

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะแบบท้ายเอกสารการจัดซื้อเวชภัณฑ์ยา

เลขที่ B33 / 2561

รายการที่ 1 Ampicillin 2 gm and Sulbactam 1 gm for injection

ตามประกาศจังหวัดอุบลราชธานี

1. ชื่อยา Ampicillin 2 gm and Sulbactam 1 gm for injection

2. คุณสมบัติทั่วไป

2.1 รูปแบบ เป็นผงยาปราศจากเชื้อ สำหรับฉีด

2.2 ส่วนประกอบ ประกอบด้วยตัวยา Ampicillin sodium ที่สมมูลกับ Ampicillin 2 gm และ Sulbactam sodium ที่สมมูลกับ Sulbactam 1 gm ใน 1 vial

2.3 ภาชนะบรรจุ บรรจุในภาชนะบรรจุยาฉีดปราศจากเชื้อชนิดแก้ว

2.4 ฉลาก - ระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต เลขทะเบียน ตัวรับยา และวิธีการเก็บรักษาฯไว้อวย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์

- บนภาชนะบรรจุยา อย่างน้อยต้องระบุชื่อยา หรือชื่อทางการค้า ส่วนประกอบและขนาดความแรง ของยา เลขที่ผลิต วันสิ้นอายุไว้ชัดเจน

3. คุณสมบัติทางเทคนิค

3.1 Finish product specification<sup>(1)</sup>

คุณสมบัติทางเทคนิค	USP 38
1. ปริมาณตัวยาสำคัญ	90.0 - 115.0% of the L.A. of Ampicillin 90.0 - 115.0% of the L.A. of Sulbactam
2. Identification	ตรวจผ่าน
3. Constituted solution	ตรวจผ่าน
4. Bacterial endotoxins	NMT 0.17 USP Endotoxin Unit
5. Sterility	ตรวจผ่าน
6. pH	8.0 - 10.0
7. Water	NMT 2.0%
8. Particulate matter	ตรวจผ่าน
- ขนาด $\geq 10 \mu\text{m}$ ไม่เกิน 6,000/container	
- ขนาด $\geq 25 \mu\text{m}$ ไม่เกิน 600/container	
9. Uniformity of dosage units	ตรวจผ่าน

(ลงชื่อ)..... ประธานคณะกรรมการ  
(นายจำลอง กิตติวรรณ)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ  
(นางสุวัตถิยา กิจศรัณย์)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ  
(นางนงนภัส ขันแก้ว)

### **3.2 Drug substance specification**

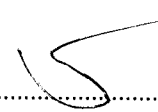
#### **3.2.1 Ampicillin sodium<sup>(1)</sup>**

คุณสมบัติทางเทคนิค	USP 38
1. ปริมาณด้วยยาสำคัญ	845 µg - 988 µg of Ampicillin / mg (calculated on the anhydrous basis)
2. Identification	ตรวจผ่าน
3. Crystallinity	ตรวจผ่าน
4. pH	8.0 - 10.0
5. N,N-Dimethylaniline	NMT 0.002%
6. Methylene chloride	NMT 0.2%
7. Water	NMT 2.0%
8. Bacterial endotoxins	NMT 0.15 USP Endotoxin U/mg
9. Sterility	ตรวจผ่าน

#### **3.2.2 Sulbactam sodium<sup>(1)</sup>**

คุณสมบัติทางเทคนิค	USP 38
1. ปริมาณด้วยยาสำคัญ	886 µg - 941 µg of Sulbactam / mg (calculated on the anhydrous basis)
2. Identification	ตรวจผ่าน
3. Water	NMT 1.0%
4. Bacterial endotoxins	NMT 0.17 USP Endotoxin U/mg
5. Crystallinity	ตรวจผ่าน
6. Sterility	ตรวจผ่าน
7. Organic impurities	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Sulbactam related compound A : NMT 0.5%</li> <li>- Amoxicillin related compound A : NMT 0.1%</li> <li>- 6-Bromopenicillanic acid sulfone : NMT 0.2%</li> <li>- Sulbactam related compound D : NMT 0.1%</li> <li>- Sulbactam related compound E : NMT 0.2%</li> <li>- Sulbactam related compound F : NMT 0.1%</li> <li>- Any individual unspecified impurity : NMT 0.10%</li> <li>- Total impurities : NMT 1.0%</li> </ul>

- หมายเหตุ 1. กรณีที่จะระงับการรับอนุมัติด้วย  
 2. Drug substance specification พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต drug substance หรือใบวิเคราะห์ drug substance ของ  
 ผู้ผลิตยาสำคัญ ฉบับเดียวกัน ซึ่งมีการตรวจวิเคราะห์ครบทุกหัวข้อที่กำหนด  
 3. ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพยา เป็นไปตาม Finished product specification และ Drug substance specification ที่  
 อ้างอิงจากเภสัชสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข  
 กรณีคุณสมบัติทางเทคนิคของยาหรือวัตถุดิบ ของผู้เสนอราคาไม่ตรงตามที่โรงพยาบาลประกาศ เช่น อ้างอิงเภสัชสำนัก  
 ฉบับที่ใหม่กว่าที่โรงพยาบาลประกาศ เป็นต้น ให้ขึ้นกับดุลยพินิจของคณะกรรมการประชุดราคายา  
 4. กรณีใช้วัตถุในรูปแบบผสม (Ampicillin sodium with sulbactam sodium 2 : 1) ให้แสดงเอกสาร ได้แก่ เอกสารการตรวจ  
 วิเคราะห์คุณสมบัติทางเทคนิคของวัตถุดิบรูปแบบผสมและเอกสารการตรวจวิเคราะห์คุณสมบัติทางเทคนิคของ Ampicillin  
 sodium และ sulbactam sodium ตามข้อ 3.2.1 และ 3.2.2

(ลงชื่อ)..........ประธานคณะกรรมการ  
 (นายจำลอง กิตติวรเวช)

(ลงชื่อ)..........กรรมการ  
 (นางสุวัตถิยา กิจศรัณย์)  
 (ลงชื่อ)..........กรรมการ  
 (นางนงนภัส ขันแก้ว)

## เงื่อนไขอื่นๆ

ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาภาพถ่ายเอกสาร 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 หรือ ย.1 ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ตามที่ขึ้นทะเบียน (finished product specification) และข้อกำหนดคุณภาพของวัตถุดิบ (drug substance specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติม จะต้องแนบเอกสารสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไข (ย.5) มาพร้อม finished product specification และ/หรือ Drug substance specification โดยขอแก้ไขก่อนวันประกาศประกาศราคากลางอิเล็กทรอนิกส์ และไม่เกิน 2 ปี ณ วันประกาศประกาศราคากลางอิเล็กทรอนิกส์

### 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 ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประกาศราคากลางอิเล็กทรอนิกส์

2.2 กรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา GMP PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Science) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities หรือ GMP clearance ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบ โดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประกาศราคากลางอิเล็กทรอนิกส์ หรืออยากรับรองด้วย 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 เอกสารหรือหลักฐานยืนยันความสมพันธ์ระหว่างรุ่นการผลิตของวัตถุดิบของตัวยาสำคัญ (Drug substance) ข้อ 3.2 กับรุ่นการผลิตของผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (Finished product) ข้อ 3.1

