



## ประกาศกองวินโรค

### เรื่อง ประกวดราคาซื้อชื่อยา จำนวน ๒ รายการ ด้วยวิธีประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ (e-bidding)

กรมควบคุมโรค มีความประสงค์จะประกวดราคาซื้อชื่อยา จำนวน ๒ รายการ ด้วยวิธีประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ (e-bidding) ราคาากลางของงานซื้อในการประกวดราคาครั้งนี้ เป็นเงินทั้งสิ้น ๓,๑๔๔,๑๕๐.๐๐ บาท (สามล้านหนึ่งแสนสี่พันหนึ่งร้อยสี่สิบบาทถ้วน) ตามรายการ ดังนี้

๑. ยา CYCLOSERINE ๒๕๐ mg	จำนวน	๓๖,๐๐๐	เม็ด
จำนวน ๓๖,๐๐๐ เม็ด/			
๒. ยา ETHIONAMIDE ๒๕๐ mg	จำนวน	๕๐,๐๐๐	เม็ด
จำนวน ๕๐,๐๐๐ เม็ด/แคปซูล			

ผู้ยื่นข้อเสนอจะต้องมีคุณสมบัติ ดังต่อไปนี้

๑. มีความสามารถตามกฎหมาย
๒. ไม่เป็นบุคคลล้มละลาย
๓. ไม่อยู่ระหว่างเลิกกิจการ
๔. ไม่เป็นบุคคลซึ่งอยู่ระหว่างถูกระงับการยื่นข้อเสนอหรือทำสัญญากับหน่วยงานของรัฐไว้ชั่วคราว เนื่องจากเป็นผู้ที่ไม่ผ่านเกณฑ์การประเมินผลการปฏิบัติงานของผู้ประกอบการตามระเบียบที่รัฐมนตรีว่าการกระทรวงการคลังกำหนดตามที่ประกาศเผยแพร่ในระบบเครือข่ายสารสนเทศของกรมบัญชีกลาง
๕. ไม่เป็นบุคคลซึ่งถูกระงับชื่อไว้ในบัญชีรายชื่อผู้ทำงานและได้แจ้งเวียนชื่อให้เป็นผู้ทำงานของหน่วยงานของรัฐในระบบเครือข่ายสารสนเทศของกรมบัญชีกลาง ซึ่งรวมถึงนิติบุคคลที่ผู้ทำงานเป็นหุ้นส่วนผู้จัดการ กรรมการผู้จัดการ ผู้บริหาร ผู้มีอำนาจในการดำเนินงานในกิจการของนิติบุคคลนั้นด้วย
๖. มีคุณสมบัติและไม่มีลักษณะต้องห้ามตามที่คณะกรรมการนโยบายการจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐกำหนดในราชกิจจานุเบกษา
๗. เป็นบุคคลธรรมดาหรือนิติบุคคล ผู้มีอาชีพให้ขายพัสดุที่ประกวดราคาซื้อด้วยวิธีประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ดังกล่าว
๘. ไม่เป็นผู้มีผลประโยชน์ร่วมกันกับผู้ยื่นข้อเสนอรายอื่นที่เข้ายื่นข้อเสนอให้แก่กรมควบคุมโรค ณ วันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ หรือไม่เป็นผู้กระทำการอันเป็นการขัดขวางการแข่งขันอย่างเป็นธรรมในการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ครั้งนี้
๙. ไม่เป็นผู้ได้รับเอกสิทธิ์หรือความคุ้มกัน ซึ่งอาจปฏิเสธไม่ยอมขึ้นศาลไทย เว้นแต่รัฐบาลของผู้ยื่นข้อเสนอได้มีคำสั่งให้สละเอกสิทธิ์ความคุ้มกันเช่นนั้น
๑๐. ผู้ยื่นข้อเสนอต้องลงทะเบียนในระบบจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์ (Electronic Government Procurement : e - GP) ของกรมบัญชีกลาง

ผู้ยื่นข้อเสนอต้องยื่นข้อเสนอและเสนอราคาทางระบบจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์ ในวันที่ ๒๖ พฤศจิกายน ๒๕๖๓ ระหว่างเวลา ๐๘.๓๐ น. ถึง ๑๖.๓๐ น.

ผู้สนใจสามารถขอรับเอกสารประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ โดยดาวน์โหลดเอกสารผ่านทางระบบจัดซื้อ

จัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์ตั้งแต่วันที่ประกาศจนถึงก่อนวันเสนอราคา

ผู้สนใจสามารถดูรายละเอียดได้ที่เว็บไซต์ <http://www.tbthailand.org/> หรือ  
[www.gprocurement.go.th](http://www.gprocurement.go.th) หรือสอบถามทางโทรศัพท์หมายเลข ๐๒๒๑๑๒๑๓๘ ต่อ๑๒๙๒ ในวันและเวลาราชการ

ประกาศ ณ วันที่ ๑๖ พฤศจิกายน ๒๕๖๓

(นางผลิน กมลวัฒน์)

ผู้อำนวยการกองวินโรค

หมายเหตุ ผู้ประกอบการสามารถจัดเตรียมเอกสารประกอบการเสนอราคา (เอกสารส่วนที่ ๑ และเอกสารส่วนที่ ๒)  
ในระบบ e-GP ได้ตั้งแต่วันที่ ขอรับเอกสารจนถึงวันเสนอราคา



เอกสารประกวดราคาซื้อด้วยวิธีประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ (e-bidding)

เลขที่ ๑/๒๕๖๔

การซื้อยา จำนวน ๒ รายการ

ตามประกาศ กองวัณโรค

ลงวันที่ ๑๖ พฤศจิกายน ๒๕๖๓

กองวัณโรค ซึ่งต่อไปนี้เรียกว่า "กอง" มีความประสงค์จะประกวดราคาซื้อด้วยวิธีประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ ตามรายการ ดังนี้

๑. ยา CYCLOSERINE ๒๕๐ mg	จำนวน	๓๖,๐๐๐	เม็ด
จำนวน ๓๖,๐๐๐ เม็ด/			
๒. ยา ETHIONAMIDE ๒๕๐ mg	จำนวน	๕๐,๐๐๐	เม็ด
จำนวน ๕๐,๐๐๐ เม็ด/แคปซูล			

พัสดุที่จะซื้อนี้ต้องเป็นของแท้ ของใหม่ ไม่เคยใช้งานมาก่อน ไม่เป็นของเก่าเก็บ อยู่ในสภาพที่จะใช้งานได้ทันทีและมีคุณลักษณะเฉพาะตรงตามที่กำหนดไว้ในเอกสารประกวดราคาซื้อด้วยวิธีประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ฉบับนี้ โดยมีข้อแนะนำและข้อกำหนด ดังต่อไปนี้

๑. เอกสารแนบท้ายเอกสารประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

- ๑.๑ รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
- ๑.๒ แบบใบเสนอราคาที่กำหนดไว้ในระบบการจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์
- ๑.๓ สัญญาซื้อขายทั่วไป
- ๑.๔ แบบหนังสือค้ำประกัน
  - (๑) หลักประกันสัญญา
- ๑.๕ บทนิยาม
  - (๑) ผู้มีผลประโยชน์ร่วมกัน
  - (๒) การขัดขวางการแข่งขันอย่างเป็นธรรม
- ๑.๖ แบบบัญชีเอกสารที่กำหนดไว้ในระบบจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์
  - (๑) บัญชีเอกสารส่วนที่ ๑
  - (๒) บัญชีเอกสารส่วนที่ ๒

๒. คุณสมบัติของผู้ยื่นข้อเสนอ

- ๒.๑ มีความสามารถตามกฎหมาย
- ๒.๒ ไม่เป็นบุคคลล้มละลาย
- ๒.๓ ไม่อยู่ระหว่างเลิกกิจการ
- ๒.๔ ไม่เป็นบุคคลซึ่งอยู่ระหว่างถูกระงับการยื่นข้อเสนอหรือทำสัญญากับหน่วยงานของรัฐไว้

ชั่วคราว เนื่องจากเป็นผู้ที่ไม่ผ่านเกณฑ์การประเมินผลการปฏิบัติงานของผู้ประกอบการตามระเบียบที่รัฐมนตรีว่าการกระทรวงการคลังกำหนดตามที่ประกาศเผยแพร่ในระบบเครือข่ายสารสนเทศของกรมบัญชีกลาง

๒.๕ ไม่เป็นบุคคลซึ่งถูกระบุชื่อไว้ในบัญชีรายชื่อผู้ทำงานและได้แจ้งเวียนชื่อให้เป็นผู้ทำงานของหน่วยงานของรัฐในระบบเครือข่ายสารสนเทศของกรมบัญชีกลาง ซึ่งรวมถึงนิติบุคคลที่ผู้ทำงานเป็นหุ้นส่วนผู้จัดการ กรรมการผู้จัดการ ผู้บริหาร ผู้มีอำนาจในการดำเนินงานในกิจการของนิติบุคคลนั้นด้วย

๒.๖ มีคุณสมบัติและไม่มีลักษณะต้องห้ามตามที่คณะกรรมการนโยบายการจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐกำหนดในราชกิจจานุเบกษา

๒.๗ เป็นบุคคลธรรมดาหรือนิติบุคคลผู้มีอาชีพขายพัสดุที่ประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ดังกล่าว

๒.๘ ไม่เป็นผู้มีผลประโยชน์ร่วมกันกับผู้ยื่นข้อเสนอรายอื่นที่เข้ายื่นข้อเสนอให้แก่ กรม ๓ วัน ประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ หรือไม่เป็นผู้กระทำการอันเป็นการขัดขวางการแข่งขันอย่างเป็นธรรมในการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ครั้งนี้

๒.๙ ไม่เป็นผู้ได้รับเอกสิทธิ์หรือความคุ้มกัน ซึ่งอาจปฏิเสธไม่ยอมขึ้นศาลไทย เว้นแต่รัฐบาลของผู้ยื่นข้อเสนอได้มีคำสั่งให้สละเอกสิทธิ์และความคุ้มกันเช่นนั้น

๒.๑๐ ผู้ยื่นข้อเสนอต้องลงทะเบียนในระบบจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์ (Electronic Government Procurement: e - GP) ของกรมบัญชีกลาง

### ๓. หลักฐานการยื่นข้อเสนอ

ผู้ยื่นข้อเสนอจะต้องเสนอเอกสารหลักฐานยื่นมาพร้อมกับการเสนอราคาทางระบบจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์ โดยแยกเป็น ๒ ส่วน คือ

