

ตารางแสดงวงเงินงบประมาณที่ได้รับจัดสรรและรายละเอียดค่าใช้จ่าย  
การจัดซื้อจัดจ้างที่มีใช้งานก่อสร้าง

๑. ชื่อโครงการ จัดซื้อเวชภัณฑ์ยา HYALURONATE SODIUM ๒๐ MG/๒ ML SOLUTION FOR INJECTION โดยวิธีประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ (Electronic Bidding) โดยเบิกจ่ายจากเงินบำรุงโรงพยาบาลตระการพิษผล ปีงบประมาณ ๒๕๖๗

๒. หน่วยงานเจ้าของโครงการ โรงพยาบาลตระการพิษผล จังหวัดอุบลราชธานี

๓. วงเงินงบประมาณที่ได้รับจัดสรร เวชภัณฑ์ยา HYALURONATE SODIUM ๒๐ MG/๒ ML SOLUTION FOR INJECTION จำนวน ๖๐๐ VIAL เป็นเงิน ๑,๐๐๐,๒๓๖.๐๐ บาท (หนึ่งล้านสองร้อยสามสิบหกบาทถ้วน)

๔. วันที่กำหนดราคากลาง (ราคาอ้างอิง) ณ วันที่ ๑๔ กุมภาพันธ์ ๒๕๖๗  
เป็นเงิน ๑,๐๐๐,๒๓๖.๐๐ บาท (หนึ่งล้านสองร้อยสามสิบหกบาทถ้วน)

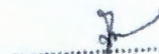
๕. แหล่งที่มาของราคากลาง (ราคาอ้างอิง)

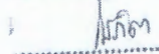
โดยจากราคาที่เคยซื้อครั้งหลังสุดภายในระยะเวลา ๒ ปีงบประมาณ

๖. รายชื่อเจ้าหน้าที่ผู้กำหนดราคากลาง (ราคาอ้างอิง) ทุกคน

๑) นายแพทย์เอนก นามบุญชู นายแพทย์ชำนาญการ โรงพยาบาลตระการพิษผล	ประธานกรรมการ
๒) นางสาวสุนันทรา บุญกล้า เกษัชกรชำนาญการ โรงพยาบาลตระการพิษผล	กรรมการ
๓) นางสาวโสภิตา เจตนา เกษัชกร(พนักงานราชการ) โรงพยาบาลตระการพิษผล	กรรมการ

  
.....ประธานกรรมการ

  
.....กรรมการ

  
.....กรรมการ

ราคาที่เคยซื้อครั้งหลังสุดภายในระยะเวลา ๒ ปีงบประมาณ

เวชภัณฑ์ยา HYALURONATE SODIUM ๒๐ MG/๒ ML SOLUTION FOR INJECTION

รายงานใบสั่งยา

รหัส /HYALURONIC ACID INJ      บรรจุ      ๒

ชื่อไทย HYALURONIC ACID INTRAARTICULAR 20MG/2ML INJ

ชื่ออังกฤษ HYALURONIC ACID INTRAARTICULAR 20MG/2ML INJ.

รายละเอียด      คลังสินค้า <F8>      สิ้นสุดสัญญา <F7>      ใกล้เคียง

วันที่ซื้อล่าสุด 18/12/66      วันที่ขายล่าสุด / /

ราคาซื้อล่าสุด 1,667.0600 / VI      ราคาขายล่าสุด 0.0000 / VI

ส่วนลดซื้อล่าสุด      ส่วนลดขายล่าสุด

จำนวนค้างรับ 0.000      จำนวนค้างส่ง 0.000

คลังสินค้า <F8> :-

รหัส	คลัง	ชื่อขอ	ยอดยกมา	มูลค่ายกมา	ยอดคงเหลือ	ราคาต่อหน่วย	มูลค่าคง
01	ล.บริหาร		0.000	0.00	0.000	0.0000	
02	ล.ยา		90.000	150,035.40	110.000	1,667.0600	183.31

