



บันทึกข้อความ

ส่วนราชการ กลุ่มงานเภสัชกรรม โทรศัพท์ ๖๐๓๑๒, ๖๐๓๖๖

ที่ สธ ๐๘๒๙.๒๐๓/๗๓๐

วันที่ ๑๒ กรกฎาคม ๒๕๖๑

เรื่อง ขออนุญาตนำตารางแสดงวงเงินงบประมาณที่ได้รับจัดสรรและราคากลาง การจัดซื้อเวชภัณฑ์ยา
จำนวน ๒ รายการ ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๑ ลงเว็บไซต์ของโรงพยาบาล, เว็บไซต์ของ
กรมบัญชีกลาง และปิดประกาศ ณ บอร์ดประกาศชั้น ๑ อาคารจิตสันติ

เรียน ผู้อำนวยการโรงพยาบาลสวนปรุง

ตามที่กรมสุขภาพจิต(โรงพยาบาลสวนปรุง) ได้อนุมัติจัดซื้อเวชภัณฑ์ยาจำนวน ๒ รายการ
ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๑ ภายในวงเงิน ๔๔๑,๖๗๐.๓๒ บาท (สี่แสนสี่หมื่นหนึ่งพันหกกร้อย-
เจ็ดสิบบาทสามสิบสองสตางค์) ด้วยเงินบำรุง ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๑ นั้น

ในการนี้ กลุ่มงานเภสัชกรรม ใคร่ขอให้ศูนย์ข้อมูลข่าวสาร โรงพยาบาลสวนปรุง ได้นำ
ตารางแสดงวงเงินงบประมาณ ดังกล่าวฯ ลงเว็บไซต์ของโรงพยาบาลสวนปรุง www.suanprung.go.th,
และปิดประกาศ ณ บอร์ดประกาศ ชั้น ๑ อาคารจิตสันติ ตั้งแต่วันที่ ๑๒ ก.ค. ๒๕๖๑ เป็นต้นไป ตาม
สำเนาเอกสารที่แนบมาพร้อมนี้

จึงเรียนมาเพื่อโปรดพิจารณาอนุญาตด้วย จะเป็นพระคุณยิ่ง

ฉันทิษา

(นางสาวสุมาลี ขัติยะ)

เจ้าพนักงานพัสดุ

๐๙๙๙๙
๑๐๙๙
๑๒๑๑๑

ตารางแสดงวงเงินงบประมาณที่ได้รับจัดสรรและราคากลาง (ราคาอ้างอิง)

ในงานจัดซื้อจัดจ้างซึ่งมีใ้ทำงานก่อสร้าง

๑. ชื่อโครงการ ชื่อเวชภัณฑ์ยาจำนวน ๒ รายการ โดยวิธีเฉพาะเจาะจง ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๑
๒. วงเงินงบประมาณที่ได้รับจัดสรร ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๑ ในวงเงิน ๔๔๑,๖๗๐.๓๒ บาท
(สี่แสนสี่หมื่นหนึ่งพันหกร้อยเจ็ดสิบบาทสามสิบสองสตางค์)
๓. วันที่กำหนดราคากลาง วันที่ ๑๒ กรกฎาคม ๒๕๖๑
เป็นเงิน ๔๔๑,๖๗๐.๓๒ บาท (สี่แสนสี่หมื่นหนึ่งพันหกร้อยเจ็ดสิบบาทสามสิบสองสตางค์) ดังตาราง

ลำดับ	รายการ	ขนาดบรรจุ		ราคากลาง	ราคาที่เคยซื้อครั้ง หลังสุดภายใน ๒ปีงบประมาณ		จำนวน	จำนวนเงิน
๑	Desvenlafaxine 50 mg.	๒๘	เม็ด	-	๑,๔๑๒.๔๐	บาท	๑๕๐	๒๑๑,๘๖๐.๐๐
๒	Venlafaxine ER 37.5 mg.	๗	แคปซูล	-	๒๔๓.๙๖	บาท	๙๔๒	๒๒๙,๘๑๐.๓๒
							รวม	๔๔๑,๖๗๐.๓๒

๔. แหล่งที่มาของราคากลาง (ราคาอ้างอิง)

