

แผนปฏิบัติการประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2564

หน่วยงาน สำนักยาและวัตถุเสพติด

ลำดับ	แผนงาน/โครงการ	วัตถุประสงค์	ตัวชี้วัดโครงการ	ผลที่คาดว่าจะได้รับ	น้ำหนัก (%)	หน่วยวัด	เป้าหมาย 64	12 เดือน				สถานะ
								ผลงาน	% ที่วัดได้	คะแนนที่ได้	คะแนนถ่วงน้ำหนัก	
แผนงานบูรณาการป้องกัน ปราบปราม และบำบัดรักษาผู้ติดยาเสพติด												
ผลผลิต : 1. โครงการสนับสนุนการแก้ไขปัญหายาเสพติด การควบคุมด้วยยาและสารเคมีทางห้องปฏิบัติการ												
บ1 ก1 ศึกษา ค้นคว้า พัฒนาผลงานทางวิชาการเพื่อกำหนดมาตรการทางห้องปฏิบัติการ เพื่อสนับสนุนการป้องกันและแก้ไขปัญหายาเสพติด												
1. การสนับสนุนการแก้ไขปัญหายาเสพติด การควบคุมด้วยยาและสารเคมี												
1.1 การตรวจวิเคราะห์สารเสพติดในปัสสาวะ	เพื่อสนับสนุนการดำเนินงานป้องกัน และปราบปรามปัญหายาเสพติดให้มีประสิทธิภาพ	จำนวนตัวอย่างปัสสาวะที่ได้รับ การตรวจหาสารเสพติด	1. ช่วยยับยั้งการแพร่ระบาดของสารเสพติด นำไปประกอบการกำหนดมาตรการหรือแนวทางการดำเนินงานของหน่วยงานในพื้นที่	5	ตัวอย่าง	4500	4171	100.0	5.0	0.25	แล้วเสร็จ	
1.2 การตรวจวิเคราะห์สารเสพติดในของกลาง		จำนวนตัวอย่างของกลางที่ได้รับการตรวจพิสูจน์	2. ป้องกันแพร่ระบาดของสารเสพติดชนิดใหม่หรือสารทดแทน จากนายาทางการแพทย์ไปใช้ในทางที่ผิด	5	ตัวอย่าง	3000	2953		5.0	0.25	ดำเนินการแล้วเสร็จ	
1.3 การตรวจพิสูจน์วัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท		จำนวนตัวอย่างวัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาทที่ได้รับการตรวจพิสูจน์					462					
1.4 การพัฒนาศักยภาพบุคลากรด้านการทดสอบสารเสพติดในปัสสาวะ	เพื่อทบทวนและเพิ่มพูนองค์ความรู้ รวมถึงการกำหนดแนวทางปฏิบัติการทดสอบ รวบรวมแก้ไขปัญหายาและอุปสรรคในการใช้งานวิธีทดสอบดังกล่าว	จำนวนครั้งการจัดการพัฒนาศักยภาพด้านการตรวจพิสูจน์	ทำให้เกิดเป็นมาตรฐานเดียวกันของห้องปฏิบัติการกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ทั่วประเทศ	5	ครั้ง	1	1	100.0	5.0	0.25	แล้วเสร็จ	
					15				100	5.0	0.75	
2. การกำหนดมาตรฐานและพัฒนาศักยภาพห้องปฏิบัติการด้านการตรวจพิสูจน์สารเสพติด												
2.1 การทดสอบความชำนาญการตรวจสารเสพติดเบื้องต้นในปัสสาวะ	เพื่อใช้เป็นดัชนีชี้วัดสำหรับการพัฒนาคุณภาพอย่างต่อเนื่องและติดตามการดำรงไว้ซึ่งคุณภาพของห้องปฏิบัติการ	จำนวนโปรแกรมทดสอบที่ให้บริการทดสอบความชำนาญการตรวจสารเสพติดเบื้องต้นในปัสสาวะ	1. เพื่อประเมินความสามารถการตรวจวิเคราะห์ของห้องปฏิบัติการสมาชิกและ พัฒนาการตรวจวิเคราะห์มีมาตรฐานตามระบบคุณภาพ 2. พัฒนาทักษะความชำนาญในการตรวจวิเคราะห์ และเพิ่มความน่าเชื่อถือในผลการตรวจวิเคราะห์ของห้องปฏิบัติการสมาชิก	3	โปรแกรม	1	จัดส่งตัวอย่างทดสอบและตัวอย่างควบคุมคุณภาพให้สมาชิก ทดสอบตัวอย่างควบคุมคุณภาพ ทดสอบความคงสภาพครั้งที่ 1 และ 2 รวบรวมและประเมินผลสมาชิก จัดทำรายงานฉบับร่าง จัดทำรายงานฉบับสมบูรณ์และส่งให้สมาชิกเรียบร้อยแล้ว (สมาชิก 673, 26 แห่ง)	100.0	5.0	0.15	แล้วเสร็จ	
2.2 โครงการทดสอบความชำนาญการตรวจยืนยันสารเสพติดในปัสสาวะ		จำนวนโปรแกรมทดสอบที่ให้บริการทดสอบความชำนาญการตรวจยืนยันสารเสพติดในปัสสาวะ		3	โปรแกรม	1		100.0	5.0	0.15	แล้วเสร็จ	
2.3 การทดสอบความชำนาญทางห้องปฏิบัติการด้านตรวจพิสูจน์สารเสพติดในของกลาง		จำนวนโปรแกรมทดสอบที่ให้บริการทดสอบความชำนาญการตรวจพิสูจน์สารเสพติดในของกลาง		3	โปรแกรม	1	จัดทำรายงานฉบับร่าง จัดทำรายงานฉบับสมบูรณ์และส่งให้สมาชิกเรียบร้อยแล้ว (สมาชิก 25 แห่ง)	100.0	5.0	0.15	แล้วเสร็จ	

