



กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์  
Department of Medical Sciences

**FROM Lab TO life**  
Sciences for Healthy Longevity  
จากห้องแล็บสู่ชีวิตที่ยืนยาวอย่างมีความสุข

# รายงาน

ผลการดำเนินการเพื่อ  
ส่งเสริมคุณธรรมและความโปร่งใส

## กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์

ปีงบประมาณ พ.ศ. 2568



[ethics@dmsc.mail.go.th](mailto:ethics@dmsc.mail.go.th)

[www.dmsc.moph.go.th](http://www.dmsc.moph.go.th)





ห้องรองอธิบดี  
เลขที่ 2865 เวลา 10.19  
รับวันที่ 21 เม.ย. 2569  
เสร็จวันที่ 21 เม.ย. 2569

อธิบดี  
เลขรับ 1364 เวลา 9.35  
รับวันที่ 18 เม.ย. 2569  
ส่งวันที่ 21 เม.ย. 2569

กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์  
เลขรับ 04083  
รับวันที่ 07 เม.ย. 2569 1313  
รับวันที่ 08 เม.ย. 2569 8:32

## บันทึกข้อความ

ส่วนราชการ กลุ่มงานจริยธรรม โทร. ๙๙๘๘๖ - ๗

ที่ สธ ๐๖๓๘/ ๒๐๙ วันที่ ๗ เมษายน ๒๕๖๙

เรื่อง รายงานผลการดำเนินการเพื่อส่งเสริมคุณธรรมและความโปร่งใสภายในหน่วยงาน ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๘  
เรียน อธิบดีกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์

ด้วยสำนักงาน ป.ป.ช. ประกาศเกณฑ์การประเมิน ITA เมื่อวันที่ ๒๖ กุมภาพันธ์ ๒๕๖๙ แบบวัดการเปิดเผยข้อมูลสาธารณะ (Open Data Integrity and Transparency Assessment: OIT) ตัวชี้วัดที่ ๙ การป้องกันการทุจริต ข้อ ๐๒๖ กำหนดให้หน่วยงานแสดงรายงานผลการดำเนินการเพื่อส่งเสริมคุณธรรมและความโปร่งใสภายในหน่วยงาน ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๘ องค์ประกอบด้านข้อมูล ดังนี้

• แสดงผลการดำเนินการเพื่อส่งเสริมคุณธรรมและความโปร่งใสภายในหน่วยงานตามมาตรการส่งเสริมคุณธรรมและความโปร่งใสภายในหน่วยงาน ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๘ ที่มีรายละเอียดอย่างน้อยประกอบด้วย

(๑) มาตรการ โครงการ หรือกิจกรรมที่ดำเนินการเพื่อส่งเสริมคุณธรรมและความโปร่งใสภายในหน่วยงาน

(๒) ขั้นตอนหรือวิธีการปฏิบัติ

(๓) ช่วงระยะเวลาในการดำเนินการ

(๔) ผู้รับผิดชอบ

(๕) ผลการดำเนินการ (Out put)

(๖) ผลลัพธ์หรือผลสัมฤทธิ์ ในการดำเนินการ (Outcome/result)

กลุ่มงานจริยธรรม จึงได้จัดทำรายงานผลการดำเนินการเพื่อส่งเสริมคุณธรรม และความโปร่งใสภายในหน่วยงาน ปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๘ รายละเอียดตามเอกสารดัดแนบ เพื่อเป็นแนวทางในการพัฒนาการประเมิน ITA ในปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๙

จึงเรียนมาเพื่อโปรดพิจารณาเห็นชอบและมอบให้กลุ่มงานจริยธรรมเผยแพร่รายงานดังกล่าวบนเว็บไซต์กรมฯ ต่อไป จะเป็นพระคุณ

(นายสุรเดช ชวะเดช)

รองอธิบดีกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์

หัวหน้ากลุ่มงานจริยธรรม

เรียน อธิบดี  
เพื่อโปรดพิจารณา

*Fla 7 12-069*

(นางสุกัญญา กำแพงแก้ว)

เลขานุการกรม

(นายพิษณุ บัญญัติ)

รองอธิบดี รักษาราชการแทน

อธิบดีกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์

*๒/๔๑๑*

*อธิบดี*

# รายงานผลการดำเนินการตามมาตรการเพื่อขับเคลื่อนการส่งเสริมคุณธรรมและความโปร่งใส ของกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ปีงบประมาณ พ.ศ. 2568 รอบ 12 เดือน (ตุลาคม 2567 - กันยายน 2568)

ประเด็น	มาตรการ โครงการ หรือกิจกรรม ที่ดำเนินการ เพื่อส่งเสริมคุณธรรม และความโปร่งใสภายในหน่วยงาน	ขั้นตอนหรือวิธีการปฏิบัติ	ช่วงระยะเวลา ในการดำเนินการ	ผู้รับผิดชอบ	ผลการดำเนินการ (Output)	ผลลัพธ์หรือ ผลสัมฤทธิ์ในการดำเนินการ (Outcome/result)
1. กระบวนการ ปฏิบัติงานที่โปร่งใส และมีประสิทธิภาพ	<p>1. หน่วยงานควรกำกับให้บุคลากร ของหน่วยงานปฏิบัติตามคู่มือการ ปฏิบัติงานของหน่วยงาน (SOP/WM) ทั้งภารกิจหลักและภารกิจสนับสนุน</p> <p>2. หน่วยงานจัดลำดับการให้บริการ ก่อน-หลัง หรือมีระบบบัตรคิว</p> <p>3. ติดป้ายประชาสัมพันธ์ หรือ แสดงขั้นตอนการปฏิบัติงาน หรือ ค่าใช้จ่ายในการให้บริการ หรือ เจ้าหน้าที่ให้บริการ</p>	<p>1. ทบทวนและเผยแพร่คู่มือ การปฏิบัติงาน (SOP/WM) ทั้งภารกิจหลักและภารกิจ สนับสนุนในเว็บไซต์ของหน่วยงาน</p> <p>2. กำกับติดตามการปฏิบัติงานของ เจ้าหน้าที่ให้เป็นไปตามระบบ คุณภาพ และถือปฏิบัติตามคู่มือ แนวทางที่กำหนดอย่างเคร่งครัด</p> <p>3. ระบบบัตรคิวในการให้บริการ ก่อน - หลัง</p>	1 ต.ค 67 - 30 ก.ย 68	ทุกหน่วยงาน	<p>• หน่วยงานภายในกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ มีทบทวนและเผยแพร่คู่มือและแนวทางการปฏิบัติงาน (SOP/WM) ทั้งภารกิจหลักและภารกิจสนับสนุนพร้อม ทั้งเผยแพร่ ในเว็บไซต์ของหน่วยงาน โดยแบ่งเป็นคู่มือ ภารกิจหลัก และคู่มือภารกิจสนับสนุน ตัวอย่างเช่น คู่มือการปฏิบัติงานกระบวนการรับรองห้องปฏิบัติการ , คู่มือการปฏิบัติงานกระบวนการออกหนังสือรับรอง การแจ้งและใบอนุญาตตามพระราชบัญญัติเชื้อโรค และพิษจากสัตว์ พ.ศ. 2558 และเผยแพร่ในเว็บไซต์ <a href="https://ethics.dmsc.moph.go.th/page-view/1">https://ethics.dmsc.moph.go.th/page-view/1</a> 1 3 และ เผยแพร่ขั้นตอนการส่งผลิตภัณฑ์ตรวจวิเคราะห์ ที่ศูนย์รวมบริการกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ <a href="https://www.youtube.com/watch?v=1NGDQ7UCHYM">https://www.youtube.com/watch?v=1NGDQ7UCHYM</a></p> <p>• ระบบบัตรคิวในการให้บริการก่อน - หลัง ณ ศูนย์รวมบริการ (One Stop Service)</p> <p>• หน่วยงานภารกิจหลักได้จัดทำคู่มือการให้บริการ ประชาชน ตัวอย่างเช่น คู่มือการให้บริการประชาชน ของสำนักเครื่องสำอางและวัตถุอันตราย ด้านเครื่องสำอาง ,ด้านวัตถุอันตราย , ด้านเครื่องมือ แพทย์,คู่มือสำหรับประชาชน การขอหนังสือรับรองรุ่น การผลิตวัคซีนและชีววัตถุสำหรับมนุษย์ที่นำเข้ามาจาก</p>	<p>1. เจ้าหน้าที่ดำเนินงานเป็นมาตรฐานเดียวกัน ลดความคลาดเคลื่อนในการทำงาน ลดการใช้ ดุลยพินิจไม่เลือกปฏิบัติ</p> <p>2. ผู้รับบริการ /ประชาชน สามารถทราบขั้นตอน วิธีการ ระยะเวลา และเอกสารที่ต้องใช้ในการติดต่อ ราชการ ทำให้เตรียมตัวได้ถูกต้องก่อนเข้ารับบริการ</p> <p>3. ระบบการทำงานมีคุณภาพ โปร่งใส สามารถ ติดตาม ตรวจสอบ ได้ ลดข้อร้องเรียน</p> <p>4. การจัดระบบบัตรคิว ช่วยลดระยะเวลาการคอย เพิ่มความพึงพอใจให้กับผู้รับบริการ</p>

