

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะแบบท้ายเอกสารการจัดซื้อเวชภัณฑ์ยา

เลขที่ A42 / 2557

รายการที่ 1 Azathioprine 50 mg Tablet

ตามประกาศจังหวัดอุบลราชธานี

ชื่อยา Azathioprine 50 mg Tablet

คุณสมบัติทั่วไป

1. เป็นยาเม็ด ชนิดรับประทาน
2. ใน 1 เม็ด ประกอบด้วยตัวยา Azathioprine 50 mg
3. บรรจุในแพลงอลูมิเนียมฟอยล์ หรือ blister pack ป้องกันแสง^{1,2}
4. ฉลากระบุ - ชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต และเลขทะเบียน
- สำเนาของ ใบอ้างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์
- บนแพลงฯ อย่างน้อยต้องระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญ ความแรง วันสิ้นอายุ และเลขที่ผลิต

คุณสมบัติทางเทคนิค^{1,2}

คุณสมบัติทางเทคนิค	BP 2013	USP 35
1. ปริมาณตัวยาสำคัญ	92.5-107.5% of the L.A. of Azathioprine	93.0-107.0% of the L.A. of Azathioprine
2. Identification	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
3. 5-Chloro-1-methyl-4-nitromidazole and 6- mercaptopurine	ตรวจผ่านด้วยวิธี Thin-layer chromatography	-
4. Dissolution	ตรวจผ่านตาม General requirement ของเกลษ์ตำรับสำหรับยารูปแบบ Tablets	ต้องละลายไม่น้อยกว่า 75%(Q) of the L.A. of Azathioprine ในเวลา 30 นาที
5. Uniformity of dosage units	ตรวจผ่านตาม General requirement ของเกลษ์ตำรับสำหรับยารูปแบบ Tablets	ตรวจผ่าน

หมายเหตุ 1. ต้องแสดงผลการทดสอบคุณสมบัติทางเทคนิคทุกข้อต่อไปนี้ ตามมาสัชตัวรับ BP 2013 หรือ USP 35 ก็ได้

2. NMT = Not more than

(ลงชื่อ)..... สมมูลคุณ ฤทธิ์ชัย ประธานคณะกรรมการ
(นางสาวสมมูลคุณ ฤทธิ์ชัย)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ
(นางสาววันวิสา ทองรอง)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ
(นางสาวการดี ชาญบาล)

เงื่อนไขอื่นๆ

1. สำเนาภาพถ่ายเอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต

1.1 ใบสำคัญภาษีขึ้นทะเบียนตำรับยา (ทย.2 ทย.3 ทย.4 และแต่กรณี)

1.1.1 ในกรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย (หมายถึง ทย.2)

1.1.2 ในกรณีที่เป็นยานานาชาติเพื่อการแบ่งบรรจุ (หมายถึง ทย.3)

1.1.3 ในกรณีที่เป็นยานานาชาติจากต่างประเทศ (หมายถึง ทย.4)

1.2 ใบคำขอขึ้นทะเบียนยา ทย. 1 ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ตามที่ขึ้นทะเบียนไว้ (finished product specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติม จะต้องแนบเอกสารหรือสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไขมาพร้อม finished product specification

2. ในกรณีที่ยังผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์ วิธีการที่ดีในการผลิตของกระทรวงสาธารณสุข (GMP) ในหมวดยาที่เสนอขาย

ในกรณีที่เป็นยานานาชาติจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตของประเทศผู้ผลิต หรือ Certificate of pharmaceutical products

3. ยาที่เสนอต้องเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิตหรือผู้แทนจำหน่าย (แสดงเอกสารรับรอง)

4. สำเนาภาพถ่ายเอกสารคุณลักษณะของยาที่เสนอราคา

4.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ของผู้ผลิต (Certification of analysis) ในยาที่ส่งเป็นตัวอย่าง

4.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบ (Raw material) ของตัวยาสำคัญที่ใช้ในการผลิตยา ทั้งของผู้ผลิตยา และผู้ผลิตวัตถุดิบที่เป็นรุ่นเดียวกัน และเป็นรุ่นเดียวกับยาตัวอย่างที่ส่ง (แสดงเอกสารรับรอง) ต้องแสดงการตรวจ Azathioprine ดังนี้^{1,2}

คุณสมบัติทางเทคนิค	BP 2013	USP 35
1. ปริมาณตัวยาสำคัญ	98.5 -101.0% of the L.A. of Azathioprine (Dried substances)	98.0 - 101.5% Azathioprine (Calculated on the dried basis)
2. Identification	ตรวจผ่านด้วยวิธี - Infrared absorption spectrophotometry	ตรวจผ่านด้วยวิธี Infrared absorption spectrophotometry
3. Acidity or alkalinity	-	ตรวจผ่าน
4. Related substance	- Impurities A, B : for each impurity, NMT 0.15% - Unspecified impurities : for each impurity , NMT 0.10% - Total : NMT 0.5% - Disregard limit : NMT 0.05%	- Limit of mercaptopurine : NMT 1.0%
5. Loss on drying	NMT 1.0% of its weight	NMT 1.0% of its weight
6. Sulfated ash	NMT 0.1%	-
7. Residue on ignition	-	NMT 0.1%

หมายเหตุ 1. ต้องแสดงผลการทดสอบคุณสมบัติทางเทคนิคทุกข้อดังนี้ แล้วแต่หัวข้อการทดสอบใช้มาตรฐาน

การทดสอบตามเกณฑ์ต่อไปนี้ BP 2013 หรือ USP 35 ก็ได้

2. NMT = Not more than

(ลงชื่อ).....พญ.มนต์รี ใจดี..... ประธานคณะกรรมการ
(นางสาวสุมามาลย์ คล้าร์ชีน)
(ลงชื่อ).....นายชัย ทิพย์ภานุ..... กรรมการ
(นางสาววันวิสา ทองรอง)
(ลงชื่อ).....นางสาวกานต์ ชาญนาถ..... กรรมการ
(นางสาวกานต์ ชาญนาถ)
หน้าที่/รายการที่ 1_ ชุดที่ A42/2557

5. ตัวอย่างยา

5.1 ผู้เสนอราคา ต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 3 หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้น

6. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ (แสดงเอกสารการรับประกัน)

6.1 อายุของยาที่ส่งมอบต้องไม่น้อยกว่า 12 เดือน นับจากวันส่งมอบ

6.2 ยาทุกหัวที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจเคราะห์ยารุ่นที่ส่งมอบของผู้ผลิต

6.3 ในกรณีที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่างยาโดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจเคราะห์คุณภาพ ในกรณีที่พบว่าไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะของหน่วยราชการ บริษัทจะต้องนำยาที่ผลิตใหม่ที่เข้ามาตรฐานส่งมอบให้โรงพยาบาล โดยไม่คิดค่าใช้จ่ายใด ๆ ภายใน 30 วันนับจากวันที่ได้รับแจ้งจากโรงพยาบาลและ ขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคายาดังกล่าวของผู้ขาย และ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

6.4 ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนด

7. เอกสารอื่นๆ

7.1 ในกรณีที่หน่วยราชการมากกว่า 2 ปี จะต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษา Long term stability ตามที่ยื่นเพิ่มเติมในหน่วยน้ำยาและ แสดง และได้รับการลงนามรับรองเอกสารจากผู้มีอำนาจของบริษัท

7.2 ในกรณีที่หน่วยน้ำยาและ มากกว่า 2 ปี จะต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษาความคงตัวของยาตามที่ยื่นเพิ่มเติมในหน่วยน้ำยาและ แสดง และได้รับการลงนามรับรองเอกสารจากผู้มีอำนาจของบริษัท

7.3 การณ์ที่เป็นที่ไม่ใช้ยาต้นแบบ ต้องมีหลักฐานทางวิชาการที่เชื่อถือได้แสดงผลการศึกษาดึง Bioequivalence study ในมนุษย์เปรียบเทียบกับยาต้นแบบ ซึ่งเป็นไปตามหลักเกณฑ์การศึกษาชีวสมมูลของกองควบคุมยา กระทรวงสาธารณสุข³

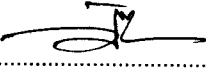
หมายเหตุ : อ้างอิงจาก

1 = British Pharmacopoeia 2013

2 = The United States Pharmacopoeia 35

3 = ASEAN Guidelines for the Conduct of Bioavailability and Bioequivalence Studies และคู่มือการศึกษาชีวประสิทธิผลและชีวสมมูลของผลิตภัณฑ์ยา กองควบคุมยา สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข³

(ลงชื่อ)..... สุเมธ ใจดี ประธานคณะกรรมการ
(นางสาวสุมลมลาย คล้าร์ชีน)

(ลงชื่อ).....  กรรมการ
(นางสาววันวิสา ทองรอง)

(ลงชื่อ)..... วิภาดา ชานุบาล กรรมการ
(นางสาวการดี ชานุบาล)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะแบบท้ายเอกสารการจัดซื้อเวชภัณฑ์ยา

เลขที่ A42 / 2557

รายการที่ 2 Cyclophosphamide 1000 mg for injection

ตามประกาศจังหวัดอุบลราชธานี

ชื่อยา Cyclophosphamide 1000 mg for injection

คุณสมบัติทั่วไป

1. เป็นผงยาปราศจากเชื้อ
2. ใน 1 Vial ประกอบด้วย Cyclophosphamide 1000 mg
3. บรรจุในภาชนะบรรจุยานีดปราศจากเชื้อ
4. ฉลากระบุ - ชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต และเลขทะเบียนตำรับยา
ไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์
- บนบรรจุภัณฑ์ที่สัมผัсяฯ อย่างน้อยต้องระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญ ความแรง วันสิ้นอายุ
และเลขที่ผลิต

คุณสมบัติทางเทคนิค^{(1),(2)}

คุณสมบัติทางเทคนิค	USP 35	BP 2013
1. ปริมาณตัวยาสำคัญ	90.0 - 110.0% of the L.A. of anhydrous Cyclophosphamide	92.5 - 107.5% of the L.A. of anhydrous Cyclophosphamide
2. Identification	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
3 Bacterial endotoxins	NMT 0.20 USP Endotoxin Unit/mg	ตรวจผ่านตาม General requirement ของเภสัชตำรับสำหรับ Finished product รูปแบบ Parenteral preparation
4. pH	3.0 - 9.0	4.0 - 6.0
5. Uniformity of dosage units	ตรวจผ่านตาม General requirement ของเภสัชตำรับสำหรับ Finished product รูปแบบ Parenteral preparation	ตรวจผ่าน
6. Constituted solution	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
7. Sterility Tests	ตรวจผ่านตาม General requirement ของเภสัชตำรับสำหรับ Finished product รูปแบบ Parenteral preparation	ตรวจผ่าน
8. Related substances	-	ตรวจผ่าน
9. Particulate matter - อนุภาคขนาด $\geq 10 \mu\text{m}$ ไม่เกิน 6,000 อนุภาค - อนุภาคขนาด $\geq 25 \mu\text{m}$ ไม่เกิน 600 อนุภาค	ตรวจผ่านตาม General requirement ของเภสัชตำรับสำหรับ Finished product รูปแบบ Parenteral preparation	ตรวจผ่านตาม General requirement ของเภสัชตำรับสำหรับ Finished product รูปแบบ Parenteral preparation

(ลงชื่อ).....สุจิต มงคล..... ประธานคณะกรรมการ

(นางสาวสุมลมาลย์ คล้าชื่น)

(ลงชื่อ).....กรรมการ

(นางสาววันวิสา ทองรอง)

(ลงชื่อ).....กรรมการ

(นางสาวการดี ชา奴บาล)

- หมายเหตุ
1. ต้องแสดงผลการทดสอบคุณสมบัติทางเทคนิคทุกข้อดังต่อไปนี้ 1- 9 และแต่ละหัวข้อการทดสอบใช้มาตรฐานการทดสอบตามเกล้าฯ รับ USP 35 หรือ BP 2013 กีดี
 - 2.NMT = Not more than

เงื่อนไขอื่นๆ

1. สำเนาภาพถ่ายเอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต

1.1 ในสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (ทย.2 ทย.3 ทย.4 และแต่กรณี)

1.1.1 ในกรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย (หมายถึง ทย.2)