ลำดับ	แผนงาน/โครงการ	วัตถุประสงค์	ตัวชี้วัดโครงการ	ผลที่คาดว่าจะได้รับ	น้ำหนัก (%)	หน่วยวัด	เป้าหมาย 64	12 เดือน				สถานะ
								ผลงาน	% ที่วัดได้	คะแนนที่ได้	คะแนนถ่วงน้ำหนัก	
	2.4 การทดสอบความชำนาญทางห้องปฏิบัติการด้านตรวจพิสูจน์วัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท		จำนวนโปรแกรมทดสอบที่ให้บริการทดสอบความชำนาญการตรวจพิสูจน์วัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท		3	โปรแกรม	1	จัดทำรายงานฉบับสมบูรณ์และส่งให้สมาชิกเรียบร้อยแล้ว (สมาชิก 17 แห่ง)	100.0	5.0	0.15	แล้วเสร็จ
	2.5 การสนับสนุนสารควบคุมคุณภาพภายใน		จำนวนสารควบคุมคุณภาพที่ใช้ในการสนับสนุนหน่วยงานที่เกี่ยวข้อง	สนับสนุนให้ห้องปฏิบัติการสมาชิกได้ใช้ชุดทดสอบสารเสพติดในปัสสาวะที่มีประสิทธิภาพและแม่นยำ	3	ขวด	4000	ให้การสนับสนุน 1654 ขวด และอยู่ระหว่างให้บริการรอบที่2	41.4	0.0	0.00	ระหว่างดำเนินการ
	2.6 การสัมมนาผู้รับบริการ/ส่วนได้เสีย	ชี้แจงนโยบาย/แผนยุทธศาสตร์ของสำนักฯ และประสานแผนการดำเนินงาน	จำนวนครั้งการจัดประชุม/สัมมนา	ผู้เข้าร่วมประชุมมีส่วนร่วมในการจัดทำแผน/การดำเนินงาน ทำความเข้าใจ และแสดงข้อคิดเห็นได้	5	ครั้ง	1	สมาชิกPTด้านยาและวัตถุเสพติด ร่วมงานประชุมวิชาการทดสอบความชำนาญระดับชาติ (จัดโดยกองงานทดสอบความชำนาญ) เมื่อ 29 - 30 กค.64	100.0	5.0	0.25	แล้วเสร็จ
					20				91.2	4.3	0.85	

แผนงานยุทธศาสตร์ด้านการสร้างเสริมให้คนมีสุขภาวะที่ดี

ผลผลิต : 1. โครงการพัฒนาศักยภาพด้านวิทยาศาสตร์การแพทย์ในการวินิจฉัยและป้องกันโรคเพื่อความมั่นคงด้านสุขภาพ

ย3 ก1 พัฒนาและยกระดับการบริหารจัดการข้อมูลอ้างอิงทางห้องปฏิบัติการให้มีประสิทธิภาพ

