

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะแบบท้ายเอกสารการจัดซื้อเวชภัณฑ์ยา  
เลขที่ B45 / 2562

รายการที่ 1 Nicardipine HCl 2 mg, 2 mL injection

ประกาศจังหวัดอุบลราชธานี ๖ ก.ย. 2562

**1. ชื่อยา Nicardipine HCl 2 mg, 2 mL injection**

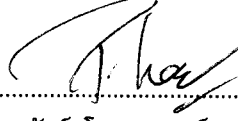
**2. คุณสมบัติทั่วไป**

- 2.1 รูปแบบ เป็นสารละลายปราศจากเชื้อสี สีเหลืองอ่อน (pale yellow) สำหรับฉีด  
 2.2 ส่วนประกอบ ประกอบด้วยยา Nicardipine HCl 1 mg / mL ในปริมาตร 2 mL  
 2.3 ภาชนะบรรจุ บรรจุในภาชนะบรรจุยาฉีดปราศจากเชื้อ และบรรจุภัณฑ์ป้องกันแสง<sup>(1)</sup>  
 2.4 ฉลาก - ระบุชื่อยา ส่วนประกอบด้วยยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสั้นอายุ เลขที่ผลิต และ  
 เลขทะเบียนตำรับยา และวิธีการเก็บรักษาฯ ไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์  
 - บนภาชนะบรรจุยา อปятьน้อยต้องระบุชื่อยาหรือชื่อทางการค้า ส่วนประกอบและขนาดความแรง  
 ของยา เลขที่ผลิต วันสั้นอายุไว้ชัดเจน

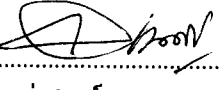
**3. คุณสมบัติทางเทคนิค**

**3.1 Finish product specification<sup>(1),(2)</sup>**

คุณสมบัติทางเทคนิค	USP 38	Japanese Pharmacopoeia 17 edition
1. ปริมาณด้วยยาสำคัญ	90.0 - 110.0% of the L.A. of Nicardipine hydrochloride	93.0 - 107.0% of the L.A. of Nicardipine hydrochloride
2. Identification	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
3. Limit of N-Benzyl-N-Methyl-Ethanamine	NMT 0.7%	-
4. Organic impurities	- Nicardipine monoacid : NMT 0.2% - Nicardipinepyridine analog : NMT 0.9% - Any unspecified degradation impurity : NMT 0.2% - Total impurities : NMT 3.5%	The areas of the peaks other than nicardipine from the standard solution, and the total of the areas of the peaks other than nicardipine is not larger than 2 times of the peak area of nicardipine from the standard solution
5. Content of sorbitol	90.0 - 110.0%	-
6. Bacterial endotoxins	NMT 8.33 EU/mg of Nicardipine hydrochloride	NMT 8.33 EU/mg of Nicardipine hydrochloride
7. Sterility	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
8. pH	3.0 - 3.9	3.0 - 4.5
9. Particulate matter	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
10. Extractable volume	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน

(ลงชื่อ)..... ประธานคณะกรรมการ

(นางปิยะรัตน์ โภมลศาสดร์)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ

(นายยิ่งศักดิ์ สันธนาคร)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ

(นางสาวมนชยา ศิริอังคาวุฒิ)

**3.2 Drug substance specification : Nicardipine HCl<sup>(1),(2)</sup>**

คุณสมบัติทางเทคนิค	USP 38	Japanese Pharmacopoeia 17 edition
1. ปริมาณตัวยาสำคัญ	98.0% - 102.0% of Nicardipine HCl (dried basis)	NLT 98.5% of Nicardipine HCl (dried basis)
2. Identification	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
3. Residue on ignition	NMT 0.1%	NMT 0.1%
4. Heavy metals	NMT 20 ppm	-
5. Organic impurities	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Nicardipine pyridine analog : NMT 0.1%</li> <li>- Nicardipine dimethyl ester analog : NMT 0.5%</li> <li>- Nicardipine bis analog : NMT 0.5%</li> <li>- Any other individual unidentified impurity : NMT 0.1%</li> <li>- Total impurities : NMT 1.0%</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Heavy metals : NMT 20 ppm</li> <li>- Related substances by liquid chromatography : the relative standard derivation of the peak areas of nicardipine NMT 3.0%</li> </ul>
6. Loss on drying	NMT 0.5%	NMT 1.0% (1 g, 105 °C, 2 hours)
7. Melting point	-	161 - 171 °C

