



ประกาศโรงพยาบาลเด็ดสิน

เรื่อง ประกวดราคาซื้อเวชภัณฑ์ยาคลุ่มยารักษาโรคระบบตา ๓ รายการ ด้วยวิธีประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์
(e-bidding)

โรงพยาบาลเด็ดสิน มีความประสงค์จะประกวดราคาซื้อเวชภัณฑ์ยาคลุ่มยารักษาโรคระบบตา ๓ รายการ ด้วยวิธีประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ (e-bidding) ราคาคลังของงานซื้อ ในการประกวดราคารั้งนี้ เป็นเงินทั้งสิ้น ๔,๘๔,๐๖๐.๐๐ บาท (สี่ล้านเก้าแสนแปดหมื่นสี่พันหกสิบบาทถ้วน) ตามรายการ ดังนี้

๑. dorzolamide ๒ mg/๑๐๐ mL + timolol ๕๐๐ mg/๑๐๐ mL eye drops, solution, ๕ mL bottle (GPU) (๕๑๙๙๙๙๙ - ๕๗๒๔๕๕)	จำนวน	๗,๐๐๐	ขวด/bottle
๒. afibercept ๕๐ mg/๑ mL solution for injection, ๐.๒๗๔ mL vial (GPU) (๕๑๙๙๙๙๙ - ๕๗๔๖๔๒)	จำนวน	๖๐	vial
๓. latanoprost ๕ mg/๑๐๐ mL eye drops, solution, ๒.๕ mL bottle (GPU) (๕๑๙๙๙๙๙ - ๕๗๖๘๘๙)	จำนวน	๑๐,๒๐๐	ขวด/bottle

ผู้ยื่นข้อเสนอจะต้องมีคุณสมบัติ ดังต่อไปนี้

๑. มีความสามารถตามกฎหมาย

๒. ไม่เป็นบุคคลล้มละลาย

๓. ไม่อยู่ระหว่างเลิกกิจการ

๔. ไม่เป็นบุคคลซึ่งอยู่ระหว่างถูกระบุจับการยื่นข้อเสนอหรือทำสัญญา กับหน่วยงานของรัฐไว้ชั่วคราว เนื่องจากเป็นผู้ที่ไม่ผ่านเกณฑ์การประเมินผลการปฏิบัติงานของผู้ประกอบการตามระเบียบ ที่รัฐมนตรีว่าการกระทรวงการคลังกำหนดตามที่ประกาศเผยแพร่ในระบบเครือข่ายสารสนเทศของกรมบัญชีกลาง

๕. ไม่เป็นบุคคลซึ่งถูกระบุชื่อไว้ในบัญชีรายชื่อผู้ที่งานและได้แจ้งเวียนชื่อให้เป็นผู้ที่งานของหน่วยงานของรัฐในระบบเครือข่ายสารสนเทศของกรมบัญชีกลาง ซึ่งรวมถึงนิติบุคคลที่ผู้ที่งานเป็นหุ้นส่วนผู้จัดการ กรรมการผู้จัดการ ผู้บริหาร ผู้มีอำนาจในการดำเนินงานในกิจการของนิติบุคคลนั้นด้วย

๖. มีคุณสมบัติและไม่มีลักษณะต้องห้ามตามที่คณะกรรมการนโยบายการจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐกำหนดในราชกิจจานุเบกษา

๗. เป็นบุคคลธรรมดาริエ็นนิติบุคคลผู้มีอาชีพขายพัสดุที่ประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ดังกล่าว

๙. ไม่เป็นผู้มีผลประโยชน์ร่วมกันกับผู้ยื่นข้อเสนอราคารายอื่นที่เข้ายื่นข้อเสนอให้แก่โรงพยาบาล เลิดสิน ณ วันประการประหาราคาอิเล็กทรอนิกส์ หรือไม่เป็นผู้กระทำการอันเป็นการขัดขวางการแข่งขันราคาย่าง เป็นธรรม ในการประหาราคาอิเล็กทรอนิกส์ครั้งนี้

๙. ไม่เป็นผู้ได้รับเอกสารซึ่หรือความคุ้มกัน ซึ่งอาจปฏิเสธไม่ยอมเข้าศัลไช เว้นแต่รัฐบาลของผู้ยื่น ข้อเสนอได้มีคำสั่งสละเอกสารซึ่หรือความคุ้มกันเข่นวันนั้น

๑๐. ผู้ยื่นข้อเสนอที่ยื่นข้อเสนอในรูปแบบของ "กิจการร่วมค้า" ต้องมีคุณสมบัติดังนี้

กรณีที่ข้อตกลงระหว่างผู้เข้าร่วมค้ากำหนดให้ผู้เข้าร่วมค้ารายได้รายหนึ่งเป็นผู้เข้าร่วมค้าหลัก ข้อตกลงระหว่างผู้เข้าร่วมค้าจะต้องมีการกำหนดสัดส่วนหน้าที่และความรับผิดชอบในปริมาณงาน สิ่งของหรือมูลค่า ตามสัญญาของผู้เข้าร่วมค้าหลักมากกว่าผู้เข้าร่วมค้ารายอื่นทุกราย

กรณีที่ข้อตกลงระหว่างผู้เข้าร่วมค้ากำหนดให้ผู้เข้าร่วมค้ารายได้รายหนึ่งเป็นผู้เข้าร่วมค้าหลัก กิจการร่วมค้านั้นต้องใช้ผลงานของผู้เข้าร่วมค้าหลักรายเดียวเป็นผลงานของกิจการร่วมค้าที่ยื่นข้อเสนอ

สำหรับข้อตกลงระหว่างผู้เข้าร่วมค้าที่ไม่ได้กำหนดให้ผู้เข้าร่วมค้ารายได้เป็นผู้เข้าร่วมค้าหลัก ผู้เข้าร่วมค้าทุกรายจะต้องมีคุณสมบัติครบถ้วนตามเงื่อนไขที่กำหนดไว้ในเอกสารเชิญชวน

กรณีที่ข้อตกลงระหว่างผู้เข้าร่วมค้ากำหนดให้มีการมอบหมายผู้เข้าร่วมค้ารายได้รายหนึ่งเป็นผู้ ยื่นข้อเสนอ ในนามกิจการร่วมค้า การยื่นข้อเสนอดังกล่าวไม่ต้องมีหนังสือมอบอำนาจจาก กิจการร่วมค้า

๑๑. ผู้ยื่นข้อเสนอต้องลงทะเบียนที่มีข้อมูลลูกค้าต้องครบถ้วนในระบบจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วย อิเล็กทรอนิกส์ (Electronic Government Procurement : e-GP) ของกรมบัญชีกลาง

๑๒. ผู้ยื่นข้อเสนอต้องมีมูลค่าสุทธิของกิจการ ดังนี้

(๑) กรณีผู้ยื่นข้อเสนอเป็นนิติบุคคลที่จัดตั้งขึ้นตามกฎหมายไทยซึ่งได้จดทะเบียนเกินกว่า ๑ ปี ต้องมีมูลค่าสุทธิของกิจการ จากผลต่างระหว่างสินทรัพย์สุทธิหักด้วยหนี้สินสุทธิ ที่ปรากฏในงบแสดงฐานะการเงินที่มี การตรวจรับรองแล้ว ซึ่งจะต้องแสดงค่าเป็นบาท ๑ ปีสุดท้ายก่อนวันยื่นข้อเสนอ

(๒) กรณีผู้ยื่นข้อเสนอเป็นนิติบุคคลที่จัดตั้งขึ้นตามกฎหมายไทย ซึ่งยังไม่มีการรายงานงบแสดง ฐานะการเงินกับกรมที่ดินธุรกิจการค้า ให้พิจารณาการกำหนดมูลค่าของทุนจดทะเบียน โดยผู้ยื่นข้อเสนอจะต้องมี ทุนจดทะเบียนที่เรียกชำระมูลค่าหักแล้ว ณ วันที่ยื่นข้อเสนอ ไม่ต่ำกว่า ๒ ล้านบาท

(๓) สำหรับการจัดซื้อจัดจ้างครั้งหนึ่งที่มีวงเงินเกิน ๔๐๐,๐๐๐ บาทขึ้นไป กรณีผู้ยื่นข้อเสนอ เป็นบุคคลธรรมดา โดยพิจารณาจากหนังสือรับรองบัญชีเงินฝากไม่เกิน ๘๐ วัน ก่อนวันยื่นข้อเสนอ โดยต้องมีเงินฝาก คงเหลือในบัญชีธนาคารเป็นมูลค่า ๑ ใน ๔ ของมูลค่างบประมาณของโครงการหรือรายการที่ยื่นข้อเสนอ ในแต่ละครั้ง และหากเป็นผู้ชนะการจัดซื้อจัดจ้างหรือเป็นผู้ได้รับการคัดเลือกจะต้องแสดงหนังสือรับรองบัญชีเงินฝากที่มีมูลค่า ดังกล่าวอีกครั้งหนึ่งในวันลงนามในสัญญา

(๔) กรณีที่ผู้ยื่นข้อเสนอไม่มีมูลค่าสุทธิของกิจการหรือทุนจดทะเบียน หรือมีแต่ไม่เพียงพอที่จะ เข้ายื่นข้อเสนอ ผู้ยื่นข้อเสนอสามารถของเงินสินเชื่อ โดยต้องมีวงเงินสินเชื่อ ๑ ใน ๔ ของมูลค่างบประมาณที่ยื่น ข้อเสนอในครั้งนั้น (สินเชื่อที่ธนาคารรายในประเทศไทย หรือบริษัทเงินทุนหรือบริษัทเงินทุนหลักทรัพย์ที่ได้รับอนุญาตให้ ประกอบกิจการเงินทุนเพื่อการพาณิชย์ และประกอบธุรกิจค้าประภันตามประกาศของธนาคารแห่งประเทศไทย ตาม รายชื่อบริษัทเงินทุนที่ธนาคารแห่งประเทศไทยจัดไว้ให้ทราบ โดยพิจารณาจากยอดเงินรวมของวงเงินสินเชื่อที่ สำนักงานใหญ่รับรอง หรือที่สำนักงานสาขารับรอง (กรณีได้รับมอบอำนาจจากสำนักงานใหญ่) ซึ่งออกให้แก่ผู้ยื่น ข้อเสนอ นับถึงวันยื่นข้อเสนอไม่เกิน ๘๐ วัน)

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

- (๔.๑) กรณีที่ผู้ยื่นข้อเสนอเป็นหน่วยงานของรัฐ
(๔.๒) นิติบุคคลที่จัดตั้งขึ้นตามกฎหมายไทยที่อยู่ระหว่างการฟื้นฟูกิจกรรมตาม
พระราชบัญญัติล้มละลาย (ฉบับที่ ๑๐) พ.ศ. ๒๕๖๑
- ผู้ยื่นข้อเสนอต้องยื่นข้อเสนอและเสนอราคาทางระบบจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์ใน
วันที่ **๓๙** กรกฎาคม ๒๕๖๖ ระหว่างเวลา ๑๓.๐๐ น. ถึง ๑๖.๐๐ น.

ผู้สนใจสามารถขอรับเอกสารประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ โดยดาวน์โหลดเอกสารทางระบบจัดซื้อ
จัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์ หัวข้อ ค้นหาประกาศจัดซื้อจัดจ้างได้ตั้งแต่วันที่ประกาศจนถึงวันเสนอราคา
ผู้ยื่นข้อเสนอสามารถจัดเตรียมเอกสารข้อเสนอได้ตั้งแต่วันที่ประกาศจนถึงวันเสนอราคา
ผู้สนใจสามารถดูรายละเอียดได้ที่เว็บไซต์ www.ledsin.go.th หรือ
www.gprocurement.go.th หรือ www.gprocurement.go.th หรือสอบถามทางโทรศัพท์หมายเลข ๐-๒๓๕๓
๘๘๐๐-๑ ต่อ ๙๖๖๖ ในวันและเวลาราชการ

ประกาศ ณ วันที่ **๓๙** กรกฎาคม พ.ศ. ๒๕๖๖

(นายอดิศักดิ์ งามชจริวัฒน์)
ผู้อำนวยการโรงพยาบาลเลิดสิน



เอกสารประกวดราคาซื้อด้วยวิธีประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ (e-bidding)

เลขที่ ภกพ.๐๕๒/๒๕๖๖

ประกวดราคาซื้อเวชภัณฑ์ยากลุ่มยารักษาโรคระบบตา ๓ รายการ ด้วยวิธีประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์
(e-bidding)

ตามประกาศ โรงพยาบาลเด็ดสิน

ลงวันที่ ๗ กรกฎาคม ๒๕๖๖

โรงพยาบาลเด็ดสิน ซึ่งต่อไปนี้เรียกว่า "โรงพยาบาลเด็ดสิน" มีความประสงค์จะประกวดราคาซื้อด้วยวิธี
ประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ ตามรายการ ดังนี้

๑.	dorzolamide ๒ ㎎/๑๐๐ mL + timolol ๕๐๐ ㎎/๑๐๐ mL eye drops, solution, ๕ mL bottle (GPU) (๕๑๙๘๘๘๘ - ๕๒๒๘๕๕๕)	จำนวน	๗,๐๐๐	ขวด/bottle
๒.	aflibercept ๔๐ ㎎/๑ mL solution for injection, ๐.๒๗๗ mL vial (GPU) (๕๑๙๘๘๘๘ - ๘๒๔๖๔๔)	จำนวน	๖๐	vial
๓.	latanoprost ๕ ㎎/๑๐๐ mL eye drops, solution, ๒.๕ mL bottle (GPU) (๕๑๙๘๘๘๘ - ๕๑๖๘๘๘)	จำนวน	๑๐,๒๐๐	ขวด/bottle

พัสดุที่จะซื้อนี้ต้องเป็นของแท้ ของใหม่ ไม่เคยใช้งานมาก่อน ไม่เป็นของเก่าเก็บ อยู่ในสภาพที่จะใช้งานได้ทันที และมี
คุณลักษณะเฉพาะตรงตามที่กำหนดไว้ในเอกสารประกวดราคาซื้อด้วยวิธีประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ฉบับนี้ โดยมี
ข้อแนะนำและข้อกำหนด ดังต่อไปนี้

๑. เอกสารแนบท้ายเอกสารประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

- ๑.๑ ร่างรายละเอียดขอบเขตของงานทั้งโครงการ (Terms of Reference : TOR)
- ๑.๒ แบบใบเสนอราคาที่กำหนดไว้ในระบบการจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์
- ๑.๓ แบบสัญญาซื้อขายแบบราคากองที่ไม่จำกัดปริมาณ
- ๑.๔ แบบหนังสือคำประกัน
 - (๑) หลักประกันสัญญา
- ๑.๕ บញ្ជី
 - (๑) ผู้มีผลประโยชน์ร่วมกัน
 - (๒) การขัดขวางการแข่งขันอย่างเป็นธรรม
- ๑.๖ แบบบัญชีเอกสารที่กำหนดไว้ในระบบจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์
 - (๑) บัญชีเอกสารส่วนที่ ๑
 - (๒) บัญชีเอกสารส่วนที่ ๒
- ๑.๗ แผนการทำงาน

๒. คุณสมบัติของผู้ยื่นข้อเสนอ

- ๒.๑ มีความสามารถตามกฎหมาย
- ๒.๒ "ไม่เป็นบุคคลล้มละลาย"
- ๒.๓ "ไม่อุปภาระห่วงเลิกกิจการ"

