



ประกาศโรงพยาบาลอาจสามารถ

เรื่อง ประกวดราคาซื้อประกวดราคาซื้อยา SALMETEROL/FLUTICASONE MDI ๒๕๕๐ mcg/dose ๑๒๐ doses ด้วยวิธีประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ (e-bidding) ด้วยวิธีประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ (e-bidding)

โรงพยาบาลอาจสามารถ มีความประสงค์จะประกวดราคาซื้อประกวดราคาซื้อยา SALMETEROL/FLUTICASONE MDI ๒๕๕๐ mcg/dose ๑๒๐ doses ด้วยวิธีประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ (e-bidding) ด้วยวิธีประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ (e-bidding) ราคากลางของงานซื้อ ในการประกวดราคาครั้งนี้ 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, ๑๒๐ dose actuation (GPU)			
(๕๑๙๙๙๙๙๙๙ - ๗๖๔๐๔๕)			

ผู้ยื่นข้อเสนอจะต้องมีคุณสมบัติ ดังต่อไปนี้

๑. มีความสามารถตามกฎหมาย
๒. ไม่เป็นบุคคลล้มละลาย
๓. ไม่อยู่ระหว่างเลิกกิจการ
๔. ไม่เป็นบุคคลซึ่งอยู่ระหว่างถูกระงับการยื่นข้อเสนอหรือทำสัญญากับหน่วยงานของรัฐไว้ชั่วคราว เนื่องจากเป็นผู้ที่ไม่ผ่านเกณฑ์การประเมินผลการปฏิบัติงานของผู้ประกอบการตามระเบียบ ที่ รัฐมนตรีว่าการกระทรวงการคลังกำหนดตามที่ประกาศเผยแพร่ในระบบเครือข่ายสารสนเทศของกรมบัญชีกลาง
๕. ไม่เป็นบุคคลซึ่งถูกระงับชื่อไว้ในบัญชีรายชื่อผู้ทำงานและได้แจ้งเวียนชื่อให้เป็นผู้ทำงานของหน่วยงานของรัฐในระบบเครือข่ายสารสนเทศของกรมบัญชีกลาง ซึ่งรวมถึงนิติบุคคลที่ผู้ทำงานเป็นหุ้นส่วน