3.4 ในกรณีขึ้นทะเบียนยามากกว่า 2 ปี จะต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษา Long term stability ตามที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนยามาแสดง และได้รับการลงนามรับรองเอกสารจากผู้มีอำนาจของบริษัท

3.5 ในกรณีขึ้นทะเบียนยามาน้อยกว่า 2 ปี จะต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษาความคงตัวของยาตามที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนยามาแสดง และได้รับการลงนามรับรองเอกสารจากผู้มีอำนาจของบริษัท

(ลงชื่อ)..... ประธานคณะกรรมการ

(นายจำลอง กิตติวรรณ)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ

(นางสุวัตถิยา กิจศรัณย์)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ

(นางนงนภัส ขันแก้ว)

3.6 เนื่องจากเป็นยาที่ต้องละลายก่อนใช้ ต้องแนบเอกสารแสดงความคงตัวของยาภายหลังการละลาย และเจือจางด้วยสารน้ำที่เหมาะสมสามารถเข้ากันด้วยได้ในความเข้มข้นที่ใช้กับผู้ป่วย และต้องแสดงรายละเอียดชื่อสอดคล้องกับข้อมูลในเอกสารกำกับยา

#### 4. ตัวอย่างยา

4.1 ผู้เสนอราคา ต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 3 หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้น

#### 5. การประกันคุณภาพที่ส่งมอบ (แสดงเอกสารการรับประทาน)

5.1 ยาที่ส่งมอบต้องมีอายุใช้ได้ไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันส่งมอบ

5.2 ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยาที่ส่งมอบ

5.3 กรณีที่หน่วยราชการทำการสุมตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่าง โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์ และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายที่เกี่ยวข้องในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ กรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคายัดแย้งกล่าวของผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

5.4 ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนดโดยไม่มีเงื่อนไข

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

6.1 กรณีผลการสุมตรวจวิเคราะห์ยาที่ได้โดยกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์หรือห้องปฏิบัติการที่ได้มาตรฐาน ISO/IEC 17025 ไม่เป็นไปตามมาตรฐานข้อกำหนดในประกาศประมวลราคา

6.2 กรณีผลิตภัณฑ์ยาชนิดนี้ถูกเรียกเก็บคืนจากห้องตลาดโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในช่วงเวลาของสัญญาจะซื้อขาย

6.3 กรณีพบปัญหาคุณภาพจากผลิตภัณฑ์ที่อาจส่งผลต่อประสิทธิผลและความปลอดภัยต่อผู้ป่วยที่ได้รับยา

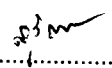
7. หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาผลิตภัณฑ์ยาที่มีประวัติถูกเรียกเก็บคืนโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาในระยะเวลา 1 ปี ก่อนวันประกาศประมวลราคาก่อให้เกิดผลกระทบต่อการผลิตภัณฑ์ยา

8. ผู้ขายต้องสนับสนุน Sensitivity disc ของ oxoid ให้กับโรงพยาบาลตลอดอายุสัญญา (ให้แสดงเอกสารรับรองการสนับสนุน)

หมายเหตุ : อ้างอิงจาก

1 = The United States Pharmacopoeia 38

(ลงชื่อ)..........ประธานคณะกรรมการ  
(นายจำลอง กิตติวรเวช)

(ลงชื่อ)..........กรรมการ  
(นางสุวัตถิยา กิจศรัณย์)

(ลงชื่อ)..........กรรมการ  
(นางนนกัส ขันแก้ว)

**รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะแบบท้ายเอกสารการจัดซื้อเวชภัณฑ์ยา**

เลขที่ B33 / 2561

**รายการที่ 2 Cefditoren pivoxil 100 mg tablet**

ตามประกาศจังหวัดอุบลราชธานี

**1. ชื่อยา Cefditoren pivoxil 100 mg tablet**

**2. คุณสมบัติทั่วไป**

- 2.1 รูปแบบ เป็นยาเม็ด สำหรับรับประทาน
- 2.2 ส่วนประกอบ ประกอบด้วยตัวยา Cefditoren pivoxil 100 mg ใน 1 เม็ด
- 2.3 ภาชนะบรรจุ บรรจุในแพลงกูลมิเนียมฟอยด์ หรือ Blister pack ปิดสนิท ป้องกันแสงและความชื้น
- 2.4 ฉลากระบุ - ระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต และ  
เลขทะเบียนตัวรับยา และวิธีการเก็บรักษาฯไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์  
- บนแพลงก์ฯ อย่างน้อยต้องระบุชื่อยา หรือชื่อทางการค้า ส่วนประกอบ และขนาดความแรง  
ของยา เลขที่ผลิต วันสิ้นอายุไว้ชัดเจน

**3. คุณสมบัติทางเทคนิค**

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

Test Item	Japanese Pharmacopoeia 17 <sup>th</sup> edition
1. ปริมาณตัวยาสำคัญ	90.0 - 110.0% of the L.A. of Cefditoren Pivoxil
2. Identification	ตรวจผ่าน
3. Purity / Related substances	ตรวจผ่าน
4. Loss on drying	NMT 4.0%
5. Uniformity of dosage units	ตรวจผ่าน
6. Dissolution	ละลายไม่น้อยกว่า 85% ใน 20 นาที

**3.2 Drug substance specification : Cefditoren Pivoxil<sup>(1)</sup>**

Test Item	Japanese Pharmacopoeia 17 <sup>th</sup> edition
1. ปริมาณตัวยาสำคัญ	770 - 820 µg/mg (Calculated on the anhydrous basis)
2. Identification	ตรวจผ่าน
3. Absorbance	340 - 360 (50 mg, methanol, 2500 mL)
4. Optical rotation	-45° to -52° (50 mg, methanol, 10 mL, 100 mm)
5. Residue on ignition	ตรวจผ่าน
6. Water	NMT 1.5%
7. Purity	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Heavy metals : NMT 10 ppm</li> <li>- Related substances : ตรวจผ่าน</li> <li>- Residual solvents : ตรวจผ่าน</li> </ul>

(ลงชื่อ) ..... ประธานคณะกรรมการ  
(นายจำลอง กิตติวราเวช)

(ลงชื่อ) ..... กรรมการ ..... (ลงชื่อ) ..... กรรมการ  
(นางสุวัตถิยา กิจครรษณ์) (นางนงนภัส ขันแก้ว)

- หมายเหตุ 1. กรณีที่จดทะเบียนแจ้งการเว้น (waive) การตรวจสอบวิเคราะห์รายการได้ ให้ยื่นแสดงเอกสารหลักฐานดังกล่าวที่ได้รับอนุมัติด้วย
2. Drug substance specification พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต drug substance หรือใบวิเคราะห์ drug substance ของผู้ผลิตยาสำเร็จรูป ฉบับใดฉบับหนึ่ง ซึ่งมีการตรวจสอบทุกหัวข้อที่กำหนด
  3. ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพยา เป็นไปตาม Finished product specification และ Drug substance specification ที่อ้างอิงจากเภสัชつまりฉบับเดียวกัน ซึ่งได้จดทะเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข กรณีคุณสมบัติทางเทคนิคของยาหรือวัตถุดิบ ของผู้เสนอราคาไม่ตรงตามที่โรงพยาบาลประกาศ เช่น อ้างอิงเภสัชつまりฉบับที่ใหม่กว่าที่โรงพยาบาลประกาศ เป็นต้น ให้ขึ้นกับดุลยพินิจของคณะกรรมการประกวดราคายา

