

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะแบบท้ายเอกสารการจัดซื้อเวชภัณฑ์ยา

เลขที่ ส06 / 2558

รายการที่ 1 Metronidazole 500 mg Injection

ตามประกาศจังหวัดอุบลราชธานี ๒๒ ๘.๑. ๒๕๕๗

ชื่อยา Metronidazole 500 mg Injection

คุณสมบัติทั่วไป

1. เป็นสารละลายน้ำจากเชื้อ ไอ มีเมสิ
2. ใน 1 ภาชนะบรรจุ ประกอบด้วยตัวยา Metronidazole 0.5 % W/V (0.5 g/100 mL) ในสารละลายน้ำมาร 100 mL
3. บรรจุในขวดแก้ว Type I หรือ Type II หรือในขวดพลาสติกปราศจากเชื้อ และบรรจุภัณฑ์ป้องกันแสงทุกขวด⁽¹⁾
4. ฉลากระบุ - ชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต และเลขทะเบียน
ตัวรับยา ไว้อ้างอิงขัดเจนบนบรรจุภัณฑ์
- บนภาชนะบรรจุยาฉีด อย่างน้อยต้องระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญ ความแรง วันสิ้นอายุ
และเลขที่ผลิต

คุณสมบัติทางเทคนิค^{(1),(2)}

คุณสมบัติทางเทคนิค	USP 35	BP 2013
1. ปริมาณตัวยาสำคัญ	90.0 – 110.0% of the L.A. of Metronidazole	95.0 – 110.0% of the L.A. of Metronidazole
2. Identification	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
3. Bacterial endotoxins	NMT 0.35 USP Endotoxin U/mg of Metronidazole	NMT 3.5 IU/mL
4. pH	4.5 – 7.0	4.5 – 6.0
5. Particulate matter	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
- ขนาด ≥ 10 μm ไม่เกิน 6,000/container - ขนาด ≥ 25 μm ไม่เกิน 600/container		
6. Sterility	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
7. Volume in container	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
8. Related substances		the area of any secondary peak is not greater than the area of the peak due to 2-methyl-5-nitroimidazole : NMT 0.5%
9. Nitrite		0.8% calculated with reference to the content of Metronidazole

(ลงชื่อ)..... ประธานคณะกรรมการ

(นางสุวัตถินยา กิจศรัตน์)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ

(นางรัชนี บุตรราษ)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ

(นางสาวพัชรี กาญจนวัฒน์)

- หมายเหตุ**
- เภสัชตารับที่ใช้อ้างอิงต้องเป็นฉบับที่เกี่ยบท่าหรือใหม่กว่า กรณีไม่เทียบเท่าแต่เป็นไปตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบบคุ้มครองนักวิจัยของคณะกรรมการประการดรา白衣
 - ผลการทดสอบคุณสมบัติทางเทคนิค ต้องอ้างอิงจากเภสัชตำรับฉบับเดียวกัน ซึ่งได้จดทะเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

เงื่อนไขอื่นๆ

- สำเนาภาพถ่ายเอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต 1.1 ในสำคัญการนี้จะเป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย หมายถึง ไทย.2 ไทย.3 ไทย.4 และต่อไปนี้
 - ในการที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย หมายถึง ไทย.2
 - ในการที่เป็นนำเข้าเพื่อการแบ่งบรรจุ หมายถึง ไทย.3
 - ในการที่เป็นนำเข้าจากต่างประเทศ หมายถึง ไทย.4
- ใบคำขอขึ้นทะเบียนยา ไทย.1 หรือ ย.1 ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ ตามที่ขึ้นทะเบียนไว้ (finished product specification) และข้อกำหนดคุณภาพของวัตถุดิบ (Drug substance specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติมจะต้องแนบเอกสารหรือสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไข (ย.5) มาพร้อม finished product specification
- เอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยา
 - กรณีที่ยังไม่ได้รับรองในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์ วิธีการที่ดีในการผลิตยาของกระทรวงสาธารณสุข (GMP หรือ GMP/PICs) ในหมวดยาที่เสนอขาย
 - กรณีที่เป็นนำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตาม หลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของประเทศผู้ผลิต หรือ Certificate of pharmaceutical products
- สำเนาภาพถ่ายเอกสารคุณลักษณะของยาที่เสนอราคา
 - ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ของผู้ผลิต (Certification of analysis) ในยาที่ส่งเป็นตัวอย่าง
 - ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบ (Raw material) ของตัวยาสำคัญที่ใช้ในการผลิตยา ทั้งของผู้ผลิตยา และผู้ผลิตวัตถุดิบที่เป็นรุ่นเดียวกัน และเป็นรุ่นเดียวกับยาตัวอย่างที่ส่ง (แสดงเอกสารรับรอง) ต้องแสดงการตรวจสอบนี้ (2)(3)

