

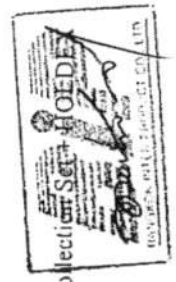
greiner bio-one

ACCESSORIES

Product	Product Description	Date Cleared	510(k)
Multiple Use Drawing Needles	VACUETTE® Multiple Use Drawing Needles	Dec. 17, 1997	K973620
Standard Holder	Standard Tube Holder (short version)	Feb. 5, 1998	K974873
Standard Holder	Standard Tube Holder (long version)	Feb. 5, 1998	K974873
Holdex®	VACUETTE® HOLDEX® Single-Use Holder PP, single-packed	April 9, 1998	K980768
Luer Adapter	VACUETTE® Luer Adapter	July 15, 1998	K981619
Speedy	Speedy Quick Release Holder	Apr. 30, 2001	K003812
Visio Plus Needles	VACUETTE® VISIO PLUS Needle	Aug. 14, 2006	K061483
Blood Culture Holder	Blood Culture Holder	Jan. 10, 2013	K122687
SBC-Set + BCH	VACUETTE® SAFETY Blood Collection Set + Blood Culture Holder	Jan. 10, 2013	K122687
Safety Holder	VACUETTE® QUICKSHIELD Safety Tube Holder	Dec. 29, 2003	K033478
Safety Holder	VACUETTE® QUICKSHIELD Complete	Sep. 14, 2007	K072320
Snappy	VACUETTE® QUICKSHIELD Complete PLUS	Oct 15, 2010	K102774
Quickshield + Snappy	Snappy Tube Holder	Feb 17, 2012	K113505
Safety Blood Collection Set	VACUETTE® QUICKSHIELD with SNAPPY Tube Holder	July 25, 2012	K121908 ¹
Safety Holder	VACUETTE® SAFETY Blood Collection / Infusion Set	July 29, 2011	K111424
Safety Holder	VACUETTE® TUBE TOUCH		



สำเนาถูกต้อง



¹ Note: This clearance also applies to SAFETY Blood Collection Set + Luer Adapter, SAFETY Blood Collection Set + Holder, and SAFETY Blood Collection Set + Holder, and SAFETY Blood Collection Set + Holder.

Certificate

Quality Management System
EN ISO 13485:2016

4.11

Registration No.: SX 1096860-1

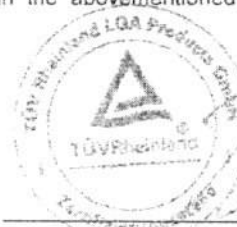
Organization: Greiner Bio-One (Thailand) Ltd.
700/172 Moo. 1
Tambon Bankao, Amphur Phanthong
Chonburi 20160
Thailand


Scope: Manufacture, distribution and supply of blood-, urine- and
saliva collection systems and accessories for medical use



The Certification Body of TÜV Rheinland LGA Products GmbH certifies that the organization has established and applies a quality management system for medical devices. Proof has been furnished that the requirements specified in the abovementioned standard are fulfilled. The quality management system is subject to yearly surveillance.

Report No.: 3344586-110
Effective date: 2022-03-16
Expiry date: 2024-03-20
Issue date: 2022-03-16




Dr. Thomas Kießling
TÜV Rheinland LGA Products GmbH
Tillystraße 2 · 90431 Nürnberg · Germany

 **DAKKS**
Deutsche
Akkreditierungsstelle
D-ZM-14169-01-02

Certificate

Standard **ISO 9001:2015** *4.12*

Certificate Registr. No. 01 100 1710023

Certificate Holder: **Greiner Bio-One (Thailand) Ltd.**
700/172 Moo. 1
Tambon Bankao, Amphur Phanthong
Chonburi 20160
Thailand

Scope: **Manufacture, distribution and supply of blood-,
urine- and saliva collection systems, products for general
laboratory use and accessories for industrial,
medical and research use**

Proof has been furnished by means of an audit that the
requirements of ISO 9001:2015 are met. -

สำเนาถูกต้อง

Validity:

The certificate is valid from 2021-08-22 until 2024-08-21.
First certification 2018



2021-08-16

Kidder

TÜV Rheinland Cert GmbH
Am Grauen Stein · 51105 Köln

greiner bio one

TO WHOM IT MAY CONCERN

We are pleased to announce that since January 1st 2001, Bangkok Inter Products Co., Ltd. has been our exclusive distributor of "greiner bio-one" products in Thailand.

