

พระราชกฤษฎีกา

แบ่งส่วนราชการกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ กระทรวงสาธารณสุข

พ.ศ. ๒๕๓๖

ภูมิพลอดุลยเดช ป.ร.

ให้ไว้ ณ วันที่ ๑๒ กุมภาพันธ์ พ.ศ. ๒๕๓๖ เป็นปีที่ ๔๘ ในรัชกาลปัจจุบัน

พระบาทสมเด็จพระปรมินทรมหาภูมิพลอดุลยเดช มีพระบรมราชโองการโปรดเกล้า ๆ ให้ ประกาศว่า

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

มาตรา ๑ พระราชกฤษฎีกานี้เรียกว่า "พระราชกฤษฎีกาแบ่งส่วนราชการกรมวิทยาศาสตร์ การแพทย์ กระทรวงสาธารณสุข พ.ศ. ๒๕๓๖"

มาตรา ๒ พระราชกฤษฎีกานี้ให้ใช้บังคับตั้งแต่วันถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษา เป็นต้นไป

มาตรา ๓ ให้กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ กระทรวงสาธารณสุข มีอำนาจหน้าที่ดังต่อไปนี้

(๑) ศึกษา วิเคราะห์ วิจัยด้านอาหาร เครื่องดื่ม ยา วัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและ ประสาท สารเสพติด เครื่องสำอาง เครื่องมือแพทย์ วัตถุมีพิษที่ใช้ในบ้านเรือนและสารรังสี เพื่อควบคุม คุณภาพ ประสิทธิภาพ และมาตรฐานให้เป็นไปตามกฎหมาย

**

- (๒) ศึกษา วิเคราะห์ วิจัย และพัฒนางานในสาขาวิทยาศาสตร์การแพทย์ วิจัย การผลิตและการควบคุมคุณภาพวัคซีน ตลอดจนการตรวจชันสูตรโรคทางห้องปฏิบัติการและการตรวจ สารพิษเพื่อเป็นหลักฐานทางอรรถคดี
- (๓) เป็นห้องปฏิบัติการอ้างอิง และพัฒนาคุณภาพงานปฏิบัติการด้านวิทยาศาสตร์ การแพทย์ รวมทั้งตรวจสอบคุณภาพและกำหนดมาตรฐานห้องปฏิบัติการด้านชั้นสูตรโรค และด้านการ คุ้มครองผู้บริโภคทางสาธารณสุข
- (๔) วิเคราะห์ วิจัย เพื่อควบคุมคุณภาพ ความปลอดภัย และส่งเสริมคุณภาพ การผลิตให้ได้ตามมาตรฐานสากล เพื่อการส่งออกอาหาร ยา เครื่องสำอางและเครื่องมือแพทย์
- (๕) ศึกษา วิจัยด้านสมุนไพรอย่างครบวงจร จัดทำสวนสมุนไพรเพื่อรวบรวมพันธุ์ และทคลองปลูกขยายพันธุ์ ตลอดจนเป็นศูนย์กลางการผลิตสมุนไพร เพื่อเผยแพร่ความรู้และให้บริการพันธุ์
- (๖) ดำเนินการเพื่อสนับสนุนงานวิจัย ได้แก่ การผลิตสัตว์ทคลองและเป็น สูนย์กลางให้คำแนะนำในการจัดหา ติดตั้ง ดูแลรักษาและตรวจสอบ เพื่อรักษาประสิทธิภาพมาตรฐาน เครื่องมือวิทยาศาสตร์ที่ใช้ในห้องปฏิบัติการ
- (๗) ดำเนินการให้เป็นไปตามกฎหมายว่าด้วยเชื้อโรคและพิษจากสัตว์และกฎหมาย อื่นที่เกี่ยวข้อง
- (๘) เป็นศูนย์ข้อมูลทางวิชาการ ประสานงานและเผยแพร่วิชาการด้านวิทยาศาสตร์ การแพทย์
- (ธ) เสนอความเห็นเกี่ยวกับการกำหนดนโยบาย และแผนงานด้านวิทยาศาสตร์ การแพทย์ จัดทำและประสานแผนปฏิบัติงานของกรม ให้สอดคล้องกับนโยบายและแผนแม่บทของ กระทรวง รวมทั้งเร่งรัดติดตามและประเมินผลการปฏิบัติงานของหน่วยงานในสังกัด
- (๑๐) คำเนินการฝึกอบรมและถ่ายทอดเทคโนโลยีเพื่อพัฒนาบุคลากรทางวิทยาศาสตร์ การแพทย์
- (๑๑) ปฏิบัติการอื่นใดตามที่กฎหมายกำหนดให้เป็นอำนาจหน้าที่ของกรมวิทยาศาสตร์ การแพทย์ หรือตามที่กระทรวงหรือคณะรัฐมนตรีมอบหมาย

