

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะแบบทำยาเอกสารการจัดซื้อเวชภัณฑ์ยา

เลขที่ B 5 / 2563

รายการที่ 6 Ipratropium Bromide 0.02 mg + Fenoterol Hydrobromide 0.05 mg MDI, 200 doses

ตามประกาศจังหวัดอุบลราชธานี 25 ก.พ. 2563

1. ชื่อยา Ipratropium Bromide 0.02 mg + Fenoterol Hydrobromide 0.05 mg MDI, 200 puff

2. คุณสมบัติทั่วไป

- 2.1 รูปแบบ เป็นยาน้ำสำหรับสูดพ่นเข้าทางปาก (Inhaler)
- 2.2 ส่วนประกอบ ประกอบด้วยตัวยา Ipratropium Bromide 0.02 mg + Fenoterol Hydrobromide 0.05 mg ใน 1 puff
- 2.3 ภาชนะบรรจุ บรรจุในภาชนะบรรจุยาแบบ Meteres dose inhaler (MDI) และมียา 200 puff ต่อ 1 ภาชนะบรรจุ
- 2.4 ฉลาก - ชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต และเลขทะเบียนตำรับยา ไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์
- บนภาชนะบรรจุยาสูดพ่น อย่างน้อยต้องระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญ ความแรง วันสิ้นอายุ และเลขที่ผลิต

3. คุณสมบัติทางเทคนิค

3.1 Finish product specification⁽¹⁾

1. ปริมาณตัวยาสำคัญ ต่อ 1 Dose	ตรวจสอบตามที่ระบุใน Finished product specification
2. Identification	ตรวจสอบตามที่ระบุใน Finished product specification
3. Uniformity of delivered dose	ตรวจสอบ
4. Fine particle dose	ตรวจสอบ
5. Number of deliveries per inhaler	ตรวจสอบ
6. Leak test	ตรวจสอบ

3.2 Drug substance specification

3.2.1 Ipratropium Bromide^{(2),(3)}

Test Item	BP 2013	USP 41
1. ปริมาณตัวยาสำคัญ	99.0 - 100.5% of Ipratropium bromide (Anhydrous substance)	98.0 - 102.0% of Ipratropium bromide (Calculated on the anhydrous basis)
2. Identification	ตรวจสอบ	ตรวจสอบ
3. Appearance of solution	ตรวจสอบ	-
4. pH	5.0 - 7.5	5.0 - 7.0
5. Impurity A	NMT 0.1%	NMT 0.1%
6. Water	3.9% - 4.4%	3.9% - 4.4%
7. Sulfated ash	NMT 0.1%	-
8. Residue on ignition	-	NMT 0.1%

(ลงชื่อ).....ประธานคณะกรรมการ
(นายสุชาติ บุรพันธ์)

(ลงชื่อ).....กรรมการ
(นางสาวจริยา ประวิทย์ธนา)

(ลงชื่อ).....กรรมการ
(นางสาวมธุรินทร์ วงศ์โยธา)

3.2.1 Ipratropium Bromide^{(2),(3)} (ต่อ)

Test Item	BP 2013	USP 41
9. Heavy metals	-	NMT 10 ppm
10. Related substances	- Impurity D : NMT 0.05% - Impurities B,C : for each impurity, NMT 0.1% - Unspecified impurities : for each impurity, NMT 0.10% - Total : NMT 0.25%	- Ipratropium related compound C : NMT 0.10% - Ipratropium related compound B : NMT 0.10% - N-isopropylnoratropinium bromide : NMT 0.10% - Apo-ipratropium bromide : NMT 0.10% - Any individual unknown impurity : NMT 0.10% - Total impurities : NMT 0.25%

3.2.2 Fenoterol Hydrobromide⁽²⁾

Test Item	BP 2013
1. ปริมาณตัวยาสาคัญ	99.0 - 101.0% of Fenoterol Hydrobromide (dried substance)
2. Identification	ตรวจผ่าน
3. Appearance of solution	ตรวจผ่าน
4. pH	4.2 - 5.2
5. Related substances	- Impurity A : NMT 4.0% - Impurity C : NMT 0.3% - Impurity B : NMT 0.2% - Unspecified impurities : for each impurity, NMT 0.10% - Sum of impurities other than A : NMT 0.3%
6. Iron	NMT 10 ppm
7. Loss on drying	NMT 0.5%
8. Sulfated ash	NMT 0.1%

หมายเหตุ 1. กรณีที่จดทะเบียนแจ้งการเว้น (waive) การตรวจสอบวิเคราะห์รายการใด ให้ยื่นแสดงเอกสารหลักฐานดังกล่าวที่ได้รับอนุมัติด้วย

- Drug substance specification พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต drug substance หรือใบวิเคราะห์ drug substance ของผู้ผลิตยาสำเร็จรูป ฉบับใดฉบับหนึ่ง ซึ่งมีการตรวจวิเคราะห์ครบทุกหัวข้อที่กำหนด
- ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพยา เป็นไปตาม Finished product specification และ Drug substance specification ซึ่งได้จดทะเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข กรณีคุณสมบัติทางเทคนิคของยาหรือวัตถุดิบ ของผู้เสนอราคาไม่ตรงตามที่โรงพยาบาลประกาศ เช่น อ้างอิงเภสัชตำรับฉบับที่ใหม่กว่าที่โรงพยาบาลประกาศ หรือ อ้างอิงเภสัชตำรับตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุตำรายา เป็นต้น ให้ขึ้นกับดุลยพินิจของคณะกรรมการประกวดราคา

(ลงชื่อ).....ประธานคณะกรรมการ
(นายสุชาติ บุรพันธ์)

(ลงชื่อ).....กรรมการ
(นางสาวจริยา ประวิทย์ธนา)

(ลงชื่อ).....กรรมการ
(นางสาวมธุรินทร์ วงศ์โยธา)

เงื่อนไขอื่นๆ

ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาภาพถ่ายเอกสาร พร้อมลงลายมือชื่อรับรองเอกสารโดยผู้มีอำนาจ รายละเอียด ดังนี้

1. เอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต
 - 1.1 ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (ทย.2 ทย.3 ทย.4 แล้วแต่กรณี)
 - 1.1.1 ในกรณีที่เป็นการผลิตในประเทศไทย หมายถึง ทย.2
 - 1.1.2 ในกรณีที่เป็นยานำเข้าเพื่อการแบ่งบรรจุ หมายถึง ทย.3
 - 1.1.3 ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ หมายถึง ทย.4
 - 1.2 ใบคำขอขึ้นทะเบียนยา ทย.1/ย.1 ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ตามที่ขึ้นทะเบียน (finished product specification) และข้อกำหนดคุณภาพของวัตถุุดิบ (drug substance specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติม จะต้องแนบเอกสารสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไข (ย.5) มาพร้อม finished product specification และ/หรือ Drug substance specification โดยขอแก้ไขก่อนวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ และไม่เกิน 2 ปี ณ วันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

2. เอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยา

2.1 กรณีที่**ผลิตในประเทศไทย** ผู้ผลิตต้องมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities หรือ มีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยาของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ซึ่งกำหนดขึ้นโดยมีความสอดคล้องและตัดเทียบกับหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S ในหมวดยาที่เสนอขาย ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

2.2 กรณีที่**เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ** ผู้ผลิตต้องมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา GMP หรือ GMP/PICs (Pharmaceutical Inspection Co-operation Science) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities ฉบับล่าสุด ตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ หรืออายุตลอดชีพ แล้วแต่กรณี

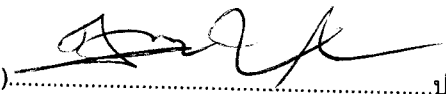
3. เอกสารคุณภาพของยาที่เสนอราคา

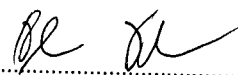
3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูปของผู้ผลิต (Certification of analysis of Finished product) ในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง


3.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุุดิบของตัวยาสำคัญ (Certification of analysis of Drug substance) ที่ใช้ในการผลิตยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่างทั้งของผู้ผลิตยาและผู้ผลิตวัตถุุดิบ

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

3.4 ผลการศึกษาระยะยาว Long term stability ตลอดช่วงอายุของยาที่ขึ้นทะเบียนไว้กับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

(ลงชื่อ)  ประธานคณะกรรมการ
(นายสุชาติ บุรพันธ์)

(ลงชื่อ)  กรรมการ
(นางสาวจริยา ประวิทย์ธนา)

(ลงชื่อ)  กรรมการ
(นางสาวมธุรินทร์ วงศ์โยธา)

4. ตัวอย่างยา

4.1 ผู้เสนอราคา ต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 3 หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้น

5. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ (แสดงเอกสารการรับประกัน)

5.1 ยาที่ส่งมอบต้องมีอายุใช้ได้ไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันส่งมอบ

5.2 ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยา รุ่นที่ส่งมอบ

5.3 กรณีที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่าง โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายที่เกี่ยวข้องในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ กรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคา ยาดังกล่าวของผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

5.4 ผู้ขายจะต้องปรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนด โดยไม่มีเงื่อนไข

6. ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) ยินยอมให้ยกเลิกสัญญาก่อนครบกำหนด ดังนี้

6.1 กรณีผลการสุ่มตรวจวิเคราะห์ยา นี้ โดยกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์หรือห้องปฏิบัติการที่ได้มาตรฐาน ISO/IEC 17025 ไม่เป็นไปตามมาตรฐานข้อกำหนดในประกาศประกวดราคา

6.2 กรณีผลิตภัณฑ์ยาชนิดนี้ถูกเรียกเก็บคืนจากท้องตลาดโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในช่วงเวลาของสัญญาจะซื้อจะขาย

6.3 กรณีพบปัญหาคุณภาพจากผลิตภัณฑ์ที่อาจส่งผลกระทบต่อประสิทธิผลและความปลอดภัยต่อผู้ป่วยที่ได้รับยา

7. หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาผลิตภัณฑ์ยาที่มีประวัติถูกเรียกเก็บคืนโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในระยะเวลา 1 ปีก่อนวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ ยกเว้นมีหนังสือชี้แจงจากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาว่าได้ดำเนินการแก้ไขปัญหในเรื่องดังกล่าวแล้ว

หมายเหตุ : อ้างอิงจาก

1 = General requirement ของเภสัชตำรับสำหรับ Finished product รูปแบบยา Preparations for inhalation

2 = British Pharmacopeia 2013

3 = The United States Pharmacopoeia 41

(ลงชื่อ).....ประธานคณะกรรมการ
(นายสุชาติ บุรพันธ์)

(ลงชื่อ).....กรรมการ
(นางสาวจรีญา ประวิทย์ธนา)

(ลงชื่อ).....กรรมการ
(นางสาวมธุรินทร์ วงศ์โยธา)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะแนบท้ายเอกสารการจัดซื้อเวชภัณฑ์ยา

เลขที่ B 5 / 2563

รายการที่ 7 Levocetirizine dihydrochloride 5 mg tablet

ตามประกาศจังหวัดอุบลราชธานี

25 ก.พ. 2563

1. ชื่อยา Levocetirizine dihydrochloride 5 mg tablet

2. คุณสมบัติทั่วไป

- 2.1 รูปแบบ เป็นยาเม็ด สำหรับรับประทาน
- 2.2 ส่วนประกอบ ประกอบด้วยตัวยา Levocetirizine dihydrochloride 5 mg ใน 1 เม็ด
- 2.3 ภาชนะบรรจุ บรรจุในแผงปิดสนิท ป้องกันความชื้น
- 2.4 ฉลาก - ระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต และเลขทะเบียนตำรับยา ใว้ชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์
- บนภาชนะบรรจุยา อย่างน้อยต้องระบุชื่อยาหรือชื่อทางการค้า ส่วนประกอบและขนาดความแรงของยา เลขที่ผลิต วันสิ้นอายุ ใว้ชัดเจน

3. คุณสมบัติทางเทคนิค

3.1 Finish product specification⁽¹⁾

Test Item	USP 41
1. ปริมาณตัวยาสำคัญ	90% - 110% of the L.A. of Levocetirizine dihydrochloride
2. Identification	ตรวจผ่าน
3. Dissolution	NLT 80% (Q) of Levocetirizine dihydrochloride ภายใน 30 นาที
4. Uniformity of dosage units	ตรวจผ่าน
5. Impurities	- Any individual unspecified degradation product : NMT 0.30% - Total impurities : NMT 1.0%

3.2 Drug substance specification : Levocetirizine dihydrochloride⁽¹⁾

Test Item	USP 41
1. ปริมาณตัวยาสำคัญ	98.0% - 102.0% of the L.A. of Levocetirizine dihydrochloride (calculated on the dried basis)
2. Identification	ตรวจผ่าน
3. Residue on ignition	NMT 0.2%
4. Impurities	- Chlorobenzhydryl piperazine : NMT 0.2% - Levocetirizine amide : NMT 0.2% - Any individual unspecified impurity : NMT 0.1% - Total impurities : NMT 0.5%
5. Enantiomeric Purity	NMT 2.0% of the S-enantiomer
6. Loss on drying	NMT 1.0%
7. pH	1.2 - 1.8

(ลงชื่อ) ประธานคณะกรรมการ

(นายสุชาติ บุรพันธ์)

(ลงชื่อ) กรรมการ

(นางสาวจริยา ประวิทย์ธนา)

(ลงชื่อ) กรรมการ

(นางสาวมธุรินทร์ วงศ์โยธา)

- หมายเหตุ** 1. กรณีที่จดทะเบียนแจ้งการเว้น (waive) การตรวจสอบวิเคราะห์รายการใด ให้ยื่นแสดงเอกสารหลักฐานดังกล่าวที่ได้รับอนุมัติด้วย
2. Drug substance specification พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต drug substance หรือใบวิเคราะห์ drug substance ของผู้ผลิตยาสำเร็จรูป ฉบับใดฉบับหนึ่ง ซึ่งมีการตรวจวิเคราะห์ครบทุกหัวข้อที่กำหนด
 3. ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพยา เป็นไปตาม Finished product specification และ Drug substance specification ที่อ้างอิงจากเภสัชตำรับฉบับเดียวกัน ซึ่งได้จดทะเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข กรณีคุณสมบัติทางเทคนิคของยาหรือวัตถุดิบ ของผู้เสนอราคาไม่ตรงตามที่โรงพยาบาลประกาศ เช่น อ้างอิงเภสัชตำรับฉบับที่ใหม่กว่าที่โรงพยาบาลประกาศ หรือ อ้างอิงเภสัชตำรับตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุตำรายา เป็นต้น ให้ขึ้นกับดุลยพินิจของคณะกรรมการประกวดราคา

เงื่อนไขอื่นๆ

ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาภาพถ่ายเอกสาร พร้อมลงลายมือชื่อรับรองเอกสารโดยผู้มีอำนาจ รายละเอียดดังนี้

1. เอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต
 - 1.1 ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (ทย.2 ทย.3 ทย.4 หรือ ย.2 แล้วแต่กรณี)
 - 1.1.1 ในกรณีที่ตัวยานั้นผลิตในประเทศไทย หมายถึง ทย.2
 - 1.1.2 ในกรณีที่ตัวยานั้นนำเข้าเพื่อการแบ่งบรรจุ หมายถึง ทย.3
 - 1.1.3 ในกรณีที่ตัวยานั้นนำเข้าจากต่างประเทศ หมายถึง ทย.4
 - 1.2 ใบคำขอขึ้นทะเบียนยา ทย.1/ย.1 ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ตามที่ยื่นทะเบียน (finished product specification) และข้อกำหนดคุณภาพของวัตถุดิบ (drug substance specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติม จะต้องแนบเอกสารสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไข (ย.5) มาพร้อม finished product specification และ/หรือ Drug substance specification โดยขอแก้ไขก่อนวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ และไม่เกิน 2 ปี ณ วันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์
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 ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์
 - 2.2 **กรณีที่ตัวยานำเข้าจากต่างประเทศ** ผู้ผลิตต้องมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา GMP PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Science) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities หรือ GMP clearance ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบ โดยไม่มีการรับรองถึงวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ หรืออายุตลอดชีพ แล้วแต่กรณี
3. เอกสารคุณภาพของยาที่เสนอราคา
 - 3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูปของผู้ผลิต (Certification of analysis of Finished product) ในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง

(ลงชื่อ).....ประธานคณะกรรมการ

(นายสุชาติ บุรพันธ์)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ

(นางสาวจริยา ประวิทย์ธนา)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ

(นางสาวมธุรินทร์ วงศ์โยธา)

3.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบของตัวยาสำคัญ (Certification of analysis of Drug substance) ที่ใช้ในการผลิตยาที่ส่งเป็นตัวอย่างทั้งของผู้ผลิตยาและผู้ผลิตวัตถุดิบ

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

3.4 ผลการศึกษา Long term stability ตลอดช่วงอายุของยาที่ขึ้นทะเบียนไว้กับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

3.5 หากยาที่เสนอไม่ใช่ยาต้นแบบ (original drugs) ต้องมีหนังสือแสดงการทดสอบ Bioequivalence ที่เสนอเปรียบเทียบกับยาต้นแบบ โดยวิธีการศึกษาต้องเป็นไปตามหลักเกณฑ์และแนวปฏิบัติในการศึกษาชีวสมมูลของยาสามัญของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข⁽²⁾ ในกรณีขึ้นทะเบียนตำรับยาตามแบบยาสามัญใหม่ (ได้เลขทะเบียนยา NG) สามารถยกเว้นการแนบเอกสารการศึกษาชีวสมมูลของยา

4. ตัวอย่างยา

4.1 ผู้เสนอราคา ต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 3 หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้น

5. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ (แสดงเอกสารการรับประกัน)

5.1 ยาที่ส่งมอบต้องมีอายุใช้ได้ไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันส่งมอบ

5.2 ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยารุ่นที่ส่งมอบ

5.3 กรณีที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่าง โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายที่เกี่ยวข้องในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ กรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคาดังกล่าวของ ผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

5.4 ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนดโดยไม่มีเงื่อนไข

6. ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) ยินยอมให้ยกเลิกสัญญาก่อนครบกำหนด ดังนี้

6.1 กรณีผลการสุ่มตรวจวิเคราะห์ยานี้ โดยกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์หรือห้องปฏิบัติการที่ได้มาตรฐาน ISO/IEC 17025 ไม่เป็นไปตามมาตรฐานข้อกำหนดในประกาศประกวดราคา

6.2 กรณีผลิตภัณฑ์ยาคัดนี้ถูกเรียกเก็บคืนจากท้องตลาดโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในช่วงเวลาของสัญญาจะซื้อจะขาย

6.3 กรณีพบปัญหาคุณภาพจากผลิตภัณฑ์ที่อาจส่งผลกระทบต่อประสิทธิผลและความปลอดภัยต่อผู้ป่วยที่ได้รับยา

7. หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาผลิตภัณฑ์ยาที่มีประวัติถูกเรียกเก็บคืนโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาในระยะเวลา 1 ปีก่อนวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ ยกเว้นมีหนังสือชี้แจงจากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาว่าได้ดำเนินการแก้ไขปัญหาในเรื่องดังกล่าวแล้ว

หมายเหตุ : อ้างอิงจาก

1 = The United States Pharmacopoeia 41

2 = ASEAN Guidelines for the Conduct of Bioavailability and Bioequivalence Studies และคู่มือการศึกษาชีวประสิทธิผลและชีวสมมูลของผลิตภัณฑ์ยา กองควบคุมยา สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

(ลงชื่อ) ประธานคณะกรรมการ

(นายสุชาติ บุรพันธ์)

(ลงชื่อ) กรรมการ

(นางสาวจริยา ประวิทย์ธนา)

(ลงชื่อ) กรรมการ

(นางสาวมธุรินทร์ วงศ์โยธา)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะแนบท้ายเอกสารการจัดซื้อเวชภัณฑ์ยา

เลขที่ B 5 / 2563

รายการที่ 8 Loratadine 10 mg tablet

ตามประกาศจังหวัดอุบลราชธานี

25 ก.พ. 2563

1. ชื่อยา Loratadine 10 mg tablet

2. คุณสมบัติทั่วไป

- 2.1 รูปแบบ เป็นยาเม็ด สำหรับรับประทาน
- 2.2 ส่วนประกอบ ประกอบด้วยตัวยา Loratadine 10 mg ใน 1 เม็ด
- 2.3 ภาชนะบรรจุ บรรจุในแผงปิดสนิท ป้องกันความชื้น
- 2.4 ฉลาก - ระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต และเลขทะเบียนตำรับยา ไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์
- บนภาชนะบรรจุยา อย่างน้อยต้องระบุชื่อยาหรือชื่อทางการค้า ส่วนประกอบและขนาดความแรงของยา เลขที่ผลิต วันสิ้นอายุ ไว้ชัดเจน

3. คุณสมบัติทางเทคนิค

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

Test Item	USP 41	BP 2013
1. ปริมาณตัวยาสำคัญ	90.0 - 110.0% of the L.A. of loratadine	95.0 - 105.0% of the L.A. of loratadine
2. Identification	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
3. Dissolution	NLT 80% (Q) of the L.A. of loratadine ภายใน 60 นาที	-
4. Uniformity of dosage units	ตรวจผ่าน	NMT 0.1%
4. Impurities	- Any other individual impurity : NMT 0.1% - Total impurities : NMT 0.1%	- Impurity H : NMT 0.1% - The area of any secondary peak : NMT 0.2% - Total impurities : NMT 0.5%

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

Test Item	USP 41	BP 2013
1. ปริมาณตัวยาสำคัญ	98.5 - 101.0% of loratadine (calculated on the dried basis)	98.5 - 101.5% of loratadine (dried substance)
2. Identification	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
3. Residue on ignition	NMT 0.1%	NMT 0.1%
4. Heavy metals	NMT 10 ppm	-
5. Impurity H	-	NMT 0.1%
6. Sulfates	-	Maximum 150 ppm
7. Loss on drying	NMT 0.5%	NMT 0.5%
8. Sulfated ash	-	NMT 0.1%

(ลงชื่อ)..... ประธานคณะกรรมการ

(นายสุชาติ บุรพันธ์)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ

(นางสาวจรรยา ประวิทย์ธนา)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ

(นางสาวมธุรินทร์ วงศ์โยธา)

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

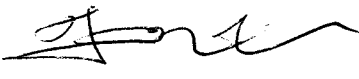
Test Item	USP 41	BP 2013
9. Organic impurities	<p><u>Procedure 1</u></p> <ul style="list-style-type: none"> - Fluoroloratadine : NMT 0.2% - Any other individual impurity : NMT 0.10% - Total impurities : NMT 0.3% <p><u>Procedure 2</u> (กรณีพบ 4,8-dichloro-5,6-dihydro-11-benzo [5,4])</p> <ul style="list-style-type: none"> - loratadine related compound A : NMT 0.1% - loratadine related compound B : NMT 0.1% - loratadine related compound C : NMT 0.1% - Hydroxy deacyl analog : NMT 0.1% - Dichlorobenzocycloheptapyridinone : NMT 0.1% - Hydroxyloratadine: NMT 0.1% - 4-chloroloratadine: NMT 0.1% - Any individual unknown impurity : NMT 0.10% - Total impurities : NMT 0.3% 	<ul style="list-style-type: none"> - Impurity F : NMT 0.2% - Impurities A, B, C, D, E : for each impurity, NMT 0.1% - Unspecified impurities : for each impurity, NMT 0.10% - Total impurities : NMT 0.5%

