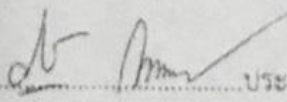
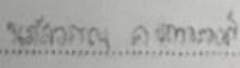


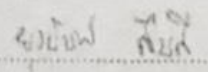
ตารางแสดงวงเงินงบประมาณที่ได้รับจัดสรรและราคากลาง (ราคาอ้างอิง)
ในการจัดซื้อจัดจ้างที่มีชิ้นงานก่อสร้าง

๑. ชื่อโครงการ ชื่อเวชภัณฑ์ยา simvastatin ๒๐ mg. tab บรรจุ ๑๐๐๐ เม็ด/กล่อง จำนวน ๓๕๐ กล่อง /หน่วยงานเจ้าของโครงการ.....โรงพยาบาลกุยบุรี.....
๒. วงเงินงบประมาณที่ได้รับจัดสรร ๑๖๙,๗๕๐ บาท (หนึ่งแสนหกหมื่นเก้าพันเจ็ดร้อยห้าสิบบาทถ้วน)
๓. วันที่กำหนดราคากลาง (ราคาอ้างอิง).....
เป็นเงิน ๑๖๙,๗๕๐ บาท (หนึ่งแสนหกหมื่นเก้าพันเจ็ดร้อยห้าสิบบาทถ้วน)
ราคา/หน่วย (ถ้ามี) ๔๘๕ บาท/กล่อง
๔. แหล่งที่มาของราคากลาง (ราคาอ้างอิง)
 - ๔.๑ ราคากลางที่ประกาศโดยคณะกรรมการพัฒนาระบบยาแห่งชาติ ประกาศ ณ วันที่ ๒๕ พฤษภาคม ๒๕๖๐ ราคา ๗๐๕ บาท/กล่อง
 - ๔.๒ ราคาที่สืบจากท้องตลาด
 - บริษัท เบอร์ลินฟาร์มาซูติคอล จำกัด ราคา ๕๐๐ บาท/กล่อง
 - บริษัท เกร็ดเดอร์มายบาซิน จำกัด ราคา ๔๘๕ บาท/กล่อง
๕. รายชื่อเจ้าหน้าที่ผู้กำหนดราคากลาง (ราคาอ้างอิง) ทุกคน
 - ๕.๑. นางสาวกวี กุลานูวัติ เกษีขจรชำนาญการ
 - ๕.๒ นางสาวนภัสวรรณ คงถาวรวงศ์ เกษีขจรปฏิบัติการ
 - ๕.๓ นายยุรนันท์ สิบลี เกษีขจรปฏิบัติการ

คณะกรรมการกำหนดคุณลักษณะเฉพาะและราคากลาง

ลงชื่อ..........ประธานกรรมการ
(นางสาวกวี กุลานูวัติ)

ลงชื่อ..........กรรมการ
(นางสาวนภัสวรรณ คงถาวรวงศ์)

ลงชื่อ..........กรรมการ
(นายยุรนันท์ สิบลี)

คุณลักษณะเฉพาะยา simvastatin ๒๐ mg. tab

คุณสมบัติทั่วไป

๑. เป็นยาเม็ด ชนิดรับประทาน
๒. ใน ๑ เม็ดประกอบด้วย simvastatin ๒๐ mg
๓. บรรจุในแผงอลูมิเนียมฟอยล์ ที่ป้องกันแสงและความชื้น
๔. ฉลากต้องระบุ ชื่อสามัญทางยาและ ความแรง วันเดือนปีที่หมดอายุ เลขที่ผลิตยา และเลขทะเบียนตำรับยา
๕. เมื่อตัดแผงบรรจุยาแบ่งเป็นเม็ดแล้ว สามารถระบุชนิดยาและความแรงได้

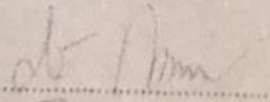
คุณสมบัติทางเทคนิค

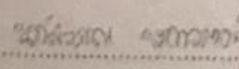
ข้อกำหนด	ผล	การตรวจสอบ
Identification	ตรวจสอบตาม finished product specification	มีผลวิเคราะห์ที่เสนอจากผู้ขาย
ปริมาณตัวยาสำคัญ	๙๐-๑๑๐ % of labeled amount of simvastatin	"
Uniformity of dosage units	ตรวจสอบตามที่ระบุใน finished product specification	"
Dissolution test	ไม่น้อยกว่า ๗๕% ของปริมาณตัวยาสำคัญที่ระบุไว้ ภายในเวลา ๓๐ นาที	"
ยาที่ผลิตในประเทศไทยผ่านมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของกระทรวงสาธารณสุข GMP หรือ GMP/PICs		เอกสารหนังสือรับรอง ผ่านมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของประเทศไทย

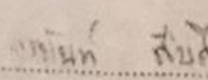
การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ

๑. ยาที่ส่งมอบผลิตไม่เกิน ๑ ปี นับแต่วันที่ผลิตหรือวันที่ส่งมอบ และอายุการใช้ต้องไม่น้อยกว่า ๑ ปี นับจากวันที่ส่งมอบถึงวันสิ้นอายุของยา
๒. ยาทุกงวดที่ส่งมอบจะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยาของยารุ่นที่ส่งมอบของผู้ผลิต
๓. ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้สิ้นอายุ หรือเมื่อเกิดการชำรุด เสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนด

คณะกรรมการกำหนดคุณลักษณะเฉพาะและราคากลาง

ลงชื่อ  ประธานกรรมการ
(นางสาวกวี คุลานวุติ)

ลงชื่อ  กรรมการ
(นางสาวกัญจวรรณ คงถาวรวงศ์)

ลงชื่อ  กรรมการ
(นายยรรนันท์ สิบลิ)