

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะแบบท้ายเอกสารการจัดซื้อเวชภัณฑ์ยา

เลขที่ B21 / 2563

รายการที่ 1 Enoxaparin sodium 60 mg Injection

ตามประกาศจังหวัดอุบลราชธานี 21 เม.ย. 2563

1. ชื่อยา Enoxaparin sodium 60 mg Injection

2. คุณสมบัติทั่วไป

- 2.1 รูปแบบ เป็นสารละลายปราศจากเชื้อ ใส่ไม่มีสีถึงสีเหลืองอ่อน
2.2 ส่วนประกอบ ประกอบด้วยตัวยา Enoxaparin sodium 60 mg ปริมาตร 0.6 มิลลิลิตร ต่อ 1 syringe
2.3 ภาชนะบรรจุ บรรจุในหลอดบรรจุยาปราศจากเชื้อพร้อมฉีด (pre-filled syringe)
2.4 ฉลากยา บนบรรจุภัณฑ์และภาชนะบรรจุที่สัมผัสด้วย ต้องระบุชื่อสามัญทางยา, ส่วนประกอบของตัวยาสำคัญ และความแรง, วันที่ผลิต, วันหมดอายุ, เลขที่ผลิต, เลขทะเบียนตำรับยา และวิธีเก็บรักษาฯ
ไว้อย่างชัดเจน

3. คุณสมบัติทางเทคนิค

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

คุณสมบัติทางเทคนิค	USP 41	BP 2016
1. ปริมาณตัวยาสำคัญ	90.0 - 110.0% of the potency stated on the label of International Anti-factor Xa Units (IU)	90.0 - 110.0% of the stated activity for Anti-factor Xa
2. Identification	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
3. Anti-Factor Xa to Anti-Factor IIa Ratio	3.3 - 5.3	3.3 - 5.3
4. Clarity and colour of solution	-	Clear
5. Benzyl alcohol content (if present)	1.35% - 1.65%	-
6. pH	5.5 - 7.5	5.5 - 7.5
7. Sodium	-	10.2 - 16.9% of Enoxaparin sodium
8. Bacterial endotoxins	NMT 0.01 USP Endotoxin Unit/unit of Anti-Factor Xa activity in Anti-factor Xa IU	NMT 0.01 IU per International Unit of anti-Factor Xa activity
9. Anti-Factor IIa Activity	NLT 20.0% - 35.0% of the potency stated on the label of International Anti-factor Xa Units (IU or IU/mL)	-
10. Free sulfate content	NMT 0.12%	-
11. Sterility tests	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน

(ลงชื่อ).....

(นางปิยะรัตน์ ไกมลศาตร์)

ประธานคณะกรรมการ

(ลงชื่อ).....

(นางสาวนนชยา ศิริวงศ์ราษฎร์)

(ลงชื่อ).....

(นางสาวพัสราราภรณ์ สำโรง)

หน้าที่ 1/รายการที่ 1 ชุดที่ B21/2563

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

คุณสมบัติทางเทคนิค	USP 41	BP 2016
12. Particulate matter - ขนาด ≥ 10 μm ไม่เกิน 6,000/container - ขนาด ≥ 25 μm ไม่เกิน 600/container	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
13. Volume in container/Extractable volume	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน

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

คุณสมบัติทางเทคนิค	USP 41	BP 2016
1. ปริมาณด้วยสำคัญ <ul style="list-style-type: none"> • Anti-factor Xa • Anti-factor IIa • The ratio of Anti-Factor Xa activity to Anti-Factor IIa activity 	The potency : 90 - 125 Anti-Factor Xa International Units (IU)/mg, calculated on the dried basis The potency : 20.0 - 35.0 Anti-Factor IIa IU/mg, calculated on the dried basis 3.3 - 5.3	The potency : 90 IU - 125 IU of anti-Factor Xa activity per milligram, calculated on the dried substance The potency : 20.0 IU - 35.0 IU per milligram, calculated on the dried substance 3.3 - 5.3
2. Identification	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
3. Appearance of solution	-	Clear and not more intensely coloured
4. Benzyl alcohol content	NMT 0.1%	NMT 0.1%
5. Nitrogen Determination	1.8% - 2.5%, on the dried basis	-
6. Sodium content	11.3% - 13.5% on the dried basis	11.3% - 13.5% (dried substance)
7. Heavy metals	NMT 30 mcg/g	-
8. pH	6.2 - 7.7	6.2 - 7.7
9. Loss on drying	NMT 10.0% of its weight	-
10. Specific absorbance	14.0 - 20.0 on the dried basis	14.0 - 20.0 (dried substance)
11. Bacterial endotoxins test	NMT 0.01 USP Endotoxin Unit/IU of Anti-Factor Xa activity	-
12. Molar ratio of sulfate to carboxylate	NLT 1.8	-