#### ๓.๑ ส่วนที่ ๑ อย่างน้อยต้องมีเอกสารดังต่อไปนี้

(๑) ในกรณีผู้ยื่นข้อเสนอเป็นนิติบุคคล

(ก) ห้างหุ้นส่วนสามัญหรือห้างหุ้นส่วนจำกัด ให้ยื่นสำเนาหนังสือรับรองการจดทะเบียนนิติบุคคล บัญชีรายชื่อหุ้นส่วนผู้จัดการ ผู้มีอำนาจควบคุม (ถ้ามี) พร้อมทั้งรับรองสำเนาถูกต้อง

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

(๒) ในกรณีผู้ยื่นข้อเสนอเป็นบุคคลธรรมดาหรือคณะบุคคลที่มีโชคนิติบุคคล ให้ยื่นสำเนาบัตรประจำตัวประชาชนของผู้ยื่น สำเนาข้อตกลงที่แสดงถึงการเข้าเป็นหุ้นส่วน (ถ้ามี) สำเนาบัตรประจำตัวประชาชนของผู้เป็นหุ้นส่วน หรือสำเนาหนังสือเดินทางของผู้เป็นหุ้นส่วนที่มีได้ถือสัญชาติไทย พร้อมทั้งรับรองสำเนาถูกต้อง

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

(๔) เอกสารเพิ่มเติมอื่นๆ

(๔.๑) สำเนาใบทะเบียนพาณิชย์

(๔.๒) สำเนาใบทะเบียนภาษีมูลค่าเพิ่ม

(๕) บัญชีเอกสารส่วนที่ ๑ ทั้งหมดที่ได้ยื่นพร้อมกับการเสนอราคาทางระบบจัดซื้อจัด

จ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์ ตามแบบในข้อ ๑.๖ (๑) โดยไม่ต้องแนบในรูปแบบ PDF File (Portable Document Format)

ทั้งนี้ เมื่อผู้ยื่นข้อเสนอดำเนินการแนบไฟล์เอกสารตามบัญชีเอกสารส่วนที่ ๑ ครบถ้วน ถูกต้องแล้ว ระบบจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์จะสร้างบัญชีเอกสารส่วนที่ ๑ ตามแบบในข้อ ๑.๖ (๑) ให้โดยผู้ยื่นข้อเสนอไม่ต้องแนบบัญชีเอกสารส่วนที่ ๑ ดังกล่าวในรูปแบบ PDF File (Portable Document Format)

#### ๓.๒ ส่วนที่ ๒ อย่างน้อยต้องมีเอกสารดังต่อไปนี้

(๑) ในกรณีที่ผู้ยื่นข้อเสนอมอบอำนาจให้บุคคลอื่นกระทำการแทนให้แนบหนังสือมอบอำนาจซึ่งติดอากรแสตมป์ตามกฎหมาย โดยมีหลักฐานแสดงตัวตนของผู้มอบอำนาจและผู้รับมอบอำนาจ ทั้งนี้หากผู้รับมอบอำนาจเป็นบุคคลธรรมดาต้องเป็นผู้ที่บรรลุนิติภาวะตามกฎหมายแล้วเท่านั้น

(๒) แคตตาล็อกและ/หรือแบบรูปรายการละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ ตามข้อ ๔.๔

(๓) บัญชีเอกสารส่วนที่ ๒ ทั้งหมดที่ได้ยื่นพร้อมกับการเสนอราคาทางระบบจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์ ตามแบบในข้อ ๑.๖ (๒) โดยไม่ต้องแนบในรูปแบบ PDF File (Portable Document Format)

ทั้งนี้ เมื่อผู้ยื่นข้อเสนอดำเนินการแนบไฟล์เอกสารตามบัญชีเอกสารส่วนที่ ๒ ครบถ้วน ถูกต้องแล้ว ระบบจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์จะสร้างบัญชีเอกสารส่วนที่ ๒ ตามแบบในข้อ ๑.๖ (๒) ให้โดยผู้ยื่นข้อเสนอไม่ต้องแนบบัญชีเอกสารส่วนที่ ๒ ดังกล่าวในรูปแบบ PDF File (Portable Document Format)

### ๔. การเสนอราคา

๔.๑ ผู้ยื่นข้อเสนอต้องยื่นข้อเสนอและเสนอราคาทางระบบจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์ตามที่กำหนดไว้ในเอกสารประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์นี้ โดยไม่มีเงื่อนไขใดๆ ทั้งสิ้น และจะต้องกรอกข้อความให้ถูกต้องครบถ้วน พร้อมทั้งหลักฐานแสดงตัวตนและทำการยืนยันตัวตนของผู้ยื่นข้อเสนอโดยไม่ต้องแนบใบเสนอราคาในรูปแบบ PDF File (Portable Document Format)

๔.๒ ในการเสนอราคาให้เสนอราคาเป็นเงินบาท และเสนอราคาได้เพียงครั้งเดียวและราคาเดียวโดยเสนอราคารวม และหรือราคาต่อหน่วย และหรือต่อรายการ ตามเงื่อนไขที่ระบุไว้ท้ายใบเสนอราคาให้ถูกต้อง ทั้งนี้ ราคารวมที่เสนอจะต้องตรงกันทั้งตัวเลขและตัวหนังสือ ถ้าตัวเลขและตัวหนังสือไม่ตรงกัน ให้ถือตัวหนังสือเป็นสำคัญ โดยคิดราคารวมทั้งสิ้นซึ่งรวมค่าภาษีมูลค่าเพิ่ม ภาษีอากรอื่น ค่าขนส่ง ค่าจดทะเบียน และค่าใช้จ่ายอื่นๆ ที่โปร่งไว้แล้ว จนกระทั่งส่งมอบพัสดุให้ ณ กองวินโรค กรมควบคุมโรค กรุงเทพฯ

ราคาที่เสนอจะต้องเสนอกำหนดยื่นราคาไม่น้อยกว่า ๑๒๐ วัน ตั้งแต่วันเสนอราคาโดยภายในกำหนดยื่นราคา ผู้ยื่นข้อเสนอต้องรับผิดชอบราคาที่ตนได้เสนอไว้ และจะถอนการเสนอราคามีได้

๔.๓ ผู้ยื่นข้อเสนอจะต้องเสนอกำหนดเวลาส่งมอบพัสดุไม่เกิน ๓๐ วัน นับถัดจากวันลงนามในสัญญาซื้อขาย หรือวันที่ได้รับหนังสือแจ้งจาก กรม ให้ส่งมอบพัสดุ

๔.๔ ผู้ยื่นข้อเสนอจะต้องส่งแคตตาล็อก และหรือรายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะของ ยา จำนวน ๒ รายการ ไปพร้อมการเสนอราคาทางระบบจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์ เพื่อประกอบการพิจารณา หลักฐานดังกล่าวนี้ กรมจะยึดไว้เป็นเอกสารของทางราชการ

สำหรับแคตตาล็อกที่แนบให้พิจารณา หากเป็นสำเนารูปถ่ายจะต้องรับรองสำเนาถูกต้อง โดยผู้มีอำนาจทำนิติกรรมแทนนิติบุคคล หากคณะกรรมการพิจารณาผลการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ มีความ

ประสงค์จะขอคืนฉบับแคตตาล็อก ผู้ยื่นข้อเสนอจะต้องนำคืนฉบับมาให้คณะกรรมการพิจารณาผลการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ตรวจสอบภายใน ๓ วัน

๔.๕ ผู้ยื่นข้อเสนอจะต้องส่งตัวอย่างของพัสดุที่เสนอ จำนวน ๑ ตัวอย่าง และ/หรือรายละเอียดประกอบการอธิบายเอกสารตามที่ กองวิธรค กำหนด โดยลงลายมือผู้ยื่นข้อเสนอพร้อมประทับตรา (ถ้ามี) กำกับในเอกสารด้วย พร้อมสรุปจำนวนเอกสารที่จัดส่งหรือนำมาแสดง ตามบัญชีเอกสารส่วนที่ ๒ ตามแบบในข้อ ๑.๖(๒) เพื่อใช้ในการตรวจสอบหรือประกอบการพิจารณา ในวันที่ ๒๗ พฤศจิกายน ๒๕๖๓ ระหว่างเวลา ๐๘.๓๐ น. ถึง ๑๖.๓๐ น. ณ กองวิธรค กรมควบคุมโรค กรุงเทพฯ

ทั้งนี้ กองวิธรค จะไม่รับผิดชอบในความเสียหายใด ๆ ที่เกิดขึ้นแก่ตัวอย่างดังกล่าว ตัวอย่างที่เหลือหรือไม่ใช้แล้ว กองวิธรค จะคืนให้แก่ผู้ยื่นข้อเสนอ

๔.๖ ก่อนเสนอราคา ผู้ยื่นข้อเสนอควรตรวจสอบร่างสัญญา รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ ฯลฯ ให้ถี่ถ้วนและเข้าใจเอกสารประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ทั้งหมดเสียก่อนที่จะตกลงยื่นข้อเสนอตามเงื่อนไขเอกสารประกวดราคาซื้ออิเล็กทรอนิกส์

๔.๗ ผู้ยื่นข้อเสนอจะต้องยื่นข้อเสนอและเสนอราคาทางระบบการจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์ในวันที่ ๒๖ พฤศจิกายน ๒๕๖๓ ระหว่างเวลา ๐๘.๓๐ น. ถึง ๑๖.๓๐ น. และเวลาในการเสนอราคาให้ถือตามเวลาของระบบการจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์เป็นเกณฑ์

เมื่อพ้นกำหนดเวลายื่นข้อเสนอและเสนอราคาแล้ว จะไม่รับเอกสารการยื่นข้อเสนอและการเสนอราคาใดๆ โดยเด็ดขาด

๔.๘ ผู้ยื่นข้อเสนอต้องจัดทำเอกสารสำหรับการเสนอราคาในรูปแบบไฟล์เอกสารประเภท PDF File (Portable Document Format) โดยผู้ยื่นข้อเสนอต้องเป็นผู้รับผิดชอบตรวจสอบความครบถ้วนถูกต้อง และชัดเจนของเอกสาร PDF File ก่อนที่จะยืนยันการเสนอราคา แล้วจึงส่งข้อมูล (Upload) เพื่อเป็นการเสนอราคาให้แก่ กองวิธรค ผ่านทางระบบจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์

๔.๙ คณะกรรมการพิจารณาผลการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ จะดำเนินการตรวจสอบคุณสมบัติของผู้ยื่นข้อเสนอแต่ละรายว่า เป็นผู้ยื่นข้อเสนอที่มีผลประโยชน์ร่วมกันกับผู้ยื่นเสนอรายอื่น ตามข้อ ๑.๕ (๑) หรือไม่ หากปรากฏว่าผู้ยื่นข้อเสนอรายใดเป็นผู้ยื่นข้อเสนอที่มีผลประโยชน์ร่วมกันกับผู้ยื่นเสนอรายอื่น คณะกรรมการฯ จะตัดรายชื่อผู้ยื่นข้อเสนอที่มีผลประโยชน์ร่วมกันนั้นออกจากการเป็นผู้ยื่นข้อเสนอ

