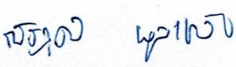


แบบฟอร์มการขอเผยแพร่ข้อมูลผ่านเว็บไซต์ของหน่วยงานในราชการ
ตามประกาศโรงพยาบาลเหล่าเสือโก้ก จังหวัดอุบลราชธานี
เรื่อง แนวทางการเผยแพร่ข้อมูลต่อสาธารณะผ่านเว็บไซต์ของหน่วยงาน พ.ศ. 2566

แบบฟอร์มการขอเผยแพร่ข้อมูลผ่านเว็บไซต์ของโรงพยาบาลเหล่าเสือโก้ก จังหวัดอุบลราชธานี	
ชื่อหน่วยงาน : โรงพยาบาลเหล่าเสือโก้ก อำเภอเหล่าเสือโก้ก จังหวัดอุบลราชธานี วัน/เดือน/ปี : 22 มีนาคม 2566 ดำเนินการให้แล้วเสร็จภายในวันที่ 22 มีนาคม 2566 หัวข้อ: ขออนุญาตเผยแพร่ข้อมูลผ่านเว็บไซต์ของหน่วยงาน 1.รายละเอียดข้อมูล (โดยสรุปหรือเอกสารแนบ) ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง เกณฑ์จริยธรรมการจัดซื้อจัดหาและการส่งเสริมการขายยา และเวชภัณฑ์ที่มีค่าใช้จ่ายของกระทรวงสาธารณสุข พ.ศ. 2564 ลงวันที่ 9 เมษายน พ.ศ. 2564 (ฉบับประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 15 พฤษภาคม 2564) 2. Linkภายนอก: ไม่มี หมายเหตุ:..... 	
1. ผู้รับผิดชอบการให้ข้อมูล  (นางวีรยา อุ่นท้าว) ตำแหน่ง นักวิชาการพัสดุ วันที่ 22 มีนาคม 2566	2. ผู้ตรวจสอบ-เห็นชอบรับรองข้อมูล (หัวหน้า)  (นางพัชรา เดชาวัตร) ตำแหน่ง นักจัดการงานทั่วไปชำนาญการ วันที่ 22 มีนาคม 2566
3. ผู้ตรวจสอบ-เห็นชอบรับรองข้อมูล(คณะทำงาน)  (นางสาวจินตนา บุญสุข) ตำแหน่ง นักวิชาการเงินและบัญชี วันที่ 22 มีนาคม 2566	4. ผู้อนุมัติให้ดำเนินการเผยแพร่  (นายณัฐวุฒิ พูลเขาล้าน) นายแพทย์ชำนาญการ รักษาการในตำแหน่ง ผู้อำนวยการโรงพยาบาลเหล่าเสือโก้ก
5. ผู้ดำเนินการขึ้นเผยแพร่ผ่านเว็บไซต์โรงพยาบาลเหล่าเสือโก้ก ได้ดำเนินการเผยแพร่แล้วเมื่อวันที่ วันที่ 22 มีนาคม 2566 เวลา 16.30 น. สามารถดำเนินการได้(/) ปกติ () ไม่ปกติเนื่องจาก.....  (นางวีรยา อุ่นท้าว) ตำแหน่ง นักวิชาการพัสดุ วันที่ 22 มีนาคม 2566	



บันทึกข้อความ

ส่วนราชการ โรงพยาบาลเหล่าเสือโก้ก

ที่ อบ ๐๐๓๓.๐๐๑.๓๑/คช๕

วันที่ ๒๒ มีนาคม ๒๕๖๖

เรื่อง รายงานผลการประเมินการดำเนินงานตามแนวทางปฏิบัติของหน่วยงาน ในปีงบประมาณ พ.ศ.๒๕๖๕-๒๕๖๖ ตามเกณฑ์จริยธรรมการจัดซื้อจัดหาและการส่งเสริมการขายยาและเวชภัณฑ์ที่มีใช้ยาของกระทรวงสาธารณสุข พ.ศ.๒๕๖๔

เรียน ผู้อำนวยการโรงพยาบาลเหล่าเสือโก้ก

ตามที่ศูนย์ปฏิบัติการต่อต้านการทุจริตกระทรวงสาธารณสุข ได้กำหนดให้ทุกหน่วยงาน ดำเนินการประเมินคุณธรรมและความโปร่งใสในการดำเนินงานของหน่วยงานภาครัฐ (Integrity and Transparency Assessment) โดยตัวชี้วัดที่ ๕ การป้องกันการรับสินบน MOIT๑๓ กำหนดให้หน่วยงาน ประเมินการดำเนินการตามแนวทางปฏิบัติของหน่วยงาน ในปีงบประมาณ ๒๕๖๕-๒๕๖๖ ตามเกณฑ์ จริยธรรมการจัดซื้อจัดหาและการส่งเสริมการขายยาและเวชภัณฑ์ที่มีใช้ยาของกระทรวงสาธารณสุข พ.ศ. ๒๕๖๔

ในการนี้ กลุ่มงานบริหาร ได้ดำเนินการประเมินการปฏิบัติตามเกณฑ์จริยธรรมการจัดซื้อ จัดหาและการส่งเสริมการขายยาและเวชภัณฑ์ที่มีใช้ยาของกระทรวงสาธารณสุข พ.ศ. ๒๕๖๔ ของ โรงพยาบาลเหล่าเสือโก้ก แล้ว

จึงเรียนมาเพื่อโปรดพิจารณา หากเห็นชอบขอได้โปรด

๑. รับทราบรายงานการประเมินการดำเนินการตามแนวทางปฏิบัติของโรงพยาบาล เหล่าเสือโก้ก ในปีงบประมาณ ๒๕๖๕-๒๕๖๖ ตามเกณฑ์จริยธรรมการจัดซื้อจัดหาและการส่งเสริมการขาย ยาและเวชภัณฑ์ที่มีใช้ยาของกระทรวงสาธารณสุข พ.ศ. ๒๕๖๔

๒. อนุญาตให้นำรายงานผลการประเมินดังกล่าวขึ้นเผยแพร่บนเว็บไซต์ของโรงพยาบาล เหล่าเสือโก้ก

จึงเรียนมาเพื่อโปรดพิจารณา

(นางวีรยา อุ่นท้าว)
นักวิชาการพัสดุ

เรียน ผู้อำนวยการโรงพยาบาลเหล่าเสือโก้ก
-เพื่อโปรดทราบ

(นางพัชรา เดชาวัตร)
นักจัดการงานทั่วไปชำนาญการ
หัวหน้ากลุ่มงานบริหารทั่วไป

ทราบ

(นายณัฐวุฒิ พูลเขาล้าน)
นายแพทย์ชำนาญการ รักษาการในตำแหน่ง
ผู้อำนวยการโรงพยาบาลเหล่าเสือโก้ก

https://docs.google.com/forms/d/e/1FAIpQLSdHb8gC2M3j5rV8eFhdc710qEE5eAq21YwZw3pQ/vevform



“จุดพลังแห่งความร่วมมือ”
The Power of Collaboration

โรงพยาบาลศูนย์ โรงพยาบาลทั่วไป และโรงพยาบาลชุมชน ประเมินการดำเนินงานตามแนวทางปฏิบัติของหน่วยงาน ในปีงบประมาณ พ.ศ. 2565-2566 ตามเกณฑ์จริยธรรมการจัดซื้อจัดจ้างและการส่งเสริมการขายยาและเวชภัณฑ์ที่มีขายของกระทรวงสาธารณสุข พ.ศ. 2564

คำชี้แจง
แบบประเมินนี้ มีวัตถุประสงค์เพื่อประเมินการนำเกณฑ์จริยธรรมการจัดซื้อจัดจ้างและการส่งเสริมการขายยาและเวชภัณฑ์ที่มีขายของกระทรวงสาธารณสุข พ.ศ. 2564 ของหน่วยงานในสังกัดกระทรวงสาธารณสุขไปปฏิบัติ เพื่อสนับสนุนการดำเนินงานภายในหน่วยงาน โดยพิจารณาจากหลักฐานที่แสดงให้เห็นว่ามีการดำเนินการได้อย่างโปร่งใสและเป็นธรรม

veeraya2016@gmail.com กดปุ่มส่ง

ชื่อเป็น *

อีเมล *

veeraya2016@hotmail.com

ประเภทหน่วยงาน *

https://docs.google.com/forms/d/e/1FAIpQLSdHb8gC2M3j5rV8eFhdc710qEE5eAq21YwZw3pQ/vevform

ประเภทหน่วยงาน *

☐ โรงพยาบาลศูนย์
☐ โรงพยาบาลทั่วไป
☒ โรงพยาบาลชุมชน

ชื่อหน่วยงาน *

โรงพยาบาลเฉลิมฉัตร

จังหวัด *

อุบลราชธานี

เขตสุขภาพ *

☐ เขตสุขภาพที่ 1
☐ เขตสุขภาพที่ 2
☐ เขตสุขภาพที่ 3
☐ เขตสุขภาพที่ 4
☐ เขตสุขภาพที่ 5
☐ เขตสุขภาพที่ 6
☐ เขตสุขภาพที่ 7
☐ เขตสุขภาพที่ 8
☐ เขตสุขภาพที่ 9

โรงพยาบาลศูนย์ โรงพยาบาลทั่วไป และโรงพยาบาลชุมชน ประเมินการดำเนินงานตามแนวทางปฏิบัติของหน่วยงาน ในปีงบประมาณ พ.ศ. 2565-2566 ตามเกณฑ์จริยธรรมการจัดซื้อจัดหาและการส่งเสริมการขายยาและเวชภัณฑ์ที่มีค่าใช้จ่ายของกระทรวงสาธารณสุข พ.ศ. 2564

ชื่อหน่วยงาน *

คุณสมชาย หนึ่ง

เขตสุขภาพ *

☐ เขตสุขภาพที่ 1
☐ เขตสุขภาพที่ 2
☐ เขตสุขภาพที่ 3
☐ เขตสุขภาพที่ 4
☐ เขตสุขภาพที่ 5
☐ เขตสุขภาพที่ 6
☐ เขตสุขภาพที่ 7
☐ เขตสุขภาพที่ 8
☐ เขตสุขภาพที่ 9
☒ เขตสุขภาพที่ 10
☐ เขตสุขภาพที่ 11
☐ เขตสุขภาพที่ 12

หน้า 13

สำนักงานส่งเสริมการแพทย์

พ.ศ. 2565-2566

เอกสารนี้เป็นเอกสารราชการ - ห้ามเผยแพร่โดยไม่ได้รับอนุญาต - ห้ามเผยแพร่โดยไม่ได้รับอนุญาต

