



สำนักงาน
คณะกรรมการอาหารและยา
FOOD AND DRUG ADMINISTRATION



Evaluation
Report



๒๕๖๔

ผลการประเมินโครงการ
แผนปฏิบัติงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ
ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔



ผลการประเมินโครงการตามแผนปฏิบัติงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (อย.) มีภารกิจหลักในการคุ้มครองผู้บริโภคผลิตภัณฑ์สุขภาพ เพื่อให้ประชาชนได้รับความปลอดภัยจากการบริโภคผลิตภัณฑ์สุขภาพที่มีคุณภาพ และความปลอดภัย รวมถึงส่งเสริมผู้ประกอบการให้มีศักยภาพในการประกอบการ เพื่อสร้างโอกาสในการแข่งขัน ซึ่งในปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔ อย. ได้ดำเนินการบริหารงบประมาณที่ได้รับการจัดสรรผ่านโครงการต่าง ๆ ภายใต้แผนปฏิบัติงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ จำนวน ๔๕ โครงการ ที่สอดคล้องกับยุทธศาสตร์ชาติ แผนแม่บทภายใต้ยุทธศาสตร์ชาติ แผนปฏิรูป ประเด็นยุทธศาสตร์กระทรวงสาธารณสุข และขับเคลื่อนประเด็นยุทธศาสตร์ของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา โดยมีแนวทางการดำเนินงาน ๕S ได้แก่ Speed (รวดเร็ว) Safety (ปลอดภัย) Satisfaction (ใส่ใจผู้บริโภค) Supporter (สนับสนุน) และ Sustainability (ความมั่นคง) เพื่อให้การดำเนินงานเกิดประสิทธิภาพและประสิทธิผลสูงสุด

จากการดำเนินโครงการตามแผนปฏิบัติงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔ จำนวน ๔๕ โครงการ พบทุกโครงการดำเนินงานแล้วเสร็จ (ณ วันที่ ๓๐ กันยายน ๒๕๖๔) ซึ่งกลุ่มติดตามและประเมินผล กองยุทธศาสตร์และแผนงาน ได้ดำเนินการประเมินโครงการที่ดำเนินงานแล้วเสร็จ โดยใช้เกณฑ์การพิจารณา ๕ ด้าน ดังนี้

(๑) ด้านการเบิกจ่ายงบประมาณ พิจารณาผลจากเบิกจ่ายจริงเทียบกับแผนของโครงการ โดย

- ผลการเบิกจ่ายต่ำกว่าร้อยละ ๘๐.๐๐ : การเบิกจ่ายน้อยกว่าแผน
- ผลการเบิกจ่ายร้อยละ ๘๐.๐๑-๙๙.๙๙ : การเบิกจ่ายใกล้เคียงกับการประมาณการไว้ในแผน
- ผลการเบิกจ่ายร้อยละ ๑๐๐ : การเบิกจ่ายเป็นไปตามแผน

(๒) ด้านการดำเนินงาน พิจารณาร้อยละของการดำเนินงานเทียบกับแผน หากมีการขออนุมัติปรับลดกิจกรรม หรือขยายระยะเวลาดำเนินการจะพิจารณาเทียบกับแผนที่ขอปรับใหม่ โดยมีเกณฑ์ ดังนี้

- ผลการดำเนินงานต่ำกว่าร้อยละ ๑๐๐ : การดำเนินการไม่เป็นไปตามแผนที่กำหนด
- ผลการดำเนินงานร้อยละ ๑๐๐ : การดำเนินการเป็นไปตามแผนที่กำหนด

(๓) ด้านการบรรลุดัชนีตัวชี้วัดความสำเร็จของโครงการ พิจารณาจากผลการดำเนินงานสามารถบรรลุดัชนีตัวชี้วัดความสำเร็จตามแผนทุกตัวชี้วัด

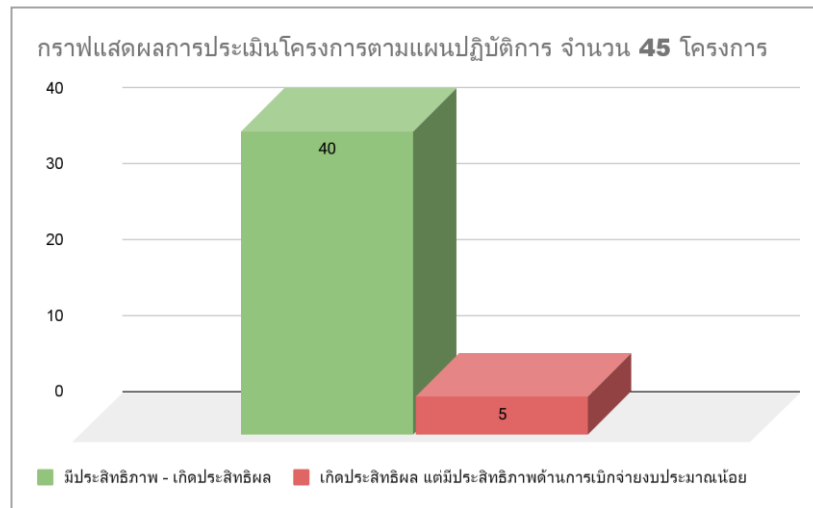
(๔) ด้านประสิทธิภาพ พิจารณาจากผลการเบิกจ่าย การดำเนินงานตามแผน ประกอบความสำเร็จตามตัวชี้วัดของโครงการ

(๕) ด้านประสิทธิผล พิจารณาจากผลผลิตและผลลัพธ์การดำเนินงานที่ตอบสนองวัตถุประสงค์

ของโครงการผลการประเมินโครงการ ที่ดำเนินการแล้วเสร็จ จำนวน ๔๕ โครงการ

- พบ ๔๐ โครงการ ที่ดำเนินการได้มีประสิทธิภาพและประสิทธิผล คิดเป็นร้อยละ ๘๘.๘๘
- พบ ๕ โครงการ ที่ดำเนินการได้เกิดประสิทธิผล แต่มีประสิทธิภาพด้านการเบิกจ่ายน้อย เนื่องจากไม่สามารถเบิกจ่ายให้ใกล้เคียงหรือเป็นไปตามแผนที่กำหนดได้ คิดเป็นร้อยละ ๑๑.๑๑

โดยมีรายละเอียดดังรูปภาพที่ ๑ และตารางที่ ๑



รูปภาพที่ ๑ กราฟแสดงผลการประเมินโครงการตามแผนปฏิบัติงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔ จำนวน ๔๕ โครงการ

ปัญหาและอุปสรรคของโครงการ

๑. ด้านการดำเนินโครงการและการเบิกจ่ายงบประมาณ ด้วยสถานการณ์การแพร่ระบาดของโรคติดเชื้อไวรัสโคโรนา ๒๐๑๙ (Covid-19) จึงทำให้หลายโครงการขอปรับกิจกรรมภายในโครงการ เพื่อให้สอดคล้องกับสถานการณ์ดังกล่าว และคืบหน้างบประมาณดำเนินการ แต่ยังคงพบโครงการที่ไม่สามารถเบิกจ่ายเงินให้ใกล้เคียงหรือเป็นไปตามแผน จึงส่งผลกระทบต่อประเมินประสิทธิภาพด้านการเบิกจ่ายของโครงการ

ข้อเสนอแนะ

(๑) การปรับกิจกรรม หรือดำเนินการใดๆ ระหว่างการดำเนินโครงการ ไม่ควรส่งผลกระทบต่อวัตถุประสงค์ของโครงการ ทั้งนี้หากต้องปรับแก้ไขในรายละเอียดต่างๆ ที่มีผลกระทบต่อตัวชี้วัดวัตถุประสงค์ และงบประมาณของโครงการควรได้รับความเห็นชอบจากผู้บริหารก่อน

(๒) เพื่อลดผลกระทบของการดำเนินโครงการ ที่จะเกิดขึ้นในปี ๒๕๖๕ ควรกำหนดแผนการดำเนินงานในรูปแบบ New Normal และหากต้องมีการปรับเปลี่ยนกิจกรรมหรืองบประมาณระหว่างดำเนินโครงการ ไม่ควรปรับเกินกว่าไตรมาสที่ ๓

๒. ด้านการรายงานผลโครงการ

๒.๑ พบหลายโครงการมีการเขียนเป้าหมายสลับกับดัชนีตัวชี้วัดความสำเร็จ (KPI) แสดงให้เห็นถึงการขาดความเข้าใจในด้านการเขียนโครงการ (วัตถุประสงค์/ดัชนีตัวชี้วัด/ผลผลิต และผลลัพธ์)

ข้อเสนอแนะ ในปีต่อไปควรมีการสร้างความรู้ ความเข้าใจในการเขียนโครงการเพื่อให้การเขียนโครงการถูกต้อง สมบูรณ์ ก่อนเสนอขออนุมัติ และให้ผู้ดำเนินโครงการ ผู้ติดตามผล เข้าใจหลักการเป็นไปในแนวทางเดียวกันตามแผนที่ตั้งไว้

๒.๒ การลงข้อมูลกิจกรรม/งบประมาณในระบบ e-monitor ไม่สอดคล้องกับโครงการที่ได้รับอนุมัติ รวมถึงกรณีที่มีการอนุมัติปรับแผนระหว่างปีงบประมาณ โดยมีได้แนบเอกสารอิเล็กทรอนิกส์ ส่งผลให้เกิดความล่าช้า ความคลาดเคลื่อนของการประเมินโครงการเมื่อโครงการเสร็จสิ้น และเกิดความสับสนระหว่างผู้ประเมินและผู้ดำเนินโครงการ

ข้อเสนอแนะ ควรมีการลงข้อมูลในระบบให้สอดคล้องกับโครงการที่ได้รับอนุมัติ หากมีการเปลี่ยนแปลงควรระบุระยะเวลาแล้วเสร็จของกิจกรรมที่ปรับและแนบเอกสารการเปลี่ยนแปลงตามที่ได้รับอนุมัติด้วย

ตารางที่ ๑ ผลการประเมินโครงการตามแผนปฏิบัติงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔

หน่วยงาน	ลำดับ	ชื่อโครงการ	ประสิทธิภาพ			ประสิทธิผล	
			การเงิน	การดำเนินงาน	บรรลุ KPI		
สำนักงาน เลขานุการกรม	๑	โครงการสร้างสังคมที่ไม่ทนต่อการทุจริตของสำนักงาน คณะกรรมการอาหารและยา (คน อย. ตื่นรู้สู้โกง)	/	/	/	/	
	๒	โครงการพัฒนาสมรรถนะข้าราชการบรรจุใหม่ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔	/	/	/	/	
กองยา	๓	โครงการปฏิรูปกฎหมายยาเพื่อขับเคลื่อนระบบยา ให้เกิดความมั่นคงด้านยาและเพิ่มขีดความสามารถ ในการแข่งขันในประชาคมเศรษฐกิจโลกและ อาเซียน ประจำปีงบประมาณ ๒๕๖๔	/	/	/	/	
	๔	โครงการอบรมวิชาการเชิงปฏิบัติการเรื่อง ๒๐๒๑ APEC GRM Regulatory Science Center of Excellence Workshop	/	/	/	/	
	๕	โครงการพัฒนาระบบการจัดการทะเบียนตำรับยา ให้เป็นเลิศ เพื่อขับเคลื่อนระบบยาให้เกิดความมั่นคง เพิ่มขีดความสามารถในการแข่งขัน และสอดคล้อง กับการยกระดับเป็นองค์กรที่มีสมรรถนะสูง	/	/	/	/	
	๖	โครงการพัฒนาระบบการกำกับดูแลยาสัตว์เพื่อ ส่งเสริมการผลิตและการส่งออก	/	/	/	/	
	๗	โครงการพัฒนาระบบการกำกับดูแลด้านยา และ ยกระดับผู้ประกอบการด้านยาให้มีความเข้มแข็งและ ดำเนินการตามกฎหมายที่กำหนดได้อย่างมีประสิทธิภาพ	/	/	/	/	
	๘	การขับเคลื่อนแผนยุทธศาสตร์การจัดการการต้อยา ด้านจุลชีพประเทศไทย	/	/	/	/	
	๙	โครงการส่งเสริมอุตสาหกรรมผลิตยาในประเทศ เพื่อการเข้าถึงยาของประชาชนและสร้างเศรษฐกิจ ของประเทศ	/	/	/	/	
	๑๐	โครงการเตรียมความพร้อมของภาคเอกชนเพื่อ รองรับ ASEAN Sectoral Mutual Recognition Arrangement for Bioequivalence Study Reports ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔	/	/	/	/	
	กองอาหาร	๑๑	โครงการสำรวจสถานการณ์ในการจัดทำฉลาก โภชนาการแบบจีดีเอ (GDA)	/	/	/	/
		๑๒	โครงการบูรณาการผักผลไม้ปลอดภัย	/	/	/	/
๑๓		โครงการบูรณาการผลิตภัณฑ์อาหารให้มีความ ปลอดภัยจากสารที่มีฤทธิ์ในการลดน้ำหนักหรือ เสริมสร้างสมรรถภาพทางเพศ	/	/	/	/	

หมายเหตุ ผลการประเมิน การเงิน การดำเนินงาน (/) = เป็นไปตามหรือใกล้เคียงกับแผน, สำเร็จ

ตารางที่ ๑ ผลการประเมินโครงการตามแผนปฏิบัติงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔

หน่วยงาน	ลำดับ	ชื่อโครงการ	ประสิทธิภาพ			ประสิทธิผล
			การเงิน	การดำเนินงาน	บรรลุ KPI	
	๑๔	โครงการพัฒนาศักยภาพผู้ประกอบการและติดตามการพัฒนาด้านระบบควบคุมคุณภาพการผลิตผลิตภัณฑ์ปรุงรสที่เสริมไอโอดีน	/	/	/	/
	๑๕	โครงการส่งเสริมการส่งออกอาหารแปรรูป: คริวไทยสู่ครัวโลก	/	/	/	/
	๑๖	โครงการพัฒนาชาวไทยสู่ชาโลก (SMEs)	/	/	/	/
	๑๗	โครงการศูนย์จับคู่ธุรกิจอาหารนวัตกรรม Innovative Food Matching Centre)	/	/	/	/
กองควบคุมเครื่องสำอางและวัตถุอันตราย	๑๘	โครงการพัฒนาแนวทางการแก้ไขปัญหาเชิงระบบในการรับแจ้งเครื่องสำอางของพนักงานเจ้าหน้าที่สำนักงานสาธารณสุขจังหวัด ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔	/	/	/	/
	๑๙	พัฒนาศักยภาพพนักงานเจ้าหน้าที่ด้านเครื่องสำอางระดับประเทศ รองรับการค้าทอความรู้อและเทคโนโลยีสู่สากล ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔	เบิกจ่ายน้อยกว่าแผน	/	/	/
	๒๐	โครงการพัฒนาประสิทธิภาพการผลิตและส่งเสริมการพัฒนาสมุนไพรในเครื่องสำอางให้เป็นศูนย์กลางผลิตภัณฑ์สุขภาพนานาชาติในระดับสากล ประจำปีงบประมาณ ๒๕๖๔	/	/	/	/
	๒๑	โครงการส่งเสริมและพัฒนาผู้ประกอบการให้ดำเนินการตามแนวทางการปฏิบัติตามกฎหมายวัตถุอันตราย	/	/	/	/
กองด้านอาหารและยา	๒๒	โครงการพัฒนาห้องปฏิบัติการด้านอาหารและยาตามมาตรฐานกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์	/	/	/	/
	๒๓	โครงการพัฒนาศักยภาพเจ้าหน้าที่ด้านอาหารและยาในการประมวลหลักฐาน	เบิกจ่ายน้อยกว่าแผน	/	/	/
	๒๔	พัฒนาสมรรถนะเจ้าหน้าที่ด้านอาหารและยาด้านการกำกับดูแลและเฝ้าระวังการลักลอบนำเข้าตัวยาและสารตั้งต้นที่เป็นวัตถุเสพติด	เบิกจ่ายน้อยกว่าแผน	/	/	/
กองควบคุมเครื่องมือแพทย์	๒๕	โครงการพัฒนาผู้ประเมินภายใน (Internal Reviewer) ด้านเครื่องมือแพทย์	/	/	/	/
	๒๖	โครงการโฆษณาเครื่องมือแพทย์อย่างไรให้ถูกต้องถูกใจ คุ่มค่าและคุ้มครอง	/	/	/	/
	๒๗	อบรมผู้ประกอบการเพื่อเตรียมความพร้อมในการจัดทำเอกสารรูปแบบ Common Submission Dossier Template (CSDT) สำหรับผลิตภัณฑ์ที่มีแอลกอฮอล์เป็นส่วนประกอบเพื่อทำความสะอาดสำหรับมนุษย์ สัตว์ และเครื่องมือแพทย์	/	/	/	/

หมายเหตุ ผลการประเมิน การเงิน การดำเนินงาน (/) = เป็นไปตามหรือใกล้เคียงกับแผน, สำเร็จ

ตารางที่ ๑ ผลการประเมินโครงการตามแผนปฏิบัติงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔

หน่วยงาน	ลำดับ	ชื่อโครงการ	ประสิทธิภาพ			ประสิทธิผล
			การเงิน	การดำเนินงาน	บรรลุ KPI	
	๒๘	โครงการพัฒนาศักยภาพการกำกับดูแลเครื่องมือแพทย์ เรื่อง “การนำพระราชบัญญัติ เครื่องมือแพทย์ ฉบับที่ ๒ (พ.ศ. ๒๕๖๒) สู่การปฏิบัติในการกำกับดูแลและส่งเสริมอุตสาหกรรมเครื่องมือแพทย์”	/	/	/	/
กองยุทธศาสตร์และแผนงาน	๒๙	โครงการพัฒนากฎหมายสารเคมี (ภายใต้โครงการพัฒนาระบบจัดการสารเคมี)	/	/	/	/
	๓๐	โครงการพัฒนาความร่วมมือระหว่างประเทศ และดำเนินการตามความตกลงระหว่างประเทศ	/	/	/	/
	๓๑	โครงการจัดทำแผนปฏิบัติการประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๖-๒๕๗๐ ของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา	/	/	/	/
	๓๒	โครงการพัฒนาศักยภาพบุคลากรด้านระบบคุณภาพ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ.๒๕๖๔	/	/	/	/
	๓๓	โครงการจัดหาครุภัณฑ์คอมพิวเตอร์เพื่อการทดแทนปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔	/	/	/	/
	๓๔	โครงการการจัดการสารเคมีโดยพัฒนาองค์ความรู้และนวัตกรรม ปีที่ ๒ (ภายใต้โครงการพัฒนาระบบจัดการสารเคมี)	/	/	/	/
	๓๕	โครงการจัดการความรู้ของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา	/	/	/	/
	๓๖	โครงการประชุมวิชาการประจำเดือน ศูนย์การศึกษาต่อเนื่องทางเภสัชศาสตร์ อย. ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔	/	/	/	/
กองพัฒนาศักยภาพผู้บริโภค	๓๗	โครงการเสริมสร้างความเข้มแข็งในการสร้างชุมชนและองค์กรรอบรู้ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ	/	/	/	/
กลุ่มกฎหมายอาหารและยา	๓๘	โครงการอบรมเพื่อให้ความรู้เกี่ยวกับรูปแบบและแนวทางการจัดทำร่างกฎหมายและประเมินผลสัมฤทธิ์ของกฎหมายและระบบการใช้งานอิเล็กทรอนิกส์ที่เกี่ยวข้อง (ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔)	/	/	/	/
กลุ่มพัฒนาระบบบริหาร	๓๙	โครงการพัฒนา อย. สู่ความเป็นเลิศ ตามเกณฑ์คุณภาพการบริหารจัดการภาครัฐ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔	/	/	/	/
ศูนย์จัดการเรื่องร้องเรียนฯ	๔๐	การพัฒนาศักยภาพบุคลากรเพื่อเพิ่มประสิทธิผลในการปฏิบัติงาน ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔	/	/	/	/

หมายเหตุ ผลการประเมิน การเงิน การดำเนินงาน (/) = เป็นไปตามหรือใกล้เคียงกับแผน,สำเร็จ

ตารางที่ ๑ ผลการประเมินโครงการตามแผนปฏิบัติงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔

หน่วยงาน	ลำดับ	ชื่อโครงการ	ประสิทธิภาพ			ประสิทธิผล
			การเงิน	การดำเนินงาน	บรรลุ KPI	
กองผลิตภัณฑ์สุขภาพ นวัตกรรมและ การบริการ	๔๑	โครงการส่งเสริมนวัตกรรมและบริการอนุญาต สมุนไพร ชีววัตถุ ยา และผลิตภัณฑ์สุขภาพเพื่อ สร้างความสามารถในการแข่งขัน ความมั่นคงและ ยั่งยืนของประเทศ	/	/	/	/
กองผลิตภัณฑ์ สมุนไพร	๔๒	โครงการพัฒนาระบบการกำกับดูแลผลิตภัณฑ์ สมุนไพร เพื่อสร้างความมั่นคง และความสามารถ ในการแข่งขันของประเทศ	/	/	/	/
	๔๓	โครงการพัฒนาหลักเกณฑ์ในการกำกับดูแล ผลิตภัณฑ์สมุนไพรผ่านทางผู้รับอนุญาตและผู้มี หน้าที่ปฏิบัติการ	/	/	/	/
	๔๔	โครงการยกระดับมาตรฐานการบริหารจัดการด้าน การอนุญาตและการเฝ้าระวังผลิตภัณฑ์สมุนไพรให้ เป็นสากล	เบิกจ่าย น้อยกว่า แผน	/	/	/
	๔๕	โครงการส่งเสริมผู้ประกอบการด้านผลิตภัณฑ์ สมุนไพรและพัฒนาระบบบริการ รองรับการเป็น ศูนย์กลางการผลิตผลิตภัณฑ์สมุนไพรของอาเซียน สร้างเศรษฐกิจสุขภาพ สมุนไพร	เบิกจ่าย น้อยกว่า แผน	/	/	/

ข้อมูล ณ วันที่ ๑๐ พฤศจิกายน ๒๕๖๔

ภาคผนวก

รายละเอียดผลการดำเนินงานและผลประเมินโครงการฯ ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔
จำนวน ๔๕ โครงการ

หน่วยงาน	จำนวน (โครงการ)	หน้าภาคผนวก (ผ)
สำนักงานเลขานุการกรม	๒	๑ - ๔
กองยา	๘	๕ - ๒๕
กองอาหาร	๗	๒๖ - ๔๔
กองควบคุมเครื่องสำอางและวัตถุอันตราย	๔	๔๕ - ๕๒
กองด้านอาหารและยา	๓	๕๓ - ๕๘
กองควบคุมเครื่องมือแพทย์	๔	๕๙ - ๖๖
กองยุทธศาสตร์และแผนงาน	๘	๖๗ - ๘๑
กองพัฒนาศักยภาพผู้บริโภค	๑	๘๒ - ๘๕
กลุ่มกฎหมายอาหารและยา	๑	๘๖ - ๘๗
กลุ่มพัฒนาระบบบริหาร	๑	๘๘ - ๘๙
ศูนย์จัดการเรื่องร้องเรียนและปราบปรามการกระทำผิด กฎหมายเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์สุขภาพ	๑	๙๐ - ๙๑
กองผลิตภัณฑ์สุขภาพนวัตกรรมและการบริการ	๑	๙๒ - ๙๓
กองผลิตภัณฑ์สุขภาพสมุนไพร	๔	๙๔ - ๑๐๒

**รายละเอียดผลการดำเนินงานโครงการตามแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ
ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔**

ชื่อโครงการ : โครงการสร้างสังคมที่ไม่ทนต่อการทุจริตของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (คน ออย. ตื่นรู้สู้โกง)

หน่วยงานที่รับผิดชอบ : สำนักงานเลขานุการกรม

ยุทธศาสตร์ ออย. ที่ ๔

วันที่เริ่มโครงการ : ๑ มกราคม ๒๕๖๔

วันที่สิ้นสุดโครงการ : ๓๑ กรกฎาคม ๒๕๖๔

วัตถุประสงค์ : ๑. เพื่อป้องกันการกระทำผิดวินัยและการทุจริตประพฤติมิชอบ ตลอดจนสร้างความโปร่งใสในการบริหารและการปฏิบัติราชการ

๒. เพื่อให้บุคลากรในสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ยึดมั่นในคุณธรรม จริยธรรม และตระหนักถึงภัยการทุจริตและประพฤติมิชอบ ตลอดจนสร้างความโปร่งใสในการปฏิบัติราชการ

ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ : ข้าราชการและเจ้าหน้าที่ของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

ดัชนีวัดความสำเร็จ		ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด
ผลการประเมินคุณธรรมและความโปร่งใสในการดำเนินงานของหน่วยงานภาครัฐ (Integrity and Transparency Assessment – ITA) ของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาผ่านเกณฑ์การประเมินตามที่สำนักงาน ป.ป.ช. กำหนด (๘๕ คะแนนขึ้นไป)		ผลการประเมินคุณธรรมและความโปร่งใสผ่านเกณฑ์การประเมินตามที่สำนักงาน ป.ป.ช. กำหนด โดยได้รับคะแนน ๘๙.๘๘ คะแนน อยู่ในระดับ A
งบประมาณที่อนุมัติ ๗๓,๕๐๐ บาท	งบประมาณที่ใช้ไป ๖๙,๙๐๐ บาท	ร้อยละ ๙๕.๑๐

ผลการดำเนินงาน : (ดำเนินงานได้ร้อยละ ๑๐๐)

๑. ขออนุมัติปรับโครงการ ดังนี้

๑.๑ เปลี่ยนแปลงเป็นการบรรยายโดยการอัดวีดิทัศน์ เพื่อนำไปเผยแพร่และประชาสัมพันธ์ให้บุคลากรในสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา รับรู้ รับทราบและนำไปใช้เป็นแนวทางในการปฏิบัติราชการ

๑.๒ เปลี่ยนแปลงค่าวิทยากร เดิมบรรยาย เป็นการบรรยายให้ความรู้โดยการอัดวีดิทัศน์ เป็นเวลา ๓ ชั่วโมง จำนวน ๒ โครงการฯ รวมเป็นเงินทั้งสิ้น ๓,๖๐๐ บาท

๑.๓ เปลี่ยนแปลงรายละเอียดค่าใช้จ่ายที่เหลือจากโครงการฯ เป็นเงินจำนวน ๖๙,๙๐๐ บาท

- จัดทำคู่มือส่งเสริมการปฏิบัติงานเพื่อป้องกันผลประโยชน์ทับซ้อน ของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา จำนวน ๑,๐๐๐ เล่ม เป็นเงิน ๕๐,๐๐๐ บาท

- จัดทำสื่อประชาสัมพันธ์เกี่ยวกับการต่อต้านการทุจริต เป็นเงินจำนวน ๑๙,๙๐๐ บาท เพื่อเผยแพร่และประชาสัมพันธ์ให้กับบุคลากรในสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

๑.๔ ขอยยาระยะเวลาโครงการจากเดิมสิ้นสุด พ.ศ.๖๔ เป็น ก.ค. ๖๔

๒. ดำเนินการจัดการบรรยายโครงการสร้างความเข้าใจในระบบการประเมินคุณธรรมและความโปร่งใสในการดำเนินการของหน่วยงานภาครัฐ (Integrity and Transparency Assessment – ITA) ในรูปแบบ

การอัตรวิทัศน์ แล้วเมื่อวันที่ ๑๓ พฤษภาคม ๒๕๖๔ และโครงการส่งเสริมคุณธรรม จริยธรรม และการยึดมั่นในผลประโยชน์ส่วนรวมป้องกันผลประโยชน์ทับซ้อน ในรูปแบบการอัตรวิทัศน์ แล้วเมื่อวันที่ ๑๘ พฤษภาคม ๒๕๖๔ ๓. จัดจ้างทำคู่มือส่งเสริมการปฏิบัติงานเพื่อป้องกันผลประโยชน์ทับซ้อน และสื่อประชาสัมพันธ์ต่อต้านการทุจริต เรียบร้อย

๔. ประเมินความรู้เข้าใจของข้าราชการใหม่เกี่ยวกับผลประโยชน์ทับซ้อนจากการศึกษาคู่มือ และมีความรู้ความเข้าใจเพิ่มขึ้นร้อยละ ๙๘ (ผู้มีวัดประเมิน ๘๑ คน)

ปัญหาและอุปสรรค : เนื่องจากสถานการณ์การแพร่ระบาดของโรค Covid-๑๙ จึงมีอนุมัติเปลี่ยนแปลงรูปแบบการจัดโครงการอบรมเป็นการจัดทำสื่อประชาสัมพันธ์ การอัตรวิทัศน์อบรมให้ความรู้ และการจัดทำคู่มือผลประโยชน์ทับซ้อนแทน

ผลการประเมิน :

ด้านประสิทธิภาพ		ด้านประสิทธิผล	
มีประสิทธิภาพ เนื่องจาก มีผลการเบิกจ่าย ได้ใกล้เคียงแผนที่กำหนด ดำเนินตามแผน และสามารถบรรลุตัวชี้วัดความสำเร็จของโครงการได้ทุกตัวชี้วัด		เกิดประสิทธิผลด้านการป้องกันการกระทำผิดวินัยและการทุจริต ประพฤติมิชอบ ตลอดจนสร้างความโปร่งใสในการบริหารและการปฏิบัติราชการ โดย อย. ได้รับผลประเมินในระดับ A จากสำนักงาน ปปช.	
เบิกจ่าย	ดำเนินงาน	บรรลุผล	ผลผลิต + ผลลัพธ์ = วัตถุประสงค์
/	/	/	/

ข้อค้นพบ : หน่วยงานปรับรูปแบบของโครงการจากการอบรม เป็นการจัดทำคู่มือ

ข้อเสนอแนะ: ในปีต่อไปควรมีการจัดทำระบบการทำงานให้เป็นมาตรฐาน สร้างองค์ความรู้ที่ยั่งยืน และสร้างบุคลากรต้นแบบ เพื่อให้เป็นโครงการที่สามารถขับเคลื่อนองค์กรให้เกิดการพัฒนาสังคมการทำงานที่ดีอย่างต่อเนื่อง รวมถึงควรมีการจัดทำสื่อให้ความรู้ในรูปแบบ e-learning เพื่อลดต้นทุนของโครงการ

รายละเอียดผลการดำเนินงานโครงการตามแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ
ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔

ชื่อโครงการ : โครงการพัฒนาสมรรถนะข้าราชการบรรจุใหม่ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔

หน่วยงานที่รับผิดชอบ : สำนักงานเลขาธิการกรม

ยุทธศาสตร์ อย. ที่ ๔

วันที่เริ่มโครงการ : ๑ มกราคม ๒๕๖๔

วันที่สิ้นสุดโครงการ : ๓๑ สิงหาคม ๒๕๖๔

- วัตถุประสงค์ :
๑. เพื่อให้ข้าราชการบรรจุใหม่ พนักงานราชการ และพนักงานเงินทุนหมุนเวียนยาเสพติด เข้าใจถึง วิสัยทัศน์ พันธกิจ โครงสร้างองค์กร ผู้บังคับบัญชา ความสำคัญของภารกิจที่มีต่อประชาชน สังคม ประเทศชาติ
 ๒. เพื่อให้ข้าราชการบรรจุใหม่ พนักงานราชการ และพนักงานเงินทุนหมุนเวียนยาเสพติด รับทราบ กฎเกณฑ์ ระเบียบ ข้อบังคับ ตลอดจนสวัสดิการต่าง ๆ ของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
 ๓. เพื่อให้ข้าราชการบรรจุใหม่ พนักงานราชการ และพนักงานเงินทุนหมุนเวียนยาเสพติด รับทราบ ค่านิยมขององค์กร เป็นที่เชื่อถือ ศรัทธาและเป็นที่ยิ่งของประชาชน
 ๔. เพื่อให้ข้าราชการบรรจุใหม่ พนักงานราชการ และพนักงานเงินทุนหมุนเวียนยาเสพติด ได้รู้จัก เพื่อนร่วมงาน หน้าที่ความรับผิดชอบ มีทัศนคติที่ดีและแรงจูงใจในการทำงานรับราชการ ตลอดจนการปฏิบัติตนต่างๆ ที่จะเป็นข้าราชการที่ดี และมีประสิทธิภาพ

ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ : ข้าราชการที่บรรจุใหม่ พนักงานราชการ และพนักงานเงินทุนหมุนเวียนยาเสพติดที่ได้รับการจัดจ้างใหม่

ดัชนีวัดความสำเร็จ		ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด
ผู้เข้ารับการอบรมมีค่านิยมสร้างสรรค์ และพฤติกรรม สอดคล้องกับการปฏิบัติหน้าที่ข้าราชการด้วยความ โปร่งใสเป็นที่เชื่อถือ ศรัทธาและเป็นที่ยิ่งของ ประชาชน สอดคล้องกับ Thailand ๔.๐		ข้าราชการบรรจุใหม่มีค่านิยมสร้างสรรค์ และพฤติกรรม สอดคล้องกับการปฏิบัติหน้าที่ข้าราชการด้วยความ โปร่งใส เป็นที่เชื่อถือ ศรัทธาและเป็นที่ยิ่งของประชาชน สอดคล้อง กับ Thailand ๔.๐
งบประมาณที่อนุมัติ ๑๕๐,๐๐๐ บาท	งบประมาณที่ใช้ไป ๑๕๐,๐๐๐ บาท	ร้อยละ ๑๐๐

ผลการดำเนินงาน : (ดำเนินงานได้ร้อยละ ๑๐๐)

๑. ขออนุมัติโครงการเรียบร้อยแล้ว

๒. เนื่องจากสถานการณ์โควิด-19 จึงต้องประเมินการจัดกิจกรรมของโครงการ ประกอบกับอยู่ระหว่างประสานงาน

วิทยากรและสถานที่จัดอบรม ซึ่งคาดว่าจะสามารถการอบรมได้ตามแผน (ระหว่าง มี.ค. - พ.ค. ๖๔)

๓. ขออนุมัติเปลี่ยนแปลงรายละเอียดโครงการตามบันทึก สธ ๑๐๐๑/๓๐๐๒ ลงวันที่ ๗ มิ.ย. ๖๔ รายละเอียดดังนี้

๓.๑ ขอปรับกิจกรรมเป็นการจัดทำคู่มือพัฒนาข้าราชการบรรจุใหม่ จำนวนเงิน ๑๕๐,๐๐๐ บาท

๓.๒ ขอนำเงินส่วนที่เหลือไปจ่ายในการดำเนินงานอื่น ๆ จำนวน ๑๙๒,๗๓๐ บาท

๓.๓ ขอขยายระยะเวลาดำเนินโครงการจากเดิมสิ้นสุด พ.ค. ๖๔ เป็นสิ้นสุด ส.ค. ๖๔

๔. ดำเนินการจัดทำคู่มือพัฒนาข้าราชการบรรจุใหม่ และเบิกจ่ายเรียบร้อยแล้ว

๕. ประเมินความรู้ ความเข้าใจเกี่ยวกับกฎระเบียบ ข้อปฏิบัติของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ของข้าราชการใหม่ จำนวน ๘๑ คน พบว่า มีผลการประเมินเพิ่มขึ้นร้อยละ ๙๐ ส่งผลให้มีค่านิยมสร้างสรรค์ และพฤติกรรมสอดคล้องกับการปฏิบัติหน้าที่ข้าราชการด้วยความโปร่งใสเป็นที่เชื่อถือ ศรัทธาและเป็นที่พึง ของประชาชน สอดคล้องกับ Thailand ๔.๐

ปัญหาและอุปสรรค :

เนื่องจากสถานการณ์การแพร่ระบาดของโรค Covid-๑๙ จึงมีการเปลี่ยนรูปแบบการดำเนินการ ดังนี้

๑. อนุมัติเปลี่ยนแปลงรูปแบบการจัดโครงการพัฒนาสมรรถนะข้าราชการบรรจุใหม่ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔ เป็นการจัดทำคู่มือพัฒนาข้าราชการบรรจุใหม่ เป็นเงินจำนวน ๑๕๐,๐๐๐ บาท

๒. อนุมัติเงินส่วนที่เหลือจากโครงการฯ เป็นเงินจำนวน ๑๙๒,๗๓๐ บาท นำไปใช้เป็นค่าใช้จ่ายในการดำเนินงาน ของสำนักงานเลขาธิการกรม

ผลการประเมิน :

ด้านประสิทธิภาพ		ด้านประสิทธิผล	
มีประสิทธิภาพด้านการเบิกจ่ายเป็นไปตามแผนดำเนินงานเป็นไปตามแผน และสามารถบรรลุตัวชี้วัดความสำเร็จของโครงการได้ทุกตัวชี้วัด		เกิดประสิทธิผลด้านเข้าใจในวิสัยทัศน์ พันธกิจ โครงสร้างองค์กร และกฎเกณฑ์ ระเบียบ ข้อบังคับ ตลอดจนความสำคัญของภารกิจที่มีต่อประชาชน สังคม ประเทศชาติ	
เบิกจ่าย	ดำเนินงาน	บรรลุผล	ผลผลิต + ผลลัพธ์ = วัตถุประสงค์
/	/	/	/

ข้อค้นพบ : หน่วยงานมีการปรับรูปแบบกิจกรรม เพื่อให้สามารถปฏิบัติงานได้ในสถานการณ์ที่ไม่ปกติ

ข้อเสนอแนะ: ในปีถัดไป หากสามารถดำเนินการในรูปแบบจัดทำคู่มือแล้วสามารถบรรลุวัตถุประสงค์ของโครงการได้ เห็นควรให้ดำเนินการ เนื่องจากจะลดต้นทุนของโครงการ ก่อให้เกิดความคุ้มค่าของโครงการ

รายละเอียดผลการดำเนินงานโครงการตามแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ
ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔

ชื่อโครงการ : โครงการปฏิรูปกฎหมายยาเพื่อขับเคลื่อนระบบยาให้เกิดความมั่นคงด้านยาและเพิ่มขีดความสามารถในการแข่งขันในประชาคมเศรษฐกิจโลกและอาเซียน ประจำปีงบประมาณ ๒๕๖๔

หน่วยงานที่รับผิดชอบ : กองยา

ยุทธศาสตร์ อย. ที่ ๑

วันที่เริ่มโครงการ : ๑ ตุลาคม ๒๕๖๓

วันที่สิ้นสุดโครงการ : ๓๐ กันยายน ๒๕๖๔

- วัตถุประสงค์ :**
๑. เพื่อพัฒนาหรือปฏิรูปกฎหมายยาและหลักเกณฑ์ในการกำกับดูแลยาที่เป็นไปตามมาตรฐานสากล และสอดคล้องกับสถานการณ์ปัจจุบัน
 ๒. เพื่อพัฒนาการเชื่อมโยงข้อมูลกฎหมายด้านยา สำหรับให้ผู้เกี่ยวข้องเข้าถึงข้อมูลได้ง่าย
 ๓. เพื่อพัฒนาองค์ความรู้เกี่ยวกับกฎหมายยา หรือด้านวิชาการเกี่ยวกับยาเพื่อพัฒนาเป็นกฎหมาย สำหรับเจ้าหน้าที่และผู้เกี่ยวข้อง

ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ : ผู้รับอนุญาตผลิต/ขาย/นำเข้ายา

ดัชนีวัดความสำเร็จ		ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด
๑. จำนวนหลักเกณฑ์ ข้อกำหนด หรือร่างกฎหมายด้านยา ที่ได้รับการปรับปรุงแก้ไขให้เป็นไปตามมาตรฐานสากล จำนวน ๓ ฉบับ		๑. ๓ ฉบับ
๒. จำนวนข้อมูลการประชุมคณะกรรมการยาและกฎหมายยา ที่สามารถเข้าถึงได้ง่าย ๑ กลุ่มข้อมูล (อย่างน้อย ๑,๐๐๐ รายการ)		๒. ๑ กลุ่มข้อมูล
๓. จำนวนองค์ความรู้เกี่ยวกับกฎหมายยา หรือด้านวิชาการเกี่ยวกับยาเพื่อพัฒนาเป็นกฎหมาย จำนวน ๑ รายการหรือเรื่อง		๓. อบรมความรู้เรื่องการวินิจฉัยแยกประเภทยาและประเภทผลิตภัณฑ์
งบประมาณที่อนุมัติ ๔,๕๑๘,๘๕๐ บาท	งบประมาณที่ใช้ไป ๔,๕๑๘,๘๕๐ บาท	ร้อยละ ๑๐๐

ผลการดำเนินงาน : (ดำเนินงานได้ร้อยละ ๑๐๐)

๑. ดำเนินการศึกษาวิเคราะห์และจัดทำร่างกฎหมาย ตามหลัก Good Regulatory Practice ; GRP ในประเด็น Telepharmacy กับกฎหมายยา
๒. ประชุมรับฟังความคิดเห็นของผู้มีส่วนได้ส่วนเสียต่อการออกกฎหมายหรือแก้ไขกฎระเบียบ รองรับประชาคมการค้าโลกและสอดคล้องกับข้อตกลงอาเซียน ชี้แจงและสร้างความรู้ความเข้าใจต่อกฎหมาย ดังนี้
 - (๑) ร่างกฎกระทรวงว่าด้วยการขึ้นทะเบียนตำรับยา
 - (๒) กฎกระทรวงว่าด้วยการผลิต และนำส่งยาแผนปัจจุบันโดยกระทรวง ทบวง กรมฯ

(๓) ร่างประกาศ GPP สำหรับร้านยา ขย.๒ ขย.๓ ขย.๔๓. จัดทำข้อมูลเกี่ยวกับการประชุมคณะกรรมการยา และกฎหมายด้านยาซึ่งเป็นปัจจุบันโดยมีการปรับปรุงและเชื่อมโยงข้อมูล ให้สามารถเข้าถึงได้ง่าย ๑ กลุ่มข้อมูล (มากกว่า ๑,๐๐๐ รายการ)

๔. อบรมเจ้าหน้าที่ที่เกี่ยวข้องเพื่อพัฒนาองค์ความรู้ความรู้อีกเกี่ยวกับกฎหมายยาและที่เกี่ยวข้อง รวมถึงการบังคับใช้กฎหมายด้านยา เรียบร้อยแล้ว

๕. ปรับปรุงแก้ไข และจัดทำข้อมูลกฎหมายด้านยาบนเว็บไซต์กองยาให้เป็นปัจจุบันรวมทั้งการจัดทำข้อมูลกฎหมายยาและมติคณะกรรมการยาสำรองในรูปแบบอิเล็กทรอนิกส์ไฟล์ จำนวน ๓ ฉบับ ดังนี้

(๑) กฎกระทรวงการผลิตและการนำหรือส่งเข้ามาในราชอาณาจักรซึ่งยาแผนปัจจุบันโดยกระทรวง ทบวง กรม ในหน้าที่ป้องกันหรือบำบัดโรค สภากาชาดไทย และองค์การเภสัชกรรม พ.ศ. ๒๕๖๔

(๒) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง การออกหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาแผนปัจจุบันของสถานที่ผลิตยาในต่างประเทศ

(๓) ประกาศสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไข ในการขอ การออก และการต่ออายุ หนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาแผนปัจจุบันของสถานที่ผลิตยาในต่างประเทศ

ปัญหาและอุปสรรค :

๑. เนื่องจากสถานการณ์โควิด-19 ทำให้ต้องปรับเปลี่ยนรูปแบบการดำเนินกิจกรรมในโครงการ

๒. อุปสรรคในด้านอุปกรณ์ที่ใช้ในการสื่อสาร ไม่เพียงพอต่อความต้องการเนื่องจากมีจำนวนจำกัด

๓. เจ้าหน้าที่ด้าน IT ไม่เพียงพอต่อความต้องการ

๔. ปัญหาทางอินเทอร์เน็ตไม่เสถียร ทำให้การประชุม/อบรม ติดขัด

ผลการประเมิน :

ด้านประสิทธิภาพ		ด้านประสิทธิผล	
มีประสิทธิภาพด้านการเบิกจ่ายเป็นไปตามแผน ดำเนินงานเป็นไปตามแผน และสามารถบรรลุตัวชี้วัดความสำเร็จของของโครงการได้ทุกตัวชี้วัด		เกิดประสิทธิผล ด้านการพัฒนาหรือปฏิรูปกฎหมายยาและหลักเกณฑ์ในการกำกับดูแลยาที่เป็นไปตามมาตรฐานสากล สอดคล้องกับสถานการณ์ปัจจุบัน และการเชื่อมโยงข้อมูลกฎหมายด้านยาให้ผู้เกี่ยวข้องเข้าถึงข้อมูลได้ง่ายการเชื่อมโยงข้อมูลกฎหมายด้านยาให้ผู้เกี่ยวข้องเข้าถึงข้อมูลได้ง่าย	
เบิกจ่าย	ดำเนินงาน	บรรลุผล	ผลผลิต + ผลลัพธ์ = วัตถุประสงค์
/	/	/	/

ข้อเสนอแนะ: ในปีต่อไปควรทบทวนกฎหมายที่เกี่ยวข้องให้เท่าทันสถานการณ์ในปัจจุบัน เพื่อให้เกิดความมั่นคงด้านยา และเพิ่มขีดความสามารถของการแข่งขันทางเศรษฐกิจให้มากขึ้น

รายละเอียดผลการดำเนินงานโครงการตามแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ
ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔

ชื่อโครงการ : โครงการอบรมวิชาการเชิงปฏิบัติการเรื่อง ๒๐๒๑ APEC GRM Regulatory Science Center of Excellence Workshop

หน่วยงานที่รับผิดชอบ : กองยา

ยุทธศาสตร์ อย. ที่ ๑

วันที่เริ่มโครงการ : ๑ พฤษภาคม ๒๕๖๔

วันที่สิ้นสุดโครงการ : ๓๐ กันยายน ๒๕๖๔

วัตถุประสงค์ :

๑. วัตถุประสงค์ทั่วไป

(๑) เพื่อพัฒนาความรู้ ความเข้าใจของผู้พิจารณาทะเบียนผลิตภัณฑ์ยาของ กองยา สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในเรื่องการบริหารจัดการการขึ้นทะเบียนที่ดี (Good Registration Management)

(๒) เพื่อพัฒนาทักษะและแนวปฏิบัติของผู้พิจารณาทะเบียนผลิตภัณฑ์ยาของ กองยา สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาตามแนวปฏิบัติที่ดีในการพิจารณาทะเบียน (Good Review Practice, GReVP)

(๓) เพื่อพัฒนาทักษะและแนวปฏิบัติของผู้ยื่นเอกสารทะเบียนผลิตภัณฑ์ยาต่อ กองยา สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาตามแนวปฏิบัติที่ดีในการยื่นเอกสารทะเบียนผลิตภัณฑ์ยา (Good Submission Practice, GSubP)

(๔) เพื่อสร้างศักยภาพการเริ่มก้าวสู่การเป็นผู้นำในประเทศอาเซียนในการจัดตั้งศูนย์ความเป็นเลิศในการพัฒนา ศักยภาพเกี่ยวกับความรู้ทางวิชาการและหลักเกณฑ์ที่เกี่ยวข้องกับการพิจารณาทะเบียนผลิตภัณฑ์ยา

๒. วัตถุประสงค์เฉพาะ

(๑) เพื่อเตรียมความพร้อมบุคลากรของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา และผู้ประกอบการในฐานะ ที่เป็นศูนย์ความเป็นเลิศด้าน

ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ : กลุ่มเป้าหมายหลัก ได้แก่ ภาคเอกชนที่เกี่ยวข้อง ได้แก่ ผู้ประกอบการ และเจ้าหน้าที่ผู้พิจารณาทะเบียนผลิตภัณฑ์

ดัชนีวัดความสำเร็จ		ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด
๑. เจ้าหน้าที่มีความรู้ความเข้าใจเกี่ยวกับการกำกับดูแลยา หลักเกณฑ์ข้อมูลวิชาการที่ทันสมัยเพิ่มมากขึ้นไม่น้อยกว่าร้อยละ ๘๐ (วัดผลจากการทดสอบก่อนและหลังเข้ารับการอบรม)		๑. ร้อยละ ๘๕
๒. ผู้ประกอบการมีความรู้กฎหมายเกี่ยวกับการกำกับดูแลยา และหลักเกณฑ์ข้อมูลวิชาการที่ทันสมัยเพิ่มมากขึ้นไม่น้อยกว่าร้อยละ ๘๐ (วัดผลจากการทดสอบก่อนและหลังเข้ารับการอบรม)		๒. ร้อยละ ๘๕
งบประมาณที่อนุมัติ ๔๖๔,๘๐๐ บาท	งบประมาณที่ใช้ไป ๔๖๔,๘๐๐ บาท	ร้อยละ ๑๐๐

ผลการดำเนินงาน : (ดำเนินงานได้ร้อยละ ๑๐๐)

๑. ขออนุมัติโครงการ ตามหนังสือ สธ ๑๐๐๙.๔.๑/๒๕๕๒ ลงวันที่ ๓ พ.ค. ๒๕๖๔
๒. จัดการอบรม Domestic Good Registration Management แบบ Local GRM ในวันที่ ๒๖-๓๐ มิ.ย. ๖๔ และวันที่ ๑๐-๑๔ ก.ค. ๖๔ สำหรับเจ้าหน้าที่และผู้ประกอบการที่เกี่ยวข้อง จำนวน ๕๐ คน ผ่านทาง webex ซึ่งมีการประเมินความรู้ความเข้าใจเกี่ยวกับการกำกับดูแลยา กฎหมายเกี่ยวกับการกำกับดูแลยา (สำหรับผู้ประกอบการ) และหลักเกณฑ์ข้อมูลวิชาการที่ทันสมัย พบว่ามีความรู้ความเข้าใจเพิ่มขึ้นร้อยละ ๘๕
๓. จัดอบรมอบรมเชิงปฏิบัติการเรื่อง ๒๐๒๑ APEC GRM Regulatory Science Center of Excellence Workshop ผ่านการประชุมทางไกล (Inter nationnal) ในวันที่ ๙-๑๑ สิงหาคม ๒๕๖๔

ปัญหาและอุปสรรค : เนื่องจากสถานการณ์การแพร่ระบาดของโรคติดเชื้อไวรัสโคโรนา ๒๐๑๙ ทำให้การจัดอบรมต้องดำเนินการเป็นออนไลน์ ๑๐๐ % (ซึ่งตามที่วางแผนไว้จะเป็นออนไลน์ ๘๐%) ทำให้ต้องมีการปรับรูปแบบ และประสานผู้ที่เกี่ยวข้องหลายภาคส่วน

ผลการประเมิน :

ด้านประสิทธิภาพ		ด้านประสิทธิผล	
มีประสิทธิภาพด้านการเบิกจ่ายเป็นไปตามแผนดำเนินงานเป็นไปตามแผน และสามารถบรรลุตัวชี้วัดความสำเร็จของโครงการได้ทุกตัวชี้วัด		เกิดประสิทธิภาพ ด้านการพัฒนาความรู้ ความเข้าใจ ทักษะแนวทางปฏิบัติของผู้พิจารณาและผู้ยื่นเอกสารทะเบียนผลิตภัณฑ์	
เบิกจ่าย	ดำเนินงาน	บรรลุผล	ผลผลิต + ผลลัพธ์ = วัตถุประสงค์
/	/	/	/

ข้อเสนอแนะ : ในปีต่อไปเพิ่มสัดส่วนผู้พิจารณาทะเบียนและผู้ยื่นเอกสารทะเบียนผลิตภัณฑ์ให้มากขึ้น

**รายละเอียดผลการดำเนินงานโครงการตามแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ
ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔**

ชื่อโครงการ : โครงการพัฒนาระบบการจัดการทะเบียนตำรับยาให้เป็นเลิศ เพื่อขับเคลื่อนระบบยาให้เกิดความมั่นคง เพิ่มขีดความสามารถในการแข่งขัน และสอดคล้องกับการยกระดับเป็นองค์กรที่มีสมรรถนะสูง

หน่วยงานที่รับผิดชอบ : กองยา

ยุทธศาสตร์ อย. ที่ ๑

วันที่เริ่มโครงการ : ๑ ตุลาคม ๒๕๖๓

วันที่สิ้นสุดโครงการ : ๓๑ สิงหาคม ๒๕๖๔

- วัตถุประสงค์ :**
๑. เพื่อพัฒนาระบบการจัดการทะเบียนตำรับยาที่ขึ้นทะเบียนตำรับยาไว้แล้ว ให้มีคุณภาพมาตรฐาน มีประสิทธิภาพ มีความปลอดภัย สมประโยชน์ และสอดคล้องกับสากล
 ๒. เพื่อพัฒนากฎหมายให้สอดคล้องกับมาตรการควบคุมความเสี่ยงจากการใช้ยาที่ได้ขึ้นทะเบียนไว้แล้ว เพื่อเป็นการคุ้มครองผู้บริโภค
 ๓. เพื่อพัฒนาการเชื่อมโยงข้อมูลสำหรับสืบค้น ติดตามการดำเนินงาน และรับทราบผลการดำเนินงาน เกี่ยวกับการออกมาตรการควบคุมความเสี่ยงจากการใช้ยาที่ได้ขึ้นทะเบียนไว้แล้วเข้ากับระบบสารสนเทศของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ : ผู้บริโภค ผู้ประกอบการ และเจ้าหน้าที่ อย.