1.1.2 ในกรณีที่เป็นยานำเข้าเพื่อการแบ่งบรรจุ (หมายถึง ทย.3)

1.1.3 ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ(หมายถึง ทย.4)

1.2 ในคำขอขึ้นทะเบียนยา ทย. 1 ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ ตามที่ขึ้นทะเบียนไว้ (finished product specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติมจะต้องแนบเอกสารหรือสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไขมาพร้อม finished product specification

2. ในกรณีที่ยาผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์ วิธีการที่ดีในการผลิตยาของกระทรวงสาธารณสุข (GMP) ในหมวดยาที่เสนอขาย

ในกรณีที่เมียนายานำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตาม หลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของประเทศไทย ผู้ผลิต หรือ Certificate of pharmaceutical products

3. สำเนาภาพถ่ายเอกสารคุณลักษณะของยาที่เสนอราคา

3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ของผู้ผลิต (Certification of analysis) ในยาธุนที่ส่งเป็นตัวอย่าง

3.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบ (Raw material) ของตัวยาสำคัญที่ใช้ในการผลิตยา ทั้งของผู้ผลิตยา และผู้ผลิตวัตถุดิบที่เป็นรุนเดียวกัน และเป็นรุนเดียวกับยาตัวอย่างที่ส่ง(แสดงเอกสารรับรอง) ต้องแสดงการตรวจดังนี้^{(1),(2)}

คุณสมบัติทางเทคนิค	USP 35	BP 2013
1. ปริมาณตัวยาสำคัญ	97.0 - 103.0% of Cyclophosphamide (Anhydrous basis)	98.0 - 102.0% of Cyclophosphamide (Anhydrous substance)
2. Identification	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
3. Appearance of solution	-	Clear
4. pH	3.9 – 7.1	4.0 – 6.0
5. Limit of Propanolamine	NMT 0.025%	-
6. Limit of Degradation products	<ul style="list-style-type: none"> - Cyclophosphamide related compound D : NMT 0.06% - Cyclophosphamide related compound C : NMT 0.06% - Cyclophosphamide related compound B : NMT 0.06% - Cyclophosphamide related compound A : NMT 0.06% - Any unspecified impurity : NMT 0.06% 	ตรวจผ่าน

(ลงชื่อ)..... สุฉลุมป์ ศรีบูรพา..... ประธานคณะกรรมการ
(นางสาวสุมามาลย์ คล้าร์น)

(ลงชื่อ).....
(นางสาววันวิสา ทองรอง)

(ลงชื่อ)..... วิภาวดี ใจดี..... กรรมการ
(นางสาวการดี ชัยนุบูล)

คุณสมบัติทางเทคนิค	USP 35	BP 2013
7. Limit of Chloride	NMT 0.033%	NMT 330 ppm
8. Limit of Phosphate	NMT 0.01%	NMT 100 ppm
9. Heavy metals	NMT 20 ppm	NMT 20 ppm
10. Water	5.7% - 6.8%	6.0% - 7.0%
11. Bacterial endotoxins	NMT 0.0625 USP Endotoxin Unit/mg of Cyclophosphamide	-
12. Sterility Tests	ตรวจผ่าน	-

หมายเหตุ 1. ต้องแสดงผลการทดสอบคุณสมบัติทางเทคนิคทุกข้อดังแต่ข้อ 1-12 และแต่ละหัวข้อการทดสอบใช้มาตรฐานการทดสอบตามเกล็อกซ์คำรับ USP 35 หรือ BP 2013 ที่ได้

2.NMT = Not more than

4. ผู้เสนอราคาต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 3 หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนด ในหัวข้อ คุณสมบัติทั่วไป ข้างต้น
5. ยาที่เสนอต้องเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิตหรือผู้แทนจำหน่าย (แสดงเอกสารรับรอง)
6. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ (แสดงเอกสารการรับประกัน)

- 6.1 อายุของยาที่ส่งมอบต้องไม่น้อยกว่า 12 เดือน นับจากวันส่งมอบ
- 6.2 ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบวัสดุผลการตรวจนิวเคราะห์ยาที่ส่งมอบของผู้ผลิต
- 6.3 ในกรณีที่หน่วยราชการทำการซื้อตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวินิจฉัยคุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือ ร้องขอตัวอย่างยา โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวินิจฉัยและเป็นผู้รับผิดชอบ ค่าใช้จ่ายในการตรวจวินิจฉัยคุณภาพ ในกรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่ รับพิจารณาการเสนอราคายาดังกล่าวของผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป
- 6.4 ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพก่อนกำหนด

7. เอกสารอื่น ๆ

- 7.1 ในกรณีขั้นทะเบียนยานานกว่า 2 ปี จะต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษา Long term stability ตามที่ยื่น เพิ่มเติมในทะเบียนยาและ
- 7.2 ในกรณีขั้นทะเบียนยานานกว่า 2 ปี จะต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษาความคงตัวของยาตามที่ยื่นเพิ่มเติม ในทะเบียนยาและ แล้วได้รับการลงนามรับรองเอกสารจากผู้มีอำนาจของบริษัท
8. เนื่องจากเป็นยาที่ต้องลงทะเบียนใช้ ต้องแนบเอกสารแสดงความคงตัวของยาภายหลังการลงทะเบียน และเจือจางด้วยสารน้ำ ที่เหมาะสมสามารถเข้ากับตัวยาได้ในความเข้มข้นที่ใช้กับผู้ป่วย และต้องแสดงรายละเอียดซึ่งสอดคล้องกับข้อมูลใน เอกสารกำกับยา

หมายเหตุ อ้างอิงจาก

1 = The United States Pharmacopeia 35

2 = British Pharmacopeia 2013

(ลงชื่อ).....อนันดา ใจดี..... ประธานคณะกรรมการ
(นางสาวสุมมาลย์ คล้าชีน)

(ลงชื่อ).....สุวิทย์ ทองรอง..... กรรมการ
(นางสาววันวิสา ทองรอง)

(ลงชื่อ).....วิภาณี ภูริชกุล..... กรรมการ
(นางสาวการดี ชา奴บาล)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะแบบท้ายเอกสารการจัดซื้อเวชภัณฑ์ยา

เลขที่ A42 / 2557

รายการที่ 3 Cyclophosphamide 50 mg Tablet

ตามประกาศจังหวัดอุบลราชธานี

ชื่อยา Cyclophosphamide 50 mg Tablet

คุณสมบัติทั่วไป

1. เป็นยาเม็ดเคลือบน้ำตาล (Sugar coated tablet) ชนิดรับประทาน
2. ใน 1 เม็ด ประกอบด้วยตัวยา Cyclophosphamide 50 mg
3. บรรจุในภาชนะปิดสนิท
4. ฉลากระบุ - ชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต และเลขทะเบียน
 คำรับยา ไว้อ่านง่ายชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์
 บนแผงยา อย่างน้อยต้องระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญ ความแรง วันสิ้นอายุ และเลขที่ผลิต

คุณสมบัติทางเทคนิค^(1,2)

คุณสมบัติทางเทคนิค	USP 35	BP 2013
1. ปริมาณตัวยาสำคัญ	90.0 - 110.0% of the L.A. of Cyclophosphamide	92.5 - 107.5% of the L.A. of Cyclophosphamide
2. Identification	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
3. Dissolution	Not less than 75%(Q) of the L.A. of Cyclophosphamide ในเวลา 45 นาที	ตรวจผ่าน
4. Uniformity of dosage units	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
5. Acidity	-	ตรวจผ่าน
6. Related substances	-	ตรวจผ่าน

เงื่อนไขอื่นๆ

1. สำเนาภาพถ่ายเอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต

1.1 ในสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (ทย.2 ทย.3 ทย.4 และแต่กรณี)

1.1.1 ในการที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย (หมายถึง ทย.2)

1.1.2 ในการที่เป็นยานำเข้าเพื่อการแบ่งบรรจุ (หมายถึง ทย.3)

1.1.3 ในการที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ(หมายถึง ทย.4)

1.2 ในคำขอขึ้นทะเบียนยา ทย. 1 ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ ตามที่ขึ้นทะเบียนไว้ (finished product specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติมจะต้องแนบเอกสารหรือสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไขมาพร้อม finished product specification

(ลงชื่อ)..... ๑๗๘๙ ๑๖๗๖ ประธานคณะกรรมการ

(นางสาวสุมลมาลย์ คล้าชื่น)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ

(นางสาววันวิสา ทองรอง)

(ลงชื่อ)..... ๑๗๘๙ ๑๖๗๖ กรรมการ

(นางสาวการดี ชาญบุล)

2. ในกรณีที่ยาผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์ วิธีการที่ดีในการผลิตยาของกระทรวงสาธารณสุข (GMP) ในหมวดยาที่เสนอขาย
ในกรณีที่เป็นยานานี้เข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตาม หลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของประเทศไทยผู้ผลิต หรือ Certificate of pharmaceutical products
3. สำเนาภาพถ่ายเอกสารคุณลักษณะของยาที่เสนอขาย

3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ของผู้ผลิต (Certification of analysis) ในยาที่ส่งเป็นตัวอย่าง

3.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบ (Raw material) ของตัวยาสำคัญที่ใช้ในการผลิตยา ทั้งของผู้ผลิต และผู้ผลิตวัตถุดิบที่เป็นรุ่นเดียวกัน และเป็นรุ่นเดียวกับยาตัวอย่างที่ส่ง (แสดงเอกสารรับรอง) ต้องแสดงการตรวจ Cyclophosphamide ดังนี้^{(1),(2)}

คุณสมบัติทางเทคนิค	USP 35	BP 2013
1. ปริมาณตัวยาสำคัญ	97.0 - 103.0% of Cyclophosphamide (Anhydrous basis)	98.0 - 102.0% of Cyclophosphamide (Anhydrous substance)
2. Identification	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
3. Appearance of solution	-	Clear
4. pH	3.9 – 7.1	4.0 – 6.0
5. Limit of Propanolamine	NMT 0.025%	-
6. Limit of Degradation products	- Cyclophosphamide related compound D : NMT 0.06% - Cyclophosphamide related compound C : NMT 0.06% - Cyclophosphamide related compound B : NMT 0.06% - Cyclophosphamide related compound A : NMT 0.06% - Any unspecified impurity : NMT 0.06%	ตรวจผ่าน
7. Limit of Chloride	NMT 0.033%	NMT 330 ppm
8. Limit of Phosphate	NMT 0.01%	NMT 100 ppm
9. Heavy metals	NMT 20 ppm	NMT 20 ppm
10. Water	5.7% - 6.8%	6.0% - 7.0%
11. Bacterial endotoxins	NMT 0.0625 USP Endotoxin Unit/mg of Cyclophosphamide	-
12. Sterility Tests	ตรวจผ่าน	-

หมายเหตุ 1. ต้องแสดงผลการทดสอบคุณสมบัติทางเทคนิคทุกข้อต่อไปนี้ 1- 12 และแต่ละหัวข้อการทดสอบใช้มาตรฐานการทดสอบตามเกล็ดสำรับ USP 35 หรือ BP 2013 ได้

2.NMT = Not more than

4. ผู้เสนอขายต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 3 หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนด ในหัวข้อ คุณสมบัติทั่วไป ข้างต้น
5. ยาที่เสนอต้องเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิตหรือผู้แทนจำหน่าย (แสดงเอกสารรับรอง)

(ลงชื่อ)..... อ.มงคล คงเจต..... ประธานคณะกรรมการ
(นางสาวสุมลมาลย์ คล้าชื่น)

(ลงชื่อ).....
(นางสาววันวิสา ทองรอง) กรรมการ

(ลงชื่อ)..... นางสาว..... ภานุวนิจ..... กรรมการ
(นางสาวการี ช้านุบาล)

6. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ (แสดงเอกสารการรับประกัน)

6.1 อายุของยาที่ส่งมอบต้องไม่น้อยกว่า 12 เดือน นับจากวันส่งมอบ

6.2 ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยาที่ส่งมอบของผู้ผลิต

6.3 ในกรณีที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่างยา โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ ในกรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคาหากถูกต้องของผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

6.4 ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพก่อนกำหนด

7. เอกสารอื่น ๆ

7.1 ในกรณีขั้นทะเบียนยามากกว่า 2 ปี จะต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษา Long term stability ตามที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนยาและ

7.2 ในกรณีขั้นทะเบียนยามาน้อยกว่า 2 ปี จะต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษาความคงตัวของยาตามที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนยาและ แล้วได้รับการลงนามรับรองเอกสารจากผู้มีอำนาจของบริษัท

7.3 กรณีที่เป็นที่ไม่ใช่ยาต้นแบบ ต้องมีหลักฐานทางวิชาการที่เชื่อถือได้แสดงผลการศึกษาถึง Bioequivalence study ในมนุษย์เปรียบเทียบกับยาต้นแบบ ซึ่งเป็นไปตามหลักเกณฑ์การศึกษาชีวสมมูลของกองควบคุมยา กระทรวงสาธารณสุข³

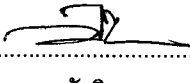
หมายเหตุ อ้างอิงจาก

1 = The United States Pharmacopeia 35

2 = British Pharmacopeia 2013

3 = ASEAN Guidelines for the Conduct of Bioavailability and Bioequivalence Studies และคู่มือ การศึกษาชีวประสิทธิผลและชีวสมมูลของผลิตภัณฑ์ยา กองควบคุมยา สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

(ลงชื่อ)..... ช. ม. ณ. / ๑๔๙๖ ประธานคณะกรรมการ
(นางสาวสุมณมาลย์ คล้าชื่น)

(ลงชื่อ).....  กรรมการ
(นางสาววันวิสา ทองรอง)

(ลงชื่อ)..... ว.ช. ช. ช. กรรมการ
(นางสาวภารตี ชานุบาล)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะแบบท้ายเอกสารการจัดซื้อเวชภัณฑ์ยา

เลขที่ A42 / 2557

รายการที่ 4 Doxorubicin HCl 2 mg/mL Injection, 25 mL

ตามประกาศจังหวัดอุบลราชธานี

ชื่อยา Doxorubicin HCl 2 mg/mL Injection, 25 mL

คุณสมบัติทั่วไป

1. เป็นสารละลายน้ำจากเชื้อ
2. ใน 1 Vial (ปริมาตร 25 mL) ประกอบด้วย Doxorubicin HCl 2 mg/mL
3. บรรจุในภาชนะบรรจุยาฉีดปราศจากเชื้อชนิดขวดแก้ว type I และบรรจุภัณฑ์ป้องกันแสง⁽¹⁾
4. ฉลากระบุ - ชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต และเลขะเปลี่ยนตำแหน่งยา
ไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์
- บนบรรจุภัณฑ์ที่สัมผัสด้วย อย่างน้อยต้องระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญ ความแรง วันสิ้นอายุ
และเลขที่ผลิต

คุณสมบัติทางเทคนิค^{(1),(2)}

คุณสมบัติทางเทคนิค	USP 35	BP 2013
1. ปริมาณตัวยาสำคัญ	90.0-115.0% of the L.A. of Doxorubicin HCl	95.0-110.0% of the L.A. of Doxorubicin HCl
2. Identification	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
3. Sterility	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่านตาม General requirement ของเภสัชตำรับสำหรับ Finished product รูปแบบ Parenteral preparation
4. Bacterial endotoxins	NMT 2.2 USP Endotoxin U/mg of Doxorubicin HCl	NMT 4.4 IU of Endotoxin/mL
5. pH	2.5 - 4.5	2.5 - 3.5
6. Volume in container	ตรวจผ่านตาม General requirement ของเภสัชตำรับสำหรับ Finished product รูปแบบ Parenteral preparation	ตรวจผ่านตาม General requirement ของเภสัชตำรับสำหรับ Finished product รูปแบบ Parenteral preparation
7. Particulate matter - อนุภาคขนาด ≥ 10 µm ไม่เกิน 6,000 อนุภาค - อนุภาคขนาด ≥ 25 µm ไม่เกิน 600 อนุภาค	ตรวจผ่านตาม General requirement ของเภสัชตำรับสำหรับ Finished product รูปแบบ Injections	ตรวจผ่านตาม General requirement ของเภสัชตำรับสำหรับ Finished product รูปแบบ Parenteral preparation
8. Related substances	-	<u>by Liquid chromatography</u> -the area of any peak corresponding : NMT 3% -the area of any other secondary peak : NMT 0.5%

(ลงชื่อ)..... กฤษฎา ตั้งรัตน์ ประธานคณะกรรมการ
(นางสาวสุมลมาลย์ คล้าร์เรน)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ
(นางสาววนิสา ทองรอง)

(ลงชื่อ)..... วิภาต รุ่งอรุณ กรรมการ
(นางสาวการดี ชานุบาล)

- หมายเหตุ**
- ต้องแสดงผลการทดสอบคุณสมบัติทางเทคโนโลยีทุกข้อตั้งแต่ข้อ 1- 10 และแต่ละหัวข้อการทดสอบใช้มาตรฐานการทดสอบตามเกลส์ชั้นรับ USP 35 หรือ BP 2013 ที่ได้
 - NMT = Not more than

เงื่อนไขอื่นๆ

- สำเนาภาพถ่ายเอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต
 - ในสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (ทย.2 ทย.3 ทย.4 และแต่กรณี)
 - ในกรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย (หมายถึง ทย.2)
 - ในกรณีที่เป็นยาน่าเข้าเพื่อการแบ่งบรรจุ (หมายถึง ทย.3)
 - ในกรณีที่เป็นยาน่าเข้าจากต่างประเทศ(หมายถึง ทย.4)
 - ในคำขอขึ้นทะเบียนยา ทย. 1 ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ ตามที่ขึ้นทะเบียนไว้ (finished product specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติมจะต้องแนบเอกสารหรือสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไขมาพร้อม finished product specification
- ให้กรณีที่ย้ายผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์ วิธีการที่ดีในการผลิตยาของกระทรวงสาธารณสุข (GMP) ในหมวดยาที่เสนอขาย
 ในกรณีที่เป็นยาน่าเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตาม หลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของประเทศผู้ผลิต หรือ Certificate of pharmaceutical products
- สำเนาภาพถ่ายเอกสารคุณลักษณะของยาที่เสนอราคา
 - ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ของผู้ผลิต (Certification of analysis) ในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง
 - ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบ (Raw material) ของตัวยาสำคัญที่ใช้ในการผลิตยา ทั้งของผู้ผลิตยา และผู้ผลิตวัตถุดิบที่เป็นรุ่นเดียวกัน และเป็นรุ่นเดียวกับยาตัวอย่างที่ส่ง (แสดงเอกสารรับรอง) ต้องแสดงการตรวจ

Doxorubicin HCl ดังนี้^{(1),(2)}

คุณสมบัติทางเทคนิค	USP 35	BP 2013
1. บริรวมตัวยาสำคัญ	98.0-102.0% of Doxorubicin (Anhydrous substance)	98.0-102.0% of Doxorubicin (Anhydrous substance)
2. Identification	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
3. pH	4.0 – 5.5	4.0 – 5.5
4. Crystallinity	ตรวจผ่าน	-
5. Related substances	The total of any impurities : NMT 2.0%	By liquid chromatography - Any Impurity : NMT 0.5% - Disregard limit : NMT 0.05%
6. Limit of solvent residues (as acetone and alcohol)	- Acetone : NMT 0.5% - Total of acetone and alcohol : NMT 2.5%	- Ethanol : NMT 1.0%
7. Water	NMT 4.0%	NMT 4.0%
8. Bacterial endotoxins	-	NMT 2.2 IU/mg

- หมายเหตุ**
- ต้องแสดงผลการทดสอบคุณสมบัติทางเทคโนโลยีทุกข้อตั้งแต่ข้อ 1- 8 และแต่ละหัวข้อการทดสอบใช้มาตรฐานการทดสอบตามเกลส์ชั้นรับ USP 35 หรือ BP 2013 ที่ได้
 - NMT = Not more than

(ลงชื่อ).....สุ่มลุมพศ คงไชย..... ประธานคณะกรรมการ
(นางสาวสุ่มลุมพศ คงไชย)

(ลงชื่อ).....กานต์ ภูนิชชัย..... กรรมการ
(นางสาวกานต์ ชา奴บาล)

(ลงชื่อ).....กานต์ ภูนิชชัย..... กรรมการ
(นางสาวกานต์ ชา奴บาล)

4. ผู้เสนอราคาต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 3 หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนด ในหัวข้อ คุณสมบัติทั่วไป ข้างต้น
5. ยาที่เสนอต้องเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิตหรือผู้แทนจำหน่าย (แสดงเอกสารรับรอง)
6. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ (แสดงเอกสารการรับประกัน)
 - 6.1 อายุของยาที่ส่งมอบต้องไม่น้อยกว่า 12 เดือน นับจากวันส่งมอบ
 - 6.2 ยาทุกห่วงที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจเคราะห์ยาที่ส่งมอบของผู้ผลิต
 - 6.3 ในกรณีที่หน่วยราชการทำการสั่งตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือ ร้องขอตัวอย่างยา โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบ ค่าใช้จ่ายในการตรวจเคราะห์คุณภาพ ในการนี้ที่พนักงานไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่ รับพิจารณาการเสนอราคาฯดังกล่าวของผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป
 - 6.4 ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพก่อนกำหนด
 - 6.5 การจัดส่งยาต้องควบคุมอุณหภูมิ ที่ 2-8 องศาเซลเซียส แบบ Cold chain system ที่ได้มารฐานตามหลักเกณฑ์ GDP (Good Distribution Practices) โดยแสดงเอกสารประกอบ
7. เอกสารอื่น ๆ
 - 7.1 ในกรณีขั้นทะเบียนนานมากกว่า 2 ปี จะต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษา Long term stability ตามที่ยื่น เพิ่มเติมในทะเบียนนานมาสสอด
 - 7.2 ในกรณีขั้นทะเบียนนานน้อยกว่า 2 ปี จะต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษาความคงตัวของยาตามที่ยื่นเพิ่มเติม ในทะเบียนนานมาสสอด และได้รับการลงนามรับรองเอกสารจากผู้มีอำนาจของบริษัท
 - 7.3 เอกสารแสดงความคงตัวของยาภายหลังเจือจางด้วยสารน้ำที่เหมาะสมสามารถเข้ากับตัวยาได้ในความเข้มข้น ที่ใช้กับผู้ป่วย และต้องแสดงรายละเอียดซึ่งสอดคล้องกับข้อมูลในเอกสารกำกับยา

หมายเหตุ อ้างอิงจาก

1 = The United States Pharmacopeia 35

2 = British Pharmacopeia 2013

(ลงชื่อ)..... สมชาย ใจรุ่ง ประธานคณะกรรมการ
(นางสาวสุมลมาลย์ คล้าชีน)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ
(นางสาววันวิสา ทองรอง)

(ลงชื่อ)..... ประธาน..... กรรมการ กรรมการ
(นางสาวภารตี chanubala)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะแบบท้ายเอกสารการจัดซื้อเวชภัณฑ์ยา
เลขที่ A42 / 2557
รายการที่ 5 Fluorouracil 50 mg/mL, 20 mL Injection
ตามประกาศจังหวัดอุบลราชธานี

ชื่อยา Fluorouracil 50 mg/mL, 20 mL Injection

คุณสมบัติทั่วไป

1. เป็นสารละลายน้ำจากเชื้อ ไล
2. ใน 1 Vial ประกอบด้วย Fluorouracil 50 mg/mL ในสารละลายน้ำมิตร 20 mL
3. บรรจุในภาชนะบรรจุยาดีปราศจากเชื้อชนิดข้าวแก้ว type I และบรรจุภัณฑ์ป้องกันแสงได้^{(1),(2)}
4. ฉลากระบุ - ชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต และเลขทะเบียนตำรับยา
 ไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์
 - บนบรรจุภัณฑ์ที่สัมผัสด้วย อย่างน้อยต้องระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญ ความแรง วันสิ้นอายุ
 และเลขที่ผลิต

