

ข้อกำหนดตามมติคณะกรรมการพิจารณากำหนดรายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะครุภัณฑ์เครื่องมือแพทย์ เครื่องมือวิทยาศาสตร์ ในการจัดทำรายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะครุภัณฑ์เครื่องมือแพทย์ เครื่องมือวิทยาศาสตร์

1. ขอให้ ผอ. สำนักฯ/กองฯ เป็นผู้รับผิดชอบในการติดตาม Spec. ของหน่วยงาน ทั้งนี้ มติคณะกรรมการฯ มอบหมายให้กรรมการที่เป็นตัวแทนของหน่วยงานอยู่แล้วเป็นผู้ประสาน
2. Spec. ที่กำหนดต้องมีอย่างน้อย 2 ยี่ห้อ 3 บริษัท และตามที่กรมกำหนด
3. กรณีที่มีเพียง 1 ยี่ห้อ 1 บริษัท ขอให้ สำนักฯ/กองฯ ดำเนินการสืบค้นจากอินเทอร์เน็ต และในท้องตลาดแบบมาด้วยและยืนยันว่าได้ดำเนินการสืบหาแล้ว พร้อมเหตุผลด้านวิชาการ
4. ประเด็นการพิจารณาจากรายละเอียด Catalogue หรือเอกสารประกอบที่ยืนยันได้ว่ามีอยู่จริง เช่น คู่มือการใช้งานของเครื่อง ดังนั้น สำนักฯ/กองฯ/ผู้ใช้ ต้องระบุชื่อของ Spec. ให้ตรงกับรายละเอียดใน Catalogue หรือเอกสารประกอบให้สามารถพิจารณาได้รวดเร็วที่สุด
5. ถ้อยคำหรือข้อความใดที่แสดงว่าคัดลอกมาโดยตรงจากบริษัท ให้พิจารณาเป็น Spec. กลาง เพื่อป้องกันการกล่าวหาว่า มีทุจริตในการเลือก Spec.
6. การชี้แจง Spec. กรุณาอนุญาตให้ผู้ใช้เข้ามาชี้แจงรายละเอียดทุกครั้ง
7. หากต้องการใช้ Spec. เดิม ที่คณะกรรมการฯ Spec. ได้พิจารณาและกรมฯ อนุมัติแล้วโปรดตรวจสอบรายละเอียด หากมีการผิดพลาด ขอให้แก้ไขก่อนและดำเนินการตามข้อ 2,3,4 และ 5 ด้วย
8. สำเนารายละเอียดและ Catalogue และเอกสารประกอบ รวมทั้งใส่หน้ากำกับทุกหน้า พร้อมใบเสนอราคาจำนวน 9 ชุด พร้อมแผ่นดิสก์เกส หรือแผ่นซีดี ให้คณะกรรมการฯ พิจารณาทุกครั้ง คณะกรรมการฯ จะพิจารณา Spec. ของ สำนักฯ/กองฯ ที่มีรายละเอียดครบถ้วนก่อน โดยการทำเอกสารประกอบการพิจารณา ควรทำดังนี้
 - 8.1 ใส่เลขหน้าบน Catalogue ที่มีรายละเอียดตรงตาม Spec. ภาษาไทยในเอกสารประกอบการพิจารณา และเน้น (Label) ข้อความใน Catalogue ที่มีรายละเอียดตรงตาม Spec. ภาษาไทย จากนั้นเขียนเลขชื่อของ Spec. ภาษาไทย ลงตรงข้อความที่ได้เน้นไว้ (ตามตัวอย่าง Catalogue ที่แนบไว้ ยี่ห้อ)
 - 8.2 เขียนชื่อบริษัทและเขียนเลขหน้าของ Catalogue ที่มีรายละเอียดตรงตาม Spec. ภาษาไทย ลงด้านหน้าหรือด้านหลัง ชื่อของ Spec ภาษาไทย (ตามตัวอย่างเอกสารรายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ เครื่องลับกรรไกรที่แนบ) โดยทำตามขั้นตอนนี้ในทุก ๆ ชื่อของ Spec. ภาษาไทย
9. เมื่อ คณะกรรมการฯ พิจารณาเรียบร้อยแล้ว จะเสนอ ผอ. สำนักฯ/กองฯ ผ่านผู้ใช้เครื่องมือ เพื่อทราบ หากมีข้อผิดพลาดให้ทักท้วงกับ คณะกรรมการฯ ภายใน 1 วัน เพื่อป้องกันมิให้กรมฯ ดำเนินการจัดซื้อ โดย Spec. ไม่ถูกต้อง
10. ทำเรื่องเสนอกรมฯ เพื่ออนุมัติเป็น Spec. กลาง