

## ประกาศคณะกรรมการพัฒนาระบบยาแห่งชาติ เรื่อง กำหนดราคากลางยา

โดยที่เป็นการสมควรปรับปรุงประกาศคณะกรรมการพัฒนาระบบยาแห่งชาติ เรื่อง กำหนดราคากลางยา เพื่อให้การบริหารจัดการราคากลางยาเป็นปัจจุบัน จึงต้องมีการปรับปรุงแก้ไขเพิ่มเติมรายการยาให้ถูกต้องและทันสมัย

อาศัยอำนาจตามความในข้อ ๘ (๔) แห่งระเบียบสำนักนายกรัฐมนตรีว่าด้วยคณะกรรมการพัฒนาระบบยาแห่งชาติ พ.ศ. ๒๕๕๑ คณะกรรมการพัฒนาระบบยาแห่งชาติ จึงออกประกาศไว้ดังต่อไปนี้

ข้อ ๑ ประกาศนี้เรียกว่า “ประกาศคณะกรรมการพัฒนาระบบยาแห่งชาติ เรื่อง กำหนดราคากลางยา”

ข้อ ๒ ให้ยกเลิกประกาศคณะกรรมการพัฒนาระบบยาแห่งชาติ เรื่อง กำหนดราคากลางยาลงวันที่ ๖ มิถุนายน ๒๕๖๕

ข้อ ๓ ให้ใช้ราคากลางของยา ตามคำชี้แจงและบัญชีท้ายประกาศนี้

ข้อ ๔ ประกาศนี้ ให้ใช้บังคับ

๔.๑ รายการยาในกลุ่มที่ ๑ - ๘๗ และกลุ่ม Others ยกเว้นรายการยาในกลุ่มที่ ๔๕ ลำดับที่ ๑๖ - ๒๕, รายการยาในกลุ่มที่ ๕๕ ลำดับที่ ๙ - ๑๑, รายการยาในกลุ่มที่ ๘๐.๑, รายการยาในกลุ่มที่ ๘๐.๒ และรายการยาในกลุ่มที่ ๘๐.๓ ตั้งแต่วันประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป

๔.๒ รายการยาในกลุ่มที่ ๔๕ ลำดับที่ ๑๖ - ๒๕, รายการยาในกลุ่มที่ ๕๕ ลำดับที่ ๙ - ๑๑, รายการยาในกลุ่มที่ ๘๐.๑, รายการยาในกลุ่มที่ ๘๐.๒, รายการยาในกลุ่มที่ ๘๐.๓, รายการยาในกลุ่มที่ ๘๘, รายการยาในกลุ่มที่ ๘๙ และรายการยาในกลุ่มที่ ๙๐ เมื่อพ้นกำหนดสามสิบวันนับแต่วันประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป

ข้อ ๕ ราคากลางของยาตามประกาศนี้ เป็นราคาที่รวมภาษีมูลค่าเพิ่ม ร้อยละ ๗ ไว้แล้ว

ประกาศ ณ วันที่ ๑๙ ธันวาคม พ.ศ. ๒๕๖๕

อนุทิน ชาญวีรกูล

รองนายกรัฐมนตรี

ประธานกรรมการพัฒนาระบบยาแห่งชาติ

คณะกรรมการ  
๑).....ประธานกรรมการ  
๒).....กรรมการ  
๓).....กรรมการ

คำชี้แจงบัญชีท้ายประกาศคณะกรรมการพัฒนาระบบยาแห่งชาติ

เรื่อง กำหนดราคากลางยา

ประกาศคณะกรรมการพัฒนาระบบยาแห่งชาติ เรื่อง กำหนดราคากลางของยา ฉบับนี้ ได้แก้ไขปรับปรุงราคากลางยา จากประกาศฉบับเดิม (ฉบับลงวันที่ ๖ มิถุนายน ๒๕๖๕) จำนวน ๑๐๔ รายการ โดยมีรายการยาที่มีรายงานปัญหาการจัดซื้อ จำนวน ๘ รายการ ดังต่อไปนี้

- ๑ Amoxicillin trihydrate + Potassium clavulanate dispersible tab 875 mg + 125 mg
- ๒ Carmellose sodium(carboxymethylcellulose) eye drop 5 mg/1 ml (10 ml)
- ๓ Olopatadine hydrochloride eye drop 1 mg/1 ml (5 ml)
- ๔ Phenylephrine hydrochloride eye drop 100 mg/1 ml (10 ml)
- 5 Povidone-iodine sol 10% (30 ml)
- 6 Povidone-iodine sol 10% (450 ml)
- 7 Povidone-iodine sol 10% (4.5 litre)
- 8 Sulodexide cap 250 lsu

และปรับปรุงเพิ่มเติมราคากลางยาของยากลุ่มที่มีการผูกขาดจำนวน ๙๖ รายการ ได้แก่ รายการยาในกลุ่มที่ ๔๕ กลุ่มยา Antihistamines for Systemic Use ลำดับที่ ๑๖ - ๒๕, ยาในกลุ่มที่ ๕๕ กลุ่มยา Antipsoriatics for systemic use ลำดับที่ ๙ - ๑๑, รายการยาในกลุ่มที่ ๘๐.๑ กลุ่มยา Water soluble iodinated contrast, รายการยาในกลุ่มที่ ๘๐.๒ กลุ่มยา Drug use for interventional radiology, รายการยาในกลุ่มที่ ๘๐.๓ กลุ่มยา Magnetic resonance contrast media, รายการยาในกลุ่มที่ ๘๘ กลุ่มยา Drugs used in vestibular disorders, รายการยาในกลุ่มที่ ๘๙ กลุ่มยา Antimigraine preparations และรายการยาในกลุ่มที่ ๙๐ กลุ่มยา Anti-acne preparations ดังปรากฏตามที่แนบท้ายประกาศฯ ฉบับนี้

สำหรับรายการยาอื่นๆ ยังอยู่ในระหว่างขั้นตอนการพิจารณาปรับปรุงราคากลางยาตามหลักเกณฑ์และขั้นตอนการกำหนดราคากลางยาที่คณะกรรมการฯ กำหนด

