

# รายงานประจำปี 2566

## กองควบคุมวัตถุเสพติด

ตามแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภค

ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2566

(ตุลาคม 2565 - กันยายน 2566)

กองควบคุมวัตถุเสพติด สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

88/24 ถนนติวานนท์ อำเภอเมือง จังหวัดนนทบุรี 11000

Email: [narcotic@fda.moph.go.th](mailto:narcotic@fda.moph.go.th)

ธันวาคม 2566

## คำนำ

รายงานสรุปผลการดำเนินงานตามแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2566 กองควบคุมวัตถุเสพติดได้รวบรวมข้อมูล โดยแบ่งข้อมูลออกเป็น 3 ส่วน คือ ส่วนที่ 1 ข้อมูลพื้นฐาน ส่วนที่ 2 แผนการดำเนินงาน ส่วนที่ 3 ผลการดำเนินงาน และส่วนที่ 4 การวิเคราะห์ปัญหาอุปสรรคและข้อเสนอแนะ เพื่อให้ผู้เกี่ยวข้องทราบถึงผลการดำเนินงานของกิจกรรม ภายใต้แผนงาน /โครงการ รวมทั้งทราบปัญหาอุปสรรค และแนวทางแก้ไข เพื่อให้กิจกรรม/ภารกิจ ของกองควบคุมวัตถุเสพติด สามารถดำเนินการบรรลุตามเป้าหมายที่กำหนดไว้ในปีงบประมาณต่อไป นอกจากนี้ผู้ที่เกี่ยวข้องยังสามารถนำข้อมูลไปใช้ในการตัดสินใจด้านการบริหารจัดการหรือนำไปใช้ประโยชน์ในการจัดทำแผนการดำเนินงาน รวมทั้งมาตรการต่าง ๆ เพื่อการคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพต่อไป

โดยหวังเป็นอย่างยิ่งว่าข้อมูลในเอกสารฉบับนี้จะเป็นประโยชน์ต่อผู้สนใจและนำไปอ้างอิงหรือใช้ประโยชน์ในการปฏิบัติงานได้เป็นอย่างดี

กองควบคุมวัตถุเสพติด

ธันวาคม 2566

## สารบัญ

คำนำ.....	2
สารบัญ.....	3
บทสรุปผู้บริหาร.....	6
<b>ส่วนที่ 1 ข้อมูลพื้นฐาน</b> .....	<b>10</b>
1. ความเป็นมาและวัตถุประสงค์ .....	10
2. วิสัยทัศน์ (Vision) พันธกิจ (Mission) เป้าหมาย และค่านิยม ของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา. 11	11
3. ภารกิจตามกฎหมายของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา.....	12
4. ประเด็นยุทธศาสตร์ กลยุทธ์ และแผนที่ยุทธศาสตร์ ของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา .....	13
5. แผนงาน ผลผลิต และกิจกรรมของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา.....	16
6. ภารกิจและโครงสร้างอัตรากำลังของกองควบคุมวัตถุเสพติด .....	17
7. เป้าประสงค์/ตัวชี้วัดของกองควบคุมวัตถุเสพติด .....	19
<b>ส่วนที่ 2 แผนการดำเนินงานของกองควบคุมวัตถุเสพติด</b> .....	<b>22</b>
1. แผนปฏิบัติการคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2566 .....	22
2. แผนเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์สุขภาพ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2566 .....	29
3. แผนพัฒนากฎหมาย ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2566.....	32
<b>ส่วนที่ 3 ผลการดำเนินงานของกองควบคุมวัตถุเสพติด</b> .....	<b>33</b>
1. สรุปรายงานการใช้จ่ายงบประมาณ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2566 .....	33
2. ผลการดำเนินงานตามตัวชี้วัดของกองควบคุมวัตถุเสพติด ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2566.....	35
3. ผลการดำเนินงานตามแผนปฏิบัติการคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2566 48	48
3.1 แผนงานที่ 2 พื้นฐานด้านการพัฒนาและเสริมสร้างศักยภาพทรัพยากรมนุษย์ .....	48
3.2 แผนงานที่ 4 บูรณาการป้องกัน ปราบปราม และบำบัดรักษาผู้ติดยาเสพติด .....	51

4. ผลการเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์สุขภาพ ประเภทวัตถุเสพติด ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2566 .....	61
5. ผลการปรับปรุงแก้ไขกฎ ระเบียบ ประกาศ ฯ ของกองควบคุมวัตถุเสพติด ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2566....	64
6. ผลการดำเนินงานเกี่ยวกับงานพัฒนาระบบและงานบริหารทั่วไป .....	67
6.1 การพัฒนาระบบสารสนเทศ.....	67
6.2 การดำเนินงานเกี่ยวกับระบบคุณภาพ.....	68
6.3 การดำเนินงานตามแผนบริหารความเสี่ยงและการควบคุมภายใน .....	69
6.4 การจัดการความรู้ของกองควบคุมวัตถุเสพติด.....	69
6.5 การดำเนินการดำเนินงานต่างประเทศ.....	70
6.6 การดำเนินงานบริหารทั่วไป.....	72
7. ผลการดำเนินงานโครงการสำคัญของกองควบคุมวัตถุเสพติด ปีงบประมาณ พ.ศ. 2566 .....	73
7.1 โครงการอบรมการใช้งานระบบฐานข้อมูลเพื่อเพิ่มสมรรถนะการบริหารจัดการคลังยาเสพติดให้โทษของกลาง สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา .....	74
7.2 โครงการเตรียมการรองรับการดำเนินการตามประมวลกฎหมายยาเสพติด และกฎหมายอื่นที่เกี่ยวข้อง....	76
7.3 โครงการพัฒนาระบบสารสนเทศ เพื่อการควบคุมการนำเข้าการนำไปใช้ยาเสพติดให้โทษในประเภท 4 ของผู้รับอนุญาต .....	81
7.4 โครงการเพิ่มประสิทธิภาพการอนุญาตผลิตภัณฑ์และสถานประกอบการด้านวัตถุเสพติดให้มีมาตรฐาน สะดวก และรวดเร็ว ประจำปี พ.ศ. 2566.....	83
8. ผลการสำรวจความพึงพอใจในคุณภาพการให้บริการ ปีงบประมาณ พ.ศ. 2566 .....	85
9. กิจกรรมและผลงานเด่นในรอบปี 2566.....	90
9.1 กิจกรรมการทำลายยาเสพติด .....	90
9.2 การประชุมร่วมกับหน่วยงานต่างประเทศ ณ กองควบคุมวัตถุเสพติด อย. ....	91
9.3 บุคลากรกองควบคุมวัตถุเสพติด ได้รับคัดเลือกให้ได้รับรางวัล .....	92
9.4 บุคลากรกองควบคุมวัตถุเสพติด ได้รับรางวัลการนำเสนอผลงานวิชาการในการประชุมวิชาการงาน คุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพแห่งชาติ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2566.....	93

<b>ส่วนที่ 4 วิเคราะห์ สรุปผล ปัญหาอุปสรรค และข้อเสนอแนะ.....</b>	<b>94</b>
วิเคราะห์และสรุปผลการดำเนินงาน.....	94
ปัญหาและอุปสรรคเกี่ยวกับการดำเนินงาน.....	95
ข้อเสนอแนะ .....	95
<b>ภาคผนวก .....</b>	<b>97</b>

## บทสรุปผู้บริหาร

กองควบคุมวัตถุเสพติด สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข มีการวางแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ เพื่อให้วัตถุเสพติดที่ใช้ในทางการแพทย์มีคุณภาพมาตรฐาน และเพียงพอต่อการใช้ประโยชน์ในสถานพยาบาล และเพื่อควบคุมให้ผู้ประกอบการ รวมทั้งสถานประกอบการมีการปฏิบัติตามเกณฑ์มาตรฐานและปฏิบัติได้ถูกต้องตามกฎหมาย มีการวางแผนปฏิบัติการเพื่อควบคุมตัวยาและสารตั้งต้นที่เป็นวัตถุเสพติด เพื่อเฝ้าระวังตั้งแต่ขั้นตอนการนำเข้า การกระจาย และควบคุมผู้รับอนุญาตที่มีวัตถุเสพติดไว้ในครอบครองและใช้ประโยชน์ มิให้มีการรั่วไหลออกนอกระบบ โดยใช้กลวิธีต่าง ๆ มากมาย ในปีงบประมาณ พ.ศ. 2566 กองควบคุมวัตถุเสพติดได้ดำเนินการตามแผนปฏิบัติการฯ เรียบร้อยแล้ว โดยสามารถดำเนินการกิจกรรมได้ตามเป้าหมายที่กำหนดไว้ นอกจากนี้ยังมีการดำเนินการในกิจกรรมอื่น ๆ ที่อยู่นอกเหนือแผนปฏิบัติการฯ อีกหลายกิจกรรมเพิ่มเติม กล่าวโดยสรุปได้ดังนี้

1. กองควบคุมวัตถุเสพติดได้รับงบประมาณรวมทั้งสิ้น 22,760,782.38 บาท ประกอบด้วยงบดำเนินงาน งบลงทุนและงบรายจ่ายอื่น ๆ โดยมีใช้จ่ายงบประมาณทั้งสิ้น 22,760,767.56 บาท (แบ่งเป็นเบิกจ่าย 20,389,647.56 บาท และกันเงินเหลืออมปีเพื่อปรับปรุงห้องน้ำอาคารเงินทุนฯ 2,371,120.00 บาท) คงเหลือ 14.82 บาท การใช้จ่ายงบประมาณในภาพรวมคิดเป็นร้อยละ 99.99

2. การปรับปรุงแก้ไขกฎหมายเกี่ยวกับวัตถุเสพติด ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2566 มีการปรับปรุงแก้ไขกฎ ประกาศ ระเบียบ ต่าง ๆ ตามแผนสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา แล้วทั้งสิ้น 22 ฉบับ จากเป้าหมาย 12 ฉบับ ได้แก่ (ร่าง) กฎกระทรวง จำนวน 9 ฉบับ ประกาศกระทรวง จำนวน 10 ฉบับ (ร่าง) ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ จำนวน 1 ฉบับ และข้อกำหนดสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา 2 ฉบับ

3. การดำเนินการควบคุมวัตถุเสพติดให้มีคุณภาพมาตรฐาน ปลอดภัย ไม่รั่วไหลออกนอกระบบ

3.1 การตรวจสอบควบคุมการนำเข้า ณ ด่าน (เป้าหมาย 80 ครั้ง) ตรวจสอบจำนวนทั้งสิ้น 124 ครั้ง คิดเป็นร้อยละ 155.00 โดยการนำเข้าถูกต้องและเป็นตามที่สำแดงในใบอนุญาตนำเข้า ร้อยละ 100

3.2 การควบคุมตรวจสอบการกระจาย โดยตรวจสอบรายงานการกระจายของวัตถุเสพติด จำนวนทั้งสิ้น 25,578 รายการ คิดเป็นร้อยละ 101.90 (เป้าหมาย 25,100 รายการ) แบ่งเป็น รายงานของสถานพยาบาล จำนวน 16,231 รายการ รายงานของสถานประกอบการ จำนวน 5,912 รายการ รายงานของสถานพยาบาล (กัญชา) 3,148 รายการ และรายงานของสถานประกอบการ (กัญชา) 78 รายการ และรายงานของสถานประกอบการ (กัญชง) 209 รายการ

3.3 การควบคุมตรวจสอบการใช้จ่ายเสฟติดให้โทษในประเภท 4 ทางอุตสาหกรรม เป็นกระบวนการควบคุมสารตั้งต้นที่ใช้ประโยชน์ในทางวิทยาศาสตร์และอุตสาหกรรมมิให้รั่วไหลออกนอกระบบ โดยการควบคุมการผลิต ณ สถานประกอบการอย่างใกล้ชิด เข้มงวดและจริงจัง ในปีงบประมาณ พ.ศ. 2566 มีการตรวจสอบทั้งสิ้น 269 ครั้ง คิดเป็นร้อยละ 112.08 (เป้าหมาย 240 ครั้ง) ซึ่งเป็นการตรวจสอบการใช้จ่ายเสฟติดให้โทษในประเภท 4 ทางอุตสาหกรรมผ่านระบบรายงานออนไลน์ จำนวน 198 ครั้ง ตรวจสอบการใช้/ปริมาณคงเหลือ 36 ครั้ง ควบคุมการผลิตทางอุตสาหกรรม และตรวจสอบสถานที่ใช้จ่ายเสฟติดให้โทษในประเภท 4 ทางห้องปฏิบัติการ (ขอใหม่) จำนวน 7 ครั้ง ซึ่งไม่พบการกระทำผิดแต่อย่างใด

3.4 การตรวจสอบเฝ้าระวังสถานพยาบาลและสถานที่ผลิต นำเข้า จำหน่าย ครอบครอง หรือใช้ประโยชน์ซึ่งยาเสฟติด และวัตถุออกฤทธิ์ที่ใช้ประโยชน์ทางการแพทย์ สารตั้งต้น และเคมีภัณฑ์ ที่ได้รับอนุญาตปฏิบัติถูกต้องตามกฎหมาย (เป้าหมาย 400 รายการ) ดำเนินการตรวจสอบแล้วทั้งสิ้น 540 รายการ คิดเป็นร้อยละ 135.00 โดยเป็นการตรวจสอบเฝ้าระวังสถานพยาบาลจำนวน 179 รายการ และการตรวจสอบสถานประกอบการจำนวน 361 รายการ ซึ่งไม่พบการกระทำผิดแต่อย่างใด

3.5 การดำเนินการตรวจสอบและติดตามเรื่องร้องเรียน จำนวน 28 เรื่อง ได้แก่ เรื่องร้องเรียนเกี่ยวกับการขายวัตถุเสฟติดทางเฟซบุ๊ก จำนวน 4 เรื่อง การเสนอความคิดเห็นเกี่ยวกับกฎหมายกัญชา กัญชง กระท่อม จำนวน 16 เรื่อง การเสนอความคิดเห็นเกี่ยวกับการรับซื้อช่อดอกกัญชาของกระทรวงฯ จำนวน 2 เรื่อง สถานที่ปลูกกัญชาไม่เหมาะสม จำนวน 1 เรื่อง ระบบการส่งซื้อขายของกลุ่มเงินทุนหมุนเวียนยาเสฟติด จำนวน 2 เรื่อง โรงพยาบาลแจ้งเรื่องยาที่สั่งซื้อจาก อย. ชำรุด จำนวน 1 เรื่อง และขอให้ปรับปรุงการทำงานของเจ้าหน้าที่ จำนวน 2 เรื่อง

3.6 การตรวจสอบผลิตภัณฑ์ทางกายภาพ ฉลากและเอกสารที่เกี่ยวข้อง ดำเนินการตรวจสอบทั้งสิ้น 607 รายการ จากเป้าหมาย 300 รายการ ไม่พบการกระทำผิดแต่อย่างใด

3.7 การตรวจสอบผลิตภัณฑ์ทางห้องปฏิบัติการ (ข้อมูล ณ 30 กันยายน 2566)

1) การเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์สุขภาพ เพื่อเฝ้าระวังคุณภาพมาตรฐานและความปลอดภัย โดยเก็บตัวอย่างทั้งหมด 40 รายการ (เป้าหมาย 40 รายการ) ได้รับผลวิเคราะห์ 22 รายการ (ผ่านมาตรฐานทั้งหมด) อยู่ระหว่างรอผลวิเคราะห์ 18 รายการ

2) การเก็บตัวอย่างกรณีพิเศษ ฉุกฉิน/ร้องเรียน เพื่อตรวจเอกลักษณ์หรือข้อกำหนดตามที่ขึ้นทะเบียนหรือตามตำรายา เช่น ปริมาณสำคัญ โดยเก็บตัวอย่างทั้งหมด 12 รายการ (เป้าหมาย 5 รายการ) ได้รับผลวิเคราะห์ 9 รายการ (ผลตรวจวิเคราะห์เข้ามาตรฐานทั้งหมด) อยู่ระหว่างรอผลวิเคราะห์ 3 รายการ

4. ผลการดำเนินงานแผนงานที่ 2 พื้นฐานด้านการพัฒนาและเสริมสร้างศักยภาพทรัพยากรมนุษย์ โดยเป็นการพิจารณากลับกรองผลิตภัณฑ์วัตถุเสพติดก่อนออกสู่ตลาด 127 รายการ (เป้าหมาย 120 รายการ) และการพิจารณาอนุญาตด้านสถานประกอบการ 1,084 รายการ (เป้าหมาย 4,050 รายการ) ซึ่งกองควบคุมวัตถุเสพติดสามารถดำเนินการพิจารณาแล้วเสร็จภายในระยะเวลาที่ประกาศทั้งหมด ส่วนที่อยู่ระหว่างดำเนินการยังอยู่ในระยะเวลาทั้งหมด และแผนงานที่ 4 บูรณาการป้องกันปราบปรามและบำบัดรักษาผู้ติดยาเสพติด เท่ากับ 28,099 รายการ (เป้าหมาย 27,020 รายการ) ประกอบด้วย 4 กิจกรรม ได้แก่ การควบคุมการนำเข้า 2,039 ราย (เป้าหมาย 1,480 ราย) การควบคุมการกระจาย 25,578 รายการ (เป้าหมาย 25,100 รายการ) การควบคุมการใช้สารตั้งต้นทางอุตสาหกรรม 269 รายการ (เป้าหมาย 240 รายการ) และการตรวจรับและเก็บรักษายาเสพติดให้โทษของกลาง 213 รายการ (เป้าหมาย 200 รายการ)

5. กระทรวงสาธารณสุขได้กำหนดให้มีการทำลายยาเสพติดให้โทษของกลางขึ้นในวันต่อด้านยาเสพติดโลก คือวันที่ 26 มิถุนายน ของทุกปี อย่างน้อยปีละ 1 ครั้ง สำหรับในปีงบประมาณ พ.ศ. 2566 กระทรวงสาธารณสุขจึงได้กำหนดให้มีการทำลายยาเสพติดให้โทษของกลางทั้งสิ้น 2 ครั้ง ณ บริษัท อัครีปราการ จำกัด (มหาชน) นิคมอุตสาหกรรมบางปู จ.สมุทรปราการ ได้แก่ กิจกรรมทำลายยาเสพติดของกลางครั้งที่ 55 จัดในวันที่ 21-22 ธันวาคม 2565 น้ำหนักของกลางสุทธิตรวมทั้งสิ้น 31,858 กิโลกรัม 259 กรัม 212 มิลลิกรัม จำนวนคดีรวมทั้งสิ้น 186 คดี และการทำลายยาเสพติดของกลางครั้งที่ 56 จัดในวันที่ 26-27 มิถุนายน 2566 น้ำหนักสุทธิตรวม 32,427 กิโลกรัม 407 กรัม 858 มิลลิกรัม จำนวนคดีรวมทั้งสิ้น 192 คดี

6. การการพัฒนาองค์กรให้มีสมรรถนะสูง และมีมาตรฐานสากล ในปีงบประมาณ พ.ศ. 2566 สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ได้รับรางวัลคุณภาพ การบริหารจัดการภาครัฐ จำนวน 3 รางวัล ได้แก่ รางวัลคุณภาพการบริหารจัดการภาครัฐ (PMQA) ระดับดีเด่น รางวัลคุณภาพการบริหารจัดการภาครัฐ 4.0 (PMQA 4.0) ระดับก้าวหน้า (Advance) และรางวัลบริการภาครัฐ พัฒนาการบริการ ระดับดี

7. การจัดการความรู้ กองควบคุมวัตถุเสพติดได้ดำเนินการในปีงบประมาณ พ.ศ. 2566 จำนวน 1 องค์ความรู้ คือ “กลยุทธ์การร่างกฎหมายลำดับรองและอนุบัญญัติ”

8. การพัฒนาระบบสารสนเทศในปีงบประมาณ พ.ศ. 2566 มีการดำเนินการปรับปรุงและพัฒนากระบวนการพิจารณาอนุญาตวัตถุเสพติดให้เป็นระบบอิเล็กทรอนิกส์ตลอดทั้งกระบวนการ โดยสามารถยื่นคำขอผ่านระบบ e-Submission ชำระเงินผ่านระบบ e-Payment พิจารณาส่งเอกสารผ่านระบบ e-Review ติดตามคำขอได้ผ่านระบบ e-Tracking และออกใบสำคัญอิเล็กทรอนิกส์ในรูปแบบ e-License ที่ลง e-Signature ของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาได้ เป้าหมาย 21 กระบวนการ มีดำเนินการพัฒนาระบบแล้วเสร็จทั้งหมด



นอกจากนี้ได้ดำเนินการพัฒนาระบบวินิจัยผลิตภัณฑ์วัตถุเสพติดผ่านระบบสารสนเทศ (e-Consult) โดยเปิดให้บริการแล้วเมื่อวันที่ 1 มีนาคม 2566

การดำเนินงานของกองควบคุมวัตถุเสพติดในปีงบประมาณ พ.ศ.2566 ในภาพรวมเป็นไปตามแผนและบรรลุเป้าหมายที่กำหนดไว้ มีเพียงกิจกรรมการพิจารณาอนุญาตด้านสถานประกอบการที่มีการดำเนินงานไม่บรรลุเป้าหมาย เนื่องจากมีการเปลี่ยนแปลงกฎหมายใหม่ ส่งผลให้ไม่มีการอนุญาตผลิต (ปลูก) นำเข้า ส่งออก จำหน่ายหรือมีไว้ในครอบครองยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 เฉพาะพืชกัญชา กัญชง และไม่มีการต่ออายุใบอนุญาตเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษและวัตถุออกฤทธิ์ สืบเนื่องจากการเปลี่ยนแปลงกฎหมายใหม่และกฎกระทรวงตามประมวลกฎหมายยาเสพติด อยู่ระหว่างดำเนินการ ดังนั้นจึงเป็นความท้าทายของกองควบคุมวัตถุเสพติดที่จะต้องมีการปรับปรุง เปลี่ยนแปลงรูปแบบการทำงาน และมีแผนรองรับเพื่อให้ทันกับการเปลี่ยนแปลง ทั้งนี้เพื่อเป็นการป้องกันปัญหาและลดผลกระทบที่จะเกิดขึ้นในอนาคตทั้งต่อผู้รับบริการและเจ้าหน้าที่ผู้ปฏิบัติงานต่อไปด้วย

## ส่วนที่ 1 ข้อมูลพื้นฐาน

### 1. ความเป็นมาและวัตถุประสงค์

กองควบคุมวัตถุเสพติด สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข เป็นหน่วยงานที่มีภารกิจหลักในการควบคุมและกำกับดูแลตัวยา สารตั้งต้น และเคมีภัณฑ์ที่เป็นวัตถุเสพติด เพื่อใช้ประโยชน์ในทางการแพทย์ วิทยาศาสตร์ และอุตสาหกรรม ให้เป็นไปตามประมวลกฎหมายยาเสพติด และอยู่ในกรอบของอนุสัญญาเดี่ยวว่าด้วยยาเสพติดให้โทษ ค.ศ. 1961 (Single Convention On Narcotic Drugs, 1961) อนุสัญญาว่าด้วยวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท ค.ศ. 1971 (Convention on Psychotropic Substances, 1971) และอนุสัญญาสหประชาชาติว่าด้วยการต่อต้านการลักลอบค้ายาเสพติดและวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท ค.ศ. 1988 (Convention against Illicit Traffic on Narcotic Drugs and Psychotropic Substances, 1988) ซึ่งประเทศไทยเป็นภาคีแห่งอนุสัญญาดังกล่าว

จากสถานการณ์ปัจจุบันปัญหายาเสพติดถูกจัดอยู่ในปัญหาด้านความมั่นคงที่ต้องได้รับการแก้ไขอย่างเร่งด่วน จึงถูกบรรจุอยู่ในแผนแม่บทภายใต้ยุทธศาสตร์ชาติ ประเด็นความมั่นคง แผนย่อย การป้องกันและแก้ไข ปัญหาที่มีผลกระทบต่อความมั่นคง และในระดับกระทรวงได้กำหนดยุทธศาสตร์ การดำเนินงานป้องกันและแก้ไข ปัญหายาเสพติด อีกทั้งยังพบปัญหาการแพร่ระบาดของวัตถุเสพติดที่เกิดจากการลักลอบการนำเข้าตัวยา สารตั้งต้น และเคมีภัณฑ์ เพื่อนำไปผลิตเป็นยาเสพติดและนำไปใช้ผิดวัตถุประสงค์นอกเหนือจากการใช้ประโยชน์ทางการแพทย์ วิทยาศาสตร์ และอุตสาหกรรม กองฯ ตระหนักถึงความสำคัญของปัญหาดังกล่าว จึงได้กำหนด กลไกในการดำเนินการอย่างเข้มงวด มีการวางแผนปฏิบัติการคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพเพื่อให้ วัตถุเสพติดที่ใช้ในทางการแพทย์มีคุณภาพมาตรฐาน และเพียงพอต่อการใช้ประโยชน์ในสถานพยาบาลและ เพื่อควบคุมให้ผู้ประกอบการและสถานประกอบการมีการปฏิบัติตามเกณฑ์มาตรฐานและถูกต้องตามกฎหมาย ไม่เกิดการรั่วไหลของสารเสพติด มีการพัฒนาระบบสารสนเทศเพื่อรองรับการดำเนินการต่าง ๆ ได้อย่างมี ประสิทธิภาพ เพื่อเป็นเครื่องมือให้เจ้าหน้าที่สามารถดำเนินการได้อย่างสะดวกและรวดเร็ว รวมถึงพัฒนาระบบ เก็บรักษายาเสพติดให้โทษของกลางให้มีประสิทธิภาพ รองรับกับนโยบายด้านยาเสพติดที่มีการจับกุมคดียาเสพติด มากขึ้น ส่งผลให้ของกลางยาเสพติดที่จับกุมได้ ต้องนำมาเก็บรักษาที่กระทรวงสาธารณสุขมากขึ้นด้วย

ตามที่พระราชบัญญัติให้ใช้ประมวลกฎหมายยาเสพติด พ.ศ. 2564 ที่มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 9 ธันวาคม 2564 เป็นต้นไป ซึ่งเป็นการรวบรวมกฎหมายที่เกี่ยวกับยาเสพติด ทั้งในส่วนของการป้องกันปราบปรามและควบคุม ยาเสพติด และการบำบัดรักษาฟื้นฟูสมรรถภาพผู้ติดยาเสพติดที่กระจายอยู่ในกฎหมายหลายฉบับ มาจัดทำเป็น ประมวลกฎหมายยาเสพติด เพื่อประโยชน์ในการอ้างอิงและใช้กฎหมายที่จะรวมอยู่ในกฎหมายฉบับเดียวกันอย่าง

เป็นระบบ ซึ่งการประกาศใช้กฎหมายดังกล่าวทำให้ต้องมีการยกเลิกกฎหมายที่เกี่ยวข้องหลายฉบับ รวมถึงกฎหมายที่อยู่ในความรับผิดชอบของกองฯ ด้วย ซึ่งในปีงบประมาณ พ.ศ. 2566 กองฯ ได้ดำเนินการจัดทำและออกกฎหมายลำดับรอง เพื่อให้การปฏิบัติงานต่าง ๆ เป็นไปได้อย่างมีประสิทธิภาพ รวมถึงดำเนินการต่าง ๆ ตามแผนปฏิบัติการที่กำหนดไว้ ซึ่งกองฯ ได้ดำเนินการตามแผนปฏิบัติการฯ เรียบร้อยแล้ว และได้จัดทำ “รายงานสรุปผลการดำเนินงานตามแผนปฏิบัติการคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2566 (ตุลาคม 2565 – กันยายน 2566)” ซึ่งประกอบด้วยข้อมูลผลการดำเนินงานในแต่ละแผนงาน โครงการ หรือ กิจกรรม ของกลุ่ม/ฝ่าย ปัญหา อุปสรรคและแนวทางการแก้ไขปัญหาต่าง ๆ รวมทั้งสรุปการใช้จ่ายงบประมาณประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2566 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 รวมถึงยกระดับมาตรฐานการประกอบกรให้สามารถแข่งขันได้

**ประชาชนสุขภาพดี** หมายถึง ประชาชนไม่เสียชีวิต หรือเจ็บป่วยร้ายแรง (Serious injury) จากการบริโภคผลิตภัณฑ์สุขภาพที่ถูกต้อง

### พันธกิจ (Mission) เพื่อการขับเคลื่อนแผนยุทธศาสตร์

1. ยกระดับมาตรฐานการคุ้มครองผู้บริโภคให้ตรงกับความต้องการและสอดคล้องกับแนวทางสากล
2. ควบคุมกำกับผลิตภัณฑ์สุขภาพให้เป็นไปตามกฎหมาย มีคุณภาพ ความปลอดภัยด้วยนวัตกรรมและเทคโนโลยีดิจิทัล
3. เพิ่มศักยภาพของผู้บริโภค และผู้ประกอบการด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ

4. เสริมสร้างความมั่นคงด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพของประเทศ เพื่อให้ประชาชนเข้าถึงได้ทั้งในสภาวะปกติและฉุกเฉินหรือวิกฤติ

### เป้าหมาย

ผู้บริโภคปลอดภัย ผู้ประกอบการก้าวไกล ระบบคุ้มครองสุขภาพไทยยั่งยืน

### ค่านิยม

Thai	(Thai Value)	ซื่อสัตย์อ่อนน้อมถ่อมตน
F	(Focus on People)	มุ่งผลประชาชน
D	(Dependable)	ฝึกตน เป็นที่พึ่งพา
A	(Advancement)	พัฒนาอย่างต่อเนื่อง

### 3. การกิจตามกฎหมายของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

กำหนดให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา มีภารกิจเกี่ยวกับการปกป้องและคุ้มครองสุขภาพของประชาชนจากการบริโภคผลิตภัณฑ์สุขภาพ โดยผลิตภัณฑ์สุขภาพเหล่านั้นต้องมีคุณภาพและปลอดภัย ส่งเสริมพฤติกรรมกรรมการบริโภคที่ถูกต้องด้วยข้อมูลทางวิชาการที่มีหลักฐานเชื่อถือได้และมีความเหมาะสม เพื่อให้ประชาชนได้บริโภคผลิตภัณฑ์สุขภาพที่ปลอดภัยและสมประโยชน์ โดยมีอำนาจหน้าที่ดังต่อไปนี้

1. ดำเนินการตามกฎหมายว่าด้วยการป้องกันการใช้สารระเหย กฎหมายว่าด้วยคณะกรรมการอาหารแห่งชาติ กฎหมายว่าด้วยเครื่องมือแพทย์ กฎหมายว่าด้วยเครื่องสำอาง กฎหมายว่าด้วย ผลิตภัณฑ์สมุนไพร กฎหมายว่าด้วยยา กฎหมายว่าด้วยยาเสพติดให้โทษ กฎหมายว่าด้วยวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท กฎหมายว่าด้วยวัตถุอันตราย กฎหมายว่าด้วยอาหาร และกฎหมายอื่นที่เกี่ยวข้อง

2. พัฒนาระบบและกลไก เพื่อให้มีการดำเนินการบังคับใช้กฎหมายที่อยู่ในความรับผิดชอบ

3. เฝ้าระวัง กำกับ และตรวจสอบคุณภาพมาตรฐานของผลิตภัณฑ์สุขภาพ สถานประกอบการ และการโฆษณา รวมทั้งผลอันไม่พึงประสงค์ของผลิตภัณฑ์สุขภาพ การพัฒนาระบบความปลอดภัย ด้านสารเคมีของประเทศ และเป็นแกนกลางร่วมดำเนินการกับองค์กรระหว่างประเทศด้านสารเคมี ตลอดจนมีการติดตามหรือเฝ้าระวังข้อมูลข่าวสารด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพจากภายในประเทศและภายนอกประเทศ

4. ศึกษา วิเคราะห์ วิจัยและพัฒนาองค์ความรู้ เทคโนโลยี และระบบงานคุ้มครองผู้บริโภค ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพให้มีประสิทธิภาพและประสิทธิผล

5. ส่งเสริมและพัฒนาผู้บริโภคให้มีศักยภาพในการเลือกบริโภคผลิตภัณฑ์สุขภาพที่ถูกต้อง เหมาะสม ปลอดภัย และคุ้มค่า รวมทั้งการร้องเรียนเพื่อปกป้องสิทธิของตนได้

6. พัฒนาและส่งเสริมการดำเนินงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ โดยการมีส่วนร่วม ของภาครัฐ องค์กรปกครองส่วนท้องถิ่น ภาคเอกชน ประชาชน และเครือข่ายประชาคมสุขภาพ

7. พัฒนาความร่วมมือระหว่างประเทศ เพื่อให้งานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพเกิดประโยชน์ ต่อสุขภาพของผู้บริโภค และผลประโยชน์ของประเทศชาติ

8. ปฏิบัติการอื่นใดตามที่กฎหมายกำหนดให้เป็นหน้าที่และอำนาจของสำนักงาน หรือตามที่รัฐมนตรี หรือคณะรัฐมนตรีมอบหมาย

#### 4. ประเด็นยุทธศาสตร์ กลยุทธ์ และแผนที่ยุทธศาสตร์ ของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

##### 1. ระบบคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพที่เป็นมาตรฐานสากล

กลยุทธ์ที่ 1. เพิ่มประสิทธิภาพระบบการควบคุม และกำกับดูแลผลิตภัณฑ์สุขภาพหลังออกสู่ตลาด (Post-marketing Control) และเฝ้าระวังเตือนภัย

กลยุทธ์ที่ 2. เพิ่มความเข้มแข็งการจัดการโฆษณาและผลิตภัณฑ์สุขภาพเชิงรุก

กลยุทธ์ที่ 3. พัฒนารูปแบบตามปัญหาการคุ้มครองของประเทศและพัฒนาความร่วมมือระหว่างประเทศ ให้เป็นไปตามมาตรฐานสากลหรือข้อตกลงระหว่างประเทศ

##### 2. ส่งเสริมและพัฒนาความรู้ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ

กลยุทธ์ที่ 1. ยกกระดับการสื่อสารและการสร้างการมีส่วนร่วมทุกภาคส่วน เพื่อขับเคลื่อนความรู้สุขภาพ ในงานคุ้มครองผู้บริโภค

##### 3. ความมั่นคงของผลิตภัณฑ์สุขภาพ

กลยุทธ์ที่ 1. เสริมสร้างความมั่นคงด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ รวมถึงการจัดการเพื่อบรรเทาความเดือดร้อนใน ภาวะปกติ ภาวะฉุกเฉิน และขาดแคลน

กลยุทธ์ที่ 2. ส่งเสริมการผลิตและจำหน่ายผลิตภัณฑ์สุขภาพ เพื่อความมั่นคงในประเทศ

กลยุทธ์ที่ 3. ส่งเสริมการเข้าถึงผลิตภัณฑ์สุขภาพของประชาชน

##### 4. ศูนย์กลางผลิตภัณฑ์สุขภาพที่เป็นเลิศ

กลยุทธ์ที่ 1. สร้างการมีส่วนร่วม ประสานความร่วมมือกับเครือข่ายในการพัฒนาศักยภาพผู้ประกอบการ และผลิตภัณฑ์สุขภาพให้สามารถแข่งขันในระดับสากล

กลยุทธ์ที่ 2. ยกย่องมาตรฐานบริการสู่ความเป็นเลิศ

กลยุทธ์ที่ 3. พัฒนาศูนย์กลางข้อมูลผลิตภัณฑ์สุขภาพของประเทศ

##### 5. องค์กรสมรรถนะสูงด้วยนวัตกรรมและดิจิทัล

กลยุทธ์ที่ 1. ยกระดับการบริหารจัดการองค์กร เพื่อส่งเสริมความเชื่อมั่นให้ผู้รับบริการและผู้มีส่วนได้ส่วนเสีย

