

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
เวชภัณฑ์ยา Salmeterol/Fluticasone Propionate Evohaler ๒๕/๒๕๐ mcg ๑๒๐ dose
จำนวน ๘,๐๐๐ กล่อง
โรงพยาบาลชุมแพ อำเภอลำทะเมนชัย จังหวัดขอนแก่น

๑. ความเป็นมา

ด้วยโรงพยาบาลชุมแพ จังหวัดขอนแก่น มีความประสงค์จะจัดซื้อ เวชภัณฑ์ยา Salmeterol/Fluticasone Propionate Evohaler ๒๕/๒๕๐ mcg ๑๒๐ dose จำนวน ๘,๐๐๐ กล่อง ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๗ เพื่อใช้ในการให้บริการรักษาผู้ป่วยของโรงพยาบาลชุมแพ เพื่อให้การจัดซื้อเวชภัณฑ์ยาได้ยาที่มีคุณภาพ ราคาที่เหมาะสม ใช้ในโรงพยาบาลชุมแพ

๒. วัตถุประสงค์

เวชภัณฑ์ยา Salmeterol/Fluticasone Propionate Evohaler ๒๕/๒๕๐ mcg ๑๒๐ dose จำนวน ๘,๐๐๐ กล่อง เพื่อใช้ในการให้บริการรักษาผู้ป่วย ของโรงพยาบาลชุมแพ

๓. คุณสมบัติของผู้ยื่นข้อเสนอ

๓.๑ เป็นบุคคลธรรมดา หรือนิติบุคคล ที่มีความสามารถตามกฎหมาย

๓.๒ ไม่เป็นบุคคลล้มละลาย

๓.๓ ไม่อยู่ระหว่างเลิกกิจการ

๓.๔ ไม่เป็นบุคคลซึ่งอยู่ระหว่างถูกระงับการยื่นข้อเสนอหรือทำสัญญากับหน่วยงานของรัฐไว้ชั่วคราว เนื่องจากเป็นผู้ที่ไม่ผ่านเกณฑ์การประเมินผลการปฏิบัติงานของผู้ประกอบการตามระเบียบที่รัฐมนตรีว่าการกระทรวงการคลังกำหนด ตามที่ประกาศเผยแพร่ในระบบเครือข่ายสารสนเทศของกรมบัญชีกลาง

๓.๕ ไม่เป็นบุคคลซึ่งถูกระงับชื่อไว้ในบัญชีรายชื่อผู้ทำงานและได้แจ้งเวียนชื่อให้เป็นผู้ทำงานของหน่วยงานของรัฐในระบบเครือข่ายสารสนเทศของกรมบัญชีกลาง ซึ่งรวมถึงนิติบุคคลที่ผู้ทำงานเป็นหุ้นส่วนผู้จัดการ กรรมการผู้จัดการ ผู้บริหาร ผู้มีอำนาจในการดำเนินงานในกิจการของนิติบุคคลนั้นด้วย

๓.๖ มีคุณสมบัติและไม่มีลักษณะต้องห้ามตามที่คณะกรรมการนโยบายการจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐกำหนดในราชกิจจานุเบกษา

๓.๗ เป็นบุคคลธรรมดา หรือนิติบุคคลผู้มีอาชีพรับจ้างงานที่ประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ดังกล่าว

๓.๘ ไม่เป็นผู้มีผลประโยชน์ร่วมกันกับผู้ยื่นข้อเสนอรายอื่นที่เข้ายื่นข้อเสนอให้แก่ จังหวัด ณ วันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ หรือไม่เป็นผู้กระทำการอันเป็นการขัดขวาง การแข่งขันอย่างเป็นธรรมในการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ครั้งนี้

(ลงชื่อ).....ประธานกรรมการ (ลงชื่อ).....กรรมการ (ลงชื่อ).....กรรมการ
(นางสาวสุกัญญา ทองดี) (นายจิรวรงค์ ภูมิบุตร) (นางสาวโซเฟีย ทองแสง)
นายแพทย์ชำนาญการพิเศษ เกษตรปฏิบัติกร เกษตรปฏิบัติกร

(ลงชื่อ).....ผู้รับรอง
(นางจารุพรรณ มโนสิทธิ์ศักดิ์)
ผู้อำนวยการโรงพยาบาลชุมแพ

๓.๙ ไม่เป็นผู้ได้รับเอกสิทธิ์หรือความคุ้มกัน ซึ่งอาจปฏิเสธไม่ยอมขึ้นศาลไทย เว้นแต่รัฐบาล ของผู้ยื่นข้อเสนอได้มีคำสั่งให้สละเอกสิทธิ์และความคุ้มกันเช่นนั้น

๓.๑๐ ผู้ยื่นข้อเสนอที่ยื่นข้อเสนอในรูปแบบของ "กิจการร่วมค้า" ต้องมีคุณสมบัติดังนี้

กรณีที่ข้อตกลงระหว่างผู้เข้าร่วมค้ากำหนดให้ผู้เข้าร่วมค้ารายใดรายหนึ่งเป็นผู้เข้าร่วมค้าหลัก ข้อตกลงระหว่างผู้เข้าร่วมค้าจะต้องมีการกำหนดสัดส่วนหน้าที่ และความรับผิดชอบในปริมาณงาน สิ่งของ หรือมูลค่าตามสัญญาของผู้เข้าร่วมค้าหลักมากกว่าผู้เข้าร่วมค้ารายอื่นทุกราย

กรณีที่ข้อตกลงระหว่างผู้เข้าร่วมค้ากำหนดให้ผู้เข้าร่วมค้ารายใดรายหนึ่งเป็นผู้เข้าร่วมค้าหลัก กิจการร่วมค่านั้นต้องใช้ผลงานของผู้เข้าร่วมค้าหลักรายเดียวเป็นผลงานของกิจการร่วมค้าที่ยื่นข้อเสนอ