All business and marketing are handled by Bangkok Inter Products Co., Ltd.



With Kind Regards,

คำชมเชย

greiner bio-one GmbH

Bad Haller Straße 32
A-4960 Kremsmünster
Tel.: ++43(0)7583/0701-0
Fax: ++43(0)7583/6316
www.greiner.com



Peter Scharek

Area Sales Manager



บริษัท กรุงเทพอินเตอร์โปรดักส์ จำกัด

91/247-251 ถนนสุวินทวงศ์ แขวงมีนบุรี เขตมีนบุรี กรุงเทพฯ 10510

สถาบันวิจัยวิทยาศาสตร์และเทคโนโลยีแห่งประเทศไทย (วว.) ออกใบรับรองฉบับนี้ ให้แก่องค์กรดังกล่าวหลังจากการตรวจประเมินและขอรับรองว่าองค์กรดังกล่าวมีระบบงานสอดคล้องกับ

มอก. 9001-2559 / ISO 9001:2015

4.12

ภายใต้ขอบข่าย :

ตัวแทนจำหน่ายและให้บริการวัสดุอุปกรณ์ทางการแพทย์ ได้แก่ วัสดุอุปกรณ์ที่ใช้สำหรับเจาะเก็บเลือดระบบสุญญากาศ วัสดุอุปกรณ์ทางการแพทย์ที่ใช้ในห้องปฏิบัติการ นำยาตรวจวิเคราะห์ทางโลหิตวิทยา และชุดตรวจสำเร็จรูปเพื่อวินิจฉัยโรค

คำขอรับการรับรองเลขที่ 109/2564

เลขที่ใบรับรอง : Q9 0081

- วันที่ให้การรับรองครั้งแรก : 15 มีนาคม 2549
- วันที่สิ้นอายุการรับรองเดิม : 14 มีนาคม 2564
- วันที่ตรวจประเมินใหม่ : 25 กุมภาพันธ์ 2564
- วันที่ให้การรับรอง : 23 เมษายน 2564
- วันที่สิ้นอายุการรับรอง : 14 มีนาคม 2567



ถ้าหากถูกต้อง

Signature



กมข.-สมอ.-มอก.17021-1
QMS 007

Signature

ชุติมา เอี่ยมโชติชวลิต
ผู้ว่าการ วว.



ใบจดทะเบียนสถานประกอบการนำเข้าเครื่องมือแพทย์

ใบจดทะเบียนที่ สน. 538/2554

ใบจดทะเบียนสถานประกอบการฉบับนี้ให้ไว้แก่
บริษัท กรุงเทพอินเตอร์โปรดักส์ จำกัด

โดยมี นาย สมพงษ์ จรุงกิตติวงศ์ เป็นผู้ดำเนินกิจการ เพื่อแสดงว่าเป็นผู้จดทะเบียน
สถานประกอบการของสถานที่นำเข้าเครื่องมือแพทย์ชื่อ บริษัท กรุงเทพอินเตอร์โปรดักส์ จำกัด

ตั้งอยู่เลขที่ 91/247,91/248,91/249,91/250,91/251

ตรอก/ซอย ถนน สุวินทวงศ์

หมู่ที่ ตำบล/แขวง มินบุรี อำเภอ/เขต มินบุรี

จังหวัด กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10510 โทรศัพท์ 0 2543 7430-5

