



การประชุมคณะทำงานเฉพาะกิจ
เพื่อจัดทำ Thailand Consensus Framework
ด้านเกณฑ์จริยธรรมการจัดซื้อจัดหาและการส่งเสริมการขายยาและเวชภัณฑ์ที่มีใช้ยา
ภายใต้โครงการ APEC Business Ethics for SMEs Initiative
ครั้งที่ 1/2565 วันพฤหัสบดีที่ 3 มีนาคม 2565 เวลา 09.00-10.30 น.
ผ่านระบบการประชุมทางไกล

ระเบียบวาระการประชุม

- ระเบียบวาระที่ 1 เรื่องประธานแจ้งที่ประชุมทราบ
- ระเบียบวาระที่ 2 เรื่องเพื่อทราบ
 - 2.1 ความเป็นมาโครงการ APEC Business Ethics for SMEs Initiative
โดย Ms.Tricia Van Orden ผู้จัดการโครงการ
Trade Promotion Coordinating Committee Secretariat
International Trade Administration | U.S. Department of Commerce
 - 2.2 คำสั่งแต่งตั้งคณะกรรมการเฉพาะกิจเพื่อจัดทำ Thailand Consensus Framework ด้านเกณฑ์จริยธรรมการจัดซื้อจัดหาและการส่งเสริมการขายยาและเวชภัณฑ์ที่มีขายยา ภายใต้โครงการ APEC Business Ethics for SMEs Initiative
- ระเบียบวาระที่ 3 เรื่องเพื่อพิจารณา
 - 3.1 แนวทางการดำเนินการ
 - 3.2 กรอบระยะเวลาในการดำเนินการ
 - 3.3 การยกร่าง Thailand Consensus Framework
- ระเบียบวาระที่ 4 เรื่องอื่น ๆ (ถ้ามี)

ระเบียบวาระที่ 2.1 เรื่องเพื่อทราบ

2.1 Background of APEC Business Ethics for SMEs Initiative

by Ms.Tricia Van Orden,

Trade Promotion Coordinating Committee Secretariat

International Trade Administration | U.S. Department of Commerce

ระเบียบวาระที่ 2.2 เรื่องเพื่อทราบ

2.2 คำสั่งแต่งตั้งคณะกรรมการเฉพาะกิจเพื่อจัดทำ Thailand Consensus Framework ด้านเกณฑ์จริยธรรมการจัดซื้อจัดหาและการส่งเสริมการขายและเวชภัณฑ์ที่มีโซยา ภายใต้โครงการ APEC Business Ethics for SMEs Initiative

สว>>

คำสั่งสำนักงานส่งเสริมวิสาหกิจขนาดกลางและขนาดย่อม
ที่ 61 /2565
เรื่อง แต่งตั้งคณะกรรมการเฉพาะกิจเพื่อจัดทำ Thailand Consensus Framework
ด้านเกณฑ์จริยธรรมการจัดซื้อจัดหาและการส่งเสริมการขายและเวชภัณฑ์ที่มีโซยา
ภายใต้โครงการ APEC Business Ethics for SMEs Initiative

เพื่อให้การดำเนินการเตรียมการจัดประชุมรัฐมนตรีวิสาหกิจขนาดกลางและขนาดย่อมเอเปค ครั้งที่ 28 และการประชุมอื่นๆ ที่เกี่ยวข้อง เป็นไปอย่างมีประสิทธิภาพและสำเร็จลุล่วงด้วยดี อาศัยอำนาจตามความใน มาตรา 27 แห่งพระราชบัญญัติส่งเสริมวิสาหกิจขนาดกลางและขนาดย่อม ผู้อำนวยการสำนักงานส่งเสริมวิสาหกิจขนาดกลางและขนาดย่อม จึงแต่งตั้งคณะกรรมการเฉพาะกิจเพื่อจัดทำ Thailand Consensus Framework ด้านเกณฑ์จริยธรรมการจัดซื้อจัดหาและการส่งเสริมการขายและเวชภัณฑ์ที่มีโซยา ภายใต้โครงการ APEC Business Ethics for SMEs Initiative ในกรอบคณะกรรมการ APEC SME Working Group โดยมี องค์ประกอบ และอำนาจหน้าที่รับผิดชอบ ดังนี้

