



จดหมายข่าว

เพื่อการเตรียม ด้านมาตรฐาน

ภายใต้โครงการสร้างระบบข้อมูล และองค์ความรู้ด้านมาตรฐาน
ระบบการจัดการและการเตรียม

ISO 45001 : 2018 เตรียมประกาศใน มี.ค 2018

ปีที่ 8 ฉบับที่ 68 เดือนกุมภาพันธ์ 2561

ไอเอสโอปรับปรุงมาตรฐานด้านการแพทย์ "IDMP"
ISO 31000: 2018 เตรียมประกาศเร็วๆ นี้
ISO 37001 เครื่องมือต่อสู้กับการติดสินบน

ISSN 2228-9925

จดหมายข่าวเพื่อการเตือนภัยด้านมาตรฐาน

ภายใต้โครงการสร้างระบบข้อมูล และองค์ความรู้ด้านมาตรฐานระบบการจัดการและการเตือนภัย

ปีที่ 8 ฉบับที่ 68 เดือนกุมภาพันธ์ 2561

Management System Certification Institute (Thailand): MASCI
 1025, 2nd 11th 18th Floor, Yakult Building,
 Phaholyothin Road, Samsen Nai, Phayathai, Bangkok
 10400, Thailand
 Tel. (+662) 617-1727-36 Fax. (+662) 617-1708
www.masci.or.th

กอง บก. ขอกล่าวสวัสดิ์ท่านผู้อ่าน “จดหมายข่าวเพื่อการเตือนภัยด้านมาตรฐาน” สำหรับบทความที่น่าสนใจประจำเดือนกุมภาพันธ์ 2561 ทีมงาน Intelligence Unit ได้สรุปบทความเรื่อง ISO 45001 : 2018 เตรียมประกาศใน มี.ค 2018 และ ไอเอส โอปรับปรุมาตรฐานด้านการแพทย์ “IDMP” Standard Warning ISO 31000: 2018 เตรียมประกาศเร็วๆ นี้ และบทความเกี่ยวกับ ISO 37001 เครื่องมือต่อสู้กับการติดสินบน

สุดท้ายนี้ ขอขอบคุณสำนักงานเศรษฐกิจอุตสาหกรรม ที่ให้การสนับสนุนงบประมาณดำเนินการโครงการสร้างระบบข้อมูลและองค์ความรู้ ด้านมาตรฐานระบบการจัดการ และการเตือนภัย หรือ Intelligence Unit
 กอง บก.

ISO 45001 : 2018 เตรียม ประกาศใน มี.ค. 2018

ISO 45001 มาตรฐานระบบการจัดการและอาชีวอนามัยและความปลอดภัย อยู่ในขั้นตอนการรอประกาศเป็นมาตรฐานสากล ซึ่งคาดว่าจะประกาศเร็วๆ นี้ ภายในเดือนมีนาคม 2018

มาตรฐานระบบการจัดการและอาชีวอนามัยและความปลอดภัย ฉบับ OHSAS 18001 ได้มีการปรับปรุงและปรับเปลี่ยนเป็น ISO 45001 ซึ่งใช้ระยะเวลาในการดำเนินการกว่า 4 ปี โดยโครงสร้างของมาตรฐานใช้แนวทางการนำมาประยุกต์ตาม high level structure ซึ่งจะเหมือนกับมาตรฐานอื่นๆ เช่น ISO 9001, ISO 14001 เป็นต้น รายละเอียดในตาราง