ประเด็น	มาตรการ โครงการ หรือกิจกรรม ที่ดำเนินการ เพื่อส่งเสริมคุณธรรม และความโปร่งใสภายในหน่วยงาน	ขั้นตอนหรือวิธีการปฏิบัติ	ช่วงระยะเวลา ในการดำเนินการ	ผู้รับผิดชอบ	ผลการดำเนินการ (Output)	ผลลัพธ์หรือ ผลสัมฤทธิ์ในการดำเนินการ (Outcome/result)
					ต่างประเทศ พร้อมทั้งเผยแพร่ในเว็บไซต์กรมฯ <a href="https://www.dmscmoph.go.th/downloadBook/km">https://www.dmscmoph.go.th/downloadBook/km</a>	
	4. โครงการกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ใส่สะอาดร่วมต้านทุจริต	จัดกิจกรรมประกาศเจตนารมณ์ ต่อต้านการทุจริตและไม่รับของขวัญและของกำนัลทุกชนิด จากการปฏิบัติหน้าที่ (No Gift Policy) “กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ใส่สะอาด ร่วมต้านทุจริต (DMSc Together Against Corruption)”	ภายใน เดือน ธ.ค. 67	กลุ่มงาน จริยธรรม และ ทุกหน่วยงาน	<p>• ประกาศเจตนารมณ์ต่อต้านการทุจริต และนโยบาย ไม่รับของขวัญและของกำนัลทุกชนิด จากการปฏิบัติ หน้าที่ (No Gift Policy) ประจำปี พ.ศ. 2568 กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ กระทรวงสาธารณสุข ลง วันที่ 12 ธันวาคม 2567 และได้มีหนังสือแจ้งเวียนให้ หน่วยงานภายในดำเนินการดังนี้</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. เผยแพร่ประกาศเจตนารมณ์ฯ ให้บุคลากรของ หน่วยงานรับทราบอย่างทั่วถึง และถือปฏิบัติ เช่น การประชุมภายในของหน่วยงาน หนังสือเวียน Line Group การลงนามรับทราบ และ ปิดประกาศ เป็นต้น</li> <li>2. เผยแพร่ประกาศเจตนารมณ์ฯ บนเว็บไซต์ของ หน่วยงานโดยทำแบนด์เนอร์แล้วลิงค์ไปยังเว็บไซต์ กลุ่มงานจริยธรรม <a href="https://ethics.dmscmoph.go.th/post-view/333">https://ethics.dmscmoph.go.th/post-view/333</a> และ ติดประกาศ ณ หน่วยงาน เพื่อให้ ผู้รับบริการและสาธารณชนเห็นอย่างชัดเจน</li> <li>3. จัดทำสื่ออินโฟกราฟิก (Infographic) นโยบายงด การให้และรับของขวัญและของกำนัล ทุกชนิดจากการ ปฏิบัติหน้าที่ (No Gift Policy) ของหน่วยงาน โดยนำ ภาพถ่ายของผู้บริหารสูงสุดของหน่วยงานมาใช้ประกอบการ จัดทำสื่ออินโฟกราฟิก (Infographic) เผยแพร่บนเว็บไซต์ <a href="https://www.dmscmoph.go.th/detailAll/2868/abs/215">https://www.dmscmoph.go.th/detailAll/2868/abs/215</a></li> </ol>	<p>• อธิบดีกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ พร้อมด้วย ผู้บริหารกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ทั้งส่วนกลาง และศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ ร่วมกันประกาศ เจตนารมณ์ต่อต้านการทุจริตประพฤติมิชอบและ นโยบายไม่รับของขวัญ จากการปฏิบัติหน้าที่ (No Gift Policy) ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2567 โดยร่วมกันสร้างวัฒนธรรมสุจริตให้เกิดขึ้น ในองค์กร จะไม่รับของขวัญหรือของกำนัลทุกชนิด ทั้งใน ก่อน ขณะ และหลังปฏิบัติหน้าที่ คำนึงถึง ประโยชน์ส่วนรวมมากกว่าประโยชน์ส่วนตน รวมถึงจะปฏิบัติตน ตามประมวลจริยธรรม ข้าราชการพลเรือน ข้อกำหนดจริยธรรม กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ และคุณธรรมอัตลักษณ์ คือ “รับผิดชอบต่อ ซื่อสัตย์ ยึดถือประโยชน์ส่วนรวม สามัคคี” ณ ห้องประชุม 110 อาคาร 100 ปี การสาธารณสุขไทย กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ จ.นนทบุรี <a href="https://ethics.dmscmoph.go.th/post-view/333">https://ethics.dmscmoph.go.th/post-view/333</a></p> <p>2. การดำเนินการในปีงบประมาณ พ.ศ. 2568 กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ได้รับการคัดเลือกเป็น องค์กรคุณธรรมต้นแบบโดดเด่น จากกรมการศาสนา</p>
	5. โครงการเสริมสร้างคุณธรรม จริยธรรม และวินัยเพื่อป้องกันการ กระทำผิดเกี่ยวกับการขัดกันแห่ง ผลประโยชน์ และการเสริมสร้างวินัย	กิจกรรมการสร้างความรู้ ความเข้าใจและเสริมสร้างทัศนคติ เรื่องการขัดกันแห่งผลประโยชน์ และการเสริมสร้างวินัย	ภายใน วันที่ 31 มี.ค 68	กลุ่มงาน จริยธรรม	จัดโครงการสัมมนาเชิงปฏิบัติการ กรมวิทย์วิถีใหม่ ใส่ใจ จริยธรรม (Think for Change) ปี 2 ในวันที่ 22 มกราคม 2568 ณ ห้องประชุม 100 อาคาร 100 ปี การสาธารณสุข ไทย และผ่านระบบออนไลน์ Application Zoom บุคลากร	<p>- บุคลากรกลุ่มเป้าหมายผ่านการสัมมนา จำนวน 154 คน คิดเป็นร้อยละ 94.47</p> <p>- ผู้เข้าร่วมโครงการ โดยระดับความรู้ความเข้าใจ เรื่องประมวลจริยธรรม ข้าราชการพลเรือน</p>

ประเด็น	มาตรการ โครงการ หรือกิจกรรม ที่ดำเนินการ เพื่อส่งเสริมคุณธรรม และความโปร่งใสภายในหน่วยงาน	ขั้นตอนหรือวิธีการปฏิบัติ	ช่วงระยะเวลา ในการดำเนินการ	ผู้รับผิดชอบ	ผลการดำเนินการ (Output)	ผลลัพธ์หรือ ผลสัมฤทธิ์ในการดำเนินการ (Outcome/result)
					<p>เข้าร่วมโครงการทั้งสิ้น จำนวน 154 คน (คิดเป็นร้อยละ 94.47 ของจำนวนบุคลากรกลุ่มเป้าหมาย จำนวน 163 คน) โดยแบ่งแยกเป็น บุคลากรที่ปฏิบัติงานหน่วยงานส่วนกลาง ห้องประชุม 110 ชั้น 1 อาคาร 100 ปีการสาธารณสุขไทย จำนวน 114 คน และบุคลากรศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ เข้าร่วมผ่านระบบออนไลน์ Application Zoom จำนวน 49 คน โดยมีวัตถุประสงค์เพื่อสร้างความเข้าใจเกี่ยวกับ ประมวลจริยธรรมข้าราชการพลเรือน พ.ศ. 2564 ข้อกำหนด จริยธรรมกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ พฤติกรรมที่ ควรกระทำ (Do's) และพฤติกรรมที่ไม่ควรกระทำ(Don'ts) ตามคุณธรรมอัตลักษณ์กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ “รับผิดชอบต่อ สัตย์ ยึดประโยชน์ส่วนรวม สามัคคี” และ ส่งเสริมวิถีการแยกแยะระหว่างผลประโยชน์ส่วนตนและ ผลประโยชน์ส่วนรวมออกจากกันได้อย่างอัตโนมัติ (Conflict Of Interest) และสร้างการประพฤติตนตาม แนวทางขับเคลื่อนนโยบาย No Gift Policy จากการปฏิบัติ หน้าที่ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2568 และส่งเสริม คุณธรรม อัตลักษณ์ “สามัคคี” ร่วมกัน กลุ่มเป้าหมาย ได้แก่ ข้าราชการ พนักงานราชการ และพนักงานกระทรวง สาธารณสุข ทั้งส่วนกลาง และศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ ที่เข้าปฏิบัติงานใหม่ในช่วงปีงบประมาณ พ.ศ. 2567 – 2568 (1 มกราคม – 31 ธันวาคม 2567) จำนวน 163 คน</p>	<p>พ.ศ. 2564 ข้อกำหนด จริยธรรม กรมฯ การคิดแยกแยะระหว่างผลประโยชน์ส่วนตนและ ผลประโยชน์ส่วนรวม นโยบายไม่รับของขวัญและ ของกำนัล ทุกชนิดจากการปฏิบัติหน้าที่ (No Gift Policy) ก่อนสัมมนา คิดเป็นร้อยละ 51.20 และหลังสัมมนา ระดับความรู้ความเข้าใจ เพิ่มขึ้น คิดเป็นร้อยละ 86.72</p>
	6. รายงานการรับ หรือให้ของขวัญ หรือทรัพย์สิน หรือประโยชน์อื่นใดและ ตรวจสอบเจ้าหน้าที่ภายในหน่วยงานที่ มีความเกี่ยวข้องกับ การจัดซื้อจัดจ้าง (0600 FM 0012)	การรายงานผลการปฏิบัติ ตามคู่มือการปฏิบัติงาน 0600 WM 0036 การรักษาความเป็น กลางและป้องกันผลประโยชน์ทับ ซ้อน แก๊ไขครั้งที่ 03	รอบที่ 1 ภายใน 31 มี.ค 68 รอบที่ 2 ภายใน 30 ก.ย 68	ทุกหน่วยงาน	กลุ่มงานจริยธรรม จัดทำคู่มือการปฏิบัติงาน 0600 WM 0036 การรักษาความเป็น กลางและป้องกัน ผลประโยชน์ทับซ้อน แก๊ไขครั้งที่ 03 โดยให้หน่วยงาน ดำเนินการ รายงานการรับ หรือให้ของขวัญหรือ ทรัพย์สิน หรือประโยชน์อื่นใดและตรวจสอบเจ้าหน้าที่	1. ผลการตรวจสอบความเกี่ยวข้องของบุคคล/ หน่วยงาน ลดโอกาสการเอื้อประโยชน์ให้พวกพ้อง ป้องกันผลประโยชน์ทับซ้อน และเป็นมาตรการ ป้องกันความเสี่ยงการทุจริต

ประเด็น	มาตรการ โครงการ หรือกิจกรรม ที่ดำเนินการ เพื่อส่งเสริมคุณธรรม และความโปร่งใสภายในหน่วยงาน	ขั้นตอนหรือวิธีการปฏิบัติ	ช่วงระยะเวลา ในการดำเนินการ	ผู้รับผิดชอบ	ผลการดำเนินการ (Output)	ผลลัพธ์หรือ ผลสัมฤทธิ์ในการดำเนินการ (Outcome/result)
					<p>ภายในหน่วยงานที่มีความเกี่ยวข้องกับ การจัดซื้อ จัดจ้าง กำหนดกรอบรายงาน ดังนี้</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. รอบที่ 1 ภายในวันที่ 8 เมษายน 2568</li> <li>2. รอบที่ 2 ภายในวันที่ 25 กันยายน 2568</li> </ol> <p>ผลสรุปการรายงาน ดังนี้</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• กรณีให้ ของขวัญ หรือทรัพย์สิน หรือประโยชน์อื่นใด (กระเป๋าสาน 3 ใบ มูลค่า 200 บาท ผู้รับจากภาครัฐ ให้ในนามของหน่วยงาน เหตุผลในการให้ ตามปกติ ประเพณีนิยม และ ผ้าเช็ดตัวและผ้าขนหนู 2 กล่อง มูลค่า 200 บาท ผู้รับจากภาครัฐ ให้ในนามของหน่วยงาน เหตุผลในการให้ ตามปกติประเพณีนิยม)</li> <li>• กรณีรับ ของขวัญ หรือทรัพย์สิน หรือประโยชน์อื่นใด (ปฏิทิน มูลค่า 30.- บาท ได้รับจากภาคเอกชน โดยรับในนามของหน่วยงาน เหตุผลในการรับ ตามปกติประเพณีนิยม)</li> </ul> <p>- กรณีตรวจสอบเจ้าหน้าที่ภายในหน่วยงานที่มี ความเกี่ยวข้องกับการจัดซื้อจัดจ้าง</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. ในฐานะที่เป็นเจ้าหน้าที่พัสดุ การตรวจสอบ ความสัมพันธ์ส่วนตัวกับผู้เสนองาน / ผู้ขาย / ผู้รับจ้าง จำนวน 6,752 ครั้ง พบว่าไม่มี 6,752 ครั้ง การตรวจสอบ การมีส่วนได้ส่วนเสียกับผู้เสนองาน เสนองาน / ผู้ขาย / ผู้รับจ้าง จำนวน 6,752 ครั้ง พบว่าไม่มี 6,752 ครั้ง</li> <li>2. ในฐานะที่เป็นกรรมการ (ตรวจรับพัสดุ, จัดหาพัสดุ, กำหนดสเปค, กำหนดราคากลาง) การตรวจสอบ ความสัมพันธ์ส่วนตัวกับผู้เสนองาน / ผู้ขาย / ผู้รับจ้าง จำนวน 6,752 ครั้ง พบว่าไม่มี 6,752 ครั้ง การตรวจสอบ</li> </ol>	<ol style="list-style-type: none"> <li>2. การรายงานการรับและให้ของขวัญ ช่วยลดความ เสี่ยงผลประโยชน์ทับซ้อน ป้องกันการรับของขวัญที่ อาจมีอิทธิพลต่อการพิจารณาอนุมัติ อนุญาต</li> <li>3. เพิ่มความเชื่อมั่นจากประชาชน/ผู้มีส่วนได้ส่วนเสีย</li> <li>4. เจ้าหน้าที่มีจิตสำนึกในการปฏิบัติตามระเบียบ เป็นการสร้างวัฒนธรรมองค์กรที่ยึดหลักความ ซื่อสัตย์สุจริต</li> </ol>