- หมายเหตุ 1. การนับที่จดทะเบียนแจ้งการวัน (waive) การตรวจสอบวิเคราะห์รายการได้ให้ยื่นแสดงเอกสารหลักฐานดังกล่าวที่ได้รับอนุมัติด้วย
2. Drug substance specification พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต drug substance หรือใบวิเคราะห์ drug substance ของผู้ผลิตยาสำเร็จรูป ฉบับใดฉบับหนึ่ง ซึ่งมีการตรวจวิเคราะห์ครบถ้วนทุกหัวข้อที่กำหนด
  3. ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพยา เป็นไปตาม Finished product specification และ Drug substance specification ที่ อ้างอิงจากเภสัชตำรับฉบับเดียวกัน ซึ่งได้จดทะเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข กรณีคุณสมบัติทางเทคนิคของยาหรือวัสดุดิบ ของผู้เสนอราคาไม่ตรงตามที่โรงพยาบาลประกาศ เช่น อ้างอิงเภสัชตำรับฉบับที่ใหม่กว่าที่โรงพยาบาลประกาศ เป็นต้น ให้เข้ากับคุณลักษณะของคณะกรรมการประมวลราคา

เงื่อนไขอื่นๆ

ผู้เสนอราคាដ้องยื่นสำเนาภาพถ่ายเอกสาร พร้อมลงลายมือชื่อรับรองเอกสารโดยผู้มีอำนาจ รายละเอียดดังนี้

1. เอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย 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/ย.1 ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ ตามที่ขึ้นทะเบียน (finished product specification) และข้อกำหนดคุณภาพของวัสดุดิบ (drug substance specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติม จะต้องแนบเอกสารสำเนาภาพถ่ายการแก้ไข (ย.5) มาพร้อม finished product specification และ/หรือ Drug substance specification โดยขอแก้ไขก่อนวันประกาศประมวลราคา อิเล็กทรอนิกส์ และไม่เกิน 2 ปี ณ วันประกาศประมวลราคาอิเล็กทรอนิกส์

(ลงชื่อ)..... ประธานคณะกรรมการ

(นางปิยะรัตน์ โภมลศาตร์)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ

(นายยิ่งศักดิ์ สันธนาคร)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ

(นางสาวนชนยา ศิริอังคavar)

## 2. เอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยา

2.1 กรณีที่ยาผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities หรือ มีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยาของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ซึ่งกำหนดขึ้นโดยมีความสอดคล้องและทัดเทียมกับหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S ในหมวดยาที่เสนอขาย ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประจำตราคาอิเล็กทรอนิกส์ หรืออยุตอลดชีพ แล้วแต่กรณี

2.2 กรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา GMP PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Science) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities หรือ GMP clearance ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบ โดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประจำตราคาอิเล็กทรอนิกส์ หรืออยุตอลดชีพ แล้วแต่กรณี

## 3. เอกสารคุณภาพของยาที่เสนอขาย

3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูปของผู้ผลิต (Certification of analysis of Finished product) ในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง

3.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบของตัวยาสำคัญ (Certification of analysis of Drug substance) ที่ใช้ในการผลิตยา.rุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่างทั้งของผู้ผลิตยาและผู้ผลิตวัตถุดิบ

3.3 เอกสารหรือหลักฐานยืนยันความสมมัติว่าห่วงโซ่การผลิตของวัตถุดิบของตัวยาสำคัญ (Drug substance) ข้อ 3.2 กับรุ่นผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (Finished product) ข้อ 3.1

3.4 ผลการศึกษา Long term stability ตลอดช่วงอายุของยาที่เขียนทะเบียนไว้กับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

3.5 เอกสารแสดงความคงตัวของยาภายหลังเจือจางด้วยสารน้ำที่เหมาะสมสามารถเข้ากับตัวยาได้ในความเข้มข้นที่ใช้กับผู้ป่วย และต้องแสดงรายละเอียดซึ่งสอดคล้องกับข้อมูลในเอกสารกำกับยา

## 4. ตัวอย่างยา

4.1 ผู้เสนอขาย ต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 3 หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้น

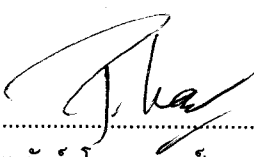
## 5. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ (แสดงเอกสารการรับประกัน)

5.1 ยาที่ส่งมอบต้องมีอายุใช้ได้ไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันส่งมอบ

