

**รายงานความก้าวหน้าโครงการ อย.**  
**ตามแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๖**  
**รอบ ๖ เดือน (ตุลาคม ๒๕๖๕ – มีนาคม ๒๕๖๖)**

\*\*\*\*\*

ในปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๖ อย. ได้กำกับติดตามโครงการ/กิจกรรมในแผนปฏิบัติการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ รวมทั้งสิ้น ๔๑ โครงการ/๒ กิจกรรม โดยให้ทุกหน่วยงานรายงานผลความก้าวหน้าในระบบติดตามและประเมินผล (e – Monitor) เป็นประจำทุกเดือน สรุปดังนี้

๑. โครงการที่อยู่ระหว่างเสนอขออนุมัติ จำนวน ๓ โครงการ ได้แก่ ๑) โครงการยกระดับมาตรฐานผู้ประกอบการให้มีความสามารถฯ (กอง คบ.) ๒) โครงการพัฒนาประสิทธิภาพและมาตรฐานการให้บริการฯ (สนบ.) และ ๓) โครงการประชุมวิชาการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพฯ (กยผ.)

๒. โครงการที่ดำเนินการแล้วเสร็จ (เบิกจ่ายและสรุปผลโครงการ) จำนวน ๔ โครงการ ได้แก่ ๑) โครงการขับเคลื่อนงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพฯ (กยผ.) ๒) โครงการอบรมการใช้งานระบบฐานข้อมูลเพื่อเพิ่มสมรรถนะการบริหารจัดการคลังยาเสพติดให้โทษของกลาง อย. (กอง ต.) ๓) โครงการส่งเสริมและพัฒนาผู้ประกอบการให้ดำเนินการตามกฎหมายวัตถุอันตราย (กอง สว.) และ ๔) โครงการประชุมเพื่อส่งเสริมคุณภาพการประกอบการผลิตภัณฑ์สุขภาพ (อย.ควลิตี อวอร์ด) (กอง พศ.)

๓. โครงการที่อยู่ระหว่างการพิจารณายกเลิก/ปรับเปลี่ยนรายละเอียดโครงการให้สอดคล้องกับเป้าหมาย อย. เพื่อมุ่งสู่องค์กรดิจิทัล จำนวน ๑ โครงการ ได้แก่ โครงการพัฒนาการบริการผ่านระบบอิเล็กทรอนิกส์โดยใช้เครื่องมือ Benchmarking (กยผ.)

๔. โครงการ/กิจกรรมที่อยู่ระหว่างดำเนินการจำนวน ๓๓ โครงการ/๒ กิจกรรม พบว่า

๔.๑ โครงการที่มีผลการดำเนินงานและผลการเบิกจ่ายงบประมาณเป็นไปตามแผนที่กำหนดจำนวน ๕ โครงการ ได้แก่ ๑) โครงการอบรมผู้ประกอบการเพื่อส่งเสริมการส่งออกผลิตภัณฑ์เครื่องสำอาง (กอง สว.) ๒) โครงการพัฒนาสมรรถนะบุคลากรด้านการกำกับดูแลวัตถุอันตราย (กอง สว.) ๓) โครงการพัฒนาศักยภาพบุคลากรเพื่อขับเคลื่อนการกำกับดูแลผลิตภัณฑ์สมุนไพร (สมพ.) ๔) โครงการประชุม อย. ส่วนกลางและส่วนภูมิภาคนอกสถานที่ ครั้งที่ ๒/๒๕๖๖ และ ๕) โครงการยกระดับคุณภาพการบริหารจัดการสู่ระบบราชการ ๔.๐ (กพร.)

๔.๒ โครงการ/กิจกรรมที่มีผลการดำเนินงานบางส่วน แต่เบิกจ่ายงบประมาณไม่เป็นไปตามเป้าหมายฯ จำนวน ๒๕ โครงการ และโครงการที่ยังไม่มีผลเบิกจ่ายงบประมาณ แต่ดำเนินกิจกรรมแล้วบางส่วนจำนวน ๓ โครงการ ๒ กิจกรรม ได้แก่ ๑) โครงการป้องกันและระงับอัคคีภัย (สล.) ๒) โครงการสำรวจความเชื่อมั่นของผู้บริโภคที่มีต่อ อย. (กยผ.) ๓) โครงการพัฒนากลไกการกำกับดูแลและส่งเสริมการใช้ประโยชน์จากสารสกัดสมุนไพร (สมพ.) ๔) การพัฒนาระบบบริการ e – Service (กิจกรรมของศูนย์ IT) และ ๕) การพัฒนาระบบการกำกับดูแลผลิตภัณฑ์สุขภาพหลังออกสู่ตลาดของ อย. (กิจกรรมของศูนย์ IT)

**ข้อเสนอแนะ**

๑. โครงการ/กิจกรรมตามข้อ ๔.๒ ขอให้เร่งเบิกจ่ายงบประมาณโครงการให้เป็นไปตามแผนที่กำหนด เพื่อให้ผลการดำเนินงานบรรลุประสิทธิภาพอย่างแท้จริง

๒. ขอความร่วมมือจากทุกกองให้รายงานผลการดำเนินงานโครงการ อย. ให้สอดคล้องกับเป้าหมายที่กำหนดเป็นเชิงคุณภาพ มิใช่ Process และวิเคราะห์ความสำเร็จของการดำเนินงานตามกิจกรรมในแต่ละเดือน/ไตรมาสว่าเป็นไปตามแผนฯ หรือไม่ โดยกำหนดเป็น Small Success รายไตรมาส และระบุผลงานที่เชื่อมโยงกับกิจกรรมและตัวชี้วัดโครงการ เพื่อให้เห็นความสำเร็จของตัวชี้วัดว่ามาจากกิจกรรมข้อใดในโครงการดังกล่าว รวมทั้งขอให้รายงานผลงานในระบบ e – Monitor ตามระยะเวลาที่กำหนด

**รายละเอียดตามเอกสารแนบ**

สรุปรายงานผลการดำเนินงานโครงการ/กิจกรรม ตามแผนปฏิบัติการ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2566 ไตรมาสที่ 2 (ม.ค. - มี.ค. 66)

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

หน่วยงาน	โครงการ	ยุทธ อย.	ตัวชี้วัดโครงการ	ผลงานตัวชี้วัด	ผลการดำเนินงานกิจกรรม	ผลการเบิกจ่ายงบประมาณ		
						ได้รับ (บาท)	ใช้ไป (บาท)	% การ เบิกจ่าย
<b>รวมทั้งสิ้น 41 โครงการ/กิจกรรม (อนุมัติแล้ว 38 โครงการ/กิจกรรม, ยังไม่ได้รับอนุมัติ 3 โครงการ)</b>						<b>109,192,715.00</b>	<b>17,479,868.06</b>	<b>16.01</b>
สส.	1 โครงการสร้าง สังคม สำนักงาน คณะกรรมการ อาหารและยาที่ ไม่ทนต่อการ ทุจริต (คน อย. ต้นรู้สู้โกง)	5	<b>ตัวชี้วัดเชิงผลผลิต (Output)</b> - ร้อยละ 80 ของผู้เข้าร่วมโครงการ/กิจกรรม มีความเข้าใจในคุณธรรม จริยธรรมการยึดมั่น ในผลประโยชน์ส่วนรวม และความโปร่งใสใน การปฏิบัติงานเพิ่มมากขึ้น	บรรลุผล (ร้อยละ 80)	1. อบรมโครงการส่งเสริมคุณธรรมจริยธรรมและการยึดมั่นในผลประโยชน์ส่วนรวมป้องกันผลประโยชน์ทับซ้อน เมื่อวันที่ 24 มีนาคม 2566 ณ โรงแรมแกรนด์ริชมอนด์ จังหวัด นนทบุรี โดยมีผู้เข้าร่วมการอบรมจำนวน 94 คน 2. ผลการประเมินผู้เข้าร่วมโครงการ พบว่า ร้อยละ 80 ของผู้เข้าร่วมโครงการ/กิจกรรม มีความเข้าใจในคุณธรรม จริยธรรม การยึดมั่นในผลประโยชน์ส่วนรวม และความโปร่งใส ในการปฏิบัติงานเพิ่มมากขึ้น	158,000.00	69,300.00	43.86
			<b>ตัวชี้วัดเชิงผลลัพธ์ (Outcome)</b> - ผลการประเมิน ITA ของ อย. ผ่านเกณฑ์ การประเมินในระดับ A (85 คะแนนขึ้นไป)	วัดผลไตรมาส 3				
2 โครงการ ป้องกันและ ระงับอัคคีภัย	5	<b>ตัวชี้วัดเชิงผลผลิต (Output)</b> 1. ร้อยละ 90 ของข้าราชการและเจ้าหน้าที่ อย. ที่เข้าร่วมโครงการมีความรู้และรับทราบ วิธีการป้องกันและระงับอัคคีภัยเบื้องต้น 2. มีแนวทางการปฏิบัติการป้องกันและระงับ อัคคีภัย	ยังไม่ได้รับรายงานผล	1. จัดอบรมป้องกันและระงับอัคคีภัย เมื่อวันที่ 24 กุมภาพันธ์ 2566 ณ ลานอเนกประสงค์ อย. โดยมีผู้เข้าร่วมอบรม ได้แก่ เจ้าหน้าที่ อย. จำนวนรวม ..... คน 2. จากการประเมินผลการอบรมของผู้เข้าร่วมโครงการ พบว่า ร้อยละ .....ของผู้เข้าร่วมโครงการมีความรู้และรับทราบวิธีการป้องกันและระงับอัคคีภัยเบื้องต้น	61,500.00	0.00	0.00	
		<b>ตัวชี้วัดเชิงผลลัพธ์ (Outcome)</b> - ข้าราชการ เจ้าหน้าที่ อย. ได้ผ่านการ ฝึกอบรมดับเพลิงขั้นต้น ตามกฎกระทรวง กำหนดมาตรฐานในการบริหารจัดการและ ดำเนินการฯ แล้วสามารถปฏิบัติตามขั้นตอน วิธีการ ที่ถูกต้องกำหนดหากเกิดอัคคีภัย	วัดผลไตรมาส 3					

หน่วยงาน	โครงการ	ยุทธ อย.	ตัวชี้วัดโครงการ	ผลงานตัวชี้วัด	ผลการดำเนินงานกิจกรรม	ผลการเบิกจ่ายงบประมาณ		
						ได้รับ (บาท)	ใช้ไป (บาท)	% การ เบิกจ่าย
กอง ยา	1 โครงการ พัฒนากฎหมาย เพื่อขับเคลื่อน ระบบยาให้ สอดคล้องกับ การประกอบ ธุรกิจวิถีใหม่	1	<b>ตัวชี้วัดเชิงผลผลิต (Output)</b> 1. จำนวนหลักเกณฑ์ ข้อกำหนด หรือร่าง กฎหมายด้านยาที่ได้รับการปรับปรุงแก้ไขให้ เป็นไปตามมาตรฐานสากล จำนวน 3 ฉบับ	- ออกประกาศกระทรวง สาธารณสุข เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และ เงื่อนไขการศึกษาวินิจฉัย เพื่อนำข้อมูลมา ประกอบการขึ้นทะเบียน ตำรับยา พ.ศ. .... จำนวน 1 ฉบับ	1. พัฒนาเอกสารกำกับยาสำหรับประชาชนตามรายการยาสามัญประจำบ้านแผนปัจจุบัน - กลุ่มยาใส่แผล ล้างแผล และกลุ่มยาคุมหรือยาทาแก้มือเหนียว หน้ามิด คัดจุมูก จำนวน 10 รายการ - กลุ่มยาสำหรับโรคผิวหนัง กลุ่มยาบรรเทาอาการปวดกล้ามเนื้อ แผลงักคุด้อย กลุ่มยาบรรเทาปวดลดไข้ และกลุ่มยาสำหรับโรคตา จำนวน 9 รายการ 2. พัฒนาและปรับปรุงกฎหมายเพื่อขับเคลื่อนระบบยาให้สอดคล้องกับการประกอบธุรกิจวิถีใหม่ 2.1 ออกประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขการศึกษาวินิจฉัยเพื่อนำข้อมูลมาประกอบการขึ้นทะเบียนตำรับยา พ.ศ. .... จำนวน 1 ฉบับ 2.3 ประชุมชี้แจงและรับฟังความคิดเห็นต่อกฎหมายฉบับใหม่ เมื่อวันที่ 23 มี.ค. 2566 2.4 วิเคราะห์ข้อมูลเพื่อจัดทำรายงานการประเมินผลสัมฤทธิ์พระราชบัญญัติยา พ.ศ. 2510 เพื่อให้ได้รับข้อมูลและข้อเสนอแนะต่อการพัฒนาและปรับปรุงกฎหมายได้อย่างมีประสิทธิภาพ 2.5. กฎหมายที่อยู่ระหว่างดำเนินการ จำนวน 2 ฉบับ ได้แก่ - ประกาศ สร เรื่อง วัตถุยกเว้นไม่เป็นยา - ประกาศ สร เรื่อง กำหนดแบบคำขอ 3. การพัฒนาเชื่อมโยงข้อมูลและให้ความรู้ที่เกี่ยวข้องกับกฎหมายยาที่ทันสมัย 3.1 ปรับปรุงกฎหมายยาให้สอดคล้องกับชีวิตวิถีใหม่ เพื่อจัดทำเกณฑ์การพิจารณาจัดประเภทยาของประเทศไทย จำนวน ... เรื่อง 3.2 ปรับปรุงและจัดทำข้อมูลกฎหมายด้านยาเพื่อเผยแพร่บนหน้าเว็บไซต์ใหม่ของกองยา และรักษาข้อมูลกฎหมายยาเว็บไซต์เดิมให้ยังคงใช้งานได้ จำนวน ...เรื่อง	4,876,300.00	120,000.00	2.46
			2. ร้อยละ 80 ของผู้เข้ารับการอบรมมีความรู้ ความเข้าใจต่อกฎหมายว่าด้วยยา และ กฎระเบียบที่เกี่ยวข้อง	อยู่ระหว่างการจัดอบรม (ไตรมาส 3)				
			<b>ตัวชี้วัดเชิงผลลัพธ์ (Outcome)</b> - แนวทางซึ่งเป็นกฎหมายลำดับรองสำหรับการ ขึ้นทะเบียนตำรับยา และการต่ออายุ ทะเบียนตำรับยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์ ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ และยาแผน โบราณสำหรับสัตว์ ให้มีความเหมาะสมและ สอดคล้องกับบริบทของประเทศ อย่างน้อย 1 ฉบับ	วัดผลไตรมาส 3				
	2 โครงการ ขับเคลื่อนและ พัฒนาการ กำกับดูแล ผลิตภัณฑ์ สุขภาพด้านยา ให้มีมาตรฐาน เป็นที่ยอมรับ ในระดับสากล พ.ศ. 2566 - 2570	1	1. แผนพัฒนาและยกระดับระบบการกำกับ ดูแลผลิตภัณฑ์ด้านยาให้มีมาตรฐานเป็นที่ ยอมรับในระดับสากล (WHO Global BenchmarkTools) และได้รับอนุมัติจาก อย. จำนวน 1 ฉบับ	วัดผลไตรมาส 4	1. เตรียมจัดทำแผนพัฒนาและยกระดับระบบการกำกับดูแลผลิตภัณฑ์ด้านยาให้มีมาตรฐานเป็นที่ยอมรับในระดับสากล (WHO Global Benchmark Tools) โดยจัดประชุมไปแล้ว 2 ครั้ง เมื่อวันที่ 28 ก.พ.66 โดยผู้เข้าร่วมเป็นเจ้าหน้าที่กองยา และภาคสมาคมที่เกี่ยวข้อง และ วันที่ 29 มี.ค.66 เป็น Fuction Post - marketing	2,020,000.00	27,140.00	1.34
			2. ตัวชี้วัดในเชิงคุณภาพของหน่วยงาน สอดคล้องตามหลักสากล และได้รับอนุมัติจาก อย. จำนวน 2 ตัวชี้วัด	วัดผลไตรมาส 4	2. ประชุมเพื่อจัดทำตัวชี้วัดเชิงคุณภาพ เมื่อวันที่ 29 มี.ค. 2566			

หน่วย งาน	โครงการ	ยุทธ ย.	ตัวชี้วัดโครงการ	ผลงานตัวชี้วัด	ผลการดำเนินงานกิจกรรม	ผลการเบิกจ่ายงบประมาณ		
						ได้รับ (บาท)	ใช้ไป (บาท)	% การ เบิกจ่าย
3	โครงการ พัฒนาวิชาการ ด้านชีวสมมูล เพื่อพัฒนา ศักยภาพของ ประเทศไทยใน การแข่งขันใน ระดับ นานาชาติ ปีงบประมาณ พ.ศ. 2566 - 2568	4	1. ร้อยละ 80 ของผู้เข้าร่วมโครงการมีความรู้ ความเข้าใจเกี่ยวกับองค์ความรู้และหลักเกณฑ์ ที่ อย.ประกาศใช้ในการดำเนินการศึกษา การ จัดทำรายงานการศึกษาชีวสมมูลเพื่อยื่นขอขึ้น ทะเบียนตำรับยาสามัญ และการตรวจตรา ด้านชีวสมมูล	วัดผลไตรมาส 4	1. อบรมเชิงปฏิบัติการเพื่อเพิ่มศักยภาพและพัฒนาเชิงวิชาการด้านชีวสมมูลแก่เจ้าหน้าที่กองยา ครั้งที่ 1 เมื่อวันที่ 14-16 ธันวาคม 2565 ณ โรงแรมไมด้า งามวงศ์วาน โดยมี ผู้เข้าร่วมอบรม จำนวน 36 คน และครั้งที่ 2 วันที่ 29-31 มี.ค. 2566 2. อบรมเชิงปฏิบัติการเรื่องการพัฒนาวิชาการด้านชีวสมมูลและรายงานการศึกษาชีวสมมูล โดยกำหนดการจัดอบรม รุ่นที่ 1 ในวันที่ 20-21 และ 27-28 เม.ย.66, รุ่นที่ 2 ในวันที่ 18-19 และ 25-26 พ.ค. 66 ณ ห้องประชุมอาคาร 4 ชั้น 6 ตึกสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (ส่งหนังสือเชิญภาคเอกชนเรียบร้อยแล้ว, เนื่องจากมีการปรับเปลี่ยน งบประมาณ จึงต้องเลื่อนการจัดอบรม) 3. มีแผนการอบรมเชิงปฏิบัติการเพื่อเพิ่มศักยภาพฯ อีก 1 ครั้ง ในเดือนเมษายน 2566	1,300,000.00	217,800.00	16.75
			2. ร้อยละ 80 ของศูนย์การศึกษาชีวสมมูลที่ เข้าร่วมโครงการสามารถปฏิบัติตาม หลักเกณฑ์ที่สำนักงานคณะกรรมการอาหาร และยาประกาศใช้ในการดำเนินการศึกษาและ การจัดทำรายงานการศึกษาชีวสมมูลเพื่อยื่น ขอขึ้นทะเบียนตำรับยาสามัญได้อย่างถูกต้อง	วัดผลไตรมาส 4	4. การตรวจตราด้านชีวสมมูลเบื้องต้นในศูนย์การศึกษาชีวสมมูลในประเทศ อบรมเตรียมความพร้อมในการตรวจตราด้านชีวสมมูล ในวันที่ 14-15 กุมภาพันธ์ และตรวจตราศูนย์ การศึกษาชีวสมมูลครั้งที่ 1 ที่ Medica Innova Co., Ltd. และ SICRES ศิริราชพยาบาล ระหว่างวันที่ 14-17 และ 21 มีนาคม 2566			
4	โครงการ พัฒนา ศักยภาพผู้รับ อนุญาตด้านยา เพื่อสร้าง โอกาสในการ แข่งขัน	4	<b>ตัวชี้วัดเชิงผลผลิต (Output)</b> - ร้อยละ 85 ของผู้รับอนุญาต มีความรู้และ ความเข้าใจเกี่ยวกับการพัฒนามาตรฐาน คุณภาพสถานประกอบการด้านยา	วัดผลไตรมาส 4	1. ทบทวนและปรับปรุงกระบวนการอนุญาตสถานประกอบการด้านยา 3 กระบวนการ ได้แก่ 1) สถานประกอบการผลิต 2) สถานประกอบการขายยา และ 3) สถานที่นำหรือส่งยาเข้ามาในราชอาณาจักร เพื่อลดขั้นตอนและอำนวยความสะดวกแก่ผู้รับอนุญาต 2. พัฒนาระบบการตรวจประเมินตามหลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการกระจายยาแผนปัจจุบัน (GDP) โดยการศึกษาและวิเคราะห์ข้อมูลการตรวจสอบเฝ้าระวังสถานที่และ ผลิตภัณฑ์ 3. เตรียมความพร้อมและจัดทำข้อมูลวิชาการเพื่อประกอบการอบรมผู้ประกอบการด้านยา เพื่อเสริมสร้าง ความรู้ ความเข้าใจด้านกฎหมาย กฎระเบียบต่างๆ และการตรวจ ประเมิน GDP 4. การสร้างความเข้าใจแก่ผู้รับอนุญาต เพื่อให้สามารถปฏิบัติตามมาตรฐานที่กำหนด - ทำสื่อ E-book การประเมินความเสี่ยงด้านคุณภาพและการจัดการสารปนเปื้อนก่อนจะเริ่มในผลิตภัณฑ์ยา - จัดประชุมชี้แจงเกี่ยวกับประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ค่าใช้จ่ายที่จะจัดเก็บจากผู้ยื่นคำขอในการพิจารณาอนุญาตยา พ.ศ. 2565 ในส่วนการตรวจประเมิน มาตรฐานสถานที่ผลิตยาในต่างประเทศ 5. การส่งเสริมให้ผู้รับอนุญาตนำระบบคุณภาพมาใช้ในการกระจายยา - จัดทำวีดิทัศน์ ให้คำแนะนำระบบคุณภาพสำหรับใช้ในการกระจายยาแก่สถานประกอบการผลิตและนำหรือส่งยาแผนปัจจุบันเข้ามาในราชอาณาจักร และรวบรวมข้อมูลการ ตอบแบบสำรวจ เพื่อนำมาวิเคราะห์รูปแบบการกระจายยาของผู้รับอนุญาตที่เป็นปัจจุบัน - สรุปข้อมูลสภาวะการจัดเก็บผลิตภัณฑ์ยาและเภสัชเคมีภัณฑ์ จากรายงานการตรวจประเมิน GDP พ.ศ. 2565 ตัวชี้วัดเชิงผลผลิต (Output) - ร้อยละ 85 ของผู้รับอนุญาต มีความรู้และความเข้าใจเกี่ยวกับการพัฒนามาตรฐานคุณภาพสถานประกอบการด้านยา	2,000,000.00	345,000.00	17.25

