

พระราชกฤษฎีกา

แบ่งส่วนราชการกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ กระทิริวงสาธารณสุข

พ.ศ. ๒๕๔๐

ภูมิพลอคุลยเคช ป.ร.

ให้ไว้ ณ วันที่ ๒๒ มิถุนายน พ.ศ. ๒๕๔๐ เป็นปีที่ ๕๒ ในรัชกาลปัจจุบัน

พระบาทสมเด็จพระปรมินทรมหาภูมิพลอดุลยเดช มีพระบรมราชโองการโปรดเกล้า ฯ ให้ ประกาศว่า

โดยที่เป็นการสมควรปรับปรุงการแบ่งส่วนราชการกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ กระทรวง สาธารณสุข

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๑๗๘ ของรัฐธรรมนูญแห่งราชอาณาจักรไทย ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติม โดยรัฐธรรมนูญแห่งราชอาณาจักรไทย แก้ไขเพิ่มเติม (ฉบับที่ ๕) พุทธศักราช ๒๕๓๘ และมาตรา ๘ วรรคสี่ แห่งพระราชบัญญัติระเบียบบริหารราชการแผ่นดิน พ.ศ. ๒๕๓๔ จึงทรงพระกรุณาโปรดเกล้า ฯ ให้ตราพระราชกฤษฎีกาขึ้นไว้ ดังต่อไปนี้

มาตรา ๑ พระราชกฤษฎีกานี้เรียกว่า "พระราชกฤษฎีกาแบ่งส่วนราชการกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ กระทรวงสาธารณสุข พ.ศ. ๒๕๔๐"

มาตรา ๒ พระราชกฤษฎีกานี้ให้ใช้บังคับตั้งแต่วันถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษา เป็นต้นไป

มาตรา ๓ ให้ยกเลิกพระราชกฤษฎีกาแบ่งส่วนราชการกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ กระทรวง สาธารณสุข พ.ศ. ๒๕๓๖ มาตรา ๔ ให้กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ กระทรวงสาธารณสุข มีอำนาจหน้าที่ ดังต่อไปนี้

- (๑) ศึกษา วิเคราะห์ วิจัยด้านจุลชีววิทยา พาราสิตวิทยา และแมลงพาหะนำโรค วิจัยการผลิต และการควบคุมคุณภาพวัคซีนและชีววัตถุ ตลอดจนพัฒนาและนำเทคโนโลยีสาขาวิทยาศาสตร์การแพทย์ มาใช้เพื่อการศึกษา วิจัย และแก้ปัญหาด้านการแพทย์และการสาธารณสุข
- (๒) ศึกษา วิเคราะห์ วิจัยด้านอาหาร ยา ยาเสพติด วัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท สารระเหย เครื่องสำอาง เครื่องมือแพทย์ รังสี และวัต<u>ถ</u>อันตรายทางสาธารณสุข เพื่อควบคุมคุณภาพ ประสิทธิภาพ และมาตรฐานให้เป็นไปตามกฎหมาย และเป็นหลักฐานทางคดี
- (๓) วิเคราะห์ วิจัยเพื่อควบคุมคุณภาพ ความปลอดภัย และส่งเสริมคุณภาพการผลิตเพื่อการ ส่งออกซึ่งอาหาร ยา เครื่องสำอาง และเครื่องมือแพทย์ ให้ได้ตามมาตรฐานสากล
- (๔) ดำเนินการประกันคุณภาพห้องปฏิบัติการเพื่อควบคุมคุณภาพผลการวิเคราะห์ด้าน วิทยาศาสตร์การแพทย์
 - (๕) เป็นห้องปฏิบัติการอ้างอิงและพัฒนาคุณภาพงานปฏิบัติการด้านวิทยาศาสตร์การแพทย์
 - (๖) ศึกษา วิเคราะห์ วิจัยสมุนไพรเพื่อประโยชน์ทางวิทยาศาสตร์การแพทย์
 - (๗) ดำเนินการเพื่อสนับสนุนงานวิเคราะห์ วิจัยด้านวิทยาศาสตร์การแพทย์
 - (๘) ดำเนินการให้เป็นไปตามกฎหมายว่าด้วยเชื้อโรคและพิษจากสัตว์และกฎหมายอื่นที่เกี่ยวข้อง
 - (ธ) เป็นศูนย์ข้อมูลทางวิชาการ ประสานงานและเผยแพร่วิชาการด้านวิทยาศาสตร์การแพทย์
- (๑๐) เสนอความเห็นเกี่ยวกับการกำหนดนโยบายและแผนงานด้านวิทยาศาสตร์การแพทย์ จัดทำและประสานแผนปฏิบัติงานของกรมให้สอดคล้องกับนโยบายและแผนแม่บทของกระทรวง รวมทั้งเร่งรัดติดตามและประเมินผลการปฏิบัติงานของหน่วยงานในสังกัด
 - (๑๑) ดำเนินการฝึกอบรมและถ่ายทอดเทคโนโลยีเพื่อพัฒนาบุคลากรทางวิทยาศาสตร์การแพทย์
- (๑๒) ปฏิบัติการอื่นใดตามที่กฎหมายกำหนดให้เป็นอำนาจหน้าที่ของกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ หรือตามที่กระทรวงหรือคณะรัฐมนตรีมอบหมาย