สำหรับข้อตกลงระหว่างผู้เข้าร่วมค้าที่ไม่ได้กำหนดให้ผู้เข้าร่วมค้ารายใดเป็นผู้เข้าร่วมค้าหลัก ผู้เข้าร่วมค้าทุกรายจะต้องมีคุณสมบัติครบถ้วนตามเงื่อนไขที่กำหนดไว้ในเอกสารเชิญชวน หรือหนังสือเชิญชวน

กรณีที่ข้อตกลงระหว่างผู้เข้าร่วมค้ากำหนดให้มีการมอบหมายผู้เข้าร่วมค้ารายใดรายหนึ่งเป็นผู้ยื่นข้อเสนอ ในนามกิจการร่วมค้า การยื่นข้อเสนอดังกล่าวไม่ต้องมีหนังสือมอบอำนาจ

สำหรับข้อตกลงระหว่างผู้เข้าร่วมค้าที่ไม่ได้กำหนดให้ผู้เข้าร่วมค้ารายใดเป็นผู้ยื่นข้อเสนอ ผู้เข้าร่วมค้าทุกรายจะต้องลงลายมือชื่อในหนังสือมอบอำนาจให้ผู้เข้าร่วมค้ารายใดรายหนึ่งเป็นผู้ยื่นข้อเสนอในนามกิจการร่วมค้า

๓.๑๑ ผู้ยื่นข้อเสนอต้องลงทะเบียนที่มีข้อมูลถูกต้องครบถ้วนในระบบจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์ (Electronic Government Procurement : e-GP) ของกรมบัญชีกลาง

๓.๑๒ ผู้ยื่นข้อเสนอต้องมีมูลค่าสุทธิของกิจการ ดังนี้

(๑) กรณีผู้ยื่นข้อเสนอเป็นนิติบุคคลที่จัดตั้งขึ้นตามกฎหมายไทยซึ่งได้จดทะเบียนเกินกว่า ๑ ปี ต้องมีมูลค่าสุทธิของกิจการ จากผลต่างระหว่างสินทรัพย์สุทธิหักด้วยหนี้สินสุทธิที่ปรากฏในงบแสดงฐานะการเงินที่มีการตรวจสอบรับรองแล้ว ซึ่งจะต้องแสดงค่าเป็นบวก ๑ ปีสุดท้ายก่อนวันยื่นข้อเสนอ

(๒) กรณีผู้ยื่นข้อเสนอเป็นนิติบุคคลที่จัดตั้งขึ้นตามกฎหมายไทย ซึ่งยังไม่มีงบแสดงฐานะการเงินกับกรมพัฒนาธุรกิจการค้า ให้พิจารณาการกำหนดมูลค่าของทุนจดทะเบียน โดยผู้ยื่นข้อเสนอจะต้องมีทุนจดทะเบียนที่เรียกชำระมูลค่าหุ้นแล้ว ณ วันที่ยื่นข้อเสนอ ไม่ต่ำกว่า ๑ ล้านบาท

(๓) สำหรับการจัดซื้อจัดจ้างครั้งหนึ่งที่มีวงเงินเกิน ๕๐๐,๐๐๐ บาทขึ้นไป กรณีผู้ยื่นข้อเสนอเป็นบุคคลธรรมดา โดยพิจารณาจากหนังสือรับรองบัญชีเงินฝากไม่เกิน ๙๐ วันก่อนวันยื่นข้อเสนอ โดยต้องมีเงินฝากคงเหลือในบัญชีธนาคารเป็นมูลค่า ๑ ใน ๔ ของมูลค่างบประมาณของโครงการหรือรายการที่ยื่นข้อเสนอในแต่ละครั้ง และหากเป็นผู้ชนะการจัดซื้อจัดจ้างหรือเป็นผู้ได้รับการคัดเลือกจะต้องแสดงหนังสือรับรองบัญชีเงินฝากที่มีมูลค่าดังกล่าวอีกครั้งหนึ่งในวันลงนามในสัญญา

(ลงชื่อ) สุกัญญา ทองดี ประธานกรรมการ (ลงชื่อ) จิรวดี กรรมการ (ลงชื่อ) lnw กรรมการ

(นางสาวสุกัญญา ทองดี) (นายจิรวดี ภูมิบุตร) (นางสาวไซเพีย ทองแสง)
นายแพทย์ชำนาญการพิเศษ เกษตรกรปฏิบัติการ เกษตรกรปฏิบัติการ

(ลงชื่อ) lnw ผู้รับรอง
(นางจารุพรรณ มโนสิทธิศักดิ์)
ผู้อำนวยการโรงพยาบาลชุมแพ

(๔) กรณีที่ผู้ยื่นข้อเสนอไม่มีมูลค่าสุทธิของกิจการหรือทุนจดทะเบียน หรือมีแต่ไม่เพียงพอที่จะเข้ายื่นข้อเสนอ ผู้ยื่นข้อเสนอสามารถขอวงเงินสินเชื่อ โดยต้องมีวงเงินสินเชื่อ ๑ ใน ๔ ของมูลค่างบประมาณของโครงการหรือรายการที่ยื่นข้อเสนอในแต่ละครั้ง (สินเชื่อที่ธนาคารภายในประเทศ หรือบริษัทเงินทุนหรือบริษัทเงินทุนหลักทรัพย์ที่ได้รับอนุญาตให้ประกอบกิจการเงินทุนเพื่อการพาณิชย์ และประกอบธุรกิจค้าประกันตามประกาศของธนาคารแห่งประเทศไทย ตามรายชื่อบริษัทเงินทุนที่ธนาคารแห่งประเทศไทยแจ้งเวียนให้ทราบ โดยพิจารณาจากยอดเงินรวมของวงเงินสินเชื่อที่สำนักงานใหญ่รับรองหรือที่สำนักงานสาขารับรอง (กรณีได้รับมอบอำนาจจากสำนักงานใหญ่) ซึ่งออกให้แก่ผู้ยื่นข้อเสนอ นับถึงวันยื่นข้อเสนอไม่เกิน ๙๐ วัน)

(๕) กรณีตาม (๑) - (๔) ยกเว้นสำหรับกรณีดังต่อไปนี้

(๕.๑) กรณีที่ผู้ยื่นข้อเสนอเป็นหน่วยงานของรัฐ

(๕.๒) นิติบุคคลที่จัดตั้งขึ้นตามกฎหมายไทยที่อยู่ระหว่างการฟื้นฟูกิจการตามพระราชบัญญัติ