รายชื่อเจ้าหน้าที่ผู้กำหนดราคากลาง (ราคาอ้างอิง) ทุกคน

- ๑) นายแพทย์เอนก นามบุญชู      นายแพทย์ชำนาญการ      ประธานกรรมการ  
โรงพยาบาลตระการพิษผล
- ๒) นางสาวสุนันทรา บุญกล้า      เภสัชกรชำนาญการ      กรรมการ  
โรงพยาบาลตระการพิษผล
- ๓) นางสาวโสภิตา เจตนา      เภสัชกร(พนักงานราชการ)      กรรมการ  
โรงพยาบาลตระการพิษผล

  
.....ประธานกรรมการ

  
.....กรรมการ

  
.....กรรมการ

คุณลักษณะเฉพาะของยา

Hyaluronate sodium ๒๐mg/๒ml solution for Injection

โรงพยาบาลตระการพิษผล อำเภอตระการพิษผล จังหวัดอุบลราชธานี

๑. ชื่อยา Hyaluronate sodium ๒๐mg/๒ml solution for Injection

๒. คุณสมบัติทั่วไป

๒.๑ รูปแบบ เป็นสารละลายปราศจากเชื้อ ใส ไม่มีสี สำหรับฉีดเข้าข้อ

๒.๒ ส่วนประกอบ ใน ๒ ml ประกอบด้วยตัวยา Hyaluronic acid sodium ๒๐mg/๒ml ต่อ syringe

๒.๓ ภาชนะบรรจุ บรรจุในภาชนะบรรจุยาฉีดปราศจากเชื้อชนิดพร้อมฉีด (Prefilled syringe) และบรรจุ  
กันป้องกันแสง

๒.๔ ฉลาก -ระบุชื่อยา ส่วนประกอบด้วยยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต และ  
เลขทะเบียนตำรับยา และวิธีการเก็บรักษาไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์  
-บนภาชนะบรรจุยา อย่างน้อยต้องระบุชื่อยา หรือชื่อทางการค้า ส่วนประกอบและขนาด  
ความแรงของยา เลขที่ผลิต วันสิ้นอายุไว้ชัดเจน

๓. คุณสมบัติทางเทคนิค

ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพเป็นไปตาม Finished product specification และ Drug substance specification ที่อ้างอิงจากเภสัชตำรับฉบับเดียวกัน ซึ่งได้จดทะเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ทั้งนี้เภสัชตำรับที่ใช้อ้างอิงต้องเป็นฉบับที่เทียบเท่าหรือใหม่กว่ามาตรฐานเภสัชตำรับใดตำรับหนึ่ง ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข

๓.๑ Finish product specification

คุณสมบัติทางเทคนิค	
๑. ปริมาณตัวยาสำคัญ Sodium hyaluronate Sodium chloride	๑๙.๐ - ๒๑.๖ mg/๒ml ๑๖.๒ - ๑๗.๘ mg/๒ml
๒. Identification	ตรวจผ่าน
๓. Phosphate identification	ตรวจผ่าน
๔. pH	๖.๕ - ๗.๕
๕. Dynamic viscosity	๘๐ - ๒๕๐ mPa.s
๖. Osmolarity	๒๕๐ - ๓๕๐ mOsm/l
๗. Particulate matter Size $\geq$ ๑๐ $\mu$ m Size $\geq$ ๒๕ $\mu$ m	NMT ๖,๐๐๐ particles/container NMT ๖๐๐ particles/container
๘. Sterility	ตรวจผ่าน
๙. Bacterial endotoxins	NMT ๐.๐๕ EU/mg
๑๐. Extractable volume	๒.๐๐ - ๒.๒๐ ml