Google ฟอรัม

2023 The Power of Collaboration

โรงพยาบาลศูนย์ โรงพยาบาลทั่วไป และโรงพยาบาลชุมชน ประเมินการดำเนินงานตามแนวทางปฏิบัติของหน่วยงาน ในปีงบประมาณ พ.ศ. 2565-2566 ตามเกณฑ์จริยธรรมการจัดซื้อจัดหาและการส่งเสริมการขายยาและเวชภัณฑ์ที่มีค่าใช้จ่ายของกระทรวงสาธารณสุข พ.ศ. 2564

veeray29037@gmail.com ฉบับนี้ถูกแก้ไข

* ยืนยัน

โปรดประเมินการปฏิบัติงานตามข้อจริยธรรม ตามตัวข้อต่อไปนี้ สำหรับสิ่งที่ถือว่า "มี" ให้แนบหลักฐานหลักฐานที่มีดำเนินการในปีงบประมาณ พ.ศ. 2565-ปีงบประมาณ พ.ศ. 2566 ประกอบด้วย

1. มีการจัดทำแนวปฏิบัติตามเกณฑ์จริยธรรมการจัดซื้อจัดหาและการส่งเสริมการขายยา และเวชภัณฑ์ที่มีค่าใช้จ่ายของกระทรวงสาธารณสุข พ.ศ. 2564 ที่ **ประกาศเป็นเอกสารแนบ** มีขั้นตอนการปฏิบัติงานที่ชัดเจน

☒ มี
☐ ไม่มี

หลักฐาน : ขอให้เป็นฉบับจริงของแนวปฏิบัติที่หน่วยงานจัดทำขึ้นตามเกณฑ์จริยธรรมการจัดซื้อจัดหาและการส่งเสริมการขายยาและเวชภัณฑ์ที่มีค่าใช้จ่ายของกระทรวงสาธารณสุข พ.ศ. 2564 แยกตามหน่วยงานที่รับผิดชอบไปเป็นแบบ (เช่น เว็บไซต์หรือเอกสารหน่วยงาน หน่วยงานหรือหน้าเว็บ OPD ฯลฯ) กรณีที่มีการดำเนินการ ให้ใส่เครื่องหมาย -)

vcera290637@gmail.com *จำเป็น

โปรดประเมินการปฏิบัติงานตามข้อเท็จจริงตาม ข้อควมข้อต่อไปนี้ สำหรับข้อเท็จจริงว่า "มี" ไม่
 แบบกับข้อเท็จจริงตามที่กล่าวถึงในการดำเนินการในปีงบประมาณ พ.ศ. 2565 ปีงบประมาณ พ.ศ.
 2566 โปรดตอบด้วย

2. มีนโยบาย หรือการจัดสรรเพิ่มเติมบุคลากรที่มีคุณวุฒิ และประสบการณ์ที่
 เกี่ยวข้องกับกิจกรรมในประเด็นการขับเคลื่อนระหว่างผลประโยชน์ส่วนตัวกับผลประโยชน์
 ส่วนรวม

☒ มี

☐ ไม่มี

หลักฐาน : ขอให้แนบสิ่งกี่ยวข้องหรือตัวประกอบอื่นที่เกี่ยวข้องกับการจัดการ การ
 ประเมินกิจกรรม การกำหนดการจัดสรรงานเพื่อประโยชน์ส่วนรวมและบุคลากรที่
 บุคลากรที่เกี่ยวข้องตามข้อเท็จจริงนี้ ได้มีความเข้าใจเรื่องการจัดกิจกรรมระหว่าง
 ประโยชน์ส่วนตัวกับผลประโยชน์ส่วนรวม

เอกสารที่แนบมาว่าด้วยการดำเนินการเพื่อประโยชน์ส่วนรวมในการประชุมเชิง
 ศึกษาร่วมหรือแลกเปลี่ยนเรียนรู้ของโรงพยาบาลหรือไม่
 มีการจัดกิจกรรมหรือไม่ PLEASE

(กรณีไม่มีการดำเนินการ ให้ใส่เครื่องหมาย -)

กลับ ปิดไป

กำลังตอบข้อ 3

ทำแบบสอบถาม Google Forms

ผลการสำรวจความคิดเห็นของ Google Forms: 25/05/2565 10:00:00 AM

Google Forms

vcera290637@gmail.com *จำเป็น

ขอตอบข้อ 1 เรื่องประโยชน์ของโรงพยาบาล

ขยายและเวชภัณฑ์ที่มีใช้ยาของกระทรวง
 สาธารณสุข พ.ศ. 2564

vcera290637@gmail.com *จำเป็น

โปรดประเมินการปฏิบัติงานตามข้อเท็จจริงตาม ข้อควมข้อต่อไปนี้ สำหรับข้อเท็จจริงว่า "มี" ไม่
 แบบกับข้อเท็จจริงตามที่กล่าวถึงในการดำเนินการในปีงบประมาณ พ.ศ. 2565 ปีงบประมาณ พ.ศ.
 2566 โปรดตอบด้วย

3. มีแผนปฏิบัติการเพื่อประเมินความเหมาะสมของการใช้ยา (Drug Use Evaluation) ที่เป็น
 ปัญหาของโรงพยาบาล อย่างน้อยปีละ 1 รายการ

☒ มี

☐ ไม่มี

หลักฐาน : ขอให้แนบสิ่งกี่ยวข้องหรือตัวประกอบอื่นที่เกี่ยวข้องกับการใช้ยา (Drug Use
 Evaluation)

ผลการประเมินเกี่ยวกับยาเสพติดว่ามีความเสี่ยงต่อผู้ป่วย มีความผิดปกติหรือไม่ มี
 ผลการวิจัยหรือข้อมูลใดที่เกี่ยวข้องกับความปลอดภัยหรือไม่

(กรณีไม่มีการดำเนินการ ให้ใส่เครื่องหมาย -)

สำหรับข้อ 3

กลับ ปิดไป

กำลังตอบข้อ 4

ทำแบบสอบถาม Google Forms

ผลการสำรวจความคิดเห็นของ Google Forms: 25/05/2565 10:00:00 AM

Google Forms

โรงพยาบาลศูนย์ โรงพยาบาลทั่วไป และโรงพยาบาลชุมชน ประเมินการดำเนินงานตามแนวทางปฏิบัติของหน่วยงาน ในปีงบประมาณ พ.ศ. 2565-2566 ตามเกณฑ์จริยธรรมการจัดซื้อจัดหาและการส่งเสริมการขายยาและเวชภัณฑ์ที่มีขายของกระทรวงสาธารณสุข พ.ศ. 2564

veryaya296827@gmail.com ฉบับนี้ยังอยู่

จำนวน

โปรดประเมินการปฏิบัติตามเกณฑ์จริยธรรมฯ ตามหัวข้อต่อไปนี้ สำหรับข้อที่ตอบว่า "มี" ให้แนบหลักฐานหลักฐานที่มีการดำเนินการในปีงบประมาณ พ.ศ. 2565-2566 โดยประมาณ พ.ศ. 2566 โปรดแนบหลักฐาน

4. ในปีงบประมาณที่ผ่านมา มีระบบการแจ้งข้อมูลการสั่งใช้ยานำเข้าแพทย์หรือที่มีปริมาณที่สูงหรือต่ำผิดปกติ

เขียนเพิ่มเติม

☒ มี

☐ ไม่มี

หลักฐาน : ขอได้แนบสิ่งที่แนบส่งเรื่องเรียน หรือรายงานการประชุมเพื่อพิจารณา ติดตามการสั่งใช้ยาที่โรงพยาบาลหรือที่มีปริมาณที่สูงหรือต่ำผิดปกติ หรือการปรับปรุงให้บริการ (กรณีไม่มีการดำเนินการ ให้ใส่เครื่องหมาย -)

เพิ่ม ลดไป

ถ้าตอบไม่ได้

ท่านส่งคำถามไป Google 4 ข้อ

เมื่อใช้ Google เพื่อค้นหาข้อมูล กรุณาตรวจสอบ - ข้อมูลที่เชื่อถือได้ - ข้อมูลที่เชื่อถือได้

Google ฟอร์ม

ITA 2023 "จุดพลังแห่งความร่วมมือ" The Power of Collaboration

โรงพยาบาลศูนย์ โรงพยาบาลทั่วไป และโรงพยาบาลชุมชน ประเมินการดำเนินงานตามแนวทางปฏิบัติของหน่วยงาน ในปีงบประมาณ พ.ศ. 2565-2566 ตามเกณฑ์จริยธรรมการจัดซื้อจัดหาและการส่งเสริมการขายยาและเวชภัณฑ์ที่มีขายของกระทรวงสาธารณสุข พ.ศ. 2564

veryaya296827@gmail.com ฉบับนี้ยังอยู่

จำนวน

โปรดประเมินการปฏิบัติตามเกณฑ์จริยธรรมฯ ตามหัวข้อต่อไปนี้ สำหรับข้อที่ตอบว่า "มี" ให้แนบหลักฐานหลักฐานที่มีการดำเนินการในปีงบประมาณ พ.ศ. 2565-2566 โดยประมาณ พ.ศ. 2566 โปรดแนบหลักฐาน

5. เมื่อมีการส่งเสริมการสั่งใช้ยานำเข้าแพทย์ถึงแก่เจตจำนง

☒ มี

☐ ไม่มี

หลักฐาน (1) : ขอได้แนบสิ่งที่แนบส่งเรื่องเรียนหรือรายงานเข้าในบัญชีของโรงพยาบาล (กรณีไม่มีการดำเนินการ ให้ใส่เครื่องหมาย -)

พยาบาลชุมชน ประเมินการดำเนินงานตาม
แนวทางปฏิบัติของหน่วยงาน ใน
ปีงบประมาณ พ.ศ. 2565-2566 ตามเกณฑ์
จริยธรรมการจัดซื้อจัดหาและการส่งเสริมการ
ขายยาและเวชภัณฑ์ที่มีใช้ยาของกระทรวง
สาธารณสุข พ.ศ. 2564

จะรายช296627@gmail.com สืบค้นได้    

*จำเป็น

โปรดประเมินการปฏิบัติงานตามเกณฑ์จริยธรรมฯ ตามหัวข้อต่อไปนี้ สำหรับข้อที่ตอบว่า "มี" ให้
แนบหลักฐานหลักฐานที่มีการดำเนินการในปีงบประมาณ พ.ศ. 2565 ปีงบประมาณ พ.ศ.
2566 โปรดตอบด้วย

6. มีคณะกรรมการส่งเสริมการระดมทุน (PTC Committee) เพื่อคณะกรรมการที่ขึ้นชื่อ
ขึ้นเป็นผู้นำดำเนินการคัดเลือกยา/เวชภัณฑ์ที่ใช้ข้อมูลที่มีหลักฐานทางวิชาการที่ใช้ได้
ประโยชน์แก่ผู้ป่วย ไม่มุ่งหวังผลประโยชน์ส่วนตนหรือผู้อื่น ไม่ยึดกับบริษัทใดบริษัท
หนึ่ง

☒ มี

☐ ไม่มี

หลักฐาน (1) : ขอให้เป็นเชิงตัวเลขและเชิงกระบวนการ *

(กรณีไม่มีหลักฐานการ ไม่ใส่เครื่องหมาย -)

.....