สถานที่เก็บรักษาเครื่องมือแพทย์แห่งที่ 1 ตั้งอยู่เลขที่ 146,148

ตรอก/ซอย รามอินทรา 52/1 ถนน รามอินทรา

หมู่ที่ - ตำบล/แขวง คันนายาว อำเภอ/เขต คันนายาว

จังหวัด กรุงเทพมหานคร รหัสไปรษณีย์ 10230 โทรศัพท์ 0 2948 6906

สถานที่เก็บรักษาเครื่องมือแพทย์แห่งที่ 2 ตั้งอยู่เลขที่

ตรอก/ซอย ถนน

หมู่ที่ ตำบล/แขวง อำเภอ/เขต

จังหวัด รหัสไปรษณีย์ โทรศัพท์



สำหรับการนำเข้าเครื่องมือแพทย์ (ตามเอกสารแนบท้าย)

โดยมีผู้ควบคุมการนำเข้าเครื่องมือแพทย์ตามมาตรา 6(7) ดังนี้

ใบจดทะเบียนสถานประกอบการฉบับนี้ใช้ได้จนถึงวันที่ 31 ธันวาคม พ.ศ. 2568

และให้ใช้เฉพาะสถานที่ที่ระบุไว้ในใบจดทะเบียนสถานประกอบการนี้เท่านั้น

ให้ไว้ ณ วันที่ 24 เดือน ธันวาคม พ.ศ. 2563



สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

กระทรวงสาธารณสุข

ผู้อนุญาต

Signature and stamp of the official.

รายการแก้ไขเปลี่ยนแปลง ครั้งที่ 1/2555

อนุญาตให้ย้ายสถานที่นำเข้าและสถานที่เก็บรักษาเครื่องมือแพทย์จากเลขที่ 146, 148 ซอยรามอินทรา 52/1 ถนนรามอินทรา แขวง
คันนายาว เขตคันนายาว กรุงเทพมหานคร 10230 โทรศัพท์ 0 2948 6906 โทรสาร 0 2948 6909

เป็นเลขที่ 91/247, 91/248, 91/249, 91/250 ถนนสุวินทวงศ์ แขวงมีนบุรี เขตมีนบุรี กรุงเทพมหานคร 10510 โทรศัพท์
0 2543 7430-5 โทรสาร 0 2543 7900

ทั้งนี้ ตั้งแต่วันที่ 9 กรกฎาคม 2555 เป็นต้นไป



รายการแก้ไขเปลี่ยนแปลง ครั้งที่ 1/2559

อนุญาตให้เพิ่มสถานที่นำเข้าและเก็บรักษาเครื่องมือแพทย์ จากเลขที่ 91/247, 91/248, 91/249, 91/250, ถนนสุวินทวงศ์
แขวงมีนบุรี เขตมีนบุรี กรุงเทพมหานคร 10510 โทรศัพท์ 0 2543 7430-5 โทรสาร 0 2543 7900

เป็นเลขที่ 91/247, 91/248, 91/249, 91/250, 91/251 ถนนสุวินทวงศ์ แขวงมีนบุรี เขตมีนบุรี กรุงเทพมหานคร 10510
โทรศัพท์ 0 2543 7430-5 โทรสาร 0 2543 7900

ทั้งนี้ ตั้งแต่วันที่ 16 ก.ย. 2559 เป็นต้นไป



ดำเนินการแล้ว



ขอขายเครื่องมือแพทย์ที่นำเข้มีดังนี้

1 ขอขายเครื่องมือแพทย์ Clinical Laboratory

2 ขอขายเครื่องมือแพทย์ Pathology

สำเนาออกห้อง





สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
Food and Drug Administration

GMP CERTIFICATE

Ref. No. 1-1-04-02-21-00026

Valid until : 20 October 2024

It is hereby certified that

Greiner Bio-One (Thailand) Ltd.

700/172 Moo 1, Tambon Bankao,
Amphur Phanthong, Chonburi 20160, THAILAND

is found to conform to the current Medical Device Good Manufacturing Practice 2005
laid down in accordance with the International Standard Requirements.

