

คุณลักษณะเฉพาะของยา

๐.๙% w/v Sodium Chloride injection ๑๐๐๐ ml

โรงพยาบาลตระการพิษผล อำเภوترการพิษผล จังหวัดอุบลราชธานี

๑. ชื่อยา ๐.๙% w/v Sodium Chloride injection ๑๐๐๐ ml

๒. คุณสมบัติทั่วไป

๒.๑ รูปแบบ

สารละลายปราศจากเชื้อ ใสไม่มีสี

๒.๒ ส่วนประกอบ

ประกอบด้วยตัวยา Sodium Chloride ๐.๙% w/v ในน้ำสำหรับเตรียมยาฉีด

๒.๓ ภาชนะบรรจุ

บรรจุในในถุงพลาสติกชนิด Non-PVC ขนาด ๑๐๐๐ ml ปราศจากเชื้อและเป็น close system มีซีตบอกรั้วมาตรชัดเจน ภาชนะที่ใช้บรรจุต้องมีคุณลักษณะตามมาตรฐานมอก. จุกยางที่ใช้ต้องเป็นจุกยางสังเคราะห์ที่ได้มาตรฐาน เมื่อแทงเข็มผ่านจุกยางแล้วไม่มีการรั่วซึม (มีเอกสารใบรับรองคุณภาพพลาสติกและจุกยางแนบมาด้วย)

๒.๔ ฉลาก

-ระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต และเลขทะเบียนตำรับยา และวิธีการเก็บรักษาไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์

-บนภาชนะบรรจุยา อย่างน้อยต้องระบุชื่อยา หรือชื่อทางการค้า ส่วนประกอบและ

ขนาดความแรงของยาและปริมาณ Osmolarity เลขที่ผลิต วันสิ้นอายุไว้ชัดเจน

๒.๕ ปริมาตรคงเหลือ

ต้องมีช่องว่างเหนือสารละลายที่สามารถเติมยาหรือสารละลายอื่นได้ไม่น้อยกว่า

ในภาชนะบรรจุ

๓๐๐ ml

๓. คุณสมบัติทางเทคนิค

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

๓.๑ Finish product specification

คุณสมบัติทางเทคนิค	USP ๔๑
๑. ปริมาณตัวยาสำคัญ	๙๕.๐ – ๑๐๕.๐% of the L.A. of sodium chloride
๒. Identification	ตรวจผ่าน
๓. pH	๕.๕-๗.๐
๔. Bacterial endotoxins	NMT ๐.๕ USP Endotoxin Unit/mL
๕. Sterility	ตรวจผ่าน
๖. Particulate matter	ตรวจผ่าน
- ขนาด ๑๐ μ m ไม่เกิน ๖,๐๐๐/container	
- ขนาด ๒๕ μ m ไม่เกิน ๖๐๐/container	
๗. Iron content	NMT ๒ ppm
๘. Volume in container	Not less than volume label amount
๙. Heavy metals	NMT ๑๐ ppm

ประธานกรรมการ

กรรมการ

กรรมการ

๓.๒ Drug substance specification: Sodium chloride

คุณสมบัติทางเทคนิค	USP ๔๑
๑. ปริมาณตัวยาสําคัญ	๙๙.๐-๑๐๐.๕% of sodium chloride
๒. Identification	
- Sodium	- ตรวจผ่าน
- Chloride	- ตรวจผ่าน
๓. Heavy metals	NMT ๕ ppm
๔. Aluminium	NMT ๐.๒ ppm
๕. Arsenic	NMT ๑ ppm
๖. Barium	ตรวจผ่าน
๗. Ferrocyanides	ตรวจผ่าน
๘. Iodides	ตรวจผ่าน
๙. Iron	NMT ๒ ppm
๑๐. Bromides	NMT ๑๐๐ ppm
๑๑. Phosphates	NMT ๒๕ ppm
๑๒. Potassium	NMT ๕๐๐ ppm
๑๓. Magnesium and alkaline earth metals	NMT ๑๐๐ ppm, calculated as Ca
๑๔. Nitrites	NMT ๐.๐๑ ppm
๑๕. Sulfate	NMT ๒๐๐ ppm
๑๖. Appearance of solution	Solution clear and colorless
๑๗. Acidity or alkalinity	ตรวจผ่าน
๑๘. Loss on drying	NMT ๐.๕%
๑๙. Sterility test	ตรวจผ่าน
๒๐. Bacterial endotoxins	ตรวจผ่าน