ประเด็น	มาตรการ โครงการ หรือกิจกรรม ที่ดำเนินการ เพื่อส่งเสริมคุณธรรม และความโปร่งใสภายในหน่วยงาน	ขั้นตอนหรือวิธีการปฏิบัติ	ช่วงระยะเวลา ในการดำเนินการ	ผู้รับผิดชอบ	ผลการดำเนินการ (Output)	ผลลัพธ์หรือ ผลสัมฤทธิ์ในการดำเนินการ (Outcome/result)
					การมีส่วนได้ส่วนเสียกับผู้เสนองาน เสนองาน / ผู้ขาย / ผู้รับจ้าง จำนวน 6,752 ครั้ง พบว่าไม่มี 6,752 ครั้ง	
2. การให้บริการและระบบ e-Service	1. พัฒนาประสิทธิภาพระบบ E-service ระบบการรับ-ส่ง ตัวอย่างออนไลน์ และเพิ่มช่องทางให้ผู้รับบริการสามารถเข้ามาตรวจสอบสถานะการส่งตัวอย่างตรวจวิเคราะห์	เพิ่มเติมคู่มือวิธีการใช้งานระบบ E-service เพื่อให้บริการประชาชน ได้แก่ ระบบรับส่งตัวอย่างเพื่อตรวจวิเคราะห์ (iLab Plus) , กรมวิทย์ With You , ระบบสนับสนุนพระราชบัญญัติเชื้อโรคและพิษจากสัตว์ออนไลน์ (PAT ACT)	1 ตค 67 - 30 กย 68	ศูนย์เทคโนโลยีสารสนเทศและการสื่อสาร	กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ มีระบบ e-Service เพื่อบริการประชาชน พร้อมคู่มือการใช้งานระบบ ทั้งนี้ ระบบรับส่งตัวอย่างเพื่อตรวจวิเคราะห์ (iLab Plus) , กรมวิทย์ With You , ระบบสนับสนุนพระราชบัญญัติเชื้อโรคและพิษจากสัตว์ออนไลน์ (PAT ACT) <a href="https://www.dmhc.moph.go.th/th/webinkAll/svp">https://www.dmhc.moph.go.th/th/webinkAll/svp</a>	<ul style="list-style-type: none"> <li>กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ มีนโยบายให้ทุกหน่วยงานที่มีงานบริการ ทำการปรับลดระยะเวลาตรวจวิเคราะห์ทุกรายการที่ให้บริการ โดยอ้างอิงตามระยะเวลาที่ระบุไว้ในคู่มือการให้บริการของหน่วยงาน เพื่อเป็นการปรับปรุงกระบวนการให้บริการรวดเร็วขึ้น และมีประสิทธิภาพมากขึ้น ซึ่งจะเป็นประโยชน์ต่อประชาชนโดยตรงในการลดระยะเวลารอคอยและเพิ่มความพึงพอใจในการเข้ารับบริการ โดยปรับลดระยะเวลาการตรวจวิเคราะห์ จำนวน 249 ผลึกภัณฑ์ (889 รายการตรวจวิเคราะห์) โดยจะเริ่มดำเนินการตั้งแต่วันที่ 1 มกราคม พ.ศ.2568 เป็นต้นไป</li> <li>กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ได้เพิ่มประสิทธิภาพการให้บริการรับส่งตัวอย่าง เพื่อตรวจวิเคราะห์ผ่านระบบออนไลน์ที่เรียกว่า ไอ แล็บ พลัส (iLab Plus) เพื่อจัดเก็บข้อมูลเกี่ยวกับการตรวจวิเคราะห์ และรายงานผลวิเคราะห์ในรูปแบบอิเล็กทรอนิกส์ (E-report) ทำให้การบริการรวดเร็ว ลดระยะเวลาในการเดินทางมาติดต่อส่งตัวอย่างและรับผลวิเคราะห์ที่กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์</li> </ul>
	2. หน่วยงานภารกิจหลักเปิดโอกาสให้ประชาชน/ผู้มีส่วนได้ส่วนเสียเข้ามามีส่วนร่วม ในการดำเนินงานของหน่วยงาน เช่น การพัฒนาเครือข่าย การสัมมนาผู้มีส่วนได้ส่วนเสีย	รายงานผลสรุปการเปิดโอกาสให้บุคคลภายนอกเข้ามามีส่วนร่วม ประกอบด้วย - ประเด็นหรือเรื่องในการมีส่วนร่วม	ภายในเดือน เมษายน 2568	กลุ่มพัฒนาระบบบริหาร/ทุกหน่วยงาน	กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ (DMSC) “เปิดโอกาสให้ประชาชนและผู้มีส่วนได้ส่วนเสียเข้ามามีส่วนร่วมในการดำเนินงานตามภารกิจ” ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2568 ได้แก่ 1. โครงการสื่อสารประชาสัมพันธ์ ด้านเครื่องสำอางและ	<ol style="list-style-type: none"> <li>โครงการสื่อสารประชาสัมพันธ์ ประชาสัมพันธ์ ด้านเครื่องสำอางและวัสดุอันตราย</li> </ol> <ul style="list-style-type: none"> <li>ประเด็นหรือเรื่องในการมีส่วนร่วม</li> <li>แผนการเปิดการให้บริการรายการทดสอบ ด้านเครื่องสำอางและ วัสดุอันตรายใหม่</li> </ul>

ประเด็น	มาตรการ โครงการ หรือกิจกรรม ที่ดำเนินการ เพื่อส่งเสริมคุณธรรม และความโปร่งใสภายในหน่วยงาน	ขั้นตอนหรือวิธีการปฏิบัติ	ช่วงระยะเวลา ในการดำเนินการ	ผู้รับผิดชอบ	ผลการดำเนินการ (Output)	ผลลัพธ์หรือ ผลสัมฤทธิ์ในการดำเนินการ (Outcome/result)
	การลงพื้นที่การปรับปรุงประสิทธิภาพ การให้บริการ เป็นต้นเพื่อสร้างความเข้าใจและสร้างความสัมพันธ์กับ กลุ่มผู้รับบริการ/ผู้มีส่วนได้ส่วนเสีย	<ul style="list-style-type: none"> <li>- สรุปลข้อมูลของผู้มีส่วนร่วม</li> <li>- ผลจากการมีส่วนร่วม</li> <li>- การนำผลจากการมีส่วนร่วมไปปรับปรุงพัฒนาการดำเนินงาน โดยจัดส่งผลการเปิดโอกาส ให้บุคคลภายนอกเข้ามามี ส่วนร่วมให้กลุ่มพัฒนาระบบบริหาร</li> </ul>			<p>วัตถุประสงค์ราย โดยสำนักเครื่องสำอางและ วัตถุประสงค์ ราย จัดเมื่อวันที่ 12 ธันวาคม 2567 เพื่อสื่อสารประชาสัมพันธ์ การดำเนินงานแก่ ผู้ประกอบการทั้งจากหน่วยงานภาครัฐและ ภาคเอกชนให้ได้รับทราบการดำเนินงานตลอดจน สร้างความเข้าใจความร่วมมือระหว่างผู้ประกอบการ หน่วยงาน ภาครัฐและเอกชน</p> <p>2. โครงการสื่อสารประชาสัมพันธ์นวัตกรรมและ ห้องปฏิบัติ การด้านสมุนไพร (Open House) จัดเมื่อ 17 ธันวาคม 2567 โดยสถาบันวิจัยสมุนไพร เพื่อนำเสนอผลงานนวัตกรรมแนะนำ ห้องปฏิบัติการ และรับฟัง ข้อคิดเห็นข้อเสนอแนะการให้บริการและแลกเปลี่ยน ความคิดเห็นเพื่อ พัฒนาการงานวิจัยสมุนไพร และการบริการตรวจวิเคราะห์ให้ได้ตรงกับความ ต้องการ</p> <p>3. ประชุมผู้ประกอบการนำเข้าวัคซีน ชีววัตถุ และผู้ผลิต ภาครัฐและเอกชน เพื่อการพัฒนาความควบคุมคุณภาพ วัคซีนและชีววัตถุของประเทศ วันที่ 19 ธันวาคม 2567 โดยสถาบันชีววัตถุ จัดประชุมผู้ประกอบการนำเข้าวัคซีน ชีววัตถุ และผู้ผลิตภาครัฐและเอกชนเพื่อการพัฒนา งาน ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2568</p> <p>4. ประชุมแลกเปลี่ยนเรียนรู้ การใช้ผลตรวจยืนยัน NAT2 ประกอบการรักษาผู้ป่วยวัณโรค ด้วยยา Isoniazid ภายใต้โครงการตรวจหาพันธุ โดไทป์ (NAT2 diplotype) ด้วยเทคนิคเรียลไทม์พีซีอาร์ (Real-time PCR) เมื่อวันที่ 30 มกราคม 2568 โดยสถาบัน ชีววิทยาการแพทย์ เพื่อประกอบการปรับ ระดับยาต้านวัณโรค Isoniazid (ไอโซไนอะซิด) เฉลิม</p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- นำเสนอผลงานนวัตกรรม และเยี่ยมชม ห้องปฏิบัติการ</li> <li>• สรุปลข้อมูลของผู้มีส่วนร่วม</li> <li>- ผู้บริหารกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์, ผู้ประกอบการเครื่องสำอางและวัตถุประสงค์รายหน่วยงาน ภาครัฐ เช่น อย. สสจ., วิทยาลัย, ผู้ประกอบการ ภาคเอกชน, มหาวิทยาลัย, ประชาชน รวมจำนวน 240 คน</li> <li>• ผลจากการมีส่วนร่วม</li> <li>- ประเด็นข้อเสนอแนะเพื่อนำไปวางแผนและ ปรับปรุงการดำเนินงาน เช่น การตรวจที่รวดเร็วขึ้น และมีบริการทดสอบรายการใหม่ๆ , รับทดสอบความ เป็นพิษของผลิตภัณฑ์ GLP OECD ,</li> <li>• การนำผลจากการมีส่วนร่วมไปปรับปรุง พัฒนาการดำเนินงาน</li> <li>- พัฒนาการทดสอบความเป็นพิษของ ผลิตภัณฑ์ (OECD GLP) จำนวน 3 รายการทดสอบ</li> <li>- เพิ่มรายการทดสอบความชำนาญ จำนวน 2 แผน (นำร่อง)</li> <li>- ปรับลดอัตราค่าตรวจวิเคราะห์ และ ปรับลด ระยะเวลาการให้บริการตามประกาศกรมฯ</li> </ul> <p>2. โครงการสื่อสารประชาสัมพันธ์นวัตกรรม และ ห้องปฏิบัติ การด้านสมุนไพร (Open House)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• ประเด็นหรือเรื่องในการมีส่วนร่วม</li> <li>- ถ่ายทอดเทคโนโลยีการผลิตผลิตภัณฑ์ สมุนไพรต้นแบบจากการ พัฒนานวัตกรรม ผลิตภัณฑ์สมุนไพร</li> </ul>

