

คำแนะนำในการจัดเตรียมและส่งข้อมูล  
การเสนอฯ เข้าในบัญชีรายการยาของโรงพยาบาลกระบี่ ปี [พ.ศ.2564]  
ประเภทยา ORIGINAL/GENERIC DRUG

ช่วงเวลาเปิดรับการเสนอ  
[พฤษภาคม 3สค. 2563 – ศุกร์ 28 สค. 2563]

การจัดเตรียม ข้อมูลยา (1ชุดต่อ1รายการยา)

ส่วนที่1 ข้อมูลจากแพทย์ผู้เสนอ

บันทึกเป็น MS word จำนวน 1 file

ส่วนที่2 ข้อมูลของผลิตภัณฑ์

บันทึกเป็น MS word จำนวน 1 file

ส่วนที่3 การขึ้นทะเบียนและผลการวิเคราะห์ผลิตภัณฑ์

บันทึกเป็น PDF จำนวน 1 file

ส่วนที่4 หลักฐานทางวิชาการ (ถ้ามี)

บันทึกเป็น PDF ฉบับละ 1 file

กรณี เป็นยาเสนอทดแทนยาที่มีในบัญชียาโรงพยาบาลแล้ว ไม่ต้องยื่นเอกสารส่วนที่ 1 เอกสารส่วนที่ 3 และ 4 ให้จัดเรียงเอกสารตามแบบแสดงรายการเอกสารเสนอเข้าบัญชียาโรงพยาบาลกระบี่

การยื่นและส่ง ข้อมูลยา

ส่งทาง

1. ใบเสนอราคา ส่งทางGoogle form link <https://qr.go.page.link/Mc4ka>



2. ข้อมูลยา ส่งเป็น โฟลเดอร์ 1 โฟลเดอร์ 1รายการยา การตั้งชื่อโฟลเดอร์ ดังนี้ ชื่อบริษัท/เช่น บริษัทA/ยา B

ยาเข้าใหม่

<https://qr.go.page.link/NFYPI>



ยาเปลี่ยนบริษัท

<https://qr.go.page.link/FV5xX>



หมายเหตุ :

1. กรณียาเข้าใหม่ ส่วนที่1 รูปแบบ MS word ข้อมูลจากแพทย์ผู้เสนอ (ลงนามครบ)
- 2.ใบเสนอราคาตัวจริงพร้อมใส่ซองปิดผนึก ส่งมาพร้อมตัวอย่างยา ตัวอย่างยา 1 หน่วยบรรจุภัณฑ์
3. ยาที่เสนอเปลี่ยน ต้องไม่เป็นยาที่มีการจัดซื้อร่วมระดับจังหวัด ไปก่อนหน้านี้ 135 รายการ หรือซ้ำซ้อนกับการประกวดราคาในระดับเขต ปี 62 -ปี 63 (รายการยาที่แนบ)
4. ยาที่เสนอเปลี่ยน ต้องไม่เป็นยาที่มีแผนne bidding รพ.กระบี่ จำนวน 20รายการ (รายการยาที่แนบ)

**โปรดอ่านเอกสารและทำความเข้าใจให้ละเอียดก่อนส่งนะคะ.**

### ส่วนที่1 ข้อมูลจากแพทย์ผู้เสนอ

ชื่อ-สกุล แพทย์ผู้เสนอ
แผนก
เหตุผลที่เสนอเข้า
<input type="checkbox"/> ทดแทนยาที่มีในรพ. ได้แก่ <input type="checkbox"/> เพิ่มจากยาที่มีใน รพ. เนื่องด้วย <ul style="list-style-type: none"> <li><input type="checkbox"/> ยังไม่มียาที่มีข้อบ่งใช้/กลุ่ม (same group) เดียวกันในบัญชีโรงพยาบาล</li> <li><input type="checkbox"/> มียากลุ่มเดียวกัน แต่ข้อบ่งใช้ หรือ ผลข้างเคียง หรือ ข้อมูลอื่นๆ เหนือกว่ายาที่มีอยู่ในบัญชีโรงพยาบาล</li> <li><input type="checkbox"/> เพิ่ม Compliance</li> <li><input type="checkbox"/> ลดค่าใช้จ่ายด้านยา</li> </ul> <input type="checkbox"/> อื่นๆ (ระบุ) ..... ..... ..... .....
ข้อเสนอแนะหรือแนวทางทางปฏิบัติเพื่อควบคุมการใช้ยานี้ในรพ. (เช่น การกำหนดแพทย์ผู้ใช้, กำหนดสิทธิการรักษา, การควบคุมปริมาณการสั่งใช้)
<input type="checkbox"/> กำหนดแพทย์ผู้ใช้ ได้แก่ <input type="checkbox"/> กำหนดสิทธิการรักษา <input type="checkbox"/> กำหนดปริมาณการสั่งใช้ <input type="checkbox"/> อื่นๆ..... ..... .....
ความเห็นจากแพทย์หัวหน้าแผนก

ลงนามตามลำดับ

แพทย์ผู้เสนอ		วันที่
แพทย์หัวหน้าแผนก		วันที่

**ส่วนที่2 ข้อมูลของผลิตภัณฑ์**

ชื่อการค้า (Trade name)
ชื่อสามัญ (Generic name)
ส่วนประกอบ/ความแรง (Composition/Strength)
รูปแบบยา (Dosage form)
ขนาดบรรจุ (Package)
สภาวะการเก็บรักษา (Storage)
อายุยา (Shelf life)
กลุ่มยา (Classification) (อ้างอิงตามบริษัท และ AHFS)
สถานะในบัญชียาหลักแห่งชาติ (NLEM status) (บัญชีย่อย/กลุ่มยา/เงื่อนไข/หมายเหตุ)
ชื่อบริษัทผู้ผลิต/ประเทศผู้ผลิต (Manufacturer/Country)
ชื่อบริษัทผู้นำเข้าจำหน่าย (Importer)
ชื่อบริษัทผู้แทนจำหน่าย (Distributor) (ชื่อ-สกุล/ตำแหน่ง)
รหัสยามาตรฐาน STD24 CODE รหัสยา24หลัก (อ้างอิง <a href="http://www.thcc.or.th">www.thcc.or.th</a> )
รหัสยามาตรฐาน TPU CODE รหัสยาTMT (อ้างอิง <a href="http://www.this.or.th">www.this.or.th</a> )
ข้อมูลติดต่อ ตัวแทนผลิตภัณฑ์ (เบอร์โทร/E mail/ ID LINE)
เบอร์โทร .....
Email .....
ID line .....

