

**เงื่อนไขประกอบ**  
**ประกาศประกวดราคาซื้อด้วยวิธีประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์**

**คุณลักษณะเฉพาะด้านเทคนิค (Specification)**

การจัดซื้อวัสดุวิทยาศาสตร์หรือการแพทย์ (ยา)

ยานี้ด จำนวน ๒ รายการ

โรงพยาบาลเมืองพัทยา มีความประสงค์ประกวดราคาซื้อด้วยวิธีประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ การจัดซื้อวัสดุวิทยาศาสตร์หรือการแพทย์ (ยา) ยานี้ด จำนวน ๒ รายการ เพื่อดูแลรักษาผู้ป่วยให้เหมาะสมในแต่ละความจำเป็นทางการแพทย์โดยแบ่งกลุ่มตามประกาศคณะกรรมการพัฒนาระบบยาแห่งชาติ เพื่อให้โรงพยาบาลเมืองพัทยาสามารถบริหารจัดการจัดหมวดหมู่ยาได้อย่างมีประสิทธิภาพ เพียงพอ ทันทั่วถึง สอดรับกับฤดูกาลและสถานการณ์การแพร่กระจายของโรคในแต่ละช่วงเวลา ตลอดจนเป็นการป้องกันยาหมดอายุของโรงพยาบาลเมืองพัทยา โดยผู้ขายจะต้องจัดส่งยาให้ครบจำนวน

ผู้ประสงค์จะเสนอราคาเพื่อขายวัสดุวิทยาศาสตร์หรือการแพทย์ (ยา) ยานี้ด จำนวน ๒ รายการ โดยมีรายละเอียดดังต่อไปนี้


| ลำดับ | ชื่อยา   | คุณสมบัติ                  | บัญชียา | ขนาดบรรจุ | จำนวน | หน่วยนับ |
|-------|--|----------------------------|---------|-----------|-------|----------|
| ๑     | Recombinant Human Erythropoietin Alfa ๔,๐๐๐ IU   | ยากระตุ้นเม็ดเลือดแดง      | จ(๒)    | ๑ ขวด     | ๔,๐๐๐ | ขวด      |
| ๒     | Insulin aspart ๓๐% + Insulin aspart protamine ๗๐% sterile suspension ๑๐๐ iu/ ๑ ml (๓ ml) | ยาควบคุมระดับน้ำตาลในเลือด | ง       | ๑ หลอด    | ๕,๐๐๐ | หลอด     |


**งวดและการจ่ายเงิน**


โดยจำแนกออกเป็น ๒ งวด ดังนี้


งวดที่ ๑ เมืองพัทยาจะจ่ายเงิน ตามราคาต่อหน่วยของรายการยาที่ได้รับอนุมัติสั่งซื้อจำนวนร้อยละ ๕๐ ของยาที่ต้องส่งมอบ (ตามตารางส่งมอบยา) เมื่อผู้ขายได้ดำเนินการส่งมอบครบถ้วน และคณะกรรมการตรวจรับพัสดุได้ ตรวจรับงานเรียบร้อยแล้ว ให้แล้วเสร็จภายใน ๓๐ วัน

งวดที่ ๒ (งวดสุดท้าย) เมืองพัทยาจะจ่ายเงิน ตามราคาต่อหน่วยของรายการยาที่ได้รับอนุมัติสั่งซื้อจำนวนร้อยละ ๕๐ ของยาที่ต้องส่งมอบ (ตามตารางส่งมอบยา) เมื่อผู้ขายได้ดำเนินการส่งมอบครบถ้วน และคณะกรรมการตรวจรับพัสดุได้ ตรวจรับงานเรียบร้อยแล้ว ให้แล้วเสร็จภายใน ๓๐ วัน

  
(นายวีรพงษ์ ธรรมโชติ)  
เภสัชกรชำนาญการ

  
(นางสาวพิมพ์รัตน์ พิษพันธ์)  
เภสัชกรชำนาญการ

  
(นางสาวสุดิธา หรรษาพันธ์)  
เภสัชกรชำนาญการ

  
(นางสาวศุภางค์ ดั่งประสิทธิ์)  
เภสัชกรปฏิบัติการ

### เงื่อนไขเพิ่มเติม

๑. การเบิกจ่ายตามใบสั่งของหรือใบแจ้งหนี้เป็นงวด จำนวน ๒ (สอง) งวด นับตั้งแต่วันที่ลงนามในสัญญาซื้อขาย หรือคำนวณค่ายาในแต่ละรายการครบตามวงเงินที่ตั้งไว้ โดยหากผู้ขายส่งยาตามจำนวนที่กำหนดครบถ้วน ให้ถือว่าสิ้นสุดสัญญา

