

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะและแนบท้ายเอกสารการจัดซื้อเวชภัณฑ์ยา
เลขที่ B32 / 2560

รายการที่ 1 Human Immunoglobulin Sterile Solution 5%, 5 gm
ตามประกาศจังหวัดอุบลราชธานี ๗ ส.ค. 2560

1. ชื่อยา Human Immunoglobulin Sterile Solution 5%, 5 gm

2. คุณสมบัติทั่วไป

- 2.1 รูปแบบ เป็นสารละลายปราศจากเชื้อ ใส หรือขุ่นเล็กน้อย (Slightly opalescent) ไม่มีสี หรือสีเหลืองอ่อน⁽²⁾
- 2.2 ส่วนประกอบ ประกอบด้วย Immunoglobulin G 5% W/V ปริมาตร 100 mL/Vial
- 2.3 ภาชนะบรรจุ บรรจุในภาชนะบรรจุยานีดชนิดขวดแก้วปราศจากเชื้อ type I และบรรจุภัณฑ์ป้องกันแสง⁽¹⁾
- 2.4 ฉลาก - ระบุชื่อยา ส่วนประกอบด้วยสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต เลขทะเบียน สำรับยา และวิธีการเก็บรักษาไว้อย่างดีเจนบนบรรจุภัณฑ์
- บนภาชนะบรรจุฯ อย่างน้อยต้องระบุชื่อยา หรือชื่อทางการค้า ส่วนประกอบและขนาดความแรง ของยา เลขที่ผลิต วันสิ้นอายุไว้ชัดเจน

3. คุณสมบัติทางเทคนิค

ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพเป็นไปตาม Finished product specification และ Drug substance specification ที่อ้างอิงจากเกสซ์สำรับฉบับเดียวกัน ซึ่งได้จดทะเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ทั้งนี้เกสซ์สำรับที่ใช้อ้างอิงต้องเป็นฉบับที่เทียบเท่าหรือใหม่กว่ามาตรฐานเกสซ์สำรับใดสำรับหนึ่ง ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุตำรายา พ.ศ.2556 ลงวันที่ 11 เมษายน พ.ศ.2556 (ลงประกาศในราชกิจจานุเบกษาวันที่ 10 มิถุนายน 2556) กรณีไม่เทียบเท่าให้ขึ้นกับดุลยพินิจของคณะกรรมการประกันราคา

3.1 Finish product specification⁽¹⁾

Test Item	British Pharmacopoeia 2013
1. Identification	ตรวจผ่าน ด้วยวิธี Immunoelectrophoresis
2. pH	4.0 - 7.4
3. Osmolality	ไม่น้อยกว่า 240 mosmol/kg
4. Total protein	ไม่น้อยกว่า 30 g/l และมีค่าอยู่ระหว่าง 90-110% ของปริมาณโปรตีนที่คลาสระบุ
5. Protein composition	โดยวิธี Electrophoresis : NMT 5% of protein has a mobility different from that of the principle band
6. Molecular size distribution	By liquid chromatography - Sum of the peak areas of the monomer and the dimer represent : Not less than 90% of the total area of the chromatogram - Sum of the peak areas of polymers and aggregates represents : NMT 3% of the total area of the chromatogram
7. Anticomplementary activity	NMT 50% (1 CH ₅₀ / mg ของ Immunoglobulin)
8. Prekallikrein activator	ไม่เกิน 35 IU/mL(30 g/l ของ Immunoglobulin)

.....ประธานคณะกรรมการ
(ลงชื่อ)
(นายปราโมทย์ ศรีสำอางค์)
.....กรรมการ
(ลงชื่อ)
(นายสิทธิพร ศศิวรรณพงศ์)
.....กรรมการ
(ลงชื่อ)
(นางสาวพัชรี กาญจนวัฒน์)
หน้าที่1/รายการที่1ชุดที่B32/2560

