

คุณลักษณะเฉพาะของยา

Atorvastatin ๔๐ mg film coated tablet จำนวน ๖๖๐,๐๐๐ เม็ด

โรงพยาบาลปราสาท จังหวัดสุรินทร์

๑. ความเป็นมา

ด้วยจังหวัดสุรินทร์ มีความประสงค์จะดำเนินการจัดซื้อยา รายการ Atorvastatin ๔๐ mg film coated tablet จำนวน ๖๖๐,๐๐๐ เม็ด ของโรงพยาบาลปราสาท วงเงิน ๑,๒๘๗,๐๐๐.๐๐ บาท (หนึ่งล้านสองแสนแปดหมื่นเจ็ดพันบาทถ้วน) เพื่อใช้ในการรักษาพยาบาลให้แก่ประชาชนที่มารับบริการ ในโรงพยาบาลปราสาท จังหวัดสุรินทร์ ด้วยเงินบำรุงโรงพยาบาลปราสาท ปีงบประมาณ ๒๕๖๗

๒. วัตถุประสงค์การใช้งาน

โรงพยาบาลปราสาท จังหวัดสุรินทร์ มีความประสงค์จะดำเนินการจัดซื้อยา รายการ Atorvastatin ๔๐ mg film coated tablet จำนวน ๖๖๐,๐๐๐ เม็ด เป็นยาที่มีปริมาณการใช้สูง และเป็นยาโรคเรื้อรังที่มีความจำเป็นต้องใช้เพื่อรักษาผู้ป่วย สำหรับใช้กับผู้ป่วยของโรงพยาบาลปราสาท จังหวัดสุรินทร์

๓. คุณสมบัติผู้ยื่นข้อเสนอ

๓.๑ มีความสามารถตามกฎหมาย

๓.๒ ไม่เป็นบุคคลล้มละลาย

๓.๓ ไม่อยู่ระหว่างเลิกกิจการ

๓.๔ ไม่เป็นบุคคลซึ่งอยู่ระหว่างถูกระงับการยื่นข้อเสนอหรือทำสัญญากับหน่วยงานของรัฐไว้ชั่วคราว เนื่องจากเป็นผู้ที่ไม่ผ่านเกณฑ์การประเมินผลการปฏิบัติงานของผู้ประกอบการตามระเบียบที่รัฐมนตรีว่าการกระทรวงการคลังกำหนดตามที่ประกาศเผยแพร่ในระบบเครือข่ายสารสนเทศของกรมบัญชีกลาง

๓.๕ ไม่เป็นบุคคลซึ่งถูกระงับชื่อไว้ในบัญชีรายชื่อผู้ทำงานและได้แจ้งเวียนชื่อให้เป็นผู้ทำงานของหน่วยงานของรัฐในระบบเครือข่ายสารสนเทศของกรมบัญชีกลาง ซึ่งรวมถึงนิติบุคคลที่ผู้ทำงานเป็นหุ้นส่วนผู้จัดการ กรรมการผู้จัดการ ผู้บริหาร ผู้มีอำนาจในการดำเนินงานในกิจการของนิติบุคคลนั้นด้วย

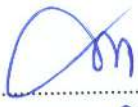
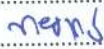

๓.๖ มีคุณสมบัติและไม่มีลักษณะต้องห้ามตามที่คณะกรรมการนโยบายการจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐกำหนดในราชกิจจานุเบกษา

๓.๗ เป็นผู้มิใช่ชายขายพัสดุที่ประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ดังกล่าว

๓.๘ ไม่เป็นผู้มีผลประโยชน์ร่วมกันกับผู้ยื่นข้อเสนอรายอื่นที่เข้ายื่นข้อเสนอให้แก่ หน่วยงานของรัฐ ณ วันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ หรือไม่เป็นผู้กระทำการอันเป็นการขัดขวางการแข่งขันอย่างเป็นธรรมในการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ครั้งนี้