มาตรา ๔ ให้แบ่งส่วนราชการกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ กระทรวงสาธารณสุข ดังนี้

- (๑) สำนักงานเลขานุการกรม
- (๒) กองกีฏวิทยาทางแพทย์
- (๓) กองชีววัดถุ

- (๔) กองป้องกันอันตรายจากรังสี
- (๕) กองพยาชิวิทยาคลินิก
- (๖) กองพิษวิทยา
- (๗) กองมาตรฐานชั้นสูตรสาธารณสุข
- (๘) กองวิเคราะห์ยา
- (ฮ) กองวิเคราะห์วัตถุเสพติด
- (๑๐) กองวิเคราะห์อาหาร
- (๑๑) กองวิเคราะห์อาหารส่งออก
- (๑๒) กองวิจัยและพัฒนาสมุนไพร
- (๑๓) สถาบันวิจัยวิทยาศาสตร์สาธารณสุข
- (๑๔) สถาบันวิจัยไวรัส
- (๑๕) ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ ขอนแก่น
- (๑๖) ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ ชลบุรี
- (๑๗) ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ เชียงราย
- (๑๘) ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ เชียงใหม่
- (๑ธ) ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ ตรัง
- (๒๐) ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ นครราชสีมา
- (๒๑) ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ พิษณุโลก
- (๒๒) ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ สงขลา
- (๒๓) ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ อุบลราชธานี

มาตรา ๕ อำนาจหน้าที่ของส่วนราชการกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ กระทรวงสาธารณสุข มีดังนี้

- (๑) สำนักงานเลขานุการกรม มีอำนาจหน้าที่เกี่ยวกับราชการทั่วไปของกรม และราชการที่มิได้แยกให้เป็นหน้าที่ของกองหรือส่วนราชการใดโดยเฉพาะอำนาจหน้าที่ดังกล่าวให้รวมถึง
 - (ก) ปฏิบัติงานสารบรรณของกรม
 - (ข) ดำเนินการเกี่ยวกับงานช่วยอำนวยการและงานเลขานุการของกรม
- (ค) ดำเนินการเกี่ยวกับการเงิน การบัญชี การงบประมาณ การพัสดุ อาคาร สถานที่ และยานพาหนะของกรม
 - (ง) จัดระบบงานและการบริหารงานบุคคลของกรม