- หมายเหตุ - กรณีที่จดทะเบียนแจ้งการเว้น (waive) การตรวจสอบวิเคราะห์รายการใดให้ยื่นแสดงเอกสารหลักฐานดังกล่าวที่ได้รับอนุมัติด้วย
- Drug substance specification พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต drug substance หรือใบวิเคราะห์ drug substance ของผู้ผลิตยาสำเร็จรูป ฉบับใดฉบับหนึ่ง ซึ่งมีการตรวจวิเคราะห์ครบทุกหัวข้อที่กำหนด

เงื่อนไขอื่นๆ

๑. สำเนาภาพถ่ายเอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทยและสำแดง(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


 ประธานกรรมการ
 กรรมการ
 กรรมการ

๑.๒ ใบคำขอขึ้นทะเบียนยา พย.๑/ย.๑ ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ตามที่ขึ้นทะเบียน (finished product specification) และข้อกำหนดคุณภาพของวัตถุตั้ง (drug substance specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติมจะต้องแนบเอกสารสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไข (ย.๕) มาพร้อม finished product specification และ/หรือ drug substance specification

๒. เอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยา

๒.๑ กรณีที่ยาผลิตในประเทศไทย

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

๒.๒ กรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ

ผู้ผลิตต้องมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Science) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบ

๓. เอกสารคุณภาพของยาที่เสนอราคา (สำเนาภาพถ่าย)

- ๓.๑ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูปของผู้ผลิต (Certification of analysis of Finished product) ในรุ่นยาที่ส่งเป็นตัวอย่าง
- ๓.๒ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุตั้งของตัวยาสำคัญ (Certification of analysis of Drug substance) ที่ใช้ในการผลิตยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่างทั้งของผู้ผลิตและผู้ผลิตวัตถุตั้ง
- ๓.๓ เอกสารหรือหลักฐานยืนยันความสัมพันธ์ระหว่างรุ่นการผลิตของวัตถุตั้งของตัวยาสำคัญ (Drug substance) ข้อ ๓.๒ กับรุ่นการผลิตของผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (Finished product) ข้อ ๓.๑
- ๓.๔ ในกรณีขึ้นทะเบียนยามากกว่า ๒ ปี จะต้องมียาสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษา Long term stability ตามที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนยามาแสดงและได้รับการลงนามรับรองเอกสารจากผู้มีอำนาจของบริษัท
- ๓.๕ ในกรณีขึ้นทะเบียนยาน้อยกว่า ๒ ปี จะต้องมียาสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษาความคงตัวของยาตามที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนยามาแสดง และได้รับการลงนามรับรองเอกสารจากผู้มีอำนาจของบริษัท

๔. ตัวอย่างยา

- ๔.๑ ผู้เสนอราคา ต้องส่งตัวอย่างยามาอย่างน้อย ๓ หน่วยบรรจุภัณฑ์ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วน ตามที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้น

๕. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ (แสดงเอกสารการรับประกัน)

- ๕.๑ ยาที่ส่งมอบจะต้องมีอายุการใช้ได้ไม่น้อยกว่า ๑ ปี นับจากวันที่ส่งมอบ
- ๕.๒ ยาทุกงวดที่ส่งมอบจะต้องสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยารุ่นที่ส่งมอบ
- ๕.๓ กรณีที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะต้องทำหนังสือร้องขอตัวอย่าง โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยงานราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายที่เกี่ยวข้องในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ กรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคาดังกล่าวของผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป
- ๕.๔ ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนดโดยไม่มีเงื่อนไข

