

รายงานประจำปี 2562
2019 ANNUAL REPORT



องค์การเภสัชกรรม

THE GOVERNMENT PHARMACEUTICAL ORGANIZATION



GPO
is conducted
in compliance with
GMP and other regulation
in order to delivery of
quality, safe and
effective products
to our consumers.

“สร้างสรรค์ยาคุณภาพ ด้วยเทคโนโลยีที่ทันสมัย
และการผลิตตามมาตรฐานสากล”

สารบัญ Contents

02

องค์การเภสัชกรรม
The Government
Pharmaceutical
Organization
(GPO)

06

สารจาก
ประธานกรรมการ
Message from
the Chairman
of the Board

04

ข้อมูลสำคัญทางการเงิน
ในรอบปี 2562
Financial Highlights
of the Year 2019

08

คณะกรรมการ
องค์การเภสัชกรรม
GPO's Board
of Directors

24

คณะผู้บริหาร
องค์การเภสัชกรรม
GPO's Executive
Officers

34

โครงสร้างการบริหาร
Organization Chart

38

โครงสร้างการจัดการ
และการกำกับดูแลกิจการ
Management
and Supervision
Structure

53

คำตอบแทนของ
คณะกรรมการ
องค์การเภสัชกรรม

56

การบริหารความเสี่ยง
องค์การเภสัชกรรม
GPO Risk
Management

61

การควบคุมภายใน
Internal Control

63

ยุทธศาสตร์และ
การดำเนินงานที่สำคัญ
Important Strategies
and Operations

65

ผลการดำเนินงาน
ประจำปี 2562
Operating
Performance for
the Fiscal Year 2019

72

รายงานของ
คณะกรรมการตรวจสอบ
องค์การเภสัชกรรม
ประจำปีงบประมาณ 2562
Report of the GPO
Audit Committee for
the Fiscal Year 2019

79

รายงานผลการดำเนินงาน
ตามนโยบายกำกับ
ดูแลกิจการที่ดี
Report on Operations
in Accordance with
the Policy of Good
Corporate Governance

83

โครงการสำคัญ
Important Projects

99

การดำเนินงานด้าน
การแสดงความรับผิดชอบต่อสังคมและสิ่งแวดล้อม
Corporate Social
Responsibility
Operations

105

บริษัทร่วมทุน
องค์การเภสัชกรรม
GPO's Joint Venture
Companies

106

รายงานของผู้สอบบัญชี
และงบการเงิน
Auditor's Report

151

อัตรากำลัง
Manpower

องค์การเภสัชกรรมเป็นรัฐวิสาหกิจจัดอยู่ในสาขาสังคม เทคโนโลยี ในสังกัดกระทรวงสาธารณสุข ตั้งขึ้นตามพระราชบัญญัติ
องค์การเภสัชกรรม พ.ศ. 2509 องค์การเภสัชกรรมดำเนินงานตามภารกิจที่จะสนองนโยบายด้านสาธารณสุขของประเทศ
โดยผลิตและจัดหาเวชภัณฑ์เพื่อสนับสนุนสาธารณสุขของประเทศ ในขณะเดียวกันเพื่อเป็นกลไกการรักษาระดับราคายาและ
เวชภัณฑ์สำรองไว้ยามฉุกเฉินเพื่อความมั่นคงของชาติ

The Government Pharmaceutical Organization (GPO) is a state enterprise within the Society and
Technology Sector under the Ministry of Public Health and was established in accordance with the
GPO Act of 1966 (B.E. 2509). GPO operates in accordance with its established mission to comply with
Thailand's public health policy by producing and supplying medicines and medical supplies to support
the public health system of the country, as well as to act as a mechanism in maintaining the price
level of medicines and in reserving medicines and medical supplies for situations of emergency and
to sustain national security.



วิสัยทัศน์ Vision

เป็นองค์กรหลัก
เพื่อความมั่นคงทางยา
และเวชภัณฑ์ของประเทศ
ที่ทันสมัยและยั่งยืน

To be both modern and sustainable,
in order to be the foremost
organization in the country
maintaining national security
in terms of medicines and
medical supplies.



พันธกิจ Mission

- ผลิต จำหน่ายและบริการยาและเวชภัณฑ์
ที่มีคุณภาพมาตรฐานสากล
 - ผลิตยาที่จำเป็นและสำรองยาในยามฉุกเฉิน
เพื่อความมั่นคงของชาติ รวมถึงยาที่มี
ความจำเป็นต่อระบบสาธารณสุขของประเทศ
 - ดำเนินธุรกิจให้มีศักยภาพในการแข่งขัน
ในอาเซียน และสามารถพึ่งตนเองได้
และมีธรรมาภิบาล
 - รักษาระดับราคายาและเวชภัณฑ์ที่จำเป็นต่อ
สังคมไทย เพื่อประชาชนสามารถเข้าถึงได้
 - สร้างนวัตกรรมทางยาและเวชภัณฑ์ใหม่ๆ
รวมถึงผลิตภัณฑ์สมุนไพร เพื่อตอบสนอง
ความต้องการและความจำเป็นต่อสังคมไทย
- To manufacture, sell and supply quality health products
with the aim of achieving a world-class standard.
 - To produce essential medicines and to provide a reserve
of medicines for situations of emergency, within the
national security drugs system.
 - To develop the business to ensure competitiveness within
ASEAN, self-sustainability and good governance.
 - To maintain the price of medicines and medical supplies
at a level which ensures patients have ease of access.
 - To generate innovation in regard to medicines and
medical supplies, as well as herbal products, in order to
be able to respond to the needs of Thai society.

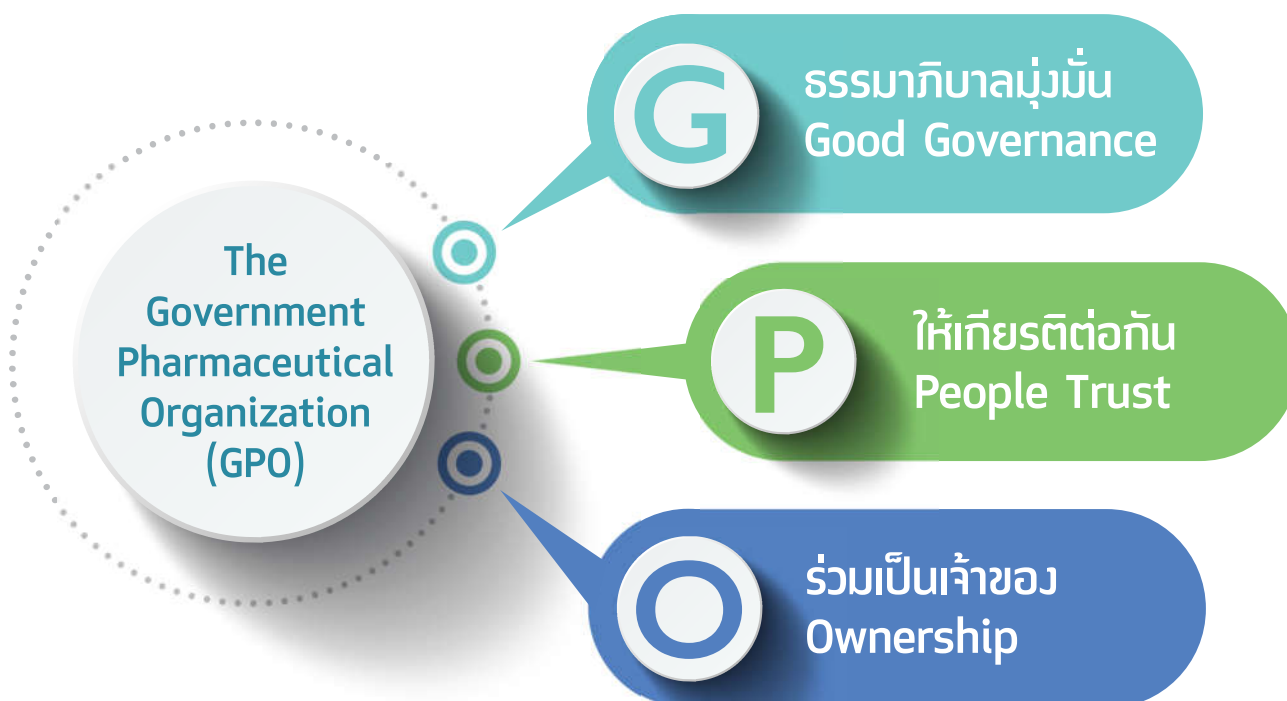


วัตถุประสงค์ในการจัดตั้งตาม พรบ.องค์การเภสัชกรรม 2509 Objectives for the founding of GPO accordance with the GPO Act B.E. 2509

- | | |
|---|--|
| <ol style="list-style-type: none"> 1. ผลิตยาและเวชภัณฑ์ 2. ส่งเสริมให้มีการศึกษาและวิจัยการผลิตยาและเวชภัณฑ์ 3. ส่งเสริมการวิเคราะห์ยาและเวชภัณฑ์ รวมทั้งวัตถุดิบที่ใช้ในการผลิตยาและเวชภัณฑ์ 4. ซื้อ ขาย แลกเปลี่ยน และให้ชั่งยาและเวชภัณฑ์ 5. ดำเนินธุรกิจที่เกี่ยวข้องกับการผลิตยาและเวชภัณฑ์ | <ol style="list-style-type: none"> 1. To manufacture medicines and medical supplies. 2. To promote the research and development of medicines and medical supplies. 3. To promote the analysis of medicines and medical supplies, including that of the raw materials used in their manufacture. 4. To purchase, sell, trade and provide medicines and medical supplies. 5. To run a business involved in the manufacture of medicines and medical supplies. |
|---|--|



ค่านิยม Core Value



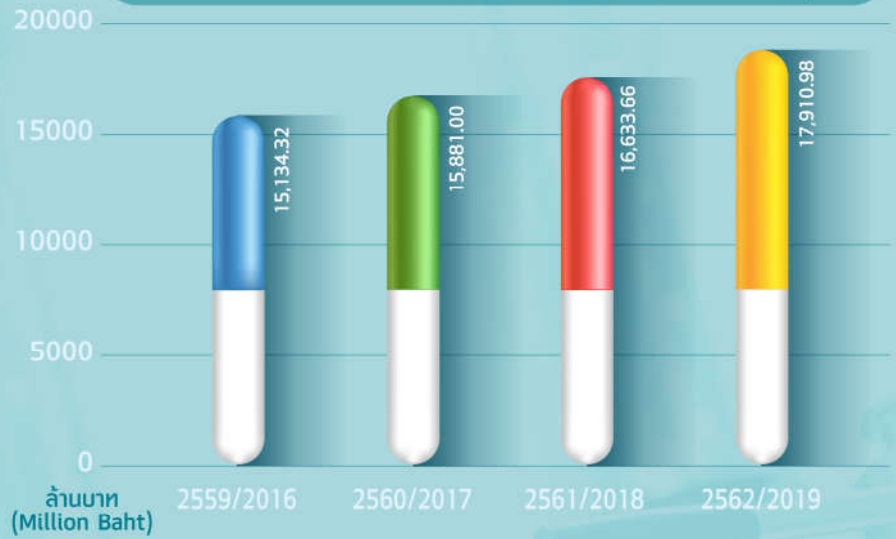


ข้อมูลสำคัญทางการเงิน ในรอบปี 2562 Financial Highlights of the Year 2019

ผลการดำเนินงาน Performance	ปี 2562 Year 2019	อัตราการ เปลี่ยนแปลง % Change Rate %	ปี 2561 Year 2018	อัตราการ เปลี่ยนแปลง % Change Rate %	ปี 2560 Year 2017	อัตราการ เปลี่ยนแปลง % Change Rate %	ปี 2559 Year 2016	อัตราการ เปลี่ยนแปลง % Change Rate %
รายได้รวม (ล้านบาท) Total Revenue (Million Baht)								
ยอดขายยาและเวชภัณฑ์ Sales of Pharmaceutical Products and Medical Supplies	17,910.98	7.68%	16,633.66	4.74%	15,881.00	4.93%	15,134.32	12.70%
ค่าจ้างทำของ Revenue from Contract	17.88	0.83%	17.73	-27.76%	24.54	19.24%	20.58	6.24%
รายได้อื่น Other Revenues	282.37	48.43%	190.23	-46.8%	356.77	140.37%	148.42	-52.33%
รายจ่ายรวม (ล้านบาท) Total Expenses (Million Baht)								
ต้นทุนขาย Cost of Sales	14,508.86	10.22%	13,163.88	6.80%	12,325.80	4.04%	11,846.81	14.82%
ค่าใช้จ่ายในการดำเนินงาน Operating Expenses	2,342.43	13.21%	2,069.06	-3.29%	2,139.38	9.77%	1,949.05	-2.40%
กำไรสุทธิ Net Profit	1,101.81	-30.21%	1,578.74	-4.51%	1,653.22	9.85%	1,504.93	12.94%
เงินรายได้นำส่งรัฐ State on Profit Contribution	772.65	-20.36%	970.16	18.49%	818.75	17.32%	697.89	-56.53%
สถานะการเงิน (ล้านบาท) Financial Status (Million Baht)								
สินทรัพย์รวม Total Assets	21,361.40	8.38%	19,709.17	3.53%	19,036.95	0.43%	18,955.94	13.09%
หนี้สินรวม Total Liabilities	7,589.41	15.88%	6,549.48	-0.74%	6,598.28	7.87%	6,116.74	29.37%
ส่วนของผู้ถือหุ้น Capital	13,772.00	4.65%	13,159.68	5.80%	12,438.67	-3.12%	12,839.19	6.70%
อัตราส่วนสินทรัพย์หมุนเวียน ต่อหนี้สินหมุนเวียน (เท่า) Current Ratio (Times)	2.86	5.71%	2.70	4.03%	2.60	-11.62%	2.94	-17.84%
อัตราหมุนเวียนของสินทรัพย์ (เท่า) Total Assets Turnover (Times)	0.84	-0.65%	0.84	1.17%	0.83	4.49%	0.80	-0.34%
อัตราผลตอบแทนส่วนของผู้ถือหุ้น (%) Return on Equity (%)	8.00%	-33.31%	12.00%	-9.74%	13.29%	13.39%	11.72%	5.85%

หมายเหตุ : งบการเงินเฉพาะกิจการ

ยอดขายยาและเวชภัณฑ์ Sales of Pharmaceutical Products and Medical Supplies



กำไรสุทธิ Net Profit



สินทรัพย์รวม Total Assets





สารจากประธานกรรมการองค์การเภสัชกรรม

องค์การเภสัชกรรมทุ่มเทการทำงานเพื่อสนองนโยบายของกระทรวงสาธารณสุขและกระทรวงการคลัง มุ่งสู่วิสัยทัศน์ “เป็นองค์กรหลักเพื่อความมั่นคงทางยาและเวชภัณฑ์ของประเทศที่ทันสมัยและยั่งยืน” โดยตระหนักถึงความสำคัญในการดำเนินงานด้วยความโปร่งใส ยึดหลักธรรมาภิบาล พร้อมก้าวนำเทคโนโลยีการผลิต เพื่อพัฒนาอุตสาหกรรมยา สมุนไพร และชีววัตถุ ด้วยมาตรฐานในระดับสากลและสามารถพึ่งพาตนเองได้ สร้างการเข้าถึงยา สอดคล้องกับบริบทของการสาธารณสุขของประเทศไทยและของโลก ตลอดจนสังคมที่เปลี่ยนแปลงอย่างรวดเร็วและซับซ้อนในลักษณะของ Digital Disruption พร้อมตอบสนองต่อความต้องการในการป้องกันและบำบัดรักษาโรคของประชาชนผ่านระบบสาธารณสุขของประเทศอย่างทั่วถึงและเท่าเทียม

ด้านผลประกอบการในปีงบประมาณ 2562 มียอดจำหน่ายยาและเวชภัณฑ์รวมมูลค่าทั้งสิ้น 17,928.86 ล้านบาท เพิ่มสูงจากปีที่ผ่านมามูลค่า 1,277.47 ล้านบาท คิดเป็นการเพิ่มขึ้นร้อยละ 7.61 และเป็นไปตามเกณฑ์การประเมินผลการดำเนินงานกับกระทรวงการคลังของรัฐวิสาหกิจ 3 ด้านหลักๆ ได้แก่ การดำเนินงานตามนโยบาย ผลการดำเนินงานของรัฐวิสาหกิจ และการบริหารจัดการองค์กร โดยมีคะแนนเพิ่มขึ้นเป็น 3.9223 เพิ่มขึ้นจากปี 2561 ร้อยละ 17.6

โดยมีผลงานเด่นในการนำภูมิปัญญาพัฒนาเป็นสารสกัดภูมิชาทางการแพทย์ สอนนโยบายของกระทรวงสาธารณสุข พัฒนาสูตรตำรับในรูปแบบน้ำมันกัญชาหยดใต้ลิ้น (Sublingual drop) โดยผ่านการศึกษาความคงสภาพ และได้กระจายผลิตภัณฑ์สู่เขตสุขภาพกระทรวงสาธารณสุข 12 เขต พร้อมก่อสร้างอาคารและสถานที่สำหรับเพาะปลูกเพิ่มเติม รวมถึงการร่วมมือกับเครือข่ายภาครัฐเพื่อพัฒนาสายพันธุ์กัญชาทางการแพทย์ และเพื่อเพิ่มกำลังการผลิตสู่ระดับอุตสาหกรรมในอนาคตอันใกล้

โรคอุบัติใหม่นับเป็นอีกหนึ่งภารกิจสำคัญ องค์การเภสัชกรรมได้ดำเนินการผลิต จัดหา สำรองยาและเวชภัณฑ์ อุปกรณ์การแพทย์ สำหรับการรักษาผู้ป่วย และอุปกรณ์ป้องกันร่างกายสำหรับบุคลากรทางการแพทย์ พร้อมกันนั้น ได้มีการวิจัย พัฒนานวัตกรรมรองรับความต้องการของประเทศในสถานการณ์ของโรคต่างๆ

ขอขอบคุณบุคลากรทางการแพทย์ ประชาชน รวมถึงพนักงานและผู้บริหารทุกท่านที่ร่วมกันสร้างความมั่นคงทางยาและเวชภัณฑ์ของประเทศ และทำให้องค์การเภสัชกรรมเป็นองค์กรหลักด้านยาและเวชภัณฑ์ของประเทศ เพื่อสุขภาพดีของประชาชนชาวไทย





Message from the Chairman of the Board

GPO is dedicated to the work it undertakes in response to the policies of the Ministry of Public Health and the Ministry of Finance and places great importance on its vision: “To be both modern and sustainable in order to be the foremost organization in the country maintaining national security in terms of medicines and medical supplies”. GPO has recognized the importance of its operations being accomplished with transparency, whilst adhering to good governance and employing advanced production technology to develop the pharmaceutical, herbal and biological products industries to meet international standards and to be self-reliant, thereby enhancing ease of access to medicines within the country. This is consistent with the context of public health in Thailand and internationally, as well as with rapid changes to society in the form of Digital Disruption. GPO is thoroughly equipped to respond to the need for the prevention and treatment of disease on an equitable basis via the country’s public health system.

GPO’s operational performance for the fiscal year 2019: Total sales of medicines and medical supplies equaled 17,928.86 million baht, which was an increase on the previous year of 1,277.47 million baht or 7.61%. Operations were in accordance with the performance evaluation criteria for state enterprises set by the Ministry of Finance; these criteria comprise successful policy implementation and the performance and management of the state enterprise. Under these criteria GPO’s score increased to 3.9223, representing an increase of 17.6% on 2018.

Outstanding works in 2019 included the development of medical cannabis extract in response to the policy of the Ministry of Public Health and the development of a formulation of cannabis oil in the dosage form of Sublingual drops which have passed stability testing and been distributed to the 12 health zones of the Ministry of Public health, as well as the construction of additional buildings for the cultivation of medical cannabis and cooperation with government networks to develop medical cannabis strains and to increase production capacity to an industrial level in the near future.

Response to emerging diseases is considered to be one of GPO’s most important missions, in regard to which the organization manufactures, procures and reserves medicines, medical supplies and medical equipment for the treatment of patients and body protection equipment for medical personnel. GPO also researches and develops innovations to support the needs of the country in the event of the occurrence of various diseases.

I would like to thank the medical personnel, executives and all other employees of GPO for their support in enhancing national security in terms of medicines and medical supplies and in making GPO the foremost organization in the country providing medicine and medical supplies to maintain the good health of the Thai people.

(นายแพทย์โสภณ เมฆธน)
ประธานกรรมการองค์การเภสัชกรรม
Dr. Sapon Mekthon, M.D., B.P.H., M.P.A.
Chairman of the Board



คณะกรรมการองค์การเภสัชกรรม
GPO's Board of Directors





นายแพทย์โสภณ เมฆธน
Dr. Sapon Mekthon M.D.,
B.P.H., M.P.A.

ประธานกรรมการองค์การเภสัชกรรม
ดำรงตำแหน่ง
24 ตุลาคม 2560 - 23 ตุลาคม 2563

Chairman of the Board
Tenure
24 October 2017 - 23 October 2020

ประวัติการศึกษา

- แพทยศาสตรบัณฑิต จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย
- วุฒิบัตร สาขาตจวิทยา จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย
- สาธารณสุขศาสตรบัณฑิต มหาวิทยาลัยสุโขทัยธรรมาธิราช
- รัฐประศาสนศาสตรมหาบัณฑิต สถาบันบัณฑิตพัฒนบริหารศาสตร์
- หลักสูตรนักบริหารระดับสูง รุ่นที่ 13 สำนักงานกระทรวงสาธารณสุข
- หลักสูตรนักบริหารระดับสูง : ผู้นำที่มีวิสัยทัศน์ รุ่นที่ 43 สำนักงาน ก.พ.
- หลักสูตร Executive Development Program สถาบัน Kellogg School, USA
- ประกาศนียบัตรกฎหมายมหาชน มหาวิทยาลัยธรรมศาสตร์
- หลักสูตรการป้องกันราชอาณาจักรวิทยาลัยป้องกันราชอาณาจักร (วปอ. รุ่นที่ 53)
- หลักสูตรการกำกับดูแลกิจการสำหรับกรรมการและผู้บริหารระดับสูงของรัฐวิสาหกิจและองค์กรมหาชน รุ่นที่ 13

ประวัติการทำงาน

- นายแพทย์ 4 โรงพยาบาลป้อพลอย จังหวัดกาญจนบุรี
- นายแพทย์ 9 วช. (เวชกรรมป้องกัน) จังหวัดกาญจนบุรี
- นายแพทย์สาธารณสุขจังหวัดระนอง
- นายแพทย์สาธารณสุขจังหวัดนนทบุรี
- รองอธิบดีกรมอนามัย
- ผู้ตรวจราชการกระทรวงสาธารณสุข
- รองปลัดกระทรวงสาธารณสุข
- อธิบดีกรมควบคุมโรค
- ปลัดกระทรวงสาธารณสุข
- ที่ปรึกษารัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข

ตำแหน่งในปัจจุบัน

- กรรมการปฏิรูปประเทศด้านสาธารณสุข

Education

- Doctor of Medicine (Dermatology), Chulalongkorn University
- Diploma, Board of Dermatology, Chulalongkorn University
- Bachelor of Public Health (B.P.H.), Sukhothai Thammathirat Open University
- Master of Public Administration (M.P.A.), the National Institute of Development Administration (NIDA)
- Senior Medical and Public Health Executive Program (Batch 13)
- The Civil Service Executive Development Program: Visionary and Moral Leadership (Batch 43)
- Executive Development Program (EDP), Kellogg School of Management, Northwestern University, Illinois, USA
- Certificate in Public Law, Thammasat University
- National Defense Course (Batch 53)
- Corporate Governance Program for Directors and Senior Executives of State Enterprises and Public Organizations (Batch 13)

Professional Experience

- Medical Physician, Borploy Hospital Kanchanaburi Province
- Medical Physician, Expert Level, Kanchanaburi Provincial Health Office
- Chief Medical Officer, Ranong Provincial Health Office
- Chief Medical Officer, Nonthaburi Provincial Health Office
- Deputy Director General of the Department of Health
- Inspector General of the Ministry of Public Health, Area 18
- Deputy Permanent Secretary of the Ministry of Public Health
- Director General of the Department of Disease Control (to Present)
- Permanent Secretary of the Ministry of Public Health
- Advisor to the Ministry of Public Health

Current Position

- Member of the National Health Reform Committee



นายแพทย์เจษฎา โชคดำรงสุข
Dr. Jedsada Chokdumrongsuk,
M.D.

กรรมการองค์การเภสัชกรรม
ดำรงตำแหน่ง

24 ตุลาคม 2560 - 23 ตุลาคม 2563

Member of the Board of Directors
Tenure

24 October 2017 - 23 October 2020

ประวัติการศึกษา

- ปริญญาแพทยศาสตรบัณฑิต
South Western University
- อนุมัติบัตรผู้เชี่ยวชาญสาขาไสต
นาสิก ลาริงซ์วิทยา
- Fellow of the International College
of Surgeons
- อนุมัติบัตรผู้เชี่ยวชาญสาขาเวชศาสตร์
ครอบครัว
- อนุมัติบัตรผู้เชี่ยวชาญสาขาเวชศาสตร์
ป้องกัน แขนงสุขภาพจิตชุมชน

ประวัติการทำงาน

- ผู้อำนวยการสำนักบริการทางแพทย์
เขต 12
- ผู้อำนวยการสถาบันพยาธิวิทยา
- ผู้อำนวยการโรงพยาบาลราชวิถี
- รองอธิบดีกรมการแพทย์
- ผู้ตรวจราชการกระทรวงสาธารณสุข
- อธิบดีกรมอนามัย
- อธิบดีกรมการแพทย์
- อธิบดีกรมควบคุมโรค
- ปลัดกระทรวงสาธารณสุข

ตำแหน่งในปัจจุบัน

- กรรมการผู้ทรงคุณวุฒิ ในคณะกรรมการ
คุ้มครองผู้บริโภค
- กรรมการผู้ทรงคุณวุฒิ ในคณะกรรมการ
หลักประกันสุขภาพแห่งชาติ
- กรรมการผู้ทรงคุณวุฒิ ในคณะกรรมการ
วัคซีนแห่งชาติ
- ประธานกรรมการ ในคณะกรรมการ
การบริหาร องค์การเภสัชกรรม
- กรรมการ ในคณะกรรมการกำกับดูแลกิจการ
ที่ดีและความรับผิดชอบต่อสังคม
องค์การเภสัชกรรม

Education

- Doctor of Medicine, South Western University
- Certificate, Otolaryngology, the Medical Council
of Thailand
- Fellow of the International College of Surgeons
(F.I.C.S.)
- Certificate, Family Medicine, the Medical Council
of Thailand
- Certificate, Preventive Medicine, the Medical
Council of Thailand

Professional Experience

- Director of the Bureau of Medical Services
Region 12
- Director of the Institute of Pathology
- Director of Rajavithi Hospital
- Deputy Director General of the Department
of Medical Services
- Inspector General for the Ministry of Public
Health
- Director General of the Department of Health
- Director General of the Department of Mental
Health
- Director General of the Department of Disease
Control
- Permanent Secretary of the Ministry
of Public Health

Current Position

- Advisory committee, the Consumer Protection
Board
- Advisory committee, the National Health Security
Board
- Advisory committee, the National Vaccine Board
- Chairman of the Executive Board, GPO
- Member of the Corporate Governance and
Corporate Social Responsibility Board, GPO



นายแพทย์บุญชัย สมบูรณ์สุข
Dr. Boonchai Somboonsuk,
M.D.

กรรมการองค์การเภสัชกรรม
ดำรงตำแหน่ง

24 ตุลาคม 2560 - 23 ตุลาคม 2563

Member of the Board of Directors
Tenure

24 October 2017 - 23 October 2020

ประวัติการศึกษา

- แพทยศาสตรบัณฑิต มหาวิทยาลัยเชียงใหม่
- Master of Tropical Health, University of Queensland, Brisbane, Queensland, ประเทศออสเตรเลีย
- อนุมัติบัตรผู้เชี่ยวชาญ สาขาเวชศาสตร์ป้องกัน แพทยสภา
- ประกาศนียบัตรหลักสูตรนักบริหารการแพทย์ และสาธารณสุขระดับสูง กระทรวงสาธารณสุข
- Graduate Studies in Development Administration (Human Resource Management) The Australian National University, Canberra ประเทศออสเตรเลีย
- ประกาศนียบัตรหลักสูตรนักบริหารระดับสูง (นบส.กพ.) สถาบันพัฒนาข้าราชการพลเรือน
- ประกาศนียบัตรหลักสูตรกฎหมายมหาชน คณะนิติศาสตร์ มหาวิทยาลัยธรรมศาสตร์
- อนุมัติบัตรผู้เชี่ยวชาญ สาขาเวชศาสตร์ครอบครัว แพทยสภา
- หลักสูตรวิทยาลัยป้องกันราชอาณาจักร (วปอ.) รุ่น 2550 วิทยาลัยป้องกันราชอาณาจักร
- ประกาศนียบัตรหลักสูตรการสร้างความเข้มแข็งผู้ตรวจราชการ สถาบันพัฒนาข้าราชการพลเรือน

ประวัติการทำงาน

- แพทย์ประจำโรงพยาบาล پای จังหวัดแม่ฮ่องสอน
- ผู้อำนวยการโรงพยาบาลแม่สะเรียง จังหวัดแม่ฮ่องสอน
- ผู้อำนวยการโรงพยาบาลแจ้ห่ม จังหวัดลำปาง
- ผู้อำนวยการโรงพยาบาลสวรรคโลก จังหวัดสุโขทัย
- ผู้เชี่ยวชาญพิเศษด้านสาธารณสุข สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดอุดรธานี
- ผู้เชี่ยวชาญพิเศษด้านเวชกรรมป้องกัน สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดอุดรธานี
- นายแพทย์สาธารณสุขจังหวัดหนองบัวลำภู
- ผู้อำนวยการสำนักอนามัยสิ่งแวดล้อม กรมอนามัย
- รองเลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา
- รองอธิบดีกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์
- รองอธิบดีกรมสนับสนุนบริการสุขภาพ
- ผู้ตรวจราชการกระทรวงสาธารณสุข สำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุข
- อธิบดีกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์
- เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา

ตำแหน่งในปัจจุบัน

- ประธานกรรมการ ในคณะกรรมการประเมินผลการปฏิบัติงานของผู้บริหารระดับสูง ขององค์การเภสัชกรรม
- กรรมการ ในคณะกรรมการกำกับดูแลกิจการที่ดีและความรับผิดชอบต่อสังคม

Education

- Doctor of Medicine, Chiang Mai University
- Master of Tropical Health, University of Queensland, Brisbane, Queensland, Australia
- Certificate, Preventive Medicine, the Medical Council
- Certificate, Senior Executives of Medical and Public Health Training Course, the Ministry of Public Health
- Graduate Studies in Development Administration (Human Resource Management), the Australian National University, Canberra, Australia
- Certificate, Senior Executives Training Course, the Civil Service Training Institute
- Certificate, Public Law, Faculty of Law, Thammasat University
- Certificate, Family Medicine, the Medical Council
- Diploma, National Defence (class 2550), the National Defence College
- Certificate, Enhancing the Expertise of Inspectors, the Civil Service Training Institute

Professional Experience

- Medical Officer, Pai Hospital, Mae Hong Son Province
- Director of Mae Sareang Hospital, Mae Hong Son Province
- Director of Jae Hom Hospital, Lampang Province
- Director of Sawankaloke Hospital, Sukhothai Province
- Public Health Specialist, Udon Thani Provincial Public Health Office
- Preventive Medicine Specialist, Udon Thani Provincial Public Health Office
- Provincial Chief Medical Officer, Nong Bua Lamphu Province
- Director of the Bureau of Environmental Health, the Department of Health
- Deputy Secretary General of the Food and Drug Administration
- Deputy Director General of the Department of Medical Sciences
- Deputy Director General of the Department of Health Service Support
- Inspector General of the Office of the Permanent Secretary, the Ministry of Public Health
- Director General of the Department of Medical Sciences
- Secretary General of the Food and Drug Administration

Current Position

- Chairman of the Committee for the Performance Evaluation of GPO Senior Executives
- Member of the Corporate Governance and Corporate Social Responsibility Board, GPO



นางสาวต้องพรรณ เกียรติวิริยะพันธ์
Miss. Pongpun
Gearaviriyapun

กรรมการองค์การเภสัชกรรม
ดำรงตำแหน่ง

24 ตุลาคม 2560 - 23 ตุลาคม 2563

Member of the Board of Directors
Tenure

24 October 2017 - 23 October 2020

ประวัติการศึกษา

- บัณฑิตบัณฑิต มหาวิทยาลัยธรรมศาสตร์
- นิติศาสตรบัณฑิต มหาวิทยาลัยธรรมศาสตร์
- ประกาศนียบัตรบัณฑิตทางการสอบบัญชี มหาวิทยาลัยธรรมศาสตร์
- ผู้สอบบัญชีรับอนุญาต
- Master of Business Administration (MBA) Ball State University, Indiana, USA
- ศิลปศาสตรดุษฎีบัณฑิตกิตติมศักดิ์ สาขาวิชาการบัญชี มหาวิทยาลัยศรีปทุม

ประวัติการทำงาน

- รองปลัดกระทรวงพาณิชย์
- อธิบดีกรมพัฒนาธุรกิจการค้า
- ที่ปรึกษาการพาณิชย์ กระทรวงพาณิชย์
- รองอธิบดีกรมการค้าต่างประเทศ กระทรวงพาณิชย์
- รองอธิบดีกรมพัฒนาธุรกิจการค้า กระทรวงพาณิชย์
- ผู้อำนวยการสำนักกำกับดูแลธุรกิจ กรมพัฒนาธุรกิจการค้า กระทรวงพาณิชย์

ตำแหน่งในปัจจุบัน

- ประธานกรรมการ ในคณะกรรมการตรวจสอบ องค์การเภสัชกรรม
- กรรมการ ในคณะกรรมการบริหารความเสี่ยงและควบคุมภายใน องค์การเภสัชกรรม

Education

- Bachelor of Accounting, Thammasat University
- Bachelor of Law, Thammasat University
- Certificate, Accounting Audit, Thammasat University
- Certified Public Accountant
- MBA, Ball State University, Indiana, USA
- Honorary Doctorate of Philosophy in Accountancy, Sripatum University

Professional Experience

- Deputy Permanent Secretary of the Ministry of Commerce
- Director General of the Department of Business Development
- Commercial Advisor to the Ministry of Commerce
- Deputy Director General of the Department of Foreign Trade
- Deputy Director General of the Department of Business Development
- Director of the Bureau of Business Supervision, the Department of Business Development

Current Position

- Chairman of the Audit Committee, GPO
- Member of the Risk management and Internal Control Committee, GPO



ดร.สมฤดี ศรีจรรยา
Dr. Somruedee Srichanya

กรรมการองค์การเภสัชกรรม
ดำรงตำแหน่ง

24 ตุลาคม 2560 - 23 ตุลาคม 2563

Member of the Board of Directors
Tenure

24 October 2017 - 23 October 2020

ประวัติการศึกษา

- ปริญญาตรี เศรษฐศาสตรบัณฑิต จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย สาขา เศรษฐศาสตรระหว่างประเทศ
- ปริญญาโท บริหารธุรกิจมหาบัณฑิต มหาวิทยาลัยเกษตรศาสตร์ (MBA International Program : KIMBA6)
- ปริญญาเอก บริหารธุรกิจดุษฎีบัณฑิต (D.B.A., Marketing) มหาวิทยาลัย Eastern Asia University

ประวัติการทำงาน

- ผู้จัดการผลิตภัณฑ์ บริษัท พรีเมียร์มาร์เก็ตติ้ง จำกัด (เครือไอเอสเอส)
- ผู้จัดการฝ่ายการตลาดบริษัท มิวสิคก้า จำกัด (Warner Music, Thailand)
- รองกรรมการผู้จัดการ บริษัท เอลิมกรุง มณีทัศน์ (โรงละครเอลิมกรุง)
- กรรมการผู้จัดการ FIRST QUALITY GEORGIA, INC. (USA)
- กรรมการผู้จัดการ บริษัท เมืองแก้วมณี จำกัด (Real Estate)
- กรรมการบริหาร บมจ. เลมอนทรี (Advertising Agency)
- ประธานกรรมการบริษัท คริสตัล ฟลอเรสท์ วิลล่า จำกัด
- กรรมการบริหารสำนักงานส่งเสริมวิสาหกิจ ขนาดกลางและขนาดย่อม (สสว.)
- กรรมการประชาสัมพันธ์ โครงการหลวง
- ที่ปรึกษารองนายกรัฐมนตรีและรัฐมนตรีว่าการกระทรวงพาณิชย์ ปี 2553 - 2555
- ที่ปรึกษารัฐมนตรีว่าการกระทรวงเทคโนโลยีการสื่อสารแห่งประเทศไทย ปี 2556 - 2557
- ที่ปรึกษากิตติมศักดิ์ประจำคณะกรรมาธิการขับเคลื่อนการปฏิรูปประเทศ ด้านเศรษฐกิจ
- ที่ปรึกษาคณะกรรมาธิการวิสามัญพิจารณา ศึกษาการจัดตั้งหน่วยงานเพื่อบริหารการส่งเสริมวิสาหกิจขนาดกลาง ขนาดเล็ก และขนาดย่อม สภานิติบัญญัติแห่งชาติ
- ที่ปรึกษาด้านยุทธศาสตร์การตลาดและด้านภาพลักษณ์องค์กร

ตำแหน่งในปัจจุบัน

- ประธานกรรมการ บริษัท ดีเอ็มเอส คอร์ปอเรชั่น จำกัด
- กรรมการมูลนิธิส้มมาชีพ และกรรมการสถาบันหลักสูตรผู้นำการเปลี่ยนแปลง
- กรรมการสถาบันชุมชนเพื่อการพัฒนาธุรกิจ SME อย่างยั่งยืน มหาวิทยาลัยเทคโนโลยีราชมงคลธัญบุรี
- อาจารย์พิเศษ ปริญญาโท ปริญญาเอก หลักสูตรผู้บริหาร "นักยุทธศาสตร์การตลาด" จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย มหาวิทยาลัยเกษตรศาสตร์ และ มหาวิทยาลัยเทคโนโลยีพระจอมเกล้าธนบุรี

Education

- Bachelor of Economics (in International Economics), Chulalongkorn University
- Master of Business Administration, Kasetsart University
- Doctor of Business Administration (in Marketing), Eastern Asia University

Professional Experience

- Brand Manager, Premier Marketing Co., Ltd. (Osotspa Group)
- Marketing Manager, Musica Co., Ltd. (Warner Music, Thailand)
- Deputy Managing Director, Chalerm Krung Manee Thud Company (Chalermkrung Theatre)
- Managing Director, FIRST QUALITY GEORGIA, INC. (USA)
- Managing Director, Meaung Kaew Manee Co., Ltd. (Real Estate)
- Executive Director, Lemon tree Pub Co., Ltd. (Advertising Agency)
- Chairman, Crystal Forest Villa Company Limited
- Executive Board, the Office of Small and Medium Enterprises Promotion (OSMEP)
- Public Relations Committee, the Royal Project
- Advisor to the Deputy Prime Minister and the Minister of Commerce (2010 - 2012)
- Advisor to the Minister of Information and Communication Technology (2013 - 2014)
- Honorary Advisor to the Committee of the National Reform Steering Assembly on Economic Reform
- Advisor to the Select Committee Considering the Establishment of Agencies for promoting Medium-sized, Small-sized and Subdivision-sized enterprises, the National Legislative Assembly
- Advisor on Marketing Strategy and Corporate Image

Current Position

- Chairman, DMS Cooperating Co., Ltd.
- Member of the Committee of the Right Livelihood Foundation and member of the Committee of the Leadership for Change Institute
- Member of the Committee of the Choonhavan Technology Center for Sustainable SME Business, Rajamangala University of Technology Isan
- Part-time Lecturer, Masters and Doctorate Degrees in the Executive Program (Marketing Strategy) at Chulalongkorn University, Kasetsart University and King Mongkut's University of Technology, Thonburi



**รองศาสตราจารย์ ดร.คณิงฉวี
ศรีบัวอี่ยม**

**Assoc. Prof. Dr. Kanongnij
Sribuaiam, Ph.D.**

**กรรมการองค์การเภสัชกรรม
ดำรงตำแหน่ง**

24 ตุลาคม 2560 - 23 ตุลาคม 2563

**Member of the Board of Directors
Tenure**

24 October 2017 - 23 October 2020

ประวัติการศึกษา

- นิติศาสตรบัณฑิต จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย
- นิติศาสตรมหาบัณฑิต จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย
- B.A. in International Environmental Studies, International Pacific College, New Zealand
- LL.M., Harvard Law School, USA
- Doctorate Degree in Environmental Public Law, University of Nantes, France

ประวัติการทำงาน

- อนุกรรมการ, คณะอนุกรรมการพัฒนากฎหมายสารเคมี, คณะกรรมการแห่งชาติว่าด้วยการพัฒนาวิทยาศาสตร์การจัดการสารเคมี
- อนุกรรมการ, คณะอนุกรรมการพิจารณาศึกษาปัญหาวิกฤตทรัพยากรธรรมชาติและสิ่งแวดล้อม: กรณีศึกษาปัญหาน้ำเสียในกรุงเทพมหานครและปริมณฑล, คณะกรรมการทรัพยากรธรรมชาติและสิ่งแวดล้อม, สถาบันนิติบัญญัติแห่งชาติ

- อนุกรรมการ, คณะอนุกรรมการรวบรวมกฎหมายที่สนับสนุนโครงการอันเนื่องมาจากพระราชดำริด้านแหล่งน้ำและด้านสิ่งแวดล้อม, คณะกรรมการโครงการเฉลิมพระเกียรติของสภานิติบัญญัติแห่งชาติรวบรวมกฎหมายที่สนับสนุนโครงการอันเนื่องมาจากพระราชดำริ (จัดทำหนังสือ “ศาสตร์ของพระราชชา: ผู้นำโลกในการพัฒนาอย่างยั่งยืน รวมกฎหมายสนับสนุนโครงการอันเนื่องมาจากพระราชดำริในพระบาทสมเด็จพระปรมินทรมหาภูมิพลอดุลยเดชบรมนาถบพิตร”)
- กรรมการกำกับโครงการเสริมสร้างความเข้มแข็งด้านสิทธิเสรีภาพการมีส่วนร่วมและกฎหมายแก่ภาคประชาชน, สถาบันพระปกเกล้า
- ผู้จัดการโครงการ, หลักสูตรประกาศนียบัตรชั้นสูงการบริหารงานภาครัฐและกฎหมายมหาชน รุ่นที่ 10 - 14 สถาบันพระปกเกล้า
- อนุกรรมการ, คณะอนุกรรมการพิจารณากรอบการจัดทำรัฐธรรมนูญ คณะที่ 9 (การปฏิรูปเพื่อลดความเหลื่อมล้ำและสร้างความความเป็นธรรม), คณะกรรมการยกร่างรัฐธรรมนูญ พ.ศ. 2558
- อนุกรรมการ, คณะอนุกรรมการเพื่อปรับปรุงกฎหมายด้านการจัดการมลพิษ, คณะกรรมการควบคุมมลพิษ
- คณะทำงาน, คณะทำงานพัฒนากฎหมายเกี่ยวกับการบริหารจัดการก๊าซเรือนกระจก, องค์การบริหารจัดการก๊าซเรือนกระจก (องค์การมหาชน)
- รองผู้อำนวยการฝ่ายวิจัย, ศูนย์วิจัยกฎหมายและการพัฒนา, คณะนิติศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย
- ผู้ช่วยอธิการบดี จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย
- นักวิจัย สถาบันสิ่งแวดล้อมไทย
- อาจารย์พิเศษ, International Pacific College, ประเทศนิวซีแลนด์
- ที่ปรึกษากฎหมาย (โครงการจัดทำร่างกฎหมายสิ่งแวดล้อมลาว), มูลนิธิเอเชีย (ประเทศไทย)
- ที่ปรึกษากฎหมาย (โครงการจัดตั้งศูนย์กฎหมายลุ่มน้ำโขง), มูลนิธิเอเชีย (ประเทศไทย)
- ที่ปรึกษารัฐมนตรีว่าการกระทรวงยุติธรรม
- Visiting Researcher, East Asian Legal Studies Program, Harvard Law School.
- Lawyer, Bangkok International Law Office

ตำแหน่งในปัจจุบัน

- รองศาสตราจารย์ คณะนิติศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย
- ประธานกรรมการกิจการสัมพันธ์ องค์การเภสัชกรรม
- กรรมการ ในคณะกรรมการตรวจสอบองค์การเภสัชกรรม

Education

- Bachelor of Law, Faculty of Law, Chulalongkorn University
- Master of Law, Faculty of Law, Chulalongkorn University
- B.A. in International Environmental Studies, International Pacific College, New Zealand
- LL.M., Harvard Law School, USA
- Doctorate Degree in Environmental Public Law, University of Nantes, France

Professional Experience

- Member of the Sub-committee on the Development of Chemical Laws, the National Committee on Strategic Development for Chemical Management
- Member of the Sub-committee on Waste Water in Bangkok and Peripheral Areas, the Natural Resources and Environment Committee, the National Legislative Assembly
- Member of the Sub-committee on the Compilation of Laws on Water and the Environment, the Committee on Publishing Books on Laws supporting the King's Development Projects, the National Legislative Assembly
- Steering Committee on the Strengthening Rights and Liberties Project, Public Participation and Law for Civil Society, King Prajathipok's Institute
- Director of the Executive Training Program on Public Administration and Public Law (Class 10 - 14), King Prajathipok's Institute
- Member of Sub-committee No. 9 (Reform on Inequality Reduction and Justice Building), the Constitutional Drafting Commission (B.E. 2558)
- Member of the Sub-committee on Legal Improvement for Pollution Management, the Pollution Control Committee
- Member of the Working Committee on Legal Development for Greenhouse Gas Management, the Thailand Greenhouse Gas Management Organization (TGO)
- Deputy Director, the Research Department, the Law and Development Research Center, Faculty of Law, Chulalongkorn University
- Assistant to the Rector, Chulalongkorn University
- Researcher, the Thailand Environment Institute (TEI)
- Lecturer, International Pacific College, New Zealand
- Legal Consultant, the Project on Environmental Law Drafting for Laos PDR, the Asia Foundation (Thailand)
- Legal Consultant for the Project on Establishing a Maekong Law Center for the Lower Maekong Basin Countries, the Asia Foundation (Thailand)
- Legal Counselor to the Justice Minister of Thailand
- Visiting Researcher, East Asian Legal Studies Program, Harvard Law School
- Lawyer, Bangkok International Law Office

Current Position

- Associate Professor, Faculty of Law, Chulalongkorn University
- Chairman of the Relations Affairs Committee, GPO
- Member of the Audit Committee, GPO



ผศ.ดร.อ.พ.ชูศักดิ์ โอกาชาโรญ
Asst. Prof. Dr. Chusak
Okascharoen, Ph.D., M.D.

กรรมการองค์การเภสัชกรรม
ดำรงตำแหน่ง

24 ตุลาคม 2560 - 23 ตุลาคม 2563

Member of the Board of Directors
Tenure

24 October 2017 - 23 October 2020

ประวัติการศึกษา

- แพทยศาสตรบัณฑิต คณะแพทยศาสตร์ โรงพยาบาลรามาธิบดี มหาวิทยาลัยมหิดล
- วุฒิบัตรกุมารเวชศาสตร์ แพทยสภา
- วุฒิบัตรกุมารเวชศาสตร์ สาขา ทารกปริกำเนิด แพทยสภา
- ปริญญาดุษฎีบัณฑิต สาขาวิทยาการ ระบาดคลินิก คณะแพทยศาสตร์ โรงพยาบาลรามาธิบดี มหาวิทยาลัยมหิดล
- Fellowship in Perinatal-Neonatal Medicine, McMaster University, Canada
- โครงการพัฒนานักบริหารระดับกลาง มหาวิทยาลัยมหิดล (MU-EDP) รุ่นที่ 13
- หลักสูตร Better IT for Good Government (BIGG) มูลนิธิสถาบันวิจัย และพัฒนาองค์การภาครัฐ IRDP
- หลักสูตรประกาศนียบัตรบรมมาภิบาล ทางการแพทย์สำหรับผู้บริหารระดับสูง รุ่นที่ 4 แพทยสภาและสถาบันพระปกเกล้า

- Director Accreditation Program (DAP) สมาคมส่งเสริมสถาบันกรรมการบริษัทไทย
- Advanced Audit Committee Program (AACP) สมาคมส่งเสริมสถาบันกรรมการ บริษัทไทย

ประวัติการทำงาน

- ผู้ช่วยศาสตราจารย์ ภาควิชากุมาร เวชศาสตร์ คณะแพทยศาสตร์โรงพยาบาล รามาธิบดี
- หัวหน้าสาขาวิชากุมารเวชศาสตร์ เชิงประจักษ์ ภาควิชากุมารเวชศาสตร์
- ประธานหลักสูตรมหาบัณฑิต สาขาระบาด ทางการแพทย์ มหาวิทยาลัยมหิดล
- รองคณบดีฝ่ายสารสนเทศ
- ผู้ทรงคุณวุฒิสภาวิจัยแห่งชาติ ด้าน Healthcare Supply Chain and Logistics
- บรรณารักษกรรามาธิบดีเวชสาร
- ประธานคณะกรรมการจริยธรรมการวิจัย ในคน คณะแพทยศาสตร์โรงพยาบาล รามาธิบดี
- ที่ปรึกษาด้าน Healthcare Logistics & Supply Chain โรงพยาบาลธรรมศาสตร์
- ที่ปรึกษาด้าน Healthcare Logistics & Supply Chain โรงพยาบาลวชิระ
- ที่ปรึกษาด้าน Healthcare Logistics & Supply Chain โรงพยาบาลสงขลานครินทร์
- ผู้ทรงคุณวุฒิสภาวิจัยแห่งชาติด้านระบบ สุขภาพ
- ที่ปรึกษาคณบดีด้านสารสนเทศ คณะแพทยศาสตร์โรงพยาบาลรามาธิบดี มหาวิทยาลัยมหิดล

ตำแหน่งในปัจจุบัน

- รองคณบดีบัณฑิตวิทยาลัย มหาวิทยาลัยมหิดล
- กรรมการ ในคณะกรรมการตรวจสอบ องค์การเภสัชกรรม
- กรรมการ ในคณะกรรมการบริหารกองทุน สันักสนุนการวิจัยพัฒนาและนวัตกรรม องค์การเภสัชกรรม

Education

- Doctor of Medicine, Faculty of Medicine, Ramathibodi Hospital, Mahidol University
- Diploma, Thai Board of Pediatrics
- Diploma, Thai Sub-board of Perinatal-Neonatal Medicine
- Doctor of Philosophy, Clinical Epidemiology, Mahidol University
- Fellowship, Neonatal-Perinatal Medicine, McMaster University, Canada
- Mahidol Executive Development Program
- Course: Better IT for Good Government (BIGG), the Institute of Research and Development for Public Enterprises (IRDP)
- Certificate of Good Governance in Medical Administration, the Medical Council of Thailand and King Prajadhipok's Institute
- Course: Director Accreditation Program (DAP), the Institute of Directors
- Course: Advanced Audit Committee Program (AACP), the Institute of Directors

Professional Experience

- Assistant Professor in Pediatrics, Faculty of Medicine, Ramathibodi Hospital
- Head of the Department of Pediatrics
- Program Director, Master Program in Medical Epidemiology
- Deputy Dean of the Information Department
- Advisory Councilor on Healthcare Logistics and Supply Chain, the National Research Council of Thailand
- Editor-in-Chief, Ramathibodi Medical Journal
- Chairman of the Research Ethics Committee, Faculty of Medicine, Ramathibodi Hospital
- Consultant on Healthcare Logistics & Supply Chain, Thammasat University Hospital
- Consultant on Healthcare Logistics & Supply Chain, Faculty of Medicine, Vajira Hospital
- Consultant on Healthcare Logistics & Supply Chain, Songklanakarin University Hospital
- Advisory Councilor on Healthcare Systems, the National Research Council of Thailand
- Assistant Dean of Information, Faculty of Medicine, Ramathibodi Hospital

Current Position

- Deputy Dean of the Faculty of Graduate Studies, Mahidol University
- Member of the Audit Committee, GPO
- Member of the Committee for the Management of Research & Development and the Innovation Support Fund, GPO



นายแพทย์คณวัฒน์ จันทรลาวัณย์
Dr. Kanawat Chantaralawan, M.D.

กรรมการองค์การเภสัชกรรม

ดำรงตำแหน่ง

14 มกราคม 2563 - 23 ตุลาคม 2563

Member of the Board of Directors

Tenure

14 January 2020 - 23 October 2020

ประวัติการศึกษา

- ปริญญาโท นโยบายสาธารณสุข มหาวิทยาลัยออกซฟอร์ด ประเทศอังกฤษ
- จักษุแพทย์เฉพาะทาง สภากาชาดไทย
- ปริญญาตรี แพทยศาสตรบัณฑิต (เกียรตินิยมอันดับหนึ่ง) จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย

ประวัติการทำงาน

- ที่ปรึกษารัฐมนตรีช่วยว่าการกระทรวงสาธารณสุข
- หัวหน้าฝ่ายธุรกิจเพื่อสังคม บริษัท เอเวอร์ เมดิคอล เทคโนโลยี (Ever Medical Technologies) (ประเทศไทย)
- ประธานคณะกรรมการเพื่อเทคโนโลยีทางการแพทย์ สภาหอการค้าไทย
- ผู้ก่อตั้งและผู้บริหาร บริษัท ทรักดี เวนเจอร์/คราวด์ฟันดิ้ง จำกัด

ตำแหน่งในปัจจุบัน

- ประธานคณะกรรมการเพื่อเทคโนโลยีทางการแพทย์ สังกัด สภาหอการค้าไทย
- ประธานกรรมการ ในคณะกรรมการกำกับดูแลกิจการที่ดีและความรับผิดชอบต่อสังคม องค์การเภสัชกรรม
- กรรมการ ในคณะกรรมการบริหาร องค์การเภสัชกรรม

Education

- Master of Public Policy, University of Oxford, England
- Ophthalmology, Thai Red Cross Society
- Doctor of Medicine (First Honors), Chulalongkorn University

Professional Experience

- Advisor to the Deputy Minister of Public Health
- Head of the Social Business Department, Ever Medical Technologies Company (Thailand)
- Chairman of the Sub-committee for Medical Technology, the Board of Trade of Thailand
- Founder and Executive of Rag Dee Venture Crowdfunding Co., Ltd.

Current Position

- Chairman of the Sub-committee for Medical Technology, the Board of Trade of Thailand
- Chairman of the Good Corporate Governance and Corporate Social Responsibility Committee, GPO
- Member of the Executive Committee, GPO



**นายแพทย์เกียรติภูมิ
วงศ์จิตร
Dr. Kiattibhoon
Vongrachit, M.D.**

**กรรมการองค์การเภสัชกรรม
ดำรงตำแหน่ง
14 มกราคม 2563 -
23 ตุลาคม 2563**

**Member of the Board
of Directors
Tenure
14 January 2020 -
23 October 2020**

ประวัติการศึกษา

- แพทยศาสตรบัณฑิต คณะแพทยศาสตร์
โรงพยาบาลรามาธิบดี มหาวิทยาลัยมหิดล
ปี 2529
- วุฒิปริญญาตรีเวชศาสตร์ โรงพยาบาล
สมเด็จพระเจ้าพี่นางเธอ กรมการแพทย์ ปี 2533
- อนุมัติบัตรเวชศาสตร์ป้องกัน แขนงสุขภาพ
จิตชุมชน ปี 2547
- รัฐประศาสนศาสตรบัณฑิต มหาวิทยาลัย
สุโขทัยธรรมาธิราช ปี 2533
- นักบริหารการแพทย์และสาธารณสุขระดับสูง
รุ่นที่ 18 สถาบันพระบรมราชชนก
กระทรวงสาธารณสุข ปี 2546
- นักบริหารระดับสูง รุ่นที่ 46 สถาบันพัฒนา
ข้าราชการพลเรือน ปี 2548
- นักบริหารระดับสูงผู้บริหารการสาธารณสุข
(นบส.2) รุ่นที่ 1 ปี 2552

- Senior Executive Programme ณ London
Business School ประเทศอังกฤษ
สำนักงาน ก.พ. ปี 2552
- หลักสูตรการป้องกันราชอาณาจักร
(วปอ.รุ่นที่ 55) สถาบันวิชาการป้องกัน
ประเทศ ปี 2555 - 2556

ประวัติการทำงาน

- อธิบดีกรมการแพทย์แผนไทยและการ
แพทย์ทางเลือก ตั้งแต่ 1 ตุลาคม 2560 -
30 กันยายน 2561
- รองปลัดกระทรวงสาธารณสุข ตั้งแต่
1 ตุลาคม 2559 - 30 กันยายน 2560
- ผู้ตรวจราชการกระทรวงสาธารณสุข
ปี 2557 - 2559
- รองอธิบดีกรมสุขภาพจิต ปี 2552 - 2556
- ผู้อำนวยการโรงพยาบาลศรีธัญญา
ปี 2547 - 2551
- ผู้อำนวยการสถาบันกัลยาณีนราชนครินทร์
ปี 2545 - 2547
- ผู้อำนวยการโรงพยาบาลนิตินิตเวช
ปี 2540 - 2545
- ผู้ช่วยอธิบดีกรมสุขภาพจิต ปี 2539 - 2540

ตำแหน่งในปัจจุบัน

- อธิบดีกรมสุขภาพจิต
- ประธานกรรมการ ในคณะกรรมการบริหาร
ความเสี่ยงและควบคุมภายใน องค์การ
เภสัชกรรม
- กรรมการ ในคณะกรรมการกำกับดูแล
กิจการที่ดีและความรับผิดชอบต่อสังคม
องค์การเภสัชกรรม
- กรรมการ ในคณะกรรมการประเมินผลการ
ปฏิบัติงานของผู้บริหารระดับสูงขององค์การ
เภสัชกรรม
- กรรมการ ในคณะกรรมการโครงการ
ราชทัณฑ์ปันสุข ทำความดี ด้วยหัวใจ
สำนักงานราชเลขาฯ ในสมเด็จพระเจ้า
ลูกเธอ เจ้าฟ้ากรมหลวงราชสาริณีสิริพัชร
มหาวัชรราชธิดา
- ประธานกรรมการขับเคลื่อนประชาสัมพันธ
การใช้กัญชาเพื่อการแพทย์ กระทรวง
สาธารณสุข
- ประธานกรรมการอำนวยการขับเคลื่อนงาน
สุขภาพจิตตามนโยบายรัฐมนตรีว่าการ
กระทรวงสาธารณสุข กรมสุขภาพจิต
- กรรมการขับเคลื่อนและปฏิรูปการบริหาร
ราชการแผ่นดิน คณะที่ 4 คณะกรรมการ
ขับเคลื่อนและปฏิรูปด้านสาธารณสุข
และสังคม สำนักงานกฤษฎีกา
- ประธานกรรมการควบคุมและป้องกันไวรัส
โคโรนาสายพันธุ์ใหม่ 2019 กรมสุขภาพจิต
- คณะทำงานกลุ่มภารกิจปฏิบัติการฉุกเฉิน
ด้านการแพทย์และสาธารณสุข (Operation)
กรณี โรคติดเชื้อไวรัสโคโรนา 2019
(COVID-19) กระทรวงสาธารณสุข

Education

- Doctor of Medicine, Faculty of Medicine, Ramathibodi
Hospital, Mahidol University, 1986
- Diploma - Psychiatry, Somdet Chaopraya hospital, 1990
- Diploma - Preventive Medicine, the Medical Council of
Thailand, 2004
- Bachelor of Public Administration, Sukhothai
Thammathirat Open University, 1990
- Senior Executive in Medical and Public Health
(Class 18), Praboromrajchanok Institute, the Ministry
of Public Health, 2003
- Senior Executive Program for Civil Servants (Class 46),
the Office of the Civil Service Commission, 2005
- Public Health Executive Administrator Training
Program, Class 1, 2009
- Senior Executive Program, London Business School,
England, 2009
- National Defense Program (class 55), the National
Defense Studies Institute, 2012 - 2013

Professional Experience

- Director-General of the Department of Thai Traditional
and Alternative Medicine, 1 October 2017 -
30 September 2018
- Deputy Permanent-Secretary of the Ministry of Public
Health, 1 October 2016 - 30 September 2017
- Inspector General of the Ministry of Public Health,
2014 - 2016
- Deputy Director General of the Department
of Mental Health, 2009 - 2013
- Managing Director of Srithanya Hospital, 2004 - 2008
- Managing Director of the Galya Rajanagarindra
Institute, 2002 - 2004
- Managing Director of the Forensic Psychiatric
Hospital, 1997 - 2002
- Assistance Director General of the Department
of Mental Health 1996 - 1997

Current Position

- Director General of the Department of Mental Health
- Chairman of the Risk Management and Internal Control
Committee, GPO
- Member of the Good Corporate Governance and
Corporate Social Responsibility Committee, GPO
- Member of the Committee for Performance Evaluation
of GPO Senior Executives, GPO
- Member of the Committee for the "Philanthropy for
Prisoners" Project, the Office of His Majesty's Principal
Private Secretary, Somdet Phra Chao Luk Thoe Chao
Fa Bajrakityabha Narendira Debyavati Kromma Luang
Rajasarinisribajra Mahavajra Rajadhida
- Chairman of Enhancing Public Relations on the use of
Cannabis for Medical Purposes, the Ministry of Public Health
- Chairman of Steering Mental Health Procedures in
accordance with the Policy of the Minister of Public
Health, the Department of Mental Health
- Member of the committee for the Steering and Reform
of State Administration Group 4 within the Steering and
Reform of Public health and Society Committee, the
Office of the Prime Minister
- Chairman of the Control and Prevention of Novel
Coronavirus (2019-nCoV), the Department of Mental Health
- Member of the Working Group for Medical and Public
Health Emergency Operations in response to Coronavirus
2019 (Covid-19), the Ministry of Public Health



นายบุญชัย จรัสแสงสมบูรณ์
Mr. Boonchai
Charassangsomboon

กรรมการองค์การเภสัชกรรม
ดำรงตำแหน่ง

14 มกราคม 2563 - 23 ตุลาคม 2563

Member of the Board of Directors
Tenure

14 January 2020 - 23 October 2020

ประวัติการศึกษา

- ปริญญาตรี รัฐศาสตรบัณฑิต จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย
- ปริญญาโท พัฒนการบริหารศาสตรมหาบัณฑิต สถาบันบัณฑิตพัฒนบริหารศาสตร์
- Master of Economics, Macquarie University, Sydney Australia

ประวัติการทำงาน

- ที่ปรึกษาด้านเศรษฐกิจระหว่างประเทศ สำนักงานเศรษฐกิจการคลัง
- ผู้อำนวยการสำนักนโยบายเศรษฐกิจระหว่างประเทศ สำนักงานเศรษฐกิจการคลัง
- กรรมการบริหารสำรอง (Alternate Executive Director) ของกลุ่มธนาคารโลก
- ผู้อำนวยการสำนักนโยบายเศรษฐกิจมหภาค สำนักงานเศรษฐกิจการคลัง
- อัครราชทูต (ฝ่ายเศรษฐกิจและการคลัง) สำนักงานที่ปรึกษาเศรษฐกิจและการคลัง ประจำสหราชอาณาจักร และยุโรป กรุงลอนดอน ประเทศอังกฤษ
- ผู้อำนวยการสำนักนโยบายระบบการเงิน การออมและการลงทุน สำนักงานเศรษฐกิจการคลัง

ตำแหน่งในปัจจุบัน

- ผู้ตรวจราชการกระทรวงการคลัง
- กรรมการ ในคณะกรรมการบริหาร องค์การเภสัชกรรม
- กรรมการ ในคณะกรรมการประเมินผลการปฏิบัติงานของผู้บริหารระดับสูงขององค์การเภสัชกรรม
- กรรมการ ในคณะกรรมการบริหารความเสี่ยง และควบคุมภายใน องค์การเภสัชกรรม

กรรมการในรัฐวิสาหกิจอื่น

- ธนาคารออมสิน

Education

- Bachelor of Arts (Political Science), Chulalongkorn University
- Master of Science in Development Economics, National Institute of Development Administration (NIDA)
- Master of Economics, Macquarie University, Sydney, Australia

Professional Experience

- International Economic Advisor, the Fiscal Policy Office
- Executive Director of the International Economic Policy Bureau, the Fiscal Policy Office
- Alternate Executive Director, the World Bank Group
- Executive Director of the Macroeconomic Policy Bureau, the Fiscal Policy Office
- Minister (Economic and Financial Department), the Office of Economic and Financial Affairs, the Royal Thai Embassy, London, United Kingdom
- Executive Director of the Finance, Savings and Investment Policy Bureau, the Fiscal Policy Office

Current Position

- Inspector General, the Ministry of Finance
- Member of the Executive Committee, GPO
- Member of the Committee for the Performance Evaluation of Senior Executives, GPO
- Member of the Risk Management and Internal Control Committee, GPO

Member of the Board of Directors in other State Enterprises

- The Government Savings Bank



พลตำรวจโท เพิ่มพูน ชิดชอบ
Pol. Lt. Gen. Permpoon Chidchob

กรรมการองค์การเภสัชกรรม
ดำรงตำแหน่ง

14 มกราคม 2563 - 23 ตุลาคม 2563

Member of the Board of Directors
Tenure

14 January 2020 - 23 October 2020

ประวัติการศึกษา

- ปริญญาตรี สาขานิติศาสตรบัณฑิต มหาวิทยาลัยรามคำแหง
- ปริญญาโท พัฒนบริหารศาสตรมหาบัณฑิต ทางรัฐประศาสนศาสตร์ สถาบันบัณฑิตพัฒนบริหารศาสตร์
- เนติบัณฑิตไทย สำนักอบรมศึกษากฎหมายแห่งเนติบัณฑิตยสภา
- หลักสูตรการป้องกันราชอาณาจักรภาครัฐร่วมเอกชน (ผปรอ.) รุ่นที่ 22 วิทยาลัยป้องกันราชอาณาจักร
- หลักสูตรผู้บริหารกระบวนการยุติธรรมระดับสูง (บยส.) รุ่นที่ 15 สถาบันพัฒนาข้าราชการฝ่ายตุลาการศาลยุติธรรม
- หลักสูตรหลักกนิถกรรมเพื่อประชาธิปไตย (นรป.) รุ่นที่ 6 สำนักงานศาลรัฐธรรมนูญ

ประวัติการทำงาน

- ผู้บังคับการกองตรวจคนเข้าเมือง 1
- ผู้บังคับการอำนวยการ สำนักงานจเรตำรวจ
- รองผู้บัญชาการสำนักงานคณะกรรมการข้าราชการตำรวจ
- คณะกรรมการศูนย์ส่งเสริมจริยธรรม และให้คำปรึกษาแนะนำการปฏิบัติ ตามประมวลจริยธรรมและจรรยาบรรณตำรวจ

ตำแหน่งในปัจจุบัน

- ผู้ช่วยผู้บัญชาการตำรวจแห่งชาติ
- ประธานกรรมการ ในคณะกรรมการด้านกฎหมาย องค์การเภสัชกรรม
- ประธานกรรมการ โรงพิมพ์ตำรวจ
- กรรมการ ในคณะกรรมการบริหารองค์การเภสัชกรรม

Education

- Bachelor of Law, Ramkhamhaeng University
- Master of Science in Development Economics, the National Institute of Development Administration (NIDA)
- The Thai Bar, the Institute of Legal Education of the Thai Bar
- National Defense Course: The Joint State/Private Sector, Class 22, the National Defense College
- The Program for Senior Executives on Justice, Class 15, the Judicial Training Institute
- Rule of Law for Democracy, Class 6, the Constitutional Court of the Kingdom of Thailand

Professional Experience

- Commander of Immigration, Division 1
- Commander of the General Staff Division, the Office of the Inspector-General
- Deputy Commissioner of the Office of the Police Commissioner
- Member of the Centre for Ethics Promotion and Counselling in accordance with the Police Code of Ethics and Code of Conduct

Current Position

- Assistant Commissioner - General, Royal Thai Police
- Chairman of the Legal Committee, GPO
- Chairman of Police Printing Bureau
- Member of the Executive Committee, GPO



**รองศาสตราจารย์
ดร.อัสมีเดช วานิชชินชัย**
**Assoc. Prof. Dr. Assadej
Vanichchinchai, Ph.D.**

**กรรมการองค์การเภสัชกรรม
ดำรงตำแหน่ง**

14 มกราคม 2563 - 23 ตุลาคม 2563

**Member of the Board of Directors
Tenure**

14 January 2020 - 23 October 2020

ประวัติการศึกษา

- Ph.D. in Management of Technology, Asian Institute of Technology (AIT)
- Master of Science (with Distinction) in Engineering Business Management, University of Warwick, UK
- Master of Engineering in Engineering Management, Chulalongkorn University
- นิติศาสตรบัณฑิต มหาวิทยาลัยรามคำแหง
- วิศวกรรมศาสตรบัณฑิต สาขาวิศวกรรมอุตสาหการ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย
- ประกาศนียบัตรชั้นสูงการบริหารเศรษฐกิจ สาธารณะสำหรับนักบริหารระดับสูง สถาบันพระปกเกล้า
- ประกาศนียบัตรชั้นสูงการเสริมสร้างสังคมสันติสุข สถาบันพระปกเกล้า
- ประกาศนียบัตรนักบริหารระดับสูงด้านการพัฒนาธุรกิจ อุตสาหกรรมและการลงทุน สถาบันวิทยากรธุรกิจและอุตสาหกรรม

ประวัติการทำงาน

- ประธานคณะกรรมการบริหารหลักสูตรวิศวกรรมศาสตรมหาบัณฑิต สาขาวิชาโลจิสติกส์และโซ่อุปทาน มหาวิทยาลัยมหิดล
- กรรมการประจำส่วนงาน คณะวิศวกรรมศาสตร์ มหาวิทยาลัยมหิดล
- กรรมการสภาอาจารย์ คณะวิศวกรรมศาสตร์ มหาวิทยาลัยมหิดล
- ผู้อำนวยการหลักสูตรปรัชญาดุษฎีบัณฑิต สาขาการจัดการโลจิสติกส์และโซ่อุปทาน มหาวิทยาลัยศรีปทุม
- ผู้อำนวยการหลักสูตรวิทยาศาสตรมหาบัณฑิต สาขาการจัดการโลจิสติกส์และโซ่อุปทาน มหาวิทยาลัยศรีปทุม
- ผู้อำนวยการหลักสูตรการจัดการมหาบัณฑิต มหาวิทยาลัยศรีปทุม
- รองผู้อำนวยการสถาบันวิทยากร โซ่อุปทาน มหาวิทยาลัยศรีปทุม
- บริษัท เนสต์เล่ (ไทย) จำกัด
- สถาบันเพิ่มผลผลิตแห่งชาติ
- บริษัท โตโยต้ามอเตอร์ (ประเทศไทย) จำกัด

ประสบการณ์ทำงานอื่น

- ผู้พิพากษาสมทบในศาลทรัพย์สินทางปัญญาและการค้าระหว่างประเทศกลาง
- กรรมการด้านยุทธศาสตร์การบริหารและกลั่นกรองงาน องค์การสะพานปลา
- กรรมการตรวจสอบ องค์การสะพานปลา
- กรรมการกำกับดูแลกิจการที่ดีและความรับผิดชอบต่อสังคม องค์การสะพานปลา
- ที่ปรึกษารัฐมนตรีช่วยว่าการกระทรวงพาณิชย์
- ที่ปรึกษารัฐมนตรีช่วยว่าการกระทรวงเกษตรและสหกรณ์
- ผู้ช่วยดำเนินงานของสมาชิกวุฒิสภา
- กรรมการผู้ทรงคุณวุฒิสถาบันการสงเคราะห์ชาติ

Education

- Doctor of Philosophy in the Management of Technology, the Asian Institute of Technology (AIT)
- Master of Science (with Distinction) in Engineering Business Management, University of Warwick, UK
- Master of Engineering in Engineering Management, Chulalongkorn University
- Bachelor of Law, Ramkhamhaeng University
- Bachelor of Engineering, Industrial Engineering, Chulalongkorn University
- Advanced Certificate Course in Public Economics Management for Executives, King Prajadhipok's Institute
- Advanced Certificate Course in the Promotion of a Peaceful Society, King Prajadhipok's Institute
- Certificate of Senior Executive Program on Business Development Industry and investment, the Institute of Business and Industrial Development

Professional Experience

- Director of the Master of Engineering (Logistics and Supply Chain) Program, Mahidol University
- Member of the Standing Committee, Faculty of Engineering, Mahidol University
- Member of the Faculty Senate, Faculty of Engineering, Mahidol University
- Director of the Doctor of Philosophy Program in Logistics and Supply Chain Management, Sripatum University
- Director of the Master of Management Program/ Permanent Lecturer at the Graduate School, Sripatum University
- Director of the Master of Science Program in Logistics and Supply Chain Management, Sripatum University
- Deputy Director of the Supply Chain Intelligence Institute, Sripatum University
- Nestle (Thai) Ltd.
- The Thailand Productivity Institute
- Toyota Motor Thailand Co., Ltd.

