



พระราชกฤษฎีกา

แบ่งส่วนราชการกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ กระทรวงสาธารณสุข

พ.ศ. ๒๕๓๖

ภูมิพลอดุลยเดช ป.ร.

ให้ไว้ ณ วันที่ ๑๒ กุมภาพันธ์ พ.ศ. ๒๕๓๖

เป็นปีที่ ๔๘ ในรัชกาลปัจจุบัน

พระบาทสมเด็จพระปรมินทรมหาภูมิพลอดุลยเดช มีพระบรมราชโองการโปรดเกล้าฯ ให้ประกาศว่า

โดยที่เป็นการสมควรแบ่งส่วนราชการกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ กระทรวงสาธารณสุข อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๑๗๕ ของรัฐธรรมนูญแห่งราชอาณาจักรไทย และมาตรา ๘ วรรคสี่ แห่งพระราชบัญญัติระเบียบบริหารราชการแผ่นดิน พ.ศ. ๒๕๓๔ จึงทรงพระกรุณาโปรดเกล้าฯ ให้ตราพระราชกฤษฎีกาขึ้นไว้ ดังต่อไปนี้

มาตรา ๑ พระราชกฤษฎีกานี้เรียกว่า “พระราชกฤษฎีกาแบ่งส่วนราชการกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ กระทรวงสาธารณสุข พ.ศ. ๒๕๓๖”

มาตรา ๒ พระราชกฤษฎีกานี้ให้ใช้บังคับตั้งแต่วันถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษา เป็นต้นไป

มาตรา ๓ ให้กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ กระทรวงสาธารณสุข มีอำนาจหน้าที่ดังต่อไปนี้

(๑) ศึกษา วิเคราะห์ วิจัยด้านอาหาร เครื่องดื่ม ยา วัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท สารเสพติด เครื่องสำอาง เครื่องมือแพทย์ วัตถุมีพิษที่ใช้ในบ้านเรือนและสารรังสี เพื่อควบคุมคุณภาพ ประสิทธิภาพ และมาตรฐานให้เป็นไปตามกฎหมาย

(๒) ศึกษา วิเคราะห์ วิจัย และพัฒนางานในสาขาวิทยาศาสตร์การแพทย์ วิจัย การผลิตและการควบคุมคุณภาพวัคซีน ตลอดจนการตรวจชันสูตรโรคทางห้องปฏิบัติการและการตรวจ สารพิษเพื่อเป็นหลักฐานทางอรรถคดี

(๓) เป็นห้องปฏิบัติการอ้างอิง และพัฒนาคุณภาพงานปฏิบัติการด้านวิทยาศาสตร์ การแพทย์ รวมทั้งตรวจสอบคุณภาพและกำหนดมาตรฐานห้องปฏิบัติการด้านชันสูตรโรค และด้านการ คุ่มครองผู้บริโภครทางสาธารณสุข

(๔) วิเคราะห์ วิจัย เพื่อควบคุมคุณภาพ ความปลอดภัย และส่งเสริมคุณภาพ การผลิตให้ได้ตามมาตรฐานสากล เพื่อการส่งออกอาหาร ยา เครื่องสำอางและเครื่องมือแพทย์

(๕) ศึกษา วิจัยด้านสมุนไพรอย่างครบวงจร จัดทำสวนสมุนไพรเพื่อรวบรวมพันธุ์ และทดลองปลูกขยายพันธุ์ ตลอดจนเป็นศูนย์กลางการผลิตสมุนไพร เพื่อเผยแพร่ความรู้และให้บริการพันธุ์

(๖) ดำเนินการเพื่อสนับสนุนงานวิจัย ได้แก่ การผลิตสัตว์ทดลองและเป็น ศูนย์กลางให้คำแนะนำในการจัดหา ติดตั้ง ดูแลรักษาและตรวจสอบ เพื่อรักษาประสิทธิภาพมาตรฐาน เครื่องมือวิทยาศาสตร์ที่ใช้ในห้องปฏิบัติการ

(๗) ดำเนินการให้เป็นไปตามกฎหมายว่าด้วยเชื้อโรคและพิษจากสัตว์และกฎหมาย อื่นที่เกี่ยวข้อง

(๘) เป็นศูนย์กลางข้อมูลทางวิชาการ ประสานงานและเผยแพร่วิชาการด้านวิทยาศาสตร์ การแพทย์