องค์ประกอบ

- | | |
|---|---------------------|
| 1. รองผู้อำนวยการสำนักงานส่งเสริมวิสาหกิจขนาดกลางและขนาดย่อม (นางสาววิมลกันต์ โกสมภาค) | ประธานคณะกรรมการ |
| 2. ผู้อำนวยการกองนโยบายแห่งชาติด้านยา สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา | รองประธานคณะกรรมการ |
| 3. ผู้อำนวยการกองความร่วมมือระหว่างประเทศ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา | คณะกรรมการ |
| 4. ผู้แทนคณะกรรมการส่งเสริมวิสาหกิจขนาดกลางและขนาดย่อมว่าด้วยการส่งเสริมการขาย ภายใต้คณะกรรมการส่งเสริมการค้าขายอย่างสมเหตุสมผล | คณะกรรมการ |
| 5. ผู้อำนวยการฝ่ายความร่วมมือระหว่างประเทศ สำนักงานส่งเสริมวิสาหกิจขนาดกลางและขนาดย่อม | คณะกรรมการ |
| 6. ผู้แทนสำนักงานคณะกรรมการป้องกันและปราบปรามการทุจริตแห่งชาติ | คณะกรรมการ |
| 7. ผู้แทนศูนย์ปฏิบัติการต่อต้านการทุจริต (ศปท.) กระทรวงสาธารณสุข | คณะกรรมการ |
| 8. ผู้แทนเครือข่ายโรงพยาบาลกลุ่มสถาบันแพทยศาสตร์แห่งประเทศไทย | คณะกรรมการ |

- | | |
|--|-----------------------------------|
| 9. ผู้แทนศูนย์คุณธรรม (องค์การมหาชน) | คณะกรรมการ |
| 10. ผู้แทนองค์การเภสัชกรรม | คณะกรรมการ |
| 11. ผู้แทนมูลนิธิมิตรภาพบำบัด | คณะกรรมการ |
| 12. ผู้แทนสมาคมไทยอุตสาหกรรมผลิตยาแผนปัจจุบัน | คณะกรรมการ |
| 13. ผู้แทนเครือข่ายชมรมผู้ป่วยโรคเรื้อรัง 17 องค์การ | คณะกรรมการ |
| 14. ผู้แทนสมาคมผู้วิจัยและผลิตเภสัชภัณฑ์ | คณะกรรมการและ
เลขานุการคนที่ 1 |
| 15. ผู้แทนฝ่ายความร่วมมือระหว่างประเทศ สำนักงานส่งเสริมวิสาหกิจขนาดกลางและขนาดย่อม | เลขานุการคนที่ 2 |

อำนาจหน้าที่รับผิดชอบ

1. เตรียมการด้านข้อมูลที่เกี่ยวข้องกับเกณฑ์จริยธรรมการจัดซื้อจัดหาและการส่งเสริมการขายและเวชภัณฑ์ที่มีโซยา ภายใต้โครงการ APEC Business Ethics for SMEs Initiative
2. เสนอข้อคิดเห็นที่เป็นประโยชน์ต่อประเทศไทยในการจัดทำ Thailand Consensus Framework ด้านเกณฑ์จริยธรรมการจัดซื้อจัดหาและการส่งเสริมการขายและเวชภัณฑ์ที่มีโซยา
3. เชิญและประสานหน่วยงานและบุคคลที่เกี่ยวข้อง เพื่อช่วยปฏิบัติงานของคณะกรรมการได้ตามความเหมาะสม
4. ดำเนินการด้านอื่น ๆ ที่เกี่ยวข้องตามที่ได้รับมอบหมาย

ทั้งนี้ ตั้งแต่วันที่ 13 ตุลาคม 2565

สั่ง ณ วันที่ 13 ตุลาคม พ.ศ. 2565



(นายวิระพงษ์ มาลัย)