**ส่วนที่๓ การขึ้นทะเบียนและผลการวิเคราะห์ผลิตภัณฑ์**

**\*\*ให้จัดเรียงตามแบบแสดงรายการเอกสารเสนอयाเข้าบัญชียา โรงพยาบาลกระบี่ หน้า 15\*\***

<b>๓.๑ เอกสารการขึ้นทะเบียนและรับรองผลิตภัณฑ์ * กรุณาเรียงลำดับตามนี้*</b>
๓.๑.๑ สำเนาเอกสารกำกับยา ภาษาไทย และ/หรือภาษาอังกฤษ ที่ได้ยื่นกับสำนักคณะกรรมการอาหารและยา
๓.๑.๒ สำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (แบบ ทย.๒ หรือ ทย.๓ หรือ ทย.๔ หรือ ย.๒ แล้วแต่กรณี) ทั้งด้านหน้าและหลัง กรณีมีการเปลี่ยนแปลงแก้ไขผู้รับอนุญาตและสถานที่ผลิต ให้แนบสำเนาคำขอแก้ไขเปลี่ยนแปลง รายการในทะเบียนตำรับยา (แบบ ท.ย. ๙) หรือ สำเนาคำขอแก้ไขเปลี่ยนแปลง รายการในทะเบียนตำรับยาเกี่ยวกับผู้รับอนุญาตและสถานที่ผลิต (แบบ ย.๔) มาพร้อมกันด้วย
๓.๑.๓ สำเนาคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยา (แบบ ทย.๑ หรือ ย.๑) ทั้งด้านหน้าและหลัง
๓.๑.๔ รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะของยาสำเร็จรูปและข้อกำหนดมาตรฐานของวิธีการวิเคราะห์ยา (Finished Product Specification and Analytical Procedures) ที่ขึ้นทะเบียนไว้กรณีที่อยู่ระหว่างขอเปลี่ยนแปลงแก้ไขวิธีวิเคราะห์และข้อกำหนดมาตรฐานให้สอดคล้องตามตำรับยาที่ประกาศรับรองหรือตำรับยาล่าสุดต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ให้แนบสำเนาคำขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในทะเบียนตำรับยา (แบบ ท.ย. ๙) หรือสำเนาคำขอแก้ไขเปลี่ยนแปลง รายการในทะเบียนตำรับยา (แบบ ย.๕) มาพร้อมกันด้วย
<b>๓.๒ สำเนาหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยา (Good Manufacturing Practices GMP) ในหมวดที่เกี่ยวข้องกับยาที่เสนอ (ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยยังอยู่ในช่วงเวลาการรับรอง) โดยต้องประกอบด้วย</b> ๓.๒.๑ สำเนาหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตวัตถุดิบตัวยาสำคัญ (Certificate of GMP Active Pharmaceutical Ingredient API) ๓.๒.๒ สำเนาหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (Certificate of GMP Finished Product) ๓.๒.๓ สำเนาหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (Certificate of GMP Finished Product) เฉพาะกรณีที่มีการแบ่งบรรจุยาสำเร็จรูป
<b>๓.๓ สำเนาหนังสือรับรองผลการวิเคราะห์ (Certificate of Analysis CoA) โดยต้องประกอบด้วย</b> ๓.๓.๑ สำเนาหนังสือรับรองผลการวิเคราะห์วัตถุดิบตัวยาสำคัญ (Certificate of Analysis of Active Pharmaceutical Ingredient API) โดยต้องประกอบด้วย ๓.๓.๑.๑ สำเนาหนังสือรับรองผลการวิเคราะห์วัตถุดิบตัวยาสำคัญ ของผู้ผลิตวัตถุดิบตัวยาสำคัญ (Supplier) ๓.๓.๑.๒ สำเนาหนังสือรับรองผลการวิเคราะห์วัตถุดิบตัวยาสำคัญ ของผู้ผลิตผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (Manufacturer) ๓.๓.๒ สำเนาหนังสือรับรองผลการวิเคราะห์ผลิตภัณฑ์ยา (Certificate of Analysis of Finished Product) ในรุ่นการผลิตที่ส่งตัวอย่าง และใช้วัตถุดิบตัวยาสำคัญรุ่นเดียวกับสำเนาหนังสือรับรองการวิเคราะห์วัตถุดิบตัวยาสำคัญ

๓.๔ Long term stability study (กรณีขึ้นทะเบียนยามากกว่า ๒ ปี)
๓.๕ ผลการศึกษาความคงตัวหลังการละลาย (กรณีที่เป็นยาฉีดที่ต้องผสมก่อนใช้)
๓.๖ Bioequivalence (BE) study (กรณีที่เป็น Generic drug) (กรณีที่ได้รับการยกเว้นการศึกษา ให้ระบุเหตุแบบมาด้วย)**
๓.๗ รูปผลิตภัณฑ์และบรรจุภัณฑ์
๓.๘ เอกสารแสดงรายชื่อโรงพยาบาลต่างๆ ที่มียานี้อยู่ในเภสัชตำรับ
รายชื่อโรงพยาบาลที่มียานี้อยู่ในเภสัชตำรับ

#### ส่วนที่๔ หลักฐานทางวิชาการ (ถ้ามี)

\*\*ให้จัดเรียงตามแบบแสดงรายการเอกสารเสนอยาเข้าบัญชียา โรงพยาบาลกระบี่ หน้า 15\*\*

