

รายงานผลตามแผนปฏิบัติการ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2562

หน่วยงาน สํานักยาและวัตถุเสพติด

แผนงาน/โครงการ	ผลที่คาดว่าจะได้รับ	น้ำหนัก(%)	หน่วยวัด	เป้าหมาย62	6.5 เดือน			สถานะ
					ผลงาน	% ที่วัดได้	ค่าถ่วงน้ำหนัก	
บ1 ก1 ศึกษา ค้นคว้า พัฒนาผลงานทางวิชาการเพื่อกำหนดมาตรการทางห้องปฏิบัติการเพื่อสนับสนุนการป้องกันและแก้ไขปัญหายาเสพติด								
1. การสนับสนุนภาวแก่ไขปัญหาผู้เสพยาเสพติด การควบคุมตัวและสารเคมีทางห้องปฏิบัติการ								
1.1 การตรวจวิเคราะห์หาสารเสพติดในของกลาง	1.ผลการดำเนินงานมีส่วนช่วยยับยั้งการแพร่ระบาดของสารเสพติด สามารถนำไปประกอบการกำหนดมาตรการหรือแนวทางการดำเนินงานของหน่วยงานในพื้นที่	5	ตัวอย่าง	3000	2,159	72.0	3.6	ระหว่างดำเนินการ
1.2 การตรวจวิเคราะห์หาสารเสพติดในปัสสาวะ	2. ป้องกันการแพร่ระบาดของสารเสพติดชนิดใหม่หรือสารทดแทน จากการนำยาที่ใช้ในทางการแพทย์ไปใช้ในทางที่ผิด	5	ตัวอย่าง	4500	4,330	96.2	4.8	ระหว่างดำเนินการ
1.3 การสนับสนุนชุดทดสอบให้หน่วยงานที่เกี่ยวข้อง	ใช้ในการทดสอบสารเสพติดในปัสสาวะได้ทั้งภายในหน่วยงานและในพื้นที่ที่รับผิดชอบ	5	ชุด	4x10 ⁵	384,250	96.1	4.8	ระหว่างดำเนินการ
1.4 การสนับสนุนสารควบคุมคุณภาพภายใน	เพื่อสนับสนุนให้ห้องปฏิบัติการสมาชิกได้มีการพัฒนาและดำเนินการตามระบบคุณภาพให้เป็นมาตรฐานและเป็นไปในทิศทางเดียวกัน รวมทั้งเสริมสร้างความเชื่อมั่นของห้องปฏิบัติการสมาชิกในการรายงานผล	5	ขวด	7000	ส่ง IQC รอบที่ 1 ให้ผู้ร้องขอเตรียมสำรวจความต้องการรอบที่ 2	55.0	2.8	ระหว่างดำเนินการ
		20				79.8	15.9626	
2. การกำหนดมาตรฐานและขั้นตอนคุณภาพห้องปฏิบัติการด้านการตรวจพิสูจน์สารเสพติด								
2.1 การทดสอบความชำนาญทางห้องปฏิบัติการด้านตรวจพิสูจน์สารเสพติดในของกลาง	ห้องปฏิบัติการควบคุมคุณภาพของโรงงานผลิตยาในประเทศ ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์และห้องปฏิบัติการวิเคราะห์ ได้การทดสอบความชำนาญเพื่อใช้ชี้วัดระบบคุณภาพของห้องปฏิบัติการ	5	โปรแกรม	1	ส่งตัวอย่างให้สมาชิกเรียบร้อยแล้ว รวบรวมผลการทดสอบ	60	3.0	ระหว่างดำเนินการ
2.2 การทดสอบความชำนาญการตรวจสารเสพติดเบื้องต้นในปัสสาวะ		5	โปรแกรม	1	ส่งตัวอย่างให้สมาชิกเรียบร้อยแล้ว รวบรวมผลการทดสอบ	60	3.0	ระหว่างดำเนินการ
2.3 โครงการทดสอบความชำนาญการตรวจยืนยันสารเสพติดในปัสสาวะ		5	โปรแกรม	1	ส่งตัวอย่างให้สมาชิกเรียบร้อยแล้ว รวบรวมผลการทดสอบ	60	3.0	ระหว่างดำเนินการ
2.4 การขอรับรองขยายขอบข่ายแผนPTด้านยาและวัตถุเสพติดตามระบบคุณภาพ ISO/IEC 17043:2010		5	รายการ	3	แก้ไขข้อบกพร่อง	90	4.5	ระหว่างดำเนินการ

