

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะแนบท้ายเอกสารการจัดซื้อเวชภัณฑ์ยา

เลขที่ A39 / 2557

รายการที่ 1 Peritoneal dialysis solution low calcium (2.5 mEq/L)  
with 1.5% dextrose, 5 Litre/Bag

ตามประกาศจังหวัดอุบลราชธานี

**ชื่อยา** Peritoneal dialysis solution low calcium (2.5 mEq/L) with 1.5% dextrose, 5 Litre/Bag

**คุณสมบัติทั่วไป**

1. เป็นสารละลายปราศจากเชื้อ ไม่มีสี ใช้สำหรับล้างไตทางช่องท้อง ชนิดใช้กับเครื่องล้างไตทางช่องท้องอัตโนมัติ
2. ในสารละลาย 100 mL ประกอบด้วย Dextrose, Hydrus 1.5 gm, Sodium Chloride 538 mg, Sodium Lactate 448 mg, Calcium Chloride 183 mg, Magnesium Chloride 5.08 mg (Na 132 mEq/L, Ca 2.5 mEq/L, Mg 0.5 mEq/L, Cl 95 mEq/L, Lactate 40 mEq/L)<sup>(2)</sup> ขนาดบรรจุ 5 ลิตร/ถุง
3. บรรจุในถุงพลาสติก Ambu-Flex III และมีถุงหุ้มอีก 1 ชั้น
4. บนบรรจุภัณฑ์และภาชนะบรรจุที่สัมผัสยา อย่างน้อยต้องมีชื่อสามัญทางยา ส่วนประกอบด้วยยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันหมดอายุ เลขที่ผลิต และเลขทะเบียนตำรับยา ระบุไว้อย่างชัดเจนยากต่อการหลุดลอก

**คุณสมบัติทางเทคนิค<sup>(1)</sup>**

คุณสมบัติทางเทคนิค	British Pharmacopoeia 2013
1. Identification	ตรวจผ่าน
2. ปริมาณด้วยยาสำคัญ	
- Dextrose	95.0 - 105.0 % of the label amount of Dextrose
- Sodium Chloride	97.5 - 102.5 % of the label amount of Sodium Chloride
- Calcium Chloride	95.0 - 105.0 % of the label amount of Calcium Chloride
- Magnesium Chloride hexahydrate	95.0 - 105.0 % of the label amount of Magnesium Chloride
- Sodium Lactate	95.0 - 105.0 % of the label amount of Sodium lactate
3. Appearance of solution	ตรวจผ่าน (Clear)
4. pH	4.0 - 6.5
5. Hydroxymethylfurfural	ตรวจผ่าน
6. Bacterial endotoxins	NMT 0.25 IU / ml
7. Sterility test	ตรวจผ่าน
8. Extractable Volume	ตรวจผ่าน
9. Particulate contamination	ตรวจผ่าน
- ขนาด $\geq 10 \mu\text{m}$ มีไม่เกิน 25 อนุภาค/ml	
- ขนาด $\geq 25 \mu\text{m}$ มีไม่เกิน 3 อนุภาค/ml	
10. Pyrogens test	ตรวจผ่าน

หมายเหตุ 1) NMT = Not more than 2) ข้อ 7, 11 ตรวจข้อใดข้อหนึ่งก็ได้

(ลงชื่อ)..... (นางสาวอังคณา ฝ่ำผา) ..... ประธานคณะกรรมการ

(ลงชื่อ)..... (นางรัชณี บุตรราช) ..... กรรมการ

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

## เงื่อนไขอื่น ๆ

1. สำเนาภาพถ่ายเอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต

1.1 ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (ทย.2 ทย.3 ทย.4 แล้วแต่กรณี)

1.1.1 ในกรณีที่ผลิตในประเทศไทย (หมายถึง ทย.2)

1.1.2 ในกรณีที่นำเข้ามาเพื่อการแบ่งบรรจุ (หมายถึง ทย.3)

1.1.3 ในกรณีที่นำเข้ามาจากต่างประเทศ(หมายถึง ทย.4)

1.2 ใบคำขอขึ้นทะเบียนยา ทย. 1 ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ตามที่ขึ้นทะเบียนไว้ (finished product specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติมจะต้องแนบเอกสารหรือสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไขมาพร้อม finished product specification

2. ในกรณีที่ผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของกระทรวงสาธารณสุข (GMP) ในหมวดยาที่เสนอขาย

ในกรณีที่นำเข้ามาจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของประเทศผู้ผลิต หรือ Certificate of pharmaceutical products

3. สำเนาภาพถ่ายเอกสารคุณลักษณะของยาที่เสนอราคา

3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ของผู้ผลิต (Certification of analysis) ในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง

3.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบ (Raw material) ของตัวยาสำคัญที่ใช้ในการผลิตยา ทั้งของผู้ผลิตยาและผู้ผลิตวัตถุดิบที่เป็นรุ่นเดียวกัน และเป็นรุ่นเดียวกับยาตัวอย่างที่ส่ง (แสดงเอกสารรับรอง)

4. ผู้เสนอราคาต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 3 หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติทั่วไป ข้างต้น

5. ยาที่เสนอต้องเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิตหรือผู้แทนจำหน่าย (แสดงเอกสารรับรอง)

6. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ (แสดงเอกสารการรับประกัน)

6.1 อายุของยาที่ส่งมอบต้องไม่น้อยกว่า 12 เดือน นับจากวันส่งมอบ

6.2 ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยารุ่นที่ส่งมอบของผู้ผลิต

6.3 ภาชนะบรรจุต้องมีใบรับรองคุณภาพมาตรฐานของภาชนะบรรจุตามมาตรฐานผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรม (มอก.) โดยสำนักงานมาตรฐานผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรม (สมอ.) กระทรวงอุตสาหกรรม (ให้แสดงหลักฐาน) และกรณีได้รับการรับรองคุณภาพระบบมาตรฐาน ISO (ให้แสดงหลักฐานทั้ง มอก. และ ISO) รวมทั้งต้องมีใบรับรองคุณภาพแสดงว่าพลาสติกที่บรรจุไม่ทำปฏิกิริยากับน้ำยา และปลอดภัยกับผู้ใช้

6.4 ในกรณีที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่างยาโดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ ในกรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการบริษัทจะต้องนำยารุ่นที่ผลิตใหม่ที่เข้ามาตรฐานส่งมอบให้โรงพยาบาล โดยไม่คิดค่าใช้จ่ายใด ๆ ภายใน 30 วันนับจากวันที่ได้รับแจ้งจากโรงพยาบาลและ ขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคาต่อดังกล่าวของผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

6.5 ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพก่อนกำหนด

(ลงชื่อ).....ประธานคณะกรรมการ  
(นางสาวอังคณา เผ่าผา)  
(นางรัชณี บุตรราช).....กรรมการ (นางสาวพัชรี กาญจนวัฒน์).....กรรมการ

7. เอกสารอื่น ๆ

7.1 ในกรณีขึ้นทะเบียนยามามากกว่า 2 ปี จะต้องมีส่วนประกอบถ่ายผลการศึกษา Long term stability ตามที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนยามาแสดง

7.2 ในกรณีขึ้นทะเบียนยามาน้อยกว่า 2 ปี จะต้องมีส่วนประกอบถ่ายผลการศึกษาความคงตัวของยาตามที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนยามาแสดง และได้รับการลงนามรับรองเอกสารจากผู้มีอำนาจของบริษัท

8. ผู้ขายจะต้องส่งมอบ ชุดส่งผ่านน้ำยา (Disposable Tubing Set) และ จุกปิด (Minicap) ที่บรรจุในซองปราศจากเชื้อมาพร้อมน้ำยาทุกครั้งในสัดส่วน 1 ชุด ต่อน้ำยา 2 ถุง (1 กล่อง) (แสดงเอกสารรับรอง)

9. ผู้ขายจะต้อง ส่งมอบเครื่อง Automated PD System ให้ผู้ป่วยยืมใช้ตลอดระยะเวลาที่จำเป็นต้องได้รับการล้างไตทางช่องท้องและดำเนินการส่งทีมช่างผู้เชี่ยวชาญ ติดตั้ง อบรมวิธีการใช้ และดูแลรักษาเครื่องให้สามารถใช้งานได้ตลอดระยะเวลาดังกล่าว โดยไม่คิดค่าใช้จ่ายใดๆ เพิ่มอีก (แสดงเอกสารรับรอง)

10. ผู้ขายจะต้องส่งมอบและมีสำรองไว้ซึ่ง Extended life PD transfer set ตามจำนวนที่ทางหน่วยงานไตเทียมร้องขอ

11. ผู้ขายต้องมีหน่วยบริการ โดยทีมพยาบาลที่มีความรู้ในการดูแลผู้ป่วยล้างไตทางช่องท้อง ให้ผู้ป่วยสามารถติดต่อเพื่อขอความช่วยเหลือได้ตลอดเวลา 24 ชั่วโมง เมื่อเกิดปัญหาการใช้ยา (แสดงเอกสารรับรอง)

