

คุณลักษณะเฉพาะของยา

Fenoterol hydrobromide ๕๐ mcg + ipratropium bromide ๒๐ mcg/๑ dose, ๒๐๐ dose
actuation จำนวน ๓,๒๐๐ ขวด

โรงพยาบาลปราสาท จังหวัดสุรินทร์

๑. ความเป็นมา

ด้วยโรงพยาบาลปราสาทจังหวัดสุรินทร์ มีความประสงค์จะดำเนินการจัดซื้อยา รายการ Fenoterol hydrobromide ๕๐ mcg + ipratropium bromide ๒๐ mcg/๑ dose, ๒๐๐ dose actuation จำนวน ๓,๒๐๐ ขวด ของโรงพยาบาลปราสาท วงเงิน ๕๗๕,๒๓๒.๐๐ บาท (ห้าแสนเจ็ดหมื่นห้าพันสองร้อยสามสิบสองบาทถ้วน) เพื่อใช้ในการรักษาพยาบาลให้แก่ประชาชนที่มาใช้บริการ ในโรงพยาบาลปราสาท จังหวัดสุรินทร์ ด้วยเงินบำรุงโรงพยาบาลปราสาท ปีงบประมาณ ๒๕๖๗

๒. วัตถุประสงค์การใช้งาน

โรงพยาบาลปราสาท จังหวัดสุรินทร์ มีความประสงค์จะดำเนินการจัดซื้อยา รายการ Fenoterol hydrobromide ๕๐ mcg + ipratropium bromide ๒๐ mcg/๑ dose, ๒๐๐ dose actuation จำนวน ๓,๒๐๐ ขวด เป็นยาที่มีปริมาณการใช้สูง และเป็นยาโรคเรื้อรังที่มีความจำเป็นต้องใช้เพื่อรักษาผู้ป่วย สำหรับใช้กับผู้ป่วยของโรงพยาบาลปราสาท จังหวัดสุรินทร์

๓. คุณสมบัติผู้ยื่นข้อเสนอ

๓.๑ มีความสามารถตามกฎหมาย

๓.๒ ไม่เป็นบุคคลล้มละลาย

๓.๓ ไม่อยู่ระหว่างเลิกกิจการ

๓.๔ ไม่เป็นบุคคลซึ่งอยู่ระหว่างถูกระงับการยื่นข้อเสนอหรือทำสัญญากับหน่วยงานของรัฐไว้

ชั่วคราว เนื่องจากเป็นผู้ที่ไม่ผ่านเกณฑ์การประเมินผลการปฏิบัติงานของผู้ประกอบการตามระเบียบที่รัฐมนตรีว่าการกระทรวงการคลังกำหนดตามที่ประกาศเผยแพร่ในระบบเครือข่ายสารสนเทศของกรมบัญชีกลาง

๓.๕ ไม่เป็นบุคคลซึ่งถูกระงับชื่อไว้ในบัญชีรายชื่อผู้ทำงานและได้แจ้งเวียนชื่อให้เป็นผู้ทำงานของหน่วยงานของรัฐในระบบเครือข่ายสารสนเทศของกรมบัญชีกลาง ซึ่งรวมถึงนิติบุคคลที่ผู้ทำงานเป็นหุ้นส่วนผู้จัดการ กรรมการผู้จัดการ ผู้บริหาร ผู้มีอำนาจในการดำเนินงานในกิจการของนิติบุคคลนั้นด้วย




๓.๖ มีคุณสมบัติและไม่มีลักษณะต้องห้ามตามที่คณะกรรมการนโยบายการจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐกำหนดในราชกิจจานุเบกษา

๓.๗ เป็นผู้มิใช่อาชีพขายพัสดุที่ประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ดังกล่าว

๓.๘ ไม่เป็นผู้มีผลประโยชน์ร่วมกันกับผู้ยื่นข้อเสนอรายอื่นที่เข้ายื่นข้อเสนอให้แก่ หน่วยงานของรัฐ ณ วันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ หรือไม่เป็นผู้กระทำการอันเป็นการขัดขวางการแข่งขันอย่างเป็นธรรมในการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ครั้งนี้

๓.๙ ไม่เป็นผู้ได้รับเอกสิทธิ์หรือความคุ้มกัน ซึ่งอาจปฏิเสธไม่ยอมขึ้นศาลไทย เว้นแต่รัฐบาลของผู้ยื่นข้อเสนอได้มีคำสั่งให้สละเอกสิทธิ์และความคุ้มกันเช่นนั้น