คุณสมบัติทางเทคนิค^{(1),(2)}

คุณสมบัติทางเทคนิค	USP 35	BP 2013
1. ปริมาณตัวยาสำคัญ	90.0 - 110.0% of the L.A. of Fluorouracil	90.0 - 110.0% of the L.A. of Fluorouracil
2. Identification	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
3. Bacterial endotoxins	NMT 0.33 USP Endotoxin Unit per mg of Fluorouracil	ตรวจผ่านตามที่ระบุใน Finished product specification
4. pH	8.6 - 9.4	8.5 - 9.1
5. Urea	-	ตรวจผ่าน
6. Related substances	-	ตรวจผ่าน
7. Sterility	ตรวจผ่านตาม General requirement ของเกลือสำหรับสำหรับ成品 รูปแบบ Parenteral preparation	ตรวจผ่านตาม General requirement ของ เกลือสำหรับสำหรับ成品 รูปแบบ Parenteral preparation
8. Volume in container	ตรวจผ่านตาม General requirement ของเกลือสำหรับสำหรับ成品 รูปแบบ Parenteral preparation	ตรวจผ่านตาม General requirement ของ เกลือสำหรับสำหรับ成品 รูปแบบ Parenteral preparation
9. Particulate matter - อนุภาคขนาด $\geq 10 \mu\text{m}$ ไม่เกิน 6,000 อนุภาค - อนุภาคขนาด $\geq 25 \mu\text{m}$ ไม่เกิน 600 อนุภาค	ตรวจผ่านตาม General requirement ของเกลือสำหรับสำหรับ成品 รูปแบบ Parenteral preparation	ตรวจผ่านตาม General requirement ของ เกลือสำหรับสำหรับ成品 รูปแบบ Parenteral preparation

หมายเหตุ

NMT = Not more than

(ลงชื่อ)..... ส.ว.ล. ม.ว.ป. ๑๙๙๗..... ประธานคณะกรรมการ
 (นางสาวสุมมาลย์ คล้าชื่น)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ
 (นางสาววันวิสา ทองรอง)

(ลงชื่อ)..... ว.ช. ช.ก. น.ว.ล..... กรรมการ
 (นางสาวการดี ชาบุบล)

หน้าที่ 1/รายการที่ 5 ชุดที่ A42/2557

เงื่อนไขอื่นๆ

1. สำเนาภาพถ่ายเอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต

1.1 ในสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (ทบ.2 ทบ.3 ทบ.4 แล้วแต่กรณี)

1.1.1 ในกรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย (หมายถึง ทบ.2)

1.1.2 ในกรณีที่เป็นยา naïve เพื่อการแบ่งบรรจุ (หมายถึง ทบ.3)

1.1.3 ในกรณีที่เป็นยา naïve เข้าจากต่างประเทศ(หมายถึง ทบ.4)

1.2 ในคำขอขึ้นทะเบียนยา ทบ. 1 ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ ตามที่ขึ้นทะเบียนไว้ (finished product specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติมจะต้องแนบเอกสารหรือสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไขมาพร้อม finished product specification

2. ในกรณีที่ยาผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์ วิธีการที่ดีในการผลิตยาของกระทรวงสาธารณสุข (GMP) ในหมวดยาที่เสนอขาย

ในกรณีที่เป็นยา naïve เข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตาม หลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของประเทศไทยผู้ผลิต หรือ Certificate of pharmaceutical products

3. สำเนาภาพถ่ายเอกสารคุณลักษณะของยาที่เสนอราคา

3.1 ผลการตรวจเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ของผู้ผลิต (Certification of analysis) ในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง

3.2 ผลการตรวจเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบ (Raw material) ของตัวยาสำคัญที่ใช้ในการผลิตยา ทั้งของผู้ผลิตยา และผู้ผลิตวัตถุดิบที่เป็นรุ่นเดียวกัน และเป็นรุ่นเดียวกับยาตัวอย่างที่ส่ง (แสดงเอกสารรับรอง) ต้องแสดงการตรวจ

Fluorouracil ดังนี้^{(1),(2)}

คุณสมบัติทางเทคนิค	USP 35	BP 2013
1. เปอร์เซนต์วัตยาสำคัญ	98.0 - 102.0% of Fluorouracil, calculated on the dried basis	98.5 - 101.0% of Fluorouracil (dried substance)
2. Identification	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
3. pH	-	4.5 – 5.0
4. Impurity F and G	-	- Impurity F : NMT 0.25% - Impurity G : NMT 0.2%
5. Related substance	-	- Impurity A : NMT 0.1% - Impurity B : NMT 0.1% - Impurity C : NMT 0.1% - Impurity D, E : for each impurity : NMT 0.1% - Unspecified impurities : NMT 0.1% - Total : NMT 0.5% - Disregard limit : NMT 0.05%
6. Loss on drying	NMT 0.5% (at 80°C for 4 hr)	NMT 0.5% (at 80°C for 4 hr)
7. Heavy metals	NMT 0.002%	NMT 20 ppm
8. Residue on ignition	NMT 0.1%	-
9. Content of Fluorine	13.9% - 15.0%, calculated on the dried basis	-
10. Sulfated ash	-	NMT 0.1%

(ลงชื่อ)..... สุเมษฐ์ ใจร้าย ประธานคณะกรรมการ
(นางสาวสุมมาลย์ คล้าร์ก)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ
(นางสาวนวิสา ทองรอง)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ
(นางสาวภาณุชานุมาศ)

หมายเหตุ

1. ต้องแสดงผลการทดสอบคุณสมบัติทางเทคนิคทุกข้อตั้งแต่ข้อ 1- 10 และต่อไปนี้
ทดสอบตามเกล็ดคำรับ USP 35 หรือ BP 2013 ที่ได้
2.NMT = Not more than

4. ผู้เสนอรายการต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 3 หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนด
ในหัวข้อ คุณสมบัติทั่วไป ข้างต้น
5. ยาที่เสนอต้องเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิตหรือผู้แทนจำหน่าย (แสดงเอกสารรับรอง)
6. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ (แสดงเอกสารการรับประกัน)
 - 6.1 อายุของยาที่ส่งมอบต้องไม่น้อยกว่า 12 เดือน นับจากวันส่งมอบ
 - 6.2 ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบบัตรองผลการตรวจวิเคราะห์ยารุ่นที่ส่งมอบของผู้ผลิต
 - 6.3 ในกรณีที่หน่วยราชการทำการสุมตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะดำเนินการร้องขอตัวอย่างยา โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ ในกรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอรายการดังกล่าวของผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป
 - 6.4 ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพก่อนกำหนด
7. เอกสารอื่น ๆ
 - 7.1 ในกรณีที่ทะเบียนนานามากกว่า 2 ปี จะต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษา Long term stability ตามที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนนานาแสดง
 - 7.2 ในกรณีที่ทะเบียนนานาน้อยกว่า 2 ปี จะต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษาความคงตัวของยาตามที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนนานาแสดง และได้รับการลงนามรับรองเอกสารจากผู้มีอำนาจของบริษัท
 - 7.3 เอกสารแสดงความคงตัวของยาภายหลังออกจากตัวสารน้ำที่เหมาะสมสามารถเข้ากับตัวยาได้ในความแม่นยำที่ใช้กับผู้ป่วย และต้องแสดงรายละเอียดซึ่งสอดคล้องกับหัวข้อมูลในเอกสารกำกับยา

หมายเหตุ อ้างอิงจาก

- 1 = The United States Pharmacopeia 35
- 2 = British Pharmacopeia 2013

(ลงชื่อ).....สมศักดิ์ ใจสุข..... ประธานคณะกรรมการ
(นางสาวสมลมาลย์ คล้ายชื่น)

(ลงชื่อ).....กานต์ ชัยมงคล..... กรรมการ
(นางสาววันวิสา ทองรอง)

(ลงชื่อ).....กานต์ ชัยมงคล..... กรรมการ
(นางสาวภาณี ชานุบาล)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะแบบท้ายเอกสารการจัดซื้อเวชภัณฑ์ยา

เลขที่ A42 / 2557

รายการที่ 6 Human Albumin 20% Injection, 50 mL

ตามประกาศจังหวัดอุบราชธานี

ชื่อยา Human Albumin 20% Injection, 50 mL

คุณสมบัติทั่วไป

1. เป็นสารละลายปราศจากเชื้อ ไม่มีสีถึงสีเหลืองอ่อน หรือสีเขียวอ่อน¹ ผลิตจากพลาสมานมมนุษย์
2. ใน 1 Vial ประกอบด้วยตัวยา Human albumin 20% w/v ในสารละลายปริมาตร 50 mL
3. บรรจุในภาชนะบรรจุยานีดปราศจากเชื้อ¹ และป้องกันแสง²
4. ฉลากบนบรรจุภัณฑ์ และภาชนะบรรจุที่สัมผัสรายระบุ¹
 - ชื่อสามัญทางยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต และเลขทะเบียนตำรับยา
 - ไว้อ่านง่ายชัดเจน
 - ปริมาณ Sodium
 - อุณหภูมิที่เหมาะสมสำหรับจัดเก็บยา

คุณสมบัติทางเทคนิค^{1,2,3}

คุณสมบัติทางเทคนิค	USP 35	BP 2013
1. ปริมาณ Albumin	มีปริมาณ Albumin ไม่น้อยกว่า 96% ของโปรตีน	มีปริมาณ Albumin ไม่น้อยกว่า 95% ของโปรตีน
2. Identification	ตรวจผ่านตามที่ระบุใน Finished product specification	ตรวจผ่านด้วยวิธี Immunoelectrophoresis
3. pH	ตรวจผ่านตามที่ระบุใน Finished product specification	6.7 - 7.3
4. Total protein	94%-106% of the L.A. of protein ที่ฉลากระบุ	95%-105% ของปริมาณโปรตีนที่ฉลากระบุ
5. Protein composition	ตรวจผ่านตามที่ระบุใน Finished product specification	ตรวจผ่าน (วิธี Zone electrophoresis)
6. Molecular size distribution	-	By liquid chromatography : The area of the peak due to polymers and aggregates is NMT 10% of the total area of the chromatogram
7. Haem content	NMT 0.25	NMT 0.15
8. Prekallikrein activator	-	NMT 35 IU/mL
9. Aluminium	-	NMT 200 µg/L
10. Potassium	-	NMT 0.05 mmol of K/g of protein
11. Sodium	130 - 160 mEq/L	- NMT 160 mmol/l และอยู่ในช่วง 95%-105% ของปริมาณ Sodium ที่ระบุในฉลาก

(ลงชื่อ)..... สมชาย ใจฟ้า..... ประธานคณะกรรมการ

(นางสาวสุมลมาลย์ คล้าร์น)

(ลงชื่อ).....
กรรมการ
(นางสาววันวิสา ทองรอง)

(ลงชื่อ)..... ภารดี ชัยนาท..... กรรมการ
(นางสาวการดี ชาญบาน)

คุณสมบัติทางเทคนิค^{1,2,3} (ต่อ)

คุณสมบัติทางเทคนิค	USP 35	BP 2013
12. Sterility	ตรวจผ่านตามที่ระบุใน Finished product specification	ตรวจผ่านตามที่ระบุใน Finished product specification
13. Pyrogens or Bacterial endotoxins	ตรวจผ่านตามที่ระบุใน Finished product specification	ตรวจผ่านตามที่ระบุใน Finished product specification กรณี Bacterial endotoxin - กรณี Protein content < 50 g/L NMT 0.5 IU of endotoxin/mL - กรณี Protein content 50-200 g/L NMT 1.3 IU of endotoxin/mL - กรณี Protein content 200-250 g/L NMT 1.7 IU of endotoxin/mL
14. Heat stabilizers ¹ (กรณีใส่ในตัวรับ) เช่น Sodium caprylate (Sodium octanoate) หรือ N-acetyltryptophan หรือมีทัง 2 ตัว	ตรวจผ่านตามที่ระบุใน Finished product specification	ตรวจผ่านตามที่ระบุใน Finished product specification

หมายเหตุ NMT = Not more than

เงื่อนไขอื่น ๆ

1. สำเนาภาพถ่ายเอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตัวรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต

1.1 ในสำคัญการขึ้นทะเบียนตัวรับยา (ทย.2 ทย.3 ทย.4 แล้วแต่กรณี)

1.1.1 ในกรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย (หมายถึง ทย.2)

1.1.2 ในกรณีที่เป็นยานำเข้าเพื่อการแบ่งบรรจุ (หมายถึง ทย.3)

1.1.3 ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ (หมายถึง ทย.4)

1.2 ในคำขอขึ้นทะเบียนยา ทย. 1 ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ ตามที่ขึ้นทะเบียนไว้ (finished product specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติมจะต้องแนบเอกสาร หรือสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไขมาพร้อม finished product specification