3. โครงการบูรณาการผลผลิตสารมาตรฐานกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์และอาเซียน											
3.1 การผลิตสารมาตรฐาน DMSC ด้านยาและวัตถุเสพติด	เพื่อผลิตสารมาตรฐาน DMSC ตามมาตรฐานระบบคุณภาพมาตรฐานสากล ที่ใช้ในการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์สุขภาพและวัตถุติด	จำนวนชนิดสารมาตรฐาน DMSC ด้านยาและวัตถุเสพติดที่ผลิตได้	ประหยัดงบประมาณของประเทศในการจัดซื้อสารมาตรฐานราคาแพงจากต่างประเทศ และพัฒนาศักยภาพการผลิตสารมาตรฐานภายในประเทศและบุคลากร	5	ชนิด	24	28	100.0	5.0	0.25	แล้วเสร็จ
3.2 การผลิตสารมาตรฐาน DMSC ด้านสมุนไพร	เพื่อควบคุมคุณภาพของวัตถุดิบและผลิตภัณฑ์สมุนไพรที่ผลิตและจำหน่ายภายในประเทศ รวมทั้งการพัฒนานวัตกรรมผลิตสารมาตรฐานจากการแปรรูปสมุนไพร	จำนวนชนิดสารมาตรฐาน DMSC สมุนไพรที่ผลิตได้	สนับสนุนอุตสาหกรรมสมุนไพรภายในประเทศให้มีสารมาตรฐานใช้ในงานตรวจสอบและควบคุมคุณภาพ ทำให้ผลิตภัณฑ์สมุนไพรที่ผลิตมีคุณภาพได้มาตรฐาน และสนับสนุนการส่งออก	5	ชนิด	1	1 (Curcuminoids ขมิ้นชัน)	100.0	5.0	0.25	แล้วเสร็จ
3.3 การผลิตสารมาตรฐานอาเซียน ด้านยา	ผลิตสารมาตรฐานสำหรับใช้ในการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์และวัตถุดิบ ขึ้นใช้ในกลุ่มประเทศอาเซียน	จำนวนชนิดสารมาตรฐานอาเซียนที่ผลิตได้	ประเทศสมาชิกสามารถประหยัดงบประมาณในการจัดซื้อสารมาตรฐานราคาแพงจากต่างประเทศ และยกระดับมาตรฐานห้องปฏิบัติการสมาชิกอาเซียน	5	ชนิด	4	4 (Sodium Benzoate, Amoxicillin Trihydrate, Diphenhydramine, Flavoxate HCl)	100.0	5.0	0.25	แล้วเสร็จ
3.4 การขอรับการรับรองการผลิต DMSC RS ตามระบบคุณภาพ ISO17034:2016	เพื่อให้สารมาตรฐานที่ผลิตได้ มีความน่าเชื่อถือมากขึ้นและเป็นที่ยอมรับในระดับสากล	จำนวนชนิดสารมาตรฐานที่ได้รับการตรวจประเมินตามระบบคุณภาพ ISO17034	ผู้ใช้บริการสารมาตรฐานกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ มีความน่าเชื่อถือและนำไปใช้ในการอ้างอิงในระดับสากลได้		ระบบ	1	ยื่นเอกสารขอรับรองไปยังหน่วยงาน auditor	80.0	3.0	0.00	แล้วเสร็จ
				15				100.0	5.0	0.75	

ย3 ก2 ยกระดับและบูรณาการฐานข้อมูลด้านวิทยาศาสตร์การแพทย์ เพื่อเป็นระบบเฝ้าระวังพยากรณ์และเตือนภัยสุขภาพของประเทศ