*Scope : Manufacturing of Blood Collection Tubes, Blood Collection Tube Holder
and Petri-dish*



Issued on: 29 December 2021

สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา

[Handwritten signature]



[Handwritten signature]

(M) Surachoke Tanuwatt
Deputy Secretary General
Food and Drug Administration

Certified since : 21 October 2009

Medical Device Control Division, Food and Drug Administration, Ministry of Public Health
88/24 Tiwanon Road, Nonthaburi 11000, Thailand
Tel.66 2590 7280,66 2590 7284 Fax.66 2590 7280

Certificate of Quality

REF

454056

LOT

D230536S

Product description: VACUETTE® TUBE 4 ml LH Lithium Heparin
13x75 green cap-black ring, transparent label, non-ridged

Following inspections were carried out and passed:

visual	<input checked="" type="checkbox"/>	passed
physical	<input checked="" type="checkbox"/>	passed
chemical	<input checked="" type="checkbox"/>	passed

We hereby certify that our products were manufactured and tested in accordance with the following international standards and meet the required specifications:

98/79/EC "Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27th Oct 1998 on in vitro diagnostic medical devices"

ISO 6710 "Single-use containers for venous blood specimen collection"

ISO 11137 "Sterilization of health care products - Radiation"

ISO 9001 "Quality management systems - Requirements"

ISO 13485 "Medical devices - Quality management systems - Requirements for regulatory purposes"



2024-08-30

STERILE

SAL 10⁻⁶

This certificate is valid for the above mentioned lot and has no validity if no lot number is provided. This document has been created digitally and is valid without a signature.



Certificate creation date: 2023-07-18

Page: 1/1

www.gbo.com

Certificate of Quality

REF 454333

LOT D2305365

Product description: VACUETTE® TUBE 3 ml 9NC Coagulation sodium citrate 3,2%
13x75 blue cap-black ring, sandwich tube, transparent label, non-ridged

Following inspections were carried out and passed:

visual	<input checked="" type="checkbox"/>	passed
physical	<input checked="" type="checkbox"/>	passed
chemical	<input checked="" type="checkbox"/>	passed

We hereby certify that our products were manufactured and tested in accordance with the following international standards and meet the required specifications:

98/79/EC "Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27th Oct 1998 on in vitro diagnostic medical devices"

ISO 6710 "Single-use containers for venous blood specimen collection"

ISO 11137 "Sterilization of health care products - Radiation"

ISO 9001 "Quality management systems - Requirements"

ISO 13485 "Medical devices - Quality management systems - Requirements for regulatory purposes"



2024-04-30

STERILE

SAL 10⁻⁶

This certificate is valid for the above mentioned lot and has no validity if no lot number is provided. This document has been created digitally and is valid without a signature.



Certificate creation date: 2023-07-18

Page: 1/1

www.greiner.com

Certificate of Quality

REF 456048

LOT D2306369

Product description: VACUETTE® TUBE 6 ml CAT Serum Clot Activator
13x100 red cap-black ring, transparent label, non-ridged

Following inspections were carried out and passed:

visual	<input checked="" type="checkbox"/>	passed
physical	<input checked="" type="checkbox"/>	passed
chemical	<input checked="" type="checkbox"/>	passed

We hereby certify that our products were manufactured and tested in accordance with the following international standards and meet the required specifications:

98/79/EC "Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27th Oct 1998 on in vitro diagnostic medical devices"

ISO 6710 "Single-use containers for venous blood specimen collection"

ISO 11137 "Sterilization of health care products - Radiation"

ISO 9001 "Quality management systems - Requirements"

ISO 13485 "Medical devices - Quality management systems - Requirements for regulatory purposes"



 2024-12-07 **STERILE**

SAL 10⁻⁶

This certificate is valid for the above mentioned lot and has no validity if no lot number is provided. This document has been created digitally and is valid without a signature.