หน่วย งาน	โครงการ	ยุทธ อย.	ตัวชี้วัดโครงการ	ผลงานตัวชี้วัด	ผลการดำเนินงานกิจกรรม	ผลการเบิกจ่ายงบประมาณ		
						ได้รับ (บาท)	ใช้ไป (บาท)	% การ เบิกจ่าย
			<b>ตัวชี้วัดเชิงผลลัพธ์ (Outcome)</b> - ร้อยละ 75 ของผู้รับอนุญาต สามารถนำ ความรู้ไปใช้ในการพัฒนามาตรฐานคุณภาพ สถานประกอบการ และได้รับการส่งเสริม พัฒนาศักยภาพในการแก้ไขปัญหาในเรื่องการ จัดการด้านสถานที่ กระบวนการผลิต กระบวนการจัดเก็บ กระบวนการกระจายยา รวมถึงสามารถได้รับการอนุญาตจาก อย. ตาม เกณฑ์ที่กำหนด	วัดผลไตรมาส 4				
5	โครงการการจัดทำและ ขับเคลื่อน แผนการ จัดการการคื้อ ยาด้านจุลชีพ ของประเท ไทย พ.ศ. 2566 - 2570	1	<b>ตัวชี้วัดเชิงผลผลิต (Output)</b> - รายงานสรุปผลการติดตามการดำเนินงาน ตามแผนปฏิบัติการด้านการคื้อยาด้านจุลชีพ แห่งชาติ ฉบับที่ 2 พ.ศ. 2566 จำนวน 1 ฉบับ	วัดผลไตรมาส 4	1. ประชุมคณะกรรมการนโยบายการคื้อยาด้านจุลชีพแห่งชาติ ครั้งที่ 1/2565 เมื่อวันที่ 21 พ.ย. 65 เพื่อนำเสนอ (ร่าง) แผนปฏิบัติการด้านการคื้อยาด้านจุลชีพแห่งชาติ ฉบับที่ 2 พ.ศ. 2566-2570 โดยที่ประชุมมีมติสำคัญได้แก่ 1) เห็นชอบต่อ (ร่าง) แผนปฏิบัติการด้านการคื้อยาด้านจุลชีพแห่งชาติ ฉบับที่ 2 พ.ศ. 2566-2570 โดยมอบหมายฝ่ายเลขานุการ นำ (ร่าง) แผนปฏิบัติการดังกล่าวเข้าสู่กระบวนการทางนโยบายเพื่อนำเสนอต่อคณะรัฐมนตรีให้ความเห็นชอบต่อไป 2) เห็นชอบให้หน่วยงานต่างๆ ใช้แผนยุทธศาสตร์การจัดการการคื้อยาด้านจุลชีพประเทศไทย พ.ศ. 2560-2565 ในการอ้างอิงและดำเนินการต่อไปก่อนระหว่างรอให้แผนปฏิบัติการด้านการคื้อยาด้านจุลชีพแห่งชาติ ฉบับที่ 2 ฉบับที่ 2 พ.ศ. 2566-2570 ผ่านการพิจารณาจากคณะรัฐมนตรีพิจารณา 2. รับฟังความคิดเห็นต่อร่างแผนปฏิบัติการด้านการคื้อยาด้านจุลชีพแห่งชาติ ฉบับที่ 2 พ.ศ. 2566-2570 ผ่าน 3 ช่องทาง ดังนี้ 1) ประกาศรับฟังความเห็นผ่านทางเว็บไซต์ของสำนักงานฯ ระหว่างวันที่ 8-29 ธ.ค. 65 2) ส่งไปรษณีย์ และไปรษณีย์อิเล็กทรอนิกส์ถึงหน่วยงานที่เกี่ยวข้อง 3) การประชุมเพื่อรับฟังความคิดเห็นต่อร่างแผนปฏิบัติการด้านการคื้อยาด้านจุลชีพแห่งชาติ ฉบับที่ 2 พ.ศ. 2566-2570 ในวันที่ ๒๐ ม.ค.65 เวลา ๐๙.๐๐-๑๖.๓๐ น. ณ ห้องประชุมเบซิล โรงแรมเบสท์เวลท์ริทน์พลัสแวนด้าแกรนด์ จังหวัดนนทบุรี ได้สรุปการความคิดเห็นและข้อเสนอแนะต่อ (ร่าง) แผนปฏิบัติการด้านการคื้อยาด้านจุลชีพแห่งชาติ ฉบับที่ 2 พ.ศ. 2566-2570 3. ประชุมคณะทำงานจัดทำแผนปฏิบัติการด้านการคื้อยาด้านจุลชีพประเทศไทย ระยะที่ 2 (พ.ศ. 2566-2570) ครั้งที่ 2/2565 ในวันที่ 10 พ.ย. 65 เพื่อยกร่างแผนปฏิบัติการด้านการคื้อยาด้านจุลชีพแห่งชาติ ฉบับที่ 2 พ.ศ. 2566-2570	210,300.00	90,410.00	42.99
			<b>ตัวชี้วัดเชิงผลลัพธ์ (Outcome)</b> - ข้อเสนอเชิงนโยบายเพื่อนำไปสู่การ พัฒนาการดำเนินงานตามแผนปฏิบัติการด้าน การคื้อยาด้านจุลชีพแห่งชาติ ฉบับที่ 2 ของปี 2567 อย่างน้อยจำนวน 2 ประเด็น	วัดผลไตรมาส 4	4. จัดทำรายงานเกี่ยวกับงานด้านการคื้อยาด้านจุลชีพประเทศไทย 5. อยู่ระหว่างวิเคราะห์ผลกระทบการศึกษารายงานการจัดทำ Policy options ในการบริหารแผนปฏิบัติการแห่งชาติด้านการคื้อยาด้านจุลชีพ พ.ศ. 2566-2570 และผลสรุปการรับฟังความคิดเห็นต่อร่างแผนปฏิบัติการด้านการคื้อยาด้านจุลชีพแห่งชาติ ฉบับที่ 2 พ.ศ. 2566-2570 เพื่อจัดทำข้อเสนอแนะเชิงนโยบาย			

หน่วย งาน	โครงการ	ยุทธ อย.	ตัวชี้วัดโครงการ	ผลงานตัวชี้วัด	ผลการดำเนินงานกิจกรรม	ผลการเบิกจ่ายงบประมาณ		
						ได้รับ (บาท)	ใช้ไป (บาท)	% การ เบิกจ่าย
กอง อ.	1 โครงการแก้ไข ปัญหาการ พัฒนาด้าน ระบบควบคุม คุณภาพการ ผลิตผลิตภัณฑ์ ปรุงรสที่เสริม ไอโอดีนของ ประเทศไทย ประจำปี พ.ศ. 2566	1	1. ร้อยละ 80 ของผู้ประกอบการผลิตภัณฑ์ปรุงรสที่เสริมไอโอดีนมีความรู้ ความเข้าใจเพิ่มขึ้นเกี่ยวกับระบบควบคุมคุณภาพการผลิตผลิตภัณฑ์ปรุงรสที่เสริมไอโอดีน	- อยู่ระหว่างดำเนินการจัดอบรมและรวบรวมเครื่องไอรีดเดอร์ (I-Reader) เพื่อส่งสอบเทียบ	1. ประชุมเพื่อวางแผนจัดทำแนวทางการแก้ไขปัญหาและการพัฒนาด้านระบบควบคุมคุณภาพการผลิตผลิตภัณฑ์ปรุงรสที่เสริมไอโอดีนของประเทศไทย ครั้งที่ 1/2566 ในวันที่ 9 กุมภาพันธ์ 2566 เวลา 13.30 - 16.30 น. ณ ห้องประชุมคณะกรรมการอาหารแห่งชาติ อาคาร 7 ชั้น 6 สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา และผ่านระบบ VDO Conference ด้วยโปรแกรม Zoom meeting โดยมีผู้เข้าร่วมประชุม จำนวน 10 คน 2. อบรมเชิงปฏิบัติการในการควบคุมคุณภาพมาตรฐานในการควบคุมคุณภาพมาตรฐานในการผลิตเกลือบริโภคเสริมไอโอดีนและผลิตภัณฑ์ปรุงรสที่เสริมไอโอดีน ในวันที่ 14 มีนาคม 2566 เวลา 08.30 - 16.30 น. ณ โรงแรม ไม้คำ คอนเมือง แอร์พอร์ต จังหวัดกรุงเทพมหานคร และผ่านสื่ออิเล็กทรอนิกส์ โดยมีผู้เข้าร่วมอบรม จำนวนทั้งสิ้น 252 คน แบ่งเป็น ณ โรงแรมจัดประชุมฯ 110 คน และผ่านสื่อออนไลน์ 142 คน กลุ่มเป้าหมายคือ 1. ผู้ประกอบการเกลือบริโภค 2. ผู้ประกอบการผลิตภัณฑ์ปรุงรสที่เสริมไอโอดีน 3. เจ้าหน้าที่สาธารณสุขจังหวัด และเจ้าหน้าที่อื่น ๆ ที่เกี่ยวข้อง 3. รวบรวมผลิตภัณฑ์ปรุงรสที่เสริมไอโอดีนเพื่อเตรียมส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพมาตรฐาน ดังนี้ น้ำปลา 65 ตัวอย่าง ผลิตภัณฑ์ปรุงรสฯ 22 ตัวอย่าง และน้ำเกลือปรุงอาหาร 3 ตัวอย่าง (สะสม) 4. วางแผนการจัดประชุมให้คำปรึกษา/ลงพื้นที่ตรวจประเมินระบบควบคุมคุณภาพการผลิตผลิตภัณฑ์ที่เสริมไอโอดีนกลุ่มเป้าหมาย ที่มีผลตรวจวิเคราะห์ปริมาณไอโอดีนในผลิตภัณฑ์ไม่ผ่านมาตรฐาน ในปี 2565 จำนวนทั้งสิ้น 11 แห่ง แบ่งเป็น - ประชุมให้คำปรึกษาผ่านทางออนไลน์ จำนวน 6 แห่ง (เชียงใหม่ 1 แห่ง ,สมุทรปราการ 1 แห่ง และสกลนคร 4 แห่ง) - ลงพื้นที่ ณ สถานประกอบการ จำนวน 5 แห่ง (ระยอง 2 แห่ง และชลบุรี 3 แห่ง) 5. จัดส่งเครื่องไอรีดเดอร์ที่สอบเทียบเรียบร้อยแล้ว (รอบ 1) พร้อมน้ำยาไอริเจนท์ ให้กับ สสจ. จำนวน 20 เครื่อง	600,000.00	260,735.00	43.46
			2. เจ้าหน้าที่ส่วนกลางและส่วนภูมิภาคมีองค์ความรู้ในการปฏิบัติงานด้านการตรวจวิเคราะห์ปริมาณไอโอดีนในเกลือบริโภคให้เป็นมาตรฐานเดียวกันไม่น้อยกว่าร้อยละ 90					
			3. สถานประกอบการผลิตเกลือบริโภคกลุ่มเป้าหมายที่มีปริมาณไอโอดีนผ่านมาตรฐานไม่น้อยกว่าร้อยละ 90 (ตรวจวิเคราะห์โดยใช้เครื่องไอรีดเดอร์ (I-Reader))					
			4. ได้ข้อเสนอเชิงนโยบายในการแก้ไขปัญหาและการพัฒนาระบบควบคุมคุณภาพการผลิตผลิตภัณฑ์ปรุงรสที่เสริมไอโอดีนของประเทศไทย อย่างน้อย 1 แนวทาง					
กอง สว.	1 โครงการอบรม ผู้ประกอบการ เพื่อส่งเสริม การส่งออก ผลิตภัณฑ์ เครื่องสำอาง (กลุ่มควบคุม เครื่องสำอาง)	4	1. ร้อยละ 80 ของผู้ประกอบการเครื่องสำอางที่เข้าร่วมโครงการมีความรู้ ความเข้าใจในการจัดแจ้งผลิตภัณฑ์เครื่องสำอางและการขอเอกสารใบรับรอง รวมถึงกฎระเบียบเพื่อการส่งออกเพิ่มขึ้น	บรรลุผล (ร้อยละ 100 )	1. อบรมผู้ประกอบการเพื่อส่งเสริมการส่งออกผลิตภัณฑ์เครื่องสำอาง เมื่อวันที่ 3 มีนาคม 2566 ณ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในรูปแบบออนไลน์ 2. ผลการทดสอบความรู้ก่อนและหลังการอบรม (Pre-test, Post-test) พบว่า ร้อยละ 100 ของผู้ประกอบการเครื่องสำอางที่เข้าร่วมโครงการมีความรู้ ความเข้าใจในการจัดแจ้งผลิตภัณฑ์เครื่องสำอางและการขอเอกสารใบรับรอง รวมถึงกฎระเบียบเพื่อการส่งออกเพิ่มขึ้น 3. ผลการสำรวจข้อมูลระหว่างวันที่ 7 - 21 มีนาคม 2566 พบว่า ผู้ประกอบการมีความผิดพลาดของการยื่นจัดแจ้งเครื่องสำอางและ/หรือการขอเอกสารใบรับรองเพื่อการส่งออกลดลง ร้อยละ 100	10,000.00	9,600.00	96.00
			2. ร้อยละ 15 ของความผิดพลาดของการยื่นจัดแจ้งเครื่องสำอางและ/หรือการขอเอกสารใบรับรองเพื่อการส่งออกลดลง	บรรลุผล (ร้อยละ 100 )				

หน่วย งาน	โครงการ	ยุทธ ย.	ตัวชี้วัดโครงการ	ผลงานตัวชี้วัด	ผลการดำเนินงานกิจกรรม	ผลการเบิกจ่ายงบประมาณ		
						ได้รับ (บาท)	ใช้ไป (บาท)	% การ เบิกจ่าย
2 โครงการ ส่งเสริมและ พัฒนา ผู้ประกอบการ ให้ดำเนินการ ตามกฎหมาย วัตถุอันตราย (กลุ่มควบคุม วัตถุอันตราย)	4	ตัวชี้วัดเชิงผลผลิต (Output) - ร้อยละ 75 ของผู้เข้าร่วมโครงการมีความรู้ เกี่ยวกับแนวทางในการปฏิบัติตามกฎหมาย และแนวทางการยื่นคำขออนุญาตผ่านระบบ อิเล็กทรอนิกส์ตามเกณฑ์ที่กำหนด	บรรลุผล (ร้อยละ 79 )	1. จัดประชุมสัมมนาโครงการส่งเสริมและพัฒนาผู้ประกอบการให้ดำเนินการตามกฎหมายวัตถุอันตราย ครั้งที่ 1 เมื่อวันที่ 27 ม.ค. 66 6 ณ ห้องประชุมชัยนาทนเรนทร อาคาร 1 ชั้น 1 สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา และผ่านสื่ออิเล็กทรอนิกส์ (Zoom Meeting) โดยมีผู้เข้าร่วมประชุมจำนวน 452 คน โดยสรุปผลได้ดังนี้ 1.2 ผลประเมินความรู้ความเข้าใจของผู้ประกอบการฯ พบว่า ร้อยละ 79 ผู้ประกอบการมีความรู้ความเข้าใจเกี่ยวกับแนวทางในการปฏิบัติตามกฎหมายและแนวทางการยื่นคำ ขออนุญาตผ่านระบบอิเล็กทรอนิกส์ตามเกณฑ์ที่กำหนด 1.2 ผลการประเมินความพึงพอใจด้านการบริการฯ พบว่า ผู้รับบริการด้านวัตถุอันตรายมีความพึงพอใจด้านการบริการ ร้อยละ 93.75 2. จากการสำรวจผู้ประกอบการเพื่อประเมินการจัดประชุมฯ ครั้งที่ 2 พบว่า มีผู้ประกอบการที่ประสงค์จะเข้าร่วมกิจกรรม จำนวน ๑๓ ราย คิดเป็นร้อยละ 0.99 ของผู้ตอบ แบบสอบถาม (1,317 ราย) ซึ่งมีจำนวนน้อยมาก และไม่มีความคุ้มค่าในการจัด จึงเห็นควรยกเลิกการจัดอบรมฯ ครั้งที่ 2	30,000.00	15,450.00	51.50	
		ตัวชี้วัดเชิงผลลัพธ์ (Outcome) - ความพึงพอใจด้านการบริการของ ผู้รับบริการด้านวัตถุอันตราย ไม่น้อยกว่าร้อย ละ 85	บรรลุผล (ร้อยละ 93.75 )					
3 โครงการ พัฒนา สมรรถนะ บุคลากรด้าน การกำกับดูแล วัตถุอันตราย (โครงการเพิ่ม ระหว่างปี)	5	ตัวชี้วัดเชิงผลผลิต (Output) - ร้อยละ 70 ของเจ้าหน้าที่ที่เข้ารับการอบรม มีความรู้ผ่านเกณฑ์ตามเกณฑ์ที่กำหนด	บรรลุผล - (อบรมครั้งที่ 1) ร้อยละ 90.38 ของเจ้าหน้าที่ที่เข้า รับการอบรมฯ มีความรู้ ผ่านเกณฑ์ตามเกณฑ์ที่ กำหนด - (อบรมครั้งที่ 2) ร้อยละ 93.05 ของเจ้าหน้าที่ที่เข้า รับการอบรมฯ มีความรู้ ผ่านเกณฑ์ตามเกณฑ์ที่ กำหนด	1. จัดอบรมพัฒนาสมรรถนะบุคลากรด้านการกำกับดูแลวัตถุอันตราย จำนวน 2 ครั้ง ได้แก่ - ครั้งที่ 1 จำนวนผู้เข้าร่วมอบรม 104 คน ผลการประเมินความรู้ผู้เข้าร่วมการอบรม พบว่า ร้อยละ 90.38 ของเจ้าหน้าที่ที่เข้ารับการอบรมมีความรู้ผ่านเกณฑ์ตามเกณฑ์ ที่กำหนด - ครั้งที่ 2 หลักสูตรเรื่อง "ความรู้เบื้องต้นเกี่ยวกับพระราชบัญญัติปฏิบัติราชการทางอิเล็กทรอนิกส์ พ.ศ. 2565" ในวันที่ 23 ก.พ. 2566 เวลา 9.00 - 16.00 น. ณ ห้อง ประชุมชัยนาทนเรนทร สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา และผ่านทาง Zoom meeting จำนวนผู้เข้าร่วมอบรม 72 คน ผลการประเมินความรู้ผู้เข้าร่วมการอบรม พบว่า ร้อยละ 93.05 ของเจ้าหน้าที่ที่เข้ารับการอบรมฯ มีความรู้ผ่านเกณฑ์ตามเกณฑ์ที่กำหนด 2. วัดความพึงพอใจด้านการบริการของผู้รับบริการด้านวัตถุอันตรายผ่านระบบอิเล็กทรอนิกส์ หลังอบรม 3 เดือน	21,910.00	21,010.00	95.89	
		ตัวชี้วัดเชิงผลลัพธ์ (Outcome) - ความพึงพอใจด้านการบริการของ ผู้รับบริการด้านวัตถุอันตรายผ่านระบบ อิเล็กทรอนิกส์ ไม่น้อยกว่าร้อยละ 70	วัดผลไตรมาสที่ 3					

