

คุณลักษณะเฉพาะของยา

Meropenem ๑ gm for Injection

โรงพยาบาลตระการพืชผล อำเภอตระการพืชผล จังหวัดอุบลราชธานี

๑. ชื่อยา Meropenem ๑ gm for Injection

๒. คุณสมบัติทั่วไป

๒.๑ รูปแบบ เป็นผงยาปราศจากเชื้อสีขาวถึงขาวเหลือง สำหรับฉีด

๒.๒ ส่วนประกอบ ใน ๑ หน่วยบรรจุภัณฑ์ ประกอบด้วยตัวยา Meropenem

๒.๓ ภาชนะบรรจุ บรรจุในภาชนะบรรจุยาฉีดปราศจากเชื้อ

๒.๔ ฉลาก -ระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต และเลขทะเบียนตำรับยา และวิธีการเก็บรักษาไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์
-บนภาชนะบรรจุยา อย่างน้อยต้องระบุชื่อยา หรือชื่อทางการค้า ส่วนประกอบและขนาดความแรงของยา เลขที่ผลิต วันสิ้นอายุไว้ชัดเจน

๓. คุณสมบัติทางเทคนิค

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

๓.๑ Finish product specification

คุณสมบัติทางเทคนิค	USP ๔๒
๑. ปริมาณตัวยาสำคัญ	๙๐.๐ - ๑๒๐.๐% of the L.A. of Meropenem
๒. Identification	ตรวจผ่าน
๓. Content of Sodium	๘๐% - ๑๒๐% of the L.A. of Sodium
๔. Uniformity of dosage units	ตรวจผ่าน
๕. Impurities	Meropenem impurity I: NMT ๐.๘% Meropenem impurity II: NMT ๐.๖%
๖. Bacterial endotoxins	NMT ๐.๑๒๕ USP Endotoxin U/mg
๗. Constituted solution	ตรวจผ่าน
๘. Loss on drying	๙.๐% - ๑๒.๐%
๙. Particulate matter	
ขนาด $\geq 10 \mu\text{m}$ ไม่เกิน ๖,๐๐๐/container	ตรวจผ่าน
ขนาด $\geq 25 \mu\text{m}$ ไม่เกิน ๖๐๐/container	ตรวจผ่าน
๑๐. pH	๗.๓ - ๘.๓
๑๑. Sterility	ตรวจผ่าน

ประธานกรรมการ

กรรมการ

กรรมการ

๓.๒ Drug substance specification

คุณสมบัติทางเทคนิค	USP ๔๒
๑. ปริมาณตัวยาสําคัญ	๙๘.๐-๑๐๑.๐% of Meropenem (Calculated on the anhydrous basis)
๒. Identification	ตรวจผ่าน
๓. Specific rotation	-๑๗° to -๒๑°
๔. pH	๔.๐-๖.๐
๕. Water	๑๑.๔%-๑๓.๔%
๖. Residue on ignition	NMT ๐.๑%
๗. Limit of acetone	NMT ๐.๐๕%
๘. Chromatographic purity	Any of two major impurities: NMT ๐.๓% (Calculated on the anhydrous basis) Any other impurity: NMT ๐.๑% (Calculated on the anhydrous basis) Sum of all such other impurities: NMT ๐.๓%
๙. Sterility	ตรวจผ่าน
๑๐. Bacterial endotoxins	NMT ๐.๑๒๕ USP Endotoxin U/mg

หมายเหตุ :- กรณีที่จดทะเบียนแจ้งการเว้น (waive) การตรวจสอบวิเคราะห์รายการใด ให้ยื่นแสดงเอกสารหลักฐานดังกล่าวที่ได้รับอนุมัติด้วย

- Drug substance specification พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต drug substance หรือใบวิเคราะห์ drug substance ของผู้ผลิตยาสำเร็จรูป ฉบับใดฉบับหนึ่ง ซึ่งมีการตรวจวิเคราะห์ครบทุกหัวข้อที่กำหนด
- กรณีคุณสมบัติทางเทคนิคของยาหรือวัตถุดิบของผู้เสนอราคาไม่ตรงตามที่โรงพยาบาลประกาศ เช่น อ้างอิงเลขตำรับฉบับที่ใหม่กว่าที่โรงพยาบาลประกาศ เป็นต้น ให้ขึ้นกับดุลยพินิจของคณะกรรมการประกวดราคา

