

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะแบบทั่วไปเอกสารการจัดซื้อเวชภัณฑ์ยา

เลขที่ ส 12 / 2558

**รายการที่ 1 Amoxicillin 2 gm and Clavulanic acid 200 mg for injection
ตามประกาศจังหวัดอุบลราชธานี ๑๐ ก.พ. ๒๕๕๘**

ชื่อยา Amoxicillin 2 gm and Clavulanic acid 200 mg for injection

คุณสมบัติทั่วไป

1. เป็นผงยาปราศจากเชื้อสีขาวถึงขาวนวล (off-white) สำหรับฉีด
2. ใน 1 Vial ประกอบด้วยตัวยา Amoxicillin sodium ที่สมมูลกับ Amoxicillin 2.0 gm และ Clavulanate Potassium ที่สมมูลกับ Clavulanic acid 200 mg
3. บรรจุในภาชนะบรรจุยาฉีดปราศจากเชื้อ ชนิดขวดแก้ว type I มีองကันความชื้น และบรรจุภัณฑ์ป้องกันแสง
4. การละลายผงยาด้วย Water for injection ยาต้องมีความคงตัวทางกายภาพ ได้สารละลายสีชมพูอ่อน-เหลืองอ่อน และยาต้องคงตัวอยู่นาน ไม่น้อยกว่า 20 นาที
5. ฉลากระบุ - ชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต และเลขทะเบียนตัวรับยา
ไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์
- บนภาชนะบรรจุยาฉีด อย่างน้อยต้องระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญ ความแรง วันสิ้นอายุ และเลขที่ผลิต

คุณสมบัติทางเทคนิค⁽¹⁾

| คุณสมบัติทางเทคนิค | BP 2013 |
|---|--|
| 1. ปริมาณตัวยาสำคัญ | 90.0 - 107.5 % L.A. of Amoxicillin 90.0 - 107.5 % L.A. of Clavulanic acid |
| 2. Identification test | ตรวจผ่าน |
| 3. pH | 8.0 – 10.0 |
| 4. Bacterial endotoxins | NMT 2.5 IU/mL |
| 5. Water content | NMT 3.5% |
| 6. Constituted solution | ตรวจผ่าน |
| 7. Uniformity of dosage units | ตรวจผ่าน |
| 8. Particulate matter - ขนาด $\geq 10 \mu\text{m}$ ไม่เกิน 6,000/container - ขนาด $\geq 25 \mu\text{m}$ ไม่เกิน 600/container | ตรวจผ่าน |
| 9. Sterility test | ตรวจผ่าน |
| 10. Related substance | - the area of any peak due to α -penicilloic acid : NMT 5% - Amoxicillin dimer : NMT 5% - the area of any other secondary peak : NMT 3% - the sum of the areas of all the secondary peak : NMT 15% |
| 11. Clavulanate polymer and other fluorescent impurities | NMT 5% W/W (Calculated with respect to the content of clavulanic acid) |

หมายเหตุ เกษชัตัวรับที่ใช้อ้างอิงต้องเป็นฉบับที่เทียบเท่าหรือใหม่กว่า กรณีไม่เทียบเท่าแต่เป็นไปตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข

เรื่อง ระบุตำรายา ให้ขึ้นกับดุลยพินิจของคณะกรรมการประมวลรายการ

๖

(ลงชื่อ) ประธานคณะกรรมการ

(นางสุวัตถิยา กิจศรัณย์)

(ลงชื่อ) กรรมการ

(นางรัชนี บุตรราษฎร์)

(ลงชื่อ) กรรมการ

(นางสาวพัชรี กาญจนวัฒน์)