(๙) เสนอความเห็นเกี่ยวกับการกำหนดนโยบาย และแผนงานด้านวิทยาศาสตร์ การแพทย์ จัดทำและประสานแผนปฏิบัติงานของกรม ให้สอดคล้องกับนโยบายและแผนแม่บทของ กระทรวง รวมทั้งเร่งรัดติดตามและประเมินผลการปฏิบัติงานของหน่วยงานในสังกัด

(๑๐) ดำเนินการฝึกอบรมและถ่ายทอดเทคโนโลยีเพื่อพัฒนาบุคลากรทางวิทยาศาสตร์ การแพทย์

(๑๑) ปฏิบัติการอื่นใดตามที่กฎหมายกำหนดให้เป็นอำนาจหน้าที่ของกรมวิทยาศาสตร์ การแพทย์ หรือตามที่กระทรวงหรือคณะรัฐมนตรีมอบหมาย

มาตรา ๔ ให้แบ่งส่วนราชการกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ กระทรวงสาธารณสุข ดังนี้

(๑) สำนักงานเลขานุการกรม

(๒) กองกัญญาวิทยาทางแพทย์

(๓) กองชีววัตถุ

- (๔) กองป้องกันอันตรายจากรังสี
- (๕) กองพยาธิวิทยาคลินิก
- (๖) กองพิษวิทยา
- (๗) กองมาตรฐานชั้นสูตรสาธารณสุข
- (๘) กองวิเคราะห์ยา
- (๙) กองวิเคราะห์วัตถุเสพติด
- (๑๐) กองวิเคราะห์อาหาร
- (๑๑) กองวิเคราะห์อาหารส่งออก
- (๑๒) กองวิจัยและพัฒนาสมุนไพร
- (๑๓) สถาบันวิจัยวิทยาศาสตร์สาธารณสุข
- (๑๔) สถาบันวิจัยไวรัส
- (๑๕) ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ ขอนแก่น
- (๑๖) ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ ชลบุรี
- (๑๗) ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ เชียงราย
- (๑๘) ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ เชียงใหม่
- (๑๙) ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ ตรีัง
- (๒๐) ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ นครราชสีมา
- (๒๑) ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ พิษณุโลก
- (๒๒) ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ สงขลา
- (๒๓) ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ อุบลราชธานี

มาตรา ๕ อำนาจหน้าที่ของส่วนราชการกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ กระทรวงสาธารณสุข มีดังนี้

(๑) สำนักงานเลขานุการกรม มีอำนาจหน้าที่เกี่ยวกับราชการทั่วไปของกรม และราชการที่มีได้แยกให้เป็นหน้าที่ของกองหรือส่วนราชการใดโดยเฉพาะอำนาจหน้าที่ดังกล่าวให้รวมถึง

- (ก) ปฏิบัติงานสารบรรณของกรม
- (ข) ดำเนินการเกี่ยวกับงานช่วยอำนวยความสะดวกและงานเลขานุการของกรม
- (ค) ดำเนินการเกี่ยวกับการเงิน การบัญชี การงบประมาณ การพัสดุ อาคาร

สถานที่ และยานพาหนะของกรม

- (ง) จัดระบบงานและการบริหารงานบุคคลของกรม

(จ) ดำเนินการเกี่ยวกับการประชาสัมพันธ์ เผยแพร่กิจกรรม ความรู้ ความก้าวหน้า ความเข้าใจเกี่ยวกับนโยบายและผลงานของกรม

(ฉ) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่เกี่ยวข้องหรือที่ได้รับมอบหมาย

(๒) กองกัญญาวิทยาทางแพทย์ มีอำนาจหน้าที่

(ก) วิเคราะห์ วิจัย และพัฒนาด้านกัญญาวิทยาทางแพทย์ในสาขาชีววิทยา นิเวศวิทยา อนุกรมวิธาน และระบาดวิทยาที่เกี่ยวข้อง

(ข) ทดสอบประสิทธิภาพสารเคมีและอุปกรณ์กำจัดแมลงและสัตว์พาหะ

(ค) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่เกี่ยวข้องหรือที่ได้รับมอบหมาย

(๓) กองชีววัตถุ มีอำนาจหน้าที่

(ก) ควบคุมคุณภาพชีววัตถุ ได้แก่ วัคซีน ท็อกซอยด์ เซรุ่ม และผลิตภัณฑ์เลือด

(ข) ผลิตชีววัตถุมาตรฐาน

(ค) ศึกษา วิจัยการผลิต การควบคุมคุณภาพ การใช้ การขนส่ง และการเก็บรักษาชีววัตถุ

(ง) จัดทำมาตรฐานชีววัตถุของประเทศ

(จ) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่เกี่ยวข้องหรือที่ได้รับมอบหมาย