Certificate creation date: 2023-08-03

Page: 1/1

www.gbo.com

Certificate of Quality

REF 450537

LOT A230239V

Product description: MiniCollect® TUBE 1 ml LH Lithium Heparin
green cap

Following inspections were carried out and passed:

visual	<input checked="" type="checkbox"/>	passed
physical	<input checked="" type="checkbox"/>	passed
chemical	<input checked="" type="checkbox"/>	passed

We hereby certify that our products were manufactured and tested in accordance with the following international standards and meet the required specifications:

98/79/EC "Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27th Oct 1998 on in vitro diagnostic medical devices"

ISO 9001 "Quality management systems - Requirements"

ISO 13485 "Medical devices - Quality management systems - Requirements for regulatory purposes"



 2024-08-07



This certificate is valid for the above mentioned lot and has no validity if no lot number is provided.



Certificate creation date: 2023-03-31

www.gbo.com

Certificate of Quality

REF 450530

LOT A23033BE

Product description: MiniCollect® TUBE 0.25/0.5 ml K3E K3EDTA
lavender cap

Following inspections were carried out and passed:

visual	<input checked="" type="checkbox"/>	passed
physical	<input checked="" type="checkbox"/>	passed
chemical	<input checked="" type="checkbox"/>	passed


We hereby certify that our products were manufactured and tested in accordance with the following international standards and meet the required specifications:

98/79/EC "Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27th Oct 1998 on in vitro diagnostic medical devices"

ISO 9001 "Quality management systems - Requirements"

ISO 13485 "Medical devices - Quality management systems - Requirements for regulatory purposes"



 2024-08-30



This certificate is valid for the above mentioned lot and has no validity if no lot number is provided.



Certificate creation date: 2023-04-05

www.gbo.com

Certificate of Quality

REF

454287

LOT

D230536G

Product description: VACUETTE® TUBE 3 ml K3E K3EDTA
13x75 lavender cap-black ring, transparent label, non-ridged

Following inspections were carried out and passed:

visual	<input checked="" type="checkbox"/>	passed
physical	<input checked="" type="checkbox"/>	passed
chemical	<input checked="" type="checkbox"/>	passed

We hereby certify that our products were manufactured and tested in accordance with the following international standards and meet the required specifications:

98/79/EC "Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council of 27th Oct 1998 on in vitro diagnostic medical devices"

ISO 6710 "Single-use containers for venous blood specimen collection"

ISO 11137 "Sterilization of health care products - Radiation"

ISO 9001 "Quality management systems - Requirements"

ISO 13485 "Medical devices - Quality management systems - Requirements for regulatory purposes"



Deena



2024-09-07

STERILESAL 10⁻⁶

This certificate is valid for the above mentioned lot and has no validity if no lot number is provided. This document has been created digitally and is valid without a signature.



Certificate creation date: 2023-07-18

Page: 1/1



greiner bio-one

EC Declaration of Conformity

Conformity to DIRECTIVE 98/79/EC OF THE EUROPEAN PARLIAMENT AND OF THE COUNCIL of 27 October 1998 on in vitro diagnostic medical devices

Manufacturer: Greiner Bio-One GmbH
Bad Haller Str.32
4550 Kremsmünster
AUSTRIA

Production Location: Greiner Bio-One GmbH
Bad Haller Str. 32
4550 Kremsmünster
AUSTRIA

Product/ Product Group: MiniCollect® K3E K3EDTA TUBE
(for details please refer to page 2)

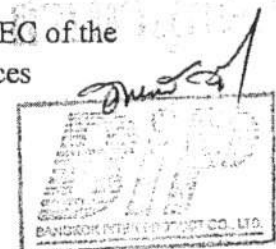
Classification: Other device (all devices except Annex II and except self-testing devices)

GMDN Codes (for details please refer to page 2)



We herewith declare under our sole responsibility that the above mentioned products meet the provisions of the following EC Council Directives and applicable Standards. All supporting documentations are retained under the premises of the manufacturer.

