

ທີ ៨៧ ០២០៧.០៥.២/៤៧៧៤



กลุ่มงานพัฒนาระบบบริการสุขภาพ
เลขที่: 31
วันที่: ๑๑ ต.ค. ๒๕๖๑
13.19. น.

C50

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
เลขที่ ๕๒.๑๖
วันที่ ๒๐ มี.ค. ๒๕๓๘
เรื่อง ม.๕๕ ล.

ถึง สำนักงานสาธารณสุขจังหวัดทุกจังหวัด โรงพยาบาลศูนย์/โรงพยาบาลทั่วไปทุกแห่ง สำนักงานเขตสุขภาพที่ ๑ - ๑๓

ด้วยสถาบันวัคซีนแห่งชาติ ได้มีประกาศสถาบันวัคซีนแห่งชาติ เรื่องผลการคัดเลือกรายชื่อยาที่เป็นวัคซีนซึ่งผลิตในประเทศ และผู้ผลิตที่รัฐต้องการส่งเสริมหรือสนับสนุน (ฉบับที่ ๔) พ.ศ. ๒๕๖๗ เพื่อให้ส่วนราชการจัดซื้อยาที่เป็นวัคซีนจากผู้ผลิตในประเทศด้วยวิธีเฉพาะเจาะจงตามระเบียบฯ ข้อ ๔

สำนักงานปลัดกระทรวงสาธารณสุข จึงขอแจ้งประกาศสถาบันวัคซีนแห่งชาติดังกล่าว
ให้หน่วยงานในสังกัดกระทรวงสาธารณสุขทราบและถือปฏิบัติต่อไป

[illegible]

(ภญ.นิตยา ศิริรัตน์ไพฑูรย์)
เภสัชกรชำนาญการ

โพน ชาติ
(นางสาวรัชดา สุขผึ้ง)
พยาบาลวิชาชีพชำนาญการ

☒ ชอบ

○ ดำเนินการ

✓ ឆ្លង ឧបសគ្គ ហេតុអ្វី/ចំណុច

○ มอบ.....

กองบริหารการสาธารณสุข
กลุ่มงานพัฒนาระบบสนับสนุนบริการ
โทร. ๐ ๒๕๕๐ ๑๖๔๑
โทรสาร ๐ ๒๕๕๐ ๑๖๔๑

(นายวิสิทธิ์ วิจิตรโกสม)
รองผู้อำนวยการสำนักงานเขตสุขภาพที่ ๘
ปฏิบัติราชการแทนผู้อำนวยการสำนักงานเขตสุขภาพที่ ๘



สถาบันวัคซีนแห่งชาติ National Vaccine Institute, NVI

อาคาร ๔ ชั้น ๕ สถาบันบำราศนราดูร ต.ตลาดขวัญ อ.เมืองนนทบุรี จ.นนทบุรี ๑๑๐๐๐

ที่ สวช ว ๑๒๗๐

๙ ตุลาคม ๒๕๖๗

เรื่อง ประกาศสถาบันวัคซีนแห่งชาติ เรื่อง ผลการคัดเลือกรายชื่อยาที่เป็นวัคซีนซึ่งผลิตในประเทศ และผู้ผลิต
ที่รัฐต้องการส่งเสริมหรือสนับสนุน (ฉบับที่ ๔) พ.ศ. ๒๕๖๗

เรียน ปลัดกระทรวงสาธารณสุข

สิ่งที่ส่งมาด้วย ๑. ระเบียบคณะกรรมการวัคซีนแห่งชาติ ว่าด้วยหลักเกณฑ์การคัดเลือกและ จำนวน ๑ ฉบับ
วิธีการจัดซื้อยาที่เป็นวัคซีนที่รัฐต้องการส่งเสริมหรือสนับสนุน พ.ศ. ๒๕๖๓
๒. ประกาศสถาบันวัคซีนแห่งชาติ เรื่อง ผลการคัดเลือกรายชื่อยาที่เป็นวัคซีน จำนวน ๑ ฉบับ
ซึ่งผลิตในประเทศ และผู้ผลิตที่รัฐต้องการส่งเสริมหรือสนับสนุน (ฉบับที่ ๔)
พ.ศ. ๒๕๖๗