๔.๑ สำเนาเอกสารงานวิจัยหรือแนวทางการรักษาของโรค
งานวิจัยหรือแนวทางการรักษาของโรคที่เกี่ยวข้องกับยาที่เสนอ (อย่างน้อย ๑ ฉบับ) (กรณีที่ไม่สามารถสำเนาเพื่อนำมาเผยแพร่ได้ ให้ระบุ Reference แทน)
๔.๒ สำเนาเอกสารงานวิจัยของยา
งานวิจัยของยาที่เสนอ (อย่างน้อย ๓ ฉบับหรือเท่าที่มีข้อมูล) (กรณีที่ไม่สามารถสำเนาเพื่อนำมาเผยแพร่ได้ ให้ระบุ Reference แทน)
๔.๓ สำเนาแสดงรายการเอกสารอ้างอิงทั้งหมด
รายการเอกสารอ้างอิง

\*\*\* เหตุผลของการยกเว้นการศึกษา Bioequivalence (BE) study เช่น พิจารณาจากหลักเกณฑ์ “Biopharmaceutics Classification System (BCS)”

รายการยาซื้อพร้อมระดับจังหวัดปี 62 (สิ้นสุดระยะเวลาสัญญาสี่ปีราคา สิงหาคม 2564)

ที่	ชื่อสามัญทางยา(Generic name)
1	Acetylcysteine 150 mg/ml in 3 ml
2	Acyclovir 400 mg tablet
3	Aluminium hydroxide+Magnesium hydroxide+Simethicone 240 ml
4	Amoxicillin trihydrate + Potassium clavulanate 1 g tab
5	Amoxicillin trihydrate + Potassium clavulanate 457 mg/5 ml in 70 ml
6	Ampicillin sodium 1 g injection
7	Antazoline HCl + Tetrahydrozoline HCl 10 ml eye drop
8	Aromatic ammonia Spirit 450 ml
9	Aspirin 81 mg tablet
10	Atenolol 100 mg tablet
11	Atenolol 50 mg tablet
12	Betahistine 12 mg tablet
13	Calcium Carbonate 1500 mg tablet
14	Carbamazepine 200 mg tablet
15	Carvedilol 6.25 mg tablet
16	Cefalexin 125 mg/5ml in 60 ml
17	Cetirizine HCl 10 mg tablet
18	Cetirizine 5 mg/5ml in 60 ml
19	Chloramphenicol 5 ml
20	Chlorpheniramine maleate 4 mg tab
21	Clonazepam 2 mg tab
22	Clotrimazole Cream 5 gm
23	Cloxacillin 1 g injection
24	Clozapin 100 mg tab
25	Colchicine 0.6 mg tab
26	Conjugated estrogen 0.625 mg tab
27	D5N/3 500 ML
28	D5N/4 500 ML
29	D5N/5 500 ML
30	D5S 1000 ML
31	D5W 500 ML
32	Dexamethasone 4 mg/ml in 1 ml injection
33	Dexamethasone 5 mg/ml in 1 ml injection
34	Dextromethorphan 15mg tablet
35	GLUCOSE 50%

ที่	ชื่อสามัญทางยา(Generic name)
36	Diclofenac 25 mg. tablets
37	Diclofenac sodium 75 mg/3 ml injection
38	Dicloxacillin sodium 62.5 mg/5 ml in 60 ml dry syrup
39	Diethylcarbamazine citrate 300mg
40	Dimenhydrinate 50 mg tab
41	Dimenhydrinate 50 mg/ml
42	Dipotassium Clorazepate 5 mg. Cap
43	Domperidone maleate 10mg tab
44	Domperidone 5 mg/5 ml suspension
45	Dopamine HCl 250mg/10ml
46	Doxycycline 100 mg. Cap.
47	Enalapril maleate 20 mg. tab
48	Enalapril maleate 5 mg.
49	Ergotamine tartrate 1 mg + Caffeine 100 mg tab
50	Erythromycin 125 mg./5ml. in 60ml.
51	Fenofibrate micronised 200 mg
52	Ferrous Fumarate 15 mg/0.6ml
53	Fluphenazine Decanoate
54	Furosemide 10 mg/1ml in 25 ml inj
55	Furosemide 500 mg Tablet
56	Gemfibrozil 300 mg. cap
57	Glyceryl Guaiacolate 100 mg. tab
58	Griseofulvin 500 mg tab
59	HYDROCORTISONE SOD. SUCCINATE 100 MG INJECTION
60	Hydroxypropyl Methylcellulose 0.3 % 10 ml , eye drop
61	Hydroxyzine HCl 10 mg. tab
62	Ibuprofen 200 mg tablet
63	Ibuprofen 400 mg tablet
64	Ipratropium Br+ Fenoterol HBr (0.5 mg+1.25 mg/ml)in 4 ml forte,solution
65	Ipratropium Br+Fenoterol HBr (20+50mcg) In 200 dose MDI
66	Isosorbide dinitrate 5mg SL tab
67	Levodopa+Cabidopa (250+25 mg) tab
68	Levonorgestrel+Ethinylestradiol (0.15+0.03 mg) tablet
69	Levothyroxin sod. 0.1 MG

ที่	ชื่อสามัญทางยา(Generic name)
70	Local anesthetic + Corticosteroid with/without astringent rectal suppo
71	Lorazepam 0.5 mg Tab.
72	Lynestrenol 0.5 mg tab
73	Magnesium sulfate 50 % in 2 ml
74	Medroxyprogesterone Acetate 150 mg./3 ml. inj
75	Methyldopa 250 mg.
76	Metoprolol tartrate 100 mg. tab
77	Naproxen 250 mg tab
78	Neomycin+Polymixin B+Gramicidin in 10 ml
79	Norethisterone 5 mg tab
80	Norfloxacin 400mg tablet
81	Nortriptyline 25 mg tab
82	Ofloxacin 200 mg tab
83	Olive oil 450 ml
84	Omeprazole 40mg in 10 ml inj
85	Oral Rehydration Salts (ORS) สูตร ED
86	Oxytocin 10 iu inj
87	Paracetamol 325 mg tab
88	Perphenazine 8 mg
89	PHYTOMENADIONE (VITAMIN K) 1 MG/0.5 ML INJECTION
90	Potassium Chloride 500 mg./5 ml.(6.7 meq)
91	Povidone Iodine Scrub 7.5% w/v 450 ml
92	Ranitidine 150 mg tab
93	Ranitidine hydrochloride 50mg/2ml inj
94	Ringer lactate 1000 ml
95	Roxithromycin 150 mg tab
96	Salbutamol sulfate 0.05%20ml solution
97	Salbutamol sulfate 100 mcg 200 dose MDI.
98	Simethicone 40 mg/0.6 ml in 15 ml suspension
99	Simeticone 80 mg tablet
100	Sodium bicarbonate 300 mg
101	Sodium bicarbonate 7.5% 50ml
102	Sodium Biphosphate Enema 133 ml
103	Sodium chloride 600 mg
104	Sodium Valproate Enteric coated Tablets BP 200 mg