หมายเหตุ : อ้างอิงจาก

1 = British Pharmacopoeia 2013

2 = Requirement specification ของผลิตภัณฑ์

(ลงชื่อ).....ประธานคณะกรรมการ  
(นางสาวอังคณา เผ่าผา)

(ลงชื่อ).....กรรมการ (นางรัชณี บุตรราช)

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

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะแนบท้ายเอกสารการจัดซื้อเวชภัณฑ์ยา

เลขที่ A39 / 2557

รายการที่ 2 Peritoneal dialysis solution low calcium (2.5 mEq/L)

with 1.5% dextrose, 2 Litre/Bag

ตามประกาศจังหวัดอุบลราชธานี

**ชื่อยา Peritoneal Dialysis Solution with 1.5% Dextrose, 2 Litre/bag**

**คุณลักษณะทั่วไป**

1. เป็นสารละลายปราศจากเชื้อใส ไม่มีสี ใช้สำหรับล้างไตทางช่องท้อง
2. ในสารละลาย 100 mL ประกอบด้วย Dextrose, Hydrous 1.5 gm, Sodium Chloride 538 mg, Sodium Lactate 448 mg, Calcium Chloride 183 mg, Magnesium Chloride 5.08 mg (Na 132 mEq/L, Ca 2.5 mEq/L, Mg 0.5 mEq/L, Cl 95 mEq/L, Lactate 40 mEq/L) <sup>(2)</sup> ขนาดบรรจุ 2 ลิตร/ถุง
3. บรรจุในถุงพลาสติกและมีสายต่อกันเป็นรูปตัว Y (ทจาก Polyvinyl chloride) ประกอบด้วย ถุงน้ำยาและถุงเปล่า สำหรับปล่อยน้ำทิ้ง (Drain bag) และระหว่างสายจะมีตัวหนีบสำหรับปิด-เปิดน้ำยา
4. บนบรรจุภัณฑ์และภาชนะบรรจุที่สัมผัสยา อย่างน้อยต้องมีชื่อสามัญทางยา ส่วนประกอบด้วยยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันหมดอายุ เลขที่ผลิต และเลขทะเบียนตำรับยา ระบุไว้อย่างชัดเจน

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

คุณสมบัติทางเทคนิค	British Pharmacopoeia 2013
1. Identification	ตรวจผ่าน
2. ปริมาณด้วยยาสำคัญ	
- Dextrose	95.0 - 105.0 % of the label amount of Dextrose
- Sodium Chloride	97.5 - 102.5 % of the label amount of Sodium Chloride
- Calcium Chloride	95.0 - 105.0 % of the label amount of Calcium Chloride
- Magnesium Chloride hexahydrate	95.0 - 105.0 % of the label amount of Magnesium Chloride
- Sodium Lactate	95.0 - 105.0 % of the label amount of Sodium lactate
3. Appearance of solution	ตรวจผ่าน (Clear)
4. pH	4.0 - 6.5
5. Hydroxymethylfurfural	ตรวจผ่าน
6. Bacterial endotoxins	NMT 0.25 IU / ml
7. Sterility test	ตรวจผ่าน
8. Extractable Volume	ตรวจผ่าน
9. Particulate contamination	ตรวจผ่าน
- ขนาด $\geq 10 \mu\text{m}$ มีไม่เกิน 25 อนุภาค/ml	
- ขนาด $\geq 25 \mu\text{m}$ มีไม่เกิน 3 อนุภาค/ml	
10. Pyrogens test	ตรวจผ่าน

หมายเหตุ 1) NMT = Not more than 2) ข้อ 7, 11 ตรวจข้อใดข้อหนึ่งก็ได้

(ลงชื่อ)..... ประธานคณะกรรมการ

(นางสาวอังคณา เฝ้าผา)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ

(นางรัชณี บุตรราช)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ

(นางสาวพัชรี กาญจนวัฒน์)

## เงื่อนไขอื่นๆ

1. สำเนาภาพถ่ายเอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต

1.1 ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (ทย.2 ทย.3 ทย.4 แล้วแต่กรณี)

1.1.1 ในกรณีที่เภยยาที่ผลิตในประเทศไทย (หมายถึง ทย.2)

1.1.2 ในกรณีที่เภยยานำเข้าเพื่อการแบ่งบรรจุ (หมายถึง ทย.3)

1.1.3 ในกรณีที่เภยยานำเข้าจากต่างประเทศ(หมายถึง ทย.4)

1.2 ใบคำขอขึ้นทะเบียนยา ทย. 1 ของยาที่เสนอรราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ที่ขึ้นทะเบียนไว้ (finished product specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติมจะต้องแนบเอกสารหรือสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไขมาพร้อม finished product specification