### เงื่อนไขอื่น ๆ

ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาภาพถ่ายเอกสาร พร้อมลงลายมือชื่อรับรองเอกสารโดยผู้มีอำนาจ รายละเอียดดังนี้

#### 1. เอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต

##### 1.1 ในสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (ทย.2 ทย.3 ทย.4 และแต่กรณี)

1.1.1 ในกรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย หมายถึง ทย.2

1.1.2 ในกรณีที่เป็นยานานาชาติเพื่อการแบ่งบรรจุ หมายถึง ทย.3

1.1.3 ในกรณีที่เป็นยานานาชาติจากต่างประเทศ หมายถึง ทย.4

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

#### 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 ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประกวดราคายาอิเล็กทรอนิกส์

2.2 กรณีที่เป็นยานานาชาติจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา GMP PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Science) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities หรือ GMP clearance ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบ โดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประกวดราคายาอิเล็กทรอนิกส์ หรืออายุต่อลดชีพ และแต่กรณี

#### 3. เอกสารคุณภาพของยาที่เสนอราคา (สำเนาภาพถ่าย)

3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูปของผู้ผลิต (Certification of analysis of Finished product) ในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง

(ลงชื่อ) ..... ประธานคณะกรรมการ

(นายจำลอง กิตติวรเวช)

(ลงชื่อ) ..... กรรมการ  
(นางสุวัตถิยา กิจศรัณย์)

(ลงชื่อ) ..... กรรมการ  
(นางนนกัส ขันแก้ว)

3.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบของตัวยาสำคัญ (Certification of analysis of Drug substance) ที่ใช้ในการผลิตยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่างหงส์ของผู้ผลิตยาและผู้ผลิตวัตถุดิบ

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

3.4 ในกรณีขึ้นทะเบียนนานาประเทศกว่า 2 ปี จะต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษา Long term stability ตามที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนนานาประเทศ แสดง แล้วได้รับการลงทะเบียนรับรองเอกสารจากผู้มีอำนาจของบริษัท

3.5 ในกรณีขึ้นทะเบียนนานาประเทศกว่า 2 ปี จะต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษาความคงตัวของยาตามที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนนานาประเทศ แล้วได้รับการลงทะเบียนรับรองเอกสารจากผู้มีอำนาจของบริษัท

#### 4. ตัวอย่างยา

4.1 ผู้เสนอราคา ต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 3 หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนดให้หัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้น

#### 5. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ (แสดงเอกสารการรับประกัน)

5.1 ยาที่ส่งมอบต้องมีอายุใช้ได้ไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันส่งมอบ

5.2 ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยาที่ส่งมอบ

5.3 กรณีที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะดำเนินการร้องขอตัวอย่าง โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายที่เกี่ยวข้องในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ กรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอส่วนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคายอดังกล่าวของ ผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

5.4 ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนดโดยไม่มีเงื่อนไข

#### 6. เอกสารเงื่อนไขอื่น ๆ

6.1 หากยาที่เสนอไม่ใช้ยาต้นแบบ (original drugs) ต้องมีหนังสือแสดงการทดสอบ Bioequivalence ที่เสนอเปรียบเทียบกับยาต้นแบบ โดยวิธีการศึกษาต้องเป็นไปตามหลักเกณฑ์และแนวปฏิบัติในการศึกษาชีวสมมูลของยาสามัญของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข<sup>(2)</sup> ในการนี้ขึ้นทะเบียนตำรับยาตามแบบยาสามัญใหม่ (ได้ลงทะเบียนยา NG) สามารถยกเว้นการแนบเอกสารการศึกษาชีวสมมูลของยา

#### 7. ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) ยินยอมให้ยกเลิกสัญญา ก่อนกำหนด ดังนี้

7.1 กรณีผลการสุ่มตรวจวิเคราะห์ยานี้ โดยกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์หรือห้องปฏิบัติการที่ได้มาตรฐาน ISO/IEC 17025 ไม่เป็นไปตามมาตรฐานข้อกำหนดในประการประการใดๆ

7.2 กรณีผลิตภัณฑ์ยาชนิดนี้ถูกเรียกเก็บคืนจากห้องตลาดโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในช่วงเวลาของสัญญาจะซื้อขาย

7.3 กรณีพบปัญหาคุณภาพจากผลิตภัณฑ์ที่อาจส่งผลต่อประสิทธิผลและความปลอดภัยต่อผู้ป่วยที่ได้รับยา

8. หน่วยราชการขอส่วนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาผลิตภัณฑ์ยาที่มีประวัติถูกเรียกเก็บคืนโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาในระยะเวลา 1 ปีก่อนวันประการประการใดๆ เนื่องจากความไม่สงบทางการเมือง

หมายเหตุ : ข้างล่างนี้

1 = Japanese Pharmacopoeia 17<sup>th</sup> edition

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

(ลงชื่อ) ..... ประธานคณะกรรมการ  
(นายจำลอง กิตติวรเวช)

(ลงชื่อ) ..... กรรมการ  
(นางสุวัตถิยา กิจศรัตน์)

(ลงชื่อ) ..... กรรมการ  
(นางนงนภัส ขันแก้ว)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะแบบท้ายเอกสารการจัดซื้อเวชภัณฑ์ยา

เลขที่ B33 / 2561

รายการที่ 3 Metronidazole 500 mg Injection

ตามประกาศจังหวัดอุบลราชธานี

1. ชื่อยา Metronidazole 500 mg Injection

2. คุณสมบัติทั่วไป

- 2.1 รูปแบบ เป็นสารละลายปราศจากเชื้อ ใส ไม่มีสี สำหรับฉีดเข้าทางหลอดเลือดดำ
- 2.2 ส่วนประกอบ ประกอบด้วยตัวยา Metronidazole 500 mg (0.5% W/V) ปริมาตร 100 mL
- 2.3 ภาชนะบรรจุ บรรจุในภาชนะสำหรับบรรจุยาฉีดปราศจากเชื้อ และบรรจุภัณฑ์ป้องกันแสงทุกขวด<sup>(1)</sup>
- 2.4 ฉลาก - ระบุชื่อยา ส่วนประกอบด้วยยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต และเลขที่เบียนประจำรับยา และวิธีการเก็บรักษาฯ ไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์  
- บนภาชนะบรรจุยา อายุยังน้อยต้องระบุชื่อยา หรือชื่อทางการค้า ส่วนประกอบ และ  
ขนาดความแรงของยา เลขที่ผลิต วันสิ้นอายุไว้ชัดเจน

3. คุณสมบัติทางเทคนิค

3.1 Finish product specification<sup>(1)</sup>

Test Item	USP 38	BP 2013
1. ปริมาณตัวยาสำคัญ	90.0 - 110.0% of the L.A. of Metronidazole	95.0 - 110.0% of the L.A. of Metronidazole
2. Identification	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
3. Bacterial endotoxins	NMT 0.35 USP EU/mg	NMT 3.5 IU/mL
4. pH	4.5 - 7.0	4.5 - 6.0
5. Particulate matter - ขนาด ≥ 10 μm ไม่เกิน 6,000/container - ขนาด ≥ 25 μm ไม่เกิน 600/container	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
6. Sterility	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
7. Volume in container	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
8. Related substances	-	the area of any secondary peak is not greater than the area of the peak due to 2-methyl-5-nitroimidazole : NMT 0.5%
9. Nitrite	-	NMT 0.8% calculated with reference to the content of Metronidazole