Other Experience

- Associate Judge in the Central Intellectual Property and International Trade Court
- Advisor to the Maritime Safety Association (to Present)
- Advisor to Siam Maritime School (to Present)
- Member of the Board Directors of the Fish Marketing Organization
- Advisor to the Deputy Minister of Commerce
- Advisor to the Deputy Minister of Agriculture and Cooperatives

- ที่ปรึกษาสมาคมความปลอดภัยทางน้ำ
- ผู้ทรงคุณวุฒิสำนักงานกองทุนสนับสนุนการวิจัย
- อนุกรรมการประเมินผลการปฏิบัติงานของกรรมการการเลือกตั้งประจำจังหวัด สำนักงานคณะกรรมการการเลือกตั้ง
- ที่ปรึกษาประจำอนุกรรมการขับเคลื่อนการปฏิรูปการเมืองเพื่อเสนอเป็นแผนยุทธศาสตร์ชาติ สภาขับเคลื่อนการปฏิรูปประเทศ

ตำแหน่งในปัจจุบัน

- ผู้พิพากษาสมทบในศาลทรัพย์สินทางปัญญาและการค้าระหว่างประเทศกลาง
- ประธานคณะกรรมการบริหารหลักสูตรวิศวกรรมศาสตรมหาบัณฑิต สาขาวิชาโลจิสติกส์และโซ่อุปทาน มหาวิทยาลัยมหิดล
- กรรมการประจำส่วนงานคณะวิศวกรรมศาสตร์ มหาวิทยาลัยมหิดล
- กรรมการสภาอาจารย์ คณะวิศวกรรมศาสตร์ มหาวิทยาลัยมหิดล
- กรรมการองค์การเภสัชกรรม
- กรรมการ ในคณะกรรมการบริหาร องค์การเภสัชกรรม
- กรรมการ ในคณะกรรมการบริหารความเสี่ยงและควบคุมภายใน องค์การเภสัชกรรม

- Member of the Sub-committee for the Performance Evaluation of Members of the Provincial Election Commission, the Office of the Provincial Election Commission
- Advisor to the Sub-Committee to Advance Political Reform, the National Reform Steering Assembly
- Member of the Working Group regarding compensation for the Political Incumbents in the Sub-Committee to Advance Political Reform, the National Reform Steering Assembly
- Member of the Management Network of the Management Consultant Committee, the Ministry of Industry
- Sub-committee for Screening the Performance of Advisors on Industry, the Ministry of Industry
- Member of the DIP Awarded Consultant Network Committee, the Ministry of Industry

Current Position

- Associate Judge, The Central Intellectual Property and International Trade Court
- Director of the Master of Engineering Program in Logistics and Supply Chain, Mahidol University
- Member of the Executive Committee, Faculty of Engineering, Mahidol University
- Member of the Faculty Senate, Faculty of Engineering, Mahidol University
- Member of the Board of Directors, Government Pharmaceutical Organization
- Member of the Executive Committee, GPO
- Member of the Risk Management and Internal Control Committee, GPO



นางศรีวนิก หัสดิน
Mrs. Srivanik Hasdin

กรรมการองค์การเภสัชกรรม
ดำรงตำแหน่ง

14 มกราคม 2563 - 23 ตุลาคม 2563

Member of the Board of Directors
Tenure

14 January 2020 - 23 October 2020

ประวัติการศึกษา

- ปริญญาตรี ศิลปศาสตรบัณฑิต (อังกฤษ) มหาวิทยาลัยเชียงใหม่
- ปริญญาโท รัฐประศาสนศาสตรมหาบัณฑิต จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย
- Mini MBA, คณะพาณิชยศาสตร์และการบัญชี จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย
- การพัฒนาพันธกิจและการพัฒนาบุคลากร, คณะพาณิชยศาสตร์และการบัญชี จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย
- กฎหมายสิ่งแวดล้อมเพื่อจัดระบบจัดการสิ่งแวดล้อม ISO 14000 คณะนิติศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย
- Cluster and Competitive, คณะเศรษฐศาสตร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย
- Regional Development of IE and Eco-Zone; Current Trends & Industrial Prospects in Asia, Philippines.

- Environment Management of Industrial Estates United Nation Environment Program (UNEP), Canada
- International Strategic Management Faculty of Business and Economics, Monash University, Australia
- Risk Assessment Program, SSPA, Maritime Consulting Gothenburg, Sweden
- อบรมเรื่อง FREE ZONE โดย WEPZA ประเทศตุรกี
- การพัฒนาศักยภาพผู้บริหารระดับสูง สถาบันบัณฑิตบริหารธุรกิจศศินทร์ จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย
- การบริหารเศรษฐกิจสาธารณะสำหรับนักบริหารระดับสูง รุ่น 7 สถาบันพระปกเกล้า
- การกำกับดูแลกิจการสำหรับกรรมการและผู้บริหารระดับสูง สถาบันพัฒนากรรมการและผู้บริหารระดับสูงภาครัฐ (Public Director Institute : PDI)
- หลักสูตรวิทยาศาสตรและเทคโนโลยีสีเขียว สำหรับผู้บริหาร (ครั้งที่ 1) สำนักงานพัฒนาวิทยาศาสตร์และเทคโนโลยีแห่งชาติ (สวทช.)
- นักบริหารการยุติธรรมทางปกครองระดับสูง (บยป.) รุ่นที่ 5 สำนักงานศาลปกครอง
- นักบริหารระดับสูงด้านการพัฒนาธุรกิจอุตสาหกรรมและการลงทุน (วธอ.) รุ่นที่ 2 สถาบันวิทยการธุรกิจและอุตสาหกรรม

ประวัติการทำงาน

- รองผู้อำนวยการนิคมอุตสาหกรรมแห่งประเทศไทย
- ผู้พิพากษาสมทบศาลแรงงานกลาง รุ่นที่ 2 ปี 2562 - ปัจจุบัน
- ผู้พิพากษาสมทบศาลแรงงานกลาง รุ่นที่ 1 ปี 2557 - 2559

ตำแหน่งในปัจจุบัน

- กรรมการ ในคณะกรรมการด้านกฎหมาย องค์การเภสัชกรรม
- กรรมการ ในคณะกรรมการกำกับดูแลกิจการที่ดีและรับผิดชอบต่อสังคม องค์การเภสัชกรรม

Education

- Bachelor of Arts Program in English, Chiang Mai University
- Master of Public Administration, Chulalongkorn University
- Mini MBA Program, Faculty of Commerce and Accountancy, Chulalongkorn University
- Mission Development and Human Resource Development, Faculty of Commerce and Accountancy, Chulalongkorn University
- Environmental Laws for Organizing Environmental Management Systems according to ISO14000, Faculty of Law, Chulalongkorn University
- Cluster and Competitive, Faculty of Economics, Chulalongkorn University
- Regional Development of IE and Eco-Zone; Current Trends & Industrial Prospects in Asia, Philippines
- Environment Management of Industrial Estates, United Nations Environment Program (UNEP), Canada
- International Strategic Management, Faculty of Business and Economics, Monash University, Australia
- Risk Assessment Program, SSPA, Maritime Consulting Gothenburg, Sweden
- Free Zone, WEPZA, Turkey
- Senior Executive, Potential Development Program, Sasin Graduate Institute of Business Administration, Chulalongkorn University
- Advanced Certificate Course in Public Economics Management for Executives, Class 7, King Prajadhipok's Institute
- Corporate Governance for Directors and Senior Executives, the Public Director Institute (PDI)
- Green for Executives: G4X, Class 1, the National Science and Technology Development Agency
- Administrative Justice for Executives, Class 5, the Office of the Administrative Courts
- Industrial Business Development and Investment for Senior Executives, Class 2, the Institute of Business and Industrial Development

Professional Experience

- Deputy Governor of the Industrial Estate Authority of Thailand
- Associate Judge, Central Labour Court, Class 2, 2019 - Present
- Associate Judge, Central Labour Court, Class 1, 2014 - 2016

Current Position

- Member of the Legal Committee, GPO
- Member of the Good Corporate Governance and Corporate Social Responsibility Committee, GPO



นายแพทย์วิฑูรย์ ด้านวิบูลย์
Dr. Witoon Danwiboon, M.D.

ผู้อำนวยการองค์การเภสัชกรรม
ดำรงตำแหน่ง

14 มกราคม 2563 - 23 ตุลาคม 2563

Managing Directors
Tenure

14 January 2020 - 23 October 2020

ประวัติการศึกษา

- ปริญญาตรี แพทยศาสตรบัณฑิต มหาวิทยาลัยขอนแก่น
- อนุมัติบัตร สาขาเวชศาสตร์ครอบครัว (Family medicine) แพทยสภา
- อนุมัติบัตร สาขาเวชศาสตร์ป้องกัน ช่างสุขภาพจิตชุมชน แพทยสภา
- อนุมัติบัตร สาขารังสีวิทยา คณะแพทยศาสตร์ ศิริราชพยาบาล มหาวิทยาลัยมหิดล

ประวัติการทำงาน

- แพทย์ประจำโรงพยาบาลวังสะพุง จังหวัดเลย
- แพทย์ประจำบ้าน สาขารังสีวิทยา คณะแพทยศาสตร์ศิริราชพยาบาล มหาวิทยาลัยมหิดล
- หัวหน้ากลุ่มงานรังสีวิทยา โรงพยาบาลเลย
- รองผู้อำนวยการฝ่ายการแพทย์ โรงพยาบาลเลย
- ผู้อำนวยการโรงพยาบาลตราด
- ผู้อำนวยการโรงพยาบาลระยอง

รางวัลหรือทุนการศึกษา

- รางวัล รัชชกาล (รางวัลบุคคลแห่งปี 2557) สาขาพัฒนาองค์กรดีเด่น
- รางวัล คนดีแบบอย่างของชาติ ประจำปี 2557 ประเภทผู้ทำคุณประโยชน์ต่อสังคม ประเทศชาติและศาสนา (Exemplary Award and the benefits to the nation 2014)
- รางวัล คนดีของแผ่นดิน ประจำปี 2558 สาขานักบริหารและพัฒนางานองค์กร
- รางวัล คนดีศรีสาธารณสุข จังหวัดระยอง ประจำปี 2558
- รางวัล คนดีศรีสาธารณสุข กระทรวงสาธารณสุข ประจำปี 2558
- รางวัล “ญาณสังวร” คนดีศรีสยาม ประจำปี 2558 สาขาผู้ทำคุณประโยชน์ต่อสังคมและประเทศชาติดีเด่น
- รางวัล “ตาราวอร์ด” ประจำปี 2559 เชิดชูผู้บำเพ็ญประโยชน์ และทำงานเกื้อกูลสังคม เป็นต้นแบบการใช้ชีวิตที่ดีงาม มีคุณธรรม
- ทุนการศึกษา เตรียมนบริหารระดับสูง ประจำปี 2559 หลักสูตร Strategy and Innovation for Businesses in Asia (SIBA) 2016 วิทยาลัยการจัดการมหาวิทยาลัยมหิดล และ MIT Sloan School of Management, Boston, USA. โดยสำนักงานกรรมการข้าราชการพลเรือน กุมภภาพันธ์ - มีนาคม 2559
- รางวัล “ศิษย์เก่าดีเด่นคณะแพทยศาสตร์ มหาวิทยาลัยขอนแก่น” ประจำปี 2559 สาขาศิษย์เก่าดีเด่นด้านบริหาร
- รางวัล “นักบริหารโรงพยาบาลดีเด่น” ประจำปี 2561 ประเภทนักบริหารการเปลี่ยนแปลงและนวัตกรรมโรงพยาบาลดีเด่น

ตำแหน่งในปัจจุบัน

- ผู้อำนวยการองค์การเภสัชกรรม
- กรรมการ ในคณะกรรมการด้านกฎหมาย องค์การเภสัชกรรม
- กรรมการ ในคณะกรรมการกำกับดูแลกิจการที่ดีและรับผิดชอบต่อสังคม องค์การเภสัชกรรม

Education

- Doctor of Medicine, Khon Kaen University
- Certificate in Family Medicine, the Medical Council of Thailand
- Certificate in Preventive Medicine, the Medical Council of Thailand
- Diploma of Radiology, Faculty of Medicine, Siriraj Hospital, Mahidol University

Professional Experience

- Residency in Wang Saphung Hospital, Loei Province
- Residency in Radiology, Faculty of Medicine, Siriraj Hospital, Mahidol University
- Head of Radiology, Loei Province
- Deputy Director of the Medical Department, Loei Hospital
- Managing Director of Trad Hospital
- Managing Director of Rayong Hospital

Principle Awards / Scholarships

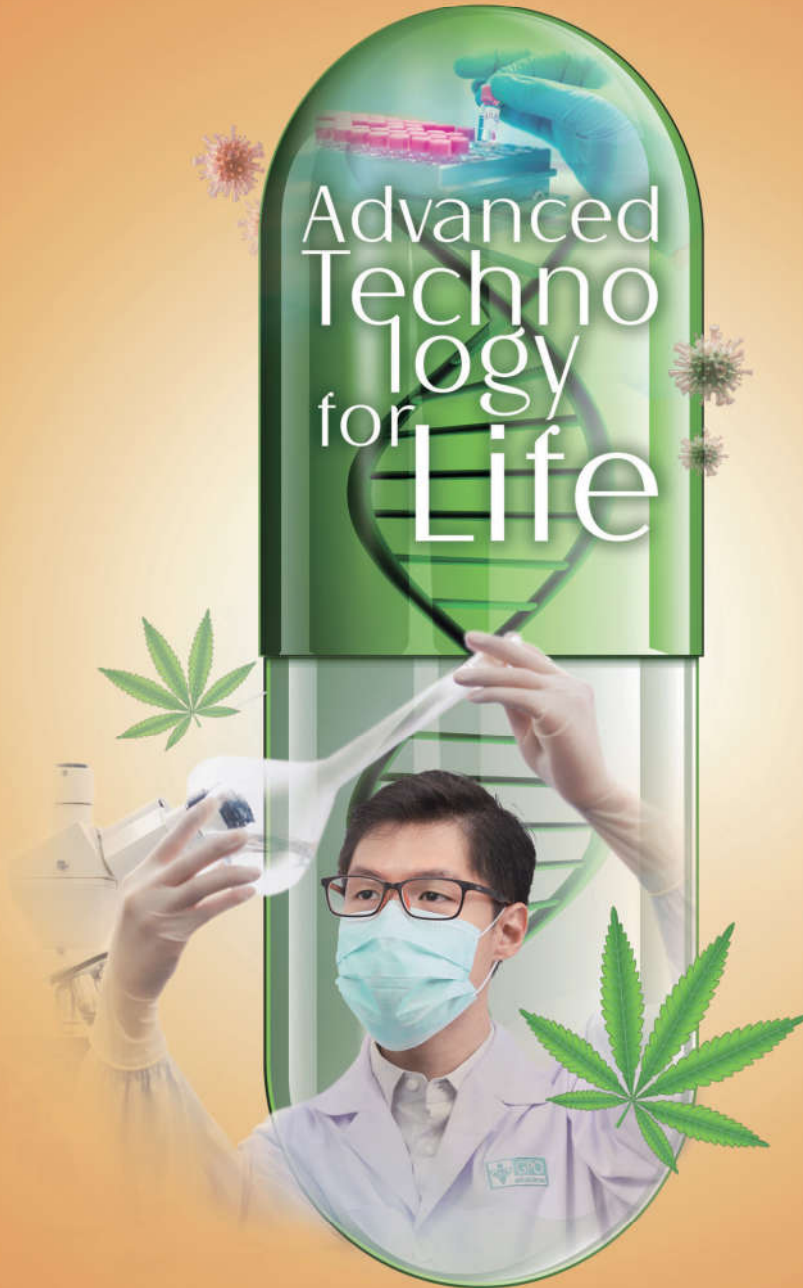
- Golden Bell Award (Person of the Year Award 2014) for excellent organization development
- Exemplary Award 2014 for benefits to the nation
- Good People of the Land Award 2015 for executive and organization development
- Award for Good People of Public Health-Rayong Province 2015
- Award for Good People of Public Health-Ministry of Public Health 2015
- “Yannasangworn” Good People of Siam Award 2015 for outstanding contribution to society and the nation
- “Tara” Award 2016 for praising practitioners who work to support society and represent a role model in ethical living
- Receipt of a scholarship for senior executives from OCSC in February - March 2016 for training in the Strategy and Innovation for Businesses in Asia (SIBA) program 2016 at the College of Management of Mahidol University and MIT Sloan School of Management, Boston, USA.
- Award: “Distinguished Alumni of the Faculty of Medicine, Khon Kaen University” in 2016 for excellent management.
- Award: “Outstanding Hospital Manager” in 2018, under the category of senior executives of excellence, managing change and innovation in hospitals.

Current Position

- Managing Director, the Government Pharmaceutical Organization
- Member of the Legal Committee, GPO
- Member of the Good Corporate Governance and Corporate Social Responsibility Committee, GPO



คณะผู้บริหารองค์การเภสัชกรรม
GPO's Executive Officers



1

ดร.วิฑูรย์ ตำนานวิบูลย์
ผู้อำนวยการองค์การเภสัชกรรม
Dr. Witoon Danwiboon M.D.
Managing Director



วันที่ดำรงตำแหน่ง / Date of appointment

14 มกราคม 2563 - 23 ตุลาคม 2563 / 14 January 2020 - 23 October 2020

คุณวุฒิการศึกษา / Education

- ปริญญาตรี แพทยศาสตรบัณฑิต มหาวิทยาลัยขอนแก่น
Doctor of Medicine, Khon Kaen University
- อนุมัติบัตร สาขาเวชศาสตร์ครอบครัว (Family medicine) แพทยสภา
Certificate in Family Medicine, the Medical Council of Thailand
- อนุมัติบัตร สาขาเวชศาสตร์ป้องกัน แขนงสุขภาพจิตชุมชน แพทยสภา
Certificate in Preventive Medicine, the Medical Council of Thailand
- อนุมัติบัตร สาขารังสีวิทยา คณะแพทยศาสตร์ ศิริราชพยาบาล มหาวิทยาลัยมหิดล
Diploma of Radiology, Faculty of Medicine, Siriraj Hospital, Mahidol University

ประวัติการทำงาน / Professional Experience

- แพทย์ประจำโรงพยาบาลวังสะพุง จังหวัดเลย
Residency in Wang Saphung Hospital, Loei Province
- แพทย์ประจำบ้าน สาขารังสีวิทยา คณะแพทยศาสตร์ศิริราชพยาบาล มหาวิทยาลัยมหิดล
Residency in Radiology, Faculty of Medicine, Siriraj Hospital, Mahidol University
- หัวหน้ากลุ่มงานรังสีวิทยา โรงพยาบาลเลย
Head of Radiology, Loei Province
- รองผู้อำนวยการฝ่ายการแพทย์ โรงพยาบาลเลย
Deputy Director of the Medical Department, Loei Hospital
- ผู้อำนวยการโรงพยาบาลตราด
Managing Director of Trad Hospital
- ผู้อำนวยการโรงพยาบาลระยอง
Managing Director of Rayong Hospital

รางวัลหรือทุนการศึกษา / Principle Awards/Scholarships

- รางวัล ระฆังทอง (รางวัลบุคคลแห่งปี 2557) สาขาพัฒนาองค์กรดีเด่น
Golden Bell Award (Person of the Year Award 2014) for excellent organization development
- รางวัล คนดีแบบอย่างของชาติ ประจำปี 2557 ประเภทผู้ทำคุณประโยชน์ต่อสังคม ประเทศชาติและศาสนา
Exemplary Award 2014 for benefits to the nation
- รางวัล คนดีของแผ่นดิน ประจำปี 2558 สาขานักบริหารและพัฒนาองค์กร
Good People of the Land Award 2015 for executive and organization development
- รางวัล คนดีศรีสาธารณสุข จังหวัดระยอง ประจำปี 2558
Award for Good People of Public Health-Rayong Province 2015
- รางวัล คนดีศรีสาธารณสุข กระทรวงสาธารณสุข ประจำปี 2558
Award for Good People of Public Health-Ministry of Public Health 2015
- รางวัล “ญาณสังวร” คนดีศรีสยาม ประจำปี 2558 สาขาผู้ทำคุณประโยชน์ต่อสังคมและประเทศชาติดีเด่น
“Yannasangworn” Good People of Siam Award 2015 for outstanding contribution to society and the nation
- รางวัล “ตาราอวอร์ด” ประจำปี 2559 เชิดชูผู้บำเพ็ญประโยชน์ และทำงานเกื้อกูลสังคม เป็นต้นแบบการใช้ชีวิตที่ดีงาม มีคุณธรรม
“Tara” Award 2016 for praising practitioners who work to support society and represent a role model win ethical living
- ทุนการศึกษา เตรียมหมื่นบริหารระดับสูง ประจำปี 2559 หลักสูตร Strategy and Innovation for Businesses in Asia (SIBA) 2016 วิทยาลัยการจัดการมหาวิทยาลัยมหิดล และ MIT Sloan School of Management, Boston, USA. โดยสำนักงานกรรมการข้าราชการพลเรือน กุมภาพันธ์ - มีนาคม 2559
Receipt of a scholarship for senior executives from OCSC in February - March 2016 for training in the Strategy and Innovation for Businesses in Asia (SIBA) program 2016 at the College of Management of Mahidol University and MIT Sloan School of Management, Boston, USA.
- รางวัล “ศิษย์เก่าดีเด่นคณะแพทยศาสตร์มหาวิทยาลัยขอนแก่น” ประจำปี 2559 สาขาศิษย์เก่าดีเด่นด้านบริหาร
Award: “Distinguished Alumni of the Faculty of Medicine, Khon Kaen University” in 2016 for excellent management.
- รางวัล “นักบริหารโรงพยาบาลดีเด่น” ประจำปี 2561 ประเภทนักบริหารการเปลี่ยนแปลงและนวัตกรรมโรงพยาบาลดีเด่น
Award: “Outstanding Hospital Manager” in 2018, under the category of senior executives of excellence, managing change and innovation in hospitals.

2

ภก.พิพัฒน์ นียมกร

รองผู้อำนวยการ

Mr. Pipat Niyomkarn

Deputy Managing Director



วันที่ดำรงตำแหน่ง / Date of appointment

14 พฤศจิกายน 2556 / 14 November 2013

คุณวุฒิการศึกษา / Education

- ปริญญาตรี เกษตรศาสตร์บัณฑิต มหาวิทยาลัยเชียงใหม่ / Bachelor of Pharmacy, Chiang Mai University
- ปริญญาตรี นิติศาสตรบัณฑิต มหาวิทยาลัยสุโขทัยธรรมาธิราช / Bachelor of Law, Sukhothai Thammathirat Open University
- ปริญญาโท พาณิชยศาสตรมหาบัณฑิต มหาวิทยาลัยธรรมศาสตร์ / Master of Commerce, Thammasat University

ประสบการณ์การทำงาน / Professional experience

- พ.ศ. 2525 - ก.ย. 2528 นักวิทยาศาสตร์ตรี แผนกวิเคราะห์วัสดุดิบ กองควบคุมคุณภาพ ฝ่ายประกันคุณภาพ
May 1982 - Sep 1985 Scientist, Raw material analysis section, Quality control division, Quality assurance department
- ก.ย. 2528 - ก.ย. 2529 เภสัชกร 5 แผนกวิเคราะห์วัสดุดิบ กองควบคุมคุณภาพ ฝ่ายประกันคุณภาพ
Sep 1985 - Sep 1986 Pharmacist 5, Raw material analysis section, Quality control division, Quality assurance department
- ก.ย. 2529 - ส.ค. 2532 เภสัชกร 6 แผนกวิเคราะห์วัสดุดิบ กองควบคุมคุณภาพ ฝ่ายประกันคุณภาพ
Sep 1986 - Aug 1989 Pharmacist 6, Raw material analysis section, Quality control division, Quality assurance department
- ส.ค. 2532 - ก.ย. 2533 หัวหน้าแผนกศูนย์เครื่องมือวิทยาศาสตร์ กองวิชาการ ฝ่ายประกันคุณภาพ
Aug 1989 - Sep 1990 Head of Science equipment center, Academic division, Quality assurance department
- ก.ย. 2533 - มิ.ย. 2534 หัวหน้าแผนกแผนงานและโครงการ กองแผนงานและประเมินผล สำนักผู้อำนวยการ
Sep 1990 - Jun 1991 Head of work plan and project section, Plan and evaluation division, Office of the managing director
- ก.ค. 2534 - ก.ย. 2534 วิทยากร 7 กองพัฒนาบุคลากร ฝ่ายทรัพยากรบุคคล
July 1991 - Sep 1991 Trainer 7, Personnel Development Division, Human resources department
- ต.ค. 2534 - ม.ค. 2536 รับผิดชอบงาน กองแผนงานและประเมินผล สำนักผู้อำนวยการ
Oct 1991 - Jan 1993 Head of plan and evaluation division, Office of the managing director
- ม.ค. 2536 - มี.ค. 2539 รักษาการในตำแหน่งผู้อำนวยการกองแผนงานและประเมินผล สำนักผู้อำนวยการ
Jan 1993 - Mar 1996 Acting Director of plan and evaluation division, Office of the managing director
- เม.ย. 2539 - พ.ค. 2542 ผู้อำนวยการกองแผนงานและประเมินผล สำนักผู้อำนวยการ
Apr 1996 - May 1999 Director of plan and evaluation division, Office of the managing director
- ธ.ค. 2546 ผู้อำนวยการกองนโยบายและแผนวิสาหกิจ สำนักผู้อำนวยการ
Dec 2003 Director of Policy and corporate plan division, Office of the managing director
- ม.ค. 2547 - ส.ค. 2552 ผู้อำนวยการฝ่ายทรัพยากรบุคคล
Jan 2004 - Aug 2009 Director of Human resources department
- ส.ค. 2552 - พ.ย. 2556 ผู้อำนวยการสำนักผู้อำนวยการ
Aug 2009 - Nov 2013 Director of Office of the managing director
- พ.ย. 2556 - ปัจจุบัน รองผู้อำนวยการ
Nov 2013 - Present Deputy managing director

วันที่ดำรงตำแหน่ง / Date of appointment

1 ตุลาคม 2558 / 1 October 2015

คุณวุฒิการศึกษา / Education

- ปริญญาตรีเภสัชศาสตรบัณฑิต จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย / Bachelor of Pharmacy, Chulalongkorn University
- ปริญญาโทเภสัชศาสตรมหาบัณฑิต จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย / Master of Science in Pharmacy, Chulalongkorn University
- ปริญญาเอกเภสัชศาสตรดุษฎีบัณฑิต จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย / Doctor of Philosophy, Chulalongkorn University

ประสบการณ์การทำงาน / Professional experience

- ก.ค. 2535 - ม.ค. 2536 เภสัชกร 5 แผนกยานำ กองเภสัชกรรม 2 ฝ่ายผลิตยา
Jul 1992 - Jan 1993 Pharmacist 5, Galenicals production section, Pharmaceutical production division-2, Pharmaceutical production department
- ม.ค. 2536 - มิ.ย. 2536 เภสัชกร 5 แผนกยานำ 1 กองเภสัชกรรม 5 ฝ่ายผลิตยา
Jan 1993 - Jun 1993 Pharmacist 5, Galenicals production section-1, Pharmaceutical production division-5, Pharmaceutical production department
- มิ.ย. 2536 - ก.ย. 2539 รักษาการในตำแหน่งหัวหน้าแผนกยากลุ่มเพนิซิลลิน 3 ฝ่ายผลิตยา
Jun 1993 - Sep 1996 Acting Head of Penicillin group section-3, Pharmaceutical production department
- ต.ค. 2539 - ก.ย. 2542 หัวหน้าแผนกยากลุ่มเพนิซิลลิน 3 ฝ่ายผลิตยา
Oct 1996 - Sep 1999 Head of Penicillin group section-3, Pharmaceutical production department
- ต.ค. 2542 - ต.ค. 2549 หัวหน้าแผนกยากลุ่มเพนิซิลลิน 3 ฝ่ายผลิตยา
Oct 1999 - Oct 2006 Head of Penicillin group section-3, Pharmaceutical production department
- ต.ค. 2549 - ก.ย. 2550 รักษาการในตำแหน่งผู้อำนวยการกองเภสัชกรรม 4 ฝ่ายผลิตยา
Oct 2006 - Sep 2007 Acting Director of Pharmaceutical production division-4, Pharmaceutical production department
- ต.ค. 2550 - ก.พ. 2553 ผู้อำนวยการกองเภสัชกรรม 4 ฝ่ายผลิตยา
Oct 2007 - Feb 2010 Director of Pharmaceutical production division-4, Pharmaceutical production department
- ก.พ. 2553 - ก.ค. 2556 เภสัชกร 9 ฝ่ายประกันคุณภาพ
Feb 2010 - Jul 2013 Pharmacist 9, Quality assurance department
- ก.ค. 2556 - ก.ย. 2556 ผู้จัดการประกันคุณภาพ โรงงานผลิตยารังสิต 1
July 2013 - Sep 2013 Director of Quality assurance department, Rangsit Pharmaceutical Production plant 1
- ต.ค. 2556 - ม.ค. 2557 รักษาการในตำแหน่งผู้อำนวยการฝ่ายประกันคุณภาพ
Oct 2013 - Jan 2014 Acting Director of Quality assurance department
- ม.ค. 2557 - ก.ย. 2558 ผู้อำนวยการฝ่ายประกันคุณภาพ
Jan 2014 - Sep 2015 Director of Quality assurance department
- ม.ค. 2558 - ปัจจุบัน รองผู้อำนวยการ
Jan 2015 - Present Deputy managing director



3

ดร.ภญ.มุกดาวรรณ ประกอบไวยกิจ
รองผู้อำนวยการ
Dr. Mukdavan Prakobvattayakit
Deputy Managing Director

วันที่ดำรงตำแหน่ง / Date of appointment

1 เมษายน 2561 / 1 April 2018

คุณวุฒิการศึกษา / Education

- ปริญญาตรีวิทยาศาสตร์บัณฑิต จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย / Bachelor of Science, Chulalongkorn University
- ปริญญาโทบริหารธุรกิจมหาบัณฑิต มหาวิทยาลัยเกษตรศาสตร์ / Master of Business Administration, Kasetsart University

ประสบการณ์การทำงาน / Professional experience

- พ.ย. 2527 - ก.ย. 2531 นักวิทยาศาสตร์ตรี แผนกมาตรฐานเคมี ฝ่ายผลิตยา
Nov 1984 - Sep 1988 Scientist, Chemical standard section, Pharmaceutical production department
- ต.ค. 2531 - ม.ค. 2533 นักวิทยาศาสตร์ 6 แผนกมาตรฐานเคมี ฝ่ายผลิตยา
Oct 1988 - Jan 1990 Scientist 6, Chemical standard section, Pharmaceutical production department
- ม.ค. 2533 - ก.ค. 2541 หัวหน้าแผนกมาตรฐานเคมี ฝ่ายผลิตยา
Jan 1990 - Jul 1998 Head of Chemical standard section, Pharmaceutical production department
- ส.ค. 2541 - ธ.ค. 2546 หัวหน้าแผนกธุรการ กองเคมี ฝ่ายผลิตยา
Aug 1998 - Dec 2003 Head of Administration section, Chemical division, Pharmaceutical production department
- ธ.ค. 2546
Dec 2003 นักวิทยาศาสตร์ 8 กองเภสัชภัณฑ์ ฝ่ายเภสัชเคมีภัณฑ์
Scientist 8, Pharmaceutical chemical production division, Chemicals department
- ธ.ค. 2546 - เม.ย. 2554 ผู้อำนวยการกองเภสัชภัณฑ์ ฝ่ายเภสัชเคมีภัณฑ์
Dec 2003 - Apr 2011 Director of Pharmaceutical chemical production division, Chemicals department
- เม.ย. 2554 - ม.ค. 2557 รองผู้อำนวยการ ฝ่ายเภสัชเคมีภัณฑ์
Apr 2011 - Jan 2014 Deputy director of Chemicals department
- ม.ค. 2557 - พ.ย. 2558 ผู้อำนวยการ ฝ่ายเภสัชเคมีภัณฑ์
Jan 2014 - Nov 2015 Director of Chemicals department
- ธ.ค. 2558 - มี.ค. 2561 ผู้อำนวยการสำนักผู้อำนวยการ
Dec 2015 - Mar 2018 Director of Office of the managing director
- เม.ย. 2561 - ปัจจุบัน รองผู้อำนวยการ
Apr 2018 - Present Deputy managing director



4

นางสิรินุช ชีวันพิศาลนุกุล
รองผู้อำนวยการ
Mrs. Sirinuch Cheewanpisalnutkul
Deputy Managing Director



5

ภญ.ศิริกุล เมาว์ริงสรรค์
รองผู้อำนวยการ
Mrs. Sirikul Matevelungsun
Deputy Managing Director

วันที่ดำรงตำแหน่ง / Date of appointment

1 ตุลาคม 2562 / 1 October 2019

คุณวุฒิการศึกษา / Education

- ปริญญาตรี เภสัชศาสตรบัณฑิต มหาวิทยาลัยเชียงใหม่ / Bachelor of Pharmacy, Chiang Mai University
- ปริญญาโท บริหารธุรกิจมหาบัณฑิต มหาวิทยาลัยธรรมศาสตร์ / Master of Business Administration, Thammasat University

ประสบการณ์การทำงาน / Professional experience

- ก.ค. 2528 - ก.ย. 2532 นักวิทยาศาสตร์ตรี
Jul 1985 - Sep 1989 Scientist
- ต.ค. 2532 - ม.ค. 2534 เภสัชกร 6 แผนกชีววิเคราะห์ 1 ฝ่ายประกันคุณภาพ
Oct 1989 - Jan 1991 Pharmacist 6, Microbiological analysis section-1, Quality assurance department
- ม.ค. 2534 - พ.ค. 2534 หัวหน้าแผนกชีววิเคราะห์ 2 ฝ่ายประกันคุณภาพ
Jan 1991 - May 1991 Head of Microbiological analysis section-2, Quality assurance department
- มิ.ย. 2534 - ม.ค. 2536 หัวหน้าแผนกชีววิเคราะห์ 1 ฝ่ายประกันคุณภาพ
Jun 1991 - Jan 1993 Head of Microbiological analysis section-1, Quality assurance department
- ม.ค. 2536 - ส.ค. 2542 หัวหน้าแผนกชีววิเคราะห์ 2 ฝ่ายประกันคุณภาพ
Jan 1993 - Aug 1999 Head of Microbiological analysis section-2, Quality assurance department
- พ.ค. 2542 - ก.ย. 2549 หัวหน้าแผนกมาตรฐานชีววิทยา 2 ฝ่ายประกันคุณภาพ
May 1999 - Sep 2006 Head of Microbiological standard section-2, Quality assurance department
- ต.ค. 2549 - ส.ค. 2550 หัวหน้าแผนกตรวจสอบคุณภาพทางจุลชีววิทยา 2 ฝ่ายประกันคุณภาพ
Oct 2006 - Aug 2007 Head of Microbiological analysis section-2, Quality assurance department
- ก.ย. 2550 - ธ.ค. 2551 เภสัชกร 8 กองพัฒนาระบบคุณภาพ ฝ่ายประกันคุณภาพ
Sep 2007 - Dec 2008 Pharmacist 8, Quality system development division, Quality assurance department
- ธ.ค. 2551 - ก.ย. 2552 รักษาการในตำแหน่งผู้อำนวยการกองการตลาด ฝ่ายการตลาดและการขาย
Dec 2008 - Sep 2009 Acting Director of Marketing division, Marketing and sales department
- ต.ค. 2552 ผู้อำนวยการกองการตลาด
Oct 2009 Director of Marketing division
- ส.ค. 2554 - ต.ค. 2556 รองผู้อำนวยการฝ่ายการตลาดและการขาย
Aug 2011 - Oct 2013 Deputy director of Marketing and sales department
- ต.ค. 2556 - ส.ค. 2558 รองผู้อำนวยการสำนักตรวจสอบภายใน
Oct 2013 - Aug 2015 Deputy director of Office of Internal audit
- ส.ค. 2558 - ธ.ค. 2561 ผู้อำนวยการสำนักตรวจสอบภายใน
Aug 2015 - Dec 2018 Director of Office of Internal audit
- ม.ค. 2562 - ก.ย. 2562 ผู้อำนวยการฝ่ายเทคโนโลยีและวิศวกรรม
Jan 2019 - Sep 2019 Director of Engineering and technology department
- ต.ค. 2562 - ปัจจุบัน รองผู้อำนวยการ
Oct 2019 - Present Deputy managing director

วันที่ดำรงตำแหน่ง / Date of appointment

1 ตุลาคม 2562 / 1 October 2019

คุณวุฒิการศึกษา / Education

- ปริญญาตรี เภสัชศาสตรบัณฑิต จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย / Bachelor of Pharmacy, Chulalongkorn University
- ปริญญาโท เภสัชศาสตรมหาบัณฑิต (Master in Medical and Pharmaceutical research, vrije universiteit Brussel, Belgium) / Master in Medical and Pharmaceutical research, Vrije universiteit Brussel, Belgium

ประสบการณ์การทำงาน / Professional experience

- ธ.ค. 2530 - ก.ย. 2534 เภสัชกร 5 แผนกบรรจุ 2 และช่วยปฏิบัติงานในแผนกยาปราศจากเชื้อ 2 ฝ่ายผลิตยา
Dec 1987 - Sep 1991 Pharmacist 5, Packing section-2 and Operation assistant, Sterile production section-2, Pharmaceutical production department
- ต.ค. 2534 - เม.ย. 2540 เภสัชกร 6 แผนกยาปราศจากเชื้อ 2 ฝ่ายผลิตยา
Oct 1991 - Apr 1997 Pharmacist 6, Sterile production section-2, Pharmaceutical production department
- เม.ย. 2540 - ก.ย. 2545 หัวหน้าแผนกพัฒนาระบบผลิต ฝ่ายผลิตยา
Apr 1997 - Sep 2002 Head of Production process development section, Pharmaceutical production department
- ต.ค. 2545 - ธ.ค. 2546 หัวหน้าแผนกยาฉีด 1 ฝ่ายผลิตยา
Oct 2002 - Dec 2003 Head of Injection production section-1, Pharmaceutical production department
- ธ.ค. 2546 - พ.ค. 2551 หัวหน้าแผนกยาปราศจากเชื้อ 1 ฝ่ายผลิตยา
Dec 2003 - May 2008 Head of Sterile production section-1, Pharmaceutical production department
- มิ.ย. 2551 - ก.ค. 2551 รักษาการในตำแหน่งผู้จัดการโรงงาน กองเภสัชกรรม 3 ฝ่ายผลิตยา
Jun 2008 - Jul 2008 Acting Manager of Pharmaceutical production division-3, Pharmaceutical production department
- ส.ค. 2551 - ก.ย. 2551 รักษาการในตำแหน่งผู้จัดการโรงงาน ฝ่ายผลิตยา
Aug 2008 - Sep 2008 Acting Manager of Production plant, Pharmaceutical production department
- ต.ค. 2551 - พ.ย. 2551 รักษาการในตำแหน่งผู้จัดการโรงงานผลิตยาปฏิชีวนะกลุ่มเบตา-แลคแตม
Oct 2008 - Nov 2008 Acting Manager of Beta-Lactam antibiotics plant
- ธ.ค. 2551 - ก.ย. 2556 ผู้จัดการโรงงานผลิตยาปฏิชีวนะกลุ่มเบตา-แลคแตม
Dec 2008 - Sep 2013 Manager of Beta-Lactam antibiotics plant
- ต.ค. 2556 - ม.ค. 2557 รักษาการในตำแหน่งผู้อำนวยการฝ่ายผลิตยา
Oct 2013 - Jan 2014 Acting Director of Pharmaceutical production department
- ม.ค. 2557 - พ.ค. 2561 ผู้อำนวยการฝ่ายผลิตยา
Jan 2014 - May 2018 Director of Pharmaceutical production department
- มิ.ย. 2561 - ก.ย. 2562 ผู้อำนวยการสำนักผู้อำนวยการ
Jun 2018 - Sep 2019 Director of Office of the managing director
- ต.ค. 2562 - ปัจจุบัน รองผู้อำนวยการ
Oct 2019 - Present Deputy managing director



6

ภญ.ดนตรี เกษสุวรรณสิงห์
รองผู้อำนวยการ
Miss. Dontree Katesuwansing
Deputy Managing Director

วันที่ดำรงตำแหน่ง / Date of appointment

1 ตุลาคม 2559 / 1 October 2016

คุณวุฒิการศึกษา / Education

- ปริญญาตรี วิทยาศาสตร์บัณฑิต มหาวิทยาลัยศรีนครินทรวิโรฒ (ประสานมิตร) / Bachelor of Science, Srinakharinwirot University

ประสบการณ์การทำงาน / Professional experience

- ก.ย. 2527 - ก.ย. 2531 นักวิทยาศาสตร์ตรี ฝ่ายชีววัตถุ
Sep 1984 - Sep 1988 Scientist, Biological products department
- ต.ค. 2531 - ส.ค. 2532 นักวิทยาศาสตร์ 6 แผนกเซรัม ฝ่ายชีววัตถุ
Oct 1988 - Aug 1989 Scientist 6, Serum section, Biological products department
- ส.ค. 2532 - ธ.ค. 2546 หัวหน้าแผนกเซรัม 2 ฝ่ายชีววัตถุ
Aug 1989 - Dec 2003 Head of Serum section-2, Biological products department
- ธ.ค. 2546 หัวหน้าแผนกผลิตเซรัมแก้พิษงู ฝ่ายชีววัตถุ
Dec 2003 Head of Antivenin section, Biological products department
- ธ.ค. 2546 - ส.ค. 2554 ผู้อำนวยการกองบรรจุชีววัตถุ ฝ่ายชีววัตถุ
Dec 2003 - Aug 2011 Director of Biological filling division Biological products department
- ส.ค. 2554 - ก.ย. 2558 ผู้จัดการโรงงานฝ่ายชีววัตถุ
Aug 2011 - Sep 2015 Manager of Biological production plant
- ต.ค. 2558 - ก.ย. 2559 ผู้ช่วยผู้อำนวยการ
Oct 2015 - Sep 2016 Assistant to Managing Director
- ต.ค. 2559 - ปัจจุบัน ผู้เชี่ยวชาญพิเศษ
Oct 2016 - Present Senior expert



7

นายกิตติศักดิ์ กุฬพัฒน์ผล

ผู้เชี่ยวชาญวิชาชีพ

Mr. Kittisak Poopipatpol

Senior Expert



8

ดร.กัญนันท์กัญญา สุวรรณปิฎกกุล

ผู้เชี่ยวชาญวิชาชีพ

Dr. Nuntakan Suwanpidokkul

Senior Expert

วันที่ดำรงตำแหน่ง / Date of appointment

1 ตุลาคม 2562 / 1 October 2019

คุณวุฒิการศึกษา / Education

- ปริญญาตรี เภสัชศาสตร์บัณฑิต มหาวิทยาลัยขอนแก่น / Bachelor of Pharmacy, Khon Kaen University
- ปริญญาโท เภสัชศาสตร์มหาบัณฑิต จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย / Master of Science in Pharmacy, Chulalongkorn University
- ปริญญาเอก เภสัชศาสตร์ดุษฎีบัณฑิต จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย / Doctor of Philosophy, Chulalongkorn University

ประสบการณ์การทำงาน / Professional experience

- ธ.ค. 2534 - พ.ค. 2535 เภสัชกร 5 แผนกพัฒนาวิธีวิเคราะห์ กองวิชาการ ฝ่ายประกันคุณภาพ
Dec 1991 - May 1992 Pharmacist 5, Analytical development section, Academic division, Quality assurance department
- มิ.ย. 2535 - พ.ค. 2539 เภสัชกร 5 สถาบันวิจัยและพัฒนา
Jun 1992 - May 1996 Pharmacist 5, Research and development institute
- พ.ค. 2539 - ก.ย. 2546 เภสัชกร 6 กลุ่มวิจัยเภสัชเคมีภัณฑ์ สถาบันวิจัยและพัฒนา
May 1996 - Sep 2003 Pharmacist 6, Pharmaceutical analysis research group, Research and development institute
- ต.ค. 2546 - ก.ค. 2550 นักวิจัย 7 กลุ่มวิจัยเภสัชเคมีภัณฑ์ สถาบันวิจัยและพัฒนา
Oct 2003 - Jul 2007 Pharmacist 7, Pharmaceutical analysis research group, Research and development institute
- ก.ค. 2550 - ธ.ค. 2554 รับผิดชอบกลุ่ม กลุ่มวิจัยเภสัชเคมีภัณฑ์ สถาบันวิจัยและพัฒนา
Jul 2007 - Dec 2011 Director of Pharmaceutical analysis research group, Research and development institute
- ธ.ค. 2554 - พ.ย. 2558 รองผู้อำนวยการสถาบันวิจัยและพัฒนา
Dec 2011 - Nov 2015 Deputy director of Research and development institute
- ธ.ค. 2558 - ก.ย. 2562 ผู้อำนวยการสถาบันวิจัยและพัฒนา
Dec 2015 - Sep 2019 Director of Research and development institute
- ต.ค. 2562 - ปัจจุบัน ผู้เชี่ยวชาญพิเศษ
Oct 2019 - Present Senior expert



9

9

ภญ.วีระมล มหาตมวดี

ผู้ช่วยผู้อำนวยการ

Mrs. Veeramol Mahatamavadee

Assistant Managing Director



10

10

ภญ.สุภาพร ทิพพะมงคล

ผู้ช่วยผู้อำนวยการ

Ms. Subhaporn Tippamongkol

Assistant Managing Director

11

นางนพพร จิตตเมตตากุล

ผู้เชี่ยวชาญ 10

Mrs. Nopporn Jittamettagul

Expert 10

12

ภญ.สุพร อิงอุดมบุฏกุล

ผู้เชี่ยวชาญ 10

Mrs. Suporn Engudomnukul

Expert 10

13

ภญ.วีณา เสถียรโกศลทรัพย์

ผู้อำนวยการสำนักผู้อำนวยการ

Mrs. Weena Sathianpokkasap

Director of Office of the Managing
Director



11

12

13



14

15

16

14

ดร.ภญ.พรทิพย์ วิรัชวงศ์

รักษาการผู้อำนวยการ
สำนักบริหารยุทธศาสตร์

Dr. Ponthip Wirachwong

Acting for Director of Office
of Strategic Management

15

นายรังษี ปัตลี

ผู้อำนวยการฝ่ายทรัพยากรบุคคล

Mr. Rangsee Patlee

Director of Human Resources
Department

16

นางสาวรำไพ สมจิตรมูล

ผู้อำนวยการฝ่ายบัญชีและการเงิน

Ms. Rampai Somchitmul

Director of Finance
and Accounting Department

17

ภญ.อัญชลี ตรีรัตนกุลวงศ์

ผู้อำนวยการฝ่ายผลิตยา

Ms. Unchalee Treerattanakulwong

Director of Pharmaceutical
Production Department

18

ภญ.ศุภราศรี เพิ่มเจริญ

ผู้จัดการโรงงานผลิตยาปฏิชีวนะฯ

กลุ่มเมตา-แลคแทม

Ms. Suparasri Poemcharoen

Director of Beta-Lactam
Antibiotics Plant



17

18



19

20

21

19

ภญ.อุบลรัตน์ สินรักษา
ผู้อำนวยการฝ่ายชีววัตถุ
Mrs. Ubonrat Sinraksa
Director of Biological
Production Department

20

ภก.พิทยะ จันทร์ขาว
ผู้อำนวยการฝ่ายเภสัชเคมีภัณฑ์
Mr. Pittaya Chankhow
Director of Chemicals Department

21

ภญ.อมรรัตน์ สืบบุญเชิษฐวงศ์
ผู้อำนวยการฝ่ายเทคโนโลยีและวิศวกรรม
Mrs. Amonrat Suepbunchoenwong
Director of Engineering
and Technology Department

22

นางเยาวลักษณ์ พุดซ้อน
รักษาการผู้อำนวยการ
ฝ่ายการตลาดและการขาย
Mrs. Yaowaluck Pudsorn
Acting for Director of Marketing
and Sales Department

23

ภญ.จิรารัตน์ ตรีรัตนพันธ์
ผู้อำนวยการฝ่ายบริหารพัสดุและผลิตภัณฑ์
Mrs. Chirarat Treerattanapun
Director of Logistics Department

24

ภญ.สุนทร์ ตันติหวิวัฒน์
ผู้อำนวยการฝ่ายประกันคุณภาพ
Ms. Suntharee Tantithaweewat
Director of Quality
Assurance Department



22

23

24



25

25
ภญ.วิลักษณ์ วังทานนท์
ผู้จัดการประกันคุณภาพ
โรงงานผลิตยารังสิต 1
Mrs. Wilak Vangkanonta
Director of Rangsit Pharmaceutical
Production Plant 1



26

26
ดร.ภญ.ปภัสสร สุรวัฒนาวรรณ
รักษาการผู้อำนวยการสถาบันวิจัยและพัฒนา
Dr. Praphassorn Surawattanawan
Acting for Director of Research and
Development Institute



27

27
ภญ.วนิดา อธิการยานนท์
ผู้อำนวยการสำนักตรวจสอบภายใน
Ms. Wanida Atikanyanant
Director of Office of Internal Audit

28
นายพิสุทธิ์ เหล่าวิวัฒน์
ผู้จัดการโรงงานผลิต (วัคซีน) ชีววัตถุ
Mr. Pithoon Laowiat
Director of Biological (Vaccine)
Production Department



28

29
ภก.เรืองชัย กวีพรพาณิชย์
ผู้จัดการการประกันคุณภาพชีววัตถุ
Mr. Ruangchai Kaweeornpoj
Director of Biological Quality
Production Department



29

30
ดร.ภญ.มุกดาวรรณ ประกอบไวยกิจ
รองผู้อำนวยการ
รักษาการผู้จัดการโรงงานผลิตยารังสิต 1
Dr. Mukdavan Prakobvaitayakit
Deputy Managing Director
Acting for Director of Rangsit
Pharmaceutical Production Plant 1



30



โครงสร้างการบริหาร Organization Chart

คณะกรรมการองค์การเภสัชกรรม
Board of Directors

ผู้อำนวยการ
Managing Director

- กองความปลอดภัยและสิ่งแวดล้อม Safety and Environment Division
 - ค.ความปลอดภัยและอาชีวอนามัย Safety and Occupational Health S.
 - ค.สิ่งแวดล้อมและสุขาภิบาล Environment and Sanitation S.
 - ค.ป้องกันและบรรเทาภัย Disaster prevention and Mitigation S.

รองผู้อำนวยการ
Deputy Managing Director

รองผู้อำนวยการ
Deputy Managing Director

รองผู้อำนวยการ
Deputy Managing Director

รองผู้อำนวยการ
Deputy Managing Director

ผู้ช่วยผู้อำนวยการ
Assistant Managing Director

ผู้ช่วยผู้อำนวยการ
Assistant Managing Director

สำนักผู้อำนวยการ Office of The Managing Director	สำนักบริหารยุทธศาสตร์ Office of Strategic Management	ฝ่ายทรัพยากรบุคคล Human Resources Department	ฝ่ายบัญชีและการเงิน Finance and Accounting Department	ฝ่ายผลิตยา Pharmaceutical Production Department	ฝ่ายชีววัตถุ Biological Products Department	โรงงานผลิตยาปฏิชีวนะ กลุ่มเบตา - แกลกเตม Beta-Lactam Antibiotics Plant	โรงงานผลิตยาฉีด 1 Rangait Pharmaceutical Production Plant 1	โรงงานผลิต (วัคซีน) ชีววัตถุ Biological (Vaccine) Production Plant
<ul style="list-style-type: none"> • กองผู้อำนวยการ Administration Division - น.สารสนทน Conference Management S. - น.บริหารการประจวบ Correspondence S. - น.เลขาธิการ Secretary S. • กองกฎหมาย Legal Division - น.นิติการ Legal Affairs S. - น.นิติกรรมสัญญา Legal Contract S. - น.อรรถคดี Litigation S. • กองประชาสัมพันธ์ Public Relations Division - น.แผนงานประชาสัมพันธ์ Public Relations Planning S. - น.สารนิเทศ Information S. - น.โสตทัศนอุปกรณ์ Audio Visual S. - น.งานกิจกรรม Event Organizing S. • กองเทคโนโลยีสารสนเทศ Information Technology Division - น.ระบบงานขาย Sales Information System S. - น.ระบบงานบัญชี Accounting Information System S. - น.ระบบงานผลิต Production Information System S. - น.ปฏิบัติการคอมพิวเตอร์ Computer Operation S. - น.สารสนเทศการบริหาร Management Information System S. • กองธุรกิจร่วมทุน Joint Venture Division - กลุ่มงานวิชาการ Business Information U. - กลุ่มงานธุรการ General Administration U. - กลุ่มงานติดตามและพัฒนาธุรกิจ Business Monitoring U. • กองสอบเทียบและทดสอบ Calibration and Testing Division - น.สอบเทียบ 1 Calibration S. 1 - น.สอบเทียบ 2 Calibration S. 2 - น.สอบเทียบ 3 Calibration S. 3 - น.บริหารและแผนงาน Administration and Planning S. • กองพัฒนาองค์กรเพื่อความยั่งยืน Sustainability Development Division - น.บริหารจัดการด้านความรับผิดชอบต่อสังคม Section of Social Responsibility Management S. - น.ส่งเสริมความยั่งยืน Section of Corporate Governance S. 	<ul style="list-style-type: none"> • กองนโยบายและยุทธศาสตร์ Policy and Strategy Division - กลุ่มงานประสาน/สนับสนุนนโยบาย คณะกรรมการ องค์การเภสัชกรรม และผู้บริหารระดับสูง Policy Support U. - กลุ่มงานสื่อสารกลยุทธ์ และการจัดการองค์ความรู้ Strategy and Communication U. • กองแผนงานและงบประมาณ Planning and Budgeting Division - กลุ่มงานจัดทำแผนยุทธศาสตร์ Strategy Development U. - กลุ่มงานประสานจัดทำแผนงบประมาณ Planning and Budgeting Integration U. • กองประเมินผลและติดตาม Evaluation and Monitoring Division - กลุ่มงานประเมินผลตามแผนยุทธศาสตร์ Evaluation U. - กลุ่มงานติดตามผลตามแผนบริหารระดับสูงสุด Monitoring MD, Planning U. • กองบริหารความเสี่ยงและควบคุมภายใน Risk Management and Internal Control Division - กลุ่มงานบริหารความเสี่ยง Risk Management U. - กลุ่มงานระบบควบคุมภายใน Internal Control U. 	<ul style="list-style-type: none"> • กองการเจ้าหน้าที่ Personnel Division - น.อัตราจ้าง Manpower S. - น.งานบุคคล Personnel Management S. • กองพัฒนาบุคลากร Personnel Development Division - น.แผนงานฝึกอบรมและพัฒนา Training Planning and Development S. - น.ฝึกอบรม Training S. - น.ห้องสมุด Library S. • กองตอบแทนและสิทธิประโยชน์ Compensation and Benefit Division - น.สัมพันธ์ Salary S. - น.สวัสดิการและสิทธิประโยชน์ Welfare and Benefit S. - น.กองทุนสำรองเลี้ยงชีพ Provident Fund S. • กองแรงงานสัมพันธ์และวินัย Labor Relations and Discipline Division - กลุ่มงานแรงงานสัมพันธ์ Labor Relations U. - กลุ่มงานวินัย Discipline U. • กองการแพทย์และอนามัย Medical Service and Health Division - น.เวชปฏิบัติ Medical Service S. - น.ทันตกรรม Dental Health S. 	<ul style="list-style-type: none"> • กองบัญชี Accounting Division - น.บัญชีลูกหนี้ภาครัฐ Government Sector- Receivable Accounting S. - น.บัญชีลูกหนี้ภาคเอกชน Private Sector- Receivable Accounting S. - น.บัญชีเจ้าหนี้ Payable Accounting S. - น.บัญชีทั่วไป General Accounting S. • กองบัญชีต้นทุน Cost Accounting Division - น.บัญชีต้นทุนผลิตยา Pharmaceutical Products Cost Accounting S. - น.บัญชีต้นทุนผลิตภัณฑ์ชีววัตถุและกองการพิมพ์ Printed Matters and Biological Products Cost Accounting S. - น.บัญชีสินค้า Inventory Accounting S. • กองการเงิน Finance Division - น.บริหารการเงิน Finance Management S. - น.การเงิน Cash Management S. - น.ควบคุมหนี้สินและติดตามหนี้สิน Credit Management S. - น.ตรวจจ่าย Disbursement Verification S. • กองงบประมาณ Budget Division - น.จัดทำงบประมาณ Budgeting Planning S. - น.บริหารงานงบประมาณ Budgeting Control S. 	<ul style="list-style-type: none"> • กองบริหารการผลิต Administration Division - น.แผนงานการผลิต Production Planning S. - น.ธุรการ General Administration S. - น.พัฒนาระบบผลิต Production Process Development S. • กองเภสัชกรรม 1 Pharmaceutical Production Division 1 - น.ยาเม็ด 1 Tablets Production S. 1 - น.แคปซูล Capsules Production S. - น.บรรจุภัณฑ์ 1 Tablets Packing S. 1 • กองเภสัชกรรม 2 Pharmaceutical Production Division 2 - น.ยาเม็ด 2 Tablets Production S. 2 - น.เคลือบเม็ด Tablets Coating S. - น.บรรจุภัณฑ์ 2 Tablets Packing S. 2 • กองเภสัชกรรม 3 Pharmaceutical Production Division 3 - น.ยาเม็ด 3 Tablets Production S. 3 - น.สารละลายจากเชื้อ 1 Sterile Production S. 1 - น.สารละลายจากเชื้อ 2 Sterile Production S. 2 • กองเภสัชกรรม 4 Pharmaceutical Production Division 4 - น.ยาฆ่าเชื้อไวรัส Antiviral Drugs Production S. • กองเภสัชกรรม 5 Pharmaceutical Production Division 5 - น.ยาฆ่าเชื้อ 1 Galenicals Production S. 1 - น.ยาฆ่าเชื้อ 2 Galenicals Production S. 2 - น.บรรจุภัณฑ์ 1 Galenicals Packing S. 1 - น.บรรจุภัณฑ์ 2 Galenicals Packing S. 2 - น.ยาละลาย Antacid Suspension S. - น.ผงน้ำคอลลอยด์ Oral Rehydration Salt S. 	<ul style="list-style-type: none"> • งานบริหารการผลิตชีววัตถุ Biological Filling Division • กองผลิตภัณฑ์จากแบคทีเรีย Bacterial Vaccine Division - น.ผลิตภัณฑ์โบทูลินัมและคอตีบ Pertussis and Cholera Vaccine S. - น.ผลิตภัณฑ์คอตีบและบาดทะยัก Diphtheria and Tetanus Vaccine S. - น.วัคซีนผสม Combined Vaccine S. • กองผลิตภัณฑ์จากไวรัส Viral Vaccine Division - น.ผลิตภัณฑ์เจวีเจ Vaccine Production S. - น.บรรจุภัณฑ์เจวีเจ Vaccine Filling S. • กองบรรจุ Serum Division - น.ผลิตภัณฑ์พิษงู Antivenin S. - น.ผลิตภัณฑ์คอตีบ Antitoxin S. - น.ผลิตภัณฑ์พลาสมา Plasma S. • กองสัตว์ทดลอง Experimental Animals Division - น.สัตว์ทดลอง 1 Experimental Animals S. 1 - น.สัตว์ทดลอง 2 Experimental Animals S. 2 - น.สัตว์ทดลอง 3 Experimental Animals S. 3 	<ul style="list-style-type: none"> • กลุ่มการผลิต 1 Beta-Lactam Antibiotics Production G. 1 • กลุ่มการผลิต 2 Beta-Lactam Antibiotics Production G. 2 • กลุ่มควบคุมคุณภาพ Beta-Lactam Antibiotics Quality Control G. 	<ul style="list-style-type: none"> • กองผู้อำนวยการ Administration Division - น.บริหารงานทั่วไป General Administration S. - น.งานควบคุมผลิตภัณฑ์และสิ่งแวดล้อม Safety and Environment S. - น.งานเทคโนโลยีสารสนเทศ Information Technology S. • กองการผลิต Pharmaceutical Production Division - น.ยาเม็ด 1 Production S. 1 - น.ยาเม็ด 2 Production S. 2 - น.ยาเม็ด 3 Production S. 3 - น.ยาเม็ด 4 Production S. 4 - แผนงานเภสัชกรรมระดับทดลอง Pilot Scale • กองการคลังห่วงโซ่อุปทาน Supply Chain Division - น.งานวางแผนการผลิต Production Planning S. - น.งานคลังห่วงโซ่อุปทาน Raw Materials S. - น.งานคลังห่วงโซ่อุปทานยาสำเร็จรูป Finished Products S. • กองการวิศวกรรม Engineering Division - น.งานเครื่องจักรผลิต Manufacturing Equipment S. - น.งานอาคารและระบบน้ำ Facility & Water System S. - น.งานไฟฟ้าและระบบการนำไฟฟ้า Electrical & Utility System S. 	<ul style="list-style-type: none"> • กองสนับสนุนโรงงาน - น.บริหารงานทั่วไป - น.แผนงานและบริหารคลังชีววัตถุ • กองผลิตภัณฑ์ชีววัตถุ - น.งานควบคุมผลิตภัณฑ์และสิ่งแวดล้อม Safety and Environment S. - น.บรรจุ 1 - น.บรรจุ 2 - น.บริหารและตรวจสอบความถูกต้องของปฏิทินการ • กองบำรุงรักษา - น.บำรุงรักษาเครื่องจักร - น.อาคารและระบบสาธารณูปโภค - น.ระบบสนับสนุนโรงงาน

โครงสร้างองค์กรเภสัชกรรม GPO's Organization Chart

หน่วยงานระดับนาย/เทียบเท่า Department/comparable to	18 หน่วยงาน/Unit
- ฝ่าย Department	9 ฝ่าย/Unit
- สำนัก Office	3 สำนัก/Unit
- สถาบัน Institute	1 สถาบัน/Unit
- โรงงาน Factory	3 โรงงาน/Unit
- การประกันคุณภาพ Quality Assurance	2 การประกัน/Unit
หน่วยงานระดับกอง/เทียบเท่า Division/comparable to	92 หน่วยงาน/Unit
- กอง Division	72 กอง/Unit
- กลุ่ม Group	17 กลุ่ม/Unit
- สาขาภาค Branch	3 สาขา/Unit
หน่วยงานระดับแผนก/เทียบเท่า Section/comparable to	236 หน่วยงาน/Unit
- แผนก Section	191 แผนก/Unit
- งาน Administrative Unit	1 งาน/Unit
- กลุ่มงาน Unit	44 กลุ่มงาน/Unit

โครงสร้างที่ กก.ก.อ. อนุมัติครั้งล่าสุด 1 กรกฎาคม 2562/
July 1, 2019

สำนักตรวจสอบภายใน Office of Internal Audit

- กลุ่มตรวจสอบการกิจการผลิต และการกิจการ Production Audit G.
- กลุ่มตรวจสอบการกิจการตลาด Marketing Audit G.
- กลุ่มตรวจสอบการกิจการบริหาร การกิจการเงิน และงานเฉพาะกิจ Management and Financial Audit G.



ฝ่ายเภสัชภัณฑ์ Chemicals Department	ฝ่ายเทคโนโลยีและวิศวกรรม Engineering and Technology Department	ฝ่ายการตลาดและการขาย Marketing and Sales Department	ฝ่ายบริหารพัสดุและผลิตภัณฑ์ Logistics Department	ฝ่ายประกันคุณภาพ Quality Assurance Department	การประกันคุณภาพโรงงานผลิต 1 Quality Assurance Department Rangsit Pharmaceutical Production Plant 1	การประกันคุณภาพชีววัตถุ Quality Assurance Biological Department	สถาบันวิจัยและพัฒนา Research and Development Institute
<ul style="list-style-type: none"> • กองงานประกันคุณภาพ Quality Assurance Division - กลุ่มงานประกันคุณภาพ Quality Assurance U. - กลุ่มงานตรวจสอบคุณภาพ Quality Control U. • กองธุรกิจ Business G. • กองสนับสนุนการผลิต Production Support Division - กลุ่มงานธุรการและงานบริหารผลิต General Administration and Production Planning U. - กลุ่มงานคลังพัสดุ Warehouse U. - กลุ่มงานวิศวกรรม Engineering U. • กองผลิตภัณฑ์ธรรมชาติ Natural Products Division - กลุ่มงานวัตถุดิบสมุนไพร Herbal U. - กลุ่มงานผลิตภัณฑ์สมุนไพร Herbal Extract U. - กลุ่มงานผลิตภัณฑ์ธรรมชาติ ผลิตภัณฑ์สมุนไพรและยา Natural Products and Food Supplements U. • กองผลิตภัณฑ์เภสัชภัณฑ์ Chemicals Production Division - กลุ่มงานผลิตภัณฑ์สำคัญ API Production U. - กลุ่มงานผลิตภัณฑ์และบรรจุภัณฑ์ Chemicals and Packaging Production U. • กองผลิตภัณฑ์ Pharmaceutical Chemical Products Division - กลุ่มงานผลิตภัณฑ์ Pharmaceutical Chemical Products U. - กลุ่มงานผลิตภัณฑ์ชุดตรวจวินิจฉัย Test Kits Production U. 	<ul style="list-style-type: none"> • กองบำรุงรักษาเครื่องจักรกล Mechanical Maintenance Division - ม.แผนงานและบำรุงรักษาป้องกัน Preventive Maintenance and Planning S. - ม.ซ่อมบำรุงเครื่องจักรกลการผลิต Manufacturing Equipment Maintenance S. - ม.ซ่อมบำรุงเครื่องจักรกลโรงงาน Mechanical Maintenance S. - ม.ซ่อมบำรุงเครื่องมือวิทยาศาสตร์และระบบอัตโนมัติ Scientific Instruments and Automation Maintenance S. • กองสนับสนุนและบริการโรงงาน Factory Services and Support Division - ม.ธุรการและจัดหาพัสดุช่าง General Administration and Engineering Procurement S. - ม.อาคารและโรงงาน Facilities and Services S. - ม.ไฟฟ้ากำลัง Electrical Power S. • กองวิศวกรรม Engineering Division - ม.ออกแบบและพัฒนาระบบอุตสาหกรรม Design and Industrial Development S. - ม.สอบเทียบและตรวจสอบความถูกต้อง Calibration and Validation S. - ม.บริการและจัดการด้านพลังงานโรงงาน Factory Services and Energy Management S. • กองการพิมพ์ Printing Division - ม.แผนงานการพิมพ์ Printing Planning S. - ม.งานพิมพ์ Pre-press S. - ม.งานพิมพ์ Printing S. - ม.จัดการสิ่งพิมพ์ Post-press S. 	<ul style="list-style-type: none"> • กองธุรกิจต่างประเทศ International Business Division - กลุ่มงานขายต่างประเทศ International Sales U. - กลุ่มงานการตลาดต่างประเทศ International Marketing U. - กลุ่มงานธุรการต่างประเทศ General Administration U. • กองบริหารลูกค้าสัมพันธ์ Customer Relationship Management Division - กลุ่มงานลูกค้าสัมพันธ์ Customer Relationship U. - กลุ่มงานศูนย์บริการลูกค้า Call Center • กองการตลาด Marketing Division - ม.วางแผนการตลาดภาครัฐและภาคเอกชน Marketing Planning S. - ม.วิจัยและจัดการการตลาด Marketing Research and Information S. - ม.สื่อสารการตลาด Marketing Communication S. • กองการขายภาครัฐ Governmental Sales Division - ม.การขายเขต กท. และปริมณฑล Bangkok Regions Sales S. - ม.การขายเขตภาคกลางและภาค-ตะวันออก Central and Eastern Regions Sales S. - ม.การขายเขตภาคตะวันออกเฉียงเหนือ North-eastern Region Sales S. - ม.การขายเขตภาคเหนือและภาคใต้ Northern and Southern Regions Sales S. • กองการขายภาคเอกชน Private Sales Division - ม.บริหารเขตการขายภาคเอกชนส่วนกลาง Central Sales S. - ม.บริหารเขตการขายภาคเอกชนส่วนภูมิภาค Upcountry Sales S. - ร.ร้านที่ 1 GPO Drugstore S. 1 - ร.ร้านที่ 2 GPO Drugstore S. 2 - ร.ร้านที่ 3 GPO Drugstore S. 3 - ร.ร้านที่ 4 GPO Drugstore S. 4 - ร.ร้านที่ 5 GPO Drugstore S. 5 - ร.ร้านที่ 6 GPO Drugstore S. 6 	<ul style="list-style-type: none"> • กองบริหารผลิตภัณฑ์ Supply Chain Management Division - กลุ่มงานบริหารผลิตภัณฑ์ใหม่ New Products Management U. - กลุ่มงานบริหารผลิตภัณฑ์ Supply Chain U. • กองจัดซื้อทั่วไป Procurement Division - ม.จัดซื้อ 1 Procurement S. 1 - ม.จัดซื้อ 2 Procurement S. 2 - ม.จัดซื้อ 3 Procurement S. 3 - ม.คลังพัสดุ Warehouse S. • กองจัดซื้อและสำรองวัตถุดิบ Raw Materials Procurement and Warehouse Division - ม.จัดซื้อวัตถุดิบ Raw Materials Procurement S. - ม.สำรองวัตถุดิบ 1 Raw Materials Warehouse S. 1 - ม.สำรองวัตถุดิบ 2 Raw Materials Warehouse S. 2 - ม.สำรองวัตถุดิบ 3 Raw Materials Warehouse S. 3 • กองจัดซื้อและสำรองบรรจุภัณฑ์ Packaging Materials Procurement and Warehouse Division - ม.จัดซื้อบรรจุภัณฑ์ Packaging Materials Procurement S. - ม.สำรองบรรจุภัณฑ์ 1 Packaging Materials Warehouse S. 1 - ม.สำรองบรรจุภัณฑ์ 2 Packaging Materials Warehouse S. 2 - ม.สำรองบรรจุภัณฑ์ 3 Packaging Materials Warehouse S. 3 • กองบริหารการสั่งซื้อ Customer Order Management Division - ม.บริหารการสั่งซื้อ 1 Customer Order Management S. 1 - ม.บริหารการสั่งซื้อ 2 Customer Order Management S. 2 - ม.บริหารการสั่งซื้อ 3 Customer Order Management S. 3 - ม.แลกเปลี่ยนคืนยา Returned Goods Service S. • กองคลังและกระจายผลิตภัณฑ์ Finished Products Warehouse and Distribution Division - ม.แผนงานและจัดซื้อผลิตภัณฑ์ผู้ผลิต Non GPO Products Planning and Procurement S. - ม.สำรองผลิตภัณฑ์ที่องค์การ GPO Products Warehouse S. - ม.สำรองผลิตภัณฑ์ที่ผู้ผลิต Non GPO Products Warehouse S. - ม.กระจายผลิตภัณฑ์ที่ส่วนกลาง Bangkok Distribution S. - ม.กระจายผลิตภัณฑ์ที่ส่วนภูมิภาค Upcountry Distribution S. • สาขาภาคตะวันออกเฉียงเหนือ GPO North-eastern Regional Branch • สาขาภาคเหนือ GPO Northern Regional Branch • สาขาภาคใต้ GPO Southern Regional Branch 	<ul style="list-style-type: none"> • กองประเมินและติดตามความปลอดภัยจากการใช้ยา Validation Division - ม.ประเมินยา - ม.ติดตามความปลอดภัยจากการใช้ยา • กองพัฒนาระบบคุณภาพ Quality System Development Division - ม.พัฒนาระบบคุณภาพ 1 - ม.พัฒนาระบบคุณภาพ 2 - ม.พัฒนาระบบคุณภาพ 3 - ม.มาตรฐาน GMP - ม.ศูนย์ควบคุมเอกสาร • กองบริหารการผลิต Validation Division - ม.พัฒนาวิธีวิเคราะห์ Method Validation S. - ม.พัฒนากระบวนการผลิต Process and Cleaning Validation S. • กองมาตรฐานวัตถุดิบ Raw Materials Standard Division - ม.มาตรฐานวัตถุดิบ 1 Raw Materials Standard S. 1 - ม.มาตรฐานวัตถุดิบ 2 Raw Materials Standard S. 2 • กองมาตรฐานบรรจุภัณฑ์ Packaging Materials Standard Division - ม.มาตรฐานบรรจุภัณฑ์ 1 Packaging Materials Standard S. 1 - ม.มาตรฐานบรรจุภัณฑ์ 2 Packaging Materials Standard S. 2 • กองมาตรฐานผลิตภัณฑ์ Finished Products Standard Division - ม.มาตรฐานผลิตภัณฑ์ 1 Finished Products Standard S. 1 - ม.มาตรฐานผลิตภัณฑ์ 2 Finished Products Standard S. 2 - ม.ตรวจสอบความคงตัวของยา Stability Testing S. • กองตรวจควบคุมคุณภาพทางจุลชีววิทยา Microbiological Analysis Division - ม.ตรวจสอบคุณภาพทางจุลชีววิทยา 1 Microbiological Analysis S. 1 - ม.ตรวจสอบคุณภาพทางจุลชีววิทยา 2 Microbiological Analysis S. 2 • กองบริหารคุณภาพผลิตภัณฑ์ผู้ผลิต Quality Assurance Division - ม.บริหารคุณภาพผลิตภัณฑ์ผู้ผลิต 1 - ม.บริหารคุณภาพผลิตภัณฑ์ผู้ผลิต 2 - ม.ทดสอบ 	<ul style="list-style-type: none"> • กองมาตรฐานการผลิต Validation Division - ม.งานมาตรฐานระบบผลิต System and Equipment Validation S. - ม.งานมาตรฐานกระบวนการผลิต Process Validation S. • กองบริหารระบบคุณภาพ Compliance and Quality System Division - ม.งานบริหารจัดการคุณภาพ 1 Compliance S. 1 - ม.งานบริหารจัดการคุณภาพ 2 Compliance S. 2 - ม.งานบริหารจัดการคุณภาพ 3 Compliance S. 3 - ม.งานบริหารคุณภาพด้านสารสนเทศและเอกสาร IT Quality and Documentation S. - ม.งานตรวจสอบตนเองและผู้รับ Self Inspection and Vendor Audit S. • กองควบคุมคุณภาพ Quality Control Division - ม.งานวิเคราะห์ 1 Quality Control S. 1 - ม.งานวิเคราะห์ 2 Quality Control S. 2 - ม.งานวิเคราะห์ 3 Quality Control S. 3 - ม.งานวิเคราะห์ 4 Quality Control S. 4 - ม.งานวิเคราะห์ 5 Quality Control S. 5 - ม.งานวิเคราะห์ 6 Quality Control S. 6 	<ul style="list-style-type: none"> • กองประกันคุณภาพทางวิจัย Research and Development Quality Assurance G. - กลุ่มงานประกันคุณภาพงานวิจัยผลิตภัณฑ์ Quality Assurance U. for Product Development - กลุ่มงานประกันคุณภาพงานวิจัยชุด Quality Assurance U. for Bioequivalence Study • กองบริหารการประสานงานวิจัยทางคลินิก Clinical Research Co-ordination G. • กองสนับสนุนงานวิจัย Research Supporting G. - กลุ่มงานสนับสนุนงานวิจัย Research Management U. - กลุ่มงานด้านศูนย์ข้อมูล Drug Data - กลุ่มงานบริหารงานวิจัย Research Management U. - กลุ่มงานด้านศูนย์ข้อมูล Administrative U. - กลุ่มงานวิจัยและพัฒนาเภสัชภัณฑ์ Pharmaceutical Research and Development G. - กลุ่มวิจัยผลิตภัณฑ์เภสัชภัณฑ์ Pharmaceutical Analysis Research G. - กลุ่มงานด้านพัฒนาวิธีวิเคราะห์ Analytical Development U. - กลุ่มงานด้านตรวจสอบความถูกต้องของวิธีวิเคราะห์ Analytical Method Validation U. - กลุ่มงานด้านศึกษาความคงสภาพของผลิตภัณฑ์ Stability Study U. - กลุ่มวิจัยวัตถุดิบทางเภสัชภัณฑ์ Pharmaceutical Ingredient Research G. - กลุ่มวิจัยชีววิเคราะห์ Natural Product Research G. - กลุ่มวิจัยชีววิเคราะห์ Biological Analysis Research G. - กลุ่มวิจัยชีววัตถุ Biologics Research G. - กลุ่มงานวิจัยวัคซีนจากไวรัส Viral Vaccine U. - กลุ่มงานวิจัยวัคซีนที่ไม่ใช่ไวรัส Non-Viral Vaccine U. - กลุ่มงานวิจัยผลิตภัณฑ์เทคโนโลยีชีวภาพ Biotechnological Product U. - กลุ่มงานวิจัยผลิตภัณฑ์เลือด Blood Products U. - กลุ่มศึกษาชีวสมมูล Bioequivalence Study G. 	