ดัชนีวัดความสำเร็จ		ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด
<p>๑. ร้อยละ ๑๐ ของรายการยาที่มีการยกเลิก/เพิกถอนในต่างประเทศก่อนปี พ.ศ. ๒๕๖๒ ด้วยเหตุผลความไม่มีคุณภาพ ประสิทธิภาพ หรือความปลอดภัย แต่มีจำหน่ายในประเทศไทย ได้มีการวางมาตรการลดความเสี่ยงจากการใช้ยาให้เหมาะสมกับบริบทของประเทศไทย</p> <p>๒. มีแนวทางการแก้ไขปัญหาเพื่อปรับปรุงทะเบียนตำรับยาที่ได้ขึ้นทะเบียนไว้แล้วก่อนปี พ.ศ. ๒๕๕๒ ให้มีคุณภาพมาตรฐาน มีประสิทธิภาพ มีความปลอดภัย สมประโยชน์ และสอดคล้องกับสากลทะเบียนตำรับยา จำนวน ๑ งาน</p> <p>๓. มีการออกกฎหมายลำดับรอง ให้สอดคล้องกับมาตรการควบคุมความเสี่ยงจากการใช้ยาที่ได้ขึ้นทะเบียนไว้แล้ว จำนวน ๒ ฉบับ</p> <p>๔. มีการเชื่อมโยงข้อมูลสำหรับสืบค้น ติดตามการดำเนินงาน และรับทราบผลการดำเนินงานเกี่ยวกับการออกมาตรการควบคุมความเสี่ยงจากการใช้ยาที่ได้ขึ้นทะเบียนไว้แล้ว เข้ากับระบบสารสนเทศของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา จำนวน ๑ งาน</p>	<p>๑. ร้อยละ ๑๐๐</p> <p>๒. มีแนวทาง จำนวน ๑ ฉบับ</p> <p>๓. จากการทบทวนทะเบียนตำรับยาที่มีการยกเลิก/เพิกถอนในต่างประเทศก่อนปี พ.ศ. ๒๕๖๒ แต่มีจำหน่ายในประเทศไทยนั้น พบว่าปัจจุบันประเทศไทยมีการวางมาตรการที่เหมาะสมและสอดคล้องกับสากลอยู่แล้ว ดังนั้นจึงไม่จำเป็นต้องออกกฎหมายลำดับรองใดๆ เพิ่มเติม</p> <p>๔. มีการเชื่อมโยงข้อมูลบนเว็บไซต์ กองยา</p>	
<p>งบประมาณที่อนุมัติ ๑,๓๙๐,๒๐๐ บาท</p>	<p>งบประมาณที่ใช้ไป ๑,๓๔๒,๑๒๐ บาท</p>	<p>ร้อยละ ๙๖.๕๔</p>

ผลการดำเนินงาน : (ดำเนินงานได้ร้อยละ ๑๐๐)

๑. รวบรวมรายการยาและข้อมูลสาเหตุในการเพิกถอน/ยกเลิก/ระงับการใช้ชั่วคราว ในต่างประเทศ จำนวน ๖ ประเทศ คือ สหภาพยุโรป สหรัฐอเมริกา แคนาดา ออสเตรเลีย ญี่ปุ่น และสิงคโปร์ ย้อนหลัง ๑๐ ปี และรายงานผล
๒. ตรวจสอบ รวบรวมและจัดทำข้อมูลทะเบียนตำรับยาในประเทศไทย ที่มีส่วนประกอบของตัวยาที่มีสถานะเพิกถอน/ยกเลิก ในต่างประเทศ พบว่าได้มีการวางมาตรการลดความเสี่ยงจากการใช้ยาให้เหมาะสมกับบริบทของประเทศไทยเรียบร้อยแล้ว
๓. รวบรวม และจัดทำสรุปผลข้อมูลทะเบียนตำรับยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ ที่ยื่นขึ้นทะเบียนไว้ก่อนปี พ.ศ. ๒๕๕๒ และทะเบียนตำรับยาที่มีการยื่นขึ้นทะเบียนแบบ Transfer เฉพาะที่มีตัวยาสำคัญตรงกับตำรับยาที่ขึ้นทะเบียนไว้ก่อนปี พ.ศ. ๒๕๕๒ ซึ่งในปี ๒๕๖๕ ได้วางระบบการจัดการทะเบียนไว้โดยการวางแผนดำเนินการทบทวนทะเบียนตำรับยาที่มีความไม่เหมาะสมของสูตรตำรับยาสำหรับยาที่มีความเสี่ยงสูงหรือมีปริมาณการใช้สูงก่อน เพื่อให้ยาที่มีจำหน่ายในประเทศไทยมีคุณภาพมาตรฐาน มีประสิทธิผล มีความปลอดภัย สมประโยชน์ และสอดคล้องกับสากล
๔. เชื่อมโยงข้อมูลตำรับยากับระบบสารสนเทศของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา สำหรับสืบค้น ติดตามการดำเนินงาน และรับทราบผลการดำเนินงานเกี่ยวกับการออกมาตรการควบคุมความเสี่ยงจากการใช้ยาที่ได้ขึ้นทะเบียนไว้แล้ว รวมทั้งจัดทำไฟล์อิเล็กทรอนิกส์สำหรับเจ้าหน้าที่เพื่อสืบค้นเอกสารย้อนหลังเกี่ยวกับการดำเนินงาน
๕. พัฒนาเอกสารกำกับยาสำหรับประชาชนตามรายการยาสามัญประจำบ้านในกลุ่มอาการ/โรกระบบทางเดินอาหาร เฉพาะที่เป็นตำรับยาสามัญประจำบ้านแผนปัจจุบัน จำนวนทั้งสิ้น ๑๘ รายการ เพื่อใช้เป็นเครื่องมือสื่อสารให้ผู้บริโภคใช้ยาได้อย่างปลอดภัย
๖. ประชุมรับฟังความคิดเห็นในการแก้ไขกฎหมาย กฎระเบียบ และหลักเกณฑ์ ผ่านระบบออนไลน์
๗. สืบค้น รวบรวม วิเคราะห์ข้อมูลวิชาการเพื่อทบทวนทะเบียนตำรับยาในด้านประสิทธิผล และความปลอดภัยของรายการยาในกลุ่ม Antihistamine มีขึ้นทะเบียนในประเทศไทย เพื่อนำข้อมูลดังกล่าวมาดำเนินการวางมาตรการลดความเสี่ยงจากการใช้ยา และใช้ประกอบการพิจารณาจัดประเภทยาให้มีความเหมาะสมกับตัวยาแต่ละรายการ ซึ่งจะดำเนินการต่อไปในปีงบประมาณ ๒๕๖๕

ปัญหาและอุปสรรค : เนื่องจากสถานการณ์ COVID-๑๙ ทำให้ต้องมีการปรับแผนการดำเนินงานอยู่ตลอดเวลา ดังนั้นจึงทำให้ไม่สามารถใช้งบประมาณได้ครบ ๑๐๐% และการดำเนินกิจกรรมบางอย่างล่าช้ากว่าแผนงานที่เคยตั้งไว้ในครั้งแรก

ผลการประเมิน :

ด้านประสิทธิภาพ		ด้านประสิทธิผล	
มีประสิทธิภาพด้านการเบิกจ่ายใกล้เคียงแผนที่กำหนด ดำเนินงานเป็นไปตามแผน และสามารถบรรลุตัวชี้วัดความสำเร็จของของโครงการได้ทุกตัวชี้วัด		เกิดประสิทธิด้านการพัฒนาระบบการจัดการทะเบียนตำรับยาที่ขึ้นทะเบียนตำรับยาไว้แล้ว การพัฒนากฎหมายให้สอดคล้องกับมาตรการควบคุมความเสี่ยง และการเชื่อมโยงข้อมูลสำหรับสืบค้น ติดตามการดำเนินงานได้	
เบิกจ่าย	ดำเนินงาน	บรรลุผล	ผลผลิต + ผลลัพธ์ = วัตถุประสงค์
/	/	/	/

- ข้อค้นพบ :** ในปีงบประมาณ ๒๕๖๔ หน่วยงานมิได้ให้บรรลุดัชนีตัวชี้วัด “มีการออกกฎหมายลำดับรองให้สอดคล้องกับมาตรการควบคุมความเสี่ยงจากการใช้ยาที่ได้ขึ้นทะเบียนไว้แล้ว จำนวน ๒ ฉบับ” และได้ชี้แจงว่า ทุกรายการยาที่เพิกถอนในต่างประเทศและมีขึ้นทะเบียนในประเทศไทย หน่วยงานได้ดำเนินการสรุปรายการยาที่ดำเนินการทบทวนทะเบียนในปีงบประมาณ ๒๕๖๔ เรียบร้อยแล้ว และได้วางมาตรการลดความเสี่ยงของยาทุกรายการเรียบร้อยแล้ว จึงมีต้องออกกฎหมายลำดับรอง
- ข้อเสนอแนะ:** ในปีถัดไปควรขยายการเชื่อมโยงข้อมูลตำรับยา และการทบทวนกฎหมายให้เป็นปัจจุบัน รวมถึงมีการเผยแพร่ให้ผู้บริโภค ผู้ประกอบการ และผู้ที่เกี่ยวข้อง เข้าถึงข้อมูลได้โดยง่าย

รายละเอียดผลการดำเนินงานโครงการตามแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ
ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔

ชื่อโครงการ : โครงการพัฒนาระบบการกำกับดูแลยาสัตว์เพื่อส่งเสริมการผลิตและการส่งออก

หน่วยงานที่รับผิดชอบ : กองยา

ยุทธศาสตร์ อย. ที่ ๑

วันที่เริ่มโครงการ : ๑ ตุลาคม ๒๕๖๓

วันที่สิ้นสุดโครงการ : ๓๐ กันยายน ๒๕๖๔

- วัตถุประสงค์ :
๑. เพื่อพัฒนาระบบการกำกับดูแลยาสัตว์ให้เป็นไปตามแนวทางสากลและเหมาะสมกับประเทศไทย เพื่อประกันคุณภาพ ประสิทธิภาพ และความปลอดภัยของยา
 ๒. เพื่อเพิ่มขีดความสามารถของผู้ประกอบการยาสัตว์ในการผลิตและส่งออกยาสัตว์ รวมทั้งผลิตภัณฑ์อาหารจากสัตว์ให้ได้มาตรฐาน เอื้อต่อการส่งเสริมเศรษฐกิจของประเทศ
 ๓. เพื่อจัดทำข้อมูลยาสัตว์ที่มีประสิทธิภาพ ส่งเสริมการเข้าถึงข้อมูลยาสัตว์ของผู้ใช้ยา ผู้ประกอบการ และเจ้าหน้าที่

ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ : ๑. ผู้ประกอบการ ผู้รับอนุญาตผลิต/นำเข้ายา ๒. เจ้าหน้าที่ อย. ๓. ผู้บริโภค และผู้ใช้ยา (ผู้เลี้ยงสัตว์ และสัตว์) ๔. หน่วยงานที่เกี่ยวข้อง ได้แก่ กรมปศุสัตว์ กรมประมง

ดัชนีวัดความสำเร็จ		ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด
๑. จำนวนแนวทาง หลักเกณฑ์ หรือกฎระเบียบที่เกี่ยวข้องกับการควบคุม กำกับดูแลยาสัตว์ตามแนวทางสากล และส่งเสริมศักยภาพผู้ประกอบการ ได้กำหนดขึ้นใหม่ ทบทวนหรือแก้ไข ๒ ฉบับ	๒. จำนวนผู้ประกอบการด้านยาสัตว์ที่มีความรู้ความเข้าใจในแนวทาง หลักเกณฑ์ หรือกฎระเบียบที่เกี่ยวข้องกับยาสัตว์ ไม่น้อยกว่าร้อยละ ๗๕	๑. รายงานการทบทวนข้อกำหนดมาตรฐานของทะเบียนตำรับยาสัตว์ ivermectin ๑ ฉบับ และรายงานข้อมูลการใช้ยาในสัตว์เพื่อการบริโภค ๑ ฉบับ ๒. ร้อยละ ๘๐ (วัดจากคำขอที่ยื่นเข้ามาและได้รับการพิจารณาอนุญาต)
๓. จำนวนรายการข้อมูลทะเบียนตำรับยาสัตว์ได้รับการตรวจสอบปรับปรุง แก้ไขให้เป็นปัจจุบันไม่น้อยกว่า ๗๕๐ รายการ		๓. จำนวน ๘๐๐ รายการ
งบประมาณที่อนุมัติ ๔๖๐,๐๐๐ บาท	งบประมาณที่ใช้ไป ๔๖๐,๐๐๐ บาท	ร้อยละ ๑๐๐

ผลการดำเนินงาน : (ดำเนินงานได้ร้อยละ ๑๐๐)

๑. ศึกษา วิเคราะห์ข้อมูล เพื่อจัดทำแนวทาง หลักเกณฑ์ หรือกฎระเบียบที่เกี่ยวข้องกับการกำกับดูแลยาสัตว์ ให้เป็นไปตามแนวทางสากล เหมาะสมกับประเทศไทย และส่งเสริมศักยภาพผู้ประกอบการ ดังนี้
 - ๑.๑ ข้อกำหนดมาตรฐานของทะเบียนตำรับยาสัตว์ ivermectin ๑ ฉบับ
 - ๑.๒ ข้อมูลการใช้ยาในสัตว์เพื่อการบริโภค ๑ ฉบับ
๒. เสริมสร้างความรู้ผู้ประกอบการให้มีความเข้าใจในแนวทาง หลักเกณฑ์ และหรือกฎระเบียบที่เกี่ยวข้องกับยาสัตว์ โดยการจัดทำสื่อเสริมสร้างความรู้ความเข้าใจแก่ผู้ประกอบการ (e-learning) ๒ เรื่อง ได้แก่
 - ๒.๑ การสืบค้นข้อมูลด้านประสิทธิภาพและความปลอดภัยของยาสัตว์ และการจัดข้อมูลในฉลากและเอกสารกำกับยา
 - ๒.๒ กฎระเบียบของเภสัชเคมีภัณฑ์ และขั้นตอนการจดทะเบียนเภสัชเคมีภัณฑ์ที่นำมาใช้ผลิตยา
๓. ประเมินผลความรู้ความเข้าใจของผู้ประกอบการที่ยื่นเข้ามาและได้รับการพิจารณาอนุญาตถูกต้อง ตามแนวทางที่กำหนดร้อยละ ๘๐
๔. ปรับปรุงแก้ไขรายการข้อมูลทะเบียนตำรับยาสัตว์ให้เป็นปัจจุบัน สามารถสืบค้นได้ จำนวน ๘๐๐ รายการ (เป้าหมายไม่น้อยกว่า ๗๕๐ รายการ)

ปัญหาและอุปสรรค : เนื่องจากสถานการณ์โควิด ทำให้เกิดความล่าช้าในการดำเนินงาน

ผลการประเมิน :

ด้านประสิทธิภาพ		ด้านประสิทธิผล	
มีประสิทธิภาพด้านการเบิกจ่ายเป็นไปตามแผนดำเนินงานเป็นไปตามแผน และสามารถบรรลุตัวชี้วัดความสำเร็จของของโครงการได้ทุกตัวชี้วัด		เกิดประสิทธิภาพด้านการกำกับดูแลยาสัตว์ เพิ่มขีดความสามารถของผู้ประกอบการยาสัตว์ในการผลิตและส่งออกยาสัตว์ รวมทั้งผลิตภัณฑ์อาหารจากสัตว์ และส่งเสริมการเข้าถึงข้อมูลยาสัตว์	
เบิกจ่าย	ดำเนินงาน	บรรลุผล	ผลผลิต + ผลลัพธ์ = วัตถุประสงค์
/	/	/	/

- ข้อเสนอแนะ:**
๑. ควรมีการวัดผลการใช้ความสามารถของผู้ประกอบการยาสัตว์ในการผลิตและส่งออกยาสัตว์ รวมทั้งผลิตภัณฑ์อาหารจากสัตว์ให้ได้มาตรฐาน หรือแสดงข้อมูลสามารถส่งเสริมเศรษฐกิจของประเทศ
 ๒. เพิ่มรายการทะเบียนยาให้มากขึ้นและเป็นปัจจุบัน พร้อมเผยแพร่ข้อมูลให้ผู้ที่เกี่ยวข้องเข้าถึงได้ง่าย

**รายละเอียดผลการดำเนินงานโครงการตามแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ
ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔**

ชื่อโครงการ : โครงการพัฒนาระบบการกำกับดูแลด้านยา และยกระดับผู้ประกอบการด้านยาให้มีความเข้มแข็งและดำเนินการตามกฎหมายที่กำหนดได้อย่างมีประสิทธิภาพ

หน่วยงานที่รับผิดชอบ : กองยา

ยุทธศาสตร์ อย. ที่ ๑

วันที่เริ่มโครงการ : ๑ ตุลาคม ๒๕๖๓

วันที่สิ้นสุดโครงการ : ๓๑ สิงหาคม ๒๕๖๔

- วัตถุประสงค์ :**
๑. เพื่อเพิ่มศักยภาพของสถานประกอบการผลิตยาในประเทศ ให้สามารถแข่งขันทางธุรกิจได้มากขึ้น โดยส่งเสริมให้ผู้ประกอบการนำมาตราฐาน ข้อกำหนด รวมถึงหลักเกณฑ์ต่าง ๆ มาใช้ในกระบวนการผลิต ให้เป็นไปตามที่กฎหมายกำหนดไว้
 ๒. เพื่อให้สถานประกอบการผลิตหรือนำส่งยาแผนปัจจุบันในประเทศ ปฏิบัติตามกฎหมาย ที่เกี่ยวข้อง กับหลักเกณฑ์การกระจายยาแผนปัจจุบัน
 ๓. เพื่อเพิ่มมูลค่าการใช้ยาที่มีคุณภาพเป็นไปตามมาตรฐานที่กฎหมายกำหนด โดยมีมาตรการ ในการการสร้างความเชื่อมั่นต่อคุณภาพของผลิตภัณฑ์ยาที่ผลิตในประเทศ
 ๔. เพื่อพัฒนาระบบการกำกับดูแลสถานประกอบการด้านการผลิต ขาย นำหรือส่งยาเข้ามา ในราชอาณาจักร และเฝ้าระวังผลิตภัณฑ์ยาที่จำหน่ายในท้องตลาดรวมถึงแจ้งเตือนภัยผลิตภัณฑ์ ยาที่พบปัญหาคุณภาพ

ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ : ผู้รับอนุญาตผลิตยาแผนปัจจุบันและแผนโบราณ ผู้รับอนุญาตนำเข้าหรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร และผู้รับอนุญาตขายยาแผนปัจจุบัน

ดัชนีวัดความสำเร็จ	ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด
<p><u>เชิงผลผลิต</u></p> <p>๑. ร้อยละ ๘๕ ของผู้ประกอบการได้รับการส่งเสริมให้มีการนำมาตราฐาน ข้อกำหนด รวมถึงหลักเกณฑ์ต่าง ๆ มาใช้ในกระบวนการผลิตให้เป็นไปตามที่กฎหมายกำหนดไว้</p> <p>๒. มีแนวทางในการเฝ้าระวังและมาตรการในการป้องกันไม่ให้เกิดปัญหาคุณภาพยาซ้ำ จำนวน ๑ ฉบับ</p> <p>๓. ร้อยละ ๘๕ ของผู้รับอนุญาตผลิตยาแผนปัจจุบัน และผู้รับอนุญาตนำเข้าหรือส่งยาแผนปัจจุบัน มีความเข้าใจในหลักการและแนวทางปฏิบัติเกี่ยวกับหลักเกณฑ์ GDP ตามที่ระบุไว้ใน (ร่าง) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไข ในการกระจายยาแผนปัจจุบัน พ.ศ....</p> <p>๔. มีแนวทางการตรวจประเมินตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการกระจายยาแผนปัจจุบัน GDP ๑ ฉบับ</p> <p><u>เชิงผลลัพธ์</u></p> <p>๑. ร้อยละ ๗๕ ของสถานประกอบการด้านยามีการดำเนินการเป็นไปตามมาตรฐานที่กฎหมายกำหนดอย่างต่อเนื่อง</p>	<p><u>เชิงผลผลิต</u></p> <p>๑. ร้อยละ ๘๕</p> <p>๒. มีแนวทาง ๑ ฉบับ</p> <p>๓. ร้อยละ ๘๕</p> <p>๔. จำนวน ๑ ฉบับ</p> <p><u>เชิงผลลัพธ์</u></p> <p>๑. ร้อยละ ๗๕</p>

<p>๒. มีระบบเฝ้าระวังผลิตภัณฑ์ยาที่จำหน่ายในท้องตลาดและแจ้งเตือนภัยผลิตภัณฑ์ยาที่พบปัญหาคุณภาพ จำนวน ๑ ระบบ</p> <p>๓. ร้อยละ ๗๕ ของผู้รับอนุญาตผลิตยาแผนปัจจุบัน และผู้รับอนุญาตนำเข้าหรือส่งยาแผนปัจจุบัน สามารถปฏิบัติตามหลักเกณฑ์ GDP ตามที่ระบุไว้ใน (ร่าง) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการกระจายยาแผนปัจจุบัน พ.ศ...</p> <p>๔. มีระบบการตรวจประเมินตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการกระจายยาแผนปัจจุบัน GDP ๑ ระบบ</p>		<p>๒. ๑ ระบบ</p> <p>๓. ร้อยละ ๗๕</p> <p>๔. มี ๑ ระบบ</p>
<p>งบประมาณที่อนุมัติ ๓,๘๐๐,๐๐๐ บาท</p>	<p>งบประมาณที่ใช้ไป ๓,๘๐๐,๐๐๐ บาท</p>	<p>ร้อยละ ๑๐๐</p>

ผลการดำเนินงาน : (ดำเนินงานได้ร้อยละ ๑๐๐)

๑. มีการปรับกิจกรรมจากกิจกรรมในไตรมาสที่ ๑ เป็นดำเนินการในไตรมาสที่ ๒ เนื่องจากขออนุมัติโครงการล่าช้า
๒. พัฒนาสถานประกอบการผลิตยาในประเทศให้สามารถผลิตยาที่มีคุณภาพตามข้อกำหนดมาตรฐานสากลที่เป็นปัจจุบัน และเป็นไปตามที่กฎหมายกำหนด ซึ่งจากการประเมินศักยภาพสถานประกอบการด้านยา พบว่ามีการดำเนินการเป็นไปตามมาตรฐาน ข้อกำหนด รวมถึงหลักเกณฑ์ต่าง ๆ โดยมีการดำเนินงานดังนี้
 - ๒.๑ ประชุมชี้แจงผู้เกี่ยวข้องเพื่อสนับสนุนการพัฒนาผู้ประกอบการผลิตในประเทศให้ผลิตยาที่มีมาตรฐานตามตำรายามาตรฐานสากลฉบับปัจจุบัน และสามารถแข่งขันทางธุรกิจ
 - ๒.๒ ศึกษา เรื่อง การปนเปื้อน Nitrosamines
 - ๒.๓ ศึกษาการพัฒนาแนวทางการจัดการปัญหาคุณภาพยา โดยดำเนินการรวบรวมข้อมูลและประสานข้อมูลเกี่ยวกับแหล่งเภสัชเคมีภัณฑ์ที่ผ่านการรับรอง EDQM ประชุมชี้แจงแนวทางการจัดทำ CAPA และศึกษาปัญหาความไม่คงสภาพของยาเม็ดรูปแบบเคลือบน้ำตาล
๓. พัฒนาระบบการแจ้งเตือนภัยผลิตภัณฑ์ยาที่พบปัญหาคุณภาพ โดยดำเนินการจัดทำแนวทาง/คู่มือการสืบสวนหาสาเหตุผลิตภัณฑ์ยาที่พบปัญหาคุณภาพสำหรับผู้ประกอบการผลิตยาเพื่อพิจารณาปัญหาคุณภาพยาแผนปัจจุบัน
๔. พัฒนาสถานประกอบการด้านยา (ผลิต และนำส่งยาแผนปัจจุบันเข้ามาในราชอาณาจักร) ให้สามารถปฏิบัติตามกฎหมายที่เกี่ยวข้องกับหลักเกณฑ์การกระจายยาแผนปัจจุบัน โดยดำเนินการ
 - ๔.๑ สื่อสารให้ผู้รับอนุญาตได้ทราบ และมีการเตรียมความพร้อมกับการนำหลักเกณฑ์การกระจายยาแผนปัจจุบันมาเป็นเกณฑ์พิจารณาในการประเมินเพื่อต่ออายุใบอนุญาต
 - ๔.๒ มีสื่อการสอนเกี่ยวกับหลักเกณฑ์ GDP ในรูปแบบ E-learning
๕. รวบรวมข้อมูลสถานประกอบการที่มีความพร้อมรับการตรวจประเมิน GDP และวางแผนการตรวจประเมินตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการกระจายยาแผนปัจจุบัน (GDP)

ปัญหาและอุปสรรค :

๑. ด้วยสถานการณ์ Covid-๑๙ ทำให้การประสานงาน และการติดตามโครงการเกิดความล่าช้า ด้วยบุคลากรต้องปฏิบัติงาน ต้องกักตัว เพราะมีบุคลากรบางรายติดเชื้อ Covid
๒. จากสถานการณ์ดังกล่าว ส่งผลให้ต้องปรับรูปแบบการจัดประชุม จากการประชุม Face to Face มาเป็นแบบ Online ซึ่งมีผู้ให้ความสนใจเข้าร่วมประชุมจำนวนมาก จากแผนเดิมที่กำหนดไว้ ประกอบกับ รูปแบบของการจัดประชุมมีการจำกัดผู้เข้าร่วมประชุม จึงต้องมีการวางแผนและปรับการดำเนินงานให้มีการขยายสัญญาณของการถ่ายทอด

การประชุม พร้อมด้วยมีการเลื่อนกำหนดการจัดประชุมให้เหมาะสมกับสถานการณ์การแพร่ระบาดของเชื้อ CORONA-Virus

๓.มีการใช้จ่ายล่าช้าในบางช่วงไตรมาส เพราะการออกสัญญาการจัดจ้างล่าช้า เนื่องจากทั้งเจ้าหน้าที่และหน่วยงานหรือองค์กรที่รับงานจ้าง มีบุคลากรบางรายติดเชื้อ Covid

ผลการประเมิน :

ด้านประสิทธิภาพ		ด้านประสิทธิผล	
มีประสิทธิภาพด้านการเบิกจ่ายเป็นไปตามแผน ดำเนินงานเป็นไปตามแผน และสามารถบรรลุตัวชี้วัดความสำเร็จของโครงการได้ทุกตัวชี้วัด		เกิดประสิทธิผลด้านสถานประกอบการผลิตยา มีสามารถแข่งขันทางธุรกิจผลิตหรือนำส่งยาแผนปัจจุบันในประเทศ ปฏิบัติตามกฎหมายปัจจุบันและแนวทางในการเฝ้าระวังและมาตรการในการป้องกันไม่ให้เกิดปัญหาคุณภาพยา	
เบิกจ่าย	ดำเนินงาน	บรรลุผล	ผลผลิต + ผลลัพธ์ = วัตถุประสงค์
/	/	/	/

ข้อเสนอแนะ: ในปีต่อควรมีการถอดบทเรียนของโครงการ เพื่อนำบทสรุปปิดช่องว่างการพัฒนายกระดับผู้ประกอบการด้านยาต่อไป

รายละเอียดผลการดำเนินงานโครงการตามแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ
ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔

ชื่อโครงการ : การขับเคลื่อนแผนยุทธศาสตร์การจัดการการดื้อยาต้านจุลชีพประเทศไทย

หน่วยงานที่รับผิดชอบ : กองยา

ยุทธศาสตร์ อย. ที่ ๑

วันที่เริ่มโครงการ : ๑ ตุลาคม ๒๕๖๓

วันที่สิ้นสุดโครงการ : ๓๐ กันยายน ๒๕๖๔

- วัตถุประสงค์ : ๑. เพื่อเร่งรัดการดำเนินการในการขับเคลื่อนแผนยุทธศาสตร์การจัดการการดื้อยาต้านจุลชีพประเทศไทย พ.ศ. ๒๕๖๐-๒๕๖๔
๒. เพื่อวิเคราะห์และสรุปผลการดำเนินการของแผนยุทธศาสตร์การจัดการการดื้อยาต้านจุลชีพประเทศไทย พ.ศ. ๒๕๖๐-๒๕๖๔
๓. เพื่อทบทวนการดำเนินงานเพื่อเตรียมการแผนยุทธศาสตร์การจัดการการดื้อยาต้านจุลชีพประเทศไทย (ฉบับที่ ๒) พ.ศ. ๒๕๖๕-๒๕๗๐

ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ : ๑. หน่วยงานส่วนกลางที่เป็นแกนประสานยุทธศาสตร์ ได้แก่ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ กรมควบคุมโรค กรมการแพทย์ สำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุข (กองบริหารการสาธารณสุข) กรมปศุสัตว์ กรมประมง กรมวิชาการเกษตร กรมสนับสนุนบริการสุขภาพ สำนักงานคณะกรรมการสุขภาพแห่งชาติ และสมาคม/องค์กรวิชาชีพที่เกี่ยวข้อง ๒. เครือข่ายระดับพื้นที่ ได้แก่ เครือข่ายโรงพยาบาลที่เข้าร่วมนำร่องระบบการจัดการการดื้อยาต้าน จุลชีพอย่างบูรณาการในโรงพยาบาล (Integrated AMR Management: IAM) ๓. เครือข่ายนักวิชาการและภาคการศึกษาที่เกี่ยวข้อง

ดัชนีวัดความสำเร็จ		ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด	
๑. รายงานผลการดำเนินการในการขับเคลื่อนแผนยุทธศาสตร์การจัดการการดื้อยาต้านจุลชีพประเทศไทย พ.ศ. ๒๕๖๐-๒๕๖๔ จำนวน ๑ ฉบับ		๑. รายงานความก้าวหน้าในการดำเนินงานตาม Roadmap พ.ศ. ๒๕๖๓-๒๕๖๕ แผนยุทธศาสตร์การจัดการการดื้อยาต้านจุลชีพประเทศไทย พ.ศ. ๒๕๖๐-๒๕๖๕	
๒ กรอบการทำงานเพื่อเตรียมการแผนยุทธศาสตร์การจัดการการดื้อยาต้านจุลชีพประเทศไทย (ฉบับที่ ๒) พ.ศ. ๒๕๖๕-๒๕๗๐ จำนวน ๑ ฉบับ		๒. มีกรอบการทำงาน จำนวน ๑ ฉบับ	
งบประมาณที่อนุมัติ ๓,๕๑๖,๐๙๕ บาท	งบประมาณที่ใช้ไป ๓,๕๑๖,๐๙๕ บาท	ร้อยละ ๑๐๐	

ผลการดำเนินงาน : (ดำเนินงานได้ร้อยละ ๑๐๐)

๑. ทบทวนการดำเนินงานของแผนยุทธศาสตร์การจัดการการดื้อยาต้านจุลชีพประเทศไทย พ.ศ. ๒๕๖๐-๒๕๖๔

๑.๑ ประชุมอนุกรรมการยุทธศาสตร์ฯ เพื่อติดตามความคืบหน้าแผนการขับเคลื่อนแผนยุทธศาสตร์การจัดการการดื้อยาต้านจุลชีพประเทศไทย พ.ศ. ๒๕๖๐-๒๕๖๔ ในเดือนมีนาคม ๒๕๖๔

๑.๒ ทบทวนโครงการที่สนับสนุนการขับเคลื่อนงานของแผนยุทธศาสตร์ฯ ภายใต้แผนงานความร่วมมือระหว่างรัฐบาลไทยกับองค์การอนามัยโลกด้านการดื้อยาต้านจุลชีพ ปีที่ ๕ (ประชุมคณะกรรมการกำกับทิศแผนงาน CCS-AMR ครั้งที่ ๑/๒๕๖๔ ในวันที่ ๕ พฤษภาคม ๒๕๖๔)

๑.๓ ติดตามการดำเนินงานของยุทธศาสตร์ภายใต้แผนยุทธศาสตร์การจัดการการดื้อยาต้านจุลชีพประเทศไทย พ.ศ. ๒๕๖๐-๒๕๖๔ ผ่าน Tripartite AMR country self-assessment questionnaire (version ๕) (วันที่ ๑๕ พฤษภาคม ๒๕๖๔) และได้รายงานผลการดำเนินงานตามยุทธศาสตร์

๒. จัดตั้งคณะทำงานฯ เพื่อดำเนินการทบทวนรายการยาต้านจุลชีพที่ไม่เหมาะสม และจัดทำกรอบกระบวนการดำเนินการจัดทำแผนปฏิบัติการด้านการดื้อยาต้านจุลชีพประเทศไทย ระยะที่ ๒ (พ.ศ. ๒๕๖๕-๒๕๗๐) ๑ ฉบับ โดยการดำเนินการดังนี้

๒.๑ วันที่ ๑๐ ก.ย. ๖๔-ประชุมคณะทำงานจัดทำแผนปฏิบัติการด้านการดื้อยาต้านจุลชีพประเทศไทย ระยะที่ ๒ (พ.ศ. ๒๕๖๖-๒๕๗๐) ครั้งที่ ๑/๒๕๖๔ นำเสนอร่างประเด็นยุทธศาสตร์ (Strategic issues) ของทั้ง ๖ ยุทธศาสตร์ และร่วมกันปรับกรอบระยะเวลาในการดำเนินการจัดทำแผนฯ ระยะที่ ๒

๒.๒ วันที่ ๒๗ ก.ย. ๖๔-ประชุมหารือ เรื่อง การจัดทำประเด็นยุทธศาสตร์ (Strategic issues) ของยุทธศาสตร์ที่ ๒ การควบคุมการกระจายยาต้านจุลชีพ นำเสนอผลการทำขั้นตอนที่ ๑-๔ ได้แก่ ๑. Situation analysis ๒. ทบทวนการดำเนินงานที่ผ่านมา (Intervention) ๓. Gaps analysis และ ๔. Strategic issues

๒.๓ วันที่ ๓๐ ก.ย. ๖๔ - ประชุมหารือ เรื่อง การจัดทำประเด็นยุทธศาสตร์ (Strategic issues) ของยุทธศาสตร์ที่ ๔ การป้องกันและควบคุมเชื้อดื้อยาและควบคุมกำกับดูแล การใช้ยาต้านจุลชีพอย่างเหมาะสมในภาคการเกษตร และสัตว์เลี้ยง ระยะที่ ๒ (พ.ศ. ๒๕๖๖-๒๕๗๐)

๒.๔ มีกรอบกระบวนการดำเนินการจัดทำแผนปฏิบัติการด้านการดื้อยาต้านจุลชีพประเทศไทย ระยะที่ ๒ (พ.ศ. ๒๕๖๖-๒๕๗๐)

ปัญหาและอุปสรรค : เนื่องด้วยเป็นช่วงท้ายของแผนยุทธศาสตร์การจัดการการดื้อยาต้านจุลชีพประเทศไทย พ.ศ. ๒๕๖๐-๒๕๖๕ เป็นช่วงสำคัญของการเตรียมแผนยุทธศาสตร์ฯ ระยะที่ ๒ การแพร่ระบาดของโควิดส่งผลให้บางการประชุมในรูปแบบ online มีความไม่สะดวกอยู่เล็กน้อย กำหนดการประชุมบางอันจำเป็นต้องเลื่อนออกไปก่อน

ผลการประเมิน :

ด้านประสิทธิภาพ		ด้านประสิทธิผล	
มีประสิทธิภาพด้านการเบิกจ่ายเป็นไปตามแผน ดำเนินงานเป็นไปตามแผน และสามารถบรรลุตัวชี้วัดความสำเร็จของของโครงการได้ทุกตัวชี้วัด		เกิดประสิทธิผลด้านขับเคลื่อนแผนยุทธศาสตร์การจัดการการดื้อยาต้านจุลชีพประเทศไทย พ.ศ. ๒๕๖๐-๒๕๖๔ และจัดทำกรอบการแผนยุทธศาสตร์การจัดการการดื้อยาต้านจุลชีพประเทศไทย (ฉบับที่ ๒) พ.ศ. ๒๕๖๕-๒๕๗๐	
เบิกจ่าย	ดำเนินงาน	บรรลุผล	ผลผลิต + ผลลัพธ์ = วัตถุประสงค์
/	/	/	/

ข้อเสนอแนะ: ในปีถัดไปควรเร่งทำแผนยุทธศาสตร์การจัดการการท่องเที่ยวด้านจูลซีประเทศไทย (ฉบับที่ ๒) พ.ศ. ๒๕๖๕-๒๕๗๐ ให้แล้วเสร็จ และขับเคลื่อนแผนยุทธศาสตร์เชิงรุก

**รายละเอียดผลการดำเนินงานโครงการตามแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ
ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔**

ชื่อโครงการ : โครงการส่งเสริมอุตสาหกรรมผลิตยาในประเทศ เพื่อการเข้าถึงยาของประชาชนและสร้างเศรษฐกิจของประเทศ

หน่วยงานที่รับผิดชอบ : กองยา

ยุทธศาสตร์ อย. ที่ ๑

วันที่เริ่มโครงการ : ๑ ตุลาคม ๒๕๖๓

วันที่สิ้นสุดโครงการ : ๓๐ กันยายน ๒๕๖๔

วัตถุประสงค์ : ส่งเสริมอุตสาหกรรมผลิตยาในประเทศให้มีศักยภาพในการแข่งขันระดับสากล รวมทั้งสร้าง ความเชื่อมั่น ในด้านคุณภาพและความปลอดภัยของผลิตภัณฑ์ยาต่อผู้สั่งใช้ยาและผู้บริโภค เพื่อการเข้าถึงยาของประชาชน อย่างสมเหตุสมผลและสร้างเศรษฐกิจของประเทศ

ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ : ๑. ผู้บริโภค ๒. ผู้ผลิตและผู้นำเข้ายา ๓. กองทุนระบบประกันสุขภาพของประเทศ (กรมบัญชีกลาง สำนักงานประกันสังคม กระทรวงแรงงาน สำนักงานหลักประกันสุขภาพแห่งชาติ) โรงพยาบาลของรัฐ

ดัชนีวัดความสำเร็จ		ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด
<p>๑. จำนวนคำขอหรือทะเบียนตำรับยากลุ่มเป้าหมายที่มีการผลิตหรือนำเข้าเพื่อทดแทนยาต้นแบบ ไม่น้อยกว่า ๓๐ รายการ</p> <p>๒. รายการยาและวัคซีนในบัญชียาหลักแห่งชาติได้รับการพัฒนาและปรับปรุงอย่างต่อเนื่องและ เป็นปัจจุบัน ไม่น้อยกว่า ๑๐๐ รายการ</p> <p>๓. ราคากลางยาที่มีการปรับปรุงให้เป็นปัจจุบันและขยายครอบคลุมยาที่มีการผูกขาดซึ่งมีผลกระทบต่องบประมาณสูงทั้งยาในบัญชียาหลักและยานอกบัญชียาหลักแห่งชาติ ไม่น้อยกว่า ๑๐๐ รายการ</p> <p>๔. ประกาศคณะกรรมการพัฒนาระบบยาแห่งชาติ เรื่อง บัญชียาหลักแห่งชาติ อย่างน้อย ๑ ฉบับ</p> <p>๕. ประกาศคณะกรรมการพัฒนาระบบยาแห่งชาติ เรื่อง กำหนดราคากลางยา อย่างน้อย ๑ ฉบับ</p> <p>๖. ร้อยละของผู้ป่วยด้วยโรคติดเชื้อทางเดินหายใจส่วนบนและอุจจาระร่วงเฉียบพลันในสถานพยาบาลได้รับยาปฏิชีวนะ ไม่เกินร้อยละ ๒๐</p> <p>๗. จำนวนสถานประกอบการด้านยาในประเทศที่ได้รับการตรวจสอบ ได้รับการพัฒนาศักยภาพในการผลิต/นำเข้า/ขาย เป็นไปตามมาตรฐานที่กำหนด ไม่น้อยกว่าร้อยละ ๖๐</p> <p>๘. จำนวนรายการยาที่พบปัญหาคุณภาพได้รับการแจ้งเตือนภัยสอดคล้องตามแนวทางการจัดการปัญหาคุณภาพยา ไม่น้อยกว่า ๓๐ รายการ</p>	<p>๑. จำนวน ๓๒ รายการ</p> <p>๒. จำนวน ๑๒๖ รายการ</p> <p>๓. ๒๒๙ รายการ</p> <p>๔. ๒ ฉบับ</p> <p>๕. ๒ ฉบับ</p> <p>๖. ร้อยละ ๑๑.๐๕</p> <p>๗. ร้อยละ ๑๐๐</p> <p>๘. จำนวน ๓๘ รายการ</p>	
งบประมาณที่อนุมัติ ๑๔,๖๑๑,๙๕๐ บาท	งบประมาณที่ใช้ไป ๑๔,๖๑๑,๙๕๐ บาท	ร้อยละ ๑๐๐

