

เกณฑ์จริยธรรมในการจัดทำราคากลางยา

(มติคณะกรรมการพิจารณา กำหนดราคากลางยา ครั้งที่ 2/2558 วันที่ 20 มีนาคม 2558)

เพื่อให้การพิจารณากำหนดราคากลางยา มีความโปร่งใส เป็นไปอย่างชอบธรรม และเป็นที่เชื่อถือยอมรับของสังคม คณะกรรมการพิจารณา กำหนดราคากลางยาและคณะทำงานที่เกี่ยวข้อง ได้ร่วมกันกำหนด “เกณฑ์จริยธรรมในการจัดทำราคากลางยา” ขึ้น โดยมีหลักการดังนี้

1. คณะกรรมการฯ และคณะทำงานฯ จักทำหน้าที่อย่างเต็มความสามารถ โดยหลีกเลี่ยงการมีผลประโยชน์ทับซ้อน (Conflict of interest, COI) เพื่อให้การจัดทำราคากลางยาเป็นไปอย่างชอบธรรมและมีประสิทธิภาพสูงสุด จึงจัดระบบการดำเนินงานตามหลักการของระบบคุณธรรม (Merit system) อย่างไรก็ตาม เนื่องจากบุคลากรที่ประกอบเป็นคณะกรรมการฯ และคณะทำงานฯ ล้วนเป็นผู้มีศักยภาพสูงในการสนับสนุนการจัดทำราคากลางยาให้บรรลุผลสำเร็จ การหลีกเลี่ยงความขัดแย้งดังกล่าวจึงอาจมิใช่การปฏิเสธที่จะเกี่ยวข้องกับการจัดทำราคากลางยาโดยสิ้นเชิง หากแต่ควรเป็นกรกระทำ โดยเปิดเผย โปร่งใส และตรวจสอบได้ตามระบบคุณธรรม

2. คณะกรรมการฯ และคณะทำงานฯ จักปฏิบัติหน้าที่ด้วยความบริสุทธิ์ใจ มุ่งประโยชน์ส่วนรวมเป็นสำคัญในฐานะเป็นผู้ที่มีความรู้และประสบการณ์เป็นอย่างดี โดยตระหนักถึงหลักธรรมาภิบาลโดยยึดหลักการมีส่วนร่วม เปิดเผย โปร่งใส ตรวจสอบได้ เป็นธรรมต่อผู้ซื้อและผู้ขาย เพื่อให้ราคากลางยามีความเหมาะสมกับสภาพตลาดยาและบริบทของประเทศ อันจะส่งผลให้ประชาชนเข้าถึงยาจำเป็นได้อย่างเหมาะสมและยั่งยืน

3. ในระยะเวลาที่ปฏิบัติหน้าที่ คณะกรรมการฯ และคณะทำงานฯ จักไม่เป็นผู้มีส่วนได้ส่วนเสียทางตรงซึ่งได้แก่ การที่คณะกรรมการฯ และผู้ทำงานฯ หรือคู่สมรสเป็นเจ้าของ หุ้นส่วน ผู้บริหาร ลูกจ้างหรือที่ปรึกษาในธุรกิจนำเข้า ผลิตหรือตัวแทนจำหน่ายยา¹ ยกเว้นหน่วยงานของรัฐหรือองค์กรที่ไม่มุ่งหวังผลกำไร

4. ในระยะเวลาที่ปฏิบัติหน้าที่ คณะกรรมการฯ และคณะทำงานฯ ที่มีส่วนได้ส่วนเสียทางอ้อมในธุรกิจนำเข้า ผลิตหรือตัวแทนจำหน่ายยา ตามข้อ 4.1 จักปฏิบัติตามข้อแนะนำในข้อ 4.2

4.1 กรณีที่คณะกรรมการฯ หรือคณะทำงานฯ เป็นผู้มีส่วนได้ส่วนเสียทางอ้อม คือ

4.1.1 มีการวิจัย หรือทำการทดลองทางคลินิก หรือร่วมทำวิจัยกับธุรกิจยา เกี่ยวข้องกับรายการยาที่กำลังพิจารณา ในรอบ 4 ปี ที่ผ่านมาจนถึงปัจจุบัน

4.1.2 เคยได้รับหรือคาดว่าจะได้รับเงินสนับสนุน หรือผลตอบแทนในรูปแบบอื่นใดจากธุรกิจยา ที่เกี่ยวเนื่องกับรายการยาที่กำลังพิจารณา ในรอบ 4 ปี ที่ผ่านมาจนถึงปัจจุบัน ยกเว้น กรณีที่ได้รับการสนับสนุนผ่านหน่วยงานหรือสถาบันให้เป็นทุนไปดูงาน ประชุม หรือบรรยายทางวิชาการทั้งในและต่างประเทศ โดยได้รับทุนเฉพาะค่าเดินทาง ค่าลงทะเบียน ค่าวิทยากร ค่าอาหารและที่พัก สำหรับเฉพาะตนเองเท่านั้น และต้องเป็นทุนที่จำกัดเฉพาะช่วงเวลาของกิจกรรมทางวิชาการเท่านั้น