โครงสร้างผู้ถือหุ้น

ทุนและโครงสร้างผู้ถือหุ้น
องค์การเภสัชกรรม มีกระทรวงการคลังเป็นผู้ถือหุ้น ร้อยละ 100 ดังนี้



หน่วย : ล้านบาท



รายการ	ปี 2562	ปี 2561	ปี 2560
ทุนประเดิม	48.041	48.041	48.041
ทุนรับจาก งบประมาณ	3.018	3.018	3.018
ทุนรับโอนจาก เงินทุนหมุนเวียน	3.526	3.526	3.526



อาคาร เสด็จสมเด็จพระเกียรติ



ผู้บริหารคณะกรรมการองค์การเภสัชกรรม





โครงสร้างการจัดการและการกำกับดูแลกิจการ Management and Supervision Structure

โครงสร้างการจัดการและการกำกับดูแลกิจการของ
องค์การเภสัชกรรม ในปีงบประมาณ 2562 ประกอบด้วย
คณะกรรมการองค์การเภสัชกรรม คณะกรรมการบริหาร
คณะกรรมการบริหารความเสี่ยง คณะกรรมการการ
กำกับดูแลกิจการที่ดี คณะกรรมการด้านกฎหมาย คณะ
กรรมการกิจการสัมพันธ์ คณะกรรมการติดตามและ
กำกับโครงการก่อสร้างโรงงานผลิตยารังสิตระยะที่ 2
คณะกรรมการเพื่อบูรณาการเรื่องสมุนไพรไทยใน
ภาพรวมของประเทศ คณะกรรมการประเมินผลการ
ปฏิบัติงานของผู้บริหารระดับสูงขององค์การเภสัชกรรม
คณะกรรมการบริหารกองทุนสนับสนุนการวิจัยพัฒนา
และนวัตกรรม คณะกรรมการการติดตามและพัฒนา
ด้านวัคซีนและชีววัตถุ คณะกรรมการตรวจสอบ คณะ
ทำงานด้านบริหารการตลาด ดังต่อไปนี้

The Management and Supervision Structure for the Fiscal
Year 2019 comprised the Board of Directors, the Executive
Committee, the Risk Management Committee, the Good Corporate
Governance Committee, the Legal Committee, the Relations
Affairs Committee, the Committee for the Monitoring and
Supervision of the Construction Project: Rangsit Manufacturing
Plant (Phase II), the Committee for the Integration of Thai Herbs
throughout the entire Country, the Committee for the Performance
Evaluation of GPO Senior Executives, the Committee for the
Management of Research & Development and Innovation Support
Funding, the Committee for the Monitoring and Development of
Vaccines and Biological Products, the Audit Committee and the
Committee for Marketing Management. The details are as follows:

คณะกรรมการองค์การเภสัชกรรม : The Board of Directors

ลำดับ / No.	ชื่อ / Name	ตำแหน่ง / Position
แต่งตั้งเมื่อวันที่ 24 ตุลาคม 2560 : Reappointment on October 24, 2017		
1.	นพ.โสภณ เมฆธน / Dr. Sapon Mekthon	ประธานกรรมการ / Chairman
2.	นพ.เจษฎา โชคดำรงสุข / Dr. Jedsada Chokdumrongsuk	กรรมการ / Committee member
3.	นพ.บุญชัย สมบูรณ์สุข / Dr. Boonchai Somboonsuk	กรรมการ / Committee member
4.	นางญาใจ พัฒนสุขสวัสดิ์ / Mrs. Yajai Pattanasukwasun	กรรมการ / Committee member
5.	นางสาวโสภาวดี เลิศมนัสชัย / Miss. Sopawadee Lertmanaschai	กรรมการ / Committee member
6.	นางสาวผ่องพรรณ เจียรวิริยะพันธ์ / Miss. Pongpun Gearaviriyapun	กรรมการ / Committee member
7.	ผศ.ดร.นพ.ชูศักดิ์ โสภานะเจริญ / Asst. Prof. Dr. Chusak Okascharoen	กรรมการ / Committee member
8.	ดร.สมฤดี ศรีจรรยา / Dr. Somruedee Srichanya	กรรมการ / Committee member
9.	รศ.ดร.คณินิจ ศรีบัวเอี่ยม / Assoc. Prof. Dr. Kanongnij Sribuaiiam	กรรมการ / Committee member
10.	นายทรงพล ชีวะปัญญาโรจน์ / Mr. Songpol Chevapanyaroj	กรรมการ / Committee member
11.	นพ.วิฑูรย์ ด่านวิบูลย์ / Dr. Witoon Danwiboon	กรรมการและเลขานุการ / Committee member & Secretary

คณะกรรมการองค์การเภสัชกรรมมีหน้าที่กำหนดนโยบายและทิศทางขององค์การเภสัชกรรม และกำกับควบคุมดูแลให้มีการบริหารงานเป็นไปตามนโยบายที่กำหนดไว้อย่างมีประสิทธิภาพและประสิทธิผล เป็นไปตามกฎหมาย วัตถุประสงค์ และข้อบังคับขององค์การเภสัชกรรม ตลอดจนนโยบายของรัฐบาล

องค์การเภสัชกรรมได้กำหนดให้มีการประชุมคณะกรรมการองค์การเภสัชกรรม เดือนละ 1 ครั้ง โดยจะส่งวาระการประชุมและเอกสารการประชุมให้คณะกรรมการองค์การเภสัชกรรมพิจารณาล่วงหน้าก่อนวันประชุมอย่างน้อย 7 วัน เพื่อให้มีการพิจารณาอย่างรอบคอบ โดยในปีงบประมาณ 2562 คณะกรรมการองค์การเภสัชกรรมมีการประชุมรวม จำนวน 13 ครั้ง มีคณะกรรมการเข้าร่วมประชุมในแต่ละครั้งดังนี้



The Board of Directors is responsible for determining GPO's objectives and policies, regulating the management and efficient implementation of the said policies within the legal framework and defining the purposes and regulations of the Organization in accordance with Government policy.

GPO holds a monthly Board Meeting. The Agenda and Minutes of the Board Meetings are circulated to the Board members at least 7 days prior to each meeting for their careful consideration. During the Fiscal Year 2019, there were 13 meetings, the attendance of which was as follows:



การประชุมครั้งที่ / No.	วัน / เดือน / ปี Day / Month / Year	จำนวนกรรมการ (ท่าน) Numbers of the committee members	จำนวนผู้เข้าประชุม (ท่าน) Number of Attendee
1.	29 ตุลาคม 2561 / 29 October 2018	11	11
2.	26 พฤศจิกายน 2561 / 26 November 2018	11	10
	หมายเหตุ : เนื่องจาก นางสาวโสภาวดี เลิศมนัสชัย กรรมการองค์การเภสัชกรรม ขอลาออกจากคณะกรรมการองค์การเภสัชกรรม ตั้งแต่วันที่ 1 ธันวาคม 2561 Note: Miss. Sopawadee Lertmanaschai, Committee Member, resigned from the Board of Directors on 1 December 2018		
3.	14 ธันวาคม 2561 / 14 December 2018	10	10
4.	24 ธันวาคม 2561 / 24 December 2018	10	9
5.	25 มกราคม 2562 / 25 January 2019	10	8
6.	25 กุมภาพันธ์ 2562 / 25 February 2019	10	10
7.	18 มีนาคม 2562 / 18 March 2019	10	9
8.	25 มีนาคม 2562 / 25 March 2019	10	8
9.	29 เมษายน 2562 / 29 April 2019	10	10
	หมายเหตุ : เนื่องจาก นายทรงพล ชีวะปัญญาโรจน์ กรรมการองค์การเภสัชกรรม ขอลาออกจากคณะกรรมการองค์การเภสัชกรรม ตั้งแต่วันที่ 6 พฤษภาคม 2562 Note: Mr. Songpol Chevapanyaroj, Committee Member, resigned from the Board of Directors on 6 May 2019		
10.	27 พฤษภาคม 2562 / 27 May 2019	9	9
11.	24 มิถุนายน 2562 / 24 June 2019	9	9
12.	22 กรกฎาคม 2562 / 22 July 2019	9	7
13.	21 สิงหาคม 2562 / 21 August 2019	9	9

คณะกรรมการบริหาร : The Executive Committee

ลำดับ / No.	ชื่อ / Name	ตำแหน่ง / Position
แต่งตั้งเมื่อวันที่ 6 ธันวาคม 2561 : Reappointment on December 6, 2018		
1.	นพ.เจษฎา โชคดำรงสุข / Dr. Jedsada Chokdumrongsuk	ประธานกรรมการ / Chairman
2.	นางญาใจ พัฒนสุขวสันต์ / Mrs. Yajai Pattanasukwasun	กรรมการ / Committee member
3.	ดร.สมฤดี ศรีจรรยา / Dr. Somruedee Srichanya	กรรมการ / Committee member
4.	นพ.สุรเชษฐ์ สถิตนิรามัย / Dr. Surachet Satitniramai	กรรมการ / Committee member
5.	พลโท สุชาติ วงษ์มาก / Lt. Gen. Suchart Wongmark	กรรมการ / Committee member
6.	นางสาวโสภาวดี เลิศมนัสชัย / Miss. Sopawadee Lertmanaschai	กรรมการ / Committee member
7.	ผู้อำนวยการองค์การเภสัชกรรม / Managing Director	กรรมการ / Committee member
8.	รองผู้อำนวยการองค์การเภสัชกรรม / Deputy Managing Director	เลขานุการ / Secretary
9.	ผู้อำนวยการสำนักผู้อำนวยการ / Director of the Office of the Managing Director	ผู้ช่วยเลขานุการ / Assistant Secretary



โดยให้คณะกรรมการบริหารมีหน้าที่ดังนี้

1. ให้คำปรึกษา ข้อเสนอแนะ ต่อคณะกรรมการองค์การเภสัชกรรม ในการตัดสินใจในประเด็นที่สำคัญ ต่อกลยุทธ์องค์กร แผนการลงทุน งบประมาณ การจัดสรรทรัพยากรให้เกิดประสิทธิผลและมีประสิทธิภาพ
2. ให้ข้อเสนอแนะเกี่ยวกับทิศทางและแนวทางที่ชัดเจนในการพัฒนาองค์การเภสัชกรรมในอนาคต การพัฒนาศักยภาพ และเพิ่มขีดความสามารถเชิงธุรกิจ และหน้าที่ความรับผิดชอบที่มีต่อสังคม ประเทศชาติ ในด้านยาและเวชภัณฑ์
3. ติดตาม กำกับกับการพัฒนาระบบทรัพยากรบุคคล และระบบการพัฒนาเทคโนโลยีดิจิทัลขององค์การเภสัชกรรม
4. พิจารณากลับกรองเกี่ยวกับการจัดซื้อจัดจ้างตามระเบียบข้อบังคับที่กำหนด
5. พิจารณาผลการดำเนินงานของบริษัทร่วมทุน พร้อมข้อเสนอแนะ
6. อื่นๆ ตามที่คณะกรรมการองค์การเภสัชกรรมมอบหมาย

The Executive Committee is responsible for the following:

1. Provision of consultation and recommendations to the GPO Board of Directors to facilitate decision making on matters significant to strategy, the investment plan, the budget and resource allocation, in order to ensure efficiency and effectiveness.
2. Provision of recommendations in regard to clear directives and guidelines aimed at the future development potential of GPO and at increasing business capability, as well as to assist the organization in meeting its responsibilities to society and the nation in terms of the provision of medicines and medical supplies.
3. Monitoring and supervision of the development of the human resources system and the system for developing the organization's digital technology.
4. Screening and accounting for procurement in accordance with regulations.
5. Evaluation and provision of recommendations to GPO's Joint Venture Companies.
6. Other matters as assigned by the Board of Directors.



คณะกรรมการบริหารความเสี่ยง : The Risk Management Committee

ลำดับ / No.	ชื่อ / Name	ตำแหน่ง / Position
แต่งตั้งเมื่อวันที่ 18 ธันวาคม 2561 : Reappointment on December 18, 2018		
1.	นพ.โสภณ เมฆธน / Dr. Sophon Mekthon	ประธานกรรมการ / Chairman
2.	นางสาวพองพรรณ เจียรวิริยะพันธ์ / Miss. Pongpun Gearaviriyapun	กรรมการ / Committee member
3.	นพ.บุญชัย สมบูรณ์สุข / Dr. Boonchai Somboonsook	กรรมการ / Committee member
4.	นางสาวโสภาวดี เลิศมนัสชัย / Miss. Sopawadee Lertmanaschai	กรรมการ / Committee member
5.	ผู้อำนวยการองค์การเภสัชกรรม / Managing Director	กรรมการ / Committee member
6.	รองผู้อำนวยการองค์การเภสัชกรรม / Deputy Managing Director	เลขานุการ / Secretary
7.	ผู้อำนวยการสำนักบริหารยุทธศาสตร์ / Director of the Office of Strategic Management	ผู้ช่วยเลขานุการ / Assistant Secretary

โดยให้คณะกรรมการบริหารความเสี่ยงมีหน้าที่ดังนี้

1. พิจารณาความเสี่ยงที่สำคัญขององค์การเภสัชกรรม และจัดให้มีนโยบายการบริหารความเสี่ยง
2. พิจารณาแผนจัดการความเสี่ยงที่สำคัญ
3. ติดตามผลการบริหารความเสี่ยง รวมทั้งพิจารณาแก้ไขปัญหาอุปสรรคที่พบ
4. รายงานความเสี่ยงที่สำคัญและผลการบริหารความเสี่ยงให้คณะกรรมการองค์การเภสัชกรรมทราบเป็นระยะๆ

The Risk Management Committee is responsible for the following:

1. Consideration of the Organization's essential risk and the adoption of a risk management policy.
2. Accounting for an essential risk management plan.
3. Monitoring of risk management results and evaluation of any problems or obstacles encountered.
4. Regular reporting on essential risk and on management results to the GPO Board of Directors.

คณะกรรมการกำกับดูแลกิจการที่ดี : The Good Corporate Governance Committee

ลำดับ / No.	ชื่อ / Name	ตำแหน่ง / Position
แต่งตั้งเมื่อวันที่ 31 มกราคม 2561 : Reappointment on January 31, 2018		
1.	นพ.เจษฎา โชคดำรงสุข / Dr. Jedsada Chokdumrongsuk	ประธานกรรมการ / Chairman
2.	ผศ.ดร.นพ.ชูศักดิ์ โสภานพรัตน์ / Asst. Prof. Dr. Chusak Okascharoen	กรรมการ / Committee member
3.	ดร.สมฤดี ศรีจรรยา / Dr. Somruedee Srichanya	กรรมการ / Committee member
4.	ม.ล.ปุ่นทริก สมिति / M.L. Phuntalik Samiti	กรรมการ / Committee member
5.	พล.ต.ท.ชัยวัฒน์ เกตุวรชัย / Pol. Lt. Gen. Chaiwat Kedvarachai	กรรมการ / Committee member
6.	นายศักดิ์ชัย ยอดวานิช / Mr. Sakchai Yotwanit	กรรมการ / Committee member
7.	นายสุระ วิเศษศักดิ์ / Mr. Sura Visaetsak	กรรมการ / Committee member
8.	รองผู้อำนวยการองค์การเภสัชกรรม / Deputy Managing Director	เลขานุการ / Secretary
9.	ผู้อำนวยการสำนักผู้อำนวยการ / Director of the Office of the Managing Director	ผู้ช่วยเลขานุการ / Assistant Secretary
10.	ผู้อำนวยการกองพัฒนาองค์กรเพื่อความยั่งยืน / Director of the Sustainability Development Division	ผู้ช่วยเลขานุการ / Assistant Secretary

โดยให้คณะกรรมการการกำกับดูแลกิจการที่ดี มีอำนาจหน้าที่ดังนี้

1. พิจารณากำหนดนโยบายการกำกับดูแลกิจการที่ดีหรือธรรมาภิบาล (Corporate Governance: CG) และความรับผิดชอบต่อสังคมขององค์กร (Corporate Social Responsibility: CSR)
2. ให้คำปรึกษาแก่หน่วยงานที่เกี่ยวข้องในส่วนของ การพัฒนาองค์กรในการดำเนินการด้านธรรมาภิบาล (CG) และความรับผิดชอบต่อสังคม (CSR)
3. พิจารณากำหนดหรือกลั่นกรองแผนงานหรือ กิจกรรมที่เกี่ยวข้องกับนโยบายด้านธรรมาภิบาล (CG) และความรับผิดชอบต่อสังคม (CSR)
4. กำกับติดตามประเมินผลการดำเนินการให้เป็นไปตามนโยบายด้านธรรมาภิบาล (CG) และความรับผิดชอบต่อสังคม (CSR) ตลอดจนแผนงานและกิจกรรมที่เกี่ยวข้อง รวมถึงรายงานผลแก่คณะกรรมการองค์การเภสัชกรรม
5. อื่นๆ ตามที่คณะกรรมการองค์การเภสัชกรรม มอบหมาย



The Good Corporate Governance Committee is responsible for the following:

1. Consideration and initiation of Corporate Governance (CG) and Corporate Social Responsibility (CSR) policies.
2. Provision of consultation on CG and CSR to work units involved in organization development.
3. Consideration, initiation and/or screening of plans and/or activities related to CG and CSR policies.
4. Regulation and monitoring of plans, related activities and an achievement evaluation in accordance with CG and CSR policies, including the reporting of results to the GPO Board of Directors.
5. Other matters as assigned by the Board of Directors.



คณะกรรมการด้านกฎหมาย : The Legal Committee

ลำดับ / No.	ชื่อ / Name	ตำแหน่ง / Position
แต่งตั้งเมื่อวันที่ 4 มกราคม 2561 : Reappointment on January 4, 2018		
1.	นางญาใจ พัฒนสุขสวัสดิ์ / Mrs. Yajai Pattanasukwasun	ประธานกรรมการ / Chairman
2.	รศ.ดร.คณิงนิจ ศรีบัวเอี่ยม / Assoc. Prof. Dr. Kanongnij Sribuaiam	กรรมการ / Committee member
3.	นายชนิสร์ คล้ายสังข์ / Mr. Chanis Klaisang	กรรมการ / Committee member
4.	นางสินี สิงข์ขาว ภมรกุล / Mrs. Sinee Sungkaw Pamornkul	กรรมการ / Committee member
5.	น.ส.ทักษอร สมบูรณ์ทรัพย์ / Miss. Taksaon Somboonsub	กรรมการ / Committee member
6.	นายเรืองรัตน์ บัวสัมฤทธิ์ / Mr. Raeungrut Buasumrid	กรรมการ / Committee member
7.	รองผู้อำนวยการองค์การเภสัชกรรม / Deputy Managing Director	เลขานุการ / Secretary
8.	ผู้อำนวยการสำนักผู้อำนวยการ / Director of the Office of the Managing Director	ผู้ช่วยเลขานุการ / Assistant Secretary
9.	ผู้อำนวยการกองกฎหมาย / Legal Division	ผู้ช่วยเลขานุการ / Assistant Secretary



โดยให้คณะกรรมการที่ปรึกษาด้านกฎหมาย มีหน้าที่ดังนี้

1. กลั่นกรองหรือเสนอแนะข้อกฎหมายและให้ความเห็นทางกฎหมายแก่คณะกรรมการองค์การ
2. พิจารณาวินิจฉัยปัญหาข้อกฎหมายที่มีความสำคัญอันเกี่ยวกับภารกิจหรือการดำเนินงานขององค์การเภสัชกรรม
3. ให้ข้อเสนอแนะหรือข้อคิดเห็นด้านกฎหมายรวมทั้งด้านอื่นๆ อันเป็นประโยชน์ต่องานองค์การเภสัชกรรม
4. เชิญผู้ที่เกี่ยวข้องมาให้ข้อมูลเพื่อประกอบการพิจารณา
5. ปฏิบัติงานอื่นตามที่คณะกรรมการองค์การเภสัชกรรมมอบหมาย

The Legal Committee is responsible for the following:

1. Screening, consideration and provision of advice on matters of law and the provision of legal opinions to the Board of Directors.
2. Identification and consideration of legal problems which could have an influence on GPO's mission or operations.
3. Provision of suggestions or comments in regard to legal issues which might be of benefit to GPO's operations.
4. Invitation of relevant persons to provide information for consideration.
5. Other matters as assigned by the Board of Directors.

คณะกรรมการกิจการสัมพันธ์ : Relations Affairs Committee

ลำดับ / No.	ชื่อ / Name	ตำแหน่ง / Position
แต่งตั้งใหม่วันที่ 31 ตุลาคม 2561 : Reappointment on October 31, 2018		
1.	รศ.ดร.คณิงนิจ ศรีบัวเอี่ยม / Assoc. Prof. Dr. Kanongnij Sribuaiam	ประธานกรรมการ / Chairman
2.	ภก.พิพัฒน์ นิยมการ / Mr. Pipat Niyomkarn	กรรมการ / Committee member
3.	ภก.จกฤษณ์ ประไพพิทยาคุณ / Mr. Chakkrit Prapaipittayakhun	กรรมการ / Committee member
4.	ดร.ภญ.มุกดาวรรณ ประกอบไวทยกิจ / Dr. Mukdavan Prakobvaitayakit	กรรมการ / Committee member
5.	นางศิรินุช ชีวันพิศาลนุกุล / Mrs. Sirinuch Cheewanpisalnutkul	กรรมการ / Committee member
6.	ภก.พิศาล อัสanee / Mr. Pisan Asanee	กรรมการ / Committee member
7.	ภญ.ดนตรี เกษสุวรรณสิงห์ / Miss. Dontree Katesuwansing	กรรมการ / Committee member
8.	นายรังษี ปัดลี / Mr. Rangsee Patlee	กรรมการ / Committee member
9.	นายสุทัศน์ มีสารภี / Mr. Sutush Meesarapee	กรรมการ / Committee member
10.	นายประกิตติ แก้วศิริ / Mr. Prakitti Kaewsiri	กรรมการ / Committee member
11.	นางอารายา แก้วประดับ / Mrs. Araya Kaewpradub	กรรมการ / Committee member
12.	นายวิสิทธิ์ วัฒนองโพน / Mr. Visit Wunghnongpone	กรรมการ / Committee member
13.	นายวิบูลย์ชัย คุ่มคลองโยง / Mr. Wiboonchai Koomklongyonge	กรรมการ / Committee member
14.	นางปราณี ปานแมน / Mrs. Pranee Panmaen	กรรมการ / Committee member
15.	น.ส.ไสรยา ชมขวัญ / Miss. Soraya Chomkwan	กรรมการ / Committee member
16.	นายศิวเรศวรร ปานเนียม / Mr. Siwarat Panniem	กรรมการ / Committee member
17.	นายพนพร ชีพเมืองแมน / Mr. Nopporn Cheepmaungman	กรรมการ / Committee member
18.	นายชวัลวัฒน์ กุลณี / Mr. Chawanwat Kulnee	กรรมการ / Committee member

โดยให้คณะกรรมการกิจการสัมพันธ์ มีอำนาจหน้าที่ตามนัยของมาตรา 23 แห่งพระราชบัญญัติแรงงานรัฐวิสาหกิจสัมพันธ์ พ.ศ. 2543 กล่าวคือ

1. พิจารณาให้ความเห็นเกี่ยวกับการปรับปรุงประสิทธิภาพในการดำเนินงานของรัฐวิสาหกิจ ตลอดจนส่งเสริมและพัฒนาแรงงานสัมพันธ์
2. ทหาทางปรองดองและระงับข้อขัดแย้งในรัฐวิสาหกิจนั้น
3. พิจารณาปรับปรุงระเบียบข้อบังคับในการทำงาน อันจะเป็นประโยชน์ต่อนายจ้าง ลูกจ้าง และรัฐวิสาหกิจนั้น
4. ปรึกษาหารือเพื่อแก้ปัญหาตามคำร้องทุกข์ของลูกจ้างหรือสหภาพแรงงาน รวมถึงการร้องทุกข์ที่เกี่ยวกับการลงโทษทางวินัย
5. ปรึกษาหารือเพื่อพิจารณาปรับปรุงสภาพการจ้าง

The Relations Affairs Committee possesses authorities and functions pursuant to Section 23 of the State Enterprise Labour Relations Act (B.E. 2543), as follows:

1. Deliberation on improvements to the operational efficiency of the organization as a state enterprise; promotion and development of good labour relations.
2. Prevention of disputes within the organization and determining means of compromise when such disputes do occur.
3. Consideration of improvements to workplace regulations which will be of benefit to the employer, employees and the state enterprise as a whole.
4. Consultation and discussion with a view to resolving employee and union petitions, including grievances relating to disciplinary action.
5. Consultation and discussion with a view to improving employment conditions.

คณะกรรมการติดตามและกำกับโครงการก่อสร้างโรงงานผลิตยารังสิตระยะที่สอง
The Committee for the Monitoring and Supervision of the Construction Project:
Rangsit Manufacturing Plant (Phase II)

ลำดับ / No.	ชื่อ / Name	ตำแหน่ง / Position
แต่งตั้งใหม่วันที่ 24 ธันวาคม 2561 : Reappointment on December 24, 2018		
1.	นางญาใจ พัฒนสุขสวัสดิ์ / Mrs.Yajai Pattanasukwasun	ประธานกรรมการ / Chairman
2.	นพ.บุญชัย สมบูรณ์สุข / Dr. Boonchai Somboonsook	กรรมการ / Committee member
3.	นายทรงพล ชีวะปัญญาโรจน์ / Mr. Songpol Chevpanyaroj	กรรมการ / Committee member
4.	นางสาวโสภาวดี เลิศมนัสชัย / Miss. Sopawadee Lertmanaschai	กรรมการ / Committee member
5.	พันเอก ยลเทพ วีระชัยชยุติ / Colonel Yollatep Teerachaichayuti	กรรมการ / Committee member
6.	ภญ.อัจฉรา เอกแสงศรี / Mrs. Achara Eksaengsri	กรรมการ / Committee member
7.	ภก.พิพัฒน์ นียมการ / Mr. Pipat Niyomkarn	กรรมการ / Committee member
8.	ภก.จักษุพันธ์ ประไพพิทยาคุณ / Mr. Chakkrit Prapaipittayakhun	กรรมการ / Committee member
9.	ดร.ภญ.มุกดาวรรณ ประกอบไวทยกิจ / Dr. Mukdavan Prakobvaitayakit	กรรมการและเลขานุการ / Committee member & Secretary

โดยให้คณะกรรมการติดตามและกำกับโครงการก่อสร้างโรงงานผลิตยารังสิตระยะที่สอง มีอำนาจหน้าที่ดังนี้

1. กำกับโครงการก่อสร้างโรงงานผลิตยารังสิตระยะที่สอง
2. ติดตาม เร่งรัด และกำกับการดำเนินงานให้เป็นไปตามแผนการดำเนินงาน และงบประมาณที่ได้รับ
3. รายงานผลการดำเนินงานให้คณะกรรมการองค์การเภสัชกรรมทราบเป็นระยะๆ
4. มีอำนาจในการเรียกให้ทุกหน่วยงานในองค์การเภสัชกรรมสนับสนุนการดำเนินงานของคณะกรรมการติดตามและกำกับโครงการก่อสร้างโรงงานผลิตยารังสิตระยะที่สอง
5. อื่นๆ ตามที่คณะกรรมการองค์การเภสัชกรรมมอบหมาย

The Committee for the monitoring and supervision of the construction project: Rangsit Manufacturing Plant (Phase II) possesses the following authorities and duties:

1. Supervision of the construction project: Rangsit Manufacturing Plant (Phase II).
2. Monitoring, acceleration and supervision of operations in accordance with the operation plan and budget.
3. Periodic reporting of the overall status of operations to GPO's Board of Directors.
4. Possession of the authority to request the assistance of any GPO unit in the support of the committee's operations.
5. Other matters as assigned by the Board of Directors.



คณะกรรมการเพื่อบูรณาการเรื่องสมุนไพรไทยในภาพรวมของประเทศ
Committee for the Integration of Thai Herbs in the Country as a Whole

ลำดับ / No.	ชื่อ / Name	ตำแหน่ง / Position
แต่งตั้งใหม่วันที่ 19 กันยายน 2561 : Reappointment on September 19, 2018		
1.	นพ.บุญชัย สมบูรณ์สุข / Dr. Boonchai Somboonsook	ประธานกรรมการ / Chairman
2.	ดร.สมฤดี ศรีจรรยา / Dr. Somruedee Srichanya	กรรมการ / Committee member
3.	อธิบดีกรมการแพทย์แผนไทยและการแพทย์ทางเลือกหรือผู้แทน / Director-General of the Department of Thai Traditional and Alternative Medicine (or representative)	กรรมการ / Committee member
4.	นายสุวิทย์ ธีรกุลชน / Mr. Suwit Teerakulchon	กรรมการ / Committee member
5.	อธิบดีกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์หรือผู้แทน / Director General of the Department of Medical Science (or representative)	กรรมการ / Committee member
6.	เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยาหรือผู้แทน / Secretary General of the Food and Drug Administration (or representative)	กรรมการ / Committee member
7.	ศ.ดร.สุรพจน์ วงศ์ใหญ่ / Prof. Dr. Surapote Wongyai	กรรมการ / Committee member
8.	นางรุ่งเพชร สกุลบำรุงศิลป์ / Mrs. Rungphet Sakulbumrungsil	กรรมการ / Committee member
9.	ดร.วิเชียร กীরตินิจกาล / Dr. Vichien Keeratinijakal	กรรมการ / Committee member
10.	ภก.พิพัฒน์ นิยมการ / Mr. Pipat Niyomkarn	กรรมการ / Committee member
11.	ดร.ภญ.มุกดาวรรณ ประกอบไวทยกิจ / Dr. Mukdavan Prakobvaitayakit	กรรมการ / Committee member
12.	นางศิรินุช ชีวันพิศาลนุกุล / Mrs. Sirinuch Cheewanpisalnutkul	กรรมการ / Committee member
13.	ผู้อำนวยการสถาบันวิจัยและพัฒนา / Director of the Research and Development Institute	ผู้ช่วยเลขานุการ / Assistant Secretary
14.	ผู้รับผิดชอบกลุ่มวิจัยผลิตภัณฑ์ธรรมชาติ / Head of the Natural Product Research Group	ผู้ช่วยเลขานุการ / Assistant Secretary

โดยให้คณะกรรมการเพื่อบูรณาการเรื่องสมุนไพรไทย
ในภาพรวมของประเทศ มีหน้าที่ดังนี้

1. ดำเนินการให้มีการบูรณาการร่วมกันด้านสมุนไพร
เพื่อให้สอดคล้องกับแผนแม่บทแห่งชาติว่าด้วยการพัฒนา
สมุนไพรไทย ฉบับที่ 1 พ.ศ. 2560 - 2564
2. พัฒนาโมเดลต้นแบบในการมุ่งเน้นความมั่นคงใน
ระบบยาด้านสมุนไพรและผลิตภัณฑ์จากสมุนไพร โดยการ
อนุรักษ์ ส่งเสริม และพัฒนาภูมิปัญญาสมุนไพรเพื่อความ
มั่นคง มั่งคั่ง และยั่งยืนของประเทศ
3. คัดเลือกผลิตภัณฑ์สมุนไพรที่มีศักยภาพเพื่อเป็น
ทางเลือกในการป้องกันหรือรักษาควบคู่หรือทดแทนยาแผน
ปัจจุบัน
4. กำหนดยุทธศาสตร์/กลยุทธ์ด้านสมุนไพรของ
องค์การเภสัชกรรม

The Committee for the Integration of Thai Herbs throughout
the entire Country has the following duties:

1. Promotion of the integration of herbs in accordance with
the National Master Plan on the Development of Thai Herbs
No. 1 (B.E. 2560 - 2564).
2. Development of a model focusing on the stability of the
herbal medicines system and of herbal products by preserving,
promoting and developing herbal wisdom, in order to enhance
the stability, wealth and sustainability of the country.
3. Selection of herbal products which have the potential to
provide an alternative to modern medicines in the prevention or
treatment of disease.
4. Definition of GPO's strategy on herbs.

5. ติดตาม ประสาน สนับสนุน และเร่งรัดการดำเนินงานของหน่วยงานที่เกี่ยวข้องทั้งภายในและภายนอกองค์การเภสัชกรรม เพื่อให้สอดคล้องกับยุทธศาสตร์ด้านสมุนไพรขององค์การเภสัชกรรม

6. มีอำนาจในการแต่งตั้งคณะกรรมการเพิ่มเติม

7. อื่นๆ ตามที่คณะกรรมการองค์การเภสัชกรรม

มอบหมาย

5. Monitoring, coordination and support for and expedition of the operations of relevant work units, both inside and outside the organization, in order that they might all be in agreement in regard to GPO's strategy on herbs.

6. Other duties as assigned by GPO's Board of Directors.

7. Other matters as assigned by the Board of Directors.

คณะกรรมการประเมินผลการปฏิบัติงานของผู้บริหารระดับสูงขององค์การเภสัชกรรม Committee for the Performance Evaluation of GPO's Senior Executives

ลำดับ / No.	ชื่อ / Name	ตำแหน่ง / Position
แต่งตั้งใหม่วันที่ 4 มิถุนายน 2562 : Reappointment on June 4, 2019		
1.	นพ.เจษฎา โชคดำรงสุข / Dr. Jedsada Chokdumrongsuk	ประธานกรรมการ / Chairman
2.	นพ.บุญชัย สมบูรณ์สุข / Dr. Boonchai Somboonsuk	กรรมการ / Committee member
3.	นางญาใจ พัฒนสุขสวัสดิ์ / Mrs.Yajai Pattanasukwasun	กรรมการ / Committee member
4.	รองผู้อำนวยการองค์การเภสัชกรรม / Deputy Managing Director	เลขานุการ / Secretary
5.	ผู้อำนวยการฝ่ายทรัพยากรบุคคล / Director of the Human Resources Department	ผู้ช่วยเลขานุการ / Assistant Secretary
6.	ผู้อำนวยการสำนักบริหารยุทธศาสตร์ / Director of the Office of Strategic Management	ผู้ช่วยเลขานุการ / Assistant Secretary

โดยให้คณะกรรมการประเมินผลการปฏิบัติงานของผู้บริหารระดับสูงขององค์การเภสัชกรรม มีหน้าที่

1. พิจารณาแผนงานและกำหนดตัวชี้วัดผลการดำเนินงาน (KPI) ของผู้อำนวยการองค์การเภสัชกรรม

2. พิจารณากำหนดหลักเกณฑ์การประเมินผลการปฏิบัติงาน และกำหนดหลักเกณฑ์ค่าตอบแทนเพื่อพิจารณาผลตอบแทนประจำปีของผู้ผู้อำนวยการองค์การเภสัชกรรม

3. ประมวลผลและพิจารณาขึ้นค่าตอบแทนรายเดือนและค่าตอบแทนพิเศษของผู้ผู้อำนวยการองค์การเภสัชกรรม

4. พิจารณาเสนอแนะและกลั่นกรองผลการประเมินการปฏิบัติงานและข้อเสนอการเลื่อนขั้นเงินเดือนประจำปีของผู้บริหารระดับ 10-11

5. นำเสนอให้คณะกรรมการองค์การเภสัชกรรมพิจารณาให้ความเห็นชอบ

The Committee for the Performance Evaluation of GPO's Senior Executives has the following duties:

1. Consideration of the operation plan and definition of the key performance indicators (KPI) for the Managing Director.

2. Consideration and definition of the criteria for the evaluation of the performance of the Managing Director and definition of the criteria for his/her annual remuneration.

3. Evaluation and consideration concerning any increase in terms of salary and gratuities in regard to the Managing Director.

4. Consideration and scrutiny of evaluated performance results prior to the presentation of proposals in regard to annual promotion for executives in levels 10-11.

5. Presentation of proposals for approval by GPO's Board of Directors.

คณะกรรมการบริหารกองทุนสนับสนุนการวิจัยพัฒนาและนวัตกรรม ปีงบประมาณ 2562
Committee for the Management of Research & Development and
Innovation Support Funding for the Fiscal Year 2019

ลำดับ / No.	ชื่อ / Name	ตำแหน่ง / Position
แต่งตั้งใหม่วันที่ 23 พฤศจิกายน 2561 : Reappointment on November 23, 2018		
1.	ผู้อำนวยการองค์การเภสัชกรรม / Managing Director	ประธานกรรมการ / Chairman
2.	นางสาวโสภาวดี เลิศมนัสชัย / Miss. Sopawadee Lertmanaschai	กรรมการ / Committee member
3.	รศ.ดร.ภญ.นพมาศ สุนทรเจริญนนท์ / Assoc. Prof. Dr. Noppamas Soonthornchareon-non	กรรมการ / Committee member
4.	นพ.ประวิช ตัญญูสิทธิสุนทร / Dr. Pravich Tanyasittisuntorn	กรรมการ / Committee member
5.	พลโท สุชาติ วงษ์มาก Lt. Gen. Suchart Wongmark	กรรมการ / Committee member
6.	รศ.ดร.ภก.มนัส พงศ์ชัยเดชา / Assoc. Prof. Dr. Manus Pongchaidecha	กรรมการ / Committee member
7.	นพ.ณัฐพงศ์ วงศ์วิวัฒน์ / Dr. Nattapong Wongwiwat	กรรมการ / Committee member
8.	ศ.พญ.อรพรรณ โพชนุกูล / Prof. Dr. Orapan Poachanukoon	กรรมการ / Committee member
9.	ดร.ภก.อนันต์ชัย อัศวเมฆิน / Dr. Anunchai Assawamakin	กรรมการ / Committee member
10.	รองผู้อำนวยการฯ หรือผู้เชี่ยวชาญพิเศษที่กำกับดูแลสถาบันวิจัยฯ Deputy Director or Senior Expert supervising the Research and Development Institute	เลขานุการ / Secretary
11.	ผู้อำนวยการสถาบันวิจัยและพัฒนา / Director of the Research and Development Institute	ผู้ช่วยเลขานุการ / Assistant Secretary
12.	รองผู้อำนวยการสถาบันวิจัยและพัฒนา / Deputy Director of the Research and Development Institute	ผู้ช่วยเลขานุการ / Assistant Secretary
13.	รับผิดชอบกลุ่มสนับสนุนงานวิจัย / Director of the Research Support Group	ผู้ช่วยเลขานุการ / Assistant Secretary

โดยให้คณะกรรมการบริหารกองทุนสนับสนุนการวิจัยพัฒนาและนวัตกรรม มีอำนาจตามระเบียบองค์การเภสัชกรรมว่าด้วยกองทุนสนับสนุนการวิจัยพัฒนาและนวัตกรรมขององค์การเภสัชกรรม พ.ศ. 2561 ข้อ 11 ดังต่อไปนี้

1. กำหนดนโยบายและแผนการให้ทุนสนับสนุนการวิจัยพัฒนา การสร้างนวัตกรรม และการรับถ่ายทอดเทคโนโลยี
2. กำหนดหลักเกณฑ์และมาตรฐานการสนับสนุนการวิจัยของนักวิจัย
3. พิจารณานุมัติโครงการวิจัยและพัฒนา การสร้างนวัตกรรม และการรับถ่ายทอดเทคโนโลยี
4. พิจารณาให้มีคำสั่งหรือประกาศเกี่ยวกับการบริหารกองทุน
5. พิจารณาให้ทุนการวิจัยตามหลักเกณฑ์ที่กำหนด

The role and authorities of the Committee for the Management of Research & Development and Innovation Support Funding, in accordance with GPO's regulations (B.E. 2561, Article 11), are as follows:

1. Establishment of policies and research funding plans to support research and development, to generate innovation and to facilitate the receipt of technology transfers.
2. Establishment of the criteria and standards for the provision of research support to researchers.
3. Consideration and approval of projects in regard to research and development, innovation and technology transfers.
4. Issuing of statements/announcements apropos funding.
5. Consideration of research funding in accordance with procedures.

6. กำกับและประเมินผลงานวิจัยที่ได้รับการสนับสนุน
7. กำหนดมาตรการเผยแพร่ และการถ่ายทอดผลงานการวิจัย
8. กำหนดหลักเกณฑ์การแบ่งปันผลประโยชน์ของงานวิจัยพัฒนา นวัตกรรม และการรับถ่ายทอดเทคโนโลยีที่เกิดขึ้น
9. แต่งตั้งคณะทำงานผู้ประเมินโครงการวิจัย
10. ดำเนินการอื่นๆที่เกี่ยวข้องกับการสนับสนุนและการสร้างเครือข่ายความร่วมมือด้านการวิจัยพัฒนา การสร้างนวัตกรรม และการรับถ่ายทอดเทคโนโลยี
11. เสนอรายงานประจำปีต่อคณะกรรมการองค์การเภสัชกรรม

6. Supervision and evaluation of funded research.
7. Establishment of measures for publication and the transfer of research results.
8. Establishment of rules for sharing the benefits of the output from research and development, innovation and technology transfers.
9. Appointment of a working group to assess research projects.
10. Performance of other tasks to support research, as well as the building of networks of collaboration aimed at the promotion of research and development, innovation and technology transfers.
11. Issuing of annual reports to the GPO board of directors.

คณะกรรมการติดตามและพัฒนาด้านวัคซีนและชีววัตถุ Committee for the Monitoring and Developing of Vaccines and Biological Products

ลำดับ / No.	ชื่อ / Name	ตำแหน่ง / Position
แต่งตั้งใหม่วันที่ 11 กุมภาพันธ์ 2562 : Reappointment on February 11, 2019		
1.	นพ.โสภณ เมฆธน / Dr. Sapon Mekthon	ประธานกรรมการ / Chairman
2.	ผศ.ดร.นพ.ชูศักดิ์ โสภณศิริ / Asst. Prof. Dr. Chusak Okascharoen	กรรมการ / Committee member
3.	ดร.สมฤดี ศรีจรรยา / Dr. Somruedee Srichanya	กรรมการ / Committee member
4.	พลโท สุชาติ วงษ์มาก / Lt. Gen. Suchart Wongmark	กรรมการ / Committee member
5.	นพ.ศุภมิตร ชุณหสวัณ / Dr. Supamit Chunsuttiwat	กรรมการ / Committee member
6.	นพ.ศุภชัย ฤกษ์งาม / Dr. Suppachai Lerkngam	กรรมการ / Committee member
7.	ศ.ดร.นพ.ประเสริฐ ใจอารักุล / Prof. Dr. Prasert Auewarakul	กรรมการ / Committee member
8.	ศ.นพ.ธีระวัฒน์ เหมะจุฑา / Prof. Dr. Teerawat Hemachuta	กรรมการ / Committee member
9.	ผู้อำนวยการองค์การเภสัชกรรม / Managing Director	กรรมการ / Committee member
10.	รองผู้อำนวยการองค์การเภสัชกรรม / Deputy Managing Director	เลขานุการ / Secretary
11.	นายกิตติศักดิ์ ภูพิพัฒน์ผล / Mr. Kittisak Poopipatpol	กรรมการและเลขานุการ / Committee member & Secretary
12.	ผู้อำนวยการฝ่ายชีววัตถุ / Director of the Biological Products Department	ผู้ช่วยเลขานุการ / Assistant Secretary
13.	รับผิดชอบกลุ่มวิจัยชีววัตถุ / Director of the Biological Research Group	ผู้ช่วยเลขานุการ / Assistant Secretary

โดยให้คณะกรรมการติดตามและพัฒนาด้านวัคซีนและชีววัตถุ มีหน้าที่ดังนี้

1. ประสานงานด้านการผลิต การจำหน่าย และการกระจายวัคซีนในประเทศ
2. กำกับติดตามการสร้างโรงงานผลิตวัคซีนขององค์การเภสัชกรรม

The Committee for the Monitoring and Developing of Vaccines and Biological Products has the following duties:

1. Coordination of the production, sale and distribution of vaccines within the country.
2. Monitoring of the construction of GPO's vaccine production plant.

3. พัฒนาการผลิตและชีววัตถุขององค์การเภสัชกรรม
4. ประสานงานสร้างความร่วมมือกับองค์การภาครัฐและเอกชนด้านการพัฒนาวัคซีนและชีววัตถุของประเทศ

3. Development of the production of GPO's biological products.
4. Coordination and cooperation with the government and private organizations on the development of vaccines and biological products within the country.

คณะกรรมการตรวจสอบ : The Audit Committee

ลำดับ / No.	ชื่อ / Name	ตำแหน่ง / Position
แต่งตั้งใหม่วันที่ 8 พฤศจิกายน 2560 : Reappointment on November 8, 2017		
1.	นางสาวผ่องพรรณ เจียรวิริยะพันธ์ / Miss. Pongpun Gearaviriyapun	ประธานกรรมการ / Chairman
2.	ผศ.ดร.นพ. ชูศักดิ์ โสภาศเจริญ / Asst. Prof. Dr. Chusak Okascharoen	กรรมการ / Committee member
3.	รศ.ดร. คณิงนิจ ศรีบัวเอี่ยม / Assoc. Prof. Dr. Kanongnij Sribuaiam	กรรมการ / Committee member
4.	ผู้อำนวยการตรวจสอบภายใน / Director of Internal Audit	เลขาธิการ / Secretary

โดยให้คณะกรรมการตรวจสอบมีอำนาจหน้าที่ตามระเบียบกระทรวงการคลังว่าด้วยคณะกรรมการตรวจสอบและหน่วยตรวจสอบภายในของรัฐวิสาหกิจ พ.ศ. 2555 11 ข้อดังต่อไปนี้

1. จัดทำกฎบัตรว่าด้วยการตรวจสอบภายในของคณะกรรมการตรวจสอบให้สอดคล้องกับขอบเขตความรับผิดชอบในการดำเนินงานของรัฐวิสาหกิจ โดยต้องได้รับความเห็นชอบจากคณะกรรมการรัฐวิสาหกิจ และมีการสอบทานความเหมาะสมของกฎบัตรดังกล่าวอย่างน้อยปีละ 1 ครั้ง
2. สอบทานประสิทธิภาพและประสิทธิผลของกระบวนการควบคุมภายใน กระบวนการกำกับดูแลที่ดี และกระบวนการบริหารความเสี่ยง
3. สอบทานให้รัฐวิสาหกิจมีการรายงานทางการเงินอย่างถูกต้องและน่าเชื่อถือ
4. สอบทานการดำเนินงานของรัฐวิสาหกิจให้ถูกต้องตามกฎหมาย ระเบียบ ข้อบังคับ วิธีปฏิบัติงาน มติคณะรัฐมนตรี ประกาศหรือคำสั่งที่เกี่ยวข้องกับการดำเนินงานของรัฐวิสาหกิจ
5. สอบทานให้รัฐวิสาหกิจมีระบบการตรวจสอบภายในที่ดี และพิจารณาความเป็นอิสระของหน่วยตรวจสอบภายใน
6. พิจารณารายการที่เกี่ยวข้องกันหรือรายการที่อาจมีความขัดแย้งทางผลประโยชน์หรือมีโอกาสเกิดการทุจริตที่อาจมีผลกระทบต่อการปฏิบัติงานของรัฐวิสาหกิจ
7. เสนอข้อแนะนำต่อคณะกรรมการรัฐวิสาหกิจในการพิจารณาแต่งตั้ง โยกย้าย เลื่อนขั้น เลื่อนตำแหน่ง และประเมินผลงานของหัวหน้าหน่วยตรวจสอบภายใน

The role and authorities of the Audit Committee, in accordance with the regulations of the Ministry of Finance in regard to audit committees and the internal audit of state enterprises (B.E 2555, Article 11), comprise the following:

1. Preparation of the Internal Audit Charter in accordance with the scope of responsibility in the operation of state enterprises. The Internal Audit Charter must be approved by the State Enterprise Committee and its suitability should be reviewed at least once a year.
2. Verification of the efficiency and effectiveness of the processes of internal control, good governance and risk management.
3. Verification of the accuracy and reliability of the state enterprise's financial reports.
4. Verification of the operations of the state enterprise in accordance with the law, rules & regulations, procedures and cabinet resolutions and any announcements or instructions in relation to the operations of a state enterprise.
5. Verification of a reliable internal audit system and examination of the independence of the internal audit unit.
6. Examination of the list of relevant matters, matters which may be the cause of a conflict of interest or matters which could facilitate exposure to fraud and thereby affect the performance of the state enterprise.
7. Provision of recommendations to the State Enterprise Committee in the considering of appointment, transfer, promotion and performance evaluation in respect of the head of the internal audit unit.

8. ประสานงานเกี่ยวกับผลการตรวจสอบกับผู้สอบบัญชี และอาจเสนอแนะให้สอบทานหรือตรวจสอบรายการใดที่เห็นว่าจำเป็น รวมถึงเสนอค่าตอบแทนของผู้สอบบัญชีต่อคณะกรรมการรัฐวิสาหกิจ

9. รายงานผลการดำเนินงานเกี่ยวกับการตรวจสอบภายในของคณะกรรมการตรวจสอบต่อคณะกรรมการรัฐวิสาหกิจอย่างน้อยไตรมาสละ 1 ครั้ง ภายใน 60 วันนับแต่วันสิ้นสุดในแต่ละไตรมาส ยกเว้นรายงานผลการดำเนินงานในไตรมาสที่ 4 ให้จัดทำเป็นรายงานผลการดำเนินงานประจำปี พร้อมทั้งส่งรายงานดังกล่าวให้กระทรวงเจ้าสังกัดของรัฐวิสาหกิจนั้นและกระทรวงการคลังเพื่อทราบภายใน 90 วันนับแต่วันสิ้นปีบัญชีการเงินของรัฐวิสาหกิจ

10. ประเมินผลการดำเนินงานเกี่ยวกับการตรวจสอบภายในของคณะกรรมการตรวจสอบอย่างน้อย ปีบัญชีการเงินละ 1 ครั้ง รวมทั้งรายงานผลการประเมินปัญหาและอุปสรรค ตลอดจนแผนการปรับปรุงการดำเนินงานให้คณะกรรมการรัฐวิสาหกิจทราบ

11. เปิดเผยรายงานผลการดำเนินงานประจำปีของคณะกรรมการตรวจสอบ และค่าตอบแทนของผู้สอบบัญชีในรายงานประจำปีของรัฐวิสาหกิจ

12. ปฏิบัติงานอื่นใดตามที่กฎหมายกำหนด หรือคณะกรรมการรัฐวิสาหกิจมอบหมาย

8. Coordination with the auditors on the results of the inspection and the provision of advice on the verification or inspection of any relevant matters including the purposing of the remuneration of the auditors to the State Enterprise Committee.

9. Reporting to the State Enterprise Committee on the performance of the Audit Committee in regard to internal auditing, at least once every quarter, within 60 days of the end of each quarter. The performance report for the fourth quarter shall be prepared as the annual performance report and submitted as such to the Ministry under which the state enterprise operates and to the Ministry of Finance within 90 days of the year end of the financial accounting period of the state enterprise.

10. Evaluation of the performance of the Audit Committee in regard to internal audit at least once a year in respect of the financial accounting period and the reporting of the results of the evaluation and any problems or obstacles encountered including plans for the improvement of performance to the State Enterprise Committee for its acknowledgement.

11. Disclosure of the annual performance report of the Audit Committee and the remuneration of the auditors in the Annual Report of the state enterprise.

12. Performance of any other tasks as required by law or as assigned by the State Enterprise Committee.

คณะกรรมการบริหารการตลาดองค์การเภสัชกรรม Committee for the Marketing Management of GPO

ลำดับ / No.	ชื่อ / Name	ตำแหน่ง / Position
แต่งตั้งเมื่อวันที่ 13 มีนาคม 2561 : Reappointment on March 13, 2018		
1.	ดร.สมฤดี ศรีจรรยา / Dr. Somruedee Srichanya	ประธานกรรมการ / Chairman
2.	ดร.ต่อเกียรติ น้อยสำลี / Dr. Torkiat Noisumlee	กรรมการ / Committee member
3.	นางวรรณณี ลีลาเวชบุตร / Mrs. Wannee Leelavetchaboot	กรรมการ / Committee member
4.	นายพิชิตพล วิชาพร / Mr. Pichitpol Wichapon	กรรมการ / Committee member
5.	นายฤทธิณรงค์ กุลประสูติ / Mr. Ridnarong Koolprasut	กรรมการ / Committee member
6.	ดร.สุรชัย พรหมพันธุ์ / Dr. Surachai Prompan	กรรมการ / Committee member
7.	นางภัทริรา เอื้อชูเกียรติ / Mrs. Pattira Aeauchookiat	กรรมการ / Committee member
8.	ศ.ดร.สุรพจน์ วงศ์ใหญ่ / Prof. Dr. Surapote Wongyai	กรรมการ / Committee member
9.	ภก.พิพัฒน์ นิยมการ / Mr. Pipat Niyomkarn	เลขานุการ / Secretary
10.	ภญ.อมรรัตน์ สืบบุญเชิญวงศ์ / Ms. Amornrut Seauboonchernwong	ผู้ช่วยเลขานุการ / Assistant Secretary
11.	น.ส.ปาริชาติ แคล้วปลอดทุกข์ / Miss. Parichart Klaewplodtoog	ผู้ช่วยเลขานุการ / Assistant Secretary

โดยให้คณะทำงานด้านบริหารการตลาดองค์การเภสัชกรรมมีหน้าที่ดังนี้

1. เพื่อพัฒนา ติดตามงาน ตรวจสอบ ประเมินผลงานเชิงยุทธศาสตร์ให้คำปรึกษา ข้อเสนอแนะ ตลอดจนพัฒนาและปรับปรุงงานด้านบริหารการตลาด รวมถึงภาพลักษณ์องค์กร เพื่อรายงานให้คณะกรรมการบริหารทราบและพิจารณาดำเนินการ
2. ดำเนินการงานอื่นๆตามที่คณะกรรมการบริหารมอบหมาย
3. ปฏิบัติตามคำสั่งนี้จนกว่าองค์การเภสัชกรรมจะมีคำสั่งเป็นอย่างอื่น
4. ให้นำหน่วยงานในองค์การเภสัชกรรมสนับสนุนการดำเนินงานของคณะทำงานของกรรมการบริหารเมื่อได้รับการร้องขอ
5. การเบิกจ่ายงบประมาณให้เป็นไปตามระเบียบขององค์การเภสัชกรรม

The Committee for the Marketing Management of GPO retains the following duties:

1. Development, inspection and evaluation of operations in accordance with strategy; provision of advice and suggestions to help develop and improve marketing management and the corporate image; reporting on these activities to the Executive Committee for its consideration and acknowledgement.
2. Performance of other tasks as assigned by the Executive Committee.
3. Adherence to these orders until others are assigned.
4. Retainment of the authority to request the assistance of any GPO unit in support of the committee's operations.
5. Responsibility for the disbursement of budget funds in accordance with the regulations of GPO.



รายงานการเข้าประชุมคณะกรรมการองค์การเภสัชกรรม และคณะกรรมการชุดต่างๆ ประจำปีงบประมาณ 2562

ลำดับ	รายนาม	คณะกรรมการองค์การเภสัชกรรม	คณะกรรมการบริหาร	คณะกรรมการด้านกฎหมาย	คณะกรรมการบริหารความเสี่ยง	คณะกรรมการกำกับดูแลกิจการที่ดี	คณะกรรมการติดตามและพัฒนาด้านนวัตกรรมและชีวิต	คณะกรรมการติดตามและกำกับโครงการก่อสร้างโรงงานผลิตยารังสีคอสมิก	คณะกรรมการประเมินผลการปฏิบัติงานของผู้บริหารระดับสูงขององค์การเภสัชกรรม	คณะกรรมการเพื่อบูรณาการเรื่องสมุนไพรไทยในภาพรวมของประเทศ	คณะกรรมการตรวจสอบ	คณะกรรมการการสัมพันธ์	คณะกรรมการบริหารกองทุนสนับสนุนการวิจัยพัฒนาและนวัตกรรม
ประธานกรรมการและกรรมการในบัญชีรายชื่อกรรมการรัฐวิสาหกิจ (Directors' Pool)													
1.	นายโสภณ เมฆธน	13/13			2/2		12/12						
กรรมการในบัญชีรายชื่อกรรมการรัฐวิสาหกิจ (Directors' Pool)													
2.	นายบุญชัย สมบูรณ์สุข	13/13					11/11	5/5	4/4				
3.	น.ส.โสภาวดี เลิศมนัสชัย	1/2					1/2						
4.	นายทรงพล ชีวะปัญญาโรจน์	7/7			7/7		3/7						
กรรมการ													
5.	นายเจษฎา โชคดำรงสุข	12/13	10/10			8/8		5/5					
6.	น.ส.ผ่องพรรณ เจียรวิริยะพันธ์	11/13			9/10						16/16		
7.	ผศ.ดร.นพ.ชูศักดิ์ โสภานพรัตน์	13/13			1/1	6/8	10/12				15/16		
8.	ดร.สมฤดี ศรีจรรยา	11/13	12/12			6/8	6/12		3/4				
9.	รศ.ดร.คณินิจ ศรีบัวเหลี่ยม	13/13		6/6							14/16	12/12	
10.	นางญาใจ พัฒนสุขวัฒน์	12/13	10/12	6/6			11/11	4/4					
11.	นพ.วิฑูรย์ ตันวิบูลย์	12/13	12/12		10/10	8/12							8/8
จำนวนครั้งในการประชุมทั้งปี		13	12	6	10	8	12	11	5	4	16	12	8

ลำดับ 3 (น.ส.โสภาวดี เลิศมนัสชัย) หนังสือขอลาออกจากกรรมการองค์การเภสัชกรรม ตั้งแต่วันที่ 1 ธันวาคม 2561

ลำดับ 4 (นายทรงพล ชีวะปัญญาโรจน์) หนังสือขอลาออกจากกรรมการองค์การเภสัชกรรม ตั้งแต่วันที่ 6 พฤษภาคม 2562



คำตอบแทนของคณะกรรมการ องค์การเภสัชกรรม

องค์การเภสัชกรรมกำหนดคำตอบแทนและเบี้ยประชุมกรรมการ ตามมติคณะรัฐมนตรีในการประชุมเมื่อวันที่ 24 เมษายน 2562 เห็นชอบตามที่กระทรวงการคลังเสนอ เรื่อง ข้อเสนอการปรับปรุงอัตราและหลักเกณฑ์การจ่ายคำตอบแทนรายเดือนและเบี้ยประชุมกรรมการรัฐวิสาหกิจ และกรรมการอื่นในคณะกรรมการชุดย่อย คณะอนุกรรมการหรือคณะทำงานอื่น

รวมถึงอัตราและหลักเกณฑ์การจ่ายคำตอบแทนรายเดือนและเบี้ยประชุมฯ ซึ่งกรรมการองค์การเภสัชกรรมมีสิทธิที่จะได้รับผลประโยชน์ตอบแทน และสิทธิประโยชน์ในการปฏิบัติหน้าที่ให้แก่องค์การเภสัชกรรม ตามบทบัญญัติของกฎหมาย หลักเกณฑ์ตามมติคณะรัฐมนตรี และระเบียบข้อบังคับขององค์การเภสัชกรรมดังต่อไปนี้

อัตราคำตอบแทนและเบี้ยประชุมกรรมการ	
คำตอบแทนคณะกรรมการองค์การเภสัชกรรม	
1.	<p>คำตอบแทนรายเดือน</p> <ul style="list-style-type: none"> ประธานกรรมการองค์การเภสัชกรรม กรรมการองค์การเภสัชกรรม
	<p>ให้ได้รับคำตอบแทนรายเดือน เดือนละ 20,000 บาท</p> <p>ให้ได้รับคำตอบแทนรายเดือน เดือนละ 10,000 บาท / คน</p>
2.	<p>เบี้ยประชุม</p> <ul style="list-style-type: none"> ประธานกรรมการองค์การเภสัชกรรม กรรมการองค์การเภสัชกรรม
	<p>ให้ได้รับเบี้ยประชุมในอัตรา 25,000 บาท / ครั้ง / เดือน</p> <p>ให้ได้รับเบี้ยประชุมในอัตรา 20,000 บาท / คน / ครั้ง / เดือน (สูงสุดไม่เกิน 15 ครั้ง / ปี)</p>
<p>เบี้ยประชุมคณะกรรมการชุดย่อย / คณะอนุกรรมการ / คณะทำงานอื่น ที่แต่งตั้งโดยทบปฏิบัติแห่งกฎหมาย, บติ คสม., บติคณะกรรมการรัฐวิสาหกิจ</p>	
<ul style="list-style-type: none"> กรณีเป็นกรรมการองค์การเภสัชกรรม 	<p>ให้ได้รับเบี้ยประชุมในอัตรา 10,000 บาท / คน / ครั้ง / เดือน (ไม่เกิน 2 คณะ คณะละ 1 ครั้ง / เดือน)</p>
<ul style="list-style-type: none"> กรณีเป็นกรรมการอื่นที่ไม่ใช่บุคลากรขององค์การเภสัชกรรม 	<p>ให้ได้รับเบี้ยประชุมในอัตรา 10,000 บาท / คน / ครั้ง / เดือน (ไม่เกิน 2 คณะ คณะละ 1 ครั้ง / เดือน)</p>
<ul style="list-style-type: none"> กรณีเป็นบุคคลภายในองค์กร <ul style="list-style-type: none"> - แต่งตั้งโดยคณะกรรมการองค์การเภสัชกรรม, ฝ่ายบริหาร - แต่งตั้งโดยกฎหมาย, มติคณะรัฐมนตรี 	<p>ไม่ได้รับ</p> <p>ให้ได้รับเบี้ยประชุมในอัตรา 10,000 บาท / คน / ครั้ง / เดือน</p>
อื่นๆ	
<ul style="list-style-type: none"> ประธานกรรมการ / ประธานในที่ประชุม 	<p>ให้ได้รับเบี้ยประชุมเพิ่มจากกรรมการร้อยละ 25</p>

โบนัสกรรมการองค์การเภสัชกรรม

หลักเกณฑ์ตามมติ ครม. ซึ่งจัด อภ. เป็นรัฐวิสาหกิจประเภทที่ 2 คือรัฐวิสาหกิจทั่วไป ที่ได้รับการจัดสรรโบนัสต่อเมื่อมีกำไร โดยกระทรวงการคลังจะเป็นผู้อนุมัติจัดสรรตามผลประกอบการหลังปิดงวดปีงบประมาณ

จำนวนโบนัสที่กรรมการได้รับการจัดสรรขึ้นกับ 4 ปัจจัย ดังนี้

- (1) โบนัส (ฐาน) ขึ้นกับผลประกอบการ (กำไร) ในปีที่กรรมการปฏิบัติหน้าที่
- (2) คะแนนประเมินผลการดำเนินงานในปีนั้น จะมีผลต่อการปรับเพิ่ม/ลดจากโบนัส (ฐาน)
- (3) การขาดประชุมของกรรมการในปีนั้นๆ (พิจารณาโบนัสเป็นรายบุคคล)
- (4) ระยะเวลาดำรงตำแหน่งกรรมการในปีงบประมาณนั้น หากไม่เต็มปีปรับลดตามส่วน

ค่าตอบแทนของคณะกรรมการองค์การเภสัชกรรม ปีงบประมาณ 2562

ลำดับ	รายชื่อ	ตำแหน่ง	เบี้ยประชุม (บาท)		ค่าเบี้ยประชุมรวม (บาท)	ค่าตอบแทนรายเดือน (บาท)	โบนัสกรรมการปี 2561 รับในปี	รวมทั้งสิ้น (บาท)
			กรรมการองค์การเภสัชกรรม	กรรมการชุดย่อย				
ประธานกรรมการและกรรมการในบัญชีรายชื่อกรรมการรัฐวิสาหกิจ (Directors' Pool)								
1.	นพ.โสภณ เมฆธน	ประธานกรรมการ	225,000.00	175,000.00	400,000.00	240,000.00	105,544.36	745,544.36
กรรมการในบัญชีรายชื่อกรรมการรัฐวิสาหกิจ (Directors' Pool)								
2.	นพ.บุญชัย สมบูรณ์สุข	กรรมการ	180,000.00	207,500.00	387,500.00	120,000.00	84,435.48	591,935.48
3.	น.ส.โสภาวดี เลิศมนัสชัย	กรรมการ	10,000.00	45,000.00	55,000.00	20,000.00	84,435.48	159,435.48
4.	นายทรงพล ชีวะปัญญาโรจน์	กรรมการ	60,000.00	127,500.00	187,500.00	71,666.66	84,435.48	343,602.14
กรรมการ								
5.	นพ.เจษฎา โชคดำรงสุข	กรรมการ	160,000.00	262,500.00	422,500.00	120,000.00	84,435.48	626,935.48
6.	น.ส.ผ่องพรรณ เจียรวิริยะพันธ์	กรรมการ	180,000.00	240,000.00	420,000.00	120,000.00	84,435.48	624,435.48
7.	ผศ.ดร.นพ.ชูศักดิ์ โอภาศเจริญ	กรรมการ	180,000.00	282,500.00	462,500.00	120,000.00	84,435.48	666,935.48
8.	น.ส.สมฤดี ศรีจรรยา	กรรมการ	150,000.00	255,000.00	405,000.00	120,000.00	84,435.48	609,435.48
9.	ผศ.ดร. คณินิจ ศรีบัวเอี่ยม	กรรมการ	180,000.00	330,000.00	510,000.00	120,000.00	84,435.48	714,435.48
กรรมการที่เป็นผู้แทนกระทรวงการคลัง								
10.	นางญาใจพัฒนสุขสวัสดิ์	กรรมการ	180,000.00	272,500.00	452,500.00	120,000.00	84,435.48	656,935.48
กรรมการและผู้อำนวยการ								
11.	นพ.วิฑูรย์ ต้านวิบูลย์	กรรมการและเลขานุการ	160,000.00	245,000.00	405,000.00	120,000.00	20,322.59	545,322.59
12.	นพ.นพพร ชื่นกลิ่น	กรรมการและเลขานุการ	-	-	-	-	63,387.11	63,387.11
			1,665,000.00	2,442,500.00	4,107,500.00	1,291,666.66	949,173.38	6,348,340.04

ลำดับ 3 (น.ส.โสภาวดี เลิศมนัสชัย) หนังสือขอลาออกจากกรรมการองค์การเภสัชกรรม ตั้งแต่ 1 ธันวาคม 2561

ลำดับ 4 (นายทรงพล ชีวะปัญญาโรจน์) หนังสือขอลาออกจากกรรมการองค์การเภสัชกรรม ตั้งแต่ 6 พฤษภาคม 2562

ลำดับ 12 (นายนพพร ชื่นกลิ่น) พ้นวาระจากการดำรงตำแหน่งผู้อำนวยการและกรรมการองค์การเภสัชกรรม เมื่อ 6 กรกฎาคม 2561



คำตอบแทน ของผู้บริหารระดับสูง

คำตอบแทนของผู้บริหารระดับสูง ประกอบด้วย คำตอบแทนของผู้อำนวยการองค์การเภสัชกรรม และคำตอบแทนของผู้บริหารระดับสูงองค์การเภสัชกรรม (รองผู้อำนวยการและผู้เชี่ยวชาญพิเศษ) มีหลักเกณฑ์และวิธีการพิจารณาดังนี้

คำตอบแทนของผู้อำนวยการองค์การเภสัชกรรม

คณะกรรมการประเมินผลการปฏิบัติงานของผู้บริหารระดับสูงขององค์การเภสัชกรรม จะพิจารณาจากความเหมาะสมของคำตอบแทนกับหน้าที่ ความรับผิดชอบที่ได้รับมอบหมาย ผลการปฏิบัติงาน ผลประกอบการโดยรวมขององค์การเภสัชกรรม ทั้งนี้ ผู้อำนวยการองค์การเภสัชกรรมต้องเสนอแผนงานที่ดำเนินงานเป็นการล่วงหน้าก่อนสิ้นปีงบประมาณ โดยแผนงานดังกล่าวต้องมีเนื้อหาสาระที่เป็นการแสดงถึงวิสัยทัศน์และศักยภาพในการปฏิบัติงาน ซึ่งอย่างน้อยจะต้องครอบคลุมถึงแผนงานด้านต่างๆ เช่น การพัฒนาธุรกิจการพัฒนางานองค์กร และการพัฒนาบุคลากร เป็นต้น และต้องกำหนดเป้าหมายอันพึงประสงค์ได้ สำหรับการดำเนินงานตามแผนงานดังกล่าวด้วย



คำตอบแทนของผู้บริหารระดับสูงองค์การเภสัชกรรม (รองผู้อำนวยการและผู้เชี่ยวชาญพิเศษ)

ผู้อำนวยการองค์การเภสัชกรรม จะมอบหมายภารกิจ บทบาทหน้าที่ และส่วนงานภายใต้การกำกับดูแล ให้กับรองผู้อำนวยการ และผู้เชี่ยวชาญพิเศษ และมีการประเมินผลการปฏิบัติงานตามภารกิจที่เกี่ยวข้อง

คำตอบแทนของผู้อำนวยการองค์การเภสัชกรรม และผู้บริหารระดับสูง ในปี 2562

รายการ	คำตอบแทนผู้บริหาร (ล้านบาท)
เงินเดือน	12.77
เงินเพิ่มเติมขั้น	0.21
คำตอบแทน	3.75
ค่าเบี้ยประชุม	0.26
โบนัส	1.34
รวม	18.32



การบริหารความเสี่ยงองค์การเภสัชกรรม GPO Risk Management

องค์การเภสัชกรรมได้มีการจัดทำระบบการบริหารความเสี่ยงทั่วทั้งองค์กรที่มีประสิทธิภาพในเชิงบูรณาการตามแนวทางการบริหารความเสี่ยงองค์กร Enterprise Risk Management-Integrating with Strategy and Performance ของ The Committee of Sponsoring Organizations of the Treadway Commission (COSO) และ ISO 31000 : 2018 Risk Management-Guidelines ซึ่งสอดคล้องกับคู่มือปฏิบัติเกี่ยวกับการบริหารความเสี่ยงและการควบคุมภายใน ปี 2562 ตามที่สำนักงานคณะกรรมการนโยบายรัฐวิสาหกิจ (สคร.) กระทรวงการคลัง กำหนดโดยดำเนินการตามขั้นตอนของกระบวนการบริหารความเสี่ยงองค์กรในการระบุ ประเมิน การจัดการ และการติดตามความเสี่ยงเพื่อป้องกันและลดผลกระทบจากความเสียหายให้อยู่ในระดับที่ยอมรับได้ ครอบคลุมความเสี่ยงด้านกลยุทธ์ ด้านปฏิบัติการ ด้านการเงิน และด้านกฎระเบียบที่เกี่ยวข้องกับการดำเนินงานขององค์กร ตลอดจนจัดทำระบบการบริหารความต่อเนื่องทางธุรกิจ

โครงสร้างการบริหารความเสี่ยงองค์กร

องค์การเภสัชกรรมกำหนดโครงสร้างการบริหารความเสี่ยงองค์กร เพื่อให้การบริหารความเสี่ยงและการบริหารความต่อเนื่องทางธุรกิจในแต่ละระดับดำเนินการได้อย่างมีประสิทธิภาพ มีความครบถ้วนในทุกๆ กิจกรรมหลัก และปฏิบัติตามต่อเนื่องจนเป็นวัฒนธรรมขององค์กร โดยมีการแต่งตั้งคณะกรรมการชุดต่างๆ ดังนี้

- คณะกรรมการบริหารความเสี่ยง ทำหน้าที่กำหนดนโยบาย กำกับดูแล และติดตามผลการบริหารความเสี่ยงขององค์การเภสัชกรรม
- คณะกรรมการด้านบริหารความเสี่ยงและควบคุมภายใน (RM & IC Committee) ซึ่งประกอบด้วยผู้บริหารระดับสูงขององค์การเภสัชกรรม ทำหน้าที่กำหนดขอบเขตและกระบวนการดำเนินงานและสนับสนุนการพัฒนากระบวนการและควบคุมภายในให้สอดคล้องเชื่อมโยงกับยุทธศาสตร์ พิจารณาปัจจัยเสี่ยง รวมทั้งกำหนดแนวทางการประเมินผลการควบคุมภายในขององค์การเภสัชกรรม
- คณะทำงานบริหารความเสี่ยงประจำฝ่าย (Security Officer) ซึ่งมีหน้าที่ในการรายงานความเสี่ยงและติดตามการบริหารความเสี่ยงของแต่ละหน่วยงาน ติดตามความ

GPO has instituted an enterprise risk management system which is effective in terms of integration in accordance with the guidelines on Enterprise Risk Management-Integrating with Strategy and Performance of the Committee of Sponsoring Organizations of the Treadway Commission (COSO) and ISO 31000 : 2018 Risk Management-Guidelines and is in line with the operation manual on risk management and internal control for the year 2019 as stipulated by the State Enterprise Policy Office (SEPO) of the Ministry of Finance. GPO follows the procedures of organizational risk management by identifying, evaluating, managing and monitoring risks in order to prevent and reduce risk impact to an acceptable level. This encompasses risk in relation to strategy, operations, finance and regulations and includes the establishment of a business continuity management system.