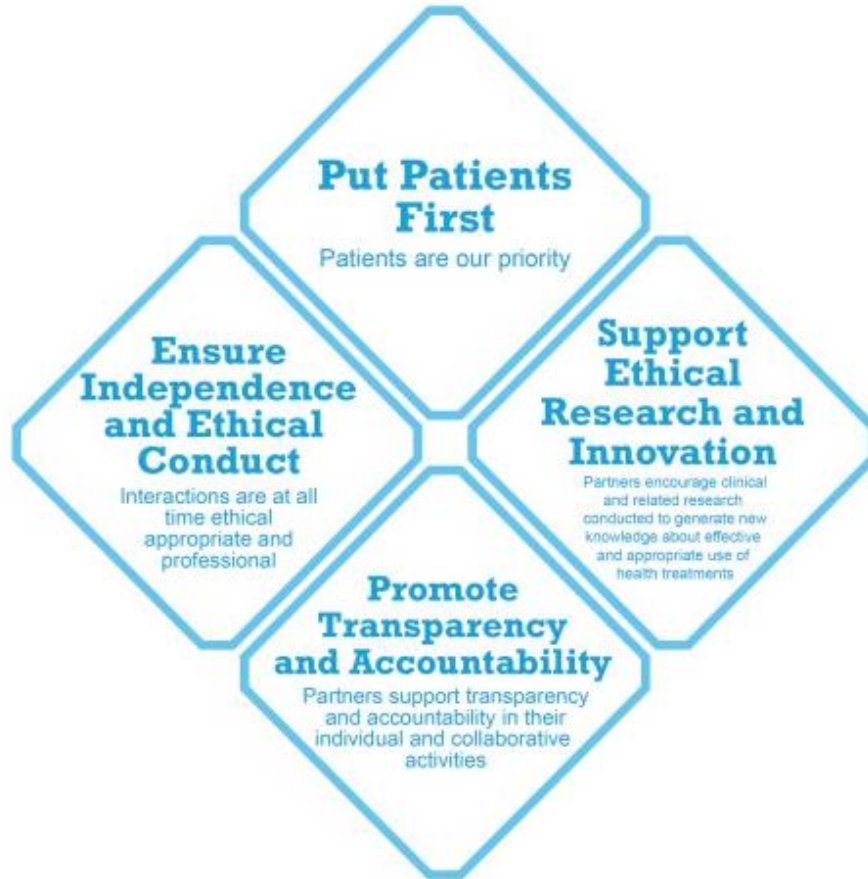
ผู้อำนวยการ

สำนักงานส่งเสริมวิสาหกิจขนาดกลางและขนาดย่อม

ระเบียบวาระที่ 3.1 เรื่องเพื่อพิจารณา

3.1 แนวทางการดำเนินการ

Consensus Framework for Ethical Collaboration between Patients' Organisations, Healthcare Professionals and the Pharmaceutical Industry



Patients First:

Optimal Care for All, Ethical Partnership

Independence & Ethical Conduct

Ethical Interactions among stakeholders
Code of Practice on Procurement & Promotion

Ethical Research & Innovation

Scientific purpose of research & innovation to improve health outcomes in ethical way

Transparency & Accountability

Financial compensation for services
Positive and negative outcomes of research evaluation



Status Report on Consensus Frameworks in the APEC Region

	MX	CA	PE	AU	VN	CN	JP	PH	CL	NZ
Year Proposed	2007	2015	2016	2017	2017	2017	2018	2018	2018	2020
Date Launched	Oct07	Jun16	Sep16	Jul18	Sep17	Jul18	Jul18	Nov18	Sep19	Oct21
Number of Parties (2020)	13	8	22	72	9	25	8	17	17	9
Stakeholder by Type										
Patient Organization		✓	✓	✓	✓		✓	✓	✓	
Healthcare Professional	✓	✓	✓	✓	✓	✓	✓	✓	✓	✓
Industry: Biopharmaceutical	✓	✓	✓	✓	✓	✓	✓	✓	✓	✓
Industry: Medical Device	✓	✓	✓	✓	✓	✓	✓	✓	✓	✓
Government Authority	✓	✓	✓	✓			✓		✓	✓
Academia	✓									
Professional Association			✓							
Others	✓	✓	✓	✓		✓			✓	✓