ประเด็น	มาตรการ โครงการ หรือกิจกรรม ที่ดำเนินการ เพื่อส่งเสริมคุณธรรม และความโปร่งใสภายในหน่วยงาน	ขั้นตอนหรือวิธีการปฏิบัติ	ช่วงระยะเวลา ในการดำเนินการ	ผู้รับผิดชอบ	ผลการดำเนินการ (Output)	ผลลัพธ์หรือ ผลสัมฤทธิ์ในการดำเนินการ (Outcome/result)
					<p>พระเกียรติพระบาทสมเด็จพระเจ้าอยู่หัวเนื่องในโอกาสพระราชพิธีมหามงคลเฉลิมพระชนมพรรษา 6 รอบ 28 กรกฎาคม 2567</p> <p>5. จัดอบรม “Seminar for Thailand OECD GLP Program” วันที่ 3 - 5 กุมภาพันธ์ 2568 โดยสำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ เพื่อส่งเสริมพัฒนาความรู้ ความเข้าใจถ่ายทอดประสบการณ์ในเรื่องระบบคุณภาพและข้อกำหนดทางด้านวิชาการที่เกี่ยวข้อง กับ OECDGLP MAD และ สร้างความเข้มแข็ง หน่วยตรวจสอบขึ้นทะเบียนแห่งชาติ</p> <p>6. จัดอบรมพัฒนาศักยภาพผู้ประกอบการ OTO/SMEs ด้านเครื่องสำอางสมุนไพรสู่มาตรฐานปลอดภัย Smart Product วันที่ 4 มีนาคม 2568 โดยศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 1 เชียงใหม่ เพื่อเพิ่มพูนความรู้และทักษะให้แก่ผู้ประกอบการ OTO/SMEs ผ่านการแลกเปลี่ยนเรียนรู้ การฝึกปฏิบัติการพัฒนาสูตรตำรับเครื่องสำอางสมุนไพร รวมถึงการเสริมสร้างมุมมองทางธุรกิจและเทคนิคการ ขยายตลาด</p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• สรุปผลข้อมูลของผู้มีส่วนร่วม <ul style="list-style-type: none"> <li>- ผู้บริหารกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์, ผู้ประกอบการจากหน่วยงาน ภาครัฐและภาคเอกชน รวม จำนวน 100 คน</li> </ul> </li> <li>• ผลจากการมีส่วนร่วม <ul style="list-style-type: none"> <li>- การปรับปรุงรูปแบบของผลิตภัณฑ์สมุนไพร และการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ใหม่</li> <li>- ลดอัตราค่าบำรุงการตรวจวิเคราะห์</li> <li>- เพิ่มบริการรายการตรวจวิเคราะห์ด้านสมุนไพร</li> </ul> </li> <li>• การนำผลจากการมีส่วนร่วมไปปรับปรุงพัฒนาการดำเนินงาน <ul style="list-style-type: none"> <li>- จากการถ่ายทอดผลผลิตผลิตภัณฑ์สมุนไพรต้นแบบมีหน่วยงานที่อยู่ระหว่างการหารือเพื่อจัดทำข้อตกลงร่วมกันกับ 2 หน่วยงาน จำนวน 11 ผลิตภัณฑ์</li> <li>- ปรับลดระยะเวลาการให้บริการตรวจวิเคราะห์หลังวันที่ (25-43%) ตัวอย่าง วัตถุประสงค์สมุนไพร จำนวน 26 รายการ</li> <li>- ปรับลดอัตราค่าตรวจวิเคราะห์หลัง (10%) รายการทดสอบที่เปิดให้บริการ มาแล้ว 5 ปีซ้อนหลัง (2562) จำนวน 19 รายการ</li> <li>- ปรับลดอัตราค่าตรวจวิเคราะห์ด้านจุลชีววิทยา จำนวน 8 รายการ</li> <li>- ขออนุมัติเปิดให้บริการการตรวจวิเคราะห์รายการใหม่ด้านเคมี จำนวน 4 รายการ ต่อคณะกรรมการพิจารณาบทวนอัตราค่าบำรุงการตรวจวิเคราะห์และให้บริการของกรมฯ วันที่ 12 มีนาคม 2568</li> </ul> </li> </ul>

ประเด็น	มาตรการ โครงการ หรือกิจกรรม ที่ดำเนินการ เพื่อส่งเสริมคุณธรรม และความโปร่งใสภายในหน่วยงาน	ขั้นตอนหรือวิธีการปฏิบัติ	ช่วงระยะเวลา ในการดำเนินการ	ผู้รับผิดชอบ	ผลการดำเนินการ (Output)	ผลลัพธ์หรือ ผลสัมฤทธิ์ในการดำเนินการ (Outcome/result)
						<p>3. ประชุมผู้ประกอบการนำเข้าวัคซีน ชีววัตถุ และ ผู้ผลิตภาครัฐและเอกชน เพื่อพัฒนางานควบคุม คุณภาพวัคซีนและชีววัตถุของประเทศ</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• ประเด็นหรือเรื่องในการมีส่วนร่วม <ul style="list-style-type: none"> <li>- การควบคุมคุณภาพวัคซีนและชีววัตถุของ ประเทศ (national control laboratory, NCL) เพื่อให้ประชาชนได้รับผลิตภัณฑ์ที่มีคุณภาพมี ความปลอดภัย และมีประสิทธิภาพตาม มาตรฐานสากล</li> <li>- การขอรับรอง รุ่การผลิต การแก้ไข เปลี่ยนแปลง ทะเบียนตำรับ วัคซีนและชีววัตถุ</li> </ul> </li> <li>• สรุปผลข้อมูลของผู้มีส่วนร่วม <ul style="list-style-type: none"> <li>- ผู้บริหารกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์,ผู้แทน จาก บริษัทผู้นำเข้าวัคซีน ชีววัตถุ ผู้ผลิตในประเทศ ทั้ง จากหน่วยงานภาครัฐและเอกชน รวมทั้งบุคลากร สถาบันชีววัตถุ จำนวน 140 คน</li> </ul> </li> <li>• ผลจากการมีส่วนร่วม <ul style="list-style-type: none"> <li>- ข้อเสนอแนะเพื่อการปรับปรุงและนำไป พัฒนาประเด็นสำคัญ คือ เรื่องการปรับลด ระยะเวลาการตรวจวิเคราะห์</li> <li>• การนำผลจากการมีส่วนร่วมไปปรับปรุง พัฒนาการดำเนินงาน <ul style="list-style-type: none"> <li>- ลดระยะเวลาการตรวจได้ร้อยละ 30-50 ได้แก่ บริการออกหนังสือรับรองการผลิตชีววัตถุ สำหรับมนุษย์ที่ นำเข้าจากต่างประเทศ จำนวน 41 ผลิตภัณฑ์ และ การตรวจวิเคราะห์ทางห้องปฏิบัติการ ควบคุม คุณภาพผลิตภัณฑ์ ชีววัตถุ ประกอบการขึ้น ทะเบียน ประกอบการประมูล วัคซีน ความเย็น และอื่นๆ</li> </ul> </li> </ul> </li> </ul>

ประเด็น	มาตรการ โครงการ หรือกิจกรรม ที่ดำเนินการ เพื่อส่งเสริมคุณธรรม และความโปร่งใสภายในหน่วยงาน	ขั้นตอนหรือวิธีการปฏิบัติ	ช่วงระยะเวลา ในการดำเนินการ	ผู้รับผิดชอบ	ผลการดำเนินการ (Output)	ผลลัพธ์หรือ ผลสัมฤทธิ์ในการดำเนินการ (Outcome/result)
						<p>จำนวน 31 ผลิตภัณฑ์</p> <p>4. ประชุมแลกเปลี่ยนเรียนรู้การใช้ผลตรวจยีน NAT2 ประกอบการรักษาผู้ป่วยวัณโรค ด้วยยา Isoniazid ภายใต้โครงการตรวจแชนทู โดโพลทัยป์ (NAT2 diplotype) ด้วยเทคนิคเรียลไทม์พีซีอาร์ (Real-time PCR)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• ประเด็นหรือเรื่องในการมีส่วนร่วม <ul style="list-style-type: none"> <li>- ผลข้างเคียงจากยาต้านวัณโรค โดยเฉพาะยา isoniazid</li> <li>- ความซับซ้อนของผู้ป่วยวัณโรค</li> <li>- ผลการศึกษาวิจัยจากตัวอย่างจากผู้ป่วยวัณโรค จำนวน 2,523 ราย ข้อมูลสำคัญที่จะนำไปวางแผน การรักษา <ul style="list-style-type: none"> <li>- การใช้เทคโนโลยีนวัตกรรมด้านจีโนมิกส์ การตรวจยีน NAT2 diplotype ด้วยเทคนิค Real-time PCR</li> </ul> </li> </ul> </li> <li>• สรุปผลข้อมูลของผู้มีส่วนร่วม <ul style="list-style-type: none"> <li>- ผู้แทน JICA ประจำประเทศไทย ผู้บริหาร กรมฯ, ผู้เชี่ยวชาญจากหลายสาขา ทั้งแพทย์ เภสัชกร พยาบาล และเจ้าหน้าที่ที่เกี่ยวข้องกับงานด้านวัณโรค จำนวน 100 คน</li> </ul> </li> <li>• ผลจากการมีส่วนร่วม <ul style="list-style-type: none"> <li>- แนวทางปฏิบัติงานร่วมกันในการนำผลตรวจยีน NAT2 ไปใช้ในการดูแลรักษาผู้ป่วยวัณโรค</li> </ul> </li> <li>• การนำผลจากการมีส่วนร่วมไปปรับปรุงพัฒนาการดำเนินงาน <ul style="list-style-type: none"> <li>- จัดทำแนวทางปฏิบัติงานในการนำผลตรวจ</li> </ul> </li> </ul>