(๔) กองป้องกันอันตรายจากรังสี มีอำนาจหน้าที่

(ก) ตรวจสอบและวัดปริมาณรังสีจากเครื่องกำเนิดรังสี เพื่อควบคุมให้ถูกต้องและปลอดภัย

(ข) ประเมินคุณภาพเครื่องเอกซเรย์ เพื่อการอนุญาตผลิต และใช้พลังงานรังสีเอกซ์

(ค) ทดสอบและปรับเทียบเครื่องตรวจวัดรังสีให้มีความแม่นยำในมาตรฐานระดับเดียวกัน

(ง) ทดสอบและวิเคราะห์เพื่อควบคุมคุณภาพมาตรฐานเครื่องมือแพทย์ และเฟืองะวังอันตรายอันอาจเกิดจากอุปกรณ์ที่มีหลักการทางด้านฟิสิกส์เป็นองค์ประกอบ

(จ) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่เกี่ยวข้องหรือที่ได้รับมอบหมาย

(๕) กองพยาธิวิทยาคลินิก มีอำนาจหน้าที่

(ก) ดำเนินการตรวจวิเคราะห์ในฐานะที่เป็นแหล่งอ้างอิงทางห้องปฏิบัติการด้านแบคทีเรียวิทยา

(ข) ศึกษา วิจัยทางด้านแบคทีเรียวิทยา เชื้อราวิทยา พาราสิตวิทยา โลหิตวิทยา ภูมิคุ้มกันวิทยา ชีวเคมีทางห้องปฏิบัติการ เพื่อช่วยในการวินิจฉัย ควบคุมป้องกัน และรักษาโรคที่เป็นปัญหาทางสาธารณสุข

(ค) พัฒนาวิธีการผลิตสารที่ใช้ในการชันสูตรโรค

(ง) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่เกี่ยวข้องหรือที่ได้รับมอบหมาย

(๖) กองพิษวิทยา มีอำนาจหน้าที่

(ก) วิเคราะห์เครื่องสำอางทุกชนิด เพื่อควบคุมคุณภาพและความปลอดภัยตามกฎหมายว่าด้วยเครื่องสำอาง

(ข) วิเคราะห์วัตถุที่มีพิษทางสาธารณสุข เพื่อควบคุมคุณภาพและความปลอดภัยตามกฎหมายว่าด้วยวัตถุอันตราย

(ค) ตรวจสอบเครื่องมือแพทย์ประเภทสุขภัณฑ์ทางการแพทย์ เพื่อควบคุมคุณภาพตามกฎหมายว่าด้วยเครื่องมือแพทย์

(ง) วิเคราะห์หาชนิดและปริมาณวัตถุที่สงสัยว่าเป็นพิษจากอวัยวะและชีววัตถุจากคนและสัตว์ เพื่อประโยชน์ด้านการบำบัดรักษา ด้านระบาดวิทยา และอาชีวอนามัย และเป็นพยานหลักฐานประกอบบรรดคดี

(จ) วิเคราะห์หาชนิด ปริมาณ และความเป็นพิษของสารเคมีและสารพิษในสิ่งแวดล้อมที่มีผลกระทบต่อสุขภาพอนามัยของประชาชน

(ฉ) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่เกี่ยวข้องหรือที่ได้รับมอบหมาย

(๗) กองมาตรฐานชันสูตรสาธารณสุข มีอำนาจหน้าที่

(ก) ส่งเสริม สนับสนุน และควบคุมคุณภาพการชันสูตรสาธารณสุข ทางห้องปฏิบัติการของสถานบริการสาธารณสุขทั่วประเทศ เพื่อสนับสนุนการควบคุมป้องกัน และรักษาโรค