๒.๔ "ไม่เป็นบุคคลซึ่งอยู่ระหว่างถูกระงับการยื่นข้อเสนอหรือทำสัญญากับหน่วยงานของรัฐไว้ชั่วคราว เนื่องจากเป็นผู้ที่ไม่ผ่านเกณฑ์การประเมินผลการปฏิบัติงานของผู้ประกอบการตามระเบียบ ที่รัฐมนตรีว่าการกระทรวงการคลังกำหนดที่ประกาศเผยแพร่ในระบบเครือข่ายสารสนเทศของกรมบัญชีกลาง"

๒.๕ "ไม่เป็นบุคคลซึ่งถูกระบุข้อไว้ในบัญชีรายชื่อผู้ทึ้งงานและได้แจ้งเวียนชื่อให้เป็นผู้ทึ้งงานของหน่วยงานของรัฐในระบบเครือข่ายสารสนเทศของกรมบัญชีกลาง ซึ่งรวมถึงนิติบุคคลที่ผู้ทึ้งงานเป็นหุ้นส่วนผู้จัดการ กรรมการผู้จัดการ ผู้บริหาร ผู้มีอำนาจในการดำเนินงานในกิจการของนิติบุคคลนั้นด้วย"

๒.๖ "มีคุณสมบัติและไม่มีลักษณะต้องห้ามตามที่คณะกรรมการนโยบายการจัดซื้อจัดจ้าง และการบริหารพัสดุภาครัฐกำหนดในราชกิจจานุเบกษา"

๒.๗ "เป็นบุคคลธรรมดาหรือนิติบุคคลผู้มีอาชีพขายพัสดุที่ประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ ดังกล่าว"

๒.๘ "ไม่เป็นผู้มีผลประโยชน์ร่วมกันกับผู้ยื่นข้อเสนอรายอื่นที่เข้ายื่นข้อเสนอให้แก่ โรงเรียนและสิ่น ณ วั่งประภาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ หรือไม่เป็นผู้กระทำการอันเป็นการขัดขวาง การแข่งขันอย่างเป็นธรรมในการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ครั้งนี้"

๒.๙ "ไม่เป็นผู้ได้รับเอกสารธิหรือความคุ้มกัน ซึ่งอาจปฏิเสธไม่ยอมขึ้นศาลไทย เว้นแต่รัฐบาลของผู้ยื่นข้อเสนอได้มีคำสั่งให้สละเอกสารธิและความคุ้มกันเข่นว่า"

๒.๑๐ "ผู้ยื่นข้อเสนอที่ยื่นข้อเสนอในรูปแบบของ "กิจการร่วมค้า" ต้องมีคุณสมบัติดังนี้"

กรณีที่ข้อตกลงระหว่างผู้เข้าร่วมค้ากำหนดให้ผู้เข้าร่วมค้ารายได้รายหนึ่งเป็นผู้เข้าร่วมค้าหลัก ข้อตกลงระหว่างผู้เข้าร่วมค้าจะต้องมีการกำหนดสัดส่วนหน้าที่และความรับผิดชอบในปริมาณงาน สิ่งของหรือมูลค่าตามสัญญาของผู้เข้าร่วมค้าหลักมากกว่าผู้เข้าร่วมค้ารายอื่นทุกราย"

กรณีที่ข้อตกลงระหว่างผู้เข้าร่วมค้ากำหนดให้ผู้เข้าร่วมค้ารายได้รายหนึ่งเป็นผู้เข้าร่วมค้าหลัก กิจการร่วมค้านั้นต้องใช้ผลงานของผู้เข้าร่วมค้าหลักรายเดียวเป็นผลงานของกิจการร่วมค้าที่ยื่นข้อเสนอ

สำหรับข้อตกลงระหว่างผู้เข้าร่วมค้าที่ไม่ได้กำหนดให้ผู้เข้าร่วมค้ารายได้เป็นผู้เข้าร่วมค้าหลัก ผู้เข้าร่วมค้าทุกรายจะต้องมีคุณสมบัติครบถ้วนตามเงื่อนไขที่กำหนดไว้ในเอกสารเชิญชวน"

กรณีที่ข้อตกลงระหว่างผู้เข้าร่วมค้ากำหนดให้มีการมอบหมายผู้เข้าร่วมค้ารายได้รายหนึ่งเป็นผู้ยื่นข้อเสนอ ในนามกิจการร่วมค้า การยื่นข้อเสนอดังกล่าวไม่ต้องมีหนังสือมอบอำนาจ

สำหรับข้อตกลงระหว่างผู้เข้าร่วมค้าที่ไม่ได้กำหนดให้ผู้เข้าร่วมค้ารายได้เป็นผู้ยื่นข้อเสนอ ผู้เข้าร่วมค้าทุกรายจะต้องลงลายมือชื่อในหนังสือมอบอำนาจให้ผู้เข้าร่วมค้ารายได้รายหนึ่งเป็นผู้ยื่นข้อเสนอในนามกิจการร่วมค้า"

๒.๑๑ "ผู้ยื่นข้อเสนอต้องลงทะเบียนที่มีข้อมูลลูกค้าคงคลันในระบบจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์ (Electronic Government Procurement : e-GP) ของกรมบัญชีกลาง"

๒.๑๒ "ผู้ยื่นข้อเสนอต้องมีมูลค่าสุทธิของกิจการ ดังนี้"

(๑) กรณีผู้ยื่นข้อเสนอเป็นนิติบุคคลที่จัดตั้งขึ้นตามกฎหมายไทยซึ่งได้จดทะเบียนเกินกว่า ๑ ปี ต้องมีมูลค่าสุทธิของกิจการ จากผลต่างระหว่างสินทรัพย์สุทธิหักด้วยหนี้สินสุทธิที่ปรากฏในงบแสดงฐานะการเงิน ที่มีการตรวจรับรองแล้ว ซึ่งจะต้องแสดงค่าเป็นบาท ๑ ปีสุดท้ายก่อนวันยื่นข้อเสนอ

(๒) กรณีผู้ยื่นข้อเสนอเป็นนิติบุคคลที่จัดตั้งขึ้นตามกฎหมายไทยซึ่งยังไม่มีการรายงานงบแสดงฐานะการเงินกับกรมบัญชีกลาง ให้พิจารณาการกำหนดมูลค่าของทุนจดทะเบียน โดยผู้ยื่นข้อเสนอ

จะต้องมีทุนจดทะเบียนที่เรียกชำระมูลค่าหุ้นแล้ว ณ วันที่ยื่นข้อเสนอ ไม่ต่ำกว่า ๒ ล้านบาท

(๓) สำหรับการจัดซื้อจัดจ้างครั้งหนึ่งที่มีวงเงินเกิน ๕๐๐,๐๐๐ บาทขึ้นไป กรณีผู้ยื่น

ข้อเสนอเป็นบุคคลธรรมดา โดยพิจารณาจากหนังสือรับรองบัญชีเงินฝากไม่มีเงิน ๙๐ วัน ก่อนวันยื่นข้อเสนอ โดยต้องมีเงินฝากคงเหลือในบัญชีธนาคารเป็นมูลค่า ๑ ใน ๔ ของมูลค่างบประมาณของโครงการหรือรายการที่ยื่นข้อเสนอในแต่ละครั้ง และหากเป็นผู้ซึ่งการจัดซื้อจัดจ้างหรือเป็นผู้ได้รับการคัดเลือกจะต้องแสดงหนังสือรับรองบัญชีเงินฝากที่มีมูลค่าตั้งกล่าวอีกครั้งหนึ่งในวันลงนามในสัญญา

(๔) กรณีที่ผู้ยื่นข้อเสนอไม่มีมูลค่าสุทธิของกิจการหรือทุนจดทะเบียนหรือมีแต่ไม่เพียงพอที่จะเข้ายื่นข้อเสนอ ผู้ยื่นข้อเสนอสามารถขอวงเงินสินเชื่อ โดยต้องมีวงเงินสินเชื่อ ๑ ใน ๔ ของมูลค่างบประมาณของโครงการหรือรายการที่ยื่นข้อเสนอในแต่ละครั้ง (สินเชื่อที่ธนาคารภายใต้กฎหมายในประเทศไทย หรือบริษัทเงินทุนหรือบริษัทเงินทุนหลักทรัพย์ที่ได้รับอนุญาตให้ประกอบกิจการเงินทุนเพื่อการพาณิชย์และประกอบธุรกิจค้าประภากัณฑ์ตามประกาศของธนาคารแห่งประเทศไทย ตามรายชื่อบริษัทเงินทุนที่ธนาคารแห่งประเทศไทยแจ้งไว้ในทรัพย์โดยพิจารณาจากยอดเงินรวมของวงเงินสินเชื่อที่สำนักงานใหญ่รับรอง หรือที่สำนักงานสาขาที่รับรอง (กรณีได้รับมอบอำนาจจากสำนักงานใหญ่) ซึ่งอาจให้แก่ผู้ยื่นข้อเสนอ นับถึงวันยื่นข้อเสนอไม่มีเงิน ๙๐ วัน)

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

(๕.๑) กรณีที่ผู้ยื่นข้อเสนอเป็นหน่วยงานของรัฐ

(๕.๒) นิติบุคคลที่จัดตั้งขึ้นตามกฎหมายไทยที่อยู่ระหว่างการพัฒนากิจกรรมตาม

พระราชบัญญัติล้มละลาย (ฉบับที่ ๑๐) พ.ศ. ๒๕๖๑

๓. หลักฐานการยื่นข้อเสนอ

ผู้ยื่นข้อเสนอจะต้องเสนอเอกสารหลักฐานยื่นมาพร้อมกับการเสนอราคาทางระบบจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์ โดยแยกเป็น ๒ ส่วน คือ

๓.๑ ส่วนที่ ๑ อย่างน้อยต้องมีเอกสารดังต่อไปนี้

(๑) ในกรณีผู้ยื่นข้อเสนอเป็นนิติบุคคล

(ก) ห้างหุ้นส่วนสามัญหรือห้างหุ้นส่วนจำกัด ให้ยื่นสำเนาหนังสือรับรอง การจดทะเบียนนิติบุคคล บัญชีรายรับหุ้นส่วนผู้จัดการ ผู้มีอำนาจควบคุม (ถ้ามี) และบัญชีผู้ถือหุ้นรายใหญ่ (ถ้ามี)

(ข) บริษัทจำกัดหรือบริษัทมหาชน์จำกัด ให้ยื่นสำเนาหนังสือรับรองการจดทะเบียน นิติบุคคล หนังสือบริคณห์สนธิ บัญชีรายรับหุ้นส่วนผู้จัดการ ผู้มีอำนาจควบคุม (ถ้ามี) และบัญชีผู้ถือหุ้นรายใหญ่ (ถ้ามี)

(๒) ในกรณีผู้ยื่นข้อเสนอเป็นบุคคลธรรมดาหรือคณะบุคคลที่ไม่ใช่นิติบุคคล ให้ยื่นสำเนาบัตรประจำตัวประชาชนของผู้นั้น สำเนาข้อตกลงที่แสดงถึงการเข้าเป็นหุ้นส่วน (ถ้ามี) สำเนาบัตรประจำตัวประชาชนของผู้เป็นหุ้นส่วน หรือสำเนาหนังสือเดินทางของผู้เป็นหุ้นส่วนที่มิได้ถือสัญชาติไทย

(๓) ในกรณีผู้ยื่นข้อเสนอเป็นผู้ยื่นข้อเสนอร่วมกันในฐานะเป็นผู้ร่วมค้า ให้ยื่นสำเนาสัญญาของการเข้าร่วมค้า และเอกสารตามที่ระบุไว้ใน (๑) หรือ (๒) ของผู้ร่วมค้า แล้วแต่กรณี

(๔) ผู้ยื่นข้อเสนอต้องแสดงหลักฐานเกี่ยวกับมูลค่าสุทธิของกิจการ ดังนี้

(๔.๑) ในกรณีผู้ยื่นข้อเสนอเป็นนิติบุคคล ให้ยื่นงบแสดงฐานะการเงินที่มีการรับรองแล้ว ๑ ปีสุดท้ายก่อนวันยื่นข้อเสนอ โดยให้ยื่นขณะเข้าเสนอราคา

(๔.๒) ในกรณีผู้ยื่นข้อเสนอเป็นบุคคลธรรมดา ให้ยื่นหนังสือรับรองบัญชีเงินฝากไม่มีเงิน ๙๐ วัน ก่อนวันยื่นข้อเสนอ โดยให้ยื่นขณะเข้าเสนอราคา และจะต้องแสดงหนังสือรับรองบัญชีเงินฝากที่มีมูลค่าตั้งกล่าวอีกครั้งหนึ่งในวันลงนามในสัญญา

(๔.๓) กรณีที่ผู้ยื่นข้อเสนอไม่มีมูลค่าสุทธิของกิจการและทุนจดทะเบียน หรือมีแต่ไม่เพียงพอที่จะเข้ายื่นข้อเสนอ ให้ยื่นสำเนาหนังสือรับรองวงเงินสินเชื่อ (สินเชื่อที่ธนาคารภายใต้กฎหมายในประเทศไทยหรือบริษัท

เงินทุนหรือบริษัทเงินทุนหลักทรัพย์ที่ได้รับอนุญาตให้ประกอบกิจการเงินทุนเพื่อการพาณิชย์และประกอบธุรกิจค้าประภัน ตามประกาศของธนาคารแห่งประเทศไทย ตามรายชื่อบริษัทเงินทุนที่ธนาคารแห่งประเทศไทยแห่งประเทศไทยแจ้งเวียนให้ทราบ โดยพิจารณาจากยอดเงินรวมของวงเงินสินเชื่อที่สำนักงานใหญ่รับรองหรือที่สำนักงานสาขารับรอง (กรณีได้รับมอบอำนาจจากสำนักงานใหญ่) ซึ่งออกให้แก่ผู้ยื่นข้อเสนอ นับถึงวันยื่นข้อเสนอไม่เกิน ๘๐ วัน)

- (๕) สำเนาใบทะเบียนพาณิชย์
- (๖) สำเนาใบทะเบียนภาษีมูลค่าเพิ่ม
- (๗) บัญชีเอกสารส่วนที่ ๑ ทั้งหมดที่ได้ยื่นพร้อมกับการเสนอราคาทางระบบจัดซื้อจัดจ้าง

จ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์ ตามแบบในข้อ ๑.๖ (๑) โดยไม่ต้องแนบในรูปแบบ PDF File (Portable Document Format)

ทั้งนี้ เมื่อผู้ยื่นข้อเสนอดำเนินการแนบไฟล์เอกสารตามบัญชีเอกสารส่วนที่ ๑ ครบถ้วน ถูกต้องแล้ว ระบบจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์จะสร้างบัญชีเอกสารส่วนที่ ๑ ตามแบบ ในข้อ ๑.๖ (๑) ให้โดยผู้ยื่นข้อเสนอไม่ต้องแนบบัญชีเอกสารส่วนที่ ๑ ดังกล่าวในรูปแบบ PDF File (Portable Document Format)

๓.๒ ส่วนที่ ๒ อย่างน้อยต้องมีเอกสารดังต่อไปนี้

(๑) ในกรณีที่ผู้ยื่นข้อเสนอมอบอำนาจให้บุคคลอื่นกระทำการแทนให้แนบท้ายสือ มอบอำนาจซึ่งติดอากรแสตมป์ตามกฎหมาย โดยมีหลักฐานแสดงตัวตนของผู้มอบอำนาจและผู้รับมอบอำนาจ ทั้งนี้ หากผู้รับมอบอำนาจเป็นบุคคลธรรมดายังต้องเป็นผู้ที่บรรลุนิติภาวะตามกฎหมายแล้วเท่านั้น