หากปรากฏต่อคณะกรรมการพิจารณาผลการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ว่า ก่อนหรือในขณะที่มีการพิจารณาข้อเสนอ มีผู้ยื่นเสนอรายใดกระทำการอันเป็นการขัดขวางการแข่งขันอย่างเป็นธรรมตามข้อ ๑.๕ (๒) และคณะกรรมการฯ เชื่อว่ามีการกระทำอันเป็นการขัดขวางการแข่งขันอย่างเป็นธรรม คณะกรรมการฯ จะตัดรายชื่อผู้ยื่นเสนอรายนั้นออกจากการเป็นผู้ยื่นข้อเสนอ และกองวิธรค จะพิจารณาลงโทษผู้ยื่นเสนอดังกล่าวเป็นผู้ทำงาน เว้นแต่ กองวิธรค จะพิจารณาเห็นว่าผู้ยื่นเสนอรายนั้นมิใช่เป็นผู้ริเริ่มให้มีการกระทำดังกล่าวและได้ให้ความร่วมมือเป็นประโยชน์ต่อการพิจารณาของ กองวิธรค

๔.๑๐ ผู้ยื่นข้อเสนอจะต้องปฏิบัติ ดังนี้

- (๑) ปฏิบัติตามเงื่อนไขที่ระบุไว้ในเอกสารประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์
- (๒) ราคาที่เสนอจะต้องเป็นราคาที่รวมภาษีมูลค่าเพิ่ม และภาษีอื่นๆ (ถ้ามี) รวมค่าใช้จ่ายทั้งปวงไว้ด้วยแล้ว
- (๓) ผู้ยื่นข้อเสนอจะต้องลงทะเบียนเพื่อเข้าสู่กระบวนการเสนอราคา ตามวัน เวลา ที่

กำหนด

(๔) ผู้ยื่นข้อเสนอจะถอนการเสนอราคาที่เสนอแล้วไม่ได้

(๕) ผู้ยื่นข้อเสนอต้องศึกษาและทำความเข้าใจในระบบและวิธีการเสนอราคาด้วยวิธี

ประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ ของกรมบัญชีกลางที่แสดงไว้ในเว็บไซต์ [www.gprocurement.go.th](http://www.gprocurement.go.th)

#### ๕. หลักเกณฑ์และสิทธิในการพิจารณา

๕.๑ ในการพิจารณาผลการยื่นข้อเสนอประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ครั้งนี้ กรมจะพิจารณาตัดสินโดยใช้หลักเกณฑ์ ราคา

๕.๒ การพิจารณาผู้ชนะการยื่นข้อเสนอ

กรณีใช้หลักเกณฑ์ราคาในการพิจารณาผู้ชนะการยื่นข้อเสนอ กองวิธโรค จะพิจารณาจาก ราคาต่อรายการ

๕.๓ หากผู้ยื่นข้อเสนอรายใดมีคุณสมบัติไม่ถูกต้องตามข้อ ๒ หรือยื่นหลักฐานการยื่นข้อเสนอไม่ถูกต้อง หรือไม่ครบถ้วนตามข้อ ๓ หรือยื่นข้อเสนอไม่ถูกต้องตามข้อ ๔ คณะกรรมการพิจารณาผลการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์จะไม่รับพิจารณาข้อเสนอของผู้ยื่นข้อเสนอรายนั้น เว้นแต่ ผู้ยื่นข้อเสนอรายใดเสนอเอกสารทางเทคนิคหรือรายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะของพัสดุที่จะขายไม่ครบถ้วน หรือเสนอรายละเอียดแตกต่างไปจากเงื่อนไขที่กรมกำหนดไว้ในประกาศและเอกสารประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ ในส่วนที่มีสาระสำคัญและความแตกต่างนั้นไม่มีผลทำให้เกิดการได้เปรียบเสียเปรียบต่อผู้ยื่นข้อเสนอรายอื่น หรือเป็นการผิดพลาดเล็กน้อย คณะกรรมการฯ อาจพิจารณาผ่อนปรนการตัดสินผู้ยื่นข้อเสนอรายนั้น

๕.๔ กองวิธโรค สงวนสิทธิ์ไม่พิจารณาข้อเสนอของผู้ยื่นข้อเสนอโดยไม่มี การผ่อนผัน ในกรณีดังต่อไปนี้

(๑) ไม่ปรากฏชื่อผู้ยื่นข้อเสนอรายนั้นในบัญชีรายชื่อผู้รับเอกสารประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ทางระบบจัดซื้อจัดจ้างด้วยอิเล็กทรอนิกส์ หรือบัญชีรายชื่อผู้ซื้อเอกสารประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ทางระบบจัดซื้อจัดจ้างด้วยอิเล็กทรอนิกส์ ของกองวิธโรค

(๒) ไม่กรอกชื่อผู้ยื่นข้อเสนอในการเสนอราคาทางระบบจัดซื้อจัดจ้างด้วยอิเล็กทรอนิกส์

(๓) เสนอรายละเอียดแตกต่างไปจากเงื่อนไขที่กำหนดในเอกสารประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ที่เป็นสาระสำคัญ หรือมีผลทำให้เกิดความได้เปรียบเสียเปรียบแก่ผู้ยื่นข้อเสนอรายอื่น

๕.๕ ในการตัดสินการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์หรือในการทำสัญญา คณะกรรมการพิจารณาผลการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์หรือกรมมีสิทธิให้ผู้ยื่นข้อเสนอชี้แจงข้อเท็จจริงเพิ่มเติมได้ กองวิธโรค มีสิทธิที่จะไม่รับข้อเสนอ ไม่รับราคา หรือไม่ทำสัญญา หากข้อเท็จจริงดังกล่าวไม่เหมาะสมหรือไม่ถูกต้อง

๕.๖ กองวิธโรคทรงไว้ซึ่งสิทธิที่จะไม่รับราคาต่ำสุด หรือราคาหนึ่งราคาใด หรือราคาที่เสนอทั้งหมดก็ได้ และอาจพิจารณาเลือกซื้อในจำนวน หรือขนาด หรือเฉพาะรายการหนึ่งรายการใด หรืออาจจะยกเลิกการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์โดยไม่พิจารณาจัดซื้อเลยก็ได้ สุดแต่จะพิจารณา ทั้งนี้ เพื่อประโยชน์ของทางราชการเป็นสำคัญ และให้ถือว่าการตัดสินของ กองวิธโรคเป็นเด็ดขาด ผู้ยื่นข้อเสนอจะเรียกร้องค่าใช้จ่าย หรือค่าเสียหายใดๆ มิได้ รวมทั้งกองวิธโรค จะพิจารณายกเลิกการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์และลงโทษผู้ยื่นข้อเสนอเป็นผู้ทำงาน ไม่ว่า จะเป็นผู้ยื่นข้อเสนอที่ได้รับการคัดเลือกหรือไม่ก็ตาม หากมีเหตุที่เชื่อถือได้ว่าการยื่นข้อเสนอกระทำการโดยไม่สุจริต เช่น การเสนอเอกสารอันเป็นเท็จ หรือใช้ชื่อบุคคลธรรมดา หรือนิติบุคคลอื่นมาเสนอราคาแทน เป็นต้น

ในกรณีที่ผู้ยื่นข้อเสนอรายที่เสนอราคาต่ำสุด เสนอราคาต่ำจนคาดหมายได้ว่าไม่อาจดำเนินงานตามเอกสารประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ได้ คณะกรรมการพิจารณาผลการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์หรือกรม จะให้ผู้ยื่นข้อเสนอนั้นชี้แจงและแสดงหลักฐานที่ทำให้เชื่อได้ว่า ผู้ยื่นข้อเสนอสามารถดำเนินการตามเอกสารประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ให้เสร็จสมบูรณ์ หากคำชี้แจงไม่เป็นที่รับฟังได้ กองวินโรค มีสิทธิที่จะไม่รับข้อเสนอหรือไม่รับราคาของผู้ยื่นข้อเสนอรายนั้น ทั้งนี้ ผู้ยื่นข้อเสนอดังกล่าวไม่มีสิทธิเรียกร้องค่าใช้จ่ายหรือค่าเสียหายใดๆ จากกองวินโรค

๕.๗ ก่อนลงนามในสัญญากองวินโรคอาจประกาศยกเลิกการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ หากปรากฏว่ามีการกระทำที่เข้าลักษณะผู้ยื่นข้อเสนอที่ชนะการประกวดราคาหรือที่ได้รับการคัดเลือกมีผลประโยชน์ร่วมกัน หรือมีส่วนได้เสียกับผู้ยื่นข้อเสนอรายอื่น หรือขัดขวางการแข่งขันอย่างเป็นธรรม หรือสมยอมกันกับผู้ยื่นข้อเสนอรายอื่น หรือเจ้าหน้าที่ในการเสนอราคา หรือสื่อว่ากระทำการทุจริตอื่นใดในการเสนอราคา

## ๖. การทำสัญญาซื้อขาย

๖.๑ ในกรณีที่ผู้ชนะการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ สามารถส่งมอบสิ่งของได้ครบถ้วน ภายใน ๕ วันทำการ นับแต่วันที่ทำข้อตกลงซื้อกองวินโรคจะพิจารณาจัดทำข้อตกลงเป็นหนังสือแทนการทำสัญญาตามแบบสัญญาดังระบุ ในข้อ ๑.๓ ก็ได้

๖.๒ ในกรณีที่ผู้ชนะการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ไม่สามารถส่งมอบสิ่งของได้ครบถ้วน ภายใน ๕ วันทำการ หรือกองวินโรคเห็นว่าไม่สมควรจัดทำข้อตกลงเป็นหนังสือ ตามข้อ ๖.๑ ผู้ชนะการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์จะต้องทำสัญญาซื้อขายตามแบบสัญญาดังระบุในข้อ ๑.๓ หรือทำข้อตกลงเป็นหนังสือ กับกองวินโรค ภายใน ๑๕ วัน นับถัดจากวันที่ได้รับแจ้ง และจะต้องวางหลักประกันสัญญาเป็นจำนวนเงินเท่ากับร้อยละ ๕ ของราคา ค่าสิ่งของที่ประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ให้กองวินโรคยึดถือไว้ในขณะที่ทำสัญญา โดยใช้หลักประกันอย่างหนึ่งอย่างใด ดังต่อไปนี้