หลักฐาน (2) : ขอให้เป็นเชิงภาพจนผลการประชุมที่มีการประชุมเรื่องการค้าเลือก
รายการยา

Assistant: Vithorn
093 933 700 000 000 000 000

โรงพยาบาลเหล่าเสือโก้ก
เลขที่รับ 284 ลงวันที่รับ 22 พ.ย. 65
เวลารับ 15:26 ผู้รับหนังสือ 15:26



ที่ สธ ๐๒๑๗/ว ๙๙๐

ถึง สำนักงานสาธารณสุขจังหวัด โรงพยาบาลศูนย์ โรงพยาบาลทั่วไป สำนักงานสาธารณสุขอำเภอ
โรงพยาบาลชุมชนทุกแห่ง และสำนักงานเขตสุขภาพที่ ๑-๑๓

กระทรวงสาธารณสุข ขอส่งประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง เกณฑ์จริยธรรมการจัดซื้อ
จัดหาและการส่งเสริมการขายยาและเวชภัณฑ์ที่มีใขยาของกระทรวงสาธารณสุข พ.ศ. ๒๕๖๔ ลงวันที่
๙ เมษายน พ.ศ. ๒๕๖๔ ที่ประกาศลงในราชกิจจานุเบกษา เล่มที่ ๑๓๘ ตอนพิเศษ ๑๐๔ ง ลงวันที่
๑๕ พฤษภาคม ๒๕๖๔ มีผลใช้บังคับตั้งแต่วันที่ ๑๖ พฤษภาคม ๒๕๖๔ เป็นต้นไป ฉบับภาษาอังกฤษ
เพื่อให้ทุกหน่วยงานในสังกัดกระทรวงสาธารณสุข ใช้เกณฑ์จริยธรรมการจัดซื้อจัดหาและการส่งเสริม
การขายยาและเวชภัณฑ์ที่มีใขยาของกระทรวงสาธารณสุข พ.ศ. ๒๕๖๔ เป็นกลยุทธ์เสริมสร้างธรรมาภิบาล
ระบบจัดซื้อและควบคุมค่าใช้จ่ายด้านยาของสถานพยาบาล ปลุกจิตสำนึกบุคลากรที่มีความเกี่ยวข้องและส่งเสริม
การมีส่วนร่วมของภาคประชาชน และร่วมประชาสัมพันธ์เผยแพร่ความรู้เกี่ยวกับเกณฑ์จริยธรรมให้บุคลากร
ในสังกัดรับทราบ ตลอดจนประกาศเจตนารมณ์ร่วมกันในการปฏิบัติตามเกณฑ์จริยธรรมการจัดซื้อจัดหา
และการส่งเสริมการขายยาและเวชภัณฑ์ที่มีใขยาของกระทรวงสาธารณสุข พ.ศ. ๒๕๖๔ รายละเอียดตามเอกสาร
ที่แนบนี้ สามารถเรียกดูเอกสารได้ที่ลิงก์ย่อ <https://moph.cc/Uvox1f-WK> หรือรหัสคิวอาร์ (QR Code)
ท้ายเอกสาร

จึงเรียนมาเพื่อโปรดทราบ และแจ้งผู้เกี่ยวข้องทราบต่อไป



สำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุข
ศูนย์ปฏิบัติการต่อต้านการทุจริต กระทรวงสาธารณสุข
โทรศัพท์ ๐ ๒๕๕๐ ๑๓๓๐
โทรสาร ๐ ๒๕๕๐ ๑๓๓๐

สืบ ผอ.รพ.เหล่าเสือโก้ก
- เพื่อดำเนินการตามแผนรณรงค์
(ใน) ส่วนที่ ๑๖ ของแผนรณรงค์ฯ พ.ศ. ๖๖-๖๗
โดยให้เจ้าหน้าที่สาธารณสุข
เพื่อโปรด () รวบ () ทิวารณานุมัติ () ทิวารณาลงนาม
() ทิวารณามอบมอบ...ดำเนินการ
ลงชื่อ... วันที่ 30 พ.ค. 65
() ทราบ () อนุมัติ () ขอมอบตามเสนอ
ลงชื่อ... วันที่ 30 พ.ค. 65

Notification of the Ministry of Public Health

Re: Ethical Criteria for Drug and Non-Drug Medical Supply Procurement
and Promotion of the Ministry of Public Health,
B.E. 2564 (2021)

Unethical procurement and promotion of drug and medical supplies and irrational drug use leading to unnecessary consumption of drugs and non-drug medical supplies at exorbitant prices are part of the problems of patient access to essential drugs and Thailand's rising health care expenditures. Unethical promotion has drawn public health personnel into a variety of complex forms of conflict of interest, such as receiving directly and indirectly benefits from drug or non-drug medical supply companies such as pecuniary benefits, gifts, overseas trips, etc. The fact that sales promotion during procurement process and irrational use of drugs and non-drug medical supplies have become normal practices in the Thai society has also led to a misunderstanding among public health personnel that such benefits are within their right without realizing the negative impacts of such practices on government budgets, good governance of the pharmaceutical, system and the overall health system.

The Ministry of Public Health has issued the Notification of the Ministry of Public Health Re: Ethical Criteria for Drug and Non-Drug Medical Supply Procurement and Promotion of the Ministry of Public Health, B.E. 2564 (2021) as an operational guideline for the good governance practices of the government agencies, work and service units under the Ministry of Public Health as well as drug prescribers, public health professionals and personnel involved in the procurement process, use of drugs and non-drug medical supplies.

The National Anti-Corruption Commission of Thailand (NACC) had conducted a study on measures to prevent corruption in the Civil Servant Medical Benefit Scheme (CSMBS) drug reimbursement process on June 2017. The study found that almost all work and service units under the Ministry of Public Health have established guidelines that comply with the Ethical Criteria for Drug and Non-Drug Medical Supply Procurement and Promotion of the Ministry of Public Health, B.E. 2564 (2021). It also found them to strictly observe the Ministry of Finance Regulations on Acceptance of Cash or Property Donation to the State, B.E. 2526 (1983) and the Ministry of Public Health Regulations on Service Fees of the Service Units under the Ministry of Public Health, B.E. 2536 (1993) and its amendments in their handling of donation from drug companies, but there is a lack of documentation system for information on donated properties to hospitals under the Ministry of Public Health. Investigations conducted by the Office of Public Sector Anti-Corruption Commission (PACC) and the Department of Special Investigation found corruption networks among three groups of people: CSMBS users and their relatives, hospital personnel, and drug companies. Moreover, NACC had presented

2.2.2 The professional councils relating to the provision of public health services shall establish ethical criteria relating to drug promotion and dispensing that are in keeping with the relevant professional ethics.

2.2.3 Employ ethical criteria as a strategy to promote good governance in the procurement system and control the hospital's pharmaceutical expenditure.

2.3 Raise relevant personnel conscience and promote public engagement:

2.3.1 The work units' original affiliation shall publicize and disseminate knowledge on ethical criteria for personnel acknowledgement and declare mutual intention to observe the ethical criteria.

2.3.2 Hospitals shall publicize and disseminate knowledge on the ethical criteria, drug promotion and rational drug use in easy-to-understand media formats, establish a network consisting of hospital personnel and the public. Monitor and scrutinize drug promotion operations and irrational drug use. Establish channels for filing direct complaint and notification of criminal acts to responsible work units.

2.3.3 The Comptroller General Department shall publicize and disseminate knowledge on the exercising of CSMBS rights to entitled persons for correct understanding and practices and avoidance of dishonest use of their rights.

2.4 Establish proper internal audit standards for the private sector to prevent inappropriate drug promotion.

On 12 September 2017, the Cabinet passed a resolution to approve NACC's recommendations and appoint the Ministry of Public Health as the principal agency, in conjunction with other related agencies, for the driving of compliance with the Ethical Criteria for the Procurement and Sales Promotion of Drugs and Non-Drug Medical Supplies of the Ministry of Public Health, B.E. 2557 (2014). The Ministry shall be responsible for its enforcement in order to prevent the aforementioned corruption.

Whereas it is deemed expedient to revise the Ethical Criteria for the Procurement and Sales Promotion of Drugs and Non-Drug Medical Supplies of the Ministry of Public Health for compliance with the Cabinet's resolution and enforcement on the government agencies, work and service units under to the Ministry of Public Health for strict observation in order to prevent any conflict of interest in the procurement and promotion of drugs and non-drug medical supplies, dishonest performance of duties or misconduct against the official position and duties, as well as for the provision of positive role models for other work units.

By virtue of Section 20 of the State Administration Act, B.E. 2534 (1991), as amended by the State Administration Act (No. 5), B.E. 2545 (2002), in conjunction with the intention of Section 128 of the Organic Act on Anti-Corruption, B.E. 2561 (2018), the Minister of Public

"statement" means a narrative or fact presented in the form of alphabets, numbers, pictures, films, lights, sounds, marks or any other forms to communicate meanings on their own or through any other methods or media;

"gift" means a benefit in the form of an asset, object or souvenir that a drug or non-drug medical supply company presented to a person for commercial benefits;

"drug and non-drug free sample" means a drug and non-drug free sample distributed to a person, government agency, work unit or service unit to familiarize them with its appearance and characteristic in order to enhance their clinical experiences, except for those distributed for a study or research purpose (in the case where such free samples are provided for procurement consideration);

"other benefits that may be calculated as cash benefits" means a valuable object as well as the benefits of a discount, entertainment, service, training or any other benefits of the same nature or any acts that result in the person having received any benefits that may be calculated as cash benefits or an exemption from any expense, as prescribed by the Notification of the National Anti-Corruption Commission Re: Criteria for the Acceptance of Properties or Other Benefits under the Ethical Criteria of State Officials, B.E. 2563 (2020);

"normal custom" means a festival or an important day on which gifts may be exchanged, including an opportunity for people to offer congratulation, gratitude, welcoming reception, condolence or assistance which are acceptable social manners;

"prescriber" means a government officer who is a medical professional or other type of public health personnel with the rights or duties to prescribe drugs and non-drug medical supplies;

"professional" means a government officer who practices the art of healing, dentistry, pharmacy, nursing, medical technology, physical therapy, Thai traditional medicine, community public health and a professional or practitioner in other branches of the art of healing pursuant to the royal decrees issued under the law on the practice of the art of healing;

"drug company representative" or drug and non-drug medical supply sales representative means a representative of a drug company and a distributor of non-drug medical supplies whose duties are to meet professionals to present information on drugs and non-drug medical supplies;

"drug or non-drug medical supply company" means a company, an ordinary person or a juristic person or an organization relating to the production, import and sale of drugs and non-drug medical supplies both domestically and internationally (including a drug or non-drug medical supply company relating to a foundation, association, organization, etc.) as well as the Government Pharmaceutical Organization;

"administrator" means a government officer who has the power to make a decision, sign or order a selection, purchase, and procurement of drugs and non-drug medical supplies of a hospital or work unit;

(1.2) anything with academic benefit to the medical and public health services as well as patient benefits can be accepted on behalf of their hospital or work unit.