4อ. โครงการประกันคุณภาพยา

ลำดับ	แผนงาน/โครงการ	วัตถุประสงค์	ตัวชี้วัดโครงการ	ผลที่คาดว่าจะได้รับ	น้ำหนัก (%)	หน่วยวัด	เป้าหมาย 64	12 เดือน				สถานะ
								ผลงาน	% ที่วัดได้	คะแนนที่ได้	คะแนนถ่วงน้ำหนัก	
	4.1 โครงการประกันคุณภาพยา	เพื่อเฝ้าระวังคุณภาพยาอย่างเป็นระบบ สรภาพรวมของประเทศได้	จำนวนหนังสืออิเล็กทรอนิกส์ Green Book ที่จัดทำแล้วเสร็จ	- เป็นฐานข้อมูลด้านคุณภาพยาระดับประเทศ - สร้างความเชื่อมั่นด้านคุณภาพยาให้แก่บุคลากรทางการแพทย์และประชาชนผู้รับบริการในระบบสาธารณสุข	5	ฉบับ	1	รวบรวมผลการตรวจวิเคราะห์และประเมินคุณภาพ, เผยแพร่ข้อมูลรายชื่อยาคุณภาพและผู้ผลิต (GREEN BOOK) ทางเว็บไซต์และแอปพลิเคชัน PT	100.0	5.0	0.25	แล้วเสร็จ
	4.3 แผนเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์สุขภาพ (กองยา)	1. การตรวจสอบเฝ้าระวังคุณภาพมาตรฐานและความปลอดภัย 2. กรณีพิเศษ/ฉุกเฉิน/ร้องเรียน	1.1 ยา Valsartan และ Losartan 1.2 วัตถุออกฤทธิ์ในประเภท 3, 4 และยาเสพติดให้โทษในประเภท 3 1.3 Clorazepate 1.4 Phenobarbital 1.5 ผลิตภัณฑ์จากสมุนไพร/ยาแผนโบราณ (DMSc&ศวก.) 2.1 ยา 2.2 วัตถุออกฤทธิ์หรือยาเสพติดให้โทษ 2.3 ยาเสพติดให้โทษของกลาง 2.4 กองด้านฯ เช่น Meditoxin (neuronob)(DMSc&ศวก.) 2.5 ผลิตภัณฑ์สุขภาพตามกรณีพิเศษ/ฉุกเฉิน/ร้องเรียน (DMSc&ศวก.) 3.1 เอกสิทธิ์ยาแผนปัจจุบัน	กองยา กองควบคุมวัตถุเสพติด กองควบคุมวัตถุเสพติด กองควบคุมวัตถุเสพติด กองส่งเสริมงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพในส่วนภูมิภาคและท้องถิ่น (ตรวจเชื้อ) กองยา กองควบคุมวัตถุเสพติด กองควบคุมวัตถุเสพติด กองด้านอาหารและยา กองส่งเสริมงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพในส่วนภูมิภาคและท้องถิ่น ศูนย์จัดการเรื่องร้องเรียนและปราบปรามการกระทำความผิดกฎหมายเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์สุขภาพ	0	ดย.	458 50 2 3 15 89 10 100 30 10 97	727	100.0	5.0	0.00	แล้วเสร็จ
4b. พัฒนาและยกระดับการบริหารจัดการข้อมูลอ้างอิงทางห้องปฏิบัติการด้านยาให้มีประสิทธิภาพ												
	4.2 โครงการพัฒนาห้องปฏิบัติการอ้างอิงด้านการให้บริการทดสอบความชำนาญด้านยา	เพื่อพัฒนาศักยภาพของบุคลากรด้านการตรวจวิเคราะห์คุณภาพยา ให้มีความสามารถเพิ่มมากขึ้นนำไปสู่การพัฒนากระบวนการมาตรฐานของห้องปฏิบัติการให้ดียิ่งขึ้น	จำนวนโปรแกรมการทดสอบความชำนาญทางห้องปฏิบัติการด้านยา	ห้องปฏิบัติการสามารถใช้ผลการเข้าร่วมทดสอบความชำนาญไปประเมินความสามารถในการตรวจวิเคราะห์	5	โปรแกรม	4	จัดทำรายงานผลการทดสอบความชำนาญ Final report และส่งให้สมาชิกทั้ง 4 โปรแกรม	100.0	5.0	0.25	แล้วเสร็จ
					15				66.7	3.3	0.5	