ประกาศคณะกรรมการพัฒนาระบบยาแห่งชาติ

เรื่อง เกณฑ์จริยธรรมว่าด้วยการส่งเสริมการขายยาของประเทศไทย พ.ศ. ๒๕๕๙

ตามมติคณะรัฐมนตรีเมื่อวันที่ ๒๐ กรกฎาคม ๒๕๕๓ เห็นชอบยุทธศาสตร์ยุติการส่งเสริมการขายยาที่ขาดจริยธรรม โดยมอบคณะกรรมการพัฒนาระบบยาแห่งชาติและหน่วยงานที่เกี่ยวข้องรับไปพัฒนาเกณฑ์จริยธรรมว่าด้วยการส่งเสริมการขายยาให้เป็นเกณฑ์กลางของประเทศ ตลอดจนประชาสัมพันธ์ให้ทุกภาคส่วนได้รับทราบและนำเกณฑ์จริยธรรมฯ ไปประยุกต์ใช้หรือขยายเพิ่มเติมคณะกรรมการพัฒนาระบบยาแห่งชาติ ในการประชุมครั้งที่ ๑/๒๕๕๙ เมื่อวันที่ ๗ มกราคม ๒๕๕๙ ได้มีมติเห็นชอบให้มีการปรับปรุงเกณฑ์จริยธรรมให้สามารถนำไปสู่การปฏิบัติได้อย่างมีประสิทธิภาพเหมาะสมกับบริบทของประเทศไทยมากขึ้น

อาศัยอำนาจตามความในข้อ ๘ (๑๐) แห่งระเบียบสำนักนายกรัฐมนตรีว่าด้วยคณะกรรมการพัฒนาระบบยาแห่งชาติ พ.ศ. ๒๕๕๑ คณะกรรมการพัฒนาระบบยาแห่งชาติจึงออกประกาศไว้ดังต่อไปนี้

ข้อ ๑ ให้ยกเลิกประกาศคณะกรรมการพัฒนาระบบยาแห่งชาติ เรื่อง เกณฑ์จริยธรรมว่าด้วยการส่งเสริมการขายยาของประเทศไทย พ.ศ. ๒๕๕๘ ลงวันที่ ๑๓ มกราคม ๒๕๕๘

ข้อ ๒ ให้ใช้เกณฑ์จริยธรรมว่าด้วยการส่งเสริมการขายยาของประเทศไทยแนบท้ายประกาศฉบับนี้ เพื่อให้ผู้เกี่ยวข้องทั้งภาครัฐและเอกชน นำไปใช้เป็นแนวปฏิบัติเพื่อส่งเสริมธรรมาภิบาลในระบบยาต่อไป

จึงประกาศให้ทราบโดยทั่วกัน

ประกาศ ณ วันที่ ๒๒ เมษายน พ.ศ. ๒๕๕๙

พลเรือเอก

(ณรงค์ พิพัฒน์นาคัย)

รองนายกรัฐมนตรี

ประธานกรรมการพัฒนาระบบยาแห่งชาติ

Ethics

Medicinal Drug, Pharmacy, Academic Detailing, Participation, Medicine company, Principles, Rational Drug Use, Prescriber, PTC, Honorable, Disclosure, Conflict of interest, Good, Governance, PTC, Honorable, Disclosure, Fairness, Code of Conduct, Medicinal Drug, Criteria, Promotion, Corporate Ethical, PTC, Medicinal Transparency, Law & Regulation, Guide, Criteria, Drug, Pharmacist, Responsibility, Goodness, Generic name, Rational Drug Use, Good, Code of Conduct, Governance, Ethical Criteria for Medicinal Drug Promotion of THAILAND, คณะกรรมการพัฒนาระบบยาแห่งชาติ