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 วันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

๒. เอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยา

๒.๑ กรณีที่ยาผลิตในประเทศไทย

ผู้ผลิตต้องมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities หรือมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยาของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ซึ่งกำหนดขึ้นโดยมีความสอดคล้องและทัดเทียมกับหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S ในหมวดยาที่เสนอขาย ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

๒.๒ กรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ

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

๓. เอกสารคุณภาพของยาที่เสนอราคา (สำเนาภาพถ่าย)

๓.๑ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูปของผู้ผลิต (Certification of analysis of Finished product) ในรุ่นยาที่ส่งเป็นตัวอย่าง

๓.๒ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบของตัวยาคำคัญ (Certification of analysis of Drug substance) ที่ใช้ในการผลิตยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่างทั้งของผู้ผลิตและผู้ผลิตวัตถุดิบ

๓.๓ เอกสารหรือหลักฐานยืนยันความสัมพันธ์ระหว่างรุ่นการผลิตของวัตถุดิบของตัวยาคำคัญ (Drug substance) ข้อ ๓.๒ กับรุ่นการผลิตของผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (Finished product) ข้อ ๓.๑

๓.๔ ในกรณีขึ้นทะเบียนยามากกว่า ๒ ปี จะต้องมีส่วนประกอบภาพถ่ายผลการศึกษา Long term stability ตามที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนยามาแสดง และได้รับการลงนามรับรองเอกสารจากผู้มีอำนาจของบริษัท

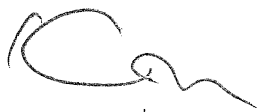
๓.๕ ในกรณีขึ้นทะเบียนยาน้อยกว่า ๒ ปี จะต้องมีส่วนประกอบภาพถ่ายผลการศึกษาความคงตัวของยาตามที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนยามาแสดง และได้รับการลงนามรับรองเอกสารจากผู้มีอำนาจของบริษัท

๓.๖ เนื่องจากเป็นยาที่ต้องละลายก่อนใช้ ต้องแนบเอกสารแสดงความคงตัวของยาภายหลังการละลาย และเจือจางด้วยสารน้ำที่เหมาะสมสามารถเข้ากับตัวยาได้ในความเข้มข้นที่ใช้กับผู้ป่วย และต้องแสดงรายละเอียดซึ่งสอดคล้องกับข้อมูลในเอกสารกำกับยา

๓.๗ กรณียาที่เสนอไม่ใช่ยาต้นแบบ (original drugs) ต้องมีรายงานการศึกษาทางคลินิก (clinical study) ในผู้ป่วยเด็กและผู้ใหญ่ เปรียบเทียบประสิทธิภาพกับยาต้นแบบ โดยผลการศึกษามีประสิทธิภาพไม่ด้อยกว่ายาต้นแบบ และได้รับการตีพิมพ์ในวารสารทางการแพทย์ที่เชื่อถือได้

๔. ตัวอย่างยา

๔.๑ ผู้เสนอราคา ต้องส่งตัวอย่างยามาอย่างน้อย ๓ หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วน ตามที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้น


ประธานกรรมการ
กรรมการ
กรรมการ

๕. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ (แสดงเอกสารการรับประกัน)

๕.๑ ยาที่ส่งมอบต้องมีอายุใช้ได้ไม่น้อยกว่า ๑ ปี ๖ เดือน นับจากวันที่ส่งมอบ

๕.๒ ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยารุ่นที่ส่งมอบ

๕.๓ กรณีที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะต้องทำหนังสือร้องขอตัวอย่าง โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยงานราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายที่เกี่ยวข้องในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ กรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคายาตั้งกล่าวของผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

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 กรณีผลิตภัณฑ์ยาชนิดนี้ถูกเรียกเก็บคืนจากท้องตลาดโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาในช่วงเวลาของสัญญาจะซื้อและขาย