ประธานกรรมการ  
กรรมการ  
กรรมการ

๓.๒ Drug substance specification

คุณสมบัติทางเทคนิค	Ph.Eur.๑๐.๐
๑. ปริมาณตัวยาสำคัญ	๙๕.๐-๑๐๕.๐% of Sodium hyaluronate (dried substance)
๒. Identification	ตรวจผ่าน
๓. Intrinsic viscosity	๙๐.๐ - ๑๒๐.๐% of the value stated on the label
๔. Appearance of solution	Solution is clear and not more than ๐.๐๑ (absorbance at ๒๐๐ nm)
๕. pH	๕.๐ - ๘.๕
๖. Sulfated glycosaminoglycans	NMT ๑.๐ % If the product is extracted from cocks'combs
๗. Nucleic acids	NMT ๐.๕ (absorbance at ๒๖๐ nm)
๘. Protein	NMT ๐.๑ %
๙. Chlorides	NMT ๐.๕ %
๑๐. Iron	NMT ๘๐ ppm
๑๑. Loss on drying	NMT ๒๐.๐ %
๑๒. Microbial count	
Total aerobic microbial count	NMT ๑๐๐ CFU/g
๑๓. Bacterial endotoxins	NMT ๐.๐๕ IU/mg

**หมายเหตุ** :- กรณีที่จดทะเบียนแจ้งการเว้น (waive) การตรวจสอบวิเคราะห์รายการใด ให้ยื่นแสดงเอกสารหลักฐานดังกล่าวที่ได้รับอนุมัติด้วย

- Drug substance specification พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต drug substance หรือใบวิเคราะห์ drug substance ของผู้ผลิตยาสำเร็จรูป ฉบับใดฉบับหนึ่ง ซึ่งมีการตรวจวิเคราะห์ครบทุกหัวข้อที่กำหนด
- กรณีคุณสมบัติทางเทคนิคของยาหรือวัตถุดิบของผู้เสนอราคาไม่ตรงตามที่โรงพยาบาลประกาศ เช่น อ้างอิงเภสัชตำรับฉบับที่ใหม่กว่าที่โรงพยาบาลประกาศ เป็นต้น ให้ขึ้นกับดุลยพินิจของคณะกรรมการประกวดราคาฯ

**เงื่อนไขอื่นๆ**

ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาภาพถ่ายเอกสารพร้อมลงลายมือชื่อรับรองเอกสารโดยผู้มีอำนาจ รายละเอียดดังนี้

๑. สำเนาเอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทยและสำแดง (declare) แหล่งผลิต

๑.๑ ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (ทย.๒ ทย.๓ ทย.๔ แล้วแต่กรณี)

๑.๑.๑ ในกรณีที่ผลิตในประเทศไทย หมายถึง ทย.๒

๑.๑.๒ ในกรณีที่เป็นยานำเข้าเพื่อการแบ่งบรรจุ หมายถึง ทย.๓

๑.๑.๓ ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ หมายถึง ทย.๔

๑.๒ ใบคำขอขึ้นทะเบียนยา ทย.๑/ย.๑ ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ตามที่ขึ้นทะเบียน (finished product specification) และข้อกำหนดคุณภาพของวัตถุดิบ (drug substance specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติม จะต้องแนบเอกสารสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไข (ย.๕) มาพร้อม finished product specification และ/หรือ drug substance

  
ประธานกรรมการ  
กรรมการ  
กรรมการ

specification โดยขอแก้ไขก่อนวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ และไม่เกิน ๒ ปี ณ วันประกาศ  
ประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

## ๒. เอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยา

### ๒.๑ กรณีที่ยาผลิตในประเทศไทย

ผู้ผลิตต้องมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities หรือมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยาของสำนักงาน คณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ซึ่งกำหนดขึ้นโดยมีความสอดคล้องและทัดเทียมกับ หลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S ในหมวดยาที่เสนอขาย ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมี ผลการรับรองถึงวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

### ๒.๒ กรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ

ผู้ผลิตต้องมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา GMP หรือ GMP/PICs (Pharmaceutical Inspection Co-operation Science) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities หรือ GMP clearance ฉบับล่าสุด ตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึง วันประกาศโดยประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ หรืออายุตลอดชีพ แล้วแต่กรณี

