



ที่ สธ ๑๐๐๔.๐๑/ ๑๒๖๒๕

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
กระทรวงสาธารณสุข
ถนนติวานนท์ จังหวัดนนทบุรี ๑๑๐๐๐

๒๗ กันยายน ๒๕๖๐

เรื่อง แนวทางการดำเนินงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพในส่วนภูมิภาค ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๑
เรียน นายแพทย์สาธารณสุขจังหวัดทุกจังหวัด

สิ่งที่ส่งมาด้วย ตัวชี้วัด เป้าหมาย และแนวทางการดำเนินงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพในส่วนภูมิภาค/
กิจกรรมที่จะดำเนินการร่วมกับสำนักงานสาธารณสุขจังหวัด/ ข้อมูลพื้นฐาน (Data Set)
ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๑ จำนวน ๑ ฉบับ

ตามที่ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาได้ประสานการดำเนินงาน ทั้งเชิงนโยบายและ
เชิงปฏิบัติร่วมกับสำนักงานสาธารณสุขจังหวัด ในการดำเนินงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ
ในส่วนภูมิภาคมาอย่างต่อเนื่องทุกปี นั้น

ในปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๑ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาได้กำหนดตัวชี้วัด เป้าหมาย
และแนวทางการดำเนินงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพในส่วนภูมิภาค รวมถึงกิจกรรมและข้อมูล
พื้นฐาน (Data Set) ที่เกี่ยวข้องกับสำนักงานสาธารณสุขจังหวัด เพื่อให้การดำเนินงานคุ้มครองผู้บริโภค
ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพในส่วนภูมิภาค มีความชัดเจน สอดคล้องไปในทิศทางเดียวกันทั่วประเทศ
เพื่อให้ประชาชนได้รับผลิตภัณฑ์สุขภาพที่มีคุณภาพ มาตรฐาน ปลอดภัย และมีพฤติกรรมการบริโภคผลิตภัณฑ์
สุขภาพที่ถูกต้องเหมาะสม รายละเอียดตามสิ่งที่ส่งมาด้วย

จึงเรียนมาเพื่อโปรดทราบ และพิจารณาดำเนินการในส่วนที่เกี่ยวข้องต่อไปด้วย จะเป็นพระคุณ

ขอแสดงความนับถือ

(นายวันชัย สัตยาวิฑูรย์)

เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา

กองแผนงานและวิชาการ

โทร. ๐ ๒๕๙๐ ๗๒๕๕

โทรสาร ๐ ๒๕๙๑ ๘๔๕๙

สำเนาเรียน : หัวหน้ากลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคและเภสัชสาธารณสุขทุกจังหวัด

ตัวชี้วัด เป้าหมาย และแนวทางการดำเนินงานคุ้มครองผู้บริโภค
ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพในส่วนภูมิภาค/ กิจกรรมที่ดำเนินการร่วมกับสำนักงานสาธารณสุขจังหวัด/
ข้อมูลพื้นฐาน (Data Set) และรายละเอียดตัวชี้วัด (KPI Template)
ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2561
ของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

**ตัวชี้วัด เป้าหมาย และแนวทางการดำเนินงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพในส่วนภูมิภาค
ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2561 ของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา**

ประเด็น ตัวชี้วัด	ตัวชี้วัด	ค่าเป้าหมาย	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
1. ผักและ ผลไม้สด	ร้อยละของสถานที่ผลิต (คัดและบรรจุ) ผักและ ผลไม้สดที่ได้รับการ พัฒนาผ่านเกณฑ์	ร้อยละ 50	<p>สถานการณ์/ความสำคัญของตัวชี้วัด :</p> <ol style="list-style-type: none"> คณะกรรมการอาหารแห่งชาติมีนโยบายขับเคลื่อนผักและผลไม้สดปลอดภัยตลอดห่วงโซ่ โดยให้บูรณาการการดำเนินงานระหว่างภาครัฐ ภาคเอกชน สถาบันการศึกษา และภาคประชาชน (5P) กระทรวงสาธารณสุขมีนโยบายขับเคลื่อนมาตรการการจัดการสารเคมีกำจัดศัตรูพืชในผักและผลไม้สด 3 มาตรการ ได้แก่ มาตรการที่ 1 การยกระดับการกำกับดูแลคุณภาพและความปลอดภัยผักและผลไม้สด มาตรการที่ 2 การพัฒนาศักยภาพด้านอาหารและยา (กรณีการกำกับดูแลการนำเข้าผัก/ผลไม้) และมาตรการที่ 3 การพัฒนาระบบเฝ้าระวัง (National Surveillance Plan) สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (อย.) ออก ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดวิธีการผลิต เครื่องมือ เครื่องใช้ในการผลิตและการเก็บรักษาผัก หรือผลไม้สดบางชนิด และการแสดงฉลาก เพื่อยกระดับสถานที่ผลิตให้มีระบบประกันคุณภาพ และตามสอบย้อนกลับได้ มีผลบังคับใช้ในเดือนสิงหาคม 2561 ข้อมูลการตกค้างสารเคมีกำจัดศัตรูพืชในผักและผลไม้สดทั่วประเทศ ปี 2558-2560 ตรวจสอบด้วยชุดทดสอบอย่างง่าย เป็นดังนี้ 	<p>1. ผู้ประสานงานตาม ตัวชี้วัด ชื่อ-นามสกุล: 1. นางสาวกนกเนตร รัตนจันทร์ 2. นางสาววรลัญช์ พูลสวัสดิ์ หน่วยงาน: กลุ่มพัฒนาระบบ 2 สำนักอาหาร โทรศัพท์: 0-2590-7030 e-mail: planning.food@gmail. com</p> <p>2. ผู้ให้ข้อมูลทางวิชาการ ชื่อ-นามสกุล: 1. นางสาวจุไรรัตน์ ถนอมกิจ</p>

ประเด็น ตัวชี้วัด	ตัวชี้วัด	ค่าเป้าหมาย	รายละเอียด					ผู้ประสานงาน
			Baseline data	หน่วยนับ	ผลการดำเนินงานในรอบ ปีงบประมาณ พ.ศ.			หน่วยงาน: กลุ่มพัฒนาระบบ 1 สำนักอาหาร โทรศัพท์: 0-2590-7406 e-mail: law.dreamt@gmail.com
		2558*	2559*	2560**				
ร้อยละของผัก และผลไม้สดมี ความปลอดภัย จากสารเคมี กำจัดศัตรูพืช	ร้อยละ	96.91	97.82	95.53 (20 พ.ค. 60)				
*ตรวจด้วยชุดทดสอบ GT test kit ** ตรวจด้วยชุดทดสอบ GT test kit และ TM/2 test kit								
<p>ผลการดำเนินงานที่ผ่านมา (3 ปีย้อนหลัง) :</p> <p>ในปีงบประมาณ พ.ศ. 2560 สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ได้จัดอบรมชี้แจง (ร่าง) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดวิธีการผลิต เครื่องมือ เครื่องใช้ในการผลิตและการเก็บรักษาผักหรือผลไม้สดบางชนิดและการแสดงฉลาก ให้แก่เจ้าหน้าที่ ผู้ผลิต ผู้นำเข้าและผู้จำหน่าย รวมทั้งจัดทำ (ร่าง) คู่มือการขออนุญาตและพัฒนาสถานที่ผลิต (คัดและบรรจุ)ฯ</p>								
<p>แนวทางการดำเนินงาน :</p> <p>1. สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (อย.) ส่งข้อมูลสถานที่ (คัดและบรรจุ) ผักและผลไม้สด ตามขอบข่ายของประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดวิธีการผลิต เครื่องมือ เครื่องใช้ในการผลิตหรือการเก็บรักษาผักและผลไม้สดบางชนิดและการแสดงฉลาก (ข้อมูลจากวันที่ 30 สิงหาคม 2560) เพื่อให้สำนักงานสาธารณสุขจังหวัด (สสจ.) กำหนดสถานที่ผลิตเป้าหมายในการดำเนินงาน ภายในวันที่ 15 กันยายน 2560 ตามแบบฟอร์ม (เอกสารแนบตัวชี้วัด 1-1)</p>								

ประเด็น ตัวชี้วัด	ตัวชี้วัด	ค่าเป้าหมาย	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
			<p>2. สสจ. ตรวจสอบความถูกต้องของข้อมูลสถานที่ (คัดและบรรจุ) ผักและผลไม้สดที่ อย. ส่งให้ และยืนยันจำนวนสถานที่ผลิตเป้าหมายและระยะเวลาที่จะดำเนินการเฝ้าระวังใน ปีงบประมาณ พ.ศ. 2561 กลับมายัง อย. ทางไปรษณีย์อิเล็กทรอนิกส์: kb@fda.moph.go.th ภายในวันที่ 25 กันยายน 2560</p> <p>3. สสจ. ตรวจสอบประเมินและพัฒนาความพร้อมสถานที่ผลิต (คัดและบรรจุ) ผักและผลไม้สด ดังนี้</p> <p>3.1 ครั้งที่ 1 (ภายในเดือน ธันวาคม 2560)</p> <p>3.1.1 สสจ. ตรวจสอบประเมินสถานที่ผลิต (คัดและบรรจุ) ผักและผลไม้สดทุกแห่งที่มี <u>อยู่ในเขตพื้นที่รับผิดชอบ</u> โดยใช้หลักเกณฑ์การตรวจเครื่องใช้ในการผลิตและการเก็บรักษาผัก หรือผลไม้สดบางชนิด ตามบัญชีหมายเลข 2 และบันทึกการตรวจ ตส. 13 (60) ตามบัญชี หมายเลข 3 แนบท้ายร่างประกาศกระทรวงสาธารณสุขฯ</p> <p>3.1.1.1 กรณีสถานที่ผลิตผ่านเกณฑ์</p> <p>(1) สสจ. สุ่มเก็บตัวอย่างผักและผลไม้สดทุกชนิดตามขอบข่ายของ ประกาศกระทรวงสาธารณสุขฯ ที่มีอยู่ใน<u>สถานที่ผลิตเป้าหมาย</u> และรายงานในแบบรายงาน ตัวชี้วัดที่ 1-1</p> <p>(2) ส่งรายงานในแบบรายงานตัวชี้วัดที่ 1-1 และเอกสารบันทึก การตรวจ ตส. 13 (60) มายัง อย. ทางไปรษณีย์อิเล็กทรอนิกส์ kb@fda.moph.go.th หรือส่ง เป็นหนังสือราชการมายังสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (กองส่งเสริมงานคุ้มครอง ผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพในส่วนภูมิภาคและท้องถิ่น)</p> <p>3.1.1.2 กรณีสถานที่ผลิตไม่ผ่านตามเกณฑ์</p> <p>(1) กรณีสถานที่ผลิตที่ไม่ผ่านการตรวจประเมินในครั้งที่ 1 เป็น สถานที่ผลิตเป้าหมาย ขอให้ สสจ. กำหนดระยะเวลาที่จะดำเนินการสุ่มเก็บตัวอย่างภายหลัง</p>	

ประเด็น ตัวชี้วัด	ตัวชี้วัด	ค่าเป้าหมาย	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
			<p>จากการพัฒนา<u>สถานที่ผลิตเป้าหมาย</u>มายัง อย. ภายในวันที่ 15 มกราคม 2561</p> <p>(2) ให้คำแนะนำในการพัฒนาสถานที่ผลิต (คัดและบรรจุ) ผักและผลไม้สดที่<u>ไม่ผ่านในการตรวจประเมินครั้งที่ 1 ทุกแห่งตามคู่มือการพัฒนาสถานที่ผลิต (คัดและบรรจุ) ผักและผลไม้สด</u> และดำเนินการตามแนวทางข้อ 3.2</p> <p>3.2 ครั้งที่ 2 (ภายในเดือน มีนาคม 2561)</p> <p>3.2.1 ตรวจประเมินสถานที่ผลิต (คัดและบรรจุ) ผักและผลไม้สดที่<u>ไม่ผ่านในครั้งที่ 1</u> โดยใช้หลักเกณฑ์การตรวจเครื่องใช้ในการผลิตและการเก็บรักษาผักหรือผลไม้สดบางชนิด ตามบัญชีหมายเลข 2 และบันทึกการตรวจ ตส. 13 (60) ตามบัญชีหมายเลข 3 แนบท้ายร่างประกาศกระทรวงสาธารณสุขฯ</p> <p>3.2.2 กรณีเป็น<u>สถานที่ผลิตเป้าหมาย</u> ขอให้ สสจ. สุ่มเก็บตัวอย่างผักและผลไม้สดทุกชนิดตามขอบข่ายของประกาศกระทรวงสาธารณสุขฯ และรายงานในแบบรายงานตัวชี้วัดที่ 1-1</p> <p>3.2.3 ส่งรายงานในแบบรายงานตัวชี้วัดที่ 1-1 และเอกสารบันทึกการตรวจ ตส. 13 (60) มายัง อย. ทางไปรษณีย์อิเล็กทรอนิกส์ kb@fda.moph.go.th หรือส่งเป็นหนังสือราชการมายัง สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (กองส่งเสริมงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ ในส่วนภูมิภาคและท้องถิ่น)</p> <p>4. กรณีที่จังหวัดไม่มีสถานที่ผลิต (คัดและบรรจุ) ผักและผลไม้สดที่เข้าข่ายตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขฯ ขอให้ สสจ. ดำเนินการ ดังนี้ (ภายในเดือนธันวาคม 2560)</p> <p>4.1 กำหนดระยะเวลาที่จะดำเนินการเฝ้าระวัง ณ สถานที่จำหน่าย ในปีงบประมาณ พ.ศ. 2561 ตามแบบฟอร์ม (เอกสารแนบตัวชี้วัดที่ 1-2) และส่งกลับมายัง อย. ทางไปรษณีย์อิเล็กทรอนิกส์: kb@fda.moph.go.th ภายในวันที่ 25 กันยายน 2560</p>	

ประเด็น ตัวชี้วัด	ตัวชี้วัด	ค่าเป้าหมาย	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
			<p>4.2 สุ่มเก็บตัวอย่างผักและผลไม้สดที่เข้าข่ายตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขฯ ณ สถานที่จำหน่ายค้าปลีกหรือค้าส่งในจังหวัดนั้น และรายงานผลในรูปแบบรายงานตัวชี้วัดที่ 1-2 เพื่อเป็นข้อมูลในการพัฒนาสถานที่จำหน่ายต่อไป</p> <p>4.3 รายงานผลการดำเนินงานทางไปรษณีย์อิเล็กทรอนิกส์ kb@fda.moph.go.th หรือ ส่งเป็นหนังสือราชการมายังสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (กองส่งเสริมงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพในส่วนภูมิภาคและท้องถิ่น)</p> <p><u>หมายเหตุ</u></p> <ol style="list-style-type: none"> 1. ปริมาณตัวอย่างผักและผลไม้สดที่เก็บเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์ แสดงในเอกสารชี้แจง KPI Template ในส่วนของภาคผนวก 2. การส่งตัวอย่างตรวจวิเคราะห์ ณ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ หรือศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ โปรตระบุในหนังสือนำเสนอส่งตัวอย่างผลิตภัณฑ์ในช่องหมายเหตุว่า <ul style="list-style-type: none"> • “ภายใต้แผนการเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์สุขภาพของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2561 • ขอให้ส่งสำเนารายงานผลการตรวจวิเคราะห์ถึงสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (กองส่งเสริมงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพในส่วนภูมิภาคและท้องถิ่น)” <p>5. สสจ. รายงานผลการดำเนินงานตามแบบรายงานตัวชี้วัดที่ 1-1 หรือ แบบรายงานตัวชี้วัดที่ 1-2 ทางไปรษณีย์อิเล็กทรอนิกส์ : kb@fda.moph.go.th หรือเป็นหนังสือราชการมายังสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (กองส่งเสริมงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพในส่วนภูมิภาคและท้องถิ่น) โดยรายงาน ดังนี้</p>	

ประเด็น ตัวชี้วัด	ตัวชี้วัด	ค่าเป้าหมาย	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน								
			<table border="1"> <thead> <tr> <th>ครั้งที่</th> <th>ระยะเวลาการรายงาน</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>ภายใน 20 ธ.ค. 60</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>ภายใน 20 มี.ค. 61</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>ภายใน 20 พ.ค. 61</td> </tr> </tbody> </table> <p>หมายเหตุ : ตัดข้อมูลภายในวันที่กำหนดและจะดึงข้อมูลในวันถัดไป</p> <p>งบประมาณสนับสนุนจังหวัด :</p> <p>สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาสนับสนุนงบประมาณ ดังนี้</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. การลงพื้นที่เพื่อสำรวจ ประเมินความพร้อมและพัฒนาผู้ประกอบการ และสุ่มเก็บตัวอย่าง ณ สถานที่ผลิต (คัดและบรรจุ) ผักและผลไม้สด หรือสถานที่จำหน่าย (แล้วแต่กรณี) โดยโอนงบประมาณให้กับสำนักงานสาธารณสุขจังหวัด 2. การตรวจวิเคราะห์สารเคมีทางการเกษตรตกค้างในผักและผลไม้สดตามประกาศฯ ทางห้องปฏิบัติการ <p>สิ่งที่สนับสนุนจากส่วนกลาง :</p> <p>คู่มือการพัฒนาสถานที่ผลิต (คัดและบรรจุ) ผักและผลไม้สด</p>	ครั้งที่	ระยะเวลาการรายงาน	1	ภายใน 20 ธ.ค. 60	2	ภายใน 20 มี.ค. 61	3	ภายใน 20 พ.ค. 61	
ครั้งที่	ระยะเวลาการรายงาน											
1	ภายใน 20 ธ.ค. 60											
2	ภายใน 20 มี.ค. 61											
3	ภายใน 20 พ.ค. 61											

ประเด็น ตัวชี้วัด	ตัวชี้วัด	ค่าเป้าหมาย	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน																													
2. ผลผลิต นมโรงเรียน	ร้อยละของสถานที่ผลิต นมโรงเรียนได้รับการ ตรวจประเมินและสุ่ม เก็บตัวอย่างตาม แนวทางที่กำหนด	ร้อยละ 100	<p>สถานการณ์/ ความสำคัญของตัวชี้วัด :</p> <p>1. รัฐบาลมีนโยบายให้อาหารเสริมนมโรงเรียนเพื่อแก้ปัญหาการขาดสารอาหารและ ทุพโภชนาการในเด็กนักเรียนตั้งแต่ปี พ.ศ. 2535 และคณะอนุกรรมการกำกับดูแลคุณภาพนม โรงเรียนได้กำหนดให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (อย.) ดำเนินการตรวจสอบ คุณภาพการผลิตผลิตภัณฑ์นมโรงเรียน 1 ครั้ง/เทอม (ปีละ 2 ครั้ง)</p> <p>2. นมโรงเรียนเป็นผลิตภัณฑ์ที่มีความเสี่ยงสูง เนื่องจากหากพบปัญหาจะส่งผลกระทบต่อ โดยตรงต่อสุขภาพอนามัยของเด็กนักเรียน โดยในช่วงที่ผ่านมายังคงพบปัญหาด้านคุณภาพ และความปลอดภัยของผลิตภัณฑ์ ดังนั้นรัฐบาลจึงให้ความสำคัญกับปัญหานมโรงเรียนมาก</p> <p>3. การประชุมคณะกรรมการโคนมและผลิตภัณฑ์นม ครั้งที่ 5/2559 วันที่ 13 มิถุนายน 2559 มีมติให้กระทรวงสาธารณสุขเพิ่มความเข้มงวดในการตรวจสอบคุณภาพนมโรงเรียน เพื่อ ป้องกันปัญหานมเสีย โดยในทางปฏิบัติให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาและ สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดเพิ่มความถี่ในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพมาตรฐานนมโรงเรียนใน ด้านเชื้อจุลินทรีย์เป็นประจำทุกเดือน และให้ อย. รวบรวมผลการดำเนินงานเสนอ คณะกรรมการโคนมและผลิตภัณฑ์นมทราบ หากพบว่าไม่ผ่านมาตรฐานจะได้พิจารณา ดำเนินการกับสถานที่ผลิตดังกล่าวต่อไป</p> <p>4. ผลการตรวจประเมินสถานที่ผลิตและผลการตรวจวิเคราะห์ผลิตภัณฑ์นมโรงเรียน ที่ผ่านมาเป็นดังนี้</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">ปี งบ ประ มาณ</th> <th rowspan="2">เทอม</th> <th colspan="3">ผลการตรวจประเมิน สถานที่ผลิต (แห่ง)</th> <th colspan="3">ผลการเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์ นมโรงเรียน (ตัวอย่าง)</th> </tr> <tr> <th>ตรวจ ประเมิน</th> <th>ผ่าน มาตรฐาน</th> <th>ไม่ ผ่าน</th> <th>เก็บ ตัวอย่าง</th> <th>ผ่าน มาตรฐาน</th> <th>ไม่ ผ่าน</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">2558</td> <td>2/2557</td> <td>87</td> <td>81</td> <td>6⁽¹⁾</td> <td>100</td> <td>92</td> <td>8⁽⁵⁾</td> </tr> <tr> <td>1/2558</td> <td>93</td> <td>9</td> <td>3⁽²⁾</td> <td>94</td> <td>87</td> <td>7⁽⁶⁾</td> </tr> </tbody> </table>	ปี งบ ประ มาณ	เทอม	ผลการตรวจประเมิน สถานที่ผลิต (แห่ง)			ผลการเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์ นมโรงเรียน (ตัวอย่าง)			ตรวจ ประเมิน	ผ่าน มาตรฐาน	ไม่ ผ่าน	เก็บ ตัวอย่าง	ผ่าน มาตรฐาน	ไม่ ผ่าน	2558	2/2557	87	81	6 ⁽¹⁾	100	92	8 ⁽⁵⁾	1/2558	93	9	3 ⁽²⁾	94	87	7 ⁽⁶⁾	<p>1. ผู้ประสานงานตาม ตัวชี้วัด ชื่อ-นามสกุล: 1. นางสาวกนกเนตร รัตนจันทร์ 2. นางสาววรลัญช์ พูล สวัสดิ์ หน่วยงาน: กลุ่มพัฒนาระบบ 2 สำนักอาหาร โทรศัพท์: 0-2590-7030 e-mail: planning.food@gmai l.com</p> <p>2. ผู้ให้ข้อมูลทางวิชาการ ชื่อ-นามสกุล: 1. นางสาวโชติณภา เหล่าไพบูลย์ หน่วยงาน: กลุ่มพัฒนาระบบ 1 สำนักอาหาร</p>
ปี งบ ประ มาณ	เทอม	ผลการตรวจประเมิน สถานที่ผลิต (แห่ง)				ผลการเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์ นมโรงเรียน (ตัวอย่าง)																											
		ตรวจ ประเมิน	ผ่าน มาตรฐาน	ไม่ ผ่าน	เก็บ ตัวอย่าง	ผ่าน มาตรฐาน	ไม่ ผ่าน																										
2558	2/2557	87	81	6 ⁽¹⁾	100	92	8 ⁽⁵⁾																										
	1/2558	93	9	3 ⁽²⁾	94	87	7 ⁽⁶⁾																										

ประเด็น ตัวชี้วัด	ตัวชี้วัด	ค่าเป้าหมาย	รายละเอียด								ผู้ประสานงาน																														
			<table border="1"> <tr> <td rowspan="2">2559</td> <td>2/2558</td> <td>76</td> <td>7</td> <td>1⁽³⁾</td> <td>93</td> <td>86</td> <td>7⁽⁷⁾</td> </tr> <tr> <td>1/2559</td> <td>7</td> <td>74</td> <td>1⁽⁴⁾</td> <td>87</td> <td>78</td> <td>10⁽⁸⁾</td> </tr> <tr> <td rowspan="2">2560</td> <td>2/2559</td> <td>62</td> <td>62</td> <td>0</td> <td>79</td> <td>68</td> <td>11⁽⁹⁾</td> </tr> <tr> <td>1/2560 (31 ก.ค. 60)</td> <td>38</td> <td>38</td> <td>0</td> <td>58</td> <td>50</td> <td>8⁽¹⁰⁾</td> </tr> </table>								2559	2/2558	76	7	1 ⁽³⁾	93	86	7 ⁽⁷⁾	1/2559	7	74	1 ⁽⁴⁾	87	78	10 ⁽⁸⁾	2560	2/2559	62	62	0	79	68	11 ⁽⁹⁾	1/2560 (31 ก.ค. 60)	38	38	0	58	50	8 ⁽¹⁰⁾	โทรศัพท์: 0-2590-7406 e-mail: law.dreamt@gmail.com
2559	2/2558	76	7	1 ⁽³⁾	93	86	7 ⁽⁷⁾																																		
	1/2559	7	74	1 ⁽⁴⁾	87	78	10 ⁽⁸⁾																																		
2560	2/2559	62	62	0	79	68	11 ⁽⁹⁾																																		
	1/2560 (31 ก.ค. 60)	38	38	0	58	50	8 ⁽¹⁰⁾																																		
			หมายเหตุ: (1) เทอม 2/2557 คะแนนรายหมวดไม่ผ่าน 5 แห่ง พบข้อบกพร่องรุนแรง 1 แห่ง (2) เทอม 1/2558 คะแนนรายหมวดไม่ผ่าน 2 แห่ง และพบข้อบกพร่องรุนแรงพร้อมทั้งคะแนนรายหมวดไม่ผ่าน 1 แห่ง (3) เทอม 2/2558 คะแนนรายหมวดและคะแนนรวมไม่ผ่าน 1 แห่ง (4) เทอม 1/2559 คะแนนรายหมวดไม่ผ่าน 1 แห่ง (5) เทอม 2/2557 รายการที่ไม่ผ่านมาตรฐาน ได้แก่ ไขมัน(1)/ <i>B.cereus</i> (1)/TPC(5)/Coliform+TPC(1) (6) เทอม 1/2558 รายการที่ไม่ผ่านมาตรฐาน ได้แก่ TPC(1)/ Coliform(4)/ <i>B.cereus</i> (2) (7) เทอม 2/2558 รายการที่ไม่ผ่านมาตรฐาน ได้แก่ <i>B. cereus</i> (2)/ <i>E.coli</i> (2)/TPC(1)/Coliform+มันเนย(1)/มันเนย(2) (8) เทอม 1/2559 รายการที่ไม่ผ่านมาตรฐาน ได้แก่ SNF(1)/ ไขมัน(1)/ TPC(3)/ Coliform(1)/ <i>E.coli</i> (2)/ ไขมัน+ <i>B. cereus</i> (1)/ SNF+ <i>B. cereus</i> (1) (9) เทอม 2/2559 รายการที่ไม่ผ่านมาตรฐาน ได้แก่ SNF(3)/TPC(2)/SNF+โปรตีน(1)/ <i>E.coli</i> (4)/ <i>E.coli</i> +Coliform(1) (10) เทอม 1/2560 รายการที่ไม่ผ่านมาตรฐาน ได้แก่ SNF(3)/ <i>E.coli</i> (1)/ Coliform(3)/ <i>B. cereus</i> + <i>E.coli</i> +Coliform+TPC(1)																																						

ประเด็น ตัวชี้วัด	ตัวชี้วัด	ค่าเป้าหมาย	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน																																							
			<p>ผลการดำเนินงานที่ผ่านมา :</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">ปี งบประมาณ</th> <th rowspan="2">เทอม</th> <th colspan="3">ผลการตรวจวิเคราะห์ผลิตภัณฑ์ นมโรงเรียน (ตัวอย่าง)</th> </tr> <tr> <th>เก็บตัวอย่าง</th> <th>ผ่านมาตรฐาน</th> <th>ร้อยละ</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">2558</td> <td>2/2557</td> <td>100</td> <td>92</td> <td>92.00</td> </tr> <tr> <td>1/2558</td> <td>94</td> <td>87</td> <td>92.55</td> </tr> <tr> <td rowspan="2">2559</td> <td>2/2558</td> <td>93</td> <td>86</td> <td>92.47</td> </tr> <tr> <td>1 2559</td> <td>87</td> <td>78</td> <td>88.51</td> </tr> <tr> <td rowspan="3">2560</td> <td>2/255</td> <td>7</td> <td>68</td> <td>86.07</td> </tr> <tr> <td>1/2560</td> <td>58</td> <td>50</td> <td>86.21</td> </tr> <tr> <td>(31 ก.ค.60)</td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table> <p>แนวทางการดำเนินงาน :</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. สำนักงานสาธารณสุขจังหวัด (สสจ.) (เฉพาะจังหวัดที่มีสถานที่ผลิต) ดำเนินการ ดังนี้ <ol style="list-style-type: none"> 1.1 กิจกรรมเฝ้าระวังประจำปี <ol style="list-style-type: none"> 1.1.1 ตรวจประเมินสถานที่ผลิตนมโรงเรียน<u>ทุกแห่งในจังหวัด</u> ตามหลักเกณฑ์ GMP 1.1.2 สุ่มเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์นมโรงเรียน ณ สถานที่ผลิต และส่งตัวอย่างเพื่อตรวจวิเคราะห์คุณภาพมาตรฐานตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข (ฉบับที่ 350) พ.ศ. 2556 เรื่อง นมโค และประกาศกระทรวงสาธารณสุข (ฉบับที่ 364) พ.ศ.2556 เรื่อง มาตรฐานอาหารด้านจุลินทรีย์ที่ทำให้เกิดโรค โดยมีรายการตรวจวิเคราะห์ ดังนี้ 	ปี งบประมาณ	เทอม	ผลการตรวจวิเคราะห์ผลิตภัณฑ์ นมโรงเรียน (ตัวอย่าง)			เก็บตัวอย่าง	ผ่านมาตรฐาน	ร้อยละ	2558	2/2557	100	92	92.00	1/2558	94	87	92.55	2559	2/2558	93	86	92.47	1 2559	87	78	88.51	2560	2/255	7	68	86.07	1/2560	58	50	86.21	(31 ก.ค.60)				
ปี งบประมาณ	เทอม	ผลการตรวจวิเคราะห์ผลิตภัณฑ์ นมโรงเรียน (ตัวอย่าง)																																									
		เก็บตัวอย่าง	ผ่านมาตรฐาน	ร้อยละ																																							
2558	2/2557	100	92	92.00																																							
	1/2558	94	87	92.55																																							
2559	2/2558	93	86	92.47																																							
	1 2559	87	78	88.51																																							
2560	2/255	7	68	86.07																																							
	1/2560	58	50	86.21																																							
	(31 ก.ค.60)																																										