ล้มละลาย (ฉบับที่ ๑๐) พ.ศ. ๒๕๖๑

๔. ระยะเวลาปฏิบัติงาน ระยะเวลา ๑ปี

๕. กำหนดเวลาส่งมอบพัสดุ

ผู้ขายจะต้องส่งมอบพัสดุภายใน ๑๕ วัน นับถัดจากวันที่ได้รับใบสั่งซื้อ

๖. เกณฑ์การพิจารณาข้อเสนอ

ในการพิจารณาผลการยื่นข้อเสนอ โรงพยาบาลจะพิจารณาโดยใช้หลักเกณฑ์การประเมินค่าประสิทธิภาพต่อราคา (Price Performance) กำหนดน้ำหนักสัดส่วนคะแนนของตัวแปรหลัก ๒ ตัว ดังนี้

ตัวแปรหลัก	น้ำหนักคะแนน
๑. ราคาที่เสนอ	๓๐
๒. คุณภาพและคุณสมบัติที่เป็นประโยชน์ต่อราชการ	๗๐
รวม	๑๐๐

๑. ตัวแปรหลักที่ ๑: ราคาที่เสนอ (Price)

ระบบจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์จะดำเนินการประมวลผลคะแนนให้จากใบเสนอ

ราคา

(ลงชื่อ) สุภัทรา ทองดี ประธานกรรมการ (ลงชื่อ) วิภาวดี กรรมการ (ลงชื่อ) ไพ กรรมการ

(นางสาวสุภัทรา ทองดี)

(นายจิรวงศ์ ภูมิบุตร)

(นางสาวไซเพีย ทองแสง)

นายแพทย์ชำนาญการพิเศษ

เภสัชกรปฏิบัติการ

เภสัชกรปฏิบัติการ

(ลงชื่อ) ณ ผู้รับรอง

(นางจาร์พรหม มโนสิทธิศักดิ์)

ผู้อำนวยการโรงพยาบาลชุมแพ

๒. ตัวแปรหลักที่ ๒ : คุณภาพและคุณสมบัติที่เป็นประโยชน์ต่อทางราชการ ประกอบด้วยตัวแปรอง ๓ ตัว และมีน้ำหนักคะแนน ดังนี้

ตัวแปรอง	น้ำหนักคะแนน
๑. มาตรฐานคุณภาพผลิตภัณฑ์	๖๐
๒. มาตรฐานห้องปฏิบัติการ	๒๐
๓. คุณสมบัติที่เอื้อประโยชน์ต่อการปฏิบัติงาน	๒๐
รวม	๑๐๐

๑. มาตรฐานคุณภาพผลิตภัณฑ์ คะแนนเต็ม ๖๐ คะแนน โดยแบ่งการพิจารณาเป็น ๕ หัวข้อ

๑.๑ การรับรองมาตรฐานผลิตภัณฑ์

๑๕ คะแนน

มีการรับรองมาตรฐานผลิตภัณฑ์ โดยแบ่งเป็น ตามหัวข้อดังต่อไปนี้

๑.๑.๑ เป็นยาที่ได้รับการรับรองมาตรฐานผลิตภัณฑ์ ข้อใดข้อหนึ่ง ดังต่อไปนี้

๕ คะแนน

ก. บัญชีรายการยาคุณภาพของ WHO list of Prequalified Medical Products

ข. บัญชีรายชื่อผลิตภัณฑ์ยาคุณภาพและผู้ผลิต (Green book) โดยกรมวิทยา แบ่งเป็น

- ฉบับก่อนปี ๒๕๕๖ ได้คะแนน ๓ คะแนน
- ฉบับปี ๒๕๕๖ ถึงปัจจุบัน ได้คะแนน ๕ คะแนน

ค. บัญชีรายชื่อผลิตภัณฑ์ยาที่ได้รับการรับรอง (Approved medical list) โดยเครือข่าย

โรงพยาบาลกลุ่มสถาบันแพทยศาสตร์แห่งประเทศไทย

ง. เป็นยาซึ่งผลการตรวจวิเคราะห์ยาจำนวนไม่น้อยกว่า ๓ รุ่นการผลิต ซึ่งหัวข้อการตรวจวิเคราะห์ต้องไม่น้อยกว่าหัวข้อที่ระบุใน Green book ฉบับล่าสุดที่ปรากฏรายการยาชื่อสามัญเดียวกัน และผลการวิเคราะห์มีอายุไม่เกิน ๕ ปี นับจากวันที่ได้รับการรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ ถึงวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ ตรวจวิเคราะห์โดยห้องปฏิบัติการซึ่งไม่ใช่ห้องปฏิบัติการของผู้ผลิตยาที่ได้รับการรับรองความสามารถห้องปฏิบัติการด้านยา (Medical testing : ISO ๑๕๑๘๙) ตามมาตรฐาน ISO/IEC ๑๗๐๒๕ จากหน่วยงาน accreditation body ที่ได้รับการยอมรับในระดับสากล (ILAC MRA Signatories (International Laboratory Accreditation Cooperation Mutual Recognition Arrangement Signatories)) หรือโดยสำนักงานมาตรฐานห้องปฏิบัติการกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ กระทรวงสาธารณสุข

๑.๑.๒ เป็นยาที่มีบัญชีรายชื่อใน Orange book โดยมีเอกสารยืนยัน ข้อใดข้อหนึ่ง ดังต่อไปนี้

ก. หนังสือ “รายการผลิตภัณฑ์ยาสามัญใหม่ที่มีความเท่าเทียมในการบำบัดรักษาภัยอันตราย” ของอย. หรือ Orange book ประเทศไทย

๕ คะแนน

ข. Orange book US FDA

๑.๑.๓ เป็นรายการยาที่อยู่ในบัญชีนวัตกรรมไทยปัจจุบัน

๕ คะแนน

(ลงชื่อ).....**ทัศนญา ทองดี**.....ประธานกรรมการ (ลงชื่อ).....**จิราวุธ**.....กรรมการ (ลงชื่อ).....**ไพบ**.....กรรมการ