¹ ยึดตามเกณฑ์จริยธรรมนี้หมายถึงยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์/แผนโบราณ (แผนไทย) สำหรับมนุษย์ แล้วแต่กรณี

- 4.1.3 มีญาติชั้นบุพการี หรือผู้สืบสันดานไม่ว่าชั้นใดๆ หรือเป็นลูกพี่ลูกน้องนับได้เพียงภายในสามชั้น หรือมีญาติเกี่ยวพันทางการแต่งงานนับได้เพียงสองชั้น ที่เข้าไปมีส่วนเกี่ยวพันกับผลประโยชน์ในธุรกิจยานั้น
- 4.1.4 เคยเป็นผู้แทนโดยชอบธรรม หรือผู้พิทักษ์ของบุคคลที่มีส่วนเกี่ยวพันกับผลประโยชน์ในธุรกิจยานั้น
- 4.1.5 เคยเป็นเจ้าของนี้ ลูกหนี้ หรือนายจ้างของบุคคลที่มีส่วนเกี่ยวพันกับผลประโยชน์ในธุรกิจยานั้น

4.2 เพื่อแสดงความบริสุทธิ์ใจในการจัดทำราคากลางยา คณะอนุกรรมการฯ และคณะทำงานฯ ที่อาจมีส่วนได้ส่วนเสียทางอ้อม ยินดีจะปฏิบัติ ดังนี้

- 4.2.1 เปิดเผยแก่คณะอนุกรรมการฯ หรือคณะทำงานฯ ถึงความเกี่ยวพันกับธุรกิจนำเข้า ผลิตหรือตัวแทนจำหน่ายยา โดยให้ฝ่ายเลขานุการแจ้งให้คณะอนุกรรมการฯ หรือคณะทำงานฯ ทราบเป็นลายลักษณ์อักษร ก่อนมีการพิจารณายานั้นๆ เพื่อให้ที่ประชุมพิจารณาความเหมาะสมของการปฏิบัติหน้าที่ให้เป็นไปตามเกณฑ์จริยธรรม
- 4.2.2 แสดงตนไม่ร่วมในการพิจารณาตัดสินคัดเลือกรายการยาเฉพาะกรณีในช่วงเวลาที่คณะอนุกรรมการฯ หรือคณะทำงานฯ พิจารณายานั้นๆ เว้นเสียแต่การให้ข้อมูลทางวิชาการที่เกี่ยวข้องกับยาหรือรายการยาที่พิจารณา
- 4.2.3 ละเว้นการปฏิบัติใดๆ ในลักษณะชักจูงหรือกดดันให้ผู้ที่มีส่วนเกี่ยวข้องกับการพิจารณายา มีการตัดสินใจที่อาจให้คุณหรือโทษต่อการพิจารณายา หรือบุคคลที่เกี่ยวข้องกับการพิจารณายา

5. คณะอนุกรรมการฯ คณะทำงานฯ ผู้เข้าร่วมการประชุมและผู้ที่เกี่ยวข้องกับงานการพิจารณากำหนดราคากลางยาในการจัดซื้อยา จะเก็บรักษาความลับของข้อมูลข่าวสารและเอกสารต่างๆ ที่อยู่ในระหว่างการพิจารณาโดยเคร่งครัด และเปิดเผยเฉพาะเมื่อได้รับมอบหมายหรือเรื่องเป็นที่สิ้นสุด ทั้งนี้เพื่อให้การพิจารณากำหนดราคากลางยา มีความเป็นกลาง และมีประสิทธิภาพเกิดเป็นประโยชน์สูงสุดต่อราชการและประชาชนในภาพรวม

6. ในกรณีที่คณะอนุกรรมการฯ หรือคณะทำงานฯ ผู้หนึ่งผู้ใดได้ปฏิบัติขัดแย้งกับหลักสำคัญของข้อตกลงนี้ ผู้นั้นยินดีและเต็มใจที่จะให้คณะอนุกรรมการฯ และคณะทำงานฯ ไล่ตามหรือตักเตือนได้แล้วแต่กรณีในลักษณะของกัลยาณมิตร

7. คณะอนุกรรมการฯ และคณะทำงานฯ จักนำประเด็นปัญหาต่างๆ เกี่ยวกับเกณฑ์จริยธรรมมาปรึกษาหารือ เพื่อหาแนวทางแก้ไขและพัฒนาระบบให้ดีขึ้นในการประชุมคณะอนุกรรมการฯ และคณะทำงานฯ อย่างน้อยทุกๆ 6 เดือน

8. ในกรณีที่ผลการพิจารณายังไม่เป็นที่ยุติ หรือยังไม่ครบเวลาที่ได้กำหนดให้มีการเผยแพร่สู่สาธารณะ คณะอนุกรรมการฯ และคณะทำงานฯ มีหน้าที่ร่วมกันรับผิดชอบไม่เปิดเผยผลการพิจารณาแก่บุคคลอื่น

9. คณะอนุกรรมการฯ และคณะทำงานฯ จักลงนามแสดงความบริสุทธิ์ใจในการจัดทำราคากลางยา ตามเกณฑ์จริยธรรมนี้ โดยลงนามในแบบฟอร์มที่กำหนด

แบบแสดงความบริสุทธิ์ใจในการจัดทำราคากลางยา

โปรดกรอกข้อความและทำเครื่องหมาย x ในช่องสี่เหลี่ยม หน้าข้อที่เกี่ยวข้องกับท่าน

ข้าพเจ้า (นาย/นาง/นางสาว/ยศ) ชื่อสกุล.....