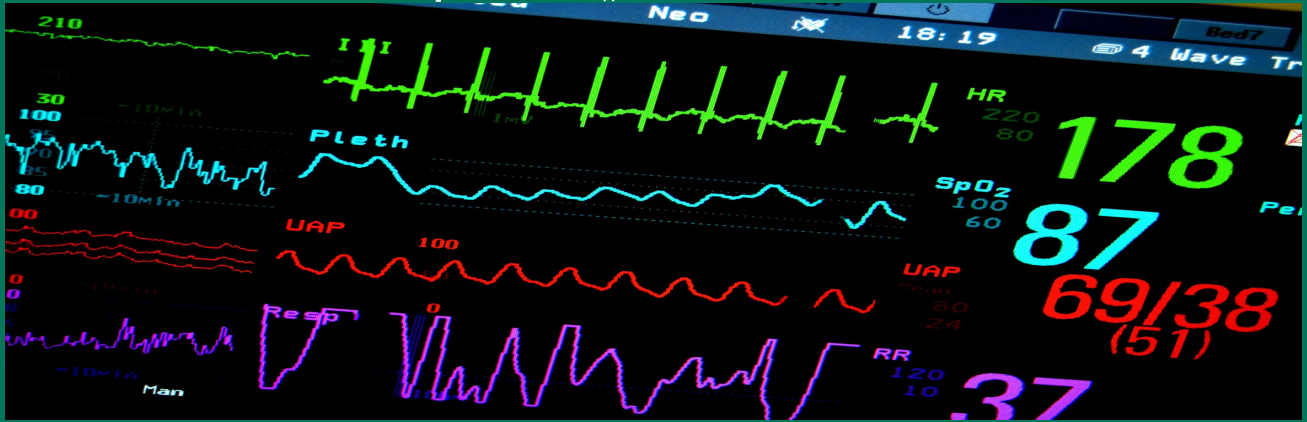
สำหรับข้อกำหนดของ ISO 45001 ที่มีการเปลี่ยนแปลงไปจาก OHSAS 18001 เช่น ข้อกำหนด เรื่องบริบทขององค์กร ซึ่งต้องนำไปใช้ใช้ในการวางแผน นำไปปฏิบัติ ตรวจสอบและการปรับปรุงการดำเนินงาน และข้อกำหนดเรื่องการวางแผน จะต้องการกำหนด ระบุ และปฏิบัติการด้วยความเสี่ยงและโอกาส เมื่อวางแผนของระบบการจัดการ ซึ่งครอบคลุมถึงความเสี่ยงจากการซ้บอันตราย ความเสี่ยงจากการประเมินความเสี่ยงและโอกาส และการปฏิบัติให้เป็นไปตามกฎหมาย และข้อกำหนดอื่นๆ เป็นต้น
 ที่มา: www.iso.org

โครงสร้างมาตรฐาน ISO 45001

	Introduction	7	Support
1	Scope	7.1	Resources
2	Normative references	7.2	Competence
3	Terms and definitions	7.3	Awareness
4	Context of the organization	7.4	Communication
4.1	Understanding the organization and its context	7.5	Documented information
4.2	Understanding the needs and expectations of <i>workers and other interested parties</i>	8	Operation
4.3	Determining the scope of the OH&S management system	8.1	Operational planning and control
4.4	OH&S management system	8.2	<i>Emergency preparedness and response</i>
5	Leadership and worker participation	9	Performance evaluation
5.1	Leadership and commitment	9.1	Monitoring, measurement, analysis and evaluation
5.2	OH&S policy	9.2	Internal audit
5.3	Organizational roles, responsibilities, accountabilities and authorities	9.3	Management review
5.4	<i>Consultation and Participation of workers</i>	10	Improvement
6	Planning	10.1	<i>General</i>
6.1	Actions to address risks and opportunities	10.2	Incident, nonconformity and corrective action
6.2	OH&S objectives and planning to achieve them	10.3	Continual improvement



ไอเอสโอปรับปรุงมาตรฐานด้านการแพทย์ “IDMP”



ไอเอสโอกำลังปรับปรุงชุดมาตรฐานด้านการแพทย์ที่เรียกว่า IDMP (Identification of Medicinal Products) ซึ่งเป็นประโยชน์ต่อคนไข้และชุมชนด้านการดูแลสุขภาพ การนำมาตรฐานเหล่านี้ไปใช้จะทำให้การแลกเปลี่ยนข้อมูลระหว่างผู้มีส่วนได้ส่วนเสียสามารถทำได้ง่ายขึ้นและสนับสนุนความสามารถในการปฏิบัติงานร่วมกันของระบบงานด้านการแพทย์

