

ขอบเขตและรายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ

การจ้างเหมาบริการตรวจวิเคราะห์ทางอณูพันธุศาสตร์ภายนอกโรงพยาบาล จำนวน ๑๑ รายการ

๑. วัตถุประสงค์

จ้างเหมาดำเนินการตรวจวิเคราะห์ทางห้องปฏิบัติการในรายการทดสอบที่ห้องปฏิบัติการพยาธิวิทยา กายวิภาค (ห้องชันสูตรและเซลล์วิทยา) โรงพยาบาลมะเร็งสุราษฎร์ธานี ไม่สามารถดำเนินการตรวจได้สำหรับ ปีงบประมาณ ๒๕๖๙ (ตั้งแต่ ๑ ตุลาคม ๒๕๖๘ ถึง ๓๐ กันยายน ๒๕๖๙)

๒. ความต้องการ

ตรวจวิเคราะห์ทางห้องปฏิบัติการอณูพันธุศาสตร์พร้อมรายงานผลการตรวจให้โรงพยาบาลมะเร็ง สุราษฎร์ธานี ในปีงบประมาณ ๒๕๖๙ จำนวน ๑๑ รายการตามรายละเอียดดังนี้

ลำดับ	รายการตรวจ	จำนวน Test/ปี	หลักการ	กำหนด ได้ผล	ประเภท สิ่งส่ง ตรวจ	ราคา	รวม
๑	EGFR ๔๒ mutation (Super-ARMS)	๒๐	Real-time PCR	๓ วัน	Tissue / Blood	๕,๗๐๐	๑๑๔,๐๐๐
๒	HER๒ amplification	๔๐	FISH	๗ วัน	Tissue	๘,๖๐๐	๓๔๔,๐๐๐
๓	Colon cancer panel (KRAS+NRAS+BRAF mutation)	๒๐	Real-time PCR	๓ วัน	Tissue	๑๔,๔๐๐	๒๘๘,๐๐๐
๔	BRAF mutation	๕	Real-time PCR	๓ วัน	Tissue	๗,๐๐๐	๓๕,๐๐๐
๕	KRAS ๑๙ mutations	๕	Real-time PCR	๓ วัน	Tissue	๗,๐๐๐	๓๕,๐๐๐
๖	NRAS ๑๖ mutations	๕	Real-time PCR	๓ วัน	Tissue	๘,๐๐๐	๔๐,๐๐๐
๗	POLE mutation	๒๐	Real-time PCR	๑๔ วัน	Tissue	๗,๒๐๐	๑๔๔,๐๐๐
๘	ALK rearrangement	๑	FISH	๗ วัน	Tissue	๑๗,๐๐๐	๑๗,๐๐๐
๙	SWIFT CA Lung panel	๕	Real-time PCR	๕ วัน	Tissue	๒๗,๐๐๐	๑๓๕,๐๐๐
๑๐	SWIFT Liquid	๕	NGS	๑๔ วัน	Tissue	๒๗,๐๐๐	๑๓๕,๐๐๐
๑๑	AlphaSolid/Liquid๑๐๐	๕	NGS	๑๒ วัน	Tissue / Blood	๔๒,๐๐๐	๒๑๐,๐๐๐
รวมสุทธิ						๑,๔๙๗,๐๐๐	

๓. คุณสมบัติทั่วไป

๓.๑ ห้องปฏิบัติการจะต้องผ่านการรับรองคุณภาพมาตรฐาน ISO ๑๕๑๘๙:๒๐๑๒ และ ISO ๑๕๑๘๐:๒๐๒๐ จากสำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ

.....
 (นางสาววัลลาณี แยมแก้ว)

.....
 (นายภคพล วัฒนธรรม)

.....
 (นางรุ่งตะวัน ภูริคัมภีร์)

๓.๒ ห้องปฏิบัติการจะต้องเป็นนิติบุคคลหรือบริษัทที่ได้รับอนุญาตให้ประกอบกิจการให้บริการทดสอบทางการแพทย์สาธารณสุขมีการจดทะเบียนนิติบุคคลมาแล้วไม่น้อยกว่า ๕ ปี และเป็นผู้ประกอบการวิสาหกิจขนาดกลางและขนาดย่อม

