



ประกาศโรงพยาบาลอาจสามารถ

เรื่อง ประกวดราคาซื้อประกวดราคาซื้อยา SALMETEROLFLUTICASONE MDI ๒๕๕๐ mcgdose ๑๖๐ doses ด้วยวิธีประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ (e-bidding) ด้วยวิธีประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ (e-bidding)

โรงพยาบาลอาจสามารถ มีความประสงค์จะประกวดราคาซื้อประกวดราคาซื้อยา SALMETEROLFLUTICASONE MDI ๒๕๕๐ mcgdose ๑๖๐ doses ด้วยวิธีประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ (e-bidding) ด้วยวิธีประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ (e-bidding) ราคากลางของงานซื้อ ในการประกวดราคารั้งนี้ เป็นเงินทั้งสิ้น ๗๔๒,๕๘๐.๐๐ บาท (เจ็ดแสนสี่หมื่นสองพันห้าร้อยแปดสิบบาทถ้วน) ตามรายการ ดังนี้

fluticasone propionate ๕๐ mcg/๑ dose + salmeterol ๒๕ mcg/๑ dose	จำนวน	๒,๐๐๐	กล่อง/box
pressurised inhalation,			
suspension, ๑๖๐ dose			
actuation (GPU)			
(๕๑๙๙๙๙๙ - ๗๖๔๐๔๕)			

ผู้ยื่นข้อเสนอจะต้องมีคุณสมบัติ ดังต่อไปนี้

๑. มีความสามารถตามกฎหมาย
๒. ไม่เป็นบุคคลล้มละลาย
๓. ไม่อยู่ระหว่างเลิกกิจการ
๔. ไม่เป็นบุคคลซึ่งอยู่ระหว่างถูกกระบวนการยื่นข้อเสนอหรือทำสัญญา กับหน่วยงานของรัฐไว้ชั่วคราว เนื่องจากเป็นผู้ที่ไม่ผ่านเกณฑ์การประเมินผลการปฏิบัติงานของผู้ประกอบการตามระเบียบ ที่รัฐมนตรีว่าการกระทรวงการคลังกำหนดตามที่ประกาศเผยแพร่ในระบบเครือข่ายสารสนเทศของกรมบัญชีกลาง

๕. ไม่เป็นบุคคลซึ่งถูกระบุไว้ในบัญชีรายชื่อผู้ทิ้งงานและได้แจ้งเวียนชื่อให้เป็นผู้ทิ้งงาน ของหน่วยงานของรัฐในระบบเครือข่ายสารสนเทศของกรมบัญชีกลาง ซึ่งรวมถึงนิติบุคคลที่ผู้ทิ้งงานเป็นหุ้นส่วน

ผู้จัดการ กรรมการผู้จัดการ ผู้บริหาร ผู้มีอำนาจในการดำเนินงานในกิจการของนิติบุคคลนั้นด้วย

๖. มีคุณสมบัติและไม่มีลักษณะต้องห้ามตามที่คณะกรรมการนโยบายการจัดซื้อจ้างและ
การบริหารพัสดุภาครัฐกำหนดในราชกิจจานุเบกษา

๗. เป็นนิติบุคคลผู้มีอาชีพขายพัสดุที่ประมวลราคาอิเล็กทรอนิกส์ตั้งกล่าว

๘. ไม่เป็นผู้ผลประโยชน์ร่วมกันกับผู้ยื่นข้อเสนอราคายื่นที่เข้ายื่นข้อเสนอให้แก่โรง
พยาบาลอาจสามารถ ณ วันประกาศประมวลราคาอิเล็กทรอนิกส์ หรือไม่เป็นผู้กระทำการอันเป็นการขัดขวาง
การแข่งขันราคาอย่างเป็นธรรม ในการประมวลราคาอิเล็กทรอนิกส์ครั้งนี้

๙. ไม่เป็นผู้ได้รับเอกสารหรือความคุ้มกัน ซึ่งอาจปฏิเสธไม่ยอมขึ้นศาลไทย เว้นแต่รัฐบาลของ
ผู้ยื่นข้อเสนอได้มีคำสั่งสละเอกสารหรือความคุ้มกันเข่นว่านั้น