(๑) เงินสด

(๒) เช็คหรือตราพท์ที่ธนาคารเซ็นสั่งจ่าย ซึ่งเป็นเช็คหรือตราพท์ลงวันที่ที่ใช้เช็คหรือตราพท์นั้นชำระต่อเจ้าหน้าที่ในวันทำสัญญา หรือก่อนวันนั้นไม่เกิน ๓ วันทำการ

(๓) หนังสือค้ำประกันของธนาคารภายในประเทศ ตามตัวอย่างที่คณะกรรมการนโยบาย กำหนด ดังระบุในข้อ ๑.๔ (๒) หรือจะเป็นหนังสือค้ำประกันอิเล็กทรอนิกส์ตามวิธีการที่กรมบัญชีกลางกำหนด

(๔) หนังสือค้ำประกันของบริษัทเงินทุน หรือบริษัทเงินทุนหลักทรัพย์ที่ได้รับอนุญาตให้ ประกอบกิจการเงินทุนเพื่อการพาณิชย์และประกอบธุรกิจค้ำประกันตามประกาศของธนาคารแห่งประเทศไทย ตาม รายชื่อบริษัทเงินทุนที่ธนาคารแห่งประเทศไทยแจ้งเวียนให้ทราบ โดยอนุโลมให้ใช้ตามตัวอย่างหนังสือค้ำประกันของ ธนาคารที่คณะกรรมการนโยบายกำหนด ดังระบุในข้อ ๑.๔ (๒)

(๕) พันธบัตรรัฐบาลไทย

หลักประกันนี้จะคืนให้ โดยไม่มีดอกเบี้ยภายใน ๑๕ วัน นับถัดจากวันที่ผู้ชนะการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ (ผู้ขาย) พ้นจากข้อผูกพันตามสัญญาซื้อขายแล้ว

หลักประกันนี้จะคืนให้ โดยไม่มีดอกเบี้ย ตามอัตราส่วนของพัสดุที่ซื้อซึ่งกองวินโรค ได้รับมอบไว้แล้ว

## ๗. ค่าจ้างและการจ่ายเงิน

กองวินโรค จะจ่ายค่าสิ่งของซึ่งได้รวมภาษีมูลค่าเพิ่ม ตลอดจนภาษีอากรอื่นๆ และค่าใช้จ่ายทั้ง



ปวงแล้วให้แก่ผู้ยื่นข้อเสนอที่ได้รับการคัดเลือกให้เป็นผู้ขาย เมื่อผู้ขายได้ส่งมอบสิ่งของได้ครบถ้วนตามสัญญาซื้อขาย หรือข้อตกลงเป็นหนังสือ และกองวินโรค ได้ตรวจรับมอบสิ่งของไว้เรียบร้อยแล้ว

#### ๘. อัตราค่าปรับ

ค่าปรับตามแบบสัญญาซื้อขายแนบท้ายเอกสารประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์นี้ หรือข้อตกลงซื้อขายเป็นหนังสือ ให้คิดในอัตราร้อยละ ๐.๒๐ ของราคาค่าสิ่งของที่ยังไม่ได้รับมอบต่อวัน

#### ๙. การรับประกันความชำรุดบกพร่อง

ผู้ชนะการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ ซึ่งได้ทำสัญญาซื้อขายตามแบบดังระบุในข้อ ๑.๓ หรือ ทำข้อตกลงซื้อเป็นหนังสือ แล้วแต่กรณี จะต้องรับประกันความชำรุดบกพร่องของสิ่งของที่ซื้อขายที่เกิดขึ้นภายในระยะเวลาไม่น้อยกว่า ๑ ปี นับถัดจากวันที่ กองวินโรค ได้รับมอบสิ่งของ โดยต้องบริหารจัดการซ่อมแซมแก้ไขให้ใช้การได้ดีดังเดิมภายใน ๑๕ วัน นับถัดจากวันที่ได้รับแจ้งความชำรุดบกพร่อง

#### ๑๐. ข้อสงวนสิทธิในการยื่นข้อเสนอและอื่นๆ

๑๐.๑ เงินค่าพัสดุสำหรับการซื้อครั้งนี้ ได้มาจากเงินงบประมาณเงินงบประมาณประจำปี พ.ศ. ๒๕๖๔

การลงนามในสัญญาจะกระทำได้ ต่อเมื่อกรมได้รับอนุมัติเงินค่าพัสดุจากเงินงบประมาณประจำปี พ.ศ. ๒๕๖๔ แล้วเท่านั้น

๑๐.๒ เมื่อกองวินโรคได้คัดเลือกผู้ยื่นข้อเสนอรายใดให้เป็นผู้ขาย และได้ตกลงซื้อสิ่งของตาม การประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์แล้ว ถ้าผู้ขายจะต้องส่งหรือนำสิ่งของดังกล่าวเข้ามาจากต่างประเทศและของนั้นต้อง นำเข้ามาโดยทางเรือในเส้นทางที่มีเรือไทยเดินอยู่ และสามารถให้บริการรับขนได้ตามที่รัฐมนตรีว่าการกระทรวง คมนาคมประกาศกำหนด ผู้ยื่นข้อเสนอซึ่งเป็นผู้ขายจะต้องปฏิบัติตามกฎหมายว่าด้วยการส่งเสริมการพาณิชย์นาวิ ดังนี้

(๑) แจ้งการส่งหรือนำสิ่งของที่ซื้อขายดังกล่าวเข้ามาจากต่างประเทศต่อกรมเจ้าท่า ภายใน ๗ วัน นับตั้งแต่วันที่ผู้ขายส่ง หรือซื้อของจากต่างประเทศ เว้นแต่เป็นของที่รัฐมนตรีว่าการกระทรวงคมนาคม ประกาศยกเว้นให้บรรทุกโดยเรืออื่นได้

(๒) จัดการให้สิ่งของที่ซื้อขายดังกล่าวบรรทุกโดยเรือไทย หรือเรือที่มีสิทธิเช่นเดียวกับ เรือไทย จากต่างประเทศมายังประเทศไทย เว้นแต่จะได้รับอนุญาตจากกรมเจ้าท่า ให้บรรทุกสิ่งของนั้นโดยเรืออื่นที่ มิใช่เรือไทย ซึ่งจะต้องได้รับอนุญาตเช่นนั้นก่อนบรรทุกของลงเรืออื่น หรือเป็นของที่รัฐมนตรีว่าการกระทรวงคมนาคม ประกาศยกเว้นให้บรรทุกโดยเรืออื่น

(๓) ในกรณีที่มิปฏิบัติตาม (๑) หรือ (๒) ผู้ขายจะต้องรับผิดชอบตามกฎหมายว่าด้วยการ ส่งเสริมการพาณิชย์นาวิ

๑๐.๓ ผู้ยื่นข้อเสนอซึ่งกองวินโรคได้คัดเลือกแล้ว ไม่ไปทำสัญญาหรือข้อตกลงซื้อเป็นหนังสือ ภายในเวลาที่กำหนด ดังระบุไว้ในข้อ ๗ กองวินโรคจะริบหลักประกันการยื่นข้อเสนอ หรือเรียกจ้งจากผู้ออกหนังสือ คำประกันการยื่นข้อเสนอทันที และอาจพิจารณาเรียกจ้งให้ชดใช้ความเสียหายอื่น (ถ้ามี) รวมทั้งจะพิจารณาให้เป็นผู้ ติ้งงาน ตามระเบียบกระทรวงการคลังว่าด้วยการจัดซื้อจัดจ้งและการบริหารพัสดุภาครัฐ

๑๐.๔ กองวินโรคสงวนสิทธิ์ที่จะแก้ไขเพิ่มเติมเงื่อนไข หรือข้อกำหนดในแบบสัญญาหรือข้อ ตกลงซื้อเป็นหนังสือ ให้เป็นไปตามความเห็นของสำนักงานอัยการสูงสุด (ถ้ามี)

๑๐.๕ ในกรณีที่เอกสารแนบท้ายเอกสารประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์นี้ มีความขัดหรือแย้งกัน

ผู้ยื่นข้อเสนอจะต้องปฏิบัติตามคำวินิจฉัยของกองวินโรค คำวินิจฉัยดังกล่าวให้ถือเป็นที่สุด และผู้ยื่นข้อเสนอไม่มีสิทธิเรียกร้องค่าใช้จ่ายใดๆ เพิ่มเติม

๑๐.๖ กองวินโรคอาจประกาศยกเลิกการจัดซื้อในกรณีต่อไปนี้ได้ โดยที่ผู้ยื่นข้อเสนอจะเรียกร้องค่าเสียหายใดๆ จากกองวินโรคไม่ได้

(๑) กองวินโรคไม่ได้รับการจัดสรรเงินที่จะใช้ในการจัดซื้อหรือที่ได้รับการจัดสรรแต่ไม่เพียงพอที่จะทำการจัดซื้อครั้งนี้ต่อไป

(๒) มีการกระทำที่เข้าลักษณะผู้ยื่นข้อเสนอที่ชนะการจัดซื้อหรือที่ได้รับการคัดเลือกมีผลประโยชน์ร่วมกัน หรือมีส่วนได้เสียกับผู้ยื่นข้อเสนอรายอื่น หรือขัดขวางการแข่งขันอย่างเป็นธรรม หรือสมยอมกันกับผู้ยื่นข้อเสนอรายอื่น หรือเจ้าหน้าที่ในการเสนอราคา หรือสื่อว่ากระทำการทุจริตอื่นใดในการเสนอราคา

(๓) การทำการจัดซื้อครั้งนี้ต่อไปอาจก่อให้เกิดความเสียหายแก่กองวินโรค หรือกระทบต่อประโยชน์สาธารณะ

(๔) กรณีอื่นในทำนองเดียวกับ (๑) (๒) หรือ (๓) ตามที่กำหนดในกฎกระทรวง ซึ่งออกตามความในกฎหมายว่าด้วยการจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐ

#### ๑๑. การปฏิบัติตามกฎหมายและระเบียบ

ในระหว่างระยะเวลาการซื้อ ผู้ยื่นข้อเสนอที่ได้รับการคัดเลือกให้เป็นผู้ขายต้องปฏิบัติตามหลักเกณฑ์ที่กฎหมายและระเบียบได้กำหนดไว้โดยเคร่งครัด

#### ๑๒. การประเมินผลการปฏิบัติงานของผู้ประกอบการ

กองวินโรค สามารถนำผลการปฏิบัติงานแล้วเสร็จตามสัญญาของผู้ยื่นข้อเสนอที่ได้รับการคัดเลือกให้เป็นผู้ขายเพื่อนำมาประเมินผลการปฏิบัติงานของผู้ประกอบการ