ที่	ชื่อสามัญทางยา(Generic name)
104	Sodium Valproate Enteric coated Tablets BP 200 mg
105	Spironolactone 25 mg tab
106	Sterile Water for Injetion 10 ml
107	Silver sulfadiazine 1 % 25g
108	Silver sulfadiazine 1 % cream 450-500 gm
109	Salfamethoxazole Trimethoprim 80/400 mg. tab.
110	Sulphamethoxazole + Trimethoprim (200 mg+40 mg)/5 ml in 60 ml
111	Tramadol 100 mg/2 ml injection
112	Tramadol HCl 50 mg. cap
113	Triamcinolone 0.02% cream 5g
114	Urea 20% cream 30-35 g
115	Verapamil HCl 40 mg
116	ยาแก้ไอผสมมะขามป้อม
117	ยาชิง
118	ยาครีมไพล 15 กรัม
118	ยาครีมไพล 30-35 กรัม
119	ยาแคปซูลรางจืด
120	ยาเจลพริก 30-35 กรัม
121	ยาเจลว่านหางจระเข้ 30-35 กรัม
122	ยาธาตุบรรจบ
123	ยาบรรเทาไข้ห่าราก
124	ยาบำรุงโลหิต
125	ยาประสะไพล
126	ยาปราบชมพูทวีป
127	ยาผสมเถาวัลย์เปรียง 500-600 mg
128	ยาผสมเพชรสังฆาต
129	ยาพญาออกลิเซอริน 10 ml.
130	ยาพญาอ ครีม 10-15 g
131	ยามะขามแขก
132	ยาสหัสธารา
133	ยาขงหญ้าหนวดแมว
134	ยาหอมเทพจิตร
135	ยาอมประสะมะแว้ง

รายการยาที่กำลังดำเนินการประกวดราคาระดับเขต ปี 2562 (กำลังดำเนินการ)

จังหวัด	รายการยา
ตัดรายการยาดังต่อไปนี้เนื่องจากเป็นรายการยานวัตกรรม	
	- clindamycin 600 mg/ 4 mL solution for injection/infusion, 4 mL vial
	- ceftazidime 1 g powder for solution for injection, 1 vial
	- cilastatin 500 mg + imipenem 500 mg powder for solution for infusion, 1 vial
ปรับเปลี่ยนรายการยาและจังหวัดที่รับผิดชอบ ดังต่อไปนี้	
1. จังหวัดนครศรีธรรมราช	<ul style="list-style-type: none"> <li>• benserazide 50 mg + levodopa 200 mg tablet, 1 tablet</li> <li>• cisatracurium 10 mg/5 mL solution for injection/infusion, 5 mL ampoule</li> <li>• ezetimibe 10 mg tablet, 1 tablet</li> <li>• norepinephrine 4 mg/4 mL concentrate for solution for infusion, 4 mL ampoule</li> <li>• octreotide 100 mcg/1 mL solution for injection, 1 mL ampoule</li> </ul>
2. จังหวัดกระบี่	<ul style="list-style-type: none"> <li>• fenoterolhydrobromide 50 mcg/1 dose + ipratropium bromide 20 mcg/1 dose pressurised inhalation, solution, 200 dose actuation</li> <li>• piperacillin 4 g + tazobactam 500 mg powder for solution for injection/infusion, 1 vial</li> <li>• water irrigation solution, 1 L bottle</li> </ul>
3. จังหวัดพังงา	<ul style="list-style-type: none"> <li>• brimonidine 150 mg/100 mL eye drops, solution, 5 mL bottle</li> <li>• dextrose 5 g/100 mL + sodium chloride 450 mg/100 mL solution for infusion, 1 L bag</li> <li>• sodium chloride 900 mg/100 mL solution for infusion, 1 L bag</li> <li>• sodium chloride 900 mg/100 mL irrigation solution, 1 L bottle</li> </ul>
4. จังหวัดภูเก็ต	<ul style="list-style-type: none"> <li>• hydralazine hydrochloride 50 mg film-coated tablet, 1 tablet</li> <li>• dorzolamide 2 g/100 mL + timolol 500 mg/100 mL eye drops, solution, 5 mL bottle</li> <li>• hydralazine hydrochloride 25 mg film-coated tablet, 1 tablet</li> </ul>
5. จังหวัดสุราษฎร์ธานี	<ul style="list-style-type: none"> <li>• cefazolin 1 g powder for solution for injection, 1 vial</li> <li>• hypromellose 300 mg/100 mL eye drops, solution, 10 mL bottle</li> <li>• sodium chloride 900 mg/100 mL solution for injection, 5 mL unit dose</li> <li>• capecitabine 500 mg film-coated tablet, 1 tablet</li> </ul>
6. จังหวัดระนอง	<ul style="list-style-type: none"> <li>• doxofylline 400 mg tablet, 1 tablet</li> <li>• mometasonefuroate 50 mcg/1 dose nasal spray, suspension, 140 dose bottle</li> <li>• sodium chloride 900 mg/100 mL solution for injection/infusion, 100 mL bag</li> </ul>
7. จังหวัดชุมพร	<ul style="list-style-type: none"> <li>• acetylcysteine 600 mg effervescent tablet, 1 tablet</li> <li>• enoxaparin sodium 60 mg/0.6 mL solution for injection, 0.6 mL prefilled syringe</li> <li>• streptokinase 1.5 MU powder for solution for injection, 1 vial</li> </ul>

รายการยา e-bidding โรงพยาบาลกระบี่ ปี 2562(กำลังดำเนินการ)