ผลการดำเนินงาน : (ดำเนินงานได้ร้อยละ ๑๐๐)

๑. พัฒนาศักยภาพในการผลิตหรือนำเข้ายาสามัญที่มีความสำคัญต่อความมั่นคงของประเทศ ส่งผลให้มีจำนวนคำขอหรือทะเบียนตำรับยากลุ่มเป้าหมายที่มีการผลิตหรือนำเข้าเพื่อทดแทนยาต้นแบบเพิ่มขึ้น ๓๒ รายการ (เป้าหมาย ๓๐ รายการ) โดยมีการดำเนินงาน ดังนี้

๑.๑ ประเมินมาตรการสนับสนุนการจัดซื้อยาของภาครัฐจากผู้ผลิตในประเทศผ่านบัญชีนวัตกรรมไทย

๑.๒ ติดตามมาตรการส่งเสริมการผลิต/นำเข้ายาสามัญที่มีความสำคัญต่อความมั่นคงทางยาของประเทศ (ยามุงเป้า) อย่างต่อเนื่อง

๑.๓ ประเมินสถานประกอบการผลิตยาในประเทศ เพื่อพัฒนาศักยภาพ ให้สามารถแข่งขันทางธุรกิจได้เพิ่มขึ้น

๑.๔ พัฒนาระบบการแจ้งเตือนภัย เพื่อสร้างความเชื่อมั่นในด้านคุณภาพและความปลอดภัยของผลิตภัณฑ์ยาต่อผู้สั่งใช้ยาและผู้บริโภค

๒. พัฒนาระบบและกลไกการเข้าถึงยาจำเป็นของประชาชน โดยการพัฒนาบัญชียาหลักอย่างต่อเนื่อง ส่งผลให้รายการยาและวัคซีนในบัญชียาหลักแห่งชาติได้รับการพัฒนาและปรับปรุงอย่างต่อเนื่องและเป็นปัจจุบันรวม ๑๒๖ รายการ (เป้าหมาย ๑๐๐ รายการ) โดยมีการดำเนินงาน ดังนี้

๒.๑ ประกาศคณะกรรมการพัฒนาระบบยาแห่งชาติ เรื่อง บัญชียาหลักแห่งชาติ (ฉบับที่ ๒) พ.ศ. ๒๕๖๔ เมื่อวันที่ ๑๕ มกราคม ๒๕๖๔ และดำเนินการจัดทำข้อมูลเพื่อคัดเลือกยาในบัญชียาหลักแห่งชาติแล้วเสร็จเพิ่มเติม

๒.๒ จัดทำข้อมูลและหลักฐานเชิงประจักษ์ รวมทั้งศึกษาต้นทุนและประสิทธิผลยาและวัคซีนทางเศรษฐศาสตร์สาธารณสุข เพิ่มเติมเพื่อประกอบการคัดเลือกยาในบัญชียาหลักแห่งชาติ

๒.๓ ดำเนินการศึกษาต้นทุนและประสิทธิผลยาและวัคซีนทางเศรษฐศาสตร์สาธารณสุข

๒.๔ ดำเนินการแก้ไขปัญหาการขาดแคลนยา โดยเฉพาะยาที่มีความเกี่ยวข้องกับการระบาดของโรค COVID-๑๙

๓. สร้างเสริมระบบและกลไกในการดูแลราคายาให้เหมาะสมและเป็นธรรม ส่งผลให้ราคากลางยามีการปรับปรุงให้เป็นปัจจุบันและขยายครอบคลุมยาที่มีการผูกขาดซึ่งมีผลกระทบงบประมาณสูงทั้งยาในบัญชียาหลักและยานอกบัญชียาหลักแห่งชาติ รวม ๒๒๙ รายการ (เป้าหมาย ๑๐๐ รายการ) โดยมีการดำเนินงาน ดังนี้

๓.๑ จัดทำกรอบรายการยา

๓.๒ ประกาศคณะกรรมการพัฒนาระบบยาแห่งชาติ เรื่อง บัญชียาหลักแห่งชาติ รวม ๒ ฉบับ และประกาศคณะกรรมการพัฒนาระบบยาแห่งชาติ เรื่อง กำหนดราคากลางยา รวม ๒ ฉบับ

๔. การใช้ยาแบบสมเหตุสมผลซึ่งอยู่ระหว่างดำเนินการพัฒนาระบบการใช้ยาอย่างสมเหตุผล ตั้งแต่ต้นน้ำ (ผู้ผลิต/บริษัทฯ/หน่วยงานกำกับดูแลด้านยา) กลางน้ำ (ผู้ประกอบการวิชาชีพ/สถานบริการสุขภาพทุกระดับ ทั้งรัฐและเอกชน) และปลายน้ำ (ชุมชน ครอบครัวและประชาชน) บัญชียาหลักแห่งชาติ รวม ๒ ฉบับ (เป้าหมาย ๑ ฉบับ)

๕. ดำเนินการพัฒนาระบบและกลไกเพื่อให้เกิดการใช้ยาอย่างสมเหตุผลทั้งในระดับโรงพยาบาลและชุมชน ส่งผลให้ผู้ป่วยด้วยโรคติดเชื้อทางเดินหายใจส่วนบนและอุจจาระร่วงเฉียบพลันในสถานพยาบาลได้รับยาปฏิชีวนะลดลงเหลือ ร้อยละ ๑๑.๐๕ (เป้าหมายไม่เกินร้อยละ ๒๐)

๖. ดำเนินการส่งเสริมผู้ผลิตให้สามารถปฏิบัติตามมาตรฐานและกฎหมายที่กำหนดเพื่อสร้างความมั่นคงทางยาของประเทศ จำนวน ๒๐๐ ราย และส่งเสริมผู้นำส่งยาฯ นำเข้าผลิตภัณฑ์ยาจากผู้ผลิตที่มีมาตรฐานเทียบเท่ามาตรฐาน PIC/S GMP (Clearance) จำนวน ๑๒๐ ราย ส่งผลให้สถานประกอบการด้านยาในประเทศที่ได้รับการตรวจสอบ ได้รับการพัฒนาศักยภาพในการผลิต/นำเข้า/ขาย เป็นไปตามมาตรฐานที่กำหนดทั้งหมด ๓๒๐ แห่ง คิดเป็นร้อยละ ๑๐๐ (เป้าหมายร้อยละ ๑๐๐)

๗. ดำเนินการพัฒนาระบบการแจ้งเตือนภัย เพื่อสามารถสร้างความเชื่อมั่นในด้านคุณภาพและความปลอดภัยของผลิตภัณฑ์ยาต่อผู้สั่งใช้ยาและผู้บริโภค ทั้งนี้ มีการแจ้งเตือนภัยยาที่พบปัญหาคุณภาพ ตามแนวทางการจัดการปัญหาคุณภาพยา อย่างต่อเนื่อง รวม ๓๘ รายการ (เป้าหมาย ๓๐ รายการ)

ปัญหาและอุปสรรค : มีข้อจำกัดในการประชุมประสานงานกับผู้มีส่วนเกี่ยวข้องในช่วงการระบาดของโรค COVID-๑๙ ซึ่งสามารถแก้ไขได้โดยปรับรูปแบบเป็นการประชุมผ่านสื่ออิเล็กทรอนิกส์

ผลการประเมิน :

ด้านประสิทธิภาพ		ด้านประสิทธิผล	
มีประสิทธิภาพด้านการเบิกจ่ายเป็นไปตามแผนดำเนินงานเป็นไปตามแผน และสามารถบรรลุตัวชี้วัดความสำเร็จของของโครงการได้ทุกตัวชี้วัด		เกิดประสิทธิภาพด้านการส่งเสริมอุตสาหกรรมผลิตยาในประเทศให้มีศักยภาพในการแข่งขันระดับสากล รวมทั้งสร้าง ความเชื่อมั่นในด้านคุณภาพและความปลอดภัยของผลิตภัณฑ์ยาต่อผู้สั่งใช้ยาและผู้บริโภค	
เบิกจ่าย	ดำเนินงาน	บรรลุผล	ผลผลิต + ผลลัพธ์ = วัตถุประสงค์
/	/	/	/

- ข้อเสนอแนะ:**
๑. ในปีถัดไปควรทบทวนทะเบียนยาหลัก เกณฑ์ มาตรฐานคุณภาพของยา เพิ่มสัดส่วนการเข้าถึงยาของผู้บริโภคให้มากขึ้น
 ๒. ควรมีการวางแผนรูปแบบของกิจกรรมให้โครงการที่ต้องดำเนินการร่วมกับคนส่วนมาก ควรปรับให้เป็นรูปแบบออนไลน์ เพื่อลดการพบปะ ลดการแพร่ระบาดของเชื้อ เนื่องด้วยสถานการณ์การแพร่ระบาดยังมีเข้าสู่สภาวะปกติ รวมถึงเป็นการลดต้นทุนของโครงการด้วย

**รายละเอียดผลการดำเนินงานโครงการตามแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ
ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔**

ชื่อโครงการ : โครงการเตรียมความพร้อมของภาคเอกชนเพื่อรองรับ ASEAN Sectoral Mutual Recognition Arrangement for Bioequivalence Study Reports ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔

หน่วยงานที่รับผิดชอบ : กองยา

ยุทธศาสตร์ อย. ที่ ๓

วันที่เริ่มโครงการ : ๑ ธันวาคม ๒๕๖๓

วันที่สิ้นสุดโครงการ : ๓๑ สิงหาคม ๒๕๖๔

วัตถุประสงค์ :

๑. วัตถุประสงค์ทั่วไป : เพื่อศึกษาข้อมูลด้านโครงสร้างพื้นฐาน (infrastructure) ที่เกี่ยวข้องกับด้านชีวสมมูลของประเทศไทย และนำไปสู่การวางแผนพัฒนาศักยภาพของภาคเอกชนประเทศไทยให้มีการเตรียมพร้อมเพื่อรองรับการดำเนินการตามข้อผูกพันของข้อตกลงยอมรับร่วม ASEAN Sectoral Mutual Recognition Arrangement for Bioequivalence Study Reports และเพื่อประเมินมาตรการลดผลกระทบภายหลังการลงนาม ASEAN BE MRA

๒ วัตถุประสงค์เฉพาะ:

(๑) เพื่อเป็นการเตรียมความพร้อมและพัฒนาศักยภาพภาคเอกชนเพื่อรองรับ ASEAN BE MRA

(๒) เพื่อประเมินผลมาตรการรองรับผลกระทบภายหลังการลงนาม ASEAN BE MR และวางแผนมาตรการในระยะต่อไป

ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ : กลุ่มเป้าหมายหลัก ได้แก่ ภาคเอกชนที่เกี่ยวข้องกับด้านการศึกษาชีวสมมูล ได้แก่ ผู้ประกอบการศูนย์การศึกษาชีวสมมูล และผู้ประกอบการด้านอุตสาหกรรมยา กลุ่มเป้าหมายรอง ได้แก่ เจ้าหน้าที่กองยาผู้ปฏิบัติงานเกี่ยวกับการตรวจตราการศึกษาชีวสมมูล

ดัชนีวัดความสำเร็จ		ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด
๑. เจ้าหน้าที่กองยาที่ได้รับการพัฒนาศักยภาพสามารถนำความรู้ในหลักการ Good Clinical Practice (GCP) Good Laboratory Practice (GLP) และ BE inspection รวมทั้งทักษะที่ได้ฝึกปฏิบัติในการอบรมนำไปปฏิบัติงานจริงในหน้าที่ผู้ตรวจตราด้านชีวสมมูลของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาได้ภายหลังการอบรมอย่างน้อยร้อยละ ๘๐ ของจำนวนศูนย์ฯ ที่ตั้งเป้าหมายการตรวจตราไว้		๑. ร้อยละ ๘๐
๒. ผู้ร่วมประชุมจากภาคเอกชนที่ได้รับการอบรมมีความรู้ผ่านเกณฑ์การทดสอบและมีความพึงพอใจต่อการจัดอบรมอย่างน้อยร้อยละ ๘๐		๒. ร้อยละ ๘๕.๒๑
๓. รายงานการประเมินผลมาตรการรองรับผลกระทบภายหลังการลงนามข้อตกลง ASEAN BE MRA โดยหน่วยงานภาควิชาการจากภายนอก จำนวน ๑ ฉบับ		๓. จำนวน ๑ ฉบับ
งบประมาณที่อนุมัติ ๓,๔๕๙,๕๕๐ บาท	งบประมาณที่ใช้ไป ๓,๔๑๐,๐๙๕ บาท	ร้อยละ ๙๘.๕๗

ผลการดำเนินงาน : (ดำเนินงานได้ร้อยละ ๑๐๐)

๑. การตรวจตราชีวสมมูลเบื้องต้น ณ ศูนย์ชีวสมมูลภายในประเทศ ๑.๑ รวบรวมข้อมูลเกี่ยวกับ good clinical practice และ อื่น ๆ ที่เกี่ยวข้องกับการสนับสนุนการดำเนินการตามข้อตกลงยอมรับร่วม ASEAN BE MRA ส่วนหนึ่ง (ร้อยละ ๒๕)

๑.๒ ปรับเปลี่ยนรูปแบบการตรวจตราด้านชีวสมมูลในสถานที่จริง เป็นการตรวจตราทางไกล (remote inspection) ซึ่งอยู่ระหว่างการศึกษารูปแบบขององค์กรที่มีระบบการตรวจตราที่เข้มแข็ง เช่น US FDA และWHO

๑.๓ จัดทำ TOR สำหรับการประเมินมาตรการรองรับผลกระทบภายหลังการลงนามข้อตกลงยอมรับร่วม ASEAN BE MRA

๑.๔ ประสานงาน และออกตรวจตราชีวสมมูลเบื้องต้น ณ ศูนย์ชีวสมมูลภายในประเทศ ในเดือนมิถุนายน ๒๕๖๔

๒. อบรมเชิงปฏิบัติการเรื่องการให้ความรู้เกี่ยวกับการตรวจตราด้านชีวสมมูลแก่ภาคเอกชน และเจ้าหน้าที่กองยาระหว่างวันที่ ๘-๙ มิถุนายน ๒๕๖๔ (ขออนุมัติปรับรูปแบบการอบรมจากเดิมเป็นรูปแบบสัมมนา เป็นรูปแบบออนไลน์) โดยมีการประเมินวัดความรู้ ความเข้าใจในบทเรียน ปรากฏว่า ผู้เข้ารับการอบรมจำนวน ๘๓ คน มีผลคะแนนทดสอบความรู้เกี่ยวกับหลักการตรวจตราชีวสมมูลภายหลังการอบรมผ่านเกณฑ์ จำนวน ๗๔ คน (ร้อยละ ๘๙.๑๖) และสำรวจความพึงพอใจจำนวน ๖๔ คน พบว่ามีความพึงพอใจอยู่ในระดับมากที่สุดจำนวน ๕๒ คน (ร้อยละ ๘๑.๒๕) และจำนวน ๑๒ คน มีความพึงพอใจอยู่ในระดับมาก (ร้อยละ ๑๘.๗๕)

๓. จัดทำรายงานการประเมินมาตรฐานการรับรองผลกระทบภายหลังการลงนาม ASEAN BE MRA

๓.๑ ประสานงาน ให้ข้อมูลเบื้องต้นที่จำเป็นในการวางแผนดำเนินงานกับคณะอาจารย์ผู้ดำเนินการประเมินมาตรการรองรับผลกระทบจาก ASEAN BE MRA

๓.๒ พิจารณา inception report โดยคณะกรรมการกำหนดคุณลักษณะ และตรวจรับ

๓.๓ เก็บข้อมูล

๓.๔ จัดทำรายงานการประเมินมาตรการแผนการรองรับการดำเนินการและลดผลกระทบจากการลงนามข้อตกลงยอมรับร่วมสำหรับรายงานการศึกษาชีวสมมูลของผลิตภัณฑ์ยาสามัญของอาเซียน ระยะที่ ๑ (พ.ศ. ๒๕๖๑-๒๕๖๓) เพื่อประเมินมาตรการที่ดำเนินการผ่านมา และหาแนวทางการปรับปรุงที่เหมาะสมต่อไปเรียบร้อยแล้ว

๔. มีปรับรูปแบบการอบรมจากสัมมนา เป็นอบรมออนไลน์ ทำให้มีค่าใช้จ่ายน้อยกว่าแผนที่กำหนดไว้

ปัญหาและอุปสรรค : เนื่องจากกระบวนการดำเนินการส่วนใหญ่ของโครงการนี้จะใช้การอบรม หรือการตรวจตราด้านชีวสมมูล ณ ศูนย์การศึกษาชีวสมมูล on site inspection) ดังนั้น จึงมีข้อจำกัดการดำเนินการเนื่องด้วยสถานการณ์การระบาดของเชื้อไวรัสโคโรนา ๒๐๑๙ (โควิด-19) ทำให้ต้องมีการปรับเปลี่ยนกิจกรรมการดำเนินการ ลดกิจกรรมที่ต้องมีการพบปะผู้คนจำนวนมาก หรืออยู่ในที่แออัดกับคนจำนวนมาก หรือข้อจำกัดในการลงพื้นที่เสี่ยงเช่น โรงพยาบาล ซึ่งถือเป็นอุปสรรคอย่างมาก เนื่องจากศูนย์การศึกษาชีวสมมูลต้องมีการทำการศึกษาในมนุษย์ จึงมักมีการร่วมมือดำเนินการศึกษากับโรงพยาบาลเป็นส่วนใหญ่ ทำให้ไม่สามารถจัดการตรวจตรา ณ สถานที่จริงได้ หรือการอบรมต้องจัดเป็นลักษณะ online training ซึ่งการทำ workshop อาจทำได้โดยไม่สะดวกนัก และอาจขาดการให้ความร่วมมือจากผู้เข้าอบรมอย่างทั่วถึง

ผลการประเมิน :

ด้านประสิทธิภาพ		ด้านประสิทธิผล	
มีประสิทธิภาพด้านการเบิกจ่าย ใกล้เคียงแผนที่กำหนด การดำเนินงานเป็นไปตามแผน และสามารถบรรลุตัวชี้วัดความสำเร็จของโครงการได้ทุกตัวชี้วัด		เกิดประสิทธิผลด้านชีวสมมูลของประเทศไทย และการวางแผนพัฒนา ศักยภาพ อบรมให้ความรู้ของภาคเอกชน และประเมินผลกระทบจากการลงนามเพื่อรองรับการดำเนินการตามข้อผูกพันของข้อตกลงยอมรับร่วม ASEAN Sectoral Mutual Recognition Arrangement for Bioequivalence Study Reports และเพื่อประเมินมาตรการลดผลกระทบภายหลังการลงนาม ASEAN BE MRA	
เบิกจ่าย	ดำเนินงาน	บรรลุผล	ผลผลิต + ผลลัพธ์ = วัตถุประสงค์
/	/	/	/

ข้อค้นพบ : โครงการเป็นลักษณะโครงการต่อเนื่องปีที่ ๓ จาก ๕ ปี เพื่อเป็นการเตรียมความพร้อมของภาคเอกชน เพื่อรองรับ ASEAN BE MR

ข้อเสนอแนะ:

๑. ควรมีการนำเสนอรายงานการประเมินมาตรการแผนการรองรับการดำเนินการและลดผลกระทบจากการลงนามข้อตกลงต่อผู้บริหารโดยลำดับ และวางแผนปรับปรุงพัฒนางานต่อไป
๒. ควรมีการวางแผนรูปแบบของกิจกรรมให้โครงการที่ต้องดำเนินการร่วมกับคนส่วนมาก ควรปรับให้เป็นรูปแบบออนไลน์ เพื่อลดการพบปะ ลดการแพร่ระบาดของเชื้อ เนื่องด้วยสถานการณ์การแพร่ระบาดยังมีเข้าสู่สภาวะปกติ รวมถึงเป็นการลดต้นทุนของโครงการด้วย

**รายละเอียดผลการดำเนินงานโครงการตามแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ
ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔**

ชื่อโครงการ : โครงการสำรวจสถานการณ์ในการจัดทำฉลากโภชนาการแบบจีดีเอ (GDA)

หน่วยงานที่รับผิดชอบ : กองอาหาร

ยุทธศาสตร์ อย. ที่ ๒

วันที่เริ่มโครงการ : ๑ ตุลาคม ๒๕๖๓

วันที่สิ้นสุดโครงการ : ๓๐ กันยายน ๒๕๖๔

วัตถุประสงค์ : เพื่อสำรวจสถานการณ์ความเชื่อมั่นของผู้บริโภคต่อคุณภาพอาหารและฉลากโภชนาการแบบจีดีเอ (GDA)

ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ : ๑. ผู้ประกอบการ ๒. ผู้บริโภค

ดัชนีวัดความสำเร็จ		ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด
ดัชนีชี้วัดความเชื่อมั่นของผู้บริโภคต่อคุณภาพอาหารและฉลากโภชนาการแบบจีดีเอ (GDA) ที่มีความแม่นยำ (Validity) ที่ได้จากเครื่องมือวัดที่ทดสอบค่า Reliability ด้วยสัมประสิทธิ์อัลฟ่าอย่างน้อย ๐.๗		มีดัชนีชี้วัดความเชื่อมั่นของผู้บริโภคต่อคุณภาพอาหารและฉลากโภชนาการแบบจีดีเอ (GDA) ที่มีความแม่นยำ (Validity) ที่ได้จากเครื่องมือวัดที่ทดสอบค่า Reliability ด้วยสัมประสิทธิ์อัลฟ่ามากกว่า ๐.๗
งบประมาณที่อนุมัติ ๒๐๐,๐๐๐ บาท	งบประมาณที่ใช้ไป ๒๐๐,๐๐๐ บาท	ร้อยละ ๑๐๐

ผลการดำเนินงาน : (ดำเนินงานได้ร้อยละ ๑๐๐)

๑. จัดทำขอบเขตการดำเนินงาน (TOR)
 ๒. สำรวจข้อมูลสถานการณ์ความเชื่อมั่นของผู้บริโภคต่อคุณภาพอาหารและฉลากโภชนาการแบบจีดีเอ (GDA) โดยการจัดจ้าง บริษัทซูเปอร์โพล จำกัด ดำเนินการดังนี้
 - ๒.๑ สำรวจสถานการณ์ความเชื่อมั่นของผู้บริโภคต่อคุณภาพอาหารและฉลากโภชนาการแบบจีดีเอ (GDA)
 - ๒.๒ ลงพื้นที่และพัฒนาศักยภาพผู้ประกอบการในการจัดทำฉลากโภชนาการแบบจีดีเอ (GDA) ให้เป็นไปตามกฎหมายที่เกี่ยวข้องและสร้างความเชื่อมั่นแก่ผู้บริโภค
 - ๒.๓ สื่อสารเพื่อสร้างความเชื่อมั่นของผู้บริโภคต่อฉลากโภชนาการแบบจีดีเอ (GDA) พบว่า ผู้บริโภคมีความเชื่อมั่นของต่อคุณภาพอาหารและฉลากโภชนาการแบบจีดีเอ (GDA) ที่วิเคราะห์จากจากเครื่องมือวัดที่ทดสอบค่า Reliability ได้ค่าสัมประสิทธิ์อัลฟ่ามากกว่า ๐.๗
- วิเคราะห์ข้อมูลและสรุปผลการสำรวจสถานการณ์ความเชื่อมั่นของผู้บริโภคต่อคุณภาพอาหารและฉลากโภชนาการแบบจีดีเอ (GDA) เพื่อเสนอผู้บริหารกำหนดเป็นนโยบายในปีต่อไป

ปัญหาและอุปสรรค : ไม่มี

ผลการประเมิน :

ด้านประสิทธิภาพ		ด้านประสิทธิผล	
มีประสิทธิภาพด้านการเบิกจ่ายเป็นไปตามแผนดำเนินงานเป็นไปตามแผน และสามารถบรรลุตัวชี้วัดความสำเร็จของโครงการได้ทุกตัวชี้วัด		เกิดประสิทธิผลด้านการสำรวจสถานการณ์ความเชื่อมั่นของผู้บริโภคต่อคุณภาพอาหารและฉลากโภชนาการแบบจีดีเอ (GDA)	
เบิกจ่าย	ดำเนินงาน	บรรลุผล	ผลผลิต + ผลลัพธ์ = วัตถุประสงค์
/	/	/	/

- ข้อเสนอแนะ:
๑. ในปีต่อไปควรขยายการสำรวจให้ครอบคลุมผู้ประกอบการทุกภาคส่วน พร้อมวิเคราะห์ผลการสำรวจมาปิดช่องว่างของกระบวนการของ อย. ต่อไป
 ๒. ควรกำหนดดัชนีตัวชี้วัดที่สามารถเกิดผลลัพธ์ที่สอดคล้องกับวัตถุประสงค์ของโครงการ

รายละเอียดผลการดำเนินงานโครงการตามแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ
ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔

ชื่อโครงการ : โครงการบูรณาการผักผลไม้ปลอดภัย

หน่วยงานที่รับผิดชอบ : กองอาหาร

ยุทธศาสตร์ อย. ที่ ๓

วันที่เริ่มโครงการ : ๑ พฤศจิกายน ๒๕๖๓

วันที่สิ้นสุดโครงการ : ๓๐ กันยายน ๒๕๖๔

- วัตถุประสงค์ : ๑. เพื่อเสริมสร้างความเข้มแข็งระบบตรวจสอบเฝ้าระวังผักผลไม้ทั้งนำเข้าและภายในประเทศ
๒. เพื่อวิเคราะห์จุดแข็ง จุดอ่อน สำหรับมาตรการการกำกับดูแลผักผลไม้ที่นำเข้าที่ อย.
ได้ดำเนินการไปแล้ว
๓. เพื่อพัฒนามาตรการการกำกับดูแลคุณภาพด้านความปลอดภัยของผักผลไม้ที่นำเข้า โดยมุ่งเน้น
การส่งต่อข้อมูลย้อนกลับเพื่อพัฒนาผู้ผลิตจากประเทศต้นทาง
๔. เพื่อประชาชนได้รับความปลอดภัยจากการบริโภคผักและผลไม้สดที่มีการตกค้างจากสารเคมี
กำจัดศัตรูพืช

ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ : ประชาชน

ดัชนีวัดความสำเร็จ		ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด
๑. รายงานผลการวิเคราะห์ข้อมูลความปลอดภัยและวิเคราะห์จุดอ่อนของมาตรการกำกับดูแลผักและผลไม้สดของประเทศไทย ก่อนและหลังการบังคับใช้ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เลขที่ ๓๘๖ พ.ศ.๒๕๖๐ เรื่อง กำหนดวิธีการผลิต เครื่องมือเครื่องใช้ในการผลิตและการเก็บรักษาผักหรือผลไม้สดบางชนิด และการแสดงฉลาก พร้อมข้อเสนอแนะ จำนวน ๑ ฉบับ		๑. รายงาน จำนวน ๑ ฉบับ
๒. ร้อยละ ๘๐ ของสถานที่ผลิต (คัดและบรรจุ) ผักและผลไม้สดที่ได้รับการพัฒนาผ่านมาตรฐานตามที่กฎหมายกำหนด		๒. ร้อยละ ๘๑.๖๗
งบประมาณที่อนุมัติ ๗,๒๖๑,๖๘๕.๐๔ บาท	งบประมาณที่ใช้ไป ๗,๒๖๑,๖๗๗.๙ บาท	ร้อยละ ๘๙.๘๙

ผลการดำเนินงาน : (ดำเนินงานได้ร้อยละ ๑๐๐)

๑. เสริมสร้างความเข้มแข็งระบบตรวจสอบเฝ้าระวังผักผลไม้ที่นำเข้า
- ๑.๑ ประเมินข้อมูลผลวิเคราะห์ผักผลไม้ก่อนและหลังดำเนินการประกาศ สธ ๓๘๖ ตั้งแต่ปี ๒๕๖๑-๒๕๖๓ ที่รายการผักผลไม้ต้องมีใบรับรองสถานที่ผลิต กับรายการผักผลไม้ที่ไม่ต้องมีใบรับรอง โดยแบ่งเป็นชนิดผัก ประเภท จำนวนที่เก็บ จำนวนที่พบสารพิษตกค้าง และจำนวนที่มีค่าตกมาตรฐาน พบสถานการณ์การปนเปื้อนสารพิษตกค้าง จากวัตถุอันตรายทางการเกษตร เฉพาะ ๑๓๒ ชนิด และกำหนดมาตรฐานปริมาณสารพิษตกค้างฯ ตามประกาศฯ เลขที่ ๓๘๗ และฉบับแก้ไขเพิ่มเติมโดยประกาศฯ ฉบับที่ ๓๙๓ ในผัก ผลไม้สดนำเข้า และได้รายงานผลการวิเคราะห์ข้อมูลความปลอดภัยและวิเคราะห์จุดอ่อนของมาตรการกำกับดูแลผักและผลไม้สดของประเทศไทย

ก่อนและหลังการบังคับใช้ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เลขที่ ๓๘๖ พ.ศ.๒๕๖๐ เรื่อง กำหนดวิธีการผลิต เครื่องมือ เครื่องใช้ในการผลิตและการเก็บรักษาผักหรือผลไม้สดบางชนิด และการแสดงฉลาก พร้อมข้อเสนอแนะ จำนวน ๑ ฉบับ

๑.๒ ตรวจสอบและเฝ้าระวังรายการผักผลไม้ที่ต้องส่งให้ตรวจใบรับรองเพิ่มเติมกรณีผลการประเมินพบว่า ใบรับรองมีความสัมพันธ์กับผลการประเมิน

๑.๓ เพิ่มมาตรการการตรวจสอบการนำเข้าผักผลไม้ โดยผู้นำเข้าแสดงหนังสือรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ สารพิษตกค้างจากวัตถุดิบอันตรายทางการเกษตร (Certificate of Analysis : COA) ตามรายการที่กำหนด

๑.๔ เพิ่มการทดสอบเบื้องต้นผักผลไม้ที่เคยพบปัญหาโดยวางแผนและจัดซื้อชุด GT-test kit จำนวน ๓๐ กล่อง

๑.๕ ประชุมสื่อสารข้อมูลผู้ที่เกี่ยวข้องกับการกระจายผักผลไม้กับหน่วยงานตรวจวิเคราะห์ วันที่ ๒๔ มีนาคม ๒๕๖๔

๑.๖ สื่อสารข้อมูลผู้ที่เกี่ยวข้องกับการกระจายผักผลไม้ จำนวน ๕ ครั้ง ผ่านการประชุมร่วมกับ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ เจ้าหน้าที่ด่าน เจ้าหน้าที่ สสจ. ผู้ค้าปลีก และสถานทูต

๒. เสริมสร้างความเข้มแข็งระบบตรวจสอบเฝ้าระวังผักผลไม้ภายในประเทศ

๒.๑ เฝ้าระวังสถานที่ผลิต (คัดและบรรจุ) และสถานที่จำหน่าย ผักและผลไม้สด

(๑) ห้องปฏิบัติการ (สถานที่ผลิต (คัดและบรรจุ) เก็บตัวอย่างผักผลไม้สด ส่งตรวจวิเคราะห์ยาสารเคมีกำจัดศัตรูพืช ๑๓๒ สาร พาราควอตและไกลโฟเซต จำนวน ๑๗๗ ตัวอย่าง ผ่านมาตรฐาน ๑๑๖ ตัวอย่าง (ร้อยละ ๖๕.๕๔) รอยผลวิเคราะห์ ๑๕ ตัวอย่าง (ร้อยละ ๘.๔๗) (ส่วนกลาง กทม. จำนวน ๕๒ ตัวอย่าง ผ่านมาตรฐานจำนวน ๓๕ ตัวอย่าง และตกมาตรฐานจำนวน ๑๗ ตัวอย่าง และส่วนภูมิภาค จำนวน ๑๒๕ ตัวอย่าง ผลผ่านมาตรฐาน ๘๑ ตัวอย่างตกมาตรฐาน ๒๙ ตัวอย่าง) และอยู่ระหว่างรอยผลวิเคราะห์ ๑๕ ตัวอย่าง

(๒) ชุดทดสอบเบื้องต้น (สถานที่จำหน่าย ผักและผลไม้สด) โดยเก็บตัวอย่างผักผลไม้ในเขตพื้นที่กทม. รวม ๔๒ เขต เป็นจำนวนทั้งสิ้น ๒,๐๖๔ ตัวอย่าง พบว่า ผ่านมาตรฐาน จำนวน ๒,๐๐๐ ตัวอย่าง คิดเป็นร้อยละ ๙๖.๙๐ พร้อมจัดเก็บผลวิเคราะห์ข้อมูลลงฐานข้อมูล

(๓) ให้คำปรึกษาและตอบข้อสงสัยเกี่ยวกับการดำเนินงานเก็บตัวอย่างในส่วนภูมิภาค

๒.๒ การลงพื้นที่เพื่อการดำเนินงานพัฒนาสถานประกอบการผลิตผักผลไม้

(๑) จัดทำแผนการลงพื้นที่เพื่อดำเนินงานพัฒนาสถานที่ผลิต (คัดและบรรจุ) ผักและผลไม้สด กรณีสถานที่ไม่ผ่านเกณฑ์ จำนวน ๑๒ จังหวัด โดยอาศัยผลวิเคราะห์ปี ๒๕๖๓

(๒) ลงพื้นที่ตรวจสอบสถานที่ผลิต(คัดและบรรจุ)ผักผลไม้สด ที่ไม่ผ่านเกณฑ์ จำนวน ๑๒ แห่ง พบว่า ผ่าน GMP ทั้งหมดจำนวน ๑๑ แห่ง คิดเป็นร้อยละ ๙๑.๖๗

๒.๓ ประชุมสรุปผลการดำเนินงานโครงการบูรณาการผักผลไม้ปลอดภัย

(๑) ครั้งที่ ๑ เมื่อวันที่ ๒๖ มกราคม ๒๕๖๔

(๒) ครั้งที่ ๒ เมื่อวันที่ ๗ มิถุนายน ๒๕๖๔

(๓) ครั้งที่ ๓ เมื่อวันที่ ๑๕ มิถุนายน ๒๕๖๔

๒.๔ พัฒนาระบบฐานข้อมูลการจัดการตรวจสอบเฝ้าระวังผักและผลไม้ (ระบบฐานข้อมูลเดิม) และวิเคราะห์และดึงรายงานผลข้อมูลให้เป็นปัจจุบัน (ระบบฐานข้อมูลใหม่) พร้อมจัดทำสรุปผลการดำเนินงานสถานการณ์ตรวจสอบเฝ้าระวังผักและผลไม้ด้วยชุดทดสอบเบื้องต้นและห้องปฏิบัติการ

๒.๕ จัดทำฐานข้อมูลและแฟ้มประวัติการตรวจสอบ

(๑) ออกแบบและจัดทำแบบฟอร์มเพื่อจัดทำฐานข้อมูลผลการตรวจประเมินสถานประกอบการที่ไม่ผ่านมาตรฐาน และฐานข้อมูลผลการตรวจวิเคราะห์สารเคมีกำจัดศัตรูพืชโดยห้องปฏิบัติการ ในการประชุมโครงการฯ เมื่อวันที่ ๒๖ มกราคม ๒๕๖๔

(๒) รวบรวมผลข้อมูลโครงการฯของส่วนกลางและส่วนภูมิภาค ประจำเดือนกันยายน ๒๕๖๔

(๓) รวบรวม ตรวจสอบ ลงข้อมูลผลการตรวจประเมินสถานประกอบการของส่วนกลาง จำนวน ๙๖ ครั้ง และลงข้อมูลผลการตรวจวิเคราะห์ผลิตภัณฑ์ของส่วนกลางและส่วนภูมิภาค จำนวน ๗,๘๔๐ ครั้ง

๓. ขออนุมัติปรับแผน และคืนเงินจำนวน ๓๖,๖๖๔ บาท ตามบันทึกที่ สธ ๑๐๑๐.๕/๕๒๔๓ ลงวันที่ ๒๓ ก.ค. ๖๔

ปัญหาและอุปสรรค : เนื่องจากสถานการณ์การระบาดของโรคโควิด-19 จึงมีการปรับแผนการลงในพื้นที่ที่มีความเสี่ยงน้อยและปลอดภัยต่อผู้ปฏิบัติงาน โดยทำการลงเก็บตัวอย่างเฉพาะสถานที่จำหน่ายที่เป็นห้างค้าปลีกที่ตั้งอยู่ภายในเขตพื้นที่ตามแผนการดำเนินงาน

ผลการประเมิน :

ด้านประสิทธิภาพ		ด้านประสิทธิผล	
มีประสิทธิภาพด้านการเบิกจ่ายใกล้เคียงแผนที่กำหนด ดำเนินงานเป็นไปตามแผน และสามารถบรรลุตัวชี้วัดความสำเร็จของของโครงการได้ทุกตัวชี้วัด		เกิดประสิทธิภาพด้านเฝ้าระวังผักผลไม้นำเข้า และภายในประเทศ ผลตรวจวิเคราะห์ยาสารเคมีกำจัดศัตรูพืช พัฒนาระบบฐานข้อมูลการจัดการตรวจสอบเฝ้าระวังผักและผลไม้	
เบิกจ่าย	ดำเนินงาน	บรรลุผล	ผลผลิต + ผลลัพธ์ = วัตถุประสงค์
/	/	/	/

- ข้อเสนอแนะ:**
- ในปีต่อไปควรเพิ่มการวิเคราะห์สารเคมีอันตรายในผักผลไม้ ตามที่กฎหมายกำหนด
 - ถอดบทเรียนจากการผลการวิเคราะห์ เพื่อเพิ่มมาตรการเฝ้าระวัง รวมถึงการสร้างเครือข่าย เพื่อยกระดับความปลอดภัยในการบริโภคผักและผลไม้

รายละเอียดผลการดำเนินงานโครงการตามแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ
ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔

ชื่อโครงการ : โครงการบูรณาการผลิตภัณฑ์อาหารให้มีความปลอดภัยจากสารที่มีฤทธิ์ในการลดน้ำหนักหรือเสริมสร้างสมรรถภาพทางเพศ

หน่วยงานที่รับผิดชอบ : กองอาหาร

ยุทธศาสตร์ อย. ที่ ๓

วันที่เริ่มโครงการ : ๑ ตุลาคม ๒๕๖๓

วันที่สิ้นสุดโครงการ : ๓๐ กันยายน ๒๕๖๔

วัตถุประสงค์ : เพื่อเสริมสร้างความเข้มแข็งระบบตรวจสอบเฝ้าระวังผลิตภัณฑ์อาหารทั้งนำเข้าและภายในประเทศให้ประชาชนได้รับความคุ้มครองความปลอดภัยจากการบริโภคผลิตภัณฑ์อาหารที่มีการปลอมปนสารที่มีฤทธิ์ในการลดน้ำหนักหรือเสริมสร้างสมรรถภาพทางเพศในผลิตภัณฑ์เสริมอาหารหรืออาหารอื่น ได้แก่ อาหารกลุ่ม ผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร กาแฟ หรือเครื่องดื่มในภาชนะบรรจุที่ปิดสนิท ที่มีการโฆษณาอวดอ้างสรรพคุณในการลดน้ำหนักหรือเสริมสร้างสมรรถภาพทางเพศ

ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ : ประชาชน

ดัชนีวัดความสำเร็จ		ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด
ร้อยละ ๘๕ ของผลิตภัณฑ์เสริมอาหารกลุ่มเป้าหมายที่พบว่าไม่ผ่านมาตรฐานตามเกณฑ์ที่กำหนดได้รับการดำเนินการแก้ไขและดำเนินการตามกฎหมาย		ร้อยละ ๑๐๐
งบประมาณที่อนุมัติ ๑,๖๐๔,๘๑๗ บาท	งบประมาณที่ใช้ไป ๑,๖๐๔,๘๑๗ บาท	ร้อยละ ๑๐๐

ผลการดำเนินงาน : (ดำเนินงานได้ร้อยละ ๑๐๐)

๑. เสริมสร้างความเข้มแข็งระบบตรวจสอบผลิตภัณฑ์อาหารนำเข้า โดยการตรวจสอบผลิตภัณฑ์เสริมอาหารที่มีกล่าวอ้างสรรพคุณ (ลดน้ำหนัก หรือเสริมสมรรถภาพทางเพศ) เพื่อส่งวิเคราะห์ห้องปฏิบัติการ จำนวน ๒๐ ตัวอย่าง ได้รับผลวิเคราะห์ ๑๘ ตัวอย่าง และผ่านมาตรฐานจำนวน ๑๘ ตัวอย่าง (ร้อยละ ๙๐) และรอผล ๒ ตัวอย่าง

๒. เสริมสร้างความเข้มแข็งระบบตรวจสอบเฝ้าระวังผลิตภัณฑ์อาหารภายในประเทศ

๒.๑ สืบค้น วางแผน วิเคราะห์ ตรวจสอบเก็บตัวอย่าง ติดตาม รวบรวมข้อมูลโครงการ และจัดเก็บข้อมูลผลการตรวจสอบ ผลวิเคราะห์พร้อมจัดทำแฟ้มทะเบียนประวัติผลการตรวจสอบและเก็บตัวอย่าง ณ สถานประกอบการ

(๑) ประชุมหารือผู้ที่เกี่ยวข้องจัดทำ (ร่าง) ข้อมูลสถานประกอบการอาหาร ซึ่งมีผลิตภัณฑ์พบการปลอมปนสารที่มีฤทธิ์ทางยา (BLACK LIST ๒๕๖๔) เมื่อวันที่ ๙ ธันวาคม ๒๕๖๓

(๒) ประชุมหารือผู้ที่เกี่ยวข้องเพื่อพิจารณาแนวทางการดำเนินงานโครงการบูรณาการผลิตภัณฑ์อาหารให้มีความปลอดภัยจากสารที่มีฤทธิ์ในการลดน้ำหนักหรือเสริมสร้างสมรรถภาพทางเพศ เมื่อวันที่ ๒๘ ธันวาคม ๒๕๖๓ ซึ่งที่ประชุมพิจารณาว่าควรเพิ่มการเฝ้าระวังผลิตภัณฑ์เสริมอาหารกลุ่มเป้าหมาย โดยเพิ่มจำนวนผลิตภัณฑ์เสริมอาหารกลุ่มเป้าหมาย ส่งตรวจวิเคราะห์ด้วยวิธีการตรวจวิเคราะห์ทางห้องปฏิบัติการมากขึ้น

(๓) ดำเนินการสืบค้นประสานงาน ติดตาม และรวบรวมผลข้อมูลผลิตภัณฑ์เสริมอาหารที่พบการปลอมปนสารที่มีฤทธิ์ทางยาของส่วนกลางและส่วนภูมิภาค ประจำปีงบประมาณ ๒๕๖๓ จำนวน ๑๑๐ รายการ

(๔) รวบรวมข้อมูล ตรวจสอบข้อมูลสถานประกอบการอาหาร ตรวจสอบฉลากผลิตภัณฑ์ที่พบการปลอมปนสารที่มีฤทธิ์ทางยา และพิจารณายกเลิกบัญชีดำ ตามเกณฑ์การพิจารณายกเลิกบัญชีดำ (BLACK LIST) โดยดำเนินงานตรวจวิเคราะห์ (กรุงเทพฯ) ๒๙ ตัวอย่าง และดำเนินงานตรวจวิเคราะห์ (ภูมิภาค) ๔๕ ตัวอย่าง รวมจำนวน ๗๔ ตัวอย่าง ได้รับผลวิเคราะห์ ๓๑ รายการ ซึ่งพบข้อบกพร่อง รวม ๑๑ รายการ (ร้อยละ ๓๕.๔๘) เนื่องจากตรวจพบยาแผนปัจจุบัน (จำนวน ๕ รายการ) และวัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาทประเภท ๑ ไฮบูทรามิน (จำนวน ๖ รายการ) ซึ่งผลิตภัณฑ์ที่พบข้อบกพร่อง สำนักงานสาธารณสุขจังหวัด ซึ่งได้ประสานเจ้าหน้าที่ตำรวจในการสืบหาแหล่งผลิต วัตถุออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาทประเภท ๑ ไฮบูทรามิน ต่อไป สำหรับผลิตภัณฑ์อาหารนำเข้าจากต่างประเทศและยา ๒๐ รายการ ได้รับรายงานผลการตรวจวิเคราะห์รวม จำนวน ๒๐ รายการ ผลปรากฏว่าไม่พบข้อบกพร่อง

(๕) จัดทำและแจ้งข้อมูลสถานประกอบการอาหาร ซึ่งมีผลิตภัณฑ์พบการปลอมปนสารที่มีฤทธิ์ทางยา (BLACK LIST ๒๕๖๔) พร้อมเกณฑ์การพิจารณาการขึ้นบัญชีดำ แนวทางการดำเนินการหากถูกขึ้นบัญชีดำ

(๖) ลงพื้นที่เก็บตัวอย่าง ตรวจวิเคราะห์ตัวอย่างโดยชุดทดสอบเบื้องต้น และส่งตรวจวิเคราะห์ ณ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ (จำนวน ๑๘ แห่ง)

(๗) ดำเนินการลงพื้นที่ตรวจสอบสถานที่ผลิตอาหาร จำนวน ๑๐ แห่ง (เก็บเข้าฐานข้อมูล)

๒.๒ เพื่าระวังผลิตภัณฑ์เสริมอาหารกลุ่มเป้าหมายให้มีความปลอดภัยจากสารที่มีฤทธิ์ในการลดน้ำหนักหรือเสริมสร้างสมรรถภาพทางเพศ ด้วยวิธีการตรวจวิเคราะห์ทางห้องปฏิบัติการ

(๑) ขออนุมัติงบประมาณในการดำเนินการตรวจวิเคราะห์สารที่มีฤทธิ์ในการลดน้ำหนักหรือเสริมสร้างสมรรถภาพทางเพศด้วยวิธีห้องปฏิบัติการ ให้กรมวิทยาศาสตร์ การแพทย์ เมื่อวันที่ ๒๒ มกราคม ๒๕๖๔

(๒) สรุปผลการดำเนินโครงการ รายเดือนธันวาคม ๒๕๖๓ - กันยายน ๒๕๖๔

๓. ขออนุมัติคืนเงินจากเดิม ๑,๗๐๗,๓๐๐ บาท คืนเงินจำนวน ๑๐๒,๔๘๓ บาท เหลืองบประมาณดำเนินงานทั้งสิ้น ๑,๖๐๔,๘๑๗ บาท ตามบันทึก สธ ๑๐๑๐.๕/๕๒๔๓ ลงวันที่ ๒๓ ก.ค.๒๕๖๔

ปัญหาและอุปสรรค :

