

## ตารางแสดงวงเงินงบประมาณที่ได้รับจัดสรรและราคากลาง (ราคาอ้างอิง)

## ในการจัดซื้อจัดจ้างที่มิใช่งานก่อสร้าง

๑. ชื่อโครงการ จัดซื้อครุภัณฑ์การแพทย์เครื่องติดตามการทำงานของหัวใจและสัญญาณชีพอัตโนมัติ

จำนวน ๑ เครื่อง

/หน่วยงานเจ้าของโครงการ โรงพยาบาลหัวหิน

๒. วงเงินงบประมาณที่ได้รับจัดสรร ๑๕๐,๐๐๐.๐๐บาท(หนึ่งแสนห้าหมื่นบาทถ้วน)

ด้วยเงินบำรุงโรงพยาบาลหัวหิน

๓. วันที่กำหนดราคากลาง(ราคาอ้างอิง) วันที่ ๗ เมษายน ๒๕๖๐

เป็นเงิน ๑๕๐,๐๐๐.๐๐บาท(หนึ่งแสนห้าหมื่นบาทถ้วน)

ราคา/หน่วย(ถ้ามี) ๑๕๐,๐๐๐.๐๐บาท(หนึ่งแสนห้าหมื่นบาทถ้วน)

๔. แหล่งที่มาของราคากลาง(ราคาอ้างอิง)

๔.๑ ราคามาตร่างบัญชีรายการครุภัณฑ์ สำนักบริหารการสาธารณสุข ณ วันที่ ๒๕ สิงหาคม ๒๕๕๙

กำหนดราคาต่อหน่วยเครื่องติดตามการทำงานของหัวใจและสัญญาณชีพอัตโนมัติ วงเงิน

๑๕๐,๐๐๐.๐๐บาท(หนึ่งแสนห้าหมื่นบาทถ้วน)

๔.๒ .....

.....

๔.๓ .....

.....

๕. รายชื่อเจ้าหน้าที่ผู้กำหนดราคากลาง (ราคาอ้างอิง) ทุกคน

๕.๑ นางธัญญารัตน์ ไชยสุวรรณ พยาบาลวิชาชีพชำนาญการ ประธานกรรมการ

๕.๒ นางอรวรรณ น้ำนวล พยาบาลวิชาชีพชำนาญการ กรรมการ

๕.๓ นางสาวกานดา พลายเพชร พยาบาลวิชาชีพปฏิบัติการ กรรมการ



## บันทึกข้อความ

ส่วนราชการ โรงพยาบาลหัวหิน กลุ่มอำนวยการ กลุ่มงานพัสดุและบำรุงรักษา โทร. โทรสาร ๐-๓๒๔๒๒๔๐๕  
ที่ ปช. ๐๑๓๒๒๔๐๑/พิเศษ วันที่ ๒๙ มีนาคม ๒๕๖๐  
เรื่อง รายงานผลการพิจารณาคุณลักษณะเฉพาะครุภัณฑ์การแพทย์และราคา

เรียน ผู้อำนวยการจังหวัดประจำจังหวัดคีรีขันธ์ (โดยอำนาจผู้อำนวยการโรงพยาบาลหัวหิน)

ตามคำสั่ง จังหวัดประจำจังหวัดคีรีขันธ์ ที่ ๗๔/๒๕๖๐ ลงวันที่ ๒๗ เดือน มีนาคม พ.ศ.๒๕๖๐ ได้แต่งตั้งคณะกรรมการกำหนดคุณลักษณะเฉพาะครุภัณฑ์การแพทย์และราคา รายการเครื่องติดตามการทำงานของหัวใจและสัญญาณชีพอัตโนมัติ จำนวน ๑ เครื่อง วงเงิน ๑๕๐,๐๐๐.๐๐ บาท(หนึ่งแสนห้าหมื่นบาทถ้วน) เพื่อใช้สำหรับดูแลผู้ป่วย และติดตามการทำงานของหัวใจ ณ ตึกพิเศษเปี่ยมสุข ณ โรงพยาบาลหัวหิน โดยวิธิกลงราคา ได้แก่ การซื้อหรือการจ้างครั้งหนึ่งซึ่งมีราคาไม่เกิน ๕๐๐,๐๐๐.๐๐ บาท ด้วยเงินบำรุงโรงพยาบาลหัวหิน นั้น