ประเด็น ตัวชี้วัด	ตัวชี้วัด	ค่าเป้าหมาย	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
			<p>(1) นมโคชนิดพาสเจอร์ไรส์ ตรวจวิเคราะห์จำนวน 10 รายการ ได้แก่ เนื้อนมไม่รวมมันเนย มันเนย โปรตีน แบคทีเรียทั้งหมด แบคทีเรียชนิดโคลิฟอร์ม <i>Escherichia coli</i>, <i>Salmonella</i> spp, <i>Staphylococcus aureus</i>, <i>Listeria monocytogenes</i> และ <i>Bacillus cereus</i></p> <p>(2) นมโคชนิดยูเอชที ตรวจวิเคราะห์จำนวน 9 รายการ ได้แก่ เนื้อนมไม่รวมมันเนย มันเนย โปรตีน แบคทีเรียทั้งหมด <i>Escherichia coli</i>, <i>Salmonella</i> spp., <i>Staphylococcus aureus</i>, <i>Listeria monocytogenes</i> และ <i>Bacillus cereus</i></p> <p>โดยดำเนินการเก็บตัวอย่าง จำนวน 2 ครั้ง (1 ครั้ง/ภาคการศึกษา) ดังนี้</p> <ul style="list-style-type: none"> • ภาคการศึกษาที่ 2 ปีการศึกษา 2560 ช่วงเดือน พ.ย. 60 • ภาคการศึกษาที่ 1 ปีการศึกษา 2561 ช่วงเดือน มิ.ย. 61 <p>ทั้งนี้การส่งตัวอย่างตรวจวิเคราะห์ ณ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์หรือศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ <u>โปรดระบุในหนังสือนำส่งตัวอย่างผลิตภัณฑ์ ดังนี้</u></p> <p>(1) หัวหนังสือตรงกลางด้านบน ระบุว่า “นมโรงเรียน” ด้วยตัวอักษรสีแดง</p> <p>(2) หัวหนังสือด้านขวาบน ระบุว่า “รอบสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา”</p> <p>(3) ในช่องหมายเหตุระบุว่า</p> <ul style="list-style-type: none"> • “ภายใต้แผนการเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์สุขภาพ ของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2561 • ขอให้ส่งสำเนารายงานผลการตรวจวิเคราะห์ถึงสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (กองส่งเสริมงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพในส่วนภูมิภาคและท้องถิ่น)” <p>หมายเหตุ : สถานประกอบการใดที่ผลิตนมโรงเรียนทั้งชนิดยูเอชทีและพาสเจอร์ไรส์ต้องเก็บตัวอย่างตรวจวิเคราะห์ให้ครบทั้ง 2 ชนิด (ชนิดละ 1 ตัวอย่าง รวม 2 ตัวอย่าง)</p>	

ประเด็น ตัวชี้วัด	ตัวชี้วัด	ค่าเป้าหมาย	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
			<p>1.2 กิจกรรมเฝ้าระวังประจำเดือน</p> <p>1.2.1 สุ่มเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์นมโรงเรียน ณ สถานที่ผลิต ตรวจสอบวิเคราะห์คุณภาพมาตรฐานเฉพาะด้านเชื้อจุลินทรีย์ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข (ฉบับที่ 350) พ.ศ. 2556 เรื่อง นมโค และประกาศกระทรวงสาธารณสุข (ฉบับที่ 364) พ.ศ.2556 เรื่อง มาตรฐานอาหารด้านจุลินทรีย์ที่ทำให้เกิดโรค</p> <p>โดยดำเนินการเก็บตัวอย่าง <u>ทุกเดือน</u> นอกเหนือจากแผนการเฝ้าระวังประจำปี <u>โดยกำหนดให้ผู้ประกอบการรับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์</u> และรายงานผลการดำเนินงานในแบบรายงานตัวชี้วัดที่ 2</p> <p>ทั้งนี้การส่งตัวอย่างตรวจวิเคราะห์ ณ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์หรือศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ <u>โปรดระบุในหนังสือนำส่งตัวอย่างผลิตภัณฑ์ ดังนี้</u></p> <ol style="list-style-type: none"> (1) หัวหนังสือตรงกลางด้านบน ระบุว่า “นมโรงเรียน” ด้วยตัวอักษรสีแดง (2) หัวหนังสือด้านขวาบน ระบุว่า “รอบผู้ประกอบการ” (3) ในช่องหมายเหตุระบุ “ขอให้ส่งสำเนารายงานผลการตรวจวิเคราะห์ถึงสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (กองส่งเสริมงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพในส่วนภูมิภาคและท้องถิ่น)” <p><u>หมายเหตุ</u> : สถานประกอบการใดที่ผลิตนมโรงเรียนทั้งชนิดยูเอชทีและพาสเจอร์ไรส์ต้องเก็บตัวอย่างตรวจวิเคราะห์ให้ครบทั้ง 2 ชนิด (ชนิดละ 1 ตัวอย่าง รวม 2 ตัวอย่าง)</p> <p>2. รายงานข้อมูล ดังนี้</p> <p>2.1 ผลการดำเนินงานตามแบบรายงานตัวชี้วัดที่ 2 ทางไปรษณีย์อิเล็กทรอนิกส์ : kb@fda.moph.go.th หรือเป็นหนังสือราชการมายังสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (กองส่งเสริมงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพในส่วนภูมิภาคและท้องถิ่น) โดยรายงานดังนี้</p>	

ประเด็น ตัวชี้วัด	ตัวชี้วัด	ค่าเป้าหมาย	รายละเอียด		ผู้ประสานงาน										
				<table border="1"> <thead> <tr> <th>ครั้งที่</th> <th>ระยะเวลาการรายงาน</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>ภาคการศึกษาที่ 2 ปีการศึกษา 2560 ภายในวันที่ 10 ธันวาคม 2560 *</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>ภายในวันที่ 20 มีนาคม 2561</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>ภาคการศึกษาที่ 1 ปีการศึกษา 2561 ภายในวันที่ 10 กรกฎาคม 2561*</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>ภายในวันที่ 15 กันยายน 2561</td> </tr> </tbody> </table>	ครั้งที่	ระยะเวลาการรายงาน	1	ภาคการศึกษาที่ 2 ปีการศึกษา 2560 ภายในวันที่ 10 ธันวาคม 2560 *	2	ภายในวันที่ 20 มีนาคม 2561	3	ภาคการศึกษาที่ 1 ปีการศึกษา 2561 ภายในวันที่ 10 กรกฎาคม 2561*	4	ภายในวันที่ 15 กันยายน 2561	
ครั้งที่	ระยะเวลาการรายงาน														
1	ภาคการศึกษาที่ 2 ปีการศึกษา 2560 ภายในวันที่ 10 ธันวาคม 2560 *														
2	ภายในวันที่ 20 มีนาคม 2561														
3	ภาคการศึกษาที่ 1 ปีการศึกษา 2561 ภายในวันที่ 10 กรกฎาคม 2561*														
4	ภายในวันที่ 15 กันยายน 2561														
			<p>หมายเหตุ : 1. * เนื่องจากต้องรายงานผลการดำเนินงานต่อคณะกรรมการโคนมและผลิตภัณฑ์ ในการจัดสรรสิทธิ์</p> <p>2. ตัดข้อมูลภายในวันที่กำหนดและจะดึงข้อมูลในวันถัดไป</p> <p>2.2 ส่งสำเนาผลการตรวจประเมินสถานที่ผลิตและรายงานผลการตรวจวิเคราะห์ผลิตภัณฑ์นมโรงเรียน โดยส่งเป็นหนังสือราชการมายังสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (กองส่งเสริมงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพในส่วนภูมิภาคและท้องถิ่น)</p> <p>งบประมาณสนับสนุนจังหวัด :</p> <p>สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาสับสนุนงบประมาณค่าตรวจวิเคราะห์ผลิตภัณฑ์นมโรงเรียนตามกิจกรรมเฝ้าระวังประจำปี (ปีละ 2 ครั้ง) โดยโอนงบประมาณให้กับกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ และกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์จะเป็นผู้บริหารจัดการงบประมาณระหว่างกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ส่วนกลางและส่วนภูมิภาค</p> <p>สิ่งที่สนับสนุนจากส่วนกลาง :</p> <p>-</p>												

ประเด็น ตัวชี้วัด	ตัวชี้วัด	ค่าเป้าหมาย	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
<p>3. การส่งเสริมการ ใช้ยาปลอดภัย ในชุมชน</p>	<p>ร้อยละของครัวเรือนมี การใช้ยาปลอดภัย</p> <p>1) ร้อยละของ ครัวเรือนของประชาชน กลุ่มเสี่ยงพบบยา กลุ่มเสี่ยงที่ปนเปื้อน สารสเตียรอยด์* (ชุดทดสอบอย่างง่าย)</p> <p>2) ร้อยละของ ครัวเรือนของประชากร กลุ่มเป้าหมายมียาปฏิชีวนะ เหลือใช้เก็บไว้</p> <p><u>หมายเหตุ</u> : ใช้ผลการ ดำเนินงานตามตัวชี้วัด ตัวใดตัวหนึ่งที่ผลการ ดำเนินงานต่ำที่สุด</p>	<p>ไม่เกิน ร้อยละ 10</p> <p>ไม่เกิน ร้อยละ 10</p>	<p><u>พื้นที่เป้าหมาย</u> (ในการดำเนินการและประเมินตัวชี้วัด) คือ</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) ตำบลต้นแบบ 1 ตำบล (เงื่อนไข คือ มีเภสัชกรอยู่ในทีมปฏิบัติ และขับเคลื่อนงาน) 2) ตำบลเป้าหมาย รพ.สต. ติดดาว หรือ รพ.สต. ที่มีความพร้อม หมายเหตุ รวมกันไม่น้อยกว่า ร้อยละ 25 <p><u>ประชาชนกลุ่มเสี่ยง</u> หมายถึง ประชาชนอายุมากกว่า 60 ปีขึ้นไป ที่ป่วยด้วย โรคเรื้อรังอย่างใด อย่างหนึ่งใน 7 โรค ดังนี้ 1) โรคเก๊า 2) โรคไขมัน 3) เบาหวาน 4) ความดัน 5) หอบหืด 6) ข้อเสื่อม 7) CKD</p> <p><u>ข้อมูลที่ขอความร่วมมือในการเก็บ</u></p> <ul style="list-style-type: none"> ● ร้อยละประชาชนกลุ่มเสี่ยง (สูงอายุ หรือ เป็นโรคเรื้อรัง) มีความรู้พื้นฐาน เรื่องสเตียรอยด์ และยาปฏิชีวนะ ● ร้อยละร้านค้าปลีก มีการจำหน่ายยาปฏิชีวนะ หรือยาลูกกลอน หรือยาชุด <p><u>สถานการณ์/ ความสำคัญของตัวชี้วัด</u> :</p> <ul style="list-style-type: none"> ✓ ความชุกของปัญหาทางคลินิกจาก steroid abuse 93 ต่อ 1000 คน (ภาคเหนือ 100, N/E 61, กลาง 96, ตะวันออก 101, ใต้ 131 ต่อ 1000 คน) ✓ อัตราการตายจาก steroid abuse 6.4 ต่อ 100 คน 	<p>ภก. วรารุจ เสริมสินสิริ หน่วยงาน : กลุ่มพัฒนา ระบบ สำนักยา โทรศัพท์ : 089-796-1437 e-mail : varavoot@hormail.com</p>

ประเด็น ตัวชี้วัด	ตัวชี้วัด	ค่าเป้าหมาย	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน												
			<ul style="list-style-type: none"> ✓ ปัญหาทางคลินิก เช่น Cushing's syndrome (48/1000), metabolic disorders (43/1000), adrenal crisis (4/1000), adrenal insufficiency (9/1000), โอกาสติดเชื้อและเลือดออกใน GI เป็น 4.8 และ 3 เท่าของผู้ที่ไม่ได้รับสเตียรอยด์ ✓ คนไทยติดเชื้อดื้อยา ~ 88,000 คน และเสียชีวิตจากเชื้อดื้อยา ~ 38,000 คน ✓ มูลค่ายาปฏิชีวนะรักษาเชื้อดื้อยา ~ 6,000 ล้านบาท <p>ความสูญเสียทางเศรษฐกิจรวม ~ 30,000 ล้านบาท</p> <p>ผลการดำเนินงาน :</p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="width: 50%;">ตัวชี้วัด</th> <th style="width: 12.5%;">ปี 2558 (ร้อยละ)</th> <th style="width: 12.5%;">ปี 2559</th> <th style="width: 12.5%;">ปี 2560</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>ร้อยละของครัวเรือนของประชาชน กลุ่มเสี่ยงพบ ยากลุ่มเสี่ยงที่ปนเปื้อน สารสเตียรอยด์* (ชุดทดสอบอย่างง่าย)</td> <td style="text-align: center;">21</td> <td style="text-align: center;">ไม่มีการ เก็บข้อมูล</td> <td style="text-align: center;">รอผล</td> </tr> <tr> <td>ร้อยละของครัวเรือนของประชากร กลุ่มเป้าหมายมียาปฏิชีวนะเหลือใช้เก็บไว้</td> <td style="text-align: center;">17.6</td> <td style="text-align: center;">ไม่มีการ เก็บข้อมูล</td> <td style="text-align: center;">รอผล</td> </tr> </tbody> </table>	ตัวชี้วัด	ปี 2558 (ร้อยละ)	ปี 2559	ปี 2560	ร้อยละของครัวเรือนของประชาชน กลุ่มเสี่ยงพบ ยากลุ่มเสี่ยงที่ปนเปื้อน สารสเตียรอยด์* (ชุดทดสอบอย่างง่าย)	21	ไม่มีการ เก็บข้อมูล	รอผล	ร้อยละของครัวเรือนของประชากร กลุ่มเป้าหมายมียาปฏิชีวนะเหลือใช้เก็บไว้	17.6	ไม่มีการ เก็บข้อมูล	รอผล	
ตัวชี้วัด	ปี 2558 (ร้อยละ)	ปี 2559	ปี 2560													
ร้อยละของครัวเรือนของประชาชน กลุ่มเสี่ยงพบ ยากลุ่มเสี่ยงที่ปนเปื้อน สารสเตียรอยด์* (ชุดทดสอบอย่างง่าย)	21	ไม่มีการ เก็บข้อมูล	รอผล													
ร้อยละของครัวเรือนของประชากร กลุ่มเป้าหมายมียาปฏิชีวนะเหลือใช้เก็บไว้	17.6	ไม่มีการ เก็บข้อมูล	รอผล													

ประเด็น ตัวชี้วัด	ตัวชี้วัด	ค่าเป้าหมาย	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
			<p>แนวทางการดำเนินงาน :</p> <p>ส่วนภูมิภาค</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) ดำเนินกิจกรรมส่งเสริมการใช้ยาปลอดภัยในชุมชน เช่น จัดทำแผนงานการใช้ยาปลอดภัยในชุมชนระดับอำเภอ โดยค้นหาปัญหาของชุมชน 2) ดำเนินกิจกรรมการส่งเสริมการใช้ยาปลอดภัยในชุมชน เช่น การเยี่ยมบ้าน เพื่อพัฒนาพฤติกรรมการใช้ยาของครัวเรือนและโรงเรียน การเฝ้าระวังและควบคุมแหล่งกระจายยาในชุมชน การคัดกรองผู้ป่วยที่ได้รับอันตรายจากการใช้ยา และส่งต่อเพื่อรับการรักษาที่เหมาะสม ฯลฯ 3) จัดกิจกรรมแลกเปลี่ยนเรียนรู้ประสบการณ์เพื่อกระตุ้นให้ชุมชนมีการพัฒนาไกลในการจัดการตนเองในระยะต่อไป 4) เก็บข้อมูลประเมินผลในพื้นที่ เทียบกับปี 2560 <p>งบประมาณสนับสนุนจังหวัด :</p> <p>จังหวัดละ 10,000 บาท</p> <p>การสนับสนุนกิจกรรมจากส่วนกลาง :</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) ส่งเคราะห์รูปแบบการทำงานที่มีประสิทธิภาพ บทบาทภาคีในพื้นที่ ถอดบทเรียนแลกเปลี่ยนเรียนรู้ 2) บูรณาการการทำงานหน่วยงานในส่วนกลาง 3) พัฒนาหลักสูตร และ ฝึกอบรมพัฒนาสมรรถนะ “คนทำงาน” อย่างเป็นระบบ (เภสัชปฐมภูมิ เจ้าหน้าที่ รพ. สอ. อสม.) 4) สนับสนุนสื่อจากส่วนกลาง / เครื่องมือในการทำงานศึกษาความเป็นไปได้ในการใช้งบประมาณ กองทุนพัฒนาสุขภาพตำบล โดยเฉพาะ ชุดทดสอบสเตียรอยด์อย่างง่าย 	

ประเด็น ตัวชี้วัด	ตัวชี้วัด	ค่าเป้าหมาย	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
4. การจัดการ ปัญหา โฆษณา ผลิตภัณฑ์ สุขภาพ	ร้อยละของโฆษณา ผลิตภัณฑ์สุขภาพ ทางสื่อวิทยุกระจายเสียง ที่ผิดกฎหมายได้รับการ จัดการ	ร้อยละ 100	<p>สถานการณ์/ความสำคัญของตัวชี้วัด :</p> <p>ด้วย นโยบายของรัฐบาลและแผนยุทธศาสตร์การจัดการปัญหาโฆษณาที่ผิดกฎหมายของยา อาหาร และผลิตภัณฑ์สุขภาพ พ.ศ. 2557-2561และเนื่องจาก ทั้งส่วนกลางและส่วนภูมิภาค พบปัญหาโฆษณาจากสื่อวิทยุหลักของบริษัทเอกชนที่ได้รับสัมปทานรายการและเวลาจากวิทยุสังกัดกระทรวงกลาโหมและสำนักงานตำรวจแห่งชาติ โดยเป็นการโฆษณาผลิตภัณฑ์ยาหรืออาหารที่อ้างการโฆษณาบำบัด บรรเทา รักษาโรค หรือสัมภาษณ์ผู้ที่เคยใช้ผลิตภัณฑ์สุขภาพแล้วหายจากโรคที่เป็นอยู่ ทำให้ผู้ป่วยที่เป็นผู้สูงอายุหลงเชื่อและเสียโอกาสในการรักษาโรคที่ถูกต้อง ทำให้มีข้อกังขาของวิทยุธุรกิจว่าทำไมวิทยุหลักสามารถโฆษณาผลิตภัณฑ์สุขภาพผิดกฎหมายได้จากปัญหาดังกล่าวข้างต้น ในปีงบประมาณ 2560 สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา โดยศูนย์จัดการเรื่องร้องเรียนและปราบปรามการกระทำผิดกฎหมายเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์สุขภาพ (ศรป.) จึงได้จัดประชุมหารือ เพื่อบูรณาการการขับเคลื่อนการจัดการปัญหาโฆษณาที่ผิดกฎหมายของผลิตภัณฑ์สุขภาพทางวิทยุกระจายเสียง โดยเริ่มต้นจากสื่อวิทยุกระจายเสียงที่สังกัดในหน่วยงานรัฐก่อน ได้แก่ กองทัพบก กองทัพเรือ กองทัพอากาศ และสำนักงานตำรวจแห่งชาติ และหน่วยงานที่เกี่ยวข้อง ซึ่งจากผลการประชุมทั้งสามครั้งที่ผ่านมา ที่ประชุมมีมติเห็นชอบให้มีการจัดประชุมจัดอบรม เชิงปฏิบัติการเรื่อง แนวทางการตรวจสอบสื่อโฆษณาทางวิทยุกระจายเสียงและวิทยุโทรทัศน์ที่ผิดกฎหมายให้แก่หัวหน้าสถานีวิทยุ และนักจัดรายการประจำ โดยมอบให้ ศรป. และแผนงานพัฒนาวิชาการและกลไกคุ้มครองผู้บริโภคด้านสุขภาพ (คคส.) จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย เป็นผู้รับผิดชอบ จึงได้จัดทำโครงการอบรมเชิงปฏิบัติการเรื่อง “การแก้ไขโฆษณาอาหาร ยา และผลิตภัณฑ์สุขภาพอื่นทางสื่อวิทยุกระจายเสียง” ขึ้น ทั้งนี้ ผลของการประชุมดังกล่าวทำให้เกิดความเข้าใจและความร่วมมือในการแก้ไขโฆษณาทางสื่อวิทยุกระจายเสียงทั้งจากสถานีวิทยุที่สังกัดเหล่าทัพและสำนักงานตำรวจแห่งชาติทั่วประเทศ (213 สถานี) และผู้รับสัมปทานจัดรายการทางสื่อวิทยุของกองทัพและสำนักงานตำรวจแห่งชาติให้ความ</p>	<p>ชื่อ-นามสกุล :</p> <p>- นางสาวภัทรพร ทองพูล หน่วยงาน : ศรป. โทรศัพท์ : 02-590-7410 e-mail : chounbee@fda.moph.go.th</p> <p>- นางอรัญญา เทพพิทักษ์ โทร. 02-590- 7398 เบอร์มือถือ 081-702-6094</p> <p>- นายอาทิตย์ พันเดช โทร. 02-590- 7383 เบอร์มือถือ 084-795-6951</p>

ประเด็น ตัวชี้วัด	ตัวชี้วัด	ค่าเป้าหมาย	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน																				
			<p>ร่วมมือเพิ่มขึ้น ซึ่งที่ผ่านมาการดำเนินการแก้ไขปัญหาโฆษณาผลิตภัณฑ์สุขภาพได้ผลดีในระดับหนึ่ง ทั้งนี้เพื่อให้เกิดการบูรณาการการทำงานอย่างเป็นรูปธรรมมากขึ้น จึงควรมีตัวชี้วัดดังกล่าวเพื่อเป็นการติดตามการดำเนินงานของสถานีวิทยุกระจายเสียงภาครัฐทั้ง 4 ภาค ทั้งนี้ ตัวชี้วัดดังกล่าวจะดำเนินการกับสถานีวิทยุกระจายเสียงของเอกชนด้วย เพื่อให้เป็นมาตรฐานในการดำเนินการเดียวกัน และเพื่อรับทราบสถานการณ์การโฆษณาผลิตภัณฑ์สุขภาพในพื้นที่ หากพบปัญหาจะได้วางแผนช่วยกันแก้ไขอย่างเป็นระบบต่อไป</p> <p>ผลการดำเนินงานที่ผ่านมา (3 ปีย้อนหลัง) :</p> <p>ตาราง ผลการติดตามผลและการนำนโยบายไปปฏิบัติของนายสถานีวิทยุผู้เข้าร่วมโครงการฯ (3-9 เม.ย. 60)</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>ผลการเฝ้าฟัง (3-9 เม.ย. 60)</th> <th>จำนวน</th> <th>หน่วย</th> <th>ร้อยละ</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>สถานีวิทยุสังกัด กระทรวงกลาโหมและ สำนักงานตำรวจ แห่งชาติทั้งหมด</td> <td>213</td> <td>สถานี</td> <td>100</td> </tr> <tr> <td>สถานีวิทยุที่พบการ โฆษณาผิดกฎหมาย</td> <td>3</td> <td>สถานี</td> <td>14.08</td> </tr> <tr> <td>สำนักงานสาธารณสุข ที่มีสถานีวิทยุตั้งอยู่</td> <td>60</td> <td>จังหวัด</td> <td>100</td> </tr> <tr> <td>สำนักงาน</td> <td>28</td> <td>จังหวัด</td> <td>46.67</td> </tr> </tbody> </table>	ผลการเฝ้าฟัง (3-9 เม.ย. 60)	จำนวน	หน่วย	ร้อยละ	สถานีวิทยุสังกัด กระทรวงกลาโหมและ สำนักงานตำรวจ แห่งชาติทั้งหมด	213	สถานี	100	สถานีวิทยุที่พบการ โฆษณาผิดกฎหมาย	3	สถานี	14.08	สำนักงานสาธารณสุข ที่มีสถานีวิทยุตั้งอยู่	60	จังหวัด	100	สำนักงาน	28	จังหวัด	46.67	
ผลการเฝ้าฟัง (3-9 เม.ย. 60)	จำนวน	หน่วย	ร้อยละ																					
สถานีวิทยุสังกัด กระทรวงกลาโหมและ สำนักงานตำรวจ แห่งชาติทั้งหมด	213	สถานี	100																					
สถานีวิทยุที่พบการ โฆษณาผิดกฎหมาย	3	สถานี	14.08																					
สำนักงานสาธารณสุข ที่มีสถานีวิทยุตั้งอยู่	60	จังหวัด	100																					
สำนักงาน	28	จังหวัด	46.67																					

ประเด็น ตัวชี้วัด	ตัวชี้วัด	ค่าเป้าหมาย	รายละเอียด				ผู้ประสานงาน
			สาธารณสุขจังหวัดที่ พบโฆษณาผิด กฎหมาย				
			ผลิตภัณฑ์ที่พบการ โฆษณาผิดกฎหมาย	58	รายการ	100	
			ผลิตภัณฑ์ยา	33	รายการ	56.9	
			ผลิตภัณฑ์อาหาร	10	รายการ	17.24	
			ผลิตภัณฑ์ เครื่องสำอาง	15	รายการ	25.86	
			<p>แนวทางการดำเนินงาน :</p> <p>วิธีการจัดเก็บข้อมูล</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. สำรวจสถานีวิทยุกระจายเสียงที่อยู่ในพื้นที่จังหวัด 2. รวบรวมข้อมูลสถานีวิทยุกระจายเสียงที่อยู่ในพื้นที่จังหวัด 3. เฝ้าระวังโฆษณาผลิตภัณฑ์สุขภาพทางสื่อสถานีวิทยุกระจายเสียงที่อยู่ในพื้นที่จังหวัด ครอบคลุมร้อยละ100 ตามแผนและ ครอบคลุมทุกสถานีวิทยุในเขตพื้นที่รับผิดชอบ 2 ปี 4. ดำเนินการบังคับใช้กฎหมายหากพบโฆษณาผลิตภัณฑ์สุขภาพทางสื่อโฆษณา วิทยุกระจายเสียงในพื้นที่จังหวัดที่ผิดกฎหมาย 5. ดำเนินการมาตรการเพิ่มเติม ดังนี้ <ol style="list-style-type: none"> 5.1 ดำเนินการการแก้ไขปัญหาโฆษณาผลิตภัณฑ์สุขภาพควบคู่ไปกับตัวผลิตภัณฑ์ด้วย ไม่ ดำเนินการแค่เฉพาะเจ้าของสื่ออย่างเดียว 				