3.1 Finish product specification⁽¹⁾ (ต่อ)

Test Item	British Pharmacopoeia 2013
9. Anti-A and anti-B haemagglutinins	1 to 64 dilutions do not show agglutination
10. Anti-D antibodies	ตรวจผ่านตามที่ระบุใน Finished product specification (หรือแสดงในใบเคราะห์วัตถุดิบ)
11. Antibody to hepatitis B surface antigen	ด้วยวิธี Immunochemical : ค่าต่ำที่สุด 0.5 IU/g ของ Immunoglobulin
12. Immunoglobulin A	ด้วยวิธี Immunochemical : NMT the maximum content stated on the label
13. Sterility	ตรวจผ่าน
14. Bacterial endotoxins	ตรวจผ่าน
15. Volume in container	ตรวจผ่าน

3.2 Drug substance specification : Human plasma⁽¹⁾

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

- หมายเหตุ 1. กรณีที่จดทะเบียนแจ้งการเว้น (waive) การตรวจสอบวิเคราะห์รายการใด ให้ยื่นแสดงเอกสารหลักฐานดังกล่าวที่ได้รับอนุมัติด้วย
- 2.. Drug substance specification พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต drug substance หรือใบวิเคราะห์ drug substance ของผู้ผลิตยาสำเร็จรูป ฉบับใดฉบับหนึ่ง ซึ่งมีการตรวจวิเคราะห์ครบถ้วนทั้งหัวข้อที่กำหนด
 3. กรณีคุณสมบัติทางเทคนิคของยาหรือวัตถุดิบ มีอ้างอิงในเกล็ดคำรับยา แต่การตรวจวิเคราะห์ของผู้สนับสนุนราคามิ่งตรงกับเกล็ดคำรับตามที่โรงพยาบาลประกาศ เช่น อ้างอิงเกล็ดคำรับที่ไม่กว่าประการกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุตำรายา พ.ศ. 2556 หรืออ้างอิงตามเกล็ดคำรับนอกเหนือจากประการกระทรวงสาธารณสุข เพื่อให้เกิดการแบ่งชั้น ให้ขึ้นกับดุลยพินิจของคณะกรรมการประกันภัย

เงื่อนไขอื่นๆ

1. สำเนาเอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต
 - 1.1 ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (ทย.2 ทย.3 ทย.4 และแต่กรณี)
 - 1.1.1 ในกรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย หมายถึง ทย.2
 - 1.1.2 ในกรณีที่เป็นยานานาชาติเพื่อการแบ่งบรรจุ หมายถึง ทย.3
 - 1.1.3 ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ หมายถึง ทย.4

(ลงชื่อ) ประธานคณะกรรมการ

(นายปราโมทย์ ศรีสำอางค์)

(ลงชื่อ) กรรมการ
(นายสิทธิพร ศศิวรรรณพวงศ์)

(ลงชื่อ) กรรมการ
(นางสาวพัชรี กาญจนวนิช)

1.2 ในคำขอขึ้นทะเบียนยา ทย.1/ย.1 ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ตามที่ขึ้นทะเบียน (finished product specification) และข้อกำหนดคุณภาพของวัตถุดิบ (drug substance specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติม จะต้องแนบเอกสารสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไข (ย.5) มาพร้อม finished product specification และ/หรือ Drug substance specification โดยขอแก้ไขก่อนวันประกาศประกาศราคากลางของประเทศไทย และไม่เกิน 2 ปี ณ วันประกาศประกาศราคากลางของประเทศไทย

2. เอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยา

2.1 กรณีที่ยาผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีใน การผลิตยา PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities หรือ มีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยาของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ซึ่งกำหนดขึ้นโดยมีความสอดคล้องและทัดเทียมกับหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S ในหมวดยาที่เสนอขาย ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประกาศราคากลางของประเทศไทย

2.2 กรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และ วิธีการที่ดีในการผลิตยา GMP หรือ GMP/PICs (Pharmaceutical Inspection Co-operation Science) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities ฉบับล่าสุด ตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประกาศราคากลางของประเทศไทย หรืออยุตตลอดชีพ แล้วแต่กรณี

3. เอกสารคุณภาพของยาที่เสนอราคา (สำเนาภาพถ่าย)

3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ของผู้ผลิต (Certification of analysis) ในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง

3.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบของตัวยาสำคัญ (Drug substance) ที่ใช้ในการผลิตยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง ทั้งของผู้ผลิตยาและผู้ผลิตวัตถุดิบ