ด้วยระเบียบคณะกรรมการวัคซีนแห่งชาติ ว่าด้วยหลักเกณฑ์การคัดเลือก และวิธีการจัดซื้อยา
ที่เป็นวัคซีนที่รัฐต้องการส่งเสริมหรือสนับสนุน พ.ศ. ๒๕๖๓ กำหนดให้มีการคัดเลือกยาที่เป็นวัคซีนซึ่งผลิต
ภายในประเทศให้เป็นพัสดุที่รัฐต้องการส่งเสริมหรือสนับสนุน เพื่อสนับสนุนอุตสาหกรรมวัคซีน และเป็นการ
สร้างความมั่นคงด้านวัคซีนของประเทศ รายละเอียดตามสิ่งที่ส่งมาด้วย ๑ และคณะทำงานคัดเลือกยาที่เป็นวัคซีน
ซึ่งผลิตในประเทศได้มีการประชุมเมื่อวันที่ ๑ ตุลาคม ๒๕๖๗ เพื่อพิจารณาคัดเลือกการยารายชื่อยาที่เป็นวัคซีนที่ขอรับ
การส่งเสริมหรือสนับสนุนเพิ่มเติม โดยกำหนดสัดส่วน ระยะเวลาการสนับสนุน และราคาที่เหมาะสม ตามที่
กำหนดไว้ในระเบียบฯ ดังกล่าวเรียบร้อยแล้ว

ในการนี้ สถาบันวัคซีนแห่งชาติจึงขอแจ้งประกาศสถาบันวัคซีนแห่งชาติ เรื่อง ผลการคัดเลือก
รายชื่อยาที่เป็นวัคซีนซึ่งผลิตในประเทศ และผู้ผลิตที่รัฐต้องการส่งเสริมหรือสนับสนุน (ฉบับที่ ๔) พ.ศ. ๒๕๖๗
รายละเอียดตามสิ่งที่ส่งมาด้วย ๒ เพื่อให้ส่วนราชการจัดซื้อยาที่เป็นวัคซีนจากผู้ผลิตในประเทศด้วยวิธี
เฉพาะเจาะจง ตามระเบียบฯ ข้อ ๔

จึงเรียนมาเพื่อโปรดทราบ และพิจารณาแจ้งเวียนหน่วยงานในสังกัดดำเนินการตามระเบียบฯ
ข้อ ๔ ต่อไปด้วย จะเป็นพระคุณ

เรียน ปลัดกระทรวงสาธารณสุข

เพื่อโปรดทราบและพิจารณาเห็นความชอบ กรมฯ
ขอแสดงความนับถือ
จะเป็นพระคุณ

(นายไพบุลย์ เอี่ยมขำ)
ผู้อำนวยการกองกลาง
๑๐ ต.ค. ๒๕๖๗

(นายนิกร เปรมศรี)
ผู้อำนวยการสถาบันวัคซีนแห่งชาติ

- ๒๐๐ กบร๒
แจ้งให้หน่วยงาน
ที่เกี่ยวข้อง

สำนักนโยบายและยุทธศาสตร์
โทร. ๐ ๒๕๘๐ ๙๓๒๙ - ๓๑ ต่อ ๕๐๒
E-mail: anyarat.t@nvi.go.th
ผู้ประสาน นางสาวอัญญรัตน์ ธรรมเจริญ

เพื่อโปรดพิจารณา
☒ มอบ..... พ.ศ.
(นายพงษ์ศักดิ์ นิตการณ)

ผู้อำนวยการกองบริหารการสาธารณสุข

(นายโสภณ เอี่ยมศิริถาวร)

ผู้ตรวจราชการกระทรวง

หัวหน้าผู้ตรวจราชการกระทรวง ปฏิบัติราชการแ

ปลัดกระทรวงสาธารณสุข

๑๕ ต.ค. ๒๕๖๗

โทรท้าว แร่เงินไปแจ้ง

แจ้งให้หน่วยงานที่เกี่ยวข้อง

แจ้งให้หน่วยงานที่เกี่ยวข้อง

๑๕ ต.ค. ๒๕๖๗

16 ต.ค. ๒๕๖๗

ระเบียบคณะกรรมการวัคซีนแห่งชาติ

ว่าด้วยหลักเกณฑ์การคัดเลือก และวิธีการจัดซื้อยาที่เป็นวัคซีนที่รัฐต้องการส่งเสริมหรือสนับสนุน

พ.ศ. ๒๕๖๓

โดยที่เป็นการสมควรให้มีหลักเกณฑ์การคัดเลือก และวิธีการจัดซื้อยาที่เป็นวัคซีนซึ่งผลิตภายในประเทศให้เป็นพัสดุที่รัฐต้องการส่งเสริมหรือสนับสนุน เพื่อการสนับสนุนอุตสาหกรรมวัคซีนภายในประเทศ และเป็นการสร้างความมั่นคงด้านวัคซีนของประเทศ