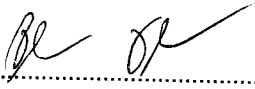
- หมายเหตุ 1. กรณีที่จดทะเบียนแจ้งการเว้น (waive) การตรวจสอบวิเคราะห์รายการใด ให้ยื่นแสดงเอกสารหลักฐานดังกล่าวที่ได้รับอนุมัติด้วย
2. Drug substance specification พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต drug substance หรือใบวิเคราะห์ drug substance ของผู้ผลิตยาสำเร็จรูป ฉบับใดฉบับหนึ่ง ซึ่งมีการตรวจวิเคราะห์ครบทุกหัวข้อที่กำหนด
3. ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพยา เป็นไปตาม Finished product specification และ Drug substance specification ที่อ้างอิงจากเภสัชตำรับฉบับเดียวกัน ซึ่งได้จดทะเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข กรณีคุณสมบัติทางเทคนิคของยาหรือวัตถุดิบ ของผู้เสนอราคาไม่ตรงตามที่โรงพยาบาลประกาศ เช่น อ้างอิงเภสัชตำรับฉบับที่ใหม่กว่าที่โรงพยาบาลประกาศ หรือ อ้างอิงเภสัชตำรับตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุตำรายา เป็นต้น ให้ขึ้นกับดุลยพินิจของคณะกรรมการประกวดราคา


เงื่อนไขอื่นๆ

ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาภาพถ่ายเอกสาร พร้อมลงลายมือชื่อรับรองเอกสารโดยผู้มีอำนาจ รายละเอียด ดังนี้

1. เอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต
 - 1.1 ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (ทย.2 ทย.3 ทย.4 หรือ ย.2 แล้วแต่กรณี)
 - 1.1.1 ในกรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย หมายถึง ทย.2
 - 1.1.2 ในกรณีที่เป็นยานำเข้าเพื่อการแบ่งบรรจุ หมายถึง ทย.3
 - 1.1.3 ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ หมายถึง ทย.4
 - 1.2 ใบคำขอขึ้นทะเบียนยา ทย.1/ย.1 ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ตามขึ้นทะเบียน (finished product specification) และข้อกำหนดคุณภาพของวัตถุดิบ (drug substance specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติม จะต้องแนบเอกสารสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไข (ย.5) มาพร้อม finished product specification และ/หรือ Drug substance specification โดยขอแก้ไขก่อนวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์และไม่เกิน 2 ปี ณ วันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

(ลงชื่อ)..........ประธานคณะกรรมการ
(นายสุชาติ บุรพันธ์)

(ลงชื่อ)..........กรรมการ
(นางสาวจริยา ประวิทย์ธนา)

(ลงชื่อ)..........กรรมการ
(นางสาวมธุรินทร์ วงศ์โยธา)

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 ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

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

3. เอกสารคุณภาพของยาที่เสนอราคา

3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูปของผู้ผลิต (Certification of analysis of Finished product) ในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง

3.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบของตัวยาสำคัญ (Certification of analysis of Drug substance) ที่ใช้ในการผลิตยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่างทั้งของผู้ผลิตและผู้ผลิตวัตถุดิบ

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

3.4 ผลการศึกษา Long term stability ตลอดช่วงอายุของยาที่ขึ้นทะเบียนไว้กับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

4. ตัวอย่างยา

4.1 ผู้เสนอราคา ต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 3 หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้น

5. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ (แสดงเอกสารการรับประกัน)

5.1 ยาที่ส่งมอบต้องมีอายุใช้ได้ไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันส่งมอบ

5.2 ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายไปรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยารุ่นที่ส่งมอบ

5.3 กรณีที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่าง โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายที่เกี่ยวข้องในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ กรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคาขายดังกล่าวของ ผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

5.4 ผู้ขายจะต้องปรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใด ๆ ก่อนกำหนดโดยไม่มีเงื่อนไข

(ลงชื่อ) ประธานคณะกรรมการ

(นายสุชาติ บุรพันธ์)

(ลงชื่อ) กรรมการ

(นางสาวจริยา ประวิทย์ธนา)

(ลงชื่อ) กรรมการ

(นางสาวมธุรินทร์ วงศ์โยธา)

6. ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) ยินยอมให้ยกเลิกสัญญาก่อนครบกำหนด ดังนี้

6.1 กรณีผลการสุ่มตรวจวิเคราะห์ยานี้ โดยกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์หรือห้องปฏิบัติการที่ได้มาตรฐาน ISO/IEC 17025 ไม่เป็นไปตามมาตรฐานข้อกำหนดในประกาศประกวดราคา

6.2 กรณีผลิตภัณฑ์ยานี้ถูกเรียกเก็บคืนจากท้องตลาดโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในช่วงเวลาของสัญญาจะซื้อจะขาย

6.3 กรณีพบปัญหาคุณภาพจากผลิตภัณฑ์ที่อาจส่งผลกระทบต่อประสิทธิผลและความปลอดภัยต่อผู้ป่วยที่ได้รับยา

7. หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาผลิตภัณฑ์ยาที่มีประวัติถูกเรียกเก็บคืนโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาในระยะเวลา 1 ปีก่อนวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ ยกเว้นมีหนังสือชี้แจงจากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาว่าได้ดำเนินการแก้ไขปัญหในเรื่องดังกล่าวแล้ว

หมายเหตุ : อ้างอิงจาก

1 = The United States Pharmacopoeia 41

2 = British Pharmacopoeia 2013

(ลงชื่อ) ประธานคณะกรรมการ

(นายสุชาติ บุรพันธ์)

(ลงชื่อ) กรรมการ

(นางสาวจริยา ประวิทย์ธนา)

(ลงชื่อ) กรรมการ

(นางสาวมธุรินทร์ วงศ์โยธา)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะแนบท้ายเอกสารการจัดซื้อเวชภัณฑ์ยา

เลขที่ B 5 / 2563

รายการที่ 9 Mometasone furoate 50 mcg/dose nasal spray, 140 doses

ตามประกาศจังหวัดอุบลราชธานี

25 ก.พ. 2563

1. ชื่อยา Mometasone furoate 50 mcg/dose nasal spray, 140 doses

2. คุณสมบัติทั่วไป

- 2.1 รูปแบบ เป็นสารละลาย สำหรับสูดพ่นเข้าทางจมูก (Nasal spray)
- 2.2 ส่วนประกอบ ประกอบด้วยตัวยา Mometasone furoate 50 mcg / dose
- 2.3 ภาชนะบรรจุ บรรจุในภาชนะบรรจุพร้อมใช้ รูปแบบ Nasal spray และมียา 140 dose ต่อ 1 ภาชนะบรรจุ
- 2.4 ฉลาก - ระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต เลขทะเบียนตำรับยา และวิธีการเก็บรักษาไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์
- บนภาชนะบรรจุที่สัมผัสยา อย่างน้อยต้องระบุชื่อยา หรือชื่อทางการค้า ส่วนประกอบ และขนาดความแรงของยา เลขที่ผลิต วันสิ้นอายุไว้ชัดเจน

3. คุณสมบัติทางเทคนิค

3.1 Finish product specification⁽¹⁾

คุณสมบัติทางเทคนิค	BP 2013
1. ปริมาณตัวยาสำคัญ	80.0 - 120.0% of the amount stated of Mometasone furoate (delivered by actuation of the valve)
2. Identification	ตรวจผ่าน
3. Related substances	- Unspecified impurities : for each impurity, NMT 0.5% - Total impurity : NMT 2.0%
4. Uniformity of delivered dose	ตรวจผ่าน
5. Fine particle size	ตรวจผ่าน
6. Mean delivered dose	ตรวจผ่าน
7. Number of activations per container	ตรวจผ่าน
8. Preservative content (กรณีเติม)	ตรวจผ่านตามที่ระบุใน Finished product specification
9. Microbial limit test	ตรวจผ่าน

(ลงชื่อ).....ประธานคณะกรรมการ

(นายสุชาติ บุรพันธ์)

(ลงชื่อ).....กรรมการ

(นางสาวจรียา ประวิทย์ธนา)