หน่วย งาน	โครงการ	ยุทธ อย.	ตัวชี้วัดโครงการ	ผลงานตัวชี้วัด	ผลการดำเนินงานกิจกรรม	ผลการเบิกจ่ายงบประมาณ		
						ได้รับ (บาท)	ใช้ไป (บาท)	% การ เบิกจ่าย
กอง ต.	1 โครงการอบรม การใช้งาน ระบบ ฐานข้อมูลเพื่อ เพิ่มสมรรถนะ การบริหาร จัดการคลัง ยาเสพติดให้ โทษของกลาง สำนักงาน คณะกรรมการ อาหารและยา	1	- ร้อยละ 80 ของผู้เข้ารับการอบรมมีความรู้ ความเข้าใจ และสามารถใช้งานระบบ ฐานข้อมูล เพื่อเพิ่มสมรรถนะการบริหาร จัดการคลังยาเสพติดให้โทษของกลาง สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา	บรรลุผล (ร้อยละ 93.12 )	1. จัดอบรมการใช้ระบบฐานข้อมูลเพื่อเพิ่มสมรรถนะการบริหารจัดการคลังยาเสพติดให้โทษของกลาง อย. ทั้งหมด 4 รุ่น ดังนี้ 1) วันที่ 15 ธันวาคม 2565 (2 รุ่น) และ 2) วันที่ 19 ธันวาคม 2565 (2 รุ่น) โดยมีผู้เข้าร่วมอบรมจำนวน 186 คน ณ กองควบคุมวัตถุเสพติด อย. และผ่านสื่ออิเล็กทรอนิกส์ ZOOM MEETING 2. ผลการประเมินความรู้ผู้เข้าร่วมโครงการ พบว่า ผู้เข้ารับการอบรมมีความรู้ ความเข้าใจ และสามารถใช้งานระบบฐานข้อมูล เพื่อเพิ่มสมรรถนะการบริหารจัดการคลังยาเสพติดให้โทษของกลาง สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา คิดเป็นร้อยละ 93.12 (จากจำนวนผู้เข้าร่วมอบรม 186 คน)	25,050.00	19,846.00	79.23
	2 โครงการ เตรียมการ รองรับการ ดำเนินการ ตามประมวล กฎหมายยา เสพติดและ กฎหมายอื่นที่ เกี่ยวข้อง	1	<b>ตัวชี้วัดเชิงผลผลิต (Output)</b> 1. จำนวนร่างกฎกระทรวงฯ และอนุบัญญัติ ที่ ยกร่างแล้วเสร็จ ไม่น้อยกว่า 20 ฉบับ	วัดผลไตรมาส 4	1. ประชุมหารือหน่วยงานที่เกี่ยวข้องทั้งภาครัฐและเอกชน เพื่อรับฟัง วิเคราะห์ ปัญหา อุปสรรค และข้อเสนอแนะ 1.1 ประชุมรับฟังความคิดเห็นเฉพาะกลุ่ม (Focus Group) เรื่อง ปัญหาอุปสรรค ด้านกฎ ระเบียบ หลักเกณฑ์ การใช้ประโยชน์ ย.ส.2 และ วจ.2 ทางกรมแพทย์ เพื่อ ประกอบการพิจารณาขออนุญาตร่างกฎหมายลำดับรองที่ออกตามประมวลกฎหมายยาเสพติด (ตามบันทึกข้อความที่ สร 1003.2/44 ลงวันที่ 20 มกราคม 2566) โดยกลุ่มสถานพยาบาล เมื่อวันที่ 31 มกราคม 2566 และกลุ่มผู้รับอนุญาต เมื่อวันที่ 3 กุมภาพันธ์ 2566 ณ ห้องประชุม 1 อาคาร 1 ชั้น 3 สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา และผ่านสื่อ อิเล็กทรอนิกส์ Zoom meeting 1.2 ประชุมรับฟังความคิดเห็นเฉพาะกลุ่ม (Focus Group) เพื่อประกอบการพิจารณาขออนุญาตร่างกฎกระทรวงการขออนุญาตและการอนุญาตให้ผลิต นำเข้า ส่งออก จำหน่าย หรือมีไว้ในครอบครองซึ่งยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 เฉพาะกัญชา หรือกัญชง (ตามบันทึกข้อความที่ สร 1003.2/127 ลงวันที่ 21 กุมภาพันธ์ 2566) เมื่อวันที่ 9 มีนาคม 2566 เวลา 9.30-16.00 น. ณ ห้องประชุม 1 อาคาร 1 ชั้น 3 สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา และผ่านสื่ออิเล็กทรอนิกส์ Zoom meeting โดยกลุ่มเป้าหมาย ได้แก่ สมาคมผู้ประกอบการเกี่ยวกับกัญชา กัญชง ผู้รับอนุญาตผลิตยาเสพติดให้โทษในประเภท 5 กลุ่มอุตสาหกรรมสมุนไพร สำนักงานมาตรฐานอุตสาหกรรม สภาอุตสาหกรรมแห่งประเทศไทย สถาบันกัญชาทางการแพทย์ องค์การเภสัชกรรม กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ กรมการแพทย์แผนไทยและการแพทย์ทางเลือก 2. ประชุมคณะทำงานพัฒนากฎหมายฯ จำนวน 13 ครั้ง โดยมีผู้เข้าร่วมประชุมครั้งละประมาณ 30 คน มีวาระการประชุมเกี่ยวกับการพัฒนากฎหมาย กฎระเบียบ และประเมิน ผลสัมฤทธิ์ของกฎหมายตามประมวลกฎหมายยาเสพติด	230,375.00	46,240.00	20.07
			2. ร้อยละของผู้เข้ารับการอบรมมีความรู้ความ เข้าใจที่ถูกต้องเกี่ยวกับการปฏิบัติตาม กฎหมายลำดับรองและอนุบัญญัติที่เกี่ยวข้อง ไม่น้อยกว่าร้อยละ 80	วัดผลไตรมาส 4	3. ประชุมเชิงปฏิบัติการ เพื่อเพิ่มประสิทธิภาพและศักยภาพของเจ้าหน้าที่ในการจัดทำร่างกฎหมายและการประเมินผลกระทบของกฎหมาย 3.1 อบรม เรื่อง “หลักกฎหมายปกครองและกฎหมายว่าด้วยวิธีปฏิบัติราชการทางปกครอง ” โดยมีวัตถุประสงค์เพื่อเสริมสร้างความรู้ ความเข้าใจ ให้แก่เจ้าหน้าที่เพื่อให้ สามารถปฏิบัติราชการที่ดี ถูกต้องตามกฎหมาย และมีประสิทธิภาพ (ตามบันทึกข้อความด่วนที่สุด ที่ สร 1003.2/57 ลงวันที่ 26 มกราคม 2566) เมื่อวันที่ 17 กุมภาพันธ์ 2566 ณ ห้องประชุมเงินทุนหมุนเวียนยาเสพติด อาคาร 7 ชั้น 6 และผ่าน Zoom meeting 3.2 ประชุมเชิงปฏิบัติการ เรื่อง “พ.ร.บ. หลักเกณฑ์การจัดทำร่างกฎหมายและการประเมินผลสัมฤทธิ์ของกฎหมาย พ.ศ. 2562” (ตามบันทึกข้อความด่วนที่สุด ที่ สร 1003.2/108 ลงวันที่ 14 กุมภาพันธ์ 2566) เมื่อวันที่ 28-29 มีนาคม 2566 ณ ห้องประชุมชั้นนันทนเรศ อาคาร 1 ชั้น 1			
			<b>ตัวชี้วัดเชิงผลลัพธ์ (Outcome)</b> - กฎกระทรวงฯ และอนุบัญญัติได้รับการ ประกาศในราชกิจจานุเบกษา อย่างน้อย 5 ฉบับ	วัดผลไตรมาส 4				



หน่วยงาน	โครงการ	ยุทธ ออย.	ตัวชี้วัดโครงการ	ผลงานตัวชี้วัด	ผลการดำเนินงานกิจกรรม	ผลการเบิกจ่ายงบประมาณ		
						ได้รับ (บาท)	ใช้ไป (บาท)	% การ เบิกจ่าย
กอง พ.	1 โครงการ พัฒนาศักยภาพ เจ้าหน้าที่ นักวิจัย และ ผู้ประกอบการ ด้านเครื่องมือ แพทย์ ปี 2566	5	1. ร้อยละความพึงพอใจของผู้รับบริการจาก กองควบคุมเครื่องมือแพทย์ไม่น้อยกว่าร้อยละ 75	วัดผลไตรมาสที่ 3	1. อบรมผู้ประกอบการและนักวิจัย เพื่อพัฒนาผู้ประกอบการและนักวิจัยในการจัดเตรียมเอกสารการยื่นคำขอขึ้นทะเบียนผลิตภัณฑ์ ในรูปแบบ Full CSDT - ครั้งที่ 1 เมื่อวันที่ 25 ม.ค. 66 โดยมีผู้เข้าร่วมอบรม 43 คน ณ ห้องประชุม ชั้น 6 อาคาร 4 ตึกสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เกี่ยวกับเรื่องกำหนดการโครงการ พัฒนาศักยภาพนักวิจัยและผู้ประกอบการด้านเครื่องมือแพทย์ หัวข้อจัดเตรียมเอกสารการยื่นคำขอขึ้นทะเบียนผลิตภัณฑ์ ในรูปแบบ Full CSDT (Full COMMON SUBMISSION DOSSIER TEMPLATE) กลุ่ม IVD (เกี่ยวกับกำหนดการที่ส่งให้) - ครั้งที่ 2 เมื่อวันที่ 15 กุมภาพันธ์ 2566 โดยมีผู้เข้าร่วมอบรม 46 คน ณ ห้องประชุม ชั้น 6 อาคาร 4 ตึกสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เกี่ยวกับเรื่องกำหนดการ โครงการพัฒนาศักยภาพนักวิจัยและผู้ประกอบการด้านเครื่องมือแพทย์หัวข้อเครื่องมือแพทย์ Active หัวข้อจัดเตรียมเอกสารการยื่นคำขอขึ้นทะเบียนผลิตภัณฑ์ ในรูปแบบ Full CSDT (Full COMMON SUBMISSION DOSSIER TEMPLATE) กลุ่ม Active (เกี่ยวกับกำหนดการที่ส่งให้) - ครั้งที่ 3 เมื่อวันที่ 22 กุมภาพันธ์ 2566 โดยมีผู้เข้าร่วมอบรม 48 คน ณ ห้องประชุม ชั้น 6 อาคาร 4 ตึกสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เกี่ยวกับเรื่องกำหนดการ โครงการพัฒนาศักยภาพนักวิจัยและผู้ประกอบการด้านเครื่องมือแพทย์หัวข้อเครื่องมือแพทย์ Non - IVD หัวข้อจัดเตรียมเอกสารการยื่นคำขอขึ้นทะเบียนผลิตภัณฑ์ ในรูปแบบ Full CSDT (Full COMMON SUBMISSION DOSSIER TEMPLATE) กลุ่ม Non - IVD (เกี่ยวกับกำหนดการที่ส่งให้) 2. จัดอบรมเจ้าหน้าที่กองควบคุมเครื่องมือแพทย์ เมื่อวันที่ 15-16 มีนาคม 2566 3. อยู่ระหว่างดำเนินการวิเคราะห์และสรุปผลโครงการ "	160,000.00	21,600.00	13.50
			2. ร้อยละ 80 ของเจ้าหน้าที่เข้ารับการอบรม มีความรู้ ความเข้าใจด้านการดำเนินการประเมิน คำขอขึ้นทะเบียนผลิตภัณฑ์ให้มีคุณภาพและ มาตรฐาน	วัดผลไตรมาสที่ 3				
			3. การยื่นคำขอขึ้นทะเบียนผลิตภัณฑ์ใน รูปแบบ Full CSDT (Full COMMON SUBMISSION DOSSIER TEMPLATE) ใน ระบบ Screen ลดลงเหลือ ร้อยละ 50 ต่อ เดือน หลังจากผู้ประกอบการและนักวิจัยได้รับการ อบรม	วัดผลไตรมาสที่ 3				

หน่วยงาน	โครงการ	ยุทธ	ตัวชี้วัดโครงการ	ผลงานตัวชี้วัด	ผลการดำเนินงานกิจกรรม	ผลการเบิกจ่ายงบประมาณ		
						ได้รับ (บาท)	ใช้ไป (บาท)	% การเบิกจ่าย
กอง คานา	1 โครงการ แก้ปัญหา ผลิตภัณฑ์ สุขภาพไม่ติด ด้านตาม แนวทาง SMART DAAN	1	1. ร้อยละ 90 ของผลิตภัณฑ์สุขภาพถูกตรวจ ปล่อยภายในเวลา 48 ชั่วโมง	บรรลุผล (ร้อยละ 95)	1. การตรวจพร้อมผ่านระบบ NSW ภายใน 48 ชั่วโมง รวมทั้งสิ้น 763,910 รายการ 2. พัฒนาการปฏิบัติงานด้านอาหารและยา เข้าสู่มาตรฐานสากล - พัฒนาศักยภาพบุคลากร : โครงการพัฒนา Growth Mindset and Smart Collaboration for success - รวบรวมข้อมูล กฎระเบียบ และแนวทางการตรวจสอบการนำเข้าผลิตภัณฑ์สุขภาพของหน่วยงานทั้งในและต่างประเทศ - จัดตั้งคณะทำงานจัดทำกฎหมายการนำเข้าผลิตภัณฑ์สุขภาพ 3. สร้างเครือข่ายให้เกิดความเข้มแข็งด้านการตรวจสอบเฝ้าระวังผลิตภัณฑ์สุขภาพ - ประชุมเชิงปฏิบัติการเพื่อเฝ้าระวังการนำเข้าผลิตภัณฑ์สุขภาพตามมาตรการ Hold test release - ประชุมร่วมกับภาคีเครือข่ายเพื่อกำหนดแนวทางกำกับดูแลผลิตภัณฑ์สุขภาพที่นำเข้า ณ ด้าน อาหารและยา ตามมาตรการ Hold test release - การตรวจติดตามคุณภาพภายใน (Internal Audit) ประจำปีงบประมาณ 2566 ณ จังหวัดภูเก็ต สงขลา ระนอง ชลบุรี และระยอง 4. ทบทวนโครงสร้างการบริหารงานและระบบงานด้านอาหารและยา - สำรวจประสิทธิภาพ ความเป็น และผลกระทบของกฎหมายต่อระบบงานด้านอาหารและยา - รวบรวมข้อมูลผลกระทบทางเศรษฐกิจและการคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพจากงานด้านอาหารและยา 5. เก็บตัวอย่างเพื่อเฝ้าระวังผลิตภัณฑ์ นำเข้า ณ ด้านอาหารและยา รวมทั้งสิ้น 902 รายการ (621 รายการตามแผนเก็บ ตย.) ขณะนี้อยู่ระหว่างรอผลการกรณวิทย์ฯ 6. ผลการดำเนินการตามตัวชี้วัด	34,098,900.00	6,003,054.84	17.60
			2. ร้อยละ 80 ของผู้ประกอบการนำเข้าและ ตัวแทนออกของผ่านการอบรมและได้รับการ รับรองจาก อย.	บรรลุผล (ร้อยละ 80.07)	1) ร้อยละ 90 ของผลิตภัณฑ์สุขภาพถูกตรวจปล่อยภายในเวลา 48 ชั่วโมง (ผล ร้อยละ 95) 2) ร้อยละ 80 ของผู้ประกอบการนำเข้าและตัวแทนออกของผ่านการอบรมและได้รับการรับรองจาก อย. (ผล ร้อยละ 80.07) 3) ร้อยละ 50 ของผู้รับบริการ ณ ด้านอาหารและยา มีความพึงพอใจต่อการให้บริการ (ผล ร้อยละ 96.78) 4) ร้อยละ 95 ของผลิตภัณฑ์สุขภาพที่ได้รับการตรวจสอบได้มาตรฐานตามเกณฑ์ที่กำหนด (ผล ร้อยละ 97) 5) พัฒนาด้านอาหารและยาให้เป็น Green Office 6 แห่ง ได้แก่ ท่าอากาศยานสุวรรณภูมิคลังสินค้า ท่าเรือกรุงเทพ ลาดกระบัง ท่าเรือแหลมฉบัง ท่าเรือเอกชน ไร่ขจรชัย			
			3. ร้อยละ 50 ของผู้รับบริการ ณ ด้านอาหาร และยา มีความพึงพอใจต่อการให้บริการ	บรรลุผล (ร้อยละ 96.78)	กรุงเทพฯ รวมถึงส่วนกลางได้แก่ ฝ่ายบริหาร และกลุ่มพัฒนาระบบ 6) เกิดภาคีเครือข่ายอย่างน้อย 1 แห่ง (บริษัท ไพรซีเอ็มไทย จำกัด - สำนักงานใหญ่)			
			4. ร้อยละ 95 ของผลิตภัณฑ์สุขภาพที่ได้รับ การตรวจสอบได้มาตรฐานตามเกณฑ์ที่กำหนด	บรรลุผล (ร้อยละ 97)	Next Step 1. ประชุมภาคีเครือข่ายที่เกี่ยวข้องด้านตรวจสอบเฝ้าระวังผลิตภัณฑ์สุขภาพ เช่น กรมศุลกากร กรมปศุสัตว์ 2. โครงการพัฒนางานบริการ, หลักสูตรการบริหารจัดการแบบอะไจล์ (Agile) ฯลฯ			
			5. พัฒนาด้านอาหารและยาให้เป็น Green Office อย่างน้อย 1 แห่ง	บรรลุผล ( 6 แห่ง)	3. ภายหลังระดับมาตรฐานด้านอาหารและยาส่วนภูมิภาค โดย พัฒนาศักยภาพเจ้าหน้าที่ในการปฏิบัติงานและปรับปรุงสถานที่ปฏิบัติงาน และภูมิทัศน์ด้านอาหารและยาเพื่อรองรับ การปฏิบัติงานและอำนวยความสะดวก			
			6. ร้อยละ 100 ของผลิตภัณฑ์สุขภาพที่ด้าน ตรวจพบว่ามีความเสี่ยงและไม่ปลอดภัยได้รับการ จัดการแล้วเสร็จ	วัดผลไตรมาสที่ 4	4. โครงการพัฒนาบุคลากรด้านอาหารและยา มุ่งสู่ความเป็นเลิศ (Better DAAN) 5. โครงการอบรมผู้ประกอบการนำเข้าและตัวแทนออกของ ครั้งที่ 2 6. เข้าร่วมทดสอบความชำนาญด้วยชุดทดสอบของด้านอาหารและยา (Proficiency Testing, PT) ปีงบประมาณ 2566			
			7. เกิดภาคีเครือข่ายอย่างน้อย 1 แห่ง	บรรลุผล (1 แห่ง)				