๘. หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาผลิตภัณฑ์ยาที่มีประวัติถูกเรียกคืนโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาในระยะเวลา ๑ ปีก่อนวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

ลงชื่อ



ประธานคณะกรรมการกำหนดคุณลักษณะ

(นายเอนก นามบุญชู)

ลงชื่อ



(นางสาวสุนันตรา บุญกล้า)

กรรมการกำหนดคุณลักษณะ

ลงชื่อ



(นางสาวโสภิตา เจตนา)

กรรมการกำหนดคุณลักษณะ



โรงพยาบาลตระการพิพิธ

เลขที่รับ ๕๒๕ เวลา ๑๑.๕๕ น.

วันที่ ๑๕ เดือน ต.ค. พ.ศ. ๒๕๖๗

สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดอุบลราชธานี
ถนนพรหมเทพ อบ ๓๔๐๐๐

ที่ อบ ๐๐๓๓.๐๐๖/ว ๑๒๕๐๑

๑๕ ธันวาคม ๒๕๖๗

เรื่อง แจ้งสรุปผลการซื้อร่วมยา ด้วยวิธีสืบราคา จังหวัดอุบลราชธานี ประจำปีงบประมาณ ๒๕๖๘

เรียน ผู้อำนวยการโรงพยาบาลสรรพสิทธิประสงค์, ผู้อำนวยการโรงพยาบาล ๕๐ พรรษา มหาวชิราลงกรณ,
ผู้อำนวยการโรงพยาบาลสมเด็จพระยุพราชเดชอุดม, ผู้อำนวยการโรงพยาบาลวารินชำราบ
ผู้อำนวยการโรงพยาบาลตระการพิพิธ และผู้อำนวยการโรงพยาบาลชุมชนทุกแห่ง

สิ่งที่ส่งมาด้วย สรุปผลการซื้อร่วมยา ด้วยวิธีสืบราคา จังหวัดอุบลราชธานี จำนวน ๑ ชุด
ประจำปีงบประมาณ ๒๕๖๘

ตามที่ สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดอุบลราชธานี โดยคณะทำงานจัดหาเวชภัณฑ์ยาาร่วม
จังหวัดอุบลราชธานี และคณะทำงานบริหารจัดการด้านยา และจัดซื้อร่วม ได้ดำเนินการซื้อร่วมยา ด้วยวิธี
สืบราคา จังหวัดอุบลราชธานี ประจำปีงบประมาณ ๒๕๖๘ เรียบร้อยแล้ว นั้น

ในการนี้ สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดอุบลราชธานี ขอแจ้งสรุปผลการซื้อร่วมยา ด้วยวิธี
สืบราคา จังหวัดอุบลราชธานี ประจำปีงบประมาณ ๒๕๖๘ (สิ่งที่ส่งมาด้วย) และขอให้โรงพยาบาลดำเนินการ
จัดซื้อยาตามผลการซื้อร่วมยา ด้วยวิธีสืบราคา โดยเคร่งครัด ดังนี้

๑) ดำเนินการจัดซื้อยา จากบริษัทที่ชนะการคัดเลือกเท่านั้น หากผู้ชนะการคัดเลือก
ไม่สามารถจัดส่งยาให้กับผู้ซื้อตามจำนวน ระยะเวลา หรือเงื่อนไขอื่นๆ ที่ตกลงกันระหว่างผู้ซื้อกับผู้ขาย
ให้ผู้ซื้อสามารถสั่งซื้อยา กับบริษัทสำรองอันดับ ๑ และ ๒ ตามลำดับ

๒) หากโรงพยาบาลพบปัญหาการจัดซื้อยา ให้รายงานปัญหาให้สำนักงานสาธารณสุขจังหวัด
อุบลราชธานีทราบผ่าน QR Code หรือ ลิงค์ <https://forms.gle/kpsKYdcvRqEDnWHg๙> ที่แนบมาพร้อมนี้
เพื่อรวบรวมปัญหารายงานคณะกรรมการบริหารจัดการด้านยาและเวชภัณฑ์ที่มีไข้ยา จังหวัดอุบลราชธานี
และคณะทำงานจัดหาเวชภัณฑ์ยาาร่วม จังหวัดอุบลราชธานี ในการหาแนวทางป้องกัน และแก้ไขปัญหาต่อไป

