

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะแบบท้ายเอกสารการจัดซื้อเวชภัณฑ์ยา  
เลขที่ A09/ 2557

รายการที่ 1 Cyclosporin A Microemulsion 25 mg Capsule  
ตามประกาศจังหวัดอุบลราชธานี

ชื่อยา Cyclosporin A Microemulsion 25 mg Capsule

คุณสมบัติทั่วไป

1. เป็นยาเม็ด soft capsule ชนิดรับประทาน
2. ใน 1 เม็ด ประกอบด้วยตัวยา Cyclosporin 25 mg
3. บรรจุในแพลงอลูมิเนียมฟอยล์ หรือ blister pack ป้องกันแสงและความชื้นได้
4. ฉลากระบุ - ชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต และเลขทะเบียนสำรับยา  
    ไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์  
    - บนแพลง Yao ย่างน้อยต้องระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญ ความแรง วันสิ้นอายุ และเลขที่ผลิต

คุณสมบัติทางเทคนิค<sup>1,2</sup> (รูปแบบ Microemulsion ไม่ Official ในเกสัชต์สำรับทั่งของ BP, USP และ Ph.Eur.)

1.ปริมาณตัวยาสำคัญ <sup>2</sup>	95.0-105.0% of the L.A. of Cyclosporin
2.Identification <sup>1</sup>	ตรวจผ่านตามที่ระบุใน Finished product specification
3.Dissolution <sup>2</sup>	NLT 75%(Q) of the L.A. of Cyclosporin ใน 60 นาที
4.Content uniformity <sup>1</sup>	ตรวจผ่านตามที่ระบุใน Finished product specification
5.Droplet size <sup>2</sup>	Less than 50 nm
6.Degradation product <sup>2</sup>	
6.1 Cyclosporin H	- NMT 0.3%
6.2 Iso-cyclosporin A	- NMT 0.7%
6.3 Iso-Cyclosporin H	- NMT 0.2%
6.4 Other degradation product individually	- NMT 0.5%

หมายเหตุ NLT = Not less than

เงื่อนไขอื่น ๆ

1. สำเนาภาพถ่ายเอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนสำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare)  
แหล่งผลิต

- 1.1 ในสำคัญการขึ้นทะเบียนสำรับยา (ทย.2 ทย.3 ทย.4 แล้วแต่กรณี)
  - 1.1.1 ในการนี้ที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย (หมายถึง ทย.2)
  - 1.1.2 ในการนี้ที่เป็นยานำเข้าเพื่อการแบ่งบรรจุ (หมายถึง ทย.3)
  - 1.1.3 ในการนี้ที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ (หมายถึง ทย.4)

ลงชื่อ..... ประจำคณะกรรมการ

(นางสาวพาณิค สุขโภ)

ลงชื่อ..... กรรมการ

(นางรัชนี บุตรราษ)

ลงชื่อ..... กรรมการ

(นางสาวพัชรี กัญจนวนัน)

หน้าที่ 1/รายการที่ 1\_ชุดที่ A09/ 2557

- 1.2 ในคำขอขึ้นทะเบียนยา ทย. 1 ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ตามที่ขึ้นทะเบียนไว้ (finished product specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติม จะต้องแนบเอกสารหรือสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไขมาพร้อม finished product specification
2. ในการนี้ที่ย้ายผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์ วิธีการที่ดีในการผลิตยาของกระทรวงสาธารณสุข (GMP) ในหมวดยาที่เสนอขาย  
ในการนี้ที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของประเทศผู้ผลิต หรือ Certificate of pharmaceutical products
3. ยาที่เสนอต้องเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิตหรือผู้แทนจำหน่าย (แสดงเอกสารรับรอง)
4. สำเนาภาพถ่ายเอกสารคุณลักษณะของยาที่เสนอราคา
- 4.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ของผู้ผลิต (Certification of analysis) ในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง
- 4.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบ (Raw material) ของตัวยาสำคัญที่ใช้ในการผลิตยา ของผู้ผลิตยา และ/หรือของผู้ผลิตวัตถุดิบ และเป็นรุ่นเดียวกับยาตัวอย่างที่ส่ง (แสดงเอกสารรับรอง) โดยใบวิเคราะห์วัตถุดิบ ต้องแสดงการตรวจดังนี้<sup>3,4</sup>