เกณฑ์จริยธรรม
ว่าด้วยการส่งเสริมการขายยาของประเทศไทย
พ.ศ. 2559 และแนวปฏิบัติ

Ethical Criteria
for Medicinal Drug Promotion
of THAILAND

คณะกรรมการพัฒนาระบบยาแห่งชาติ

ประกาศกระทรวงสาธารณสุข
เรื่อง เกณฑ์จริยธรรมการจัดซื้อจัดหาและการส่งเสริมการขายยา
และเวชภัณฑ์ที่มีโช้ายของกระทรวงสาธารณสุข
พ.ศ. ๒๕๖๔

การจัดซื้อจัดหาและการส่งเสริมการขายยาและเวชภัณฑ์ที่มีโช้ายที่ขาดจริยธรรม และการโช้ายที่ไม่สมเหตุผลส่งผลให้เกิดปัญหาการบริโภคนยาและเวชภัณฑ์ที่มีโช้ายเกินจำเป็น ราคาแพงเกินควร เป็นปัญหาส่วนหนึ่งของวงการเข้าถึงยาที่จำเป็นของผู้ป่วย และมีภาระค่าใช้จ่ายด้านการรักษาพยาบาลของประเทศที่สูงขึ้นอย่างต่อเนื่อง การส่งเสริมการขายที่ขาดจริยธรรมได้ดึงเอาบุคลากรสาธารณสุขเข้าร่วมรับผลประโยชน์ทับซ้อนในรูปแบบต่าง ๆ จากบริษัทยาหรือเวชภัณฑ์ที่มีโช้าย ซึ่งเป็นผลประโยชน์ทางตรงและผลประโยชน์แอบแฝงในรูปแบบต่าง ๆ เช่น เงินตอบแทน ของกำนัล การเดินทางไปต่างประเทศ เป็นต้น การส่งเสริมการขายในกระบวนการจัดซื้อจัดหา ตลอดจนการโช้ายและเวชภัณฑ์ที่มีโช้ายในลักษณะดังกล่าว กลายเป็นส่วนหนึ่งของสถานการณ์ปกติของสังคมไทย ทำให้บุคลากรสาธารณสุขบางส่วนเข้าใจผิดและเชื่อว่าผลประโยชน์เหล่านี้เป็นสิทธิที่พึงได้รับหรือใช้ประโยชน์ได้ โดยมิได้ตระหนักว่าจะส่งผลกระทบต่องบประมาณแผ่นดิน ธรรมาภิบาลของระบบยาและระบบสุขภาพโดยรวม

กระทรวงสาธารณสุข ออกประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเกณฑ์จริยธรรมการจัดซื้อจัดหา และการส่งเสริมการขายยาและเวชภัณฑ์ที่มีโช้ายของกระทรวงสาธารณสุข พ.ศ. ๒๕๖๔ เพื่อให้เป็นแนวทางปฏิบัติอย่างมีธรรมาภิบาลสำหรับส่วนราชการ หน่วยงาน และหน่วยบริการของกระทรวงสาธารณสุข ตลอดจนผู้สั่งโช้าย ผู้ประกอบวิชาชีพ และบุคลากรสาธารณสุขที่เกี่ยวข้องกับกระบวนการจัดซื้อจัดหา จนกระทั่งถึงการโช้ายและเวชภัณฑ์ที่มีโช้าย