ประเด็น ตัวชี้วัด	ตัวชี้วัด	ค่าเป้าหมาย	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
			<p>5.2 บูรณาการแก้ไขปัญหาโฆษณาผลิตภัณฑ์สุขภาพระหว่าง สสจ.กับ กสทช.ภาค และ กสทช.เขต</p> <p>5.3 เสริมสร้างความเข้มแข็งระบบการเฝ้าระวังการโฆษณาผลิตภัณฑ์สุขภาพ โดยการพัฒนา ศักยภาพเจ้าหน้าที่และเครือข่าย</p> <p>5.4 ส่งเสริม สนับสนุนให้ผู้ประกอบการสื่อโฆษณาดำเนินการอย่างถูกต้อง</p> <p>5.5 ส่งเสริมมาตรการการกำกับดูแลตนเอง เป็นการสร้างมาตรการเชิงรุก เพื่อป้องกันปัญหา</p> <p>5.6 ประเมินผลการดำเนินงานการจัดการปัญหาโฆษณาผลิตภัณฑ์สุขภาพในภาพรวม (Plan Do Check ACT)</p> <p>5.7 การให้ความร่วมมือกับเครือข่ายในพื้นที่ ในการติดตาม เฝ้าระวังปัญหา และการจัดทำ ฐานข้อมูลต่างๆ เพื่อประโยชน์ในการดำเนินการแก้ไขปัญหา รวมถึงการพัฒนาศักยภาพผู้บริโภค ให้รู้เท่าทันสื่อ</p> <p>6. รวบรวมข้อมูลผลิตภัณฑ์สุขภาพและสถานีวิทย์กระจายเสียงที่อยู่ในพื้นที่จังหวัดที่พบการ โฆษณาผิดกฎหมาย</p> <p>7. รายงานผลการดำเนินงานจากข้อ 4. เป็นแบบรายงานผลดำเนินงาน</p> <p>งบประมาณสนับสนุนจังหวัด : -</p> <p>สิ่งที่สนับสนุนจากส่วนกลาง :</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. คู่มือขั้นตอนการปฏิบัติงานแก้ไขปัญหาโฆษณาผลิตภัณฑ์สุขภาพ เพื่อให้สามารถดำเนินการ เป็นแนวทางเดียวกัน 2. ฐานข้อมูลสืบค้นผลิตภัณฑ์สุขภาพ 3. แนวทางการปฏิบัติงานแก้ไขปัญหาโฆษณาผลิตภัณฑ์สุขภาพทางสื่อวิทยุกระจายเสียงของภาครัฐ 4. สื่อเอกสารและวีดิทัศน์เกี่ยวกับโฆษณาผลิตภัณฑ์สุขภาพ 	

**กิจกรรมที่ดำเนินการร่วมกับสำนักงานสาธารณสุขจังหวัด
ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2561 ของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา**

ประเด็นกิจกรรม	กิจกรรม	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
<p>1. การติดตามการ พัฒนาการผลิต ผลิตภัณฑ์ที่เสริม ไอโอดีน (เกลือบริโภค น้ำปลา ผลิตภัณฑ์ปรุงรส ที่ได้จากการย่อย โปรตีนของถั่ว เหลือง น้ำเกลือ ปรุงอาหาร</p>	<p>1.1 ผลิตภัณฑ์เกลือ บริโภค ณ สถานที่ผลิต มีปริมาณไอโอดีนตาม เกณฑ์ที่กำหนด (20-40 ppm)</p>	<p>100</p>	<p>ความสำคัญของกิจกรรม : ในปี พ.ศ. 2554 กระทรวงสาธารณสุขได้กำหนดนโยบายเกลือเสริมไอโอดีนถ้วนหน้า เพื่อแก้ไขปัญหาโรคขาดสารไอโอดีนในประเทศไทย อย. จึงได้มีการกำหนดแนวทางในการแก้ไขปัญหาโรคขาดสารไอโอดีนอย่างยั่งยืน โดยออกกฎหมายกำหนดให้มีการเสริมไอโอดีนในผลิตภัณฑ์เกลือบริโภค (20-40 ppm) และในปี พ.ศ.2556 สภาควบคุมโรคขาดสารไอโอดีนนานาชาติ (ICCIDD) ได้ประเมินโครงการจัดโรคขาดสารไอโอดีนในประเทศไทย พบว่าการดำเนินการเพื่อขจัดโรคขาดสารไอโอดีนในประเทศไทยบรรลุเป้าหมายตามตัวชี้วัดแต่ยังไม่สมบูรณ์ โดยมีคำแนะนำเพิ่มเติมในเรื่องการจัดทำระบบควบคุมคุณภาพการผลิตเกลือบริโภคควบคู่กับการเฝ้าระวังสถานการณ์ และการวิจัยต่างๆ เพื่อให้การแก้ไขปัญหาโรคขาดสารไอโอดีนมีประสิทธิภาพและยั่งยืนต่อไป ทั้งนี้ ผู้เชี่ยวชาญจาก ICCIDD จะประเมินโครงการครั้งต่อไปในปี พ.ศ. 2560 ดังนั้น ตั้งแต่ในปีงบประมาณ พ.ศ. 2559 กระทรวงสาธารณสุขจึงได้มีนโยบาย เฝ้าระวังสถานการณ์การผลิตผลิตภัณฑ์เกลือบริโภคเสริมไอโอดีนปีละ 2 ครั้ง</p>	<p>1. ผู้ประสานงาน ชื่อ-นามสกุล : 1. นางสาวกนกเนตร รัตนจันทร์ 2. นางสาววรัญญา พูลสวัสดิ์ หน่วยงาน : กลุ่มพัฒนาระบบ 2 สำนักอาหาร โทรศัพท์ : 0-2590-7030 e-mail : planningfood@gmail.com</p> <p>2. ผู้ให้ข้อมูลทางวิชาการ ชื่อ-นามสกุล : 1. นางสาวลักขิกา คำศรี</p>

ประเด็นกิจกรรม	กิจกรรม	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน																			
			<p>ผลการดำเนินงานที่ผ่านมา (ถ้ามี) :</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">ปี งบประมาณ</th> <th colspan="3">ผลการตรวจวิเคราะห์ผลิตภัณฑ์ เกลือบริโภค ณ สถานที่ผลิต (ตัวอย่าง)</th> </tr> <tr> <th>เก็บตัวอย่าง</th> <th>ผ่านมาตรฐาน</th> <th>ร้อยละ</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>2558⁽¹⁾</td> <td>173</td> <td>151</td> <td>87.28</td> </tr> <tr> <td>2559⁽²⁾</td> <td>197</td> <td>163</td> <td>82.74</td> </tr> <tr> <td>2560⁽²⁾ (21 ก.ค.60)</td> <td>81</td> <td>72</td> <td>88.89</td> </tr> </tbody> </table> <p>วิธีการดำเนินงาน :</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. สำนักงานสาธารณสุขจังหวัด (สสจ.) (เฉพาะจังหวัดที่มีสถานที่ผลิต) ส่งรายชื่อสถานที่ผลิตเป้าหมายที่จะดำเนินการมายัง ออ. ทางไปรษณีย์ อีเล็คทรอนิกส์ : kb@fda.moph.go.th หรือเป็นหนังสือราชการมายัง สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (กองส่งเสริมงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพในส่วนภูมิภาคและท้องถิ่น) ภายในวันที่ 25 กันยายน 2560 2. กรณีที่ผลการเฝ้าระวังปริมาณไอโอดีนในเกลือบริโภค ณ สถานที่ผลิต ปีงบประมาณ พ.ศ. 2560 ผ่านมาตรฐาน (20-40 มก./กก.) มากกว่า ร้อยละ 90 (รายละเอียดตามเอกสารแนบกิจกรรม 1-1) ให้ดำเนินการดังนี้ <ol style="list-style-type: none"> 2.1 สำนักงานสาธารณสุขจังหวัด (สสจ.) ตรวจสอบประเมินสถานที่ผลิตเกลือบริโภคในจังหวัดตามคำสั่งสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาที่ 428/2553 ปีละ 2 ครั้ง <ul style="list-style-type: none"> • ครั้งที่ 1 ช่วงเดือน พ.ย. 60-ก.พ. 61 • ครั้งที่ 2 ช่วงเดือน พ.ค.-มิ.ย. 61 	ปี งบประมาณ	ผลการตรวจวิเคราะห์ผลิตภัณฑ์ เกลือบริโภค ณ สถานที่ผลิต (ตัวอย่าง)			เก็บตัวอย่าง	ผ่านมาตรฐาน	ร้อยละ	2558 ⁽¹⁾	173	151	87.28	2559 ⁽²⁾	197	163	82.74	2560 ⁽²⁾ (21 ก.ค.60)	81	72	88.89	<p>หน่วยงาน : กลุ่มพัฒนาระบบ 2 สำนัก อาหาร โทรศัพท์ : 0-2590-7252 e-mail : iodinethailand@gmail.com</p>
ปี งบประมาณ	ผลการตรวจวิเคราะห์ผลิตภัณฑ์ เกลือบริโภค ณ สถานที่ผลิต (ตัวอย่าง)																						
	เก็บตัวอย่าง	ผ่านมาตรฐาน	ร้อยละ																				
2558 ⁽¹⁾	173	151	87.28																				
2559 ⁽²⁾	197	163	82.74																				
2560 ⁽²⁾ (21 ก.ค.60)	81	72	88.89																				

ประเด็นกิจกรรม	กิจกรรม	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
			<p>กรณีสถานที่ผลิตเกลือบริโภคไม่เป็นไปตามเกณฑ์ในคำสั่งฯ ให้ดำเนินการตามกฎหมาย</p> <p>2.2 สสจ. เก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์เกลือบริโภค (finished product) ณ สถานที่ผลิต เพื่อตรวจวิเคราะห์ ปีละ 2 ครั้ง</p> <p>• ครั้งที่ 1 ช่วงเดือน พ.ย. 60-ก.พ. 61 ดำเนินการดังนี้</p> <p>1) เก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์เกลือบริโภค 1 ตัวอย่าง/สถานที่ผลิต ปริมาณตัวอย่างเกลือบริโภค : น้ำหนักสุทธิ 200 กรัม</p> <p>2) นำส่งตรวจวิเคราะห์ปริมาณไอโอดีนในเกลือบริโภค ณ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ หรือ ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ <u>โดยระบุในหนังสือนำส่งตัวอย่างผลิตภัณฑ์ในช่องหมายเหตุว่า</u></p> <p>“- ภายใต้แผนเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์สุขภาพของ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2561</p> <p>- ขอให้ส่งสำเนารายงานผลการตรวจวิเคราะห์ถึง สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา” (กองส่งเสริมงานคุ้มครองผู้บริโภค ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพในส่วนภูมิภาคและท้องถิ่น)</p> <p>3) กรณีที่ผลการตรวจวิเคราะห์ผลิตภัณฑ์ ณ สถานที่ผลิตไม่ผ่านมาตรฐาน ขอให้ สสจ. แนะนำแก้ไขปรับปรุงกรรมวิธีการผลิตให้เหมาะสม แล้วสุ่มเก็บตัวอย่างซ้ำ และส่งตรวจวิเคราะห์ ณ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ หรือ ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ เพื่อตรวจวิเคราะห์ปริมาณไอโอดีนอีกครั้ง หากยังคงไม่ผ่านมาตรฐานให้ดำเนินการทางกฎหมาย</p> <p>• ครั้งที่ 2 ช่วงเดือน พ.ค.- มิ.ย. 61 ดำเนินการดังนี้</p> <p>1) กรณีเป็นผลิตภัณฑ์เกลือบริโภคที่ไม่ผ่านมาตรฐานจาก</p>	

ประเด็นกิจกรรม	กิจกรรม	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
			<p>การตรวจวิเคราะห์รอบสุดท้ายในครั้งที่ 1 ขอให้ สสจ.จังหวัดแนะนำแก้ไขปรับปรุงกรรมวิธีการผลิตให้เหมาะสมและเก็บตัวอย่างซ้ำ และส่งตรวจวิเคราะห์ ณ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ หรือศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์เพื่อตรวจวิเคราะห์ปริมาณไอโอดีน หากยังคงไม่ผ่านมาตรฐานให้ดำเนินการทางกฎหมาย</p> <p>2) กรณีเป็นผลิตภัณฑ์เกลือบริโภคที่ผ่านมาตรฐานจากการตรวจวิเคราะห์รอบสุดท้ายในครั้งที่ 1 ให้เก็บตัวอย่างเกลือบริโภค 5 จุด และตรวจวิเคราะห์ปริมาณไอโอดีน ด้วยเครื่อง I-Reader เพื่อประเมินประสิทธิผลของการควบคุมคุณภาพการผลิต หากพบว่าไม่ผ่านมาตรฐาน ขอให้ สสจ.แนะนำแก้ไขปรับปรุงกรรมวิธีการผลิตให้เหมาะสม แล้วเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์สุดท้ายซ้ำ (finished product) และส่งตรวจวิเคราะห์ ณ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ หรือศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ เพื่อตรวจวิเคราะห์ปริมาณไอโอดีน หากยังคงไม่ผ่านมาตรฐานให้ดำเนินการทางกฎหมาย</p> <p>3. กรณีที่ผลการเฝ้าระวังปริมาณไอโอดีนในเกลือบริโภค ณ สถานที่ผลิต ปีงบประมาณ พ.ศ. 2560 ผ่านมาตรฐาน (20-40 มก./กก.) น้อยกว่าหรือเท่ากับร้อยละ 90 หรือไม่มีผลการเฝ้าระวังปริมาณไอโอดีนในเกลือบริโภค ณ สถานที่ผลิตในปีงบประมาณ พ.ศ. 2560 (รายละเอียดตามเอกสารแนบกิจกรรม 1-1) ให้ดำเนินการดังนี้</p> <p>3.1 ภายในเดือนพฤศจิกายน-ธันวาคม 2560 สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (อย.) ร่วมกับ สสจ. ลงพื้นที่พัฒนาการควบคุมกระบวนการผลิตเกลือบริโภคเสริมไอโอดีน ณ สถานที่ผลิตที่มีผลการเฝ้า</p>	

ประเด็นกิจกรรม	กิจกรรม	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
			<p>ระวังไม่ผ่านมาตรฐาน ในขั้นตอน ดังนี้</p> <ol style="list-style-type: none"> (1) วิธีการเตรียมสารละลายไอโอดีน (KIO₃) ที่ถูกต้อง (2) วิธีการเติมและผสมสารละลายไอโอดีน (KIO₃) ในเกลือบรีโกลให้มีการกระจายตัวสม่ำเสมอ (3) วิธีการตรวจสอบการกระจายตัวของไอโอดีนในเกลือบรีโกล <p>3.2 สสจ. ตรวจสอบสถานที่ผลิตเกลือบรีโกลในจังหวัดตามคำสั่งสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาที่ 428/2553 ภายหลังได้รับการพัฒนาปีละ 2 ครั้ง</p> <ul style="list-style-type: none"> • ครั้งที่ 1 ช่วงเดือน ธ.ค. 60-ก.พ. 61 • ครั้งที่ 2 ช่วงเดือน พ.ค.-มิ.ย. 61 <p>กรณีสถานที่ผลิตเกลือบรีโกลไม่เป็นไปตามเกณฑ์ในคำสั่งฯ ให้ดำเนินการตามกฎหมาย</p> <p>3.3 สสจ. เก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์เกลือบรีโกล (finished product) ณ สถานที่ผลิต เพื่อตรวจวิเคราะห์ ปีละ 2 ครั้ง</p> <ul style="list-style-type: none"> • ครั้งที่ 1 ช่วงเดือน พ.ย. 60-ก.พ. 61 ดำเนินการดังนี้ <ol style="list-style-type: none"> 1) เก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์เกลือบรีโกล 1 ตัวอย่าง/สถานที่ผลิต <p>ปริมาณตัวอย่างเกลือบรีโกล : น้ำหนักสุทธิ 200 กรัม</p> <ol style="list-style-type: none"> 2) นำส่งตรวจวิเคราะห์ปริมาณไอโอดีนในเกลือบรีโกล ณ กรมวิทยา-ศาสตร์การแพทย์ หรือศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ <u>โดยระบุในหนังสือนำส่งตัวอย่างผลิตภัณฑ์ในช่องหมายเหตุว่า</u> 	

ประเด็นกิจกรรม	กิจกรรม	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
			<p style="text-align: center;">“- ภายใต้แผนเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์สุขภาพของ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2561</p> <p style="text-align: center;">- ขอให้ส่งสำเนารายงานผลการตรวจวิเคราะห์ถึง สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา” (กองส่งเสริมงานคุ้มครองผู้บริโภค ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพในส่วนภูมิภาคและท้องถิ่น)</p> <p>3) กรณีที่ผลการตรวจวิเคราะห์ผลิตภัณฑ์ ณ สถานที่ผลิตไม่ ผ่านมาตรฐาน ขอให้ สสจ. แนะนำแก้ไขปรับปรุงกรรมวิธีการผลิตให้ เหมาะสม แล้วเก็บตัวอย่างซ้ำ และส่งตรวจวิเคราะห์ ณ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ หรือศูนย์วิทยา-ศาสตร์การแพทย์ เพื่อตรวจ วิเคราะห์ปริมาณไอโอดีนอีกครั้ง หากยังคงไม่ผ่านมาตรฐานให้ดำเนินการทาง กฎหมาย</p> <p style="text-align: center;">•ครั้งที่ 2 ช่วงเดือน พ.ค.- มิ.ย. 61 ดำเนินการดังนี้</p> <p>1) กรณีเป็นผลิตภัณฑ์เกลือบริโภคที่ไม่ผ่านมาตรฐานจาก การตรวจวิเคราะห์รอบสุดท้ายในครั้งที่ 1 ขอให้ สสจ.แนะนำแก้ไขปรับปรุง กรรมวิธีการผลิตให้เหมาะสมและเก็บตัวอย่างซ้ำ เพื่อตรวจวิเคราะห์ปริมาณ ไอโอดีน ณ กรมวิทยา-ศาสตร์การแพทย์หรือศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ หากยังคงไม่ผ่านมาตรฐานให้ดำเนินการทางกฎหมาย</p> <p>2) กรณีเป็นผลิตภัณฑ์เกลือบริโภคที่ผ่านมาตรฐานจากการ ตรวจวิเคราะห์รอบสุดท้ายในครั้งที่ 1 ให้เก็บตัวอย่างเกลือบริโภค 5 จุด และ ตรวจวิเคราะห์ปริมาณไอโอดีน ด้วยเครื่อง I-Reader เพื่อประเมินประสิทธิผล ของการควบคุมคุณภาพการผลิต หากพบว่าไม่ผ่านมาตรฐาน ขอให้ สสจ. แนะนำแก้ไขปรับปรุงกรรมวิธีการผลิตให้เหมาะสม แล้วเก็บตัวอย่าง</p>	

ประเด็นกิจกรรม	กิจกรรม	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน										
			<p>ผลิตภัณฑ์สุดท้ายซ้ำ (finished product) และส่งตรวจวิเคราะห์ ผนกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์หรือศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ เพื่อตรวจวิเคราะห์ปริมาณไอโอดีน หากยังคงไม่ผ่านมาตรฐานให้ดำเนินการทางกฎหมาย</p> <p>4. สสจ. รายงานผลการดำเนินงานตามแบบรายงานกิจกรรม 1-1 กลับมายัง อย. ทางไปรษณีย์อิเล็กทรอนิกส์ : kb@fda.moph.go.th หรือเป็นหนังสือราชการมายังสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (กองส่งเสริมงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพในส่วนภูมิภาคและท้องถิ่น) ทุกไตรมาส ดังนี้</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>ไตรมาส</th> <th>ระยะเวลาการรายงาน</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>ภายใน 20 ธ.ค. 60</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>ภายใน 20 มี.ค. 61</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>ภายใน 20 มิ.ย. 61</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>ภายใน 15 ส.ค. 61</td> </tr> </tbody> </table>	ไตรมาส	ระยะเวลาการรายงาน	1	ภายใน 20 ธ.ค. 60	2	ภายใน 20 มี.ค. 61	3	ภายใน 20 มิ.ย. 61	4	ภายใน 15 ส.ค. 61	
ไตรมาส	ระยะเวลาการรายงาน													
1	ภายใน 20 ธ.ค. 60													
2	ภายใน 20 มี.ค. 61													
3	ภายใน 20 มิ.ย. 61													
4	ภายใน 15 ส.ค. 61													

ประเด็นกิจกรรม	กิจกรรม	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
			<p>งบประมาณสนับสนุนจังหวัด :</p> <p>สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาสนับสนุนงบประมาณค่าตรวจวิเคราะห์ปริมาณไอโอดีนในผลิตภัณฑ์เกลือบริโภค โดยโอนงบประมาณให้กับกรมวิทยาศาสตร์ การแพทย์ และกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์จะเป็นผู้บริหารจัดการงบประมาณระหว่างกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ส่วนกลางและส่วนภูมิภาค</p> <p>สิ่งที่สนับสนุนจากส่วนกลาง :</p> <p>สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาสนับสนุน ดังนี้</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. สอบเทียบเครื่อง I-Reader โดยขอให้ สสจ. ส่งเครื่อง I-Reader มายังหน่วยเคลื่อนที่เพื่อความปลอดภัยด้านอาหาร กลุ่มพัฒนาระบบ 2 สำนักอาหาร สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา พร้อมทั้งระบุชื่อผู้รับเครื่องเมื่อสอบเทียบเทียบแล้วเสร็จ ภายในวันที่ 15 ธันวาคม 2560 2. สนับสนุนน้ำยา I-reagent โดยสำนักอาหาร อย. จะจัดส่งน้ำยา I-reagent ไปยังสำนักงานสาธารณสุขจังหวัด ภายในเดือนมีนาคม 2561 	

ประเด็นกิจกรรม	กิจกรรม	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
	<p>1.2 ร้อยละของผลิตภัณฑ์น้ำปลา ผลิตภัณฑ์ปรุงรสที่ได้จากการย่อยโปรตีนของถั่วเหลือง และน้ำเกลือปรุงอาหาร ณ สถานที่ผลิต มีปริมาณไอโอดีนตามเกณฑ์ที่กำหนด (2-3 ppm)</p>	60	<p>ความสำคัญของกิจกรรม :</p> <p>1. ปี พ.ศ. 2554 กระทรวงสาธารณสุขกำหนดนโยบายเกลือเสริมไอโอดีนถ้วนหน้า (Universal Salt Iodization) เพื่อขจัดโรคขาดสารไอโอดีนในประเทศไทย โดยกำหนดมาตรการบังคับ ด้วยการออกกฎหมายกำหนดให้มีการเสริมไอโอดีนใน เกลือบริโภค ผลิตภัณฑ์ปรุงรสที่ได้จากการย่อยโปรตีนของถั่วเหลือง น้ำปลา และ น้ำเกลือปรุงอาหารในปริมาณที่กำหนด</p> <p>2. ปี พ.ศ. 2556 ผู้เชี่ยวชาญภายนอกจาก ICCIDD ได้มีการทบทวนโครงการขจัดโรคขาดสารไอโอดีนในประเทศไทย พบว่า ประเทศไทยมีผลการประเมินโครงการฯ ดีขึ้น แต่ยังคงต้องติดตามการจัดทำระบบประกันคุณภาพ และควบคุมคุณภาพการผลิตเกลือบริโภคเสริมไอโอดีนควบคู่ไปกับการเฝ้าระวังสถานการณ์และการวิจัยต่าง ๆ เพื่อให้ผู้บริโภคมั่นใจได้ว่าเกลือบริโภคเสริมไอโอดีนมีคุณภาพหรือมาตรฐานตามที่กฎหมายกำหนด และบรรลุเป้าหมายเกลือเสริมไอโอดีนถ้วนหน้าต่อไป</p> <p>ผลการดำเนินงานที่ผ่านมา (ถ้ามี) :</p> <p>ปีงบประมาณ พ.ศ. 2558 และ 2560 สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดดำเนินการสุ่มเก็บตัวอย่าง น้ำปลา น้ำเกลือปรุงอาหาร และผลิตภัณฑ์ปรุงรสที่ได้จากการย่อยโปรตีนของถั่วเหลือง ผลการดำเนินงานในปี พ.ศ. 2558 พบปริมาณไอโอดีนไม่เป็นไปตามที่กฎหมายกำหนด คิดเป็นร้อยละ 56.03, 75.00 และ 45.45 ตามลำดับ ส่วนผลการดำเนินงานในปี พ.ศ. 2560 ขณะนี้อยู่ระหว่างรอผลการตรวจวิเคราะห์ (ข้อมูล ณ วันที่ 20 ก.ค. 60)</p>	<p>1. ผู้ประสานงาน ชื่อ-นามสกุล : 1. นางสาวกนกเนตร รัตนจันทร์ 2. นางสาววรวิญช์ พูลสวัสดิ์ หน่วยงาน : กลุ่มพัฒนาระบบ 2 สำนักอาหาร โทรศัพท์ : 0-2590-7030 e-mail : planning.food@gmail.com</p> <p>2. ผู้ให้ข้อมูลทางวิชาการ ชื่อ-นามสกุล : 1. นางสาวลักษิกา คำศรี หน่วยงาน : กลุ่มพัฒนาระบบ 2 สำนักอาหาร โทรศัพท์ :</p>

ประเด็นกิจกรรม	กิจกรรม	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
			<p><u>วิธีการดำเนินงาน :</u></p> <p>1. สำนักงานสาธารณสุขจังหวัด (สสจ.) (เฉพาะจังหวัดที่มีสถานที่ผลิต) ส่งรายชื่อสถานที่ผลิตเป้าหมายที่จะดำเนินการมายัง ออ. ทางไปรษณีย์ อีเล็ททรอนิกส์ : kb@fda.moph.go.th หรือเป็นหนังสือราชการมายัง สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (กองส่งเสริมงานคุ้มครองผู้บริโภค ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพในส่วนภูมิภาคและท้องถิ่น) ภายในวันที่ 25 กันยายน 2560</p> <p>2. สสจ. ตรวจสอบกระบวนการผลิตและวัตถุดิบในการเสริมสาร ไอโอดีน (สารโพแทสเซียมไอโอเดต หรือเกลือเสริมไอโอดีน) ณ สถานที่ผลิต นั้น ๆ และบันทึกผลการตรวจสอบลงในแบบฟอร์มที่กำหนด (เอกสารแนบ กิจกรรม 1-2)</p> <p>3. สสจ. เก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์น้ำปลา น้ำเกลือปรุงอาหาร และ ผลิตภัณฑ์ปรุงรสที่ได้จากการย่อยโปรตีนของถั่วเหลืองที่ผลิต ณ สถานที่ผลิต ดังนี้</p> <p>3.1 กรณีที่มีการเติมสารไอโอดีน ให้เก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์ แห่งละ 1 ตัวอย่าง ที่เป็นตัวแทนของแต่ละผลิตภัณฑ์ โดยเก็บเฉพาะสูตรหลักที่ผลิตใน สถานที่ผลิตนั้น ๆ 1 สูตร (สูตรที่ 1) ทุกประเภทของผลิตภัณฑ์ เช่น โรงงาน A ผลิตน้ำปลา และน้ำเกลือปรุงอาหารจะต้องเก็บตัวอย่าง น้ำปลาสูตรหลัก 1 ตัวอย่าง และ น้ำเกลือปรุงอาหารสูตรหลัก 1 ตัวอย่าง ทั้งนี้ หากในวันเก็บ ตัวอย่างไม่พบผลิตภัณฑ์สูตรหลัก ให้เลือกเก็บสูตรอื่นที่พบในวันเก็บตัวอย่าง</p> <p>ปริมาณตัวอย่าง : อย่างน้อย 500 มิลลิลิตร / ตัวอย่าง</p> <p>3.2 กรณีที่ใช้เกลือบริโภคเสริมไอโอดีน ขอให้ สสจ. เก็บตัวอย่าง</p>	<p>0-2590-7252</p> <p>e-mail : iodinethailand@gmail.com</p>

ประเด็นกิจกรรม	กิจกรรม	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
			<p>วัตถุดิบเกลือเสริมไอโอดีนที่ใช้ น้ำหนักสุทธิ 200 กรัม นำส่งตรวจวิเคราะห์ ปริมาณไอโอดีนในเกลือบริโภค <u>โดยไม่ต้องเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์ส่งตรวจวิเคราะห์ปริมาณไอโอดีน</u> ณ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์หรือศูนย์ วิทยาศาสตร์การแพทย์ ภายในวันที่ 20 เมษายน 2561 โดยระบุในหนังสือ นำส่งตัวอย่างผลิตภัณฑ์ในช่องหมายเหตุว่า</p> <ul style="list-style-type: none"> - เกลือวัตถุดิบผลิตผลิตภัณฑ์... - ภายใต้อาณัติเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์สุขภาพของสำนักงาน <p>คณะกรรมการอาหารและยา ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2561</p> <ul style="list-style-type: none"> - ขอให้ส่งสำเนารายงานผลการตรวจวิเคราะห์ถึงสำนักงาน <p>คณะกรรมการอาหารและยา (กองส่งเสริมงานคุ้มครองผู้บริโภคด้าน ผลิตภัณฑ์สุขภาพในส่วนภูมิภาคและท้องถิ่น)</p> <p>4. ตรวจสอบการแสดงผลของตัวอย่างผลิตภัณฑ์ และบันทึกลงใน แบบรายงานกิจกรรม 1-2 และส่งตัวอย่างผลิตภัณฑ์น้ำปลา น้ำเกลือปรุงร อาหาร และผลิตภัณฑ์ปรุงรสที่ได้จากการย่อยโปรตีนของถั่วเหลืองที่ ดำเนินการตามข้อ 2.1 มายังหน่วยเคลื่อนที่เพื่อความปลอดภัยด้านอาหาร กลุ่มพัฒนาระบบ 2 สำนักอาหาร สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ภายในวันที่ 20 เมษายน 2561</p> <p>5. ออ.จัดส่งตัวอย่างให้กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์เพื่อตรวจ วิเคราะห์ปริมาณไอโอดีนตามประกาศฯ และจะส่งสำเนารายงานผลการตรวจ วิเคราะห์ขอให้ สสจ. ทราบ ทั้งนี้ กรณีผลการตรวจวิเคราะห์ปริมาณไอโอดีน ในผลิตภัณฑ์ไม่เป็นไปตามมาตรฐาน ขอให้ สสจ. ดำเนินทางกฎหมาย</p>	