เงื่อนไขอื่น 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
 - 1.2 ในคำขอขึ้นทะเบียนยา ทย.1 หรือ ย.1 ของยาที่เสนอราคา พิรบอมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ตามที่ขึ้นทะเบียนไว้ (finished product specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติม จะต้องแนบเอกสารสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไข (ย.5) มาพร้อม finished product specification และ / หรือ Drug substance specification
2. เอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยา
 - 2.1 กรณีที่ยาผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของกระทรวงสาธารณสุข (GMP หรือ GMP/PICs) ในหมวดยาที่เสนอขาย
 - 2.2 กรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของประเทศผู้ผลิต หรือ Certificate of pharmaceutical products
3. สำเนาภาพถ่ายเอกสารคุณลักษณะของยาที่เสนอราคา
 - 3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ของผู้ผลิต (Certification of analysis) ในยารุนที่ส่งเป็นตัวอย่าง
 - 3.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบ (Raw material) ของตัวยาสำคัญที่ใช้ในการผลิตยา ทั้งของผู้ผลิตยาและผู้ผลิตวัตถุดิบที่เป็นรุนเดียวกัน และเป็นรุนเดียวกันยาตัวอย่างที่ส่ง (แสดงเอกสารรับรอง)
 - 3.3 กรณีที่วัตถุดิบเป็นแบบผสมมาแล้ว (Amoxicillin and Clavulate potassium) ต้องแสดงการตรวจคุณสมบัติทางเทคนิคของ Amoxicillin sodium และ Clavulate potassium ตามข้อ 3.4 ของบริษัทผู้ผลิตวัตถุดิบ
 - 3.4 หัวข้อวิเคราะห์สำคัญที่ต้องแสดงในใบวิเคราะห์วัตถุดิบ ได้แก่

1. คุณสมบัติทางเทคนิคของ Amoxicillin sodium⁽¹⁾

| คุณสมบัติทางเทคนิค | BP 2013 |
|------------------------------|--|
| 1. ปริมาณตัวยาสำคัญ | 89.0 - 102.0% of the L.A. of Amoxicillin (anhydrous substance) |
| 2. Identification | ตรวจผ่าน |
| 3. Appearance of solution | ตรวจผ่าน |
| 4. pH | 8.0 - 10.0 |
| 5. Specific optical rotation | + 240° to + 290 ° (anhydrous substance) |
| 6. Related substances | - Impurity J : NMT 3% - Any other impurity : NMT 2% - Total : NMT 9% - Disregard limit : NMT 0.1% |
| 7. N,N-Dimethylaniline | NMT 20 ppm |
| 8. 2-Ethylhexanoic acid | NMT 0.8% |
| 9. Heavy metals | NMT 20 ppm |
| 10. Water | NMT 3.0% |
| 11. Bacterial endotoxins | Less than 0.25 IU/mg |
| 12. Sterility | ตรวจผ่าน |

(ลงชื่อ) ประชานคณะกรรมการ

(นางสุวัตถิยา กิจศรัณย์)

(ลงชื่อ) กรรมการ

(นางรัชนี บุตรราช)

(ลงชื่อ) กรรมการ

(นางสาวพัชรี กาญจนวัฒน์)

2. คุณสมบัติทางเทคนิคของ Clavulanate Potassium^(1,2)

| คุณสมบัติทางเทคนิค | BP 2013 | USP 35 |
|--|---|--|
| 1. ปริมาณด้วยยาสำคัญ | 96.5 - 102.0% of the L.A. of Clavulanic acid (anhydrous substance) | 75.5% - 92.0% of clavulanic acid calculated on the anhydrous basis |
| 2. Identification | ตรวจผ่าน | ตรวจผ่าน |
| 3. Polymeric impurities and other impurities absorbing at 278 nm | NMT 0.40 | - |
| 4. Bacterial endotoxins | NMT 0.03 IU/mg | NMT 0.03 USP Endotoxin Unit per mg |
| 5. Sterility | ตรวจผ่าน | ตรวจผ่าน |
| 6. pH | 5.5 - 8.0 | 5.5-8.0 |
| 7. Water | NMT 0.5% | NMT 1.5% |
| 8. Limit of clavam-2-carboxylate potassium | - | NMT 0.01% |
| 9. Limit of aliphatic amines | NMT 0.2% | NMT 0.2% |
| 10. Limit of 2-ethylhexanoic acid | NMT 0.8% | NMT 0.8% |
| 11. Chromatographic purity | - Impurities E,G : for each impurity, NMT 1% - Any other impurity : for each impurity, NMT 0.2% - Total : NMT 2.0% - Disregard limit : NMT 0.05% | Total impurities : NMT 2.0% |
| 12. Specific optical rotation | +53 ° to +63 ° (anhydrous substance) ⁽²⁾ | +53 ° to +63 °(anhydrous substance) ⁽²⁾ |