กลยุทธ์ที่ 2. เพิ่มประสิทธิภาพการบริหารระบบคุณภาพมาตรฐาน

กลยุทธ์ที่ 3. ลดค่าใช้จ่ายด้วยนวัตกรรมหรือดิจิทัล

กลยุทธ์ที่ 4. เพิ่มประสิทธิภาพการบริหารทรัพยากรบุคคล

กลยุทธ์ที่ 5. เสริมสร้างความร่วมมือและพัฒนางานวิจัย งานวิชาการ และนวัตกรรม

กลยุทธ์ที่ 6. พัฒนาขีดความสามารถขององค์กรด้านดิจิทัล

### แผนที่ยุทธศาสตร์



## 5. แผนงาน ผลผลิต และกิจกรรมของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

### แผนงานที่ 1 แผนงานบุคลากรภาครัฐ

ผลผลิตที่ 1 รายการค่าใช้จ่ายบุคลากรภาครัฐสร้างเสริมให้คนมีสุขภาวะที่ดี

กิจกรรมหลักที่ 1.1 ค่าใช้จ่ายบุคลากรภาครัฐด้านการคุ้มครองผู้บริโภค  
ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ

### แผนงานที่ 2 พื้นฐานด้านการพัฒนาและเสริมสร้างศักยภาพทรัพยากรมนุษย์

ผลผลิตที่ 1 ผลิตภัณฑ์สุขภาพและสถานประกอบการได้รับการกำกับการดูแลและตรวจสอบ  
ให้มีมาตรฐานตามเกณฑ์ที่กำหนด

กิจกรรมหลักที่ 1.1 พิจารณากลับกรองผลิตภัณฑ์สุขภาพก่อนออกสู่ตลาด

กิจกรรมหลักที่ 1.2 พิจารณาตรวจสอบคุณภาพมาตรฐานของสถานประกอบการ  
ก่อนอนุญาตให้มีการประกอบการ

กิจกรรมหลักที่ 1.3 ตรวจสอบเฝ้าระวังคุณภาพมาตรฐานความปลอดภัยของ  
ผลิตภัณฑ์สุขภาพให้เป็นไปตามกฎหมาย

กิจกรรมหลักที่ 1.4 ตรวจสอบเฝ้าระวังคุณภาพมาตรฐานความปลอดภัยของ  
สถานประกอบการให้เป็นไปตามกฎหมาย

กิจกรรมหลักที่ 1.5 พัฒนาศักยภาพผู้ประกอบการให้มีความสามารถในการแข่งขัน

ผลผลิตที่ 2 ผู้บริโภคสามารถเข้าถึง เข้าใจเกี่ยวกับข้อมูลผลิตภัณฑ์สุขภาพที่ถูกต้อง

กิจกรรมหลักที่ 2.1 ส่งเสริมความรู้ผลิตภัณฑ์สุขภาพให้แก่ผู้บริโภคด้วยกลไกการสื่อสาร

กิจกรรมหลักที่ 2.2 รณรงค์ให้ผู้บริโภคมีพฤติกรรมบริโภคผลิตภัณฑ์สุขภาพ  
ที่ถูกต้อง

### แผนงานที่ 3 ยุทธศาสตร์เสริมสร้างให้คนมีสุขภาวะที่ดี

โครงการที่ 1 โครงการพัฒนาระบบผลิตภัณฑ์สุขภาพเพื่อสุขภาวะที่ดีของประชาชน

กิจกรรมหลักที่ 1.1 พัฒนาระบบผลิตภัณฑ์สุขภาพที่ยั่งยืนเพื่อสุขภาวะที่ดีของประชาชน

### แผนงานที่ 4 บูรณาการป้องกัน ปราบปราม และบำบัดรักษาผู้ติดยาเสพติด

โครงการที่ 1 โครงการควบคุมตัวยา เคมีภัณฑ์ และสารตั้งต้นที่เป็นวัตถุเสพติดให้เป็นไปตามกฎหมาย

กิจกรรมหลักที่ 1.1 ควบคุมตัวยา เคมีภัณฑ์ และสารตั้งต้นที่เป็นวัตถุเสพติด



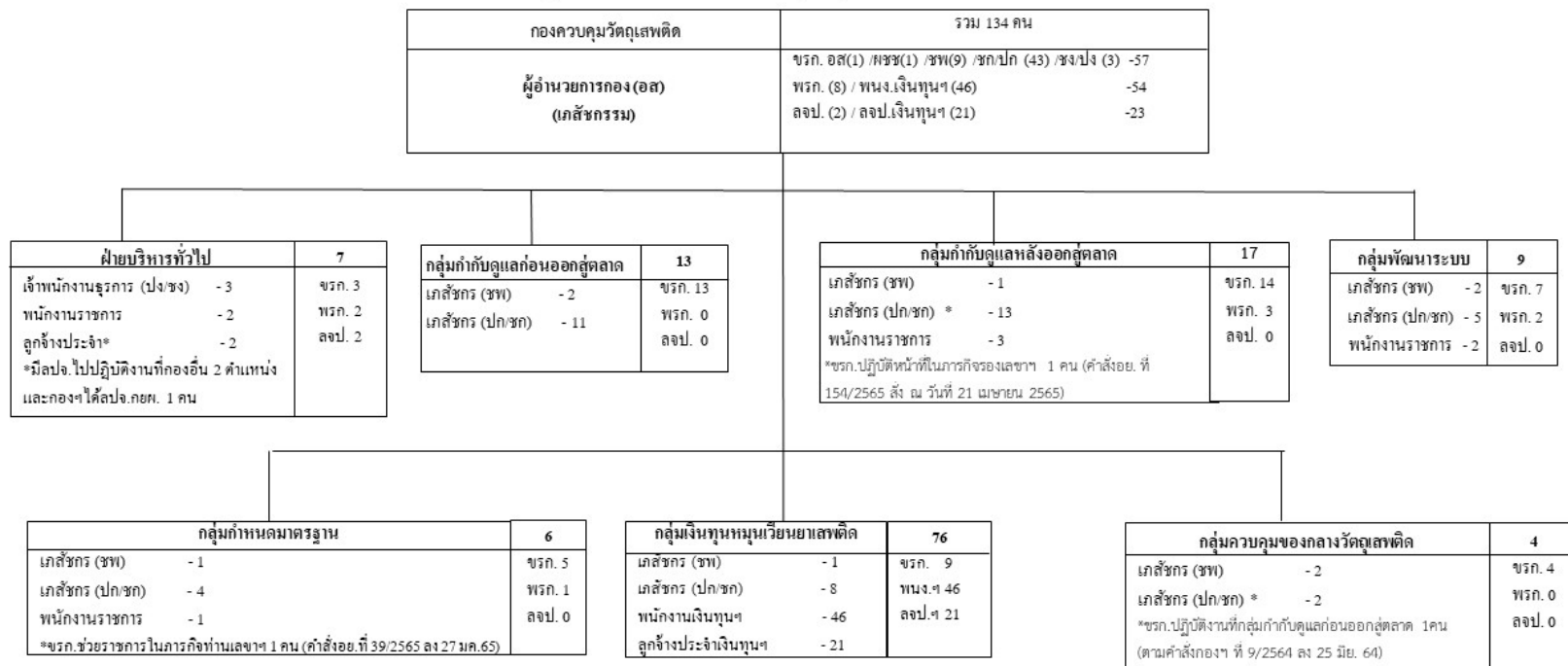
## 6. ภารกิจและโครงสร้างอัตรากำลังของกองควบคุมวัตถุเสพติด

กองควบคุมวัตถุเสพติด จัดแบ่งกลุ่มภารกิจงานเป็น 1 ฝ่าย และ 6 กลุ่ม ได้แก่ ฝ่ายบริหารทั่วไป กลุ่มกำกับดูแลก่อนออกสู่ตลาด กลุ่มกำกับดูแลหลังออกสู่ตลาด กลุ่มกำหนดมาตรฐาน กลุ่มพัฒนาระบบ กลุ่มควบคุมของกลางวัตถุเสพติด และกลุ่มเงินทุนหมุนเวียนยาเสพติด โดยมีภารกิจหลักในการควบคุมและกำกับดูแลวัตถุเสพติด ได้แก่ ยาเสพติดให้โทษ วัตถุออกฤทธิ์ และสารระเหย ให้เป็นไปตามที่กำหนดไว้ในประมวลกฎหมายยาเสพติด โดยมีภารกิจต่าง ๆ ดังนี้

1. ดำเนินการตามกฎหมายว่าด้วยการป้องกันการใช้สารระเหยในส่วนที่เป็นหน้าที่และอำนาจของสำนักงานกฎหมายว่าด้วยยาเสพติดให้โทษ กฎหมายว่าด้วยวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท และกฎหมายอื่นที่เกี่ยวข้อง
2. ควบคุมและกำกับดูแลวัตถุเสพติดให้มีคุณภาพ ได้มาตรฐาน มีความปลอดภัยและเป็นไปตามกฎหมาย
3. ดำเนินการรับขึ้นทะเบียนและอนุญาตเกี่ยวกับวัตถุเสพติดตามกฎหมายว่าด้วยยาเสพติดให้โทษและกฎหมายว่าด้วยวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท
4. ศึกษา วิจัย และจัดทำมาตรฐานเกี่ยวกับวัตถุเสพติด
5. ตรวจสอบ กำกับดูแล ฝึกระวังวัตถุเสพติด 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 (ตามกรอบการปฏิบัติงานจริง)



## 7. เป้าประสงค์/ตัวชี้วัดของกองควบคุมวัตถุเสพติด

เป้าประสงค์	ตัวชี้วัด	เป้าหมาย
<b>R : มิติประสิทธิผล</b> : แสดงผลงานที่บรรลุวัตถุประสงค์และเป้าหมายของแผนปฏิบัติการ ตามที่ได้รับงบประมาณมาดำเนินการ เพื่อให้เกิดประโยชน์สุขต่อประชาชน		
R1. ผู้บริโภคปลอดภัย	1. ร้อยละของผลิตภัณฑ์สุขภาพกลุ่มเสี่ยงที่ไม่ได้มาตรฐานตามเกณฑ์ที่กฎหมายกำหนดลดลง	ร้อยละ 50
	2. ร้อยละของกฎระเบียบ/กฎหมายที่ได้รับการทบทวนแก้ไขให้ทันต่อสถานการณ์ (new)	ร้อยละ 100
	3. ร้อยละของการตอบโต้สถานการณ์ผลิตภัณฑ์สุขภาพที่ไม่ปลอดภัยภายในระยะเวลาที่กำหนด (new)	ร้อยละ 100
	4. ร้อยละของผลิตภัณฑ์สุขภาพที่ได้รับการตรวจสอบได้มาตรฐานตามเกณฑ์ที่กฎหมายกำหนด	ร้อยละ 95
R3 ผลิตภัณฑ์สุขภาพพอเพียง	5. ร้อยละของผลิตภัณฑ์สุขภาพจำเป็นที่มีความเสี่ยงขาดแคลนมีอัตราสำรองไม่น้อยกว่า 1 เดือน (new)	ร้อยละ 80
	6. ร้อยละของผลิตภัณฑ์สุขภาพจำเป็นที่มีการขาดครวได้รับการแก้ไขสำเร็จ (new)	ร้อยละ 60
	7. ร้อยละของผลิตภัณฑ์สุขภาพจำเป็นที่สามารถผลิตได้ในประเทศ (new)	ร้อยละ 35
R5 องค์กรสมรรถนะสูง	8. ร้อยละความเชื่อมั่นผู้บริโภคที่มีต่อการดำเนินงานของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (new)	ร้อยละ 80
	9. จำนวนรางวัลที่ได้รับจากหน่วยงานภายนอก (new)	2
	10. ร้อยละของข้อบกพร่อง (CAR) ที่ลดลง (new)	ร้อยละ 20
<b>S : มิติคุณภาพการให้บริการ</b> : แสดงการให้ความสำคัญกับผู้รับบริการในการบริการที่มีคุณภาพสร้างความพึงพอใจแก่ผู้รับบริการ		
	11. ร้อยละความพึงพอใจของผู้รับบริการ	ร้อยละ 93

เป้าประสงค์	ตัวชี้วัด	เป้าหมาย
S2 เพิ่มความพึงพอใจของผู้รับบริการและผู้มีส่วนได้ส่วนเสีย	12. ร้อยละความพึงพอใจของผู้รับบริการผ่านทางระบบอิเล็กทรอนิกส์ (e-submission) (new)	ร้อยละ 80
	13. ร้อยละของคำขออนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพที่ได้รับการพิจารณาอนุญาตแล้วเสร็จภายในเวลาที่กำหนด	ร้อยละ 100
	14. ร้อยละของคำขออนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพที่มีปริมาณและหรือผลกระทบต่อเศรษฐกิจสูง (high volume/ high impact) ได้รับอนุญาตแล้วเสร็จก่อนระยะเวลาที่กำหนด	ร้อยละ 80
<b>M : มิติประสิทธิภาพของการปฏิบัติราชการ :</b> แสดงความสามารถในการปฏิบัติราชการ เช่น การลดรอบระยะเวลาการให้บริการ การบริหารงบประมาณ การประหยัดพลังงาน เป็นต้น		
M2 ยกระดับระบบงานและการบริหารจัดการทรัพยากรด้วยนวัตกรรมหรือดิจิทัล	15. ร้อยละของมูลค่าค่าใช้จ่ายที่ลดลงจากการนำนวัตกรรมหรือดิจิทัลมาใช้ (new)	ร้อยละ 30
	16. จำนวนนวัตกรรมที่นำมาใช้ในการปฏิบัติงาน (new)	18 รายการ
<b>C : มิติพัฒนาองค์กร :</b> แสดงความสามารถในการบริหารการเปลี่ยนแปลงขององค์กรและการพัฒนาบุคลากรสารสนเทศ เพื่อสร้างความพร้อมในการสนับสนุนแผนปฏิบัติราชการ		
C1 บริหารทุนมนุษย์และพัฒนาศักยภาพของบุคลากร	17. ร้อยละความพึงพอใจและความผูกพันของบุคลากรสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (new)	ร้อยละ 80
	18. ร้อยละของบุคลากรที่ได้รับการพัฒนาศักยภาพตามสมรรถนะที่ อย. กำหนด (new)	ร้อยละ 80
	19. ร้อยละความสำเร็จของการดำเนินการตามแผนสร้างความสำเร็จและความผูกพันของบุคลากรสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (new)	ร้อยละ 80
C2 ส่งเสริมความร่วมมือด้านวิชาการและพัฒนาวิจัยนวัตกรรม	20. จำนวนผลงานวิจัย/วิชาการ และนวัตกรรมที่นำมาใช้ประโยชน์ (new)	15 ผลงาน
	21. จำนวนความร่วมมือในการพัฒนางานวิจัย วิชาการและนวัตกรรมกับหน่วยงานภายนอก (new)	5 ฉบับ

เป้าประสงค์	ตัวชี้วัด	เป้าหมาย
	22.จำนวนงานวิจัย วิชาการและนวัตกรรมที่เกิดจากความร่วมมือกับหน่วยงานภายนอก (new)	5 เรื่อง
C3 เพิ่มขีดความสามารถด้วยเทคโนโลยีดิจิทัล (Digital Technology)	23.ร้อยละกระบวนการบริการด้านการอนุมัติ/อนุญาตที่เป็นอิเล็กทรอนิกส์ตลอดทั้งกระบวนการ (new)	ร้อยละ 100
	24.ร้อยละของคำขออนุญาตสถานประกอบการได้รับการพิจารณาอนุญาตแล้วเสร็จภายในเวลาที่กำหนด	ร้อยละ 100
อื่น ๆ		
เป้าประสงค์ – อื่น ๆ	25.ร้อยละของฉลากมีความถูกต้องตามเกณฑ์ที่กำหนด	ร้อยละ 99.5
	26.ร้อยละของผลิตภัณฑ์สุขภาพที่ตรวจพบว่าไม่ได้รับอนุญาตได้รับการจัดการให้เป็นไปตามกฎหมาย	ร้อยละ 100
	27.ร้อยละของสถานประกอบการด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพที่ตรวจพบว่า ไม่ได้รับอนุญาตได้รับการจัดการให้เป็นไปตามกฎหมาย	ร้อยละ 100
	28.ร้อยละของสถานประกอบการผลิตภัณฑ์สุขภาพได้มาตรฐานตามเกณฑ์ที่กฎหมายกำหนด	ร้อยละ 95
	29.ร้อยละของสถานประกอบการที่ได้รับอนุญาตเกี่ยวกับตัวยา เคมีภัณฑ์ และสารตั้งต้นปฏิบัติถูกต้องตามกฎหมาย	ร้อยละ 98
	30.ร้อยละของสถานประกอบการ / ผู้เดินทางที่พบการกระทำผิดได้รับการจัดการ	ร้อยละ 100
	31.คะแนนการประเมินสถานะของหน่วยงานภาครัฐในการเป็นระบบราชการ 4.0	472.92 คะแนน
	32.ร้อยละความสำเร็จของการเบิกจ่ายงบประมาณ ภาพรวม	ร้อยละ 62.50
	33.ร้อยละความสำเร็จของการเบิกจ่ายงบประมาณ งบลงทุน	ร้อยละ 83.33
	34.ระดับคุณธรรมและความโปร่งใสในการดำเนินงานของหน่วยงาน	ระดับ 5
	35.การวิเคราะห์ความต้องการของผู้รับบริการและ stakeholder เพื่อพัฒนา	ระดับ 5

## ส่วนที่ 2 แผนการดำเนินงานของกองควบคุมวัตถุเสพติด

### 1. แผนปฏิบัติการคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2566

#### หลักการและเหตุผล

กองควบคุมวัตถุเสพติดเป็นหน่วยงานที่มีภารกิจหลักในการควบคุมและกำกับดูแลตัวยา สารตั้งต้น และเคมีภัณฑ์ที่เป็นวัตถุเสพติดเพื่อใช้ประโยชน์ในทางการแพทย์ วิทยาศาสตร์ และอุตสาหกรรม ให้เป็นไปตามประมวลกฎหมายยาเสพติด และอยู่ในกรอบของอนุสัญญาเดี่ยวว่าด้วยยาเสพติดให้โทษ ค.ศ. 1961 (Single Convention on Narcotic Drugs, 1961) อนุสัญญาว่าด้วยวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท ค.ศ. 1971 (Convention on Psychotropic Substances 1971) และอนุสัญญาสหประชาชาติว่าด้วยการต่อต้านการลักลอบค้ายาเสพติดและวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท ค.ศ. 1988 (Convention against Illicit Traffic on Narcotic Drugs and Psychotropic Substances, 1988) ซึ่งประเทศไทยเป็นภาคีแห่งอนุสัญญาดังกล่าว

จากสถานการณ์ปัจจุบันปัญหายาเสพติดถูกจัดอยู่ในปัญหาด้านความมั่นคงที่ต้องได้รับการแก้ไขในระดับสำคัญเร่งด่วน จึงถูกบรรจุอยู่ในแผนแม่บทภายใต้ยุทธศาสตร์ชาติ ประเด็นความมั่นคง แผนย่อยการป้องกันและแก้ไขปัญหาที่มีผลกระทบต่อความมั่นคง และในระดับกระทรวงได้กำหนดยุทธศาสตร์การดำเนินงานป้องกันและแก้ไขปัญหา ยาเสพติด สำหรับปัญหาการแพร่ระบาดของวัตถุเสพติดที่เกิดจากการลักลอบการนำเข้าตัวยา สารตั้งต้น และเคมีภัณฑ์ เพื่อนำไปผลิตเป็นยาเสพติดและนำไปใช้ผิดวัตถุประสงค์นอกเหนือจากการใช้ประโยชน์ในทางการแพทย์ วิทยาศาสตร์ และอุตสาหกรรม ยังคงปรากฏอย่างต่อเนื่อง กองควบคุมวัตถุเสพติดตระหนักถึงความสำคัญของเรื่องดังกล่าว จึงได้กำหนดกลไกในการดำเนินการอย่างเข้มงวด ตั้งแต่การตรวจสอบการนำเข้า การควบคุมสถานที่ที่มีการใช้วัตถุเสพติดเพื่อควบคุมมิให้มีการรั่วไหลไปใช้นอกวัตถุประสงค์ และมีการพัฒนาระบบสารสนเทศเพื่อรองรับการดำเนินการต่าง ๆ ได้อย่างมีประสิทธิภาพ เพื่อเป็นเครื่องมือให้เจ้าหน้าที่สามารถดำเนินการได้อย่างสะดวกและรวดเร็ว รวมถึงพัฒนาระบบเก็บรักษา ยาเสพติดให้โทษของกลางให้มีประสิทธิภาพรองรับกับนโยบายด้านยาเสพติดที่มีการจับกุมคดียาเสพติดมากขึ้น ส่งผลให้ของกลางยาเสพติดที่จับกุมได้ และต้องนำมาเก็บรักษาที่กระทรวงสาธารณสุขมากขึ้นด้วย

นอกจากนี้ เมื่อวันที่ 8 พฤศจิกายน 2564 ราชกิจจานุเบกษาได้ประกาศใช้พระราชบัญญัติให้ใช้ประมวลกฎหมายยาเสพติด พ.ศ. 2564 ให้มีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 9 ธันวาคม 2564 เป็นต้นไป ซึ่งเป็นการรวบรวมกฎหมายที่เกี่ยวกับยาเสพติด ทั้งในส่วนของการป้องกันปราบปรามและควบคุมยาเสพติด และการบำบัดรักษาและฟื้นฟูสมรรถภาพผู้ติดยาเสพติดที่กระจายอยู่ในกฎหมายหลายฉบับ มาจัดทำเป็นประมวลกฎหมายยาเสพติด เพื่อประโยชน์ในการอ้างอิงและใช้กฎหมายที่จะรวมอยู่ในกฎหมายฉบับเดียวกันอย่างเป็นระบบ

การประกาศใช้กฎหมายดังกล่าวทำให้ต้องมีการยกเลิกกฎหมายที่เกี่ยวข้องหลายฉบับ รวมถึงกฎหมายที่อยู่ในความรับผิดชอบของกองควบคุมวัตถุเสพติด ดังนั้น จึงจำเป็นต้องเร่งดำเนินการจัดทำและออกกฎหมายลำดับรอง เพื่อให้การปฏิบัติงานต่าง ๆ เป็นไปได้อย่างราบรื่นและมีประสิทธิภาพ

ดังนั้น แผนปฏิบัติการประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2566 จึงมีการดำเนินการให้บรรลุวัตถุประสงค์ตามภารกิจและหน้าที่ที่ได้กล่าวข้างต้น

### วัตถุประสงค์

1. เพื่อส่งเสริมและกำกับดูแลให้ผู้ประกอบการสามารถดำเนินการตามกฎหมาย หลักเกณฑ์ วิธีการ แนวทางการปฏิบัติต่าง ๆ ได้อย่างถูกต้องตามกฎหมาย
2. เพื่อส่งเสริมให้มีผลิตภัณฑ์วัตถุเสพติดที่ใช้ในทางการแพทย์ที่มีคุณภาพมาตรฐานและเพียงพอต่อการใช้ประโยชน์ทางการแพทย์ภายในประเทศ
3. เพื่อสร้างเสริมเครือข่ายในการติดตาม ตรวจสอบ เฝ้าระวังเกี่ยวกับตัวยา สารตั้งต้น และเคมีภัณฑ์กับหน่วยงานทั้งภายในและภายนอกองค์กร
4. เพื่อพัฒนาระบบการตรวจรับและเก็บรักษายาเสพติดให้โทษของกลางให้มีประสิทธิภาพยิ่งขึ้น
5. เพื่อพัฒนาระบบสารสนเทศที่เกี่ยวข้องให้มีความทันสมัย มีความยืดหยุ่น และสามารถรองรับความต้องการข้อมูลที่เปลี่ยนแปลงขององค์กร และรองรับการแลกเปลี่ยนและเชื่อมโยงระหว่างหน่วยงาน

### กลวิธี

1. พัฒนาระบบการกำกับดูแลผลิตภัณฑ์วัตถุเสพติดและสถานประกอบการ ทั้งก่อนและหลังออกสู่ตลาด ให้เป็นไปตามมาตรฐาน
2. พัฒนาระบบการเฝ้าระวังและควบคุมการกระจายของตัวยาและสารตั้งต้นที่เป็นวัตถุเสพติดให้เป็นอย่างถูกต้องตามกฎหมาย
3. พัฒนาและปรับปรุงกฎหมาย กฎระเบียบ หลักเกณฑ์ในการกำกับดูแลตัวยา สารตั้งต้น และเคมีภัณฑ์ที่เป็นวัตถุเสพติดให้สอดคล้องกับระบบสากลและเหมาะสมกับสถานการณ์
3. พัฒนาระบบการเก็บรักษาและทำลายยาเสพติดให้โทษของกลาง ให้มีระบบป้องกันการรั่วไหลออกนอกระบบการควบคุมที่มีประสิทธิภาพ มีความโปร่งใส และสามารถตรวจสอบได้ เพื่อสร้างความเชื่อมั่นให้กับสังคมและประชาชน
4. พัฒนาระบบสารสนเทศและฐานข้อมูลที่เกี่ยวข้อง เพื่อเพิ่มประสิทธิภาพในการกำกับดูแลและสามารถประมวลผลต่าง ๆ ได้อย่างมีระบบ

**งบประมาณ**

<b>รวมทั้งสิ้น</b>	<b>22,760,782.38 บาท</b>
- งบดำเนินงาน	11,403,010.00 บาท
- งบลงทุน	10,635,670.50 บาท
- งบรายจ่ายอื่น	722,094.88 บาท

**ผลที่คาดว่าจะได้รับ**

เพื่อให้ตัวยาคีเคมีภัณฑ์ และสารตั้งต้นที่เป็นวัตถุเสพติดได้รับการควบคุมและกำกับดูแลให้มีการใช้ตามวัตถุประสงค์ทางการแพทย์ วิทยาศาสตร์ และอุตสาหกรรม และเป็นไปตามกฎหมาย

**กิจกรรมแผนปฏิบัติการ****แผนงานที่ 1 แผนงานบุคลากรภาครัฐ**

กิจกรรมหลักที่ 1.1 ค่าใช้จ่ายบุคลากรภาครัฐด้านการคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ

**แผนงานที่ 2 พื้นฐานด้านการพัฒนาและเสริมสร้างศักยภาพทรัพยากรมนุษย์**

กิจกรรมหลักที่ 1.1 พิจารณากลับกรองผลิตภัณฑ์สุขภาพก่อนออกสู่ตลาด

กิจกรรมหลักที่ 1.2 พิจารณาตรวจสอบคุณภาพมาตรฐานของสถานประกอบการก่อนอนุญาตให้มี

การประกอบการ

กิจกรรมหลักที่ 1.3 ตรวจสอบเฝ้าระวังคุณภาพมาตรฐานความปลอดภัยของผลิตภัณฑ์สุขภาพให้

เป็นไปตามกฎหมาย

กิจกรรมหลักที่ 1.4 ตรวจสอบเฝ้าระวังคุณภาพมาตรฐานความปลอดภัยของสถานประกอบการให้

เป็นไปตามกฎหมาย

**แผนงานที่ 4 บูรณาการป้องกันปราบปราม และบำบัดรักษาผู้ติดยาเสพติด**

กิจกรรมหลักที่ 1.1 ควบคุมตัวยาคีเคมีภัณฑ์ และสารตั้งต้นที่เป็นวัตถุเสพติด



## ตารางแผนปฏิบัติการ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2566 หน่วยงาน: กองควบคุมวัตถุเสพติด

แผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2566  
หน่วยงาน กองควบคุมวัตถุเสพติด

แผนงาน/ผลผลิต/กิจกรรมหลัก/  กิจกรรม/โครงการ	เป้าหมาย			แผนการดำเนินงานและการใช้จ่ายงบประมาณรายเดือน											
	แผนงาน แผนเงิน	หน่วยนับ	รวมทั้งสิ้น	ไตรมาส 1			ไตรมาส 2			ไตรมาส 3			ไตรมาส 4		
				ต.ค.	พ.ย.	ธ.ค.	ม.ค.	ก.พ.	มี.ค.	เม.ย.	พ.ค.	มิ.ย.	ก.ค.	ส.ค.	ก.ย.
เปอร์เซ็นต์			100	16.48			10.95			21.93			50.64		
รวมไตรมาส			19,382,135	3,193,349			2,122,938			4,251,407			9,814,441		
รวมทั้งสิ้น			19,382,135	1,041,667	691,043	1,460,639	597,275	658,937	866,726	1,257,641	1,110,333	1,883,433	8,941,423	526,185	346,833
<b>แผนงานที่ 1 แผนงานบุคลากรภาครัฐ</b>			72,000	6,000	6,000	6,000	6,000	6,000	6,000	6,000	6,000	6,000	6,000	6,000	6,000
ผลผลิตที่ 1: รายการค่าใช้จ่ายบุคลากรภาครัฐส่งเสริมให้คนมีสุขภาพที่ดี															
กิจกรรมหลักที่ 1.1: ค่าใช้จ่ายบุคลากรภาครัฐด้านคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ															
งบดำเนินงาน			72,000	6,000	6,000	6,000	6,000	6,000	6,000	6,000	6,000	6,000	6,000	6,000	6,000
ค่าเช่าบ้าน	แผนงาน	ครั้ง	12	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1
	แผนเงิน	บาท	72,000	6,000	6,000	6,000	6,000	6,000	6,000	6,000	6,000	6,000	6,000	6,000	6,000
<b>แผนงานที่ 2 พื้นฐานด้านการพัฒนาและเสริมสร้างศักยภาพทรัพยากรมนุษย์</b>			2,658,060	508,866	142,710	150,306	156,942	163,104	407,782	320,308	242,000	255,600	84,090	176,852	49,500
ผลผลิตที่ 1 ผลิตภัณฑ์สุขภาพและสถานประกอบการได้รับการกำกับดูแลและตรวจสอบให้มีความตรงตามเกณฑ์ที่กำหนด			2,658,060	508,866	142,710	150,306	156,942	163,104	407,782	320,308	242,000	255,600	84,090	176,852	49,500
กิจกรรมหลักที่ 1.1 พิจารณากลับกรมผลิตภัณฑ์สุขภาพก่อนออกสู่ตลาด			64,823	27,323	3,000	3,000	4,500	4,500	4,500	5,500	5,500	6,000	500	500	0
พิจารณาอนุญาตเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์วัตถุเสพติด															
1. พิจารณากลับกรมผลิตภัณฑ์วัตถุเสพติดก่อนออกสู่ตลาด	แผนงาน	คำขอ	120	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10	10
	แผนเงิน	บาท	24,823	24,823											
2. ค่าตอบแทนผู้เชี่ยวชาญพิจารณาได้รับ	แผนงาน	เรื่อง	1								1				
	แผนเงิน	บาท	40,000	2,500	3,000	3,000	4,500	4,500	4,500	5,500	5,500	6,000	500	500	
กิจกรรมหลักที่ 1.2 พิจารณาตรวจสอบคุณภาพมาตรฐานของสถานประกอบการก่อนอนุญาตให้มีการประกอบการพิจารณาอนุญาตเกี่ยวกับสถานประกอบการผลิตภัณฑ์สุขภาพ			251,536	99,516	10,000	13,456	13,000	15,304	15,000	29,608	28,500	25,000	1,000	1,152	0
3. พิจารณาอนุญาตเกี่ยวกับสถานประกอบการผลิตภัณฑ์สุขภาพ	แผนงาน	หน่วย	4,050	200	350	350	350	350	350	350	350	350	350	350	350
	แผนเงิน	บาท	90,016	90,016											
4. การตรวจสอบสถานที่ / พื้นที่ในการดำเนินการเกี่ยวกับวัตถุเสพติด	แผนงาน	ราย	15		2	2	2	2	2	1	1	1	1	1	
	แผนเงิน	บาท	161,520	9,500	10,000	13,456	13,000	15,304	15,000	29,608	28,500	25,000	1,000	1,152	
กิจกรรมหลักที่ 1.3 ตรวจสอบเฝ้าระวังคุณภาพมาตรฐานความปลอดภัยของผลิตภัณฑ์สุขภาพให้เป็นไปตามกฎหมายตรวจสอบคุณภาพผลิตภัณฑ์สุขภาพ	แผนงาน	รายการ	352,880	300	300	300	300	300	250,100	300	300	300	180	100,200	
			75			28			34			13			
5. การเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์สุขภาพเพื่อประเมินสถานการณ์คุณภาพและความปลอดภัย	แผนงาน	รายการ	70	6	10	10	12	12	8	10	2				



แผนงาน/ผลผลิต/กิจกรรมหลัก/  กิจกรรม/โครงการ	เป้าหมาย			แผนการดำเนินงานและการใช้จ่ายงบประมาณรายเดือน													
	แผนงาน	หน่วยนับ	รวมทั้งสิ้น	ไตรมาส 1			ไตรมาส 2			ไตรมาส 3			ไตรมาส 4				
				ค.ค.	พ.ย.	ธ.ค.	ม.ค.	ก.พ.	มี.ค.	เม.ย.	พ.ค.	มิ.ย.	ก.ค.	ส.ค.	ก.ย.		
13. ประชุมพัฒนางาน / แลกเปลี่ยนเรียนรู้	แผนงาน	เรื่อง	1														
	แผนงาน	บาท	10,030	1,000	1,000	1,000	1,000	1,000	1,000	1,000	1,000	1,000	1,030				1
<b>จัดทำ ปรับปรุง กฎหมาย ระเบียบต่างๆ</b>																	
14. จ้างหมาดำเนินการแจ้งกฎหมาย ระเบียบ ประกาศ	แผนงาน	บาท	60,000														
15. ค่าจ้างลูกจ้างเหมาบริการ 2 คน	แผนงาน	บาท	39,900	39,900													
<b>บริหารงานทั่วไป</b>			<b>1,446,193</b>	<b>225,649</b>	<b>111,410</b>	<b>110,610</b>	<b>103,342</b>	<b>111,000</b>	<b>106,182</b>	<b>133,700</b>	<b>169,700</b>	<b>180,300</b>	<b>69,800</b>	<b>75,000</b>	<b>49,500</b>		
<b>16. งานธุรการ</b>																	
16.1 จ้างหมาดำเนินการที่ธุรการ (7 คน)	แผนงาน	บาท	115,239	115,239													
16.2 ค่าวัสดุสำนักงาน	แผนงาน	บาท	392,324		1,000		34,842	42,500	37,682	65,000	100,000	110,000	1,300				
16.3 ค่าน้ำดื่ม	แผนงาน	บาท	20,000	1,600	1,600	1,800	1,600	1,600	1,600	1,800	1,800	3,400	1,600	1,600			
13.4 ค่าเช่าเครื่องถ่ายเอกสาร	แผนงาน	บาท	84,000	7,600	7,600	7,600	7,600	7,600	7,600	7,600	8,000	7,600	7,600	7,600			
16.5 น้ำมันเชื้อเพลิง	แผนงาน	บาท	78,000	6,500	6,500	6,500	6,500	6,500	6,500	6,500	6,500	6,500	6,500	6,500	13,000		
16.6 เดินทางประชุมราชการ	แผนงาน	บาท	36,900	3,300	3,300	3,300	3,300	3,300	3,300	3,300	3,900	3,300	3,300	3,300	3,300		
16.7 ค่าเช่ารถตู้	แผนงาน	คัน	2														
- ผูกพัน 5 ปี ตั้งแต่ปีงบประมาณ พ.ศ.2566-2570	แผนงาน	บาท	594,000	49,500	49,500	49,500	49,500	49,500	49,500	49,500	49,500	49,500	49,500	49,500	49,500		
- 3 เดือน (ค.ค. 2565 - ธ.ค. 2565)	แผนงาน	บาท	125,730	41,910	41,910	41,910											
<b>งบลงทุน</b>	แผนงาน	บาท	<b>57,600</b>								<b>57,600</b>						
1. ครูภัณฑ์สำนักงาน																	
- พัฒน แบบทาวเวอร์	แผนงาน	บาท	19,000								19,000						
2. ครูภัณฑ์วิทยาศาสตร์ไฟฟ้า																	
- ลำโพงพร้อมเครื่องขยายเสียง	แผนงาน	บาท	38,600								38,600						
<b>แผนงานที่ 4 บูรณาการป้องกันปราบปราม และบำบัดรักษาผู้ติดยาเสพติด</b>			<b>16,652,075</b>	<b>526,801</b>	<b>542,333</b>	<b>1,304,333</b>	<b>434,333</b>	<b>489,833</b>	<b>452,944</b>	<b>931,333</b>	<b>862,333</b>	<b>1,621,833</b>	<b>8,851,333</b>	<b>343,333</b>	<b>291,333</b>		
<b>โครงการที่ 1 โครงการควบคุมด้วย เคมิกัลท์ และสารตั้งต้นที่เป็นวัตถุเสพติด</b>			<b>16,652,075</b>	<b>526,801</b>	<b>542,333</b>	<b>1,304,333</b>	<b>434,333</b>	<b>489,833</b>	<b>452,944</b>	<b>931,333</b>	<b>862,333</b>	<b>1,621,833</b>	<b>8,851,333</b>	<b>343,333</b>	<b>291,333</b>		
<b>ให้เป็นไปตามกฎหมาย</b>																	
<b>กิจกรรมหลักที่ 1.1 ควบคุมด้วย เคมิกัลท์และสารตั้งต้นที่เป็นวัตถุเสพติด</b>			<b>16,652,075</b>	<b>526,801</b>	<b>542,333</b>	<b>1,304,333</b>	<b>434,333</b>	<b>489,833</b>	<b>452,944</b>	<b>931,333</b>	<b>862,333</b>	<b>1,621,833</b>	<b>8,851,333</b>	<b>343,333</b>	<b>291,333</b>		
<b>การควบคุมการนำเข้า</b>	แผนงาน	ราย	<b>1,480</b>	100	100	100	100	100	140	140	140	140	140	140	140		
1. พิจารณาอนุญาตหนังสือรับรองเกี่ยวกับสารตั้งต้น	แผนงาน	บาท	<b>424,066</b>	34,061	35,455	35,455	35,455	35,455	35,455	35,455	35,455	35,455	35,455	35,455	35,455		
1.1 ผลิตภัณฑ์	แผนงาน	ราย	200	20	20	20	20	20	20	20	20	10	10	10	10		
1.2 สถานประกอบการ	แผนงาน	ราย	300	20	20	20	20	25	30	25	20	30	25	30	35		
1.3 การดำเนินการเกี่ยวกับข้อบัญญัติ	แผนงาน	ราย	900	50	50	50	50	50	85	90	95	95	100	95	90		
2 การควบคุมตรวจสอบการนำเข้า ณ ด่าน	แผนงาน	ราย	80	10	10	10	10	5	5	5	5	5	5	5	5		
<b>การควบคุมการกระจาย</b>																	
3. การควบคุมการกระจาย	แผนงาน	ราย	25,100	2,000	2,100	2,100	2,100	2,100	2,100	2,100	2,100	2,100	2,100	2,100	2,100		
	แผนงาน	บาท	<b>1,268,094</b>	102,490	105,964	105,964	105,964	105,964	105,964	105,964	105,964	105,964	105,964	105,964	105,964		