2. ในกรณีที่เภยยาผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของกระทรวงสาธารณสุข (GMP) ในหมวดยาที่เสนอขาย

ในกรณีที่เภยยานำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของประเทศผู้ผลิต หรือ Certificate of pharmaceutical products

3. สำเนาภาพถ่ายเอกสารคุณลักษณะของยาที่เสนอรราคา

3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ของผู้ผลิต (Certification of analysis) ในยาที่ส่งเป็นตัวอย่าง

3.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบ (Raw material) ของตัวยาสำคัญที่ใช้ในการผลิตยา ทั้งของผู้ผลิตยาและผู้ผลิตวัตถุดิบที่เป็นรุ่นเดียวกัน และเป็นรุ่นเดียวกับยาตัวอย่างที่ส่ง (แสดงเอกสารรับรอง)

4. ผู้เสนอรราคาต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 3 หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนดในหัวข้อ คุณสมบัติทั่วไป ข้างต้น

5. ยาที่เสนอต้องเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิตหรือผู้แทนจำหน่าย (แสดงเอกสารรับรอง)

6. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ (แสดงเอกสารการรับประกัน)

6.1 อายุของยาที่ส่งมอบต้องไม่น้อยกว่า 12 เดือน นับจากวันส่งมอบ

6.2 ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยาที่ส่งมอบของผู้ผลิต

6.3 ภาชนะบรรจุต้องมีใบรับรองคุณภาพมาตรฐานของภาชนะบรรจุตามมาตรฐานผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรม (มอก.) โดยสำนักงานมาตรฐานผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรม (สมอ.) กระทรวงอุตสาหกรรม (ให้แสดงหลักฐาน) และกรณีได้รับการรับรองคุณภาพระบบมาตรฐาน ISO (ให้แสดงหลักฐานทั้ง มอก. และ ISO) รวมทั้งต้องมีใบรับรองคุณภาพแสดงว่าพลาสติกที่บรรจุไม่ทำปฏิกิริยากับน้ำยา และปลอดภัยกับผู้ใช้

6.4 ในกรณีที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่างยาโดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ ในกรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการบริษัทจะต้องนำยารุ่นที่ผลิตใหม่ที่เข้ามาตรฐานส่งมอบให้โรงพยาบาล โดยไม่คิดค่าใช้จ่ายใดๆ ภายใน 30 วันนับจากวันที่ได้รับแจ้งจากโรงพยาบาล และขอสงวนสิทธิไม่รับพิจารณาการเสนอรราคาต่อก้าวของฝ่ายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

6.5 ผู้ขายจะต้องปรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพก่อนกำหนด

(ลงชื่อ).....ประธานคณะกรรมการ

(นางสาวอังคณา เผ่าผา)

(ลงชื่อ).....กรรมการ

(นางรัชณี บุตรราช)

(ลงชื่อ).....กรรมการ

(นางสาวพัชรี กาญจนวัฒน์)

7. เอกสารอื่น ๆ

7.1 ในกรณีขึ้นทะเบียนยามามากกว่า 2 ปี จะต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษา Long term stability ตามที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนยามาแสดง

7.2 ในกรณีขึ้นทะเบียนยามาน้อยกว่า 2 ปี จะต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษาความคงตัวของยาตามที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนยามาแสดง และได้รับการลงนามรับรองเอกสารจากผู้มีอำนาจของบริษัท

8. ผู้ขายจะต้องส่งมอบจุกปิด (Minicap) ที่บรรจุในซองปราศจากเชื้อมาพร้อมน้ำยาทุกครั้งในสัดส่วน 1:1

9. ผู้ขายจะต้องส่งมอบและมีสำรองไว้ซึ่ง Extended life PD transfer set ตามจำนวนที่ทางหน่วยงานไตเทียมร้องขอ

10. ผู้ขายต้องมีหน่วยบริการ โดยทีมพยาบาลที่มีความรู้ในการดูแลผู้ป่วยล้างไตทางช่องท้อง ให้ผู้ป่วยสามารถติดต่อเพื่อขอความช่วยเหลือได้ตลอดเวลา 24 ชั่วโมง เมื่อเกิดปัญหาการใช้ยา (แสดงเอกสารรับรอง)

หมายเหตุ : อ้างอิงจาก

1 = British Pharmacopoeia 2013

2 = Requirement specification ของผลิตภัณฑ์

(ลงชื่อ).....ประธานคณะกรรมการ

(นางสาวอังคณา เผ่าผา)

(ลงชื่อ).....กรรมการ

(นางรัชณี บุตรราช)

(ลงชื่อ).....กรรมการ

(นางสาวพัชรี กาญจนวัฒน์)