ทั้งนี้ หากผู้ยื่นข้อเสนอที่ได้รับการคัดเลือกไม่ผ่านเกณฑ์ที่กำหนดจะถูกระงับการยื่นข้อเสนอหรือทำสัญญากับกองวินโรค ไว้ชั่วคราว



## รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะชื่อยา จำนวน ๒ รายการ

### ๑. รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะชื่อยา CYCLOSERINE ๒๕๐ mg. ชนิดเม็ดหรือแคปซูล

#### ๑.๑ ส่วนประกอบ

ใน ๑ เม็ดหรือแคปซูล ประกอบด้วยตัวยาสำคัญ Cycloserine ๒๕๐ มิลลิกรัม

#### ๑.๒ การบรรจุ

บรรจุในแผงหรือขวดที่สามารถป้องกันแสงหรือความชื้น

#### ๑.๓ ฉลากและเอกสารกำกับยา

ต้องมีฉลาก และเอกสารกำกับยาซึ่งมีรายละเอียดเช่นเดียวกับที่ขึ้นทะเบียนไว้กับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

๑.๔ ยาที่ส่งมอบต้องผลิตไว้ไม่เกิน ๖ เดือน และอายุยาไม่ต่ำกว่า ๒ ปี นับจากวันผลิต

๑.๕ ผู้ขายต้องรับรองหรือยินยอมให้เปลี่ยนยา หากยาที่ซื้อใกล้หมดอายุน้อยกว่า ๖ เดือนหรือเสื่อมสภาพด้วยประการใด ๆ ก่อนกำหนด

๑.๖ ใบแสดงผลการวิเคราะห์ยานำมาเสนอขายของผู้ผลิตหรือกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ให้ระบุผลการวิเคราะห์ยาดังนี้

(๑) กรณียาที่เสนอเป็นชนิดเม็ด ให้ระบุผลวิเคราะห์ยาดังนี้

(๑.๑) Content of active ingredient

(๑.๒) Dissolution Test

(๑.๓) Disintegration Time

(๒) กรณียาที่เสนอเป็นชนิดแคปซูล ให้ระบุผลการวิเคราะห์ยาดังนี้

(๒.๑) Content of active ingredient

(๒.๒) Dissolution Test

๑.๗ มีเอกสารแสดงผลการศึกษา Bioavailability หรือ Bioequivalence ของยาที่ผลิตหรือนำเข้า

๑.๘ มีใบแสดงแหล่งที่มาของวัตถุดิบและใบวิเคราะห์วัตถุดิบของบริษัทผู้ผลิตวัตถุดิบรุ่นเดียวกับยานำมาเสนอขายโดยให้มีรายละเอียดผลการวิเคราะห์ตามเก็สซ์ตำรับ หรือตามที่ขึ้นทะเบียนไว้กับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

๑.๙ มีใบแสดงความคงสภาพของยาที่ผลิตหรือนำเข้า (Stability data)

#### ๑.๑๐ เงื่อนไขการส่งมอบ

(๑) กำหนดเวลาส่งมอบพัสดุ ภายใน ๓๐ วัน นับถัดจากวันลงนามในสัญญาซื้อขาย ณ กองวิณโรค แขวงบางโคล่ เขตบางคอแหลม กรุงเทพฯ

(๒) ผู้ขายจะต้องแจ้งกำหนดเวลาส่งมอบยาแต่ละครั้ง พร้อมรายละเอียดเกี่ยวกับรุ่น และยาที่จะจัดส่ง โดยทำเป็นหนังสือนำไปยื่นต่อผู้ซื้อ ณ กองวิณโรค กรมควบคุมโรค ในเวลาราชการก่อนวันส่งมอบไม่น้อยกว่า ๓ วันทำการ

(๓) ยาที่ส่งมอบต้องผลิตไว้ไม่เกิน ๖ เดือน และอายุยาไม่ต่ำกว่า ๒ ปี นับจากวันผลิต

#### ๑.๑๑ เงื่อนไขการตรวจรับ

การตรวจรับยาที่สั่งซื้อ ให้มีหนังสือรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยาทุกรุ่นที่ส่งมอบจากผู้ผลิตหรือหน่วยงานที่กระทรวงสาธารณสุขรับรอง

หากคณะกรรมการตรวจรับพัสดุไม่มั่นใจในคุณภาพของยารายการใดจะต้องมีหนังสือแจ้งให้ผู้ขายทราบพร้อมทั้งเสนอหัวหน้าส่วนราชการผู้ซื้อเพื่อพิจารณาสั่งการให้รอการตรวจรับไว้ก่อนและสั่งการให้หน่วยราชการผู้ซื้อส่งตัวอย่างยารายการนั้นไปทำการตรวจวิเคราะห์ ที่หน่วยงานที่กระทรวงสาธารณสุขรับรอง โดยผู้ขายเป็นผู้ชำระค่าใช้จ่ายทั้งหมด

๑.๑๒ เงื่อนไขประกอบการยื่นเสนอราคา

- (๑) ใบอนุญาตขายยาตามกฎหมายว่าด้วยยา
- (๒) กรณียาที่เสนอเป็นยาแผนปัจจุบันที่ผลิตในประเทศ สถานที่ผลิตยาจะต้องได้รับใบรับรองมาตรฐานการผลิตยาตาม GMP ในหมวดยาที่เสนอขาย
- (๓) กรณียาที่เสนอเป็นยาที่นำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักร สถานที่ผลิตยาจะต้องได้รับใบรับรองมาตรฐานการผลิตยาตาม GMP จากประเทศที่ผลิตและได้รับใบอนุญาตให้นำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักรรวมทั้งได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาตามกฎหมายว่าด้วยยา
- (๔) ใบอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาตามกฎหมายว่าด้วยยา
- (๕) เอกสารแนบคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาเฉพาะที่เกี่ยวข้องกับฉลากและเอกสารกำกับยา
- (๖) หนังสือรับรองหรือหนังสือยินยอมให้เปลี่ยนยาหากยาที่ซื้อใกล้หมดอายุน้อยกว่า ๖ เดือนหรือเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนด
- (๗) เอกสารแสดงแหล่งที่มาของวัตถุดิบ และมีใบวิเคราะห์วัตถุดิบของบริษัทผู้ผลิตวัตถุดิบรุ่นผลิตเดียวกับยาที่นำมาเสนอขายโดยมีรายละเอียดผลการวิเคราะห์ ตามเกณฑ์ตำรับหรือตามที่ขึ้นทะเบียนไว้กับคณะกรรมการอาหารและยา
- (๘) เอกสารแสดงผลการศึกษา Bioavailability หรือ Bioequivalence
- (๙) ใบแสดงความคงสภาพของยาที่ผลิตหรือนำเข้า (Stability data)
- (๑๐) ใบแสดงผลการวิเคราะห์ยาที่นำมาเสนอขายของผู้ผลิตหรือกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ให้ระบุผลการวิเคราะห์ยา ดังนี้

(๑๐.๑) กรณียาที่เสนอเป็นชนิดเม็ด ให้ระบุผลวิเคราะห์ยา ดังนี้

๑. Content of active ingredient
๒. Dissolution Test
๓. Disintegration Time

(๑๐.๒) กรณียาที่เสนอเป็นชนิดแคปซูล ให้ระบุผลการวิเคราะห์ยา ดังนี้

๑. Content of active ingredient
๒. Dissolution Test

## ๒. รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะชื่อยา Ethionamide ๒๕๐ mg.ชนิดเม็ดหรือแคปซูล

### ๒.๑ ส่วนประกอบ

ใน ๑ เม็ดหรือแคปซูล ประกอบด้วยตัวยาสำคัญ Ethionamide ๒๕๐ มิลลิกรัม

### ๒.๒ การบรรจุ

บรรจุในแผงหรือขวดที่สามารถป้องกันแสงหรือความชื้น

### ๒.๓ ฉลากและเอกสารกำกับยา

ต้องมีฉลาก และเอกสารกำกับยาซึ่งมีรายละเอียดเช่นเดียวกับที่ขึ้นทะเบียนไว้กับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

๒.๔ ผู้ขายต้องรับรองหรือยินยอมให้เปลี่ยนยา หากยาที่ซื้อใกล้หมดอายุ น้อยกว่า ๖ เดือนหรือเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนด

๒.๕ ใบแสดงผลการวิเคราะห์ยานำมาเสนอขายของผู้ผลิตหรือกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ให้ระบุผลการวิเคราะห์ยา ดังนี้

(๑) กรณียาที่เสนอเป็นชนิดเม็ด ให้ระบุผลวิเคราะห์ยา ดังนี้

(๑.๑) Content of active ingredient

(๑.๒) Dissolution Test

(๑.๓) Disintegration Time

(๒) กรณียาที่เสนอเป็นชนิดแคปซูล ให้ระบุผลการวิเคราะห์ยา ดังนี้

(๒.๑) Content of active ingredient

(๒.๒) Dissolution Test

๒.๖ มีเอกสารแสดงผลการศึกษา Bioavailability หรือ Bioequivalence ของยาที่ผลิตหรือนำเข้า

๒.๗ มีใบแสดงแหล่งที่มาของวัตถุดิบและใบวิเคราะห์วัตถุดิบของบริษัทผู้ผลิตวัตถุดิบรุ่นเดียวกับยานำมาเสนอขายโดยให้มีรายละเอียดผลการวิเคราะห์ตามเกสซ์ตำรับ หรือตามที่ขึ้นทะเบียนไว้กับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

๒.๘ มีใบแสดงความคงสภาพของยาที่ผลิตหรือนำเข้า (Stability data)

๒.๙ เงื่อนไขการส่งมอบ

(๑) กำหนดเวลาส่งมอบพัสดุ ไม่เกิน ๓๐ วัน นับถัดจากวันลงนามในสัญญาซื้อขาย ณ กองวิณโรค แขวงบางโคล่ เขตบางคอแหลม กรุงเทพฯ

(๒) ผู้ขายจะต้องแจ้งกำหนดเวลาส่งมอบยาแต่ละครั้ง พร้อมรายละเอียดเกี่ยวกับรุ่น และยาที่จะจัดส่ง โดยทำเป็นหนังสือนำไปยื่นต่อผู้ซื้อ ณ กองวิณโรค กรมควบคุมโรค ในเวลาราชการก่อนวันส่งมอบ ไม่น้อยกว่า ๓ วันทำการ

(๓) ยาที่ส่งมอบต้องผลิตไว้ไม่เกิน ๖ เดือน และอายุยาไม่ต่ำกว่า ๓ ปี นับจากวันผลิต

๒.๑๐ เงื่อนไขการตรวจรับ

การตรวจรับยาที่สั่งซื้อ ให้มีหนังสือรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยาทุกรุ่นที่ส่งมอบจากผู้ผลิตหรือหน่วยงานที่กระทรวงสาธารณสุขรับรอง