ประเด็น	มาตรการ โครงการ หรือกิจกรรม ที่ดำเนินการ เพื่อส่งเสริมคุณธรรม และความโปร่งใสภายในหน่วยงาน	ขั้นตอนหรือวิธีการปฏิบัติ	ช่วงระยะเวลา ในการดำเนินการ	ผู้รับผิดชอบ	ผลการดำเนินการ (Output)	ผลลัพธ์หรือ ผลสัมฤทธิ์ในการดำเนินการ (Outcome/result)
						<p>ยื่น NAT2 ไปใช้ในการดูแลรักษาผู้ป่วยวัณโรคในบริบทของแต่ละ โรงพยาบาลให้มี ประสิทธิภาพสูงสุด</p> <p>ยกระดับคุณภาพการ รักษาผู้ป่วยวัณโรค</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- สร้างเครือข่ายความร่วมมือในการพัฒนาระบบการดูแล รักษาผู้ป่วยวัณโรคและช่วยสนับสนุนการควบคุมและ ป้องกันวัณโรค</li> </ul> <p>5. จัดอบรม “Seminar for Thailand OECD GLP Program”</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• ประเด็นหรือเรื่องในการมีส่วนร่วม <ul style="list-style-type: none"> <li>- จำนวนหน่วยงานศึกษาวิจัยที่เพิ่มขึ้นททำอย่างไรให้มี ผู้ตรวจสอบสามารถรองรับการตรวจประเมินได้</li> <li>- เตรียมความพร้อมในการรับการตรวจประเมินจากสมาชิก ภาควิชาเครือข่าย OECD</li> </ul> </li> <li>• สรุปผลข้อมูลของผู้มีส่วนร่วม <ul style="list-style-type: none"> <li>- บุคลากรจากหน่วยศึกษาวิจัยพัฒนา (Test Facility: TF) , หน่วยกำกับดูแลทางกฎหมาย (Regulatory Authority : RA) , ผู้ประกอบการ (Sponsor) สำนักมาตรฐาน ห้องปฏิบัติการ (CMA) และผู้ตรวจสอบ (Inspector) จำนวน 100 คน</li> </ul> </li> <li>• ผลจากการมีส่วนร่วม <ul style="list-style-type: none"> <li>- พัฒนาศักยภาพของผู้ตรวจสอบให้สามารถรองรับ จำนวน หน่วยงานศึกษาวิจัยที่เพิ่มขึ้น และเตรียมความพร้อมในการรับ การตรวจประเมินจากสมาชิกภาควิชาเครือข่าย OECD</li> </ul> </li> <li>• การนำผลจากการมีส่วนร่วมไปปรับปรุงพัฒนาการดำเนินงาน</li> </ul>

ประเด็น	มาตรการ โครงการ หรือกิจกรรม ที่ดำเนินการ เพื่อส่งเสริมคุณธรรม และความโปร่งใสภายในหน่วยงาน	ขั้นตอนหรือวิธีการปฏิบัติ	ช่วงระยะเวลา ในการดำเนินการ	ผู้รับผิดชอบ	ผลการดำเนินการ (Output)	ผลลัพธ์หรือ ผลสัมฤทธิ์ในการดำเนินการ (Outcome/result)
						<p>- สำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการใน ฐานะหน่วยตรวจสอบชั้น ทะเบียนแห่งชาติ (National Compliance Monitoring Authority: CMA) ได้ตรวจสอบชั้นทะเบียนหน่วยงานศึกษาวิจัย (Test Facility) ให้ดำเนินการสอดคล้องตาม หลักการ OECD GLP โดยในปี 2568 หน่วยตรวจสอบชั้นทะเบียนแห่งชาติ มีผู้ตรวจสอบ ที่มีศักยภาพตามเงื่อนไขของ OECD GLP จำนวน 5 คน และมีหน่วยงานศึกษาวิจัย (Test Facility) ที่ได้รับการตรวจสอบชั้นทะเบียนตามหลักการ OECD GLP จากสำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ จำนวน 7 แห่ง ได้แก่ ศูนย์สัตว์ทดลองแห่งชาติ มหาวิทยาลัยมหิดล กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ สถานสัตว์ทดลองเพื่อการวิจัย มหาวิทยาลัยนครสวรรค์ ศูนย์เชี่ยวชาญนวัตกรรมผลิตภัณฑ์สมุนไพร สถาบันวิจัยวิทยาศาสตร์และเทคโนโลยีแห่ง ประเทศไทย ศูนย์วิจัยไพรเมทแห่งชาติ จุฬาลงกรณ์ มหาวิทยาลัย สถาบันวิจัยจุฬาภรณ์ และศูนย์ความ หลากหลายทางชีวภาพ สถาบันวิจัยวิทยาศาสตร์ และเทคโนโลยีแห่งประเทศไทย</p> <p>6. จัดอบรมพัฒนาศักยภาพผู้ประกอบการ OTOP/SMEs ด้านเครื่องสำอางสมุนไพร สู่มาตรฐานปลอดภัย Smart Product</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• ประเด็นหรือเรื่องในการมีส่วนร่วม <ul style="list-style-type: none"> <li>- เกณฑ์การประเมินด้านคุณภาพและความ ปลอดภัยเป็น Smart Product</li> <li>- แลกเปลี่ยนเรียนรู้ การฝึกปฏิบัติการพัฒนา</li> </ul> </li> </ul>

ประเด็น	มาตรการ โครงการ หรือกิจกรรม ที่ดำเนินการ เพื่อส่งเสริมคุณธรรม และความโปร่งใสภายในหน่วยงาน	ขั้นตอนหรือวิธีการปฏิบัติ	ช่วงระยะเวลา ในการดำเนินการ	ผู้รับผิดชอบ	ผลการดำเนินการ (Output)	ผลลัพธ์หรือ ผลสัมฤทธิ์ในการดำเนินการ (Outcome/result)
						<p>สูตรตำรับ เครื่องสำอางสมุนไพร</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• สรุปผลข้อมูลของผู้มีส่วนร่วม <ul style="list-style-type: none"> <li>- ผู้เชี่ยวชาญจากหลายหน่วยงาน ได้แก่ คณาจารย์จากคณะ วิทยาการจัดการ มหาวิทยาลัยราชภัฏบ้านสมเด็จเจ้าพระยา คณะวิทยาศาสตร์และเทคโนโลยี มหาวิทยาลัยสวนดุสิต สำนักงานส่งเสริมวิสาหกิจขนาดกลางและขนาดย่อม รวมถึง ผู้ประกอบการด้านเครื่องสำอางสมุนไพรที่ประสบความสำเร็จ และผู้ประกอบการ OTOP/SME รวม 114 คน</li> </ul> </li> <li>• ผลจากการมีส่วนร่วม <ul style="list-style-type: none"> <li>- ผู้ประกอบการ OTOP/SME เข้าใจเกณฑ์การประเมินด้าน คุณภาพและความปลอดภัยเป็น Smart Productและนำความรู้ไปใช้ในการพัฒนาผลิตภัณฑ์ให้ผ่านเกณฑ์คุณภาพ</li> <li>• การนำผลจากการมีส่วนร่วมไปปรับปรุงพัฒนาการดำเนินงาน <ul style="list-style-type: none"> <li>- วางแผนการพัฒนาผู้ประกอบการ OTOP/SME เพื่อให้ผลิตภัณฑ์เครื่องสำอางผสมสมุนไพรให้ผ่านเกณฑ์ ด้านความปลอดภัยและด้านคุณภาพให้มีจำนวนเพิ่มขึ้นในปีต่อไป</li> </ul> </li> </ul> </li> </ul>
<p><b>3. ช่องทางและรูปแบบการประชาสัมพันธ์เผยแพร่ข้อมูลข่าวสารภาครัฐ</b></p>	<p>1. เผยแพร่ผลงานของกรม ผ่าน Facebook ,Line Official YouTube Twitter หรือสื่อ Social Media อื่นๆ เพื่อประชาสัมพันธ์ข้อมูลอย่างต่อเนื่อง และปรับปรุงข้อมูลให้เป็นปัจจุบัน</p>	<p>1. เผยแพร่ผลงานตามภารกิจของ เช่น ผลงานทางวิชาการ ผลการให้บริการ เป็นต้น โดยแบ่งเป็นด้าน ชั้นสูตรด้านคุ้มครองผู้บริโภค รับรองห้องปฏิบัติการ คุณภาพห้องปฏิบัติการ ด้านนวัตกรรมและประชาสัมพันธ์ อื่นๆ</p>	<p>1 ตค 67 - 30 กย 68</p>	<p><b>ฝ่ายประชาสัมพันธ์สำนักงานเลขานุการกรม</b></p>	<p>กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ เผยแพร่ผลงานตามภารกิจของ เช่น ผลงานทางวิชาการ ผลการให้บริการ เป็นต้นโดยแบ่งเป็นด้านชั้นสูตรด้านคุ้มครองผู้บริโภค รับรองห้องปฏิบัติการ คุณภาพห้องปฏิบัติการ ด้านนวัตกรรมและประชาสัมพันธ์ อื่นๆ นอกจากนั้นได้ดำเนินการเผยแพร่ข่าวประชาสัมพันธ์ที่เป็นการ</p>	<p>1. ประชาชน ผู้รับบริการ รับรู้ข้อมูลข่าวสารอย่างทั่วถึงสามารถเข้าถึงข้อมูลบริการ และข่าวสารได้รวดเร็ว ลดปัญหาความไม่รู้หรือเข้าใจผิดของประชาชน</p> <p>2. ประชาชนได้รับการแจ้งเตือนภัยหรือข่าวสำคัญได้ทันเวลา รู้เท่าทันข่าวปลอม ลดความเสียหายที่อาจจะเกิดขึ้น</p>