- ผู้จัดการ กรรมการผู้จัดการ ผู้บริหาร ผู้มีอำนาจในการดำเนินงานในกิจการของนิติบุคคลนั้นด้วย
- ๖. มีคุณสมบัติและไม่มีลักษณะต้องห้ามตามที่คณะกรรมการนโยบายการจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐกำหนดในราชกิจจานุเบกษา
- ๗. เป็นนิติบุคคลผู้มีอาชีพขายพัสดุที่ประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ดังกล่าว
- ๘. ไม่เป็นผู้มีผลประโยชน์ร่วมกันกับผู้ยื่นข้อเสนอรายอื่นที่เข้ายื่นข้อเสนอให้แก่โรงพยาบาลอาจสามารถ ณ วันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ หรือไม่เป็นผู้กระทำการอันเป็นการขัดขวางการแข่งขันราคาอย่างเป็นธรรม ในการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ครั้งนี้
- ๙. ไม่เป็นผู้ได้รับเอกสิทธิ์หรือความคุ้มกัน ซึ่งอาจปฏิเสธไม่ยอมขึ้นศาลไทย เว้นแต่รัฐบาลของผู้ยื่นข้อเสนอได้มีคำสั่งสละเอกสิทธิ์และความคุ้มกันเช่นนั้น
- ๑๐. ผู้ยื่นข้อเสนอที่ยื่นข้อเสนอในรูปแบบของ "กิจการร่วมค้า" ต้องมีคุณสมบัติดังนี้
  - กรณีที่ข้อตกลงระหว่างผู้เข้าร่วมค่างำหนดให้ผู้เข้าร่วมรายใดรายหนึ่งเป็นผู้เข้าร่วมค้าหลัก ข้อตกลงระหว่างผู้เข้าร่วมค้าจะต้องมีการกำหนดสัดส่วนหน้าที่และความรับผิดชอบในปริมาณงานสิ่งของหรือมูลค่าตามสัญญาของผู้เข้าร่วมค้าหลักมากกว่าผู้เข้าร่วมรายอื่นทุกราย
  - กรณีที่ข้อตกลงระหว่างผู้เข้าร่วมค่างำหนดให้ผู้เข้าร่วมรายใดรายหนึ่งเป็นผู้เข้าร่วมค้าหลัก กิจการร่วมค่านั้นต้องใช้ผลงานของผู้เข้าร่วมค้าหลักรายเดียวเป็นผลงานของกิจการร่วมค้าที่ยื่นข้อเสนอ
  - สำหรับข้อตกลงระหว่างผู้เข้าร่วมค้าที่ไม่ได้กำหนดให้ผู้เข้าร่วมรายใดเป็นผู้เข้าร่วมค้าหลัก ผู้เข้าร่วมค้าทุกรายจะต้องมีคุณสมบัติครบถ้วนตามเงื่อนไขที่กำหนดไว้ในเอกสารเชิญชวน
  - กรณีที่ข้อตกลงระหว่างผู้เข้าร่วมค่างำหนดให้มีการมอบหมายผู้เข้าร่วมรายใดรายหนึ่งเป็นผู้ยื่นข้อเสนอ ในนามกิจการร่วมค้า การยื่นข้อเสนอดังกล่าวไม่ต้องมีหนังสือมอบอำนาจ
  - สำหรับข้อตกลงระหว่างผู้เข้าร่วมค้าที่ไม่ได้กำหนดให้ผู้เข้าร่วมรายใดเป็นผู้ยื่นข้อเสนอผู้เข้าร่วมค้าทุกรายจะต้องลงลายมือชื่อในหนังสือมอบอำนาจให้ผู้เข้าร่วมรายใดรายหนึ่งเป็นผู้ยื่นข้อเสนอในนามกิจการร่วมค้า
- ๑๑. ผู้ยื่นข้อเสนอต้องลงทะเบียนที่มีข้อมูลถูกต้องครบถ้วนในระบบจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์ (Electronic Government Procurement : e-GP) ของกรมบัญชีกลาง
- ๑๒. ผู้ยื่นข้อเสนอต้องมีมูลค่าสุทธิของกิจการ ดังนี้
  - (๑) กรณีผู้ยื่นข้อเสนอเป็นนิติบุคคลที่จัดตั้งขึ้นตามกฎหมายไทยซึ่งได้จดทะเบียนเกินกว่า ๑ ปี ต้องมีมูลค่าสุทธิของกิจการ จากผลต่างระหว่างสินทรัพย์สุทธิหักด้วยหนี้สินสุทธิ ที่ปรากฏในงบแสดงฐานะการเงินที่มีการตรวจรับรองแล้ว ซึ่งจะต้องแสดงค่าเป็นบวก ๑ ปีสุดท้ายก่อนวันยื่นข้อเสนอ
  - (๒) สำหรับการจัดซื้อจัดจ้างครั้งหนึ่งที่มีวงเงินเกิน ๕๐๐,๐๐๐ บาทขึ้นไป กรณีผู้ยื่นข้อเสนอเป็นบุคคลธรรมดา โดยพิจารณาจากหนังสือรับรองบัญชีเงินฝากไม่เกิน ๙๐ วัน ก่อนวันยื่นข้อเสนอ โดยต้องมีเงินฝากคงเหลือในบัญชีธนาคารเป็นมูลค่า ๑ ใน ๔ ของมูลค่างบประมาณของโครงการหรือรายการที่ยื่นข้อเสนอ ในแต่ละครั้ง และหากเป็นผู้ชนะการจัดซื้อจัดจ้างหรือเป็นผู้ได้รับการคัดเลือกจะต้องแสดงหนังสือ

รับรองบัญชีเงินฝากที่มีมูลค่าดังกล่าวอีกครั้งหนึ่งในวันลงนามในสัญญา

(๓) กรณีที่ผู้ยื่นข้อเสนอไม่มีมูลค่าสุทธิของกิจการหรือทุนจดทะเบียน หรือมีแต่ไม่เพียงพอที่จะเข้ายื่นข้อเสนอ ผู้ยื่นข้อเสนอสามารถขอวงเงินสินเชื่อ โดยต้องมีวงเงินสินเชื่อ ๑ ใน ๔ ของมูลค่างบประมาณที่ยื่นข้อเสนอในครั้งนั้น (สินเชื่อที่ธนาคารภายในประเทศ หรือบริษัทเงินทุนหรือบริษัทเงินทุนหลักทรัพย์ที่ได้รับอนุญาตให้ประกอบกิจการเงินทุนเพื่อการพาณิชย์ และประกอบธุรกิจค้าประกันตามประกาศของธนาคารแห่งประเทศไทย ตามรายชื่อบริษัทเงินทุนที่ธนาคารแห่งประเทศไทยแจ้งเวียนให้ทราบ โดยพิจารณาจากยอดเงินรวมของวงเงินสินเชื่อที่สำนักงานใหญ่รับรอง หรือที่สำนักงานสาขารับรอง (กรณีได้รับมอบอำนาจจากสำนักงานใหญ่) ซึ่งออกให้แก่ผู้ยื่นข้อเสนอ นับถึงวันยื่นข้อเสนอไม่เกิน ๙๐ วัน)