หากคณะกรรมการตรวจรับพัสดุไม่มั่นใจในคุณภาพของยารายการใดจะต้องมีหนังสือแจ้งให้ผู้ขายทราบพร้อมทั้งเสนอหัวหน้าส่วนราชการผู้ซื้อเพื่อพิจารณาสั่งการให้รอการตรวจรับไว้ก่อน และสั่งการให้หน่วยราชการผู้ซื้อส่งตัวอย่างยารายการนั้นไปทำการตรวจวิเคราะห์ ที่หน่วยงานที่กระทรวงสาธารณสุขรับรอง โดยผู้ขายเป็นผู้ชำระค่าใช้จ่าย

๒.๑๑ เงื่อนไขประกอบการเสนอราคา

- (๑) ใบอนุญาตขายยาตามกฎหมายว่าด้วยยา
- (๒) กรณียาที่เสนอเป็นยาแผนปัจจุบันที่ผลิตในประเทศ สถานที่ผลิตยาจะต้องได้รับใบรับรองมาตรฐานการผลิตยาตาม GMP ในหมวดยาที่เสนอขาย
- (๓) กรณียาที่เสนอเป็นยาที่นำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักร สถานที่ผลิตยาจะต้องได้รับใบรับรองมาตรฐานการผลิตยาตาม GMP จากประเทศที่ผลิตและได้รับใบอนุญาตให้นำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักรรวมทั้งได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาตามกฎหมายว่าด้วยยา
- (๔) ใบอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาตามกฎหมายว่าด้วยยา
- (๕) เอกสารแนบคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาเฉพาะที่เกี่ยวข้องกับฉลากและเอกสารกำกับยา
- (๖) หนังสือรับรองหรือหนังสือยินยอมให้เปลี่ยนยาหากยาที่ซื้อใกล้หมดอายุน้อยกว่า

๖ เดือน หรือเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนด

(๗) เอกสารแสดงแหล่งที่มาของวัตถุดิบ และมีใบวิเคราะห์วัตถุดิบของบริษัทผู้ผลิตวัตถุดิบรุ่นผลิตเดียวกับยาที่นำมาเสนอขาย โดยมีรายละเอียดผลการวิเคราะห์ ตามเกณฑ์ตำรับหรือตามที่ขึ้นทะเบียนไว้กับคณะกรรมการอาหารและยา

- (๘) เอกสารแสดงผลการศึกษา Bioavailability หรือ Bioequivalence
- (๙) ใบแสดงความคงสภาพของยาที่ผลิตหรือนำเข้า (Stability data)
- (๑๐) ใบแสดงผลการวิเคราะห์ยาที่นำมาเสนอขายของผู้ผลิตหรือกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ให้ระบุผลการวิเคราะห์ยา ดังนี้

(๑๐.๑) กรณียาที่เสนอเป็นชนิดเม็ด ให้ระบุผลวิเคราะห์ยา ดังนี้

๑. Content of active ingredient
๒. Dissolution Test
๓. Disintegration Time

(๑๐.๒) กรณียาที่เสนอเป็นชนิดแคปซูล ให้ระบุผลการวิเคราะห์ยา ดังนี้

- ๑ Content of active ingredient
- ๒ Dissolution Test

## รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะชื่อยา จำนวน ๒ รายการ

### ๑. รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะชื่อยา CYCLOSERINE ๒๕๐ mg. ชนิดเม็ดหรือแคปซูล

#### ๑.๑ ส่วนประกอบ

ใน ๑ เม็ดหรือแคปซูล ประกอบด้วยตัวยาสําคัญ Cycloserine ๒๕๐ มิลลิกรัม

#### ๑.๒ การบรรจุ

บรรจุในแผงหรือขวดที่สามารถป้องกันแสงหรือความชื้น

#### ๑.๓ ฉลากและเอกสารกำกับยา

ต้องมีฉลาก และเอกสารกำกับยาซึ่งมีรายละเอียดเช่นเดียวกับที่ขึ้นทะเบียนไว้กับสำนักงาน

คณะกรรมการอาหารและยา

๑.๔ ยาที่ส่งมอบต้องผลิตไว้ไม่เกิน ๖ เดือน และอายุยาไม่ต่ำกว่า ๒ ปี นับจากวันผลิต

๑.๕ ผู้ขายต้องรับรองหรือยินยอมให้เปลี่ยนยา หากยาที่ซื้อใกล้หมดอายุไม่น้อยกว่า ๖ เดือนหรือเสื่อมสภาพด้วยประการใด ๆ ก่อนกำหนด

๑.๖ ใบแสดงผลการวิเคราะห์ยานี้นำมาเสนอขายของผู้ผลิตหรือกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ให้ระบุผลการวิเคราะห์ยาดังนี้

(๑) กรณียาที่เสนอเป็นชนิดเม็ด ให้ระบุผลวิเคราะห์ยาดังนี้

(๑.๑) Content of active ingredient

(๑.๒) Dissolution Test

(๑.๓) Disintegration Time

(๒) กรณียาที่เสนอเป็นชนิดแคปซูล ให้ระบุผลการวิเคราะห์ยาดังนี้

(๒.๑) Content of active ingredient

(๒.๒) Dissolution Test

๑.๗ มีเอกสารแสดงผลการศึกษา Bioavailability หรือ Bioequivalence ของยาที่ผลิตหรือนำเข้า

๑.๘ มีใบแสดงแหล่งที่มาของวัตถุดิบและใบวิเคราะห์วัตถุดิบของบริษัทผู้ผลิตวัตถุดิบรุ่นเดียวกับยานี้นำมาเสนอขายโดยให้มีรายละเอียดผลการวิเคราะห์ตามเกสซ์ดาร์บ หรือตามที่ขึ้นทะเบียนไว้กับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

๑.๙ มีใบแสดงความคงสภาพของยาที่ผลิตหรือนำเข้า (Stability data)

#### ๑.๑๐ เงื่อนไขการส่งมอบ

(๑) กำหนดเวลาส่งมอบพัสดุ ภายใน ๓๐ วัน นับถัดจากวันลงนามในสัญญาซื้อขาย ณ กองวิณโรค แขวงบางโคล่ เขตบางคอแหลม กรุงเทพฯ

(๒) ผู้ขายจะต้องแจ้งกำหนดเวลาส่งมอบยาแต่ละครั้ง พร้อมรายละเอียดเกี่ยวกับรุ่น และยาที่จะจัดส่ง โดยทำเป็นหนังสือนำไปยื่นต่อผู้ซื้อ ณ กองวิณโรค กรมควบคุมโรค ในเวลาราชการก่อนวันส่งมอบไม่น้อยกว่า ๓ วันทำการ

(๓) ยาที่ส่งมอบต้องผลิตไว้ไม่เกิน ๖ เดือน และอายุยาไม่ต่ำกว่า ๒ ปี นับจากวันผลิต

#### ๑.๑๑ เงื่อนไขการตรวจรับ

การตรวจรับยาที่สั่งซื้อ ให้มีหนังสือรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยาทุกรุ่นที่ส่งมอบจากผู้ผลิตหรือหน่วยงานที่กระทรวงสาธารณสุขรับรอง

หากคณะกรรมการตรวจรับพัสดุไม่มั่นใจในคุณภาพของยารายการใดจะต้องมีหนังสือแจ้งให้ผู้ขายทราบพร้อมทั้งเสนอหัวหน้าส่วนราชการผู้ซื้อเพื่อพิจารณาสั่งการให้รอการตรวจรับไว้ก่อนและสั่งการให้หน่วยราชการผู้ซื้อส่งตัวอย่างยารายการนั้นไปทำการตรวจวิเคราะห์ ที่หน่วยงานที่กระทรวงสาธารณสุขรับรอง โดยผู้ขายเป็นผู้ชำระค่าใช้จ่ายทั้งหมด

๑.๑๒ เงื่อนไขประกอบการยื่นเสนอราคา

- (๑) ใบอนุญาตขายยาตามกฎหมายว่าด้วยยา
- (๒) กรณียาที่เสนอเป็นยาแผนปัจจุบันที่ผลิตในประเทศ สถานที่ผลิตยาจะต้องได้รับใบรับรองมาตรฐานการผลิตยาตาม GMP ในหมวดยาที่เสนอขาย
- (๓) กรณียาที่เสนอเป็นยาที่นำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักร สถานที่ผลิตยาจะต้องได้รับใบรับรองมาตรฐานการผลิตยาตาม GMP จากประเทศที่ผลิตและได้รับใบอนุญาตให้นำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักรรวมทั้งได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาตามกฎหมายว่าด้วยยา
- (๔) ใบอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาตามกฎหมายว่าด้วยยา
- (๕) เอกสารแนบคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาเฉพาะที่เกี่ยวข้องกับฉลากและเอกสารกำกับยา
- (๖) หนังสือรับรองหรือหนังสือยินยอมให้เปลี่ยนยาหากยาที่ซื้อใกล้หมดอายุ น้อยกว่า ๖ เดือน หรือเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนด
- (๗) เอกสารแสดงแหล่งที่มาของวัตถุดิบ และมีใบวิเคราะห์วัตถุดิบของบริษัทผู้ผลิตวัตถุดิบรุ่นผลิตเดียวกับยาที่นำมาเสนอขายโดยมีรายละเอียดผลการวิเคราะห์ ตามเกณฑ์ตำรับหรือตามที่ขึ้นทะเบียนไว้กับคณะกรรมการอาหารและยา
- (๘) เอกสารแสดงผลการศึกษา Bioavailability หรือ Bioequivalence
- (๙) ใบแสดงความคงสภาพของยาที่ผลิตหรือนำเข้า (Stability data)
- (๑๐) ใบแสดงผลการวิเคราะห์ยาที่นำมาเสนอขายของผู้ผลิตหรือกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ให้ระบุผลการวิเคราะห์ยา ดังนี้
  - (๑๐.๑) กรณียาที่เสนอเป็นชนิดเม็ด ให้ระบุผลวิเคราะห์ยา ดังนี้
    ๑. Content of active ingredient
    ๒. Dissolution Test
    ๓. Disintegration Time
  - (๑๐.๒) กรณียาที่เสนอเป็นชนิดแคปซูล ให้ระบุผลการวิเคราะห์ยา ดังนี้
    ๑. Content of active ingredient
    ๒. Dissolution Test