๑. เนื่องด้วยสถานการณ์การแพร่ระบาดของโรคติดเชื้อไวรัสโคโรนา ๒๐๑๙ (COVID-๑๙) ระลอกใหม่ที่เกิดขึ้น มีความรุนแรงเพิ่มมากขึ้น ทำให้การดำเนินการลงพื้นที่ตรวจสอบสถานที่ผลิต และสถานที่จำหน่ายผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร ทั้งในส่วนกลาง และส่วนภูมิภาค ได้รับผลกระทบ อันเนื่องจากปัญหาในด้านภาระหน้าที่การทำงานของเจ้าหน้าที่สาธารณสุขจังหวัด ที่ต้องมีการดำเนินการในเรื่องการควบคุมการแพร่ระบาดของโรค ในพื้นที่ที่เป็นสถานการณ์เร่งด่วน จึงทำให้การดำเนินการตรวจสอบสถานประกอบการผลิตอาหารได้รับผลกระทบและชะลอออกไป อีกทั้งสถานประกอบการมาตรการการป้องกันการแพร่เชื้อภายในโรงงานผลิตอาหารที่ไม่สามารถให้เจ้าหน้าที่เข้าตรวจสอบได้

๒. จากสถานะเศรษฐกิจที่เกิดขึ้น ทำให้ผู้ประกอบการมีการผลิตผลิตภัณฑ์อาหาร หรือมีการสั่งซื้อที่ลดลง ทำให้ผู้ผลิตไม่มีการผลิตผลิตภัณฑ์ตลอดระยะเวลาหลายเดือนที่ผ่านมา ทำให้เจ้าหน้าที่ไม่สามารถเข้าตรวจสอบการผลิตผลิตภัณฑ์ และไม่สามารถเก็บตัวอย่างเพื่อทำการตรวจสอบได้

๓. การประสานงานเจ้าหน้าที่สาธารณสุขจังหวัดที่รับผิดชอบงานมีความล่าช้า เนื่องจากเจ้าหน้าที่มีภาระหน้าที่ในเรื่องการควบคุมการแพร่ระบาดของโรค

ผลการประเมิน :

ด้านประสิทธิภาพ		ด้านประสิทธิผล	
มีประสิทธิภาพด้านการเบิกจ่ายเป็นไปตามแผน ดำเนินงานเป็นไปตามแผน และสามารถบรรลุตัวชี้วัดความสำเร็จของของโครงการได้ทุกตัวชี้วัด		เกิดประสิทธิผลด้านการสร้างความเข้มแข็งระบบตรวจสอบเฝ้าระวังตรวจสอบผลิตภัณฑ์เสริมอาหารที่มีกล่าวอ้างสรรพคุณเชิงรุก มีแนวทางการจัดการทางกฎหมาย เพื่อให้ประชาชนได้รับความคุ้มครองความปลอดภัยจากการบริโภค	
เบิกจ่าย	ดำเนินงาน	บรรลุผล	ผลผลิต + ผลลัพธ์ = วัตถุประสงค์
/	/	/	/

- ข้อเสนอแนะ:**
๑. ควรลงพื้นที่/ขยายการเก็บผลิตภัณฑ์เสริมอาหารที่มีกล่าวอ้างสรรพคุณ (ลดน้ำหนัก หรือเสริมสมรรถภาพทางเพศ) เชิงรุก เพื่อให้ครอบคลุมทั่วประเทศ
 ๒. สร้างความรู้ผู้ประกอบการ ประชาชน และเครือข่ายจัดการผลิตภัณฑ์ที่ผิดกฎหมาย

**รายละเอียดผลการดำเนินงานโครงการตามแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ
ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔**

ชื่อโครงการ : โครงการพัฒนาศักยภาพผู้ประกอบการและติดตามการพัฒนาด้านระบบควบคุมคุณภาพการผลิตผลิตภัณฑ์ปรุงรสที่เสริมไอโอดีน

หน่วยงานที่รับผิดชอบ : กองอาหาร

ยุทธศาสตร์ อย. ที่ ๓

วันที่เริ่มโครงการ : ๑ ตุลาคม ๒๕๖๓

วันที่สิ้นสุดโครงการ : ๓๐ กันยายน ๒๕๖๔

- วัตถุประสงค์ :**
๑. เพื่อพัฒนาศักยภาพผู้ประกอบการผลิตผลิตภัณฑ์ปรุงรสที่เสริมไอโอดีนให้สามารถผลิตผลิตภัณฑ์ที่มีปริมาณไอโอดีนได้คุณภาพหรือมาตรฐานตามที่กฎหมายกำหนด
 ๒. เพื่อรวบรวมข้อมูลที่เกี่ยวข้องเพื่อใช้ประกอบการพิจารณาทบทวนมาตรฐานไอโอดีนในผลิตภัณฑ์ปรุงรสที่เสริมไอโอดีน
 ๓. เพื่อพัฒนามาตรฐานการปฏิบัติงานของเจ้าหน้าที่ ณ สถานที่ผลิต พร้อมทั้งสอบเทียบเครื่องมือในการตรวจสอบคุณภาพมาตรฐานเกลือบริโภคให้แก่เจ้าหน้าที่ส่วนกลางและส่วนภูมิภาค

ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ : ๑. ผู้ประกอบการผลิตผลิตภัณฑ์ปรุงรสที่เสริมไอโอดีน ๒. เจ้าหน้าที่ส่วนกลางและภูมิภาค ได้แก่ สำนักงานสาธารณสุขจังหวัด หน่วยงานภาคีเครือข่าย

ดัชนีวัดความสำเร็จ		ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด
ร้อยละของผู้ประกอบการผลิตผลิตภัณฑ์ปรุงรสที่เสริมไอโอดีนมีความรู้ความเข้าใจเกี่ยวกับระบบควบคุมคุณภาพการผลิตผลิตภัณฑ์ปรุงรสที่เสริมไอโอดีนร้อยละ ๘๐		ผู้ประกอบการผลิตผลิตภัณฑ์ปรุงรสที่เสริมไอโอดีนมีความรู้ความเข้าใจเกี่ยวกับระบบควบคุมคุณภาพการผลิตผลิตภัณฑ์ปรุงรสที่เสริมไอโอดีนร้อยละ ๘๔.๖๒
งบประมาณที่อนุมัติ ๒๑๑,๘๕๕ บาท	งบประมาณที่ใช้ไป ๒๑๑,๘๕๕ บาท	ร้อยละ ๑๐๐

ผลการดำเนินงาน : (ดำเนินงานได้ร้อยละ ๑๐๐)

- ๑.การจัดประชุมคณะอนุกรรมการทบทวนการเสริมไอโอดีนในเกลือและผลิตภัณฑ์ต่างๆ (ในสถานที่)
 - ๑.๑ เตรียมข้อมูลเพื่อเสนอในการประชุมคณะอนุกรรมการทบทวนการเสริมไอโอดีนในเกลือและผลิตภัณฑ์ต่าง ๆ
 - ๑.๒ ประชุม ครั้งที่ ๑/๒๕๖๔ ในวันที่ ๒๓ มิ.ย. ๒๕๖๔ ผ่าน VDO Conference เพื่อชี้แจงผลการดำเนินงานของหน่วยงานที่เกี่ยวข้อง ติดตามผลแผนระยะสั้นและทบทวนการเติมไอโอดีนผลิตภัณฑ์ที่เสริมไอโอดีน สถานการณ์ปริมาณไอโอดีนในประชากรกลุ่มเสี่ยงในปัจจุบัน รวมถึงพิจารณาข้อมูลสนับสนุนการดำเนินงานด้านไอโอดีน เพื่อพิจารณาทบทวนการเติมไอโอดีนในผลิตภัณฑ์อาหาร ซึ่งมีผู้เข้าร่วมประชุมจำนวนทั้งสิ้น ๓๖ คน
๒. จัดประชุมหารือรายละเอียดการดำเนินงานด้านไอโอดีน และแผนยุทธศาสตร์ควบคุมป้องกันโรคขาดสารไอโอดีนแห่งชาติ ปี ๒๕๖๕ – ๒๕๖๙ ร่วมกับสำนักโภชนาการ กรมอนามัย และผู้ที่เกี่ยวข้อง เมื่อวันที่ ๑๑ กุมภาพันธ์ ๒๕๖๔ ณ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

๓. ลงพื้นที่พัฒนา/ติดตามการพัฒนาระบบควบคุมคุณภาพการผลิตและการเพิ่มศักยภาพในการผลิตผลิตภัณฑ์ที่เสริมไอโอดีน

๓.๑ วางแผน/จัดเตรียมแบบฟอร์ม/คัดเลือกสถานที่ผลิตที่มีปริมาณไอโอดีนไม่ผ่านมาตรฐานที่กำหนด

๓.๒ ลงพื้นที่ (รวมถึงการสัมภาษณ์ผู้ประกอบการ ผ่านระบบ VDO Conference) แล้ว จำนวน ๕๘ แห่ง (เป้าหมาย ๓๐ แห่ง ๑๓ จังหวัด) เพื่อพัฒนาระบบควบคุมคุณภาพการผลิตผลิตภัณฑ์ปรุงรสที่เสริมไอโอดีน กลุ่มเป้าหมาย ประจำปี ๒๕๖๔

๓.๓ เก็บข้อมูลผู้ประกอบการผลิตภัณฑ์ปรุงรสที่เสริมไอโอดีนมีความรู้ความเข้าใจเกี่ยวกับระบบควบคุมคุณภาพการผลิตผลิตภัณฑ์ปรุงรสที่เสริมไอโอดีน เพิ่มขึ้นร้อยละ ๘๔.๖๒

๔. สอบเทียบเครื่องมือในการตรวจสอบคุณภาพมาตรฐานเกลือบริโภคให้แก่เจ้าหน้าที่ส่วนกลางและส่วนภูมิภาค

๔.๑ รวบรวมและสอบเทียบเครื่องมือในการตรวจสอบคุณภาพมาตรฐานเกลือบริโภค (I-Reader) กับสถาบันนวัตกรรมการเรียนรู้ มหาวิทยาลัยมหิดล จำนวน ๕๕ เครื่อง (ส่วนกลางและส่วนภูมิภาค) เมื่อเดือนมกราคม และ กุมภาพันธ์ ๒๕๖๔ และส่งให้ผู้รับผิดชอบนำใช้งานต่อไป

๕. สรุปผลการดำเนินงานโครงการพัฒนาศักยภาพผู้ประกอบการและติดตามการพัฒนาด้านระบบควบคุมคุณภาพการผลิตผลิตภัณฑ์ปรุงรสที่เสริมไอโอดีน

๖. ขออนุมัติปรับแผนและคืนเงิน จากเดิม ๖๐๐,๐๐๐ บาท คืนเงิน ๓๘๘,๑๔๕ บาท งบประมาณคงเหลือ ๒๑๑,๘๕๕ บาท ตามบันทึก สช ๑๐๑๐.๕/๓๗๒๓ ลงวันที่ ๒๗ พ.ค. ๖๔ (เงินที่เหลือจากการเบิกจ่ายจริง ๖,๔๖๕ บาท นำไปใช้ในโครงการพัฒนาชาวไทยสู่สากล)

ปัญหาและอุปสรรค :

จากการปรับแผนลงพื้นที่ฯ โดยการสัมภาษณ์ผู้ประกอบการ ผ่านระบบ VDO Conference เนื่องจากผู้ประกอบการบางรายไม่สามารถเข้าถึงช่องทางออนไลน์ผ่านทาง line หรือ Zoom application ได้ จึงมีการปรับการดำเนินงานเป็นการสัมภาษณ์ทางโทรศัพท์ ทำให้ไม่เห็นภาพสถานประกอบการที่พบประเด็นปัญหาได้ครบถ้วน อาจส่งผลทำให้การให้คำแนะนำไม่ครบถ้วน

ผลการประเมิน :

ด้านประสิทธิภาพ		ด้านประสิทธิผล	
มีประสิทธิภาพด้านการเบิกจ่ายเป็นไปตามแผน ดำเนินงานเป็นไปตามแผน และสามารถบรรลุตัวชี้วัดความสำเร็จของของโครงการได้ทุกตัวชี้วัด		เกิดประสิทธิผลด้านการพัฒนาศักยภาพผู้ประกอบการให้สามารถผลิตผลิตภัณฑ์ที่ได้คุณภาพหรือมาตรฐานตามที่กฎหมายกำหนด และทบทวนมาตรฐานไอโอดีนในผลิตภัณฑ์ปรุงรสที่เสริมไอโอดีน พร้อมทั้งสอบเทียบเครื่องมือในการตรวจสอบคุณภาพมาตรฐานเกลือบริโภคให้แก่เจ้าหน้าที่ส่วนกลางและส่วนภูมิภาค	
เบิกจ่าย	ดำเนินงาน	บรรลุผล	ผลผลิต + ผลลัพธ์ = วัตถุประสงค์
/	/	/	/

ข้อเสนอแนะ: ในปีต่อไปควรดำเนินการ ดังนี้

๑. ควรเพิ่มกิจกรรมเฝ้าระวังปริมาณไอโอดีนในผลิตภัณฑ์ปรุงรสที่เสริมไอโอดีน และถอดบทเรียน นำข้อมูลที่ได้มาวิเคราะห์และหาแนวทางการแก้ไขปัญหาเกี่ยวกับการควบคุมกระบวนการผลิต ให้แก่ผู้ประกอบการ
๒. สร้างเครือข่ายการเฝ้าระวังการบริโภคไอโอดีนที่เกิน/ขาดจากที่กำหนดของประชาชน เพื่อให้เกิดผลประโยชน์ต่อผู้บริโภคอย่างยั่งยืนต่อไป
๓. กำหนดดัชนีตัวชี้วัดที่สามารถวัดและตอบเป้าหมายผลผลิตและผลลัพธ์ และสอดคล้อง วัตถุประสงค์ของโครงการ

รายละเอียดผลการดำเนินงานโครงการตามแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ
ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔

ชื่อโครงการ : โครงการส่งเสริมการส่งออกอาหารแปรรูป: คริวไทยสู่ครัวโลก

หน่วยงานที่รับผิดชอบ : กองอาหาร

ยุทธศาสตร์ อย. ที่ ๒

วันที่เริ่มโครงการ : ๑ ตุลาคม ๒๕๖๓

วันที่สิ้นสุดโครงการ : ๓๐ กันยายน ๒๕๖๔

วัตถุประสงค์ : เพื่อสร้างโอกาสและขยายช่องทางการตลาดของผลิตภัณฑ์อาหารกลุ่มเป้าหมาย

ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ : ๑. ผู้ประกอบการผลิตอาหาร ๒. เจ้าหน้าที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

ดัชนีวัดความสำเร็จ		ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด
ร้อยละ ๕๐ ของผลิตภัณฑ์ที่เข้าร่วมโครงการสามารถส่งออกได้		ร้อยละ ๖๐.๖๖
งบประมาณที่อนุมัติ ๘๐,๘๐๐ บาท	งบประมาณที่ใช้ไป ๘๐,๘๐๐ บาท	ร้อยละ ๑๐๐

ผลการดำเนินงาน : (ดำเนินงานได้ร้อยละ ๑๐๐)

๑. ประชุมเพื่อวางแผน และติดตามความคืบหน้า การดำเนินงานโครงการฯ

๑.๑ ประชุมเพื่อวางแผนและติดตามการดำเนินโครงการส่งเสริมการส่งออกอาหารแปรรูป: คริวไทยสู่ครัวโลก

- (๑) ครั้งที่ ๑/๒๕๖๔ เมื่อวันที่ ๖ มกราคม ๒๕๖๔
- (๒) ครั้งที่ ๒/๒๕๖๔ เมื่อวันที่ ๑๘ มกราคม ๒๕๖๔
- (๓) ครั้งที่ ๓/๒๕๖๔ เมื่อวันที่ ๑๐ มีนาคม ๒๕๖๔
- (๔) ครั้งที่ ๔/๒๕๖๔ เมื่อวันที่ ๒๒ เมษายน ๒๕๖๔
- (๕) ครั้งที่ ๕/๒๕๖๔ เมื่อวันที่ ๒๔ มิถุนายน ๒๕๖๔

ได้มีซึ่ง (๑)หลักเกณฑ์การคัดเลือกผู้ประกอบการที่มีการส่งออกผลิตภัณฑ์เพื่อจำหน่ายไปยัง สเปน,ลาว พร้อมสถานที่ประกอบการที่มีความเหมาะสมเข้าร่วมโครงการฯ (๒) กำหนดหลักเกณฑ์การคัดเลือกและใบสมัครสถานประกอบการให้มีความเหมาะสม (๓) กำหนดกลุ่มผลิตภัณฑ์ที่ต้องการส่งเสริมการส่งออกให้ชัดเจน (๔) ประชาสัมพันธ์การรับสมัครผู้ประกอบการทั้ง ๑๓ เขตสุขภาพ (๕) เห็นชอบชื่อสถานที่ประกอบการที่ผ่านการคัดเลือกเข้าร่วมโครงการฯ (๖) แนวทางการประชุมผู้ประกอบการที่เข้าร่วมโครงการฯ ประสานงาน สสจ. ให้ทราบ และ (๗) เห็นควรปรับแก้ไขแผนกิจกรรมเพื่อให้เกิดความเหมาะสมในการดำเนินงานมากขึ้น เช่น การติดตามผลการดำเนินงานหลังจากอบรม ขอบเขตการเก็บข้อมูล โดยใช้การสัมภาษณ์สถานประกอบการผ่านทางโทรศัพท์

๒. ประชุมประสานความร่วมมือกับตัวแทนการส่งออก บ.ไปรษณีย์ไทย จำกัด เพื่อศึกษาโครงสร้างการบริหารบริษัทและ supply chain รวมทั้งกฎระเบียบเกี่ยวกับการนำเข้าไปยังประเทศเป้าหมาย ผ่านระบบ

ออนไลน์ เมื่อวันที่ ๑ กุมภาพันธ์ ๒๕๖๔ เพื่อนำข้อมูลจัดทำเป็นคู่มือการส่งออกผลิตภัณฑ์อาหารไปยัง สปป. ลาว สำหรับผู้ประกอบการ

๓. จัดทำคู่มือการส่งออกผลิตภัณฑ์อาหารไปยังประเทศเป้าหมายสำหรับผู้ประกอบการ ๑ งาน
๔. ประชาสัมพันธ์ขอเชิญเข้าร่วมโครงการส่งเสริมการส่งออกอาหารแปรรูป : ครีวไทยสู่ครัวโลก ถึงกอง คบ. และ สสจ. ทั้ง ๑๓ เขตสุขภาพ เพื่อการคัดเลือกผลิตภัณฑ์เข้าร่วมโครงการ/ชี้แจงมาตรฐานการผลิต และอยู่ระหว่างจัดทำแผนเพื่อพัฒนาศักยภาพเจ้าหน้าที่ และส่งเสริมการพัฒนาสถานประกอบการผลิตเพื่อการส่งออก ผ่านระบบออนไลน์
๕. ประชุมหารือร่วมกับกองที่เกี่ยวข้อง เพื่อพิจารณาและวางแผนการลงพื้นที่ ติดตามผลการดำเนินงานของสถานประกอบการที่เข้าร่วมโครงการ ประสานไปยัง สจจ. แจ้งสถานประกอบการให้ทราบ
๖. ดำเนินการสรุปผลการดำเนินงานโครงการฯ และเสนอประชุมเพื่อวางแผนและติดตามความคืบหน้าการดำเนินงานโครงการฯ
๗. มีการขออนุมัติปรับแผนการดำเนินงาน และคืบหน้าประมาณ ๔๓๑,๒๐๐ บาท เหลืองบประมาณดำเนิน ๘๐,๘๐๐ บาท

ปัญหาและอุปสรรค :

๑. ข้อมูลการศึกษากฎระเบียบและข้อกำหนดของตัวแทนการส่งออก/นำเข้า ช่องทางการจำหน่ายสินค้าผ่านตัวแทนการนำเข้า ณ สปป.ลาว เพื่อความเหมาะสม เนื่องจาก สปป. ลาว ไม่มีตัวแทนนำเข้ารายใหญ่ ซึ่งจะเป็นรายย่อยเท่านั้น ในการนำเข้าจะนำเข้าไปจำหน่ายในแต่ละพื้นที่ของตนเอง มีความไม่สอดคล้องกับแผนการดำเนินงานของโครงการ ส่งผลให้การรับสมัครและคัดเลือกผู้ประกอบการเข้าร่วมโครงการ ต้องปรับระยะเวลาในการดำเนินการและกิจกรรมใหม่
๒. เนื่องด้วยปัจจุบันมีการแพร่ระบาดของโรคติดเชื้อไวรัสโคโรนา ๒๐๑๙ (COVID-๑๙) ในประเทศไทยระลอกใหม่ ทำให้เกิดปัญหาอุปสรรคไม่สามารถดำเนินงานจัดการอบรมแก่ผู้ประกอบการนอกสถานที่ และการลงพื้นที่เพื่อติดตามการดำเนินงานของสถานประกอบการกลุ่มเป้าหมายได้

ผลการประเมิน :

ด้านประสิทธิภาพ			ด้านประสิทธิผล
มีประสิทธิภาพด้านการเบิกจ่ายเป็นไปตามแผน ดำเนินงานเป็นไปตามแผน และสามารถบรรลุตัวชี้วัดความสำเร็จของโครงการได้ทุกตัวชี้วัด			เกิดประสิทธิภาพด้านการขยายช่องทางการตลาดของผลิตภัณฑ์อาหาร
เบิกจ่าย	ดำเนินงาน	บรรลุผล	ผลผลิต + ผลลัพธ์ = วัตถุประสงค์
/	/	/	/

- ข้อเสนอแนะ:**
๑. ในปีต่อไปควรกำหนดดัชนีตัวชี้วัดที่สามารถวัดและตอบเป้าหมายผลผลิตและผลลัพธ์ และสอดคล้องวัตถุประสงค์ของโครงการ
 ๒. ควรเพิ่มช่องทาง/ประเทศการส่งออกผลิตภัณฑ์อาหารทั้งผู้นำเข้ารายใหญ่ และรายย่อย ให้เป็นไปตามความเหมาะสมของแต่ละประเทศ

รายละเอียดผลการดำเนินงานโครงการตามแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ
ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔

ชื่อโครงการ : โครงการพัฒนาชาวไทยสู่สากล (SMEs)

หน่วยงานที่รับผิดชอบ : กองอาหาร

ยุทธศาสตร์ อย. ที่ ๒

วันที่เริ่มโครงการ : ๑ ตุลาคม ๒๕๖๓

วันที่สิ้นสุดโครงการ : ๓๐ กันยายน ๒๕๖๔

- วัตถุประสงค์ :
๑. เพื่อส่งเสริมให้ผู้ประกอบการสามารถรังสรรค์ผลิตภัณฑ์อาหาร (ชา) ที่หลากหลายทั้งในรูปแบบชาเดี่ยว หรือชาผสม ตลอดจนส่งเสริมให้เกิดการขับเคลื่อนเศรษฐกิจของประเทศด้วยชาไทยตลอดห่วงโซ่ ตั้งแต่ต้นน้ำ กลางน้ำ และปลายน้ำ ตั้งแต่กระบวนการผลิตไปจนถึงกระบวนการทางการตลาด
 ๒. เพื่อเพิ่มมูลค่าสินค้าเกษตรราคาต่ำ โดยการแปรรูปให้เป็นผลิตภัณฑ์อาหารที่มีมูลค่าสูงขึ้น
 ๓. เพื่อให้เกิดการกระจายโอกาสทางเศรษฐกิจ และเพิ่มรายได้ให้แก่ประชาชนในทุกๆระดับตั้งแต่เกษตรกรรายหญ้า OTOP SMEs Startup จนถึงอุตสาหกรรม
 ๔. เพื่อพัฒนาสถานประกอบการผลิตอาหาร (ชา) กลุ่มเป้าหมายให้มีสถานที่ผลิตที่ได้คุณภาพมาตรฐาน และสามารถผลิตผลิตภัณฑ์ที่มีคุณภาพมาตรฐานตามที่กฎหมายกำหนด โดยการเสริมสร้างองค์ความรู้เชิงลึกแก่สถานประกอบการกลุ่มเป้าหมาย
 ๕. เพื่อพัฒนาเจ้าหน้าที่ในระดับจังหวัดและอำเภอให้เข้าใจเกณฑ์การตรวจประเมินสถานประกอบการผลิตอาหาร
 ๖. เพื่อจัดทำข้อมูลผู้ประกอบการผลิตอาหาร (ชา) ทั่วประเทศ

ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ : ๑. ผู้ประกอบการผลิตอาหาร (ชา) เช่น เกษตรกรรายหญ้า OTOP SMEs Startup จนถึงอุตสาหกรรม ๒. เจ้าหน้าที่ส่วนภูมิภาค ได้แก่ สำนักงานสาธารณสุขจังหวัด และเจ้าหน้าที่ภาคีเครือข่าย ๓. ผู้บริโภค

ดัชนีวัดความสำเร็จ		ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด
ร้อยละของสถานประกอบการผลิตผลิตภัณฑ์อาหาร (ชา) โดยผู้ประกอบการกลุ่มเป้าหมายได้รับการพัฒนาและตรวจประเมินสถานที่ผลิตผ่านมาตรฐานตามเกณฑ์ที่กำหนด ร้อยละ ๗๐		ร้อยละ ๘๓.๓๓
งบประมาณที่อนุมัติ ๕๖๗,๕๒๖.๒๘ บาท	งบประมาณที่ใช้ไป ๕๖๗,๕๒๐.๘๓ บาท	ร้อยละ ๙๙.๙๙

ผลการดำเนินงาน : (ดำเนินงานได้ร้อยละ ๑๐๐)

๑. การประชุมเพื่อวางแผนและติดตามการดำเนินงาน
 - ๑.๑ ประชุมหารือความร่วมมือกับทาง SME Bank เมื่อวันที่ ๙ ตุลาคม ๒๕๖๓
 - ๑.๒ ประชุมหารือความร่วมมือกับทางไปรษณีย์ไทย เมื่อวันที่ ๑๗ พฤศจิกายน ๒๕๖๓
 - ๑.๓ ประชุมหารือและชี้แจงแผนการดำเนินงานโครงการพัฒนาชาวไทยสู่สากลปี พ.ศ. ๒๕๖๔ เมื่อวันที่ ๗ ธันวาคม ๒๕๖๓
 - ๑.๔ ประชุมวางแผนการดำเนินงาน และหารือความร่วมมือด้านซัพพลายเชนกับสถาบันฯ และกาแพฯ ภายใต้โครงการพัฒนาชาวไทยสู่สากล ผ่านระบบออนไลน์ โดยใช้ application Webex เมื่อวันที่ ๒๕ ธันวาคม ๒๕๖๓
 - ๑.๕ ประชุมหารือเพื่อสนับสนุนการดำเนินงานภายใต้โครงการพัฒนาชาวไทยสู่สากล ปี พ.ศ.๒๕๖๔ กับทาง SME D Bank ผ่านระบบออนไลน์ โดยใช้ application Webex เมื่อวันที่ ๑๔ มกราคม ๒๕๖๔
 - ๑.๖ ประชุมเพื่อดำเนินงานในการขับเคลื่อนการส่งเสริมและพัฒนาผู้ประกอบการ SMEs กลุ่มผลิตภัณฑ์ (ชา) กับทาง SME D Bank ผ่านระบบออนไลน์ โดยใช้ application Webex เมื่อวันที่ ๓ กุมภาพันธ์
 - ๑.๗ ประชุมชี้แจงการดำเนินงานโครงการพัฒนาชาวไทยสู่สากล (SMEs) และแผนการติดตามผลการดำเนินโครงการ ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔ ผ่านระบบออนไลน์ โดยใช้ Application Webex เมื่อวันที่ ๑ มิถุนายน ๒๕๖๔
๒. จัดอบรมเชิงปฏิบัติการเพื่อพัฒนาศักยภาพเจ้าหน้าที่ และส่งเสริมการพัฒนาสถานประกอบการผลิตอาหาร (ชา) ผ่านระบบออนไลน์
 - ๒.๑ จังหวัดเชียงใหม่ ในวันที่ ๑ มีนาคม ๒๕๖๔
 - ๒.๒ จังหวัดขอนแก่น ในวันที่ ๑๙ มีนาคม ๒๕๖๔
 - ๒.๓ กรุงเทพฯ ในวันที่ ๕ เมษายน ๒๕๖๔

ซึ่งผลการอบรมฯ พบว่าผู้ประกอบการกลุ่มเป้าหมายผ่านการประเมินความรู้ตามเกณฑ์ที่กำหนดร้อยละ ๘๔.๙๑ (๙๐/๑๐๖) และเจ้าหน้าที่ผ่านการประเมินความรู้ตามเกณฑ์ที่กำหนดร้อยละ ๙๕.๒๔ (๔๐/๔๒)
๓. ประชุมหารือเพื่อวางแผนการลงพื้นที่ติดตามการดำเนินงานพัฒนาสถานประกอบการผลิตอาหาร (ชา)
 - ๓.๑ ขออนุมัติปรับแผนการดำเนินการลงพื้นที่ให้คำปรึกษาในการพัฒนาฯ แก่ผู้ประกอบการ ผ่านทางโทรศัพท์ หรือ VDO conference / สัมภาษณ์และติดตามการพัฒนาสถานประกอบการผลิตอาหาร (ชา) กลุ่มเป้าหมายประจำปี ๒๕๖๔ ผ่านทางช่องทางออนไลน์
 - ๓.๒ จัดทำอนุมัติขอชี้แจงการดำเนินงานโครงการพัฒนาชาวไทยสู่สากล (SMEs) และแผนการติดตามผลการดำเนินโครงการ ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔
 - ๓.๓ ติดตามการพัฒนาสถานที่ผลิตและการจัดทำฉลากของผู้ประกอบการผลิตอาหาร (ชา) กลุ่มเป้าหมายปี ๒๕๖๔ ผ่านทางออนไลน์โดยมีการพัฒนาสถานประกอบการที่เข้าร่วมโครงการฯ ทั้งสิ้น ๗๒ แห่ง มีผลผ่านมาตรฐานจำนวน ๖๐ แห่ง (ร้อยละ ๘๓.๓๓) และไม่ผ่านมาตรฐาน ๑๒ แห่ง (ร้อยละ ๑๖.๖๗) และมีผลิตภัณฑ์ชาที่ได้จากพืชพื้นบ้านในประเทศไทยอย่างหลากหลาย จำนวน ๑๐๓ รายการ
๔. จัดจ้างทำสื่อ/คู่มือให้ความรู้สำหรับผู้ประกอบการ
๕. วิเคราะห์ข้อมูล และสรุปผลตั้งนี้ผู้ประกอบการที่สมัครเข้าร่วมโครงการและจัดกลุ่มผู้ประกอบการ
๖. ขออนุมัติปรับแผนดำเนินการ พร้อมคืนเงิน ๔๓๒,๔๗๓.๗๒ บาท จากเดิม ๑,๐๐๐,๐๐๐ เหลืองบประมาณ ๕๖๗,๕๒๖.๒๘ บาท

ปัญหาและอุปสรรค : เนื่องจากสถานการณ์โควิด-19 ทำให้ต้องเลื่อนแผนการดำเนินงานในการจัดอบรมฯ ที่มีการรวมคนจำนวนมาก/ลงพื้นที่ต่างจังหวัดออกไป

ผลการประเมิน :

ด้านประสิทธิภาพ		ด้านประสิทธิผล	
มีประสิทธิภาพด้านการเบิกจ่ายใกล้เคียงแผนที่กำหนด ดำเนินงานเป็นไปตามแผน และสามารถบรรลุตัวชี้วัดความสำเร็จของโครงการได้ทุกตัวชี้วัด		เกิดประสิทธิผลด้านการส่งเสริมผู้ประกอบการผลิตชา และขับเคลื่อนอุตสาหกรรมการผลิตตลอดห่วงโซ่ ต้นน้ำ กลางน้ำ และปลายน้ำ	
เบิกจ่าย	ดำเนินงาน	บรรลุผล	ผลผลิต + ผลลัพธ์ = วัตถุประสงค์
/	/	/	/

ข้อค้นพบ : มีรายงานการบริหารงบประมาณจำนวน ๖,๔๖๕ บาทจากโครงการพัฒนาศักยภาพผู้ประกอบการ และติดตามการพัฒนาด้านระบบควบคุมคุณภาพการผลิตผลิตภัณฑ์ปรุงรสที่เสริมไอโอดีน ให้ดำเนินการในโครงการพัฒนาชาไทยสู่ชาโลก ซึ่งมีการขออนุมัติปรับแผนและคิ่งบประมาณจำนวน ๔๓๒,๔๗๓.๗๒ บาท

ข้อเสนอแนะ:

๑. ควรเพิ่มสัดส่วนของผู้ประกอบการ การกระจายรายได้ระดับรากหญ้าให้มากขึ้น พร้อมสร้างองค์ความรู้ใหม่ ๆ รวมถึงกิจกรรมลงพื้นที่เพื่อรับฟังปัญหา อุปสรรคในเชิงพื้นที่ พร้อมทั้งเฝ้าระวังผลิตภัณฑ์ที่ไม่เป็นไปตามคุณภาพ มาตรฐาน และกฎหมายที่กำหนด
๒. ในปีต่อไปควรกำหนดดัชนีตัวชี้วัดที่สามารถวัดและตอบเป้าหมายผลผลิตและผลลัพธ์ และสอดคล้องวัตถุประสงค์ของโครงการ

รายละเอียดผลการดำเนินงานโครงการตามแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ
ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔

ชื่อโครงการ : โครงการศูนย์จับคู่ธุรกิจอาหารนวัตกรรม (Innovative Food Matching Centre)

หน่วยงานที่รับผิดชอบ : กองอาหาร

ยุทธศาสตร์ อย. ที่ ๒

วันที่เริ่มโครงการ : ๑ ตุลาคม ๒๕๖๓

วันที่สิ้นสุดโครงการ : ๓๐ กันยายน ๒๕๖๔

วัตถุประสงค์ :

๑ วัตถุประสงค์หลัก :

(๑) เพื่อส่งเสริมให้ผลงานวิจัยด้านการแปรรูปเพิ่มมูลค่าผลผลิตทางการเกษตรและอาหารมีความพร้อมสู่การผลิตเชิงพาณิชย์โดยใช้มาตรการด้านมาตรฐานคุณภาพ และความปลอดภัยของอาหารเป็นตัวขับเคลื่อน

๒ วัตถุประสงค์จำเพาะ :

(๑) เพื่อสรรหา คัดเลือก ตรวจสอบข้อมูลผลิตภัณฑ์อาหารที่พัฒนาจากงานวิจัยด้านการแปรรูปผลผลิตทางการเกษตรและอาหารในเบื้องต้น ตลอดจนให้คำแนะนำให้ผลิตภัณฑ์มีมาตรฐานด้านคุณภาพ และความปลอดภัยตามกฎหมายที่เกี่ยวข้อง

(๒) เพื่อสร้างเครือข่ายและช่องทางการสื่อสารข้อมูลผลงานวิจัยด้านการแปรรูปผลผลิตทางการเกษตรและอาหารที่มีคุณภาพและความปลอดภัยที่มีศักยภาพในการผลิต รวมทั้งช่องทางเชื่อมโยงระหว่างผู้วิจัย และผู้ประสงค์ใช้ผลการวิจัย

ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ : ๑. กองอาหาร สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา จังหวัดนนทบุรี
๒. สถาบันวิจัย/สถาบันการศึกษาทั่วประเทศ/ องค์กรบริหารงานวิจัย ๓. สถานประกอบการผลิตอาหารกลุ่มเป้าหมาย

ดัชนีวัดความสำเร็จ		ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด	
ผลงานวิจัยที่ผ่านการประเมินคุณภาพและมาตรฐานตามกฎหมายที่เกี่ยวข้องมีดัชนีระดับความพร้อมของเทคโนโลยีสู่อุตสาหกรรม (Technology Readiness Levels: TRL) อย่างน้อยที่ระดับ TRL ๓		ผลงานวิจัยที่ผ่านการประเมินคุณภาพและมาตรฐานตามกฎหมายที่เกี่ยวข้องมีดัชนีระดับความพร้อมของเทคโนโลยีสู่อุตสาหกรรม (Technology Readiness Levels: TRL) ที่ระดับ TRL ๓	
งบประมาณที่อนุมัติ ๗๙,๑๐๗.๔๕ บาท	งบประมาณที่ใช้ไป ๗๙,๑๐๗.๔๕ บาท	ร้อยละ ๑๐๐	

ผลการดำเนินงาน : (ดำเนินงานได้ร้อยละ ๑๐๐)

๑. การประชุมกลุ่ม/คณะทำงานเพื่อกำหนดแนวคิดวางแผนและติดตามความคืบหน้าการดำเนินงานโครงการฯ จำนวน ๔๐ ครั้ง เพื่อกำหนดแนวคิด วางแผน แนวทางการดำเนินงาน ติดตามความคืบหน้าการดำเนินงานโครงการฯ และพิจารณาข้อมูลวิชาการงานวิจัยที่เข้าร่วมโครงการฯ เพื่อจัดทำทะเบียนผลิตภัณฑ์ที่ผ่านการพิจารณา ซึ่งการพิจารณาผลการวิจัย จำนวน ๕ งานวิจัยผ่านการประเมินคุณภาพและความปลอดภัยตามกฎหมายที่เกี่ยวข้อง และพร้อมสู่การผลิตเชิงพาณิชย์ ร้อยละ ๑๐๐
๒. ประชุมให้คำปรึกษานักวิจัย และนักลงทุนภาคอุตสาหกรรม ณ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
 - ๒.๑ ประชุมหารือร่วมกับกองผลิตภัณฑ์สุขภาพนวัตกรรมและการบริการ (สนบ.) เมื่อวันที่ ๒๘ มกราคม ๒๕๖๔
 - ๒.๒ ประชุมหารือร่วมกับนักวิจัย จากสถาบันค้นคว้าและพัฒนาผลิตภัณฑ์อาหาร มหาวิทยาลัยเกษตรศาสตร์ และ บริษัท เซ็ปเป้ จำกัด (มหาชน) เมื่อวันที่ ๔ กุมภาพันธ์ ๒๕๖๔ และวันที่ ๙ กรกฎาคม ๒๕๖๔
 - ๒.๓ ประชุมหารือร่วมกับนักวิจัย จากมหาวิทยาลัยแม่โจ้ และ บริษัท สยามเสดตี้แคร์ จำกัด เมื่อวันที่ ๓ มีนาคม ๒๕๖๔
๓. ลงพื้นที่ร่วมกับเครือข่ายองค์กรบริหารงานวิจัย /สถาบันวิจัย /สถานบันศึกษาตามที่ร้องขอ เพื่อให้คำปรึกษา งานวิจัยคุณภาพและมาตรฐานอาหาร และสร้างความร่วมมือศูนย์ประสานงานเครือข่ายการจับคู่ธุรกิจ
 - ๓.๑ ประชุมหารือความร่วมมือกับเครือข่ายองค์กรบริหารงานวิจัย สำนักงานพัฒนาการวิจัยการเกษตร (องค์การมหาชน) เมื่อวันที่ ๑๒ พฤศจิกายน ๒๕๖๓
 - ๓.๒ ประชุม ลงพื้นที่ร่วมกับเครือข่าย เพื่อพัฒนาสมรรถนะมนุษย์และการเสริมสร้างสุขภาพ มหาวิทยาลัยขอนแก่น ณ โรงแรมราชวดี รีสอร์ท & โฮเทล จังหวัดขอนแก่น เมื่อวันที่ ๓๐ พฤศจิกายน ๒๕๖๓
๔. การอบรมพัฒนาเครือข่ายนักวิจัย เพื่อเตรียมความพร้อมเป็นศูนย์ประสานงานเครือข่ายการจับคู่ธุรกิจอาหาร นวัตกรรม จำนวน ๔ ภาค (ภาคกลาง ภาคใต้ ภาคตะวันออกเฉียงเหนือ ภาคเหนือ) และขออนุมัติปรับแผนการอบรมฯ เนื่องจากสถานการณ์โควิด-19 (ตามบันทึก สธ ๑๐๑๐.๕/๘๓๑ ลงวันที่ ๑๘ ก.พ. ๖๔)
๕. ขออนุมัติจากเดิม ๖๐๐,๐๐๐ บาท คืบเงินจำนวน ๕๒๐,๘๙๒.๕๕ บาท เหลืองบประมาณ ๗๙,๑๐๗.๔๕ บาท
๖. วิเคราะห์และประเมินกิจกรรม ดังนี้
 - (๑) ผลงานวิจัยจากเครือข่ายผ่านการประเมินคุณภาพและความปลอดภัยตามกฎหมายที่เกี่ยวข้อง จำนวน ๑๔ ผลิตภัณฑ์ มีดัชนีระดับความพร้อมของเทคโนโลยีสู่อุตสาหกรรมที่ระดับ TRL ๓
 - (๒) ศูนย์ประสานงานเครือข่ายการจับคู่ธุรกิจนวัตกรรมอาหาร จำนวน ๑ แห่ง

ปัญหาและอุปสรรค :

เนื่องด้วยสถานการณ์การแพร่ระบาดของโรคติดเชื้อไวรัสโคโรนา ๒๐๑๙ (โควิด-19) จึงทำให้ไม่สามารถดำเนินงานตามกิจกรรมที่ได้วางแผนไว้ ทั้งกิจกรรมประชาสัมพันธ์จับคู่ธุรกิจผลงานวิจัยที่ผ่านการพิจารณาร่วมกับเครือข่าย และการลงพื้นที่เพื่ออบรมพัฒนาเครือข่ายนักวิจัย จึงทำให้ไม่สามารถบรรลุได้ตามเป้าหมาย

ผลการประเมิน :

ด้านประสิทธิภาพ		ด้านประสิทธิผล	
มีประสิทธิภาพด้านการเบิกจ่าย เป็นไปตามแผน ดำเนินงาน เป็นไปตามแผน และสามารถ บรรลุตัวชี้วัดความสำเร็จของของ โครงการได้ทุกตัวชี้วัด		เกิดประสิทธิผลด้านการส่งเสริมงานวิจัยด้านการแปรรูปผลผลิตทางการเกษตร และอาหารในเบื้องต้น ให้มีคุณภาพ มาตรฐาน ทำให้ผ่านการประเมินตาม กฎหมายที่เกี่ยวข้องมีดัชนีระดับความพร้อมของเทคโนโลยีอุตสาหกรรม ระดับ ๓ รวมถึงการสร้างเครือข่ายนักวิจัย ผู้ประกอบการ มุ่งสู่การเพิ่มมูลค่า ผลผลิตทางการเกษตรและอาหารมีความพร้อมสู่การผลิตเชิงพาณิชย์ได้	
เบิกจ่าย	ดำเนินงาน	บรรลุผล	ผลผลิต + ผลลัพธ์ = วัตถุประสงค์
/	/	/	/

ข้อค้นพบ : หน่วยงานขออนุมัติปรับแผนกิจกรรมกิจกรรมประชาสัมพันธ์จับคู่ธุรกิจผลงานวิจัย ในระยะที่ ๑ ซึ่งไม่สามารถดำเนินงานเนื่องด้วยสถานการณ์การแพร่ระบาดของโรคติดเชื้อไวรัสโคโรนา ๒๐๑๙ (โควิด-19) จึงทำให้ไม่สามารถบรรลุได้ตามเป้าหมาย แต่ไม่ส่งผลดัชนีตัวชี้วัด และวัตถุประสงค์ของ โครงการ

ข้อเสนอแนะ:

๑. ควรมีการเพิ่มกิจกรรมขับเคลื่อนการเป็นศูนย์จับคู่ธุรกิจอาหารและนวัตกรรมตลอดทั้งห่วงโซ่ ตั้งแต่ต้นน้ำ กลางน้ำ และปลายน้ำ ให้สามารถขึ้นทะเบียน จัดแจ้ง และสร้างเป็นมูลค่าทาง เศรษฐกิจได้
๒. มีการสร้างเครือข่ายกับภาครัฐ เอกชน เกี่ยวกับการขึ้นทะเบียนผลิตภัณฑ์นวัตกรรม

**รายละเอียดผลการดำเนินงานโครงการตามแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ
ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔**

ชื่อโครงการ : โครงการพัฒนาแนวทางการแก้ไขปัญหาเชิงระบบในการรับจดแจ้งเครื่องสำอางของพนักงานเจ้าหน้าที่สำนักงานสาธารณสุขจังหวัด ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔

หน่วยงานที่รับผิดชอบ : กองควบคุมเครื่องสำอางและวัตถุอันตราย (กลุ่มควบคุมเครื่องสำอาง)

ยุทธศาสตร์ อย. ที่ ๑

วันที่เริ่มโครงการ : ๑ ตุลาคม ๒๕๖๓

วันที่สิ้นสุดโครงการ : ๓๐ เมษายน ๒๕๖๔

วัตถุประสงค์ : ๑. เพื่อพัฒนาแนวทางการแก้ไขปัญหาเชิงระบบในการรับจดแจ้งเครื่องสำอาง

๒. เพื่อให้ความรู้ความเข้าใจเกี่ยวกับข้อมูลกฎหมาย หลักเกณฑ์ และระบบการจดแจ้งเครื่องสำอางแก่เจ้าหน้าที่ส่วนภูมิภาค

ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ : เจ้าหน้าที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา(ส่วนกลาง) / เจ้าหน้าที่สำนักงานสาธารณสุขจังหวัด / ผู้ประกอบการในส่วนภูมิภาค

ดัชนีวัดความสำเร็จ		ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด
๑. แนวทางในการแก้ไขปัญหาเชิงระบบในการรับจดแจ้งเครื่องสำอาง จำนวน ๑ ฉบับ		๑. มีแนวทาง จำนวน ๑ ฉบับ
๒. เจ้าหน้าที่ที่ผ่านการอบรมมีความรู้เพิ่มขึ้น ร้อยละ ๘๐		๒. ร้อยละ ๑๐๐
งบประมาณที่อนุมัติ ๒๐,๒๕๐ บาท	งบประมาณที่ใช้ไป ๒๐,๐๖๐ บาท	ร้อยละ ๙๙.๐๖

ผลการดำเนินงาน : (ดำเนินงานได้ร้อยละ ๑๐๐)

๑. ขออนุมัติปรับรายละเอียดของกิจกรรมและได้รับอนุมัติ ดังนี้

๑.๑ ปรับรูปแบบกิจกรรม จากการอบรมสัมมนาแบบปกติ เป็นการอบรมออนไลน์และประชุมระดมสมอง

๑.๒ ลดงบประมาณ จาก ๒๐๐,๐๐๐ บาท เป็น ๒๐,๒๕๐ บาท

๒. จัดการอบรม ระหว่างวันที่ ๒๒ - ๒๓ มีนาคม ๒๕๖๔ โดยมีผู้เข้ารับการอบรมจำนวน ๑๖๒ คน และพบผลการประเมินความรู้ความเข้าใจเกี่ยวกับข้อมูลกฎหมาย หลักเกณฑ์ และระบบการจดแจ้งเครื่องสำอางหลังการอบรมเพิ่มขึ้น ร้อยละ ๑๐๐

๓. มีแนวทางแก้ไขปัญหาเชิงระบบในการรับจดแจ้งเครื่องสำอาง(ด้านจดแจ้งเครื่องสำอาง และด้านสถานที่) จำนวน ๑ ฉบับ