บันทึก คณะกรรมการผู้มีรายนามข้างต้น ได้ดำเนินการตามคำสั่งจังหวัดประจำจังหวัดคีรีขันธ์ ที่ ๗๔/๒๕๖๐ ลงวันที่ ๒๗ เดือน มีนาคม พ.ศ.๒๕๖๐ ดังนี้

๑. ราคาที่กำหนดสำหรับจัดซื้อครุภัณฑ์การแพทย์เครื่องติดตามการทำงานของหัวใจและสัญญาณชีพอัตโนมัติ จำนวน ๑ เครื่อง วงเงิน ๑๕๐,๐๐๐.๐๐ บาท(หนึ่งแสนห้าหมื่นบาทถ้วน) ได้พิจารณาจากกร่างบัญชีรายการครุภัณฑ์ สำนักบริหารการสาธารณสุข ณ วันที่ ๒๔ สิงหาคม ๒๕๖๔ กำหนดราคาต่อหน่วยเครื่องติดตามการทำงานของหัวใจ และสัญญาณชีพอัตโนมัติ วงเงิน ๑๕๐,๐๐๐.๐๐ บาท(หนึ่งแสนห้าหมื่นบาทถ้วน) (ตามเอกสารหมายเลข ๑)

๒. กำหนดคุณลักษณะเฉพาะครุภัณฑ์การแพทย์เครื่องติดตามการทำงานของหัวใจและสัญญาณชีพอัตโนมัติ จำนวน ๑ เครื่อง วงเงิน ๑๕๐,๐๐๐.๐๐ บาท(หนึ่งแสนห้าหมื่นบาทถ้วน) เรียบร้อยแล้ว (ตามเอกสารหมายเลข ๒)

จึงเรียนมาเพื่อโปรดพิจารณา

ลงชื่อ.....  
  
 ลงชื่อ..... พยาบาลวิชาชีพชำนาญการ ประชานกรรมการ  
 (นางธัญญารัตน์ ไชยสุวรรณ)

ลงชื่อ.....  
  
 ลงชื่อ..... พยาบาลวิชาชีพชำนาญการ กรรมการ  
 (นางสาวกานดา พลายเพชร)

ลงชื่อ.....  
  
 ลงชื่อ..... พยาบาลวิชาชีพปฏิบัติการ กรรมการ  
 (นางสาวกานดา พลายเพชร)

**รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะครุภัณฑ์การแพทย์  
เครื่องติดตามการทำงานของหัวใจและสัญญาณชีพอัตโนมัติ**

1. **ความต้องการ** เครื่องติดตามการทำงานของหัวใจและสัญญาณชีพอัตโนมัติ จำนวน 1 เครื่อง
2. **วัตถุประสงค์** ใช้สำหรับวัดสัญญาณชีพผู้ป่วยตั้งแต่เด็กแรกเกิดจนถึงผู้ใหญ่
3. **คุณสมบัติทั่วไป**
  - 3.1 เป็นเครื่องติดตามการทำงานของหัวใจและสัญญาณชีพใช้ติดตามการทำงานของหัวใจและวัดสัญญาณชีพผู้ป่วยตั้งแต่เด็กแรกเกิดจนถึงผู้ใหญ่
  - 3.2 มีภาควัดคลื่นไฟฟ้าหัวใจ (ECG), อัตราการหายใจ(Respiration), ความอิ่มตัวของออกซิเจนในเลือด ( $SpO_2$ ), ความดันโลหิตแบบภายนอก (NIBP)
  - 3.3 สามารถใช้ไฟฟ้ากระแสสลับได้ตั้งแต่ 100 ถึง 240 โวลท์ AC ที่ 50/60 Hz พร้อมมี Battery แบบ Lithium Ion Battery
4. **คุณสมบัติเฉพาะ**
  - 4.1 ตัวเครื่องมีน้ำหนักทั้งรัด น้ำหนักเบาไม่เกิน 4 กิโลกรัม เพื่อความสะดวกในการเคลื่อนย้ายพร้อมผู้ป่วยได้อย่างสะดวก
  - 4.2 ควบคุมการทำงานแบบบุ๊มหมุน(Navigation Wheel) และปุ่มกด
  - 4.3 จอภาพเป็นชนิด LCD Display ขนาดไม่น้อยกว่า 10 นิ้ว โดยมีความละเอียดในการแสดงผลไม่น้อยกว่า  $1280 \times 800$  pixels สามารถมองเห็นได้ชัดเจน
  - 4.4 เป็นเครื่องที่ผ่านมาตรฐานและความปลอดภัย EN/IEC 60601-2-27, EN/IEC 80601-2-30 และ Degree of protection: Type CF defibrillator-proof: per EN/IEC 60601-1 และผ่านมาตรฐาน IPX1 หรือดีกว่า
  - 4.5 เป็นเครื่องที่ได้รับมาตรฐาน Mechanical vibration และ Mechanical shock ตาม ISO 9901/IEC 80601-2-61 หรือดีกว่า
  - 4.6 เป็นเครื่องที่แสดงสัญญาณเตือนโดยแบ่งตามระดับความรุนแรงของเหตุการณ์ได้อย่างน้อย 3 ระดับ (Alarm severity levels) ทั้งแสงและเสียง
  - 4.7 เป็นเครื่องที่สามารถตั้งค่าสัญญาณเตือนแบบอัตโนมัติ (Auto alarm limits) และแบบปรับตั้งค่าเองได้
  - 4.8 สามารถเรียกข้อมูลค่า Vital Signs ต่าง ๆ เช่น ค่าความดันโลหิต ปริมาณความอิ่มตัวของออกซิเจนในเลือด มาตรฐานหลังได้ไม่น้อยกว่า 240 ชั่วโมง ทั้งในรูปแบบตัวเลขและการพ