๑๐. ผู้ยื่นข้อเสนอที่ยื่นข้อเสนอในรูปแบบของ "กิจการร่วมค้า" ต้องมีคุณสมบัติดังนี้

กรณีที่ข้อตกลงระหว่างผู้เข้าร่วมค้ากำหนดให้ผู้เข้าร่วมค้ารายได้รายหนึ่งเป็นผู้เข้าร่วม
ค้าหลัก ข้อตกลงระหว่างผู้เข้าร่วมค้าจะต้องมีการกำหนดสัดส่วนหน้าที่และความรับผิดชอบในปริมาณงาน
สิ่งของหรือมูลค่าตามสัญญาของผู้เข้าร่วมค้าหลักมากกว่าผู้เข้าร่วมค้ารายอื่นทุกราย

กรณีที่ข้อตกลงระหว่างผู้เข้าร่วมค้ากำหนดให้ผู้เข้าร่วมค้ารายได้รายหนึ่งเป็นผู้เข้าร่วม
ค้าหลัก กิจการร่วมค้านั้นต้องใช้ผลงานของผู้เข้าร่วมค้าหลักรายเดียวเป็นผลงานของกิจการร่วมค้าที่ยื่นข้อ
เสนอ

สำหรับข้อตกลงระหว่างผู้เข้าร่วมค้าที่ไม่ได้กำหนดให้ผู้เข้าร่วมค้ารายได้เป็นผู้เข้าร่วมค้า
หลัก ผู้เข้าร่วมค้าทุกรายจะต้องมีคุณสมบัติครบถ้วนตามเงื่อนไขที่กำหนดไว้ในเอกสารเชิญชวน

กรณีที่ข้อตกลงระหว่างผู้เข้าร่วมค้ากำหนดให้มีการมอบหมายผู้เข้าร่วมค้ารายได้ราย
หนึ่งเป็นผู้ยื่นข้อเสนอ ในนามกิจการร่วมค้า การยื่นข้อเสนอดังกล่าวไม่ต้องมีหนังสือมอบอำนาจ

สำหรับข้อตกลงระหว่างผู้เข้าร่วมค้าที่ไม่ได้กำหนดให้ผู้เข้าร่วมค้ารายได้เป็นผู้ยื่นข้อ
เสนอผู้เข้าร่วมค้าทุกรายจะต้องลงลายมือชื่อในหนังสือมอบอำนาจให้ผู้เข้าร่วมค้ารายได้รายหนึ่งเป็นผู้ยื่นข้อ
เสนอในนามกิจการร่วมค้า

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

๑๒. ผู้ยื่นข้อเสนอต้องมีมูลค่าสุทธิของกิจการ ดังนี้

(๑) กรณีผู้ยื่นข้อเสนอเป็นนิติบุคคลที่จัดตั้งขึ้นตามกฎหมายไทยซึ่งได้จดทะเบียนเกิน
กว่า ๑ ปี ต้องมีมูลค่าสุทธิของกิจการ จากผลต่างระหว่างสินทรัพย์สุทธิหักด้วยหนี้สินสุทธิ ที่ปรากฏในงบแสดง
ฐานะการเงินที่มีการตรวจรับรองแล้ว ซึ่งจะต้องแสดงค่าเป็นบาท ๑ ปีสุดท้ายก่อนวันยื่นข้อเสนอ

(๒) สำหรับการจัดซื้อจ้างครั้งหนึ่งที่มีวงเงินเกิน ๕๐๐,๐๐๐ บาทขึ้นไป กรณีผู้ยื่นข้อ
เสนอเป็นบุคคลธรรมดา โดยพิจารณาจากหนังสือรับรองบัญชีเงินฝากไม่เกิน ๓๐ วัน ก่อนวันยื่นข้อเสนอ โดย
ต้องมีเงินฝากคงเหลือในบัญชีธนาคารเป็นมูลค่า ๑ ใน ๔ ของมูลค่างบประมาณของโครงการหรือรายการที่ยื่น
ข้อเสนอ ในแต่ละครั้ง และหากเป็นผู้ชนะการจัดซื้อจ้างหรือเป็นผู้ได้รับการคัดเลือกจะต้องแสดงหนังสือ

