



ประกาศ กรมการแพทย์แผนไทยและการแพทย์ทางเลือก
เรื่อง ประกวดราคาจัดซื้อยาสมุนไพร จำนวน ๑๐ รายการ
ด้วยวิธีประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ (e-bidding)

กรมการแพทย์แผนไทยและการแพทย์ทางเลือก มีความประสงค์จะประกวดราคาจัดซื้อยาสมุนไพร ด้วยวิธีประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ (e-bidding) ราคาากลางของงานจัดซื้อในการประกวดราคาครั้งนี้ เป็นเงินทั้งสิ้น ๔๘,๕๗๐,๑๐๐ บาท (สี่สิบแปดล้านห้าแสนเจ็ดหมื่นหนึ่งร้อยบาทถ้วน) ดังนี้

๑. ยาสารสกัดกระชายดำแคปซูล ๙๐ มิลลิกรัม ชนิดแผง จำนวน ๙๕๕,๐๐๐ แคปซูล
๒. ยาหอมเทพจิตรชนิดเม็ด ๒๐๐ มิลลิกรัม จำนวน ๗๗๒,๐๐๐ ซอง
๓. ยาขี้ผึ้งไฟล ๑๒๐ กรัม จำนวน ๗๓,๖๐๐ ขวด
๔. ยาครีมไฟล ๑๐๐ กรัม จำนวน ๕๖,๐๐๐ หลอด
๕. ยาเจลพริก ๑๐๐ กรัม จำนวน ๕๐,๐๐๐ หลอด
๖. ยาเจลว่านหางจระเข้ ๕๐ กรัม จำนวน ๗๒,๐๐๐ หลอด
๗. ยาหอมทิพโอสถผง ชนิดขวด จำนวน ๖๐,๖๐๐ ขวด
๘. ยาครีมบัวบก ๑๐ กรัม จำนวน ๕๔,๐๐๐ หลอด
๙. ยาครีมพญายอ ๑๐ กรัม จำนวน ๕๐,๘๐๐ หลอด
๑๐. ยาหอมอินทจักร์ชนิดเม็ด ๒๐๐ มิลลิกรัม จำนวน ๓๑,๒๐๐ ขวด

ผู้ยื่นข้อเสนอจะต้องมีคุณสมบัติ ดังต่อไปนี้

๑. มีความสามารถตามกฎหมาย
๒. ไม่เป็นบุคคลล้มละลาย
๓. ไม่อยู่ระหว่างเลิกกิจการ
๔. ไม่เป็นบุคคลซึ่งอยู่ระหว่างถูกระงับการยื่นข้อเสนอหรือทำสัญญากับหน่วยงานของรัฐไว้ชั่วคราว เนื่องจากเป็นผู้ที่ไม่ผ่านเกณฑ์การประเมินผลการปฏิบัติงานของผู้ประกอบการตามระเบียบที่รัฐมนตรีว่าการกระทรวงการคลังกำหนดตามที่ประกาศเผยแพร่ในระบบเครือข่ายสารสนเทศของกรมบัญชีกลาง
๕. ไม่เป็นบุคคลซึ่งถูกระบุชื่อไว้ในบัญชีรายชื่อผู้ทำงานและได้แจ้งเวียนชื่อให้เป็นผู้ทำงานของหน่วยงานของรัฐในระบบเครือข่ายสารสนเทศของกรมบัญชีกลาง ซึ่งรวมถึงนิติบุคคลที่ผู้ทำงานเป็นหุ้นส่วนผู้จัดการ กรรมการผู้จัดการ ผู้บริหาร ผู้มีอำนาจในการดำเนินงานในกิจการของนิติบุคคลนั้นด้วย
๖. มีคุณสมบัติและไม่มีลักษณะต้องห้ามตามที่คณะกรรมการนโยบายการจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐกำหนดในราชกิจจานุเบกษา
๗. เป็นบุคคลธรรมดาหรือนิติบุคคล ผู้มีอาชีพขายพัสดุที่ประกวดราคาซื้อด้วยวิธีประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ดังกล่าว
๘. ไม่เป็นผู้มีผลประโยชน์ร่วมกันกับผู้ยื่นข้อเสนอรายอื่นที่เข้ายื่นข้อเสนอให้แก่กรมการแพทย์แผนไทยและการแพทย์ทางเลือก ณ วันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ หรือไม่เป็นผู้กระทำการอันเป็นการขัดขวางการแข่งขันอย่างเป็นธรรมในการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ครั้งนี้
๙. ไม่เป็นผู้ได้รับเอกสิทธิ์หรือความคุ้มกัน ซึ่งอาจปฏิเสธไม่ยอมขึ้นศาลไทย เว้นแต่รัฐบาลของผู้ยื่นข้อเสนอได้มีคำสั่งให้สละเอกสิทธิ์ความคุ้มกันเช่นนั้น

๑๐. ผู้ยื่นข้อเสนอที่ยื่นข้อเสนอในรูปแบบของ “กิจการร่วมค้า” ต้องมีคุณสมบัติดังนี้

กรณีที่ข้อตกลงระหว่างผู้เข้าร่วมค้ากำหนดให้ผู้เข้าร่วมค้ารายใดรายหนึ่งเป็นผู้เข้าร่วมค้าหลัก ข้อตกลงระหว่างผู้ร่วมค้าจะต้องมีการกำหนดสัดส่วนหน้าที่และความรับผิดชอบในปริมาณงานสิ่งของหรือมูลค่าตามสัญญาของผู้เข้าร่วมค้าหลักมากกว่าผู้ร่วมค้ารายอื่นทุกราย

กรณีที่ข้อตกลงระหว่างผู้เข้าร่วมค้ากำหนดให้ผู้เข้าร่วมค้ารายใดรายหนึ่งเป็นผู้เข้าร่วมค้าหลัก กิจการร่วมค่านั้นต้องใช้ผลงานของผู้ร่วมค้าหลักรายเดียวเป็นผลงานของกิจการร่วมค้าที่ยื่นข้อเสนอ

สำหรับข้อตกลงระหว่างผู้เข้าร่วมค้าที่ไม่ได้กำหนดให้ผู้เข้าร่วมค้ารายใดเป็นผู้เข้าร่วมค้าหลัก ผู้เข้าร่วมค้าทุกรายจะต้องมีคุณสมบัติครบถ้วนตามเงื่อนไขที่กำหนดไว้ในเอกสารเชิญชวน

กรณีที่ข้อตกลงระหว่างผู้เข้าร่วมค้ากำหนดให้มีการมอบหมายผู้เข้าร่วมค้ารายใดรายหนึ่งเป็นผู้ยื่นข้อเสนอในนามกิจการร่วมค้า การยื่นข้อเสนอดังกล่าวไม่ต้องมีหนังสือมอบอำนาจ

สำหรับข้อตกลงระหว่างผู้เข้าร่วมค้าที่ไม่ได้กำหนดให้ผู้เข้าร่วมค้ารายใดเป็นผู้ยื่นข้อเสนอ ผู้เข้าร่วมค้าทุกรายจะต้องลงลายมือชื่อในหนังสือมอบอำนาจให้ผู้เข้าร่วมค้ารายใดรายหนึ่งเป็นผู้ยื่นข้อเสนอในนามกิจการร่วมค้า

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

๑๒. ผู้ยื่นข้อเสนอต้องมีมูลค่าสุทธิของกิจการ ดังนี้

(๑) กรณีผู้ยื่นข้อเสนอเป็นนิติบุคคลที่จัดตั้งขึ้นตามกฎหมายไทยซึ่งได้จดทะเบียนเกินกว่า ๑ ปี ต้องมีมูลค่าสุทธิของกิจการจากผลต่างระหว่างสินทรัพย์สุทธิหักด้วยหนี้สินสุทธิที่ปรากฏในงบแสดงฐานะการเงินที่มีการตรวจรับรองแล้ว ซึ่งจะต้องแสดงค่าเป็นบวก ๑ ปีสุดท้ายก่อนวันยื่นข้อเสนอ

(๒) กรณีผู้ยื่นข้อเสนอเป็นนิติบุคคลที่จัดตั้งขึ้นตามกฎหมายไทย ซึ่งยังไม่มีงบแสดงฐานะการเงินกับกรมพัฒนาธุรกิจการค้า ให้พิจารณาการกำหนดมูลค่าของทุนจดทะเบียน โดยผู้ยื่นข้อเสนอจะต้องมีทุนจดทะเบียนที่เรียกชำระมูลค่าหุ้นแล้ว ณ วันที่ยื่นข้อเสนอ ไม่ต่ำกว่า ๘ ล้านบาท

(๓) สำหรับการจัดซื้อจัดจ้างครั้งหนึ่งที่มีวงเงินเกิน ๕๐๐,๐๐๐ บาทขึ้นไป กรณีผู้ยื่นข้อเสนอเป็นบุคคลธรรมดา โดยพิจารณาจากหนังสือรับรองบัญชีเงินฝากไม่เกิน ๙๐ วัน ก่อนวันยื่นข้อเสนอ โดยต้องมีเงินฝากคงเหลือในบัญชีธนาคารเป็นมูลค่า ๑ ใน ๔ ของมูลค่างบประมาณของโครงการหรือรายการที่ยื่นข้อเสนอในแต่ละครั้ง และหากเป็นผู้ชนะการจัดซื้อจัดจ้างหรือเป็นผู้ที่ได้รับการคัดเลือกจะต้องแสดงบัญชีเงินฝากที่มีมูลค่าดังกล่าวอีกครั้งหนึ่งในวันลงนามในสัญญา

(๔) กรณีที่ผู้ยื่นข้อเสนอไม่มีมูลค่าสุทธิของกิจการหรือทุนจดทะเบียน หรือมีแต่ไม่เพียงพอที่จะเข้ายื่นข้อเสนอ ผู้ยื่นข้อเสนอสามารถขอวงเงินสินเชื่อ โดยต้องมีวงเงินสินเชื่อ ๑ ใน ๔ ของมูลค่างบประมาณของโครงการหรือรายการที่ยื่นข้อเสนอในแต่ละครั้ง (สินเชื่อที่ธนาคารภายในประเทศ หรือบริษัทเงินทุนหรือบริษัทเงินทุนหลักทรัพย์ที่ได้รับอนุญาตให้ประกอบกิจการเงินทุนเพื่อการพาณิชย์ และประกอบธุรกิจค้าประกันตามประกาศของธนาคารแห่งประเทศไทย ตามรายชื่อบริษัทเงินทุนที่ธนาคารแห่งประเทศไทยแจ้งเวียนให้ทราบ โดยพิจารณาจากยอดเงินรวมของวงเงินสินเชื่อที่สำนักงานใหญ่รับรอง หรือสำนักงานสาขารับรอง (กรณีได้รับมอบอำนาจจากสำนักงานใหญ่) ซึ่งออกให้แก่ผู้ยื่นข้อเสนอ นับถึงวันยื่นข้อเสนอไม่เกิน ๙๐ วัน)

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

(๕.๑) กรณีผู้ยื่นข้อเสนอเป็นหน่วยงานของรัฐ

(๕.๒) นิติบุคคลที่จัดตั้งขึ้นตามกฎหมายไทยที่อยู่ระหว่างการฟื้นฟูกิจการ ตามพระราชบัญญัติล้มละลาย (ฉบับที่ ๑๐) พ.ศ. ๒๕๖๑

ผู้ยื่นข้อเสนอต้องยื่นข้อเสนอและเสนอราคาทางระบบจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์
ในวันที่..... ระหว่างเวลา ๐๙.๐๐ น. ถึง ๑๒.๐๐ น.