มาตรา ๕ ให้แบ่งส่วนราชการกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ กระทรวงสาธารณสุข ดังนี้

- (๑) สำนักงานเลขานุการกรม
- (๒) กองเครื่องสำอางและวัตถุอันตราย
- (๓) กองชีววัตถุ
- (๔) กองแผนงานและวิชาการ
- (๕) กองยา

- (ъ) กองรังสีและเครื่องมือแพทย์
- (๗) กองวัตถูเสพติด
- (๘) กองอาหาร
- (ธ) กองอาหารส่งออก
- (๑๐) สถาบันวิจัยสมุนไพร
- (๑๑) สถาบันวิจัยวิทยาศาสตร์สาธารณสุข
- (๑๒) สำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ
- (๑๓) ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ขอนแก่น
- (๑๔) ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ชลบุรี
- (๑๕) ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์เชียงราย
- (๑๖) ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์เชียงใหม่
- (๑๓) ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ตรัง
- (๑๘) ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์นครราชสีมา
- (๑ธ) ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์พิษณุโลก
- (๒๐) ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์สงขลา
- (๒๑) ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์สมุทรสงคราม
- (๒๒) ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์สุราษฎร์ธานี
- (๒๓) ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์อุดรธานี
- (๒๔) ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์อุบลราชธานี
 - มาตรา ๖ อำนาจหน้าที่ของส่วนราชการกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ กระทรวงสาธารณสุข มีดังนี้
- (๑) สำนักงานเลขานุการกรม มีอำนาจหน้าที่เกี่ยวกับราชการทั่วไปของกรมและราชการที่มิได้ แยกให้เป็นหน้าที่ของกองหรือส่วนราชการใดโดยเฉพาะอำนาจหน้าที่ดังกล่าวให้รวมถึง
 - (ก) ปฏิบัติงานสารบรรณของกรม
 - (ข) ดำเนินการเกี่ยวกับงานช่วยอำนวยการและงานเลขานุการของกรม
- (ค) ดำเนินการเกี่ยวกับการเงิน การบัญชี การงบประมาณ การพัสดุ อาคารสถานที่ และยานพาหนะของกรม
 - (ง) จัดระบบงานและการบริหารงานบุคคลของกรม