ปัญหาและอุปสรรค :

๑. การจัดอบรมออนไลน์เป็นการใช้เทคโนโลยีใหม่ที่เจ้าหน้าที่ต้องปรับตัวเรียนรู้กับเทคโนโลยี

๒. อุปกรณ์ITและสัญญาณอินเทอร์เน็ต อุปกรณ์ไม่เพียงพอและสัญญาณไม่เสถียร ส่งผลให้เป็นอุปสรรคในการใช้งาน

๓. กรณีที่หลายหน่วยงานมีการประชุมในเวลาเดียวกัน อุปกรณ์และเจ้าหน้าที่ไอทีไม่เพียงพอ

ผลการประเมิน :

ด้านประสิทธิภาพ		ด้านประสิทธิผล	
มีประสิทธิภาพด้านการเบิกจ่ายใกล้เคียงแผนที่กำหนด ดำเนินงานเป็นไปตามแผน และสามารถบรรลุตัวชี้วัดความสำเร็จของโครงการได้ทุกตัวชี้วัด		เกิดประสิทธิผลด้านพัฒนาแนวทางแก้ไขปัญหาเชิงระบบในการรับจัดแจ้งเครื่องสำอาง และเสริมสร้าง ความรู้ความเข้าใจเกี่ยวกับ ข้อมูลกฎหมาย หลักเกณฑ์ และระบบการจัดแจ้งเครื่องสำอางแก่เจ้าหน้าที่ส่วนภูมิภาค	
เบิกจ่าย	ดำเนินงาน	บรรลุผล	ผลผลิต + ผลลัพธ์ = วัตถุประสงค์
/	/	/	/

ข้อเสนอแนะ: ในปีต่อไปควรมีการถอดบทเรียนที่ได้จากการนำแนวทางไปใช้ปฏิบัติงาน เพื่อนำข้อมูลมาพัฒนาแนวทางต่อไป และควรประเมินศักยภาพการปฏิบัติงานของเจ้าหน้าที่ที่ได้รับการอบรม เช่น เกิดการผิดพลาดในการปฏิบัติงานลดลง มีการวัดความพึงพอใจของผู้รับบริการ

**รายละเอียดผลการดำเนินงานโครงการตามแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ
ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔**

ชื่อโครงการ : พัฒนาศักยภาพพนักงานเจ้าหน้าที่ด้านเครื่องสำอาง ระดับประเทศ รongรับการถ่ายทอดความรู้และเทคโนโลยีสู่สากล ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔

หน่วยงานที่รับผิดชอบ : กองควบคุมเครื่องสำอางและวัตถุอันตราย (กลุ่มควบคุมเครื่องสำอาง)

ยุทธศาสตร์ อย. ที่ ๑

วันที่เริ่มโครงการ : ๑ ตุลาคม ๒๕๖๓

วันที่สิ้นสุดโครงการ : ๓๑ สิงหาคม ๒๕๖๔

วัตถุประสงค์ : ๑. เพื่อพัฒนาพนักงานเจ้าหน้าที่ ให้มีความรู้ และมีทักษะด้านการกำกับดูแลเครื่องสำอางหลังออกสู่ตลาด การเฝ้าระวังและปราบปรามเครื่องสำอางผิดกฎหมาย

๒. เพื่อพัฒนาพนักงานเจ้าหน้าที่ ให้มีความรู้ และมีทักษะในการส่งเสริม ด้านสถานประกอบการเกี่ยวกับเครื่องสำอาง รวมถึงให้คำแนะนำผู้ประกอบการเพื่อพัฒนาสู่มาตรฐาน

ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ : ๑. เจ้าหน้าที่ อย. ๒. เจ้าหน้าที่ส่วนภูมิภาค พนักงานเจ้าหน้าที่ตามพระราชบัญญัติเครื่องสำอาง พ.ศ.๒๕๕๘

ดัชนีวัดความสำเร็จ		ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด
๑. พนักงานเจ้าหน้าที่ที่เข้ารับการอบรมสัมมนามีความรู้ ทักษะ เกี่ยวกับการกำกับดูแลเครื่องสำอางหลังออกสู่ตลาดและการส่งเสริมพัฒนาผู้ประกอบการด้านเครื่องสำอาง หลังการอบรมเพิ่มขึ้นร้อยละ ๘๐		๑. ร้อยละ ๑๐๐
๒. จำนวนสถานที่ผลิตเครื่องสำอางที่ได้รับคำแนะนำผ่านการตรวจประเมินมาตรฐานตามเกณฑ์การตรวจประเมินสถานที่ผลิต เพิ่มขึ้นจากเดิมร้อยละ ๑๐		๒. ร้อยละ ๑๗.๙๖
งบประมาณที่อนุมัติ ๒๙,๗๐๐ บาท	งบประมาณที่ใช้ไป ๒๐,๒๘๐ บาท	ร้อยละ ๖๘.๒๘

ผลการดำเนินงาน : (ดำเนินงานได้ร้อยละ ๑๐๐)

๑. ขออนุมัติปรับโครงการ ดังนี้

๑.๑ เปลี่ยนแปลงรูปแบบการจัดอบรมสัมมนาจากรูปแบบปกติในจังหวัดที่มีปริมาณสถานประกอบการด้านเครื่องสำอางจำนวนมากและรูปแบบออนไลน์ เป็น รูปแบบออนไลน์ ร่วมกับ สสจ. ระหว่างวันที่ ๕-๖ พฤษภาคม ๒๕๖๔ ณ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

๑.๒ ปรับลดงบประมาณจากวงเงิน ๒๐๐,๐๐๐ บาท เป็นวงเงิน ๒๙,๗๐๐ บาท

๒. มีการขออนุมัติเลื่อนวันที่จัดอบรมจากวันที่ ๕-๖ พฤษภาคม ๒๕๖๔ เป็น วันที่ ๒๙-๓๐ มิถุนายน ๒๕๖๔ ตามบันทึกที่ สช ๑๐๐๗/๑๓๕๗ ลงวันที่ ๓๐ เมษายน ๒๕๖๔

๓. จัดการอบรมเกี่ยวกับแนวทางในการตรวจสอบสถานที่ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง หลักเกณฑ์วิธีการและเงื่อนไขในการผลิตหรือนำเข้าเครื่องสำอาง พ.ศ. ๒๕๖๑ ทักษะในการตรวจเฝ้าระวังตามกฎหมาย สามารถจัดทำบันทึกการตรวจสอบสถานประกอบการและจัดเตรียมหลักฐานได้อย่างครบถ้วนถูกต้อง สามารถจัดการ

ผลิตภัณฑ์เครื่องสำอาง และผู้ที่ฝ่าฝืนพระราชบัญญัติเครื่องสำอาง พ.ศ. ๒๕๕๘ และได้มีการประเมินความรู้ ทักษะ เกี่ยวกับการกำกับดูแลเครื่องสำอางหลังออกสู่ตลาดเพิ่มขึ้นร้อยละ ๑๐๐ และสามารถกำกับดูแลผลิตภัณฑ์ เครื่องสำอางแบบเชิงรุกได้สอดคล้องเป็นแนวทางเดียวกันทั่วประเทศ

๔. อนุมัติใช้คู่มือสำหรับพนักงานเจ้าหน้าที่ในการตรวจสอบสถานที่ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการผลิต หรือนำเข้าเครื่องสำอาง พ.ศ. ๒๕๖๑ (ฉบับปรับปรุง) โดยเจ้าหน้าที่ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาและสำนักงานสาธารณสุขทั่วประเทศได้ใช้คู่มือฉบับเดียวกัน ทั้งประเทศ ทั้งนี้เพื่อให้เจ้าหน้าที่ มีความรู้ ความเข้าใจ และสามารถตรวจสอบสถานที่ได้อย่างถูกต้อง มีมาตรฐานที่เท่าเทียมกัน ทั่วประเทศ ลดการใช้ดุลยพินิจ ซึ่งเป็นไปตามหลักธรรมาภิบาล และนำความรู้ที่ได้ไปพัฒนาสถานประกอบการ ให้มีมาตรฐานตามประกาศกระทรวงฯ ได้

๕. ประเมินสถานที่ผลิตเครื่องสำอางที่ได้รับคำแนะนำเป็นไปตามเกณฑ์การตรวจประเมินสถานที่ผลิต เพิ่มขึ้นร้อยละ ๑๗.๙๖

ปัญหาและอุปสรรค : ความไม่ถนัดในการใช้ระบบสารสนเทศเข้าร่วมการดำเนินงาน

ผลการประเมิน :

ด้านประสิทธิภาพ		ด้านประสิทธิผล	
มีประสิทธิภาพการดำเนินงาน และ บรรลุ ต ี่ ชี้ ้ วัต ความสำเร็จ แต่ มี ประสิทธิภาพด้านการ เบิกจ่ายน้อยกว่าแผน		เกิดประสิทธิผลด้านการสร้างความรู้ ทักษะการกำกับดูแลเครื่องสำอางหลังออกสู่ตลาด การเฝ้าระวังและปราบปรามเครื่องสำอางผิดกฎหมายและมีคู่มือตรวจสอบสถานที่ถูกต้อง มาตรฐานที่เท่าเทียมกันทั่วประเทศให้แก่เจ้าหน้าที่ปฏิบัติงาน ให้สามารถให้คำปรึกษาผู้ประกอบการ ทำให้สามารถผ่านการประเมินสถานที่ผลิตเครื่องสำอางที่ได้รับคำแนะนำเป็นไปตามเกณฑ์การตรวจประเมินสถานที่ผลิต	
เบิกจ่าย	ดำเนินงาน	บรรลุผล	ผลผลิต + ผลลัพธ์ = วัตถุประสงค์
X	/	/	/

ข้อเสนอแนะ: ในปีต่อไปควรเพิ่มเติมองค์ความรู้ ทักษะของเจ้าหน้าที่ให้รอบด้าน เพื่อให้สามารถให้คำปรึกษา ที่ถูกต้องเป็นมาตรฐานเดียวกันทั้งประเทศให้แก่ผู้ประกอบการ ทั้งในรูปแบบคู่มือ การลงพื้นที่ โดยใช้เทคโนโลยี เพื่อยกระดับการดำเนินงานอย่างยั่งยืน

**รายละเอียดผลการดำเนินงานโครงการตามแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ
ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔**

ชื่อโครงการ : โครงการพัฒนาประสิทธิภาพการผลิตและส่งเสริมการพัฒนาสมุนไพรในเครื่องสำอางให้เป็นศูนย์กลางผลิตภัณฑ์สุขภาพนานาชาติในระดับสากล ประจำปีงบประมาณ ๒๕๖๔

หน่วยงานที่รับผิดชอบ : กองควบคุมเครื่องสำอางและวัตถุอันตราย (กลุ่มควบคุมเครื่องสำอาง)

ยุทธศาสตร์ อย. ที่ ๓

วันที่เริ่มโครงการ : ๑ ตุลาคม ๒๕๖๓

วันที่สิ้นสุดโครงการ : ๓๑ สิงหาคม ๒๕๖๔

วัตถุประสงค์ : เพื่อถ่ายทอดองค์ความรู้ที่เกี่ยวข้องเกี่ยวกับการใช้น้ำมันจากเมล็ดกัญชงและสารสกัดจากเมล็ดกัญชงในการผลิตเครื่องสำอาง

ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ : ๑. ผู้บริโภค ๒. ผู้ประกอบการด้านเครื่องสำอาง ๓. เจ้าหน้าที่ อย. ๔. เจ้าหน้าที่ส่วนภูมิภาค เช่น สสจ.๕. เครือข่ายภาคการศึกษาและผู้ที่เกี่ยวข้อง

ดัชนีวัดความสำเร็จ		ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด
มีผู้สนใจเข้าศึกษาข้อมูลการสกัด และตัวอย่างการผลิตเครื่องสำอางจากน้ำมันจากเมล็ดกัญชง ไม่น้อยกว่า ๒๐๐ views ในระยะเวลา ๑ เดือนหลังจากปิดประกาศข้อมูลบนเว็บไซต์		ลงข้อมูลตัวอย่างการผลิตเครื่องสำอางจากน้ำมันจากเมล็ดกัญชงใน Youtube channel ของกลุ่มกำหนดมาตรฐานเครื่องสำอาง (Cosmetic Regulation, Thai FDA) และมีผู้สนใจเข้าชมไม่น้อยกว่า ๒๐๐ views เรียบร้อยแล้ว
งบประมาณที่อนุมัติ ๒๐๐,๐๐๐ บาท	งบประมาณที่ใช้ไป ๒๐๐,๐๐๐ บาท	ร้อยละ ๑๐๐

ผลการดำเนินงาน : (ดำเนินงานได้ร้อยละ ๑๐๐)

๑. โครงการได้รับการอนุมัติแล้ว เมื่อวันที่ ๒๕ มีนาคม ๒๕๖๔
๒. ขออนุมัติปรับรายละเอียดโครงการ ตามบันทึก สร ๑๐๐๗/๑๖๖๔ ลงวันที่ ๑๐ มิ.ย. ๖๔ ดังนี้
 - ๒.๑ ยกเลิกวัตถุประสงค์ที่ ๒ และ ๓ เหลือเพียงตัวชี้วัดที่ ๑ เพื่อถ่ายทอดองค์ความรู้ที่เกี่ยวข้องกับการใช้น้ำมันจากเมล็ดกัญชงและสารสกัดจากเมล็ดกัญชงในการผลิตเครื่องสำอาง
 - ๒.๒ ยกเลิกเป้าหมายเชิงผลผลิตข้อที่ ๒ และ ๓ และปรับค่าเป้าหมายเชิงผลผลิตจากเดิม ร้อยละ ๗๐ ของผู้เข้าร่วมประชุมมีความรู้ความเข้าใจเกี่ยวกับการใช้น้ำมันจากเมล็ดกัญชงและสารสกัดจากเมล็ดกัญชงในการผลิตเครื่องสำอางเพิ่มขึ้นก่อนการประชุมเชิงปฏิบัติการ เป็น มีผู้สนใจเข้าศึกษาข้อมูลการสกัดและตัวอย่างการผลิตเครื่องสำอางจากน้ำมันจากเมล็ดกัญชงไม่น้อยกว่า ๒๐๐ view ในระยะเวลา ๑ เดือนหลังจากปิดประกาศข้อมูลบนเว็บไซต์
 - ๒.๓ ยกเลิกเป้าหมายเชิงผลลัพธ์ข้อที่ ๒ และ ๓ เหลือเพียงค่าเป้าหมายเชิงผลลัพธ์ ที่ ๑ ผู้ประกอบการด้านเครื่องสำอางสามารถดำเนินการจัดแจ้งเครื่องสำอางที่ผสมกัญชงได้ไม่น้อยกว่า ๔ ตำรับ

๒.๔ ยกเลิกดัชนีวัดความสำเร็จ (KPI) ข้อที่ ๒ และ ๓ เหลือเพียงดัชนีวัดความสำเร็จที่ ๑ มีผู้สนใจเข้าศึกษาข้อมูล การสกัด และตัวอย่างการผลิตเครื่องสำอางจากน้ำมันจากเมล็ดักัญชง ไม่น้อยกว่า ๒๐๐ view ในระยะเวลา ๑ เดือนหลังจากปิดประกาศข้อมูลบนเว็บไซต์

๒.๕ งบประมาณ จาก ๕๐๐,๐๐๐ บาท เหลืองบประมาณดำเนินการ ๒๐๐,๐๐๐ บาท และคืนเงินจำนวน ๓๐๐,๐๐๐ บาท

๒.๖ ยกเลิกกิจกรรมที่ ๒ และ ๓ เนื่องจาก ผู้เชี่ยวชาญที่ดำเนินงานไม่สามารถเข้าปฏิบัติงานได้ที่มหาวิทยาลัย แห่งข้อมูล เหลือเพียงกิจกรรมที่ ๑ ถ่ายทอดองค์ความรู้ที่เกี่ยวข้องเกี่ยวกับการใช้น้ำมันจากเมล็ดักัญชงและสารสกัด จากเมล็ดักัญชงในการผลิตเครื่องสำอาง โดยการจัดจ้างทำวิดีโอความรู้การสกัดและตัวอย่างการผลิตเครื่องสำอาง จาก น้ำมันจากเมล็ดักัญชง

๓. จัดจ้างผู้จัดทำข้อมูลความรู้ที่เกี่ยวข้องเกี่ยวกับการใช้น้ำมันจากเมล็ดักัญชงและสารสกัดจากเมล็ดักัญชง ในการผลิตเครื่องสำอางเพื่อปิดประกาศบนเว็บไซต์

ปัญหาและอุปสรรค : ไม่มี

ผลการประเมิน :

ด้านประสิทธิภาพ			ด้านประสิทธิผล
มีประสิทธิภาพด้านการเบิกจ่ายเป็นไปตามแผน ดำเนินงานเป็นไปตามแผน และสามารถบรรลุ ตัวชี้วัดความสำเร็จของของโครงการได้ทุกตัวชี้วัด			เกิดประสิทธิภาพด้านถ่ายทอดองค์ความรู้ที่เกี่ยวข้องกับการใช้น้ำมันจากเมล็ดักัญชงและสารสกัดจากเมล็ดักัญชงในการผลิตเครื่องสำอาง ผ่านแพลตฟอร์มของ Youtube channel
เบิกจ่าย	ดำเนินงาน	บรรลุผล	ผลผลิต + ผลลัพธ์ = วัตถุประสงค์
/	/	/	/

ข้อค้นพบ : หน่วยงานขออนุมัติยกเลิกกิจกรรม เป้าหมายเชิงผลผลิต/ผลลัพธ์ และวัตถุประสงค์โครงการ เนื่องจากกิจกรรมไม่สามารถดำเนินการให้สำเร็จได้ในสถานการณ์การแพร่ระบาดของเชื้อไวรัสโคโรน่า

ข้อเสนอแนะ:

- ในปีต่อไปควรวางแผน/ปรับการดำเนินการให้สามารถสำเร็จตามเป้าหมาย ดัชนีตัวชี้วัด วัตถุประสงค์ของโครงการ และสอดคล้องกับชื่อโครงการ
- ควรเพิ่มช่องทางการเผยแพร่องค์ความรู้ พร้อมทั้งกำหนดตัวชี้วัดที่ท้าทายความสำเร็จ เพื่อขยายผู้รับประโยชน์จากโครงการ

**รายละเอียดผลการดำเนินงานโครงการตามแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ
ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔**

ชื่อโครงการ : โครงการส่งเสริมและพัฒนาผู้ประกอบการให้ดำเนินการตามแนวทางการปฏิบัติตามกฎหมายวัตถุอันตราย

หน่วยงานที่รับผิดชอบ : กองควบคุมเครื่องสำอางและวัตถุอันตราย (กลุ่มควบคุมวัตถุอันตราย)

ยุทธศาสตร์ อย. ที่ ๓

วันที่เริ่มโครงการ : ๑ ตุลาคม ๒๕๖๓

วันที่สิ้นสุดโครงการ : ๓๑ ธันวาคม ๒๕๖๔

- วัตถุประสงค์ :**
๑. เพื่อให้ผู้ประกอบการมีความรู้ความเข้าใจเกี่ยวกับแนวทางการการปฏิบัติตามกฎหมายด้านวัตถุอันตราย และการยื่นคำขออนุญาตต่างๆ ด้วยระบบ e-submission
 ๒. เพื่อให้ผู้ประกอบการมีความรู้ความเข้าใจเกี่ยวกับระบบคุณภาพ/หลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการ ผลิตวัตถุอันตราย
 ๓. เพื่อให้ผู้ประกอบการทราบเกี่ยวกับการกำกับดูแลการโฆษณาผลิตภัณฑ์วัตถุอันตราย

ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ : ผู้ประกอบการด้านวัตถุอันตรายหรือผู้ประกอบการที่สนใจ เจ้าหน้าที่ภาครัฐที่เกี่ยวข้อง

ดัชนีวัดความสำเร็จ		ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด
๑. ผู้ประกอบการที่เข้าร่วมโครงการนี้มีความรู้ความเข้าใจเกี่ยวกับแนวทางในการปฏิบัติตามกฎหมายและการยื่นคำขอด้วยระบบ e-submission เพิ่มขึ้น ไม่น้อยกว่าร้อยละ ๘๐ (วัดผลจากการทำแบบทดสอบก่อนและหลัง)		๑. ร้อยละ ๙๓
๒. รายงานสรุปผลการจัดประชุม จำนวน ๑ ฉบับ		๒. จำนวน ๑ ฉบับ แล้ว
งบประมาณที่อนุมัติ ๑๐๐,๐๐๐ บาท	งบประมาณที่ใช้ไป ๙๙,๔๐๐ บาท	ร้อยละ ๙๙.๔

ผลการดำเนินงาน : (ดำเนินงานได้ร้อยละ ๑๐๐)

๑. จัดการประชุมส่งเสริมและพัฒนาผู้ประกอบการให้ดำเนินการตามแนวทางการปฏิบัติตามกฎหมายวัตถุอันตราย เมื่อวันที่ ๒ ธันวาคม ๒๕๖๓ ประกอบด้วยการอภิปรายภาพรวมสถานการณ์และแนวทางการกำกับดูแลวัตถุอันตราย Update กฎหมาย ระบบการยื่นคำขออนุญาตผ่านทางอินเทอร์เน็ต การขึ้นทะเบียนวัตถุอันตรายยุค NEW Normal และการบรรยายเกี่ยวกับการกระทำการฝ่าฝืนพระราชบัญญัติวัตถุอันตราย พ.ศ. ๒๕๖๓ และที่แก้ไขเพิ่มเติม และการตรวจสอบผลิตภัณฑ์ สถานประกอบการ และการกำกับดูแลการโฆษณาโดยในการประชุมมีการประเมินความรู้ความเข้าใจของผู้ประกอบการเกี่ยวกับแนวทางในการปฏิบัติตามกฎหมาย และการยื่นคำขอด้วยระบบ e-submission เพิ่มขึ้น ร้อยละ ๙๓
๒. จัดส่งรายงานสรุปผลการจัดประชุม จำนวน ๑ ฉบับ

ปัญหาและอุปสรรค : การพิจารณาจัดสรรงบประมาณค่อนข้างล่าช้า ส่งผลให้มีระยะเวลาสั้นในการประชาสัมพันธ์เพื่อสมัครเข้าร่วมประชุม และไม่ทั่วถึง

ผลการประเมิน :

ด้านประสิทธิภาพ		ด้านประสิทธิผล	
มีประสิทธิภาพด้านการเบิกจ่ายใกล้เคียงแผนที่กำหนด ดำเนินงานเป็นไปตามแผน และสามารถบรรลุตัวชี้วัดความสำเร็จของของโครงการได้ทุกตัวชี้วัด		เกิดประสิทธิผลด้านการสร้างความรู้ ความเข้าใจแนวทางการปฏิบัติตามกฎหมายด้าน วัตถุอันตราย การยื่นคำขออนุญาตด้วยระบบe-submission หลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการ ผลิตวัตถุอันตราย ให้แก่ผู้ประกอบการ	
เบิกจ่าย	ดำเนินงาน	บรรลุผล	ผลผลิต + ผลลัพธ์ = วัตถุประสงค์
/	/	/	/

ข้อเสนอแนะ : ในปีต่อไปควรกำหนดดัชนีตัวชี้วัดที่สามารถวัดผลลัพธ์ของโครงการด้วย รวมถึงการถอดบทเรียนเพื่อปรับปรุงองค์ความรู้ที่เท่าทันสถานการณ์เผยแพร่ต่อผู้ประกอบการในรูปแบบสื่อออนไลน์ เพื่อเผยแพร่ให้ปฏิบัติเป็นไปในทิศทาง และมาตรฐานเดียวกัน

รายละเอียดผลการดำเนินงานโครงการตามแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ
ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔

ชื่อโครงการ : โครงการพัฒนาห้องปฏิบัติการด้านอาหารและยาตามมาตรฐานกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์

หน่วยงานที่รับผิดชอบ : กองด้านอาหารและยา

ยุทธศาสตร์ อย. ที่ ๑

วันที่เริ่มโครงการ : ๑ ตุลาคม ๒๕๖๓

วันที่สิ้นสุดโครงการ : ๓๑ สิงหาคม ๒๕๖๔

- วัตถุประสงค์ : ๑. เพื่อพัฒนาห้องปฏิบัติการด้านอาหารและยาให้มีคุณภาพตามมาตรฐานกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์
๒. เพื่อพัฒนาศักยภาพและความสามารถในการทดสอบของเจ้าหน้าที่ห้องปฏิบัติการด้านอาหารและยา
๓. เพื่อให้เครื่องมือวิทยาศาสตร์ในห้องปฏิบัติการด้านอาหารและยา มีมาตรฐานตามข้อกำหนดของระบบคุณภาพกองด้านอาหารและยา

ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ : ห้องปฏิบัติการด้านอาหารและยา จำนวน ๑๑ แห่ง ที่ขอต่ออายุและ
เฝ้าระวังการรับรองระบบคุณภาพตามหลักเกณฑ์และเงื่อนไขของกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ว่าด้วยการรับรอง
ระบบคุณภาพห้องปฏิบัติการด้านอาหารและยา และห้องปฏิบัติการด้านอาหารและยา จำนวน ๓ แห่ง ได้รับ
การพัฒนาให้สอดคล้องตามมาตรฐานกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ /ผู้นำเข้าและผู้บริโภค

ดัชนีวัดความสำเร็จ		ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด
ห้องปฏิบัติการด้านอาหารและยา จำนวน ๑๑ แห่ง ได้รับการรับรองเป็นห้องปฏิบัติการ ที่มีระบบคุณภาพตามหลักเกณฑ์และเงื่อนไขของกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ว่าด้วยการ รับรองระบบคุณภาพห้องปฏิบัติการด้านอาหารและยา และห้องปฏิบัติการด้านอาหาร และยา จำนวน ๓ แห่ง ได้รับการพัฒนาให้สอดคล้องตามมาตรฐานกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์		ร้อยละ ๑๐๐
งบประมาณที่อนุมัติ ๑๔๐,๓๐๐ บาท	งบประมาณที่ใช้ไป ๑๒๖,๕๗๒ บาท	ร้อยละ ๙๐.๒๒

ผลการดำเนินงาน : (ดำเนินงานได้ร้อยละ ๑๐๐)

- เครื่องมือวิทยาศาสตร์ของห้องปฏิบัติการด้านอาหารและยาที่ได้รับการรับรองจากสำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ
กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ และห้องปฏิบัติการด้านอาหารและยาที่อยู่ภายใต้การกำกับดูแลของ อย. ได้รับการสอบ
เทียบตามมาตรฐานสากลครบทุกแห่ง
- เจ้าหน้าที่ของห้องปฏิบัติการด้านอาหารและยาที่ได้รับการรับรองจากสำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ
กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์
- ยื่นขอต่ออายุและเฝ้าระวังการรับรองระบบคุณภาพห้องปฏิบัติการด้านอาหารและยา
 - ๓.๑ การทดสอบความสามารถเจ้าหน้าที่ห้องปฏิบัติการด้านอาหารและยาที่อยู่ภายใต้การกำกับดูแลของ อย.
ในการตรวจสอบหาผลิตภัณฑ์กลุ่มเสี่ยงด้วยชุดทดสอบอย่างง่าย กับศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ ๘ อุดรธานี

๓.๒ การยื่นขอต่ออายุและเฝ้าระวังการรับรองระบบคุณภาพห้องปฏิบัติการด้านอาหารและยา จำนวน ๑๑ แห่ง (เชียงใหม่ แม่สาย ทุ่งช้าง ชื่องเท็ก มุกดาหาร ท่าเรือกรุงเทพ ท่าอากาศยานสุวรรณภูมิ สะเตา แหลมฉะบั้ง และ ลาดกระบัง)

๓.๓ การพัฒนาห้องปฏิบัติการด้านอาหารและยา จำนวน ๓ แห่ง ปฏิบัติสอดคล้องตามมาตรฐานกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ๔. ขออนุมัติปรับกิจกรรม และลดวงเงิน จากเดิม ๒๔๐,๓๐๐ บาท คืบเงินจำนวน ๑๐๐,๐๐๐ บาท เหลืองบประมาณดำเนินงาน ๑๔๐,๓๐๐ บาท

ปัญหาและอุปสรรค : สถานการณ์แพร่ระบาดของโรคติดเชื้อไวรัสโคโรนา ๒๐๑๙ (COVID-๑๙) ในประเทศไทย ระลอกใหม่ ทำให้เกิดปัญหาอุปสรรคไม่สามารถดำเนินงานโครงการพัฒนาห้องปฏิบัติการด้านอาหารและยา ตามมาตรฐานกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ตามแผนการดำเนินโครงการที่กำหนดไว้ได้

ผลการประเมิน :

ด้านประสิทธิภาพ		ด้านประสิทธิผล	
มีประสิทธิภาพด้านการเบิกจ่ายใกล้เคียงแผนที่กำหนด ดำเนินงานเป็นไปตามแผน และสามารถบรรลุตัวชี้วัดความสำเร็จของของโครงการได้ทุกตัวชี้วัด		เกิดประสิทธิผลด้านพัฒนาห้องปฏิบัติการด้านอาหารและยาให้มีคุณภาพตามมาตรฐานกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ด้านดารพัฒนาศักยภาพและความสามารถเจ้าหน้าที่รวมทั้งพัฒนาเครื่องมือวิทยาศาสตร์ในห้องปฏิบัติการด้านอาหารและยา มีมาตรฐานตามข้อกำหนดของระบบคุณภาพห้องด้านอาหารและยา	
เบิกจ่าย	ดำเนินงาน	บรรลุผล	ผลผลิต + ผลลัพธ์ = วัตถุประสงค์
/	/	/	/

ข้อเสนอแนะ: ในปีต่อไปควรวางแผนการปฏิบัติงาน การพัฒนาศักยภาพในรูปแบบของออนไลน์ เนื่องจากสถานการณ์การแพร่ระบาดยังไม่เข้าสู่ภาวะปกติ และเพื่อลดค่าต้นทุนของโครงการ ซึ่งจะส่งผลให้มีการเบิกจ่ายใกล้เคียงกับแผนที่กำหนด

**รายละเอียดผลการดำเนินงานโครงการตามแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ
ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔**

ชื่อโครงการ : โครงการพัฒนาศักยภาพเจ้าหน้าที่ด้านอาหารและยาในการประมวลหลักฐาน

หน่วยงานที่รับผิดชอบ : กองด้านอาหารและยา

ยุทธศาสตร์ อย. ที่ ๔

วันที่เริ่มโครงการ : ๑ ธันวาคม ๒๕๖๓

วันที่สิ้นสุดโครงการ : ๒๘ กุมภาพันธ์ ๒๕๖๔

- วัตถุประสงค์ :**
๑. เพื่อพัฒนาสมรรถนะเจ้าหน้าที่ให้มีความรู้เกี่ยวกับกฎหมาย กฎระเบียบและอำนาจหน้าที่ของพนักงานเจ้าหน้าที่ตามกฎหมาย
 ๒. เพื่อให้เจ้าหน้าที่มีทักษะด้านการสืบสวนประมวลหลักฐานได้อย่างรอบคอบและรัดกุม

ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ : ๑. เจ้าหน้าที่กองด้านอาหารและยา อย. ๒. เจ้าหน้าที่ส่วนภูมิภาค คือเจ้าหน้าที่ด้านอาหารและยาสังกัดสำนักงานสาธารณสุขจังหวัด ๓. เจ้าหน้าที่ที่เกี่ยวข้อง

ดัชนีวัดความสำเร็จ		ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด
ร้อยละ ๙๕ ของผลิตภัณฑ์สุขภาพนำเข้า ณ ด้านอาหารและยาที่ได้รับการตรวจสอบได้มาตรฐานตามเกณฑ์ที่กำหนด		ร้อยละ ๙๕
งบประมาณที่อนุมัติ ๒๑๖,๓๐๐ บาท	งบประมาณที่ใช้ไป ๔๕,๓๕๑.๑ บาท	ร้อยละ ๒๐.๙๗

ผลการดำเนินงาน : (ดำเนินงานได้ร้อยละ ๑๐๐)

๑. จัดการอบรมพัฒนาศักยภาพเจ้าหน้าที่ด้านอาหารและยาในการประมวลหลักฐาน ระหว่างวันที่ ๑๗-๑๘ กุมภาพันธ์ ๒๕๖๔ ณ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา โดยมีผู้เข้ารับการอบรมจำนวน ๔๓ คน โดยผู้เข้ารับการอบรมมีผลประเมินผลความรู้เพิ่มขึ้นหลังการอบรม ร้อยละ ๘๐
๒. ผู้เข้ารับการอบรมนำความรู้ไปใช้ในการปฏิบัติงาน โดยประเมินการนำมีการนำเข้าผลิตภัณฑ์สุขภาพ ณ ด้านอาหารและยาที่ได้รับการตรวจสอบได้มาตรฐานตามเกณฑ์ที่กำหนด มากกว่าร้อยละ ๙๕

ปัญหาและอุปสรรค : การเปลี่ยนแปลงรูปแบบการอบรมจากการอบรมปกติ เป็นแบบออนไลน์ ส่งผลให้เกิดปัญหาที่หลีกเลี่ยงไม่ได้ ดังนี้

๑. ข้อจำกัดของผู้รับการอบรมในส่วนภูมิภาคที่เข้ารับการอบรมในรูปแบบออนไลน์ รวมทั้งอาจจะได้รับประโยชน์น้อยกว่าการอบรมแบบปกติ
๒. มีการเบิกจ่ายน้อยกว่าแผนที่กำหนด

ผลการประเมิน :

ด้านประสิทธิภาพ		ด้านประสิทธิผล	
มีประสิทธิภาพการดำเนินงานและบรรลุดัชนีชี้วัดความสำเร็จ แต่มีประสิทธิภาพด้านการเบิกจ่ายน้อยกว่าแผน		เกิดประสิทธิผลด้านเพิ่มความรู้ ความเข้าใจเกี่ยวกับกฎระเบียบ รวมถึงเพิ่มทักษะการสืบสวนประมวลหลักฐานอย่างรอบคอบ และรัดกุมให้แก่เจ้าหน้าที่	
เบิกจ่าย	ดำเนินงาน	บรรลุผล	ผลผลิต + ผลลัพธ์ = วัตถุประสงค์
X	/	/	/

ข้อเสนอแนะ: ในปีต่อไปควรกำหนดดัชนีตัวชี้วัดที่สามารถวัดและตอบเป้าหมายผลผลิตและผลลัพธ์ และสอดคล้องวัตถุประสงค์ของโครงการ

**รายละเอียดผลการดำเนินงานโครงการตามแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ
ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔**

ชื่อโครงการ : พัฒนาสมรรถนะเจ้าหน้าที่ด้านอาหารและยาด้านการกำกับดูแลและเฝ้าระวังการลักลอบนำเข้าตัวยาและสารตั้งต้นที่เป็นวัตถุเสพติด

หน่วยงานที่รับผิดชอบ : กองด้านอาหารและยา

ยุทธศาสตร์ อย. ที่ ๔

วันที่เริ่มโครงการ : ๑ พฤศจิกายน ๒๕๖๓

วันที่สิ้นสุดโครงการ : ๓๑ ธันวาคม ๒๕๖๔

- วัตถุประสงค์ :**
๑. เพื่อให้เจ้าหน้าที่ด้านอาหารและยามีความรู้เกี่ยวกับขั้นตอนวิธีการการตรวจรับตัวยาและสารตั้งต้นที่เป็นวัตถุเสพติด รวมทั้งเทคนิคการเฝ้าระวังการลักลอบนำเข้าตัวยาและสารตั้งต้นที่เป็นวัตถุเสพติด ทางไปรษณีย์ และกฎหมายเกี่ยวกับการกำกับดูแลวัตถุเสพติดที่เป็นปัจจุบัน
 ๒. เพื่อให้เจ้าหน้าที่สามารถตรวจรับและส่งมอบการนำเข้าตัวยาและสารตั้งต้นที่เป็นวัตถุเสพติดได้ถูกต้องตามกฎหมาย

ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ : เจ้าหน้าที่กองด้านอาหารและยา

ดัชนีวัดความสำเร็จ		ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด
ไม่พบการลักลอบนำเข้าตัวยาและสารตั้งต้นที่เป็นวัตถุเสพติด ขณะตรวจรับและส่งมอบ รวมทั้งปริมาณวัตถุเสพติด ณ ขณะตรวจรับและส่งมอบมีปริมาณเท่ากัน		ไม่พบการลักลอบนำเข้าตัวยาและสารตั้งต้นที่เป็นวัตถุเสพติด ขณะตรวจรับและส่งมอบ รวมทั้งปริมาณวัตถุเสพติด ณ ขณะตรวจรับและส่งมอบมีปริมาณเท่ากัน
งบประมาณที่อนุมัติ ๑๒๑,๑๐๐ บาท	งบประมาณที่ใช้ไป ๙๒,๓๒๙.๙ บาท	ร้อยละ ๗๖.๒๔

ผลการดำเนินงาน : (ดำเนินงานได้ร้อยละ ๑๐๐)

๑. การอบรมโดยมีการบรรยาย อภิปราย แลกเปลี่ยนเรียนรู้ เกี่ยวกับการปฏิบัติงาน ปัญหาอุปสรรค พร้อมทั้งหาแนวทาง การแก้ไขปัญหาพร้อมกัน โดยผู้เข้ารับการอบรมทุกท่านได้คะแนนประเมินผลความรู้ ร้อยละ ๙๘.๓๐
๒. มีการนำเข้าวัตถุเสพติด ณ ด้านอาหารและยา ขณะตรวจรับนำเข้าและส่งมอบมีปริมาณตรงกัน
๓. การตรวจสอบตัวยาและสารตั้งต้นที่เป็นวัตถุเสพติดทางไปรษณีย์เป็นไปตามกฎหมายอย่างเข้มงวด

ปัญหาและอุปสรรค : เนื่องจากสถานการณ์โควิด ทำให้ต้องจัดการอบรมในรูปแบบออนไลน์ WEBEX อาจส่งผลกระทบต่อผู้เข้ารับการอบรมไม่สามารถลงละเอียดในบางขั้นตอนได้อย่างเต็มที่

ผลการประเมิน :

ด้านประสิทธิภาพ		ด้านประสิทธิผล	
มีประสิทธิภาพการดำเนินงานและบรรลุ ดัชนีชี้วัดความสำเร็จ แต่มีประสิทธิภาพ ด้านการเบิกจ่ายน้อยกว่าแผน		เกิดประสิทธิผลด้านสร้างความรู้ วิธีขั้นตอน และเทคนิคการตรวจ รับและส่งมอบให้เจ้าหน้าที่ สามารถปฏิบัติงานตรวจรับนำเข้าและส่งมอบ มีปริมาณตรงกัน	
เบิกจ่าย	ดำเนินงาน	บรรลุผล	ผลผลิต + ผลลัพธ์ = วัตถุประสงค์
X	/	/	/

ข้อเสนอแนะ: ในปีต่อไปควรดำเนินการดังนี้

๑. ขยายสัดส่วนฐานผู้เข้าร่วมอบรมให้ครอบคลุมกับการปฏิบัติงาน
๒. ปรับปรุงหลักสูตรให้เท่าทันสถานการณ์ปัจจุบัน จัดทำในรูปแบบออนไลน์ เพื่อให้ง่ายต่อการเข้าถึง
๓. ควรมีการวางแผนการดำเนินกิจกรรมที่ต้องมีผู้ร่วมจำนวนมาก ให้เป็นไปในรูปแบบออนไลน์ เพื่อหลีกเลี่ยงการแพร่ระบาดของเชื้อโคโรน่า
๔. ควรกำหนดดัชนีตัวชี้วัดที่สามารถวัดและตอบเป้าหมายผลผลิตและผลลัพธ์ และสอดคล้อง วัตถุประสงค์ของโครงการ

**รายละเอียดผลการดำเนินงานโครงการตามแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ
ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔**

ชื่อโครงการ : โครงการพัฒนาผู้ประเมินภายใน (Internal Reviewer) ด้านเครื่องมือแพทย์

หน่วยงานที่รับผิดชอบ : กองควบคุมเครื่องมือแพทย์

ยุทธศาสตร์ อย. ที่ ๔

วันที่เริ่มโครงการ : ๑ พฤศจิกายน ๒๕๖๓

วันที่สิ้นสุดโครงการ : ๓๑ สิงหาคม ๒๕๖๔

วัตถุประสงค์ : เพื่อพัฒนาสมรรถนะของเจ้าหน้าที่ให้มีความรู้ ความเข้าใจเกี่ยวกับความรู้ทั่วไป และหลักการทำงานของเครื่องมือแพทย์ประเภทที่ใช้สำหรับการวินิจฉัยภายนอกร่างกาย - เพื่อพัฒนาสมรรถนะของเจ้าหน้าที่ให้สามารถประเมินเอกสารหลักฐานทางคลินิกได้ด้วยตนเอง

ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ : เจ้าหน้าที่กองควบคุมเครื่องมือแพทย์

ดัชนีวัดความสำเร็จ		ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด
เจ้าหน้าที่ที่เป็นผู้ประเมินภายใน (internal reviewer) สามารถประเมินเอกสารหลักฐานทางคลินิกได้ด้วยตนเอง		เจ้าหน้าที่สามารถประเมินเอกสารหลักฐานทางคลินิกได้ด้วยตนเอง
งบประมาณที่อนุมัติ ๔๕,๐๐๐ บาท	งบประมาณที่ใช้ไป ๔๕,๐๐๐ บาท	ร้อยละ ๑๐๐

ผลการดำเนินงาน : (ดำเนินงานได้ร้อยละ ๑๐๐)

๑. จัดจ้างเหมาผู้ดำเนินการจัดทำแนวทางการประเมินเอกสารหลักฐานทางคลินิกดังนี้
 - ๑.๑ ให้คำแนะนำเบื้องต้นเกี่ยวกับการประเมินเอกสารหลักฐานทางคลินิก เมื่อวันที่ ๒ มีนาคม ๒๕๖๔
 - ๑.๒ จัดประชุมแลกเปลี่ยนเรียนรู้การประเมินเอกสารหลักฐานทางคลินิกระหว่างผู้เข้าร่วมประชุมกับผู้ดำเนินการจัดทำแนวทางการประเมินเอกสารหลักฐานทางคลินิก เมื่อวันที่ ๑๘ มีนาคม ๒๕๖๔
 - ๑.๓ รวบรวมและวิเคราะห์ข้อมูลที่ได้จากการประเมินเอกสารหลักฐานทางคลินิกเพื่อนำไปจัดทำร่างแนวทางการประเมินเอกสารหลักฐานทางคลินิก เมื่อวันที่ ๒๐ มีนาคม ๒๕๖๔๒. ขออนุมัติคิเงิน จำนวน ๑๐,๐๐๐ บาท ตามบันทึก สธ ๑๐๐๒.๑๒/๑๘๑๕ ลงวันที่ ๑๖ มิ.ย. ๖๔๓. ขออนุมัติปรับกิจกรรมภายในโครงการ และลดงบประมาณ จากเดิม ๕๕,๐๐๐ บาท คงเหลือ ๔๕,๐๐๐ บาท ตามบันทึก สธ ๑๐๐๒.๑๒/๑๘๕๕ ลงวันที่ ๒๔ มิ.ย. ๖๔๔. อบรมความรู้ทั่วไปและหลักการทำงานของเครื่องมือแพทย์ประเภทเครื่องมือแพทย์ที่ใช้สำหรับการวินิจฉัยภายนอกร่างกาย และมีการประเมินแบบทดสอบก่อนเรียนและหลังเรียน จำนวน ๙ คน มีผลประเมินความรู้ความเข้าใจ ร้อยละ ๑๐๐
๒. คำแนะนำเบื้องต้นเกี่ยวกับการประเมินเอกสารหลักฐานทางคลินิก
๓. การประเมินเอกสารการทวนสอบและการตรวจสอบความถูกต้องของเครื่องมือแพทย์สำหรับการวินิจฉัยภายนอกร่างกาย
๔. ประชุมแลกเปลี่ยนเรียนรู้การประเมินเอกสารหลักฐานทางคลินิกของเครื่องมือสำหรับการศัลยกรรม
 - ๔.๑ ประชุมแลกเปลี่ยนเรียนรู้การประเมินเอกสารหลักฐานทางคลินิกของเต้านมเทียมซิลิโคนสำหรับฝังในร่างกาย

๔.๒ รวบรวมและวิเคราะห์ข้อมูลที่ได้จากการประเมินเอกสารหลักฐานทางคลินิกเพื่อนำไปจัดทำร่างแนวทางการเอกสารหลักฐานทางคลินิก

๕. มีแนวทางการประเมินเอกสารหลักฐานทางคลินิก จำนวน ๑ ฉบับ

ปัญหาและอุปสรรค : เกิดสถานการณ์การแพร่ระบาดของเชื้อโควิด - 19 ระลอกใหม่จึงทำให้กลุ่มเป้าหมายที่ต้องมาประชุมด้วยตนเองไม่ได้ทำให้เกิดการล่าช้ากว่าปกติ จึงจัดอบรมผ่านระบบออนไลน์

ผลการประเมิน :

ด้านประสิทธิภาพ		ด้านประสิทธิผล	
มีประสิทธิภาพด้านการเบิกจ่ายเป็นไปตามแผน ดำเนินงานเป็นไปตามแผน และสามารถบรรลุตัวชี้วัดความสำเร็จของโครงการได้ทุกตัวชี้วัด		เกิดประสิทธิผลด้านการเพิ่มสมรรถนะเจ้าหน้าที่ให้มีความรู้ ความเข้าใจเกี่ยวกับหลักการทำงานของเครื่องมือแพทย์ประเภทที่ใช้สำหรับการวินิจฉัยภายนอกร่างกาย และสามารถประเมินเอกสารหลักฐานทางคลินิกด้วยตนเองได้	
เบิกจ่าย	ดำเนินงาน	บรรลุผล	ผลผลิต + ผลลัพธ์ = วัตถุประสงค์
/	/	/	/

ข้อเสนอแนะ: ๑. ควรเพิ่มสัดส่วนของเจ้าหน้าที่ปฏิบัติงานให้มีศักยภาพประเมินเอกสารหลักฐานทางคลินิกด้วยตนเอง รวมทั้งการประเมินเอกสารหลักฐานทางคลินิกอื่น ๆ ด้วย
๒. ในปีต่อไปควรกำหนดดัชนีตัวชี้วัดที่สามารถวัดและตอบเป้าหมายผลผลิตและผลลัพธ์ และสอดคล้องวัตถุประสงค์ของโครงการ

**รายละเอียดผลการดำเนินงานโครงการตามแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ
ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔**

ชื่อโครงการ : โครงการโฆษณาเครื่องมือแพทย์อย่างไร ให้ถูกต้อง ถูกใจ คุ่มค่าและคุ้มครอง

