กุมภาพันธ์ 2564 และกองฯ ได้ตรวจประเมินระบบคุณภาพที่กองอาหาร เมื่อวันที่ 2 มีนาคม 2564

3. การดำเนินงานตามแผนบริหารความเสี่ยงและการควบคุมภายใน

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยากำหนดหลักเกณฑ์ในการคัดเลือกกิจกรรมเพื่อนำมาวิเคราะห์และจัดทำแผนบริหารความเสี่ยงประจำปี 2564 ให้มีความครอบคลุมครบตามโครงการยุทธศาสตร์

ประจำปีงบประมาณ 2564 ทุกโครงการ และกระบวนการในระบบคุณภาพ (Procedure Manual/SOP) ทุกกระบวนการ

สำหรับปีงบประมาณ พ.ศ. 2564 ดำเนินการวิเคราะห์ความเสี่ยงจากกระบวนการในระบบคุณภาพ (SOP) 55 กระบวนการ ซึ่งการประเมินความเสี่ยงดังกล่าวเป็นไปตามหลักเกณฑ์ที่ระบุในตามคู่มือขั้นตอนการปฏิบัติงาน เรื่อง การบริหารความเสี่ยงและควบคุมภายใน (P-FDA-T-10) ผลการวิเคราะห์ความเสี่ยงพบว่า มีความเสี่ยงที่อยู่ในระดับต่ำ (Low) ซึ่งเป็นระดับที่ยอมรับได้ แต่ต้องเฝ้าระวังไว้ โดยไม่จำเป็นต้องควบคุมหรือจัดการเพิ่มเติม จำนวน 180 เรื่อง และระดับปานกลาง (Medium) ซึ่งเป็นระดับที่พอยอมรับได้ แต่ต้องมีการควบคุมเพื่อป้องกันความเสี่ยงเคลื่อนย้ายไปยังระดับที่ยอมรับไม่ได้ จำนวน 87 เรื่อง

4. PMQA


การพัฒนาองค์กรให้มีสมรรถนะสูง และมีมาตรฐานสากล ในปีงบประมาณ พ.ศ. 2564 สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ได้ผ่านการประเมิน PMQA จำนวน 2 หมวด ได้แก่ หมวด 3 ด้านการมุ่งเน้นผู้รับบริการและผู้มีส่วนได้ส่วนเสีย และหมวด 4 ด้านการวิเคราะห์ผลการดำเนินงานขององค์กร และการจัดการความรู้



5. การจัดการความรู้ของกองควบคุมวัตถุเสพติด

การจัดการความรู้ กองควบคุมวัตถุเสพติดได้ดำเนินการในปีงบประมาณ พ.ศ. 2564 จำนวน 1 องค์ความรู้ คือ ตอบทุกข้อสงสัย คลายทุกปัญหากับ กัญชา กัญชง

6. การจัดทำสื่อประชาสัมพันธ์เกี่ยวกับวัตถุเสพติด

ในปีงบประมาณ พ.ศ. 2564 กองควบคุมวัตถุเสพติด ได้ร่วมจัดทำและตรวจสอบเนื้อหาของสื่อประชาสัมพันธ์เกี่ยวกับวัตถุเสพติดหลายรูปแบบ เช่น แผ่นพับความรู้ อินโฟกราฟิก คลิปวิดีโอ คำถาม-คำตอบ เป็นต้น รายละเอียดดังนี้

	หัวข้อชิ้นงาน/ รายละเอียด	สื่อประชาสัมพันธ์
	เมื่อ...ใบ กิ่ง ก้าน ราก ของกัญชา กัญชง (ไม่) เป็นยาเสพติด	

	หัวข้อชิ้นงาน/ รายละเอียด	สื่อประชาสัมพันธ์
	คำถาม-คำตอบ ปัญหาทางการแพทย์ สำหรับออกใบอนุญาต	
	บทรายการวิทยุ ออย. กับ ผลิตภัณฑ์สุขภาพ หัวข้อ เรื่องเล่ากัญชา-ยาวิเศษจริงหรือ ?	
	ป้ายโฆษณาสื่อปัญหาทางการแพทย์ กัญชงพืชเศรษฐกิจในรถไฟฟ้ามหานคร	
	คู่มือ/e-book เรื่องน่ารู้ กัญชาทางการแพทย์ กัญชงพืชเศรษฐกิจ	