- (จ) ดำเนินการเกี่ยวกับการประชาสัม<u>พั</u>นธ์ เผยแพร่กิจกรรม ความรู้ ความเข้าใจเกี่ยวกับ นโยบายและผลงานของกรม
- (ฉ) ดำเนินการเกี่ยวกับการซ่อมบำรุงเครื่องมือวิทยาศาสตร์การแพทย์ และระบบ สาธารณูปโภคต่างๆ
- (ช) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่เกี่ยวข้องหรือ ที่ได้รับมอบหมาย
 - (๒) กองเครื่องสำอางและวัตถุอันตราย มีอำนาจหน้าที่
- (ก) วิเคราะห์เครื่องสำอางเพื่อควบคุมคุณภาพและความปลอดภัยตามกฎหมายว่าด้วย เครื่องสำอาง
- (ข) วิเคราะห์วัตถุอันตรายทางสาธารณสุขเพื่อควบคุมคุณภาพ และความปลอดภัย ตามกฎหมายว่าด้วยวัตถุอันตราย
- (ค) ทดสอบ วิเคราะห์ผลิตภัณฑ์ทางการแพทย์ที่ไม่ใช่เครื่องมือแพทย์ตามกฎหมาย ว่าด้วยเครื่องมือแพทย์ เพื่อควบคุมคุณภาพให้เป็นไปตามมาตรฐานสากล
- (ง) ศึกษา วิจัย และพัฒนาการควบคุมคุณภาพความปลอดภัยเครื่องสำอางและวัตถุ อันตรายทางสาธารณสุข
- (จ) ดำเนินการระบบประกันคุณภาพห้องปฏิบัติการเพื่อควบคุมคุณภาพผลการวิเคราะห์ ภายในกอง
- (ฉ) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่เกี่ยวข้องหรือ ที่ได้รับมอบหมาย
 - (๓) กองชีววัตถุ มีอำนาจหน้าที่
 - (ก) ควบคุมคุณภาพชีววัตถุ
 - (ข) ผลิตชีววัตถุมาตรฐาน
 - (ค) วิจัยและพัฒนาคุณภาพ การควบคุมคุณภาพ และการบริหารชีววัตถุ
 - (ง) จัดทำมาตรฐานชีววัตถุของประเทศ
 - (จ) ดำเนินการระบบประกันคุณภาพห้องปฏิบัติการเพื่อควบคุมคุณภาพมาตรฐานชีววัตถุ
- (ฉ) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่เกี่ยวข้องหรือ ที่ได้รับมอบหมาย
 - (๔) กองแผนงานและวิชาการ มีอำนาจหน้าที่

- (ก) ดำเนินการเกี่ยวกับการจัดทำแผนงานและโครงการของกรม ตลอดจนการติดตาม ประเมินผล และรายงานผลการดำเนินการตามแผนงานและโครงการต่าง ๆ ของกรม
- (ข) เสนอความเห็นเพื่อประกอบการพิจารณากำหนดทิศทางและแนวทางการส่งเสริม และสนับสนุนการพัฒนางานวิชาการ และดำเนินการพัฒนาทางวิชาการแก่นักวิชาการและข้าราชการ ของกรม
 - (ค) ดำเนินการเกี่ยวกับงานวิเทศสัมพันธ์และงานห้องสมุด
- (ง) ดำเนินการเกี่ยวกับการประสานงานจัดจ้างเอกชนในงานด้านคุ้มครองผู้บริโภคและ ด้านชั้นสูตรสาธารณสุข
- (จ) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสน<u>ับ</u>สนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่เกี่ยวข้องหรือ ที่ได้รับมอบหมาย
 - (๕) กองยา มีอำนาจหน้าที่
- (ก) วิเคราะห์ วิจัย และตรวจพิสูจน์ยา ภาชนะบรรจุยาและอุปกรณ์ทางการแพทย์ เพื่อ ควบคุมคุณภาพและความปลอดภัยให้เป็นไปตามกฎหมายว่าด้วยยา
 - (ข) วิจัยและพัฒนาเทคโนโลยีการตรวจวิเคราะห์
 - (ค) จัดทำตำรายาเพื่อใช้อ้างอิงานละจัดทำสารมาตรฐานเพื่อใช้ในการตรวจวิเคราะห์
- (ง) ควบคุมและตรวจสอบการครอบครองเชื้อเพื่อให้เป็นไปตามกฎหมายว่าด้วยเชื้อโรค และพิษจากสัตว์
- (จ) ดำเนินการระบบประกันคุณภาพห้องปฏิบัติการเพื่อควบคุมคุณภาพผลการวิเคราะห์ ภายในกอง
- (ฉ) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับิสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่เกี่ยวข้องหรือ ที่ได้รับมอบหมาย
 - (ь) กองรังสีและเครื่องมือแพทย์ มีอำนาจหน้าที่
- (ก) ทดสอบ วิเคราะห์วัสดุและเครื่องมือแพทย์เพื่อควบคุมคุณภาพตามกฎหมายว่าด้วย เครื่องมือแพทย์
 - (ข) ตรวจสอบและวัดปริมาณรังสีจากเครื่องกำเนิดรังสีเพื่อควบคุมให้ถูกต้องและปลอดภัย
 - (ค) ประเมินคุณภาพเครื่องเอกซเรย์เพื่อการอนุญาตผลิตและใช้พลังงานรังสีเอกซ์
- (ง) ทดสอบและเปรียบเทียบเครื่องตรวจวัดรังสีให้มีความแม่นยำในมาตรฐานระดับ เดียวกัน