2. ในกรณีที่ยาผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของกระทรวงสาธารณสุข (GMP) ในหมวดยาที่เสนอขาย

ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์ วิธีการที่ดีในการผลิตยาของประเทศไทย ผู้ผลิต หรือ Certificate of pharmaceutical products

3. ยาที่เสนอต้องเป็นยาที่บิรษัทเป็นผู้ผลิตหรือผู้แทนจำหน่าย (แสดงเอกสารรับรอง)

4. สำเนาภาพถ่ายเอกสารคุณลักษณะของยาที่เสนอราคา

4.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ของผู้ผลิต (Certification of analysis) ในยาที่ส่งเป็นตัวอย่าง

4.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบ (Raw material) ของตัวยาสำคัญที่ใช้ในการผลิตยา ทั้งของผู้ผลิตยา และผู้ผลิต วัตถุดิบที่เป็นรุ่นเดียวกัน และเป็นรุ่นเดียวกับยาตัวอย่างที่ส่ง (แสดงเอกสารรับรอง) และต้องแสดงการตรวจ Human plasma ดังนี้¹²

(ลงชื่อ)..... วันที่..... ประจำคณะกรรมการ
(นางสาวสุมมาลย์ คำสำเร็ช)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ
(นางสาววันวิสา ทองรอง)

(ลงชื่อ)..... วันที่..... ประจำกรรมการ
(นางสาวกานต์ ชานุนาด)

1. Anti-HIV-1	ตรวจผ่านตามมาตรฐาน
2. Anti-HIV-2	ตรวจผ่านตามมาตรฐาน
3. Hepatitis B surface antigen	ตรวจผ่านตามมาตรฐาน
4. Anti-HCV (Antibody against Hepatitis C virus)	ตรวจผ่านตามมาตรฐาน

และมีหลักฐานรับรองว่า Human plasma ที่นำมาผลิตมายังคงสภาพตามมาตรฐานสากล เช่น NIBSC (National Institute for Biological Standards and control), AABB(American Association Blood Bank), PPTA(Plasma Protein Therapeutic Association)

5. ตัวอย่างยา

5.1 ผู้เสนอรากา ต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 3 หน่วยบรรจุภัณฑ์ พร้อม Administration set มี membrane filter ในตัว ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้น

6. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ (แสดงเอกสารการรับประกัน)

6.1 อายุของยาที่ส่งมอบต้องผลิตมาแล้วไม่เกิน 12 เดือนนับจากวันส่งมอบ

6.2 ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยาที่รุ่นที่ส่งมอบของผู้ผลิต

6.3 ยาทุกงวดที่ส่งมอบ ต้องผ่านการรับรองรุ่นการผลิต (lot release) จากหน่วยงานภาครัฐ และต้องแนบเอกสารรับรองตั้งกล่าวทุกครั้ง พร้อมการส่งมอบยา⁴

6.4 ในกรณีที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่างยาโดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ ในกรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการบันทึกจะต้องนำยาที่ผลิตใหม่ที่เข้ามาตรฐานส่งมอบให้โรงพยาบาล โดยไม่คิดค่าใช้จ่ายใด ๆ ภายใน 30 วันนับจากวันที่ได้รับแจ้งจากโรงพยาบาลและขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคายาดังกล่าวของผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

6.5 ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนด

6.6 การจัดส่งยาต้องควบคุมอุณหภูมิ ที่ 2-8 องศาเซลเซียส แบบ Cold chain system ที่ได้มาตรฐานตามหลักเกณฑ์ GDP (Good Distribution Practices) โดยแสดงเอกสารประกอบ¹

7. เอกสารอื่นๆ

7.1 ในกรณีที่เปลี่ยนนามาหากกว่า 2 ปี จะต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษา Long term stability ตามที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนยามาแสดง และได้รับการลงนามรับรองเอกสารจากผู้มีอำนาจของบริษัท

7.2 ในกรณีที่เปลี่ยนนามาหากกว่า 2 ปี จะต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษาความคงตัวของยาตามที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนยามาแสดง และได้รับการลงนามรับรองเอกสารจากผู้มีอำนาจของบริษัท

8. เนื่องจากเป็นยาที่สุ่มเข้าวัตถุ ต้องแสดงรายงานการศึกษาทางคลินิกในมนุษย์ (Clinical trial) ตามข้อบ่งใช้ที่ได้รับการขึ้นทะเบียนจากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาของประเทศไทย

9. บริษัทดังสนับสนุน Administration set ที่มี Membrane filter

หมายเหตุ : อ้างอิงจาก

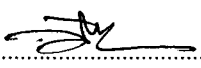
1 = แนวทางการกำหนดคุณลักษณะเฉพาะ ยาสุ่มเข้าวัตถุ สำนักบริหารการสาธารณสุข กระทรวงสาธารณสุข

2 = British Pharmacopoeia 2013

3 = The United States Pharmacopeia 35

4 = กฎกระทรวงว่าด้วยการรับรองรุ่นการผลิตยาแผนปัจจุบันที่เป็นเข็วตุ พ.ศ.2553

(ลงชื่อ)..... ชนลดา ใจปี๊บ ประธานคณะกรรมการ
(นางสาวสมลมาลย์ คล้าร์น)

(ลงชื่อ).....  กรรมการ
(นางสาววันวิสา ทองรอง)

(ลงชื่อ)..... อาชีว รุ่งนกยศ กรรมการ
(นางสาวการดี ชานุบาล)
หน้าที่ 3/รายการที่ 6_ ชุดที่ A42/2557

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะแบบทั่วไปของการจัดซื้อเวชภัณฑ์ยา

เลขที่ A42 / 2557

รายการที่ 7 Methotrexate 1,000 mg / 10 mL Injection

ตามประกาศจังหวัดอุบลราชธานี

ชื่อยา Methotrexate 1,000 mg / 10 mL Injection

คุณสมบัติทั่วไป

1. เป็นสารละลายน้ำเชื้อใส สีเหลืองอ่อน
 2. ใน 1 Vial ประกอบด้วย Methotrexate 1000 mg ในสารละลายน้ำปริมาตร 10 mL
 3. บรรจุในภาชนะบรรจุยาฉีดปราศจากเชื้อ ป้องกันแสง^{1,2}
 4. ฉลากระบุ - ชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต และเลขทະเบียนตำรับยา
 ไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์
 - บนบรรจุภัณฑ์ที่สัมผัสยา อย่างน้อยต้องระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญ ความแรง วันสิ้นอายุ
 และเลขที่ผลิต

คณิตศาสตร์ทางเทคนิค 1,2

คุณสมบัติทางเทคนิค	USP 35	BP 2013
1. ปริมาณด้วยยาสำคัญ	90.0 – 110.0% of the L.A. of Methotrexate	95.0 – 110.0% of the L.A. of Methotrexate
2. Identification	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
3. Bacterial endotoxins	NMT 0.4 USP Endotoxin U/mg	ตรวจผ่านตาม General requirement ของเภสัชที่รับสำหรับ Finished product รูปแบบ Parenteral preparations
4. pH	7.0 – 9.0	7.0 – 9.0
5. Sterility	ตรวจผ่านตาม General requirement ของเภสัชที่รับสำหรับ Finished product รูปแบบ Injections	ตรวจผ่านตาม General requirement ของเภสัชที่รับสำหรับ Finished product รูปแบบ Parenteral preparations
6. Volume in container	ตรวจผ่านตาม General requirement ของเภสัชที่รับสำหรับ Finished product รูปแบบ Injections	ตรวจผ่านตาม General requirement ของเภสัชที่รับสำหรับ Finished product รูปแบบ Injections
7. Particulate matter - ขนาด $\geq 10 \mu\text{m}$ ไม่เกิน 6,000/container - ขนาด $\geq 25 \mu\text{m}$ ไม่เกิน 600/container	ตรวจผ่านตาม General requirement ของเภสัชที่รับสำหรับ Finished product รูปแบบ Injections	ตรวจผ่านตาม General requirement ของเภสัชที่รับสำหรับ Finished product รูปแบบ Parenteral preparations

(ลงชื่อ) สหกุลปุณ ๑๕๖ ประวานคณะกรรมการ
(นางสาวสมมาลย์ คลั่งชีน)

(ลงชื่อ).....  กรรมการ
(นางสาววันวิสา ทองรอง)

(ลงชื่อ)..... ภานุชัย ทวีบูรณ์ กรรมการ
(นางสาวภาณุชัย ทวีบูรณ์)

คุณสมบัติทางเทคนิค^{1,2} (ต่อ)

คุณสมบัติทางเทคนิค	USP 35	BP 2013
8. Related substances	-	<p>By liquid chromatography</p> <ul style="list-style-type: none"> - impurity C : NMT 3% - impurity B : NMT 0.3% - impurity E : NMT 0.3% - The area of any other secondary peak : NMT 0.2% - The sum of the areas of any other secondary peaks : NMT 1% - Disregard any peak with an area : NMT 0.02%

หมายเหตุ 1. ต้องแสดงผลการทดสอบคุณสมบัติทางเทคนิคทุกข้อดังต่อไปนี้ 1 - 8 และแต่ละหัวข้อการทดสอบใช้มาตรฐานการทดสอบตามเกล็ดชั้นรับ USP 35 หรือ BP 2013 กีตี

2. NMT = Not more than

เงื่อนไขอื่นๆ

1. สำเนาภาพถ่ายเอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต

1.1 ในสำัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (ไทย.2 ไทย.3 ไทย.4 และแต่กรณี)

1.1.1 ในกรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย (หมายถึง ไทย.2)

1.1.2 ในกรณีที่เป็นยานำเข้าเพื่อการแบ่งบรรจุ (หมายถึง ไทย.3)

1.1.3 ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ(หมายถึง ไทย.4)

1.2 ในคำขอขึ้นทะเบียนยา ไทย.1 ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ตามที่ขึ้นทะเบียนไว้ (finished product specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติมจะต้องแนบเอกสารหรือสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไขมาพร้อม finished product specification

2. ในกรณีที่ยาผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์ วิธีการที่ดีในการผลิตยาของกระทรวงสาธารณสุข (GMP) ในหมวดยาที่เสนอขาย

ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตาม หลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของประเทศไทยผู้ผลิต หรือ Certificate of pharmaceutical products

3. สำเนาภาพถ่ายเอกสารคุณลักษณะของยาที่เสนอราคา

3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ของผู้ผลิต (Certification of analysis) ในยาที่ส่งเป็นตัวอย่าง

3.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบ (Raw material) ของตัวยาสำคัญที่ใช้ในการผลิตยา ทั้งของผู้ผลิตยา และผู้ผลิตวัตถุดิบที่เป็นรุ่นเดียวกัน และเป็นรุ่นเดียวกับยาตัวอย่างที่ส่ง (แสดงเอกสารรับรอง) ต้องแสดงการตรวจ Methotrexate ดังนี้^{1,2}

(ลงชื่อ).....ฉันลดา..... ๑๕๓๖๙
(นางสาวสมลมาลย์ คลาร์ก)

(ลงชื่อ).....สุรศักดิ์..... กรรมการ
(นางสาววันวิสา ทองรอง)

(ลงชื่อ).....อภิญช์ รุ่งอรุณ..... กรรมการ
(นางสาวภารตี ชาญนาวา)

หน้าที่ 2/รายการที่ 7_ ชุดที่ A42/2557

คุณสมบัติทางเทคนิค	USP 35	BP 2013
1. ปริมาณด้วยสำคัญ	98.0 – 102.0% of Methotrexate (Calculated on the anhydrous basis)	97.0 – 102.0% of Methotrexate (Calculated on the anhydrous basis)
2. Identification	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
3. Water	NMT 12.0%	NMT 13.0%
4. Residue on ignition	NMT 0.1%	-
5. chromatographic purity / Related compound	- MTX related compound B : NMT 0.3% - MTX related compound C : NMT 0.5% - MTX related compound E free acid : NMT 0.3% - MTX dimethylamide and MTX related compound I : NMT 0.2% - MTX dimethylamide and MTX related compound H : NMT 0.2% - Any unspecified impurity : NMT 0.1% - Disregard any impurity : NMT 0.05%	By liquid chromatography - Impurity C : NMT 0.5% - Impurities B,E : for each impurity, NMT 0.3% - Impurities H,I : for each impurity, NMT 0.2% - Unspecified impurities : For each impurity NMT 0.05% - Sum of impurities other than B,C and E : NMT 0.5% - Disregard limit : NMT 0.03%
6. Enantiomeric purity	NMT 3.0%	By Liquid chromatography - Impurity F : NMT 3.0%
7. Heavy metals	NMT 20 ppm	NMT 50 ppm
8. Sulfated ash	-	NMT 0.1%