หน่วย งาน	โครงการ	ยุทธ ย.	ตัวชี้วัดโครงการ	ผลงานตัวชี้วัด	ผลการดำเนินงานกิจกรรม	ผลการเบิกจ่ายงบประมาณ		
						ได้รับ (บาท)	ใช้ไป (บาท)	% การ เบิกจ่าย
กย.ผ.	1 โครงการ ขับเคลื่อนงาน คุ้มครอง ผู้บริโภคด้าน ผลิตภัณฑ์ สุขภาพในส่วน ภูมิภาคและ ท้องถิ่น ประจำปี งบประมาณ พ.ศ. 2566	1	<b>ตัวชี้วัดเชิงผลผลิต (Output)</b> 1. ร้อยละ 80 ของผู้เข้าร่วมประชุมรับทราบ และเข้าใจนโยบายการขับเคลื่อนงาน คบส. ในส่วนภูมิภาคและท้องถิ่น 2. จำนวนข้อเสนอประเด็นความร่วมมือหรือ รูปแบบการดำเนินงาน คบส. ที่จะดำเนินการ ร่วมกัน ระหว่างส่วนกลางและส่วนภูมิภาค อย่างน้อย 10 ประเด็น	<b>บรรลุเป้าหมายแล้ว</b> 1. ผู้เข้าร่วมประชุม รับทราบนโยบายและการ ข้อเสนอประเด็นความ ร่วมมือหรือรูปแบบการ ดำเนินงาน เพื่อขับเคลื่อน งาน คบส. ประจำปี งบประมาณ พ.ศ. 2566 คิด เป็นร้อยละ 81.75 2. ข้อเสนอประเด็น ความร่วมมือหรือรูปแบบ การดำเนินงาน คบส. ที่จะ ดำเนินการร่วมกันระหว่าง ส่วนกลางและส่วนภูมิภาค จำนวน 10 ประเด็น	1. จัดประชุมโครงการขับเคลื่อนงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพในส่วนภูมิภาคและท้องถิ่น ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2566 เรียบร้อยแล้ว เมื่อวันที่ 10-12 ตุลาคม 2565 ณ โรงแรมแคนทารี เบย์ จังหวัดระยอง จำนวน 139 คน 2. สรุปผลโครงการ ดังนี้ 2.1 ผู้เข้าร่วมประชุมรับทราบนโยบายและการข้อเสนอประเด็นความร่วมมือหรือรูปแบบการดำเนินงาน เพื่อขับเคลื่อนงาน คบส. ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2566 คิดเป็นร้อยละ 81.75 อยู่ในระดับมากที่สุด 2.2 ข้อเสนอประเด็นความร่วมมือหรือรูปแบบการดำเนินงาน คบส. ที่จะดำเนินการร่วมกันระหว่างส่วนกลางและส่วนภูมิภาค จำนวน 10 ประเด็น ได้แก่ 2.2.1 การพัฒนาเศรษฐกิจฐานราก 2.2.2 การพัฒนามาตรฐานการให้บริการประชาชน ณ ossc 2.2.3 การกำกับดูแลผลิตภัณฑ์สุขภาพนำเข้าในส่วนภูมิภาค 2.2.4 การพัฒนา RDU Community ในร้านค้า/การขายออนไลน์ 2.2.5 การสร้างความรอบรู้ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพร่วมกับเครือข่าย 2.2.6 การจัดการโฆษณาที่ผิดกฎหมายและเรื่องร้องเรียน (กรณีลีนบนรางวัล) 2.2.7 การยกระดับการจัดการเรื่องร้องเรียน เฝ้าระวัง การจัดการความเสี่ยง และเตือนภัย 2.2.8 การกำกับดูแลผลิตภัณฑ์สุขภาพและสถานที่ผลิต ประกอบด้วย 1) การกำกับดูแล ตรวจสอบ เฝ้าระวังผลิตภัณฑ์และสถานที่ผลิตนมโรงเรียน 2) การชี้แจงอบรมเจ้าหน้าที่ในส่วนภูมิภาคที่เกี่ยวข้องกับเครื่องมือแพทย์ 3) การกำกับดูแลสถานที่ผลิตผลิตภัณฑ์สมุนไพรในส่วนภูมิภาค 4) แนวทางการตรวจสอบสถานที่ผลิตเครื่องสำอางตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการผลิตหรือนำเข้าเครื่องสำอาง พ.ศ. 2561 2.2.9 การบังคับใช้ GPP ข.ย. 1 2 และ 3 และการควบคุมการกระจาย 2.2.10 การกระจายอำนาจไปสู่ส่วนท้องถิ่น	1,362,000.00	830,869.21	61.00
			<b>ตัวชี้วัดเชิงผลลัพธ์ (Outcome)</b> - จำนวนแนวทางการดำเนินงาน คบส. ระหว่างสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา และสำนักงานสาธารณสุขจังหวัด จำนวน 1 ฉบับ	<b>บรรลุเป้าหมายแล้ว</b> (จำนวน 1 ฉบับ)	2.3 การกำกับดูแล ผลิตภัณฑ์สุขภาพนำเข้าในส่วนภูมิภาค 2.4 การพัฒนา RDU Community ในร้านค้า/การขายออนไลน์ 2.5 การสร้างความรอบรู้ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพร่วมกับเครือข่าย 2.6 การจัดการโฆษณาที่ผิดกฎหมายและเรื่องร้องเรียน (กรณีลีนบนรางวัล) 2.7 การยกระดับการจัดการเรื่องร้องเรียน เฝ้าระวัง การจัดการความเสี่ยง และเตือนภัย 2.8 การกำกับดูแลผลิตภัณฑ์สุขภาพและสถานที่ผลิต ประกอบด้วย 1) การกำกับดูแล ตรวจสอบ เฝ้าระวังผลิตภัณฑ์และสถานที่ผลิตนมโรงเรียน 2) การชี้แจงอบรมเจ้าหน้าที่ในส่วนภูมิภาคที่เกี่ยวข้องกับเครื่องมือแพทย์ 3) การกำกับดูแลสถานที่ผลิตผลิตภัณฑ์สมุนไพรในส่วนภูมิภาค 4) แนวทางการตรวจสอบสถานที่ผลิตเครื่องสำอางตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง หลักเกณฑ์ วิธีการ และเงื่อนไขในการผลิตหรือนำเข้าเครื่องสำอาง พ.ศ. 2561 2.2.9 การบังคับใช้ GPP ข.ย. 1 2 และ 3 และการควบคุมการกระจาย 2.2.10 การกระจายอำนาจไปสู่ส่วนท้องถิ่น	652,060.00	80,105.00	12.28
2	โครงการเพิ่ม ประสิทธิภาพ ระบบบริหาร จัดการงาน คุ้มครอง ผู้บริโภค เชื่อมโยงกับ ส่วนกลางและ ส่วนภูมิภาค	5	<b>ตัวชี้วัดเชิงผลผลิต (Output)</b> 1. ร้อยละ 80 ของบุคลากรทั้งส่วนกลางและ ส่วนภูมิภาค ที่ได้รับการอบรมมีความรู้และ ความเข้าใจด้านระบบ ISO 9001:2015 ตามเกณฑ์ที่กำหนด 2. ร้อยละของข้อบกพร่อง (CAR) ที่ลดลงร้อย ละ 20	<b>บรรลุเป้าหมายแล้ว ได้แก่</b> 1. ร้อยละ 97.45 ของ บุคลากรทั้งส่วนกลาง และ ส่วนภูมิภาค ที่ได้รับการ อบรมมีความรู้และความ เข้าใจด้านระบบ ISO 9001:2015 ตามเกณฑ์ที่ กำหนด 2. ร้อยละ 91.66 ของ ข้อบกพร่อง (CAR) ที่ลดลง	1. จัดโครงการพัฒนาศักยภาพบุคลากรทั้งส่วนกลางและภูมิภาคด้านระบบคุณภาพ โดยมีวัตถุประสงค์เพื่อให้บุคลากรทั้งส่วนกลางและภูมิภาคมีความรู้และความเข้าใจด้านระบบ คุณภาพ และสามารถปฏิบัติงานตามตามมาตรฐาน ISO 9001 : 2015 ได้ ซึ่งประกอบด้วย 3 หลักสูตร ดังนี้ 1.1 หลักสูตรระบบคุณภาพสำคัญอย่างไร (Importance of Quality System) เมื่อวันที่ 14 ธันวาคม 2565 โดยมีผู้ลงทะเบียน และทำแบบทดสอบหลังเรียน จำนวน 212 คน และมีผู้ผ่านเกณฑ์ร้อยละ 80 จำนวน 197 คน คิดเป็นร้อยละ 92.92 ใช้งบประมาณทั้งสิ้น 16,140 บาท (ร้อยละ 100) 1.2 หลักสูตร ISO 9001:2015 ข้อกำหนดและการนำไปใช้ เมื่อวันที่ 15 ธันวาคม 2565 โดยมีผู้ลงทะเบียน และทำแบบทดสอบหลังเรียน จำนวน 174 คน และมีผู้ผ่าน เกณฑ์ร้อยละ 70 จำนวน 173 คน คิดเป็นร้อยละ 99.43 ใช้งบประมาณทั้งสิ้น 16,140 บาท (ร้อยละ 100) 1.3 หลักสูตร Auditor and Lead Auditor ISO 9001:2015 เมื่อวันที่ 19-20 ธันวาคม 2565 โดยมีผู้ลงทะเบียน และทำแบบทดสอบหลังเรียน จำนวน 100 คน และมี ผู้ผ่านเกณฑ์ร้อยละ 70 จำนวน 100 คน คิดเป็นร้อยละ 100 ใช้งบประมาณทั้งสิ้น 37,980บาท (ร้อยละ 86.95) โดยมีผู้เข้าร่วมอบรมทั้งสิ้น 485 คน ซึ่งมีผู้ผ่านการประเมินหลังการอบรมแสดงว่ามีความรู้และความเข้าใจด้านระบบคุณภาพตามเกณฑ์ที่กำหนด จำนวน 470 คน เฉลี่ยร้อยละ 97.45 2. เตรียมความพร้อมพัฒนาระบบคุณภาพการให้บริการตามคู่มือประชาชนในส่วนภูมิภาค 2.1 รวบรวมแผนกิจกรรม/ความร่วมมือการพัฒนาฐานการให้บริการประชาชน ณ OSSC 2.2 ประชุมเพื่อติดตามความก้าวหน้าการดำเนินงานร่วมระหว่างส่วนกลางและส่วนภูมิภาค (กิจกรรมการพัฒนาฐานการให้บริการประชาชน ) เมื่อวันที่ 28 กุมภาพันธ์ 2566 โดยมีมติที่ประชุมมอบหมายให้ สนบ. และ คบ. จัดทำแผนการดำเนินงาน และรายงานผลให้ กย.ผ. ภายในวันที่ 27 มีนาคม 2566 และ กย.ผ. กำกับ ติดตามและ รวบรวมผลความก้าวหน้า และรายงานหน่วยงานที่เกี่ยวข้องต่อไป	652,060.00	80,105.00	12.28

หน่วยงาน	โครงการ	ยุทธ อย.	ตัวชี้วัดโครงการ	ผลงานตัวชี้วัด	ผลการดำเนินงานกิจกรรม	ผลการเบิกจ่ายงบประมาณ		
						ได้รับ (บาท)	ใช้ไป (บาท)	% การ เบิกจ่าย
			ตัวชี้วัดเชิงผลลัพธ์ (Outcome) - อย. ผ่านการตรวจประเมินและได้รับการต่อ อายุการรับรองระบบมาตรฐานคุณภาพ ISO 9001:2015	วัดผลไตรมาสที่ 3	3. จัดทำขั้นตอนการปฏิบัติตามและประเมินผลการปฏิบัติงานของ สสจ. 3.1 จัดทำคู่มือขั้นตอนการปฏิบัติงานการติดตามผลการปฏิบัติงานของผู้รับมอบอำนาจจากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา 3.2 ประชุมเพื่อจัดทำคู่มือขั้นตอนการปฏิบัติงานการติดตามผลการปฏิบัติงานของผู้รับมอบอำนาจจากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ครั้งที่ 1 และครั้งที่ 2 เมื่อวันที่ 9 และ 30 มีนาคม 2566 ตามลำดับ โดยมีประมุขมีมติให้รวบรวมกระบวนการปฏิบัติงานภายใต้ภารกิจของ อย. เพื่อสนับสนุนการปฏิบัติให้เกิดประสิทธิภาพบรรลุ วัตถุประสงค์ของระบบคุณภาพ ทั้งส่วนกลางและส่วนภูมิภาค 4. การตรวจประเมินระบบคุณภาพ ISO 9001:2015 4.1 อาจารย์ที่ปรึกษาพื้นที่ให้คำปรึกษาด้านระบบคุณภาพทุกหน่วยงาน ระหว่างวันที่ 16-24 กุมภาพันธ์ 2566 เรียบร้อยแล้ว 4.2 ส่งรายงานการให้คำปรึกษาเรียบร้อยแล้ว ตามเลขบันทึก สธ. 1004/ว308 ลงวันที่ 3 ก.พ. 66 เพื่อให้หน่วยงานนำไปติดตามผลการให้คำปรึกษาในช่วงตรวจติดตาม คุณภาพภายใน 4.3 ประชุมคณะผู้ตรวจติดตามคุณภาพภายใน อย. 1. รวบรวมรายชื่อผู้ตรวจ และจัดทำคำสั่งแต่งตั้งผู้ตรวจติดตามคุณภาพภายในระดับกรม ซึ่งได้ลงนามตามคำสั่ง ที่ 59/2566 ลงวันที่ 7 ก.พ. 66 2. จัดทำแผนการตรวจติดตามคุณภาพภายในระดับกรม เสนอลงนามแล้ว เมื่อวันที่ 7 ก.พ. 66 3. ประชุมคณะผู้ตรวจติดตามคุณภาพภายในของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2566 ในวันที่ 13 กุมภาพันธ์ 2566 เวลา 13.30 - 16.30 น. ณ ห้องประชุมกองยุทธศาสตร์และแผนงาน อาคาร 5 ชั้น 4 และผ่านระบบออนไลน์ (Zoom) 4.4 ดำเนินการตรวจติดตามคุณภาพภายใน ระหว่างวันที่ 20-24 กุมภาพันธ์ 2566 เสร็จเรียบร้อยแล้ว โดยประเมินผลจากการตรวจติดตามคุณภาพภายในระดับกรม จำนวน 21 หน่วยงาน พบข้อบกพร่องจำนวน 1 ข้อบกพร่อง คิดเป็นร้อยละ 91.66 เมื่อเทียบกับปีที่ผ่านมา (12 ข้อบกพร่อง) 4.5 จัดจ้างทำสื่อการเรียนรู้การอบรมหลักสูตรต่าง ๆ ตามระเบียบพัสดุ (อยู่ระหว่างการพิสูจน์อักษร ประกอบการคำบรรยายในสื่อการเรียนรู้)			
3	โครงการ พัฒนาการ บริการผ่าน ระบบ อิเล็กทรอนิกส์ โดยใช้เครื่องมือ  Benchmarking	5	แนวทางการยกระดับการให้บริการแบบ อิเล็กทรอนิกส์ จำนวน 1 ฉบับ ที่ได้รับความ เห็นชอบจากผู้บริหาร		อยู่ระหว่างพิจารณาปรับเปลี่ยนโครงการให้มีกิจกรรมสอดคล้องกับนโยบายสร้างภาพลักษณ์ อย. สู่องค์กรดิจิทัล	380,400.00	0.00	0.00

หน่วย งาน	โครงการ	ยุทธ ย.ย.	ตัวชี้วัดโครงการ	ผลงานตัวชี้วัด	ผลการดำเนินงานกิจกรรม	ผลการเบิกจ่ายงบประมาณ		
						ได้รับ (บาท)	ใช้ไป (บาท)	% การ เบิกจ่าย
4	โครงการการพัฒนาระบบกำกับดูแลผลิตภัณฑ์สุขภาพให้มีประสิทธิภาพ	1	1 ได้แนวทางการปฏิบัติงานของทีมนักวิชาการสถานการณียกย้านด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพส่วนกลางและส่วนภูมิภาค จำนวน 1 ฉบับ 2 มีเครือข่ายที่ตระหนักรู้สถานการณ์ภัยด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพในส่วนภูมิภาคที่อยู่ในส่วนของสำนักงานสาธารณสุขจังหวัดและอาสาสมัครชุมชน (อสม) จำนวน 76 แห่ง 3 มีทีมการเฝ้าระวังผลิตภัณฑ์สุขภาพชุมชนในระดับ อสม. อย่างน้อย 10 แห่ง 4 ได้รับรายงานปัญหาจากการใช้ผลิตภัณฑ์สุขภาพในชุมชนอย่างน้อย 1,500 ฉบับ และจากโรงพยาบาลเพิ่มขึ้น ร้อยละ 10 5 มีระบบการรับรายงานเหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ในรูปแบบชุดข้อมูล (data set) ของโรงพยาบาล 1 ระบบ 6 เครือข่ายเฝ้าระวังความปลอดภัยด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพมีผลงานทางวิชาการที่เกี่ยวข้องกับการเฝ้าระวังความปลอดภัยนำเสนอไม่น้อยกว่า 12 เรื่อง 7 แนวทางเบื้องต้นในการพัฒนาระบบการที่ใช้จัดการประเด็นท้าทายของ e-commerce กับความปลอดภัยผลิตภัณฑ์สุขภาพจำนวน 1 ฉบับ	วัดผลไตรมาสที่ 4 (คก.ได้รับอนุมัติเมื่อวันที่ 10 ก.พ.66)	1. ประชุมหารือเรื่องแนวทางเบื้องต้นในการพัฒนาระบบ/กระบวนการในการจัดการประเด็นท้าทายของ e-commerce กับความปลอดภัยผลิตภัณฑ์สุขภาพ ครั้งที่ 1/2566 ในวันที่ 30 มีนาคม 2566 ณ โรงแรมแกรนด์ ริชมอนด์ นนทบุรี โดยมีผู้เข้าร่วมประชุม 50 คน ประกอบด้วย ผู้บริโภค ประชาชน และผู้ประกอบการด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ Next Step จัดประชุมโครงการการขับเคลื่อนงานตระหนักรู้สถานการณ์ภัยด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพในส่วนภูมิภาค ครั้งที่ 1 เพื่อจัดทำแนวทางการปฏิบัติงานของทีมนักวิชาการณียกย้านด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพส่วนกลางและส่วนภูมิภาค ในวันที่ 3-5 เม.ย.66 ณ โรงแรมริชมอนด์ จ.นนทบุรี กลุ่มเป้าหมาย 190 คน คือ อย. สสจ. และ รพ.ชุมชน	5,000,000.00	31,600.00	0.63
5	โครงการประชุมวิชาการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพแห่งชาติ (Thailand FDA National Forum & EXPO#2)	5	<b>ตัวชี้วัดเชิงผลผลิต (Output)</b> 1. จำนวนองค์ความรู้/นวัตกรรมทางวิชาการที่นำเสนอในงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพที่ทันสมัยอย่างน้อย 15 เรื่อง 2. ร้อยละ 70 ของผู้เข้าร่วมงานวิชาการการคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพแห่งชาติ มีความรู้ และความเข้าใจเพิ่มขึ้นหลังเข้าร่วมกิจกรรม <b>ตัวชี้วัดเชิงผลลัพธ์ (Outcome)</b> - จำนวนผลงานวิจัย/R2R ที่สามารถนำไปประยุกต์ใช้ให้เกิดประโยชน์ในงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ 30 เรื่อง		ยังไม่ได้รับอนุมัติ	4,000,000.00	0.00	0.00

หน่วยงาน	โครงการ	ยุทธ.อย.	ตัวชี้วัดโครงการ	ผลงานตัวชี้วัด	ผลการดำเนินงานกิจกรรม	ผลการเบิกจ่ายงบประมาณ		
						ได้รับ (บาท)	ใช้ไป (บาท)	% การเบิกจ่าย
6 โครงการพัฒนา งานวิจัย/ นวัตกรรม ผลลัพธ์ สุขภาพ	5	ตัวชี้วัดเชิงผลผลิต (Output) 1. งานวิจัย/นวัตกรรมเกี่ยวกับการคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ ไม่น้อยกว่า 25 เรื่อง	วัดผลไตรมาส 4 (ขณะนี้อยู่ดำเนินการได้ 14 เรื่อง)	1. แผนการขับเคลื่อนงานวิจัย - รับฟังความคิดเห็นต่อ (ร่าง) แผนวิจัยฯ เรียบร้อยแล้ว เมื่อเดือน ม.ค. 2566 - (ร่าง) แผนการขับเคลื่อน งานวิจัยฯ ของ อย. ปี 2566-2570 อยู่ระหว่างพิจารณา ให้ความเห็นชอบ	1,070,000.00	362,500.00	33.88	
				2. อบรมนักวิจัยลูกไก่ - เตรียมข้อมูลเพื่อจัดอบรมนักวิจัยกลุ่มเป้าหมาย ได้แก่ 1) คำถามวิจัย หัวข้องานวิจัย 2) โครงร่างและองค์ประกอบ และ 4) รายงานวิจัย - อบรมนักวิจัยลูกไก่ เมื่อวันที่ 21-23 กุมภาพันธ์ 2566 ณ โรงแรมไมด้า แกรนด์ ทวารวดี นครปฐม ได้ผลงานวิจัยและนวัตกรรมด้านการคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพของประเทศถูกนำไปใช้ประโยชน์ในทางปฏิบัติ จำนวน 14 เรื่อง				
				3. อบรมบุคลากรด้าน KM - จัดอบรมหลักสูตรแนวทางการคัดเลือกองค์ความรู้ที่สำคัญของ อย. จำนวน 2 ครั้ง ครั้งที่ 1 เมื่อวันที่ 3 กุมภาพันธ์ 2566 ครั้งที่ 2 เมื่อวันที่ 3 มีนาคม 2566 เพื่อให้ผู้เข้าร่วมอบรมมีความรู้ความเข้าใจและทักษะในการใช้เครื่องมือการจัดการความรู้เพิ่มขึ้น พร้อมทั้งนำองค์ความรู้ที่สร้างขึ้นไปใช้พัฒนางานได้ ผู้เข้ารับการฝึกอบรมจำนวน 36 คน - ผลการประเมินหลังการฝึกอบรมพบว่า ผู้เข้ารับการอบรมมีความรู้และความพึงพอใจในภาพรวมอยู่ในระดับ “ดีมาก” โดยผู้ผ่านการอบรมสามารถนำความรู้ไปใช้ในการสร้างองค์ความรู้ที่สำคัญในการปฏิบัติงานได้ ร้อยละ 100 - จำนวนองค์ความรู้ที่สำคัญในการปฏิบัติงาน 23 เรื่อง ได้แก่ 1) แนวทางการปฏิบัติงานของทีมนิเทศ (SAT) ส่วนกลางและส่วนภูมิภาค 2) กลยุทธ์การร่างกฎหมายลำดับรองและอนุบัญญัติ 3) ข้อพิจารณาเกี่ยวกับเครื่องมือในการตรวจสอบการนำเข้าวัตถุเสพติดทางไปรษณีย์ 4) กลไกการสื่อสารข้อมูลงาน คบส. ส่วนภูมิภาค 5) การจัดการความรู้และการพัฒนาศักยภาพเครือข่ายเพื่อส่งเสริมการใช้ยาอย่างสมเหตุผลในชุมชน (ประเด็นมุ่งเน้น ลากยามาตรฐานและตัวอย่างการดำเนินการที่ดี) 6) การพัฒนาช่องทางการพิจารณาอนุญาตทะเบียนตำรับยา เพื่อให้เกิดความรวดเร็วและมีประสิทธิภาพตามความจำเป็นเร่งด่วนในการแก้ปัญหาสาธารณสุขของประเทศ 7) แนวทางการเข้าร่วม WHO Collaborative Registration Procedure (CRP) 8) เทคนิคการสื่อสารองค์ความรู้ให้เข้าใจง่ายด้วยภาพ 9) การสร้างความมีส่วนร่วมของเครือข่ายในการบริหารจัดการยาขาดแคลน 10) การทดสอบประสิทธิภาพของเครื่องสำอาง 11) ผลิตภัณฑ์ที่มีส่วนประกอบของกะทอมองอย่างไรให้ปลอดภัย 12) แนวทางการกำหนดเอกสารหรือหลักฐานการแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในตำรับผลิตภัณฑ์สมุนไพร 13) ฐานข้อมูลเพื่อ ส่งเสริมการส่งออกผลิตภัณฑ์สุขภาพของประเทศไทย 14) การให้บริการพิจารณาอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ ณ จุดเดียว 15) วิธีสร้างความเข้าใจในการจัดลำดับความสำคัญของเรื่องร้องเรียนสำหรับเจ้าหน้าที่ 16) แนวทางการใช้เครื่องมือการพัฒนาศักยภาพใหม่ 17) การพัฒนาระบบสารสนเทศ 18) เทคนิคการประเมินระบบควบคุมภายใน 19) เทคนิคการเพิ่มศักยภาพบุคลากรด้วย Group Learning 20) แนวทางการพิจารณาการอ้างอิง				
2. จำนวนองค์ความรู้ที่สำคัญในการปฏิบัติงาน 20 เรื่อง	บรรลุแล้ว (23 เรื่อง)	วัดผลไตรมาส 4 >> ความก้าวหน้าของการบรรลุตัวชี้วัด 1. ผลงานวิจัยและนวัตกรรมด้านการคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพของประเทศ ถูกนำไปใช้ประโยชน์ ไม่น้อยกว่าร้อยละ 80 2. มีจำนวนองค์ความรู้ที่เกิดจากการถ่ายทอด และแลกเปลี่ยนได้ถูกนำไปใช้ประโยชน์ในการพัฒนาระบบหรือสร้างนวัตกรรม เพื่อแก้ไขปัญหาองค์กรและงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์ฯ ไม่น้อยกว่าร้อยละ 80	21) การบริหารพัสดุอย่างเป็นระบบ 22) การเขียนหนังสือราชการให้ถูกต้อง ตามระเบียบงานสารบรรณ 23) การให้ความรู้ในเรื่อง พรบ. คุ้มครองข้อมูลส่วนบุคคล และสร้างความตระหนักในเรื่องของความปลอดภัยของข้อมูล Next Step รวบรวมและประมวลผลการสำรวจความคิดเห็นข้อเสนอต่อประเด็นงานวิจัยที่สำคัญของ อย. ปี 2566 -2570					