ผู้สนใจสามารถขอรับเอกสารประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ โดยดาวน์โหลดเอกสารทางระบบจัดซื้อ
จัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์ หัวข้อ ค้นหาประกาศจัดซื้อจัดจ้างได้ตั้งแต่วันที่ประกาศจนถึงวันเสนอราคา

ผู้ยื่นข้อเสนอสามารถจัดเตรียมเอกสารข้อเสนอ ได้ตั้งแต่วันที่ประกาศจนถึงวันเสนอราคา

ผู้สนใจสามารถดูรายละเอียดได้ที่เว็บไซต์ <http://www.dtam.moph.go.th> หรือ
www.gprocurement.go.th หรือสอบถามทางโทรศัพท์หมายเลข ๐ ๒๑๔๙ ๕๖๑๖ ในวันและเวลาราชการ

ประกาศ ณ วันที่ ๒๒ เมษายน พ.ศ. ๒๕๖๗







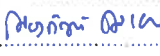


(นายทวีศิลป์ วิษณุโยธิน)





อธิบดีกรมการแพทย์แผนไทยและการแพทย์ทางเลือก




คุณลักษณะเฉพาะของยา
ยาสารสกัดกระชายดำ 90 มิลลิกรัม ชนิดผง

1. ชื่อสามัญทางยา : สารสกัดกระชายดำ *Kaempferia parviflora* 90 มิลลิกรัม
2. คุณสมบัติทั่วไป
 - 2.1 รูปแบบ : เป็นยาแคปซูล ใช้สำหรับรับประทาน
 - 2.2 ส่วนประกอบ : สารสกัดจากกระชายดำ *Kaempferia parviflora* 90 มิลลิกรัม ต่อแคปซูล
 - 2.3 ภาชนะบรรจุ : บรรจุในแผงอลูมิเนียม พลาสติก หรือแผงอลูมิเนียม ฟลอยด์ และบรรจุในกล่อง หรือภาชนะบรรจุภัณฑ์
 - 2.4 ฉลาก : ระบุชื่อยา ตัวยาสำคัญ และความแรง วันผลิต วันหมดอายุ เลขที่ผลิต และเลขทะเบียนตำรับยาไว้อย่างชัดเจน บนภาชนะบรรจุภัณฑ์ โดยบนแผงยาอย่างน้อยต้องระบุชื่อยา และวันหมดอายุ
3. คุณสมบัติทางเทคนิค
 - 3.1 Identification : ตรวจสอบตาม Finished product specification
 - 3.2 Uniformity of dosage units : ตรวจสอบตาม Finished product specification
 - 3.3 Disintegration time : ไม่เกิน 30 นาที
 - 3.4 Microbial test : ตรวจสอบตาม Finished product specification
4. เงื่อนไขอื่นๆ
 - 4.1 มีหลักฐานได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และแสดง (Declare) แหล่งผลิต โดยผู้เสนอราคาจะต้องยื่นใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (ทย. 2)
 - 4.2 ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์ และวิธีการผลิตที่ดี ในการผลิตยาของกระทรวงสาธารณสุข (GMP) ในหมวดยาที่เสนอขาย
 - 4.3 ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาเอกสารคุณลักษณะของยาที่เสนอราคา ดังนี้
 - 4.3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ของโรงงานผู้ผลิต (Certification of analysis) ตรงกับยาที่นำมาประกอบการพิจารณา และ/หรือที่นำส่งเมื่อได้รับการสั่งซื้อ
 - 4.3.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบ (Raw material) ของตัวยาสำคัญที่ใช้ในการผลิตยาที่นำมาประกอบการพิจารณา ทั้งของบริษัทผู้ผลิตยาหรือบริษัทผู้ผลิตวัตถุดิบ
 - 4.4 การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ
 - 4.4.1 อายุของยาที่ส่งมอบต้องไม่ต่ำกว่า 12 เดือน นับจากวันส่งมอบในแต่ละงวด
 - 4.4.2 ยาทุกงวดที่ส่งมอบจะต้องส่งสำเนาใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยารุ่นที่ส่งมอบและผลการตรวจวิเคราะห์วิเคราะห์วัตถุดิบที่ใช้ผลิตยารุ่นที่ส่งมอบ

1.  ประธาน 2.  กรรมการ 3.  กรรมการ 4.  กรรมการ
5.  กรรมการ 6.  กรรมการ 7.  กรรมการ
และเลขานุการ และผู้ช่วยเลขานุการ

- 4.4.3 ในกรณีที่ตรวจพบปัญหาความปลอดภัยหรือแปรสภาพ ภายหลังจากส่งมอบเรียบร้อยแล้ว ผู้ขาย จะต้องส่งเปลี่ยนยารอบการผลิตใหม่ พร้อมใบตรวจวิเคราะห์คุณภาพยา มาทดแทน
- 4.5 ยาที่เสนอเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิต หรือเป็นผู้แทนจำหน่ายโดยตรง
- 4.6 เอกสารอื่นๆ (ถ้ามี)
- 4.6.1 เอกสารงานวิจัยทางคลินิกและบทความที่ได้รับการตีพิมพ์ในวารสารทางการแพทย์ ในกรณีที่อยู่ระหว่างการทําวิจัยที่ยังไม่แล้วเสร็จ สามารถแสดงหลักฐานการอนุมัติให้จดทําวิจัยแทนได้
- 4.6.2 ผลการศึกษา Long term stability
- 4.6.3 เอกสารหรือภาพถ่ายที่แสดงถึงการเก็บรักษาตาม WHO guide to Storage Practice for Pharmaceuticals หรือตามเกณฑ์ Good Manufacturing Practice (GMP PIC/S)
- 4.6.4 เอกสารหรือภาพถ่ายที่แสดงถึงการกระจายยาตาม GDP (Good distribution practices for pharmaceutical products)

1.  ประธาน 2.  กรรมการ 3.  กรรมการ 4.  กรรมการ

5.  กรรมการ 6.  กรรมการ 7.  กรรมการ

และเลขานุการ และผู้ช่วยเลขานุการ

คุณลักษณะเฉพาะของยา
ยาหอมเทพจิตรชนิดเม็ด 200 มิลลิกรัม








1. ชื่อสามัญทางยา : ยาหอมเทพจิตรชนิดเม็ด 200 มิลลิกรัม
2. คุณสมบัติทั่วไป
 - 2.1 รูปแบบ : เป็นยาเม็ด ชนิดอมหรือรับประทาน
 - 2.2 ส่วนประกอบ : ในผงยา 366 กรัม ประกอบด้วย
 - 2.2.1 ดอกพิกุล ดอกบุนนาค ดอกสารภี เกสรบัวหลวง ดอกบัวขม ดอกบัวเผื่อน หนังกิ่งละ 4 กรัม ดอกมะลิ หนังก 183 กรัม
 - 2.2.2 ผิวมะกรูด ผิวมะขี้ ผิวมะนาว ผิวส้มตรังกานูหรือส้มจุก ผิวส้มจีน ผิวส้มโอผิวส้มเขียวหวาน หนังกิ่งละ 4 กรัม ผิวส้มซ่า หนังก 28 กรัม
 - 2.2.3 โกฐสอ โกฐเขมา โกฐหัวบัว โกฐเชียง โกฐจุฬาลัมพา โกฐกระดุก โกฐกำนพร้าว โกฐพุงปลา โกฐขมิ้นชัน หนังกิ่งละ 4 กรัม
 - 2.2.4 เทียนดำ เทียนแดง เทียนขาว เทียนข้าวเปลือก เทียนตาตึกเตน เทียนยาวพาดินเทียนสัตตบุษย์ เทียนเกล็ดหอย เทียนตากบ หนังกิ่งละ 4 กรัม
 - 2.2.5 ลูกจันทน์ ดอกจันทน์ ลูกกระวาน ดอกกานพลู แก่นจันทน์แดง แก่นจันทน์ขาวหรือแก่นจันทน์ขมคด เนื้อไม้กฤษณา กระลำพัก ขอนดอก เปลือกชะลูด เปลือกอบเชยหัวเปราะหอม รากแฝกหอม หนังกิ่งละ 2 กรัม
 - 2.2.6 พิมเสน หนังก 4 กรัม การบูร หนังก 1 กรัม
 - 2.3 ภาชนะบรรจุ : บรรจุในซอง หรือภาชนะปิดสนิทป้องกันความชื้น จำนวนไม่น้อยกว่า 20 เม็ด ต่อหน่วย
 - 2.4 ฉลาก : ภาชนะบรรจุภัณฑ์ อย่างน้อยต้องระบุชื่อยา ตัวยาสสำคัญ และความแรง วันผลิต วันหมดอายุ เลขที่ผลิต และเลขทะเบียนตำรับยาไว้อย่างชัดเจน

3. คุณสมบัติทางเทคนิค





- 3.1 Identification : ตรวจสอบตาม Finished product specification
- 3.2 Uniformity of dosage units : ตรวจสอบตาม Finished product specification
- 3.3 Disintegration time : ไม่เกิน 30 นาที
- 3.4 Moisture content : ไม่เกินร้อยละ 10
- 3.5 Microbial test : ตรวจสอบตาม Finished product specification




4. เงื่อนไขอื่นๆ

- 4.1 มีหลักฐานได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และแสดง (Declare) แหล่งผลิต โดยผู้เสนอราคาจะต้องยื่นใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (ทย. 2)

1.  ประธาน 2.  กรรมการ 3.  กรรมการ 4.  กรรมการ
5.  กรรมการ 6.  กรรมการ 7.  กรรมการ
และเลขานุการ และผู้ช่วยเลขานุการ

- 4.2 ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์ และวิธีการผลิตที่ดีในการผลิตยาของกระทรวงสาธารณสุข (GMP) ในหมวดยาที่เสนอขาย
- 4.3 ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาเอกสารคุณลักษณะของยาที่เสนอราคา ดังนี้
- 4.3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ของโรงงานผู้ผลิต (Certification of analysis) ตรงกับยาที่นำมาประกอบการพิจารณา และ/หรือที่นำส่งเมื่อได้รับการสั่งซื้อ
- 4.3.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบ (Raw material) ของตัวยาสำคัญที่ใช้ในการผลิตยาที่นำมาประกอบการพิจารณา ทั้งของบริษัทผู้ผลิตยาหรือบริษัทผู้ผลิตวัตถุดิบ
- 4.4 การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ
- 4.4.1 อายุของยาที่ส่งมอบต้องไม่ต่ำกว่า 12 เดือน นับจากวันส่งมอบในแต่ละงวด
- 4.4.2 ยาทุกงวดที่ส่งมอบจะต้องส่งสำเนาใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยา รุ่นที่ส่งมอบและผลการตรวจวิเคราะห์หิวเคราะห์วัตถุดิบที่ใช้ผลิตยา รุ่นที่ส่งมอบ
- 4.4.3 ในกรณีที่ตรวจพบปัญหายาเสื่อมสภาพหรือแปรสภาพ ภายหลังจากการส่งมอบเรียบร้อยแล้ว ผู้ขายจะต้องส่งเปลี่ยนยาประกอบการผลิตใหม่ พร้อมใบตรวจวิเคราะห์คุณภาพยา มาทดแทน
- 4.5 ยาที่เสนอเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิต หรือเป็นผู้แทนจำหน่ายโดยตรง
- 4.6 เอกสารอื่นๆ (ถ้ามี)
- 4.6.1 เอกสารงานวิจัยทางคลินิกและบทความที่ได้รับการตีพิมพ์ในวารสารทางการแพทย์ ในกรณีที่อยู่ระหว่างการทำวิจัยที่ยังไม่แล้วเสร็จ สามารถแสดงหลักฐานการอนุมัติให้จัดทำวิจัยแทนได้
- 4.6.2 ผลการศึกษา Long term stability
- 4.6.3 เอกสารหรือภาพถ่ายที่แสดงถึงการเก็บรักษาตาม WHO guide to Storage Practice for Pharmaceuticals หรือตามเกณฑ์ Good Manufacturing Practice (GMP PIC/S)
- 4.6.4 เอกสารหรือภาพถ่ายที่แสดงถึงการกระจายยาตาม GDP (Good distribution practices for pharmaceutical products)

1.  ประธาน 2.  กรรมการ 3.  กรรมการ 4.  กรรมการ

5.  กรรมการ 6.  กรรมการ 7.  กรรมการ








และเลขานุการ และผู้ช่วยเลขานุการ

คุณลักษณะเฉพาะของยา
ยาซีผึ้งไพล 120 กรัม

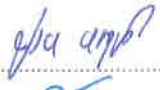






1. ชื่อสามัญทางยา : ซีผึ้งไพล 120 กรัม
2. คุณสมบัติทั่วไป
 - 2.1 รูปแบบ : ยาซีผึ้งใช้สำหรับทาภายนอก
 - 2.2 ส่วนประกอบ :

ในยา 100 กรัม ประกอบด้วยตัวยาสำคัญน้ำมันไพล 30 กรัม ที่ได้จากการทอดไพลกับน้ำมันพืชในสัดส่วนน้ำหนัก 2 ต่อ 1 น้ำมันระกำ 10 กรัม หรือ