คุณสมบัติทางเทคนิค	USP 35	BP 2010
1.ปริมาณตัวยาสำคัญ	98.5-101.5% of Cyclosporin A (Calculated on the dried basis)	98.5-102.0% (dried substance)
2.Identification	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
3.Specific optical rotation	-	- 185 to -193 (dried substance)
4.Loss on drying	NMT 2.0%	NMT 2.0%
5.Heavy metals	NMT 0.002 %	NMT 20 ppm.
6.Related compounds	-Any individual impurity : NMT 0.7% -Sum of all such impurities : NMT 1.5%	-Any impurity : for each impurity, NMT 0.7% -Total : NMT 1.5% -Disregard limit : NMT 0.05%
7.Bacterial endotoxins	-	NMT 0.84 IU/mg

หมายเหตุ NMT = Not more than

### 5. ตัวอย่างยา

5.1 ผู้เสนอราคา ต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 3 หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนดให้หัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้น

### 6. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ (แสดงเอกสารการรับประทาน)

6.1 อายุของยาที่ส่งมอบต้องผลิตมาแล้วไม่เกิน 12 เดือนนับจากวันส่งมอบ

6.2 ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยาที่ส่งมอบของผู้ผลิต

ลงชื่อ..........ประธานคณะกรรมการ  
(นางสาวพาณิช สุขโท)

ลงชื่อ..........กรรมการ  
(นางรัชนี บุตรราช)

ลงชื่อ..........กรรมการ  
(นางสาวพัชรี กาญจนวัฒน์)

6.3 ในกรณีที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่างยาโดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ ในกรณีที่พบว่าไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการบริษัทจะต้องนำยาที่ผลิตใหม่ที่เข้ามาตรวจสอบส่งมอบให้โรงพยาบาล โดยไม่คิดค่าใช้จ่ายใด ๆ ภายใน 30 วันนับจากวันที่ได้รับแจ้งจากโรงพยาบาลและขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคาหากล่าวของผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

6.4 ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใด ๆ ก่อนกำหนด

#### 7. เอกสารอื่นๆ

7.1 ในกรณีที่น้ำหนะเบียนนานามากกว่า 2 ปี จะต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษา Long term stability ตามที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนนานาแสดง และได้รับการลงนามรับรองเอกสารจากผู้มีอำนาจของบริษัท

7.2 ในกรณีที่น้ำหนะเบียนนานาน้อยกว่า 2 ปี จะต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษาความคงตัวของยาตามที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนนานาแสดง และได้รับการลงนามรับรองเอกสารจากผู้มีอำนาจของบริษัท

7.3 กรณีที่เป็นยาที่ไม่ใช้ยาต้นแบบ ต้องมีหลักฐานทางวิชาการที่เชื่อถือได้แสดงผลการศึกษาถึง Bioequivalence study ในมนุษย์เปรียบเทียบกับยาต้นแบบ ซึ่งเป็นไปตามหลักเกณฑ์การศึกษาชีวสมมูลของกองควบคุมยา กระทรวงสาธารณสุข<sup>(5)</sup>

หมายเหตุ : อ้างอิงจาก

1 = General requirement ของเภสัชตำรับ สำหรับ Finished product รูปแบบ Tablet,Capsule

2 = Finished product specification ของยาต้นแบบ

3 = The United states Pharmacopeia 35

4 = British Pharmacopoeia 2010

5 = ASEAN Guidelines for the Conduct of Bioavailability and Bioequivalence Studies และคู่มือ