๓.๓ ห้องปฏิบัติการจะต้องมีเอกสารรับรองคุณภาพการทดสอบ (Quality Assurance) จากราชวิทยาลัยพยาธิแพทย์ในรายการของ Lung / Colorectal cancer – Tissue (EGFR, BRAF, KRAS, และ NRAS mutation), Lung cancer – Liquid biopsy (EGFR mutation) และ Lung cancer – Tissue (ALK fusion, ROS1 fusion และ METex๑๔ skipping mutation) หากการรับรองดังกล่าวหมดอายุในช่วงที่ให้บริการ จะต้องดำเนินการต่อการรับรองให้ได้ภายใน ๖ เดือน โดยมีเอกสารการขอต่ออายุแสดงเป็นหลักฐาน

๓.๔ ห้องปฏิบัติการจะต้องมีระบบการลงทะเบียน และรายงานผลการพิมพ์ใบรายงานผลที่สามารถติดตามได้จากระบบการลงทะเบียนออนไลน์ (WebbaseAnyWhere) โดยมี USERNAME และ PASSWORD ของผู้ว่าจ้าง โดยเฉพาะรวมถึงการสรุปรายงานประมวลผลการตรวจและสรุปค่าบริการต้องใช้ระบบคอมพิวเตอร์ดำเนินการเพื่อความชัดเจนถูกต้องและตรวจสอบได้

๓.๕ ห้องปฏิบัติการจะต้องรับผิดชอบการจัดเตรียมอุปกรณ์ในการบรรจุหีบห่อจัดเก็บสิ่งส่งตรวจโดยไม่คิดค่าใช้จ่ายเพิ่ม

๓.๖ ห้องปฏิบัติการจะต้องจัดหาพนักงานเพื่อบริการรับสิ่งส่งตรวจและนำส่งใบรายงานผลที่ห้องปฏิบัติการพยาธิวิทยาภาค (ห้องชิ้นเนื้อและเซลล์วิทยา) โรงพยาบาลมะเร็งสุราษฎร์ธานีสำหรับใบรายงานผลให้นำส่งตามระยะเวลารายงานผลที่กำหนดโดยไม่คิดค่าใช้จ่าย

๓.๗ ห้องปฏิบัติการจะต้องมีคู่มือการเก็บรักษา นำส่งสิ่งส่งตรวจและกำหนดระยะเวลาที่ใช้ในการตรวจทดสอบ

๓.๘ ห้องปฏิบัติการจะต้องรับผิดชอบต่อการตรวจวิเคราะห์ที่ไม่ได้คุณภาพและก่อให้เกิดความเสียหายกับผู้รับบริการต่อการนำไปใช้ในทางคลินิก และหากมีการแก้ไข ที่เกิดจากความผิดพลาดของห้องปฏิบัติการทางโรงพยาบาลขอปรับเป็นเงิน ร้อยละ ๐.๑ ต่อครั้งของวงเงินสัญญาทั้งหมด

๓.๙ ในกรณีที่ไม่สามารถรายงานผลได้ในครั้งแรก ไม่ว่าจะเพราะสาเหตุใด ทางห้องปฏิบัติการต้องแจ้งทางโรงพยาบาลทราบ และสามารถให้ทางโรงพยาบาล ส่งหรือเปลี่ยน FFPE block ใหม่ในการตรวจ repeat อีกครั้งโดยไม่คิดค่าใช้จ่าย


๓.๑๐ การตรวจวิเคราะห์รายงานผลและรับรองผลการตรวจวิเคราะห์กระทำโดยนักวิทยาศาสตร์ที่มีความชำนาญ


๓.๑๑ หากเป็นสิ่งส่งตรวจประเภท FFPE block มีพยาธิแพทย์ประเมินปริมาณชิ้นเนื้อมะเร็งในสิ่งส่งตรวจก่อนดำเนินการทางห้องปฏิบัติการทุกรายการ และต้องส่งรายชื่อพยาธิแพทย์ผู้เชี่ยวชาญเป็นหลักฐาน