หน่วยงานที่รับผิดชอบ : กองควบคุมเครื่องมือแพทย์

ยุทธศาสตร์ อย. ที่ ๓

วันที่เริ่มโครงการ : ๑ กุมภาพันธ์ ๒๕๖๓

วันที่สิ้นสุดโครงการ : ๓๐ มิถุนายน ๒๕๖๔

- วัตถุประสงค์ :**
๑. เพื่อให้ผู้ประกอบการทราบถึงที่มาของการปรับปรุง พัฒนากฎหมายโฆษณาเครื่องมือแพทย์
 ๒. เพื่อให้หน่วยงานต่าง ๆ ที่มีส่วนเกี่ยวข้องทราบถึงที่มาของการปรับปรุง พัฒนากฎหมายโฆษณาเครื่องมือแพทย์
 ๓. เพื่อให้ผู้ประกอบการปฏิบัติตามขั้นตอนในการยื่นคำขอโฆษณาเครื่องมือแพทย์ได้อย่างถูกต้อง และมีประสิทธิภาพ
 ๔. ลดระยะเวลาและจำนวนครั้งในการติดต่อของผู้ประกอบการ เนื่องจากความไม่เข้าใจขั้นตอนและเหตุผลในการปฏิบัติงานการอนุญาตโฆษณาเครื่องมือแพทย์

ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ : ๑. ผู้ประกอบการนำเข้า ผลิต และขายเครื่องมือแพทย์ ๒. ตัวแทนโฆษณา (agency) ๓. บุคลากรทางการแพทย์และสาธารณสุข ๔. เจ้าของสื่อโฆษณา ๕. ผู้บริโภค

ดัชนีวัดความสำเร็จ		ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด
จำนวนคำขอโฆษณาเครื่องมือแพทย์ที่ต้องยกเลิกคำขอลดลงร้อยละ ๑๕		ลดลงร้อยละ ๑๕
งบประมาณที่อนุมัติ ๑๔,๘๐๐ บาท	งบประมาณที่ใช้ไป ๑๔,๘๐๐ บาท	ร้อยละ ๑๐๐

ผลการดำเนินงาน : (ดำเนินงานได้ร้อยละ ๑๐๐)

๑. จัดอบรมเกี่ยวกับที่มาของการปรับปรุง พัฒนากฎหมายโฆษณาเครื่องมือแพทย์ และปฏิบัติตามขั้นตอนในการยื่นคำขอโฆษณาเครื่องมือแพทย์ได้อย่างถูกต้องและมีประสิทธิภาพ สำหรับผู้ประกอบการ หน่วยงานต่าง ๆ ที่เกี่ยวข้อง เมื่อวันที่ ๒๙ มิ.ย. ๖๔ ซึ่งเป็นการอบรมแบบออนไลน์ โดยมีผู้เข้ารับการอบรมจำนวน ๑๘๐ คน และประเมินผลก่อนและหลังการอบรมจำนวน ๑๒๐ คน พบว่าผู้เข้าร่วมอบรมมีความรู้ความเข้าใจเกี่ยวกับการโฆษณาเครื่องมือแพทย์เพิ่มขึ้น ร้อยละ ๘๒.๕๐
๒. มีการเก็บสถิติผู้ยื่นคำขอโฆษณาเครื่องมือแพทย์โดยตรงต่อผู้ประกอบการวิชาชีพทางการแพทย์และสาธารณสุข จำนวน ๑๓๕ ราย สามารถยื่นคำขอได้อย่างถูกต้อง ไม่ถูกยกเลิกหรือคืนคำขอ ร้อยละ ๘๖.๒๕ ทำให้มีจำนวนคำขอโฆษณาเครื่องมือแพทย์ที่ต้องยกเลิกคำขอลดลงร้อยละ ๑๕
๓. ขออนุมัติคืนเงินจากเดิม ๓๔,๘๐๐ บาท คืนเงิน ๒๐,๐๐๐ บาท เหลืองบประมาณดำเนินงาน ๑๔,๘๐๐ บาท

ปัญหาและอุปสรรค : เกิดสถานการณ์การแพร่ระบาดของเชื้อโควิด - 19 ระลอกใหม่จึงทำให้กลุ่มเป้าหมายที่ต้องมาประชุมด้วยตนเองไม่ได้ทำให้เกิดการล่าช้ากว่าปกติ จึงจัดอบรมผ่านระบบออนไลน์

ผลการประเมิน :

ด้านประสิทธิภาพ		ด้านประสิทธิผล	
มีประสิทธิภาพด้านการเบิกจ่าย เป็นไปตามแผน ดำเนินงานเป็นไปตามแผน และสามารถบรรลุตัวชี้วัดความสำเร็จของโครงการได้ทุกตัวชี้วัด		เกิดประสิทธิผลด้านการเผยแพร่ข้อมูล ที่มาของการปรับปรุง พัฒนา กฎหมายโฆษณาเครื่องมือแพทย์ ให้กับหน่วยงานต่าง ๆ รวมถึงสามารถลดการยกเลิกคำขอโฆษณาเครื่องมือแพทย์ที่เกิดจากความไม่เข้าใจในการขออนุญาตโฆษณาเครื่องมือแพทย์ อย่างไรก็ตามยังมีพบข้อมูลแสดงการลดระยะเวลาและจำนวนครั้งในการติดต่อของผู้ประกอบการ	
เบิกจ่าย	ดำเนินงาน	บรรลุผล	ผลผลิต + ผลลัพธ์ = วัตถุประสงค์
/	/	/	/

ข้อเสนอแนะ: ในปีต่อไปควรกำหนดดัชนีตัวชี้วัดจำนวนคำขอโฆษณาเครื่องมือแพทย์ที่ต้องยกเลิกคำขอลดลงให้มากขึ้น เพื่อแสดงประสิทธิผลการปฏิบัติงานขององค์กร

**รายละเอียดผลการดำเนินงานโครงการตามแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ
ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔**

ชื่อโครงการ : อบรมผู้ประกอบการเพื่อเตรียมความพร้อมในการจัดทำเอกสารรูปแบบ Common Submission Dossier Template (CSDT) สำหรับผลิตภัณฑ์ที่มีแอลกอฮอล์เป็นส่วนประกอบเพื่อทำความสะอาดสำหรับมนุษย์ สัตว์ และเครื่องมือแพทย์

หน่วยงานที่รับผิดชอบ : กองควบคุมเครื่องมือแพทย์

ยุทธศาสตร์ อย. ที่ ๓

วันที่เริ่มโครงการ : ๑ พฤศจิกายน ๒๕๖๓

วันที่สิ้นสุดโครงการ : ๓๑ สิงหาคม ๒๕๖๔

วัตถุประสงค์ : เพื่อพัฒนาศักยภาพผู้ประกอบการในการจัดทำเอกสารรูปแบบ Common Submission Dossier Template (CSDT) สำหรับผลิตภัณฑ์ที่มีแอลกอฮอล์เป็นส่วนประกอบเพื่อทำความสะอาดสำหรับมนุษย์ สัตว์ และเครื่องมือแพทย์

ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ : ผู้ประกอบการที่ผลิตหรือนำเข้าผลิตภัณฑ์ที่มีแอลกอฮอล์เป็นส่วนประกอบเพื่อทำความสะอาดสำหรับมนุษย์ สัตว์ และเครื่องมือแพทย์

ดัชนีวัดความสำเร็จ		ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด
ร้อยละ ๗๐ ของผู้ประกอบการที่เข้ารับการอบรมสามารถยื่นเอกสารรูปแบบ Common Submission Dossier Template (CSDT) สำหรับผลิตภัณฑ์ที่มีแอลกอฮอล์เป็นส่วนประกอบเพื่อทำความสะอาดสำหรับมนุษย์ สัตว์ และเครื่องมือแพทย์ แล้วผ่านการพิจารณาได้เลขรับ		ร้อยละ ๘๐
งบประมาณที่อนุมัติ ๒๐,๗๘๐ บาท	งบประมาณที่ใช้ไป ๒๐,๗๘๐ บาท	ร้อยละ ๑๐๐

ผลการดำเนินงาน : (ดำเนินงานได้ร้อยละ ๑๐๐)

- จัดอบรมผู้ประกอบการเพื่อเตรียมความพร้อมในการจัดทำเอกสารรูปแบบ Common Submission Dossier Template (CSDT) สำหรับผลิตภัณฑ์ที่มีแอลกอฮอล์เป็นส่วนประกอบเพื่อทำความสะอาดสำหรับมนุษย์ สัตว์ และเครื่องมือแพทย์ ระหว่างวันที่ ๓-๔ มีนาคม ๒๕๖๔ ซึ่งมีผู้เข้าร่วมอบรมจำนวน ๑๕ ราย
- มีการประเมินก่อน-หลังการอบรม โดยผู้มีความรู้ ความเข้าใจเพิ่มขึ้น ร้อยละ ๗๐ และสามารถยื่นเอกสารและผ่านการพิจารณาและได้รับเลขแล้ว ร้อยละ ๘๐

ปัญหาและอุปสรรค : เนื่องจากการจัดทำเอกสารรูปแบบ Common Submission Dossier Template (CSDT) สำหรับผลิตภัณฑ์ที่มีแอลกอฮอล์เป็นส่วนประกอบเพื่อทำความสะอาดสำหรับมนุษย์ สัตว์ และเครื่องมือแพทย์ เป็นการจัดรูปเอกสารใหม่ทำให้ผู้ประกอบการยังไม่มี ความเข้าใจในการจัดเอกสาร จึงทำให้ล่าช้ากว่าปกติ

ผลการประเมิน :

ด้านประสิทธิภาพ		ด้านประสิทธิผล	
มีประสิทธิภาพด้านการเบิกจ่ายเป็นไปตามแผน ดำเนินงานเป็นไปตามแผน และสามารถบรรลุตัวชี้วัดความสำเร็จของของโครงการได้ทุกตัวชี้วัด		เกิดประสิทธิผลด้านสร้างความรู้ให้กับผู้ประกอบการ และสามารถยื่นเอกสารรูปแบบ Common Submission Dossier Template (CSDT) สำหรับผลิตภัณฑ์ที่มีแอลกอฮอล์เป็นส่วนประกอบเพื่อทำความสะอาดสำหรับมนุษย์ สัตว์ และเครื่องมือแพทย์ ได้	
เบิกจ่าย	ดำเนินงาน	บรรลุผล	ผลผลิต + ผลลัพธ์ = วัตถุประสงค์
/	/	/	/

ข้อเสนอแนะ: ในปีต่อไปควรเพิ่มสัดส่วนของผู้ประกอบการให้มีความรู้ความเข้าใจในการเตรียมความพร้อมในการจัดทำเอกสารรูปแบบดังกล่าว โดยอาจจะเผยแพร่องค์ความรู้ในรูปแบบ e-learning ให้ผู้ประกอบการได้เข้าถึงและรับทราบข้อมูลได้โดยง่าย

**รายละเอียดผลการดำเนินงานโครงการตามแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ
ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔**

ชื่อโครงการ : โครงการพัฒนาศักยภาพการกำกับดูแลเครื่องมือแพทย์ เรื่อง “การนำพระราชบัญญัติ เครื่องมือแพทย์ ฉบับที่ ๒ (พ.ศ. ๒๕๖๒) สู่การปฏิบัติในการกำกับดูแลและส่งเสริมอุตสาหกรรมเครื่องมือแพทย์”

หน่วยงานที่รับผิดชอบ : กองควบคุมเครื่องมือแพทย์

ยุทธศาสตร์ อย. ที่ ๓

วันที่เริ่มโครงการ : ๑ ตุลาคม ๒๕๖๓

วันที่สิ้นสุดโครงการ : ๓๑ สิงหาคม ๒๕๖๔

วัตถุประสงค์ : เพื่อพัฒนาศักยภาพ ผู้ประกอบการ นักวิจัยและพัฒนาเครื่องมือแพทย์ เจ้าหน้าที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา บุคลากรภาครัฐที่เกี่ยวข้องมีความเข้าใจเกี่ยวกับการปฏิบัติตามพระราชบัญญัติเครื่องมือแพทย์ ฉบับที่ ๒ (พ.ศ. ๒๕๖๒) รวมถึงกฎหมายลำดับรองต่างๆ

ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ : ๑.ผู้ประกอบการผลิตเครื่องมือแพทย์ ๒.ผู้ประกอบการนำเข้าเครื่องมือแพทย์ ๓.นักวิจัยและพัฒนาเครื่องมือแพทย์ ๔.เจ้าหน้าที่กองควบคุมเครื่องมือแพทย์ ๕.เจ้าหน้าที่สำนักงานอาหารและยา ๖.เจ้าหน้าที่สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดทั้ง ๗๗ จังหวัด ๗.เจ้าหน้าที่กองและสำนักอื่นในสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ๘.เจ้าหน้าที่กรมศุลกากร ๙.บุคลากรภาครัฐอื่นที่เกี่ยวข้อง

ดัชนีวัดความสำเร็จ		ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด
จัดประชุมอบรมให้กับกลุ่มเป้าหมายของโครงการ และมี “คู่มือการนำพระราชบัญญัติเครื่องมือแพทย์ ฉบับที่ ๒ (พ.ศ. ๒๕๖๒) สู่การปฏิบัติในการกำกับดูแลและส่งเสริมอุตสาหกรรมเครื่องมือแพทย์” รูปแบบอิเล็กทรอนิกส์ เผยแพร่ไปยังกลุ่มเป้าหมายของโครงการและผู้มีส่วนเกี่ยวข้อง		จัดประชุมอบรมให้กับกลุ่มเป้าหมายมากกว่า ๖๐๐ คน และมี “คู่มือการนำพระราชบัญญัติเครื่องมือแพทย์ ฉบับที่ ๒ (พ.ศ. ๒๕๖๒) สู่การปฏิบัติ
งบประมาณที่อนุมัติ ๑๗,๓๗๕ บาท	งบประมาณที่ใช้ไป ๑๗,๓๗๕ บาท	ร้อยละ ๑๐๐

ผลการดำเนินงาน : (ดำเนินงานได้ร้อยละ ๑๐๐)

๑. ประชุมคณะทำงานจัดทำคู่มือการนำพระราชบัญญัติ เครื่องมือแพทย์ ฉบับที่ ๒ (พ.ศ. ๒๕๖๒) สู่การปฏิบัติในการกำกับดูแลและส่งเสริมอุตสาหกรรมเครื่องมือแพทย์ จำนวน ๑ ครั้ง เมื่อเดือนกุมภาพันธ์ ๒๕๖๔ เพื่อจัดทำคู่มือฯ

๒. จัดอบรมเพื่อพัฒนาศักยภาพ ผู้ประกอบการ นักวิจัยและพัฒนาเครื่องมือแพทย์ เจ้าหน้าที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา บุคลากรภาครัฐที่เกี่ยวข้องมีความเข้าใจเกี่ยวกับการปฏิบัติตามพระราชบัญญัติเครื่องมือแพทย์ ฉบับที่ ๒ (พ.ศ. ๒๕๖๒) รวมถึงกฎหมายลำดับรองต่างๆ จำนวน ๒ ครั้ง คือ ครั้งที่ ๑ เดือนกุมภาพันธ์ ๒๕๖๔ และครั้งที่ ๒ เดือนสิงหาคม ๒๕๖๔ โดยมีเข้ารับการอบรมรวมทั้งสิ้น จำนวน ๖๐๐ คน และได้เน้นการประเมินความรู้ความเข้าใจ พบว่ามีผู้เข้าร่วมอบรมมีความรู้ความเข้าใจเพิ่มขึ้นร้อยละ ๘๐

๓. จัดทำคู่มือการนำพระราชบัญญัติ เครื่องมือแพทย์ ฉบับที่ ๒ (พ.ศ. ๒๕๖๒) สู่การปฏิบัติในการกำกับดูแลและส่งเสริมอุตสาหกรรมเครื่องมือแพทย์ ๑ ฉบับ และเผยแพร่คู่มือที่ได้จัดทำดังกล่าวไปในการจัดอบรมกลุ่มเป้าหมายรูปแบบออนไลน์

๔. ขออนุมัติคืนเงินจากเดิม ๔๑,๖๐๐ บาท คืนเงินจำนวน ๒๔,๒๒๕ บาท เหลืองบประมาณดำเนินการจำนวน ๑๗,๓๗๕ บาท

ปัญหาและอุปสรรค : เกิดสถานการณ์การแพร่ระบาดของเชื้อโควิด - 19 ระลอกใหม่จึงทำให้กลุ่มเป้าหมายที่ต้องมาประชุมด้วยตนเองไม่ได้ทำให้เกิดการล่าช้ากว่าปกติ จึงจัดอบรมผ่านระบบออนไลน์

ผลการประเมิน :

ด้านประสิทธิภาพ			ด้านประสิทธิผล
มีประสิทธิภาพด้านการเบิกจ่ายเป็นไปตามแผนดำเนินงานเป็นไปตามแผน และสามารถบรรลุตัวชี้วัดความสำเร็จของโครงการได้ทุกตัวชี้วัด			เกิด ประสิทธิภาพด้านการจัดทำคู่มือการนำพระราชบัญญัติ เครื่องมือแพทย์ ฉบับที่ ๒ (พ.ศ. ๒๕๖๒) และการเพิ่มความรู้ ความเข้าใจให้กับเจ้าหน้าที่
เบิกจ่าย	ดำเนินงาน	บรรลุผล	ผลผลิต + ผลลัพธ์ = วัตถุประสงค์
/	/	/	/

- ข้อเสนอแนะ:**
๑. ควรมีการประเมินศักยภาพการปฏิบัติงานของเจ้าหน้าที่สอดคล้องและสามารถปฏิบัติงานได้หรือไม่ และนำมาถอดบทเรียน ในการประเมินผลสัมฤทธิ์ของกฎหมายต่อไป
 ๒. ในปีต่อไปควรกำหนดดัชนีตัวชี้วัดที่สามารถเกิดผลลัพธ์ที่สอดคล้องกับวัตถุประสงค์ของโครงการ

**รายละเอียดผลการดำเนินงานโครงการตามแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ
ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔**

ชื่อโครงการ : โครงการพัฒนากฎหมายสารเคมี (ภายใต้โครงการพัฒนาระบบจัดการสารเคมี)

หน่วยงานที่รับผิดชอบ : กองยุทธศาสตร์และแผนงาน

ยุทธศาสตร์ อย. ที่ ๑

วันที่เริ่มโครงการ : ๑ ตุลาคม ๒๕๖๓

วันที่สิ้นสุดโครงการ : ๓๐ สิงหาคม ๒๕๖๔

วัตถุประสงค์ : เพื่อพัฒนารายการจัดทำกฎหมายลำดับรองของ (ร่าง) พ.ร.บ. สารเคมี พ.ศ. ที่มีการจัดลำดับเป็นชุด ๆ ตามระดับความสำคัญและความเร่งด่วน และพัฒนารอบของ (ร่าง) กฎหมายลำดับรอง ชุดที่ ๑ (สำคัญและเร่งด่วน) ที่ผ่านการรับฟังความคิดเห็นของประชาชนและผู้มีส่วนได้ส่วนเสีย

ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ : ๑. ผู้บริโภค ๒. ประชาชนทั่วไป ๓. ผู้ประกอบการธุรกิจสารเคมีของประเทศ ๔. หน่วยงานภาครัฐที่เกี่ยวข้องกับสารเคมี

ดัชนีวัดความสำเร็จ		ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด
๑. รายการจัดทำกฎหมายลำดับรอง ของ (ร่าง) พ.ร.บ. สารเคมี พ.ศ. ที่มีการจัดลำดับเป็นชุด ๆ ตามระดับความสำคัญและความเร่งด่วน จำนวน ๑ ฉบับ ๒. กรอบของ (ร่าง) กฎหมายลำดับรอง ชุดที่ ๑ (สำคัญและเร่งด่วน) โดยกระบวนการมีส่วนร่วมของทุกภาคส่วนที่เกี่ยวข้องและผ่านการรับฟังความคิดเห็นของประชาชนและผู้มีส่วนได้ส่วนเสีย จำนวน ๑ ชุด		๑. แนวทางการจัดทำกฎหมายลำดับรอง ภายใต้ (ร่าง) พ.ร.บ. สารเคมี พ.ศ. ในชุดที่ ๑ (สำคัญและเร่งด่วน) จำนวน ๕ ฉบับ ๒. กรอบของ (ร่าง) กฎหมายลำดับรอง ชุดที่ ๑ จากการประชุมรับฟังความคิดเห็นประชาชนและผู้มีส่วนได้ส่วนเสีย
งบประมาณที่อนุมัติ ๑๒๗,๔๒๕ บาท	งบประมาณที่ใช้ไป ๑๒๗,๔๒๕ บาท	ร้อยละ ๑๐๐

ผลการดำเนินงาน : (ดำเนินงานได้ร้อยละ ๑๐๐)

๑. ประชุมหารือ เพื่อระดมความคิดเห็นของทุกภาคส่วน (ภาควิชาการ และหน่วยงานภาครัฐที่เกี่ยวข้อง ภาคธุรกิจ/ผู้ประกอบการ และภาคประชาสังคม)

(๑) ครั้งที่ ๑/๒๕๖๔ เมื่อวันที่ ๒๑ มกราคม พ.ศ. ๒๕๖๔

(๒) ครั้งที่ ๒/๒๕๖๔ เมื่อวันที่ ๒๓ เมษายน พ.ศ. ๒๕๖๔

(๓) ครั้งที่ ๓/๒๕๖๔ เมื่อวันที่ ๒๔ พฤษภาคม พ.ศ. ๒๕๖๔.

๒. จัดทำและมีแนวทางการจัดทำกฎหมายลำดับรอง ภายใต้ (ร่าง) พ.ร.บ.สารเคมี พ.ศ. ตามลำดับความสำคัญและเร่งด่วน จำนวน ๕ ฉบับ เพื่อนำไปสู่การร่างกรอบกฎหมายลำดับรองชุดที่ ๑ (สำคัญและเร่งด่วน) (พ.ร.บ. สารเคมี พ.ศ.) ดังนี้

- (๑) กลุ่ม ประเภท ชนิด สารเคมีกเว้นการบังคับ
 - (๒) เกณฑ์การจำแนกสารเคมีตามหลักการประเมินความเสี่ยง
 - (๓) หลักเกณฑ์ วิธีการลงทะเบียนสารเคมี/ผู้ประกอบการ
 - (๔) เกณฑ์การคัดเลือกผู้ทรงคุณวุฒิในคณะกรรมการนโยบายสารเคมีแห่งชาติและคณะกรรมการประเมินสารเคมี
 - (๕) กรอบของหลักเกณฑ์และวิธีการอนุญาตและควบคุมสารเคมีในบัญชีที่ ๑ บัญชีที่ ๒ และบัญชีที่ ๓
๓. ประมวลและวิเคราะห์ผลการรับฟังความคิดเห็นกับภาคธุรกิจ ภาคประชาสังคม หน่วยงานภาครัฐที่เกี่ยวข้อง และภาควิชาการ แล้วปรับปรุงแก้ไขกรอบของ (ร่าง) กฎหมายลำดับรองชุดที่ ๑ ตามข้อคิดเห็นของทุกภาคส่วน
๔. ขออนุมัติคืนเงินงบประมาณ จำนวน ๖๒,๑๗๕ บาท ทำให้มีงบประมาณดำเนินการทั้งสิ้น ๑๒๗,๔๒๕ บาท

ผลการประเมิน :

ด้านประสิทธิภาพ			ด้านประสิทธิผล
มีประสิทธิภาพด้านการเบิกจ่ายเป็นไปตามแผน ดำเนินงานเป็นไปตามแผน และสามารถบรรลุตัวชี้วัดความสำเร็จของของโครงการได้ทุกตัวชี้วัด			มีประสิทธิผลด้านการ มีแนวโน้มไปสู่การจัดทำกรอบกฎหมายลำดับรองชุดที่ ๑
เบิกจ่าย	ดำเนินงาน	บรรลุผล	ผลผลิต + ผลลัพธ์ = วัตถุประสงค์
/	/	/	/

ข้อเสนอแนะ: ในปีต่อไปควรมีการวางแผนการดำเนินกิจกรรมที่ต้องมีผู้ร่วมจำนวนมาก ให้เป็นไปในรูปแบบออนไลน์ เพื่อหลีกเลี่ยงการแพร่ระบาดของเชื้อโคโรนา

**รายละเอียดผลการดำเนินงานโครงการตามแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ
ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔**

ชื่อโครงการ : โครงการพัฒนาความร่วมมือระหว่างประเทศ และดำเนินการตามความตกลงระหว่างประเทศ

หน่วยงานที่รับผิดชอบ : กองยุทธศาสตร์และแผนงาน

ยุทธศาสตร์ อย. ที่ ๑

วันที่เริ่มโครงการ : ๑ ตุลาคม ๒๕๖๓

วันที่สิ้นสุดโครงการ : ๓๐ สิงหาคม ๒๕๖๔

- วัตถุประสงค์ :**
๑. เพื่อเสริมสร้างความเข้มแข็งของการคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพโดยดำเนินการพัฒนาความร่วมมือระหว่างประเทศอย่างต่อเนื่อง ในทุกระดับทั้งทวิภาคี พหุภาคี และองค์การระหว่างประเทศ
 ๒. เพื่อให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาสามารถดำเนินการตามความตกลงระหว่างประเทศได้ และเตรียมความพร้อมในการเจรจาข้อตกลงการค้าเสรีต่อไป
 ๓. เพื่อประเมินการดำเนินงานตามแผนยุทธศาสตร์การดำเนินงานด้านต่างประเทศของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา พ.ศ. ๒๕๖๐ – ๒๕๖๔
 ๔. เพื่อจัดทำแผนยุทธศาสตร์การดำเนินงานด้านต่างประเทศของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (พ.ศ. ๒๕๖๕-๒๕๗๐) ที่มีความเชื่อมโยงกับแผนยุทธศาสตร์สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา พ.ศ. ๒๕๖๒ – ๒๕๖๖ และกรอบยุทธศาสตร์สุขภาพโลกของประเทศไทย พ.ศ. ๒๕๖๔-๒๕๖๘ โดยการมีส่วนร่วมของทุกภาคส่วนที่เกี่ยวข้อง

ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ : ๑. ผู้ประกอบการผลิตภัณฑ์สุขภาพ ๒. เจ้าหน้าที่ อย. ๓. เครือข่ายองค์กรที่ทำหน้าที่กำกับดูแลผลิตภัณฑ์สุขภาพของต่างประเทศ

ดัชนีวัดความสำเร็จ		ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด	
ระดับความสำเร็จของการนำผลความร่วมมือระหว่างประเทศมาใช้พัฒนาระบบการกำกับดูแลผลิตภัณฑ์สุขภาพ ปีงบประมาณพ.ศ. ๒๕๖๔		ระดับ ๕ จัดทำรายงานสรุปผล โครงการ/กิจกรรมการนำผลความร่วมมือระหว่างประเทศมาใช้พัฒนาระบบการกำกับดูแลผลิตภัณฑ์สุขภาพ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔	
งบประมาณที่อนุมัติ ๒๕๐,๐๐๐ บาท	งบประมาณที่ใช้ไป ๒๐๕,๗๓๐ บาท	ร้อยละ ๘๒.๒๙	

ผลการดำเนินงาน : (ดำเนินงานได้ร้อยละ ๑๐๐)

๑. กำหนดประเทศที่เป็นเป้าหมาย และประเด็นในการพัฒนาความร่วมมือ
๒. จัดประชุม Thailand-Japan Symposium ครั้งที่ ๗ (ผ่านระบบ zoom) และการประชุมทวิภาคีไทย-ญี่ปุ่น เพื่อพัฒนาความร่วมมือระหว่างประเทศด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ ระหว่างวันที่ ๑๓-๑๔ มกราคม ๒๕๖๔
๓. ประชุมเพื่อพัฒนาความร่วมมือระหว่างประเทศด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ (ไทย-ลาว ไทย-ออสเตรเลีย ไทย-ญี่ปุ่น ไทย-สิงคโปร์ ไทย-อินโดนีเซีย)

๓.๑ ประชุมความร่วมมือกับญี่ปุ่น Webinar on Refurbish/remanufacturing Medical Devices ในวันที่ ๑๖ กรกฎาคม ๒๕๖๔

๓.๒ ทำแผนความร่วมมือ ไทย- TGA ออสเตรเลีย

๓.๓ ประชุมสรุปผลการดำเนินงานภายใต้ตัวชี้วัด “ระดับความสำเร็จของการนำผลความร่วมมือระหว่างประเทศมาใช้พัฒนาระบบการกำกับดูแลผลิตภัณฑ์สุขภาพ” ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔ ในวันที่ ๒ สิงหาคม ๒๕๖๔

๓.๔ จัดประชุมเพื่อพิจารณาร่างบันทึกความเข้าใจว่าด้วยความร่วมมือด้านการควบคุมอาหารและยา ระหว่างไทยกับอินโดนีเซีย ในวันที่ ๖ สิงหาคม พ.ศ. ๒๕๖๔

๓.๕ ความร่วมมือในระดับพหุภาคี ได้แก่ อาเซียน

๓.๖ ความร่วมมือกับองค์กรระหว่างประเทศ ได้แก่ องค์การอนามัยโลก (WHO)

๔. รวมแผนการดำเนินการเพื่อปรับตัวตามข้อสังเกตของคณะกรรมการฯ CPTPP สำหรับปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๕

๕. มีผลประเมินแผนยุทธศาสตร์การดำเนินงานด้านต่างประเทศของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา พ.ศ. ๒๕๖๐ – ๒๕๖๔

๖. จัดทำแผนยุทธศาสตร์การดำเนินงานด้านต่างประเทศของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา พ.ศ. ๒๕๖๕ – ๒๕๗๐ เมื่อวันที่ ๑๖ ส.ค. และ ๓ ก.ย. ๖๔ ผ่านระบบการประชุมทางไกล Zoom

ปัญหาและอุปสรรค : จากสถานการณ์การระบาดโรค COVID-๑๙ ทำให้ต้องมีการจัดประชุมระหว่างประเทศแบบ online ส่งผลต่อการเบิกจ่ายค่าใช้จ่ายในการจัดประชุม

ผลการประเมิน :

ด้านประสิทธิภาพ		ด้านประสิทธิผล	
มีประสิทธิภาพด้านการเบิกจ่ายใกล้เคียงแผนที่กำหนด ดำเนินงานเป็นไปตามแผน และสามารถบรรลุตัวชี้วัดความสำเร็จของโครงการได้ทุกตัวชี้วัด		เกิดประสิทธิผลด้านการเสริมสร้างความเข้มแข็งของการคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ ร่วมกับทุกภาคส่วน และสามารถจัดทำแผนยุทธศาสตร์การดำเนินงานด้านต่างประเทศของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (พ.ศ. ๒๕๖๕-๒๕๗๐) ได้	
เบิกจ่าย	ดำเนินงาน	บรรลุผล	ผลผลิต + ผลลัพธ์ = วัตถุประสงค์
/	/	/	/

ข้อเสนอแนะ: ในปีต่อไปควรดำเนินการขับเคลื่อนแผนยุทธศาสตร์การดำเนินงานด้านต่างประเทศของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (พ.ศ. ๒๕๖๕-๒๕๗๐) ในเชิงรุก และถอดบทเรียนเพื่อนำมาปรับประยุกต์ใช้ในการวางแผนอย่างต่อเนื่อง

**รายละเอียดผลการดำเนินงานโครงการตามแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ
ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔**

ชื่อโครงการ : โครงการจัดทำแผนปฏิบัติการราชการ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๖-๒๕๗๐ ของสำนักงาน
คณะกรรมการอาหารและยา

หน่วยงานที่รับผิดชอบ : กองยุทธศาสตร์และแผนงาน

ยุทธศาสตร์ อย. ที่ ๔

วันที่เริ่มโครงการ : ๑ พฤศจิกายน ๒๕๖๓

วันที่สิ้นสุดโครงการ : ๓๐ สิงหาคม ๒๕๖๔

- วัตถุประสงค์ :**
๑. เพื่อให้ผู้เข้าร่วมประชุมมีความรู้ ความเข้าใจในกระบวนการจัดทำแผนยุทธศาสตร์ สามารถนำไปสู่การวางแผนที่มีประสิทธิภาพ
 ๒. เพื่อจัดทำแผนปฏิบัติการ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๖-๒๕๗๐ ของ อย. สำหรับเป็น กรอบทิศทางในการขับเคลื่อนสู่เป้าหมายที่กำหนดไว้

ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ :

๑. เจ้าหน้าที่ ของ อย. (ผู้บริหาร และเจ้าหน้าที่ อย. ที่เกี่ยวข้อง)
๒. ผู้แทนประเทศ ภาค และเขต สำนักงานสาธารณสุขจังหวัด
๓. ผู้มีส่วนได้ส่วนเสีย เช่น ผู้บริโภค ผู้ประกอบการ เครือข่ายทุกภาคส่วน เป็นต้น

ดัชนีวัดความสำเร็จ		ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด
จำนวนแผนปฏิบัติการ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๖-๒๕๗๐ ของ อย. (ค่าเป้าหมาย จำนวน ๑ ฉบับ)		จำนวน ๑ ฉบับ
งบประมาณที่อนุมัติ ๓๔๖,๙๐๐ บาท	งบประมาณที่ใช้ไป ๓๓๔,๘๕๐ บาท	ร้อยละ ๙๖.๕๓

ผลการดำเนินงาน : (ดำเนินงานได้ร้อยละ ๑๐๐)

๑. มีโครงการจัดทำแผนปฏิบัติการ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๖-๒๕๗๐ ของ อย. (อนุมัติเมื่อ ๘ ธ.ค. ๖๓)
๒. วิเคราะห์ความต้องการหรือจุดยืนทางยุทธศาสตร์ โดยใช้ข้อมูลสารสนเทศจากแหล่งข้อมูลต่างๆ โดยสัมภาษณ์ผู้บริหารระดับสูง สํารวจความคิดเห็น ของบุคลากร อย. ผ่านระบบออนไลน์ และจัดประชุมรับฟังความคิดเห็น ผู้มีส่วนได้ส่วนเสียจากการดำเนินงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔ ทั้งรูปแบบแบบปกติ และผ่านระบบ WebEx
๓. ประชุมเพื่อจัดทำแผนปฏิบัติการ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๖-๒๕๗๐ ของ อย. ดังนี้
 - ๓.๑ ประชุมประเมินศักยภาพองค์กร เพื่อวิเคราะห์ข้อมูลหา จุดแข็ง จุดอ่อน โอกาส และอุปสรรค ขององค์กร
 - ๓.๒ วันที่ ๑๗ พ.ค. ๖๔ -ประชุมเพื่อกำหนดทิศทางองค์กร ยุทธศาสตร์และการแปลงแผนไปสู่การปฏิบัติและเสนอร่างต่อผู้บริหาร
 - ๓.๓ วันที่ ๒๕ พ.ค. ๖๔ และวันที่ ๒๓-๒๔ มิ.ย. ๖๔ - ประชุมเชิงปฏิบัติการเพื่อจัดทำกลยุทธ์และตัวชี้วัด ภายใต้แผนปฏิบัติการ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๖-๒๕๗๐

๓.๔ วันที่ ๑-๒ ก.ค. ๖๔-ประชุมแปลงแผนไปสู่การปฏิบัติ ประกอบด้วย แผนงาน/ โครงการ ตัวชี้วัด (ระยะสั้น และยาว) และงบประมาณ

๓.๕ วันที่ ๕ ส.ค. ๖๔ ประชุมเพื่อจัดทำแผนปฏิบัติราชการ ระยะ ๕ ปี (พ.ศ. ๒๕๖๖-๒๕๗๐) ของสำนักงาน คณะกรรมการอาหารและยา

๔. ขออนุมัติแผนปฏิบัติราชการ ระยะ ๕ ปี (พ.ศ. ๒๕๖๖-๒๕๗๐) ของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (อย.) และได้รับอนุมัติแล้ว ตามบันทึกกองยุทธศาสตร์และแผนงาน ที่ สธ ๑๐๐๔/๕๐๐๓ ลว. ๒๙ กันยายน ๒๕๖๔

๕. เผยแพร่แผนปฏิบัติราชการฯ บนเว็บไซต์ของกองยุทธศาสตร์และแผนงาน ให้ผู้ที่เกี่ยวข้องทราบและถือปฏิบัติ

ปัญหาและอุปสรรค : เนื่องจากสถานการณ์การแพร่ระบาดของโรคติดเชื้อไวรัสโคโรนา ๒๐๑๙ ทำให้ต้องการเลื่อน ประชุมเพื่อจัดทำแผนฯ และพิจารณา (ร่าง) ทิศทางองค์กร จากเดือนพฤษภาคม เป็นเดือนสิงหาคม ๒๕๖๔ ส่งผลให้ ไม่สามารถเบิกจ่ายงบประมาณได้ตามแผนที่กำหนด และต้องปรับเปลี่ยนรูปแบบการประชุมเป็นแบบออนไลน์ ทำให้ ค่าใช้จ่ายอาหารว่างและอาหารกลางวันลดลง ส่งผลให้ประหยัดค่าใช้จ่ายของโครงการ

ผลการประเมิน :

ด้านประสิทธิภาพ			ด้านประสิทธิผล
มีประสิทธิภาพด้านการเบิกจ่ายใกล้เคียงแผนที่กำหนด ดำเนินงานเป็นไปตามแผน และสามารถบรรลุตัวชี้วัด ความสำเร็จของของโครงการได้ทุกตัวชี้วัด			เกิดประสิทธิผลด้านการจัดทำแผนปฏิบัติราชการ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๖-๒๕๗๐ เพื่อ ขับเคลื่อนองค์กรไปสู่เป้าหมายที่กำหนด
เบิกจ่าย	ดำเนินงาน	บรรลุผล	ผลผลิต + ผลลัพธ์ = วัตถุประสงค์
/	/	/	/

ข้อเสนอแนะ: ในปีต่อไปควรมีการวางแผนการดำเนินกิจกรรมที่ต้องมีผู้ร่วมจำนวนมาก ให้เป็นไปในรูปแบบ ออนไลน์ เพื่อหลีกเลี่ยงการแพร่ระบาดของเชื้อโคโรนา

**รายละเอียดผลการดำเนินงานโครงการตามแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ
ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔**

ชื่อโครงการ : โครงการพัฒนาศักยภาพบุคลากรด้านระบบคุณภาพ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ.๒๕๖๔

หน่วยงานที่รับผิดชอบ : กองยุทธศาสตร์และแผนงาน

ยุทธศาสตร์ อย. ที่ ๔

วันที่เริ่มโครงการ : ๑ พฤศจิกายน ๒๕๖๓

วันที่สิ้นสุดโครงการ : ๓๑ มกราคม ๒๕๖๔

วัตถุประสงค์ : เพื่อให้บุคลากรของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยามีความรู้ด้านการพัฒนาระบบคุณภาพเพิ่มขึ้น และสามารถปฏิบัติงานตามข้อกำหนด ISO ๙๐๐๑:๒๐๑๕ ได้อย่างมีประสิทธิภาพ

ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ : บุคลากรของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

ดัชนีวัดความสำเร็จ		ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด
๑. ร้อยละ ๑๐๐ ของหน่วยงานใน อย.ปฏิบัติงานตามข้อกำหนดของระบบคุณภาพ ISO ๙๐๐๑ : ๒๐๑๕		๑. ร้อยละ ๑๐๐
๒. บุคลากรที่ได้รับการอบรมมีความรู้เพิ่มขึ้นร้อยละ ๘๐		๒. ร้อยละ ๙๓.๒๘
งบประมาณที่อนุมัติ ๑๒๙,๐๖๐ บาท	งบประมาณที่ใช้ไป ๑๒๔,๓๗๑.๔ บาท	ร้อยละ ๙๖.๓๗

ผลการดำเนินงาน : (ดำเนินงานได้ร้อยละ ๑๐๐)

๑. ขออนุมัติปรับแผนการอบรม หลักสูตร Auditor&Lead Auditor ISO๙๐๐๑:๒๐๑๕ จาก ๓ วันเป็น ๒ วัน และปรับลดงบประมาณจากเดิม ๙๓,๒๙๐ เหลือ ๕๖,๒๘๐ บาท
๒. มีการอบรมหลักสูตร ISO๙๐๐๑:๒๐๑๕ ข้อกำหนดและการนำไปใช้ ซึ่งมีผู้รับการอบรมจำนวน ๑๒๓ คน และประเมินผลการทดสอบพบผู้เข้าอบรมมีความรู้เพิ่มขึ้นร้อยละ ๙๓.๕๐
๓. มีการอบรมหลักสูตร การจัดการความเสี่ยงในระบบคุณภาพ ซึ่งมีผู้รับการอบรมจำนวน ๔๕ คน และประเมินผลการทดสอบพบผู้เข้าอบรมมีความรู้เพิ่มขึ้นร้อยละ ๙๑.๑๑
๔. มีการอบรมหลักสูตร Auditor&Lead Auditor ISO๙๐๐๑:๒๐๑๕ ซึ่งมีผู้รับการอบรมจำนวน ๔๒ คน และประเมินผลการทดสอบพบผู้เข้าอบรมมีความรู้เพิ่มขึ้นร้อยละ ๙๕.๒๔
๕. หน่วยงานใน อย.มีการปฏิบัติงานได้ตามข้อกำหนดด้านระบบคุณภาพโดยไม่พบข้อบกพร่อง หรือความไม่สอดคล้อง (CAR) ตามข้อกำหนดของระบบคุณภาพ ISO ๙๐๐๑:๒๐๑๕ (ได้รับการตรวจจากหน่วยงานภายนอกผ่านระบบ WEBEX เมื่อวันที่ ๒๒ มิถุนายน ๒๕๖๔)

ปัญหาและอุปสรรค :

๑. ระยะเวลาการอบรมหลักสูตร Auditor&Lead Auditor ISO๙๐๐๑:๒๐๑๕ ระหว่างวันที่ ๑๑-๑๒ มกราคม ๒๕๖๔ ซึ่งเดิมกำหนด ๓ วัน แต่ด้วยสถานการณ์ไม่ปกติ จึงปรับหลักสูตรเป็น ๒ วัน ซึ่งอาจจะทำให้ผู้เข้ารับการอบรม มีระยะเวลาสำหรับการซักถามลดลง
๒. การอบรมยังไม่ครอบคลุมผู้เข้ารับการอบรมจากหน่วยงานต่าง ๆ ใน ออ.