Structure of organizational risk management

GPO established an organizational risk management structure in order to effectively control risk and manage business continuity at every level, covering all of the organization's principle activities. Risk management will be operated on a continuous basis to ensure that it becomes embedded in the culture of the organization; in support of this the following committees were appointed:

- The Risk Management Committee is responsible for the defining of policy and for the supervision and monitoring of the results of GPO's risk management.
- The Risk Management and Internal Control Committee (RM&IC), membership of which is composed of GPO's senior executives, is responsible for determining the scope and process of operations, supporting the development of work systems and internal controls to ensure that they accord with strategy and evaluating risk factors, as well as defining guidelines for the evaluation of the internal control of the organization.
- The Risk Management Working Group (Security Officer) is responsible for reporting risk, monitoring the risk management of each department, monitoring the progress of the action plan to reduce/manage risk in all areas and preparing a report on risk indicators (KRI) for the purposes of Risk and Control Self-Assessment (RCSA).

คืบหน้าของแผนปฏิบัติการเพื่อลด/จัดการความเสี่ยงทุกด้าน จัดทำรายงานดัชนีชี้วัดความเสี่ยงหรือ KRI ประเมินความเสี่ยงและควบคุมด้วยตนเอง (Risk and Control Self-Assessment หรือ RCSA)

🔗 การบริหารความเสี่ยงองค์กร ปี 2562

องค์การเภสัชกรรมมีการทบทวน/ปรับปรุงการบริหารความเสี่ยงเพื่อให้สอดคล้องกับสภาพแวดล้อมทั้งภายในและภายนอกองค์กรที่เปลี่ยนแปลงไปอย่างสม่ำเสมอ เพื่อใช้เป็นแนวปฏิบัติตามกระบวนการบริหารความเสี่ยงทั้งระดับองค์กรและระดับหน่วยงาน รวมทั้งแสดงความเชื่อมโยงระหว่างการบริหารความเสี่ยงกับกระบวนการอื่น ๆ และเผยแพร่ภายในองค์กรผ่านทางเว็บไซต์ของกองบริหารความเสี่ยงและควบคุมภายใน มีการติดตามและทบทวนความเสี่ยงสำคัญขององค์กรให้สอดคล้องกับสถานการณ์และปัจจัยที่อาจส่งผลกระทบต่อการดำเนินธุรกิจ

ทั้งนี้ องค์การเภสัชกรรมได้มีแผนการดำเนินธุรกิจอย่างต่อเนื่อง BCP (Business Continuity Plan) มีการทบทวน ซ่อมแผน และปรับปรุงอย่างต่อเนื่องเพื่อรองรับความเสี่ยงที่จะเกิดขึ้นได้นอกจากนี้ องค์การเภสัชกรรมได้มีการติดตามและทบทวนความเสี่ยงสำคัญขององค์กรให้สอดคล้องกับสถานการณ์และปัจจัยที่อาจส่งผลกระทบต่อการดำเนินธุรกิจ โดยจำแนกความเสี่ยงเป็น 4 ประเภท ดังนี้

ความเสี่ยงด้านกลยุทธ์

● แม้ว่าปัจจุบันปริมาณการใช้ยาและรายได้ขององค์การเภสัชกรรมจะยังคงเพิ่มขึ้น แต่การเปลี่ยนแปลงพฤติกรรมการใช้ยาของผู้บริโภค ดังนั้นเพิ่มช่องทางการหารายได้ เช่น เพิ่มยอดจำหน่ายภาคเอกชนให้สูงขึ้น การผลิตผลิตภัณฑ์สุขภาพทางการแพทย์ การเร่งการผลิตวัคซีนป้องกันไข้หวัดใหญ่ เป็นต้น ในขณะที่องค์การเภสัชกรรมยังคงต้องลงทุนสร้างโรงงานแห่งใหม่ หรือมีค่าใช้จ่ายในการบำรุงรักษาเครื่องมือเครื่องจักรอย่างต่อเนื่อง ส่งผลให้อัตรากำไรสุทธิของกำไรมีแนวโน้มลดลง ซึ่งอาจส่งผลกระทบต่อฐานะการเงิน และการเติบโตขององค์กรในอนาคต ดังนั้นองค์การเภสัชกรรมจึงได้ให้ความสำคัญกับการลงทุนเพื่อให้เกิดความคุ้มค่าและประโยชน์สูงสุด รวมทั้งเพิ่มมาตรฐานการผลิตและบริการให้มีคุณภาพเหนือคู่แข่งหรือเปลี่ยนคู่แข่งเป็นพันธมิตรเพื่อรักษาฐานลูกค้า เพิ่มศักยภาพกิจการ Retail เพื่อเตรียมความพร้อมรองรับการแข่งขันการซื้อ

🔗 Organizational Risk Management in 2019

GPO reviewed/improved risk management in response to continuous change in both the internal and external environment. This was in order to produce guidelines for risk management at both an organization level and a department level and to demonstrate the link between risk management and other procedures. Information on risk management was disseminated throughout the organization via the website of the Risk Management and Internal Control Department.

GPO has put into practice a Business Continuity Plan (BCP); this plan is subject to continuous review and improvement in order to be able to confront any risks which might occur. Furthermore, GPO has monitored and reviewed key risks to the organization in order to be able to identify situations and factors that could negatively affect business operations. These risks are classified into the following 4 types:



Strategic risk

● Although at present the degree of consumption of GPO's drugs, and in consequence the organizations income, are increasing, consumers drug use behavior can change and therefore GPO has extended its means of acquiring income via increasing private sector sales, manufacturing medical cannabis products, accelerating the production of influenza vaccines, etc. Owing to the necessity of the continued investment in its new manufacturing plants, as well as the cost of ongoing maintenance on its tools and machines, the rate of growth of GPO's profit has decreased. This may affect the financial status and growth of the organization in the future. In response to this GPO has targeted investment as a means to maximize value, as well as to enhance its production standards and services to be of a superior quality to those of its competitors; it has also converted some

ขายยาและเวชภัณฑ์รูปแบบใหม่ในอนาคต ตลอดจนพัฒนาธุรกิจโดยสร้างผลิตภัณฑ์และบริการใหม่เพื่อหาโอกาสในการสร้างรายได้ นอกจากนี้ ได้ศึกษาและวิเคราะห์ความสัมพันธ์ของปัจจัยภายใน/ภายนอก และ Disruptive Technology เพื่อให้เป็นข้อมูลประกอบการตัดสินใจสำหรับการบริหารภายในองค์กร

ความเสี่ยงด้านปฏิบัติการ

● การจัดตั้งคณะกรรมการบริหารความเสี่ยงประจำฝ่าย (Security Officer) โดยทำหน้าที่ดังนี้

1. รวบรวม วิเคราะห์การจัดการความรู้ ระบบการรายงานความเสี่ยง และติดตามการบริหารความเสี่ยงของแต่ละหน่วยงาน
2. ติดตามความคืบหน้าของแผนปฏิบัติการเพื่อลด/จัดการความเสี่ยงทุกด้าน จัดทำรายงานดัชนีชี้วัดความเสี่ยง หรือ KRI
3. การประเมินความเสี่ยงด้วยตนเอง (Risk and Control Self-Assessment หรือ RCSA)
4. จัดทำรายงานข้อมูลความเสี่ยงทุกด้านต่อผู้บริหารระดับสูง และคณะกรรมการบริหารความเสี่ยง
5. จัดการข้อมูลเพื่อประเมินความเสี่ยงและสรุปผลเป็นรูปแบบรายงานความเสี่ยงด้านต่างๆ ที่มีผลกระทบต่อธุรกิจ และนำข้อมูลจัดเป็นฐานข้อมูลเพื่อให้สามารถป้องกันความเสี่ยงที่อาจเกิดขึ้นในอนาคต

ความเสี่ยงที่เกิดจากการปฏิบัติงานทุกๆ ขั้นตอน โดยครอบคลุมถึงปัจจัยที่เกี่ยวข้องกับกระบวนการ อุปกรณ์ เทคโนโลยีสารสนเทศ บุคลากรในการปฏิบัติงานที่อาจส่งผลกระทบต่อการทำงานขององค์กร อันเนื่องมาจากความผิดพลาดที่เกิดจากการปฏิบัติของบุคลากร ระบบ หรือกระบวนการต่างๆ เช่น ขาดบุคลากรที่มีคุณภาพ การก่อการร้าย อุทกภัย วินาศภัย ฯลฯ การใช้งานระบบเทคโนโลยีสารสนเทศไม่เต็มประสิทธิภาพ

ความเสี่ยงทางด้านปฏิบัติการนี้มีแนวโน้มเพิ่มขึ้นหากปริมาณธุรกรรมหรือปริมาณธุรกิจที่เกี่ยวข้องกับกระบวนการผลิตและการค้าปลีกขององค์กรเพิ่มขึ้น ทำให้ความเสี่ยงด้านปฏิบัติการเป็นความเสี่ยงที่กิจการทุกกิจการต้องรับผิดชอบในการบริหารจัดการด้วยตนเองให้เพียงพอและเหมาะสมโดยเฉพาะ เช่น การปฏิบัติงานทางด้านการแลกเปลี่ยนค้ายา และการบริหารความเสี่ยงทางด้านลูกค้าหนี้ค้างชำระขององค์กรเภสัชกรรมที่มีจำนวนมากนั้น

of these competitors into partners, in order to maintain its customer base, increase retail business potential and in preparation to confront new forms of competition in the sale of drugs and medical supplies in the future. In addition, GPO develops its business by creating new products and services in order to find opportunities to generate income. Furthermore, GPO has studied and analyzed the relationship between internal/external factors and disruptive technology in order that the knowledge gained can be utilized by management in their decision-making processes and thereby be of benefit to the organization.

Operational risk

● The Risk Management Working Group (Security Officer) retains the following duties:

1. Compile and analyze information, manage the risk reporting system and monitor the risk management of each work unit.
2. Monitor the progress of action plans in order to reduce/manage risk in all areas and prepare a report on key risk indicators (KRI).
3. Conduct Risk and Control Self-Assessment (RCSA).
4. Prepare a report on all aspects of risk and submit it to senior executives and the risk management committee.
5. Manage data to assess risk and include the findings from this data in a report on the various risks which could affect the business, as well as using the data to create a database to assist in the prevention of risks which might occur in the future.

Risks, which can arise at all stages of a process, and factors related to procedure, equipment, information technology and personnel, can all affect the operations of the organization. These risks can result from errors occurring in the operations of personnel, systems or other processes, from a lack of quality personnel, from the ineffective use of technology, from terrorism related incidents or from natural disasters such as floods.

Operational risk tends to increase in conjunction with any growth in the transaction volume or business turnover involved with the production process or trade. Operational risk therefore represents a threat to all areas of work and, as a consequence, all of GPO's employees must ensure that they manage such risk appropriately and sufficiently, especially for example, in the risk management of operations involving the exchange of medicines and risk management concerning non-paying customers, of which there are many.

สำหรับปี 2562 องค์การเภสัชกรรมจึงกำหนดเครื่องมือที่มุ่งจะค้นหาประเด็นที่จะเป็นความล้มเหลวของการดำเนินกระบวนการ ด้วยการระบุความเสี่ยงด้วยเครื่องมือที่เรียกว่า Operations Analysis และเครื่องมือ “What If” Tool Analysis หาประเด็นที่บ่งชี้ว่าเหตุการณ์ความเสี่ยงในอนาคตที่เกิดจาก worst-case อันจะทำให้องค์กรลดความเสี่ยงทางด้าน Operation Risk ให้มีประสิทธิภาพทั้งระบบในกระบวนการปฏิบัติงานขององค์การเภสัชกรรม

ปี 2562 องค์การเภสัชกรรมได้นำแนวทางในการประเมินและคัดกรองความเสี่ยงในเบื้องต้นด้วยเครื่องมือ CARVER เพื่อการคัดกรองและจัดลำดับเหตุการณ์ความเสี่ยงของระดับหน่วยงานในเบื้องต้น (Prioritize Risk) เครื่องมือ CARVER เป็นเครื่องมือที่สามารถใช้ในการระบุจุดอ่อนของคู่แข่งหรือเป็นการประเมินจุดอ่อนของตนเองได้ และสามารถเป็นเครื่องมือในการควบคุมและตรวจสอบภายในได้เป็นอย่างดี เป็นเครื่องมือส่วนหนึ่งในการประเมินความเสี่ยง คัดกรอง และเชื่อมโยงกับระบบการประเมินความเสี่ยงขององค์กรให้มีความชัดเจนมากขึ้น

● ความมั่นคงปลอดภัยของระบบเทคโนโลยีสารสนเทศ

ปัจจุบันเทคโนโลยีสารสนเทศมีการพัฒนาอย่างรวดเร็ว ทำให้องค์การเภสัชกรรมต้องปรับเปลี่ยนรูปแบบในการดำเนินงานให้ทันสมัย โดยนำระบบเทคโนโลยีสารสนเทศเข้ามาใช้เพิ่มขึ้นเพื่ออำนวยความสะดวกและสร้างความพึงพอใจแก่ลูกค้า ส่งผลให้เพิ่มโอกาสในการเกิดความเสี่ยงเรื่องการโจมตีความมั่นคงปลอดภัยของระบบเทคโนโลยีสารสนเทศ ดังนั้นองค์การเภสัชกรรมจึงต้องมีการเตรียมความพร้อมอย่างต่อเนื่อง โดยมีนโยบายและแนวปฏิบัติในการรักษาความมั่นคงปลอดภัยด้านสารสนเทศ เพิ่มมาตรการป้องกันการถูกโจมตีทั้งทางไซเบอร์และทางกายภาพ

ความเสี่ยงด้านการเงิน

มีการบริหารความเสี่ยงอย่างต่อเนื่องเพื่อให้การดำเนินงานและการเบิกจ่ายเงินจากงบลงทุนเป็นไปตามแผนงานที่กำหนดไว้ โดยมีการมอบหมายให้มีการติดตามโครงการลงทุนในภาพรวม ในระดับสายงาน/หน่วยงานเป็นผู้บริหารติดตามงบลงทุนให้เป็นไปตามแผน และมีการรายงานผลในการประชุมระดับสายงานและผู้บริหารเป็นประจำทุกเดือน รวมทั้งเร่งการเบิกจ่ายโครงการลงทุนที่สามารถเลื่อนการลงทุนให้เร็วขึ้น



During the year 2019, GPO instituted tools with which to identify issues which might result in a failure of the operation process. Risks were identified via the use of a tool termed Operations Analysis and “What If” Tool Analysis was used to discover any issues which indicated future risk events occurring in a worst-case scenario. These tools enable the organization to efficiently reduce operational risk throughout the entire system of GPO’s work process.

Also, in 2019, GPO adopted guidelines for evaluating risk via the use of CARVER which is a tool designed for the preliminary screening and prioritizing of work unit risks. CARVER can also be used to identify competitors’ weaknesses, as well as to assess one’s own weaknesses; it can be used to undertake internal control and auditing and can be effectively linked to the organization’s risk assessment system.

● Security of information technology systems

In today’s world, information technology develops rapidly, GPO therefore, also has to develop and to modernize its operating style, via the use of information technology systems, in order to increase the convenience and satisfaction of its customers. As a consequence of this, there is an increase in risk resulting from the possibility of information technology security attacks. GPO safeguards itself against such a possibility via the establishment of policies and guidelines designed to maintain the security of its information technology and to increase protection measures against both cyber and physical attacks.

Financial risk

Risk management has been conducted on a continuous basis, ensuring that all operations and disbursements associated with investment budgets are synchronized with the budget plan. Investment projects are monitored at a work line level: the responsible work units manage their investment budget,

เพื่อชดเชยโครงการที่มีปัญหา ตลอดจนปรับปรุงกระบวนการงบประมาณและแก้ไขหลักเกณฑ์องค์การเภสัชกรรม ที่เกี่ยวข้องกับการจัดซื้อจัดจ้างเพื่อลดระยะเวลาการจัดซื้อจัดจ้าง

ความเสี่ยงด้านกฎระเบียบ

● การทุจริตในองค์กร

การทุจริตในองค์กรต่างๆ อาจเกิดขึ้นได้จากหลายสาเหตุ เช่น ความล่าช้า/ยุ่งยากของขั้นตอนในการดำเนินงาน การใช้ดุลยพินิจในการปฏิบัติงาน ความไม่เข้มงวดของการบังคับใช้กฎหมายและกฎระเบียบ ขาดความโปร่งใสและตรวจสอบได้ยาก ขาดกลไกการกำกับดูแลกิจการ/การตรวจสอบที่มีประสิทธิภาพ เป็นต้น องค์การเภสัชกรรมมุ่งมั่นในการสร้างวัฒนธรรม “Zero Tolerance ไม่ทนต่อการทุจริต” เพื่อป้องกันและจัดการความเสี่ยงด้านการทุจริต โดยมุ่งเน้นการบริหารจัดการให้เป็นไปตามหลักการกำกับดูแลกิจการที่ดี จัดให้มีการประเมินความเสี่ยงและการควบคุมด้วยตนเองสำหรับกระบวนการที่มีความเสี่ยงให้ครอบคลุมความเสี่ยงด้านการทุจริต ปฏิบัติตามนโยบายการป้องกันและต่อต้านการทุจริต คอร์รัปชัน รายงานความขัดแย้งทางผลประโยชน์ รวมทั้งจัดตั้งศูนย์ปฏิบัติการต่อต้านการทุจริตเพื่อรับเรื่องร้องเรียนการทุจริต การปฏิบัติหรือละเว้นการปฏิบัติหน้าที่โดยมิชอบของพนักงาน ตลอดจนสืบสวนและให้ความรู้เพื่อสร้างความตระหนักแก่พนักงานทุกระดับในองค์กร

องค์การเภสัชกรรมได้ตระหนักถึงความเสี่ยง โดยได้มีการติดตาม รายงาน และประเมินผลทุกเดือนให้คณะกรรมการบริหารความเสี่ยงเพื่อรับทราบถึงความเสี่ยงต่างๆ ในแต่ละด้าน ทั้ง 4 ด้าน

monitor it to ensure that it is in accord with the budget plan and report their findings from this monitoring at monthly departmental and executive meetings. Disbursement to investment projects was expedited to those projects which were able to speed up the investment process. In addition, GPO's budget procedures have been improved and its rules relating to procurement have been revised in order to speed up the procurement process.

Compliance risk

● Organizational Corruption

Corruption within an organization can be allowed to occur for a variety of reasons, such as the delay/over-complication of the operation process, a lack of discretion when undertaking operations, a lack of the strict enforcement of laws and regulations, a lack of transparency and difficulty in undertaking inspection, a lack of effective mechanisms of corporate governance/audit, etc. GPO is determined to create a “Zero Tolerance-Moral Promotion Organization” culture, in order to prevent and manage the risk of corruption by focusing on management in accordance with good corporate governance principles and by conducting Risk and Control Self-Assessment on any work processes which are at risk of corruption. GPO strictly abides by its anti-corruption policy and reports on any conflict of interest. It has established an Anti-Corruption Operation Center to receive complaints on employee dishonesty or omissions of duty, as well as to communicate and provide knowledge on the subject in order to enhance employee awareness at all levels of the organization.

GPO is cognizant of all of the above 4 types of risk, i.e.: and so it undertakes their monitoring, reporting and evaluation on a monthly basis, the results of which are presented to the Risk Management Committee.





การควบคุมภายใน Internal Control

องค์การเภสัชกรรมให้ความสำคัญกับระบบการควบคุมภายในอย่างต่อเนื่อง เป็นไปตามหลักเกณฑ์กระทรวงการคลังว่าด้วยมาตรฐานและหลักเกณฑ์ปฏิบัติการควบคุมภายในสำหรับหน่วยงานของรัฐ พ.ศ. 2561 สอดคล้องกับมาตรฐานสากล (The Committee of Sponsoring Organizations of the Treadway Commission : COSO)

ผลการประเมินระบบการควบคุมภายในขององค์การเภสัชกรรมในปี 2562 สรุปได้ว่า ระบบการควบคุมภายในมีความเพียงพอ ปฏิบัติตามอย่างต่อเนื่อง และเป็นไปตามหลักเกณฑ์กระทรวงการคลังว่าด้วยมาตรฐานและหลักเกณฑ์ปฏิบัติการควบคุมภายในสำหรับหน่วยงานของรัฐ พ.ศ. 2561 ครอบคลุมทั้ง 5 องค์ประกอบ ได้แก่

● สภาพแวดล้อมของการควบคุม (Control Environment)

มีนโยบายที่ชัดเจนในการบริหารงานอย่างซื่อสัตย์ โปร่งใส ตรวจสอบได้ สร้างวัฒนธรรมในการดำเนินงานอย่างมีธรรมาภิบาลผ่านค่านิยม Good Governance ธรรมาภิบาลมุ่งมั่น ซึ่งมีการสร้างความชัดเจนใจ พนักงานมีจิตสำนึกในการปฏิบัติงานที่ดีและเหมาะสม ด้วยการกำหนดความก้าวหน้าในสายอาชีพ ทั้งนี้ คณะกรรมการองค์การเภสัชกรรมได้มีการสั่งการและติดตามการปฏิบัติงานอย่างต่อเนื่อง

● การประเมินความเสี่ยง (Risk Assessment)

องค์การเภสัชกรรมมีการกำหนดเป้าหมายที่ชัดเจนในการควบคุมภายในทางด้านการปฏิบัติงาน (Operation) ทางด้านความเชื่อถือของรายงานทางการเงิน (Financial) และด้านการปฏิบัติตามกฎระเบียบ (Compliance) ที่สะท้อนกิจกรรมขององค์กร โดยมีการระบุและวิเคราะห์ความเสี่ยงอย่างครอบคลุมร่วมกันทุกระดับ ประเมินภัยสำคัญของความเสี่ยงตามมาตรฐานด้วยเครื่องมือ CARVER ในการจัดลำดับความเสี่ยง โดยใช้ข้อมูลปัจจัยภายในและภายนอกมากำหนด การตอบสนองความเสี่ยงภายใต้ความเสี่ยงทางด้านกลยุทธ์ (Strategic Risk) ความเสี่ยงทางด้านการปฏิบัติงาน (Operation Risk) ความเสี่ยงทางด้านการเงิน (Financial Risk) และความ

GPO has placed a high degree of importance on internal control systems; this is in order to comply with the rules of the Ministry of Finance in regard to standards and guidelines on internal control practice for government agencies (B.E. 2561), which are in line with international standards (The Committee of Sponsoring Organizations of the Treadway Commission: COSO).

Results from the 2019 assessment of GPO's internal control system concluded that the system is sufficient and that operation is in accordance with the Ministry of Finance's rules regarding standards and guidelines on internal control practice for government agencies (B.E. 2561), covering all of the required 5 components, as follows:

● Control Environment

There was a clear policy for honest, transparent and verifiable management, as well as the creation of a culture for undertaking operations with good governance. Employees were motivated to enhance their working performance via the determination of clear paths of career advancement. Moreover, GPO's Board of directors has controlled and monitored operations on a constant basis.

● Risk Assessment

GPO set clear targets for internal control in its operations and to ensure the compliance and credibility of its financial reports. GPO specified and analyzed risk in a comprehensive manner at all levels and assessed the significance of risks via use of the CARVER tool, which prioritizes risks by utilizing data on internal and external factors and determines risk response in regard to strategic risk, operation risk, financial risk and compliance risk. In addition, risk owners have monitored and assessed the internal and external factors which may affect internal control measures and then adjusted the measures to reflect changes to the current situation.

● Control Activities

There is a Risk Management Committee which monitors the progress of the risk management of risk owners regularly via meetings of the committee and also provides suggestions for the solving of problems and obstacles. In addition, risk indicators (KRI: Key Risk

เสี่ยงทางด้าน การปฏิบัติตามกฎระเบียบ (Compliance Risk) ทั้งนี้ Risk Owner ได้มีการติดตามและประเมินปัจจัยภายในและภายนอกที่อาจมีผลกระทบต่อมาตรการควบคุมภายใน และมีการปรับเปลี่ยนมาตรการควบคุมภายในให้สอดคล้องกับการเปลี่ยนแปลงของสถานการณ์ปัจจุบัน

● **กิจกรรมการควบคุม (Control Activities)**

มีคณะกรรมการบริหารความเสี่ยงทำหน้าที่ติดตามความก้าวหน้าในการดำเนินงานบริหารความเสี่ยงของ Risk Owner อย่างต่อเนื่องและสม่ำเสมอโดยผ่านที่ประชุมคณะกรรมการบริหารความเสี่ยง ให้ข้อเสนอแนะในการแก้ไขปัญหาอุปสรรคที่มีตัวชี้วัดความเสี่ยง (KRI : Key Risk Indicator) ของแต่ละปัจจัยเสี่ยงด้วยสถานะสีเขียว/สีเหลือง/สีแดง เป็นประจำทุกเดือน

● **สารสนเทศและการสื่อสาร**

(Information & Communication)

องค์การเภสัชกรรมได้มีการนำระบบ SAP มาใช้เชื่อมโยงข้อมูลของแต่ละหน่วยงาน เพื่อให้การทำงานได้อย่างต่อเนื่องมีประสิทธิภาพและมี Security ที่เหมาะสมเพียงพอในการปฏิบัติงาน

● **การติดตามประเมินผล (Monitoring)**

องค์การเภสัชกรรมได้มีการประชุมผู้บริหารระดับสูงทุกสัปดาห์ เพื่อติดตามงานและแก้ไขปัญหา รวมถึงวางแผนทางกิจกรรมการควบคุม เพื่อให้งานบรรลุวัตถุประสงค์พร้อมจัดทำเป็นคำสั่ง/ระเบียบฯ หรือข้อบังคับเพื่อให้ผู้บริหารและผู้ปฏิบัติงานรับทราบและปฏิบัติตามต่อไป รวมถึงมีสำนักตรวจสอบภายใน ซึ่งเป็นหน่วยงานอิสระในการตรวจสอบและสอบทานหน่วยงานต่างๆ ในองค์กร และกำกับดูแลโดยคณะกรรมการตรวจสอบ เพื่อให้คำแนะนำและข้อคิดเห็นอย่างสม่ำเสมอ

**ผลการประเมินระบบการควบคุมภายในของ
องค์การเภสัชกรรมปี 2562**

องค์การเภสัชกรรมมีการดำเนินการเรื่องการควบคุมภายในอย่างเป็นระบบครบทั้ง 5 องค์ประกอบ และได้จัดทำหนังสือรับรองการประเมินผลการควบคุมภายในขององค์การเภสัชกรรม ปี 2562 (แบบ ปค.1) รายงานต่อกระทรวงสาธารณสุข คณะกรรมการองค์การเภสัชกรรม คณะกรรมการบริหารความเสี่ยง เรียบร้อยแล้ว (ภายใน 90 วัน หลังสิ้นปี ตามระเบียบ คตง.ว่าด้วยการกำหนดมาตรฐานการควบคุมภายใน พ.ศ. 2544)



Indicators) are used, assigning a green/yellow/red status, depending on severity, to each risk factor and reporting on this on a monthly basis.

● **Information & Communication**

GPO has implemented the SAP system to connect the data of each department in order to operate efficiently and securely.

● **Monitoring**

GPO holds senior executive meetings on a weekly basis in order to monitor and provide solutions to problems, as well as to set guidelines for control activities in order to successfully achieve objectives; these guidelines are then set as orders, rules or regulations for executives and operators to acknowledge and act on accordingly. In addition, the Office of Internal Audit, which is an independent body, inspects and audits various departments within the organization under the supervision of the Audit Committee, in order to provide suggestions and comments on a regular basis.

Results from assessment of GPO's internal control system in 2019

GPO has systematically implemented all 5 of the requisite components of internal control and prepared a certificate of internal control evaluation for the organization in 2019 (Form Por Kor. 1), which was provided to the Ministry of Public Health, GPO's Board of directors and the Risk Management Committee within 90 days of the end of the year in accordance with the regulations of the State Audit Commission-SAC regarding internal control standards (B.E. 2544).

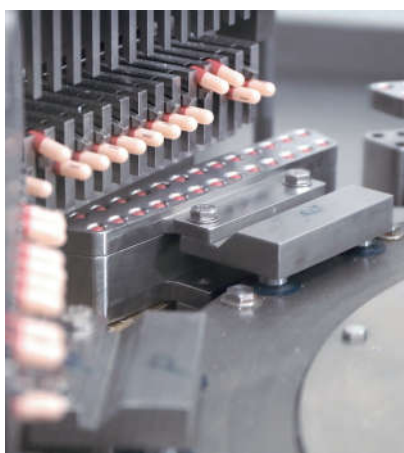
ยุทธศาสตร์และการดำเนินงานที่สำคัญ Important Strategies and Operations

องค์การเภสัชกรรม (อภ.) มีกระบวนการทบทวนแผนวิสาหกิจเป็นประจำทุกปี (Rolling Strategic Plan) เพื่อปรับเปลี่ยนกลยุทธ์ขององค์กรให้สอดคล้องกับสถานการณ์ที่เปลี่ยนแปลงไป เนื่องจากบริบทต่างๆ และสภาพแวดล้อมจะส่งผลกระทบต่อการทำงานของ อภ. ดังนั้น กระบวนการทบทวนแผนกลยุทธ์ จึงมีส่วนสำคัญอย่างยิ่งในการทำให้องค์กรปรับเปลี่ยนกลยุทธ์และแผนการดำเนินงาน เพื่อให้องค์กรสามารถบรรลุทิศทาง เป้าหมาย สามารถส่งมอบผลงานสู่สังคมและประเทศได้อย่างต่อเนื่อง และมีประสิทธิภาพ

โดยปีงบประมาณ 2562 อภ. ยึดมั่นในทิศทางมุ่งสู่วิสัยทัศน์ “เป็นองค์กรหลักเพื่อความมั่นคงทางยาและเวชภัณฑ์ของประเทศที่ทันสมัยและยั่งยืน” ภายใต้พันธกิจจากฐานพระราชบัญญัติ อภ. พ.ศ. 2509 คือ ผลิตจำหน่ายและบริการยาและเวชภัณฑ์ที่มีคุณภาพมาตรฐานสากล ผลิตยาที่จำเป็นและสำรองยาในยามฉุกเฉินเพื่อความมั่นคงของชาติ รวมถึงยาที่มีความจำเป็นต่อระบบสาธารณสุขของประเทศ ดำเนินธุรกิจให้มีศักยภาพในการแข่งขันในอาเซียนและสามารถพึ่งตนเองได้และมีธรรมาภิบาล รักษาระดับราคายาและเวชภัณฑ์ที่จำเป็นต่อสังคมไทยเพื่อประชาชนสามารถเข้าถึงได้ สร้างนวัตกรรมทางยาและเวชภัณฑ์ใหม่ๆ รวมถึงผลิตภัณฑ์สมุนไพร เพื่อตอบสนองความต้องการและความจำเป็นต่อสังคมไทย โดยมีแผนงาน/โครงการที่สำคัญเพื่อตอบสนองนโยบายและทิศทางในอนาคตโดยจำแนกตามยุทธศาสตร์ ดังนี้

GPO retains a process for the annual review of its corporate plan (Rolling Strategic Plan); this is in order to adjust the organization's strategy to reflect changing circumstances which could affect operations in any context. The process of reviewing the strategic plan is very important in enabling the organization to alter its strategy and operation plans, in order that it can successfully achieve its goals and be able to deliver its work in support of society and the country, on an effective and continuous basis.

During the fiscal year 2019, GPO adhered to its vision “To be both modern and sustainable, in order to be the foremost organization in the country maintaining national security in terms of medicines and medical supplies”, as well as working towards its mission, in accordance with the GPO Act. B.E. 2509, which is to manufacture, sell and supply quality health products and to fulfill its aim of achieving world-class standards, producing essential medicines, providing a reserve of medicines within the national security drugs system for situations of emergency, developing its business to ensure it is competitive within the ASEAN community, ensuring self-sustainability and good governance, maintaining the price of medicines and medical supplies at a level which ensures patients have ease of access and generating innovation in regard to medicines and medical supplies, as well as herbal products, in order to be able to respond to the needs of Thai society. In order to meet policy requirements in the future, GPO has undertaken the following important plans/projects, classified by strategy:



ยุทธศาสตร์ที่ 1 : ด้านการผลิตและจัดหา วิจัยยา และเวชภัณฑ์

- โครงการโรงงานผลิตยาระยะที่ 2 เพิ่มขีดความสามารถในการผลิตให้มีประสิทธิภาพ ตอบสนองนโยบายภาครัฐและนโยบายแห่งชาติด้านยา
- การพัฒนาผลิตภัณฑ์ใหม่ (Product Portfolio : ยาและวัคซีน) วิจัยและสร้างนวัตกรรมเพื่อให้ได้ผลิตภัณฑ์ที่สามารถตอบสนองความต้องการของประเทศ

ยุทธศาสตร์ที่ 2 : ด้านการตลาดและบริการ

- วิจัยและพัฒนาผลิตภัณฑ์ใหม่ที่ตรงกับความต้องการของตลาด และเพิ่มประสิทธิภาพด้านการตลาด การจำหน่าย และบริการ โดยใช้ Digital Technology
- การสร้างคลังยาและเวชภัณฑ์แห่งใหม่ เพื่อเพิ่มประสิทธิภาพระบบโลจิสติกส์ การสำรวจและกระจายสินค้าตามหลักเกณฑ์มาตรฐานที่ดี

ยุทธศาสตร์ที่ 3 : ด้านการบริหารจัดการองค์กร

- พัฒนาระบบการบริหาร Digital นำเทคโนโลยีต่างๆ มาทดแทนการทำงานโดยใช้เอกสาร
- ขับเคลื่อนวัฒนธรรมองค์กร Core Value สู่การปฏิบัติ (Good governance, Ownership, People Trust)
- พัฒนาระบบการบริหารทรัพยากรบุคคล เพื่อเพิ่มขีดความสามารถรองรับการเปลี่ยนแปลง

ยุทธศาสตร์ที่ 4 : ด้านการพัฒนาสมุนไพร

คณะกรรมการองค์การเภสัชกรรมได้ให้ความสำคัญในเรื่องสมุนไพรไทย โดยได้ยกระดับเรื่องการพัฒนาสมุนไพรไทยขึ้นมาเป็นยุทธศาสตร์ขององค์การเภสัชกรรม ตั้งแต่ปี 2560 โดยมุ่งเน้นการดำเนินงานตั้งแต่การวิจัยและพัฒนา การผลิต และการตลาด ตลอดจนการปรับเปลี่ยนกระบวนทัศน์ (Paradigm Shift) เพื่อสร้างความเข้าใจและความเชื่อมั่นของสมุนไพรด้วย Quality, Safety & Efficacy

Strategy 1: Production, procurement and research of medicines and medical supplies

- Manufacturing Plant Phase 2 Project: This project will facilitate an increase in production capacity, which will enhance the effectiveness of GPO's response to government policy and the national policy on medicines.
- Development of new products (Product Portfolio: medicines and vaccines), research and innovation in order to be able to provide products which can respond to the needs of the country.

Strategy 2: Marketing and Services

- Research and development of new products, which match the needs of the market; enhancement of the efficiency of marketing, sales and services via the use of digital technology.
- Establishment of a new warehouse for medicines and medical supplies, in order to increase the efficiency of the logistics system and for the reservation and distribution of products in accordance with standards of good practice.

Strategy 3: Organizational management

- Development of a digital management system utilizing a variety of technology to replace paper-based documentation.
- Institute and augment core values within the corporate culture (good governance, ownership, trust).
- Development of the human resources management system to increase competence and the ability to successfully respond to and support change.

Strategy 4: Development of medicinal herbs

GPO's Board of Directors has placed considerable importance on Thai medicinal herbs, with their development becoming part of the organization's official strategy in 2017. Operations have been focused on research & development, production and marketing; a paradigm shift is required in consumers' attitude to medicinal herbs and this will be achieved via the creation of confidence in their quality, safety & efficacy.



ผลการดำเนินงานประจำปี 2562

Operating Performance for the Fiscal Year 2019



องค์การเภสัชกรรมเป็นรัฐวิสาหกิจสังกัดกระทรวงสาธารณสุข การดำเนินงานเพื่อตอบสนองนโยบายกระทรวงสาธารณสุข โดยมุ่งเน้นการให้ประชาชนสามารถเข้าถึงยาอย่างทั่วถึง ทันการณ์ในราคาที่เหมาะสม ส่งเสริมให้มีการใช้ยาอย่างสมเหตุผลของบุคลากรทางการแพทย์และประชาชน พัฒนาระบบการควบคุมยาของประเทศ ตลอดจนการพัฒนาอุตสาหกรรมผลิตยาชีววัตถุ และสมุนไพรให้สามารถพึ่งพาตนเองได้อย่างยั่งยืน

ในขณะเดียวกันระบบประเมินผลการดำเนินงานขององค์การเภสัชกรรมขึ้นอยู่กับกระทรวงการคลัง โดยกระทรวงการคลังทำบันทึกข้อตกลงการประเมินผลการดำเนินงานรัฐวิสาหกิจ (Performance Agreement) เป็นบันทึกข้อตกลงระหว่างรัฐบาลกับรัฐวิสาหกิจเพื่อกำหนดตัวแปรและเป้าหมายในการดำเนินการของรัฐวิสาหกิจในแต่ละปี และกำหนดสิทธิและหน้าที่ของทั้งสองฝ่ายอย่างชัดเจน โดยในการเจรจาต่อรองเพื่อให้ได้มาซึ่งบันทึกข้อตกลงฯ จะเป็นไปอย่างอิสระและเป็นธรรม และเป็นการวัดผลการดำเนินงานที่อยู่ภายใต้การควบคุมของผู้บริหารรัฐวิสาหกิจเท่านั้น

นอกจากนี้ เพื่อให้การประเมินผลการดำเนินงานของรัฐวิสาหกิจเป็นไปในแนวเดียวกัน และเปรียบเทียบกับรัฐวิสาหกิจที่มีลักษณะธุรกิจคล้ายคลึงกันได้ จึงมีการพิจารณาคัดกลุ่มรัฐวิสาหกิจออกเป็นสาขา โดยคณะกรรมการประเมินผลงานรัฐวิสาหกิจได้แต่งตั้งคณะกรรมการจัดทำบันทึกข้อตกลงและประเมินผลการดำเนินงานรัฐวิสาหกิจ เป็นผู้รับผิดชอบในแต่ละสาขา องค์การเภสัชกรรมจัดอยู่ในกลุ่มสาขาที่ 8 คือ สาขาสังคมและเทคโนโลยี

GPO is a state enterprise which operates under the Ministry of Public Health. In accordance with Ministry of Public Health policy, GPO undertakes its operations via a focus on providing people with easy and thorough access to medicine, in a timely manner and at a reasonable price, and on promoting rational drug use by medical personnel and the public, as well as developing the country's drug control system. GPO also develops the pharmaceutical, biological and herbal product industries in order that they might be self-reliant and sustainable.

The system under which GPO's performance is evaluated is stipulated by the Ministry of Finance, which has signed a memorandum of agreement to evaluate the operations of state enterprises (Performance Agreement). This memorandum of agreement is contracted between the government and state enterprises and is designed to focus on and define the operations of the state enterprises on an annual basis and to clearly define the rights and obligations of both parties. The negotiations to attain this memorandum of agreement were both free and fair. The evaluation is undertaken only in regard to operating performance under the direct control of state enterprise executives.

Furthermore, in order to ensure that the evaluation of the operating performance of all state enterprises proceeds in the same direction and to be able to compare state enterprises which retain similar business functions, the state enterprises have been classified into fields. The State Enterprise Performance Assessment Committee appointed a sub-committee to prepare the memorandum of agreement, as well as to evaluate state enterprise performance and to be responsible for each field of state enterprise. GPO is classified within the 8th field, this being the social and technology field.

ระบบประเมินผลการดำเนินงานรัฐวิสาหกิจในปัจจุบันจะกำหนดตัวแปรเพื่อวัดประสิทธิภาพการดำเนินงานของรัฐวิสาหกิจใน 3 ด้าน หลักๆ ดังนี้



การดำเนินงานตามนโยบาย
Policy implementation



ผลการดำเนินงานของรัฐวิสาหกิจ
Operating performance
(Financial/Non-Financial)



การบริหารจัดการองค์กร
Organization management

At present, the state enterprise performance evaluation system specifies variables with which to measure the efficiency of a state enterprise's performance in terms of the following 3 main areas:

การกำหนดน้ำหนักหรือความสำคัญของตัวแปร (Criterion Weight)

ตัวแปรการประเมินผลงานที่กำหนดขึ้น ประมาณไม่เกิน 10 ตัวแปร มีความสำคัญต่อผลการดำเนินงานไม่เท่ากัน จึงจำเป็นต้องกำหนดน้ำหนักความสำคัญของแต่ละตัวแปรในระดับที่แตกต่างกัน โดยตัวแปรที่สำคัญจะมีน้ำหนักมากกว่า

● การกำหนดน้ำหนักหรือความสำคัญของตัวแปร

จะทำให้ผู้บริหารของรัฐวิสาหกิจสามารถบริหารให้สอดคล้องกับความต้องการของรัฐบาล โดยรัฐวิสาหกิจที่ดำเนินการเชิงพาณิชย์จะเน้นกำไรมากกว่ารัฐวิสาหกิจประเภทสาธารณูปโภคและสาธารณูปการ ซึ่งต้องคำนึงถึงการดำเนินการในด้านอื่นๆ ด้วย โดยเฉพาะคุณภาพของการให้บริการ

● การกำหนดเป้าหมายในการดำเนินงานสำหรับแต่ละตัวแปร (Criterion Value)

ในแต่ละตัวแปรจะมีการกำหนดเป้าหมายการดำเนินงานออกเป็น 5 ระดับ คือ ระดับ 1 ถึงระดับ 5 เป้าหมายระดับ 5 จะเป็นเป้าหมายที่สูงกว่าเป้าหมายที่กำหนดได้ตามแผนวิสาหกิจประจำปี รัฐวิสาหกิจที่มีการบริหารจัดการที่ดีเท่านั้นจะสามารถบรรลุเป้าหมายในระดับ 5 ได้ เป้าหมายระดับ 3 เป็นเป้าหมายที่กำหนดได้ตามแผนวิสาหกิจ และเป้าหมายระดับ 1 เป็นเป้าหมายที่ต่ำกว่าเป้าหมายที่กำหนดได้ตามแผนวิสาหกิจมาก

ในการกำหนดเป้าหมายในแต่ละปี ผู้แทนฝ่ายรัฐจะพิจารณาจากการดำเนินงานของรัฐวิสาหกิจที่ผ่านมาเป็นฐาน และจะเปรียบเทียบกับมาตรฐานการดำเนินงานของภาคเอกชนและมาตรฐานสากล เพื่อที่จะ

Determination of criterion weight or the importance of variables

The variables for performance evaluation, which number no more than 10, are not of equal importance in terms of their influence on operating performance. Therefore, it is necessary to determine the criterion weight of importance for each variable at each different level, with the more important variables holding more weight.

● The determination of criterion weight or the importance of variables

enables the executives of state enterprises to manage their enterprise in accordance with the government's needs. State enterprises which operate commercially will focus on profits to a far higher degree than those which operate for the benefit of public utilities & infrastructure and which are required to place their focus on operations other than those for financial gain, in particularly, operations concerning quality of service.

● Determination of operational goals for each variable (Criterion Value)

Within each variable, operational goals are defined into 5 levels; Level 1 to Level 5. The Level 5 goal is higher than the target set by the annual enterprise plan. Only well-managed state enterprises can achieve the Level 5 goal. The Level 3 goal equates to the target set by the enterprise plan, while the Level 1 goal is set far lower than that target.

To set goals for each year, state representatives will take the previous operations of the state-enterprise as a base and then compare this with the operating standards of the private sector and with international standards. This is in order to encourage

พยายามผลักดันให้รัฐวิสาหกิจปรับปรุงการดำเนินงานให้สามารถเทียบเคียงได้กับภาคเอกชน ถึงแม้ว่าการปรับปรุงมาตรฐานอาจจะทำได้ภายในปีเดียว แต่การผลักดันเป้าหมายให้สูงขึ้นทุกๆ ปี จะเป็นการผลักดันให้รัฐวิสาหกิจปรับปรุงประสิทธิภาพให้ดียิ่งขึ้น

องค์การเภสัชกรรมได้นำแนวนโยบายของกระทรวงสาธารณสุขและการวัดผลการดำเนินงานของกระทรวงการคลังข้างต้นมาเป็นกรอบในการดำเนินงานภายใต้แผนยุทธศาสตร์ที่สำคัญ 4 ด้าน ดังนี้



1 ยุทธศาสตร์ด้านการผลิตและจัดหา วิจัยยาและเวชภัณฑ์
Strategy on the production, procurement and research of medicines and medical supplies



2 ยุทธศาสตร์ด้านการตลาดและบริการ
Strategy on marketing and services



3 ยุทธศาสตร์ด้านการบริหารจัดการองค์กร
Strategy on organizational management



4 ยุทธศาสตร์ด้านการพัฒนาสมุนไพร
Strategy on the development of medicinal herbs

ผลการดำเนินงานตามยุทธศาสตร์ นโยบายที่สำคัญและตามพันธกิจสังคม

1. ยุทธศาสตร์ด้านการผลิตและจัดหา วิจัยยาและเวชภัณฑ์

1.1 ด้านการผลิตและจัดหา

1.1.1 องค์การเภสัชกรรมมีโรงงานผลิตยาที่ได้รับการรับรองมาตรฐานหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา 2 แห่งคือโรงงานผลิตยาพระรามหก และโรงงานผลิตยารังสิต 1 เพื่อผลิตยาตอบสนองความต้องการด้านยาของประเทศ ให้ประชาชนสามารถเข้าถึงยาอย่างทั่วถึง ลดการนำเข้ายาจากต่างประเทศ สามารถผลิตยาในรูปแบบยาเม็ดและแคปซูล ซึ่งมีการผลิตทั้ง 2 โรงงานรวมประมาณ 6,200 ล้านเม็ดต่อปี และเมื่อการก่อสร้างสายการผลิตที่ 5 ของโรงงานรังสิต 1 แล้วเสร็จ จะสามารถขยายกำลังการผลิตได้อีก 2,100 ล้านเม็ดต่อปี

1.1.2 โครงการก่อสร้างโรงงานผลิตวัคซีนไข้หวัดใหญ่ (Flu Vaccine) องค์การเภสัชกรรมดำเนินการก่อสร้างโรงงานผลิตวัคซีนไข้หวัดใหญ่แล้วเสร็จ ผลการดำเนินงานปี 2562 ได้วัคซีนพร้อมสำหรับการศึกษาทางคลินิก (Clinical Trial Phase 3) ซึ่งจะนำไปทดลองให้วัคซีนแก่อาสาสมัครประมาณ 4,000 คน ในปี 2563

state enterprises to improve their operations in order to be comparable to the private sector. Although the improvement of standards may not be achieved within one year, aiming the goals higher every year induces the state enterprises to improve efficiency.

GPO has adopted the policy guidelines of the Ministry of Public Health and the Performance Evaluation of the Ministry of Finance as a framework for its operations under the following four important strategic plans:

Operating performance in accordance with strategies, important policies and the social mission

1. Strategy on the production, procurement and research of medicines and medical supplies

1.1 Production and procurement

1.1.1 GPO is in possession of two pharmaceutical manufacturing plants, the Rama VI Manufacturing Plant and the Rangsit 1 Manufacturing Plant, which have been certified with the Good Manufacturing Practice standard. These plants are retained in order to produce drugs to meet the country's pharmaceutical needs, to enable people to easily access medicine and to reduce the need to import medicines. The two manufacturing plants are able to produce medicines in both a tablet and a capsule form and have a combined total production capacity of approximately 6,200 million tablets/capsules per annum. Once the construction of a 5th production line at the Rangsit 1 factory is completed, the production capacity for this plant will be increased by 2,100 million tablets per annum.

1.1.2 Project for the construction of an influenza vaccine manufacturing plant The construction of the influenza vaccine factory has been completed. The vaccine is ready for use in

และจัดทำรายงานผลการทดสอบการกระตุ้นภูมิคุ้มกัน
ในอาสาสมัคร พร้อมทั้งรายงานผลด้านความปลอดภัย
ในอาสาสมัครหลังจากได้รับวัคซีน เพื่อที่จะยื่น
ขึ้นทะเบียนกับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
ทั้งนี้เมื่อองค์การเภสัชกรรมได้รับอนุมัติทะเบียน
จากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาแล้ว
จะสามารถผลิตวัคซีนป้องกันไข้หวัดใหญ่ตามฤดูกาล
ได้ปีละ 2 ล้านโดส สูงสุด 10 ล้านโดส

1.1.3 โครงการก่อสร้างโรงงานผลิตยาระยะ
ที่ 2 ที่รังสิต องค์การเภสัชกรรมได้จ้างบริษัท เพาเวอร์ไลน์
เอ็นจิเนียริ่ง จำกัด (มหาชน) (PLE) เป็นผู้รับจ้างก่อสร้าง
โรงงานรังสิตระยะที่ 2 ผลการดำเนินงานปี 2562 ได้
ดำเนินการเคลียร์พื้นที่ สร้างสำนักงานสนามและทำรั้ว
ชั่วคราวแล้วเสร็จ กิจกรรมที่อยู่ระหว่างดำเนินการได้แก่
ทบทวนแผน Master Schedule ตกเสาเข็มได้ประมาณ
30% การปรับระดับดินเพื่อเตรียมทำถนนชั่วคราวใน
โครงการ คาดว่าการก่อสร้างโรงงานจะแล้วเสร็จภายใน
ปี 2565 จะสามารถขยายกำลังการผลิตได้อีกมาก

1.2 ด้านการวิจัยยาและเวชภัณฑ์

องค์การเภสัชกรรมมีแผนการวิจัยยาและ
พัฒนายาในบัญชียาหลักแห่งชาติ ยาที่สำคัญจำเป็นต่อ
สาธารณสุข ยาสมุนไพร และยากลุ่มเป้าหมายที่เป็น
First Generic ในปี 2562 องค์การเภสัชกรรมสามารถ
ผลิตผลิตภัณฑ์ใหม่เพื่อออกจำหน่ายได้จำนวน 12
รายการ ครอบคลุมยาที่สำคัญจำเป็นต่อสาธารณสุข เช่น
ยาด้านไวรัสเอดส์ (Tenevir 300 mg, Ribavirin GPO
200 mg), ยาด้านการแข็งตัวของเลือด (Clopidogrel
GPO 75 mg) เป็นต้น นอกจากนี้ องค์การเภสัชกรรม
สามารถดำเนินการยื่นขึ้นทะเบียนหรือถ่ายทอด
เทคโนโลยีผลิตภัณฑ์ใหม่ Success Products จำนวน 5
รายการ เป็นยาสมุนไพร (Curcuminoids 50 mg), ยา
รักษาโรคสมาธิสั้น (Methylphenidate GPO 10 mg),
ยาด้านจุลชีพ (Doripenem 500 mg for injection)
เป็นต้น ทั้งนี้เพื่อให้ประชาชนได้เข้าถึงการใช้ยาได้มาก
ยิ่งขึ้นในราคาที่เหมาะสม ในด้านการวิจัยยารักษาโรค
มะเร็งมีแผนงานระยะยาว เริ่มตั้งแต่การศึกษาความ
เป็นไปได้ในการก่อสร้างโรงงานผลิต และการหาความ
ร่วมมือในการนำเข้าเพื่อจำหน่าย การออกแบบและการ
ก่อสร้างโรงงาน การถ่ายทอดเทคโนโลยีการผลิต การขึ้น
ทะเบียนและการผลิตเพื่อจำหน่าย

a Clinical Trial Phase 3 in 2020, under which approximately
4,000 volunteers will be vaccinated. A report on the results of
immunization tests on the volunteers, including safety reports
following vaccination, will be submitted to the Food and Drug
Administration (FDA) in order to obtain registration for the vaccine.
Once the registration of the vaccine has been approved, GPO
will be able to produce 2 million doses of seasonal flu vaccine
per annum under normal conditions and up to 10 million doses
in the event of a severe outbreak.

1.1.3 Project for the construction of the Rangsit
Manufacturing Plant Phase 2 GPO hired Power Line Engineering
Public Company Limited (PLE) as a contractor for the
construction of the Rangsit Manufacturing Plant Phase 2. The
construction area has been cleared and the construction of a
temporary office and fences is complete. Ongoing activities
comprise a review of the master schedule plan, the driving of
the foundation piles (approx. 30% complete) and ground leveling
in preparation for a temporary road. It is expected that the
construction of the factory will be completed by 2022 and that
this factory will be able to expand production capacity considerably.

1.2 Research and development of medicines and medical supplies

GPO undertakes the research and development of
medicines which are on the National List of Essential Medicines,
medicines important to and required for the sustainability of
public health, herbal medicines and first generic drugs. In 2019,
GPO was able to produce and launch 12 new products of
importance to public health, including antiviral drugs (Tenevir
300 mg, Ribavirin GPO 200 mg) and an anticoagulant
drug (Clopidogrel GPO 75 mg). In addition, GPO submitted
documents for the registration of, or transferred technology
for, the production of 5 new generic drugs (entitled Success
Products), which included an herbal medicine (Curcuminoids
50 mg), a medication for attention deficit hyperactivity
disorder (Methylphenidate GPO 10 mg) and an antimicrobial
drug (Doripenem 500 mg for injection). This research &
development is undertaken in order that people can easily gain
access to medicines at a reasonable price. Furthermore, GPO has
a long-term plan for the research of cancer drugs, commencing
with a feasibility study on the construction of a production plant;



2. ยุทธศาสตร์ด้านการตลาดและบริการ

องค์การเภสัชกรรมมียอดจำหน่ายยาและเวชภัณฑ์ในปีงบประมาณ 2562 มูลค่ารวมทั้งสิ้น 17,910.99 ล้านบาท เพิ่มขึ้นจากปีที่ผ่านมามูลค่า 1,277.33 ล้านบาท คิดเป็นเพิ่มขึ้นร้อยละ 7.31 แบ่งเป็นยอดจำหน่ายยาและเวชภัณฑ์องค์การฯ ผลิต 7,221.97 ล้านบาท และยอดจำหน่ายยาผู้ผลิตอื่น 10,689.02 ล้านบาท ยอดจำหน่ายยาเพิ่มขึ้นเนื่องจากองค์การฯ ได้ตอบสนองนโยบายกระทรวงสาธารณสุขในการผลิต จัดหายาและเวชภัณฑ์เพื่อให้ประชาชนเข้าถึงยาได้มากขึ้น

incorporating the acquiring of cooperation on the import of cancer drugs for sale, manufacturing plant design and construction, the transfer of technology for production and the submission of documentation for product registration; and concluding with the manufacturing of cancer drugs for sale.

2. Strategy on marketing and services

In the fiscal year 2019, the value of GPO's sales of drugs and medical supplies totaled 17,910.99 million baht, an increase of 1,277.33 million baht, or 7.31%, on the previous year. These sales comprised the sale of medicines and medical supplies produced by GPO which accounted for 7,221.97 million baht and those produced by other manufacturers of 10,689.02 million baht. The sales of drugs increased as a result of GPO's response to the policy of the Ministry of Public Health on the production and procurement of medicines and medical supplies which is designed to enable the public to have greater access to drugs.



3. ยุทธศาสตร์ด้านบริหารจัดการองค์กร

3.1 องค์การเภสัชกรรมมีการปรับปรุงกระบวนการทำงานอย่างต่อเนื่องตั้งแต่กระบวนการผลิตตามแนวทาง Toyota Production System (TPS) เพื่อลดการสูญเสียในกระบวนการผลิต โดยในปี 2562 สามารถลดการสูญเสียในกระบวนการผลิตยา 4 รายการ คิดเป็นมูลค่า 945,604 บาท และสามารถนำวิธีนี้ไปดำเนินการสำหรับยารายการอื่นๆ ต่อไปเพื่อให้สามารถลดการสูญเสียในกระบวนการผลิต เป็นการลดต้นทุนได้ต่อไป

3.2 องค์การฯ ยังมีการบริหารจัดการกระบวนการ Supply Chain เพื่อลดจำนวนยาในบัญชียาหลักขาดจำหน่ายได้ โดยในเดือนกันยายน 2562 มีจำนวนรายการในบัญชียาหลักขาดจำหน่ายเพียง 2 รายการ นอกจากนี้ องค์การฯ ยังบริหารจัดการองค์กรโดยมีแผนการปรับผังโครงสร้างองค์กร เพื่อให้รองรับการเปลี่ยนแปลงในอนาคต และเพื่อให้การบริหารมีความคล่องตัวมากขึ้น โดยในปี 2562 มีการเสนอโครงสร้างองค์กรระดับมหภาคต่อที่ประชุมคณะกรรมการองค์การแล้วเสร็จ ต่อไปก็จะสื่อสารรูปแบบโครงสร้างองค์กรระดับมหภาคใหม่ให้ผู้บริหารและพนักงานในองค์กรทราบโดยทั่วกัน

4. ยุทธศาสตร์ด้านการพัฒนาสมุนไพร

องค์การฯ มุ่งเน้นให้เกิดการพัฒนาสมุนไพรอย่างครบวงจร ตั้งแต่ต้นน้ำจนถึงปลายน้ำ โดยเริ่มตั้งแต่การปลูก/การจัดการแหล่งสมุนไพร การคัดเลือกวัตถุดิบสมุนไพร การเตรียมสารสกัด (วิจัยพัฒนาเอง/รับการถ่ายทอดเทคโนโลยีจากหน่วยงานภายนอก) การพัฒนาสูตรตำรับออกมาเป็นผลิตภัณฑ์ การควบคุมคุณภาพของวัตถุดิบสมุนไพรและผลิตภัณฑ์ และการผลิตผลิตภัณฑ์เพื่อใช้ในการศึกษาทางคลินิก ตลอดจนร่วมให้คำปรึกษาด้านการวิจัยที่เกี่ยวข้อง รวมถึงสนับสนุนและให้ความร่วมมือในการดำเนินการพัฒนารูปแบบระบบกระจายยาสมุนไพรในบัญชียาหลักแห่งชาติสู่สถานบริการสาธารณสุขของรัฐให้เกิดความคล่องตัวทั่วถึง มีความเป็นธรรมในด้านราคา เหมาะสมกับคุณภาพ เพียงพอกับความต้องการ ในปี 2562 การนำัญชามาเป็นยามีการกล่าวถึงกันอย่างมาก องค์การฯ สนองนโยบายกระทรวงสาธารณสุขโดยมีกระบวนการสกัดสารสำคัญทางยาจากัญชา พัฒนาวิธีวิเคราะห์

3. Strategy on organizational management

3.1 GPO has continuously improved its work processes in accordance with Toyota Production System (TPS) guidelines in order to reduce losses made in the production process. In 2019, GPO was able to reduce losses in the production process of 4 drugs, amounting to a value of 945,604 baht. This method can be used for other drugs to reduce any loss in the production process and, as a consequence, the cost of production can be reduced.

3.2 GPO has also managed its supply chain process in order to reduce the number of out of stock drugs on the National List of Essential Medicines; in September 2019, only 2 drugs were out of stock. In addition, GPO has a plan to modify its organizational structure in order to support future change and to enable management to be more streamlined. In 2019, a new macro-organizational structure was proposed at a meeting of the Board of Directors, following which executives and employees were informed as to this structure.

4. Strategy on the development of medicinal herbs

GPO has focused on the development of medicinal herbs comprehensively from the upstream processes to the downstream. This comprises the cultivation/procurement of herbs, the selection of herbal raw materials, the preparation of extracts (either researched and developed by GPO or received via a technology transfer from external agencies), the development of the formulation of herbal products, the quality control of herbal raw materials and products and the production of products for use in clinical studies. In addition, GPO has provided relevant research consultation, as well as providing support and cooperation in the development of a distribution system for the dispensing of herbal medicines on the National List of Essential Medicines to government public health facilities. This is in order that distribution can be flexible, systematic and satisfy demand and that the medicines are fairly priced and meet quality requirements. During 2019, there was considerable interest in the use of medicinal cannabis. In response to the policy on medicinal cannabis of the Ministry of Public Health, GPO established a cannabis extraction process and developed a method of analysis of raw materials and extractions, as well as developing a formulation for sublingual drops, producing the

วัตถุดิบและสารสกัด พัฒนาสูตรตำรับในรูปแบบ Sublingual Drop ผลิตผลิตภัณฑ์สารสกัดกัญชาระดับห้องปฏิบัติการและนำเข้าศึกษาความคงสภาพ และกระจายผลิตภัณฑ์สารสกัดกัญชาเพื่อรักษาโรคให้เขตสุขภาพ 12 เขต

องค์การฯ เริ่มก่อสร้างสถานที่สำหรับเพาะปลูกกัญชา เพื่อพัฒนาสายพันธุ์กัญชาและเพื่อเพิ่มกำลังการผลิตในระดับอุตสาหกรรมในอนาคต

องค์การฯ ทุ่มเทการทำงานเพื่อสนองนโยบายของกระทรวงสาธารณสุขและกระทรวงการคลัง ผลการดำเนินงานขององค์การฯ ปี 2562 ตามเกณฑ์การวัดผลการดำเนินงานของกระทรวงการคลัง เปรียบเทียบกับผลการดำเนินงานในปี 2561 องค์การฯ มีผลการดำเนินงานที่ดีขึ้น โดยมีคะแนนเพิ่มขึ้นจำนวน 0.5941 คะแนน

finished product and testing it for stability, before distributing the drops to hospitals situated in 12 regional health zones.

GPO has begun the construction of a medicinal cannabis cultivation site, which will be used to develop medicinal cannabis strains and to increase production capacity to an industrial level in the future.

GPO is dedicated to its work in response to the policies of the Ministry of Public Health and the Ministry of Finance. In comparison to 2018, the organization's performance in 2019, according to the performance evaluation criteria of the Ministry of Finance, has improved, with an increase in its score of 0.5941 points.





รายงานของคณะกรรมการตรวจสอบ องค์การเภสัชกรรม ประจำปีงบประมาณ 2562

Report of the GPO Audit Committee for the Fiscal Year 2019

คณะกรรมการองค์การเภสัชกรรม (อภ.) ได้แต่งตั้ง คณะกรรมการตรวจสอบ ตามคำสั่งองค์การเภสัชกรรม ที่ 15/2560 สั่ง ณ วันที่ 8 พฤศจิกายน พ.ศ. 2560 ซึ่งประกอบด้วยกรรมการองค์การเภสัชกรรม จำนวน 3 ท่าน โดยผู้อำนวยการสำนักตรวจสอบภายในทำหน้าที่ เลขานุการคณะกรรมการตรวจสอบโดยตำแหน่ง มีรายชื่อดังต่อไปนี้

The GPO Board of Directors appointed the Audit Committee, in accordance with GPO Order No. 15/2560, on 8 November 2017; the committee comprised 3 members of GPO's Board of Directors, with the Director of the Office of Internal Audit acting as secretary. The members of the committee were:



1
นางสาวพองพรรณ เจียรวิริยะพันธ์
Miss. Pongpun Gearaviriyapun
ประธานกรรมการ / Committee Chairman



2
นายชูศักดิ์ โอภาสเจริญ
Mr. Chusak Okascharoen
กรรมการ / Committee



3
นางสาวคณินิจ ศรีบัวเอี่ยม
Miss. Kanongnij Sribuaiam
กรรมการ / Committee



4
ผู้อำนวยการสำนักตรวจสอบภายใน
Director of the Office of Internal Audit
เลขานุการ / Secretary

คณะกรรมการตรวจสอบเป็นผู้มีความรู้ ความเชี่ยวชาญ และประสบการณ์หลายด้าน ทั้งในด้านบัญชี การเงิน การบริหารธุรกิจ เทคโนโลยีสารสนเทศ กฎหมาย รวมทั้งด้านงานสาธารณสุข ซึ่งช่วยให้คณะกรรมการตรวจสอบสามารถนำเสนอมุมมองที่หลากหลาย

Members of an Audit Committee are required to be possessed of knowledge, expertise and experience in the fields of financial accounting, business management, information technology, laws and public health works; these requirements enable the audit committee to hold a variety of perspectives.

ในปีงบประมาณ 2562 คณะกรรมการตรวจสอบได้ จัดให้มีการประชุม รวมทั้งสิ้น 13 ครั้ง มีรายละเอียดการ เข้าร่วมประชุมของกรรมการแต่ละท่าน ดังนี้

During the fiscal year 2019, the Audit Committee met a total of 13 times. The details of the participation of individual committee members in these meetings are as follows:

● นางสาวพองพรรณ Miss. Pongpun	เจียรวิริยะพันธ์ Gearaviriyapun	เข้าร่วมประชุม attended	13 ครั้ง 13 times
● นายชูศักดิ์ Mr. Chusak	โอภาสเจริญ Okascharoen	เข้าร่วมประชุม attended	12 ครั้ง 12 times
● นางสาวคณินิจ Miss. Kanongnij	ศรีบัวเอี่ยม Sribuaiam	เข้าร่วมประชุม attended	11 ครั้ง 11 times



คณะกรรมการตรวจสอบได้ปฏิบัติหน้าที่ตามที่ได้รับมอบหมายจากคณะกรรมการองค์การเภสัชกรรมสอดคล้องกับแนวทางของคู่มือการปฏิบัติงานของคณะกรรมการตรวจสอบในรัฐวิสาหกิจ ของสำนักงานคณะกรรมการนโยบายรัฐวิสาหกิจ (สคร.) กระทรวงการคลัง และตามกฎบัตรของคณะกรรมการตรวจสอบโดยสอบทานและผลักดันให้องค์การเภสัชกรรมปฏิบัติตามหลักการกำกับดูแลกิจการที่ดี มีระบบการบริหารความเสี่ยงและการควบคุมภายในที่เพียงพอ มีการตรวจสอบภายในที่มีประสิทธิภาพและประสิทธิผล โดยมุ่งเน้นกระบวนการทำงานขององค์กรอย่างเป็นระบบ มีความโปร่งใส และพัฒนาคุณภาพของการตรวจสอบภายใน รวมถึงจัดให้มีการประชุมร่วมกับผู้บริหารระดับสูงขององค์การเภสัชกรรม ผู้บริหารและเจ้าหน้าที่สำนักงานการตรวจเงินแผ่นดิน ผู้บริหารและเจ้าหน้าที่สำนักตรวจสอบภายใน ผู้บริหารองค์การเภสัชกรรมที่ดำรงตำแหน่งกรรมการบริษัทร่วมทุน รวมถึงประชุมร่วมกับผู้บริหารของหน่วยงานและบริษัทร่วมทุน เพื่อให้บรรลุประสงค์ขององค์กรควบคู่ไปกับการมีจริยธรรมในการดำเนินกิจการ

สรุปผลการดำเนินงานของคณะกรรมการตรวจสอบ องค์การเภสัชกรรม ในภาพรวมได้ดังนี้

1. การพิจารณาผลการสอบทานรายงานทางการเงินของสำนักงานการตรวจเงินแผ่นดิน (สตง.) คณะกรรมการตรวจสอบได้เชิญเจ้าหน้าที่ สตง. เข้าร่วมประชุมหารือเพื่อสอบถามประเด็นที่จะมีผลกระทบต่องบการเงินของ อภ. รวมทั้งหารือกับผู้บริหารด้านบัญชีการเงินเกี่ยวกับแนวทางการดำเนินงานตามมาตรฐานการบัญชีที่มีการปรับเปลี่ยน/เพิ่มเติม/กำหนดใหม่ คณะกรรมการตรวจสอบได้เสนอคณะกรรมการองค์การเภสัชกรรม แต่งตั้งคณะทำงานส่งเสริมประสิทธิภาพ ประสิทธิผลของกระบวนการควบคุมภายใน และกระบวนการตรวจสอบภายในขององค์การเภสัชกรรม เพื่อให้คำปรึกษาและข้อเสนอแนะการสอบทานประสิทธิภาพและประสิทธิผลของกระบวนการควบคุมภายในและกระบวนการตรวจสอบภายใน และให้องค์การเภสัชกรรมมีกรรายงานทางการเงินอย่างถูกต้องและน่าเชื่อถือ ซึ่งได้รับการแต่งตั้งวันที่ 4 มกราคม 2561 โดยเป็นผู้ที่มีความรู้ ความเชี่ยวชาญ และประสบการณ์ด้านบัญชีและการเงินร่วมในคณะทำงานจำนวน 3 ท่าน คือ

The Audit Committee performed duties as assigned by the GPO Board of Directors; this is in compliance with the operational manual for audit committees within a state enterprise as authorized by the State Enterprise Policy Office (SEPO) of the Ministry of Finance, as well as being in compliance with the Audit Committee Charter of GPO. The Audit Committee has encouraged GPO to perform in accordance with the principles of good corporate governance, to possess adequate systems of risk management and internal control, to undertake efficient and effective internal audit, to focus on ensuring that the organization's work processes are undertaken both systematically and transparently and to improve the overall quality of internal auditing. The Audit Committee held meetings with GPO's chief executives, officers from the State Audit Office of the Kingdom of Thailand, administrators and officers of the Office of Internal Audit and GPO executives with membership of joint venture company committees. These meetings were undertaken in order to achieve the objectives of the organization and to ensure that all operations are conducted ethically.