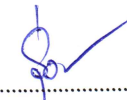
๓.๑๒ ห้องปฏิบัติการจะต้องมีนำข้อมูลของรายการตรวจวิเคราะห์ไปเผยแพร่สู่สาธารณะ โดยไม่ได้รับอนุญาต หากมีความจำเป็นให้ทำหนังสือขออนุญาตและได้รับการอนุญาตเป็นลายลักษณ์อักษร จากผู้อำนวยการโรงพยาบาลเท่านั้น

๓.๑๓ ห้องปฏิบัติการจะต้องมีตารางแสดงอัตราค่าบริการ (Serviced price list) ทุกประเภทเป็นภาษาไทยและภาษาอังกฤษ อัตราค่าบริการไม่เกินหรือใกล้เคียงราคาที่กรมบัญชีกลางกำหนดไว้

๓.๑๔ ห้องปฏิบัติการต้องมีบริการรวบรวมข้อมูลผลการตรวจย้อนหลังเป็นรายปี หรือ ๖ เดือน เพื่อช่วยในการจัดเก็บและสืบค้นข้อมูลของทางโรงพยาบาล

..........ประธานกรรมการ
(นางสาววัลลวาลี แยมแก้ว)

..........กรรมการ
(นายภคพล วัฒนธรรม)

..........กรรมการ
(นางรุ่งตะวัน ภูริคัมภีร์)

๓.๑๕ ห้องปฏิบัติการจะต้องมีบริการคัดแยกข้อมูลเชิงสถิติของผู้ป่วย เพื่อประโยชน์ในการวิจัยและพัฒนาทางวิชาการของทางโรงพยาบาลตามที่มีการร้องขอ

๓.๑๖ ห้องปฏิบัติการจะต้องมีบริการลูกค้าสัมพันธ์ที่สามารถตอบสนองต่อความต้องการ และแก้ไขปัญหาการบริการภายในเวลาไม่เกิน ๓๐ นาที หลังได้รับการติดต่อจากโรงพยาบาล

๓.๑๗ ห้องปฏิบัติการจะต้องสรุปใบแจ้งหนี้ประจำเดือนที่ส่งมาเรียกเก็บกับทางโรงพยาบาลให้แล้วเสร็จภายในวันที่ ๑๐ ของเดือนถัดไปโดยไม่มีการแก้ไข

๔. คุณสมบัติเฉพาะ

๔.๑ การตรวจ EGFR ๔๒ mutations (Super-ARMS) ในผู้ป่วยมะเร็ง

๔.๑.๑ ชุดน้ำยาที่ตรวจวิเคราะห์ที่ได้รับการรับรองมาตรฐาน CE สำหรับ IVD และได้รับรองมาตรฐาน NMPA สำหรับใช้ในทางคลินิก

๔.๑.๒ ชุดน้ำยาที่ตรวจมี Biomarker สำหรับดูความผิดปกติของยีนมะเร็ง EGFR ได้อย่างน้อยที่ตำแหน่ง Exon ที่ ๑๘, ๑๙, ๒๐ และ ๒๑ ในการตรวจแต่ละครั้งได้

๔.๑.๓ ชุดน้ำยาที่ตรวจมี Limit of Detection ในการตรวจ ๐.๒๐ – ๐.๘๐ % ตามที่ระบุในคู่มือการใช้น้ำยา

๔.๑.๔ สามารถระบุการกลายพันธุ์ชนิด G๗๑๙A, G๗๑๙S และ G๗๑๙C บน Exon ๑๘ ได้เพื่อประโยชน์ในการวางแผนการรักษาของแพทย์

๔.๑.๕ สามารถระบุการกลายพันธุ์ชนิด T๗๙๐M บริเวณ Exon ที่ ๒๐ ได้โดยมีค่า Limit of Detection เท่ากับ ๐.๒๐ % เพื่อประโยชน์ในการวางแผนการรักษาของแพทย์