อาศัยอำนาจตามความในมาตรา ๑๐ (๒) แห่งพระราชบัญญัติความมั่นคงด้านวัคซีนแห่งชาติ พ.ศ. ๒๕๖๑ และมีมติคณะกรรมการวัคซีนแห่งชาติ ในการประชุมครั้งที่ ๓/๒๕๖๓ เมื่อวันที่ ๒๙ มิถุนายน พ.ศ. ๒๕๖๓ จึงวางระเบียบไว้ ดังต่อไปนี้

ข้อ ๑ ระเบียบนี้เรียกว่า “ระเบียบคณะกรรมการวัคซีนแห่งชาติว่าด้วยหลักเกณฑ์การคัดเลือก และวิธีการจัดซื้อยาที่เป็นวัคซีนที่รัฐต้องการส่งเสริมหรือสนับสนุน พ.ศ. ๒๕๖๓”

ข้อ ๒ ระเบียบนี้ให้ใช้บังคับตั้งแต่วันถัดจากวันประกาศในราชกิจจานุเบกษาเป็นต้นไป

ข้อ ๓ ในระเบียบนี้

“สถาบัน” หมายความว่า สถาบันวัคซีนแห่งชาติ

“คณะทำงาน” หมายความว่า คณะทำงานคัดเลือกยาที่เป็นวัคซีนซึ่งผลิตในประเทศ

“ความมั่นคงด้านวัคซีน” หมายความว่า การเข้าถึงวัคซีนอย่างทั่วถึงและเป็นธรรม การดำเนินการให้มีปริมาณวัคซีนเพียงพอต่อความต้องการ มีคุณภาพ มีความปลอดภัย และมีประสิทธิภาพ ในการสร้างเสริมภูมิคุ้มกันโรค เพื่อการมีสุขภาพที่ดีของประชาชน

“วัคซีน” หมายความว่า ผลิตภัณฑ์ที่ผลิตจากสิ่งมีชีวิตหรือที่ได้จากการสังเคราะห์ หรือกระบวนการอื่นใด ที่นำมาใช้กระตุ้นหรือสร้างเสริมภูมิคุ้มกันโรค เพื่อป้องกัน ควบคุม รักษา หรือลดความรุนแรงของโรคในมนุษย์

“กระบวนการผลิตวัคซีนระดับต้นน้ำ” หมายความว่า กระบวนการผลิตตั้งแต่การเพิ่มจำนวน เชื้อจุลชีพก่อโรค หรือเชื้อจุลชีพก่อโรคที่ถูกทำให้อ่อนฤทธิ์แล้ว (Attenuated strain) หรือผลิต แอนติเจนที่มีคุณสมบัติในการกระตุ้นภูมิคุ้มกัน เพื่อให้ได้หัวเชื้อสำหรับผลิตวัคซีน จากนั้นนำหัวเชื้อ ที่ได้มาทำให้บริสุทธิ์ (Purification) หรือทำให้หมดฤทธิ์ในการก่อโรค (Inactivation/ Detoxification) รวมทั้งการผสมสูตร (Formulation) กับสารเพิ่มความคงตัว หรือวัตถุกันเสีย เพื่อเพิ่มประสิทธิภาพ ของแอนติเจนตั้งต้น จนถึงการบรรจุ (Filling) กระบวนการทำแห้ง (Lyophilization) สำหรับวัคซีน ชนิดผงแห้ง พร้อมติดฉลาก (Labeling) ในภาชนะที่เหมาะสมด้วยกระบวนการปราศจากเชื้อ ได้เป็นผลิตภัณฑ์วัคซีน (Finished product)

“กระบวนการผลิตวัคซีนระดับกลางน้ำ” หมายความว่า กระบวนการตั้งแต่การนำหัวเชื้อจุลชีพ ก่อโรคหรือแอนติเจนมาทำให้บริสุทธิ์ (Purification) หรือทำให้หมดฤทธิ์ในการก่อโรค (Inactivation/Detoxification)

หรือผ่านกระบวนการทำให้เพิ่มความคงตัว หรือการผสมสูตร (Formulation) กับสารเพิ่มความคงตัว หรือวัตถุกันเสีย เพื่อเพิ่มประสิทธิภาพของแอนติเจนตั้งต้น จนถึงการบรรจุ (Filling) กระบวนการทำแห้ง (Lyophilization) สำหรับวัคซีนชนิดผงแห้ง พร้อมติดฉลาก (Labeling) ในภาชนะที่เหมาะสม ด้วยกระบวนการปราศจากเชื้อ ได้เป็นผลิตภัณฑ์วัคซีน (Finished product)

