



บันทึกข้อความ

ส่วนราชการ กกก.รพ.รร.๖ (หน่วยยุทธศาสตร์และวิทยาศาสตร์สัมพันธ์) โทร.๐๘๑๒๔๗๓

ที่ กก.๐๔๙๖.๑๙/ ๑๒๙ วันที่ ๑ เม.ย. ๖๖

เรื่อง ประกาศเชิญชวนให้จัดส่งข้อมูลเพื่อจัดทำคุณลักษณะเฉพาะ สป. สาย พ.

เรียน ผอ.รพ.รร.๖

อ้างถึง คำสั่ง พบ.(เฉพาะ) ที่ ๒๒๕/๖๖ ลง ๕ มี.ค. ๖๖ เรื่องการจัดทำคุณลักษณะเฉพาะสิ่งอุปกรณ์สายแพทย์

สิ่งที่ส่งมาด้วย - ประกาศเชิญชวนให้ส่งข้อมูลเพื่อจัดทำคุณลักษณะเฉพาะ สป. สาย พ. จำนวน ๑ ชุด

เนื่องด้วย กกก.รพ.รร.๖ มีความประสงค์ จะประกาศเชิญชวนให้จัดทำคุณลักษณะเฉพาะ สป.
สาย พ. จำนวน ๑ รายการ (รายละเอียดตามสิ่งที่ส่งมาด้วย) เพื่อใช้เป็นหลักในการจัดหาไว้ในราชการ
จังหวะเชิญชวนผู้ผลิตหรือผู้แทนจำหน่ายสิ่งอุปกรณ์สายแพทย์ส่งข้อมูล เพื่อใช้เป็นแนวทางในการจัดทำ
คุณลักษณะเฉพาะ

จึงเรียนมาเพื่อโปรดพิจารณา หากเห็นชอบ กรุณาอนุมัติให้ดำเนินการประกาศเชิญชวนฯ
ดังกล่าว

พ.อ.หญิง

(จริยา เกตุแก้ว)

ผอ.กกก.รพ.รร.๖

- อนุมัติให้ดำเนินการตามที่เสนอ

พล.ต.

(ธรรมรงค์ เต็มอุดม)

ผอ.รพ.รร.๖

๐๗/

๙๐ เม.ย. ๖๖



ประกาศกองเสือชกรรม โรงพยาบาลพระมงกุฎเกล้า

เรื่อง เซิญชวนให้ส่งข้อมูลของ สิ่งอุปกรณ์สายแพทย์

ด้วย กองเสือชกรรม โรงพยาบาลพระมงกุฎเกล้า จะจัดทำคุณลักษณะสิ่งอุปกรณ์สายแพทย์ จำนวน ๑ รายการ ดังนี้

๑. ยา Secukinumab injection

สิ่งอุปกรณ์ดังกล่าว นี้ จะดำเนินการจัดทำคุณลักษณะเฉพาะ เพื่อใช้เป็นหลักในการจัดหา ไว้ใช้ในราชการกองทัพบก จึงขอเชิญชวนผู้ผลิตหรือผู้แทนจำหน่ายสิ่งอุปกรณ์ดังกล่าว ส่งข้อมูลให้กับทาง ราชการ เพื่อใช้เป็นแนวทางในการจัดทำคุณลักษณะเฉพาะ ซึ่งมีรายละเอียด และเงื่อนไขดังต่อไปนี้

๑. รายละเอียดของข้อมูลทางเทคนิคของรายการยาที่จะจัดทำคุณลักษณะเฉพาะสาย 医药 ตามผนวก ก. บัญชีสิ่งอุปกรณ์สายแพทย์ จำนวน ๑ รายการ

๒. คุณสมบัติของผู้เสนอข้อมูล ต้องเป็นผู้ผลิต หรือผู้แทนจำหน่ายที่สามารถชี้แจง หรือให้ ข้อมูล และรายละเอียดเพิ่มเติมได้เมื่อทางราชการต้องการ

๓. เงื่อนไข

๓.๑. ค่าใช้จ่ายทั้งปวงอันเกิดจากการส่งข้อมูล หรือของตัวอย่างตามเรื่องนี้ ผู้เสนอ ข้อมูลเป็นผู้รับผิดชอบทั้งสิ้น

๓.๒. การพิจารณาข้อมูล เพื่อนำมากำหนดในคุณลักษณะเฉพาะ จะดำเนินการโดย คณะกรรมการตรวจสอบคุณลักษณะเฉพาะ ของ กองเสือชกรรม โรงพยาบาล พระมงกุฎเกล้า

๓.๓. ให้ส่งข้อมูลภายในวันที่ ๒๖ พฤษภาคม ๒๕๖๖ ณ กองเสือชกรรม โรงพยาบาลพระมงกุฎเกล้า เลขที่ ๓๑๕ ทุ่งพญาไท ราชเทวี กรุงเทพฯ ๑๐๔๐๐ โดยนำมายอบให้ด้วยตนเอง หรือส่งทางไปรษณีย์

๓.๔. เอกสารต้องเป็นภาษาอังกฤษ หรือภาษาไทย ถ้าเป็นภาษาอื่น ต้องแปลเป็น ภาษาไทย หรือภาษาอังกฤษ แบบมาด้วย

๔. หากผู้เสนอ มีข้อสงสัยประการใด ให้สอบถามโดยตรงที่ หน่วยยุทธศาสตร์และวิเทศน์ สัมพันธ์ กองเสือชกรรม โรงพยาบาลพระมงกุฎเกล้า ราชเทวี กรุงเทพฯ ๑๐๔๐๐ โทร. ๐-๒๓๕๕-๗๖๐๐ ต่อ ๙๓๒๔๓

๕. คณะกรรมการฯ จะคัดเลือกข้อมูลที่เห็นว่าเป็นประโยชน์ต่อทางราชการ หรือของราย
หนึ่งรายโดยมากำหนดเป็นคุณลักษณะเฉพาะก็ได้

๖. กองเภสัชกรรม โรงพยาบาลพระมงกุฎเกล้า ขอสงวนสิทธิ์ในการพิจารณา หรือระงับ
การพิจารณาข้อมูลของผู้หนึ่งผู้ใดก็ได้สุดแต่จะเห็นสมควร ในทำนองเดียวกันอาจยกเลิกการประกาศเชิญชวนก็
ได้เช่นกัน ทั้งนี้ กองเภสัชกรรม โรงพยาบาลพระมงกุฎเกล้า ไม่จำเป็นต้องชดใช้ค่าเสียหายใด ๆ ทั้งสิ้น

ประกาศ ณ วันที่ ๙๙ เมษายน พ.ศ. ๒๕๖๖

พันเอกหญิง

(จริยา เกตุแก้ว)

ผู้อำนวยการกองเภสัชกรรม โรงพยาบาลพระมงกุฎเกล้า

ผนวก ก.

คุณลักษณะเฉพาะสิ่งอุปกรณ์การ สาย พ. ที่ (พบ.)
หมายเลข คฉบ. : -
ชื่อสิ่งอุปกรณ์ :
หน่วยนับ :

1. คุณลักษณะเฉพาะ

1.1. วัตถุประสงค์ในการใช้งาน.....
.....

1.2. คุณลักษณะเฉพาะในทางเทคนิค

1.2.1. ประกอบด้วยตัวยาสำคัญ คือ.....
1.2.2. ขนาดความแรงของยา จะกำหนดในการจัดหาแต่ละครั้ง

1.3. คุณลักษณะพำนิชในการออกแบบ.....

2. การบรรจุและหีบห่อ

2.1. ยาระจุในภาชนะปิดสนิท
2.2. ฉลากบนภาชนะบรรจุต้องระบุ ชื่อสามัญทางยา, ขนาดความแรง, วันผลิต, วันหมดอายุ, เลขที่ผลิต,
เลขทะเบียนตำรับยา ไว้อย่างชัดเจน
2.3. แบบการบรรจุและขนาดบรรจุ จะกำหนดในการจัดหาแต่ละครั้ง
2.4. หีบห่อต้องมีความมั่นคงแข็งแรง ถ้ามีจำนวนมากกว่า 1 หีบห่อ จะต้องเป็นชนิดและขนาดเดียวกัน
ให้เศษที่ไม่เต็มหีบห่อ

3. ข้อกำหนดอื่น ๆ

3.1. ยาที่เสนอต้องมีหลักฐานได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยา เพื่อจำหน่ายในประเทศไทย ของ
กระทรวงสาธารณสุข ยกเว้นกรณีเป็นยาที่ผลิตตามเกล็ชตำรับ ที่กระทรวงสาธารณสุครับรอง
3.2.. ต้องมีหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตตามหลักเกณฑ์ และวิธีการผลิตที่ดี (GMP)
3.2.1. กรณีผลิตในประเทศไทย โรงงานผู้ผลิต ต้องมีหนังสือรับรอง GMP ของกระทรวงสาธารณสุข
ในหมวดยาที่เสนอขาย
3.2.2. กรณีนำเข้าจากต่างประเทศ ต้องมีหนังสือรับรอง GMP ของโรงงานผู้ผลิต จากประเทศผู้ผลิต
3.2.3. กรณีนำมาจากต่างประเทศแล้วแบ่งบรรจุในประเทศไทย ต้องมีหนังสือรับรอง GMP ในข้อ^{3.2.1 และ 3.2.2}
3.3. มีหนังสือรับรองการตรวจเคราะห์ของโรงงานผู้ผลิต (Certificate of Analysis) ตรงกับยาที่นำมา
ประกอบการพิจารณา และ/หรือที่นำส่งเมื่อได้รับการสั่งซื้อ
3.4. ต้องมีหนังสือรับรองการตรวจเคราะห์ และใบแสดงแหล่งผลิตของสารเคมีที่เป็นตัวยาสำคัญของ
บริษัทผู้ผลิตยา และบริษัทผู้ผลิตวัตถุดิบ
3.5. ยาที่เสนอ ต้องเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิตหรือผู้แทนจำหน่าย
3.6. ของตัวอย่างที่นำมาประกอบการพิจารณาจะต้องเติมภาชนะที่บรรจุ

ชื่อสิ่งอุปกรณ์ :

3.7. อายุของยาในวันส่งมอบของ ต้องไม่น้อยกว่าที่กำหนดไว้ในการจัดหาแต่ละครั้ง หากไม่ได้กำหนด
เงื่อนไขอายุของยาไว้ จะต้องเป็นยาที่ผลิตมาแล้วไม่เกิน 1 ปี ในวันส่งของ

3.8. ผู้ขายต้องรับผิดชอบแลกเปลี่ยนยาในกรณีที่กลั่นหมดอายุ ให้เป็นยาที่มีอายุการใช้งานยาวขึ้น
เพื่อผลประโยชน์ของผู้ป่วย

4. วิธีการตรวจสอบ ตรวจสอบตามคุณลักษณะเฉพาะสิ่งอุปกรณ์ สาย พ. ของ พบ.

คณะกรรมการตรวจสอบคุณลักษณะเฉพาะสิ่งอุปกรณ์ สาย พ. ของ พบ.

...../ประธานกรรมการ

(.....)

...../กรรมการ

(.....)

..... ผอ.กอง รพ.รร.6/ กรรมการผู้แทนหน่วยใช้

(.....)