ผลการประเมิน :

ด้านประสิทธิภาพ		ด้านประสิทธิผล	
มีประสิทธิภาพด้านการเบิกจ่าย ใกล้เคียงแผนที่กำหนด ดำเนินงาน เป็นไปตามแผน และสามารถบรรลุ ตัวชี้วัดความสำเร็จของของโครงการ ได้ทุกตัวชี้วัด		เกิดประสิทธิผลด้านการสร้างความรู้เกี่ยวกับระบบคุณภาพและสามารถ ปฏิบัติงานตามข้อกำหนด ISO ๙๐๐๑:๒๐๑๕ ได้ ซึ่งสามารถผ่านการตรวจ รับรองด้านระบบคุณภาพจากหน่วยงานภายนอกโดยไม่พบข้อบกพร่อง หรือความไม่สอดคล้อง (CAR) ตามข้อกำหนดของระบบคุณภาพ ISO ๙๐๐๑:๒๐๑๕	
เบิกจ่าย	ดำเนินงาน	บรรลุผล	ผลผลิต + ผลลัพธ์ = วัตถุประสงค์
/	/	/	/

ข้อเสนอแนะ: ในปีต่อไปควรเพิ่มสัดส่วนผู้เข้าร่วมอบรมให้ครอบคลุมกับบุคลากรของสำนักงาน และควรจัดทำ การอบรมเป็นหลักสูตรออนไลน์ เพื่อหลีกเลี่ยงการแพร่ระบาดของเชื้อโคโรน่า

**รายละเอียดผลการดำเนินงานโครงการตามแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ
ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔**

ชื่อโครงการ : โครงการจัดหาครุภัณฑ์คอมพิวเตอร์เพื่อการทดแทน ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔

หน่วยงานที่รับผิดชอบ : กองยุทธศาสตร์และแผนงาน

ยุทธศาสตร์ อย. ที่ ๔

วันที่เริ่มโครงการ : ๑ มกราคม ๒๕๖๓

วันที่สิ้นสุดโครงการ : ๓๐ เมษายน ๒๕๖๔

วัตถุประสงค์ : เพื่อจัดหาอุปกรณ์คอมพิวเตอร์ทดแทนอุปกรณ์คอมพิวเตอร์เดิมที่หมดอายุการใช้งาน

ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ : เจ้าหน้าที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

ดัชนีวัดความสำเร็จ		ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด
เจ้าหน้าที่ที่มีความพึงพอใจในประสิทธิภาพของอุปกรณ์ที่จัดหา ร้อยละ ๗๕		ร้อยละ ๗๕
งบประมาณที่อนุมัติ ๖๔๐,๐๐๐ บาท	งบประมาณที่ใช้ไป ๖๔๐,๐๐๐ บาท	ร้อยละ ๑๐๐

ผลการดำเนินงาน : (ดำเนินงานได้ร้อยละ ๑๐๐)

๑. จัดหาครุภัณฑ์คอมพิวเตอร์เพื่อการทดแทน เรียบร้อย
๒. เจ้าหน้าที่ที่มีความพึงพอใจในประสิทธิภาพของอุปกรณ์ที่จัดหา ร้อยละ ๗๕

ปัญหาและอุปสรรค : ไม่มี

ผลการประเมิน :

ด้านประสิทธิภาพ			ด้านประสิทธิผล
มีประสิทธิภาพด้านการเบิกจ่ายเป็นไปตามแผน ดำเนินงานเป็นไปตามแผน และสามารถบรรลุตัวชี้วัดความสำเร็จของโครงการได้ทุกตัวชี้วัด			มีประสิทธิผลด้านการจัดหาครุภัณฑ์คอมพิวเตอร์ทดแทนที่หมดอายุการใช้งาน และเพียงพอต่อความต้องการ
เบิกจ่าย	ดำเนินงาน	บรรลุผล	ผลผลิต + ผลลัพธ์ = วัตถุประสงค์
/	/	/	/

ข้อเสนอแนะ: ควรจัดทำฐานข้อมูล และระบบติดตามครุภัณฑ์คอมพิวเตอร์ เพื่อใช้ประโยชน์ในการจัดสรรครั้งต่อไป

รายละเอียดผลการดำเนินงานโครงการตามแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ
ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔

ชื่อโครงการ : โครงการการจัดการสารเคมีโดยพัฒนาองค์ความรู้และนวัตกรรม ปีที่ ๒ (ภายใต้โครงการพัฒนาระบบจัดการสารเคมี)

หน่วยงานที่รับผิดชอบ : กองยุทธศาสตร์และแผนงาน

ยุทธศาสตร์ อย. ที่ ๑

วันที่เริ่มโครงการ : ๑ ตุลาคม ๒๕๖๓

วันที่สิ้นสุดโครงการ : ๓๑ สิงหาคม ๒๕๖๔

วัตถุประสงค์ : สร้างความเข้มแข็งให้กับเครือข่ายพัฒนาองค์ความรู้และนวัตกรรมในการจัดการสารเคมี และผลักดันให้มีการนำแผนการวิจัยด้านการจัดการสารเคมี (Chemicals Management Research Package : CMRP) พ.ศ. ๒๕๖๔ - ๒๕๗๐ โดยเฉพาะอย่างยิ่งโครงการสำคัญเร่งด่วน ไปสู่การปฏิบัติอย่างเป็นรูปธรรม

ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ : ๑. ประชาชนทั่วไป ๒. นักวิจัยหรือนักวิชาการ ๓. ผู้ประกอบการธุรกิจสารเคมีของประเทศ ๔. หน่วยงานภาครัฐที่เกี่ยวข้องกับสารเคมี ๕. หน่วยงานภาคประชาสังคมที่เกี่ยวข้องกับสารเคมี

ดัชนีวัดความสำเร็จ		ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด
๑. มีการประชุมเครือข่ายพัฒนาองค์ความรู้และนวัตกรรมในการจัดการสารเคมี จำนวน ๔ ครั้ง เพื่อขับเคลื่อนแผนการวิจัยด้านการจัดการสารเคมี (Chemicals Management Research Package : CMRP) พ.ศ. ๒๕๖๔ - ๒๕๗๐ ๒. มีการนำโครงการสำคัญเร่งด่วนของหน่วยงานที่เกี่ยวข้อง ภายใต้แผนการวิจัยด้านการจัดการสารเคมี (CMRP) ไปสู่การปฏิบัติ ในปีงบประมาณ ๒๕๖๔ จำนวน ๒ โครงการ ๓. สรุปผลการดำเนินการของแผนการวิจัยด้านการจัดการสารเคมี (แผน CMRP) และ โครงการสำคัญเร่งด่วน ในปีงบประมาณ ๒๕๖๔ รวมทั้งข้อเสนอแนวทางการพัฒนาต่อไป จำนวน ๑ ฉบับ		๑. ประชุมหารือ จำนวน ๔ ครั้ง ๒. มีการนำโครงการเร่งด่วน จำนวน ๔ โครงการ ๓. สรุปผล จำนวน ๑ ฉบับ
งบประมาณที่อนุมัติ ๑๙๖,๘๑๕ บาท	งบประมาณที่ใช้ไป ๑๙๖,๘๑๕ บาท	ร้อยละ ๑๐๐

ผลการดำเนินงาน : (ดำเนินงานได้ร้อยละ ๑๐๐)

๑. ประชุมหารือเพื่อพัฒนาโครงการสำคัญเร่งด่วนของ Chemicals Management Research Package เพื่อพัฒนาให้แผนการวิจัยด้านการจัดการสารเคมีไปสู่การปฏิบัติ

ชุดที่ ๑ จำนวน ๔ โครงการ เมื่อวันที่ ๑๘ ธันวาคม พ.ศ.๒๕๖๓

ชุดที่ ๒ จำนวน ๕ โครงการ เมื่อวันที่ ๑๘ มีนาคม ๒๕๖๔

ชุดที่ ๓ จำนวน ๒ เรื่อง เมื่อวันที่ ๒๕ มิถุนายน ๒๕๖๔

ชุดที่ ๔ จำนวน ๒ เรื่อง เมื่อวันที่ ๑๓ กรกฎาคม ๒๕๖๔

๒. ประชุมเครือข่ายพัฒนาองค์ความรู้และนวัตกรรมในการจัดการสารเคมี เพื่อการขับเคลื่อนแผนการวิจัยด้านการจัดการสารเคมี โดยเฉพาะอย่างยิ่งโครงการสำคัญเร่งด่วนของแผน Chemicals Management Research Package เมื่อวันที่ ๒๕ มิถุนายน ๒๕๖๔ และวันที่ ๑๓ กรกฎาคม ๒๕๖๔ เพื่อขับเคลื่อนแผนการวิจัยด้านการจัดการสารเคมี โดยเฉพาะอย่างยิ่งโครงการสำคัญเร่งด่วน จำนวน ๔ เรื่อง ได้แก่

- (๑) การพัฒนาโครงการพัฒนาระบบตอบโต้เหตุฉุกเฉินจากภัยสารเคมีของเครือข่ายอาสาสมัครผู้มาตรฐานสากล
- (๒) การพัฒนาโครงการสื่อออนไลน์และคลังความรู้เพื่อพัฒนาทักษะชีวิต เรื่องความปลอดภัยสารเคมีสำหรับเด็กและเยาวชน

(๓) การพัฒนาโครงการวิจัยเพื่อบูรณาการและเพิ่มประสิทธิภาพระบบการบังคับใช้กฎหมายที่เกี่ยวข้องกับการจัดการสารเคมี

(๔) การพัฒนาโครงการวิจัยเพื่อพัฒนาเกณฑ์การจัดลำดับความสำคัญและการจัดทำบัญชีรายการสารเคมีที่มีความเสี่ยงสูงของประเทศไทย

๓. สรุปผลการดำเนินการแผนการวิจัยด้านการจัดการสารเคมี (แผน CMRP) และโครงการสำคัญเร่งด่วนปีงบประมาณ ๒๕๖๔ และจัดทำข้อเสนอแนวทางการพัฒนาต่อไป

๔. มีการเบิกจ่ายน้อยกว่าแผนเนื่องจากปรับรูปแบบการประชุมจากรูปแบบปกติเป็นรูปแบบออนไลน์ ทำให้มีค่าใช้จ่ายในการจัดประชุมลดลง และส่งเงินคืนจากเดิม ๒๑๐,๔๐๐ บาท คืนเงินจำนวน ๑๓,๕๘๕ บาท เหลืองบประมาณดำเนินงานทั้งสิ้น ๑๙๖,๘๑๕ บาท

ปัญหาและอุปสรรค : ไม่มี

ผลการประเมิน :

ด้านประสิทธิภาพ			ด้านประสิทธิผล
มีประสิทธิภาพด้านการเบิกจ่ายเป็นไปตามแผน ดำเนินงานเป็นไปตามแผน และสามารถบรรลุตัวชี้วัดความสำเร็จของโครงการได้ทุกตัวชี้วัด			มีประสิทธิผลด้านขับเคลื่อนโครงการเร่งด่วนเพื่อผลักดันแผนการวิจัยด้านการจัดการสารเคมีไปสู่การปฏิบัติอย่างเป็นรูปธรรม
เบิกจ่าย	ดำเนินงาน	บรรลุผล	ผลผลิต + ผลลัพธ์ = วัตถุประสงค์
/	/	/	/

- ข้อเสนอแนะ:
๑. ในปีต่อไปควรเร่งขับเคลื่อนกิจกรรมที่ทำให้เกิดแผนการวิจัยด้านการจัดการสารเคมีสู่การปฏิบัติอย่างเป็นรูปธรรม
 ๒. ควรมีการถอดบทเรียนโครงการเร่งด่วน เพื่อนำปัญหาอุปสรรคมาปรับใช้ต่อไป รวมถึงการประเมินผลกระทบของโครงการ

รายละเอียดผลการดำเนินงานโครงการตามแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ
ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔

ชื่อโครงการ : โครงการจัดการความรู้ของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

หน่วยงานที่รับผิดชอบ : กองยุทธศาสตร์และแผนงาน

ยุทธศาสตร์ อย. ที่ ๔

วันที่เริ่มโครงการ : ๑ ตุลาคม ๒๕๖๓

วันที่สิ้นสุดโครงการ : ๓๐ กันยายน ๒๕๖๔

- วัตถุประสงค์ : ๑. เพื่อให้ผู้เข้าร่วมอบรมมีความรู้ความเข้าใจและทักษะในการใช้เครื่องมือการจัดการความรู้ชนิดต่างๆ เพิ่มขึ้น และสามารถนำมาปรับใช้ในการสร้างองค์ความรู้ที่สำคัญในการปฏิบัติงานได้
๒. เพื่อสนับสนุนให้บุคลากรของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยานำองค์ความรู้ที่สร้างขึ้นไปใช้พัฒนางานสู่การเป็นองค์กรแห่งการเรียนรู้

ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ : ๑. กลุ่มงานพัฒนาระบบหรือผู้รับผิดชอบงานการจัดการความรู้ของกอง/กลุ่ม ๒. บุคลากรสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

ดัชนีวัดความสำเร็จ		ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด
๑. ร้อยละ ๘๐ ของผู้ผ่านการอบรมสามารถนำความรู้ไปใช้ในการสร้างองค์ความรู้ที่สำคัญในการปฏิบัติงานได้		๑. ร้อยละ ๘๓.๑๑
๒. จำนวนองค์ความรู้สะสมที่เกิดจากการถ่ายทอดและแลกเปลี่ยนได้ถูกนำไปใช้ประโยชน์ในการพัฒนาระบบหรือสร้างนวัตกรรมเพื่อแก้ไขปัญหาองค์กรและงาน คบส. ของประเทศ (เป้าหมาย ๒๐ เรื่อง)		๒. จำนวน ๒๓ เรื่อง
งบประมาณที่อนุมัติ ๑๐๐,๐๐๐ บาท	งบประมาณที่ใช้ไป ๙๖,๔๖๐ บาท	ร้อยละ ๙๖.๔๖

ผลการดำเนินงาน : (ดำเนินงานได้ร้อยละ ๑๐๐)

- จัดการอบรมเชิงปฏิบัติการเทคนิคการจัดทำ One Page ในวันที่ ๑,๑๗ และ ๒๙ มีนาคม ๒๕๖๔
- มีแผนปฏิบัติการการจัดการความรู้ อย. ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔ (อนุมัติเมื่อวันที่ ๒๕ มี.ค. ๒๕๖๔)
- ติดตามและสรุปผลการดำเนินกิจกรรมแลกเปลี่ยนเรียนรู้ของทุกกอง/กลุ่ม จำนวน ๑๖ หน่วยงาน
- มีการนำองค์ความรู้ไปใช้ประโยชน์ จำนวน ๒๓ เรื่อง
- จัดเวทีนำเสนอผลงานการแลกเปลี่ยนเรียนรู้ (KM day) ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔ เมื่อวันที่ ๑๗ สิงหาคม ๒๕๖๔ และแจกรางวัลผลการนำเสนอการจัดการความรู้ ประจำปี ๒๕๖๔ ในที่ประชุมกรมวันที่ ๑๓ กันยายน ๒๕๖๔
- ประเมินผลผู้ผ่านการอบรมสามารถนำความรู้ไปใช้ในการสร้างองค์ความรู้ที่สำคัญในการปฏิบัติงานได้ ร้อยละ ๘๓.๑๑

ปัญหาและอุปสรรค : เนื่องจากการจัดงาน KM Day เป็นช่วงระยะเวลาในการแพร่เชื้อของโรคระบาด COVID-๑๙ ขั้นรุนแรง ทำให้มีมาตรการตามประกาศ ศบค. ให้เข้าร่วมประชุมไม่เกิน ๕ คน ทำให้งบประมาณที่ตั้งไว้ต้องปรับลดตามประกาศของ ศบค. ไม่เช่นนั้นฝ่ายการคลัง อย. ไม่อนุมัติให้ผ่านการใช้เงินในกิจกรรมดังกล่าว

ผลการประเมิน :

ด้านประสิทธิภาพ		ด้านประสิทธิผล	
มีประสิทธิภาพด้านการเบิกจ่ายใกล้เคียงแผนที่กำหนด ดำเนินงานเป็นไปตามแผน และสามารถบรรลุตัวชี้วัดความสำเร็จของโครงการได้ทุกตัวชี้วัด		เกิดประสิทธิผลด้านสร้างความรู้ความเข้าใจ และสร้างองค์ความรู้ใหม่ที่สามารถนำไปใช้ประโยชน์ ให้แก่บุคลากร อย. จำนวน ๒๓ เรื่อง	
เบิกจ่าย	ดำเนินงาน	บรรลุผล	ผลผลิต + ผลลัพธ์ = วัตถุประสงค์
/	/	/	/

ข้อเสนอแนะ: ในปีต่อไปควรขยายฐานผู้รับองค์ความรู้เพื่อนำไปประยุกต์ใช้งาน ในทุกระดับ และควรจัดทำให้เป็นหลักสูตรออนไลน์เพื่อง่ายต่อการเข้าถึง เพื่อสร้างเป็นองค์กรการเรียนรู้อย่างยั่งยืน

รายละเอียดผลการดำเนินงานโครงการตามแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ
ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔

ชื่อโครงการ : โครงการประชุมวิชาการประจำเดือน ศูนย์การศึกษาต่อเนื่องทางเภสัชศาสตร์ อย. ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔

หน่วยงานที่รับผิดชอบ : กองยุทธศาสตร์และแผนงาน

ยุทธศาสตร์ อย. ที่ ๔

วันที่เริ่มโครงการ : ๑ มกราคม ๒๕๖๔

วันที่สิ้นสุดโครงการ : ๓๐ กันยายน ๒๕๖๔

วัตถุประสงค์ : ๑. เพื่อเพิ่มพูนความรู้ที่ทันสมัยเกี่ยวกับงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ
๒. เพื่อให้ผู้เข้าร่วมประชุมนำความรู้ที่ได้ไปประยุกต์ใช้ในการปฏิบัติงานให้เกิดประโยชน์ต่อ
ผู้บริโภคได้ ๓. เพื่อแลกเปลี่ยนความคิดเห็นและประสบการณ์ระหว่างวิทยากร และนักวิชาการ
สายต่าง ๆ เช่น เภสัชกร นักวิชาการอาหาร

ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ : บุคลากรของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา สายวิชาชีพเภสัชกร และเจ้าหน้าที่ที่เกี่ยวข้อง ในงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ

ดัชนีวัดความสำเร็จ		ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด
๑. ร้อยละ ๘๐ ของผู้เข้าร่วมประชุมมีความรู้ ความเข้าใจในเรื่องที่จัดอบรมเพิ่มมากขึ้น เมื่อเทียบจากก่อนการอบรม		๑. ร้อยละ ๘๗.๕
๒. ร้อยละ ๘๐ ของผู้เข้าร่วมประชุมสามารถนำความรู้ที่ได้จากการบรรยายไปใช้ประโยชน์ในการปฏิบัติงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ		๒. ร้อยละ ๘๑.๒๕
งบประมาณที่อนุมัติ ๑,๒๐๐ บาท	งบประมาณที่ใช้ไป ๑,๒๐๐ บาท	ร้อยละ ๑๐๐

ผลการดำเนินงาน : (ดำเนินงานได้ร้อยละ ๑๐๐)

๑. ขออนุมัติโครงการ (รับอนุมัติเมื่อ ๒๑ มกราคม ๒๕๖๔)
๒. ประสานงานการประชุมวิชาการ (กำหนดหัวข้อเรื่อง และประสานงานวิทยากร)
๓. พิจารณาสรรหาบทความทางวิชาการจัดทำเป็นแบบทดสอบออนไลน์บนเว็บไซต์สภาเภสัชกรรม จำนวน ๒ เรื่อง คือ
 - (๑) ประสิทธิภาพและความปลอดภัยของยารักษาภาวะไขมันในเลือดผิดปกติ
 - (๒) การศึกษาวิจัยทางคลินิกสำหรับผลิตภัณฑ์ยาชีววัตถุคล้ายคลึง
 - (๓) เครื่องมือวัดความรู้และข้อเสนอการวัดความรู้สุขภาพด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ (อยู่ระหว่างการพิจารณาสรรหาบทความทางวิชาการเพื่อจัดทำเป็นแบบทดสอบออนไลน์บนเว็บไซต์สภาเภสัชกรรม)
๔. ประชุมวิชาการรายเดือน และสรุปผลการจัดประชุมเสนอผู้บริหารรับทราบ
 - (๑) เรื่อง "Beyond ESAs in Renal Anemia" เมื่อวันที่ ๑๔ พฤษภาคม พ.ศ. ๒๕๖๔ ผ่านการประชุมแบบ online ผู้ร่วมประชุมทั้งหมด ๔๐ คน (ผู้จัดประชุม ๘ คน และผู้เข้าร่วม online ๓๒ คน)
 - (๒) เรื่อง "ก้าวทันยาและวัคซีน Covid-๑๙" เมื่อวันที่ ๒๙ กันยายน ๒๕๖๔

๕. ประเมินความรู้ ความเข้าใจในเรื่องที่จัดอบรมเพิ่มมากขึ้นเมื่อเทียบกับก่อน ร้อยละ ๘๗.๕ และพบผู้เข้าร่วมประชุมสามารถนำความรู้ที่ได้จากการบรรยายไปใช้ประโยชน์ในการปฏิบัติงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ ร้อยละ ๘๑.๒๕

๖. สรุปผลการดำเนินงานประจำปียังสภาเภสัชกรรม

๗. มีการคืนเงินงบประมาณจากเดิม ๗,๑๐๐ บาท คืนเงินจำนวน ๕,๙๐๐ บาท คงเหลืองบประมาณดำเนินงาน ๑,๒๐๐ บาท ตามบันทึก สธ ๑๐๐๔/๔๗๐๑ ลงวันที่ ๑๔ ก.ย. ๖๔

ปัญหาและอุปสรรค : เนื่องจากศูนย์การศึกษาต่อเรื่องทางเภสัชศาสตร์ อย. ได้รับการรับรองให้เป็นสถาบันหลักจากสภาเภสัชกรรมตั้งแต่ปี พ.ศ. ๒๕๕๘ มีหน้าที่ในการผลิตกิจกรรมการศึกษาต่อเนื่องตามที่สภาเภสัชกรรมกำหนด โดยจัดประชุมวิชาการอย่างน้อย ๑๐ หน่วยกิตต่อปี แก่เภสัชกรที่เกี่ยวข้องกับงานคุ้มครองผู้บริโภคทางด้านสาธารณสุข และทั้งนี้ในปีงบประมาณ ๒๕๖๔ สถานการณ์การแพร่ระบาดของโรคติดเชื้อไวรัสโคโรนา ๒๐๑๙ (COVID-๑๙) และมาตรการเร่งด่วนในการป้องกันวิกฤตการณ์จากโรคติดเชื้อฯ ดังกล่าว เพื่อยับยั้งการแพร่ระบาดของกิจกรรมรวมคนจำนวนมากที่มีความเสี่ยงสูงต่อการแพร่ระบาด ให้สถานที่ทำงานลดความแออัด โดยให้หน่วยราชการทุกหน่วยทำแผนเหลื่อมเวลาการทำงาน ส่งเสริมให้ใช้ระบบอินเทอร์เน็ต เช่น ประชุมทางไกล เพื่อให้บุคลากรทำงานที่บ้านทดแทนภาวะปรกติ ต้องเว้นระยะห่างทางสังคม เพื่อลดโอกาสการสัมผัสระหว่างคนที่เปราะบางกับคนอื่น ๆ ที่ไม่ได้ติดเชื้อ เพื่อลดการแพร่เชื้อ การเจ็บป่วย และการเสียชีวิต ทำให้ต้องขออนุมัติเปลี่ยนแปลงวิธีการจัดประชุมและลดวงเงินงบประมาณโครงการ เป็นแบบ online ผ่าน Zoom Meeting ๑ ครั้ง และใช้งบประมาณเฉพาะค่าสมาชิคณวิทยากร จำนวน ๑,๒๐๐ บาท เพราะการประสานจัดหาวิทยากร ยุ่งยากลำบาก เนื่องจากภารกิจหลักเป็นการช่วยเหลือผู้ป่วยโควิด

ผลการประเมิน :

ด้านประสิทธิภาพ		ด้านประสิทธิผล	
มีประสิทธิภาพด้านการเบิกจ่ายเป็นไปตามแผน ดำเนินงานเป็นไปตามแผน และสามารถบรรลุตัวชี้วัดความสำเร็จของโครงการได้ทุกตัวชี้วัด		เกิดประสิทธิผลด้านการเพิ่มพูนความรู้ แลกเปลี่ยนความคิดเห็นและประสบการณ์ และสามารถนำความรู้ที่ได้ไปประยุกต์ใช้ในในการปฏิบัติงานได้	
เบิกจ่าย	ดำเนินงาน	บรรลุผล	ผลผลิต + ผลลัพธ์ = วัตถุประสงค์
/	/	/	/

ข้อเสนอแนะ: ในปีต่อไปควรมีการวางแผนการดำเนินกิจกรรมที่ต้องมีผู้ร่วมจำนวนมาก ให้เป็นไปในรูปแบบออนไลน์ เพื่อหลีกเลี่ยงการแพร่ระบาดของเชื้อโคโรนา และระบุเครื่องมือ วิธี เพื่อให้ได้มาซึ่งวัดผลดัชนีตัวชี้วัดของโครงการ

**รายละเอียดผลการดำเนินงานโครงการตามแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ
ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔**

ชื่อโครงการ : โครงการเสริมสร้างความเข้มแข็งในการสร้างชุมชนและองค์กรรอบรู้ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ

หน่วยงานที่รับผิดชอบ : กองพัฒนาศักยภาพผู้บริโภค

ยุทธศาสตร์ อย. ที่ ๒

วันที่เริ่มโครงการ : ๑ ตุลาคม ๒๕๖๓

วันที่สิ้นสุดโครงการ : ๓๐ กันยายน ๒๕๖๔

วัตถุประสงค์ :

๑. พัฒนาและขับเคลื่อนให้มีชุมชนและองค์กรรอบรู้ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ ตามแนวทางมาตรฐาน
๒. ส่งเสริมและสนับสนุนองค์ความรู้ เครื่องมือและทรัพยากรที่จำเป็น สำหรับการดำเนินงานชุมชนและองค์กรรอบรู้ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ
๓. พัฒนาความร่วมมือและสร้างความเข้มแข็งกับภาคีเครือข่ายทุกระดับในการขับเคลื่อนงานชุมชนและองค์กรรอบรู้ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ

ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ : ๑. ประชาชนทุกกลุ่มวัย/ผู้บริโภค ๒. ภาคีเครือข่ายทุกระดับ: สำนักงานสาธารณสุขจังหวัด, องค์กรปกครองส่วนท้องถิ่น, ผู้นำชุมชนครูและแกนนำ อย.น้อย และคณะทำงานภาคประชาชน

ดัชนีวัดความสำเร็จ		ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด
ร้อยละความรอบรู้ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพในระดับพื้นฐานเพิ่มขึ้น (fundamental level) ร้อยละ ๑๐		ร้อยละ ๑๒.๔ (เดิมปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔ ร้อยละ ๖๑.๗)
งบประมาณที่อนุมัติ ๑๒,๐๐๐,๐๐๐ บาท	งบประมาณที่ใช้ไป ๑๑,๙๙๙,๘๓๒.๖ บาท	ร้อยละ ๙๙.๙๙

ผลการดำเนินงาน : (ดำเนินงานได้ร้อยละ ๑๐๐)

๑. ประชุมเชิงปฏิบัติการเพื่อกำหนดแผนงานด้านความรอบรู้ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพร่วมกับภาคีเครือข่าย ดังนี้
 - ๑.๑ ประชุมร่วมกับเครือข่ายคุ้มครองผู้บริโภคในส่วนภูมิภาคและท้องถิ่น วันที่ ๔ พฤศจิกายน ๒๕๖๓
 - ๑.๒ ประชุมร่วมกับภาคีเครือข่าย ผ่านระบบ Virtual Conference เมื่อวันที่ ๑๘ มีนาคม พ.ศ. ๒๕๖๔
 - ๑.๓ ประชุมร่วมกับเครือข่าย บวร.ร ผ่านระบบ Virtual Conference เมื่อวันที่ ๑๙ มีนาคม พ.ศ. ๒๕๖๔
 - ๑.๔ ประชุมเพื่อติดตามความก้าวหน้าการดำเนินงานขับเคลื่อนการสร้างชุมชนและองค์กรรอบรู้ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ ผ่านระบบ Virtual Conference โดยชี้แจงการปรับเกณฑ์การดำเนินงานเครือข่ายชุมชนร่วมใจป้องกันภัยผลิตภัณฑ์สุขภาพ เนื่องจากสถานการณ์การแพร่ระบาดของเชื้อไวรัสโคโรนา ๒๐๑๙ (COVID-๑๙) เมื่อวันที่ ๒๑ พฤษภาคม ๒๕๖๔
 - ๑.๕ ประชุมเพื่อสรุปความก้าวหน้าการดำเนินงานขับเคลื่อนการสร้างชุมชนและองค์กรรอบรู้ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพผ่านการประชุม Virtual Meeting วันที่ ๒๔ มิถุนายน ๒๕๖๔
 - ๑.๖ ส่งมอบงานแผนงานด้านความรอบรู้ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพร่วมกับภาคีเครือข่าย

(๑) ข้อตกลงความร่วมมือในการดำเนินงานร่วมกับหน่วยงานภาคีเครือข่ายของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา จำนวน ๓๗ องค์กร

(๒) ข้อตกลงความร่วมมือต่อนโยบายการสร้างชุมชนและองค์กรรอบรู้ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ (HLC HLO) ร่วมกับสำนักงานสาธารณสุขจังหวัด ด้วยการดำเนินงานเครือข่าย บวร.ร และโรงเรียน อย. น้อย [Plus]

๒. ขับเคลื่อนการสร้างชุมชนและองค์กรด้านความรอบรู้ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ

๒.๑ ประชุมหารือเพื่อพัฒนาต่อยอดการดำเนินงาน รร.อย.น้อย ปี ๒๕๖๔ เมื่อวันที่ ๒๓ ธันวาคม ๒๕๖๓ เพื่อกำหนดแผนการขับเคลื่อนอย่างมีส่วนร่วมของหน่วยงานภายในและภายนอก อย.

๒.๒ ประชุมเชิงปฏิบัติเพื่อขับเคลื่อนการสร้างองค์กรรอบรู้ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพด้วยการดำเนินงานโรงเรียน อย. น้อย วันที่ ๒๙-๓๐ มีนาคม ๒๕๖๔

๓. พัฒนาคือความร่วมมือเพื่อขับเคลื่อนงานการคุ้มครองผู้บริโภคจากภาคีเครือข่ายภาคประชาชน

๓.๑ ประชุมคณะทำงานบริหารการผลิตและเผยแพร่รายการวิทยุ “อย.กับผลิตภัณฑ์สุขภาพ” เมื่อวันที่ ๑๒ ตุลาคม ๒๕๖๓ และเมื่อวันที่ ๙ ธันวาคม ๒๕๖๓

๓.๒ ประชุมหารือทิศทางและวางแผนการดำเนินงานจากผู้มีส่วนได้ส่วนเสียอย่างมีส่วนร่วม เมื่อวันที่ ๒๙ ตุลาคม ๒๕๖๓ และวันที่ ๒๐ มกราคม ๒๕๖๔

๓.๓ ประชุมคณะทำงานภาคประชาชน ครั้งที่ ๑ เมื่อที่ ๒๔ กุมภาพันธ์ ๒๕๖๔ ครั้งที่ ๒ เมื่อวันที่ ๑๗ มีนาคม ๒๕๖๔ และครั้งที่ ๓ เมื่อวันที่ ๑๙ พฤษภาคม ๒๕๖๔

๓.๔ ผลิตรายการวิทยุ "อย.กับผลิตภัณฑ์สุขภาพ"

๔. พัฒนาชุดข้อมูล (Data set) เพื่อการสร้างความรู้ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ

๔.๑ จัดจ้างผู้เชี่ยวชาญ กำหนด TOR ในการพัฒนาชุดข้อมูล (Data set) เพื่อการสร้างความรู้ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ และติดตามความก้าวหน้า เมื่อวันที่ ๑๕ ธันวาคม ๒๕๖๓

๕. เฝ้าระวังและติดตามผลการดำเนินงานการสร้างความรู้ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ

๕.๑ ติดตามและเฝ้าระวังในสื่อสังคมออนไลน์ในประเด็นที่เกี่ยวข้องกับผลิตภัณฑ์สุขภาพในกำกับของ อย. และกระบวนการดำเนินงานของ อย.

๕.๒ สื่อสารเตือนภัย เพื่อให้เกิดความตระหนักรู้และส่งเสริมให้เกิดพฤติกรรมกรรมการบริโภคผลิตภัณฑ์สุขภาพ ที่ถูกต้อง เหมาะสม และปลอดภัย สำหรับคนเมืองผ่านระบบซอร์ตเรลลิงก์ (อยู่ระหว่างการประเมินผลการดำเนินงานจากกลุ่มตัวอย่าง) แล้วเสร็จ

๕.๓ การจัดจ้างผลิตและเผยแพร่สื่อสร้างความรู้เกี่ยวกับผลิตภัณฑ์สุขภาพ/สื่อเตือนภัย

(๑) ป้ายโฆษณา ในรถไฟฟ้า ๑ ขบวน (๓ ตู้) จำนวน ๗๔ ชิ้นงาน

(๒) เผยแพร่ความรู้ผ่านจอ LCD ในสถานีรถไฟฟ้าแอร์พอร์ตเรลลิงก์ จำนวน ๑๐๐ จอ ๘ สถานี รวม ๕,๓๖๔ ครั้ง (ณ วันที่ ๓๑ พ.ค. ๖๔)

๖. วิจัยประเมินตามเกณฑ์ชุมชนและองค์กรความรอบรู้ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ (CQI) โดยการพัฒนาเครื่องมือสำหรับการศึกษาวิจัยการสร้างชุมชนและองค์กรรอบรู้ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ เมื่อวันที่ ๑๖ มีนาคม ๒๕๖๔ พร้อมรายงานการวิจัยประเมินตามเกณฑ์ชุมชนฯ ๑ ฉบับ

๗. สนับสนุนการพัฒนาบุคลากรเพื่อสร้างองค์กรความรอบรู้ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ

๗.๑ อบรมเชิงปฏิบัติการสร้างนักสื่อสารด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ อย. ครั้งที่ ๑ วันที่ ๓ - ๕ กุมภาพันธ์ ๒๕๖๔ และครั้งที่ ๒ ระหว่างวันที่ ๑๗ - ๑๙ กุมภาพันธ์ ๒๕๖๔

๗.๒ ประชุมหารือกับคณะกรรมการตัดสินรางวัลนักสื่อสารด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพดีเด่น วันที่ ๓ มีนาคม ๒๕๖๔

๗.๓ งานประกาศรางวัลนักสื่อสารด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพดีเด่น วันที่ ๑๐ มีนาคม ๒๕๖๔

๗.๔ ประชุมพิจารณาผลประกวดราคาจัดจ้างดำเนินกิจกรรมสื่อวีดิทัศน์เพื่อสนับสนุนการสร้างความรู้ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ โดยวิธีประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ (e-bidding) วันที่ ๑-๒ มิถุนายน ๒๕๖๔

๗.๕ ส่งมอบงานวีดิทัศน์เพื่อสนับสนุนการสร้างความรู้ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ ชุด : ครอบด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพกับ ออย. และวีดิทัศน์เพื่อสนับสนุนการสร้างความรู้ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ

๘. พัฒนาชุดการเรียนรู้สนับสนุนการสร้างความรู้ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ (Health Product Literacy Toolkit) เพื่อสนับสนุนการดำเนินงานในพื้นที่ จำนวน ๑๐,๐๐๐ ชุด ประกอบด้วย

(๑) คู่มือการดำเนินงานเครือข่ายชุมชนร่วมใจ ป้องกันภัยผลิตภัณฑ์สุขภาพ (บวร.ร.)

(๒) ภาพพลิกความรู้ ๔ เรื่อง (เรื่องฉลากอาหาร ยาสามัญประจำบ้านแผนปัจจุบัน โฆษณาที่กล่าวอ้างสรรพคุณเกินจริง และผลิตภัณฑ์สุขภาพกับเครื่องหมาย ออย.)

(๓) แผ่นพับความรู้ จำนวน ๒ เรื่อง RDU (กินยาถูกวิธี บรรเทาอาการเจ็บป่วย หลีกเลี่ยงโรคร้าย) และ รร. ออย. น้อย พลัส

(๔) กล่องบรรจุชุดการเรียนรู้

๙. เวทีแลกเปลี่ยนเรียนรู้ระดับประเทศ ภายใต้แนวคิด “DoRIVE Together” สำหรับบุคลากรและภาคีเครือข่ายที่เกี่ยวข้องกับการดำเนินงานการสร้างรอบรู้ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ (อยู่ระหว่างการลงนามสัญญาจ้างกิจกรรมแลกเปลี่ยนเรียนรู้การสร้างความรู้ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ ปี พ.ศ.๒๕๖๔ (FDA Health Literacy Conference ๒๐๒๑))

๑๐. สรุปรายงานผลการดำเนินงานให้พื้นที่และภาคีเครือข่าย โดยมีผลงานดังนี้

๑๐.๑ โปสเตอร์ RDU community ๑ ชุด การใช้ยาอย่างสมเหตุสมผล / ยาห้ามจำหน่ายในร้านชำ / ยาชุดและสเตียรอยด์ : ภัยร้าย ตายผ่อนส่ง / รายการยาสามัญประจำบ้านที่สามารถจำหน่ายในร้านชำได้ (ยาแผนปัจจุบัน)

๑๐.๒ ชุดรูปแบบ/ คู่มือการพัฒนาพฤติกรรมบริโภคอาหารของนักเรียนชั้นมัธยมศึกษาตอนต้น เพื่อลดปัจจัยเสี่ยงต่อโรคไม่ติดต่อเรื้อรัง (NCDs) ประกอบด้วยสื่อประกอบแผนกิจกรรมพัฒนาผู้เรียนชุดลูกเต๋าแสนกล และชุดข้อปิ้งฉลาดคิด

๑๑. กิจกรรมประชาสัมพันธ์องค์ความรู้และเครื่องมือการสร้างความรู้ของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาให้ประชาชน ดังนี้

๑๑.๑ ผลิตสื่อประชาสัมพันธ์ ความรู้การใช้ผลิตภัณฑ์สุขภาพภายใต้สถานการณ์ COVID - ๑๙ เป็นคลิปวิดีโอ ความยาว ๓๐ วินาที จำนวน ๑ เรื่อง จ้างเผยแพร่ บนรถไฟฟ้า ๒ สถานี และ ๒ บริเวณระวางถนน

๑๑.๒ เผยแพร่คลิปวิดีโอผ่านทาง Youtube VDO ที่ช่องทาง YouTube FDAThAI ชื่อโฆษณาแบบ Skip Ads Committed

๑๑.๓ จัดทำอินโฟกราฟิกให้ความรู้การใช้ผลิตภัณฑ์สุขภาพภายใต้สถานการณ์ COVID - ๑๙ เพื่อใช้ในการเผยแพร่ในสื่อโซเชียลมีเดีย จำนวน ๖ ชิ้นงาน และเผยแพร่ผ่านทาง Facebook เพจ FDAThAI commit

๑๑.๔ จัดทำรายงานสรุปข้อมูลและประเมินผลการรับรู้ การจัดกิจกรรมการประชาสัมพันธ์องค์ความรู้และเครื่องมือการสร้างความรู้ของสำนักงานฯ

๑๒. มีการปรับแผนกิจกรรมภายในโครงการ เนื่องจากกิจกรรมส่วนมากดำเนินการร่วมกับเครือข่าย ด้วยสถานการณ์โควิด-๑๙ จึงทำให้ต้องปรับแผนให้สอดคล้องกับสถานการณ์

ปัญหาและอุปสรรค : ไม่สามารถลงพื้นที่ได้เนื่องด้วยสถานการณ์การระบาดของไวรัสโควิด ๒๐๑๙ (COVID - ๑๙) ทำให้ไม่สามารถบริหารแผนกิจกรรมตามโครงการซึ่งส่วนใหญ่เป็นกิจกรรมที่มีการดำเนินงานร่วมกับเครือข่ายในพื้นที่ตามแผนกิจกรรมเดิมได้

ผลการประเมิน :

ด้านประสิทธิภาพ		ด้านประสิทธิผล	
มีประสิทธิภาพด้านการเบิกจ่ายเป็นไปตามแผนดำเนินงานเป็นไปตามแผน และสามารถบรรลุตัวชี้วัดความสำเร็จของโครงการได้ทุกตัวชี้วัด		เกิดประสิทธิผลด้านการขับเคลื่อนชุมชน องค์กรรอบรู้ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ และมีความร่วมมือกับภาคีเครือข่าย ส่งผลให้เกิดความรอบรู้ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพในระดับพื้นฐานเพิ่มขึ้น	
เบิกจ่าย	ดำเนินงาน	บรรลุผล	ผลผลิต + ผลลัพธ์ = วัตถุประสงค์
/	/	/	/

ข้อเสนอแนะ: ในปีต่อไปควรเพิ่มช่องทาง การสื่อสารองค์ความรู้รอบสำหรับประชาชน ภาคีเครือข่าย ให้สามารถเข้าถึงได้ง่าย รวมทั้งมีการประเมินผลกระทบของโครงการเพื่อนำไปเป็นแนวทางการพัฒนาต่อไป

**รายละเอียดผลการดำเนินงานโครงการตามแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ
ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔**

ชื่อโครงการ : โครงการอบรมเพื่อให้ความรู้เกี่ยวกับรูปแบบและแนวทางการจัดทำร่างกฎหมายและประเมินผลสัมฤทธิ์ของกฎหมายและระบบการใช้งานอิเล็กทรอนิกส์ที่เกี่ยวข้อง (ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔)

หน่วยงานที่รับผิดชอบ : กลุ่มกฎหมายอาหารและยา

ยุทธศาสตร์ อย. ที่ ๔

วันที่เริ่มโครงการ : ๑ มิถุนายน ๒๕๖๓

วันที่สิ้นสุดโครงการ : ๓๐ กันยายน ๒๕๖๔

- วัตถุประสงค์ :**
๑. เพื่อให้เจ้าหน้าที่ผู้มีหน้าที่จัดทำร่างกฎหมาย ได้มีความรู้และความเข้าใจเกี่ยวกับรูปแบบและแนวทางการร่างกฎหมายและประเมินผลสัมฤทธิ์ของกฎหมายและระบบการใช้งานอิเล็กทรอนิกส์ที่เกี่ยวข้อง
 ๒. เพื่อให้เจ้าหน้าที่ผู้มีหน้าที่จัดทำร่างกฎหมาย ได้มีโอกาสร่วมกันแลกเปลี่ยนเรียนรู้ ประสบการณ์ ประเด็นปัญหา และข้อสงสัยที่เกิดขึ้นจากการปฏิบัติงานด้านการจัดทำร่างกฎหมายและประเมินผลสัมฤทธิ์ของกฎหมายและระบบการใช้งานอิเล็กทรอนิกส์ที่เกี่ยวข้องกับวิทยากร
 ๓. เพื่อให้เจ้าหน้าที่ผู้มีหน้าที่จัดทำร่างกฎหมาย สามารถนำความรู้ที่ได้รับไปใช้ในการปฏิบัติงานด้านการร่างกฎหมายและประเมินผลสัมฤทธิ์ของกฎหมายและระบบการใช้งานอิเล็กทรอนิกส์ที่เกี่ยวข้อง ได้อย่างคล่องตัวและมีประสิทธิภาพ

ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ : เจ้าหน้าที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

ดัชนีวัดความสำเร็จ		ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด
๑. เจ้าหน้าที่ผู้เกี่ยวข้องมีความรู้และความเข้าใจหลังเข้าร่วมโครงการเพิ่มขึ้น ไม่น้อยกว่าร้อยละ ๘๐		๑. ร้อยละ ๘๐
๒. เจ้าหน้าที่ผู้เกี่ยวข้องสามารถนำความรู้ที่ได้รับไปใช้ในการปฏิบัติงานด้านการร่างกฎหมายและประเมินผลสัมฤทธิ์ของกฎหมายและระบบการใช้งานอิเล็กทรอนิกส์ที่เกี่ยวข้องได้ ไม่น้อยกว่า ร้อยละ ๘๐		๒. ร้อยละ ๘๐
งบประมาณที่อนุมัติ ๐ บาท	งบประมาณที่ใช้ไป ๐ บาท	ร้อยละ ๐

ผลการดำเนินงาน : (ดำเนินงานได้ร้อยละ ๑๐๐)

๑. ขออนุมัติโครงการ ตามบันทึก สธ ๑๐๑๑/๒๓๐๒ ลงวันที่ ๑๑ มิถุนายน ๒๕๖๔
๒. อบรมเรื่องการใช้ระบบกลางทางกฎหมาย สำหรับนิติกรและเจ้าหน้าที่กองผลิตภัณฑ์ผู้เกี่ยวข้อง เมื่อวันที่อังคารที่ ๑๐ สิงหาคม ๒๕๖๔
๓. อบรมเรื่องระบบชำระเงินกลางของบริการภาครัฐ (e-payment Portal of Government) สำหรับนิติกรและเจ้าหน้าที่ศูนย์เฝ้าระวังที่เกี่ยวข้อง เมื่อวันที่ศุกร์ที่ ๒๐ สิงหาคม ๒๕๖๔

- ๔. สรุปรายงานโครงการอบรมเสนอผู้บริหารเพื่อทราบ
- ๕. แจกค่าน้ำมันงบประมาณ จำนวน ๒๒,๐๐๐ บาท เรียบร้อยแล้ว

ปัญหาและอุปสรรค :

๑. ด้วยสถานการณ์การแพร่ระบาดของการติดเชื้อโควิด 19 ในช่วงที่ผ่านมาเป็นไปอย่างรวดเร็วและต่อเนื่อง ส่งผลให้รัฐบาลต้องมีการประกาศมิให้มีการจัดประชุม อบรม สัมมนา ในห้องประชุม รวมทั้งมีการจำกัดจำนวนคนผู้เข้าร่วมประชุม ดังนั้น กลุ่มกฎหมายอาหารและยาจึงต้องปรับเปลี่ยนการจัดโครงการอบรมดังกล่าวโดยวิธีออนไลน์เพื่อให้สอดคล้องกับสถานการณ์ ทั้งนี้ การประชุมออนไลน์จึงค่อนข้างมีข้อจำกัดในเรื่องของการสื่อสาร การฟังและการตอบข้อซักถามได้ รวมทั้งเป็นการอบรมครั้งแรกในลักษณะของการเริ่มต้นเรียนรู้จักรบบที่มีขึ้นใหม่ ดังนั้น ผู้เข้าอบรมจึงค่อนข้างจะนำข้อมูลที่ได้รับการอบรมไปใช้ในเชิงปฏิบัติต่อไปได้ยาก จึงควรที่จะมีการทดลองการใช้งานในระบบด้วยตนเองต่อไป และหากมีข้อติดขัดหรือข้อสงสัยประการใด เห็นควรสอบถามโดยตรงไปยังหน่วยงานเจ้าของระบบดังกล่าว เพื่อให้สามารถนำไปใช้ในทางปฏิบัติที่จะเกิดขึ้นในอนาคตได้อย่างมีประสิทธิภาพต่อไป
๒. เนื่องจากมีการเปลี่ยนแปลงการจัดอบรมในรูปแบบออนไลน์ กลุ่มกฎหมายอาหารและยาจึงไม่ต้องใช้เงินงบประมาณในการจัดอบรม จำนวน ๒๒,๐๐๐ บาท (สองหมื่นสองพันบาทถ้วน) และได้คืนเงินงบประมาณดังกล่าวให้กับฝ่ายการคลังไปเรียบร้อยแล้ว

ผลการประเมิน :

ด้านประสิทธิภาพ			ด้านประสิทธิผล
<p>มีประสิทธิภาพด้านการดำเนินงานตามแผน บรรลุดัชนีตัวชี้วัดโครงการ และการเบิกจ่าย โดยพบไม่มีการเบิกจ่ายงบประมาณ (ร้อยละ ๐) แต่ได้ผลผลิตถือว่าเกิดประสิทธิภาพสูง แต่ในมิติของการวางแผนดำเนินการ ควรพิจารณาด้านการประมาณงบประมาณให้ใกล้เคียงกับการใช้จริงมากที่สุด เพื่อมิให้เกิดการสูญเปล่าของงบประมาณที่ถูกอนุมัติให้ดำเนินการ</p>			<p>เกิดประสิทธิผลด้านการเพิ่มศักยภาพเจ้าหน้าที่เกี่ยวกับรูปแบบและแนวทางการร่างกฎหมายและประเมินผลสัมฤทธิ์ของกฎหมาย และสามารถนำไปปฏิบัติงานได้</p>
เบิกจ่าย	ดำเนินงาน	บรรลุผล	ผลผลิต + ผลลัพธ์ = วัตถุประสงค์
/	/	/	/

ข้อค้นพบ : ไม่มีการเบิกจ่ายงบประมาณในการดำเนินการ เนื่องจากเป็นการเข้าร่วมการอบรมออนไลน์

ข้อเสนอแนะ: ในปีต่อไปควรมีการวางแผน แสดงรูปแบบ เครื่องมือ วิธีการวัดความรู้และความเข้าใจและการนำความรู้ที่ได้รับไปใช้ในการปฏิบัติงานอย่างบูรณาการ

รายละเอียดผลการดำเนินงานโครงการตามแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ
ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔

ชื่อโครงการ : โครงการพัฒนา อย. สู่ความเป็นเลิศ ตามเกณฑ์คุณภาพการบริหารจัดการภาครัฐ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔

หน่วยงานที่รับผิดชอบ : กลุ่มพัฒนาระบบบริหาร

ยุทธศาสตร์ อย. ที่ ๔

วันที่เริ่มโครงการ : ๑ ตุลาคม ๒๕๖๓

วันที่สิ้นสุดโครงการ : ๓๐ กันยายน ๒๕๖๔

วัตถุประสงค์ : ๑. เพื่อให้เกิดการพัฒนาองค์การตามเกณฑ์พัฒนาคุณภาพการบริหารจัดการภาครัฐอย่างต่อเนื่อง
๒. เพื่อยกระดับการปฏิบัติงานสู่การเป็นระบบราชการ ๔.๐
๓. เพื่อสร้างความรู้ ความเข้าใจแก่บุคลากรให้สามารถนำเครื่องมือการบริหารจัดการที่เหมาะสม มาใช้ดำเนินกิจกรรมตามแนวทางหรือแผนพัฒนาองค์การ

ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ : เจ้าหน้าที่ อย. / ผู้รับบริการ

ดัชนีวัดความสำเร็จ		ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด
๑. มีผลการดำเนินการตามแผนปรับปรุงองค์การ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔ ไม่ต่ำกว่าร้อยละ ๘๕		๑. ร้อยละ ๙๗.๖๓ ๒. มีคะแนน รวม ๔๓๔ คะแนน
๒. มีผลการดำเนินการพัฒนาองค์การตามเกณฑ์คุณภาพการบริหารจัดการภาครัฐ ๔.๐ (PMQA ๔.๐) ไม่น้อยกว่า ๔๐๐ คะแนน		
งบประมาณที่อนุมัติ ๓๗๒,๐๐๐ บาท	งบประมาณที่ใช้ไป ๓๗๒,๐๐๐ บาท	ร้อยละ ๑๐๐

ผลการดำเนินงาน : (ดำเนินงานได้ร้อยละ ๑๐๐)

- ประชุมคณะกรรมการ PMQA เพื่อทบทวนกระบวนการและระบบงาน
- ประชุมเชิงปฏิบัติการ ครั้งที่ ๑ เพื่อทบทวนลักษณะสำคัญขององค์กร ๑๓ ข้อ และประเมินตนเองตามเกณฑ์ PMQA เพื่อทำแผนปรับปรุงองค์การ เมื่อวันที่ ๔ พ.ย. ๖๓
- ประชุมเชิงปฏิบัติการ ครั้งที่ ๒ เพื่อศึกษาแนวทางการสมัครขอรับรางวัล PMQA รายหมวด และ PMQA ๔.๐ ดำเนินการทบทวนผลการดำเนินงานที่ผ่านมา วิเคราะห์ข้อมูลและจัดทำแบบฟอร์ม ๑-๓ เพื่อส่งประกวดขอรับรางวัล เมื่อวันที่ ๒๔ พ.ย. ๖๓
- ประชุมเชิงปฏิบัติการ ครั้งที่ ๓ เพื่อวิเคราะห์ข้อมูลตัวชี้วัดที่สะท้อนการบริหารจัดการขององค์กร และกรอกรายละเอียดตัวชี้วัดที่สำคัญในแบบฟอร์มที่ ๔ เพื่อส่งประกวดขอรับรางวัล เมื่อวันที่ ๒๒ ธ.ค. ๖๓
- ประชุมเชิงปฏิบัติการ ครั้งที่ ๔ , ๕ และ ๖ เพื่อรวบรวม จัดเตรียมข้อมูลส่งประกวดขอรับรางวัล PMQA เมื่อวันที่ ๒๒ ธ.ค. ๖๓ , วันที่ ๑๕ ม.ค. ๖๔ และ ๑๖ ก.พ. ๖๔ ตามลำดับ
 - ๕.๑ วิเคราะห์จุดเด่นและโอกาสในการปรับปรุง จากรายงานป้อนกลับ (Feedback Report) รางวัลคุณภาพการบริหารจัดการภาครัฐรายหมวด ประจำปี พ.ศ. ๒๕๖๓

๕.๒ วิเคราะห์ปัจจัยที่สำเร็จและผลการปฏิบัติงานที่เป็นเลิศ (Best Practice) ของ อย.