หมายเหตุ 1. กรณีที่จดทะเบียนแจ้งการวีน (waive) การตรวจสอบวิเคราะห์รายการใด ให้ยื่นแสดงเอกสารหลักฐานดังกล่าวที่ได้รับอนุมัติตัว

2. Drug substance specification พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต drug substance หรือใบวิเคราะห์ drug substance ของผู้ผลิตยาสำคัญ ฉบับเดียวกันนี้ ซึ่งมีการตรวจสอบทั่วทุกหัวข้อที่กำหนด
3. ผลการตรวจสอบทั่วไปเป็นไปตาม Finished product specification และ Drug substance specification ที่อ้างอิง จากเภสัชที่รับฉบับเดียวกัน ซึ่งได้จดทะเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข กรณีคุณสมบัติทางเทคนิคของยาหรือตัวตุ๊ดิบ ของผู้เสนอราคานี้ไม่ตรงตามที่โรงพยาบาลประกาศ เช่น อ้างอิงเภสัชที่รับฉบับที่ให้笏ก้าวที่โรงพยาบาลประกาศ หรือ อ้างอิงเภสัชที่รับตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุคำรายา เป็นดัน ให้เข้ากับดุลยพินิจของคณะกรรมการประจัดรายา

(ลงชื่อ).....
(นางปิยะรัตน์ โภมลศาสดร์)
ประธานคณะกรรมการ

(ลงชื่อ).....
(นางสาวมนชนยา ศิริอังคาวุฒิ)
กรรมการ
(ลงชื่อ).....
(นางสาวพัสดาราภรณ์ สำโรง)
กรรมการ

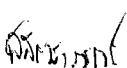
เงื่อนไขอื่นๆ

ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาภาพถ่ายเอกสาร พร้อมลงลายมือชื่อรับรองเอกสารโดยผู้มีอำนาจ รายละเอียดดังนี้

1. เอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต
 - 1.1 ในสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (ทย.2 ทย.3 ทย.4 และแต่กรณ์)
 - 1.1.1 ในกรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย หมายถึง ทย.2
 - 1.1.2 ในกรณีที่เป็นยานำเข้าเพื่อการแบ่งบรรจุ หมายถึง ทย.3
 - 1.1.3 ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ หมายถึง ทย.4
 - 1.2 ในคำขอขึ้นทะเบียนยา ทย.1/ย.1 ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ ตามที่ขึ้นทะเบียน (finished product specification) และข้อกำหนดคุณภาพของวัตถุดิบ (drug substance specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติม จะต้องแนบเอกสารสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไข (ย.5) มาพร้อม finished product specification และ/หรือ Drug substance specification โดยขอแก้ไขก่อนวันประกาศประการราคาอิเล็กทรอนิกส์ และไม่เกิน 2 ปี ณ วันประกาศประการราคาอิเล็กทรอนิกส์
2. เอกสารรับรองมาตรฐานการผลิต
 - 2.1 กรณีที่ยาผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities หรือ มีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยาของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ซึ่งกำหนดขึ้นโดยมีความสอดคล้องและทัดเทียมกับหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S ในหมวดยาที่เสนอขาย ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประการราคาอิเล็กทรอนิกส์ หรืออยู่ในสูตรผลิตซึ่ง แล้วแต่กรณี
 - 2.2 กรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา GMP PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Science) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities หรือ GMP clearance ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบ โดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประการราคาอิเล็กทรอนิกส์ หรืออยู่ในสูตรผลิตซึ่ง แล้วแต่กรณี
3. เอกสารคุณภาพของยาที่เสนอราคา (สำเนาภาพถ่าย)
 - 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

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

(ลงชื่อ).....กรรมการ
(นางสาวนนชยา ศิริอังคาวุฒิ)

(ลงชื่อ).....กรรมการ
(นางสาวพัสร์ภาณุ์ สำโรง)