๓.๙ ไม่เป็นผู้ได้รับเอกสิทธิ์หรือความคุ้มกัน ซึ่งอาจปฏิเสธไม่ยอมขึ้นศาลไทย เว้นแต่รัฐบาลของผู้ยื่นข้อเสนอได้มีคำสั่งให้สละเอกสิทธิ์และความคุ้มกันเช่นนั้น

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ

(.....) 	นายกฤษฎี วีรชินโชติ	นายแพทย์ชำนาญการ	ประธานกรรมการ
(.....) 	นายทยากร สามารถ	นายแพทย์ชำนาญการ	กรรมการ
(.....) 	นางสาววิชญา สำนักนิตย์	เภสัชกรปฏิบัติการ	กรรมการ

๓.๑๐ ผู้เสนอราคาต้องไม่เป็นผู้ที่ถูกประเมินสิทธิผู้เสนอราคาในสถานะที่ห้ามเข้าเสนอราคาและห้ามทำสัญญาตามที่ กวพ.กำหนด

๓.๑๑ ผู้ยื่นข้อเสนอต้องลงทะเบียนที่มีข้อมูลถูกต้องครบถ้วนในระบบจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์ (Electronic Government Procurement: e - GP) ของกรมบัญชีกลาง

๔. รายละเอียดพัสดุ

๑. รายละเอียดพัสดุ

๔.๑ ชื่อยา Atorvastatin ๔๐ mg film coated tablet

๔.๒ คุณสมบัติทั่วไป

๔.๒.๑ รูปแบบ เป็นยาเม็ดเคลือบฟิล์ม ชนิดรับประทาน

๔.๒.๒ ส่วนประกอบ ใน ๑ เม็ดประกอบด้วยตัวยา Atorvastatin calcium ซึ่งสมมูลกับ Atorvastatin ๔๐ mg

๔.๒.๓ ภาชนะบรรจุ เป็นแผง Aluminium หรือ Blister pack ซึ่งบรรจุในกล่องสามารถป้องกันแสง และความชื้นได้




๔.๒.๔ ฉลาก - บนกล่องบรรจุระบุ ชื่อยา ส่วนประกอบ ขนาดความแรงของยา เลขทะเบียนตำรับยา เลขที่ผลิต วันที่ผลิตและวันหมดอายุ วัชัดเจน

- บนแผงบรรจุระบุ ชื่อยาหรือชื่อทางการค้า ส่วนประกอบ ขนาดความแรงของยา เลขที่ผลิต และวันหมดอายุวัชัดเจน

๔.๓ คุณสมบัติทางเทคนิค

ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพเป็นไปตาม Finished product specification และ Drug substance specification ซึ่งได้จดทะเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ทั้งนี้ เกสซ์ตำรับที่ใช้อ้างอิงต้องเป็นฉบับที่เทียบเท่าหรือใหม่กว่ามาตรฐานเกสซ์ตำรับใดตำรับหนึ่ง ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุตำรายา พ.ศ. ๒๕๖๑ ลงวันที่ ๖ ธันวาคม พ.ศ. ๒๕๖๑ (ลงประกาศในพระราชกิจจานุเบกษา วันที่ ๑๒ กุมภาพันธ์ พ.ศ. ๒๕๖๒)

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ

(.....)  นายฤกษ์วิริชชีติ	นายแพทย์ชำนาญการ	ประธานกรรมการ
(.....)  นายทยากร สามารถ	นายแพทย์ชำนาญการ	กรรมการ
(.....)  นางสาววิชญา สำนักนิตย์	เภสัชกรปฏิบัติการ	กรรมการ