ลำดับ	รายการเวชภัณฑ์(ยา)
๑	Sodium Valproate ๕๐๐ mg prolonged-release Tablet
๒	Iopromide ๓๐๐ mg/ml in ๕๐ ml Injection
๓	Rabies Immunoglobulin (Equine) ๒๐๐ IU/ml Injection in ๕ ml
๔	Biphasic Insulin Aspart (Insulin Aspart: Protaminated Insulin Aspart; ๓๐:๗๐) ๑๐๐ IU/mL injection ๓ mL
๕	Tenofovir disoproxil fumarate ๓๐๐mg + Emtricitabine tablet ๒๐๐mg + Efavirenz ๖๐๐mg tablet
๖	Budesonide ๓๒๐ mcg + Formoterol ๙ mcg Turbuhaler ๖๐ dose
๗	Nicardipine Hydrochloride injection ๒mg/๒ ml
๘	Hydralazine Hydrochloride ๒๕ mg tablet
๙	Methylprednisolone ๒ g For Injection
๑๐	Cefazolin ๑ g For Injection
๑๑	Erythropoietin alpha ๔๐,๐๐๐ IU injection in pre-filled syringe
๑๒	Tigecycline ๕๐ mg For Injection
๑๓	Brinzolamide ๑% ophthalmic suspension
๑๔	Bimatoprost ๐.๐๑% ophthalmic solution
๑๕	Brimonidine tartrate ๒ mg/ml + Timolol ๕ mg/ml ophthalmic solution in ๕ ml
๑๖	Hyaluronate Sodium ๑๘๐ mg/๑๐๐ mL eye drops, solution, ๐.๓ mL unit dose

รายการยาและจำนวนเพื่อดำเนินการจัดซื้อร่วมระดับเขตสุขภาพที่ ๑๑ โดยวิธีคัดเลือก ปี 63  
(จ.สุราษฎร์ฯ กำลังดำเนินการ)

๑	atorvastatin ๔๐ mg film-coated tablet
๒	ceftriaxine disodium ๑ g inj for IV
๓	fexofenadine hydrochloride ๑๘๐ mg tablet
๔	manidipine hydrochloride ๒๐ mg tablet
๕	meropenem ๑ g powder for injection
๖	montelukast ๑๐ mg tablet
๗	pregabalin ๗๕ mg capsule

รายการยา e-bidding เขต 11 ปี 2563 (จ.สุราษฎร์ฯ กำลังเริ่มดำเนินการ)

- ๑) aflibercept ๔๐ mg/๑ mL solution for injection, ๒๗๘ mcL vial
- ๒) alfuzosin ๑๐ mg prolonged-release tablet
- ๓) alteplase ๕๐ mg powder and solvent for solution for injection/infusion
- ๔) azilsartan medoxomil ๔๐ mg tablet
- ๕) dabigatran etexilate ๑๑๐ mg capsule, hard
- ๖) deferasirox ๒๕๐ mg orodispersible tablet
- ๗) denosumab ๖๐ mg/๑ mL solution for injection, ๑ mL prefilled syr
- ๘) doxazosin ๔ mg prolonged-release tablet
- ๙) entacapone ๒๐๐ mg film-coated tablet
- ๑๐) epoetin alfa ๑๐๐๐๐ iu/๑ mL solution for injection in pre-filled syringe, ๘๐๐ mcL prefilled syr
- ๑๑) epoetin beta ๕๐๐๐ iu/๐.๓ mL solution for injection, ๐.๓ mL prefilled syr
- ๑๒) ertapenem ๑ g powder for solution for injection
- ๑๓) fluticasone furoate ๒๗.๕ mcg/๑ dose nasal spray, suspension, ๑๒๐ dose bottle
- ๑๔) fluticasone ๒๕๐ mcg/๑ dose + salmeterol ๕๐ mcg/๑ dose inhalation powder, ๖๐ dose inhalation
- ๑๕) gefitinib ๒๕๐ mg film-coated tablet
- ๑๖) hydroxyurea ๕๐๐ mg capsule
- ๑๗) lansoprazole ๓๐ mg tablet
- ๑๘) leflunomide ๒๐ mg film-coated tablet
- ๑๙) leuprorelin acetate ๑๑.๒๕ mg powder for injection prefilled syr
- ๒๐) liraglutide ๖ mg/๑ mL solution for injection, ๓ mL pen
- ๒๑) memantine hydrochloride ๑ g/๑๐๐ mL oral solution, ๕๐ mL bottle
- ๒๒) phenytoin ๑๐๐ mg prolonged-release capsule, hard
- ๒๓) ranibizumab ๑๐ mg/๑ mL solution for injection, ๒๓๐ mcL vial
- ๒๔) rituximab ๑๐ mg/๑ mL solution for infusion, ๕๐ mL vial
- ๒๕) ticagrelor ๙๐ mg film-coated tablet
- ๒๖) tiotropium ๑๘ mcg inhalation powder, hard capsule
- ๒๗) triptorelin ๑๑.๒๕ mg powder for solution for injection, ๑ vial

รายการยา e-bidding เขต 11 ปี 2563 (กำลังเริ่มดำเนินการ)