รับรองบัญชีเงินฝากที่มีมูลค่าดังกล่าวอีกรังหนึ่งในวันลงนามในสัญญา

(๓) กรณีที่ผู้ยื่นข้อเสนอไม่มีมูลค่าสุทธิของกิจการหรือทุนจดทะเบียน หรือมีแต่ไม่เพียงพอที่จะเข้ายื่นข้อเสนอ ผู้ยื่นข้อเสนอสามารถขอวงเงินสินเชื่อ โดยต้องมีวงเงินสินเชื่อ ๑ ใน ๔ ของมูลค่างบประมาณที่ยื่นข้อเสนอในครั้งนั้น (สินเชื่อที่ธนาคารภายในประเทศไทย หรือบริษัทเงินทุนหรือบริษัทเงินทุนหลักทรัพย์ที่ได้รับอนุญาตให้ประกอบกิจการเงินทุนเพื่อการพาณิชย์ และประกอบธุรกิจค้าประกันตามประกาศของธนาคารแห่งประเทศไทย ตามรายชื่อบริษัทเงินทุนที่ธนาคารแห่งประเทศไทยแจ้งไว้ในที่ทราบ โดยพิจารณาจากยอดเงินรวมของวงเงินสินเชื่อที่สำนักงานใหญ่รับรอง หรือที่สำนักงานสาขา.rับรอง (กรณีได้รับมอบอำนาจจากสำนักงานใหญ่) ซึ่งออกให้แก่ผู้ยื่นข้อเสนอ นับถึงวันยื่นข้อเสนอไม่เกิน ๙๐ วัน)

(๔) กรณีตาม (๑) - (๓) ยกเว้นสำหรับกรณีดังต่อไปนี้

(๔.๑) กรณีที่ผู้ยื่นข้อเสนอเป็นหน่วยงานของรัฐ

(๔.๒) นิติบุคคลที่จัดตั้งขึ้นตามกฎหมายไทยที่อยู่ระหว่างการพื้นฟูกิจกรรมตามพระราชบัญญัติมະลาย (ฉบับที่ ๑๐) พ.ศ. ๒๕๖๑

ผู้ยื่นข้อเสนอต้องยื่นข้อเสนอและเสนอราคาทางระบบจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์ ในวันที่ ๖ มิถุนายน ๒๕๖๖ ระหว่างเวลา ๑๓.๐๐ น. ถึง ๑๖.๐๐ น.

ผู้สนใจสามารถขอรับเอกสารประมวลราคาอิเล็กทรอนิกส์ โดยดาวน์โหลดเอกสารทางระบบจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์ หัวข้อ ค้นหาประกาศจัดซื้อจัดจ้างได้ตั้งแต่วันที่ประกาศจนถึงวันเสนอราคา

ผู้ยื่นข้อเสนอสามารถจัดเตรียมเอกสารข้อเสนอได้ตั้งแต่วันที่ประกาศจนถึงวันเสนอราคา

ผู้สนใจสามารถดูรายละเอียดได้ที่เว็บไซต์ [https://asmhos.moph.go.](https://asmhos.moph.go.th/web/)

ท/web/ หรือ www.gprocurement.go.th หรือสอบถามทางโทรศัพท์หมายเลข ๐๘๓ ๕๕๙ ๐๗๔ ในวันและเวลาราชการ

ประกาศ ณ วันที่ ๒๖ พฤษภาคม พ.ศ. ๒๕๖๖

(นายราดา รัตนอำนวยศิริ)

ผู้อำนวยการโรงพยาบาลราชวิถี

คุณลักษณะเฉพาะของยา

Salmeterol ๒๕ mcg + Fluticasone propionate ๕๐ mcg meter dose inhaler ๑๒๐ dose

ชื่อยา

Salmeterol ๒๐ mcg+ Fluticasone propionate ๕๐ mcg/dose

วัตถุประสงค์

เพื่อใช้บำบัดรักษาผู้ป่วยในโรงพยาบาลสามารถ

คุณสมบัติทั่วไป

๑. รูปแบบ เป็นสารละลายสำหรับสูดพ่นทางปากชนิด metered dose in haler
๒. ส่วนประกอบ ประกอบด้วยตัวยา Salmeterol ๒๕ mcg + Fluticasone propionate ๕๐ mcg/dose จำนวนไม่น้อยกว่า ๑๒๐ dose ใน ๑ หน่วยบรรจุ
๓. บรรจุภัณฑ์ บรรจุในภาชนะสูดพ่น (pressurized container) ที่มี metering valve ปราศจากสาร CFC
๔. ฉลากระบุ
 - ระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต และเลขที่เป็นลำดับหมายเลขไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์
 - บนภาชนะบรรจุยาสูดพ่นอย่างต้องระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญ ความแรง วันสิ้นอายุและเลขที่ผลิต