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ

(.....) 	นายกฤษฎี วีรชินโชติ	นายแพทย์ชำนาญการ	ประธานกรรมการ
(.....) 	นายทยากร สามารถ	นายแพทย์ชำนาญการ	กรรมการ
(.....) 	นายเอกชัย นพพิบูลย์	เภสัชกร	กรรมการ

๓.๑๐ ผู้เสนอราคาต้องไม่เป็นผู้ที่ถูกประเมินสิทธิผู้เสนอราคาในสถานะที่ห้ามเข้าเสนอราคาและห้ามทำสัญญาตามที่ กวพ.กำหนด

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

๔. รายละเอียดพัสดุ

๑. รายละเอียดพัสดุ

๔.๑ ชื่อยา Fenoterol hydrobromide ๕๐ mcg + ipratropium bromide ๒๐ mcg/๑ dose, ๒๐๐ dose actuation

๔.๒ คุณสมบัติทั่วไป

๔.๒.๑ รูปแบบ เป็นยาพ่นทางปาก

๔.๒.๒ ส่วนประกอบ ประกอบด้วยตัวยา Ipratropium bromide ๐.๐๒ mg และ Fenoterol hydrobromide ๐.๐๕ mg/dose จำนวน ๒๐๐ doses ไม่ผสมสาร CFC

๔.๒.๓ ภาชนะบรรจุ บรรจุในภาชนะ pressurized container ซึ่งติดตั้ง metering valve

๔.๒.๔ ฉลาก



- บรรจุภัณฑ์ต้องระบุชื่อยา ส่วนประกอบ ตัวยาสําคัญ ความแรง วัน เดือน ปีที่ผลิตและหมดอายุ (วว/ตด/ปป) เลขที่ผลิต บริษัทผู้ผลิต เลขทะเบียนตำรับยา วิธีการใช้และวิธีการเก็บรักษายาไว้อย่างชัดเจนบนภาชนะหรือกล่องบรรจุ

- บนภาชนะบรรจุปราศจากเชื้อ ต้องระบุชื่อยา ตัวยาสําคัญ ความแรง วันสิ้นอายุ (ตด/ปป) และเลขที่ผลิต

๔.๒.๕ วันหมดอายุ วันหมดอายุของยาที่ส่งมอบต้องไม่น้อยกว่า ๑ ปี นับจากวันส่งมอบ

๔.๓ คุณสมบัติทางเทคนิค

ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพเป็นไปตาม Finished product specification และ Drug substance specification ซึ่งได้อ้างอิงจากเภสัชตำรับฉบับเดียวกัน ซึ่งได้จดทะเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ทั้งนี้เภสัชตำรับที่ใช้อ้างอิงต้องเป็นฉบับที่เทียบเท่าหรือใหม่กว่ามาตรฐานเภสัชตำรับใดตำรับหนึ่งตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุตำรายา พ.ศ. ๒๕๖๑ ลงวันที่ ๖ ธันวาคม พ.ศ. ๒๕๖๑ (ลงประกาศในราชกิจจานุเบกษา วันที่ ๑๒ กุมภาพันธ์ ๒๕๖๒)

(.....)  นายกฤษฎี วีรชินโชติ นายแพทย์ชำนาญการ ประธานกรรมการ
(.....)  นายทยากร สามารถ นายแพทย์ชำนาญการ กรรมการ
(.....) นายเอกชัย นพพิบูลย์ เภสัชกร กรรมการ