3.5 เนื่องจากเป็นยาชีววัตถุ ให้แสดงหลักฐานการศึกษาทางคลินิกในมนุษย์ (Clinical trial) ถึงประสิทธิภาพการรักษา และผลข้างเคียงของยาตามข้อบ่งใช้ที่ได้รับการขึ้นทะเบียนจากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาของประเทศไทย โดย ผลการศึกษาต้องมีประสิทธิภาพการรักษาไม่ต่ำกว่ายาต้นแบบ และได้รับการตีพิมพ์เผยแพร่ในวารสารทางแพทย์ ที่เชื่อถือได้

4. ตัวอย่างยา

4.1 ผู้เสนอราคা ต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 3 หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วน ตามที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้น

5. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ (แสดงเอกสารการรับประกัน)

5.1 ยาที่ส่งมอบต้องมีอายุใช้ได้ไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันส่งมอบ

5.2 ยาทุกชนิดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบบอร์ดผลการตรวจเคราะห์ยารุ่นที่ส่งมอบ

5.3 กรณีที่หน่วยราชการทำการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือ ร้องขอตัวอย่าง โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบ ค่าใช้จ่ายที่เกี่ยวข้องในการตรวจเคราะห์คุณภาพ กรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการ ขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคายาดังกล่าวของ ผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

5.4 ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนดโดยไม่มีเงื่อนไข

6. ผู้เสนอราคा (ผู้ขาย) ยินยอมให้ยกเลิกสัญญา ก่อนครบกำหนด ดังนี้

6.1 กรณีผลการสุ่มตรวจเคราะห์ยาที่จากการวิทยาศาสตร์การแพทย์ไม่เป็นไปตามมาตรฐานข้อกำหนด

6.2 กรณีผลิตภัณฑ์ยาชนิดนี้ถูกเรียกเก็บคืนจากท้องตลาดโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในช่วงเวลาของ สัญญาจะซื้อขาย

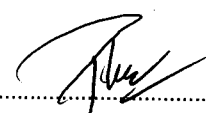
6.3 กรณีพบปัญหาคุณภาพจากผลิตภัณฑ์ที่อาจส่งผลต่อประสิทธิผลและความปลอดภัยต่อผู้ป่วยที่ได้รับยา

7. หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาผลิตภัณฑ์ยาที่มีประวัติถูกเรียกเก็บคืนโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหาร และยาในระยะเวลา 1 ปีก่อนวันประกาศປรุกวดราชอาโอเจ็กทรอนิกส์ ยกเว้นมีหนังสือชี้แจงจากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาว่าได้ดำเนินการแก้ไขปัญหาในเรื่องดังกล่าวแล้ว

หมายเหตุ อ้างอิงจาก

1 = The United States Pharmacopeia 41

2 = British Pharmacopoeia 2016

(ลงชื่อ)..........ประธานคณะกรรมการ
(นางปิยะรัตน์ โภมลศาสดร์)

(ลงชื่อ)..........กรรมการ
(นางสาวมนชนยา ศรีอังคานุช)

(ลงชื่อ)..........กรรมการ
(นางสาวพัสรารารณ์ สำโรง)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะแบบท้ายเอกสารการจัดซื้อเวชภัณฑ์ยา

เลขที่ B21 / 2563

รายการที่ 2 Glyceryl trinitrate (Nitroglycerin) 50 mg/10 mL injection

ตามประกาศจังหวัดอุบลราชธานี 21 เม.ย. 2563.

1. ชื่อยา Glyceryl trinitrate (Nitroglycerin) 50 mg/10 mL injection

2. คุณสมบัติทั่วไป

- 2.1 รูปแบบ เป็นสารละลายในสเปรย์จากเชือ สำหรับฉีด
2.2 ส่วนประกอบ ประกอบด้วยตัวยา Glyceryl trinitrate (Nitroglycerin) 5 mg/mL ในปริมาตร 10 mL/ภาชนะบรรจุ
2.3 ภาชนะบรรจุ บรรจุในภาชนะบรรจุยาฉีดปราศจากเชือ ชนิดขวดแก้ว type I หรือ type II
2.4 ฉลาก - ระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต และเลข
 ทะเบียนสำรับยา และวิธีการเก็บรักษาไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์
 - บนภาชนะบรรจุยา อย่างน้อยต้องระบุชื่อยา หรือชื่อทางการค้า ส่วนประกอบและขนาดความ
 ความแรงของยา เลขที่ผลิต วันสิ้นอายุไว้ชัดเจน