ประเด็น	มาตรการ โครงการ หรือกิจกรรม ที่ดำเนินการ เพื่อส่งเสริมคุณธรรม และความโปร่งใสภายในหน่วยงาน	ขั้นตอนหรือวิธีการปฏิบัติ	ช่วงระยะเวลา ในการดำเนินการ	ผู้รับผิดชอบ	ผลการดำเนินการ (Output)	ผลลัพธ์หรือ ผลสัมฤทธิ์ในการดำเนินการ (Outcome/result)
		2. จัดทำและเผยแพร่ข้อมูล ข่าวสารในรูปแบบที่ประชาชน สามารถเข้าใจได้ง่าย เช่น อินโฟ กราฟฟิค คลิปวิดีโอ เป็นต้น			<p>สร้างความรู้ เท้าทันข่าวปลอม (ตอบโต้ข่าว ศูนย์ต่อต้านข่าวปลอม) ได้แก่</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1) เบคกิ้งโซดา สามารถช่วยดับไฟ ในกรณีฉุกเฉินเมื่อ เกิดไฟไหม้ในห้องครัว (ข่าวจริง)</li> <li>2) กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ โครงการสื่อสาร ประชาสัมพันธ์นวัตกรรมและห้องปฏิบัติการ ลงทะเบียนผ่าน Google Form (ข่าวจริง)</li> <li>3) คลิปการส่องกล้องไซเียวมามีพยาธิ(ข่าวปลอม)</li> <li>4) เชื้อไวรัสร้ายแรง 323 หลอด หายไปจากห้องแล็บ ที่ประเทศออสเตรเลีย ซึ่งเป็นไวรัสที่ทำให้เสียชีวิตได้ 57%</li> <li>5) โนโรไวรัสถูกค้นพบและตั้งชื่อมาตั้งแต่ปี ค.ศ. 1972 เกิดที่ รัฐโอไฮโอ เป็นเชื้อปกติที่ทำให้ท้องเสีย ไม่ได้น่ากลัวแต่อย่างใด</li> <li>6) โควิดเซลล์สายพันธุ์ใหม่ ระบาด สวมแมสก์ 2 ชั้น พบความแตกต่างของการเสียชีวิต ซึ่งตรวจไม่พบเชื้อ (ข่าวเก่า)</li> <li>7) ไทยเสี่ยงเป็นต้นตอการระบาดเชื้อไวรัส หลังพบ หน่วยงานรับทุนต่างชาติเก็บตัวอย่างไวรัส (ส่งต่อ หน่วยงานอื่น)</li> <li>8) ห้ามผสมน้ำยาล้างห้องน้ำกับน้ำส้มสายชู เนื่องจากจะทำให้ เกิดแก๊สคลอรีนซึ่งเป็นแก๊สพิษ อันตรายต่อชีวิต(ข่าวจริง)</li> <li>9) ไวรัส HMPV ปัจจุบันกำลังระบาดหนักที่จีน ไวรัสที่ จีนกำลังเจอ ผสมพันธุ์ กับ covid-19 และเป็น RNA ของวัคซีนโควิดที่ฉีดกันทั่วโลก (ข่าวปลอม)</li> <li>10) พบไมโครพลาสติกในน้ำนมแม่ของคนไทย (ส่งต่อกรมอนามัยตรวจสอบ)</li> </ol>	<p>โดยฝ่ายประชาสัมพันธ์ สำนักงานเลขาธิการกรม ร่วมกับหน่วยงานภายในกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ จัดทำ</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- ข่าวเผยแพร่ โดยแบ่งเป็นด้านชั้นสูตร จำนวน 21 เรื่อง ด้านคุ้มครองผู้บริโภค 25 เรื่อง รับรอง ห้องปฏิบัติการ คุณภาพห้องปฏิบัติการ 27 เรื่อง ด้านนวัตกรรม และประชาสัมพันธ์ อื่นๆ 61 เรื่อง</li> <li>- รายงาน fact sheet บทความ ผลิตภัณฑ์และเผยแพร่ จำนวน 3 เรื่อง</li> <li>- คลิปวิดีโอ ทั้งหมด 131 เรื่อง แบ่งเป็น กลุ่มเป้าหมายภายนอก จำนวน 108 เรื่อง กลุ่มเป้าหมายภายในกรม จำนวน 23 เรื่อง</li> <li>- อินโฟกราฟฟิค ทั้งหมด 71 เรื่อง แบ่งเป็น สื่อสาร เตือนภัย ให้ความรู้ จำนวน 19 เรื่อง ประชาสัมพันธ์ สร้างภาพลักษณ์ สร้างการรับรู้ จำนวน 21 เรื่อง สื่อสารภายใน จำนวน 31 เรื่อง</li> <li>- สื่อเผยแพร่ อื่นๆ เช่น โปสเตอร์ แบนเนอร์ สื่อเคลื่อนที่ จำนวน 5 เรื่อง</li> <li>- ภาพกิจกรรม/onepage ทั้งหมด 205 เรื่อง</li> <li>- โปสเตอร์ แผ่นพับ จำนวน 11 เรื่อง</li> <li>- หนังสือ คู่มือ จำนวน 1 เรื่อง</li> <li>- Motion Graphics จำนวน 1 เรื่อง</li> <li>- ข้อมูลข่าวสารได้รับการเผยแพร่ ผ่านช่องทางต่างๆ ทั้ง Off Line และ On Line อาทิ โทรทัศน์ วิทยุ สื่อ สิ่งพิมพ์ สื่อสารสนเทศออนไลน์ กิจกรรมพิเศษ</li> <li>แบ่งเป็น ข้อมูลข่าวสารที่สื่อสารทางโทรทัศน์/ โทรทัศน์ออนไลน์ จำนวน 40 ครั้ง ข้อมูลข่าวสารที่</li> </ul>

ประเด็น	มาตรการ โครงการ หรือกิจกรรม ที่ดำเนินการ เพื่อส่งเสริมคุณธรรม และความโปร่งใสภายในหน่วยงาน	ขั้นตอนหรือวิธีการปฏิบัติ	ช่วงระยะเวลา ในการดำเนินการ	ผู้รับผิดชอบ	ผลการดำเนินการ (Output)	ผลลัพธ์หรือ ผลสัมฤทธิ์ในการดำเนินการ (Outcome/result)
					11) ใส่กรอกมีไมโครพลาสติกและพยาธิ เสียแก่เร็ว เป็นหลายโรค (ส่งสำนักคุณภาพและความปลอดภัย อาหารตรวจสอบ) 12) ใช้ปากกาเมจิกเขียนบนถุงอาหารร้อน เสียงได้รับ สารเคมีเข้าสู่ร่างกาย (ข่าวจริง) 13) โควิดพันธุ์ใหม่ NB.1.8.1 ปวดเมื่อย แพร่ไว ติดง่าย(ข่าวจริง) 14) โควิดโอไมครอน XEC แพร่เร็ว ติดง่าย วัคซีนเอา ไม่อยู่ (ข่าวบิดเบือน) 15) Covid-19 สายพันธุ์ JN.1 มีแนวโน้มเพิ่มขึ้นอย่างต่อเนื่อง ติดต่อดีง่าย แพร่เชื้อเร็ว อาการคล้ายไข้หวัด (ข่าวบิดเบือน) 16) ต้มน้ำจากปั้มน้ำมัน เสียงมะเร็งเต้านม เนื่องจาก น้ำมันระเหยเข้าสู่ขวดน้ำ (ข่าวปลอม) 17) เตือนภัยหน้าฝน ระวังกิ่งก้อเพราะมีพิษไซยาไนด์ 18) เชื้อไวรัสโอแฟงตัวในหอยนางรมดิบ เสียงติดเชื้อ ในกระแสเลือด 19) กินผักดิบ-ผลไม้สดโดยไม่ล้าง เสียงซีสต์ติดหมูกิน สมองและกล้ามเนื้อ 20) สารทอรีน ที่เป็นส่วนประกอบในเครื่องดื่มชูกำลัง เสียง ทำให้เกิดโรคมะเร็งเม็ดเลือดขาว หรือโรคมะเร็งเม็ดเลือด 21) โควิด-19 สายพันธุ์ใหม่ XFG พบในไทยป่วยแล้ว 33 ราย	สื่อสารทางหนังสือพิมพ์ จำนวน 45 ครั้ง ข้อมูล ข่าวสารที่เผยแพร่ทางสื่อสารสนเทศออนไลน์ ได้แก่ เว็บไซต์สำนักข่าวต่างๆ , เว็บไซต์กระทรวงสาธารณสุข , เว็บไซต์ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ , DMSCSMARTLIFEBLOG.COM , เพจ กรม , ทวิตเตอร์ กรม Youtube , Line official DMSc อินสตagram tiktok Live คลังความรู้สุขภาพ จำนวน 3,916 - กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ได้แถลงข่าว เพื่อสร้าง การรับรู้แก่ประชาชน จำนวน 1 ครั้ง - จัดกิจกรรมพิเศษ จำนวน 8 ครั้ง - ภาพข่าวที่ส่งสื่อ จำนวน 55 ชิ้นงาน - การให้บริการถ่ายภาพนิ่ง/วิดีโอ จำนวน 517 ครั้ง - การจัดรายการวิทยุเสียงตามสาย จำนวน 355 ครั้ง - การดำเนินงานตาม พรบ.ข้อมูลข่าวสารจำนวน 1,633 ราย - การสร้างความรู้ เท้าพันข่าวปลอม (ตอบโต้ข่าว ศูนย์ต่อต้านข่าวปลอม)จำนวน 21 ครั้ง
4. กระบวนการกำกับ ดูแลการใช้ทรัพย์สิน ของราชการ	1. สื่อสารแนวทางปฏิบัติการใช้ ทรัพย์สินของราชการและกำกับให้ บุคลากรถือปฏิบัติอย่างเคร่งครัด รวมทั้งมีการตรวจสอบวัสดุและ ครุภัณฑ์ในแต่ละหน่วยงานเป็นระยะ	<ul style="list-style-type: none"> <li>ประชาสัมพันธ์แนวทางปฏิบัติการใช้ ทรัพย์สินของราชการ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ให้บุคลากรรับทราบ</li> <li>จัดทำอินโฟกราฟฟิก แนวทางปฏิบัติการใช้ทรัพย์สินของราชการ</li> </ul>	1 ตค 67 – 30 กย 68	ฝ่ายพัสดุ สำนักงาน เลขานุการกรม/ กลุ่มงาน จริยธรรม	ฝ่ายพัสดุ, ฝ่ายประชาสัมพันธ์ สำนักงานเลขานุการ กรม ร่วมกับกลุ่มงานจริยธรรม จัดทำ Motion Graphics การยืมทรัพย์สินราชการ และขั้นตอนการ ยืมทรัพย์สินของราชการ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ (3 ม.ค.68) (เมื่อช่วงเดือนม.ค.68) โดยเผยแพร่ใน ช่องทาง Youtube กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์	1. กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์มีผลการประเมิน แบบวัด IT ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2568 ตัวชี้วัดการใช้ทรัพย์สินราชการ ร้อยละ92.24 เพิ่มขึ้น 3.30 คะแนน จากในปีงบประมาณ พ.ศ. 2567 ที่ได้คะแนนร้อยละ 88.94