- (๒) แคตตาล็อกและ/หรือแบบรูปรายการและอิยคุณลักษณะเฉพาะ ตามข้อ ๔.๔
- (๓) หลักประกันการเสนอราคา ตามข้อ ๕
- (๔) สำเนาหนังสือรับรองสินค้า Made In Thailand ของสถาบันมาตรฐานคุณภาพไทย

ประเทศไทย (ถ้ามี)

(๕) สำเนาใบขึ้นทะเบียนผู้ประกอบการวิสาหกิจขนาดกลางและขนาดย่อม (SMEs) (ถ้ามี)

(๖) บัญชีเอกสารส่วนที่ ๒ ทั้งหมดที่ได้ยื่นพร้อมกับการเสนอราคาทางระบบจัดซื้อจัดจ้าง จ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์ ตามแบบในข้อ ๑.๖ (๒) โดยไม่ต้องแนบในรูปแบบ PDF File (Portable Document Format)

ทั้งนี้ เมื่อผู้ยื่นข้อเสนอดำเนินการแนบไฟล์เอกสารตามบัญชีเอกสารส่วนที่ ๒ ครบถ้วน ถูกต้องแล้ว ระบบจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์ ตามที่กำหนดไว้ในเอกสารประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์นี้ โดยไม่มีเงื่อนไขใดๆ ทั้งสิ้น และจะต้องกรอกข้อมูลความ ให้ถูกต้องครบถ้วน พร้อมทั้งหลักฐานแสดงตัวตนและทำการยืนยันตัวตนของผู้ยื่นข้อเสนอโดยไม่ต้องแนบใบเสนอราคาในรูปแบบ PDF File (Portable Document Format)

๔. การเสนอราคา

๔.๑ ผู้ยื่นข้อเสนอต้องยื่นข้อเสนอและเสนอราคาทางระบบจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์ตามที่กำหนดไว้ในเอกสารประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์นี้ โดยไม่มีเงื่อนไขใดๆ ทั้งสิ้น และจะต้องกรอกข้อมูลความ ให้ถูกต้องครบถ้วน พร้อมทั้งหลักฐานแสดงตัวตนและทำการยืนยันตัวตนของผู้ยื่นข้อเสนอโดยไม่ต้องแนบใบเสนอราคาในรูปแบบ PDF File (Portable Document Format)

๔.๒ ใน การเสนอราคาให้เสนอราคาเป็นเงินบาท และเสนอราคาได้เพียงครั้งเดียวและราคาเดียว โดยเสนอราคาร่วม และหรือราคาต่อหน่วย และหรือต่อรายการ ตามเงื่อนไขที่ระบุไว้ท้ายใบเสนอราคา ให้ถูกต้อง ทั้งนี้ ราคาร่วมที่เสนอจะต้องตรงกันทั้งตัวเลขและตัวหนังสือ ถ้าตัวเลขและตัวหนังสือไม่ตรงกัน ให้ถือตัวหนังสือเป็นสำคัญ โดยคิดราคาร่วมทั้งสิ้นซึ่งรวมค่าภาษีมูลค่าเพิ่ม ภาษีอากรอื่น ค่าขนส่ง ค่าจดทะเบียน และค่าใช้จ่ายอื่นๆ ทั้งปวงไว้แล้ว จนกระทั่งส่งมอบพัสดุให้ ณ กลุ่มงานเภสัชกรรม โรงพยาบาลเด็ดสิน

ราคานี้เสนอจะต้องเสนอกำหนดยืนยันมาไม่น้อยกว่า ๓๖๕ วัน ตั้งแต่วันเสนอราคาโดยภายในกำหนดดังนี้ ผู้ยื่นข้อเสนอต้องรับผิดชอบราคานี้ต้นได้เสนอไว้ และจะถอน การเสนอราคาไม่ได้

๔.๓ ผู้ยื่นข้อเสนอจะต้องเสนอกำหนดเวลาส่งมอบพัสดุไม่เกิน ๕ วัน นับถัดจากวันที่ได้รับหนังสือแจ้ง จาก โรงพยาบาลเด็ดสิน ให้เริ่มทำงาน

๔.๔ ผู้ยื่นข้อเสนอจะต้องส่งแคตตาล็อก และหรือรายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะของกลุ่มยา รักษาโรคระบบตา ๓ รายการ ไปพร้อมการเสนอราคาทางระบบจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์ เพื่อประกอบการพิจารณา หลักฐานดังกล่าวนี้ โรงพยาบาลเด็ดสินจะยึดไว้เป็นเอกสารของทางราชการ

๔.๕ ผู้ยื่นข้อเสนอจะต้องส่งตัวอย่างของพัสดุที่เสนอ จำนวน ๓ หน่วยบรรจุภัณฑ์ เพื่อใช้ในการตรวจทดลองหรือประกอบการพิจารณา ในวันที่ ๒๐ กรกฎาคม ๒๕๖๖ ระหว่างเวลา ๐๙.๓๐ น. ถึง ๑๖.๓๐ น. ณ กลุ่มงานเภสัชกรรม โรงพยาบาลเด็ดสิน

ทั้งนี้ โรงพยาบาลเด็ดสินจะไม่รับผิดชอบในความเสียหายใด ๆ ที่เกิดขึ้นแก่ตัวอย่างดังกล่าว ตัวอย่างที่เหลือหรือไม่ใช้แล้ว โรงพยาบาลเด็ดสินจะคืนให้แก่ผู้ยื่นข้อเสนอ

๔.๖ ก่อนเสนอราคา ผู้ยื่นข้อเสนอควรตรวจสอบสัญญา ร่างรายละเอียดขอบเขตของงานทั้งโครงการ (Terms of Reference : TOR) ให้ถูกต้องและเข้าใจเอกสารประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ทั้งหมดเดียวกันที่จะตกลงยื่นข้อเสนอตามเงื่อนไข ในเอกสารประกวดราคาก็อปปี้อิเล็กทรอนิกส์

๔.๗ ผู้ยื่นข้อเสนอจะต้องยื่นข้อเสนอและเสนอราคาทางระบบการจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐ ด้วยอิเล็กทรอนิกส์ในวันที่ ๑๗ กรกฎาคม ๒๕๖๖ ระหว่างเวลา ๑๓.๐๐ น. ถึง ๑๖.๐๐ น. และเวลาในการเสนอราคาให้ถือตามเวลาของระบบ การจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์เป็นเกณฑ์

เมื่อพ้นกำหนดเวลาขึ้นข้อเสนอและเสนอราคากลับ จะไม่รับเอกสารการยื่นข้อเสนอ และการเสนอราคาใดๆ โดยเด็ดขาด

๔.๘ ผู้ยื่นข้อเสนอต้องจัดทำเอกสารสำหรับใช้ในการยื่นเอกสารข้อเสนอในรูปแบบไฟล์เอกสารประเภท PDF File (Portable Document Format) โดยผู้ยื่นข้อเสนอต้องเป็นผู้รับผิดชอบตรวจสอบความครบถ้วน ถูกต้อง และชัดเจนของเอกสาร PDF File ก่อนที่จะยื่นยันการยื่นเอกสารข้อเสนอ แล้วจึงส่งข้อมูล (Upload) เพื่อเป็นการยื่นเอกสารข้อเสนอให้แก่ โรงพยาบาลเด็ดสิน ผ่านทางระบบจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์

๔.๙ คณะกรรมการพิจารณาผลการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ จะดำเนินการตรวจสอบคุณสมบัติของผู้ยื่นข้อเสนอแต่ละรายว่า เป็นผู้ยื่นข้อเสนอที่มีผลประโยชน์ร่วมกันกับผู้ยื่นข้อเสนอรายอื่น ตามข้อ ๑.๕ (๑) หรือไม่ หากปรากฏว่าผู้ยื่นข้อเสนอรายใดเป็นผู้ยื่นข้อเสนอที่มีผลประโยชน์ร่วมกันกับผู้ยื่นข้อเสนอรายอื่น คณะกรรมการฯ จะตัดรายชื่อผู้ยื่นข้อเสนอที่มีผลประโยชน์ร่วมกันนั้นออกจากเป็นผู้ยื่นข้อเสนอ

หากปรากฏต่อคณะกรรมการพิจารณาผลการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ว่า ก่อนหรือ ในขณะที่มีการพิจารณาข้อเสนอ มีผู้ยื่นข้อเสนอรายใดกระทำการอันเป็นการขัดขวางการแข่งขันอย่างเป็นธรรมตามข้อ ๑.๕ (๒) และคณะกรรมการฯ เชื่อว่ามีการกระทำการอันเป็นการขัดขวางการแข่งขันอย่างเป็นธรรม คณะกรรมการฯ จะตัดรายชื่อผู้ยื่นข้อเสนอรายนั้นออกจากเป็นผู้ยื่นข้อเสนอ และ โรงพยาบาลเด็ดสิน จะพิจารณาลงโทษผู้ยื่นข้อเสนอ ดังกล่าวเป็นผู้ทิ้งงาน เว้นแต่ โรงพยาบาลเด็ดสิน จะพิจารณาเห็นว่า ผู้ยื่นข้อเสนอรายนั้นมิใช่เป็นผู้ที่เริ่มให้มีการกระทำการดังกล่าวและได้ให้ความร่วมมือเป็นประโยชน์ ต่อการพิจารณาของ โรงพยาบาลเด็ดสิน

๔.๑๐ ผู้ยื่นข้อเสนอจะต้องปฏิบัติตามดังนี้

(๑) ปฏิบัติตามเงื่อนไขที่ระบุไว้ในเอกสารประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

(๒) ราคานี้เสนอจะต้องเป็นราคาน้ำหนักค่าเพิ่ม และภาษีอื่นๆ (ถ้ามี) รวม

ค่าใช้จ่ายทั้งปวงไว้ด้วยแล้ว

(๓) ผู้ยื่นข้อเสนอจะต้องลงทะเบียนเพื่อเข้าสู่กระบวนการเสนอราคา ตามวัน เวลา ที่กำหนด

- (๔) ผู้ยื่นข้อเสนอจะถอนการเสนอราคาที่เสนอแล้วไม่ได้
(๕) ผู้ยื่นข้อเสนอต้องศึกษาและทำความเข้าใจในระบบและวิธีการเสนอราคา ด้วยวิธี
ประมวลราคาอิเล็กทรอนิกส์ ของกรมบัญชีกลางที่แสดงไว้ในเว็บไซต์ www.eprocurement.go.th

๔.๑๑ คู่สัญญาต้องจัดทำแผนการทำงานมาให้ภายใน ๑๕ วัน นับตั้งจากวันลงนามในสัญญา โดยจัดทำแผนการทำางานตามเอกสารแนบท้ายเอกสารประมวลราคาอิเล็กทรอนิกส์ เว้นแต่เป็นกรณีสัญญาที่มีวงเงินไม่เกิน ๕๐๐,๐๐๐ บาททั้งนี้ แผนการทำงานให้ถือเป็นเอกสารส่วนหนึ่งของสัญญา

๕. หลักเกณฑ์และสิทธิ์ในการพิจารณา

๕.๑ ใน การพิจารณาผลการยื่นข้อเสนอประมวลราคาอิเล็กทรอนิกส์ครั้งนี้ โรงพยาบาล เลิดสินจะพิจารณาตัดสินโดยใช้หลักเกณฑ์ ราคายังคงก่อนที่อื่น

๕.๒ การพิจารณาผู้ชนะการยื่นข้อเสนอ

กรณีใช้หลักเกณฑ์ราคายังคงก่อนที่อื่น ใน การพิจารณาผู้ชนะการยื่นข้อเสนอ โรงพยาบาลเลิดสิน จะพิจารณาโดยให้คะแนนตามปัจจัยหลักและน้ำหนักที่กำหนด ดังนี้

๕.๒.๑ dorzolamide ๒ mg/๑๐๐ mL + timolol ๕๐ mg/๑๐๐ mL eye drops, solution, ๕ mL bottle (GPU) (๕๑๙๘๘๘๘ - ๕๕๗๗๕๕)

(๑) ราคายี่ห้อเดียวกันน้ำหนักเท่ากับร้อยละ ๓๐.๐๐

(๒) มาตรฐานของสินค้าหรือบริการ กำหนดน้ำหนักเท่ากับร้อยละ ๗๐.๐๐

ประกอบด้วย

(๒.๑) มาตรฐานผลิตภัณฑ์ กำหนดน้ำหนักเท่ากับร้อยละ ๑๐.๕๐ โดย มีวิธีการให้คะแนน ดังนี้ เลือกได้เพียงข้อเดียว

(๒.๒) มาตรฐานห้องปฏิบัติการ กำหนดน้ำหนักเท่ากับร้อยละ ๑๐.๕๐ โดย มีวิธีการให้คะแนน ดังนี้ เลือกได้เพียงข้อเดียว

(๒.๓) มาตรฐานที่เกี่ยวกับยา กำหนดน้ำหนักเท่ากับร้อยละ ๔๖.๐๐ โดย มีวิธีการให้คะแนน ดังนี้ หัวข้อ Storage and Stability เลือกได้หลายข้อ ส่วนหัวข้อ Clinical Study เลือกได้ เพียงข้อเดียว

(๒.๔) คุณสมบัติอื่นๆ ที่เอื้อต่อการปฏิบัติงาน กำหนดน้ำหนักเท่ากับร้อย ละ ๗.๐๐ โดย มีวิธีการให้คะแนน ดังนี้ เลือกได้เพียงข้อเดียว

โดยกำหนดให้น้ำหนักร่วมทั้งหมดเท่ากับร้อยละ ๑๐๐

๕.๒.๒ afibercept ๐.๐๕ mg/๑ mL solution for injection, ๐.๒๗๘ mL vial (GPU) (๕๑๙๘๘๘๘ - ๘๒๕๖๑๔๒)

(๑) ราคายี่ห้อเดียวกันน้ำหนักเท่ากับร้อยละ ๓๐.๐๐

(๒) มาตรฐานของสินค้าหรือบริการ กำหนดน้ำหนักเท่ากับร้อยละ ๗๐.๐๐

ประกอบด้วย

(๒.๑) มาตรฐานผลิตภัณฑ์ กำหนดน้ำหนักเท่ากับร้อยละ ๑๔.๐๐ โดย มีวิธีการให้คะแนน ดังนี้ เลือกได้เพียงข้อเดียว

(๒.๒) มาตรฐานห้องปฏิบัติการ กำหนดน้ำหนักเท่ากับร้อยละ ๑๔.๐๐ โดย มีวิธีการให้คะแนน ดังนี้ เลือกได้เพียงข้อเดียว

(๒.๓) มาตรฐานที่เกี่ยวกับยา กำหนดน้ำหนักเท่ากับร้อยละ ๒๔.๐๐ โดย มีวิธีการให้คะแนน ดังนี้ เลือกได้เพียงข้อเดียว

(๒.๔) คุณสมบัติอื่นๆ ที่เอื้อต่อการปฏิบัติงาน กำหนดน้ำหนักเท่ากับร้อย ละ ๑๔.๐๐ โดย มีวิธีการให้คะแนน ดังนี้ เลือกได้เพียงข้อเดียว

โดยกำหนดให้น้ำหนักร่วมทั้งหมดเท่ากับร้อยละ ๑๐๐

๕.๒.๓ latanoprost ๕ mg/๑๐๐ mL eye drops, solution, ๒.๕ mL bottle

(GPU) (๕๑๙๗๙๗๙ - ๕๒๖๘๘)