แผนงาน/ผลผลิต/กิจกรรมหลัก/ กิจกรรม/โครงการ	เป้าหมาย			แผนการดำเนินงานและการใช้จ่ายงบประมาณรายเดือน												
	แผนงาน แผนเงิน	หน่วยนับ	รวมทั้งสิ้น	ไตรมาส 1			ไตรมาส 2			ไตรมาส 3			ไตรมาส 4			
				ค.ค.	พ.ย.	ธ.ค.	ม.ค.	ก.พ.	มี.ค.	เม.ย.	พ.ค.	มิ.ย.	ก.ค.	ส.ค.	ก.ย.	
<b>การควบคุมการใช้สารตั้งต้นทางอุตสาหกรรม</b>																
4. การควบคุมการใช้สารตั้งต้นทางอุตสาหกรรม	แผนงาน แผนเงิน	ราย บาท	240 40,380	20 3,500	20 3,500	20 3,500	20 3,000	20 3,500	20 3,380	20 5,000	20 6,000	20 6,000	20 3,000	20 20	20 20	20 20
<b>การตรวจรับและเก็บรักษาเสถียรภาพให้โทษ</b>																
<b>ของกลาง</b>																
5. การเก็บรักษาเสถียรภาพของกลาง	แผนงาน	ราย	200	20	20	20	20	30	30					20	20	20
5.1 ค่าจ้างลูกจ้างเหมาบริการ (6 คน)	แผนเงิน	บาท	1,200,339	97,820	100,229	100,229	100,229	100,229	100,229	100,229	100,229	100,229	100,229	100,229	100,229	100,229
5.2 วัสดุของกลาง	แผนเงิน	บาท	100,000	5,000	5,000	7,000	5,000	5,000	7,000	20,000	20,000	22,000	2,000	2,000		
5.3 จ้างเหมาดูแลระบบคลังของกลางฯ	แผนเงิน	บาท	100,000	5,000	10,000	10,000	5,000	10,000	10,000	15,000	15,000	15,000	5,000			
5.4 ค่าตอบแทนกรรมการตรวจรับฯ	แผนเงิน	บาท	1,000,000	97,500	100,000	100,000	30,000	80,000	25,000	170,000	220,000	177,500				
5.5 ค่าตอบแทนกรรมการถือฤกษ์แจฯ	แผนเงิน	บาท	157,500				17,500	17,500	17,500	17,500	17,500	17,500	17,500	17,500	17,500	17,500
6. สุ่มตรวจวิเคราะห์ยาเสพติดของกลาง	แผนงาน	ราย	100			40			40			20				
<b>การทำลายยาเสพติดของกลางและการนำของกลางยาเสพติดให้โทษไปใช้ประโยชน์</b>																
7. การทำลายยาเสพติดของกลางและการนำของกลางยาเสพติดให้โทษไปใช้ประโยชน์	แผนงาน แผนเงิน	ครั้ง บาท	2 1,500,000			1 750,000						1 750,000				
<b>จัดทำ ปรับปรุงแก้ไขกฎหมาย ระเบียบต่าง ๆ</b>																
8. การจัดทำ ปรับปรุงแก้ไขกฎหมาย ระเบียบต่าง ๆ	แผนงาน แผนเงิน	ฉบับ บาท	12 2,349,565	1 181,430	1 182,185	1 182,185	1 132,185	1 132,185	1 146,285	1 462,185	1 342,185	1 392,185	1 82,185	1 82,185	1 82,185	1 32,185
8.1 จัดประชุมกรรมการ/อนุกรรมการ	แผนเงิน	บาท	1,964,100	150,000	150,000	150,000	100,000	100,000	114,100	430,000	310,000	360,000	50,000	50,000		
8.2 ค่าจ้างลูกจ้างเหมาบริการ (2 คน)	แผนเงิน	บาท	385,465	31,430	32,185	32,185	32,185	32,185	32,185	32,185	32,185	32,185	32,185	32,185	32,185	32,185
<b>งานบริหารงานทั่วไป</b>																
9. งานธุรการ	แผนงาน แผนเงิน	เรื่อง บาท	1 12,131			1 10,000					2,131					
<b>งบลงทุน</b>			<b>8,500,000</b>											<b>8,500,000</b>		
1. ระบบสารสนเทศ เพื่อควบคุมการนำเข้า การใช้ยาเสพติดให้โทษในประเภท 4 ของผู้วิบนุญาต	แผนงาน แผนเงิน	เรื่อง บาท	1 3,000,000											1 3,000,000		
2. จัดทำระบบระบายอากาศห้องตรวจรับและห้องเก็บรักษาเสถียรภาพของกลาง (คลังใหม่)	แผนงาน แผนเงิน	เรื่อง บาท	1 5,500,000											1 5,500,000		

## 2. แผนเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์สุขภาพ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2566

แบบฟอร์มแผนเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์สุขภาพ (กองควบคุมวัตถุเสพติด) ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2566

กรอบกิจกรรม	ผลิตภัณฑ์ที่เก็บ คย. - รายการ (Item)	หัวข้อ/รายการ ที่ต้องการตรวจวิเคราะห์	จำนวน คย. (N)	จำนวน คย. จำแนกตามช่วงเวลาเก็บ				ปริมาณ คย.	สถานที่เก็บ คย.		หน่วยงาน ที่เก็บ คย.		หน่วยงาน ตรวจ วิเคราะห์	งบประมาณ (บาท)			หมายเหตุ
				Q1	Q2	Q3	Q4		ระบุสถานที่	จำนวน คย.	ระบุหน่วยงาน	จำนวน คย.		ค่าวิเคราะห์	ค่าซื้อ คย.	รวม	
		รวมทั้งสิ้น	145	68	57	20	0						1,125,000	0	1,125,000		
		รวมส่วนกลาง	145	68	57	20	0						1,125,000	0	1,125,000		
		รวมส่วนภูมิภาค	0	0	0	0	0						0	0	0		
		รวมการตรวจสอบเฝ้าระวัง	40	26	14	0	0						1,000,000	0	1,000,000		
		รวม	40	26	14	0	0						1,000,000	0	1,000,000		
2. การตรวจสอบเฝ้าระวัง คุณภาพมาตรฐาน และความปลอดภัย	2.1 ส่วนกลาง																
	1) วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3, 4 และยานสาคัดให้ โทษในประเภท 3 ได้แก่ 1.1) Camphorated Opium Tincture	ข้อกำหนดตามที่ขอขึ้นทะเบียน หรือตามคำรายการ ได้แก่ assay , identification, pH, dissolution	40	26	14	0	0	10 ขวด	สถานที่ผลิต/ นำเข้า/ จำหน่าย	50 5 5	อย.	65	กรมวิทย์ฯ	1,000,000	0	1,000,000	เก็บ คย ของผู้ผลิตที่ยังไม่ได้ เก็บ คย ในรอบ 3 ปีที่ผ่านมา
	1.2) Codeine (ทีไม่ใช้ Soft gel)		4	2	2	0	0	100 เม็ด									เก็บ คย ของผู้ผลิตที่ยังไม่ได้ เก็บ คย ในรอบ 3 ปีที่ผ่านมา
	1.3) Codeine (Soft gel)		6	3	3	0	0	100 แคปซูล									เป็นรายการที่พบปัญหาคุณภาพ จากผลการตรวจวิเคราะห์ที่ผ่านมา (เก็บตัวอย่างปี 64 ได้รับผลปี 65)
	1.4) Diazepam		7	5	2	0	0	100 เม็ด									เก็บ คย ของผู้ผลิตที่ยังไม่ได้ เก็บ คย ในรอบ 3 ปีที่ผ่านมา

กรอบกิจกรรม	ผลิตภัณฑ์ที่เก็บ คย. - ระบุรายการ (Item)	หัวข้อ/รายการ ที่ต้องการตรวจวิเคราะห์	จำนวน คย. (N)	จำนวน คย. จำแนกตามช่วงเวลาเก็บ				ปริมาณ คย.	สถานที่เก็บ คย.		หน่วยงาน ที่เก็บ คย.		หน่วยงาน ตรวจ วิเคราะห์	งบประมาณ (บาท)			หมายเหตุ
				Q1	Q2	Q3	Q4		ระบุสถานที่	จำนวน คย.	ระบุหน่วยงาน	จำนวน คย.		ค่าวิเคราะห์	ค่าซื้อ คย.	รวม	
	1.5) Lorazepam		8	6	2	0	0	250 เม็ด									เป็นรายการที่พบปัญหาคุณภาพ จากผลการตรวจวิเคราะห์ที่ผ่านมา (ปี 61 และ 63)
	1.6) Clonazepam		5	3	2	0	0	100 เม็ด									เก็บ คย. ของผู้ผลิตที่ยังไม่ได้ เก็บ คย. ในรอบ 3 ปีที่ผ่านมา
	1.7) Medazepam		2	1	1	0	0	100 เม็ด									เป็นรายการที่พบปัญหาคุณภาพ จากผลการตรวจวิเคราะห์ที่ผ่านมา (ปี 63) และมีทะเบียนคำร้องเพียง 1 คำรับ จึงทำให้แพทย์มีโอกาส เลือกใช้น้อยจึงต้องเน้นระวัง คุณภาพมาตรฐานซ้ำ
	1.8) Clorazepate		1	1	0	0	0	100 เม็ด									เป็นรายการที่พบปัญหาคุณภาพ จากผลการตรวจวิเคราะห์ที่ผ่านมา (ปี 62 และ 63)
	1.9) Phenobarbital		3	3	0	0	0	100 แคปซูล									เป็นรายการที่พบปัญหาคุณภาพ จากผลการตรวจวิเคราะห์ที่ผ่านมา (ปี 61 และ 63)

กรอบกิจกรรม	ผลิตภัณฑ์ที่เก็บ คย. - ระบุรายการ (Item)	หัวข้อ/รายการ ที่ต้องการตรวจวิเคราะห์	จำนวน คย. (N)	จำนวน คย. จำนวนตามช่วงเวลาเก็บ				ปริมาณ คย.	สถานที่เก็บ คย.		หน่วยงาน ที่เก็บ คย.		หน่วยงาน ตรวจ วิเคราะห์	งบประมาณ (บาท)			หมายเหตุ	
				Q1	Q2	Q3	Q4		ระบุสถานที่	จำนวน คย.	ระบุหน่วยงาน	จำนวน คย.		ค่าวิเคราะห์	ค่าซื้อ คย.	รวม		
				รวม		รวม												
	1.10) Clobazam		1	0	1	0	0	100 เม็ด										เก็บ คย. ของผู้ผลิตที่ยังไม่ได้ เก็บ คย. ในรอบ 3 ปีที่ผ่านมา
	1.11) Pinazepam		1	1	0	0	0	100 เม็ด										เก็บ คย. ของผู้ผลิตที่ยังไม่ได้ เก็บ คย. ในรอบ 3 ปีที่ผ่านมา
	1.12) Diphenoxylate		1	0	1	0	0	100 เม็ด										เก็บ คย. ของผู้ผลิตที่ยังไม่ได้ เก็บ คย. ในรอบ 3 ปีที่ผ่านมา
3. กรณีพิเศษ/ฉุกเฉิน/ ร้องเรียน		รวมกรณีพิเศษ/ฉุกเฉิน/ร้องเรียน	105	42	43	20	0							125,000	0	125,000		
		รวม	105	42	43	20	0							125,000	0	125,000		
	3.1 ส่วนกลาง																	
	1) วัดอุณหภูมิหรือ ยาเสพติดให้โทษ	ตรวจเอกซเรย์หรือข้อกำหนด ตามที่ขึ้นทะเบียนหรือตามคำวินิจฉัย เช่น ปริมาณสารสำคัญ		5	2	3	0	0	100 เม็ด	แล้วแต่กรณี	5	อย.	5	กรมวิทย์ฯ	125,000	0	125,000	
2) ยาเสพติดให้โทษ ของกลาง	ตรวจเอกซเรย์		100	40	40	20	0	10 เม็ด	อย.	100	อย.	100	กรมวิทย์ฯ	0	0	0		

### 3. แผนพัฒนากฎหมาย ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2566

กองควบคุมวัตถุเสพติดมีแผนการปรับปรุงหรือพัฒนาตามแผน จำนวน 12 ฉบับ

ลำดับ	รายชื่อกฎหมาย
1	<p><b>ประกาศกระทรวงสาธารณสุข ที่ออกตามประมวลกฎหมายยาเสพติด จำนวน 11 ฉบับ</b></p> <p>1.1 ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดหลักเกณฑ์เกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษในประเภท 3 พ.ศ. ....</p> <p>1.2 ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง แต่งตั้งพนักงานเจ้าหน้าที่และกำหนดอำนาจหน้าที่และกำหนดแบบบัตรประจำตัวพนักงานเจ้าหน้าที่เพื่อปฏิบัติการตามประมวลกฎหมายยาเสพติด พ.ศ. ....</p> <p>1.3 ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อและประเภทวัตถุออกฤทธิ์ที่ห้ามนำผ่าน พ.ศ. ....</p> <p>1.4 ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 ซึ่งอนุญาตให้ผลิตเพื่อส่งออกหรือส่งออกได้ พ.ศ. ....</p> <p>1.5 ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 (ฉบับที่ 2) พ.ศ. ....</p> <p>1.6 ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อยาเสพติดให้โทษในประเภท 4 (ฉบับที่ 2) พ.ศ. ....</p> <p>1.7 ประกาศกระทรวงสาธารณสุขและกระทรวงอุตสาหกรรม เรื่อง การระบุชื่อ ประเภท ชนิด หรือขนาดบรรจุของสารเคมีหรือผลิตภัณฑ์ที่เป็นสารระเหย พ.ศ. ....</p> <p>1.8 ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดมาตรฐานว่าด้วยปริมาณ ส่วนประกอบ คุณภาพ ความบริสุทธิ์หรือลักษณะอื่น ตลอดจนการบรรจุและการเก็บรักษายาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 ประเภท 3 หรือประเภท 4 พ.ศ. ....</p> <p>1.9 ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดชนิดและจำนวนยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 ที่จะต้องใช้ในทางการแพทย์และทางวิทยาศาสตร์ทั่วราชอาณาจักรประจำปี 2566</p> <p>1.10 ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดฉลากและเอกสารกำกับ หรือคำเตือนหรือข้อควรระวัง (ยส/วจ)</p> <p>1.11 ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดหลักเกณฑ์ การได้มาซึ่งผู้เชี่ยวชาญ องค์กรผู้เชี่ยวชาญ หน่วยงานของรัฐ</p>
2	<p><b>ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติด ที่ออกตามประมวลกฎหมายยาเสพติด จำนวน 1 ฉบับ</b></p> <p>2.1 ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติด เรื่อง การขออนุญาตและการออกใบอนุญาต เกี่ยวกับการโฆษณายาเสพติดให้โทษและวัตถุออกฤทธิ์</p>

หมายเหตุ นับเป็นผลสำเร็จเมื่อกองฯ เสนอเลขธิการ อย. ลงนามบันทึกเสนอประกาศฯ เพื่อให้รัฐมนตรี พิจารณาลงนามตามลำดับขั้นตอนการเสนอกฎหมาย



### ส่วนที่ 3 ผลการดำเนินงานของกองควบคุมวัตถุเสพติด

#### 1. สรุปรายงานการใช้จ่ายงบประมาณ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2566

กองควบคุมวัตถุเสพติดได้รับงบประมาณรวมทั้งสิ้น 22,760,782.38 บาท ประกอบด้วย งบดำเนินงาน งบลงทุนและงบรายจ่ายอื่น ๆ โดยมีการใช้จ่ายงบประมาณรวมทั้งสิ้น 22,760,767.56 บาท (แบ่งเป็นเบิกจ่าย 20,389,647.56 บาท และกักเงินเหลือมปีเพื่อปรับปรุงห้องน้ำอาคารเงินทุนฯ 2,371,120.00 บาท) คงเหลือ 14.82 บาท การใช้จ่ายงบประมาณในภาพรวมคิดเป็นร้อยละ 99.99 บาท โดยมีรายละเอียดดังนี้

#### สรุปผลการใช้จ่ายงบประมาณ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2566

ระหว่างวันที่ 1 ตุลาคม 2565 - 30 กันยายน 2566

แผนงาน/กิจกรรม	งบประมาณที่ได้รับ	เบิกจ่าย	ร้อยละ เบิกจ่าย+ผูกพัน	คงเหลือ
<b>รวมทั้งหมด</b>	<b>22,760,782.38</b>	<b>20,389,647.56</b>	<b>89.58</b>	<b>2,371,134.82</b>
<b>รวมงบดำเนินงาน</b>	<b>11,403,010.00</b>	<b>11,403,002.18</b>	<b>100.00</b>	<b>7.82</b>
งบดำเนินงานแผน 2,4	9,357,055.00	9,363,083.09	100.06	- 6,028.09
##แผนงานที่ 2	1,204,980.00	1,204,948.43	100.00	
##แผนงานที่ 4	8,152,075.00	8,158,134.66	100.07	
ค่าเช่าบ้าน	70,800.00	70,800.00	100.00	-
งบกลาง	1,000,000.00	999,997.09	100.00	2.91
ค่าเช่ารถ	719,730.00	719,760.00	100.00	- 30.00
โครงการ	255,425.00	249,362.00	97.63	6,063.00
งบรายจ่ายอื่น	722,101.88	722,094.88	100.00	7.00
งบลงทุน	10,635,670.50	8,264,550.50	77.71	2,371,120.00

#### รายละเอียดการเบิกจ่ายงบประมาณตามกิจกรรม

รายการ	รายละเอียด	รวมเบิกจ่าย	เบิกจ่าย	หมายเหตุเพิ่มเติม
<b>รวมทั้งสิ้น</b>		<b>20,389,647.56</b>		
ค่าเช่าบ้าน		70,800.00		
ค่าจ้างลูกจ้างเหมา		3,382,737.00		
##แผนงานที่ 2			353,556.00	
	Pre		114,839.00	
	Post		34,630.00	
	พัฒนาระบบ		64,848.00	
	กำหนดมาตรฐาน		24,000.00	
	บริหาร		115,239.00	
##แผนงานที่ 4			3,029,181.00	
	Pre		428,081.00	
	Post		1,241,210.00	
	ของกลาง		1,024,960.00	
	กำหนดมาตรฐาน		334,930.00	
ค่าตรวจสอบสถานประกอบการ		283,096.00		
## สถานประกอบการกัญชา/กัญชง			5,600.00	
## โรงงานและสถานพยาบาล			228,998.00	
## ตรวจสอบการใช้ทางออกสุา กรรม			48,498.00	
ตรวจสอบฉลากและเอกสารกำกับฯ		-		
ค่าตอบแทนผู้เชี่ยวชาญ		32,000.00		
ระบบคุณภาพ		11,105.00		
พัฒนาบุคลากรตามสมรรถนะ		17,290.00		
ประชุมพัฒนา/แลกเปลี่ยน เรียนรู้		1,575.00		
รวมค่าวัสดุสำนักงาน		916,927.51		

รายการ	รายละเอียด	รวมเบิกจ่าย	เบิกจ่าย	หมายเหตุเพิ่มเติม
##คาร์สต์สำนักงาน			728,038.05	
แผนงานที่ 2			375,203.45	
แผนงานที่ 4			352,834.60	รวมค่าตอบแทน กรรมการต่าง ๆ ด้วย
##คาร์สต์สำนักงานของกลาง			188,889.46	
ค่าน้ำดื่ม		21,186.00		
ค่าเช่าเครื่องถ่ายเอกสาร		59,141.28		
ค่าน้ำมันเชื้อเพลิง		72,359.70		
ค่าเดินทางไปราชการ		26,934.00		
ค่าเช่ารถตู้		719,760.00		
ค่าเช่าทำลายยาเสพติดให้โทษฯ		2,113,789.89		
##ครั้งที่ 55			1,113,792.80	
##ครั้งที่ 56			999,997.09	
ค่าจ้างเหมาดูแลระบบของกลาง		460,143.80		
ค่าตอบแทนกรรมการ		574,500.00		
## กรรมการตรวจรับ			557,000.00	
## กรรมการถือใบอนุญาต			17,500.00	
ค่าจัดประชุมกรรมการ/อนุกรรมการ		2,390,295.00		
การดำเนินการโครงการ		249,362.00		
##โครงการอบรมการใช้งาน ระบบฐานข้อมูลเพื่อเพิ่ม สมรรถนะการบริหารจัดการ คงคลังยาเสพติดให้โทษ ของกลาง อย.			19,846.00	
##โครงการเตรียมการรองรับ การดำเนินการตามประมวล กฎหมายยาเสพติดและ กฎหมายที่เกี่ยวข้อง			142,955.00	
##โครงการส่งเสริมผู้ประกอบการ ด้านการผลิตสารสกัดจาก พืชกัญชากัญชง เพื่อพัฒนา ศักยภาพและสร้างมูลค่าเพิ่ม ทางเศรษฐกิจ			86,561.00	
งบรายจ่ายอื่น		722,094.88		
##ASOD			-	
##CND			722,094.88	
งบลงทุน		8,264,550.50		
##แผนงานที่ 2			64,550.50	
พัสดุหมวดเวอร์			19,000.00	
เสาโพงพร้อมเครื่องขยายเสียง			37,900.00	
ตุ๊กต่าน้ำ			7,650.50	
การปรับปรุงห้องนำอาคาร เงินทุนฯ				กั้นเงินเหลือมปี 2,371,120บาท
##แผนงานที่ 4			8,200,000.00	
ระบบสารสนเทศ เพื่อควบคุม การนำเข้า การใช้ยาเสพติด ให้โทษในประเภท 4 ของ ผู้รับอนุญาต			2,950,000.00	
จัดทำระบบระบายอากาศ ห้องตรวจรับและห้องเก็บ รักษาเสพติดของกลาง (คลังใหม่)			5,250,000.00	

## 2. ผลการดำเนินงานตามตัวชี้วัดของกองควบคุมวัตถุเสพติด ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2566

ตัวชี้วัด ผลการปฏิบัติงานหลัก	เป้าหมาย	ผลการดำเนินงาน	กลุ่ม/ฝ่าย	สอดคล้องกับ ตัวชี้วัด อย. ข้อที่	หมายเหตุ	
<b>R : มิติประสิทธิผล : แสดงผลงานที่บรรลุวัตถุประสงค์และเป้าหมายของแผนปฏิบัติราชการ ตามที่ได้รับงบประมาณมาดำเนินการ เพื่อให้เกิดประโยชน์สุขต่อประชาชน</b>						
1	ร้อยละของผลิตภัณฑ์สุขภาพ กลุ่มเสี่ยงที่ไม่ได้มาตรฐานตาม เกณฑ์ที่กฎหมายกำหนดลดลง	ร้อยละ 50	ร้อยละ 100	กลุ่ม Post	2	>>Medazepam เก็บ ตย. 2 รายการ (ได้รับผลวิเคราะห์ 2 รายการ ผลผ่านมาตรฐานทั้งหมด) ตกมาตรฐาน ร้อยละ 0 >> Codeine soft gel เก็บ ตย. 4 รายการ (ได้รับผลวิเคราะห์ 2 รายการ ผลผ่านมาตรฐาน 2 รายการ รอผลวิเคราะห์ 2 รายการ) นับเฉพาะที่ได้รับ ผลวิเคราะห์ ผ่านมาตรฐานร้อยละ 100 ตกมาตรฐาน ร้อยละ 0
2	ร้อยละของกฎระเบียบ/ กฎหมายที่ได้รับการทบทวน แก้ไขให้ทันต่อสถานการณ์ (new)	ร้อยละ 100	ร้อยละ 100	กลุ่ม กำหนด มาตรฐาน	3	เป้าหมาย 1 ฉบับ คือ ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อยาเสพติด ให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์
3	ร้อยละของการตอบโต้ สถานการณ์ผลิตภัณฑ์สุขภาพที่ ไม่ปลอดภัยภายในระยะเวลาที่ กำหนด (new)	ร้อยละ 100	ร้อยละ 100	กลุ่ม Post	4	(กยผ รายงานภาพรวม) มีการตอบโต้สถานการณ์ผลิตภัณฑ์สุขภาพที่ไม่ปลอดภัยตามเกณฑ์การ ตัดสินใจความเร่งด่วน จำนวน 1 ข่าว
4	ร้อยละของผลิตภัณฑ์สุขภาพที่ ได้รับการตรวจสอบได้มาตรฐาน ตามเกณฑ์ที่กฎหมายกำหนด	ร้อยละ 95	ร้อยละ 100	กลุ่ม Post	5	เก็บตัวอย่างวัตถุเสพติดแล้วจำนวน 40 รายการ ส่งตรวจวิเคราะห์ที่กรม วิทย์ ได้รับผลวิเคราะห์ 22 รายการ (ผลวิเคราะห์ผ่านมาตรฐานทั้งหมด ) อยู่ระหว่างรอผล 18 รายการ

ตัวชี้วัด	ผลการปฏิบัติงานหลัก	เป้าหมาย	ผลการดำเนินงาน	กลุ่ม/ฝ่าย	สอดคล้องกับตัวชี้วัด อย. ข้อที่	หมายเหตุ
5	ร้อยละของผลิตภัณฑ์สุขภาพจำเป็นที่มีความเสี่ยงขาดแคลนมีอัตราสำรองไม่น้อยกว่า 1 เดือน (new)	ร้อยละ 80	ร้อยละ 89.47	กลุ่ม Post / ฝ่ายจัดซื้อ	12	(นยบ. รายงานภาพรวม) จำนวนผลิตภัณฑ์สุขภาพจำเป็นที่มีอัตราสำรองไม่น้อยกว่า 1 เดือน เท่ากับ 51 จำนวนผลิตภัณฑ์สุขภาพจำเป็นทั้งหมดตามกรอบที่กำหนด เท่ากับ 57 คำนวณ $(51/57)*100 = 89.47$
6	ร้อยละของผลิตภัณฑ์สุขภาพจำเป็นที่มีการขาดครวได้รับการแก้ไขสำเร็จ (new)	ร้อยละ 60	ร้อยละ 70.37	กลุ่มเงินทุนฯ (ฝ่ายจัดซื้อ)	13	(นยบ. รายงานภาพรวม) จำนวนรายการผลิตภัณฑ์สุขภาพจำเป็นตามกรอบที่มีการขาดครวและได้รับการแก้ไขสำเร็จ เท่ากับ 19 จำนวนรายการผลิตภัณฑ์สุขภาพจำเป็นทั้งหมดตามกรอบที่กำหนดที่ได้รับแจ้งขาดครว เท่ากับ 27 คำนวณ $(19/27)*100 = 70.37$
7	ร้อยละของผลิตภัณฑ์สุขภาพจำเป็นที่สามารถผลิตได้ในประเทศ (new)	ร้อยละ 35	ร้อยละ 52.63	กลุ่ม Pre / ฝ่ายจัดซื้อ	14	(นยบ. รายงานภาพรวม) จำนวนรายการยาและเวชภัณฑ์จำเป็นที่สามารถผลิตได้ในประเทศ เท่ากับ 19 จำนวนรายการยาและเวชภัณฑ์จำเป็นทั้งหมดตามกรอบที่กำหนด เท่ากับ 27 คำนวณ $(30/57)*100 = 52.63$

ตัวชี้วัด	ผลการปฏิบัติงานหลัก	เป้าหมาย	ผลการดำเนินงาน	กลุ่ม/ฝ่าย	สอดคล้องกับตัวชี้วัด อย. ข้อที่	หมายเหตุ
8	ร้อยละความเชื่อมั่นผู้บริโภคที่มีต่อการดำเนินงานของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (new)	ร้อยละ 80	ร้อยละ 72.5	กลุ่ม Pre/Post/พัฒนา	18	(กยผ รายงานภาพรวม) 1. ร่างแบบสอบถามเชิงปริมาณ 2. กำหนดประเด็นคำถามในการสัมภาษณ์เชิงลึกและสัมภาษณ์กลุ่ม เพื่อค้นหาสาเหตุ ปัญหาอุปสรรค และข้อเสนอแนะในการพัฒนาการดำเนินงานของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาที่ส่งผลต่อความรอบรู้ การเข้าถึงสื่อองค์ความรู้ ทักษะคิด พฤติกรรม และความเชื่อมั่นของผู้บริโภค 3. กำหนดพื้นที่การเก็บข้อมูลตามภูมิศาสตร์แบ่งเป็น กรุงเทพมหานคร ภาคกลาง ภาคเหนือ ภาคตะวันออกเฉียงเหนือ และภาคใต้ เบิกจ่ายงวดที่ 1 แล้ว จำนวน 172,000 บาท 4. ลงพื้นที่สำรวจความเชื่อมั่น ณ จ.นครราชสีมา จ.จันทบุรี จ.พัทลุง จ.อุดรดิตถ์ และอยู่ระหว่างประมวลผล จะส่งรายงานในเดือนกรกฎาคม 2566 5. ได้รายงานผลสำรวจความเชื่อมั่นของผู้บริโภคที่มีต่อผลิตภัณฑ์สุขภาพ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2566 และเบิกจ่ายงวดที่ 2 แล้ว จำนวน 258,000 บาท
9	จำนวนรางวัลที่ได้รับจากหน่วยงานภายนอก (new)	2	3	กลุ่มพัฒนา ระบบ	19	(กยผ รายงานภาพรวม) อย.ได้รับรางวัล ดังนี้ 1. รางวัลบริการภาครัฐ ระดับดี ชื่อผลงาน อย. ขง่ายได้ที่บ้าน (FDA SMART LICENSING) 2. รางวัลคุณภาพการบริหารจัดการภาครัฐ (PMQA) รายหมวด ดีเด่น 3. PMQA 4.0 ระดับก้าวหน้า
10	ร้อยละของข้อบกพร่อง (CAR) ที่ลดลง (new)	ร้อยละ 20	ร้อยละ 91.67	ทุกกลุ่ม (ยกเว้น เงินทุน)	20	(กยผ รายงานภาพรวม) จำนวนข้อบกพร่องปีที่ผ่านมา = 12 จำนวนข้อบกพร่องปีปัจจุบัน = 1 คำนวณ $[(12-1)/12] \times 100 = 91.67$

ตัวชี้วัด ผลการปฏิบัติงานหลัก	เป้าหมาย	ผลการดำเนินงาน	กลุ่ม/ฝ่าย	สอดคล้องกับ ตัวชี้วัด อย. ข้อที่	หมายเหตุ	
<b>S : มติคุณภาพการให้บริการ : แสดงการให้ความสำคัญกับผู้รับบริการในการบริการที่มีคุณภาพ สร้างความพึงพอใจแก่ผู้รับบริการ</b>						
11	ร้อยละความพึงพอใจของ ผู้รับบริการ	ร้อยละ 93	ร้อยละ 98.08 (ระดับ 5)	กลุ่ม Pre	23	จากผู้ตอบแบบสำรวจ 104 ราย (อ้างอิงบันทึกข้อความกลุ่มพัฒนาระบบบริหาร ที่ สธ 1014/ว225 ลงวันที่ 4 กันยายน 2566 เรื่อง ส่งผลการดำเนินงานตามตัวชี้วัดที่ 23, 24 และ 57 ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2566 ที่กลุ่มพัฒนาระบบบริหารรับผิดชอบ)
12	ร้อยละความพึงพอใจของ ผู้รับบริการผ่านทางระบบ อิเล็กทรอนิกส์ (e-submission) (new)	ร้อยละ 80	ร้อยละ 83.82	กลุ่ม Pre/ พัฒน	24	จากผู้ตอบแบบสำรวจ 17 ราย (อ้างอิงบันทึกข้อความกลุ่มพัฒนาระบบบริหาร ที่ สธ 1014/ว225 ลงวันที่ 4 กันยายน 2566 เรื่อง ส่งผลการดำเนินงานตามตัวชี้วัดที่ 23, 24 และ 57 ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2566 ที่กลุ่มพัฒนาระบบบริหารรับผิดชอบ)
13	ร้อยละของคำขออนุญาต ผลิตภัณฑ์สุขภาพได้รับการ พิจารณาอนุญาตแล้วเสร็จ ภายในเวลาที่กำหนด	ร้อยละ 100	ร้อยละ 100	กลุ่ม Pre/ Post/ พัฒน	25	จำนวนคำขออนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ 127 รายการ พิจารณาแล้วเสร็จภายในเวลาทั้งหมด
14	ร้อยละของคำขออนุญาต ผลิตภัณฑ์สุขภาพที่มีปริมาณ และหรือผลกระทบต่อเศรษฐกิจ สูง (high volume/ high impact) ได้รับอนุญาตแล้วเสร็จ ก่อนระยะเวลาที่กำหนด	ร้อยละ 80	ร้อยละ 100	กลุ่ม Pre	26	จำนวนคำขออนุญาตขอหนังสือรับรองกาเฟอื่น 49 รายการ พิจารณาแล้วเสร็จก่อนระยะเวลาที่กำหนดทั้งหมด