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

(๔.๑) กรณีที่ผู้ยื่นข้อเสนอเป็นหน่วยงานของรัฐ

(๔.๒) นิติบุคคลที่จัดตั้งขึ้นตามกฎหมายไทยที่อยู่ระหว่างการฟื้นฟูกิจการตาม

พระราชบัญญัติล้มละลาย (ฉบับที่ ๑๐) พ.ศ. ๒๕๖๑

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

ผู้สนใจสามารถขอรับเอกสารประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ โดยดาวน์โหลดเอกสารทางระบบจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์ หัวข้อ ค้นหาประกาศจัดซื้อจัดจ้างได้ตั้งแต่วันที่ประกาศจนถึงวันเสนอราคา

ผู้ยื่นข้อเสนอสามารถจัดเตรียมเอกสารข้อเสนอได้ตั้งแต่วันที่ประกาศจนถึงวันเสนอราคา

ผู้สนใจสามารถดูรายละเอียดที่เว็บไซต์ <https://asmhos.moph.go.th/web/>

หรือ [www.gprocurement.go.th](http://www.gprocurement.go.th) หรือสอบถามทางโทรศัพท์หมายเลข ๐๔๓ ๕๙๙ ๐๗๔ ในวันและเวลาราชการ

ประกาศ ณ วันที่ ๒๖ พฤษภาคม พ.ศ. ๒๕๖๖



(นายธรา รัตนอำนวยศิริ)

ผู้อำนวยการโรงพยาบาลอาจสามารถ

## คุณลักษณะเฉพาะของยา

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

ชื่อยา Salmeterol ๒๐ mcg+ Fluticasone propionate ๕๐ mcg/dose

วัตถุประสงค์ เพื่อใช้บำบัดรักษาผู้ป่วยในโรงพยาบาลอาจสามารถ

คุณสมบัติทั่วไป

๑. รูปแบบ เป็นสารละลายสำหรับสูดพ่นทางปากชนิด metered dose in haler
๒. ส่วนประกอบ ประกอบด้วยตัวยา Salmeterol ๒๕ mcg + Fluticasone propionate ๒๕๐ mcg/dose จำนวนไม่น้อยกว่า ๑๒๐ dose ใน ๑ หน่วยบรรจุ
๓. บรรจุในภาชนะสูดพ่น (pressurized container) ที่มี metering valve ปราศจากสาร CFC
๔. ฉลากระบุ
  - ระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต และเลขทะเบียนตำรับยาไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์
  - บนภาชนะบรรจุยาสูดพ่นอย่างน้อยต้องระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญ ความแรง วันสิ้นอายุและเลขที่ผลิต

คุณสมบัติทางเทคนิค

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

๑. Identification ตรวจผ่าน
๒. ปริมาณตัวยาสำคัญ (วัดจากปากกระบอก; ex-actuator)
  - Salmeterol ๑๘.๙ – ๒๓.๑ mcg (Mean delivered dose/ex-actuator content) (๗๕.๕-๙๒.๕% of the stated amount)
  - Fluticasone Propionate ๓๙.๖ – ๔๘.๔ mcg (Mean delivered doe/ex-actuator content) (๗๙.๐-๙๗.๐% 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 อรพิศุทธิ มีสวัสดิ์ )  
เภสัชกรชำนาญการ