มาตรฐาน IDMP และข้อกำหนดทางเทคนิคประกอบด้วยมาตรฐาน ISO 11616, ISO 11615, ISO/DIS 11238, ISO/TS 20451, ISO/TS 20443 และ ISO/TS 19844 ซึ่งเป็นมาตรฐานที่สนับสนุนกิจกรรมของหน่วยงานด้านการแพทย์ทั่วโลก มาตรฐานดังกล่าวครอบคลุมกิจกรรมที่ต้องทำที่มีความหลากหลายและเกี่ยวข้องกับการพัฒนา การลงทะเบียน การบริหารจัดการวงจรชีวิตของผลิตภัณฑ์ทางการแพทย์ รวมทั้งกระบวนการที่เกี่ยวข้องกับการค้นหา ประเมิน และป้องกันเหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ (adverse event, AE) หรือปัญหาอื่น ๆ ที่เกี่ยวข้องกับการบริหารความเสี่ยง (Pharmacovigilance: PV) และการบริหารความเสี่ยง

คริสเตียน เฮย์ ที่ปรึกษาอาวุโสด้านการดูแลสุขภาพและผู้ประสานงานกลุ่มงานที่ 6 ของไอเอสโอ Pharmacy and medicines business ในคณะกรรมการวิชาการ ISO/TC 215 Health informatics อธิบายว่า มาตรฐาน IDMP มีความจำเป็นสำหรับการดูแลสุขภาพแบบผสมผสานที่มีมากขึ้นในโลกปัจจุบัน คณะกรรมการวิชาการนี้จะเตรียมโครงสร้างที่แม่นยำด้านการคำนวณข้อมูลด้านผลิตภัณฑ์ทางการแพทย์ทั่วโลก เมื่อผู้ควบคุมกฎได้รับเอามาตรฐาน IDMP ไปใช้สมรรถนะในการทำงานร่วมกันจะทำให้ผู้ป่วยมีความปลอดภัยขึ้น เช่น เป็นประโยชน์ต่อการดูแลเหตุการณ์ที่ไม่พึงประสงค์ (adverse event: AE) คือ อุบัติการณ์ที่ก่อให้เกิดอันตรายต่อผู้ป่วย

ครอบคลุมถึงการเกิดโรค ภาวะแทรกซ้อน การบาดเจ็บ ความทุกข์ทรมาน ความพิการ และการเสียชีวิต และอาจจะเป็นอันตรายทางด้านสังคมหรือจิตใจ) และเป็นประโยชน์ต่อการดูแลด้านเอกสารการแพทย์ในบันทึกของผู้ป่วย

ในการที่จะบรรลุวัตถุประสงค์ในด้านกฎระเบียบที่เกี่ยวข้องกับการแพทย์ และกระบวนการที่เกี่ยวข้องกับการค้นหา ประเมิน และป้องกันเหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ หรือปัญหาอื่น ๆ ที่เกี่ยวข้องกันนั้น จำเป็นต้องมีการแลกเปลี่ยนข้อมูลผลิตภัณฑ์ทางการแพทย์ที่เชื่อถือได้ในแบบที่มีความสม่ำเสมอและมีความรอบด้านสำหรับมาตรฐาน IDMP ของไอเอสโอครอบคลุมแง่มุมต่างๆ ที่อธิบายผลิตภัณฑ์ทางการแพทย์ดังต่อไปนี้

- ชื่อผลิตภัณฑ์ทางการแพทย์
- สารของส่วนประกอบ
- ผลิตภัณฑ์ที่เกี่ยวข้องกับทางเภสัชกรรม (เช่น เส้นทางการบริหารจัดการ)
- หน่วยงานผู้จำหน่ายหน้าที่ด้านการตลาด
- รายละเอียดของการทดสอบทางคลินิก
- การบรรจุหีบห่อ
- การผลิต

ในการทบทวนมาตรฐานดังกล่าวมีความจำเป็นเนื่องจากเป็นผลมาจากการพัฒนาแนวทางการนำ IDMP ไปใช้เป็นแนวทาง (ซึ่งอยู่ในรูปของข้อกำหนดทางเทคนิคของไอเอสโอและ CEN) ซึ่งมาตรฐานที่กำลังทบทวนโดยรวมนั้นไม่ได้เปลี่ยนแปลงไปจากเดิมมากเท่าใด แต่ก็ทำให้ผู้ใช้งานได้รับประโยชน์