คณบดี  
๑) ..... ประธานกรรมการ  
๒) ..... กรรมการ  
๓) ..... กรรมการ

บัญชีทำยประกาศคณะกรรมการพัฒนาระบบยาแห่งชาติ เรื่อง กำหนดราคากลางยา ลงวันที่ 19 ธันวาคม 2565

ที่	รายการยา	รูปแบบยาและความแรง	หน่วย	ราคากลางยาต่อหน่วย (รวมภาษีมูลค่าเพิ่ม (บาท))	หมายเหตุ
<b>56. กลุ่มยา Opioid analgesics and narcotic analgesics</b>					
1	Tramadol hydrochloride	Sterile sol 50 mg/ml (2 ml)	1 แอมพูล	7.49	
2	Tramadol hydrochloride	Sterile sol 50 mg/ml (1 ml)	1 แอมพูล	6.42	
3	Tramadol hydrochloride	cap/tab 50 mg	1 แคปซูล/เม็ด	1.00	
4	Tramadol hydrochloride	SR tab 100 mg	1 เม็ด	14.41	
5	Tramadol hydrochloride + Paracetamol	tab 37.5 + 325 mg	1 เม็ด	5.30	
<b>57. กลุ่มยา Drugs used in substance dependence</b>					
1	Bupropion (QUOMEM®)	SR tab 150 mg	1 เม็ด	25.75	
2	Nicotine	transdermal patch 17.5 mg/แผ่น	1 แผ่น	58.12	
3	Nicotine	transdermal patch 35 mg/แผ่น	1 แผ่น	59.90	
4	Nicotine	transdermal patch 52.5 mg/แผ่น	1 แผ่น	63.53	
5	Nicotine	chewing gum 2 mg/ชิ้น	1 ชิ้น	4.25	
6	Nicotine	chewing gum 4 mg/ชิ้น	1 ชิ้น	8.58	
7	Nortriptyline hydrochloride	tab 10 mg	1 เม็ด	0.59	
8	Nortriptyline hydrochloride	tab 25 mg	1 เม็ด	1.20	
9	Varenicline	tab 0.5mg (11 tab) + 1mg (14 tab)	1 กล่อง	912.82	
10	Varenicline	tab 1 mg (28 tab)	1 กล่อง	912.82	
<b>58. กลุ่มยา Symptomatic slow-acting drugs for osteoarthritis (SYSADOA)</b>					
1	Diacerein	cap 50 mg	1 แคปซูล	10.70	
2	Glucosamine + chondroitin sulfate	tab 500 mg +400 mg	1 เม็ด	6.65	
3	Glucosamine + chondroitin sulfate	oral pwdr (750mg+600mg)/sachet	1 ซอง	17.12	
4	Glucosamine + chondroitin sulfate	oral pwdr1500 mg + 1200 mg	1 ซอง	18.00	
5	Glucosamine sulfate	tab/cap 250 mg	1 เม็ด/แคปซูล	3.33	
6	Glucosamine sulfate	cap 375 mg	1 แคปซูล	4.99	
7	Glucosamine sulfate	tab/cap 500 mg	1 เม็ด/แคปซูล	6.65	
8	Glucosamine sulfate	cap 550 mg	1 แคปซูล	6.65	
9	Glucosamine sulfate	tab 750 mg	1 เม็ด	4.01	
10	Glucosamine sulfate	tab 1000 mg	1 เม็ด	5.35	
11	Glucosamine sulfate	tab 1500 mg	1 เม็ด	8.02	
12	Glucosamine sulfate	oral pwdr 1500 mg/sachet	1 ซอง	8.02	กล่อง: 240.60
13	Hyaluronate sodium (ADANT DISPO®)	intra-articular inj 25 mg/2.5 ml prefilled syringe	1 ยูนิต	1,667.42	4273056-
14	Hyaluronate sodium (ATRI INJ.®)	intra-articular inj 25 mg/2.5 ml prefilled syringe	1 ยูนิต	1,667.42	
15	Hyaluronate sodium (CURAVISC®)	intra-articular inj 20 mg/2 ml prefilled syringe	1 ยูนิต	1,667.42	
16	Hyaluronate sodium (GO-ON®)	intra-articular inj 25 mg/2.5 ml prefilled syringe	1 ยูนิต	1,667.42	
17	Hyaluronate sodium (HYALGAN®)	intra-articular inj 20 mg/2 ml prefilled syringe	1 ยูนิต	1,667.42	

หมายเหตุ: รายการยาที่ได้มีการปรับปรุงราคากลางยา 2 = รายการยาที่ประกาศราคากลางยาเพิ่มเติม  
 3 = รายการยาที่ได้มีการปรับปรุงราคาเฉลี่ย 4 = รายการยาที่ยังไม่มีจำหน่ายในโรงพยาบาลภาครัฐจึงกำหนดไว้เป็นการชั่วคราว

ค.ส.ก. กรรมการ  
 ๑) ..... กรรมการ  
 ๒) ..... กรรมการ  
 ๓) ..... กรรมการ

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ

ประกวดราคาซื้อ ยา Glucosamine sulfate ๑.๕ g/๓.๙๕ g powder for oral solution,  
๓.๙๕ g sachet (ขนาดบรรจุ ๓๐ ซอง/กล่อง) จำนวน ๑๗,๗๖๐ กล่อง

๑. ความเป็นมา

ด้วย กลุ่มงานเภสัชกรรม โรงพยาบาลสิรินธร สำนักงานแพทย์ กรุงเทพมหานคร มีความประสงค์ จะประกวดราคาซื้อยา Glucosamine sulfate ๑.๕ g ๓.๙๕ g powder for oral solution, ๓.๙๕ g sachet (ขนาดบรรจุ ๓๐ ซอง/กล่อง) จำนวน ๑๗,๗๖๐ กล่อง ด้วยวิธีประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ (e-bidding) ภายในวงเงิน ๓,๙๙๐,๖๗๒.๐๐ บาท (สามล้านเก้าแสนเก้าหมื่นหกกร้อยเจ็ดสิบสองบาทถ้วน) โดยทำข้อตกลงเป็นสัญญาจะซื้อจะขายแบบราคาคงที่ไม่จำกัดปริมาณ

