



ประกาศกองเภสัชกรรม โรงพยาบาลพระมงกุฎเกล้า

เรื่อง เซี่ยงขวนให้ส่งข้อมูลของ สิ่งอุปกรณ์สายแพทย์

ด้วย กองเภสัชกรรม โรงพยาบาลพระมงกุฎเกล้า จะจัดทำคุณลักษณะสิ่งอุปกรณ์
สายแพทย์ จำนวน ๓๔ รายการ ดังนี้

๑. Abrocitinib tablet
๒. Acotiamide tablet
๓. Amantadine tablet
๔. Bempedoic acid/Ezetimibe tablet
๕. Calcium chloride dihydrate/Magnesium chloride hexahydrate/Lactic acid/Sodium bicarbonate/Sodium chloride solution
๖. Crisaborole ointment
๗. Darunavir/Cobicistat tablet
๘. Dextrose injection
๙. Dinalbuphine sebacate injection
๑๐. Dolutegravir/Lamivudine tablet
๑๑. Dorzolamide/Timolol ophthalmic solution
๑๒. Estetrol monohydrate/Drospirenone tablet
๑๓. Dupilumab injection
๑๔. Edaravone injection
๑๕. Emtricitabine/Tenofovir Alafenamide tablet
๑๖. Budesonide/Glycopyrronium/Formoterol Fumarate pressurised inhalation
๑๗. Golimumab injection
๑๘. Levofloxacin/Dexamethasone ophthalmic solution
๑๙. L-Isoleucine/L-Leucine/ L-Valine granule
๒๐. Metoprolol succinate tablet
๒๑. Sodium chloride/Sodium gluconate/Sodium acetate trihydrate /Potassium chloride/Magnesium chloride hexahydrate injection

/๒๒.Paracetamol...

๒๒. Paracetamol injection
 ๒๓. Pneumococcal ๑๕-valent conjugate vaccine injection
 ๒๔. Zoster vaccine injection
 ๒๕. Sodium chloride injection
 ๒๖. Valbenazine capsule
 ๒๗. Protein/Carbohydrate/Lipid/Vitamin/Mineral Powder
 ๒๘. Selumetinib capsule
 ๒๙. Tolvaptan tablet
 ๓๐. Choriogonadotropin alfa (R-HCG) injection
 ๓๑. Ganirelix injection
 ๓๒. Progesterone pessary
 ๓๓. Triptorelin acetate injection
 ๓๔. Human menopausal gonadotropin injection

สิ่งอุปกรณ์ดังกล่าว จะดำเนินการจัดทำคุณลักษณะเฉพาะ เพื่อใช้เป็นหลักในการจัดหาไว้ ใช้ในราชการกองทัพบก จึงขอเชิญชวนผู้ผลิตหรือผู้แทนจำหน่ายสิ่งอุปกรณ์ดังกล่าว ส่งข้อมูลให้กับทางราชการ เพื่อใช้เป็นแนวทางในการจัดทำคุณลักษณะเฉพาะ ซึ่งมีรายละเอียด และเงื่อนไขดังต่อไปนี้

๑. รายละเอียดของข้อมูลทางเทคนิคของรายการที่จะจัดทำคุณลักษณะเฉพาะสายแพทย์ ตามหมวด ก. บัญชีสิ่งอุปกรณ์สายแพทย์ จำนวน ๓๔ รายการ
๒. คุณสมบัติของผู้เสนอข้อมูล ต้องเป็นผู้ผลิต หรือผู้แทนจำหน่ายที่สามารถซื้อขาย หรือให้ข้อมูล และรายละเอียดเพิ่มเติมได้เมื่อทางราชการต้องการ
๓. เงื่อนไข
 - ๓.๑. ค่าใช้จ่ายทั้งปวงอันเกิดจากการส่งข้อมูล หรือของตัวอย่างตามเรื่องนี้ ผู้เสนอข้อมูลเป็นผู้รับผิดชอบทั้งสิ้น
 - ๓.๒. การพิจารณาข้อมูล เพื่อนำมากำหนดในคุณลักษณะเฉพาะ จะดำเนินการโดย คณะกรรมการตรวจสอบคุณลักษณะเฉพาะ ของ กองเภสัชกรรม โรงพยาบาล พระมงกุฎเกล้า
 - ๓.๓. ให้ส่งข้อมูลภายในวันที่ ๑๖ พฤษภาคม พ.ศ. ๒๕๖๗ ณ กองเภสัชกรรม โรงพยาบาล พระมงกุฎเกล้า เลขที่ ๓๑๕ หมู่ที่ ๑๖ ถนนราชดำเนิน แขวงมหาพฤฒาราม กรุงเทพฯ ๑๐๔๐๐ โดยนำมามอบให้ด้วยตนเอง หรือส่งทางไปรษณีย์
 - ๓.๔. เอกสารต้องเป็นภาษาอังกฤษ หรือภาษาไทย ถ้าเป็นภาษาอื่น ต้องแปลเป็นภาษาไทย หรือภาษาอังกฤษ แบบมาด้วย
๔. หากผู้เสนอ มีข้อสงสัยประการใด ให้สอบถามโดยตรงที่ หน่วยยุทธศาสตร์และวิเทศน์ สัมพันธ์ กองเภสัชกรรม โรงพยาบาล พระมงกุฎเกล้า ราชเทวี กรุงเทพฯ ๑๐๔๐๐ โทร. ๐-๒๓๕๕-๗๖๐๐ ต่อ ๕๓๒๔๓
๕. คณะกรรมการฯ จะคัดเลือกข้อมูลที่เห็นว่าเป็นประโยชน์ต่อทางราชการ หรือของรายหนึ่งรายใดมากำหนดเป็นคุณลักษณะเฉพาะก็ได้

๖. กองเภสัชกรรม โรงพยาบาลพระมงกุฎเกล้า ขอสงวนสิทธิ์ในการพิจารณา หรือระงับการพิจารณาข้อมูลของผู้หนึ่งผู้ใดก็ได้สุดแต่จะเห็นสมควร ในทำนองเดียวกันอาจยกเลิกการประกาศเขียนชวนก์ได้ เช่นกัน ทั้งนี้ กองเภสัชกรรม โรงพยาบาลพระมงกุฎเกล้า ไม่จำเป็นต้องชดใช้ค่าเสียหายใด ๆ ทั้งสิ้น

ประกาศ ณ วันที่ ๑๐ พฤษภาคม พ.ศ. ๒๕๖๗

พันเอกหญิง 

(จริยา เกตุแก้ว)

ผู้อำนวยการกองเภสัชกรรม โรงพยาบาลพระมงกุฎเกล้า

คุณลักษณะเฉพาะสิ่งอุปกรณ์ดาว สาย พ. ที่ (พบ.)

หมายเลขอ. : -

ชื่อสิ่งอปกรณ์ :

หน่วยนับ :

1. คุณลักษณะเฉพาะ

1.1. วัตถุประสงค์ในการใช้งาน

คุณลักษณะเฉพาะในทางเทคนิค

1.2.1. ประกอบด้วยตัวยาสำคัญ คือ.....

1.2.2. ขนาดความแรงของยา จะกำหนดในการจัดหาแต่ละครั้ง

1.3 គោលកម្មនៃពាណិជ្ជកម្មនៅក្នុងការគ្រប់គ្រងការរំលែក

1.5. What is the most important thing about the project?

2. ການປະຈຸດແລະທບ່ຍ

2.1. ຍາປຣຈຸເນກາຈນະບຕສນທ

2.2. ฉลากบนภาชนะบรรจุต้องระบุ ชื่อสารมัญทางยา, ขนาดความแรง, วนผลิต, วนหมดอายุ, เลขที่ผลิต,

และเลขทะเบียนตัวรับยา ไว้อย่างชัดเจน

2.3. แบบการบรรจุและขนาดบรรจุ จำกัดน้ำหนักในการจัดหาแต่ละครั้ง

2.4. ทีบห่อต้องมีความมั่นคงแข็งแรง ถ้ามีจำนวนมากกว่า 1 ทีบห่อ จะต้องเป็นชนิดและขนาดเดียวกัน เว้นเศษที่ไม่เต็มทีบห่อ

3. ข้อกำหนดอื่น ๆ

3.1. ยาที่เสนอต้องมีหลักฐานได้รับการพิสูจน์เบียนตำรับยา เพื่อจำหน่ายในประเทศไทย ของ

กระทรวงสาธารณสุข ยกเว้นกรณีเป็นยาที่ผลิตตามเกสัชต์รับ ที่กระทรวงสาธารณสุขรับรอง

3.2. ต้องมีหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตตามหลักเกณฑ์ และวิธีการผลิตที่ดี (GMP) ที่ยังไม่หมดอายุ

3.2.1. กรณีผลิตในประเทศไทย โรงงานผู้ผลิต ต้องมีหนังสือรับรอง GMP ของกระทรวงสาธารณสุขใน
หมวดยาที่เสนอขาย

3.2.2. กรณียานำเข้าจากต่างประเทศ ต้องมีหนังสือรับรอง GMP ของโรงงานผู้ผลิต จากประเทศผู้ผลิต

3.2.3. กรณีนำยาจากต่างประเทศแล้วเปลี่ยนบรรจุในประเทศไทย ต้องมีหนังสือรับรอง GMP ในข้อ

321 ແລະ 322

3.3. มีหนังสือรับรองการตรวจเคราะห์ของโรงงานผู้ผลิต (Certificate of Analysis) ตรงกับเลขที่lot การผลิตของยาที่นำมาประกอบการพิจารณา และ/หรือที่นำส่งเมื่อได้รับการสั่งซื้อ

3.4. ต้องมีหนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ และใบแสดงแหล่งผลิตของสารเคมีที่เป็นตัวยาสำคัญของ
ารียัชั้นผู้ผลิตฯ และ/arียัชั้นผู้ผลิตวัตถุดีบ

/ชื่อสิ่งอปกรณ์...

ชื่อสิ่งอุปกรณ์.....

- 3.5. ยาที่เสนอ ต้องเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิตหรือผู้แทนจำหน่าย
 - 3.6. ของตัวอย่างที่นำมาประกอบการพิจารณาจะต้องเต็มภาคหน้าที่บรรจุ
 - 3.7. อายุของยาในวันส่งมอบของ ต้องไม่น้อยกว่าที่กำหนดไว้ในการจัดหาแต่ละครั้ง หากไม่ได้กำหนด
เงื่อนไขอายุของยาไว้ จะต้องเป็นยาที่ผลิตมาแล้วไม่เกิน 1 ปี ในวันส่งของ
 - 3.8. ผู้ขายต้องรับผิดชอบแลกเปลี่ยนยาในกรณีที่ใกล้หมดอายุตามเงื่อนไขที่ รพ. กำหนด ให้เป็นยาที่มีอายุ
การใช้งานยาวขึ้น เพื่อผลประโยชน์ของผู้ป่วย
4. วิธีการตรวจสอบ ตรวจสอบตามคุณลักษณะเฉพาะ สิ่งอุปกรณ์ สาย พ. ของ พบ.

คณะกรรมการตรวจสอบคุณลักษณะเฉพาะสิ่งอุปกรณ์ สาย พ. ของ พบ.
พ.อ. หญิง..... ผอ.กอง (ชื่อกอง)/ ประธานกรรมการ
(ชื่อ ผอ.กอง)

พ.อ. หญิง..... รอง ผอ.กอง (ชื่อกอง)/ กรรมการ
(ชื่อ รอง ผอ.กอง)

พ.ต. หญิง..... (แพทย์หรือเภสัชกร)/ กรรมการ
(ชื่อ)