

การมีส่วนร่วมของ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ต่อการดำเนินงานของ อย.

เรื่อง แนวทางการดำเนินการเก็บตัวอย่างและตรวจวิเคราะห์อาหาร

วันที่ 16 พฤศจิกายน พ.ศ. 2566 ณ ห้องประชุม 801 ชั้น 8 อาคาร 8 กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์



1. ประเด็นหรือเรื่องในการมีส่วนร่วม

- เพื่อบูรณาการแผนการเก็บตัวอย่างผลิตภัณฑ์อาหาร และกำหนดแนวทางการดำเนินงานร่วมกันเพื่อเพิ่มประสิทธิภาพการดำเนินงานระหว่างกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ (กรม วพ.) และ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (อย.)
- ทำความตกลงในด้านการรายงานและแปรผลการตรวจวิเคราะห์ให้สอดคล้องเป็นไปตามกฎหมายอาหาร
- การใช้งานระบบการรายงานผลการทดสอบทาง iLab Plus เพื่อความสะดวกรวดเร็วในการรับรายงานผล

2. สรุปข้อมูลของผู้มีส่วนร่วม Key Stakeholder ได้แก่

- ผู้อำนวยการสำนักคุณภาพและความปลอดภัยอาหาร (สคอ.) กรม วพ.
- ผู้อำนวยการกองด้านอาหารและยา และคณะเจ้าหน้าที่กองด้านอาหารและยา อย.
- ผู้อำนวยการกองอาหาร และคณะเจ้าหน้าที่กองอาหาร อย.
- ผู้เชี่ยวชาญด้านพัฒนาระบบนำเข้า-ส่งออกผลิตภัณฑ์สุขภาพ อย.
- ผู้เชี่ยวชาญด้านพัฒนาระบบกำกับดูแลผลิตภัณฑ์หลังออกสู่ตลาด อย.
- ผู้แทนกองส่งเสริมงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพในส่วนภูมิภาคและท้องถิ่น อย.

3. ผลจากการมีส่วนร่วม

- จะมีการบูรณาการแผนการเก็บตัวอย่างอาหารร่วมกันระหว่าง อย. ได้แก่ กองอาหาร กองด้านอาหารและยา และกองส่งเสริมงานคุ้มครองผู้บริโภคด้านผลิตภัณฑ์สุขภาพในส่วนภูมิภาคและท้องถิ่น ในแต่ละเดือนร่วมกัน โดยไม่ให้เกิด capacity ต่อเดือนที่กรม วพ. กำหนดไว้ เพื่อความรวดเร็วในการรับรายงานผลการทดสอบ
- กรม วพ. จะเพิ่มบริการจัดเจ้าหน้าที่ไว้สำหรับรับตัวอย่างกรณีจำเป็นเร่งด่วนตามที่ อย. ร้องขอ โดยขอให้มีการประสานงานกันล่วงหน้าในกรณีที่ อย. นำส่งตัวอย่างนอกเวลาราชการ และจะเร่งดำเนินการตรวจวิเคราะห์และรายงานให้ อย. ทราบโดยเร็วที่สุดภายใน 3-7 วัน (แล้วแต่วิธีวิเคราะห์) เพื่อคุ้มครองผู้บริโภคได้ทันกับสถานการณ์
- การรายงานและแปรผลการตรวจวิเคราะห์ สคอ. จะระบุค่า LOD, LOQ ไว้ที่หมายเหตุของรายงาน กรณีที่ต้องอ่านผลวิเคราะห์แล้วนำค่าดังกล่าวประกอบการแปรผลเพื่อให้การดำเนินการทางกฎหมายเป็นไปอย่างถูกต้อง
- ผลการตรวจวิเคราะห์ กรณีไม่ผ่านมาตรฐาน ทุกรายการ อย.และ กรม วพ. จะร่วมกันทวนสอบให้แน่ชัดก่อนการดำเนินการอย่างหนึ่งอย่างใด เช่น การดำเนินคดี การสื่อสารมวลชน เป็นต้น
- กรม วพ. จะดำเนินการจัดทำแผนและพัฒนาวิธีการตรวจวิเคราะห์ให้เป็นไปตามข้อกำหนดของประกาศกระทรวงสาธารณสุข เพื่อเพิ่มประสิทธิภาพในการบังคับใช้กฎหมาย และคุ้มครองผู้บริโภค ตามที่ อย. ร้องขอ

4. การนำผลจากการมีส่วนร่วมไปปรับปรุงพัฒนาการดำเนินงานของหน่วยงาน

- การดำเนินการร่วมกันในการนำส่งตัวอย่างอาหาร การตรวจวิเคราะห์ และการรายงานผล จะมีความรวดเร็ว ถูกต้อง และเป็นไปตามข้อกำหนด ทำให้เกิดประสิทธิภาพในการดำเนินงานคุ้มครองผู้บริโภคต่อไป