## ๒. รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะชื่อยา Ethionamide ๒๕๐ mg.ชนิดเม็ดหรือแคปซูล

### ๒.๑ ส่วนประกอบ

ใน ๑ เม็ดหรือแคปซูล ประกอบด้วยตัวยาสำคัญ Ethionamide ๒๕๐ มิลลิกรัม

### ๒.๒ การบรรจุ

บรรจุในแผงหรือขวดที่สามารถป้องกันแสงหรือความชื้น

### ๒.๓ ฉลากและเอกสารกำกับยา

ต้องมีฉลาก และเอกสารกำกับยาซึ่งมีรายละเอียดเช่นเดียวกับที่ขึ้นทะเบียนไว้กับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

๒.๔ ผู้ขายต้องรับรองหรือยินยอมให้เปลี่ยนยา หากยาที่ซื้อใกล้หมดอายุน้อยกว่า ๖ เดือนหรือเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนด

๒.๕ ใบแสดงผลการวิเคราะห์ยานำมาเสนอขายของผู้ผลิตหรือกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ให้ระบุผลการวิเคราะห์ยา ดังนี้

(๑) กรณียาที่เสนอเป็นชนิดเม็ด ให้ระบุผลวิเคราะห์ยา ดังนี้

(๑.๑) Content of active ingredient

(๑.๒) Dissolution Test

(๑.๓) Disintegration Time

(๒) กรณียาที่เสนอเป็นชนิดแคปซูล ให้ระบุผลการวิเคราะห์ยา ดังนี้

(๒.๑) Content of active ingredient

(๒.๒) Dissolution Test

๒.๖ มีเอกสารแสดงผลการศึกษา Bioavailability หรือ Bioequivalence ของยาที่ผลิตหรือนำเข้า

๒.๗ มีใบแสดงแหล่งที่มาของวัตถุดิบและใบวิเคราะห์วัตถุดิบของบริษัทผู้ผลิตวัตถุดิบรุ่นเดียวกับยานำมาเสนอขายโดยให้มีรายละเอียดผลการวิเคราะห์ตามเกสซ์ตำรับ หรือตามที่ขึ้นทะเบียนไว้กับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

๒.๘ มีใบแสดงความคงสภาพของยาที่ผลิตหรือนำเข้า (Stability data)

### ๒.๙ เงื่อนไขการส่งมอบ

(๑) กำหนดเวลาส่งมอบพัสดุ ไม่เกิน ๓๐ วัน นับถัดจากวันลงนามในสัญญาซื้อขาย ณ กองวิณโรค แขวงบางโคล่ เขตบางคอแหลม กรุงเทพฯ

(๒) ผู้ขายจะต้องแจ้งกำหนดเวลาส่งมอบยาแต่ละครั้ง พร้อมรายละเอียดเกี่ยวกับรุ่น และยาที่จะจัดส่ง โดยทำเป็นหนังสือนำไปยื่นต่อผู้ซื้อ ณ กองวิณโรค กรมควบคุมโรค ในเวลาราชการก่อนวันส่งมอบ ไม่น้อยกว่า ๓ วันทำการ

(๓) ยาที่ส่งมอบต้องผลิตไว้ไม่เกิน ๖ เดือน และอายุยาไม่ต่ำกว่า ๓ ปี นับจากวันผลิต

### ๒.๑๐ เงื่อนไขการตรวจรับ

การตรวจรับยาที่สั่งซื้อ ให้มีหนังสือรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยาทุกรุ่นที่ส่งมอบจากผู้ผลิต หรือหน่วยงานที่กระทรวงสาธารณสุขรับรอง

หากคณะกรรมการตรวจรับพัสดุไม่มั่นใจในคุณภาพของยารายการใดจะต้องมีหนังสือแจ้งให้ผู้ขายทราบพร้อมทั้งเสนอหัวหน้าส่วนราชการผู้ซื้อเพื่อพิจารณาสั่งการให้รอการตรวจรับไว้ก่อน และสั่งการให้หน่วยราชการผู้ซื้อส่งตัวอย่างยารายการนั้นไปทำการตรวจวิเคราะห์ ที่หน่วยงานที่กระทรวงสาธารณสุขรับรอง โดยผู้ขายเป็นผู้ชำระค่าใช้จ่าย

๒.๑๑ เงื่อนไขประกอบการเสนอราคา

- (๑) ใบอนุญาตขายยาตามกฎหมายว่าด้วยยา
- (๒) กรณียาที่เสนอเป็นยาแผนปัจจุบันที่ผลิตในประเทศ สถานที่ผลิตยาจะต้องได้รับใบรับรองมาตรฐานการผลิตยาตาม GMP ในหมวดยาที่เสนอขาย
- (๓) กรณียาที่เสนอเป็นยาที่นำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักร สถานที่ผลิตยาจะต้องได้รับใบรับรองมาตรฐานการผลิตยาตาม GMP จากประเทศที่ผลิตและได้รับใบอนุญาตให้นำหรือสั่งเข้ามาในราชอาณาจักรรวมทั้งได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาตามกฎหมายว่าด้วยยา
- (๔) ใบอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาตามกฎหมายว่าด้วยยา
- (๕) เอกสารแนบคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาเฉพาะที่เกี่ยวข้องกับฉลากและเอกสารกำกับยา
- (๖) หนังสือรับรองหรือหนังสือยินยอมให้เปลี่ยนยาหากยาที่ซื้อใกล้หมดอายุน้อยกว่า ๖ เดือน หรือเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนด
- (๗) เอกสารแสดงแหล่งที่มาของวัตถุดิบ และมีใบวิเคราะห์วัตถุดิบของบริษัทผู้ผลิตวัตถุดิบรุ่นผลิตเดียวกับยาที่นำมาเสนอขาย โดยมีรายละเอียดผลการวิเคราะห์ ตามเกณฑ์ตำรับหรือตามที่ขึ้นทะเบียนไว้กับคณะกรรมการอาหารและยา
- (๘) เอกสารแสดงผลการศึกษา Bioavailability หรือ Bioequivalence
- (๙) ใบแสดงความคงสภาพของยาที่ผลิตหรือนำเข้า (Stability data)
- (๑๐) ใบแสดงผลการวิเคราะห์ยาที่นำมาเสนอขายของผู้ผลิตหรือกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ให้ระบุผลการวิเคราะห์ยา ดังนี้

(๑๐.๑) กรณียาที่เสนอเป็นชนิดเม็ด ให้ระบุผลวิเคราะห์ยา ดังนี้

๑. Content of active ingredient
๒. Dissolution Test
๓. Disintegration Time

(๑๐.๒) กรณียาที่เสนอเป็นชนิดแคปซูล ให้ระบุผลการวิเคราะห์ยา ดังนี้

- ๑ Content of active ingredient
- ๒ Dissolution Test

๒.๑๒ หลักเกณฑ์การพิจารณาคัดเลือกข้อเสนอ

โดยใช้เกณฑ์ราคาและพิจารณาต่อรายการ

(ลงชื่อ).....ประธานกรรมการ

(นางผลิน กมลวัฒน์)

ผู้อำนวยการกองวิมโรค

ลงชื่อ ...

(ลงชื่อ).....*Mer*.....กรรมการ  
(นางพริยา เจริญไตรรัตน์)  
เภสัชกรชำนาญการพิเศษ

(ลงชื่อ).....*ต๋นไย*.....กรรมการ  
(นางสาวอุษณีย์ อึ้งเจริญ)  
เภสัชกรชำนาญการ

(ลงชื่อ).....*ปาริชาติ เล็กศรี*.....กรรมการ  
(นางสาวปาริชาติ เล็กศรี)  
เจ้าพนักงานพัสดุปฏิบัติงาน

## เงื่อนไขประกอบการจัดทำสัญญา

### ข้อ ๑ การรับประกันความชำรุดบกพร่อง

ผู้ขายตกลงรับประกันความชำรุดบกพร่องหรือขัดข้องของสิ่งของตามสัญญา เป็นเวลา .....๑.....(.....หนึ่ง.....) ปี .....-.....(.....-.....) เดือน นับถัดจากวันที่ผู้ซื้อได้รับมอบสิ่งของทั้งหมดไว้โดยถูกต้องครบถ้วนตามสัญญา โดยภายในกำหนดเวลาดังกล่าว หากสิ่งของ ตามสัญญานี้เกิดชำรุดบกพร่องหรือขัดข้องอันเนื่องมาจากการใช้งานตามปกติ ผู้ขายจะต้องจัดการซ่อมแซมหรือแก้ไขให้อยู่ในสภาพที่ใช้การได้ดีดังเดิม ภายใน.....๑๕.....(.....สิบห้า.....) วัน นับถัดจากวันที่ได้รับแจ้งจากผู้ซื้อ โดยไม่คิดค่าใช้จ่ายใดๆ ทั้งสิ้น หากผู้ขายไม่จัดการซ่อมแซมหรือแก้ไขภายในกำหนดเวลาดังกล่าว ผู้ซื้อจะมีสิทธิที่จะทำการนั้นเองหรือจ้างผู้อื่นให้ทำการนั้นแทนผู้ขาย โดยผู้ขายต้องเป็นผู้ออกค่าใช้จ่ายเองทั้งสิ้น

ในกรณีเร่งด่วนจำเป็นต้องรีบแก้ไขเหตุชำรุดบกพร่องหรือขัดข้องโดยเร็ว และไม่อาจรอคอยให้ผู้ขายแก้ไขในระยะเวลาที่กำหนดไว้ตามวรรคหนึ่งได้ ผู้ซื้อจะมีสิทธิเข้าจัดการแก้ไขเหตุชำรุดบกพร่องหรือขัดข้องนั้นเอง หรือให้ผู้อื่นแก้ไขความชำรุดบกพร่องหรือขัดข้อง โดยผู้ขายต้องรับผิดชอบชำระค่าใช้จ่ายทั้งหมด

การที่ผู้ซื้อทำการนั้นเอง หรือให้ผู้อื่นทำการนั้นแทนผู้ขาย ไม่ทำให้ผู้ขายหลุดพ้นจากความรับผิดตามสัญญา หากผู้ขายไม่ชดใช้ค่าใช้จ่ายหรือค่าเสียหายตามที่ผู้ซื้อเรียกร้องผู้ซื้อมีสิทธิบังคับจากหลักประกันการปฏิบัติตามสัญญาได้

### ข้อ ๒ หลักประกันการปฏิบัติตามสัญญา

ในขณะที่ทำสัญญานี้ผู้ขายได้นำหลักประกันเป็น.....  
เป็นจำนวนเงิน.....บาท (.....) ซึ่งเท่ากับร้อยละ.....๕.....(.....ห้า.....) ของราคาทั้งหมดตามสัญญา มามอบให้แก่ผู้ซื้อเพื่อเป็นหลักประกันการปฏิบัติตามสัญญานี้