๒. ผู้ประสงค์จะเสนอราคา ต้องยินยอมให้เปลี่ยนหรือส่งคืนยาในแต่ละรายการ กรณีที่ทั้งหมดอายุภายใน ๖ เดือน หรือผู้ซื้อพบข้อบกพร่องของสินค้าที่ได้รับ

๓. หน่วยงานราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาผลิตภัณฑ์ยาที่มีประวัติถูกเรียกเก็บคืนโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาในระยะเวลา ๑ ปีก่อนวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

### ตารางการส่งมอบ

| ลำดับ | ชื่อยา   | คุณสมบัติ                  | งวดที่ ๑ | งวดที่ ๒ | หน่วย<br>นับ |
|-------|--|----------------------------|----------|----------|--------------|
| ๑     | Recombinant Human Erythropoietin Alfa ๔,๐๐๐ IU   | ยากระตุ้นเม็ดเลือดแดง      | ๒,๐๐๐    | ๒,๐๐๐    | ขวด          |
| ๒     | Insulin aspart ๓๐% + Insulin aspart protamine ๗๐% sterile suspension ๑๐๐ iu/ ๑ ml (๓ ml) | ยาควบคุมระดับน้ำตาลในเลือด | ๒,๕๐๐    | ๒,๕๐๐    | หลอด         |

(นายวีรพงษ์ อัมโชตัง)  
เภสัชกรชำนาญการ

(นางสาวพิมพ์รัตน์ พิซพันธ์)  
เภสัชกรชำนาญการ

(นางสาวสุดธิดา หารษาพันธ์)  
เภสัชกรชำนาญการ

(นางสาวศุภางค์ ด้วงประสิทธิ์)  
เภสัชกรปฏิบัติการ

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ

Recombinant Human Erythropoietin Alfa 4,000 IU จำนวน ๔,๐๐๐ ขวด

๑. ความต้องการ : Recombinant Human Erythropoietin Alfa 4,000 IU จำนวน ๔,๐๐๐ ขวด

๒. คุณสมบัติทั่วไป

๒.๑ รูปแบบ: ยาผงสีขาวรูปแบบ Lyophilized powder ปราศจากเชื้อ หลังละลายด้วยตัวทำละลาย ได้สารละลายใส ไม่มีสี สำหรับฉีดเข้าใต้ผิวหนังและ/หรือ ฉีดเข้าหลอดเลือดดำ

๒.๒ ส่วนประกอบ: ประกอบด้วย Recombinant Human Erythropoietin Alfa 4,000 IU ใน ๑ หน่วยภาชนะบรรจุ

๒.๓ ภาชนะบรรจุ: บรรจุในขวดยาฉีดปราศจากเชื้อ

๒.๔ ฉลาก:

๒.๔.๑ ฉลากยาต้องชัดเจน ไม่ลบเลือนและหลุดง่าย ประกอบด้วย ชื่อตัวยาสําคัญ ส่วนประกอบ ตัวยาสําคัญ ขนาดความแรง เลขทะเบียนตำรับยา เลขที่ผลิต วันผลิต วันสิ้นอายุ และชื่อผู้ผลิต เป็นอย่างน้อยบนบรรจุภัณฑ์

๒.๔.๒ ฉลากบนภาชนะบรรจุต้องชัดเจน ระบุชื่อทางการค้า ชื่อตัวยาสําคัญ ส่วนประกอบ ตัวยาสําคัญ ขนาดความแรง เลขที่ผลิต และวันสิ้นอายุ เป็นอย่างน้อย

๓. คุณสมบัติทางเทคนิค

๓.๑ Finished product specification

๓.๑.๑ Identification test:

ต้องแสดงผลการตรวจอย่างน้อย ๑ ใน ๕ วิธี (อาจแสดงในใบวิเคราะห์ยาหรือใบวิเคราะห์ วัตถุตั้ง) ได้แก่

- Capillary zone electrophoresis (CZE) หรือ Isoelectric focusing (IEF)
- PACE+immunoblotting
- Peptide mapping/LC
- N-terminal sequence analysis
- HPLC


๓.๑.๒ Assay:

- Biological assay (Potency)

มี Potency อยู่ระหว่างร้อยละ ๘๐-๑๒๕ ของ ฉลากระบุ

๓.๑.๓ pH:

