

โครงการประชุม อบรม สัมมนา ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๒

๑. โครงการสัมมนาผู้มีส่วนได้ส่วนเสียด้านยาและยาเสพติด และสมาชิกแผนทดสอบความชำนาญด้านการตรวจยาเสพติด ของกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์

- (√) อยู่ในแผนปฏิบัติการประจำปีงบประมาณ ๒๕๖๒
- () ไม่อยู่ในแผนปฏิบัติการประจำปีงบประมาณ ๒๕๖๒

๒. หลักการและเหตุผล

กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ได้รับการรับรองตามมาตรฐาน ISO/IEC 17043: 2010 ในการเป็นผู้ดำเนินแผนการทดสอบความชำนาญทางห้องปฏิบัติการตรวจเบี่ยงเบนสารเสพติดในปัสสาวะ แผนการทดสอบความชำนาญทางห้องปฏิบัติการตรวจยืนยันสารเสพติดในปัสสาวะ และแผนการทดสอบความชำนาญทางห้องปฏิบัติการของสถานตรวจพิสูจน์ยาเสพติดในของกลาง การพัฒนาศักยภาพห้องปฏิบัติการสมาชิกเป็นภาระกิจหนึ่งที่ผู้ดำเนินแผนการทดสอบความชำนาญต้องดำเนินการ ดังนั้นกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์จึงได้จัดทำโครงการสัมมนาสมาชิกแผนทดสอบความชำนาญด้านการตรวจสารเสพติดและผู้มีส่วนได้ส่วนเสียด้านยาและยาเสพติด เพื่อชี้แจงผลการดำเนินงาน ปัญหาที่พบ แนวทางแก้ไขของแผนการทดสอบความชำนาญในปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๑ รับฟังปัญหาและข้อเสนอแนะจากผู้เข้าร่วมสัมมนาเพื่อนำมาพัฒนาปรับปรุงการดำเนินงานต่อไป นำเสนอแผนการทดสอบความชำนาญในปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๒ รวมทั้งให้ความรู้ที่เป็นประโยชน์การปฏิบัติงาน รับฟังปัญหา ความคิดเห็นและข้อเสนอแนะจากผู้มีส่วนได้ส่วนเสียทั้งด้านยาและยาเสพติด ให้การดำเนินงานมีประสิทธิภาพมากยิ่งขึ้น

๓. วัตถุประสงค์

- ๓.๑ เพื่อสรุปผลการดำเนินการทดสอบความชำนาญด้านเสพติด ประจำปี ๒๕๖๑ และชี้แจงแนวทางการให้บริการทดสอบความชำนาญด้านการตรวจสารเสพติด ประจำปี ๒๕๖๒
- ๓.๒ เพื่อเสริมสร้างความรู้ด้านการตรวจสารเสพติดแก่ห้องปฏิบัติการสมาชิก
- ๓.๓ เพื่อชี้แจงนโยบายและแนวทางการดำเนินงานด้านยาและยาเสพติดของกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์
- ๓.๔ เพื่อให้ความรู้ที่เป็นประโยชน์การปฏิบัติงาน รับฟังปัญหา ความคิดเห็นและข้อเสนอแนะจากผู้มีส่วนได้ส่วนเสียทั้งด้านยาและยาเสพติด

๔. กลุ่มเป้าหมาย

สมาชิกแผนการทดสอบความชำนาญทางห้องปฏิบัติการตรวจเบี่ยงเบนสารเสพติดในปัสสาวะ สมาชิกแผนการทดสอบความชำนาญทางห้องปฏิบัติการตรวจยืนยันสารเสพติดในปัสสาวะ และสมาชิกแผนการทดสอบความชำนาญทางห้องปฏิบัติการของสถานตรวจพิสูจน์ยาเสพติดในของกลาง จากหน่วยงานภาครัฐและเอกชน รวมทั้งผู้มีส่วนได้ส่วนเสียด้านยาและยาเสพติด รวมจำนวน ๓๘๐ คน

๕. วิธีดำเนินการ

บรรยาย ประชุมกลุ่มย่อย

๖. ระยะเวลา

๑๗-๑๘ ธันวาคม ๒๕๖๑

๗. สถานที่จัดประชุม

โรงแรมมิราเคิลแกรนด์ คอนเวนชั่น กรุงเทพมหานคร

๘. งบประมาณดำเนินงาน

งบประมาณดำเนินการ เบิกจ่ายจากสำนักยาและวัตถุเสพติด

จำนวนเงินประมาณ ๑,๐๗๐,๐๐๐ บาท (หนึ่งล้านเจ็ดหมื่นบาทถ้วน)