๔.๑.๖ สามารถดำเนินการตรวจวิเคราะห์ได้ทั้งตัวอย่างที่เป็น FFPE block และ Blood

๔.๒ การตรวจวิเคราะห์ยีน HER๒ ในตัวอย่างชิ้นเนื้อของผู้ป่วยมะเร็งเต้านม

๔.๒.๑ ชุดน้ำยาที่ตรวจวิเคราะห์ได้รับการรับรองมาตรฐาน FDA approved ในการใช้เลือกผู้ป่วยมะเร็งเต้านมเพื่อพิจารณาการรักษาโดยใช้ยา Herceptin (Transtuzumab) ซึ่งอยู่ในรายละเอียดตามเอกสารกำกับยา Herceptin

๔.๒.๒ ชุดน้ำยาที่ตรวจมี DNA Probe สำหรับตรวจการเพิ่มจำนวนยีนมะเร็งครอบคลุมตำแหน่งต่อไปนี้

- HER๒ probe ครอบคลุมบริเวณยีน HER-๒

- CEP ๑๗ probe ซึ่งมีความจำเพาะต่อบริเวณเซนโตรเมียร์ ๑๗p๑๑.๑-๑๑๑.๑ บนโครโมโซมคู่ที่ ๑๗

๔.๒.๓ ตรวจวิเคราะห์โดยใช้เทคนิค Fluorescence in situ Hybridization (FISH)

๔.๒.๔ สามารถดำเนินการตรวจวิเคราะห์ได้ทั้งตัวอย่างที่เป็น FFPE และ Tissue on positively chargedslide

๔.๓ การตรวจวิเคราะห์กลุ่มยีนของผู้ป่วยมะเร็งลำไส้ใหญ่ Colon cancer panel

๔.๓.๑ สามารถตรวจ Biomarker ในรายการ KRAS ๑๙ mutations (บริเวณ codon ที่ ๑๒, ๑๓, ๕๙, ๖๑, ๑๑๗ และ ๑๔๖) NRAS ๑๖ mutations (บริเวณ codon ที่ ๑๒, ๑๓, ๕๙, ๖๑, ๑๑๗ และ ๑๔๖) และ BRAF V๖๐๐ mutation (บริเวณตำแหน่ง V๖๐๐E๑, V๖๐๐E๒, V๖๐๐K, V๖๐๐D๑, V๖๐๐D๒ และ V๖๐๐R) ได้พร้อมกันใน ๑ ครั้ง

.....ประธานกรรมการ
(นางสาวรัชลาดี แยมแก้ว)

.....กรรมการ
(นายภคพล วัฒนธรรม)

.....กรรมการ
(นางรุ่งตะวัน ภูริคัมภีร์)

๔.๓.๒ น้ำยาที่ตรวจวิเคราะห์ได้รับการรับรองมาตรฐาน CE สำหรับ IVD

๔.๓.๓ สามารถดำเนินการตรวจวิเคราะห์ได้จากตัวอย่าง FFPE block

๔.๔ ตรวจหาการกลายพันธุ์ของยีน BRAF ในผู้ป่วยมะเร็ง

๔.๔.๑ ชุดน้ำยาที่ตรวจมี Marker สำหรับดูความผิดปกติของยีนมะเร็ง BRAF บริเวณตำแหน่ง V600 ได้ จำนวน ๖ ตำแหน่งประกอบด้วยตำแหน่ง V600E๑, V600E๒, V600K, V600D๑, V600D๒ และ V600R

๔.๔.๒ ชุดน้ำยาที่ตรวจวิเคราะห์ได้รับการรับรองมาตรฐาน CE สำหรับ IVD

๔.๔.๓ สามารถดำเนินการตรวจวิเคราะห์ได้จากตัวอย่าง FFPE block

๔.๕ ตรวจหาการกลายพันธุ์ของยีน KRAS ในผู้ป่วยมะเร็งลำไส้ใหญ่

๔.๕.๑ ชุดน้ำยาที่ตรวจมี Marker สำหรับดูความผิดปกติของยีนมะเร็ง KRAS ได้จำนวน ๑๙ mutations ที่บริเวณ codon ที่ ๑๒, ๑๓, ๕๙, ๖๑, ๑๑๗ และ ๑๔๖ ได้