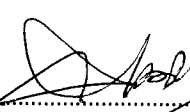
5.2 ยาทุกห่อที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยา.rุ่นที่ส่งมอบ

5.3 กรณีที่หน่วยราชการทำการสุมตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่าง โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายที่เกี่ยวข้องในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ กรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอขายดังกล่าวของ ผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

5.4 ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนดโดยไม่มีเงื่อนไข

(ลงชื่อ)..........ประธานคณะกรรมการ

(นางปิยะรัตน์ โภมลศาตร์)

(ลงชื่อ)..........กรรมการ

(นายยิ่งศักดิ์ สันมนาคร)

(ลงชื่อ)..........กรรมการ

(นางสาวนชนยา ศิริอังคาวุธ)

## 6. ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) ยินยอมให้ยกเลิกสัญญา ก่อนครบกำหนด ดังนี้

- 6.1 กรณีผลการสุ่มตรวจวิเคราะห์ยาใดๆ โดยกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์หรือห้องปฏิบัติการที่ได้มาตรฐาน ISO/IEC 17025 ไม่เป็นไปตามมาตรฐานข้อกำหนดในประกาศประมวลราคา
  - 6.2 กรณีผลิตภัณฑ์ยาชนิดนี้ถูกเรียกเก็บคืนจากห้องตลาดโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในช่วงเวลาของ สัญญาจะซื้อขาย
  - 6.3 กรณีพบปัญหาคุณภาพจากผลิตภัณฑ์ที่อาจส่งผลต่อประสิทธิผลและความปลอดภัยต่อผู้ป่วยที่ได้รับยา
7. หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาผลิตภัณฑ์ยาที่มีประวัติถูกเรียกเก็บคืนโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาในระยะเวลา 1 ปีก่อนวันประกาศประมวลราคาอิเล็กทรอนิกส์

หมายเหตุ : อ้างอิงจาก

1 = The United States Pharmacopeia 38

2 = Japanese Pharmacopeia 17 edition

(ลงชื่อ)..........ประธานคณะกรรมการ  
(นางปิยะรัตน์ โภมลศาสดร)

(ลงชื่อ)..........กรรมการ  
(นายยิ่งศักดิ์ สันนาคร)

(ลงชื่อ)..........กรรมการ  
(นางสาวนิชา ศิริอัองคาวุช)

**รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะแบบท้ายเอกสารการจัดซื้อเวชภัณฑ์ยา**

**เลขที่ B45 / 2562**

**รายการที่ 2 Norepinephrine 1 mg/mL injection, 4 mL**

**ตามประกาศจังหวัดอุบลราชธานี ๖ ก.ย. 2562**

**1. ชื่อยา Norepinephrine 1 mg/mL injection, 4 mL**

**2. คุณสมบัติทั่วไป**

- 2.1 รูปแบบ เป็นสารละลายใสปราศจากเชื้อ สำหรับฉีดเข้าหลอดเลือดดำ
- 2.2 ส่วนประกอบ ประกอบด้วยตัวยา Norepinephrine bitartrate ที่สมมูลกับ Norepinephrine base 1 mg/mL  
ปริมาตร 4 mL / ภาชนะบรรจุ
- 2.3 ภาชนะบรรจุ บรรจุในขวดแก้วปราศจากเชื้อ ชนิดType I และบรรจุภัณฑ์ป้องกันแสง
- 2.4 ฉลาก - ระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง (ระบุเป็น mg ของ Norepinephrine base/mL)  
วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต เลขทะเบียนตำรับยา และวิธีการเก็บรักษาฯ ไว้อย่างชัดเจนบน  
บรรจุภัณฑ์  
- บนภาชนะบรรจุฯ อย่างน้อยต้องระบุชื่อยาหรือชื่อการค้า ส่วนประกอบและขนาดความแรงของยา  
(ระบุเป็น mg ของ Norepinephrine base/mL) เลขที่ผลิต วันสิ้นอายุไว้ชัดเจน

**3. คุณสมบัติทางเทคนิค**

**3.1 Finish product specification<sup>(1),(2)</sup>**

Test Item	USP 38	BP 2013
1. ปริมาณตัวยาสำคัญ	90.0 - 115.0% of the L.A. of Norepinephrine	90.0 - 110.0% of the L.A. of Norepinephrine
2. Identification	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
3. Color and clarity	ตรวจผ่าน	-
4. Bacterial endotoxins	NMT 83.4 USP Endotoxin U/mg of Norepinephrine	-
5. Noradrenaline	-	NMT 0.12%
6. Adrenaline	-	NMT 1%
7. pH	3.0 - 4.5	3.0 - 4.6
8. Sterility	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
9. Volume in container	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
10. Particulate matter - อนุภาคขนาด ≥ 10 µm ไม่เกิน 6,000 อนุภาค - อนุภาคขนาด ≥ 25 µm ไม่เกิน 600 อนุภาค	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน

(ลงชื่อ)..... ประธานคณะกรรมการ

(นางปิยะรัตน์ โภมลศาสดร์)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ

(นายยิ่งศักดิ์ สันธนาคร)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ

(นางสาวมนชยา ศิริวงศ์ภาณุช)

**3.2 Drug substance specification : Norepinephrine Bitartrate<sup>(1),(2)</sup>**

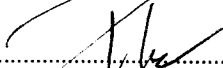
Test Item	USP 38	BP 2013
1. ปริมาณตัวยาสำคัญ	97.0 - 102.0% of Norepinephrine Bitartrate (Calculated on the anhydrous basis)	98.5 - 101.0% of Norepinephrine Acid Tartrate (Calculated on the anhydrous substance)
2. Identification	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
3. Related substances	-	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Impurity F at 254 nm : NMT 0.1%</li> <li>- Impurity B, D, E at 280 nm : for each impurity, NMT 0.1%</li> <li>- Unspecified impurities at 280 nm : for each impurity, NMT 0.1%</li> <li>- Sum of the impurities at 280 nm and impurity F at 254 nm : NMT 0.3%</li> </ul>
4. Specific rotation	-10° to -12° (50 mg/mL in water)	-
5. Water determination	4.5% to 5.8%	4.5% to 5.8%
6. Residue on ignition	NMT 0.1%, from 200 mg	-
7. Limit of arterenone	NMT 0.2	-
8. Sulfated ash	-	NMT 0.1%

- หมายเหตุ 1. กรณีที่จดทะเบียนแจ้งการเงิน (waive) การตรวจสอบวิเคราะห์รายการได้ให้ยื่นแสดงเอกสารหลักฐานดังกล่าวที่ได้รับอนุมัติตัวยา  
 2. Drug substance specification พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต drug substance หรือใบวิเคราะห์ drug substance ของผู้ผลิตยาสำคัญรูป ฉบับเดียวกันนี้ ซึ่งมีการตรวจวิเคราะห์ครบถ้วนทุกหัวข้อที่กำหนด  
 3. ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพยา เป็นไปตาม Finished product specification และ Drug substance specification ที่อ้างอิงจากเภสัชตำรับฉบับเดียวกัน ซึ่งได้จดทะเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข กรณีคุณสมบัติทางเทคนิคของยาหรือวัตถุดิบ ของผู้เสนอราคาไม่ตรงตามที่โรงพยาบาลประกาศ เช่น อ้างอิงเภสัชตำรับฉบับที่ใหม่กว่าที่โรงพยาบาลประกาศ เป็นต้น ให้ขึ้นกับคุณพินิจของคณะกรรมการประภาคราชยา

**เงื่อนไขอื่นๆ**

ผู้เสนอราคាដ้องยื่นสำเนาภาพถ่ายเอกสาร พร้อมลงลายมือชื่อรับรองเอกสารโดยผู้มีอำนาจ รายละเอียด ดังนี้

- เอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต
  - ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (ทย.2 ทย.3 ทย.4 แล้วแต่กรณี)
    - ในกรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย หมายถึง ทย.2
    - ในกรณีที่เป็นยานำเข้าเพื่อการแบ่งบรรจุ หมายถึง ทย.3
    - ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ หมายถึง ทย.4
  - ใบคำขอขึ้นทะเบียนยา ทย.1/ย.1 ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ ตามที่ขึ้นทะเบียน (finished product specification) และข้อกำหนดคุณภาพของวัตถุดิบ (drug substance specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติม จะต้องแนบเอกสารสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไข (ย.5) มาพร้อม finished product specification และ/หรือ Drug substance specification โดยขอแก้ไขก่อนวันประกาศປະກວດ ราคาอิเล็กทรอนิกส์ และไม่เกิน 2 ปี ณ วันประกาศປະກວດราคาวิเล็กทรอนิกส์

(ลงชื่อ)..........ประธานคณะกรรมการ

(นางปิยะรัตน์ ไกมลศรัตร)