<b>๑) จังหวัดนครศรีธรรมราช โดยโรงพยาบาลมหาราชนครศรีธรรมราช</b>
azathioprine ๕๐ mg tablet
ciclosporin ๑๐๐ mg capsule, soft
ciclosporin ๒๕ mg capsule, soft
gemcitabine ๑.๔ g powder for solution for infusion, ๑ vial
heparin sodium ๒๕๐๐๐ iu/๕ mL solution for injection, ๕ mL vial
hydroxychloroquine sulfate ๒๐๐ mg film-coated tablet
methotrexate ๒.๕ mg tablet
nicardipine hydrochloride ๑๐ mg/๑๐ mL solution for injection, ๑๐ mL ampoule
oxaliplatin ๕๐ mg/๑๐ mL concentrate for solution for infusion, ๑๐ mL vial
paclitaxel ๓๐๐ mg/๕๐ mL concentrate for solution for infusion, ๕๐ mL vial
rivaroxaban ๒๐ mg film-coated tablet
trimetazidine dihydrochloride ๓๕ mg modified-release tablet
valsartan ๓๒๐ mg film-coated tablet
<b>๒) จังหวัดชุมพร โดยโรงพยาบาลชุมพรเขตรอุดมศักดิ์</b>
empagliflozin ๑๐ mg film-coated tablet
enoxaparin sodium ๔๐ mg/๐.๔ mL solution for injection, ๐.๔ mL prefilled syringe
lactulose ๖๖.๗ g/๑๐๐ mL syrup, ๑ L bottle
linagliptin ๕ mg film-coated tablet
<b>๓) จังหวัดกระบี่ โดยโรงพยาบาลกระบี่</b>
budesonide ๓๒๐ mcg/๑ dose + formoterol fumarate dihydrate ๙ mcg/๑ dose inhalation powder, ๖๐ dose inhalation
calcium polystyrene sulfonate ๕ g powder for oral/rectal suspension, ๕ g sachet
dapagliflozin ๑๐ mg film-coated tablet
dextrose ๕ g/๑๐๐ mL + sodium chloride ๔๕๐ mg/๑๐๐ mL solution for infusion, ๑ L bottle
dextrose ๕ g/๑๐๐ mL solution for injection/infusion, ๑๐๐ mL bottle
fluticasone ๒๕๐ mcg/๑ dose + salmeterol ๒๕ mcg/๑ dose pressurised inhalation, suspension, ๑๒๐ dose actuation
paracetamol ๓๒๕ mg + tramadol hydrochloride ๓๗.๕ mg film-coated tablet
sodium chloride ๙๐๐ mg/๑๐๐ mL solution for injection/infusion, ๑๐๐ mL bottle
water irrigation solution, ๑ L bottle
<b>๔) จังหวัดพังงา โดยสำนักงานสาธารณสุขจังหวัดพังงา</b>
aciclovir ๕๐๐ mg powder for solution for infusion, ๑ vial
colistin ๑๕๐ mg powder for solution for injection, ๑ vial
cycloserine ๒๕๐ mg capsule, hard
sulfasalazine ๕๐๐ mg gastro-resistant tablet

**๕) จังหวัดระนอง โดยโรงพยาบาลระนอง**

brimonidine tartrate ๒๐๐ mg/๑๐๐ mL eye drops, solution, ๕ mL bottle

dextran ๗๐ ๑๐๐ mg/๑๐๐ mL + hypromellose ๓๐๐ mg/๑๐๐ mL eye drops, solution, ๐.๘ mL unit dose

hyaluronate sodium ๑๘๐ mg/๑๐๐ mL eye drops, solution, ๐.๓ mL unit dose

latanoprost ๕ mg/๑๐๐ mL eye drops, solution, ๒.๕ mL bottle

mirabegron ๕๐ mg prolonged-release tablet

parecoxib ๔๐ mg powder for solution for injection, ๑ vial

tamsulosin hydrochloride ๔๐๐ mcg prolonged-release tablet

**๖) จังหวัดภูเก็ต โดยโรงพยาบาลวชิระภูเก็ต**

afatinib ๓๐ mg film-coated tablet

desmopressin acetate ๑๐๐ mcg tablet

galantamine ๘ mg prolonged-release capsule, hard

levetiracetam ๕๐๐ mg/๕ mL concentrate for solution for infusion, ๕ mL vial

methylprednisolone ๑ g powder and solvent for solution for injection, ๑ vial

rivastigmine ๔.๖ mg/๒๔ hr transdermal patch, ๑ patch

rivastigmine ๙.๕ mg/๒๔ hr transdermal patch, ๑ patch

valproate sodium ๑ g/๕ mL oral solution, ๖๐ mL bottle

valproate sodium ๔๐๐ mg powder and solvent for solution for injection, ๑ vial

valproate sodium ๕๐๐ mg prolonged-release tablet

vildagliptin ๕๐ mg tablet

แบบแสดงรายการเอกสารของโครงการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ (e-bidding) โรงพยาบาลกระบี่  
ชื่อการค้า (ชื่อสามัญ).....บริษัท.....

\*\*คำแนะนำในการจัดเรียงเอกสาร : เพื่อให้การส่งเอกสารมีความครบถ้วนสมบูรณ์ และสะดวกในการ  
ให้คะแนนของคณะกรรมการ ทางโรงพยาบาลกระบี่ขอให้ท่านปฏิบัติดังต่อไปนี้