3.3 ในกรณีขึ้นทะเบียนยามากกว่า 2 ปี จะต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษา Long term stability ตามที่ยื่น เพิ่มเติมในทะเบียนยามาแสดง และได้รับการลงนามรับรองเอกสารจากผู้มีอำนาจของบริษัท

3.4 ในกรณีขึ้นทะเบียนยามาน้อยกว่า 2 ปี จะต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษาความคงตัวของยาตามที่ยื่น เพิ่มเติมในทะเบียนยามาแสดง และได้รับการลงนามรับรองเอกสารจากผู้มีอำนาจของบริษัท

3.5 เอกสารรับรองรุ่นการผลิต (lot release) จากกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ กระทรวงสาธารณสุข⁽²⁾

3.6 เนื่องจากเป็นยาชีววัตถุ ให้แสดงหลักฐานการศึกษาทางคลินิกในมนุษย์ (Clinical trial) ถึงประสิทธิภาพการรักษา และผลข้างเคียงของยาตามข้อบ่งใช้ที่ได้รับการขึ้นทะเบียนจากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาของประเทศไทย โดยผลการศึกษาดังมีประสิทธิภาพการรักษาไม่ด้อยกว่ายาต้นแบบ และได้รับการตีพิมพ์เผยแพร่ในวารสารทางแพทย์ที่เชื่อถือได้

(กรณีขึ้นทะเบียนตำรับยาแบบยาชีววัตถุใหม่ (ได้ลงทะเบียนยาแบบ NB) ยกเว้น การแนบหลักฐานการศึกษาทางคลินิก)

4. ตัวอย่างยา

4.1 ผู้เสนอราคา ต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 3 หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วน ตามที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้น

5. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ (แสดงเอกสารการรับประกัน)

5.1 ยาที่ส่งมอบต้องมีอายุใช้ได้ไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันส่งมอบ

(ลงชื่อ) ประ ранคณะกรรมการ

(นายปราโมทย์ ศรีสำอางค์)

(ลงชื่อ) กรรมการ

(นายสิทธิพร ศศิวรรรณพ)

(ลงชื่อ) กรรมการ

(นางสาวพัชรี กัญจนวัฒน์)

5.2 ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจนิเคราะห์ยาที่ส่งมอบ

5.3 กรณีที่หน่วยราชการทำการสั่งด้วยยาน้ำที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่าง โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการสั่งตรวจเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายที่เกี่ยวข้องในการตรวจนิเคราะห์คุณภาพ กรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคายาดังกล่าวของ ผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

5.4 ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยากล้มด้วย หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนดโดยไม่มีเงื่อนไข

5.5 ระบบการเก็บและจัดส่งยาต้องเป็นแบบ Cold chain system ที่ได้มาตรฐานตามหลักเกณฑ์ good storage practice (GSP) และ good distribution practice (GDP) โดยแสดงเอกสารประกอบ

6. ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) ยินยอมให้ยกเลิกสัญญาภัยก่อนครบกำหนด ดังนี้

6.1 กรณีผลการสั่งตรวจเคราะห์ยาใดๆ ที่ได้จากการวิทยาศาสตร์การแพทย์ไม่เป็นไปตามมาตรฐานข้อกำหนด

6.2 กรณีผลิตภัณฑ์ยาชนิดนี้ถูกเรียกเก็บคืนจากห้องตลาดโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในช่วงเวลาของสัญญาจะซื้อขาย

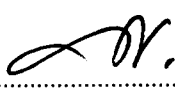
6.3 กรณีพบปัญหาคุณภาพจากผลิตภัณฑ์ที่อาจส่งผลกระทบต่อประสิทธิผลและความปลอดภัยต่อผู้ป่วยที่ได้รับยา

7. หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาผลิตภัณฑ์ยาที่มีประวัติถูกเรียกเก็บคืนโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาในระยะเวลา 1 ปีก่อนวันประกาศประจำราคากลีกทรอนิกส์

หมายเหตุ อ้างอิงจาก

1 = British Pharmacopeia 2013

2 = กฎกระทรวงว่าด้วยการรับรองรุ่นการผลิตยาแผนปัจจุบันที่เป็นชีวัตถุ พ.ศ.2553

(ลงชื่อ)  ประธานคณะกรรมการ

(นายปราโมทย์ ศรีสำอางค์)