Clause 8 Prescribers must not commercially present themselves to the public in an advertisement or drug and non-drug medical supply promotion.

Clause 9 Prescribers must not accept support directly from a drug or non-drug medical supply company to attend an academic meeting, conference, training or study visit, both locally and internationally.

Clause 10 Prescribers must disclose their beneficial relationship with a drug or non-drug medical supply company when presenting their academic opinions about such drugs and non-drug medical supplies to the public either verbally or in writing or through any other means.

Clause 11 Prescribers can accept research support the work unit's or service unit's support acceptance and regulation systems.

Clause 12 In giving drug and non-drug medical supply free samples to patients or work units, prescribers must give primary consideration to patient benefits and safety and must not do so for their own personal benefits. Such practice shall be carried out through the regulatory system for the acceptance and dispensing of drug and non-drug medical supply free samples of the government agency, work unit or service unit. The system should be a verifiable system.

Clause 13 When issuing a prescription, prescribers must use the drug common names.

CHAPTER 2

Administrator or the authority

Clause 14 Administrators or the authority must insist that the work units under their supervision shall strictly observe the ethical criteria by establishing guidelines that are in keeping with but not lower in standard than the present ethical criteria and post them as written announcement in conspicuous places for personnel acknowledgement.

Clause 15 Administrators and the authority must formulate policies and establish a good governance system to prevent any conflict of interest for the following activities:

(1) Selection of drug and non-drug medical supply to obtain quality drugs and non-drug medical supplies shall be carried out in accordance with the prescribed standards.

(2) Procurement of drugs and non-drug medical supplies shall be carried out in accordance with the Government Procurement and Supplies Management Act, B.E. 2560 (2017) as well as the Ministerial Regulations and rules issued under the Government Procurement and Supplies Management Act, B.E. 2560 (2017). The ethical criteria for drug distributors can be taken into consideration for the selection of drug or non-drug medical supply companies, which must be purchased at net prices.

Clause 18 Do not publicize or distribute documents, brochures, signages or any other forms of media containing exaggerated advertisement or promoting drugs and non-drug medical supplies to patients and the public.

CHAPTER 4

Government agencies, work units, service units

Clause 19 Establish guidelines that are in keeping with the present ethical criteria and the contexts of each government agency, work unit and service unit but not lower in standard than the present ethical criteria and post them as written announcement in conspicuous places for personnel acknowledgement.

Clause 20 Implement the policies, establish good governance system and prevent any conflict of interest in the following activities:

(1) Selection of drugs and non-drug medical supplies that are in keeping with the prescribed quality standards.

(2) Procurement of drugs and non-drug medical supplies shall be carried out in accordance with the Government Procurement and Supplies Management Act, B.E. 2560 (2017) as well as the Ministerial Regulations and rules issued under the Government Procurement and Supplies Management Act, B.E. 2560 (2017). The ethical criteria for drug distributors can be taken into consideration for the selection of drug or non-drug medical supply companies, which must be purchased at net prices.

(3) Acceptance of financial support from a drug and non-drug medical supply company through a purchase of drugs and non-drug medical supplies must not be used as a means to earn revenues from all forms reciprocal benefits.

(4) Patient benefit and safety must be the primary consideration when accepting and prescribing drug and non-drug medical supply free samples to patients without aiming for the drug and non-drug medical supply promotion or personal benefits;

(5) Regulation of drug and non-drug medical supply promotional activities in government agencies, work units or service units shall be carried out as follows:

(5.1) drug company representatives, drug and non-drug medical supply sales representatives are permitted to conduct activities at the agreed time and place;

(5.2) acceptance of personal support from a drug or non-drug medical supply company is prohibited, except when the support is given to a work unit or a service unit and closely regulated for the benefit of the government agency, work unit or service unit;

(5.3) activities aiming to provide health knowledge to the public in association with the trade name of the drugs and non-drug medical supplies or any activities that constitutes a covert advertisement are prohibited;

(6) offer educational programs aiming to educate and foster positive attitudes about rational use of drugs and non-drug medical supplies and access to reliable drug and non-drug medical supply data sources without any business influences.

(7) offer educational programs focusing on the ethical conducts of all levels of personnel and appropriate relationship with drug and non-drug medical supply companies, their representatives or sales representatives

(8) establish a policy that requires its faculty members and personnel to disclose their relationship with a drug and non-drug medical supply company when expressing academic opinions to the public either verbally or in writing or through any other means.

CHAPTER 6

Drug and non-drug medical supply companies and their representatives or sales representatives

Clause 22 Drug and non-drug medical supply companies or their representatives or sales representatives shall observe the Notification of the National Pharmaceutical System Development Committee Re: National Ethical Criteria for Sales Promotion, B.E. 2559 (2016), dated 22 April 2016.

Notified on 9 April 2021.

Anutin Charnvirakul
Minister of Public Health

ประกาศกระทรวงสาธารณสุข

เรื่อง เกณฑ์จริยธรรมการจัดซื้อจัดหาและการส่งเสริมการขายยา
และเวชภัณฑ์ที่มีขายยาของกระทรวงสาธารณสุข
พ.ศ. ๒๕๖๔

การจัดซื้อจัดหาและการส่งเสริมการขายยาและเวชภัณฑ์ที่มีขายยาที่ขาดจริยธรรม และการใช้ยาที่ไม่สมเหตุสมผลส่งผลให้เกิดปัญหาการบริโภคยาและเวชภัณฑ์ที่มีขายยาเกินจำเป็น ราคาแพงเกินควร เป็นปัญหาส่วนหนึ่งของการเข้าถึงยาที่จำเป็นของผู้ป่วย และมีภาระค่าใช้จ่ายด้านการรักษาพยาบาลของประเทศที่สูงขึ้นอย่างต่อเนื่อง การส่งเสริมการขายที่ขาดจริยธรรมได้ดึงเอาบุคลากรสาธารณสุขเข้าร่วมรับผลประโยชน์ทับซ้อนในรูปแบบต่าง ๆ จากบริษัทยาหรือเวชภัณฑ์ที่มีขายยา ซึ่งเป็นผลประโยชน์ทางตรง และผลประโยชน์แอบแฝงในรูปแบบต่าง ๆ เช่น เงินตอบแทน ของกำนัล การเดินทางไปต่างประเทศ เป็นต้น การส่งเสริมการขายในกระบวนการจัดซื้อจัดหา ตลอดจนการใช้ยาและเวชภัณฑ์ที่มีขายยาในลักษณะดังกล่าว กลายเป็นส่วนหนึ่งของสถานการณ์ปกติของสังคมไทย ทำให้บุคลากรสาธารณสุขบางส่วนเข้าใจผิดและเชื่อว่าผลประโยชน์เหล่านี้เป็นสิทธิที่พึงได้รับหรือใช้ประโยชน์ได้ โดยมีได้ตระหนักว่าจะส่งผลกระทบต่องบประมาณแผ่นดิน ธรรมาภิบาลของระบบยาและระบบสุขภาพโดยรวม

กระทรวงสาธารณสุข ออกประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเกณฑ์จริยธรรมการจัดซื้อจัดหา และการส่งเสริมการขายยาและเวชภัณฑ์ที่มีขายยาของกระทรวงสาธารณสุข พ.ศ. ๒๕๖๔ เพื่อใช้เป็นแนวทางปฏิบัติอย่างมีธรรมาภิบาลสำหรับส่วนราชการ หน่วยงาน และหน่วยบริการของกระทรวงสาธารณสุข ตลอดจนผู้ส่งขายยา ผู้ประกอบวิชาชีพ และบุคลากรสาธารณสุขที่เกี่ยวข้องกับกระบวนการจัดซื้อจัดหา จนกระทั่งถึงการใช้ยาและเวชภัณฑ์ที่มีขายยา

สำนักงาน ป.ป.ช. ได้ศึกษามาตรการป้องกันการทุจริตในกระบวนการเบิกจ่ายยา ตามสิทธิสวัสดิการรักษายาบาลข้าราชการเมื่อเดือนมิถุนายน ๒๕๖๐ พบว่าหน่วยงานและหน่วยบริการในสังกัดกระทรวงสาธารณสุข มีการกำหนดแนวปฏิบัติที่สอดคล้องกับเกณฑ์จริยธรรมการจัดซื้อจัดหาและการส่งเสริมการขายยาและเวชภัณฑ์ที่มีขายยาของกระทรวงสาธารณสุข พ.ศ. ๒๕๕๗ เกือบทุกหน่วยงาน และพบอีกว่า ประเด็นเงินบริจาคของบริษัทฯ หน่วยงานและหน่วยบริการในสังกัดกระทรวงสาธารณสุข มีการปฏิบัติตามระเบียบกระทรวงการคลังว่าด้วยการรับเงินหรือทรัพย์สินที่มีผู้บริจาคให้ราชการ พ.ศ. ๒๕๒๖ และระเบียบกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเงินบำรุงของหน่วยบริการในสังกัดกระทรวงสาธารณสุข พ.ศ. ๒๕๓๖ และที่แก้ไขเพิ่มเติม มีการดำเนินการอย่างเคร่งครัด แต่ไม่มีระบบการจัดเก็บข้อมูลหรือทรัพย์สินที่มีผู้บริจาคให้โรงพยาบาลในสังกัดกระทรวงสาธารณสุข และจากการสอบสวนของ สำนักงาน ป.ป.ท. และกรมสอบสวนคดีพิเศษ พบการกระทำในลักษณะเป็นกระบวนการที่โยงใยเป็นเครือข่ายการทุจริต แบ่งออกเป็น ๓ กลุ่ม คือ กลุ่มผู้ใช้สิทธิและเครือญาติ กลุ่มบุคลากรในโรงพยาบาล และกลุ่มบริษัทจำหน่ายยา นอกจากนี้ คณะกรรมการ ป.ป.ช. ได้เสนอคณะรัฐมนตรีประเด็นข้อเท็จจริงเกี่ยวกับ