(นางสาวสุกัญญา ทองดี)
นายแพทย์ชำนาญการพิเศษ

(นายจิราวุธ ภูมิบุตร)
เภสัชกรปฏิบัติการ

(นางสาวไพบเพ็ญ ทองแสง)
เภสัชกรปฏิบัติการ

(ลงชื่อ).....**ณ**.....ผู้รับรอง

(นางจรรยาพรณ มโนสิทธิศักดิ์)
ผู้อำนวยการโรงพยาบาลชุมแพ

๑.๒ ลักษณะทางกายภาพของยาสำเร็จรูป

๕ คะแนน

พิจารณาจากคุณลักษณะที่มองเห็นได้ด้วยตาเปล่าหรือจากประสาทสัมผัสทั้ง ๕ ได้แก่

- ยาเม็ดไม่เคลือบ ดูความกร่อน โดยดูจาก รอยแตกหรือรอยบิ่นบนผิวเม็ดยา, การบวม, มีจุดกระ การเปลี่ยนสี การเกาะติดกันของเม็ดยา หรือการตกผลึกบนผนังภาชนะบรรจุหรือบนตัวเม็ดยา
- ยาเม็ดเคลือบ ดูความไม่คงสภาพของเม็ดเคลือบ ความสม่ำเสมอของการเคลือบ โดยดูจากรอย แตก มีจุดกระ ความเหนอะของวัสดุเคลือบ และการเกาะกันของยา
- ยาแคปซูล เจลลาตินแข็ง หรือนุ่ม ดูลักษณะของแคปซูลว่าแข็งหรืออ่อนตัวไปจากปกติ ร่องรอย การปล่อยก๊าซ โดยดูจากกระดาษหุ้มเกิดการยึดตัว, สีของผงยาภายในต้องไม่เปลี่ยนสี
- ยาแขวนตะกอน ดูความไม่คงสภาพ ได้แก่ การกระจายตัวเมื่อเขย่า, ดูสีและกลิ่นของยานำใช้, มีรสชาติดี, ดูการตกตะกอนของยา
- ยาฉีดผงแห้ง ดูการละลายของผงยา, การเปลี่ยนสีหลังการละลาย ความใสของสารละลาย การ เกาะตัวของผงยา
- ยาฉีดแบบสารละลาย ดูความใส สี
- ยาฉีดแบบแขวนตะกอน ดูการกระจายตัว ความสม่ำเสมอของการกระจายตัวของยา
- ยาผงบรรจุซอง ผงยาร่วน ไม่จับตัวเป็นก้อน การละลายผงยา กลิ่นและรสชาติรับประทานได้ง่าย
- ยาพ่น ดูความยากง่ายในการใช้, ความสม่ำเสมอของการปลดปล่อยยา แต่ครั้งที่พ่นและจำนวน ครั้งตามที่ระบุ

ถ้าไม่ใช่ประเด็นสำคัญ (ดูตัวอักษรธรรมดา) ให้หักคะแนนกรณีละ ๑ คะแนน

ถ้าเป็นประเด็นสำคัญ (ดูตัวอักษรหนาขีดเส้น) จะไม่พิจารณา

๑.๓ ข้อมูลสนับสนุนคุณภาพของผลิตภัณฑ์

๒๐ คะแนน

ก. ยาจากผลิตภัณฑ์ต้นแบบ

๒๐ คะแนน

ข. มีการศึกษาทางคลินิก (Clinical trial)

๒๐ คะแนน

โดยมีรายงานการศึกษาทางคลินิกเปรียบเทียบประสิทธิภาพของยากับยาต้นแบบ หรือรายงานทาง คลินิกที่บ่งแสดงถึงประสิทธิภาพของยาลงตีพิมพ์ในวารสารทางการแพทย์ พิจารณา ดังนี้

๑. วิธีการศึกษาเป็นแบบ Randomized controlled trial และมีการตีพิมพ์ผลการศึกษาลง

๑๖ คะแนน

วารสารทางการแพทย์ที่น่าเชื่อถือ

๒. วิธีการศึกษาเป็นแบบ Non-randomized controlled trial และมีการตีพิมพ์ผลการศึกษาลง

๑๔ คะแนน

วารสารทางการแพทย์ที่น่าเชื่อถือ

๓. วิธีการศึกษาเป็น Comparative studies แบบ Cohort studies (prospective) และมีการ ตีพิมพ์ผลการศึกษาลงวารสารทางการแพทย์ที่น่าเชื่อถือ

๑๒ คะแนน

๔. วิธีการศึกษาเป็นแบบ Comparative studies แบบ Case-control studies (retrospective)

๑๐ คะแนน

และมีการตีพิมพ์ผลการศึกษาลงวารสารทางการแพทย์ที่น่าเชื่อถือ

(ลงชื่อ) สัทธมา ทองดี ประธานกรรมการ (ลงชื่อ) อภินันท์ กรรมการ (ลงชื่อ) lw กรรมการ