๕.๓ เตรียมข้อมูลจัดทำรายงานผลการดำเนินงานตามเกณฑ์คุณภาพการบริหารจัดการภาครัฐ (Application Report) PMQA รายหมวด

๖. ประชุมเชิงปฏิบัติการ ครั้งที่ ๖ เพื่อจัดทำรายงานผลการดำเนินงานตามเกณฑ์คุณภาพการบริหารจัดการภาครัฐ (Application Report) PMQA รายหมวด (หมวด ๓,๔ และ ๕) เมื่อวันที่ ๒ มี.ค. ๖๔

๗. ประชุมเชิงปฏิบัติการ ครั้งที่ ๗ เพื่อจัดทำรายงานผลการดำเนินงานตามเกณฑ์คุณภาพการบริหารจัดการภาครัฐ (Application Report) PMQA ๔.๐ เมื่อวันที่ ๒๒ มี.ค. ๖๔

๘. ผลการดำเนินงาน

๘.๑ อย. ผ่านการตรวจประเมินรายงานผลการดำเนินการพัฒนาองค์กร (Application Report) ชั้นตอนที่ ๒ จำนวน ๓ ผลงาน ได้แก่ PMQA รายหมวด หมวด ๓ ด้านการมุ่งเน้นผู้รับบริการและผู้มีส่วนได้ส่วนเสีย ด้วยคะแนน ๓๕๐ คะแนน หมวด ๔ ด้านการวิเคราะห์ผลการดำเนินงานขององค์กรและการจัดการเรียนรู้ ด้วยคะแนน ๓๔๔ คะแนน และ PMQA ๔.๐ ด้วยคะแนน ๔๓๔ คะแนน

๘.๒ มีการดำเนินการตามแผนปรับปรุงองค์กร (PMQA) ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔ ไตรมาส ๔ ดำเนินการได้ร้อยละ ๙๗.๖๓

๙. ขออนุมัติคืนเงินจากเดิม ๓๓๘,๕๐๐ บาท คืนเงินจำนวน ๖,๕๐๐ บาท เหลืองบประมาณดำเนินงานจำนวน ๓๓๒,๐๐๐ บาท

ปัญหาและอุปสรรค : ไม่มี เนื่องจากมีการปรับแผน และปรับกิจกรรมดำเนินการ ให้สอดคล้องกับสถานการณ์อย่างต่อเนื่อง ขณะเกิดการระบาดของโรคติดเชื้อไวรัสโคโรนา ๒๐๑๙ (COVID-๑๙) ทำให้สามารถดำเนินการได้อย่างต่อเนื่อง

ผลการประเมิน :

ด้านประสิทธิภาพ		ด้านประสิทธิผล	
มีประสิทธิภาพด้านการเบิกจ่ายเป็นไปตามแผน ดำเนินงานเป็นไปตามแผน และสามารถบรรลุตัวชี้วัดความสำเร็จของโครงการได้ทุกตัวชี้วัด		เกิดประสิทธิผลด้านการพัฒนาองค์กรตามเกณฑ์พัฒนาคุณภาพการบริหารจัดการภาครัฐระดับการปฏิบัติงานสู่การเป็นระบบราชการ ๔.๐	
เบิกจ่าย	ดำเนินงาน	บรรลุผล	ผลผลิต + ผลลัพธ์ = วัตถุประสงค์
/	/	/	/

ข้อเสนอแนะ: ในปีต่อไปควรมีการวางแผนการดำเนินกิจกรรมที่ต้องมีผู้ร่วมจำนวนมาก ให้เป็นไปในรูปแบบออนไลน์ เพื่อหลีกเลี่ยงการแพร่ระบาดของเชื้อโคโรนา

เบิกจ่าย	ดำเนินงาน	บรรลุผล	ผลผลิต + ผลลัพธ์ = วัตถุประสงค์
/	/	/	/

ข้อค้นพบ : มีการใช้งบประมาณที่เหลือจากการดำเนินงานไปใช้ในกิจกรรมอื่น ๆ

ข้อเสนอแนะ: ในปีต่อไปควรมีการวางแผนการดำเนินกิจกรรมที่ต้องมีผู้ร่วมจำนวนมาก ให้เป็นไปในรูปแบบออนไลน์ เพื่อหลีกเลี่ยงการแพร่ระบาดของเชื้อโคโรน่า

**รายละเอียดผลการดำเนินงานโครงการตามแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ
ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔**

ชื่อโครงการ : โครงการส่งเสริมนวัตกรรมและบริการอนุญาตสมุนไพร ชีววัตถุ ยา และผลิตภัณฑ์สุขภาพเพื่อสร้าง
ความสามารถในการแข่งขัน ความมั่นคงและยั่งยืนของประเทศ

หน่วยงานที่รับผิดชอบ : กองผลิตภัณฑ์สุขภาพนวัตกรรมและการบริการ

ยุทธศาสตร์ อย. ที่ ๓

วันที่เริ่มโครงการ : ๑ ตุลาคม ๒๕๖๓

วันที่สิ้นสุดโครงการ : ๓๐ กันยายน ๒๕๖๔

วัตถุประสงค์ : ๑. เพื่อพัฒนารูปแบบการให้คำปรึกษาการขึ้นทะเบียนผลิตภัณฑ์สุขภาพและนวัตกรรม
๒. เพื่อพัฒนารูปแบบการให้บริการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพและนวัตกรรม

ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ : เจ้าหน้าที่ อย. และสสจ. ผู้ประกอบการ นักวิจัยและพัฒนาผลิตภัณฑ์
สุขภาพนวัตกรรม และประชาชน

ดัชนีวัดความสำเร็จ		ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด
ร้อยละ ๙๐ ของคำขอผลิตภัณฑ์สุขภาพนวัตกรรมที่ผ่านการให้คำปรึกษาได้รับอนุญาต		ร้อยละ ๑๐๐
งบประมาณที่อนุมัติ ๒๖๐๔,๐๐๐ บาท	งบประมาณที่ใช้ไป ๒,๖๐๔,๐๐๐ บาท	ร้อยละ ๑๐๐

ผลการดำเนินงาน : (ดำเนินงานได้ร้อยละ ๑๐๐)

๑. ปรับปรุงบริการเพื่อรองรับสถานการณ์โควิด-19
๒. ปรับปรุงชุดข้อมูลการให้คำปรึกษาเพื่อการพิจารณาอนุญาตการให้คำปรึกษา วินิจฉัย และจัดจำแนกผลิตภัณฑ์
สุขภาพนวัตกรรมและคาบเกี่ยว
 - ๒.๑ บริการเกี่ยวกับการให้คำปรึกษาและวินิจฉัยผลิตภัณฑ์สุขภาพ ณ ศูนย์บริการผลิตภัณฑ์สุขภาพเบ็ดเสร็จ
๓. รวบรวม และวิเคราะห์ข้อมูลความพึงพอใจของผู้รับบริการ
 - ๓.๑ การทำงานบริการของศูนย์บริการผลิตภัณฑ์สุขภาพเบ็ดเสร็จ โดยใช้ระบบสารสนเทศใหม่ ของสำนักงาน
คณะกรรมการอาหารและยา
 - ๓.๒ พัฒนารูปแบบการให้บริการและการให้คำปรึกษา เพื่อส่งเสริมนวัตกรรมและบริการอนุญาตสมุนไพร ชีววัตถุ
ยา และผลิตภัณฑ์สุขภาพ สำหรับลูกค้าทุกกลุ่ม
 - ๓.๓ ประเมินความพึงพอใจจากผู้รับบริการ รวมถึงมีแนวทางการแก้ไขปัญหาจากการส่งเสริมนวัตกรรมและ
บริการอนุญาตสมุนไพร ชีววัตถุ ยา และผลิตภัณฑ์สุขภาพ
๔. วิเคราะห์ความต้องการของผู้รับบริการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ
 - ๔.๑ สืบค้น รวบรวมวิเคราะห์ ตรวจสอบข้อมูลผลการให้คำปรึกษาที่ได้รับคำถามเข้ามาบ่อย (FAQ)

- ๕. การถ่ายโอนข้อมูลระบบสารสนเทศเพื่อการให้คำปรึกษา และจัดจำแนกผลิตภัณฑ์สุขภาพ
 - ๕.๑ พิจารณาคำขอวินิจฉัยประเภทผลิตภัณฑ์อาหารผ่านระบบ consultation e-service
 - ๕.๒ ฐานข้อมูลองค์ความรู้เกี่ยวกับผลิตภัณฑ์สุขภาพ คำถาม คำตอบ call center
- ๖. ยกเลิกการประชุมฯ เนื่องจากสถานการณ์โควิดไม่สามารถจัดประชุมได้
 - ๖.๑ ประชุมการจัดการความรู้ อบรม พัฒนาคู่มือการปฏิบัติงานการให้บริการและการให้คำปรึกษาเพื่อการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ
 - ๖.๒ ประชุมเชิงปฏิบัติการ เพื่อพัฒนารูปแบบการให้บริการ และการให้คำปรึกษา

ปัญหาและอุปสรรค : เนื่องจากในปีงบประมาณที่ผ่านมา เกิดการระบาดของโรคติดเชื้อไวรัสโคโรนาสายพันธุ์ใหม่ ๒๐๑๙ ทำให้ต้องปรับกระบวนการเพื่อรองรับกลุ่มผู้รับบริการที่เปลี่ยนแปลงไป เช่น มีผู้รับบริการกลุ่มผลิตภัณฑ์คาบเกี่ยวเพื่อการป้องกันการระบาดของโรคติดเชื้อฯ หรือเครื่องมือแพทย์เพื่อการวินิจฉัยอย่างง่ายเพิ่มมากขึ้น เป็นต้น และเป็นไปตามมาตรการป้องกันและควบคุมโรค เช่น กระบวนการจัดการประชุมทางไกล เป็นต้น ทำให้การดำเนินงานโครงการต้องมีการปรับแผนปฏิบัติการในช่วงไตรมาส ๑- ๒ ของปีงบประมาณ แต่ก็สามารถปรับกระบวนการทำงาน และการใช้จ่ายงบประมาณให้เป็นไปตามเป้าประสงค์ของโครงการได้

ผลการประเมิน :

ด้านประสิทธิภาพ			ด้านประสิทธิผล
มีประสิทธิภาพด้านการเบิกจ่ายเป็นไปตามแผน ดำเนินงานเป็นไปตามแผน และสามารถบรรลุตัวชี้วัดความสำเร็จของของโครงการได้ทุกตัวชี้วัด			มีประสิทธิผลด้านการพัฒนารูปแบบการให้คำปรึกษาการขึ้นทะเบียนและการให้บริการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพและนวัตกรรม
เบิกจ่าย	ดำเนินงาน	บรรลุผล	ผลผลิต + ผลลัพธ์ = วัตถุประสงค์
/	/	/	/

- ข้อค้นพบ :** มีการยกเลิกกิจกรรม (ไม่ได้รับการอนุมัติยกเลิกกิจกรรม เนื่องจากไม่ส่งผลต่อวัตถุประสงค์ของโครงการ และตัวชี้วัด) และนำงบประมาณนำไปใช้จ่ายในกิจกรรมอื่น ๆ ภายในโครงการ
- ข้อเสนอแนะ:** ในปีต่อไปควรมีการกำหนดรูปแบบมาตรฐานกระบวนการงานให้ในระดับส่วนกลางและส่วนภูมิภาคได้ ดำเนินงานเป็นไปในทิศทางเดียวกัน เพื่อเพิ่มขีดความสามารถในการแข่งขัน สร้างความมั่นคงและยั่งยืนของประเทศ

รายละเอียดผลการดำเนินงานโครงการตามแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ
ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔

ชื่อโครงการ : โครงการพัฒนาระบบการกำกับดูแลผลิตภัณฑ์สมุนไพร เพื่อสร้างความมั่นคง และความสามารถในการแข่งขันของประเทศ

หน่วยงานที่รับผิดชอบ : กองผลิตภัณฑ์สมุนไพร

ยุทธศาสตร์ อย. ที่ ๑

วันที่เริ่มโครงการ : ๑ ธันวาคม ๒๕๖๓

วันที่สิ้นสุดโครงการ : ๓๑ สิงหาคม ๒๕๖๔

- วัตถุประสงค์ :**
๑. เพื่อทบทวนข้อมูลวิชาการและสถานการณ์สำหรับการออกกฎหมายลำดับรองภายใต้การกำกับดูแลของกองผลิตภัณฑ์สมุนไพร
 ๒. เพื่อพัฒนาแนวทางการออกกฎระเบียบให้มีความเหมาะสมกับสถานการณ์ และบริบท ณ ปัจจุบัน

ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ : ๑. ผู้บริโภค ๒. ผู้ประกอบการ (ผู้ผลิต และผู้นำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพร) ๓. เจ้าหน้าที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เจ้าหน้าที่สาธารณสุขจังหวัด ผู้เชี่ยวชาญในการประเมินทะเบียนตำรับ ๔. อื่นๆ ได้แก่ กลุ่มเกษตรกร โรงพยาบาล

ดัชนีวัดความสำเร็จ		ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด
๑. แนวทางการกำกับดูแลการศึกษาวิจัยทางคลินิกสำหรับผลิตภัณฑ์สมุนไพรหรือยาพัฒนาจากสมุนไพรที่ได้รับอนุญาตให้ผลิต/นำส่ง เพื่อการวิจัย จำนวน ๑ ฉบับ		๑. จำนวน ๑ ฉบับ
๒. ข้อเสนอทางเลือกในการออกกฎระเบียบในการกำกับดูแลยาฆ่าแมลงตกค้างในผลิตภัณฑ์สมุนไพรเพื่อยกระดับคุณภาพมาตรฐานผลิตภัณฑ์สมุนไพร จำนวน ๑ ฉบับ		๒. จำนวน ๑ ฉบับ
๓. แนวทางการกำกับดูแลยาจากสมุนไพรตามองค์ความรู้การแพทย์พื้นบ้าน จำนวน ๑ ฉบับ		๓. จำนวน ๑ ฉบับ
๔. แนวทางการติดตามความปลอดภัยจากการใช้ผลิตภัณฑ์สมุนไพร สำหรับเจ้าหน้าที่และผู้ประกอบการ จำนวน ๑ ฉบับ		๔. จำนวน ๑ ฉบับ
๕. แนวทางในการประเมินผลิตภัณฑ์สมุนไพร ประเภท ยาแผนไทย จำนวน ๑ ฉบับ		๕. จำนวน ๑ ฉบับ
๖. แนวทางในการกำกับดูแลผลิตภัณฑ์ยาจากสมุนไพรสำหรับสัตว์ จำนวน ๑ ฉบับ		๖. จำนวน ๑ ฉบับ
งบประมาณที่อนุมัติ ๘๐๐,๐๐๐ บาท	งบประมาณที่ใช้ไป ๘๐๐,๐๐๐ บาท	ร้อยละ ๑๐๐

ผลการดำเนินงาน : (ดำเนินงานได้ร้อยละ ๑๐๐)

๑. พัฒนาและได้แนวทางการกำกับดูแลการวิจัยทางคลินิกของผลิตภัณฑ์สมุนไพร โดยการประชุมรับฟังความคิดเห็น นำมาสังเคราะห์ได้เป็นข้อเสนอการพัฒนาระบบการกำกับดูแลการวิจัยทางคลินิกของผลิตภัณฑ์สมุนไพรในประเทศไทย เพื่อจัดทำกฎหมายลำดับรองตาม พรบ ผลิตภัณฑ์สมุนไพร พ.ศ.๒๕๖๒
๒. พัฒนาทางเลือกในการออกกฎระเบียบที่เกี่ยวข้องกับยาฆ่าแมลงตกค้างในผลิตภัณฑ์สมุนไพร ระดมความคิดเห็น และได้ข้อเสนอทางเลือกในการออกกฎระเบียบในการกำกับดูแลยาฆ่าแมลงตกค้างฯ แล้ว ๑ ฉบับ

๓. พัฒนาและได้แนวทางการกำกับดูแลยาจากสมุนไพรตามองค์ความรู้การแพทย์พื้นบ้าน โดยการสำรวจข้อมูลสถานการณ์ที่เกี่ยวข้องประชุมรับฟังความคิดเห็นเพื่อนำมาเป็นแนวทางในการกำกับดูแลยาจากสมุนไพรตามองค์ความรู้การแพทย์พื้นบ้าน ๑ ฉบับ

๔. พัฒนาและได้แนวทางการติดตามความปลอดภัยจากการใช้ผลิตภัณฑ์สมุนไพร

๔.๑ จัดทำรายงานการทบทวนวรรณกรรมแนวทางการติดตามความปลอดภัยจากการใช้ผลิตภัณฑ์สมุนไพร

๔.๒ สำรวจความคิดเห็น เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขเกี่ยวกับการติดตามการเฝ้าระวัง การประเมินผลตลอดจนการรายงานอาการไม่พึงประสงค์จากการใช้ผลิตภัณฑ์สมุนไพร พร้อมสรุปผล

๔.๓ แต่งตั้งคณะทำงานเฝ้าระวังและติดตามความปลอดภัยจากการใช้ผลิตภัณฑ์สมุนไพร

๔.๔ ประชุมรับฟังความคิดเห็นผู้มีส่วนได้ส่วนเสียผ่านระบบ ZOOM และนำร่างประกาศฯ เปิดรับฟังความคิดเห็นผ่านเว็บไซต์และ facebook ของกองผลิตภัณฑ์สมุนไพร

๔.๕ จัดทำและได้ (ร่าง) ประกาศคณะกรรมการผลิตภัณฑ์สมุนไพร เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขเกี่ยวกับการติดตามการเฝ้าระวัง การประเมินผล ตลอดจนการรายงานอาการไม่พึงประสงค์จากการใช้ผลิตภัณฑ์สมุนไพร / (ร่าง) แบบรายงานอาการไม่พึงประสงค์จากการใช้ผลิตภัณฑ์สมุนไพร/ แนวทางสำหรับผู้ประกอบการในการรายงานอาการไม่พึงประสงค์จากการใช้ผลิตภัณฑ์สมุนไพร

๕. พัฒนาและได้แนวทางในการประเมินผลิตภัณฑ์สมุนไพร ประเภท ยาแผนไทย ๑ ฉบับ โดยการรวบรวมข้อมูลวิเคราะห์ หลักเกณฑ์การพิจารณา และจัดทำหลักเกณฑ์ทางการพิจารณาจากสมุนไพร

๖. พัฒนาหลักเกณฑ์ และแนวทางการกำกับดูแลผลิตภัณฑ์ยาจากสมุนไพรสำหรับสัตว์ จำนวน ๑ หลักเกณฑ์ โดยการสำรวจข้อมูลระบบการกำกับดูแลผลิตภัณฑ์ยาจากสมุนไพรสำหรับสัตว์ พัฒนาแนวทางหลักเกณฑ์ ประชุมรับฟังความคิดเห็น

ปัญหาและอุปสรรค : ไม่มี

ผลการประเมิน :

ด้านประสิทธิภาพ		ด้านประสิทธิผล	
มีประสิทธิภาพด้านการเบิกจ่ายเป็นไปตามแผนดำเนินงานเป็นไปตามแผน และสามารถบรรลุตัวชี้วัดความสำเร็จของของโครงการได้ทุกตัวชี้วัด		เกิดประสิทธิภาพด้านมีประสิทธิภาพด้านการเบิกจ่ายเป็นไปตามแผน ดำเนินงานเป็นไปตามแผน และสามารถบรรลุตัวชี้วัดความสำเร็จของของโครงการได้ทุกตัวชี้วัด	
เบิกจ่าย	ดำเนินงาน	บรรลุผล	ผลผลิต + ผลลัพธ์ = วัตถุประสงค์
/	/	/	/

ข้อค้นพบ : ๑. เพื่อทบทวนข้อมูลวิชาการและสถานการณ์สำหรับการออกกฎหมายลำดับรองภายใต้การกำกับดูแลของกองผลิตภัณฑ์สมุนไพร
๒. เพื่อพัฒนาแนวทางการออกกฎระเบียบให้มีความเหมาะสมกับสถานการณ์ และบริบท ณ ปัจจุบัน

ข้อเสนอแนะ: ในปีถัดไปควรเพิ่มกิจกรรมที่ได้มาซึ่งระบบการกำกับดูแลผลิตภัณฑ์สมุนไพร และเร่งการเปิดใช้งาน พร้อมทั้งมีการประเมินผลการใช้งานระบบฯ เพื่อนำมาปรับปรุงระบบต่อไปด้วย

**รายละเอียดผลการดำเนินงานโครงการตามแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ
ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔**

ชื่อโครงการ : โครงการพัฒนาหลักเกณฑ์ในการกำกับดูแลผลิตภัณฑ์สมุนไพรผ่านทางผู้รับอนุญาตและผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ

หน่วยงานที่รับผิดชอบ : กองผลิตภัณฑ์สมุนไพร

ยุทธศาสตร์ อย. ที่ ๑

วันที่เริ่มโครงการ : ๑ ธันวาคม ๒๕๖๓

วันที่สิ้นสุดโครงการ : ๓๑ สิงหาคม ๒๕๖๔

วัตถุประสงค์ : ๑. เพื่อจัดทำหลักเกณฑ์ในการกำกับดูแลผลิตภัณฑ์สมุนไพรผ่านทางผู้รับอนุญาตและผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ
สำหรับการจำหน่ายผลิตภัณฑ์สมุนไพรในรูปแบบอี-คอมเมิร์ซ
๒. เพื่อจัดทำระบบการพัฒนาสมรรถนะผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ

ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ : ผู้ประกอบการ / ผู้บริโภค

ดัชนีวัดความสำเร็จ		ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด
๑. หลักเกณฑ์ในการกำกับดูแลผลิตภัณฑ์สมุนไพรผ่านทางผู้รับอนุญาตและผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ สำหรับการจำหน่ายผลิตภัณฑ์สมุนไพรในรูปแบบอี-คอมเมิร์ซ ผ่านการรับฟังความเห็นแล้วเสร็จ จำนวน ๑ ฉบับ ๒. ข้อเสนอระบบการพัฒนาสมรรถนะผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการภายใต้พระราชบัญญัติผลิตภัณฑ์สมุนไพร พ.ศ.๒๕๖๒ ๑ ฉบับ		๑. หลักเกณฑ์ฯ จำนวน ๑ ฉบับ ๒. ข้อเสนอฯ จำนวน ๑ ฉบับ
งบประมาณที่อนุมัติ ๒๗๒,๘๐๐ บาท	งบประมาณที่ใช้ไป ๒๔๐,๐๐๐ บาท	ร้อยละ ๘๗.๘๘

ผลการดำเนินงาน : (ดำเนินงานได้ร้อยละ ๑๐๐)

๑. การกำกับดูแลผลิตภัณฑ์สุขภาพ ที่มีช่องทางการจำหน่ายในรูปแบบ อี-คอมเมิร์ซ โดยการประชุมรับฟังความคิดเห็นและวิเคราะห์ข้อมูล -ได้หลักเกณฑ์ในการกำกับดูแลผลิตภัณฑ์สมุนไพรผ่านทางผู้รับอนุญาตและผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ สำหรับการจำหน่ายผลิตภัณฑ์สมุนไพรในรูปแบบอี-คอมเมิร์ซ ๑ ฉบับ
๒. วิเคราะห์สมรรถนะที่จำเป็นสำหรับผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ ภายใต้พระราชบัญญัติผลิตภัณฑ์สมุนไพร พ.ศ.๒๕๖๒
 - ๒.๑ ดำเนินการจัดทำข้อเสนอระบบการพัฒนาสมรรถนะผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการภายใต้พระราชบัญญัติผลิตภัณฑ์สมุนไพร พ.ศ.๒๕๖๒ ๑ ฉบับ

ปัญหาและอุปสรรค : เนื่องจากสถานการณ์โควิด -19 ทำให้ไม่สามารถเดินทางไปต่างจังหวัดเป้าหมายได้อย่างครบถ้วน แต่อย่างไรก็ดีผู้ดำเนินการได้พยายามสำรวจและเก็บข้อมูลโดยใช้สื่ออิเล็กทรอนิกส์ แต่หากสถานการณ์โควิด -19 ในปีงบประมาณถัดไป (งบประมาณ ๒๕๖๕) อาจได้ดำเนินการเป็นโครงการต่อยอดก็จะทำให้การดำเนินงานสมบูรณ์มากขึ้น

ผลการประเมิน :

ด้านประสิทธิภาพ		ด้านประสิทธิผล	
มีประสิทธิภาพด้านการเบิกจ่ายเป็นไปตามแผน ดำเนินงานเป็นไปตามแผน และสามารถบรรลุตัวชี้วัดความสำเร็จของของโครงการได้ทุกตัวชี้วัด		เกิดระสิทธิผลด้านการจัดทำเกณฑ์ในการกำกับดูแลผลิตภัณฑ์สมุนไพรและ ข้อเสนอระบบพัฒนาสมรรถนะผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการ อย่างไรก็ตามยังไม่พบความสำเร็จของระบบพัฒนาสมรรถนะผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการในเชิงประมาณนี้	
เบิกจ่าย	ดำเนินงาน	บรรลุผล	ผลผลิต + ผลลัพธ์ = วัตถุประสงค์
/	/	/	/

ข้อเสนอแนะ: ควรเร่งจัดทำและเปิดใช้งานระบบการพัฒนาสมรรถนะผู้มีหน้าที่ปฏิบัติการภายใต้พระราชบัญญัติผลิตภัณฑ์สมุนไพร พ.ศ.๒๕๖๒

รายละเอียดผลการดำเนินงานโครงการตามแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ
ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔

ชื่อโครงการ : โครงการยกระดับมาตรฐานการบริหารจัดการด้านการอนุญาตและการเฝ้าระวังผลิตภัณฑ์สมุนไพรให้เป็นสากล

หน่วยงานที่รับผิดชอบ : กองผลิตภัณฑ์สมุนไพร

ยุทธศาสตร์ อย. ที่ ๑

วันที่เริ่มโครงการ : ๑ ธันวาคม ๒๕๖๓

วันที่สิ้นสุดโครงการ : ๓๐ กันยายน ๒๕๖๔

- วัตถุประสงค์ :**
๑. เพื่อประเมินสถานการณ์ความปลอดภัยของผลิตภัณฑ์สมุนไพรฟ้าทะลายโจร การแสดงฉลาก และแหล่งวัตถุดิบฟ้าทะลายโจรที่ใช้ในการผลิต
 ๒. เพื่อวิเคราะห์ ออกแบบกระบวนการและปรับปรุงการให้บริการอนุญาตผลิตภัณฑ์สมุนไพร และการเฝ้าระวังป้องปรามการกระทำผิด

ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ : เจ้าหน้าที่กองผลิตภัณฑ์สมุนไพร/ผู้มีส่วนเกี่ยวข้องด้านผลิตภัณฑ์สมุนไพร (ผู้เชี่ยวชาญ)/ ผู้ประกอบการ / ผู้บริโภคที่ซื้อยาฟ้าทะลายโจร

ดัชนีวัดความสำเร็จ		ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด
๑. ร้อยละ ๗๐ ของผลิตภัณฑ์สมุนไพร (ยาฟ้าทะลายโจรเดี่ยว) ที่มีสถานที่ผลิตตั้งอยู่ในจังหวัดกรุงเทพมหานครและที่ได้รับการสุ่มตรวจ มีความปลอดภัย มีประสิทธิภาพ และมีการวางแผนการแก้ไขจัดการ กรณีพบปัญหาคุณภาพยา ๒. แนวทางการเฝ้าระวัง และจัดทำแผนการเก็บตัวอย่าง สำหรับใช้ในการดำเนินการเฝ้าระวังและป้องปราม จำนวน ๑ ฉบับ ๓. จำนวนกระบวนการงานเกี่ยวกับการอนุญาตที่ได้รับการปรับปรุง อย่างน้อย ๓ กระบวนการ ๔. จำนวนสถานที่ขายผลิตภัณฑ์สมุนไพรที่ได้รับการตรวจสอบ อย่างน้อย ๕๐ แห่ง และได้รับคำแนะนำให้มีการปรับปรุงสถานที่ให้เป็นไปตาม พรบ.ผลิตภัณฑ์สมุนไพร		๑. ร้อยละ ๗๙.๕๕ ๒. ร่างแนวทาง จำนวน ๑ ฉบับ สำหรับเจ้าหน้าที่และแผนการเก็บตัวอย่าง ประจำปีงบประมาณ จำนวน ๑ ฉบับ ๓. ๘ กระบวนการ ๔. ๕๐ แห่ง
งบประมาณที่อนุมัติ ๖๒๗,๕๖๐ บาท	งบประมาณที่ใช้ไป ๔๔๐,๕๓๐ บาท	ร้อยละ ๗๐.๒๐

ผลการดำเนินงาน : (ดำเนินงานได้ร้อยละ ๑๐๐)

๑. ประชุมเชิงปฏิบัติการเพื่อพัฒนาการบริการและการตรวจสอบเฝ้าระวัง ครั้งที่ ๑ เมื่อวันที่ ๑๘ - ๑๙ ธันวาคม ๒๕๖๓ และ ครั้งที่ ๒ เมื่อวันที่ ๑๒-๑๓ มีนาคม ๒๕๖๔ และตรวจสอบสถานประกอบการผลิตภัณฑ์สมุนไพร
๒. การยกระดับมาตรฐานการบริหารจัดการด้านการอนุญาตและการเฝ้าระวังผลิตภัณฑ์สมุนไพรฟ้าทะลายโจร จำนวน ๓๕ รายการ ร้อยละ ๗๙.๕๕ (เป้าหมาย ๔๔ รายการ) โดยมีรายละเอียดดังนี้
 - ๒.๑ วิเคราะห์ทางห้องปฏิบัติการฯ และได้รับผลการตรวจ ดังนี้

(๑) การปนเปื้อนเชื้อจุลินทรีย์ ๓ ชนิด คือ Staphylococcus aureus. Clostridium spp. Salmonella spp. ตามประกาศ อย. เรื่อง หลักเกณฑ์การพิจารณาขึ้นทะเบียนตำรับยาแผนโบราณเกี่ยวกับมาตรฐานการปนเปื้อนเชื้อจุลินทรีย์และโลหะหนัก พบผลวิเคราะห์เชื้อจุลินทรีย์ ผ่าน ๑๘ ตัวอย่าง ตก ๑๖ ตัวอย่าง (ร้อยละ ๘๘.๘๘) และได้ดำเนินการแก้ไขปัญหาลแล้ว

(๒) ตรวจเอกลักษณ์ (Identification) ตามที่กำหนดใน Thai Herbal Pharmacopoeia ณ ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ หรือ สำนักยาและวัตถุเสพติด กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ พบผลตรวจหาเอกลักษณ์ฟ้าทะลายโจร ผ่านทั้ง ๓๕ ตัวอย่าง (ร้อยละ ๑๐๐)

๒.๒ ตรวจสอบฉลากผลิตภัณฑ์ ทั้งหมด ๔๒ ตัวอย่าง พบว่าฉลากแสดงข้อความคำเตือน ไม่ถูกต้อง/ไม่แสดงคำเตือน จำนวน ๑๘ ตัวอย่าง (ร้อยละ ๔๒.๘๘)

๓. ประชุมหารือเพื่อพัฒนาการบริการและการตรวจสอบเฝ้าระวัง โดยการตรวจสอบสถานประกอบการผลิตภัณฑ์สมุนไพร จำนวน ๕๐ แห่ง ตามเป้าหมาย และอบรมเจ้าหน้าที่กลุ่มกำกับดูแลผลิตภัณฑ์หลังออกสู่ตลาด

๔. พัฒนาระบบการอนุญาตผลิตภัณฑ์สมุนไพร ๒ รายการ คือ สำรองฉลากและตรวจวิเคราะห์เอกลักษณ์ของแอลกอฮอล์ใน “ยาสมุนไพรที่มีส่วนผสมของแอลกอฮอล์” ในท้องตลาด และรวบรวมข้อมูลเพื่อใช้ในการถ่ายทอดองค์ความรู้ของผลิตภัณฑ์สมุนไพร และจัดทำร่างต้นแบบเอกสารเพื่อประกอบการขออนุญาตผลิตภัณฑ์สมุนไพร จำนวน ๙๕ รายการ

๕. พัฒนาระบบปฏิบัติงาน สำหรับการอนุญาต การเฝ้าระวัง การออกกฎระเบียบ และการปรับปรุงข้อมูลในระบบสารสนเทศ จากการออกแบบกระบวนการร่วมกัน จำนวน ๘ กระบวนการ และได้มีการนำผลการออกแบบกระบวนการ มาจัดทำเป็นคู่มือระบบคุณภาพ ที่ได้รับอนุมัติแล้ว จำนวนทั้งสิ้น ๑๓ ฉบับ ดังนี้

- (๑) คู่มือระบบคุณภาพเกี่ยวกับการอนุญาต ๘ ฉบับ
- (๒) คู่มือระบบคุณภาพเกี่ยวกับการเฝ้าระวัง ๑ ฉบับ
- (๓) คู่มือระบบคุณภาพเกี่ยวกับการออกกฎระเบียบ ๒ ฉบับ
- (๔) คู่มือระบบคุณภาพเกี่ยวกับการปรับปรุงข้อมูลในระบบสารสนเทศ ๒ ฉบับ

๖. ขอปรับกิจกรรมและค่าใช้จ่ายภายในดำเนินการให้สามารถดำเนินการได้สอดคล้องกับสถานการณ์โควิด 19 แต่ไม่เพิ่มวงเงิน

ปัญหาและอุปสรรค : เนื่องจากสถานการณ์การแพร่ระบาดรอบล่าสุดมีความรุนแรง ทำให้ต้องมีการปรับวิธีการจัดกิจกรรม ให้เหมาะสมขึ้น

ผลการประเมิน :

ด้านประสิทธิภาพ		ด้านประสิทธิผล	
มีประสิทธิภาพการดำเนินงานและบรรลุดัชนีชี้วัดความสำเร็จ แต่มีประสิทธิภาพด้านการเบิกจ่ายน้อยกว่าแผน		เกิดประสิทธิผลด้านการประเมินสถานการณ์ความปลอดภัยของผลิตภัณฑ์สมุนไพร ฟ้าทะลายโจร การแสดงฉลาก และแหล่งวัตถุดิบฟ้าทะลายโจรที่ใช้ในการผลิตและการออกแบบกระบวนการและปรับปรุงการให้บริการอนุญาตผลิตภัณฑ์สมุนไพร และการเฝ้าระวังป้องกันการค้าผิด เพื่อจัดทำเป็นคู่มือระบบคุณภาพ	
เบิกจ่าย	ดำเนินงาน	บรรลุผล	ผลผลิต + ผลลัพธ์ = วัตถุประสงค์
X	/	/	/

ข้อเสนอแนะ: ในปีต่อไปควรเพิ่มมาตรการออกแบบกระบวนการและปรับปรุงการให้บริการอนุญาตผลิตภัณฑ์สมุนไพร และการเฝ้าระวังป้องกันปราชัยการกระทำผิดในรัศมีและทันต่อสถานการณ์ปัจจุบัน รวมถึงวางแผนการดำเนินกิจกรรมที่ต้องมีผู้ร่วมจำนวนมาก ให้เป็นไปในรูปแบบออนไลน์ เพื่อหลีกเลี่ยงการแพร่ระบาดของเชื้อโคโรนา

**รายละเอียดผลการดำเนินงานโครงการตามแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ
ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๔**

ชื่อโครงการ : โครงการส่งเสริมผู้ประกอบการด้านผลิตภัณฑ์สมุนไพรและพัฒนาระบบบริการ รองรับการเป็นศูนย์กลางการผลิตผลิตภัณฑ์สมุนไพรของอาเซียนสร้างเศรษฐกิจสุขภาพ สมุนไพร

หน่วยงานที่รับผิดชอบ : กองผลิตภัณฑ์สมุนไพร

ยุทธศาสตร์ อย. ที่ ๑

วันที่เริ่มโครงการ : ๑ ธันวาคม ๒๕๖๓

วันที่สิ้นสุดโครงการ : ๓๐ กันยายน ๒๕๖๔

- วัตถุประสงค์ :**
๑. เพื่อวิเคราะห์ช่องว่างปัญหาและความต้องการของผู้ประกอบการผลิตผลิตภัณฑ์สมุนไพร ตามมาตรฐานโดยให้สามารถต่อยอดและพัฒนาผลิตภัณฑ์ไปสู่ท้องตลาดได้
 ๒. เพื่อพัฒนาและขยายรูปแบบของการบริการ ในลักษณะของการให้ความช่วยเหลือโดยการบ่มเพาะความรู้และเทคโนโลยีให้แก่ผู้ประกอบการให้มีเหมาะสมกับสภาพปัญหา

ผู้ได้รับประโยชน์จากการดำเนินโครงการ : ผู้ประกอบการผลิตผลิตภัณฑ์สมุนไพร อย.

ดัชนีวัดความสำเร็จ		ผลสำเร็จตามตัวชี้วัด
๑ มีผลิตภัณฑ์เข้าโครงการบ่มเพาะ และมีแผนการพัฒนารองรับอย่างชัดเจน อย่างน้อย ๓๐ รายการ ๒ กระบวนการหรือรูปแบบของการบ่มเพาะความรู้และเทคโนโลยีให้ผู้ประกอบการ อย่างเหมาะสมตามช่องว่างของปัญหา อย่างน้อย ๕ รูปแบบ/กระบวนการ	๑. มีผู้ประกอบการ ๓๐ ราย และผลิตภัณฑ์ ๔๒ รายการ ๒. กระบวนการหรือรูปแบบของการบ่มเพาะความรู้และเทคโนโลยีให้ผู้ประกอบการ อย่างเหมาะสมตามช่องว่างของปัญหา ๗ รูปแบบ/กระบวนการ	
งบประมาณที่อนุมัติ ๖๙๙,๖๔๐ บาท	งบประมาณที่ใช้ไป ๔๖๕,๐๔๗ บาท	ร้อยละ ๖๖.๔๕

ผลการดำเนินงาน : (ดำเนินงานได้ร้อยละ ๑๐๐)

๑. การสำรวจและเก็บข้อมูลความต้องการ / ปัญหา
 - ๑.๑ ประชุมเพื่อเก็บข้อมูลความต้องการ/ปัญหา โดยระบบ WEB EX และ Zoom และสำรวจข้อมูลผู้ประกอบการผ่านระบบอิเล็กทรอนิกส์
 - ๑.๒ ลงพื้นที่เพื่อเก็บข้อมูล/ปัญหา ของผู้ประกอบการ ณ จังหวัดขอนแก่น และจังหวัดเชียงใหม่ จำนวน ๓๐ ราย และ ๒ รายการ
๒. วิเคราะห์ช่องว่างปัญหา/ความต้องการของผู้ประกอบการผลิตผลิตภัณฑ์สมุนไพร และ บ่มเพาะความรู้และเทคโนโลยีตามกลุ่มปัญหาวิจัย ปัญหาการขึ้นทะเบียน ปัญหาการพัฒนาผลิตภัณฑ์ โดยการออกแบบรูปแบบของการบ่มเพาะความรู้และเทคโนโลยีให้ผู้ประกอบการ ตามรูปแบบที่ได้ออกแบบไว้ อย่างน้อย ๕ รูปแบบ/กระบวนการ - ผลได้ ๗ รูปแบบ/กระบวนการ
๓. จัดหามาดำเนินการช่วยวิจัยและประสานการวิจัยตามโครงการ
๔. ประชุมหารือเพื่อจัดทำ(ร่าง) มาตรฐานสถานที่ผลิตสารสกัดสมุนไพร ผ่านระบบออนไลน์ ดังนี้

๔.๑ ประชุมร่วมกับเครือข่ายที่เกี่ยวข้องในการจัดทำ (ร่าง) มาตรฐานสถานที่ผลิตสารสกัดสมุนไพร

๔.๒ ประชุมหน่วยงานช่วยเหลือทางด้านการร่างมาตรฐานสถานที่ผลิตสารสกัดสมุนไพร (หน่วยงานทางด้านคุณภาพมาตรฐาน หน่วยงานทางด้านการวิจัย หน่วยงานทางด้านการควบคุมคุณภาพ หน่วยงานทางด้านการผลิตภัณฑ์) โดยการผ่านการประชุม WebEx และการประชุมผ่าน Facebook Live เพื่อช่วยเหลือผู้ประกอบการ รวม ๓ ครั้ง

- ผลร่างมาตรฐานสถานที่ผลิตสารสกัดสมุนไพร จำนวน ๑ ร่าง (ซึ่งจะนำเข้าในการพัฒนาให้เป็นมาตรฐานสถานที่ผลิตสารสกัดสมุนไพรในปีงบประมาณถัดไป)

๕. จ้างเหมาบริการเพื่อจัดทำหลักสูตรออนไลน์ จำนวน ๒ หลักสูตร คือ หลักสูตรการควบคุมคุณภาพผลิตภัณฑ์สมุนไพร “Quality Control of Herbal Products” และหลักสูตรเทคนิคการวิเคราะห์เชื้อจุลินทรีย์และสารตกค้างโลหะหนักในผลิตภัณฑ์สมุนไพร (กรณีศึกษาในพืชสกุล Cannabis sp.)

ปัญหาและอุปสรรค : เนื่องจากสถานการณ์โควิด -19 ทำให้ไม่สามารถเดินทางไปต่างจังหวัดเป้าหมายได้อย่างครบถ้วน แต่อย่างไรก็ดีผู้ดำเนินการได้พยายามสำรวจและเก็บข้อมูลโดยใช้สื่ออิเล็กทรอนิกส์ โดยคงเป้าหมายในการดำเนินงานตามเดิม จึงส่งผลให้การใช้งบประมาณไม่เป็นไปตามที่กำหนด ซึ่งหากสถานการณ์การระบาดของโรคติดเชื้อโควิด -19 ดีขึ้น ในปีงบประมาณถัดไป (งบประมาณ ๒๕๖๕) จะต้องมีการดำเนินการต่อเนื่อง โดยการลงไปยังสถานที่จริง เพื่อให้คำแนะนำในเชิงปฏิบัติที่เหมาะสม และส่งผลให้การดำเนินงานสมบูรณ์มากขึ้น

ผลการประเมิน :

ด้านประสิทธิภาพ		ด้านประสิทธิผล	
มีประสิทธิภาพการดำเนินงานและบรรลุดัชนีชี้วัดความสำเร็จ แต่มีประสิทธิภาพด้านการเบิกจ่ายน้อยกว่าแผน		เกิดประสิทธิผลด้านการวิเคราะห์ปัญหา และความช่วยเหลือโดยการบ่มเพาะความรู้และเทคโนโลยีให้แก่ผู้ประกอบการ	
เบิกจ่าย	ดำเนินงาน	บรรลุผล	ผลผลิต + ผลลัพธ์ = วัตถุประสงค์
X	/	/	/

ข้อเสนอแนะ: ในปีต่อไปควรขยายการต่อยอดผลิตภัณฑ์สมุนไพร โดยเทคโนโลยีที่ทันสมัย ง่ายต่อการใช้งานของผู้ประกอบการ และเผยแพร่ให้หน่วยงานที่เกี่ยวข้องสามารถความรู้ไปประยุกต์ใช้ได้

ที่ปรึกษา นายวราวุธ เสริมสินสิริ ผู้อำนวยการกองยุทธศาสตร์และแผนงาน
นางจิตธาดา แซงเจริญ หัวหน้ากลุ่มติดตามและประเมินผล

ขอขอบคุณ ผู้อำนวยการกองและเจ้าหน้าที่ที่รายงานผลการดำเนินงานของกองต่าง ๆ ดังนี้

- สำนักงานเลขาธิการกรม
- กองควบคุมเครื่องมือแพทย์
- กองควบคุมวัตถุเสพติด
- กองยุทธศาสตร์และแผนงาน
- กองพัฒนาศักยภาพผู้บริโภค
- กองส่งเสริมงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพในส่วนภูมิภาคและท้องถิ่น
- กองควบคุมเครื่องสำอางและวัตถุอันตราย
- กองด้านอาหารและยา
- กองยา
- กองอาหาร
- กลุ่มกฎหมายอาหารและยา
- กลุ่มพัฒนาระบบบริหาร
- ศูนย์ข้อมูลและสารสนเทศ
- กองผลิตภัณฑ์สุขภาพนวัตกรรมและการบริการ
- กองผลิตภัณฑ์สมุนไพร
- กองความร่วมมือระหว่างประเทศ
- กองนโยบายแห่งชาติด้านยา
- กลุ่มตรวจสอบภายใน
- กลุ่มเงินทุนหมุนเวียนยาเสพติด
- ศูนย์บริการผลิตภัณฑ์สุขภาพเบ็ดเสร็จ
- ศูนย์จัดเรื่องร้องเรียนและปราบปรามการกระทำฝ่าฝืนกฎหมายเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์สุขภาพ

ผู้ติดตามผลการดำเนินงาน นางสาวณัฐธิดา พุ่มวงค์ นักวิเคราะห์นโยบายและแผนปฏิบัติการ
ผู้ประเมิน

สอบถามข้อมูล โทร.๐ ๒๕๕๐ ๗๒๙๐,๗๒๙๒
โทรสาร ๐ ๒๕๕๐ ๗๒๖๙