- (จ) ตรวจวัดและวิเคราะห์ปริมาณรังสีประจำบุคคลเพื่อความปลอดภัยของผู้ปฏิบัติงาน ด้านรังสี
- (ฉ) ดำเนินการระบบประกันคุณภาพห้องปฏิบัติการเพื่อควบคุมคุณภาพผลการทดสอบ และผลการวิเคราะห์ภายในกอง
- (ช) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่เกี่ยวข้องหรือ ที่ได้รับมอบหมาย
 - (๗) กองวัตถุเสพติด มีอำนาจหน้าที่
- (ก) วิเคราะห์ วิจัย และตรวจพิสูจน์ยาเสพติด วัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท และ สารระเหยเพื่อควบคุมคุณภาพและความปลอดภัยให้เป็นไปตามกฎหมายเกี่ยวกับยาเสพติดและกฎหมาย ว่าด้วยวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท
 - (ข) วิจัยและพัฒนาเทคโนโลยีการตรวจวิเคราะห์
- (ค) ตำเนินการระบบประกันคุณภาพห้องปฏิบัติการเพื่อควบคุมคุณภาพผลการวิเคราะห์ ภายในกอง
- (ง) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่เกี่ยวข้องหรือ ที่ได้รับมอบหมาย
 - (๘) กองอาหาร มีอำนาจหน้าที่
- (ก) วิเคราะห์ วิจัยอาหารเพื่อควบคุมคุณภาพและความปลอดภัยให้เป็นไปตามกฎหมาย ว่าด้วยอาหาร
 - (ข) วิจัยและพัฒนาเทคโนโลยีการตรวจวิเคราะห์
- (ค) ดำเนินการระบบประกันคุณภาพหืองปฏิบัติการเพื่อควบคุมคุณภาพผลการวิเคราะห์ ภายในกอง
- (ง) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่เกี่ยวข้องหรือ ที่ได้รับมอบหมาย
 - (ธ) กองอาหารส่งออก มีอำนาจหน้าที่
- (ก) วิเคราะห์ วิจัยอาหารส่งออกทุกประเภทเพื่อควบคุมและพัฒนาคุณภาพและความ ปลอดภัยให้ได้มาตรฐานสากลหรือตามข้อกำหนดของประเทศคู่ค้า และออกหนังสือรับรองคุณภาพ อาหารส่งออก
 - (ข) วิจัยและพัฒนาเทคโนโลยีการวิเคราะห์

- (ค) ดำเนินการระบบประกันคุณภาพห้องปฏิบัติการเพื่อควบคุมคุณภาพผลการวิเคราะห์ ภายในกอง
- (ง) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่เกี่ยวข้องหรือ ที่ได้รับมอบหมาย
 - (๑๐) สถาบันวิจัยสมุนไพร มีอำนาจหน้าที่
 - (ก) ศึกษา วิจัยสมุนไพรและสารสังเคราะห์เลียนแบบธรรมชาติเพื่อนำมาใช้เป็นยา
 - (ข) ศึกษา วิจัยเพื่อกำหนดมาตรฐานและควบคุมคุณภาพของสมุนไพร
 - (ค) จัดทำสวนสมุนไพรเพื่อรวบรวมพันธุ์ ทดลองปลูกและขยายพันธุ์
 - (ง) จัดให้มีศูนย์ข้อมูลและพิพิธภัณฑ์สมุนไพร
- (จ) ดำเนินการระบบประกันคุณภาพห้องปฏิบัติการเพื่อควบคุมคุณภาพผลการวิเคราะห์ ภายในสถาบันวิจัยสมุนไพร
- (ฉ) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่เกี่ยวข้องหรือ ที่ได้รับมอบหมาย
 - (๑๑) สถาบันวิจัยวิทยาศาสตร์สาธารณสุข มีอำนาจหน้าที่
- (ก) ศึกษา วิจัยเกี่ยวกับสภาพปัญหาด้านวิทยาศาสตร์การแพทย์ และปัญหาด้านสาธารณสุข เพื่อนำไปสู่การกำหนดนโยบายสาธารณสุข และการแก้ปัญหาสาธารณสุขที่สำคัญของประเทศ
 - (ข) ดำเนินการในฐานะห้องปฏิบัติการอ้างอิงด้านการชั้นสูตรโรคทางห้องปฏิบัติการ
 - (ค) สนับสนุนงานระบาดวิทยาของประเทศ โดยการเฝ้าระวังโรคทางห้องปฏิบัติการ
 - (ง) เป็นศูนย์ข้อมูลเกี่ยวกับจุลชีพทางการแพทย์ของประเทศ
- (จ) ดำเนินการระบบประกันคุณภาพห้องปฏิบัติการเพื่อควบคุมคุณภาพผลการวิเคราะห์ ภายในสถาบันวิจัยวิทยาศาสตร์สาธารณสุข
- (ฉ) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่เกี่ยวข้องหรือ ที่ได้รับมอบหมาย
 - (๑๒) สำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ มีอำนาจหน้าที่
- (ก) ดำเนินการในฐานะเป็นศูนย์บริหารงานพัฒนาระบบประกันคุณภาพห้องปฏิบัติการ ด้านคุ้มครองผู้บริโภคและด้านชั้นสูตรสาธารณสุข
- (ข) ตรวจสอบและรับรองมาตรฐานห้องปฏิบัติการด้านคุ้มครองผู้บริโภคและด้านชั้นสูตร สาธารณสุข