จากการเผยแพร่มาตรฐาน IDMP ของไอเอสโอเมื่อปี 2555 (ค.ศ.2012) ทำให้ชุมชนมีความสามารถในการเข้าใจการเปลี่ยนแปลงพื้นฐานที่มีศักยภาพในแต่ละโมเดลของข้อมูลซึ่งในปัจจุบันมีความหลากหลายมา

จากการเรียนรู้ปฏิกิริยาของผู้ใช้งาน ผู้นำโครงการ

IDMP ได้ริเริ่มโครงการพัฒนามาตรฐานดังกล่าวซึ่งประกอบด้วยการทำงานตามแนวทางการนำไปใช้

ปัจจุบัน เราสามารถคาดการณ์การสร้างสรรค วิศวกรรมการศึกษาและการนำไปใช้งานตามรูปแบบทั้งในส่วนของผู้ผลิตและผู้ควบคุมกฎ ดังนั้น มาตรฐาน IDMP จึงจัดเตรียมพื้นฐานแนวทางการข้อมูลสารสนเทศทั้งแบบเก่าและแบบใหม่ เช่น การจ่ายยา รายงานทางการแพทย์ คำศัพท์ผลิตภัณฑ์ทางการแพทย์สำหรับการใช้งานด้านคลินิก และอื่นๆ

การใช้มาตรฐาน IDMP ของไอเอสโอกับกิจกรรมตามกฎระเบียบข้อบังคับนำมาซึ่งประโยชน์สำหรับผู้ควบคุมกฎเอง ภาคอุตสาหกรรม และสำคัญที่สุดคือ ผู้ป่วย

แนวโน้มมาตรฐานระดับโลกกำลังมีความสำคัญมากขึ้น โลกจึงจำเป็นต้องมีมาตรฐาน IDMP มิฉะนั้นแล้ว จะทำให้เกิดความเสี่ยงต่อผู้ป่วยทั่วโลก ซึ่งไม่เพียงแต่เสี่ยงต่อผู้ป่วยที่เดินทางไปทั่วโลกเท่านั้น แต่ยังมีเสี่ยงต่อผู้ที่ต้องเผชิญกับปัญหาสุขภาพอันเนื่องมาจากการใช้อุปกรณ์โมบายต่างๆ ด้วย

มาตรฐาน IDMP ของไอเอสโอได้รับการพัฒนาโดยคณะกรรมการวิชาการ ISO/TC 215 - Health informatics ซึ่งมีสถาบันมาตรฐานแห่งชาติของประเทศสหรัฐอเมริกา (ANSI) เป็นเลขานุการ

ที่มา:

1. <https://www.iso.org/news/ref2234.html>
2. http://ccpe.pharmacycouncil.org/index.php?option=seminar_detail&subpage=seminar_detail&id=281



Standard Warning

ISO 31000

: 2018

เตรียม

ประกาศ

เร็วๆ นี้

ISO 31000 มาตรฐานการจัดการความเสี่ยง ซึ่งเป็นมาตรฐานตัวแรกในกลุ่มของมาตรฐานการจัดการความเสี่ยงที่ประกาศใช้ครั้งแรกเมื่อปี 2009 ได้มีการพัฒนาและปรับเปลี่ยนเนื้อหา โดยอยู่ระหว่างการประกาศเป็นมาตรฐานสากล ซึ่งคาดว่าจะประกาศภายในเดือนกุมภาพันธ์ 2018 โดยโครงสร้างมาตรฐานมีการเปลี่ยนแปลงบางส่วน ดังนี้

ISO 31000:2009	ISO/FDIS 31000: 2017
Introduction	Introduction
1 Scope	1 Scope
	2 Normative reference
2 Term and definitions	3 Term and definitions
3 Principles	4 Purpose and principles
4 Framework	5 Framework
4.1 General	5.1 General
4.2 Mandate and commitment	5.2 Leadership and commitment
4.3 Design of framework for managing risk	5.3 Design
4.4 Implementing risk management	5.4 Implementation
4.5 Monitoring and review of the framework	5.5 Evaluation
4.6 Continual improvement of the framework	5.6 Improvement
5 Process	6 Process
5.1 General	6.1 General
5.2 Communication and consultation	6.2 Communication and consultation
5.3 Establishing the context	6.3 Establishing the context
5.4 Risk assessment	6.4 Risk assessment
5.5 Risk treatment	6.5 Risk treatment
5.6 Monitoring and review	6.6 Monitoring and review
5.7 Recording the risk management process	6.7 Recording and report
Annex A (Informative) Attributes of enhanced risk management	

Intelligence Team

สำหรับสาระสำคัญที่มีการปรับเปลี่ยนไปจากฉบับเดิม เช่น

- ทบทวนหลักการบริหารความเสี่ยงซึ่งเป็นเกณฑ์สำคัญสำคัญที่นำไปสู่ความสำเร็จ
- การเน้นถึงความสำคัญของการเป็นผู้นำโดยผู้บริหารระดับสูงและการบูรณาการของการบริหารความเสี่ยงโดยเริ่มจากการกำกับดูแลกิจการ
- เน้นย้ำในเรื่องลักษณะของการบริหารความเสี่ยง ที่ว่าประสบการณ์ องค์กรความรู้ และการวิเคราะห์สามารถนำไปสู่การทบทวนองค์ประกอบของกระบวนการ การดำเนินงาน และการควบคุม ใหม่ในแต่ละชั้นของกระบวนการที่เกี่ยวข้อง
- ปรับปรุงเนื้อหาให้มีประสิทธิภาพขึ้น โดยสนับสนุนการดำเนินงานในรูปแบบระบบเปิดให้มากขึ้น เพื่อให้เหมาะสมกับความต้องการและบริบทต่างๆ



ภาพที่ 1 ความสัมพันธ์ระหว่างหลักการ กรอบการดำเนินงาน และกระบวนการ ในการจัดการความเสี่ยง (อ้างอิง ISO/FDIS 31000: 2017)

ทั้งนี้ องค์กรที่มีการนำมาตรฐาน ISO 31000 ไปประยุกต์ใช้ องค์กรที่มีการจัดการความเสี่ยง หรือองค์กรที่อยู่ระหว่างการเตรียมดำเนินการ สามารถนำมาตรฐานฉบับใหม่ ไปประยุกต์ใช้เป็นแนวทางในการบริหารจัดการความเสี่ยงขององค์กร เพื่อให้องค์กรมีแนวทางรับมือกับเหตุการณ์ที่อาจเกิดขึ้นในอนาคตเพื่อป้องกัน ลดระดับความรุนแรง หรือสร้างโอกาสทางธุรกิจได้ต่อไป

ที่มา:

- www.iso.org
- <https://isotc262.files.wordpress.com/2017/10/iso-31000-fdis-2017-10-18-no-1.pdf>





ISO 37001 เครื่องมือต่อสู้กับ การติดสินบน

เครื่องมือทางธุรกิจที่ได้รับการออกแบบมาเพื่อต่อสู้กับการติดสินบน คือมาตรฐาน ISO 37001 ซึ่งเป็นมาตรฐานระบบการจัดการต่อต้านการติดสินบนที่ช่วยให้องค์กรทั้งภาครัฐและภาคเอกชนต่อสู้กับความเสียหายด้านการติดสินบนจากการปฏิบัติงานและตลอดทั้งห่วงโซ่คุณค่า

คำตามคือ แล้วมาตรฐาน ISO 37001 ช่วยปรับปรุงวิธีปฏิบัติในการต่อต้านการติดสินบนได้หรือไม่ เกี่ยวกับเรื่องนี้ ไมโครซอฟท์มีคำตอบให้เราแล้ว

เมื่อต้นปีนี้ ไมโครซอฟท์ได้ประกาศแผนในการรับมาตรฐาน ISO 37001 ไปใช้ มาตรฐานนี้เป็นมาตรฐานใหม่ซึ่งจัดตั้งโดย ISO 37001 จะเป็นเครื่องมือที่มีความสำคัญในการปรับปรุงเรื่องการต่อต้านการรับสินบน โดยใช้มาตรฐานนี้เป็นภาษาร่วมกันเพื่อกำหนดวิธีปฏิบัติที่ดีที่สุดในระดับโลก อันจะเป็นแนวทางเปรียบเทียบสำหรับการสร้างประเมิน และปรับปรุงโครงการการต่อต้านการรับสินบน นอกจากนี้ ยังเป็นการสร้างความมั่นใจให้กับผู้มีส่วนได้ส่วนเสียที่องค์กรต้องนำไปเปรียบเทียบในระดับสากลด้วย

แล้ว ISO 37001 คืออะไร มาตรฐานนี้คือมาตรฐานการต่อต้านการรับสินบนที่จะช่วยให้องค์กรสามารถนำไปใช้และรักษาโปรแกรมความสอดคล้องกับการต่อต้านการติดสินบนที่มีประสิทธิภาพ และส่งเสริมวัฒนธรรมการดำเนินธุรกิจที่มีจริยธรรม นอกเหนือจากการลดความเสี่ยงของการติดสินบน

และการสูญเสียทางการเงินที่เกิดจากการติดสินบนแล้ว ISO 37001 ยังช่วยให้รัฐบาลสามารถประเมินโครงการการต่อต้านการติดสินบนได้ง่ายขึ้นและเป็นมาตรวัดสำหรับการเปรียบเทียบที่ได้รับการยอมรับในโครงการการต่อต้านการติดสินบนที่รัฐบาลกระตุ้นให้องค์กรทำตามด้วย

จากการบอกเล่าของผู้จัดการโครงการความสอดคล้องด้านกฎหมายของไมโครซอฟท์ องค์กรที่นำมาตราฐาน ISO 37001 ไปใช้จะทำให้มีความได้เปรียบในการแข่งขันกับองค์กรต่างๆ โดยช่วยให้สามารถสร้างความเชื่อถือและลดความเสี่ยงที่ทำให้เกิดการติดสินบน ข้อเท็จจริงที่ว่ามาตรฐานจะมีความคงเส้นคงวาไม่ว่าจะอยู่ในประเทศไหน นั้น มีความสำคัญสำหรับบริษัทที่ปฏิบัติงานอยู่ทั่วโลก สำหรับองค์กรที่ใหญ่กว่าซึ่งดำเนินธุรกิจอยู่ในหลายภูมิภาคและมีเขตอำนาจศาลทั่วโลก การนำมาตราฐาน ISO 37001 ไปใช้และขนาดของการใช้งานจึงมีส่วนช่วยได้อย่างแท้จริง

สำหรับปัญหาการคอร์รัปชัน ทำให้การพัฒนาเศรษฐกิจเกิดการรั่วไหล จากข้อมูลของธนาคารโลก มีการใช้จ่ายไปกับการติดสินบนทั่วโลกถึง 1.5 ล้านล้านเหรียญสหรัฐต่อปี การทำธุรกิจให้ราบรื่นเป็นเรื่องหนึ่งแต่การติดสินบนก็เป็นด้านมืดอีกเรื่องหนึ่งเหมือนกัน การติดสินบนทำให้ขาดการแข่งขัน มีการส่งสินค้าและบริการที่ต่ำกว่ามาตรฐาน ราคาที่บิดเบือน และการไม่ได้รับความช่วยเหลือจากต่างประเทศ การติดสินบนเป็นอะไรที่มากกว่าการฉ้อโกง มันนำไปสู่ความเสียหายทั้งด้านการเงินและชื่อเสียง ทั้งนี้ เป็นข้อมูลจาก Association of Certified Fraud Examiners ซึ่งเป็นองค์กรต่อต้านการฉ้อโกงและผู้ให้การฝึกอบรมและการศึกษาที่ใหญ่ที่สุดในโลก