- (จ) ดำเนินการเกี่ยวกับการประชาสัมพันธ์ เผยแพร่กิจกรรม ความรู้ ความก้าวหน้า ความเข้าใจเกี่ยวกับนโยบายและผลงานของกรม
- (ฉ) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่ เกี่ยวข้องหรือที่ได้รับมอบหมาย
 - (๒) กองก็ฏวิทยาทางแพทย์ มีอำนาจหน้าที่
- (ก) วิเคราะห์ วิจัย และพัฒนาด้านกีฎวิทยาทางแพทย์ในสาขาชีววิทยา นิเวศวิทยา อนุกรมวิชาน และระบาดวิทยาที่เกี่ยวข้อง
 - (ข) ทดสอบประสิทธิภาพสารเคมีและอุปกรณ์กำจัดแมลงและสัตว์พาหะ
- (ค) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่ เกี่ยวข้องหรือที่ได้รับมอบหมาย
 - (๓) กองชีววัตถุ มีอำนาจหน้าที่
- (ก) ควบคุมคุณภาพชีววัตถุ ได้แก่ วัคซีน ท็อกซอยด์ เซรุ่ม และ ผลิตภัณฑ์เลือด
 - (ข) ผลิตชีววัตถุมาตรฐาน
- (ค) ศึกษา วิจัยการผลิต การควบคุมคุณภาพ การใช้ การขนส่ง และการ เก็บรักษาชีววัตถ
 - (ง) จัดทำมาตรฐานชีววัตถุของประเทศ
- (จ) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่ เกี่ยวข้องหรือที่ได้รับมอบหมาย
 - (๔) กองป้องกันอันตรายจากรังสี มีอำนาจหน้าที่
- (ก) ตรวจสอบและวัดปริมาณรังสีจากเครื่องกำเนิดรังสี เพื่อควบคุมให้ ถูกต้องและปลอดภัย
- (ข) ประเมินคุณภาพเครื่องเอกซเรย์ เพื่อการอนุญาตผลิต และใช้พลังงาน รังสีเอกซ์
- (ก) ทดสอบและปรับเทียบเครื่องตรวจวัดรังสีให้มีความแม่นยำในมาตรฐาน ระดับเดียวกัน
- (ง) ทดสอบและวิเคราะห์เพื่อควบคุมคุณภาพมาตรฐานเครื่องมือแพทย์ และเฝ้าระวังอันตรายอันอาจเกิดจากอุปกรณ์ที่มีหลักการทางด้านฟิสิกส์เป็นองค์ประกอบ

- (จ) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่ เกี่ยวข้องหรือที่ได้รับมอบหมาย
 - (๕) กองพยาธิวิทยาคลินิก มีอำนาจหน้าที่
- (ก) ดำเนินการตรวจวิเคราะห์ในฐานะที่เป็นแหล่งอ้างอิงทางห้องปฏิบัติการ ด้านบักเตรีวิทยา
- (ข) ศึกษา วิจัยทางด้านบัคเตรีวิทยา เชื้อราวิทยา พาราสิตวิทยา โลหิต วิทยา ภูมิคุ้มกันวิทยา ชีวเคมีทางห้องปฏิบัติการ เพื่อช่วยในการวินิจฉัย ควบคุมป้องกัน และรักษาโรค ที่เป็นปัญหาทางสาธารณสุข
 - (ค) พัฒนาวิธีการผลิตสารที่ใช้ในการชันสูตรโรค
- (ง) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่ เกี่ยวข้องหรือที่ได้รับมอบหมาย
 - (b) กองพิษวิทยา มีอำนาจหน้าที่
- (ก) วิเคราะห์เครื่องสำอางทุกชนิด เพื่อควบคุมคุณภาพและความปลอดภัย ตามกฎหมายว่าด้วยเครื่องสำอาง
- (ข) วิเคราะห์วัตถุมีพิษทางสาธารณสุข เพื่อควบกุมคุณภาพและความ ปลอดภัยตามกฎหมายว่าด้วยวัตถุอันตราย
- (ค) ตรวจสอบเครื่องมือแพทย์ประเภทสุขภัณฑ์ทางการแพทย์ เพื่อควบคุม คุณภาพตามกฎหมายว่าด้วยเครื่องมือแพทย์
- (ง) วิเคราะห์หาชนิดและปริมาณวัตถุที่สงสัยว่าเป็นพิษจากอวัยวะและ ชีววัตถุจากคนและสัตว์ เพื่อประโยชน์ด้านการบำบัดรักษา ด้านระบาดวิทยา และอาชีวอนามัย และเป็น พยานหลักฐานประกอบอรรถคดี
- (จ) วิเคราะห์หาชนิด ปริมาณ และความเป็นพิษของสารเคมีและสารพิษ ในสิ่งแวดล้อมที่มีผลกระทบต่อสุขภาพอนามัยของประชาชน
- (ฉ) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่ เกี่ยวข้องหรือที่ได้รับมอบหมาย
 - (๗) กองมาตรฐานชั้นสูตรสาธารณสุข มีอำนาจหน้าที่
- (ก) ส่งเสริม สนับสนุน และควบคุมคุณภาพการชันสูตรสาธารณสุข ทาง ห้องปฏิบัติการของสถานบริการสาธารณสุขทั่วประเทศ เพื่อสนับสนุนการควบคุมป้องกัน และรักษาโรค