๔.๑ ใช้ราคากลางยาตามประกาศของกระทรวงสาธารณสุข กรณียาที่ไม่มีราคากลาง ใช้ราคาที่เคยซื้อครั้ง
หลังสุดภายในระยะเวลา ๒ ปีงบประมาณ

๕. รายชื่อเจ้าหน้าที่ผู้กำหนดราคากลาง (ราคาอ้างอิง) ทุกคน

- ๕.๑ นางปฤทัย เกษร เกสัชกรชำนาญการ
- ๕.๒ นางสาวสุพรรณิการ์ กิจสวัสดิ์ไพบูลย์ เกสัชกรชำนาญการ
- ๕.๓ นายอำพรชัย โฉมงาม เกสัชกรปฏิบัติการ

การจัดซื้อเวชภัณฑ์ยา จำนวน ๒ รายการ โดยวิธีเฉพาะเจาะจง ให้กับโรงพยาบาลสวนปรุง
ด้วยเงินบำรุง ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๑ เพื่อใช้ในการบำบัดรักษาผู้ป่วย
ของโรงพยาบาลสวนปรุง

การคำนวณราคากลาง (ราคาอ้างอิง)

- คำนวณจากแผนปฏิบัติการจัดซื้อยา ประจำปีงบประมาณ พ.ศ. ๒๕๖๑
- ดำเนินการกำหนดรายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะและราคากลาง โดยคำนวณจากราคาในการ
จัดซื้อครั้งหลังสุด ภายใน ๒ ปีงบประมาณที่ผ่านมา

.....ประธานกรรมการ
.....กรรมการ
.....กรรมการ

คุณลักษณะเฉพาะของยา

๑. คุณลักษณะเฉพาะของยา Desvenlafaxine 50 mg tablet

ชื่อยา Desvenlafaxine 50 mg tablet

คุณสมบัติทั่วไป

๑. เป็นยาเม็ดเคลือบฟิล์มรับประทานชนิดออกฤทธิ์เนิ่น
๒. ประกอบด้วยตัวยา Desvenlafaxine 50 mg ใน ๑ เม็ด
๓. บรรจุในภาชนะปิดสนิท ป้องกันแสงและความชื้นได้
๔. ฉลากระบุชื่อยา ความแรง วันผลิต วันหมดอายุ เลขที่ผลิต เลขทะเบียนตำรับยาไว้อย่างชัดเจนบนภาชนะบรรจุ กรณียาที่บรรจุในแผงยาจะต้องมีชื่อยา ความแรง เลขที่ผลิต และวันเดือนปีหรือเดือนปีที่ยาหมดอายุบนแผง
๕. วันหมดอายุของยาที่ส่งมอบต้องไม่น้อยกว่า ๑ ปี นับจากวันที่ส่งมอบ

คุณสมบัติทางเทคนิค

๑. Identification test	ตรวจผ่าน
๒. ปริมาณตัวยาสำคัญ	๙๕.๐-๑๐๕.๐% labeled amount of Desvenlafaxine
๓. Content uniformity	ตรวจผ่าน
๔. Dissolution time	มีตัวยาสำคัญละลายออกมา ๑๖-๓๖% ใน ๒ ชั่วโมง มีตัวยาสำคัญละลายออกมา ๓๑-๕๑% ใน ๔ ชั่วโมง มีตัวยาสำคัญละลายออกมา ๕๓-๗๓% ใน ๘ ชั่วโมง มีตัวยาสำคัญละลายออกมา ๖๘-๘๘% ใน ๑๒ ชั่วโมง มีตัวยาสำคัญละลายออกมาไม่น้อยกว่า ๘๗% ใน ๒๔ ชั่วโมง

เงื่อนไขอื่น ๆ

๑. ยาที่เสนอต้องได้รับอนุญาตให้ขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และต้องมีสำเนาสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ (ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา หมายถึง ทย.๑, ทย.๒ ในกรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย) (ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา หมายถึง ทย.๑, ทย.๔ ในกรณีที่เป็นยาที่นำเข้าจากต่างประเทศ)
๒. ยาที่ผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของกระทรวงสาธารณสุข (GMP) ในหมวดยาที่เสนอขาย ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของประเทศผู้ผลิต
๓. มีหนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ยาที่นำมาเป็นตัวอย่างในการเสนอขายจากผู้ผลิตหรือหน่วยงานที่กระทรวงสาธารณสุขรับรอง
๔. ยาที่เสนอเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิตหรือเป็นผู้แทนจำหน่ายโดยตรง

.....ประธานกรรมการ
.....กรรมการ
.....กรรมการ

๒. คุณลักษณะ...