๓) สรุปรายงานผลการดำเนินการจัดซื้อยาให้สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดอุบลราชธานี
ทราบทุกเดือน

จึงเรียนมาเพื่อทราบและแจ้งผู้เกี่ยวข้องดำเนินการตามข้อปฏิบัติโดยเคร่งครัด

ขอแสดงความนับถือ

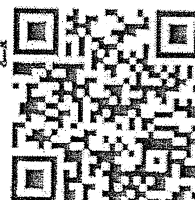
ประธานกรรมการ

กรรมการ

กรรมการ

(นายธีระพงษ์ แก้วภมร)

นายแพทย์สาธารณสุขจังหวัดอุบลราชธานี



รายงานปัญหาการจัดซื้อ

20 ธ.ค. 2567

ผู้อำนวยการโรงพยาบาลตระการพิพิธ

เพื่อไปตรวจ ☒ เห็นควรแจ้ง

กลุ่มภารกิจด้านปฐมภูมิ

☐ กลุ่มภารกิจด้านแม่และเด็ก

☐ กลุ่มภารกิจด้านการพยาบาล

☐ กลุ่มภารกิจด้านสุขภาพจิต

☐ กลุ่มภารกิจด้านพัฒนาระบบบริการและสนับสนุนบริการสุขภาพ

☒ กลุ่มภารกิจด้านสุขภาพป้องกันและกักกันโรค

☐ ทุกกลุ่มภารกิจ

ทศศักดิ์

๑๘ ธ.ค. ๖๗

กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคและเภสัชสาธารณสุข

โทร ๐-๔๕๒๔-๔๘๐๑-๘ ต่อ ๒๐๒

โทรสาร ๐-๔๕๒๔-๑๙๑๘ (วิชชุดา)

ตารางแสดงวงเงินงบประมาณที่ได้รับจัดสรรและรายละเอียดค่าใช้จ่าย
การจัดซื้อจัดจ้างที่มีใช้งานก่อสร้าง

๑. ชื่อโครงการ จัดซื้อเวชภัณฑ์ยา MEROPENAM ๑ GM INJECTION โดยวิธีประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ (Electronic Bidding : e-bidding) โดยเบิกจ่ายจากเงินบำรุงโรงพยาบาลตระการพิษผล ปีงบประมาณ ๒๕๖๘
๒. หน่วยงานเจ้าของโครงการ โรงพยาบาลตระการพิษผล จังหวัดอุบลราชธานี
๓. วงเงินงบประมาณที่ได้รับจัดสรร เวชภัณฑ์ยา MEROPENAM ๑ GM INJECTION จำนวน ๖,๐๐๐ VIAL เป็นเงิน ๕๓๔,๐๐๐.๐๐ บาท (ห้าแสนสามหมื่นสี่พันบาทถ้วน)
๔. วันที่กำหนดราคากลาง (ราคาอ้างอิง) ณ วันที่เป็นเงิน ๕๒๒,๐๐๐.๐๐ บาท (ห้าแสนสองหมื่นสองพันบาทถ้วน)
๕. แหล่งที่มาของราคากลาง (ราคาอ้างอิง)
จากราคาการสืบราคาฯ จังหวัดอุบลราชธานี ประจำปีงบประมาณ ๒๕๖๘