/ 4.9 ...

(ลงชื่อ) ..... *ธีรศักดิ์ วงศ์สุวรรณ* ..... ประธานกรรมการ  
(นางธัญญา วงศ์สุวรรณ)

(ลงชื่อ) ..... *นันดา พลจิตร* ..... กรรมการ  
(นางอรรราน พันวา)

(ลงชื่อ) ..... *ภานุช คละไหรงค์* ..... กรรมการ  
(นางสาวกานดา พลายเพชร)

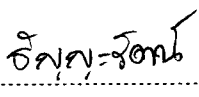
- 4.9 มีช่องเชื่อมต่อ USB 2.0 อย่างน้อย 2 ช่อง เพื่อนำข้อมูลผู้ป่วยเข้าออกจากตัวเครื่อง หรืออัปเกรดซอฟแวร์เพิ่มเติมในอนาคต
- 4.10 เป็นเครื่องที่มีช่องเสียบสำหรับเชื่อมต่อกับระบบศูนย์กลางเครื่องติดตามสัญญาณซีพ (Central monitor) เมื่อมีการเพิ่มเติมระบบดังกล่าวในอนาคต
- 4.11 สามารถรับการเชื่อมต่อสู่ข้อมูลกับระบบจัดเก็บข้อมูลของโรงพยาบาล (Hospital Informations System) ในรูปแบบ HL7
- 4.12 เป็นเครื่องที่มีโหมด Night mode เพื่อปรับลดความสว่างของหน้าจอพร้อมกับลดเสียงสัญญาณเตือนในช่วงกลางคืนเพื่อช่วยลดการรบกวนผู้ป่วยในเวลาพักผ่อน

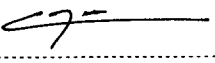
## 5. ภาคตรวจวัดและติดตามคลื่นไฟฟ้าหัวใจ (ECG)