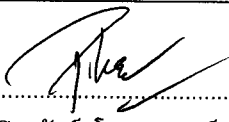
3. คุณสมบัติทางเทคนิค

3.1 Finish product specification⁽¹⁾

Test Item	USP 41
1. ปริมาณตัวยาสำคัญ	90.0 - 110.0% of the L.A. of Nitroglycerin
2. Identification	ตรวจผ่าน
3. Bacterial endotoxins	NMT 0.1 USP EU/mcg of Nitroglycerin
4. pH	3.0 - 6.5
5. Particulate matter	ตรวจผ่าน
- อนุภาคขนาด ≥ 10 μm ไม่เกิน 6,000 อนุภาค/container - อนุภาคขนาด ≥ 25 μm ไม่เกิน 600 อนุภาค/container	
6. Alcohol content	90.0% - 100.0% of the L.A. of Ethylalcohol
7. Sterility	ตรวจผ่าน
8. Volume in container	ตรวจผ่าน

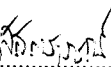
3.2 Drug substance specification : Diluted Nitroglycerin⁽¹⁾

Test Item	USP 41
1. ปริมาณตัวยาสำคัญ	90.0 - 110.0% of the L.A. of Nitroglycerin
2. Identification	ตรวจผ่าน
3. Impurities	Total impurity : NMT 3%

(ลงชื่อ)..... ประธานคณะกรรมการ

(นางปิยะรัตน์ โภมลศาสดร์)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ
(นางสาวมนชนยา ศิริอังคาวุฒิ)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ
(นางสาวพัสรภารณ์ สำโรง)

หน้าที่1/รายการที่2 ชุดที่B21/2563

- หมายเหตุ 1. กรณีที่จดทะเบียนแจ้งการเว้น (waive) การตรวจสอบวิเคราะห์รายการใด ให้ขึ้นแสดงเอกสารหลักฐานดังกล่าวที่ได้รับอนุมัติตัวย
 2. Drug substance specification พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต drug substance หรือใบวิเคราะห์ drug substance ของ
 ผู้ผลิตยาสำเร็จรูป ฉบับเดินบันทึกนี้ ซึ่งมีการตรวจวิเคราะห์ครบถ้วนทั้งหมด
 3. ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพยา เป็นไปตาม Finished product specification และ Drug substance specification ที่อ้างอิง
 จากเภสัชตัวรับฉบับเดียวกัน ซึ่งได้จดทะเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข กรณี
 คุณสมบัติทางเคมีคงยาหรือวัตถุนิยม ของผู้เสนอราคาไม่ตรงตามที่โรงพยาบาลประจวบฯ เช่น อ้างอิงเภสัชตัวรับฉบับที่ใหม่กว่า
 ที่โรงพยาบาลประจวบฯ หรือ อ้างอิงเภสัชตัวรับตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุตำรายา เป็นต้น ให้ขึ้นกับคุณลักษณะ
 ของคณะกรรมการประกวดราคาฯ

เงื่อนไขอื่นๆ

ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาภาพถ่ายเอกสาร พร้อมลงลายมือชื่อรับรองเอกสารโดยผู้มีอำนาจ รายละเอียด
 ดังนี้

- เอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตัวรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต
 - ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตัวรับยา (ทย.2 ทย.3 ทย.4 และแต่กรณี)
 - ในกรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย หมายถึง ทย.2
 - ในกรณีที่เป็นyanนำเข้าเพื่อการแบ่งบรรจุ หมายถึง ทย.3
 - ในกรณีที่เป็นyanนำเข้าจากต่างประเทศ หมายถึง ทย.4
 - ใบคำขอขึ้นทะเบียนยา ทย.1/ย.1 ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์
 ตามที่ขึ้นทะเบียน (finished product specification) และข้อกำหนดคุณภาพของวัตถุนิยม (drug substance specification)
 กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติม จะต้องแนบเอกสารสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไข (ย.5) มาพร้อม finished
 product specification และ/หรือ Drug substance specification โดยขอแก้ไขก่อนวันประกาศประกวด
 ราคาอิเล็กทรอนิกส์ 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 ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบ โดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