## ๓. เอกสารคุณภาพของยาที่เสนอราคา (สำเนาภาพถ่าย)

- ๓.๑ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูปของผู้ผลิต (Certification of analysis of Finished product) ในรุ่นยาที่ส่งเป็นตัวอย่าง
- ๓.๒ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบของตัวยาสำคัญ (Certification of analysis of Drug substance) ที่ใช้ในการผลิตยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่างทั้งของผู้ผลิตและผู้ผลิตวัตถุดิบ
- ๓.๓ เอกสารหรือหลักฐานยืนยันความสัมพันธ์ระหว่างรุ่นการผลิตของวัตถุดิบของตัวยาสำคัญ (Drug substance) ข้อ ๓.๒ กับรุ่นการผลิตของผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (Finished product) ข้อ ๓.๑
- ๓.๔ ในกรณีขึ้นทะเบียนยามากกว่า ๒ ปี จะต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษา Long term stability ตามที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนยามาแสดง และได้รับการลงนามรับรองเอกสารจากผู้มีอำนาจของ บริษัท
- ๓.๕ ในกรณีขึ้นทะเบียนยาน้อยกว่า ๒ ปี จะต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษาความคงตัวของยาตาม ที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนยามาแสดง และได้รับการลงนามรับรองเอกสารจากผู้มีอำนาจของบริษัท

## ๔. ตัวอย่างยา

- ๔.๑ ผู้เสนอราคา ต้องส่งตัวอย่างยามาอย่างน้อย ๓ หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดง รายละเอียดได้ครบถ้วน ตามที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้น

## ๕. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ (แสดงเอกสารการรับประกัน)

- ๕.๑ ยาที่ส่งมอบต้องมีอายุใช้ได้ไม่น้อยกว่า ๑ ปี นับจากวันที่ส่งมอบ
- ๕.๒ ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยารุ่นที่ส่งมอบ
- ๕.๓ กรณีที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการ จะต้องทำหนังสือร้องขอตัวอย่าง โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยงานราชการ ส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายที่เกี่ยวข้องในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ กรณีที่ พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอ ราคาต่อดังกล่าวของผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

 ประธานกรรมการ  
 กรรมการ  
 กรรมการ

๕.๔ ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนดโดยไม่มีเงื่อนไข

๖. เอกสารเงื่อนไขอื่นๆ

๖.๑ หากยาที่เสนอไม่ใช่ยาต้นแบบ (Original Drugs) ต้องมีหนังสือแสดงการทดสอบ Bioequivalence ของยาที่เสนอเปรียบเทียบกับยาต้นแบบ โดยวิธีการศึกษาต้องเป็นไปตามหลักเกณฑ์และแนวปฏิบัติในการศึกษาชีวสมมูลของยาสามัญของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยากระทรวงสาธารณสุข ในกรณีขึ้นทะเบียนตำรับยาตามแบบยาสามัญใหม่ (ได้เลขทะเบียนยา NG) สามารถยกเว้นการแนบเอกสารการศึกษาชีวสมมูลของยา

๗. ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) ยินยอมให้ยกเลิกสัญญาก่อนครบกำหนด ดังนี้

๗.๑ กรณีผลการสุ่มตรวจวิเคราะห์ยานี้จากกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ไม่เป็นไปตามมาตรฐานข้อกำหนด

๗.๒ กรณีผลิตภัณฑ์ยานี้ถูกเรียกเก็บคืนจากท้องตลาดโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาในช่วงเวลาของสัญญาจะซื้อและขาย

๘. หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาผลิตภัณฑ์ยาที่มีประวัติถูกเรียกคืนโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาในระยะเวลา ๑ ปีก่อนวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

ลงชื่อ

  
(นายเอนก นามบุญชู)

ประธานคณะกรรมการกำหนดคุณลักษณะ

ลงชื่อ

  
(นางสาวสุนันทรา บุญกล้า)

กรรมการกำหนดคุณลักษณะ

ลงชื่อ

  
(นางสาวโสภิตา เจตนา)

กรรมการกำหนดคุณลักษณะ