ประเด็นกิจกรรม	กิจกรรม	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
			<p>งบประมาณสนับสนุนจังหวัด :</p> <p>สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (อย.) สนับสนุนงบประมาณ ดังนี้</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. ค่าตรวจวิเคราะห์ปริมาณไอโอดีนในผลิตภัณฑ์น้ำปลา น้ำเกลือปรุงอาหาร และผลิตภัณฑ์ปรุงรสที่ได้จากการย่อยโปรตีนของถั่วเหลือง และเกลือวัตถุเติม โดยโอนงบประมาณให้กับกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ 2. ค่าตรวจวิเคราะห์ปริมาณไอโอดีนในผลิตภัณฑ์เกลือบริโภค โดยโอนงบประมาณให้กับกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ และกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์จะเป็นผู้จัดการจัดการงบประมาณระหว่างกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ส่วนกลางและส่วนภูมิภาค 3. ค่าจัดส่งตัวอย่างผลิตภัณฑ์น้ำปลา น้ำเกลือปรุงอาหาร และผลิตภัณฑ์ปรุงรสที่ได้จากการย่อยโปรตีนของถั่วเหลือง มายัง อย. <p>สิ่งที่สนับสนุนจากส่วนกลาง :</p> <p>-</p>	

ประเด็นกิจกรรม	กิจกรรม	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
2. การพัฒนา สถานที่ผลิต อาหารแปรรูปที่ บรรจุในภาชนะ พร้อมจำหน่าย พร้อมจำหน่าย กลุ่มเป้าหมาย ตามแผนการ พัฒนาของจังหวัด	ร้อยละของสถานที่ ผลิตอาหารแปรรูปที่ บรรจุในภาชนะพร้อม จำหน่ายกลุ่มเป้าหมาย ได้รับการพัฒนาตาม แผนของจังหวัด	100	ความสำคัญของกิจกรรม : ตามที่กระทรวงสาธารณสุข โดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาได้ออกประกาศกระทรวงสาธารณสุข (ฉบับที่ 342) พ.ศ. 2555 เรื่อง วิธีการผลิต เครื่องมือเครื่องใช้ในการผลิต และเก็บรักษาอาหารแปรรูปพร้อมจำหน่าย หรือ “Primary GMP” ซึ่งประกาศมีผลบังคับใช้โดยสมบูรณ์ตั้งแต่วันที่ 7 พ.ย. 2558 เป็นต้นไป จากฐานข้อมูลในปี พ.ศ. 2558 พบสถานที่ผลิตอาหารแปรรูปที่บรรจุในภาชนะพร้อมจำหน่ายที่เข้าข่าย Primary GMP ทั่วประเทศ จำนวนทั้งสิ้น 5,732 แห่ง ผ่านเกณฑ์ primary GMP ตามกฎหมาย จำนวน 3,541 แห่ง คิดเป็นร้อยละ 61.78 และไม่มีข้อมูลผ่านเกณฑ์ Primary GMP ตามกฎหมายจำนวน 2,191 แห่ง คิดเป็นร้อยละ 38.22 และจากการสำรวจข้อมูลล่าสุดเมื่อวันที่ 22 กรกฎาคม 2559 พบสถานที่ผลิตอาหารแปรรูปที่บรรจุในภาชนะพร้อมจำหน่ายที่เข้าข่าย Primary GMP ทั่วประเทศ จำนวนทั้งสิ้น 5,460 แห่ง ผ่านเกณฑ์ primary GMP ตามกฎหมายจำนวน 4,053 แห่ง คิดเป็นร้อยละ 74.23 และไม่มีข้อมูลผ่านเกณฑ์ Primary GMP ตามกฎหมาย 1,407 แห่ง คิดเป็นร้อยละ 25.77 ซึ่งเป็นสถานที่ผลิตเป้าหมายเพื่อการพัฒนาประจำปี พ.ศ. 2559 และปี พ.ศ. 2560 จำนวน 556 และ 443 แห่ง ตามลำดับ (ข้อมูลจาก 77 จังหวัด) โดยในปี พ.ศ. 2559 พัฒนาได้ตามแผนจำนวน 518 แห่ง คิดเป็นร้อยละ 95.57 (ยกเลิกสถานที่ 14 แห่ง) ส่วนในปี พ.ศ. 2560 ขณะนี้อยู่ระหว่างการรวบรวมผลการดำเนินงาน ดังนั้นเพื่อให้เกิดความต่อเนื่องของการดำเนินการและสนับสนุนนโยบายรัฐบาลที่ส่งเสริมผลิตภัณฑ์ชุมชนให้ก้าวไกลสู่ครัวโลก และรองรับการเปิดเขตการค้าเสรีอาเซียน จึงควรติดตามการพัฒนาสถานที่ผลิตอาหารตาม	1. ผู้ประสานงาน ชื่อ-นามสกุล : 1. นางสาวกนกเนตร รัตนจันทร์ 2. นางสาววรวิญช์ พูลสวัสดิ์ หน่วยงาน : กลุ่มพัฒนาระบบ 2 สำนักอาหาร โทรศัพท์ : 0-2590-7030 e-mail : planning.food@gmail.com 2. ผู้ให้ข้อมูลทางวิชาการ ชื่อ-นามสกุล : 1. นางสาวลักขิกา คำศรี หน่วยงาน : กลุ่มพัฒนาระบบ 2 สำนักอาหาร โทรศัพท์ : 0-2590-7252

ประเด็นกิจกรรม	กิจกรรม	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
			<p>เกณฑ์ Primary GMP เพื่อสานต่อการดำเนินงานในปี พ.ศ. 2560 ที่ได้มีการพัฒนาต้นแบบสถานประกอบการแม่ข่าย จำนวน 54 แห่ง จาก 50 จังหวัด และเร่งพัฒนาสถานที่ผลิตอาหารที่ยังไม่ผ่านเกณฑ์ Primary GMP ให้ผ่านเกณฑ์ Primary GMP ตามที่กฎหมายกำหนดโดยการให้ความรู้ด้านการผลิตมาตรฐานการผลิต รวมทั้งการให้ความรู้อื่นๆที่เกี่ยวข้องกับการประกอบกิจการ เช่น การจัดการต้นทุน การตลาด โดยในปี พ.ศ. 2560 ได้มีการจัดทำสื่อการเรียนรู้สำหรับผู้ประกอบการเพื่อพัฒนาศักยภาพและเพิ่มขีดความสามารถการแข่งขันในเขตการค้าเสรีอาเซียนและตลาดโลกได้ ด้วยระบบพี่เลี้ยงภาคเอกชน (ต้นแบบสถานประกอบการแม่ข่าย) และระบบพี่เลี้ยงภาครัฐ (เจ้าหน้าที่สำนักงานสาธารณสุขอำเภอ/จังหวัด) ซึ่งต้นแบบสถานประกอบการแม่ข่ายจะได้รับการพัฒนาองค์ความรู้ในการผลิตมาตรฐานการผลิต และและองค์ความรู้อื่นๆที่เกี่ยวข้องกับการประกอบกิจการเช่น การจัดการต้นทุน การตลาด อย่างเข้มข้นเพื่อให้สามารถถ่ายทอดความรู้และให้คำแนะนำแก่สถานที่ผลิตอาหารแปรรูปที่บรรจุในภาชนะพร้อมจำหน่ายแห่งอื่นได้ ขณะเดียวกัน อย. ได้มีการจัดทำสื่อการเรียนรู้สำหรับเจ้าหน้าที่ ทั้งในระดับจังหวัดและอำเภอจะได้รับการเสริมสร้างองค์ความรู้ให้มีระดับความรู้เป็นมาตรฐานเดียวกันสามารถร่วมมือกับสถานประกอบการแม่ข่ายในการช่วยเหลือ ดูแล ให้คำแนะนำ รวมถึงกำกับติดตามการพัฒนา ศักยภาพสถานที่ผลิตอาหารแปรรูปที่บรรจุในภาชนะพร้อมจำหน่ายแห่งอื่นที่ยังไม่ผ่านมาตรฐานให้สามารถผ่านมาตรฐานตามที่กฎหมายกำหนดได้อย่างมีประสิทธิภาพ เป็นการเพิ่มมูลค่าให้แก่ผลิตภัณฑ์อาหารที่ตอบสนองต่อ ยุทธศาสตร์ครัวไทยสู่โลก และสามารถผลักดันผลิตภัณฑ์อาหารก้าวเข้าสู่</p>	<p>e-mail : gmpprimary@gmail.com</p>

ประเด็นกิจกรรม	กิจกรรม	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน													
			<p>ตลาดประชาคมเศรษฐกิจอาเซียน (AEC) ได้ นำไปสู่ความต่อเนื่องของการส่งเสริมและสนับสนุนนโยบายรัฐบาลที่มุ่งเน้นการพัฒนาผลิตภัณฑ์ชุมชนให้ก้าวไกลต่อไป</p> <p>ผลการดำเนินงานที่ผ่านมา (ถ้ามี) :</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Baseline data</th> <th rowspan="2">หน่วยนับ</th> <th colspan="3">ผลการดำเนินงานในรอบ ปีงบประมาณ พ.ศ.</th> </tr> <tr> <th>2558</th> <th>2559</th> <th>2560</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>สถานที่ผลิตอาหารแปรรูปที่บรรจุในภาชนะพร้อมจำหน่าย กลุ่มเป้าหมายที่สามารถพัฒนาได้ตามแผน</td> <td>ร้อยละ</td> <td>-</td> <td>-</td> <td>อยู่ระหว่างดำเนินการ (เป้าหมาย 437 แห่ง)</td> </tr> </tbody> </table>	Baseline data	หน่วยนับ	ผลการดำเนินงานในรอบ ปีงบประมาณ พ.ศ.			2558	2559	2560	สถานที่ผลิตอาหารแปรรูปที่บรรจุในภาชนะพร้อมจำหน่าย กลุ่มเป้าหมายที่สามารถพัฒนาได้ตามแผน	ร้อยละ	-	-	อยู่ระหว่างดำเนินการ (เป้าหมาย 437 แห่ง)	
Baseline data	หน่วยนับ	ผลการดำเนินงานในรอบ ปีงบประมาณ พ.ศ.															
		2558	2559	2560													
สถานที่ผลิตอาหารแปรรูปที่บรรจุในภาชนะพร้อมจำหน่าย กลุ่มเป้าหมายที่สามารถพัฒนาได้ตามแผน	ร้อยละ	-	-	อยู่ระหว่างดำเนินการ (เป้าหมาย 437 แห่ง)													

ประเด็นกิจกรรม	กิจกรรม	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
			<p>วิธีการดำเนินงาน :</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. สำนักงานสาธารณสุขจังหวัด (สสจ.) รวบรวมรายชื่อสถานที่ผลิตอาหารแปรรูปที่บรรจุในภาชนะพร้อมจำหน่ายกลุ่มเป้าหมาย (กลุ่มเป้าหมายถึง สถานที่ผลิตอาหารแปรรูปที่บรรจุในภาชนะพร้อมจำหน่ายที่ยังไม่ผ่านเกณฑ์ PGMP ทุกแห่งในจังหวัด) 2. สสจ. วางแผนการพัฒนาสถานที่ผลิตอาหารแปรรูปที่บรรจุในภาชนะพร้อมจำหน่ายกลุ่มเป้าหมาย 3. สสจ. จัดส่งข้อมูลเบื้องต้น ได้แก่ จำนวนและรายชื่อสถานที่ผลิตอาหารแปรรูปที่บรรจุในภาชนะพร้อมจำหน่ายกลุ่มเป้าหมาย ให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (อย.) ทราบ ทางไปรษณีย์อิเล็กทรอนิกส์ : kb@fda.moph.go.th หรือเป็นหนังสือราชการมายังสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (กองส่งเสริมงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพใน ส่วนภูมิภาคและท้องถิ่น) ภายในวันที่ 30 กันยายน 2560 หมายเหตุ : กรณีมีการแก้ไขเฉพาะรายชื่อสถานที่ผลิตกลุ่มเป้าหมาย กรุณาส่งข้อมูลกลับมาที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ภายใน 31 มีนาคม 2561 4. สสจ. ดำเนินการพัฒนาสถานที่ผลิตอาหารแปรรูปที่บรรจุในภาชนะพร้อมจำหน่ายกลุ่มเป้าหมายให้ผ่านการตรวจตามเกณฑ์มาตรฐานในประกาศกระทรวงสาธารณสุข (ฉบับที่ 342) พ.ศ. 2555 เรื่อง วิธีการผลิต เครื่องมือเครื่องใช้ในการผลิต และการเก็บรักษาอาหารแปรรูปที่บรรจุในภาชนะพร้อมจำหน่าย (Primary GMP) 	

ประเด็นกิจกรรม	กิจกรรม	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน										
			<p>5. สสจ.รายงานผลการพัฒนาสถานที่ผลิตอาหารแปรรูปที่บรรจุในภาชนะพร้อมจำหน่ายกลุ่มเป้าหมาย ตามแบบรายงานกิจกรรม 2 กลับมายังสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ทางไปรษณีย์อิเล็กทรอนิกส์ : kb@fda.moph.go.th หรือเป็นหนังสือราชการมายังสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (กองส่งเสริมงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพในส่วนภูมิภาคและท้องถิ่น) ทุกไตรมาส ดังนี้</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>ไตรมาส</th> <th>ระยะเวลาการรายงาน</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>ภายใน 20 ธ.ค. 60</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>ภายใน 20 มี.ค. 61</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>ภายใน 20 มิ.ย. 61</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>ภายใน 15 ส.ค. 61</td> </tr> </tbody> </table> <p>งบประมาณสนับสนุนจังหวัด : สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาสนับสนุนงบประมาณในการลงพื้นที่พัฒนาสถานประกอบการที่เข้าข่าย Primary GMP</p> <p>สิ่งที่สนับสนุนจากส่วนกลาง : -</p>	ไตรมาส	ระยะเวลาการรายงาน	1	ภายใน 20 ธ.ค. 60	2	ภายใน 20 มี.ค. 61	3	ภายใน 20 มิ.ย. 61	4	ภายใน 15 ส.ค. 61	
ไตรมาส	ระยะเวลาการรายงาน													
1	ภายใน 20 ธ.ค. 60													
2	ภายใน 20 มี.ค. 61													
3	ภายใน 20 มิ.ย. 61													
4	ภายใน 15 ส.ค. 61													

ประเด็นกิจกรรม	กิจกรรม	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
3. ผลิตภัณฑ์อาหารที่พบการปลอมปนสารที่มีฤทธิ์ทางยา	ร้อยละของผลิตภัณฑ์อาหารกลุ่มเป้าหมายที่ตรวจพบการปลอมปนสารที่มีฤทธิ์ทางยาได้รับการดำเนินทางกฎหมาย	100	<p>สถานการณ์/ ความสำคัญของตัวชี้วัด :</p> <p>ปีงบประมาณ 2560 สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดสุ่มเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์ที่สงสัยว่ามีการฉ้อฉลหรือคุณ ผลิตหรือสถานที่จำหน่าย จังหวัดละ 5 ตัวอย่าง เพื่อตรวจวิเคราะห์ชนิดและปริมาณสารที่มีฤทธิ์ทางยาในกลุ่มที่เกี่ยวข้องกับสรรพคุณดังกล่าว ผลการดำเนินงานพบการปลอมปนของสารที่มีฤทธิ์ทางยาในผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร ร้อยละ 53.70 โดยพบการปลอมปนของสารที่มีฤทธิ์ทางยาในตัวอย่างที่ไม่ผ่านมาตรฐาน ดังนี้ (ข้อมูล ณ วันที่ 14 มิ.ย. 60)</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. กลุ่มยาลดน้ำหนัก พบ Sibutramine ร้อยละ 34.48 Fenfluramine ร้อยละ 1.72 2. กลุ่มยาลดความอยากอาหาร พบ Fluoxetine ร้อยละ 13.79 Phentermine ร้อยละ 5.17 3. กลุ่มยาระบาย พบ Phenophthaline ร้อยละ 6.90 Bisacodyl ร้อยละ 5.17 4. กลุ่มแก้การเสื่อมสมรรถภาพทางเพศ พบ Sildenafil ร้อยละ 22.41 Tadalafil ร้อยละ 1.72 <p>ผลการดำเนินงานที่ผ่านมา :</p> <p>-</p> <p>แนวทางการดำเนินงาน :</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (อย.) ส่งข้อมูลผลิตภัณฑ์อาหารกลุ่มเป้าหมายที่ตรวจพบการโฆษณาผิดกฎหมาย (ตามตัวชี้วัดการจัดการปัญหา 	<p>1. ผู้ประสานงาน <u>ชื่อ-นามสกุล:</u></p> <ol style="list-style-type: none"> 1. นางสาวกนกเนตร รัตนจันทร์ 2. นางสาววรลัญช์ พูลสวัสดิ์ <p><u>หน่วยงาน:</u> กลุ่มพัฒนาระบบ 2 สำนักอาหาร</p> <p><u>โทรศัพท์:</u> 0-2590-7030</p> <p><u>e-mail:</u> planning.food@gmail.com</p> <p>2. ผู้ให้ข้อมูลทางวิชาการ <u>ชื่อ-นามสกุล:</u></p> <ol style="list-style-type: none"> 1. นายชาติชาย ตั้งทรงสุวรรณ 2. นางทัศนอร ฉัตรไชยศิริ <p><u>หน่วยงาน:</u> กลุ่มกำกับดูแลหลังออกสู่ตลาด สำนักอาหาร</p>

ประเด็นกิจกรรม	กิจกรรม	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
			<p>โฆษณาปีงบประมาณ พ.ศ. 2561) ให้กับสำนักงานสาธารณสุขจังหวัด (สสจ.) ทางไปรษณีย์อิเล็กทรอนิกส์ ดังนี้</p> <p>ครั้งที่ 1: ภายในวันที่ 20 มีนาคม 2561</p> <p>ครั้งที่ 2: ภายในวันที่ 20 สิงหาคม 2561</p> <p>2. สสจ. ดำเนินการกับผลิตภัณฑ์กลุ่มเป้าหมาย ดังนี้ (ครั้งที่ 1 ภายในเดือนพฤษภาคม 2561 และครั้งที่ 2 ภายในเดือนกันยายน 2561)</p> <p>2.1 <u>กรณีเป็นจังหวัดที่มีสถานที่ผลิต/ นำเข้าตั้งอยู่ในพื้นที่</u> ขอให้ดำเนินการ ดังนี้</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) ตรวจสอบประเมินสถานที่ผลิตตามหลักเกณฑ์ GMP 2) สุ่มเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์ ณ สถานที่ผลิต/ นำเข้า และส่งตัวอย่างเพื่อตรวจวิเคราะห์ชนิดและปริมาณสารที่มีฤทธิ์ทางยาในกลุ่มที่เกี่ยวข้องกับสรรพคุณดังกล่าว (เอกสารแนบกิจกรรมที่ 3) <p>2.2 <u>กรณีเป็นจังหวัดที่มีด้านอาหารและยาตั้งอยู่ในพื้นที่</u> ขอให้ดำเนินการ ดังนี้</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) ดำเนินการตามมาตรการกักกันของสำนักด้านอาหารและยา 2) สุ่มเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์ ณ ด้านอาหารและยา และส่งตัวอย่างเพื่อตรวจวิเคราะห์ชนิดและปริมาณสารที่มีฤทธิ์ทางยาในกลุ่มที่เกี่ยวข้องกับสรรพคุณดังกล่าว (เอกสารแนบกิจกรรมที่ 3-1) <p>2.3 <u>กรณีเป็นจังหวัดที่พบการกระทำผิดทางโฆษณา</u> ขอให้ดำเนินการ ดังนี้</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) รวบรวมพยานหลักฐานตามกฎหมาย ณ สถานที่จำหน่าย 2) สุ่มเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์ ณ สถานที่จำหน่าย และส่งตัวอย่าง 	<p>โทรศัพท์: 0-2590-7014, 0-2590-7031</p> <p>e-mail: post6m@gmail.com</p>

ประเด็นกิจกรรม	กิจกรรม	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
			<p>เพื่อตรวจวิเคราะห์ชนิดและปริมาณสารที่มีฤทธิ์ทางยาในกลุ่มที่เกี่ยวข้องกับสรรพคุณดังกล่าว (เอกสารแนบกิจกรรมที่ 3-1)</p> <p><u>หมายเหตุ</u></p> <ol style="list-style-type: none"> 1. ปริมาณตัวอย่างผลิตภัณฑ์กลุ่มเป้าหมายที่เก็บเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์ แสดงในเอกสารชี้แจง KPI Template ในส่วนของภาคผนวก 2. การส่งตัวอย่างตรวจวิเคราะห์ ณ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์หรือศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ โปรตระบุในหนังสือนำส่งตัวอย่างผลิตภัณฑ์ในช่องหมายเหตุว่า <ul style="list-style-type: none"> • “ภายใต้แผนการเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์สุขภาพของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2561 • ขอให้ส่งสำเนาผลวิเคราะห์ถึงสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (กองส่งเสริมงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพในส่วนภูมิภาคและท้องถิ่น)” <p>2.4 กรณีผลการตรวจประเมินสถานที่ผลิต/นำเข้า และผลการตรวจวิเคราะห์ไม่เป็นไปตามกฎหมาย ขอให้ สสจ. ดำเนินการทางกฎหมายตามแนวทางเอกสารแนบกิจกรรมที่ 3-2 และแจ้งกลับมายัง อย. เพื่อดำเนินการในส่วนที่เกี่ยวข้องต่อไป ตามแบบฟอร์มกิจกรรมที่ 3 ทางไปรษณีย์อิเล็กทรอนิกส์ : kb@fda.moph.go.th <u>โดยด่วน</u> และรวบรวมพยานหลักฐานส่งมายัง อย. เป็นหนังสือราชการมายังสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (กองส่งเสริมงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพในส่วนภูมิภาคและท้องถิ่น) ดังนี้</p>	

ประเด็นกิจกรรม	กิจกรรม	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน						
			<table border="1"> <thead> <tr> <th>ครั้งที่</th> <th>ระยะเวลาการรายงาน</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>ภายใน 20 มิ.ย. 61</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>ภายใน 20 ก.ย. 61</td> </tr> </tbody> </table> <p>หมายเหตุ : ตัดข้อมูลภายในวันที่กำหนดและจะดึงข้อมูลในวันถัดไป</p> <p>งบประมาณสนับสนุนจังหวัด :</p> <p>สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาสนับสนุนงบประมาณค่าตรวจวิเคราะห์ผลิตภัณฑ์กลุ่มเป้าหมาย โดยโอนงบประมาณให้กับกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ และกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์จะเป็นผู้จัดการงบประมาณระหว่างกรมวิทยาศาสตร์ การแพทย์ส่วนกลางและส่วนภูมิภาค</p> <p>สิ่งที่สนับสนุนจากส่วนกลาง :</p> <p>คู่มือแนวทางการดำเนินการทางกฎหมาย</p>	ครั้งที่	ระยะเวลาการรายงาน	1	ภายใน 20 มิ.ย. 61	2	ภายใน 20 ก.ย. 61	
ครั้งที่	ระยะเวลาการรายงาน									
1	ภายใน 20 มิ.ย. 61									
2	ภายใน 20 ก.ย. 61									

ประเด็นกิจกรรม	กิจกรรม	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน								
			<p>หมายเหตุ : เอกสารแนบกิจกรรมที่ 3-1</p> <p>รายการตรวจวิเคราะห์ผลิตภัณฑ์อาหารที่สงสัยว่าอาจมีการปลอมปนสารที่มีฤทธิ์ทางยา</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>การตรวจคัดกรอง สรรพคุณ</th> <th>รายการตรวจวิเคราะห์สารออกฤทธิ์ทางยา</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1. ลดความอ้วน</td> <td> 1. กลุ่มยาลดความอ้วน เช่น Sibutramine, Fenfluramine 2. กลุ่มยาลดความอยากอาหาร เช่น Fluoxetine, Ephedrine, และ Phentermine 3. กลุ่มยาระบาย เช่น Phenophthaline และ Bisacodyl 4. กลุ่มยาขับไขมัน เช่น Orlistat </td> </tr> <tr> <td>2. เสริมสมรรถภาพทางเพศ</td> <td>กลุ่มแก้การเสื่อมสมรรถภาพทางเพศ ได้แก่ Sildenafil, Tadalafil และ Vardenafil</td> </tr> <tr> <td>3. รักษาโรค</td> <td> 1. กลุ่มยาสเตียรอยด์ เช่น Dexamethasone, Prednisolone, และ Phenylbutasone 2. กลุ่มยาแก้ปวด (NSAIDs) เช่น Paracetamol, Aspirin, Diclofenac, Naproxen, Indomethacin, และ Ibuprofen 3. กลุ่มยาช่วยให้เจริญอาหาร เช่น Cyproheptadine </td> </tr> </tbody> </table>	การตรวจคัดกรอง สรรพคุณ	รายการตรวจวิเคราะห์สารออกฤทธิ์ทางยา	1. ลดความอ้วน	1. กลุ่มยาลดความอ้วน เช่น Sibutramine , Fenfluramine 2. กลุ่มยาลดความอยากอาหาร เช่น Fluoxetine , Ephedrine , และ Phentermine 3. กลุ่มยาระบาย เช่น Phenophthaline และ Bisacodyl 4. กลุ่มยาขับไขมัน เช่น Orlistat	2. เสริมสมรรถภาพทางเพศ	กลุ่มแก้การเสื่อมสมรรถภาพทางเพศ ได้แก่ Sildenafil , Tadalafil และ Vardenafil	3. รักษาโรค	1. กลุ่มยาสเตียรอยด์ เช่น Dexamethasone , Prednisolone , และ Phenylbutasone 2. กลุ่มยาแก้ปวด (NSAIDs) เช่น Paracetamol , Aspirin , Diclofenac , Naproxen , Indomethacin , และ Ibuprofen 3. กลุ่มยาช่วยให้เจริญอาหาร เช่น Cyproheptadine	
การตรวจคัดกรอง สรรพคุณ	รายการตรวจวิเคราะห์สารออกฤทธิ์ทางยา											
1. ลดความอ้วน	1. กลุ่มยาลดความอ้วน เช่น Sibutramine , Fenfluramine 2. กลุ่มยาลดความอยากอาหาร เช่น Fluoxetine , Ephedrine , และ Phentermine 3. กลุ่มยาระบาย เช่น Phenophthaline และ Bisacodyl 4. กลุ่มยาขับไขมัน เช่น Orlistat											
2. เสริมสมรรถภาพทางเพศ	กลุ่มแก้การเสื่อมสมรรถภาพทางเพศ ได้แก่ Sildenafil , Tadalafil และ Vardenafil											
3. รักษาโรค	1. กลุ่มยาสเตียรอยด์ เช่น Dexamethasone , Prednisolone , และ Phenylbutasone 2. กลุ่มยาแก้ปวด (NSAIDs) เช่น Paracetamol , Aspirin , Diclofenac , Naproxen , Indomethacin , และ Ibuprofen 3. กลุ่มยาช่วยให้เจริญอาหาร เช่น Cyproheptadine											

ประเด็นกิจกรรม	กิจกรรม	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
4. การจัดการ ปัญหาน้ำยาไปใช้ใน ทางที่ผิด	การพัฒนาเครือข่าย เพื่อเฝ้าระวังและ จัดการปัญหาการนำ ยาไปใช้ในทางที่ผิด อย่างรอบด้าน	-	<p>ความสำคัญของกิจกรรม : การนำยาทรามาดอล ใช้ร่วมกันยาน้ำแก้แพ้ แก้ไอ เป็นพฤติกรรมกร นำยาไปใช้ในทางที่ผิด ที่กำลังแพร่ระบาด ในกลุ่มวัยรุ่นและเยาวชน</p> <p>ผลการดำเนินงานที่ผ่านมา (ถ้ามี) : -</p> <p>วิธีการดำเนินงาน :</p> <ol style="list-style-type: none"> พัฒนาเครือข่ายสถานศึกษา/ผู้ปกครอง เพื่อแจ้งเบาะแสพฤติกรรม และ แหล่งกระจายยา (จัดประชุมให้ความรู้ ครูประจำชั้น ครูปกครอง และแกนนำ นักเรียน) มีระบบรับเรื่องแจ้งเบาะแส และกระบวนการรักษาความลับ มีกลไกส่งต่อเบาะแสให้สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา/ สำนักงาน สาธารณสุขจังหวัด เพื่อการจัดการปัญหาแหล่งกระจายยา และปรับพฤติกรรม เยาวชน (หน่วยงานที่รับผิดชอบตามที่ นายแพทย์สาธารณสุขจังหวัด มอบหมาย) <p>งบประมาณสนับสนุนจังหวัด : -</p> <p>สิ่งที่สนับสนุนจากส่วนกลาง : -</p>	<p>ชื่อ-นามสกุล : ภก. วรารุช เสริมสินศิริ</p> <p>หน่วยงาน : กลุ่มพัฒนาระบบ สำนักยา</p> <p>โทรศัพท์ : 089-796-1437</p> <p>e-mail : varavoot@hormail.com</p>