๒. วัตถุประสงค์

๒.๑ เพื่อใช้ในการรักษาพยาบาลผู้ป่วยของโรงพยาบาลสิรินธร สำนักงานแพทย์ กรุงเทพมหานคร ซึ่งในปัจจุบันมีจำนวนผู้ป่วยเข้ามารักษาพยาบาลเป็นจำนวนมากขึ้น

๒.๒ เพื่อความต่อเนื่องในการใช้ยาของผู้ป่วย เพื่อไม่ให้เกิดความล่าช้า ซึ่งอาจส่งผลกระทบต่อชีวิตผู้ป่วย และเพื่อไม่ให้เกิดความเสียหายต่อราชการ

๓. วิธีการดำเนินการจัดซื้อจัดจ้าง

ดำเนินการจัดซื้อโดยวิธีประกาศเชิญชวนทั่วไป ด้วยวิธีประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ (e-bidding) ตามพระราชบัญญัติการจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ.๒๕๖๐ และระเบียบกระทรวงการคลังว่าการจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ. ๒๕๖๐

๔. วงเงินในการจัดจ้าง

ภายในวงเงิน ๓,๙๙๐,๖๗๒.๐๐ บาท (สามล้านเก้าแสนเก้าหมื่นหกกร้อยเจ็ดสิบสองบาทถ้วน) โดยเบิกจ่ายจากเงินนอกงบประมาณ ประเภทเงินบำรุงโรงพยาบาล

๕. คุณสมบัติของผู้ยื่นข้อเสนอ

๕.๑ มีความสามารถตามกฎหมาย

๕.๒ ไม่เป็นบุคคลล้มละลาย

๕.๓ ไม่อยู่ระหว่างเลิกกิจการ

๕.๔ ไม่เป็นบุคคลซึ่งอยู่ระหว่างถูกระงับการยื่นข้อเสนอ หรือทำสัญญากับหน่วยงานของรัฐไว้ชั่วคราว เนื่องจากไม่เป็นผู้ที่ไม่ผ่านเกณฑ์การประเมินผลการปฏิบัติงานของผู้ประกอบการ ตามระเบียบที่รัฐมนตรีว่าการกระทรวงการคลังกำหนด ตามที่ประกาศเผยแพร่ในระบบเครือข่ายสารสนเทศของกรมบัญชีกลาง

๕.๕ ไม่เป็นบุคคลที่ถูกระบุชื่อไว้ในบัญชีรายชื่อผู้ทำงาน และได้แจ้งเวียนชื่อให้เป็นผู้ทำงานของหน่วยงานของรัฐในระบบเครือข่ายสารสนเทศของกรมบัญชีกลาง ซึ่งรวมถึงนิติบุคคลที่ผู้ทำงานเป็นหุ้นส่วนผู้จัดการ กรรมการผู้จัดการ ผู้บริหาร ผู้มีอำนาจในการดำเนินงานในกิจการของนิติบุคคลนั้นด้วย

คณะกรรมการ  
๑..... ประธานฯ

๒..... กรรมการ

๓..... กรรมการ

๕.๖ มีคุณสมบัติ และไม่มีลักษณะต้องห้ามตามที่คณะกรรมการนโยบายการจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐกำหนดในราชกิจจานุเบกษา

๕.๗ เป็นบุคคลธรรมดาหรือนิติบุคคล ผู้มีอาชีพขายพัสดุที่ทำการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ดังกล่าว

๕.๘ ไม่เป็นผู้มีผลประโยชน์ร่วมกันกับผู้ยื่นข้อเสนอรายอื่นที่เข้ายื่นข้อเสนอให้แก่กรุงเทพมหานคร (โรงพยาบาลสิรินธร สำนักการแพทย์) ณ วันประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ หรือไม่เป็นผู้กระทำการอันเป็นการขัดขวางการแข่งขันอย่างเป็นธรรมในการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ครั้งนี้

๕.๙ ไม่เป็นผู้ได้รับเอกสิทธิ์หรือความคุ้มกัน ซึ่งอาจปฏิเสธไม่ยอมขึ้นศาลไทย เว้นแต่รัฐบาลของผู้ยื่นข้อเสนอได้มีคำสั่งให้สละเอกสิทธิ์ และความคุ้มกันเช่นนั้น

๕.๑๐ ผู้ยื่นข้อเสนอต้องลงทะเบียนในระบบจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์ (Electronic Government Procurement: e-GP) ของกรมบัญชีกลาง

๕.๑๑ ผู้ยื่นข้อเสนอจะต้องสำเนาใบขึ้นทะเบียนผู้ประกอบการวิสาหกิจขนาดกลางและขนาดย่อม (SMEs) (ถ้ามี)

๕.๑๒ ผู้ยื่นข้อเสนอจะต้องสำเนาหนังสือรับรองสินค้า Made in Thailand ของสภาอุตสาหกรรมแห่งประเทศไทย

## ๖. รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะของยา

๖.๑ ชื่อสามัญทางยา : Glucosamine sulfate ๑.๕ g/๓.๙๕ g powder for oral solution, ๓.๙๕ g sachet (ขนาดบรรจุ ๓๐ ซอง/กล่อง)

### ๖.๒ คุณสมบัติทั่วไป

๖.๒.๑ รูปแบบ เป็นยาผงสำหรับละลายน้ำรับประทาน

๖.๒.๒ ส่วนประกอบ ใน ๑ ซอง ประกอบด้วยตัวยา Glucosamine sulfate ๑๕๐๐ mg. / ๓.๙๕ g powder for oral solution

๖.๒.๓ ภาชนะบรรจุ บรรจุในซองที่ปิดสนิท ป้องกันความชื้นได้ตลอดอายุการใช้งานของยา

๖.๒.๔ ฉลาก บนบรรจุภัณฑ์ต้องระบุ ชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญ ความแรง วันผลิต วันหมดอายุ เลขที่ผลิต เลขทะเบียนตำรับยา และวิธีการเก็บรักษา ใว้อย่างชัดเจน