คุณสมบัติทางเทคนิค

Finished product: Salmeterol ๒๐ mcg+ Fluticasone propionate ๕๐ mcg/dose ๑๒๐ dose

๑. Identification

ตรวจผ่าน

๒. ปริมาณตัวยาสำคัญ (วัดจากปากบรรบอก; ex-actuator)

- Salmeterol ๑๘.๙ – ๒๓.๑ mcg (Mean delivered dose/ex-actuator content)
(๗๕.๕-๘๖.๕% of the stated amount)
- Fluticasone Propionate ๓๗.๖ – ๔๔.๔ mcg (Mean delivered dose/ex-actuator content) (๗๘.๐-๘๗.๐% of the stated amount)

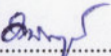
๓. Content Uniformity

ตรวจผ่าน

๔. Mean fine particle mass (ขนาดอนุภาค < ๕ micron)

- Mean fine particle mass (ขนาดอนุภาค < ๕ micron) ปริมาณยาที่ stage ๓ – ๕ = ๗ – ๑๓ mcg ของ Salmeterol โดยวิธี Cascade Impaction
- Mean fine particle mass (ขนาดอนุภาค < ๕ micron) ปริมาณยาที่ stage ๓ – ๕ = ๑๔ – ๒๖ mcg ของ Fluticasone propionate โดยวิธี Cascade Impaction

คณะกรรมการผู้กำหนดคุณลักษณะ

ลงชื่อ..........ประธานกรรมการ ลงชื่อ..........กรรมการ ลงชื่อ..........กรรมการ

(นาง อรพิสุทธิ มีสวัสดิ์)
เภสัชกรชำนาญการ

(นางสาว จีราพร ทองแก้ว)
เภสัชกรชำนาญการ

(นางสาวกัลยา ดวงพายัพ)
เจ้าพนักงานเภสัชกรรมชำนาญงาน

เงื่อนไขอื่นๆ

- การส่งเอกสาร

ประกอบด้วย เอกสารตัวต่อไปนี้

- สำเนาเอกสารกำกับยา ภาษาไทย และ/หรือภาษาอังกฤษ ที่ได้ยื่นกับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
- สำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (แบบ ทย.๒ หรือ ทย.๓ หรือ ทย.๔ หรือ ย.๒ และแต่กรณี)
- สำเนาคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยา (แบบ ทย.๑ หรือ ย.๑) พร้อมรายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะของยาสำเร็จรูปและข้อกำหนดมาตรฐานของวิเคราะห์ยา (Finished Product Specification and Analytical Procedures) ที่ขึ้นทะเบียนไว้
- สำเนาหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยา [Good Manufacturing Practices (GMP)] ในหมวดที่เกี่ยวข้องกับยาที่เสนอ (ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยยังอยู่ในช่วงเวลาการรับรอง) โดยต้องประกอบด้วย
 - ๔.๑ สำเนาหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตวัตถุดิบตัวยาสำคัญ [Certificate of GMP Active Pharmaceutical Ingredient (API)]
 - ๔.๒ สำเนาหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป [Certificate of GMP Finished Product]
- สำเนาหนังสือรับรองผลการวิเคราะห์ [Certificate of Analysis (CoA)] โดยต้องประกอบด้วย สำเนาหนังสือรับรองผลการวิเคราะห์วัตถุดิบตัวยาสำคัญ [Certificate of Analysis of Active Pharmaceutical Ingredient (API)] โดยต้องประกอบด้วย
 - ๕.๑ สำเนาหนังสือรับรองผลการวิเคราะห์วัตถุดิบตัวยาสำคัญ ของผู้ผลิตวัตถุดิบตัวยาสำคัญ (Supplier)
 - ๕.๒ สำเนาหนังสือรับรองผลการวิเคราะห์วัตถุดิบตัวยาสำคัญของผู้ผลิตผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (Manufacturer)
 - ๕.๓ สำเนาหนังสือรับรองผลการวิเคราะห์ผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (Certificate of Analysis of Finished Product) ของผู้ผลิตผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (Manufacturer) ในรุ่นการผลิตที่ถูกสุมตัวอย่างและใช้วัตถุดิบตัวยาสำคัญรุ่นเดียวกับสำเนาหนังสือรับรองผลการวิเคราะห์วัตถุดิบตัวยาสำคัญ
- สำเนาเอกสารแสดงผลการศึกษาความคงตัว (Stability data) จำนวนไม่น้อยกว่า ๒ รุ่นการผลิต โดยต้อง ประกอบด้วย
 - ๖.๑ สำเนาเอกสารแสดงผลการศึกษาความคงตัวระยะยาว (Long term stability data)
 - ๖.๒ สำเนาเอกสารแสดงผลการศึกษาความคงตัวในสภาพเร่ง (Accelerated stability data)
 - ๖.๓ สำเนาเอกสารแสดงผลการศึกษาความคงตัวขณะเปิดใช้ (In-use stability data)

๗. สำเนาหนังสือรับรองผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (Certificate of Pharmaceutical Product) เฉพาะกรณีเป็นยานำเข้า มาในประเทศไทย

• การสั่งซื้อ ผู้ขายจะต้องจัดส่งยาตามคำสั่งซื้อจาก_โรงพยาบาลอาจสามารถ เป็นงวดๆ จนสิ้นสุดสัญญา

• การส่งมอบยา

- ผู้ขายควรมีระบบจัดส่งยาที่ได้รับการรับรอง Good Distribution Practices (Certificate of GDP) และต้องจัดส่ง ยาให้ที่ฝ่ายเภสัชกรรม โรงพยาบาลอาจสามารถจำนวนที่กำหนด ภายใน ๓๐ วัน นับจากวันที่ได้รับคำสั่งซื้อ
- ผู้ขายจะต้องบรรจุหีบห่อ โดยแยกประเภทยา และจำนวนยา (หน่วยนับหลักสิบ) ให้สะดวกต่อการตรวจสอบ รวมทั้ง ระบุชื่อยาและจำนวนบนหีบท่อที่ชัดเจน
- ผู้ขายต้องจัดส่งยาให้โรงพยาบาลอาจสามารถตามจำนวนที่กำหนดภายใน ๓๐ วัน นับจากวันที่ได้รับคำสั่งซื้อ

คณะกรรมการผู้กำหนดคุณลักษณะ

ลงชื่อ.....*อรุณ*.....ประธานกรรมการ ลงชื่อ.....*✓*.....กรรมการ ลงชื่อ.....*ก.*.....กรรมการ

(นาง อรพิสุทธิ มีสวัสดิ์)
เภสัชกรชำนาญการ

(นางสาว จีราพร ทองแก้ว)
เภสัชกรชำนาญการ

(นางสาวกัลยา ดวงพายัพ)
เจ้าพนักงานเภสัชกรรมชำนาญการ

๔) กรณียาดครัว ผู้ขายต้องแจ้งโรงพยาบาลอาจสามารถภายใน ๓ วัน นับจากวันที่ได้รับคำสั่งซื้อ

• การรับประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ

- ๑) ยาต้องผ่านการพิจารณาคุณภาพตามหลักฐานที่กำหนด และไม่มีประวัติถูกเรียกเก็บคืนจากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
- ๒) ผู้ขายจะต้องจัดส่งยาตามคำสั่งซื้อเป็นงวดๆ โดยยาที่จัดส่งให้กับโรงพยาบาลอาจสามารถจะต้องเป็นยาที่มีอายุ จำกันผลิตไม่เกิน ๑๒ เดือน และใช้งานได้ไม่น้อยกว่า ๑๒ เดือน ยกเว้นยาที่มีอายุจำกันผลิตสั้น (น้อยกว่าหรือ เท่ากับ ๑๕ เดือน) จะต้องมีอายุใช้งานได้ไม่น้อยกว่า ๖ เดือน
- ๓) ยาทุกงวดที่ส่งมอบ ผู้ขายจะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยารุ่นที่ส่งมอบของผู้ผลิต ผลิตภัณฑ์ยา สำเร็จรูป
- ๔) กรณีที่โรงพยาบาลอาจสามารถ ทำการสุ่ม ตัวอย่างยาเพื่อ ส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ โรงพยาบาลอาจสามารถ จะร้องขอ ตัวอย่างยา โดยผู้ขายจะต้องส่งตัวอย่างยาต่อความแรงในขนาดบรรจุที่จะ จำหน่าย ๕๐ กรัมบรรจุภูมิ (Unit Carton) [ผู้ขาย สามารถรับคืนยาส่วนที่เหลือ หลังการสุ่มตัวอย่าง] และสาร มาตรฐาน (Reference Standard / Working Standard) อายุใช้งานไม่น้อยกว่า ๖ เดือน รวมทั้งเป็นผู้รับผิดชอบ ค่าใช้จ่ายที่เกี่ยวข้องในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ กรณีที่พบว่ายาไม่ผลการวิเคราะห์คุณภาพไม่เป็นไปตามมาตรฐาน โรงพยาบาลอาจสามารถขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคายาดังกล่าวของผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้ง ถัดไป
- ๕) ผู้ขายจะต้องดำเนินการแลกเปลี่ยนยา เมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือ เมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อน กำหนดให้แก่โรงพยาบาลอาจสามารถภายใน ๔ เดือน ภายหลังได้รับแจ้ง

คณะกรรมการผู้กำหนดคุณลักษณะ

ลงชื่อ.....อรุณรัตน์.....ประธานกรรมการ ลงชื่อ.....ว......กรรมการ ลงชื่อ.....ก-.....กรรมการ

(นาง อรุณรัตน์ มีสวัสดิ์)
เภสัชกรชำนาญการ

(นางสาว จีราพร ทองแก้ว)
เภสัชกรชำนาญการ

(นางสาวกัลยา ดวงพายัพ)
เจ้าพนักงานเภสัชกรรมชำนาญงาน

ตารางแสดงวงเงินงบประมาณที่ได้รับจัดสรรและราคากลาง (ราคาอ้างอิง)
ในการจัดซื้อจัดจ้างที่มิใช่งานจ้างก่อสร้าง

- | | |
|---|--|
| ๑. ชื่อโครงการ จัดซื้อเวชภัณฑ์ยา Salmeterol xinafoate/Fluticasone propionate
(๒๕/๕๐mcg/dose) ๑๒๐ dose จำนวน ๒,๐๐๐ กล่อง
หน่วยงานเจ้าขององค์การ โรงพยาบาลสามารถ จังหวัดร้อยเอ็ด | |
| ๒. วงเงินงบประมาณที่ได้รับการจัดสรร - ๗๔๒,๕๘๐- บาท (เจ็ดแสนสี่หมื่นสองพันห้าร้อยแปดสิบบาท
ถ้วน) | |
| ๓. วันที่กำหนดราคากลาง (ราคาอ้างอิง) วันที่ ๒๓ พฤษภาคม ๒๕๖๖
เป็นเงิน - ๗๔๒,๕๘๐- บาท (เจ็ดแสนสี่หมื่นสองพันห้าร้อยแปดสิบบาทถ้วน)
ราคายกต่ำที่อนุญาต -๓๗๑.๒๙- (สามร้อยเจ็ดสิบหกบาทสิบเอ็ดสตางค์) | |
| ๔. แหล่งที่มาของราคากลาง (ราคาอ้างอิง)
ราคากลางได้มาจากราคาก่อสร้างที่เคยซื้อครั้งหลังสุดภายใน ๒ ปีงบประมาณ | |
| ๕. รายชื่อผู้กำหนดราคากลาง (ราคาอ้างอิง)
นางอรพิสุทธิ มีสวัสดิ์ ตำแหน่งเภสัชกรชำนาญการ ประธานกรรมการ
นางสาวจีรพร ทองแก้ว ตำแหน่งเภสัชกรชำนาญการ กรรมการ
นางกัญญา ดวงพายัพ ตำแหน่งเภสัชกรชำนาญการ กรรมการ | |