



บันทึกข้อความ

ส่วนราชการ กลุ่มงานเภสัชกรรม โรงพยาบาลจิตเวชขอนแก่นราชนครินทร์

ที่ รพจ.14/ ๒๒ /57

วันที่ ๘ มกราคม 2557

เรื่อง ขออนุมัติเผยแพร่ประกาศสอบราคาซื้อเวชภัณฑ์ ในเว็บไซต์ของโรงพยาบาล

เรียน ผู้อำนวยการโรงพยาบาลจิตเวชขอนแก่นราชนครินทร์ (ผ่านหัวหน้าฝ่ายเทคโนโลยีและสารสนเทศ)

ตามบันทึกอนุมัติ ที่ รพจ14/1537/56 ลงวันที่ 4 ธันวาคม 2556 เรื่อง ขออนุมัติดำเนินการสอบราคาซื้อเวชภัณฑ์ยาด้วยเงินงบประมาณ และ/หรือ เงินบำรุงโรงพยาบาล ประจำปีงบประมาณ 2557 และเพื่อให้เป็นไปตามระเบียบพัสดุปี พ.ศ. 2535 และแก้ไขเพิ่มเติม กลุ่มงานเภสัชกรรม จึงประสงค์ขออนุมัติเผยแพร่ประกาศสอบราคาจัดซื้อเวชภัณฑ์ดังกล่าว ในเว็บไซต์ของโรงพยาบาลต่อไป

จึงเรียนมาเพื่อโปรดพิจารณาอนุมัติต่อไปด้วย จะเป็นพระคุณ

เพ็ญศิริ

(นางเพ็ญศิริ สุขอ้วน)

หัวหน้ากลุ่มงานเภสัชกรรม

อนุมัติ
[Signature]

นางสาวสุพรรณ
26/9
8 ม.ค. 57



ประกาศโรงพยาบาลจิตเวชขอนแก่นราชนครินทร์
เรื่อง การสอบราคาจัดซื้อเวชภัณฑ์ยา

ด้วยโรงพยาบาลจิตเวชขอนแก่นราชนครินทร์ กรมสุขภาพจิต มีความประสงค์จะดำเนินการจัดซื้อเวชภัณฑ์ยา เพื่อใช้ในการบริการผู้ป่วยของโรงพยาบาลจิตเวชขอนแก่นราชนครินทร์ ด้วยเงินงบประมาณ และ/หรือเงินบำรุงโรงพยาบาล ประจำปีงบประมาณ ๒๕๕๗ โดยวิธีสอบราคา และใช้สัญญาจะซื้อจะขาย แบบราคา คงที่ไม่จำกัดปริมาณ ดังรายการต่อไปนี้

รายละเอียดการสอบราคา

๑. Sodium valproate 200 mg จำนวน ๕๖๐,๐๐๐ เม็ด

ราคากลาง/ราคาซื้อล่าสุดของเวชภัณฑ์ยาที่สอบราคาซื้อครั้งนี้ เป็นเงิน ๑,๑๙๒,๔๐๘.- บาท (หนึ่งล้านหนึ่งแสนเก้าหมื่นสองพันสี่ร้อยแปดบาทถ้วน)

ดังรายละเอียดแนบท้ายประกาศฉบับนี้

ผู้มีสิทธิเสนอราคาจะต้องมีคุณสมบัติ ดังต่อไปนี้

๑. เป็นนิติบุคคล ผู้มีอาชีพขายพัสดุที่สอบราคาซื้อดังกล่าว
๒. ไม่เป็นผู้ที่ถูกกระบุชื่อไว้ในบัญชีรายชื่อผู้ทำงานของทางราชการ และได้แจ้งเวียนชื่อแล้ว
๓. ไม่เป็นผู้ได้รับเอกสิทธิ์หรือความคุ้มกัน ซึ่งอาจปฏิเสธไม่ยอมขึ้นศาลไทย เว้นแต่รัฐบาลของผู้เสนอราคาได้มีคำสั่งให้สละสิทธิ์ความคุ้มกันเช่นนั้น
๔. ไม่เป็นผู้มีผลประโยชน์ร่วมกันกับผู้เสนอราคารายอื่นที่เข้าเสนอราคาให้แก่โรงพยาบาลจิตเวชขอนแก่นราชนครินทร์ ณ วันประกาศสอบราคา หรือไม่เป็นผู้กระทำการอันเป็นการขัดขวางการแข่งขันราคาอย่างเป็นธรรมในการสอบราคาซื้อครั้งนี้
๕. โรงพยาบาลจิตเวชขอนแก่นราชนครินทร์ จะก่อกำหนดผู้พันและทำสัญญาซื้อ-ขาย เมื่อโรงพยาบาลฯ ได้รับอนุมัติการใช้เงินงบประมาณ และ/หรือเงินบำรุงโรงพยาบาล ประจำปีงบประมาณ ๒๕๕๗ แล้วเท่านั้น