Overall operations can be summarized as follows:

1. Consideration and verification of the financial report of the State Audit Office of the Kingdom of Thailand (SAO).

The Audit Committee invited officers from the SAO to discuss issues that could affect GPO's financial statement and for discussions with the administrator of the Accounting and Finance Department in regard to operational guidelines in accordance with accounting standards, specifically in respect to new regulations or those that have been modified and/or appended. The Audit Committee proposed that the Board of Directors set up a committee to promote the efficiency and effectiveness of GPO's internal control and internal audit processes and to support the verification of the financial report. This committee, which is equipped with knowledge and expertise in financial accounting, was appointed on 4 January 2018 and consists of the following 3 members:



1

นางสาวจงจิตต์ หลีกภัย

Miss. Jongjit Hleekpai

ประธานคณะกรรมการ / Committee Chairman



2

นางวารภรณ์ อุ่นปิตวิงษา

Mrs. Varaporn Ounpitivongsa

รองประธานคณะกรรมการ /
Committee Vice Chairman



3

นางสุกัญญา ฮิวส์

Mrs. Suganya Huge

คณะกรรมการ / Committee

ข้อคิดเห็นจากคณะกรรมการส่งเสริมประสิทธิภาพ
ประสิทธิผลของกระบวนการควบคุมภายใน และ
กระบวนการตรวจสอบภายในขององค์การเภสัชกรรม
จะช่วยสนับสนุนคณะกรรมการตรวจสอบในการ
สอบทานรายงานทางการเงิน รวมทั้งใช้ข้อมูลจากการ
สอบทานรายงานทางการเงินเป็นเครื่องบ่งชี้ถึงข้อจำกัด
และความเสี่ยงในการดำเนินงานขององค์การเภสัชกรรม

คณะกรรมการตรวจสอบร่วมกับคณะกรรมการส่งเสริม
ประสิทธิภาพ ฝ่ายบริหารองค์การเภสัชกรรม ฝ่าย
บัญชีและการเงิน สำนักตรวจสอบภายใน และสำนักงาน
การตรวจเงินแผ่นดิน ในการสอบทานงบการเงินราย
ไตรมาสและงบการเงินประจำปี การปรับปรุงรายการ
บัญชีที่สำคัญ การประมาณการทางบัญชี ซึ่งมีผล
กระทบต่องบการเงิน ความเพียงพอเหมาะสมของวิธีการ
บันทึกบัญชี การเปิดเผยข้อมูลอย่างถูกต้อง ครบถ้วน
เพียงพอ เพื่อให้มั่นใจว่ารายงานทางการเงินได้จัดทำขึ้น
เป็นไปตามข้อกำหนดและมาตรฐานการบัญชีที่รับรอง
โดยทั่วไป มีความเชื่อถือได้ การเปิดเผยข้อมูลอย่าง
เพียงพอและเป็นประโยชน์ต่อผู้บริหารและผู้ที่ใช้งบการเงิน

ในปีงบประมาณ 2562 งบการเงินเฉพาะหน่วยงาน
ที่จัดทำเพิ่มเติมสำหรับการบริหารจัดการและได้ผ่าน
การสอบทานจากคณะกรรมการตรวจสอบแล้ว ได้แก่
งบการเงินของโรงงานผลิต (วัคซีน) ชีววัตถุ งบการเงิน
ของโครงการผลิตสารสกัดต้นแบบกัญชาทางการแพทย์
และงบการเงินของกองทุนสนับสนุนการวิจัย องค์การ
เภสัชกรรม

The information derived from the verification of the financial
report was used as an indicator of GPO's operational limitations
and future risks.

The Audit Committee worked jointly with this committee,
the Management Department, the Finance and Accounting
Department, the Office of Internal Audit and the State Audit Office
of the Kingdom of Thailand, on the review of quarterly financial
statements, the annual financial statement and the adjustment
of entries and accounting estimates effecting financial statements
and accounting records. This is in order to ensure that the
financial report was correctly made, that it is in compliance
with general accounting standards and that its contents are
adequately and reliably disclosed in a manner expedient
to the organization's executives as well as being of benefit to
management and others.



2. การสอบทานเพื่อให้มั่นใจว่า อภ. มีระบบการกำกับดูแลกิจการที่ดี เพื่อให้การดำเนินงานเป็นไปอย่างมีประสิทธิภาพ โปร่งใส และสามารถตรวจสอบได้ คณะกรรมการตรวจสอบได้สอบทานการปฏิบัติงานของ อภ. ให้เป็นไปอย่างมีประสิทธิภาพ ประสิทธิภาพ เป็นไปตามกฎหมาย ระเบียบที่เกี่ยวข้องกับการดำเนินธุรกิจ และให้ความเห็นต่อรายงานการประเมินระบบควบคุมภายใน การบริหารความเสี่ยง รวมถึงจัดทำโครงการกำกับและส่งเสริมการประกอบกิจการที่ดี เพื่อเยี่ยมชมและประชุมร่วมกับผู้บริหารประจำพื้นที่ โดยในปี 2562 คณะกรรมการตรวจสอบได้เยี่ยมชมหน่วยงานและบริษัทร่วมทุนจำนวน 5 แห่ง ดังนี้

2. Verification to ensure that GPO has implemented Good Corporate Governance in order that its operations can be conducted efficiently and with traceable transparency. The Audit Committee verified the above and presented their comments in an evaluation report on internal control systems and risk management. In addition, the Audit Committee arranged a project to promote Good Corporate Governance. During 2019, the Audit Committee made the following 5 site visits to locations representative of GPO work units and joint venture companies:

	1. โรงงานรังสิต 1 อ.ธัญบุรี จ.ปทุมธานี	Rangsit 1 Manufacturing Plant, Thanyaburi District, Pathum Thani Province
	2. การประกันคุณภาพ โรงงานรังสิต 1 อ.ธัญบุรี จ.ปทุมธานี	Quality Assurance Department, Rangsit 1 Manufacturing Plant, Thanyaburi District, Pathum Thani Province
	3. ฝ่ายเภสัชเคมีภัณฑ์ คลังยา อ.ธัญบุรี จ.ปทุมธานี	Chemicals Department Warehouse, Thanyaburi District, Pathum Thani Province
	4. ฝ่ายผลิตยา องค์การเภสัชกรรม พระรามที่ 6	Production Department, Rama VI Manufacturing Plant, Bangkok
	5. บริษัท สมุนไพรไทย จำกัด อ.วังน้อย จ.พระนครศรีอยุธยา	Thai Herbal Products Company Limited, Wangnoi District, Phra Nakhon si Ayutthaya Province

คณะกรรมการตรวจสอบรับฟังปัญหาอุปสรรคการดำเนินงานให้ความเห็น ข้อเสนอแนะ ในด้านต่างๆ แก่หน่วยงานที่เยี่ยมชม ได้นำเสนอรายงานการเยี่ยมชมให้ผู้อำนวยการองค์การเภสัชกรรม และคณะกรรมการองค์การเภสัชกรรมรับทราบ พร้อมทั้งมอบหมายให้ผู้บริหารองค์การเภสัชกรรมนำข้อเสนอแนะไปพิจารณาดำเนินการสำหรับโครงการกำกับและส่งเสริมการประกอบกิจการที่ดี เป็นวิธีหนึ่งในการประเมินประสิทธิผลของระบบการกำกับดูแล

The Audit Committee paid regard to any problems and obstacles, in terms of operations within various fields, which had been encountered by the agencies visited and provided comments and suggestions to assist in the solution of such problems. The Audit Committee delivered their site visit reports to the Managing Director and the GPO Board of Directors and assigned GPO executives to consider their suggestions in regard to operations within the project to promote a Good Corporate Governance system. Site visiting was one of the methods used to evaluate the effectiveness of this Good Corporate Governance system.

3. การกำกับดูแลการปฏิบัติงานตรวจสอบภายในและการบริหารจัดการภายในของสำนักตรวจสอบภายใน คณะกรรมการตรวจสอบได้สอบทานและอนุมัติแผนงานตรวจสอบเชิงกลยุทธ์และแผนงานตรวจสอบประจำปี ให้ความเห็นชอบแผนปรับปรุงงานตรวจสอบภายใน สอบทานและให้ข้อคิดเห็น ข้อสังเกต ข้อเสนอแนะต่อรายงานผลการตรวจสอบเป็นประจำทุกครึ่ง

3. Supervision of Internal Audit and management of the Office of Internal Audit The Audit Committee verified and approved a strategic audit plan and an annual audit plan. The Audit Committee also approved an improvement plan for internal audit and provided verification, commentary, notification and advice

ที่มีการนำเสนอต่อที่ประชุมคณะกรรมการตรวจสอบ สอบทานรายงานความคืบหน้าในการปฏิบัติงานตรวจสอบ เป็นรายไตรมาส สอบทานรายงานประจำปีของสำนัก ตรวจสอบภายใน สอบทานและอนุมัติกฎบัตร คู่มือการ ตรวจสอบภายในของสำนักตรวจสอบภายใน พิจารณา ความเพียงพอของทรัพยากรบุคคลของสำนักตรวจสอบ ภายใน สนับสนุนให้มีการสรรหาบุคลากรที่มีประสบการณ์ ในด้านต่างๆ มาทำงานในสำนักตรวจสอบภายใน เพื่อให้ การตรวจสอบภายในสามารถครอบคลุมทุกกิจกรรม ที่สำคัญขององค์การเกษตรกรรมได้ สนับสนุนการเตรียม บุคลากรทดแทนตำแหน่งที่มีความสำคัญ ส่งเสริมและ เร่งรัดให้เกิดการพัฒนาบุคลากรในด้านการตรวจสอบ ระบบเทคโนโลยีสารสนเทศและนาระบบเทคโนโลยี มาเพิ่มประสิทธิภาพในการปฏิบัติการ การพิจารณา อนุมัติแผนพัฒนาบุคลากรประจำปีงบประมาณ 2563

คณะกรรมการตรวจสอบได้มุ่งเน้นส่งเสริมให้ พนักงานในสำนักตรวจสอบภายในได้มีความรู้ ความเชี่ยวชาญในสายวิชาชีพตรวจสอบภายใน และเทคโนโลยีสารสนเทศ โดยการเห็นชอบให้มีการ จัดที่ปรึกษาใน “โครงการร่วมพัฒนาประสิทธิภาพงาน ตรวจสอบภายใน เพื่อการตรวจสอบการทำงานและ กระบวนการธุรกิจในระบบ SAP ปีงบประมาณ 2562” และติดตามความคืบหน้าของโครงการทุกเดือน ส่งพนักงานเข้ารับการอบรมในหลักสูตรที่เกี่ยวข้อง โดยมีเป้าหมายให้พนักงานที่เข้ารับการอบรมสอบผ่าน ได้รับประกาศนียบัตรทางวิชาชีพ

นอกจากนี้ยังให้การสนับสนุนส่งบุคลากรของสำนัก ตรวจสอบภายในเข้าร่วมประชุมหรืออบรมต่างๆ เพื่อให้ มีความรู้ในระดับสากล ก้าวทันต่อธุรกิจและกระแส ของโลกที่มีการเปลี่ยนแปลงในยุคดิจิทัล ซึ่งเป็นการเพิ่ม ศักยภาพในการแข่งขันให้กับองค์การเกษตรกรรม รวมถึง สนับสนุนให้สำนักตรวจสอบภายในดำเนินการปรับปรุง พัฒนาการปฏิบัติงานให้สอดคล้องกับระบบประเมินผล การดำเนินงานรัฐวิสาหกิจใหม่ คณะกรรมการตรวจสอบ มีความเห็นว่ระบบการตรวจสอบภายในขององค์การ เกษตรกรรมเป็นไปอย่างอิสระเพียงพอ รวมทั้งข้อเสนอแนะจากการตรวจสอบภายใน ผู้บริหารองค์การ เกษตรกรรม รับผิดชอบต่อความเหมาะสม ทำให้เป็น ประโยชน์ในการสร้างมูลค่าเพิ่มให้กับองค์การ เกษตรกรรม

in regard to the audit results report, quarterly progress reports on audit performance and the annual report of the Office of Internal Audit. In addition, the Audit Committee verified and approved the Office of Internal Audit's charter. Moreover, the Audit Committee deliberated as to whether the Office of Internal Audit was sufficiently well equipped in terms of human resources and following this supported the recruitment of personnel experienced in various fields, in order to ensure that internal audit is able to encompass all of GPO's important activities. Furthermore, the Audit committee supported the preparation of personnel to replace staff vacating important positions and accelerated human resources development in the area of information technology system auditing and the implementation of technology systems to increase operation efficiency. The Audit Committee approved the plans for the personal development of existing personnel for the fiscal year 2020.

The Audit Committee focused on promoting enhanced levels of knowledge on information technology and professional expertise in the officers employed in the Office of Internal Audit by approving the hiring of consultants under the project for “Developing the efficiency of internal audit for auditing operations and business processes in the SAP system for the fiscal year 2019” and by monitoring the progress of this project on a monthly basis. In addition, the staff members of the Office of Internal Audit were encouraged to attend training courses with the aim that the officers could gain certification from the Certified Professional Internal Auditors of Thailand.

Moreover, the Audit Committee supported staff members of the Office of Internal Audit in the attending of meetings and training of an international calibre in order to obtain knowledge and abilities at an international level and thereby enhance GPO's competitiveness in the global digital age. Furthermore, the Audit committee supported the Office of Internal Audit in the improvement and development of operations to accord with the new state enterprise performance appraisal system. The Audit Committee is of the opinion that GPO's internal audit system is both independent and adequate and that the proposals on improvement provided by internal audit have been adopted by GPO's executives and have proved to be beneficial in adding value to the organization.



4. การสอบทานประสิทธิผลของระบบการควบคุมภายใน

ได้สอบทานระบบควบคุมภายในร่วมกับสำนักงานการตรวจเงินแผ่นดิน และสำนักตรวจสอบภายใน ทั้งในด้านการดำเนินงาน การใช้ทรัพยากร การดูแลทรัพย์สิน การป้องกันและลดความผิดพลาด ความเสียหาย การสิ้นเปลืองหรือการทุจริต ความเชื่อถือได้ของรายงานทางการเงิน การปฏิบัติตามกฎหมาย ระเบียบข้อบังคับ มติคณะรัฐมนตรี โดยพิจารณารายงานการสอบทานการประเมินการควบคุมภายในของสำนักตรวจสอบภายใน ผลการตรวจสอบภายใน การสอบทานรายงานทางการเงิน รวมถึงข้อสังเกต ความเห็นของสำนักงานการตรวจเงินแผ่นดิน ตามหลักเกณฑ์กระทรวงการคลังว่าด้วยมาตรฐานและหลักเกณฑ์ปฏิบัติการควบคุมภายในสำหรับหน่วยงานของรัฐ พ.ศ. 2561 นอกจากนี้ คณะกรรมการตรวจสอบได้เยี่ยมชมหน่วยงานเพื่อให้เข้าใจในระบบการทำงาน ปัญหาและข้อจำกัด รวมทั้งได้ให้ข้อเสนอแนะที่เป็นประโยชน์ต่อระบบควบคุมภายในให้มีประสิทธิผลยิ่งขึ้น

5. การสอบทานการบริหารความเสี่ยง ได้สอบทานประสิทธิภาพและความเหมาะสมของกระบวนการบริหารความเสี่ยง จากการประชุมร่วมกับผู้บริหารที่รับผิดชอบกำกับดูแลการบริหารความเสี่ยง ผู้บริหารที่เป็นกรรมการบริหารส่วนกลางและผู้บริหารระดับสูงและงานตรวจสอบ โดยใช้หลักเกณฑ์/แนวทางปฏิบัติเกี่ยวกับการบริหารความเสี่ยงและการควบคุมภายใน ปี 2555 ของสำนักงานคณะกรรมการนโยบายรัฐวิสาหกิจ (สคร.) และหลักเกณฑ์กระทรวงการคลังว่าด้วยมาตรฐานและหลักเกณฑ์การปฏิบัติการบริหารจัดการความเสี่ยงสำหรับหน่วยงานของรัฐ พ.ศ. 2562 คณะกรรมการตรวจสอบได้ให้ความเห็น ข้อเสนอแนะเพื่อการพัฒนาปรับปรุงการบริหารความเสี่ยงเชิงกลยุทธ์ขององค์กร และการจัดการความเสี่ยงในเชิงป้องกันอย่างเป็นระบบ เพื่อให้มั่นใจว่าการบริหารความเสี่ยงขององค์กรภาคีกรรมในด้านต่างๆ มีความเหมาะสม มีประสิทธิภาพและความเสี่ยงอยู่ในระดับที่ยอมรับได้

6. การปฏิบัติตามกฎหมายและระเบียบที่เกี่ยวข้อง ได้มีการสอบทานการปฏิบัติตามกฎหมายและระเบียบที่เกี่ยวข้องจากงานตรวจสอบ การเข้าร่วมสังเกตการณ์ของสำนักตรวจสอบภายใน รวมทั้งให้ข้อ

4. Verification of the effectiveness of the internal control system. The Audit Committee verified the effectiveness of the internal control system in conjunction with the Office of the Auditor General of Thailand and the Office of Internal Audit in regard to the following issues: operations, resource utilization, asset management, the prevention and reduction of errors, damage to and waste of materials, fraud, the reliability of financial reports and compliance with the law, regulations and cabinet resolutions. The verification was performed by reviewing the internal control assessment report of the Office of Internal Audit, internal audit results and financial reports, as well as the observations and opinions of the Office of the Auditor General of Thailand. The verification was in accordance with the principles of the Ministry of Finance on standards and internal control practice for state agencies (B.E. 2561). Moreover, the Audit Committee undertook site visits, in order to observe operations and thereby gain an understanding of the actual operating systems, as well as any problems or limitations involved. Following these visits the committee was in a position to provide suggestions for improvements to enhance the effectiveness of the internal control system.

5. Verification of risk management. Meetings were held with the executives responsible for the supervision of risk management. Risk management was verified via the use of the principles/guidelines on risk management and internal control (B.E. 2555) of the State Enterprise Policy Office (SEPO) and the principles of the Ministry of Finance on standards and risk management practice for state agencies (B.E. 2562). The Audit Committee provided opinions and suggestions in regard to the systemic development and improvement of the organization's strategic risk management and risk prevention management. This was in order to ensure that GPO's risk management, in all its various aspects, was appropriate and efficient and that the levels of risk were acceptable.

6. Abiding by the law and related regulations. The Audit Committee provided verification of performance in accordance with the law and related regulations concerning internal audit. In addition, the Audit Committee scrutinised the operations of the office of Internal Audit and reported their resultant



เสนอแนะต่อฝ่ายบริหาร โดยในปีงบประมาณ 2562 ในวาระการประชุมคณะกรรมการตรวจสอบพบผู้บริหาร คณะกรรมการตรวจสอบได้มุ่งเน้นให้ผู้บริหารกำกับ ติดตาม ควบคุมดูแลให้หน่วยงานต่างๆ ที่ทำหน้าที่แบบเดียวกัน ปฏิบัติในแนวทางเดียวกัน จัดตั้งหน่วยงานที่ กำกับดูแลการปฏิบัติให้เป็นไปตามกฎหมายและระเบียบ (Compliance Unit) เร่งรัดให้มีการทบทวนกฎหมายและระเบียบที่เกี่ยวข้อง เพื่อให้มั่นใจว่า องค์การเภสัชกรรมได้ปฏิบัติตามกฎหมาย ข้อ กำหนดขององค์การกำกับดูแล และตามระเบียบขององค์การ เภสัชกรรม

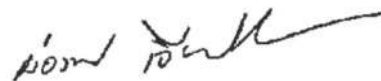
7. การรักษาคุณภาพของคณะกรรมการตรวจสอบ มีการทบทวนและปรับปรุงกฎบัตร คณะกรรมการตรวจสอบเป็นประจำทุกปี มีการประเมิน ความรู้ความสามารถ เพื่อพัฒนาความรู้ความสามารถ และทักษะที่ยังไม่เพียงพอในการปฏิบัติงานอย่างต่อเนื่อง รวมทั้งมีการประเมินตนเองเป็นรายบุคคล ประเมินผลการปฏิบัติงานทั้งคณะ ตามแนวทางปฏิบัติ ที่ดีเกี่ยวกับการรักษาคุณภาพงานของคณะกรรมการ ตรวจสอบของสำนักงานคณะกรรมการนโยบายรัฐวิสาหกิจ (สคร.) เพื่อให้มั่นใจว่าการปฏิบัติงานของคณะกรรมการ ตรวจสอบมีประสิทธิภาพ และบรรลุวัตถุประสงค์ตามที่ กำหนดไว้ในกฎบัตรคณะกรรมการตรวจสอบ

คณะกรรมการตรวจสอบมีความเห็นว่าในภาพรวมงบการเงิน อก. แสดงข้อเท็จจริงในส่วนที่เป็นสาระสำคัญ ครบถ้วน ถูกต้องตามมาตรฐานการบัญชี อก. มีการพัฒนาด้านการกำกับดูแลกิจการที่ดีอย่างต่อเนื่อง มีการ บริหารจัดการความเสี่ยง การควบคุมภายในที่เหมาะสม การตรวจสอบภายในเป็นไปตามหลักเกณฑ์และ แนวทางปฏิบัติที่ดี ซึ่งกำหนดโดยกระทรวงการคลัง

observations and suggestions to executives. During the fiscal year 2019, in meetings between the Audit Committee and executives, the Audit Committee focused on ensuring that the executives supervised, monitored and controlled work units with equivalent functions to ensure that they all adhered to corresponding work practices, as well as establishing a Compliance Unit to confirm that all operations are in compliance with the law and regulations and to accelerate the review of such relevant laws and regulations. This was in order to ensure that GPO's operations thoroughly abide by the law, the requirements of regulatory organizations and the regulations of GPO.

7. Maintain the work quality of the Audit Committee. The Audit Committee's charter is reviewed and amended annually; competency assessments are performed in order to develop knowledge, capability and skills, on a continuous basis. In addition, the performance of the Audit Committee is evaluated via a process of self-assessment and team-assessment to confirm that its overall performance is in accordance with the Best Practice Guidelines of SEPO, which are designed to maintain the work quality of Audit Committees. This is to ensure that the performance of the Audit Committee is efficient and achieves its objectives as defined in the Audit Committee's charter.

The Audit Committee considers the content of GPO's financial statement to be complete and that all the essential facts have been correctly identified and provided in accordance with accounting standards. Moreover, GPO has improved its Good Corporate Governance on a continuous basis. GPO is equipped with a suitable risk management system and internal controls. In addition, internal auditing complied with the principles of the Best Practice Guidelines set by the Ministry of Finance.



(นางสาวผ่องพรรณ เจียรวิริยะพันธุ์)

(Miss. Pongpun Gearaviriyapun)

ประธานกรรมการตรวจสอบ องค์การเภสัชกรรม
Committee Chairman

The Government Pharmaceutical Organization





รายงานผลการดำเนินงานตามนโยบายกำกับดูแลกิจการที่ดี

Report on Operations in Accordance with the Policy of Good Corporate Governance

องค์การเภสัชกรรมได้ดำเนินงานโดยยึดหลักธรรมาภิบาล (Good Governance) และมุ่งมั่นเจตนารมณ์การต่อต้านการทุจริตและการก้าวสู่องค์กรคุณธรรมซึ่งในปีงบประมาณ 2562 มีการดำเนินงานที่สำคัญดังนี้

1. โครงการ GPO Strong : Zero Tolerance “คน อก. ไม่ทนต่อการทุจริต”

คณะกรรมการองค์การเภสัชกรรม ผู้อำนวยการผู้บริหารทุกระดับ และพนักงาน ร่วมกันประกาศเจตนารมณ์การต่อต้านการทุจริตและการก้าวสู่องค์กรคุณธรรม เพื่อสร้างค่านิยมความซื่อสัตย์สุจริต และร่วมต่อต้านการทุจริตในทุกรูปแบบ จนเกิดเป็นวัฒนธรรมที่ดีขององค์การเภสัชกรรม ทั้งนี้ กิจกรรมประกอบด้วย

1. การประกาศเจตนารมณ์การต่อต้านการทุจริตของ อก. และการก้าวสู่องค์กรคุณธรรม
2. นิทรรศการการต่อต้านการทุจริตและการก้าวสู่องค์กรคุณธรรม
3. วีดิทัศน์การประกาศเจตนารมณ์การก้าวสู่องค์กรคุณธรรมของแต่ละหน่วยงานใน อก.
4. กิจกรรมให้ผู้ปฏิบัติงานมีส่วนร่วม

2. โครงการ GPO Young Blood คนรุ่นใหม่ หัวใจคุณธรรม ปีที่ 2

องค์การเภสัชกรรมได้เล็งเห็นความสำคัญของการให้ความรู้เรื่องธรรมาภิบาลและการต่อต้านการทุจริต โดยต้องสร้างความเข้มแข็งจากภายในและปลูกฝังวัฒนธรรมที่ดีในการต่อต้านการทุจริต โดยมีกลุ่มเป้าหมายคือผู้ปฏิบัติงานที่บรรจุใหม่ เพื่อปลูกจิตสำนึกและสร้างความตระหนักถึงความสำคัญของการมีคุณธรรมจริยธรรมในการปฏิบัติงานตามหลักธรรมาภิบาล รวมถึงพาเยี่ยมชมพิพิธภัณฑ์ด้านโกง ณ สำนักงาน ป.ป.ช. ถนนพิษณุโลก เขตดุสิต กรุงเทพฯ



GPO operates by adhering to the principles of Good Governance, under which it strives to fight against corruption and is resolute in its intent to function as a moral promotion organization. During the fiscal year 2019, the following significant operations in regard to Good Governance were executed:

1. GPO Strong: Zero Tolerance-Moral Promotion Organization Project

Under this project GPO's Board of Directors, Managing Director, executives at all levels and all other employees declared their intention to combat dishonesty and to work towards GPO becoming a moral promotion organization in order to create value, to oppose corruption in all forms and to create a culture of integrity within the organization. The activities included within this project were as follows:

1. Declaration of intent to combat dishonesty and to become a moral promotion organization.
2. Exhibition on combating corruption and becoming a moral promotion organization.
3. Presentation of a short video to each department in GPO announcing the intention to become a moral promotion organization.
4. Arrangement of other activities for employees to participate in this project.

2. Project entitled “GPO-Younger Generation with Moral Hearts” Year 2

Having understood the importance of education in regard to good governance and in combating corruption, GPO undertook this project in order to cultivate a culture of integrity; the target group for the project comprised newly recruited employees. The project was designed to cultivate high moral standards and to raise awareness of the importance of ethics in the carrying out of operations in accordance with the principles of good governance. One activity conducted under this project was a visit, by the target group, to the Anti-Fraud Museum at the Office of the National Anti-Corruption Commission (ONACC), Pithsanulok Road, Dusit, Bangkok.

3. โครงการอบรมส่งเสริมธรรมาภิบาล “ธรรมาภิบาลเพื่อการพัฒนาองค์กร ที่ยั่งยืน” ปีที่ 2

จัดทำขึ้นเพื่อให้ผู้ปฏิบัติงานเกิดการรับรู้และรับทราบการดำเนินงานด้านธรรมาภิบาลขององค์การ เกณฑ์ชกรรรม และแนวทางในการปฏิบัติงานด้วยความซื่อสัตย์สุจริต การต่อต้านการทุจริตทุกรูปแบบ และการไม่รับสินบนต่างๆ อันจะนำไปสู่การพัฒนาองค์กรอย่างยั่งยืน โดยมีการจัดอบรมให้กับผู้ปฏิบัติงานจำนวน 7 รุ่น

4. โครงการ Let's Go...Agent

จัดทำขึ้นเพื่อจัดตั้งตัวแทนด้านการส่งเสริมธรรมาภิบาลและความรับผิดชอบต่อสังคม (CG & CSR Agent) และเพื่อสร้างเครือข่ายในการร่วมกิจกรรมด้าน CG & CSR เพื่อความเป็นอันหนึ่งอันเดียวกัน ในการร่วมกันพัฒนาและขับเคลื่อนองค์กรในรูปแบบเครือข่ายอย่างเป็นทางการทั้งหมด ทั้งด้านจริยธรรม คุณธรรม และกิจกรรมเพื่อสังคม โดยมีกิจกรรมดังนี้

- ศึกษาดูงาน ณ พิพิธภัณฑ์ด้านโกง สำนักงาน ป.ป.ช.
- เข้าเยี่ยมชมเรือนจำกลางนครปฐม จังหวัดนครปฐม

5. โครงการ คนดี ศรี อภ.

เพื่อเป็นการเชิดชูเกียรติให้กับผู้ปฏิบัติงานที่ทำความดีโดยไม่หวังสิ่งตอบแทน องค์การเกณฑ์ชกรรรมได้มีพิธีมอบประกาศเกียรติบัตรความดีให้กับผู้ปฏิบัติงานในวันคล้ายวันสถาปนาองค์การเกณฑ์ชกรรรม

6. โครงการประเมินคุณธรรมและความโปร่งใส ในการดำเนินงานของหน่วยงานภาครัฐ ขององค์การเกณฑ์ชกรรรม ปีงบประมาณ 2562

องค์การเกณฑ์ชกรรรมได้เข้าร่วมโครงการประเมินคุณธรรมและความโปร่งใสในการดำเนินงานของ

3. Project for the promotion of good governance training entitled “Good Governance for Sustainable Organizational Development” Year 2

This project was designed to provide training to enable employees to recognize GPO's operations in respect of good governance and to instruct them in the opposition of all forms of corruption including bribery, as well as to provide guidelines on the ethical performance of operations. This will lead to sustainable organizational development. The training was arranged for 7 groups of employees.

4. Project entitled “Let's Go...Agent”

This project was established for the appointment of agents to promote Corporate Governance and Corporate Social Responsibility (CG & CSR) and to create a network for participation in CG & CSR activities; this engenders unity via collaboration in developing an impetus within the organization for the promotion of ethics and related social activities. The activities under this project were as follows:

- Visit to the Anti-Fraud Museum at the ONACC.
- Visit to Nakhon Pathom Central Prison, Nakhon Pathom Province.

5. Project entitled “Kon Dee Sri Aorpaw: GPO-Good Personnel”

This project was devised to honor employees who perform good acts without expecting any reward. GPO arranged a ceremony to provide merit certificates for these people on the anniversary of the organization's establishment.

6. Project for the Integrity and Transparency Assessment (ITA) of GPO for the fiscal year 2019

GPO has participated in an Integrity and Transparency Assessment (ITA) project in collaboration with the Office of the National Anti-Corruption Commission (ONACC) since 2014. The ITA is an assessment aimed at improving ethics and transparency in government agencies. This assessment has been upgraded to function as a “proactive anti-corruption measure” that government agencies throughout the country are required to implement. It is requisite that government agencies acknowledge the results of the assessment and respond by producing guidelines to promote the integrity and transparency of their operations.



หน่วยงานภาครัฐของสำนักงานคณะกรรมการป้องกันและปราบปรามการทุจริตแห่งชาติ (สำนักงาน ป.ป.ช.) ตั้งแต่ปีงบประมาณ 2557 จนถึงปัจจุบัน ซึ่งการประเมิน ITA เป็นการประเมินที่มีจุดมุ่งหมายที่จะก่อให้เกิดการปรับปรุงพัฒนาด้านคุณธรรมและความโปร่งใสในหน่วยงานภาครัฐ ซึ่งถือเป็นการยกระดับให้การประเมิน ITA เป็น “มาตรการป้องกันการทุจริตเชิงรุก” ที่หน่วยงานภาครัฐทั่วประเทศจะต้องดำเนินการ โดยมุ่งหวังให้หน่วยงานภาครัฐที่เข้ารับการประเมิน ได้รับทราบผลการประเมินและแนวทางในการพัฒนา และยกระดับหน่วยงานในด้านคุณธรรมและความโปร่งใสในการดำเนินงานได้อย่างเหมาะสม

ในปีงบประมาณ 2562 สำนักงาน ป.ป.ช. ได้มีการพัฒนาเครื่องมือการประเมิน ITA โดยมุ่งเน้นการออกแบบการขับเคลื่อนการประเมินอย่างเป็นระบบ เพื่อลดภาระของหน่วยงานที่เกี่ยวข้อง ลดการใช้จ่ายงบประมาณ และเพิ่มประสิทธิภาพของการป้องกันการทุจริตเชิงรุก โดยได้พัฒนารูปแบบการประเมินเป็น “ระบบเทคโนโลยีสารสนเทศรองรับการประเมินคุณธรรมและความโปร่งใสในการดำเนินงานของหน่วยงานภาครัฐ (Integrity and Transparency Assessment System: ITAS)” และปรับเปลี่ยนเกณฑ์การประเมินทั้งหมดเพื่อเพิ่มความเข้มข้นขึ้น

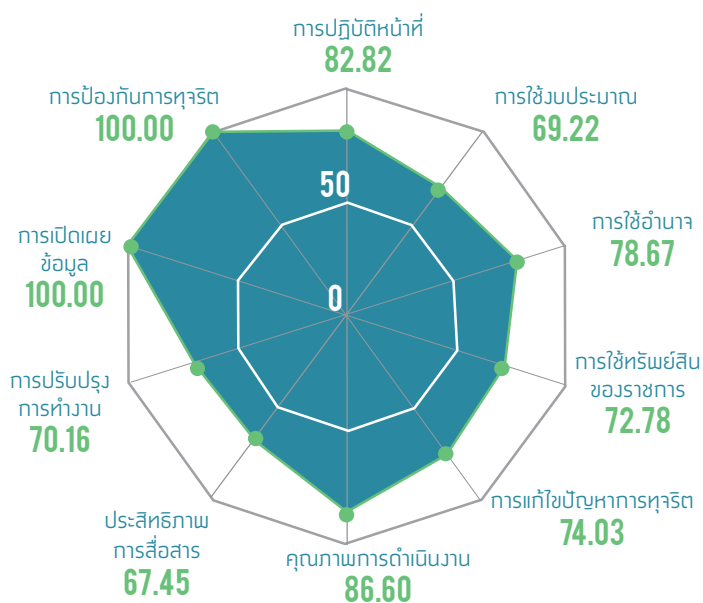
ปีงบประมาณ 2562 องค์การเภสัชกรรมได้เข้าร่วมฟังคำชี้แจงหลักเกณฑ์และกรอบการประเมิน ITA เพื่อใช้เป็นแนวทางในการเตรียมความพร้อมก่อนการประเมิน ณ สำนักงาน ป.ป.ช. โดยหลังจากนั้นได้มีการทำ Gap Analysis และประชุมหารือร่วมกับหน่วยงานที่เกี่ยวข้องกับการตอบแบบประเมิน ITA จำนวน 6 หน่วยงาน ได้แก่ สำนักตรวจสอบภายใน สำนักบริหารยุทธศาสตร์ สำนักอำนวยการ ฝ่ายบริหารพัสดุและผลิตภัณฑ์ ฝ่ายการตลาดและการขาย และฝ่ายทรัพยากรบุคคล เพื่อเตรียมความพร้อมในการดำเนินงานตามข้อกำหนดของสำนักงาน ป.ป.ช. และในระหว่างการเตรียมการประเมิน องค์การเภสัชกรรมได้เข้าร่วมโครงการคลินิก ITA เพื่อเข้าร่วมฟังคำชี้แจงและตอบข้อสงสัย ทั้งนี้ องค์การเภสัชกรรมได้ดำเนินการส่งข้อมูลการตอบแบบประเมิน ITA ให้สำนักงาน ป.ป.ช. เป็นที่เรียบร้อยแล้ว

โดยองค์การเภสัชกรรมได้รับคะแนนประเมิน **85.07 ซึ่งอยู่ในระดับ A** (ระดับคุณธรรมและความโปร่งใสในการดำเนินงานสูงมาก)

During the fiscal year 2019, the ONACC developed an ITA assessment tool with a focus on the design of systematic evaluation to reduce the burden of related working agencies and to reduce expenses and increase the effectiveness of proactive fraud prevention. This newly developed assessment system is termed the “**Integrity and Transparency Assessment System**” or **ITAS** and comprises renewed assessment criteria which allow for a more intense evaluation.

GPO attended a meeting where the new criteria and the ITA framework were explained in order that the organization could use this information to produce guidelines in preparation for receiving ONACC assessment. Following this a Gap Analysis was conducted and meetings were held with the 6 relevant work units involved in answering the ITA in order to prepare them to undertake their operations in accordance with the ONACC’s requirements. These work units comprised the Office of Internal Audit, the Office of Strategic Management, the Office of the Managing Director, the Logistics Department, the Marketing and Sales Department and the Human Resources Department. GPO also participated in an ITA clinic project in order to provide explanation and to answer FAQs in regard to the assessment.

GPO has already submitted its data regarding ITA evaluation to the ONACC and received an assessment **score of 85.07, which is equivalent to level A**, representing a high level of integrity and transparency in operations



คะแนนภาพรวม / Total Score

ตัวชี้วัด / Indicators	ภาพรวมประเทศ / Country overview	ภาพรวมกระทรวง สธ. / Overview of Ministry of Public Health	ภาพรวมรัฐวิสาหกิจ / Overview of State Enterprise	อก. / GPO
1. การปฏิบัติหน้าที่ Bribery-Fraud	88.72	87.80	90.29	82.82
2. การใช้งบประมาณ Budget misallocation	79.91	78.70	82.31	69.22
3. การใช้อำนาจ Power distortion	82.66	81.16	85.24	78.67
4. การใช้ทรัพย์สินของราชการ Asset misappropriation	78.21	77.35	81.60	72.78
5. การแก้ไขปัญหาการทุจริต Anti-corruption improvement	79.24	78.80	83.49	74.03
6. คุณภาพการดำเนินงาน Service quality	79.60	86.48	84.60	86.60
7. ประสิทธิภาพการสื่อสาร Communication efficiency	77.74	80.45	78.78	67.45
8. การปรับปรุงระบบการทำงาน Procedure improvement	74.72	78.67	77.33	70.16
9. การเปิดเผยข้อมูล Open data	52.68	93.18	98.69	100.00
10. การป้องกันการทุจริต Anti-Corruption practice	42.34	93.75	98.47	100.00
คะแนนภาพรวม Total Score	66.73	88.88	86.18	85.07
ระดับผลการประเมิน Results Level	C	A	A	A





โครงการสำคัญ Important Projects

ในปี 2550 องค์การเภสัชกรรมได้รับอนุมัติจากคณะรัฐมนตรีในโครงการจัดตั้งโรงงานผลิตวัคซีนป้องกันไข้หวัดใหญ่/ไข้หวัดนก และตลอดระยะเวลาที่ผ่านมา องค์การเภสัชกรรมได้ดำเนินการวิจัยและพัฒนาวัคซีนไข้หวัดใหญ่จากต้นน้ำถึงปลายน้ำ รวมทั้งดำเนินการผลิตที่โรงงานต้นแบบ (Pilot scale) อย่างต่อเนื่องจนถึงปัจจุบัน นอกจากนี้ ได้เร่งรัดการก่อสร้างโรงงานผลิต (วัคซีน) ไข้หวัดใหญ่ ที่จังหวัดสระบุรี จนแล้วเสร็จ พร้อมทั้งติดตั้งเครื่องมือเครื่องจักรและตรวจสอบความถูกต้องเรียบร้อยในช่วงกลางปี 2561

ในปี 2562 องค์การเภสัชกรรมเริ่มขยายกำลังผลิตวัคซีนไข้หวัดใหญ่ตามฤดูกาลชนิดเชื้อตายจากระดับโรงงานต้นแบบ (Pilot scale) เป็นระดับอุตสาหกรรม (Industrial scale) ซึ่งดำเนินการที่โรงงานผลิต (วัคซีน) ไข้หวัดใหญ่ อำเภอทับทิมทอง จังหวัดสระบุรี โดยได้ดำเนินการปรับปรุงกระบวนการผลิตให้สอดคล้องกับเครื่องจักรขนาดใหญ่ ระดับอุตสาหกรรม และตรวจสอบความสม่ำเสมอของกระบวนการผลิต (Process validation) เพื่อประกันคุณภาพมาตรฐานของวัคซีนที่ผลิต นอกจากนี้ โรงงานผลิต (วัคซีน) ไข้หวัดใหญ่ ได้ผ่านการตรวจสอบมาตรฐานการผลิต GMP สำหรับการผลิตยาวิจัยโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา โดยวัคซีนป้องกันโรคไข้หวัดใหญ่ซึ่งผลิตในระดับอุตสาหกรรมนี้ ผ่านมาตรฐานด้านคุณภาพตามเกณฑ์ที่กำหนดไว้และได้นำไปศึกษาวิจัยทางคลินิกในระยะที่ 3 เพื่อศึกษาความสามารถในการกระตุ้นภูมิคุ้มกันและประสิทธิภาพในการป้องกันการเกิดโรคจากไวรัสไข้หวัดใหญ่ในอาสาสมัครผู้ใหญ่สุขภาพดี จำนวน 4,284 คน ซึ่งคาดว่าจะแล้วเสร็จในปี 2563 และองค์การเภสัชกรรมจะดำเนินการยื่นขออนุมัติทะเบียนจากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาต่อไป

โครงการวิจัยและพัฒนาสารสกัด ต้นแบบกัญชาทางการแพทย์

องค์การเภสัชกรรมเป็นองค์กรหลักในการดำเนินการวิจัยพัฒนา สายพันธุ์/การปลูก/การผลิตสารสกัด และผลิตภัณฑ์กัญชาทางการแพทย์ โดยมีจุดมุ่งหมายเพื่อพัฒนาให้ได้สายพันธุ์กัญชาไทยที่สมบูรณ์แข็งแรง และมีปริมาณสารสำคัญที่ใช้เป็นยาสูง สามารถนำไป

In 2007, GPO received approval from the Cabinet for a project to establish an Influenza/Avian Flu Vaccine manufacturing plant. GPO conducted research and development on influenza vaccines from the required upstream processes to the downstream and produced vaccines on a pilot scale at a preliminary plant. The construction of a biologicals (vaccine) manufacturing plant in Saraburi Province and the installation and validation of its equipment and machines was completed in mid-2018.

In 2019, GPO began to expand the production capacity of seasonal inactivated influenza vaccines from a pilot to an industrial scale; this operation was executed at the biologicals (vaccine) manufacturing plant in Tubkwang District, Saraburi Province. The production process has now been optimized via the use of industrial scale machines and process validation has been performed to assure the standard of quality of the vaccines. In addition, the biologicals (vaccine) manufacturing plant has been accredited with the GMP standard by the Food and Drug Administration. The industrially produced influenza vaccine has passed the required quality standards and is at present subject to a clinical trial phase III, designed to study the clinical immunogenicity and efficacy of the vaccine in 4,284 healthy adult volunteers. This trial is expected to be completed in 2020, after which GPO will submit the data for the registration of the vaccine to the FDA.



ผลิตยาจากกัญชาเพื่อใช้ในการรักษาโรคที่ยาแผนปัจจุบันรักษาไม่ได้ ทดแทนการนำเข้ายาแผนปัจจุบัน ประเทศมีความมั่นคง มั่งคั่ง และยั่งยืนจากพืชสมุนไพรสอดคล้องกับนโยบายของกระทรวงสาธารณสุข โดยแบ่งการดำเนินการเป็น 3 ระยะ

โครงการระยะที่ 1 เป็นการดำเนินการวิจัยและผลิตในระดับห้องปฏิบัติการ องค์การเภสัชกรรมปลูกกัญชาทางการแพทย์ถูกต้องตามกฎหมายต้นแรกในอาเซียน ในวันที่ 27 กุมภาพันธ์ 2562 โดยเป็นเกรดมาตรฐานทางการแพทย์ หรือ Medical Grade ซึ่งปลูกในอาคาร (Indoor) ด้วยเทคโนโลยีระบบรากลอย (Aeroponics) บนพื้นที่ 100 ตารางเมตรขององค์การเภสัชกรรม อำเภอธัญบุรี จังหวัดปทุมธานี โดยคำนึงถึงความปลอดภัย (Safety) สารสกัดมีสารสำคัญที่ใช้ในการออกฤทธิ์สม่ำเสมอในทุกขั้นตอนการผลิต (Consistency) และมีประสิทธิภาพ (Efficacy) มีการควบคุมมาตรฐานการปลูกให้เป็นไปตาม GAP (Good Agricultural Practice) องค์การเภสัชกรรมได้ดำเนินการปลูกกัญชา 3 สายพันธุ์ คือ High THC, High CBD และ THC:CBD 1:1 และผลิตสารสกัดกัญชา แล้วนำสารสกัดที่ได้ไปผลิตผลิตภัณฑ์สารสกัดกัญชาแบบหยดใต้ลิ้น 3 สูตรคือ สูตร THC สูง, สูตร CBD สูง และ สูตร THC:CBD (1:1) เมื่อวันที่ 7 สิงหาคม 2562 องค์การเภสัชกรรมได้ส่งมอบผลิตภัณฑ์สารสกัดกัญชาแบบหยดใต้ลิ้น สูตร THC สูง ขนาด 5 ml ล็อตแรก จำนวน 4,500 ขวด ให้แก่กระทรวงสาธารณสุข เพื่อให้ผู้ป่วยที่ลงทะเบียนตามระบบกับโรงพยาบาลศูนย์ทุกเขตสุขภาพ เขตสุขภาพละ 1 แห่ง รวม 12 แห่ง และส่งมอบให้กรมการแพทย์เพื่อดำเนินการศึกษาวินิจฉัยด้วย สูตร THC สูง เพื่อใช้ในการรักษาแบบประคับประคองในผู้ป่วยมะเร็ง, สูตร CBD เพื่อใช้ในผู้ป่วยโรคลมชัก และสูตร THC:CBD (1:1) เพื่อศึกษาวินิจฉัยคุณภาพชีวิตในผู้ป่วยมะเร็งระยะสุดท้าย

โครงการระยะที่ 2 เป็นการปรับปรุงพัฒนาสายพันธุ์กัญชาให้ผลิตสารสำคัญปริมาณสูงและสามารถปลูกกลางแจ้งได้ รวมทั้งขยายกำลังการผลิตสารสกัดในระดับกิ่งอุตสาหกรรม โดยมีพื้นที่ปลูกแบบ Indoor และ Greenhouse สำหรับปรับปรุงสายพันธุ์ทั้งพันธุ์ไทยและพันธุ์ลูกผสมเพื่อให้ได้สารสำคัญที่เหมาะสมและสามารถปลูกในสภาพอากาศของไทยได้ ซึ่งคาดว่าจะดำเนินการปลูกได้ในปี 2563

Medical Cannabis Extraction Prototype Project

GPO is the principle organization undertaking the research and development of the breeding improvement of cannabis and its cultivation, as well as the production of medical cannabis extract and cannabis based finished products, with the aim of being able to propagate Thai cannabis plants that are healthy and strong, as well as being high in the required active substances, and to produce medicinal cannabis for the treatment of diseases which cannot be cured by modern medicines or as a replacement for imported drugs. This is in order that the country can maintain stability and sustainability within this field of medicine and can benefit economically from medicinal plants, in accordance with Ministry of Public Health policy. Operations have been divided into the following 3 phases:

Phase 1 comprised research and production at a laboratory level. GPO commenced the cultivation of medical cannabis on 27 February 2019; this is the first legalized medical cannabis cultivation to be undertaken within ASEAN. Indoor cultivation using an Aeroponics system was conducted on 100 square meters of GPO premises in Thanyaburi District, Pathum Thani Province, with special regard being given to the consistency of the active substances in the extracts, as well as to ensuring the extracts' safety and efficacy. The cultivation was controlled in accordance with the Good Agricultural Practice (GAP) standard. GPO cultivated three strains of medical cannabis: THC-dominant, CBD-dominant and THC: CBD (1:1); medical cannabis extracts and a finished product of sublingual drops was successfully produced from each of these strains.

On 7 August 2019, GPO provided 4,500 bottles of THC-dominant Sublingual drops (5ml), in a first batch, to the Ministry of Public Health for patients who had registered with the system in 12 regional hospitals located in each health zone within the country. In addition, GPO provided sublingual drops to the Department of Medical Services for the following research studies: THC-dominant for palliative care in cancer patients, CBD-dominant for patients with epilepsy and THC: CBD (1:1) to enhance the quality of life of terminal cancer patients.

Phase 2 is designed to improve cannabis plant breeding; this will be conducted in both an Indoor setting and in Greenhouses and is aimed at achieving a cannabis strain which can produce a large amount of active substances, can be grown

โครงการระยะที่ 3 เป็นการขยายพื้นที่การปลูกและกำลังการผลิตสารสกัดกัญชาสู่ระดับอุตสาหกรรมโดยใช้พื้นที่ขององค์การเภสัชกรรม อำเภอหนองใหญ่ จังหวัดชลบุรี ซึ่งจะมีการศึกษาความเป็นไปได้ของโครงการต่อไป รวมถึงการสร้างความร่วมมือกับวิสาหกิจชุมชนองค์กรและหน่วยงานอื่นๆ ให้กว้างขวางมากขึ้น

ทั้งนี้ เพื่อให้แพทย์และผู้ใช้น้ำมันใจถึงคุณภาพมาตรฐาน และความปลอดภัย องค์การเภสัชกรรมดำเนินการปลูก ผลิตสารสกัดและผลิตภัณฑ์กัญชาทางการแพทย์ตามแนวทางของผู้ผลิตกัญชาทางการแพทย์ชั้นนำของโลก ประกอบด้วยมาตรฐานคุณภาพ 7 G ดังนี้

- GAP : Good Agricultural Practices
หลักเกณฑ์มาตรฐานการปฏิบัติด้านการเพาะปลูกที่ดี
- GLP : Good Laboratory Practices
หลักเกณฑ์มาตรฐานการปฏิบัติด้านห้องปฏิบัติการที่ดี
- GMP : Good Manufacturing Practice
หลักเกณฑ์และวิธีการในการผลิตยาที่ดี
- GCP : Good Clinical Practice
หลักเกณฑ์มาตรฐานการปฏิบัติด้านการวิจัยทางคลินิกที่ดี
- GDP : Good Distribution Practices
หลักเกณฑ์มาตรฐานการปฏิบัติด้านการจัดส่งยาที่ดี
- GSP : Good Security Practices
หลักเกณฑ์มาตรฐานด้านการปฏิบัติด้านความปลอดภัยที่ดี
- GIP : Good Information Practices
หลักเกณฑ์มาตรฐานการปฏิบัติข้อมูลสารสนเทศที่ดี

โครงการพัฒนารักษาโรคมะเร็ง

องค์การเภสัชกรรมได้เล็งเห็นถึงความสำคัญในการสร้างความมั่นคงและการพึ่งพาตนเองด้านยาของประเทศ จึงได้เริ่มดำเนินโครงการพัฒนารักษาโรคมะเร็งในปี 2561 โดยการศึกษาความเป็นไปได้เบื้องต้นในการก่อสร้างโรงงานผลิตยารักษาโรคมะเร็งร่วมกับบริษัท ปตท. จำกัด (มหาชน) พบว่าโครงการมีศักยภาพ ในปี 2562 องค์การเภสัชกรรมและบริษัท ปตท. จำกัด (มหาชน) ได้เพิ่มขอบเขตความร่วมมือในการพัฒนาโครงการก่อสร้างโรงงานผลิตยารักษาโรคมะเร็งในประเทศไทย โดยลงนามบันทึกข้อตกลงความร่วมมือการพัฒนาศักยภาพในการดำเนินกิจการ เมื่อวันที่ 3 เมษายน 2562 ซึ่งเป็นความร่วมมือต่อเนื่องจากการดำเนินการศึกษาความเป็นไปได้ของการสร้างโรงงานผลิตยารักษาโรคมะเร็ง และขยายขอบข่ายไปสู่งานด้านอื่นๆขององค์การเภสัชกรรม เพื่อเพิ่มศักยภาพการดำเนินงานขององค์การเภสัชกรรม

in the ground and can withstand Thailand's weather conditions. This phase will also include the expansion of the production of cannabis extract to a pilot scale. The cultivation is expected to commence in 2020.

Phase 3 comprises an expansion of cultivation and production to an industrial scale. This phase will include a feasibility study on cultivation at GPO's premises in Nong Yai District, Chonburi Province and will also incorporate an expansion of cooperation with Community Enterprises and other organizations and agencies.

In order that doctors and patients might gain confidence in the quality, standards and safety of its medicinal cannabis, GPO performs the cultivation and production of cannabis extracts and finished products in accordance with the guidelines of world leading medical cannabis manufacturers; these measures of quality comprise the following 7 standards:

- GAP : Good Agricultural Practices
- GLP : Good Laboratory Practices
- GMP : Good Manufacturing Practice
- GCP : Good Clinical Practice
- GDP : Good Distribution Practices
- GSP : Good Security Practices
- GIP : Good Information Practices

Development of Anti-Cancer Medicines Project

GPO foresaw the importance of creating security for the country in terms of drugs and of becoming more self-reliant in the future, and as a result, initiated a project aimed at the development of anti-cancer medicines in 2018. Under this project the feasibility of constructing a production plant for anti-cancer medicines, in coordination with PTT Public Company Limited, was examined. The preliminary results of this study showed that the construction project had potential. In 2019, GPO and PTT Public Company Limited added the scope of cooperation into the development plan for the project and signed a memorandum of cooperation, to develop business potential, on 3 April 2019. This cooperation will be undertaken on a continuous basis and has also been extended to other GPO operations in order to increase their potential.

In addition, GPO has collaborated with the Chulabhorn Research Institute and PTT Public Company Limited via the

นอกจากนี้ องค์การเภสัชกรรม ได้ร่วมมือกับสถาบันวิจัยจุฬาภรณ์ และ บริษัท ปตท. จำกัด (มหาชน) เพื่อการนำไปใช้ประโยชน์ระหว่างกันที่ข้อตกลงความร่วมมือการวิจัยและพัฒนาผลิตภัณฑ์ชีววัตถุ จัดทำโดยมีการลงพระนามและลงนาม สถาบันวิจัยจุฬาภรณ์ องค์การเภสัชกรรม และ บริษัท ปตท. จำกัด (มหาชน) โดยความร่วมมือของทั้งสามฝ่ายในครั้งนี้ เมื่อวันที่ 9 สิงหาคม 2562 มุ่งเน้นที่การวิจัยพัฒนาผลิตภัณฑ์ชีววัตถุซึ่งเป็นกลุ่มผลิตภัณฑ์ที่ต้องใช้เทคโนโลยีขั้นสูงในการผลิต รวมถึงต้องใช้ระยะเวลาในการศึกษาวิจัย และงบประมาณสูง โดยที่ยากลุ่มนี้มีความจำเป็นต่อการรักษาโรคมะเร็งแนวทางใหม่ ช่วยเพิ่มประสิทธิภาพการรักษา ลดอาการข้างเคียงในการรักษา ทำให้ผู้ป่วยมีคุณภาพชีวิตดีขึ้น โดยเฉพาะกรณีผู้ป่วยไม่สามารถตอบสนองต่อการรักษาด้วยยามาตรฐาน

เพื่อให้เกิดความชัดเจนและเป็นทางเลือกแนวทางการลงทุนที่มีประโยชน์สูงสุด องค์การเภสัชกรรมได้ให้บริษัทที่ปรึกษาที่มีความเชี่ยวชาญ ดำเนินการวิเคราะห์ข้อมูลทางตลาดของยารักษาโรคมะเร็งในทุกกลุ่มการผลิต ได้แก่ ยาเคมีบำบัด (Chemotherapy) และยารักษาแบบจำเพาะเจาะจงต่อเซลล์มะเร็ง (Targeted therapy) ทั้งยาเคมีชนิดเม็ดและยาฉีด รวมถึงยาชีววัตถุคล้ายคลึงและวิเคราะห์แนวทางในการลงทุนก่อสร้างโรงงานที่เหมาะสมรวมทั้งความเป็นไปได้ในการดำเนินการออกแบบและก่อสร้างโรงงานผลิตยารักษาโรคมะเร็งดังกล่าวในพื้นที่นิคมอุตสาหกรรมเขตโครงการพัฒนาระเบียงเศรษฐกิจพิเศษภาคตะวันออก EEC (Eastern Economic Corridor) และพื้นที่ขององค์การเภสัชกรรมเอง ในอำเภอทับกวาง จังหวัดสระบุรี และอำเภอหนองใหญ่ จังหวัดชลบุรี

องค์การเภสัชกรรมมีแผนดำเนินการออกแบบและก่อสร้างโรงงานผลิตยารักษาโรคมะเร็งดังกล่าว โดยรับถ่ายทอดเทคโนโลยีการผลิตจากบริษัทผู้ผลิตที่ได้รับมาตรฐานการผลิตระดับสากล และคาดว่าจะสามารถเริ่มผลิตยารักษาโรคมะเร็งเพื่อจำหน่ายได้ในปี 2570 โดยมีวัตถุประสงค์เพื่อสร้างความมั่นคงด้านยาที่เป็นเป้าหมายสำคัญของแผนการปฏิรูปด้านสาธารณสุขของประเทศ และเพื่อให้ประชากรไทยมียาจำเป็นเพียงพอกับความต้องการ (Availability) มีเสถียรภาพ (Stability) และสามารถเข้าถึงได้ (Accessibility)

การยกระดับมาตรฐานห้องปฏิบัติการ

ห้องปฏิบัติการสถาบันวิจัยและพัฒนาองค์การเภสัชกรรม ได้รับการรับรองห้องปฏิบัติการตามมาตรฐาน

signing of a memorandum of cooperation, on 9 August 2019, to research and develop biological products which require advanced technology for their production and research studies into which are expensive and time consuming. Biological products are essential in allowing new approaches in the treatment of cancer to be made; this is due to their ability to increase the effectiveness of treatment, reduce adverse side-effects and to increase the quality of life of cancer patients, particularly those patients who do not respond to treatment with standard medicines.

To establish the most beneficial investment option, GPO hired a professional consulting company to analyze marketing data on an entire range of anti-cancer medicines, including chemotherapy and targeted therapy in forms including tablets and biosimilar injections, as well as to establish a suitable model for investment in the construction of an anti-cancer medicines manufacturing plant, to determine the design of the plant and to conduct a feasibility study on the construction of the plant at the following 3 possible locations: an industrial estate situated within the Eastern Economic Corridor (EEC), GPO premises in Tubkwang District, Saraburi Province and GPO premises in Nong Yai District, Chonburi Province.

GPO's operation plan for the design and construction of this production plant includes the receipt of technology transfers from manufacturers with international standards of production. GPO expects to be able to start producing anti-cancer medicines for sale in 2027 with the objective of enhancing national security in terms of medicines; this is an important goal in Thailand's health reform plan, which will improve the stability of the country's health system and make medicines more easily available to the Thai public.



ISO/IEC 17025: 2005 จากสำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ในปี 2552 สำหรับการวิเคราะห์ ยาเม็ด Atenolol ในหัวข้อ Assay และได้ขยายขอบข่าย การวิเคราะห์สมุนไพร หัวข้อการทดสอบ Capsaicinoids content ในผลพริกแห้งในปี 2554 และการทดสอบ Curcuminoids content ใน Curcuminoids capsules และการทดสอบยาเม็ด ในปี 2556 Losartan ในหัวข้อ Assay, Uniformity of Dosage Units, Dissolution และ Impurities ในปี 2561 โดยห้องปฏิบัติการสถาบันวิจัยและพัฒนา ได้ ดำเนินการตามนโยบายคุณภาพและพัฒนาปรับปรุง เอกสารระบบคุณภาพให้ได้มาตรฐานและมีประสิทธิภาพ ในการทำงานอย่างต่อเนื่องตลอดมา

ทั้งนี้ องค์การระหว่างประเทศว่าด้วยการรับรองห้อง ปฏิบัติการ (International Laboratory Accreditation Cooperation : ILAC) ได้เปลี่ยนแปลงข้อกำหนดมาตรฐาน ISO/IEC 17025 จาก Version ISO/IEC 17025: 2005 เป็น Version ISO/IEC 17025: 2017 โดยมี 3 ประเด็นสำคัญที่ เพิ่มเติม ดังนี้

1. โอกาสในการเกิดความเสี่ยง การวิเคราะห์ความเสี่ยง และการบริหารความเสี่ยงของกิจกรรมในห้องปฏิบัติการ
2. การควบคุมข้อมูลและการบริหารสารสนเทศ
3. ความเป็นกลางและการรักษาความลับของลูกค้า (Impartiality and Confidentiality)

ห้องปฏิบัติการสถาบันวิจัยและพัฒนา จึงได้ปรับ เปลี่ยนขั้นตอนการดำเนินงานให้เป็นไปตามมาตรฐาน ISO/ IEC 17025: 2017 และผ่านการตรวจประเมินขึ้นทะเบียน เป็นห้องปฏิบัติการที่ผ่านการรับรองความสามารถด้านการ ทดสอบยาตามมาตรฐาน ISO/IEC 17025: 2017 จากสำนัก มาตรฐานห้องปฏิบัติการ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ เมื่อวันที่ 25 กรกฎาคม 2562 ถือเป็นยกระดับมาตรฐาน ห้องปฏิบัติการสู่ระดับสากลอย่างต่อเนื่อง อีกทั้งยังทำให้ สามารถเชื่อมั่นได้ว่าผลการทดสอบที่ดำเนินการโดยห้อง ปฏิบัติการสถาบันวิจัยและพัฒนา มีความถูกต้อง สอบกลับได้ และสามารถใช้ใบรายงานผลการทดสอบที่มีสัญลักษณ์ International Laboratory Accreditation Cooperation : ILAC ยื่นประกอบการขึ้นทะเบียนทั้งในประเทศและ ต่างประเทศ โดยไม่จำเป็นต้องดำเนินการทดสอบเพิ่มเติม ถือเป็นยกระดับมาตรฐานห้องปฏิบัติการและพัฒนา ศักยภาพในการแข่งขันขององค์กรเภสัชกรรมสู่ระดับสากล



Raising the Standard of the Laboratory

The Laboratory of the Research and Development Institute, GPO, was certified in 2009 with ISO/IEC 17025: 2005 by the Bureau of Laboratory Quality Standards of the Department of Medical Sciences, for the analysis of Atenolol tablets under the test topic of Assay. The scope of the certification was expanded in 2011 to include herbal analysis under the test topic of Capsaicinoids content in dried chilies, in 2013 for the test topic of Curcuminoids content in Curcuminoids capsules and in 2018 for Losartan tablets under the test topics of Assay, Uniformity of dosage units, Dissolution and Impurities. The Laboratory of the Research and Development Institute has implemented a standard of quality policy and has continuously improved the Quality System Documentation to meet the required standard and to be effective in operation.

The International Laboratory Accreditation Cooperation (ILAC) altered the requirements of ISO/IEC 17025, with the ISO/ IEC 17025: 2017 version superseding the ISO/IEC 17025: 2005 version; the new version includes the following 3 important additional points:

1. Risk opportunity, risk analysis and risk management of the activities in the laboratory
2. Document control and information management
3. Impartiality and confidentiality

The Laboratory of the Research and Development Institute, as a result, changed its procedures in accordance with ISO/IEC 17025: 2017 standards and, having successfully passed auditing, was registered as a certified laboratory for drug testing by the Bureau of Laboratory Quality Standards on 25 July 2019; this demonstrates that GPO has raised its laboratory standards to meet international levels on a continuous basis. It also ensures that the test results conducted by the Laboratory of the Research and Development Institute are accurate and traceable and that its test reports, bearing the symbol of ILAC, can be submitted for drug registration both domestically and abroad, without the need to conduct additional tests. Having successfully raised its laboratory standard, GPO has thereby developed its potential for competitiveness at an international level.



สร้างสรรคงานคุณภาพเพื่อสังคมไทย Create Quality Work for Thai Society



สมเด็จพระเจ้าฟ้าฯ กรมพระศรีสวางควัฒน วรชัตติยราชนาถ ทรงลงพระนาม “ข้อตกลงความร่วมมือการวิจัยและพัฒนา ผลิตภัณฑ์ชีววัตถุ”

Her Royal Highness Princess Chulabhorn
Krom Phra Srisavangavadhana signing
of a memorandum of cooperation to
research and develop biological products

สมเด็จพระเจ้าฟ้าฯ กรมพระศรีสวางควัฒน วรชัตติยราชนาถ เสด็จออก ณ พระตำหนักจักรีปรังภงศ จังหวัดปทุมธานี ทรงลงพระนาม “ข้อตกลงความร่วมมือการวิจัยและพัฒนาผลิตภัณฑ์ชีววัตถุ เพื่อนำไปใช้ประโยชน์” ระหว่างสถาบันวิจัยจุฬาภรณ์, บริษัท ปตท. จำกัด (มหาชน) และองค์การเภสัชกรรม ซึ่งจากความสำเร็จของสถาบันวิจัยจุฬาภรณ์ ภายใต้การนำของสมเด็จพระเจ้าฟ้าฯ กรมพระศรีสวางควัฒน วรชัตติยราชนาถ ในการศึกษาวิจัยและพัฒนา ยาชีววัตถุได้เองภายในประเทศตั้งแต่ขั้นแรก คือ การเตรียมดีเอ็นเอเพื่อการพัฒนาเซลล์ที่ใช้ในการผลิตยาชีววัตถุ ไปจนถึงกระบวนการผลิตระดับกึ่งอุตสาหกรรม ในชื่อ “ทราสตุซุมบ” ยาชีววัตถุคล้ายคลึงที่ใช้ในการรักษาโรคมะเร็งเต้านม

โดยในขั้นตอนต่อไป ต้องทำการศึกษาทดลองในสัตว์และมนุษย์ อันจะนำไปสู่การขึ้นทะเบียนตำรับยา และการผลิตในระดับอุตสาหกรรม ที่ต้องใช้เทคโนโลยีและงบประมาณการลงทุนสูง จึงทรงเห็นชอบให้แสวงหาความร่วมมือกับทั้ง 2 หน่วยงาน ซึ่งความร่วมมือครั้งนี้มีแผนพัฒนาและผลิตยา รักษาโรคมะเร็งเพื่อทดแทนการนำเข้าและการสร้างความมั่นคงด้านยาของประเทศ เป็นความหวังของผู้ป่วยที่จะได้ใช้ยาที่ผลิตในประเทศไทย ในราคาที่ผู้ป่วยสามารถเข้าถึงได้



Her Royal Highness Princess Chulabhorn Krom Phra Srisavangavadhana signed a memorandum of cooperation on the research and development of biological products between the Chulabhorn Research Institute, PTT Public Company Limited and GPO. The Chulabhorn Research Institute, under the leadership of HRH Princess Chulabhorn, successfully researched and developed Trastuzumab, a biological product, from an initial stage involving the preparation of DNA in order to develop the cells required for its production, through to manufacture on a semi-industrial scale. Trastuzumab is a biosimilar product for the treatment of breast cancer.

The next steps in the development of this product were to conduct experimental studies in both animals and humans, before drug registration and finally industrial production, this required a transfer of technology and a high investment budget; and therefore, HRH Princess Chulabhorn agreed to seek cooperation with the 2 aforementioned agencies. This cooperation on the development and production of anti-cancer drugs is designed to replace imported medicines and to enhance national pharmaceutical security. In addition, it will allow Thai patients to access domestically produced drugs at an affordable price.

สมเด็จพระสังฆราชประทานผ้าไตรอุปสมบทหมู่ เฉลิมพระเกียรติพระบาทสมเด็จพระเจ้าอยู่หัว

The Supreme Patriarch bestowed Monk's robes for a group ordination event in honor of His Majesty the King.

สมเด็จพระอริยวงศาคตญาณ สมเด็จพระสังฆราช สกลมหาสังฆปริณายก (อัมพร อมฺพโร) ประทานวโรกาสให้เจ้าคณะจังหวัดกรุงเทพฯ ทั้งมหานิกายและธรรมยุต ผู้ว่าราชการจังหวัดทั่วประเทศ และหน่วยงานที่เข้าร่วมโครงการบรรพชาอุปสมบทเฉลิมพระเกียรติ สมเด็จพระเจ้าอยู่หัวมหาวชิราลงกรณ บดินทรเทพยวรางกูร เนื่องในโอกาสสมหามงคลพระราชพิธีบรมราชาภิเษก เข้าเฝ้ารับประทานผ้าไตร เพื่ออัญเชิญไปประกอบพิธี ทั้งนี้องค์การเภสัชกรรม โดย ภก.พิศาล อัสনী รองผู้อำนวยการเข้าร่วมพิธีดังกล่าว ณ พระวิหาร วัดราชบพิธสถิตมหาสีมาราม

The supreme patriarch of Thai Buddhists, Somdet Phra Ariyavongsagatanana IX (Amborn Ambaro), provided Monk's robes to the Ecclesiastical Provincial Governors of Bangkok representing both Maha Nikaya and Dhammayuttika Nikaya, provincial governors nationwide and



other agencies participating in a project of ordination in Honor of His Majesty the King Maha Vajiralongkorn Bodindradebayavarangkun on the auspicious occasion of the coronation. Mr. Pitsan Asanee, Deputy Managing Director of GPO, attended this ceremony at the Rajabopit Sathit Mahasimaram Temple.

องค์การเภสัชกรรมปลูกกัญชาทางการแพทย์ที่ถูกต้องตามกฎหมายแห่งแรกของอาเซียน

GPO cultivated the first legalized medical cannabis in ASEAN

องค์การเภสัชกรรมเริ่มปลูกกัญชาทางการแพทย์ที่ถูกต้องตามกฎหมายแห่งแรกของอาเซียน เพื่อใช้ผลิตสารสกัดต้นแบบกัญชาทางการแพทย์ ซึ่งมีเมล็ดพันธุ์กัญชาที่ใช้ปลูกครั้งนี้เป็นเมล็ดจากสายพันธุ์ลูกผสม ที่มีคุณภาพเมล็ดพันธุ์สูง ปลูกในอาคาร (Indoor) ด้วยเทคโนโลยีระบบรากลอย (Aeroponics) ซึ่งเป็นระบบหนึ่งในระบบการปลูกกัญชาเกรดมาตรฐานทางการแพทย์ หรือ Medical Grade บนพื้นที่ 100 ตารางเมตร ขององค์การเภสัชกรรม อำเภอธัญบุรี จังหวัดปทุมธานี ซึ่งจะทำให้ได้สารสกัดต้นแบบกัญชา ที่มีคุณภาพสูง มีปริมาณและสัดส่วนของสารสำคัญที่ใช้ในการออกฤทธิ์ คือ THC และ CBD เป็นไปตามความต้องการใช้ของแพทย์ในแต่ละโรคที่จะทำการศึกษาวิจัย



GPO initiated the cultivation of the first legalized medical cannabis in ASEAN. Hybrid cannabis seeds of a high quality were used for indoor cultivation utilizing an Aeroponics system, a technology which is suited to the cultivation of medical grade cannabis. The cultivation was conducted on a laboratory scale on 100 square meters of GPO premises in Thanyaburi District, Pathum Thani Province, with the aim of producing a Medical Cannabis Extraction Prototype of high

quality and containing the correct proportion and amount of the active substances THC and CBD to meet the requirements of doctors wishing to conduct clinical trials involving the treatment of selected diseases.



