



## พระราชกฤษฎีกา

แบ่งส่วนราชการกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์

กระทรวงสาธารณสุข

พ.ศ. ๒๕๔๐

### ภูมิพลอดุลยเดช ป.ร.

ให้ไว้ ณ วันที่ ๒๒ มิถุนายน พ.ศ. ๒๕๔๐

เป็นปีที่ ๕๒ ในรัชกาลปัจจุบัน

พระบาทสมเด็จพระปรมินทรมหาภูมิพลอดุลยเดช มีพระบรมราชโองการโปรดเกล้าฯ ให้  
ประกาศว่า

โดยที่เป็นการสมควรปรับปรุงการแบ่งส่วนราชการกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ กระทรวง  
สาธารณสุข

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๑๗๘ ของรัฐธรรมนูญแห่งราชอาณาจักรไทย ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติม  
โดยรัฐธรรมนูญแห่งราชอาณาจักรไทย แก้ไขเพิ่มเติม (ฉบับที่ ๕) พุทธศักราช ๒๕๓๘ และมาตรา ๘  
วรรคสี่ แห่งพระราชบัญญัติระเบียบบริหารราชการแผ่นดิน พ.ศ. ๒๕๓๔ จึงทรงพระกรุณาโปรดเกล้าฯ  
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 และวัตถุอันตรายทางสาธารณสุข เพื่อควบคุมคุณภาพ ประสิทธิภาพ และมาตรฐานให้เป็นไปตามกฎหมาย และเป็นหลักฐานทางคดี

(๓) วิเคราะห์ วิจัยเพื่อควบคุมคุณภาพ ความปลอดภัย และส่งเสริมคุณภาพการผลิตเพื่อการส่งออกซึ่งอาหาร ยา เครื่องสำอาง และเครื่องมือแพทย์ ให้ได้ตามมาตรฐานสากล

(๔) ดำเนินการประกันคุณภาพห้องปฏิบัติการเพื่อควบคุมคุณภาพผลการวิเคราะห์ด้าน วิทยาศาสตร์การแพทย์

(๕) เป็นห้องปฏิบัติการอ้างอิงและพัฒนาคุณภาพงานปฏิบัติการด้านวิทยาศาสตร์การแพทย์

(๖) ศึกษา วิเคราะห์ วิจัยสมุนไพรเพื่อประโยชน์ทางวิทยาศาสตร์การแพทย์

(๗) ดำเนินการเพื่อสนับสนุนงานวิเคราะห์ วิจัยด้านวิทยาศาสตร์การแพทย์

(๘) ดำเนินการให้เป็นไปตามกฎหมายว่าด้วยเชื้อโรคและพิษจากสัตว์และกฎหมายอื่นที่เกี่ยวข้อง

(๙) 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

- (๖) กองรังสีและเครื่องมือแพทย์
- (๗) กองวัตถุเสพติด
- (๘) กองอาหาร
- (๙) กองอาหารส่งออก
- (๑๐) สถาบันวิจัยสมุนไพร
- (๑๑) สถาบันวิจัยวิทยาศาสตร์สาธารณสุข
- (๑๒) สำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ
- (๑๓) ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ขอนแก่น
- (๑๔) ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ชลบุรี
- (๑๕) ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์เชียงใหม่
- (๑๖) ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์เชียงใหม่
- (๑๗) ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ตรัง
- (๑๘) ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์นครราชสีมา
- (๑๙) ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์พิษณุโลก
- (๒๐) ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์สงขลา
- (๒๑) ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์สมุทรสงคราม
- (๒๒) ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์สุราษฎร์ธานี
- (๒๓) ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์อุดรธานี
- (๒๔) ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์อุบลราชธานี

มาตรา ๖ อำนาจหน้าที่ของส่วนราชการกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ กระทรวงสาธารณสุข มีดังนี้

(๑) สำนักงานเลขานุการกรม มีอำนาจหน้าที่เกี่ยวกับราชการทั่วไปของกรมและราชการที่มีได้  
แยกให้เป็นหน้าที่ของกองหรือส่วนราชการใดโดยเฉพาะอำนาจหน้าที่ดังกล่าวให้รวมถึง

(ก) ปฏิบัติงานสารบรรณของกรม

(ข) ดำเนินการเกี่ยวกับงานช่วยอำนวยความสะดวกและงานเลขานุการของกรม

(ค) ดำเนินการเกี่ยวกับการเงิน การบัญชี การงบประมาณ การพัสดุ อาคารสถานที่  
และยานพาหนะของกรม