ประเด็นกิจกรรม	กิจกรรม	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
5. วัตถุเสพติด	ร้อยละของสถานประกอบการเกี่ยวกับวัตถุเสพติดที่ใช้ในทางการแพทย์ดำเนินการถูกต้องตามกฎหมาย	ร้อยละ 98	<p>ความสำคัญของกิจกรรม : สถานการณ์</p> <p>ตามที่รัฐบาลได้กำหนดนโยบายการแก้ไขปัญหายาเสพติดเป็นวาระแห่งชาติ และให้หน่วยงานทุกภาคส่วนร่วมบูรณาการการแก้ไขปัญหายาอย่างเป็นระบบครบวงจร เพื่อให้ปัญหายาเสพติดลดลงหรือหมดสิ้นไปได้ นั้น กระทรวงสาธารณสุข ในฐานะหน่วยงานที่มีส่วนร่วมในการแก้ไขปัญหายาเสพติด รับผิดชอบในการควบคุมการใช้ยาเสพติดและวัตถุออกฤทธิ์ให้เป็นไปตามวัตถุประสงค์ทางการแพทย์และอุตสาหกรรม เพื่อไม่ให้วัตถุเสพติด รั่วไหลไปใช้นอกวัตถุประสงค์จนก่อให้เกิดอาชญากรรมขึ้นในสังคม</p> <p>ผลการดำเนินงานที่ผ่านมา (ถ้ามี) : -</p> <p>วิธีการดำเนินงาน :</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. ตรวจสอบรายงานการกระจายวัตถุเสพติด (วจ.2, 3, 4 และ ยส.2,3) จากระบบสารสนเทศของ อย (โลจิสติกส์ / Privus) 2. ตรวจสอบติดตาม เฝ้าระวัง สถานพยาบาลและร้านขายยา มิให้มีวัตถุเสพติด รั่วไหลออกนอกระบบการควบคุม <p>ทั้งนี้การตรวจสอบสถานพยาบาล ให้ตรวจสอบตาม SOP การตรวจสอบสถานพยาบาลที่ครอบครองหรือจำหน่ายวัตถุเสพติด</p>	<p>ชื่อ-นามสกุล : นางสาวกุลทรัพย์ ตันตระการสกุล และนางสาวบุญณา หิรัญเจริญ</p> <p>หน่วยงาน : กองควบคุมวัตถุเสพติด อย. โทรศัพท์ : 02-590-7343</p> <p>e-mail : narcotic@fda.moph.go.th</p>

ประเด็นกิจกรรม	กิจกรรม	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
			<p>3.ชี้แจงกฎหมายที่เกี่ยวข้องให้ผู้รับอนุญาตทราบและปฏิบัติตามอย่างเคร่งครัด</p> <p>4. รายงานผลการตรวจสอบผ่านระบบ e – Inspection ทุกวันที่ 10 ของเดือนถัดไป โดยหากพบการกระทำผิดให้แจ้งรายละเอียดกลับมาที่ อย. เพื่อทราบ หรือให้ตรวจสอบเพิ่มเติม</p> <p>งบประมาณสนับสนุนจังหวัด : -</p> <p>สิ่งที่สนับสนุนจากส่วนกลาง : -</p>	

ประเด็นกิจกรรม	กิจกรรม	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน						
<p>6. การดำเนินการตามกฎหมายกับผลิตภัณฑ์สุขภาพนำเข้า ณ ด้านอาหารและยาที่ไม่ได้มาตรฐาน</p>	<p>การดำเนินการตามกฎหมายกับผลิตภัณฑ์สุขภาพนำเข้า ณ ด้านอาหารและยาที่ไม่ได้มาตรฐาน</p>	<p>ร้อยละของการดำเนินการตามกฎหมายกับผลิตภัณฑ์สุขภาพนำเข้าที่ไม่ได้มาตรฐาน ณ ด้านอาหารและยา ค่าเป้าหมาย : ร้อยละ 100</p>	<p>ความสำคัญของกิจกรรม : เพื่อให้ผลิตภัณฑ์สุขภาพที่นำเข้ามีคุณภาพ มาตรฐาน และความปลอดภัย</p> <p>ผลการดำเนินงานที่ผ่านมา (ถ้ามี) : ผลการดำเนินงาน มีดังนี้</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>กิจกรรม</th> <th>ปี 5</th> <th>ปี 6</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>ร้อยละของการดำเนินการตามกฎหมายฯ</td> <td>100</td> <td>100 (ผลงานถึง ม.ย.60)</td> </tr> </tbody> </table> <p>วิธีการดำเนินงาน :</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. ตรวจสอบเฝ้าระวังผลิตภัณฑ์สุขภาพที่นำเข้า ณ ด้านอาหารและยา 2. ตรวจสอบสัมภาระผู้เดินทางในรายที่มีความเสี่ยงที่ด่านท่าอากาศยานและด่านบกที่มีพรมแดนติดต่อกับประเทศเพื่อนบ้าน 3. ตรวจสอบผลิตภัณฑ์สุขภาพนำเข้าด้วยชุดทดสอบเบื้องต้น 	กิจกรรม	ปี 5	ปี 6	ร้อยละของการดำเนินการตามกฎหมายฯ	100	100 (ผลงานถึง ม.ย.60)	<p>ชื่อ นามสกุล : นางอัมพร ตริตันภัทร หน่วยงาน : สำนักด่านอาหารและยา โทรศัพท์ : 02-590-7358 e-mail : sally@fda.moph.go.th</p>
กิจกรรม	ปี 5	ปี 6								
ร้อยละของการดำเนินการตามกฎหมายฯ	100	100 (ผลงานถึง ม.ย.60)								

ประเด็นกิจกรรม	กิจกรรม	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
			<p>4. เก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์สุภาพนำเข้าสู่ตรวจวิเคราะห์ที่กรมวิทย์/ศูนย์วิทย์ พร้อมทั้งระบุในบันทึกเก็บตัวอย่าง "เบิกจ่ายงบประมาณจากอย.ที่โอนให้กรมวิทย์"และให้กรมวิทย์/ศูนย์วิทย์ส่งสำเนาผลวิเคราะห์ให้สำนักด้านอาหารและยา อย.</p> <p>5. ดำเนินตามขั้นตอนทางกฎหมาย หากพบผลการตรวจวิเคราะห์ที่ไม่ได้มาตรฐาน</p> <p>6. รายงานผลการดำเนินงาน ทุกวันที่ 20 ของเดือน</p> <p>งบประมาณสนับสนุนจังหวัด : ค่าใช้จ่ายในการดำเนินงานด้านอาหารและยา</p> <p>งบประมาณสนับสนุนจังหวัด : -</p> <p>สิ่งที่สนับสนุนจากส่วนกลาง :</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. ชุดทดสอบเบื้องต้น 2. สนับสนุนค่าตรวจวิเคราะห์ตัวอย่างที่เก็บ ณ ด้านอาหารและยา 3. จัดอบรมเจ้าหน้าที่ด้านอาหารและยา 	

ประเด็นกิจกรรม	กิจกรรม	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
7. การพัฒนาห้องปฏิบัติการด้านอาหารและยา	การพัฒนาห้องปฏิบัติการด้านอาหารและยา	จำนวนห้องปฏิบัติการด้านอาหารและยาได้รับการพัฒนา ค่าเป้าหมาย : 3 แห่ง คือ ด้านทุ่งช้าง จ น่าน ด้านมุกดาหาร และด้าน ช่องเม็ก อุบลราชธานี	<p>ความสำคัญของกิจกรรม : เพื่อเฝ้าระวังผลิตภัณฑ์สุขภาพที่นำเข้าประเทศให้มีคุณภาพ มาตรฐาน และปลอดภัยในการบริโภค โดยการพัฒนาห้องปฏิบัติการด้านอาหารและยา ให้เข้าสู่ระบบมาตรฐานและพัฒนาให้เข้าสู่ระดับสากลในอนาคต</p> <p>ผลการดำเนินงานที่ผ่านมา (ถ้ามี) : ด้านอาหารและยาที่ สสจ. ดำเนินงาน ได้ขอการรับรองจากสำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ จำนวน 3 แห่ง</p> <p>วิธีการดำเนินงาน :</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. ด้านอาหารและยาดำเนินการตามขั้นตอนคู่มือการปฏิบัติงาน 2. ยื่นขอการรับรองเพื่อเฝ้าระวังห้องปฏิบัติการ 3. ดำเนินการรับการตรวจประเมินจากสำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ 4. ดำเนินการแก้ไขข้อบกพร่องและแนบโน้มนำข้อบกพร่อง 5. สรุปผลการขอรับรองมาตรฐาน <p>งบประมาณสนับสนุนจังหวัด : ค่าใช้จ่ายในการดำเนินงานด้านอาหารและยา</p> <p>สิ่งที่สนับสนุนจากส่วนกลาง :</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. อบรมเจ้าหน้าที่ 2. ประชุมร่วมเพื่อจัดทำแผนปฏิบัติการ และประชุมทบทวนระบบคุณภาพ 	<p>ชื่อ นามสกุล : นางอัมพร ดลรัตนภัทร หน่วยงาน : สำนักด้าน อาหารและยา โทรศัพท์ : 02-590-7358 e-mail : sally@fda.moph.go.th</p>

ประเด็นกิจกรรม	กิจกรรม	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
<p>8. การส่งเสริมพฤติกรรม การบริโภคที่ถูกต้อง (ด้วยฉลากโภชนาการ และสัญลักษณ์โภชนาการ)</p>	<p>1.กิจกรรม อย.น้อย 2.กิจกรรม บวร.ร. 3.กิจกรรม Mobile Unit</p>	<p>ทุกจังหวัด 4 จังหวัด ทุกจังหวัด</p>	<p>ความสำคัญของกิจกรรม : ในปี พ.ศ.2557 มีประชากรไทยเสียชีวิตด้วย - โรคหัวใจและหลอดเลือด จำนวน 58,681 คน - โรคเบาหวาน จำนวน 11,389 คน - โรคความดันโลหิตสูง จำนวน 7,115 คน คิดเป็นค่าใช้จ่ายในการรักษาโรค NCDs กว่า 25,225 ล้านบาทต่อปี</p> <p>ผลการดำเนินงานที่ผ่านมา (ถ้ามี) : -</p> <p>วิธีดำเนินงาน : 1. อย.น้อย 1.1 จัด/สนับสนุนการจัดกิจกรรม อย.น้อย ของโรงเรียนในจังหวัด 1.2 ติดตามและขยายผลการนำรูปแบบการพัฒนา พฤติกรรมบริโภคอาหารของนักเรียนชั้น มัธยมศึกษาตอนต้น เพื่อลดปัจจัยเสี่ยงต่อโรคไม่ติดต่อ เรื้อรัง (NCDs) ในโรงเรียน อย.น้อย 1.3 จัดงานมหกรรม อย.น้อยระดับภาค (เฉพาะจังหวัดที่เป็นตัวแทนดำเนินการ) 1.4 ประเมินโรงเรียน อย.น้อย 1.5 รายงานผลการดำเนินงาน</p>	<p>อย.น้อย ชื่อ-นามสกุล : นางสาวสินีนาง โรจนประดิษฐ์ หน่วยงาน : กองพัฒนา ศักยภาพผู้บริโภค โทรศัพท์ : 0-2590-7121, 0-2590-7122 e-mail : snrj@fda.moph.go.th</p> <p>บวร.ร. ชื่อ-นามสกุล : นางสาว เสาวณีย์ เกตุบำรุงพร หน่วยงาน : กองพัฒนา ศักยภาพผู้บริโภค โทรศัพท์ : 0-2590-7110 e-mail : nee@fda.moph.go.th</p>

ประเด็นกิจกรรม	กิจกรรม	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
			<p>2. บวร.ร. 2.1 สสจ. 4 จังหวัดที่ อย. เลือก ช่วยพิจารณา ตัวแทน บวร. ร. ในจังหวัด และร่วมสังเกตการณ์</p> <p>3. Mobile Unit 3.1 สสจ. ประสาน Mobile Unit ในพื้นที่ในการ จัดรณรงค์ประชาสัมพันธ์ฉลาก GDA และสัญลักษณ์ ทางเลือกสุขภาพในพื้นที่ เช่น ตลาดสด ตลาดนัด งานเทศกาลต่างๆ ฯลฯ</p> <p>งบประมาณสนับสนุนจังหวัดสำหรับกิจกรรม อย.น้อย :</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. เงินสนับสนุนจังหวัดจัดกิจกรรม อย.น้อย <ul style="list-style-type: none"> - สพป. ละ 4,000 บาท - สพม. เฉลี่ยจังหวัดละ 10,000 บาท 2. เงินสนับสนุนจัดงานมหกรรม อย.น้อย ระดับภาค <ul style="list-style-type: none"> - ภาคเหนือ (17 จังหวัด x 47,000 บาท) 800,000 บาท - ภาคกลาง (26 จังหวัด x 40,000 บาท) 1,040,000 บาท - ภาคอีสาน (20 จังหวัด x 46,500 บาท) 930,000 บาท - ภาคใต้ (14 จังหวัด x 50,000 บาท) 700,000 บาท <p>สิ่งที่สนับสนุนจากส่วนกลาง :</p> <ul style="list-style-type: none"> - สื่อรูปแบบการปรับเปลี่ยนพฤติกรรมการบริโภค อาหารของนักเรียนชั้นมัธยมศึกษาตอนต้น และ สามารถดาวน์โหลดได้จาก oryormoi.com รวมทั้งการ จัดอบรมครูแกนนำในการใช้รูปแบบฯ จำนวน 4 ภาค - สื่อประชาสัมพันธ์เกี่ยวกับฉลาก GDA และ สัญลักษณ์ทางเลือกสุขภาพ 	

ประเด็นกิจกรรม	กิจกรรม	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
<p>9. โครงการพัฒนาสถานที่ผลิตและผลิตภัณฑ์สุขภาพชุมชนให้มีคุณภาพและมาตรฐาน</p>	<p>ร้อยละผลิตภัณฑ์สุขภาพชุมชนมีคุณภาพตามเกณฑ์ที่กำหนด</p>	<p>ร้อยละ 91</p>	<p>ความสำคัญของกิจกรรม :</p> <p>กอง คบ. ได้จัดทำโครงการพัฒนาสถานที่ผลิตและผลิตภัณฑ์สุขภาพชุมชนให้มีคุณภาพและมาตรฐานเพื่อพัฒนาและยกระดับคุณภาพสถานที่ผลิตและผลิตภัณฑ์สุขภาพชุมชนมาอย่างต่อเนื่อง และให้ความสำคัญเนื่องเป็นกิจกรรมภายใต้ยุทธศาสตร์ของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในประเด็นยุทธศาสตร์ที่ 1 การพัฒนาระบบและกลไกการคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ</p> <p>ผลการดำเนินงานที่ผ่านมา (3 ปีย้อนหลัง) :</p> <p>1. ผลิตภัณฑ์สุขภาพชุมชนได้มาตรฐาน</p> <p>ปี 2557 ร้อยละ 81.81</p> <p>ปี 2558 ร้อยละ 86.43</p> <p>ปี 2559 ร้อยละ 92.58</p> <p>ปี 2560 (6 เดือน) ร้อยละ 86.81</p>	<p>1. ภญ.อรัญญา เทพพิทักษ์</p> <p>2. ภญ.กนกวรรณ แสงห้าว</p> <p>โทร. 02 590 7397-8</p> <p>3. ภญ.ปานชนก ปวงนิยม</p> <p>โทร. 02 590 7395</p> <p>หน่วยงาน : กอง คบ.</p> <p>e-mail : kb@fda.moph.go.th</p>

ประเด็นกิจกรรม	กิจกรรม	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
			<p>วิธีการดำเนินงาน :</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดและกอง คบ. เก็บตัวอย่าง ณ สถานที่ผลิต/สถานที่จำหน่าย ผลิตภัณฑ์สุขภาพชุมชน ตามแผนการเก็บตัวอย่างของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ปี 2561 2. ตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์สุขภาพชุมชน โดยใช้เกณฑ์เฉพาะของผลิตภัณฑ์สุขภาพชุมชน ที่มีจุดประสงค์เชิงพัฒนา เพื่อประเมินสถานการณ์คุณภาพของผลิตภัณฑ์สุขภาพชุมชนกลุ่มเป้าหมาย 3. หนังสือราชการของสำนักงานสาธารณสุขจังหวัด เรื่องการส่งตัวอย่างเพื่อตรวจวิเคราะห์ที่กรมวิทย์ฯ/ศูนย์วิทย์ฯ ขอให้ระบุ “สำเนาผลการตรวจวิเคราะห์ให้กองส่งเสริมงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพในส่วนภูมิภาคและท้องถิ่น สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา” ด้วยทุกครั้ง 4. ค่าใช้จ่ายการวิเคราะห์ตัวอย่าง ที่ส่งตรวจวิเคราะห์ที่กรมวิทย์ฯ/ศูนย์วิทย์ฯ นั้น สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่าย โดยการโอน 	

ประเด็นกิจกรรม	กิจกรรม	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
			<p>ง บ ป ร ะ ม า ณ ส ำ น ั ก ง า น ฯ ใ ห้ กั บ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ตามแผนการเก็บตัวอย่าง ของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ปี 2561 (กรมวิทย์ฯ จะรับผิดชอบบริหารจัดการภายในเรื่อง งบประมาณระหว่างกรมวิทย์ฯ ส่วนกลาง และศูนย์วิทย์ ฯภูมิภาคทุกเขต)</p> <p>งบประมาณสนับสนุนจังหวัด :-</p> <p>สิ่งที่สนับสนุนจากส่วนกลาง :</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. งบประมาณค่าตรวจวิเคราะห์โดยไอออนให้กับ กรมวิทย์ฯ 2. แนวทางการดำเนินงาน และเกณฑ์การวิเคราะห์ ตัวอย่างสำหรับผลิตภัณฑ์สุขภาพชุมชน 3. ผลการวิเคราะห์ข้อมูลผลการตรวจวิเคราะห์ ทางห้องปฏิบัติการ ปี 2560 4. สื่อ เอกสาร ที่เกี่ยวข้อง 	

ประเด็นกิจกรรม	กิจกรรม	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
<p>10. การพัฒนากลไก การขับเคลื่อนการ ดำเนินงานคุ้มครองผู้บริโภค ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ ระดับเขต โดยคณะอนุกรรมการ คส. เขต</p>	<p>ระดับความสำเร็จของการ พัฒนากลไกการดำเนินงาน คุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์ ระดับเขต</p>	<p>ระดับ 5</p>	<p>ระดับความสำเร็จของการพัฒนากลไกการดำเนินงาน คุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์ระดับเขต</p> <p>ระดับที่ 1 ทบทวนแผนยุทธศาสตร์ คส.ระดับเขต</p> <p>ระดับที่ 2 ขับเคลื่อนแผนยุทธศาสตร์สู่การปฏิบัติใน ทุกจังหวัด</p> <p>ระดับที่ 3 ใช้เกณฑ์รางวัลความเป็นเลิศ ด้านการคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ เป็นแนวทางในการพัฒนางาน คส.ของจังหวัด ทุกจังหวัดในเขต</p> <p>ระดับที่ 4 ติดตามและประเมินผลงาน คส. ทั้งในระดับเขตและจังหวัด</p> <p>ระดับที่ 5 สรุปผลการดำเนินงานคุ้มครองผู้บริโภค ด้านผลิตภัณฑ์ระดับเขต</p>	<p>ภก.อาทิตย์ พันเดช โทร. 02 590 7383 หน่วยงาน : กอง คบ. e-mail : kb@fda.moph.go.th</p>

ประเด็นกิจกรรม	กิจกรรม	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
			<p><u>ความสำคัญของกิจกรรม/ผลการดำเนินงานที่ผ่านมา (3 ปีย้อนหลัง) :</u></p> <p>สรุปภาพรวมความสำเร็จ</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. ปี 2558 มีการแต่งตั้งคณะอนุกรรมการ คบส.เขต ครบทั้ง 12 เขต 2. ปี 2559 ความสำเร็จเป็นไปตามเป้าหมาย ความสำเร็จ โดยมีรายละเอียดการดำเนินการดังนี้ <ol style="list-style-type: none"> 1) เขตสุขภาพ 1-12 มีการวิเคราะห์สภาพปัญหา เพื่อจัดเรียงลำดับของปัญหา (Issue prioritize) ซึ่งวิเคราะห์จากข้อมูลปัญหาและปัจจัยเสี่ยงด้านสุขภาพ และผลการตรวจราชการกระทรวงสาธารณสุข 2) เขตสุขภาพ 1-12 มีการติดตามประเมินผลการดำเนินงาน ผ่านการขับเคลื่อนการดำเนินงาน คุ่มครองผู้บริหารระดับเขต <ul style="list-style-type: none"> - ทุกเขตมีการจัดประชุมคณะอนุกรรมการฯ อย่างน้อย 1 ครั้ง เพื่อติดตามการดำเนินงานตามโครงการสำคัญของเขต ที่จะดำเนินการร่วมกัน - ทุกเขตระบบการติดตามประเมินผลได้ เช่น มีการจัดทำโครงการสำคัญของเขต 	

ประเด็นกิจกรรม	กิจกรรม	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
			<p>มอบหมายจังหวัดที่เป็นผู้รับผิดชอบหลัก โครงการจัดทำแนวทางการดำเนินงานของ โครงการ จังหวัดมีการถ่ายทอดเป้าหมาย ตัวชี้วัดสู่หน่วยงานระดับอำเภอและตำบล และมีการติดตามผลการดำเนินงานในระดับ จังหวัดและสรุปนำเสนอคณะกรรมการ คุ้มครองผู้บริโภคฯ ระดับเขต แต่ยังคง เพิ่มการบูรณาการกลไกดังกล่าว ให้เป็นเนื้อ เดียวกันกับการดำเนินงานของแต่ละเขต สุขภาพ</p> <p>3) การวิเคราะห์กลไกการขับเคลื่อนการ ดำเนินงานและการติดตามผลการดำเนินงานใน ระดับจังหวัดคุ้มครองผู้บริโภคระดับเขตที่มี ประสิทธิภาพ</p> <ul style="list-style-type: none"> - มีการประชุมคณะกรรมการคุ้มครอง ผู้บริโภคฯ เพื่อกำหนดยุทธศาสตร์และทิศ ทางการดำเนินงานคุ้มครองผู้บริโภค ระดับ เขต - มีการจัดทำโครงการสำคัญของเขต ที่จะ ดำเนินการร่วมกันของทุกจังหวัด - มอบหมายจังหวัดที่เป็นผู้รับผิดชอบหลัก โครงการ เพื่อจัดทำแนวทางการดำเนินงาน 	

ประเด็นกิจกรรม	กิจกรรม	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
			<p>ของโครงการ สรุปผลการดำเนินงาน โครงการในภาพรวมระดับเขต</p> <ul style="list-style-type: none"> - จังหวัดมีการถ่ายทอดเป้าหมาย ตัวชี้วัด สู่ หน่วยงานระดับอำเภอและตำบล <p>4) มีการติดตามผลการดำเนินงานในระดับจังหวัด และสรุปนำเสนอคณะอนุกรรมการคุ้มครอง ผู้บริโภคฯ ระดับเขต</p> <p>3. ปี 2560 (รอบ 6 เดือน) ทุกเขตมีระดับ ความสำเร็จของการพัฒนาโครงการดำเนินงาน คุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์ระดับเขต ในระดับ ที่ 3 คือใช้เกณฑ์รางวัลความเป็นเลิศด้านการ คุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ เป็น แนวทางในการพัฒนางาน คบส. ของจังหวัดทุก จังหวัดในเขต</p> <p>วิธีการดำเนินงาน :</p> <p>1. ด้านนโยบายและกลไกการดำเนินงาน</p> <p>1) กำหนดให้งานคุ้มครองผู้บริโภคด้านสุขภาพ เป็นงานที่สำคัญของกระทรวงสาธารณสุขเพื่อให้มีการ ดำเนินงานในทุกระดับทั้งในระดับกระทรวง ระดับเขต สุขภาพ ระดับจังหวัด อำเภอ และตำบล</p>	

ประเด็นกิจกรรม	กิจกรรม	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
			<p>2) สนับสนุนให้ อนุกรรมการคุ้มครองผู้บริโภค ด้านสุขภาพระดับเขตทุกเขตสุขภาพ จัดทำแผน ยุทธศาสตร์งานคุ้มครองผู้บริโภคด้านสุขภาพระดับ เขต เพื่อให้เป็นกรอบแนวทางการทำงานของทุก จังหวัดในเขต ซึ่งจะนำไปสู่การบริหารจัดการที่มี ประสิทธิภาพในระดับเขต จังหวัด และเกิดการบูรณา การการทำงานระหว่าง สสอ./รพช./รพ.สต. ในระดับ อำเภอ ตลอดจนสามารถส่งต่อข้อมูลและการ ดำเนินงานเพื่อแก้ไขปัญหาสุขภาพและลดปัจจัยเสี่ยง ด้านสุขภาพของประชาชนที่เกี่ยวข้องกับการบริโภค ผลิตภัณฑ์สุขภาพ</p> <p>3) พัฒนากลไกและรูปแบบการดำเนินงาน คุ้มครองผู้บริโภคด้านสุขภาพของสำนักงาน สาธารณสุขจังหวัดให้มีประสิทธิภาพโดยดำเนินการใน 4 ด้านดังนี้</p> <p>(1) <u>Pre marketing Control</u> : การ ดำเนินการในฐานะการเป็นผู้อนุญาตเกี่ยวกับ ผลิตภัณฑ์สุขภาพ บริการสุขภาพ ตามที่ได้รับมอบ อำนาจจากหน่วยงานส่วนกลาง</p> <p>(2) <u>Post marketing Control</u> :การ ดำเนินงานกำกับดูแลผลิตภัณฑ์สุขภาพ สถาน ประกอบการ สถานบริการสุขภาพ ตามที่</p>	

ประเด็นกิจกรรม	กิจกรรม	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
			<p>รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขแต่งตั้งเจ้าหน้าที่ในส่วนภูมิภาค เป็นพนักงานเจ้าหน้าที่ในพระราชบัญญัติที่อยู่ในความรับผิดชอบของหน่วยงานส่วนกลาง โดยในการจัดการปัญหาผลิตภัณฑ์สุขภาพ สถานประกอบการ สถานบริการสุขภาพ ควรเน้นปัญหาที่มีผลกระทบในวงกว้างและเป็นเรื่องแพร่หลาย และมีผลกระทบต่อสุขภาพประชาชน</p> <p>(3) <u>Consumer empowerment</u> : การพัฒนาศักยภาพและการส่งเสริมความรู้ ความเข้าใจในการบริโภคผลิตภัณฑ์สุขภาพ การรับบริการในสถานบริการสุขภาพ สิ่งแวดล้อมสุขภาพ แก่ผู้บริโภค</p> <p>(4) <u>Entrepreneur empowerment</u> : พัฒนาศักยภาพผู้ประกอบการ โดยการส่งเสริมผู้ประกอบการเพื่อพัฒนาปรับปรุงสถานประกอบการให้ได้มาตรฐานตามเกณฑ์ที่กำหนด มีความปลอดภัยต่อผู้บริโภค และมีการโฆษณาที่ถูกต้องให้ข้อมูลครบถ้วน ถูกต้องโดยกลไกหลักในการดำเนินงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านสุขภาพของสำนักงานสาธารณสุขจังหวัด คือ การบังคับใช้กฎหมาย ทำหน้าที่เป็น Regulator และอาศัยอำเภอ ตำบลเป็นเครือข่ายการทำงาน</p>	

ประเด็นกิจกรรม	กิจกรรม	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
			<p>4) กำหนดให้การดำเนินงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านสุขภาพ เป็นประเด็นสำคัญประการหนึ่งในระบบสุขภาพระดับอำเภอ(District Health System: DHS) โดยใช้กลไกการทำงานของ คปสอ. เป็นกลไกหลักในการขับเคลื่อนการดำเนินงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านสุขภาพในระดับอำเภอ</p> <p>2. ด้านประสิทธิภาพการดำเนินงาน</p> <p>1) เร่งรัดการดำเนินการเฝ้าระวังและแก้ไขปัญหาผลิตภัณฑ์สุขภาพ สถานบริการสุขภาพ ที่ผิดกฎหมาย ไม่ปลอดภัยกับผู้บริโภคและการโฆษณาด้านสุขภาพที่ไม่ถูกต้องหรือผิดกฎหมาย ร่วมกันพิจารณาแต่งตั้งพนักงานเจ้าหน้าที่ในพระราชบัญญัติเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์สุขภาพของราชการส่วนภูมิภาคเพิ่มเติมให้ครอบคลุมมากขึ้น เพื่อให้สามารถดำเนินงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านสุขภาพได้อย่างมีประสิทธิภาพ</p> <p>2) พัฒนาศักยภาพ ความรู้ด้านกฎหมายและการดำเนินงานกำกับ ดูแลเกี่ยวกับการคุ้มครองผู้บริโภคด้านสุขภาพ รวมถึงมาตรฐานการปฏิบัติงาน และการพัฒนาขีดความสามารถในการปฏิบัติงานของพนักงาน</p>	