(๑) ราคายี่ห้อเสนอ กำหนดน้ำหนักเท่ากับร้อยละ ๓๐.๐๐

(๒) มาตรฐานของสินค้าหรือบริการ กำหนดน้ำหนักเท่ากับร้อยละ ๗๐.๐๐

ประกอบด้วย

(๒.๑) มาตรฐานผลิตภัณฑ์ กำหนดน้ำหนักเท่ากับร้อยละ ๑๐.๕๐ โดยมีวิธีการให้คะแนน ดังนี้ เลือกได้เพียงข้อเดียว

(๒.๒) มาตรฐานห้องปฏิบัติการ กำหนดน้ำหนักเท่ากับร้อยละ ๑๐.๕๐ โดยมีวิธีการให้คะแนน ดังนี้ เลือกได้เพียงข้อเดียว

(๒.๓) มาตรฐานที่เกี่ยวกับยา กำหนดน้ำหนักเท่ากับร้อยละ ๔๗.๐๐ โดยมีวิธีการให้คะแนน ดังนี้ หัวข้อ Storage and Stability เลือกได้หลายข้อ ส่วนหัวข้อ Clinical Study เลือกได้เพียงข้อเดียว

(๒.๔) คุณสมบัติอื่นๆ ที่อื้อต่อการปฏิบัติงาน กำหนดน้ำหนักเท่ากับร้อยละ ๗.๐๐ โดยมีวิธีการให้คะแนน ดังนี้ เลือกได้เพียงข้อเดียว

โดยกำหนดให้น้ำหนักร่วมทั้งหมดเท่ากับร้อยละ ๑๐๐

๕.๓ หากผู้ยื่นข้อเสนอรายใดมีคุณสมบัติไม่ถูกต้องตามข้อ ๒ หรือยื่นหลักฐานการยื่นข้อเสนอไม่ถูกต้อง หรือไม่ครบถ้วนตามข้อ ๓ หรือยื่นข้อเสนอไม่ถูกต้องตามข้อ ๔ คณะกรรมการพิจารณาผล การประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์จะไม่รับพิจารณาข้อเสนอของผู้ยื่นข้อเสนอรายนั้น เว้นแต่ ผู้ยื่นข้อเสนอรายใด เสนอเอกสารทางเทคนิคหรือรายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะของพัสดุที่จะขายไม่ครบถ้วน หรือเสนอรายละเอียดแตกต่างไปจากเงื่อนไขที่โรงพยาบาลเลิดสินกำหนดไว้ในประกาศและเอกสารประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ ในส่วนที่มิใช่สาระสำคัญและความแตกต่างนั้นไม่มีผลทำให้เกิดการได้เปรียบเสียเปรียบ ต่อผู้ยื่นข้อเสนอรายอื่น หรือเป็นการผิดพลาดเด็กน้อย คณะกรรมการฯ อาจพิจารณาผ่อนปรนการตัดสิทธิ ผู้ยื่นข้อเสนอรายนั้น

๕.๔ โรงพยาบาลเลิดสินสงวนสิทธิ์ไม่พิจารณาข้อเสนอของผู้ยื่นข้อเสนอโดยไม่มีการผ่อนผันในกรณีดังต่อไปนี้

(๑) ไม่กรอกชื่อผู้ยื่นข้อเสนอในการเสนอราคาทางระบบจัดซื้อจัดจ้างด้วยอิเล็กทรอนิกส์

(๒) เสนอรายละเอียดแตกต่างไปจากเงื่อนไขที่กำหนดในเอกสารประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ที่เป็นสาระสำคัญ หรือมีผลทำให้เกิดความได้เปรียบเสียเปรียบแก่ผู้ยื่นข้อเสนอรายอื่น

๕.๕ 在การตัดสินการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์หรือในการทำสัญญา คณะกรรมการพิจารณาผลการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์หรือโรงพยาบาลเลิดสินมีสิทธิให้ผู้ยื่นข้อเสนอซึ่งแจ้งให้เจริญเพิ่มเติมได้โรงพยาบาลเลิดสิน มีสิทธิที่จะไม่รับข้อเสนอ ไม่รับราคา หรือไม่ทำสัญญา หากข้อเท็จจริงดังกล่าว ไม่เหมาะสมหรือไม่ถูกต้อง

๕.๖ โรงพยาบาลเลิดสินทรงไว้ซึ่งสิทธิที่จะไม่รับราคาต่ำสุด หรือราคานึงราคาได้ หรือราคาที่เสนอทั้งหมดก็ได้ และอาจพิจารณาเลือกซึ่งในจำนวน หรือขนาด หรือเฉพาะรายการหนึ่งรายการใด หรืออาจจะยกเลิกการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์โดยไม่พิจารณาจัดซื้อเลยก็ได้ สุดแต่จะพิจารณา ทั้งนี้ เพื่อประโยชน์ของทางราชการเป็นสำคัญ และให้ถือว่าการตัดสินของ โรงพยาบาลเลิดสินเป็นเด็ดขาด ผู้ยื่นข้อเสนอจะเรียกร้องค่าใช้จ่าย หรือค่าเสียหายได้ รวมทั้งโรงพยาบาลเลิดสิน จะพิจารณายกเลิกการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์และลงโทษผู้ยื่นข้อเสนอเป็นผู้ทิ้งงาน ไม่ว่าจะเป็นผู้ยื่นข้อเสนอที่ได้รับการคัดเลือกหรือไม่ก็ตาม หากมีเหตุที่เชื่อถือได้ว่าการยื่น

ข้อเสนอกระทำการโดยไม่สุจริต เช่น การเสนอเอกสารอันเป็นเท็จ หรือใช้ชื่อบุคคลธรรมด้า หรือนิติบุคคลอื่นมาเสนอราคางาน เป็นต้น

ในกรณีที่ผู้ยื่นข้อเสนอรายที่เสนอราคาต่ำสุด เสนอราคาต่ำจนคาดหมายได้ว่าไม่อาจดำเนินงานตามเอกสารประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ได้ คณะกรรมการพิจารณาผลการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ หรือโรงพยาบาลเด็ดสิน จะให้ผู้ยื่นข้อเสนออนุญาต์แจ้งและแสดงหลักฐานที่ทำให้เชื่อได้ว่า ผู้ยื่นข้อเสนอสามารถดำเนินการตามเอกสารประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ให้เสร็จสมบูรณ์ หากคำชี้แจงไม่เป็นที่รับฟังได้ โรงพยาบาลเด็ดสิน มีสิทธิที่จะไม่รับข้อเสนอหรือไม่รับราคาของผู้ยื่นข้อเสนอรายนั้น ทั้งนี้ ผู้ยื่นข้อเสนอต้องกล่าวไม่มีสิทธิเรียกร้องค่าใช้จ่ายหรือค่าเสียหายใดๆ จากโรงพยาบาลเด็ดสิน

๕.๗ ก่อนลงนามในสัญญาโรงพยาบาลเด็ดสินอาจประกาศยกเลิกการประกวดราคา อิเล็กทรอนิกส์ หากปรากฏว่ามีการกระทำที่เข้าลักษณะผู้ยื่นข้อเสนอที่ขัดขวางการประกวดราคาหรือที่ได้รับการคัดเลือก มีผลประโยชน์ร่วมกัน หรือมีส่วนได้เสียกับผู้ยื่นข้อเสนอรายอื่น หรือขัดขวางการแข่งขันอย่างเป็นธรรม หรือสมยอม กันกับผู้ยื่นข้อเสนอรายอื่น หรือเจ้าหน้าที่ในการเสนอราคา หรือส่อว่ากระทำการทุจริตอื่นใดในการเสนอราคา

๖. การทำสัญญาซื้อขาย

๖.๑ ในกรณีที่ผู้ชนะการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ สามารถส่งมอบสิ่งของได้ครบถ้วน ภายใน ๕ วันทำการ นับแต่วันที่ทำข้อตกลงซึ่ง โรงพยาบาลเด็ดสินจะจัดทำข้อตกลงเป็นหนังสือแทน การทำสัญญาตามแบบสัญญาดังระบุ ในข้อ ๑.๓ ดังนี้

๖.๒ ในกรณีที่ผู้ชนะการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ไม่สามารถส่งมอบสิ่งของได้ครบถ้วน ภายใน ๕ วันทำการ หรือ โรงพยาบาลเด็ดสินเห็นว่าไม่สมควรจัดทำข้อตกลงเป็นหนังสือ ตามข้อ ๖.๑ ผู้ชนะการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์จะต้องทำสัญญาซื้อขายตามแบบสัญญาดังระบุในข้อ ๑.๓ หรือทำข้อตกลงเป็นหนังสือ กับ โรงพยาบาลเด็ดสินภายใน ๓๐ วัน นับถัดจากวันที่ได้รับแจ้ง และจะต้องวางหลักประกันสัญญาเป็นจำนวนเงินเท่ากับ ร้อยละ ๕ ของราคาก่อสิ่งของที่ประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ให้โรงพยาบาลเด็ดสินยึดถือไว้ในขณะทำสัญญา โดยใช้หลักประกันอย่างหนึ่งอย่างใดดังต่อไปนี้

(๑) เงินสด

(๒) เช็คหรือdraftที่ธนาคารเขียนสั่งจ่าย ซึ่งเป็นเช็คหรือdraftลงวันที่ที่ใช้เช็ค หรือdraftที่นับชำระต่อเจ้าหน้าที่ในวันทำสัญญา หรือก่อนวันนั้นไม่เกิน ๓ วันทำการ

(๓) หนังสือค้ำประกันของธนาคารภายใต้กฎหมาย ตามตัวอย่างที่คณะกรรมการนโยบายกำหนด ดังระบุในข้อ ๑.๔ (๒) หรือจะเป็นหนังสือค้ำประกันอิเล็กทรอนิกส์ตามวิธีการที่กรมบัญชีกลางกำหนด

(๔) หนังสือค้ำประกันของบริษัทเงินทุน หรือบริษัทเงินทุนหลักทรัพย์ที่ได้รับอนุญาต ให้ประกอบกิจการเงินทุนเพื่อการพาณิชย์และประกอบธุรกิจค้ำประกันตามประมวลกฎหมายแห่งประเทศไทย ตามรายชื่อบริษัทเงินทุนที่ธนาคารแห่งประเทศไทยแจ้งเวียนให้ทราบ โดยอนุโลมให้ใช้ตามตัวอย่างหนังสือ ค้ำประกันของธนาคารที่คณะกรรมการนโยบายกำหนด ดังระบุในข้อ ๑.๔ (๒)

(๕) พันธบตรรัฐบาลไทย

หลักประกันนี้จะคืนให้โดยไม่มีดอกเบี้ยภายใน ๑๕ วัน นับถัดจากวันที่ผู้ชนะการประกวดราคา อิเล็กทรอนิกส์ (ผู้ขาย) พนักงานผู้ดูแลพื้นที่ตามสัญญาซื้อขายแล้ว

หลักประกันนี้จะคืนให้โดยไม่มีดอกเบี้ย ตามอัตราส่วนของพัสดุที่ซื้อซึ่งโรงพยาบาลเด็ดสิน ได้รับมอบไว้แล้ว

๗. ค่าจ้างและการจ่ายเงิน

โรงพยาบาลเด็ดสิน จะจ่ายค่าสิ่งของซึ่งได้รวมภาษีมูลค่าเพิ่มตลอดจนภาษีอากรอื่น ๆ และค่าใช้จ่ายทั้งปวงแล้วให้แก่ผู้ยื่นข้อเสนอที่ได้รับการคัดเลือกให้เป็นผู้ขาย เมื่อผู้ขายได้ส่งมอบสิ่งของได้ครบถ้วนตามสัญญาซื้อขายหรือข้อตกลงเป็นหนังสือ และโรงพยาบาลเด็ดสินได้ตรวจสอบงานสิ่งของเรียบร้อยแล้ว

๘. อัตราค่าปรับ

ค่าปรับตามแบบสัญญาซื้อขายแบบทั้งเอกสารประกันราคากลางนิยม หรือข้อตกลง ซึ่งเป็นหนังสือให้คิดในอัตราอย่าง ๐.๒๐ ของราคากำลังของสิ่งของที่ยังไม่ได้รับมอบต่อวัน

๙. การรับประกันความชำรุดบกพร่อง

ผู้ซึ่งการประกันราคากลางนิยม ซึ่งได้ทำสัญญาซื้อขายตามแบบทั้งระบุในข้อ ๑.๓ หรือทำข้อตกลงซึ่งเป็นหนังสือ แล้วแต่กรณี จะต้องรับประกันความชำรุดบกพร่องของสิ่งของที่ซื้อขายที่เกิดขึ้นภายในระยะเวลาไม่น้อยกว่า ๑ ปี นับถัดจากวันที่ โรงพยาบาลเดินสิน ได้รับมอบสิ่งของ โดยต้องรับจัดการซ่อมแซมแก้ไขให้ใช้การได้ดีดังเดิมภายใน ๗ วัน นับถัดจากวันที่ได้รับแจ้งความชำรุดบกพร่อง

๑๐. ข้อสงวนสิทธิ์ในการยื่นข้อเสนอและอื่นๆ

๑๐.๑ เงินค่าพัสดุสำหรับการซื้อครั้งนี้ ได้มาจากเงินบำรุงโรงพยาบาล

การลงนามในสัญญาจะกระทำได้ ต่อเมื่อโรงพยาบาลเดินสินได้รับอนุมัติเงินค่าพัสดุจากเงินบำรุงโรงพยาบาล แล้วเท่านั้น

๑๐.๒ เมื่อโรงพยาบาลเดินสินได้คัดเลือกผู้ยื่นข้อเสนอรายใดให้เป็นผู้ขาย และได้ตกลงซึ่งสิ่งของตามการประกันราคากลางนิยมแล้ว ถ้าผู้ขายจะต้องส่งหรือนำสิ่งของดังกล่าวเข้ามาจากต่างประเทศและของนั้นต้องนำเข้ามาโดยทางเรือในเส้นทางที่มีเรือไทยเดินอยู่ และสามารถให้บริการรับขนได้ตามที่รัฐมนตรีว่าการกระทรวงคมนาคมประกาศกำหนด ผู้ยื่นข้อเสนอซึ่งเป็นผู้ขายจะต้องปฏิบัติตามกฎหมายว่าด้วยการส่งเสริมการพาณิชยนาวี ดังนี้

(๑) แจ้งการส่งหรือนำสิ่งของที่ซื้อขายดังกล่าวเข้ามาจากต่างประเทศต่อกรมเจ้าท่าภายใน ๗ วัน นับตั้งแต่วันที่ผู้ขายส่ง หรือซื้อของจากต่างประเทศ เว้นแต่เป็นของที่รัฐมนตรีว่าการกระทรวงคมนาคมประกาศยกเว้นให้บรรทุกโดยเรืออื่นได้

(๒) จัดการให้สิ่งของที่ซื้อขายดังกล่าวบรรทุกโดยเรือไทย หรือเรือที่มีสิทธิเช่นเดียวกับเรือไทย จากต่างประเทศมาบังคับประเด็จในประเทศไทย เว้นแต่จะได้รับอนุญาตจากการเจ้าท่า ให้บรรทุกสิ่งของนั้นโดยเรืออื่นที่มิใช่เรือไทย ซึ่งจะต้องได้รับอนุญาตเข่นนักก่อนบรรทุกของลงเรืออื่น หรือเป็นของที่รัฐมนตรีว่าการกระทรวงคมนาคมประกาศยกเว้นให้บรรทุกโดยเรืออื่น

(๓) ในกรณีที่ไม่ปฏิบัติตาม (๑) หรือ (๒) ผู้ขายจะต้องรับผิดตามกฎหมายว่าด้วยการส่งเสริมการพาณิชยนาวี