“กระบวนการผลิตวัคซีนระดับปลายน้ำ” หมายความว่า กระบวนการผลิตตั้งแต่การแบ่งบรรจุ (Filling) กระบวนการทำแห้ง (Lyophilization) สำหรับวัคซีนชนิดผงแห้ง และการติดฉลาก (Labeling) ในภาชนะที่เหมาะสมด้วยกระบวนการปราศจากเชื้อ ได้เป็นผลิตภัณฑ์วัคซีน (Finished product)

ข้อ ๔ ให้มีคณะกรรมการซึ่งสถาบันแต่งตั้ง โดยมีคุณสมบัติเป็นผู้มีความรู้ ประสบการณ์ และความเชี่ยวชาญในด้านต่าง ๆ ที่เป็นประโยชน์ต่อการส่งเสริมผู้ผลิตในประเทศ

ข้อ ๕ ให้คณะกรรมการพิจารณาคัดเลือกยาที่เป็นวัคซีนดังต่อไปนี้ เป็นพัสดุที่รัฐต้องการส่งเสริม หรือสนับสนุน

(๑) ผลิตในประเทศโดยภาครัฐหรือภาคเอกชน

(๒) ขึ้นทะเบียนในประเทศ

(๓) บรรจุในบัญชียาหลักแห่งชาติ หรือบรรจุในแผนงานสร้างเสริมภูมิคุ้มกันโรคของประเทศ หรือโครงการณรงค์ หรือโครงการนำร่อง หรือโครงการสาธิต หรือโครงการกำจัดโรค หรือโครงการกวาดล้างโรค หรือวัคซีนสำหรับผู้เดินทางต่างประเทศ

ข้อ ๖ ให้คณะกรรมการพิจารณาสัดส่วนและระยะเวลาการสนับสนุน ตามกระบวนการผลิตวัคซีน ดังต่อไปนี้

(๑) วัคซีนที่ผลิตในประเทศตั้งแต่กระบวนการผลิตวัคซีนระดับต้นน้ำ ให้มีการจัดซื้อ ร้อยละ ๖๐ - ๘๐ ของมูลค่าหรือปริมาณของวัคซีนตามแผนการจัดซื้อเป็นระยะเวลา ๘ - ๑๒ ปี นับแต่วันที่ สถาบันประกาศให้ได้รับการส่งเสริมหรือสนับสนุนตามระเบียบนี้

(๒) วัคซีนที่ผลิตในประเทศตั้งแต่กระบวนการผลิตวัคซีนระดับกลางน้ำ ให้มีการจัดซื้อ ร้อยละ ๓๐ - ๕๐ ของมูลค่าหรือปริมาณของวัคซีนตามแผนการจัดซื้อเป็นระยะเวลา ๕ - ๗ ปี นับแต่วันที่สถาบันประกาศให้ได้รับการส่งเสริมหรือสนับสนุนตามระเบียบนี้

(๓) วัคซีนที่ผลิตในประเทศตั้งแต่กระบวนการผลิตวัคซีนระดับปลายน้ำ ให้มีการจัดซื้อ ร้อยละ ๒๐ - ๓๐ ของมูลค่าหรือปริมาณของวัคซีนตามแผนการจัดซื้อ เป็นระยะเวลา ๒ - ๕ ปี นับแต่วันที่สถาบันประกาศให้ได้รับการส่งเสริมหรือสนับสนุนตามระเบียบนี้

ข้อ ๗ ให้คณะกรรมการพิจารณาข้อมูลดังต่อไปนี้ ประกอบการกำหนดสัดส่วนและระยะเวลา การสนับสนุน ตามข้อ ๖

(๑) การดำเนินงานของผู้ผลิตสอดคล้องกับนโยบายความมั่นคงด้านวัคซีนของประเทศ โดยการสนับสนุนวัคซีนให้เพียงพอทั้งในภาวะปกติและภาวะฉุกเฉิน