ตัวชี้วัด ผลการปฏิบัติงานหลัก	เป้าหมาย	ผลการดำเนินงาน	กลุ่ม/ฝ่าย	สอดคล้องกับ ตัวชี้วัด อย. ข้อที่	หมายเหตุ	
<b>M : มิติประสิทธิภาพของการปฏิบัติราชการ : แสดงความสามารถในการปฏิบัติราชการ เช่น การลดรอบระยะเวลาการให้บริการ การบริหารงบประมาณ การประหยัดพลังงาน เป็นต้น</b>						
15	ร้อยละของมูลค่าค่าใช้จ่ายที่ลดลงจากการนำนวัตกรรมหรือดิจิทัลมาใช้ (new)	ร้อยละ 30	ร้อยละ 95.74	กลุ่มพัฒนา ระบบ	30	(กยพ รายงานภาพรวม) มูลค่าค่าใช้จ่ายที่ลดลงจากการนำนวัตกรรมหรือดิจิทัลมาใช้คิดเป็นร้อยละ 95.74 รายละเอียดตาม link: <a href="https://drive.google.com/drive/folders/1Vn_XWgHKC0L3CaSFCsBwOQS80wkYg-Qj">https://drive.google.com/drive/folders/1Vn_XWgHKC0L3CaSFCsBwOQS80wkYg-Qj</a>
16	จำนวนนวัตกรรมที่นำมาใช้ในการปฏิบัติงาน (new)	18 รายการ	20 รายการ	กลุ่มของ กลาง	31	(กยพ รายงานภาพรวม)
<b>C : มิติพัฒนาองค์กร : แสดงความสามารถในการบริหารการเปลี่ยนแปลงขององค์กรและการพัฒนาบุคลากร สารสนเทศ เพื่อสร้างความพร้อมในการสนับสนุนแผนปฏิบัติราชการ</b>						
17	ร้อยละความพึงพอใจและความผูกพันของบุคลากรสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (new)	ร้อยละ 80 (ระดับ 5)	ระดับ 5 (สส. รายงานผล)	กลุ่มพัฒนา ระบบ	32	(สส รายงานภาพรวม) ดำเนินการแจ้งเวียนให้บุคลากรตอบแบบสำรวจปัจจัยความพึงพอใจและความผูกพันของบุคลากรสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2566 ตามบันทึกสำนักงานเลขานุการกรม ที่ สธ 1001/ว 2101 ลงวันที่ 29 ส.ค. 66 โดยมีกำหนดตอบแบบสำรวจภายในวันที่ 31 ส.ค. 66

	ตัวชี้วัด ผลการปฏิบัติงานหลัก	เป้าหมาย	ผลการดำเนินงาน	กลุ่ม/ฝ่าย	สอดคล้องกับ ตัวชี้วัด อย. ข้อที่	หมายเหตุ
18	ร้อยละของบุคลากรได้รับการพัฒนาศักยภาพตามสมรรถนะที่ อย. กำหนด (new)	ร้อยละ 80 (ระดับ 5)	ระดับ 5 (สล. รายงานผล)	กลุ่มพัฒนา ระบบ	33	(สล รายงานภาพรวม) 1. สำนักงานเลขานุการกรม ดำเนินการประกาศรายชื่อข้าราชการผู้มีสิทธิเข้ารับ การคัดเลือกผู้สมควรขึ้นบัญชีรายชื่อผู้สืบทอดตำแหน่ง ดังนี้ กลุ่มที่ 1 ผู้ดำรง ตำแหน่งชำนาญการพิเศษ ไม่น้อยกว่า 3 ปี / อาวุโส ไม่น้อยกว่า 6 ปี จำนวน 17 ราย และ กลุ่มที่ 2 ผู้ดำรงตำแหน่งอำนวยการ/ผู้เชี่ยวชาญ/ผู้ปฏิบัติราชการ เช่นเดียวกับผู้อำนวยการ จำนวน 7 ราย ประกาศ ณ วันที่ 30 มิถุนายน 2566 ทั้งนี้สามารถเรียกดูประกาศ ได้ที่ลิงค์ <a href="https://shorturl.asia/Wz2JF">https://shorturl.asia/Wz2JF</a> 2.สำนักงานเลขานุการกรม ประสานความร่วมมือกับสถาบันพระบรมราชชนก (สบช.) ในการพัฒนาหลักสูตรรองรับการพัฒนาของข้าราชการกลุ่ม Successor โดยขณะนี้ได้กำหนดหลักสูตรการอบรมระหว่างเดือน กันยายน – พฤศจิกายน 2566 (รายละเอียดตั้งเอกสารแนบ) หรือสามารถเรียกดูเอกสารได้ที่ลิงค์ <a href="https://shorturl.asia/W1bke">https://shorturl.asia/W1bke</a>
19	ร้อยละความสำเร็จของการ ดำเนินการตามแผนสร้างความ ผาสุกและความผูกพันของ บุคลากรสำนักงาน คณะกรรมการอาหารและยา (new)	ร้อยละ 80	ร้อยละ 80	กลุ่มพัฒนา ระบบ	34	(สล รายงานภาพรวม) ได้ดำเนินการกิจกรรมภายใต้แผน ได้แก่ 1. การคัดเลือกคนดีศรี อย. โดยมีผู้ผ่านการคัดเลือก จำนวน 45 ราย (ข้าราชการ 20 ราย ลูกจ้างประจำ/พนักงานราชการ 10 ราย และลูกจ้างเหมาบริการ 15 ราย) 2. การคัดเลือกข้าราชการพลเรือนดีเด่น มีผู้ผ่านการคัดเลือกจำนวน 2 ราย ได้แก่ นางชนิษฐา ตันติศิริรินทร์ และนายทรงศักดิ์ วิมลกิตติพงษ์ 3. จัดให้มีการตรวจสุขภาพประจำปี / จัดกิจกรรมในเทศกาลสำคัญ ได้แก่ วัน สงกรานต์ 4. จัดส่งบุคลากรเข้ารับการอบรมในหลักสูตร เช่น หลักสูตร นวัตกรรมทางการแพทย์ และสุขภาพเพื่อชีวิตที่ดี, การเป็นข้าราชการที่ดี, ผู้บริหาร Healthcare Innovation 5. การดำเนินการคัดเลือกผู้สืบทอดตำแหน่ง (Successor) มีผู้ผ่านการคัดเลือก จำนวน 24 ราย ซึ่งขณะนี้อยู่ระหว่างการประกาศรายชื่อฯ 6. จัดส่งบุคลากรเข้ารับการอบรมในหลักสูตร เช่น หลักสูตร Smart PR, จัดทำ แผน PR ครบวงจร, ทักษะการสื่อสารเพื่อเพิ่มประสิทธิภาพในการทำงาน 7. แต่งตั้งคณะกรรมการประกวดสถานที่ทำงานน่าอยู่ (ระดับกรม) 8. ได้ดำเนินการกิจกรรมภายใต้แผนเพิ่มเติม ได้แก่



	ตัวชี้วัด ผลการปฏิบัติงานหลัก	เป้าหมาย	ผลการดำเนินงาน	กลุ่ม/ฝ่าย	สอดคล้องกับ ตัวชี้วัด อย. ข้อที่	หมายเหตุ
						<p>โครงการพัฒนาและปรับปรุงสถานที่ทำงานน่ายู่ นำทำงาน (Healthy Workplace)</p> <p>1. เชิญประชุมคณะกรรมการดำเนินงานการประกวดสถานที่ทำงานน่ายู่ นำทำงาน (Healthy Workplace) ในวันที่ 8 กันยายน 2566 เพื่อร่วมพิจารณาเกณฑ์รูปแบบ วิธีการและระยะเวลาการประเมินสถานที่ทำงานน่ายู่ นำทำงาน (Healthy Workplace)</p>
20	จำนวนผลงานวิจัย/วิชาการ และนวัตกรรมที่นำมาใช้ ประโยชน์ (new)	15 ผลงาน	15 ผลงาน	ทุกกลุ่ม (ยกเว้น เงินทุน)	35	<p>มีผลงานที่พิมพ์เผยแพร่ในวารสารอาหารและยา รวม 15 เรื่องนำมาใช้ประโยชน์</p> <p>1. สถานการณ์การขึ้นทะเบียนผลิตภัณฑ์สมุนไพรด้วยระบบการอนุญาตอัตโนมัติของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาปี พ.ศ. 2563</p> <p>2. ระบบรายงานยากลุ่มเสี่ยงที่นำไปใช้ในทางที่ผิดของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา : กรณีศึกษา ยา ترامาดอล</p> <p>3. Thailand's national strategic plan on antimicrobial resistance: progress and challenges ตีพิมพ์กับวารสาร Bulletin of WHO ปี 2021 (พ.ศ 2564) อ้างอิง World Health Organization.</p> <p>4. การจัดการของกลางที่เป็นพยานหลักฐานในคดีวิฤอันตราย</p> <p>5. พฤติการณ์เครือข่ายการลักลอบนำยาลดน้ำหนักเพนเทอร์มินออกนอกระบบการควบคุมของภาครัฐ</p> <p>6. ความรอบรู้ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพของประชาชนไทย</p> <p>7. การพัฒนาตัวชี้วัดประเทศใช้ยาสมเหตุผล (RDU Country indicators: (RDUCI))</p> <p>8. การพัฒนาข้อเสนอตัวชี้วัดการใช้ยาอย่างสมเหตุผลสำหรับสถานบริการสุขภาพ (RDU indicators for Healthcare facilities: RDUHI)</p> <p>9. การพัฒนาตัวชี้วัดการใช้ยาอย่างสมเหตุผลในชุมชน RDU Community indicators (RDUCMI)</p> <p>10. การจัดทำระบบข้อมูลเพื่อรองรับตัวชี้วัดการใช้ยาอย่างสมเหตุผล (RDUDB)</p> <p>11. ปัจจัยที่มีความสัมพันธ์ต่อการตัดสินใจซื้ออาหารเสริมเกี่ยวกับรูปร่างที่ได้รับรองมาตรฐานจากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (อย.) โดยมีการนำไปอ้างอิงโดย คณะบริหารธุรกิจมหาวิทยาลัยนครเชียงใหม่ ในงานวิจัยเรื่อง พฤติกรรมและปัจจัยทางการตลาดที่มีผลต่อการตัดสินใจซื้อผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร</p>

	ตัวชี้วัด ผลการปฏิบัติงานหลัก	เป้าหมาย	ผลการดำเนินงาน	กลุ่ม/ฝ่าย	สอดคล้องกับ ตัวชี้วัด อย. ข้อที่	หมายเหตุ
						<p>ผ่านทางสื่อออนไลน์ของพนักงานนิคมอุตสาหกรรมภาคเหนือ</p> <p>12. โครงการพัฒนาแผนปฏิบัติการด้านการต่อต้านจุลชีพแห่งชาติ ฉบับที่ 2 และการสื่อสารนโยบาย (Development of the National Action Plan on AMR and materials for policy communication)</p> <p>13. แนวทางการอนุมัติทะเบียนผลิตภัณฑ์การแพทย์ขั้นสูงประเทศสหรัฐอเมริกา สหภาพยุโรป และญี่ปุ่น เพื่อเป็นข้อเสนอเบื้องต้นสำหรับประเทศไทย</p> <p>14. การประเมินการจัดการปัญหาโฆษณาผลิตภัณฑ์สุขภาพทางโทรทัศน์ร่วมกันของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาและสำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา กระจายเสียง กิจการโทรทัศน์ และกิจการโทรคมนาคมแห่งชาติ</p> <p>15. การประเมินการดำเนินงานด้านเอกสารกำกับยาสำหรับประชาชนของกองผลิตภัณฑ์สุขภาพนวัตกรรมและการบริการ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา</p>
21	จำนวนความร่วมมือในการพัฒนางานวิจัย วิชาการและนวัตกรรมกับหน่วยงานภายนอก (new)	5 ฉบับ	7 ฉบับ	กลุ่มพัฒนา ระบบ	36	<p>(กยพ รายงานภาพรวม)</p> <p>1. บันทึกความเข้าใจความร่วมมือเพื่อการเสริมสร้างความรู้ ความเข้าใจเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์สุขภาพ สำหรับอาสาสมัครสาธารณสุขประจำหมู่บ้าน ผ่านแอปพลิเคชัน อสม. ออนไลน์ ระหว่าง บริษัท แอดวานซ์ ไวร์เลส เน็ทเวอร์ค จำกัด และสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เมื่อวันที่ 2 ธันวาคม 2565 ณ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา</p> <p>2. บันทึกความเข้าใจ การบูรณาการความร่วมมือวิจัยและพัฒนากระบวนการอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ ระหว่าง สถาบันวิจัยวิทยาศาสตร์และเทคโนโลยีแห่งประเทศไทย และสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เมื่อวันที่ 15 ธันวาคม 2565 ณ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา</p> <p>3. บันทึกความเข้าใจเพื่อความร่วมมือในการพัฒนาและผลิตภัณฑ์ส่งเสริมสุขภาพจากพืชระหว่าง มูลนิธิกสิกรไทย หน่วยบริหารและจัดการทุนด้านการเพิ่มความสามารถในการแข่งขันของประเทศ ศูนย์ความเป็นเลิศด้านชีววิทยาศาสตร์ (องค์การมหาชน) และ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เมื่อวันที่ 20 กุมภาพันธ์ 2566 ณ ธนาคารกสิกรไทย</p> <p>4. บันทึกความเข้าใจระหว่างสำนักงานพัฒนาวิทยาศาสตร์และเทคโนโลยีแห่งชาติ (NANOTEC) และ อย. ภายใต้โครงการพัฒนาเครือข่ายภาคอุตสาหกรรม</p>

	ตัวชี้วัด ผลการปฏิบัติงานหลัก	เป้าหมาย	ผลการดำเนินงาน	กลุ่ม/ฝ่าย	สอดคล้องกับ ตัวชี้วัด อย. ข้อที่	หมายเหตุ
						<p>เรื่องความปลอดภัยนาเทคโนโลยี ภายใต้ (ร่าง) บันทึกข้อตกลงความร่วมมือทางวิชาการ ระยะที่ 2 ลงนามเมื่อ 12 เม.ย. 66</p> <p>5.บันทึกความเข้าใจ เรื่องข้อตกลงความร่วมมือทางวิชาการระหว่างวิทยาลัยเกษตรศาสตร์ มหาวิทยาลัยรังสิต และ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ลงนามเมื่อ 14 มิ.ย. 66</p> <p>6.บันทึกความเข้าใจ เรื่อง ข้อตกลงความร่วมมือทางวิชาการระหว่างมหาวิทยาลัยศิลปากรและสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ลงนามเมื่อวันที่ 12 ก.ค. 66</p> <p>7.บันทึกความเข้าใจ เรื่อง ความร่วมมือในการขับเคลื่อนการยกระดับอุตสาหกรรมผลิตภัณฑ์สุขภาพร่วมกัน ระหว่าง สภาอุตสาหกรรมแห่งประเทศไทย และ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ลงนามเมื่อวันที่ 28 ส.ค. 66</p>
22	จำนวนงานวิจัย วิชาการและนวัตกรรมที่เกิดจากร่วมมือกับหน่วยงานภายนอก (new)	5 เรื่อง	5 เรื่อง	กลุ่มพัฒนา ระบบ	37	<p>(กยพ รายงานภาพรวม)</p> <p>1.อย. ได้รับทุนสนับสนุนในการทำวิจัยกับ TCELL เรื่อง โครงการศึกษาความเป็นไปได้ในการจัดตั้งสถาบันประเมินผลิตภัณฑ์สุขภาพ</p> <p>2.อย. ได้รับทุนสนับสนุนในการทำวิจัยกับ WHO ชื่อโครงการ Thailand's national strategic plan on antimicrobial resistance: progress and challenges</p> <p>3. อย. ได้รับทุนสนับสนุนในการทำวิจัยกับ สวรส. ชื่อโครงการการพัฒนาตัวชี้วัดประเทศใช้ยาสมเหตุผล (RDU Country indicators: (RDU CI))</p> <p>4. อย. ได้รับทุนสนับสนุนในการทำวิจัยกับ สวรส. ชื่อโครงการการพัฒนาข้อเสนอตัวชี้วัดการใช้ยาอย่างสมเหตุผลสำหรับสถานบริการสุขภาพ (RDU indicators for Healthcare facilities: RDU HI)</p> <p>5. อย. ได้รับทุนสนับสนุนในการทำวิจัยกับ สวรส. ชื่อโครงการการพัฒนาตัวชี้วัดการใช้ยาอย่างสมเหตุผลในชุมชน RDU Community indicators (RDU CMI)</p>
23	ร้อยละกระบวนการอนุมัติ/อนุญาตที่เป็นอิเล็กทรอนิกส์ตลอดทั้งกระบวนการ (new)	ร้อยละ 100	ร้อยละ 100	กลุ่ม Pre/ พัฒนา	39	<p>กระบวนการ Ten for Ten ตามแผน จำนวน 21 งาน ดำเนินการแล้วเสร็จ 21 งาน คิดเป็นร้อยละ <math>(21/21) \times 100 = 100</math></p> <p>(สำนักงานฯ อนุมัติการปรับลดเป้าหมายจาก 23 เป็น 21 กระบวนการ ตามบันทึกกองควบคุมวัตถุเสพติด ด่วนที่สุด ที่ สธ 1003/1962 ลงวันที่ 2 มิถุนายน 2566)</p>

	ตัวชี้วัด ผลการปฏิบัติงานหลัก	เป้าหมาย	ผลการดำเนินงาน	กลุ่ม/ฝ่าย	สอดคล้องกับ ตัวชี้วัด อย. ข้อที่	หมายเหตุ
24	ร้อยละของคำขออนุญาตสถานประกอบการได้รับการพิจารณาอนุญาตแล้วเสร็จภายในเวลาที่กำหนด	ร้อยละ 100	ร้อยละ 100	กลุ่ม Pre	42	จำนวนคำขออนุญาตสถานประกอบการ 1035 รายการ พิจารณาแล้วเสร็จภายในเวลาทั้งหมด
อื่น ๆ						
25	ร้อยละของฉลากมีความถูกต้องตามเกณฑ์ที่กำหนด	ร้อยละ 99.5	ร้อยละ 100	กลุ่ม Post	43	ตรวจสอบฉลากจำนวน 607 รายการ มีความถูกต้องตามเกณฑ์ที่กำหนดทั้งหมด
26	ร้อยละของผลิตภัณฑ์สุขภาพที่ตรวจพบว่าไม่ได้รับอนุญาตได้รับการจัดการให้เป็นไปตามกฎหมาย	ร้อยละ 100	ร้อยละ 100	กลุ่ม Post	44	จำนวนผลิตภัณฑ์ที่ไม่ได้รับอนุญาตได้รับการจัดการ จำนวน 2 รายการ จากผลิตภัณฑ์ที่ไม่ได้รับอนุญาตทั้งหมด 2 รายการ คิดเป็นร้อยละ 100 (ผลิตภัณฑ์ที่ไม่ได้รับอนุญาตที่ได้รับการจัดการ ได้แก่ (1) การขายวัตถุออกฤทธิ์ Alprazolam ทาง Facebook เจ้าหน้าที่ดำเนินการล่อซื้อผลิตภัณฑ์และได้ทำหนังสือขอความร่วมมือกับตำรวจจาก บช.ปส. เพื่อขอให้ตรวจสอบและสืบสวนต่อไป และ (2) การขายผลิตภัณฑ์น้ำมันกัญชาทาง Facebook เจ้าหน้าที่ดำเนินการล่อซื้อและส่งผลิตภัณฑ์ตรวจวิเคราะห์พบว่ามีปริมาณ THC ต่ำมาก จึงส่งเรื่องให้กองผลิตภัณฑ์สมุนไพรดำเนินการต่อไป

	ตัวชี้วัด ผลการปฏิบัติงานหลัก	เป้าหมาย	ผลการดำเนินงาน	กลุ่ม/ฝ่าย	สอดคล้องกับ ตัวชี้วัด อย. ข้อที่	หมายเหตุ
27	ร้อยละของสถานประกอบการ ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพที่ตรวจ พบว่า ไม่ได้รับอนุญาตได้รับการ จัดการให้เป็นไปตามกฎหมาย	ร้อยละ 100	ร้อยละ 100	กลุ่ม Post	45	1.การดำเนินการเกี่ยวกับเรื่องร้องเรียนระหว่างเดือนตุลาคม 2565 – กันยายน 2566 มีการร้องเรียนจำนวน 28 เรื่อง แบ่งเป็นเรื่องร้องเรียน เกี่ยวกับผลิตภัณฑ์ 2 เรื่อง โฆษณา 1 เรื่อง กฎหมายและอื่น ๆ 22 เรื่อง และสถานประกอบการ 3 เรื่อง ซึ่งเรื่องร้องเรียนเกี่ยวกับสถานประกอบการ เป็นการกระทำผิดเกี่ยวกับการจำหน่ายหรือมีไว้ในครอบครองซึ่ง วจ. 4 โดยไม่ได้รับอนุญาต โดยส่งเรื่องให้กองกฎหมาย ดำเนินการต่อไป 2.การดำเนินการตรวจติดตามเฝ้าระวังตามแผนและร่วมตรวจกับหน่วยงาน ภายนอก เช่น ตำรวจ บข.ปส ตรวจพบสถานประกอบการที่ไม่ได้รับอนุญาต จำนวน 5 แห่ง รายละเอียดตาม <a href="https://shorturl.at/sFJ69">https://shorturl.at/sFJ69</a>
28	ร้อยละของสถานประกอบการ ผลิตภัณฑ์สุขภาพได้มาตรฐาน ตามเกณฑ์ที่กฎหมายกำหนด	ร้อยละ 95	ร้อยละ 100	กลุ่ม Post	46	จำนวนสถานประกอบการที่ได้รับการตรวจสอบได้มาตรฐานตามเกณฑ์ที่ กำหนด รายการ 540 จากทั้งหมด 540 รายการ
29	ร้อยละของสถานประกอบการที่ ได้รับอนุญาตเกี่ยวกับตัวยา เคมีภัณฑ์ และสารตั้งต้นปฏิบัติ ถูกต้องตามกฎหมาย	ร้อยละ 100	ร้อยละ 100	กลุ่ม Post	48	จำนวนสถานประกอบการที่ตรวจสอบแล้วพบว่าปฏิบัติตามกฎหมาย 392 ราย จากทั้งหมด 392 รายการ
30	ร้อยละของสถานประกอบการ / ผู้เดินทางที่พบการกระทำผิด ได้รับการจัดการ	ร้อยละ 100	ร้อยละ 100	กลุ่ม Post	49	จำนวนสถานประกอบการที่ตรวจสอบการนำเข้า ณ ด่าน/รายงาน/การใช้ สารตั้งต้น จำนวน 392 ราย ไม่พบการกระทำผิด
31	คะแนนการประเมินสถานะของ หน่วยงานภาครัฐในการเป็น ระบบราชการ 4.0	472.92 คะแนน	486.48 คะแนน (ระดับ 5)	กลุ่ม พัฒนา ระบบ	57	(กพร. รายงาน) อย. ผ่านการประเมินสถานะของหน่วยงานภาครัฐในการเป็นระบบราชการ 4.0 โดยมีผลคะแนน จำนวน 486.48 คะแนน

ตัวชี้วัด ผลการปฏิบัติงานหลัก		เป้าหมาย	ผลการดำเนินงาน	กลุ่ม/ฝ่าย	สอดคล้องกับ ตัวชี้วัด อย. ข้อที่	หมายเหตุ
32	ร้อยละความสำเร็จของการ เบิกจ่ายงบประมาณ ภาพรวม	ร้อยละ 100	ร้อยละ 100	ทุกกลุ่ม (ยกเว้น เงินทุน)	58	
33	ร้อยละความสำเร็จของการ เบิกจ่ายงบประมาณ งบลงทุน	ร้อยละ 83.33	ร้อยละ 99.99	กลุ่ม Post/ พัฒนา/ ของ กลาง/ผ. บริหาร	59	
34	ระดับคุณธรรมและความโปร่งใส ในการดำเนินงานของหน่วยงาน	ระดับ 5	ระดับ 5	กลุ่ม พัฒนา ระบบ	60	(สล รายงานภาพรวม) ตามที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ได้ดำเนินการประเมินความ โปร่งใสตามดัชนีวัดความโปร่งใสของหน่วยงานภาครัฐ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2566 ตามหลักเกณฑ์ของสำนักงานคณะกรรมการป้องกันและ ปราบปรามการทุจริตแห่งชาติ (สำนักงาน ป.ป.ช.) สำนักงานคณะกรรมการ อาหารและยา ได้คะแนนการประเมินคุณธรรมและความโปร่งใส คือ 72.16 คะแนน รายละเอียดผลการประเมินรายเครื่องมือ ดังนี้ 1. ส่วนที่ 1 แบบวัดการรับรู้ของผู้มีส่วนได้ส่วนเสียภายใน (Internal Integrity and Transparency Assessment) หรือแบบวัด IIT ได้รับ คะแนน 91.12 คะแนน (ผู้ตอบแบบสำรวจ จำนวน 123 คน) 2. ส่วนที่ 2 แบบวัดการรับรู้ของผู้มีส่วนได้ส่วนเสียภายนอก (External Integrity and Transparency Assessment) หรือแบบวัด EIT - ส่วนที่ 1 ผู้รับบริการหรือผู้ติดต่อราชการเข้าตอบด้วยตนเอง ได้รับ คะแนน 85.87 คะแนน (ผู้ตอบแบบสำรวจ จำนวน 36 คน) - ส่วนที่ 2 ผู้ประเมินจัดเก็บข้อมูล (ป.ป.ช.) ได้รับคะแนน 73.29 คะแนน (ผู้ตอบแบบสำรวจ จำนวน 15 คน) 3. ส่วนที่ 3 แบบวัดการเปิดเผยข้อมูลสาธารณะ (Open Data Integrity and Transparency Assessment) หรือแบบวัด OIT 52.38 คะแนน (ข้อ คำถามจำนวน 43 ข้อ)

	ตัวชี้วัด ผลการปฏิบัติงานหลัก	เป้าหมาย	ผลการดำเนินงาน	กลุ่ม/ฝ่าย	สอดคล้องกับ ตัวชี้วัด อย. ข้อที่	หมายเหตุ
35	การวิเคราะห์ความต้องการของ ผู้รับบริการและ stakeholder เพื่อพัฒนา	ระดับ 5	ระดับ 5	กลุ่ม Pre/ พัฒนา	61	<p>1. กองควบคุมวัตถุเสพติด มีช่องทางรับฟังความต้องการของผู้รับบริการ stakeholder ได้แก่ Line Openchat แบบสำรวจความพึงพอใจ และอีเมล กองควบคุมวัตถุเสพติด</p> <p>2. เก็บสถิติจำนวนผู้เข้ารับบริการ ณ กองควบคุมวัตถุเสพติด อย. ชั้น 5 อาคาร 7</p> <p>3. รวบรวมข้อมูลและวิเคราะห์ความต้องการของผู้รับบริการ และจัดทำแผน/กิจกรรมการพัฒนาแล้วเสร็จ</p> <p>(รายละเอียด: <a href="https://shorturl.at/olRW6">https://shorturl.at/olRW6</a> )</p>

ข้อมูล ณ วันที่ 30 กันยายน 2566

### 3. ผลการดำเนินงานตามแผนปฏิบัติการคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2566

#### - แผนงานที่ 2 พื้นฐานด้านการพัฒนาและเสริมสร้างศักยภาพทรัพยากรมนุษย์

การดำเนินงานมีกิจกรรมในส่วนของการพิจารณาคำขอรับอนุญาต การควบคุมกำกับดูแล และการตรวจสอบ เฝ้าระวังเกี่ยวกับวัตถุเสพติดมีรายละเอียดโดยสรุป ดังนี้

กิจกรรม	เป้าหมาย	ผลงาน	ร้อยละ
1. การพิจารณากลับกรองผลิตภัณฑ์วัตถุเสพติดก่อนออกสู่ตลาด งานค้างอยู่ในกำหนดเวลา ....เรื่อง	120	127	105.83
2. การพิจารณาอนุญาตสถานประกอบการผลิตภัณฑ์สุขภาพ งานค้างอยู่ในกำหนดเวลา ...เรื่อง	4,050	1,084	26.77
3. การตรวจสอบสถานที่ / พื้นที่ในการดำเนินการเกี่ยวกับวัตถุเสพติด (ยส.5)	15	25	166.67
4. การตรวจสอบคุณภาพวัตถุเสพติดทางห้องปฏิบัติการ			
4.1 การเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์สุขภาพเพื่อเฝ้าระวังผลิตภัณฑ์สุขภาพที่มีความเสี่ยง (1) วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3, 4 และยาเสพติดให้โทษในประเภท 3 (2) ผลิตภัณฑ์กลุ่มเสี่ยง - Medazepam เก็บ ตย. 2 รายการ (ผ่านมาตรฐานทั้งหมด) - Codeine soft gel เก็บ ตย. 4 รายการ (ผ่าน 2 รอยผล 2)	40	40	34 6
4.2 การเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์สุขภาพกรณีพิเศษ/ฉุกเฉิน/ร้องเรียน (1) วัตถุออกฤทธิ์/ยาเสพติด (ผลผ่านมฐ 4 รอยผล 8) (2) ยาเสพติดของกลาง	105 5 100	140 12 128	
5. การตรวจสอบฉลากและเอกสารกำกับผลิตภัณฑ์ ผลการตรวจสอบถูกต้องทั้งหมด	300	607	133.33
6. การตรวจสอบเฝ้าระวังสถานประกอบการผลิตภัณฑ์สุขภาพ	400	540	135.00
6.1 การตรวจสอบสถานพยาบาล		179	
6.2 การตรวจสอบสถานที่ผลิต นำเข้า จำหน่าย ครอบครอง หรือใช้ประโยชน์ซึ่ง ยาเสพติดและวัตถุออกฤทธิ์ที่ใช้ประโยชน์ทางการแพทย์ สารตั้งต้น และ เคมีภัณฑ์		361	
6.3 การตรวจสอบสถานประกอบการ กรณีร้องเรียน ฉุกเฉิน		-	

ข้อมูล ณ วันที่ 30 กันยายน 2566



## รายละเอียดผลการดำเนินงาน

1. การพิจารณากลับกรองผลิตภัณฑ์วัตถุเสพติดก่อนออกสู่ตลาด พิจารณาออกหนังสือรับรอง/ คำขอขึ้นทะเบียน/แก้ไขทะเบียน 115 รายการ หนังสือรับรองผลิตภัณฑ์ (CFS/ CPP) 6 รายการ และพิจารณา คำขอโฆษณา 6 รายการ รวมทั้งหมด 127 รายการ

2. การพิจารณาอนุญาตสถานประกอบการผลิตภัณฑ์สุขภาพ 1,084 รายการ

3. ตรวจสอบเฝ้าระวังสถานที่ได้รับอนุญาตผลิต (ที่ไม่ใช่ปลูก) ซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 เฉพาะกัญชาทั่วประเทศตามแผนปฏิบัติการ จำนวน 25 ราย ไม่พบสถานประกอบการที่กระทำผิดแต่อย่างใด อย่างไรก็ตาม เจ้าหน้าที่กองควบคุมวัตถุเสพติดมีการตรวจสอบเฝ้าระวังเพิ่มเติม พบสถานประกอบการ ที่กระทำผิดฐานไม่ปฏิบัติตามกฎกระทรวงการขออนุญาตและการอนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย หรือมีไว้ใน ครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 เฉพาะกัญชา (Hemp) พ.ศ. 2563 จำนวน 3 ราย ได้แก่ บริษัท เทอร์ฟิน แลบอราทอรี จำกัด บริษัท ดร.ซีพีดี จำกัด และบริษัท จีทีจี แพลนท์ แพคตอรี จำกัด ซึ่งขณะนี้ อยู่ระหว่างการออกคำสั่งพักใช้ใบอนุญาตผลิต (ที่ไม่ใช่ปลูก) ซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 เฉพาะกัญชา

4. การการตรวจสอบผลิตภัณฑ์ทางห้องปฏิบัติการ (ข้อมูล ณ 30 กันยายน 2566)

(1) การเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์สุขภาพ เพื่อเฝ้าระวังคุณภาพมาตรฐานและความปลอดภัย โดยเก็บ ตัวอย่างทั้งหมด 40 รายการ (เป้าหมาย 40 รายการ) ได้รับผลวิเคราะห์ 22 รายการ (ผ่านมาตรฐานทั้งหมด) อยู่ระหว่างรอผลวิเคราะห์ 18 รายการ

(2) การเก็บตัวอย่างกรณีพิเศษ ฉุกฉิน/ร้องเรียน เพื่อตรวจเอกลักษณ์หรือข้อกำหนดตามที่ขึ้นทะเบียน หรือตามตำรายา เช่น ปริมาณสำคัญ โดยเก็บตัวอย่างทั้งหมด 12 รายการ (เป้าหมาย 5 รายการ) ได้รับ ผลวิเคราะห์ 9 รายการ (ผลตรวจวิเคราะห์เข้ามาตรฐานทั้งหมด) อยู่ระหว่างรอผลวิเคราะห์ 3 รายการ

5. การตรวจสอบฉลากและเอกสารกำกับผลิตภัณฑ์ การตรวจสอบผลิตภัณฑ์ทางกายภาพ ฉลากและ เอกสารที่เกี่ยวข้อง ดำเนินการตรวจสอบทั้งสิ้น 607 รายการ จากเป้าหมาย 300 รายการ ไม่พบการกระทำผิด แต่อย่างใด

6. การตรวจสอบเฝ้าระวังสถานประกอบการผลิตภัณฑ์สุขภาพ

6.1 การตรวจสอบสถานพยาบาลที่ได้รับอนุญาตขาย หรือให้มีไว้ในครอบครองและใช้ประโยชน์ ซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ โดยคัดเลือกจากสถานพยาบาลที่มีการใช้ Alprazolam Phentermine Clonazepam Lorazepam และ Diazepam ในปริมาณมากและสถานพยาบาลกลุ่มเสี่ยง จำนวน 52 ราย (ใบอนุญาต 179 รายการ) จากการตรวจสอบไม่พบสถานประกอบการที่กระทำผิดแต่อย่างใด

6.2 การตรวจสอบเฝ้าระวังสถานประกอบการที่ได้รับอนุญาตเกี่ยวกับวัตถุออกฤทธิ์และยาเสพติด จำนวน 104 แห่ง (ใบอนุญาต 361 รายการ) จากการตรวจสอบพบสถานประกอบการกระทำความผิด จำนวน 1 แห่ง ได้แก่ บริษัท โมเลกุล จำกัด กระทำความผิดฐานร่วมกันจำหน่ายวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 4 (Chloral hydrate) โดยไม่ได้รับอนุญาต และจัดทำรายงานวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 4 เป็นเท็จ ขณะนี้อยู่ระหว่างการดำเนินคดีโดยกองกฎหมายอาหารและยา และอยู่ระหว่างการออกคำสั่งพักใช้ใบอนุญาตขายซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 4 ทั้งนี้ เจ้าหน้าที่ติดตามการจำหน่าย Chloral hydrate เพิ่มเติม พบสถานประกอบการที่กระทำความผิดฐานจำหน่ายหรือมีไว้ในครอบครองซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 4 (Chloral hydrate) โดยไม่ได้รับอนุญาต จำนวน 2 แห่ง ได้แก่ บริษัท สามชัย เคมีคอล จำกัด และบริษัท ซี.เอ.เจ. จำกัด ขณะนี้อยู่ระหว่างการดำเนินคดีโดยกองกฎหมายอาหารและยา

7. การดำเนินการตรวจสอบติดตามเรื่องร้องเรียน จำนวน 28 เรื่อง ได้แก่ เรื่องร้องเรียนเกี่ยวกับการขายวัตถุเสพติดทางเฟซบุ๊ก จำนวน 4 เรื่อง การเสนอความคิดเห็นเกี่ยวกับกฎหมายกัญชา กัญชง กระท่อม จำนวน 16 เรื่อง การเสนอความคิดเห็นเกี่ยวกับการรับซื้อช่อดอกกัญชาของกระทรวงฯ จำนวน 2 เรื่อง สถานที่ปลูกกัญชาไม่เหมาะสม จำนวน 1 เรื่อง ระบบการสั่งซื้อยาของกลุ่มเงินทุนหมุนเวียนยาเสพติด จำนวน 2 เรื่อง โรงพยาบาลแจ้งเรื่องยาที่สั่งซื้อจาก อย. ชำรุด จำนวน 1 เรื่อง และขอให้ปรับปรุงการทำงานของเจ้าหน้าที่ จำนวน 2 เรื่อง