หมายเหตุ 1. ต้องแสดงผลการทดสอบคุณสมบัติทางเทคนิคทุกข้อดังต่อไปนี้ 1 - 8 และแต่ละหัวข้อการทดสอบใช้มาตรฐานการทดสอบตามเกล้าฯรับ USP 35 หรือ BP 2013 ที่ได้

2. NMT = Not more than

4. ผู้เสนอราคาต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 3 หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนด ในหัวข้อ คุณสมบัติทั่วไป ข้างต้น
5. ยาที่เสนอต้องเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิตหรือผู้แทนจำหน่าย (แสดงเอกสารรับรอง)
6. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ (แสดงเอกสารการรับประกัน)
 - 6.1 อายุของยาที่ส่งมอบต้องผลิตมาแล้วไม่เกิน 12 เดือนนับจากวันส่งมอบ
 - 6.2 ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจนิเคราะห์ยารุ่นที่ส่งมอบของผู้ผลิต
 - 6.3 ในกรณีที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่างยาโดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ ในกรณีที่พบว่าไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการบริษัทจะต้องนำยาที่ผลิตใหม่ที่เข้ามาตรฐานส่งมอบให้โรงพยาบาล โดยไม่คิดค่าใช้จ่ายใด ๆ ภายใน ๓๐ วันนับจากวันที่ได้รับแจ้งจากโรงพยาบาลและ ขอสงวนสิทธิ์ไม่วันพิจารณาการเสนอราคายาดังกล่าวของผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป
 - 6.4 ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพก่อนกำหนด

(ลงชื่อ)..... ๕๖๗๙๔ ประธานคณะกรรมการ
(นางสาวสุมลมาลย์ คล้าชีน)

(ลงชื่อ).....
(นางสาววันวิสา ทองรอง) กรรมการ

(ลงชื่อ)..... วารี ไกรฤณกิจ กรรมการ
(นางสาวการที ชาญบาล)

7. เอกสารอื่น ๆ

7.1 ในการนี้ขั้นตอนเบี่ยนยามาหากว่า 2 ปี จะต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษา Long term stability ตามที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนยามาแสดง

7.2 ในการนี้ขั้นตอนเบี่ยนยามาน้อยกว่า 2 ปี จะต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษาความคงตัวของยาตามที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนยามาแสดง และได้รับการลงนามรับรองเอกสารจากผู้มีอำนาจของบริษัท

7.3 เอกสารแสดงความคงตัวของยาภายหลังเจือจางด้วยสารน้ำที่เหมาะสมสามารถเข้ากับตัวยาได้ในความเข้มข้นที่ใช้กับผู้ป่วย และต้องแสดงรายละเอียดชื่อสอดคล้องกับข้อมูลในเอกสารกำกับยา

หมายเหตุ อ้างอิงจาก

1 = The United States Pharmacopoeia 35

2 = British Pharmacopoeia 2013

(ลงชื่อ).....สมชาย ใจดี..... ประธานคณะกรรมการ
(นางสาวสุมมาลย์ คล้าชีน)

(ลงชื่อ)............... กรรมการ
(นางสาววันวิสา ทองร่อง)

(ลงชื่อ).....คงชัย ภูบุก..... กรรมการ
(นางสาวภารดี ชาญบาน)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะแบบท้ายเอกสารการจัดซื้อเวชภัณฑ์ยา

เลขที่ A42 / 2557

รายการที่ 8 Methotrexate 2.5 mg Tablet

ตามประกาศจังหวัดอุบลราชธานี

ชื่อยา Methotrexate 2.5 mg Tablet

คุณสมบัติทั่วไป

1. เป็นยาเม็ด ชนิดรับประทาน
2. ใน 1 เม็ด ประกอบด้วยตัวยา Methotrexate 2.5 mg
3. บรรจุในแพกออลูมิเนียมฟอยล์ หรือ blister pack ป้องกันแสง²
4. ฉลากระบุ - ชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต และเลขทะเบียน
 ตัวรับยา ไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์
 - บนแพกฯ อายุยังน้อยต้องระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญ ความแรง วันสิ้นอายุ และเลขที่ผลิต

คุณสมบัติทางเทคนิค^{1,2}

คุณสมบัติทางเทคนิค	USP 35	BP 2013
1. ปริมาณตัวยาสำคัญ	90.0 - 110.0% of the L.A. of Methotrexate	95.0 – 105.0% of the L.A. of Methotrexate
2. Identification	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
3. Dissolution	แสดงการละลายไม่น้อยกว่า 75%(Q) of the L.A. of Methotrexate ในเวลา 45 นาที	แสดงการละลายไม่น้อยกว่า 75%(Q) of the L.A. of Methotrexate ในเวลา 45 นาที
4. Disintegration time	-	Maximum time 30 นาที
5. Uniformity of dosage units	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
6. Related substances	-	<p>By liquid chromatography</p> <ul style="list-style-type: none"> - impurity C : NMT 3% - impurity B : NMT 0.3% - impurity E : NMT 0.3% - The area of any other secondary peak : NMT 0.2% - The sum of the areas of any other secondary peaks : NMT 1% - Disregard any peak with an area : NMT 0.02%

หมายเหตุ 1. ต้องแสดงผลการทดสอบคุณสมบัติทางเทคนิคทุกข้อดังแต่ข้อ 1 - 6 และแต่ละหัวข้อการทดสอบใช้มาตรฐานการทดสอบตามมาศัลารับ USP 35 หรือ BP 2013 กีตี้

2. NMT = Not more than

(ลงชื่อ)..... สุเมธุล คงปฏิพาก ประธานคณะกรรมการ

(นางสาวสุมมาลย์ คล้าร์ก)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ

(นางสาววันวิสา ทองรอง)

(ลงชื่อ)..... วนัช นันโนวัฒน์ กรรมการ

(นางสาวการดี ชานุบาล)

เงื่อนไขอื่นๆ

1. สำเนาภาพถ่ายเอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต

1.1 ในสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (ทย.2 ทย.3 ทย.4 แล้วแต่กรณี)

1.1.1 ในกรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย (หมายถึง ทย.2)

1.1.2 ในกรณีที่เป็นยานำเข้าเพื่อการแบ่งบรรจุ (หมายถึง ทย.3)

1.1.3 ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ(หมายถึง ทย.4)

1.2 ในคำขอขึ้นทะเบียนยา ทย.1 ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวขอการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ ตามที่ขึ้นทะเบียนไว้ (finished product specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติมจะต้องแนบเอกสารหรือสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไขมาพร้อม finished product specification

2. ในกรณีที่ย้ายผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์

วิธีการที่ดีในการผลิตของกระทรวงสาธารณสุข (GMP) ในหมวดยาที่เสนอขาย

ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตาม หลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตของประเทศไทยผู้ผลิต หรือ Certificate of pharmaceutical products

3. สำเนาภาพถ่ายเอกสารคุณลักษณะของยาที่เสนอราคา

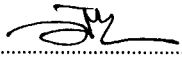
3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ของผู้ผลิต (Certification of analysis) ในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง

3.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพตุ๊กติบ (Raw material) ของตัวยาสำคัญที่ใช้ในการผลิตยา ทั้งของผู้ผลิตยา และผู้ผลิตตุ๊กติบที่เป็นรุ่นเดียวกัน และเป็นรุ่นเดียวกับยาตัวอย่างที่ส่ง (แสดงเอกสารรับรอง) ต้องแสดงการตรวจ Methotrexate ดังนี้^{1,2}

คุณสมบัติทางเทคนิค	USP 35	BP 2013
1. ปริมาณตัวยาสำคัญ	98.0 – 102.0% of Methotrexate (Calculated on the anhydrous basis)	97.0 – 102.0% of Methotrexate (Calculated on the anhydrous basis)
2. Identification	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
3. Water	NMT 12.0%	NMT 13.0%
4. Residue on ignition	NMT 0.1%	-
5. chromatographic purity / Related compound	- MTX related compound B : NMT 0.3% - MTX related compound C : NMT 0.5% - MTX related compound E free acid : NMT 0.3% - MTX dimethylamide and MTX related compound I : NMT 0.2% - MTX dimethylamide and MTX related compound H : NMT 0.2% - Any unspecified impurity : NMT 0.1% - Disregard any impurity : NMT 0.05%	By liquid chromatography - Impurity C : NMT 0.5% - Impurities B,E : for each impurity, NMT 0.3% - Impurities H,I : for each impurity, NMT 0.2% - Unspecified impurities : For each impurity NMT 0.05% - Sum of impurities other than B,C and E : NMT 0.5% - Disregard limit : NMT 0.03%
6. Enantiomeric purity	NMT 3.0%	By Liquid chromatography - Impurity F : NMT 3.0%
7. Heavy metals	NMT 20 ppm	NMT 50 ppm
8. Sulfated ash	-	NMT 0.1%

(ลงชื่อ)..... ชุมล มน ตันตระ..... ประธานคณะกรรมการ

(นางสาวสมมาลย์ คล้าร์ชิน)

(ลงชื่อ).....  กรรมการ

(นางสาววันวิสา ทองร่อง)

(ลงชื่อ)..... วนิดา ใจดี..... กรรมการ

(นางสาวการศิริ ชานุบาล)

หน้าที่ 2/รายการที่ 8_ชุดที่ A42/2557

หมายเหตุ

1. ต้องแสดงผลการทดสอบคุณสมบัติทางเทคนิคทุกข้อดังแต่ข้อ 1 - 8 และแต่ละหัวข้อการทดสอบใช้มาตรฐานการทดสอบตามเกสช์ตาร์บ USP 35 หรือ BP 2013 ได้
2. NMT = Not more than

4. ผู้เสนอราคาต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 3 หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนด ในหัวข้อ คุณสมบัติทั่วไป ข้างต้น

5. ยาที่เสนอต้องเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิตหรือผู้แทนจำหน่าย (แสดงเอกสารรับรอง)

6. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ (แสดงเอกสารการรับประกัน)

6.1 อายุของยาที่ส่งมอบต้องผลิตมาแล้วไม่เกิน 12 เดือนนับจากวันส่งมอบ

6.2 ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาแพ็คเกจในรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยาที่ส่งมอบของผู้ผลิต

6.3 ในกรณีที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่างยาโดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ ในกรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการบริษัทจะต้องนำยาที่ส่งมอบใหม่ที่เข้ามาตรฐานส่งมอบให้โรงพยาบาล โดยไม่คิดค่าใช้จ่ายใด ๆ ภายใน 30 วันนับจากวันที่ได้รับแจ้งจากโรงพยาบาล และขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคาถ้าตั้งกล่าวของผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

6.4 ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพก่อนกำหนด

7. เอกสารอื่น ๆ

7.1 ในกรณีขั้นทะเบียนยามากกว่า 2 ปี จะต้องมีสำเนาแพ็คเกจการศึกษา Long term stability ตามที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนยาและ

7.2 ในกรณีขั้นทะเบียนยาไม่มากกว่า 2 ปี จะต้องมีสำเนาแพ็คเกจการศึกษาความคงตัวของยาตามที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนยาและ และได้รับการลงนามรับรองเอกสารจากผู้มีอำนาจจากบริษัท

7.3 กรณีที่เป็นที่ไม่ใช้ยาต้นแบบ ต้องมีหลักฐานทางวิชาการที่เชื่อถือได้แสดงผลการศึกษาถึง Bioequivalence study ในมนุษย์เปรียบเทียบกับยาต้นแบบ ซึ่งเป็นไปตามหลักเกณฑ์การศึกษาชีวสมมูลของกองควบคุมยา กระทรวงสาธารณสุข³

หมายเหตุ อ้างอิงจาก

1 = The United States Pharmacopoeia 35

2 = British Pharmacopoeia 2013

3 = ASEAN Guidelines for the Conduct of Bioavailability and Bioequivalence Studies และคู่มือการศึกษาชีวประสิทธิผลและชีวสมมูลของผลิตภัณฑ์ยา กองควบคุมยา สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

