

ขอบเขตของงาน (Term Of Reference : TOR)
การจัดซื้อยาสำหรับผู้ป่วย ด้วยวิธีเฉพาะเจาะจง

1. ความเป็นมา

โรงพยาบาลค่ายสุรนารี มีความประสงค์จะดำเนินการจัดซื้อยาสำหรับผู้ป่วย จำนวน 1 รายการ ด้วยวิธีเฉพาะเจาะจงเพื่อใช้สนับสนุนในการรักษาพยาบาลสำหรับผู้ป่วย โดยใช้งบเงินรายรับสถานพยาบาล

2. วัตถุประสงค์

- 2.1 เพื่อให้มียาสำรองไว้เพียงพอต่อการให้บริการผู้ป่วยของโรงพยาบาลค่ายสุรนารี
- 2.2 เพื่อให้การจัดซื้อ เป็นไปด้วยความโปร่งใส มีการแข่งขันอย่างเป็นธรรม และเป็นประโยชน์แก่ทางราชการ

3. รูปแบบรายการ หรือคุณลักษณะเฉพาะ

- 3.1. SULPAC TAB. 2.5 MG.* คุณลักษณะเฉพาะสาย พ.ที่391/50

4. หลักเกณฑ์การพิจารณาคัดเลือก

(/) ใช้หลักเกณฑ์ราคา และจะพิจารณาจากราคารวม หรือราคาต่อรายการ

5. ระยะเวลาดำเนินการ

- กำหนดระยะเวลาจัดซื้อ.....365.....วัน
- กำหนดยื่นราคา.....365.....วัน

6. ระยะเวลาส่งมอบของหรืองาน

- กำหนดเวลาส่งมอบภายใน 30.....วัน นับถัดจากวันที่ในใบสั่งซื้อหรือสัญญา

7. วงเงินในการจัดหา

วงเงินในการจัดหาครั้งนี้ จำนวน 1 รายการ เป็นเงิน 6,460.00บาท (หกพันสี่ร้อยหกสิบบาทถ้วน)

8. ราคากลาง

ราคากลาง รวม 1 รายการ เป็นเงิน 6,460.00บาท (หกพันสี่ร้อยหกสิบบาทถ้วน)

9. สถานที่ติดต่อ

- แผนกส่งกำลังสายแพทย์ กองเภสัชกรรม โรงพยาบาลค่ายสุรนารี โทร 044-234404 E-Mail=Pharfsh@fsh.mi.th

คลังยาและเวชภัณฑ์ พิจารณาแล้ว เห็นควรพิจารณาผลตามเงื่อนไขที่กำหนดไว้ในร่างเอกสารดังกล่าว

ตลอดจนเอกสารประกอบการจัดหาครั้งนี้

พ.อ.หญิง



(สายชล เกตุแก้ว)

ปฏิบัติหน้าที่ เภสัชกร รพ.ค่ายสุรนารี

คุณลักษณะเฉพาะสิ่งอุปกรณ์ถาวร สาย พ. ที่ 538/44 (พบ.)

หมายเลข คณ. 6505 - M - 62 - S - 1989

ชื่อสิ่งอุปกรณ์ Neomycin Sulfate, Polymyxin B Sulfate, Gramicidin Ophthalmic Solution

หน่วยนับ Bottle

1. คุณลักษณะเฉพาะ

1.1 วัตถุประสงค์ในการใช้งาน ใช้หยอดตาเพื่อทำลายเชื้อแบคทีเรียที่ทำให้เกิดโรคตาอักเสบ เช่น สำหรับรักษาโรคตาอักเสบ เปลือกตาอักเสบ ตาแดง เป็นต้น

1.2 คุณลักษณะในทางเทคนิค ใน 1 ซีซี ประกอบด้วยตัวยา Neomycin Sulfate, Polymyxin B Sulfate และ Gramicidin มีความแรงเป็น % ซึ่งขนาดความแรงจะกำหนดในการจัดหาแต่ละครั้ง

1.3 คุณลักษณะในการออกแบบ เป็นยาปฏิชีวนะทำลายเชื้อแบคทีเรียที่ทำให้เกิดโรคตาอักเสบ เช่น สำหรับรักษาโรคตาอักเสบ เปลือกตาอักเสบ ตาแดง เป็นต้น ชนิดน้ำ สำหรับหยอดตา

2. การบรรจุและหีบห่อ

2.1 ยาบรรจุในภาชนะปิดสนิท

2.2 ฉลากบนภาชนะบรรจุต้องระบุ ชื่อสามัญทางยา, ขนาดความแรง, วันผลิต, วันหมดอายุ, เลขที่ผลิต และเลขทะเบียนตำรับยา ไว้อย่างชัดเจน

2.3 แบบการบรรจุและขนาดบรรจุ จะกำหนดในการจัดหาแต่ละครั้ง

2.4 หีบห่อต้องมีความมั่นคงแข็งแรง ถ้ามีจำนวนมากกว่า 1 หีบห่อ จะต้องเป็นชนิดและขนาดเดียวกัน เว้นเศษที่ไม่เต็มหีบห่อ

3. ข้อกำหนดอื่นๆ

3.1 ยาที่เสนอต้องมีหลักฐานได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย ของกระทรวงสาธารณสุข ยกเว้นกรณีเป็นยาที่ผลิตตามเภสัชตำรับ ที่กระทรวงสาธารณสุขรับรอง

3.2 ต้องมีหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตตามหลักเกณฑ์ และวิธีการผลิตที่ดี (GMP)

3.2.1 กรณีผลิตในประเทศไทย โรงงานผู้ผลิต ต้องมีหนังสือรับรอง GMP ของกระทรวงสาธารณสุข ในหมวดยาที่เสนอขาย

3.2.2 กรณียานำเข้าจากต่างประเทศ ต้องมีหนังสือรับรอง GMP ของโรงงานผู้ผลิต จากประเทศผู้ผลิต

3.2.3 กรณีนำยาจากต่างประเทศแล้วแบ่งบรรจุในประเทศไทย ต้องมีหนังสือรับรอง GMP ในข้อ 3.2.1 และ 3.2.2

3.3 มีหนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ของโรงงานผู้ผลิต (Certificate of Analysis) ตรงกับยาที่นำมาประกอบการพิจารณา และ/หรือที่นำส่งเมื่อได้รับการสั่งซื้อ

ตรวจถูกต้อง

พ.อ.หญิง

(สัชกร

ปฏิบัติหน้าที่ เภสัชกร รพ.ค่ายสุรนารี

3.4 ต้องมีหนังสือ

8

เม.ย. 2562