คณะกรรมการฯ

๑..... ประธานฯ

๒..... กรรมการ

๓..... กรรมการ

๖.๓ คุณสมบัติทางเทคนิค

ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพยาเป็นไปตาม Finished product specification และ Active pharmaceutical ingredients specification ที่อ้างอิงจากเภสัชตำรับฉบับเดียวกัน หรืออ้างอิงจาก In-house specification ซึ่งได้รับการจดทะเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ทั้งนี้เภสัชตำรับที่ใช้อ้างอิงต้องเป็นฉบับที่เทียบเท่าหรือใหม่กว่ามาตรฐานเภสัชตำรับใดตำรับหนึ่ง ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุตำรายา พ.ศ.๒๕๖๑ ลงวันที่ ๖ ธันวาคม พ.ศ.๒๕๖๑ (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา วันที่ ๑๒ กุมภาพันธ์ ๒๕๖๒) และเพิ่มเติมระบุตำรายา (ฉบับที่ ๒) พ.ศ. ๒๕๖๒ ลงวันที่ ๓ กรกฎาคม พ.ศ. ๒๕๖๒ (ประกาศในราชกิจจานุเบกษา วันที่ ๒๖ กรกฎาคม ๒๕๖๒) ซึ่งประกอบด้วย

- ตำราฟาร์มาโคเปียของสหรัฐอเมริกา ฉบับพิมพ์ครั้งที่ ๓๙ (ค.ศ. ๒๐๑๖) [USP ๓๙]
- ตำราบริติชฟาร์มาโคเปีย ฉบับ ค.ศ. ๒๐๑๖ เล่มที่ ๑-๕ และฉบับเพิ่มเติม [BP ๒๐๑๖ and supplements]
- ตำราฟาร์มาโคเปียของสหภาพยุโรป ฉบับพิมพ์ครั้งที่ ๘ (ค.ศ. ๒๐๑๔) และฉบับเพิ่มเติม [Ph.Eur ๘ and supplements]
- ตำราอินเตอร์แนชนาลฟาร์มาโคเปีย ฉบับพิมพ์ครั้งที่ ๕ และฉบับเพิ่มเติม [Ph.Int. ๕ and supplements]
- ตำรายาของประเทศไทย ฉบับที่ ๒ เล่มที่ ๑ และฉบับเพิ่มเติม [TP ๒ and supplements]
- ตำราฟาร์มาโคเปียของประเทศญี่ปุ่น ฉบับพิมพ์ครั้งที่ ๑๗ และฉบับเพิ่มเติม [JP ๑๗ and supplements]

๖.๓.๑ Finished Product Specification

ข้อ	Test Items	Specifications
๑.	Identification	ตรวจผ่านตามที่ระบุใน Finished product specification
๒.	Assay	๙๕.๐ - ๑๐๕.๐% L.A. of glucosamine
๓.	Uniformity of dosage units	ตรวจผ่านตามที่ระบุใน Finished product specification
๔.	Loss on drying	NMT ๑.๐๐๐%
๕.	Dissolution	Powder is dissolved within ๕ minutes

คณะกรรมการ  
๑..... ประธานฯ

๒..... กรรมการ

๓..... กรรมการ

๖.๓.๒ Active pharmaceutical ingredient specification

ข้อ	Test Items	Specifications
๑.	Identification A. IR B. Chloride and Potassium C. Retention time D. Sulfate	Complied with the standard Meet the requirements Complied with the standard Meet the requirements
๒.	Assay	๙๘.๐-๑๐๒.๐% of glucosamine sulfate potassium chloride
๓.	Content of Sulfate	๑๕.๕-๑๖.๕%
๔.	Residue on ignition	๒๖.๕-๓๑.๐%
๕.	Arsenic	NMT ๓ ppm
๖.	Sodium	Conforms
๗.	Specific rotation	Between +๔๗.๐°C to +๕๓.๐°C
๘.	pH	๓.๐-๕.๐
๙.	Loss on drying	NMT ๑.๐%

๗. เงื่อนไขอื่นๆ

๗.๑ สำเนาเอกสารกำกับยาภาษาไทย หรือภาษาอังกฤษ ที่ได้ยื่นกับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

๗.๒ เอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต ได้แก่

๗.๒.๑ ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (ทย.๒ ทย.๓ ทย.๔ หรือ ย.๒ แล้วแต่กรณี) กรณีมีการเปลี่ยนแปลงแก้ไขต้องแนบสำเนาคำขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงมาพร้อมกัน

๗.๒.๒ ใบคำขอขึ้นทะเบียนยา ทย.๑ หรือ ย.๑ ของยาที่เสนอพร้อมรายละเอียดหัวข้อควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ และข้อกำหนดตามที่ขึ้นทะเบียนไว้ (finished product specification) และข้อกำหนดคุณภาพของวัตถุดิบ (drug substance specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติม จะต้องแนบสำเนาคำขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในทะเบียนตำรับยา (แบบ ย๕)

คณะกรรมการฯ

๑..... ประธานฯ

๒..... กรรมการ

๓..... กรรมการ

๗.๓ เอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยา

- ๗.๓.๑ เอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิต วัตถุดิบตัวยาสำคัญ (Certificate of GMP Active Pharmaceutical Ingredient (API)) และได้รับมาตรฐาน WHO -GMP หรือเทียบเท่าเป็นอย่างน้อย
- ๗.๓.๒ สำเนาเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยาสำเร็จรูป (Finished Product) ที่ได้รับการรับรองตามมาตรฐาน GMP-PIC/s หรือเทียบเท่า
- ผู้ผลิตยาสำเร็จรูป (Manufacturer)
  - ผู้แบ่งบรรจุผลิตภัณฑ์ (Packaging) เฉพาะกรณีผู้ผลิตยาสำเร็จรูป และผู้แบ่งบรรจุผลิตภัณฑ์ต่างชื่อและที่อยู่

๗.๔ เอกสารคุณลักษณะของยาที่เสนอราคา

- ๗.๔.๑ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ของผู้ผลิต (Certification of analysis of finished product) ในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง (กรณีมีเภสัชตำรับอ้างอิง แล้วต้องแนบเอกสารเภสัชตำรับที่ใช้อ้างอิงร่วมด้วย)
- ๗.๔.๒ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบ (Certification of analysis of drug substance) ของตัวยาสำคัญที่ใช้ในการผลิตยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่างของผู้ผลิต ยาหรือผู้ผลิตวัตถุดิบ
- ๗.๔.๓ เอกสารหรือหลักฐานยืนยันความสัมพันธ์ระหว่างรุ่นการผลิตของวัตถุดิบของตัวยาสำคัญ (Drug substance) กับรุ่นการผลิตของผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (Finished product)
- ๗.๔.๔ เอกสารแสดงผลการศึกษาความคงตัว (Stability data)
- ๗.๔.๔.๑ เอกสารผลการศึกษาความคงตัวระยะยาว (Long term stability data) ของรายการยาที่เสนอ จำนวน ๓ รุ่นการผลิต
  - ๗.๔.๔.๒ เอกสารผลการศึกษาความคงตัวในสภาวะเร่ง (Accelerated stability data) ของรายการยาที่เสนอ จำนวน ๓ รุ่นการผลิต
  - ๗.๔.๔.๓ เอกสารผลการศึกษาความคงตัวที่ดำรงอยู่ (Ongoing stability data) ของรายการยาที่เสนอ จำนวน ๓ รุ่นการผลิต

๗.๕ ตัวอย่างยา ผู้เสนอราคาต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย ๒ หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้น

คณะกรรมการฯ

๑..... ประธานฯ

๒..... กรรมการ

๓..... กรรมการ



๗.๖ การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ

- ๗.๖.๑ อายุของยาที่ส่งมอบต้องไม่น้อยกว่า ๑ ปี นับจากวันส่งมอบถึงวันสิ้นอายุของยา (ยกเว้น มีเอกสารยืนยัน กรณีที่มียาเพียง ๑ รุ่นการผลิต และมีเอกสารยินยอมการแลกเปลี่ยนยา เมื่อยาหมดอายุในรุ่นการผลิตนั้น)
- ๗.๖.๒ ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยา รุ่นที่ส่งมอบ
- ๗.๖.๓ ในกรณีที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่างยา โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ ในกรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคายา ดังกล่าวของผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป
- ๗.๖.๔ ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพก่อนกำหนด

๗.๗ ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) ยินยอมให้ยกเลิกสัญญาก่อนครบกำหนด ดังนี้

- ๗.๗.๑ กรณีผลการสุ่มตรวจวิเคราะห์ยานี้จากกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์หรือห้องปฏิบัติการที่ได้มาตรฐาน ISO/IEC ๑๗๐๒๕ ไม่เป็นไปตามมาตรฐานข้อกำหนดในประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์
- ๗.๗.๒ กรณีผลิตภัณฑ์ยานี้ ถูกเรียกเก็บคืนจากท้องตลาด โดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในช่วงเวลาของสัญญาจะซื้อจะขายแบบราคาคงที่ไม่จำกัดปริมาณ
- ๗.๗.๓ กรณีผลิตภัณฑ์ยานี้นี้ทำให้เกิดรายงาน ADR อย่างรุนแรง โดยมีหลักฐานทางการแพทย์ยืนยันจากแพทย์ผู้ไต่ยา ในช่วงเวลาของสัญญาจะซื้อจะขาย ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) ยินยอมให้ยกเลิกสัญญาก่อนครบกำหนด
- ๗.๗.๔ กรณีที่คณะกรรมการเภสัชกรรม และการบำบัดของโรงพยาบาลสิรินธร สำนักงานการแพทย์ กรุงเทพมหานคร พิจารณาตัดยาออกจากบัญชียาของโรงพยาบาลโรงพยาบาลสิรินธรขอยกเลิกการสั่งซื้อยาในงวดต่อ ๆ ไป
- ๗.๗.๕ กรณีมีการประกาศกำหนดราคากลางของหน่วยราชการ ทำให้ราคาที่เสนอมีราคาที่สูงกว่าราคากลางที่ประกาศ ผู้เสนอราคายินยอมให้ผู้ซื้อเปลี่ยนแปลงสัญญา หรือยกเลิกสัญญาก่อนหมดสัญญา
- ๗.๗.๖ หากผู้ขายมีการปรับราคาขายต่ำกว่าราคาเดิมให้กับหน่วยงานราชการ ให้ผู้ขายส่งเอกสารใบเสนอราคาแจ้งขอปรับราคาขายลง และหน่วยงานราชการสามารถจัดซื้อใน ราคาขายใหม่ที่ต่ำลงโดยไม่ต้องขอแก้ไขสัญญาใดๆ

คณะกรรมการ

๑..... ประธานฯ

๒..... กรรมการ

๓..... กรรมการ

๗.๗.๗ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิไม่รับพิจารณาผลิตภัณฑ์ยาที่มีประวัติถูกเรียกเก็บ  
คืนโดย สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาในระยะเวลา ๑ ปีก่อนวัน  
ประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

#### ๘. ระยะเวลาดำเนินการ

ภายใน ๓๖๕ วัน

#### ๙. ระยะเวลาส่งมอบพัสดุ

๙.๑ ผู้ยื่นข้อเสนอจะต้องส่งมอบพัสดุแล้วเสร็จภายใน ๓๖๕ วัน นับถัดจากวันลงนามสัญญาจะ  
ซื้อขายแบบราคาคงที่ไม่จำกัดปริมาณ โดยใช้ใบสั่งซื้อตามแบบฟอร์มที่กรมบัญชีกลางกำหนดและ  
กำหนดส่งมอบของภายใน ๓๐ วันนับถัดจากวันลงนามใบสั่งซื้อในแต่ละคราว

๙.๒ กำหนดยื่นราคาภายใน ๓๖๕ วัน นับจากวันเสนอราคา

#### ๑๐. อัตราค่าปรับ

โรงพยาบาลสิรินธร จะปรับเมื่อผู้ขายส่งมอบพัสดุเกินสัญญา โดยคิดค่าปรับเป็นรายวันในอัตรา  
ตายตัวร้อยละ ๐.๒๐ ของราคาพัสดุที่ยังไม่ได้รับมอบ ซึ่งเป็นไปตามระเบียบกระทรวงการคลังว่าด้วยการ  
จัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ. ๒๕๖๐ ข้อ ๑๖๒

#### ๑๑. หลักเกณฑ์และสิทธิในการพิจารณา

ในการพิจารณาผลการยื่นข้อเสนอประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ครั้งนี้ โรงพยาบาลสิรินธร  
จะพิจารณาโดยใช้หลักเกณฑ์พิจารณาราคาประกอบเกณฑ์อื่น (Price Performance) ในอัตราส่วน  
ราคา (๓๐%): เกณฑ์อื่น (คุณภาพผลิตภัณฑ์)(๗๐%) และจะตัดสินจากผู้ยื่นข้อเสนอที่ได้คะแนนรวมสูงสุด  
เป็นผู้ชนะการคัดเลือก

หากผู้ยื่นข้อเสนอรายใดมีคุณสมบัติไม่ถูกต้อง (คุณสมบัติของผู้ยื่นข้อเสนอ) หรือยื่นหลักฐานการ  
ยื่นข้อเสนอไม่ถูกต้อง หรือไม่ครบถ้วน(หลักฐานการยื่นข้อเสนอ) หรือยื่นข้อเสนอไม่ถูกต้อง(หลักฐานการ  
เสนอราคา) คณะกรรมการพิจารณาผลการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์จะไม่รับพิจารณาข้อเสนอของผู้ยื่น  
ข้อเสนอรายนั้น เว้นแต่ผู้ยื่นข้อเสนอรายใดเสนอเอกสารทางเทคนิคหรือรายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ  
ของพัสดุที่จะขาย ไม่ครบถ้วนหรือเสนอรายละเอียดแตกต่างไปจากเงื่อนไขที่โรงพยาบาลสิรินธรกำหนดไว้ใน  
ประกาศและเอกสารประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ ในส่วนที่มีใช้สาระสำคัญและความต่างนั้นไม่มีผลทำให้  
เกิดการได้เปรียบเสียเปรียบต่อผู้ยื่นข้อเสนอรายอื่นหรือเป็นการผิดพลาดเล็กน้อยคณะกรรมการฯ อาจ  
พิจารณาผ่อนปรนการตัดสิทธิผู้ยื่นข้อเสนอรายนั้น

คณะกรรมการฯ

๑..... ประธานฯ

๒..... กรรมการ

๓..... กรรมการ

โรงพยาบาลสิรินธร สงวนสิทธิ์ไม่พิจารณาข้อเสนอของผู้ยื่นข้อเสนอโดยไม่มีการผ่อนผัน  
ในกรณีดังต่อไปนี้

๑. ไม่ปรากฏชื่อผู้ยื่นข้อเสนอรายนั้นในบัญชีรายชื่อผู้รับเอกสารประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ทางระบบจัดซื้อจัดจ้างด้วยอิเล็กทรอนิกส์ หรือบัญชีรายชื่อผู้ซื้อเอกสารประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ทางระบบจัดซื้อจัดจ้างด้วยอิเล็กทรอนิกส์ของโรงพยาบาลสิรินธร
๒. ไม่กรอกชื่อผู้ยื่นข้อเสนอในการเสนอราคาทางระบบจัดซื้อจัดจ้างด้วยอิเล็กทรอนิกส์
๓. เสนอรายละเอียดแตกต่างไปจากเงื่อนไขที่กำหนดในเอกสารประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ที่เป็นสาระสำคัญ หรือมีผลทำให้เกิดความได้เปรียบเสียเปรียบแก่ผู้ยื่นข้อเสนอรายอื่น

ในการตัดสินใจประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์หรือในการทำสัญญา คณะกรรมการพิจารณาผลการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์หรือโรงพยาบาลสิรินธรมีสิทธิ์ให้ผู้ยื่นข้อเสนอชี้แจงข้อเท็จจริงเพิ่มเติมได้ โรงพยาบาลสิรินธรมีสิทธิ์ที่จะไม่รับข้อเสนอ ไม่รับราคา หรือไม่ทำสัญญา หากข้อเท็จจริงดังกล่าวไม่เหมาะสมหรือไม่ถูกต้อง

โรงพยาบาลสิรินธรทรงไว้ซึ่งสิทธิ์ที่จะไม่รับราคาต่ำสุด หรือราคาหนึ่งราคาใด หรือราคา  
ที่เสนอทั้งหมดก็ได้และอาจพิจารณาเลือกซื้อในจำนวน หรือขนาด หรือเฉพาะรายการหนึ่งรายการใดหรือ  
อาจจะยกเลิกการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์โดยไม่พิจารณาจัดซื้อเลยก็ได้ สุดแต่จะพิจารณา ทั้งนี้ เพื่อ  
ประโยชน์ของทางราชการเป็นสำคัญ และให้ถือว่า การตัดสินใจของโรงพยาบาลสิรินธรเป็นเด็ดขาด ผู้ยื่น  
ข้อเสนอจะเรียกร้องค่าใช้จ่าย หรือค่าเสียหายใดๆ มิได้ รวมทั้งโรงพยาบาลสิรินธรจะพิจารณายกเลิกการ  
ประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์และลงโทษผู้ยื่นข้อเสนอเป็นผู้ที่งานไม่ว่าจะเป็นผู้ยื่นข้อเสนอที่ได้รับการ  
คัดเลือกหรือไม่ก็ตาม หากมีเหตุที่เชื่อถือได้ว่าการยื่นข้อเสนอกระทำการโดยไม่สุจริต เช่น การเสนอ  
เอกสารอันเป็นเท็จ หรือใช้ชื่อบุคคลธรรมดาหรือนิติบุคคลอื่นมาเสนอราคาแทน เป็นต้น

ในกรณีที่ผู้ยื่นข้อเสนอรายที่เสนอราคาต่ำสุด เสนอราคาต่ำจนคาดหมายได้ว่าไม่อาจ  
ดำเนินงานตามเอกสารประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ได้ คณะกรรมการพิจารณาผลการประกวดราคา  
อิเล็กทรอนิกส์หรือโรงพยาบาลสิรินธรจะให้ผู้ยื่นข้อเสนอชี้แจงและแสดงหลักฐานที่ทำให้เชื่อได้ว่า ผู้ยื่น  
ข้อเสนอสามารถดำเนินการตามเอกสารประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ให้เสร็จสมบูรณ์ หากคำชี้แจงไม่เป็นที่  
รับฟังได้ โรงพยาบาลสิรินธรมีสิทธิ์ที่จะไม่รับข้อเสนอหรือไม่รับราคาของผู้ยื่นข้อเสนอรายนั้นทั้งนี้ ผู้ยื่น  
ข้อเสนอดังกล่าวไม่มีสิทธิ์เรียกร้องค่าใช้จ่ายหรือค่าเสียหายใดๆ จากโรงพยาบาลสิรินธร

ก่อนลงนามในสัญญา โรงพยาบาลสิรินธรอาจประกาศยกเลิกการประกวดราคา  
อิเล็กทรอนิกส์ หากปรากฏว่ามีการกระทำที่เข้าลักษณะผู้ยื่นข้อเสนอที่ชนะการประกวดราคาหรือที่ได้รับ  
การคัดเลือกมีผลประโยชน์ร่วมกัน หรือมีส่วนได้เสียกับผู้ยื่นข้อเสนอรายอื่น หรือขัดขวางการแข่งขันอย่าง  
เป็นธรรม หรือสมยอมกันกับผู้ยื่นข้อเสนอรายอื่น หรือเจ้าหน้าที่ในการเสนอราคา หรือส่อว่ากระทำการ  
ทุจริตอื่นใดในการเสนอราคากรณีใช้เกณฑ์ราคาในการพิจารณาคัดเลือกผู้ชนะ

คณะกรรมการฯ  
๑..... ประธานฯ

๒..... กรรมการ

๓..... กรรมการ

(๑) หากผู้ยื่นข้อเสนอซึ่งเป็นผู้ประกอบการ SMEs เสนอราคาสูงกว่าราคาต่ำสุดของผู้ยื่นข้อเสนอรายอื่นที่ไม่เกินร้อยละ ๑๐ โรงพยาบาลสิรินธรจะจัดซื้อจากผู้ประกอบการ SMEs ดังกล่าว โดยจัดเรียงลำดับผู้ยื่นข้อเสนอซึ่งเป็นผู้ประกอบการ SMEs ซึ่งเสนอราคาสูงกว่าราคาต่ำสุดของผู้ยื่นข้อเสนอรายอื่นไม่เกินร้อยละ ๑๐ ที่จะเรียกมาทำสัญญาไม่เกิน ๓ ราย

(๒) หากผู้ยื่นข้อเสนอได้เสนอพัสดุที่เป็นพัสดุที่ผลิตภายในประเทศ ที่ได้รับการรับรองและการออกเครื่องหมายสินค้าที่ผลิตภายในประเทศ (Made in Thailand) จากสภาอุตสาหกรรมแห่งประเทศไทยเสนอราคา สูงกว่าราคาต่ำสุดของผู้ยื่นข้อเสนอรายอื่นไม่เกินร้อยละ ๕ ให้จัดซื้อจัดจ้างจากผู้ยื่นข้อเสนอที่เสนอพัสดุที่เป็นพัสดุที่ผลิตภายในประเทศที่ได้รับการรับรองและออกเครื่องหมายสินค้าที่ผลิตภายในประเทศฯ

สำหรับการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ ที่มีการเสนอราคาหลายรายการและกำหนดเงื่อนไขเป็นกรณีการพิจารณา รวม หากผู้ยื่นข้อเสนอได้เสนอพัสดุที่เป็นพัสดุที่ผลิตภายในประเทศที่ได้รับการรับรองและออกเครื่องหมายสินค้าที่ผลิตภายในประเทศฯ มีสัดส่วนมูลค่าตั้งแต่ร้อยละ ๖๐ ขึ้นไป ให้ได้แต้มต่อในการเสนอราคาตามวรรคหนึ่ง

อนึ่ง หากในการเสนอราคาครั้งนั้น ผู้ยื่นข้อเสนอรายใดมีคุณสมบัติทั้ง (๑) และ (๒) ให้ผู้ยื่นข้อเสนอรายนั้น ได้แต้มต่อในการเสนอราคาสูงกว่าผู้ประกอบการรายอื่นไม่เกินร้อยละ ๑๕

หากผู้ยื่นข้อเสนอซึ่งมิใช่ผู้ประกอบการ SMEs แต่เป็นบุคคลธรรมดาที่ถือสัญชาติไทยหรือนิติบุคคลที่จัดตั้งขึ้นตามกฎหมายไทยเสนอราคาสูงกว่าราคาต่ำสุดของผู้ยื่นข้อเสนอซึ่งเป็นผู้ยื่นข้อเสนอซึ่งเป็นผู้ยื่นข้อเสนอซึ่งมิได้ถือสัญชาติไทยหรือนิติบุคคลที่จัดตั้งขึ้นตามกฎหมายของต่างประเทศไม่เกินร้อยละ ๓ โรงพยาบาลสิรินธรจะจัดซื้อจากผู้ยื่นข้อเสนอซึ่งเป็นผู้ยื่นข้อเสนอซึ่งเป็นผู้ยื่นข้อเสนอซึ่งมิได้ถือสัญชาติไทยหรือนิติบุคคลที่จัดตั้งขึ้นตามกฎหมายไทยดังกล่าว

**๑๒. สถานที่ติดต่อเพื่อขอรับทราบข้อมูลเพิ่มเติม หรือเสนอแนะวิจารณ์ หรือแสดงความคิดเห็นโดยเปิดเผยตัว**

- ทางไปรษณีย์ ส่งถึง

โรงพยาบาลสิรินธร (กลุ่มงานเภสัชกรรม คลังยาและเวชภัณฑ์ ชั้น ๒)  
สำนักงานตั้งอยู่ที่ ๒๐ ซอยอ่อนนุช ๙๐ แขวงประเวศ เขตประเวศ  
กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ ๑๐๒๕๐

- ทางโทรศัพท์ ๐ ๒๓๒๘ ๖๙๐๐ ต่อ ๑๐๒๗๒

คณะกรรมการฯ

๑..... ประธานฯ

๒..... กรรมการ

๓..... กรรมการ

หลักเกณฑ์การพิจารณาข้อเสนอยา Glucosamine sulfate ๑.๕ g/๓.๙๕ g powder for oral solution, ๓.๙๕ g sachet

จะพิจารณาโดยใช้หลักเกณฑ์ราคาประกอบเกณฑ์อื่น อัตราส่วนราคา (Price)(๓๐%) : คุณภาพและคุณสมบัติที่เป็นประโยชน์ต่อทางราชการ (Price Performance) (๗๐%)