(ลงชื่อ).....สมชาย คล้าย..... ประธานคณะกรรมการ
(นางสาวสมมาลย์ คล้าชีน)

(ลงชื่อ).....สุวันวิสา ทองรอง..... กรรมการ
(นางสาววันวิสา ทองรอง)

(ลงชื่อ).....ธนา ไพบูลย์..... กรรมการ
(นางสาวการตี ชา奴บาล)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะแบบท้ายเอกสารการจัดซื้อเวชภัณฑ์ยา

เลขที่ A42 / 2557

รายการที่ 9 Mitomycin C 10 mg for injection

ตามประกาศจังหวัดอุบลราชธานี

ชื่อยา Mitomycin C 10 mg for injection

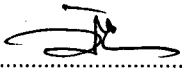
คุณสมบัติทั่วไป

1. เป็นผงยาปราศจากเชื้อ
2. ใน 1 Vial ประกอบด้วยตัวยา Mitomycin 10 mg
3. บรรจุในภาชนะบรรจุยานีดปราศจากเชื้อ ป้องกันแสง¹
4. ฉลากระบุ - ชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต และเลขทะเบียน
- สำเนียงชื่อยา ไว้อ้างอิงชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์
- บนภาชนะบรรจุยานีด อย่างน้อยต้องระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญ ความแรง วันสิ้นอายุ และ
เลขที่ผลิต

คุณสมบัติทางเทคนิค¹

คุณสมบัติทางเทคนิค	USP 35
1. ปริมาณตัวยาสำคัญ	90.0 – 120.0% of the L.A. of Mitomycin
2. Identification	ตรวจผ่าน
3. Bacterial endotoxins	NMT 10.0 USP Endotoxin U/mg of Mitomycin
4. pH	- 6.0 – 8.0 กรณี mannitol เป็นส่วนประกอบ - 5.5 – 8.5 กรณี hydroxypropyl betadex เป็นส่วนประกอบ
5. Sterility	ตรวจผ่าน
6. Water	NMT 5.0%
7. Uniformity of Dosage Units	ตรวจผ่านตาม General requirement ของเภสัชตำรับสำหรับ Finished product รูปแบบ Powder for Injections
8. Constituted solution	ตรวจผ่าน
9. Particulate matter	ตรวจผ่านตาม General requirement ของเภสัชตำรับสำหรับ Finished product รูปแบบ Injections
- ขนาด ≥ 10 μm ไม่เกิน 6,000/container - ขนาด ≥ 25 μm ไม่เกิน 600/container	

(ลงชื่อ)..... สมชาย ใจดี ประธานคณะกรรมการ
(นางสาวสุมมาลย์ คล้าชีน)

(ลงชื่อ).....  กรรมการ
(นางสาววันวิสา ทองรอง)

(ลงชื่อ)..... วิจิต ชาบุญกุล กรรมการ
(นางสาวภารตี ชาบุญกุล)

เงื่อนไขอื่นๆ

1. สำเนาภาพถ่ายเอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต

1.1 ในสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (ทย.2 ทย.3 ทย.4 แล้วแต่กรณี)

1.1.1 ในกรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย (หมายถึง ทย.2)

1.1.2 ในกรณีที่เป็นยานานาชาติเพื่อการแบ่งบรรจุ (หมายถึง ทย.3)

1.1.3 ในกรณีที่เป็นยานานาชาติจากต่างประเทศ(หมายถึง ทย.4)

1.2 ในคำขอขึ้นทะเบียนยา ทย. 1 ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ตามที่ขึ้นทะเบียนไว้ (finished product specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติมจะต้องแนบเอกสารหรือสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไขมาพร้อม finished product specification

2. ในกรณีที่ยาผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของกระทรวงสาธารณสุข (GMP) ในหมวดยาที่เสนอขาย

ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของประเทศผู้ผลิต หรือ Certificate of pharmaceutical products

3. สำเนาภาพถ่ายเอกสารคุณลักษณะของยาที่เสนอราคา

3.1 ผลการตรวจเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ของผู้ผลิต (Certification of analysis) ในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง

3.2 ผลการตรวจเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบ (Raw material) ของด้วยสำคัญที่ใช้ในการผลิตยา ทั้งของผู้ผลิต และผู้ผลิตวัตถุดิบที่เป็นรุ่นเดียวกัน และเป็นรุ่นเดียวกับยาตัวอย่างที่ส่ง (แสดงเอกสารรับรอง) ต้องแสดงการตรวจ Mitomycin ดังนี้^{1,2}

คุณสมบัติทางเทคนิค	USP 35	BP 2013
1. ปริมาณตัวยาสำคัญ	Not less than 970 mcg of Mitomycin per mg	97.0 -102.0% of Mitomycin (anhydrous substance)
2. Identification	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
3. Crystallinity	ตรวจผ่าน	-
4. pH	6.0 - 7.5	5.5 - 7.5
5. Water	NMT 2.5%	NMT 2.5%
6. Sterility	ตรวจผ่าน (กรณี Sterile grade)	-
7. Bacterial endotoxins	NMT 10.0 USP Endotoxin U/mg	NMT 10 IU/mg
8. Related substance	-	<ul style="list-style-type: none"> - Impurities A,B,C,D : for each impurity : NMT 0.5% - any other impurity : for each impurity : NMT 0.5% - total : NMT 2.0% - disregard limit : NMT 0.05%

หมายเหตุ 1. ต้องแสดงผลการทดสอบคุณสมบัติทางเทคนิคทุกข้อดังแต่ข้อ 1-8 และแต่ละหัวข้อการทดสอบ ใช้มาตรฐานการทดสอบตามมาตรฐาน USP 35 หรือ BP 2010 ก็ได้

2. NMT = Not more than

4. ผู้เสนอราคาต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 3 หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนด ในหัวข้อ คุณสมบัติทั่วไป ข้างต้น

5. ยาที่เสนอต้องเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิตหรือผู้แทนจำหน่าย (แสดงเอกสารรับรอง)

(ลงชื่อ).....สุเมษฐ์ ศรีรัตน์..... ประธานคณะกรรมการ
(นางสาวสมมูลาย คล้าร์น)

(ลงชื่อ).....สุวิทย์ พันธุ์วนิช..... กรรมการ
(นางสาววันวิสา ทองรอง)

(ลงชื่อ).....ภานุชัย ชานุบาล..... กรรมการ
(นางสาวภารี ชานุบาล)

6. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ (แสดงเอกสารการรับประกัน)

6.1 อายุของยาที่ส่งมอบต้องไม่น้อยกว่า 12 เดือน นับจากวันส่งมอบ

6.2 ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยารุ่นที่ส่งมอบของผู้ผลิต

6.3 ในกรณีที่หน่วยราชการทำการสูมตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการทำหนังสือร้องขอตัวอย่างยาโดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ ในกรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการบริษัทจะต้องนำยาที่ส่งมอบใหม่ที่เข้ามาตรฐานส่งมอบให้โรงพยาบาล โดยไม่คิดค่าใช้จ่ายใด ๆ ภายใน 30 วันนับจากวันที่ได้รับแจ้งจากโรงพยาบาลและขอส่วนสิทธิ์ไม่วับพิจารณาการเสนอราคาดังกล่าวของผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

6.4 ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพก่อนกำหนด

7. เอกสารอื่น ๆ

7.1 ในกรณีขึ้นทะเบียนยามากกว่า 2 ปี จะต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษาความคงตัวของยาตามที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนยามาแสดง และได้รับการลงนามรับรองเอกสารจากผู้มีอำนาจของบริษัท

7.2 ในกรณีขึ้นทะเบียนยาไม่ต้องลงทะเบียน ก่อนใช้ ต้องแนบเอกสารแสดงความคงตัวของยาภายหลังการลงทะเบียน และเจือจางด้วยสารน้ำที่เหมาะสมสามารถเข้ากับตัวยาได้ในความเข้มข้นที่ใช้กับผู้ป่วย และต้องแสดงรายละเอียดชื่อสอดคล้องกับข้อมูลในเอกสารกำกับยา

หมายเหตุ อ้างอิงจาก

1 = The United States Pharmacopeia 35

2 = British Pharmacopeia 2013

(ลงชื่อ).....สมลักษณ์ ลด..... ประธานคณะกรรมการ
(นางสาวสมลภารัตน์ คล้าชีน)

(ลงชื่อ).....สุวัณ พงษ์..... กรรมการ
(นางสาววันวิสา ทองรอง)

(ลงชื่อ).....วิทัย นันดร์กาน..... กรรมการ
(นางสาววรรธน์ ชานุบาล)
หน้าที่ 3 / รายการที่ 9_ ชุดที่ A42/2557

**รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะแบบท้ายเอกสารการจัดซื้อเวชภัณฑ์ยา
เลขที่ A42 / 2557**
รายการที่ 10 Oxymetholone 50 mg tablet
ตามประกาศจังหวัดอุบลราชธานี

ชื่อยา Oxymetholone 50 mg tablet

คุณสมบัติทั่วไป

1. เป็นยาเม็ดชนิดรับประทาน
2. ใน 1 เม็ด ประกอบด้วยตัวยา Oxymetholone 50 mg
3. บรรจุในภาชนะปิดสนิท ป้องกันความชื้นและป้องกันแสง⁽¹⁾
4. ฉลากระบุ - ชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต และเลขทะเบียน
 ตัวรับยา ไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์
 - บนแผงยา อย่างน้อยต้องระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญ ความแรง วันสิ้นอายุ และเลขที่ผลิต

คุณสมบัติทางเทคนิค^{(1),(2)}

คุณสมบัติทางเทคนิค	BP 2013	USP 35
1. ปริมาณตัวยาสำคัญ	90.0 – 110.0% of the L.A. of Oxymetholone	90.0 – 110.0% of the L.A. of Oxymetholone
2. Identification	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
3. Dissolution	ต้องแสดงการละลายไม่น้อยกว่า 75% (Q) of the L.A. of Oxymetholone ภายใน 45 นาที	ต้องแสดงการละลายไม่น้อยกว่า 75% (Q) of the L.A. of Oxymetholone ภายใน 45 นาที
4. Uniformity of weight (mass)	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน

หมายเหตุ 1. ต้องแสดงผลการทดสอบคุณสมบัติทางเทคนิคทุกข้อต่อไปนี้ 1-4 และแต่ละหัวข้อการทดสอบใช้มาตรฐานการทดสอบตามเกล็ชต์สำหรับ BP 2013 หรือ USP35 ก็ได้
 2. NMT = Not more than

เงื่อนไขข้ออื่น ๆ

1. สำเนาภาพถ่ายเอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare)
 แหล่งผลิต

- 1.1 ในสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (ทย.2 ทย.3 ทย.4 และแต่กรณี)
 1.1.1 ในกรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย (หมายถึง ทย.2)
 1.1.2 ในกรณีที่เป็นยานำเข้าเพื่อการแบ่งบรรจุ (หมายถึง ทย.3)
 1.1.3 ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ (หมายถึง ทย.4)

(ลงชื่อ)..... อุลจง ใจษา ประธานคณะกรรมการ
 (นางสาวสุมลมาลย์ คล้าชีน)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ
 (นางสาววันวิสา ทองรอง)

(ลงชื่อ)..... ภารี ชัยวุฒิ กรรมการ
 (นางสาวการดี ชานุบาล)

- 1.2 ในคำขอขึ้นทะเบียนยา ทบ. 1 ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ตามที่ขึ้นทะเบียนไว้ (finished product specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติม จะต้องแนบเอกสารหรือสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไขมาพร้อม finished product specification
2. ในการนี้ที่ยาผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์ วิธีการที่ดีในการผลิตยาของกระทรวงสาธารณสุข (GMP) ในหมวดยาที่เสนอขาย
- ในกรณีที่เป็นยาที่นำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์ วิธีการที่ดีในการผลิตยาของประเทศผู้ผลิต หรือ Certificate of pharmaceutical products
3. ยาที่เสนอต้องเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิตหรือผู้แทนจำหน่าย (แสดงเอกสารรับรอง)
4. สำเนาภาพถ่ายเอกสารคุณลักษณะของยาที่เสนอราคา
- 4.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ของผู้ผลิต (Certification of analysis) ในยาที่ส่งเป็นตัวอย่าง
- 4.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบ (Raw material) ของตัวยาสำคัญที่ใช้ในการผลิตยา ทั้งของผู้ผลิตยา และผู้ผลิตวัตถุดิบที่เป็นรุ่นเดียวกัน และเป็นรุ่นเดียวกับยาตัวอย่างที่ส่ง (แสดงเอกสารรับรอง) ต้องแสดงการตรวจ Oxymetholone ดังนี้^{(1),(2)}