๖.๖-๗.๔

  
(นายวีรพงษ์ อัมโชตัง)  
เภสัชกรชำนาญการ

  
(นางสาวพิมพ์รัตน์ พิษพันธ์)  
เภสัชกรชำนาญการ

  
(นางสาวสุดธิดา หรรษาพันธ์)  
เภสัชกรชำนาญการ

  
(นางสาวศุภางค์ ดั่งประสิทธิ์)  
เภสัชกรปฏิบัติการ

|  |  |
|--|--|
| ๓.๑.๔ Particular matter:                                 | - ขนาด $\geq 10 \mu\text{m}$ :<br>NMT 10,000 particles/container |
|  | - ขนาด $\geq 25 \mu\text{m}$ :<br>NMT 1,000 particles/container  |
| ๓.๑.๕ Bacterial endotoxins:                              | Less than ๒๐ IU/๑๐,๐๐๐ IU of erythropoietin                      |
| ๓.๑.๖ Water content:                                     | NMT 4%   |
| ๓.๑.๗ Dimer & related substance of higher molecular mass | Not more than ๒%   |
| ๓.๑.๘ Sterility:   | ตรวจผ่านตาม Finished product specification                       |

### เงื่อนไขอื่นๆ

ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาภาพถ่ายเอกสาร พร้อมลงลายมือชื่อรับรองเอกสารโดยผู้มีอำนาจและยื่นหลักฐานอื่นๆ เพื่อประกอบการพิจารณา โดยมีรายละเอียด ดังนี้

#### ๑. เอกสารคุณลักษณะของยาที่เสนอราคา

๑.๑ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูปของผู้ผลิต (Certification of analysis of finished product) ในยาสูบที่ส่งเป็นตัวอย่าง

๑.๒ กรณีเป็นยากลุ่ม Biological product ที่เป็น Vaccines, Blood product ต้องมีเอกสารรับรองรุ่นการผลิต (Lot release) จากกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ กระทรวงสาธารณสุข

๒. ผู้เสนอราคาต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย ๑ กล่องบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วน สำหรับตัวอย่างดังกล่าว โรงพยาบาลเมืองพัทยาขอสงวนสิทธิ์ที่จะไม่คืนให้ผู้ขาย โดยผู้ขายจะเรียกเงินค่าชดเชยค่าของตัวอย่างดังกล่าวจากทางโรงพยาบาลไม่ได้

๓. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ (ให้แสดงเอกสารรับประกัน)

๓.๑ อายุของยาที่ส่งมอบต้องผลิตมาแล้วไม่เกิน ๑๒ เดือนหรือมีอายุยาไม่น้อยกว่า ๑๘ เดือนนับจากวันส่งมอบ

๓.๒ ยาทุกขวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยาสูบที่ส่งมอบ

๓.๓ กรณีที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบ เพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยงานราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่าง โดยผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) จะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายที่เกี่ยวข้องในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ กรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะหน่วยงานราชการ ขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคาข้างกล่าวของผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) และ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

  
(นายวีรพงษ์ อัมโขตัง)  
เภสัชกรชำนาญการ

  
(นางสาวพิมพ์รัตน์ พิชพันธ์)  
เภสัชกรชำนาญการ

  
(นางสาวสุดธิดา หรรษาพันธุ์)  
เภสัชกรชำนาญการ

  
(นางสาวศุภางค์ ดั่งประเสริฐ)  
เภสัชกรปฏิบัติการ

- ๓.๔ กรณีเป็นยาที่ต้องเก็บรักษาที่อุณหภูมิ ๒-๘ องศาเซลเซียส ต้องมีเอกสารแสดงและรับรองว่ามีระบบการเก็บและจัดส่งยาเป็น Cold chain system ที่ได้มาตรฐานตามหลักเกณฑ์ Goods Storage Practice (GSP) และ Goods Distribution Practice (GDP)
- ๓.๕ ถ้ามีการเปลี่ยนแปลงวัตถุดิบ ให้แจ้งผู้ซื้อทราบทุกครั้ง พร้อมส่งใบวิเคราะห์วัตถุดิบที่เปลี่ยนไป โดยแนบกับสินค้าที่จัดส่ง
๔. หากพบว่ามีกรขายยาในราคาที่แพงกว่าที่ขายให้หน่วยงานอื่น ผู้ขายยินดีคืนเงินส่วนเกินให้กับโรงพยาบาลและชี้แจงให้สำนักงานตรวจสอบเงินแผ่นดินทราบด้วยตนเอง
๕. ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) ยินยอมให้ยกเลิกสัญญาก่อนครบกำหนด ดังนี้
- ๕.๑ กรณีการสุ่มตรวจวิเคราะห์ยานี้ โดยกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์หรือห้องปฏิบัติการที่ได้มาตรฐาน ISO/IEC 17025 ผลการตรวจวิเคราะห์ไม่เป็นไปตามมาตรฐานข้อกำหนดในประกาศประกวดราคา
- ๕.๒ กรณีผลิตภัณฑ์ยาชนิดนี้ถูกเรียกเก็บคืนจากท้องตลาดโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ในช่วงเวลาของสัญญาซื้อขาย
- ๕.๓ เป็นรายการยาที่ถูกตัดออกจากบัญชียาโรงพยาบาล
๖. กรณีที่โรงพยาบาลทราบภายหลังว่าผู้ขายแสดงหลักฐานที่เป็นเท็จหรือจงใจไม่ปฏิบัติตามเงื่อนไขต่างๆ ทางโรงพยาบาลจะพิจารณาไม่ใช้ผลิตภัณฑ์ของบริษัทตามที่โรงพยาบาลเห็นสมควร