การศึกษาชีวประสิทธิผลและชีวสมมูลของผลิตภัณฑ์ยา กองควบคุมยา สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

ลงชื่อ..........ประธานคณะกรรมการ  
(นางสาวพาณิช สุขโภ)

ลงชื่อ..........กรรมการ  
(นางรัชนี บุตรราช)

ลงชื่อ..........กรรมการ  
(นางสาวพัชรี กาญจนวัฒน์)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะแบบท้ายเอกสารการจัดซื้อเวชภัณฑ์ยา

เลขที่ A09/ 2557

รายการที่ 2 Iron Sucrose Injection 100 mg/5mL

ตามประกาศจังหวัดอุบลราชธานี

ชื่อยา Iron Sucrose Injection 100 mg/5mL

คุณสมบัติทั่วไป

- เป็นยาจีดปราศจากเชื้อ ซึ่งเป็น Complex ของ Ferric hydroxide กับ sucrose
- ใน 5 mL ของ iron sucrose injection ประกอบด้วย elemental iron 100 mg / 5 mL
- บรรจุในภาชนะบรรจุยาจีดขาดแก้วปราศจากเชื้อ Type I<sup>1</sup>
- ฉลากระบุ - ชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต และเลขทะเบียน  
- คำอธิบายไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์  
- บนภาชนะบรรจุที่สัมผัสด้วยน้ำอุ่นต้องระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญ ความแรง วันสิ้นอายุ  
และเลขที่ผลิต
- อาจมีการเติม Sodium Hydroxide เพื่อปรับค่า pH ได้<sup>1</sup>
- ไม่มีการเติมสาร Antimicrobial agent, Chelating agent, Dextran, Gluconate หรือสารอื่นๆ<sup>1</sup>

คุณสมบัติทางเทคนิค<sup>1,2</sup>

คุณสมบัติทางเทคนิค	USP 35	BP 2010
1. ปริมาณตัวยาสำคัญ	95.0-105.0% of the L.A. of iron	1.90-2.10% W/V of iron 27.0-33.0% W/V of sucrose
2. Identification	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
3. Specific gravity	1.135 - 1.165 ที่ 20°	-
4. Bacterial endotoxins	NMT 3.7 USP Endotoxin U/mg of Iron	NMT 0.50 IU/mg of iron
5. pH	10.5 - 11.1 ที่ 20°	10.5 - 11.0

ลงชื่อ..........ประธานคณะกรรมการ

(นางสาวพาณิช สุขโภ)

ลงชื่อ..........กรรมการ

(นางรัชนี บุตรราช)

ลงชื่อ..........กรรมการ

(นางสาวพัชรี กาญจนวนวัฒน์)

คุณสมบัติทางเทคนิค<sup>1,2</sup> (ต่อ)

คุณสมบัติทางเทคนิค	USP 35	BP 2010
6.Osmolarity	1150-1350 mOsmol/L	1150-1350 mOsmol/L
7.Absence of low-molecular weight Fe(II) and Fe(III) complexes	ตรวจผ่าน	-
8.Turbidity	4.4 - 5.3	-
9.Particulate matter - อุณหภูมิขนาด ≥ 10 μm ไม่เกิน 6,000 อนุภาค - อุณหภูมิขนาด ≥ 25 μm ไม่เกิน 600 อนุภาค	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
10.Limit of iron	NMT 0.4%(W/V)	-
11.Content of chloride	0.012%-0.025%	ตรวจผ่าน
12.Assay for Sucrose	260 mg-340 mg of sucrose/mL	ตรวจผ่าน
13.Assay for Iron	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
14.Sterility	ตรวจผ่านตาม General requirement ของ เภสัชต์ตัวรับสำหรับ Finished product รูปแบบ Injections	ตรวจผ่านตาม General requirement ของ เภสัชต์ตัวรับสำหรับ Finished product รูปแบบ Parenteral preparations
15.Arsenic	-	ตรวจผ่าน
16.Copper	-	ตรวจผ่าน
17.Lead	-	ตรวจผ่าน