ประธานกรรมการ
กรรมการ
กรรมการ

๖. ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) ยินยอมให้ยกเลิกสัญญาก่อนครบกำหนด ดังนี้

๖.๑ กรณีผลการสุ่มตรวจวิเคราะห์ยานี้จากกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ไม่เป็นไปตามมาตรฐานที่กำหนด

๖.๒ กรณีผลิตภัณฑ์ยานี้ถูกเรียกเก็บคืนจากท้องตลาดโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
ในช่วงเวลาของสัญญาจะซื้อจะขาย

๖.๓ กรณีพบปัญหาคุณภาพจากผลิตภัณฑ์ที่อาจส่งผลกระทบต่อประสิทธิภาพและความปลอดภัยต่อผู้ป่วยที่ได้รับ
ยา

๗. หน่วยงานราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาผลิตภัณฑ์ยาที่มีประวัติถูกเรียกเก็บคืนโดยสำนักงาน
คณะกรรมการอาหารและยาในระยะเวลา ๑ ปีก่อนวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

ลงชื่อ



ประธานคณะกรรมการกำหนดคุณลักษณะ

(นายเอนก นามบุญชู)

ลงชื่อ



กรรมการกำหนดคุณลักษณะ

(นางสาวสุนันตรา บุญกล้า)

ลงชื่อ



กรรมการกำหนดคุณลักษณะ

(นางสาวโสภิตา เจตนา)

ตารางแสดงวงเงินงบประมาณที่ได้รับจัดสรรและรายละเอียดค่าใช้จ่าย
การจัดซื้อจัดจ้างที่มีใช้งานก่อสร้าง

๑. ชื่อโครงการ จัดซื้อเวชภัณฑ์ยา SODIUM CHLORIDE ๙๐๐ MG/๑๐๐ ML SOLUTION FOR INFUSION, ๑ L โดยวิธีประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ (Electronic Bidding: e-bidding) โดยเบิกจ่ายจากเงินบำรุงโรงพยาบาล ตระการพืชผล ปีงบประมาณ ๒๕๖๘

๒. หน่วยงานเจ้าของโครงการ โรงพยาบาลตระการพืชผล จังหวัดอุบลราชธานี

๓. วงเงินงบประมาณที่ได้รับจัดสรร เวชภัณฑ์ยา SODIUM CHLORIDE ๙๐๐ MG/๑๐๐ ML SOLUTION FOR INFUSION, ๑ L จำนวน ๖๐,๐๐๐ ขวด เป็นเงิน ๑,๓๖๕,๐๐๐.๐๐ บาท (หนึ่งล้านสามแสนหกหมื่นห้าพันบาทถ้วน)

๔. วันที่กำหนดราคากลาง (ราคาอ้างอิง) ณ วันที่ ๑๖ กรกฎาคม พ.ศ. ๒๕๖๘
เป็นเงิน ๑,๒๕๘,๘๐๐ บาท (หนึ่งล้านสองแสนห้าหมื่นแปดร้อยแปดบาทถ้วน)

๕. แหล่งที่มาของราคากลาง (ราคาอ้างอิง)

จากราคาการสืบราคา ยา จังหวัดอุบลราชธานี ประจำปีงบประมาณ ๒๕๖๘

๖. รายชื่อเจ้าหน้าที่ผู้กำหนดราคากลาง (ราคาอ้างอิง) ทุกคน

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

.....ประธานกรรมการ

.....กรรมการ

.....กรรมการ



โรงพยาบาลตรังการพิชผล

เลขที่รับ ๕๕๕๕ ๖๖๖๖

วันที่ 18 เดือน ๕.๕.๖๖

ที่ อบ ๐๐๓๓.๐๐๖/ว ๑๒๕๑๑

สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดอุบลราชธานี
ถนนพรหมเทพ อบ ๓๕๐๐๐