คุณสมบัติทางเทคนิค	USP 35	BP 2013
1. ปริมาณตัวยาสำคัญ	99.0 – 101.0% of Metronidazole (Calculated on the dried basis)	99.0 – 101.0% of Metronidazole (Calculated on the dried basis)
2. Identification	ตรวจผ่านด้วยวิธี Infrared absorption	ตรวจผ่าน
3. Appearance of solution	-	ตรวจผ่าน
4. Heavy metals	NMT 0.005%	NMT 20 ppm
5. Related compounds	- Any single unspecified impurity : NMT 0.1% - Total impurities : NMT 0.2%	<u>By liquid chromatography</u> - Any impurity : NMT 0.1% - Total impurities : NMT 0.2% - Disregard limit : NMT 0.01%
6. Loss on drying	NMT 0.5% (at 105° for 2 hour)	NMT 0.5% (drying in an oven at 105° for 3 hour)
7. Residue on ignition	NMT 0.1%	-
8. Sulfated ash	-	NMT 0.1%

(ลงชื่อ)..... ประธานคณะกรรมการ

(นางสุวัตถิยา กิจศรัมย์)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ

(นางรัชนี บุตรราช)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ

(นางสาวพัชรี กาญจนวัฒน์)

หน้าที่ 2/รายการที่ 1_ ชุดที่ ส 06/2558

- หมายเหตุ**
1. เนสัชตัวรับที่ใช้อ้างอิงต้องเป็นฉบับที่เทียบเท่าหรือใหม่กว่า กรณีไม่เทียบเท่าแต่เป็นไปตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุรายการ ให้ขึ้นกับดุลยพินิจของคณะกรรมการประการราคายา
 2. ผลการทดสอบคุณสมบัติทางเทคนิค ต้องอ้างอิงจากเนสัชตัวรับฉบับเดียวกัน ซึ่งได้จัดทำเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข
 4. ผู้เสนอราคาต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 3 หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนดในหัวข้อ คุณสมบัติทั่วไป ข้างต้น
 5. ยาที่เสนอต้องเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิตหรือผู้แทนจำหน่าย (แสดงเอกสารรับรอง)
 6. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ (แสดงเอกสารการรับประกัน)
 - 6.1 อายุของยาที่ส่งมอบต้องไม่น้อยกว่า 12 เดือน นับจากวันส่งมอบ
 - 6.2 ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบบันทึกผลการตรวจนิวเคราะห์ยาที่ส่งมอบของผู้ผลิต
 - 6.3 ในกรณีที่หน่วยราชการทำการสุมตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่างยา โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ ในกรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ บริษัทจะต้องนำยาที่ส่งมอบให้โรงพยาบาล และขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคาดังกล่าวของผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป
 7. เอกสารอื่นๆ
 - 7.1 สำเนาแสดงผลการศึกษาความคงตัวของยา (Stability data)
 - 7.1.1 ในกรณีขึ้นทะเบียนยามากกว่า 2 ปี จะต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษา Long term stability ตามที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนยามาแสดง
 - 7.1.2 ในกรณีขึ้นทะเบียนยามากกว่า 2 ปี จะต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษาความคงตัวของยาตามที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนยามาแสดง และได้รับการลงนามรับรองเอกสารจากผู้มีอำนาจของบริษัท
 - 7.1.3 เอกสารแสดงความคงตัวของยาภายหลังเจือจากด้วยสารน้ำที่เหมาะสมสามารถเข้ากับตัวยาได้ในความเข้มข้นที่ใช้กับผู้ป่วย และต้องแสดงรายละเอียดซึ่งสอดคล้องกับข้อมูลในเอกสารกำกับยา

หมายเหตุ : อ้างอิงจาก

1 = The United states Pharmacopeia 35

2 = British pharmacopoeia 2013

(ลงชื่อ) ประธานคณะกรรมการ

(นางสุวัตถิยา กิจศรัณย์)

(ลงชื่อ) กรรมการ

(นางรัชนี บุตรราช)

(ลงชื่อ) กรรมการ

(นางสาวพัชรี กาญจนวนิช)