กรณีผู้ขายใช้หนังสือค้ำประกันมาเป็นหลักประกันการปฏิบัติตามสัญญา หนังสือค้ำประกันดังกล่าวจะต้องออกโดยธนาคารที่ประกอบกิจการในประเทศไทย หรือโดยบริษัทเงินทุนหรือบริษัทเงินทุนหลักทรัพย์ที่ได้รับอนุญาตให้ประกอบกิจการเงินทุนเพื่อการพาณิชย์และประกอบธุรกิจค้ำประกันตามประกาศของธนาคารแห่งประเทศไทย ตามรายชื่อบริษัทเงินทุนที่ธนาคารแห่งประเทศไทยแจ้งเวียนให้ทราบตามแบบที่คณะกรรมการนโยบายการจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐกำหนด หรืออาจเป็นหนังสือค้ำประกันอิเล็กทรอนิกส์ตามวิธีการที่กรมบัญชีกลางกำหนดก็ได้ และจะต้องมีอายุการค้ำประกันตลอดไปจนกว่าผู้ขายพ้นข้อผูกพันตามสัญญานี้

หลักประกันที่ผู้ขายนำมามอบให้ตามวรรคหนึ่ง จะต้องมียุครอบคลุมความรับผิดชอบทั้งปวงของผู้ขายตลอดอายุสัญญานี้ ถ้าหลักประกันที่ผู้ขายนำมามอบให้ดังกล่าวลดลงหรือเสื่อมค่าลงหรือมีอายุไม่ครอบคลุมถึงความรับผิดชอบของผู้ขายตลอดอายุสัญญา ไม่ว่าจะด้วยเหตุใดๆ ก็ตาม รวมถึงกรณีผู้ขายส่งมอบสิ่งของล่าช้าเป็นเหตุให้ระยะเวลาส่งมอบหรือวันครบกำหนดความรับผิดชอบในความชำรุดบกพร่องตามสัญญาเปลี่ยนแปลงไป ไม่ว่าจะเกิดขึ้นคราวใด ผู้ขายต้องหาหลักประกันใหม่หรือหลักประกันเพิ่มเติมให้มีจำนวนครบถ้วนตามวรรคหนึ่งนำมามอบให้แก่ผู้ซื้อภายใน.....๑๕.....(.....สิบห้า.....) วัน นับถัดจากวันที่ได้รับแจ้งเป็นหนังสือจากผู้ซื้อ

หลักประกัน...

หลักประกันที่ผู้ขายนำมามอบไว้ตามข้อนี้ ผู้ซื้อจะคืนให้แก่ผู้ขายโดยไม่มีดอกเบี้ย เมื่อผู้ขายพ้นจากข้อผูกพันและความรับผิดชอบทั้งปวงตามสัญญาแล้ว

### ข้อ ๓ การบอกเลิกสัญญา

ถ้าผู้ขายไม่ปฏิบัติตามสัญญาข้อใดข้อหนึ่ง หรือเมื่อครบกำหนดส่งมอบสิ่งของตามสัญญาแล้ว หากผู้ขายไม่ส่งมอบสิ่งของที่ตกลงขายให้แก่ผู้ซื้อหรือส่งมอบไม่ถูกต้อง หรือไม่ครบจำนวน ผู้ซื้อจะมีสิทธิบอกเลิกสัญญาทั้งหมดหรือแต่บางส่วนได้ การใช้สิทธิบอกเลิกสัญญานั้นไม่กระทบสิทธิของผู้ซื้อที่จะเรียกร้องค่าเสียหายจากผู้ขาย

ในกรณีที่ผู้ซื้อใช้สิทธิบอกเลิกสัญญา ผู้ซื้อจะมีสิทธิรับหรือบังคับจากหลักประกันตาม (๑๙) (ข้อ ๖ และ) ข้อ ๘ เป็นจำนวนเงินทั้งหมดหรือแต่บางส่วนก็ได้ แล้วแต่ผู้ซื้อจะเห็นสมควร และถ้าผู้ซื้อจัดซื้อสิ่งของจากบุคคลอื่นเต็มจำนวนหรือเฉพาะจำนวนที่ขาดส่ง แล้วแต่กรณี ภายในกำหนด.....๔..... (...สี่.....) เดือน นับถัดจากวันบอกเลิกสัญญา ผู้ขายจะต้องชดใช้ราคาที่เพิ่มขึ้นจากราคาที่กำหนดไว้ในสัญญานี้ด้วย

### ข้อ ๔ การบังคับค่าปรับ ค่าเสียหาย และค่าใช้จ่าย

ในกรณีที่ผู้ขายไม่ปฏิบัติตามสัญญาข้อใดข้อหนึ่งด้วยเหตุใดๆ ก็ตาม จนเป็นเหตุให้เกิดค่าปรับ ค่าเสียหาย หรือค่าใช้จ่ายแก่ผู้ซื้อ ผู้ขายต้องชดใช้ค่าปรับ ค่าเสียหาย หรือค่าใช้จ่ายดังกล่าวให้แก่ผู้ซื้อโดยสิ้นเชิงภายในกำหนด.....๓๐.....(....สามสิบ.....) วัน นับถัดจากวันที่ได้รับแจ้งเป็นหนังสือจากผู้ซื้อ หากผู้ขายไม่ชดใช้ให้ถูกต้องครบถ้วนภายในระยะเวลาดังกล่าวให้ผู้ซื้อที่มีสิทธิที่จะหักเอาจากจำนวนเงินค่าสิ่งของที่ซื้อขายที่ต้องชำระ หรือบังคับจากหลักประกันการปฏิบัติตามสัญญาได้ทันที

หากค่าปรับ ค่าเสียหาย หรือค่าใช้จ่ายที่บังคับจากเงินค่าสิ่งของที่ซื้อขายที่ต้องชำระ หรือหลักประกันการปฏิบัติตามสัญญาแล้วยังไม่เพียงพอ ผู้ขายยินยอมชำระส่วนที่เหลือที่ยังขาดอยู่จนครบถ้วนตามจำนวนค่าปรับ ค่าเสียหาย หรือค่าใช้จ่ายนั้น ภายในกำหนด.....๓๐.....(.....สามสิบ.....) วัน นับถัดจากวันที่ได้รับแจ้งเป็นหนังสือจากผู้ซื้อ

หากมีเงินค่าสิ่งของที่ซื้อขายตามสัญญาที่หักไว้จ่ายเป็นค่าปรับ ค่าเสียหาย หรือค่าใช้จ่ายแล้วยังเหลืออยู่อีกเท่าใด ผู้ซื้อจะคืนให้แก่ผู้ขายทั้งหมด

ตารางแสดงวงเงินงบประมาณที่ได้รับจัดสรรและรายละเอียดค่าใช้จ่าย  
การจัดซื้อจัดจ้างที่มีใช้งานก่อสร้าง

๑. ชื่อโครงการ ชื่อยา จำนวน ๒ รายการ โดยวิธีประกาศเชิญชวนทั่วไป ด้วยวิธีประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ (e-bidding)
๒. หน่วยงานเจ้าของโครงการ กองวินโรค กรมควบคุมโรค
๓. วงเงินงบประมาณที่ได้รับจัดสรร ๓,๓๒๐,๐๐๐.๐๐ บาท (สามล้านสามแสนสองหมื่นบาทถ้วน)
- ๓.๑ รายการที่ ๑ ยา CYCLOSERINE ๒๕๐ mg ๓๖,๐๐๐ เม็ด/แคปซูล ราคาต่อหน่วย ๕๑.๖๖๖ บาท  
รวมเป็นเงิน ๑,๘๖๐,๐๐๐.๐๐ บาท (หนึ่งล้านแปดแสนหกหมื่นบาทถ้วน)
- ๓.๒ รายการที่ ๒ ยา ETHIONAMIDE ๒๕๐ mg ๕๐,๐๐๐ เม็ด/แคปซูล ราคาต่อหน่วย ๒๙.๒๐ บาท  
รวมเป็นเงิน ๑,๔๖๐,๐๐๐.๐๐ บาท (หนึ่งล้านสี่แสนหกหมื่นบาทถ้วน)
๔. วันที่กำหนดราคากลาง (ราคาอ้างอิง) ณ วันที่ ๖ พฤศจิกายน ๒๕๖๓  
เป็นเงิน ๓,๑๔๔,๑๔๐.๐๐ บาท (สามล้านหนึ่งแสนสี่พันหนึ่งร้อยสี่สิบบาทถ้วน)  
ราคา/หน่วย (ถ้ามี)
- ๔.๑ รายการที่ ๑ ยา CYCLOSERINE ๒๕๐ mg ๓๖,๐๐๐ เม็ด/แคปซูล ราคาต่อหน่วย ๔๗.๖๑๕ บาท  
รวมเป็นเงิน ๑,๗๑๔,๑๔๐.๐๐ บาท (หนึ่งล้านเจ็ดแสนหนึ่งหมื่นสี่พันหนึ่งร้อยสี่สิบบาทถ้วน)
- ๔.๒ รายการที่ ๒ ยา ETHIONAMIDE ๒๕๐ mg ๕๐,๐๐๐ เม็ด/แคปซูล ราคาต่อหน่วย ๒๙.๖๐ บาท  
รวมเป็นเงิน ๑,๔๓๐,๐๐๐.๐๐ บาท (หนึ่งล้านสี่แสนสามหมื่นบาทถ้วน)
๕. แหล่งที่มาของราคากลาง (ราคาอ้างอิง)  
สืบราคาจากห้องตลาดจากผู้มีอาชีพขาย จำนวน ๓ ราย ดังนี้
- ๕.๑ บริษัท โปรทาสค์ จำกัด
- ๕.๒ ห้างหุ้นส่วนสามัญนิติบุคคล โรงงานเภสัชกรรม พอนด์เคมีคอล ประเทศไทย
- ๕.๓ บริษัท ดีเคเอสเอช (ประเทศไทย) จำกัด
๖. รายชื่อผู้รับผิดชอบกำหนดราคากลาง
- |                             |                            |               |
|-----------------------------|----------------------------|---------------|
| ๖.๑ นางผลีน กมลวัฒน์        | ผู้อำนวยการกองวินโรค       | ประธานกรรมการ |
| ๖.๒ นางพิริยา เจริญไตรรัตน์ | เภสัชกรชำนาญการพิเศษ       | กรรมการ       |
| ๖.๓ นางสาวอุษณีย์ อึ้งเจริญ | เภสัชกรชำนาญการ            | กรรมการ       |
| ๖.๔ นางสาวปาริชาติ เล็กศรี  | เจ้าพนักงานพัสดุปฏิบัติงาน | กรรมการ       |