ข้อ	Test Items	Specifications
	<u>Procedure ๒</u> - Atorvastatin diamino - Atorvastatin related compound A (Desfluoro impurity) - Atorvastatin related compound B (๓๕, ๕R isomer) - Atorvastatin related compound C (Difluoro impurity) if present - Atorvastatin ๓-deoxyhept-๒-enoic acid - Atorvastatin related compound H (Lactone impurity) - Atorvastatin epoxy tetrahydrofuran analog - Atorvastatin ethyl ester - Atorvastatin related compound D (Epoxide impurity) Atorvastatin related compound I (Acetonide impurity) - Any other individual impurity - Total impurities	NMT ๐.๑๕% NMT ๐.๓% NMT ๐.๓% NMT ๐.๓% NMT ๐.๑๐% NMT ๐.๑๕% NMT ๐.๑๕% NMT ๐.๑๕% NMT ๐.๑๕% NMT ๐.๑๕% NMT ๐.๑% NMT ๑.๐%
๕	Enantiomeric purity	NMT ๐.๓% of Atorvastatin related compound E (๓๕, ๕๕ enantiomer)
๖	Water determination (<i>Method Ia</i>)	: ๓.๕ - ๕.๕% for trihydrate form : If labeled as amorphous or as

(๒) Atorvastatin calcium trihydrate (BP๒๐๒๐)

ข้อ	Test Items	Specifications
๑	Identification	Meet the requirement
๒	Assay	๙๗.๐ - ๑๐๒.๐% of the L.A. of Atorvastatin calcium (on the anhydrous substance)
๓	Enantiomeric purity - Impurity E	NMT ๐.๓%
๔	Related substances - Impurity A, B (for each) - Impurity C, D (for each) - unspecified impurities (for each) - Total impurities	NMT ๐.๓% NMT ๐.๑๕% NMT ๐.๑๐% NMT ๑.๕%
๕	Sodium	NMT ๐.๔% (anhydrous substance)
๖	Water	๓.๕ - ๕.๕%

หมายเหตุ: ๑. กรณีที่จดทะเบียนแจ้งการเว้น (Waive) การตรวจสอบวิเคราะห์การใด ให้ยื่นเอกสารหลักฐานดังกล่าวที่ได้รับอนุมัติด้วย

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ

(.....) นายกฤษฎี วีรชินโชติ	นายแพทย์ชำนาญการ	ประธานกรรมการ
(.....) นายทยากร สามารถ	นายแพทย์ชำนาญการ	กรรมการ
(.....) นางสาววิชญา สำนักนิตย์	เภสัชกรปฏิบัติการ	กรรมการ

๒. Drug substance specification พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต Drug Substance หรือใบวิเคราะห์ Drug substance ของผู้ผลิตยาสำเร็จรูป ฉบับใดฉบับหนึ่ง ซึ่งมีการตรวจสอบวิเคราะห์ ครบทุกหัวข้อ

๓. ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาภาพถ่ายเอกสารเภสัชตำรับที่ใช้อ้างอิง (Drug monograph) ตามที่ระบุใน Finished product specification และ Drug substance specification

๔.๔ เงื่อนไขอื่น ๆ

ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาภาพถ่ายเอกสาร พร้อมลงลายมือชื่อรับรองเอกสารโดยผู้มีอำนาจรายละเอียดดังนี้

**๔.๔.๑ เอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และ
สำแดงแหล่งผลิต**

๑) ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (ทย.๒ ทย.๓ ทย.๔ แล้วแต่กรณี)


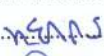

๒) ใบคำขอขึ้นทะเบียนยาทย.๑ หรือ ย.๑ ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ตามที่ขึ้นทะเบียน (finished product specification) และข้อกำหนดคุณภาพของวัตถุดิบ (drug substance specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติมจะต้องแนบเอกสารการขอแก้ไข (ย.๕) มาพร้อม finished product specification และ/หรือ drug substance specification โดยขอแก้ไขก่อนวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ และไม่เกิน ๒ ปี ณ วันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

๔.๔.๒ เอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยา

๑) ในกรณีที่ผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities หรือมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยาของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา PIC/S ในหมวดยาที่เสนอขาย ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

๒) ในกรณีที่เป็นการนำเข้าจากต่างประเทศผู้ผลิตต้องมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ

(..... )	นายภุชงค์ วีระชินโชติ	นายแพทย์ชำนาญการ	ประธานกรรมการ
(..... )	นายทยากร สามารถ	นายแพทย์ชำนาญการ	กรรมการ
(..... )	นางสาววิชญา สำนักนิตย์	เภสัชกรปฏิบัติการ	กรรมการ