(ลงชื่อ) กรรมการ

(นายสิทธิพร ศศิวรรรณพวงศ์)

(ลงชื่อ) กรรมการ

(นางสาวพัชรี กาญจนวัฒน์)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะแบบท้ายเอกสารการจัดซื้อเวชภัณฑ์ยา

เลขที่ B32 / 2560

รายการที่ 2 Iopamidol sterile solution 612.4 mg/mL (300 mg Iodine), 100 mL
ตามประกาศจังหวัดอุบลราชธานี - 7 ส.ค. 2560

1. ชื่อยา Iopamidol sterile solution 612.4 mg/mL (300 mg Iodine), 100 mL

2. คุณสมบัติทั่วไป

2.1 รูปแบบ เป็นสารละลายปราศจากเชื้อ สำหรับฉีด

2.2 ส่วนประกอบ ใน 1 mL ประกอบด้วยตัวยา Iopamidol 612.4 mg (300 mg Iodine) และในสูตรต่อรับมีสารที่เป็น suitable buffers และ Eddate Calcium Disodium (เป็น Stabilizer) ปริมาณเล็กน้อยเป็นส่วนประกอบ

2.3 ภาชนะบรรจุ บรรจุในขวดแก้วปราศจากเชื้อชนิด Type I และบรรจุภัณฑ์ป้องกันแสง

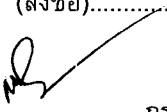
2.4 ฉลาก - ระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต เลขทะเบียน ตัวรับยา และวิธีการเก็บรักษาไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์ และภาชนะบรรจุยา

3. คุณสมบัติทางเทคนิค

ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพเป็นไปตาม Finished product specification และ Drug substance specification ที่อ้างอิงจากเกสัชตัวรับฉบับเดียวกัน ซึ่งได้จดทะเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ทั้งนี้ เกสัชตัวรับที่ใช้อ้างอิงต้องเป็นฉบับที่เทียบเท่าหรือใหม่กว่ามาตรฐานเกสัชตัวรับได้ตัวรับหนึ่ง ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุตำรายา พ.ศ.2556 ลงวันที่ 11 เมษายน พ.ศ.2556 (ลงประกาศในราชกิจจานุเบกษาวันที่ 10 มิถุนายน 2556) กรณีไม่เทียบเท่าให้ขึ้นกับคุณภาพพิเศษของคณะกรรมการประมวลรายการ

3.1 Finish product specification^{(1),(2)}

Test Item	USP 38	BP 2013
1. ปริมาณตัวยาสำคัญ	95.0 - 105.0% of the L.A. of Iopamidol	95.0 - 105.0% of the L.A. of Iopamidol
2. Identification	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
3. Bacterial endotoxins	NMT 0.6 USP EU/mg of iodine	NMT 0.7 IU per mL
4. pH	6.5 - 7.5	6.5 - 7.5
5. Particulate matter - อนุภาคขนาด ≥ 10 µm ไม่เกิน 6,000 อนุภาค - อนุภาคขนาด ≥ 25 µm ไม่เกิน 600 อนุภาค	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
6. Free aromatic amines	NMT 0.05%	NMT 500 ppm
7. Free iodine	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
8. Limit of free iodide	NMT 0.04 mg of iodide/mL	NMT 40 ppm
9. Sterility	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน

(ลงชื่อ)

(นายสิทธิพร ศศิวรรรณพวงศ์)

.....ประธานคณะกรรมการ
(ลงชื่อ)

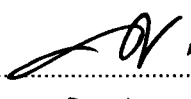
(นางสาวพัชรี กิจยุจน์)

3.1 Finish product specification^{(1),(2)} (ต่อ)

Test Item	USP 38	BP 2013
10. Volume in container	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
11. Related substances	-	<ul style="list-style-type: none"> - Impurity H or I : NMT 0.5% - the area of any other secondary peak : NMT 0.1% - the sum of the areas of any secondary peaks other than impurities H and I : NMT 0.2%