(ลงชื่อ).....กรรมการ

(นางสาวมธุรินทร์ วงศ์โยธา)

3.2 Drug substance specification : Mometasone furoate⁽¹⁾

คุณสมบัติทางเทคนิค	BP 2013
1. ปริมาณตัวยาสาคัญ	97.0 - 103.0% of Mometasone furoate (dried substance)
2. Identification	ตรวจผ่าน
3. Specific optical rotation	+50° to +55° (dried substance)
4. Related substances	- Impurities A,B,C,D,E,F,G,H,I : for each impurity ,NMT 0.3% - Total : NMT 0.6%
5. Loss on drying	NMT 0.5%

- หมายเหตุ 1. กรณีที่จดทะเบียนแจ้งการเว้น (waive) การตรวจสอบวิเคราะห์รายการใด ให้ยื่นแสดงเอกสารหลักฐานดังกล่าวที่ได้รับอนุมัติด้วย
2. Drug substance specification พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต drug substance หรือใบวิเคราะห์ drug substance ของผู้ผลิตยาสำเร็จรูป ฉบับใดฉบับหนึ่ง ซึ่งมีการตรวจวิเคราะห์ครบทุกหัวข้อที่กำหนด
3. ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพยา เป็นไปตาม Finished product specification และ Drug substance specification ที่อ้างอิงจากเภสัชตำรับฉบับเดียวกัน ซึ่งได้จดทะเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข กรณีคุณสมบัติทางเทคนิคของยาหรือวัตถุดิบ ของผู้เสนอราคาไม่ตรงตามที่โรงพยาบาลประกาศ เช่น อ้างอิงเภสัชตำรับฉบับที่ใหม่กว่าที่โรงพยาบาลประกาศ หรือ อ้างอิงเภสัชตำรับตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุตำรายา เป็นต้น ให้ขึ้นกับดุลยพินิจของคณะกรรมการประกวดราคา


เงื่อนไขอื่น ๆ

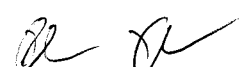
ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาภาพถ่ายเอกสาร พร้อมลงลายมือชื่อรับรองเอกสารโดยผู้มีอำนาจ รายละเอียดดังนี้

- เอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต
 - ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (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 ใบคำขอขึ้นทะเบียนยา 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 โดยขอแก้ไขก่อนวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ และไม่เกิน 2 ปี ณ วันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์


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 ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

(ลงชื่อ)  ประธานคณะกรรมการ

(ลงชื่อ)  กรรมการ
(นางสาวจิริยา ประวิทย์ธนา)

(นายสุชาติ บุรพันธ์)

(ลงชื่อ)  กรรมการ
(นางสาวมธุรินทร์ วงศ์โยธา)

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

3. เอกสารคุณภาพของยาที่เสนอราคา

3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูปของผู้ผลิต (Certification of analysis of Finished product) ในยาที่ส่งเป็นตัวอย่าง

3.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุุดิบของตัวยาสำคัญ (Certification of analysis of Drug substance) ที่ใช้ในการผลิตยาที่ส่งเป็นตัวอย่างทั้งของผู้ผลิตและผู้ผลิตวัตถุดิบ

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

3.4 ในกรณีที่ขึ้นทะเบียนยามากกว่า 2 ปี จะต้องมีส่วนภาพถ่ายผลการศึกษา Long term stability ตามที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนยามาแสดง และได้รับการลงนามรับรองเอกสารจากผู้มีอำนาจของบริษัท

3.5 ในกรณีที่ขึ้นทะเบียนยาน้อยกว่า 2 ปี จะต้องมีส่วนภาพถ่ายผลการศึกษาความคงตัวของยาตามที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนยามาแสดง และได้รับการลงนามรับรองเอกสารจากผู้มีอำนาจของบริษัท

4. ตัวอย่างยา

4.1 ผู้เสนอราคา ต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 3 หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้น

5. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ (แสดงเอกสารการรับประกัน)

5.1 ยาที่ส่งมอบต้องมีอายุใช้ได้ไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันส่งมอบ

5.2 ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งส่วนภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยาที่ส่งมอบ

5.3 กรณีที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่าง โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายที่เกี่ยวข้องในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ กรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคาต่อดังกล่าวของผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

5.4 ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนด โดยไม่มีเงื่อนไข

6. ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) ยินยอมให้ยกเลิกสัญญาก่อนครบกำหนด ดังนี้

6.1 กรณีผลการสุ่มตรวจวิเคราะห์ยานี้ โดยกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์หรือห้องปฏิบัติการที่ได้มาตรฐาน ISO/IEC 17025 ไม่เป็นไปตามมาตรฐานข้อกำหนดในประกาศประกวดราคา

6.2 กรณีผลิตภัณฑ์ยาชนิดนี้ถูกเรียกเก็บคืนจากท้องตลาดโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในช่วงเวลาของสัญญาจะซื้อจะขาย

6.3 กรณีพบปัญหาคุณภาพจากผลิตภัณฑ์ที่อาจส่งผลกระทบต่อประสิทธิภาพและความปลอดภัยต่อผู้ป่วยที่ได้รับยา

(ลงชื่อ).....ประธานคณะกรรมการ
(นายสุชาติ บุรพันธ์)


(ลงชื่อ).....กรรมการ
(นางสาวจริยา ประวิทย์ธนา)

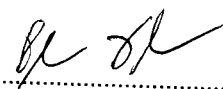
(ลงชื่อ).....กรรมการ
(นางสาวมธุรินทร์ วงศ์โยธา)


7. หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาผลิตภัณฑ์ยาที่มีประวัติถูกเรียกเก็บคืนโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาในระยะเวลา 1 ปีก่อนวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ ยกเว้นมีหนังสือชี้แจงจากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาว่าได้ดำเนินการแก้ไขปัญหาในเรื่องดังกล่าวแล้ว

หมายเหตุ : อ้างอิงจาก

1 = British Pharmacopeia 2013

(ลงชื่อ)..........ประธานคณะกรรมการ
(นายสุชาติ บุรพันธ์)

(ลงชื่อ)..........กรรมการ
(นางสาวจริยา ประวิทย์ธนา)

(ลงชื่อ)..........กรรมการ
(นางสาวมธุรินทร์ วงศ์โยธา)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะแนบท้ายเอกสารการจัดซื้อเวชภัณฑ์ยา

เลขที่ B 5 / 2563

รายการที่ 10 Salmeterol xinafoate 25 mcg + Fluticasone propionate 250 mcg Evohaler, 120 dose

ตามประกาศจังหวัดอุบลราชธานี

25 ก.พ. 2563

1. ชื่อยา Salmeterol xinafoate 25 mcg + Fluticasone propionate 250 mcg Evohaler, 120 dose

2. คุณสมบัติทั่วไป

- 2.1 รูปแบบ เป็นสารละลาย สำหรับสูดพ่นเข้าทางปาก (Inhaler)
- 2.2 ส่วนประกอบ ใน 1 dose ประกอบด้วยตัวยา Salmeterol xinafoate ที่ผสมมุลกับ Salmeterol 25 mcg + Fluticasone propionate 250 mcg
- 2.3 ภาชนะบรรจุ บรรจุในภาชนะบรรจุสำหรับสูดพ่นเข้าทางปาก รูปแบบ Evohaler และ มียา 120 dose ต่อ 1 ภาชนะบรรจุ
- 2.4 ฉลาก - ระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต และเลขทะเบียนตำรับยา และวิธีการเก็บรักษายาไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์
- บนภาชนะบรรจุที่สัมผัสยา อย่างน้อยต้องระบุชื่อยา หรือชื่อทางการค้า ส่วนประกอบ และขนาดความแรงของยา เลขที่ผลิต วันสิ้นอายุไว้ชัดเจน