(ลงชื่อ)..... ประชานคณะกรรมการ

(นายจำลอง กิตติวรเวช)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ  
(นางสุวัตถิยา กิจศรัณย์)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ  
(นางนงนภัส ขันแก้ว)

### 3.2 Drug substance specification : Metronidazole<sup>(1),(2)</sup>

Test Item	USP 38	BP 2013
1. ปริมาณด้วยยาสำคัญ	99.0 - 101.0% of Metronidazole (Calculated on the dried basis)	99.0 - 101.0% of Metronidazole (Calculated on the dried basis)
2. Identification	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
3. Appearance of solution	-	ตรวจผ่าน
4. Heavy metals	NMT 50 ppm	NMT 20 ppm
5. Related compounds	- Tinidazole related compound A : NMT 0.1% - Any single unspecified impurity : NMT 0.1% - Total impurities : NMT 0.2%	<u>By liquid chromatography</u> - Any impurity : NMT 0.1% - Total impurities : NMT 0.2%
6. Loss on drying	NMT 0.5% (at 105° for 2 hour)	NMT 0.5% (drying in an oven at 105° for 3 hour)
7. Residue on ignition	NMT 0.1%	-
8. Sulfated ash	-	NMT 0.1%

หมายเหตุ 1. กรณีที่จดทะเบียนแจ้งการเร้น (waive) การตรวจสอบวิเคราะห์รายการได้ ให้ยื่นแสดงเอกสารหลักฐานดังกล่าวที่ได้รับอนุมัติตัวอย่าง

2. Drug substance specification พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต drug substance หรือใบวิเคราะห์ drug substance ของผู้ผลิตยาสำคัญรูป ฉบับเดิมบันทึ่ง ซึ่งมีการตรวจวิเคราะห์ครบถ้วนทั้งหมดที่กำหนด
3. ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพยา เป็นไปตาม Finished product specification และ Drug substance specification ที่ อ้างอิงจากเภสัชคำรับฉบับเดียวกัน ซึ่งได้จดทะเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข กรณีคุณสมบัติทางเทคนิคของยาหรือวัตถุดิน ของผู้เสนอราคาไม่ตรงตามที่โรงพยาบาลประกาศ เช่น อ้างอิงเภสัชคำรับฉบับที่ใหม่กว่าที่โรงพยาบาลประกาศ เป็นต้น ให้เขียนกับดุลยพินิจของคณะกรรมการประมวลราคา

#### เงื่อนไขอื่นๆ

ผู้เสนอราคាត้องยื่นสำเนาภารถ่ายเอกสาร พร้อมลงลายมือชื่อรับรองเอกสารโดยผู้มีอำนาจ รายละเอียด ดังนี้

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 ของยาที่เสนอราคາ พร้อมรายละเอียดทั้งหมดของการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ ตามที่ขึ้นทะเบียน (finished product specification) และข้อกำหนดคุณภาพของวัตถุดิน (drug substance specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติม จะต้องแนบเอกสารสำเนาภารถ่ายการขอแก้ไข (ย.5) มาพร้อม finished product specification และ/หรือ Drug substance specification โดยขอแก้ไขก่อนวันประกาศประมวลราคา อิเล็กทรอนิกส์ และไม่เกิน 2 ปี ณ วันประกาศประมวลราคาก่อนวันประกาศประมวลราคา

2. เอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยา

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

(ลงชื่อ)..... ประธานคณะกรรมการ

(นายจำลอง กิตติวรเวช)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ

(นางสุวัตถิยา กิจครรษณ์)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ

(นางนนงนภัส ขันแก้ว)

**2.2 กรณีที่เป็นยาทำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา GMP PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Science) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities หรือ GMP clearance ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบ โดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศ ประวัติราคาอิเล็กทรอนิกส์ หรืออายุทดลองชีพ แล้วแต่กรณี**

**3. เอกสารคุณภาพของยาที่เสนอราคา (สำเนาภาคถ่าย)**

3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูปของผู้ผลิต (Certification of analysis of Finished product) ในยา รุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง

3.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบของตัวยาสำคัญ (Certification of analysis of Drug substance) ที่ใช้ใน การผลิตยา รุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่างทั้งของผู้ผลิตยาและผู้ผลิตวัตถุดิบ

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

3.4 ในกรณีขึ้นทะเบียนนานาประเทศกว่า 2 ปี จะต้องมีสำเนาภาคถ่ายผลการศึกษา Long term stability ตามที่ยื่น เพิ่มเติมในทะเบียนนานาประเทศ แสดง และได้รับการลงทะเบียนรับรองเอกสารจากผู้มีอำนาจของบริษัท

3.5 ในกรณีขึ้นทะเบียนนานาประเทศกว่า 2 ปี จะต้องมีสำเนาภาคถ่ายผลการศึกษาความคงตัวของยาตามที่ยื่น เพิ่มเติมในทะเบียนนานาประเทศ แสดง และได้รับการลงทะเบียนรับรองเอกสารจากผู้มีอำนาจของบริษัท

**4. ตัวอย่างยา**

4.1 ผู้เสนอราคา ต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 3 หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วน ตามที่กำหนดให้หัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้น

**5. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ (แสดงเอกสารการรับประกัน)**

5.1 ยาที่ส่งมอบต้องมีอายุใช้ได้ไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันส่งมอบ

5.2 ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาคถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยา รุ่นที่ส่งมอบ

5.3 กรณีที่หน่วยราชการทำการสุมตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะกำหนดสื紇 ร้องขอตัวอย่าง โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบ ค่าใช้จ่ายที่เกี่ยวข้องในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ กรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอ สงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคายัดังกล่าวของ ผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

5.4 ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนดโดยไม่มีเงื่อนไข

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

6.1 กรณีผลการสุมตรวจวิเคราะห์ยานี้ โดยกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์หรือห้องปฏิบัติการที่ได้มาตรฐาน ISO/IEC 17025 ไม่เป็นไปตามมาตรฐานข้อกำหนดในประกาศประวัติราคา

6.2 กรณีผลิตภัณฑ์ยาชนิดนี้ถูกเรียกเก็บคืนจากห้องคลадโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในช่วงเวลาของ สัญญาจะซื้อขาย

6.3 กรณีพบปัญหาคุณภาพจากผลิตภัณฑ์ที่อาจส่งผลกระทบต่อประสิทธิผลและความปลอดภัยต่อผู้ป่วยที่ได้รับยา

7. หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาผลิตภัณฑ์ยาที่มีประวัติถูกเรียกเก็บคืนโดยสำนักงานคณะกรรมการ อาหารและยาในระยะเวลา 1 ปีก่อนวันประกาศประวัติราคาอิเล็กทรอนิกส์

หมายเหตุ : อ้างอิงจาก

1 = The United States Pharmacopeia 38

2 = British pharmacopoeia 2013

(ลงชื่อ). .... ประธานคณะกรรมการ

(นายจำลอง กิตติวรเวช)