- (ค) ติดตาม ตรวจสอบ และประเมินผลการวิเคราะห์ของห้องปฏิบัติการ
- (ง) ผลิต จัดหา และควบคุมคุณภาพน้ำยาชั้นสูตรทางห้องปฏิบัติการ รวมทั้งวัสดุที่ใช้ ในระบบประกันคุณภาพ
- (จ) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่เกี่ยวข้องหรือ ที่ได้รับมอบหมาย
- (๑๓)-(๒๔) ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ขอนแก่น ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ชลบุรี ศูนย์ วิทยาศาสตร์การแพทย์เชียงราย ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์เชียงใหม่ ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ตรัง ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์นครราชสีมา ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์พิษณุโลก ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์สงขลา ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์สมุทรสงคราม ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์สุราษฎร์ธานี ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์อุดรธานี และศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์อุบลราชธานี มีอำนาจหน้าที่
- (ก) ตรวจวิเคราะห์ยา อาหาร เครื่องสำอาง วัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท และ สารเสพติด เพื่อควบคุมคุณภาพและความปลอดภัยตามกฎหมาย
 - (ข) วิเคราะห์สารพิษในวัตถุตัวอย่างและสิ่งแวดล้อม
 - (ค) ทดสอบ วิเคราะห์เครื่องมือแพทย์และเครื่องกำเนิดรังสี
 - (ง) ตรวจชันสูตรยืนยันทางพยาธิวิทยาอลินิก
- (จ) ศึกษา วิจัยทางวิทยาศาสตร์การแพทย์เพื่อแก้ไขปัญหาทางสาธารณสุขในพื้นที่ที่ รับผิดชอบ
- (ฉ) ดำเนินการระบบประกันคุณภาพห้องปฏิบัติการเพื่อควบคุมคุณภาพผลการวิเคราะห์ ภายในศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์
 - (ช) สนับสนุนและเผยแพร่ความรู้ทางวิชาการด้านวิทยาศาสตร์การแพทย์และที่เกี่ยวข้อง
- (ซ) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่เกี่ยวข้องหรือ ที่ได้รับมอบหมาย
 - มาตรา 🛪 ให้รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขรักษาการตามพระราชกฤษฎีกานี้

ผู้รับสนองพระบรมราชโองการ พลเอก ชวลิต ยงใจยุทธ นายกรัฐมนตรี <u>หมายเหตุ</u> :- เหตุผลในการประกาศใช้พระราชกฤษฎีกาฉบับนี้ คือ โดยที่เป็นการสมควรปรับปรุงการแบ่งส่วนราชการ ภายในกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ กระทรวงสาชารณสุข เสียใหม่ เพื่อให้การปฏิบัติราชการเกิดความคล่องตัวมีประสิทธิภาพ และเหมาะสมกับสภาพงาน และเนื่องจากมาตรา ๘ วรรคสี่ แห่งพระราชบัญญัติระเบียบบริหารราชการแผ่นดิน พ.ศ. ๒๕๓๔ บัญญัติว่า การแบ่งส่วนราชการภายในกรมให้ตราเป็นพระราชกฤษฎีกา และให้ระบุอำนาจหน้าที่ของแค่ละ ส่วนราชการไว้ในพระราชกฤษฎีกาด้วย จึงจำเป็นต้องตราพระราชกฤษฎีกานี้