ลำดับ	แผนงาน/โครงการ	วัตถุประสงค์	ตัวชี้วัดโครงการ	ผลที่คาดว่าจะได้รับ	น้ำหนัก (%)	หน่วยวัด	เป้าหมาย 64	12 เดือน				สถานะ
								ผลงาน	% ที่วัดได้	คะแนนที่ได้	คะแนนถ่วงน้ำหนัก	
	5.1 จัดทำตำรามาตรฐานยาสมุนไพรไทย (Thai Herbal Pharmacopoeia)	เพื่อจัดทำ มอโนกราฟ (monographs) เกี่ยวกับข้อกำหนดมาตรฐานของยาสมุนไพรไทย สำหรับบรรจุในตำรามาตรฐานยาสมุนไพรไทย และเผยแพร่บนสื่อสาธารณะ	จำนวนข้อกำหนดมาตรฐานของสมุนไพรไทยที่ผ่านการพิจารณาของคณะกรรมการ	- มีมอโนกราฟบรรจุในตำรามาตรฐานยาสมุนไพรไทย - มีตำรายาสมุนไพรไทยเพื่อกำหนดเกณฑ์มาตรฐานสำหรับควบคุมคุณภาพในระดับสากล	5	มอโนกราฟ	10	10 monograph ได้แก่ ไคร้เครือ, ยาขงฟ้าทะลายโจร, ยาขงมะขามป้อม, รากข่าพลู, กระวาน, กัญชา, ลูกจันทน์, ดอกจันทน์ สารสกัดกัญชา น้ำมันกัญชาหยอดใต้ลิ้น	100.0	5.0	0.25	แล้วเสร็จ
	5.2 การเผยแพร่ข้อกำหนดมาตรฐานของสมุนไพรไทย		จำนวนช่องทางการเผยแพร่ข้อกำหนดมาตรฐานของสมุนไพรไทย	๑. วัตถุประสงค์สมุนไพร/ผลิตภัณฑ์จากสมุนไพร/ยาตำรับสมุนไพร ได้รับการพัฒนาให้มีคุณภาพและความปลอดภัย ๒. ผู้ผลิตสามารถผลิตให้ได้ตามมาตรฐาน ๓. บุคลากรทางการแพทย์เกิดความมั่นใจในการสั่งใช้ยาสมุนไพร ๔. ประชาชนได้ใช้สมุนไพรและผลิตภัณฑ์ที่มีคุณภาพและความปลอดภัย ๕. ผู้ประกอบการสามารถแข่งขันในตลาดการค้าเสรีอาเซียน/การค้าโลกได้	5	ช่องทาง	1	1 ช่องทางบนเว็บไซต์ https://bdn.go.th/thp/home	100.0	5.0	0.25	แล้วเสร็จ
					10				100.0	5.0	0.5	

ผลผลิต : 5. โครงการส่งเสริมและพัฒนาลงทุนด้านการผลิตยา Biopharmaceuticals

ย 5 ก1 พัฒนาศักยภาพห้องปฏิบัติการควบคุมคุณภาพเพื่อสนับสนุนการพัฒนามาตรฐาน

6a. โครงการพัฒนาศักยภาพห้องปฏิบัติการควบคุมคุณภาพเพื่อสนับสนุนการพัฒนามาตรฐานอุตสาหกรรมการผลิตยา Biopharmaceutical

6.1 การพัฒนาวิธีวิเคราะห์ผลิตภัณฑ์ยา Monoclonal antibody ชนิด infliximab	เพื่อพัฒนาวิธีและตรวจสอบความถูกต้องของวิธีการวิเคราะห์	จำนวนผลิตภัณฑ์ที่พัฒนาวิธีวิเคราะห์แล้วเสร็จ	เพื่อรองรับการผลิตและการใช้ยาในประเทศตามโครงการไทยแลนด์ 4.0 แลประชาชนมีความมั่นใจที่ได้รับยาที่มีประสิทธิภาพ มีคุณภาพและความปลอดภัยตามมาตรฐานสากล	7.5	ผลิตภัณฑ์	1	ปรับปรุงการทดสอบเพิ่มเติม และตรวจสอบความถูกต้องของวิธีวิเคราะห์ (ต่อเนื่อง) ด้าน specificity, limit of detection, linearity and range, accuracy; ดำเนินการตรวจสอบความถูกต้องของวิธีวิเคราะห์ ด้าน precision และ	100.0	5.0	0.38	แล้วเสร็จ
--	--	--	---	-----	-----------	---	---	-------	-----	------	-----------

6b. โครงการด้านสาธารณสุขเพื่อรับมือสถานการณ์ฉุกเฉินอันเนื่องมาจากการระบาดของโรคติดเชื้อไวรัสโคโรนา 2019