(นางสาวสุกัญญา ทองดี)
นายแพทย์ชำนาญการพิเศษ

(นายจิรวรงค์ ภูมิบุตร)
เภสัชกรปฏิบัติการ

(นางสาวโซเฟีย ทองแสง)
เภสัชกรปฏิบัติการ

(ลงชื่อ) qm ผู้รับรอง

(นางจรรพวรรณ มโนสิทธิศักดิ์)
ผู้อำนวยการโรงพยาบาลชุมแพ

๕. วิธีการศึกษาเป็นแบบ Descriptive studies แบบ Case reports/case series และมีการตีพิมพ์ผลการศึกษาลงวารสารทางการแพทย์ที่น่าเชื่อถือ ๘ คะแนน
กรณีที่เป็นการศึกษาเปรียบเทียบกับยาต้นแบบ ให้คะแนนเพิ่ม ๔ คะแนน
๖. การศึกษาตามข้อ ๑., ๒., ๓., ๔. หรือ ๕. ที่ไม่ได้ตีพิมพ์ในวารสาร ๔ คะแนน
- ค. มีการศึกษาอื่นๆที่เกี่ยวข้องกับความปลอดภัยของยา ๔ คะแนน
- ๑.๔ ข้อมูลการศึกษาความคงสภาพยา (Stability study) ดังนี้ ๑๐ คะแนน
- ๑.๔.๑ มีการศึกษาความคงสภาพยาระยะยาว (Long term stability) ที่ขึ้นทะเบียนตำรับยาตาม ASEAN Stability Study Guideline ในข้อตกลง ASEAN Harmonization Product on Pharmaceutical Registration และ มีการศึกษาความคงตัวในสภาวะเร่ง (Accelerated stability) พร้อมเอกสารหรือหลักฐานแสดงถึงการศึกษาความคงสภาพของยาที่ผลิตโดยสถานที่ที่ผลิตยาที่เสนอราคา ๕ คะแนน
- ๑.๔.๒ มีการศึกษาความคงตัวที่ดำเนินอยู่ (On-going stability) ๕ คะแนน
- ๑.๕ มีการศึกษา Elemental impurities ๑๐ คะแนน
- มีเอกสาร Risk assessment report และต้องมีผลการตรวจวิเคราะห์ Elemental impurities ทั้ง Finished product และ Drug substance โดยต้องแสดงเอกสารประกอบ พิจารณา ดังนี้ ๑๐ คะแนน
๑. มีเอกสาร Risk assessment report ผลการตรวจวิเคราะห์ Finished product และผลการตรวจวิเคราะห์ปัจจัยเสี่ยง ๑๐ คะแนน
๒. มีเอกสาร Risk assessment report และผลการตรวจวิเคราะห์ Finished product ๕ คะแนน
๒. มาตรฐานห้องปฏิบัติการ คะแนนเต็ม ๒๐ คะแนน พิจารณาจาก
- ๒.๑ ยาซึ่งผลิตโดยโรงงานที่มีห้องปฏิบัติการผ่านมาตรฐาน ISO/IEC ๑๗๐๒๕ ด้านการทดสอบยา ๒๐ คะแนน
- จากหน่วยงานที่ยอมรับในระดับสากล (ILAC MRA Signatories (International Laboratory Accreditation Cooperation Mutual Recognition Arrangement Signatories)) เช่น สำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ โดยมีขอบเขตความสามารถด้านการทดสอบผลิตภัณฑ์ยาแต่ละกลุ่มแต่ละชนิด ในรายการทดสอบ (test item) ดังตาราง

(ลงชื่อ).....ประธานกรรมการ (ลงชื่อ).....กรรมการ (ลงชื่อ).....กรรมการ

(นางสาวสุกัญญา ทองดี)
นายแพทย์ชำนาญการพิเศษ

(นายจิรพงศ์ ภูมิบุตร)
เภสัชกรปฏิบัติการ

(นางสาวไซเพีย ทองแสง)
เภสัชกรปฏิบัติการ

(ลงชื่อ).....ผู้รับรอง

(นางจารุพรรณ มโนสิทธิศักดิ์)
ผู้อำนวยการโรงพยาบาลชุมแพ

ที่	รายการทดสอบ ยาเม็ด	คะแนน (ร้อยละ)
ก	Assay or Potency	๔๐
ข	Identification	๖๐ (หัวข้ออื่นตาม finished product specification)
ค	Uniformity of dosage units	
ง	Dissolution	
จ	Related substances หรือ Organic impurity หรือ Chromatographic purity	

ที่	รายการทดสอบ ยาฉีด	คะแนน (ร้อยละ)
ก	Assay or Potency	๔๐
ข	Identification	๖๐ (หัวข้ออื่นตาม finished product specification)
ค	Uniformity of dosage units	
ง	Bacterial endotoxins	
จ	Sterility	
ฉ	Related substances หรือ Organic impurity หรือ Chromatographic purity	
ช	pH (Acidity and Alkalinity)	
ซ	Particulate matter	

รายการทดสอบ ยารูปแบบอื่น

Assay or Potency คะแนน (ร้อยละ) ๔๐ และหัวข้ออื่นตาม Finished product specification ตามประกาศประกวดราคาฯ คะแนน (ร้อยละ) ๖๐

๒.๒ ยาซึ่งผลิตโดยโรงงาน ที่ได้มาตรฐาน GMP PICs

๔ คะแนน

๓. คุณสมบัติที่เอื้อประโยชน์ต่อการปฏิบัติงาน คะแนนเต็ม ๒๐ คะแนน พิจารณาจาก ๔ หัวข้อ ดังนี้

๓.๑ ลักษณะของภาชนะบรรจุ, บรรจุภัณฑ์และฉลาก พิจารณาตามรูปแบบยา ดังนี้

๑๐ คะแนน

ก. กรณีที่เป็นยาเม็ด

๑๐ คะแนน

กรณียาหักแบ่งได้

๓.๑.๑ ภาชนะบรรจุที่สัมผัสยาและบรรจุภัณฑ์ พิจารณาจาก

๒ คะแนน

- ตัวอักษรบนฉลากภาชนะบรรจุที่สัมผัสยาและบรรจุภัณฑ์อ่านง่าย ชัดเจน ไม่หลุดลอก

- บรรจุภัณฑ์ นำใช้ สะดวก ใช้งาน ทนต่อการกระแทก

(เปรียบเทียบแต่ละบริษัท ดีที่สุดได้คะแนนเต็ม)

๓.๑.๒ บรรจุภัณฑ์ป้องกันแสงทุกๆหน่วยย่อย (เฉพาะยาที่ต้องป้องกันแสง)

๒ คะแนน

๓.๑.๓ ยาเม็ดบรรจุอยู่ในแผงที่มีฉลากระบุชื่อยา, Lot.No., วันสิ้นอายุยา ทุกๆเม็ด

๒ คะแนน

(ลงชื่อ) ศกัญญา ทองดี ประธานกรรมการ (ลงชื่อ) วิภาวดี กรรมการ (ลงชื่อ) lw กรรมการ

(นางสาวสุกัญญา ทองดี)