สำนักงาน ป.ป.ช. ได้ศึกษามาตรการป้องกันการทุจริตในกระบวนการเบิกจ่ายยา ตามสิทธิสวัสดิการรักษายาพยาบาลข้าราชการเมื่อเดือนมิถุนายน ๒๕๖๐ พบว่าหน่วยงานและหน่วยบริการในสังกัดกระทรวงสาธารณสุข มีการกำหนดแนวปฏิบัติที่สอดคล้องกับเกณฑ์จริยธรรมการจัดซื้อจัดหาและการส่งเสริมการขายยาและเวชภัณฑ์ที่มีโช้ายของกระทรวงสาธารณสุข พ.ศ. ๒๕๕๗ เกือบทุกหน่วยงาน และพบอีกว่าประเด็นเงินบริจาคของบริษัทยา หน่วยงานและหน่วยบริการในสังกัดกระทรวงสาธารณสุข มีการปฏิบัติตามระเบียบกระทรวงการคลังว่าด้วยการรับเงินหรือทรัพย์สินที่มีผู้บริจาคให้ราชการ พ.ศ. ๒๕๒๖ และระเบียบกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเงินบำรุงของหน่วยบริการในสังกัดกระทรวงสาธารณสุข พ.ศ. ๒๕๒๖ และที่แก้ไขเพิ่มเติม มีการดำเนินการอย่างเคร่งครัด แต่ไม่มีระบบการจัดเก็บข้อมูลหรือทรัพย์สินที่มีผู้บริจาคให้โรงพยาบาลในสังกัดกระทรวงสาธารณสุข และจากการสอบสวนของ สำนักงาน ป.ป.ท. และกรมสอบสวนคดีพิเศษ พบการกระทำในลักษณะเป็นกระบวนการที่โยงใยเป็นเครือข่ายการทุจริตแบ่งออกเป็น ๓ กลุ่ม คือ กลุ่มผู้ใช้สิทธิและเครือข่าย กลุ่มบุคลากรในโรงพยาบาล และกลุ่มบริษัทจำหน่ายยา นอกจากนี้ คณะกรรมการ ป.ป.ช. ได้เสนอคณะรัฐมนตรีประเด็นข้อเท็จจริงเกี่ยวกับ

ผลการดำเนินการสร้างเสริมธรรมาภิบาลระบบยาฯ

ข้อมูล ณ พฤศจิกายน 2564

ผู้ผลิต/ จำหน่าย	PReMA (สมาคมผู้วิจัยและผลิตเภสัชภัณฑ์) (สมาชิกสามัญ 36 แห่ง วิสามัญ 4 แห่ง)	TPMA (สมาคมไทยอุตสาหกรรมผลิตยา แผนปัจจุบัน) (69 แห่ง)	GPO องค์การเภสัชกรรม (รัฐวิสาหกิจ)
การ ดำเนินการ	<p>1.ปรับปรุง เกณฑ์จริยธรรมของสมาคมผู้วิจัยและผลิตเภสัชภัณฑ์ เป็นฉบับที่ 12 ให้สอดคล้องกับแนวคิดตามเกณฑ์จริยธรรมฯ และ กม.ที่เกี่ยวข้อง ประกาศใช้ วันที่ 1 มกราคม 2562 และมีการปรับปรุงเกณฑ์จริยธรรม โดยกำหนดแนวปฏิบัติในการดำเนินการเกี่ยวกับการประชุมเสมือน (virtual meeting) สอดคล้องกับสถานการณ์โควิด-19</p> <p>2.อบรมผู้แทนยาให้กับสมาชิก เพื่อรับรองมาตรฐานผู้แทนเวชภัณฑ์</p> <p>3.มีโครงการกรอบความร่วมมือ (Consensus Framework) กับ หน่วยงานที่เกี่ยวข้อง ในการส่งเสริมธรรมาภิบาลว่าด้วยการส่งเสริมการขายยาตามเกณฑ์จริยธรรมว่าด้วยการส่งเสริมการขายยาโดยการสนับสนุนของกลุ่ม APEC (Asia Pacific Economic Cooperation) และ International Federation of Pharmaceutical Manufacturers & Associations (IFPMA)</p>	<p>1.จัดทำเกณฑ์จริยธรรมส่งเสริมการขายยาของ TPMA มีผลบังคับใช้ กรกฎาคม 2561</p> <p>2.จัดทำหลักสูตรอบรมผู้แทนยา ของบริษัทในสมาชิกสมาคม ในลักษณะ Training for Trainers มีระบบการตรวจสอบผู้ผ่านการอบรมผ่านทางเว็บไซต์ www.tpmacode.com</p>	<p>อยู่ระหว่างจัดทำแนวปฏิบัติขององค์การเภสัชกรรม</p> <p>ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยเกณฑ์จริยธรรมว่าด้วยการส่งเสริมการขายยาและเวชภัณฑ์มิใช่ยากระทรวงสาธารณสุข พ.ศ.2564</p> <div style="border: 1px solid black; padding: 5px; margin-top: 10px;"> <p>หมายเหตุ ข้อมูล ณ ปี 2561 บริษัทยา (ผลิต/นำเข้า) ในประเทศที่ไม่สังกัดสมาคมใด มีจำนวน 258 แห่ง</p> </div>