7. การพัฒนาบุคลากรของกองควบคุมวัตถุเสพติด

ในปีงบประมาณ พ.ศ. 2564

8. การบริหารอัตรากำลัง กองควบคุมวัตถุเสพติด

ในปีงบประมาณ พ.ศ. 2564 มีข้าราชการบรรจุใหม่จำนวน 7 ตำแหน่ง ดังนี้

ข้าราชการใหม่ ตำแหน่งเภสัชกรปฏิบัติการ จำนวน ๗ ตำแหน่ง ดังนี้

- | | |
|--------------------------------|-------------------------------|
| 1) นางสาวนฤตตรา นิลสุวรรณ | กลุ่มกำกับดูแลก่อนออกสู่ตลาด |
| 2) นางสาวธัญวรัตน์ จิตต์สุคนธ์ | กลุ่มกำกับดูแลก่อนออกสู่ตลาด |
| 3) นายภาณุพงศ์ คำยอดใจ | กลุ่มกำกับดูแลก่อนออกสู่ตลาด |
| 4) นางสาวศศิธร หันตุลา | กลุ่มกำกับดูแลหลังออกสู่ตลาด |
| 5) นางสาวมนัสวี พัฒนาการ | กลุ่มกำกับดูแลหลังออกสู่ตลาด |
| 6) นางสาวเพชรรัตน์ กวยทะวิมล | กลุ่มควบคุมของกลางวัตถุเสพติด |
| 7) นางสาวขวัญดาว ผู้เลื่องลือ | กลุ่มพัฒนาระบบ |
- 9.

11.6 ฝ่ายบริหารงานทั่วไป

ในปีงบประมาณ พ.ศ. 2564 ฝ่ายบริหารงานทั่วไป มีการดำเนินงาน ภายใต้แผนงานที่ 4 พื้นฐานด้านการพัฒนา และเสริมสร้างศักยภาพทรัพยากรมนุษย์ ดังนี้

- 1.งานธุรการทั่วไป จำนวน 1,055 รายการ
- 2.งานสารบรรณ จำนวน 24,638 รายการ
- 3.อนุมัติจัดซื้อ/จัดจ้าง วงเงินไม่เกิน 500,000 บาท จำนวน 166 รายการ
- 4.งานตรวจสอบและควบคุมวัสดุ ครุภัณฑ์ จำนวน 6,156 รายการ
- 5.งานอาคารสถานที่และบำรุงรักษา จำนวน 29 รายการ
- 6.งานรับส่งจดหมาย (ภายนอกและภายใน) จำนวน 14,817 รายการ
- 7.อนุมัติการเบิกจ่ายเงิน จำนวน 692 รายการ
- 8.อนุมัติจ่ายเงินยืม (คลัง/เงินทตรงราชการ) จำนวน 26 รายการ
- 9.การใช้รถยนต์ (คิดเป็นหน่วยกิโลเมตร) 24,668 กิโลเมตร

ส่วนที่ 4 วิเคราะห์ สรุปผล ปัญหาอุปสรรค และข้อเสนอแนะ

วิเคราะห์และสรุปผลการดำเนินงาน

จากผลการดำเนินงานในปีงบประมาณ พ.ศ. 2564 ของกองควบคุมวัตถุเสพติด พบว่าสามารถดำเนินการได้ตามแผนปฏิบัติการคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ แผนการป้องกันและแก้ไขปัญหายาเสพติด แผนเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์สุขภาพ และแผนพัฒนากฎหมาย เรียบร้อยแล้ว สำหรับการดำเนินงานในกิจกรรมต่าง ๆ ตามตัวชี้วัดของกองควบคุมวัตถุเสพติด จำนวน 25 ตัวชี้วัด สามารถดำเนินงานบรรลุเป้าหมาย จำนวน 24 ตัวชี้วัด ครอบคลุมมิติประสิทธิผล ประสิทธิภาพของการปฏิบัติราชการ และมิติการพัฒนาองค์กร อย่างไรก็ตาม ในส่วนของมิติคุณภาพการให้บริการ มีผลการดำเนินงานไม่เป็นไปตามเป้าหมาย 1 ตัวชี้วัด คือ ร้อยละความพึงพอใจของผู้รับบริการ ร้อยละ 88.45 (เป้าหมายร้อยละ 90)