(๒) แผนการวิจัยพัฒนาวัคซีนเพื่อส่งเสริมความมั่นคงด้านวัคซีนของประเทศที่มีผลลัพธ์และกรอบเวลาที่ชัดเจน โดยมีการพัฒนาวัคซีนที่มีนวัตกรรมและเป็นวัคซีนที่พัฒนาดังแต่ระดับต้นน้ำ ทั้งนี้ วัคซีนที่พัฒนาอาจเป็นวัคซีนที่ได้รับการสนับสนุนตามประกาศ หรือเป็นวัคซีนชนิดใหม่ และแผนการเตรียมความพร้อมสำหรับผลิตวัคซีนในภาวะฉุกเฉิน

(๓) การกำหนดทิศทางการเติบโตของผู้ผลิตที่ชัดเจนและความก้าวหน้าในการขยายตลาดสู่ต่างประเทศ

ข้อ ๘ การคัดเลือกยาที่เป็นวัคซีนซึ่งผลิตในประเทศเป็นพัสดุที่รัฐต้องการส่งเสริมหรือสนับสนุนให้ดำเนินการ ดังต่อไปนี้

(๑) ผู้ผลิตยื่นเสนอรายการยาที่เป็นวัคซีนที่จะขอรับการสนับสนุน รวมทั้งข้อมูลตามข้อ ๗ และอื่น ๆ ตามที่สถาบันกำหนด

(๒) คณะทำงานพิจารณาคัดเลือกรายการวัคซีนและผู้ผลิต รวมทั้งกำหนดสัดส่วนการสนับสนุน ระยะเวลา การติดตามประเมินผลเงื่อนไขต่าง ๆ และการระงับสิทธิ ตามระเบียบนี้

(๓) สถาบันประกาศผลการคัดเลือกรายชื่อยาที่เป็นวัคซีนซึ่งผลิตในประเทศและผู้ผลิตที่รัฐต้องการส่งเสริมหรือสนับสนุน อย่างน้อยปีละ ๑ ครั้ง

(๔) ผู้ผลิตตามที่กำหนดในข้อ ๕ สามารถแสดงความจำนงขอรับการส่งเสริมหรือสนับสนุนเพิ่มเติม เพื่อให้คณะทำงานได้พิจารณาคัดเลือกให้การส่งเสริมหรือสนับสนุนต่อไป

ข้อ ๙ ให้ส่วนราชการจัดซื้อยาที่เป็นวัคซีนจากผู้ผลิตวัคซีนในประเทศ ตามประกาศของสถาบันโดยวิธีเฉพาะเจาะจงตามความในหมวด ๕ ข้อ ๒๑ ของกฎกระทรวงกำหนดพัสดุและวิธีการจัดซื้อจัดจ้างพัสดุที่รัฐต้องการส่งเสริมหรือสนับสนุน พ.ศ. ๒๕๖๓ ซึ่งออกตามพระราชบัญญัติการจัดซื้อจัดจ้างและการบริหารพัสดุภาครัฐ พ.ศ. ๒๕๖๐ เว้นแต่กรณีที่ผู้ผลิตไม่สามารถผลิตวัคซีนได้ตามปริมาณที่กำหนด ให้จัดซื้อจากผู้ผลิตหรือผู้นำเข้ารายอื่นได้

ข้อ ๑๐ คณะทำงานอาจเปลี่ยนแปลงสัดส่วน ระยะเวลาการส่งเสริม สนับสนุน หรือระงับสิทธิในปีถัดไป โดยพิจารณาจาก

(๑) ผลการส่งมอบวัคซีนไม่เป็นไปตามสัญญา

(๒) ผลการดำเนินงานไม่เป็นไปตามแผนการวิจัยพัฒนาเพื่อส่งเสริมความมั่นคงด้านวัคซีนของประเทศ

ข้อ ๑๑ ให้ประธานกรรมการวัคซีนแห่งชาติรักษาการตามระเบียบนี้
ในกรณีที่มีปัญหาเกี่ยวกับการดำเนินการตามระเบียบนี้ ให้ประธานกรรมการวัคซีนแห่งชาติ
เป็นผู้วินิจฉัยชี้ขาด

ประกาศ ณ วันที่ ๒๒ กรกฎาคม พ.ศ. ๒๕๖๓

อนุทิน ชาญวีรกูล

รองนายกรัฐมนตรี

ประธานกรรมการวัคซีนแห่งชาติ



ประกาศสถาบันวัคซีนแห่งชาติ
เรื่อง ผลการคัดเลือกรายชื่อยาที่เป็นวัคซีนซึ่งผลิตในประเทศ และผู้ผลิตที่รัฐต้องการส่งเสริมหรือสนับสนุน
(ฉบับที่ ๔) พ.ศ. ๒๕๖๗