(ลงชื่อ). .... กรรมการ

(นางสุวัตถีya กิจศรัณย์)

(ลงชื่อ). .... กรรมการ

(นางนงนภัส ขันแก้ว)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะแบบท้ายเอกสารการจัดซื้อเวชภัณฑ์ยา

เลขที่ B33 / 2561

รายการที่ 4 Piperacillin 4 gm and Tazobactam 500 mg for injection

ตามประกาศจังหวัดอุบลราชธานี

1. ชื่อยา Piperacillin 4 gm and Tazobactam 500 mg for injection

2. คุณสมบัติทั่วไป

- 2.1 รูปแบบ เป็นผงยาปราศจากเชื้อสีขาวถึงสีขาวเหลืองอ่อน สำหรับฉีดเข้าทางหลอดเลือดดำ
- 2.2 ส่วนประกอบ ประกอบด้วยตัวยา Piperacillin หรือ piperacillin sodium ที่สมมูลกับ piperacillin 4 g และ Tazobactam หรือ tazobactam sodium ที่สมมูลกับ tazobactam 500 mg ใน 1 vial
- 2.3 ภาชนะบรรจุ บรรจุในภาชนะบรรจุยาฉีดปราศจากเชื้อชนิดแก้ว type I และบรรจุภัณฑ์ป้องกันแสง
- 2.4 ฉลาก - ระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต เลขทะเบียน ตำรับยา และวิธีการเก็บรักษาฯ ไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์  
- บนภาชนะบรรจุยา อย่างน้อยต้องระบุชื่อยา หรือชื่อทางการค้า ส่วนประกอบและขนาดความแรง ของยา เลขที่ผลิต วันสิ้นอายุไว้ชัดเจน
- 2.5 ระยะเวลาด้วยตัวทำละลายหมดภายในเวลาไม่เกิน 2 - 3 นาที

3. คุณสมบัติทางเทคนิค

3.1 Finish product specification<sup>(1)</sup>

Test Item	USP 38
1. ปริมาณตัวยาสำคัญ	90.0 - 110.0% L.A. of Piperacillin 90.0 - 110.0% L.A. of Tazobactam
2. Identification	ตรวจผ่าน
3. pH	5.0 - 7.0
4. Bacterial endotoxins	NMT 0.08 USP EU/mg of a mixture of piperacillin and tazobactam
5. Sterility tests	ตรวจผ่าน
6. Water	NMT 2.5%
7. Uniformity of dosage units	ตรวจผ่าน
8. Particulate matter	ตรวจผ่าน
- ขนาด ≥ 10 µm ไม่เกิน 6,000/container - ขนาด ≥ 25 µm ไม่เกิน 600/container	
9. Constituted solution	ตรวจผ่าน

(ลงชื่อ) ..... ประชานคณะกรรมการ  
(นายจำลอง กิตติวรเวช)

(ลงชื่อ) ..... กรรมการ  
(นางสุวัตถิยา กิจศรัณย์)

(ลงชื่อ) ..... กรรมการ  
(นางเง่งภัส ขันแก้ว)

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

Test Item	USP 38
10. Related substances	<p><b>Procedure 1</b> กรณี impurity profile includes piperacillin impurities 4, 5 and 6</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Tazobactam related compound A : NMT 1.0%</li> <li>- Piperacillin impurity 4 : NMT 1.0%</li> <li>- Piperacillin impurity 1 : NMT 1.0%</li> <li>- Piperacillin related compound A : NMT 5.0%</li> <li>- Piperacillin related compound C : NMT 1.0%</li> <li>- Piperacillin impurity 5 : NMT 1.0%</li> <li>- Piperacillin impurity 6 : NMT 1.0%</li> <li>- Any individual unspecified impurity : NMT 1.0%</li> <li>- Total impurities : NMT 5.0% (<sup>ไม่รวม</sup> piperacillin related compound A)</li> </ul> <p><b>Procedure 2</b> กรณี impurity profile includes piperacillin dimer ethyl ester and piperacillin dimer thiazolamide derivative</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Tazobactam related compound A : NMT 0.3%</li> <li>- Amoxicillin related compound A : NMT 0.2%</li> <li>- Piperacillin related compound E : NMT 0.8%</li> <li>- Formyl Piperacillamine : NMT 0.2%</li> <li>- Ampicillin : NMT 0.2%</li> <li>- Piperazinedione carbonyl D-phenylglycine : NMT 0.2%</li> <li>- Acetylated penicilloic acid of piperacillin: NMT 0.5%</li> <li>- Piperacillin penicilloic acid, isomer 1 : NMT 0.15%</li> <li>- Piperacillin penicilloic acid, isomer 2 : NMT 1.5%</li> <li>- Piperacillin penicilloic acid : NMT 0.5%</li> <li>- Piperacillin dimer ethyl ester : NMT 0.2%</li> <li>- Piperacillin dimer thiazolamide derivative : NMT 0.2%</li> <li>- Piperacillin piperacillamide : NMT 0.3%</li> <li>- Piperacillin dimer : NMT 0.4%</li> <li>- Piperacillinyampicillin : NMT 0.3%</li> </ul> <p><b>Procedure 3</b> กรณี impurity profile includes piperacillinpenicillenic acid and piperazinedione carbonyl D-phenylglycylglycine</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Piperacillin related compound E : NMT 0.5%</li> <li>- Tazobactam related compound A : NMT 0.5%</li> <li>- Formyl Piperacillamine : NMT 0.2%</li> <li>- Ampicillin : NMT 0.3%</li> <li>- Piperazinedione carbonyl D-phenylglycine : NMT 0.5%</li> <li>- Piperazinedione carbonyl D-phenylglycylglycine : NMT 0.2%</li> <li>- Acetylated penicilloic acids of piperacillin: NMT 0.3%</li> <li>- Piperacillinpenicillenic acid : NMT 0.2%</li> <li>- Ampicillin hydantoin analog : NMT 0.2%</li> <li>- Piperacillin penicilloic acid, isomer 1 : NMT 2.0%</li> <li>- Piperacillin penicilloic acid, isomer 2 : NMT 2.0%</li> </ul>

(ลงชื่อ) ..... ประธานคณะกรรมการ

(นายจำลอง กิตติวรรณ)

(ลงชื่อ) ..... กรรมการ  
(นางสุวัตถิยา กิจครรภ์)

(ลงชื่อ) ..... กรรมการ  
(นางนงนงนัส ขันแก้ว)

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

<b>Test Item</b>	<b>USP 38</b>
10. Related substances (ต่อ)	<p><b>Procedure 4</b> กรณี impurity profile includes piperacillin sulfoxide and piperacillin methyl penicilloate</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Tazobactam related compound A : NMT 1.0%</li> <li>- Amoxicillin related compound A : NMT 0.2%</li> <li>- Piperacillin related compound E : NMT 0.8%</li> <li>- Ampicillin : NMT 0.2%</li> <li>- Acetylated penicilloic acids of piperacillin: NMT 0.6%</li> <li>- Piperazinedione carbonyl D-phenylglycine : NMT 0.1%</li> <li>- Piperacillin penicilloic acid, isomer 1 : NMT 2.0%</li> <li>- Piperacillin penicilloic acid, isomer 2 : NMT 2.0%</li> <li>- Ampicillin hydantoin analog, isomer 1 : NMT 0.2%</li> <li>- Ampicillin hydantoin analog, isomer 2 : NMT 0.15%</li> <li>- Piperacillin sulfoxide : NMT 0.15%</li> </ul>