๔.๕.๒ ชุดน้ำยาที่ตรวจวิเคราะห์ได้รับการรับรองมาตรฐาน CE สำหรับ IVD

๔.๕.๓ สามารถตรวจดูความผิดปกติที่เกิดขึ้นบน exon ที่ ๒-๔ ได้

๔.๕.๔ สามารถดำเนินการตรวจวิเคราะห์ได้จากตัวอย่าง FFPE block

๔.๖ ตรวจหาการกลายพันธุ์ของยีน NRAS ในผู้ป่วยมะเร็ง

๔.๖.๑ ชุดน้ำยาที่ตรวจมี Marker สำหรับดูความผิดปกติของยีนมะเร็ง NRAS ได้จำนวน ๑๖ mutations ที่บริเวณ codon ที่ ๑๒, ๑๓, ๕๙, ๖๑, ๑๑๗ และ ๑๔๖ ได้

๔.๖.๒ ชุดน้ำยาที่ตรวจวิเคราะห์ได้รับการรับรองมาตรฐาน CE สำหรับ IVD

๔.๖.๓ สามารถตรวจดูความผิดปกติที่เกิดขึ้นบน exon ที่ ๒ - ๔ ได้

๔.๖.๔ สามารถดำเนินการตรวจวิเคราะห์ได้จากตัวอย่าง FFPE block

๔.๗ ตรวจหาการกลายพันธุ์ของยีน POLE mutation ในผู้ป่วยมะเร็ง

๔.๗.๑ ตรวจวิเคราะห์การกลายพันธุ์ของยีน POLE mutation โดยใช้เทคนิค Real-time PCR

๔.๗.๒ สามารถตรวจดูความผิดปกติที่เกิดขึ้นบน exon ๙, ๑๓ และ ๑๔ ได้

๔.๗.๓ สามารถดำเนินการตรวจวิเคราะห์ได้ทั้งตัวอย่างที่เป็น FFPE block และ Tissue on positively charged slide ของชิ้นเนื้อผู้ป่วยมะเร็ง

๔.๘ การตรวจวิเคราะห์การเจริญตัวของยีน ALK ในตัวอย่างชิ้นเนื้อของผู้ป่วยมะเร็ง

ปอด

๔.๘.๑ ชุดน้ำยาที่ตรวจวิเคราะห์ต้องได้รับการรับรองมาตรฐาน FDA approved ในการใช้เลือกผู้ป่วยมะเร็งปอดชนิด non-small cell lung cancer (NSCLC) เพื่อพิจารณาการรักษาโดยใช้ยา Xalkori (Crizotinib)

๔.๘.๒ ตรวจวิเคราะห์โดยใช้เทคนิค Fluorescence in situ Hybridization (FISH)

๔.๘.๓ เป็นการตรวจหาการเจริญตัวของยีน ALK ในผู้ป่วยมะเร็งปอดบนโครโมโซมคู่ที่ ๒ บริเวณ ๒p๒๓

๔.๘.๔ สามารถดำเนินการตรวจวิเคราะห์ได้ทั้งตัวอย่างที่เป็น FFPE block และ Tissue on positively charged slide

๔.๙ การตรวจวิเคราะห์กลุ่มยีน SWIFT CA Lung ในผู้ป่วยมะเร็งปอด

.....กรรมการ

(นางสาวชลาณี แยมแก้ว)

.....กรรมการ

(นายภคพล วัฒนธรรม)

.....กรรมการ

(นางรุ่งตะวัน ภูริคัมภีร์)

๔.๙.๑ สามารถตรวจ Biomarker ในรายการ ALK, EGFR, NTRK๑, NTRK๒, NTRK๓, HER๒, BRAF, MET, ROS๑, KRAS และ RET ได้พร้อมกันใน ๑ ครั้ง