การดำเนินงานส่งเสริมการใช้ประโยชน์กัญชา กัญชง กองฯ ได้สนับสนุนให้มีการใช้กัญชาทางการแพทย์ที่ปลอดภัยและทั่วถึง ส่งเสริมการใช้ประโยชน์กัญชงเป็นพืชเศรษฐกิจ สนับสนุนวิสาหกิจชุมชน ผู้ประกอบการรายย่อยให้สามารถปลูกและพัฒนาผลิตภัณฑ์ที่มีคุณภาพ เพื่อรองรับนโยบายการขับเคลื่อนและส่งเสริมการใช้ประโยชน์กัญชาทางการแพทย์และการศึกษาวิจัย สนับสนุนกัญชงเป็นพืชเศรษฐกิจได้ โดยจัดทำโครงการ Flagship สมุนไพร กัญชา กัญชง และจัดทำโครงการสื่อสารประชาสัมพันธ์และส่งเสริมการพัฒนางานความรู้ด้านการใช้ประโยชน์กัญชา กัญชง โดยจัดทำในรูปแบบสื่อวีดิโอและอินโฟกราฟิกเผยแพร่ตามช่องทางต่าง ๆ ของสำนักงานฯ มีการออกใบอนุญาตเกี่ยวกับกัญชามีจำนวนทั้งหมด 2,569 ฉบับ มีข้อมูลพื้นที่ที่ได้รับอนุญาตให้ปลูกกัญชา ทั่วประเทศ จากผู้รับอนุญาต 266 ราย รวมพื้นที่กว่า 68,817 ตารางเมตร (43 ไร่) 154,704 ต้น ส่วนการออกใบอนุญาตเกี่ยวกับกัญชงจำนวนทั้งหมด 872 ฉบับ ข้อมูลพื้นที่ที่ได้รับอนุญาตให้ปลูกกัญชง จากผู้รับอนุญาต 766 ราย รวมพื้นที่กว่า 4,669,822 ตารางเมตร (2,918 ไร่) (ข้อมูล ณ วันที่ 10 ตุลาคม 2564)

ปัญหาอุปสรรค

1. การเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์วัตถุเสพติดเพื่อตรวจเฝ้าระวัง จำนวน 56 ตัวอย่าง ส่งกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์เพื่อตรวจวิเคราะห์ พบว่า ได้รับรายงานผลวิเคราะห์กลับมาถึงกองฯ จำนวน 45 ตัวอย่าง ซึ่งยังไม่ครบจำนวนตามที่ส่งตัวอย่าง รวมถึงได้รับรายงานผลวิเคราะห์ค่อนข้างช้า
2. การดำเนินงานเกี่ยวกับกัญชา กัญชง คือ ไม่สามารถปรับลดระยะเวลาการพิจารณาอนุญาตกัญชงได้ เนื่องจากมีข้อจำกัดทางข้อกฎหมายที่ต้องการพิจารณาจากคณะกรรมการของจังหวัดก่อนจึงจะผ่านการพิจารณา โดยคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษและออกใบอนุญาตได้ จากปัญหาดังกล่าวสอดคล้องกับผลการสำรวจความพึงพอใจของกองฯ ที่ลดลง

ข้อเสนอแนะ

1. การเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์วัตถุเสพติดเพื่อตรวจเฝ้าระวังในปีงบประมาณ พ.ศ. 2565 ควรปรับแผนการเก็บตัวอย่างให้เร่งดำเนินการให้แล้วเสร็จภายในไตรมาส 1-2 เพื่อส่งตัวอย่างให้กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ดำเนินการตรวจวิเคราะห์ได้เร็วขึ้น

2. การดำเนินแก้ปัญหของการดำเนินงานเกี่ยวกับกัญชา กัญชง 3 ด้าน ได้แก่

1) Deregulation เตรียมการรองรับการดำเนินการตามกฎหมายใหม่ พิจารณาปรับลดระยะเวลาการอนุญาตเกี่ยวกับกัญชาและกัญชง เร่งทำลายยาเสพติดให้โทษของกลาง เพื่อลดภาระในการจัดเก็บ

2) Decentralize มอบอำนาจการดำเนินการให้ส่วนภูมิภาคเพื่อให้การอนุญาตมีความสะดวก รวดเร็ว

3) Digitalization ปรับปรุงและพัฒนากระบวนการเป็นระบบ e-Submission 100% ตรวจสอบสถานที่โดยใช้ Zoom meeting ใช้ application Line ในการตรวจรับยาเสพติดให้โทษของกลาง สร้าง Open Chat ในการสื่อสารกับเจ้าหน้าที่ในส่วนภูมิภาค/ ผู้ประกอบการ

นอกจากนี้ กองฯ ได้รับทราบปัญหาเกี่ยวกับการยื่นคำขอรับอนุญาตกัญชงจากผู้ประกอบการในส่วนภูมิภาคที่พบว่าสำนักงานสาธารณสุขจังหวัด (สสจ.) มีการดำเนินงานแตกต่างกัน ซึ่งจากปัญหานี้ ทางกองฯ วางแผนการส่งเสริมและพัฒนาพนักงานเจ้าหน้าที่ในส่วนภูมิภาคให้มีการดำเนินงานเป็นมาตรฐานเดียวกัน