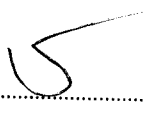
**3.2 Drug substance specification**

**3.2.1 Piperacillin<sup>(1),(2)</sup>**

<b>Test Item</b>	<b>USP 38</b>
1. ปริมาณตัวยาสำคัญ	960 – 1030 µg/mg of Piperacillin (anhydrous basis)
2. Identification	ตรวจผ่าน
3. Specific optical rotation	+155° to +175° (anhydrous substance)
4. Water	NMT 2.0 – 4.0%
5. Bacterial endotoxins	NMT 0.07 USP Endotoxin Unit/mg of Piperacillin
6. Sterility test	ตรวจผ่าน
7. Related substances	<p><b>Ampicillin, Piperacillin penicilloic acid, Piperacillin related compound E, and Acetylated penicilloic acid of piperacillin</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Piperacillin related compound E : NMT 0.2%</li> <li>- Ampicillin : NMT 0.2%</li> <li>- Acetylated penicilloic acid of piperacillin : NMT 0.4%</li> <li>- Piperacillin penicilloic acid : NMT 1.0%</li> </ul> <p><b>Piperacillinyampicillin</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Piperacillinyampicillin : NMT 2.0%</li> <li>- Total impurities: NMT 3.8%</li> </ul>
8. Heavy metals	NMT 20 ppm.

**3.2.2 Piperacillin sodium<sup>(1),(2)</sup>**

<b>Test Item</b>	<b>USP 38</b>
1. ปริมาณตัวยาสำคัญ	863 – 1007 µg/mg of Piperacillin (anhydrous basis)
2. Identification	ตรวจผ่าน
3. pH	5.5 – 7.5

(ลงชื่อ) .....  ประธานคณะกรรมการ  
(นายจำลอง กิตติวรเวช)

(ลงชื่อ) .....  กรรมการ  
(นางสุวัตถีya กิตติวรเวช)

(ลงชื่อ) .....  กรรมการ  
(นางนงนงกัล ขันแก้ว)  
หน้าที่3/รายการที่4 ชุดที่B33/2561

**3.2.2 Piperacillin sodium<sup>(1),(2)</sup> (ต่อ)**

Test Item	USP 38
4. Related substances	<b>Piperacillin penicilloic acid and Acetylated penicilloic acid of piperacillin</b> - Acetylated penicilloic acid of piperacillin : NMT 1.0% - Piperacillin penicilloic acid : NMT 3.5%
5. Water	NMT 1.0%
6. Bacterial endotoxins	NMT 0.07 USP EU/mg of Piperacillin
7. Sterility test	ตรวจสอบ

**3.2.3 Tazobactam<sup>(1)</sup>**

Test Item	USP 38
1. ปริมาณตัวยาสำคัญ	98.0% - 102% of tazobactam (anhydrous basis)
2. Identification	ตรวจสอบ
3. Specific optical rotation	+160° to +167° (t = 20°)
4. pH	1.8 - 2.8
5. Bacterial endotoxins	NMT 0.7 EU/mg of tazobactam
6. Water content	NMT 0.6% (anhydrous form) NMT 2.2 - 3.8% (hemihydrate form)
7. Microbial enumeration test and specified microorganisms	The total aerobic microbial count : NMT 10 <sup>3</sup> cfu/g The total combined molds and yeasts count : NMT 10 <sup>2</sup> cfu/g
8. Related substances	- Tazobactam related compound A : NMT 1.0% - Any other individual impurity: NMT 0.1% - Total impurities: NMT 0.3%
9. Residue on ignition	NMT 0.1%
10. Heavy metals	NMT 20 ppm

หมายเหตุ 1. กรณีที่จดทะเบียนแจ้งการเว้น (waive) การตรวจสอบวิเคราะห์รายการใด ให้ขึ้นแสดงเอกสารหลักฐานดังกล่าวที่ได้รับอนุมัติตัวย

2. Drug substance specification พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต drug substance หรือใบวิเคราะห์ drug substance ของผู้ผลิตยาสำเร็จรูป ฉบับใดฉบับหนึ่ง ซึ่งมีการตรวจวิเคราะห์ครบถ้วนทั้งหมด

3. ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพยา เป็นไปตาม Finished product specification และ Drug substance specification ที่ข้างอิงจากเภสัชตำราฉบับเดียวกัน ซึ่งได้จดทะเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข กรณีคุณสมบัติทางเทคนิคของยาหรือวัตถุดิบ ของผู้เสนอราคาไม่ตรงตามที่โรงพยาบาลประกาศ เช่น อ้างอิงเภสัชตำราฉบับที่ใหม่กว่าที่โรงพยาบาลประกาศ เมื่อต้น ให้ขึ้นกับดุลยพินิจของคณะกรรมการประมวลราคาฯ

4. กรณีใช้ตัดต่อในรูปแบบผสม (Piperacillin with Tazobactam 8 : 1) ให้แสดงเอกสาร ได้แก่ เอกสารการตรวจวิเคราะห์คุณสมบัติทางเทคนิคของวัตถุดิบในรูปแบบผสมและเอกสารการตรวจนิวิเคราะห์คุณสมบัติทางเทคนิคของ Piperacillin, Piperacillin sodium และ Tazobactam ตามข้อ 3.2.1, 3.2.2 และ 3.2.3

(ลงชื่อ) ..... ประธานคณะกรรมการ  
(นายจำลอง กิตติวรรณช)

(ลงชื่อ) ..... กรรมการ  
(นางสุวัตถิยา กิจครรัณย์) (ลงชื่อ) ..... กรรมการ  
(นางนงนภัส ขันแก้ว)

## เงื่อนไขอื่นๆ

ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาภาพถ่ายเอกสาร พร้อมลงลายมือชื่อรับรองเอกสารโดยผู้มีอำนาจ รายละเอียดดังนี้

1. เอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต

1.1 ในสำเนาขึ้นทะเบียนตำรับยา (ทย.2 ทย.3 ทย.4 และแต่กรณี)

1.1.1 ในกรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย หมายถึง ทย.2

1.1.2 ในกรณีที่เป็นยานานาชาติเพื่อการแบ่งบรรจุ หมายถึง ทย.3

1.1.3 ในกรณีที่เป็นยานานาชาติจากต่างประเทศ หมายถึง ทย.4

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

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 โดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประวัติราคากลางอิเล็กทรอนิกส์

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

3. เอกสารคุณภาพของยาที่เสนอราคา (สำเนาภาพถ่าย)

3.1 ผลการตรวจสอบเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูปของผู้ผลิต (Certification of analysis of Finished product) ในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง

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

3.3 เอกสารหรือหลักฐานยืนยันความสัมพันธ์ยาสำเร็จรูป (Finished product) ข้อ 3.2 กับรุ่นผลิตภัณฑ์ยาสำคัญ (Drug substance) ข้อ 3.2 กับรุ่นผลิตภัณฑ์ยาสำคัญ (Drug substance) ข้อ 3.1

3.4 ในกรณีขึ้นทะเบียนยามากกว่า 2 ปี จะต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษา Long term stability ตามที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนยามาแสดง และได้รับการลงนามรับรองเอกสารจากผู้มีอำนาจของบริษัท