ทั้งนี้ พบเรื่องร้องเรียนสืบเนื่องจากปีงบประมาณปี 2565 จำนวน 2 เรื่อง เกี่ยวกับการโฆษณาจำหน่ายวัตถุออกฤทธิ์ (Chloral hydrate) โดยไม่ได้รับอนุญาต โดยพบสถานประกอบการกระทำความผิด จำนวน 3 ราย ได้แก่ 1) ห้างหุ้นส่วนจำกัด แล็บ วิลเล่ย์ กระทำการโฆษณาวัตถุออกฤทธิ์โดยไม่ได้รับอนุญาต 2) บริษัท สมาร์ทไซเอนซ์ จำกัด กระทำการโฆษณาวัตถุออกฤทธิ์โดยไม่ได้รับอนุญาต นำเข้าและจำหน่ายวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 4 โดยไม่ได้รับอนุญาต และ 3) บริษัท ปีเตอร์ เมติฟาร์ จำกัด กระทำการร่วมกันจำหน่ายวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 4 โดยไม่ได้รับอนุญาต ขณะนี้อยู่ระหว่างการดำเนินคดีโดยกองกฎหมายอาหารและยา

- แผนงานที่ 4 บูรณาการป้องกัน ปราบปราม และบำบัดรักษาผู้ติดยาเสพติด

ดำเนินงานภายใต้โครงการควบคุมตัวยา เคมีภัณฑ์ และสารตั้งต้นที่เป็นวัตถุเสพติดให้เป็นไปตามกฎหมาย มีรายละเอียดโดยสรุป ดังนี้

กิจกรรม	เป้าหมาย	ผลงาน	ร้อยละ
<b>◆ การควบคุมการนำเข้า</b>	<b>1,480</b>	<b>2,039</b>	<b>137.77</b>
1. พิจารณาอนุญาตหนังสือรับรองเกี่ยวกับสารตั้งต้น			
1.1 ผลิตภัณฑ์	200	239	
1.2 สถานประกอบการ	300	187	
1.3 การดำเนินการเกี่ยวกับอนุสัญญา	900	1,489	
2. การควบคุมการนำเข้า ณ ด่าน	80	124	
<b>◆ การควบคุมการกระจาย</b>	<b>25,100</b>	<b>25,578</b>	<b>101.90</b>
3. การควบคุมตรวจสอบการกระจาย			
3.1 รายงานของสถานพยาบาล (วัตถุเสพติด)		16,231	
3.2 รายงานของสถานประกอบการ (วัตถุเสพติด)		5,912	
3.3 รายงานของสถานพยาบาล (กัญชา)		3,148	
3.4 รายงานของสถานประกอบการ (กัญชา)		78	
3.5 รายงานของสถานประกอบการ (กัญชง)		209	
<b>◆ การควบคุมการใช้สารตั้งต้นทางอุตสาหกรรม</b>	<b>240</b>	<b>269</b>	<b>112.08</b>
4. การควบคุมการใช้สารตั้งต้นทางอุตสาหกรรม		269	112.08
<b>◆ การตรวจรับและเก็บรักษา ยาเสพติดให้โทษของกลาง</b>	<b>200</b>	<b>213</b>	<b>106.50</b>
5. การเก็บรักษา ยาเสพติดของกลาง	200	213	106.50
6. การสุ่มตรวจวิเคราะห์ของกลาง	100	128	128.00
7. การทำลายของกลางและการนำของกลางยาเสพติดให้โทษไปใช้ประโยชน์ ครั้งที่ 55 จัดวันที่ 21-22 ธ.ค. 65 และครั้งที่ 56 จัดวันที่ 26-27 มิ.ย.66	2	2	
8. การปรับปรุงแก้ไขกฎ ประกาศ ระเบียบ	12	22	

ข้อมูล ณ วันที่ 30 กันยายน 2566

### ตัวชี้วัดระดับผลลัพธ์

ร้อยละของสถานประกอบการ/ผู้เดินทางที่พบการกระทำผิดได้รับการจัดการ (เป้าหมาย : ร้อยละ 100)  
ผลงาน = ร้อยละ 100

### ตัวชี้วัดระดับผลผลิต

ร้อยละของสถานประกอบการที่ได้รับอนุญาตเกี่ยวกับตัวยา เคมีภัณฑ์ และสารตั้งต้นปฏิบัติถูกต้องตามกฎหมาย (เป้าหมาย : ร้อยละ 98) ผลงาน = ร้อยละ 100

### ตัวชี้วัดระดับกิจกรรม

สถานประกอบการ ตัวยา เคมีภัณฑ์ สารตั้งต้นที่ได้รับการพิจารณาอนุญาตได้รับการตรวจสอบ (เป้าหมาย: 27,020 รายการ) ผลงาน 28,099 รายการ คิดเป็นร้อยละ 103.99

### รายละเอียดผลการดำเนินงาน

กองควบคุมวัตถุเสพติด ดำเนินการตรวจสอบการนำเข้าทั้งการกำกับกับการนำเข้า ณ ด่านต่าง ๆ การพิจารณาออกใบอนุญาตและหนังสือรับรองต่าง ๆ การควบคุมตรวจสอบ การกระจาย และการควบคุมตรวจสอบการใช้ทางอุตสาหกรรม รวมทั้งมีการตรวจสอบเฝ้าระวังสถานพยาบาล โดยสรุปผลการดำเนินงาน ดังนี้

#### 1. การควบคุมตรวจสอบการนำเข้า

กองควบคุมวัตถุเสพติด ดำเนินการตรวจสอบการนำเข้าทั้งการกำกับกับการนำเข้า ณ ด่านต่าง ๆ การพิจารณาออกใบอนุญาตและหนังสือรับรองต่าง ๆ โดยสรุปผลการดำเนินงาน ดังนี้

##### 1.1) การควบคุมตรวจสอบการนำเข้า ณ ด่าน

กองควบคุมวัตถุเสพติด ได้ทำการตรวจสอบกำกับกับการนำเข้า ณ ด่านต่าง ๆ ซึ่งกระบวนการนี้เป็นกระบวนการแรกของระบบการควบคุมสารตั้งต้นที่ใช้ประโยชน์ไม่ให้รั่วไหลออกไปสู่นอกระบบและถูกนำไปใช้ผลิตยาเสพติด โดยได้ดำเนินการตรวจสอบการนำเข้ายาเสพติดให้โทษในประเภท 4 และอื่น ๆ (Codeine phosphate และ Ephedrine HCl) จำนวนรวม 124 ครั้ง การนำเข้าทุกครั้งถูกต้องและเป็นไปตามที่สำแดงในคำขออนุญาตนำเข้า กล่าวคือ ผลิตภัณฑ์วัตถุเสพติดที่นำเข้าถูกต้องตามที่สำแดงในคำขออนุญาตนำเข้า คิดเป็นร้อยละ 100

##### 1.2) การพิจารณาออกใบอนุญาตและหนังสือรับรองที่เกี่ยวกับสารตั้งต้น

กองควบคุมวัตถุเสพติด มีการพิจารณาออกใบอนุญาตและหนังสือรับรองที่เกี่ยวกับสารตั้งต้น ทั้งสิ้น 1,489 ราย โดยได้รับการพิจารณาแล้วเสร็จภายในระยะเวลาที่กำหนดคิดเป็น ร้อยละ 100 รายละเอียดการดำเนินงานผลิตภัณฑ์รวม 239 ราย ดังนี้

- ออกหนังสือรับรองการนำเข้า ยส.4, 5 และ Pre-export notification (PEN) 160 ราย

- ออกหนังสือการรับรองการนำเข้า ส่งออกแต่ละครั้งสำหรับ Pseudoephedrine 16 ราย
- ออกหนังสือรับรองการนำเข้า-ส่งออกสารกาเฟอีน 63 ราย

### 1.3) การขออนุญาตเกี่ยวกับสถานประกอบการที่ใช้สารตั้งต้นในการผลิตยาเสพติด

กองควบคุมวัตถุเสพติด มีการพิจารณาออกใบอนุญาตเกี่ยวกับสถานประกอบการที่ใช้ สารตั้งต้นในการผลิตยาเสพติด ทั้งสิ้น 187 ราย โดยได้รับการพิจารณาแล้วเสร็จภายในระยะเวลาที่กำหนดคิดเป็น ร้อยละ 100 รายละเอียดการดำเนินงานดังนี้

- พิจารณาออกใบอนุญาตครอบครอง ยส. 4 (เช่น Acetic Anhydride) 159 ราย
- พิจารณาออกใบอนุญาตนำเข้า ยส. 4 (เช่น Acetic Anhydride) 28 ราย

สำหรับการตรวจสอบสถานที่ได้รับอนุญาตให้มีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 4 Acetic anhydride และ Anthranilic acid ในอุตสาหกรรม จำนวน 17 ราย และ 2 ราย ตามลำดับ โดยตรวจสอบข้อมูลการใช้จากรายงานผ่านระบบออนไลน์เป็นประจำทุกเดือน และตรวจสอบปริมาณคงเหลือช่วงกลางปีและปลายปี ซึ่งไม่พบการกระทำความผิดแต่อย่างใด ทั้งนี้ เจ้าหน้าที่ดำเนินการตรวจสอบสถานที่ ขอรับอนุญาตให้มีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 4 (Acetic anhydride) รายวิทยาศาสตร์ (รายใหม่) จำนวน 7 ราย

### 1.4) การดำเนินการตามอนุสัญญาระหว่างประเทศ

กองควบคุมวัตถุเสพติด มีการดำเนินการตามอนุสัญญาระหว่างประเทศ ทั้งสิ้น 2,988 คำขอ โดยได้รับการพิจารณาแล้วเสร็จภายในระยะเวลาที่กำหนดคิดเป็น ร้อยละ 100 รายละเอียดการดำเนินงานดังนี้

- การจัดทำพันธกรณีระหว่างประเทศ 17 ราย
- พิจารณาออกใบรับรองการนำเข้าส่งออกระหว่างประเทศที่ไม่ใช่สารตั้งต้น 595 ราย
- พิจารณาการนำวัตถุเสพติดติดตัวเข้ามาใน / นอกราชอาณาจักร 2,376 ราย

## 2. การควบคุมตรวจสอบการกระจาย

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

นอกจากนี้กองควบคุมวัตถุเสพติดยังดำเนินการตรวจสอบรายงานเกี่ยวกับวัตถุเสพติดด้วย โดยแบ่งรายงานออกเป็น 2 กลุ่ม คือ รายงานจากผู้รับอนุญาตผลิต/ ขาย/ นำเข้า/ ส่งออกวัตถุออกฤทธิ์และยาเสพติด รายงานจากผู้ครอบครองวัตถุออกฤทธิ์ฯ และยาเสพติดและกรณีอื่น ๆ รายงานการใช้วัตถุออกฤทธิ์จากร้านขายยาและสถานพยาบาลต่าง ๆ เป็นประจำทุกเดือน รวมทั้งสิ้น 25,578 ฉบับ รายละเอียดดังนี้

- รายงานของสถานพยาบาล (วัตถุเสพติด) 16,231 รายการ
- รายงานของสถานประกอบการ (วัตถุเสพติด) 5,912 รายการ
- รายงานของสถานพยาบาล (กัญชา) 3,148 รายการ
- รายงานของสถานประกอบการ (กัญชา) 78 รายการ
- รายงานของสถานประกอบการ (กัญชง) 209 รายการ

กองควบคุมวัตถุเสพติดได้รับและรวบรวมรายงานดังกล่าวส่งต่อให้จังหวัดต่าง ๆ เพื่อทำการตรวจสอบความถูกต้องอีกครั้งหนึ่ง ซึ่งได้รับความร่วมมือจากแต่ละจังหวัดเป็นอย่างดี จากการตรวจสอบไม่พบความผิดปกติแต่อย่างใด

### 3. การควบคุมตรวจสอบการใช้ทางอุตสาหกรรม

ตรวจสอบการใช้ทางอุตสาหกรรมให้ปฏิบัติถูกต้อง โดยการควบคุมตรวจสอบการใช้ทางอุตสาหกรรมซึ่งเป็นอีกกระบวนการหนึ่งของระบบการควบคุมสารตั้งต้นที่ใช้ประโยชน์ทางการแพทย์ไม่ให้รั่วไหลออกไปสู่นอกระบบและถูกนำไปใช้ผลิตยาเสพติด เป็นการควบคุมการผลิต ณ สถานประกอบการอย่างใกล้ชิด เข้มงวดและจริงจัง การตรวจสอบการใช้ Acetic Anhydride แบ่งการตรวจสอบออกเป็น 2 ส่วน คือ ยาเสพติดให้โทษในประเภท 4 Acetic anhydride และ Anthranilic acid ที่ใช้ประโยชน์ด้านวิทยาศาสตร์ เป็นการตรวจสอบสถานที่ที่ได้รับใบอนุญาตครอบครองทั้งในเขตกรุงเทพฯ และภูมิภาค พร้อมทั้งตรวจสอบรายงานที่ผู้ประกอบการส่งให้กับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาทุกเดือน และที่ใช้ประโยชน์ด้านอุตสาหกรรม เป็นการตรวจสอบโรงงานอุตสาหกรรมที่ได้รับใบอนุญาตและมีการใช้ Acetic anhydride และ Anthranilic acid ในการผลิตเป็นประจำทุกเดือน ผลการตรวจสอบสถานที่ที่ได้รับอนุญาตให้มีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 4 Acetic anhydride และ Anthranilic acid ในอุตสาหกรรม จำนวน 17 ราย และ 2 ราย ตามลำดับ รวม 269 รายการ จากเป้าหมาย 240 รายการ คิดเป็นร้อยละ 112.08 โดยตรวจสอบข้อมูลการใช้จากรายงานผ่านระบบออนไลน์เป็นประจำทุกเดือน และตรวจสอบปริมาณคงเหลือช่วงกลางปีและปลายปี ซึ่งไม่พบการกระทำความผิดแต่อย่างใด

### 4. การเก็บรักษาและทำลายของกลางวัตถุเสพติด

#### 4.1 การตรวจรับยาเสพติดของกลาง

ในปีงบประมาณ พ.ศ. 2566 มีการตรวจรับรวมทั้งสิ้น 213 แห่ง โดยแบ่งเป็นการตรวจรับยาเสพติดให้โทษจำนวน 110 ครั้ง จากสถานตรวจพิสูจน์ 144 แห่ง และตรวจรับของกลางที่เป็นวัตถุออกฤทธิ์จำนวน 69 ครั้ง จากสถานตรวจพิสูจน์ 50 แห่ง โดยมีรายละเอียดตามตรวจรับของกลางวัตถุเสพติด ดังนี้

##### 1) ของกลางที่เป็นยาเสพติดให้โทษ

- คดีที่เป็นยาเสพติดให้โทษจำนวน 65,870 คดี

- คิดเป็นน้ำหนักของกลางยาเสพติดให้โทษจำนวนรวมทั้งสิ้น 61,652.162791 กิโลกรัม
- 2) ของกลางที่เป็นวัตถุออกฤทธิ์
  - คดีที่เป็นวัตถุออกฤทธิ์จำนวน 663 คดี
  - คิดเป็นน้ำหนักของกลางวัตถุออกฤทธิ์จำนวนรวมทั้งสิ้น 6,972.949466 กิโลกรัม

**4.2 ขั้นตอนการตรวจรับของคณะกรรมการตรวจรับฯ** ได้จำแนกยาเสพติดของกลางที่ตรวจรับเป็น 2 ประเภท ดังนี้

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

2) ของกลางรายย่อย เป็นคดีที่ดำเนินการตรวจรับโดยไม่มีการเปิดกล่องของกลางออกตรวจสอบของกลางภายใน แต่ให้สถานตรวจพิสูจน์บรรจุหีบห่อของกลางให้เรียบร้อย และลงลายมือชื่อกำกับบนหีบห่ออย่างชัดเจน ซึ่งของกลางรายย่อยนี้กำหนดให้สถานตรวจพิสูจน์แยกออกเป็น 2 บัญชี ตามน้ำหนักของกลาง ดังนี้

8. คดีที่มีของกลางจำพวกยาบ้าที่มีน้ำหนักสุทธิตั้งแต่ 1.5 – 2.0 กรัม เฮโรอีนและยาเสพติดอื่นที่มีน้ำหนักสุทธิน้อยกว่า 20 กรัม แต่คำนวณเป็นสารบริสุทธิ์ตั้งแต่ 3 กรัมขึ้นไป

9. คดีที่มีของกลางจำพวกยาบ้าที่มีน้ำหนักสุทธิน้อยกว่า 1.5 กรัม (ประมาณ 15 เม็ด) LSD น้ำหนักสุทธิน้อยกว่า 0.3 กรัม เฮโรอีนและยาเสพติดอื่นคำนวณเป็นสารบริสุทธิ์น้อยกว่า 3 กรัม ฝิ่นน้ำหนักสุทธิน้อยกว่า 500 กรัม

#### **4.3 การตรวจพิสูจน์เบื้องต้นและการสุ่มตัวอย่าง**

ในการตรวจรับของกลางรายใหญ่ จะทำการตรวจพิสูจน์เบื้องต้นของกลางทุกรายการ โดยใช้ น้ำยามาร์ควิส และโคบอล และจะทำการสุ่มตัวอย่างส่งตรวจวิเคราะห์เพื่อยืนยันผลที่กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ด้วย ในปีงบประมาณ พ.ศ. 2566 ทำการสุ่มตัวอย่างส่งตรวจวิเคราะห์ที่กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ทั้งสิ้น 128 รายการ ได้รับผลทั้งหมด 104 รายการ ปรากฏว่าเป็นยาเสพติดชนิดที่ตรงตามเอกสารนำส่งทั้งหมด อยู่ระหว่างรอผลวิเคราะห์ 24 รายการ

#### 4.4 การตรวจสอบยอดคงคลัง

การตรวจสอบยอดคงคลังจะดำเนินการหลังจากทำการทำลายยาเสพติดของกลางเรียบร้อยแล้ว ซึ่งในงบประมาณ พ.ศ. 2566 ได้ทำการตรวจสอบยอดคงคลังหลังจากการเผาทำลายยาเสพติดของกลางครั้งที่ 55- 56 ซึ่งมีระบบนิรภัยป้องกันการสูญหายเป็นอย่างดี

#### 4.5 การทำลายยาเสพติดให้โทษของกลาง

กิจกรรมการทำลายยาเสพติดของกลางเป็นกิจกรรมสำคัญที่กระทรวงสาธารณสุขจัดให้มีขึ้นเป็นประจำทุกปี อย่างน้อยปีละ 1 ครั้ง เนื่องจากกระทรวงสาธารณสุขมีภาระหน้าที่ที่จะต้องเก็บรักษา ยาเสพติดของกลางที่เหลือจากการตรวจพิสูจน์ของสถานตรวจพิสูจน์ต่าง ๆ และดำเนินการทำลายอย่างโปร่งใสต่อ หน้าสาธารณชน โดยกำหนดให้มีการทำลายยาเสพติดของกลางขึ้นในวันต่อต้านยาเสพติดโลก คือ วันที่ 26 มิถุนายน ของทุกปี สำหรับในปีงบประมาณ พ.ศ. 2566 กระทรวงสาธารณสุขได้กำหนดให้มีการทำลายยาเสพติดของกลางทั้งสิ้น 2 ครั้ง ณ บริษัท อัครีปการ จำกัด (มหาชน) นิคมอุตสาหกรรมบางปู จ.สมุทรปราการ ได้แก่ กิจกรรมทำลายยาเสพติดของกลางครั้งที่ 55 จัดในวันที่ 21-22 ธันวาคม 2565 น้ำหนักของกลางสุทธิรวมทั้งสิ้น 31,858 กิโลกรัม 259 กรัม 212 มิลลิกรัม และจำนวนคดีรวมทั้งสิ้น 186 คดี และการทำลายยาเสพติดของกลาง ครั้งที่ 56 จัดในวันที่ 26-27 มิถุนายน 2566 น้ำหนักสุทธิรวม 32,427 กิโลกรัม 407 กรัม 858 มิลลิกรัม และจำนวนคดีรวมทั้งสิ้น 192 คดี

##### ขั้นตอนการดำเนินการตรวจรับยาเสพติดของกลาง

เมื่อผลการตรวจพิสูจน์จากสถานตรวจพิสูจน์ พบว่าของกลางเป็นยาเสพติด จะรายงานผลการตรวจวิเคราะห์ไปยังพนักงานสอบสวน เจ้าของคดีเพื่อดำเนินการตามกฎหมายกับผู้ต้องหา ส่วนยาเสพติดที่เหลือจากการตรวจพิสูจน์ สถานตรวจพิสูจน์จะส่งไปเก็บรักษาที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา โดยขั้นตอนการเก็บรักษา ยาเสพติดของกลาง มี 3 ขั้นตอน

##### ขั้นตอนที่ 1 ก่อนส่งมอบ

- สถานตรวจพิสูจน์ต้องมีหนังสือมายังสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาเพื่อแจ้งความประสงค์ ขอส่งยาเสพติดของกลาง โดยแสดงรายละเอียด จำนวนคดี น้ำหนักยาเสพติดของกลาง พร้อมทั้งส่งรายงานการตรวจวิเคราะห์ มาให้เจ้าหน้าที่เพื่อตรวจสอบความถูกต้องของข้อมูล และเตรียมการนัดหมายคณะกรรมการตรวจรับ ยาเสพติดของกลาง

- คณะกรรมการตรวจรับยาเสพติดของกลาง ซึ่งแต่งตั้งโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ทำหนังสือขออนุมัติเปิดคลังยาเสพติดในวันที่จะรับมอบของกลาง จัดเตรียมสติ๊กเกอร์ซึ่งระบุรายละเอียดของกลาง เช่น



หน่วยงานที่ส่งมอบ หมายเลขตรวจพิสูจน์ เจ้าของคดี เลขที่หนังสือนำส่ง วันที่ส่ง น้าหนักยาเสพติดของกลาง รวมถึง หมายเลขกล่องของกลาง

ขั้นตอนที่ 2 ในวันตรวจรับของกลาง

คณะกรรมการตรวจรับไม่น้อยกว่า 3 คน ทำการตรวจรับยาเสพติดของกลางจากสถานตรวจพิสูจน์ ด้วยความโปร่งใสต่อหน้าผู้ส่งมอบ ตามขั้นตอนดังนี้

- ตรวจสอบความถูกต้องรายละเอียด / ชนิด และน้ำหนักของยาเสพติดของกลางกับรายงานการตรวจ พิสูจน์ ว่าถูกต้อง ครบถ้วน

- ตรวจสอบสภาพของกลางต้องอยู่ในสภาพที่ดี และชั่งน้ำหนักสุทธิต่อตรงตามที่ระบุไว้ในรายงานการ ตรวจพิสูจน์หรือไม่ และคณะกรรมการตรวจรับจะทำการสุ่มตัวอย่างเพื่อตรวจพิสูจน์เบื้องต้นในทุกคดี และส่งตรวจ พิสูจน์ซ้ำในบางคดี

- นำยาเสพติดของกลางที่ตรวจสอบความถูกต้องมาปิดผนึกอย่างแน่นหนาและมิดชิดชั่งน้ำหนัก และ ผู้ส่งมอบของกลางลงลายมือชื่อกำกับไว้บนภาชนะหีบห่อดังกล่าว แล้วจึงนำเข้าเก็บรักษาในคลังยาเสพติด

- ยาเสพติดของกลางที่เก็บรักษาในคลังฯ จะไม่มีการนำออกจากคลังเก็บรักษา ยาเสพติดของกลางอีก ยกเว้นจะมีการอนุมัติให้นำยาเสพติดของกลางดังกล่าวมาทำลายได้

ขั้นตอนที่ 3 หลังจากรับมอบ

คณะกรรมการตรวจรับฯ จัดทำบันทึกที่รายงานการตรวจรับยาเสพติดของกลาง พร้อมบัญชี และบันทึก เสนอเลขอาธิการคณะกรรมการอาหารและยา เพื่อรายงานให้ทราบจำนวนคดี ชนิด และน้ำหนักยาเสพติดของกลาง ที่ตรวจรับในวันนั้น

ขั้นตอนการเผาทำลายยาเสพติดของกลาง

ยาเสพติดของกลางที่จะนำมาทำลายต้องผ่านการอนุมัติของคณะกรรมการกลาง เพื่อให้เกิดความ โปร่งใสในการดำเนินงาน กระทรวงสาธารณสุขจึงได้แต่งตั้งคณะทำงาน จากตัวแทนทั้ง 10 หน่วยงาน ขึ้นมา 4 คณะ ประกอบด้วย

1. คณะทำงานทำลายยาเสพติดของกลางด้านตรวจรับ
2. คณะทำงานทำลายยาเสพติดของกลางด้านขนย้าย
3. คณะทำงานทำลายยาเสพติดของกลางด้านรักษาความปลอดภัยและทำลาย
4. คณะทำงานทำลายยาเสพติดของกลางด้านประชาสัมพันธ์

ซึ่งการดำเนินการเผาทำลายยาเสพติดของกลางนี้ ได้รับความร่วมมือจากหน่วยงานต่าง ๆ ได้แก่ สำนักงานตำรวจแห่งชาติ กองทัพบก กองทัพเรือ กองทัพอากาศ สำนักงานคณะกรรมการป้องกันและปราบปราม

ยาเสพติด (ป.ป.ส) อัยการสูงสุด กรมศุลกากร กรมประชาสัมพันธ์ กรมโรงงานอุตสาหกรรม กระทรวงสาธารณสุข และสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา และหน่วยงานอื่น ๆ ที่เกี่ยวข้อง

การทำลายยาเสพติดของกลาง 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 ซึ่งทำให้มั่นใจได้ว่ายาเสพติดของกลางนั้น จะถูกทำลาย ไม่กลับย้อนไปสู่สังคมได้อีก และไม่เกิดมลพิษต่อสิ่งแวดล้อม

ตลอดระยะเวลาการเผาทำลาย มีเจ้าหน้าที่ซึ่งเป็นคณะทำงานรักษาความปลอดภัยและทำลายยาเสพติดของกลาง ทำหน้าที่เฝ้าควบคุมที่เตาเผา และบริเวณรอบ ๆ ตั้งแต่เริ่มต้นการเผาทำลายจนการเผาทำลายเสร็จสิ้น มีการตรวจสอบกล้องวงจรปิดที่มีการบันทึกภาพควบคุมไปด้วยทุกจุดในบริเวณเตาเผา ควบคุมการจัดการขี้เถ้าที่เหลือจากการเผาทำลาย ของเสียจากเตาเผาจะถูกรวบรวมเพื่อจัดส่งไปกำจัดต่อยังผู้ที่ได้รับอนุญาตจากกรมโรงงานอุตสาหกรรมให้ดำเนินการกำจัดของเสียอุตสาหกรรมตามมาตรฐานกำหนด และมีการทำความสะอาดเตาเผา ตลอดจนบริเวณเตาเผาก่อนจะมีการใช้งานในการเผาขยะอื่น ๆ ต่อไป

การทำลายยาเสพติดของกลางครั้งที่ 55 มีน้ำหนักของกลางสุทธิรวมทั้งสิ้น 31,858 กิโลกรัม 259 กรัม 212 มิลลิกรัม จำนวนคดีรวมทั้งสิ้น 186 คดี รายละเอียดดังนี้

ชนิดยาเสพติดของกลาง	น้ำหนักเป็นกิโลกรัม		
	กิโลกรัม	กรัม	มิลลิกรัม
เมทแอมเฟตามีน	24,596	694	406
เมทแอมเฟตามีน (ไอซ์)	6,054	555	999
เฮโรอีน	459	677	329
เอ็มดีเอ็มเอ	64	936	116
โคคาอีน	5	224	500
ฝิ่นดิบ/ฝิ่นสุก/มูลฝิ่น	98	534	300
วัตถุออกฤทธิ์ เช่น คีตามีน ไนเมตาซีแพม	578	636	562
<b>น้ำหนักของกลางรวม (กิโลกรัม)</b>	<b>31,858</b>	<b>259</b>	<b>212</b>
<b>จำนวนคดี</b>	<b>186 คดี</b>		

การทำลายยาเสพติดของกลาง ครั้งที่ 56 มีน้ำหนักสุทธิรวม 32,427 กิโลกรัม 407 กรัม 858 มิลลิกรัม จำนวนคดีรวมทั้งสิ้น 192 คดี รายละเอียดดังนี้

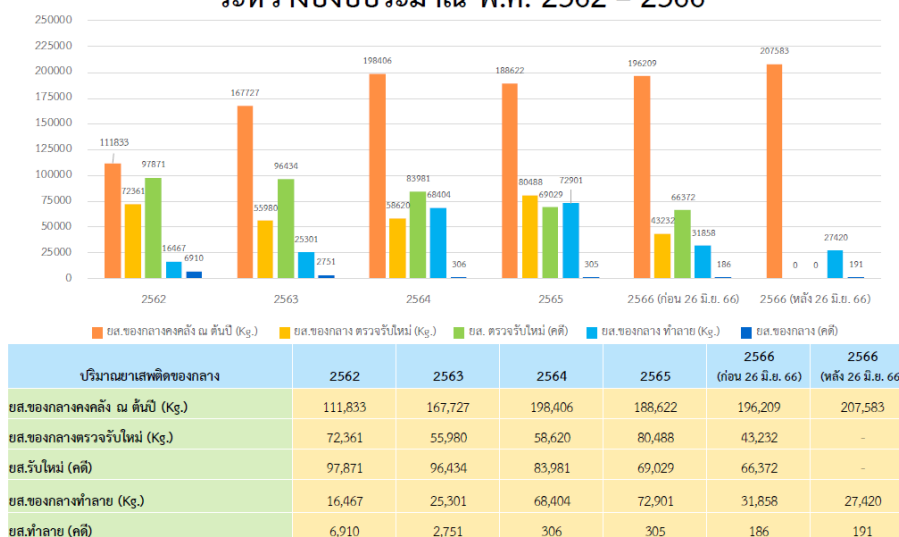
ชนิดยาเสพติดของกลาง	น้ำหนักยาเสพติดของกลาง		
	กิโลกรัม	กรัม	มิลลิกรัม
เมทแอมเฟตามีน	20,680	705	531
เมทแอมเฟตามีน (ไอซ์)	5,942	479	420
คาทีน (นอร์ซูดออีเฟดรีน) และ คาทีโนน	5,006	720	0
คีตามีน	364	64	383
เฮโรอีน	275	683	985
เอ็มดีเอ็มเอ	85	788	502
โคคาอีน	43	201	67
ไนเมตาซีแพม	22	309	970
ฝิ่นดิบ ฝิ่นสุก มูลฝิ่น	6	455	0
<b>น้ำหนักของกลางรวม (กิโลกรัม)</b>	<b>32,427</b>	<b>407</b>	<b>858</b>
<b>จำนวนคดี</b>	<b>192 คดี</b>		

#### 4.6 การตรวจสอบยอดคงคลัง

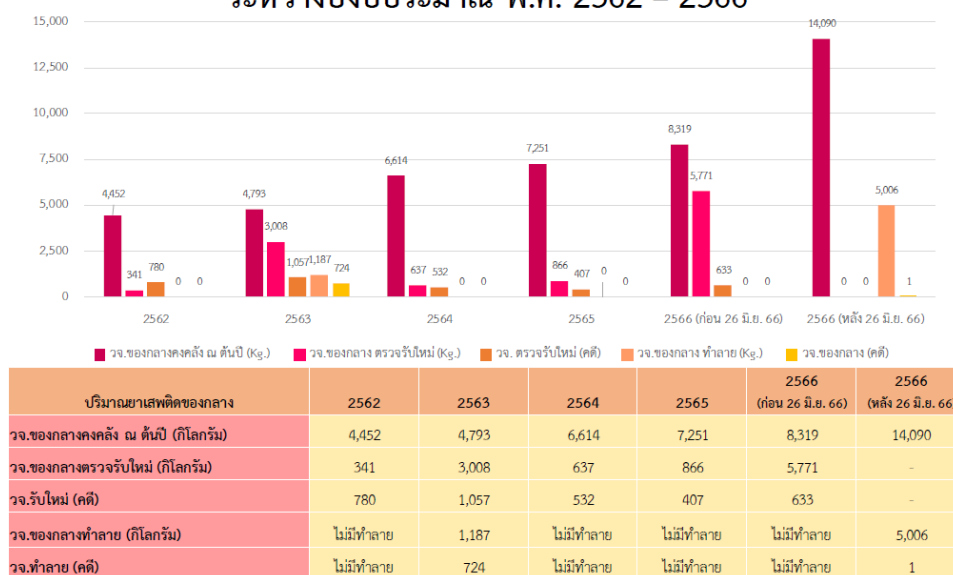
การตรวจสอบยอดคงคลังจะดำเนินการหลังจากทำการทำลายยาเสพติดของกลางเรียบร้อยแล้ว ซึ่งในงบประมาณ พ.ศ. 2566 ได้ทำการตรวจสอบยอดคงคลังหลังจากการทำลายยาเสพติดของกลางแล้ว โดยมีรายละเอียดปริมาณคงคลังและศักยภาพการจัดเก็บยาเสพติดของกลาง ดังรูป



#### ปริมาณยาเสพติดให้โทษของกลาง ระหว่างปีงบประมาณ พ.ศ. 2562 – 2566



#### ปริมาณวัตถุออกฤทธิ์ของกลาง ระหว่างปีงบประมาณ พ.ศ. 2562 – 2566

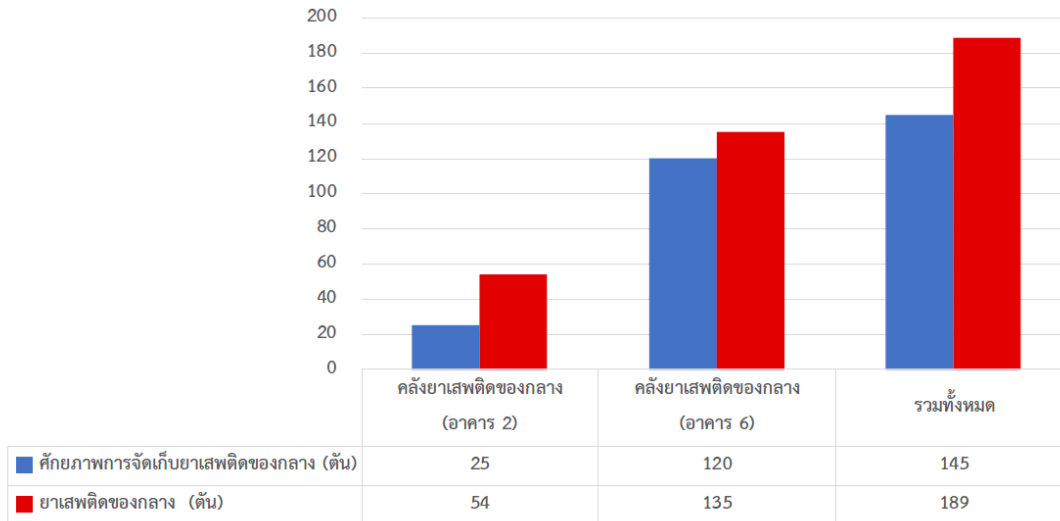




## ศักยภาพการจัดเก็บยาเสพติดของกลาง คลังกองควบคุมวัตถุเสพติด (อย.)



( ข้อมูล ณ 27 มิ.ย. 2566 )



### 4. ผลการเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์สุขภาพ ประเภทวัตถุเสพติด ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2566

1. การเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์สุขภาพ เพื่อเฝ้าระวังคุณภาพมาตรฐานและความปลอดภัย โดยเก็บตัวอย่างทั้งหมด 40 รายการ (เป้าหมาย 40 รายการ) ได้รับผลวิเคราะห์ 22 รายการ (ผ่านมาตรฐานทั้งหมด) อยู่ระหว่างรอผลวิเคราะห์ 18 รายการ

#### รายละเอียดดังนี้

(1) วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3, 4 และยาเสพติดให้โทษในประเภท 3 เก็บตัวอย่าง 34 รายการ (เป้าหมาย 34 รายการ) ได้รับผลวิเคราะห์ 18 รายการ (ผ่านมาตรฐานทั้งหมด) อยู่ระหว่างรอผลวิเคราะห์ 16 รายการ

(2) ผลิตภัณฑ์กลุ่มเสี่ยง เก็บตัวอย่าง 6 รายการ (เป้าหมาย 8 รายการ)

- Codeine Soft gel เก็บตัวอย่าง 4 รายการ ผ่านมาตรฐาน 2 รายการ อยู่ระหว่างรอผลวิเคราะห์ 2 รายการ