หน่วย งาน	โครงการ	ยุทธ อย.	ตัวชี้วัดโครงการ	ผลงานตัวชี้วัด	ผลการดำเนินงานกิจกรรม	ผลการเบิกจ่ายงบประมาณ		
						ได้รับ (บาท)	ใช้ไป (บาท)	% การ เบิกจ่าย
7	โครงการ สำรวจความ เชื่อมั่นของ ผู้บริโภคที่มีต่อ สำนักงาน คณะกรรมการ อาหารและยา และผลิตภัณฑ์ สุขภาพ ประจำปี งบประมาณ พ.ศ. 2566	5	<b>ตัวชี้วัดเชิงผลผลิต (Output)</b> - รายงานผลการสำรวจความเชื่อมั่นของ ผู้บริโภคที่มีต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหาร และยา และผลิตภัณฑ์สุขภาพ ประจำปี งบประมาณ พ.ศ. 2566 จำนวน 1 ฉบับ <b>ตัวชี้วัดเชิงผลลัพธ์ (Outcome)</b> - มีแนวทางการยกระดับความเชื่อมั่นของ ผู้บริโภคที่มีต่อองค์การและต่อผลิตภัณฑ์ สุขภาพที่ได้รับการรับรองจากสำนักงาน คณะกรรมการอาหารและยา	วัดผลไตรมาส 4	1. กำหนดกรอบแนวคิดการสำรวจ ได้แก่ 1) จัดทำกรอบแนวคิดการสำรวจความเชื่อมั่นของผู้บริโภคที่มีต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาและผลิตภัณฑ์สุขภาพ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2566 ประกอบด้วย ภาพลักษณ์และความเชื่อมั่นต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาและผลิตภัณฑ์สุขภาพ 2) กำหนดระเบียบวิธีวิจัย 2. จัดทำรายงานขั้นต้น (inception report) ศึกษาวิเคราะห์เพื่อกำหนดกรอบแนวคิด ทฤษฎี วรรณกรรม ที่เกี่ยวข้อง วิธีการดำเนินงาน และจัดทำแบบเก็บข้อมูล ได้แก่ 1) ร่างแบบสอบถามเชิงปริมาณ 2) กำหนดประเด็นคำถามในการสัมภาษณ์เชิงลึกและสัมภาษณ์กลุ่ม เพื่อกันหาสาเหตุ ปัญหาอุปสรรค และข้อเสนอแนะในการพัฒนาการดำเนินงานของสำนักงาน คณะกรรมการอาหารและยาที่ส่งผลต่อความรอบรู้ การเข้าถึงสื่อองค์ความรู้ ทักษะคิด พฤติกรรม และความเชื่อมั่นของผู้บริโภค 3) กำหนดพื้นที่การเก็บข้อมูลตามภูมิศาสตร์แบ่งเป็น กรุงเทพมหานคร ภาคกลาง ภาคเหนือ ภาคตะวันออกเฉียงเหนือ และภาคใต้ - พื้นที่การเก็บตัวอย่างเชิงปริมาณ จำนวน 600 ตัวอย่าง โดยคัดเลือกตัวแทนภาคละ 1 จังหวัด จังหวัดละ 2 อำเภอ โดยคัดเลือกอำเภอในเขตเมืองและอำเภอในเขต ชนบท และกำหนดขนาดของกลุ่มตัวอย่างในเขตเมืองและเขตชนบทที่สัดส่วนใกล้เคียงกัน ตามสัดส่วนประชากรศาสตร์เป็น 4 กลุ่ม ได้แก่ 1. กลุ่มวัยรุ่น 15-19 ปี 2. วัยทำงาน ตอนต้น 20-39 ปี 3. วัยทำงานตอนปลาย 40-59 ปี และ 4. ผู้สูงอายุ 60-69 ปี - การเก็บตัวอย่างเชิงคุณภาพ 100 ตัวอย่าง โดยการจัดประชุมระดมความคิดเห็นให้ได้ข้อมูลเชิงลึก จำนวน 4 ครั้ง จำนวนเป็นตัวแทนจากทั้ง 4 ภาค ได้แก่ ภาคกลาง ภาคเหนือ ภาคตะวันออกเฉียงเหนือ และภาคใต้ 3. สำรวจ และรวบรวมข้อมูลภาคสนาม บันทึกข้อมูลและวิเคราะห์ข้อมูลด้วยคำสถิติอย่างง่าย เช่น ความถี่ ร้อยละ ค่าเฉลี่ย รวมทั้งวิเคราะห์ข้อมูลเชิงคุณภาพโดยวิเคราะห์ปัจจัย แห่งความสำเร็จและไม่สำเร็จ วิเคราะห์หาสาเหตุปัญหาที่เป็นอุปสรรคที่ส่งผลต่อความรอบรู้ ทักษะคิด การเข้าถึงสื่อ การรู้เท่าทันสื่อ พฤติกรรม และความเชื่อมั่นของผู้บริโภคที่มีต่อ การเลือกซื้อเลือกใช้ผลิตภัณฑ์สุขภาพที่ได้รับการรับรองจากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา	430,000.00	0.00	0.00
8	โครงการ พัฒนาระบบ การจัดการ สารเคมี	1	<b>ตัวชี้วัดเชิงผลผลิต (Output)</b> 1. จำนวนชุดข้อมูลความปลอดภัยในการใช้ สารเคมี (International Chemical Safety Cards : ICSCs) 100 ชุด 2. โครงการวิจัยได้รับการเสนอสู่กระบวนการ ขอทุน 1 โครงการ 3. จำนวนสื่อเกี่ยวกับยุทธศาสตร์ฯ ที่ถูก เผยแพร่ อย่างน้อย 7 ชิ้นงาน 4. รายงานสรุปการบูรณาการการดำเนินงาน แผนยุทธศาสตร์ อย. 1 ฉบับ <b>ตัวชี้วัดเชิงผลลัพธ์ (Outcome)</b> - เอกสารสรุปการพัฒนาระบบการจัดการ สารเคมี และแนวทางข้อเสนอเชิงนโยบาย สำหรับการขับเคลื่อน อย.	วัดผลไตรมาส 4	1. พัฒนาและทบทวนฐานข้อมูลความปลอดภัยในการใช้สารเคมี และพิจารณาตรวจสอบชุดข้อมูลความปลอดภัยในการใช้สารเคมี (International Chemical Safety Cards: ICSCs) โดยจะนำเข้าไปประชุมเพื่อให้ผู้เชี่ยวชาญพิจารณาตรวจสอบชุดข้อมูลความปลอดภัยในการใช้สารเคมีในช่วงเดือนพฤษภาคม 66 2. การพัฒนาคอร์สความรู้ การวิจัยและนวัตกรรมจัดการสารเคมี 1) ทบทวนสถานการณ์และการดำเนินการแผนงาน วิจัยและนวัตกรรมด้านการจัดการสารเคมี (Chemicals Management Research Package : CMRP) ที่ผ่านมา 2) ประชุมเครือข่ายพัฒนาองค์ความรู้ และนวัตกรรมในการจัดการสารเคมีภายใต้แผนการวิจัยด้านการจัดการสารเคมี (CMRP) ครั้งที่ 1/2566 ในวันที่ 20 กุมภาพันธ์ 2566 ณ ห้องประชุมชั้นนันทนเรณู อาคาร 1 ชั้น 1 สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เพื่อรายงานความคืบหน้าผลการดำเนินงานเครือข่ายพัฒนาองค์ความรู้และนวัตกรรม ในการจัดการสารเคมีภายใต้แผน CMRP ปี 2565 และทิศทางและความท้าทาย เพื่อการพัฒนางานวิจัยด้านการจัดการสารเคมี ปี 2566 ในประเด็นวิจัยเรื่องจัดการความปลอดภัยด้านสารเคมีในผลิตภัณฑ์สุขภาพ และสารเคมีกับสังคมคาร์บอนต่ำ (Low Carbon Society) 3. ขับเคลื่อนการดำเนินงานของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาให้สอดคล้องกับยุทธศาสตร์ชาติ 1) วางแผนเตรียมการจัดประชุมแนวทางขับเคลื่อนนโยบายและการดำเนินงาน สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา คาดว่าจะจัดในช่วงเดือนมิถุนายน 2566 2) จัดทำพัฒนา ออกแบบ และเผยแพร่สื่อเกี่ยวกับยุทธศาสตร์และการดำเนินงานสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เพื่อประชาสัมพันธ์ให้แก่นักเจ้าหน้าที่ในสำนักงาน ฯ ได้รับทราบ และติดประชาสัมพันธ์ตามสถานที่ต่างๆ ภายใน อย.	1,000,000.00	217,340.00	21.73

หน่วย งาน	โครงการ	ยุทธ อย.	ตัวชี้วัดโครงการ	ผลงานตัวชี้วัด	ผลการดำเนินงานกิจกรรม	ผลการเบิกจ่ายงบประมาณ		
						ได้รับ (บาท)	ใช้ไป (บาท)	% การ เบิกจ่าย
	9 โครงการ ประชุม สำนักงาน คณะกรรมการ อาหารและยา ส่วนกลางและ ภูมิภาคนอก สถานที่ ประจำปี งบประมาณ พ.ศ. 2566 ครั้งที่ 2 (โครงการเพิ่ม ระหว่างปี)	1	สรุปผลการดำเนินงานและแนวทางการแก้ไข ปัญหางานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์ สุขภาพ ระดับพื้นที่ จำนวน 1 ฉบับ	<b>วัดผลไตรมาส 3</b> อยู่ระหว่างสรุปผลการ ดำเนินงานและแนวทางการ แก้ไขปัญหางานคุ้มครอง ผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์ สุขภาพ ระดับพื้นที่	1. ประชุมสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ครั้งที่ 3/2566 เมื่อวันที่ 28 มีนาคม 2566 ณ ห้องประชุมสุคนธา เอบี ชั้น 6 โรงแรมเซ็นทาราหาดใหญ่ จ.สงขลา - ลงพื้นที่ตรวจเยี่ยมด้านอาหารและยา เมื่อวันที่ 27 มีนาคม 2566 (1. ทำอากาศยานหาดใหญ่ 2. สะเดา) - ลงพื้นที่ตรวจเยี่ยมสถานประกอบการผลิตภัณฑ์สุขภาพ (วิสาหกิจชุมชนผึ่งโพรงแปลงใหญ่ตำบลโคกม่วง) ผู้บริหารสำนักงาน รับทราบผลการดำเนินงานของด้านอาหารและยาทำอากาศยานหาดใหญ่ และด้านอาหารและยาสะเดา รวมถึงรับฟังปัญหาอุปสรรคของงานคุ้มครอง ผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพในพื้นที่เรียบร้อยแล้ว เมื่อวันที่ 27 มี.ค. 2566 2. อยู่ระหว่างสรุปผลการดำเนินงานและแนวทางการแก้ไขปัญหางานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ ระดับพื้นที่	796,000.00	550,000.00	69.10
กอง พศ.	1 โครงการ ส่งเสริมความ รอบรู้และ จัดการความ เสี่ยงข้อมูล ด้านผลิตภัณฑ์ สุขภาพ	2	<b>ตัวชี้วัดเชิงผลผลิต (Output)</b> - ร้อยละ 72 ของประชาชนกลุ่มเป้าหมายมีความรอบรู้ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ	<b>วัดผลในไตรมาส 3)</b> >> <b>ความก้าวหน้าของ การบรรลุตัวชี้วัด</b> - ผลการสำรวจผ่านระบบ FDA Center พบว่า ประชาชนกลุ่มเป้าหมายมีความรอบรู้ด้านผลิตภัณฑ์ สุขภาพ ร้อยละ 69.82	1. จัดกิจกรรมในโรงเรียน อย. น้อย ในเขต กทม. เมื่อเดือน ม.ค. 2566 ณ โรงเรียนโบทยก สภาย กทม. - เพื่อให้นักเรียนมีทักษะและความรอบรู้ด้านผลิตภัณฑ์ฯ ที่เหมาะสม - สาธิตการใช้ประโยชน์ผ่านระบบ FDA Center 2. จัดทำสื่อสนับสนุนโรงเรียน อย.น้อย รูปแบบการ์ตูนชุด อย.น้อย 3 ร้อย 3 ไว 3. ลงพื้นที่เพื่อสร้างชุมชนให้ปลอดภัยจากผลิตภัณฑ์ฯ อันตราย ร่วมกับเครือข่าย บวร.ร เมื่อเดือน ม.ค. 2566 ในเขตสุขภาพที่ 4 - 6 (สิงห์บุรี อ่างทอง ราชบุรี นครปฐม ปราจีนบุรี และสมุทรปราการ) 4. ลงพื้นที่เพื่อขับเคลื่อนการดำเนินงานร่วมกับเครือข่าย บวร.ร. เดือน ก.พ. - มี.ค. 2566 จำนวน 8 ครั้ง ณ จังหวัดขอนแก่น ลำปาง ลำพูน พิจิตร อุทัยธานี นครพนม สกลนคร พัทลุง และอุบลราชธานี 5. ถอดบทเรียนที่เป็นกลไกการดำเนินงาน จำนวน 5 งาน และนวัตกรรม จำนวน 2 ชิ้น 6. จัดคลินิกให้คำปรึกษา เพื่อยกระดับโรงเรียน อย.น้อย พลัส และส่งเสริมการสร้างชุมชนรอบรู้ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ โดยมีโรงเรียน และ สสจ. เข้ารับคำปรึกษา จำนวน 85 คน 7. ชี้แจงเกณฑ์ในการคัดเลือก Best practice ทั้งในระดับตัวแทนจังหวัดและเขตสุขภาพให้เครือข่ายทุกระดับรับทราบและทำความเข้าใจในแต่ละองค์ประกอบ โดยมีผู้เข้าร่วม 170 คน จาก 76 จังหวัด 8. ผลการสำรวจผ่านระบบ FDA Center พบว่าประชาชนกลุ่มเป้าหมายมีความรอบรู้ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ ร้อยละ 69.82	4,393,000.00	1,217,009.01	27.70
			<b>ตัวชี้วัดเชิงผลลัพธ์ (Outcome)</b> 1. จังหวัดที่มีการดำเนินงานองค์การความรอบ รู้ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพในชุมชนและใน สถานศึกษา อย่างน้อย 1 แห่งต่อเขตสุขภาพ 2. จำนวนผลการดำเนินงานโดดเด่น (Best Practice) ด้านการคุ้มครองผู้บริโภค การ จัดการความเสี่ยงข้อมูลและการสร้างความ รอบรู้ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ จากชุมชน และ สถานศึกษา จำนวน 12 ผลงาน					



หน่วย งาน	โครงการ	ยุทธ อย.	ตัวชี้วัดโครงการ	ผลงานตัวชี้วัด	ผลการดำเนินงานกิจกรรม	ผลการเบิกจ่ายงบประมาณ		
						ได้รับ (บาท)	ใช้ไป (บาท)	% การ เบิกจ่าย
2	โครงการ ส่งเสริมความ ร่วมมือภาค ประชาชนด้าน งาน คบส. ผ่าน เครือข่าย สื่อสาร สาธารณะ ที่วี ดิทัศน์ชุมชน	2	<b>ตัวชี้วัดเชิงผลผลิต (Output)</b> 1. จำนวนกิจกรรมที่ส่งเสริมความรู้เรื่องการ สื่อสารเตือนภัยในพื้นที่ร่วมกับภาคีเครือข่าย ให้แก่ประชาชน จำนวน 4 ครั้ง	<b>วัดผลไตรมาส 3</b> อยู่ระหว่างรวบรวมวิเคราะห์ และประเมินผล พร้อม จัดทำรายงานสรุปข้อมูล	1. ประชุมกำหนดกรอบนโยบาย อย. เรื่องสื่อสารเตือนภัยเพื่อให้คณะทำงานภาคประชาชนและภาคีเครือข่ายขับเคลื่อน เมื่อวันที่ 18 มกราคม 2566 ณ ห้องประชุมชัยนาทนเรนทร อาคาร 1 ชั้น 1 ตึก อย. ผู้เข้าร่วมประมาณ 50 คน (คณะทำงานพัฒนาการมีส่วนร่วมของประชาชนในการดำเนินงานของ อย. และผู้เกี่ยวข้อง) 2. สืบราชการดำเนินงานด้านการสื่อสารเตือนภัยที่เผยแพร่โดยภาคประชาชนและภาคีเครือข่าย 3. ประชุมวางแผนการลงพื้นที่เพื่อการพัฒนารูปแบบกิจกรรมและเครื่องมือในการให้ความรู้ สร้างทักษะที่ถูกต้องเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์สุขภาพ สำหรับผู้สูงอายุ ร่วมกับภาคีเครือข่าย ระดับจังหวัด วันที่ 30 มกราคม 2566 ณ ห้องประชุมกองพัฒนาศักยภาพผู้บริโภครอ อาคาร 5 ชั้น 6 ตึก อย. และผ่านช่องทางออนไลน์ (Zoom) ร่วมกับ กรมอนามัย, สถาบันเวชศาสตร์ รูปแบบกิจกรรมและเครื่องมือในการให้ความรู้ สร้างทักษะที่ถูกต้องเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์สุขภาพ สำหรับผู้สูงอายุ ร่วมกับภาคีเครือข่ายระดับจังหวัด รวมทั้ง แผนการลงพื้นที่นำร่อง 4 แห่ง ได้แก่ จังหวัดเชียงใหม่ นครนายก พัทลุง และ สุรินทร์ 4. วางแผนลงพื้นที่ดำเนินกิจกรรมภายใต้รูปแบบกิจกรรมการให้ความรู้ สร้างทักษะที่ถูกต้องเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์สุขภาพ สำหรับผู้สูงอายุในพื้นที่นำร่อง 4 แห่ง ได้แก่ จังหวัด เชียงใหม่ นครนายก พัทลุง และสุรินทร์ ภายในเดือนเมษายน 2566 5. จัดกิจกรรมสื่อสารเตือนภัยในพื้นที่ เพื่อสื่อสารเตือนภัย ตอบโต้ความเสี่ยงจากโฆษณาผลิตภัณฑ์สุขภาพ ร่วมกับภาคประชาชนและภาคีเครือข่าย 5.1 ลงพื้นที่จัดกิจกรรมสื่อสารเตือนภัยในพื้นที่ เพื่อสื่อสารเตือนภัย ตอบโต้ความเสี่ยงจากโฆษณาผลิตภัณฑ์สุขภาพ ร่วมกับภาคประชาชนและภาคีเครือข่าย จำนวน 4 ครั้ง ดังนี้ 1. สถานศึกษา (สถาบันปัญญาภิวัฒน์) วันที่ 15 มีนาคม 2566 2. พื้นที่ชุมชน (คริสตจักรสามาริน ชุมชนสวนสยามอมรพันธ์) วันที่ 23 มีนาคม 2566 3. ห้างสรรพสินค้า (ห้างแมคโครสาขาแจ้งวัฒนะ) วันที่ 29 มีนาคม 2566 และ 4. ตลาดสี่มุมเมือง วันที่ 31 มีนาคม 2566 อยู่ระหว่างรวบรวมวิเคราะห์ และประเมินผล พร้อมจัดทำรายงานสรุปข้อมูล 5.2 จัดงานมอบรางวัลเครือข่ายดีเด่น ภาคประชาชน จำนวน 1 ครั้ง (ดำเนินการในวันที่ 30-31 พฤษภาคม 2566)	1,937,000.00	63,389.00	3.27
			2. จำนวนรูปแบบกิจกรรมการให้ความรู้ สร้าง ทักษะที่ถูกต้องเกี่ยวกับผลิตภัณฑ์สุขภาพใน กลุ่มผู้สูงอายุ จำนวน 1 รูปแบบ	<b>วัดผลไตรมาส 3</b> อยู่ระหว่างรวบรวมวิเคราะห์ และประเมินผล พร้อม จัดทำรายงานสรุปข้อมูล	1. การดำเนินงานตามนโยบาย อย. เพื่อสื่อสารเตือนภัยสู่ประชาชนและกลุ่มเป้าหมายผู้สูงอายุร่วมกับภาคีเครือข่ายภาคประชาชนและภาคสื่อสารสาธารณะ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2566 ได้แก่ 1) การจัดการปัญหาผลิตภัณฑ์สุขภาพที่เป็นปัญหา /ทำให้เกิดความเข้าใจผิด (Fake News) (การกล่าวอ้างรักษา Covid-19 / การกล่าวอ้างเพื่อการรักษาโรค/ฟื้นฟู /การกล่าวอ้างเพื่อการฟื้นฟู แบบเฉพาะ และ 2) การขับเคลื่อนตามนโยบายของกระทรวงสาธารณสุข และ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ได้แก่ การใช้ยาอย่างสมเหตุผล (RDU) ในชุมชน อาทิ ร้านขายยาชุด ร้านชำ เป็นต้น ผลิตภัณฑ์อาหารทางเลือกสุขภาพ (Healthier Choice) การสื่อสารสร้างความเข้าใจที่ถูกต้องเกี่ยวกับัญชา ภัยสุขภาพ และการใช้ผลิตภัณฑ์สุขภาพในกลุ่มผู้สูงอายุ เพื่อ สร้างความรอบรู้ด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพให้ประชาชนรู้เท่าทันสื่อ			
			<b>ตัวชี้วัดเชิงผลลัพธ์ (Outcome)</b> 1. ร้อยละ 65 ของประชาชนที่เข้าร่วม กิจกรรมมีความรู้ที่ถูกต้องและเข้าใจเรื่องการ สื่อสารเตือนภัยด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ 2. ร้อยละ 65 ของผู้สูงอายุที่เข้าร่วมกิจกรรม มีทักษะในการเลือกบริโภคผลิตภัณฑ์สุขภาพที่ เหมาะสม 3. ร้อยละ 80 ของผู้เข้าร่วมกิจกรรมมีความ พึงพอใจต่อกิจกรรมส่งเสริมความรู้ผ่าน เครือข่ายภาคประชาชน	<b>วัดผลไตรมาส 3</b>				