(ง) จัดระบบงานและการบริหารงานบุคคลของกรม

(จ) ดำเนินการเกี่ยวกับการประชาสัมพันธ์ เผยแพร่กิจกรรม ความรู้ ความเข้าใจเกี่ยวกับนโยบายและผลงานของกรม

(ฉ) ดำเนินการเกี่ยวกับการซ่อมบำรุงเครื่องมือวิทยาศาสตร์การแพทย์ และระบบสาธารณูปโภคต่างๆ

(ช) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่เกี่ยวข้องหรือที่ได้รับมอบหมาย

(๒) กองเครื่องสำอางและวัตถุอันตราย มีอำนาจหน้าที่

(ก) วิเคราะห์เครื่องสำอางเพื่อควบคุมคุณภาพและความปลอดภัยตามกฎหมายว่าด้วยเครื่องสำอาง

(ข) วิเคราะห์วัตถุอันตรายทางสาธารณสุขเพื่อควบคุมคุณภาพ และความปลอดภัยตามกฎหมายว่าด้วยวัตถุอันตราย

(ค) ทดสอบ วิเคราะห์ผลิตภัณฑ์ทางการแพทย์ที่ไม่ใช่เครื่องมือแพทย์ตามกฎหมายว่าด้วยเครื่องมือแพทย์ เพื่อควบคุมคุณภาพให้เป็นไปตามมาตรฐานสากล

(ง) ศึกษา วิจัย และพัฒนาการควบคุมคุณภาพความปลอดภัยเครื่องสำอางและวัตถุอันตรายทางสาธารณสุข

(จ) ดำเนินการระบบประกันคุณภาพห้องปฏิบัติการเพื่อควบคุมคุณภาพผลการวิเคราะห์ภายในกอง

(ฉ) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่เกี่ยวข้องหรือที่ได้รับมอบหมาย

(๓) กองชีววัตถุ มีอำนาจหน้าที่

(ก) ควบคุมคุณภาพชีววัตถุ

(ข) ผลิตชีววัตถุมาตรฐาน

(ค) วิจัยและพัฒนาคุณภาพ การควบคุมคุณภาพ และการบริหารชีววัตถุ

(ง) จัดทำมาตรฐานชีววัตถุของประเทศ

(จ) ดำเนินการระบบประกันคุณภาพห้องปฏิบัติการเพื่อควบคุมคุณภาพมาตรฐานชีววัตถุ

(ฉ) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่เกี่ยวข้องหรือที่ได้รับมอบหมาย

(๔) กองแผนงานและวิชาการ มีอำนาจหน้าที่

(ก) ดำเนินการเกี่ยวกับการจัดทำแผนงานและโครงการของกรม ตลอดจนการติดตาม ประเมินผล และรายงานผลการดำเนินการตามแผนงานและโครงการต่างๆ ของกรม

(ข) เสนอความเห็นเพื่อประกอบการพิจารณากำหนดทิศทางและแนวทางการส่งเสริม และสนับสนุนการพัฒนางานวิชาการ และดำเนินการพัฒนาทางวิชาการแก่นักวิชาการและข้าราชการ ของกรม

(ค) ดำเนินการเกี่ยวกับงานวิเทศสัมพันธ์และงานห้องสมุด

(ง) ดำเนินการเกี่ยวกับการประสานงานจัดจ้างเอกชนในงานด้านคุ้มครองผู้บริโภคและ ด้านชั้นสูตรสาธารณสุข

(จ) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่เกี่ยวข้องหรือ ที่ได้รับมอบหมาย

(๕) กองยา มีอำนาจหน้าที่

(ก) วิเคราะห์ วิจัย และตรวจพิสูจน์ยา ภาชนะบรรจุยาและอุปกรณ์ทางการแพทย์ เพื่อ ควบคุมคุณภาพและความปลอดภัยให้เป็นไปตามกฎหมายว่าด้วยยา

(ข) วิจัยและพัฒนาเทคโนโลยีการตรวจวิเคราะห์

(ค) จัดทำตำรายาเพื่อใช้อ้างอิงและจัดทำสารมาตรฐานเพื่อใช้ในการตรวจวิเคราะห์

(ง) ควบคุมและตรวจสอบการครอบครองเชื้อเพื่อให้เป็นไปตามกฎหมายว่าด้วยเชื้อโรค และพิษจากสัตว์

(จ) ดำเนินการระบบประกันคุณภาพห้องปฏิบัติการเพื่อควบคุมคุณภาพผลการวิเคราะห์ ภายในกอง

(ฉ) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่เกี่ยวข้องหรือ ที่ได้รับมอบหมาย