กำหนดวันดำเนินการ

๑. กำหนดรับรายละเอียดเอกสารสอบราคาซื้อเวชภัณฑ์ยา ตั้งแต่วันที่ ๑๗ มกราคม ๒๕๕๗ ถึงวันที่ ๒๐ มกราคม ๒๕๕๗) ในวันและเวลาราชการ ณ กลุ่มงานเภสัชกรรม โรงพยาบาลจิตเวชขอนแก่นราชนครินทร์ ถนนชาติตระดม ตำบลในเมือง อำเภอเมือง จังหวัดขอนแก่น โทร. ๐๔๓-๒๐๙๙๙๙ ต่อ ๖๓๒๒๕
๒. กำหนดยื่นซองเอกสารสอบราคาซื้อเวชภัณฑ์ยา ตั้งแต่วันที่ ๑๗ มกราคม ๒๕๕๗) ถึงวันที่ ๒๐ มกราคม ๒๕๕๗) ในวันและเวลาราชการ ณ กลุ่มงานเภสัชกรรม โรงพยาบาลจิตเวชขอนแก่นราชนครินทร์ ถนนชาติตระดม ตำบลในเมือง อำเภอเมือง จังหวัดขอนแก่น โทร. ๐๔๓-๒๐๙๙๙๙ ต่อ ๖๓๒๒๕
๓. กำหนดเปิดซองเอกสารสอบราคาซื้อเวชภัณฑ์ยา วันที่ ๒๑ มกราคม ๒๕๕๗) ตั้งแต่เวลา ๑๕.๐๐ น. เป็นต้นไปจนกว่าจะแล้วเสร็จ ณ ตึกอำนวยการ โรงพยาบาลจิตเวชขอนแก่นราชนครินทร์

เงื่อนไขพิเศษ ไม่รับการเสนอราคาทางไปรษณีย์ หรือทางระบบอิเล็กทรอนิกส์

ประกาศ ณ วันที่ ๘ มกราคม พ.ศ. ๒๕๕๗



(นายประภาส อุครานันท์)

ผู้อำนวยการโรงพยาบาลจิตเวชขอนแก่นราชนครินทร์
ปฏิบัติราชการแทนอธิบดีกรมสุขภาพจิต

รายละเอียดคุณลักษณะและเงื่อนไขเฉพาะของเวชภัณฑ์ยา
Sodium valproate 200 mg tablet (ยาในบัญชียาหลักแห่งชาติ)

จำนวน ๕๖๐,๐๐๐ เม็ด

วงเงินประมาณ ๑,๑๙๒,๔๐๘.- (หนึ่งล้านหนึ่งแสนเก้าหมื่นสองพันสี่ร้อยแปดบาทถ้วน)
ตามประกาศโรงพยาบาลจิตเวชขอนแก่นราชนครินทร์ ลงวันที่ มกราคม ๒๕๕๙

คุณลักษณะเฉพาะของยา Sodium valproate 200 mg tablet

คุณสมบัติทั่วไป

๑. เป็นยาเม็ดสำหรับรับประทานชนิดละลายในน้ำได้
๒. ใน ๑ เม็ดประกอบด้วยตัวยาสำคัญ Sodium valproate 200 mg
๓. บรรจุในแผงอลูมิเนียมฟอยด์ หรือ blister pack ป้องกันแสงและความชื้นได้
๔. ฉลากระบุชื่อยา ความแรง ระบุวันเดือนปีหรือเดือนปี ที่ผลิตและหมดอายุ เลขที่ผลิต เลขทะเบียนตำรับยาไว้ชัดเจนบนภาชนะบรรจุ กรณีที่บรรจุแผงอลูมิเนียมฟอยด์ หรือ blister pack จะต้องมีชื่อยา ความแรง เลขที่ผลิต วันเดือนปีหรือเดือนปีที่ยาหมดอายุไว้บนแผง
๕. วันหมดอายุของยาที่ส่งมอบไม่น้อยกว่า ๑๘ เดือน นับจากวันที่ส่งมอบ

คุณสมบัติทางเทคนิค

๑. Identification test ตรวจสอบตามเกณฑ์มาตรฐาน
๒. ปริมาณตัวยาสำคัญ ตรวจสอบตามเกณฑ์มาตรฐาน (90.0 – 110.0 % Label amount)
๓. Uniformity of dosage unit ตรวจสอบตามเกณฑ์มาตรฐาน
๔. Dissolution time ตรวจสอบตามเกณฑ์มาตรฐาน
๕. มีคุณสมบัติอื่น ๆ ที่จำเป็นอันเป็นส่วนประกอบตามที่กำหนดไว้ใน USP หรือ BP หรือ Pharmacopeia อื่น