(ลงชื่อ)..........กรรมการ

(นายยิ่งศักดิ์ ตันธนาคร)

(ลงชื่อ)..........กรรมการ

(นางสาวนชนยา ศรีอัจฉราษฎร์)

## 2. เอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยา

**2.1 กรณีที่ยาผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities หรือ มีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยาของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ซึ่งกำหนดขึ้นโดยมีความสอดคล้องและทัดเทียมกับหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S ในหมวดยาที่เสนอขาย ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบ โดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประภาคราคาอิเล็กทรอนิกส์ หรืออยุตตลอดชีพ แล้วแต่กรณี**

**2.2 กรณีที่เป็นยานานเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา GMP PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Science) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities หรือ GMP clearance ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบ โดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประภาคราคาอิเล็กทรอนิกส์ หรืออยุตตลอดชีพ แล้วแต่กรณี**

## 3. เอกสารคุณภาพของยาที่เสนอขาย

3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูปของผู้ผลิต (Certification of analysis of Finished product) ในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง

3.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบของตัวยาสำคัญ (Certification of analysis of Drug substance) ที่ใช้ในการผลิตยา.rุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่างทั้งของผู้ผลิตยาและผู้ผลิตวัตถุดิบ

3.3 เอกสารหรือหลักฐานยืนยันความสัมพันธ์ระหว่างรุ่นการผลิตของวัตถุดิบของตัวยาสำคัญ (Drug substance)  
ข้อ 3.2 กับรุ่นการผลิตของผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (Finished product) ข้อ 3.1

3.4 ผลการศึกษา Long term stability ตลอดช่วงอายุของยาที่ขึ้นทะเบียนไว้กับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

3.5 เอกสารแสดงความคงตัวของยาภายหลังเจือจางด้วยสารน้ำที่เหมาะสมสามารถเข้ากับตัวยาได้ในความเข้มข้นที่ใช้กับผู้ป่วย และต้องแสดงรายละเอียดซึ่งสอดคล้องกับข้อมูลในเอกสารกำกับยา

## 4. ตัวอย่างยา

4.1 ผู้เสนอขาย ต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 3 หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วน ตามที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้น

## 5. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ (แสดงเอกสารการรับประกัน)

5.1 ยาที่ส่งมอบต้องมีอายุใช้ได้ไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันส่งมอบ

5.2 ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยาที่ส่งมอบ

5.3 กรณีที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่าง โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายที่เกี่ยวข้องในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ กรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอขายยาดังกล่าวของ ผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

5.4 ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนดโดยไม่มีเงื่อนไข

(ลงชื่อ)..........ประธานคณะกรรมการ

(นางปิยารัตน์ โภษศาสตร์)

(ลงชื่อ)..........กรรมการ

(นายยิ่งศักดิ์ สันธนาคร)

(ลงชื่อ)..........กรรมการ

(นางสาวมนชยา ศิริวงศ์)

**6. ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) ยินยอมให้ยกเลิกสัญญา ก่อนครบกำหนด ดังนี้**

6.1 กรณีผลการสุ่มตรวจวิเคราะห์ยาที่ได้โดยกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์หรือห้องปฏิบัติการที่ได้มาตรฐาน ISO/IEC 17025 ไม่เป็นไปตามมาตรฐานข้อกำหนดในประกาศประมวลราคา

6.2 กรณีผลิตภัณฑ์ยาชนิดนี้ถูกเรียกเก็บคืนจากห้องคลадโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในช่วงเวลาของ สัญญาจะซื้อขาย

6.3 กรณีพบปัญหาคุณภาพจากผลิตภัณฑ์ที่อาจส่งผลต่อประสิทธิผลและความปลอดภัยต่อผู้ป่วยที่ได้รับยา

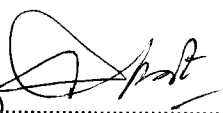
7. หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาผลิตภัณฑ์ยาที่มีประวัติถูกเรียกเก็บคืนโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหาร และยาในระยะเวลา 1 ปีก่อนวันประกาศประมวลราคาอิเล็กทรอนิกส์

หมายเหตุ อ้างอิงจาก

1 = The United States Pharmacopoeia 38

2 = British Pharmacopoeia 2013

(ลงชื่อ)..... ประธานคณะกรรมการ  
(นางปิยะรัตน์ ไกมลศาสดร์)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ  
(นายยิ่งศักดิ์ สันนาคร)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ  
(นางสาวมนชยา ศิริยังคานุช)