- (ข) ควบคุมคุณภาพน้ำยาชั้นสูตรสาธารณสุข
- (ค) ติดตามประเมินผลการดำเนินงานชั้นสูตรสาธารณสุข เพื่อปรับปรุงขีดความสามารถในการให้บริการของสถานบริการสาธารณสุขทุกระดับทั่วประเทศ
- (ง) ดำเนินการฝึกอบรมและถ่ายทอดเทคโนโลยีด้านการชั้นสูตรสาธารณสุข
- (จ) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่เกี่ยวข้องหรือที่ได้รับมอบหมาย
- (๘) กองวิเคราะห์ยา มีอำนาจหน้าที่
- (ก) วิเคราะห์ วิจัย และตรวจพิสูจน์ยาทุกประเภท ภาชนะบรรจุยาและอุปกรณ์การแพทย์บางชนิด เพื่อควบคุมคุณภาพและความปลอดภัยให้เป็นไปตามกฎหมายว่าด้วยยา
- (ข) ประเมินวิธีการควบคุมคุณภาพมาตรฐานของยาที่ขอขึ้นทะเบียน เพื่อการคุ้มครองผู้บริโภคและเพื่อการส่งออก
- (ค) ควบคุมและตรวจสอบการครอบครองเชื้อ เพื่อให้เป็นไปตามกฎหมายว่าด้วยเชื้อโรคและพิษจากสัตว์
- (ง) จัดทำคำรายาของประเทศไทย
- (จ) จัดทำสารมาตรฐานโดยความร่วมมือกันระหว่างประเทศอาเซียน
- (ฉ) ตรวจสอบมาตรฐานของห้องปฏิบัติการวิเคราะห์ยาเพื่อควบคุมการประกันคุณภาพของผลิตภัณฑ์ของภาครัฐและภาคเอกชน
- (ช) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่เกี่ยวข้องหรือที่ได้รับมอบหมาย
- (๙) กองวิเคราะห์วัตถุเสพติด มีอำนาจหน้าที่
- (ก) วิเคราะห์และทดสอบสารเสพติด และวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาทเพื่อควบคุมคุณภาพและความปลอดภัยให้เป็นไปตามกฎหมายเกี่ยวกับยาเสพติดและกฎหมายว่าด้วยวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท
- (ข) พัฒนาเทคโนโลยีในการวิเคราะห์ ตลอดจนจนศึกษาวิจัยเพื่อสนับสนุนการป้องกันและปราบปรามการใช้สารเสพติด วัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาทและสารระเหยในทางที่ผิด
- (ค) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่เกี่ยวข้องหรือที่ได้รับมอบหมาย
- (๑๐) กองวิเคราะห์อาหาร มีอำนาจหน้าที่

(ก) ศึกษา วิเคราะห์ วิจัยอาหาร น้ำ เครื่องดื่ม วัตถุเจือปน อาหาร ภาชนะบรรจุ หุ้มห่อและสัมผัสอาหาร เพื่อควบคุมคุณภาพและความปลอดภัยให้เป็นไปตามกฎหมาย ว่าด้วยอาหาร

(ข) ตรวจสอบมาตรฐานของห้องปฏิบัติการวิเคราะห์อาหาร เพื่อควบคุม การประกันคุณภาพของผลิตภัณฑ์ของภาครัฐและภาคเอกชน

(ค) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่ เกี่ยวข้องหรือที่ได้รับมอบหมาย

(๑๑) กองวิเคราะห์อาหารส่งออก มีอำนาจหน้าที่

(ก) ศึกษา วิเคราะห์ วิจัย และพัฒนาคุณภาพและความปลอดภัยของ อาหารส่งออกทุกประเภท เพื่อออกหนังสือรับรองคุณภาพตามเกณฑ์กำหนดของประเทศคู่ค้า

(ข) ส่งเสริมการควบคุมคุณภาพการผลิตให้ได้มาตรฐานสากล พัฒนา ห้องปฏิบัติการ ติดตามความเคลื่อนไหวเปลี่ยนแปลงในข้อกำหนดของต่างประเทศ

(ค) ส่งเสริมและสนับสนุนห้องปฏิบัติการภาคเอกชนในการตรวจวิเคราะห์ อาหารเพื่อการส่งออกให้มีประสิทธิภาพ

(ง) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่ เกี่ยวข้องหรือที่ได้รับมอบหมาย

(๑๒) กองวิจัยและพัฒนาสมุนไพร มีอำนาจหน้าที่

(ก) ศึกษา วิจัยสมุนไพร และสารสังเคราะห์เลียนแบบธรรมชาติเพื่อนำมา ใช้เป็นยา

(ข) จัดทำสวนสมุนไพรเพื่อรวบรวมพันธุ์ ทดลองปลูกขยายพันธุ์ และให้ บริการพันธุ์สมุนไพร