สำหรับในปีงบประมาณ พ.ศ. 2565 กองควบคุมวัตถุเสพติด และกองผลิตภัณฑ์สมุนไพร ยังคงดำเนินงานอย่างต่อเนื่อง โดยดำเนินการศึกษาข้อมูลและจัดเตรียมข้อมูล เพื่อการอนุญาตผลิตภัณฑ์ที่มีส่วนประกอบของ Cannabis spp. ซึ่งข้อมูลความปลอดภัยที่ได้จะนำมาจัดทำข้อมูลประกอบการขออนุญาตผลิตภัณฑ์สมุนไพร ส่งผลให้มีผลิตภัณฑ์สมุนไพรจากกัญชากัญชงได้รับอนุญาตออกสู่ตลาดมากขึ้น นอกจากนี้ ยังมีการประเมินผลลัพธ์ของการขับเคลื่อนนโยบายกัญชาการแพทย์ ในมิติของการประเมินผลกระทบด้านสุขภาพ (Health Impact Assessment) เพื่อนำข้อมูลเชิงประจักษ์และข้อเสนอแนะต่าง ๆ มาปรับปรุงการดำเนินงานขับเคลื่อนนโยบายกัญชาทางการแพทย์ให้มีประสิทธิภาพ ส่งผลให้ประชาชนสามารถใช้ประโยชน์กัญชาทางการแพทย์ได้อย่างเสมอภาคภายใต้ระบบการกำกับดูแลที่เหมาะสม เกิดความมั่นคงทางยาและสร้างมูลค่าเพิ่มทางเศรษฐกิจต่อไป

กฎหมายใหม่เกี่ยวกับกัญชากัญชงกำหนดการยื่นคำขอรับอนุญาตในส่วนภูมิภาคทั้งหมด เพื่อให้การดำเนินงานทั้งส่วนกลางและส่วนภูมิภาคเป็นมาตรฐานเดียวกัน จึงมีการวางแผนจัดประชุมชี้แจงออนไลน์ร่วมกับส่วนภูมิภาคอย่างน้อยเดือนละ 1 ครั้ง

สำหรับแผนพัฒนาสารสนเทศปีงบประมาณ พ.ศ. 2565 มีรายละเอียด ดังนี้

1) กำหนดแผนพัฒนาระบบสารสนเทศการอนุญาตผลิตภัณฑ์และสถานประกอบการวัตถุเสพติด ให้เป็นระบบ e-Submission ร้อยละ 100 ภายในเดือนเมษายน 2565

2) พัฒนาระบบสารสนเทศเพื่อเพิ่มสมรรถนะการบริหารจัดการคลังยาเสพติดให้โทษของกลาง (งบประมาณ 4.3 ล้านบาท) เพื่อจัดการข้อมูลยาเสพติดให้โทษของกลาง ตั้งแต่ ขั้นตอนการจัดการกับบัญชีของกลางที่ตรวจรับมาจากสถานตรวจพิสูจน์ทั่วประเทศ ซึ่งแยกเป็นรายใหญ่และรายย่อย ตามน้ำหนักของกลาง ข้อมูลรายละเอียดยาเสพติดให้โทษของกลาง ที่จัดเก็บคลัง ข้อมูลยาเสพติดให้โทษของกลางหลังเผาทำลายในแต่ละครั้ง รวมถึงการจัดทำสถิติต่าง ๆ ให้พร้อมนำเสนอต่อผู้บริหารและการประเมินสถานการณ์ข้อ

3) จัดทำระบบสารสนเทศกัญชารองรับกฎหมายใหม่ และ ปรับปรุงระบบรายงานกัญชา กัญชง ให้มีประสิทธิภาพขึ้น (อยู่ระหว่างการของบ ม.44 ในการดำเนินการ)

- 4) จัดให้มีการตรวจฝ้าระวังสถานประกอบการผ่านระบบอิเล็กทรอนิกส์ (Remote Inspection) โดยใช้โปรแกรม Zoom Meeting ร้อยละ 50 ของแผนตรวจฝ้าระวังสถานประกอบการ
- 5) เพิ่มช่องทางการสื่อสารกับเจ้าหน้าที่ในส่วนภูมิภาค / ผู้ประกอบการ ผ่าน Line application (Open Chat)