๔.๙.๒ น้ำยาที่ตรวจวิเคราะห์ได้รับการรับรองมาตรฐาน CE สำหรับ IVD

๔.๙.๓ ตรวจวิเคราะห์โดยใช้เทคนิค Real-time PCR Analysis

๔.๙.๔ สามารถดำเนินการตรวจวิเคราะห์ได้จากตัวอย่าง FFPE block

๔.๑๐ การตรวจวิเคราะห์การกลายพันธุ์ของกลุ่มยีน SWIFT Liquid ในผู้ป่วยมะเร็ง

๔.๑๐.๑ สามารถตรวจ Biomarker การเปลี่ยนแปลงของยีนในรูปแบบ Mutation และ fusion ได้พร้อมกันจำนวน ๑๒ ยีน ได้แก่ ALK, BRAF, EGFR, ERBB๒, KRAS, MAP๒K๑, MET, NRAS, PIK๓CA, RET, ROS๑ และ TP๕๓ ในการตรวจเพียงครั้งเดียวเพื่อประโยชน์ในการวางแผนการรักษาของแพทย์

๔.๑๐.๒ ตรวจวิเคราะห์โดยใช้เทคนิค Next Generation Sequencing (NGS)

๔.๑๐.๓ สามารถดำเนินการตรวจวิเคราะห์ได้จากตัวอย่าง Blood

๔.๑๐.๔ สามารถรายงานผลได้ภายใน ๑๔ วันทำการ

๔.๑๑ การตรวจวิเคราะห์การกลายพันธุ์ของกลุ่มยีน AlphaSolid/Liquid๑๐๐ ในผู้ป่วยมะเร็ง

๔.๑๑.๑ สามารถตรวจ Biomarker การเปลี่ยนแปลงของยีนในรูปแบบ Mutation และ fusion ได้พร้อมกันจำนวน ๑๑๘ ยีน ในการตรวจเพียงครั้งเดียว

๔.๑๑.๒ สามารถรายงานผล Microsatellite stable instability (MSI) และ Tumor mutation burden (TMB) ได้ในการตรวจทุกรายการทดสอบ เพื่อประโยชน์ในการวางแผนการรักษาของแพทย์

๔.๑๑.๓ ตรวจวิเคราะห์โดยใช้เทคนิค Next Generation Sequencing (NGS) ในรูปแบบ Targeted hybrid capture

๔.๑๑.๔ รายการทดสอบได้รับการรับรองมาตรฐาน CAP ACCREDITED จาก College of American Pathologists ประเทศสหรัฐอเมริกา

๔.๑๑.๕ สามารถดำเนินการตรวจวิเคราะห์ได้จากตัวอย่าง FFPE Block และ Blood

๔.๑๑.๖ สามารถตรวจ Biomarker กลุ่ม HRR Group ในผู้ป่วยมะเร็งต่อมลูกหมากในรูปแบบ Mutation และ fusion ได้พร้อมกันในการตรวจเพียงครั้งเดียวเพื่อประโยชน์ในการวางแผนการรักษาของแพทย์

๕. เงื่อนไขเฉพาะ

๕.๑ ในกรณีที่พบปัญหาเกี่ยวกับคุณภาพของการตรวจวิเคราะห์การรับส่งตรวจหรือการรายงานผลไม่เป็นไปตามเงื่อนไขที่กำหนด โรงพยาบาลมะเร็งสุราษฎร์ธานีขอสงวนสิทธิ์ในการยกเลิกสัญญา

๕.๒ ผู้รับจ้าง จะต้องเสนอราคาแต่ละรายการตรวจวิเคราะห์ ราคารวมแต่ละรายการและแสดงรหัสตลอดจนราคาเปรียบเทียบกับกรมบัญชีกลาง โดยคณะกรรมการจะพิจารณาจากราคาแต่ละรายการรวมทั้งหมดผลการตัดสินจากคณะกรรมการถือเป็นอันสิ้นสุด ทั้งนี้ถือเอาประโยชน์ทางราชการเป็นสำคัญ

๕.๓ การเบิกจ่ายค่าบริการให้เบิกจ่ายเป็นรายเดือนตามจำนวนที่มีการส่งตรวจจริง

๖. เอกสารที่ต้องยื่นเพิ่มเติมเพื่อพิจารณาคุณสมบัติ

๖.๑ เอกสารที่แสดงการได้รับการรับรองตามมาตรฐานต่าง ๆ

.....
(นางสาววัลลา ลี แยม แก้ว)

.....
(นายภคพล วัฒนธรรม)

.....
(นางรุ่งตะวัน ภูริคัมภีร์)