3.5 ในกรณีขึ้นทะเบียนยานาน้อยกว่า 2 ปี จะต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษาความคงตัวของยาตามที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนยามาแสดง และได้รับการลงนามรับรองเอกสารจากผู้มีอำนาจของบริษัท

(ลงชื่อ) ..... ประธานคณะกรรมการ

(นายจำลอง กิตติวรเวช)

(ลงชื่อ) ..... กรรมการ

(นางสุวัตถิยา กิจศรัณย์)

(ลงชื่อ) ..... กรรมการ

(นางนงนภัส ขันแก้ว)

3.6 เนื่องจากเป็นยาที่ต้องลงทะเบียนก่อนใช้ ต้องแนบเอกสารแสดงความคงตัวของยาภายหลังการลงทะเบียน และเจ้อจางด้วยสารน้ำที่เหมาะสมสามารถเข้ากับตัวยาได้ในความเข้มข้นที่ใช้กับผู้ป่วย และต้องแสดงรายละเอียดซึ่งสอดคล้องกับข้อมูลในเอกสารกำกับยา

#### 4. ตัวอย่างยา

4.1 ผู้เสนอราคা ต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 3 หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้น

#### 5. การประกันคุณภาพที่ส่งมอบ (แสดงเอกสารการรับประกัน)

5.1 ยาที่ส่งมอบต้องมีอายุใช้ได้ไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันส่งมอบ

5.2 ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจเคราะห์ยารุ่นที่ส่งมอบ

5.3 กรณีที่หน่วยราชการทำการสุมตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่าง โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจเคราะห์ และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายที่เกี่ยวข้องในการตรวจเคราะห์คุณภาพ กรณีที่พบว่าไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคาดังกล่าวของ ผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

5.4 ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนดโดยไม่มีเงื่อนไข

#### 6. ผู้เสนอราคा (ผู้ขาย) ยินยอมให้ยกเลิกสัญญา ก่อนครบกำหนด ดังนี้

6.1 กรณีผลการสุมตรวจเคราะห์ยานี้ โดยกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์หรือห้องปฏิบัติการที่ได้มาตรฐาน ISO/IEC 17025 ไม่เป็นไปตามมาตรฐานข้อกำหนดในประกาศประวัติราคาก่อนกำหนด

6.2 กรณีผลิตภัณฑ์ยาชนิดนี้ถูกเรียกเก็บคืนจากห้องตลาดโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในช่วงเวลาของสัญญาจะซื้อขาย

6.3 กรณีพบบัญหาคุณภาพจากผลิตภัณฑ์ที่อาจส่งผลกระทบต่อประสิทธิผลและความปลอดภัยต่อผู้ป่วยที่ได้รับยา

7. หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาผลิตภัณฑ์ยาที่มีประวัติถูกเรียกเก็บคืนโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาในระยะเวลา 1 ปีก่อนวันประกาศประวัติราคายาอิเล็กทรอนิกส์

8. ผู้ขายต้องสนับสนุน Sensitivity disc ของ oxoid ให้กับโรงพยาบาลตลอดอายุสัญญา (ให้แสดงเอกสารรับรองการสนับสนุน)

หมายเหตุ : อ้างอิงจาก

1 = The United States Pharmacopeia 38

(ลงชื่อ) .....  
(นายจำลอง กิตติวรราช)

(ลงชื่อ) .....  
(นางสุวัตถิยา กิจครณย์)

(ลงชื่อ) .....  
(นางนงนภัส ขันแก้ว)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะแบบท้ายเอกสารการจัดซื้อเวชภัณฑ์ยา

เลขที่ B33 / 2561

รายการที่ 5 Voriconazole 200 mg tablet

ตามประกาศจังหวัดอุบลราชธานี

1. ชื่อยา Voriconazole 200 mg tablet

2. คุณสมบัติทั่วไป

- 2.1 รูปแบบ เป็นยาเม็ด สำหรับรับประทาน  
2.2 ส่วนประกอบ ประกอบด้วยตัวยา Voriconazole 200 mg ใน 1 เม็ด  
2.3 ภาชนะบรรจุ บรรจุในแพลงอลูมิเนียมฟอยล์ หรือ blister pack  
2.4 ฉลาก - ระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต และ<sup>เลขทะเบียนตัวรับยา และวิธีการเก็บรักษาฯไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์</sup>  
- บนแพลงฯ อายุน้อยต้องระบุชื่อยา หรือชื่อทางการค้า ส่วนประกอบ และขนาดความแรง<sup>ของยา เลขที่ผลิต วันสิ้นอายุ ไว้ชัดเจน</sup>

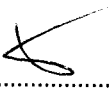
3. คุณสมบัติทางเทคนิค

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

1. ปริมาณตัวยาสำคัญ	ตรวจผ่านตามที่ระบุใน Finished product specification
2. Identification test	ตรวจผ่านตามที่ระบุใน Finished product specification
3. Dissolution	ตรวจผ่านตามที่ระบุใน Finished product specification
4. Uniformity of dosage units	ตรวจผ่านตามที่ระบุใน Finished product specification
5. Impurity / Related substance	ตรวจผ่านตามที่ระบุใน Finished product specification

3.2 Drug substance specification : Voriconazole<sup>(3),(4)</sup>

คุณสมบัติทางเทคนิค	USP 38	BP 2013
1. ปริมาณตัวยาสำคัญ	97.5 - 102.0% of Voriconazole (calculated on the anhydrous and solvent-free basis)	97.5 - 102.0% of Voriconazole (anhydrous substance)
2. Identification	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
3. Crystallinity	ตรวจผ่าน	-
4. Appearance of solution	-	Clear and colourless
5. Sterility	ตรวจผ่าน	-
6. Residue on ignition	NMT 0.1%	-
7. Bacterial Endotoxins	NMT 0.2 USP Endotoxin Unit/mg of Voriconazole	NMT than 0.2 IU/mg
8. Impurity D	-	NMT 0.2%
9. Impurity E	-	NMT 0.10%

(ลงชื่อ)..... ประธานคณะกรรมการ

(นายจำลอง กิตติวรเวช)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ

(นางสุวัตถิยา กิจศรัณย์)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ

(นางนงนภัส ขันแก้ว)

**2. Drug substance specification : Voriconazole<sup>(3),(4)</sup> (ต่อ)**

คุณสมบัติทางเทคนิค	USP 38	BP 2013
10. Related substances	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Voriconazole related compound C : NMT 0.2%</li> <li>- Voriconazole related compound D : NMT 0.1%</li> <li>- Any unspecified impurity : 0.1%</li> <li>- Total impurities : 0.5%</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Impurities A,B,C : for each impurity, NMT 0.15%</li> <li>- Unspecified impurities : for each impurity, NMT 0.10%</li> <li>- Sum of impurities A, B, C, D, E and unspecified impurities : NMT 0.5%</li> </ul>
11. Voriconazole related compound F	NMT 0.1%	-
12. Voriconazole related compound B	NMT 0.2%	-
13. Heavy metals	NMT 10 ppm	NMT 10 ppm
14. Water	NMT 0.4%	NMT 0.4%
15. Sulfated ash	-	NMT 0.1%