คุณสมบัติทางเทคนิค	BP 2013	USP 35
1. ปริมาณตัวยาสำคัญ	97.0 – 103.0% of Oxymetholone (Dried substance)	97.0 – 103.0% of Oxymetholone (Dried substance)
2. Identification	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
3. Melting point	175° to 180°	172° to 180°
4. Specific optical rotation	+34° to +38°	+34° to +38°
5. Loss on drying	NMT 0.5%	NMT 1.0%
6. Sulfated ash	NMT 0.1%	-
7. Related substances	ตรวจผ่าน	-

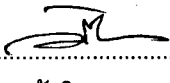
หมายเหตุ 1. ต้องแสดงผลการทดสอบคุณสมบัติทางเทคนิคทุกข้อต่อไปนี้ แต่ละหัวข้อการทดสอบใช้มาตรฐานการทดสอบตามเกล็ดตัวรับ BP 2013 หรือ USP35 ก็ได้

2. NMT = Not more than

5. ตัวอย่างยา

- 5.1 ผู้เสนอราคา ต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 3 หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนดให้หัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้น
6. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ (แสดงเอกสารการรับประกัน)
- 6.1 อายุของยาที่ส่งมอบต้องไม่น้อยกว่า 12 เดือน นับจากวันส่งมอบ
- 6.2 ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจนิวเคราะห์ยาที่ส่งมอบของผู้ผลิต
- 6.3 ในกรณีที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสืออ้างขอตัวอย่างยาโดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ ในกรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการ บริษัทจะต้องนำยาที่ผลิตใหม่ที่เข้ามาตรฐานส่งมอบให้โรงพยาบาล โดยไม่คิดค่าใช้จ่ายใด ๆ ภายใน 30 วันนับจากวันที่ได้รับแจ้งจากโรงพยาบาลและ ขอสงวนสิทธิ์ไม่วิจารณาการเสนอราคายาดังกล่าวของผู้ขายและ/หรือ ผู้ผลิตในครั้งต่อไป

(ลงชื่อ)..... ๗๘๘๘๙๑ ๑๔๒๖๔ ประธานคณะกรรมการ
(นางสาวสมมาลย์ คล้าชีน)

(ลงชื่อ).....  กรรมการ
(นางสาววันวิสา ทองรอง)

(ลงชื่อ)..... ภารดี ๕๙๔๒๐๓๐๐ กรรมการ
(นางสาวภารดี ชานุบาล)
หน้าที่ ๒/รายการที่ 10_ชุดที่ A42/2557

6.4 ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อน กำหนด

7. เอกสารอื่นๆ

7.1 ในกรณีขึ้นทะเบียนยามากกว่า 2 ปี จะต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษา Long term stability ตามที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนยามาแสดง และได้รับการลงนามรับรองเอกสารจากผู้มีอำนาจของบริษัท

7.2 ในกรณีขึ้นทะเบียนยามากกว่า 2 ปี จะต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษาความคงตัวของยาตามที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนยามาแสดง และได้รับการลงนามรับรองเอกสารจากผู้มีอำนาจของบริษัท

7.3 การณ์ที่เป็นยาที่ไม่ใช้ยาตันแบบ ต้องมีหลักฐานทางวิชาการที่เชื่อถือได้แสดงผลการศึกษาถึง Bioequivalence study ในมนุษย์เปรียบเทียบกับยาตันแบบ ซึ่งเป็นไปตามหลักเกณฑ์การศึกษาชีวสมมูลของกองควบคุมยา กระทรวงสาธารณสุข⁽³⁾

หมายเหตุ : ยังอิงจาก

1 = British Pharmacopoeia 2013

2 = The United States Pharmacopoeia 35

3 = ASEAN Guidelines for the Conduct of Bioavailability and Bioequivalence Studies และคู่มือการศึกษาชีวประสิทธิผลและชีวสมมูลของผลิตภัณฑ์ยา กองควบคุมยา สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

(ลงชื่อ)..... สมชาย ใจกลาง ประธานคณะกรรมการ
(นางสาวสมลมาลย์ คล้าชื่น)

(ลงชื่อ).....
..... กรรมการ
(นางสาววันวิสา ทองรอง)

(ลงชื่อ)..... นราธิศ นัยยะ กรรมการ
(นางสาวการดี ชานุบาล)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะแบบท้ายเอกสารการจัดซื้อเวชภัณฑ์ยา
เลขที่ A42 / 2557
รายการที่ 11 Tranexamic acid 50 mg/mL, 5 mL injection
ตามประกาศจังหวัดอุบลราชธานี

ชื่อยา Tranexamic acid 50 mg/mL, 5 mL injection

คุณสมบัติทั่วไป

1. เป็นสารละลายปราศจากเชื้อ
2. ใน 1 Vial ประกอบด้วย Tranexamic acid 50 mg/mL ในสารละลายปริมาตร 5 mL
3. บรรจุในภาชนะบรรจุยาฉีดปราศจากเชื้อ
4. ฉลากระบุ - ชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต และเลขทะเบียนตำรับยา
ไว้อ่านง่ายชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์
- บนบรรจุภัณฑ์ที่สัมผัสถาย อย่างน้อยต้องระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญ ความแรง วันสิ้นอายุ
และเลขที่ผลิต

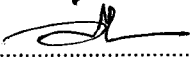
คุณสมบัติทางเทคนิค⁽¹⁾

คุณสมบัติทางเทคนิค	BP 2013
1. ปริมาณตัวยาสำคัญ	95.0 – 105.0% of the L.A. of Tranexamic acid
2. Identification	ตรวจผ่าน
3. pH	6.5 – 8.0
4. Related substances	<p>By liquid chromatography</p> <ul style="list-style-type: none"> - Impurity A : NMT 1% - Impurity B : NMT 0.5% - Impurity C : NMT 0.1% - Impurity D : NMT 0.1% - Any other secondary peak : NMT 0.1%
5. Bacterial endotoxins	NMT 35 IU per mL

หมายเหตุ

1. ต้องแสดงผลการทดสอบคุณสมบัติทางเทคนิคทุกข้อตั้งแต่ข้อ 1- 5 และแต่ละหัวข้อการทดสอบใช้มาตรฐานการทดสอบตามเกณฑ์ USP 35 หรือ BP 2013 ก็ได้
2. NMT = Not more than

(ลงชื่อ) ยมลูป บล๊อก ประธานคณะกรรมการ
 (นางสาวสุมลมalaຍ์ คล้าชีน)

(ลงชื่อ)  กรรมการ
 (นางสาววันวิสา ทองรอง)

(ลงชื่อ) วันเสี้ย บล๊อก กรรมการ
 (นางสาวภารดี ชานุบาล)

เงื่อนไขอื่นๆ

1. สำเนาภาพถ่ายเอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต

1.1 ในสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (ทย.2 ทย.3 ทย.4 และแต่กรณี)

1.1.1 ในกรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย (หมายถึง ทย.2)

1.1.2 ในกรณีที่เป็นยานำเข้าเพื่อการแบ่งบรรจุ (หมายถึง ทย.3)

1.1.3 ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ(หมายถึง ทย.4)

1.2 ในคำขอขึ้นทะเบียนยา ทย. 1 ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ ตามที่ขึ้นทะเบียนไว้ (finished product specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติมจะต้องแนบเอกสารหรือสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไขมาพร้อม finished product specification

2. ในกรณีที่ยังผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์ วิธีการที่ดีในการผลิตยาของกระทรวงสาธารณสุข (GMP) ในหมวดยาที่เสนอขาย

ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตาม หลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของประเทศไทยผู้ผลิต หรือ Certificate of pharmaceutical products

3. สำเนาภาพถ่ายเอกสารคุณลักษณะของยาที่เสนอราคา

3.1 ผลการตรวจเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ของผู้ผลิต (Certification of analysis) ในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง

3.2 ผลการตรวจเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบ (Raw material) ของตัวยาสำคัญที่ใช้ในการผลิตยา ทั้งของผู้ผลิตยา และผู้ผลิตวัตถุดิบที่เป็นรุ่นเดียวกัน และเป็นรุ่นเดียวกับยาตัวอย่างที่ส่ง(แสดงเอกสารรับรอง) ต้องแสดงการตรวจดังนี้^{(1),(2)}

คุณสมบัติทางเทคนิค	USP 35	BP 2013
1. ปริมาณตัวยาสำคัญ	99.0 - 101.0% of Tranexamic acid, calculated on the dried basis	99.0% - 101.0% of Tranexamic acid (dried substance)
2. Identification	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
3. pH	-	7.0 – 8.0
4. Related substance	<ul style="list-style-type: none"> - Total impurities : NMT 0.2% - Tranexamic acid related compound A : NMT 0.1% - Tranexamic acid related compound B : NMT 0.2% - Tranexamic acid related compound C : NMT 0.1% - Tranexamic acid related compound D : NMT 0.1% 	<ul style="list-style-type: none"> - Impurity A : NMT 0.1% - Impurity B : NMT 0.2% - Unspecified impurities : NMT 0.10% - Sum of unspecified impurities : NMT 0.2% - disregard limit : NMT 0.025%
5. Halides expressed as chlorides / Chloride and sulfate	NMT 0.014%	NMT 140 ppm
6. Heavy metals	NMT 10 ppm	NMT 10 ppm
7. Residue on ignition	NMT 0.1%	-
8. Loss on drying	NMT 0.5%	NMT 0.5%
9. Sulfated ash	-	NMT 0.1%

หมายเหตุ 1. ต้องแสดงผลการทดสอบคุณสมบัติทางเทคนิคทุกข้อต่อไปนี้ 1- 9 และแต่ละหัวข้อการทดสอบใช้มาตรฐานการ

ทดสอบตามเกณฑ์การรับ USP 35 หรือ BP 2013 ที่ได้

2.NMT = Not more than

(ลงชื่อ)..... สมชาย ใจดี ประธานคณะกรรมการ
(นางสาวสมมาลย์ ก้าวชีน)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ
(นางสาววนิวสา ทองรอง)

(ลงชื่อ)..... วิจิตร วงศ์สถาปนิก กรรมการ
(นางสาวภารดี ชานุบาล)

4. ผู้เสนอราคาต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 3 หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนด ในหัวข้อ คุณสมบัติทั่วไป ข้างต้น
5. ยาที่เสนอต้องเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิตหรือผู้แทนจำหน่าย (แสดงเอกสารรับรอง)
6. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ (แสดงเอกสารการรับประกัน)
 - 6.1 อายุของยาที่ส่งมอบต้องไม่น้อยกว่า 12 เดือน นับจากวันส่งมอบ
 - 6.2 ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยาที่ส่งมอบของผู้ผลิต
 - 6.3 ในกรณีที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่างยา โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ ในกรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคายาดังกล่าวของผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป
 - 6.4 ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพก่อนกำหนด
7. เอกสารอื่น ๆ
 - 7.1 ในกรณีขั้นทะเบียนนานาประเทศกว่า 2 ปี จะต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษา Long term stability ตามที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนนานาประเทศ
 - 7.2 ในกรณีขั้นทะเบียนนานาประเทศกว่า 2 ปี จะต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษาความคงตัวของยาตามที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนนานาประเทศ และได้รับการลงทะเบียนรับรองเอกสารจากผู้มีอำนาจของบริษัท

หมายเหตุ อ้างอิงจาก

1 = British Pharmacopeia 2013

2 = The United States Pharmacopeia 35

(ลงชื่อ).....สุมลดา สารี..... ประธานคณะกรรมการ
 (นางสาวสุมลมาร์ย์ คล้าชีน)

(ลงชื่อ).....สุวิสา พองรอง..... กรรมการ
 (นางสาววันวิสา พองรอง)

(ลงชื่อ).....อาทิตย์ ชัยนาท..... กรรมการ
 (นางสาวอาทิตย์ ชาญนาด)