3. คุณสมบัติทางเทคนิค

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


Test Item	BP 2016	USP 41
1. ปริมาณตัวยาสำคัญ	79.0-97.0% of the L.A. of Fluticasone propionate 75.5-92.5% of the L.A. of Salmeterol	88-112% of the L.A. of Fluticasone propionate 88-112% of the L.A. of Salmeterol xinafoate
2. Identification	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
3. Uniformity delivered dose	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
4. Aerodynamic size distribution	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
5. Related substances / Organic impurities	<u>Fluticasone propionate</u> - Impurity D, G : NMT 0.3% - The area of any other secondary peak : NMT 0.2% - Total impurities : NMT 1.2% <u>Salmeterol</u> - The area of any other secondary peak : NMT 0.2% - Total impurities : NMT 0.5%	- Salmeterol-N-alkyl : NMT 0.2% - Any unspecified degradation product : NMT 0.10% - Total degradation product : NMT 0.2%

(ลงชื่อ)..........ประธานคณะกรรมการ

(นายสุชาติ บุรพันธ์)

(ลงชื่อ)..........กรรมการ

(นางสาวจริยา ประวิทย์ธนา)

(ลงชื่อ)..........กรรมการ

(นางสาวมธุรินทร์ วงศ์โยธา)

3. คุณสมบัติทางเทคนิค

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

Test Item	BP 2016	USP 41
6. Microbial enumeration tests and specified microorganisms	-	- Total aerobic microbial count : NMT 10 cfu/g - Total aerobic yeast and molds count : NMT 10 cfu/g
7. Foreign particulate matter	-อนุภาคขนาด < 10 µm : ไม่เกิน 200 อนุภาค/dose -อนุภาคขนาด 10-100 µm : ไม่เกิน 100 อนุภาค/dose -อนุภาคขนาด > 100 µm : ไม่เกิน 10 อนุภาค/dose -Total : ไม่เกิน 300 อนุภาค/dose	-อนุภาคขนาด < 10 µm : ไม่เกิน 200 อนุภาค/dose -อนุภาคขนาด 10-100 µm : ไม่เกิน 100 อนุภาค/dose -อนุภาคขนาด > 100 µm : ไม่เกิน 10 อนุภาค/dose -Total : ไม่เกิน 300 อนุภาค/dose

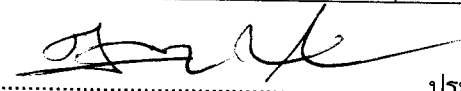
3.2 Drug substance specification

3.2.1 Fluticasone propionate^{(1),(2)}

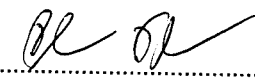
Test Item	BP 2016	USP 41
1. ปริมาณตัวยาสําคัญ	97.0 - 102.0% of the L.A. of Fluticasone propionate (anhydrous substance)	98.0 - 101.0% of the L.A. of Fluticasone propionate (anhydrous substance)
2. Identification	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
3. Appearance	White or almost white powder	-
4. Specific optical rotation	+32 to +36 (anhydrous substance)	+32° to +36°
5. Related substances	- Impurity D, G : for each impurity, NMT 0.3% - Impurity A, B, C, E, F, H, I : for each impurity, NMT 0.2% - Impurity with relative retention of about 1.23 : NMT 0.2% - Any other impurity : NMT 0.1% - Total : NMT 1.2%	- Related compound A : NMT 0.2% - Related compound B,C : for each Impurity, NMT 0.1% - Related compound D,E : for each Impurity, NMT 0.3% - Any individual unspecified impurity : NMT 0.1% - Total impurities : NMT 1.0% (include all impurity peaks greater than or equal to 0.05%)
6. Acetone	NMT 1.0%	NMT 1.0%
7. Water	NMT 0.5%	NMT 0.2%

3.2.2 Salmeterol xinafoate^{(1),(2)}


Test Item	BP 2016	USP 41
1. ปริมาณตัวยาสําคัญ	97.5 - 102.0% of Salmeterol xinafoate (anhydrous substance)	98.0 - 102.0% of Salmeterol xinafoate (calculated on the water-and solvent-free basis)
2. Identification	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
3. Appearance	White or almost white powder	-
4. Optical rotation	-0.5° to +0.5°	-
5. Residue on ignition	NMT 0.1%	-

(ลงชื่อ)..... .....ประธานคณะกรรมการ

(นายสุชาติ บุรพันธ์)

(ลงชื่อ)..... .....กรรมการ

(นางสาวจรียา ประวิทย์ธนา)

(ลงชื่อ)..... .....กรรมการ

(นางสาวมธุรินทร์ วงศ์โยธา)

3.2.2 Salmeterol xinafoate ^{(1),(2)} (ต่อ)

Test Item	BP 2016	USP 41
6. Related substances	- Impurity D, G : for each impurity, NMT 0.2% - Unspecified impurities : for each impurity, NMT 0.1% - Total : NMT 0.5%	- Salmeterol related compound A : NMT 0.2% - Salmeterol-phenylethoxy : NMT 0.1% - Salmeterol-phenylpropoxy : NMT 0.1% - Salmeterol-O-alkyl : NMT 0.3% - Salmeterol related compound B : NMT 0.1% - Salmeterol-deoxy : NMT 0.2% - Salmeterol-N-alkyl : NMT 0.2% - Any unspecified impurity : NMT 0.10% - Total unspecified impurities : NMT 0.2% - Total impurities : NMT 0.9%
7. Water	NMT 0.5%	NMT 0.25%
8. Sulfated ash	NMT 0.1%	-

- หมายเหตุ 1. กรณีที่จัดทะเบียนแจ้งการเว้น (waive) การตรวจสอบวิเคราะห์รายการใด ให้ยื่นแสดงเอกสารหลักฐานดังกล่าวที่ได้รับอนุมัติด้วย
- Drug substance specification พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต drug substance หรือใบวิเคราะห์ drug substance ของผู้ผลิตยาสำเร็จรูป ฉบับใดฉบับหนึ่ง ซึ่งมีการตรวจวิเคราะห์ครบทุกหัวข้อที่กำหนด
 - ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพยา เป็นไปตาม Finished product specification และ Drug substance specification ที่อ้างอิงจากเภสัชตำรับฉบับเดียวกัน ซึ่งได้จัดทะเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข กรณีคุณสมบัติทางเทคนิคของยาหรือวัตถุดิบ ของผู้เสนอราคาไม่ตรงตามที่โรงพยาบาลประกาศ แต่เป็นไปตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุตำรายา หรือ อ้างอิงเภสัชตำรับฉบับที่ใหม่กว่าที่โรงพยาบาลประกาศ ให้ขึ้นกับดุลยพินิจของคณะกรรมการประกวดราคา

เงื่อนไขอื่นๆ

ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาภาพถ่ายเอกสาร พร้อมลงลายมือชื่อรับรองเอกสารโดยผู้มีอำนาจ รายละเอียดดังนี้

- เอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต
 - ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (ทย.2 ทย.3 ทย.4 แล้วแต่กรณี)
 - 1.1.1 ในกรณีที่เป็นการผลิตในประเทศไทย หมายถึง ทย.2
 - 1.1.2 ในกรณีที่เป็นการนำเข้าเพื่อการแบ่งบรรจุ หมายถึง ทย.3
 - 1.1.3 ในกรณีที่เป็นการนำเข้าจากต่างประเทศ หมายถึง ทย.4
 - 1.2 ใบคำขอขึ้นทะเบียนยา ทย.1/ย.1 ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ตามที่ยื่นทะเบียน (finished product specification) และข้อกำหนดคุณภาพของวัตถุดิบ (drug substance specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติม จะต้องแนบเอกสารสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไข (ย.5) มาพร้อม finished product specification และ/หรือ Drug substance specification โดยขอแก้ไขก่อนวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ และไม่เกิน 2 ปี ณ วันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

(ลงชื่อ).....ประธานคณะกรรมการ
(นายสุชาติ บุรพันธ์)

(ลงชื่อ).....กรรมการ
(นางสาวจริยา ประวิทย์ธนา)

(ลงชื่อ).....กรรมการ
(นางสาวมธุรินทร์ วงศ์โยธา)