ž.

- (ข) ควบคุมคุณภาพน้ำยาชั้นสูตรสาธารณสุข
- (ก) ติดตามประเมินผลการดำเนินงานชั้นสูตรสาธารณสุข เพื่อปรับปรุง ขีดความสามารถในการให้บริการของสถานบริการสาธารณสุขทุกระดับทั่วประเทศ
 - (ง) ดำเนินการฝึกอบรมและถ่ายทอดเทคโนโลยีด้านการชันสูตรสาธารณสุข
- (จ) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่ เกี่ยวข้องหรือที่ได้รับมอบหมาย

(๘) กองวิเคราะห์ยา มีอำนาจหน้าที่

- (ก) วิเคราะห์ วิจัย และตรวจพิสูจน์ยาทุกประเภท ภาชนะบรรจุยาและ อุปกรณ์การแพทย์บางชนิด เพื่อควบคุมคุณภาพและความปลอดภัยให้เป็นไปตามกฎหมายว่าด้วยยา
- (ข) ประเมินวิธีการควบคุมคุณภาพมาตรฐานของยาที่ขอขึ้นทะเบียน เพื่อ การคุ้มครองผู้บริโภคและเพื่อการส่งออก
- (ค) ควบคุมและตรวจสอบการครอบครองเชื้อ เพื่อให้เป็นไปตามกฎหมาย ว่าด้วยเชื้อโรคและพิษจากสัตว์
 - (ง) จัดทำตำรายาของประเทศไทย
 - (จ) จัดทำสารมาตรฐานโดยความร่วมมือกันระหว่างประเทศอาเซียน
- (ฉ) ตรวจสอบมาตรฐานของห้องปฏิบัติการวิเคราะห์ยาเพื่อควบคุมการ ประกันคุณภาพของผลิตภัณฑ์ของภาครัฐและภาคเอกชน
- (ช) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่ เกี่ยวข้องหรือที่ได้รับมอบหมาย

(ธ) กองวิเคราะห์วัตถุเสพติด มีอำนาจหน้าที่

- (ก) วิเคราะห์และทดสอบสารเสพติด และวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท เพื่อควบคุมคุณภาพและความปลอดภัยให้เป็นไปตามกฎหมายเกี่ยวกับยาเสพติดและกฎหมายว่าด้วยวัตถุ ที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท
- (ข) พัฒนาเทคโนโลยีในการวิเคราะห์ ตลอดจนศึกษาวิจัยเพื่อสนับสนุน การป้องกันและปราบปรามการใช้สารเสพติด วัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาทและสารระเหยในทางที่ผิด
- (ค) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่ เกี่ยวข้องหรือที่ได้รับมอบหมาย
 - (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 ติดตามความเคลื่อนใหวเปลี่ยนแปลงในข้อกำหนดของต่างประเทศ
- (ก) 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) วิจัยและพัฒนาวิธีตรวจวินิจฉัยโดยใช้เทคโนโลยีให้เหมาะสมกับ สภาพพื้นที่ของประเทศ
- (ค) ประสานและสนับสนุนงานวิเคราะห์ วิจัย โดยเป็นห้องปฏิบัติ การกลางด้านเทคนิคพิเศษ สัตว์ทดลอง และเครื่องมือวิทยาศาสตร์และคอมพิวเตอร์ ตลอดจนการปรับ เทียบมาตรฐานเครื่องมือวิทยาศาสตร์ที่ใช้ในการตรวจวัด
- (ง) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่ เกี่ยวข้องหรือที่ได้รับมอบหมาย