(นางสาว จีราพร ทองแก้ว)  
เภสัชกรชำนาญการ

(นางสาวกัลยา ดวงพ่ายัพ )  
เจ้าพนักงานเภสัชกรรมชำนาญาน

## เงื่อนไขอื่นๆ

### • การส่งเอกสาร

ประกอบด้วย เอกสารดังต่อไปนี้

๑. สำเนาเอกสารกำกับยา ภาษาไทย และ/หรือภาษาอังกฤษ ที่ได้ยื่นกับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
๒. สำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (แบบ ทย.๒ หรือ ทย.๓ หรือ ทย.๔ หรือ ย.๒ แล้วแต่กรณี)
๓. สำเนาคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยา (แบบ ทย.๑ หรือ ย.๑) พร้อมรายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะของยาสำเร็จรูปและข้อกำหนดมาตรฐานของวิธีการวิเคราะห์ยา (Finished Product Specification and Analytical Procedures) ที่ขึ้นทะเบียนไว้

๔. สำเนาหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยา [Good Manufacturing Practices (GMP)] ในหมวดที่เกี่ยวข้องกับยาที่เสนอ (ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยยังอยู่ในช่วงเวลาการ รับรอง) โดยต้องประกอบด้วย

๔.๑ สำเนาหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตวัตถุดิบตัวยาสำคัญ [Certificate of GMP Active Pharmaceutical Ingredient (API)]

๔.๒ สำเนาหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป [Certificate of GMP Finished Product]

๕. 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) ในรุ่นการผลิตที่ถูกสุ่มตัวอย่างและใช้วัตถุดิบตัวยาสำคัญรุ่นเดียวกับสำเนาหนังสือรับรองการวิเคราะห์วัตถุดิบตัวยาสำคัญ

๖. สำเนาเอกสารแสดงผลการศึกษาความคงตัว (Stability data) จำนวนไม่น้อยกว่า ๒ รุ่นการผลิต โดยต้อง ประกอบด้วย

๖.๑ สำเนาเอกสารแสดงผลการศึกษาความคงตัวระยะยาว (Long term stability data)

๖.๒ สำเนาเอกสารแสดงผลการศึกษาความคงตัวในสภาวะเร่ง (Accelerated stability data)

๖.๓ สำเนาเอกสารแสดงผลการศึกษาความคงตัวขณะเปิดใช้ (In-use stability data)

๗. สำเนาหนังสือรับรองผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (Certificate of Pharmaceutical Product) เฉพาะกรณีเป็นยานำเข้า มาในประเทศไทย

• การสั่งซื้อ ผู้ขายจะต้องจัดส่งยาตามคำสั่งซื้อจาก\_โรงพยาบาลอาจสามารถ เป็นงวดๆ จนถึงสิ้นสุดสัญญา

• การส่งมอบยา

๑) ผู้ขายควรมีระบบจัดส่งยาที่ได้รับการรับรอง Good Distribution Practices (Certificate of GDP) และต้องจัดส่ง ยาให้ที่ฝ่ายเภสัชกรรม โรงพยาบาลอาจสามารถตามจำนวนที่กำหนด ภายใน ๓๐ วัน นับจากวันที่ได้รับคำสั่งซื้อ

๒) ผู้ขายจะต้องบรรจุหีบห่อ โดยแยกประเภทยา และจำนวนยา (หน่วยนับหลักสิบ) ให้สะดวกต่อการตรวจรับ รวมทั้ง ระบุชื่อยาและจำนวนบนหีบห่อที่ชัดเจน

๓) ผู้ขายต้องจัดส่งยาให้โรงพยาบาลอาจสามารถตามจำนวนที่กำหนดภายใน ๓๐ วัน นับจากวันที่ได้รับคำสั่งซื้อ

### คณะกรรมการผู้กำหนดคุณลักษณะ

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

(นาง อรพิศุทธิ มีสวัสดิ์ )  
เภสัชกรชำนาญการ

(นางสาว จีราพร ทองแก้ว)  
เภสัชกรชำนาญการ

(นางสาวกัลยา ดวงพ่ายัพ )  
เจ้าพนักงานเภสัชกรรมชำนาญการ

๔) กรณียาขาดคร่าว ผู้ขายต้องแจ้งโรงพยาบาลอาจสามารถภายใน ๓ วัน นับจากวันที่ได้รับคำสั่งซื้อ

• การรับประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ

๑) ยาต้องผ่านการพิจารณาคุณภาพตามหลักฐานที่กำหนด และไม่มีประวัติถูกเรียกเก็บคืนจากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