๔.๔.๓ เอกสารคุณภาพของยาที่เสนอราคา

๑) ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ ผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูปของผู้ผลิต (Certification of Analysis of finished product) ในยาสูบที่ส่งเป็นตัวอย่าง

๒) ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบของตัวยาสำคัญ (Certification of analysis of drug substance) ที่ใช้ในการผลิตยาสูบที่ส่งเป็นตัวอย่างของผู้ผลิตยาสำเร็จรูปหรือผู้ผลิตวัตถุดิบ ซึ่งมีการตรวจวิเคราะห์ครบทุกหัวข้อตาม drug substance specification

๓) เอกสารหรือหลักฐานยืนยันความสัมพันธ์ระหว่างรุ่นการผลิตของวัตถุดิบของตัวยาสำคัญ (Drug Substance) ข้อ ๒) กับรุ่นการผลิตของผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (finished product) ข้อ ๑)

๔) ผลการศึกษา long term stability ตลอดช่วงอายุยาที่ขึ้นทะเบียนไว้กับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

๔.๔.๔ ตัวอย่างยา

๑) ผู้เสนอราคาต้องส่งตัวอย่างยา อย่างน้อย **๓ กล้อง** ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนดในหัวข้อ คุณสมบัติทั่วไปข้างต้น

๒) คณะกรรมการฯ จะเก็บตัวอย่างยาของผู้ที่เสนอราคาทุกรายไว้โดยไม่คืนให้ไม่ว่ากรณีใด

๔.๔.๕ การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ

๑) ยาที่ส่งมอบต้องมีอายุไม่น้อยกว่า ๑ ปี นับจากวันส่งมอบ

๒) ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยาสูบที่ส่งมอบของผู้ผลิตและใบวิเคราะห์วัตถุดิบของผู้ผลิตวัตถุดิบที่ใช้ผลิตยาสูบที่ส่งมอบ

๓) กรณีที่ผู้ซื้อตรวจสอบภายหลังการตรวจรับยาแล้วพบว่า Lot. ที่ได้ส่งมอบตามข้อตกลงในการจัดซื้อครั้งนี้ ไม่ตรงตามมาตรฐานตามคุณลักษณะที่กำหนด ผู้ขายจะต้องนำยา Lot. อื่นที่เข้ามาตรฐานส่งมอบให้ใหม่ในจำนวนเท่ากับจำนวนยาที่สั่งซื้อ Lot. ดังกล่าวภายใน ๑๕ วันทำการนับจากวันที่ผู้ขายได้รับแจ้งและส่งวิเคราะห์ซ้ำที่หน่วยงานราชการ โดยไม่คิดค่าใช้จ่ายเพิ่มเติมจากผู้ซื้อ และผู้ขายต้องออกค่าใช้จ่ายในการดำเนินการ ทั้งให้นำข้อรับผิดชอบในการส่งของไม่ถูกต้องตามสัญญามาใช้บังคับด้วย และผู้ขายต้องรับผิดชอบผลเสียหายอันเนื่องมาจากการใช้ยาดังกล่าวทุกกรณี ทั้งนี้ผู้ซื้อขอสงวนสิทธิ์ในการยกเลิกสัญญา

๔) ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนเมื่อยาใกล้หมดอายุหรือหมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพก่อนกำหนดโดยไม่มีเงื่อนไข

๕) ผู้ขายยินยอมให้ผู้ซื้อยกเลิกสัญญาก่อนสัญญาสิ้นสุดในกรณีต่อไปนี้

- เป็นรายการยาที่มีการพิจารณาตัดออกจากบัญชีโรงพยาบาล

- ผลการรักษาไม่ได้ผลดีโดยยืนยันผลการใช้ยาจากแพทย์ผู้ไต่ถาม และมีหลักฐาน

ยืนยันทางการแพทย์หรือมีรายงานADR อย่างรุนแรง

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ

(.....) นายกฤษณ์ วีรชินโชติ

นายแพทย์ชำนาญการ

ประธานกรรมการ

(.....) นายทยากร สามารถ

นายแพทย์ชำนาญการ

กรรมการ

(.....) นางสาววิชญา สำนักนิตย์

เภสัชกรปฏิบัติการ

กรรมการ

- พบปัญหาลักษณะของรูปแบบยาหรือภาชนะบรรจุเป็นสาเหตุให้เกิดความคลาดเคลื่อนทางยาที่ส่งผลกระทบต่อการรักษาของผู้ป่วย โดยมีรายงานปัญหาจากผู้เกี่ยวข้องกับการใช้ยา