ประเด็น	มาตรการ โครงการ หรือกิจกรรม ที่ดำเนินการ เพื่อส่งเสริมคุณธรรม และความโปร่งใสภายในหน่วยงาน	ขั้นตอนหรือวิธีการปฏิบัติ	ช่วงระยะเวลา ในการดำเนินการ	ผู้รับผิดชอบ	ผลการดำเนินการ (Output)	ผลลัพธ์หรือ ผลสัมฤทธิ์ในการดำเนินการ (Outcome/result)
		กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ เพื่อประชาสัมพันธ์ให้บุคลากร เข้าใจง่าย			ช่องทางแห่งการเรียนรู้ นอกจากนั้นทำละครสั้น การเยี่ยมทรัพย์สินของราชการ Ver.1 และ การเยี่ยม ทรัพย์สินของราชการ Ver.2 (เผยแพร่เมื่อ พ.ศ.68)	2. บุคลากรมีความรู้ความเข้าใจเกี่ยวกับแนวทาง ปฏิบัติในการใช้ทรัพย์สินของราชการ และปฏิบัติได้ อย่างถูกต้อง
5. กระบวนการสร้าง ความโปร่งใสใน การใช้งบประมาณและ การจัดซื้อจัดจ้าง	1. สื่อสารนโยบายความโปร่งใสและ ป้องกันการทุจริตจากผู้บริหาร และ ผู้ที่เกี่ยวข้อง	<ul style="list-style-type: none"> <li>จัดโครงการสื่อสารนโยบาย ความโปร่งใสและ ป้องกัน การทุจริตประพฤติมิชอบ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2568</li> <li>สื่อสารผลการใช้จ่าย งบประมาณ ในที่ ประชุม ประจำเดือนของหน่วยงานให้ บุคลากรภายในหน่วยงาน รับทราบและมี ส่วนร่วมใน กระบวนการงบประมาณ</li> </ul>	1 ตค 67 – 30 กย 68	กลุ่มงาน จริยธรรม/ ทุกหน่วยงาน	<ul style="list-style-type: none"> <li>กลุ่มงานจริยธรรมจัดประชุมสร้างความเข้าใจ เกี่ยวกับการดำเนินงานด้านความโปร่งใสและป้องกัน การ ทุ จ ริ ต และ ป ระ พ ฤ ต มิ ช อ บ ของ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ เมื่อวันที่ 3 ธันวาคม พ.ศ. 2567</li> <li>ทุกหน่วยงานจัดทำแผนการใช้จ่ายงบประมาณ ผู้ และบริหารของหน่วยงานสื่อสารแผนการใช้จ่าย งบประมาณของหน่วยงาน ในช่องทางการสื่อสาร ต่างๆ เช่นหนังสือเวียน website ที่ ประชุมของ หน่วยงาน Line Group</li> <li>รายงานผลการปฏิบัติงานและการใช้จ่ายงบประมาณ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2568 และรายงานผลการใช้ ใช้จ่ายงบประมาณผลผลิต/ โครงการ จำแนกตามรายจ่าย ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2568</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>ผลคะแนนการประเมิน ITA ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2568 แบบวัดการรับรู้ผู้มีส่วนได้ส่วนเสียภายใน ITA มีค่าคะแนนเท่ากับร้อยละ 95.44 ซึ่งคะแนนเพิ่มขึ้นจาก ปีงบประมาณ พ.ศ. 2567 ที่มีค่าคะแนนร้อยละ 93.75 เท่ากับ 1.7 คะแนน นอกจากนี้ คะแนนตัวชี้วัด ITA เพิ่มขึ้นทุกตัวชี้วัด จากปีงบประมาณ พ.ศ. 2567 เรียงจากมากไปหาน้อย ดังนี้</li> <li>- การใช้ทรัพย์สินของราชการ (IT) เพิ่มขึ้น 3.30 คะแนน</li> <li>- การใช้งบประมาณ (IIT) เพิ่มขึ้น 1.48 คะแนน</li> <li>- การปฏิบัติ หน้าที่ (IIT) เพิ่มขึ้น 1.06</li> <li>- การใช้อำนาจ (IT) เพิ่มขึ้น 0.96 คะแนน</li> <li>- การแก้ไขปัญหาการทุจริต (IT) เพิ่มขึ้น 0.65 คะแนน</li> <li>* กองแผนงานและวิชาการ รายงานผลการปฏิบัติงาน และการใช้จ่ายงบประมาณประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2568 ในที่ประชุมกรมวิทยาศาสตร์การเป็นประจำ ทุกเดือนและเผยแพร่รายงานผลการใช้จ่ายงบประมาณ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2568 ในระบบสารสนเทศ เพื่อการบริหารงานเชิงยุทธศาสตร์ และติดตาม ตัวชี้วัดสำคัญ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ <a href="http://m-siis.dmsc.moph.go.th/">http://m-siis.dmsc.moph.go.th/</a> โดยแสดงผลการ ดำเนินงานตามแผนปฏิบัติการกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ และผลการเบิก ใช้จ่ายงบประมาณตามแผนปฏิบัติ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ซึ่งช่วยให้ผู้บริหาร สามารถ กำกับติดตาม ผลการใช้จ่ายงบประมาณให้เป็นไปตาม</li> </ul>

ประเด็น	มาตรการ โครงการ หรือกิจกรรม ที่ดำเนินการ เพื่อส่งเสริมคุณธรรม และความโปร่งใสภายในหน่วยงาน	ขั้นตอนหรือวิธีการปฏิบัติ	ช่วงระยะเวลา ในการดำเนินการ	ผู้รับผิดชอบ	ผลการดำเนินการ (Output)	ผลลัพธ์หรือ ผลสัมฤทธิ์ในการดำเนินการ (Outcome/result)
						แผน รวมทั้งบุคลากรสามารถตรวจสอบผลการใช้จ่าย งบประมาณ รายโครงการได้จากระบบ MSIS (ระบบ สารสนเทศเพื่อการบริหารงานเชิงยุทธศาสตร์และติดตาม ตัวชี้วัดสำคัญ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์)
6. กระบวนการ ควบคุมตรวจสอบ การใช้อำนาจและ บริหารทรัพยากร บุคคล	1. สื่อสารหลักเกณฑ์และแนวทางการ มอบหมายงานตามตำแหน่ง การ ประเมินผลการปฏิบัติงาน และ หลักเกณฑ์การบริหารทรัพยากร บุคคล เช่น การคัดเลือกผู้เข้ารับ การ ฝึกอบรมการศึกษาดูงาน หรือการให้ ทุนการศึกษา โดยให้ถือปฏิบัติตาม หลักเกณฑ์ที่กำหนดเพื่อให้เกิดความ ธรรมและลดการใช้ดุลพินิจ	1.แจ้งทุกหน่วยงานจัดทำและ ทบทวนแบบมอบหมายงาน ประจำปี 2.แจ้งเวียนหลัก เกณฑ์ และ แนวทางการเลื่อนเงินเดือนข้าราชการ ของกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์และ หลักเกณฑ์การเลื่อนค่าจ้างและ ให้ ค่าตอบแทนพิเศษสำหรับ ลูกจ้างประจำ และ วิธ ี การ ประเมินผลการปฏิบัติราชการ 3.กำหนดหลักเกณฑ์ และเงื่อนไข การลาศึกษา/ฝึกอบรม (ในประเทศ/ ต่างประเทศ), ทัศนศึกษาการประชุม/ ศึกษาดูงาน /วิ จัย ต่างประเทศ และเผยแพร่ บนเว็บไซต์	1 ตค 67 - 30 กย 68	ฝ่ายการ เจ้าหน้าที่ สำนักงาน เลขาธิการกรม/ ทุกหน่วยงาน	<ul style="list-style-type: none"> <li>ทุกหน่วยงานจัดทำและทบทวนแบบมอบหมายงาน ประจำปี พร้อมทั้งแจ้งบุคลากรรับทราบและถือปฏิบัติ</li> <li>ฝ่ายการเจ้าหน้าที่ สำนักงานเลขานุการกรม จัดทำหลักเกณฑ์และแนวทางการเลื่อนเงินเดือน ข้าราชการของกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ และ หลักเกณฑ์การเลื่อนค่าจ้างและให้ค่าตอบแทนพิเศษ สำหรับลูกจ้างประจำและวิธีการการประเมินผลการ ปฏิบัติราชการ และเวียนแจ้งเวียนทุกหน่วยงาน เพื่อทราบและถือปฏิบัติ รวมทั้งเผยแพร่บนเว็บไซต์</li> <li>กำหนดหลักเกณฑ์ และเงื่อนไขการลาศึกษา/ ฝึกอบรม(ในประเทศ/ต่างประเทศ), ทัศนศึกษา การประชุม/ศึกษา/ฝึกอบรม/ดูงาน/วิจัย ต่างประเทศ และเผยแพร่บนเว็บไซต์</li> </ul>	<ol style="list-style-type: none"> <li>การมอบหมายงานมีความโปร่งใส เป็นธรรม ลดปัญหาการเลือกปฏิบัติ หรือมอบหมายงานไม่ เหมาะสม อีกทั้งเป็นการเสริมสร้างธรรมาภิบาลในองค์กร</li> <li>การเลื่อนเงินเดือนมีความเป็นธรรมและ โปร่งใส เพิ่มขึ้น</li> <li>ลดข้อร้องเรียนหรือความรู้สึกไม่เป็นธรรม</li> <li>บุคลากรรับทราบหลักเกณฑ์ และเป็นการลดการ ใช้ดุลยพินิจในการพิจารณาคัดเลือกผู้เข้ารับ การ ฝึกอบรมการศึกษาดูงาน หรือการให้ทุนการศึกษา เกิดความเป็นธรรม และสามารถตรวจสอบได้</li> </ol>
7. กลไกและมาตรการ ในการแก้ไขและ ป้องกันการทุจริต ภายในหน่วยงาน	1. สื่อสารนโยบายความโปร่งใส และป้องกันการทุจริตจากผู้บริหาร และ ผู้ที่เกี่ยวข้อง	จัดโครงการสื่อสารนโยบาย ความโปร่งใสและป้องกันการ ทุจริต ประ พ ฤ ต ิ มิ ข อ บ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2568	ภายในมีนาคม 2568	กลุ่มงาน จริยธรรม	กลุ่มงานจริยธรรมจัดประชุมสร้างความเข้าใจเกี่ยวกับ การดำเนินงานด้านความโปร่งใสและป้องกันการทุจริต และประพฤติมิชอบ ของกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ เมื่อวันที่ 3 ธันวาคม พ.ศ. 2567	<p>ผลคะแนนการประเมิน ITA ประจำปี งบประมาณ พ.ศ. 2568 แบบวัดการรับรู้ผู้มีส่วนได้ส่วนเสียภายใน IIT มีค่าคะแนนเท่ากับร้อยละ 95.44 ซึ่งคะแนนเพิ่มขึ้นจาก ปีงบประมาณ พ.ศ. 2567 ที่มีค่าคะแนนร้อยละ 93.75 เท่ากับ 1.7 คะแนน นอกจากนี้ คะแนนตัวชี้วัด IIT เพิ่มขึ้นทุกตัวชี้วัด จากปีงบประมาณ พ.ศ. 2567 เรียงจากมากไปหาน้อย ดังนี้</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- การใช้ทรัพย์สินของราชการ (IIT) เพิ่มขึ้น 3.30 คะแนน</li> <li>- การใช้งบประมาณ (IIT) เพิ่มขึ้น 1.48 คะแนน</li> </ul>