หน่วย งาน	โครงการ	ยุทธ ย.อ.	ตัวชี้วัดโครงการ	ผลงานตัวชี้วัด	ผลการดำเนินงานกิจกรรม	ผลการเบิกจ่ายงบประมาณ		
						ได้รับ (บาท)	ใช้ไป (บาท)	% การ เบิกจ่าย
	3 โครงการ ประชุมเพื่อ ส่งเสริม คุณภาพการ ประกอบการ ผลิตภัณฑ์ สุขภาพ (อย.ควอลิตี้ อวอร์ด) (โครงการเพิ่ม ระหว่างปี)	1	ร้อยละ 80 ของผู้เข้าร่วมประชุมเห็นชอบกับ การกำหนดคุณสมบัติผู้สมัคร หลักเกณฑ์การ พิจารณา มอบและเพิกถอนรางวัล อย. ควอลิตี้ อวอร์ด	บรรลุผล (ร้อยละ 100 )	1. ประชุมเพื่อส่งเสริมคุณภาพการประกอบการผลิตภัณฑ์สุขภาพ (อย.ควอลิตี้ อวอร์ด) เมื่อวันที่ 8 - 9 มีนาคม พ.ศ. 2566 ณ โรงแรมเรดิสัน รีสอร์ท แอนด์ สปา หัวหิน จังหวัดเพชรบุรี 2. ประเมินความเห็นชอบของผู้เข้าร่วมประชุมเกี่ยวกับการกำหนดคุณสมบัติผู้สมัคร หลักเกณฑ์การพิจารณา มอบและเพิกถอนรางวัล อย. ควอลิตี้ อวอร์ด ผลที่ได้ เห็นชอบ 100% คุณสมบัติและกำหนดเกณฑ์คะแนนขั้นต้นและผ่านการพิจารณาคือ 70 คะแนน ที่ใช้ในการพิจารณาคัดเลือกและตัดสิน รางวัล อย. ควอลิตี้ อวอร์ด ในแต่ละประเภทรางวัล ได้แก่ รางวัลสถานประกอบการผลิตภัณฑ์สุขภาพดีเด่น และรางวัลผลิตภัณฑ์สุขภาพดีเด่น	233,700.00	172,550.00	73.83
กอง ค.บ.	1 โครงการ ยกระดับ มาตรฐาน ผู้ประกอบการ ให้มี ความสามารถ ในการแข่งขัน	4	<b>ตัวชี้วัดเชิงผลผลิต (Output)</b> 1. ร้อยละ 50 ของกลุ่มเศรษฐกิจฐานราก กลุ่มเป้าหมายได้รับอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ 2. ร้อยละ 60 ของสถานที่ผลิตของผู้ประกอบการ วิสาหกิจขนาดกลางและขนาดย่อม (SMEs) กลุ่มที่มี ศักยภาพสูงในการผลิตเครื่องสำอางกลุ่มเป้าหมาย ผ่านการประเมินตามมาตรฐานการผลิตเพื่อการ ส่งออก <b>ตัวชี้วัดเชิงผลลัพธ์ (Outcome)</b> 1. จำนวนกลุ่มเศรษฐกิจฐานรากกลุ่มเป้าหมายที่ ได้รับอนุญาตผลิตภัณฑ์สุขภาพ เป็นศูนย์การเรียนรู้ ระดับภาคมีศักยภาพตามเกณฑ์ประเมินที่กำหนด จำนวน 12 แห่ง 2. ร้อยละ 50 ของกลุ่มเศรษฐกิจฐานราก กลุ่มเป้าหมายมีมูลค่าการผลิตเพิ่มขึ้น 3. ร้อยละ 55 ของผู้ประกอบการผลิตเครื่องสำอาง SMEs กลุ่มเป้าหมายมีมูลค่าการผลิตเพิ่มขึ้น		ยังไม่ได้รับอนุมัติ	4,500,000.00	0.00	0.00

หน่วยงาน	โครงการ	ยุทธ อย.	ตัวชี้วัดโครงการ	ผลงานตัวชี้วัด	ผลการดำเนินงานกิจกรรม	ผลการเบิกจ่ายงบประมาณ		
						ได้รับ (บาท)	ใช้ไป (บาท)	% การ เบิกจ่าย
2 โครงการเพิ่มศักยภาพและขีดความสามารถเศรษฐกิจฐานราก "ส่งเสริมผลิตภัณฑ์สุขภาพที่ดี มาชนกันคิดแบรนด อ ย. ควอลิตี้ อวอร์ด ประจำปี 2565" (โครงการเพิ่มระหว่างปี)	4	<b>ตัวชี้วัดเชิงผลผลิต (Output)</b> 1. มีการแลกเปลี่ยนเรียนรู้ความสำเร็จผู้ประกอบการกลุ่มเศรษฐกิจฐานรากที่ได้รับการคัดเลือก เข้ารับรางวัล อ ย. ควอลิตี้ อวอร์ด ประจำปี 2565 จำนวน 6 กลุ่ม 2. ร้อยละ 70 ของผู้เข้าร่วมโครงการมีความรู้ความเข้าใจในหลักเกณฑ์การพิจารณาด้านสถานที่ ผลิตภัณฑ์ และการใช้ตราสัญลักษณ์ อ ย. ควอลิตี้ อวอร์ดได้อย่างถูกต้อง	<b>บรรลุเป้าหมายแล้ว (ทุกตัว) ดังนี้</b> 1. มีการแลกเปลี่ยนเรียนรู้ความสำเร็จผู้ประกอบการกลุ่มเศรษฐกิจฐานรากที่ได้รับการคัดเลือก เข้ารับรางวัล อ ย. ควอลิตี้ อวอร์ด ประจำปี 2565 จำนวน 6 กลุ่ม 2. ร้อยละ 77.8 ของผู้เข้าร่วมโครงการมีความรู้ความเข้าใจในหลักเกณฑ์การพิจารณาด้านสถานที่ ผลิตภัณฑ์ และการใช้ตราสัญลักษณ์ อ ย. ควอลิตี้ อวอร์ดได้อย่างถูกต้อง	1. จัดโครงการเพิ่มศักยภาพและขีดความสามารถเศรษฐกิจฐานราก "ส่งเสริมผลิตภัณฑ์สุขภาพที่ดี มาชนกันคิดแบรนด อ ย. ควอลิตี้ อวอร์ด" ปี 2565 เมื่อวันที่ 21 ธันวาคม 2565 ณ โรงแรมอมารี ดอนเมือง แอร์พอร์ต 2. สรุปผลโครงการดังนี้ 2.1 มีการแลกเปลี่ยนเรียนรู้ความสำเร็จผู้ประกอบการกลุ่มเศรษฐกิจฐานรากที่ได้รับการคัดเลือก เข้ารับรางวัล อ ย. ควอลิตี้ อวอร์ด ประจำปี 2565 จำนวน 6 กลุ่ม ได้แก่ 1) วิสาหกิจชุมชนบ้านสบายใจ (จ.สมุทรสงคราม) 2) วิสาหกิจชุมชนกลุ่มแม่บ้านทฤษฎีใหม่ (จ.เพชรบูรณ์) 3) แม่หญิงกูดอย (จ.ลำปาง) 4) บริษัท ไร่นายจูล คูนวงค์ จำกัด (จ.เพชรบูรณ์) 5) วิสาหกิจชุมชนกลุ่มอาชีพสหกรณ์วัดลาดปลาเค้า (จ.สุพรรณบุรี) และ 6) วิสาหกิจชุมชนกลุ่มขนมบ้านบุญมี (จ.ฉะเชิงเทรา) 2.2 ผู้เข้าร่วมโครงการมีความรู้ความเข้าใจในหลักเกณฑ์การพิจารณาด้านสถานที่ ผลิตภัณฑ์ และการใช้ตราสัญลักษณ์ อ ย. ควอลิตี้ อวอร์ดได้อย่างถูกต้อง คิดเป็นร้อยละ 77.8 ของผู้เข้าร่วมโครงการ 2.3 จำนวนกลุ่มเศรษฐกิจฐานรากที่เข้าร่วมโครงการ เป็นแบบอย่างที่ดีสำหรับผู้ประกอบการทั่วประเทศ สามารถประชาสัมพันธ์ และเป็นตัวแทนตราสัญลักษณ์ อ ย. ควอลิตี้ อวอร์ด 10 กลุ่ม ได้แก่ 1) วิสาหกิจชุมชนบ้านสบายใจ 2) วิสาหกิจชุมชนกลุ่มอาชีพสหกรณ์วัดลาดปลาเค้า 3) วิสาหกิจชุมชนกลุ่มแม่บ้านทฤษฎีใหม่ (ซึ่งแปรรูปนวลอนันต์) 4) วิสาหกิจชุมชนกลุ่มขนมบ้านบุญมี 5) วิสาหกิจชุมชนกลุ่มกาแฟบ้านถ้ำสิงห์ 6) วิสาหกิจชุมชนกลุ่มแม่บ้านผลิตเครื่องแกงบ้านหนองตาม 7) บริษัท โนนแทมมะรินทร์ จำกัด 8) บริษัท ไร่นายจูล คูนวงค์ จำกัด 9) วิสาหกิจชุมชนกลุ่มน้ำปลาร้าปรุงสุกสุนทรีย์ และ 10) วิสาหกิจชุมชนกลุ่มแม่บ้านเกษตรกรแปรรูปผลผลิตทางการเกษตรสว่างวีระวงศ์ ** อยู่ระหว่างจัดทำสรุปผลการดำเนินโครงการภาพรวมเป็นรูปเล่ม	273,000.00	127,116.00	46.56	
		<b>ตัวชี้วัดเชิงผลลัพธ์ (Outcome)</b> - จำนวนกลุ่มเศรษฐกิจฐานรากที่เข้าร่วมโครงการ เป็นแบบอย่างที่ดีสำหรับผู้ประกอบการทั่วประเทศ สามารถประชาสัมพันธ์ และเป็นตัวแทนตราสัญลักษณ์ อ ย. ควอลิตี้ อวอร์ด 10 กลุ่ม	<b>บรรลุผลแล้ว</b> จำนวนกลุ่มเศรษฐกิจฐานรากที่เข้าร่วมโครงการ เป็นแบบอย่างที่ดีสำหรับผู้ประกอบการทั่วประเทศ สามารถประชาสัมพันธ์ และเป็นตัวแทนตราสัญลักษณ์ อ ย. ควอลิตี้ อวอร์ด 10 กลุ่ม					

หน่วย งาน	โครงการ	ยุทธ ย.	ตัวชี้วัดโครงการ	ผลงานตัวชี้วัด	ผลการดำเนินงานกิจกรรม	ผลการเบิกจ่ายงบประมาณ		
						ได้รับ (บาท)	ใช้ไป (บาท)	% การ เบิกจ่าย
สนบ.	1 โครงการพัฒนาประสิทธิภาพและมาตรฐานการให้บริการพิจารณาอนุญาตของศูนย์บริการผลิตภัณฑ์สุขภาพเบ็ดเสร็จ (e-service)	4	1. ร้อยละ 80 ของเจ้าหน้าที่ ออ. ด้านการพิจารณาอนุญาต มีความรู้ ความเข้าใจเพิ่มขึ้นในการให้บริการเมื่อนำระบบอิเล็กทรอนิกส์มาประยุกต์ใช้ในการทำงาน 2. ร้อยละ 100 ของมาตรฐานการให้บริการของศูนย์บริการผลิตภัณฑ์สุขภาพเบ็ดเสร็จ 3. ได้ตามข้อกำหนด ศูนย์ราชการสะดวก (Government Easy Contact Center : GECC) 4. ข้อเสนอในการพัฒนามาตรฐานการให้บริการของศูนย์บริการผลิตภัณฑ์สุขภาพเบ็ดเสร็จทั้งส่วนกลางและส่วนภูมิภาคเป็นไป 5. ผู้รับบริการไม่น้อยกว่าร้อยละ 85 มีความพึงพอใจต่อการให้บริการด้านการพิจารณาอนุญาตของ ออ. 5. ร้อยละของมาตรฐานการให้บริการของ		ยังไม่ได้รับอนุมัติ	1,000,000.00	0.00	0.00
สนพ.	1 โครงการพัฒนาระบบการกำกับดูแลผลิตภัณฑ์สมุนไพร เพื่อสร้างความมั่นคงและสร้างมูลค่าเศรษฐกิจ	4	<b>ตัวชี้วัดเชิงผลผลิต (Output)</b> 1. มีเครื่องมือที่ใช้ในการตรวจประเมินสถานที่ผลิตภัณฑ์สมุนไพร และได้รับการอนุมัติ 2. มีรายการ positive list อย่างน้อย 30 รายการ 3. มีคู่มือสำหรับการอนุญาตผลิตภัณฑ์สมุนไพรอย่างน้อย 1 ฉบับ 4. มีข้อมูลด้านผลิตภัณฑ์สมุนไพรที่เป็นปัจจุบันที่จัดทำหรือปรับปรุงได้รับการเผยแพร่ <b>ตัวชี้วัดเชิงผลลัพธ์ (Outcome)</b> 1. เครื่องมือที่ใช้ในการตรวจประเมินสถานที่ผลิตภัณฑ์สมุนไพร 2. ข้อมูลที่จัดทำหรือปรับปรุงได้นำไปใช้ประโยชน์	<b>วัดผลไตรมาสที่ 4 &gt;&gt; ความก้าวหน้าของการบรรลุตัวชี้วัด</b> - มีรายการ positive list เพิ่มขึ้น 15 รายการ (มอโนกราฟแผนไทย 14 ตำรับ / มอโนกราฟผลิตภัณฑ์สมุนไพรเพื่อสุขภาพ 1 ตำรับ)	1. พัฒนาระบบตรวจประเมินมาตรฐานสถานที่ผลิตภัณฑ์สมุนไพร - วิเคราะห์และสรุปประเด็นข้อกฎหมายในต่างประเทศที่มีบริบทคล้ายคลึงกับประเทศไทย หรือมีการใช้ผลิตภัณฑ์สมุนไพรอย่างแพร่หลาย - กำหนดแผนพัฒนาระบบการตรวจประเมินฯ ร่วมกับมหาวิทยาลัย - ทบทวนวรรณกรรมและข้อมูลกฎหมายของประเทศไทยที่มีบริบทคล้ายคลึงกับประเทศไทย - เตรียมการสำรวจสถานที่ผลิตผลิตภัณฑ์สมุนไพรในเขต กทม. (100 รง.) - เตรียมประเมินเอกสาร Audit Checklist และทดลองใช้งาน - เตรียมจัดทำสื่อวีดิทัศน์เพื่อฝึกอบรม 2. เพิ่มจำนวนรายการผลิตภัณฑ์สมุนไพร (Positive lists) - จัดทำแนวทางและแผนการจัดทำข้อมูลรายการอ้างอิงยาแผนไทย และผลิตภัณฑ์สมุนไพรเพื่อสุขภาพแล้วเสร็จ - วิเคราะห์และสรุปข้อมูลวิชาการ เพื่อจัดทำรายการอ้างอิง (Positive lists) - พิจารณามอโนกราฟ รวม 15 ตำรับ (แผนไทย 14 ตำรับ และผลิตภัณฑ์สมุนไพรเพื่อสุขภาพ 1 ตำรับ) - ประชุมฯ รวม 6 ครั้ง ดังนี้ 1) ประชุมฯ แผนไทย 4 ครั้ง 2) ประชุมผลิตภัณฑ์สมุนไพรเพื่อสุขภาพ 1 ครั้ง และ 3) ประชุมอำนวยความสะดวก 1 ครั้ง - แผนดำเนินงานระยะถัดไป ดังนี้ การประชุมฯ รวม 12 ครั้ง ได้แก่ 1) ประชุมฯ แผนไทย 7 ครั้ง 2) ประชุมผลิตภัณฑ์สมุนไพรเพื่อสุขภาพ 3 ครั้ง และ 3) ประชุมอำนวยความสะดวก 2 ครั้ง - เตรียมทดลองผลิตยาตำรับแผนไทย ชนิดแคปซูล	5,932,010.00	1,459,740.00	24.61