(นายจิรวงศ์ ภูมิบุตร)

(นางสาวไซเพีย ทองแสง)

นายแพทย์ชำนาญการพิเศษ

เภสัชกรปฏิบัติการ

เภสัชกรปฏิบัติการ

(ลงชื่อ) ew ผู้รับรอง

(นางจารุพรรณ มโนสิทธิศักดิ์)

ผู้อำนวยการโรงพยาบาลชุมแพ

๓.๑.๔ ยาเม็ดที่มี imprint code บนเม็ดยา ซึ่งง่ายต่อการบ่งชี้ (identification)	๑ คะแนน
๓.๑.๕ ยาเม็ดที่หักแบ่งได้ ต้องมีรอยบาก และศึกษา stability หลังหักแบ่งเม็ดยา กรณียาไม่หักแบ่ง	๓ คะแนน
๓.๑.๑ ภาชนะบรรจุที่สัมผัสยาและบรรจุภัณฑ์ พิจารณาจาก - ตัวอักษรบนฉลากภาชนะบรรจุที่สัมผัสยาและบรรจุภัณฑ์ อ่านง่าย ชัดเจน ไม่หลุดลอก - บรรจุภัณฑ์ นำใช้ สะดวก ใช้งาน ทนต่อการกระแทก (เปรียบเทียบแต่ละบริษัท ดีที่สุดได้คะแนนเต็ม)	๒ คะแนน
๓.๑.๒ บรรจุภัณฑ์ป้องกันแสงทุกๆหน่วยย่อย (เฉพาะยาที่ต้องป้องกันแสง)	๓ คะแนน
๓.๑.๓ ยาเม็ดบรรจุอยู่ในแผงที่มีฉลากระบุชื่อยา, Lot.No., วันสิ้นอายุยา ทุกๆเม็ด	๔ คะแนน
๓.๑.๔ ยาเม็ดที่มี imprint code บนเม็ดยา ซึ่งง่ายต่อการบ่งชี้ (identification)	๑ คะแนน
ข. กรณีที่เป็นยาฉีด	๑๐ คะแนน
๓.๑.๑ ภาชนะบรรจุที่สัมผัสยาและบรรจุภัณฑ์ พิจารณาจาก - ตัวอักษรบนฉลากภาชนะบรรจุที่สัมผัสยาและบรรจุภัณฑ์ อ่านง่าย ชัดเจน ไม่หลุดลอก - บรรจุภัณฑ์ นำใช้ สะดวก ใช้งาน ทนต่อการกระแทก (เปรียบเทียบแต่ละบริษัท ดีที่สุดได้คะแนนเต็ม)	๒ คะแนน
๓.๑.๒ บรรจุภัณฑ์ป้องกันแสงทุกๆหน่วยย่อย (เฉพาะยาที่ต้องป้องกันแสง) กรณีเป็นยาเคมีบำบัดมีพลาสติกหุ้มรอบและรองที่กันขวด ป้องกันขวดตกกระแทก	๔ คะแนน
๓.๑.๓ ยาฉีดที่ภาชนะบรรจุเป็น vial และมีฝาปิดขวดชนิด flip-off เพื่อลดการปนเปื้อน หรือ หากภาชนะบรรจุเป็น ampule หลอดยาหักง่าย	๒ คะแนน
๓.๑.๔ ยาฉีด มีขนาดตัวอักษรของชื่อยา ตัวยาสำคัญและความแรง บนฉลากภาชนะบรรจุ มีขนาดสูงไม่น้อยกว่า ๒ มิลลิเมตร	๒ คะแนน
ค. กรณีที่เป็นยาพ่น	
๓.๑.๑ ภาชนะบรรจุที่สัมผัสยาและบรรจุภัณฑ์ พิจารณาจาก - ตัวอักษรบนฉลากภาชนะบรรจุที่สัมผัสยาและบรรจุภัณฑ์ อ่านง่าย ชัดเจน ไม่หลุดลอก - บรรจุภัณฑ์ นำใช้ สะดวก ใช้งาน ทนต่อการกระแทก (เปรียบเทียบแต่ละบริษัท ดีที่สุดได้คะแนนเต็ม)	๑๐ คะแนน ๒ คะแนน ๒ คะแนน
๓.๑.๒ บรรจุภัณฑ์ป้องกันแสงทุกๆหน่วยย่อย (เฉพาะยาที่ต้องป้องกันแสง) หากรวมคะแนนแล้วเกิน ๑๐ ให้ทำคะแนนให้เป็นเต็มส่วน ๑๐ คะแนน	๒ คะแนน
ง. กรณีที่เป็นน้ำเกลือ	
๓.๑.๑ ภาชนะบรรจุที่สัมผัสยาและบรรจุภัณฑ์ พิจารณาจาก - ตัวอักษรบนฉลากภาชนะบรรจุที่สัมผัสยาและบรรจุภัณฑ์ อ่านง่าย ชัดเจน ไม่หลุดลอก - บรรจุภัณฑ์ นำใช้ สะดวก ใช้งาน ทนต่อการกระแทก (เปรียบเทียบแต่ละบริษัท ดีที่สุดได้คะแนนเต็ม)	๑๐ คะแนน ๒ คะแนน
๓.๑.๒ จุกยางมีพลาสติก seal ปิดสนิททั้งด้านนอกและด้านใน (double protection cap)	
(ลงชื่อ)..... สภัญญา ทองดีประธานกรรมการ (ลงชื่อ)..... วิฑูรย์กรรมการ (ลงชื่อ)..... lwกรรมการ (นางสาวสภัญญา ทองดี) (นายจิรวรงค์ ภูมิบุตร) (นางสาวโซเฟีย ทองแสง) นายแพทย์ชำนาญการพิเศษ เกสัชกรปฏิบัติการ เกสัชกรปฏิบัติการ	
(ลงชื่อ)..... qwผู้รับรอง (นางจรรพวรรณ มโนสิทธิศักดิ์) ผู้อำนวยการโรงพยาบาลชุมแพ	