พฤติกรรมการกระทำความผิดในกระบวนการเบิกจ่ายยา ๓ ประเภท คือ การสวมสิทธิ การยักยอก และการซื้อปียา เพื่อใช้เป็นแนวทางป้องกันและแก้ไขปัญหาคาการทุจริตในกระบวนการเบิกจ่ายยาตามสิทธิสวัสดิการรักษายาบาลข้าราชการ ดังนี้

๑. ข้อเสนอแนะเชิงระบบ

๑.๑ เสนอให้ผลักดันยุทธศาสตร์การใช้ยาอย่างสมเหตุผล (Rational Drug Use: RDU) ซึ่งเป็นยุทธศาสตร์ของกระทรวงสาธารณสุข เพื่อให้บุคลากรทางการแพทย์คำนึงถึงเหตุผลทางวิชาการในการตัดสินใจจ่ายยามากกว่าคำนึงถึงผลประโยชน์จากบริษัทฯ

๑.๒ ให้มีศูนย์ประมวลข้อมูลสารสนเทศด้านยา ซึ่งเชื่อมโยงกับโรงพยาบาลทุกสังกัด และกรมบัญชีกลาง เพื่อตรวจสอบการใช้สิทธิโดยไม่สุจริต และในระหว่างที่ยังไม่มีศูนย์ประมวลข้อมูลสารสนเทศด้านยาดังกล่าว กรมบัญชีกลางต้องมีมาตรการควบคุมค่าใช้จ่ายผู้ป่วยนอกในระบบสวัสดิการรักษายาบาลข้าราชการ

๑.๓ กำหนดหลักเกณฑ์การจัดซื้อยา

๑.๓.๑ ห้ามไม่ให้หน่วยงานที่ทำการจัดซื้อทำการหารายได้ในลักษณะผลประโยชน์ต่างตอบแทนทุกประเภทจากบริษัทฯ เข้ากองทุนสวัสดิการสถานพยาบาล

๑.๓.๒ ให้หน่วยงานที่ทำการจัดซื้อต้องคำนึงถึงปัจจัยด้านต้นทุน (cost) มาตรฐาน (standard) ระยะเวลาในการส่งมอบ (time) การให้บริการ (service) และราคา (price) ประกอบการตัดสินใจ

๑.๓.๓ ให้หน่วยงานที่ทำการจัดซื้อกำหนดคุณสมบัติของบริษัทคู่ค้าในร่างขอบเขตของงานหรือรายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะของพัสดุ (Term of Reference) ให้บริษัทคู่ค้าต้องปฏิบัติตามหลักเกณฑ์ตามมาตรา ๑๗๖ แห่งพระราชบัญญัติประกอบรัฐธรรมนูญว่าด้วยการป้องกันและปราบปรามการทุจริต พ.ศ. ๒๕๖๑ และมีระบบอบรมเกณฑ์จริยธรรมแก่พนักงาน โดยให้เป็นคะแนนบวกในคะแนนในหลักเกณฑ์การประเมินประสิทธิภาพต่อราคา (price performance)

๑.๓.๔ ให้หน่วยงานที่ทำการจัดซื้อใช้กลไกต่อรองราคาตามที่คณะกรรมการพัฒนาระบบยาแห่งชาติกำหนด

๑.๔ ให้เพิ่มความเข้มงวดของระบบตรวจสอบภายใน ทั้งในระดับสถานพยาบาลและระดับหน่วยงานต้นสังกัดของสถานพยาบาล

๒. ข้อเสนอแนะเชิงภารกิจ

๒.๑ ให้หน่วยงานที่เกี่ยวข้องกับการบังคับใช้กฎหมายดำเนินการอย่างเข้มงวด

๒.๒ ผลักดันให้มีการปฏิบัติตามเกณฑ์จริยธรรมที่เกี่ยวข้องกับการส่งเสริมการขายยา

๒.๒.๑ ให้กระทรวงสาธารณสุข และคณะกรรมการพัฒนาระบบยาแห่งชาติ บังคับใช้เกณฑ์จริยธรรมอย่างเป็นรูปธรรม ประชาสัมพันธ์ และปลูกฝังให้บุคลากรและภาคประชาชนมีความตระหนักรู้ถึงความสำคัญของการเสนอขายยาอย่างเหมาะสม

๒.๒.๒ ให้สภาวิชาชีพที่เกี่ยวข้องกับการให้บริการสาธารณสุข จัดให้มีเกณฑ์จริยธรรมในส่วนที่เกี่ยวข้องกับการเสนอขายยา และการส่งจ่ายในจรรยาบรรณวิชาชีพ

๒.๒.๓ ให้เกณฑ์จริยธรรมเป็นกลยุทธ์เสริมสร้างธรรมาภิบาลระบบจัดซื้อและควบคุมค่าใช้จ่ายด้านยาของสถานพยาบาล

๒.๓ ปลุกจิตสำนึกของบุคลากรที่มีความเกี่ยวข้อง และส่งเสริมการมีส่วนร่วมของภาคประชาชน

๒.๓.๑ ให้นำหน่วยงานต้นสังกัดประชาสัมพันธ์เผยแพร่ความรู้เกี่ยวกับเกณฑ์จริยธรรมให้บุคลากรทราบ และประกาศเจตนารมณ์ร่วมกันในการปฏิบัติตนตามเกณฑ์จริยธรรม

๒.๓.๒ ให้สถานพยาบาลประชาสัมพันธ์เผยแพร่ความรู้เกี่ยวกับเกณฑ์จริยธรรมการส่งเสริมการขายยา และการใช้ยาอย่างสมเหตุสมผลให้ประชาชนได้รับทราบในรูปแบบของสื่อที่มีความเข้าใจง่าย สร้างเครือข่ายที่ประกอบไปด้วยบุคลากรในสถานพยาบาลและประชาชน ทำการเฝ้าระวังและตรวจสอบการส่งเสริมการขายยา และการใช้ยาอย่างไม่เหมาะสม รวมถึงมีช่องทางในการร้องเรียนและแจ้งข้อมูลการกระทำผิดให้แก่หน่วยงานที่มีความรับผิดชอบโดยตรง

๒.๓.๓ ให้กรมบัญชีกลางประชาสัมพันธ์เผยแพร่ความรู้เกี่ยวกับการใช้สิทธิรักษาพยาบาลในระบบสวัสดิการข้าราชการ ให้ผู้ใช้สิทธิมีความรู้ความเข้าใจและปฏิบัติตนได้อย่างถูกต้องเหมาะสม และไม่ใช้สิทธิของตนโดยไม่สุจริต

๒.๔ การสร้างมาตรฐานการควบคุมภายในที่เหมาะสมของภาคเอกชน เพื่อป้องกันการส่งเสริมการขายยาที่ไม่เหมาะสม

คณะรัฐมนตรี เมื่อวันที่ ๑๒ กันยายน ๒๕๖๐ มีมติเห็นชอบตามข้อเสนอของคณะกรรมการ ป.ป.ช. มีมติให้กระทรวงสาธารณสุขเป็นหน่วยงานหลักร่วมกับหน่วยงานที่เกี่ยวข้องในการผลักดันให้มีการปฏิบัติตามเกณฑ์จริยธรรมการจัดซื้อจัดหาและการส่งเสริมการขายยาและเวชภัณฑ์ที่มีใ้ยาของกระทรวงสาธารณสุข พ.ศ. ๒๕๕๗ รวมถึงการบังคับใช้ เพื่อป้องกันการทุจริตในลักษณะดังกล่าวข้างต้น

โดยที่เป็นการสมควรปรับปรุงเกณฑ์จริยธรรมการจัดซื้อจัดหาและการส่งเสริมการขายยาและเวชภัณฑ์ที่มีใ้ยาของกระทรวงสาธารณสุขตามมติคณะรัฐมนตรี และบังคับใช้กับส่วนราชการ หน่วยงาน และหน่วยบริการในสังกัดกระทรวงสาธารณสุข ให้ปฏิบัติตามเกณฑ์จริยธรรมนี้อย่างเคร่งครัด เพื่อป้องกันมิให้มีผลประโยชน์ทับซ้อนในกิจกรรมการจัดซื้อจัดหาและการส่งเสริมการขายยาและเวชภัณฑ์ที่มีใ้ยา ป้องกันการทุจริตต่อหน้าที่ หรือกระทำความผิดต่อตำแหน่งหน้าที่ราชการ และเป็นแบบอย่างที่ดีงามให้หน่วยงานอื่นต่อไป

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๒๐ แห่งพระราชบัญญัติระเบียบบริหารราชการแผ่นดิน พ.ศ. ๒๕๓๔ ซึ่งแก้ไขเพิ่มเติมโดยพระราชบัญญัติระเบียบบริหารราชการแผ่นดิน (ฉบับที่ ๕) พ.ศ. ๒๕๔๕ ประกอบกับเพื่อให้เป็นไปตามเจตนารมณ์ของมาตรา ๑๒๘ แห่งพระราชบัญญัติประกอบรัฐธรรมนูญว่าด้วยการป้องกันและปราบปรามการทุจริต พ.ศ. ๒๕๖๑ รัฐมนตรีว่าการ

กระทรวงสาธารณสุข จึงออกประกาศเกณฑ์จริยธรรมการจัดซื้อจัดหาและการส่งเสริมการขายยา และเวชภัณฑ์ที่มีใช้ยาของกระทรวงสาธารณสุข ดังต่อไปนี้

ข้อ ๑ ประกาศนี้เรียกว่า “ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง เกณฑ์จริยธรรมการจัดซื้อจัดหา และการส่งเสริมการขายยาและเวชภัณฑ์ที่มีใช้ยาของกระทรวงสาธารณสุข พ.ศ. ๒๕๖๔”

ข้อ ๒ ประกาศนี้ให้ใช้บังคับตั้งแต่วันถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป

ข้อ ๓ ให้ยกเลิกประกาศกระทรวงสาธารณสุข ว่าด้วยเกณฑ์จริยธรรมการจัดซื้อจัดหา และการส่งเสริมการขายยาและเวชภัณฑ์ที่มีใช้ยาของกระทรวงสาธารณสุข พ.ศ. ๒๕๕๗