- Medazepam เก็บตัวอย่าง 2 รายการ ผ่านมาตรฐานทั้งหมด

### 2. การเก็บตัวอย่างกรณีพิเศษ/ ฉุกฉิน/ ร้องเรียน

#### รายละเอียดดังนี้

2.1 วัตถุออกฤทธิ์หรือยาเสพติดให้โทษ เพื่อตรวจเอกลักษณ์หรือข้อกำหนดตามที่ขึ้นทะเบียนหรือตามตำรายา เช่น ปริมาณสำคัญ โดยเก็บตัวอย่างทั้งหมด 12 รายการ (เป้าหมาย 5 รายการ) ได้รับผลวิเคราะห์ 9 รายการ (ผลตรวจวิเคราะห์เข้ามาตราฐานทั้งหมด) อยู่ระหว่างรอผลวิเคราะห์ 3 รายการ

## รายละเอียด ดังนี้

	ผลิตภัณฑ์	ผลวิเคราะห์
1	Chloral Hydrate	ผลวิเคราะห์เข้ามาตรฐาน
2	Chlordizepoxide 10 mg	ผลวิเคราะห์เข้ามาตรฐาน
3	น้ำมันกัญชา ฉลากระบุชื่อ CBD LAB PAIN KILLER TERPINE INFUSED FULL SAPECTRUM	ผลวิเคราะห์พบ THC
4	น้ำมันกัญชา ฉลากระบุชื่อ RAKSA CBD MEDICAL GRADE FULL SPECTRUM CBD 100 mg "Extractd from Hemp" Total THC <0.2% wt	ผลวิเคราะห์พบ THC 0.04%W/W
5	CONVULSIL 2 (ตัวยา Clonazepam) ร้านดร็ก แอนด์ โค คอนวีเนี่ยน สโตร์	ผลวิเคราะห์พบ Clonazepam
6	TRAVAN 1.0 (ตัวยา Lorazepam) ร้านชญาณิศา	ผลวิเคราะห์พบ Lorazepam
7	TRAVAN 1.0 (ตัวยา Lorazepam) ร้านยาบางกอกฟาร์มาซี	ผลวิเคราะห์พบ Lorazepam
8	Asolan (ตัวยา Alprazolam) ร้านภัทรธรพาร์มาซี	ผลวิเคราะห์พบ Alprazolam
9	Clonazepam (ล่อซื้อจากเฟซบุ๊ก "เม็ดเมมา สายขาว")	ผลวิเคราะห์พบ Clonazepam
10	น้ำมันกัญชา สกัดเย็น (จากเฟซบุ๊ก "น้ำมันกัญ สกัดเย็นรักษาโรคทางการแพทย์")	อยู่ระหว่างรอผลวิเคราะห์
11	Clonapam 0.5 (เก็บตัวอย่างจาก บจก.เอช.เค.ฟาร์มาซูติคอลล)	อยู่ระหว่างรอผลวิเคราะห์
12	Clonapam 2 (เก็บตัวอย่างจาก บจก.เอช.เค.ฟาร์มาซูติคอลล)	อยู่ระหว่างรอผลวิเคราะห์

**2.2 ยาเสพติดให้โทษของกลาง** เพื่อยืนยันผลตรวจวิเคราะห์ว่าเป็นยาเสพติดชนิดเดียวกับเอกสารนำส่ง โดยเก็บตัวอย่างทั้งหมด 128 รายการ (เป้าหมาย 100 รายการ) ได้รับผลวิเคราะห์ 104 รายการ ผลตรวจพบว่า เป็นยาเสพติดชนิดเดียวกับเอกสารนำส่งทั้งหมด รอผลวิเคราะห์ 24 รายการ

## ผลการเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์สุขภาพของ กองควบคุมวัตถุเสพติด ปีงบประมาณ พ.ศ. 2566

ผลการตรวจ	การตรวจสอบเฟ้าระวังคุณภาพมาตรฐาน และความปลอดภัย			รวมตรวจสอบ เฟ้าระวัง	กรณีพิเศษ/ฉุกเฉิน/ร้องเรียน		รวมกรณีพิเศษ/ ฉุกเฉิน/ร้องเรียน	รวมทั้งหมด
	วจ 3,4/ ยส 3	Codeine Soft gel	Medazepam		วจ/ ยส	ยส ของกลาง		
เป้าหมาย	32	6	2	40	5	100	105	145
ส่งตรวจ	34	4	2	40	12	128	140	180
% ส่งตรวจ	106.25	66.67	100.00	100.00	240.00	128.00	133.33	124.14
ได้รับผล	18	2	2	22	9	104	113	135
% ได้รับผล	52.94	50.00	100.00	55.00	75.00	81.25		75.00
ผ่านมาตรฐาน	18	2	2	22	9	104	113	135
% ผ่านมาตรฐาน	100.00	100.00	100.00	100.00	100.00	100.00		100.00
ไม่ผ่านมาตรฐาน	0	0	0	0	0	0	0	0
% ไม่ผ่านมาตรฐาน	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0
กรณีวิทยาศาสตร์ คืบคย. เนื่องจากยา หมดอายุก่อนจะวิเคราะห์	0	0	0	0	0	0	0	0
รอมผล	16	2	0	18	3	24	27	45
% รอมผล	47.06	50.00	0.00	45.00	25.00	18.75	19.29	25.00

ข้อมูล ณ วันที่ 30 กันยายน 2566

## 5. ผลการปรับปรุงแก้ไขกฎ ระเบียบ ประกาศ ฯ ของกองควบคุมวัตถุเสพติด ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2566

ในปีงบประมาณ พ.ศ. 2566 มีการปรับปรุงแก้ไขกฎ ระเบียบ ประกาศ ระเบียบ ต่าง ๆ ตามแผนสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา แล้วทั้งสิ้น 22 ฉบับ จากเป้าหมาย 12 ฉบับ มีรายละเอียดดังนี้

- (ร่าง) กฎกระทรวง จำนวน 9 ฉบับ
- ประกาศกระทรวง จำนวน 10 ฉบับ
- ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ จำนวน 1 ฉบับ
- ข้อกำหนดสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา 2 ฉบับ

ลำดับ	ชื่อกฎหมาย
<b>กฎกระทรวง</b>	
1	(ร่าง) กฎกระทรวงการขออนุญาตและการอนุญาตจำหน่ายวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4 พ.ศ. ....
2	(ร่าง) กฎกระทรวงการขออนุญาตและการอนุญาตนำเข้าซึ่งวัตถุออกฤทธิ์ทุกประเภท พ.ศ. ....
3	(ร่าง) กฎกระทรวงการขออนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก หรือจำหน่ายยาเสพติดให้โทษในประเภท 3 พ.ศ. ....
4	(ร่าง) กฎกระทรวงการขออนุญาตนำเข้าหรือส่งออกยาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์กรณีเป็นผู้ป่วยหรือสัตว์ป่วยเดินทางระหว่างประเทศโดยนำยาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ซึ่งจำเป็นต้องใช้รักษาโรคเฉพาะตัวติดตัวเข้ามาในหรือออกไปนอกราชอาณาจักร พ.ศ. ....
5	(ร่าง) กฎกระทรวงการขออนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 พ.ศ. ....
6	(ร่าง) กฎกระทรวงการขออนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 4 พ.ศ. ....
7	(ร่าง) กฎกระทรวงการขออนุญาตและการอนุญาตผลิต นำเข้า หรือส่งออก ซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 หรือวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 พ.ศ. ....
8	(ร่าง) กฎกระทรวงการว่ากล่าวตักเตือน การสั่งพักใช้ หรือการเพิกถอนใบอนุญาตเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษ และวัตถุออกฤทธิ์ พ.ศ. ....
9	(ร่าง) กฎกระทรวงกำหนดปริมาณบรรจุ ข้อความ ที่ภาชนะหรือหีบห่อบรรจุสารระเหย ที่ผู้ผลิตหรือผู้นำเข้าสารระเหยต้องจัดทำก่อนนำออกจำหน่าย พ.ศ. ....
<b>ประกาศกระทรวง</b>	
1	ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดหลักเกณฑ์เกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษในประเภท 3 พ.ศ. 2565 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 23 มกราคม 2566 มีผลใช้บังคับ 24 มกราคม 2566)



ลำดับ	ชื่อกฎหมาย
2	ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง แต่งตั้งพนักงานเจ้าหน้าที่และกำหนดหน้าที่และอำนาจ และกำหนดแบบบัตรประจำตัวพนักงานเจ้าหน้าที่เพื่อปฏิบัติการตามประมวลกฎหมายยาเสพติด พ.ศ. 2566 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 27 เมษายน 2566 มีผลใช้บังคับ 28 เมษายน 2566)
3	ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อและประเภทวัตถุออกฤทธิ์ที่ห้ามนำผ่าน พ.ศ. 2565 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 23 มกราคม 2566 มีผลใช้บังคับ 24 มกราคม 2566)
4	ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 ซึ่งอนุญาตให้ผลิตเพื่อส่งออกหรือส่งออกได้ พ.ศ. 2566 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 10 มีนาคม 2566 มีผลใช้บังคับ 11 มีนาคม 2566)
5	ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดจำนวนยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 ที่จะต้องใช้ในทางการแพทย์และทางวิทยาศาสตร์ที่ราชอาณาจักรประจำปี พ.ศ. 2566 พ.ศ. 2565 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 29 ธันวาคม 2565 มีผลใช้บังคับ 1 มกราคม 2566)
6	ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดมาตรฐานว่าด้วยปริมาณ ส่วนประกอบ คุณภาพ ความบริสุทธิ์หรือลักษณะอื่นของยาเสพติดให้โทษหรือวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 ประเภท 3 หรือประเภท 4 ตลอดจนการบรรจุและการเก็บรักษา พ.ศ. 2566 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 13 มีนาคม 2566 มีผลใช้บังคับ 11 มิถุนายน 2566)
7	ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อยาเสพติดให้โทษในประเภท 1 (ฉบับที่ 2) พ.ศ. 2566 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 22 พฤษภาคม 2566 มีผลใช้บังคับ 23 พฤษภาคม 2566)
8	ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุชื่อยาเสพติดให้โทษในประเภท 4 (ฉบับที่ 2) พ.ศ. 2566 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 22 พฤษภาคม 2566 มีผลใช้บังคับ 23 พฤษภาคม 2566)
9	ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง หน่วยงานอื่นของรัฐตามมาตรา 33(4) แห่งประมวลกฎหมายยาเสพติด พ.ศ. 2566 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 31 พฤษภาคม 2566 มีผลใช้บังคับ 1 มิถุนายน 2566)
10	ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดปริมาณวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4 ที่ผู้ประกอบการวิชาชีพเวชกรรม ผู้ประกอบการวิชาชีพทันตกรรมหรือผู้ประกอบการสัตวแพทย์ชั้นหนึ่งมีไว้ในครอบครองได้ตามมาตรา 32 พ.ศ. 2566 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 5 กันยายน 2566 มีผลใช้บังคับ 5 ตุลาคม 2566)

ลำดับ	ชื่อกฎหมาย
	<b>ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ</b>
1	(ร่าง) ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติดให้โทษ เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขการดำเนินการกับยาเสพติด กรณีอันเชื่อได้ว่าเป็นยาเสพติดที่ไม่ปลอดภัยหรืออาจเป็นอันตรายต่อผู้ใช้ พ.ศ. ....
ลำดับ	ข้อกำหนดสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
1	ข้อกำหนดสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง การดำเนินการเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษ ในประเภท 5 ที่เหลืออยู่ กรณีผู้รับอนุญาตเลิกกิจการ ไม่ขอต่ออายุใบอนุญาต หรือไม่ได้รับอนุญาตให้ต่ออายุใบอนุญาต ตามมาตรา 35 วรรคสอง แห่งประมวลกฎหมายยาเสพติด พ.ศ. 2566 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 18 พฤษภาคม 2566 มีผลใช้บังคับ 19 พฤษภาคม 2566)
2	ข้อกำหนดสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง การดำเนินการเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษ ในประเภท 5 ที่เหลืออยู่ กรณีผู้รับอนุญาตตามมาตรา 35 วรรคสอง แห่งประมวลกฎหมายยาเสพติด ตาย พ.ศ. 2566 (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 18 พฤษภาคม 2566 มีผลใช้บังคับ 19 พฤษภาคม 2566)

## 6. ผลการดำเนินงานเกี่ยวกับงานพัฒนาระบบและงานบริหารทั่วไป

### 6.1 การพัฒนาระบบสารสนเทศ

การพัฒนาระบบสารสนเทศในปีงบประมาณ พ.ศ. 2566 มีการดำเนินการปรับปรุงและพัฒนากระบวนการพิจารณาอนุญาตวัตถุเสพติดให้เป็นระบบอิเล็กทรอนิกส์ตลอดทั้งกระบวนการ โดยสามารถยื่นคำขอผ่านระบบ e-Submission ชำระเงินผ่านระบบ e-Payment พิจารณาส่งเอกสารผ่านระบบ e-Review ติดตามคำขอได้ผ่านระบบ e-Tracking และออกใบสำคัญอิเล็กทรอนิกส์ในรูปแบบ e-License ที่ลง e-Signature ของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาได้ เป้าหมาย 21 กระบวนการ มีดำเนินการพัฒนาระบบแล้วเสร็จทั้งหมด 21 กระบวนการ ดังนี้

- 1) ขอรับใบอนุญาตครอบครองยาเสพติดให้โทษในประเภท 4 ประจำปี (รายใหม่)
- 2) ขอรับใบอนุญาตครอบครองยาเสพติดให้โทษในประเภท 4 ประจำปี (รายเดิม ขต่อเนื่อง) และขอเพิ่มระหว่างปี (เพิ่มชนิด/เพิ่มปริมาณ)
- 3) ขอรับใบแจ้งการนำเข้า/ส่งออกวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3,4 (ยกเลิก SOP) แล้ว
- 4) ขอรับใบอนุญาตจำหน่าย/ครอบครองยาเสพติดให้โทษ ในประเภท 2 เกินปริมาณ
- 5) ขอรับ CPP, CFS, Translation
- 6) คำขออนุญาตรับรองการนำเข้ากาเฟอีน
- 7) ขอรับใบแทนใบอนุญาต/หนังสือสำคัญ/ทะเบียน/หนังสือรับรองผลิตภัณฑ์
- 8) ขอรับใบอนุญาตผลิต/นำเข้าตัวอย่างวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3 หรือประเภท 4
- 9) คำขอขึ้นทะเบียนตำรับ ยส3/วจ 3,4 และหนังสือรับรองผลิตภัณฑ์ยส 2 / วจ 2 (กรณียาใหม่)
- 10) คำขออนุญาตผลิต/นำเข้าตัวอย่างวัตถุออกฤทธิ์ยส 2 / วจ 2 , คำขอขึ้นทะเบียนตำรับ วจ 3,4 (กรณีไม่ใช่ยาใหม่)
- 11) คำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาเสพติดให้โทษในประเภท 3 (กรณีไม่ใช่ยาใหม่)"
- 12) ขอรับใบอนุญาตเฉพาะคราวเพื่อนำเข้า/ส่งออก ซึ่งยาเสพติดหรือวัตถุออกฤทธิ์
- 13) ขออนุญาตนำเข้า/ส่งออกซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 กรณีผู้ป่วยนำติดตัวเข้าหรือออกนอกราชอาณาจักร
- 14) ขอรับใบอนุญาตผลิต/จำหน่าย ยส2 ,ครอบครอง ยส 1,2 , ผลิต/ขาย วจ 1,2 , ครอบครอง วจ 1,2,3,4
- 15) ขอรับหนังสือสำคัญผลิต/นำเข้า/ส่งออกซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 (ที่ไม่ใช่ Hemp) และขอเพิ่มระหว่างปี(เพิ่มชนิด/เพิ่มปริมาณ)

16) ขอรับหนังสือสำคัญจำหน่าย/ครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 (ที่ไม่ใช่ Hemp) และขอเพิ่มระหว่างปี(เพิ่มชนิด/เพิ่มปริมาณ)

17) ขอรับหนังสือสำคัญผลิต/นำเข้า/ส่งออกซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 (Hemp) และขอเพิ่มระหว่างปี(เพิ่มชนิด/เพิ่มปริมาณ)

18) ขอรับหนังสือสำคัญจำหน่าย/ครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 (Hemp) และขอเพิ่มระหว่างปี(เพิ่มชนิด/เพิ่มปริมาณ)

19) ขอรับใบอนุญาตเฉพาะคราวเพื่อนำเข้ายาเสพติดให้โทษในประเภท 4

20) คำขอต่ออายุหนังสือรับรองผลิตภัณฑ์ ยส 2 / วจ 2 และคำขอต่ออายุทะเบียนตำรับ วจ 3,4

21) คำขอต่ออายุใบสำคัญการขึ้นทะเบียนยาเสพติดให้โทษในประเภท 3 (กรณีไม่ใช่ยาใหม่)

นอกจากนี้ได้ดำเนินการพัฒนาระบบวินิจฉัยผลิตภัณฑ์วัตถุเสพติดผ่านระบบสารสนเทศ (e-Consult) โดยเปิดให้บริการแล้วเมื่อวันที่ 1 มีนาคม 2566

## 6.2 การดำเนินงานเกี่ยวกับระบบคุณภาพ

ในปีงบประมาณ พ.ศ. 2566 สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ได้กำหนดให้มีการตรวจติดตามคุณภาพภายในระดับกรม ตามข้อกำหนด ISO 9001:2015 โดยกองควบคุมวัตถุเสพติด รับการตรวจติดตามฯ เมื่อวันที่ 20 กุมภาพันธ์ 2566 จากกองควบคุมเครื่องสำอางและวัตถุอันตราย (กลุ่มควบคุมเครื่องสำอาง) จำนวน 2 SOP ได้แก่

1) P-N2-10 การออกหนังสือแจ้งข้อมูลการขอส่งออก หนังสือรับรองในการนำหรือส่งสารกาเฟอีน (Caffeine) เข้ามาในราชอาณาจักร (ของกลุ่มกำกับดูแลก่อนออกสู่ตลาด)

2) P-N5-11 การแจ้งผลการวินิจฉัยผลิตภัณฑ์วัตถุเสพติด (ของกลุ่มกำหนดมาตรฐาน)

โดยผลการตรวจติดตามฯ ไม่พบข้อบกพร่องที่ต้องได้รับการแก้ไข (Corrective Action Request; CAR)

นอกจากนี้ กองฯ ได้เข้าตรวจติดตามคุณภาพภายในที่กองผลิตภัณฑ์สมุนไพร เมื่อวันที่ 23 กุมภาพันธ์ 2566 ผลการตรวจประเมินไม่พบประเด็นไม่สอดคล้องตามข้อกำหนดและไม่พบข้อบกพร่อง

สำหรับการตรวจประเมินระบบคุณภาพ ISO 9001:2015 โดยผู้ตรวจประเมินจากหน่วยงานภายนอก สำนักงานฯ ได้จัดให้มีการตรวจประเมินเพื่อต่ออายุการรับรองระบบ ISO 9001 : 2015 (Recertification Audit) โดยจัดจ้างบริษัท ยูเอซี เซอร์ติฟิเคชัน เซอร์วิส เซส จำกัด (UICC) เพื่อคงไว้ซึ่งการรับรองระบบคุณภาพ การปฏิบัติงานของสำนักงานฯ ให้เป็นที่ยอมรับในระบบสากล โดยดำเนินการตรวจประเมิน Pre-Audit เมื่อวันที่ 28 เมษายน 2566 ผลการตรวจประเมินไม่พบประเด็นไม่สอดคล้องตามข้อกำหนดและไม่พบข้อบกพร่อง

และรับการตรวจประเมิน (Audit) เมื่อวันที่ 14 มิถุนายน 2566 ผลการตรวจประเมินไม่พบประเด็นไม่สอดคล้องตามข้อกำหนดและไม่พบข้อบกพร่อง

### 6.3 การดำเนินงานตามแผนบริหารความเสี่ยงและการควบคุมภายใน

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยากำหนดหลักเกณฑ์ในการคัดเลือกกิจกรรมเพื่อนำมาวิเคราะห์และจัดทำแผนบริหารความเสี่ยงประจำปี 2566 ให้มีความครอบคลุมครบตามโครงการยุทธศาสตร์ประจำปีงบประมาณ 2566 ทุกโครงการ และกระบวนการในระบบคุณภาพ (Procedure Manual/SOP) ทุกกระบวนการ

สำหรับปีงบประมาณ พ.ศ. 2566 ดำเนินการวิเคราะห์ความเสี่ยงจากกระบวนการในระบบคุณภาพ (SOP) จำนวน 54 กระบวนการ และโครงการ จำนวน 3 โครงการ ซึ่งการประเมินความเสี่ยงดังกล่าวเป็นไปตามหลักเกณฑ์ที่ระบุในคู่มือขั้นตอนการปฏิบัติงาน เรื่อง การบริหารความเสี่ยงและควบคุมภายใน (P-FDA-T-10) ผลการวิเคราะห์ความเสี่ยง พบว่า มีความเสี่ยงที่อยู่ในระดับต่ำ (Low) ซึ่งเป็นระดับที่ยอมรับได้ แต่ต้องเฝ้าระวังไว้ โดยไม่จำเป็นต้องควบคุมหรือจัดการเพิ่มเติม จำนวน 143 เรื่อง และระดับปานกลาง ซึ่งเป็นระดับที่ยอมรับได้ แต่ต้องมีการควบคุมเพื่อป้องกันความเสี่ยงเคลื่อนย้ายไปยังระดับที่ยอมรับไม่ได้ จำนวน 59 เรื่อง และระดับสูง ซึ่งเป็นความเสี่ยงที่ไม่สามารถยอมรับได้ จำนวน 3 เรื่อง ซึ่งได้ดำเนินการกำหนดแผนและมาตรการ จัดการความเสี่ยงให้ลดลงจนมาอยู่ในระดับที่ยอมรับได้

### 6.4 การจัดการความรู้ของกองควบคุมวัตถุเสพติด

การจัดการความรู้ กองควบคุมวัตถุเสพติดได้ดำเนินการในปีงบประมาณ พ.ศ. 2566 จำนวน 1 องค์ความรู้ คือ “กลยุทธ์การร่างกฎหมายลำดับรองและอนุบัญญัติ” จัดทำโดยนางสาวปรียามน สุขม่วง รายละเอียดสรุปองค์ความรู้ตามภาคผนวก

## 6.5 การดำเนินการดำเนินงานต่างประเทศ

มีดำเนินการร่วมกับหน่วยงานภายในและภายนอกฯ เช่น กองความร่วมมือระหว่างประเทศ ในการดำเนินการดำเนินงานต่างประเทศ ทั้งการเข้าร่วมประชุม อบรม ตอบแบบสอบถาม รายละเอียดดังนี้

	วัน เดือน ปี	การดำเนินงาน
1	10/10/2565	เข้าร่วมประชุม Chair's one day special Forum 1. ทำบันทึกอนุมติตัว และหนังสือแจ้ง กระทรวงการต่างประเทศ 2. ติดต่อประสานงานเพื่อจัดทำ VDO กล่าวถ้อยแถลง
2	22/12/2565	เข้าร่วมการประชุม Informal Consultation on the reporting requirements for cannabis and cannabis-related substances” โดยมีผู้แทนกลุ่มพัฒนาระบบเข้าร่วมการประชุม
3	29/12/2565	เข้าร่วมการประชุมเตรียมการ ครั้งที่ 1 สำหรับการประชุมคณะกรรมการยาเสพติด CND สมัยที่ 66
4	4/4/2566	เข้าร่วมการฝึกอบรมด้านการควบคุมสารตั้งต้นและเคมีภัณฑ์ โดยมีผู้แทนกลุ่มพัฒนาระบบเข้าร่วมการประชุม
5	19/5/2566	เข้าร่วมการประชุมกลุ่มเชี่ยวชาญระหว่างประเทศ ครั้งที่ 3 ว่าด้วยการเพิ่มรายการสารอันตรายที่ไม่พบการใช้อย่างถูกกฎหมายและแนวทางในการบ่งชี้ยาปลอมหรือผลิตภัณฑ์ยาที่ผลิตผิดกฎหมาย (The 3rd international expert group meeting on expanding INCB lists of dangerous substances with no known legitimate use and novel approaches for their identification in falsified or illicitly manufactured pharmaceuticals) โดยมี น.ส.สุชา อุ่เจริญ และ น.ส.ปริยามน สุขม่วง เป็นผู้แทนเข้าร่วมประชุม
6	20/6/2566	ประชุมรายละเอียดโครงการ Strengthening Food and Drug Regulatory Capacity ภายใต้ความร่วมมือเพื่อการพัฒนาไทย-ลาว สาขาสาธารณสุขผู้แทนกลุ่มพัฒนาระบบ เป็นผู้ประสานงานโครงการ และมี น.ส.สุชา อุ่เจริญ และ น.ส.ปริยามน สุขม่วง เป็นผู้แทนเข้าร่วมประชุม
7	4/8/2566	ประชุมเตรียมการระหว่างสมัยครั้งที่ 1 ของการประชุม CND สมัยที่ 66 - จัดทำขออนุมัติรายชื่อผู้แทนเข้าร่วมประชุมเตรียมการระหว่างสมัยครั้งที่ 1 ของการประชุม CND สมัยที่ 66

	วัน เดือน ปี	การดำเนินงาน
		- ผู้แทนกลุ่มพัฒนาระบบ เข้าร่วมประชุม - ประสานงานกลุ่มที่เกี่ยวข้องเข้าร่วมการประชุม
8	21/10/2565	ตอบแบบสอบถามการควบคุมสารตั้งต้นและเคมีภัณฑ์ของ UNODC
9	24/4/2566	ตอบแบบสอบถามสถานะการควบคุมสารแคนนาบินอยด์ (Cannabidiol : CBD) ในระดับชาติ และการใช้ CBD เพื่อผลิตสารอื่น ๆ ที่อยู่ภายใต้การควบคุมระหว่างประเทศ
10	4/11/2565	รายงานการประชุมระหว่างสมัย ครั้งที่ 1 ของการประชุมคณะกรรมการยาเสพติดสมัยที่ 65
11	21/11/2565	รายงานสรุปการประชุมหารือพิเศษ Chair's One-Day Special Forum ในกรอบการประชุมคณะกรรมการยาเสพติดสมัยที่ 65
12	10/3/2566	จัดทำคำกล่าวถ้อยแถลงของประเทศไทยในการประชุม คณะกรรมการยาเสพติด สมัยที่ 66 ภาษาไทยและภาษาอังกฤษ
13	19/4/2566	จัดเตรียมข้อมูลภาษาไทยและภาษาอังกฤษ สำหรับเลขาธิการแผนโคลัมโบ (Mr. Benjamin Panganiban Reyes) เข้าเยี่ยมคารวะรองนายกรัฐมนตรี และรัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข
14	19/5/2566	ทำรายละเอียดโครงการ Strengthening Food and Drug Regulatory Capacity ภายใต้ความร่วมมือเพื่อการพัฒนาไทย-ลาว สาขาสาธารณสุข ผู้แทนกลุ่มพัฒนาระบบ เป็น ผู้ประสานงานโครงการ
15	19/7/2566	ตอบแบบสอบถามเพื่อใช้สำหรับการประชุมหัวหน้าหน่วยงานปราบปรามยาเสพติดแห่งชาติในภูมิภาคเอเชียและแปซิฟิก ครั้งที่ 45 (Meeting of Heads of National Drug Law Enforcement Agencies, Asia and the Pacific: HONLAP) - จัดเตรียมข้อมูลคำตอบแบบสอบถามเพื่อใช้สำหรับการประชุมหัวหน้าหน่วยงานปราบปรามยาเสพติดแห่งชาติในภูมิภาคเอเชียและแปซิฟิก ครั้งที่ 45 (Meeting of Heads of National Drug Law Enforcement Agencies, Asia and the Pacific: HONLAP)"
16	24/8/2566	ตอบหนังสือขอความคิดเห็นต่อร่างเอกสารในการประชุมระดับเจ้าหน้าที่อาวุโสและการประชุมระดับรัฐมนตรี ครั้งที่ 14 ภายใต้กรอบบันทึกความเข้าใจ 7 ฝ่าย

	วัน เดือน ปี	การดำเนินงาน
		ว่าด้วยการควบคุมยาเสพติดในอนุภูมิภาคกลุ่มแม่น้ำโขง ณ กรุงปักกิ่ง สาธารณรัฐประชาชนจีน
17	25/8/2566	- จัดการประชุมหารือร่วมกับผู้แทนจาก UNODC
18	18-22/9/2566	การประชุมกลุ่มผู้เชี่ยวชาญระหว่างประเทศ ครั้งที่ 3 ว่าด้วยการเพิ่มรายการสารอันตรายที่ไม่พบการใช้อย่างถูกกฎหมายและแนวทางในการบ่งชี้ยาปลอมหรือผลิตภัณฑ์ยาที่ผลิตผิดกฎหมาย (The 3 <sup>rd</sup> international expert group meeting on expanding INCB lists of dangerous substances with no known legitimate use and novel approaches for their identification in falsified or illicitly manufactured pharmaceuticals) การดำเนินการ กลุ่มพัฒนาระบบประสานงาน และจัดทำหนังสืออนุมัติตัวผู้เข้าร่วมการประชุมจำนวน 2 คน เข้าร่วมการประชุม ณ กรุงเวียนนา สาธารณรัฐออสเตรีย ประกอบด้วย นางสาวกรพินธุ์ ณ ระนอง ตำแหน่ง เภสัชกรเชี่ยวชาญด้านระดับตติยวิทยาวัดอุเสพติด และนางสาวรฐา เบญจพลานนท์ เภสัชกรปฏิบัติการ

## 6.6 การดำเนินงานบริหารทั่วไป

ในปีงบประมาณ พ.ศ. 2566 การดำเนินงานเกี่ยวกับงานบริหารทั่วไป ภายใต้แผนงานที่ 2 พื้นฐานด้านการพัฒนาและเสริมสร้างศักยภาพทรัพยากรมนุษย์ ดังนี้

1. งานธุรการทั่วไป จำนวน 1,003 รายการ
2. งานสารบรรณ จำนวน 18,619 รายการ
3. อนุมัติจัดซื้อ/จัดจ้าง วงเงินไม่เกิน 2,000,000 บาท จำนวน 174 รายการ
4. งานซ่อมแซมครุภัณฑ์ จำนวน 23 รายการ
5. งานตรวจสอบและควบคุมวัสดุ ครุภัณฑ์ จำนวน 5,796 รายการ
6. งานรับส่งจดหมาย (ภายนอกและภายใน) จำนวน 7,737 รายการ
7. อนุมัติการเบิกจ่ายเงิน จำนวน 705 รายการ
8. อนุมัติจ่ายเงินยืม (คลัง/เงินทดรองราชการ) จำนวน 11 รายการ
9. การใช้รถยนต์ (คิดเป็นหน่วยกิโลเมตร) 11,414 กิโลเมตร



## 7. ผลการดำเนินงานโครงการสำคัญของกองควบคุมวัตถุเสพติด ปีงบประมาณ พ.ศ. 2566

มีจำนวนทั้งสิ้น 3 โครงการ ดังนี้

### โครงการใช้เงินงบประมาณ

1. โครงการอบรมการใช้งานระบบฐานข้อมูลเพื่อเพิ่มสมรรถนะการบริหารจัดการคลังยาเสพติดให้โทษของกลาง สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา งบประมาณ : 25,050.00 บาท
2. โครงการเตรียมการรองรับการดำเนินการตามประมวลกฎหมายยาเสพติด และกฎหมายอื่นที่เกี่ยวข้อง งบประมาณ : 230,375.00 บาท
3. โครงการพัฒนาระบบสารสนเทศ เพื่อการควบคุมการนำเข้าการนำไปใช้ยาเสพติดให้โทษในประเภท 4 ของผู้รับอนุญาต งบประมาณ : 3,000,000.00 บาท

### โครงการใช้เงินรายได้ ม.44

4. โครงการเพิ่มประสิทธิภาพการอนุญาตผลิตภัณฑ์และสถานประกอบการด้านวัตถุเสพติดให้มีมาตรฐาน สะดวก และรวดเร็ว ประจำปี พ.ศ. 2566 งบประมาณ : 4,226,750.00 บาท
- มีรายละเอียดโครงการ ดังนี้

7.1 โครงการอบรมการใช้งานระบบฐานข้อมูลเพื่อเพิ่มสมรรถนะการบริหารจัดการคลังยาเสพติดให้โทษของกลาง สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

ภายใต้ยุทธศาสตร์ อย. ที่ 1: ระบบคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพที่เป็นมาตรฐานสากล

วันที่เริ่มโครงการ : 01 ตุลาคม 2565

วันที่สิ้นสุดโครงการ : 31 มกราคม 2566

<p><b>วัตถุประสงค์ :</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. เพื่อให้เจ้าหน้าที่สถานตรวจพิสูจน์ และผู้เกี่ยวข้อง มีความรู้ ความเข้าใจระบบฐานข้อมูลเพื่อเพิ่มสมรรถนะการบริหารจัดการคลังยาเสพติดให้โทษของกลาง สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา</li> <li>2. เพื่อให้เจ้าหน้าที่สถานตรวจพิสูจน์ และผู้เกี่ยวข้อง สามารถใช้งานระบบฐานข้อมูลได้อย่างมีประสิทธิภาพ</li> </ol>	
<p><b>เป้าหมาย</b></p> <p><b>เป้าหมายเชิงผลผลิต (Output)</b> ผู้เข้ารับการอบรมมีความรู้ ความเข้าใจในการใช้งานระบบฐานข้อมูลการบริหารจัดการคลังยาเสพติดให้โทษของกลาง สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา</p> <p><b>เป้าหมายเชิงผลลัพธ์ (Outcome)</b> ผู้เข้ารับการอบรมสามารถใช้งานระบบฐานข้อมูลได้อย่างมีประสิทธิภาพ</p>	
<p><b>ผลที่คาดว่าจะได้รับ:</b> สำนักงานฯ มีข้อมูลเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษของกลาง และสามารถนำข้อมูลไปวิเคราะห์ประมวลผล ศึกษาข้อมูลระบาดวิทยาของยาเสพติดให้โทษของกลาง และสนับสนุนการป้องกัน และปราบปรามยาเสพติดต่อไป</p>	
<p><b>กลุ่มเป้าหมาย/ ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ :</b> เจ้าหน้าที่กองควบคุมวัตถุเสพติด และเจ้าหน้าที่จากสถานตรวจพิสูจน์ทั่วประเทศ 93 แห่ง</p>	
<p><b>ดัชนีวัดความสำเร็จ :</b></p> <p>ร้อยละ 80 ของผู้เข้ารับการอบรมมีความรู้ ความเข้าใจ และสามารถใช้งานระบบฐานข้อมูล เพื่อเพิ่มสมรรถนะการบริหารจัดการคลังยาเสพติดให้โทษของกลาง สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา</p>	<p><b>ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด :</b></p> <p>ผู้เข้ารับการอบรมมีความรู้ ความเข้าใจ และสามารถใช้งานระบบฐานข้อมูล คิดเป็นร้อยละ 93.12 (จากจำนวนผู้เข้าร่วมอบรม 186 คน)</p>
<p><b>แนวทางการดำเนินงาน :</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. จัดทำหลักสูตร และประสานวิทยากรและสถานที่ เพื่อกำหนดวันเวลาอบรม</li> <li>2. ประชาสัมพันธ์ และเชิญกลุ่มเป้าหมายเข้ารับการอบรม พร้อมทั้ง เตรียมการอบรมจัดทำเอกสารคู่มือประกอบการอบรม</li> <li>3. ดำเนินการอบรม</li> <li>4. สรุปการอบรมและเบิกจ่ายงบประมาณ</li> </ol>	

งบประมาณที่อนุมัติ 25,050.00 บาท	งบประมาณที่ใช้ไป 19,846.00 บาท	ร้อยละ 79.23
<b>ผลการดำเนินงาน :</b> ดำเนินงานได้ร้อยละ 100		
<p>1. ดำเนินการขออนุมัติจัดอบรม ตามบันทึกกองควบคุมวัตถุเสพติด ที่ สธ 1003.4/53 ลงวันที่ 2 ธันวาคม 2565 กำหนดวันและสถานที่อบรมเป็นวันที่ 15 และ 19 ธันวาคม 2565 และจัดทำหนังสือเชิญกลุ่มเป้าหมายเข้าร่วมการอบรม ได้แก่ เจ้าหน้าที่จากสถานตรวจพิสูจน์ทั่วประเทศและเจ้าหน้าที่ของกองควบคุมวัตถุเสพติด</p> <p>2. จัดอบรมทั้งหมด 4 รุ่น ดังนี้ 1) วันที่ 15 ธันวาคม 2565 จำนวน 2 รุ่น และ 2) วันที่ 19 ธันวาคม 2565 จำนวน 2 รุ่น มีผู้เข้าร่วมอบรมจำนวน 186 คน ณ กองควบคุมวัตถุเสพติด ออย. และผ่านสื่ออิเล็กทรอนิกส์ ZOOM MEETING โดยผู้เข้ารับการอบรมมีความรู้ ความเข้าใจ และสามารถใช้งานระบบฐานข้อมูล คิดเป็นร้อยละ 93.12 และมีการเบิกจ่ายงบประมาณ เท่ากับ 19,846 บาท</p>		
<b>ปัญหาและอุปสรรค :</b> เนื่องด้วยสถานการณ์การแพร่ระบาดโควิด-19 ทำให้ต้องจัดประชุมผ่านระบบ zoom meeting ซึ่งบางช่วงของการอบรม ระบบอินเทอร์เน็ตไม่เสถียรทำให้ผู้เข้าร่วมอบรม ต้องเข้าระบบใหม่มากกว่าหนึ่งครั้ง		

7.2 โครงการเตรียมการรองรับการดำเนินการตามประมวลกฎหมายยาเสพติด และกฎหมายอื่นที่เกี่ยวข้อง ภายใต้ยุทธศาสตร์ ออย. ที่ 1: ระบบคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพที่เป็นมาตรฐานสากล  
วันที่เริ่มโครงการ : 01 พฤศจิกายน 2565 วันที่สิ้นสุดโครงการ : 30 กันยายน 2566

<p><b>วัตถุประสงค์ :</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. เพื่อยกร่างกฎหมายลำดับรองและอนุบัญญัติ ตามประมวลกฎหมายยาเสพติด พ.ศ. 2564</li> <li>2. เพื่อเตรียมความพร้อมของผู้ประกอบการและเจ้าหน้าที่ที่เกี่ยวข้อง สามารถดำเนินการตามกฎหมายหลักเกณฑ์ วิธีการ แนวทางการปฏิบัติต่าง ๆ</li> </ol>
<p><b>เป้าหมาย</b></p> <p><b>เป้าหมายเชิงผลผลิต (Output)</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. มีร่างกฎหมายลำดับรองและอนุบัญญัติ ที่ยกร่างแล้วเสร็จ</li> <li>2. ผู้ประกอบการและเจ้าหน้าที่ที่มีความเข้าใจในกฎหมาย หลักเกณฑ์ วิธีการแนวทางการปฏิบัติต่าง ๆ ตามประมวลกฎหมายยาเสพติด</li> </ol> <p><b>เป้าหมายเชิงผลลัพธ์ (Outcome)</b></p> <p>กฎกระทรวงฯ และอนุบัญญัติ ได้รับการประกาศในราชกิจจานุเบกษา</p>
<p><b>ผลที่คาดว่าจะได้รับ</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. การควบคุมยาเสพติดให้โทษและวัตถุออกฤทธิ์ตามประมวลกฎหมายยาเสพติด และกฎหมายลำดับรองที่เกี่ยวข้อง อยู่ในระบบ สมเจตนาธรรมของกฎหมาย โดยไม่ถูกนำไปใช้นอกวัตถุประสงค์จนเกิดปัญหาทางสังคม อาชญากรรม จนนำไปสู่การเสพติดยาเสพติดในกลุ่มเยาวชน และประชาชนทั่วไป</li> <li>2. เจ้าหน้าที่สามารถดำเนินงานด้านการพิจารณาอนุญาต การตรวจสอบ กำกับ ดูแลด้วยความรวดเร็วและเป็นไปตามกฎหมายอย่างมีประสิทธิภาพ</li> <li>3. ผู้ประกอบการสามารถเตรียมเอกสารและสถานที่สำหรับการขออนุญาตได้อย่างครบถ้วน ถูกต้อง และเมื่อได้รับอนุญาตแล้วสามารถปฏิบัติหน้าที่ของผู้รับอนุญาตได้ถูกต้องตามกฎหมาย</li> </ol>
<p><b>กลุ่มเป้าหมาย/ ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ :</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. ผู้ประกอบการเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษและวัตถุออกฤทธิ์</li> <li>2. เจ้าหน้าที่ กองควบคุมวัตถุเสพติด กอง/ศูนย์/กลุ่ม ที่เกี่ยวข้อง ผู้บริหาร ออย. และกระทรวงสาธารณสุข</li> <li>3. สำนักงานสาธารณสุขจังหวัด สำนักงานสาธารณสุขอำเภอ</li> </ol>

<p><b>ดัชนีวัดความสำเร็จ :</b></p> <p><b>ผลผลิต</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. จำนวนร่างกฎกระทรวงฯ และอนุบัญญัติ ที่ยกร่างแล้วเสร็จ ไม่น้อยกว่า 20 ฉบับ</li> <li>2. ร้อยละของผู้เข้ารับการอบรมมีความรู้ความเข้าใจที่ถูกต้องเกี่ยวกับการปฏิบัติตามกฎหมายลำดับรองและอนุบัญญัติ ที่เกี่ยวข้องไม่น้อยกว่าร้อยละ 80</li> </ol> <p><b>ผลลัพธ์</b></p> <p>กฎกระทรวงฯ และอนุบัญญัติ ได้รับการประกาศในราชกิจจานุเบกษา อย่างน้อย 5 ฉบับ</p>	<p><b>ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด :</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. ร่างกฎกระทรวงฯ และอนุบัญญัติ ที่ยกร่างแล้วเสร็จมีจำนวน 23 ฉบับ</li> <li>2. การอบรมเรื่อง หลักกฎหมายปกครองและกฎหมายว่าด้วยวิธีปฏิบัติราชการทางปกครอง ร้อยละ 80.72 และการอบรมเรื่อง พระราชบัญญัติหลักเกณฑ์การจัดทำร่างกฎหมายและการประเมินผลสัมฤทธิ์ของกฎหมาย พ.ศ. 2562 ร้อยละ 100</li> </ol> <p>กฎกระทรวงฯ และอนุบัญญัติ ได้รับการประกาศในราชกิจจานุเบกษา จำนวน 23 ฉบับ</p>	
<p><b>แนวทางการดำเนินงาน</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>○ จัดประชุมหารือเพื่อวางแผน เตรียมการ และ ติดตามผล</li> <li>○ ประชุมหารือหน่วยงานที่เกี่ยวข้องทั้งภาครัฐและเอกชน เพื่อรับฟัง วิเคราะห์ ปัญหา อุปสรรค และข้อเสนอแนะ</li> <li>○ ประชุมคณะทำงานพัฒนากฎหมายฯ</li> <li>○ ประชุมเชิงปฏิบัติการ เพื่อเพิ่มประสิทธิภาพและศักยภาพของเจ้าหน้าที่ในการจัดทำร่างกฎหมายและการประเมินผลกระทบของกฎหมาย</li> <li>○ ประชุมชี้แจงเจ้าหน้าที่ส่วนกลางและส่วนภูมิภาค ผ่านระบบประชุมทางไกล</li> <li>○ ประชุมชี้แจงผู้ประกอบการ ผ่านระบบทางไกล</li> </ul>		
<p><b>งบประมาณที่อนุมัติ</b></p> <p>230,375.00 บาท</p>	<p><b>งบประมาณที่ใช้ไป</b></p> <p>142,955 บาท</p>	<p><b>ร้อยละ</b></p> <p>62.05</p>
<p><b>ผลการดำเนินงาน :</b> ดำเนินงานได้ร้อยละ 100</p>		

1. การจัดประชุมรับฟังความคิดเห็นเฉพาะกลุ่ม (Focus Group) จากผู้มีส่วนได้เสียทั้งภาครัฐ และเอกชน เพื่อรวบรวมความเห็น ข้อเสนอแนะ และค้นหาปัญหาที่เกิดจากข้อกฎหมาย ระเบียบ หลักเกณฑ์ หรือมาตรการต่าง ๆ กับ stakeholder จำนวน 7 กลุ่ม ดังนี้

(1) กลุ่มผู้รับอนุญาตจำหน่ายยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 หรือวัตถุออกฤทธิ์ประเภท 2 (โรงพยาบาลรัฐ และเอกชน คลินิกเวชกรรม คลินิกทันตกรรม คลินิกสัตวแพทย์) และหน่วยงานที่เกี่ยวข้อง ได้แก่ สภาเภสัชกรรม ผู้เชี่ยวชาญด้าน palliative care วันที่ 31 มกราคม 2566

(2) กลุ่มผู้รับอนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก ซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 และวัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 2 (ผู้ประกอบการในธุรกิจยา) วันที่ 3 กุมภาพันธ์ 2566

(3) กลุ่มผู้รับอนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 และผู้แทนสำนักงานสาธารณสุขจังหวัด (ผู้ประกอบการธุรกิจเกี่ยวกับการสกัดกัญชา กัญญา) และหน่วยงานที่เกี่ยวข้อง ได้แก่ กองผลิตภัณฑ์สมุนไพร กองควบคุมเครื่องสำอาง และกองอาหาร อย. วันที่ 9 มีนาคม 2566

(4) กลุ่มผู้รับอนุญาตมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดและวัตถุออกฤทธิ์ กรณีเกิดเหตุฉุกเฉินในยานพาหนะที่ใช้ในการขนส่งสารณะระหว่างประเทศที่จดทะเบียนในราชอาณาจักร (ผู้ประกอบการกิจการบิน) และหน่วยงานที่เกี่ยวข้อง ได้แก่ กองสถานพยาบาลและการประกอบโรคศิลปะ กรมสนับสนุนบริการสุขภาพ สำนักงานการบินพลเรือนแห่งประเทศไทย สถาบันการแพทย์ฉุกเฉินแห่งชาติ วันที่ 22 พฤษภาคม 2566

(5) ผู้มีส่วนได้ส่วนเสียในการกำกับดูแลการใช้ประโยชน์พืชฝิ่น และเห็ดขี้ควาย ได้แก่ ผู้อำนวยการสถาบันสำรวจและติดตามการปลูกพืชเสพติด สำนักงาน ป.ป.ส. กรมส่งเสริมการเกษตร กรมวิชาการเกษตร กระทรวงเกษตรและสหกรณ์ องค์การเภสัชกรรม กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ กรมวิทยาศาสตร์บริการ สำนักงานพัฒนาวิทยาศาสตร์และเทคโนโลยีแห่งชาติ (สวทช.) คณะเกษตรศาสตร์ มหาวิทยาลัยเชียงใหม่ สำนักงานพัฒนาการวิจัยการเกษตร (องค์การมหาชน) และสมาคมไทยอุตสาหกรรมผลิตยาแผนปัจจุบัน วันที่ 5 กรกฎาคม 2566

(6) กลุ่มผู้ประกอบการเกี่ยวกับการผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่ายหรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 3 หรือวัตถุออกฤทธิ์ประเภท 3 หรือประเภท 4 วันที่ 11 สิงหาคม 2566

(7) กลุ่มผู้ประกอบการเกี่ยวกับการผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่ายหรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 4 วันที่ 11 สิงหาคม 2566

2. ประชุมคณะทำงานพัฒนากฎหมายฯ จำนวน 23 ครั้ง ดังนี้

(1) ครั้งที่ 1-1/2565 วันที่ 5 ตุลาคม 2565 ณ ห้องประชุมรัตนगर และผ่าน Zoom meeting

(2) ครั้งที่ 2-2/2565 วันที่ 19 ตุลาคม 2565 ณ ห้องประชุมรัตนगर และผ่าน Zoom meeting

(3) ครั้งที่ 3-3/2565 วันที่ 2 พฤศจิกายน 2565 ณ ห้องประชุม ชั้น 3 อาคาร 1 และผ่าน Zoom meeting

(4) ครั้งที่ 4-4/2565 วันที่ 9 พฤศจิกายน 2565 ณ ห้องประชุมรัตนगर และผ่าน Zoom meeting

- (5) ครั้งที่ 5-5/2565 วันที่ 14 พฤศจิกายน 2565 ณ ห้องประชุมรัตนากร และผ่าน Zoom meeting
- (6) ครั้งที่ 6-6/2565 วันที่ 30 พฤศจิกายน 2565 ณ ห้องเงินทุนหมุนเวียน (2) ชั้น 6 อาคาร 7 และผ่าน Zoom meeting
- (7) ครั้งที่ 7-7/2565 วันที่ 9 ธันวาคม 2565 ณ ห้องเงินทุนหมุนเวียน (2) ชั้น 6 อาคาร 7 และผ่าน Zoom meeting
- (8) ครั้งที่ 8-8/2565 วันที่ 27 ธันวาคม 2565 ณ ห้องเงินทุนหมุนเวียน (2) ชั้น 6 อาคาร 7 และผ่าน Zoom meeting
- (9) ครั้งที่ 9-1/2566 วันที่ 11 มกราคม 2566 ณ ห้องเงินทุนหมุนเวียน (2) ชั้น 6 อาคาร 7 และผ่าน Zoom meeting
- (10) ครั้งที่ 10-2/2566 วันที่ 16 มกราคม 2566 ณ ห้องประชุมกองควบคุมวัตถุเสพติดชั้น 5 อาคาร 7 และผ่าน Zoom meeting
- (11) ครั้งที่ 11-3/2566 วันที่ 26 มกราคม 2566 ณ ห้องเงินทุนหมุนเวียน (2) ชั้น 6 อาคาร 7 และผ่าน Zoom meeting
- (12) ครั้งที่ 12-4/2566 วันที่ 2 มีนาคม 2566 ณ ห้องประชุม 1 อาคาร 1 ชั้น 3 และผ่าน Zoom meeting
- (13) ครั้งที่ 13-5/2566 วันที่ 24 มีนาคม 2566 ณ ห้องเงินทุนหมุนเวียน (2) ชั้น 6 อาคาร 7 และผ่าน Zoom meeting
- (14) ครั้งที่ 14-6/2566 วันที่ 25 พฤษภาคม 2566 ณ ห้องเงินทุนหมุนเวียน (2) ชั้น 6 อาคาร 7 และผ่าน Zoom meeting
- (15) ครั้งที่ 15-7/2566 วันศุกร์ที่ 9 มิถุนายน 2566 ณ ห้องประชุม 1 ชั้น 3 อาคาร 1 และผ่าน Zoom meeting
- (16) ครั้งที่ 16-8/2566 วันศุกร์ที่ 14 กรกฎาคม 2566 ณ ห้องประชุมเงินทุนหมุนเวียนยาเสพติด 2 ชั้น 6 อาคาร 7 และผ่าน Zoom meeting
- (17) ครั้งที่ 17-9/2566 วันพฤหัสบดีที่ 20 กรกฎาคม 2566 ณ ห้องประชุมเงินทุนหมุนเวียนยาเสพติด 2 ชั้น 6 อาคาร 7 และผ่าน Zoom meeting
- (18) ครั้งที่ 18-10/2566 วันพุธที่ 26 กรกฎาคม 2566 ณ ห้องประชุมเงินทุนหมุนเวียนยาเสพติด 2 ชั้น 6 อาคาร 7 และผ่าน Zoom meeting
- (19) ครั้งที่ 19-11/2566 วันศุกร์ที่ 4 สิงหาคม 2566 ณ ห้องประชุมเงินทุนหมุนเวียนยาเสพติด 2 ชั้น 6 อาคาร 7 และผ่าน Zoom meeting

(20) ครั้งที่ 20-12/2566 วันพฤหัสบดีที่ 10 สิงหาคม 2566 ณ ห้องประชุมเงินทุนหมุนเวียนยาเสพติด 2 ชั้น 6 อาคาร 7 และผ่าน Zoom meeting

(21) ครั้งที่ 21-13/2566 วันพฤหัสบดีที่ 17 สิงหาคม 2566 ณ ห้องประชุมเงินทุนหมุนเวียนยาเสพติด 2 ชั้น 6 อาคาร 7 และผ่าน Zoom meeting

(22) ครั้งที่ 22-14/2566 วันพฤหัสบดีที่ 24 สิงหาคม 2566 ณ ห้องประชุมเงินทุนหมุนเวียนยาเสพติด 2 ชั้น 6 อาคาร 7 และผ่าน Zoom meeting

(23) ครั้งที่ 23-15/2566 วันศุกร์ที่ 8 กันยายน 2566 ณ ห้องประชุมเงินทุนหมุนเวียนยาเสพติด 2 ชั้น 6 อาคาร 7 และผ่าน Zoom meeting

โดยมีผู้เข้าร่วมประชุมประมาณ 30 คน โดยมีวาระการประชุมเกี่ยวกับการพัฒนากฎหมาย กฎระเบียบ และ ประเมินผลสัมฤทธิ์ของกฎหมายตามประมวลกฎหมายยาเสพติด

3. กิจกรรมประชุมเชิงปฏิบัติการ เพื่อเพิ่มประสิทธิภาพและศักยภาพของเจ้าหน้าที่ในการจัดทำร่างกฎหมายและการประเมินผลกระทบของกฎหมาย จำนวน 2 ครั้ง ดังนี้

(1) ครั้งที่ 1 เรื่อง หลักกฎหมายปกครองและกฎหมายว่าด้วยวิธีปฏิบัติราชการทางปกครอง วันที่ 17 กุมภาพันธ์ 2566

(2) ครั้งที่ 2 เรื่อง พระราชบัญญัติหลักเกณฑ์การจัดทำร่างกฎหมายและการประเมินผลสัมฤทธิ์ของกฎหมาย 2562 วันที่ 28-29 มีนาคม พ.ศ. 2566

**ปัญหาและอุปสรรค :** เนื่องจากกฎกระทรวงเกี่ยวกับการอนุญาตผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย และมีไว้ในครอบครอง ซึ่งยาเสพติดให้โทษและวัตถุออกฤทธิ์ และกฎหมายลำดับรองบางฉบับยังไม่มีผลใช้บังคับ (อยู่ระหว่างเสนอรัฐมนตรีลงนามเพื่อนำเข้าพิจารณาในคณะรัฐมนตรี และรอประกาศลงราชกิจจานุเบกษา) ส่งผลให้ไม่สามารถจัดประชุมชี้แจงเจ้าหน้าที่ส่วนกลางและส่วนภูมิภาค รวมถึงชี้แจงผู้ประกอบการ เกี่ยวกับการพิจารณาอนุญาตและแนวทางขอรับอนุญาตเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษและวัตถุออกฤทธิ์ตามกฎหมายใหม่ได้ตามแผนที่กำหนด จึงเลื่อนการจัดอบรมไปดำเนินการในปีงบประมาณ พ.ศ. 2567 หลังจากที่กฎกระทรวงมีผลใช้บังคับแล้ว



### 7.3 โครงการพัฒนาระบบสารสนเทศ เพื่อการควบคุมการนำเข้าการนำไปใช้ยาเสพติดให้โทษในประเภท 4 ของผู้รับอนุญาต

ภายใต้ยุทธศาสตร์ อย. ที่ 4 แผนงานบูรณาการป้องกัน ปราบปราม และบำบัดรักษาผู้ติดยาเสพติด

วันที่เริ่มโครงการ : 01 พฤศจิกายน 2565

วันที่สิ้นสุดโครงการ : 30 กันยายน 2566

วัตถุประสงค์ : เพื่อพัฒนาระบบสารสนเทศเพื่อการควบคุมการนำเข้าและการใช้ยาเสพติดให้โทษในประเภท 4	
เป้าหมาย	
เป้าหมายเชิงผลผลิต (Output) มีระบบสารสนเทศเพื่อการควบคุมการนำเข้าและการใช้ยาเสพติดให้โทษในประเภท 4 ของผู้รับอนุญาต	
เป้าหมายเชิงผลลัพธ์ (Outcome) ผู้รับอนุญาตนำเข้าและครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 4 สามารถใช้งานระบบได้อย่างมีประสิทธิภาพและดำเนินการได้อย่างถูกต้องตามที่กฎหมายกำหนด	
ผลที่คาดว่าจะได้รับ: มีระบบสารสนเทศเพื่อควบคุมการนำเข้าและการใช้ยาเสพติดให้โทษในประเภท 4 ของผู้รับอนุญาตที่มีประสิทธิภาพ ถูกต้อง แม่นยำ สามารถเข้าถึงข้อมูลได้สะดวก รวดเร็วและนำข้อมูลไปใช้ประโยชน์ได้อย่างมีประสิทธิภาพ	
กลุ่มเป้าหมาย/ ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ : ผู้ประกอบการ และพนักงานเจ้าหน้าที่	
ดัชนีวัดความสำเร็จ :	ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด :
<ol style="list-style-type: none"> <li>1. มีระบบสารสนเทศเพื่อการควบคุมการนำเข้าและการใช้ยาเสพติดให้โทษในประเภท 4 พร้อมเปิดใช้งาน จำนวน 1 ระบบ</li> <li>2. มีคู่มือการใช้งานระบบสารสนเทศเพื่อการควบคุมการนำเข้าและการใช้ยาเสพติดให้โทษในประเภท 4 จำนวน 1 เล่ม</li> <li>3. ร้อยละ 100 ของผู้รับอนุญาตนำเข้าและครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 4 สามารถใช้งานระบบได้อย่างมีประสิทธิภาพ และดำเนินการได้อย่างถูกต้องตามที่กฎหมายกำหนด</li> </ol>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- พัฒนาระบบสารสนเทศแล้วเสร็จ 1 ระบบ</li> <li>- จัดทำคู่มือฯ แล้วเสร็จ 1 เล่ม</li> <li>- ร้อยละ 100</li> </ul>
แนวทางการดำเนินงาน :	
<ol style="list-style-type: none"> <li>5. ประชุมจัดทำร่างโครงการวางแผนดำเนินงาน เสนอขออนุมัติ</li> <li>6. จัดทำร่าง TOR / จัดจ้าง</li> <li>7. รวบรวมความต้องการ user requirement</li> <li>8. พัฒนาระบบ</li> <li>9. ทดสอบการใช้งาน / ปรับแก้ไข</li> <li>10. กำหนดแผนเปิดใช้งานระบบ / ประชาสัมพันธ์</li> </ol>	

11. สรุปและประเมินผลโครงการ		
งบประมาณที่อนุมัติ 3,000,000.00 บาท	งบประมาณที่ใช้ไป 3,000,000.00 บาท	ร้อยละ 100
ผลการดำเนินงาน :	ดำเนินงานได้ร้อยละ 100	
<p>ดำเนินการคัดเลือกผู้รับจ้างพัฒนาระบบและมีการส่งมอบงานให้คณะกรรมการตรวจรับพัสดุพิจารณา แบ่งเป็น 4 ระยะ ดังนี้ ระยะที่ 1 ส่งมอบแผนการดำเนินงานโครงการ ระยะที่ 2 ส่งมอบเอกสารสรุปผลการศึกษา และความต้องการผู้ใช้งาน วิเคราะห์และออกแบบแอปพลิเคชันระบบ ระยะที่ 3 ส่งมอบตัวอย่างแอปพลิเคชันระบบ Mock-up &amp; Prototype ทดสอบระบบที่ต้องใช้งาน และมีรายงานการทดสอบเบื้องต้น และระยะที่ 4 ส่งมอบแอปพลิเคชันระบบและโปรแกรม รายละเอียดผลการดำเนินงาน ดังนี้</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. จัดทำระบบสารสนเทศเพื่อการควบคุมการนำเข้าและการใช้ยาเสพติดให้โทษในประเภท 4 พร้อมเปิดใช้งาน จำนวน 1 ระบบ</li> <li>2. จัดทำคู่มือการใช้งานระบบสารสนเทศเพื่อการควบคุมการนำเข้าและการใช้ยาเสพติดให้โทษในประเภท 4 จำนวน 1 เล่ม</li> <li>3. ผู้รับอนุญาตนำเข้าและครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 4 สามารถใช้งานระบบได้อย่างมีประสิทธิภาพและดำเนินการได้อย่างถูกต้องตามที่กฎหมายกำหนด คิดเป็นร้อยละ 100</li> </ol>		
ปัญหาและอุปสรรค : -		

#### 7.4 โครงการเพิ่มประสิทธิภาพการอนุญาตผลิตภัณฑ์และสถานประกอบการด้านวัตถุเสพติดให้มีมาตรฐาน สะดวก และรวดเร็ว ประจำปี พ.ศ. 2566

ภายใต้ยุทธศาสตร์ อย. ที่ 4 ศูนย์กลางผลิตภัณฑ์สุขภาพที่เป็นเลิศ และ ยุทธศาสตร์ อย. ที่ 5 องค์กรที่มีสมรรถนะสูงด้วยนวัตกรรมและดิจิทัล

วันที่เริ่มโครงการ : 01 พฤศจิกายน 2565

วันที่สิ้นสุดโครงการ : 30 กันยายน 2566

วัตถุประสงค์ : เพื่อเป็นการเพิ่มประสิทธิภาพการอนุญาตผลิตภัณฑ์และสถานประกอบการด้านวัตถุเสพติด ประจำปี 2566 ให้มีมาตรฐาน สะดวก และรวดเร็ว อันจะส่งผลให้ผู้รับบริการมีความพึงพอใจในการให้บริการมากขึ้น	
เป้าหมาย	
เป้าหมายเชิงผลผลิต (Output)	
<ol style="list-style-type: none"> <li>1. คำขออนุญาตผลิตภัณฑ์วัตถุเสพติดได้รับการพิจารณาอนุญาตแล้วเสร็จภายในเวลาที่กำหนด (ร้อยละ 100)</li> <li>2. คำขออนุญาตสถานประกอบการด้านวัตถุเสพติดได้รับการพิจารณาอนุญาตแล้วเสร็จภายในเวลาที่กำหนด (ร้อยละ 100)</li> </ol>	
เป้าหมายเชิงผลลัพธ์ (Outcome)	
ผู้รับบริการผ่านระบบอิเล็กทรอนิกส์มีความพึงพอใจ	
กลุ่มเป้าหมาย/ ผลที่คาดว่าจะได้รับ : 1. การพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์และสถานประกอบการด้านวัตถุเสพติด ดำเนินการเสร็จทันภายในเวลาที่กำหนด	
2. ผู้รับบริการมีความพึงพอใจต่อการให้บริการของกองควบคุมวัตถุเสพติดเพิ่มขึ้นกว่าปีที่ผ่านมา	
ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ : ผู้ประกอบการด้านวัตถุเสพติด เจ้าหน้าที่กองควบคุมวัตถุเสพติด เจ้าหน้าที่ส่วนภูมิภาคที่เกี่ยวข้อง เช่น เจ้าหน้าที่สำนักงานสาธารณสุขจังหวัด เจ้าหน้าที่ตำรวจ เจ้าหน้าที่ ป.ป.ส. เป็นต้น	
ดัชนีวัดความสำเร็จ :	ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด : -
5.1 ร้อยละ 100 ของคำขออนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพได้รับการพิจารณาอนุญาตแล้วเสร็จภายในเวลาที่กำหนด	ร้อยละ 100
5.2 ร้อยละ 100 ของคำขออนุญาตสถานประกอบการได้รับการพิจารณาอนุญาตแล้วเสร็จภายในเวลาที่กำหนด	ร้อยละ 100
5.3 ร้อยละความพึงพอใจของผู้ได้รับบริการผ่านระบบอิเล็กทรอนิกส์ (ร้อยละ 80)	ร้อยละ 81.25
แนวทางการดำเนินงาน :	
<ol style="list-style-type: none"> <li>1.งานพิจารณากลับกรองตรวจสอบ อนุญาตเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์และสถานประกอบการด้านวัตถุเสพติด</li> <li>2. งานพัฒนาระบบสารสนเทศ ระบบคุณภาพ กฎหมาย และติดตามผลการดำเนินงานภายในหน่วยงาน</li> </ol>	

3. งานสนับสนุนการบริหารจัดการดำเนินการกำกับดูแลวัตถุประสงค์		
งบประมาณที่อนุมัติ 4,226,750.00 บาท	งบประมาณที่ใช้ไป 4,226,750.00 บาท	ร้อยละ 100
ผลการดำเนินงาน : ( ดำเนินงานได้ร้อยละ 100)		
<p>1.งานพิจารณากลับกรองตรวจสอบ อนุญาตเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์และสถานประกอบการด้านวัตถุประสงค์</p> <p>(1) คำขออนุญาตผลิตภัณฑ์วัตถุประสงค์ได้รับการพิจารณาอนุญาตแล้วเสร็จภายในเวลาที่กำหนด (ร้อยละ 100) (จำนวนคำขออนุญาตผลิตภัณฑ์วัตถุประสงค์ 127 รายการ พิจารณาแล้วเสร็จภายในเวลาทั้งหมด คิดเป็นร้อยละ 100)</p> <p>(2) คำขออนุญาตสถานประกอบการด้านวัตถุประสงค์ได้รับการพิจารณาอนุญาตแล้วเสร็จภายในเวลาที่กำหนด (ร้อยละ 100) (จำนวนคำขออนุญาตสถานประกอบการ 1,944 รายการ พิจารณาแล้วเสร็จภายในเวลาทั้งหมด คิดเป็นร้อยละ 100)</p> <p>2. งานพัฒนาระบบสารสนเทศ ระบบคุณภาพ กฎหมาย และติดตามผลการดำเนินงานภายในหน่วยงาน</p> <p>(1) พัฒนาระบบสารสนเทศ เช่น ปรับปรุงข้อมูลบนเว็บไซต์ จำนวน 173 ครั้ง รับแจ้งแก้ไขปัญหาข้อขัดข้องการใช้งานระบบสารสนเทศ จำนวน 1,763 ครั้ง และปรับปรุงข้อมูลระบบสารสนเทศ 539 ครั้ง</p> <p>(2) ดำเนินการจัดทำกฎหมายลำดับรองและอนุบัญญัติแล้วเสร็จ จำนวน 22 ฉบับ</p> <p>3. งานสนับสนุนการบริหารจัดการดำเนินการกำกับดูแลวัตถุประสงค์</p> <p>งานสนับสนุนการบริหารจัดการดำเนินการกำกับดูแลวัตถุประสงค์ เช่น งานธุรการทั่วไป งานสารบรรณ อนุมัติจัดซื้อ/จัดจ้าง วงเงินไม่เกิน 2,000,000 บาท งานซ่อมแซมครุภัณฑ์ งานตรวจสอบและควบคุมวัสดุ ครุภัณฑ์ งานรับส่งจดหมาย (ภายนอกและภายใน) อนุมัติการเบิกจ่ายเงิน อนุมัติจ่ายเงินยืม (คลัง/เงินทตรงราชการ) เป็นต้น จำนวน 45,810 รายการ</p>		
ปัญหาและอุปสรรค : -		

## 8. ผลการสำรวจความพึงพอใจในคุณภาพการให้บริการ ปีงบประมาณ พ.ศ. 2566

ตามที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ได้อนุมัติแนวปฏิบัติในการสำรวจความพึงพอใจและไม่พึงพอใจของผู้รับบริการและผู้มีส่วนได้ส่วนเสียของ ออย. ในรูปแบบของแบบสอบถาม online ที่กลุ่มพัฒนาระบบบริหาร ออย. ร่วมกับศูนย์ข้อมูลและสารสนเทศได้จัดทำขึ้นโดยใช้ Google form ซึ่งแต่ละหน่วยงานสามารถติดตามผลการสำรวจได้ด้วยตนเอง และนำผลการสำรวจมาปรับปรุงการดำเนินงานให้ดีขึ้น ซึ่งจากแผนการดำเนินงานฯ กำหนดช่วงเวลาที่ทำกรสำรวจระหว่างเดือนตุลาคม 2565 ถึง สิงหาคม 2566 เป้าหมายการสำรวจอยู่ที่ร้อยละ 93

กองควบคุมวัตถุเสพติด ได้ประชาสัมพันธ์ให้ผู้ประกอบการที่มาใช้บริการทำแบบสำรวจความพึงพอใจในคุณภาพการให้บริการในหลายรูปแบบ เช่น ประชาสัมพันธ์ QR code หรือ link แบบสำรวจที่หน้าเว็บไซต์กองฯ จัดทำแผ่นป้ายประชาสัมพันธ์ ณ เคาน์เตอร์ให้บริการ รวมถึงประชาสัมพันธ์ผ่านไลน์กลุ่มผู้ประกอบการวัตถุเสพติด ซึ่งพบว่า ผลสำรวจความพึงพอใจต่อคุณภาพการให้บริการโดยรวม มีคะแนนเฉลี่ยรวม 3.92 คิดเป็นร้อยละ 98.08 โดยมีผู้ประกอบการตอบแบบสำรวจจำนวนทั้งสิ้น 104 ราย โดยมีรายละเอียดผลสำรวจฯ ดังนี้

### 1. ผลสำรวจระดับความพึงพอใจในคุณภาพการให้บริการ

ความพึงพอใจต่อคุณภาพการให้บริการ	ระดับความพึงพอใจ	คะแนนเฉลี่ยรวม (คะแนนเต็ม ๕)	ร้อยละความพึงพอใจ
ความพึงพอใจต่อคุณภาพการให้บริการโดยรวม	มากที่สุด	๓.๙๒	๙๘.๐๘
ด้านการให้บริการของเจ้าหน้าที่	มากที่สุด	๓.๙๑	๙๗.๘๔
ด้านกระบวนการหรือขั้นตอนการให้บริการ	มากที่สุด	๓.๙๐	๙๗.๔๘
ด้านสิ่งอำนวยความสะดวก	มากที่สุด	๓.๙๔	๙๘.๕๖
ด้านคุณภาพของบริการที่ได้รับ	มากที่สุด	๓.๙๒	๙๘.๐๘

ข้อมูล ณ วันที่ ๓๑ สิงหาคม ๒๕๖๖

จำนวนผู้ตอบแบบสอบถาม : ๑๐๔ คน

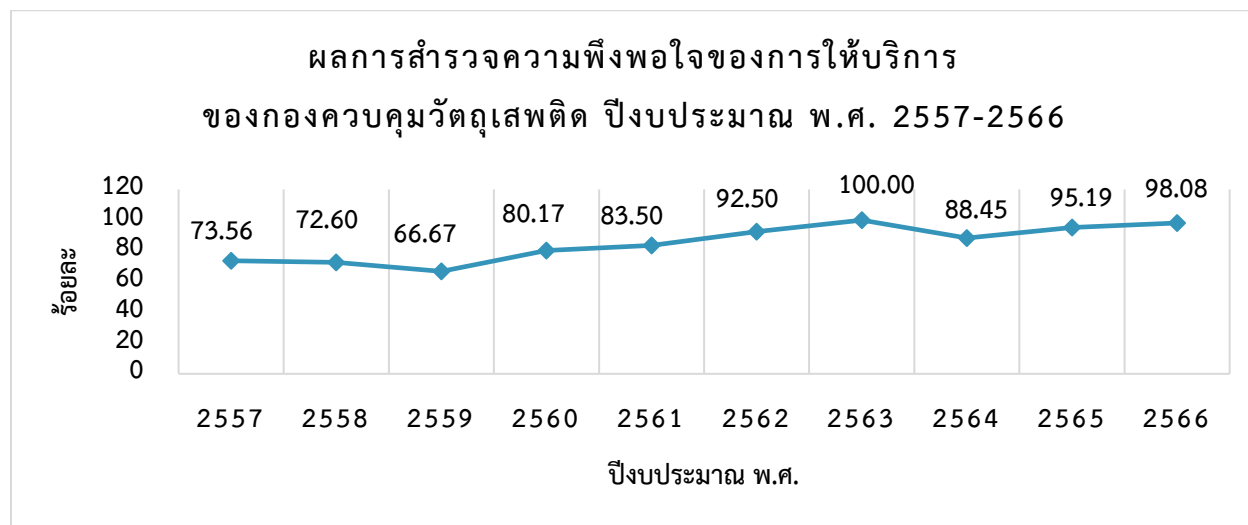
๒. จุดเด่นของการให้บริการ : มีการบริการข้อมูลผ่านทางช่องทางออนไลน์ เช่น เว็บไซต์กองควบคุมวัตถุเสพติด อีเมล ไลน์ openchat เป็นต้น บริการดี สุภาพ ประทับใจ

๓. ประเด็นที่ไม่พึงพอใจ/ข้อเสนอแนะ : หน้าเว็บไซต์สืบค้นข้อมูลกฎหมายเพื่ออ้างอิงยาก

๔. แนวทาง/นวัตกรรม ในการแก้ไขข้อ ๓ หรือพัฒนาการบริการให้ดีขึ้น : ปรับปรุงเว็บไซต์ของกองควบคุมวัตถุเสพติดให้มีความทันสมัยมากขึ้น จัดหมวดหมู่ข้อมูลด้านกฎหมายให้เข้าใจง่ายขึ้น

๕. ผลการปรับปรุงการให้บริการตาม ข้อ ๔ : เว็บไซต์กองควบคุมวัตถุเสพติดมีความทันสมัยมากขึ้น และมีการจัดหมวดหมู่ข้อมูลในส่วนของกฎหมายให้สามารถสืบค้นข้อมูลได้ง่ายขึ้น

สำหรับผลการสำรวจความพึงพอใจของการให้บริการของกองควบคุมวัตถุเสพติด ปีงบประมาณ พ.ศ. 2557-2566 มีรายละเอียด ดังนี้



จากข้อมูลผลการสำรวจความพึงพอใจของผู้รับบริการและผู้มีส่วนได้ส่วนเสีย ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2565 พบว่า กลุ่มผู้ประกอบการมีประเด็นที่ต้องนำมาปรับปรุงการให้บริการในปีงบประมาณ พ.ศ. 2566 ซึ่งกองควบคุมวัตถุเสพติด ได้นำประเด็นปัญหาวิเคราะห์หาสาเหตุและกำหนดแนวทางแก้ไข และจัดทำเป็นแผนปรับปรุงการให้บริการ 3 ด้าน ได้แก่ ด้านบุคลากรผู้ให้บริการ ด้านกระบวนการ ขั้นตอน และด้านสิ่งอำนวยความสะดวก โดยมีผลการดำเนินงานตามแผนปรับปรุงการให้บริการ ดังนี้

## รายงานผลการดำเนินงานตามแผนการปรับปรุงการให้บริการ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2566

## ด้านบุคลากรผู้ให้บริการ

ลำดับที่	กิจกรรม	ผลการดำเนินงาน	ร้อยละ ความสำเร็จ ของกิจกรรม	ร้อยละความสำเร็จ เทียบกับเป้าหมาย	ปัญหา / อุปสรรค	หน่วยงาน
1	จัดประชุม/อบรม เพิ่มทักษะ เพิ่มประสิทธิภาพเจ้าหน้าที่ปฏิบัติงาน					พ/สว(ส)/ต/สมพ/สนบ/ ย/อ/ศรป
1.3	การจัดอบรมและสื่อสารข้อมูลเกี่ยวกับการพิจารณาอนุญาต การปรับปรุงแนวทางการให้บริการด้านวัตถุเสพติด แก่เจ้าหน้าที่ผู้ปฏิบัติการ	มีการจัดอบรมและสื่อสารข้อมูลเกี่ยวกับการพิจารณาอนุญาต การปรับปรุงแนวทางการให้บริการด้านวัตถุเสพติด แก่เจ้าหน้าที่ผู้ปฏิบัติการ ผ่านโครงการประชุมเชิงปฏิบัติการ เพื่อเพิ่มประสิทธิภาพและศักยภาพของเจ้าหน้าที่ในการจัดทำร่างกฎหมายและการประเมินผลกระทบของกฎหมาย เรื่อง พ.ร.บ.หลักเกณฑ์การจัดทำร่างกฎหมายและการประเมินผลสัมฤทธิ์ของกฎหมาย พ.ศ. 2562 เมื่อวันที่ 28-29 มีนาคม 2566 ณ ห้องประชุมชัชวาทนเรนทร อาคาร 1 ชั้น 1 สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา	100	100	-	ต

## ด้านกระบวนการ/ขั้นตอน

ลำดับที่	กิจกรรม	ผลการดำเนินงาน	ร้อยละ ความสำเร็จ ของกิจกรรม	ร้อยละความสำเร็จ เทียบกับเป้าหมาย	ปัญหา / อุปสรรค	หน่วยงาน
2	ปรับปรุงกระบวนการให้เป็นระบบอิเล็กทรอนิกส์		100	100		ต/ด้าน/สมพ
2.1	การปรับปรุงกระบวนการออกหนังสือรับรองการนำเข้า caffeine โดยใช้ระบบอิเล็กทรอนิกส์	จัดทำระบบยื่นคำขอรับหนังสือรับรองการนำเข้า caffeine โดยใช้ระบบอิเล็กทรอนิกส์ แล้วเสร็จ พร้อมจัดทำข้อมูล / คำแนะนำการยื่นคำขอผ่านระบบอิเล็กทรอนิกส์ (e-submission) โดยเผยแพร่ผ่านทางเว็บไซต์ของกองควบคุมวัตถุเสพติด (Link : <a href="https://mnfda.fda.moph.go.th/narcotic/?p=12239">https://mnfda.fda.moph.go.th/narcotic/?p=12239</a> )	100	100	-	ต
3	ปรับปรุงและพัฒนาคู่มือประชาชนให้เป็นปัจจุบัน	ปรับปรุงและพัฒนาคู่มือประชาชนให้เป็นปัจจุบัน และเผยแพร่ผ่านเว็บไซต์ของกองควบคุมวัตถุเสพติด	100	100		



### ด้านสิ่งอำนวยความสะดวก

ลำดับที่	กิจกรรม	ผลการดำเนินงาน	ร้อยละ ความสำเร็จ ของกิจกรรม	ร้อยละ ความสำเร็จ เทียบกับ เป้าหมาย	ปัญหา / อุปสรรค	หน่วยงาน
1	พัฒนาเว็บไซต์ ให้ผู้ประกอบการสามารถสืบค้นข้อมูลได้สะดวกและรวดเร็วมากยิ่งขึ้น		100	100		พ / สว / ต / สมพ / ศรป
1.2	การจัดทำช่องทางการแสดงความ ความคิดเห็น ข้อเสนอแนะ และคำติชม การให้บริการเกี่ยวกับการขอรับ อนุญาตเกี่ยวกับวัตถุเสพติดผ่านหน้า เว็บไซต์	ปรับปรุงเว็บไซต์ใหม่รองรับควบคุมวัตถุเสพติด และเปิด ให้บริการเว็บไซต์แก่บุคคลทั่วไป โดยจัดให้มีช่องทาง การแสดงความความคิดเห็น ข้อเสนอแนะ และคำติชมการ ให้บริการเกี่ยวกับการขอรับอนุญาตเกี่ยวกับวัตถุเสพติด ผ่านหน้าเว็บไซต์	100	100	-	ต

## 9. กิจกรรมและผลงานเด่นในรอบปี 2566

### กิจกรรมการทำลายยาเสพติด

กระทรวงสาธารณสุขได้กำหนดให้มีการทำลายยาเสพติดให้โทษของกลางขึ้นในวันต่อต้านยาเสพติดโลก คือวันที่ 26 มิถุนายน ของทุกปี อย่างน้อยปีละ 1 ครั้ง สำหรับในปีงบประมาณ พ.ศ. 2566 กระทรวงสาธารณสุขจึงได้กำหนดให้มีการทำลายยาเสพติดให้โทษของกลางทั้งสิ้น 2 ครั้ง ณ บริษัท อัครีปราการ จำกัด (มหาชน) นิคมอุตสาหกรรมบางปู จ.สมุทรปราการ ได้แก่ กิจกรรมทำลายยาเสพติดของกลางครั้งที่ 55 จัดในวันที่ 21-22 ธันวาคม 2565 น้ำหนักของกลางสุทธิตรวมทั้งสิ้น 31,858 กิโลกรัม 259 กรัม 212 มิลลิกรัม และจำนวนคดีรวมทั้งสิ้น 186 คดี และการทำลายยาเสพติดของกลางครั้งที่ 56 จัดในวันที่ 26-27 มิถุนายน 2566 น้ำหนักสุทธิตรวม 32,427 กิโลกรัม 407 กรัม 858 มิลลิกรัม และจำนวนคดีรวมทั้งสิ้น 192 คดี



การประชุมร่วมกับหน่วยงานต่างประเทศ ณ กองควบคุมวัตถุเสพติด อย.

1. ประชุมหารือประเด็นเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 ทางการแพทย์ ร่วมกับ สปป. ลาว เมื่อวันที่ 1 มีนาคม 2566



2. ประชุมหารือร่วมกับผู้แทนจาก UNODC เมื่อวันที่ 24 สิงหาคม 2566



## บุคลากรกองควบคุมวัตถุเสพติด ได้รับคัดเลือกให้ได้รับรางวัลต่าง ๆ ดังนี้

1. รางวัลข้าราชการพลเรือนดีเด่นประจำปี 2565 ได้แก่ นางชนิษฐา ตันตศิรินทร์ ผู้อำนวยการกองควบคุมวัตถุเสพติด (ณ วันที่ 1 เมษายน 2566)



2. รางวัลคนดีศรี ออย. ประจำปี 2565 โดยบุคลากรของกองควบคุมวัตถุเสพติด ได้รับรางวัลคนดีศรี ออย. พ.ศ. 2565 จำนวน 5 ราย ดังนี้

- |                                  |                         |
|----------------------------------|-------------------------|
| (1) นายสัญญาชัย จันทร์โต         | เภสัชกรชำนาญการ         |
| (2) นางสาวนภนันทน์ วงษาเกษ       | นักจัดการงานทั่วไป      |
| (3) นางมณีนีรัตน์ นิमितเกษม      | เจ้าหน้าที่บันทึกข้อมูล |
| (4) นางสาวสุนทรี อุบลนุช         | พนักงานการเงินและบัญชี  |
| (5) นางสาววีณา รุ่งรัตน์จินดาหาญ | เจ้าหน้าที่ธุรการ       |

(อ้างอิง ประกาศ อย. เรื่อง รายชื่อผู้ได้รับคัดเลือกคนดีศรี ออย. (ประจำกอง) ปีงบประมาณ พ.ศ. 2565 ลงวันที่ 3 มีนาคม 2566)



บุคลากรกองควบคุมวัตถุเสพติด ได้รับรางวัลการนำเสนอผลงานวิชาการในการประชุมวิชาการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพแห่งชาติ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2566

1. นายสัญญาชัย จันทร์โต ได้รับรางวัลรองชนะเลิศอันดับ 2 ประเภท Poster สาขาคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ ชื่อผลงาน “การสำรวจสถานการณ์และประเมินผลการดำเนินการของสถานที่สกัดกัญชงในการปฏิบัติตามหลักเกณฑ์สถานที่ผลิต (ที่มีใช้การปลูก) ยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 เฉพาะกัญชง พ.ศ. 2564”

2. นางสาวณิษฐา มีศิริโรจน์ ได้รับรางวัลรองชนะเลิศอันดับ 1 ประเภท Oral สาขาคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ ชื่อผลงาน “การพัฒนาและปรับปรุงกฎหมายเพื่อขจัดปัญหาและอุปสรรคในการใช้ประโยชน์ยาเสพติดให้โทษในประเภท 2 ทางารแพทย์”



## ส่วนที่ 4 วิเคราะห์ สรุปผล ปัญหาอุปสรรค และข้อเสนอแนะ

### วิเคราะห์และสรุปผลการดำเนินงาน

จากผลการดำเนินงานในปีงบประมาณ พ.ศ. 2566 กองควบคุมวัตถุเสพติด มีการดำเนินการบรรลุเป้าหมายตามแผนปฏิบัติการคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ แผนการป้องกันและแก้ไขปัญหาเสพติด และแผนเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์สุขภาพ การดำเนินงานในกิจกรรมตามตัวชี้วัดของกองควบคุมวัตถุเสพติด จำนวน 35 ตัวชี้วัดสามารถดำเนินงานบรรลุเป้าหมายครอบคลุมมิติประสิทธิผล ประสิทธิภาพของการปฏิบัติราชการ และมิติการพัฒนาองค์กรทั้งหมด อย่างไรก็ตาม มีเพียง 1 กิจกรรมที่มีการดำเนินงานไม่บรรลุตามเป้าหมายที่กำหนด ได้แก่ การพิจารณาอนุญาตสถานประกอบการผลิตภัณฑ์วัตถุเสพติด เป้าหมาย 4,050 รายการ ผลการดำเนินงาน 1,084 รายการ คิดเป็นร้อยละ 26.77 เนื่องจากมีการเปลี่ยนแปลงกฎหมายใหม่ ส่งผลให้ไม่มีการอนุญาตผลิต (ปลูก) นำเข้า ส่งออก จำหน่ายหรือมีไว้ในครอบครองยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 เฉพาะพืชกัญชา กัญชง และไม่มีการต่ออายุใบอนุญาตเกี่ยวกับยาเสพติดให้โทษและวัตถุออกฤทธิ์

กระบวนการพิจารณาอนุญาตวัตถุเสพติด มีการปรับปรุงและพัฒนาให้เป็นระบบอิเล็กทรอนิกส์ตลอดทั้งกระบวนการ จำนวน 21 กระบวนการตามเป้าหมายทั้งหมด โดยสามารถยื่นคำขอผ่านระบบ e-Submission ชำระเงินผ่านระบบ e-Payment พิจารณาส่งเอกสารผ่านระบบ e-Review ติดตามคำขอได้ผ่านระบบ e-Tracking และออกใบสำคัญอิเล็กทรอนิกส์ในรูปแบบ e-License ที่ลง e-Signature ของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาได้ รวมถึงมีการเปิดใช้งานระบบการให้คำปรึกษาและวินิจฉัยผลิตภัณฑ์ผ่านระบบอิเล็กทรอนิกส์หรือ e-Consult ซึ่งเป็นการอำนวยความสะดวกแก่ผู้ประกอบการในการยื่นคำขอและรับใบอนุญาต ช่วยลดค่าใช้จ่ายและประหยัดเวลาในการเดินทางมาติดต่อเจ้าหน้าที่ ณ กองควบคุมวัตถุเสพติด ซึ่งสอดคล้องการดำเนินงานตาม พรบ. อำนวยความสะดวกและนโยบายการปรับเปลี่ยน อย. เป็นองค์กรดิจิทัล

การเตรียมการรองรับประมวลกฎหมายยาเสพติด กองฯ มีการดำเนินงานภายใต้โครงการเตรียมการรองรับการดำเนินการตามประมวลกฎหมายยาเสพติด และกฎหมายอื่นที่เกี่ยวข้อง ได้แก่ จัดประชุมรับฟังความคิดเห็นเฉพาะกลุ่ม (Focus Group) จากผู้มีส่วนได้เสียทั้งภาครัฐ และเอกชน เพื่อรวบรวมความเห็น ข้อเสนอแนะ และค้นหาปัญหาที่เกิดจากข้อกฎหมาย ระเบียบ หลักเกณฑ์ หรือมาตรการต่าง ๆ กับ stakeholder จัดประชุมคณะทำงานพัฒนากฎหมายฯ เพื่อร่วมพัฒนากฎหมาย กฎระเบียบ และประเมินผลสัมฤทธิ์ของกฎหมายตามประมวลกฎหมายยาเสพติด และจัดประชุมเชิงปฏิบัติการ เพื่อเพิ่มประสิทธิภาพและศักยภาพของเจ้าหน้าที่ในการจัดทำร่างกฎหมาย และการประเมินผลกระทบของกฎหมาย มีผลการดำเนินงานยกร่างกฎกระทรวงฯ และอนุบัญญัติ จากเป้าหมาย 56 ฉบับ การดำเนินงานแล้วเสร็จ 23 ฉบับ อยู่ระหว่างดำเนินการ 33 ฉบับ ทั้งนี้ ในปีงบประมาณ พ.ศ. 2567

กองฯ ได้วางแผนการดำเนินการจัดทำ ปรับปรุงอนุบัญญัติอย่างต่อเนื่อง รวมถึงวางแผนการจัดประชุมเตรียมความพร้อมของผู้ประกอบการและเจ้าหน้าที่ที่เกี่ยวข้อง เพื่อให้เกิดความเข้าใจในกฎหมาย หลักเกณฑ์ วิธีการแนวทางการปฏิบัติต่าง ๆ ตามประมวลกฎหมายยาเสพติด

### ปัญหาและอุปสรรคเกี่ยวกับการดำเนินงาน

1. จากการทำลายยาเสพติดของกลางในเดือนมิถุนายน 2566 ที่ผ่านมา สถานตรวจพิสูจน์ทั่วประเทศ (สำนักงานตำรวจแห่งชาติ และกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์) ได้ส่งยาเสพติดของกลางที่เหลือจากการตรวจพิสูจน์ เพื่อเก็บรักษาและรอการทำลาย เป็นจำนวนเพิ่มมากขึ้น ซึ่งประมาณการปริมาณยาเสพติดของกลาง มีปริมาณรวมแล้วกว่า 290 ตัน ซึ่งเกินศักยภาพการจัดเก็บของคลังยาเสพติดของกลาง อย. (145 ตัน) ส่งผลให้ไม่สามารถดำเนินการตรวจรับยาเสพติดของกลางจากสถานตรวจพิสูจน์ทั่วประเทศได้

2. การเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์วัตถุเสพติดเพื่อตรวจเฝ้าระวัง จำนวน 40 ตัวอย่าง ส่งกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์เพื่อตรวจวิเคราะห์ พบว่า ได้รับรายงานผลวิเคราะห์กลับมายังกองฯ จำนวน 22 ตัวอย่าง เหลือรอผลอีก 18 ตัวอย่าง ซึ่งยังไม่ครบจำนวนตามที่ส่งตรวจ

3. ระบบการยื่นคำขอและพิจารณาอนุญาตเกี่ยวกับวัตถุเสพติดผ่านระบบสารสนเทศ ยังพบปัญหาการใช้งานจากทั้งตัวระบบที่ไม่เสถียร และเจ้าหน้าที่ผู้ใช้งานยังไม่คุ้นเคยกับระบบที่ใช้งาน ขาดการเชื่อมโยงข้อมูลกับหน่วยงานภายใน ส่งผลให้การดำเนินงานล่าช้า ในส่วนของการยื่นคำขอรับอนุญาตของทางผู้ประกอบการ พบปัญหาการยื่นคำขอไม่ครบถ้วนถูกต้อง ขาดความรู้ความเข้าใจในการใช้งานระบบ

### ข้อเสนอแนะ

1. จาก พรบ. วิธีพิจารณาคดียาเสพติด (ฉบับที่ 2) พ.ศ. 2564 มาตรา 11/3 กำหนดให้ยาเสพติดของกลางที่ได้มีการตรวจพิสูจน์ชนิดและปริมาณแล้วว่าเป็นยาเสพติดจริงและมีบันทึกรายงานการตรวจพิสูจน์ไว้แล้ว สามารถทำลายหรือนำไปใช้ประโยชน์ได้ ซึ่งยาเสพติดของกลางที่เก็บรักษาอยู่ในคลังยาเสพติดของกลางของ อย. สามารถดำเนินการทำลายได้ทั้งหมด ดังนั้น ในปีงบประมาณ พ.ศ. 2567 ควรจัดประชุมและวางแผนการจัดกิจกรรมการทำลายยาเสพติดของกลางที่เก็บอยู่ทั้งหมด เพื่อให้มีพื้นที่สำหรับดำเนินการตรวจรับและเก็บรักษายาเสพติดของกลางจากสถานตรวจพิสูจน์ทั่วประเทศได้

2. การเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์วัตถุเสพติดเพื่อตรวจเฝ้าระวังในปีงบประมาณ พ.ศ. 2567 ควรปรับแผนการเก็บตัวอย่างให้เร่งดำเนินการให้แล้วเสร็จภายในไตรมาส 1-2 เพื่อส่งตัวอย่างให้กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ดำเนินการตรวจวิเคราะห์ได้เร็วขึ้น พร้อมประสานข้อมูลผลวิเคราะห์กับกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์เป็นระยะอย่างต่อเนื่อง

3. จัดให้มีการปรับปรุงและพัฒนาาระบบสารสนเทศให้มีความเสถียรและมีระบบการเชื่อมโยงข้อมูลระหว่างหน่วยงานเพื่ออำนวยความสะดวกให้กับเจ้าหน้าที่ในการปฏิบัติงาน นอกจากนี้ควรจัดการอบรมการใช้งานระบบเจ้าหน้าที่และผู้ประกอบการ เพื่อแนะนำวิธีใช้งานระบบรวมถึงสื่อสารแนวปฏิบัติที่ถูกต้อง เพื่อลดปัญหาการใช้งาน เพิ่มช่องทางการรับแจ้งปัญหา ให้คำแนะนำและช่วยเหลือเจ้าหน้าที่และผู้ประกอบการในการใช้ระบบ พร้อมจัดทำคู่มือการยื่นคำขอหรือคลิปวิดีโอแนะนำการยื่นคำขอ ประชาสัมพันธ์ให้ผู้ขอรับอนุญาตทราบและสามารถนำไปปฏิบัติได้

4. ประชุมหารือกับทุกกลุ่ม/ฝ่าย เพื่อสร้างความเข้าใจในกฎหมายหรือแนวทางการปฏิบัติงานเพื่อให้การปฏิบัติงานเป็นไปในแนวทางเดียวกัน

#### **แผนการดำเนินงานในปีงบประมาณ พ.ศ. 2567 มีรายละเอียด ดังนี้**

1. ทุกกลุ่ม/ฝ่าย ร่วมกันประชุมหารือเกี่ยวกับแนวทางพัฒนากฎหมาย สื่อสารความต้องการพัฒนาระบบสารสนเทศ และร่วมกันตรวจสอบข้อมูลและอัปเดตเว็บไซต์ของกองควบคุมวัตถุเสพติดให้เป็นปัจจุบัน
2. กำหนดแผนเก็บตัวอย่างเพื่อตรวจคุณภาพยา ระหว่างเดือนตุลาคม-ธันวาคม 2566 เพื่อให้สอดคล้องกับระยะเวลาการรอผลตรวจวิเคราะห์จากกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์
3. กำหนดแผนจัดทำกฎหมายลำดับรองตามประมวลกฎหมายยาเสพติดที่อยู่ระหว่างดำเนินการจำนวน 33 ฉบับ ให้แล้วเสร็จภายในปีงบประมาณ 2567
4. กำหนดแผนการปรับปรุงกระบวนการงานพิจารณาอนุญาตผ่านระบบอิเล็กทรอนิกส์ การปรับปรุงคู่มือปฏิบัติงาน (SOP) ปรับปรุงคู่มือประชาชน ให้สอดคล้องกับกฎหมายลำดับรองตามประมวลกฎหมายยาเสพติด เพื่อให้สามารถใช้งานได้หลังจากกฎหมายมีผลใช้บังคับ

-----



## ภาคผนวก

## แบบฟอร์มสรุปองค์ความรู้ที่หน่วยงานใน อย. ได้สร้างขึ้น

ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ...2566...

ชื่อหน่วยงาน .....กองควบคุมวัตถุเสพติด.....

ชื่อ-สกุลผู้เขียน.....นางสาวปริยามน สุขม่วง.....

### 1. ชื่อองค์ความรู้/ นวัตกรรมที่สร้างขึ้น

กลยุทธ์การร่างกฎหมายลำดับรองและอนุบัญญัติ

### 2. การบ่งชี้ความรู้

2.1  เป็นองค์ความรู้ที่ต่อยอด/ พัฒนามาจากองค์ความรู้เดิม ในปี พ.ศ. .... คือ

2.2  เป็นองค์ความรู้ที่สร้างขึ้นใหม่

### 3. ประเภทขององค์ความรู้ที่สร้างขึ้น

3.1  ความรู้ที่ฝังอยู่ในคน (Tacit Knowledge) เป็นความรู้ที่ได้จากประสบการณ์ หรือทักษะในการทำงานที่ไม่สามารถถ่ายทอดออกมาเป็นคำพูด หรือลายลักษณ์อักษรได้โดยง่าย

3.2  ความรู้ที่ชัดเจน (Explicit Knowledge) เป็นความรู้ที่เขียนอธิบายออกมาเป็นตัวอักษร เช่น หนังสือ คู่มือการปฏิบัติงาน ไฟล์คอมพิวเตอร์ ฯลฯ

### 4. วัตถุประสงค์ของการจัดทำองค์ความรู้

เพื่อให้ความรู้เกี่ยวกับการร่างกฎหมายลำดับรองและอนุบัญญัติ พร้อมทั้งแลกเปลี่ยนประสบการณ์ ปัญหา และอุปสรรคในการทำงานที่ผ่านมา รวมถึงแนวทางการแก้ไขปัญหาต่างๆ

### 5. องค์ประกอบของผู้เข้าร่วมกิจกรรมแลกเปลี่ยนเรียนรู้

— ข้าราชการ พนักงานราชการ และลูกจ้างกองควบคุมวัตถุเสพติด

— ผู้มีส่วนเกี่ยวข้องอื่นๆ เช่น ผู้มีส่วนได้ส่วนเสีย, เจ้าหน้าที่สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดในส่วนภูมิภาค

### 6. เครื่องมือการจัดการความรู้ที่ใช้

— Knowledge base - การสร้างฐานความรู้

— Community of Practice – ชุมชนนักปฏิบัติ

— Action learning - การเรียนรู้จากการปฏิบัติ

### 7. รูปแบบขององค์ความรู้ที่จัดเก็บ (ในรูป Tacit Knowledge เช่น เอกสาร คู่มือ ไฟล์คอมพิวเตอร์ วิดีทัศน์ ฯลฯ)

คลิปวิดีโอและเอกสารการแลกเปลี่ยนเรียนรู้

## 8. แหล่งที่จัดเก็บองค์ความรู้

- Line Official
- Website กองควบคุมวัตถุเสพติด

## 9. สรุปองค์ความรู้ (เขียนเล่าเรื่องเป็นความเรียงถึงหลักการได้มาซึ่งองค์ความรู้ และเนื้อหาโดยสรุป)

เนื่องด้วยประมวลกฎหมายยาเสพติดมีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 9 ธันวาคม พ.ศ. 2564 เป็นต้นไป ส่งผลให้มีกฎหมายที่เกี่ยวกับยาเสพติดเดิมถูกยกเลิก จึงจำเป็นต้องมีการร่างกฎหมายลำดับรองและกฎหมายอื่น ๆ ที่ออกตามประมวลกฎหมายยาเสพติดขึ้น ดังนั้นเพื่อเป็นการเพิ่มศักยภาพ ความรู้ความสามารถของเจ้าหน้าที่ แลกเปลี่ยนประสบการณ์ และสร้างความรู้ความเข้าใจในกระบวนการร่างกฎหมาย ให้แก่เจ้าหน้าที่ของกองควบคุมวัตถุเสพติดและผู้มีส่วนเกี่ยวข้องอื่นๆ กองฯ จึงจัดโครงการเตรียมการรองรับการดำเนินการตามประมวลกฎหมายยาเสพติด และกฎหมายอื่นที่เกี่ยวข้อง

ซึ่งการจัดทำโครงการฯ ดังกล่าว ทำให้ค้นพบองค์ความรู้มากมายที่ซ่อนอยู่ในขั้นตอนการดำเนินการต่าง ๆ โดยองค์ความรู้ที่กองฯ สนใจ คือ กลยุทธ์การร่างกฎหมายลำดับรองและอนุบัญญัติ โดยกองฯ ได้จัดการประชุมเชิงปฏิบัติการเพื่อเพิ่มประสิทธิภาพและศักยภาพของเจ้าหน้าที่ในการจัดทำร่างกฎหมาย และการประเมินผลกระทบของกฎหมาย เมื่อวันที่ 28-29 มีนาคม 2566 ณ ห้องประชุมชัชวาทนเรนทร อาคาร 1 ชั้น 1 สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา โดยมีวิทยากรจากสำนักงานคณะกรรมการกฤษฎีกา จำนวน 4 ท่าน ประกอบด้วย

1. นายจิรวัดน์ จงสงวนดี ผู้อำนวยการฝ่ายกฎหมายสาธารณสุข กองกฎหมายสวัสดิการสังคม
2. นายจุมพล นิตธิราชกูร ผู้อำนวยการฝ่ายวิจัยและพัฒนากฎหมาย กองพัฒนากฎหมาย
3. นายปณตกร จงธีรโชติ นักกฎหมายกฤษฎีกาชำนาญการ กองพัฒนากฎหมาย
4. นางสาวอรพิม ประสงค์ นักกฎหมายกฤษฎีกาชำนาญการ กองพัฒนากฎหมาย

กระบวนการตรากฎหมายตามรัฐธรรมนูญ พ.ศ. 2560 มาตรา 77 วรรคสอง กำหนดให้ “ก่อนการตรากฎหมายทุกฉบับ รัฐพึงจัดให้มีการรับฟังความคิดเห็นของผู้เกี่ยวข้อง วิเคราะห์ผลกระทบที่อาจเกิดขึ้นจากกฎหมายอย่างรอบด้านและเป็นระบบ รวมทั้งเปิดเผยผลการรับฟังความคิดเห็นและการวิเคราะห์นั้นต่อประชาชน และนำมาประกอบการพิจารณาในกระบวนการตรากฎหมายทุกขั้นตอน” เพื่อให้การดำเนินงานเป็นไปตามบทบัญญัติแห่งรัฐธรรมนูญ จึงได้มีการประกาศบังคับใช้พระราชบัญญัติหลักเกณฑ์การจัดทำร่างกฎหมายและการประเมินผลสัมฤทธิ์ของกฎหมาย พ.ศ. 2562 เพื่อเป็นแนวทางในการประเมินผลกระทบการออก กฎ ระเบียบ และกฎหมาย (Regulatory Impact Assessment (RIA) system) ของประเทศไทย และกำหนดหลักเกณฑ์การจัดทำร่างกฎหมาย การตรวจสอบความจำเป็นในการตรากฎหมาย การรับฟังความคิดเห็นของผู้เกี่ยวข้อง การพัฒนากฎหมายให้มีความสอดคล้องกับบริบทของสังคม และการวิเคราะห์ผลกระทบที่อาจเกิดขึ้นจากกฎหมายโดยละเอียดรอบคอบ

หลักสำคัญของการทำ RIA ไม่ใช่เพียงในด้านของการคำนวณที่แม่นยำ แต่เป็นเรื่องของกระบวนการคิดวิเคราะห์ ตั้งคำถาม และการทำความเข้าใจผลกระทบที่เกิดขึ้น โดยในการวิเคราะห์ RIA จะประกอบด้วย

1. การประเมินความจำเป็นในการออกกฎหมาย ซึ่งจะเป็น การระบุปัญหาที่ต้องการแก้, วัตถุประสงค์และเป้าหมายของการออกกฎหมาย, ในปัจจุบันมีวิธีแก้ปัญหายังไง, ได้รับฟังความคิดเห็นผู้เกี่ยวข้องแล้วหรือไม่ และมีความซ้ำซ้อนกับกฎหมายอื่นหรือไม่

2. การประเมินความคุ้มค่าของกฎหมายเมื่อเทียบกับทางเลือกอื่น ซึ่งเป็นการวิเคราะห์ผลกระทบที่อาจเกิดขึ้นว่า ส่งผลกระทบต่อประชาชนและธุรกิจอย่างไร รัฐมีความพร้อมในการบังคับใช้กฎหมายหรือไม่ ผลกระทบโดยรวมที่อาจเกิดขึ้น และตรวจสอบเนื้อหา ร่างกฎหมาย

สำหรับประเทศไทยมีการจัดทำคู่มือการตรวจสอบความจำเป็นของการตรากฎหมายหรือเรียกสั้นๆ ว่า Checklist ซึ่งยึดตามหลักเกณฑ์และมาตรฐานของ OECD (Organization for Economic Co-operation and Development) ในการปฏิบัติ

การเขียนรายงาน RIA จะเป็นการแสดงข้อมูลและการวิเคราะห์เกี่ยวกับการตรวจสอบความจำเป็นในการตรากฎหมาย และการวิเคราะห์ผลกระทบที่จะเกิดขึ้น ควรใช้ภาษาที่เข้าใจง่าย อธิบายอย่างกระชับ ตรงประเด็น การรายงานควรเป็นข้อมูลและข้อเท็จจริงที่น่าเชื่อถือ ตรวจสอบได้

## 10. กลุ่มเป้าหมายที่สามารถนำองค์ความรู้ไปใช้

เจ้าหน้าที่กองควบคุมวัตถุเสพติดและผู้มีส่วนเกี่ยวข้องอื่นๆ เช่น ผู้มีส่วนได้ส่วนเสีย, เจ้าหน้าที่สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดในส่วนภูมิภาค

## 11. ผลของการนำองค์ความรู้ไปใช้/ ประโยชน์ที่ได้รับ

จากการที่เจ้าหน้าที่กองควบคุมวัตถุเสพติด (ข้าราชการ/พนักงานราชการ) มีความรู้ ความเข้าใจเกี่ยวกับการทบทวนและพัฒนากฎหมาย การประเมินผลกระทบและการประเมินผลสัมฤทธิ์ของกฎหมาย มีทักษะที่ดีในการยกร่างกฎหมาย รวมถึงการจัดทำรายงานการประเมินผลกระทบของกฎหมาย

กองควบคุมวัตถุเสพติดมีการจัดตั้งคณะทำงานเพื่อการยกร่างกฎหมายลำดับรองและกฎหมายอื่นๆ ที่ออกตามประมวลกฎหมายยาเสพติด ดังนี้

- คณะอนุกรรมการกลั่นกรองกฎหมายลำดับรองตามประมวลกฎหมายยาเสพติด
- คณะทำงานเพื่อพัฒนากฎหมาย กฎระเบียบและประเมินผลสัมฤทธิ์ของกฎหมาย

ซึ่งจากองค์ความรู้ที่ได้จากโครงการ สามารถนำมาแลกเปลี่ยนเรียนรู้ เพื่อใช้ในการทบทวนและพัฒนา กฎหมาย การประเมินผลกระทบและการประเมินผลสัมฤทธิ์ของกฎหมาย โดยกฎหมายลำดับรองและกฎหมายอื่น ๆ ภายใต้อประมวลกฎหมายยาเสพติด ที่มีการจัดทำ RIA ของกองควบคุมวัตถุเสพติด มีรายละเอียดตาม ตารางที่ 1

ตารางที่ 1 กฎหมายลำดับรองตามประมวลกฎหมายยาเสพติดที่มีการทำ RIA (ข้อมูล ณ วันที่ 8 มิถุนายน 2566)

กฎหมายลำดับรอง ตามประมวลกฎหมายยาเสพติด	จำนวน กฎหมาย	RIA อยู่ระหว่าง ดำเนินการ	RIA เสร็จแล้ว	ประกาศ ลงราชกิจจานุ
กฎกระทรวง	18	11	7	0
ประกาศกระทรวงสาธารณสุข	21	13	8	8
ประกาศคณะกรรมการควบคุมยาเสพติด	1	1	0	0
ระเบียบกระทรวงสาธารณสุข	1	1	0	0
ข้อกำหนดสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา	4	1	3	3
<b>รวม</b>	<b>45</b>	<b>27</b>	<b>18</b>	<b>11</b>

## 12. ข้อเสนอแนะเพื่อการปรับปรุง/ ต่อยอดองค์ความรู้

เนื่องด้วยประมวลกฎหมายยาเสพติดมีผลบังคับใช้ตั้งแต่วันที่ 9 ธันวาคม พ.ศ. 2564 เป็นต้นไป ส่งผลให้มีกฎหมายที่เกี่ยวกับยาเสพติดเดิมถูกยกเลิก จึงจำเป็นต้องมีการยกร่างกฎหมายลำดับรองและกฎหมายอื่น ๆ ที่ออกตามประมวลกฎหมายยาเสพติดขึ้น ในอนาคต อาจมีการเปลี่ยนแปลงกฎหมายใหม่ ดังนั้นเพื่อเป็นการเพิ่มศักยภาพความรู้ความสามารถของเจ้าหน้าที่จึงควรมีการสร้างความรู้ความเข้าใจในกระบวนการยกร่างกฎหมาย เพื่อให้เจ้าหน้าที่สามารถดำเนินการยกร่างกฎหมายได้อย่างมีประสิทธิภาพต่อไปในอนาคต



กองควบคุมวัตถุเสพติด  
สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา