

# ( สำเนา )

## ประกาศสำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุข

เรื่อง ประกวดราคาซื้อเวชภัณฑ์ ยา โรงพยาบาลในเขตสุขภาพที่ ๓ (๙ รายการ จังหวัดอุทัยธานี)  
โดยวิธีประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ (e-bidding)

สำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุข มีความประสงค์ ประกวดราคาซื้อเวชภัณฑ์ ยา  
โรงพยาบาลในเขตสุขภาพที่ ๓ (๙ รายการ จังหวัดอุทัยธานี) โดยวิธีประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ (e-bidding)  
ตามรายการ ดังนี้

๑. gemfibrozil ๓๐๐ mg capsule, hard, ๑ capsule (๕๑.๙๙.๙๙.๙๙ - ๗๒๖๒๑๖)	จำนวน ๑๔,๓๖๔,๑๐๐	แคปซูล
๒. gemfibrozil ๖๐๐ mg tablet, ๑ tablet (๕๑.๙๙.๙๙.๙๙ -๒๐๔๒๘๘)	จำนวน ๖,๘๙๑,๘๖๐	เม็ด
๓. glipizide ๕ mg tablet, ๑ tablet (๕๑.๙๙.๙๙.๙๙ -๒๔๘๓๑๔)	จำนวน ๒๗,๔๗๐,๖๐๐	เม็ด
๔. hydralazine hydrochloride ๒๕ mg coated tablet, ๑ tablet (๕๑.๙๙.๙๙.๙๙ -๗๘๒๑๒๒)	จำนวน ๕,๕๖๖,๒๒๕	เม็ด
๕. aspirin ๘๑ mg gastro-resistant tablet, ๑ tablet (๕๑.๙๙.๙๙.๙๙ - ๗๖๘๔๖๖)	จำนวน ๓๖,๕๗๑,๐๐๐	เม็ด
๖. atenolol ๕๐ mg tablet, ๑ tablet (๕๑.๙๙.๙๙.๙๙ -๒๕๓๖๕๒)	จำนวน ๒๑,๘๗๓,๖๐๐	เม็ด
๗. atorvastatin ๔๐ mg film-coated tablet, ๑ tablet (๕๑.๙๙.๙๙.๙๙ - ๖๙๓๙๒๓)	จำนวน ๔๒๓,๗๐๐	เม็ด
๘. enalapril maleate ๒๐ mg tablet, ๑ tablet (๕๑.๙๙.๙๙.๙๙ -๗๔๖๔๔๔)	จำนวน ๑๔,๑๘๗,๗๒๐	เม็ด
๙. enalapril maleate ๕ mg tablet, ๑ tablet (๕๑.๙๙.๙๙.๙๙ -๗๔๖๔๙๒)	จำนวน ๓๘,๔๓๓,๖๕๐	เม็ด

ผู้มีสิทธิเสนอราคาจะต้องมีคุณสมบัติ ดังต่อไปนี้

๑. เป็นผู้มีอาชีพขายพัสดุที่ประกวดราคาซื้อดังกล่าว
๒. ไม่เป็นผู้ที่ถูกระงับชื่อไว้ในบัญชีรายชื่อผู้ทำงานของทางราชการ และได้แจ้งเวียนชื่อแล้ว
๓. ไม่เป็นผู้มีผลประโยชน์ร่วมกันกับผู้ยื่นข้อเสนอรายอื่นที่เข้ายื่นข้อเสนอให้แก่สำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุข

ณ

วันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ หรือไม่เป็นผู้กระทำการอันเป็นการขัดขวางการแข่งขันราคาอย่างเป็นธรรมในการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ครั้งนี้

๔. ไม่เป็นผู้ได้รับเอกสิทธิ์หรือความคุ้มกัน

ซึ่งอาจปฏิเสธไม่ยอมขึ้นศาลไทย เว้นแต่รัฐบาลของผู้เสนอราคาได้มีคำสั่งให้สละสิทธิความคุ้มกันเช่นนั้น

๕. ผู้เสนอราคาต้องไม่เป็นผู้ที่ถูกประเมินสิทธิผู้เสนอราคาในสถานะที่ห้ามเข้าเสนอราคาและห้ามทำสัญญาตามที่

กพพ. กำหนด

๖.

บุคคลหรือนิติบุคคลที่จะเข้าเป็นคู่สัญญาต้องไม่อยู่ในฐานะเป็นผู้ไม่แสดงบัญชีรายรับรายจ่าย หรือแสดงบัญชีรายรับรายจ่ายไม่ถูกต้องครบถ้วนในสาระสำคัญ

๗.บุคคลหรือนิติบุคคลที่จะเข้าเป็นคู่สัญญากับหน่วยงานภาครัฐ ซึ่งได้ดำเนินการจัดซื้อจัดจ้าง ด้วยระบบอิเล็กทรอนิกส์

(e-Government Procurement : e-

GP) ต้องลงทะเบียนในระบบอิเล็กทรอนิกส์ของกรมบัญชีกลางที่เว็บไซต์ศูนย์ข้อมูลจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐ

๘. คู่สัญญาต้องรับและจ่ายเงินผ่านบัญชีธนาคาร

เว้นแต่การจ่ายเงินแต่ละครั้งซึ่งมีมูลค่าไม่เกิน สามหมื่นบาทคู่สัญญาอาจจ่ายเป็นเงินสดก็ได้

กำหนดยื่นข้อเสนอและเสนอราคาทางระบบจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์

ในวันที่ ..... ตั้งแต่เวลา ..... น. ถึง .....

ผู้สนใจสามารถขอรับเอกสารประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์โดยดาวน์โหลดเอกสารทางระบบจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์ก่อนการเสนอราคา

ในวันที่ ..... ถึงวันที่ ..... ดูรายละเอียดได้ที่เว็บไซต์ [www.gprocurement.go.th](http://www.gprocurement.go.th) และ <http://uthaihealth.moph.go.th>

หรือ [www.gprocurement.go.th](http://www.gprocurement.go.th) หรือสอบถามทางโทรศัพท์หมายเลข ๐-๕๖๕๑-๑๕๖๕ ต่อ

๑๐๖ ในวันและเวลาราชการ

ประกาศ ณ วันที่ มีนาคม พ.ศ. ๒๕๕๙

สุขุม กาญจนพิมาย

(นายสุขุม กาญจนพิมาย)

ผู้ตรวจราชการกระทรวง

ปฏิบัติราชการแทน ปลัดกระทรวงสาธารณสุข

หมายเหตุ ผู้ประกอบการสามารถจัดเตรียมเอกสารประกอบการเสนอราคา (เอกสารส่วนที่ ๑ และเอกสารส่วนที่ ๒)

ในระบบ e-GP ได้ตั้งแต่วันที่ **ขอรับ**เอกสารจนถึงวันเสนอราคา

สำเนาถูกต้อง

จินตนา พูลสุขเสริม

(นางจินตนา พูลสุขเสริม)

เภสัชกรชำนาญการพิเศษ

ประกาศขึ้นเว็บวันที่ ๒๒ มีนาคม ๒๕๕๙

โดย นางจินตนา พูลสุขเสริม เภสัชกรชำนาญการพิเศษ

ไม่มีการจัดทำเอกสารประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ (e-bidding)

# ( สำเนา )

## เอกสารประกวดราคาซื้อด้วยวิธีประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ (e-bidding)

เลขที่ .....

ประกวดราคาซื้อเวชภัณฑ์ ยา โรงพยาบาลในเขตสุขภาพที่ ๓ (๙ รายการ จังหวัดอุทัยธานี)

โดยวิธีประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ (e-bidding)

ตามประกาศ สำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุข

ลงวันที่ มีนาคม ๒๕๕๙

สำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุข ซึ่งต่อไปเรียกว่า "สำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุข" มีความประสงค์จะ ประกวดราคาซื้อเวชภัณฑ์ ยา โรงพยาบาลในเขตสุขภาพที่ ๓ (๙ รายการ จังหวัดอุทัยธานี) โดยวิธีประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ (e-bidding) ตามรายการ ดังนี้

๑. gemfibrozil ๓๐๐ mg capsule, hard, ๑ capsule (๕๑.๙๙.๙๙.๙๙ - ๗๒๖๒๑๖)	จำนวน ๑๔,๓๖๔,๑๐๐	แคปซูล
๒. gemfibrozil ๖๐๐ mg tablet, ๑ tablet (๕๑.๙๙.๙๙.๙๙ - ๒๐๔๒๘๘)	จำนวน ๖,๘๙๑,๘๖๐	เม็ด
๓. glipizide ๕ mg tablet, ๑ tablet (๕๑.๙๙.๙๙.๙๙ - ๒๔๘๓๑๔)	จำนวน ๒๗,๔๗๐,๖๐๐	เม็ด
๔. hydralazine hydrochloride ๒๕ mg coated tablet, ๑ tablet (๕๑.๙๙.๙๙.๙๙ - ๗๘๒๑๒๒)	จำนวน ๕,๕๖๖,๒๒๕	เม็ด
๕. aspirin ๘๑ mg gastro-resistant tablet, ๑ tablet (๕๑.๙๙.๙๙.๙๙ - ๗๖๘๔๖๖)	จำนวน ๓๖,๕๗๑,๐๐๐	เม็ด
๖. atenolol ๕๐ mg tablet, ๑ tablet (๕๑.๙๙.๙๙.๙๙ - ๒๕๓๖๕๒)	จำนวน ๒๑,๘๗๓,๖๐๐	เม็ด
๗. atorvastatin ๔๐ mg film-coated tablet, ๑ tablet (๕๑.๙๙.๙๙.๙๙ - ๖๙๓๙๒๓)	จำนวน ๔๒๓,๗๐๐	เม็ด

๘. enalapril maleate ๒๐ mg tablet, ๑ tablet (๕๑.๙๙.๙๙.๙๙ - ๗๔๖๔๔๔)	จำนวน ๑๔,๑๘๗,๗๒๐	เม็ด
๙. enalapril maleate ๕ mg tablet, ๑ tablet (๕๑.๙๙.๙๙.๙๙ - ๗๔๖๔๙๒)	จำนวน ๓๘,๔๓๓,๖๕๐	เม็ด

ซึ่งพัสดุที่จะซื้อนี้ต้องเป็นของแท้ ของใหม่ ไม่เคยใช้งานมาก่อน ไม่เป็นของเก่าเก็บ อยู่ในสภาพที่จะใช้งานได้ทันที และมีคุณลักษณะเฉพาะตรงตามที่กำหนดไว้ในเอกสารประกวดราคาซื้อด้วยวิธีประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ฉบับนี้ โดยมีข้อแนะนำ และข้อกำหนด ดังต่อไปนี้

## ๑. เอกสารแนบท้ายเอกสารประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

- ๑.๑ รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
- ๑.๒ แบบใบเสนอราคาที่กำหนดไว้ในระบบการจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์
- ๑.๓ สัญญาจะซื้อจะขายแบบราคาคงที่ไม่จำกัดปริมาณ
- ๑.๔ แบบหนังสือค้ำประกัน
  - (๑) หลักประกันการเสนอราคา
  - (๒) หลักประกันสัญญา
- ๑.๕ บทนิยาม
  - (๑) ผู้เสนอราคาที่มีผลประโยชน์ร่วมกัน
  - (๒) การขัดขวางการแข่งขันราคาอย่างเป็นธรรม
- ๑.๖ แบบบัญชีเอกสาร
  - (๑) บัญชีเอกสารส่วนที่ ๑
  - (๒) บัญชีเอกสารส่วนที่ ๒

## ๒. คุณสมบัติของผู้เสนอราคา

- ๒.๑ ผู้เสนอราคาต้องเป็นผู้มีอาชีพขายพัสดุที่ประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ ดังกล่าว
- ๒.๒ ผู้เสนอราคาต้องไม่เป็นผู้ที่ถูกระบุชื่อไว้ในบัญชีรายชื่อผู้ทำงานของทางราชการและได้แจ้งเวียนชื่อแล้ว หรือไม่เป็นผู้ที่ได้รับผลของการสั่งให้นิติบุคคลหรือบุคคลอื่นเป็นผู้ทำงานตามระเบียบของ ทางราชการ
- ๒.๓ ผู้เสนอราคาต้องไม่เป็นผู้มีผลประโยชน์ร่วมกันกับผู้เสนอราคารายอื่น ณ วันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์หรือไม่เป็นผู้กระทำการอันเป็นการขัดขวางการแข่งขันราคาอย่างเป็นธรรม ตามข้อ ๑.๕
- ๒.๔ ผู้เสนอราคาต้องไม่เป็นผู้ได้รับเอกสิทธิ์หรือความคุ้มกัน ซึ่งอาจปฏิเสธไม่ยอมขึ้นศาลไทย เว้นแต่รัฐบาลของผู้เสนอราคาได้มีคำสั่งให้สละสิทธิและความคุ้มกันเช่นนั้น

๒.๕ ผู้เสนอราคาต้องไม่เป็นผู้ที่ถูกประเมินสิทธิผู้เสนอราคาในสถานะที่ห้ามเข้าเสนอราคาและห้ามทำสัญญาตามที่ กวพ. กำหนด

๒.๖ บุคคลหรือนิติบุคคลที่จะเข้าเป็นคู่สัญญาต้องไม่อยู่ในฐานะเป็นผู้ไม่แสดงบัญชีรายรับรายจ่าย หรือแสดงบัญชีรายรับรายจ่ายไม่ถูกต้องครบถ้วนในสาระสำคัญ

๒.๗ บุคคลหรือนิติบุคคลที่จะเข้าเป็นคู่สัญญากับหน่วยงานภาครัฐซึ่งได้ดำเนินการจัดซื้อจัดจ้าง ด้วยระบบอิเล็กทรอนิกส์ (e-Government Procurement : e-GP) ต้องลงทะเบียนในระบบอิเล็กทรอนิกส์ ของกรมบัญชีกลาง ที่เว็บไซต์ศูนย์ข้อมูลจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐ

๒.๘ คู่สัญญาต้องรับและจ่ายเงินผ่านบัญชีธนาคาร เว้นแต่การจ่ายเงินแต่ละครั้งซึ่งมีมูลค่า ไม่เกินสามหมื่นบาทคู่สัญญาอาจจ่ายเป็นเงินสดก็ได้

### ๓. หลักฐานการยื่นข้อเสนอ

ผู้เสนอราคาจะต้องเสนอเอกสารหลักฐานยื่นมาพร้อมกับการเสนอราคาทางระบบจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์ แยกเป็น ๒ ส่วน คือ

#### ๓.๑ ส่วนที่ ๑ อย่างน้อยต้องมีเอกสารดังต่อไปนี้

(๑) ในกรณีผู้เสนอราคาเป็นนิติบุคคล

(ก) ห้างหุ้นส่วนสามัญหรือห้างหุ้นส่วนจำกัด

ให้ยื่นสำเนาหนังสือรับรองการจดทะเบียนนิติบุคคล บัญชีรายชื่อหุ้นส่วนผู้จัดการ ผู้มีอำนาจควบคุม (ถ้ามี) พร้อมรับรองสำเนาถูกต้อง

(ข) บริษัทจำกัดหรือบริษัทมหาชนจำกัด ให้ยื่นสำเนาหนังสือรับรองการจดทะเบียนนิติบุคคล

หนังสือบริคณห์สนธิ บัญชีรายชื่อกรรมการผู้จัดการ ผู้มีอำนาจควบคุม (ถ้ามี) และบัญชีผู้ถือหุ้นรายใหญ่พร้อมรับรองสำเนาถูกต้อง

(๒) ในกรณีผู้เสนอราคาเป็นบุคคลธรรมดาหรือคณะบุคคลที่มีชนิตบุคคลให้ยื่น

สำเนาบัตรประจำตัวประชาชนของผู้นั้น สำเนาข้อตกลงที่แสดงถึงการเข้าเป็นหุ้นส่วน (ถ้ามี)

สำเนาบัตรประจำตัวประชาชนของผู้เป็นหุ้นส่วน พร้อมทั้งรับรองสำเนาถูกต้อง

(๓) ในกรณีผู้เสนอราคาเป็นผู้เสนอราคาร่วมกันในฐานะเป็นผู้ร่วมค้า

ให้ยื่นสำเนาสัญญาของการเข้าร่วมค้า สำเนาบัตรประจำตัวประชาชนของผู้ร่วมค้า

และในกรณีที่ผู้เข้าร่วมค้าฝ่ายใดเป็นบุคคลธรรมดาที่มีสัญชาติไทย ก็ให้ยื่นสำเนาหนังสือเดินทาง

หรือผู้ร่วมค้าฝ่ายใดเป็นนิติบุคคล ให้ยื่นเอกสารตามที่ระบุ ไว้ใน (๑)

(๔) เอกสารเพิ่มเติมอื่นๆ

(๔.๑) สำเนาใบทะเบียนพาณิชย์

(๔.๒) สำเนาใบทะเบียนภาษีมูลค่าเพิ่ม

(๕) บัญชีเอกสารส่วนที่

๑ ทั้งหมดที่ได้ยื่นพร้อมกับการเสนอราคาทางระบบจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์ตามแบบในข้อ ๑.๖ (๑)

#### ๓.๒ ส่วนที่ ๒ อย่างน้อยต้องมีเอกสารดังต่อไปนี้

(๑) แคนตาล็อกและหรือแบบรูปรายการละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ ตามข้อ ๔.๔

(๒) หนังสือมอบอำนาจซึ่งปิดอากรแสตมป์ตามกฎหมายในกรณีนี้ที่ผู้เสนอราคา

มอบอำนาจให้บุคคลอื่นลงลายมือชื่ออิเล็กทรอนิกส์

หรือหลักฐานแสดงตัวตนของ ผู้เสนอราคาในการเสนอราคาทางระบบจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์ แทน

(๓) หลักประกันการเสนอราคา ตามข้อ ๕

(๔) บัญชีเอกสารส่วนที่

๒ ทั้งหมดที่ได้ยื่นพร้อมกับการเสนอราคาทางระบบจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์ตามแบบในข้อ ๑.๖ (๒)

## ๔. การเสนอราคา

### ๔.๑

ผู้เสนอราคาต้องยื่นข้อเสนอและเสนอราคาทางระบบจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์ตามแบบที่กำหนดไว้ในเอกสารประกวดราคาซื้อด้วยวิธีประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์นี้ โดยไม่มีเงื่อนไขใดๆ ทั้งสิ้น

และจะต้องกรอกข้อความให้ถูกต้องครบถ้วนลงลายมือชื่ออิเล็กทรอนิกส์

หรือหลักฐานแสดงตัวตนของผู้เสนอราคา โดยไม่ต้องแนบใบเสนอราคาในรูปแบบ PDF File (Portable Document Format)

### ๔.๒ ผู้เสนอราคาจะต้องเสนอราคาเป็นเงินบาท

และเสนอราคาเพียงราคาเดียว โดยเสนอราคารวมและหรือราคาต่อหน่วย

และหรือต่อรายการ ตามเงื่อนไขที่ระบุไว้ท้ายใบเสนอราคาให้ถูกต้อง

โดยคิดราคารวมทั้งสิ้นซึ่งรวมค่าภาษีมูลค่าเพิ่มและภาษีอากรอื่น ค่าขนส่ง ค่าจดทะเบียน และค่าใช้จ่ายอื่นๆ

ทั้งปวง จนกระทั่งส่งมอบพัสดุให้ ณ โรงพยาบาลในเขตสุขภาพที่ ๓ ที่ออกหนังสือสั่งซื้อ

ราคาที่เสนอ จะต้องเสนอกำหนดยื่นราคาไม่น้อยกว่า ๓๖๐ วัน นับแต่วันเสนอราคา

โดยภายในกำหนดยื่นราคา ผู้เสนอราคาต้องรับผิดชอบราคาที่ตนได้เสนอไว้และจะถอนการเสนอราคามีได้

### ๔.๓ ผู้เสนอราคาจะต้องเสนอกำหนดเวลาส่งมอบพัสดุ ไม่เกิน ๑๕

วัน นับถัดจากวันรับใบสั่งซื้อจากโรงพยาบาลที่สั่งซื้อตามรายละเอียดในสัญญาจะซื้อจะขาย

### ๔.๔ ผู้เสนอราคาจะต้องส่งแคนตาล็อกและหรือแบบรูปรายการละเอียด คุณลักษณะเฉพาะของ เวชภัณฑ์

ยา ที่ประกวดราคาซื้อครั้งนี้

ไปพร้อมการเสนอราคาทางระบบจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์เพื่อประกอบการพิจารณา

หลักฐานดังกล่าวนี้ สำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุขจะยึดไว้ เป็นเอกสารของทางราชการ

สำหรับแคตตาล็อกที่แนบให้พิจารณา

หากเป็นสำเนารูปถ่ายจะต้องรับรองสำเนาถูกต้อง

โดยผู้มีอำนาจทำนิติกรรมแทนนิติบุคคล

หากคณะกรรมการพิจารณาผลการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

มีความประสงค์จะขออุทธรณ์ข้อบกพร่อง

ผู้เสนอราคาจะต้องนำต้นฉบับมาให้คณะกรรมการพิจารณาผลการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ตรวจสอบภายใน ๗ วัน

๔.๕ ผู้เสนอราคาจะต้องส่งตัวอย่างของพัสดุที่เสนออย่างน้อย จำนวน

๑

ชุด และรายละเอียดประกอบรายการตามที่ส่วนราชการกำหนด เพื่อใช้ในการตรวจทดลองหรือประกอบการพิจารณาและหรือประกอบสัญญา

ในวันที่ ..... ตั้งแต่เวลา ..... น. ถึงเวลา ..... น. ณ

โรงพยาบาลอุทัยธานี (คลังเภสัชกรรม) จังหวัดอุทัยธานี ทั้งนี้ สำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุขจะไม่รับผิดชอบในความเสียหายใด

ๆ ที่เกิดขึ้นแก่ตัวอย่างดังกล่าว ตัวอย่างที่เหลือหรือไม่ใช้แล้ว สำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุขจะคืนให้แก่ผู้เสนอราคา

๔.๖ ก่อนการเสนอราคา ผู้เสนอราคาควรตรวจสอบร่างสัญญา รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ

ฯลฯ ให้ถี่ถ้วนและเข้าใจเอกสารประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ทั้งหมดเสียก่อนที่จะตกลงยื่นข้อเสนอตามเงื่อนไขในเอกสารประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

๔.๗

ผู้เสนอราคาจะต้องยื่นข้อเสนอและเสนอราคาทางระบบจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์

ในวันที่ ..... ตั้งแต่เวลา ..... น. ถึง ..... น.

เมื่อพ้นกำหนดเวลายื่นข้อเสนอแล้ว จะไม่รับเอกสารการยื่นข้อเสนอใดๆ โดยเด็ดขาด

คณะกรรมการพิจารณาผลการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

จะดำเนินการตรวจสอบคุณสมบัติของผู้เสนอราคาแต่ละรายว่า เป็นผู้เสนอราคาที่มีผลประโยชน์ร่วมกันกับผู้เสนอราคารายอื่น

ตามข้อ ๑.๕ (๑) ณ วันประกาศประกวดราคาหรือไม่

หากปรากฏต่อคณะกรรมการพิจารณาผลการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ก่อนหรือ

ในขณะที่มีการพิจารณาข้อเสนอว่า มีผู้เสนอราคารายใดกระทำการอันเป็นการขัดขวางการแข่งขันราคาอย่างเป็นธรรมตามข้อ ๑.๕

(๒) และคณะกรรมการฯ เชื่อว่ามีการกระทำอันเป็นการขัดขวางการแข่งขันราคาอย่างเป็นธรรม

คณะกรรมการฯ จะตัดรายชื่อผู้เสนอราคารายนั้นออกจากกาเป็นผู้เสนอราคา

และสำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุข จะพิจารณาลงโทษ ผู้เสนอราคาดังกล่าวเป็นผู้ทำงาน

เว้นแต่คณะกรรมการฯ จะวินิจฉัยได้ว่าผู้เสนอราคารายนั้นเป็นผู้ที่ให้ความร่วมมือเป็นประโยชน์ต่อการพิจารณาของทางราชการและมีได้เป็นผู้ริเริ่มให้มีการกระทำดังกล่าว

ผู้เสนอราคาที่ถูกตัดรายชื่อออกจากการเป็นผู้เสนอราคา

เพราะเหตุเป็นผู้เสนอราคาที่มีผลประโยชน์ร่วมกันกับผู้เสนอการรายอื่น ณ  
วันประกาศประกวดราคาซื้อ

ด้วยวิธีประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

หรือเป็นผู้เสนอราคาที่ทำกรทำการอันเป็นการขัดขวางการแข่งขันราคาอย่างเป็นธรรม

อาจอุทธรณ์คำสั่งดังกล่าวต่อปลัดกระทรวงภายใน ๓ วัน

นับแต่วันที่ได้รับแจ้งจากส่วนราชการ การวินิจฉัยอุทธรณ์ของปลัดกระทรวงให้ถือเป็นที่สุด

ในกรณีที่ปลัดกระทรวงพิจารณาเห็นด้วยกับคำคัดค้านของผู้อุทธรณ์และเห็นว่า

การยกเลิกการพิจารณาผลการเสนอราคาที่ได้ดำเนินการไปแล้วจะเป็นประโยชน์แก่ทางราชการอย่างยิ่งให้ปลัดกระทรวงมีอำนาจยกเลิกการพิจารณาผลการเสนอราคาดังกล่าวได้

๔.๘ ผู้เสนอราคาจะต้องปฏิบัติ ดังนี้

- (๑) ปฏิบัติตามเงื่อนไขที่ระบุไว้ในเอกสารประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์
- (๒) ราคาที่เสนอจะต้องเป็นราคาที่รวมภาษีมูลค่าเพิ่ม และภาษีอื่นๆ (ถ้ามี) รวมค่าใช้จ่ายทั้งปวงไว้ด้วยแล้ว
- (๓) ผู้เสนอราคาจะต้องลงทะเบียนเพื่อเข้าสู่กระบวนการเสนอราคา ตามวัน เวลา ที่กำหนด
- (๔) ห้ามผู้เสนอราคาถอนการเสนอราคา
- (๕) ผู้เสนอราคาสามารถศึกษาและทำความเข้าใจในระบบและวิธีการเสนอราคาด้วยวิธีประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

ของกรมบัญชีกลางที่แสดงไว้ในเว็บไซต์ [www.gprocurement.go.th](http://www.gprocurement.go.th)

## ๕. หลักประกันการเสนอราคา

ผู้เสนอราคาต้องวางหลักประกันการเสนอราคาพร้อมกับการเสนอราคาทางระบบการจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์

โดยใช้หลักประกันอย่างหนึ่งอย่างใด ตามรายการพิจารณา

๑. gemfibrozil ๓๐๐ mg capsule, hard, ๑ capsule (๕๑.๙๙.๙๙.๙๙ -๗๒๖๒๑๖) จำนวน ๓๕๙,๑๐๒.๕๐ บาท (สามแสนห้าหมื่นเก้าพันหนึ่งร้อยสองบาทห้าสิบบาทสตางค์)
๒. gemfibrozil ๖๐๐ mg tablet, ๑ tablet (๕๑.๙๙.๙๙.๙๙ -๒๐๔๒๘๘) จำนวน ๒๖๑,๘๙๐.๖๘ บาท (สองแสนหกหมื่นหนึ่งพันแปดร้อยเก้าสิบบาทหกสิบบาทสตางค์)
๓. glipizide ๕ mg tablet, ๑ tablet (๕๑.๙๙.๙๙.๙๙ -๒๔๘๓๑๔) จำนวน ๑๗๘,๕๕๘.๙๐ บาท (หนึ่งแสนเจ็ดหมื่นแปดพันห้าร้อยห้าสิบบาทเก้าสิบบาทสตางค์)
๔. hydralazine hydrochloride ๒๕ mg coated tablet, ๑ tablet (๕๑.๙๙.๙๙.๙๙ -๗๘๒๑๒๒) จำนวน ๔๑๗,๔๖๖.๘๘ บาท (สี่แสนหนึ่งหมื่นเจ็ดพันสี่ร้อยหกสิบบาทแปดสิบบาทสตางค์)
๕. aspirin ๘๑ mg gastro-resistant tablet, ๑ tablet (๕๑.๙๙.๙๙.๙๙ -๗๖๘๔๖๖) จำนวน ๓๔๗,๔๒๔.๕๐ บาท (สามแสนสี่หมื่นเจ็ดพันสี่ร้อยยี่สิบบาทห้าสิบบาทสตางค์)
๖. atenolol ๕๐ mg tablet, ๑ tablet (๕๑.๙๙.๙๙.๙๙ -๒๕๓๖๕๒) จำนวน ๑๗๔,๙๘๘.๘๐ บาท (หนึ่งแสนเจ็ดหมื่นสี่พันเก้าร้อยแปดสิบบาทแปดสิบบาทสตางค์)



- ๗. atorvastatin ๔๐ mg film-coated tablet, ๑ tablet (๕๑.๙๙.๙๙.๙๙ -๖๙๓๙๒๓) จำนวน ๕๑๑,๖๑๗.๗๕ บาท (ห้าแสนหนึ่งหมื่นหนึ่งพันหกร้อยสิบเจ็ดบาทเจ็ดสิบห้าสตางค์)
- ๘. enalapril maleate ๒๐ mg tablet, ๑ tablet (๕๑.๙๙.๙๙.๙๙ -๗๔๖๔๔๔) จำนวน ๒๙๐,๘๔๘.๒๖ บาท (สองแสนเก้าหมื่นแปดร้อยสี่สิบแปดบาทยี่สิบหกสตางค์)
- ๙. enalapril maleate ๕ mg tablet, ๑ tablet (๕๑.๙๙.๙๙.๙๙ -๗๔๖๔๙๒) จำนวน ๓๖๕,๑๑๙.๖๘ บาท (สามแสนหกหมื่นห้าพันหนึ่งร้อยสิบเก้าบาทหกสิบแปดสตางค์)

รวมเป็นจำนวน ๒,๙๐๗,๐๑๗.๙๕ บาท (สองล้านเก้าแสนเจ็ดพันสิบเจ็ดบาทเก้าสิบห้าสตางค์)

๕.๑ หนังสือค้ำประกันอิเล็กทรอนิกส์ของธนาคารในประเทศไทย ตามแบบหนังสือค้ำประกัน ดังระบุในข้อ ๑.๔ (๑)

๕.๒

เชื่อกิจธนาคารสั่งจ่ายให้แก่สำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุข

โดยเป็นเช็คลงวันที่ที่ยื่นการเสนอราคาทางระบบการจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์ หรือก่อนหน้านั้นไม่เกิน

๓ วันทำการของทางธนาคาร

๕.๓ พันธบัตรรัฐบาลไทย

กรณีที่มีผู้เสนอราคานำเชื่อกิจธนาคารสั่งจ่ายหรือพันธบัตรรัฐบาลไทย

มาวางเป็นหลักประกันการเสนอราคา

ผู้เสนอราคาจะต้องส่งต้นฉบับเอกสารดังกล่าวมาให้ส่วนราชการตรวจสอบความถูกต้อง

ในวันที่ ..... ตั้งแต่เวลา ..... น. ถึง ..... น.

หลักประกันการเสนอราคาตามข้อนี้

สำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุขจะคืนให้ผู้เสนอราคาหรือผู้ค้ำประกันภายใน ๑๕

วัน นับถัดจากวันที่ได้พิจารณาในเบื้องต้นเรียบร้อยแล้ว เว้นแต่ผู้เสนอราคารายที่คัดเลือกไว้ ๓

ลำดับแรก จะคืนให้ต่อเมื่อได้ทำสัญญาหรือข้อตกลง หรือเมื่อผู้เสนอราคาได้พ้นจากข้อผูกพันแล้ว

การคืนหลักประกันการเสนอราคา ไม่ว่าจะในกรณีใด ๆ จะคืนให้โดยไม่มีดอกเบี้ย

## ๖. หลักเกณฑ์และสิทธิในการพิจารณา

๖.๑ ในการพิจารณาผลการยื่นข้อเสนอประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ครั้งนี้

สำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุขจะพิจารณาตัดสินโดยอาจจะพิจารณาคัดเลือกผู้เสนอราคามากกว่า 1

ราย(ในกรณีที่มีผู้เสนอราคาต่ำสุดเท่ากัน หรือราคาสูงกว่าราคาต่ำสุดไม่เกินร้อยละ 10

และยื่นดีลตรวจราคาให้เท่ากับราคาต่ำสุด)ซึ่งใช้หลักเกณฑ์ ราคาต่ำสุด และจะพิจารณาจาก ราคาต่อรายการ

๖.๒ หากผู้เสนอราคารายใดมีคุณสมบัติไม่ถูกต้องตามข้อ ๒

หรือยื่นหลักฐานการยื่นข้อเสนอไม่ถูกต้อง หรือไม่ครบถ้วนตามข้อ ๓ หรือยื่นข้อเสนอไม่ถูกต้องตามข้อ ๔

แล้ว คณะกรรมการพิจารณาผลการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์จะไม่รับพิจารณาราคาของผู้เสนอราคานั้น

เว้นแต่เป็นข้อผิดพลาด

หรือผิดพลาดเพียงเล็กน้อย

หรือผิดแผกไปจากเงื่อนไขของเอกสารประกวดราคาด้วยวิธียื่นข้อเสนอประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ในส่วนที่มีใช้สาระสำคัญ

ทั้งนี้ เฉพาะในกรณีที่พิจารณาเห็นว่าจะประโยชน์ต่อสำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุขเท่านั้น

๖.๓ สำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุขสงวนสิทธิไม่พิจารณาข้อเสนอของผู้เสนอราคาโดยไม่มี การผ่อนผัน ในกรณีดังต่อไปนี้

(๑)

ไม่ปรากฏชื่อผู้เสนอราคารายนั้นในบัญชีผู้รับเอกสารประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ทางระบบการจัดซื้อจัดจ้างด้วยอิเล็กทรอนิกส์

หรือบัญชีรายชื่อผู้ซื้อเอกสารประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ทางระบบการจัดซื้อจัดจ้างด้วยอิเล็กทรอนิกส์ของสำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุข

(๒) ไม่กรอกชื่อนิติบุคคล (บุคคลธรรมดา)

หรือลงลายมือชื่ออิเล็กทรอนิกส์อย่างหนึ่งอย่างใด หรือทั้งหมดการเสนอราคาทางระบบการจัดซื้อจัดจ้างด้วยอิเล็กทรอนิกส์

(๓)

เสนอรายละเอียดแตกต่างไปจากเงื่อนไขที่กำหนดในเอกสารประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ที่เป็นสาระสำคัญ

หรือมีผลทำให้เกิดความได้เปรียบเสียเปรียบแก่ผู้เสนอราคารายอื่น

๖.๔ ในการตัดสินใจประกวดราคา

หรือในการทำสัญญา

คณะกรรมการพิจารณาผลการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์หรือสำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุขมีสิทธิให้ผู้เสนอราคาชี้แจงข้อเท็จจริง

สภาพ ฐานะ

หรือข้อเท็จจริงอื่นใดที่เกี่ยวข้องกับผู้เสนอราคาได้

สำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุขมีสิทธิที่จะไม่รับราคาหรือไม่ทำสัญญา หากหลักฐานดังกล่าวไม่มีความเหมาะสม หรือไม่ถูกต้อง

๖.๕ สำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุข ทรงไว้ซึ่งสิทธิที่จะไม่รับราคาต่ำสุด

หรือราคาหนึ่งราคาใด หรือราคาทีเสนอทั้งหมด ก็ได้ และอาจพิจารณาเลือกซื้อในจำนวน หรือขนาด

หรือเฉพาะรายการหนึ่งรายการใด หรืออาจจะยกเลิก การประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ โดยไม่พิจารณาจัดซื้อเลยก็ได้

สุดแต่จะพิจารณา ทั้งนี้ เพื่อประโยชน์ของทางราชการเป็นสำคัญ

และให้ถือว่าการตัดสินใจของ สำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุขเป็นเด็ดขาด ผู้เสนอราคาจะเรียกร้อง ค่าเสียหายใดๆ

มิได้

รวมทั้งสำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุข

จะพิจารณายกเลิกการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์และลงโทษผู้เสนอราคาเป็นผู้ทำงาน

ไม่ว่าจะเป็นผู้เสนอราคาที่ได้รับการคัดเลือกหรือไม่ก็ตาม หากมีเหตุที่เชื่อได้ว่าการยื่นเสนอราคากระทำการโดยไม่สุจริต

เช่น การเสนอเอกสารอันเป็นเท็จ หรือใช้ข้อมูลคลาดเคลื่อนมายื่นข้อเสนอแทน เป็นต้น

### ในกรณีที่ผู้เสนอราคาต่ำสุด

เสนอราคาต่ำจนคาดหมายได้ว่าไม่อาจดำเนินงานตามสัญญาได้

คณะกรรมการพิจารณาผลการประกวดราคาหรือสำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุข

จะให้ผู้เสนอราคานั้นชี้แจงและแสดงหลักฐานที่ทำให้เชื่อได้ว่าผู้เสนอราคาสามารถดำเนินงานตามประกวดราคาซื้อให้เสร็จสมบูรณ์

หากคำชี้แจงไม่เป็นที่รับฟังได้ สำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุข มีสิทธิที่จะไม่รับราคาของผู้เสนอราคารายนั้น

๖.๖ ในกรณีที่ปรากฏข้อเท็จจริงภายหลังจากการพิจารณาข้อเสนอกว่า

ผู้เสนอราคามีสิทธิ

ได้รับการคัดเลือกเป็นผู้เสนอราคาที่มีผลประโยชน์ร่วมกันกับผู้เสนอราคารายอื่น

หรือเป็นผู้เสนอราคาที่กระทำการอันเป็นการขัดขวางการแข่งขันราคาอย่างเป็นธรรม ตามข้อ

๑.๕

สำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุขมีอำนาจที่จะตัดรายชื่อผู้เสนอราคาที่ได้รับคัดเลือกรายดังกล่าวออก

และสำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุขจะพิจารณาลงโทษผู้เสนอราคารายนั้นเป็นผู้ทำงาน

ในกรณีนี้หากปลัดกระทรวงพิจารณาเห็นว่าการยกเลิกการพิจารณาผลการเสนอราคาที่ได้ดำเนินการไปแล้วจะเป็นประโยชน์แก่ทางราชการอย่างยิ่ง ปลัดกระทรวงมีอำนาจยกเลิกการพิจารณาผล การเสนอราคาดังกล่าวได้

## ๗. การทำสัญญาซื้อขาย

๗.๑ ผู้ชนะการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์จะต้องทำสัญญาซื้อขายตามแบบสัญญาดังระบุในข้อ

๑.๓ กับสำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุขภายใน ๗

วัน นับถัดจากวันที่ได้รับแจ้งและจะต้องวางหลักประกันสัญญาเป็นจำนวนเงินเท่ากับร้อยละ

๕

ของราคาสิ่งของที่ประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ได้ให้สำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุขยึดถือไว้ในขณะทำสัญญา โดยใช้หลักประกันอย่างหนึ่งอย่างใดดังต่อไปนี้

(๑) เงินสด

(๒) เช็คที่ธนาคารสั่งจ่ายให้แก่สำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุข

โดยเป็นเช็คลงวันที่ทำสัญญาหรือก่อนหน้านั้น ไม่เกิน ๓ วันทำการของทางราชการ

(๓) หนังสือค้ำประกันของธนาคารภายในประเทศตามแบบหนังสือค้ำประกัน ดังระบุในข้อ ๑.๔ (๒)

(๔) หนังสือค้ำประกันของบริษัทเงินทุนอุตสาหกรรมแห่งประเทศไทย

บริษัทเงินทุนหรือบริษัทเงินทุนหลักทรัพย์ที่ได้รับอนุญาตให้ประกอบกิจการเงินทุนเพื่อการพาณิชย์และประกอบธุรกิจค้ำประกันตามประกาศของธนาคารแห่งประเทศไทย ตามรายชื่อบริษัทเงินทุนที่ธนาคารแห่งประเทศไทยแจ้งเวียนให้ส่วนราชการต่างๆ

ทราบแล้ว โดยอนุโลมให้ใช้ตามตัวอย่างหนังสือค้ำประกันของธนาคารที่ กวพ. กำหนด

(๕) พันธบัตรรัฐบาลไทย

หลักประกันนี้จะคืนให้ โดยไม่มีดอกเบี้ยภายใน ๓๐ วัน นับถัดจากวันที่ผู้ชนะการยื่นข้อเสนอ (ผู้ขาย) พ้นจากข้อผูกพันตามสัญญาซื้อขายแล้ว

## ๘. อัตราค่าปรับ

ค่าปรับตามแบบสัญญาซื้อขายข้อ ๑.๓ ให้คิดในอัตราร้อยละ ๐.๒๐ ต่อวัน

## ๙. การรับประกันความชำรุดบกพร่อง

ผู้ชนะการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ ซึ่งได้ทำข้อตกลงเป็นหนังสือ หรือทำสัญญาซื้อขาย ตามแบบดั่งระบุในข้อ

๑.๓ แล้วแต่กรณี จะต้องรับประกันความชำรุดบกพร่องของสิ่งของที่ซื้อขายที่เกิดขึ้นภายในระยะเวลาไม่น้อยกว่า ๑ ปี

นับถัดจากวันที่ผู้ซื้อรับมอบ โดยผู้ขายต้องบริหารจัดการซ่อมแซมแก้ไขให้ใช้งานได้ดังเดิมภายใน ๓๐

วัน นับถัดจากวันที่ได้รับแจ้งความชำรุดบกพร่อง

## ๑๐. ข้อสงวนสิทธิในการเสนอราคาและอื่นๆ

๑๐.๑ เงินค่าพัสดุสำหรับการซื้อครั้งนี้ ได้มาจากเงินโครงการหลักประกันสุขภาพถ้วนหน้าหรือเงินบำรุงโรงพยาบาล

การลงนามในสัญญาจะกระทำได้

ต่อเมื่อสำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุขได้รับอนุมัติเงินค่าพัสดุจากเงินโครงการหลักประกันสุขภาพถ้วนหน้าหรือเงินบำรุงโรงพยาบาล แล้วเท่านั้น

๑๐.๒ เมื่อสำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุขได้คัดเลือกผู้เสนอราคา รายใดให้เป็นผู้ขาย

และได้ตกลงซื้อสิ่งของตามที่ได้ประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์แล้ว

ถ้าผู้ขายจะต้องส่งหรือนำสิ่งของดังกล่าวเข้ามาจากต่างประเทศและของนั้นต้องนำเข้ามาโดยทางเรือในเส้นทางที่มีเรือไทยเดินอยู่

และสามารถให้บริการรับขนได้ตามที่รัฐมนตรีว่าการกระทรวงคมนาคมประกาศกำหนด

ผู้เสนอราคาซึ่งเป็นผู้ขาย จะต้องปฏิบัติตามกฎหมายว่าด้วยการส่งเสริมการพาณิชย์นาวี ดังนี้

(๑) แจ้งการส่งหรือนำสิ่งของที่ซื้อขายดังกล่าวเข้ามาจากต่างประเทศ ต่อกรมเจ้าท่า ภายใน ๗

วัน นับตั้งแต่วันที่ผู้ขายส่ง หรือซื้อของจากต่างประเทศ

เว้นแต่เป็นของที่รัฐมนตรีว่าการกระทรวงคมนาคม ประกาศยกเว้นให้บรรทุกโดยเรืออื่นได้

(๒) จัดการให้สิ่งของที่ซื้อขายดังกล่าวบรรทุกโดยเรือไทย

หรือเรือที่มีสิทธิเช่นเดียวกับเรือไทย จากต่างประเทศมายังประเทศไทย เว้นแต่จะได้รับอนุญาตจากกรมเจ้าท่า

ให้บรรทุกสิ่งของนั้น โดยเรืออื่นที่มีใช้เรือไทย

ซึ่งจะต้องได้รับอนุญาตเช่นนั้นก่อนบรรทุกของลงเรืออื่น หรือเป็นของที่รัฐมนตรีว่าการกระทรวงคมนาคมประกาศยกเว้นให้บรรทุกโดยเรืออื่น

(๓) ในกรณีที่มิปฏิบัติตาม (๑) หรือ (๒)

ผู้ขายจะต้องรับผิดชอบตามกฎหมายว่าด้วย การส่งเสริมการพาณิชย์นาวี

๑๐.๓ ผู้เสนอราคาซึ่งสำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุขได้คัดเลือกแล้ว

ไม่ไปทำสัญญา หรือข้อตกลงภายในเวลาที่ ทางราชการกำหนด ดังระบุไว้ในข้อ

๗

สำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุขจะริบหลักประกันการยื่นข้อเสนอหรือเรียกธำจจากผู้ออกหนังสือค้ำประกันการยื่นข้อเสนอทันทีและอาจพิจารณาเรียกธำจให้ชดใช้ความเสียหายอื่น (ถ้ามี) รวมทั้งจะพิจารณา ให้เป็นผู้ทำงานตามระเบียบของทางราชการ

๑๐.๔ สำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุขสงวนสิทธิ์ที่จะแก้ไขเพิ่มเติมเงื่อนไข

หรือข้อกำหนดในแบบสัญญาให้เป็นไปตามความเห็นของสำนักงานอัยการสูงสุด (ถ้ามี)

๑๐.๕ กรณีที่คณะกรรมการจัดซื้อยาร่วมกันระดับเขตเกิดข้อสงสัยในด้านคุณภาพของเวชภัณฑ์

ยา ที่จัดซื้อพร้อมมีอำนาจในการสั่งให้เก็บเวชภัณฑ์ ยา ตรวจวิเคราะห์ทางวิทยาศาสตร์เพื่อพิสูจน์คุณภาพ

ทั้งนี้ค่าใช้จ่ายที่เกิดขึ้นนี้ เช่น ค่าตัวอย่างที่เก็บเพื่อตรวจวิเคราะห์ ค่าวิเคราะห์ทางวิทยาศาสตร์

ค่าขนส่ง ผู้ชนะการประกวดราคาในรายการยานั้นจะต้องรับผิดชอบค่าใช้จ่ายดังกล่าวทั้งหมด

สำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุข

มีนาคม ๒๕๕๙

## คุณลักษณะเฉพาะของยา Aspirin enteric coated 81 mg Tablet

ชื่อยา Aspirin enteric coated 81 mg Tablet

### คุณสมบัติทั่วไป

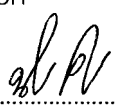
1. เป็นยาเม็ดชนิด Enteric-coated ชนิดรับประทาน
2. ประกอบด้วยตัวยา Aspirin 81 mg.
3. บรรจุในแผงอลูมิเนียมหรือ blister pack ป้องกันแสงและความชื้น
4. แผงอลูมิเนียมหรือ blister pack ต้องระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญ และความแรง เดือน ปีที่ หมดอายุ เลขที่ผลิตไว้ชัดเจน
5. ฉลากระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญ และความแรง เดือนปีที่ผลิตและหมดอายุ, เลขที่ผลิต, เลขทะเบียนตำรับยาไว้อย่างชัดเจนบนภาชนะบรรจุ
6. อายุของยาที่ส่งมอบ ต้องผลิตมาแล้วไม่เกิน 6 เดือนนับจากวันผลิต

### คุณสมบัติทางเทคนิค

- |                                 |   |
|---------------------------------|---|
| 1. Identification test          | ตรวจผ่านตามที่ระบุใน finished product specification |
| 2. ปริมาณตัวยาสำคัญ             | 95.0 - 107.5% labeled amount of Aspirin             |
| 3. Uniformity of dosage units   | ตรวจผ่านตามที่ระบุใน finished product specification |
| 4. Limit of free salicylic acid | ไม่เกิน 3.0%  |
| 5. Dissolution time             | ตรวจผ่านตามที่ระบุใน finished product specification |


### เงื่อนไขอื่น ๆ

1. ยาที่เสนอต้องได้รับอนุญาตให้ขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทยและต้องมีเอกสารดังนี้
  - 1.1 สำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ  
(ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา หมายถึง ทย.1, ทย.2 ในกรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย)  
(ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา หมายถึง ทย.1, ทย.3 ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศแล้วนำมาแบ่งบรรจุในประเทศไทย)  
(ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาหมายถึง ทย.1, ทย.4 ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ)
  - 1.2 ใบคำขอขึ้นทะเบียนยา ทย.1 ของยาที่เสนอราคาพร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ตามที่ขึ้นทะเบียนไว้ (finished product specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติม จะต้องแนบเอกสารหรือสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไขมาพร้อม finished product specification

ลงชื่อ..........ประธานกรรมการ

(นางนิลวรรณ เปรื่องประสพ)

2. ยาที่ผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของกระทรวงสาธารณสุข (GMP) ในหมวดยาที่เสนอขาย ในกรณีที่เป็นการนำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของประเทศผู้ผลิต
3. สำเนาภาพถ่ายเอกสารคุณลักษณะของยาที่เสนอราคา
  - 3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ของผู้ผลิตยาหรือสถาบันที่กระทรวงสาธารณสุขรับรอง (Certification of analysis) ในยาที่ส่งเป็นตัวอย่าง
  - 3.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบ (Raw material) จากผู้ผลิตวัตถุดิบและผู้ผลิตยา
  - 3.3 ใบวิเคราะห์วัตถุดิบของโรงงานผู้ผลิตยาสำเร็จรูป ต้องแสดงผลในยาที่ส่งเป็นตัวอย่าง
4. ยาที่เสนอเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิตหรือเป็นผู้แทนจำหน่ายโดยตรง
5. บริษัทผู้เสนอราคาต้องส่งตัวอย่างยาเพื่อประกอบการพิจารณาอย่างน้อย 1 หน่วยบรรจุ
6. มีใบ Finished product specification และ ระบุค่าที่วัดได้เป็นตัวเลข
7. มีใบแสดง long term stability study ของยาที่เสนอ ตลอดอายุที่ระบุไว้บนฉลาก (กรณีที่ขึ้นทะเบียนตำรับยามาตั้งแต่ 2 ปีขึ้นไปต้องมีเอกสารแสดงการศึกษาความคงสภาพแบบระยะยาว (long term) หากขึ้นทะเบียนตำรับยาน้อยกว่า 2 ปี ต้องมีเอกสารแสดงการศึกษาความคงสภาพแบบเร่งพร้อมแบบระยะยาวไม่น้อยกว่า 6 เดือน หรือแบบระยะยาวอย่างเดียว 12 เดือน)
8. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ
  - 8.1 ในกรณีที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่างยาโดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์ และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ ในกรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคาขายดังกล่าวของผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป
  - 8.2 ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุหรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพก่อนกำหนด

ลงชื่อ..........ประธานกรรมการ

(นางนิตวรรณ เปรื่องประสพ)

## คุณลักษณะเฉพาะของยา Atenolol 50 mg Tablet

ชื่อยา Atenolol 50 mg Tablet

### คุณสมบัติทั่วไป


1. เป็นยาเม็ด ชนิดรับประทาน
2. ประกอบด้วยตัวยา Atenolol 50 mg
3. บรรจุในแผงอลูมิเนียมหรือ blister pack ป้องกันความชื้นได้
4. ฉลากระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญ และความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิตและเลขทะเบียนตำรับยาไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์  
กรณียาที่บรรจุในแผงยา ฉลากบนภาชนะบรรจุอย่างน้อยต้องระบุชื่อยาหรือ ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันสิ้นอายุ และ เลขที่ผลิต
5. อายุของยาที่ส่งมอบ ต้องไม่น้อยกว่า 18 เดือน นับจากวันที่ส่งมอบ

### คุณสมบัติทางเทคนิค

- |                              |   |
|------------------------------|---|
| 1. Identification            | ตรวจผ่านตามที่ระบุใน finished product specification |
| 2. ปริมาณตัวยาสำคัญ          | 90.0 –110.0 % labeled amount of Atenolol            |
| 3. Uniformity of dosage unit | ตรวจผ่านตามที่ระบุใน finished product specification |
| 4. Dissolution time          | ไม่น้อยกว่า 80.0 % ละลายใน 30 นาที (USP32)          |

### เงื่อนไขอื่น ๆ


1. ยาที่เสนอต้องได้รับอนุญาตให้ขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทยและต้องมีเอกสารดังนี้
  - 1.1 สำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ  
(ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา หมายถึง ทย.1, ทย.2 ในกรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย)  
(ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา หมายถึง ทย.1, ทย.3 ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ แล้วนำมาแบ่งบรรจุในประเทศไทย)  
(ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา หมายถึง ทย.1, ทย.4 ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ)
  - 1.2 ใบคำขอขึ้นทะเบียนยา ทย.1 ของยาที่เสนอราคาพร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ตามที่ขึ้นทะเบียนไว้ (finished product specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติม จะต้องแนบเอกสารหรือสืู่เนาภาพถ่ายการขอแก้ไขมาพร้อม finished product specification

ลงชื่อ..........ประธานกรรมการ

(นางนิสวรรณ เป็รื่องประสพ)



2. ยาที่ผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของกระทรวงสาธารณสุข (GMP) ในหมวดยาที่เสนอขาย ในกรณีที่เป็นการนำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของประเทศผู้ผลิต
3. สำเนาภาพถ่ายเอกสารคุณลักษณะของยาที่เสนอราคา
  - 3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ของผู้ผลิตยาหรือสถาบันที่กระทรวงสาธารณสุขรับรอง (Certification of analysis) ในยาที่ส่งเป็นตัวอย่าง
  - 3.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบ (Raw material) จากผู้ผลิตวัตถุดิบและผู้ผลิตยา
  - 3.3 ใบวิเคราะห์วัตถุดิบของโรงงานผู้ผลิตยาสำเร็จรูป ต้องแสดงผลในยาที่ส่งเป็นตัวอย่าง
4. ยาที่เสนอเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิตหรือเป็นผู้แทนจำหน่ายโดยตรง
5. บริษัทผู้เสนอราคาต้องส่งตัวอย่างยาเพื่อประกอบการพิจารณาอย่างน้อย 1 หน่วยบรรจุ
6. มีใบ Finished product specification และ ระบุค่าที่วัดได้เป็นตัวเลข
7. มีใบแสดง long term stability study ของยาที่เสนอ ตลอดอายุที่ระบุไว้บนฉลาก (กรณีที่ขึ้นทะเบียนตำรับยามาตั้งแต่ 2 ปีขึ้นไปต้องมีเอกสารแสดงการศึกษาความคงสภาพแบบระยะยาว (long term) หากขึ้นทะเบียนตำรับยาน้อยกว่า 2 ปี ต้องมีเอกสารแสดงการศึกษาความคงสภาพแบบเร่งพร้อมแบบระยะยาวไม่น้อยกว่า 6 เดือน หรือแบบระยะยาวอย่างเดียว 12 เดือน)
8. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ
  - 8.1 ในกรณีที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่างยาโดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ ในกรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคาขายดังกล่าวของผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป
  - 8.2 ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุหรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพก่อนกำหนด

ลงชื่อ..........ประธานกรรมการ  
(นางนิลวรรณ เปรื่องประสพ)

## คุณลักษณะเฉพาะของยา Atorvastatin 40 mg tablet

ชื่อยา Atorvastatin 40 mg tablet

### คุณสมบัติทั่วไป


1. เป็นยาเม็ด film coated ชนิดรับประทาน
2. ประกอบด้วยยา Atorvastatin calcium 40 mg
3. บรรจุในแผงอลูมิเนียมหรือ blister pack ป้องกันความชื้น
4. ฉลากระบุ - ชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสําคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต และ เลขทะเบียนตำรับยาไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์  
- บนแผงอย่างน้อยต้องระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสําคัญ ความแรง วันสิ้นอายุ และ เลขที่ผลิต
5. วันหมดอายุของยาที่ส่งมอบต้องไม่น้อยกว่า 18 เดือน นับจากวันส่งมอบ

### คุณสมบัติทางเทคนิค

- |  |  |
|--|--|
| 1. Identification test                                 | ตรวจผ่านตาม Finished Product Specification           |
| 2. ปริมาณตัวยาสําคัญ                                   | 90.0 - 110.0% labeled amount of Atorvastatin calcium |
| 3. Uniformity of dosage units                          | ตรวจผ่านตาม Finished product Specification           |
| 4. Dissolution time                                    | ตรวจผ่านตาม Finished product Specification           |
| 5. Related substance or purity or degradation products | ตรวจผ่านตาม Finished product Specification           |

### เงื่อนไขอื่น ๆ


1. ยาที่เสนอต้องได้รับอนุญาตให้ขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทยและต้องมีเอกสารดังนี้
  - 1.1 สำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ  
(ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา หมายถึง ทย.1, ทย.2 ในกรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย)  
(ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา หมายถึง ทย.1, ทย.3 ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศแล้วนำมาแบ่งบรรจุในประเทศไทย)
  - 1.2 ใบคำขอขึ้นทะเบียนยา ทย.1 ของยาที่เสนอราคาพร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพ

ลงชื่อ..........ประธานกรรมการ

(นางนิลวรรณ เปรื่องประสพ)

ของผลิตภัณฑ์ตามที่ขึ้นทะเบียนไว้ (finished product specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติม จะต้องแนบเอกสารหรือสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไขมาพร้อม finished product specification

2. ยาที่ผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของกระทรวงสาธารณสุข (GMP) ในหมวดยาที่เสนอขาย ในกรณีที่เป็นการนำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของประเทศผู้ผลิต
3. สำเนาภาพถ่ายเอกสารคุณลักษณะของยาที่เสนอราคา
  - 3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ของผู้ผลิตยาหรือสถาบันที่กระทรวงสาธารณสุขรับรอง (Certification of analysis) ในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง
  - 3.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบ (Raw material) จากผู้ผลิตวัตถุดิบและผู้ผลิตยา
  - 3.3 ใบวิเคราะห์วัตถุดิบของโรงงานผู้ผลิตยาสำเร็จรูป ต้องแสดงผลในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง
4. ยาที่เสนอเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิตหรือเป็นผู้แทนจำหน่ายโดยตรง
5. บริษัทผู้เสนอราคาต้องส่งตัวอย่างยาเพื่อประกอบการพิจารณาอย่างน้อย 1 หน่วยบรรจุ
6. มีใบ Finished product specification และ ระบุค่าที่วัดได้เป็นตัวเลข
7. มีใบแสดง long term stability study ของยาที่เสนอ ตลอดอายุที่ระบุไว้บนฉลาก (กรณีที่ขึ้นทะเบียนตำรับยามาตั้งแต่ 2 ปีขึ้นไปต้องมีเอกสารแสดงการศึกษาความคงสภาพแบบระยะยาว (long term) หากขึ้นทะเบียนตำรับยามาน้อยกว่า 2 ปี ต้องมีเอกสารแสดงการศึกษาความคงสภาพแบบเร่งพร้อมแบบระยะยาวไม่น้อยกว่า 6 เดือน หรือแบบระยะยาวอย่างเดียว 12 เดือน)
8. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ
  - 8.1 ในกรณีที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่างยาโดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ ในกรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคาขายดังกล่าวของผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป
  - 8.2 ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุหรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพก่อนกำหนด

ลงชื่อ..........ประธานกรรมการ

(นางนิลวรรณ เปรื่องประสพ)

## คุณลักษณะเฉพาะของยา Enalapril Maleate 5 mg Tablet

ชื่อยา Enalapril Maleate 5 mg Tablet

### คุณสมบัติทั่วไป


1. เป็นยาเม็ดไม่เคลือบ ชนิดรับประทาน
2. ประกอบด้วยตัวยา Enalapril Maleate 5 mg
3. บรรจุในแผงอลูมิเนียมที่ป้องกันแสงและความชื้นได้
4. แผงอลูมิเนียม ต้องระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญ และความแรง เดือน ปีที่ ผลิต และเลขที่ผลิต ไว้ชัดเจน
5. ฉลากระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญ และความแรง เดือนปีที่ผลิตและหมดอายุ, เลขที่ผลิต, เลขทะเบียนตำรับยาไว้อย่างชัดเจนบนภาชนะบรรจุ
6. อายุของยาที่ส่งมอบ ต้องไม่เกิน 5 เดือน นับจากวันผลิต

### คุณสมบัติทางเทคนิค

- |                        |   |
|------------------------|---|
| 1. Identification test | ตรวจผ่านตามที่ระบุใน finished product specification |
| 2. ปริมาณตัวยาสำคัญ    | 90.0 - 110.0% labeled amount of Enalapril           |
| 3. Content uniformity  | ตรวจผ่านตามที่ระบุใน finished product specification |
| 4. Dissolution test    | ไม่น้อยกว่า 80.0% ละลายใน 30 นาที                   |
| 5. Related substances  | ไม่เกิน 5.0%  |


### เงื่อนไขอื่น ๆ

1. ยาที่เสนอต้องได้รับอนุญาตให้ขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทยและต้องมีเอกสารดังนี้
  - 1.1 สำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ  
(ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา หมายถึง ทย.1, ทย.2 ในกรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย)  
(ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา หมายถึง ทย.1, ทย.3 ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ แล้วนำมาแบ่งบรรจุในประเทศไทย)  
(ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา หมายถึง ทย.1, ทย.4 ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ)
  - 1.2 ใบคำขอขึ้นทะเบียนยา ทย.1 ของยาที่เสนอราคาพร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ตามที่ขึ้นทะเบียนไว้ (finished product specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติม จะต้องแนบเอกสารหรือสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไขมาพร้อม finished product specification

ลงชื่อ..........ประธานกรรมการ

(นางนิลวรรณ เป็รื่องประสพ)

2. ยาที่ผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของกระทรวงสาธารณสุข (GMP) ในหมวดยาที่เสนอขาย ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของประเทศผู้ผลิต
3. สำเนาภาพถ่ายเอกสารคุณลักษณะของยาที่เสนอราคา
  - 3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ของผู้ผลิตหรือสถาบันที่กระทรวงสาธารณสุขรับรอง (Certification of analysis) ในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง
  - 3.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบ (Raw material) จากผู้ผลิตวัตถุดิบและผู้ผลิตยา และมีค่า Specific (optical) rotation ระหว่าง  $48.0^{\circ}$  ถึง  $51.0^{\circ}$  (Ph Eur, in water) หรือ ระหว่าง  $41.0^{\circ}$  ถึง  $43.5^{\circ}$  (USP, in methanol)
  - 3.3 ใบวิเคราะห์วัตถุดิบของโรงงานผู้ผลิตยาสำเร็จรูป ต้องแสดงผลในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง
4. ยาที่เสนอเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิตหรือเป็นผู้แทนจำหน่ายโดยตรง
5. บริษัทผู้เสนอราคาต้องส่งตัวอย่างยาเพื่อประกอบการพิจารณาอย่างน้อย 1 หน่วยบรรจุ
6. มีใบ Finished product specification และ ระบุค่าที่วัดได้เป็นตัวเลข
7. มีข้อมูลแสดง long term stability study ของยาที่เสนอ ตลอดอายุที่ระบุไว้บนฉลาก (กรณีที่ยื่นทะเบียนตำรับยามาตั้งแต่ 2 ปีขึ้นไปต้องมีเอกสารแสดงการศึกษาความคงสภาพแบบระยะยาว (long term) หากยื่นทะเบียนตำรับยามาน้อยกว่า 2 ปี ต้องมีเอกสารแสดงการศึกษาความคงสภาพแบบเร่งพร้อมแบบระยะยาวไม่น้อยกว่า 6 เดือน หรือแบบระยะยาวอย่างเดียว 12 เดือน)
8. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ
  - 8.1 ในกรณีที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่างยาโดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ ในกรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคาขายดังกล่าวของผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป
  - 8.2 ผู้ขายจะต้องปรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุหรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพก่อนกำหนด

ลงชื่อ..........ประธานกรรมการ

(นางนิลวรรณ เป็รื่องประสพ)

## คุณลักษณะเฉพาะของยา Enalapril Maleate 20 mg Tablet

ชื่อยา Enalapril Maleate 20 mg Tablet

### คุณสมบัติทั่วไป


1. เป็นยาเม็ดไม่เคลือบ ชนิดรับประทาน
2. ประกอบด้วยตัวยา Enalapril Maleate 20 mg
3. บรรจุในแผงอลูมิเนียมที่ป้องกันแสงและความชื้นได้
4. แผงอลูมิเนียมฟอยล์ ต้องระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญ และความแรง เดือน ปีที่ หมดอายุ เลขที่ผลิตไว้ชัดเจน
5. ฉลากระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญ และความแรง เดือนปีที่ผลิตและหมดอายุ, เลขที่ผลิต, เลขทะเบียนตำรับยาไว้อย่างชัดเจนบนภาชนะบรรจุ
6. อายุของยาที่ส่งมอบ ต้องไม่เกิน 5 เดือน นับจากวันผลิต

### คุณสมบัติทางเทคนิค

- |                        |   |
|------------------------|---|
| 1. Identification test | ตรวจสอบตามทีระบุใน finished product specification |
| 2. ปริมาณตัวยาสำคัญ    | 90.0 - 110.0% labeled amount of Enalapril         |
| 3. Content uniformity  | ตรวจสอบตามทีระบุใน finished product specification |
| 4. Dissolution test    | ไม่น้อยกว่า 80.0% ละลายใน 30 นาที                 |
| 5. Related substances  | ไม่เกิน 5.0%                                      |


### เงื่อนไขอื่น ๆ

1. ยาที่เสนอต้องได้รับอนุญาตให้ขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทยและต้องมีเอกสารดังนี้
  - 1.1 สำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ  
(ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา หมายถึง ทย.1, ทย.2 ในกรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย)  
(ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา หมายถึง ทย.1, ทย.3 ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศแล้วนำมาแบ่งบรรจุในประเทศไทย)  
(ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา หมายถึง ทย.1, ทย.4 ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ)

ลงชื่อ..........ประธานกรรมการ

(นางนิสวรรณ เปรื่องประสพ)

- 1.2 ใบคำขอขึ้นทะเบียนยา ทย.1 ของยาที่เสนอราคาพร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ตามที่ขึ้นทะเบียนไว้ (finished product specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติม จะต้องแนบเอกสารหรือสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไขมาพร้อม finished product specification
2. ยาที่ผลิตในประเทศไทยผู้ผลิตต้องมีหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของกระทรวงสาธารณสุข (GMP) ในหมวดยาที่เสนอขาย ในกรณีที่เป็นการนำเข้าจากต่างประเทศผู้ผลิตต้องมีหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของประเทศผู้ผลิต
  3. สำเนาภาพถ่ายเอกสารคุณลักษณะของยาที่เสนอราคา
    - 3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ของผู้ผลิตหรือสถาบันที่กระทรวงสาธารณสุขรับรอง (Certification of analysis) ในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง
    - 3.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบ (Raw material) จากผู้ผลิตวัตถุดิบและผู้ผลิตยา และมีค่า Specific (optical) rotation ระหว่าง  $48.0^{\circ}$  ถึง  $51.0^{\circ}$  (Ph Eur, in water) หรือระหว่าง  $41.0^{\circ}$  ถึง  $43.5^{\circ}$  (USP, in methanol)
    - 3.3 ใบวิเคราะห์วัตถุดิบของโรงงานผู้ผลิตยาสำเร็จรูป ต้องแสดงผลในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง
  4. ยาที่เสนอเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิตหรือเป็นผู้แทนจำหน่ายโดยตรง
  5. บริษัทผู้เสนอราคาต้องส่งตัวอย่างยาเพื่อประกอบการพิจารณาอย่างน้อย 1 หน่วยบรรจุ
  6. มีใบ Finished product specification และ ระบุค่าที่วัดได้เป็นตัวเลข
  7. มีข้อมูลแสดง long term stability study ของยาที่เสนอ ตลอดอายุที่ระบุไว้บนฉลาก (กรณีที่ขึ้นทะเบียนตำรับยามาตั้งแต่ 2 ปีขึ้นไปต้องมีเอกสารแสดงการศึกษาความคงสภาพแบบระยะยาว (long term) หากขึ้นทะเบียนตำรับยามาน้อยกว่า 2 ปี ต้องมีเอกสารแสดงการศึกษาความคงสภาพแบบเร่งพร้อมแบบระยะยาวไม่น้อยกว่า 6 เดือน หรือแบบระยะยาวอย่างเดียว 12 เดือน)
  8. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ
    - 8.1 ในกรณีที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่างยาโดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ ในกรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคาขายดังกล่าวของผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป
    - 8.2 ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุหรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพก่อนกำหนด

ลงชื่อ..........ประธานกรรมการ

(นางนิลวรรณ เป็ร้องประสพ)

## คุณลักษณะเฉพาะของยา Gemfibrozil 300 mg Capsule

ชื่อยา Gemfibrozil 300 mg capsule

### คุณสมบัติทั่วไป


1. เป็นยาเม็ดแคปซูล ชนิดรับประทาน
2. ประกอบด้วยตัวยา Gemfibrozil 300 mg
3. บรรจุในแผงอลูมิเนียมฟอยล์หรือ blister pack ป้องกันแสงและความชื้นได้
4. แผงอลูมิเนียมฟอยล์หรือ blister pack ต้องระบุชื่อยา ส่วนประกอบ ตัวยาสำคัญและความแรง เดือน ปีที่หมดอายุ เลขที่ผลิตไว้ชัดเจนบนแผง
5. ฉลากระบุชื่อยา ส่วนประกอบ ตัวยาสำคัญ และความแรง เดือนปีที่ผลิตและหมดอายุ, เลขที่ผลิต, เลขทะเบียนตำรับยาไว้อย่างชัดเจนบนภาชนะบรรจุ
6. วันหมดอายุของยาที่ส่งมอบต้องไม่น้อยกว่า 18 เดือน นับจากวันส่งมอบ

### คุณสมบัติทางเทคนิค

- |                               |   |
|-------------------------------|---|
| 1. Identification Test        | ตรวจผ่านตาม Finished Product Specification  |
| 2. ปริมาณตัวยาสำคัญ           | 90.0 - 110.0 % labeled amount of Gemfibrozil  |
| 3. Uniformity of dosage units | ตรวจผ่านตาม Finished Product Specification  |
| 4. Dissolution test           | ไม่น้อยกว่า 80%(Q) ละลายใน 45 นาที (USP.23)<br>หรือไม่น้อยกว่า 70% (Q) ใน 45 นาที (BP 1998) |

### เงื่อนไขอื่น ๆ


1. ยาที่เสนอต้องได้รับอนุญาตให้ขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทยและต้องมีเอกสารดังนี้
  - 1.1 สำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ  
(ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา หมายถึง ทย.1, ทย.2 ในกรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย)  
(ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา หมายถึง ทย.1, ทย.3 ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศแล้วนำมาแบ่งบรรจุในประเทศไทย)  
(ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา หมายถึง ทย.1, ทย.4 ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ)
  - 1.2 ใบคำขอขึ้นทะเบียนยา ทย.1 ของยาที่เสนอราคาพร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ตามที่ขึ้นทะเบียนไว้ (finished product specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติม จะต้องแนบเอกสารหรือสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไขมาพร้อม finished product specification

ลงชื่อ..........ประธานกรรมการ

(นางนิลวรรณ เป็รื่องประสพ)



2. ยาที่ผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของกระทรวงสาธารณสุข (GMP) ในหมวดยาที่เสนอขาย ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของประเทศผู้ผลิต
3. สำเนาภาพถ่ายเอกสารคุณลักษณะของยาที่เสนอราคา
  - 3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ของผู้ผลิตยาหรือสถาบันที่กระทรวงสาธารณสุขรับรอง (Certification of analysis) ในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง
  - 3.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบ (Raw material) จากผู้ผลิตวัตถุดิบและผู้ผลิตยา
  - 3.3 ใบวิเคราะห์วัตถุดิบของโรงงานผู้ผลิตยาสำเร็จรูป ต้องแสดงผลในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง
4. ยาที่เสนอเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิตหรือเป็นผู้แทนจำหน่ายโดยตรง
5. บริษัทผู้เสนอราคาต้องส่งตัวอย่างยาเพื่อประกอบการพิจารณาอย่างน้อย 1 หน่วยบรรจุ
6. มีใบ Finished product specification และ ระบุค่าที่วัดได้เป็นตัวเลข
7. มีใบแสดง long term stability study ของยาที่เสนอ ตลอดอายุที่ระบุไว้บนฉลาก (กรณีที่ขึ้นทะเบียนตำรับยามาตั้งแต่ 2 ปีขึ้นไปต้องมีเอกสารแสดงการศึกษาความคงสภาพแบบระยะยาว (long term) หากขึ้นทะเบียนตำรับยาน้อยกว่า 2 ปี ต้องมีเอกสารแสดงการศึกษาความคงสภาพแบบเร่งพร้อมแบบระยะยาวไม่น้อยกว่า 6 เดือน หรือแบบระยะยาวอย่างเดียว 12 เดือน)
8. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ
  - 8.1 ในกรณีที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่างยาโดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ ในกรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคาขายดังกล่าวของผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป
  - 8.2 ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุหรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพก่อนกำหนด

ลงชื่อ..........ประธานกรรมการ

(นางนิลวรรณ เป็รื่องประสพ)

## คุณลักษณะเฉพาะของยา Gemfibrozil 600 mg Tablet

ชื่อยา Gemfibrozil 600 mg Tablet

### คุณสมบัติทั่วไป


1. เป็นยาเม็ดชนิดรับประทาน
2. ประกอบด้วยตัวยา Gemfibrozil 600 mg
3. บรรจุในแผงอลูมิเนียมพอยล์หรือ blister pack ป้องกันแสงและความชื้นได้
4. แผงอลูมิเนียมพอยล์หรือ blister pack ต้องระบุชื่อยา ส่วนประกอบ ตัวยาสำคัญและความแรง เดือน ปีที่หมดอายุ เลขที่ผลิตไว้ชัดเจนบนแผง
5. ฉลากระบุชื่อยา ส่วนประกอบ ตัวยาสำคัญ และความแรง เดือนปีที่ผลิตและหมดอายุ, เลขที่ผลิต, เลขทะเบียนตำรับยาไว้อย่างชัดเจนบนภาชนะบรรจุ
6. วันหมดอายุของยาที่ส่งมอบต้องไม่น้อยกว่า 18 เดือน นับจากวันส่งมอบ

### คุณสมบัติทางเทคนิค

- |                               |  |
|-------------------------------|--|
| 1. Identification Test        | ตรวจผ่านตาม Finished Product Specification   |
| 2. ปริมาณตัวยาสำคัญ           | 90.0 - 110.0 % labeled amount of Gemfibrozil   |
| 3. Uniformity of dosage units | ตรวจผ่านตาม Finished Product Specification   |
| 4. Dissolution test           | ไม่น้อยกว่า 80%(Q) ละลายใน 45 นาที (USP.23)<br>หรือไม่น้อยกว่า 70% (Q) ใน 45 นาที(BP 1998) |


### เงื่อนไขอื่น ๆ

1. ยาที่เสนอต้องได้รับอนุญาตให้ขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทยและต้องมีเอกสารดังนี้
  - 1.1 สำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ  
(ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา หมายถึง ทย.1, ทย.2 ในกรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย)  
(ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา หมายถึง ทย.1, ทย.3 ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศแล้วนำมาแบ่งบรรจุในประเทศไทย)  
(ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา หมายถึง ทย.1, ทย.4 ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ)
  - 1.2 ใบคำขอขึ้นทะเบียนยา ทย.1 ของยาที่เสนอราคาพร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ตามที่ขึ้นทะเบียนไว้ (finished product specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติม จะต้องแนบเอกสารหรือสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไขมาพร้อม finished product specification

ลงชื่อ..........ประธานกรรมการ

(นางนิลวรรณ เปรื่องประสพ)

2. ยาที่ผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของกระทรวงสาธารณสุข (GMP) ในหมวดยาที่เสนอขาย ในกรณีที่เป็นการนำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของประเทศผู้ผลิต
3. สำเนาภาพถ่ายเอกสารคุณลักษณะของยาที่เสนอราคา
  - 3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ของผู้ผลิตยาหรือสถาบันที่กระทรวงสาธารณสุขรับรอง (Certification of analysis) ในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง
  - 3.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบ (Raw material) จากผู้ผลิตวัตถุดิบและผู้ผลิตยา
  - 3.3 ใบวิเคราะห์วัตถุดิบของโรงงานผู้ผลิตยาสำเร็จรูป ต้องแสดงผลในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง
4. ยาที่เสนอเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิตหรือเป็นผู้แทนจำหน่ายโดยตรง
5. บริษัทผู้เสนอราคาต้องส่งตัวอย่างยาเพื่อประกอบการพิจารณาอย่างน้อย 1 หน่วยบรรจุ
6. มีใบ Finished product specification และ ระบุค่าที่วัดได้เป็นตัวเลข
7. มีใบแสดง long term stability study ของยาที่เสนอ ตลอดอายุที่ระบุไว้บนฉลาก (กรณีที่ขึ้นทะเบียนตำรับยามาตั้งแต่ 2 ปีขึ้นไปต้องมีเอกสารแสดงการศึกษาความคงสภาพแบบระยะยาว (long term) หากขึ้นทะเบียนตำรับยามาน้อยกว่า 2 ปี ต้องมีเอกสารแสดงการศึกษาความคงสภาพแบบเร่งพร้อมแบบระยะยาวไม่น้อยกว่า 6 เดือน หรือแบบระยะยาวอย่างเดียว 12 เดือน)
8. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ
  - 8.1 ในกรณีที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่างยาโดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ ในกรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคาขายดังกล่าวของผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป
  - 8.2 ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุหรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพก่อนกำหนด

ลงชื่อ..... .....ประธานกรรมการ

(นางนิตวรรณ เปรื่องประสพ)

## คุณลักษณะเฉพาะของยา Glipizide 5 mg Tablet

ชื่อยา Glipizide 5 mg tablet

### คุณสมบัติทั่วไป


1. เป็นยาเม็ด ชนิดรับประทาน
2. ประกอบด้วยตัวยา Glipizide 5 mg
3. บรรจุในแผงอลูมิเนียมหรือ blister pack ป้องกันความชื้น
4. แผงอลูมิเนียมพอยล์หรือ blister pack ต้องระบุชื่อยา ส่วนประกอบ ตัวยาสำคัญและความแรง เดือน ปีที่หมดอายุ เลขที่ผลิตไว้ชัดเจนบนแผง
5. ฉลากระบุชื่อยา ส่วนประกอบ ตัวยาสำคัญ และความแรง เดือนปีที่ผลิตและหมดอายุ, เลขที่ผลิต, เลขทะเบียนตำรับยาไว้อย่างชัดเจนบนภาชนะบรรจุ
6. วันหมดอายุของยาที่ส่งมอบต้องไม่น้อยกว่า 18 เดือน นับจากวันส่งมอบ

### คุณสมบัติทางเทคนิค

- |                        |   |
|------------------------|---|
| 1. Identification Test | ตรวจผ่านตามที่ระบุใน finished product specification |
| 2. ปริมาณตัวยาสำคัญ    | 90.0 - 110.0 % labeled amount of Glipizide          |
| 3. Content Uniformity  | ตรวจผ่านตามที่ระบุใน finished product specification |
| 4. Dissolution test    | ไม่น้อยกว่า 80 % (Q) ละลายใน 45 นาที                |
| 5. Related substances  | มี glipizide related substance A ไม่เกิน 2.0%       |


### เงื่อนไขอื่น ๆ

1. ยาที่เสนอต้องได้รับอนุญาตให้ขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทยและต้องมีเอกสารดังนี้
  - 1.1 สำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ  
(ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา หมายถึง ทย.1, ทย.2 ในกรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย)  
(ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา หมายถึง ทย.1, ทย.3 ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ แล้วนำมาแบ่งบรรจุในประเทศไทย)  
(ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา หมายถึง ทย.1, ทย.4 ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ)
  - 1.2 ใบคำขอขึ้นทะเบียนยา ทย.1 ของยาที่เสนอราคาพร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ตามที่ขึ้นทะเบียนไว้ (finished product specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติม จะต้องแนบเอกสารหรือสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไขมาพร้อม finished product specification

ลงชื่อ..........ประธานกรรมการ

(นางนิลวรรณ เปรื่องประสพ)

2. ยาที่ผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของกระทรวงสาธารณสุข (GMP) ในหมวดยาที่เสนอขาย ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของประเทศผู้ผลิต
3. สำเนาภาพถ่ายเอกสารคุณลักษณะของยาที่เสนอราคา
  - 3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ของผู้ผลิตยาหรือสถาบันที่กระทรวงสาธารณสุขรับรอง (Certification of analysis) ในยาที่ส่งเป็นตัวอย่าง
  - 3.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบ (Raw material) จากผู้ผลิตวัตถุดิบและผู้ผลิตยา
  - 3.3 ใบวิเคราะห์วัตถุดิบของโรงงานผู้ผลิตยาสำเร็จรูป ต้องแสดงผลในยาที่ส่งเป็นตัวอย่าง
4. ยาที่เสนอเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิตหรือเป็นผู้แทนจำหน่ายโดยตรง
5. บริษัทผู้เสนอราคาต้องส่งตัวอย่างยาเพื่อประกอบการพิจารณาอย่างน้อย 1 หน่วยบรรจุ
6. มีใบ Finished product specification และ ระบุค่าที่วัดได้เป็นตัวเลข
7. มีใบแสดง long term stability study ของยาที่เสนอ ตลอดอายุที่ระบุไว้บนฉลาก (กรณีที่ยื่นทะเบียนตำรับยามาตั้งแต่ 2 ปีขึ้นไปต้องมีเอกสารแสดงการศึกษาความคงสภาพแบบระยะยาว (long term) หากยื่นทะเบียนตำรับยามาน้อยกว่า 2 ปี ต้องมีเอกสารแสดงการศึกษาความคงสภาพแบบเร่งพร้อมแบบระยะยาวไม่น้อยกว่า 6 เดือน หรือแบบระยะยาวอย่างเดียว 12 เดือน)
8. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ
  - 8.1 ในกรณีที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่างยาโดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ ในกรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคาขายดังกล่าวของผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป
  - 8.2 ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุหรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพก่อนกำหนด

ลงชื่อ..........ประธานกรรมการ  
(นางนิลวรรณ เปรื่องประสพ)

## คุณลักษณะเฉพาะของยา Hydralazine HCl 25 mg Tablet

ชื่อยา Hydralazine HCl 25 mg Tablet

### คุณสมบัติทั่วไป


1. เป็นยาเม็ด ชนิดรับประทาน
2. ประกอบด้วยตัวยา Hydralazine HCl 25 mg
3. บรรจุในแผงอลูมิเนียมหรือ blister pack ป้องกันแสงและความชื้น
4. แผงอลูมิเนียมฟอยล์หรือ blister pack ต้องระบุชื่อยา ส่วนประกอบ ตัวยาสำคัญและความแรง เดือน ปีที่หมดอายุ เลขที่ผลิตไว้ชัดเจนบนแผง
5. ฉลากระบุชื่อยา ส่วนประกอบ ตัวยาสำคัญ และความแรง เดือนปีที่ผลิตและหมดอายุ, เลขที่ผลิต, เลขทะเบียนตำรับยาไว้อย่างชัดเจนบนภาชนะบรรจุ
6. วันหมดอายุของยาที่ส่งมอบต้องไม่น้อยกว่า 18 เดือน นับจากวันส่งมอบ

### คุณสมบัติทางเทคนิค

- |                               |   |
|-------------------------------|---|
| 1. Identification Test        | ตรวจผ่านตามที่ระบุใน finished product specification |
| 2. ปริมาณตัวยาสำคัญ           | 90.0 - 110.0 % labeled amount of Hydralazine HCl    |
| 3. Uniformity of dosage units | ตรวจผ่านตามที่ระบุใน finished product specification |
| 4. Dissolution time           | ไม่น้อยกว่า 75 % (Q) ละลายใน 45 นาที                |

### เงื่อนไขอื่นๆ


1. ยาที่เสนอต้องได้รับอนุญาตให้ขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทยและต้องมีเอกสารดังนี้
  - 1.1 สำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ  
(ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา หมายถึง ทย.1, ทย.2 ในกรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย)  
(ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา หมายถึง ทย.1, ทย.3 ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศแล้วนำมาแบ่งบรรจุในประเทศไทย)  
(ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา หมายถึง ทย.1, ทย.4 ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ)
  - 1.2 ใบคำขอขึ้นทะเบียนยา ทย.1 ของยาที่เสนอราคาพร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพ

ลงชื่อ..........ประธานกรรมการ

(นางนิลวรรณ เปรื่องประสพ)

ของผลิตภัณฑ์ตามที่ยื่นทะเบียนไว้ (finished product specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติม จะต้องแนบเอกสารหรือสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไขมาพร้อม finished product specification

2. ยาที่ผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของกระทรวงสาธารณสุข (GMP) ในหมวดยาที่เสนอขาย ในกรณีที่เป็นการนำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของประเทศผู้ผลิต
3. สำเนาภาพถ่ายเอกสารคุณลักษณะของยาที่เสนอราคา
  - 3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ของผู้ผลิตยาหรือสถาบันที่กระทรวงสาธารณสุขรับรอง (Certification of analysis) ในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง
  - 3.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบ (Raw material) จากผู้ผลิตวัตถุดิบและผู้ผลิตยา
  - 3.3 ใบวิเคราะห์วัตถุดิบของโรงงานผู้ผลิตยาสำเร็จรูป ต้องแสดงผลในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง
4. ยาที่เสนอเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิตหรือเป็นผู้แทนจำหน่ายโดยตรง
5. บริษัทผู้เสนอราคาต้องส่งตัวอย่างยาเพื่อประกอบการพิจารณาอย่างน้อย 1 หน่วยบรรจุ
6. มีใบ Finished product specification และ ระบุค่าที่วัดได้เป็นตัวเลข
7. มีใบแสดง long term stability study ของยาที่เสนอ ตลอดอายุที่ระบุไว้บนฉลาก (กรณีที่ขึ้นทะเบียนตำรับยามาตั้งแต่ 2 ปีขึ้นไปต้องมีเอกสารแสดงการศึกษาความคงสภาพแบบระยะยาว (long term) หากขึ้นทะเบียนตำรับยาน้อยกว่า 2 ปี ต้องมีเอกสารแสดงการศึกษาความคงสภาพแบบเร่งพร้อมแบบระยะยาวไม่น้อยกว่า 6 เดือน หรือแบบระยะยาวอย่างเดียว 12 เดือน)
8. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ
  - 8.1 ในกรณีที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่างยาโดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ ในกรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคาขายดังกล่าวของผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป
  - 8.2 ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุหรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพก่อนกำหนด

ลงชื่อ..........ประธานกรรมการ

(นางนิลวรรณ เปรื่องประสพ)

แบบแสดงรายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ

ชื่อโครงการ ประกวดราคาซื้อเวชภัณฑ์ ยา โรงพยาบาลในเขตสุขภาพที่ ๓ (๙ รายการ จังหวัดอุทัยธานี)  
 โดยวิธีประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ (e-bidding)  
 เลขที่โครงการ ๕๙๐๓๖๑๘๖๙๙๒

๑. gemfibrozil ๓๐๐ mg capsule, hard, ๑ capsule (๕๑.๙๙.๙๙.๙๙ - ๗๒๖๒๑๖) จำนวน ๑๔,๓๖๔,๑๐๐ แคปซูล		
gemfibrozil ๓๐๐ mg capsule, hard, ๑ capsule จำนวน ๑๔,๓๖๔,๑๐๐ แคปซูล		
<u>คุณสมบัติ</u>		
๑. GPUID		๗๒๖๒๑๖
๒. ActiveIngredient		gemfibrozil
๓. Strength		๓๐๐ mg
๔. DosageForm		capsule, hard
๕. CountValue		
๖. CountUnit		
๗. DispUnit		capsule

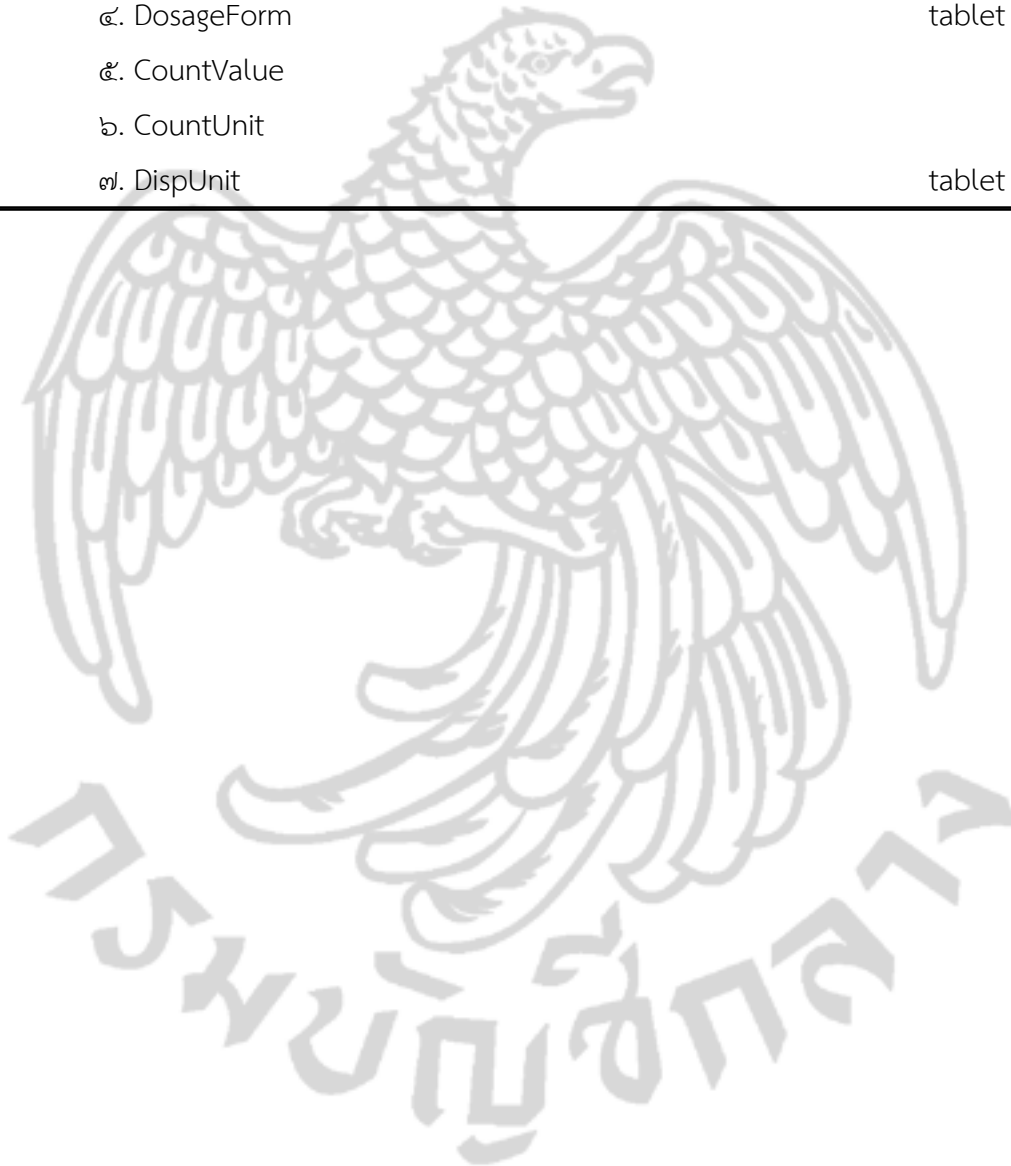


๒. gemfibrozil ๖๐๐ mg tablet, ๑ tablet (๕๑.๙๙.๙๙.๙๙ -๒๐๔๒๘๘) จำนวน ๖,๘๙๑,๘๖๐ เม็ด

gemfibrozil ๖๐๐ mg tablet, ๑ tablet จำนวน ๖,๘๙๑,๘๖๐ เม็ด

คุณสมบัติ

๑. GUID	๒๐๔๒๘๘
๒. ActiveIngredient	gemfibrozil
๓. Strength	๖๐๐ mg
๔. DosageForm	tablet
๕. CountValue	
๖. CountUnit	
๗. DispUnit	tablet

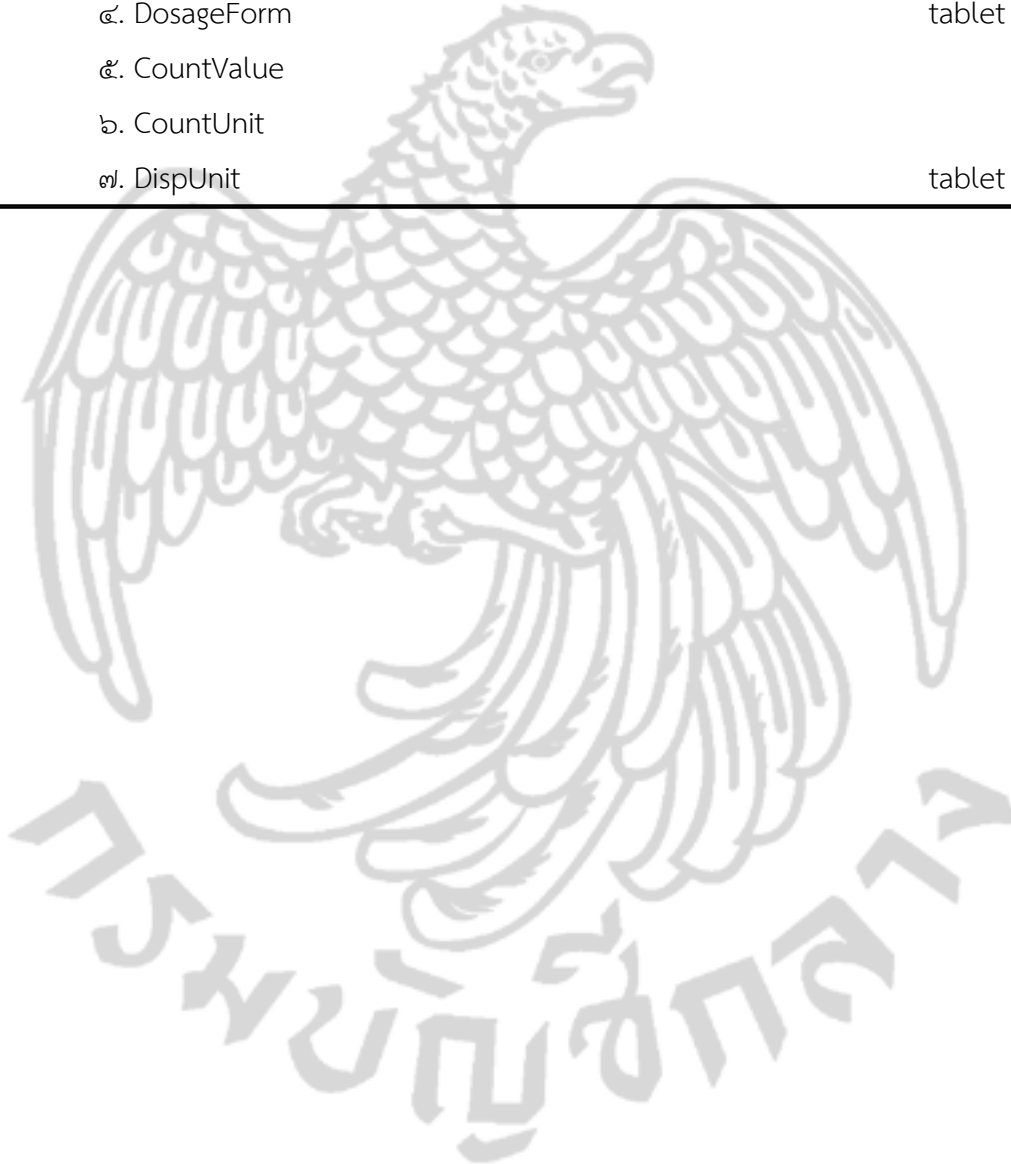


๓. glipizide ๕ mg tablet, ๑ tablet (๕๑.๙๙.๙๙.๙๙ -๒๔๘๓๑๔) จำนวน ๒๗,๔๗๐,๖๐๐ เม็ด

glipizide ๕ mg tablet, ๑ tablet จำนวน ๒๗,๔๗๐,๖๐๐ เม็ด

คุณสมบัติ

๑. GPUID	๒๔๘๓๑๔
๒. ActiveIngredient	glipizide
๓. Strength	๕ mg
๔. DosageForm	tablet
๕. CountValue	
๖. CountUnit	
๗. DispUnit	tablet

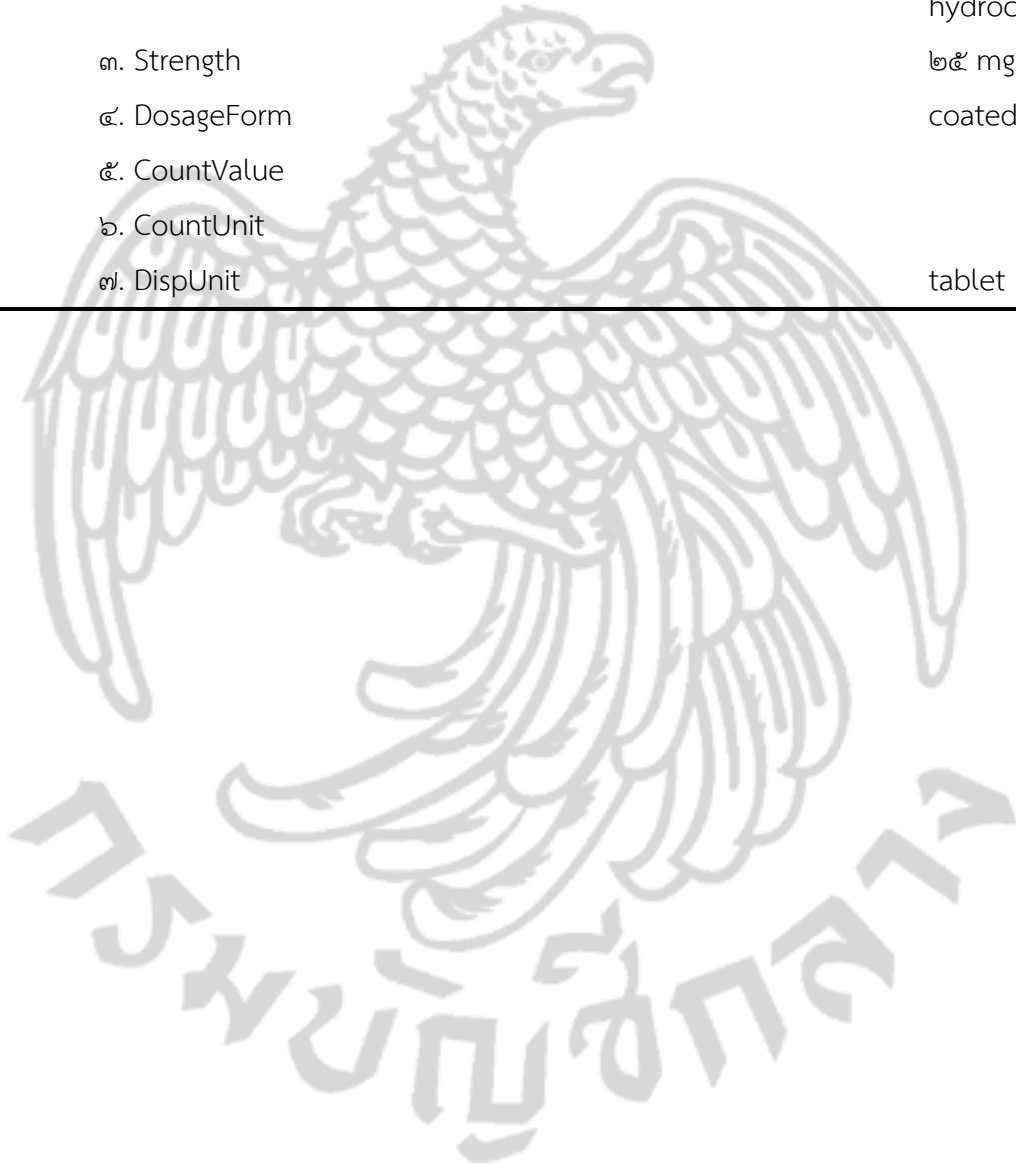


๔. hydralazine hydrochloride ๒๕ mg coated tablet, ๑ tablet (๕๑.๙๙.๙๙.๙๙ - ๗๘๒๑๒๒) จำนวน ๕,๕๖๖,๒๒๕ เม็ด

hydralazine hydrochloride ๒๕ mg coated tablet, ๑ tablet จำนวน ๕,๕๖๖,๒๒๕ เม็ด

คุณสมบัติ

๑. GPUIID	๗๘๒๑๒๒
๒. ActiveIngredient	hydralazine hydrochloride
๓. Strength	๒๕ mg
๔. DosageForm	coated tablet
๕. CountValue	
๖. CountUnit	
๗. DispUnit	tablet

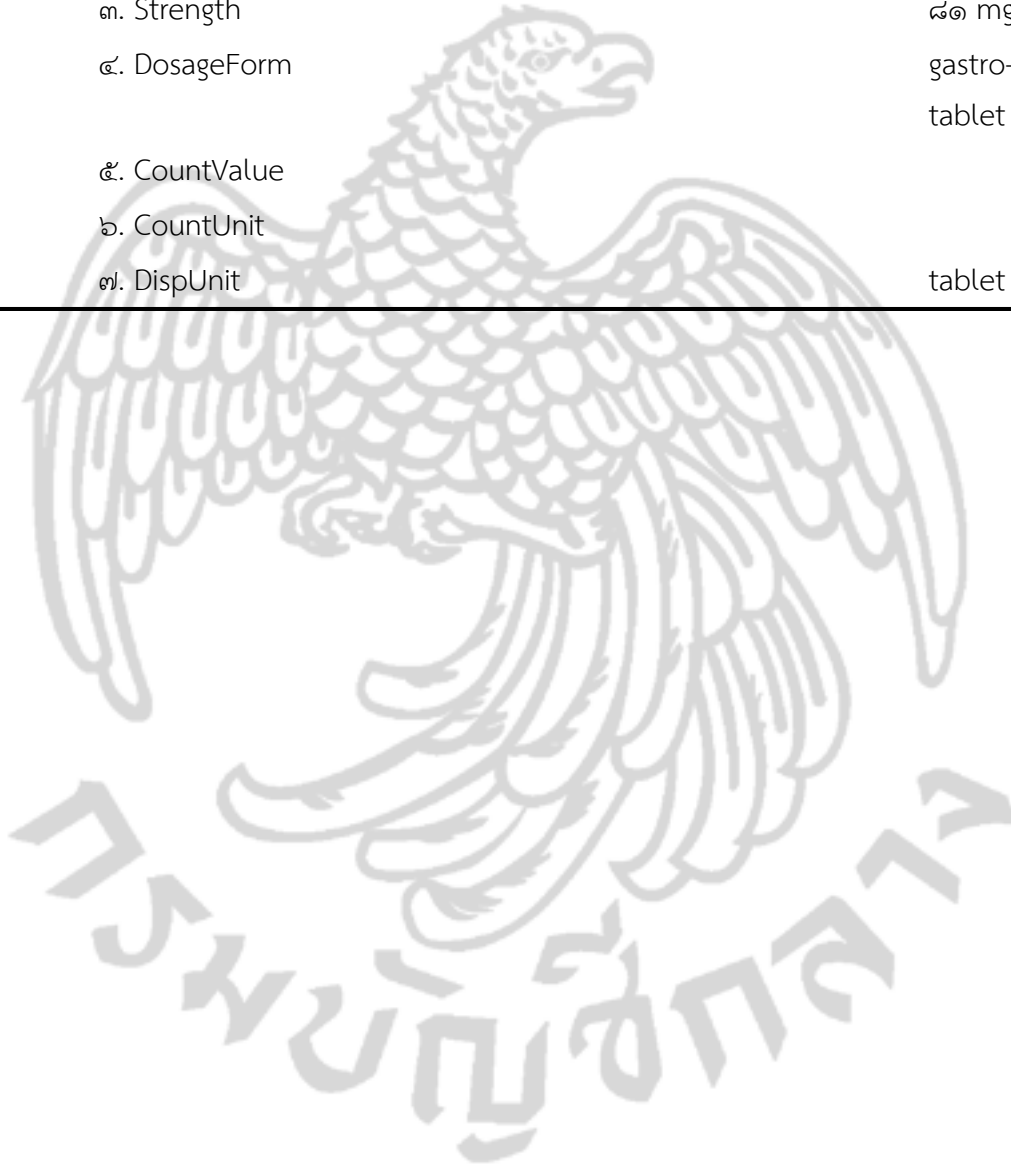


๕. aspirin ๘๑ mg gastro-resistant tablet, ๑ tablet (๕๑.๘๘.๘๘.๘๘ - ๗๖๘๔๖๖) จำนวน ๓๖,๕๗๑,๐๐๐ เม็ด

aspirin ๘๑ mg gastro-resistant tablet, ๑ tablet จำนวน ๓๖,๕๗๑,๐๐๐ เม็ด

คุณสมบัติ

๑. GUID	๗๖๘๔๖๖
๒. ActiveIngredient	aspirin
๓. Strength	๘๑ mg
๔. DosageForm	gastro-resistant tablet
๕. CountValue	
๖. CountUnit	
๗. DispUnit	tablet

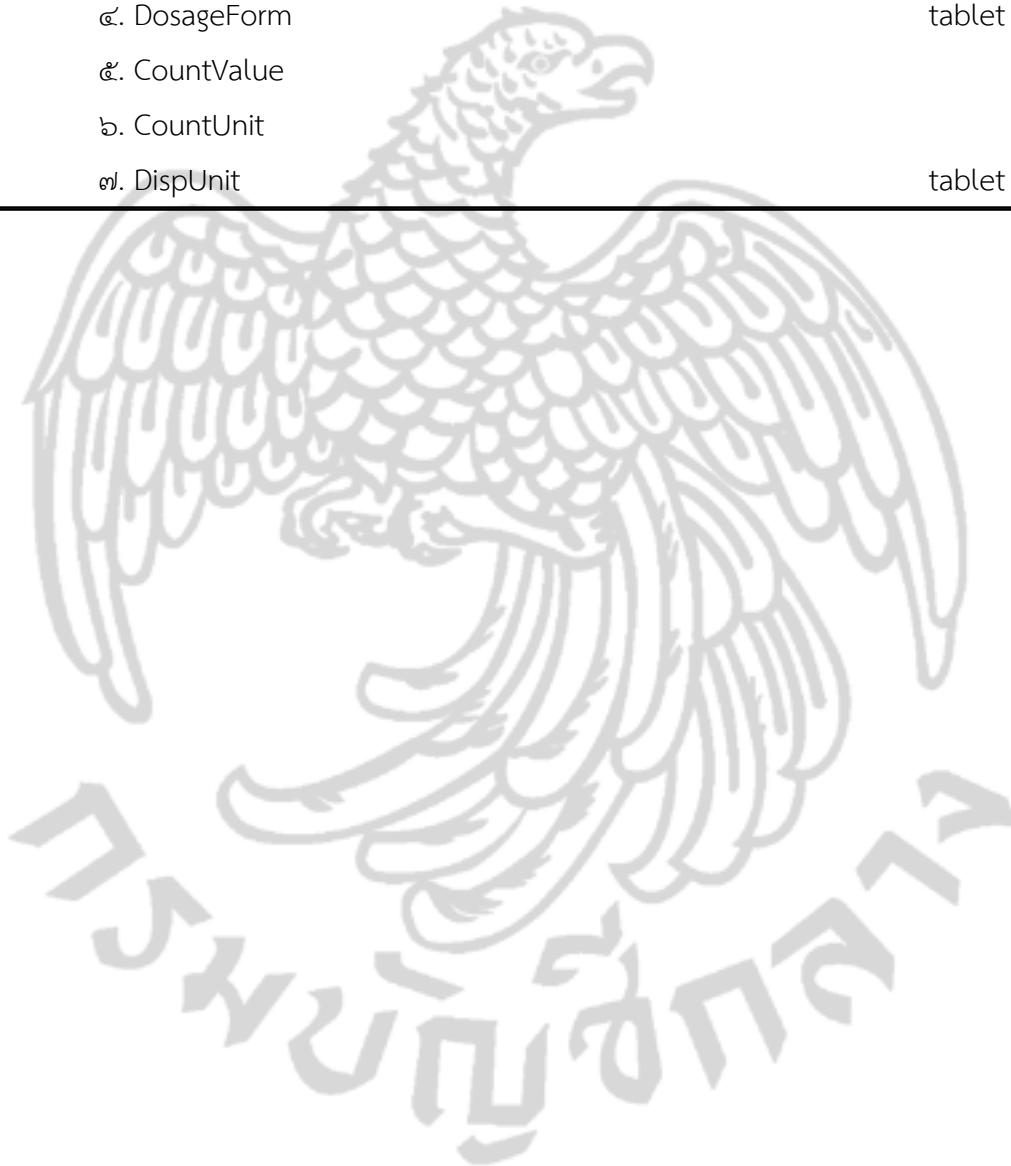


๖. atenolol ๕๐ mg tablet, ๑ tablet (๕๑.๙๙.๙๙.๙๙ -๒๕๓๖๕๒) จำนวน ๒๑,๘๗๓,๖๐๐ เม็ด

atenolol ๕๐ mg tablet, ๑ tablet จำนวน ๒๑,๘๗๓,๖๐๐ เม็ด

คุณสมบัติ

๑. GUID	๒๕๓๖๕๒
๒. ActiveIngredient	atenolol
๓. Strength	๕๐ mg
๔. DosageForm	tablet
๕. CountValue	
๖. CountUnit	
๗. DispUnit	tablet

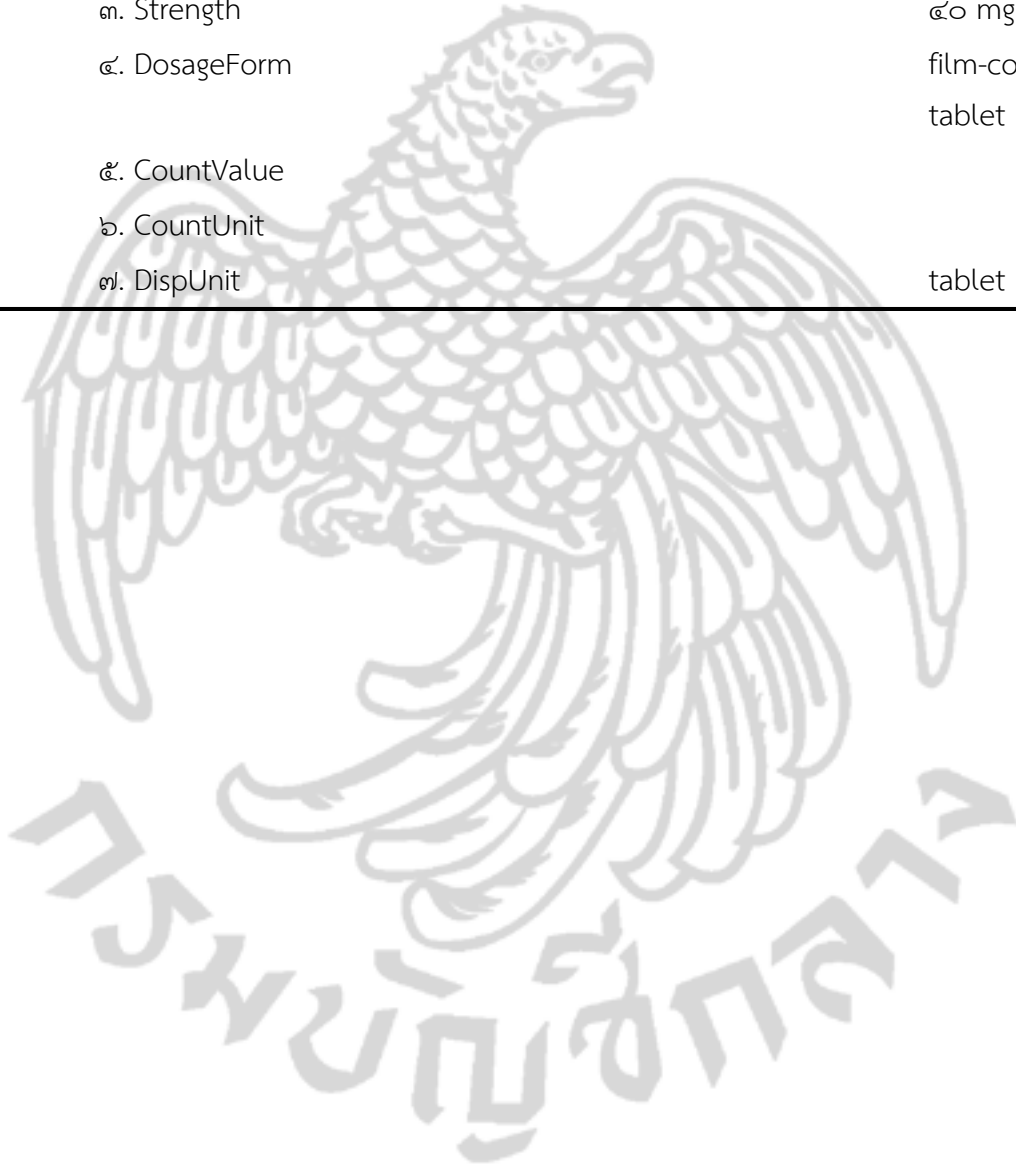


๗. atorvastatin ๔๐ mg film-coated tablet, ๑ tablet (๕๑.๙๙.๙๙.๙๙ - ๖๙๓๙๒๓) จำนวน ๔๒๓,๗๐๐ เม็ด

atorvastatin ๔๐ mg film-coated tablet, ๑ tablet จำนวน ๔๒๓,๗๐๐ เม็ด

คุณสมบัติ

๑. GPUID	๖๙๓๙๒๓
๒. ActiveIngredient	atorvastatin
๓. Strength	๔๐ mg
๔. DosageForm	film-coated tablet
๕. CountValue	
๖. CountUnit	
๗. DispUnit	tablet

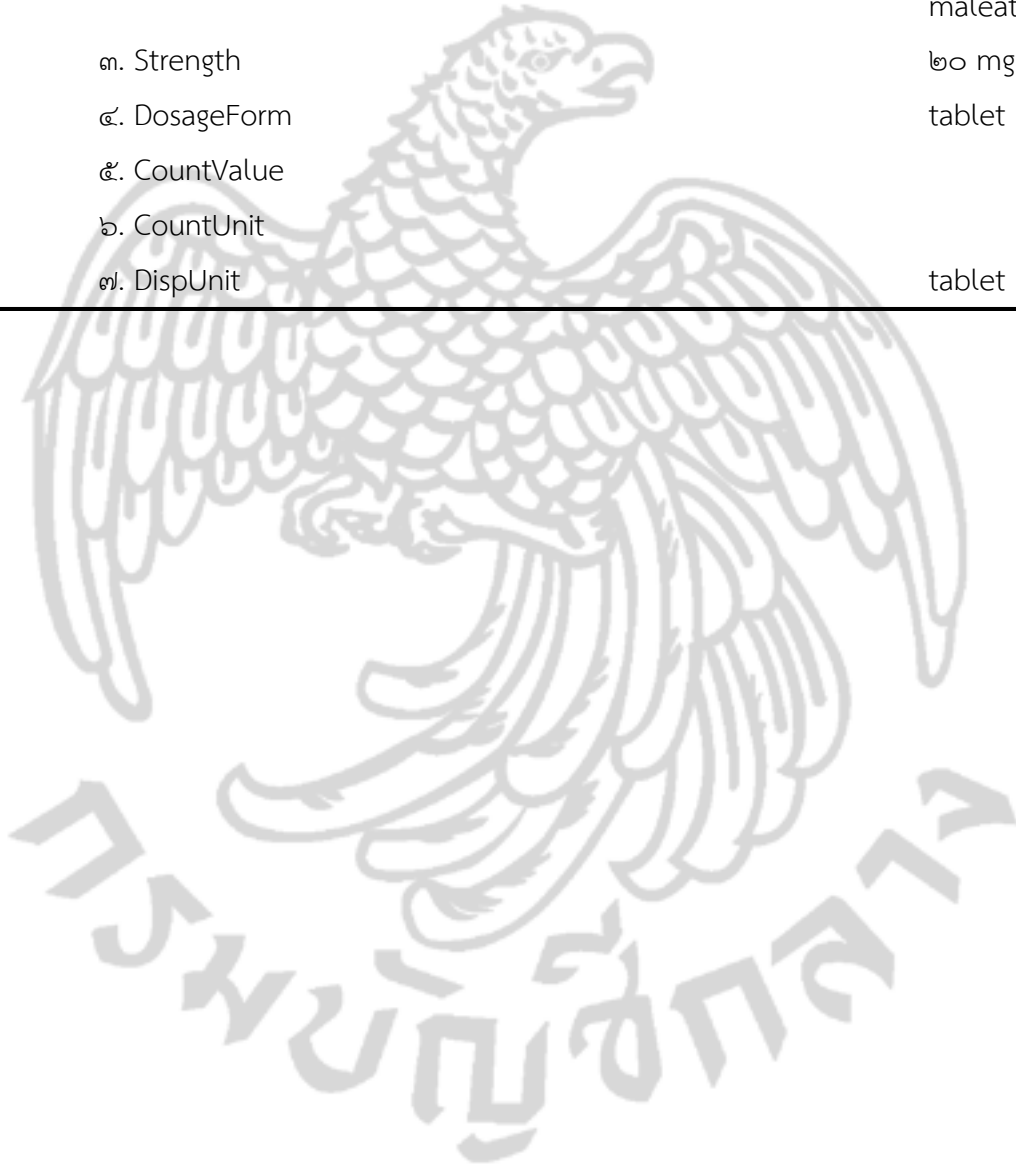


๘. enalapril maleate ๒๐ mg tablet, ๑ tablet (๕๑.๙๙.๙๙.๙๙ - ๗๔๖๔๔๔) จำนวน ๑๔,๑๘๗,๗๒๐ เม็ด

enalapril maleate ๒๐ mg tablet, ๑ tablet จำนวน ๑๔,๑๘๗,๗๒๐ เม็ด

คุณสมบัติ

๑. GPUID	๗๔๖๔๔๔
๒. ActiveIngredient	enalapril maleate
๓. Strength	๒๐ mg
๔. DosageForm	tablet
๕. CountValue	
๖. CountUnit	
๗. DispUnit	tablet

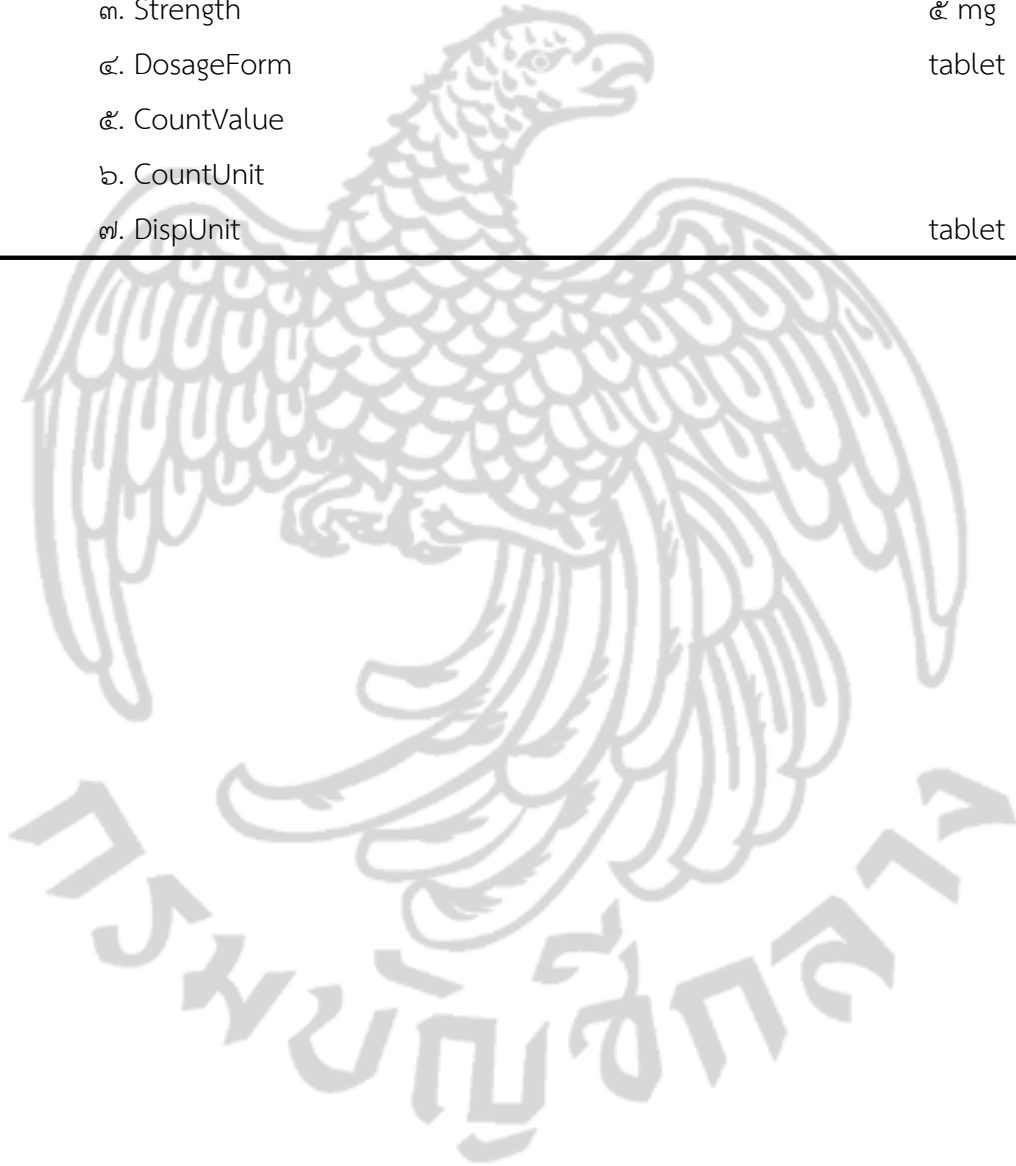


๙. enalapril maleate ๕ mg tablet, ๑ tablet (๕๑.๙๙.๙๙.๙๙ -๗๔๖๔๙๒) จำนวน ๓๘,๔๓๓,๖๕๐ เม็ด

enalapril maleate ๕ mg tablet, ๑ tablet จำนวน ๓๘,๔๓๓,๖๕๐ เม็ด

คุณสมบัติ

๑. GUID	๗๔๖๔๙๒
๒. ActiveIngredient	enalapril maleate
๓. Strength	๕ mg
๔. DosageForm	tablet
๕. CountValue	
๖. CountUnit	
๗. DispUnit	tablet





ในการจัดซื้อ/จัดจ้าง

๑. โครงการจัดซื้อเวชภัณฑ์ “ยา” จำนวน ๙ รายการ

๑.๑ Atorvastatin ๔๐ mg tablet	จำนวน ๔๒๓,๗๐๐ เม็ด
๑.๒ Hydralazine HCl ๒๕ mg tablet	จำนวน ๕,๕๖๖,๒๒๕ เม็ด
๑.๓ Enalapril maleate ๕ mg tablet	จำนวน ๓๘,๔๓๓,๖๕๐ เม็ด
๑.๔ Gemfibrozil ๓๐๐ mg capsule	จำนวน ๑๔,๓๖๔,๑๐๐ แคปซูล
๑.๕ Aspirin enteric coated ๘๑ mg tablet	จำนวน ๓๖,๕๗๑,๐๐๐ เม็ด
๑.๖ Enalapril maleate ๒๐ mg tablet	จำนวน ๑๔,๑๘๗,๗๒๐ เม็ด
๑.๗ Gemfibrozil ๖๐๐ mg tablet	จำนวน ๖,๘๙๑,๘๖๐ เม็ด
๑.๘ Glipizide ๕ mg tablet	จำนวน ๒๗,๔๗๐,๖๐๐ เม็ด
๑.๙ Atenolol ๕๐ mg tablet	จำนวน ๒๑,๘๗๓,๖๐๐ เม็ด

สำหรับโรงพยาบาลในเครือข่ายบริการสุขภาพที่ ๓ (นครสวรรค์ อุทัยธานี พิจิตร กำแพงเพชร ชัยนาท)

๒. วงเงินงบประมาณที่ได้รับจัดสรร ๕๘,๑๔๐,๓๕๘.๘๐ บาท (-ห้าสิบบแปดล้านหนึ่งแสนสี่หมื่นสามร้อยห้าสิบบแปดบาทแปดสิบบสตางค์-)

๓. วันที่กำหนดราคากลาง (ราคาอ้างอิง).....๑๘ พฤศจิกายน ๒๕๕๘.....

เป็นเงิน ๕๘,๑๔๐,๓๕๘.๘๐ บาท (-ห้าสิบบแปดล้านหนึ่งแสนสี่หมื่นสามร้อยห้าสิบบแปดบาทแปดสิบบสตางค์-)

๓.๑ Atorvastatin ๔๐ mg tablet ราคากลาง/หน่วย เป็นเงิน ๒๔.๑๕ บาท/เม็ด จำนวน ๔๒๓,๗๐๐ เม็ด	รวมเป็นเงิน ๑๐,๒๓๒,๓๕๕.๐๐ บาท
๓.๒ Hydralazine HCl ๒๕ mg tablet ราคากลาง/หน่วย เป็นเงิน ๑.๕ บาท/เม็ด จำนวน ๕,๕๖๖,๒๒๕ เม็ด	รวมเป็นเงิน ๘,๓๔๙,๓๓๗.๕๐ บาท
๓.๓ Enalapril maleate ๕ mg tablet ราคากลาง/หน่วย เป็นเงิน ๐.๑๙ บาท/เม็ด จำนวน ๓๘,๔๓๓,๖๕๐ เม็ด	รวมเป็นเงิน ๗,๓๐๒,๓๙๓.๕๐ บาท
๓.๔ Gemfibrozil ๓๐๐ mg capsule ราคากลาง/หน่วย เป็นเงิน ๐.๕ บาท/แคปซูล จำนวน ๑๔,๓๖๔,๑๐๐ แคปซูล	รวมเป็นเงิน ๗,๑๘๒,๐๕๐.๐๐ บาท
๓.๕ Aspirin enteric coated ๘๑ mg tablet ราคากลาง/หน่วย เป็นเงิน ๐.๑๙ บาท/เม็ด จำนวน ๓๖,๕๗๑,๐๐๐ เม็ด	รวมเป็นเงิน ๖,๙๔๘,๔๙๐.๐๐ บาท
๓.๖ Enalapril maleate ๒๐ mg tablet ราคากลาง/หน่วย เป็นเงิน ๐.๔๑ บาท/เม็ด จำนวน ๑๔,๑๘๗,๗๒๐ เม็ด	รวมเป็นเงิน ๕,๘๑๖,๙๖๕.๒๐ บาท
๓.๗ Gemfibrozil ๖๐๐ mg tablet ราคากลาง/หน่วย เป็นเงิน ๐.๗๖ บาท/เม็ด จำนวน ๖,๘๙๑,๘๖๐ เม็ด	รวมเป็นเงิน ๕,๒๓๗,๘๑๓.๖๐ บาท
๓.๘ Glipizide ๕ mg tablet ราคากลาง/หน่วย เป็นเงิน ๐.๑๓ บาท/เม็ด จำนวน ๒๗,๔๗๐,๖๐๐ เม็ด	รวมเป็นเงิน ๓,๕๗๑,๑๗๘.๐๐ บาท
๓.๙ Atenolol ๕๐ mg tablet ราคากลาง/หน่วย เป็นเงิน ๐.๑๖ บาท/เม็ด จำนวน ๒๑,๘๗๓,๖๐๐ เม็ด	รวมเป็นเงิน ๓,๕๙๙,๗๗๖.๐๐ บาท

๔. แหล่งที่มาของราคากลาง (ราคาอ้างอิง)

๔.๑ ศูนย์ข้อมูลข่าวสารด้านเวชภัณฑ์ กระทรวงสาธารณสุข

๕. รายชื่อเจ้าหน้าที่ผู้กำหนดราคากลาง (ราคาอ้างอิง) ทุกคน (ในช่วงเงินที่สำนักงบประมาณกำหนด)

๕.๑ นางนิลวรรณ เปรื่องประสพ	ตำแหน่งเภสัชกรชำนาญการพิเศษ	ประธานกรรมการ
๕.๒ นางนิตากร สุระวาศรี	ตำแหน่งเภสัชกรชำนาญการพิเศษ	กรรมการ
๕.๓ นางนุชนาฏ สีแดง	ตำแหน่งเภสัชกรชำนาญการพิเศษ	กรรมการ
๕.๔ นายประวิทย์ เมธีศิริวัฒน์	ตำแหน่งเภสัชกรชำนาญการพิเศษ	กรรมการ
๕.๕ นางวิไล พร้อมพลาการ	ตำแหน่งเภสัชกรชำนาญการพิเศษ	กรรมการ
๕.๖ นายณัฐพงศ์ สิงห์ทัศน์	ตำแหน่งเภสัชกรปฏิบัติการ	กรรมการ
๕.๗ นางสาวอนินธิชา เสถียร	ตำแหน่งเภสัชกรปฏิบัติการ	กรรมการ
๕.๘ นางอรธยา สิงห์ทัศน์	ตำแหน่งเภสัชกรชำนาญการ	กรรมการ
๕.๙ นางสาวกฤษณี เกิดศรี	ตำแหน่งเภสัชกรชำนาญการ	เลขานุการ
๕.๑๐ นายวิเชษฐ์ ภู่งษ์	ตำแหน่งเจ้าพนักงานเภสัชกรรมชำนาญงาน	ผู้ช่วยเลขานุการ