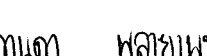
- 5.1 สามารถวัดคลื่นไฟฟ้าหัวใจได้ไม่น้อยกว่า 3 ลีด และสามารถหยุดการเคลื่อนของรูปคลื่นไฟฟ้าหัวใจได้ที่หน้าจอ (Freeze screen)
- 5.2 สามารถวัดอัตราการเต้นของหัวใจ ตั้งแต่ 15 - 300 ครั้งต่อนาที
- 5.3 สามารถปรับขนาดรูปคลื่น (ECG size) ได้ไม่น้อยกว่า 5 ระดับ
- 5.4 สามารถปรับความเร็วในการวาดสัญญาณ (Sweep speed) ได้ไม่น้อยกว่า 3 ระดับ
- 5.5 สามารถตั้งค่าระบบตรวจจับสัญญาณการกระตุนหัวใจด้วยไฟฟ้า (Pacemaker detection) พร้อมทั้งแสดงสภาวะบนหน้าจอได้
- 5.6 สามารถปรับตั้งสัญญาณเตือนอัตราการเต้นของหัวใจสูงต่ำได้มีระบบตรวจจับและแสดงสภาวะสายลีดหลุด
- 5.7 สามารถตรวจจับการเต้นของหัวใจแบบผิดปกติ (Arrhythmia analysis) ได้ไม่น้อยกว่า 23 ชนิด ได้แก่ Extreme Brady , Extreme Tachy , Asystole , Ventricular Fibrillation/Tachycardia , PVCs High , Pacer non capture , Pacer not Pacing และ A fib เป็นอย่างน้อย
- 5.8 เป็นเครื่องมีค่า Common mode rejection ratio (CMRR) ไม่น้อยกว่า 86 dB
- 5.9 เป็นเครื่องมีค่า Input signal range  $\pm 5 \text{ mV}$  และค่า Single - ended input impedance  $> 2.5 \text{ M}\Omega$
- 5.10 เป็นเครื่องมีค่า Bandwidth ช่วง Filtered monitoring 0.67Hz ถึง 40Hz และช่วง Extended monitoring 0.05Hz ถึง 100Hz

## 6. ภาคตรวจวัดและติดตามอัตราการหายใจ (Respiration)

- 6.1 ใช้เทคนิคการวัดแบบ Trans-thoracic impedance
- 6.2 สามารถวัดอัตราการหายใจได้อย่างน้อยตั้งแต่ 3-150 ครั้งต่อนาที โดยความละเอียด(Resolution) ที่ 1 ครั้งต่อนาที
- 6.3 สามารถตั้งค่าสัญญาณเตือนเมื่อค่าสูงหรือต่ำกว่าที่กำหนดได้ / 7 ...

(ลงชื่อ) .....   
..... ประธานกรรมการ  
(นางธัญญารัตน์ ไชยสุวรรณ)

(ลงชื่อ) .....   
..... กรรมการ  
(นางอรรรณ น้ำนวล)

(ลงชื่อ) .....   
..... กรรมการ  
(นางสาวกานดา พลายเพชร)

## 7. ภาคตรวจวัดและติดตามความอิ่มตัวของออกซิเจนในเลือด ( $SpO_2$ )

- 7.1 สามารถวัดความอิ่มตัวของออกซิเจนในเลือดโดยใช้เทคโนโลยีในการวัดแบบ FAST  $SpO_2$  หรือ Philips  $SpO_2$  สามารถวัดค่าได้ไม่น้อยกว่าตั้งแต่ 0 - 100 % มีความเที่ยงตรงอยู่ในช่วง 70 - 100 % ที่ไม่เกินกว่า  $\pm 3\%$
- 7.2 สามารถแสดงค่า , รูปคลื่น , ค่าความไวหลวเย็นของโลหิต และบาร์กราฟ (Perfusion indicator value and bar) ได้
- 7.3 สามารถตั้งค่าความเร็วในการตรวจจับความอิ่มตัวของออกซิเจนในเลือด ได้ไม่น้อยกว่า 3 ระดับ
- 7.4 สามารถวัดชีพจร ได้ตั้งแต่ 30 ถึง 300 ครั้งต่อนาที
- 7.5 สามารถตั้งค่าหน่วงเวลาการเตือน (Alarm Delay) ได้

## 8. ภาคตรวจวัดและติดตามความดันโลหิตแบบภายนอก (NIBP)

- 8.1 สามารถวัดความดันโลหิตได้โดยใช้วิธี Oscillometric ชนิดท่อลมเดี่ยว
- 8.2 มีโหมดการวัดได้ทั้งแบบ Auto, Manual และ STAT โหมด
- 8.3 สามารถแสดงค่าความดันโลหิตได้ทั้งค่า Systolic, Diastolic และค่า MAP พร้อมทั้งค่าชีพจรได้
- 8.4 สามารถตั้งค่าสัญญาณเตือนเมื่อค่าสูงหรือต่ำกว่าที่กำหนดได้