ในยา 100 กรัม ประกอบด้วยตัวยาสำคัญน้ำมันไพลจากการกลั่น 14 กรัม น้ำมันระกำ 10 กรัม
 - 2.3 ภาชนะบรรจุ : บรรจุในขวดแก้ว ขนาด 120 กรัม ปิดด้วยฝาลูมิเนียม
 - 2.4 ฉลาก : ภาชนะบรรจุภัณฑ์อย่างน้อยต้องระบุชื่อยา ตัวยาสำคัญ และความแรง วันผลิต วันหมดอายุ เลขที่ผลิต และเลขทะเบียนตำรับยาไว้อย่างชัดเจน
3. คุณสมบัติทางเทคนิค
 - 3.1 Identification : ตรวจสอบตาม Finished product specification
 - 3.2 Minimum Fill : ตรวจสอบตาม Finished product specification
 - 3.3 Microbial test : ตรวจสอบตาม Finished product specification
4. เงื่อนไขอื่นๆ
 - 4.1 มีหลักฐานได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และแสดง (Declare) แหล่งผลิตโดยผู้เสนอราคาจะต้องยื่นใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (ทย. 2)
 - 4.2 ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์ และวิธีการผลิตที่ดีในการผลิตยาของกระทรวงสาธารณสุข (GMP) ในหมวดยาที่เสนอขาย
 - 4.3 ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาเอกสารคุณลักษณะของยาที่เสนอราคา ดังนี้
 - 4.3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ของโรงงานผู้ผลิต (Certification of analysis) ตรงกับยาที่นำมาประกอบการพิจารณา และ/หรือที่นำส่งเมื่อได้รับการสั่งซื้อ
 - 4.3.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบ (Raw material) ของตัวยาสำคัญที่ใช้ในการผลิตยาที่นำมาประกอบการพิจารณา ทั้งของบริษัทผู้ผลิตยาหรือบริษัทผู้ผลิตวัตถุดิบ
 - 4.4 การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ
 - 4.4.1 อายุของยาที่ส่งมอบต้องไม่ต่ำกว่า 12 เดือน นับจากวันส่งมอบในแต่ละงวด
 - 4.4.2 ยาทุกงวดที่ส่งมอบจะต้องส่งสำเนาใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยารุ่นที่ส่งมอบและผลการตรวจวิเคราะห์วิเคราะห์วัตถุดิบที่ใช้ผลิตยารุ่นที่ส่งมอบ

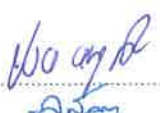


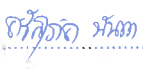



1.  ประธาน 2.  กรรมการ 3.  กรรมการ 4.  กรรมการ
5.  กรรมการ 6.  กรรมการ 7.  กรรมการ
และเลขานุการ และผู้ช่วยเลขานุการ

- 4.4.3 ในกรณีที่ตรวจพบปัญหาความปลอดภัยหรือแปรสภาพ ภายหลังจากส่งมอบเรียบร้อยแล้ว ผู้ขาย จะต้องส่งเปลี่ยนยารอบการผลิตใหม่ พร้อมใบตรวจวิเคราะห์คุณภาพยา มาทดแทน
- 4.5 ยาที่เสนอเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิต หรือเป็นผู้แทนจำหน่ายโดยตรง
- 4.6 เอกสารอื่นๆ (ถ้ามี)
 - 4.6.1 เอกสารงานวิจัยทางคลินิกและบทความที่ได้รับการตีพิมพ์ในวารสารทางการแพทย์ ในกรณีที่อยู่ระหว่างการทำวิจัยที่ยังไม่แล้วเสร็จ สามารถแสดงหลักฐานการอนุมัติให้จดทำวิจัยแทนได้
 - 4.6.2 ผลการศึกษา Long term stability
 - 4.6.3 เอกสารหรือภาพถ่ายที่แสดงถึงการเก็บรักษาตาม WHO guide to Storage Practice for Pharmaceuticals หรือตามเกณฑ์ Good Manufacturing Practice (GMP PIC/S)
 - 4.6.4 เอกสารหรือภาพถ่ายที่แสดงถึงการกระจายยาตาม GDP (Good distribution practices for pharmaceutical products)




1.  ประธาน 2.  กรรมการ 3.  กรรมการ 4.  กรรมการ
5.  กรรมการ 6.  กรรมการ 7.  กรรมการ
และเลขานุการ และผู้ช่วยเลขานุการ



คุณลักษณะเฉพาะของยา
ยาครีมไพล

1. ชื่อสามัญทางยา : ครีมไพล
2. คุณสมบัติทั่วไป
 - 2.1 รูปแบบ : ยาครีมใช้สำหรับทาภายนอก
 - 2.2 ส่วนประกอบ : ยาที่มีปริมาณน้ำมันหอมระเหยง่ายจากเหง้าไพล [*Zingiber montanum* (Koenig) Link ex Dietr.] ร้อยละ 14 โดยปริมาตรต่อน้ำหนัก (v/w)
 - 2.3 ภาชนะบรรจุ : บรรจุในหลอดทำจากวัสดุที่ป้องกันแสงและความชื้น ปิดด้วยเกลียวพลาสติก หลอดละไม่น้อยกว่า 100 กรัม บรรจุในกล่องกระดาษกล่องละ 1 หลอด
 - 2.4 ฉลาก : ภาชนะบรรจุภัณฑ์อย่างน้อยต้องระบุชื่อยา ตัวยาสัญญา และความแรง วันผลิต วันหมดอายุ เลขที่ผลิต และเลขทะเบียนตำรับยาไว้อย่างชัดเจน
3. คุณสมบัติทางเทคนิค
 - 3.1 Identification : ตรวจสอบตาม Finished product specification
 - 3.2 pH : 4.00 – 7.00
 - 3.3 Minimum Fill : ตรวจสอบตาม Finished product specification
 - 3.4 Microbial test : ตรวจสอบตาม Finished product specification
4. เงื่อนไขอื่นๆ
 - 4.1 มีหลักฐานได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และแสดง (Declare) แหล่งผลิต โดยผู้เสนอราคาจะต้องยื่นใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (ทย. 2)
 - 4.2 ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์ และวิธีการผลิตที่ดี ในการผลิตยาของกระทรวงสาธารณสุข (GMP) ในหมวดยาที่เสนอขาย
 - 4.3 ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาเอกสารคุณลักษณะของยาที่เสนอราคา ดังนี้
 - 4.3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ของโรงงานผู้ผลิต (Certification of analysis) ตรงกับยาที่นำมาประกอบการพิจารณา และ/หรือที่นำส่งเมื่อได้รับการสั่งซื้อ
 - 4.3.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบ (Raw material) ของตัวยาสัญญาที่ใช้ในการผลิตยาที่นำมาประกอบการพิจารณา ทั้งของบริษัทผู้ผลิตยาหรือบริษัทผู้ผลิตวัตถุดิบ
 - 4.4 การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ
 - 4.4.1 อายุของยาที่ส่งมอบต้องไม่ต่ำกว่า 12 เดือน นับจากวันส่งมอบในแต่ละงวด
 - 4.4.2 ยาทุกงวดที่ส่งมอบจะต้องส่งสำเนาใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยารุ่นที่ส่งมอบและผลการตรวจวิเคราะห์วัตถุดิบที่ใช้ผลิตยารุ่นที่ส่งมอบ

1.  ประธาน 2.  กรรมการ 3.  กรรมการ 4.  กรรมการ
 5.  กรรมการ 6.  กรรมการ 7.  กรรมการ
 และเลขานุการ และผู้ช่วยเลขานุการ

- 4.4.3 ในกรณีที่ตรวจพบปัญหาความปลอดภัยหรือแปรสภาพ ภายหลังจากส่งมอบเรียบร้อยแล้ว ผู้ขาย จะต้องส่งเปลี่ยนยาประกอบการผลิตใหม่ พร้อมใบตรวจวิเคราะห์คุณภาพยา มาทดแทน
- 4.5 ยาที่เสนอเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิต หรือเป็นผู้แทนจำหน่ายโดยตรง
- 4.6 เอกสารอื่นๆ (ถ้ามี)
- 4.6.1 เอกสารงานวิจัยทางคลินิกและบทความที่ได้รับการตีพิมพ์ในวารสารทางการแพทย์ ในกรณีที่อยู่ ระหว่างการทำวิจัยที่ยังไม่แล้วเสร็จ สามารถแสดงหลักฐานการอนุมัติให้จดทำวิจัยแทนได้
- 4.6.2 ผลการศึกษา Long term stability
- 4.6.3 เอกสารหรือภาพถ่ายที่แสดงถึงการเก็บรักษาตาม WHO guide to Storage Practice for Pharmaceuticals หรือตามเกณฑ์ Good Manufacturing Practice (GMP PIC/S)
- 4.6.4 เอกสารหรือภาพถ่ายที่แสดงถึงการกระจายยาตาม GDP (Good distribution practices for pharmaceutical products)

1.  ประธาน 2.  กรรมการ 3.  กรรมการ 4.  กรรมการ

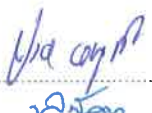






5.  กรรมการ 6.  กรรมการ 7.  กรรมการ

และเลขานุการ และผู้ช่วยเลขานุการ





คุณลักษณะเฉพาะของยา




ยาเจลพริก

1. ชื่อสามัญทางยา : เจลพริก
2. คุณสมบัติทั่วไป
 - 2.1. รูปแบบ : ยาเจล ใช้สำหรับทาภายนอก
 - 2.2. ส่วนประกอบ : ยาที่มีสารสกัดเอทิลแอลกอฮอล์ (95 เปอร์เซ็นต์) จากผลพริกแห้ง (*Capsicum annuum* L., *Capsicum frutescens* L.) โดยควบคุมความแรงของสาร capsaicin ในผลิตภัณฑ์สำเร็จรูปร้อยละ 0.025 โดยน้ำหนัก (w/w)
 - 2.3. ภาชนะบรรจุ : บรรจุในหลอดทำจากวัสดุที่ป้องกันแสงและความชื้น ปิดด้วยเกลียวพลาสติก หลอดละ ไม่น้อยกว่า 100 กรัม บรรจุในกล่องกระดาษกล่องละ 1 หลอด
 - 2.4. ฉลาก : ภาชนะบรรจุภัณฑ์อย่างน้อยต้องระบุชื่อยา ตัวยาสำคัญ และความแรง วันผลิต วันหมดอายุ เลขที่ผลิต และเลขทะเบียนตำรับยาไว้อย่างชัดเจน
3. คุณสมบัติทางเทคนิค
 - 3.1 Identification : ตรวจสอบตาม Finished product specification
 - 3.2 ปริมาณตัวยาสำคัญ : 90-110 % of the labelled amounts ของสาร capsaicin
 - 3.3 pH : 4.00 – 7.00
 - 3.4 Minimum Fill : ตรวจสอบตาม Finished product specification
 - 3.5 Microbial test : ตรวจสอบตาม Finished product specification
4. เงื่อนไขอื่นๆ
 - 4.1 มีหลักฐานได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และแสดง (Declare) แหล่งผลิต โดยผู้เสนอราคาจะต้องยื่นใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (ทย. 2)
 - 4.2 ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์ และวิธีการผลิตที่ดี ในการผลิตยาของกระทรวงสาธารณสุข (GMP) ในหมวดยาที่เสนอขาย
 - 4.3 ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาเอกสารคุณลักษณะของยาที่เสนอราคา ดังนี้
 - 4.3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ของโรงงานผู้ผลิต (Certification of analysis) ตรงกับยาที่นำมาประกอบการพิจารณา และ/หรือที่นำส่งเมื่อได้รับการสั่งซื้อ
 - 4.3.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบ (Raw material) ของตัวยาสำคัญที่ใช้ในการผลิตยาที่นำมาประกอบการพิจารณา ทั้งของบริษัทผู้ผลิตยาหรือบริษัทผู้ผลิตวัตถุดิบ
 - 4.4 การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ
 - 4.4.1 อายุของยาที่ส่งมอบต้องไม่ต่ำกว่า 12 เดือน นับจากวันส่งมอบในแต่ละงวด

1.  ประธาน 2.  กรรมการ 3.  กรรมการ 4.  กรรมการ
 5.  กรรมการ 6.  กรรมการ 7.  กรรมการ
 และเลขานุการ และผู้ช่วยเลขานุการ