๒) ผู้ขายจะต้องจัดส่งยาตามคำสั่งซื้อเป็นงวดๆ โดยยาที่จัดส่งให้กับโรงพยาบาลอาจสามารถจะต้องเป็นยาที่มีอายุ จากวันผลิตไม่เกิน ๑๒ เดือน และใช้งานได้ไม่น้อยกว่า ๑๒ เดือน ยกเว้นยาที่มีอายุจากวันผลิตสั้น (น้อยกว่าหรือ เท่ากับ ๑๘ เดือน) จะต้องมีอายุใช้งานได้ไม่น้อยกว่า ๖ เดือน

๓) ยาทุกงวดที่ส่งมอบ ผู้ขายจะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยา รุ่นที่ส่งมอบของผู้ผลิต ผลิตภัณฑ์ยา สำเร็จรูป

๔) กรณีที่โรงพยาบาลอาจสามารถ ทำการสุ่ม ตัวอย่างยาเพื่อ ส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ โรงพยาบาลอาจสามารถ จะร้องขอ ตัวอย่างยา โดยผู้ขายจะต้องส่งตัวอย่างยาต่อความแรงในขนาดบรรจุที่จะ จำหน่าย ๕๐ กล่องบรรจุยา (Unit Carton) [ผู้ขายสามารถรับคืนยาส่วนที่เหลือ หลังการสุ่มตัวอย่าง] และสาร มาตรฐาน (Reference Standard / Working Standard) อายุใช้งานไม่น้อยกว่า ๖ เดือน รวมทั้งเป็นผู้รับผิดชอบ ค่าใช้จ่ายที่เกี่ยวข้องในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ กรณีที่พบว่ายา มีผลการวิเคราะห์คุณภาพไม่เป็นไปตามมาตรฐาน โรงพยาบาลอาจสามารถขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคายา ดังกล่าวของ ผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้ง ถัดไป

๕) ผู้ขายจะต้องดำเนินการแลกเปลี่ยนยา เมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือ เมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อน กำหนด ให้แก่โรงพยาบาลอาจสามารถภายใน ๔ เดือน ภายหลังจากได้รับแจ้ง

คณะกรรมการผู้กำหนดคุณลักษณะ

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

(นาง อรพิศุทธิ มีสวัสดิ์ )  
เภสัชกรชำนาญการ

(นางสาว จีราพร ทองแก้ว)  
เภสัชกรชำนาญการ

(นางสาวกัลยา ดวงพ่ายัพ )  
เจ้าพนักงานเภสัชกรรมชำนาญงาน

ตารางแสดงวงเงินงบประมาณที่ได้รับจัดสรรและราคากลาง (ราคาอ้างอิง)  
ในการจัดซื้อจัดจ้างที่มีใช้งานจ้างก่อสร้าง

๑. ชื่อโครงการ จัดซื้อเวชภัณฑ์ยา Salmeterol xinafoate/Fluticasone propionate (๒๕/๕๐mcg/dose) ๑๒๐ dose จำนวน ๒,๐๐๐ กล่อง  
หน่วยงานเจ้าขององค์การ โรงพยาบาลอาจสามารถ จังหวัดร้อยเอ็ด
๒. วงเงินงบประมาณที่ได้รับการจัดสรร - ๗๔๒,๕๘๐- บาท (เจ็ดแสนสี่หมื่นสองพันห้าร้อยแปดสิบบาทถ้วน)
๓. วันที่กำหนดราคากลาง (ราคาอ้างอิง) วันที่ ๒๓ พฤษภาคม ๒๕๖๖  
เป็นเงิน - ๗๔๒,๕๘๐- บาท (เจ็ดแสนสี่หมื่นสองพันห้าร้อยแปดสิบบาทถ้วน)  
ราคาต่อหน่วย -๓๗๑.๒๙- (สามร้อยเจ็ดสิบบาทสิบเอ็ดสตางค์)
๔. แหล่งที่ของราคากลาง (ราคาอ้างอิง)  
ราคากลางได้มาจากราคาที่เคยซื้อครั้งหลังสุดภายใน ๒ ปีงบประมาณ
๕. รายชื่อผู้กำหนดราคากลาง (ราคาอ้างอิง)

นางอรพิสุทธิ มีสวัสดิ์	ตำแหน่งเภสัชกรชำนาญการ	ประธานกรรมการ
นางสาวจิรพร ทองแก้ว	ตำแหน่งเภสัชกรชำนาญการ	กรรมการ
นางกัลยา ดวงพ้ายัพ	ตำแหน่งเภสัชกรชำนาญการ	กรรมการ