จ. กรณีที่เป็นยาผงบรรจุของ	๕ คะแนน
๓.๑.๑ ภาชนะบรรจุที่สัมผัสยาและบรรจุภัณฑ์ พิจารณาจาก	๑๐ คะแนน
- ตัวอักษรบนฉลากภาชนะบรรจุที่สัมผัสยาและบรรจุภัณฑ์อ่านง่าย ชัดเจน ไม่หลุดลอก	๒ คะแนน
- บรรจุภัณฑ์ นำใช้ สะดวก ใช้ง่าย	
(เปรียบเทียบแต่ละบริษัท ดีที่สุดได้คะแนนเต็ม)	
๓.๑.๒ กลิ่นและรสชาติของยา สามารถรับประทานได้ง่าย	
(ขึ้นอยู่กับดุลยพินิจคณะกรรมการ คือ พึงพอใจมากที่สุด = ๘, ปานกลาง = ๔, น้อยที่สุด = ๐)	๘ คะแนน
หากรวมคะแนนแล้วเกิน ๑๐ ให้ทำคะแนนให้เป็นเต็มส่วน ๑๐ คะแนน	
๓.๒ มีมาตรฐาน GSP และ GDP ของบริษัทขนส่งยา	๕ คะแนน
๓.๓ การบริการ	๕ คะแนน
๓.๓.๑ มีระบบการแลกเปลี่ยนยาก่อนหมดอายุ	๓ คะแนน
- แลกเปลี่ยนแบบไม่มีเงื่อนไข	ได้คะแนน ๓ คะแนน
- แลกเปลี่ยนแบบมีเงื่อนไข	ได้คะแนน ๒ คะแนน
๓.๓.๒ มีระบบการติดตามการสั่งยา (Tracking)	๒ คะแนน

๗. วงเงินงบประมาณ

เงินนอกงบประมาณ ประเภทเงินบำรุงโรงพยาบาลชุมแพ จำนวน ๔,๕๐๒,๕๖๐.๐๐ บาท (สี่ล้านห้าแสนสองพันห้าร้อยหกสิบบาทถ้วน)

๘. ระยะเวลาการรับประกัน

รับประกันเป็นระยะเวลา ๑ ปี

๙. งานงวดและการจ่ายเงิน

โรงพยาบาลชุมแพ จะจ่ายเงินให้แก่ผู้ให้ขายเมื่อคณะกรรมการตรวจรับพัสดุได้ตรวจรับ ถูกต้อง ครบถ้วน

๑๐. อัตราค่าปรับ

สงวนสิทธิ์ค่าปรับกรณีส่งมอบเกินกำหนด โดยคิดค่าปรับเป็นรายวันในอัตราร้อยละ ๐.๒ ของราคาพัสดุที่ยังไม่ส่งมอบ

(ลงชื่อ) สุกัญญา ทองดี ประธานกรรมการ (ลงชื่อ) จิราพรดี กรรมการ (ลงชื่อ) lnw กรรมการ
(นางสาวสุกัญญา ทองดี) (นายจิราพรดี ภูมิบุตร) (นางสาวไซเพีย ทองแสง)
นายแพทย์ชำนาญการพิเศษ เกษตรกรปฏิบัติการ เกษตรกรปฏิบัติการ

(ลงชื่อ) 4w ผู้รับรอง
(นางจารุพรรณ มโนสิทธิศักดิ์)
ผู้อำนวยการโรงพยาบาลชุมแพ

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
เวชภัณฑ์ยา Salmeterol/Fluticasone Propionate Evohaler ๒๕/๒๕๐ mcg ๑๒๐ dose
จำนวน ๘,๐๐๐ กล่อง
โรงพยาบาลชุมแพ อำเภอลำภูมอญ จังหวัดขอนแก่น

๑. คุณสมบัติทั่วไป

- ๑.๑ เป็นยาแขวนตะกอนสำหรับพ่นสูดทางปาก
- ๑.๒ ประกอบด้วยตัวยา Salmeterol ๒๕ ไมโครกรัม และ Fluticasone Propionate ๒๕๐ ไมโครกรัมต่อการพ่น ๑ ครั้ง จำนวน ๑๒๐ dose
- ๑.๓ บรรจุในภาชนะ pressurized container ซึ่งติดตั้ง metering valve
- ๑.๔ มีฉลากระบุวันผลิต, เดือน ปีที่ยาหมดอายุ, เลขที่ผลิต, เลขทะเบียนตำรับยาไว้อย่างชัดเจนบนภาชนะบรรจุ
- ๑.๕ วันหมดอายุของยาที่ส่งมอบต้องไม่น้อยกว่า ๑ ปี นับจากวันที่ส่งมอบ

๒. คุณสมบัติทางเทคนิค

ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพเป็นไปตาม finished product specification และ drug substance specification ที่อ้างอิงจากเภสัชตำรับฉบับเดียวกัน ซึ่งได้จดทะเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ทั้งนี้ เภสัชตำรับที่ใช้อ้างอิงต้องเป็นฉบับที่เทียบเท่าหรือใหม่กว่ามาตรฐานเภสัชตำรับใดตำรับหนึ่ง ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุตำรายา พ.ศ. ๒๕๕๖ ลงวันที่ ๑๑ เมษายน พ.ศ. ๒๕๕๖ (ลงประกาศในราชกิจจานุเบกษาวันที่ ๑๐ มิถุนายน ๒๕๕๖)

๒.๑ คุณสมบัติทางเทคนิคของ Finished Product

๑. Identification test	ตรวจผ่าน
๒. ปริมาณเฉลี่ยของ Salmeterol (Mean delivered dose/ex-actuator content)	๑๘.๙ - ๒๓.๑ mcg (๗๕.๕-๙๒.๕% of the stated amount)
๓. ปริมาณเฉลี่ยของ Fluticasone Propionate (Mean delivered dose/ex-actuator content)	๑๘๘ - ๒๔๒ mcg (๗๙.๐-๙๗.๐% of the stated amount)
๔. Content Uniformity	ตรงตามข้อกำหนดของการทดสอบ
๕. Mean fine particle mass (ขนาดอนุภาค < ๕ micron) ของ Salmeterol โดยวิธี Cascade Impaction	ปริมาณยาที่ stage ๓ - ๕ = ๗ - ๑๓ mcg
๖. Mean fine particle mass (ขนาดอนุภาค < ๕ micron) ของ Fluticasone propionate โดยวิธี Cascade Impaction	ปริมาณยาที่ stage ๓ - ๕ = ๗๐ - ๑๒๐ mcg