คุณสมบัติทางเทคนิค


- | | |
|---|---|
| ๑) Identification test | ตรวจสอบผ่านตามที่ระบุใน finished product specification |
| ๒) ปริมาณตัวยาสำคัญ | ๘๕.๐ – ๑๑๕.๐% Labeled Amount of Ipratropium Br
๘๕.๐ – ๑๑๕.๐% Labeled Amount of Fenoterol HBr |
| ๓) Uniformity of delivered dose (or meter dose) | ตรวจสอบผ่านตามที่ระบุใน finished product specification |
| ๔) จำนวนของการกด valve (number of meter dose) | ไม่น้อยกว่าที่ระบุไว้ในฉลาก |
| ๕) Particle size | ตรวจสอบผ่านตามที่ระบุใน finished product specification |
| ๖) Leakage | ตรวจสอบผ่านตามที่ระบุใน finished product specification |
| ๗) Sterility / Microbial limits | ตรวจสอบผ่านตามที่ระบุใน finished product specification |
- (เลือกพิจารณาอย่างใดอย่างหนึ่ง กรณีไม่มี preservative ในสูตรตำรับให้พิจารณา Microbial Limits ส่วนกรณีผลิตภัณฑ์นั้นต้องปราศจากเชื้อ ให้พิจารณา Sterility)
- หมายเหตุ: ๑. กรณีที่จดทะเบียนแจ้งการเว้น (Waive) การตรวจสอบวิเคราะห์การใด ให้ยื่นเอกสารหลักฐานดังกล่าวที่ได้รับอนุมัติด้วย
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

(.....) 	คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ		
(.....) นายกฤษฎี วีร์ชินโชติ		นายแพทย์ชำนาญการ	ประธานกรรมการ
(.....) นายทยากร สามารถ		นายแพทย์ชำนาญการ	กรรมการ
(.....) นายเอกชัย นพพิบูลย์		เภสัชกร	กรรมการ

๔.๔.๒ เอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยา

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

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

๔.๔.๓ เอกสารคุณภาพของยาที่เสนอราคา

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

๒) ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบของตัวยาสำคัญ (Certification of analysis of drug substance) ที่ใช้ในการผลิตยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่างของผู้ผลิตยาสำเร็จรูปหรือผู้ผลิตวัตถุดิบ 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) คณะกรรมการจะเก็บตัวอย่างยาของผู้ที่เสนอราคาทุกรายไว้โดยไม่คืนให้ไม่ว่ากรณีใด

๔.๔.๕ การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ

๑) ยาที่ส่งมอบต้องมีอายุไม่น้อยกว่า ๑ ปี นับจากวันส่งมอบ

๒) ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยารุ่นที่ส่งมอบของผู้ผลิตและใบวิเคราะห์วัตถุดิบของผู้ผลิตวัตถุดิบที่ใช้ผลิตยารุ่นที่ส่งมอบ

(.....) 	คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ		
(.....) นายกฤษณ์ วีรชินโชติ	นายแพทย์ชำนาญการ		ประธานกรรมการ
(.....) นายทยากร สามารถ	นายแพทย์ชำนาญการ		กรรมการ
(.....) นายเอกชัย นพพิบูลย์	เภสัชกร		กรรมการ

๓) กรณีที่ผู้ซื้อตรวจสอบภายหลังการตรวจรับยาแล้วพบว่า Lot. ที่ได้ส่งมอบตามข้อตกลงในการจัดซื้อครั้งนี้ ไม่ตรงตามมาตรฐานตามคุณลักษณะที่กำหนด ผู้ขายจะต้องนำยา Lot. อื่นที่เข้ามาตราฐานส่งมอบให้ใหม่ในจำนวนเท่ากับจำนวนยาที่สั่งซื้อ Lot. ดังกล่าวภายใน ๑๕ วันทำการนับจากวันที่ผู้ขาย ได้รับแจ้งและส่งวิเคราะห์ซ้ำที่หน่วยงานราชการ โดยไม่คิดค่าใช้จ่ายเพิ่มเติมจากผู้ซื้อ และผู้ขายต้องออกค่าใช้จ่ายในการดำเนินการ ทั้งให้นำข้อรับผิดชอบในการส่งของไม่ถูกต้องตามสัญญามาใช้บังคับด้วย และผู้ขายต้องรับผิดชอบผลเสียหายอันเนื่องมาจากการใช้ยาดังกล่าวทุกกรณี ทั้งนี้ผู้ซื้อขอสงวนสิทธิ์ในการยกเลิกสัญญา

๔) ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนเมื่อยาใกล้หมดอายุหรือหมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพก่อนกำหนดโดยไม่มีเงื่อนไข

๕) ผู้ขายยินยอมให้ผู้ซื้อยกเลิกสัญญาก่อนสัญญาสิ้นสุดในกรณีต่อไปนี้

- เป็นรายการยาที่มีการพิจารณาตัดออกจากบัญชีโรงพยาบาล
- ผลการรักษาไม่ได้ผลดีโดยยืนยันผลการใช้ยาจากแพทย์ผู้รักษา และมีหลักฐานยืนยันทางการแพทย์หรือมีรายงานADR อย่างรุนแรง