(ค) จัดทำพิพิธภัณฑ์สมุนไพรเพื่อเป็นแหล่งอ้างอิงของประเทศ

(ง) ให้บริการข้อมูลเกี่ยวกับสมุนไพร

(จ) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่ เกี่ยวข้องหรือที่ได้รับมอบหมาย

(๑๓) สถาบันวิจัยวิทยาศาสตร์สาธารณสุข มีอำนาจหน้าที่

(ก) ศึกษา วิจัยเกี่ยวกับสภาพปัญหาทางวิทยาศาสตร์การแพทย์และปัญหา ด้านสาธารณสุขของประเทศ

(ข) วิจัยและพัฒนาวิธีตรวจวินิจฉัยโดยใช้เทคโนโลยีให้เหมาะสมกับสภาพพื้นที่ของประเทศ

(ค) ประสานและสนับสนุนงานวิเคราะห์ วิจัย โดยเป็นห้องปฏิบัติการกลางด้านเทคนิคพิเศษ สัตว์ทดลอง และเครื่องมือวิทยาศาสตร์และคอมพิวเตอร์ ตลอดจนการเปรียบเทียบมาตรฐานเครื่องมือวิทยาศาสตร์ที่ใช้ในการตรวจวัด

(ง) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่เกี่ยวข้องหรือที่ได้รับมอบหมาย

(๑๔) สถาบันวิจัยไวรัส มีอำนาจหน้าที่

(ก) ดำเนินการตรวจวิเคราะห์ในฐานะที่เป็นแหล่งอ้างอิงทางห้องปฏิบัติการด้านไวรัสวิทยา

(ข) พัฒนาการตรวจวินิจฉัยโรคที่เกิดจากไวรัส

(ค) ศึกษา วิจัยไวรัสที่มีความสำคัญและเป็นปัญหาของประเทศ

(ง) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่เกี่ยวข้องหรือที่ได้รับมอบหมาย

(๑๕)-(๒๓) ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ขอนแก่น ชลบุรี เชียงราย เชียงใหม่ ตรัง นครราชสีมา พิษณุโลก สงขลา อุบลราชธานี มีอำนาจหน้าที่

(ก) ตรวจวิเคราะห์ยา อาหาร เครื่องสำอาง วัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท และสารเสพติด เพื่อควบคุมคุณภาพตามกฎหมาย เพื่อสนับสนุนงานคุ้มครองผู้บริโภคและการส่งออก เพื่อการป้องกัน บำบัดรักษา หรือเพื่อการสอบสวนทางอรรถคดี

(ข) วิเคราะห์สารพิษในวัตถุตัวอย่างและสิ่งแวดล้อม

(ค) ตรวจสอบเครื่องกำเนิดรังสี และเครื่องมือแพทย์

(ง) ตรวจชันสูตรยืนยันทางพยาธิวิทยาคลินิก และสนับสนุนการควบคุมคุณภาพการชันสูตรทางห้องปฏิบัติการของสถานบริการสาธารณสุข

(จ) ศึกษาวิจัยทางวิทยาศาสตร์การแพทย์ เพื่อแก้ไขปัญหาทางสาธารณสุขในเขตที่รับผิดชอบ

(ฉ) เผยแพร่ความรู้ทางวิชาการทางด้านวิทยาศาสตร์การแพทย์และที่เกี่ยวข้อง

(ช) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่

เกี่ยวข้อหรือที่ได้รับมอบหมาย

มาตรา ๖ ให้รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขรักษาการตามพระราชกฤษฎีกานี้

ผู้รับสนองพระบรมราชโองการ

ชวน หลีกภัย

นายกรัฐมนตรี

หมายเหตุ :- เหตุผลในการประกาศใช้พระราชกฤษฎีกาฉบับนี้ คือ โดยที่เป็นการสมควรแบ่งส่วนราชการภายในกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ กระทรวงสาธารณสุข และระบุอำนาจหน้าที่ของแต่ละส่วนราชการดังกล่าวให้เหมาะสมกับสภาพงาน และเนื่องจากมาตรา ๘ วรรคสี่ แห่งพระราชบัญญัติระเบียบบริหารราชการแผ่นดิน พ.ศ. ๒๕๓๔ บัญญัติว่าการแบ่งส่วนราชการภายในกรม ให้ตราเป็นพระราชกฤษฎีกา และให้ระบุอำนาจหน้าที่ของแต่ละส่วนราชการไว้ในพระราชกฤษฎีกาดังกล่าว จึงจำเป็นต้องตราพระราชกฤษฎีกานี้