สมว.สร.รับมอบสารสกัดน้ำมันกัญชา จีพีโอ เมดิกัลกรอส ล็อตแรกจากองค์การเภสัชกรรม

The Minister of Public Health was presented with the first batch of GPO's medical cannabis oil sublingual drops

นายอนุทิน ชาญวีรกูล รองนายกรัฐมนตรีและรัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข ดร.สาธิต ปิตุเตชะ รัฐมนตรีช่วยว่าการกระทรวงสาธารณสุข นายแพทย์สุชม กาญจนพิมาย ปลัดกระทรวงสาธารณสุข อธิบดีกรมการแพทย์ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ กรมสุขภาพจิต เลขาธิการคณะกรรมการอาหารและยา ประธานบอร์ดองค์การเภสัชกรรม ผู้อำนวยการองค์การเภสัชกรรม ร่วมกันแถลงข่าว “การส่งมอบสารสกัดน้ำมันกัญชามาตรฐานทางการแพทย์ ล็อตแรก สู่ระบบบริการกัญชาทางการแพทย์ในสถานพยาบาลและโครงการวิจัย”

กระทรวงสาธารณสุข ได้รับมอบสารสกัดน้ำมันกัญชามาตรฐานทางการแพทย์ล็อตแรกจากองค์การเภสัชกรรม แบบหยดใต้ลิ้น ชนิด THC สูงขนาด 5 ml จำนวน 4,500 ขวด ซึ่งจะทยอยส่งให้กับโรงพยาบาลศูนย์ทุกเขตสุขภาพ สุขภาพละ 1 แห่งรวม 12 แห่ง และผู้ป่วยในโครงการวิจัย 2 ประเภท ได้แก่ การศึกษาวิจัย และการรักษากรณีจำเป็นสำหรับผู้ป่วยเฉพาะราย เพื่อให้ผู้ป่วยที่ได้รับการรักษาด้วยวิธีมาตรฐานแล้วไม่ได้ผล เข้าถึงการรักษาด้วยสารสกัดน้ำมันกัญชา ได้แก่ ภาวะคลื่นไส้อาเจียนในผู้ป่วยที่ได้รับยาเคมีบำบัด โรคลมชักที่รักษายากและที่ดื้อต่อยารักษาภาวะกล้ามเนื้อหดเกร็งในผู้ป่วยปลอกประสาทเสื่อมแข็ง ภาวะปวดประสาทที่รักษาด้วยวิธีอื่นไม่ได้ผล และใช้ในการควบคุมอาการโรคพาร์กินสัน อัลไซเมอร์และการดูแลผู้ป่วยระยะประคับประคองสำหรับผู้ป่วยในมะเร็งระยะสุดท้าย เป็นต้น



Mr. Anutin Charnvirakul, Deputy Prime Minister and Minister of Public Health, Dr. Satit Pitutacha, Deputy Minister of Public Health, Dr. Sukhum Karnchanapimai, the Permanent Secretary of the Ministry of Public Health, the Director General of the Department of Medical Services, the Director General of the Department of Medical Sciences, the Director General of the Department of Mental Health, the Secretary General of the Food and Drug Administration, the Chairman of GPO's Board of Directors and the Managing Director of GPO joined in a press conference entitled “Delivery of the first batch of medical cannabis oil sublingual drops to the medical cannabis service system in hospitals and for use in research projects”

The Ministry of Public Health received 4,500 bottles (5ml) of sublingual drops, containing THC-Dominant cannabis extract. GPO delivered these products to 1 regional hospital within each health zone of the country, totaling 12 hospitals and to patients within research projects categorized into the following 2 types: research studies and treatment for specific patients who are unable to receive standard medication. The criteria of diseases for patients permitted to access medical cannabis sublingual drops are as follows: chemotherapy induced nausea and vomiting, intractable epilepsy, spasticity in multiple sclerosis, neuropathic pain, Parkinson's disease, Alzheimer's disease, palliative care for the last stages of cancer, etc.

รองนายกรัฐมนตรีและรัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข มอบนโยบายให้องค์กรเภสัชกรรม สร้างความมั่นคงด้านยา ให้กับประเทศอย่างยั่งยืน

The Deputy Prime Minister and Minister of Public Health advised GPO on the government policy for the enhancement of sustainability and security in the country in terms of medicines

นายอนุทิน ชาญวีรกูล รองนายกรัฐมนตรีและรัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข และคณะ รับฟังผลการดำเนินงานขององค์กรเภสัชกรรม พร้อมมอบนโยบายการทำงานแก่คณะผู้บริหารองค์กรเภสัชกรรม (อภ.) ตรวจเยี่ยมโรงงานผลิตยารังสิต 1 ความก้าวหน้าโครงการก่อสร้างโรงงานผลิตยารังสิต 2 โครงการสารสกัดกัญชาทางการแพทย์ และให้สัมภาษณ์ว่า ชื่นชมองค์กรเภสัชกรรมที่พัฒนาก้าวหน้าทั้งประสิทธิภาพ คุณภาพ กำลังการผลิต เป็นที่พึ่งของประชาชน สนองนโยบายของรัฐบาล โดยเฉพาะในยามที่ประเทศเกิดภัยพิบัติ ได้สนับสนุนยาและเวชภัณฑ์ช่วยบำบัดทุกข์บำรุงสุขประชาชน ได้ให้องค์กรเภสัชกรรมตั้งงบประมาณรองรับการผลิตเป็นการตอบแทนสังคม (CSR)

Mr. Anutin Charnvirakul, Deputy Prime Minister and Minister of Public Health and his team were informed of GPO's operating performance, advised GPO's Executives



Officers on government policy, visited the Rangsit 1 Manufacturing Plant and the Medical Cannabis Extraction Prototype Project and observed the progress of the construction of the Rangsit 2 Manufacturing Plant. Mr. Anutin gave an interview in which he expressed his appreciation for GPO's progressive development in terms of efficiency, quality and production capacity and on being an organization on which people can rely, as well as observing that GPO always responded well to government policies, especially in times of disaster, when the organization provided assistance to victims via the donation of medicines and medical supplies. He also suggested that GPO set aside a budget for the support of production in accordance with CSR.

องค์กรเภสัชกรรม (อภ.) ลงนามข้อตกลงคุณธรรมและสัญญาจ้าง เดินหน้าก่อสร้างโรงงานผลิตยาแห่งใหม่ มาตรฐานคุณภาพและเทคโนโลยีระดับโลก (World-Class Quality & High Technology) ช่วยคนไทยเข้าถึงยาที่จำเป็นมากขึ้น ลดการนำเข้ายาจากต่างประเทศ

GPO signed an Integrity Pact and a contract for the construction of a new manufacturing plant, incorporating World-Class quality standards and advanced technology, to increase accessibility to essential medicines and reduce the import of medicines



จากปัจจุบัน ช่วยให้คนไทยเข้าถึงยาได้มากขึ้น ลดการนำเข้ายาจากต่างประเทศ ประหยัดค่ายาให้รัฐเพิ่มขึ้น สร้างความมั่นคงทางยา ส่งเสริมพัฒนาอุตสาหกรรมการผลิตยาภายในประเทศให้มีมาตรฐานระดับนานาชาติสามารถส่งออกได้

GPO signed an Integrity Pact and a contract for the construction and the supervision of the said construction of the Rangsit Manufacturing Plant Phase 2, which will meet World-Class quality standards and will incorporate advanced technology; this plant holds great future potential, will have a high production capacity and will be environmentally friendly. The resultant expansion of GPO's production capacity will help Thai people to more easily access medicines and will reduce the need to import medicines, thereby reducing the cost to the government, enhancing national security and promoting the development of the domestic pharmaceutical industry to meet international standards in order to be able to export its products.

องค์การเภสัชกรรมจับมือ 3 หน่วยงาน สร้างเครือข่ายวิจัย พัฒนา และผลิตสายพันธุ์กัญชาและกัญชงครบวงจร เน้นพันธุ์ไทยให้ได้มาตรฐานเมดิคัลเกรด เทียบเท่ากับประเทศ

GPO collaborated with 3 agencies to create a network for a full range of research and development of cannabis and hemp strains, including breeding improvement, focusing on Thai strains, in order to meet medical standards comparable to those of other countries



องค์การเภสัชกรรม กรมการแพทย์ มหาวิทยาลัยแม่โจ้ และ มหาวิทยาลัยเทคโนโลยีราชมงคลล้านนา ร่วมลงนามบันทึกความเข้าใจว่าด้วยความร่วมมือวิจัยและพัฒนาสายพันธุ์กัญชาและกัญชงเพื่อใช้ทางการแพทย์ ซึ่งจากความร่วมมือดังกล่าว เพื่อศึกษาความเหมาะสมของสายพันธุ์กับสภาพแวดล้อมและระบบการปลูกของประเทศไทย เพื่อให้ได้พืชกัญชาและกัญชงที่มีสัดส่วนสารสำคัญเหมาะสม สามารถใช้ประโยชน์ทางการแพทย์และนำมาใช้ในการรักษาผู้ป่วยต่อไปได้

GPO, the Department of Medical Services, Mae Jo University and Rajamangala University of Technology Lanna signed a Memorandum of Understanding for cooperation on the research and development of cannabis and hemp strains, including breeding improvement, for medical use. This cooperation encompasses the study of the suitability of various strains to the environment and cultivation systems of Thailand in order to obtain cannabis and hemp plants with the necessary proportion of active substances required for medical purposes and for use in the treatment of patients.

องค์การเภสัชกรรมจับมือกรมการแพทย์แผนไทยและการแพทย์ทางเลือก และมหาวิทยาลัยเกษตรศาสตร์ สร้างเครือข่ายวิจัยและพัฒนาสายพันธุ์กัญชาไทยให้ได้มาตรฐานเมดิคัลเกรด เพื่อนำไปใช้ทางการแพทย์

GPO cooperated with the Department of Thai Traditional and Alternative Medicine and Kasetsart University to create a network for the research and development of Thai cannabis strains, including breeding improvement, in order to meet the required standards for medical use.



GPO, the Department of Thai Traditional and Alternative Medicine and Kasetsart University signed a Memorandum of Understanding to cooperate on the research and development for medical use, including breeding improvement, of cannabis strains. This cooperation included developing the cultivation methods and breeding improvement of Thai cannabis strains in order to obtain quality strains which provide consistent and standardized active substances with no contamination, as well as the research and development of pharmaceutical technology in order to obtain finished products for use in clinical studies to evaluate their safety and effectiveness and for use in a Special Access Scheme (SAS) and other channels. Under the SAS, patients receive treatment and the data on their treatment is collected in parallel.

องค์การเภสัชกรรม กรมการแพทย์แผนไทยและการแพทย์ทางเลือก และมหาวิทยาลัยเกษตรศาสตร์ ร่วมลงนามบันทึกความเข้าใจว่าด้วยความร่วมมือวิจัยและพัฒนาสายพันธุ์กัญชาเพื่อใช้ทางการแพทย์ซึ่งความร่วมมือในครั้งนี้จะร่วมกันพัฒนาวิธีการปลูก และวิจัยพัฒนากัญชาสายพันธุ์ไทย เพื่อให้ได้สายพันธุ์กัญชาที่มีคุณภาพ มีปริมาณสารสำคัญที่มีสัดส่วน

คงที่ สม่ำเสมอ ได้มาตรฐาน ไม่มีสารปนเปื้อนใดๆ พร้อมทั้งวิจัยและพัฒนาด้านเทคโนโลยีเภสัชกรรมให้ได้ผลิตภัณฑ์ที่ใช้ในการวิจัยทางคลินิกเพื่อประเมินประสิทธิผลและความปลอดภัยของผลิตภัณฑ์ และสำหรับการรักษาด้วยช่องทางพิเศษ หรือ Special Access Scheme (SAS) เป็นการรักษาผู้ป่วยควบคู่การเก็บข้อมูลการวิจัย รวมถึงการรักษาด้วยช่องทางอื่นด้วย

องค์การเภสัชกรรมจับมือ ม.ขอนแก่น วิจัยและพัฒนาผลิตภัณฑ์สารสกัดกัญชาทางการแพทย์ ให้มีรูปแบบหลากหลาย มีประสิทธิภาพ และเหมาะสมกับการรักษาแต่ละโรคยิ่งขึ้น

GPO collaborated with Khon Kaen University on the research and development of various dosage forms of medical cannabis extract products to enhance their effectiveness and ensure they are suitable for the treatment of specific diseases.



องค์การเภสัชกรรม (อภ.) ลงนามข้อตกลงความร่วมมือกับมหาวิทยาลัยขอนแก่น เพื่อวิจัยและพัฒนาผลิตภัณฑ์สารสกัดกัญชาทางการแพทย์ ที่เป็นนวัตกรรมและเทคโนโลยีในรูปแบบยาเตรียมที่ทันสมัย ในรูปแบบผลิตภัณฑ์ที่หลากหลายที่ใช้ใช้งานง่าย มีประสิทธิภาพ และเหมาะสมกับโรคต่างๆ มากขึ้น เช่น ยาเหน็บทวารหนัก แผ่นแปะซึมผ่านผิวหนัง และแผ่นฟิล์มเกาะติดเนื้อเยื่อในช่องปาก รวมถึงวิจัยและพัฒนาด้านเทคโนโลยีเภสัชกรรม ศึกษาความคงสภาพ ศึกษาพรีคลินิกและศึกษาคลินิกที่เกี่ยวข้องกับการพัฒนาผลิตภัณฑ์สารสกัดกัญชาทางการแพทย์ ตลอดจนการขึ้นทะเบียนผลิตภัณฑ์ เพื่อให้ผู้ป่วยที่มีความจำเป็นได้ใช้ผลิตภัณฑ์สารสกัดกัญชาทางการแพทย์ที่มีคุณภาพมาตรฐานเมดิคัลเกรด

GPO signed a memorandum of cooperation with Khon Kaen University to research and develop medical cannabis extract products in various dosage forms. These dosage forms, which include rectal suppositories, transdermal patches and oral films, are produced using advanced technology and are innovative, easy to use and effective in the treatment of specific diseases. The cooperation also included the research and development of pharmaceutical technology, stability studies and pre-clinical and clinical trials on the aforementioned finished dosage forms, as well as product registration, thereby enabling patients to easily access standardized medical cannabis extract products of quality.

องค์การเภสัชกรรมร่วมกับมหาวิทยาลัยเกษตรศาสตร์ และกรมการแพทย์แผนไทยและการแพทย์ทางเลือก เปิดโครงการพัฒนางานวิจัยและนวัตกรรมจากพืชกัญชา เพื่อประโยชน์ทางการแพทย์และปลูกกัญชาสายพันธุ์ไทย ตามมาตรฐาน GACP

GPO, in collaboration with Kasetsart University and the Department of Thai Traditional and Alternative Medicine, launched a project for the research and innovative development of cannabis plants for medical benefits and to propagate Thai cannabis strains in accordance with GACP standards

จากความร่วมมือของ 3 หน่วยงานนี้ องค์การฯ จะได้ร่วมวิจัยและพัฒนาการเพาะปลูกเพื่อกำหนดคุณสมบัติสายพันธุ์กัญชาไทยให้ได้คุณสมบัติของดอกกัญชาที่มีคุณภาพ มีปริมาณสารสำคัญที่เอชซีและซีบีดีในสัดส่วนคงที่ สม่ำเสมอ ได้มาตรฐานตามความต้องการใช้ทางการแพทย์โดยไม่มีสารปนเปื้อน เพื่อให้ได้วัตถุดิบดอกกัญชาระดับเมดิคัลเกรดสำหรับผลิตเป็นผลิตภัณฑ์สารสกัดกัญชาสำหรับทางการแพทย์แผนปัจจุบัน

With the cooperation of these agencies, GPO will research and develop cultivation in order to determine the properties of Thai cannabis strains and to obtain quality and standardized cannabis flos, free of contaminants, as well as to achieve consistency in the proportion and amount suitable for medical use of the active substances THC and CBD. As a result, the medical cannabis flos can be utilized as a raw material for the production of medical cannabis extract products for use as conventional medicines.



องค์การเภสัชกรรมมอบเหง้าพันธุ์ขมิ้นชันคุณภาพแก่เกษตรกร เพื่อขยายแหล่งเพาะปลูกในการผลิตสารสกัดขมิ้นชัน เตรียมขยายตลาดต่างประเทศ

GPO provided quality rootstocks of turmeric to farmers in order to expand cultivation areas for the production of turmeric extract and to be able to export the resultant turmeric-based products to overseas markets



องค์การเภสัชกรรม (อภ.) ส่งมอบเหง้าพันธุ์ขมิ้นชันคุณภาพให้กับกลุ่มเกษตรกรที่มีศักยภาพในการปลูกตามมาตรฐาน Organic farming หรือ GAP (Good Agricultural Practice) ที่ผ่านมาองค์การฯ ได้มีการลงนามสัญญาจะซื้อจะขายขมิ้นชันคุณภาพที่มีสารสำคัญเคอร์คูมินอยด์สูงกว่า 9% กับกลุ่มเกษตรกรจำนวน 5 กลุ่ม คือ 1. กลุ่มวิสาหกิจชุมชนวิชาชีพเกษตรอินทรีย์ไร่ทหารสานประชา อำเภอลพบุรี จังหวัดลพบุรี 2. กลุ่มวิสาหกิจชุมชนส่งเสริมเพาะเห็ดอินทรีย์บ้านสวนมะเดื่อ อำเภอดงเจริญ จังหวัดลพบุรี 3. กลุ่มวิสาหกิจชุมชนรักษ์สมุนไพรไทย อำเภอลำสนธิ จังหวัดลพบุรี 4. กลุ่มวิสาหกิจชุมชนแปรรูปสมุนไพรปลูกรักษ์ อำเภอมะเขาะ จังหวัดตาก และ 5. คุณวิวัฒน์ ดาจิ ดึงอำเภอบ้านนิงस्ता จังหวัดยะลา

GPO delivered quality rootstocks of turmeric to associations of farmers who had the potential to expand in accordance with Organic farming standards or Good Agricultural Practice (GAP). GPO had formerly signed a contract to purchase quality turmeric, containing more than 9% of the active substance curcuminoid, with the following 5 associations of farmers: 1. Community enterprise group of professional organic farming, Rai Tahan San Pracha, Lopburi District, Lopburi Province, 2. Community enterprise group of organic mushroom promotion, Ban Suan Madeau, Phatthana Nikhom District, Lopburi Province, 3. Community enterprise group of Thai herbal conservation, Lam Sonthi District, Lopburi Province, 4. Community enterprise group of herbal processing, Ploog Rug, Mae Ramat District, Tak Province and 5. Mr.Wiwat Dangidung, Bannang Sata District, Yala Province.



องค์การเภสัชกรรมร่วมจัดนิทรรศการในงานการประชุมวิชาการและนิทรรศการ ครั้งที่ 10 ทรัพยากรไทย : ชาวบ้านไทยได้ประโยชน์

GPO jointly organized an exhibit for the 10th Academic Conference and Exhibition of Thai Resources: Thai Villagers Benefit

องค์การเภสัชกรรมร่วมจัดนิทรรศการในงานการประชุมวิชาการและนิทรรศการ ครั้งที่ 10 ทรัพยากรไทย : ชาวบ้านไทยได้ประโยชน์ ซึ่งเป็นโครงการอนุรักษ์พันธุกรรมพืชอันเนื่องมาจากพระราชดำริสมเด็จพระกนิษฐาธิราชเจ้า กรมสมเด็จพระเทพรัตนราชสุดาฯ สยามบรมราชกุมารี (อพ.สธ.)

โดยองค์การเภสัชกรรมได้จัดนิทรรศการให้ความรู้และโชว์ผลิตภัณฑ์เกี่ยวกับสมุนไพรต่างๆ เรื่องกัญชาทางการแพทย์ ขมิ้นชัน พรมมิ และเถาวัลย์เปรียง เป็นต้น นอกจากนี้มีการนำต้นสมุนไพรมาโชว์เพื่อการศึกษาหาความรู้เพิ่มเติม

The 10th Academic Conference and Exhibition of Thai Resources: Thai Villagers Benefit formed part of the Plant Genetic Conservation Project under the Royal Initiative of Her Royal Highness Princess Sirindhorn Debaratanasuda (RSPG).

GPO organized an exhibit to disseminate knowledge and to present various herbal products such as medical cannabis, turmeric, Brahmi and Jewel vine, etc. In addition, herbal plants were displayed for the benefit of further education

องค์การเภสัชกรรมร่วมจัดนิทรรศการงานประชุมวัคซีนแห่งชาติ ครั้งที่ 9

GPO jointly organized an exhibition at the 9th National Vaccine Conference

องค์การเภสัชกรรมร่วมจัดนิทรรศการในงานประชุมวิชาการวัคซีนแห่งชาติ ครั้งที่ 9 ภายใต้แนวคิดหลัก “วัคซีนไทยสู่สากลกับการสร้างความมั่นคงด้านสุขภาพที่ยั่งยืน” โดยนำเสนอความสำเร็จของโรงงานผลิตวัคซีนป้องกันไข้หวัดใหญ่/ไข้หวัดนก ซึ่งขณะนี้ได้ผลิตวัคซีนไข้หวัดใหญ่ตามฤดูกาล เพื่อนำไปใช้สำหรับการศึกษาวิจัยทางคลินิกในระยะที่ 3 การวิจัยและพัฒนากระบวนการผลิตวัคซีนด้วยเทคโนโลยีเซลล์เพาะเลี้ยง (Cell-based) เพื่อเตรียมความพร้อมด้านการผลิตวัคซีนจากเซลล์เพาะเลี้ยง เช่น วัคซีนไข้สมองอักเสบ วัคซีนไข้ซิกา วัคซีนไข้หวัดใหญ่ ซึ่งการผลิตดังกล่าวจะช่วยลดระยะเวลาการผลิต สามารถควบคุมคุณภาพของวัคซีนได้อย่างมีประสิทธิภาพ



GPO jointly organized an exhibition at the 9th National Vaccine Conference under the concept “Thai vaccines meeting international standards and creating sustainable health security”. GPO prepared a presentation on its successful influenza/avian flu vaccine manufacturing plant, which has produced seasonal flu vaccines for use in a Phase 3 clinical trial, as well as on the research & development of the vaccine production process for encephalitis vaccine, Zika virus vaccine and Influenza vaccine via the use of cell-based technology. With this technology, production time will be reduced and the quality of the vaccines can be effectively controlled.

องค์การเภสัชกรรมจัดสัมมนาเชิงปฏิบัติการ การวิจัยเชิงคุณภาพ เรื่อง Mapping the Thai Approach มุมมองหลากหลายมิติของการกำหนดทิศทางกัญชาทางการแพทย์

GPO organized a qualitative research workshop on “Mapping the Thai Approach”: Multi-dimensional perspectives on the direction of medical cannabis



นายอนุทิน ชาญวีรกูล รองนายกรัฐมนตรีและรัฐมนตรีว่าการกระทรวงสาธารณสุข เป็นประธานเปิดการสัมมนาและปาฐกถาพิเศษ “กัญชาทางการแพทย์นำไปสู่...มิติที่หลากหลายของสังคม”

ภายในงานได้เชิญ Mr. Martin Woodbridge นักเภสัชวิทยา ผู้เชี่ยวชาญด้านกัญชาทางการแพทย์จากประเทศนิวซีแลนด์ ที่มีประสบการณ์การทำงานที่ Medsafe กระทรวงสาธารณสุข ประเทศนิวซีแลนด์ ในฐานะ Medicines Quality Specialist และเป็นผู้เขียนหลักเกณฑ์คู่มือกัญชาทางการแพทย์ของประเทศนิวซีแลนด์ เป็นวิทยากร โดยมีแพทย์ เภสัชกร ผู้เชี่ยวชาญ นักวิจัย และนักวิชาการ ภาคประชาสังคม และสื่อมวลชน ร่วมระดมความคิดเห็นและประสบการณ์แนวคิดการนำกัญชามาใช้ประโยชน์ทางการแพทย์ เพื่อกำหนดทิศทางขับเคลื่อนกัญชาทางการแพทย์ของประเทศไทยต่อไป

Mr. Anutin Charnvirakul, Deputy Prime Minister and Minister of Public Health, was the chairman of this seminar and gave a special lecture on “Medical cannabis can affect many areas of society”.

GPO invited Mr. Martin Woodbridge to undertake a workshop; Mr. Woodbridge is a pharmacologist and medicines quality specialist with Medsafe, under the New Zealand Ministry of Health, he possesses expert knowledge on medical cannabis and wrote New Zealand’s first medicinal cannabis guidelines. The delegates in this workshop included physicians, pharmacists, researchers, academics and other experts, members of civil society and the media. The workshop comprised brainstorming sessions where the delegates could share their opinions, experience and ideas on the use of cannabis for medical purposes, in order to determine in which direction Thailand should pursue its development of medical cannabis.



องค์การเภสัชกรรมจัดประชุมเชิงปฏิบัติการ Medical Cannabis Clinical Education Workshop เสริมสร้างความรู้ด้านกัญชาทางการแพทย์

GPO organized a Medical Cannabis Clinical Education Workshop to promote knowledge on medical cannabis



นายแพทย์วิฑูรย์ ตำนานวิบูลย์ ผู้อำนวยการองค์การเภสัชกรรม เป็นประธานเปิดการประชุมเชิงปฏิบัติการ “Medical Cannabis Clinical Education Workshop”

ทั้งนี้ได้รับเกียรติจากนายแพทย์สมภพ แสงกิตติไพบูลย์ ที่ปรึกษากรมการแพทย์ และนายแพทย์สมศักดิ์ อรรถศิลป์ ปรารุทธ พิเศษ หัวหน้า ทิศทาง Good Clinical Practice ในประเทศไทย โดยมี Dr. Jürgen Fleisch แพทย์ผู้เชี่ยวชาญด้านการใช้ กัญชาทางการแพทย์ จาก The Leiden University Medical Centre ประเทศ เนเธอร์แลนด์ Mr. Martin Woodbridge ผู้เชี่ยวชาญและที่ปรึกษาบริษัท Woodbridge Research Ltd. นายแพทย์สหภูมิ ศรีสุมะ ภาควิชาอายุรศาสตร์ คณะแพทยศาสตร์ โรงพยาบาลรามธิบดี มหาวิทยาลัยมหิดล และเรือเอกนายแพทย์

อารยะ อุดลพันธ์ุ นายแพทย์ชำนาญพิเศษ กลุ่มงานเคมีบำบัด สถาบันมะเร็งแห่งชาติ กรมการแพทย์ ร่วมเป็นวิทยากร เพื่อเป็นการเสริมสร้างความรู้ด้านกัญชาทางการแพทย์ แก่บุคลากรทางการแพทย์ ให้มีแนวทางการวินิจฉัยโรคเพื่อใช้ดูแลผู้ป่วยที่เหมาะสม

Dr. Witoon Danwiboon, the Managing Director of GPO, was the chairman of this Medical Cannabis Clinical Education Workshop.

GPO was honored to welcome Dr. Somphop Saeng Kittiphaiboon, Advisor to the Department of Medical Services and Dr. Somsak Akkasilp, who gave a keynote speech on Good Clinical Practice in Thailand. This workshop was undertaken by Dr. Jürgen

Fleisch, a medical cannabis specialist from the Leiden University Medical Center, the Netherlands and Mr. Martin Woodbridge, expert and consultant at Woodbridge Research Ltd. Other speakers included Dr. Sahaphume Srisuma of the Department of Medicine, Faculty of Medicine, Ramathibodi Hospital, Mahidol University and Lieutenant. Dr. Araya Adulbhan, Senior Specialist, Chemotherapy Group, the National Cancer Institute, the Department of Medical Services. This workshop was aimed to enhance knowledge on medical cannabis and provide diagnostic guidelines for medical personnel to assist in the appropriate treatment of patients.



องค์การเภสัชกรรมคว้า 2 รางวัลคุณภาพ อย.ควลิตี อวอร์ด ปี 2562

GPO won 2 FDA Quality Awards in 2019

องค์การเภสัชกรรมรับรางวัล อย.ควลิตี อวอร์ด ประจำปี 2562 ด้านยา ที่องค์การเภสัชกรรม พระรามที่ 6 และด้านยาและ วัตถุดิบที่โรงงานผลิตยาฝรั่งสิต 1 อำเภอรัญบุรี จังหวัด ปทุมธานี จากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ซึ่งจัดขึ้นโดย สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา (อย.) ซึ่งรางวัลนี้ต่อกย้ำถึง การดำเนินงานขององค์การเภสัชกรรม ที่เป็นองค์กรที่มุ่งมั่นพัฒนา คุณภาพอย่างต่อเนื่อง คงไว้ซึ่งการรักษาคุณภาพมาตรฐาน



โรงงานผลิตยารังสิต 1 องค์การเภสัชกรรม ได้รับประกาศนียบัตรพร้อม โล่เกียรติยศ ในฐานะได้รับรอง “คาร์บอนฟุตพริ้นท์และชดเชยคาร์บอน 100%”

The Rangsit 1 Manufacturing Plant, GPO, received a certificate with an honor shield after being certified as “Carbon Neutral”

ดร.ภญ.มุกดาวรรณ ประกอบไวทยกิจ รองผู้อำนวยการองค์การเภสัชกรรม เข้ารับรางวัลประกาศนียบัตร พร้อมโล่เกียรติยศ ในการรับรองเป็นโรงงานผลิตยาแห่งแรกที่มีการจัดการ “คาร์บอนฟุตพริ้นท์และชดเชยคาร์บอน 100%” จากนายธนศพล วัฒนบุญวัฒน์ เลขานุการรัฐมนตรีกระทรวงทรัพยากรธรรมชาติและสิ่งแวดล้อม ในงาน “ร้อยดวงใจ ร่วมใจลดโลกร้อน” ประจำปี 2562 จัดโดยองค์การบริหารจัดการก๊าซเรือนกระจก (องค์การมหาชน)

In 2019, Dr. Mukdavan Prakobvaitayakit, Deputy Managing Director of GPO, received a certificate with an honor shield, for having the first pharmaceutical manufacturing plant in Thailand to be “Carbon Neutral”, from

Mr. Thanetphon Thanaboonyawat, Secretary to the Minister of Natural Resources and the Environment, at an event entitled “All Together to Reduce Global Warming”, organized by the Thailand Greenhouse Gas Management Organization (Public organization).



การผลิตในระดับสากลตามหลัก GMP PIC/S ในทุกขั้นตอนของกระบวนการผลิต พร้อมห้องปฏิบัติการที่ได้มาตรฐานระบบคุณภาพห้องปฏิบัติการ ISO/IEC 17025 ควบคู่กับการดูแลสิ่งแวดล้อมตามมาตรฐานการจัดการสิ่งแวดล้อม ISO 50001

GPO received 2 FDA Quality Awards in 2019: firstly, for medicines at GPO Rama VI and secondly, for medicines and hazardous Substances at the Rangsit 1 Manufacturing Plant, Thanyaburi District, Pathum Thani Province. The FDA Quality Awards are organized by the

Food and Drug Administration. These awards demonstrate that GPO is committed to continuously developing and maintaining its standards of quality of production, ensuring that they meet international standards in accordance with the GMP PIC/S standard at every stage of the production process. GPO also ensures that its laboratories meet the ISO/IEC 17025 quality system, as well as meeting the environmental standard ISO 50001.



พนักงานองค์การเภสัชกรรมรับเข็มเชิดชูเกียรติ “เพชรพัสด” ประจำปี 2562

A GPO staff member received an honorary pin at the “Diamond Commodity” Awards 2019

นายเมธี พรศิริเลิศกิจ หัวหน้าแผนกแผนงานและจัดซื้อผลิตภัณฑ์ผู้ผลิตอื่น ฝ่ายบริหารพัสดุและผลิตภัณฑ์ องค์การเภสัชกรรม ได้รับรางวัลเข็มเชิดชูเกียรติ “เพชรพัสด” ประจำปี 2562 จากนางสาวสุทธิดีรัตน์ รัตนโชติ อธิบดีกรมบัญชีกลาง ซึ่งจัดโดยสมาคมนักบริหารพัสดุแห่งประเทศไทย เพื่อเป็นการยกย่องเชิดชูเกียรติและเผยแพร่เกียรติคุณ

Mr. Methee Pornsirilerdkit, Head of the Non-GPO Products Planning and Procurement Section of the Logistics Department, received an honorary pin at the “Diamond Commodity” Awards 2019, from Miss. Suttirut Rattanachore, Director-General of the Comptroller General’s Department. This event was organized by the Commodity Management Association of Thailand. These awards are designed to reward and honor personnel who have set a good example to procurement workers, engaged in good practice and acted as good role models within the government, government agencies and society.

กองคลังสำรอง โรงงานผลิตยารังสิต 1 เข้ารอบ 13 ทีมสุดท้ายในการประกวดกิจกรรม เชื่อมโยงเครือข่ายโลจิสติกส์และโซ่อุปทาน

The Supply Chain Division of the Rangsit 1 Manufacturing Plant was one of 13 team finalists in the contest for Networking Logistics and Supply Chains

ภญ. นิติวดี กิรติกรพิสุทธิ หัวหน้าแผนกงานคลังสำรองวัตถุดิบ กองการคลังสำรอง ภญ. เจนจิรา นิสะโสกะ หัวหน้าแผนกงานวางแผนการผลิต กองการคลังสำรอง และ ภญ. วรณภา สงสมบุญณ์ เจ้าหน้าที่พัสดุ 6 แผนกงานคลังสำรองวัตถุดิบ กองการคลังสำรอง โรงงานผลิตยารังสิต 1 คว้ารางวัล Supply Chain Management Development Excellence Awards 2019 จากการประกวดกิจกรรม เชื่อมโยงเครือข่ายโลจิสติกส์และโซ่อุปทาน ผลงาน “การ Forecast ที่ไว ง่าย ดี เชื่อมต่อกับวิธีจัดการ Invent ตามพฤติกรรมการใช้” จากกรมส่งเสริมอุตสาหกรรม

Ms. Nitiwadee Keeratikorpisoot, Head of the Raw Materials Section, Ms. Janejira Nisasoka, Head of the Production Planning Section and Ms. Wannapa Songsomboon, Commodity Officer 6, the Raw Materials Section, Supply Chain Division, Rangsit 1 Manufacturing Plant, received Supply Chain Management Development Excellence Awards in 2019 in the contest for Networking Logistics and Supply Chains for their work on “Fast and Easy Forecasting Networking with the Invent Management Method Based on Usage Behavior”. This award was provided by the Department of Industrial Promotion.





การดำเนินงานด้านการแสดงความรับผิดชอบต่อสังคมและสิ่งแวดล้อม

Corporate Social Responsibility Operations



องค์การเภสัชกรรมดำเนินงานด้วยความรับผิดชอบต่อสังคมและสิ่งแวดล้อมอย่างต่อเนื่อง โดยนำมาตราฐานว่าด้วยความรับผิดชอบต่อสังคม คือ ISO 26000 ซึ่งเป็นมาตรฐานระหว่างประเทศที่กำหนดโดยองค์การระหว่างประเทศว่าด้วยการมาตรฐาน (International Organization for Standardization: ISO) มาเป็นแนวทางในการดำเนินงาน และได้กำหนดเป็นนโยบายด้านความรับผิดชอบต่อสังคมและสิ่งแวดล้อม เพื่อให้การดำเนินงานมีแนวทางที่ชัดเจนมากยิ่งขึ้น และเพื่อให้องค์การเภสัชกรรมดำเนินภารกิจหลักขององค์กรได้อย่างมีประสิทธิภาพและประสิทธิผลสูงสุด ด้วยการผลิต จำหน่ายและบริการยาและเวชภัณฑ์ ที่มีคุณภาพมาตรฐานสากล รวมถึงการผลิตยาที่จำเป็นและสำรองยาในยามฉุกเฉินเพื่อความมั่นคงของชาติ ที่มีความจำเป็นต่อระบบสาธารณสุขของประเทศ ทั้งนี้ยังรักษาระดับราคาและเวชภัณฑ์ที่จำเป็นต่อสังคมไทยเพื่อประชาชนสามารถเข้าถึงได้

นอกจากนี้ องค์การเภสัชกรรมได้ให้ความสำคัญในการดำเนินงานด้านความรับผิดชอบต่อสังคมและสิ่งแวดล้อมในทุกกระบวนการของกิจการ (CSR in-process) ตั้งแต่กระบวนการจัดหาวัตถุดิบ การผลิต การควบคุมคุณภาพ และตลอดจนการให้บริการลูกค้า และ CSR after-process ซึ่งเป็นการดำเนินงานเพื่อสังคมหลังกระบวนการ เพื่อเป็นการส่งเสริม สนับสนุน และให้ความช่วยเหลือแก่สังคมและชุมชน

สำหรับโครงการด้านความรับผิดชอบต่อสังคมและสิ่งแวดล้อม หรือกิจกรรมเพื่อสังคมขององค์การเภสัชกรรม ผลการดำเนินงานรอบ 12 เดือน โดยมีกิจกรรมที่สำคัญๆ ดังนี้

GPO ensures that its operations conform with its social and environmental responsibilities and has adopted the ISO 26000 standard on social responsibility, which is an international standard set by the International Organization for Standardization (ISO) as a guideline for operations. In addition, GPO has formulated a policy on social and environmental responsibility in order to create clearer guidelines on operations; the guidelines also enable GPO to carry out its main tasks with the highest degree of efficiency and effectiveness. These main tasks include production, distribution and the provision of services in regard to medicines and medical supplies with an international standard of quality, as well as the production of essential medicines and the reserve of medicines for use in situations of emergency, the enhancement of national security in terms of medicines and medical supplies which are essential to the national health system and the maintenance of the cost of medicines and medical supplies which are essential to Thai society in order to enable ease of access to patients.

Furthermore, GPO places great importance on CSR in-process, i.e. the cooperate social responsibility within every business process, from the procurement of raw materials, through production and quality control, to the provision of customer service, as well as the CSR after-process via various projects/ activities, in order to promote, support and provide assistance to communities and society in general.

Projects or important social activities which focused on corporate social responsibility and which were operated during the last 12 months were as follows:

CSR in-process



1

วิจัยและพัฒนายาเพื่อสังคม

ลงนามข้อตกลงความร่วมมือการวิจัยและพัฒนาผลิตภัณฑ์ชีววัตถุระหว่างสถาบันวิจัยจุฬาภรณ์กับ บริษัท ปตท. จำกัด (มหาชน) และองค์การเภสัชกรรม

Research and development of medicines for society

GPO signed a memorandum of cooperation on the research and development of biological products with the Chulabhorn Research Institute and PTT Public Company Limited.

2

ผลิตยา จัดหา และสำรองยาที่มีคุณภาพได้มาตรฐาน

องค์การเภสัชกรรมผลิตยากว่า 200 รายการ เมื่อรวมการจัดหายาสำหรับการจำหน่าย ทำให้มีมากกว่า 300 รายการ มีการสำรองยา และกระจายยาไปสู่โรงพยาบาลและร้านยาทั่วประเทศ จัดส่งน้ำยาล้างไตถึงบ้านผู้ป่วย นอกจากนี้ เมื่อเกิดภาวะวิกฤต เช่น ภัยธรรมชาติ องค์การเภสัชกรรมพร้อมส่งยาเร่งด่วนตลอด 24 ชั่วโมง และยังสามารถสำรองยาจำเป็นไว้ใช้หากเกิดสงครามซึ่งอาจเกิดภาวะการขาดแคลนยา

Produce, procure and reserve quality medicines, which meet the requisite standards

GPO produces more than 200 items of medicines, when these are combined with items procured for distribution, the resultant total equals more than 300 items. GPO reserves medicines and distributes them to hospitals and pharmacies nationwide, as well as delivering peritoneal dialysis solution direct to patients' homes. Furthermore, in the event of a crisis situation, such as a natural disaster, GPO is ready within 24 hours to urgently deliver medicines. GPO also reserves essential medicines for use if drug shortages were to occur in the event of war.

3

สำรองและจัดส่งยาต้านพิษ ยาที่มีความจำเป็นเร่งด่วนในภาวะฉุกเฉิน ตลอด 24 ชั่วโมง

องค์การเภสัชกรรมสำรองยาต้านพิษให้กับศูนย์พิษวิทยาและโรงพยาบาลต่างๆ พร้อมจัดส่งยาต้านพิษตลอด 24 ชั่วโมง เพื่อช่วยชีวิตผู้ป่วยในภาวะฉุกเฉิน โดยในปีที่แล้ว ได้รับการประสานจากองค์การอนามัยโลก จัดส่งยาต้านพิษ “โบทูลินัม” ได้ภายใน 3 วัน ช่วยผู้ป่วยไนจีเรียได้ 2 ราย ทำให้ในปี 2562 นี้ เกิดโครงการความร่วมมือในอาเซียนสำรองยากำพร้าและยาต้านพิษ iCAPS โดยไทยรับเป็นศูนย์กลางในการดำเนินการ

Reserve and urgently deliver (within 24 hours) antidotes and medicines in cases of emergency

GPO reserves antidotes for various Poison Centers and hospitals and is ready to deliver them within 24 hours in order to save the lives of patients in an emergency. GPO is also able to supply antidotes and medicines abroad; last year a request for Botulinum antitoxin was received from WHO and GPO was able to successfully deliver this antidote within 3 days, saving the lives of 2 Nigerian patients. The aforementioned incident provided the impetus to initiate the project: Initiative for Coordinated Antidotes Procurement in the South-East Asia Region (iCAPS), which was established in 2019 with Thailand as a center of operations and is designed to improve access to essential antidotes and orphan drugs.

4

จัดส่งน้ำยาล้างไตถึงบ้านผู้ป่วย

องค์การเภสัชกรรมจัดส่งน้ำยาล้างไตให้กับผู้ป่วยโรคไตที่รักษาด้วยวิธีล้างไตผ่านทางช่องท้อง (CAPD) โดยได้จัดส่งถึงบ้านผู้ป่วย เพื่อลดภาระของผู้ป่วยในการมารับน้ำยาล้างไตที่โรงพยาบาล

Delivery of dialysis solution to patients' homes

GPO delivers peritoneal dialysis solution to patients with kidney disease being treated with Continuous Ambulatory Peritoneal Dialysis (CAPD). By directly delivering to patients' homes, the burden on hospitals is reduced.

CSR after-process

5

โครงการอุปสมบทหมู่และถือศีลเฉลิมพระเกียรติ เนื่องในโอกาสพระราชพิธีบรมราชาภิเษก พุทธศักราช 2562

จัดกิจกรรมอุปสมบทหมู่ให้กับผู้ปฏิบัติงานชาย จำนวน 19 คน และกิจกรรมถือศีลสำหรับผู้ปฏิบัติงานหญิง จำนวน 6 คน ณ วัดทองน็อย เขตหนองแขม กรุงเทพมหานคร

Project for group ordination and the observation of Buddhist precepts in commemoration of the occasion of the coronation in the year B.E. 2562

GPO organized a group ordination for 19 male employees and activities for the observation of Buddhist precepts for 6 female employees at Thong Niem Temple, Nong Khaem District, Bangkok.





6.1



6.2



6.3



6.4

6

โครงการ จีพีโอ เพื่อผู้ประสบภัย

- 6.1 มอบตู้ยาพร้อมยาและเวชภัณฑ์ และอุปกรณ์การเรียนแก่นักเรียนในพื้นที่ประสบวาทภัยภาคใต้ (พายุปาบึก) จังหวัดนครศรีธรรมราช
- 6.2 สนับสนุนงบประมาณเพื่อช่วยเหลือผู้ประสบวาทภัยภาคใต้ (พายุปาบึก) ผ่านสำนักนายกรัฐมนตรี
- 6.3 มอบหน้ากาก N95 ช่วยผู้ประสบภัยหมอกควันไฟป่าในพื้นที่ภาคเหนือ จำนวน 5,000 ชิ้น
- 6.4 สนับสนุนยา เวชภัณฑ์ และของใช้ที่จำเป็น มอบให้แก่สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดอุบลราชธานี และลงพื้นที่มอบของใช้ที่จำเป็นเพื่อช่วยเหลือผู้ประสบอุทกภัยในพื้นที่ ตำบลบึงมะแลง อำเภอสว่างวีระวงศ์ จังหวัดอุบลราชธานี

GPO Victims of Disaster Project

- 6.1 Donation of medicine cabinets containing medicines, medical supplies and educational equipment for students in storm affected areas in the south (Tropical Storm Pabuk), Nakhon Si Thammarat Province.
- 6.2 Support of a budget to aid storm victims in the south (Tropical Storm Pabuk) via the Prime Minister's Office.
- 6.3 Donation of 5,000 N95 masks to help victims of forest fire smog in northern areas.
- 6.4 Provision of support medicines, medical supplies and other necessary items to the Ubon Ratchathani Provincial Public Health Office and the donation of necessary items to help flood victims in the area of Bung Malaeng Sub-District, Sawang Wirawong District, Ubon Ratchathani Province.

7

โครงการ GPO Kids

- จัดกิจกรรมวันเด็กแห่งชาติ จำนวน 4 แห่ง ได้แก่ 1) องค์การเภสัชกรรม ถนนพระรามที่ 6 2) โรงงานผลิตยารังสิต 1 อำเภอธัญบุรี จังหวัดปทุมธานี 3) เทศบาลเมืองทับกวาง ตำบลทับกวาง อำเภอแก่งคอย จังหวัดสระบุรี 4) โรงเรียนอนุบาลหนองใหญ่ อำเภอหนองใหญ่ จังหวัดชลบุรี

GPO Kids Project

GPO organized activities for National Children's day at the following 4 locations: 1) GPO premises at RamaVI, 2) Rangsit 1 Manufacturing Plant, Thanyaburi District, Pathum Thani Province, 3) Tubkwang Municipality, Tubkwang Sub-District, Kaeng Khoi District, Saraburi Province and 4) Nong Yai Kindergarten, Nong Yai District, Chonburi Province.



8

โครงการ GPO Fight Flu

จัดกิจกรรมให้บริการฉีดวัคซีนป้องกันโรคไข้หวัดใหญ่แก่ประชาชนในพื้นที่ ตำบลทับกวาง อำเภอแก่งคอย จังหวัดสระบุรี จำนวน 1,200 โด๊ส



GPO Fight Flu Project

GPO organized activities to provide influenza vaccination services to people in the area of Tubkwang Sub-district, Kaeng Khoi District, Saraburi Province, totaling 1,200 doses.

9

โครงการมอบทุนการศึกษาให้แก่บุตรผู้ปฏิบัติงาน

มอบทุนการศึกษาแก่นักเรียนของผู้ปฏิบัติงานที่กำลังศึกษาในระดับปริญญาตรีทุกสาขา จำนวน 14 ทุน ทุนละ 10,000 บาท

Project for the Provision of Scholarships to the Children of Employees

Scholarships were given to the children of employees studying for a bachelor's degree in any discipline, totaling 14 scholarships at cost of 10,000 baht per scholarship.



10

โครงการสานฝัน ปันน้ำใจ ให้สังคม

มอบทุนการศึกษาแก่นักศึกษาคณะเภสัชศาสตร์ มหาวิทยาลัยของรัฐ 13 มหาวิทยาลัย จำนวน 24 ทุนๆ ละ 30,000 บาท และจัดกิจกรรมสานสัมพันธ์สำหรับ ผู้รับทุนการศึกษาจากองค์การเภสัชกรรม

Dream Weaving and Charity for Society Project

GPO provided scholarships to students in the Faculty of Pharmacy at 13 public universities, totaling 24 scholarships at a cost of 30,000 baht per scholarship and arranged an activity to build good relationships among the scholarship recipients.





11

โครงการจัดอบรมให้ความรู้เรื่องการใช้ยาและการดูแลสุขภาพอนามัยแก่ครูประจำห้องพยาบาลโรงเรียน

จัดอบรมให้ความรู้เรื่องการใช้ยาที่ถูกต้องและการดูแลสุขภาพแก่บุคลากรครูที่ดูแลห้องพยาบาลโรงเรียนในสังกัดกรุงเทพมหานคร จำนวน 437 โรงเรียน

Project for the Dissemination of Knowledge regarding Drug Use and Healthcare to Teachers employed in School Infirmaries

GPO arranged training to provide knowledge about correct drug use and healthcare for teachers who work in school infirmaries in Bangkok, totaling 437 schools.

12

โครงการจัดสัมมนาเชิงปฏิบัติการระดมสมอง The Needs & Wants Analysis เพื่อการขับเคลื่อนกัญชาทางการแพทย์ของสาธารณสุขไทย

จัดสัมมนาเชิงปฏิบัติการเพื่อระดมสมองจากแพทย์ เภสัชกร ผู้เชี่ยวชาญ นักวิจัย นักวิชาการ และภาคประชาสังคม เพื่อร่วมกันกำหนดทิศทางการดำเนินงานด้านการขับเคลื่อนกัญชาทางการแพทย์ขององค์การเภสัชกรรมและของประเทศไทย

Needs & Wants Analysis Project: Brainstorming Workshop for advancing the use of Medical Cannabis in Thai Public Health

GPO arranged a brainstorming workshop by inviting doctors, pharmacists, researchers, academics, other experts and members of civil society to jointly determine in which direction GPO and Thailand should pursue the development of medical cannabis.

13

โครงการประชุมเชิงปฏิบัติการ Medical Cannabis Clinical Education Workshop เสริมสร้างความรู้ด้านกัญชาทางการแพทย์

จัดอบรมให้ความรู้เรื่องการใช้กัญชาทางการแพทย์เพื่อรักษาโรคแก่บุคลากรทางการแพทย์ จำนวน 2 รุ่น ๆ ละ 50 คน

Medical Cannabis Clinical Education Workshop Project

GPO arranged training to provide knowledge on the use of medical cannabis for the treatment of disease; this training comprised 2 classes composed of 50 medical personal per class.





บริษัทร่วมทุนองค์การเภสัชกรรม GPO's Joint Venture Companies

บริษัท เยเนอรัล ฮอสปิตัล โปรดักส์ จำกัด (มหาชน) General Hospital Products Public Co., Ltd.

สำนักงานใหญ่: อาคารบริหาร เลขที่ 101/99 ซอยนวนนคร 7 ถนนพหลโยธิน อำเภอคลองหลวง จังหวัดปทุมธานี 12120

Head Office: 101/99 Soi Navanakorn 7, Phahon Yothin Road, Khlong Luang District, Pathum Thani 12120
โทร. 0-2073-0490-6 โทรสาร 0-2073-0497-8 และ 0-2072-4700
Tel. 0-2073-0490-6 Fax 0-2073-0497-8 and 0-2072-4700

โรงงาน: 101/99 ซอยนวนนคร 7 ถนนพหลโยธิน อำเภอคลองหลวง จังหวัดปทุมธานี 12120

Factory: 101/99 Soi Navanakorn 7, Phahon Yothin Road, Khlong Luang District, Pathum Thani 12120
โทร. 0-2529-2560-4 โทรสาร 0-2529-2566
Tel. 0-2529-2560-4 Fax 0-2529-2566

คลังสินค้า: 56/15 นิคมอุตสาหกรรมนวนนคร ถนนพหลโยธิน อำเภอคลองหลวง จังหวัดปทุมธานี 12120

GHP Warehouse: 56/15 Nava Nakorn Industrial Estate Phahon Yothin Road, Khlong Luang district, Pathum Thani 12120
โทร. 0-2520-4851-4 โทรสาร 0-2520-4855
Tel. 0-2520-4851-4 Fax 0-2520-4855

ธุรกิจหลัก: น้ำเกลือ, น้ำยาล้างไต

Core Business: Normal Saline Solution, Dialysis Solution

ทุนจดทะเบียน: 120 ล้านบาท
Authorized Capital: THB 120 million

สัดส่วนการถือหุ้นขององค์การเภสัชกรรม:
ร้อยละ 40 (48 ล้านบาท)

GPO's Shares: 40% (THB 48 million)

เว็บไซต์ / Website: <http://www.ghp.co.th/>

บริษัท ผลิตภัณฑ์สมุนไพรไทย จำกัด Thai Herbal Products Company Limited

สำนักงานและโรงงาน: 130/149 หมู่ 3 ตำบลวังจุกป่า อำเภอน้อย จังหวัดพระนครศรีอยุธยา 13170

Office and Factory: 130/149 Moo 3, T. Wangchula, Wangnoi District, Phra Nakhon Si Ayutthaya 13170
โทร. 0-3572-1445-77 โทรสาร 0-3535-2738
Tel. 0-3572-1445-77 Fax 0-3535-2738

ธุรกิจหลัก: ยาสมุนไพร

Core Business: Herbal Products

ทุนจดทะเบียน: 80 ล้านบาท
Authorized Capital: THB 80 million

สัดส่วนการถือหุ้นขององค์การเภสัชกรรม:
ร้อยละ 49 (39.2 ล้านบาท)

GPO's Shares: 49% (THB 39.2 million)

เว็บไซต์ / Website: <https://thaiherbinfo.com>

บริษัท องค์การเภสัชกรรม-เมอร์ริเออร์ ชีววัตถุ จำกัด Government Pharmaceutical Organization-Merieux Biological Products Company Limited

สถานที่ตั้ง: นิคมอุตสาหกรรมเกตเวย์ซิตี้ 241 หมู่ 7 ตำบลหัวสำโรง อำเภอแปลงยาว จังหวัดฉะเชิงเทรา 24190

Address: Gateway City Industrial Estate 241 Moo 7, T. Hua Sam Rong, Plaeng Yao District, Chachoengsao 24190
โทร. 0-3857-9200 โทรสาร 0-3857-5428
Tel. 0-3857-9200 Fax 0-3857-5428

ธุรกิจหลัก: ผลิตและจำหน่ายวัคซีนป้องกันโรคในคน

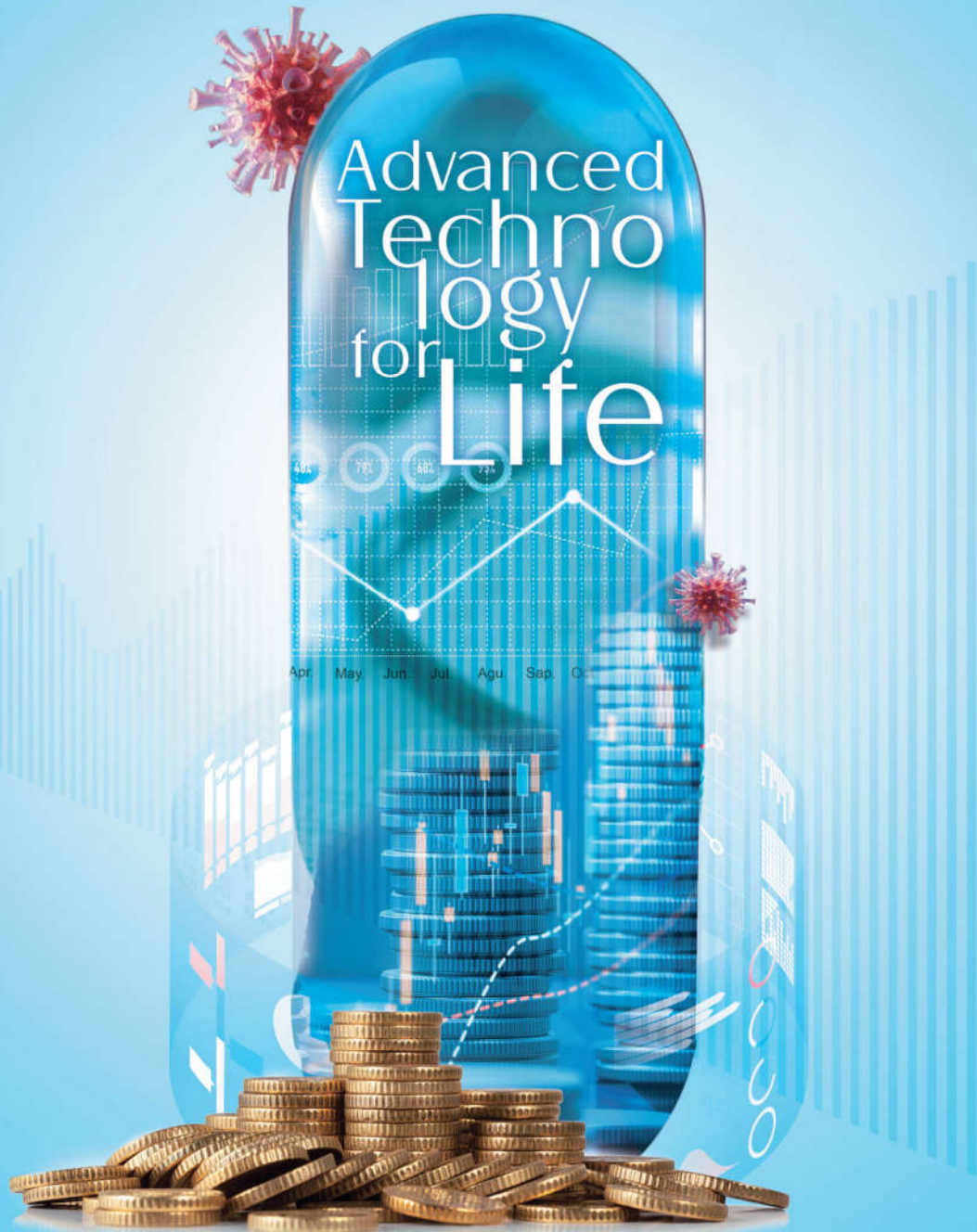
Core Business: Manufacture and sell human vaccine

ทุนจดทะเบียน: 300 ล้านบาท
Authorized Capital: THB 300 million

สัดส่วนการถือหุ้นขององค์การเภสัชกรรม: ร้อยละ 49 (147 ล้านบาท)
GPO's Shares: 49% (THB 147 million)



รายงานของผู้สอบบัญชีและวงการเงิน
Auditor's Report





รายงานของผู้สอบบัญชี

เสนอ คณะกรรมการองค์การเภสัชกรรม ความเห็น

สำนักงานการตรวจเงินแผ่นดินได้ตรวจสอบงบการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสียและงบการเงินเฉพาะกิจการขององค์การเภสัชกรรม ซึ่งประกอบด้วย งบแสดงฐานะการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสียและงบแสดงฐานะการเงินเฉพาะกิจการ ณ วันที่ 30 กันยายน 2562 งบกำไรขาดทุนเบ็ดเสร็จที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสียและงบกำไรขาดทุนเบ็ดเสร็จเฉพาะกิจการ งบแสดงการเปลี่ยนแปลงส่วนของผู้ถือหุ้นที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสียและงบแสดงการเปลี่ยนแปลงส่วนของผู้ถือหุ้นเฉพาะกิจการ และงบกระแสเงินสดที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสียและงบกระแสเงินสดเฉพาะกิจการ สำหรับปีสิ้นสุดวันเดียวกัน และหมายเหตุประกอบงบการเงินรวมถึงหมายเหตุสรุปนโยบายการบัญชีที่สำคัญ

สำนักงานการตรวจเงินแผ่นดินเห็นว่า งบการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสียและงบการเงินเฉพาะกิจการข้างต้นนี้แสดงฐานะการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสียและแสดงฐานะการเงินเฉพาะกิจการขององค์การเภสัชกรรม ณ วันที่ 30 กันยายน 2562 ผลการดำเนินงานที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสียและผลการดำเนินงานเฉพาะกิจการ และกระแสเงินสดที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสียและกระแสเงินสดเฉพาะกิจการสำหรับปีสิ้นสุดวันเดียวกัน โดยถูกต้องตามที่ควรในสาระสำคัญตามมาตรฐานการรายงานทางการเงิน

เกณฑ์ในการแสดงความเห็น

สำนักงานการตรวจเงินแผ่นดินได้ปฏิบัติงานตรวจสอบตามหลักเกณฑ์มาตรฐานเกี่ยวกับการตรวจเงินแผ่นดินและมาตรฐานการสอบบัญชี ความรับผิดชอบของสำนักงานการตรวจเงินแผ่นดินได้กล่าวไว้ในวรรคความรับผิดชอบของผู้สอบบัญชีต่อการตรวจสอบงบการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสียและงบการเงินเฉพาะกิจการในรายงานของสำนักงานการตรวจเงินแผ่นดิน สำนักงานการตรวจเงินแผ่นดินมีความเป็นอิสระจากองค์การเภสัชกรรม ตามหลักเกณฑ์มาตรฐานเกี่ยวกับการตรวจเงินแผ่นดินที่กำหนดโดยคณะกรรมการตรวจเงินแผ่นดินและข้อกำหนดจรรยาบรรณของผู้ประกอบวิชาชีพบัญชีที่กำหนดโดยสภาวิชาชีพบัญชีในส่วนที่เกี่ยวข้องกับการตรวจสอบงบการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสียและงบการเงินเฉพาะกิจการ และสำนักงานการตรวจเงินแผ่นดินได้ปฏิบัติตามความรับผิดชอบด้านจรรยาบรรณอื่นๆ ซึ่งเป็นไปตามหลักเกณฑ์มาตรฐานเกี่ยวกับการตรวจเงินแผ่นดินและข้อกำหนดจรรยาบรรณเหล่านี้ สำนักงานการตรวจเงินแผ่นดินเชื่อว่าหลักฐานการสอบบัญชีที่สำนักงานการตรวจเงินแผ่นดินได้รับเพียงพอและเหมาะสม เพื่อใช้เป็นเกณฑ์ในการแสดงความเห็นของสำนักงานการตรวจเงินแผ่นดิน

ข้อมูลอื่น

ผู้บริหารเป็นผู้รับผิดชอบต่อข้อมูลอื่น ข้อมูลอื่นประกอบด้วย ข้อมูลที่รวมอยู่ในรายงานประจำปี แต่ไม่รวมถึงงบการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสียและงบการเงินเฉพาะกิจการและรายงานของผู้สอบบัญชีที่อยู่ในรายงานประจำปีนั้น ซึ่งผู้บริหารจะจัดเตรียมรายงานประจำปีให้สำนักงานการตรวจเงินแผ่นดินภายหลังวันที่ในรายงานของผู้สอบบัญชีนี้

ความเห็นของสำนักงานการตรวจเงินแผ่นดินต่องบการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสียและงบการเงินเฉพาะกิจการไม่ครอบคลุมถึงข้อมูลอื่น และสำนักงานการตรวจเงินแผ่นดินไม่ได้ให้ความเชื่อมั่นต่อข้อมูลอื่น

ความรับผิดชอบของสำนักงานการตรวจเงินแผ่นดินที่เกี่ยวข้องกับการตรวจสอบงบการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสียและงบการเงินเฉพาะกิจการคือ การอ่านและพิจารณาว่าข้อมูลอื่นมีความขัดแย้งที่มีสาระสำคัญกับงบการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสียและงบการเงินเฉพาะกิจการ หรือกับความรู้ที่ได้รับจากการตรวจสอบของสำนักงานการตรวจเงินแผ่นดิน หรือปรากฏว่าข้อมูลอื่นมีการแสดงข้อมูลที่ขัดต่อข้อเท็จจริงอันเป็นสาระสำคัญหรือไม่

เมื่อสำนักงานการตรวจเงินแผ่นดินได้อ่านรายงานประจำปี หากสำนักงานการตรวจเงินแผ่นดินสรุปได้ว่าการแสดงข้อมูลที่ขัดต่อข้อเท็จจริงอันเป็นสาระสำคัญ สำนักงานการตรวจเงินแผ่นดินต้องสื่อสารเรื่องดังกล่าวกับผู้มีส่วนได้เสียที่เกี่ยวข้อง

ความรับผิดชอบของผู้บริหารและผู้มีหน้าที่ในการกำกับดูแล ดูแลต่อการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธี ส่วนได้เสียและงบการเงินเฉพาะกิจการ

ผู้บริหารมีหน้าที่รับผิดชอบในการจัดทำและนำเสนองบการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสีย และงบการเงินเฉพาะกิจการเหล่านี้โดยถูกต้องตามที่ควรตามมาตรฐานการรายงานทางการเงิน และรับผิดชอบเกี่ยวกับการควบคุมภายในที่ผู้บริหารพิจารณาว่าจำเป็น เพื่อให้สามารถจัดทำงบการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสียและงบการเงินเฉพาะกิจการที่ปราศจากการแสดงข้อมูลที่ขัดต่อข้อเท็จจริงอันเป็นสาระสำคัญ ไม่ว่าจะเกิดจากการทุจริตหรือข้อผิดพลาด

ในการจัดทำงบการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสียและงบการเงินเฉพาะกิจการ ผู้บริหารรับผิดชอบในการประเมินความสามารถขององค์การเภสัชกรรมในการดำเนินงานต่อเนื่อง เปิดเผยเรื่องที่เกี่ยวข้องกับการดำเนินงานต่อเนื่องตามความเหมาะสม และการใช้เกณฑ์การบัญชีสำหรับการดำเนินงานต่อเนื่อง เว้นแต่ผู้บริหารมีความตั้งใจที่จะเลิกองค์การเภสัชกรรมหรือหยุดดำเนินงาน หรือไม่สามารถดำเนินงานต่อเนื่องต่อไปได้

ผู้มีหน้าที่ในการกำกับดูแลมีหน้าที่ในการกำกับดูแลกระบวนการในการจัดทำรายงานทางการเงินขององค์การเภสัชกรรม

ความรับผิดชอบของผู้สอบบัญชีต่อการตรวจสอบ งบการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสีย และงบการเงินเฉพาะกิจการ

การตรวจสอบของสำนักงานการตรวจเงินแผ่นดินมีวัตถุประสงค์เพื่อให้ได้ความเชื่อมั่นอย่างสมเหตุสมผลว่างบการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสียและงบการเงินเฉพาะกิจการโดยรวมปราศจากการแสดงข้อมูลที่ขัดต่อข้อเท็จจริงอันเป็นสาระสำคัญหรือไม่ ไม่ว่าจะเกิดการทุจริตหรือข้อผิดพลาด และเสนอรายงานของผู้สอบบัญชีที่รวมความเห็นของสำนักงานการตรวจเงินแผ่นดินอยู่ด้วย ความเชื่อมั่นอย่างสมเหตุสมผลคือความเชื่อมั่นในระดับสูง แต่ไม่ได้เป็นการรับประกันว่าการปฏิบัติงานตรวจสอบตามมาตรฐานการตรวจเงินแผ่นดินและมาตรฐานการสอบบัญชีจะสามารถตรวจพบข้อมูลที่ขัดต่อข้อเท็จจริงอันเป็นสาระสำคัญที่มีอยู่ได้เสมอไป ข้อมูลที่ขัดต่อข้อเท็จจริงอาจเกิดจากการทุจริตหรือข้อผิดพลาดและถือว่ามีสาระสำคัญเมื่อคาดการณ์ได้อย่างสมเหตุสมผลว่ารายการที่ขัดต่อข้อเท็จจริงแต่ละรายการหรือทุกรายการรวมกันจะมีผลต่อการตัดสินใจทางเศรษฐกิจของผู้ใช้งบการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสียและงบการเงินเฉพาะกิจการจากการใช้งบการเงินเหล่านี้

ในการตรวจสอบของสำนักงานการตรวจเงินแผ่นดินตามหลักเกณฑ์มาตรฐานเกี่ยวกับการตรวจเงินแผ่นดินและมาตรฐานการสอบบัญชี สำนักงานการตรวจเงินแผ่นดินได้ใช้ดุลยพินิจและการสังเกตและสงสัยเยี่ยงผู้ประกอบวิชาชีพที่ปลอดจากการตรวจสอบ การปฏิบัติงานของสำนักงานการตรวจเงินแผ่นดินรวมถึง

- ระบุและประเมินความเสี่ยงจากการแสดงข้อมูลที่ขัดต่อข้อเท็จจริงอันเป็นสาระสำคัญในงบการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสียและงบการเงินเฉพาะกิจการ ไม่ว่าจะเกิดจากการทุจริตหรือข้อผิดพลาด ออกแบบและปฏิบัติตามวิธีการตรวจสอบเพื่อตอบสนองต่อความเสี่ยงเหล่านั้น และได้หลักฐานการสอบบัญชีที่เพียงพอและเหมาะสมเพื่อเป็นเกณฑ์ในการแสดงความเห็นของสำนักงานการตรวจเงินแผ่นดิน ความเสี่ยงที่ไม่พบข้อมูลที่ขัดต่อข้อเท็จจริงอันเป็นสาระสำคัญซึ่งเป็นผลมาจากการทุจริตจะสูงกว่าความเสี่ยงที่เกิดจากข้อผิดพลาด เนื่องจากการทุจริตอาจเกี่ยวกับการสมรู้ร่วมคิดการปลอมแปลงเอกสารหลักฐาน การตั้งใจละเว้นการแสดงข้อมูล การแสดงข้อมูลที่ไม่ตรงตามข้อเท็จจริงหรือการแทรกแซงการควบคุมภายใน

- ทำความเข้าใจในระบบการควบคุมภายในที่เกี่ยวข้องกับการตรวจสอบ เพื่อออกแบบวิธีการตรวจสอบที่เหมาะสมกับสถานการณ์ แต่ไม่ใช่เพื่อวัตถุประสงค์ในการแสดงความเห็นต่อความมีประสิทธิภาพของการควบคุมภายในขององค์การเภสัชกรรม

- ประเมินความเหมาะสมของนโยบายการบัญชีที่ผู้บริหารใช้และความสมเหตุสมผลของประมาณการทางบัญชีและการเปิดเผยข้อมูลที่เกี่ยวข้องซึ่งจัดทำขึ้นโดยผู้บริหาร

- สรุปเกี่ยวกับความเหมาะสมของการใช้เกณฑ์การบัญชีสำหรับการดำเนินงานต่อเนื่องของผู้บริหารและจากหลักฐานการสอบบัญชีที่ได้รับ สรุปว่ามีความไม่แน่นอนที่มีสาระสำคัญที่เกี่ยวข้องกับเหตุการณ์หรือสถานการณ์ที่อาจเป็นเหตุให้เกิดข้อสงสัยอย่างมีนัยสำคัญต่อความสามารถขององค์การเภสัชกรรมในการดำเนินงานต่อเนื่องหรือไม่ ถ้าสำนักงานการตรวจเงินแผ่นดินได้ข้อสรุปว่ามีความไม่แน่นอนที่มีสาระสำคัญ สำนักงานการตรวจเงินแผ่นดินต้องกล่าวไว้ในรายงานของผู้สอบบัญชีของสำนักงานการตรวจเงินแผ่นดินโดยให้ข้อสังเกตถึงการเปิดเผยข้อมูลในงบการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสียและงบการเงินเฉพาะกิจการที่เกี่ยวข้องหรือถ้าการเปิดเผยข้อมูลดังกล่าวไม่เพียงพอ ความเห็นของสำนักงานการตรวจเงินแผ่นดินจะเปลี่ยนแปลงไป ข้อสรุปของสำนักงานการตรวจเงินแผ่นดินขึ้นอยู่กับหลักฐานการสอบบัญชีที่ได้รับจนถึงวันที่ในรายงานของผู้สอบบัญชีของสำนักงานการตรวจเงินแผ่นดิน อย่างไรก็ตามเหตุการณ์หรือสถานการณ์ในอนาคตอาจเป็นเหตุให้องค์การเภสัชกรรมต้องหยุดการดำเนินงานต่อเนื่อง

- ประเมินการนำเสนอโครงสร้างและเนื้อหาของงบการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสียและงบการเงินเฉพาะกิจการโดยรวม รวมถึงการเปิดเผยข้อมูลว่างบการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสียและงบการเงินเฉพาะกิจการแสดงรายการและเหตุการณ์ในรูปแบบที่ทำให้มีการนำเสนอข้อมูลโดยถูกต้องตามที่ควรหรือไม่

สำนักงานการตรวจเงินแผ่นดินได้สื่อสารกับผู้มีหน้าที่ในการกำกับดูแลในเรื่องต่างๆ ที่สำคัญ ซึ่งรวมถึงขอบเขตและช่วงเวลาของการตรวจสอบตามที่ได้วางแผนไว้ ประเด็นที่มีนัยสำคัญที่พบจากการตรวจสอบ รวมถึงข้อบกพร่องที่มีนัยสำคัญในระบบการควบคุมภายในหากสำนักงานการตรวจเงินแผ่นดินได้พบในระหว่างการตรวจสอบของสำนักงานการตรวจเงินแผ่นดิน

(นางสาวพรมล พรหมเท้า)
ผู้อำนวยการสำนักตรวจสอบการเงิน
และบริหารพัสดุที่ 23

(นายสมชาย พิทยวรเจริญ)
นักวิชาการตรวจเงินแผ่นดินชำนาญการพิเศษ

สำนักงานการตรวจเงินแผ่นดิน
วันที่ 10 มีนาคม 2563



งบแสดงฐานะการเงิน / Balance Sheets

ณ วันที่ 30 กันยายน 2562 / As September 30th, 2019

หน่วย : บาท

งบการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสีย

	หมายเหตุ	30 กันยายน 2562	30 กันยายน 2561
สินทรัพย์			
สินทรัพย์หมุนเวียน			
เงินสดและรายการเทียบเท่าเงินสด	5.1	4,414,687,980.40	3,586,496,576.86
เงินลงทุนชั่วคราว	5.2	302,698,772.02	851,427,867.46
ลูกหนี้การค้า - สุทธิ	5.3	7,210,615,607.40	7,012,654,783.89
สินค้าคงเหลือ	5.4	2,934,242,477.02	2,798,573,593.57
สินทรัพย์หมุนเวียนอื่น	5.5	109,164,769.37	70,458,897.91
รวมสินทรัพย์หมุนเวียน		14,971,409,606.21	14,319,611,719.69
สินทรัพย์ไม่หมุนเวียน			
เงินลงทุนในบริษัทร่วม	5.6	675,960,666.00	621,635,812.47
เงินให้กู้ยืมระยะยาว	5.7	105,983,651.36	106,441,927.05
ที่ดิน อาคาร และอุปกรณ์ - สุทธิ	5.8	4,402,908,018.06	4,261,366,434.69
สินทรัพย์ไม่มีตัวตน - สุทธิ	5.9	593,220,413.69	306,582,675.20
สินทรัพย์ระหว่างดำเนินการ		952,821,812.69	380,098,798.23
รวมสินทรัพย์ไม่หมุนเวียน		6,730,894,561.80	5,676,125,647.64
รวมสินทรัพย์		21,702,304,168.01	19,995,737,367.33



งบแสดงฐานะการเงิน (ต่อ) / Balance Sheets (Cont.)