3.2 Drug substance specification : iopamidol^{(1),(2)}

Test Item	USP 38	BP 2013
1. ปริมาณด้วยสำคัญ	98.0 - 101.0% of iopamidol (calculated on the dried basis)	98.5 - 101.0% of iopamidol (calculated on the dried substance)
2. Identification	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
3. Appearance of solution	-	Clear and colourless
4. Acidity or alkalinity	-	ตรวจผ่าน
5. Specific rotation	-4.6° to -5.2°	-4.6° to -5.2° (Dried substance)
6. Loss on drying	NMT 0.5%	NMT 0.5%
7. Residue on ignition	NMT 0.1%	-
8. Sulfated ash	-	NMT 0.1%
9. Bacterial endotoxins	-	Less than 1.4 IU/g
10. Free aromatic amines	NMT 0.02%	NMT 200 ppm
11. Free iodine	ตรวจผ่าน	NMT 10 ppm
12. Limit of free Iodide	NMT 0.001%	NMT 10 ppm
13. Free acid or alkali	ตรวจผ่าน	-
14. Heavy metals	NMT 0.001%	NMT 10 ppm
15. Related compounds	<u>By liquid chromatography</u> <ul style="list-style-type: none"> - Monocarboxylic acid : NMT 0.1% - iopamidol related compound B : NMT 0.1% - iopamidol related compound C and 2-chloro derivative : NMT 0.5% - 2,3-Dihydroxypropyl isomer : NMT 0.1% - Diiodo derivative : NMT 0.1% - Any other individual impurity : for each impurity, NMT 0.1% - Total impurities, other than iopamidol related compound C and 2-chloro-derivative : NMT 0.2% 	<u>By liquid chromatography</u> <ul style="list-style-type: none"> - Sum of impurities H and I : NMT 0.5% - Impurities A, B, C, D, E, F, G, J, K : for each impurity, NMT 0.1% - Any other impurity : for each impurity, NMT 0.1% - Sum of impurities other than H and I : NMT 0.2%

(ลงชื่อ)  ประธานคณะกรรมการ
 (นายปราโมทย์ ศรีสำอางค์)
 (ลงชื่อ)  กรรมการ
 (นายสิทธิพร ศิริวรรธนพงษ์)
 (ลงชื่อ)  กรรมการ
 (นางสาวพัชรี กาญจนวัฒน์)

- หมายเหตุ**
1. กรณีที่จดทะเบียนแจ้งการเว้น (waive) การตรวจสอบวิเคราะห์รายการได้ ให้ยื่นแสดงเอกสารหลักฐานดังกล่าวที่ได้รับอนุมัติด้วย
 - 2.. Drug substance specification พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต drug substance หรือใบวิเคราะห์ drug substance ของผู้ผลิตยาสำเร็จรูป ฉบับเดียวกันนี้ ซึ่งมีการตรวจสอบทุกหัวข้อที่กำหนด
 3. กรณีคุณสมบัติทางเทคนิคของยาหรือวัตถุนิบบ์ มีอ้างอิงในเกล็ช์ตัวรับยา แต่การตรวจวิเคราะห์ของผู้เสนอราคาไม่ตรงกับเกล็ช์ตัวรับตามที่โรงพยาบาลประกาศ เช่น อ้างอิงเกล็ช์ตัวรับที่ใหม่กว่าประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุตัวรายา พ.ศ. 2556 หรืออ้างอิงตามเกล็ช์ตัวรับนอกเหนือจากประกาศกระทรวงสาธารณสุข เพื่อให้เกิดการแข่งขัน ให้ขึ้นกับคู่แข่งพิจารณาของคณะกรรมการประปาดรากายา