ตัวแปรหลักที่ใช้ประเมิน	น้ำหนัก / ร้อยละ
๑. ราคา	๓๐ คะแนน (ร้อยละ ๓๐)
๒. คุณภาพและคุณสมบัติที่เป็นประโยชน์ต่อทางราชการ	๑๐๐ คะแนน (ร้อยละ ๗๐)
<b>แสดงเกณฑ์ประเมินคุณภาพยาและคุณสมบัติที่เป็นประโยชน์ต่อทางราชการ (Performance)</b>	
เกณฑ์การประเมินคุณภาพผลิตภัณฑ์ยา	คะแนน
๑) มาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยา (Certificate of GMP) ของวัตถุุดิบตัวยาสำคัญ (Active Pharmaceutical ingredient) และผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (Finished Product)	๕
๒) มาตรฐานการควบคุมคุณภาพวัตถุุดิบตัวยาสำคัญ (Active Pharmaceutical Ingredient Specification) และมาตรฐานการควบคุมคุณภาพผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (Finished Product Specification)	๕
๓) มาตรฐานการเก็บรักษาและกระจายยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการเก็บรักษาและกระจายยา (Good Storage Practice / Good Distribution Practice ; GSP/GDP)	๕
๔) ผลพิสูจน์คุณภาพหนังสือรับรองผลการวิเคราะห์ (Certificate of Analysis ; COA)	๖
๕) การศึกษา/วิจัยทางคลินิกในมนุษย์และตีพิมพ์ในวารสารทางการแพทย์ที่น่าเชื่อถือ	๓๐
๖) มีประสบการณ์ในการใช้ยานี้ในโรงพยาบาลสิรินธรอย่างน้อย ๑ ปี และไม่พบปัญหาด้านคุณภาพ	๑๐
๗) มีหนังสือรับรองจากสภาอุตสาหกรรมแห่งประเทศไทยรับรองว่าเป็นผลิตภัณฑ์ที่ผลิตในประเทศไทย (MUT)	๑๐
๘) มีหลักฐานแสดงว่ายาได้รับการคัดเลือกให้ใช้ในโรงพยาบาลโรงเรียนแพทย์อย่างน้อย ๒ แห่ง ต่อเนื่องอย่างน้อย ๑ ปี จนถึงปัจจุบัน	๑๐
๙) มีผลการศึกษา Bioequivalence เทียบกับยาดั้งเดิม	๕
๑๐) การปรับเปลี่ยนคินยากรณียาใกล้หมดอายุ	๑๐
๑๑) เกณฑ์จริยธรรมในการส่งเสริมการขายยา	๕
คะแนนรวม	๑๐๐
คะแนนรวม ร้อยละคะแนนโดยใช้หลักการถ่วงน้ำหนัก (ถ่วงน้ำหนักโดยระบบการจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์)	๗๐

กรรมการ ฯ

๑)..... ประธานฯ ๒)..... กรรมการ ๓)..... กรรมการ

ตารางแสดงวงเงินงบประมาณที่ได้รับจัดสรรและรายละเอียดค่าใช้จ่าย  
ราคาที่ใช้ในการจัดซื้อจัดจ้าง

๑. ชื่อโครงการ : ชื่อยา Glucosamine sulfate ๑.๕ g/๓.๙๕ g powder for oral solution, ๓.๙๕ g sachet/  
(ขนาดบรรจุ ๓๐ ซอง/กล่อง) จำนวน ๑๗,๗๖๐ กล่อง ด้วยวิธีประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ (e-bidding) /
๒. หน่วยงานเจ้าของโครงการ : กลุ่มงานเภสัชกรรม, โรงพยาบาลสิรินธร /
๓. วงเงินงบประมาณที่ได้รับจัดสรร : ๓,๙๙๐,๖๗๒.๐๐ บาท (สามล้านเก้าแสนเก้าหมื่นหกกร้อยเจ็ดสิบบาทถ้วน) /
๔. วันที่กำหนดราคากลาง (ราคาอ้างอิง) ณ วันที่ ๒๑/เดือน มีนาคม พ.ศ. ๒๕๖๖ /  
โดยมีรายละเอียดดังนี้
- ๔.๑ Glucosamine sulfate ๑.๕ g/๓.๙๕ g powder for oral solution, ๓.๙๕ g sachet /  
(ขนาดบรรจุ ๓๐ ซอง/กล่อง) (๕.๑) /  
จำนวน ๑๗,๗๖๐ กล่อง /  
ราคากลางต่อหน่วย ๒๔๐.๖๐ บาท (สองร้อยสี่สิบบาทหกสิบสตางค์) (หมายเหตุ: ซองละ ๘.๐๒ บาท) /
๕. แหล่งที่มาของราคากลาง (ราคาอ้างอิง) /
- ๕.๑ ประกาศคณะกรรมการพัฒนาระบบยาแห่งชาติ เรื่อง กำหนดราคากลางยา พ.ศ. ๒๕๖๕ / ประกาศ ณ วันที่  
๑๙ ธันวาคม พ.ศ. ๒๕๖๕ (ตามข้อ ๔.๑) /
๖. รายชื่อเจ้าหน้าที่ผู้กำหนดราคากลาง (ราคาอ้างอิง)
๑. นายธนา โรจน์พรประดิษฐ์ / นายแพทย์ชำนาญการพิเศษ /
๒. นายศรัณย์ จินดาหระ / นายแพทย์ชำนาญการ /
๓. นายกิตติ วรวิฑูมากร / นายแพทย์ชำนาญการ /

คณะกรรมการกำหนดคุณลักษณะเฉพาะ และกำหนดราคากลางของยา

- (ลงชื่อ)..... ประธานกรรมการ  
(นายธนา โรจน์พรประดิษฐ์) / นายแพทย์ชำนาญการพิเศษ /  
โรงพยาบาลสิรินธร
- (ลงชื่อ)..... กรรมการ  
(นายศรัณย์ จินดาหระ) / นายแพทย์ชำนาญการ /  
โรงพยาบาลสิรินธร
- (ลงชื่อ)..... กรรมการ  
(นายกิตติ วรวิฑูมากร) / นายแพทย์ชำนาญการ /  
โรงพยาบาลสิรินธร