เงื่อนไขเฉพาะ

๑. ยาที่เสนอต้องได้รับอนุญาตให้ขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทยและต้องมีสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ (คำขอขึ้นทะเบียนตำรับยา หมายถึง ทย ๑ , ทย ๒ ในกรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย และ หมายถึง ทย ๑ , ทย ๔ ในกรณีที่เป็นการนำเข้าจากต่างประเทศ)
๒. ถ้าเป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย ต้องเป็นยาที่ผลิตในโรงงานที่มีหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์ และวิธีการที่ดีในการผลิตยาของกระทรวงสาธารณสุข (GMP) ในหมวดยาที่เสนอขาย ในกรณีที่เป็นการนำเข้าจากต่างประเทศ ต้องเป็นยาที่ผลิตจากโรงงานที่มีหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์ และวิธีการที่ดีในการผลิตยาของประเทศผู้ผลิต (ใช้สำเนาหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยา ของโรงงานผู้ผลิตยาที่เสนอเป็นเครื่องแสดง)
๓. ยาที่เสนอ เป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิต หรือเป็นผู้แทนจำหน่ายโดยตรง
๔. มีตัวอย่างยาของ Lot. ที่จะจำหน่าย มาแสดง ๑ ขนาดบรรจุ ในวันยื่นซองเสนอราคา
๕. อายุของยา Lot. ที่จะยื่นเสนอราคา จะต้องมียาขึ้นนับจากวันที่ผลิต ไม่นานกว่า ๑ ปี ในวันสอบราคาหรือประกวดราคา

๖. ทุกบริษัทที่เสนอราคา จะต้องมิใช่ใบวิเคราะห์ของกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ หรือศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ หรือคณะเภสัชศาสตร์ หรือของโรงงานผู้ผลิตของ Lot. ยาที่จะจำหน่าย มาแสดงในวันที่ยื่นของเสนอราคา และสามารถนำต้นฉบับจริงมาแสดงให้คณะกรรมการดูได้ เมื่อกรรมการร้องขอ
๗. ผู้ขาย จะต้องส่งมอบของให้โรงพยาบาลภายใน ๓๐ วัน นับตั้งแต่ได้รับใบสั่งซื้อ
๘. การจัดส่งยาให้โรงพยาบาล ผู้ขายจะต้องส่งพร้อมสำเนาใบวิเคราะห์ของยาทุก Lot. ที่ส่งโดย
- กรณีเป็นยานำเข้า จะต้องมิใช่ใบวิเคราะห์คุณภาพของผู้ผลิต
 - กรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย จะต้องมิใช่ใบวิเคราะห์คุณภาพของกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ หรือศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ หรือคณะเภสัชศาสตร์ หรือของบริษัทผู้ผลิต
 - อายุของยา Lot. ที่ส่งมอบ ต้องมีอายุนับจากวันผลิตไม่น้อยกว่า ๑ ปี
๙. บริษัทที่ได้รับการคัดเลือกต้องเป็นผู้ชำระค่าใช้จ่ายในการส่งยาที่สอบราคาหรือประกวดราคาได้ เพื่อตรวจสอบวิเคราะห์กับศูนย์วิทยาศาสตร์การแพทย์ หรือคณะเภสัชศาสตร์
๑๐. หากพบว่ายาตัวใดมีสภาพทางฟิสิกส์หรือเคมีเปลี่ยนไป หรือภายหลังการส่งตรวจวิเคราะห์แล้วพบว่าตกมาตรฐานในข้อใดข้อหนึ่ง บริษัทผู้ขายจะต้องรับประกันยา Lot. ดังกล่าว และชดใช้เป็นยา Lot. ใหม่ที่ผ่านการตรวจคุณภาพจากสถานที่ตามข้อ ๙ ตามปริมาณที่สั่งซื้อทั้งหมด และคณะกรรมการขอสงวนสิทธิ์ ที่จะยกเลิกสัญญาจะซื้อจะขายที่ทำกับบริษัท
๑๑. ผู้ขายจะต้องรับประกันคุณภาพยาตามที่ปรากฏบนฉลากยา เอกสารกำกับยา หรือใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ว่าเป็นไปตามมาตรฐานของคุณลักษณะเฉพาะของยา หากเกิดการเสื่อมด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนด ผู้ขายต้องรับผิดชอบชดใช้ค่าเสียหายที่เกิดขึ้นทั้งหมด
๑๒. ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาก่อนยาหมดอายุ ๖ เดือน

เอกสารนี้เป็นส่วนหนึ่งของสัญญา ซื้อ-ขาย ที่ผู้เสนอราคาจะต้องปฏิบัติอย่างเคร่งครัด

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดคุณลักษณะและเงื่อนไขเฉพาะของเวชภัณฑ์ยา

ลงชื่อ.....
(นางนันทน์ภัสร์ สุขสุวรรณท์)
ประธานกรรมการ

ลงชื่อ.....
(นายธีรพงศ์ ภิรมย์กิจ)
กรรมการ

ลงชื่อ.....
(นางสาวสุพัฒน์ดา สรเสนา)
กรรมการ

ผู้รับรอง



(นายประภาส อุครานันท์)

ผู้อำนวยการโรงพยาบาลจิตเวชขอนแก่นราชนครินทร์
ปฏิบัติราชการแทนอธิบดีกรมสุขภาพจิต