

แผนติดตามผลการดำเนินงานโครงการสำคัญ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๑

องค์การเภสัชกรรม

สอดคล้องแผนยุทธศาสตร์ชาติระยะ ๒๐ ปี ด้านสาธารณสุข () Prevention & Promotion Excellence () Service Excellence () People Excellence (✓) Governance Excellence

ลำดับ	ชื่อโครงการ	วัตถุประสงค์	เป้าหมาย	ตัวชี้วัด				กิจกรรม/ขั้นตอนการดำเนินงาน	งบประมาณ (บาท)	หน่วยงานที่รับผิดชอบ
				Small success ไตรมาส ๑	Small success ไตรมาส ๒	Small success ไตรมาส ๓	Small success ไตรมาส ๔			
Governance Excellence										
แผนงานที่ ๑๔ การพัฒนางานวิจัย และนวัตกรรมด้านสุขภาพ										
๑)โครงการพัฒนางานวิจัย/นวัตกรรม ผลิตภัณฑ์สุขภาพและเทคโนโลยีทางการแพทย์										
๑.	โครงการจัดตั้งโรงงานผลิตวัคซีนป้องกันไข้หวัดใหญ่/ไข้หวัดนกในระดับอุตสาหกรรมตามมาตรฐาน GMP ขององค์การอนามัยโลก	เพื่อให้ประเทศไทยมีความมั่นคงด้านสุขภาพ ให้บริการด้านวัคซีนได้อย่างทั่วถึง ลดความเสี่ยงทั้งในด้านเศรษฐกิจและสังคม	มีโรงงานผลิตวัคซีนป้องกันไข้หวัดใหญ่/ไข้หวัดนก ในระดับอุตสาหกรรมที่ได้มาตรฐาน GMP ขององค์การอนามัยโลก และเริ่มดำเนินการผลิตเชิงพาณิชย์ได้ภายในปี ๒๕๖๓	การตรวจสอบความถูกต้องของเครื่องจักร และระบบสนับสนุนการผลิต (Machine & Utility Qualification)	การตรวจสอบความถูกต้องของเครื่องจักร และระบบสนับสนุนการผลิต (Machine & Utility Qualification)แล้วเสร็จ	การปรับกระบวนการผลิตเพื่อให้ได้กระบวนการผลิตที่เหมาะสม (Process Optimization) สำหรับผลิตวัคซีนชนิดสายพันธุ์เดี่ยว (Monovalent Bulk) แล้วเสร็จ	ผลิตวัคซีนชนิดสายพันธุ์เดี่ยว (Monovalent bulk)ได้อย่างน้อย ๑ สายพันธุ์	- การตรวจสอบความถูกต้องของเครื่องจักรผลิต และระบบสนับสนุนการ (Machine & Utility Qualification : (กำหนดแล้วเสร็จภายในมีนาคม ๒๕๖๐) - การปรับกระบวนการผลิตเพื่อให้ได้กระบวนการผลิตที่เหมาะสม (Process Optimization) สำหรับผลิตวัคซีนชนิดสายพันธุ์เดี่ยว (Monovalent Bulk) (กำหนดแล้วเสร็จภายในพฤษภาคม ๒๕๖๑) -การผลิตวัคซีนสายพันธุ์เดี่ยวจำนวน 3 สายพันธุ์ (กำหนดแล้วเสร็จภายในตุลาคม	๙๕,๐๘๙,๐๐๐ .-	องค์การเภสัชกรรม

ลำดับ	ชื่อโครงการ	วัตถุประสงค์	เป้าหมาย	ตัวชี้วัด				กิจกรรม/ขั้นตอนการดำเนินงาน	งบประมาณ (บาท)	หน่วยงานที่รับผิดชอบ
				Small success ไตรมาส ๑	Small success ไตรมาส ๒	Small success ไตรมาส ๓	Small success ไตรมาส ๔			
								๒๕๖๑) - การทดสอบประสิทธิภาพและประสิทธิผลของการบวนการผลิต (Process Performance Qualification) ของวัคซีนสำหรับการศึกษาวิจัยทางคลินิก (Clinical trial lot) (กำหนดแล้วเสร็จภายในตุลาคม ๒๕๖๑) -การศึกษาวิจัยทางคลินิกระยะที่ ๓ (Bridging/- อายุ ๑๘-๕๕ ปี) (ตุลาคม ๒๕๖๑-ตุลาคม ๒๕๖๒) -เตรียมเอกสารยื่นขึ้นทะเบียน -เริ่มผลิตเชิงพาณิชย์หลังได้รับเลขทะเบียน (มีนาคม ๒๕๖๓)		