๒. คุณลักษณะเฉพาะของยา Venlafaxine Extended-release 37.5 mg capsules
ชื่อยา Venlafaxine Extended-release 37.5 mg capsules

คุณสมบัติทั่วไป

๑. เป็นยาแคปซูลรับประทานชนิดออกฤทธิ์เนิ่น
๒. ประกอบด้วยตัวยา Venlafaxine 37.5 mg.
๓. บรรจุในภาชนะปิดสนิท ป้องกันแสงและความชื้นได้
๔. ฉลากระบุชื่อยา ความแรง วันเดือนปีที่ผลิตและหมดอายุ เลขที่ผลิต เลขทะเบียนตำรับยาไว้
อย่างชัดเจนบนภาชนะบรรจุ ในกรณีทีบรรจุแผงอลูมิเนียมฟอยด์ หรือ blister pack จะต้อง
มีชื่อยา ความแรง เลขที่ผลิต และวันเดือนปีที่ยาหมดอายุไว้บนแผง
๕. วันหมดอายุของยาที่ส่งมอบต้องไม่น้อยกว่า ๑๒ เดือน นับจากวันที่ส่งมอบ

คุณสมบัติทางเทคนิค

๑. Identification test	ตรวจผ่าน
๒. ปริมาณตัวยาสำคัญ	๙๕.๐-๑๐๕.๐% labeled amount of Venlafaxine
๓. Dissolution time	มีตัวยาสำคัญละลายออกมา ๑๐-๓๐% ใน ๒ ชั่วโมง มีตัวยาสำคัญละลายออกมา ๓๓-๕๓% ใน ๔ ชั่วโมง มีตัวยาสำคัญละลายออกมา ๕๘-๗๘% ใน ๘ ชั่วโมง มีตัวยาสำคัญละลายออกมา ๖๘-๘๘% ใน ๑๒ ชั่วโมง มีตัวยาสำคัญละลายออกมา $\geq ๘๐\%$ ใน ๒๔ ชั่วโมง
๔. Content Uniformity	ตรวจผ่านตาม USP
๕. Related Substances	Impurity D: NMT 0.2 % Impurity F: NMT 0.2 % Any other individual: NMT 0.2 % Total impurities: NMT 0.5 %

๑/.....ประธานกรรมการ
.....กรรมการ
.....กรรมการ

เงื่อนไขอื่น ๆ...

เงื่อนไขอื่น ๆ

๑. ยาที่เสนอต้องได้รับอนุญาตให้ขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และต้องมีสำเนาสำคัญ การขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ
(ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา หมายถึง ทย.๑, ทย.๒ ในกรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย)
(ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา หมายถึง ทย.๑, ทย.๔ ในกรณีที่เป็นยาที่นำเข้าจากต่างประเทศ)
๒. ยาที่ผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดี ในการผลิตยาของกระทรวงสาธารณสุข (GMP) ในหมวดยาที่เสนอขาย ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจาก ต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยา ของประเทศผู้ผลิต
๓. มีหนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ยาที่นำมาเป็นตัวอย่างในการเสนอขายจากผู้ผลิตหรือหน่วยงาน ที่กระทรวงสาธารณสุขรับรอง
๔. ยาที่เสนอเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิตหรือเป็นผู้แทนจำหน่ายโดยตรง

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียด

(ลงชื่อ).....๒/.....ประธานกรรมการ

(นางปฤทัย เกษร)

เภสัชกรชำนาญการ

(ลงชื่อ).....สุวิทย์.....กรรมการ

(นางสาวสุพรรณิการ์ กิจสวัสดิ์ไพบูลย์)

เภสัชกรชำนาญการ

(ลงชื่อ).....อำพรชัย.....กรรมการ

(นายอำพรชัย โฉมงาม)

เภสัชกรปฏิบัติการ