(นายวีรพงษ์ ชัยชิตัง)  
เภสัชกรชำนาญการ



(นางสาวพิมพ์รัตน์ พิชพันธ์)  
เภสัชกรชำนาญการ



(นางสาวสุดธิดา ทรรษาพันธุ์)  
เภสัชกรชำนาญการ



(นางสาวศุภางค์ ดั่งประสิทธิ์)  
เภสัชกรปฏิบัติการ

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ

Insulin aspart 30% + Insulin aspart protamine 70%

sterile suspension 100 iu/1 ml (3 ml) จำนวน ๕,๐๐๐ หลอด

๑. ความต้องการ : Insulin aspart 30% + Insulin aspart protamine 70% sterile suspension 100 iu/1 ml (3 ml) จำนวน ๕,๐๐๐ หลอด

๒. คุณสมบัติทั่วไป

๒.๑ รูปแบบ: เป็นน้ำยาแขวนตะกอนปราศจากเชื้อ สีขาวขุ่น

๒.๒ ส่วนประกอบ: ประกอบด้วย Insulin aspart ร้อยละ ๓๐ และ Insulin aspart protamine ร้อยละ ๗๐ (อัตราส่วน ๓:๗) โดยมีปริมาณความเข้มข้น 100 IU/ml ในปริมาตร 3 ml

๒.๓ ภาชนะบรรจุ: บรรจุยานีตปราศจากเชื้อแบบ multiple doses ปริมาตร 3 ml

๒.๔ ฉลาก:

๒.๔.๑ ฉลากยาต้องชัดเจน ไม่ลบเลือนและหลุดง่าย ประกอบด้วย ชื่อตัวยาสําคัญ ส่วนประกอบ ตัวยาสําคัญ ขนาดความแรง เลขทะเบียนตำรับยา เลขที่ผลิต วันผลิต วันสิ้นอายุ และชื่อผู้ผลิต เป็นอย่างน้อยบนบรรจุภัณฑ์

๒.๔.๒ ฉลากบนภาชนะบรรจุต้องชัดเจน ระบุชื่อทางการค้า ชื่อตัวยาสําคัญ ส่วนประกอบตัวยาสําคัญ ขนาดความแรง เลขที่ผลิต และวันสิ้นอายุ เป็นอย่างน้อย

๓. คุณสมบัติทางเทคนิค

3.1 Finished product specification

3.1.1 Identification test: ตรวจผ่านตามที่ระบุใน finished product specification

3.1.2 Assay:


- Biological assay (Potency) มี Potency อยู่ระหว่างร้อยละ 90-110 ของฉลากระบุ

- Human Insulin in solution 25-35% of total insulin (Total dissolved insulin)

3.1.3 pH: 6.9-7.8

3.1.4 Bacterial endotoxins: NMT 80. endotoxin unit/100 IU of Insulin

  
(นายวีรพงษ์ ธีมโชตัง)  
เภสัชกรชำนาญการ

  
(นางสาวพิมพ์รัตน์ พิษพันธ์)  
เภสัชกรชำนาญการ

  
(นางสาวสุดิธา หรรษาพันธุ์)  
เภสัชกรชำนาญการ

  
(นางสาวศุภางค์ ดั่งประสิทธิ์)  
เภสัชกรปฏิบัติการ

- 3.1.5 Zinc content: NMT 0.04 mg/100 IU of Insulin
- 3.1.6 Dimer & related substance of higher molecular mass: NMT 0.1%
- 3.1.7 Sterility: ตรวจผ่านตาม Finished product specification

### เงื่อนไขอื่นๆ

ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาภาพถ่ายเอกสาร พร้อมลงลายมือชื่อรับรองเอกสารโดยผู้มีอำนาจ และยื่นหลักฐานอื่นๆ เพื่อประกอบการพิจารณา โดยมีรายละเอียด ดังนี้