๑๐.๓ ผู้ยื่นข้อเสนอซึ่งโรงพยาบาลเดินสินได้คัดเลือกแล้ว ไม่ไปทำสัญญารือข้อตกลงซึ่ง เป็นหนังสือภัยในเวลาที่กำหนด ดังระบุไว้ในข้อ ๗ โรงพยาบาลเดินสินจะรับหลักประกันการยื่นข้อเสนอ หรือเรียกร้องจากผู้ซื้อหนังสือค้ำประกันการยื่นข้อเสนอทันที และอาจพิจารณาเรียกร้องให้ชดใช้ความเสียหายอื่น (ถ้ามี) รวมทั้งจะพิจารณาให้เป็นผู้ที่งาน ตามระเบียบกระทรวงการคลังว่าด้วยการจัดซื้อจ้างและ การบริหารพัสดุภาครัฐ

๑๐.๔ โรงพยาบาลเดินสินสงวนสิทธิ์ที่จะแก้ไขเพิ่มเติมเงื่อนไข หรือข้อกำหนดในแบบสัญญา หรือข้อตกลงซึ่งเป็นหนังสือ ให้เป็นไปตามความเห็นของสำนักงานอัยการสูงสุด (ถ้ามี)

๑๐.๕ ในกรณีที่เอกสารแนบท้ายเอกสารประกันราคากลางนิยม มีความขัดหรือแย้งกัน ผู้ยื่นข้อเสนอจะต้องปฏิบัติตามคำวินิจฉัยของโรงพยาบาลเดินสิน คำวินิจฉัยดังกล่าวให้ถือเป็นที่สุด และผู้ยื่นข้อเสนอไม่มีสิทธิเรียกร้องค่าใช้จ่ายใดๆ เพิ่มเติม

๑๐.๖ โรงพยาบาลเดินสินอาจประกาศยกเลิกการจัดซื้อในกรณีต่อไปนี้ได้ โดยที่ผู้ยื่นข้อเสนอจะเรียกร้องค่าเสียหายใดๆ จากโรงพยาบาลเดินสินไม่ได้

(๑) โรงพยาบาลเดินสินไม่ได้รับการจัดสรรเงินที่จะใช้ในการจัดซื้อหรือที่ได้รับจัดสรรแต่ไม่เพียงพอที่จะทำการจัดซื้อครั้งนี้ต่อไป

(๒) มีการกระทำที่เข้าลักษณะผู้ยื่นข้อเสนอที่คณะกรรมการจัดซื้อหรือที่ได้รับการคัดเลือก มีผลประโยชน์ร่วมกัน หรือมีส่วนได้เสียกับผู้ยื่นข้อเสนอรายอื่น หรือขัดขวางการแข่งขันอย่างเป็นธรรม หรือสมยอมกันกับผู้ยื่นข้อเสนอรายอื่น หรือเจ้าหน้าที่ในการเสนอราคา หรือส่อว่ากระทำการทุจริตอื่นใดในการเสนอราคา

(๓) การทำการจัดซื้อครั้งนี้ต่อไปอาจก่อให้เกิดความเสียหายแก่โรงพยาบาลเด็ดสิน หรือกระทบต่อประโคนซ์สาธารณะ

(๔) กรณีอื่นในทำงเดียวกับ (๑) (๒) หรือ (๓) ตามที่กำหนดในกฎกระทรวง ซึ่งออกตามความในกฎหมายว่าด้วยการจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐ

๑๑. การปฏิบัติตามกฎหมายและระเบียบ

ในระหว่างระยะเวลาการซื้อ ผู้ยื่นข้อเสนอที่ได้รับการคัดเลือกให้เป็นผู้ขายต้องปฏิบัติตามหลักเกณฑ์ที่กฎหมายและระเบียบได้กำหนดไว้โดยเคร่งครัด

๑๒. การประเมินผลการปฏิบัติงานของผู้ประกอบการ

โรงพยาบาลเด็ดสิน สามารถนำผลการปฏิบัติงานแล้วเสร็จตามสัญญาของผู้ยื่นข้อเสนอที่ได้รับการคัดเลือกให้เป็นผู้ขายเพื่อนำมาประเมินผลการปฏิบัติงานของผู้ประกอบการ

ทั้งนี้ หากผู้ยื่นข้อเสนอที่ได้รับการคัดเลือกไม่ผ่านเกณฑ์ที่กำหนดจะถูกระงับการยื่นข้อเสนอ หรือทำสัญญากับโรงพยาบาลเด็ดสิน ไว้ชั่วคราว

โรงพยาบาลเด็ดสิน

๗ กุมภาพันธ์ ๒๕๖๖

ตารางแสดงวงเงินงบประมาณที่ได้รับจัดสรรและรายละเอียดค่าใช้จ่าย
การจัดซื้อจัดจ้างที่มิใช่งานก่อสร้าง

๑. ชื่อโครงการ..ประกวดราคาซื้อเวชภัณฑ์ยากลุ่มยารักษาโรคระบบตา ๓ รายการ ด้วยวิธีประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ (e-bidding).....
๒. หน่วยงานเจ้าของโครงการ..กลุ่มงานเภสัชกรรม โรงพยาบาลเดิดสิน.....
๓. วงเงินงบประมาณที่ได้รับจัดสรร.....๔,๘๘,๐๖๐.๐๐..บาท..(สีล้านเก้าแสนแปดหมื่นสี่พันหกสิบบาทถ้วน)...
๔. วันที่กำหนดราคากลาง (ราคาอ้างอิง) ณ วันที่...๓๐...มิถุนายน..พ.ศ..๒๕๖๖.....
เป็นเงิน ..๔,๘๘,๐๖๐.๐๐..บาท..(สีล้านเก้าแสนแปดหมื่นสี่พันหกสิบบาทถ้วน)...

ราคา/หน่วย

ลำดับ	รายการยา	ขนาด บรรจุ	ราคากลางที่ ใช้จัดซื้อ	จำนวน	รวมมูลค่า	แหล่งที่มาของ ราคากลาง
๑.	Dorzolamide ๒ ㎎/๑๐๐ mL + Timolol ๕๐๐ mg/ ๑๐๐ mL eye drops, solution	๕ mL bottle	๒๘๔.๖๒	๗,๐๐๐	๑,๙๙๒,๓๔๐.๐๐	ราคากลางที่เคยจัดซื้อครั้งหลังสุดภายในระยะเวลาสองปีงบประมาณ
๒.	Aflibercept ๕๐ mg/ ๑ mL solution for injection	๐.๒๗๕ mL vial	๓๖,๐๓๗.๖๐	๖๐	๒,๑๖๒,๒๕๖.๐๐	ราคากลางที่เคยจัดซื้อครั้งหลังสุดภายในระยะเวลาสองปีงบประมาณ
๓.	Latanoprost ᳚ mg/๑๐๐ mL eye drops, solution	᳚.᳚ mL bottle	᳚.᳚.๓๒	๑๐,๒๐๐	᳚๒᳚,᳚๖๔.๐๐	ราคากลางที่เคยจัดซื้อครั้งหลังสุดภายในระยะเวลาสองปีงบประมาณ

๕. แหล่งที่มาของราคากลาง (ราคาอ้างอิง)

๕.๑ ราคากลางที่เคยจัดซื้อครั้งหลังสุดภายในระยะเวลาสองปีงบประมาณ

๖. รายชื่อเจ้าหน้าที่ผู้กำหนดราคากลาง (ราคาอ้างอิง) ทุกคน

๖.๑. นางปฐมาภรณ์ สุรุวงศ์สิน	นายแพทย์เขียวชาญ	ประธานกรรมการ..... <i>บ. ค</i>
๖.๒. นางสาวณัฐนรี เตชะจงจินตนา	นายแพทย์ปฏิบัติการ	กรรมการ..... <i>ก.ก.ก. ก.ก. ก.ก. ก.ก.</i>
๖.๓. นางสาวจินนี่ เตโขนนิมิต	เภสัชกรชำนาญการ	กรรมการ..... <i>ก.ก. ก.ก. ก.ก. ก.ก.</i>
๖.๔. นายพลิษฐ์ แสนสุภา	เภสัชกรชำนาญการ	กรรมการ..... <i>ก.ก. ก.ก. ก.ก. ก.ก.</i>
๖.๕. นายกิตติพัทธ์ เทวากวัต	เภสัชกรปฏิบัติการ	กรรมการ..... <i>ก.ก. ก.ก. ก.ก. ก.ก.</i>

คุณลักษณะเฉพาะของยา

Dorzolamide HCl 2% and Timolol maleate 0.5% eye drop, 5 ml

ชื่อยา Dorzolamide HCl 2% and Timolol maleate 0.5% eye drop, 5 ml

คุณสมบัติทั่วไป

1. เป็นสารละลายปราศจากเชื้อ ไม่มีสี สำหรับใช้ยอดตา
2. ประกอบด้วยตัวยา Dorzolamide HCl 2% และ Timolol maleate 0.5% ใน 1 ขวด ปริมาตรบรรจุ 5 ml
3. บรรจุในภาชนะบรรจุยาหยาหยดตาปิดสนิท บรรจุภัณฑ์ป้องกันแสง
4. ฉลากบนบรรจุภัณฑ์ระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต เลขที่เปลี่ยนนำรับยา และวิธีการเก็บรักษาฯ ไว้อย่างชัดเจน
5. บนภาชนะบรรจุยาอย่างน้อยต้องระบุชื่อยาหรือชื่อทางการค้า ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันสิ้นอายุ และเลขที่ผลิต ไว้ชัดเจน

คุณสมบัติทางเทคนิค

ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพเป็นไปตาม Finished product specification และ Drug substance specification ที่อ้างอิงจากเภสัชตำรับฉบับเดียวกัน ซึ่งได้จดทะเบียนต่อคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ทั้งนี้เภสัชตำรับที่ใช้อ้างอิงต้องเป็นฉบับที่เทียบเท่าหรือใหม่กว่ามาตรฐานเภสัชตำรับได้รับหนึ่ง ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุตำรับยา พ.ศ. 2561 ลงวันที่ 6 ธันวาคม 2561 (ลงประกาศในราชกิจจานุเบกษาฉบับที่ 12 กุมภาพันธ์ 2562)

คุณสมบัติทางเทคนิคของ Finished product

ข้อ	Test items	USP	BP
1.	Identification	ตรวจผ่านตามที่ระบุใน finished product specification	ตรวจผ่านตามที่ระบุใน finished product specification
2.	Assay	90.0 – 110.0% of the L.A. of Dorzolamide and Timolol	95.0 – 105.0% of the L.A. of Dorzolamide and Timolol
3.	Organic impurities / Related substance	ตรวจผ่านตามที่ระบุใน finished product specification	ตรวจผ่านตามที่ระบุใน finished product specification
4.	Sterility	Sterile	Sterile
5.	pH	5.4 – 5.9	5.0 – 6.0

.....

แพทย์หญิงปฐมภรณ์ สุรวงษ์สิน

ประธานกรรมการ

.....

เภสัชกรหญิงจินนี เดโอนิมิต

กรรมการ

.....

แพทย์หญิงณัฐนรี เทชะจงจินตนา

กรรมการ

.....

เภสัชกรกิตติพัทธ์ เทเวกวัต

กรรมการ

คุณสมบัติทางเทคนิคของ Drug substance : Dorzolamide HCl

ข้อ	Test items	USP	BP
1.	Identification	ตรวจผ่านตามที่ระบุใน Drug substance specification	ตรวจผ่านตามที่ระบุใน Drug substance specification
2.	Assay	99.0 – 101.0% of Dorzolamide HCl, calculated on the anhydrous basis	99.0 – 101.0% of Dorzolamide HCl, calculated on the anhydrous basis
3.	Organic impurities / Related substance	- Dorzolamide HCl related Compound A : NMT 0.5% - Any individual impurity : NMT 0.1% - Total impurities : NMT 0.5%	- Impurity A : NMT 0.5% - Impurity C : NMT 0.15% - Unspecified impurities : NMT 0.1% - Total impurities : NMT 0.3%
4.	Loss on drying (Water determination)	NMT 0.5%	Maximum 0.5%
5.	Sulfated ash	-	Maximum 0.1%
6.	Residue on ignition	NMT 0.1%	-

คุณสมบัติทางเทคนิคของ Drug substance : Timolol Maleate

ข้อ	Test items	USP	BP
1.	Identification	ตรวจผ่านตามที่ระบุใน Drug substance specification	ตรวจผ่านตามที่ระบุใน Drug substance specification
2.	Assay	98.0 – 102.0% of timolol maleate, calculated on the dries basis	98.5 – 101.0% of timolol maleate, calculated on the dries basis
3.	Residue on ignition	NMT 0.1%	-
4.	pH	3.8-4.3	3.8-4.3
5.	Loss on drying (Water determination)	NMT 0.5%	Maximum 0.5%
6.	Sulfate ash	-	Maximum 0.1%
7.	Enantiomeric purity	NMT 1.0%	NMT 1.0%
8.	Organic impurities / Related substance	- Any unspecified impurity: NMT 0.1% - Total impurities : NMT 1.0% - Timolol related compound B,C,D,E,F : NMT 0.4%	- Unspecified impurities : NMT 0.1% - Total impurities : NMT 0.4% - Impurity B,C,D,E,F : NMT 0.2%

แพทย์หญิงปฐมภรณ์ สุรangsิน

แพทย์หญิงนัฐนรี เทชะจงจินตนา

ประธานกรรมการ

กรรมการ

เภสัชกรหญิงจันนี เดชโนมิต

เภสัชกรพัชร์รัตน์ แสนสุภา

เภสัชกรกิตติพัทร์ เท瓦ภวัต

กรรมการ

กรรมการ

กรรมการ

หมายเหตุ

- กรณีที่จดทะเบียนแล้วการเงิน (waive) การตรวจสอบวิเคราะห์รายการได้ ให้ยื่นแสดงเอกสารหลักฐานดังกล่าว ที่ได้รับอนุมัติตัวย
- Drug substance specification พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต drug substance หรือใบวิเคราะห์ drug substance ของผู้ผลิตยาสำเร็จรูป ฉบับใดฉบับหนึ่ง ซึ่งมีการตรวจวิเคราะห์ครบถ้วนทั้งหมด

เงื่อนไขอื่น

ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาภาพถ่ายเอกสาร พร้อมลงลายมือชื่อรับรองเอกสารโดยผู้มีอำนาจ รายละเอียดดังนี้

1. เอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต

1.1. ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา ได้แก่ ทย.2 ทย.3 ทย.4 หรือ ย.2 แล้วแต่กรณี

- กรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย หมายถึง ทย.2
- กรณีที่เป็นยานำเข้าเพื่อการแบ่งบรรจุ หมายถึง ทย.3
- กรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ หมายถึง ทย.4

1.2. ใบคำขอขึ้นทะเบียน ทย.1 หรือ ย.1 ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของ

ผลิตภัณฑ์ตามที่ขึ้นทะเบียน (finished product specification) และข้อกำหนดคุณภาพของวัตถุดิบ (drug substance specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติมจะต้องแนบเอกสารการขอแก้ไข (ย.5) มาพร้อม finished product specification และ/หรือ drug substance specification โดยขอแก้ไข ก่อนวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ และไม่เกิน 2 ปี ณ วันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

2. เอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยา

2.1. ผู้ผลิตต้องมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในผลิตยา GMP-PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบในหมวดยาที่เสนอขาย โดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประกวดราคา อิเล็กทรอนิกส์