- 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 ภายในระยะเวลา ๒ ปี ก่อนวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ

(.....)  นายกฤษฏี วีรชินโชติ	นายแพทย์ชำนาญการ	ประธานกรรมการ
(.....) นายทยากร สามารถ	นายแพทย์ชำนาญการ	กรรมการ
(.....) นายเอกชัย นพพิบูลย์	เภสัชกร	กรรมการ

๕. กำหนดเวลาส่งมอบพัสดุ

กำหนดเวลาการส่งมอบพัสดุ หรือให้งานแล้วเสร็จภายใน ๓๖๕ วัน นับถัดจากวันลงนามในสัญญา โดยผู้จะซื้อจะออกใบสั่งซื้อมอบให้แก่ผู้จะขายล่วงหน้าก่อนครบกำหนดเวลาส่งมอบ ตามใบสั่งซื้อไม่น้อยกว่า ๓๐ วัน นับจากวันที่ได้รับใบสั่งซื้อ

๖. หลักเกณฑ์พิจารณาคัดเลือกข้อเสนอ

การพิจารณาคัดเลือกข้อเสนอโดยใช้**เกณฑ์ราคา** พิจารณาตัดสินจากราคารวม โดยคำนึงถึงประโยชน์ของหน่วยงานของรัฐ และวัตถุประสงค์ของการใช้งานเป็นสำคัญ

๗. วงเงินงบประมาณ

วงเงินในการจัดหาครั้งนี้ เป็นเงินนอกงบประมาณจากเงินบำรุงโรงพยาบาลปราสาท เป็นเงินประมาณ **วงเงิน ๕๗๕,๒๓๒.๐๐ บาท (ห้าแสนเจ็ดหมื่นห้าพันสองร้อยสามสิบสองบาทถ้วน)**

๘. เงื่อนไขและการจ่ายเงิน

งวดงาน เป็นงวดเดียว ภายใน ๓๐ วัน

เป็นสัญญาจะซื้อจะขายแบบราคาคงที่ไม่จำกัดปริมาณ โดยผู้จะซื้อจะออกใบสั่งซื้อสิ่งของในแต่ละคราวเพียงรายการเดียวหรือหลายรายการพร้อมกันได้ 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)

ผู้จะขายตกลงรับประกันความชำรุดบกพร่องหรือขัดข้องของสิ่งของตามสัญญานี้เป็นเวลา ๑ ปี นับจากวันที่ผู้จะซื้อได้รับมอบ โดยภายในกำหนดเวลาดังกล่าวหากสิ่งของตามสัญญานี้เกิดชำรุดบกพร่องหรือขัดข้องอันเนื่องมาจากการใช้งานตามปกติ ผู้จะขายจะต้องจัดการซ่อมแซมหรือแก้ไขให้อยู่ในสภาพที่ใช้การได้ติดตั้งเดิมภายใน ๑๕ วัน นับถัดจากวันที่ได้รับแจ้งจากผู้ซื้อโดยไม่คิดค่าใช้จ่ายใด ๆ ทั้งสิ้น หากผู้จะขายไม่จัดการซ่อมแซมหรือแก้ไขภายในกำหนดเวลาดังกล่าว ผู้จะซื้อจะมีสิทธิที่จะทำการนั้นเองหรือจ้างผู้อื่นให้ทำการนั้นแทนผู้จะขาย โดยผู้จะขายต้องเป็นผู้ออกค่าใช้จ่ายเองทั้งสิ้น

๑๑. สถานที่ติดต่อเพื่อขอทราบข้อมูลเพิ่มเติม และส่งตัวอย่าง

งานบริหารเวชภัณฑ์ กลุ่มงานเภสัชกรรม โรงพยาบาลปราสาท เลขที่ ๖๐๒ หมู่ ๒ ตำบลก้างแอน อำเภอปราสาท จังหวัดสุรินทร์ ๓๒๑๔๐

โทรศัพท์ ๐๔๔-๕๕๒๐๙๔ ต่อ ๕๐๐๓

(.....) 	คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ		
(.....) นายถุษฐ์ วีรชินโชติ	นายแพทย์ชำนาญการ	ประธานกรรมการ	
(.....) นายทยากร สามารถ	นายแพทย์ชำนาญการ	กรรมการ	
(.....) นายเอกชัย นพพิบูลย์	เภสัชกร	กรรมการ	