แผนงาน/โครงการ	ผลที่คาดว่าจะได้รับ	น้ำหนัก(%)	หน่วยวัด	เป้าหมาย62	6.5 เดือน			สถานะ
					ผลงาน	% ที่วัดได้	ค่าถ่วงน้ำหนัก	
2.5 สัมมนาสมาชิกแผนทดสอบความชำนาญด้านการตรวจยาเสพติดและผู้มีส่วนได้ส่วนเสียด้านเสติด	ผู้เข้าร่วมประชุมมีส่วนร่วมในการจัดทำแผนและการดำเนินงาน ส่งผลความพึงพอใจของผู้ใช้บริการ	5	ครั้ง	1	จัดอบรมแล้ว กำลังเขียนรายงานการอบรม	95	4.8	ระหว่างดำเนินการ
2.6 การสัมมนา / อบรม	เจ้าหน้าที่ผู้ปฏิบัติงานมีความเข้าใจและดำเนินงานตามแผน เพื่อให้องค์กรบรรลุวิสัยทัศน์	5	ครั้ง	1	ประชุมเมื่อวันที่ 23 - 25 มค.62	100	5.0	ระหว่างดำเนินการ
- ประชุมสัมมนาเพื่อเสริมสร้างคุณธรรม จริยธรรมและความผูกพันในการทำงาน ณ โรงแรมแคนทรี กบินทร์บุรี								
		30				77.5	23.25	

ย1 ก1 พัฒนาและยกระดับการบริหารจัดการข้อมูลอ้างอิงทางห้องปฏิบัติการให้มีประสิทธิภาพ

3. โครงการวิจัยและพัฒนาการจัดทำข้อมูลมาตรฐานยาและสมุนไพร

3.1 การผลิตสารมาตรฐาน DMSC ด้านยาและวัตถุเสติด	สามารถประหยัดงบประมาณของประเทศในการจัดซื้อสารมาตรฐานราคาแพงจากต่างประเทศและยังเป็นการพัฒนาศักยภาพการผลิตสารมาตรฐานภายในประเทศและยังเป็นการพัฒนาศักยภาพของบุคลากรและยกระดับมาตรฐานห้องปฏิบัติการของกลุ่มประเทศสมาชิกอาเซียนด้วย	5	ชนิด	24	ผลิตสะสมได้ 14 ชนิด	58.3	2.9	ระหว่างดำเนินการ
3.2 การผลิตสารมาตรฐาน DMSC ด้านสมุนไพร	สนับสนุนอุตสาหกรรมสมุนไพรภายในประเทศให้มีสารมาตรฐานใช้ในงานตรวจสอบและควบคุมคุณภาพวัตถุดิบและผลิตภัณฑ์สมุนไพร ทำให้ผลิตภัณฑ์สมุนไพรที่ผลิตมีคุณภาพได้มาตรฐาน และสนับสนุนการส่งออกไปจำหน่ายยังต่างประเทศ	2	ชนิด	2	ผลิตได้ 1 ชนิด และทดสอบความคงตัว	55.0	1.10	ระหว่างดำเนินการ
3.3 การผลิตสารมาตรฐานอาเซียน ด้านยา	ประเทศสมาชิกสามารถประหยัดงบประมาณในการจัดซื้อสารมาตรฐานราคาแพงจากต่างประเทศ และพัฒนาศักยภาพของบุคลากรและยกระดับมาตรฐานห้องปฏิบัติการของกลุ่มประเทศสมาชิกอาเซียน	3	ชนิด	4	ผลิตสะสมได้ 4 ชนิด	100.0	3.0	ระหว่างดำเนินการ
		10				70.2	7.02	

4. โครงการบูรณาการเครื่องมือแพทย์ (ประเมินคุณภาพน้ำล้างไต)

4.1 ประเมินคุณภาพน้ำล้างไต	ข้อมูลไปใช้ในประกอบการพิจารณาคัดเลือกเวชภัณฑ์ที่มีขาย และสนอย.ใช้เป็นข้อมูลประกอบการออกข้อบังคับแก่ผู้ผลิตหรือนำเข้า	5	ฉบับ	1	บริษัทได้ส่งตย.มาแล้ว 24 ตัวอย่างจาก 8 บริษัท เริ่มทำการตรวจวิเคราะห์	20	1.0	ระหว่างดำเนินการ
4.2 ประเมินคุณภาพชุดให้สารละลายทางหลอดเลือดใช้ครั้งเดียว		3	ฉบับ	1	บริษัทได้ส่งตย.มาแล้ว 6 ตัวอย่างจาก 2 บริษัท ทำการแบ่งตย.ให้หน่วยงานอื่นๆที่เกี่ยวข้องเพื่อดำเนินการตรวจวิเคราะห์	10	0.3	ระหว่างดำเนินการ
4.3 โครงการสัมมนาผู้รับบริการและผู้มีส่วนได้ส่วนเสียด้านเครื่องมือแพทย์	รับฟังความคิดเห็น ทำความเข้าใจต่อสถานการณ์และชี้แจงนโยบาย	2	ครั้ง	1	เตรียมการประชุม	10	0.2	ระหว่างดำเนินการ
		10				15.0	1.50	