ข้อ ๔ ในประกาศนี้

“ส่วนราชการ” หมายความว่า กรม หรือส่วนราชการที่เรียกชื่ออย่างอื่น และมีฐานะเป็นกรม ในสังกัดกระทรวงสาธารณสุข

“หน่วยงาน” หมายความว่า หน่วยงานระดับกอง หรือเทียบเท่าในสังกัดกระทรวงสาธารณสุข ซึ่งมีการดำเนินการในการจัดหาหรือควบคุมการใช้ยาและเวชภัณฑ์ที่มีใช้ยา

“หน่วยบริการ” หมายความว่า หน่วยบริการตามระเบียบกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเงินบำรุง ของหน่วยบริการในสังกัดกระทรวงสาธารณสุข

“เกณฑ์จริยธรรม” หมายความว่า เกณฑ์จริยธรรมการจัดซื้อจัดหาและการส่งเสริมการขายยา และเวชภัณฑ์ที่มีใช้ยาของกระทรวงสาธารณสุข

“ธรรมาภิบาลระบบยา” หมายความว่า การบริหารจัดการระบบยาที่ดี ตั้งแต่การคัดเลือก จัดหา กระจายการใช้ยา และการปฏิบัติตามเกณฑ์จริยธรรม ซึ่งเป็นไปตามหลักธรรมาภิบาลของ การบริหารกิจการบ้านเมืองที่ดีของสำนักงานคณะกรรมการพัฒนาระบบราชการ ที่คณะรัฐมนตรี มีมติเห็นชอบเมื่อวันที่ ๒๔ เมษายน ๒๕๕๕

“ยา” หมายความว่า ยาตามกฎหมายว่าด้วยยา ยาเสพติดให้โทษตามกฎหมายว่าด้วยยาเสพติด ให้โทษ และวัตถุออกฤทธิ์ตามกฎหมายว่าด้วยวัตถุที่ออกฤทธิ์ต่อจิตและประสาท

“เวชภัณฑ์ที่มีใช้ยา” หมายความว่า วัสดุการแพทย์ วัสดุทันตกรรม วัสดุวิทยาศาสตร์การแพทย์ วัสดุเอกซเรย์ วัสดุอื่น ๆ ที่ใช้ในทางการแพทย์ และหมายความรวมถึงอุปกรณ์ทางการแพทย์ที่ใช้กับผู้ป่วย เฉพาะราย

“การส่งเสริมการขายยาและเวชภัณฑ์ที่มีใช้ยา” หมายความว่า การที่ผู้ขายต้องการให้ข้อมูล ข้อความ การชักชวน จูงใจหรือการกระทำด้วยวิธีอื่นใดที่มุ่งหมายให้มีการสั่งใช้ การสั่งซื้อ หรือการใช้ยา และเวชภัณฑ์ที่มีใช้ยาเพื่อประโยชน์ทางการค้า

“การโฆษณา” หมายความว่า การกระทำไม่ว่าด้วยวิธีใด ๆ ให้ประชาชนเห็นหรือทราบข้อความ เกี่ยวกับยาและเวชภัณฑ์ที่มีใช้ยาเพื่อประโยชน์ทางการค้า

“ข้อความ” หมายความว่า เรื่องราวหรือข้อเท็จจริง ไม่ว่าปรากฏในรูปแบบของตัวอักษร ตัวเลข ภาพ ภาพยนตร์ แสง เสียง เครื่องหมายหรือรูปแบบอื่นใด ที่สื่อความหมายได้โดยสภาพ ของสิ่งนั้นเอง หรือโดยผ่านวิธีการหรือสื่อใด ๆ

“ของขวัญ” หมายความว่า ประโยชน์อันเป็นทรัพย์สิน สิ่งของ ของขำรวย ที่บริษัทฯ หรือเวชภัณฑ์ที่มีไชยา มอบให้แก่บุคคลเพื่อประโยชน์ทางการค้า

“ตัวอย่างยาและเวชภัณฑ์ที่มีไชยา” หมายความว่า ตัวอย่างยาและเวชภัณฑ์ที่มีไชยาที่แจก แก่บุคคล ส่วนราชการ หน่วยงาน หรือหน่วยบริการ เพื่อให้เกิดความคุ้นเคยกับรูปแบบและลักษณะของยา และเวชภัณฑ์ที่มีไชยา หรือเพื่อเพิ่มประสบการณ์การใช้ทางคลินิก โดยยกเว้นเพื่อการศึกษาหรือวิจัย (กรณีที่น่าตัวอย่างยาและเวชภัณฑ์ที่มีไชยามาใช้ประกอบการพิจารณาในการจัดซื้อจัดหา)

“ประโยชน์อื่นใดอันอาจคำนวณเป็นเงินได้” หมายความว่า สิ่งที่มีมูลค่า และให้หมายความรวมถึง การลดราคา การรับความบันเทิง การรับบริการ การรับการฝึกอบรม หรือสิ่งอื่นใดในลักษณะเดียวกัน หรือการอื่นใดซึ่งเป็นการกระทำที่ทำให้ผู้นั้นได้รับประโยชน์อันอาจคำนวณเป็นเงินได้ หรือไม่ต้องออก ค่าใช้จ่าย ทั้งนี้ ตามประกาศคณะกรรมการป้องกันและปราบปรามการทุจริตแห่งชาติ เรื่อง หลักเกณฑ์ การรับทรัพย์สินหรือประโยชน์อื่นใดโดยธรรมจรรยาของเจ้าพนักงานของรัฐ พ.ศ. ๒๕๖๓ กำหนด

“ปกติประเพณีนิยม” หมายความว่า เทศกาลหรือวันสำคัญซึ่งอาจมีการให้ของขวัญกัน ให้หมายความรวมถึงโอกาสในการแสดงความยินดี การแสดงความขอบคุณ การต้อนรับ การแสดงความ เสียใจ หรือการให้ความช่วยเหลือตามมารยาทที่ถือปฏิบัติกันในสังคมด้วย

“ผู้สั่งใช้” หมายความว่า เจ้าหน้าที่ของรัฐผู้ประกอบวิชาชีพทางการแพทย์ หรือบุคลากร ทางการสาธารณสุขอื่น ที่มีสิทธิหรือหน้าที่ในการสั่งใช้ยาและเวชภัณฑ์ที่มีไชยา

“ผู้ประกอบวิชาชีพ” หมายความว่า เจ้าหน้าที่ของรัฐผู้ประกอบวิชาชีพเวชกรรม ทันตกรรม เภสัชกรรม การพยาบาล เทคนิคการแพทย์ กายภาพบำบัด การแพทย์แผนไทย การสาธารณสุขชุมชน และผู้ประกอบวิชาชีพหรือผู้ประกอบโรคศิลปะสาขาอื่นตามพระราชกฤษฎีกาที่ออกตามกฎหมายว่าด้วย การประกอบโรคศิลปะ

“ผู้แทนบริษัทฯ” หรือพนักงานขายยาและเวชภัณฑ์ที่มีไชยา หมายความว่า ตัวแทนของบริษัทฯ และบริษัทผู้จัดจำหน่ายเวชภัณฑ์ที่มีไชยาที่มีหน้าที่เข้าพบผู้ประกอบวิชาชีพเพื่อนำเสนอข้อมูลยา และเวชภัณฑ์ที่มีไชยา

“บริษัทฯหรือเวชภัณฑ์ที่มีไชยา” หมายความว่า บริษัท บุคคลธรรมดา หรือนิติบุคคล หรือองค์กรที่เกี่ยวข้องกับการผลิต นำเข้าและจำหน่ายยาและเวชภัณฑ์ที่มีไชยาทั้งในและต่างประเทศ (รวมถึงบริษัทฯหรือเวชภัณฑ์ที่มีไชยาที่เกี่ยวข้องกับมูลนิธิ สมาคม องค์กร ฯลฯ) ทั้งนี้ รวมถึงองค์การ เภสัชกรรม

“ผู้บริหาร” หมายความว่า เจ้าหน้าที่ของรัฐผู้ที่มีอำนาจตัดสินใจลงนามหรือมีอำนาจสั่งการ ในการคัดเลือก จัดซื้อ จัดหาและเวชภัณฑ์ที่มีไชยาของสถานพยาบาลหรือหน่วยงาน

“ผู้มีอำนาจ” หมายความว่า กลุ่มเจ้าหน้าที่ของรัฐที่ทำหน้าที่คัดเลือก เสนอ จัดหา หรือ ดำเนินการสั่งซื้อยาและเวชภัณฑ์ที่มีใช้ในหน่วยบริการหรือหน่วยงาน

“บุคลากรที่เกี่ยวข้องกับการจัดซื้อจัดหา” หมายความว่า เจ้าหน้าที่ของรัฐโดยตำแหน่ง หรือที่ได้รับมอบหมายให้ดำเนินการเกี่ยวกับการจัดซื้อจัดหาของหน่วยบริการหรือหน่วยงาน

“นักศึกษา” หมายความว่า ผู้ที่กำลังศึกษาระดับก่อนปริญญาในสถานศึกษา

“สถานศึกษา” หมายความว่า สถาบันการศึกษาระดับวิทยาลัยและมหาวิทยาลัย หรือสถาบัน ร่วมสอนในสาขาทางการแพทย์และสาธารณสุข สถาบันพระบรมราชชนก โรงพยาบาลศูนย์ หรือโรงพยาบาลทั่วไป หรือสถาบันการศึกษาในสังกัดกระทรวงสาธารณสุขที่มีการเรียนการสอนบุคลากร ทางการแพทย์

ข้อ ๕ ให้ส่วนราชการ หน่วยงาน และหน่วยบริการ ดำเนินการดังต่อไปนี้

(๑) จัดทำแนวทางปฏิบัติตามเกณฑ์จริยธรรมฉบับนี้ และประกาศเป็นลายลักษณ์อักษร ไว้ในที่เปิดเผย ภายในหกสิบวันนับตั้งแต่วันที่ประกาศนี้มีผลบังคับใช้

(๒) ประกาศเจตนารมณ์ร่วมกันในการปฏิบัติตามแนวทางปฏิบัติที่สอดคล้องกับเกณฑ์ จริยธรรมฉบับนี้

(๓) นำเกณฑ์จริยธรรมนี้มาใช้ในการเสริมสร้างธรรมาภิบาลระบบยา ปลุก และปลูกจิตสำนึกบุคลากรที่เกี่ยวข้องตามเกณฑ์จริยธรรมนี้ ให้มีความเข้าใจในเรื่องการขัดกันระหว่าง ผลประโยชน์ส่วนตัวกับผลประโยชน์ส่วนรวม และขับเคลื่อนยุทธศาสตร์การส่งเสริมการใช้ยา อย่างสมเหตุสมผลให้เป็นรูปธรรม