3. เอกสารคุณภาพของยาที่เสนอราคา

3.1. ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูปของผู้ผลิต (certificate of analysis of finished product) ในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง

3.2. ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบของตัวยาสำคัญ (certificate of analysis of drug substance) ที่ใช้ในการผลิตยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง ทั้งของผู้ผลิตยาและผู้ผลิตวัตถุดิบ

แพทย์หญิงปฐมากร์ สุรุวงศ์สิน

ประธานกรรมการ

แพทย์หญิงนัฐนรี เพชรจงจินตนา

กรรมการ

เภสัชกรหญิงจินนี เตโชนิมิต

กรรมการ

เภสัชกรพสิษฐ์ แสนสุภา

กรรมการ

เภสัชกรกิตติพัทธ์ เท瓦วัต

กรรมการ

3. เอกสารคุณภาพของยาที่เสนอขาย

- 3.1. ผลการตรวจเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูปของผู้ผลิต (certificate of analysis of finished product) ในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง
- 3.2. ผลการตรวจเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบของตัวยาสำคัญ (certificate of analysis of drug substance) ที่ใช้ในการผลิตยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง ทั้งของผู้ผลิตยาและผู้ผลิตวัตถุดิบ
- 3.3. เอกสารหรือหลักฐานยืนยันความสัมพันธ์ระหว่างรุ่นการผลิตของวัตถุดิบตัวยาสำคัญ (drug substance)
- 3.4. ข้อ 3.2 กับรุ่นการผลิตของผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (finished product) ข้อ 3.1
- 3.5. ผลการศึกษา Long term stability ตลอดช่วงอายุของยาที่เขียนไว้กับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

4. ตัวอย่างยา

- 4.1. ผู้เสนอขาย ต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 3 หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วน ตามที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้น

5. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ

- 5.1. ยาที่ส่งมอบต้องมีอายุใช้ได้มีน้อยกว่า 12 เดือน นับจากวันส่งมอบ
- 5.2. ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาแพลตฟอร์มการวิเคราะห์ยาที่ส่งมอบของผู้ผลิต และใบ วิเคราะห์วัตถุดิบทั้งของผู้ผลิตยาและผู้ผลิตวัตถุดิบที่ใช้ผลิตยาที่ส่งมอบ
- 5.3. หนังสือยินยอมกรณีที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วย ราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่างยา โดยผู้เสนอขาย (ผู้ขาย) จะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วย ราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายที่เกี่ยวข้องในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ กรณีที่พบว่า ยาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอขายดังกล่าวของผู้ เสนอขาย (ผู้ขาย) และ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป
- 5.4. หนังสือยินยอมรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใด ๆ ก่อนกำหนด โดยไม่มีเงื่อนไข
- 5.5. ต้องมีเอกสารแสดงและรับรองว่ามีระบบการเก็บรักษาและกระจายยาที่ได้มาตรฐานตามหลักเกณฑ์ Good Storage Practice (GSP) และ Good Distribution Practice (GDP)

แพทย์หญิงปฐมาภรณ์ สุรัสสิน

ประธานกรรมการ

จันทร์ ๑๖๗๒๒๕

เภสัชกรหญิงจันทร์ เตโภนิมิต

กรรมการ

แพทย์หญิงนันดรี เพชรจงจินตนา

กรรมการ

กิตติ์พงษ์

เภสัชกรกิตติพงษ์ เทวาภวัต

กรรมการ

เภสัชกรพสิษฐ์ แสนสุภา

กรรมการ

6. ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) ยินยอมให้ยกเลิกสัญญา ก่อนครบกำหนด ในการนัดต่อไปนี้
- 6.1. กรณีผลการสุ่มตรวจเคราะห์ยานี้ โดยกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์หรือห้องปฏิบัติการที่ได้มาตรฐาน ISO/IEC 17025 ผลการตรวจเคราะห์ไม่เป็นไปตามมาตรฐานข้อกำหนดในประกาศประกราค่า
 - 6.2. กรณีผลิตภัณฑ์ยาชนิดนี้ถูกเรียกเก็บคืนจากท้องตลาดโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในช่วงเวลา ของสัญญาจะซื้อจะขาย
 - 6.3. กรณีพบปัญหาคุณภาพจากผลิตภัณฑ์ยานี้ที่อาจส่งผลต่อประสิทธิผลและความปลอดภัยต่อผู้ป่วยที่ได้รับยา
 - 6.4. กรณีที่คณะกรรมการพัฒนาระบยาแห่งชาติประกาศกลางยาหรือราคายาใหม่ และผู้ขายไม่สามารถ ปรับราคาขายให้ไม่เกินราคากลางได้
7. หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาผลิตภัณฑ์ยาที่กำลังจะซื้อ ที่มีประวัติถูกเรียกเก็บคืนโดยสำนักงาน คณะกรรมการอาหารและยาในระยะเวลา 1 ปี ก่อนวันประกาศประกราคาวิเล็กทรอนิกส์

แพทย์หญิงปฐมาภรณ์ สุรangsarin

ประธานกรรมการ

วันที่ ๑๗๖๙๒๐๒๓

เภสัชกรหญิงจินนี เตโภนิมิต

กรรมการ

แพทย์หญิงนัฐนรี เดชะจงจินตนา

กรรมการ

กิตติมศักดิ์

เภสัชกรกิตติพัทร์ เท瓦วัต

กรรมการ

เภสัชกรพศิษฐ์ แสงสุภา

กรรมการ

หลักเกณฑ์การพิจารณาข้อเสนอการคัดเลือกยา

ในการพิจารณาผลการยื่นข้อเสนอการคัดเลือก โรงพยาบาลเลิดสินจะพิจารณาตัดสินโดยใช้หลักเกณฑ์การประเมินค่าประสิทธิภาพต่อราคา (Performance : Price) โดยกำหนดอัตราส่วนน้ำหนักตัวแปร ระหว่างคุณภาพต่อราคัดังนี้

ตัวแปรหลักที่	ชื่อตัวแปรหลัก	น้ำหนักคะแนน
1	ราคาน้ำหนักตัวแปรที่เสนอ (Price)	30
2	มาตรฐานของสินค้าหรือบริการ (Performance)	70
	รวม	100

ตัวแปรหลักที่ 1 : ราคาน้ำหนักตัวแปรที่เสนอ (Price) (คะแนนเต็ม 30 คะแนน)

ตัวแปรหลักที่ 2 : มาตรฐานของสินค้าหรือบริการ (คะแนนเต็ม 70 คะแนน)

ตัวแปรที่ 2	ชื่อตัวแปร	การพิจารณาให้คะแนนตัวแปร	คะแนน
2.1	มาตรฐานผลิตภัณฑ์	เลือกได้เพียงข้อเดียว	15
		(ก) เป็นยาซึ่งอยู่ในบัญชีรายการยาคุณภาพของ WHO List of Prequalified Medicinal Products	
		(ข) เป็นยาซึ่งอยู่ในบัญชีรายการยาคุณภาพของ Green book โดยกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์เล่ม 1 ถึงเล่มปัจจุบัน(เล่มใดเล่มหนึ่ง) หรือ Orange book หรือ European Medicines Agency (EMA)	
		(ค) เป็นยาซึ่งมีข้อมูลผลการตรวจวิเคราะห์ยาโดยห้องปฏิบัติการ - ที่ไม่ใช่ห้องปฏิบัติการของผู้ผลิตยา - ได้รับการรับรองความสามารถท้องปฏิบัติการทดสอบด้านยาตามมาตรฐาน ISO/IEC 17025 จากสำนักงานมาตรฐานห้องปฏิบัติการกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ - มีจำนวนไม่น้อยกว่า 3 รุ่นการผลิตต่อเนื่องกัน (ป้องกันการเลือกส่งเฉพาะรุ่นที่ผ่านเท่านั้น)	15
2.2	มาตรฐานห้องปฏิบัติการ	เลือกได้เพียงข้อเดียว	15
		(ก) WHO List of Prequalified Quality Control Laboratories	15

แพทย์หญิงปฐมภรณ์ สุรวงษ์สิน

ประธานกรรมการ

เภสัชกรหญิงจินนี เตโโนนimit

กรรมการ

แพทย์หญิงนัฐนรี เดชะจงจินตนา

กรรมการ

เภสัชกรกิตติพัทธ์ เท瓦ภัต

กรรมการ

ตัวแปรที่ 2	ชื่อตัวแปร	การพิจารณาให้คะแนนตัวแปร	คะแนน
		(ข) ได้รับการรับรองมาตรฐาน ISO/IEC 17025 ในรายการยาที่เสนอราคา	
2.3	มาตรฐานที่เกี่ยวกับยา		60
2.3.1	Storage and Stability	เลือกได้หลายข้อ (โดยระบุมาในเอกสารแนบว่ามีข้อใดบ้าง)	40
		1. Long term stability ตาม ASEAN guideline ครบตามอายุยาที่กำหนดไว้ที่ฉลาก	20
		2. มีการศึกษาความคงตัวของยาหลังเปิดใช้ (เลือกได้เพียงข้อเดียว)	20
		(ก) ยาไม้อายุหลังเปิดใช้น้อยกว่า 6 สัปดาห์	20
		(ข) ยาไม้อายุหลังเปิดใช้น้อยกว่า 6 สัปดาห์ แต่มากกว่าหรือเท่ากับ 4 สัปดาห์	15
		(ค) ยาไม้อายุหลังเปิดใช้น้อยกว่า 4 สัปดาห์	0
		(ง) ไม่มีผลการศึกษาความคงตัวหลังเปิดใช้	0
2.3.2	Clinical Study	เลือกได้เพียงข้อเดียว (โดยระบุมาในเอกสารว่าอยู่ในข้อใด)	20
		(ก) ยาต้นแบบ ที่แสดงเอกสารการวิจัยทางคลินิกด้านประสิทธิภาพและความปลอดภัยของยาในการรักษาตามข้อบ่งใช้ของยาที่ได้รับอนุญาต	20
		(ข) ยาสามัญ ที่มีการศึกษา/วิจัยทางคลินิกที่แสดงถึงประสิทธิภาพและความปลอดภัยของยาในการรักษา ตามข้อบ่งใช้ของยา เปรียบเทียบกับยาต้นแบบในประเทศไทย และได้รับการตีพิมพ์ในวารสารทางการแพทย์และสาธารณสุข โดยมีการศึกษาดังต่อไปนี้	
		- วิธีการศึกษาแบบ Meta-analysis, Systematic review หรือ Randomized controlled trial	20
		- วิธีการศึกษาทางคลินิกอื่นๆ	5
		(ค) มีการศึกษา/วิจัยทางคลินิก แต่ไม่ได้เปรียบเทียบกับยาต้นแบบ	5
		(ง) ไม่มีการศึกษา/วิจัยทางคลินิก	0
2.4	คุณสมบัติอื่นๆ ที่เอื้อต่อการปฏิบัติงาน		10
		ภาชนะบรรจุยาและบรรจุภัณฑ์ <u>ไม่มีลักษณะคล้ายคลึง (LASA)</u> กับยาอื่นที่มีในโรงพยาบาล	5

.....
↑ ↓
.....

แพทย์หญิงปฐมภรณ์ สุรวงษ์สิน
ประธานกรรมการ
.....
เภสัชกรทัณฑ์ เตชะจงจินตนา
กรรมการ
.....
เภสัชกรกิตติพัทธ์ เทวาวัต
กรรมการ
.....

ตัวแปรที่ 2	ชื่อตัวแปร	การพิจารณาให้คะแนนตัวแปร	คะแนน
		(ก) ไม่มีลักษณะคล้ายคลึง (LASA) กับยาอื่นที่มีในโรงพยาบาล	5
		(ข) มีลักษณะคล้ายคลึง (LASA) กับยาอื่นที่มีในโรงพยาบาล	2
		มีเอกสารรับรองการอบรมเกณฑ์จริยธรรม ในการส่งเสริมการขายยา ทั้งของบริษัทและพนักงาน จากหน่วยงานส่วนกลาง เช่น PREMA หรือ TPMA	
		(ก) มีเอกสารรับรอง	5
		(ข) ไม่มีเอกสารรับรอง	2
(คุณภาพและคุณสมบัติที่เป็นประโยชน์ต่อทางราชการ)			คะแนนรวม
			100

แพทย์หญิงปฐมาภรณ์ สุรวงษ์สิน

ประธานกรรมการ

เภสัชกรหญิงจินนี เตชะนimit

กรรมการ

แพทย์หญิงณัฐนรี เตชะจงจินดนา

กรรมการ

เภสัชกรกิตติพัทธ์ เทวาวัต

กรรมการ

เภสัชกรพสิษฐ์ แสนสุภา

กรรมการ

คุณลักษณะเฉพาะของยา
Aflibercept 40 mg/ml Injection

ชื่อยา Aflibercept 40 mg/ml Injection

คุณสมบัติทั่วไป

1. เป็นสารละลายใส ปราศจากเชื้อ สำหรับฉีดเข้าน้ำร้อนตา (intravitreal)
2. ประกอบด้วยตัวยา Aflibercept 40 mg/ml ในปริมาตร 278 microlitres
3. บรรจุในภาชนะบรรจุยาฉีด ปราศจากเชื้อ
4. ฉลากบนบรรจุภัณฑ์ระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต
เลขทะเบียนตัวรับยา และวิธีการเก็บรักษาฯ ไว้อย่างชัดเจน
5. บนภาชนะบรรจุยาอย่างน้อยต้องระบุชื่อยาหรือชื่อทางการค้า ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันสิ้นอายุ
และเลขที่ผลิต ไว้ชัดเจน

คุณสมบัติทางเทคนิค

ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพเป็นไปตาม Finished product specification และ Drug substance specification ที่อ้างอิงจากเภสัชตำรับฉบับเดียวกัน ซึ่งได้จดทะเบียนต่อคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ทั้งนี้เภสัชตำรับที่ใช้อ้างอิงต้องเป็นฉบับที่เทียบเท่าหรือใหม่กว่ามาตรฐานเภสัชตำรับใดตำรับหนึ่ง ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุตำรับยา พ.ศ. 2561 ลงวันที่ 6 ธันวาคม 2561 (ลงประกาศในราชกิจจานุเบกษาวันที่ 12 กุมภาพันธ์ 2562)

คุณสมบัติทางเทคนิคของ Finished product

ข้อ	Specification	เกณฑ์ข้อกำหนด
1.	Identification	ตรวจผ่านตามที่ระบุใน finished product specification
2.	Total protein	36.0 - 44.0 mg/ml
3.	Potency (Cell based bioassay)	60 - 140 %
4.	Purity	ตรวจผ่านตามที่ระบุใน finished product specification
5.	pH	5.9 – 6.5
6.	Isoelectric focusing	ตรวจผ่านตามที่ระบุใน finished product specification
7.	Endotoxins content	Not more than 0.4 EU per ml

.....

แพทย์หญิงปฐมาภรณ์ สุรวงษ์สิน
ประธานกรรมการ

.....

เภสัชกรหญิงจินนี เตโขนนิมิต
กรรมการ

.....

แพทย์หญิงนรรนรี เทชะจงจินตนา
กรรมการ

.....

เภสัชกรพสิกษ์ แสนสุภา
กรรมการ

.....