รายการ	จำนวน (คน)	รายละเอียด	จำนวนเงิน (บาท)
ค่าที่พัก	๒๐๐	(๒๐๐ คน x ๙๐๐ บาท x ๒ วัน) เฉพาะหน่วยงานต่างจังหวัด	๓๖๐,๐๐๐
ค่าอาหารกลางวัน	๓๘๐	(๓๘๐ คน x ๖๐๐ บาท x ๒ วัน)	๔๕๖,๐๐๐
ค่าอาหารว่างและเครื่องดื่ม	๓๘๐	(๓๘๐ คน x ๕๐ บาท x ๒ วัน x ๒ มื้อ)	๗๖,๐๐๐
ค่าวิทยากร	๑๐	(๑๐ คน x ๖๐๐ บาท x ๔ ชม)	๒๔,๐๐๐
ค่าวัสดุสำนักงาน			๒๔,๕๐๐
ค่าเดินทางวิทยากร	๑๐	(๑๐ คน x ๑,๐๐๐ บาท)	๑๐,๐๐๐
ค่ากระเป๋าสื่อเอกสาร	๓๕๐	(๓๕๐ ชุด x ๑๕๐ บาท)	๕๒,๕๐๐
ค่าจัดทำเอกสาร	๓๕๐	(๓๕๐ ชุด x ๑๐๐ บาท)	๓๕,๐๐๐
ค่าเช่าห้องประชุม	๑		๒๐,๐๐๐
ค่าเช่า LCD	๒ ชุด	๕๐๐๐x๒	๑๐,๐๐๐
ค่าขอคะแนนการศึกษาต่อเนื่อง ทางเทคนิคการแพทย์ (CMTE)			๒,๐๐๐
รวมเป็นเงิน			๑,๐๗๐,๐๐๐

- ทุกรายการสามารถจ่ายทดแทนกันได้
- ผู้เข้าร่วมประชุมเบิกค่าเดินทางและค่าเบี้ยเลี้ยงจากต้นสังกัด
- ค่าที่พักสำนักยาและวัตถุเสพติดรับผิดชอบเฉพาะหน่วยงานต่างจังหวัด ไม่รับผิดชอบหน่วยงานในกรุงเทพฯและปริมณฑล

๙. ประโยชน์ที่คาดว่าจะได้รับ

๙.๑ ได้ทราบปัญหาและแนวทางการแก้ปัญหาในการดำเนินการทดสอบความชำนาญด้านเสฟติด ประจำปี ๒๕๖๑ และแนวทางการให้บริการทดสอบความชำนาญด้านการตรวจสอบเสฟติด ประจำปี ๒๕๖๒

๙.๒ ได้ความรู้ที่เป็นประโยชน์ในการดำเนินงานด้านการตรวจสอบเสฟติด เพื่อนำไปพัฒนางานในส่วนที่รับผิดชอบ

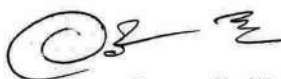
๙.๓ ได้ทราบนโยบายและแนวทางการดำเนินงานด้านยาเสฟติดของกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์

๙.๔ ได้ความรู้ที่เป็นประโยชน์การปฏิบัติงาน รับฟังปัญหา ความคิดเห็นและข้อเสนอแนะจากผู้มีส่วนได้ส่วนเสียทั้งด้านยาและยาเสฟติด เพื่อนำไปพัฒนาการดำเนินงานได้อย่างมีประสิทธิภาพสูงสุด

๑๐.หน่วยงานที่รับผิดชอบ

สำนักยาและวัตถุเสพติด กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์

ลงชื่อ



ผู้เสนอโครงการ/ผู้รับผิดชอบโครงการ

(นางอรพิน ทนันทิต)

นักวิทยาศาสตร์การแพทย์ชำนาญการพิเศษ

ลงชื่อ



ผู้เห็นชอบโครงการ

(นางสาวสุรชนี เศวตศิลา)

ผู้อำนวยการสำนักยาและวัตถุเสพติด

ลงชื่อ



ผู้อนุมัติโครงการ

(นายพิเชฐ บัญญัติ)

รองอธิบดี ปฏิบัติราชการแทน

อธิบดีกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์