หมายเหตุ

- ต้องแสดงผลการทดสอบคุณสมบัติทางเทคนิคทุกข้อตั้งแต่ข้อ 1- 17 และแต่ละหัวข้อการทดสอบใช้ มาตรฐานการทดสอบตามเภสัชต์ตัวรับ USP 35 หรือ BP 2010 ก็ได้
- NMT = Not more than

เงื่อนไขอื่นๆ

1. สำเนาภาพถ่ายเอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต

1.1 ในสำัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (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..... ประธานคณะกรรมการ  
(นางสาวพาณิช สุขโภ)

ลงชื่อ..... กรรมการ  
(นางรัชฎี บุตรราษ)

ลงชื่อ..... กรรมการ  
(นางสาวพัชรี กาญจนวัฒน์)

หน้าที่2/รายการที่2\_ชุดที่A09/ 2557

- 1.2 ในคำขอขึ้นทะเบียนยา ทย. 1 ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ ตามที่ขึ้นทะเบียนไว้ (finished product specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติมจะต้องแนบเอกสาร หรือสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไขมาพร้อม finished product specification
2. ในการนี้ที่ยาผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการ ที่ดีในการผลิตยาของกระทรวงสาธารณสุข (GMP) ในหมวดยาที่เสนอขาย  
ในการนี้ที่เป็นยาน้ำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตาม หลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของประเทศผู้ผลิต หรือ Certificate of pharmaceutical products
3. สำเนาภาพถ่ายเอกสารคุณลักษณะของยาที่เสนอราคา
- 3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ของผู้ผลิต (Certification of analysis) ในยาที่ส่งเป็นตัวอย่าง
  - 3.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบ (Raw material) ของตัวยาสำคัญที่ใช้ในการผลิตยา ของผู้ผลิตยา และ/หรือของผู้ผลิตวัตถุดิบ และเป็นรุ่นเดียวกันยาตัวอย่างที่ส่ง (แสดงเอกสารรับรอง)
4. ผู้เสนอราคาต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 3 หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนด ในหัวข้อดูสมบดีทั่วไป ข้างต้น
5. ยาที่เสนอต้องเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิตหรือผู้แทนจำหน่าย (แสดงเอกสารรับรอง)
6. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ (แสดงเอกสารการรับประกัน)
- 6.1 อายุของยาที่ส่งมอบต้องไม่น้อยกว่า 12 เดือน นับจากวันส่งมอบ
  - 6.2 ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยาที่ส่งมอบของผู้ผลิต
  - 6.3 ในกรณีที่หน่วยราชการทำการสุมตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่างยา โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ ในกรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะของหน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคายาดังกล่าวของผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป
  - 6.4 ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพก่อนกำหนด
  - 6.5 มีระบบการขนส่งแบบ Cold chain system ที่ได้มาตรฐาน (แสดงเอกสารการรับประกัน หรือตรวจสอบในขั้นตอนการตรวจรับยา)
7. เอกสารอื่น ๆ
- 7.1 ในกรณีขึ้นทะเบียนยามากกว่า 2 ปี จะต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษา Long term stability ตามที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนยามาแสดง
  - 7.2 ในกรณีขึ้นทะเบียนยามาน้อยกว่า 2 ปี จะต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษาความคงตัวของยาตามที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนยามาแสดง และได้รับการลงนามรับรองเอกสารจากผู้มีอำนาจของบริษัท

หมายเหตุ อ้างอิงจาก

1 = The United States Pharmacopeia 35

2 = British Pharmacopeia 2010

ลงชื่อ..........ประธานคณะกรรมการ  
(นางสาวพาณิช สุขโภ)

ลงชื่อ..........กรรมการ  
(นางรัชนี บุตรราช)

ลงชื่อ..........กรรมการ  
(นางสาวพัชรี กาญจนวัฒน์)