## 9. อุปกรณ์ประกอบการใช้งาน

9.1	สาย 3 lead ECG lead Set	จำนวน 1 ชุด
9.2	NIBP Hose	จำนวน 1 เส้น
9.3	Cuff NBP	จำนวน 1 ชุด
9.4	$SpO_2$ Sensor Finger	จำนวน 1 ชุด
9.5	AC power cord	จำนวน 1 ชุด
9.6	Roll stand	จำนวน 1 ชุด

## 10. เงื่อนไขเฉพาะ

- 10.1 เป็นผลิตภัณฑ์ของทวีปยุโรป หรือทวีปอเมริกา หรือทวีปเอเชีย
- 10.2 เป็นของใหม่ไม่เคยใช้งานมาก่อน หรือสาขิตมาก่อน และไม่เป็นของเก่าเก็บ
- 10.3 รับประกันคุณภาพ เป็นระยะเวลา 2 ปี นับแต่วันส่งของ
- 10.4 มีคู่มือการใช้งานภาษาไทยและภาษาอังกฤษ อย่างละ 1 ชุด
- / 10.5 ...

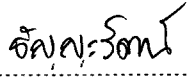
(ลงชื่อ) ..... **ธีรศุภรัตน์** ..... ประธานกรรมการ  
(นางธัญญารัตน์ ไชยสุวรรณ)

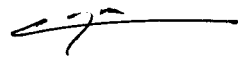
(ลงชื่อ) ..... **ก.** ..... กรรมการ  
(นางอรรรรณ น้ำนวล)

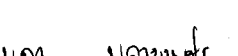
(ลงชื่อ) ..... **มนต\u00e1 วงศ\u00e1 พ\u00e1\u00e1** ..... กรรมการ  
(นางสาวกานดา พลายเพชร)

- 10.5 ผู้ขายต้องมีหนังสือรับรองการเป็นตัวแทนจำหน่ายจากผู้ผลิตหรือบริษัทตัวแทนผู้ผลิตในประเทศไทย
- 10.6 ผู้ขายต้องแนบแคตตาล็อกคัดนับบจิงที่ระบุรายละเอียดที่เสนอ เพื่อประกอบการพิจารณาพร้อมทำเครื่องหมายและลงหมายเลขข้อตรงตามรายละเอียดข้อกำหนดของทางราชการ ให้ชัดเจนทุกรายการ
- 10.7 ผู้ขายจะต้องส่งผู้เชี่ยวชาญเพื่อสาธิตและแนะนำการใช้งานจนผู้ใช้สามารถใช้งานได้ดี
- 10.8 ในกรณีเครื่องฯ เสีย เมื่อได้รับแจ้งจากโรงพยาบาล/หน่วยงาน ผู้ขายจะจัดส่งซ่อมมาดูแล ภายใน 7 วัน และหากต้องนำกลับไปซ่อมที่บริษัทฯ ทางผู้ขายจะต้องมีเครื่องฯ สำรองที่มีคุณภาพเทียบเท่า หรือดีกว่า นาให้โรงพยาบาลใช้งาน และถ้าหากมีการซ่อมตั้งแต่ 2 ครั้งแล้วยังไม่สามารถใช้งานตามปกติ ผู้ขายยินดีเปลี่ยนเครื่องฯ ให้ใหม่ โดยไม่คิดค่าใช้จ่ายใด ๆ ทั้งสิ้น
- 10.9 ผู้ขายต้องมีหนังสือรับรองและสนับสนุนอะไหล่และข้อมูลต่าง ๆ เป็นระยะเวลา 5 ปี
- 10.10 ผู้ขายต้องมีเอกสารหลักฐานแสดงว่าวิศวกรหรือช่าง ที่ได้รับการฝึกอบรมจากโรงงานผู้ผลิตโดยตรง
- 10.11 มีการบริการตรวจเช็คและซ่อมแซมบำรุงรักษาเครื่องทุก ๆ 6 เดือน ตลอดระยะเวลาที่รับประกันคุณภาพพร้อมทำการ Calibrate โดยมีหนังสือรับรองและมีคู่มือการบำรุงรักษาจำนวนไม่น้อยกว่า 1 ชุด

\*\*\*\*\*

(ลงชื่อ) .....  ประ찬กรรมการ  
(นางรัตน์ ไชยสุวรรณ)

(ลงชื่อ) .....  กรรมการ  
(นางอรรรณ นำนวล)