เภสัชกรกิตติพัทธ์ เท瓦ภวัต
กรรมการ

ข้อ	Specification	เกณฑ์ข้อกำหนด
9.	Sterility	ตรวจผ่านตามที่ระบุใน finished product specification
10.	Extractable volume	Not less than 0.1 ml

หมายเหตุ

- กรณีที่จดทะเบียนแจ้งการเว้น (waive) การตรวจสอบวิเคราะห์รายการได้ ให้ยื่นแสดงเอกสารหลักฐานดังกล่าว ที่ได้รับอนุมัติด้วย
- Drug substance specification พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต drug substance หรือใบวิเคราะห์ drug substance ของผู้ผลิตยาสำเร็จรูป ฉบับใดฉบับหนึ่ง ซึ่งมีการตรวจวิเคราะห์ครบถ้วนทุกข้อที่กำหนด

เงื่อนไขอื่น

ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาภาพถ่ายเอกสาร พร้อมลงลายมือชื่อรับรองเอกสารโดยผู้มีอำนาจ รายละเอียดดังนี้

1. เอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต

- 1.1. ในสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา ได้แก่ ทย.2 ทย.3 ทย.4 หรือ ย.2 แล้วแต่กรณี
 - กรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย หมายถึง ทย.2
 - กรณีที่เป็นยานำเข้าเพื่อการแบ่งบรรจุ หมายถึง ทย.3
 - กรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ หมายถึง ทย.4

- 1.2. ใบคำขอขึ้นทะเบียน ทย.1 หรือ ย.1 ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของ ผลิตภัณฑ์ตามที่ขึ้นทะเบียน (finished product specification) และข้อกำหนดคุณภาพของวัตถุดิบ (drug substance specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติมจะต้องแนบเอกสารการแก้ไข (ย.5) มาพร้อม finished product specification และ/หรือ drug substance specification โดยขอแก้ไข ก่อนวันประกาศประมวลราคาอิเล็กทรอนิกส์ และไม่เกิน 2 ปี ณ วันประกาศประมวลราคาอิเล็กทรอนิกส์

2. เอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยา

2.1. ผู้ผลิตต้องมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในผลิตยา GMP-PIC/S

(Pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบในหมวดยาที่เสนอขาย โดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประมวลราคา อิเล็กทรอนิกส์

แพทย์หญิงปฐมารณ์ สุรวงษ์สิน
ประธานกรรมการ

เภสัชกรหญิงจันนี่ เตี๋ยวณิช
กรรมการ

แพทย์หญิงณัฐนรี เตชะจงจินตนา
กรรมการ

เภสัชกรพสิษฐ์ แสนสุภา
กรรมการ

เภสัชกรกิตติพัทธ์ เท瓦วรรต
กรรมการ

3. เอกสารคุณภาพของยาที่เสนอราคา

- 3.1. ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูปของผู้ผลิต (certificate of analysis of finished product) ในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง
- 3.2. ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบของตัวยาสำคัญ (certificate of analysis of drug substance) ที่ใช้ในการผลิตยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง ทั้งของผู้ผลิตยาและผู้ผลิตวัตถุดิบ
- 3.3. เอกสารหรือหลักฐานยืนยันความสัมพันธ์ระหว่างรุ่นการผลิตของวัตถุดิบตัวยาสำคัญ (drug substance)
 - ข้อ 3.2 กับรุ่นการผลิตของผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (finished product) ข้อ 3.1
- 3.4. ผลการศึกษา Long term stability ตลอดช่วงอายุของยาที่ขึ้นทะเบียนไว้กับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

4. ตัวอย่างยา

- 4.1. ผู้เสนอราคา ต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 3 หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วน ตามที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้น

5. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ

- 5.1. ยาที่ส่งมอบต้องมีอายุใช้ได้ไม่น้อยกว่า 12 เดือน นับจากวันส่งมอบ
- 5.2. ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบปรับองผลกระทบวิเคราะห์ยารุ่นที่ส่งมอบของผู้ผลิต และใบวิเคราะห์วัตถุดิบทั้งของผู้ผลิตยาและผู้ผลิตวัตถุดิบที่ใช้ผลิตยารุ่นที่ส่งมอบ
- 5.3. หนังสือยินยอมกรณีที่หน่วยราชการทำการสุมตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่างยา โดยผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) จะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายที่เกี่ยวข้องในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ กรณีที่พบว่า ยานี้เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคายาดังกล่าวของผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) และ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป
- 5.4. หนังสือยินยอมรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใด ๆ ก่อนกำหนด โดยไม่มีเงื่อนไข
- 5.5. ต้องมีเอกสารแสดงและรับรองว่ามีระบบการเก็บรักษาและกระจายยาที่ได้มาตรฐานตามหลักเกณฑ์ Good Storage Practice (GSP) และ Good Distribution Practice (GDP)

แพทย์หญิงปฐมากรณ์ สุรวงษ์สิน
ประธานกรรมการ

เภสัชกรหญิงจินนี เดชนิมิต
กรรมการ

แพทย์หญิงณัฐนรี เตชะจงจินตนา
กรรมการ

เภสัชกรกิตติพัทธ์ เทวาภวัต
กรรมการ

6. ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) ยินยอมให้ยกเลิกสัญญา ก่อนครบกำหนด ในกรณีต่อไปนี้
- 6.1. กรณีผลการสุมตรวจนิวเคราะห์ยานี้ โดยกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์หรือห้องปฏิบัติการที่ได้มาตรฐาน ISO/IEC 17025 ผลการตรวจวิเคราะห์ไม่เป็นไปตามมาตรฐานข้อกำหนดในประกาศประมวลราคา
 - 6.2. กรณีผลิตภัณฑ์ยาชนิดนี้ถูกเรียกเก็บคืนจากห้องตลาดโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในช่วงเวลา ของสัญญาจะซื้อขาย
 - 6.3. กรณีพบปัญหาคุณภาพจากผลิตภัณฑ์ยาที่อาจส่งผลต่อประสิทธิผลและความปลอดภัยต่อผู้ป่วยที่ได้รับยา
 - 6.4. กรณีที่คณะกรรมการพัฒนาระบบทยาแห่งชาติประกาศราคากลางยาหรือราคายาใหม่ และผู้ขายไม่สามารถ ปรับราคาขายให้ไม่เกินราคาดังกล่าวได้
7. หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาผลิตภัณฑ์ยาที่กำลังจะซื้อ ที่มีประวัติถูกเรียกเก็บคืนโดยสำนักงาน คณะกรรมการอาหารและยาในระยะเวลา 1 ปี ก่อนวันประกาศประมวลราคาอิเล็กทรอนิกส์

แพทย์หญิงปฐมากรณ์ สุรวงษ์สิน
ประธานกรรมการ

ธัน พ.ศ.๒๕๖๗

เภสัชกรหญิงจันนี เดชโนนิมิต
กรรมการ

แพทย์หญิงณัฐนรี เตชะจงจินตนา
กรรมการ

ธัน พ.ศ.๒๕๖๗

เภสัชกรกิตติพัทธ์ เท瓦วัต
กรรมการ

ธัน พ.ศ.๒๕๖๗

เภสัชกรพลิษฐ์ แสนสุภา
กรรมการ

หลักเกณฑ์การพิจารณาข้อเสนอการคัดเลือกยา

ในการพิจารณาผลการยื่นข้อเสนอการคัดเลือก โรงพยาบาลเดิมสินจะพิจารณาตัดสินโดยใช้หลักเกณฑ์การประเมินค่าประสิทธิภาพต่อราคา (Performance : Price) โดยกำหนดอัตราส่วนน้ำหนักตัวแปร ระหว่างคุณภาพต่อราคัดังนี้

ตัวแปรหลักที่	ชื่อตัวแปรหลัก	น้ำหนักคะแนน
1	ราคาน้ำหนักตัวแปร (Price)	30
2	มาตรฐานของสินค้าหรือบริการ (Performance)	70
	รวม	100

ตัวแปรหลักที่ 1 : ราคาน้ำหนักตัวแปร (Price) (คะแนนเต็ม 30 คะแนน)

ตัวแปรหลักที่ 2 : มาตรฐานของสินค้าหรือบริการ (คะแนนเต็ม 70 คะแนน)

ตัวแปรที่ 2	ชื่อตัวแปร	การพิจารณาให้คะแนนตัวแปร	คะแนน
2.1	มาตรฐานผลิตภัณฑ์	เลือกได้เพียงข้อเดียว	20
		(ก) เป็นยาซึ่งอยู่ในบัญชีรายการยาคุณภาพของ WHO List of Prequalified Medicinal Products (ข) เป็นยาซึ่งอยู่ในบัญชีรายการยาคุณภาพของ Green book โดยกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์เล่ม 1 ถึงเล่มปัจจุบัน(เล่มใดเล่มหนึ่ง) หรือ Orange book หรือ European Medicines Agency (EMA) (ค) เป็นยาซึ่งมีข้อมูลการตรวจวิเคราะห์ยาโดยห้องปฏิบัติการ - ที่ไม่ใช่ห้องปฏิบัติการของผู้ผลิตยา - ได้รับการรับรองความสามารถห้องปฏิบัติการทดสอบด้านยาตามมาตรฐาน ISO/IEC 17025 จากสำนักงานมาตรฐานห้องปฏิบัติการกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ - มีจำนวนไม่น้อยกว่า 3 รุ่นการผลิตต่อเนื่องกัน (ป้องกันการเลือกส่งเฉพาะรุ่นที่ผ่านเท่านั้น)	20
2.2	มาตรฐานห้องปฏิบัติการ	เลือกได้เพียงข้อเดียว	20

แพทย์หญิงปฐมาภรณ์ สุรุวงษ์สิน
ประธานกรรมการ

เภสัชกรหญิงจินนี เตโขนimit
กรรมการ

แพทย์หญิงณัฐนรี เตชะจงจินดา
กรรมการ

เภสัชกรกิตติพัทธ์ เทวากวัต
กรรมการ

เภสัชกรพสิษฐ์ แสนสุภา
กรรมการ

ตัวแปรที่ 2	ชื่อตัวแปร	การพิจารณาให้คะแนนตัวแปร	คะแนน
		(ก) WHO List of Prequalified Quality Control Laboratories	20
		(ข) ได้รับการรับรองมาตรฐาน ISO/IEC 17025 ในรายการที่เสนอราคา	
2.3	มาตรฐานที่เกี่ยวกับยา		40
	Clinical Study	เลือกได้เพียงข้อเดียว (โดยระบุมาในเอกสารว่าอยู่ในข้อใด)	
		(ก) ยาต้นแบบ ที่แสดงเอกสารการวิจัยทางคลินิกด้านประสิทธิภาพ และความปลอดภัยของยาในการรักษาตามข้อบ่งใช้ของยาที่ได้รับอนุญาติ	40
		(ข) ยาสามัญ ที่มีการศึกษา/วิจัยทางคลินิกที่แสดงถึงประสิทธิภาพ และความปลอดภัยของยาในการรักษา ตามข้อบ่งใช้ของยา เปรียบเทียบกับยาต้นแบบในประเทศไทย และได้รับการตีพิมพ์ในวารสารทางการแพทย์และสาธารณสุข โดยมีการศึกษาดังต่อไปนี้	
		- วิธีการศึกษาแบบ Meta-analysis, Systematic review หรือ Randomized controlled trial	40
		- วิธีการศึกษาทางคลินิกอื่นๆ	10
		(ค) มีการศึกษา/วิจัยทางคลินิก แต่ไม่ได้เปรียบเทียบกับยาต้นแบบ	10
		(ง) ไม่มีการศึกษา/วิจัยทางคลินิก	0
2.4	คุณสมบัติอื่นๆ ที่เอื้อต่อการปฏิบัติงาน		20
		ภาชนะบรรจุยาและบรรจุภัณฑ์ ไม่มีลักษณะคล้ายคลึง (LASA) กับยาอื่นที่มีในโรงพยาบาล	10
		(ก) ไม่มีลักษณะคล้ายคลึง (LASA) กับยาอื่นที่มีในโรงพยาบาล	10
		(ข) มีลักษณะคล้ายคลึง (LASA) กับยาอื่นที่มีในโรงพยาบาล	5
		มีเอกสารรับรองการอบรมเกณฑ์จริยธรรม ในการส่งเสริมการขายยา ทั้งของบริษัทและพนักงาน จากหน่วยงานส่วนกลาง เช่น PREMA หรือ TPMA	10
		(ก) มีเอกสารรับรอง	10
		(ข) ไม่มีเอกสารรับรอง	5
(คุณภาพและคุณสมบัติที่เป็นประโยชน์ต่อทางราชการ)		คะแนนรวม	100

宋 江แพทย์หญิงปฐมาภรณ์ สุรวงศ์สิน
ประธานกรรมการ主任
宋江เภสัชกรหญิงจันนี เตโชนิมิต
กรรมการ宋江แพทย์หญิงน้ำรุ่นรี เตชะจงจินตนา
กรรมการ

宋江

เภสัชกรกิตติพัทร์ เทวาภวัต
กรรมการ

คุณลักษณะเฉพาะของยา

Latanoprost 0.005% eye drop, 2.5 ml

ชื่อยา Latanoprost 0.005% eye drop, 2.5 ml

คุณสมบัติทั่วไป

1. เป็นสารละลายปราศจากเชื้อ ใส ไม่มีสี สำหรับใช้หยอดตา
2. ประกอบด้วยตัวยา Latanoprost 0.005% ใน 1 ขวด ปริมาตรบรรจุ 2.5 ml
3. บรรจุในภาชนะอะคริลิกใส บรรจุภัณฑ์ป้องกันแสง
4. ฉลากบนบรรจุภัณฑ์ระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต เลขที่เปลี่ยนตัวรับยา และวิธีการเก็บรักษาฯ ไว้อย่างชัดเจน
5. บนภาชนะบรรจุยาอย่างน้อยต้องระบุชื่อยาหรือชื่อทางการค้า ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันสิ้นอายุ และเลขที่ผลิต ไว้ชัดเจน

คุณสมบัติทางเทคนิค

ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพเป็นไปตาม Finished product specification และ Drug substance specification ที่อ้างอิงจากเภสัชตำรับฉบับเดียวกัน ซึ่งได้จดทะเบียนต่อคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ทั้งนี้เภสัชตำรับที่ใช้อ้างอิงต้องเป็นฉบับที่เทียบเท่าหรือใหม่กว่ามาตรฐานเภสัชตำรับใดตำรับหนึ่ง ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบบตำรับยา พ.ศ. 2561 ลงวันที่ 6 ธันวาคม 2561 (ลงประกาศในราชกิจจานุเบกษาวันที่ 12 กุมภาพันธ์ 2562)

คุณสมบัติทางเทคนิคของ Finished product

ข้อ	Specification	เกณฑ์ข้อกำหนด
1.	Identification	ตรวจผ่านตามที่ระบุใน finished product specification
2.	ปริมาณตัวยาสำคัญ	90.0 – 110.0% of the L.A. of Latanoprost
3.	Assay for Benzalkonium chloride	ตรวจผ่านตามที่ระบุใน finished product specification
4.	Osmolality	ตรวจผ่านตามที่ระบุใน finished product specification
5.	pH	ตรวจผ่านตามที่ระบุใน finished product specification
6.	Sterility	ตรวจผ่านตามที่ระบุใน finished product specification
7.	Particulate matter	ตรวจผ่านตามที่ระบุใน finished product specification
8.	Acid of Latanoprost	ตรวจผ่านตามที่ระบุใน finished product specification

x ~

แพทย์หญิงปฐมวราณ์ สุรวงษ์สิน

ประธานกรรมการ

ฉัน ๒๗๖๒๔๓

เภสัชกรหญิงจันนี เตโภนนิต

กรรมการ

พญ...

แพทย์หญิงณัฐนรี เดชะจะจินตนา

กรรมการ

กิตติพัทธ์!