หมายเหตุ 1. เกสัชตัวรับที่ใช้อ้างอิงต้องเป็นฉบับที่เทียบเท่าหรือใหม่กว่า การนี้ไม่เทียบเท่าแต่เป็นไปตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุตัวรายา ให้ขึ้นกับดุลยพินิจของคณะกรรมการประการประการยา
2. ผลการทดสอบคุณสมบัติทางเทคนิค ต้องอ้างอิงจากเกสัชตัวรับฉบับเดียวกัน ซึ่งได้จัดทำเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

4. ผู้เสนอกำกับต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 3 หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนดในหัวข้อ คุณสมบัติทั่วไป ข้างต้น
5. ยาที่เสนอต้องเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิตหรือผู้แทรกจำหน่าย (แสดงเอกสารรับรอง)
6. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ (แสดงเอกสารการรับประกัน)
 - 6.1 อายุของยาที่ส่งมอบต้องไม่น้อยกว่า 12 เดือน นับจากวันส่งมอบ
 - 6.2 ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบวัสดุผลการตรวจนิเคราะห์ยารุ่นที่ส่งมอบของผู้ผลิต
 - 6.3 ในกรณีที่หน่วยราชการทำการสุมตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวินิจฉัยคุณภาพ หน่วยราชการจะทำการสุมตัวอย่างยาโดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวินิจฉัยคุณภาพ และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจวินิจฉัยคุณภาพ ในกรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ บริษัทจะต้องนำยาที่ผลิตใหม่ที่เข้ามาตรวจสอบส่งมอบให้โรงพยาบาล โดยไม่คิดค่าใช้จ่ายใด ๆ ภายใน 30 วันนับจากวันที่ได้รับแจ้งจากโรงพยาบาล และขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคายาดังกล่าวของผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

(ลงชื่อ)  ประธานคณะกรรมการ

(นางสุวัตถีya กิจธรัตน์)

(ลงชื่อ) กรรมการ
(นางรัชนี บุตรราช)

(ลงชื่อ) กรรมการ

(นางสาวพัชรี กาญจนวนัน)

6.4 ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพก่อนกำหนด

7. เอกสารอื่นๆ

7.1 สำเนาแสดงผลการศึกษาความคงตัวของยา (Stability data)

7.1.1 ในการเพิ่นทะเบียนยาตามากกว่า 2 ปี จะต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษา Long term stability ตามที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนยาและ

7.1.2 ในกรณีเพิ่นทะเบียนยานาน้อยกว่า 2 ปี จะต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษาความคงตัวของยาตามที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนยาและ

7.1.3 เนื่องจากเป็นยาที่ต้องละลายก่อนใช้ ต้องแนบเอกสารแสดงความคงตัวของยาภายหลังการละลาย และเจ้อจางด้วยสารน้ำที่เหมาะสมสามารถเข้ากับตัวยาได้ในความเข้มข้นที่ใช้กับผู้ป่วย และต้องแสดงรายละเอียดซึ่งสอดคล้องกับข้อมูลในเอกสารกำกับยา

หมายเหตุ : อ้างอิงจาก

1 = British pharmacopoeia 2013

2 = The United states Pharmacopeia 35

(ลงชื่อ)  ประธานคณะกรรมการ

(นางสุวัตติยา กิจครรัตน์)

(ลงชื่อ)  กรรมการ

(นางรัชนี บุตรราช)

(ลงชื่อ)  กรรมการ

(นางสาวพัชรี กาญจนวัฒน์)