ย3 ก1 พัฒนาศักยภาพห้องปฏิบัติการเพื่อควบคุมคุณภาพมาตรฐานการผลิตยา Biopharmaceutical

5. โครงการพัฒนาศักยภาพห้องปฏิบัติการควบคุมคุณภาพเพื่อสนับสนุนการพัฒนามาตรฐานการผลิตยา Biopharmaceutical

แผนงาน/โครงการ	ผลที่คาดว่าจะได้รับ	น้ำหนัก(%)	หน่วยวัด	เป้าหมาย62	6.5 เดือน			สถานะ
					ผลงาน	% ที่วัดได้	ค่าถ่วงน้ำหนัก	
5.1 การพัฒนาวิธีวิเคราะห์ผลิตภัณฑ์ยา Biopharmaceutical ชนิด Recombinant growth hormone	เพื่อรองรับการผลิตและการใช้ในประเทศตามโครงการไทยแลนด์ 4.0 และประชาชนมีความมั่นใจที่ได้รับยาที่มีประสิทธิภาพ มีคุณภาพและควบคุมปลอดภัยตามมาตรฐานสากล	5	ผลิตภัณฑ์	1 (วิธี)	ศึกษาสภาวะการทดสอบในด้านความเที่ยงค้ำและการฉีดสำหรับการตรวจวิเคราะห์	50	2.5	ระหว่างดำเนินการ
		5						
6. โครงการจัดทำตำรายาของประเทศไทย								
6.1 โครงการจัดทำตำรายาของประเทศไทย	ระยะสั้น มีโมโนกราฟเกี่ยวกับข้อกำหนดมาตรฐานของยาสมุนไพรไทย สำหรับบรรจุในตำรามาตรฐานยาสมุนไพรไทยระยะกลาง มีตำรายาสมุนไพรไทยเพื่อกำหนดเกณฑ์มาตรฐานสำหรับการควบคุมคุณภาพสมุนไพรไทยที่เป็นสากลเพื่อเป็นต้นแบบและผู้สั่งซื้อสินค้าจากต่างประเทศให้ได้รับสินค้าคุณภาพดีเป็นไปตามข้อกำหนดมาตรฐานนั้น	5	โมโนกราฟ	10	สะสม 8 monograph	80	4.0	ระหว่างดำเนินการ
6.2 พัฒนารฐานข้อมูลและ mobile application สำหรับตำรามาตรฐานยาสมุนไพรไทย		5	โปรแกรม	1	บริษัทได้จัดทำข้อมูลTHPเข้าระบบและนำขึ้น application andriodและบริษัทนำเสนอผลงานและแก้ไขตามหน่วยงานมีขีดคิดเห็นแล้ว(95%)	95	4.8	ระหว่างดำเนินการ
		10				87.5	8.75	
7. กำหนดมาตรฐานและพัฒนาศักยภาพห้องปฏิบัติการทางการแพทย์และสาธารณสุขทั้งในระดับประเทศและภูมิภาคเอเชีย								
7a. โครงการยกระดับคุณภาพยา								
7.1 โครงการประกันคุณภาพยา	- เป็นฐานข้อมูลด้านคุณภาพยาระดับประเทศ - สร้างความเชื่อมั่นด้านคุณภาพยาให้แก่บุคลากรทางการแพทย์และประชาชนผู้รับบริการในระบบสาธารณสุข	5	รายการ	21	ตรวจวิเคราะห์คุณภาพยา	55	2.8	ระหว่างดำเนินการ
7b. พัฒนาและยกระดับการบริหารจัดการข้อมูลอ้างอิงห้องปฏิบัติการด้านยาให้มีประสิทธิภาพ								
7.2 โครงการพัฒนาห้องปฏิบัติการอ้างอิงด้านยาให้บริการทดสอบความชำนาญด้านยา	ห้องปฏิบัติการสามารถใช้ผลการเข้าร่วมทดสอบความชำนาญไปประเมินความสามารถในการตรวจวิเคราะห์	5	โปรแกรม	5	จัดส่งตัวอย่างแล้วเสร็จ 1 โปรแกรม	45	2.3	ระหว่างดำเนินการ
7.3 โครงการประชุมสัมมนาสมาชิกแผนการทดสอบความชำนาญห้องปฏิบัติการควบคุมคุณภาพยา	ผู้เข้าอบรมได้ความรู้เทคนิคการตรวจวิเคราะห์ควบคุมคุณภาพผลิตภัณฑ์ยาเพื่อนำไปพัฒนาห้องปฏิบัติการ มีความเข้าใจการเข้าร่วมทดสอบความชำนาญกับสำนักยาและวัตถุเสพติด	5	ครั้ง	1	อยู่ระหว่างสรุปผลโครงการ	90	4.5	ระหว่างดำเนินการ
		10				67.5	6.8	
ผลงานของสำนักโดยรวม		100					68.5	