2.2 กรณีที่เป็นyanนำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา GMP PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Science) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities หรือ GMP clearance ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบ โดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ หรืออยุตอลดเชิพ และแต่กรณี

3. เอกสารคุณภาพของยาที่เสนอราคา

3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูปของผู้ผลิต (Certification of analysis of Finished product)
 ในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง

(ลงชื่อ) ประธานคณะกรรมการ

(นางปิยะรัตน์ โภมลศาสดร์)

(ลงชื่อ) กรรมการ
 (นางสาวนนทยา ศิริวงศ์)

(ลงชื่อ) กรรมการ
 (นางสาวพัสรารัตน์ สำโรง)

หน้าที่2/รายการที่2 ชุดที่B21/2563

3.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบของตัวยาสำคัญ (Certification of analysis of Drug substance) ที่ใช้ในการผลิตยาที่ส่งเป็นตัวอย่างหงัชของผู้ผลิตยาและผู้ผลิตวัตถุดิบ

3.3 เอกสารหรือหลักฐานยืนยันความสมพันธ์ระหว่างรุ่นการผลิตของวัตถุดิบของตัวยาสำคัญ (Drug substance)

ข้อ 3.2 กับรุ่นการผลิตของผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (Finished product) ข้อ 3.1

3.4 ผลการศึกษา Long term stability ตลอดช่วงอายุของยาที่เขียนทะเบียนไว้กับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยากระทรวงสาธารณสุข

3.5 เอกสารแสดงความคงตัวของยาภายหลังเจือจากด้วยสารน้ำที่เหมาะสมสามารถเข้ากับตัวยาได้ในความเข้มข้นที่ใช้กับผู้ป่วย และต้องแสดงรายละเอียดซึ่งสอดคล้องกับข้อมูลในเอกสารกำกับยา

4. ตัวอย่างยา

4.1 ผู้เสนอราคา ต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 3 หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้น

5. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ (แสดงเอกสารการรับประกัน)

5.1 ยาที่ส่งมอบต้องมีอายุใช้ได้ไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันส่งมอบ

5.2 ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยาที่ส่งมอบ

5.3 กรณีที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่าง โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายที่เกี่ยวข้องในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ กรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคายัดกล่าวของ ผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

5.4 ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนดโดยไม่มีเงื่อนไข

6. ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) ยินยอมให้ยกเลิกสัญญา ก่อนทราบกำหนด ดังนี้

6.1 กรณีผลการสุ่มตรวจวิเคราะห์ยาที่ได้รับมาตรฐาน ISO/IEC 17025 ไม่เป็นไปตามมาตรฐานข้อกำหนดในประกาศประการราคา

6.2 กรณีผลิตภัณฑ์ยาชนิดนี้ถูกเรียกเก็บคืนจากห้องตลาดโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในช่วงเวลาของสัญญาจะซื้อขาย

6.3 กรณีพบปัญหาคุณภาพจากผลิตภัณฑ์ที่อาจส่งผลต่อประสิทธิผลและความปลอดภัยต่อผู้ป่วยที่ได้รับยา

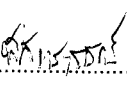
7. หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาผลิตภัณฑ์ยาที่มีประวัติถูกเรียกเก็บคืนโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาในระยะเวลา 1 ปีก่อนวันประกาศประการราคาอิเล็กทรอนิกส์ ยกเว้นมีหนังสือชี้แจงจากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาว่าได้ดำเนินการแก้ไขปัญหาในเรื่องดังกล่าวแล้ว

หมายเหตุ อ้างอิงจาก

1 = The United States Pharmacopoeia 41

(ลงชื่อ)..........ประธานคณะกรรมการ
(นางปิยะรัตน์ โภมลศาสดร์)

(ลงชื่อ)..........กรรมการ
(นางสาวนชนยา ศิริอังคາธุ)

(ลงชื่อ)..........กรรมการ
(นางสาวพัสราราภรณ์ สำโรง)
หน้าที่ 3/รายการที่ 2 ชุดที่ B21/2563

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะแบบท้ายเอกสารการจดซื้อเวชภัณฑ์ยา