ข้อ ๖ ให้ปลัดกระทรวงสาธารณสุขรักษาการ และให้มีอำนาจในการออกระเบียบเพื่อปฏิบัติ ตามประกาศนี้ และในกรณีที่มีปัญหาเกี่ยวกับการปฏิบัติตามประกาศนี้ให้ปลัดกระทรวงสาธารณสุข เป็นผู้วินิจฉัยชี้ขาด

หมวด ๑

ผู้สั่งใช้

ข้อ ๗ ผู้สั่งใช้ต้องไม่รับประโยชน์จากบริษัทยาหรือเวชภัณฑ์ที่มีใช้ในลักษณะ ดังต่อไปนี้

(๑) เงินไม่ว่ากรณีใด ๆ ยกเว้นเงินค่าตอบแทนวิทยากรบรรยายทางวิชาการ ค่าพาหนะเดินทาง และค่าที่พักสำหรับวิทยากรเท่านั้น และเงินที่เป็นทุนวิจัยจากบริษัทยาหรือเวชภัณฑ์ที่มีใช้ยา

(๒) ของขวัญ ของที่ระลึก ทรัพย์สิน หรือประโยชน์อื่นใดอันอาจคำนวณเป็นเงินได้ ที่มีผู้มอบให้เจ้าหน้าที่ของรัฐ รวมถึงคู่สมรสหรือญาติของเจ้าหน้าที่ของรัฐ เว้นแต่

(๑.๑) สิ่งที่ได้รับตามกฎหมายหรือกฎ หรือเป็นสิ่งที่ได้รับตามจำนวนที่สมควร ตามปกติประเพณีนิยมในการปฏิบัติหน้าที่ หรือเป็นการรับการให้ในลักษณะให้แก่บุคคลทั่วไป หรือตามที่ คณะกรรมการ ป.ป.ช. ประกาศกำหนด

(๑.๒) สิ่งที่เกิดให้เกิดประโยชน์แก่งานด้านวิชาการที่ส่งผลถึงการบริการทางการแพทย์และสาธารณสุขที่ยังประโยชน์แก่ผู้ป่วย ให้ได้รับในนามของสถานพยาบาลหรือหน่วยงาน

ข้อ ๘ ผู้สั่งใช้ต้องไม่แสดงตนในการโฆษณาหรือการส่งเสริมการขายยาและเวชภัณฑ์ที่มีใช้ยาใด ๆ ต่อสาธารณชนในเชิงธุรกิจ

ข้อ ๙ ผู้สั่งใช้ต้องไม่รับการสนับสนุนโดยตรงจากบริษัทยาหรือบริษัทเวชภัณฑ์ที่มีใช้ยาในการไปประชุม สัมมนา อบรม ศึกษาน ทางวิชาการ ทั้งในและต่างประเทศ

ข้อ ๑๐ ผู้สั่งใช้ต้องเปิดเผยว่าตนมีส่วนเกี่ยวข้องกับผลประโยชน์กับบริษัทยาหรือเวชภัณฑ์ที่มีใช้นั้นในสถานะใด เมื่อแสดงความเห็นต่อสาธารณะโดยการพูด การเขียน หรือโดยวิธีการอื่นใดที่เกี่ยวข้องกับยาและเวชภัณฑ์ที่มีใช้ในทางวิชาการ

ข้อ ๑๑ ผู้สั่งใช้ สามารถรับการสนับสนุนการวิจัย โดยผ่านระบบการรับสั่งสนับสนุน และการกำกับดูแลของหน่วยบริการหรือหน่วยงาน

ข้อ ๑๒ ในการนำตัวอย่างยาและเวชภัณฑ์ที่มีใช้มาจ่ายให้กับผู้ป่วยหรือหน่วยงาน ผู้สั่งใช้ต้องคำนึงถึงประโยชน์และความปลอดภัยของผู้ป่วยเป็นสำคัญ ไม่มุ่งหวังเพื่อเป็นการส่งเสริมการขายยาและเวชภัณฑ์ที่มีใช้หรือประโยชน์ส่วนตน โดยผ่านระบบกำกับดูแลการรับและการจ่ายตัวอย่างยาและเวชภัณฑ์ที่มีใช้ของส่วนราชการ หน่วยงาน หรือหน่วยบริการ ซึ่งควรเป็นระบบที่ตรวจสอบได้

ข้อ ๑๓ ผู้สั่งใช้ต้องสั่งใช้ด้วยชื่อสามัญทางยา

หมวด ๒

ผู้บริหารหรือผู้มีอำนาจ

ข้อ ๑๔ ผู้บริหารหรือผู้มีอำนาจต้องกำชับให้หน่วยงานในสังกัดดำเนินการให้เป็นตามเกณฑ์จริยธรรมอย่างเป็นรูปธรรม โดยจัดทำแนวทางปฏิบัติที่สอดคล้อง และมีมาตรฐานไม่ต่ำกว่ากับเกณฑ์จริยธรรมฉบับนี้ และประกาศเป็นลายลักษณ์อักษรไว้ในที่เปิดเผยให้แก่บุคลากรรับทราบ

ข้อ ๑๕ ผู้บริหารหรือผู้มีอำนาจ ต้องกำหนดนโยบายและจัดระบบที่มีธรรมาภิบาล และป้องกันมิให้มีผลประโยชน์ทับซ้อนในกิจกรรม ดังต่อไปนี้

(๑) การคัดเลือกยาและเวชภัณฑ์ที่มีใช้ยา เพื่อให้ได้ยาและเวชภัณฑ์ที่มีใช้ยาที่มีคุณภาพเป็นไปตามมาตรฐานที่กำหนด

(๒) การจัดซื้อยาและเวชภัณฑ์ที่มีใช้ยาเป็นไปตามพระราชบัญญัติการจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ. ๒๕๖๐ กฎกระทรวง ระเบียบ และที่ออกตามความในพระราชบัญญัติการจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ. ๒๕๖๐ โดยสามารถนำเกณฑ์จริยธรรมของผู้จำหน่ายมาพิจารณาประกอบการคัดเลือกบริษัทยาหรือเวชภัณฑ์ที่มีใช้ยาก็ได้ และต้องจัดซื้อยาหรือเวชภัณฑ์ที่มีใช้ยาด้วยราคาสุทธิ

(๓) การรับเงินสนับสนุนจากบริษัทจากการซื้อขายและเวชภัณฑ์มีไชยา ต้องไม่เป็นการหารายได้ในลักษณะผลประโยชน์ต่างตอบแทนทุกประเภท

(๔) การรับและการสั่งใช้ตัวอย่างยาและเวชภัณฑ์ที่มีไชยาต้องคำนึงถึงประโยชน์และความปลอดภัยของผู้ป่วยเป็นสำคัญ ไม่มุ่งหวังเพื่อเป็นการส่งเสริมการขายยาและเวชภัณฑ์ที่มีไชยา หรือประโยชน์ส่วนตัว

(๕) การควบคุมกิจกรรมส่งเสริมการขายยาและเวชภัณฑ์ที่มีไชยาในส่วนราชการ หน่วยงาน หรือหน่วยบริการ เช่น การกำหนดบริเวณและกำหนดเวลาที่อนุญาตให้ทำกิจกรรม เกณฑ์การรับสิ่งสนับสนุนของส่วนราชการ หน่วยงาน หรือหน่วยบริการ การห้ามจัดกิจกรรมที่มีโฆษณาแอบแฝง ดังนี้

(๕.๑) อนุญาตให้ผู้แทนบริษัทฯ พนักงานขายยาและเวชภัณฑ์ที่มีไชยา ดำเนินกิจกรรมตามเวลาและสถานที่ที่กำหนด

(๕.๒) ห้ามรับสิ่งสนับสนุนจากบริษัทฯ หรือเวชภัณฑ์ที่มีไชยาเป็นการส่วนตัว เว้นแต่เป็นการให้แก่หน่วยบริการหรือหน่วยงานโดยกำกับดูแลให้เกิดประโยชน์แก่ส่วนราชการ หน่วยงาน หรือหน่วยบริการ

(๕.๓) ไม่อนุญาตให้จัดกิจกรรมที่มุ่งให้ความรู้ด้านสุขภาพแก่ประชาชนที่เชื่อมโยงถึงชื่อทางการค้าของยาและเวชภัณฑ์ที่มีไชยาหรือการอื่นใดที่เป็นการโฆษณาแอบแฝง

(๕.๔) ผู้บริหารหรือผู้มีอำนาจ ต้องจัดให้มีระบบการบริหารความเสี่ยงด้านทุจริต ความเสี่ยงด้านผลประโยชน์ทับซ้อน ระบบตรวจสอบภายใน และระบบควบคุมภายใน อย่างเข้มงวดและมีประสิทธิภาพ

ข้อ ๑๖ ผู้บริหารหรือผู้มีอำนาจต้องปฏิบัติตามเกณฑ์จริยธรรมเช่นเดียวกับผู้สั่งใช้ในหมวด ๑ โดยเคร่งครัด

หมวด ๓

เภสัชกรหรือผู้ประกอบการวิชาชีพอื่นและบุคลากรที่เกี่ยวข้องกับการจัดซื้อจัดหา การจ่าย และส่งมอบยาและเวชภัณฑ์ที่มีไชยา

ข้อ ๑๗ เภสัชกรหรือผู้ประกอบการวิชาชีพอื่น และบุคลากรที่เกี่ยวข้องกับการจัดซื้อจัดหา การจ่ายและส่งมอบยาและเวชภัณฑ์ที่มีไชยา ปฏิบัติตามเกณฑ์จริยธรรมฉบับนี้ โดยดำเนินการ ดังนี้

(๑) ต้องปฏิบัติตามเกณฑ์จริยธรรม เช่นเดียวกับผู้สั่งใช้ในหมวด ๑ โดยเคร่งครัด

(๒) ดำเนินกิจกรรมตามนโยบายและระบบที่กำหนด เพื่อให้เกิดความโปร่งใส ตรวจสอบได้ และไม่มีผลประโยชน์ทับซ้อน