ประเด็น	มาตรการ โครงการ หรือกิจกรรม ที่ดำเนินการ เพื่อส่งเสริมคุณธรรม และความโปร่งใสภายในหน่วยงาน	ขั้นตอนหรือวิธีการปฏิบัติ	ช่วงระยะเวลา ในการดำเนินการ	ผู้รับผิดชอบ	ผลการดำเนินการ (Output)	ผลลัพธ์หรือ ผลสัมฤทธิ์ในการดำเนินการ (Outcome/result)
						<ul style="list-style-type: none"> <li>- การปฏิบัติ หน้าที่ (IT) เพิ่มขึ้น 1.06</li> <li>- การใช้อำนาจ (IT) เพิ่มขึ้น 0.96 คะแนน</li> <li>- การแก้ไขปัญหาการทุจริต (IT) เพิ่มขึ้น 0.65 คะแนน</li> </ul>
	2. ประเมินความเสี่ยงการทุจริตและ ประพฤติมิชอบ	กำหนดประเมินความเสี่ยงการ ทุจริตและประพฤติมิชอบต่อการ บริหารจัดการโครงการสำคัญตาม แผนปฏิบัติราชการประจำปี งบประมาณ พ.ศ. 2568 ตามกรอบ การประเมินความเสี่ยงการทุจริต ของสำนักงาน ป.ป.ท. 3 ด้าน คือ <ul style="list-style-type: none"> <li>- ด้านที่ 1 ประเมินความ เสี่ยงการทุจริตที่เกี่ยวข้องกับการ พิจารณาอนุมัติ อนุญาต</li> <li>- ด้านที่ 2 ประเมินความเสี่ยง การทุจริตในความโปร่งใสของ การใช้อำนาจและตำแหน่งหน้าที่</li> <li>- ด้านที่ 3 ประเมินความเสี่ยง การทุจริตในความโปร่งใสการใช้ จ่ายงบประมาณและการบริหาร จัดการทรัพยากรภาครัฐ</li> </ul>	1 ตค 67 – 30 กย 68	<b>กลุ่มงาน จริยธรรม /ทุกหน่วยงาน</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ มีการประเมินความเสี่ยง การทุจริตและประพฤติมิชอบต่อการบริหารจัดการ โครงการสำคัญตามแผนปฏิบัติราชการประจำปี งบประมาณ พ.ศ. 2568 ตามกรอบการประเมินความเสี่ยง การทุจริตของสำนักงาน ป.ป.ท. 3 ด้าน โดยกำหนด เงื่อนไขจำนวนงบประมาณโครงการที่ต้องประเมินความ เสี่ยงการทุจริตตามงบประมาณที่ได้รับจัดสรรประจำปีทั้ง เงินงบประมาณและนอกงบประมาณ ดังนี้ <ol style="list-style-type: none"> <li>1) ขุดดำเนินงาน งบประมาณ ตั้งแต่ 1 ล้านบาทขึ้นไป</li> <li>2) งบลงทุน (ครุภัณฑ์) งบประมาณ ตั้งแต่ 5 ล้าน บาทขึ้นไป</li> <li>3) งบลงทุน (ที่ดิน สิ่งก่อสร้าง) งบประมาณ ตั้งแต่ 2 ล้านบาทขึ้นไป</li> </ol> </li> <li>• หน่วยงานที่มีโครงการสำคัญที่ต้องดำเนินการ ประเมินความเสี่ยงการทุจริตและประพฤติมิชอบ ตามวงเงินงบประมาณที่กำหนด จำนวน 28 หน่วยงาน <ol style="list-style-type: none"> <li>1. สำนักงานเลขานุการกรม</li> <li>2. กองแผนงานและวิชาการ</li> <li>3. สำนักเครื่องสำอางและวัตถุอันตราย</li> <li>4. สถาบันชีววัตถุ</li> <li>5. สถาบันวิจัยวิทยาศาสตร์สาธารณสุข</li> <li>6. สถาบันวิจัยสมุนไพร</li> <li>7. สำนักคุณภาพและความปลอดภัยอาหาร</li> <li>8. สำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ</li> </ol> </li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• โครงการที่หน่วยงานดำเนินการประเมินความ เสี่ยงการทุจริตและประพฤติมิชอบ จำนวน 96 โครงการ แบ่งเป็น <ol style="list-style-type: none"> <li>2.1 งบดำเนินงาน วงเงินงบประมาณ ตั้งแต่ 1 ล้านบาทขึ้นไป จำนวน 84 โครงการ</li> <li>2.2 งบลงทุน (ครุภัณฑ์) วงเงินงบประมาณ ตั้งแต่ 5 ล้านบาทขึ้นไป จำนวน 5 โครงการ</li> <li>2.3 งบลงทุน (ที่ดิน สิ่งก่อสร้าง) วงเงิน งบประมาณ ตั้งแต่ 2 ล้านบาทขึ้นไป จำนวน 3 โครงการ</li> </ol> </li> <li>หน่วยงานที่ดำเนินการประเมินความเสี่ยงการทุจริต และประพฤติมิชอบต่อการบริหารจัดการโครงการ สำคัญในขั้นตอนหรือกระบวนการดำเนินโครงการ ที่มีการประเมินความเสี่ยงระดับสีเหลืองและสีแดง จำนวน 56 โครงการ สถานการณ์ดำเนินการ ตามมาตรการ/แนวทางในการป้องกันการทุจริต ของหน่วยงานที่ได้ประเมินความเสี่ยงการทุจริต ส่วนใหญ่เป็นการดำเนินการตามมาตรการที่กำหนด และเฝ้าระวังและติดตามอย่างต่อเนื่องสำหรับ หน่วยงานที่มีการประเมินความเสี่ยงใน <u>ระดับสีเขียว</u> ถึงแม้ไม่ได้จัดทำมาตรการบริหาร ความเสี่ยง แต่ยังคงเฝ้าระวังและติดตามความเสี่ยง อย่างต่อเนื่อง</li> </ul>

ประเด็น	มาตรการ โครงการ หรือกิจกรรม ที่ดำเนินการ เพื่อส่งเสริมคุณธรรม และความโปร่งใสภายในหน่วยงาน	ขั้นตอนหรือวิธีการปฏิบัติ	ช่วงระยะเวลา ในการดำเนินการ	ผู้รับผิดชอบ	ผลการดำเนินการ (Output)	ผลลัพธ์หรือ ผลสัมฤทธิ์ในการดำเนินการ (Outcome/result)
					9.สำนักยาและวัตถุเสพติด 10. สถาบันชีววิทยาศาสตร์ทางการแพทย์ 11. ศูนย์เทคโนโลยีสารสนเทศ 12. กลุ่มตรวจสอบภายใน 13. กองทดสอบความชำนาญ 14. ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 1 เชียงใหม่ 15. ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 1/1 เชียงราย 16. ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 2 พิษณุโลก 17. ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 3 นครสวรรค์ 18. ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 4 สระบุรี 19. ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 5 สมุทรสงคราม 20. ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 6 ชลบุรี 21. ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 7 ขอนแก่น 22. ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 8 อุดรธานี 23. ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 9 นครราชสีมา 24. ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 10 อุบลราชธานี 25. ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 11 สุราษฎร์ธานี 26. ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 11/1 ภูเก็ต 27. ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 12 สงขลา 28. ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 12/1 ตรัง หน่วยงานที่ไม่มีโครงการตามวงเงินงบประมาณที่ กำหนด จำนวน 4 หน่วยงาน 1. สำนักรังสีและเครื่องมือแพทย์ 2. กลุ่มพัฒนาระบบบริหาร 3. สำนักวิชาการวิทยาศาสตร์การแพทย์ 4. ศูนย์รวมบริการ	

ประเด็น	มาตรการ โครงการ หรือกิจกรรม ที่ดำเนินการ เพื่อส่งเสริมคุณธรรม และความโปร่งใสภายในหน่วยงาน	ขั้นตอนหรือวิธีการปฏิบัติ	ช่วงระยะเวลา ในการดำเนินการ	ผู้รับผิดชอบ	ผลการดำเนินการ (Output)	ผลลัพธ์หรือ ผลสัมฤทธิ์ในการดำเนินการ (Outcome/result)
					<p>• กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ได้จัดทำแผนการประเมินความเสี่ยงการทุจริต“โครงการก่อสร้างอาคารปฏิบัติการศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 1/1 เชียงราย” ในปีงบประมาณ พ.ศ.2568 ได้รับจัดสรรงบประมาณ จำนวน 54,460,000.00 บาท(ห้าสิบล้านสี่แสนหกหมื่นบาทถ้วน) โดยได้รับอนุมัติแผนการประเมินความเสี่ยงการทุจริตฯ เมื่อวันที่ 24 เมษายน 2568 ทั้งนี้ตามหนังสือสำนักงานคณะกรรมการป้องกันและปราบปรามการทุจริตในภาครัฐ ที่ ปป 0029/ ว 8 ลงวันที่ 4 มีนาคม 2568 กำหนดให้หน่วยงานรายงานผลหรือความก้าวหน้าของการดำเนินงานตามแผนบริหารจัดการความเสี่ยงการทุจริตตามเกณฑ์การประเมินเชิงคุณภาพ “ระบบการบริหารจัดการความเสี่ยงการทุจริต”(Corruption Risk Management Systems: CRMS) ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. 2568 ผ่าน “ระบบบริหารจัดการความเสี่ยงทุจริตในหน่วยงานภาครัฐ” (Corruption Risk Assessment : CRA) ระหว่างวันที่ 1 – 31 สิงหาคม 2568 และกลุ่มงานจริยธรรมได้รายงานผลหรือความก้าวหน้าการดำเนินงานตามแผนการบริหารจัดการความเสี่ยงการทุจริต ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๘ ผ่าน “ระบบการประเมินความเสี่ยงการทุจริตในหน่วยงานภาครัฐ” (Corruption Risk Assessment : CRA) และเผยแพร่ในเว็บไซต์กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์เรียบร้อยแล้ว</p>	<p>• กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ มีผลการประเมินความเสี่ยงการทุจริต “โครงการก่อสร้างอาคารปฏิบัติการศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ที่ 1/1 เชียงราย” ในปีงบประมาณ พ.ศ.2568 คะแนนเต็ม 100 คะแนน อยู่ในระดับดีเยี่ยม</p>

จัดทำโดย กลุ่มงานจริยธรรม กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์

ข้อมูล ณ วันที่ 2 เมษายน 2569