- 4.4.2 ยาทุกงวดที่ส่งมอบจะต้องส่งสำเนาใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยารุ่นที่ส่งมอบและผลการตรวจวิเคราะห์หิวเคราะห์วัตถุบที่ใช้ผลิตยารุ่นที่ส่งมอบ
- 4.4.3 ในกรณีที่ตรวจพบปัญหาความปลอดภัยหรือแปรสภาพ ภายหลังจากการส่งมอบเรียบร้อยแล้ว ผู้ขายจะต้องส่งเปลี่ยนยารอบการผลิตใหม่ พร้อมใบตรวจวิเคราะห์คุณภาพยา มาทดแทน
- 4.5 ยาที่เสนอเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิต หรือเป็นผู้แทนจำหน่ายโดยตรง
- 4.6 เอกสารอื่นๆ (ถ้ามี)
- 4.6.1 เอกสารงานวิจัยทางคลินิกและบทความที่ได้รับการตีพิมพ์ในวารสารทางการแพทย์ ในกรณีที่อยู่ระหว่างการทำวิจัยที่ยังไม่แล้วเสร็จ สามารถแสดงหลักฐานการอนุมัติให้จัดทำวิจัยแทนได้
- 4.6.2 ผลการศึกษา Long term stability
- 4.6.3 เอกสารหรือภาพถ่ายที่แสดงถึงการเก็บรักษาตาม WHO guide to Storage Practice for Pharmaceuticals หรือตามเกณฑ์ Good Manufacturing Practice (GMP PIC/S)
- 4.6.4 เอกสารหรือภาพถ่ายที่แสดงถึงการกระจายยาตาม GDP (Good distribution practices for pharmaceutical products)







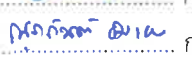
1.  ประธาน 2.  กรรมการ 3.  กรรมการ 4.  กรรมการ

5.  กรรมการ 6.  กรรมการ 7.  กรรมการ





และเลขานุการ และผู้ช่วยเลขานุการ




คุณลักษณะเฉพาะของยา
ยาเจลว่านหางจระเข้

1. ชื่อสามัญทางยา : เจลว่านหางจระเข้
2. คุณสมบัติทั่วไป
 - 2.1 รูปแบบ : เป็นยาเจล ใช้สำหรับทาภายนอก
 - 2.2 ส่วนประกอบ : มีปริมาณว่านหางจระเข้ [*Aloe vera* (L.) Burm.f.] ไม่น้อยกว่า 70 % w/w
 - 2.3 ภาชนะบรรจุ : บรรจุหลอดอลูมิเนียม ป้องกันแสงและความชื้น ขนาดไม่น้อยกว่า 50 กรัม บรรจุในกล่อง กล่องละ 1 หลอด
 - 2.4 ฉลาก : ภาชนะบรรจุภัณฑ์อย่างน้อยต้องระบุชื่อยา ตัวยาสำคัญ และความแรง วันผลิต วันหมดอายุ เลขที่ผลิต และเลขทะเบียนตำรับยาไว้อย่างชัดเจน
3. คุณสมบัติทางเทคนิค
 - 3.1 Appearance : ตรวจสอบตาม Finished product specification
 - 3.2 pH : 4.00 – 7.00
 - 3.3 Minimum Fill : ตรวจสอบตาม Finished product specification
 - 3.4 Microbial test : ตรวจสอบตาม Finished product specification
 - 3.5 Sterility Test : ตรวจสอบตาม Finished product specification
 - 3.6 Aloin : < 5 ppm
4. เงื่อนไขอื่นๆ
 - 4.1 มีหลักฐานได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และแสดง (Declare) แหล่งผลิต โดยผู้เสนอราคาจะต้องยื่นใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (ทย. 2)
 - 4.2 ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์ และวิธีการผลิตที่ดีในการผลิตยาของกระทรวงสาธารณสุข (GMP) ในหมวดยาที่เสนอขาย
 - 4.3 ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาเอกสารคุณลักษณะของยาที่เสนอราคา ดังนี้
 - 4.3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ของโรงงานผู้ผลิต (Certification of analysis) ตรงกับยาที่นำมาประกอบการพิจารณา และ/หรือที่นำส่งเมื่อได้รับการสั่งซื้อ
 - 4.3.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบ (Raw material) ของตัวยาสำคัญที่ใช้ในการผลิตยาที่นำมาประกอบการพิจารณา ทั้งของบริษัทผู้ผลิตยาหรือบริษัทผู้ผลิตวัตถุดิบ
 - 4.4 การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ
 - 4.4.1 อายุของยาที่ส่งมอบต้องไม่ต่ำกว่า 12 เดือน นับจากวันส่งมอบในแต่ละงวด

1.  ประธาน 2.  กรรมการ 3.  กรรมการ 4.  กรรมการ
5.  กรรมการ 6.  กรรมการ 7.  กรรมการ
และเลขานุการ และผู้ช่วยเลขานุการ

- 4.4.2 ยาทุกงวดที่ส่งมอบจะต้องส่งสำเนาใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยารุ่นที่ส่งมอบและผลการตรวจวิเคราะห์วิเคราะห์วัตถุดิบที่ใช้ผลิตยารุ่นที่ส่งมอบ
- 4.4.3 ในกรณีที่ตรวจพบปัญหาความปลอดภัยหรือแปรสภาพ ภายหลังจากการส่งมอบเรียบร้อยแล้ว ผู้ขายจะต้องส่งเปลี่ยนยารอบการผลิตใหม่ พร้อมใบตรวจวิเคราะห์คุณภาพยา มาทดแทน
- 4.5 ยาที่เสนอเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิต หรือเป็นผู้แทนจำหน่ายโดยตรง
- 4.6 เอกสารอื่นๆ (ถ้ามี)
- 4.6.1 เอกสารงานวิจัยทางคลินิกและบทความที่ได้รับการตีพิมพ์ในวารสารทางการแพทย์ ในกรณีที่อยู่ระหว่างการทำวิจัยที่ยังไม่แล้วเสร็จ สามารถแสดงหลักฐานการอนุมัติให้จดทำวิจัยแทนได้
- 4.6.2 ผลการศึกษา Long term stability
- 4.6.3 เอกสารหรือภาพถ่ายที่แสดงถึงการเก็บรักษาตาม WHO guide to Storage Practice for Pharmaceuticals หรือตามเกณฑ์ Good Manufacturing Practice (GMP PIC/S)
- 4.6.4 เอกสารหรือภาพถ่ายที่แสดงถึงการกระจายยาตาม GDP (Good distribution practices for pharmaceutical products)

1.  ประธาน 2.  กรรมการ 3.  กรรมการ 4.  กรรมการ

5.  กรรมการ 6.  กรรมการ 7.  กรรมการ

และเลขานุการ และผู้ช่วยเลขานุการ

คุณลักษณะเฉพาะของยา
ยาหอมทิฟโอสถผง ชนิดขวด

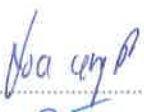






1. ชื่อสามัญทางยา : ยาหอมทิฟโอสถผง
2. คุณสมบัติทั่วไป
 - 2.1 รูปแบบ : เป็นยาผง ชนิดรับประทาน
 - 2.2 ส่วนประกอบ : ในผงยา 142 กรัม ประกอบด้วย
 - 2.2.1 ดอกพิกุล ดอกบุนนาค ดอกสารภี ดอกมะลิ เกสรบัวหลวง ดอกกระดังงา ดอกจำปา ดอกบัวจงกลนี้ หัวแห้วไทย กระจับ แก่นฝางเสน แก่นจันทน์แดง แก่นจันทน์ขาว แก่นจันทน์เทศ เนื้อไม้กฤษณา เปลือกชะลูด เปลือกอบเชย เปลือกสมุลแว้ง แก่นสนเทศเหง้าว่านน้ำ เหง้ากระชาย หัวเปราะหอม ดอกคำไทย รากชะเอมเทศ แก่นสุรามฤตลำต้นข้าต้น ลูกจันทน์ ดอกจันทน์ หนักสิ่งละ 4 กรัม
 - 2.2.2 โกรฐสอ โกรฐเขมา โกรฐหัวบัว โกรฐเชียง โกรฐจุฬาลัมพา โกรฐกระดุก โกรฐก้านพร้าว โกรฐพุงปลา โกรฐภูมามังสี หนักสิ่งละ 2 กรัม
 - 2.2.3 เทียนดำ เทียนแดง เทียนขาว เทียนข้าวเปลือก เทียนตาตึกแตน เทียนเยาวพานิเทียนสัตตบุษย์ เทียนเกล็ดหอย เทียนตากบ หนักสิ่งละ 1 กรัม
 - 2.2.4 พิมเสน หนัก 2 กรัม การบูร หนัก 1 กรัม
 - 2.3 ภาชนะบรรจุ : บรรจุในขวดปิดสนิทป้องกันความชื้น ขวดละไม่น้อยกว่า 25 กรัม
 - 2.4 ฉลาก : ภาชนะบรรจุภัณฑ์อย่างน้อยต้องระบุชื่อยา ตัวยาสำคัญ และความแรง วันผลิต วันหมดอายุ เลขที่ผลิต และเลขทะเบียนตำรับยาไว้อย่างชัดเจน

3. คุณสมบัติทางเทคนิค

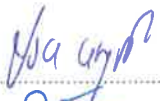



- | | | |
|--------------------------------|---|---|
| 3.1 Identification | : | ตรวจสอบผ่านตาม Finished product specification |
| 3.2 Uniformity of dosage units | : | ตรวจสอบผ่านตาม Finished product specification |
| 3.3 Moisture content | : | ไม่เกินร้อยละ 10 |
| 3.4 Microbial test | : | ตรวจสอบผ่านตาม Finished product specification |




4. เงื่อนไขอื่นๆ

- 4.1 มีหลักฐานได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และแสดง (Declare) แหล่งผลิต โดยผู้เสนอราคาจะต้องยื่นใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (ทย. 2)
- 4.2 ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์ และวิธีการผลิตที่ดี ในการผลิตยาของกระทรวงสาธารณสุข (GMP) ในหมวดยาที่เสนอขาย

1.  ประธาน 2.  กรรมการ 3.  กรรมการ 4.  กรรมการ
 5.  กรรมการ 6.  กรรมการ 7.  กรรมการ
 และเลขานุการ และผู้ช่วยเลขานุการ

- 4.3 ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาเอกสารคุณลักษณะของยาที่เสนอราคา ดังนี้
- 4.3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ของโรงงานผู้ผลิต (Certification of analysis) ตรงกับยาที่นำมาประกอบการพิจารณา และ/หรือที่นำส่งเมื่อได้รับการสั่งซื้อ
- 4.3.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบ (Raw material) ของตัวยาสำคัญที่ใช้ในการผลิตยาที่นำมาประกอบการพิจารณา ทั้งของบริษัทผู้ผลิตยาหรือบริษัทผู้ผลิตวัตถุดิบ
- 4.4 การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ
- 4.4.1 อายุของยาที่ส่งมอบต้องไม่ต่ำกว่า 12 เดือน นับจากวันส่งมอบในแต่ละงวด
- 4.4.2 ยาทุกงวดที่ส่งมอบจะต้องส่งสำเนาใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยารุ่นที่ส่งมอบและผลการตรวจวิเคราะห์วิเคราะห์วัตถุดิบที่ใช้ผลิตยารุ่นที่ส่งมอบ
- 4.4.3 ในกรณีที่ตรวจพบปัญหาหาเสียสภาพหรือแปรสภาพ ภายหลังจากการส่งมอบเรียบร้อยแล้ว ผู้ขายจะต้องส่งเปลี่ยนยาประกอบการผลิตใหม่ พร้อมใบตรวจวิเคราะห์คุณภาพยา มาทดแทน
- 4.5 ยาที่เสนอเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิต หรือเป็นผู้แทนจำหน่ายโดยตรง
- 4.6 เอกสารอื่นๆ (ถ้ามี)
- 4.6.1 เอกสารงานวิจัยทางคลินิกและบทความที่ได้รับการตีพิมพ์ในวารสารทางการแพทย์ ในกรณีที่อยู่ระหว่างการทำวิจัยที่ยังไม่แล้วเสร็จ สามารถแสดงหลักฐานการอนุมัติให้จดทำวิจัยแทนได้
- 4.6.2 ผลการศึกษา Long term stability
- 4.6.3 เอกสารหรือภาพถ่ายที่แสดงถึงการเก็บรักษาตาม WHO guide to Storage Practice for Pharmaceuticals หรือตามเกณฑ์ Good Manufacturing Practice (GMP PIC/S)
- 4.6.4 เอกสารหรือภาพถ่ายที่แสดงถึงการกระจายยาตาม GDP (Good distribution practices for pharmaceutical products)