(๓) จัดทำและนำเสนอข้อมูลที่มีหลักฐานทางวิชาการที่เชื่อถือได้เพื่อใช้ประกอบการตัดสินใจ คัดเลือกยาและเวชภัณฑ์ที่มีไชยาแก่คณะกรรมการเภสัชกรรมและการบำบัดหรือคณะกรรมการที่มีชื่อเรียกอื่นที่มีหน้าที่รับผิดชอบคัดเลือกรายการยาและเวชภัณฑ์ที่มีไชยาของหน่วยบริการหรือหน่วยงาน โดยไม่กีดกันบริษัทใดบริษัทหนึ่ง หรือมุ่งหวังเพื่อประโยชน์ส่วนตัวหรือผู้อื่น

ข้อ ๑๘ ไม่ประชาสัมพันธ์หรือเผยแพร่เอกสาร แผ่นพับ แผ่นป้าย หรือสื่อชนิดอื่นใดที่มีเนื้อหาเชิงโฆษณาอวดอ้าง หรือเป็นการส่งเสริมการขายยาและเวชภัณฑ์ที่มีโซียาแก่ผู้ป่วยและประชาชน

หมวด ๔

ส่วนราชการ หน่วยงาน หน่วยบริการ

ข้อ ๑๙ กำหนดแนวปฏิบัติที่สอดคล้องกับเกณฑ์จริยธรรมฯ และบริบทของส่วนราชการ หน่วยงาน หรือหน่วยบริการ โดยมีมาตรฐานไม่ต่ำกว่าเกณฑ์จริยธรรมฯ และประกาศเป็นลายลักษณ์อักษร ติดไว้ในที่เปิดเผยให้แก่บุคลากรรับทราบ

ข้อ ๒๐ ดำเนินการตามนโยบายและจัดระบบที่มีธรรมาภิบาล และป้องกันมิให้มีผลประโยชน์ทับซ้อนตามกิจกรรม ดังต่อไปนี้

(๑) การคัดเลือกยาและเวชภัณฑ์ที่มีโซียา เพื่อให้ได้ยาและเวชภัณฑ์ที่มีโซียาที่มีคุณภาพ เป็นไปตามมาตรฐานที่กำหนด

(๒) การจัดซื้อยาและเวชภัณฑ์ที่มีโซียา เป็นไปตามพระราชบัญญัติการจัดซื้อจัดจ้าง และการบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ. ๒๕๖๐ กฎกระทรวง ระเบียบ และที่ออกตามความในพระราชบัญญัติ การจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ. ๒๕๖๐ โดยสามารถนำเกณฑ์จริยธรรมของผู้จำหน่าย มาพิจารณาประกอบการคัดเลือกบริษัทยาหรือเวชภัณฑ์ที่มีโซียาก็ได้ และต้องจัดซื้อยาหรือเวชภัณฑ์ที่มีโซียาด้วยราคาสุทธิ

(๓) การรับเงินสนับสนุนจากบริษัทยาจากการซื้อยาและเวชภัณฑ์ที่มีโซียา ต้องไม่เป็นการหารายได้ในลักษณะผลประโยชน์ตอบแทนทุกประเภท

(๔) การรับและการสั่งใช้ตัวอย่างยาและเวชภัณฑ์ที่มีโซียา ซึ่งคำนึงถึงประโยชน์และความปลอดภัยของผู้ป่วยเป็นสำคัญ ไม่มุ่งหวังเพื่อเป็นการส่งเสริมการขายยาและเวชภัณฑ์ที่มีโซียา หรือประโยชน์ส่วนตน

(๕) การควบคุมกิจกรรมส่งเสริมการขายยาและเวชภัณฑ์ที่มีโซียาในส่วนราชการ หน่วยงาน หรือหน่วยบริการ ดังนี้

(๕.๑) อนุญาตให้ผู้แทนบริษัทฯ พนักงานขายยาและเวชภัณฑ์ที่มีโซียา ดำเนินกิจกรรมตามเวลาและสถานที่ที่กำหนด

(๕.๒) ห้ามรับสิ่งสนับสนุนจากบริษัทยาหรือเวชภัณฑ์ที่มีโซียาเป็นการส่วนตัว เว้นแต่เป็นการให้แก่ส่วนราชการ หน่วยงาน หรือหน่วยบริการ โดยให้กำกับดูแลให้เกิดประโยชน์แก่หน่วยบริการ หรือหน่วยงาน

(๕.๓) ห้ามจัดกิจกรรมให้ความรู้ด้านสุขภาพแก่ประชาชนที่เชื่อมโยงถึงชื่อทางการค้าของยาและเวชภัณฑ์ที่มีโซียาหรือการอื่นใดที่เป็นการโฆษณาแอบแฝง

(๖) การรับการสนับสนุนจากบริษัทหรือบริษัทเวชภัณฑ์ที่มีใบยา เพื่อจัดประชุมวิชาการ โดยรับการสนับสนุนงบดำเนินการ วิทยากร หรือข้อมูลวิชาการจากบริษัทหรือเวชภัณฑ์ที่มีใบยา ให้รับได้แต่ต้องเปิดเผยการสนับสนุนดังกล่าวให้ผู้เข้าร่วมประชุมรับทราบทุกครั้ง

(๗) การรับการสนับสนุนจากบริษัทหรือบริษัทเวชภัณฑ์ที่มีใบยาไปประชุม สัมมนา อบรม ดุงานหรือบรรยายทางวิชาการทั้งในและต่างประเทศ กระทำได้เฉพาะกรณี ดังต่อไปนี้

(๗.๑) เป็นการประชุมอบรมทางวิชาการอันก่อประโยชน์ให้ส่วนราชการ หรือหน่วยงาน หรือหน่วยบริการ และไม่มีเงื่อนไขข้อผูกมัดเพื่อส่งเสริมการขายยาและเวชภัณฑ์ที่มีใบยา

(๗.๒) ให้รับการสนับสนุนในนามส่วนราชการ หน่วยงานหรือหน่วยบริการให้ส่วนราชการ หน่วยงานหรือหน่วยบริการ จัดทำระบบการรับการสนับสนุนและกำหนดเกณฑ์คัดเลือกบุคลากรที่สมควร ให้ไปประชุม สัมมนา อบรม ดุงาน หรือบรรยายทางวิชาการ ทั้งในและต่างประเทศ โดยให้การสนับสนุนได้เฉพาะค่าเดินทาง ค่าลงทะเบียน ค่าวิทยากร ค่าอาหาร และค่าที่พักสำหรับตนเองเท่านั้น และจำกัดเฉพาะช่วงเวลาและสถานที่ของการดูงาน การประชุม หรือการบรรยายทางวิชาการ

หมวด ๕

สถานศึกษา

ข้อ ๒๑ สถานศึกษาต้องดำเนินการ ดังนี้

(๑) ห้ามผู้แทนบริษัทยา หรือพนักงานขายยาและเวชภัณฑ์ที่มีใบยาเข้าพบนักศึกษา เพื่อการโฆษณาและเวชภัณฑ์ที่มีใบยา

(๒) ห้ามจัดกิจกรรมให้ข้อมูลความรู้เกี่ยวกับยาและเวชภัณฑ์ที่มีใบยาแก่นักศึกษาที่เชื่อมโยงถึง ชื่อทางการค้าของยาและเวชภัณฑ์ที่มีใบยา หรือบริษัทยาและเวชภัณฑ์ที่มีใบยาเพื่อป้องกันการโฆษณาแอบแฝง

(๓) ห้ามนักศึกษารับเงิน ของขวัญ ของบริจาค หรือการสนับสนุนอื่น ๆ จากบริษัทยา หรือเวชภัณฑ์ที่มีใบยาโดยตรง เว้นแต่เป็นการให้เพื่อสนับสนุนการศึกษาผ่านสถานศึกษาโดยไม่มีข้อผูกมัด และต้องกระทำการโดยเปิดเผย

(๔) จัดระบบการรับการสนับสนุนและการกำกับดูแลการสนับสนุนการศึกษาและกิจกรรม ทุกประเภทจากบริษัทยาหรือเวชภัณฑ์ที่มีใบยาให้มีความโปร่งใส เพื่อป้องกันการโฆษณาและส่งเสริม การขายยาและเวชภัณฑ์ที่มีใบยา

(๕) กำกับและควบคุมให้อาจารย์และบุคลากรของสถานศึกษานั้น ประพฤติตนเป็นแบบอย่างอันดี แก่นักศึกษา ทั้งในแง่จริยธรรมของบุคลากรที่เกี่ยวข้องทุกระดับ และความสัมพันธ์ที่เหมาะสมกับบริษัทยา และเวชภัณฑ์ที่มีใบยา หรือผู้แทนบริษัทยาหรือพนักงานขายยาและเวชภัณฑ์ที่มีใบยา

(๖) หลักสูตรการเรียนการสอน ที่มุ่งเน้นการให้ความรู้และเจตคติเกี่ยวกับการใช้ยาและ เวชภัณฑ์ที่มีใบยาอย่างสมเหตุสมผล และการเข้าถึงแหล่งข้อมูลทางยาและเวชภัณฑ์ที่มีใบยาที่เชื่อถือได้ โดยปราศจากการชี้นำทางธุรกิจ

(๗) จัดหลักสูตรให้แก่นักศึกษาที่มุ่งเน้นจริยธรรมของบุคลากรที่เกี่ยวข้องทุกระดับและความสัมพันธ์ที่เหมาะสมกับบริษัทฯ และเวชภัณฑ์ที่มีไช่ยา หรือผู้แทนยาหรือพนักงานขายยา และเวชภัณฑ์ที่มีไช่ยา

(๘) กำหนดนโยบายให้อาจารย์และบุคลากรเปิดเผยความเกี่ยวข้องกับบริษัทฯ หรือเวชภัณฑ์ที่มีไช่ยา เมื่อมีการแสดงความเห็นต่อสาธารณะ ไม่ว่าโดยการพูด การเขียน หรือวิธีการอื่นใดในทางวิชาการ

หมวด ๖

บริษัทฯ หรือเวชภัณฑ์ที่มีไช่ยาและผู้แทนบริษัทฯ
หรือพนักงานขายยาและเวชภัณฑ์ที่มีไช่ยา

ข้อ ๒๒ บริษัทฯ หรือเวชภัณฑ์ที่มีไช่ยา และผู้แทนบริษัทฯ หรือพนักงานขายยา และเวชภัณฑ์ที่มีไช่ยา ให้ถือปฏิบัติตามประกาศคณะกรรมการพัฒนาระบบยาแห่งชาติ ลงวันที่ ๒๒ เมษายน พ.ศ. ๒๕๕๙ เรื่อง เกณฑ์จริยธรรมว่าด้วยการส่งเสริมการขายยาของประเทศ พ.ศ. ๒๕๕๙

ประกาศ ณ วันที่ ๙ เมษายน พ.ศ. ๒๕๖๔

อนุทิน ชาญวีรกูล

รัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข