

หลักเกณฑ์การประเมินค่าประสิทธิภาพต่อราคา (Price Performance)

ในการพิจารณาผู้ชนะการเสนอราคา โดยใช้หลักเกณฑ์การประเมินค่าประสิทธิภาพต่อราคา เป็นดังนี้

- ผู้เสนอราคา มีคุณสมบัติครบถ้วนถูกต้องตามประกาศประกวดราคาและเอกสารประกวดราคา
- ผลิตภัณฑ์ที่เสนอราคา มีข้อกำหนดถูกต้องครบถ้วนตามคุณลักษณะเฉพาะที่ประกาศประกวดราคา
- ตัวแปรหลักสำหรับใช้เป็นเกณฑ์ในการประเมินค่าประสิทธิภาพต่อราคา ประกอบด้วย 2 ตัวแปร ดังนี้

ตัวแปร	น้ำหนักคะแนน
1. ตัวแปรหลัก : ราคาที่เสนอ (Price)	40 คะแนน
2. ตัวแปรรอง : มาตรฐานของผลิตภัณฑ์ (Performance)	60 คะแนน
	รวมทั้งหมด
	100 คะแนน

การพิจารณาให้คะแนนของตัวแปรหลัก(คิดคะแนนเต็ม 100 คะแนน)

ระบบจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐฯ จะดำเนินการประมวลผลคะแนนให้จากใบเสนอราคา

การพิจารณาให้คะแนนของตัวแปรรอง (คิดคะแนนเต็ม 100 คะแนน)

ตัวแปรรอง	น้ำหนักคะแนน
2.1 มาตรฐานคุณภาพผลิตภัณฑ์	30 คะแนน
2.2 มาตรฐานห้องปฏิบัติการ	30 คะแนน
2.3 มาตรฐานอื่นๆที่สนับสนุนคุณภาพยา	20 คะแนน
2.4 มาตรฐานบรรจุภัณฑ์	20 คะแนน
	รวมทั้งหมด
	100 คะแนน

รายละเอียดของแต่ละตัวแปรรอง

2.1 มาตรฐานคุณภาพผลิตภัณฑ์ (เลือกข้อเดียวที่ได้คะแนนสูงสุด)

หัวข้อ	คะแนน (ร้อยละ)
(ก) เป็นยาซึ่งอยู่ในบัญชีรายการยาคุณภาพของ WHO List of Prequalified Medicinal Products	30
(ข) เป็นยาซึ่งอยู่ในบัญชีรายชื่อผลิตภัณฑ์ยาคุณภาพและผู้ผลิต(Green book) โดยกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์лем 1 ถึงเล่มปัจจุบัน	30
(ค) มีผลตรวจวิเคราะห์ยาโดยห้องปฏิบัติการ ISO/IEC 17025 ที่ไม่ใช้ผู้ผลิต โดยผลการวิเคราะห์มีอายุไม่เกิน 5 ปี นับจากวันที่ได้รับรองผลการวิเคราะห์ถึงวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์	
- มีผล 1-2 lot	10
- มีผลมากกว่า 3 lot	30

2.2 มาตรฐานห้องปฏิบัติการ (เลือกข้อเดียวที่ได้คะแนนสูงสุด)

หัวข้อ	คะแนน (ร้อยละ)
(ก) ห้องปฏิบัติการของผู้ผลิตได้การรับรองมาตรฐาน ISO/IEC 17025 ด้านการทดสอบผลิตภัณฑ์ยา	30
(ข) เป็นยาซึ่งผลิตโดยโรงงานที่มีห้องปฏิบัติการได้รับการรับรองคุณภาพมาตรฐานอยู่ในบัญชีรายชื่อ WHO List of Prequalified Quality Control Laboratories	30

2.3 มาตรฐานอื่นๆที่สนับสนุนคุณภาพยา (เลือกได้หลายข้อ)

หัวข้อ	คะแนน (ร้อยละ)
(ก) Long term stability ตาม ASEAN guideline on stability study of drug product โดยทำการศึกษา ความคงสภาพยาที่อุณหภูมิ 30 ± 2 ความชื้นสัมพัทธ์ 75 ± 5 %RH	3
(ข) เป็นยาที่จัดส่งโดยผู้ประกอบการขนส่งที่ได้รับการรับรองตามมาตรฐานหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการจัด จำหน่ายเภสัชภัณฑ์ (Good distribution practices for pharmaceutical product (GDP))	3
(ค) มีการศึกษาถึงประสิทธิภาพของยาทางคลินิก	

(.....)

นายศุภกร เมฆะสุวรรณดิษฐ์

(.....)

นายศิริวัตติ จันทร์

(.....)

นางศิริลักษณ์ ทวีรัตน์

- ได้รับการพิมพ์ในวารสารทางการแพทย์	4
- ไม่ได้รับการพิมพ์ในวารสารทางการแพทย์	0
(ง) เคยมีประสบการณ์การใช้ในโรงพยาบาลคนไข้	10

2.4 มาตรฐานบรรจุภัณฑ์ (เลือกได้หลายข้อ)

หัวข้อ	คะแนน (ร้อยละ)
(ก) ยาเม็ด (ที่สามารถแบ่งได้)	
- บันແພງยาทุกเม็ดระบุชื่อทั่วไปหรือชื่อการค้าของยา ขนาดความแรง ของยา	5
- บันແພງยาทุกเม็ดระบุวันหมดอายุของยา	5
- มี imprint code บนเม็ดยาซึ่งง่ายต่อการบ่งชี้ (identification)	5
- เม็ดยาไม่รอยหากสามารถหักแบ่งได้ง่าย หักแบ่งแล้วไม่แตกกร่อนได้ในขนาดที่เท่ากัน	5
(ข) ยาเม็ด (ที่ห้ามน้ำกับแบ่ง)	
- บันແພງยาทุกเม็ดระบุชื่อทั่วไปหรือชื่อการค้าของยา ขนาดความแรงของยา	10
- บันແພງยาทุกเม็ดระบุวันหมดอายุของยา	5
- มี imprint code บนเม็ดยาซึ่งง่ายต่อการบ่งชี้ (identification)	5
(ค) ยาฉีดปราศจากเชื้อรูปแบบคง	
- ผงยากระเจาด้วยตัวดี ไม่จับตัวเป็นก้อน	5
- เมื่อ reconstitution ด้วยสารน้ำที่ระบุได้สามารถละลายได้ง่าย	5
- มีฝาปิดหลอดยาชนิด flip-off	5
- หลอดยาใส สามารถมองเห็นสารละลายหลังผสมยาได้ชัดเจน	5
(ง) ยาฉีด Inruptile	
- ฉลากยาบนหลอดยาเท่าน้ำรายละเอียดชัดเจน	10
- ฉลากยาระบุปริมาณยาทั้งหมดต่อหลอดยา	10
(จ) ยาฉีดเข้าหลอดเลือดดำ	
- ภาชนะบรรจุมีขีดบอกวิมานต์ของสารละลายหลังแยก	3
- ภาชนะบรรจุต้องไม่มีการร้าวซึ่งหลังแห้งเข้ม	5
- ฉลากยาบนภาชนะมองเห็นรายละเอียดชัดเจน (ตามคุณภาพนิじของกรรมการ)	12
(ฉ) กรณีใช้ภายนอก (เช่น ใช้สูนด้า หรือ ล้างแผล)	
- ภาชนะบรรจุมีความสะอาดในการจับและหระห่วงการปฏิบัติงาน	10
- ฝาที่ใช้ปิดเป็นเกลียวและสะอาดในการเปิด	10

(.....) 
นายศุภกร เมฆะสุวรรณดิษฐ์

(.....) 
นายศิริวัฒน์ จันทศร

(.....) 
นางศิริกิติกาญจน์ ทวีรัตน์