#### ๑. เอกสารคุณลักษณะของยาที่เสนอราคา

๑.๑ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูปของผู้ผลิต (Certification of analysis of finished product) ในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง

๑.๒ กรณีเป็นยากุ่ม Biological product ที่เป็น Vaccines, Blood product ต้องมีเอกสารรับรองรุ่นการผลิต (Lot release) จากกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ กระทรวงสาธารณสุข


๒. ผู้เสนอราคาต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย ๑ กล่องบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วน สำหรับตัวอย่างดังกล่าว โรงพยาบาลเมืองพัทยาขอสงวนสิทธิ์ที่จะไม่คืนให้ผู้ขายโดยผู้ขายจะเรียกเงินค่าชดเชยของตัวอย่างดังกล่าวจากทางโรงพยาบาลไม่ได้


#### ๓. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ (ให้แสดงเอกสารรับประกัน)

๓.๑ อายุของยาที่ส่งมอบต้องมีอายุไม่น้อยกว่า ๑๒ เดือนนับจากวันส่งมอบ

๓.๒ ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยารุ่นที่ส่งมอบ

๓.๓ กรณีที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบ เพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยงานราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่าง โดยผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) จะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายที่เกี่ยวข้องในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ กรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยงานราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคาอย่างต่อเนื่องของผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) และ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

  
(นายวิรพงษ์ อัมโชตัง)  
เภสัชกรชำนาญการ

  
(นางสาวพิมพ์รัตน์ พิษพันธ์)  
เภสัชกรชำนาญการ

  
(นางสาวสุดธิดา ทรราชพันธ์)  
เภสัชกรชำนาญการ

  
(นางสาวศุภางค์ ด้วงประสิทธิ์)  
เภสัชกรปฏิบัติการ

- ๓.๔ กรณีเป็นยาที่ต้องเก็บรักษาที่อุณหภูมิ ๒-๘ องศาเซลเซียส ต้องมีเอกสารแสดงและรับรองว่ามีระบบการเก็บและจัดส่งยาเป็น Cold chain system ที่ได้มาตรฐานตามหลักเกณฑ์ Goods Storage Practice (GSP) และ Goods Distribution Practice (GDP)
- ๓.๕ ถ้ามีการเปลี่ยนแปลงวัตถุดิบ ให้แจ้งผู้ซื้อทราบทุกครั้ง พร้อมส่งใบวิเคราะห์วัตถุดิบที่เปลี่ยนไป โดยแนบกับสินค้าที่จัดส่ง
- ๓.๖ ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใด ๆ ก่อนกำหนด
๔. หากพบว่ามีการขายยาในราคาที่แพงกว่าที่ขายให้หน่วยงานอื่น ผู้ขายยินดีคืนเงินส่วนเกินให้กับโรงพยาบาลและชี้แจงให้สำนักงานตรวจสอบเงินแผ่นดินทราบด้วยตนเอง
๕. ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) ยินยอมให้ยกเลิกสัญญาก่อนครบกำหนด ดังนี้
- ๕.๑ กรณีการสุ่มตรวจวิเคราะห์ยานี้ โดยกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์หรือห้องปฏิบัติการที่ได้มาตรฐาน ISO/IEC 17025 ผลการตรวจวิเคราะห์ไม่เป็นไปตามมาตรฐานข้อกำหนดในประกาศประกวดราคา
- ๕.๒ กรณีผลิตภัณฑ์ยาชนิดนี้ถูกเรียกเก็บคืนจากท้องตลาดโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ในช่วงเวลาของสัญญาซื้อขาย
- ๕.๓ เป็นรายการยาที่ถูกตัดออกจากบัญชียาโรงพยาบาล
๖. กรณีที่โรงพยาบาลทราบภายหลังว่าผู้ขายแสดงหลักฐานที่เป็นเท็จหรือจงใจไม่ปฏิบัติตามเงื่อนไขต่างๆ ทางโรงพยาบาลจะพิจารณาไม่ใช้ผลิตภัณฑ์ของบริษัทตามที่โรงพยาบาลเห็นสมควร

(นายวีรพงษ์ อัมโชตัง)  
เภสัชกรชำนาญการ

(นางสาวพิมพ์รัตน์ พิษพันธ์)  
เภสัชกรชำนาญการ

(นางสาวสุดิธา ทรราชพันธ์)  
เภสัชกรชำนาญการ

(นางสาวศุภางค์ ดั่งประสิทธิ์)  
เภสัชกรปฏิบัติการ