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 ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประกาศตรวจราคาอิเล็กทรอนิกส์

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

3. เอกสารคุณภาพของยาที่เสนอราคา

3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูปของผู้ผลิต (Certification of analysis of Finished product) ในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง

3.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบของตัวยาสำคัญ (Certification of analysis of Drug substance) ที่ใช้ในการผลิตยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่างทั้งของผู้ผลิตยาและผู้ผลิตวัตถุดิบ

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

3.4 ผลการศึกษา Long term stability ตลอดช่วงอายุของยาที่ขึ้นทะเบียนไว้กับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

4. ตัวอย่างยา

4.1 ผู้เสนอราคา ต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 3 หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้น

5. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ (แสดงเอกสารการรับประกัน)

5.1 ยาที่ส่งมอบต้องมีอายุใช้ได้ไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันส่งมอบ

5.2 ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยารุ่นที่ส่งมอบ

5.3 กรณีที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่าง โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายที่เกี่ยวข้องในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ กรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคาต่้างกล่าวของ ผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

5.4 ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนดโดยไม่มีเงื่อนไข

6. ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) ยินยอมให้ยกเลิกสัญญาก่อนครบกำหนด ดังนี้

6.1 กรณีผลการสุ่มตรวจวิเคราะห์ยานี้ โดยกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์หรือห้องปฏิบัติการที่ได้มาตรฐาน ISO/IEC 17025 ไม่เป็นไปตามมาตรฐานข้อกำหนดในประกาศตรวจราคา

6.2 กรณีผลิตภัณฑ์ยานี้ถูกเรียกเก็บคืนจากห้องตลาดโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในช่วงเวลาของสัญญาจะซื้อจะขาย

(ลงชื่อ).....ประธานคณะกรรมการ

(นายสุชาติ บุรพันธ์)

(ลงชื่อ).....กรรมการ

(นางสาวจริยา ประวิทย์ธนา)

(ลงชื่อ).....กรรมการ


(นางสาวมธุรินทร์ วงศ์โยธา)

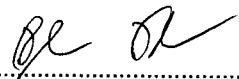
6.3 กรณีพบปัญหาคุณภาพจากผลิตภัณฑ์ที่อาจส่งผลกระทบต่อประสิทธิผลและความปลอดภัยต่อผู้ป่วยที่ได้รับยา
7. หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาผลิตภัณฑ์ยาที่มีประวัติถูกเรียกเก็บคืนโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหาร
และยา ในระยะเวลา 1 ปี ก่อนวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ ยกเว้นมีหนังสือชี้แจงจากสำนักงานคณะกรรมการ
อาหารและยาว่าได้ดำเนินการแก้ไขปัญหในเรื่องดังกล่าวแล้ว ยกเว้นมีหนังสือชี้แจงจากสำนักงานคณะกรรมการอาหาร
และยาว่าได้ดำเนินการแก้ไขปัญหในเรื่องดังกล่าวแล้ว


หมายเหตุ : อ้างอิงจาก

1 = British Pharmacopoeia 2016

2 = The United States Pharmacopeia 41

(ลงชื่อ)..........ประธานคณะกรรมการ
(นายสุชาติ บุรพันธ์)

(ลงชื่อ)..........กรรมการ
(นางสาวจริยา ประวิทย์ธนา)

(ลงชื่อ)..........กรรมการ
(นางสาวมธุรินทร์ วงศ์โยธา)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะแนบท้ายเอกสารการจัดซื้อเวชภัณฑ์ยา

เลขที่ B 5 / 2563

รายการที่ 11 Salmeterol xinafoate 25 mcg + Fluticasone propionate 125 mcg Evohaler, 120 dose
ตามประกาศจังหวัดอุบลราชธานี 25 ก.พ. 2563

1. ชื่อยา Salmeterol xinafoate 25 mcg + Fluticasone propionate 125 mcg Evohaler, 120 dose


2. คุณสมบัติทั่วไป

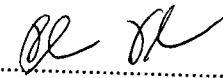
- 2.1 รูปแบบ เป็นสารละลาย สำหรับสูดพ่นเข้าทางปาก (Inhaler)
- 2.2 ส่วนประกอบ ใน 1 dose ประกอบด้วยตัวยา Salmeterol xinafoate ที่ผสมมุลกับ Salmeterol 25 mcg + Fluticasone propionate 125 mcg
- 2.3 ภาชนะบรรจุ บรรจุในภาชนะบรรจุสำหรับสูดพ่นเข้าทางปาก รูปแบบ Evohaler และ มียา 120 dose ต่อ 1 ภาชนะบรรจุ
- 2.4 ฉลาก - ระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต และเลขทะเบียนตำรับยา และวิธีการเก็บรักษายาไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์
- บนภาชนะบรรจุที่สัมผัสยา อย่างน้อยต้องระบุชื่อยา หรือชื่อทางการค้า ส่วนประกอบ และขนาดความแรงของยา เลขที่ผลิต วันสิ้นอายุไว้ชัดเจน


3. คุณสมบัติทางเทคนิค

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

Test Item	BP 2016	USP 41
1. ปริมาณตัวยาสำคัญ	79.0-97.0% of the L.A. of Fluticasone propionate 75.5-92.5% of the L.A. of Salmeterol	88-112% of the L.A. of Fluticasone propionate 88-112% of the L.A. of Salmeterol xinafoate
2. Identification	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
3. Uniformity delivered dose	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
4. Aerodynamic size distribution	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
5. Related substances / Organic impurities	<u>Fluticasone propionate</u> - Impurity D, G : NMT 0.3% - The area of any other secondary peak : NMT 0.2% - Total impurities : NMT 1.2% <u>Salmeterol</u> - The area of any other secondary peak : NMT 0.2% - Total impurities : NMT 0.5%	- Salmeterol-N-alkyl : NMT 0.2% - Any unspecified degradation product : NMT 0.10% - Total degradation product : NMT 0.2%

(ลงชื่อ)  ประธานคณะกรรมการ
(นายสุชาติ บุรพันธ์)

(ลงชื่อ)  กรรมการ
(นางสาวจริยา ประวิทย์ธนา)

(ลงชื่อ)  กรรมการ
(นางสาวมธุรินทร์ วงศ์โยธา)

3. คุณสมบัติทางเทคนิค

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

Test Item	BP 2016	USP 41
6. Microbial enumeration tests and specified microorganisms	-	- Total aerobic microbial count : NMT 10 cfu/g - Total aerobic yeast and molds count : NMT 10 cfu/g
7. Foreign particulate matter	-อนุภาคขนาด < 10 µm : ไม่เกิน 200 อนุภาค/dose -อนุภาคขนาด 10-100 µm : ไม่เกิน 100 อนุภาค/dose -อนุภาคขนาด > 100 µm : ไม่เกิน 10 อนุภาค/dose -Total : ไม่เกิน 300 อนุภาค/dose	-อนุภาคขนาด < 10 µm : ไม่เกิน 200 อนุภาค/dose -อนุภาคขนาด 10-100 µm : ไม่เกิน 100 อนุภาค/dose -อนุภาคขนาด > 100 µm : ไม่เกิน 10 อนุภาค/dose -Total : ไม่เกิน 300 อนุภาค/dose

3.2 Drug substance specification

3.2.1 Fluticasone propionate^{(1),(2)}

Test Item	BP 2016	USP 41
1. ปริมาณตัวยาสําคัญ	97.0 - 102.0% of the L.A. of Fluticasone propionate (anhydrous substance)	98.0 - 101.0% of the L.A. of Fluticasone propionate (anhydrous substance)
2. Identification	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
3. Appearance	White or almost white powder	-
4. Specific optical rotation	+32 to +36 (anhydrous substance)	+32° to +36°
5. Related substances	- Impurity D, G : for each impurity, NMT 0.3% - Impurity A, B, C, E, F, H, I : for each impurity, NMT 0.2% - Impurity with relative retention of about 1.23 : NMT 0.2% - Any other impurity : NMT 0.1% - Total : NMT 1.2%	- Related compound A : NMT 0.2% - Related compound B,C : for each Impurity, NMT 0.1% - Related compound D,E : for each Impurity, NMT 0.3% - Any individual unspecified impurity : NMT 0.1% - Total impurities : NMT 1.0% (include all impurity peaks greater than or equal to 0.05%)
6. Acetone	NMT 1.0%	NMT 1.0%
7. Water	NMT 0.5%	NMT 0.2%