2018/SMEWG47/014
Agenda Item: 13.1

2018 APEC Business Ethics for SMEs Forum - Guide to Facilitate Multi-Stakeholder Ethical Collaborations in the Medical Device and Biopharmaceutical Sectors (Version 2018)

Purpose: Information
Submitted by: United States

PART ONE

11 STEPS TO FORM A CONSENSUS FRAMEWORK

Step 1: Embrace shared values that (a) patients are the priority, b) interactions at all times should be ethical, appropriate and professional; and (c) partners support transparency and accountability in their individual and collaborative activities.

Step 2: Identify key stakeholders within the member economy or the local community necessary to facilitate ethical collaborations in the medical device and biopharmaceutical sectors.

Step 3: Identify the individual, group, or organization to lead in convening these stakeholders.

Step 4: Convene stakeholders as equal partners. Ensure each partner maintains shared values that are consistent with Step One.

Step 5: Ensure a common basis of understanding. Jointly review current commitments under existing codes of ethics, local laws and regulations, and other organizational guidelines – including the APEC Kuala Lumpur Principles, APEC Mexico City Principles, APEC Nanjing Declaration, and other best practices identified by the *Business Ethics for APEC SMEs Initiative*.

Step 6: Commit to developing a consensus-based framework for multi-stakeholder collaboration.

Step 7: Determine the framework's scope of activities based on the interests / capabilities of the partners. Partners are encouraged to review Part Two of this Guide for strategies in determining the scope of activities that will realize mutual benefits.

Step 8: Establish a drafting group for the framework and determine consultative process.

Step 9: Finalize framework and undertake individual or collective adoption by the partners.

Step 10: Partners may consider effective governance strategies for the framework. This includes a designated or rotating secretariat or convener. The partners may support routine internal communication, virtually or in-person, facilitated by the convener. The partners may embrace an inclusive approach to welcome new organizations as well as changes in leadership by existing partners. Partners may maintain collaborative intent to preserve the platform's underlying purpose. Partners may maintain routine external communication for their constituents, the general public, and the international community to build awareness and support for their activities. The partners may commit themselves to routine modernization of the framework so that it continues to reflect its original intent and motivates strengthened ethical business practices over time.

Step 11: Publicize and distribute the framework (for example, through the *Business Ethics for APEC SMEs initiative* website, external stakeholders and the media).

ระเบียบวาระที่ 3.2 เรื่องเพื่อพิจารณา

3.2 กรอบระยะเวลาในการดำเนินการ

กรอบระยะเวลาในการดำเนินการ



แต่งตั้งคณะทำงาน

ประชุมคณะทำงาน:

1. กรอบค่านิยม
2. ระบุผู้มีส่วนได้ส่วนเสีย
3. ศึกษากฎระเบียบ เกณฑ์จริยธรรมที่มีอยู่ ในประเทศและต่างประเทศ
4. ร่างกรอบ Consensus Framework
5. พัฒนา Consensus Framework เป็นที่ยอมรับร่วมกัน
6. ระบุผู้มีส่วนได้ส่วนเสีย และออกหนังสือเชิญร่วมประชุม

ประชุมผู้มีส่วนได้ส่วนเสีย:

1. หลักการและเหตุผล กรอบการดำเนินการ Consensus Framework
2. รับฟังความคิดเห็นต่อ Thailand Consensus Framework ครั้งที่ 1
3. รับฟังความคิดเห็นต่อ Thailand Consensus Framework ครั้งที่ 2