Conformity Assessment procedure acc. to: Annex III of the Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council on in vitro diagnostic medical devices



Standards: Refer to the List of applicable (harmonized) standards in the Technical Documentation

Kremsmünster, 04.07.2018



Signature:

Georg Sambs
Reg. Affairs Manager

CE

greiner bio-one

PRODUCT GROUP	Product name - detailed product description	Item numbers	GMDN Code
MiniCollect® K3E K3EDTA TUBE	MiniCollect® TUBE 0.25/0.5 ml K3E K3EDTA lavender cap	450530	58143
MiniCollect® K3E K3EDTA TUBE	MiniCollect® TUBE 0.25/0.5 ml K3E K3EDTA sterilized lavender cap	450530S	58143
MiniCollect® K3E K3EDTA TUBE	MiniCollect® TUBE 1 ml K3E K3EDTA lavender cap	450531	58143
MiniCollect® K3E K3EDTA TUBE	MiniCollect® Complete 0.25 / 0.5 ml K3E K3EDTA lavender cap, pre-assembled with Carrier Tube 13x75	450545	58143
MiniCollect® K3E K3EDTA TUBE	MiniCollect® Complete 1 ml K3E K3EDTA lavender cap, pre-assembled with Carrier Tube 13x75	450546	58143
MiniCollect® K3E K3EDTA TUBE	MiniCollect® Complete 1 ml K3E K3EDTA lavender cap, paper label, pre-assembled with Carrier Tube 13x75	450566	58143
MiniCollect® K3E K3EDTA TUBE	MiniCollect® TUBE 0.25/0.5 ml K3E K3EDTA lavender cap, barcode label	480530	58143
MiniCollect® K3E K3EDTA TUBE	MiniCollect® Complete 0.25 / 0.5 ml K3E K3EDTA lavender cap, barcode label, pre-assembled with Carrier Tube 13x75	480545	58143





greiner bio-one

EC Declaration of Conformity

Conformity to DIRECTIVE 98/79/EC OF THE EUROPEAN PARLIAMENT AND OF THE COUNCIL of 27 October 1998 on in vitro diagnostic medical devices

Manufacturer: Greiner Bio-One GmbH
Bad Haller Str.32
4550 Kremsmünster
AUSTRIA

Production Location: Greiner Bio-One GmbH
Bad Haller Str. 32
4550 Kremsmünster
AUSTRIA

Product/Product Group: MiniCollect® FX Sodium Fluoride / Potassium Oxalate TUBE
(for details please refer to page 2)
Classification: Other device (all devices except Annex II and except self-testing devices)

GMDN Codes (for details please refer to page 2)

We herewith declare under our sole responsibility that the above mentioned products meet the provisions of the following EC Council Directives and applicable Standards. All supporting documentations are retained under the premises of the manufacturer.



Conformity Assessment procedure acc. to: Annex III of the Directive 98/79/EC of the European Parliament and of the Council on in vitro diagnostic medical devices

Standards:
Refer to the List of applicable (harmonized) standards in the Technical Documentation

Kremsmünster, 04.07.2018



Signature:

Georg Sambs
Reg. Affairs Manager

CE

greiner bio-one

PRODUCT GROUP	Product name - detailed product description	Item numbers	GMDN Code
MiniCollect® LH Lithium Heparin TUBE	MiniCollect® TUBE 0.8 ml LH Lithium Heparin Separator light-green cap	450535	58145
MiniCollect® LH Lithium Heparin TUBE	MiniCollect® TUBE 0.5 ml LH Lithium Heparin green cap	450536	57902
MiniCollect® LH Lithium Heparin TUBE	MiniCollect® TUBE 1 ml LH Lithium Heparin green cap	450537	57902
MiniCollect® LH Lithium Heparin TUBE	MiniCollect® Complete 0.8 ml LH Lithium Heparin Separator light-green cap, pre-assembled with Carrier Tube 13x75	450550	58145
MiniCollect® LH Lithium Heparin TUBE	MiniCollect® Complete 1 ml LH Lithium Heparin green cap, pre-assembled with Carrier Tube 13x75	450551	57902
MiniCollect® LH Lithium Heparin TUBE	MiniCollect® Complete 0.8 ml LH Lithium Heparin Separator light-green cap, paper label, pre-assembled with Carrier Tube 13x75	450560	58145
MiniCollect® LH Lithium Heparin TUBE	MiniCollect® Complete 1 ml LH Lithium Heparin green cap, paper label, pre-assembled with Carrier Tube 13x75	450651	58145
MiniCollect® LH Lithium Heparin TUBE	MiniCollect® TUBE 0.5 ml LH Lithium Heparin green cap, barcode label	480536	57902



Handwritten signature or text, possibly 'Diana'.