๑๕ ธันวาคม ๒๕๖๗

เรื่อง แจ้งสรุปผลการซื้อร่วมยา ด้วยวิธีสืบราคา จังหวัดอุบลราชธานี ประจำปีงบประมาณ ๒๕๖๘

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

สิ่งที่ส่งมาด้วย สรุปผลการซื้อร่วมยา ด้วยวิธีสืบราคา จังหวัดอุบลราชธานี จำนวน ๑ ชุด
ประจำปีงบประมาณ ๒๕๖๘

ตามที่ สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดอุบลราชธานี โดยคณะทำงานจัดหาเวชภัณฑ์ยา
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/kpsKYdcVRwEDnWHg4> ที่แนบมาพร้อมนี้
เพื่อรวบรวมปัญหารายงานคณะกรรมการบริหารจัดการด้านยาและเวชภัณฑ์ที่มีใช้ยา จังหวัดอุบลราชธานี
และคณะทำงานจัดหาเวชภัณฑ์ยา จังหวัดอุบลราชธานี ในการหาแนวทางป้องกัน และแก้ไขปัญหาดังกล่าว

๓) สรุปรายงานผลการดำเนินการจัดซื้อยาให้สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดอุบลราชธานี
ทราบทุกเดือน

จึงเรียนมาเพื่อทราบและแจ้งผู้เกี่ยวข้องดำเนินการตามข้อปฏิบัติโดยเคร่งครัด

ผู้อำนวยการโรงพยาบาลตรังการพิชผล

เพื่อเป็นหลักฐาน ☒ เก็บรวบรวมไว้

☐ กลุ่มภารกิจด้านปฐมภูมิ

☐ กลุ่มภารกิจด้านทุติยภูมิ

☐ กลุ่มภารกิจด้านโรงพยาบาล

☐ กลุ่มภารกิจด้านสุขภาพชุมชน

☐ กลุ่มภารกิจด้านพัฒนาระบบบริการและสนับสนุนการบริการ

☒ กลุ่มภารกิจด้านบริหารจัดการและข้อมูล ☐ ทุกกลุ่มภารกิจ

☐

☐

☐

ขอแสดงความนับถือ

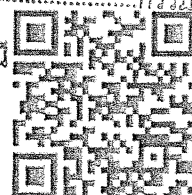

ประธานกรรมการ


กรรมการ


กรรมการ

(นายธีระพงษ์ แก้วอมร)

นายแพทย์สาธารณสุขจังหวัดอุบลราชธานี



รายงานปัญหาการจัดซื้อ

กลุ่มงานคุ้มครองผู้บริโภคและเภสัชสาธารณสุข

โทร ๐-๔๕๒๔-๔๘๐๑-๘ ต่อ ๒๐๒

โทรสาร ๐-๔๕๒๔-๑๙๑๘ (วิษชุดา)