ณ วันที่ 30 กันยายน 2562 / As September 30th, 2019

หน่วย : บาท

งบการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสีย

หมายเหตุ	30 กันยายน 2562	30 กันยายน 2561
หนี้สินและส่วนทุน		
หนี้สินหมุนเวียน		
เจ้าหนี้การค้า	3,545,379,974.47	2,651,582,399.47
รายได้แผ่นดินรอนำส่ง	5.10 772,645,900.00	970,159,000.00
หนี้สินหมุนเวียนอื่น	5.11 921,584,389.24	699,208,515.17
รวมหนี้สินหมุนเวียน	5,239,610,263.71	4,320,949,914.64
หนี้สินไม่หมุนเวียน		
รายได้รอการรับรู้	5.12 880,512,335.05	976,584,113.75
ประมาณการหนี้สินผลประโยชน์พนักงาน	5.13 1,394,784,666.00	1,177,449,008.00
หนี้สินกองทุนเงินกู้องค์การเภสัชกรรม	5.14 74,500,000.00	74,500,000.00
รวมหนี้สินไม่หมุนเวียน	2,349,797,001.05	2,228,533,121.75
รวมหนี้สิน	7,589,407,264.76	6,549,483,036.39
ส่วนทุน		
ทุน		
ทุนประเดิม	48,041,467.48	48,041,467.48
ทุนรับจากงบประมาณ	3,018,502.04	3,018,502.04
ทุนรับโอนจากเงินทุนหมุนเวียน	3,526,548.46	3,526,548.46
	54,586,517.98	54,586,517.98
สำรองโครงการสำรองยาและเวชภัณฑ์	5.16 49,914,409.60	49,914,409.60
กำไรสะสม	14,008,395,975.67	13,341,753,403.36
รวมส่วนทุน	14,112,896,903.25	13,446,254,330.94
รวมหนี้สินและส่วนทุน	21,702,304,168.01	19,995,737,367.33

หมายเหตุประกอบงบการเงินเป็นส่วนหนึ่งของงบการเงินนี้ / Notes to Financial Statements are an integral part of these Statements

(นายวิฑูรย์ ตำนานวิบูลย์)
ผู้อำนวยการองค์การเภสัชกรรม

(นางสาวรำไพ สมจิตร์มุล)
ผู้อำนวยการฝ่ายบัญชีและการเงิน



งบแสดงฐานะการเงิน (ต่อ) / Balance Sheets (Cont.)

ณ วันที่ 30 กันยายน 2562 / As September 30th, 2019

หน่วย : บาท
งบการเงินเฉพาะกิจการ

	หมายเหตุ	30 กันยายน 2562	30 กันยายน 2561
สินทรัพย์			
สินทรัพย์หมุนเวียน			
เงินสดและรายการเทียบเท่าเงินสด	5.1	4,414,687,980.40	3,586,496,576.86
เงินลงทุนชั่วคราว	5.2	302,698,772.02	851,427,867.46
ลูกหนี้การค้า - สุทธิ	5.3	7,210,615,607.40	7,012,654,783.89
สินค้าคงเหลือ	5.4	2,934,242,477.02	2,798,573,593.57
สินทรัพย์หมุนเวียนอื่น	5.5	109,164,769.37	70,458,897.91
รวมสินทรัพย์หมุนเวียน		14,971,409,606.21	14,319,611,719.69
สินทรัพย์ไม่หมุนเวียน			
เงินลงทุนในบริษัทร่วม	5.6	335,060,000.00	335,060,000.00
เงินให้กู้ยืมระยะยาว	5.7	105,983,651.36	106,441,927.05
ที่ดิน อาคาร และอุปกรณ์ - สุทธิ	5.8	4,402,908,018.06	4,261,366,434.69
สินทรัพย์ไม่มีตัวตน - สุทธิ	5.9	593,220,413.69	306,582,675.20
สินทรัพย์ระหว่างดำเนินการ		952,821,812.69	380,098,798.23
รวมสินทรัพย์ไม่หมุนเวียน		6,389,993,895.80	5,389,549,835.17
รวมสินทรัพย์		21,361,403,502.01	19,709,161,554.86



งบแสดงฐานะการเงิน (ต่อ) / Balance Sheets (Cont.)

ณ วันที่ 30 กันยายน 2562 / As September 30th, 2019

หน่วย : บาท
งบการเงินเฉพาะกิจการ

หมายเหตุ	30 กันยายน 2562	30 กันยายน 2561
หนี้สินและส่วนทุน		
หนี้สินหมุนเวียน		
เจ้าหนี้การค้า	3,545,379,974.47	2,651,582,399.47
รายได้แผ่นดินรอนำส่ง	5.10 772,645,900.00	970,159,000.00
หนี้สินหมุนเวียนอื่น	5.11 921,584,389.24	699,208,515.17
รวมหนี้สินหมุนเวียน	5,239,610,263.71	4,320,949,914.64
หนี้สินไม่หมุนเวียน		
รายได้รอการรับรู้	5.12 880,512,335.05	976,584,113.75
ประมาณการหนี้สินผลประโยชน์พนักงาน	5.13 1,394,784,666.00	1,177,449,008.00
หนี้สินกองทุนเงินกู้องค์การเภสัชกรรม	5.14 74,500,000.00	74,500,000.00
รวมหนี้สินไม่หมุนเวียน	2,349,797,001.05	2,228,533,121.75
รวมหนี้สิน	7,589,407,264.76	6,549,483,036.39
ส่วนทุน		
ทุน		
ทุนประเดิม	48,041,467.48	48,041,467.48
ทุนรับจากงบประมาณ	3,018,502.04	3,018,502.04
ทุนรับโอนจากเงินทุนหมุนเวียน	3,526,548.46	3,526,548.46
	54,586,517.98	54,586,517.98
สำรองโครงการสำรองยาและเวชภัณฑ์	5.16 49,914,409.60	49,914,409.60
กำไรสะสม	13,667,495,309.67	13,055,177,590.89
รวมส่วนทุน	13,771,996,237.25	13,159,678,518.47
รวมหนี้สินและส่วนทุน	21,361,403,502.01	19,709,161,554.86

หมายเหตุประกอบงบการเงินเป็นส่วนหนึ่งของงบการเงินนี้ / Notes to Financial Statements are an integral part of these Statements

(นายวิฑูรย์ ด่านวิบูลย์)
ผู้อำนวยการองค์การเภสัชกรรม

(นางสาวรำไพ สมจิตรมูล)
ผู้อำนวยการฝ่ายบัญชีและการเงิน



งบกำไรขาดทุนเบ็ดเสร็จ / Profit & Loss Statement

สำหรับปีสิ้นสุดวันที่ 30 กันยายน 2562 / For the year ended on September 30th, 2019

หน่วย : บาท

งบการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสีย

	หมายเหตุ	30 กันยายน 2562	30 กันยายน 2561
รายได้			
รายได้จากการขายยาและเวชภัณฑ์	5.17	17,910,983,229.73	16,633,660,758.68
รายได้จากค่ารับจ้างทำของ		17,876,627.11	17,728,248.63
รายได้อื่น	5.18	276,195,470.58	185,43,618.12
รวมรายได้		18,205,055,327.42	16,836,802,625.43
ค่าใช้จ่าย			
ต้นทุนขายและรับจ้างทำของ		14,508,863,194.13	13,163,883,740.75
ค่าใช้จ่ายในการขาย	5.19	506,675,479.80	497,253,992.68
ค่าใช้จ่ายในการบริหาร	5.20	1,835,755,043.48	1,571,809,963.21
ค่าใช้จ่ายอื่นๆ		258,126,656.24	29,938,848.78
รวมค่าใช้จ่าย		17,109,420,373.65	15,262,886,545.42
กำไรจากการดำเนินงาน		1,095,634,953.77	1,573,916,080.01
ส่วนแบ่งกำไรจากเงินลงทุนในบริษัทร่วม		60,496,853.53	101,895,853.31
กำไรเบ็ดเสร็จสำหรับปี		1,156,131,807.30	1,675,811,933.32

หมายเหตุประกอบงบการเงินเป็นส่วนหนึ่งของงบการเงินนี้ / Notes to Financial Statements are an integral part of these Statements



งบกำไรขาดทุนเบ็ดเสร็จ (ต่อ) / Profit & Loss Statement (Cont.)

สำหรับปีสิ้นสุดวันที่ 30 กันยายน 2562 / For the year ended on September 30th, 2019

หน่วย : บาท
งบการเงินเฉพาะกิจการ

	หมายเหตุ	30 กันยายน 2562	30 กันยายน 2561
รายได้			
รายได้จากการขายยาและเวชภัณฑ์	5.17	17,910,983,229.73	16,633,660,758.68
รายได้จากค่ารับจ้างทำของ		17,876,627.11	17,728,248.63
รายได้อื่น	5.18	282,367,470.58	190,233,618.12
รวมรายได้		18,211,227,327.42	16,841,622,625.43
ค่าใช้จ่าย			
ต้นทุนขายและรับจ้างทำของ		14,508,863,194.13	13,163,883,740.75
ค่าใช้จ่ายในการขาย	5.19	506,675,479.80	497,253,992.68
ค่าใช้จ่ายในการบริหาร	5.20	1,835,755,043.48	1,571,809,963.21
ค่าใช้จ่ายอื่นๆ		258,126,656.24	29,938,848.78
รวมค่าใช้จ่าย		17,109,420,373.65	15,262,886,545.42
กำไรเบ็ดเสร็จสำหรับปี		1,101,806,953.77	1,578,736,080.01

หมายเหตุประกอบงบการเงินเป็นส่วนหนึ่งของงบการเงินนี้ / Notes to Financial Statements are an integral part of these Statements



งบแสดงการเปลี่ยนแปลงในส่วนลงทุน / Profit & Loss Statement
สำหรับปีสิ้นสุดวันที่ 30 กันยายน 2562 / For the year ended on September 30th, 2019

หน่วย : บาท

งบการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสีย

ทุน	สำรองโครงการ สำรองยาและเวชภัณฑ์	กำไรสะสม ยังไม่ได้จัดสรร	รวมส่วนของทุน
54,586,517.98	49,914,409.60	12,523,664,248.93	12,628,165,176.51
-	-	1,675,811,933.32	1,675,811,933.32
-	-	(370,159,000.00)	(370,159,000.00)
-	-	(487,563,778.89)	(487,563,778.89)
54,586,517.98	49,914,409.60	13,341,753,403.36	13,446,254,330.94
54,586,517.98	49,914,409.60	13,341,753,403.36	13,446,254,330.94
-	-	510,778.89	510,778.89
-	-	1,156,131,807.30	1,156,131,807.30
-	-	(172,645,900.00)	(172,645,900.00)
-	-	(317,354,113.88)	(317,354,113.88)
54,586,517.98	49,914,409.60	14,008,395,975.67	14,112,896,903.25

ยอดคงเหลือ ณ 1 ตุลาคม 2560

กำไรเบ็ดเสร็จสำหรับปี

หัก เงินรายได้แผ่นดินรอนำส่งคลัง เงินรายได้ฯ ประจำปี

เงินรายได้แผ่นดินรอนำส่งคลัง เงินรายได้ฯ ระหว่างกาล

ยอดคงเหลือ ณ 30 กันยายน 2561

ยอดคงเหลือ ณ 1 ตุลาคม 2561

บวก ปรับปรุงเงินรายได้แผ่นดินรอนำส่งคลัง ปี 2561

กำไรเบ็ดเสร็จสำหรับปี

หัก เงินรายได้แผ่นดินรอนำส่งคลัง เงินรายได้ฯ ประจำปี

เงินรายได้แผ่นดินรอนำส่งคลัง เงินรายได้ฯ ระหว่างกาล

ยอดคงเหลือ ณ 30 กันยายน 2562

หมายเหตุประกอบงบการเงินเป็นส่วนหนึ่งของงบการเงินนี้ / Notes to Financial Statements are an integral part of these Statements



งบแสดงการเปลี่ยนแปลงในส่วนของผู้ถือหุ้น (ต่อ) / Profit & Loss Statement (Cont.)
สำหรับปีสิ้นสุดวันที่ 30 กันยายน 2562 / For the year ended on September 30th, 2019

หน่วย : บาท

งบการเงินเฉพาะกิจการ

ทุน	สำรองโครงการ สำรองยาและเวชภัณฑ์	กำไรสะสม ยังไม่ได้จัดสรร	รวมส่วนของผู้ถือหุ้น
54,586,517.98	49,914,409.60	12,334,164,289.77	12,438,665,217.35
-	-	1,578,736,080.01	1,578,736,080.01
-	-	(370,159,000.00)	(370,159,000.00)
-	-	(487,563,778.89)	(487,563,778.89)
54,586,517.98	49,914,409.60	13,055,177,590.89	13,159,678,518.47
54,586,517.98	49,914,409.60	13,055,177,590.89	13,159,678,518.47
-	-	510,778.89	510,778.89
-	-	1,101,806,953.77	1,101,806,953.77
-	-	(172,645,900.00)	(172,645,900.00)
-	-	(317,354,113.88)	(317,354,113.88)
54,586,517.98	49,914,409.60	13,667,495,309.67	13,771,996,237.25

ยอดคงเหลือ ณ 1 ตุลาคม 2560

กำไรเบ็ดเสร็จสำหรับปี

หัก เงินรายได้แผ่นดินรอนำส่งคลังเงินรายได้ฯ ประจำปี
เงินรายได้แผ่นดินรอนำส่งคลัง เงินรายได้ฯ ระหว่างกาล**ยอดคงเหลือ ณ 30 กันยายน 2561****ยอดคงเหลือ ณ 1 ตุลาคม 2561**

ขาดปรับปรุงเงินรายได้แผ่นดินรอนำส่งคลัง ปี 2561

กำไรเบ็ดเสร็จสำหรับปี

หัก เงินรายได้แผ่นดินรอนำส่งคลัง เงินรายได้ฯ ประจำปี
เงินรายได้แผ่นดินรอนำส่งคลัง เงินรายได้ฯ ระหว่างกาล**ยอดคงเหลือ ณ 30 กันยายน 2562**

หมายเหตุประกอบงบการเงินเป็นส่วนหนึ่งของงบการเงินนี้ / Notes to Financial Statements are an integral part of these Statements



งบกระแสเงินสด / Statement of Cash Flows

สำหรับปีสิ้นสุดวันที่ 30 กันยายน 2562 / For the year ended on September 30th, 2019

หน่วย : บาท

งบการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสีย

	2562	2561
กระแสเงินสดจากกิจกรรมดำเนินงาน		
กำไรเบ็ดเสร็จสำหรับปี	1,156,131,807.30	1,675,811,933.32
รายการปรับปรุงกระทบยอดกำไรสุทธิเป็นเงินสดสุทธิรับ (จ่าย) จากกิจกรรมดำเนินงาน		
ค่าเสื่อมราคาและค่าตัดจำหน่าย	533,661,844.38	461,569,537.92
ขาดทุนจากการขายและตัดบัญชีสินทรัพย์	3,475,182.76	1,979,747.31
ขาดทุนจากการตัดบัญชีสินค้า	21,649,424.18	2,088,309.20
สินค้าเสื่อมสภาพ	29,156,339.50	18,336,876.46
หนี้สูญรับคืน	(1,077,740.48)	(68,732.04)
ส่วนแบ่งกำไรจากเงินลงทุนในบริษัทร่วม	(60,496,853.53)	(101,895,583.31)
กำไรจากการจำหน่ายสินทรัพย์	(2,214,900.22)	(372,882.40)
ขาดทุนจากอัตราแลกเปลี่ยนที่ยังไม่เกิดขึ้นจริง	944,634.84	1,134,654.51
หนี้สงสัยจะสูญ	761,122.72	1,227,424.14
	1,701,990,861.45	2,059,811,015.11
สินทรัพย์ดำเนินงาน (เพิ่มขึ้น) ลดลง		
ลูกหนี้การค้า	(197,633,780.78)	(850,133,851.08)
สินค้าคงเหลือ	(186,474,647.13)	(357,577,287.41)
สินทรัพย์หมุนเวียนอื่น	(38,705,871.46)	8,220,725.45
หนี้สินดำเนินงานเพิ่มขึ้น (ลดลง)		
เจ้าหนี้การค้า	830,599,722.99	56,162,715.53
หนี้สินหมุนเวียนอื่น	222,375,874.07	(244,677,520.56)
รายได้รอการรับรู้	(98,561,249.50)	12,343,876.60
ประมาณการหนี้สินผลประโยชน์พนักงาน	217,335,658.00	(22,901,211.00)
เงินสดสุทธิได้มาจากกิจกรรมดำเนินงาน	2,450,926,567.64	661,248,462.64



งบกระแสเงินสด (ต่อ) / Statement of Cash Flows (Cont.)

สำหรับปีสิ้นสุดวันที่ 30 กันยายน 2562 / For the year ended on September 30th, 2019

หน่วย : บาท

งบการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสีย

	2562	2561
กระแสเงินสดจากกิจกรรมลงทุน		
เงินสดรับจากการจำหน่ายสินทรัพย์	2,708,700.00	372,884.40
รับเงินปันผล	6,172,000.00	4,820,000.00
เงินสดรับ (จ่าย) จากเงินให้กู้ยืมระยะยาว	458,275.69	(6,477,115.44)
เงินสดจ่ายซื้อที่ดิน อาคาร และอุปกรณ์	(591,092,365.54)	(1,664,632,336.34)
เงินสดจ่ายซื้อสินทรัพย์ไม่มีตัวตน	(348,028,191.60)	(76,892,053.05)
เงินสดจ่ายสินทรัพย์ระหว่างดำเนินการ	(552,425,144.06)	952,936,509.55
เงินลงทุนชั่วคราวลดลง	548,729,095.44	(548,341,743.86)
เงินสดสุทธิใช้ไปในกิจกรรมลงทุน	(933,477,630.07)	(1,338,213,854.74)
กระแสเงินสดจากกิจกรรมจัดหาเงิน		
เงินสดรับเงินอุดหนุนเงินงบประมาณ	2,489,470.80	85,345,459.69
เงินสดจ่ายรายได้แผ่นดินนำส่งคลัง	(687,002,334.99)	(687,563,778.89)
เงินสดสุทธิใช้ไปในกิจกรรมจัดหาเงิน	(684,512,864.19)	(602,218,319.20)
เงินสดและรายการเทียบเท่าเงินสดเพิ่มขึ้น (ลดลง) สุทธิ	832,936,073.38	(1,279,183,711.30)
เงินสดและรายการเทียบเท่าเงินสด ณ วันต้นงวด	3,586,496,576.86	4,867,457,339.42
ผลขาดทุนที่ยังไม่เกิดขึ้นจริงจากอัตราแลกเปลี่ยน	(4,744,669.84)	(1,777,051.26)
เงินสดและรายการเทียบเท่าเงินสด ณ ปลายงวด	4,414,687,980.40	3,586,496,576.86

หมายเหตุประกอบงบการเงินเป็นส่วนหนึ่งของงบการเงินนี้ / Notes to Financial Statements are an integral part of these Statements



งบกระแสเงินสด / Statement of Cash Flows

สำหรับปีสิ้นสุดวันที่ 30 กันยายน 2562 / For the year ended on September 30th, 2019

หน่วย : บาท
งบการเงินเฉพาะกิจการ

กระแสเงินสดจากกิจกรรมดำเนินงาน

	2562	2561
กำไรเบ็ดเสร็จสำหรับปี	1,101,806,953.77	1,578,736,080.01
รายการปรับปรุงกระทบยอดกำไรสุทธิเป็นเงินสดสุทธิรับ (จ่าย) จากกิจกรรมดำเนินงาน		
ค่าเสื่อมราคาและค่าตัดจำหน่าย	553,661,844.38	461,569,537.92
ขาดทุนจากการขายและตัดบัญชีสินทรัพย์	3,475,182.76	1,979,747.31
ขาดทุนจากการตัดบัญชีสินค้า	21,649,424.18	2,088,309.20
สินค้าเสื่อมสภาพ	29,156,339.50	18,336,876.46
หนี้สูญรับคืน	(1,077,740.48)	(68,732.04)
กำไรจากการจำหน่ายสินทรัพย์	(2,214,900.22)	(372,882.40)
ขาดทุนจากอัตราแลกเปลี่ยนที่ยังไม่เกิดขึ้นจริง	944,634.84	1,134,654.51
หนี้สงสัยจะสูญ	761,122.72	1,227,424.14
	1,708,162,861.45	2,064,631,015.11
สินทรัพย์ดำเนินงาน (เพิ่มขึ้น) ลดลง		
ลูกหนี้การค้า	(197,633,780.78)	(850,133,851.08)
สินค้าคงเหลือ	(186,474,647.13)	(357,577,287.41)
สินทรัพย์หมุนเวียนอื่น	(38,705,871.46)	8,220,725.45
หนี้สินดำเนินงานเพิ่มขึ้น (ลดลง)		
เจ้าหนี้การค้า	830,599,722.99	56,162,715.53
หนี้สินหมุนเวียนอื่น	222,375,874.07	(244,677,520.56)
รายได้รอการรับรู้	(98,561,249.50)	12,343,876.60
ประมาณการหนี้สินผลประโยชน์พนักงาน	217,335,658.00	(22,901,211.00)
เงินสดสุทธิได้มาจากกิจกรรมดำเนินงาน	2,457,098,567.64	666,068,462.64



งบกระแสเงินสด (ต่อ) / Statement of Cash Flows (Cont.)

สำหรับปีสิ้นสุดวันที่ 30 กันยายน 2562 / For the year ended on September 30th, 2019

หน่วย : บาท
งบการเงินเฉพาะกิจการ

	2562	2561
กระแสเงินสดจากกิจกรรมลงทุน		
เงินสดรับจากการจำหน่ายสินทรัพย์	2,708,700.00	372,884.40
เงินสดรับ (จ่าย) จากเงินให้กู้ยืมระยะยาว	458,275.69	(6,477,115.44)
เงินสดจ่ายซื้อที่ดิน อาคาร และอุปกรณ์	(591,092,365.54)	(1,664,632,336.34)
เงินสดจ่ายซื้อสินทรัพย์ไม่มีตัวตน	(348,028,191.60)	(76,892,053.05)
เงินสดจ่ายสินทรัพย์ระหว่างดำเนินการ	(552,425,144.06)	952,936,509.55
เงินลงทุนชั่วคราวลดลง	548,729,095.44	(548,341,743.86)
เงินสดสุทธิใช้ไปในกิจกรรมลงทุน	(939,649,630.07)	(1,343,033,854.74)
กระแสเงินสดจากกิจกรรมจัดหาเงิน		
เงินสดรับเงินอุดหนุนเงินงบประมาณ	2,489,470.80	85,345,459.69
เงินสดจ่ายรายได้แผ่นดินนำส่งคลัง	(687,002,334.99)	(687,563,778.89)
เงินสดสุทธิใช้ไปในกิจกรรมจัดหาเงิน	(684,512,864.19)	(602,218,319.20)
เงินสดและรายการเทียบเท่าเงินสดเพิ่มขึ้น (ลดลง) สุทธิ	832,936,073.38	(1,279,183,711.30)
เงินสดและรายการเทียบเท่าเงินสด ณ วันต้นงวด	3,586,496,576.86	4,867,457,339.42
ผลขาดทุนที่ยังไม่เกิดขึ้นจริงจากอัตราแลกเปลี่ยน	(4,744,669.84)	(1,777,051.26)
เงินสดและรายการเทียบเท่าเงินสด ณ ปลายงวด	4,414,687,980.40	3,586,496,576.86

หมายเหตุประกอบงบการเงินเป็นส่วนหนึ่งของงบการเงินนี้ / Notes to Financial Statements are an integral part of these Statements



หมายเหตุประกอบงบการเงิน สำหรับปีสิ้นสุดวันที่ 30 กันยายน 2562

1. ข้อมูลทั่วไป

องค์การเภสัชกรรมจัดตั้งขึ้นตามพระราชบัญญัติองค์การเภสัชกรรม พ.ศ. 2509 โดยมีวัตถุประสงค์ในการจัดตั้ง ดังนี้

- (1) ผลิตยาและเวชภัณฑ์
- (2) ส่งเสริมให้มีการศึกษาและวิจัยการผลิตยาและเวชภัณฑ์
- (3) ส่งเสริมการวิเคราะห์ยาและเวชภัณฑ์ รวมทั้งวัตถุดิบที่ใช้ในการผลิตยาและเวชภัณฑ์
- (4) ซื้อมา ขาย แลกเปลี่ยนและให้ซึ่งยาและเวชภัณฑ์
- (5) ดำเนินธุรกิจที่เกี่ยวข้องเนื่องกับการผลิตยาและเวชภัณฑ์

องค์การเภสัชกรรม มีอำนาจกระทำการต่างๆ ภายในขอบเขตแห่งวัตถุประสงค์ดังกล่าว รวมถึงร่วมการทำงานหรือสมทบกับบุคคลหรือส่วนราชการอื่นเพื่อประโยชน์แห่งกิจการขององค์การเภสัชกรรม การเข้าเป็นหุ้นส่วนหรือถือหุ้นในห้างหุ้นส่วนหรือนิติบุคคลใดๆ และกู้ยืม ให้ออก ให้กู้ยืม โดยมีหลักประกันด้วยบุคคลหรือด้วยทรัพย์สิน

องค์การเภสัชกรรมดำเนินธุรกิจผลิตและจำหน่ายยาและเวชภัณฑ์ โดยมีสำนักงานใหญ่ตั้งอยู่ที่ถนนพระราม 6 สาขาภาค จำนวน 3 แห่ง ได้แก่

1. สาขาภาคตะวันออกเฉียงเหนือ อ.เมือง จ.อุดรธานี
2. สาขาภาคเหนือ อ.หางดง จ.เชียงใหม่
3. สาขาภาคใต้ อ.หาดใหญ่ จ.สงขลา

ร้านค้าปลีก จำนวน 8 แห่ง ได้แก่ แผนกขายปลีก 1 (เขตราชเทวี) แผนกขายปลีก 2 (เขตป้อมปราบฯ) แผนกขายปลีก 3 (เขตบางกอกน้อย) แผนกขายปลีก 4 (เขตพระนคร) แผนกขายปลีก 5 (อ.ลำลูกกา) แผนกขายปลีก 6 (กระทรวงสาธารณสุข) ร้านขายยา อภ.สาขาเวชศาสตร์เขตร้อน และร้านขายยา อภ.สาขาศูนย์ราชการ

2. เกณฑ์การจัดทำงบการเงิน

งบการเงินได้จัดทำขึ้นตามมาตรฐานการรายงานทางการเงินที่ออกภายใต้พระราชบัญญัติวิชาชีพบัญชี พ.ศ. 2547 รวมถึงการตีความแนวปฏิบัติทางการบัญชีที่ประกาศใช้โดยสภาวิชาชีพบัญชีในพระบรมราชูปถัมภ์

งบการเงินนี้ได้จัดทำขึ้นโดยใช้เกณฑ์ราคาทุนเดิมในการวัดมูลค่าขององค์ประกอบของงบการเงิน ยกเว้น รายการบัญชีบางประเภทซึ่งใช้มูลค่ายุติธรรมในการวัดมูลค่าตามที่ได้อธิบายไว้ในหมายเหตุประกอบงบการเงินข้อ 3 สรุปนโยบายการบัญชีที่สำคัญ

การจัดทำงบการเงินกำหนดให้ฝ่ายบริหารประมาณการและกำหนดสมมติฐานที่เกี่ยวข้องอันจะมีผลต่อตัวเลขของสินทรัพย์และหนี้สิน รวมทั้งการเปิดเผยข้อมูลเกี่ยวกับสินทรัพย์และหนี้สินที่อาจเกิดขึ้น ณ วันที่ในงบการเงิน และข้อมูลรายได้และค่าใช้จ่ายในรอบระยะเวลาที่เสนองบการเงินดังกล่าว

ตัวเลขที่เกิดขึ้นจริงอาจแตกต่างจากตัวเลขประมาณการ ถึงแม้ว่าฝ่ายบริหารได้จัดทำตัวเลขประมาณการขึ้นจากความเข้าใจในเหตุการณ์และสิ่งที่ได้กระทำไปในปัจจุบันอย่างดีที่สุดแล้ว

มาตรฐานการบัญชี และมาตรฐานการรายงานทางการเงิน ที่ออกและปรับปรุงใหม่ซึ่งได้ประกาศในราชกิจจานุเบกษา ผลบังคับใช้สำหรับรอบระยะเวลาบัญชีที่เริ่มในหรือหลังวันที่ 1 มกราคม 2562 ดังนี้

มาตรฐานการบัญชี ฉบับที่ 1 (ปรับปรุง 2561)	เรื่อง	การนำเสนองบการเงิน
มาตรฐานการบัญชี ฉบับที่ 2 (ปรับปรุง 2561)	เรื่อง	สินค้าคงเหลือ
มาตรฐานการบัญชี ฉบับที่ 7 (ปรับปรุง 2561)	เรื่อง	งบกระแสเงินสด
มาตรฐานการบัญชี ฉบับที่ 8 (ปรับปรุง 2561)	เรื่อง	นโยบายการบัญชี การเปลี่ยนแปลงประมาณการทางบัญชี และข้อผิดพลาด

มาตรฐานการบัญชี ฉบับที่ 10 (ปรับปรุง 2561) เรื่อง	เหตุการณ์ภายหลังรอบระยะเวลารายงาน
มาตรฐานการบัญชี ฉบับที่ 16 (ปรับปรุง 2561) เรื่อง	ที่ดิน อาคาร และอุปกรณ์
มาตรฐานการบัญชี ฉบับที่ 17 (ปรับปรุง 2561) เรื่อง	สัญญาเช่า
มาตรฐานการบัญชี ฉบับที่ 19 (ปรับปรุง 2561) เรื่อง	ผลประโยชน์ของพนักงาน
มาตรฐานการบัญชี ฉบับที่ 21 (ปรับปรุง 2561) เรื่อง	ผลกระทบจากการเปลี่ยนแปลงของอัตราแลกเปลี่ยนเงินตราต่างประเทศ
มาตรฐานการบัญชี ฉบับที่ 24 (ปรับปรุง 2561) เรื่อง	การเปิดเผยข้อมูลเกี่ยวกับบุคคลหรือกิจการที่เกี่ยวข้องกัน
มาตรฐานการบัญชี ฉบับที่ 27 (ปรับปรุง 2561) เรื่อง	งบการเงินเฉพาะกิจการ
มาตรฐานการบัญชี ฉบับที่ 28 (ปรับปรุง 2561) เรื่อง	เงินลงทุนในบริษัทร่วมและการร่วมค้า
มาตรฐานการบัญชี ฉบับที่ 34 (ปรับปรุง 2561) เรื่อง	การรายงานทางการเงินระหว่างกาล
มาตรฐานการบัญชี ฉบับที่ 36 (ปรับปรุง 2561) เรื่อง	การด้อยค่าของสินทรัพย์
มาตรฐานการบัญชี ฉบับที่ 37 (ปรับปรุง 2561) เรื่อง	ประมาณการหนี้สิน หนี้สินที่อาจเกิดขึ้น และสินทรัพย์ที่อาจเกิดขึ้น
มาตรฐานการบัญชี ฉบับที่ 38 (ปรับปรุง 2561) เรื่อง	สินทรัพย์ไม่มีตัวตน

องค์การมาตรฐานการบัญชีได้จัดทำให้มีการเตรียมความพร้อมในการนำมาตราฐานการบัญชี มาตรฐานการรายงานทางการเงินข้างต้นที่เกี่ยวข้องมาถือปฏิบัติ ซึ่งอยู่ระหว่างการพิจารณาผลกระทบที่อาจเกิดขึ้นต้องบการเงิน และเชื่อว่าจะไม่เกิดผลกระทบที่เป็นสาระสำคัญต่องบการเงินขององค์การมาตรฐานการบัญชี เมื่อนำมาถือปฏิบัติ

ผลบังคับใช้สำหรับรอบระยะเวลาบัญชีที่เริ่มในหรือหลังวันที่ 1 มกราคม 2563

มาตรฐานการรายงานทางการเงิน ฉบับที่ 9 เรื่อง เครื่องมือทางการเงิน

มาตรฐานการรายงานทางการเงินให้ข้อกำหนดเกี่ยวกับนิยามสินทรัพย์ทางการเงินและหนี้สินทางการเงิน ตลอดจนรับรู้ การวัดมูลค่า การด้อยค่า และการตัดรายการ

องค์การมาตรฐานการบัญชีได้จัดทำให้มีการเตรียมความพร้อมในการนำมาตราฐานการรายงานทางการเงินในส่วนที่เกี่ยวข้องมาถือปฏิบัติ ซึ่งอยู่ระหว่างการพิจารณาผลกระทบที่อาจเกิดขึ้นต้องบการเงินในส่วนการด้อยค่า ค่าเผื่อนี้สงสัยจะสูญ ซึ่งการนำมาตราฐานการรายงานทางการเงินดังกล่าวมาถือปฏิบัติเชื่อว่าไม่มีผลกระทบอย่างเป็นสาระสำคัญต่องบการเงิน เนื่องจากองค์การมาตรฐานการบัญชีได้กำหนดค่าเผื่อนี้สงสัยจะสูญตามระเบียบกระทรวงการคลัง ว่าด้วยการบัญชีและการเงินของรัฐบาลกิจ พ.ศ. 2548 หมวด 1 การบัญชี ข้อ 7

มาตรฐานการรายงานทางการเงิน ฉบับที่ 16 เรื่อง สัญญาเช่า

มาตรฐานการรายงานทางการเงิน ฉบับที่ 16 ได้นำเสนอวิธีการบัญชีเดี่ยวสำหรับผู้เช่า โดยผู้เช่าต้องรับสิทธิการใช้สินทรัพย์ที่แสดงถึงสิทธิในการใช้สินทรัพย์ที่แสดงในการใช้สินทรัพย์อ้างอิงที่เช่าและหนี้สินตามสัญญาเช่าที่แสดงถึงภาระผูกพันที่ผู้เช่าต้องจ่ายชำระตามสัญญาเช่า ซึ่งยกเว้นการรับรู้รายการสำหรับสัญญาเช่าระยะสั้นหรือสินทรัพย์อ้างอิงนั้นไม่มีมูลค่าต่ำ

ขณะนี้ผู้บริหารกำลังพิจารณาถึงผลกระทบที่อาจเกิดขึ้นจากการถือปฏิบัติตามมาตรฐานการรายงานทางการเงิน ฉบับที่ 16 ต่องบการเงิน

3. สรุปนโยบายการบัญชีที่สำคัญ

3.1 เงินสดและรายการเทียบเท่าเงินสด

เงินสดและรายการเทียบเท่าเงินสด หมายความว่าเงินสดในมือและเงินฝากธนาคารที่มีกำหนดจ่ายไม่เกิน 3 เดือน ทั้งนี้ ได้รวมส่วนของกองทุนบำเหน็จผู้ปฏิบัติงาน กองทุนเงินกู้ขององค์การมาตรฐานการบัญชีและกองทุนสนับสนุนการวิจัยและนวัตกรรมขององค์การมาตรฐานการบัญชีไว้ด้วย

รายการที่เป็นเงินตราต่างประเทศ แปลงค่าเป็นเงินบาทโดยใช้อัตราแลกเปลี่ยน ณ วันที่เกิดรายการสินทรัพย์และหนี้สินที่เป็นเงินตราต่างประเทศคงเหลือ ณ วันสิ้นงวดบัญชีจะปรับมูลค่าเป็นเงินบาทโดยใช้อัตราแลกเปลี่ยนที่ธนาคารแห่งประเทศไทยประกาศใช้เป็นอัตราอ้างอิง ณ วันสิ้นงวด กำไรหรือขาดทุนจากอัตราแลกเปลี่ยนที่เกิดขึ้นรับรู้เป็นรายได้หรือค่าใช้จ่ายทั้งจำนวนในงวดบัญชีนั้น

3.2 เงินลงทุนชั่วคราว

เงินลงทุนชั่วคราว หมายถึง เงินฝากธนาคารประเภทฝากประจำซึ่งมีอายุเกิน 3 เดือน แต่ไม่เกิน 1 ปี

3.3 ลูกหนี้การค้า

ลูกหนี้การค้ารับรู้เริ่มแรกด้วยมูลค่าตามใบส่งของ และจะแสดงมูลค่า ณ วันสิ้นงวดด้วยจำนวนหนี้ที่เหลืออยู่หักด้วยค่าเผื่อหนี้สงสัยจะสูญ ซึ่งประมาณจากการสอบทานยอดคงเหลือ ณ วันสิ้นรอบระยะเวลาบัญชีค่าเผื่อหนี้สงสัยจะสูญ หมายถึงผลต่างระหว่างราคาตามบัญชีของลูกหนี้การค้าเปรียบเทียบกับมูลค่าที่คาดว่าจะได้รับจากลูกหนี้การค้า หนี้สงสัยจะสูญที่เกิดขึ้นจะรับรู้ไว้ในงบกำไรขาดทุนเบ็ดเสร็จโดยถือเป็นส่วนหนึ่งของค่าใช้จ่ายในการบริหาร

องค์การเภสัชกรรมตั้งค่าเผื่อหนี้สงสัยจะสูญตามระเบียบกระทรวงการคลังว่าด้วยการบัญชีและการเงินของรัฐบาล พ.ศ. 2548 หมวด 1 การบัญชี ข้อ 7 สำหรับลูกหนี้ที่ไม่ใช่ส่วนราชการหรือรัฐบาล ค้างชำระเกินกว่า 1 ปี ขึ้นไปนับจากวันที่หนี้ถึงกำหนดชำระในอัตราร้อยละ 100

3.4 สินค้าคงเหลือ

สินค้าคงเหลือแสดงมูลค่าด้วยราคาทุน หรือมูลค่าสุทธิที่จะได้รับแล้วแต่มูลค่าใดจะต่ำกว่า ราคาทุนของสินค้าคงเหลือคำนวณตามวิธีเข้าก่อน ออกก่อน ราคาทุนประกอบด้วย ต้นทุนในการซื้อและต้นทุนอื่นที่เกี่ยวข้องโดยตรงกับการได้มาซึ่งสินค้าสำเร็จรูป วัสดุดิบ วัสดุคงเหลือ และต้นทุนแปลงสภาพของสินค้าคงเหลือและสินค้าระหว่างทางแสดงราคาทุน ณ วันที่ซื้อ

ยาในโครงการสำรองยาและเวชภัณฑ์ องค์การเภสัชกรรมได้นำมารวมในสินค้าคงเหลือ เพราะสามารถนำมาหมุนเวียนใช้ได้

ในการวัดมูลค่าสุทธิที่จะได้รับ องค์การเภสัชกรรมได้ใช้วิธีประเมินจากการวิเคราะห์อายุสินค้าคงเหลือมาโดยตลอด ในระหว่างปีได้มีการพิจารณาผลขาดทุนที่อาจเกิดจากสินค้าเสื่อมคุณภาพ เสียหาย ล้าสมัย และเคลื่อนไหวช้า โดยตั้งเป็นสำรองสินค้าเสื่อมสภาพ และค่าเผื่อมูลค่าสินค้าลดลง

3.5 ที่ดิน อาคาร และอุปกรณ์

ที่ดิน อาคาร และอุปกรณ์ทุกประเภท ยกเว้นที่ดินแสดงด้วยราคาทุน หักค่าเสื่อมราคาสะสม

ค่าเสื่อมราคาคำนวณจากมูลค่าเสื่อมสภาพของอาคารและอุปกรณ์โดยวิธีเส้นตรงตามอายุการให้ประโยชน์ โดยประมาณการของสินทรัพย์แต่ละประเภท ยกเว้นที่ดินซึ่งมีอายุการใช้งานไม่จำกัด ประมาณการอายุการให้ประโยชน์ของสินทรัพย์แสดงได้ดังนี้

ประเภทสินทรัพย์	อายุการให้ประโยชน์ (ปี)
อาคาร	10 - 40 ปี
เครื่องจักรกลและเครื่องใช้สำนักงาน	10 ปี
ครุภัณฑ์คอมพิวเตอร์	5 - 10 ปี
ยานพาหนะ	5 ปี

องค์การเภสัชกรรมมีการทบทวนอายุการใช้งาน มูลค่าคงเหลือ และวิธีการคิดค่าเสื่อมราคาอย่างน้อยที่สุดทุกสิ้นรอบปีบัญชี

ในปี 2562 มีการทบทวนอายุการใช้งานของอาคารจากเดิม 10 - 20 ปี เป็น 10 - 40 ปี มีผลกระทบทำให้ค่าเสื่อมราคาลดลง ตามข้อบังคับขององค์การเภสัชกรรม ว่าด้วยการหักค่าสึกหรอและค่าเสื่อมราคาของทรัพย์สิน พ.ศ. 2562

ในกรณีที่มูลค่าตามบัญชีสูงกว่ามูลค่าที่คาดว่าจะได้รับคืน ราคาตามบัญชีจะถูกปรับลดให้เท่ากับมูลค่าที่คาดว่าจะได้รับคืนทันที

ต้นทุนที่เกิดขึ้นภายหลังจะรวมอยู่ในมูลค่าตามบัญชีของสินทรัพย์หรือรับรู้แยกเป็นอีกสินทรัพย์หนึ่งตามความเหมาะสม เมื่อต้นทุนนั้นเกิดขึ้นและคาดว่าจะให้ประโยชน์เชิงเศรษฐกิจในอนาคตแก่องค์การเภสัชกรรมและต้นทุนดังกล่าวสามารถวัดมูลค่าได้อย่างน่าเชื่อถือ และจะตัดมูลค่าตามบัญชีของชิ้นส่วนที่ถูกเปลี่ยนแทนออก สำหรับค่าซ่อมแซมและบำรุงรักษาอื่นๆ ที่เกิดขึ้นเป็นประจำ องค์การเภสัชกรรมจะรับรู้ในงบกำไรขาดทุนเบ็ดเสร็จทันทีในงวดที่เกิดรายการ

กำไรหรือขาดทุนที่เกิดจากการจำหน่ายที่ดิน อาคาร และอุปกรณ์ คำนวณโดยเปรียบเทียบจากสิ่งตอบแทนสุทธิที่ได้รับจากการจำหน่ายสินทรัพย์กับมูลค่าตามบัญชีของสินทรัพย์ และจะรับรู้ไว้ในงบกำไรขาดทุนเบ็ดเสร็จ

สินทรัพย์ที่ซื้อมารวมหน่วยละไม่เกิน 30,000 บาท และมีอายุการใช้งานไม่เกิน 2 ปี ถือเป็นค่าใช้จ่ายทั้งจำนวนในปีที่ซื้อ

3.6 สินทรัพย์ไม่มีตัวตน - สุทธิ

3.6.1 โปรแกรมคอมพิวเตอร์

สิทธิการใช้โปรแกรมคอมพิวเตอร์ที่ซื้อมาบันทึกเป็นสินทรัพย์โดยคำนวณจากต้นทุนโดยตรง ในการได้มาและการดำเนินการให้โปรแกรมคอมพิวเตอร์นั้นสามารถนำมาใช้งานได้ตามประสงค์โดยจะตัดจำหน่ายตามวิธีเส้นตรงตลอดอายุประมาณการให้ประโยชน์ภายในระยะเวลา 5 ปี ต้นทุนโดยตรงรวมถึงต้นทุนพนักงานที่ทำงานในทีมพัฒนาโปรแกรมคอมพิวเตอร์และค่าใช้จ่ายที่เกี่ยวข้องตามสัดส่วนที่เหมาะสม

สินทรัพย์ที่บันทึกในปี 2562 มีการทบทวนอายุการใช้งานจากเดิม 5 ปี เป็น 5 - 10 ปี ตามข้อบังคับขององค์การเภสัชกรรม ว่าด้วยการหักค่าเสื่อมและค่าเสื่อมราคาของทรัพย์สิน พ.ศ. 2562

ค่าใช้จ่ายในการพัฒนาประสิทธิภาพของโปรแกรมคอมพิวเตอร์ให้สูงขึ้นกว่าเดิมเมื่อได้มาครั้งแรกจะบันทึกทั้งหมดเป็นต้นทุนเมื่อได้มาซึ่งโปรแกรมคอมพิวเตอร์นั้น ค่าใช้จ่ายสำหรับการดูแลและบำรุงรักษาโปรแกรมคอมพิวเตอร์จะบันทึกเป็นค่าใช้จ่ายเมื่อเกิดขึ้น

3.6.2 สินทรัพย์พัฒนาผลิตภัณฑ์

องค์การเภสัชกรรมโอนสินทรัพย์ระหว่างพัฒนาผลิตภัณฑ์เป็นสินทรัพย์พัฒนาผลิตภัณฑ์โดยคำนวณจากต้นทุนเริ่มแรกของสินทรัพย์ ประกอบด้วยต้นทุนที่เกี่ยวข้องโดยตรงในการจัดเตรียมสินทรัพย์เพื่อให้สามารถนำมาใช้ประโยชน์ได้ตามราคาทุน โดยสามารถวัดมูลค่าได้อย่างน่าเชื่อถือ ซึ่งก่อให้เกิดประโยชน์เชิงเศรษฐกิจในอนาคต และนำสินทรัพย์มาใช้ประโยชน์หรือนำมาขายได้

การตัดจำหน่ายสินทรัพย์พัฒนาผลิตภัณฑ์ที่มีอายุการให้ประโยชน์จำกัดอย่างมีระบบโดยวิธีเส้นตรงตามอายุการให้ประโยชน์เชิงเศรษฐกิจของสินทรัพย์นั้น

ในปี 2562 มีการทบทวนอายุการให้ประโยชน์เชิงเศรษฐกิจของสินทรัพย์จากเดิมร้อยละ 5 - 10 ต่อปี เป็นอัตราร้อยละ 5 - 20 ต่อปี การตัดจำหน่ายสินทรัพย์พัฒนาผลิตภัณฑ์คิดตามวงจรผลิตภัณฑ์ของยาแต่ละรายการ (Product Life Cycle) ที่คาดว่าจะให้ผลประโยชน์ในเชิงเศรษฐกิจโดยมีระยะเวลาของวงจรประมาณ 5 - 20 ปี

3.6.3 สินทรัพย์ระหว่างพัฒนาผลิตภัณฑ์

องค์การเภสัชกรรมมีสินทรัพย์ที่อยู่ในขั้นตอนการวิจัยและพัฒนาผลิตภัณฑ์ และมีความเป็นไปได้ค่อนข้างแน่นอนที่องค์การเภสัชกรรมจะได้รับประโยชน์เชิงเศรษฐกิจในอนาคตที่จะเกิดจากสินทรัพย์นั้น องค์การเภสัชกรรมรับรู้รายจ่ายที่เกิดขึ้นสำหรับขั้นตอนผลิตเป็นสินทรัพย์ไม่มีตัวตน ราคาทุนของสินทรัพย์ไม่มีตัวตนที่เกิดขึ้นภายในประกอบด้วย รายจ่ายที่เกี่ยวข้องโดยตรงทุกรายการที่จำเป็นในการสร้างสรรค์เพื่อการผลิตและจัดเตรียมสินทรัพย์ เพื่อให้สามารถนำมาใช้ประโยชน์ตามประสงค์ของผู้บริหาร จะรับรู้ในงบแสดงฐานะการเงินด้วยมูลค่าปัจจุบัน เพื่อให้เป็นไปตามมาตรฐานการบัญชี ฉบับที่ 38 เรื่อง สินทรัพย์ไม่มีตัวตน

3.7 การด้อยค่าของสินทรัพย์

สินทรัพย์และสินทรัพย์ไม่มีตัวตนที่มีอายุการใช้งานจำกัด จะมีการทบทวนการด้อยค่าเมื่อมีเหตุการณ์หรือสถานการณ์บ่งชี้ว่าราคาตามบัญชีอาจสูงกว่ามูลค่าที่คาดว่าจะได้รับคืน รายการขาดทุนจากการด้อยค่าจะรับรู้เมื่อราคาตามบัญชีของสินทรัพย์สูงกว่ามูลค่าที่คาดว่าจะได้รับคืน ซึ่งหมายถึงจำนวนที่สูงกว่าระหว่างมูลค่ายุติธรรมหักต้นทุนในการขายเทียบกับมูลค่าจากการใช้สินทรัพย์ ซึ่งจะถูกจัดเป็นกลุ่มที่เล็กที่สุดที่สามารถแยกออกมาได้ เพื่อวัตถุประสงค์ของการประเมินการด้อยค่า สินทรัพย์ซึ่งรับรู้รายการขาดทุนจากการด้อยค่าไปแล้วจะถูกประเมินความเป็นไปได้ที่จะกลับรายการขาดทุนจากการด้อยค่า ณ วันที่ในงบแสดงฐานะการเงิน

3.8 เงินลงทุนในบริษัทร่วม

บริษัทร่วมเป็นกิจการที่องค์การเภสัชกรรมมีสิทธิพลอยอย่างเป็นสาระสำคัญแต่ไม่ถึงกับควบคุม ซึ่งโดยทั่วไปคือ การที่องค์การเภสัชกรรมถือหุ้นที่มีสิทธิออกเสียงอยู่ระหว่างร้อยละ 20 ถึงร้อยละ 50 ของสิทธิออกเสียงทั้งหมด โดยเงินลงทุนในบริษัทร่วมรับรู้เริ่มแรกด้วยราคาทุนและใช้วิธีส่วนได้เสียในงบการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสีย

ส่วนแบ่งกำไรหรือขาดทุนจากเงินลงทุนในบริษัทร่วมที่เกิดขึ้นภายหลังการได้มาจะรวมไว้ในงบกำไรขาดทุนเบ็ดเสร็จ บัญชีส่วนเกินจากการตีมูลค่ายุติธรรมภายหลังการได้มาจะรวมไว้เป็นส่วนหนึ่งของบัญชีส่วนเกินจากการตีมูลค่ายุติธรรม ผลสะสมของการเปลี่ยนแปลงภายหลังการได้มาจะปรับปรุงกับราคาตามบัญชีของเงินลงทุน เมื่อส่วนแบ่งขาดทุนขององค์การเภสัชกรรมในบริษัทร่วมมีมูลค่าเท่ากับหรือเกินกว่ามูลค่าส่วนได้เสียขององค์การเภสัชกรรมในบริษัทร่วม องค์การเภสัชกรรมจะไม่รับรู้ส่วนแบ่งขาดทุนอีกต่อไป เว้นแต่องค์การเภสัชกรรมมีภาระผูกพันในหนี้สินของบริษัทร่วมหรือต้องจ่ายชำระหนี้แทนบริษัทร่วม

รายการกำไรที่ยังไม่ได้เกิดขึ้นจริงระหว่างองค์การเภสัชกรรมกับบริษัทร่วมจะตัดบัญชีเท่าที่องค์การเภสัชกรรมมีส่วนได้เสียในบริษัทร่วมนั้น รายการขาดทุนที่ยังไม่ได้เกิดขึ้นจริงก็จะตัดบัญชีในทำนองเดียวกัน เว้นแต่เป็นรายการที่มีหลักฐานว่าสินทรัพย์ที่โอนระหว่างกันนั้นเกิดการด้อยค่า

นโยบายการบัญชีของบริษัทร่วม จะเปลี่ยนเท่าที่จำเป็นเพื่อให้สอดคล้องกับนโยบายการบัญชีขององค์การเภสัชกรรม เงินลงทุนในบริษัทร่วมแสดงในงบการเงินเฉพาะกิจการโดยใช้วิธีราคาทุน
รายชื่อบริษัทร่วมของบริษัทได้เปิดเผยไว้ในหมายเหตุประกอบงบการเงิน ข้อ 5.6

3.9 รายได้รอการรับรู้

รายได้รอการรับรู้เป็นภาระผูกพันที่เกิดจากการรับเงินอุดหนุนจากหน่วยงานรัฐในโครงการจัดตั้งโรงงานผลิตวัคซีนป้องกันไข้หวัดใหญ่/ไข้หวัดนก โดยจะบันทึกสินทรัพย์คู่กับรายได้เงินอุดหนุนรอการรับรู้ และทยอยรับรู้รายได้เป็นรายได้เงินอุดหนุนจากรัฐบาลตามสัดส่วนค่าเสื่อมราคาของสินทรัพย์ ซึ่งเกิดขึ้นในแต่ละงวดบัญชี

ภาระผูกพันที่เกิดจากการรับเงินจากหน่วยงานอื่นซึ่งมีวัตถุประสงค์จากบุคคลอื่น นอกเหนือจากหน่วยงานภาครัฐ โดยจะบันทึกสินทรัพย์คู่กับรายได้รอการรับรู้ และทยอยรับรู้รายได้เป็นรายได้จากการบริจาคตามสัดส่วนค่าเสื่อมราคาของสินทรัพย์ และค่าใช้จ่ายอื่นๆ ซึ่งเกิดขึ้นในแต่ละงวดบัญชี

ภาระผูกพันที่เกิดจากการรับบริจาคสินทรัพย์ โดยจะบันทึกสินทรัพย์ที่รับบริจาคเป็นสินทรัพย์ในแต่ละประเภทคู่กับรายได้รอการรับรู้ และทยอยรับรู้รายได้เป็นรายได้จากการบริจาคตามสัดส่วนค่าเสื่อมราคาของสินทรัพย์ที่รับบริจาค ซึ่งเกิดขึ้นในแต่ละงวดบัญชี

3.10 ผลประโยชน์พนักงาน

ผลประโยชน์ของพนักงานขององค์การเภสัชกรรม ประกอบด้วยผลประโยชน์หลังออกจากงานทั้งที่เป็นโครงการสมทบเงินและโครงการผลประโยชน์ โครงการสมทบเงินเป็นโครงการที่องค์การเภสัชกรรมจ่ายเงินสมทบให้กับกองทุนที่แยกต่างหากในจำนวนเงินที่คงที่

องค์การเภสัชกรรมไม่มีภาระผูกพันตามกฎหมาย หรือภาระผูกพันจากการอนุমানที่จะต้องจ่ายเงินเพิ่ม ถึงแม้กองทุนไม่มีสินทรัพย์เพียงพอที่จะจ่ายชำระให้พนักงานทั้งหมดสำหรับการให้บริการของพนักงานทั้งในอดีตและปัจจุบัน โครงการผลประโยชน์เป็นโครงการที่ไม่ใช่โครงการสมทบเงิน ซึ่งจะกำหนดจำนวนเงินผลประโยชน์ที่พนักงานจะได้รับเมื่อเกษียณอายุ ซึ่งจะขึ้นอยู่กับหลายปัจจัย เช่น อายุ จำนวนปีที่ให้บริการ และค่าตอบแทน เป็นต้น

3.10.1 กองทุนบำเหน็จผู้ปฏิบัติงาน กองทุนเงินกู้องค์การเภสัชกรรม และกองทุนสำรองเลี้ยงชีพ

องค์การเภสัชกรรมจัดตั้งกองทุนบำเหน็จผู้ปฏิบัติงานขึ้นตามพระราชบัญญัติจัดตั้งองค์การเภสัชกรรม พ.ศ. 2509 คณะกรรมการองค์การเภสัชกรรมโดยความเห็นชอบของคณะรัฐมนตรีให้วางข้อบังคับองค์การเภสัชกรรมว่าด้วยเงินบำเหน็จเงินชดเชย และเงินทดแทน พ.ศ. 2513 โดยองค์การเภสัชกรรมจ่ายสมทบให้กองทุนในอัตราร้อยละ 10 ของเงินเดือนพนักงาน ทั้งนี้ได้รวมรายการบัญชีต่างๆ ของกองทุนบำเหน็จผู้ปฏิบัติงานไว้ในงบการเงินขององค์การเภสัชกรรมด้วย

องค์การเภสัชกรรมได้จัดตั้งกองทุนเงินกู้องค์การเภสัชกรรมขึ้น ตามข้อบังคับองค์การเภสัชกรรมว่าด้วยกรทำให้ผู้ปฏิบัติงานกู้เงิน พ.ศ. 2520 ให้ใช้บังคับนี้ตั้งแต่ 1 มกราคม 2521 โดยให้จัดสรรเงินกองทุนบำเหน็จผู้ปฏิบัติงานมาจัดตั้งกองทุน

เงินกู้องค์การเภสัชกรรม ตามจำนวนที่ได้รับความเห็นชอบจากคณะกรรมการองค์การเภสัชกรรม และคณะกรรมการองค์การเภสัชกรรม ได้มีมติตามรายงานการประชุมครั้งที่ 11/2547 เมื่อวันที่ 31 สิงหาคม 2547 เห็นชอบตามมติคณะรัฐมนตรีเมื่อวันที่ 16 กันยายน 2546 ให้องค์การเภสัชกรรมจัดสรรงบประมาณเข้ากองทุนเงินกู้องค์การเภสัชกรรมปีละ 5 ล้านบาท โดยเริ่มตั้งแต่ปีงบประมาณ 2548 เพื่อจ่ายเงินยืมกองทุนบำเหน็จผู้ปฏิบัติงานจนกว่าจะครบจำนวน 44.50 ล้านบาท ทั้งนี้ได้รวมรายการบัญชีต่างๆ ของกองทุนเงินกู้ องค์การเภสัชกรรมไว้ในงบการเงินขององค์การเภสัชกรรมด้วย และมีมติที่ประชุมคณะกรรมการองค์การเภสัชกรรม ครั้งที่ 12/2554 เมื่อวันที่ 23 สิงหาคม 2554 ได้มีมติเห็นชอบในการจัดสรรเงินขององค์การเภสัชกรรม จำนวน 30.00 ล้านบาท เพิ่มเติม เพื่อสมทบเข้ากองทุนเงินกู้องค์การเภสัชกรรม

องค์การเภสัชกรรมได้มีการจดทะเบียนจัดตั้งกองทุนสำรองเลี้ยงชีพพนักงานองค์การเภสัชกรรม ซึ่งจดทะเบียนแล้ว เมื่อวันที่ 1 พฤศจิกายน 2538 ผู้ที่เข้าปฏิบัติงานหลังวันที่ 1 พฤศจิกายน 2538 ต้องเป็นสมาชิกกองทุนสำรองเลี้ยงชีพ สำหรับพนักงาน ที่ปฏิบัติงานก่อนวันที่ดังกล่าวเลือกเป็นสมาชิกตามความสมัครใจโดยองค์การเภสัชกรรมจ่ายสมทบให้อัตราร้อยละ 9 ของเงินเดือน สำหรับพนักงานที่มีอายุการทำงานไม่เกิน 20 ปี และร้อยละ 10 ของเงินเดือนสำหรับพนักงานที่มีอายุการทำงานเกิน 20 ปี ต่อมา เมื่อวันที่ 29 มิถุนายน 2549 คณะกรรมการองค์การเภสัชกรรมได้มีมติที่ประชุมครั้งที่ 8/2549 ให้จ่ายเงินสมทบเข้ากองทุนสำรอง เลี้ยงชีพเพิ่มเติมอีกร้อยละ 2 สำหรับพนักงานที่มีอายุงานไม่เกิน 20 ปี ให้ได้รับเงินสมทบร้อยละ 11 ของเงินเดือน ส่วนพนักงานที่มี อายุงานเกิน 20 ปี ให้ได้รับเงินสมทบร้อยละ 12 ของเงินเดือน ทั้งนี้ตั้งแต่เดือนกรกฎาคม 2549 เป็นต้นไป

เงินสมทบที่จ่ายให้กองทุนบำเหน็จผู้ปฏิบัติงาน กองทุนเงินกู้องค์การเภสัชกรรม และกองทุนสำรองเลี้ยงชีพ รับรู้เป็นค่าใช้จ่ายในงบกำไรขาดทุนเบ็ดเสร็จ

3.10.2 โครงการผลประโยชน์

ผลประโยชน์เมื่อเกษียณอายุ

องค์การเภสัชกรรมจัดให้มีโครงการผลประโยชน์หลังจากออกจากงานเพื่อจ่ายเงินให้แก่พนักงานเป็นไปตาม กฎหมายแรงงานไทย จำนวนเงินดังกล่าวขึ้นอยู่กับฐานเงินเดือนและจำนวนปีที่พนักงานทำงานให้องค์การเภสัชกรรมนับถึงวันที่ สิ้นสุดการทำงานที่จะเกิดขึ้นในอนาคต หนี้สินสำหรับโครงการผลประโยชน์จะรับรู้ในงบแสดงฐานะการเงินด้วยมูลค่าปัจจุบันของ ภาระผูกพัน ณ วันที่สิ้นรอบระยะเวลารายงานหักด้วยมูลค่ายุติธรรมของสินทรัพย์โครงการ และปรับปรุงด้วยต้นทุนบริการในอดีตที่ยัง ไม่รับรู้ภาระผูกพันนี้คำนวณโดยนักคณิตศาสตร์ประกันภัยอิสระ ด้วยวิธีคิดลดแต่ละหน่วยที่ประมาณการไว้ ซึ่งมูลค่าปัจจุบันของ โครงการผลประโยชน์จะประมาณโดยการคิดลดกระแสเงินสดที่ต้องจ่ายในอนาคต โดยใช้อัตราดอกเบี้ยพันธบัตรรัฐบาลซึ่งเป็น สกูลเงินเดียวกับสกูลเงินที่จะจ่ายภาระผูกพันให้แก่พนักงาน และวันครบกำหนดใกล้เคียงกับระยะเวลาที่ต้องชำระภาระผูกพัน

กำไรหรือขาดทุนจากการประมาณการตามหลักคณิตศาสตร์ประกันภัยสำหรับโครงการผลประโยชน์พนักงาน เกิดขึ้นจากการปรับปรุงหรือเปลี่ยนแปลงข้อสมมติฐานจะรับรู้ในกำไรขาดทุนเบ็ดเสร็จอื่น

3.11 ประเมินการหนี้สิน

องค์การเภสัชกรรมจะบันทึกประมาณการหนี้สินอันเป็นภาระผูกพันในปัจจุบันตามกฎหมายหรือตามข้อตกลง ที่จัดทำไว้ อันเป็นผลสืบเนื่องมาจากเหตุการณ์ในอดีต ซึ่งการชำระหนี้ตามภาระผูกพันนั้นมีความเป็นไปได้ค่อนข้างแน่ว่าจะส่งผล ให้องค์การเภสัชกรรมต้องสูญเสียทรัพยากรออกไป และตามประมาณการที่น่าเชื่อถือของจำนวนที่ต้องจ่าย ในกรณีที่องค์การเภสัชกรรม คาดว่าประมาณการหนี้สินดังกล่าวเป็นรายจ่ายที่จะได้รับคืน องค์การเภสัชกรรมจะบันทึกเป็นสินทรัพย์แยกต่างหากเมื่อคาดว่าจะ ได้รับรายจ่ายนั้นคืนอย่างแน่นอน

3.12 การรับรู้รายได้ - ค่าใช้จ่าย

- รายได้จากการขายยาและเวชภัณฑ์ รับรู้เมื่อส่งมอบเสร็จสิ้นแล้ว
- รายได้จากการรับจ้างทำของ วิเคราะห์หิววิจัย รับรู้เมื่องานเสร็จ
- รายได้เงินอุดหนุนจากหน่วยงานรัฐ เป็นเงินที่หน่วยงานได้รับการอุดหนุนโครงการจัดตั้งโรงงานผลิตวัคซีนป้องกัน ไข้หวัดใหญ่/ไข้หวัดนก รับรู้เมื่อได้รับเงินเพื่อได้มาซึ่งสินทรัพย์จะรับรู้เป็นรายได้เงินอุดหนุนรอการรับรู้และทยอยรับรู้รายได้ตามเกณฑ์ สัดส่วนค่าเสื่อมราคาของสินทรัพย์ตลอดการใช้ประโยชน์ และรับรู้ค่าใช้จ่ายตามจำนวนที่เกิดขึ้นในงวดบัญชีนั้นเข้ารายได้เงินอุดหนุน จากหน่วยงานรัฐ

- รายได้จากบริการจัดหาหน่วยงานอื่น รับรู้เมื่อได้รับเงินหรือสินทรัพย์ หรือตามการใช้จ่ายเงินเพื่อการได้มาซึ่งสินทรัพย์ ซึ่งมีวัตถุประสงค์จากบุคคลอื่นนอกจากหน่วยงานภาครัฐ จะรับรู้เป็นรายได้รอการรับรู้และทยอยรับรู้รายได้ตามเกณฑ์สัดส่วนค่าเสื่อมราคาของสินทรัพย์ตลอดการใช้ประโยชน์ และรับรู้ค่าใช้จ่ายตามที่เกิดขึ้นในงวดบัญชีนั้นๆ เข้ารายได้จากการบริการ
- ดอกเบี้ย รับรู้ตามเกณฑ์สัดส่วนของเวลา โดยคำนึงถึงอัตราผลตอบแทนที่แท้จริงของสินทรัพย์
- เงินปันผล รับรู้เมื่อประกาศจ่ายเงินปันผล
- ค่าใช้จ่ายในการขายและบริการ รับรู้ตามเกณฑ์คงค้าง
- รายได้แผ่นดินรอนำส่งคลัง รับรู้ตามเกณฑ์คงค้าง

4. ประมาณการทางบัญชีที่สำคัญ ข้อสมมติฐาน และการใช้ดุลยพินิจ

การประมาณการ ข้อสมมติฐาน และการใช้ดุลยพินิจได้มีการประเมินทบทวนอย่างต่อเนื่องและอยู่บนพื้นฐานของประสบการณ์ในอดีตและปัจจัยอื่นๆ ซึ่งรวมถึงการคาดการณ์ถึงเหตุการณ์ในอนาคตที่เชื่อว่ามีเหตุผลในสถานการณ์ขณะนั้น ในระหว่างปีสิ้นสุดวันที่ 30 กันยายน พ.ศ. 2562 การประมาณการทางบัญชีที่สำคัญขององค์การเภสัชกรรม มีดังนี้

4.1 อาคาร อุปกรณ์ และสินทรัพย์ไม่มีตัวตน

ฝ่ายบริหารเป็นผู้ประมาณการอายุการใช้งานและมูลค่าซากสำหรับ อาคาร อุปกรณ์ และสินทรัพย์ไม่มีตัวตนขององค์การเภสัชกรรม โดยส่วนใหญ่อ้างอิงจากข้อมูลเชิงเทคนิคของสินทรัพย์นั้น และรวมถึงการพิจารณาการตัดจำหน่ายสินทรัพย์ที่เสื่อมสภาพหรือไม่ได้ใช้งานโดยการขายหรือเลิกใช้

4.2 ประมาณการหนี้สินค่าตอบแทนพนักงานภายหลังเกษียณอายุ

องค์การเภสัชกรรมจัดให้มีผลประโยชน์พนักงานภายหลังการเลิกจ้างหรือเกษียณอายุเพื่อจ่ายให้แก่พนักงานตามกฎหมายแรงงานไทย มูลค่าปัจจุบันของประมาณการหนี้สินค่าตอบแทนพนักงานภายหลังเกษียณอายุคำนวณโดยใช้สมมติฐานหลายประการโดยรวมถึงอัตราคิดลด อัตราการเพิ่มขึ้นของเงินเดือนพนักงานและอัตราการเปลี่ยนแปลงในจำนวนพนักงาน การเปลี่ยนแปลงในอัตราเหล่านี้มีผลต่อประมาณการค่าใช้จ่ายและหนี้สินค่าตอบแทนพนักงานภายหลังการเกษียณอายุประมาณการ

4.3 การด้อยค่าของสินทรัพย์

องค์การเภสัชกรรมมีการทบทวนการด้อยค่าของเงินลงทุนในบริษัทร่วม เมื่อพบข้อบ่งชี้ของการด้อยค่าตามที่ได้กล่าวในหมายเหตุข้อ 3.7 โดยพิจารณาจากมูลค่าที่คาดว่าจะได้รับคืนของหน่วยสินทรัพย์ที่ก่อให้เกิดเงินสด

5. ข้อมูลเพิ่มเติม

5.1 เงินสดและรายการเทียบเท่าเงินสด ประกอบด้วย

หน่วย : ล้านบาท

งบการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสีย

และงบการเงินเฉพาะกิจการ

	2562	2561
เงินสดคงเหลือที่สำนักงาน	0.61	0.46
เงินฝากธนาคาร - กระแสรายวัน	19.73	(255.01)
- ออมทรัพย์	<u>3,774.91</u>	<u>3,729.13</u>
รวม	3,795.25	3,474.58
เงินฝากธนาคารประจำ 3 เดือน	<u>619.44</u>	<u>111.92</u>
รวม	<u>4,414.69</u>	<u>3,586.50</u>

เงินฝากธนาคารประเภทออมทรัพย์ 3,774.91 ล้านบาท องค์การเภสัชกรรมสำรองไว้สำหรับโครงการสำรองยา และเวชภัณฑ์ตามที่กล่าวไว้ในหมายเหตุประกอบงบการเงินข้อ 5.16 เป็นเงิน 4.66 ล้านบาท เงินฝากธนาคารของกองทุนบำเหน็จผู้ปฏิบัติงาน 12.03 ล้านบาท กองทุนเงินกู้องค์การเภสัชกรรมตามที่กล่าวไว้ในหมายเหตุประกอบงบการเงินข้อ 5.14 เป็นเงิน 8.01 ล้านบาท และกองทุนสนับสนุนการวิจัยและนวัตกรรมขององค์การเภสัชกรรม 67.83 ล้านบาท รวมอยู่ด้วย

องค์การเภสัชกรรมได้มีการนำบัญชีเงินฝากธนาคารประเภทออมทรัพย์ไปทำข้อตกลงกับธนาคารกรุงไทย จำกัด (มหาชน) จำนวน 4 บัญชี ดังนี้ บัญชีเลขที่ 050-1-06637-3, 050-1-37858-8, 072-1-04764-5 และ 002-1-38117-8 วงเงินตามข้อตกลง จำนวน 200 ล้านบาท และธนาคารอาคารสงเคราะห์ บัญชีเลขที่ 001-11-087244-7 ตามข้อตกลงโดยดำรงไว้ตามเงินกู้คงเหลือของผู้กู้ทั้งหมด วัตถุประสงค์การทำบันทึกข้อตกลงเพื่อดำรงเงินฝากธนาคาร เพื่อให้พนักงานและลูกจ้างประจำขององค์การเภสัชกรรมกู้เพื่อที่อยู่อาศัย ณ วันที่ 30 กันยายน 2562 ธนาคารกรุงไทย จำกัด (มหาชน) มียอดหนี้คงเหลือ 128.96 ล้านบาท และธนาคารอาคารสงเคราะห์มียอดหนี้คงเหลือ 49.14 ล้านบาท และไม่มีมีการปล่อยสินเชื่อเพิ่ม

5.2 เงินลงทุนชั่วคราว ประกอบด้วย

หน่วย : ล้านบาท

งบการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสีย
และงบการเงินเฉพาะกิจการ

		2562	2561
เงินฝากธนาคาร	- ประจำ 6 เดือน	-	500.00
	- ประจำ 12 เดือน	302.70	351.43
รวม		302.70	851.43