(๖) กองรังสีและเครื่องมือแพทย์ มีอำนาจหน้าที่

(ก) ทดสอบ วิเคราะห์วัสดุและเครื่องมือแพทย์เพื่อควบคุมคุณภาพตามกฎหมายว่าด้วย เครื่องมือแพทย์

(ข) ตรวจสอบและวัดปริมาณรังสีจากเครื่องกำเนิดรังสีเพื่อควบคุมให้ถูกต้องและปลอดภัย

(ค) ประเมินคุณภาพเครื่องเอกซเรย์เพื่อการอนุญาตผลิตและใช้พลังงานรังสีเอกซ์

(ง) ทดสอบและเปรียบเทียบเครื่องตรวจวัดรังสีให้มีความแม่นยำในมาตรฐานระดับ เดียวกัน

(จ) ตรวจวัดและวิเคราะห์ปริมาณรังสีประจำบุคคลเพื่อความปลอดภัยของผู้ปฏิบัติงานด้านรังสี

(ฉ) ดำเนินการระบบประกันคุณภาพห้องปฏิบัติการเพื่อควบคุมคุณภาพผลการทดสอบและผลการวิเคราะห์ภายในกอง

(ช) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่เกี่ยวข้องหรือที่ได้รับมอบหมาย

(๓) กองวัตถุเสพติด มีอำนาจหน้าที่

(ก) วิเคราะห์ วิจัย และตรวจพิสูจน์ยาเสพติด วัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท และสารระเหยเพื่อควบคุมคุณภาพและความปลอดภัยให้เป็นไปตามกฎหมายเกี่ยวกับยาเสพติดและกฎหมายว่าด้วยวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท

(ข) วิจัยและพัฒนาเทคโนโลยีการตรวจวิเคราะห์

(ค) ดำเนินการระบบประกันคุณภาพห้องปฏิบัติการเพื่อควบคุมคุณภาพผลการวิเคราะห์ภายในกอง

(ง) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่เกี่ยวข้องหรือที่ได้รับมอบหมาย

(๔) กองอาหาร มีอำนาจหน้าที่

(ก) วิเคราะห์ วิจัยอาหารเพื่อควบคุมคุณภาพและความปลอดภัยให้เป็นไปตามกฎหมายว่าด้วยอาหาร

(ข) วิจัยและพัฒนาเทคโนโลยีการตรวจวิเคราะห์

(ค) ดำเนินการระบบประกันคุณภาพห้องปฏิบัติการเพื่อควบคุมคุณภาพผลการวิเคราะห์ภายในกอง

(ง) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่เกี่ยวข้องหรือที่ได้รับมอบหมาย

(๕) กองอาหารส่งออก มีอำนาจหน้าที่

(ก) วิเคราะห์ วิจัยอาหารส่งออกทุกประเภทเพื่อควบคุมและพัฒนาคุณภาพและความปลอดภัยให้ได้มาตรฐานสากลหรือตามข้อกำหนดของประเทศคู่ค้า และออกหนังสือรับรองคุณภาพอาหารส่งออก

(ข) วิจัยและพัฒนาเทคโนโลยีการวิเคราะห์

(ค) ดำเนินการระบบประกันคุณภาพห้องปฏิบัติการเพื่อควบคุมคุณภาพผลการวิเคราะห์ภายในกอง

(ง) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่เกี่ยวข้องหรือที่ได้รับมอบหมาย

(๑๐) สถาบันวิจัยสมุนไพร มีอำนาจหน้าที่

(ก) ศึกษา วิจัยสมุนไพรและสารสังเคราะห์เลียนแบบธรรมชาติเพื่อนำมาใช้เป็นยา

(ข) ศึกษา วิจัยเพื่อกำหนดมาตรฐานและควบคุมคุณภาพของสมุนไพร

(ค) จัดทำสวนสมุนไพรเพื่อรวบรวมพันธุ์ ทดลองปลูกและขยายพันธุ์

(ง) จัดให้มีศูนย์ข้อมูลและพิพิธภัณฑ์สมุนไพร

(จ) ดำเนินการระบบประกันคุณภาพห้องปฏิบัติการเพื่อควบคุมคุณภาพผลการวิเคราะห์ภายในสถาบันวิจัยสมุนไพร

(ฉ) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่เกี่ยวข้องหรือที่ได้รับมอบหมาย

(๑๑) สถาบันวิจัยวิทยาศาสตร์สาธารณสุข มีอำนาจหน้าที่

(ก) ศึกษา วิจัยเกี่ยวกับสภาพปัญหาด้านวิทยาศาสตร์การแพทย์ และปัญหาด้านสาธารณสุขเพื่อนำไปสู่การกำหนดนโยบายสาธารณสุข และการแก้ปัญหาสาธารณสุขที่สำคัญของประเทศ