๖. รายชื่อเจ้าหน้าที่ผู้กำหนดราคากลาง (ราคาอ้างอิง) ทุกคน

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


ประธานกรรมการ

กรรมการ

กรรมการ

สรุปผลการซื้อรวมยา ด้วยวิธีสี่ราคา จังหวัดอุบลราชธานี ปีงบประมาณ 2568

ลำดับ	ชื่อยา	เรียงอันดับ	บริษัทผู้จำหน่าย	ราคาเสนอ/ขนาดบรรจุ	หมายเหตุ
		สำรองอันดับ 2	บริษัท อาร์เอ็กซ์ จำกัด	8.346 บาท /vial	
14	Ciprofloxacin 250 Mg Tablet	ผู้ชนะ	บริษัท สหแพทย์เภสัช จำกัด	245.000 บาท /50x10's	
		สำรองอันดับ 1	บริษัท เซ็นทรัลโพลี เทรตติ้ง จำกัด	50.000 บาท /10x10's	
		สำรองอันดับ 2	บริษัท มาชา แลบ จำกัด	320.000 บาท /50x10's	
15	Ciprofloxacin 500 Mg Film coated Tablet	ผู้ชนะ	บริษัท สหแพทย์เภสัช จำกัด	430.000 บาท /50x10's	
		สำรองอันดับ 1	บริษัท มาชา แลบ จำกัด	450.000 บาท /50x10's	
		สำรองอันดับ 2	บริษัท เซ็นทรัลโพลี เทรตติ้ง จำกัด	98.000 บาท /10x10's	
16	Ciprofloxacin 200 Mg/100ML Inj.	ผู้ชนะ	บริษัท เอเบิล เมดิคอล จำกัด	21.800 บาท /vial	
		สำรองอันดับ 1	หจก.ภิญโญ ฟาร์มาซี	22.000 บาท /vial	
		สำรองอันดับ 2	บริษัท ยูโทเบียน จำกัด	28.000 บาท /vial	
17	Clindamycin 600 Mg/ 4 ML Inj., 4 ML	ผู้ชนะ	บริษัท เอเบิล เมดิคอล จำกัด	19.000 บาท /vial	
		สำรองอันดับ 1	บริษัท พรอส ฟาร์มา จำกัด	21.400 บาท /tube	
		สำรองอันดับ 2	บริษัท สยามฟาร์มาซูติคอล จำกัด	26.750 บาท /vial	
18	Colistimethate 150 Mg/Vial Inj.	ผู้ชนะ	บริษัท เอเบิล เมดิคอล จำกัด	85.000 บาท /vial	
		สำรองอันดับ 1	บริษัท แอดแลนคิด ฟาร์มาซูติคอล จำกัด	94.000 บาท /vial	
19	Cotrimoxazole (80+400Mg/5ML) Inj., 5 ML	ยกเลิก	ยกเลิกรายการ		
20	Dapsone 100 Mg Tablet	ยกเลิก	ยกเลิกรายการ		
21	Dicloxacillin Powder For Oral Suspension 62.50 Mg/5 ML, 60 ML	ผู้ชนะ	บริษัท ห้างขายยาตราเจ็ดดาว จำกัด	17.000 บาท /bottle	
		สำรองอันดับ 1	บริษัท พรีเมด ฟาร์มา พลัส จำกัด	17.150 บาท /bottle	
		สำรองอันดับ 2	บริษัท ยูโทเบียน จำกัด	17.750 บาท /bottle	
22	Ertapenem 1 Gm Inj.	ผู้ชนะ	บริษัท พรีเมด ฟาร์มา พลัส จำกัด	880.000 บาท /vial	
		สำรองอันดับ 1	บริษัท ซิลลิค ฟาร์มา จำกัด (เอ็มเอสดี)	935.180 บาท /vial	
23	Ganciclovir 500 Mg For Injection	ผู้ชนะ	หจก.ภิญโญ ฟาร์มาซี	1,020.000 บาท /vial	
24	Gentamycin 40 Mg/ML Injection	ผู้ชนะ	บริษัท ที.พี. ตรีภัก แลบบอราทอรีส์ (1969) จำกัด	4.400 บาท /amp	ประธานกรรมการ
25	Imepenem 500 Mg+Cilastatin 500 Mg Inj.	ผู้ชนะ	บริษัท ดีทแอสล์ เคลเลอร์ โลจิสติกส์ จำกัด (แวนแบ็กซ์/ชันฟาร์มา)	113.420 บาท /vial	
		สำรองอันดับ 1	บริษัท บี.เอส.เอส.เทรตติ้ง จำกัด (เอ็ม แอนด์ เอ็ม)	123.050 บาท /vial	
26	Meropenem 1 Gm Inj.	ผู้ชนะ	บริษัท ดีซีเอส ออริกา (ประเทศไทย) จำกัด	87.000 บาท /vial	กรรมการ