เลขที่ B21 / 2563

รายการที่ 3 Hydralazine HCl 25 mg tablet

ตามประกาศจังหวัดอุบลราชธานี

21 เม.ย. 2563

1. ชื่อยา Hydralazine HCl 25 mg tablet

2. คุณสมบัติทั่วไป

- 2.1 รูปแบบ เป็นยาเม็ดเคลือบ สีขาวรับรับประทาน
- 2.2 ส่วนประกอบ ประกอบด้วยตัวยา Hydralazine HCl ที่สมมูลกับ Hydralazine 25 mg ใน 1 เม็ด
- 2.3 ภาชนะบรรจุ บรรจุในแพลงอลูมิเนียมฟอยล์ หรือ blister pack ป้องกันแสงได้
- 2.4 ฉลาก
 - ระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต เลขทะเบียน สำเนียง ฯ และวิธีการเก็บรักษา ไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์
 - บนแพลงฯ อย่างน้อยต้องระบุชื่อยาหรือชื่อทางการค้า ส่วนประกอบและขนาดความแรงของยา เลขที่ผลิต วันสิ้นอายุ ไว้ชัดเจน

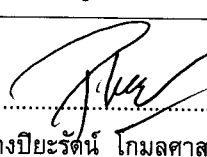
3. คุณสมบัติทางเทคโนโลยี

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

Test Item	BP 2016	USP 41
1. ปริมาณตัวยาสำคัญ	95.0 - 105.0% L.A. of Hydralazine HCL	90.0 - 110.0% L.A. of Hydralazine HCL
2. Identification	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
3. Dissolution test	ละลายไม่น้อยกว่า 70% of the L.A. of Hydralazine HCl ใน 45 นาที	ละลายไม่น้อยกว่า 75%(Q) of the L.A. of Hydralazine HCl ใน 45 นาที
4. Uniformity of Dosage units	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
5. Limit of Hydrazine	NMT 0.05%	-
6. Organic impurities	-	- Any unspecified degradation product : NMT 0.20% - Total impurities : NMT 1.5%

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

Test Item	BP 2016	USP 41
1. ปริมาณตัวยาสำคัญ	98.5 - 101.0% of Hydralazine HCl (dried substance)	98.0 - 102.0% of Hydralazine HCl (Calculated on the dried basis)
2. Identification	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
3. Appearance of solution	ตรวจผ่าน	-
4. pH	3.5 - 4.2	3.5 - 4.2
5. Limit of Hydrazine	NMT 10 ppm	NMT 0.001%
6. Heavy metals	NMT 20 ppm	NMT 20 ppm
7. Loss on drying	NMT 0.5%	NMT 0.5%
8. Sulfated ash	NMT 0.1%	-
9. Residue on ignition	-	NMT 0.1%

(ลงชื่อ)..... ประธานคณะกรรมการ

(นางปิยะรัตน์ โภคลาสร์)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ

(นางสาวนนชนยา ศรีอัองคาวุช)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ

(นางสาวพัสดาราภรณ์ สำโรง)

3.2 Drug substance specification : Hydralazine HCl^{(1),(2)} (ต่อ)

Test Item	BP 2016	USP 41
10. Related substances	Any impurity : for each impurity, NMT 0.2%	- 1-Phthalazinone : NMT 0.15% - 2-Formyl benzoic acid : NMT 0.15% - Phthalazine : NMT 0.15% - 1-Chlorophthalazine : NMT 0.15% - Any unspecified impurity : NMT 0.10% - Total impurities : NMT 1.0%

- หมายเหตุ 1. กรณีที่จดทะเบียนแจ้งการเว้น (waive) การตรวจสอบวิเคราะห์รายการใด ให้ยื่นแสดงเอกสารหลักฐานดังกล่าวที่ได้รับอนุมัติตัวอย่าง
2. Drug substance specification พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต drug substance หรือใบวิเคราะห์ drug substance ของผู้ผลิตยาสำเร็จรูป ฉบับเดิมฉบับหนึ่ง ซึ่งมีการตรวจวิเคราะห์ครบทุกหัวข้อที่กำหนด
 3. ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพยา เป็นไปตาม Finished product specification และ Drug substance specification ที่อ้างอิงจากเภสัชคำรับฉบับเดียวกัน ซึ่งได้จดทะเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข กรณ์ คุณสมบัติทางเทคนิคของยาหรือวัตถุดิน ของผู้เสนอราคาไม่ตรงตามที่โรงพยาบาลประกาศ เช่น อ้างอิงเภสัชคำรับฉบับที่ใหม่กว่าที่โรงพยาบาลประกาศ หรือ อ้างอิงเภสัชคำรับตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุตำรายา เป็นต้น ให้ขึ้นกับดุลยพินิจของคณะกรรมการประมวลรายการ