1.  ประธาน 2.  กรรมการ 3.  กรรมการ 4.  กรรมการ

5.  กรรมการ 6.  กรรมการ 7.  กรรมการ

และเลขานุการ และผู้ช่วยเลขานุการ

**คุณลักษณะเฉพาะของยา
ยาครีมบัวบก**








1. ชื่อสามัญทางยา : ครีมบัวบก
2. คุณสมบัติทั่วไป
 - 2.1 รูปแบบ : ยาครีมใช้สำหรับทาภายนอก
 - 2.2 ส่วนประกอบ : ยาที่มีปริมาณสารสกัดเอทิลแอลกอฮอล์ (70 เปอร์เซ็นต์) ของใบบัวบกแห้ง [*Centella asiatica* (L.) Urb.] ร้อยละ 7 โดยน้ำหนัก (w/w) ที่มีการควบคุมปริมาณ Asiaticoside ร้อยละ 0.2 โดยน้ำหนัก (w/w)
 - 2.3 ภาชนะบรรจุ : บรรจุในหลอดอลูมิเนียมขนาดไม่น้อยกว่า 10 กรัม ปิดด้วยเกลียวพลาสติก ป้องกันแสงและความชื้น บรรจุในกล่องกระดาษกล่องละ 1 หลอด
 - 2.4 ฉลาก : ภาชนะบรรจุภัณฑ์อย่างน้อยต้องระบุชื่อยา ตัวยาสำคัญ และความแรง วันผลิต วันหมดอายุ เลขที่ผลิต และเลขทะเบียนตำรับยาไว้อย่างชัดเจน

3. คุณสมบัติทางเทคนิค







- 3.1 Identification : ตรวจสอบตาม Finished product specification
- 3.2 pH : 4.00 – 7.00
- 3.3 Minimum Fill : ตรวจสอบตาม Finished product specification
- 3.4 Microbial test : ตรวจสอบตาม Finished product specification

4. เงื่อนไขอื่นๆ

- 4.1 มีหลักฐานได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และแสดง (Declare) แหล่งผลิต โดยผู้เสนอราคาจะต้องยื่นใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (ทย. 2)
- 4.2 ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์ และวิธีการผลิตที่ดี ในการผลิตยาของกระทรวงสาธารณสุข (GMP) ในหมวดยาที่เสนอขาย
- 4.3 ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาเอกสารคุณลักษณะของยาที่เสนอราคา ดังนี้
 - 4.3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ของโรงงานผู้ผลิต (Certification of analysis) ตรงกับยาที่นำมาประกอบการพิจารณา และ/หรือที่นำส่งเมื่อได้รับการสั่งซื้อ
 - 4.3.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบ (Raw material) ของตัวยาสำคัญที่ใช้ในการผลิตยาที่นำมาประกอบการพิจารณา ทั้งของบริษัทผู้ผลิตยาหรือบริษัทผู้ผลิตวัตถุดิบ
- 4.4 การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ
 - 4.4.1 อายุของยาที่ส่งมอบต้องไม่ต่ำกว่า 12 เดือน นับจากวันส่งมอบในแต่ละงวด
 - 4.4.2 ยาทุกงวดที่ส่งมอบจะต้องส่งสำเนาใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยารุ่นที่ส่งมอบและผลการตรวจวิเคราะห์วิเคราะห์วัตถุดิบที่ใช้ผลิตยารุ่นที่ส่งมอบ

1.  ประธาน 2.  กรรมการ 3.  กรรมการ 4.  กรรมการ
5.  กรรมการ 6.  กรรมการ 7.  กรรมการ
และเลขานุการ และผู้ช่วยเลขานุการ

- 4.4.3 ในกรณีที่ตรวจพบปัญหาความปลอดภัยหรือแปรสภาพ ภายหลังจากส่งมอบเรียบร้อยแล้ว ผู้ขายจะต้องส่งเปลี่ยนยารอบการผลิตใหม่ พร้อมใบตรวจวิเคราะห์คุณภาพยา มาทดแทน
- 4.5 ยาที่เสนอเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิต หรือเป็นผู้แทนจำหน่ายโดยตรง
- 4.6 เอกสารอื่นๆ (ถ้ามี)
 - 4.6.1 เอกสารงานวิจัยทางคลินิกและบทความที่ได้รับการตีพิมพ์ในวารสารทางการแพทย์ ในกรณีที่อยู่ระหว่างการทำวิจัยที่ยังไม่แล้วเสร็จ สามารถแสดงหลักฐานการอนุมัติให้จดทำวิจัยแทนได้
 - 4.6.2 ผลการศึกษา Long term stability
 - 4.6.3 เอกสารหรือภาพถ่ายที่แสดงถึงการเก็บรักษาตาม WHO guide to Storage Practice for Pharmaceuticals หรือตามเกณฑ์ Good Manufacturing Practice (GMP PIC/S)
 - 4.6.4 เอกสารหรือภาพถ่ายที่แสดงถึงการกระจายยาตาม GDP (Good distribution practices for pharmaceutical products)

1.  ประธาน 2.  กรรมการ 3.  กรรมการ 4.  กรรมการ
5.  กรรมการ 6.  กรรมการ 7.  กรรมการ
และเลขานุการ และผู้ช่วยเลขานุการ

คุณลักษณะเฉพาะของยา
ยาครีมพญาอ







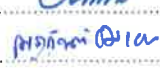
1. ชื่อสามัญทางยา : ครีมพญาอ
2. คุณสมบัติทั่วไป
 - 2.1 รูปแบบ : ยาครีมใช้สำหรับทาภายนอก
 - 2.2 ส่วนประกอบ : ยาที่มีปริมาณสารสกัดเอทิลแอลกอฮอล์ (95 เปอร์เซ็นต์) ของใบพญาอแห้ง [*Clinacanthus nutans* (Burm.f.) Lindau] ร้อยละ 4 - 5 โดยน้ำหนัก (w/w)
 - 2.3 ภาชนะบรรจุ : บรรจุในหลอดอลูมิเนียมขนาดไม่น้อยกว่า 10 กรัม ปิดด้วยเกลียวพลาสติก ป้องกันแสงและความชื้น บรรจุในกล่องกระดาษกล่องละ 1 หลอด
 - 2.4 ฉลาก : ภาชนะบรรจุภัณฑ์อย่างน้อยต้องระบุชื่อยา ตัวยาสำคัญ และความแรง วันผลิต วันหมดอายุ เลขที่ผลิต และเลขทะเบียนตำรับยาไว้อย่างชัดเจน

3. คุณสมบัติทางเทคนิค

- 3.1 Identification : ตรวจสอบตาม Finished product specification
- 3.2 pH : 4.00 – 7.00
- 3.3 Minimum Fill : ตรวจสอบตาม Finished product specification
- 3.4 Microbial test : ตรวจสอบตาม Finished product specification

4. เงื่อนไขอื่นๆ

- 4.1 มีหลักฐานได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และแสดง (Declare) แหล่งผลิต โดยผู้เสนอราคาจะต้องยื่นใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (ทย. 2)
- 4.2 ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์ และวิธีการผลิตที่ดี ในการผลิตยาของกระทรวงสาธารณสุข (GMP) ในหมวดยาที่เสนอขาย
- 4.3 ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาเอกสารคุณลักษณะของยาที่เสนอราคา ดังนี้
 - 4.3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ของโรงงานผู้ผลิต (Certification of analysis) ตรงกับยาที่นำมาประกอบการพิจารณา และ/หรือที่นำส่งเมื่อได้รับการสั่งซื้อ
 - 4.3.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบ (Raw material) ของตัวยาสำคัญที่ใช้ในการผลิตยาที่นำมาประกอบการพิจารณา ทั้งของบริษัทผู้ผลิตยาหรือบริษัทผู้ผลิตวัตถุดิบ
- 4.4 การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ
 - 4.4.1 อายุของยาที่ส่งมอบต้องไม่ต่ำกว่า 12 เดือน นับจากวันส่งมอบในแต่ละงวด
 - 4.4.2 ยาทุกงวดที่ส่งมอบจะต้องส่งสำเนาใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยารุ่นที่ส่งมอบและผลการตรวจวิเคราะห์วิเคราะห์วัตถุดิบที่ใช้ผลิตยารุ่นที่ส่งมอบ

1.  ประธาน 2.  กรรมการ 3.  กรรมการ 4.  กรรมการ
5.  กรรมการ 6.  กรรมการ 7.  กรรมการ
และเลขานุการ และผู้ช่วยเลขานุการ

4.4.3 ในกรณีที่ตรวจพบปัญหาเสื่อมสภาพหรือแปรสภาพ ภายหลังจากส่งมอบเรียบร้อยแล้ว ผู้ขาย
จะต้องส่งเปลี่ยนยารอบการผลิตใหม่ พร้อมใบตรวจวิเคราะห์คุณภาพยา มาทดแทน

4.5 ยาที่เสนอเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิต หรือเป็นผู้แทนจำหน่ายโดยตรง



4.6 เอกสารอื่นๆ (ถ้ามี)

4.6.1 เอกสารงานวิจัยทางคลินิกและบทความที่ได้รับการตีพิมพ์ในวารสารทางการแพทย์ ในกรณีที่อยู่
ระหว่างการทำวิจัยที่ยังไม่แล้วเสร็จ สามารถแสดงหลักฐานการอนุมัติให้จดทำวิจัยแทนได้

4.6.2 ผลการศึกษา Long term stability

4.6.3 เอกสารหรือภาพถ่ายที่แสดงถึงการเก็บรักษาตาม WHO guide to Storage Practice for
Pharmaceuticals หรือตามเกณฑ์ Good Manufacturing Practice (GMP PIC/S)




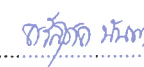



4.6.4 เอกสารหรือภาพถ่ายที่แสดงถึงการกระจายยาตาม GDP (Good distribution practices for
pharmaceutical products)

1.  ประธาน 2.  กรรมการ 3.  กรรมการ 4.  กรรมการ
5.  กรรมการ 6.  กรรมการ 7.  กรรมการ
และเลขานุการ และผู้ช่วยเลขานุการ





คุณลักษณะเฉพาะของยา
ยาหอมอินทจักร์ ชนิดเม็ด 200 มิลลิกรัม



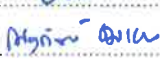
1. ชื่อสามัญทางยา : ยาหอมอินทจักร์ ชนิดเม็ด 200 มิลลิกรัม
2. คุณสมบัติทั่วไป
 - 2.1 รูปแบบ : เป็นยาเม็ด ชนิดรับประทาน
 - 2.2 ส่วนประกอบ : ในผงยา 49 ส่วน ประกอบด้วย

เถาสะค้าน รากข้าพลุ เหง้าชิง ดอกตีปี่ลี รากเจตมูลเพลิงแดง ลูกผักชีลา โกรฐสอ โกรฐเขมา โกรฐก้านพร้าว โกรฐพุงปลา โกรฐจุฬาลัมพา โกรฐเชียง โกรฐกั๊กกรา โกรฐน้ำเต้า โกรฐกระตูด เทียนดำ เทียนขาว เทียนแดง เทียนข้าวเปลือก เทียนเขาวาฬนิ แก่นจันทน์แดง แก่นจันทน์เทศ เถามวกแดง เถามวกขาว รากย่านาง เปลือกชะลูด เปลือกอบเชย เปลือกสมุลแว้ง เนื้อไม้กฤษณา กระลำพัก เถาบอระเพ็ด ลูกกระตอม กำนยาน ขอนดอก ลูกจันทน์ ดอกจันทน์ ลูกกระวาน ดอกกานพลู ลำพันแดง ดอกสารภี ดอกพิกุล ดอกบุนนาค ดอกจำปา ดอกกระดังงา ดอกมะลิ ดอกคำไทย แก่นฝางเสน ดีวัว พิมเสน หนักสิ่งละ 2 กรัม
 - 2.3 ภาชนะบรรจุ : บรรจุในขวด หรือภาชนะปิดสนิทป้องกันความชื้น หน่วยละไม่น้อยกว่า 60 เม็ด
 - 2.4 ฉลาก : ภาชนะบรรจุภัณฑ์อย่างน้อยต้องระบุชื่อยา ตัวยาสำคัญ และความแรง วันผลิต วันหมดอายุ เลขที่ผลิต และเลขทะเบียนตำรับยาไว้อย่างชัดเจน
3. คุณสมบัติทางเทคนิค
 - 3.1 Identification : ตรวจสอบตาม Finished product specification
 - 3.2 Uniformity of dosage units : ตรวจสอบตาม Finished product specification
 - 3.3 Disintegration time : ไม่เกิน 30 นาที
 - 3.4 Moisture content : ไม่เกินร้อยละ 10
 - 3.5 Microbial test : ตรวจสอบตาม Finished product specification
4. เงื่อนไขอื่นๆ
 - 4.1 มีหลักฐานได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และแสดง (Declare) แหล่งผลิต โดยผู้เสนอราคาจะต้องยื่นใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (ทย. 2)
 - 4.2 ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์ และวิธีการผลิตที่ดี ในการผลิตยาของกระทรวงสาธารณสุข (GMP) ในหมวดยาที่เสนอขาย