3.2.2 Salmeterol xinafoate^{(1),(2)}

Test Item	BP 2016	USP 41
1. ปริมาณตัวยาสําคัญ	97.5 - 102.0% of Salmeterol xinafoate (anhydrous substance)	98.0 - 102.0% of Salmeterol xinafoate (calculated on the water-and solvent-free basis)
2. Identification	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
3. Appearance	White or almost white powder	-
4. Optical rotation	-0.5° to +0.5°	-
5. Residue on ignition	NMT 0.1%	-

(ลงชื่อ).....ประธานคณะกรรมการ

(นายสุชาติ บุรพันธ์)

(ลงชื่อ).....กรรมการ

(นางสาวจริยา ประวิทย์ธนา)

(ลงชื่อ).....กรรมการ

(นางสาวมธุรินทร์ วงศ์โยธา)

3.2.2 Salmeterol xinafoate^{(1),(2)} (ต่อ)


Test Item	BP 2016	USP 41
6. Related substances	- Impurity D, G : for each impurity, NMT 0.2% - Unspecified impurities : for each impurity, NMT 0.1% - Total : NMT 0.5%	- Salmeterol related compound A : NMT 0.2% - Salmeterol-phenylethoxy : NMT 0.1% - Salmeterol-phenylpropoxy : NMT 0.1% - Salmeterol-O-alkyl : NMT 0.3% - Salmeterol related compound B : NMT 0.1% - Salmeterol-deoxy : NMT 0.2% - Salmeterol-N-alkyl : NMT 0.2% - Any unspecified impurity : NMT 0.10% - Total unspecified impurities : NMT 0.2% - Total impurities : NMT 0.9%
7. Water	NMT 0.5%	NMT 0.25%
8. Sulfated ash	NMT 0.1%	-

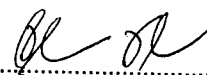
- หมายเหตุ** 1. กรณีที่จดทะเบียนแจ้งการเว้น (waive) การตรวจสอบวิเคราะห์รายการใด ให้ยื่นแสดงเอกสารหลักฐานดังกล่าวที่ได้รับอนุมัติด้วย
2. Drug substance specification พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต drug substance หรือใบวิเคราะห์ drug substance ของผู้ผลิตยาสำเร็จรูป ฉบับใดฉบับหนึ่ง ซึ่งมีการตรวจวิเคราะห์ครบทุกหัวข้อที่กำหนด
3. ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพยา เป็นไปตาม Finished product specification และ Drug substance specification ที่อ้างอิงจากเภสัชตำรับฉบับเดียวกัน ซึ่งได้จดทะเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข กรณีคุณสมบัติทางเทคนิคของยาหรือวัตถุดิบ ของผู้เสนอราคาไม่ตรงตามที่โรงพยาบาลประกาศ แต่เป็นไปตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุตำรายา หรือ อ้างอิงเภสัชตำรับฉบับที่ใหม่กว่าที่โรงพยาบาลประกาศ ให้ขึ้นกับดุลยพินิจของคณะกรรมการประกวดราคา


เงื่อนไขอื่นๆ

ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาภาพถ่ายเอกสาร พร้อมลงลายมือชื่อรับรองเอกสารโดยผู้มีอำนาจ รายละเอียดดังนี้

- เอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต
 - ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (ทย.2 ทย.3 ทย.4 แล้วแต่กรณี)
 - 1.1.1 ในกรณีที่ผลิตในประเทศไทย หมายถึง ทย.2
 - 1.1.2 ในกรณีที่เป็นยานำเข้าเพื่อการแบ่งบรรจุ หมายถึง ทย.3
 - 1.1.3 ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ หมายถึง ทย.4
 - 1.2 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 โดยขอแก้ไขก่อนวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ และไม่เกิน 2 ปี ณ วันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

(ลงชื่อ)..........ประธานคณะกรรมการ
(นายสุชาติ บุรพันธ์)

(ลงชื่อ)..........กรรมการ
(นางสาวจริยา ประวิทย์ธนา)

(ลงชื่อ)..........กรรมการ
(นางสาวมธุรินทร์ วงศ์โยธา)

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 ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

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

3. เอกสารคุณภาพของยาที่เสนอราคา

3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูปของผู้ผลิต (Certification of analysis of Finished product) ในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง

3.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบของตัวยาสำคัญ (Certification of analysis of Drug substance) ที่ใช้ในการผลิตยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่างทั้งของผู้ผลิตยาและผู้ผลิตวัตถุดิบ

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

3.4 ผลการศึกษา Long term stability ตลอดช่วงอายุของยาที่ขึ้นทะเบียนไว้กับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

4. ตัวอย่างยา

4.1 ผู้เสนอราคา ต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 3 หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้น

5. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ (แสดงเอกสารการรับประกัน)

5.1 ยาที่ส่งมอบต้องมีอายุใช้ได้ไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันส่งมอบ

5.2 ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยารุ่นที่ส่งมอบ

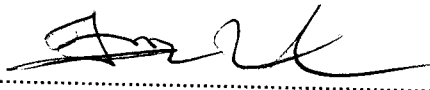
5.3 กรณีที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่าง โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายที่เกี่ยวข้องในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ กรณีที่พบว่าไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคาต่อดังกล่าวของผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

5.4 ผู้ขายจะต้องปรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนดโดยไม่มีเงื่อนไข

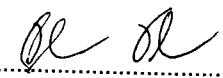
6. ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) ยินยอมให้ยกเลิกสัญญาก่อนครบกำหนด ดังนี้

6.1 กรณีผลการสุ่มตรวจวิเคราะห์ยานี้ โดยกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์หรือห้องปฏิบัติการที่ได้มาตรฐาน ISO/IEC 17025 ไม่เป็นไปตามมาตรฐานข้อกำหนดในประกาศประกวดราคา


6.2 กรณีผลิตภัณฑ์ยานี้ถูกเรียกเก็บคืนจากท้องตลาดโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในช่วงเวลาของสัญญาจะซื้อจะขาย

(ลงชื่อ)..........ประธานคณะกรรมการ

(นายสุชาติ บุรพันธ์)

(ลงชื่อ)..........กรรมการ

(นางสาวจริยา ประวิทย์ธนา)

(ลงชื่อ)..........กรรมการ


(นางสาวมธุรินทร์ วงศ์โยธา)

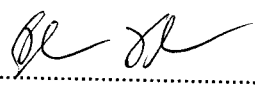
- 6.3 กรณีพบปัญหาคุณภาพจากผลิตภัณฑ์ที่อาจส่งผลกระทบต่อประสิทธิผลและความปลอดภัยต่อผู้ป่วยที่ได้รับยา
7. หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาผลิตภัณฑ์ยาที่มีประวัติถูกเรียกเก็บคืนโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในระยะเวลา 1 ปี ก่อนวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ ยกเว้นมีหนังสือชี้แจงจากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาว่าได้ดำเนินการแก้ไขปัญหาในเรื่องดังกล่าวแล้ว ยกเว้นมีหนังสือชี้แจงจากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาว่าได้ดำเนินการแก้ไขปัญหาในเรื่องดังกล่าวแล้ว


หมายเหตุ : อ้างอิงจาก

1 = British Pharmacopoeia 2016

2 = The United States Pharmacopoeia 41

(ลงชื่อ)..........ประธานคณะกรรมการ
(นายสุชาติ บุรพันธ์)

(ลงชื่อ)..........กรรมการ
(นางสาวจิริยา ประวิทย์ธนา)

(ลงชื่อ)..........กรรมการ
(นางสาวมธุรินทร์ วงศ์โยธา)