(๑๔) สถาบันวิจัยไวรัส มีอำนาจหน้าที่

- (ก) ดำเนินการตรวจวิเคราะห์ในฐานะที่เป็นแหล่งอ้างอิงทางห้องปฏิบัติ การด้านไวรัสวิทยา
 - (ข) พัฒนาการตรวจวินิจฉัยโรคที่เกิดจากไวรัส
 - (ค) ศึกษา วิจัยไวรัสที่มีความสำคัญและเป็นปัญหาของประเทศ
- (ง) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่ เกี่ยวข้องหรือที่ได้รับมอบหมาย
- (๑๕)-(๒๓) ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ขอนแก่น ชลบุรี เชียงราย เชียงใหม่ ตรัง นครราชสีมา พิษณุโลก สงขลา อุบลราชธานี มีอำนาจหน้าที่
- (ก) ตรวจวิเคราะห์ยา อาหาร เครื่องสำอาง วัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและ ประสาท และสารเสพติด เพื่อควบคุมคุณภาพตามกฎหมาย เพื่อสนับสนุนงานคุ้มครองผู้บริโภคและ การส่งออก เพื่อการป้องกัน บำบัดรักษา หรือเพื่อการสอบสวนทางอรรถคดี
 - (ข) วิเคราะห์สารพิษในวัตถุตัวอย่างและสิ่งแวดล้อม
 - (ค) ตรวจสอบเครื่องกำเนิดรังสี และเครื่องมือแพทย์
- (ง) ตรวจชั้นสูตรยืนยันทางพยาธิวิทยาคลินิก และสนับสนุนการควบคุม คุณภาพการชั้นสูตรทางห้องปฏิบัติการของสถานบริการสาธารณสุข
- (จ) ศึกษาวิจัยทางวิทยาศาสตร์การแพทย์ เพื่อแก้ไขปัญหาทางสาธารณสุข ในเขตที่รับผิดชอบ
- (ฉ) เผยแพร่ความรู้ทางวิชาการทางด้านวิทยาศาสตร์การแพทย์และที่ เกี่ยวข้อง
 - (ช) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่

เกี่ยวข้องหรือที่ได้รับมอบหมาย

มาตรา ๖ ให้รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขรักษาการตามพระราชกฤษฎีกานี้

ผู้รับสนองพระบรมราชโองการ ชวน หลีกภัย นายกรัฐมนตรี

หมายเหตุ :- เหตุผลในการประกาศใช้พระราชกฤษฎีกาฉบับนี้ คือ โดยที่เป็นการสมควรแบ่งส่วนราชการภายใน กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ กระทรวงสาธารณสุข และระบุอำนาจหน้าที่ของแต่ละส่วนราชการดังกล่าวให้เหมาะสม กับสภาพงาน และเนื่องจากมาตรา ๘ วรรคสี่ แห่งพระราชบัญญัติระเบียบบริหารราชการแผ่นดิน พ.ศ. ๒๕๓๔ บัญญัติว่าการแบ่งส่วนราชการภายในกรม ให้ตราเป็นพระราชกฤษฎีกา และให้ระบุอำนาจหน้าที่ของแต่ละส่วน ราชการไว้ในพระราชกฤษฎีกาด้วย จึงจำเป็นต้องตราพระราชกฤษฎีกานี้