20 ธ.ค. 2567

สรุปผลการซื้อรวมยา ด้วยวิธีสี่บราคา จังหวัดอุบลราชธานี ปีงบประมาณ 2568

ลำดับ	ชื่อยา	เรียงอันดับ	บริษัทผู้จำหน่าย	ราคาพิเศษ/ขนาดบรรจุ	หมายเหตุ
		สำรองอันดับ 2	บริษัท วี.แอนด์.วี.กรุงเทพฯ จำกัด	25.000 บาท/ถุง	
36	D-5-W 500 ML	ผู้ชนะ	บริษัท เอ.เอ็น.บี. ลาบอราทอรี จำกัด	19.800 บาท/ถุง	
		สำรองอันดับ 1	บริษัท ซิลลิค ฟาร์มา จำกัด (ไทยโอซูก้า)	25.000 บาท/ถุง	
		สำรองอันดับ 1	บริษัท เชนอร์ล ออสปีดัล โปรดักส์ จำกัด (มหาชน)	25.000 บาท/ถุง	
		สำรองอันดับ 1	บริษัท วี.แอนด์.วี.กรุงเทพฯ จำกัด	25.000 บาท/ถุง	
37	D-5-S/3 500 ML	ผู้ชนะ	บริษัท เชนอร์ล ออสปีดัล โปรดักส์ จำกัด (มหาชน)	24.500 บาท/ถุง	
		ผู้ชนะ	บริษัท เอ.เอ็น.บี. ลาบอราทอรี จำกัด	24.500 บาท/ถุง	
		สำรองอันดับ 1	บริษัท ซิลลิค ฟาร์มา จำกัด (ไทยโอซูก้า)	25.000 บาท/ถุง	
		สำรองอันดับ 1	บริษัท วี.แอนด์.วี.กรุงเทพฯ จำกัด	25.000 บาท/ถุง	
38	D-5-S/2 1,000 ML	ผู้ชนะ	บริษัท เอ.เอ็น.บี. ลาบอราทอรี จำกัด	22.450 บาท/ถุง	
		สำรองอันดับ 1	บริษัท เชนอร์ล ออสปีดัล โปรดักส์ จำกัด (มหาชน)	23.200 บาท/ถุง	
		สำรองอันดับ 2	บริษัท ซิลลิค ฟาร์มา จำกัด (ไทยโอซูก้า)	27.000 บาท/ถุง	
		สำรองอันดับ 2	บริษัท วี.แอนด์.วี.กรุงเทพฯ จำกัด	27.000 บาท/ถุง	
39	Hydroxyethyl Starch 6% W/V With Electrolytes Solution For Infusion, 500 ML	ผู้ชนะ	บริษัท ซิลลิค ฟาร์มา จำกัด (เพรเชนิอุส คาบี)	417.300 บาท/ถุง	
40	Normal Saline Solution For Inj. 5 ML	ผู้ชนะ	หจก.กัญญ์ ฟาร์มาซี	1.900 บาท/tube	
		สำรองอันดับ 1	บริษัท ที.โอ. เคมีคอลส์ (1979) จำกัด	2.200 บาท/tube	
		สำรองอันดับ 2	บริษัท วี.แอนด์.วี.กรุงเทพฯ จำกัด	2.300 บาท/tube	
41	Normal Saline Solution For Inj. 100 ML	ผู้ชนะ	บริษัท เชนอร์ล ออสปีดัล โปรดักส์ จำกัด (มหาชน)	9.200 บาท/ถุง	
		สำรองอันดับ 1	บริษัท เอเบิล เมดิคอล จำกัด	9.400 บาท/ถุง	
		สำรองอันดับ 2	บริษัท วี.แอนด์.วี.กรุงเทพฯ จำกัด	11.000 บาท/ถุง	
42	Normal Saline Solution For Inj. 500 ML	ผู้ชนะ	บริษัท เอ.เอ็น.บี. ลาบอราทอรี จำกัด	21.000 บาท/ถุง	
		สำรองอันดับ 1	บริษัท เชนอร์ล ออสปีดัล โปรดักส์ จำกัด (มหาชน)	24.000 บาท/ถุง	
		สำรองอันดับ 2	บริษัท ซิลลิค ฟาร์มา จำกัด (ไทยโอซูก้า)	25.000 บาท/ถุง	
		สำรองอันดับ 2	บริษัท วี.แอนด์.วี.กรุงเทพฯ จำกัด	25.000 บาท/ถุง	
43	Normal Saline Solution For Inj. 1,000 ML	ผู้ชนะ	บริษัท เอ.เอ็น.บี. ลาบอราทอรี จำกัด	20.980 บาท/ถุง	
		สำรองอันดับ 1	บริษัท เชนอร์ล ออสปีดัล โปรดักส์ จำกัด (มหาชน)	22.700 บาท/ถุง	