(ลงชื่อ) .....  กรรมการ  
(นางสาวกานดา พลายเพชร)



ประกาศสำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุข  
ว่าด้วยแนวทางปฏิบัติงานในหน่วยงานด้านการจัดซื้อจัดจ้าง

พ.ศ. ๒๕๕๘

เพื่อให้ผู้ปฏิบัติงานด้านการพัสดุและเจ้าหน้าที่ในหน่วยงานสังกัดสำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุข มีแนวทางการปฏิบัติตามกรอบจรรยาบรรณของผู้ปฏิบัติงานให้มีความโปร่งใส สามารถตรวจสอบได้ เกิดประสิทธิภาพสูงสุด เป็นไปด้วยความชอบธรรมตามหลักระบบคุณธรรม (Merit System) จึงกำหนดแนวทางในการปฏิบัติในหน่วยงานด้านการจัดซื้อจัดจ้างไว้ ดังนี้

๑. บุคลากรในหน่วยงานต้องวางตัวเป็นกลางกับผู้ขาย ผู้รับจ้าง ผู้เสนองาน หรือผู้ชนะประมูล หรือผู้มีส่วนเกี่ยวข้องที่เข้ามามีนิติสัมพันธ์

๒. บุคลากรในหน่วยงานสนับสนุนการปฏิบัติหน้าที่ของผู้ดำเนินการเกี่ยวกับการพัสดุ ด้วยความโปร่งใส สามารถตรวจสอบได้ทุกเวลา

๓. บุคลากรในหน่วยงานไม่เรียกรับ หรือยอมรับทรัพย์สิน หรือประโยชน์อย่างใดทั้งโดยตรง และโดยอ้อมจากผู้ขาย ผู้รับจ้าง ผู้เสนองานหรือผู้ชนะประมูล หรือผู้มีส่วนเกี่ยวข้องที่เข้ามามีนิติสัมพันธ์

๔. บุคลากรในหน่วยงานปฏิบัติต่อผู้ขาย ผู้รับจ้าง หรือผู้มีส่วนเกี่ยวข้อง ที่เข้ามามีนิติสัมพันธ์ กับทางราชการเกี่ยวกับการพัสดุ รวมถึงการรับฟังผู้มาร้องเรียน ร้องทุกข์ ด้วยความเป็นธรรม เอื้อเฟื้อมน้ำใจ แต่ทั้งนี้ การปฏิบัติตั้งกล่าวต้องไม่เป็นปฏิปักษ์ต่อการแข่งขันอย่างเสรีเป็นธรรม

๕. บุคลากรในหน่วยงานให้ความร่วมมือกับทุกฝ่ายในการเสริมสร้างมาตรฐานการปฏิบัติงาน ของเจ้าหน้าที่ผู้เกี่ยวข้องกับงานด้านพัสดุให้เป็นที่ยอมรับ

๖. บุคลากรในหน่วยงานต้องปฏิบัติหน้าที่โดยยึดถือกฎหมาย กฎ ระเบียบปฏิบัติของทางราชการ อ่อน懦弱

๗. บุคลากรในหน่วยงานดำเนินการใช้จ่ายเงิน ทรัพย์สินของหน่วยงานส่วนรวมของราชการ เป็นหลัก โดยคำนึงถึงความถูกต้อง ยุติธรรม และความสมเหตุผลประกอบด้วย

๘. ผู้บังคับบัญชาพึงใช้คุลพินิจในการปฏิบัติงาน และส่งเสริมสนับสนุน ให้คำปรึกษา แนะนำ รับฟังความคิดเห็นของผู้ปฏิบัติงานอย่างมีเหตุผล

๙. ผู้บังคับบัญชาพึงควบคุม กำกับดูแล ตรวจสอบให้ผู้ปฏิบัติงานประพฤติปฏิบัติตามแนวทางในการปฏิบัติเพื่อตรวจสอบบุคลากรในหน่วยงานด้านการจัดซื้อจัดจ้างอย่างเคร่งครัด

ทั้งนี้ ให้หน่วยงานนำประกาศสำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยแนวทางในการปฏิบัติ ในหน่วยงานด้านการจัดซื้อจัดจ้าง พ.ศ. ๒๕๕๘ และแบบแสดงความบริสุทธิ์ใจในการจัดซื้อจัดจ้างทุกวิธี ของหน่วยงาน แบบท้ายเอกสารประกอบการจัดซื้อจัดจ้างทุกประเภทในขั้นตอนรายงานขอซื้อหรือขอจ้าง