1.  ประธาน 2.  กรรมการ 3.  กรรมการ 4.  กรรมการ
 5.  กรรมการ 6.  กรรมการ 7.  กรรมการ
 และเลขานุการ และผู้ช่วยเลขานุการ

- 4.3 ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาเอกสารคุณลักษณะของยาที่เสนอราคา ดังนี้
- 4.3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ของโรงงานผู้ผลิต (Certification of analysis) ตรงกับยานำมาประกอบการพิจารณา และ/หรือที่นำส่งเมื่อได้รับการสั่งซื้อ
- 4.3.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบ (Raw material) ของตัวยาสำคัญที่ใช้ในการผลิตยานำมาประกอบการพิจารณา ทั้งของบริษัทผู้ผลิตยาหรือบริษัทผู้ผลิตวัตถุดิบ
- 4.4 การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ
- 4.4.1 อายุของยาที่ส่งมอบต้องไม่ต่ำกว่า 12 เดือน นับจากวันส่งมอบในแต่ละงวด
- 4.4.2 ยาทุกงวดที่ส่งมอบจะต้องส่งสำเนาใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยารุ่นที่ส่งมอบและผลการตรวจวิเคราะห์หัตถ์วิเคราะห์วัตถุดิบที่ใช้ผลิตยารุ่นที่ส่งมอบ
- 4.4.3 ในกรณีที่ตรวจพบปัญหาหาเสียสภาพหรือแปรสภาพ ภายหลังจากการส่งมอบเรียบร้อยแล้ว ผู้ขายจะต้องส่งเปลี่ยนยาประกอบการผลิตใหม่ พร้อมใบตรวจวิเคราะห์คุณภาพยา มาทดแทน
- 4.5 ยาที่เสนอเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิต หรือเป็นผู้แทนจำหน่ายโดยตรง
- 4.6 เอกสารอื่นๆ (ถ้ามี)
- 4.6.1 เอกสารงานวิจัยทางคลินิกและบทความที่ได้รับการตีพิมพ์ในวารสารทางการแพทย์ ในกรณีที่อยู่ระหว่างการทำวิจัยที่ยังไม่แล้วเสร็จ สามารถแสดงหลักฐานการอนุมัติให้จัดทำวิจัยแทนได้
- 4.6.2 ผลการศึกษา Long term stability
- 4.6.3 เอกสารหรือภาพถ่ายที่แสดงถึงการเก็บรักษาตาม WHO guide to Storage Practice for Pharmaceuticals หรือตามเกณฑ์ Good Manufacturing Practice (GMP PIC/S)
- 4.6.4 เอกสารหรือภาพถ่ายที่แสดงถึงการกระจายยาตาม GDP (Good distribution practices for pharmaceutical products)

1.  ประธาน 2.  กรรมการ 3.  กรรมการ 4.  กรรมการ

5.  กรรมการ 6.  กรรมการ 7.  กรรมการ

และเลขานุการ และผู้ช่วยเลขานุการ

แผนการส่งมอบยาสมุนไพร
กรมการแพทย์แผนไทยและการแพทย์ทางเลือก
ส่งมอบ ณ โรงพยาบาลการแพทย์แผนไทยและการแพทย์ทางเลือก
เลขที่ 693 ถนนบำรุงเมือง แขวงคลองมอหานาค เขตป้อมปราบศัตรูพ่าย กรุงเทพมหานคร








ลำดับ	รายการ	จำนวนทั้งหมด	หน่วย	จำนวนที่ส่งมอบต่อครั้ง			
				งวดที่ 1	งวดที่ 2	งวดที่ 3	รวม
1	ยาสารสกัดกระชายดำ 90 มิลลิกรัม ชนิดผง	955,000	แคปซูล	238,750	238,750	477,500	955,000
2	ยาหอมเทพจิตรชนิดเม็ด 200 มิลลิกรัม	772,000	ซอง	193,000	193,000	386,000	772,000
3	ยาขี้ผึ้งไฟล 120 g	73,600	ขวด	18,400	18,400	36,800	73,600
4	ยาครีมไฟล 100 g	56,000	หลอด	14,000	14,000	28,000	56,000
5	ยาเจลพริก 100 g	50,000	หลอด	12,500	12,500	25,000	50,000
6	ยาเจลว่านหางจระเข้ 50 กรัม	72,000	หลอด	18,000	18,000	36,000	72,000
7	ยาหอมทิฟโอสถผง	60,600	ขวด	15,150	15,150	30,300	60,600
8	ยาครีมบัวบก 10 กรัม	54,000	หลอด	13,500	13,500	27,000	54,000
9	ยาครีมพญายอ 10 กรัม	50,800	หลอด	12,700	12,700	25,400	50,800
10	ยาหอมอินทจักร์ชนิดเม็ด 200 มิลลิกรัม	31,200	ขวด	7,800	7,800	15,600	31,200

หมายเหตุ ส่งมอบ ภายใน 90 วัน ดังนี้

งวดที่ 1 ภายใน 30 วัน นับถัดจากวันลงนามในสัญญา

งวดที่ 2 ภายใน 60 วัน นับถัดจากวันลงนามในสัญญา

งวดที่ 3 ภายใน 90 วัน นับถัดจากวันลงนามในสัญญา

1.  ประธาน 2.  กรรมการ 3.  กรรมการ 4.  กรรมการ
5.  กรรมการ 6.  กรรมการ 7.  กรรมการ
และเลขานุการ และผู้ช่วยเลขานุการ

ร่าง

ขอบเขตของงาน หรือรายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะของพัสดุรายการจัดซื้อยาสมุนไพร
จำนวน ๑๐ รายการ

๑. หลักการและเหตุผล








ด้วยโรงพยาบาลการแพทย์แผนไทยและการแพทย์ผสมผสาน ได้เปิดให้บริการตรวจ วินิจฉัย รักษา พื้นฟูสุขภาพ และส่งเสริมสุขภาพด้วยศาสตร์การแพทย์แผนไทยให้แก่ประชาชน มีความจำเป็นต้องใช้ยาสมุนไพร ในการบำบัดรักษาผู้ป่วยที่มารับบริการในโรงพยาบาลและหน่วยบริการภายใต้กำกับของโรงพยาบาลการแพทย์ แผนไทยผสมผสาน รวมทั้งสิ้น ๑๔ ศูนย์ ซึ่งได้ตรวจสอบคลังวัสดุแล้ว ปรากฏว่าคงเหลือไม่เพียงพอต่อความ ต้องการของหน่วยบริการ เพื่อให้การดำเนินงานเป็นไปด้วยความเรียบร้อย มียาเพียงพอต่อความต้องการของ ผู้รับบริการจึงมีความจำเป็นต้องจัดซื้อยาสมุนไพรสำเร็จรูป จำนวน ๑๐ รายการ ซึ่งเป็นไปตามแผนปฏิบัติการ จัดซื้อยาและเวชภัณฑ์ยาฉบับปรับปรุงครั้งที่ ๒ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๗

๒. วัตถุประสงค์

เพื่อนำยาสมุนไพรสำเร็จรูปมาใช้ในการบำบัดรักษาผู้ป่วยที่มารับบริการในโรงพยาบาลและหน่วย บริการภายใต้กำกับของโรงพยาบาลการแพทย์แผนไทยผสมผสาน และจัดส่งกระจายยาไปยังหน่วยงานภายใต้ กำกับของโรงพยาบาลการแพทย์แผนไทยผสมผสานอย่างมีประสิทธิภาพ

๓. คุณสมบัติของผู้ยื่นข้อเสนอ

๑. มีความสามารถตามกฎหมาย
๒. ไม่เป็นบุคคลล้มละลาย
๓. ไม่อยู่ระหว่างเลิกกิจการ
๔. ไม่เป็นบุคคลซึ่งอยู่ระหว่างถูกระงับการยื่นข้อเสนอหรือทำสัญญากับหน่วยงานของรัฐไว้ชั่วคราว เนื่องจากเป็นผู้ที่ไม่ผ่านเกณฑ์การประเมินผลการปฏิบัติงานของผู้ประกอบการตามระเบียบที่รัฐมนตรีว่าการ กระทรวงการคลังกำหนดตามที่ประกาศเผยแพร่ในระบบเครือข่ายสารสนเทศของกรมบัญชีกลาง
๕. ไม่เป็นบุคคลซึ่งถูกระงับชื่อไว้ในบัญชีรายชื่อผู้ทำงานและได้แจ้งเวียนชื่อให้เป็นผู้ทำงานของหน่วยงาน ของรัฐในระบบเครือข่ายสารสนเทศของกรมบัญชีกลาง ซึ่งรวมถึงนิติบุคคลที่ผู้ทำงาน เป็นหุ้นส่วนผู้จัดการ กรรมการผู้จัดการ ผู้บริหาร ผู้มีอำนาจในการดำเนินงานในกิจการของนิติบุคคลนั้นด้วย
๖. มีคุณสมบัติและไม่มีลักษณะต้องห้ามตามที่คณะกรรมการนโยบายการจัดซื้อจัดจ้าง และการบริหารพัสดุ ภาครัฐกำหนดในราชกิจจานุเบกษา
๗. เป็นบุคคลธรรมดาหรือนิติบุคคล ผู้มีอาชีพขายพัสดุที่ประกวดราคาซื้อด้วยวิธีประกวดราคา อีเล็กทรอนิกส์ดังกล่าว
๘. ไม่เป็นผู้มีผลประโยชน์ร่วมกันกับผู้ยื่นข้อเสนอรายอื่นที่เข้ายื่นข้อเสนอให้แก่กรมการแพทย์แผนไทย และการแพทย์ทางเลือก ณ วันประกาศประกวดราคาอีเล็กทรอนิกส์ หรือไม่เป็นผู้กระทำการอันเป็นการขัดขวาง การแข่งขันอย่างเป็นทางการประกวดราคาอีเล็กทรอนิกส์ครั้งนี้
๙. ไม่เป็นผู้ได้รับเอกสิทธิ์หรือความคุ้มกัน ซึ่งอาจปฏิเสธไม่ยอมขึ้นศาลไทย เว้นแต่รัฐบาลของผู้ยื่น ข้อเสนอได้มีคำสั่งให้สละเอกสิทธิ์ความคุ้มกันเช่นนั้น
๑๐. ผู้ยื่นข้อเสนอยื่นข้อเสนอในรูปแบบของ “กิจการร่วมค้า” ต้องมีคุณสมบัติดังนี้

1.  ประธาน 2.  กรรมการ 3.  กรรมการ 4.  กรรมการ
5.  กรรมการ 6.  กรรมการ 7.  กรรมการ

และเลขานุการ

และผู้ช่วยเลขานุการ

กรณีที่ข้อตกลงระหว่างผู้เข้าร่วมคำกำหนดให้ผู้เข้าร่วมคำรายใดรายหนึ่งเป็นผู้เข้าร่วมคำหลัก ข้อตกลงระหว่างผู้ร่วมคำจะต้องมีการกำหนดสัดส่วนหน้าที่และความรับผิดชอบในปริมาณงานสิ่งของหรือมูลค่าตามสัญญาของผู้เข้าร่วมคำหลักมากกว่าผู้ร่วมคำรายอื่นทุกราย

กรณีที่ข้อตกลงระหว่างผู้เข้าร่วมคำกำหนดให้ผู้เข้าร่วมคำรายใดรายหนึ่งเป็นผู้เข้าร่วมคำหลัก กิจกรรมร่วมค่านั้นต้องใช้ผลงานของผู้ร่วมคำหลักรายเดียวเป็นผลงานของกิจกรรมร่วมคำที่ยื่นข้อเสนอ

สำหรับข้อตกลงระหว่างผู้เข้าร่วมคำที่ไม่ได้กำหนดให้ผู้เข้าร่วมคำรายใดเป็นผู้เข้าร่วมคำหลัก ผู้เข้าร่วมคำทุกรายจะต้องมีคุณสมบัติครบถ้วนตามเงื่อนไขที่กำหนดไว้ในเอกสารเชิญชวน