- กรณีผลการสุ่มตรวจวิเคราะห์ยานี้โดยกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์หรือห้องปฏิบัติการที่ได้ มาตรฐาน ISO/IEC ๑๗๐๒๕ ผลการตรวจวิเคราะห์ไม่เป็นไปตามมาตรฐานข้อกำหนดในประกาศประกวดราคา

- กรณีผลิตภัณฑ์ยาชนิดนี้ถูกเรียกเก็บคืนจากท้องตลาดโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในช่วงเวลาของสัญญาจะซื้อจะขาย

๖) กรณีเป็นยาที่ต้องเก็บรักษาที่อุณหภูมิ ๒-๘ องศาเซลเซียส ต้องมีเอกสารรับรองว่าระบบการจัดเก็บและจัดส่งต้องเป็น cold chain system ที่ได้มาตรฐานตามหลักเกณฑ์ Good Storage Practice (GSP) และ Good Distribution Practice (GDP)

๗) หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาผลิตภัณฑ์ยาที่มีประวัติถูกเรียกเก็บคืนโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาในระยะเวลา ๑ ปี ก่อนวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

๔.๔.๖ เอกสารอื่นๆ

๑) กรณีระบุว่าสามารถใช้ฉีดเข้าในผิวหนัง (Intradermal, ID) ต้องมีผลการศึกษาทางคลินิกให้เห็นถึงประสิทธิภาพและความปลอดภัยในการใช้เมื่อเทียบกับวัคซีนมาตรฐาน โดยต้องมีการตีพิมพ์ในวารสารทางการแพทย์ที่ยอมรับในระดับนานาชาติ

๒) มีเอกสารแสดงการใช้ในโรงพยาบาลศูนย์หรือโรงพยาบาลทั่วไปอย่างน้อย ๕ แห่ง ในระยะเวลา ๒ ปี ก่อนวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

๕. กำหนดเวลาส่งมอบพัสดุ

กำหนดเวลาการส่งมอบพัสดุ หรือให้งานแล้วเสร็จภายใน ๓๖๕ วัน นับถัดจากวันลงนามในสัญญา โดยผู้จะซื้อจะออกใบสั่งซื้อมอบให้แก่ผู้จะขายล่วงหน้าก่อนครบกำหนดเวลาส่งมอบ ตามใบสั่งซื้อไม่น้อยกว่า ๓๐ วัน นับจากวันที่ได้รับใบสั่งซื้อ




๖. หลักเกณฑ์พิจารณาคัดเลือกข้อเสนอ

การพิจารณาคัดเลือกข้อเสนอโดยใช้เกณฑ์ราคา พิจารณาคัดสินจากราคารวม โดยคำนึงถึงประโยชน์ของหน่วยงานของรัฐ และวัตถุประสงค์ของการใช้งานเป็นสำคัญ

๗. วงเงินงบประมาณ

วงเงินในการจัดหาครั้งนี้ เป็นเงินนอกงบประมาณจากเงินบำรุงโรงพยาบาลปราสาท เป็นเงินประมาณ **วงเงิน ๑,๒๘๗,๐๐๐.๐๐ บาท (หนึ่งล้านสองแสนแปดหมื่นเจ็ดพันบาทถ้วน)**

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ

(.....) 	นายกฤษฎี วีรชินโชติ	นายแพทย์ชำนาญการ	ประธานกรรมการ
(.....) 	นายทยากร สามารถ	นายแพทย์ชำนาญการ	กรรมการ
(.....) 	นางสาววิษญา สำนักนิตย์	เภสัชกรปฏิบัติการ	กรรมการ