เงินลงทุนชั่วคราว จำนวน 302.70 ล้านบาท เป็นเงินฝากธนาคารประเภทประจำของกองทุนสนับสนุนการวิจัย และนวัตกรรมขององค์การเภสัชกรรม

5.3 ลูกหนี้การค้า - สุทธิ ประกอบด้วย

หน่วย : ล้านบาท

งบการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสีย
และงบการเงินเฉพาะกิจการ

	2562		2561	
	ล้านบาท	ร้อยละ	ล้านบาท	ร้อยละ
ลูกหนี้ส่วนราชการ - ส่วนภูมิภาค	3,082.22	42.73	3,180.47	45.34
ลูกหนี้ส่วนราชการ - ส่วนกลาง	4,028.12	55.84	3,737.47	53.27
ลูกหนี้เอกชน และอื่นๆ	102.94	1.43	97.68	1.39
รวม	7,213.28	100.00	7,015.62	100.00
หัก ค่าเผื่อนหนี้สงสัยจะสูญ	2.66	0.04	2.97	0.04
คงเหลือ	7,210.62	99.96	7,012.65	99.96

ลูกหนี้การค้า ณ วันที่ 30 กันยายน 2562 มีลูกหนี้ส่วนราชการ - ส่วนกลาง จำนวน 4,028.12 ล้านบาท ส่วนหนึ่งเป็นลูกหนี้โรงพยาบาลราชวิถี (โครงการพิเศษ) จำนวน 3,014.17 ล้านบาท และสำนักงานประกันสังคมจำนวน 887.94 ล้านบาท

รายละเอียดลูกหนี้การค้าค้างชำระ

	จำนวน (ราย)	จำนวนเงิน
ปี 2556 - 2559		
ลูกหนี้ส่วนราชการ - ส่วนภูมิภาค	85	160.97
ลูกหนี้ส่วนราชการ - ส่วนกลาง	2	34.34
ลูกหนี้เอกชน และอื่นๆ	12	1.67
ปี 2560 - 2562		
ลูกหนี้ส่วนราชการ - ส่วนภูมิภาค	936	2,921.25
ลูกหนี้ส่วนราชการ - ส่วนกลาง	307	3,993.78
ลูกหนี้เอกชน และอื่นๆ	969	101.27
รวม		7,213.28

ลูกหนี้การค้า ณ วันที่ 30 กันยายน 2562 จำแนกตามประเภทและอายุหนี้ที่ค้างชำระ ดังนี้

หน่วย : ล้านบาท

ระยะเวลาค้างชำระ	2562			
	ลูกหนี้ส่วนราชการ ส่วนภูมิภาค	ลูกหนี้ส่วนราชการ ส่วนกลาง	ลูกหนี้เอกชน และอื่นๆ	รวม
หนี้ค้างชำระไม่เกิน 1 ปี	1,863.25	3,978.33	100.24	5,941.82
หนี้ค้างชำระเกิน 1 ปี	1,218.97	49.79	2.70	1,271.46
รวม	3,082.22	4,028.12	102.94	7,213.28
หัก ค่าเผื่อหนี้สงสัยจะสูญ	-	-	2.66	2.66
คงเหลือ	3,082.22	4,028.12	100.28	7,210.62

ระยะเวลาค้างชำระ	2561			
	ลูกหนี้ส่วนราชการ ส่วนภูมิภาค	ลูกหนี้ส่วนราชการ ส่วนกลาง	ลูกหนี้เอกชน และอื่นๆ	รวม
หนี้ค้างชำระไม่เกิน 1 ปี	2,061.89	3,558.46	94.70	5,715.05
หนี้ค้างชำระเกิน 1 ปี	1,112.28	185.34	2.98	1,300.57
รวม	3,174.17	3,743.77	97.68	7,015.62
หัก ค่าเผื่อหนี้สงสัยจะสูญ	-	-	2.97	2.97
คงเหลือ	3,174.17	3,743.77	94.71	7,012.65

องค์การเภสัชกรรมได้จัดทำมาตรการในการติดตามลูกหนี้การค้าค้างชำระเกิน 1 ปี

- ทำหนังสือแจ้งยอดค้างชำระ ส่งให้ลูกหนี้การค้า ทุก 3 เดือน
- ส่งรายงานลูกหนี้ค้างให้ผู้แทนองค์การเภสัชกรรม ประสานกับลูกหนี้ทุกสิ้นเดือน
- ลูกหนี้การค้าค้างชำระนาน จะมีการติดต่อสอบถามทางโทรศัพท์อย่างต่อเนื่อง

5.4 สินค้าคงเหลือ ประกอบด้วย

หน่วย : ล้านบาท

งบการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสีย
และงบการเงินเฉพาะกิจการ

	2562	2561
ผลิตภัณฑ์สำเร็จรูป - ผลิตภัณฑ์ขององค์การเภสัชกรรม	952.61	1,226.68
- ผลิตภัณฑ์ของบริษัทอื่น	292.31	83.46
ผลิตภัณฑ์ระหว่างทำ	453.79	518.25
วัตถุดิบ	1,062.05	923.26
ภาชนะและอุปกรณ์การบรรจุ	174.83	177.41
พัสดุและอุปกรณ์	13.89	6.59
สินค้าระหว่างทาง	38.36	-
เวชภัณฑ์โครงการสำรวจยา	26.22	16.92
	<u>3,014.06</u>	<u>2,952.57</u>
หัก สำรองสินค้าเสื่อมสภาพ	33.34	123.52
ค่าเผื่อมูลค่าสินค้าลดลง	<u>46.48</u>	<u>30.48</u>
รวม	<u>2,934.24</u>	<u>2,798.57</u>

ในงวดปี 2562 องค์การเภสัชกรรมได้สำรองวัตถุดิบเพิ่มขึ้นให้สอดคล้องกับแผนการจำหน่ายยาและเวชภัณฑ์ขององค์การเภสัชกรรม เพื่อให้สามารถผลิตยาได้ทันต่อความต้องการของลูกค้า

5.5 สินทรัพย์หมุนเวียนอื่น ประกอบด้วย

หน่วย : ล้านบาท

งบการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสีย
และงบการเงินเฉพาะกิจการ

	2562	2561
ลูกหนี้เงินยืมทรรอง	0.28	7.31
ลูกหนี้อื่นๆ	14.98	27.34
เงินจ่ายล่วงหน้าเวชภัณฑ์ และอื่นๆ	60.24	22.58
เงินค้างรับอื่น	14.91	7.10
ภาษีซื้อรอใบกำกับ	<u>18.75</u>	<u>6.13</u>
รวม	<u>109.16</u>	<u>70.46</u>

ลูกหนี้อื่นๆ จำนวน 14.98 ล้านบาท ส่วนหนึ่งเป็นลูกหนี้รอการชดใช้ของบริษัท สมนุไพรไทย จำกัด จำนวน 9.14 ล้านบาท เนื่องจากชดเชยสินค้าจากการส่งเสริมการขายให้กับองค์การเภสัชกรรมของปี 2553 - 2555 จำนวน 30 รายการ ซึ่งบริษัท ผลิตภัณฑ์ สมนุไพรไทย จำกัด จะทยอยจ่ายเป็นสินค้าจำนวน 60 งวด และได้จ่ายแล้ว 52 งวด คงเหลือ 8 งวด

5.6 เงินลงทุนในบริษัทร่วม องค์การเภสัชกรรมได้ลงทุนในบริษัท ดังนี้

หน่วย : ล้านบาท

งบการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสีย

	2562		2561	
	เงินลงทุน	สัดส่วนการถือ หุ้นร้อยละ	เงินลงทุน	สัดส่วนการถือ หุ้นร้อยละ
1. บริษัท เยนอรัลฮอสปิทัลโปรดักส์ จำกัด (มหาชน)	500.66	40.00	438.55	40.00
2. บริษัท ไทยวัฒนาพานารีมาซูติคัลเด็กซ์โทรส จำกัด	135.00	30.00	135.00	30.00
3. บริษัท ผลิตภัณฑ์สมนุไพรไทย จำกัด	50.39	49.00	50.23	49.00
4. บริษัท องค์การเภสัชกรรม-เมอริเออร์ซีวัตถุ จำกัด	124.91	49.00	132.86	49.00
5. บริษัท เมดิคัล ดีไวซ์ แมนูแฟคเจอร์ (ประเทศไทย) จำกัด	93.60	13.00	93.60	13.00
	904.56		850.24	
หัก ค่าเผื่อการด้อยค่า :-				
บริษัท เมดิคัล ดีไวซ์ แมนูแฟคเจอร์	93.60		93.60	
บริษัท ไทยวัฒนาพานารีมาซูติคัลฯ	135.00		135.00	
	675.96		621.64	

งบการเงินเฉพาะกิจการ

	2562		2561	
	เงินลงทุน	สัดส่วนการถือ หุ้นร้อยละ	เงินลงทุน	สัดส่วนการถือ หุ้นร้อยละ
1. บริษัท เยนอรัลฮอสปิทัลโปรดักส์ จำกัด (มหาชน)	148.86	40.00	148.86	40.00
2. บริษัท ไทยวัฒนาพานารีมาซูติคัลเด็กซ์โทรส จำกัด	135.00	30.00	135.00	30.00
3. บริษัท ผลิตภัณฑ์สมนุไพรไทย จำกัด	39.20	49.00	39.20	49.00
4. บริษัท องค์การเภสัชกรรม - เมอริเออร์ซีวัตถุ จำกัด	147.00	49.00	147.00	49.00
5. บริษัท เมดิคัล ดีไวซ์ แมนูแฟคเจอร์ (ประเทศไทย) จำกัด	93.60	13.00	93.60	13.00
	563.66		563.66	
หัก ค่าเผื่อการด้อยค่า :-				
บริษัท เมดิคัล ดีไวซ์ แมนูแฟคเจอร์	93.60		93.60	
บริษัท ไทยวัฒนาพานารีมาซูติคัลฯ	135.00		135.00	
	335.06		335.06	

5.6 เงินลงทุนในบริษัทร่วม (ต่อ)
งบแสดงฐานะการเงินของบริษัทร่วม

หน่วย : ล้านบาท

งบการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสีย

	งบแสดงฐานะการเงิน					
	30 กันยายน 2562			30 กันยายน 2561		
	สินทรัพย์ รวม	หนี้สิน รวม	ส่วนของ ผู้ถือหุ้น	สินทรัพย์ รวม	หนี้สิน รวม	ส่วนของ ผู้ถือหุ้น
บริษัท เยนเอร์สฮอสปิટัลโปรดักส์ จำกัด (มหาชน)	1,623.66	372.02	1,251.64	1,570.22	473.85	1,096.37
บริษัท ผลิตรภัณฑ์สมุนไพรไทย จำกัด	129.84	27.00	102.84	143.58	41.08	102.50
บริษัท องค์การเภสัชกรรม-เมอร์ริเออร์ ชีววัตถุ จำกัด	574.81	319.89	254.92	580.58	309.44	271.14
	<u>2,328.31</u>	<u>718.91</u>	<u>1,609.40</u>	<u>2,294.38</u>	<u>824.37</u>	<u>1,470.01</u>

ในงบแสดงฐานะการเงิน เงินลงทุนบริษัทร่วมบันทึกตามวิธีส่วนได้เสีย ได้ใช้ข้อมูลจากงบการเงินของบริษัทร่วมที่ยังไม่ได้ตรวจสอบหรือสอบทานโดยผู้สอบบัญชี

บริษัท ไทยวัฒนาพาณิชยภัณฑ์เด็กซ์โทรส จำกัด ภูษณาการทหารไทย จำกัด (มหาชน) ฟ้องล้มละลายเป็นคดีหมายเลขดำที่ ล 2273/2549 ต่อมา บริษัท เนชั่นเนล ฟูด คอร์ปอเรชั่น จำกัด ได้ยื่นคำร้องต่อศาลล้มละลายกลางขอให้ฟื้นฟูกิจการของบริษัท เนชั่นเนล ฟูด คอร์ปอเรชั่น จำกัด ซึ่งศาลได้มีคำสั่งเมื่อวันที่ 23 มิถุนายน 2551 ให้ฟื้นฟูกิจการของบริษัทตามพระราชบัญญัติล้มละลาย (คดีหมายเลขดำที่ พ.49/2550 หมายเลขคดีแดงที่ พ.31/2551) และเมื่อวันที่ 19 มกราคม 2552 ศาลล้มละลายกลางได้มีคำสั่งตั้งบริษัทเป็นผู้ทำแผน โดยได้ลงประกาศในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 3 มีนาคม 2552 ซึ่งหลังจากนี้เจ้าหนี้ทั้งหลายของบริษัทจะต้องยื่นคำขอรับชำระหนี้ในการฟื้นฟูกิจการต่อเจ้าพนักงานพิทักษ์ทรัพย์ภายในกำหนด 1 เดือน นับแต่วันโฆษณาคำสั่งนี้และเจ้าหนี้จะต้องจัดทำแผนฟื้นฟูตามที่กฎหมายกำหนดและส่งแผนให้เจ้าพนักงานพิทักษ์ทรัพย์ภายในกำหนดเวลา 3 เดือน นับแต่วันโฆษณาคำสั่งแต่งตั้งผู้ทำแผนในราชกิจจานุเบกษา เมื่อวันที่ 14 กันยายน 2552 ผู้ทำแผนได้นำส่งแผนฟื้นฟูกิจการต่อเจ้าพนักงานพิทักษ์ทรัพย์ และเจ้าพนักงานพิทักษ์ทรัพย์ได้นัดประชุมเจ้าหนี้เพื่อพิจารณาว่าจะยอมรับแผนหรือไม่และได้มีการเลื่อนประชุมเจ้าหนี้เป็นวันที่ 15 ตุลาคม 2552 ซึ่งที่ประชุมเจ้าหนี้ได้มีมติพิเศษยอมรับแผนฟื้นฟูกิจการและเจ้าพนักงานพิทักษ์ทรัพย์ได้นำเสนอศาลล้มละลายกลาง พิจารณาแผนซึ่งศาลล้มละลายกลางได้มีคำสั่งเห็นชอบแผนฟื้นฟู เมื่อวันที่ 25 มกราคม 2553 ปัจจุบันอยู่ระหว่างบริษัทบริหารจัดการให้เป็นไปตามแผนฟื้นฟูกิจการ ซึ่งตามกฎหมายจะต้องดำเนินการให้แล้วเสร็จภายในระยะเวลาไม่เกิน 5 ปี และผู้บริหารแผนจะต้องรายงานการปฏิบัติงานต่อเจ้าพนักงานพิทักษ์ทรัพย์ ทุก 3 เดือนตามที่เจ้าพนักงานพิทักษ์ทรัพย์กำหนด

ตามหนังสือสำนักฟื้นฟูกิจการลูกหนี้ กรมบังคับคดี ที่ ยธ 0510/11055 ลงวันที่ 25 กันยายน 2555 แจ้งว่า จากการตรวจสอบรายงานผลการปฏิบัติงานตามแผนที่ผู้บริหารแผนนำเสนอ ปรากฏว่าไม่เป็นไปตามสาระสำคัญตามแผน เนื่องจากไม่สามารถชำระหนี้เงินต้นและดอกเบี้ยให้กับเจ้าหนี้กลุ่มที่ 1 ถึงกลุ่มที่ 7 ได้ตามข้อกำหนดของแผน องค์การเภสัชกรรมได้ติดตามและประสานกับเจ้าพนักงานพิทักษ์ทรัพย์ เพื่อหารือถึงแนวทางดำเนินการต่อบริษัท ไทยวัฒนาพาณิชยภัณฑ์เด็กซ์โทรส จำกัด ได้รับแจ้งในเบื้องต้นว่า จะยื่นเรื่องเพื่อให้บริษัท ไทยวัฒนาพาณิชยภัณฑ์เด็กซ์โทรส จำกัด ล้มละลาย เนื่องจากไม่มีการดำเนินการตามแผนฟื้นฟูที่กำหนด

เมื่อวันที่ 26 พฤศจิกายน 2555 คณะกรรมการองค์การเภสัชกรรมได้มีมติที่ประชุมครั้งที่ 2 ปีงบประมาณ 2556 ให้ตั้งค่าเผื่อต่อจ่ายเงินลงทุนในบริษัท ไทยวัฒนาพาณิชยภัณฑ์เด็กซ์โทรส จำกัด เป็นจำนวนเงิน 135.00 ล้านบาท โดยให้ปรับปรุงย้อนหลังกับกำไรสะสมต้นปีงบประมาณ 2554 เพื่อให้สามารถจัดทำงบการเงินตามมาตรฐานการบัญชีฉบับที่ 28 (ปรับปรุงปี 2552) เรื่องเงินลงทุนในบริษัทร่วม กำหนดวิธีการบันทึกบัญชีเงินลงทุนในบริษัทร่วมตามวิธีส่วนได้เสีย

บริษัท เมดิคัล ดีไวซ์ แมนูแฟคเจอร์ (ประเทศไทย) จำกัด หยุดดำเนินกิจการ เนื่องจากบริษัทประสบปัญหาขาดสภาพคล่องอย่างหนัก เมื่อวันที่ 1 ธันวาคม 2551 ผู้บริหารของบริษัทได้มีหนังสือแจ้งความประสงค์ที่จะให้มีการดำเนินการชำระบัญชีบริษัท (Voluntary Liquidation) เมื่อวันที่ 12 พฤศจิกายน 2552 คณะกรรมการพัฒนารัฐกิจเห็นชอบให้รับรู้การด้อยค่าของเงินลงทุนและคณะกรรมการองค์การเภสัชกรรมในการประชุมครั้งที่ 3 ปีงบประมาณ 2553 เมื่อวันที่ 22 ธันวาคม 2552 มีมติเห็นชอบให้ตั้งด้อยค่า จำนวน 93.60 ล้านบาทเต็มจำนวน องค์การเภสัชกรรมในฐานะผู้ถือหุ้นไม่ต้องรับผิดชอบในหนี้สินของบริษัทเนื่องจากได้ชำระค่าหุ้นครบถ้วนแล้ว (ตามกฎหมายผู้ถือหุ้นจะรับผิดชอบจำกัดเพียงไม่เกินจำนวนเงินที่ยังส่งไม่ครบมูลค่าของหุ้นที่ตนถือ)

ตามประมวลกฎหมายแพ่งและพาณิชย์ มาตรา 1096 “อันว่าบริษัทจำกัดนั้น คือบริษัทประเภทซึ่งตั้งขึ้นด้วยแบ่งทุนเป็นหุ้นมีมูลค่าเท่าๆ กัน โดยมีผู้ถือหุ้นต่างรับผิดชอบจำกัดเพียงไม่เกินจำนวนเงินที่ตนยังส่งใช้ไม่ครบมูลค่าของหุ้นที่ตนถือ” ดังนั้นกรณีของ บริษัท ไทยวัฒนาพานิชูติคัลเด็ทซ์โทรส จำกัด และ บริษัท เมดิคัล ดีไวซ์ แมนูแฟคเจอร์ (ประเทศไทย) จำกัด ซึ่งองค์การเภสัชกรรมในฐานะผู้ถือหุ้น ได้ชำระค่าหุ้นเต็มจำนวนให้แก่บริษัททั้ง 2 แห่ง ครบถ้วนเรียบร้อยแล้ว องค์การเภสัชกรรมจึงไม่มีภาระผูกพันใดๆ ที่ต้องร่วมรับผิดชอบกับบริษัทร่วมทุนดังกล่าวอีก

5.7 เงินให้กู้ยืมระยะยาว จำนวน 105.98 ล้านบาท เกิดจากกองทุนเงินกู้ยืมขององค์การเภสัชกรรมให้พนักงานกู้ยืมเงินเพื่อเป็นสวัสดิการ โดยคิดดอกเบี้ยตามอัตราดอกเบี้ยเงินฝากประจำของธนาคารรัฐวิสาหกิจ

หน่วย : ล้านบาท

งบการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสีย
และงบการเงินเฉพาะกิจการ

	2562	2561
ยอดคงเหลือ วันที่ 1 ตุลาคม	106.44	100.03
บวก ลูกหนี้เงินกู้เพิ่มขึ้นระหว่างปี	62.53	68.70
	168.97	168.73
หัก ลูกหนี้เงินกู้ลดลงระหว่างปี	62.99	62.29
ยอดคงเหลือ วันที่ 30 กันยายน	105.98	106.44

5.8 ที่ดิน อาคาร และอุปกรณ์ - สุทธิ ประกอบด้วย

งบการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสีย และการเงินเฉพาะกิจการ มีรายละเอียดดังนี้

หน่วย : ล้านบาท

	ราคาทุน			ค่าเสื่อมราคาสะสม					
	1 ต.ค. 2560	เพิ่มขึ้น /	ลดลง / จำหน่าย	30 ก.ย. 2561	1 ต.ค. 2560	เพิ่มขึ้น /	ลดลง / จำหน่าย	30 ก.ย. 2561	ราคาสุทธิ
ที่ดิน	341.60	-	-	341.60	-	-	-	-	341.60
อาคารโรงเรือนและสิ่งก่อสร้าง	1,838.83	727.44	-	2,566.27	788.01	98.97	-	886.98	1,679.29
เครื่องจักร เครื่องมือ และอุปกรณ์การผลิต	4,243.31	880.65	49.30	5,074.66	2,751.67	301.78	47.60	3,005.85	2,068.81
ครุภัณฑ์ เครื่องใช้สำนักงาน	644.27	40.30	8.65	675.92	477.12	42.62	8.41	511.33	164.59
ยานพาหนะ	100.79	6.34	6.84	100.29	96.68	3.34	6.81	93.21	7.08
รวม	7,168.80	1,654.73	64.79	8,758.74	4,113.48	446.71	62.82	4,497.37	4,261.37

	ราคาทุน			ค่าเสื่อมราคาสะสม					
	1 ต.ค. 2561	เพิ่มขึ้น /	ลดลง / จำหน่าย	30 ก.ย. 2562	1 ต.ค. 2561	เพิ่มขึ้น /	ลดลง / จำหน่าย	30 ก.ย. 2562	ราคาสุทธิ
ที่ดิน	341.60	-	-	341.60	-	-	-	-	341.60
อาคารโรงเรือนและสิ่งก่อสร้าง	2,566.27	56.05	-	2,622.32	886.99	81.52	-	968.51	1,653.81
เครื่องจักร เครื่องมือ และอุปกรณ์การผลิต	5,074.66	442.32	84.86	5,432.12	3,005.85	337.93	81.24	3,262.54	2,169.58
ครุภัณฑ์ เครื่องใช้สำนักงาน	322.67	27.20	5.69	344.18	224.23	19.60	5.37	238.46	105.72
ครุภัณฑ์ คอมพิวเตอร์	353.25	103.86	18.03	439.08	287.10	48.01	17.99	317.12	121.96
ยานพาหนะ	100.29	5.75	11.90	94.14	93.20	2.61	11.90	83.91	10.23
รวม	8,758.74	635.18	120.48	9,273.44	4,497.37	489.67	116.50	4,870.54	4,402.90

จากการเปลี่ยนแปลงประมาณการค่าเสื่อมราคาทรัพย์สินซึ่งมีผลให้ค่าเสื่อมราคาสำหรับปีสิ้นสุด วันที่ 30 กันยายน 2562 ลดลง จำนวน 33.98 ล้านบาท

5.9 สินทรัพย์ไม่มีตัวตน - สุทธิ ประกอบไปด้วย

งบการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสีย และงบการเงินเฉพาะกิจการ มีรายละเอียดดังนี้

หน่วย : ล้านบาท

รายการ	สภาพ			ค่าเสื่อมราคาสะสม			
	1 ต.ค. 2560	เพิ่มขึ้น / จำนวน	30 ก.ย. 2561	1 ต.ค. 2560	เพิ่มขึ้น / จำนวน	30 ก.ย. 2561	ราคาสุทธิ
โปรแกรมคอมพิวเตอร์	92.30	8.52	100.82	51.46	14.23	65.69	35.13
สิทธิบัตรพัฒนาผลิตภัณฑ์	3.67	2.48	6.15	0.45	0.63	1.08	5.07
สิทธิบัตรระหว่างพัฒนา	200.65	65.73	266.38	-	-	-	266.38
รวม	296.62	76.73	373.35	51.91	14.86	66.77	306.58

รายการ	สภาพ			ค่าเสื่อมราคาสะสม			
	1 ต.ค. 2561	เพิ่มขึ้น / จำนวน	30 ก.ย. 2562	1 ต.ค. 2561	เพิ่มขึ้น / จำนวน	30 ก.ย. 2562	ราคาสุทธิ
โปรแกรมคอมพิวเตอร์	100.82	302.27	403.09	65.69	59.23	124.92	278.17
สิทธิบัตรพัฒนาผลิตภัณฑ์	6.15	52.10	58.25	1.08	4.76	5.84	52.41
สิทธิบัตรระหว่างพัฒนา	266.38	71.32	262.64	-	-	-	262.64
รวม	373.35	425.69	723.98	66.77	63.99	130.76	593.22

5.10 รายได้แผ่นดินรอนำส่งคลัง

กระทรวงการคลังกำหนดให้องค์การเภสัชกรรมนำส่งเงินรายได้แผ่นดินในอัตราร้อยละ 35 ของกำไรสุทธิก่อนหักโบนัส กรรมการและพนักงาน โดยกำหนดระยะเวลาส่งรายได้แผ่นดินปีละ 2 ครั้ง

หน่วย : ล้านบาท

งบการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสีย และงบการเงินเฉพาะกิจการ

	2562	2561
ยอดยกมา วันที่ 1 ตุลาคม	970.16	800.00
เพิ่มขึ้นระหว่างงวด		
- ครึ่งปีหลังของปี 2560	-	246.95
- ครึ่งปีแรกของปี 2561	-	240.61
- ครึ่งปีหลังของปี 2561	-	370.16
- ครึ่งปีแรกของปี 2562	317.25	-
- ครึ่งปีหลังของปี 2562	172.65	-
ลดลงระหว่างงวด		
นำส่ง - เพิ่มเติมของปี 2558	-	(200.00)
- ครึ่งปีหลังของปี 2560	-	(246.95)
- ครึ่งปีแรกของปี 2561	-	(240.61)
- ครึ่งปีหลังของปี 2561	(370.16)	-
- ครึ่งปีแรกของปี 2562	(317.35)	-
ยอดคงเหลือ วันที่ 30 กันยายน	772.65	970.16

5.11 หนี้สินหมุนเวียนอื่น ประกอบด้วย

หน่วย : ล้านบาท

งบการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสีย และงบการเงินเฉพาะกิจการ

	2562	2561
โบนัสค้างจ่าย	97.56	148.90
ค่าใช้จ่ายค้างจ่ายอื่นๆ	499.21	277.94
ภาษีเงินได้หัก ณ ที่จ่าย	16.89	16.80
เงินประกันสัญญา	167.43	114.81
อื่นๆ	141.25	122.76
เงินรับชำระเกินจากลูกหนี้	9.37	32.30
ยาค้างส่ง	0.33	6.55
ภาษีมูลค่าเพิ่มรอนำส่ง	(10.46)	(20.86)
รวม	921.58	699.20

ค่าใช้จ่ายค้างจ่ายอื่นๆ จำนวน 499.21 ล้านบาท ได้รวมอาคารเช่าของกรมศุลกากร ซึ่งเรียกเก็บอาคารเช่าร้อยละ 10 ย้อนหลัง 3 ปี จำนวน 213.90 ล้านบาท (หมายเหตุข้อ 6.2) และค่าใช้จ่ายค้างจ่ายของกองทุนสนับสนุนการวิจัยและนวัตกรรมของ องค์การเภสัชกรรม จำนวน 67.59 ล้านบาท รวมอยู่ด้วย

5.12 รายได้รอการรับรู้

5.12.1 รายได้เงินอุดหนุนรอการรับรู้ มีรายละเอียด ดังนี้

หน่วย : ล้านบาท

งบการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสีย และงบการเงินเฉพาะกิจการ

	2562	2561
ยอดยกมา วันที่ 1 ตุลาคม	938.86	921.95
บวก เพิ่มขึ้นระหว่างงวด	<u>2.49</u>	<u>85.35</u>
	941.35	1,007.30
หัก ลดลงระหว่างงวด	<u>82.62</u>	<u>68.44</u>
ยอดคงเหลือ วันที่ 30 กันยายน	<u>858.73</u>	<u>938.86</u>

5.12.2 รายได้รอการรับรู้ มีรายละเอียด ดังนี้

หน่วย : ล้านบาท

งบการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสีย และงบการเงินเฉพาะกิจการ

	2562	2561
ยอดยกมา วันที่ 1 ตุลาคม	37.73	42.29
บวก เพิ่มขึ้นระหว่างงวด	<u>0.05</u>	<u>-</u>
	37.78	42.29
หัก ลดลงระหว่างงวด	<u>16.00</u>	<u>4.57</u>
ยอดคงเหลือ วันที่ 30 กันยายน	<u>21.78</u>	<u>37.72</u>
รวม	<u>880.51</u>	<u>976.58</u>

5.13 ประเมินการหนี้สินผลประโยชน์ของพนักงาน

องค์การเภสัชกรรมจ่ายค่าชดเชยผลประโยชน์หลังจากออกจากงานและบำเหน็จตามข้อกำหนดของพระราชบัญญัติคุ้มครองแรงงาน พ.ศ. 2541 ในการให้ผลประโยชน์เมื่อเกษียณหรือออกจากงาน และผลประโยชน์อื่นแก่พนักงานตามสิทธิและอายุงาน

ในปี 2562 ในราชกิจจานุเบกษา ลงวันที่ 26 กันยายน 2562 ประกาศคณะกรรมการแรงงานรัฐวิสาหกิจสัมพันธ์ เรื่อง มาตรฐานขั้นต่ำของสภาพการจ้างในรัฐวิสาหกิจ (ฉบับที่ 4) ของสภาพการจ้างสำหรับลูกจ้างซึ่งทำงานติดต่อกันครบ 20 ปีขึ้นไปให้จ่ายไม่น้อยกว่าค่าจ้างอัตราสุดท้าย 400 วัน หรือไม่น้อยกว่าค่าจ้างของการทำงาน 400 วันสุดท้าย โดยประกาศนี้ให้มีผลใช้บังคับแก่ลูกจ้างที่ต้องพ้นจากตำแหน่งเพราะเหตุเกษียณตามข้อบังคับ ข้อกำหนด ระเบียบ หรือคำสั่งของนายจ้าง ตั้งแต่วันที่ 30 กันยายน 2562 เป็นต้นไป

การเปลี่ยนแปลงในมูลค่าปัจจุบันของภาระผูกพันตามโครงการผลประโยชน์เป็นผลมาจากการเปลี่ยนแปลงสมมติฐานในการประมาณการใหม่ องค์การเภสัชกรรมต้องรับรู้ภาระผูกพันที่เกิดขึ้นโดยถือเป็นตัวทุนบริการในอดีต ทำให้ภาระผูกพันเพิ่มขึ้นจำนวน 226.92 ล้านบาท และองค์การเภสัชกรรมต้องรับรู้ต้นทุนบริการในอดีตเป็นค่าใช้จ่ายที่เกิดขึ้นในงวดปี 2562

หน่วย : ล้านบาท

งบการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสีย และงบการเงินเฉพาะกิจการ

	2562	2561
ผลประโยชน์พนักงานหลังจากออกจากงาน		
เงินชดเชยตามกฎหมายแรงงาน	1,051.44	827.50
เงินบำเหน็จ	284.04	288.88
ผลประโยชน์อื่นๆ	<u>59.31</u>	<u>61.07</u>
รวม	<u>1,394.79</u>	<u>1,177.45</u>

การเปลี่ยนแปลงมูลค่าในปัจจุบันของภาระผูกพันโครงการผลประโยชน์ของพนักงานในงวดปี สิ้นสุดวันที่ 30 กันยายน 2562 มีดังนี้

หน่วย : ล้านบาท

งบการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสีย และงบการเงินเฉพาะกิจการ

	2562	2561
ภาระผูกพันของโครงการผลประโยชน์ ณ วันต้นงวด	1,177.45	1,200.35
ผลประโยชน์จ่าย	(94.55)	(107.07)
ต้นทุนบริการปัจจุบัน	60.37	60.33
ต้นทุนบริการในอดีต	226.92	-
ต้นทุนดอกเบี้ย	<u>24.60</u>	<u>23.84</u>
ภาระผูกพันของโครงการผลประโยชน์ ณ วันสิ้นงวด	<u>1,394.79</u>	<u>1,177.45</u>

ค่าใช้จ่ายทั้งหมดที่รับรู้ในงบกำไรขาดทุน แต่ละรายการมีดังนี้

ค่าใช้จ่ายเกี่ยวกับการประมาณการผลประโยชน์ของพนักงานที่องค์การเภสัชกรรมรับรู้ในงบกำไรขาดทุนเบ็ดเสร็จในส่วนค่าใช้จ่ายดำเนินงานของงวดปี สิ้นสุดวันที่ 30 กันยายน 2562 ประกอบด้วย

หน่วย : ล้านบาท

งบการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสีย และงบการเงินเฉพาะกิจการ

	2562	2561
ต้นทุนบริการปัจจุบัน	60.37	60.33
ต้นทุนบริการในอดีต	226.92	-
ต้นทุนดอกเบี้ย	<u>24.60</u>	<u>23.84</u>
รวม	<u>311.89</u>	<u>84.17</u>

ข้อสมมติฐานหลักในการประมาณการตามหลักคณิตศาสตร์ประกันภัย มีดังนี้

ร้อยละต่อปี

	2562	2561
อัตราคิดลด	1.14 - 4.14	1.14 - 4.14
อัตราขึ้นเงินเดือน	5.00 - 8.00	5.00 - 8.00
อัตราเงินเฟ้อ	2.50	2.50
อัตราการเสียชีวิต ตารางมรณะไทย	ปี 2560	ปี 2560

การวิเคราะห์ความอ่อนไหวของข้อสมมติฐานหลักในการทำงาน

ประมาณการหนี้สินผลประโยชน์พนักงานขององค์การเภสัชกรรมมีความอ่อนไหวต่อการเปลี่ยนแปลงข้อสมมติฐานต่าง ๆ ที่ใช้ในการคำนวณการเปลี่ยนแปลงสมมติฐานอาจเกิดขึ้นได้จาก การเปลี่ยนแปลงของราคา มีการปรับเพิ่มเพื่อเข้ากับสมภาวะทางเศรษฐกิจปัจจุบัน รวมถึงการเปลี่ยนแปลงของข้อมูลสถิติด้านประชากรในโครงการผลประโยชน์พนักงาน ตารางต่อไปนี้เป็นแสดงผลกระทบจากการเปลี่ยนแปลงอันอาจเป็นไปได้ของข้อสมมติฐานหลักแต่ละข้อ โดยมีการเปลี่ยนแปลงในแต่ละข้อนั้นเกิดขึ้นแยกจากกัน

หน่วย : ล้านบาท
30 กันยายน 2562

ผลการวิเคราะห์ความไวของสมมติฐาน	ผลกระทบของการผูกพันตามโครงการผลประโยชน์				
	ตอบแทนความชอบ	เงินบำเหน็จ	รางวัลปฏิบัติงานนาน	อุบัติเหตุการทำงาน	รวม
1. อัตราคิดลด -1%	109.19	12.86	4.31	0.03	126.39
อัตราคิดลด +1%	(91.55)	(11.87)	(3.74)	(0.03)	(107.19)
2. อัตราการขึ้นเงินเดือน -1%	(113.76)	(19.20)	-	-	(132.96)
อัตราการขึ้นเงินเดือน +1%	133.94	20.72	-	-	154.66
3. ราคาทองคำ -20% ของสมมติฐาน	-	-	(11.46)	0.40	(11.06)
ราคาทองคำ +20% ของสมมติฐาน	-	-	11.46	(0.40)	11.06
4. อัตราการหมุนเวียนของพนักงาน -20% ของสมมติฐาน	15.42	0.23	1.29	0.02	16.96
อัตราการหมุนเวียนของพนักงาน +20% ของสมมติฐาน	(14.36)	(0.23)	(1.21)	(0.02)	(15.82)
5. การปรับปรุงอัตราเสียชีวิต -1%	(2.37)	0.04	0.07	-	(2.26)
การปรับปรุงอัตราเสียชีวิต +1%	2.09	0.03	0.07	-	2.19

ผลประโยชน์พนักงานที่คาดว่าจะจ่าย

หน่วย : ล้านบาท

ผลประโยชน์พนักงานที่คาดว่าจะจ่ายโครงการผลประโยชน์				
ตอบแทนความชอบ	เงินบำเหน็จ	รางวัลปฏิบัติงาน	อู่ที่เวลาการทำงาน	รวม
71.34	38.05	9.95	0.57	119.91
96.52	44.72	5.41	0.55	147.20
84.09	31.35	6.71	0.57	122.72
84.72	20.56	2.94	0.52	108.74
75.35	40.44	2.00	0.01	117.80
66.60	31.00	3.34	0.01	100.95
71.39	16.02	5.43	0.01	92.85
83.66	28.82	5.70	0.01	118.19
2,729.87	117.52	100.11	0.02	2,947.52

1. ผลประโยชน์พนักงานที่คาดว่าจะจ่ายแสดง

ตามช่วงเวลา :

1 ต.ค. 2562 ถึง 30 ก.ย. 2563

1 ต.ค. 2563 ถึง 30 ก.ย. 2564

1 ต.ค. 2564 ถึง 30 ก.ย. 2565

1 ต.ค. 2565 ถึง 30 ก.ย. 2566

1 ต.ค. 2566 ถึง 30 ก.ย. 2567

1 ต.ค. 2567 ถึง 30 ก.ย. 2568

1 ต.ค. 2568 ถึง 30 ก.ย. 2569

1 ต.ค. 2569 ถึง 30 ก.ย. 2570

1 ต.ค. 2570 เป็นต้นไป

2. ระยะเวลาเปรียบเทียบการจ่ายผลประโยชน์ของพนักงาน

3. ระยะเวลาโดยเฉลี่ยจนถึงการจ่ายผลประโยชน์

12.2 ปี

18.4 ปี

องค์การเภสัชกรรมจัดตั้งกองทุนบำเหน็จผู้ปฏิบัติงานขึ้นตามพระราชบัญญัติจัดตั้งองค์การเภสัชกรรม พ.ศ. 2509 ซึ่งคณะกรรมการองค์การเภสัชกรรมโดยความเห็นชอบของคณะรัฐมนตรีให้วางข้อบังคับองค์การเภสัชกรรมว่าด้วยเงินบำเหน็จ เงินชดเชย และเงินทดแทน พ.ศ. 2513 ไว้ว่า ให้องค์การเภสัชกรรมจ่ายเงินสมทบเข้ากองทุนบำเหน็จผู้ปฏิบัติงานเป็นรายเดือนในอัตราร้อยละ 10 ของเงินเดือนหรือค่าจ้างของผู้ปฏิบัติงาน ซึ่งจะจ่ายให้พนักงานและลูกจ้างในกรณีเกษียณอายุ ลาออก และถึงแก่กรรม กองทุนบำเหน็จผู้ปฏิบัติงานมีการเปลี่ยนแปลงสรุปได้ดังนี้

หน่วย : ล้านบาท

งบการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสีย และงบการเงินเฉพาะกิจการ

	2562	2561
เงินกองทุนบำเหน็จผู้ปฏิบัติงาน 1 ตุลาคม	288.88	307.57
เงินสมทบกองทุนฯ รับ	15.19	12.00
เงินสมทบกองทุนฯ จ่าย	(20.03)	(30.69)
เงินกองทุนบำเหน็จผู้ปฏิบัติ 30 กันยายน	284.04	288.88
ภาวะผูกพัน	284.04	288.88

ยอดหนี้สินกองทุนบำเหน็จผู้ปฏิบัติงาน ณ วันที่ 30 กันยายน พ.ศ. 2562 จำนวน 284.04 ล้านบาท ได้แสดงเป็นส่วนหนึ่งในประมาณการหนี้สินผลประโยชน์พนักงานในงบแสดงฐานะการเงิน

5.14 หนี้สินกองทุนเงินกู้ขององค์การเภสัชกรรม

องค์การเภสัชกรรมจัดตั้งกองทุนเงินกู้ขององค์การเภสัชกรรมขึ้นตามข้อบังคับองค์การเภสัชกรรม ว่าด้วยการให้ผู้ปฏิบัติงานกู้เงิน พ.ศ. 2520 มีผลบังคับตั้งแต่วันที่ 1 มกราคม 2521 โดยกองทุนเงินกู้ขององค์การเภสัชกรรมได้กู้ยืมเงินจากกองทุนบำเหน็จผู้ปฏิบัติงานไปจัดตั้งกองทุนเงินกู้ขององค์การเภสัชกรรมตั้งแต่วุดปี 2520 - 2547 จำนวนเงิน 44.50 ล้านบาท

ในงวดปี 2548 คณะกรรมการองค์การเภสัชกรรมได้มีมติตามรายงานการประชุมครั้งที่ 11/2547 วันที่ 31 สิงหาคม 2547 ให้จัดสรรเงินงบประมาณจากงบทำการขององค์การเภสัชกรรมเพื่อตัดจ่ายให้กองทุนเงินกู้ขององค์การเภสัชกรรมนำไปจ่ายคืนเงินกองทุนบำเหน็จผู้ปฏิบัติงานปีละ 5 ล้านบาท จนกว่าจะครบจำนวนเงิน 44.50 ล้านบาทตามที่กู้ยืม โดยจ่ายคืนครั้งแรกเมื่อวันที่ 20 พฤษภาคม 2548 ซึ่งคณะกรรมการองค์การเภสัชกรรมได้ถือปฏิบัติตามมติคณะรัฐมนตรีเมื่อวันที่ 16 กันยายน 2546 ให้รัฐวิสาหกิจนำเงินจากงบทำการไปให้พนักงานกู้ยืมเพื่อเป็นสวัสดิการกองทุนเงินกู้ขององค์การเภสัชกรรม มีสินทรัพย์และหนี้สินสรุปได้ดังนี้

หน่วย : ล้านบาท

งบการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสีย และงบการเงินเฉพาะกิจการ

	2562	2561
เงินฝากธนาคาร (หมายเหตุ 5.1)	8.01	5.82
ลูกหนี้เงินกู้	105.98	106.44
ดอกเบี้ยค้างจ่ายขององค์การเภสัชกรรม	(39.49)	(37.76)
กองทุนเงินกู้ขององค์การเภสัชกรรม	74.50	74.50

5.15 กองทุนสำรองเลี้ยงชีพ

องค์การเภสัชกรรมได้จัดให้มีการจดทะเบียนจัดตั้งกองทุนสำรองเลี้ยงชีพพนักงานองค์การเภสัชกรรม ซึ่งจดทะเบียนแล้ว เมื่อวันที่ 1 พฤศจิกายน 2538 ในงวดปี 2549 องค์การเภสัชกรรมได้โอนเงินบำเหน็จผู้ปฏิบัติงานของพนักงานที่สมัครเข้าเป็นสมาชิกของกองทุนสำรองเลี้ยงชีพ จำนวน 176 คน จากเงินกองทุนบำเหน็จผู้ปฏิบัติงานเป็นเงิน 98.78 ล้านบาท ในปี 2554 ได้โอนเงินบำเหน็จฯ ของพนักงานที่สมัครเข้าเป็นสมาชิกของกองทุนสำรองเลี้ยงชีพ จำนวน 9 คน เป็นเงิน 13.41 ล้านบาท

5.16 สำรองโครงการสำรองยาและเวชภัณฑ์

คณะรัฐมนตรีได้มีมติอนุมัติให้องค์การเภสัชกรรมกันเงินรายได้ที่จะต้องนำส่งกระทรวงการคลังตั้งแต่ปี 2515 ถึง 2529 รวมเป็นเงินทั้งหมด 50 ล้านบาท เพื่อดำเนินการสำรองยาและเวชภัณฑ์ที่จำเป็นสำหรับใช้ในกรณีเกิดภาวะขาดแคลนยาภายในประเทศ หรือยามฉุกเฉิน และให้นำยาและเวชภัณฑ์ดังกล่าวออกหมุนเวียนใช้โดยจัดหาของใหม่เข้ามาแทนที่เพื่อป้องกันการเสื่อมคุณภาพ ในปี 2529 เกิดน้ำท่วมบริเวณองค์การเภสัชกรรมทำให้เวชภัณฑ์โครงการสำรองยาฯ ขององค์การเภสัชกรรมเสียหายคิดเป็นมูลค่า 0.09 ล้านบาท เงินสำรองโครงการสำรองยาฯ จึงมียอดคงเหลือ 49.91 ล้านบาท ซึ่งองค์การเภสัชกรรมได้นำเงินสำรองโครงการสำรองยาดังกล่าวไปดำเนินการกิจกรรมต่าง ๆ แล้ว 26.22 ล้านบาท คงเหลือฝากไว้ที่ธนาคาร 4.66 ล้านบาท ตามที่กล่าวไว้ในหมายเหตุประกอบงบการเงิน ข้อ 5.1 มีรายละเอียดดังนี้

หน่วย : ล้านบาท

งบการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสีย และงบการเงินเฉพาะกิจการ

	2562	2561
1. จัดสรรอาคารสำรองยาและเวชภัณฑ์ - 1 ขนาด 24 x 32 เมตร เป็นอาคาร ค.ส.ล. ชั้นครึ่ง เนื้อที่ 468 ตารางเมตร 1 หลัง	1.99	1.99
2. จัดสร้างอาคารสำรองยาและเวชภัณฑ์ - 2 ขนาด 22 x 38 เมตร เป็นอาคาร ค.ส.ล. ชั้นเดียว เนื้อที่ 847 ตารางเมตร 1 หลัง	4.00	4.00
3. ต่อเติมอาคารสำรองยาและเวชภัณฑ์ - 2 อีก 2 ชั้น ขนาด 22 x 38 เมตร เนื้อที่รวม 1,694 ตารางเมตร	13.04	13.04
4. จัดสำรองยาและเวชภัณฑ์ 30 กันยายน 2562 และ 30 กันยายน 2561	26.22	16.92
	45.25	35.95
5. ค่ายาและเวชภัณฑ์ซึ่งอยู่ระหว่างดำเนินการจัดหาเพื่อสำรองให้ครบโครงการฯ รวมอยู่ในเงินฝากออมทรัพย์ตามที่กล่าวไว้ในหมายเหตุ 5.1	4.66	13.96
รวม	49.91	49.91

5.17 รายได้จากการขายยาและเวชภัณฑ์ สำหรับปีสิ้นสุดวันที่ 30 กันยายน 2562 ประกอบด้วย

หน่วย : ล้านบาท

งบการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสีย และงบการเงินเฉพาะกิจการ

	2562	2561
ขายยาและเวชภัณฑ์องค์การผลิต	7,139.66	6,619.54
ขายยาและเวชภัณฑ์ผู้ผลิตอื่น	10,656.32	9,831.45
ขายยาและเวชภัณฑ์จ้างผลิต	115.00	182.67
รวม	17,910.98	16,633.66

รายได้จากการขายยาและเวชภัณฑ์องค์การเภสัชกรรมผลิต มียอดขายจากการสั่งซื้อล่าช้าจากปี 2561 ของสำนักงานประกันสังคม จำนวน 400.48 ล้านบาท รวมอยู่ด้วย

รายได้จากการขายยาและเวชภัณฑ์จ้างผลิต ปี 2562 และ 2561 จำนวน 115.00 ล้านบาท และ 182.67 ล้านบาท เป็นยาและเวชภัณฑ์องค์การเภสัชกรรมผลิตเอง จำนวน 82.31 ล้านบาท และ 164.39 ล้านบาท ยาและเวชภัณฑ์ผู้ผลิตอื่น จำนวน 32.69 ล้านบาท และ 18.28 ล้านบาท ตามลำดับ องค์การเภสัชกรรมได้จ้างบริษัทผลิตยาที่ได้รับการรับรองมาตรฐานการผลิตจากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาภายใต้การกำกับดูแลขององค์การเภสัชกรรม

5.18 รายได้อื่น สำหรับปีสิ้นสุดวันที่ 30 กันยายน 2562 ประกอบด้วย

หน่วย : ล้านบาท
งบการเงินที่แสดงเงินลงทุน
ตามวิธีส่วนได้เสีย

	2562	2561
ดอกเบี้ยเงินฝากธนาคาร	27.47	26.88
ดอกเบี้ยเงินให้กู้ยืม	1.73	1.71
รายได้เบ็ดเตล็ด	4.58	9.51
รายได้ค่าขายแบบแปลน	0.57	0.01
รายได้ขาดใช้ค่าเสียหาย	10.02	2.62
รายได้ค่าปรับ	97.34	41.33
รายได้ค่าตอบแทน	0.54	0.48
รายได้สำรองหนี้สูญรับคืน	1.08	0.07
กำไรจากการจำหน่ายทรัพย์สิน	2.21	0.37
กำไรจากอัตราแลกเปลี่ยนเงินตราต่างประเทศ	18.96	-
รายได้ค่าจัดส่งยา	0.94	0.80
รายได้จากการรับบริจาค	16.00	4.57
รายได้เงินอุดหนุนจากรัฐบาลตัดบัญชี	82.62	72.56
รายได้ค่าสอบเทียบ	0.11	0.17
รายได้ค่านายหน้า	12.03	24.33
รวม	276.20	185.41

5.18 รายได้อื่น (ต่อ)

หน่วย : ล้านบาท
งบการเงินเฉพาะกิจการ

	2562	2561
ดอกเบี้ยเงินฝากธนาคาร	27.47	26.88
ดอกเบี้ยเงินให้กู้ยืม	1.73	1.71
เงินปันผล	6.17	4.82
รายได้เบ็ดเตล็ด	4.58	9.51
รายได้ค่าขายแบบแปลน	0.57	0.01
รายได้ชดใช้ค่าเสียหาย	10.02	2.62
รายได้ค่าปรับ	97.34	41.33
รายได้ค่าตอบแทน	0.54	0.48
รายได้สำรองหนี้สูญรับคืน	1.08	0.07
กำไรจากการจำหน่ายทรัพย์สิน	2.21	0.37
กำไรจากอัตราแลกเปลี่ยนเงินตราต่างประเทศ	18.96	-
รายได้ค่าจัดส่งยา	0.94	0.80
รายได้จากการรับบริจาค	16.00	4.57
รายได้เงินอุดหนุนจากรัฐบาลตติยภูมิ	82.62	72.56
รายได้สอบเทียบ	0.11	0.17
รายได้ค่านายหน้า	12.03	24.33
รวม	282.37	190.23

ดอกเบี้ยเงินฝากธนาคาร สำหรับปีสิ้นสุดวันที่ 30 กันยายน 2562 และ 2561 จำนวน 27.47 ล้านบาท และ 26.88 ล้านบาท ส่วนหนึ่งเป็นดอกเบี้ยเงินฝากธนาคารกองทุนสนับสนุนการวิจัยและนวัตกรรมขององค์การเภสัชกรรม จำนวน 3.60 ล้านบาท และ 3.40 ล้านบาท ตามลำดับ

เงินปันผล สำหรับปีสิ้นสุดวันที่ 30 กันยายน 2562 และ 2561 จำนวน 6.17 ล้านบาท และ 4.82 ล้านบาท เป็นเงินปันผล บริษัท เชนอร์ลฮอสพิทัลโปรดักส์ จำกัด (มหาชน) จำนวน 4.80 ล้านบาท และ 3.84 ล้านบาท และเงินปันผลบริษัท ผลิตภัณฑ์สมุนไพรไทย จำกัด จำนวน 1.37 ล้านบาท และ 0.98 ล้านบาท ตามลำดับ

รายได้ค่าปรับ สำหรับปีสิ้นสุดวันที่ 30 กันยายน 2562 และ 2561 จำนวน 97.34 ล้านบาท และ 41.33 ล้านบาท เพิ่มขึ้นจากปีก่อนเป็นจำนวน 56.01 ล้านบาท เกิดจากผู้จำหน่ายส่งของล่าช้าจากการซื้อขายเวชภัณฑ์สำเร็จรูป Measles Mumps and Rubella Vaccine (MMR) จำนวน 31.12 ล้านบาท และ Trastuzumab Injection จำนวน 8.92 ล้านบาท รวมอยู่ด้วย

5.19 ค่าใช้จ่ายในการขาย สำหรับปีสิ้นสุดวันที่ 30 กันยายน 2562 ประกอบด้วย

หน่วย : ล้านบาท
งบการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสีย
และงบการเงินเฉพาะกิจการ

	2562	2561
การขนส่ง		
ค่าขนส่ง	417.27	447.68
ค่าพาหนะเดินตลาด	1.69	1.66
ค่าพาหนะเก็บเงิน	0.30	0.34
	<u>419.26</u>	<u>449.68</u>
ค่าโฆษณา		
ค่าโฆษณา	32.54	60.04
ค่าใช้จ่ายโครงการรับผิดชอบสังคม	10.61	12.89
เงินสนับสนุนโครงการ	25.78	16.15
	<u>68.93</u>	<u>89.08</u>
ค่าใช้จ่ายการขายอื่นๆ		
เงินสนับสนุนการพัฒนาและบริการวิชาการ (โอนกลับ)	-	(62.61)
เงินรางวัลการขาย	4.33	5.49
เงินรางวัลการเก็บเงิน	0.14	0.21
ค่าเบี้ยเลี้ยงส่งยา	0.03	0.02
ค่าใช้จ่ายในการบรรจุหีบห่อ	13.71	14.78
ค่าปรับส่งของล่าช้า	0.27	0.53
ค่าภาษีเรียกคืนไม่ได้	0.01	0.01
ค่าใช้จ่ายแลกเปลี่ยนคินยา	-	0.06
	<u>18.49</u>	<u>(41.51)</u>
รวมค่าใช้จ่ายในการขาย	506.68	497.25

5.20 ค่าใช้จ่ายในการบริหาร สำหรับปีสิ้นสุดวันที่ 30 กันยายน 2562 ประกอบด้วย

หน่วย : ล้านบาท
งบการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสีย
และงบการเงินเฉพาะกิจการ

	2562	2561
เงินเดือนและค่าจ้าง		
เงินเดือน	503.95	501.12
ค่าจ้างลูกจ้างประจำ	17.12	17.22
ค่าจ้างชั่วคราวและอื่นๆ	9.79	4.84
เงินเพิ่มพิเศษ	2.65	2.57
ค่าตอบแทนพิเศษ	4.00	3.45
ค่าครองชีพ	7.86	3.28
ค่าแรงล่วงเวลา	58.72	58.48
	<u>604.09</u>	<u>590.96</u>
สวัสดิการ		
ค่าเล่าเรียนบุตร	3.79	3.36
ค่ารักษาพยาบาล	34.67	36.21
เงินช่วยเหลือบุตร	0.64	0.64
เงินช่วยเหลือเลี้ยงดูบุตร	0.01	0.01
เงินช่วยเหลือค่าทำศพ	0.10	0.39
เงินชดเชยและเงินทดแทน	145.35	28.43
ค่าที่พัก และเบี้ยเลี้ยงเดินทาง	6.30	7.10
ค่าพาหนะไปราชการ	7.06	5.89
ค่าใช้จ่ายในการศึกษา ฝึกอบรม และดูงาน	23.67	25.94
ค่าใช้จ่ายในการเดินทางไปราชการต่างประเทศ	2.17	0.94
ค่าใช้จ่ายในการมีส่วนร่วมของพนักงาน	2.15	-
ค่าเบี้ยประชุมกรรมการ	5.90	4.49
โบนัสกรรมการ	0.90	1.41
โบนัสพนักงาน	102.04	163.44
สวัสดิการอื่นๆ	0.42	0.71
เงินรางวัล	3.48	3.72
วัสดุเครื่องแต่งกาย	0.84	3.30
ค่ารถรับ - ส่งพนักงาน	6.69	8.23
	<u>346.18</u>	<u>294.21</u>

5.20 ค่าใช้จ่ายในการบริหาร (ต่อ)

หน่วย : ล้านบาท
งบการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสีย
และงบการเงินเฉพาะกิจการ

	2562	2561
เงินสมทบ		
เงินสมทบกองทุนบำเหน็จพนักงาน	6.48	4.90
เงินสมทบกองทุนสำรองเลี้ยงชีพ	<u>54.15</u>	<u>54.58</u>
	<u>60.63</u>	<u>59.48</u>
สาธารณูปโภค		
ค่าโทรศัพท์	3.54	3.87
ค่าน้ำประปา	6.57	5.09
ค่าไฟฟ้า	<u>82.45</u>	<u>81.99</u>
	<u>92.56</u>	<u>90.95</u>
ค่าซ่อมแซมสินทรัพย์		
ค่าซ่อมแซมโรงเรือน	1.64	0.32
ค่าปรับปรุงบริเวณสำนักงาน	0.65	0.43
ค่าซ่อมแซมครุภัณฑ์	16.94	14.89
ค่าใช้จ่ายยานพาหนะ	1.27	2.06
ค่าซ่อมจักรกล	27.23	15.11
ค่าบริการงานซ่อมแซมสินทรัพย์	<u>32.98</u>	<u>31.71</u>
	<u>80.71</u>	<u>64.52</u>
ค่าเช่าและบริการ		
ค่าเช่าที่ดิน	52.68	54.36
ค่าซั๊กฟอก	0.07	0.09
ค่าจ้างเหมาบริการ	74.54	64.59
ค่าสื่อสารอื่น	2.88	2.30
ค่าไปรษณีย์โทรเลข	2.23	2.15
ค่าเช่าสินทรัพย์	<u>9.50</u>	<u>8.76</u>
	<u>141.90</u>	<u>132.25</u>
ค่าธรรมเนียม		
ค่าธรรมเนียมต่างๆ	4.93	5.48
ค่าธรรมเนียมสอบบัญชี	<u>3.50</u>	<u>1.35</u>
	<u>8.43</u>	<u>6.83</u>

5.20 ค่าใช้จ่ายในการบริหาร (ต่อ)

หน่วย : ล้านบาท
งบการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสีย
และงบการเงินเฉพาะกิจการ

	2562	2561
ค่าตอบแทน		
ค่าตอบแทน	14.05	19.10
ค่าจ้างที่ปรึกษา	4.00	4.15
	<u>18.05</u>	<u>23.25</u>
วัสดุ		
ค่าเครื่องเขียนแบบพิมพ์	7.28	8.32
วัสดุเชื้อเพลิงและหล่อลื่น	4.41	2.38
ค่าวัสดุไฟฟ้าและวิทยุ	0.68	0.27
วัสดุการช่าง	0.09	0.03
อาหารสัตว์เพื่อการวิจัย	4.05	2.67
สัตว์ทดลองเพื่อการวิจัย	3.27	0.17
ค่าวัสดุงานบ้าน	1.46	1.33
ค่าวัสดุคอมพิวเตอร์	2.31	3.27
	<u>23.55</u>	<u>18.44</u>
ค่าเสื่อมราคาและตัดจำหน่าย		
ค่าเสื่อมราคาสินทรัพย์	209.78	176.51
ค่าตัดจำหน่าย	54.38	6.00
ค่าใช้จ่ายทรัพย์สินที่ราคาไม่เกิน 30,000 บาท	0.51	0.54
	<u>264.67</u>	<u>183.05</u>
ค่าใช้จ่ายกองทุนสนับสนุนการวิจัยขององค์การเภสัชกรรม		
โครงการวิจัย	73.22	20.13
ค่าเบี้ยประชุม	0.29	0.18
ค่ารับรอง	0.02	0.01
ค่าพิจารณาโครงการวิจัย	0.16	0.15
ค่าใช้จ่ายประชุมสัมมนา	-	0.38
	<u>73.69</u>	<u>20.85</u>

5.20 ค่าใช้จ่ายในการบริหาร (ต่อ)

หน่วย : ล้านบาท
งบการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสีย
และงบการเงินเฉพาะกิจการ

	2562	2561
ค่าใช้จ่ายบริหารอื่นๆ		
ค่าใช้จ่ายการกุศล	7.01	5.60
ค่าเบี้ยประกันภัย	6.76	5.89
ค่าภาษีโรงเรือนและที่ดิน	5.32	5.25
ค่ารับรอง	2.73	1.60
ค่าใช้จ่ายในการจัดประชุม	0.06	0.00
ค่านั่งสือห้องสมุด	0.43	0.43
อุปกรณ์การผลิตเพื่อการวิจัย	62.73	35.49
ค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์เพื่อการวิจัย	2.00	3.04
ค่าใช้จ่ายโครงการใช้หัดใหญ่	4.81	1.93
ค่าใช้จ่ายพัฒนาผลิตภัณฑ์ใหม่	6.49	27.79
ค่าใช้จ่ายสินทรัพย์ระหว่างพัฒนาผลิตภัณฑ์	22.96	0.00
	121.30	87.02
รวมค่าใช้จ่ายในการบริหาร	1,835.76	1,571.81

ค่าเช่าที่ดิน เช่าอาคารราชพัสดุอาคารชั้น 1 กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์สเส เพื่อเป็นร้านค้าปลีกองค์การเภสัชกรรม, เช่าอาคารเลขที่ 226 (บางขุนพรหม) เพื่อเป็นสถานที่จำหน่ายยา, เช่าที่อาคารเฉลิมพระเกียรติฉลองสิริราชสมบัติครบ 60 ปี ส่วนวิทยบริการชั้น 1 คณะเวชศาสตร์เขตร้อน เพื่อเป็นร้านขายยาขององค์การเภสัชกรรม, เช่าที่ดิน ต.บึงสนั่น อ.ธัญบุรี จ.ปทุมธานี เพื่อเป็นที่ตั้งโรงงานเคมีภัณฑ์ทางการแพทย์, เช่าที่ดินพระราม 6 ทรัพย์สินส่วนพระมหากษัตริย์ เพื่อใช้ในราชการเป็นที่ตั้งองค์การเภสัชกรรม และที่ดิน ต.ทับทิม อ.แก่งคอย จ.สระบุรี รับมอบจากนิคมอุตสาหกรรมทับทิม เพื่อใช้ประโยชน์ขององค์การเภสัชกรรม โดยไม่คิดค่าเช่า

6. หนังสือที่อาจเกิดขึ้นภายในหน้า

6.1 คดีที่องค์การเภสัชกรรมถูกฟ้องเรียกค่าเสียหาย จำนวน 2 คดี

6.1.1 คดีปกครอง ระหว่างอดีตผู้บริหารรายหนึ่ง ผู้ฟ้องคดี กับองค์การเภสัชกรรม และพวกรวม 5 คน ผู้ถูกฟ้องคดี คดีหมายเลขดำที่ 1421/2556 เรื่อง ขอให้ศาลปกครองกลาง เพิกถอนมติที่ประชุมของผู้ถูกฟ้องคดีทั้ง 5 กรณี ที่มีมติให้เลิกจ้างและมีคำสั่งให้ผู้ฟ้องคดีพ้นจากตำแหน่งผู้บริหารและขอให้ผู้ถูกฟ้องคดีชดเชยค่าเสียหายเป็นเงินทั้งสิ้นจำนวน 49.65 ล้านบาท ศาลปกครองกลางพิพากษาให้ยกฟ้อง และผู้ฟ้องคดีได้ยื่นอุทธรณ์ต่อศาลปกครองสูงสุด ขณะนี้อยู่ระหว่างการพิจารณาของศาลปกครองสูงสุด

6.1.2 คดีปกครอง ระหว่างผู้รับจ้างแห่งหนึ่ง ผู้ฟ้องคดี กับองค์การเภสัชกรรม ผู้ถูกฟ้องคดี คดีหมายเลขดำที่ 475/2559 เรื่อง ผู้ถูกฟ้องคดีบอกเลิกสัญญาเป็นไปโดยไม่ชอบด้วยกฎหมาย และให้ผู้ถูกฟ้องคดีชำระค่าจ้างจำนวน 50.30 ล้านบาท พร้อมดอกเบี้ยอัตราร้อยละ 7.5 ต่อปี ของเงินต้นจำนวนดังกล่าว นับตั้งแต่วันบอกเลิกสัญญาจนกว่าจะชำระเสร็จ ขณะนี้คดีอยู่ในการพิจารณาของศาลปกครองกลาง

6.2 กรมศุลกากรมีหนังสือแจ้งขอปรับอากรย้อนหลังจากการเปลี่ยนพิกัดศุลกากร

องค์การเภสัชกรรมได้รับหนังสือเรียกจากกรมศุลกากร ที่ กค 0514 (2)/552 ลงวันที่ 11 กันยายน พ.ศ. 2562 เกี่ยวกับการนำเข้าสินค้ายาสำเร็จรูป สูตรผสมระหว่างโลปีนาเวียร์และริโทนาเวียร์ ตั้งแต่ พ.ศ. 2551 - 2555 พร้อมกับวัตถุดิบ โลปีนาเวียร์และริโทนาเวียร์ สูตรผสม (Lopinavir/Ritonavir Premix) นำเข้ามาช่วง พ.ศ. 2551 - ปัจจุบัน จากประเทศอินเดีย เพื่อนำมาผลิตเป็นยาต้านไวรัสเอชไอวี ซึ่งเป็นยาตามประกาศกรมควบคุมโรค เรื่องการใช้สิทธิตามสิทธิบัตรด้านยาและเวชภัณฑ์ โดยใช้พิกัดศุลกากรตามบริษัทผู้ส่งออก คือพิกัดศุลกากรเลขที่ 3004 คิดอากรขาเข้าร้อยละ 0 (พิกัด 3004 คือ รายการยารักษาหรือป้องกันโรคที่ประกอบด้วยผลิตภัณฑ์ผสมหรือผลิตภัณฑ์ไม่ผสม สำหรับใช้รักษาหรือป้องกันโรคที่จัดทำขึ้นเพื่อใช้ตามขนาดที่กำหนด (รวมถึงของที่จัดทำขึ้นในลักษณะเพื่อให้ผ่านทางผิวหนัง) หรือในลักษณะหรือบรรจุกาชนะเพื่อการขายปลีก) ซึ่งองค์การเภสัชกรรมได้เสียอากรขาเข้าในอัตราร้อยละ 0 ไปแล้ว ต่อมากรมศุลกากรแจ้งว่า วัตถุดิบสูตรผสมรายการนี้จัดเข้าพิกัดศุลกากร 3003 ต้องเสียอากรร้อยละ 10 (พิกัด 3003 คือ รายการยารักษาหรือป้องกันโรค ที่ประกอบด้วยองค์ประกอบตั้งแต่สองชนิดขึ้นไปผสมเข้าด้วยกันสำหรับใช้รักษาหรือป้องกันโรคที่ไม่ได้จัดทำขึ้นเพื่อใช้ตามขนาดที่กำหนดหรือในลักษณะหรือบรรจุกาชนะเพื่อการขายปลีก) กรณีเสียอากรไม่ครบถ้วนจะต้องเรียกเก็บอากรขาเข้าย้อนหลัง 3 ปี พร้อมดอกเบี้ยนับแต่วันที่ไต่ขึ้นใบขนสินค้าแต่ละฉบับจนกระทั่งถึงวันชำระเงินอากรขาเข้า ณ กรมศุลกากรเป็นจำนวนเงิน 213.90 ล้านบาท การที่ต้องเสียอากรขาเข้าร้อยละ 10 ของมูลค่าวัตถุดิบสูตรผสม โลปีนาเวียร์ริโทนาเวียร์ (Lopinavir/Ritonavir Premix) จะส่งผลกระทบต่อต้นทุนการผลิตยาสำเร็จรูปเป็นอย่างมาก และองค์การเภสัชกรรมได้จ่ายค่าปรับอากรขาเข้าเสร็จสิ้นแล้ว เมื่อวันที่ 14 กุมภาพันธ์ 2563

7. การจัดประเภทรายการใหม่

รายการบางรายการในงบแสดงฐานะการเงิน ณ วันที่ 30 กันยายน 2561 ได้มีการจัดประเภทรายการใหม่เพื่อให้สอดคล้องกับการแสดงรายการของงบแสดงฐานะการเงิน ณ วันที่ 30 กันยายน 2562 ที่นำมาแสดงรายการเปรียบเทียบ

หน่วย : ล้านบาท

งบการเงินที่แสดงเงินลงทุนตามวิธีส่วนได้เสีย และงบการเงินเฉพาะกิจการ

	ก่อนปรับปรุง	จัดประเภทใหม่	หลังปรับปรุง
เงินให้กู้ยืมระยะสั้น	34.65	(34.65)	-
สินทรัพย์หมุนเวียนอื่น	35.81	34.65	70.46
รายได้แผ่นดินรอนำส่ง	-	970.16	970.16
หนี้สินหมุนเวียนอื่น	2,645.95	(1,946.74)	699.21
รายได้รอการรับรู้	-	976.58	976.58



อัตรากำลัง Manpower

หน่วยงาน / Organization	พนักงาน / Staff	ลูกจ้างประจำ / Permanent	ลูกจ้าง ชั่วคราว / Temporary	รวม / Total
องค์การเภสัชกรรม / The Government Pharmaceutical Organization	11	-	-	11
ผู้อำนวยการ / Supervision of the Director	26	12	-	38
สำนักตรวจสอบภายใน / Internal Audit Office	18	-	-	18
สำนักผู้อำนวยการ / Office of the Managing Director	133	37	1	171
ฝ่ายทรัพยากรบุคคล / Human Resources Department	64	2	-	66
ฝ่ายบัญชีและการเงิน / Finance and Accounting Department	98	-	-	98
ฝ่ายผลิตยา / Pharmaceutical Production Department	437	216	25	678
ฝ่ายชีววัตถุ / Biological Product Department	77	10	-	87
ฝ่ายเภสัชเคมีภัณฑ์ / Chemicals Department	79	9	-	88
ฝ่ายเทคโนโลยีและวิศวกรรม / Engineering and Technology Department	150	7	-	157
ฝ่ายการตลาดและการขาย / Marketing and Sale Department	174	24	-	198
ฝ่ายบริหารพัสดุและผลิตภัณฑ์ / Package and Product Management Department	344	117	8	469
ฝ่ายประกันคุณภาพ / Quality Assurance Department	207	20	1	228
สำนักบริหารยุทธศาสตร์ / Office of Strategy Management	19	-	-	19

หน่วยงาน / Organization	พนักงาน / Staff	ลูกจ้างประจำ / Permanent	ลูกจ้าง ชั่วคราว / Temporary	รวม / Total
โรงงานผลิตยาปฏิชีวนะกลุ่มเบตา-แลคแตม / Beta-lactam Antibiotics Plant	42	21	5	68
สถาบันวิจัยและพัฒนา / Research and Development Institute	128	27	1	156
โรงงานผลิตยารังสิต 1 / Rangsit Pharmaceutical Production Plant 1	163	191	39	393
การประกันคุณภาพโรงงานผลิตยารังสิต 1 / Quality Assurance Rangsit Pharmaceutical Production Plant 1	121	33	11	165
โรงงานผลิต (วัคซีน) ชีววัตถุ / Biological Product (Vaccine) Production Plant	69	4	23	96
การประกันคุณภาพชีววัตถุ / Quality Assurance Biological Product	44	-	-	44
รวม / Total	2404	730	114	3248






จำแนกตามวุฒิการศึกษา

Categorized by Education Background

รหัสผู้ปฏิบัติงาน Column Labels	พนักงาน Staff	ลูกจ้างประจำ Permanent	ลูกจ้าง ชั่วคราว Temporary	รวม Total
ต่ำกว่าประกาศนียบัตรวิชาชีพ / Under-Diploma	796	616	106	1518
ประกาศนียบัตรวิชาชีพ / Vocational-Diploma	404	48	4	456
ประกาศนียบัตรวิชาชีพชั้นสูง / High Vocational Certificate	205	26	4	235
ปริญญาตรี / Bachelor's Degree	788	37	-	825
ปริญญาโท / Master's Degree	169	1	-	170
ปริญญาเอก / Doctorate	42	2	-	44
รวม / Total	2404	730	114	3248

ข้อมูล ณ กุมภาพันธ์ 2563



องค์การส่งเสริมการค้า ใส่ใจสิ่งแวดล้อม
โดยร่วมใช้หมึกพิมพ์ SOY INK
ที่รักษาสิ่งแวดล้อม และลดการปล่อย CO₂
เทียบเท่ากับการปิดไฟ 672 ดวง ใน 1 วัน
ในกระบวนการผลิตรายงานประจำปีเล่มนี้



องค์การเภสัชกรรม
THE GOVERNMENT
PHARMACEUTICAL
ORGANIZATION

75/1 ถนนพระรามที่ 6
เขตราชเทวี กรุงเทพฯ 10400
โทรศัพท์ 0 2203 8000
โทรสาร 0 2354 8780

75/1 Rama VI Road,
Ratchathewi,
Bangkok 10400, Thailand
Tel. (66) 2203 8000
Fax: (66) 2354 8780

CALL CENTER **1648**
www.gpo.or.th