เงื่อนไขอื่นๆ

ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาภาพถ่ายเอกสาร พร้อมลงลายมือชื่อรับรองเอกสารโดยผู้มีอำนาจ รายละอี่ดัดนี้

1. เอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตัวรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต
 - 1.1 ในสำคัญการขึ้นทะเบียนตัวรับยา (ทย.2 ทย.3 ทย.4 แล้วแต่กรณี)
 - 1.1.1 ในกรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย หมายถึง ทย.2
 - 1.1.2 ในกรณีที่เป็นยานานาชาติเพื่อการแบ่งบรรจุ หมายถึง ทย.3
 - 1.1.3 ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ หมายถึง ทย.4
 - 1.2 ในคำขอขึ้นทะเบียนยา ทย.1/ย.1 ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ ตามที่ขึ้นทะเบียน (finished product specification) และข้อกำหนดคุณภาพของวัตถุดิน (drug substance specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติม จะต้องแนบเอกสารสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไข (ย.5) มาพร้อม finished product specification และ/หรือ Drug substance specification โดยขอแก้ไขก่อนวันประกาศ ประมวลราคาอิเล็กทรอนิกส์ และไม่เกิน 2 ปี ณ วันประกาศประมวลราคาอิเล็กทรอนิกส์
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 ประมวลราคาอิเล็กทรอนิกส์

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

(ลงชื่อ)..........กรรมการ
(นางสาวมนชยา ศิริอังคava)

(ลงชื่อ)..........กรรมการ
(นางสาวพัสราภรณ์ สำโรง)

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

3. เอกสารคุณภาพของยาที่เสนอขาย

3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูปของผู้ผลิต (Certification of analysis of Finished product) ในยาที่ส่งเป็นตัวอย่าง

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

4. ตัวอย่างยา

4.1 ผู้เสนอขาย ต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 3 หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วน ตามที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้น

5. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ (แสดงเอกสารการรับประกัน)

5.1 ยาที่ส่งมอบต้องมีอายุใช้ได้ไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันส่งมอบ

5.2 ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยาที่ส่งมอบ

5.3 กรณีที่หน่วยราชการทำการสุมตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะดำเนินการร้องขอตัวอย่าง โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายที่เกี่ยวข้องในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ กรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอขายดังกล่าวของ ผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

5.4 ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนด โดยไม่มีเงื่อนไข

6. ผู้เสนอขาย (ผู้ขาย) ยินยอมให้ยกเลิกสัญญา ก่อนครบกำหนด ดังนี้

6.1 กรณีผลการสุมตรวจวิเคราะห์ยาที่ได้รับการรับรองไม่เป็นไปตามมาตรฐานข้อกำหนด

6.2 กรณีผลิตภัณฑ์ยาชนิดนี้ถูกเรียกเก็บคืนจากห้องตลาดโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในช่วงเวลาของสัญญาจะซื้อขาย

6.3 กรณีพบบัญหาคุณภาพจากผลิตภัณฑ์ที่อาจส่งผลกระทบต่อประสิทธิผลและความปลอดภัยต่อผู้ป่วยที่ได้รับยา

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

(ลงชื่อ)..........กรรมการ
(นางสาวมนชยา ศิริอัองคาวุฒิ)

(ลงชื่อ)..........กรรมการ
(นางสาวพัสราราภรณ์ สำโรง)

7. หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาผลิตภัณฑ์ยาที่มีประวัติถูกเรียกเก็บคืนโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาในระยะเวลา 1 ปีก่อนวันประกาศประกาศราคาอิเล็กทรอนิกส์ ยกเว้นมีหนังสือชี้แจงจากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาว่าได้ดำเนินการแก้ไขปัญหาในเรื่องดังกล่าวแล้ว

หมายเหตุ : อ้างอิงจาก

1 = British Pharmacopoeia 2016

2 = The United States Pharmacopoeia 41

(ลงชื่อ)..........ประธานคณะกรรมการ
(นางนียารัตน์ กมลลาสตร์)

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

(ลงชื่อ)..........กรรมการ
(นางสาวพัสราภรณ์ สำโรง)