1. จัดเรียงเอกสารตามลำดับตามแบบแสดงรายละเอียดด้านล่าง

2. มุมเอกสารทุกหน้าระบุหมายเลขลำดับ

กรุณาระบุ  ในช่องที่มีเอกสาร




ลำดับ	รายการ	ใช้ประเมิน เกณฑ์ข้อที่	สำหรับ เจ้าหน้าที่
1	แบบฟอร์มตรวจสอบเอกสารของโครงการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ (e-bidding) โรงพยาบาลกระบี่	<input type="checkbox"/>	
เอกสารสำหรับให้คะแนน เกณฑ์คุณภาพทั่วไป			
2	ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนยารักษา - ใบทย. 2 ทย.3 ทย.4 หรือ ย.2 (ทั้งด้านหน้าและหลัง) กรณีมีการเปลี่ยนแปลงแก้ไขผู้รับอนุญาตและสถานที่ผลิต ให้แนบสำเนาคำขอแก้ไข เปลี่ยนแปลงรายการในทะเบียนยารักษาเกี่ยวกับผู้รับอนุญาต (แบบ ท.ย.9) หรือ สำเนา คำขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในทะเบียนยารักษาเกี่ยวกับผู้รับอนุญาตและสถานที่ผลิต ในต่างประเทศ (แบบ ย.4) มาพร้อมกันด้วย	<input type="checkbox"/>	
3	เอกสารรับรองมาตรฐาน GMP ที่ยังไม่หมดอายุ ณ วันที่เสนอเข้า โดยต้อง ประกอบด้วย 3.1 สำเนาหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิต วัตถุดิบตัวยาสำคัญ (Certificate of GMP Active Pharmaceutical Ingredient API) <u>พร้อมใบรับรอง API ที่เสนอ</u> 3.2 สำเนาหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิต ผลิตภัณฑ์ยา สำเร็จรูป (Certificate of GMP Finished Product) <u>พร้อมใบรับรอง หมวดยาที่เสนอ</u> 3.3 สำเนาหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิต ยาสำเร็จรูป (Certificate of GMP Finished Product) เฉพาะกรณีที่มีการแบ่งบรรจุยา สำเร็จรูป 3.4 เอกสารรับรองจากหน่วยงานของรัฐกรณีเป็นการรับรองที่เทียบเท่า PIC/s และ/ หรือ เอกสารที่แสดงว่าหน่วยงานของรัฐได้รับการรับรองเป็น Members PIC/s 3.5 กรณีนำเข้าจากต่างประเทศต้องมี Certificate of free sale หรือ Certificate of Pharmaceutical product	(ก) ข้อ 1 <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	
4	ใบคำขอขึ้นทะเบียนยารักษา - ใบ ทย.1 หรือ ย.1 (ทั้งด้านหน้าและหลัง) กรณีที่มีการเปลี่ยนแปลงแก้ไขวิธีวิเคราะห์และข้อกำหนดมาตรฐานให้สอดคล้องตาม ตำรายาที่ประกาศรับรองหรือตำรายาล่าสุดต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ให้ แนบสำเนาคำขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในทะเบียนยารักษา (แบบ ย.5) มาพร้อมกัน ด้วย	(ก) ข้อ 2 <input type="checkbox"/>	

ลำดับ	รายการ	ใช้ประเมิน เกณฑ์ข้อที่	สำหรับ เจ้าหน้าที่
5	สำเนา เกสซ์ตำรับ (ที่ระบุ edition ) หรือมาตรฐานที่ใช้ในการขึ้นทะเบียนทั้งของวัตถุดิบและผลิตภัณฑ์ *กรณีที่ไม่แนบสำเนาเกสซ์ตำรับที่อ้างอิงมาให้ จะหักคะแนนในส่วนนี้ครั้งหนึ่ง*	(ก) ข้อ 2 <input type="checkbox"/>	
6	สำเนา เกสซ์ตำรับ (ที่ระบุ edition ) ที่เป็นฉบับล่าสุด กรณีไม่ได้ขึ้นทะเบียนทั้งของวัตถุดิบและผลิตภัณฑ์โดยใช้เกสซ์ตำรับฉบับล่าสุด	(ก) ข้อ 2 <input type="checkbox"/>	
7	เอกสาร specification of raw material ที่ขึ้นทะเบียนไว้กับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาฉบับล่าสุด	(ก) ข้อ 2.1 <input type="checkbox"/>	
8	เอกสาร specification of finished product ที่ขึ้นทะเบียนไว้กับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาฉบับล่าสุด	(ก) ข้อ 2.2 <input type="checkbox"/>	
9	เอกสารรับรองว่ามีมาตรฐานในการเก็บรักษา และกระจายยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการเก็บรักษา ( Good Storage Practice) และ กระจายยา (Good Distribution Practice)	(ก) ข้อ 3 <input type="checkbox"/>	
เอกสารสำหรับให้คะแนน เกณฑ์คุณภาพเฉพาะ			
10	เอกสารหรือหลักฐานยืนยันความสัมพันธ์ระหว่างรุ่นการผลิตของวัตถุดิบของตัวยาสำคัญ (Drug substance) กับรุ่นการผลิตของผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (Finished product)	(ข) ข้อ 1.1-1.2 <input type="checkbox"/>	
11	ใบวิเคราะห์ ( Certificate of analysis;COA) ที่กำหนดเกณฑ์ตรงตาม specification 10.1 ใบรับรองผลการวิเคราะห์วัตถุดิบตัวยาสำคัญ ของผู้ผลิตวัตถุดิบตัวยาสำคัญ (Supplier)	(ข) ข้อ 1.1 <input type="checkbox"/>	
	10.2 ใบรับรองผลการวิเคราะห์วัตถุดิบตัวยาสำคัญ ของผู้ผลิตผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (Manufacturer)	<input type="checkbox"/>	
	10.3 ใบรับรองผลการวิเคราะห์วัตถุดิบของส่วนประกอบอื่น (ถ้ามี)	<input type="checkbox"/>	
11	10.4 ใบรับรองผลการวิเคราะห์ผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป ของผู้ผลิตผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (Manufacturer)	(ข) ข้อ 1.2 <input type="checkbox"/>	
	10.5 ใบรับรองผลการวิเคราะห์ผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป ของผู้แบ่งบรรจุผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป เฉพาะกรณีมีการแบ่งบรรจุยาสำเร็จรูป	<input type="checkbox"/>	
12	เอกสารหรือหลักฐานยืนยันความสัมพันธ์ระหว่างรุ่นการผลิตของวัตถุดิบของตัวยาสำคัญ (Drug substance) กับรุ่นการผลิตของผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (Finished product)	<input type="checkbox"/>	
13	ผลการศึกษาความคงตัวระยะยาว (long term stability) ตามอายุของยาที่ขึ้นทะเบียนไว้จำนวน 3 รุ่นการผลิต	(ข) ข้อ 2 <input type="checkbox"/>	
14	ผลการศึกษา On-going stability ปีล่าสุด (ถ้ามี)	<input type="checkbox"/>	
15	ผลการศึกษาความคงตัวในสภาวะเร่ง ( Accelerated stability) เป็นระยะเวลา 6 เดือน จำนวน 3 รุ่นการผลิต	<input type="checkbox"/>	
16	ผลการศึกษาความคงตัวขณะเปิดใช้ (In-use stability) กรณีเป็นยาที่ต้องผสมหรือเจือจางก่อนใช้หรือกรณีที่สามารถใช้ได้หลายครั้งหลังเปิดใช้ ซึ่งสอดคล้องกับข้อมูลที่ระบุในเอกสารกำกับยาจำนวน 3 รุ่นการผลิต	<input type="checkbox"/>	