๖.๒ เอกสารแสดงรายชื่อและวุฒิการศึกษาของบุคลากรในองค์กร ที่มีส่วนเกี่ยวข้องกับการตรวจวิเคราะห์ และรายชื่อที่ปรึกษาของการตรวจวิเคราะห์

๗. หลักเกณฑ์การพิจารณา

๗.๑ คณะกรรมการใช้เกณฑ์พิจารณาราคา(Price) ในการคัดเลือก ผู้ที่เสนอราคาต่ำสุดเป็นผู้ชนะในการเสนอราคา

๘. คุณสมบัติของผู้ยื่นข้อเสนอ

๘.๑ มีความสามารถตามกฎหมาย

๘.๒ ไม่เป็นบุคคลล้มละลาย

๘.๓ ไม่อยู่ระหว่างเลิกกิจการ

๘.๔ ไม่เป็นบุคคลซึ่งอยู่ระหว่างถูกระงับการยื่นข้อเสนอหรือทำสัญญากับหน่วยงานของรัฐไว้ชั่วคราว เนื่องจากเป็นผู้ที่ไม่ผ่านเกณฑ์การประเมินผลการปฏิบัติงานของผู้ประกอบการตามระเบียบที่รัฐมนตรีว่าการกระทรวงการคลังกำหนดตามที่ประกาศเผยแพร่ในระบบสื่อสารสนเทศของกรมบัญชีกลาง

๘.๕ ไม่เป็นบุคคลซึ่งถูกระบุชื่อไว้ในบัญชีรายชื่อผู้ทำงานและได้แจ้งเวียนชื่อให้เป็นผู้ทำงานของหน่วยงานของรัฐในระบบเครือข่ายสารสนเทศของกรมบัญชีกลาง ซึ่งรวมถึงนิติบุคคลที่ผู้ทำงานเป็นหุ้นส่วนผู้จัดการ กรรมการผู้จัดการ ผู้บริหาร ผู้มีอำนาจในการดำเนินงานในกิจการของนิติบุคคลนั้นด้วย

๘.๖ มีคุณสมบัติและไม่มีลักษณะต้องห้ามตามที่คณะกรรมการนโยบายการจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐกำหนดในราชกิจจานุเบกษา

๘.๗ เป็นบุคคลธรรมดาหรือนิติบุคคลผู้มีอาชีพขายพัสดุดังกล่าว

๘.๘ ไม่เป็นผู้ได้รับเอกสารสิทธิ์หรือความคุ้มกัน ซึ่งอาจปฏิเสธไม่ยอมขึ้นศาลไทย เว้นแต่รัฐบาลของผู้ยื่นข้อเสนอได้มีคำสั่งให้สละเอกสารสิทธิ์และความคุ้มกันเช่นนั้น

๙. กำหนดเวลาส่งมอบพัสดุ

กำหนดแล้วเสร็จ ๓๖๕ ส่งมอบพัสดุ ภายใน/วัน นับแต่วันลงนามในสัญญาหรือวันสั่งซื้อสั่งจ้าง

๑๐. วงเงินงบประมาณวงเงินที่ได้รับจัดสรร/

๑๐.๑ วงเงินงบประมาณที่จะจัดซื้อ ๑,๕๐๐,๐๐๐ บาท

๑๑. งานดูงานและการจ่ายเงิน

ผู้ขายหรือผู้รับจ้างต้องส่งมอบพัสดุให้กับผู้ซื้อหรือผู้ว่าจ้างภายใน ๓๖๕ วัน ทำการ นับถัดจากวันลงนามในสัญญาหรือวันสั่งซื้อสั่งจ้าง โดยให้ส่งมอบจำนวน ๑ งวด ให้ครบถ้วน และเมื่อตรวจรับถูกต้องตามระเบียบกฎหมาย ผู้ซื้อ หรือผู้ว่าจ้างจะจ่ายเงินให้กับผู้ขายหรือผู้รับจ้างให้ครบถ้วนภายในกำหนด ๑ งวด

๑๒. อัตราค่าปรับ

ค่าปรับ ร้อยละ ๐.๒

๑๓. การกำหนดระยะเวลารับประกันความชำรุดบกพร่อง (ถ้ามี)