ยินดีร่วมเป็นอนุกรรมการฯ/ผู้ทำงานในคณะทำงาน..... (โปรดระบุ)

ข้าพเจ้าจักปฏิบัติหน้าที่ด้วยความบริสุทธิ์ใจ โปร่งใส ตามหลักวิชาการ และมุ่งประโยชน์ส่วนรวมเป็นสำคัญ ตามหลักการของระบบคุณธรรมและจริยธรรมในการจัดทำราคากลางยา

ข้อ 1 ข้าพเจ้าขอแสดงความบริสุทธิ์ใจ ยืนยันว่า ข้าพเจ้าและคู่สมรสไม่เป็นเจ้าของ หุ้นส่วน ผู้บริหาร ลูกจ้างหรือที่ปรึกษาในธุรกิจนำเข้า ผลิตหรือตัวแทนจำหน่ายยา จึงไม่เป็นผู้มีส่วนได้ส่วนเสียทางตรง ในธุรกิจนำเข้า ผลิตหรือจำหน่ายยา ยกเว้นหน่วยงานของรัฐหรือองค์กรที่ไม่มุ่งหวังผลกำไร

ข้อ 2 ข้าพเจ้าเป็นผู้ที่มีหรืออาจมีส่วนได้ส่วนเสียทางอ้อม ในธุรกิจนำเข้า ผลิตหรือตัวแทนจำหน่ายยาจึงยินดี

2.1 เปิดเผยแก่คณะอนุกรรมการฯ หรือคณะทำงานฯ ถึงความเกี่ยวข้องกับธุรกิจนำเข้า ผลิตหรือตัวแทนจำหน่ายยา² โดยให้ฝ่ายเลขานุการแจ้งให้คณะอนุกรรมการฯ หรือคณะทำงานฯ ทราบเป็นลายลักษณ์อักษร ก่อนมีการพิจารณายา นั้นๆ เพื่อให้ที่ประชุมพิจารณาความเหมาะสมของการปฏิบัติหน้าที่ให้เป็นไปตามเกณฑ์จริยธรรม

2.2 แสดงตนไม่ร่วมในการพิจารณาตัดสินกำหนดราคากลางยาเฉพาะกรณีในช่วงเวลาที่คณะอนุกรรมการฯ หรือคณะทำงานฯ พิจารณายา นั้นๆ เว้นเสียแต่การให้ข้อมูลทางวิชาการที่เกี่ยวข้องกับยาหรือรายการยาที่พิจารณา

2.3 ละเว้นการปฏิบัติใดๆ ในลักษณะชักจูงหรือกดดันให้ผู้ที่มีส่วนเกี่ยวข้องกับการพิจารณายา มีการตัดสินใจที่อาจให้คุณหรือโทษต่อการพิจารณาราคากลางยา หรือบุคคลที่เกี่ยวข้องกับการพิจารณากำหนดราคากลางยา

² ยาตามเกณฑ์จริยธรรมนี้หมายถึงยาแผนปัจจุบันสำหรับมนุษย์/แผนโบราณ (แผนไทย) สำหรับมนุษย์ แล้วแต่กรณี

โปรดระบุรายละเอียดการมีส่วนได้ส่วนเสียทางอ้อม ในธุรกิจนำเข้า ผลิตหรือตัวแทนจำหน่ายยา

ข้อ 3 การวิจัยหรือการทดลองทางคลินิก ในฐานะ ○ ผู้วิจัย ○ ผู้ร่วมทำวิจัย ○ (ระบุ)

ช่วงเวลา ชื่อยา บริษัท

ช่วงเวลา ชื่อยา บริษัท

ข้อ 4 การได้รับเงินสนับสนุนหรือผลตอบแทน

.....

ช่วงเวลา บริษัท

ช่วงเวลา บริษัท

ข้อ 5 การมีส่วนเกี่ยวข้องกับผลประโยชน์ในธุรกิจยานั้นของ

○ ญาติชั้นบุพการี หรือผู้สืบสันดานไม่ว่าชั้นใดๆ หรือลูกพี่ลูกน้องนับได้เพียงภายในสามชั้น หรือญาติ
เกี่ยวพันทางการแต่งงานนับได้เพียงสองชั้น

○ บุคคลที่ข้าพเจ้าเคยเป็นผู้แทนโดยชอบธรรม หรือผู้พิทักษ์

○ บุคคลที่ข้าพเจ้าเคยเป็นเจ้าของ ลูกหนี้ หรือนายจ้าง

.....

ช่วงเวลา บริษัท

ลงนาม.....

(.....)

วันที่.....เดือนพ.ศ.