กรณีที่ข้อตกลงระหว่างผู้เข้าร่วมคำกำหนดให้มีการมอบหมายผู้เข้าร่วมคำรายใดรายหนึ่งเป็นผู้ยื่นข้อเสนอในนามกิจกรรมร่วมคำ การยื่นข้อเสนอดังกล่าวไม่ต้องมีหนังสือมอบอำนาจ

สำหรับข้อตกลงระหว่างผู้เข้าร่วมคำที่ไม่ได้กำหนดให้ผู้เข้าร่วมคำรายใดเป็นผู้ยื่นข้อเสนอ ผู้เข้าร่วมคำทุกรายจะต้องลงลายมือชื่อในหนังสือมอบอำนาจให้ผู้เข้าร่วมคำรายใดรายหนึ่งเป็นผู้ยื่นข้อเสนอในนามกิจกรรมร่วมคำ

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

๑๒. ผู้ยื่นข้อเสนอต้องมีมูลค่าสุทธิของกิจการ ดังนี้

(๑) กรณีผู้ยื่นข้อเสนอเป็นนิติบุคคลที่จัดตั้งขึ้นตามกฎหมายไทยซึ่งได้จดทะเบียนเกินกว่า ๑ ปี ต้องมีมูลค่าสุทธิของกิจการจากผลต่างระหว่างสินทรัพย์สุทธิหักด้วยหนี้สินสุทธิที่ปรากฏในงบแสดงฐานะการเงินที่มีการตรวจรับรองแล้ว ซึ่งจะต้องแสดงค่าเป็นบวก ๑ ปีสุดท้ายก่อนวันยื่นข้อเสนอ

(๒) กรณีผู้ยื่นข้อเสนอเป็นนิติบุคคลที่จัดตั้งขึ้นตามกฎหมายไทย ซึ่งยังไม่มีกิจการรายงานงบแสดงฐานะการเงินกับกรมพัฒนาธุรกิจการค้า ให้พิจารณาการกำหนดมูลค่าของทุนจดทะเบียน โดยผู้ยื่นข้อเสนอจะต้องมีทุนจดทะเบียนที่เรียกชำระมูลค่าหุ้นแล้ว ณ วันที่ยื่นข้อเสนอ ไม่ต่ำกว่า ๘ ล้านบาท

(๓) สำหรับการจัดซื้อจัดจ้างครั้งหนึ่งที่มีวงเงินเกิน ๕๐๐,๐๐๐ บาทขึ้นไป กรณีผู้ยื่นข้อเสนอ เป็นบุคคลธรรมดา โดยพิจารณาจากหนังสือรับรองบัญชีเงินฝากไม่เกิน ๙๐ วัน ก่อนวันยื่นข้อเสนอ โดยต้องมีเงินฝากคงเหลือในบัญชีธนาคารเป็นมูลค่า ๑ ใน ๔ ของมูลค่างบประมาณของโครงการหรือรายการที่ยื่นข้อเสนอในแต่ละครั้ง และหากเป็นผู้ชนะการจัดซื้อจัดจ้างหรือเป็นผู้ที่ได้รับการคัดเลือกจะต้องแสดงบัญชีเงินฝากที่มีมูลค่าดังกล่าวอีกครั้งหนึ่งในวันลงนามในสัญญา

(๔) กรณีที่ผู้ยื่นข้อเสนอไม่มีมูลค่าสุทธิของกิจการหรือทุนจดทะเบียน หรือมีแต่ไม่เพียงพอที่จะเข้ายื่นข้อเสนอ ผู้ยื่นข้อเสนอสามารถขอวงเงินสินเชื่อ โดยต้องมีวงเงินสินเชื่อ ๑ ใน ๔ ของมูลค่างบประมาณของโครงการหรือรายการที่ยื่นข้อเสนอในแต่ละครั้ง (สินเชื่อที่ธนาคารภายในประเทศ หรือบริษัทเงินทุนหรือบริษัทเงินทุนหลักทรัพย์ที่ได้รับอนุญาตให้ประกอบกิจการเงินทุนเพื่อการพาณิชย์ และประกอบธุรกิจค้าประกันตามประกาศของธนาคารแห่งประเทศไทย ตามรายชื่อบริษัทเงินทุนที่ธนาคารแห่งประเทศไทยแจ้งเวียนให้ทราบ โดยพิจารณาจากยอดเงินรวมของวงเงินสินเชื่อที่สำนักงานใหญ่รับรอง หรือสำนักงานสาขารับรอง (กรณีได้รับมอบอำนาจจากสำนักงานใหญ่) ซึ่งออกให้แก่ผู้ยื่นข้อเสนอ นับถึงวันยื่นข้อเสนอไม่เกิน ๙๐ วัน)

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

(๕.๑) กรณีผู้ยื่นข้อเสนอเป็นหน่วยงานของรัฐ

(๕.๒) นิติบุคคลที่จัดตั้งขึ้นตามกฎหมายไทยที่อยู่ระหว่างการฟื้นฟูกิจการ ตามพระราชบัญญัติล้มละลาย (ฉบับที่ ๑๐) พ.ศ. ๒๕๖๑

1. ประธาน 2.  กรรมการ 3.  กรรมการ 4.  กรรมการ
 5.  กรรมการ 6.  กรรมการ 7.  กรรมการ
 และเลขานุการ และผู้ช่วยเลขานุการ

๔. รายการยาสมุนไพร

รายการยาสมุนไพรที่จะจัดซื้อ จำนวน ๑๐ รายการ ดังนี้

รายการ	จำนวน	หน่วย
๑.ยาสารสกัดกระชายดำแคปซูล ๙๐ มิลลิกรัม ชนิดแผง	๙๕๕,๐๐๐	แคปซูล
๒.ยาหอมเทพจิตรชนิดเม็ด ๒๐๐ มิลลิกรัม	๗๗๒,๐๐๐	ซอง
๓.ยาขี้ผึ้งไพล ขนาดบรรจุ ๑๒๐ กรัม	๗๓,๖๐๐	ขวด
๔.ยาครีมไพล ขนาดบรรจุ ๑๐๐ กรัม	๕๖,๐๐๐	หลอด
๕.ยาเจลพริก ขนาดบรรจุ ๑๐๐ กรัม	๕๐,๐๐๐	หลอด
๖.ยาเจลว่านหางจระเข้ ขนาดบรรจุ ๕๐ กรัม	๗๒,๐๐๐	หลอด
๗.ยาหอมทิพโอสถผง ชนิดขวด	๖๐,๖๐๐	ขวด
๘.ยาครีมบัวบก ขนาดบรรจุ ๑๐ กรัม	๕๕,๐๐๐	หลอด
๙.ยาครีมพญายอ ขนาดบรรจุ ๑๐ กรัม	๕๐,๘๐๐	หลอด
๑๐.ยาหอมอินทจักร์ชนิดเม็ด ๒๐๐ มิลลิกรัม	๓๑,๒๐๐	ขวด

๕. รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะของพัสดุการจัดซื้อยาสมุนไพร จำนวน ๑๐ รายการ ปรากฏตามเอกสารหมายเลข ๑ ถึงเอกสารหมายเลข ๑๐ ที่แนบ

๖. หลักเกณฑ์และสิทธิในการพิจารณา

๖.๑ ในการพิจารณาผลการยื่นข้อเสนอประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ครั้งนี้ กรมจะพิจารณาตัดสิน โดยใช้หลักเกณฑ์ราคา

๖.๒ ในการพิจารณาผู้ชนะการยื่นข้อเสนอกรมจะพิจารณาจากราคาต่อรายการ





๖.๓ สิทธิในการพิจารณาคัดเลือกผู้ชนะ ดังนี้

๖.๓.๑ กรณีผู้ยื่นข้อเสนอซึ่งเป็นผู้ประกอบการ SMEs เสนอราคาสูงกว่าราคาต่ำสุดของผู้ยื่นข้อเสนอรายอื่นที่ไม่ใช่ผู้ประกอบการ SMEs ไม่เกินร้อยละ ๑๐ กรมจะจัดซื้อจากผู้ประกอบการ SMEs ดังกล่าว โดยจัดเรียงลำดับผู้ยื่นข้อเสนอซึ่งเป็นผู้ประกอบการ SMEs ซึ่งเสนอราคาสูงกว่าราคาต่ำสุดของผู้ยื่นข้อเสนอรายอื่นไม่เกินร้อยละ ๑๐

กรณีผู้ยื่นข้อเสนอตามข้อ ๖.๓.๑ ที่เป็นกิจการร่วมค้าที่จะได้รับสิทธิผู้เข้าร่วมค้าทุกราย จะต้องเป็นผู้ประกอบการ SMEs

ทั้งนี้ จะพิจารณาจากเอกสาร “สำเนาใบขึ้นทะเบียนผู้ประกอบการวิสาหกิจขนาดกลางและขนาดย่อม (SMEs)”

๖.๓.๒ กรณีผู้ยื่นข้อเสนอได้เสนอพัสดุที่เป็นพัสดุที่ผลิตภายในประเทศ ที่ได้รับการรับรองและออกเครื่องหมายสินค้าที่ผลิตภายในประเทศไทย (Made In Thailand) จากสภาอุตสาหกรรมแห่งประเทศไทย เสนอราคาสูงกว่าราคาต่ำสุดของผู้เสนอราคารายอื่นไม่เกินร้อยละ ๕ กรมจะจัดซื้อจากผู้ยื่นเสนอที่ได้เสนอพัสดุที่เป็นพัสดุที่ผลิตภายในประเทศที่ได้รับการรับรองและออกเครื่องหมายสินค้าที่ผลิตภายในประเทศไทย (Made In Thailand) จากสภาอุตสาหกรรมแห่งประเทศไทย

1.  ประธาน 2.  กรรมการ 3.  กรรมการ 4.  กรรมการ

5.  กรรมการ 6.  กรรมการ 7.  กรรมการ

และเลขานุการ

และผู้ช่วยเลขานุการ

๖.๓.๓ กรณีในการเสนอราคาครั้งนี้ ผู้ยื่นข้อเสนอรายใดมีคุณสมบัติตามข้อ ๗.๓.๑ และข้อ ๖.๓.๒ กรมจะพิจารณาให้ผู้เสนอราคารายนั้นได้แต้มต่อในการเสนอราคาสูงกว่าผู้ประกอบการรายอื่นไม่เกินร้อยละ ๑๕

๖.๒.๔ กรณีผู้ยื่นข้อเสนอซึ่งมิใช่ผู้ประกอบการ SMEs แต่เป็นบุคคลธรรมดาที่ถือสัญชาติไทย หรือนิติบุคคลที่จัดตั้งขึ้นตามกฎหมายไทยเสนอราคาสูงกว่าราคาต่ำสุดของผู้ยื่นข้อเสนอซึ่งเป็นบุคคลธรรมดาที่มีได้ถือสัญชาติไทยหรือนิติบุคคลที่จัดตั้งขึ้นตามกฎหมายของต่างประเทศไม่เกินร้อยละ ๓ กรมจะจัดซื้อจากผู้ยื่นข้อเสนอ ซึ่งเป็นบุคคลธรรมดาที่ถือสัญชาติไทยหรือนิติบุคคลที่จัดตั้งขึ้นตามกฎหมายไทยดังกล่าว

กรณีผู้ยื่นข้อเสนอที่เป็นกิจการร่วมค้าที่จะได้สิทธิผู้เข้าร่วมค้าทุกรายจะต้องเป็นบุคคลธรรมดาที่ถือสัญชาติไทยหรือนิติบุคคลที่จัดตั้งขึ้นตามกฎหมายไทย

ทั้งนี้ จะพิจารณาจากเอกสาร “สำเนาหนังสือรับรองสินค้า Made in Thailand”

๗. กำหนดการส่งมอบ

กำหนดส่งมอบพัสดุ จำนวน ๓ งวด ภายใน ๙๐ วัน นับถัดจากวันลงนามในสัญญา ณ โรงพยาบาลการแพทย์แผนไทยและการแพทย์ทางเลือก เลขที่ ๖๙๓ ถนนบำรุงเมือง แขวงคลองมหานาค เขตป้อมปราบศัตรูพ่าย กรุงเทพมหานคร ดังนี้

๗.๑ งวดที่ ๑ ส่งมอบยาสมุนไพร ตามแผนการส่งมอบยาสมุนไพร จำนวน ๑๐ รายการ ภายใน ๓๐ วัน นับถัดจากวันลงนามในสัญญา โดยเบิกจ่ายร้อยละ ๒๕ ของวงเงินตามสัญญา