ISO 37001 เป็นมาตรฐานที่มีการพัฒนาขึ้นมาจากการมีส่วนร่วมของภาคธุรกิจและผู้มีส่วนได้ส่วนเสียอื่นๆ ด้วยภาษาที่เข้าใจง่าย และทุกองค์กรสามารถนำไปใช้ได้ อีกทั้งยังสามารถนำไปใช้ร่วมกับมาตรฐานการบริหารจัดการของไอเอสโอฉบับอื่น รวมทั้งการบริหารความเสี่ยงได้เป็นอย่างดี ISO 37001 ได้มีการนำมาใช้แทนที่มาตรฐาน BS 10500 ซึ่งมีข้อกำหนดที่แสดงถึงวิธีปฏิบัติที่ดีที่สุดที่ได้รับการยอมรับด้านการต่อต้านการรับสินบน ซึ่งได้นำแนวทางมาจากหลายองค์กร เช่น หอการค้า

ระหว่างประเทศ Organization for Economic Cooperation and Development, Transparency International และรัฐบาลของประเทศต่างๆ ที่ได้ยอมรับร่วมกันในเรื่องการปฏิบัติด้านการต่อต้านการติดสินบน

ปัจจุบัน รัฐบาลของประเทศสิงคโปร์ และประเทศเปรูได้ประกาศใช้มาตรฐาน ISO 37001 สำหรับการจัดซื้อของภาครัฐ และองค์กรด้านการเงินและรัฐบาลของประเทศต่างๆ ก็กำลังจะนำมาตรฐานนี้ไปใช้เช่นกัน รวมทั้งองค์กรสากลหลายแห่งกำลังอยู่ในระหว่างการพิจารณา นำมาตรฐานนี้ไปใช้กับซัพพลายเชน โดยเฉพาะองค์กรที่ทำงานกับภาครัฐ

ตามมาตรฐาน ISO 37001 จะทำให้องค์กรมีตัวชี้วัดตามสถานการณ์เพื่อป้องกันการติดสินบน รวมถึง

- การใช้นโยบายการต่อต้านการติดสินบน
- การแต่งตั้งเจ้าหน้าที่เพื่อดำเนินการด้านความสอดคล้องกับมาตรฐาน
- การดำเนินการประเมินความเสี่ยง
- การควบคุมด้านบัญชีและการเงิน
- การกระตุ้นการรายงานและการสืบสวนกระบวนการ
- การสื่อสารนโยบาย กระบวนการ และข้อกำหนดให้กับพนักงาน ผู้รับเหมา ซัพพลายเออร์ และองค์กรที่สามอื่นๆ

สำหรับบริษัทไมโครซอฟท์ ยังได้สนับสนุนให้องค์กรทุกประเภท ทุกขนาด ไม่ว่าจะอยู่ในอุตสาหกรรมประเภทใด นำมาตราฐาน ISO 37001 ไปใช้ เพราะมีความเชื่อมั่นว่าการมีแนวทางในการต่อต้านการคอร์รัปชันอย่างสม่ำเสมอเป็นสิ่งที่ดี และด้วยวัตถุประสงค์และกระบวนการการรับรองจากองค์กรที่สามหรือหน่วยงานอิสระ จะทำให้รัฐบาลทั่วโลกมีความเชื่อถือในบริษัทที่ได้รับการรับรอง และมีความเชื่อมั่นว่าบริษัทกำลังทำสิ่งที่มิหตุผลในการที่จะช่วยลดการคอร์รัปชันลง

ดังนั้น การมีเครื่องมือที่ดีในการต่อต้านการติดสินบนอย่างมาตรฐาน ISO 37001 จะช่วยให้องค์กรบรรเทาปัญหาการคอร์รัปชันลงได้ อย่าปล่อยให้ปัญหาการติดสินบนเข้ามาบ่อนทำลายองค์กรทั้งในเรื่องเงินและชื่อเสียง มาร่วมกันส่งเสริมวัฒนธรรมการดำเนินธุรกิจอย่างมีจริยธรรมด้วยการนำมาตรฐาน ISO 37001 ไปใช้กันดีกว่า

ที่มา: <https://www.iso.org/news/ref2238.html>