ประเด็นกิจกรรม	กิจกรรม	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
			<p>เจ้าหน้าที่ในทุกระดับทั้งส่วนกลางและภูมิภาค อย่างต่อเนื่อง</p> <p>3) กำหนดค่าตอบแทนเพิ่มเติมและความก้าวหน้าในวิชาชีพของผู้ปฏิบัติงานบังคับใช้กฎหมายเนื่องจากต้องปฏิบัติงานในภาวะเสี่ยง ปฏิบัติงานบังคับใช้กฎหมายกับผู้กระทำความผิดกฎหมายที่มีฐานความผิดทั้งจำคุกและหรือปรับ</p> <p>4) พัฒนาระบบฐานข้อมูลด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ บริการสุขภาพและสิ่งแวดล้อมสุขภาพ ที่ทันสมัย ถูกต้อง และสามารถเชื่อมโยงกันได้อย่างมีประสิทธิภาพ</p> <p>3. ด้านการสนับสนุนและประสานความร่วมมือระหว่างส่วนกลางและส่วนภูมิภาค</p> <p>1) หน่วยงานส่วนกลางสนับสนุนทรัพยากรต่างๆ เพื่อให้กลไกของคณะกรรมการคุ้มครองผู้บริโภค ด้านสุขภาพระดับเขต ให้สามารถดำเนินการได้อย่างต่อเนื่องและมีประสิทธิภาพ</p> <p>2) ร่วมกันกำหนดแนวทางการดำเนินงานโดยคณะกรรมการคุ้มครองผู้บริโภคด้านสุขภาพระดับเขต ให้ชัดเจน และให้ส่วนภาคีที่เกี่ยวข้องมีส่วนร่วมในการดำเนินงาน</p>	

ประเด็นกิจกรรม	กิจกรรม	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
			<p>3) หน่วยงานส่วนกลางสนับสนุนข้อมูล ข่าวสาร แนวทางการดำเนินงาน กฎหมาย ระเบียบต่างๆ ที่เกี่ยวข้องให้คณะอนุกรรมการคุ้มครองผู้บริโภคด้านสุขภาพระดับเขต และสำนักงานสาธารณสุขจังหวัด อย่างต่อเนื่องและทันสถานการณ์</p> <p>4) สนับสนุนให้มีเวทีแลกเปลี่ยนเรียนรู้ แบ่งปัน ข้อมูล นำเสนอข้อมูลทางวิชาการระหว่างส่วนกลาง และส่วนภูมิภาค เพื่อนำไปสู่การจัดการความรู้การ คุ้มครองผู้บริโภคด้านสุขภาพอย่างเป็นระบบ จัดประชุมระหว่างประธานคณะอนุกรรมการคุ้มครอง ผู้บริโภคด้านสุขภาพระดับเขต และฝ่ายเลขานุการของ เขต และหน่วยงานส่วนกลาง อย่างต่อเนื่อง</p> <p>5) จัดประชุมระหว่างประธานคณะอนุกรรมการ คุ้มครองผู้บริโภคด้านสุขภาพระดับเขต และฝ่ายเลขานุการ ของเขต และหน่วยงานส่วนกลาง อย่างต่อเนื่อง</p> <p>งบประมาณสนับสนุนจังหวัด : -</p> <p>สิ่งที่สนับสนุนจากส่วนกลาง : เวทีแลกเปลี่ยนเรียนรู้ และสื่อ เอกสาร ข้อมูล ข่าวสาร แนวทางการดำเนินงาน กฎหมาย ระเบียบต่างๆ ที่เกี่ยวข้อง</p>	

ข้อมูลพื้นฐาน (Data Set)

ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2561 ของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

ชุดข้อมูล	ข้อมูลที่ต้องการ	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
1. การตรวจเฝ้า ระวังร้านขายยา ตามมาตรฐาน GPP	ผลการตรวจต่ออายุ ร้านขายยา ตามประกาศ GPP ร้านขายยา	-	<p>ความสำคัญของชุดข้อมูล : เพื่อให้ทราบสถานการณ์มาตรฐานในการให้บริการที่เป็นปัญหา สำหรับเป็นข้อมูลในการวางแผนเฝ้าระวังและจัดการความเสี่ยงในร้านขายยา</p> <p>ผลการดำเนินงานที่ผ่านมา (ถ้ามี) : -</p> <p>แนวทาง / วิธีการเก็บข้อมูล : เพิ่มข้อมูลในระบบ E submission</p> <p>งบประมาณสนับสนุนจังหวัด : -</p> <p>สิ่งที่สนับสนุนจากส่วนกลาง : -</p>	<p>ชื่อ-นามสกุล : ภก. วรารุช เสริมสินศิริ</p> <p>หน่วยงาน : กลุ่มพัฒนาระบบ สำนักยา</p> <p>โทรศัพท์ : 089-796-1437</p> <p>e-mail : varavoot@hormail.com</p>

ชุดข้อมูล	ข้อมูลที่ต้องการ	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
2. การจัดการ ปัญหาเรื่อง ร้องเรียน	จำนวนข้อร้องเรียนของ ผู้บริโภคได้รับการแก้ไข ภายในระยะเวลาตามที่ กำหนด	ร้อยละ 98	<p>สถานการณ์/ความสำคัญ : สืบเนื่องความก้าวหน้าทางเทคโนโลยีสารสนเทศ การขยายตัวของสื่อต่าง ๆ อย่างรวดเร็ว ก่อให้เกิดการแข่งขันกันในการผลิตผลิตภัณฑ์สุขภาพที่หลากหลาย และมีการโฆษณาเพื่อส่งเสริมการตลาดด้วยกลยุทธ์ต่าง ๆ ส่งผลให้มีการบริโภคผลิตภัณฑ์สุขภาพเพิ่มขึ้น ซึ่งอาจก่อให้เกิดปัญหาตามมา จึงเกิดการร้องเรียนในแง่ของการได้รับอันตรายหรือได้รับความเสียหาย จากการบริโภคผลิตภัณฑ์สุขภาพ ก่อปรกักับ จากข้อมูลสถานการณ์การดำเนินงานคุ้มครองผู้บริโภคผลิตภัณฑ์สุขภาพในส่วนภูมิภาค ทั้ง 12 เขตสุขภาพ พบว่า ปัจจุบันการดำเนินงานจัดการเรื่องร้องเรียนมีความซับซ้อน ซึ่งยากต่อการดำเนินการสืบหาตัวผู้กระทำผิด เช่น การร้องเรียนการขายสินค้าผ่าน social media การร้องเรียนการโฆษณาทางไลน์ เป็นต้น ดังนั้น การจัดการข้อร้องเรียนเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์สุขภาพจึงถือเป็นตัวชี้วัดหนึ่งที่สำคัญในการกิจหลักในการคุ้มครองผู้บริโภค เพื่อให้สามารถบ่งบอกถึงการตอบสนองแก้ไขปัญหาการร้องเรียนของผู้บริโภคได้อย่างทันเหตุการณ์</p> <p>ผลการดำเนินงานที่ผ่านมา (3 ปีย้อนหลัง) : ผลงานปี 2557 ร้อยละ 97.8 ผลงานปี 2558 - ผลงานปี 2559 ร้อยละ 96.72 ผลงานปี 2560 (ผลงาน 6 เดือน) ร้อยละ 87.29</p>	กรมสนับสนุนบริการสุขภาพ โทร. 0-2590-2999 ต่อ 1707 – 13 นายภัทรพล จึงสมเจตไพศาล โทร. 0-2149-5652 นางนาตยา ไทยนิยม โทร. 0-2149-5652 นายนพดล มุสิก โทร. 0-2149-5652 นายธนโชติ แสนคำ โทร. 0-2149-5652 นายรณชัย ฐานกุมมา โทร. 0-2149-5652 นางสาวจุฑามาศ วงศ์oley โทร. 0-2149-5652 สำนักงานคณะกรรมการ อาหารและยา นางวาริรัตน์ เลิศนที โทร. 0-2590-7410 เบอร์มือถือ 085-485-1386

ชุดข้อมูล	ข้อมูลที่ต้องการ	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
			<p>แนวทางการดำเนินงาน :</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. การจัดประชุมชี้แจงแก่เจ้าหน้าที่ของสำนักงานสาธารณสุขจังหวัดที่ดำเนินการเกี่ยวกับการจัดการปัญหาเรื่องร้องเรียน 2. การแลกเปลี่ยนเรียนรู้ และร่วมกันถอดบทเรียนเกี่ยวกับ แนวทาง และวิธีการปฏิบัติในการจัดการเรื่องร้องเรียน และการเฝ้าระวัง โฆษณาผลิตภัณฑ์สุขภาพที่มีประสิทธิภาพ 3. พัฒนาศักยภาพเจ้าหน้าที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา และเครือข่ายในการจัดการปัญหาโฆษณาผลิตภัณฑ์สุขภาพ <p>งบประมาณสนับสนุนจังหวัด : -</p> <p>สิ่งที่สนับสนุนจากส่วนกลาง : -</p>	<p>นายอาทิตย์ พันเดช โทร. 02-590-7383 เบอร์มือถือ 084-795-6951 น.ส.จิตธาดา แซงเจริญ โทร. 02-590-7292 เบอร์มือถือ 081-841-5786</p>

ชุดข้อมูล	ข้อมูลที่ต้องการ	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
<p>3. รพ.สต. ที่มี การดำเนินงาน คุ้มครองผู้บริโภค ด้านผลิตภัณฑ์ สุขภาพตาม เกณฑ์ที่ อย. กำหนด</p>	<p>รพ.สต. ที่มีการดำเนินงาน คุ้มครองผู้บริโภคด้าน ผลิตภัณฑ์สุขภาพตาม เกณฑ์ ครบทั้ง 4 เกณฑ์ ตามที่ อย. กำหนด</p>	<p>-</p>	<p>ความสำคัญของชุดข้อมูล :</p> <p>ผลการดำเนินงานที่ผ่านมา (ถ้ามี) :</p> <p>ปี 2557 ร้อยละ 84.69 (เป้าหมาย ร้อยละ 60 ของ รพ.สต. ทั้งหมด ในพื้นที่ดำเนินงาน คบส. 2 ใน 4 เกณฑ์)</p> <p>ปี 2558 ร้อยละ 77.08 (เป้าหมาย ร้อยละ 60 ของ รพ.สต. ทั้งหมด ในพื้นที่ดำเนินงาน คบส. 3 ใน 4 เกณฑ์)</p> <p>ปี 2559 ร้อยละ 72.56 (เป้าหมาย ร้อยละ 60 ของ รพ.สต. ทั้งหมด ในพื้นที่ดำเนินงาน คบส. ครบทั้ง 4 เกณฑ์)</p> <p>ปี 2560 (6 เดือน) ร้อยละ 45.72 ของ รพ.สต. ทั้งหมดในพื้นที่ ดำเนินงาน คบส. ครบทั้ง 4 เกณฑ์</p> <p>แนวทาง / วิธีการเก็บข้อมูล :</p> <p>สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดรวบรวมข้อมูลจำนวน รพ.สต. ทั้งหมดใน พื้นที่ และจำนวน รพ.สต. ที่ดำเนินงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์ สุขภาพ หรืออาหารปลอดภัย ครบทั้ง 4 เกณฑ์ตามที่ อย. กำหนด ได้แก่</p>	<p>ภก.อาทิตย์ พันเดช โทร. 02-590-7383 หน่วยงาน : กอง คบ. e-mail : kb@fda.moph.go.th</p>

ชุดข้อมูล	ข้อมูลที่ต้องการ	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
			<p>1. การรวบรวม และจัดทำฐานข้อมูลที่สำคัญในพื้นที่ชุมชน เช่น สถานที่จำหน่าย สถานที่ผลิต ร้านค้า รถเร่ ตลาดนัด เพื่อใช้เป็นข้อมูลในการตรวจสอบ และเฝ้าระวังผลิตภัณฑ์สุขภาพในชุมชน</p> <p>2. ตรวจสอบผลาก การแสดงสรรพคุณบนฉลาก ลักษณะทางกายภาพของผลิตภัณฑ์ (สี และกลิ่น) ตลอดจนความเหมาะสมของบรรจุภัณฑ์ และการเก็บรักษา</p> <p>3. เฝ้าระวังการโฆษณาผลิตภัณฑ์สุขภาพที่มีข้อความบ่งบอกถึงความโอ้อวดเกินจริง และอาจเกิดอันตราย ตามเคเบิ้ลทีวี วิทยูชุมชน หนังสือพิมพ์ วารสาร แผ่นพับ และโบว์ชัวร์และส่งข้อมูลการเฝ้าระวังให้ผู้รับผิดชอบดำเนินการต่อไป</p> <p>4. เพิ่มองค์ความรู้ ความเข้าใจเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์ต่างๆ ที่มีผลต่อสุขภาพในเรื่องการเลือกซื้อ เลือกบริโภคที่ถูกต้อง และขั้นตอนการติดตาม ตรวจสอบเฝ้าระวัง ตลอดจนการจัดการกับผลิตภัณฑ์ต่างๆ ให้แก่ กลุ่ม อสม. ครู/ นักเรียน อย. น้อย กลุ่มแม่บ้าน กลุ่มเยาวชน ผู้นำชุมชน เป็นต้น</p> <p>ประชากรกลุ่มเป้าหมาย : รพ.สต. ทั่วประเทศ</p> <p>แหล่งข้อมูล :สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดทั่วประเทศ</p> <p>รายการข้อมูล 1 : A = จำนวน รพ.สต. ในพื้นที่จังหวัดที่ดำเนินงาน</p>	

ชุดข้อมูล	ข้อมูลที่ต้องการ	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
			<p>คุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพครบทั้ง 4 เกณฑ์ตามที่ อย. กำหนด</p> <p>รายการข้อมูล 2: B = จำนวน รพ.สต. ทั้งหมดในพื้นที่จังหวัด</p> <p>สูตรคำนวณ : $(A/B) \times 100$</p> <p><u>งบประมาณสนับสนุนจังหวัด</u> : -</p> <p><u>สิ่งที่สนับสนุนจากส่วนกลาง</u> : -</p>	

ชุดข้อมูล	ข้อมูลที่ต้องการ	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
<p>4. เทศบาลที่มี การดำเนินงาน คุ้มครองผู้บริโภค ด้านผลิตภัณฑ์ สุขภาพ</p>	<p>เทศบาลที่มีการดำเนินงาน คุ้มครองผู้บริโภคด้าน ผลิตภัณฑ์สุขภาพ</p>	<p>-</p>	<p>ความสำคัญของชุดข้อมูล :</p> <p>ผลการดำเนินงานที่ผ่านมา (ถ้ามี) :</p> <p>ปี 2557 ร้อยละ 64.47 (เป้าหมาย ร้อยละ 40 ของเทศบาลทั้งหมด ในพื้นที่ดำเนินงาน คบส. 1 ใน 4 ภารกิจ)</p> <p>ปี 2558 ร้อยละ 58.84 (เป้าหมาย ร้อยละ 40 ของเทศบาลทั้งหมด ในพื้นที่ดำเนินงาน คบส. 1 ใน 4 ภารกิจ)</p> <p>ปี 2559 ร้อยละ 61.31 (เป้าหมาย ร้อยละ 40 ของเทศบาลทั้งหมด ในพื้นที่ดำเนินงาน คบส. 2 ใน 4 ภารกิจ)</p> <p>ปี 2560 (6 เดือน) ร้อยละ 49.86 ของเทศบาลทั้งหมดในพื้นที่ ดำเนินงาน คบส. 2 ใน 4 ภารกิจ</p> <p>แนวทาง / วิธีการเก็บข้อมูล :</p> <p>สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดรวบรวมข้อมูลจำนวน เทศบาลทั้งหมดใน พื้นที่ และจำนวนเทศบาลที่ดำเนินงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์ สุขภาพ ได้อย่างน้อย 2 ใน 4 ภารกิจดังต่อไปนี้</p> <p>1) ผลิตสื่อและเผยแพร่ประชาสัมพันธ์ข้อมูลข่าวสารด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ</p>	<p>ภก.อาทิตย์ พันเดช โทร. 02-590-7383 หน่วยงาน : กอง คบ. e-mail : kb@fda.moph.go.th</p>

ชุดข้อมูล	ข้อมูลที่ต้องการ	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
			<p>2) เสริมสร้างศักยภาพผู้บริหารโรคทั้งด้านความรู้ในการบริหารโรค และเรียกร้องสิทธิอันชอบธรรม</p> <p>3) สร้างและขยายเครือข่ายการมีส่วนร่วมในงานคุ้มครองผู้บริโภค ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพของผู้บริโภคในท้องถิ่น</p> <p>4) ดำเนินการ หรือร่วมดำเนินการ ตรวจสอบ ควบคุม กำกับ ผลิตภัณฑ์สุขภาพ ณ สถานที่จำหน่าย</p> <p>ประชากรกลุ่มเป้าหมาย : เทศบาล ทั่วประเทศ</p> <p>แหล่งข้อมูล : สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดทั่วประเทศ</p> <p>รายการข้อมูล 1 : A = จำนวนเทศบาลในพื้นที่จังหวัดที่ดำเนินงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ ได้อย่างน้อย 2 ใน 4 ภารกิจ</p> <p>รายการข้อมูล 2 : B = จำนวนเทศบาลทั้งหมดในพื้นที่จังหวัด</p> <p>สูตรคำนวณ : $(A/B) \times 100$</p> <p>งบประมาณสนับสนุนจังหวัด : -</p> <p>สิ่งที่สนับสนุนจากส่วนกลาง : -</p>	

ชุดข้อมูล	ข้อมูลที่ต้องการ	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน												
5. โครงการความปลอดภัยด้านเครื่องสำอาง (Cosmetic Safety)	<p>1. จำนวนสถานที่จำหน่ายเครื่องสำอางที่ตรวจสอบ/ ตกมาตรฐาน</p> <p>2. จำนวนรายการเครื่องสำอางที่ตรวจสอบ/ ตกมาตรฐาน จำแนกตาม</p> <p>2.1 สารห้ามใช้</p> <p>2.2 รายชื่อตามประกาศฯ</p> <p>34 รายการ</p> <p>2.3 ฉลากไม่ถูกต้อง</p> <p>2.4 เลขจดแจ้งไม่ถูกต้อง</p> <p>3. จำนวนรายการเครื่องสำอางกลุ่มเสี่ยงที่ผลการตรวจวิเคราะห์พบสารห้ามใช้ พร้อมรายชื่อเครื่องสำอางและข้อมูลที่เกี่ยวข้อง</p> <p>4. จำนวนร้านจำหน่ายที่</p>	<p>1) ตรวจแนะนำฉลากผลิตภัณฑ์เครื่องสำอาง ณ สถานที่จำหน่าย จำนวน 50 แห่ง/ จังหวัด</p> <p>2) ตรวจสอบการจำหน่ายและการใช้ผลิตภัณฑ์เครื่องสำอางในร้านเสริมสวย 10 แห่ง/จังหวัด</p> <p>3) ฝึกระวังสุ่มเก็บตัวอย่างเครื่องสำอางกลุ่มเสี่ยง จำนวน 10 ตัวอย่าง/จังหวัด</p>	<p>สถานการณ์/ ความสำคัญของตัวชี้วัด :</p> <p>จากการสำรวจ รวบรวมปัญหา และจัดลำดับความสำคัญของสินค้าไม่ปลอดภัยที่วางจำหน่ายอยู่ในแต่ท้องตลาด 5 อันดับแรกนั้นพบว่าหนึ่งในสินค้าไม่ปลอดภัยจากการประเมิน ได้แก่ เครื่องสำอางผสมสารห้ามใช้ ซึ่งการสืบสวนเพื่อดำเนินการตามกฎหมายนั้น จะไม่มีประสิทธิภาพ หากเครื่องสำอางไม่มีฉลาก หรือมีฉลากภาษาไทยไม่ครบถ้วน ไม่ถูกต้อง อันจะส่งผลกระทบต่อเศรษฐกิจและความเชื่อมั่นของประเทศ รวมถึงความปลอดภัยของผู้บริโภค</p> <p>ผลการดำเนินงานที่ผ่านมา:</p> <p>ผลการดำเนินงานในปีงบประมาณ 2557-2559</p> <p>-ผลการตรวจแนะนำสถานที่จำหน่ายเครื่องสำอาง และจำนวนรายการเครื่องสำอางที่ถูกต้องตามนิยาม</p> <p>ตารางแสดงผลการตรวจสถานที่จำหน่ายเครื่องสำอาง</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>ผลการดำเนินการ</th> <th>2557</th> <th>2558</th> <th>559</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>ตรวจสถานที่(แห่ง)</td> <td>21131</td> <td>1994</td> <td>5462</td> </tr> <tr> <td>จำนวนเครื่องสำอางที่ตรวจสอบ</td> <td>403062</td> <td>447307</td> <td>273681</td> </tr> </tbody> </table>	ผลการดำเนินการ	2557	2558	559	ตรวจสถานที่(แห่ง)	21131	1994	5462	จำนวนเครื่องสำอางที่ตรวจสอบ	403062	447307	273681	<p>1. นางสาวอนัญญา มณีภาค โทรศัพท์ 0-2590-7273-4</p> <p>2. นายฉัตรชัย พานิชศุภภรณ์ โทรศัพท์ 0-2590-7277-8 สำนักควบคุมเครื่องสำอางและวัตถุอันตราย</p>
ผลการดำเนินการ	2557	2558	559													
ตรวจสถานที่(แห่ง)	21131	1994	5462													
จำนวนเครื่องสำอางที่ตรวจสอบ	403062	447307	273681													

ชุดข้อมูล	ข้อมูลที่ต้องการ	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด				ผู้ประสานงาน
	<p>พบการกระทำผิดซ้ำ (เฉพาะกรณีพบสารห้ามใช้ และมีรายชื่อตามประกาศ สธ. เรื่องกำหนดชื่อ เครื่องสำอางที่ห้ามผลิต นำเข้า หรือขาย จำนวน 34 รายการ)</p> <p>5. จำนวนครั้งการรณรงค์ ประชาสัมพันธ์ให้ความรู้ / จำนวนคน</p>	<p>(หากเป็นจังหวัดที่ มีด่านตรวจสอบ เครื่องสำอาง สุ่มเก็บตัวอย่าง เครื่องสำอางกลุ่ม เสี่ยงเพิ่มเติม จำนวน 20 ตัวอย่าง/ด่าน)</p> <p>4) จำนวนร้าน จำหน่าย เครื่องสำอาง และ ร้านเสริมสวยใน จังหวัด ที่พบการ จำหน่าย เครื่องสำอางไม่ ถูกต้อง ได้รับการ ตรวจติดตามซ้ำ ทุกแห่ง</p>	ผ่านมาตรฐาน (ร้อยละ)	89.66	92.97	96.59	
			ตรวจสอบซ้ำ สถานที่ที่ฝ่าฝืน (ราย)	6819	10202	1993	
			ผ่านมาตรฐาน (ร้อยละ)	85.60	92.04	75.46	
			ตรวจสถานเสริม สวย	22 2	1842	1060	
			ผ่านมาตรฐาน (ร้อยละ)	90.77	95. 1	80. 7	

ชุดข้อมูล	ข้อมูลที่ต้องการ	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน																				
		5) รณรงค์ ประชาสัมพันธ์ให้ ความรู้ เจ้าหน้าที่ ผู้ประกอบการ ผู้บริโภค จำนวน 4 ครั้ง/จังหวัด	<p>-ตรวจวิเคราะห์ผลิตภัณฑ์เครื่องสำอางที่มีชื่อไม่เข้ากับเครื่องสำอางที่ เคยประกาศผลวิเคราะห์ ตารางแสดงผลการสุ่มตรวจวิเคราะห์ผลิตภัณฑ์เครื่องสำอาง</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>ผลการดำเนินการ</th> <th>2557</th> <th>2558</th> <th>2559</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>สุ่มตรวจวิเคราะห์ ผลิตภัณฑ์เครื่องสำอาง (รายการ)</td> <td>1449</td> <td>699</td> <td>744</td> </tr> <tr> <td>ผ่านมาตรฐาน (ร้อยละ)</td> <td>57.20</td> <td>60.06</td> <td>รอผล</td> </tr> </tbody> </table> <p>-รณรงค์ประชาสัมพันธ์ให้ความรู้ เจ้าหน้าที่ ผู้ประกอบการ ผู้บริโภคใน จังหวัด ตารางแสดงผลการประชาสัมพันธ์ ให้ความรู้</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>ผลการดำเนินการ</th> <th>2557</th> <th>2558</th> <th>2559</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>จำนวนครั้งการรณรงค์ ให้ความรู้ (ครั้ง)</td> <td>2232</td> <td>1842</td> <td>468</td> </tr> </tbody> </table>	ผลการดำเนินการ	2557	2558	2559	สุ่มตรวจวิเคราะห์ ผลิตภัณฑ์เครื่องสำอาง (รายการ)	1449	699	744	ผ่านมาตรฐาน (ร้อยละ)	57.20	60.06	รอผล	ผลการดำเนินการ	2557	2558	2559	จำนวนครั้งการรณรงค์ ให้ความรู้ (ครั้ง)	2232	1842	468	
ผลการดำเนินการ	2557	2558	2559																					
สุ่มตรวจวิเคราะห์ ผลิตภัณฑ์เครื่องสำอาง (รายการ)	1449	699	744																					
ผ่านมาตรฐาน (ร้อยละ)	57.20	60.06	รอผล																					
ผลการดำเนินการ	2557	2558	2559																					
จำนวนครั้งการรณรงค์ ให้ความรู้ (ครั้ง)	2232	1842	468																					

ชุดข้อมูล	ข้อมูลที่ต้องการ	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
			<p>แนวทางการดำเนินงาน :</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. ตรวจสอบและนำ ณ สถานที่จำหน่ายเครื่องสำอาง รวมทั้งแจกเอกสาร แผ่นพับคำแนะนำเกี่ยวกับฉลากภาษาไทยและรายชื่อเครื่องสำอางที่ประกาศกำหนดชื่อเครื่องสำอางที่ห้ามผลิต นำเข้า หรือขาย 34 รายการ เพื่อตรวจสอบเครื่องสำอางที่แสดงฉลากไม่ถูกต้อง ไม่ครบถ้วน ตามกฎหมาย และเครื่องสำอางที่ใช้ชื่อตรงกับที่เคยประกาศกำหนดว่า เป็นชื่อเครื่องสำอางที่ห้ามผลิต นำเข้า หรือขายไว้ จำนวน 50 แห่ง/จังหวัด 2. ตรวจสอบการจำหน่ายและการใช้ผลิตภัณฑ์เครื่องสำอางในร้านเสริมสวย จำนวน 10 แห่ง/จังหวัด 3. เฝ้าระวัง สุ่มเก็บตัวอย่างเครื่องสำอางกลุ่มเสี่ยง (เครื่องสำอางผสมสารไวท์เทนนิ่ง) เพื่อตรวจสอบสารห้ามใช้ 4 รายการ ได้แก่ สารประกอบปรอท ไฮโดรควิโนน กรดวิตามินเอ สเตียรอยด์ จำนวน 10 ตัวอย่าง/จังหวัด 4. สถานที่จำหน่ายเครื่องสำอางที่ไม่ถูกต้อง ตามข้อ 1 และข้อ 2 (เฉพาะกรณีเครื่องสำอางพบสารห้ามใช้ มีการแสดงฉลากไม่ถูกต้อง ไม่ครบถ้วนตามกฎหมาย หรือเป็นเครื่องสำอางที่มีรายชื่อตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข ลงวันที่ 29 กุมภาพันธ์ 2559 จำนวน 34 รายการ เรืองกำหนดชื่อเครื่องสำอางที่ห้ามผลิต นำเข้า หรือขาย) ได้รับการตรวจสอบ ติดตาม เฝ้าระวังซ้ำ ร้อยละ 100 ทั้งนี้หากพบว่า สถานที่จำหน่ายที่ตรวจสอบซ้ำยังคงกระทำการฝ่าฝืนซ้ำให้พิจารณา 	