(ลงชื่อ).....*สกลิญา ทองดี*.....ประธานกรรมการ (ลงชื่อ).....*จิรวดี*.....กรรมการ (ลงชื่อ).....*ไพ*.....กรรมการ

(นางสาวสกลิญา ทองดี)
นายแพทย์ชำนาญการพิเศษ

(นายจิรวดี ภูมิบุตร)
เภสัชกรปฏิบัติการ

(นางสาวไพเพ็ญ ทองแสง)
เภสัชกรปฏิบัติการ

(ลงชื่อ).....*กม*.....ผู้รับรอง

(นางจรรยาพร มโนสิทธิศักดิ์)
ผู้อำนวยการโรงพยาบาลชุมแพ

๓. เงื่อนไขอื่นๆ

ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาภาพถ่ายเอกสาร พร้อมลงลายมือชื่อรับรองเอกสารโดยผู้มีอำนาจ รายละเอียด ดังนี้

๓.๑ เอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต

๓.๑.๑ ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา ได้แก่ ทย.๒ ทย.๓ ทย.๔ หรือ ย.๒ แล้วแต่กรณี

๓.๑.๒ ใบคำขอขึ้นทะเบียน ทย.๑ หรือ ย.๑ ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ตามขึ้นทะเบียน (finished product specification) และข้อกำหนดคุณภาพของวัตถุตั้ง (drug substance specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติมจะต้องแนบเอกสารการขอแก้ไข (ย.๕) มาพร้อม finished product specification และ/หรือ drug substance specification โดยขอแก้ไขก่อนวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ และไม่เกิน ๒ ปี ณ วันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

๓.๒ เอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยา

๓.๒.๑ กรณียาผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities หรือ มีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยาของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ซึ่งกำหนดขึ้นโดยมีความสอดคล้องและทัดเทียมกับหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S ในหมวดยาที่เสนอขาย ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

๓.๒.๒ กรณียานำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities

๓.๓ เอกสารคุณภาพของยาที่เสนอราคา

๓.๓.๑ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูปของผู้ผลิต (certificate of analysis of finished product) ในยาที่ส่งเป็นตัวอย่าง

๓.๓.๒ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุตั้งของตัวยาสำคัญ (certificate of analysis of drug substance) ที่ใช้ในการผลิตยาที่ส่งเป็นตัวอย่างทั้งของผู้ผลิตยาและผู้ผลิตวัตถุตั้ง

๓.๓.๓ เอกสารหรือหลักฐานยืนยันความสัมพันธ์ระหว่างรุ่นการผลิตของวัตถุตั้งของตัวยาสำคัญ (drug substance) กับรุ่นการผลิตของผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (finished product)

๓.๓.๔ ผลการศึกษา long term stability ตลอดช่วงอายุของยาที่ขึ้นทะเบียนไว้กับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

(ลงชื่อ) สุกัญญา ทองดี ประธานกรรมการ (ลงชื่อ) วิจิตร กรรมการ (ลงชื่อ) ไพ กรรมการ

(นางสาวสุกัญญา ทองดี)
นายแพทย์ชำนาญการพิเศษ

(นายจิวิรงค์ ภูมิบุตร)
เภสัชกรปฏิบัติการ

(นางสาวไพเพ็ญ ทองแสง)
เภสัชกรปฏิบัติการ

(ลงชื่อ) 4w ผู้รับรอง
(นางจรรพพรณ มโนสิทธิศักดิ์)
ผู้อำนวยการโรงพยาบาลชุมแพ

๓.๓.๕ กรณีเป็นยากลุ่ม biological products ที่เป็น vaccines, blood products ต้องมี เอกสารรับรองรุ่นการผลิต (lot release) จากกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ กระทรวงสาธารณสุข

๓.๔ การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ

๓.๔.๑ ยาที่ส่งมอบต้องมีอายุใช้ได้ไม่น้อยกว่า ๑ ปีนับจากวันส่งมอบ

๓.๔.๒ ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยารุ่นที่ส่งมอบ

๓.๔.๓ กรณีที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่าง โดยผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) จะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายที่เกี่ยวข้องในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ กรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคาอย่างต่อเนื่องของผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) และ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

๓.๔.๔ ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) จะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาหมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพ ด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนด โดยไม่มีเงื่อนไข

๓.๕ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาผลิตภัณฑ์ยาที่มีประวัติถูกเรียกเก็บคืนโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาในระยะเวลา ๑ ปี

๔. เอกสารอื่นๆ

๔.๑ กรณียาที่เสนอไม่ใช่ยาต้นแบบ (original drugs) ต้องมีเอกสารผลการศึกษา bioequivalence ของยาที่เสนอราคาเปรียบเทียบกับยาต้นแบบ โดยวิธีการศึกษาต้องเป็นไปตามหลักเกณฑ์และแนวปฏิบัติในการศึกษาชีวสมมูลของยาสามัญของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

(ลงชื่อ) สุกัญญา ทองดี ประธานกรรมการ (ลงชื่อ) จิรวดี กรรมการ (ลงชื่อ) ไพ กรรมการ

(นางสาวสุกัญญา ทองดี)
นายแพทย์ชำนาญการพิเศษ

(นายจิรวดี ภูมิบุตร)
เภสัชกรปฏิบัติการ

(นางสาวไพเพ็ญ ทองแสง)
เภสัชกรปฏิบัติการ

(ลงชื่อ) qm ผู้รับรอง

(นางจารุพรรณ มโนสิทธิ์ศักดิ์)

ผู้อำนวยการโรงพยาบาลชุมแพ