- หมายเหตุ 1. กรณีที่จดทะเบียนแจ้งการเงิน (waive) การตรวจสอบวิเคราะห์รายการใด ให้ยื่นแสดงเอกสารหลักฐานดังกล่าวที่ได้รับอนุมัติตัวอย่าง
2. Drug substance specification พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต drug substance หรือใบวิเคราะห์ drug substance ของผู้ผลิตยาสำเร็จรูป ฉบับใดฉบับหนึ่ง ซึ่งมีการตรวจวิเคราะห์ครบทุกหัวข้อที่กำหนด
3. ผลกระทบตรวจวิเคราะห์คุณภาพยา เป็นไปตาม Finished product specification และ Drug substance specification ที่ อ้างอิงจากเกสช์ตัวรับฉบับเดียวกัน ซึ่งได้จดทะเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข กรณีคุณสมบัติทางเทคนิคของยาหรือวัตถุดิบ ของผู้เสนอราคาไม่ตรงตามที่โรงพยาบาลประกาศ เช่น อ้างอิงเกสช์ตัวรับฉบับที่ใหม่กว่าที่โรงพยาบาลประกาศ เป็นต้น ให้ขึ้นกับดุลยพินิจของคณะกรรมการประกวดราคายา

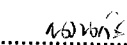
**เงื่อนไขอื่น ๆ**

ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาภาพถ่ายเอกสาร พร้อมลงลายมือชื่อรับรองเอกสารโดยผู้มีอำนาจ รายละเอียด ดังนี้

1. เอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต
- 1.1 ในสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (ทย.2 ทย.3 ทย.4 และแต่กรณี)
    - 1.1.1 ในกรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย หมายถึง ทย.2
    - 1.1.2 ในกรณีที่เป็นยานำเข้าเพื่อการแบ่งบรรจุ หมายถึง ทย.3
    - 1.1.3 ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ หมายถึง ทย.4
  - 1.2 ในคำขอขึ้นทะเบียนยา ทย.1 หรือ ย.1 ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ตามที่ขึ้นทะเบียน (finished product specification) และข้อกำหนดคุณภาพของวัตถุดิบ (drug substance specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติม จะต้องแนบเอกสารสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไข (ย.5) มาพร้อม finished product specification และ/หรือ Drug substance specification โดยขอแก้ไขก่อนวันประกาศประกวดราคาก่อน 2 ปี ณ วันประกาศประกวดราคาก่อน

(ลงชื่อ)..........ประธานคณะกรรมการ  
(นายจำลอง กิตติวรเวช)

(ลงชื่อ)..........กรรมการ  
(นางสุวัตถิยา กิจศรัณย์)

(ลงชื่อ)..........กรรมการ  
(นางนงนภัส ขันแก้ว)

## 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 ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประภาศ ประมวลราคาอิเล็กทรอนิกส์

**2.2 กรณีที่เป็นยาน้ำเข้าจากต่างประเทศ** ผู้ผลิตต้องมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา GMP PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Science) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities หรือ GMP clearance ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบ โดยมีผลการรับรองถึงวันประภาศ ประมวลราคาอิเล็กทรอนิกส์ หรืออายุตุลอดชีพ และแต่กรณี

### 3. เอกสารคุณภาพของยาที่เสนอราคา

3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูปของผู้ผลิต (Certification of analysis of Finished product) ในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง

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 ในกรณีขึ้นทะเบียนนานาชาติมากกว่า 2 ปี จะต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษา Long term stability ตามที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนนานาชาติ แสดง และได้รับการลงนามรับรองเอกสารจากผู้มีอำนาจของบริษัท

3.5 ในกรณีขึ้นทะเบียนนานาชาติมากกว่า 2 ปี จะต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษาความคงตัวของยาตามที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนนานาชาติ แสดง และได้รับการลงนามรับรองเอกสารจากผู้มีอำนาจของบริษัท

### 4. ตัวอย่างยา

4.1 ผู้เสนอราคา ต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 3 หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วน ตามที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้น

### 5. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ (แสดงเอกสารการรับประกัน)

5.1 ยาที่ส่งมอบต้องมีอายุใช้ได้ไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันส่งมอบ

5.2 ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยาที่ส่งมอบ

5.3 กรณีที่หน่วยราชการทำการสุมตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่าง โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายที่เกี่ยวข้องในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ กรณีที่พบว่าไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคายาดังกล่าวของ ผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

5.4 ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนดโดยไม่มีเงื่อนไข

(ลงชื่อ)..... ประธานคณะกรรมการ

(นายจำลอง กิตติวรเวช)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ  
(นางสุวัตถีya กิจศรัณย์)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ  
(นางนงนภัส ขันแก้ว)

## 6. เอกสารเงื่อนไขอื่น ๆ

6.1 หากยาที่เสนอไม่ใช้ยาต้นแบบ (original drugs) ต้องมีหนังสือแสดงการทดสอบ Bioequivalence ที่เสนอ เปรียบเทียบกับยาต้นแบบ โดยวิธีการศึกษาต้องเป็นไปตามหลักเกณฑ์และแนวปฏิบัติในการศึกษาชีวสมมูลของยา สามัญของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข<sup>(5)</sup> ในกรณีขึ้นทะเบียนต่อรับยาตามแบบยา สามัญใหม่ (ได้เลขทะเบียนยา NG) สามารถยกเว้นการแนบเอกสารการศึกษาชีวสมมูลของยา

## 7. ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) ยินยอมให้ยกเลิกสัญญา ก่อนครบกำหนด ดังนี้

7.1 กรณีผลการสุ่มตรวจเคราะห์ยาที่จากการวิทยาศาสตร์การแพทย์ไม่เป็นไปตามมาตรฐานข้อกำหนด

7.2 กรณีผลิตภัณฑ์ยาชนิดนี้ถูกเรียกเก็บคืนจากห้องตลาดโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในช่วงเวลาของ สัญญาจะซื้อขาย

7.3 กรณีพบปัญหาคุณภาพจากผลิตภัณฑ์ที่อาจส่งผลต่อประสิทธิผลและความปลอดภัยต่อผู้ป่วยที่ได้รับยา

8. หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาผลิตภัณฑ์ยาที่มีประวัติถูกเรียกเก็บคืนโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาในระยะเวลา 1 ปีก่อนวันประกาศประกาศราคากลางท่อนิกส์

หมายเหตุ : อ้างอิงจาก

1 = General requirement ของเภสัชตั้งสำหรับ Finished product รูปแบบ Tablets

2 = The International Conference on Harmonisation of Technical Requirements for Registration of Pharmaceuticals for Human use (ICH guideline), Impurities in New Drug Products Q3B (R2) ; Current step4 version, 2006.

3 = The United State Pharmacopoeia 38

4 = British Pharmacopoeia 2013

5 = ASEAN Guidelines for the Conduct of Bioavailability and Bioequivalence Studies และคู่มือ การศึกษาชีวประสิทธิผลและชีวสมมูลของผลิตภัณฑ์ยา กองควบคุมยา สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

(ลงชื่อ)..........ประธานคณะกรรมการ  
(นายจำลอง กิตติวรเวช)

(ลงชื่อ)..........กรรมการ  
(นางสาวตติยา กิจครัणย์)

(ลงชื่อ)..........กรรมการ  
(นางนงนภัส ขันแก้ว)