บัญชีเงินฝากกระแสรายวัน
Current Account

บมจ.ธนาคารกรุงไทย ตู้ปณ. 1111 ปณ.พระโขนง 10110

Thailand

 ผู้รับ บริษัท กรุงเทพอินเตอร์โปรดักส์ จำกัด
 91/247-251 ถนนสุรินทร์
 แขวงมีนบุรี
 เขตมีนบุรี
 กรุงเทพมหานคร 10510
 Thailand

 แผ่นที่ 1/3
 Page of Pages

 สาขา สาขารามอินทรา กม.2
 Branch

 เลขที่บัญชี 060-6-02053-5
 Account No.

 วันที่ 31/12/2565 สกตเงิน THB
 Date Currency

 วงเงินกู้ 0.00
 [Loan] Limit

 ดอกเบี้ยค้างจ่ายสะสม* 0.00
 Accrued Interest Payable

85,224

วัน/เดือน/ปี Date	รายการ Code	คำอธิบาย Descriptions	หมายเลขเช็ค Cheque No.	ถอนเงิน/ฝากเงิน Withdrawal/Deposit	ยอดคงเหลือ Balance	สาขา Branch	ผู้รับรายการ Teller
	B/F	ยอดยกมา					
01/12/2565	BCD22	10770994/001/0/108682					
01/12/2565	BCD22	10770994/001/0/108682					
01/12/2565	BCD22	10770994/001/0/108682					
01/12/2565	BCD22	10770994/001/0/108682					
01/12/2565	NBDDT	TR fr 5361430927					
02/12/2565	BCD22	10791900/001/0/108682					
02/12/2565	BCD22	10791897/001/0/108682					
06/12/2565	BCD14	UDONTHANI HOSP/200401					
06/12/2565	BCDFE	UDONTHANI HOSP/200401					
07/12/2565	NBDDT	TR fr 4520283337					
08/12/2565	BCD22	10862597/001/0/108682					
08/12/2565	BCD22	10862597/001/0/108682					
09/12/2565	NBDDT	TR fr 5121744633					
14/12/2565	CBCA	SBK:14 SBR:143 ICAS INCL R1					
16/12/2565	BCD32	FINANCE-BUU/108682					
19/12/2565	BCD22	10984495/001/0/108682					
19/12/2565	BCD14	UDONTHANI HOSP/200401					
19/12/2565	BCDFE	UDONTHANI HOSP/200401					
20/12/2565	BCD22	11003349/001/0/108682					
20/12/2565	BCD22	11003349/001/0/108682					
20/12/2565	BCD22	11003348/001/0/108682					
20/12/2565	BCD22	11003348/001/0/108682					
20/12/2565	BCD22	11003348/001/0/108682					
20/12/2565	BCD22	11003351/001/0/108682					
20/12/2565	BCD14	Vajira Hospita/200015					
20/12/2565	BCD14	Vajira Hospita/200015					
20/12/2565	BCD14	Vajira Hospita/200015					
20/12/2565	BCD14	Vajira Hospita/200015					
21/12/2565	BCD22	11022306/001/0/108682					
21/12/2565	BCD22	11022327/001/0/108682					
21/12/2565	CDTRT						
21/12/2565	CAFE	FEE2					
21/12/2565	CDTRT	-					
	C/F	ยอดยกไป					


สำเนาถูกต้อง


* ดอกเบี้ยค้างจ่ายสะสมที่ยังไม่รวมในการหนี้ (Accrued Inte