หน่วยงาน	โครงการ	ยุทธ	ตัวชี้วัดโครงการ	ผลงานตัวชี้วัด	ผลการดำเนินงานกิจกรรม	ผลการเบิกจ่ายงบประมาณ		
						ได้รับ (บาท)	ใช้ไป (บาท)	% การเบิกจ่าย
					<p>3. การพัฒนาข้อเสนอแนะเชิงนโยบาย เพื่อรองรับการตอบความตกลงอาเซียน</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- ทบทวนวรรณกรรม และเตรียมสัมภาษณ์ผู้เกี่ยวข้องเพื่อเก็บข้อมูล สถานการณ์ปัจจุบันของผู้มีส่วนได้ส่วนเสียในประเทศไทย ต่อการดำเนินการตามกรอบความตกลงอาเซียน สำหรับผลิตภัณฑ์สมุนไพร</li> <li>- สัมภาษณ์ผู้ประกอบการและเจ้าหน้าที่ ออ. เก็บข้อมูล วิเคราะห์สภาพปัญหาในการดำเนินการตามกรอบความตกลงอาเซียน</li> </ul> <p>4. การพัฒนาผู้ประกอบการด้านผลิตภัณฑ์สมุนไพร</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- จัดทำคำแนะนำและข้อมูลที่เกี่ยวข้อง เพื่อเตรียมส่งโรงพิมพ์จัดทำรูปเล่ม</li> </ul> <p>5. การประชาสัมพันธ์สร้างการรับรู้สำหรับผู้ประกอบการให้รู้เท่าทันกฎระเบียบที่เปลี่ยนแปลงไป</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- จัดทำ infographic เรื่องรายการ positive list</li> <li>- จัดทำข่าว positive list และ การยื่นคำขอผลิตภัณฑ์วิจัย</li> </ul> <p>6. การปรับปรุงข้อมูลระบบสารสนเทศผลิตภัณฑ์สมุนไพรให้เป็นปัจจุบัน</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- จัดทำพื้นที่จัดเก็บข้อมูลไฟล์สแกนในระบบสารสนเทศแล้วเสร็จ</li> <li>- จัดเตรียมข้อมูลแล้วเสร็จ</li> <li>- เตรียมการปรับปรุงข้อมูล</li> </ul> <p>Next Step</p> <p>1. รวบรวมข้อมูลเพื่อเตรียมจัดประชุมผู้มีส่วนเกี่ยวข้อง นำไปสู่การวิเคราะห์สภาพปัญหาผู้มีส่วนได้ส่วนเสียในการดำเนินการตามกรอบความตกลงอาเซียน</p> <p>2. ประชาสัมพันธ์สร้างการรับรู้สำหรับผู้ประกอบการให้รู้เท่าทันกฎระเบียบที่เปลี่ยนแปลงไป</p>			
2	โครงการส่งเสริมการใช้ยาในบัญชียาหลักแห่งชาติด้านสมุนไพรเพื่อการพึ่งพาตนเองของประเทศ	3	<p><b>ตัวชี้วัดเชิงผลผลิต (Output)</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- มีรายการยาในบัญชียาหลักแห่งชาติด้านสมุนไพรเพิ่มขึ้น อย่างน้อย 5 รายการ</li> </ul> <p><b>ตัวชี้วัดเชิงผลลัพธ์ (Outcome)</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- มีรายการยาเพิ่มขึ้นในคู่มือการใช้ยาในบัญชียาหลักแห่งชาติด้านสมุนไพร อย่างน้อย 5 รายการ และถูกประกาศให้ผู้สั่งใช้ได้รับทราบตามช่องทางประชาสัมพันธ์</li> </ul>	<p>วัดผลไตรมาสที่ 4 &gt;&gt; ความก้าวหน้าของการบรรลุตัวชี้วัด</p> <p>1. มีรายการยาในบัญชียาหลักแห่งชาติด้านสมุนไพรเพิ่มขึ้น อย่างน้อย 3 รายการ (เป้าหมาย 5 รายการ) ได้แก่ 1. ประสะกัญชา 2. ยาอัมฤตย์โอสถ และ 3. ยาอมฤตหรือผสมหญ้าดอกขาว (อยู่ระหว่างเสนอประกาศคณะกรรมการพัฒนาระบบยาแห่งชาติ เพื่อเพิ่มจำนวนรายการยาที่ผ่านการคัดเลือก)</p>	<p>1. ประชุมคณะทำงาน/คณะกรรมการ เพื่อพิจารณาคัดเลือกยาเข้าบัญชียาหลักแห่งชาติด้านสมุนไพร เพื่อ</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- ทบทวนสถานการณ์บรรจุรายการยาในบัญชียา จำนวน 3 รายการ ได้แก่ 1) ยาน้ำมันกัญชาที่ผลิตจากช่อดอก 2) ยาฟ้าทะลายโจร สำหรับผู้ป่วยโรคโควิด 19 ที่มีความรุนแรงน้อย (สูตรตำรับ ผงฟ้าทะลายโจร) และ 3) ยาฟ้าทะลายโจร สำหรับผู้ป่วยโรคโควิด 19 ที่มีความรุนแรงน้อย (สูตรตำรับ สารสกัดฟ้าทะลายโจร)</li> <li>- ทบทวนการคัดเลือกรายการยาน้ำมันสนไตรภพโดยคณะทำงานฯ ยาแผนไทยฯ ตามข้อสังเกตคณะทำงานยุทธศาสตร์ฯ</li> <li>- ทบทวนสถานการณ์บรรจุรายการยา ยาน้ำมันสารสกัดกัญชาที่มี cannabidiol (CBD) 100 mg/ml และมี delta-9-tetrahydrocannabinol (THC) ในอัตราส่วนที่ CBD:THC มากกว่าหรือเท่ากับ 20:1</li> <li>- พิจารณารายการยาภูมิชีวา</li> <li>- การสรรหารายการยาเชิงบูรณาการกับกรมการแพทย์แผนไทยฯ ในคณะทำงานจัดเตรียมข้อมูลและพัฒนาหลักฐานเชิงประจักษ์ยาจากสมุนไพรเพื่อเสนอเข้าสู่บัญชียาหลักแห่งชาติด้านสมุนไพรภายใต้คณะกรรมการพัฒนาข้อมูลยาจากสมุนไพรเพื่อเสนอเข้าสู่บัญชียาหลักแห่งชาติด้านสมุนไพรและเพื่อส่งเสริมการใช้ทดแทนยาแผนปัจจุบัน</li> </ul> <p>2. จัดทำ/ปรับปรุง คู่มือการใช้ของรายการยาในบัญชียา เพื่อประชาสัมพันธ์ให้ผู้สั่งใช้ยาทราบ จำนวน 5 รายการ ได้แก่</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) ยาน้ำมันกัญชาทั้งห้า (เดิมชื่อ ยาน้ำมันกัญชาที่ผลิตจากราก ลำต้น กิ่ง ก้าน ใบ ดอก และเมล็ด)</li> <li>2) ยาชาขมิ้นชันผสมกัญชา</li> <li>3) ยาฟ้าทะลายโจร สำหรับผู้ป่วยโรคโควิด 19 ที่มีความรุนแรงน้อย (สูตรตำรับ ผงฟ้าทะลายโจร)</li> <li>4) ยาฟ้าทะลายโจร สำหรับผู้ป่วยโรคโควิด 19 ที่มีความรุนแรงน้อย (สูตรตำรับ สารสกัดฟ้าทะลายโจร)</li> <li>5) ยาน้ำมันกัญชาที่ผลิตจากช่อดอก ซึ่งยามี THC 2.0 mg/ml</li> </ol>	1,763,000.00	89,050.00	5.05

หน่วยงาน	โครงการ	ยุทธ	อ.	ตัวชี้วัดโครงการ	ผลงานตัวชี้วัด	ผลการดำเนินงานกิจกรรม	ผลการเบิกจ่ายงบประมาณ		
							ได้รับ (บาท)	ใช้ไป (บาท)	% การเบิกจ่าย
					2. มีรายการยาเพิ่มขึ้นในคู่มือการใช้ยาในบัญชียาหลักแห่งชาติด้านสมุนไพร และถูกประกาศให้ผู้สั่งใช้ได้รับทราบตามช่องทางประชาสัมพันธ์ จำนวน 5 รายการ ดังนี้ 1. ยาน้ำมันกัญชาทั้งห้า (ยาน้ำมันกัญชาที่ผลิตจากราก ลำต้น กิ่ง ก้าน ใบ ดอก และเมล็ด) 2. ยาทาขมิ้นชันผสมกัญชา 3. ยาฟ้าทะลายโจร สำหรับผู้ป่วยโรคโควิด 19 ที่มีความรุนแรงน้อย (สูตรตำรับ ผงฟ้าทะลายโจร) 4. ยาฟ้าทะลายโจร <u>สังเคราะห์โรคโควิด 19</u>	3. การพัฒนาหลักเกณฑ์ในการคัดเลือกยาในบัญชียาหลักแห่งชาติด้านสมุนไพร - สรุปเกณฑ์การพิจารณางานวิจัยแบบ Reverse research strategies - สรุปเกณฑ์การพิจารณาข้อมูลประสิทธิภคย์ที่ผ่านกระบวนการรับฟังความเห็น - สรุปเกณฑ์การพิจารณาข้อมูลความปลอดภัยที่ผ่านกระบวนการรับฟังความเห็น 4. อยู่ระหว่างการเตรียมจัดทำข้อมูลวิชาการเพื่อสนับสนุนให้เกิดการใช้ยาในระบบบริการสาธารณสุข 5. จัดทำข้อมูลวิชาการเพื่อเผยแพร่ประชาสัมพันธ์การใช้ยาในบัญชียาหลักแห่งชาติด้านสมุนไพร			
3	โครงการพัฒนาโลก การกำกับดูแล และส่งเสริมการใช้ประโยชน์จากสารสกัดสมุนไพร	4		<b>ตัวชี้วัดเชิงผลผลิต (Output)</b> - มีกลไกในการรับรองสารสกัดสมุนไพร 1 กลไก <b>ตัวชี้วัดเชิงผลลัพธ์ (Outcome)</b> - มีแนวทางในการส่งเสริมพัฒนาผู้ประกอบการในการผลิตและควบคุมคุณภาพสารสกัดสมุนไพร จำนวน 1 แนวทาง	<b>วัดผลไตรมาสที่ 4</b> - อยู่ระหว่างการวางแผนการจัดทำกลไกการรองรับสารสกัดสมุนไพร	1. การดำเนินการพัฒนาสารสกัดสมุนไพร และพัฒนาผู้ประกอบการ 1) ศูนย์บริการวิชาการแห่งจุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย วางแผนการผลิตและการควบคุมคุณภาพสารสกัดมะขามป้อม และสารสกัดแคโรต 2) สถาบันวิจัยวิทยาศาสตร์และเทคโนโลยีแห่งประเทศไทย อยู่ระหว่างดำเนินการพัฒนาการผลิตและการควบคุมคุณภาพสารสกัดกระชายดำ 3) อยู่ระหว่างจัดทำหลักสูตรให้ผู้ประกอบการเพื่อพัฒนาวิธีการสกัดสมุนไพร 2. การประชุมเพื่อจัดทำกลไกการรับรองสารสกัด / แนวทางการอนุญาตการโฆษณาสารสกัดสมุนไพร 1) ทบทวนกฎหมายเกี่ยวกับสารสกัดสมุนไพร รวมถึงสารสกัดกัญชง กัญชา 2) จัดทำ (ร่าง)แนวทางการอนุญาตสารสกัดสมุนไพร 3) เรียน/หารือที่เกี่ยวข้องเพื่อนำข้อคิดเห็นมาปรับปรุง 3. อยู่ระหว่างการวางแผนการจัดทำกลไกการรองรับสารสกัดสมุนไพร	804,990.00	0.00	0.00
4	โครงการพัฒนาบุคลากรเพื่อขับเคลื่อนการกำกับดูแลผลิตภัณฑ์สมุนไพร	5	1. มีแนวทางการปฏิบัติงานในด้านกำกับดูแลผลิตภัณฑ์สมุนไพร ที่ได้จากการระดมสมองผ่านการเห็นชอบจากผู้บริหาร 1 ฉบับ 2. ร้อยละ 90 ของบุคลากรมีความเข้าใจแนวทางการพัฒนาประสิทธิภาพด้านกำกับดูแลผลิตภัณฑ์สมุนไพร	<b>วัดผลไตรมาสที่ 3 &gt;&gt; ความก้าวหน้าของการบรรลุตัวชี้วัด</b> 1. ได้แนวทางในการปฏิบัติงานที่มีประสิทธิภาพ จำนวน 2 คู่มือการปฏิบัติงาน 1) การตรวจประเมิน GMP สถานที่ผลิตผลิตภัณฑ์สมุนไพรที่มีความกระบวนการผลิตซึ่งมีความเสี่ยงสูง 2) การขึ้นทะเบียนผลิตภัณฑ์สมุนไพร	1. อบรมเชิงปฏิบัติการพัฒนาศักยภาพบุคลากร เพื่อขับเคลื่อนการกำกับดูแลผลิตภัณฑ์สมุนไพร เมื่อวันที่ 2-4 กุมภาพันธ์ 2566 ณ สวนรจนาวิสาหกิจจังหวัดสระบุรี โดยจัดกิจกรรมดังนี้ 1) ศึกษาดูงานพืชสมุนไพร เพื่อเพิ่มองค์ความรู้ด้านสมุนไพร ณ สวนพฤกษศาสตร์พูนแค จังหวัดสระบุรี 2) อบรมเชิงปฏิบัติการพัฒนาศักยภาพบุคลากร เพื่อขับเคลื่อนการกำกับดูแลผลิตภัณฑ์สมุนไพร โดยผลลัพธ์ที่ได้รับดังนี้ 1) เจ้าหน้าที่ มีความรู้เกี่ยวกับการนำเข้าผลิตภัณฑ์สมุนไพรเพื่อใช้เฉพาะตัวในปริมาณตามความจำเป็นที่ใช้ได้ไม่เกิน 90 วัน เพิ่มขึ้นร้อยละ 100 (ก่อนอบรม ร้อยละ 68.42) 2) ได้แนวทางในการปฏิบัติงานที่มีประสิทธิภาพ จำนวน 2 คู่มือการปฏิบัติงาน (กลุ่มเป้าหมาย) 1) การตรวจประเมิน GMP สถานที่ผลิตผลิตภัณฑ์สมุนไพรที่มีกระบวนการผลิตซึ่งมีความเสี่ยงสูง 2) การขึ้นทะเบียนผลิตภัณฑ์สมุนไพร 2. อยู่ระหว่างการประเมินผลเจ้าหน้าที่กลุ่มเป้าหมาย	200,000.00	197,150.00	98.58	

หน่วย งาน	โครงการ	ยุทธ อย.	ตัวชี้วัดโครงการ	ผลงานตัวชี้วัด	ผลการดำเนินงานกิจกรรม	ผลการเบิกจ่ายงบประมาณ		
						ได้รับ (บาท)	ใช้ไป (บาท)	% การ เบิกจ่าย
นบย.	1 โครงการ พัฒนาและ ขับเคลื่อน แผนปฏิบัติ การด้านการ พัฒนาระบบ ยาของประเท ศไทย	3	<b>ตัวชี้วัดเชิงผลผลิต (Output)</b> 1. ร้อยละของผลิตภัณฑ์ยาในกลุ่มเป้าหมาย ได้รับอนุญาตเพิ่มขึ้น ไม่น้อยกว่าร้อยละ 25 2. รายการบัญชียาหลักแห่งชาติได้รับการ พัฒนาให้เป็นปัจจุบัน ไม่น้อยกว่า 50 รายการ 3. รายการราคากลางยาที่มีการปรับปรุงให้เป็น ปัจจุบัน ไม่น้อยกว่า 50 รายการ	<b>วัดผลไตรมาส 4 โดยมี ความก้าวหน้า คือ</b> 1. ร้อยละของผลิตภัณฑ์ยา กลุ่มเป้าหมายได้รับอนุญาต เพิ่มขึ้นร้อยละ.... (35 ทะเบียน) 2. รายการบัญชียาหลัก แห่งชาติได้รับการพัฒนาให้ เป็นปัจจุบัน 38 รายการ	1. ส่งเสริมและร่วมพัฒนาให้เกิดความมั่นคงด้านยาและการวิจัยและพัฒนานวัตกรรมยา 1) จัดทำยุทธศาสตร์ด้านส่งเสริมและร่วมพัฒนาให้เกิดความมั่นคงด้านยาและการวิจัยและพัฒนานวัตกรรมยา ตาม (ร่าง) แผนปฏิบัติการด้านการพัฒนาระบบยาของ ประเทศไทย (พ.ศ. 2566-2570) เสนอคณะกรรมการพัฒนาระบบยาแห่งชาติ เมื่อ 2 ก.พ. 2566 2) ทบทวนและจัดทำแผนการส่งเสริมรายการมุ่งเป้าเพิ่มเติมให้สอดคล้องกับเป้าหมายของ (ร่าง) แผนปฏิบัติการด้านการพัฒนาระบบยาของประเทศไทย (พ.ศ. 2566-2570) 3) จัดทำแบบสำรวจแผนการพัฒนาตามบัญชียามุ่งเป้า พ.ศ. 2566-2570 ให้ผู้ประกอบการกลุ่มเป้าหมายให้ข้อมูลประกอบการจัดทำกรอบรายการยามุ่งเป้าฉบับใหม่ 4) ทะเบียนยามุ่งเป้า เพิ่มขึ้นเป็น 33 ตัวยา เช่น ยากรดุนเม็ดเลือดแดงในผู้ป่วยโรคไตเรื้อรัง Erythropoietin alfa / ยารักษาภาวะเม็ดเลือดขาวต่ำในผู้ป่วยที่ได้รับยา เคมีบำบัด Filgrastim / ยาลดความดันในลูกตา Brimonidine tartrate / ยารักษาโรคภูมิแพ้ Montelukast sodium / ยารักษาโรคหลอดเลือดและหัวใจ Norepinephrine bitartrate / ยารักษาการติดเชื้อแบคทีเรียอย่างรุนแรง Tigecycline เป็นต้น ซึ่งส่งผลให้รัฐประหยัดงบประมาณถึง 1,221 ล้านบาท	8,000,000.00	2,411,370.00	30.14
			<b>ตัวชี้วัดเชิงผลลัพธ์ (Outcome)</b> 1. จำนวนรายการยาในกลุ่มเป้าหมายที่ ประชาชนสามารถเข้าถึงได้เพิ่มขึ้น ไม่น้อยกว่า 20 รายการ 2. ร้อยละผลิตภัณฑ์ยาจำเป็นกลุ่มเป้าหมายที่ สามารถผลิตได้ในประเทศ ไม่น้อยกว่าร้อยละ 35	<b>วัดผลไตรมาส 4 โดยมี ความก้าวหน้า คือ</b> 1. จำนวนรายการยา กลุ่มเป้าหมายที่ประชาชน สามารถเข้าถึงได้เพิ่มขึ้น 16 รายการ 2. ร้อยละผลิตภัณฑ์ยา จำเป็นกลุ่มเป้าหมายที่ สามารถผลิตได้ในประเทศ ร้อยละ 52	2. จัดทำยุทธศาสตร์ด้านพัฒนาการเข้าถึงยาถ้วนหน้า (access for all) และกลไกราคาขายที่สมเหตุผล ตาม (ร่าง) แผนปฏิบัติการด้านการพัฒนาระบบยาของประเทศไทย (พ.ศ. 2566-2570) เสนอคณะกรรมการพัฒนาระบบยาแห่งชาติ เมื่อ 2 ก.พ. 2566 3. การจัดทำข้อมูลเพื่อพัฒนาบัญชียาหลักแห่งชาติ 1) รวบรวมข้อมูลรายการยาที่เกี่ยวข้องเสนอปรับปรุงบัญชียาหลักแห่งชาติ รอบปี พ.ศ. 2565-2567 เพื่อเสนอคณะอนุกรรมการพัฒนาบัญชียาหลักแห่งชาติ ต่อไป 2) ปรับปรุงบัญชียาหลักแห่งชาติตามกรอบรายการที่เสนอในรอบปี พ.ศ. 2562-2564 ที่สำคัญ ได้แก่ 2.1) ยาสำหรับผู้ป่วยติดเชื้อ COVID-19 เพิ่มเติมในบัญชียาพิเศษสำหรับสถานการณ์ฉุกเฉิน 3 รายการ ได้แก่ ยา dexamethasone, tocilizumab และ baricitinib 2.2) ยาสำหรับโรคหยากร จำนวน 2 รายการ ได้แก่ ยารักษาภาวะพร่องเอนไซม์ที่เป็นความผิดปกติทางพันธุกรรมที่พบได้น้อยมากในทารกแรกเกิด ซึ่งมีการเพิ่มขึ้นของระดับแอมโมเนียใน เลือด (ยากำพร้า carnitine) และยารักษาความผิดปกติทางพันธุกรรมที่เกี่ยวข้องกับการดูดซึมไขมันที่ลำไส้เล็กส่วนต้น (ยา ezetimibe) 2.3) ยาจำเป็นอื่นๆ เช่น ยารักษาภาวะเลือดออกในผู้ป่วยฮีโมฟีเลียที่มีสารต้านแฟคเตอร์ (ยา activated prothrombin complex concentrate) ยารักษาภาวะขาดโกรทฮอร์โมน ใน ทารกแรกเกิดหรือเด็กเล็กอายุต่ำกว่า 2 ปี ร่วมกับมีภาวะน้ำตาลในเลือดต่ำ (ยา somatropin) และยารักษาอาการหุดหทัยใจขึ้นปฏุมภูมิในทารกแรกเกิดก่อนกำหนด (ยา caffeine citrate) ทั้งนี้ จะนำไปจัดทำประกาศบัญชียาหลักแห่งชาติ ต่อไป 3) เปิดรับแบบเสนอวัคซีนเพื่อปรับปรุงบัญชียาหลักแห่งชาติ รอบปี 2565-2567 เพื่อให้หน่วยงานภาครัฐหรือองค์กรไม่มุ่งหวังผลกำไร หรือภาคเอกชน ที่มีความประสงค์จะเสนอวัคซีนเพื่อ ปรับปรุงบัญชียาหลักแห่งชาติ รอบปี พ.ศ.2565-2567 จัดทำแบบเสนอวัคซีนเพื่อเสนอต่อคณะกรรมการฯ ในระหว่างวันที่ 13 มกราคม 2566 – 13 กุมภาพันธ์ 2566 4. จัดทำข้อมูลเพื่อกำหนดราคากลางยาให้เป็นปัจจุบัน ออกประกาศคณะกรรมการพัฒนาระบบยาแห่งชาติ เรื่อง กำหนดราคากลางยา เมื่อวันที่ 19 ธันวาคม 2565 ซึ่งประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 23 มกราคม 2566 เป็นการปรับปรุงเพิ่มเติมราคากลางยา จำนวน 104 รายการ ประกอบด้วย รายการยาที่มีปัญหาจัดซื้อ 8 รายการ และยาที่มีการผูกขาด จำนวน 96 รายการ มีรายการยาที่ สำคัญ เช่น ยาเคมีในกลุ่มยา Contrast media and Radiopharmaceuticals เช่น Gadoxetate disodium, Iodixanol, ethyl esters of iodized fatty acids of poppy seed oil ยาชีววัตถุใน กลุ่มยา Antimigraine preparations คือ Erenumab กลุ่มยา Antipsoriatics for systemic use คือ Brodalumab, Guselkumab เป็นต้น ส่งผลให้รัฐประหยัดงบประมาณมากกว่า 148 ล้านบาท ต่อปี			