เภสัชกรกิตติพัทธ์ เท瓦ภัต

กิตติพัทธ์

เภสัชกรพสิษฐ์ แสนสุภา

กรรมการ

คุณสมบัติทางเทคนิคของ Drug substance

ข้อ	Specification	เกณฑ์ข้อกำหนด
1.	Identification	ตรวจผ่านตามที่ระบุใน drug substance specification
2.	ปริมาณตัวยาสำคัญ	94.0 – 102.0% of the L.A. of Latanoprost
3.	Organic Impurities	<ul style="list-style-type: none"> - Isopropyl diphenylphosphorylpentanoate : NMT 0.1% - Latanoprost related compound A : NMT 3.5% - Latanoprost related compound B : NMT 0.5% - Latanoprost related compound E : NMT 0.2% - Any unspecified impurity : NMT 0.1% - Total impurities : NMT 0.5%
4.	Water determination	NMT 2.0%
5.	Residue of ignition	NMT 0.5%
6.	Optical rotation	+31° to +38°

หมายเหตุ

- กรณีที่จดทะเบียนแจ้งการเว้น (waive) การตรวจสอบวิเคราะห์รายการได้ ให้ยื่นแสดงเอกสารหลักฐานดังกล่าว ที่ได้รับอนุมัติตัวอย่าง
- Drug substance specification พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต drug substance หรือใบวิเคราะห์ drug substance ของผู้ผลิตยาสำคัญรูป ฉลบบไดฉลบบหนึ่ง ซึ่งมีการตรวจวิเคราะห์ครบถ้วนทุกหัวข้อที่กำหนด

เงื่อนไขอื่น

ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาภาพถ่ายเอกสาร พร้อมลงลายมือชื่อรับรองเอกสารโดยผู้มีอำนาจ รายละเอียดดังนี้

1. เอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต

1.1. ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา ได้แก่ ทย.2 ทย.3 ทย.4 หรือ ย.2 แล้วแต่กรณี

- กรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย หมายถึง ทย.2
- กรณีที่เป็นยานำเข้าเพื่อการแบ่งบรรจุ หมายถึง ทย.3
- กรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ หมายถึง ทย.4

1.2. ใบคำขอขึ้นทะเบียน ทย.1 หรือ ย.1 ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของ

ผลิตภัณฑ์ตามที่ขึ้นทะเบียน (finished product specification) และข้อกำหนดคุณภาพของวัตถุดิบ (drug substance specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติมจะต้องแนบเอกสารการขอแก้ไข

แพทย์สุเทพ สrisk
ประธานกรรมการ

นายสุเทพ สrisk
กรรมการ

แพทย์ธนกร จินตนา
กรรมการ

นายธนกร กิตติพัทธ์ เทวกวัต
กรรมการ

นายธนกร กิตติพัทธ์ เทวกวัต
กรรมการ

(ย.5) มาพร้อม finished product specification และ/หรือ drug substance specification โดยขอแก้ไข ก่อนวันประกาศประกาศราคากลุ่มอิเล็กทรอนิกส์ และไม่เกิน 2 ปี ณ วันประกาศประกาศราคากลุ่มอิเล็กทรอนิกส์

2. เอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยา

2.1. ผู้ผลิตต้องมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในผลิตยา GMP-PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบในหมวดยาที่เสนอขาย โดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประกาศราคากลุ่มอิเล็กทรอนิกส์

3. เอกสารคุณภาพของยาที่เสนอขาย

3.1. ผลการตรวจเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูปของผู้ผลิต (certificate of analysis of finished product) ในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง

3.2. ผลการตรวจเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบของตัวยาสำคัญ (certificate of analysis of drug substance) ที่ใช้ในการผลิตยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง ทั้งของผู้ผลิตยาและผู้ผลิตวัตถุดิบ

3.3. เอกสารหรือหลักฐานยืนยันความสัมพันธ์ระหว่างรุ่นการผลิตของวัตถุดิบตัวยาสำคัญ (drug substance) ข้อ 3.2 กับรุ่นการผลิตของผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (finished product) ข้อ 3.1

3.4. ผลการศึกษา Long term stability ตลอดช่วงอายุของยาที่ขึ้นทะเบียนไว้กับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

4. ตัวอย่างยา

4.1. ผู้เสนอขาย ต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 3 หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วน ตามที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้น

5. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ

5.1. ยาที่ส่งมอบต้องมีอายุใช้ได้ไม่น้อยกว่า 12 เดือน นับจากวันส่งมอบ

5.2. ยาทุกชนิดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาแพคเกจในรับรองผลการวิเคราะห์ยารุ่นที่ส่งมอบของผู้ผลิต และใบ วิเคราะห์วัตถุดิบทั้งของผู้ผลิตยาและผู้ผลิตวัตถุดิบที่ใช้ผลิตยาที่ส่งมอบ

5.3. หนังสือยินยอมกรณีที่หน่วยราชการทำการสุมตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วย ราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่างยา โดยผู้เสนอขาย (ผู้ขาย) จะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วย

ดร. ~

แพทย์หญิงปฐมาภรณ์ สุรังษ์สิน
ประธานกรรมการ

จันทร์ ๒๖๗๖/๒๔๘

เภสัชกรหญิงจันทร์ เตโขนimit
กรรมการ

ดร. ~

แพทย์หญิงณัฐนรี เตชะจงจินดา
กรรมการ

กัตติมณฑล

เภสัชกรกิตติพัทธ์ เทวาวัต
กรรมการ

ดร. พญ. พน.

เภสัชกรพสิษฐ์ แสนสุภา

กรรมการ

รายการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายที่เกี่ยวข้องในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ กรณีที่พบว่า ยาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคาดังกล่าวของผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) และ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

5.4. หนังสือยินยอมรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใด ๆ ก่อนกำหนด โดยไม่มีเงื่อนไข

5.5. ต้องมีเอกสารแสดงและรับรองว่ามีระบบการเก็บรักษาและกระจายยาที่ได้มาตรฐานตามหลักเกณฑ์ Good Storage Practice (GSP) และ Good Distribution Practice (GDP)

6. ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) ยินยอมให้ยกเลิกสัญญาก่อนครบกำหนด ในกรณีต่อไปนี้

6.1. กรณีผลการสุ่มตรวจวิเคราะห์ยาที่ได้รับการแพ็คเกจห่อห้องปฏิบัติการที่ได้มาตรฐาน ISO/IEC 17025 ผลการตรวจวิเคราะห์ที่ไม่เป็นไปตามมาตรฐานข้อกำหนดในประกาศประการราคา

6.2. กรณีผลิตภัณฑ์ยาชนิดนี้ถูกเรียกเก็บคืนจากห้องตลาดโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในช่วงเวลา ของสัญญาจะซื้อขาย

6.3. กรณีพบปัญหาคุณภาพจากผลิตภัณฑ์ยาที่อาจส่งผลกระทบต่อประสิทธิผลและความปลอดภัยต่อผู้ป่วยที่ได้รับยา

6.4. กรณีที่คณะกรรมการพัฒนาระบบทยาแห่งชาติประกาศราคากลางยาหรือราคาใหม่ และผู้ขายไม่สามารถ ปรับราคาขายให้ไม่เกินราคากล่าวไว้ได้

7. หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาผลิตภัณฑ์ยาที่กำลังจะซื้อ ที่มีประวัติถูกเรียกเก็บคืนโดยสำนักงาน คณะกรรมการอาหารและยาในระยะเวลา 1 ปี ก่อนวันประกาศประการราคาอิเล็กทรอนิกส์

แพทย์หญิงปฐมาภรณ์ สุรวงศ์สิน
ประธานกรรมการ

จันทร์ พานิช

เภสัชกรหญิงจันทร์ พานิช
กรรมการ

แพทย์หญิงณัฐนรี เตชะจงจินดา
กรรมการ

ศักดิ์พงษ์

เภสัชกรกิตติพัทธ์ เทวาภาต
กรรมการ

เภสัชกรพสิษฐ์ แสนสุภา
กรรมการ

หลักเกณฑ์การพิจารณาข้อเสนอการคัดเลือกยา

ในการพิจารณาผลการยื่นข้อเสนอการคัดเลือก โรงพยาบาลเดิมสินจะพิจารณาตัดสินโดยใช้หลักเกณฑ์การประเมินค่าประสิทธิภาพต่อราคา (Performance : Price) โดยกำหนดอัตราส่วนน้ำหนักตัวแปร ระหว่างคุณภาพต่อราคาดังนี้

ตัวแปรหลักที่	ชื่อตัวแปรหลัก	น้ำหนักคะแนน
1	ราคายี่ห้อ (Price)	30
2	มาตรฐานของสินค้าหรือบริการ (Performance)	70
	รวม	100

ตัวแปรหลักที่ 1 : ราคายี่ห้อ (Price) (คะแนนเต็ม 30 คะแนน)

ตัวแปรหลักที่ 2 : มาตรฐานของสินค้าหรือบริการ (คะแนนเต็ม 70 คะแนน)

ตัวแปรที่ 2	ชื่อตัวแปร	การพิจารณาให้คะแนนตัวแปร	คะแนน
2.1	มาตรฐานผลิตภัณฑ์	เลือกได้เพียงข้อเดียว	15
		(ก) เป็นยาซึ่งอยู่ในบัญชีรายการยาคุณภาพของ WHO List of Prequalified Medicinal Products (ข) เป็นยาซึ่งอยู่ในบัญชีรายการยาคุณภาพของ Green book โดยกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์เล่ม 1 ถึงเล่มปัจจุบัน(เล่มใดเล่มหนึ่ง) หรือ Orange book หรือ European Medicines Agency (EMA) (ค) เป็นยาซึ่งมีข้อมูลการตรวจนิวเคราะห์ยาโดยห้องปฏิบัติการ - ที่ไม่ใช่ห้องปฏิบัติการของผู้ผลิตยา - ได้รับการรับรองความสามารถห้องปฏิบัติการทดสอบด้านยาตามมาตรฐาน ISO/IEC 17025 จากสำนักงานมาตรฐานห้องปฏิบัติการกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ - มีจำนวนไม่น้อยกว่า 3 รุ่นการผลิตต่อเนื่องกัน (ป้องกันการเลือกส่งเฉพาะรุ่นที่ผ่านเท่านั้น)	15

.....
แพทย์หญิงปัญญาภรณ์ สุรangsิน
ประธานกรรมการ

.....
ชื่อ..... เทเรนนิง
เภสัชกรที่ยังไม่มีใบอนุญาต
กรรมการ

.....
แพทย์หญิงนันธารี เตชะจงจินตนา
กรรมการ

.....
ชื่อ.....
เภสัชกรกิตติพัทธ์ เท瓦ภวัต
กรรมการ

ตัวแปรที่ 2	ชื่อตัวแปร	การพิจารณาให้คะแนนตัวแปร	คะแนน
2.2	มาตรฐานห้องปฏิบัติการ	เลือกได้เพียงข้อเดียว	15
		(ก) WHO List of Prequalified Quality Control Laboratories	
		(ข) ได้รับการรับรองมาตรฐาน ISO/IEC 17025 ในรายการยาที่เสนอราคา	15
2.3	มาตรฐานที่เกี่ยวกับยา		60
2.3.1	Storage and Stability	เลือกได้หลายข้อ (โดยระบุมาในเอกสารแนบว่ามีข้อใดบ้าง)	40
		1. Long term stability ตาม ASEAN guideline ครบตามอายุยาที่กำหนดไว้ที่ฉลาก	20
		2. มีการศึกษาความคงตัวของยาหลังเปิดใช้ (เลือกได้เพียงข้อเดียว)	20
		(ก) ยาไม้อายุหลังเปิดใช้มากกว่าหรือเท่ากับ 6 สัปดาห์	20
		(ข) ยาไม้อายุหลังเปิดใช้น้อยกว่า 6 สัปดาห์ แต่มากกว่าหรือเท่ากับ 4 สัปดาห์	15
		(ค) ยาไม้อายุหลังเปิดใช้น้อยกว่า 4 สัปดาห์	0
		(ง) ไม่มีผลการศึกษาความคงตัวหลังเปิดใช้	0
2.3.2	Clinical Study	เลือกได้เพียงข้อเดียว (โดยระบุมาในเอกสารว่าอยู่ในข้อใด)	20
		(ก) ยาต้นแบบ ที่แสดงเอกสารการวิจัยทางคลินิกด้านประสิทธิภาพและความปลอดภัยของยาในการรักษาตามข้อบ่งใช้ของยาที่ได้รับอนุมัติ	20
		(ข) ยาสามัญ ที่มีการศึกษา/วิจัยทางคลินิกที่แสดงถึงประสิทธิภาพและความปลอดภัยของยาในการรักษา ตามข้อบ่งใช้ของยา เปรียบเทียบกับยาต้นแบบในประเทศไทย และได้รับการตีพิมพ์ในวารสารทางการแพทย์และสาธารณสุข โดยมีการศึกษาดังต่อไปนี้	
		- วิธีการศึกษาแบบ Meta-analysis, Systematic review หรือ Randomized controlled trial	20
		- วิธีการศึกษาทางคลินิกอื่นๆ	5
		(ค) มีการศึกษา/วิจัยทางคลินิก แต่ไม่ได้เปรียบเทียบกับยาต้นแบบ	5
		(ง) ไม่มีการศึกษา/วิจัยทางคลินิก	0

แพทย์หญิงปฐมาภรณ์ สุรวงศ์สิน
ประธานกรรมการ

วันที่ ๒๔๘๖/๗
นายแพทย์หญิงจินนี เตโขนิมิต
กรรมการ

แพทย์หญิงณัฐรี เตชะจงจินตนา
กรรมการ

วันที่ ๒๔๘๖/๗
นางสาวศรีพร พลสุข
กรรมการ

วันที่ ๒๔๘๖/๗
นางสาวกิตติพัทธ์ เทราภวัต
กรรมการ

ตัวแปรที่ 2	ชื่อตัวแปร	การพิจารณาให้คะแนนตัวแปร	คะแนน
2.4	คุณสมบัติอื่นๆ ที่เอื้อต่อการปฏิบัติงาน		10
		ภาชนะบรรจุยาและบรรจุภัณฑ์ ไม่มีลักษณะคล้ายคลึง (LASA) กับยาอื่นที่มีในโรงพยาบาล	5
		(ก) ไม่มีลักษณะคล้ายคลึง (LASA) กับยาอื่นที่มีในโรงพยาบาล	5
		(ข) มีลักษณะคล้ายคลึง (LASA) กับยาอื่นที่มีในโรงพยาบาล	2
		มีเอกสารรับรองการอบรมเกณฑ์จริยธรรม ในการส่งเสริมการขายยา ทั้งของบริษัทและพนักงาน จากหน่วยงานส่วนกลาง เช่น PREMA หรือ TPMA	
		(ก) มีเอกสารรับรอง	5
		(ข) ไม่มีเอกสารรับรอง	2
(คุณภาพและคุณสมบัติที่เป็นประโยชน์ต่อทางราชการ)			คะแนนรวม
			100

๙ ๙

แพทย์หญิงปฐมภรณ์ สุรวงษ์สิน

ประธานกรรมการ

วันที่ ๑๗๖๒

เภสัชกรหญิงจินนี เตโชนิมิต

กรรมการ

๘๘

แพทย์หญิงณัฐนรี เดชะจงจินตนา

กรรมการ

๘๘

เภสัชกรพศิษฐ์ แสนสุภา

กรรมการ

๙๙

เภสัชกรกิตติพัทธ์ เทวาวัต

กรรมการ