๗.๒ งวดที่ ๒ ส่งมอบยาสมุนไพร ตามแผนการส่งมอบยาสมุนไพร จำนวน ๑๐ รายการ ภายใน ๖๐ วัน นับถัดจากวันลงนามในสัญญา โดยเบิกจ่ายร้อยละ ๒๕ ของวงเงินตามสัญญา

๗.๓ งวดที่ ๓ (งวดสุดท้าย) ส่งมอบยาสมุนไพร ตามแผนการส่งมอบยาสมุนไพร จำนวน ๑๐ รายการ ภายใน ๙๐ วัน นับถัดจากวันลงนามในสัญญา โดยเบิกจ่ายร้อยละ ๕๐ ของวงเงินตามสัญญา

๘. วงเงินในการจัดซื้อ

๘.๑ ยาสารสกัดกระชายดำ ๙๐ มิลลิกรัม ชนิดผง จำนวน ๙๕๕,๐๐๐ แคปซูล เป็นเงิน ๑๑,๔๖๐,๐๐๐ บาท

๘.๒ ยาหอมเทพจิตรชนิดเม็ด ๒๐๐ มิลลิกรัม จำนวน ๗๗๒,๐๐๐ ซอง เป็นเงิน ๙,๐๓๒,๔๐๐ บาท

๘.๓ ยาขี้ผึ้งไพล ๑๒๐ กรัม จำนวน ๗๓,๖๐๐ ขวด เป็นเงิน ๘,๐๙๖,๐๐๐ บาท

๘.๔ ยาครีมไพล ๑๐๐ กรัม จำนวน ๕๖,๐๐๐ หลอด เป็นเงิน ๖,๑๖๐,๐๐๐ บาท

๘.๕ ยาเจลพริก ๑๐๐ กรัม จำนวน ๕๐,๐๐๐ หลอด เป็นเงิน ๔,๕๐๐,๐๐๐ บาท

๘.๖ ยาเจลว่านหางจระเข้ ๕๐ กรัม จำนวน ๗๒,๐๐๐ หลอด เป็นเงิน ๓,๔๕๖,๐๐๐ บาท








๘.๗ ยาหอมทิพโอสถผง ๒๕ กรัม จำนวน ๖๐,๖๐๐ ขวด เป็นเงิน ๒,๑๒๑,๐๐๐ บาท

๘.๘ ยาครีมบัวบก ๑๐ กรัม จำนวน ๕๔,๐๐๐ หลอด เป็นเงิน ๑,๓๒๓,๐๐๐ บาท

๘.๙ ยาครีมพญาอ ๑๐ กรัม จำนวน ๕๐,๘๐๐ หลอด เป็นเงิน ๑,๐๖๖,๘๐๐ บาท

๘.๑๐ ยาหอมอินทจักร์ชนิดเม็ด ๒๐๐ มิลลิกรัม จำนวน ๓๑,๒๐๐ ขวด เป็นเงิน ๑,๔๐๔,๐๐๐ บาท

รวม ๑๐ รายการ เป็นเงินทั้งสิ้น ๔๘,๖๑๙,๒๐๐ บาท (สี่สิบบแปดล้านหกแสนหนึ่งหมื่นเก้าพันสองร้อยบาทถ้วน) โดยเบิกจ่ายจากเงินนอกงบประมาณ (เงินบำรุง) โรงพยาบาลการแพทย์แผนไทยและการแพทย์ผสมผสาน ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๗

1.  ประธาน 2.  กรรมการ 3.  กรรมการ 4.  กรรมการ
5.  กรรมการ 6.  กรรมการ 7.  กรรมการ

และเลขานุการ

และผู้ช่วยเลขานุการ

๙. ค่าปรับ

๙.๑ กรณีผู้ขายไม่สามารถส่งมอบพัสดุได้ภายในกำหนด ผู้ขายจะต้องยินยอมให้คิดค่าปรับเป็นรายวันในอัตราร้อยละ ๐.๒๐ ของราคาส่งของที่ยังไม่ได้รับมอบ

๙.๒ กรณีตรวจพบความชำรุดของยาภายหลังที่ส่งมอบ และไม่สามารถนำไปใช้ได้ ผู้ขายต้องรับผิดชอบและเปลี่ยนยาที่มีคุณสมบัติตามที่กำหนดให้ใหม่โดยเร็วไม่เกิน ๕ วันทำการ นับถัดจากวันที่ได้รับแจ้ง

๑๐. การรับประกันความชำรุดบกพร่อง

การรับประกันความชำรุดบกพร่องจะต้องมีระยะเวลา ๓ เดือน นับถัดจากวันที่ส่งมอบพัสดุ โดยหน่วยงานผู้รับยาได้รับมอบถูกต้อง ครบถ้วนเรียบร้อยแล้ว

๑๑. หลักฐานการยื่นข้อเสนอ

ผู้ยื่นข้อเสนอมจะต้องเสนอเอกสารหลักฐานยื่นมาพร้อมกับการเสนอราคาทางระบบจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์ โดยแยกเป็น ๒ ส่วน คือ

๑๑.๑ ส่วนที่ ๑ อย่างน้อยต้องมีเอกสารดังต่อไปนี้

(๑) ในกรณีผู้ยื่นข้อเสนอมเป็นนิติบุคคล

(ก) ห้างหุ้นส่วนสามัญ หรือห้างหุ้นส่วนจำกัด ให้ยื่นสำเนาหนังสือรับรองการจดทะเบียนนิติบุคคล บัญชีรายชื่อหุ้นส่วนผู้จัดการ ผู้มีอำนาจควบคุม (ถ้ามี) พร้อมทั้งรับรองสำเนาถูกต้อง

(ข) บริษัทจำกัดหรือบริษัทมหาชนจำกัด ให้ยื่นสำเนาหนังสือรับรองการจดทะเบียนนิติบุคคล หนังสือบริคณห์สนธิ บัญชีรายชื่อกรรมการผู้จัดการ ผู้มีอำนาจควบคุม (ถ้ามี) และบัญชีผู้ถือหุ้นรายใหญ่ (ถ้ามี) พร้อมทั้งรับรองสำเนาถูกต้อง

(๒) ในกรณีผู้ยื่นข้อเสนอมเป็นบุคคลธรรมดาหรือคณะบุคคลที่มีใช้นิติบุคคล ให้ยื่นสำเนาบัตรประจำตัวประชาชนของผู้ยื่นนั้น สำเนาข้อตกลงที่แสดงถึงการเข้าเป็นหุ้นส่วน (ถ้ามี) สำเนาบัตรประจำตัวประชาชนของผู้เป็นหุ้นส่วน หรือสำเนาหนังสือเดินทางของผู้เป็นหุ้นส่วนที่มีได้ถือสัญชาติไทย พร้อมทั้งรับรองสำเนาถูกต้อง

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

(๔) สำเนาใบทะเบียนพาณิชย์ สำเนาใบทะเบียนภาษีมูลค่าเพิ่ม








(๕) บัญชีเอกสารส่วนที่ ๑ ทั้งหมดที่ได้ยื่นพร้อมกับการเสนอราคาทางระบบจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์ ตามแบบในข้อ ๑.๖ (๑) โดยไม่ต้องแนบในรูปแบบ PDF File (Portable Document Format)

ทั้งนี้ เมื่อผู้ยื่นข้อเสนอมดำเนินการแนบไฟล์เอกสารตามบัญชีเอกสารส่วนที่ ๑ ครบถ้วนถูกต้องแล้ว ระบบจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์จะสร้างบัญชีเอกสารส่วนที่ ๑ ตามแบบในข้อ ๑.๖ (๑) ให้โดยผู้ยื่นข้อเสนอมไม่ต้องแนบบัญชีเอกสารส่วนที่ ๑ ดังกล่าวในรูปแบบ PDF File (Portable Document Format)

๑๑.๒ ส่วนที่ ๒ อย่างน้อยต้องมีเอกสารดังต่อไปนี้

(๑) ในกรณีที่ผู้ยื่นข้อเสนอมมอบอำนาจให้บุคคลอื่นกระทำการแทนให้แนบหนังสือมอบอำนาจซึ่งติดอากรแสตมป์ตามกฎหมาย โดยมีหลักฐานแสดงตัวตนของผู้มอบอำนาจและผู้รับมอบอำนาจ ทั้งนี้ หากผู้รับมอบอำนาจเป็นบุคคลธรรมดาต้องเป็นผู้ที่บรรลุนิติภาวะตามกฎหมายแล้วเท่านั้น

(๒) แคตตาล็อกและ/หรือรายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะของพัสดุดตามรายการและเอกสารแสดงรายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะข้อ ๔ และข้อ ๕

1.  ประธาน 2.  กรรมการ 3.  กรรมการ 4.  กรรมการ
5.  กรรมการ 6.  กรรมการ 7.  : กรรมการ
และเลขานุการ และผู้ช่วยเลขานุการ

- (๓) สำเนาใบขึ้นทะเบียนผู้ประกอบการวิสาหกิจขนาดกลางและขนาดย่อม (SMEs) (ถ้ามี)
 - (๔) สำเนาหนังสือรับรองสินค้า Made in Thailand ของสภาอุตสาหกรรมแห่งประเทศไทย (ถ้ามี)
 - (๕) สำเนาเอกสารใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (ทย. ๒)
 - (๖) สำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์ และวิธีการผลิตที่ดีในการผลิตยาของกระทรวงสาธารณสุข (GMP) ในหมวดยาที่เสนอขาย
 - (๗) สำเนาผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ของโรงงานผู้ผลิต (Certification of analysis) ตรงกับยาที่นำมาประกอบการพิจารณา และ/หรือที่นำส่งเมื่อได้รับการสั่งซื้อ
 - (๘) สำเนาผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบ (Raw material) ของตัวยาสำคัญที่ใช้ในการผลิตยาที่นำมาประกอบการพิจารณา ทั้งของบริษัทผู้ผลิตยาหรือบริษัทผู้ผลิตวัตถุดิบ
 - (๙) บัญชีเอกสารส่วนที่ ๒ ทั้งหมดที่ได้ยื่นพร้อมกับการเสนอราคาทางระบบจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์ ตามแบบในข้อ ๑.๖ (๒) โดยไม่ต้องแนบในรูปแบบ PDF File (Portable Document Format)
- ทั้งนี้ เมื่อผู้ยื่นข้อเสนอดำเนินการแนบไฟล์เอกสารตามบัญชีเอกสารส่วนที่ ๒ ครบถ้วนถูกต้องแล้ว ระบบจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์จะสร้างบัญชีเอกสารส่วนที่ ๒ ตามแบบในข้อ ๑.๖ (๒) ให้โดยผู้ยื่นข้อเสนอไม่ต้องแนบบัญชีเอกสารส่วนที่ ๒ ดังกล่าวในรูปแบบ PDF File (Portable Document Format)

๑๓. หน่วยงานผู้รับผิดชอบดำเนินการ




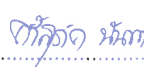



หน่วยงานที่รับผิดชอบ : กรมการแพทย์แผนไทยและการแพทย์ทางเลือก
 สถานที่ติดต่อ ๘๘/๒๓ ตำบลตลาดขวัญ อำเภอเมือง จังหวัดนนทบุรี
 หมายเลขโทรศัพท์ ๐ ๒๑๔๔ ๕๖๑๖

๑๔. สถานที่ติดต่อเพื่อขอรับข้อมูลเพิ่มเติมหรือเสนอแนะวิจารณ์ หรือแสดงความคิดเห็นโดยเปิดเผยตัว

ผู้สนใจสามารถดูรายละเอียดได้ที่ www.dtam.moph.go.th หรือ www.gprocurement.go.th หรือ สอบถามมายังหมายเลขโทรศัพท์ ๐ ๒๑๔๔ ๕๖๑๖ ในวัน เวลาราชการ

ผู้สนใจต้องการทราบรายละเอียดเพิ่มเติมให้สอบถามมายังกรมการแพทย์แผนไทยและการแพทย์ทางเลือก ผ่านทางอีเมล Srivai.i@dtam.mail.go.th ภายในวันที่ ๒๕ มิ.ย. ๒๕๖๗

ทั้งนี้ในการเสนอแนะความคิดเห็น ผู้เสนอแนะต้องเปิดเผยชื่อ และที่อยู่ ที่สามารถติดต่อได้ ให้กรมการแพทย์แผนไทยและการแพทย์ทางเลือก ทราบด้วย

1.  ประธาน 2.  กรรมการ 3.  กรรมการ 4.  กรรมการ
 5.  กรรมการ 6.  กรรมการ 7.  กรรมการ
 และเลขานุการ และผู้ช่วยเลขานุการ