หน่วย งาน	โครงการ	ยุทธ ย.	ตัวชี้วัดโครงการ	ผลงานตัวชี้วัด	ผลการดำเนินงานกิจกรรม	ผลการเบิกจ่ายงบประมาณ		
						ได้รับ (บาท)	ใช้ไป (บาท)	% การ เบิกจ่าย
2	โครงการสร้างความมั่นคงด้านยาและเวชภัณฑ์ในภาวะฉุกเฉิน	3	<b>ตัวชี้วัดเชิงผลผลิต (Output)</b> 1. กรอบรายการยาและเวชภัณฑ์ที่ได้รับการปรับปรุงให้สอดคล้องกับสถานการณ์หลังโควิด-19 ไม่น้อยกว่า 1 ฉบับ 2. กลไกการติดตามเฝ้าระวังยาและเวชภัณฑ์ที่ได้รับการปรับปรุงให้สอดคล้องกับสถานการณ์หลังโควิด-19 ไม่น้อยกว่า 1 กลไก <b>ตัวชี้วัดเชิงผลลัพธ์ (Outcome)</b> 1. ร้อยละ 60 ของยาและเวชภัณฑ์จำเป็นที่มีการขาดครวได้รับการแก้ไขสำเร็จ 2. ร้อยละ 80 ของยาและเวชภัณฑ์ที่จำเป็นในภาวะฉุกเฉิน มีอัตราสำรองไม่น้อยกว่า 1 เดือน	วัดผลไตรมาสที่ 3	1. พัฒนากลไกการจัดการปัญหาการขาดแคลนยาและเวชภัณฑ์ภายหลังโควิด-19 ให้เข้มแข็ง 1.1 ชี้แจงและรับฟังความคิดเห็นผู้ประกอบการต่อแนวทางการติดตามเฝ้าระวังยาและเวชภัณฑ์ เมื่อเดือน ต.ค.2565 โดยมีข้อเสนอให้ปรับกรอบรายการยาเพื่อรองรับลู่ทกภัยภัยหนาว เป็นต้น 1.2 ทบทวนกรอบรายการยามาตรฐานข้อเสนอโดยปรับให้ครอบคลุมสถานการณ์โรคระบาด อุทกภัย และโรคที่มาจากภัยหนาว รวมทั้งสิ้น 57 รายการ (ยา 53 และ เครื่องมือแพทย์ 4 รายการ) (ได้รับอนุมัติเมื่อวันที่ 9 ก.พ. 2566) ดำเนินการเผยแพร่ประชาสัมพันธ์ในเว็บไซต์ของกองนโยบายแห่งชาติด้านยา และเริ่มให้บริษัทผู้ผลิตและนำเข้ารายงานผลเดือน มี.ค. 66 1.3 ให้คำแนะนำผู้ประกอบการเพื่อพัฒนาวัคซีนในประเทศ (GPO, โยยาไฟโตฟาร์ม และ ChulaCov19) 1.4 ปรับปรุงระบบรายงานข้อมูลยาและเวชภัณฑ์ stockpile ให้สอดคล้องกับกรอบรายการยาที่ อ. อนุมัติ 1.5 ติดตามรายงาน Stockpile ผู้ประกอบการด้านยาและเวชภัณฑ์เพื่อบันทึกข้อมูลเข้าสู่ระบบ stockpile ที่มีการปรับปรุงใหม่ 1.6 ศึกษารูปแบบตัวชี้วัดเพื่อจับสัญญาณขาดครว : กรณีศึกษาในการรักษาผู้ป่วย COVID-19 เพื่อเป็นแนวทางในการพัฒนาคลังเตรียมความพร้อมรองรับการจัดการปัญหาการขาดแคลนยาในภาวะฉุกเฉินรูปแบบต่างๆ ที่อาจเกิดขึ้นในอนาคต 1.7 ประชุมปรึกษาหารือเพื่อร่วมวางแผนบริหารจัดการยาสำหรับผู้ป่วยที่ใช้ผลิตภัณฑ์จากเลือด (IVIG) วันที่ 30 มีนาคม 2566 ร่วมกับแพทย์ผู้เชี่ยวชาญ เพื่อแก้ไขปัญหาการขาดแคลนยา Immunoglobulin และ albumin ในภาวะขาดแคลนระหว่าง มี.ค. 66- ก.ค. 66 2. ประชุมชี้แจงและรับฟังข้อเสนอแนะจากผู้ประกอบการต่อแนวทางการดำเนินงานติดตามเฝ้าระวังยาและเวชภัณฑ์ในปี 2566 เมื่อ 22 ธันวาคม 2565 3. ประชุมเชิงปฏิบัติการเพื่อสร้างความเข้มแข็งในการติดตามและเฝ้าระวังสถานการณ์ร่วมกับภาคีเครือข่าย ในเดือนมีนาคม 2566 4. พัฒนาระบบการสนับสนุนให้ประเทศไทยพึ่งพาตนเองด้านยาและเวชภัณฑ์ได้อย่างยั่งยืน	2,000,000.00	100,000.00	5.00
3	โครงการพัฒนาสู่ประเทศไทยอย่างมีความสุขเพื่อความมั่นคงของระบบสุขภาพ	1	<b>ตัวชี้วัดเชิงผลผลิต (Output)</b> 1. จังหวัดที่มีกลไกขับเคลื่อนการพัฒนาสู่จังหวัดใช้ยาสมเหตุผล (RDU province) ตามเกณฑ์ที่กำหนด อย่างน้อยร้อยละ 30 2. ข้อเสนอเพื่อพัฒนาการขับเคลื่อนการใช้ยาอย่างสมเหตุผลจากผู้เกี่ยวข้องอย่างน้อย 2 เรื่อง	วัดผลไตรมาสที่ 4	1.. พัฒนาระบบกลไกการกำกับดูแลด้านยา เพื่อส่งเสริมการใช้ยาอย่างสมเหตุผล และการจัดการการถือขาด้านจุลชีพ 1) พัฒนาชุดการเรียนรู้สำหรับครูเพื่อสร้างพฤติกรรมการใช้ยาสมเหตุผล ใน 3 กลุ่มโรค ได้แก่ โรคหวัด โรคภูมิแพ้ และโรคท้องร่วง พร้อมจัดอบรมให้ความรู้แก่คุณครูแกนนำในโรงเรียนพื้นที่นำร่อง เพื่อเป็นเครือข่ายสู่ภาคการศึกษาในระดับต้น 2) จัดทำเพื่อพัฒนาระบบกลไกการกำกับดูแลด้านยา เพื่อส่งเสริมการใช้ยาอย่างสมเหตุผล และการจัดการการถือขาด้านจุลชีพ 2. พัฒนาระบบกลไกการใช้ยาอย่างสมเหตุผล ในส่วนกลาง และส่วนภูมิภาค ครอบคลุมการพัฒนากระบวนการบริการสุขภาพและชุมชน 1) การดำเนินงานต่อเนื่องจากปีงบประมาณ 2565 เพื่อให้บรรลุเป้าหมายการพัฒนาสู่จังหวัดใช้ยาอย่างสมเหตุผล (RDU province) หรือเรียกว่า “จังหวัด RDU” เพื่อยกระดับคุณภาพมาตรฐานบริการสุขภาพทั้งรัฐและเอกชน และแก้ไขปัญหาในชุมชนอย่างยั่งยืน 2) บูรณาการความร่วมมือหน่วยงานในส่วนกลาง ระดับกระทรวง และกรม เพื่อสนับสนุนการขับเคลื่อนสู่จังหวัดใช้ยาอย่างสมเหตุผล เช่น การจัดทำแนวทางการเสริมแรงทางบวก ในการพัฒนาการใช้ยาอย่างสมเหตุผลสำหรับสถานพยาบาล 3) ส่งเสริมการใช้ยาอย่างสมเหตุผลในสถานพยาบาลเอกชน โดยการให้ข้อมูลยาแก่ประชาชน ที่มารับบริการในคลินิกและโรงพยาบาลเอกชน ผ่านฉลากยามาตรฐาน 4) ขยายเครือข่ายสถาบันการศึกษาวิชาชีพด้านสุขภาพ เพื่อส่งเสริมการใช้ยาอย่างสมเหตุผลเพิ่มเติมอีก 4 วิชาชีพ ได้แก่ สาธารณสุขศาสตร์ เทคนิคการแพทย์ กายภาพบำบัด แพทย์แผนไทย 5) ทบทวนแนวทางการร่วมมือของหน่วยงานภาครัฐและเอกชน เพื่อส่งเสริมธรรมาภิบาลระบบยา เพื่อส่งเสริมการใช้ยาอย่างสมเหตุผล ตามเกณฑ์จริยธรรมว่าด้วยการส่งเสริมการขายยาของประเทศไทย และเสนอให้สำนักงาน ป.ช.ช.จัดทำกฎหมายเพื่อการเปิดเผยข้อมูล การบริการสนับสนุนของหน่วยงานทางสาธารณสุขและการให้การสนับสนุนของบริษัทที่สำคัญต่อสาธารณะ 6) บูรณาการงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพในระดับอำเภอ ร่วมกับส่งเสริมการใช้ยาอย่างสมเหตุผลในชุมชน (RDU Community) 7) จัดทำข้อมูลเพื่อพัฒนาระบบติดตามและประเมินผลการใช้ยาอย่างสมเหตุผลตามตัวชี้วัดกระทรวงสาธารณสุข 8) จัดประเมินผลการพัฒนาการจัดการเรียนการสอนการใช้ยาอย่างสมเหตุผล 5 วิชาชีพ 9) จัดทำคู่มือการดำเนินงานส่งเสริมการใช้ยาอย่างสมเหตุผลสำหรับบุคลากรทางการแพทย์ (ฉบับกรมแพทย์)	6,393,400.00	1,909,274.00	29.86



หน่วย งาน	โครงการ	ยุทธ อย.	ตัวชี้วัดโครงการ	ผลงานตัวชี้วัด	ผลการดำเนินงานกิจกรรม	ผลการเบิกจ่ายงบประมาณ		
						ได้รับ (บาท)	ใช้ไป (บาท)	% การ เบิกจ่าย
ครป.	1 โครงการจัดการโฆษณาผลิตภัณฑ์สุขภาพกลุ่มเสี่ยงที่ผิดกฎหมายทางสื่อออนไลน์ ปีงบประมาณ พ.ศ. 2566	1	1. จำนวนโฆษณาและขายผลิตภัณฑ์สุขภาพที่เข้าข่ายผิดกฎหมายทางสื่อโซเชียลมีเดียและอิมาร์เก็ตเพลสได้รับการตรวจสอบรวมไม่น้อยกว่า 30,600 URL	อยู่ระหว่างดำเนินการ จำนวน 3 ตัวชี้วัด (วัดผลไตรมาสที่ 4) - จำนวนโฆษณาและขายผลิตภัณฑ์สุขภาพที่เข้าข่ายผิดกฎหมายทางสื่อโซเชียลมีเดียและอิมาร์เก็ตเพลสได้รับการตรวจสอบ รวมไม่น้อยกว่า 7,567 URL (รออัปเดต)	ตรวจสอบโฆษณาและขายผลิตภัณฑ์สุขภาพที่เข้าข่ายผิดกฎหมายทางสื่อโซเชียลมีเดียและอิมาร์เก็ตเพลส - เฝ้าระวัง จำนวน 10,032 URL - ระวังโฆษณาและดำเนินคดี รวม 5,338 URL (รออัปเดต)	718,000.00	198,750.00	27.68
			2. จำนวนรายงานการวิเคราะห์ข้อมูลสภาพปัญหาจากการโฆษณาและการขายผลิตภัณฑ์สุขภาพที่ผิดกฎหมายทางสื่อโซเชียลมีเดีย 1 ฉบับ	ผลิตภัณฑ์สุขภาพที่เข้าข่ายผิดกฎหมายที่ตรวจสอบพบว่ามีผิดกฎหมายลดลงร้อยละ 40	1. ตรวจสอบโฆษณาผลิตภัณฑ์สุขภาพทางสื่อ Social Media และ e-Market place เช่น Facebook, Instagram เป็นต้น ผ่านระบบสารสนเทศ - ระวังโฆษณาและดำเนินคดี จำนวน 457 คดี จับกุมร่วมกับ บก.ปคบ. 41 คดี มูลค่า 84,510,000บาท - ปิดกั้นโฆษณาผิดกฎหมาย 1,328 รายการ Anti Fake News 465 รายการ 2. ร่วมกับ 1212 ETDA จัดกิจกรรมลงพื้นที่และจัดบูธนิทรรศการภายใต้กิจกรรม “1212 ETDA สร้างภูมิคนไทย รู้ทันปัญหาออนไลน์” 10 จังหวัด ทั่วประเทศ โดยดำเนินการแล้ว 1 จังหวัด ได้แก่ จังหวัดระยอง เมื่อเดือน ม.ค. 2566			
กพร.	1 โครงการยกระดับคุณภาพการบริหารจัดการสู่ระบบราชการ 4.0 (PMQA 4.0)	5	1. มีผลการดำเนินการตามแผนปรับปรุงองค์การ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2566 ไม่ต่ำกว่าร้อยละ 85	วัดผลไตรมาสที่ 2 >> ความก้าวหน้าของการบรรลุตัวชี้วัดในไตรมาสที่ 1 - ดำเนินการประเมินตนเองเทียบกับเกณฑ์ PMQA - อยู่ระหว่างติดตามผลการดำเนินงานตามแผนปรับปรุงองค์การฯ (รอบ 6 เดือน)	1. วิเคราะห์จุดอ่อน จุดแข็งของ อย.เทียบกับเกณฑ์ PMQA หมวด 1 – 6 และจัดทำร่างแผนปรับปรุงองค์การ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2566 2. ทบทวนลักษณะสำคัญขององค์การให้สอดคล้องกับสถานการณ์ปัจจุบัน 3. วิเคราะห์ข้อมูลตัวชี้วัดที่สะท้อนการบริหารจัดการขององค์การ และจัดทำแบบฟอร์มที่เกี่ยวข้อง เพื่อเตรียมข้อมูลส่งประกวดขอรับรางวัล PMQA ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2566 4. จัดทำรายงานผลการพัฒนาองค์การ (Application Report) รายหมวด ระดับดีเด่น 5. ชี้แจงทำความเข้าใจหลักเกณฑ์การพัฒนาคุณภาพการบริหารจัดการภาครัฐ (PMQA) และแนวทางการเขียนรายงานผลการพัฒนาองค์การสู่ระบบราชการ 4.0 (Application Report) และจัดทำรายงานผลการพัฒนาองค์การสู่ระบบราชการ 4.0 แบบฟอร์มที่ 4 บทสรุปผู้บริหาร และแบบฟอร์มที่ 5 รายงานผลการดำเนินการพัฒนาองค์การสู่ระบบราชการ 4.0 (Application Report) 6. จัดทำบทสรุปผู้บริหารและรายงานผลการพัฒนาองค์การ Application Report ตามเกณฑ์ PMQA รายหมวด ดีเด่น และ PMQA 4.0 เตรียมส่งในระบบ OPDC Award ของสำนักงาน ก.พ.ร.	193,820.00	194,870.00	100.54
			2. มีผลการดำเนินการพัฒนาองค์การตามเกณฑ์คุณภาพการบริหารจัดการภาครัฐ 4.0 (PMQA 4.0) ไม่น้อยกว่า 470 คะแนน					
ศูนย์ IT	1 การพัฒนาระบบบริการ e-Service (การขออนุมัติ อนุญาต คู่สมัคร ผู้บริโภค)		มีระบบ One Platform [ระบบบริการ e-service ด้านการอนุมัติ อนุญาต ผลิตภัณฑ์สุขภาพ ณ จุดเดียว ประกอบด้วย 1. ระบบยื่นคำขออิเล็กทรอนิกส์ (e-Submission) 2. ระบบชำระค่าธรรมเนียมอิเล็กทรอนิกส์ (e-Payment) 3. ใบอนุญาต/ใบสำคัญ อิเล็กทรอนิกส์ (e-License)] ที่มีประสิทธิภาพ	วัดผลไตรมาสที่ 4	1. สรุปรายชื่อกระบวนการขออนุมัติ อนุญาตที่ต้องปรับปรุงให้ใช้งานผ่านระบบ One Platform (การใช้บริการ e-Service ณ จุดเดียว) จำนวน 169 กระบวนการ 2. ประชุมร่วมกับทุกกองที่เกี่ยวข้องเพื่อเตรียมความพร้อมรองรับการปรับปรุงระบบ One platform เมื่อเดือน ม.ค. 2566 3. วิเคราะห์และออกแบบระบบ และออกแบบต้นแบบหน้าจอ (Mock up Prototype) การใช้งานระบบ One Platform 4. อยู่ระหว่างพัฒนาระบบตามหน้าจอแบบ One Platform (มี.ค. - พค 2566)	10,428,000.00	0.00	0.00

หน่วย งาน	โครงการ	ยุทธ ย.อ.	ตัวชี้วัดโครงการ	ผลงานตัวชี้วัด	ผลการดำเนินงานกิจกรรม	ผลการเบิกจ่ายงบประมาณ		
						ได้รับ (บาท)	ใช้ไป (บาท)	% การ เบิกจ่าย
	2 การพัฒนาระบบการกำกับดูแลผลิตภัณฑ์สุขภาพหลังสู้ออกตลาดของออย. (งบลงทุน)		มีระบบสนับสนุนงานด้าน Post-Marketing โดยสามารถเชื่อมโยงฐานข้อมูลเดียวกัน ประกอบด้วย 1. แอปพลิเคชันระบบจัดการเรื่องร้องเรียน 2. แอปพลิเคชันระบบเฝ้าระวังสถานประกอบการ/ผลิตภัณฑ์/การโฆษณา ผลิตภัณฑ์สุขภาพ 3. แอปพลิเคชันระบบตรวจสอบสถานประกอบการ/ผลิตภัณฑ์/การโฆษณาผลิตภัณฑ์สุขภาพ 4. แอปพลิเคชันระบบงานคดีกฎหมายอาหารและยา 5. แอปพลิเคชันระบบฐานข้อมูลเพิ่มประวัติด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพ (สถานประกอบการ/ผลิตภัณฑ์และการโฆษณา/บุคคลและนิติบุคคล) 6. แอปพลิเคชันระบบแจ้งเตือนภัยผลิตภัณฑ์สุขภาพ 7. แอปพลิเคชันระบบฐานข้อมูลพนักงานเจ้าหน้าที่	วัดผลไตรมาสที่ 4	1. พิจารณาผลการจัดซื้อจัดจ้างโครงการพัฒนาระบบงาน Post – marketing เพื่อเชื่อมโยงฐานข้อมูลต่างๆ เดือน ก.พ. 2566 ประกอบด้วย - app.ระบบจัดการเรื่องร้องเรียน - app.ระบบตรวจสอบ/เฝ้าระวังสถานประกอบการ/ผลิตภัณฑ์/โฆษณา - app.ระบบงานคดีกฎหมายฯ - app.ระบบฐานข้อมูลเพิ่มประวัติด้านผลิตภัณฑ์ฯ - app.ระบบแจ้งเตือนภัยผลิตภัณฑ์ฯ - app.ระบบฐานข้อมูลพนักงานเจ้าหน้าที่ 2. ลงนามในสัญญาจ้างพัฒนาระบบ สัญญาเลขที่ 28/2566 ลงวันที่ 24 มี.ค. 2566 3. จัดประชุมเปิด (Kick off) โครงการพัฒนาระบบการกำกับดูแลผลิตภัณฑ์สุขภาพหลังออกสู่ตลาดของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ประจำปีงบประมาณ พ .ศ. 2566 เมื่อวันที่ 29 มีนาคม 2566 4. จัดทำแผนเก็บความต้องการใช้งานระบบ (User Requirement)	9,430,000.00	0.00	0.00

หมายเหตุ : โครงการที่ Hilight สีเขียว คือ โครงการที่ดำเนินการแล้วเสร็จ (ปิดโครงการเรียบร้อยแล้ว)