ประกาศ ณ วันที่ ๑๙ พฤษภาคม พ.ศ. ๒๕๕๘

นายไสกณ พะรณ  
ปลัดกระทรวงสาธารณสุข

**แบบแสดงความบริสุทธิ์ในการจัดซื้อครุภัณฑ์การแพทย์**  
**เครื่องดิตตามการทำงานของหัวใจและสัญญาณชีพอัตโนมัติ จำนวน ๑ เครื่อง**  
**ในการเปิดเผยข้อมูลความขัดแย้งทางผลประโยชน์**  
**ของหัวหน้าพสดุ เจ้าหน้าที่พสดุ และคณะกรรมการตรวจรับพสดุ**

ข้าพเจ้า นางวราชนา	จังพานิช	พยาบาลวิชาชีพชำนาญการ	(หัวหน้าเจ้าหน้าที่พสดุ)
ข้าพเจ้า นางรัตนนา	นักครรานนท์	เจ้าพนักงานพสดุชำนาญงาน	(เจ้าหน้าที่พสดุ)
ข้าพเจ้า นางอรรรรณ	น้ำนวล	พยาบาลวิชาชีพชำนาญการ	(คณะกรรมการตรวจรับพสดุ)
ข้าพเจ้า นางสาวรัตนากรณ์ นิมิตสุขศรี		พยาบาลวิชาชีพปฏิบัติการ	(คณะกรรมการตรวจรับพสดุ)
ข้าพเจ้า นางสาวกานดา พลายเพชร		พยาบาลวิชาชีพปฏิบัติการ	(คณะกรรมการตรวจรับพสดุ)

ขอให้คำรับรองว่าไม่มีความเกี่ยวข้องหรือมีส่วนได้ส่วนเสียไม่ว่าโดยตรงหรือโดยอ้อม หรือผลประโยชน์ใด ๆ ที่ก่อให้เกิดความขัดแย้งทางผลประโยชน์กับผู้ขาย ผู้รับจ้าง ผู้เสนองาน หรือผู้ชนะประมูล หรือผู้มีส่วนเกี่ยวข้องที่เข้ามายืนติสัมพันธ์ และวางแผนเป็นกลางในการดำเนินการเกี่ยวกับการพสดุ ปฏิบัติหน้าที่ด้วยจิตสำนึก ด้วยความโปร่งใส สามารถให้มั่นใจว่าข้องตรวจสอบได้ทุกเวลา มุ่งประโยชน์ส่วนร่วมเป็นสำคัญ ตามที่ระบุไว้ในประกาศสำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุขว่าด้วยแนวทางในการปฏิบัติในหน่วยงานด้านการจัดซื้อจัดจ้าง พ.ศ.๒๕๕๘

หากปรากฏว่าเกิดความขัดแย้งทางผลประโยชน์ระหว่างข้าพเจ้ากับผู้ขาย ผู้รับจ้าง ผู้เสนองาน หรือผู้ชนะประมูล หรือผู้มีส่วนเกี่ยวข้องที่เข้ามายืนติสัมพันธ์ ข้าพเจ้าจะรายงานให้ทราบโดยทันที

๑๙๕

(ลงชื่อ)..... พยาบาลวิชาชีพชำนาญการ หัวหน้าเจ้าหน้าที่พสดุ  
 (นางวราชนา จังพานิช)

(ลงชื่อ)..... เจ้าพนักงานพสดุชำนาญงาน เจ้าหน้าที่พสดุ  
 (นางรัตนนา นักครรานนท์)

(ลงชื่อ)..... พยาบาลวิชาชีพชำนาญการ คณะกรรมการตรวจรับ  
 (นางอรรรรณ น้ำนวล)

(ลงชื่อ)..... พยาบาลวิชาชีพปฏิบัติการ คณะกรรมการตรวจรับ  
 (นางสาวรัตนากรณ์ นิมิตสุขศรี)

(ลงชื่อ)..... พยาบาลวิชาชีพปฏิบัติการ คณะกรรมการตรวจรับ  
 (นางสาวกานดา พลายเพชร)