พิธีลงนาม Thailand Consensus Framework ในงาน

APEC Business Ethics for SMEs Forum

ระเบียบวาระที่ 3.3 เรื่องเพื่อพิจารณา

3.3 การยกร่าง Thailand Consensus Framework

- เสนอให้หน่วยงาน อย. และ PReMA เป็นผู้ยกร่าง โดยยึดแนวทางจากเขตเศรษฐกิจต่าง ๆ ที่ลงนามไว้แล้ว โดยขอให้คณะทำงานฯ ให้ความเห็นชอบ

แบบฟอร์มการขอเผยแพร่ข้อมูลผ่านเว็บไซต์ของหน่วยงานในราชการบริหารส่วนกลาง
สำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุข
ตามประกาศสำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุข
เรื่อง แนวทางการเผยแพร่ข้อมูลต่อสาธารณะผ่านเว็บไซต์ของหน่วยงาน พ.ศ. ๒๕๖๑
สำหรับหน่วยงานในราชการบริหารส่วนกลางสำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุข

แบบฟอร์มการขอเผยแพร่ข้อมูลผ่านเว็บไซต์ของหน่วยงานในสังกัดสำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุข

ชื่อหน่วยงาน : ศูนย์ปฏิบัติการต่อต้านการทุจริต กระทรวงสาธารณสุข

วัน/เดือน/ปี : ๒๘ มีนาคม ๒๕๖๕

หัวข้อ: หนังสือเชิญประชุมคณะทำงานเฉพาะกิจเพื่อจัดทำ Thailand Consensus Framework ด้านเกณฑ์จริยธรรมการจัดซื้อจัดหาและการส่งเสริมการขายยาและเวชภัณฑ์ที่มีไซยา ภายใต้โครงการ APEC Business Ethics for SMEs Initiative ครั้งที่ ๑/๒๕๖๕ วันพฤหัสบดีที่ ๓ มีนาคม ๒๕๖๕ เวลา ๐๙.๐๐-๑๐.๓๐ น. ผ่านระบบการประชุมทางไกล และเอกสารที่เกี่ยวข้อง

รายละเอียดข้อมูล (โดยสรุปหรือเอกสารแนบ)

หนังสือเชิญประชุมคณะทำงานเฉพาะกิจเพื่อจัดทำ Thailand Consensus Framework ด้านเกณฑ์จริยธรรมการจัดซื้อจัดหาและการส่งเสริมการขายยาและเวชภัณฑ์ที่มีไซยา ภายใต้โครงการ APEC Business Ethics for SMEs Initiative ครั้งที่ ๑/๒๕๖๕ วันพฤหัสบดีที่ ๓ มีนาคม ๒๕๖๕ เวลา ๐๙.๐๐-๑๐.๓๐ น. ผ่านระบบการประชุมทางไกล และเอกสารที่เกี่ยวข้อง

Link ภายนอก: ไม่มี

หมายเหตุ:

ผู้รับผิดชอบการให้ข้อมูล

สุชาภา วรินทร์เวช

(นางสาวสุชาภา วรินทร์เวช)

ตำแหน่ง นักวิเคราะห์นโยบายและแผนชำนาญการพิเศษ

วันที่ ๒๘ เดือน มีนาคม พ.ศ. ๒๕๖๕

ผู้อนุมัติรับรอง

สุชาภา วรินทร์เวช

(นางสาวสุชาภา วรินทร์เวช)

ตำแหน่ง นักวิเคราะห์นโยบายและแผนชำนาญการพิเศษ (หัวหน้า)

วันที่ ๒๘ เดือน มีนาคม พ.ศ. ๒๕๖๕

ผู้รับผิดชอบการนำข้อมูลขึ้นเผยแพร่

พศวีร์ วัชรบุตร

(นายพศวีร์ วัชรบุตร)

นักทรัพยากรบุคคลปฏิบัติการ

วันที่ ๒๘ เดือน มีนาคม พ.ศ. ๒๕๖๕