ชุดข้อมูล	ข้อมูลที่ต้องการ	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
			<p>ดำเนินคดี แต่หากเป็นสถานที่จำหน่ายที่ไม่มีที่ตั้งชัดเจน (ตลาดนัด แผงลอย) ให้ประมวลหลักฐานส่งมายังสำนักงานคณะกรรมการอาหาร และยาเพื่อประกาศผลวิเคราะห์ต่อไป</p> <p>5. รณรงค์ประชาสัมพันธ์ให้ความรู้ เจ้าหน้าที่ ผู้ประกอบการ ผู้บริโภค จำนวน 4 ครั้ง/จังหวัด</p> <p>คำนิยาม : นิยาม “เครื่องสำอางถูกต้อง” หมายถึง</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.1 ไม่เป็นเครื่องสำอางที่ผสมสารห้ามใช้ 1.2 ไม่เป็นเครื่องสำอางที่มีรายชื่อตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข ลงวันที่ 29 กุมภาพันธ์ 2559 จำนวน 34 รายการ เรื่อง กำหนดชื่อ เครื่องสำอางที่ห้ามผลิต นำเข้า หรือขาย 1.3 เครื่องสำอางที่มีฉลากภาษาไทยครบถ้วน ถูกต้อง 1.4 เครื่องสำอางที่แสดงเลขจดแจ้งบนฉลากตรงตามที่ได้จดแจ้งไว้ต่อ ผู้รับแจ้ง <p>วิธีการเก็บรวบรวมข้อมูลรายงาน : สำรวจร้านจำหน่ายเครื่องสำอางในจังหวัด -รวบรวมจำนวนเครื่องสำอางทั้งหมดที่สำรวจในจังหวัด -รวบรวมจำนวนเครื่องสำอางที่ตรวจวิเคราะห์พบสารห้ามใช้ เครื่องสำอางตามรายชื่อที่มีประกาศฯ ห้ามผลิต นำเข้า หรือขาย</p>	

ชุดข้อมูล	ข้อมูลที่ต้องการ	ค่าเป้าหมาย (ถ้ามี)	รายละเอียด	ผู้ประสานงาน
			<p>เครื่องสำอางที่มีฉลากภาษาไทยไม่ครบถ้วนถูกต้องหรือไม่มีฉลากภาษาไทย และเครื่องสำอางที่แสดงเลขจดแจ้งบนฉลากไม่ตรงตามที่ได้รับจดแจ้งไว้ต่อผู้รับแจ้ง</p> <p>$(A-B) / A \times 100$</p> <p>A = จำนวนเครื่องสำอางที่สำรวจทั้งหมดในจังหวัด</p> <p>B = จำนวนเครื่องสำอางที่ตรวจวิเคราะห์พบสารห้ามใช้เครื่องสำอางตามรายชื่อที่มีประกาศฯ ห้ามผลิต นำเข้า หรือขาย เครื่องสำอางที่มีฉลากภาษาไทยไม่ครบถ้วนถูกต้องหรือไม่มีฉลากภาษาไทย และเครื่องสำอางที่แสดงเลขจดแจ้งบนฉลากไม่ตรงตามที่ได้รับจดแจ้งไว้ต่อผู้รับแจ้ง</p> <p>งบประมาณสนับสนุนจังหวัด : 8,500 บาท/จังหวัด</p> <p>สิ่งสนับสนุนจากส่วนกลาง : ค่าตรวจวิเคราะห์ตัวอย่างเครื่องสำอางกลุ่มเสี่ยง จังหวัดละ 10 ตัวอย่าง</p>	

รายละเอียดตัวชี้วัด (KPI Template) ในส่วนภูมิภาค
ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2561

ประเด็นที่ 1 : ผักและผลไม้สด

ตัวชี้วัด	ร้อยละของสถานที่ผลิต (คัตและบรรจุ) ผักและผลไม้สดที่ได้รับการพัฒนาผ่านเกณฑ์
คำนิยาม	<p>1. สถานที่ผลิต (คัตและบรรจุ) ผักและผลไม้สดได้รับพัฒนา หมายถึง สถานที่ผลิตตามขอบข่ายของประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดวิธีการผลิต เครื่องมือ เครื่องใช้ในการผลิตหรือการเก็บรักษาผักและผลไม้สดบางชนิดและการแสดงฉลาก ได้รับการพัฒนาตามคู่มือการพัฒนาสถานที่ผลิต (คัตและบรรจุ) ผักและผลไม้สด</p> <p>2. สถานที่ผลิตเป้าหมาย หมายถึง สถานที่ผลิต (คัตและบรรจุ) ผักและผลไม้สดที่สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดกำหนดให้เป็นสถานที่ที่จะดำเนินการสุ่มเก็บตัวอย่างผักและผลไม้สดตามขอบข่ายของประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดวิธีการผลิต เครื่องมือ เครื่องใช้ในการผลิตหรือการเก็บรักษาผักและผลไม้สดบางชนิดและการแสดงฉลาก</p>
เกณฑ์เป้าหมาย	ร้อยละ 50
ประชากรกลุ่มเป้าหมาย	สถานที่ผลิต (คัตและบรรจุ) ผักและผลไม้สดที่เข้าข่ายตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดวิธีการผลิต เครื่องมือ เครื่องใช้ในการผลิตหรือการเก็บรักษาผักและผลไม้สดบางชนิดและการแสดงฉลาก ทุกแห่งใน 77 จังหวัด
วิธีการจัดเก็บข้อมูล	<p>1. สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (อย.) ส่งข้อมูลสถานที่ (คัตและบรรจุ) ผักและผลไม้สด ตามขอบข่ายของประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดวิธีการผลิต เครื่องมือ เครื่องใช้ในการผลิตหรือการเก็บรักษาผักและผลไม้สดบางชนิดและการแสดงฉลาก (ข้อมูลจากวันที่ 30 สิงหาคม 2560) เพื่อให้สำนักงานสาธารณสุขจังหวัด (สสจ.) กำหนดสถานที่ผลิตเป้าหมายในการดำเนินงาน ภายในวันที่ 15 กันยายน 2560 ตามแบบฟอร์ม (เอกสารแนบตัวชี้วัด 1-1)</p> <p>2. สสจ. ตรวจสอบความถูกต้องของข้อมูลสถานที่ (คัตและบรรจุ) ผักและผลไม้สดที่ อย. ส่งให้ และยืนยันจำนวนสถานที่ผลิตเป้าหมายและระยะเวลาที่จะดำเนินการเฝ้าระวังในปีงบประมาณ พ.ศ. 2561 กลับมายัง อย. ทางไปรษณีย์อิเล็กทรอนิกส์: kb@fda.moph.go.th ภายในวันที่ 25 กันยายน 2560</p> <p>3. สสจ. ตรวจสอบประเมินและพัฒนาความพร้อมสถานที่ผลิต (คัตและบรรจุ) ผักและผลไม้สด ดังนี้</p> <p>3.1 ครั้งที่ 1 (ภายในเดือน ธันวาคม 2560)</p> <p>3.1.1 สสจ. ตรวจสอบประเมินสถานที่ผลิต (คัตและบรรจุ) ผักและผลไม้สดทุกแห่งที่มีอยู่ในเขตพื้นที่รับผิดชอบ โดยใช้หลักเกณฑ์การตรวจเครื่องใช้ในการผลิตและการเก็บรักษาผักหรือผลไม้สดบางชนิด ตามบัญชีหมายเลข 2 และบันทึกการตรวจ ดส. 13 (60) ตามบัญชีหมายเลข 3 แนบท้ายร่างประกาศกระทรวงสาธารณสุขฯ</p> <p>3.1.1.1 กรณีสถานที่ผลิตผ่านเกณฑ์</p> <p>(1) สสจ. สุ่มเก็บตัวอย่างผักและผลไม้สดทุกชนิดตามขอบข่ายของประกาศกระทรวงสาธารณสุขฯ ที่มีอยู่ในสถานที่ผลิตเป้าหมาย และรายงานในแบบรายงานตัวชี้วัดที่ 1-1</p> <p>(2) ส่งแบบรายงานตัวชี้วัดที่ 1-1 และเอกสารบันทึกการ</p>

ตัวชี้วัด	ร้อยละของสถานที่ผลิต (คัดและบรรจุ) ผักและผลไม้สดที่ได้รับการพัฒนาผ่านเกณฑ์
	<p>ตรวจ ตส. 13 (60) มายัง อย. ทางไปรษณีย์อิเล็กทรอนิกส์ kb@fda.moph.go.th หรือส่งเป็นหนังสือราชการมายังสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (กองส่งเสริมงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพในส่วนภูมิภาคและท้องถิ่น)</p> <p>3.1.1.2 กรณีสถานที่ผลิตไม่ผ่านตามเกณฑ์</p> <p>(1) กรณีสถานที่ผลิตที่ไม่ผ่านการตรวจประเมินในครั้งที่ 1 เป็นสถานที่ผลิตเป้าหมาย ขอให้ สสจ. กำหนดระยะเวลาที่จะดำเนินการสุ่มเก็บตัวอย่าง ภายหลังจากการพัฒนา สถานที่ผลิตเป้าหมาย มายัง อย. ภายในวันที่ 15 มกราคม 2561</p> <p>(2) ให้คำแนะนำในการพัฒนาสถานที่ผลิต (คัดและบรรจุ) ผักและผลไม้สด ที่ไม่ผ่านในการตรวจประเมินครั้งที่ 1 ทุกแห่งตามคู่มือการพัฒนา สถานที่ผลิต (คัดและบรรจุ) ผักและผลไม้สด และดำเนินการตามแนวทางข้อ 3.2</p> <p>3.2 ครั้งที่ 2 (ภายในเดือน มีนาคม 2561)</p> <p>3.2.1 ตรวจประเมินสถานที่ผลิต (คัดและบรรจุ) ผักและผลไม้สด ที่ไม่ผ่านในครั้งที่ 1 โดยใช้หลักเกณฑ์การตรวจเครื่องใช้ในการผลิตและการเก็บรักษาผักหรือผลไม้สดบางชนิด ตามบัญชีหมายเลข 2 และบันทึกการตรวจ ตส. 13 (60) ตามบัญชีหมายเลข 3 แนบท้ายร่างประกาศกระทรวงสาธารณสุขฯ</p> <p>3.2.2 กรณีเป็น สถานที่ผลิตเป้าหมาย ขอให้ สสจ. สุ่มเก็บตัวอย่างผักและผลไม้สดทุกชนิดตามขอบข่ายของประกาศกระทรวงสาธารณสุขฯ และรายงานในแบบรายงานตัวชี้วัดที่ 1-1</p> <p>3.2.3 ส่งแบบรายงานตัวชี้วัดที่ 1-1 และเอกสารบันทึกการตรวจ ตส. 13 (60) มายัง อย. ทางไปรษณีย์อิเล็กทรอนิกส์ kb@fda.moph.go.th หรือส่งเป็นหนังสือราชการมายังสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (กองส่งเสริมงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพในส่วนภูมิภาคและท้องถิ่น)</p> <p>4. กรณีที่จังหวัดไม่มีสถานที่ผลิต (คัดและบรรจุ) ผักและผลไม้สดที่เข้าข่ายตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขฯ ขอให้ สสจ. ดำเนินการ ดังนี้</p> <p>4.1 กำหนดระยะเวลาที่จะดำเนินการเฝ้าระวัง ณ สถานที่จำหน่าย ในปีงบประมาณ พ.ศ. 2561 ตามแบบฟอร์ม (เอกสารแนบตัวชี้วัดที่ 1-1) และส่งกลับมายัง อย. ทางไปรษณีย์อิเล็กทรอนิกส์: kb@fda.moph.go.th ภายในวันที่ 25 กันยายน 2560</p> <p>4.2 สุ่มเก็บตัวอย่างผักและผลไม้สดที่เข้าข่ายตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขฯ ณ สถานที่จำหน่ายค้าปลีกหรือค้าส่ง ในจังหวัดนั้น และรายงานผลในแบบรายงานตัวชี้วัดที่ 1-2 เพื่อเป็นข้อมูลในการพัฒนาสถานที่จำหน่ายต่อไป (ภายในเดือนธันวาคม 2560)</p> <p>4.3 รายงานผลการดำเนินงานทางไปรษณีย์อิเล็กทรอนิกส์ kb@fda.moph.go.th หรือส่งเป็นหนังสือราชการมายังสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (กองส่งเสริมงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพในส่วนภูมิภาคและท้องถิ่น)</p> <p>หมายเหตุ</p> <p>1. ปริมาณตัวอย่างผักและผลไม้สดที่เก็บเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์ แสดงในเอกสารชี้แจง KPI Template ในส่วนของภาคผนวก</p>

ตัวชี้วัด	ร้อยละของสถานที่ผลิต (คัตและบรรจุ) ผักและผลไม้สดที่ได้รับการพัฒนาผ่านเกณฑ์								
	<p>2. การส่งตัวอย่างตรวจวิเคราะห์ ณ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ หรือศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ โปรตระบุในหนังสือส่งตัวอย่างผลิตภัณฑ์ในช่องหมายเหตุว่า</p> <ul style="list-style-type: none"> “ ภายใต้แผนการเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์สุภาพของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2561 ขอให้ส่งสำเนาผลวิเคราะห์ถึงสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (กองส่งเสริมงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุภาพในส่วนภูมิภาคและท้องถิ่น)” 								
แหล่งข้อมูล	ส่วนกลาง : สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ส่วนภูมิภาค : สำนักงานสาธารณสุขจังหวัด								
รายการข้อมูล 1	A = จำนวนของสถานที่ผลิต (คัตและบรรจุ) ผักและผลไม้สดที่ได้รับการพัฒนา								
รายการข้อมูล 2	B = จำนวนของสถานที่ผลิต (คัตและบรรจุ) ผักและผลไม้สดทุกแห่งในจังหวัด								
สูตรคำนวณตัวชี้วัด	ร้อยละของสถานที่ผลิต (คัตและบรรจุ) ผักและผลไม้สดที่ได้รับการพัฒนาผ่านเกณฑ์ = (A/B)x100								
หน่วยงานจัดเก็บข้อมูล	ส่วนกลาง : สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ส่วนภูมิภาค : สำนักงานสาธารณสุขจังหวัด								
วิธีการรายงาน/ความถี่ในการรายงาน	<p>รายงานผลการดำเนินงานตามแบบรายงานตัวชี้วัดที่ 1-1 หรือ แบบรายงานตัวชี้วัดที่ 1-2 ทางไปรษณีย์อิเล็กทรอนิกส์ : kb@fda.moph.go.th หรือเป็นหนังสือราชการมายังสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (กองส่งเสริมงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุภาพในส่วนภูมิภาคและท้องถิ่น) โดยรายงาน ดังนี้</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>ครั้งที่</th> <th>ระยะเวลาการรายงาน</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>ภายใน 20 ธ.ค. 60</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>ภายใน 20 มี.ค. 61</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>ภายใน 20 พ.ค. 61</td> </tr> </tbody> </table> <p>หมายเหตุ : ตัดข้อมูลภายในวันที่กำหนดและจะดึงข้อมูลในวันถัดไป</p>	ครั้งที่	ระยะเวลาการรายงาน	1	ภายใน 20 ธ.ค. 60	2	ภายใน 20 มี.ค. 61	3	ภายใน 20 พ.ค. 61
ครั้งที่	ระยะเวลาการรายงาน								
1	ภายใน 20 ธ.ค. 60								
2	ภายใน 20 มี.ค. 61								
3	ภายใน 20 พ.ค. 61								
หน่วยงานที่รายงาน	ส่วนกลาง : สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ส่วนภูมิภาค : สำนักงานสาธารณสุขจังหวัด								
หน่วยงานรับผิดชอบตัวชี้วัด	สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา								
ผู้ให้ข้อมูลทางวิชาการ/ผู้ประสานงานจัดทำรายงานตัวชี้วัด/โทรศัพท์	<p>ผู้ให้ข้อมูลทางวิชาการ: นางสาวจุไรรัตน์ ถนอมกิจ โทรศัพท์ 02-590-7406</p> <p>ผู้ประสานงาน : 1. นางสาวกนกเนตร รัตนจันทร์ โทรศัพท์: 0-2590-7030 2. นางสาวรวลัญช์ พูลสวัสดิ์ โทรศัพท์: 0-2590-7030</p>								
หน่วยงานนำเข้าข้อมูล	ส่วนกลาง : สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ส่วนภูมิภาค : สำนักงานสาธารณสุขจังหวัด								
การนำข้อมูลไปใช้ประโยชน์	เพื่อรองรับประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง กำหนดวิธีการผลิต เครื่องมือ เครื่องใช้ ในการผลิตและการเก็บรักษาผักและผลไม้สดบางชนิดและการแสดงฉลาก								

รายชื่อผักหรือผลไม้สด

แบบทำยตัวชี้วัด: ร้อยละของผักและผลไม้สดมีความปลอดภัยจากสารเคมีกำจัดศัตรูพืช

ผลไม้สด	ชื่อวิทยาศาสตร์ ¹
กล้วย (banana)	<i>Musa</i> spp.
เกาลัด (chestnuts)	<i>Castanea</i> spp.
แก้วมังกร (dragon fruit/pitaya)	<i>Hylocereus</i> spp.; <i>Hylocereus undatus</i> (Haw.) Britton & Rose; <i>Hylocereus megalanthus</i> (K. Schum. ex Vaupel) Ralf Bauer; <i>Hylocereus polyrhizus</i> (F.A.C. Weber) Britton & Rose; <i>Hylocereus ocamponis</i> (Salm-Dyck) Britton & Rose; <i>Hylocereus triangularis</i> (L.) Britton & Rose
แตงเทศ ได้แก่ แคนตาลูป (cantaloupe) และเมลอน (melon)	<i>Cucumis melo</i> L.
เงาะ (rambutan)	<i>Nephelium lappaceum</i> L.
ชมพู่ (java apple; wax jambu; wax apple; rose apple)	<i>Syzygium samarangense</i> (Blume) Merr. & L.M. Perry Syn. <i>Eugenia javanica</i> L.
แตงโม (watermelon)	<i>Citrullus lanatus</i> (Thunb.) Matsum. & Nakai Syn. <i>Citrullus vulgaris</i> Schrad.; <i>Colocynthis citrullus</i> (L.) Kuntze
ทับทิม (pomegranate)	<i>Punica granatum</i> L.
ฝรั่ง (guava)	<i>Psidium guajava</i> L.
พุทรา (jujube, Indian)	<i>Ziziphus mauritiana</i> L.; Syn. <i>Ziziphus jujuba</i> Mill.
มะม่วง (mango)	<i>Mangifera indica</i> L.
มะละกอ (papaya)	<i>Carica papaya</i> L.
ละมุด (sapodilla)	<i>Manilkara zapota</i> L.; Syn. <i>Manilkara achras</i> (Mill.) Fosberg; <i>Achras zapota</i> L.
ลำไย (longan)	<i>Dimocarpus longan</i> Lour.; Syn. <i>Nephelium longana</i> Cambess.; <i>Euphoria longana</i> Lam.
สตรอว์เบอร์รี่ (strawberries)	<i>Fragaria x ananassa</i> (Duchesne ex Weston) Duchesne ex Rozier
ส้มเปลือกกล่อน (mandarins)	<i>Citrus reticulata</i> Blanco และลูกผสม รวมทั้ง <i>Citrus nobilis</i> Lour.; <i>Citrus deliciosa</i> Ten.; <i>Citrus tangarina</i> Hort.; <i>Citrus mitis</i> Blanco Syn. <i>Citrus madurensis</i> Lour.; <i>Citrus unshiu</i> Marcow

¹ อ้างอิงตามมาตรฐานสินค้าเกษตร มกษ.๙๐๔๕-๒๕๕๙ การจัดกลุ่มสินค้าเกษตร: พืช

ผลไม้สด	ชื่อวิทยาศาสตร์ ²
ส้มเปลือกไม่ล่อน (oranges) เช่น ส้มเกลี้ยง	<i>Citrus sinensis</i> Osbeck, <i>Citrus aurantium</i> L. รวมทั้งลูกผสมและชนิด <i>Citrus myrtifolia</i> Raf.; <i>Citrus salicifolia</i> Raf.
สาหลี่ (pear, oriental; Chinese pear;nashi pear; sand pear; snow pear)	<i>Pyrus pyrifolia</i> (Burm. f.) Nakai; <i>Pyrus lindleyi</i> Rehder; <i>Pyrus nivalis</i> Jacq.
องุ่น (grapes)	<i>Vitis vinifera</i> L.
แอปเปิล (apple)	<i>Malus domestica</i> Borkh.
ผักสด	
กระเทียม (garlic) กระเทียมโทน และกระเทียมจีน (onion, Chinese)	<i>Allium sativum</i> L. and <i>Allium chinense</i> G. Don; Syn. <i>Allium bakeri</i> Regel
กะหล่ำดอก (cauliflower) รวมทั้งกะหล่ำเจดีย์ (romanesco broccoli)	<i>Brassica oleracea</i> var. <i>botrytis</i> L.
กะหล่ำปลี (cabbages) รวมทั้งกะหล่ำปลีไวย่น	<i>Brassica oleracea</i> var. <i>capitata</i> L.
กุยช่าย (chives, Chinese)	<i>Allium tuberosum</i> Rottler ex Spreng.
ข่า (galangal)	<i>Languas galanga</i> (L.) Stunz; Syn. <i>Alpinia galanga</i> Sw.; <i>Languas officinarum</i> (Hance) Farwell; Syn. <i>Alpinia officinarum</i> Hance <i>Kaempferia galanga</i> L.
คะน้า (Chinese broccoli; Chinese kale)	<i>Brassica oleracea</i> var. <i>alboglabra</i> (L.H. Bailey) Musil
แครอท (carrot)	<i>Daucus carota</i> L.
ต้นหอม (spring onion) และต้นหอมญี่ปุ่น (onion, welsh; Japanese bunching onion; Chinese small onion; green onion)	<i>Allium cepa</i> L., White Portugal and <i>Allium fistulosum</i> L.
ถั่วงอก (bean sprout)	<i>Vigna radiata</i> (L.) R. Wilczek
ใบตำลึง (ivy gourd)	<i>Coceinia grandis</i> (L.) Voigt
แตงกวา แตงร้าน (cucumber)	<i>Cucumis sativus</i> L.
ถั้วฝักยาว (yard-long bean)	<i>Vigna unguiculata</i> subsp. <i>sesquipedalis</i> (L.) Verdc.
ถั้วลันเตา (garden pea)	<i>Pisum sativum</i> var. <i>sativum</i>
บร็อกโคลี (broccoli) รวมทั้ง กะหล่ำดอกอิตาเลียน (broccoli, sprouting) แขนง	<i>Brassica oleracea</i> L. var. <i>italica</i> Plenck

² อ้างอิงตามมาตรฐานสินค้าเกษตร มกษ.๙๐๔๕-๒๕๕๙ การจัดกลุ่มสินค้าเกษตร: พืช

ผักสด	ชื่อวิทยาศาสตร์ ³
กะเพรา โหระพา ใบแมงลัก (basil)	<i>Ocimum basilicum</i> L.; <i>Ocimum x africanum</i> Lour.; <i>Ocimum basilicum</i> L. <i>Ocimum x citrodorum</i> Vis.; <i>Ocimum minimum</i> L.; <i>Ocimum americanum</i> L.; <i>Ocimum gratissimum</i> L.; <i>Ocimum tenuiflorum</i> L.
ใบบัวบก (pennywort)	<i>Centella asiatica</i> (L.) Urb.
ผักปวยเล้ง (spinach)	<i>Spinacia oleracea</i> L.
ผักกาดขาวปลี (Chinese cabbage)	<i>Brassica rapa</i> L. subsp. <i>pekinensis</i> (Lour.) Kitam. Syn. <i>Brassica pekinensis</i> (Lour.) Rupr., <i>Brassica rapa</i> var. <i>pekinensis</i> (Lour) Olsson
ผักโขม (amaranth)	<i>Amaranthus</i> spp.
ผักบุ้ง (kangkung/water spinach)	<i>Ipomoea aquatica</i> Forssk.
พริกเผ็ด (chili) รวมทั้งพริกชี้ฟ้า พริกหนุ่ม	<i>Capsicum annuum</i> L. พันธุ์ที่เผ็ดร้อน
พริกหวาน (peppers, sweet /peppers, bell) รวมทั้งปราปิกา (prapika)	<i>Capsicum annuum</i> var. <i>grossum</i> (Willd.) Sendt. and <i>Capsicum annuum</i> var. <i>longum</i> (DC.) Sendt.
ฟักทอง (pumpkins)	<i>Cucurbita maxima</i> Duchesne; <i>Cucurbita argyrosperma</i> C. Huber; <i>Cucurbita moschata</i> Duchesne; <i>Cucurbita pepo</i> L. and <i>Cucurbita pepo</i> subsp. <i>pepo</i>
มะเขือเทศ (tomato)	<i>Lycopersicon esculentum</i> Mill. Syn. <i>Solanum lycopersicum</i> L.
มะเขือเปราะ (Thai eggplant)	<i>Solanum undatum</i> Lam.
มันฝรั่ง (potato)	<i>Solanum tuberosum</i> L.
หอมแดง (shallot)	<i>Allium cepa</i> L. var. <i>aggregatum</i> G.Don.
เห็ด (mushrooms) ที่เพาะเลี้ยง เช่น เห็ดโคนญี่ปุ่น, เห็ดโคนซิเมจิ, เห็ดหูหนูดำ, เห็ดหลินจือ, เห็ดหอม, เห็ดฟาง, เห็ดหูหนูขาว เป็นต้น	เช่น <i>Agaricus</i> spp. พันธุ์ที่เพาะปลูก; <i>Agrocybe aegerita</i> ; <i>Hypsizygus tessellates</i> (Bull.) Singer; <i>Auricularia auricular-judea</i> (Bull.) Quél.; <i>Ganoderma lucidum</i> (Curtis) P. Karst., and other <i>Ganoderma</i> spp.; <i>Lentinula edodes</i> (Berk.) Pegler; <i>Volvariella volvacea</i> (Bull.) Singer; <i>Tremella fuciformis</i> Berk.; <i>Auricularia polytricha</i> (Mont.) Sacc.; <i>Termitomyces</i> sp. เป็นต้น

³ อ้างอิงตามมาตรฐานสินค้าเกษตร มกษ.๙๐๔๕-๒๕๕๙ การจัดกลุ่มสินค้าเกษตร: พืช

แบบรายงานตัวชี้วัด 1-1 ร้อยละของสถานที่ผลิต (คัดและบรรจุ) ผักและผลไม้ที่ได้รับการประเมินและพัฒนา

สำนักงานสาธารณสุขจังหวัด

ชื่อ สกุล ผู้รายงาน โทร. e mail.....

วันที่รายงาน.....

ลำดับ	ชื่อสถานที่ผลิต	ที่ตั้ง	ชนิดผักและผลไม้สดที่คัดและบรรจุ (ระบุสายพันธุ์)	ผลการตรวจประเมินสถานที่ผลิต			การจัดทำฉลาก (มี/ไม่มี)			สถานที่กลุ่มเป้าหมายสำรวจเฝ้าระวัง			หมายเหตุ
				คะแนนรวม			ชื่อและที่ตั้งของผู้ผลิต	เลขสถานที่ผลิต/นำเข้า	รหัสสัญลักษณ์หรือรูปแบบใดๆ บ่งชี้รุ่นการผลิต	ใช่	ไม่ใช่	ระยะเวลาที่จะดำเนินการเฝ้าระวัง (ระบุเดือน/ปี)	
				ผ่าน	ไม่ผ่าน	ข้อบกพร่อง							

หมายเหตุ : หากมีข้อสงสัยกรุณาติดต่อนางสาวจุไรรัตน์ ถนอมกิจ / 02 590 7406.....

.....นางสาวกนกนทร รัตนจันทร์ /นางสาววรวิญญ์ พูลสวัสดิ์ 02 590 7030.....

แบบรายงานตัวชี้วัดที่ 1-2 : ร้อยละของสถานที่ผลิต (คัดและบรรจุ) ผักและผลไม้สดที่ได้รับการประเมินและพัฒนา														
สำนักงานสาธารณสุขจังหวัด														
ชื่อ-สกุล ผู้รายงาน โทร. e-mail														
วันที่รายงาน.....														
วันที่เก็บตัวอย่าง														
สถานที่เก็บตัวอย่าง <input type="checkbox"/> ห้างค้าปลีก <input type="checkbox"/> ตลาด ระบุชื่อร้าน/แผง หรือ อาคาร/ทะเบียนรถ.....														
ตำบล/แขวง.....อำเภอ/เขต.....จังหวัด.....														
ลำดับ	ชนิดผักผลไม้ (ระบุสายพันธุ์)	ชื่อสถานที่เก็บตัวอย่าง (ระบุชื่อห้าง/ตลาด)	ยี่ห้อสินค้า (ถ้ามีระบุ)	ฉลาก	รหัสสินค้า (ถ้ามีระบุ)	แหล่งที่มา (ถ้าทราบให้ ระบุชื่อและ ที่ตั้ง)	รายละเอียดอื่นๆ ของตัวอย่าง (ถ้ามีระบุ)					รายละเอียดผู้ขาย (ระบุชื่อ-เบอร์ติดต่อ)	ช่วงระยะเวลา ที่จะดำเนินการเฝ้าระวัง (ระบุเดือน/ปี)	หมายเหตุ
							ชื่อผู้ผลิต	วันเดือนปี ที่ผลิต	Lot no.	เครื่องหมาย รับรอง	อื่นๆ			
				<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี										
				<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี										
				<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี										
				<input type="checkbox"/> มี <input type="checkbox"/> ไม่มี										

หมายเหตุ : 1. หากมีข้อสงสัยกรุณาติดต่อผู้ให้ข้อมูลทางวิชาการ: นางสาวจโรรัตน์ ถนอมกิจ โทร. 02-590-7406.....