ระยะเวลา ๑ ปี

.....
(นางสาววัลลา สีสยาม)

.....
(นายภคพล วัฒนธรรม)

.....
(นางรุ่งตะวัน ภูริคัมภีร์)

๑๔. เงื่อนไขและคุณสมบัติเพิ่มเติม

เนื่องจากกฎกระทรวง กำหนดพัสดุและวิธีจัดซื้อจัดจ้างพัสดุ ที่รัฐต้องการส่งเสริมหรือสนับสนุน (ฉบับที่ ๒) มุ่งส่งเสริมให้หน่วยงานภาครัฐ จัดซื้อจัดจ้าง สินค้าที่ผลิตภายในประเทศ หรือจัดซื้อจัดจ้างกับผู้ประกอบการ วิสาหกิจขนาดกลางหรือขนาดย่อม (SMEs) จึงขอความเห็นชอบ ในหลักการ ดังนี้

๑๔.๑ ผู้เสนอราคาจะต้องเสนอพัสดุที่ผลิตภายในประเทศเป็นลำดับแรก หากไม่มีหน่วยงานจะพิจารณา พักตร์ที่ผลิตหรือนำเข้าจากต่างประเทศ

๑๔.๒ ในกรณีผู้ขาย/ คู่สัญญาเป็น ผู้ประกอบการวิสาหกิจขนาดกลางหรือขนาดย่อม (SMEs) ให้ผู้ขาย หรือ คู่สัญญา ให้แนบสำเนาใบขึ้นทะเบียนผู้ประกอบการวิสาหกิจขนาดกลางหรือขนาดย่อม (SMEs) มาด้วย

๑๔.๓ เป็นกรณีดังต่อไปนี้ ให้หัวหน้าหน่วยงานของรัฐพิจารณา (๑) เป็นการจัดหอะไหล่ที่มีความจำเป็น จะต้องระบุคุณลักษณะเฉพาะ และจำเป็นต้องนำเข้าจากต่างประเทศ (๒) หาก เป็นสินค้าที่ผลิต หรือนำเข้าจาก ต่างประเทศ ต้องเป็นกรณีมีราคาในการจัดหาครั้งหนึ่ง ไม่เกินสองล้าน หรือราคาพัสดุที่นำเข้าจากต่างประเทศ มี ราคาต่อหน่วยไม่เกิน สองล้าน ตามนัยแห่งหนังสือ กคค (กวจ) ๐๔๐๕.๒/ ว ๘๙ ลว.๑๘ ก.พ. ๒๕๖๔ แนวทาง ปฏิบัติ ฯ ข้อ ๒ (๒.๑.๒(๒)) เพื่อโปรดพิจารณาเห็นชอบหลักการข้างต้นต่อไป

๑๕. วิธีการตรวจรับพัสดุ

๑๕.๑ กรณีที่เป็นพัสดุที่ผลิตภายในประเทศที่ได้รับการรับรองจากสภาอุตสาหกรรมแห่งประเทศไทย ให้ ตรวจสอบรายการพัสดุที่ได้รับการรับรองและออกเครื่องหมายสินค้าที่ผลิตในประเทศไทย (Made in Thailand) จากสภาอุตสาหกรรมแห่งประเทศไทย

๑๕.๒ ตรวจสอบข้อมูลที่ปรากฏบนฉลากสินค้าที่ติดไว้บนบรรจุภัณฑ์ หรือเอกสารหลักฐานอื่นที่เชื่อได้เป็น พักตร์ที่ผลิตในประเทศ

๑๕.๓ กรณีที่เป็นพัสดุที่ไม่ใช่รายการพัสดุดตาม (๑) ให้ตรวจสอบจากข้อมูลที่ปรากฏบนฉลากของสินค้าที่ ติดบนบรรจุภัณฑ์ของสินค้า

.....
.....ประธานกรรมการ
(นางสาววัลลาลี แยมแก้ว)

.....
.....กรรมการ
(นายภคพล วัฒนธรรม)

.....
.....กรรมการ
(นางรุ่งตะวัน ภูริคัมภีร์)