เงื่อนไขอื่นๆ

1. สำเนาภาพถ่ายเอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตัวรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต
 - 1.1 ในสำคัญการขึ้นทะเบียนตัวรับยา (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/ย.1 ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ตามที่ขึ้นทะเบียน (finished product specification) และข้อกำหนดคุณภาพของวัตถุนิบบ์ (drug substance specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติม จะต้องแนบเอกสารสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไข (ย.5) มาพร้อม finished product specification และ/หรือ Drug substance specification โดยขอแก้ไขก่อนวันประกาศประปาดรากาอิเล็กทรอนิกส์ และไม่เกิน 2 ปี ณ วันประกาศประปาดรากาอิเล็กทรอนิกส์
2. เอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยา
 - 2.1 กรณีที่ยาผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีใน การผลิตยา PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities หรือ มีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยาของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ซึ่งกำหนดขึ้นโดยมีความสอดคล้องและทัดเทียมกับหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S ในหมวดยาที่เสนอขาย ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประปาดรากาอิเล็กทรอนิกส์ หรืออายุตลอดชีพ และแต่กรณี
 - 2.2 กรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา GMP หรือ GMP/PICs (Pharmaceutical Inspection Co-operation Science) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities ฉบับล่าสุด ตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประปาดรากาอิเล็กทรอนิกส์ หรืออายุตลอดชีพ และแต่กรณี
3. เอกสารคุณภาพของยาที่เสนอราคา (สำเนาภาพถ่าย)
 - 3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูปของผู้ผลิต (Certification of analysis of Finished product) ใน ยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง
 - 3.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุนิบบ์ของตัวยาสำคัญ (Certification of analysis of Drug substance) ที่ใช้ในการผลิตยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่างทั้งของผู้ผลิตยาและผู้ผลิตวัตถุนิบบ์
 - 3.3 เอกสารหรือหลักฐานยืนยันความสัมพันธ์ระหว่างรุ่นการผลิตของวัตถุนิบบ์ของตัวยาสำคัญ (Drug substance) ข้อ 3.2 กับรุ่นการผลิตของผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (Finished product) ข้อ 3.1

(ลงชื่อ) ประธานคณะกรรมการ
 (นายปรามณฑ์ ศรีสำอางค์)

(ลงชื่อ) กรรมการ
 (นายสิทธิพร ศศิวรรรณพวงศ์)

(ลงชื่อ) กรรมการ
 (นางสาวพัชรี กาญจนวัฒน์)

หน้าที่ 3/รายการที่ 2 ชุดที่ B32/2560

3.4 ในกรณีขึ้นทะเบียนยามากกว่า 2 ปี จะต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษา Long term stability ตามที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนยามาแสดง และได้รับการลงนามรับรองเอกสารจากผู้มีอำนาจของบริษัท

3.5 ในกรณีขึ้นทะเบียนยามาน้อยกว่า 2 ปี จะต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษาความคงตัวของยาตามที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนยามาแสดง และได้รับการลงนามรับรองเอกสารจากผู้มีอำนาจของบริษัท

4. ตัวอย่างยา

4.1 ผู้เสนอราคา ต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 3 หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนดให้หัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้น

5. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ (แสดงเอกสารการรับประกัน)

5.1 ยาที่ส่งมอบต้องมีอายุใช้ได้ไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันส่งมอบ

5.2 ยาทุกวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยารุนที่ส่งมอบ

5.3 กรณีที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่าง โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายที่เกี่ยวข้องในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ กรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคายัดจักล่าวของ ผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

5.4 ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนดโดยไม่มีเงื่อนไข

6. ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) ยินยอมให้ยกเลิกสัญญา ก่อนครบกำหนด ดังนี้

6.1 กรณีผลการสุ่มตรวจวิเคราะห์ยานี้จากกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ไม่เป็นไปตามมาตรฐานข้อกำหนด

6.2 กรณีผลิตภัณฑ์ยาชนิดนี้ถูกเรียกเก็บคืนจากห้องทดลองโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในช่วงเวลาของสัญญาจะซื้อขาย

6.3 กรณีพบปัญหาคุณภาพจากผลิตภัณฑ์ที่อาจส่งผลต่อประสิทธิผลและความปลอดภัยต่อผู้ป่วยที่ได้รับยา

7. หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาผลิตภัณฑ์ยาที่มีประวัติถูกเรียกเก็บคืนโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาในระยะเวลา 1 ปีก่อนวันประกาศประวัติราค/o ilegeหอรอนิกส์

หมายเหตุ : อ้างอิงจาก

1 = The United States Pharmacopoeia 38

2 = British Pharmacopoeia 2013

(ลงชื่อ).....

(นายปราโมทย์ ศรีสำอางค์)

ประธานคณะกรรมการ

(ลงชื่อ) กรรมการ

(นายสิทธิพร ศศิวรรรณพวงศ์)

(ลงชื่อ) กรรมการ

(นางสาวพัชรี กาญจนวัฒน์)