(ข) ดำเนินการในฐานะห้องปฏิบัติการอ้างอิงด้านการชันสูตรโรคทางห้องปฏิบัติการ

(ค) สนับสนุนงานระบาดวิทยาของประเทศ โดยการเฝ้าระวังโรคทางห้องปฏิบัติการ

(ง) เป็นศูนย์ข้อมูลเกี่ยวกับจุลชีพทางการแพทย์ของประเทศ

(จ) ดำเนินการระบบประกันคุณภาพห้องปฏิบัติการเพื่อควบคุมคุณภาพผลการวิเคราะห์ภายในสถาบันวิจัยวิทยาศาสตร์สาธารณสุข

(ฉ) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่เกี่ยวข้องหรือที่ได้รับมอบหมาย

(๑๒) สำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ มีอำนาจหน้าที่

(ก) ดำเนินการในฐานะเป็นศูนย์บริหารงานพัฒนาระบบประกันคุณภาพห้องปฏิบัติการด้านคุ้มครองผู้บริโภคและด้านชันสูตรสาธารณสุข

(ข) ตรวจสอบและรับรองมาตรฐานห้องปฏิบัติการด้านคุ้มครองผู้บริโภคและด้านชันสูตรสาธารณสุข

(ค) ติดตาม ตรวจสอบ และประเมินผลการวิเคราะห์ของห้องปฏิบัติการ

(ง) ผลิต จัดหา และควบคุมคุณภาพน้ำยาชั้นสูตรทางห้องปฏิบัติการ รวมทั้งวัสดุที่ใช้ในระบบประกันคุณภาพ

(จ) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่เกี่ยวข้องหรือที่ได้รับมอบหมาย

(๑๓)-(๑๔) ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ขอนแก่น ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ชลบุรี ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์เชียงราย ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์เชียงใหม่ ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ตรัง ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์นครราชสีมา ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์พิษณุโลก ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์สงขลา ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์สมุทรสงคราม ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์สุราษฎร์ธานี ศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์อุดรธานี และศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์อุบลราชธานี มีอำนาจหน้าที่

(ก) ตรวจวิเคราะห์ยา อาหาร เครื่องสำอาง วัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท และสารเสพติด เพื่อควบคุมคุณภาพและความปลอดภัยตามกฎหมาย

(ข) วิเคราะห์สารพิษในวัตถุตัวอย่างและสิ่งแวดล้อม

(ค) ทดสอบ วิเคราะห์เครื่องมือแพทย์และเครื่องกำเนิดรังสี

(ง) ตรวจชั้นสูตรยีนย่นทางพยาธิวิทยาคลินิก

(จ) ศึกษา วิจัยทางวิทยาศาสตร์การแพทย์เพื่อแก้ไขปัญหาทางสาธารณสุขในพื้นที่ที่รับผิดชอบ

(ฉ) ดำเนินการระบบประกันคุณภาพห้องปฏิบัติการเพื่อควบคุมคุณภาพผลการวิเคราะห์ภายในศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์

(ช) สนับสนุนและเผยแพร่ความรู้ทางวิชาการด้านวิทยาศาสตร์การแพทย์และที่เกี่ยวข้อง

(ซ) ปฏิบัติงานร่วมกับหรือสนับสนุนการปฏิบัติงานของหน่วยงานอื่นที่เกี่ยวข้องหรือที่ได้รับมอบหมาย

มาตรา ๗ ให้รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุขรักษาการตามพระราชกฤษฎีกานี้

ผู้รับสนองพระบรมราชโองการ

พลเอก ชวลิต ยงใจยุทธ

นายกรัฐมนตรี



หมายเหตุ :- เหตุผลในการประกาศใช้พระราชกฤษฎีกาฉบับนี้ คือ โดยที่เป็นการสมควรปรับปรุงการแบ่งส่วนราชการภายในกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ กระทรวงสาธารณสุข เสียใหม่ เพื่อให้การปฏิบัติราชการเกิดความคล่องตัวมีประสิทธิภาพ และเหมาะสมกับสภาพงาน และเนื่องจากมาตรา ๘ วรรคสี่ แห่งพระราชบัญญัติระเบียบบริหารราชการแผ่นดิน พ.ศ. ๒๕๓๔ บัญญัติว่า การแบ่งส่วนราชการภายในกรมให้ตราเป็นพระราชกฤษฎีกา และให้ระบุอำนาจหน้าที่ของแต่ละส่วนราชการไว้ในพระราชกฤษฎีกาด้วย จึงจำเป็นต้องตราพระราชกฤษฎีกานี้