ผู้ประสานงานตามตัวชี้วัด: นางสาวกนกเนตร รัตนจันทร์/นางสาวรวรลัญช์ พูลสวัสดิ์ โทร. 0-2590-7030

2. ส่งรายงานทาง e-mail : kb@fda.moph.go.th

ประเด็นที่ 2 : ผลผลิตนมโรงเรียน

ตัวชี้วัด	ร้อยละของสถานที่ผลิตนมโรงเรียนที่ได้รับการตรวจประเมินและสุ่มเก็บตัวอย่างตามแนวทางที่กำหนด
คำนิยาม	นมโรงเรียน คือ ผลผลิตนมพร้อมดื่ม โดยมีคุณภาพมาตรฐานของผลิตภัณฑ์เป็นไปตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข (ฉบับที่ 350) พ.ศ. 2556 เรื่องนมโค และประกาศกระทรวงสาธารณสุข (ฉบับที่ 364) พ.ศ. 2556 เรื่อง มาตรฐานอาหารด้านจุลินทรีย์ที่ทำให้เกิดโรค
เกณฑ์เป้าหมาย	ร้อยละ 100
ประชากรกลุ่มเป้าหมาย	ผลิตภัณ์นมโรงเรียน ณ สถานที่ผลิต
วิธีการจัดเก็บข้อมูล	<p>1. สำนักงานสาธารณสุขจังหวัด (สสจ.) (เฉพาะจังหวัดที่มีสถานที่ผลิต) ดำเนินการดังนี้</p> <p>1.1 <u>กิจกรรมเฝ้าระวังประจำปี</u></p> <p>1.1.1 <u>ตรวจประเมินสถานที่ผลิตนมโรงเรียนทุกแห่งในจังหวัด</u> ตามหลักเกณฑ์ GMP</p> <p>1.1.2 สุ่มเก็บตัวอย่างผลิตภัณ์นมโรงเรียน ณ สถานที่ผลิต และส่งตัวอย่างเพื่อตรวจวิเคราะห์คุณภาพมาตรฐานตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข (ฉบับที่ 350) พ.ศ. 2556 เรื่อง นมโค และประกาศกระทรวงสาธารณสุข (ฉบับที่ 364) พ.ศ.2556 เรื่อง มาตรฐานอาหารด้านจุลินทรีย์ที่ทำให้เกิดโรค โดยมีรายการตรวจวิเคราะห์ ดังนี้</p> <p>(1) <u>นมโคชนิดพาสเจอร์ไรส์</u> ตรวจวิเคราะห์จำนวน 10 รายการ ได้แก่ เนื้อนมไม่รวมมันเนย มันเนย โปรตีน แคลเซียมทั้งหมด แคลเซียมชนิดโคลิฟอร์ม <i>Escherichia coli</i>, <i>Salmonella</i> spp, <i>Staphylococcus aureus</i>, <i>Listeria monocytogenes</i> และ <i>Bacillus cereus</i></p> <p>(2) <u>นมโคชนิดยูเอชที</u> ตรวจวิเคราะห์จำนวน 9 รายการ ได้แก่ เนื้อนมไม่รวมมันเนย มันเนย โปรตีน แคลเซียมทั้งหมด <i>Escherichia coli</i>, <i>Salmonella</i> spp., <i>Staphylococcus aureus</i>, <i>Listeria monocytogenes</i> และ <i>Bacillus cereus</i></p> <p>โดยดำเนินการเก็บตัวอย่าง จำนวน 2 ครั้ง (1 ครั้ง/ภาคการศึกษา) ดังนี้</p> <ul style="list-style-type: none"> • <u>ภาคการศึกษาที่ 2 ปีการศึกษา 2560</u> ช่วงเดือน พ.ย. 60 • <u>ภาคการศึกษาที่ 1 ปีการศึกษา 2561</u> ช่วงเดือน มิ.ย. 61 <p>ทั้งนี้การส่งตัวอย่างตรวจวิเคราะห์ ณ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์หรือศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ <u>โปรดระบุในหนังสือนำส่งตัวอย่างผลิตภัณ์ ดังนี้</u></p> <p>(1) หัวหนังสือตรงกลางด้านบน ระบุว่า “<u>นมโรงเรียน</u>” ด้วยตัวอักษรสีแดง</p> <p>(2) หัวหนังสือด้านขวาบน ระบุว่า “<u>รอบสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา</u>”</p> <p>(3) ในช่องหมายเหตุระบุว่า</p> <ul style="list-style-type: none"> • “ภายใต้แผนการเก็บตัวอย่างผลิตภัณ์สุขภาพ ของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2561 • ขอให้ส่งสำเนาผลวิเคราะห์ถึงสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (กองส่งเสริมงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณ์สุขภาพในส่วนภูมิภาคและท้องถิ่น)” <p><u>หมายเหตุ</u> : สถานที่ประกอบการใดที่ผลิตนมโรงเรียนทั้งชนิดยูเอชทีและ</p>

ตัวชี้วัด	ร้อยละของสถานที่ผลิตนมโรงเรียนที่ได้รับการตรวจประเมินและสุ่มเก็บตัวอย่างตามแนวทางที่กำหนด
	<p>พาสเจอร์ไรส์ต้องเก็บตัวอย่างตรวจวิเคราะห์ให้ครบทั้ง 2 ชนิด (ชนิดละ 1 ตัวอย่าง รวม 2 ตัวอย่าง)</p> <p>1.2 กิจกรรมเฝ้าระวังประจำเดือน</p> <p>1.2.1 สุ่มเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์นมโรงเรียน ณ สถานที่ผลิต ตรวจวิเคราะห์คุณภาพมาตรฐานเฉพาะด้านเชื้อจุลินทรีย์ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข (ฉบับที่ 350) พ.ศ. 2556 เรื่อง นมโค และประกาศกระทรวงสาธารณสุข (ฉบับที่ 364) พ.ศ. 2556 เรื่อง มาตรฐานอาหารด้านจุลินทรีย์ที่ทำให้เกิดโรค</p> <p>โดยดำเนินการเก็บตัวอย่าง ทุกเดือน นอกเหนือจากแผนการเฝ้าระวังประจำปี โดยกำหนดให้ผู้ประกอบการรับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์ และรายงานผลการดำเนินงานในแบบรายงานตัวชี้วัดที่ 2</p> <p>ทั้งนี้การส่งตัวอย่างตรวจวิเคราะห์ ณ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์หรือศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ โปรดระบุในหนังสือนำส่งตัวอย่างผลิตภัณฑ์ ดังนี้</p> <p>(1) หัวหนังสือตรงกลางด้านบน ระบุว่า “นมโรงเรียน” ด้วยตัวอักษรสีแดง</p> <p>(2) หัวหนังสือด้านขวาบน ระบุว่า “รอบผู้ประกอบการ”</p> <p>(3) ในช่องหมายเหตุระบุ “ขอให้ส่งสำเนาผลวิเคราะห์ถึงสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (กองส่งเสริมงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพในส่วนภูมิภาคและท้องถิ่น)”</p> <p>หมายเหตุ : สถานที่ประกอบการใดที่ผลิตนมโรงเรียนทั้งชนิดยูเอชทีและพาสเจอร์ไรส์ต้องเก็บตัวอย่างตรวจวิเคราะห์ให้ครบทั้ง 2 ชนิด (ชนิดละ 1 ตัวอย่าง รวม 2 ตัวอย่าง)</p>
แหล่งข้อมูล	<p>ส่วนกลาง : สำนักอาหาร สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา</p> <p>ส่วนภูมิภาค : . สำนักงานสาธารณสุขจังหวัด</p>
รายการข้อมูล 1	A = จำนวนครั้งที่ดำเนินการสุ่มเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์นมโรงเรียน ณ สถานที่ผลิตนมโรงเรียน
รายการข้อมูล 2	B = จำนวนครั้งที่ดำเนินการสุ่มเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์นมโรงเรียนตามแนวทางที่กำหนดในปีงบประมาณ พ.ศ. 2561 = 12 ครั้ง
สูตรคำนวณตัวชี้วัด	ร้อยละของสถานที่ผลิตนมโรงเรียนที่ได้รับการตรวจประเมินและสุ่มเก็บตัวอย่างตามแนวทางที่กำหนด = $(A/B) \times 100$
หน่วยงานจัดเก็บข้อมูล	<p>ส่วนกลาง : สำนักอาหาร สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา</p> <p>ส่วนภูมิภาค : . สำนักงานสาธารณสุขจังหวัด</p>
วิธีการรายงาน/ความถี่ในการรายงาน	<p>รายงานข้อมูล ดังนี้</p> <p>1. ผลการดำเนินงานตามแบบรายงานตัวชี้วัดที่ 2 ทางไปรษณีย์อิเล็กทรอนิกส์ : kb@fda.moph.go.th หรือเป็นหนังสือราชการมายังสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (กองส่งเสริมงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพในส่วนภูมิภาคและท้องถิ่น) โดยรายงานดังนี้</p>

ตัวชี้วัด	ร้อยละของสถานที่ผลิตนมโรงเรียนได้รับการตรวจประเมินและสุ่มเก็บตัวอย่างตามแนวทางที่กำหนด											
	<table border="1"> <thead> <tr> <th>ครั้งที่</th> <th>ระยะเวลาการรายงาน</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>ภาคการศึกษาที่ 2 ปีการศึกษา 2560 ภายในวันที่ 10 ธันวาคม 2560 *</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>ภายในวันที่ 20 มีนาคม 2561</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>ภาคการศึกษาที่ 1 ปีการศึกษา 2561 ภายในวันที่ 10 กรกฎาคม 2561*</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>ภายในวันที่ 15 กันยายน 2561</td> </tr> </tbody> </table>	ครั้งที่	ระยะเวลาการรายงาน	1	ภาคการศึกษาที่ 2 ปีการศึกษา 2560 ภายในวันที่ 10 ธันวาคม 2560 *	2	ภายในวันที่ 20 มีนาคม 2561	3	ภาคการศึกษาที่ 1 ปีการศึกษา 2561 ภายในวันที่ 10 กรกฎาคม 2561*	4	ภายในวันที่ 15 กันยายน 2561	<p>หมายเหตุ : 1. * เนื่องจากต้องรายงานผลการดำเนินงานต่อคณะกรรมการโคนมและผลิตภัณฑ์ในการจัดสรรสิทธิ์</p> <p>2. ตัดข้อมูลภายในวันที่กำหนดและจะดึงข้อมูลในวันถัดไป</p> <p>2. ส่งสำเนาผลการตรวจประเมินสถานที่ผลิตและรายงานผลวิเคราะห์ผลิตภัณฑ์นมโรงเรียน โดยส่งเป็นหนังสือราชการมายังสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (กองส่งเสริมงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพในส่วนภูมิภาคและท้องถิ่น)</p>
ครั้งที่	ระยะเวลาการรายงาน											
1	ภาคการศึกษาที่ 2 ปีการศึกษา 2560 ภายในวันที่ 10 ธันวาคม 2560 *											
2	ภายในวันที่ 20 มีนาคม 2561											
3	ภาคการศึกษาที่ 1 ปีการศึกษา 2561 ภายในวันที่ 10 กรกฎาคม 2561*											
4	ภายในวันที่ 15 กันยายน 2561											
หน่วยงานที่รายงาน	ส่วนกลาง : สำนักงานอาหาร สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ส่วนภูมิภาค : . สำนักงานสาธารณสุขจังหวัด											
หน่วยงานรับผิดชอบตัวชี้วัด	สำนักงานอาหาร สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา											
ผู้ให้ข้อมูลทางวิชาการ/ ผู้ประสานงาน จัดทำรายงานตัวชี้วัด/ โทรศัพท์	ผู้ให้ข้อมูลทางวิชาการ: นางสาวโชติณภา เหล่าไพบูลย์ โทรศัพท์: 0-2590-7206 ผู้ประสานงาน : 1. นางสาวกนกเนตร รัตนจันท โทรศัพท์: 0-2590-7030 2. นางสาววรวิมลย์ พูลสวัสดิ์ โทรศัพท์: 0-2590-7030											
หน่วยงานนำเข้าข้อมูล	ส่วนกลาง : สำนักงานอาหาร สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ส่วนภูมิภาค : . สำนักงานสาธารณสุขจังหวัด											
การนำข้อมูลไปใช้ประโยชน์	เพื่อนำไปควบคุมและกำกับดูแลคุณภาพนมโรงเรียนต่อไป											

(ร่าง) แบบรายงานตัวชีวิต 2 : ร้อยละของสถานที่ผลิตนมโรงเรียนที่ได้รับการตรวจประเมินและสั่งเก็บตัวอย่างตามแผนที่กำหนด				
สำนักงานสาธารณสุขจังหวัด				
ชื่อ-สกุล ผู้รายงาน โทร. e-mail				
วันที่รายงาน				
1. กิจกรรมเฝ้าระวังประจำปี				
เลขที่	จำนวนสถานที่ผลิตที่ตรวจประเมินและเก็บตัวอย่าง (แห่ง)	จำนวนผลิต ก้อนจกที่เก็บ (รายการ)	จำนวนผลิต ก้อนจกที่ได้รับผลวิเคราะห์ (รายการ)	จำนวนผลิต ก้อนจกที่อยู่ระหว่างการรอผลวิเคราะห์ (รายการ)
2/2560				
1/2561				
2. กิจกรรมเฝ้าระวังประจำเดือน				
เดือน	จำนวนสถานที่ผลิตที่เก็บตัวอย่าง (แห่ง)	จำนวนผลิต ก้อนจกที่เก็บ (รายการ)	จำนวนผลิต ก้อนจกที่ได้รับผลวิเคราะห์ (รายการ)	จำนวนผลิต ก้อนจกที่อยู่ระหว่างการรอผลวิเคราะห์ (รายการ)
ต.ค.-60				
พ.ย.-60				
ธ.ค.-60				
ม.ค.-61				
ก.พ.-61				
มี.ค.-61				
เม.ย.-61				
พ.ค.-61				
มิ.ย.-61				
ก.ค.-61				
ส.ค.-61				
ก.ย.-61				
หมายเหตุ : หากมีข้อสงสัยกรุณาติดต่อนางสาวโชติณา เหล่าใหญ่ชัย / 02-590-7206.....				
นางสาวกนกนทร รัตนจันทร์ / นางสาวรวัญญา พงษ์สวัสดิ์ 0-2590-7030				

ภาคผนวก

ตารางแสดงคำแนะนำอย่างไม่เป็นทางการเกี่ยวกับน้ำหนักตัวอย่างผลิตภัณฑ์และจำนวนหน่วยที่เก็บ ต่อ 1 ตัวอย่าง

ลำดับ	รายการ	ปริมาณ x หน่วย
1	ผักและผลไม้สด	1 กิโลกรัม x 1
2	ผลิตภัณฑ์เสริมอาหาร	ปริมาณรวม 100 กรัม ทั้งชนิดแห้งและชนิดเหลว

ทั้งนี้หากต้องการทราบรายละเอียดเพิ่มเติมเพื่อความชัดเจนให้ประสานกับหน่วยงานวิเคราะห์โดยตรง ซึ่งสามารถติดต่อสอบถามและขอข้อมูลเพิ่มเติมได้ ตามหมายเลขโทรศัพท์ที่แสดงในตาราง

ลำดับ	หน่วยงานวิเคราะห์	โทรศัพท์
1	ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 1 เชียงใหม่	0-5311-2188-90
2	ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 1/1 เชียงราย	0-5317-6225-6
3	ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 2 พิษณุโลก	055-322824-26 หรือ 0 5532 2824-6 ต่อ 121,117
4	ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 3 นครสวรรค์	056-245618-20
5	ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 5 สมุทรสงคราม	034-720-668-71
6	ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 6 ชลบุรี	038-784006 - 7, 038-783767, 038-784533
7	ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 7 ขอนแก่น	043-240800
8	ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 8 อุดรธานี	042-207364-6
9	ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 9 นครราชสีมา	044-346005 ถึง 044-346013
10	ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 10 อุบลราชธานี	045-312230-3
11	ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 11 สุราษฎร์ธานี	077-355301 ถึง 6
12	ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 11/1 ภูเก็ต	076-352041 ถึง 2
13	ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 12 สงขลา	074-330211,0-7433-0277
14	ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 12/1 ตรัง	075-501050-3
15	สำนักคุณภาพและความปลอดภัยอาหาร กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์	0-2951-0000 ต่อ 99500-3, 99561-2

ประเด็นที่ 3 : การส่งเสริมการใช้ยาปลอดภัยในชุมชน

<p>ตัวชี้วัด</p>	<p>ร้อยละของครัวเรือนมีการใช้ยาปลอดภัย</p> <p>1) ร้อยละของครัวเรือนของประชาชนกลุ่มเสี่ยง พบยากกลุ่มเสี่ยงที่ปนเปื้อนสารสเตียรอยด์* (ชุดทดสอบอย่างง่าย)</p> <p>2) ร้อยละของครัวเรือนของประชากรกลุ่มเป้าหมายมียาปฏิชีวนะเหลือใช้เก็บไว้</p>
<p>คำนิยาม</p>	<p>การใช้ยาปลอดภัยในชุมชน หมายถึง การใช้ยาของประชาชนในระดับอำเภอ โดยเน้นยาปฏิชีวนะ และยาสเตียรอยด์ที่ปลอมปนในผลิตภัณฑ์สุขภาพ</p>
<p>เกณฑ์เป้าหมาย</p>	<p>ค่าเป้าหมาย = ไม่เกิน ร้อยละ 10</p> <p>ประกอบด้วย</p> <p>1) ไม่เกินร้อยละ 10 ของครัวเรือนของประชาชนกลุ่มเสี่ยง พบยากกลุ่มเสี่ยงที่ปนเปื้อนสารสเตียรอยด์* (ชุดทดสอบอย่างง่าย)</p> <p>2) ไม่เกินร้อยละ 10 ของครัวเรือนของประชากรกลุ่มเป้าหมายมียาปฏิชีวนะเหลือใช้เก็บไว้</p> <p>หมายเหตุ : ใช้ผลการดำเนินงานตามตัวชี้วัดตัวใดตัวหนึ่งที่ผลการดำเนินงานต่ำที่สุด</p> <p>พื้นที่เป้าหมาย</p> <ol style="list-style-type: none"> ตำบลต้นแบบ 1 ตำบล (เงื่อนไข คือ มีเภสัชกรอยู่ในทีมปฏิบัติ และขับเคลื่อนงาน) ตำบลเป้าหมาย รพ.สต. ติดดาว หรือ รพ.สต. ที่มีความพร้อม หมายเหตุ รวมกันไม่น้อยกว่า ร้อยละ 25 <p>ประชาชนกลุ่มเสี่ยง หมายถึง ประชาชนอายุมากกว่า 60 ปีขึ้นไป ที่ป่วยด้วย โรคเรื้อรัง ใดๆอย่างหนึ่ง ใน 7 โรค ดังนี้</p> <ol style="list-style-type: none"> โรคเก๊า โรคไขมัน เบาหวาน ความดัน หอบหืด ข้อเสื่อม CKD <p>ข้อมูลที่ขอความร่วมมือในการเก็บ</p> <ul style="list-style-type: none"> ร้อยละประชาชนกลุ่มเสี่ยง (สูงอายุ หรือ เป็นโรคเรื้อรัง) มีความรู้พื้นฐานเรื่อง สเตียรอยด์และยาปฏิชีวนะ ร้อยละร้านค้าปลีก มีการจำหน่ายยาปฏิชีวนะ หรือ ยาลูกกลอน หรือ ยาชุด
<p>ประชากรกลุ่มเป้าหมาย</p>	<p>ครัวเรือนในพื้นที่เป้าหมาย</p>
<p>วิธีการจัดเก็บข้อมูล</p>	<p>แบบรายงานผลการดำเนินงาน</p>
<p>แหล่งข้อมูล</p>	<p>กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภค สำนักงานสาธารณสุขจังหวัด</p>
<p>รายการข้อมูล 1</p>	<p>-</p>

ตัวชี้วัด	ร้อยละของครัวเรือนมีการใช้ยาปลอดภัย 1) ร้อยละของครัวเรือนของประชาชนกลุ่มเสี่ยง พบยากกลุ่มเสี่ยงที่ปนเปื้อนสารสเตียรอยด์* (ชุดทดสอบอย่างง่าย) 2) ร้อยละของครัวเรือนของประชากรกลุ่มเป้าหมายมียาปฏิชีวนะเหลือใช้เก็บไว้
รายการข้อมูล 2	-
สูตรคำนวณตัวชี้วัด	สูตรคำนวณตัวชี้วัดจังหวัด ร้อยละครัวเรือน ที่พบ ยากกลุ่มเสี่ยงที่ปนเปื้อนสารสเตียรอยด์* (จากการตรวจ test kit) / ยาปฏิชีวนะเหลือใช้ = $\frac{\text{จำนวนครัวเรือนที่พบยากกลุ่มเสี่ยงปนเปื้อนสารสเตียรอยด์} \times 100}{\text{จำนวนครัวเรือนที่มีประชาชนกลุ่มเสี่ยงอาศัยอยู่}}$ และ = $\frac{\text{จำนวนครัวเรือนที่พบยาปฏิชีวนะเหลือใช้} \times 100}{\text{จำนวนครัวเรือนที่มีประชาชนกลุ่มเสี่ยงอาศัยอยู่}}$ หมายเหตุ : ใช้ผลการดำเนินงานตามตัวชี้วัดตัวใดตัวหนึ่งที่ผลการดำเนินงานต่ำที่สุด สูตรคำนวณตัวชี้วัดภาพรวมประเทศ = $\frac{\text{จำนวนครัวเรือนที่พบยากกลุ่มเสี่ยงปนเปื้อนสารสเตียรอยด์} \times 100}{\text{จำนวนครัวเรือนที่มีประชาชนกลุ่มเสี่ยงอาศัยอยู่}}$ และ = $\frac{\text{จำนวนครัวเรือนที่พบยาปฏิชีวนะเหลือใช้} \times 100}{\text{จำนวนครัวเรือนที่มีประชาชนกลุ่มเสี่ยงอาศัยอยู่}}$ หมายเหตุ : ใช้ผลการดำเนินงานตามตัวชี้วัดตัวใดตัวหนึ่งที่ผลการดำเนินงานต่ำที่สุด
หน่วยงานจัดเก็บข้อมูล	กลุ่มงาน คบส. สสจ.
วิธีการรายงาน/ความถี่ในการรายงาน	แบบรายงานผลการดำเนินการ 1 ครั้งต่อปี
หน่วยงานที่รายงาน	กลุ่มงาน คบส. สสจ.
หน่วยงานรับผิดชอบตัวชี้วัด	สำนักยา
ผู้ให้ข้อมูลทางวิชาการ/ผู้ประสานงานจัดทำรายงานตัวชี้วัด/โทรศัพท์	ภก. วราวุธ เสริมสินสิริ
หน่วยงานนำเข้าข้อมูล	กลุ่มงาน คบส. สสจ.
การนำข้อมูลไปใช้ประโยชน์	เป็นข้อมูลสำหรับประเมินผลโครงการ โดยเฉพาะประสิทธิภาพ ความคุ้มค่า เพื่อนำไปสู่การขยายผลในครอบคลุมทุกพื้นที่ต่อไปในอนาคต

ประเด็นที่ 4 : การจัดการปัญหาโฆษณาผลิตภัณฑ์สุขภาพ

ชื่อตัวชี้วัด	ร้อยละของโฆษณาผลิตภัณฑ์สุขภาพทางสื่อวิทยุกระจายเสียงที่ผิดกฎหมายได้รับการจัดการ					
คำนิยาม	<p>โฆษณาผลิตภัณฑ์สุขภาพ หมายถึง โฆษณาเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์สุขภาพที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยากำกับดูแล 8 ประเภท ได้แก่ อาหาร ยา เครื่องมือแพทย์ เครื่องสำอาง วัตถุอันตราย (ที่ใช้ในบ้านเรือนหรือทางสาธารณสุข) วัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท ยาเสพติดให้โทษและสารระเหย</p> <p>หมายเหตุ ขอบเขตความรับผิดชอบของหน่วยงานส่วนกลางและส่วนภูมิภาคในการจัดการโฆษณาด้านสุขภาพ ประกอบด้วย</p> <p>ส่วนกลาง : สถานีวิทยุกระจายเสียงซึ่งมีที่ตั้งของสถานีที่อยู่ในกรุงเทพมหานคร ครอบคลุมร้อยละ 100 ตามแผนและ ครอบคลุมทุกสถานีวิทยุในเขตพื้นที่รับผิดชอบ 2 ปี</p> <p>ส่วนภูมิภาค : สถานีวิทยุกระจายเสียงซึ่งมีที่ตั้งของสถานีอยู่ในจังหวัด ครอบคลุมร้อยละ 100 ตามแผนและ ครอบคลุมทุกสถานีวิทยุในเขตพื้นที่รับผิดชอบ 2 ปี</p> <p>โฆษณาผลิตภัณฑ์สุขภาพที่ผิดกฎหมาย หมายถึง การโฆษณาที่ฝ่าฝืนกฎหมายที่อยู่ในความรับผิดชอบของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา</p> <p>การจัดการ หมายถึง การวิเคราะห์ แยกประเด็นข้อมูลการโฆษณาที่ผิดกฎหมาย และดำเนินการวิธีใดๆ เพื่อไม่ให้เผยแพร่โฆษณาที่ผิดกฎหมาย เช่น การเรียกผู้ประกอบการมาชี้แจง ป้องปราม สั่งระงับโฆษณา เปรียบเทียบปรับ ส่งฟ้องศาล และส่งข้อมูลให้ กสทช. เป็นต้น</p> <p>หมายเหตุ ข้อมูลโฆษณาตั้งแต่ 1 ตุลาคม 2560 – 30 กันยายน 2561</p>					
เกณฑ์เป้าหมาย	ร้อยละ 100					
ประชากรกลุ่มเป้าหมาย	โฆษณาผลิตภัณฑ์สุขภาพสื่อวิทยุกระจายเสียง					
วิธีการจัดเก็บข้อมูล	แบบรายงานผลการดำเนินงาน					
แหล่งข้อมูล	สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา และสำนักงานสาธารณสุขจังหวัด					
รายการข้อมูล 1	X = จำนวนสื่อโฆษณาผลิตภัณฑ์สุขภาพที่ผิดกฎหมายได้รับการจัดการ					
รายการข้อมูล 2	Y = จำนวนสื่อโฆษณาผลิตภัณฑ์สุขภาพที่ผิดกฎหมาย					
สูตรคำนวณตัวชี้วัด	$(X/Y) \times 100$					
เกณฑ์การให้คะแนน	ระดับคะแนน	1	2	3	4	5
	ร้อยละ	90.0	92.5	95.0	97.5	100
หน่วยงานจัดเก็บข้อมูล	สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา โดยศูนย์จัดการเรื่องร้องเรียนและปราบปรามการกระทำผิดกฎหมายเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์สุขภาพ (ศรป.) และกองส่งเสริมงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพในส่วนภูมิภาคและท้องถิ่น (กอง คบ.)					
วิธีการรายงาน/ความถี่ในการรายงาน	<p>- รายงานข้อมูลผ่านระบบรายงาน คบส. ออนไลน์ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2561 เป็นรายไตรมาส (ทุก 3 เดือน)</p> <p>- รายงานตามแบบรายงานสภาพปัญหาการโฆษณาผลิตภัณฑ์สุขภาพ (ถ้ามี) ทางไปรษณีย์อิเล็กทรอนิกส์ : kb@fda.moph.go.th (ทุกเดือน)</p>					

ชื่อตัวชี้วัด	ร้อยละของโฆษณาผลิตภัณฑ์สุขภาพทางสื่อวิทยุกระจายเสียงที่ผิดกฎหมายได้รับการจัดการ
หน่วยงานที่รายงาน	สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
หน่วยงานรับผิดชอบตัวชี้วัด	สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
ผู้ให้ข้อมูลทางวิชาการ/ ผู้ประสานงาน จัดทำรายงานตัวชี้วัด/ โทรศัพท์	สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา นางสาวภัทรพร ทองพูล โทร. 02 590 7410 Email : sccfda@gmail.com นางอรรณฎา เทพพิทักษ์ โทร. 02-590-7398 เบอร์มือถือ 081 702 6094 นายอาทิตย์ พันเดช โทร. 02-590-7383 เบอร์มือถือ 084 795 6951 น.ส.จิตราดา แซ่เจริญ โทร. 02-590-7292 เบอร์มือถือ 081 841 5786
หน่วยงานนำเข้าข้อมูล	สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
การนำข้อมูลไปใช้ ประโยชน์	เพื่อให้ทราบสถานการณ์ปัญหาโฆษณาผลิตภัณฑ์สุขภาพในความรับผิดชอบของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาและสำนักงานสาธารณสุขจังหวัด ทางสื่อวิทยุกระจายเสียงที่ผิดกฎหมาย และนำไปสู่การแก้ไขปัญหาได้อย่างมีประสิทธิภาพต่อเนื่องต่อไป