๘. งดงานและการจ่ายเงิน

งดงาน เป็นงดเดี๋ยว ภายใน ๓๐ วัน

เป็นสัญญาจะซื้อจะขายแบบราคาคงที่ไม่จำกัดปริมาณ โดยผู้จะซื้อจะออกใบสั่งซื้อสิ่งของในแต่ละคราวเพียงรายการเดียวหรือหลายรายการพร้อมกันก็ได้ โดยระบุปริมาณ สถานที่ และวันเวลาที่ผู้จะขายจะต้องส่งมอบไว้ในใบสั่งซื้อแต่ละคราว ทั้งนี้ ผู้จะซื้อจะออกใบสั่งซื้อมอบให้แก่ผู้จะขายล่วงหน้าก่อนครบกำหนดเวลาส่งมอบตามใบสั่งซื้อไม่น้อยกว่า ๓๐ วัน

การจ่ายเงิน ภายใน ๙๐ วัน นับแต่วันที่ผู้จะขายได้แสดงหลักฐานการรับมอบ ให้แก่ผู้จะซื้อ ผู้จะซื้อจะชำระเงินค่าสิ่งของที่คำนวณตามปริมาณที่กำหนดในใบสั่งซื้อแต่ละคราวและตามราคาต่อหน่วยให้แก่ผู้จะขายภายใน ๙๐ วัน นับแต่วันที่ผู้จะขายได้แสดงหลักฐานการรับมอบ ให้แก่ผู้จะซื้อ

๙. อัตราค่าปรับ

ปรับเฉพาะที่ยังไม่ส่งมอบ ร้อยละ ๐.๒ ต่อวัน


๑๐. กำหนดระยะเวลารับประกัน/ชำรุดบกพร่อง (ถ้ามี)

ผู้จะขายตกลงรับประกันความชำรุดบกพร่องหรือข้อขัดข้องของสิ่งของตามสัญญานี้เป็นเวลา ๑ ปี นับจากวันที่ผู้จะซื้อได้รับมอบ โดยภายในกำหนดเวลาดังกล่าวหากสิ่งของตามสัญญานี้เกิดชำรุดบกพร่องหรือข้อขัดข้องอันเนื่องมาจากการใช้งานตามปกติ ผู้จะขายจะต้องจัดการซ่อมแซมหรือแก้ไขให้อยู่ในสภาพที่ใช้การได้ดีดังเดิมภายใน ๑๕ วัน นับถัดจากวันที่ได้รับแจ้งจากผู้ซื้อโดยไม่คิดค่าใช้จ่ายใด ๆ ทั้งสิ้น หากผู้จะขายไม่จัดการซ่อมแซมหรือแก้ไขภายในกำหนดเวลาดังกล่าว ผู้จะซื้อจะมีสิทธิที่จะทำการนั้นเองหรือจ้างผู้อื่นให้ทำการนั้นแทนผู้จะขาย โดยผู้จะขายต้องเป็นผู้ออกค่าใช้จ่ายเองทั้งสิ้น

๑๑. สถานที่ติดต่อเพื่อขอทราบข้อมูลเพิ่มเติม และส่งตัวอย่าง

งานบริหารเวชภัณฑ์ กลุ่มงานเภสัชกรรม โรงพยาบาลปราสาท เลขที่ ๖๐๒ หมู่ ๒ ตำบลก้งแอน อำเภอลำดวน จังหวัดสุรินทร์ ๓๒๑๔๐

โทรศัพท์ ๐๔๔-๕๕๒๐๙๔ ต่อ ๕๐๐๓

(.....)		คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ		
(.....)	นายกฤษณ์ วีรชินโชติ	นายแพทย์ชำนาญการ	ประธานกรรมการ	
(.....)	นายทยากร สามารถ	นายแพทย์ชำนาญการ	กรรมการ	
(.....)	นางสาววิชญา สำนักนิตย์	เภสัชกรปฏิบัติการ	กรรมการ	