6.2 พัฒนาศักยภาพของการควบคุมคุณภาพยา tocilizumab สำหรับการรักษาโรคติดเชื้อ COVID-19 ของประเทศ	เพื่อพัฒนาศักยภาพของการควบคุมคุณภาพยา tocilizumab ซึ่งยานี้จัดเป็นยาชีววัตถุที่ผลิตโดยเทคโนโลยีชีวภาพที่มีการใช้ในการรักษาโรคโควิด 19	จำนวนวิธีการตรวจวิเคราะห์สำหรับการควบคุมคุณภาพยา tocilizumab จำนวน 1 ชนิด	ทำให้มียา tocilizumab ที่มีคุณภาพและความปลอดภัย ใช้ในการรักษาผู้ป่วยโควิด 19 ส่งผลให้อัตราการเสียชีวิตลดลงได้	7.5	ผลิตภัณฑ์	1	จัดทำรายงานสรุปผลการตรวจสอบความถูกต้องของวิธีวิเคราะห์, จัดทำรายงานสรุปและ จัดทำมาตรฐานการปฏิบัติงานแล้วเสร็จ และได้รับอนุมัติเปิดให้บริการตรวจวิเคราะห์	100.0	5.0	0.38	แล้วเสร็จ
				15				100.0	5.0	0.8	

ผลผลิต : 3. โครงการพัฒนากฎาทางการแพทย์

ย 3 ก1 วิจัยและพัฒนามาตรฐานที่เกี่ยวข้องกฏาทางการแพทย์

7. โครงการพัฒนากฎาทางการแพทย์

7.1 การพัฒนาวิธีและผลิตสารมาตรฐาน Tetrahydrocannabinoid (THC) โดยวิธี SFE และ SFC	จัดทำสารมาตรฐานกฏาเพื่อใช้ในประเทศ	จำนวนวิธีการแยก THC ออกจากสารสกัดพืชกัญชา	ได้วิธีวิเคราะห์ผลิต THC เพื่อใช้ในการผลิตสารมาตรฐานต่อไป	5	วิธี	1	ทดสอบความบริสุทธิ์ของ THC ที่แยกได้ ได้วิธีมาตรฐานในการผลิตวัตถุดิบ THC	100.0	5.0	0.25	แล้วเสร็จ
---	------------------------------------	---	---	---	------	---	---	-------	-----	------	-----------

ลำดับ	แผนงาน/โครงการ	วัตถุประสงค์	ตัวชี้วัดโครงการ	ผลที่คาดว่าจะได้รับ	น้ำหนัก (%)	หน่วยวัด	เป้าหมาย64	12 เดือน				สถานะ
								ผลงาน	% ที่วัดได้	คะแนนที่ได้	คะแนนถ่วงน้ำหนัก	
	7.2 การเฝ้าระวังคุณภาพและความปลอดภัยของ กัญชาทางการแพทย์และ ผลิตภัณฑ์สุขภาพจาก กัญชา/กัญชง	เพื่อให้กัญชาทางการแพทย์และ ผลิตภัณฑ์สุขภาพจากกัญชา/ กัญชง ที่มีคุณภาพและความ ปลอดภัย	จำนวนตัวอย่างกัญชาและ ผลิตภัณฑ์กัญชา/กัญชงที่ได้รับ การตรวจวิเคราะห์	ผู้บริโภคได้รับกัญชาทางการแพทย์และ ผลิตภัณฑ์กัญชา/กัญชงที่มีคุณภาพ	5	ดย.	12	55	100.0	5.0	0.25	แล้วเสร็จ

					10				100.0	5.0	0.5	
	ผลสัมฤทธิ์ตามเป้าหมาย				100				93.2	4.6	4.6	

งบประมาณ :	งบดำเนินงานและงบรายจ่ายอื่น	44,196,551	บาท
	เบิกแทนกัน สน.อย.	1,602,500	บาท

45,799,051

ผลการใช้จ่าย (1 ตุลาคม 2563 - 30 กันยายน 2564)	45,799,014	บาท	100.0%
--	------------	-----	--------

ปัญหาอุปสรรค :

ให้การสนับสนุนสารควบคุมคุณภาพภายใน (Internal Quality Control, IQC) ได้ต่ำกว่าค่าเป้าหมาย เนื่องจากทางโรงพยาบาลเน้นการให้บริการรักษาผู้ป่วยโรคติดเชื้อโควิด-19 ทำให้การให้บริการตรวจพิสูจน์สารเสพติดในปีสัปดาห์มีจำนวนลดลง ส่งผลให้ความต้องการสารควบคุมภายใน (IQC) เพื่อใช้ในการประเมินคุณภาพของชุดทดสอบ น้อยลงตามไปด้วย

ข้อเสนอแนะ :

ปรับค่าเป้าหมายให้สอดคล้องกับความต้องการของผู้ใช้บริการ