

ขอบเขตของงาน (Term Of Reference : TOR)
การจัดซื้อยาสำหรับผู้ป่วย ด้วยวิธีเฉพาะเจาะจง

1. ความเป็นมา

โรงพยาบาลค่ายสุรนารี มีความประสงค์จะดำเนินการจัดซื้อยาสำหรับผู้ป่วย จำนวน 1 รายการ ด้วยวิธีเฉพาะเจาะจงเพื่อใช้สนับสนุนในการรักษาพยาบาลสำหรับผู้ป่วย โดยใช้ งบประมาณรายรับสถานพยาบาล

2. วัตถุประสงค์

2.1 เพื่อให้มียาสำรองไว้เพียงพอต่อการให้บริการผู้ป่วยของโรงพยาบาลค่ายสุรนารี

2.2 เพื่อให้การจัดซื้อ เป็นไปด้วยความโปร่งใส มีการแข่งขันอย่างเป็นธรรม และเป็นประโยชน์แก่ทางราชการ

3. คุณสมบัติของผู้ยื่นซอง

- บริษัท/ห้าง/ร้าน ที่จะเข้ายื่นซองเสนอในการจัดซื้อจัดจ้างของหน่วยงาน ต้องมีคุณสมบัติ และไม่มีลักษณะต้องห้าม ตาม พรบ.จัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ. 2560 มาตรา 64

4. รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะของพัสดุที่จะดำเนินการจัดซื้อจัดจ้าง

4.1. LOCOA 40 MG TRANSDERMAL PATCH คุณลักษณะเฉพาะสาย พ.ที่233/64

5. กำหนดเวลาส่งมอบพัสดุ

- กำหนดระยะเวลาในการส่งมอบพัสดุ³⁰วัน นับถัดจากวันที่ในสัญญาหรือใบสั่งซื้อเป็นข้อตกลงแทนการทำสัญญา

- กำหนดยื่นราคา.....365.....วัน

6. หลักเกณฑ์ในการพิจารณาคัดเลือกข้อเสนอ

(/) ใช้หลักเกณฑ์ราคา และจะพิจารณาจากราคารวม หรือราคาต่อรายการ

7. วงเงินงบประมาณ/วงเงินที่ได้รับจัดสรร

วงเงินในการจัดหาครั้งนี้ จำนวน 1 รายการ เป็นเงิน 483,854.00บาท (สี่แสนแปดหมื่นสามพันแปดร้อยห้าสิบบาทถ้วน)

8. งวดงานและการจ่ายเงิน

- กำหนดงวดงานจำนวน 1 งวด การจ่ายเงินจ่ายครั้งเดียวเมื่อดำเนินขั้นตอนกรรมวิธีจัดซื้อจัดหาเสร็จสิ้น

9. อัตราค่าปรับ

- อัตราค่าปรับ คิดเป็นรายวัน ในอัตราร้อยละศูนย์จุดสองศูนย์ (0.20) นับตั้งแต่หลังวันสิ้นสุดสัญญาเป็นต้นไปจนกว่าผู้ขายจะนำสิ่งของมามอบให้แก่ รพ.ค่ายสุรนารี ให้ถูกต้องและครบถ้วนตามหนังสือสัญญาซื้อขายหรือใบสั่งซื้อเป็นข้อตกลงแทนการทำสัญญา

10. การกำหนดระยะเวลารับประกันความชำรุดบกพร่อง

- กำหนดระยะเวลารับประกันความชำรุดบกพร่อง 1 ปี นับถัดจากวันที่ผู้ขายได้ส่งมอบพัสดุให้ รพ.ค่ายสุรนารี ถูกต้องและครบถ้วนตามหนังสือสัญญาซื้อขายหรือใบสั่งซื้อเป็นข้อตกลงแทนการทำสัญญา

11. สถานที่ติดต่อ

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

- 3.1 ยี่ห้อสินค้าต้องมีหลักฐานได้รับการขึ้นทะเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาของประเทศไทย
3.2 ต้องมีหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตตามหลักเกณฑ์ และวิธีการผลิตที่ดี (GMP)
3.2.1 การผลิตในประเทศไทย โรงงานผู้ผลิต ต้องมีหนังสือรับรอง GMP ของกระทรวงสาธารณสุข
ในเขตอุตสาหกรรม
3.2.2 กรณีนำเข้าจากต่างประเทศ ต้องมีหนังสือรับรอง GMP ของประเทศผู้ผลิต
3.2.3 กรณีนำเข้าจากต่างประเทศแล้วมีใบรับรอง GMP
ในข้อ 3.2.1 และ 3.2.2
3.3 มีหนังสือรับรองการวิเคราะห์จากโรงงานผู้ผลิต (Certificate of Analysis) ครบถ้วนที่
นำมาประกอบพิจารณา หรือที่นำส่งเมื่อได้รับการสั่งซื้อ
3.4 ต้องมีหนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ และใบแสดงแหล่งผลิตของสารเคมีให้เป็นตัวอ้างอิงของ
บริษัทผู้ผลิต และบริษัทผู้ผลิตวัตถุดิบ
3.5 ยี่ห้อสินค้า ต้องเป็นยี่ห้อที่รู้จักเป็นผู้ผลิตหรือผู้แทนจำหน่าย
3.6 ยี่ห้อสินค้าที่นำมาประกอบการพิจารณาจะต้องเป็นภาษาที่บรรจุ
3.7 ยาหรือยาในในซองซอง ต้องไม่บวมกว่าที่กำหนดไว้ในการจัดหาแต่ละครั้ง หากไม่ได้กำหนด
เมื่อใช้ยาของยาไว้ จะต้องเป็นยาที่ผลิตมาแล้วไม่เกิน 1 ปี ในวันส่งของ
3.8 ผู้ขายจะต้องรับผิดชอบแลกเปลี่ยนยาในกรณีที่เภสัชกร รพ.ค่ายสุรนารี ให้เป็นยาที่มีอายุการใช้งานยาวขึ้น
เมื่อครบรอบอายุการใช้งาน
4. วิธีการตรวจสอบ ตรวจสอบตามคุณสมบัติเฉพาะ และหลักเกณฑ์ในข้อ 3.3, 3.4