ตามที่ได้มีประกาศสถาบันวัคซีนแห่งชาติ เรื่อง ผลการคัดเลือกรายชื่อยาที่เป็นวัคซีนซึ่งผลิตในประเทศ และผู้ผลิตที่รัฐต้องการส่งเสริมหรือสนับสนุน (ฉบับที่ ๓) พ.ศ. ๒๕๖๗ ลงวันที่ ๑๒ มีนาคม ๒๕๖๗ ประกอบด้วยรายชื่อยาที่เป็นวัคซีน จำนวน ๕ รายการ ได้แก่ วัคซีนป้องกันโรคไข้สมองอักเสบเจอีชนิดเชื้อเป็นอ่อนฤทธิ์ (Live attenuated JE vaccine) วัคซีนป้องกันวัณโรค (BCG vaccine) วัคซีนป้องกันพิษสุนัขบ้าชนิด Chromatographically Purified Vero Cell Rabies Vaccine (CPRV) วัคซีนรวมบาดทะยัก-คอตีบ-ไอกรนชนิดไร้เซลล์ แบบปริคอมปีแนนท์ (Tdap) และวัคซีนป้องกันโรคไอกรนชนิดไร้เซลล์ (aP) นั้น

เพื่อให้การดำเนินงานเป็นไปด้วยความเรียบร้อย อาศัยอำนาจตามความในข้อ ๘ (๓) ของระเบียบคณะกรรมการวัคซีนแห่งชาติว่าด้วยหลักเกณฑ์การคัดเลือก และวิธีการจัดซื้อยาที่เป็นวัคซีนที่รัฐต้องการส่งเสริมหรือสนับสนุน พ.ศ. ๒๕๖๓ ประกอบกับมติคณะทำงานคัดเลือกยาที่เป็นวัคซีนซึ่งผลิตในประเทศ เมื่อวันที่ ๑ ตุลาคม ๒๕๖๗ ผู้อำนวยการสถาบันวัคซีนแห่งชาติจึงออกประกาศ ดังนี้

รายชื่อยาที่เป็นวัคซีนซึ่งผลิตในประเทศ ได้แก่ วัคซีนป้องกันโรคไข้หวัดใหญ่ชนิด ๓ สายพันธุ์ (Trivalent Influenza vaccine) ผู้ผลิต สัดส่วนที่ได้รับการส่งเสริมหรือสนับสนุนตามกระบวนการผลิตวัคซีน (ร้อยละของปริมาณตามแผนการจัดซื้อ) ระยะเวลาการสนับสนุน และราคาวัคซีนที่เหมาะสม รายละเอียดตามเอกสารแนบท้ายประกาศนี้

ทั้งนี้ ประกาศฉบับนี้ให้ใช้บังคับตั้งแต่วันถัดจากวันประกาศเป็นต้นไป

ประกาศ ณ วันที่ ๗ ตุลาคม พ.ศ. ๒๕๖๗

(นายนคร เปรมศรี)

ผู้อำนวยการสถาบันวัคซีนแห่งชาติ

เอกสารแนบท้ายประกาศสถาบันวิจัยแพ่งชาติ

เรื่อง ผลการคัดเลือกรายชื่อยาที่เป็นวัคซีนซึ่งผลิตในประเทศ และผู้ผลิตที่รัฐต้องการส่งเสริมหรือสนับสนุน (ฉบับที่ ๔) พ.ศ. ๒๕๖๗

ลงวันที่ ๗ ตุลาคม ๒๕๖๗

ลำดับ	ชื่อทั่วไป (Generic name)	ชื่อการค้า	เลข ทะเบียน	รหัส TMT (TPU)	บริษัท/ หน่วยงาน	สัดส่วนที่ได้รับ การส่งเสริมหรือ สนับสนุนฯ (ร้อยละ)	ระยะเวลา การสนับสนุน (ปี)	ราคาวัคซีนที่ เหมาะสม (บาท/โดส)
๑	วัคซีนป้องกันโรคไข้หวัดใหญ่ชนิด ๓ สายพันธุ์ (Trivalent influenza vaccine)	GPO CellFlu	2B 1/67 (NBC)		องค์การเภสัชกรรม	๓๐	๕ (๘ ตุลาคม ๒๕๖๗ ถึง ๗ ตุลาคม ๒๕๗๒)	๒๓๘.๐๘

(นายนคร เปรมศรี)
ผู้อำนวยการสถาบันวิจัยแพ่งชาติ