ลำดับ	รายการ	ใช้ประเมิน เกณฑ์ข้อที่	สำหรับ เจ้าหน้าที่
17	สำเนารับรองการผลิตจากกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ (กรณีเป็นยาในกลุ่ม biological products ที่เป็น Vaccine, Blood products)	(ข) ข้อ 3 <input type="checkbox"/>	
18	ผลพิจารณารายงานการศึกษาชีวสมมูลในมนุษย์ของผลิตภัณฑ์ยาสามัญ จากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ข้อมูลการศึกษาชีวสมมูล Bioequivalence Dissolution profile ของยาในรูปแบบรับประทาน ผลการศึกษาความเท่าเทียมของผลิตภัณฑ์ ยาสำหรับใช้เฉพาะที่	(ข) ข้อ 3 <input type="checkbox"/>	
19	เอกสารวารสารวิชาการที่แสดงถึงประสิทธิภาพ ความปลอดภัยของยา ซึ่งแสดงความสัมพันธ์กับยาที่เสนอด้วย (Clinical study, Outcomes study, Landmark study, การศึกษาในคนไทย หรือชาวเอเชีย กรณีการศึกษายังไม่เสร็จสมบูรณ์ ขอเป็น Preliminary study ถ้ามี) จำนวนไม่เกิน 3 ฉบับ	(ข) ข้อ 4 <input type="checkbox"/>	
20	เอกสารแสดงผลพิสูจน์ความเท่าเทียมในการรักษาด้วยยาต้นแบบ (Therapeutic Equivalence) ได้แก่ <input type="checkbox"/> สำเนาเอกสารแสดงการได้รับการบรรจุใน US.FDA. Orange Book <input type="checkbox"/> สำเนาเอกสารแสดงการได้รับการรับรองจาก European Medicines Agency (EMA) <input type="checkbox"/> สำเนาเอกสารแสดงการได้รับการบรรจุในรายการผลิตภัณฑ์ยาสามัญใหม่ที่มีความเท่าเทียมในการบำบัดรักษาด้วยยาต้นแบบของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา <input type="checkbox"/> สำเนา Clinical study ในมนุษย์ แสดงประสิทธิภาพ และตีพิมพ์ในวารสารที่เชื่อถือได้ <input type="checkbox"/> สำเนา Clinical study ในหลอดทดลอง แสดงประสิทธิภาพ และ ตีพิมพ์ในวารสารที่เชื่อถือได้	(ข) ข้อ 4 <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	
21	ข้อกำหนดและวิธีการควบคุมมาตรฐาน และ ผลวิเคราะห์คุณภาพของภาชนะบรรจุและฝา (ถ้ามี)	(ข) ข้อ 5 <input type="checkbox"/>	
22	รูปภาพผลิตภัณฑ์ (รูปภาพ สี เท่านั้น ถ่ายให้เห็นกล่องด้านนอกทุกด้าน และผลิตภัณฑ์ด้านใน ทั้งด้านหน้า และด้านหลัง)	<input type="checkbox"/>	
23	เอกสารกำกับยา - ภาษาไทยฉบับเต็ม - ภาษาอังกฤษฉบับเต็ม	<input type="checkbox"/>	
เอกสารอื่นๆ			
24	เอกสารหลักฐานการมีเกณฑ์จริยธรรมในการส่งเสริมการขาย (ถ้ามี)	<input type="checkbox"/>	
25	รายชื่อสถานพยาบาลที่มียาเข้า (รพ.มหาวิทยาลัย/รพ.ศูนย์/รพ.ทั่วไป > 400เตียง)	<input type="checkbox"/>	
26	เอกสารยืนยันกรณีเป็นยาในบัญชีนวัตกรรม	<input type="checkbox"/>	
27	เอกสารยืนยันกรณีเป็นยา 1 <sup>st</sup> Generic (ได้ทะเบียนตั้งแต่ มกราคม 2559 เป็นต้นไป)	<input type="checkbox"/>	

## สรุปขั้นตอนการปฏิบัติสำหรับเสนอยา โรงพยาบาลกระบี่ แบ่งเป็น 2 กลุ่ม

	กลุ่มที่ 1 ยาเข้าใหม่(ไม่มียาในบัญชี โรงพยาบาล)	กลุ่มที่ 2 ยาเปลี่ยนผู้จำหน่าย
ขั้นตอนที่ 1 การตัดสินใจ เสนอ	ตรวจสอบรายการยาไม่ซ้ำซ้อนรายการยา 1. ชื่อร่วมระดับจังหวัดปี 62 (สิ้นสุดระยะเวลาสัญญาสี่ราคา สิงหาคม 2564) 2. รายการยาที่กำลังดำเนินการประกวดราคาระดับเขต ปี 2562 (กำลังดำเนินการ) 3.รายการยา e-bidding โรงพยาบาลกระบี่ ปี 2562(กำลังดำเนินการ)	
ขั้นตอนที่ 2 เตรียม เอกสาร	ส่วนที่ 1 + ส่วนที่ 2+ ส่วนที่ 3 ส่วนที่1 รูปแบบ MS word ข้อมูลจากแพทย์ผู้ เสนอ	ส่วนที่ 2+ส่วนที่ 3
ขั้นตอน ที่ 3 การส่งเอกสาร	จัดเรียงเอกสารตามแบบแสดงรายการเอกสาร ของโครงการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ (e- bidding) โรงพยาบาลกระบี่ Upload เอกสารยาเข้าใหม่ <a href="https://qrgo.page.link/NFYPI">https://qrgo.page.link/NFYPI</a> 	จัดเรียงเอกสารตามแบบแสดงรายการเอกสารของ โครงการประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ (e-bidding) โรงพยาบาลกระบี่ Upload ยาเปลี่ยนบริษัท <a href="https://qrgo.page.link/FV5xX">https://qrgo.page.link/FV5xX</a> 
ขั้นตอนที่ 4 การส่งใบเสนอ ราคา	ใบเสนอราคา ส่งทางGoogle form link <a href="https://qrgo.page.link/Mc4ka">https://qrgo.page.link/Mc4ka</a> 	

โปรดอ่านเอกสารและทำความเข้าใจให้ละเอียดก่อนส่งนะคะ.