

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะแบบท้ายเอกสารการจัดซื้อเวชภัณฑ์ยา

เลขที่ B35 / 2562

รายการที่ 1 Ampicillin 2 gm and Sulbactam 1 gm for injection

ตามประกาศจังหวัดอุบลราชธานี ๑๘ ๐.๙. ๒๕๖๒

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

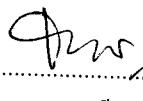
2. คุณสมบัติทั่วไป

- 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 darüber และวิธีการเก็บรักษาไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์
- บนภาชนะบรรจุยา อย่างน้อยต้องระบุชื่อยา หรือชื่อทางการค้า ส่วนประกอบและขนาดความแรง ของยา เลขที่ผลิต วันสิ้นอายุไว้ชัดเจน

3. คุณสมบัติทางเทคนิค

3.1 Finish product specification⁽¹⁾

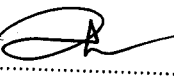
คุณสมบัติทางเทคนิค	USP 38
1. ปริมาณตัวยาสำคัญ	90.0 - 115.0% of the L.A. of Ampicillin 90.0 - 115.0% of the L.A. of Sulbactam
2. Identification	ตรวจผ่าน
3. Constituted solution	ตรวจผ่าน
4. Bacterial endotoxins	NMT 0.17 USP Endotoxin Unit
5. Sterility	ตรวจผ่าน
6. pH	8.0 - 10.0
7. Water	NMT 2.0%
8. Particulate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

(ลงชื่อ)..... ประธานคณะกรรมการ

(นางสาวชารียา ฐานี)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ

(นางสุวัตถีya กิจศรัณย์)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ

(นางสาวชลันธร ไชยศิลา)

3.2 Drug substance specification

3.2.1 Ampicillin sodium⁽¹⁾

คุณสมบัติทางเทคนิค	USP 38
1. ปริมาณด้วยสำคัญ	845 µg - 988 µg of Ampicillin (calculated on the anhydrous basis)
2. Identification	ตรวจผ่าน
3. Crystallinity	ตรวจผ่าน
4. pH	8.0 - 10.0
5. N,N-Dimethylaniline	ตรวจผ่าน
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⁽¹⁾

คุณสมบัติทางเทคนิค	USP 38
1. ปริมาณด้วยสำคัญ	886 µg - 941 µg/mg of Sulbactam (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"> - Sulbactam related compound A : NMT 0.5% - Amoxicillin related compound A : NMT 0.1% - 6-Bromopenicillanic acid sulfone : NMT 0.2% - Sulbactam related compound D : NMT 0.1% - Sulbactam related compound E : NMT 0.2% - Sulbactam related compound F : NMT 0.1% - Any individual unspecified impurity : NMT 0.10% - Total impurities : NMT 1.0%

- หมายเหตุ 1. กรณีที่จดทะเบียนแจ้งการเว้น (waive) การตรวจสอบวิเคราะห์รายการใด ให้ยื่นแสดงเอกสารหลักฐานดังกล่าวที่ได้รับอนุมัติด้วย
2. Drug substance specification พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต drug substance หรือใบวิเคราะห์ drug substance ของผู้ผลิตยาสักเร็จรูป ฉบับเดียวกันนี้ ซึ่งมีการตรวจวิเคราะห์รวมทุกหัวข้อที่กำหนด
 3. ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพยา เป็นไปตาม Finished product specification และ Drug substance specification ที่ อ้างอิงจากเกลษชั้นบับเบิลเดียวกัน ซึ่งได้จดทะเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข กรณีคุณสมบัติทางเทคนิคของยาหรือตัวถุนิบบ์ ของผู้เสนองานมาไม่ตรงตามที่โรงพยาบาลประกาศ เช่น อ้างอิงเกลษชั้นบับเบิลที่ใหม่กว่าที่โรงพยาบาลประกาศ เป็นต้น ให้เข้ากับดุลยพินิจของคณะกรรมการประภาคราชยา
 4. กรณีใช้วัตถุนิบบ์รูปแบบผสม (Ampicillin sodium with sulbactam sodium 2 : 1) ให้แสดงเอกสาร ได้แก่ เอกสารการตรวจวิเคราะห์คุณสมบัติทางเทคนิคของวัตถุนิบบ์รูปแบบผสมและเอกสารการตรวจวิเคราะห์คุณสมบัติทางเทคนิคของ Ampicillin sodium และ sulbactam sodium ตามข้อ 3.2.1 และ 3.2.2

(ลงชื่อ)..... ประธานคณะกรรมการ

(นางสาวชารียา ธานี)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ

(นางสุวัตถิยา กิจศรัณย์)

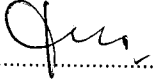
(ลงชื่อ)..... กรรมการ

(นางสาวชลันธร ไชยศิลpa)

เงื่อนไขอื่นๆ

ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาภาพถ่ายเอกสาร พร้อมลงลายมือชื่อรับรองเอกสารโดยผู้มีอำนาจ รายละเอียดดังนี้

1. เอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต
 - 1.1 ในสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (ทบ.2 ทบ.3 ทบ.4 แล้วแต่กรณี)
 - 1.1.1 ในกรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย หมายถึง ทบ.2
 - 1.1.2 ในกรณีที่เป็นยานำเข้าเพื่อการแบ่งบรรจุ หมายถึง ทบ.3
 - 1.1.3 ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ หมายถึง ทบ.4
 - 1.2 ในคำขอขึ้นทะเบียนยา ทบ.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 โดยขอแก้ไขก่อนวันประกาศประกาศราคากลาง 2 ปี ณ วันประกาศประกาศราคากลาง
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 ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประกาศราคากลาง
 - 2.2 กรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา GMP PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Science) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities หรือ GMP clearance ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบ โดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประกาศราคากลาง 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

(ลงชื่อ)..........ประธานคณะกรรมการ
(นางสาวชารียา ธานี)

(ลงชื่อ)..........กรรมการ
(นางสุวัตติพิยา กิตติราตน์)

(ลงชื่อ)..........กรรมการ
(นางสาวชลันธร ไชยศิลป์)

3.5 เนื่องจากเป็นยาที่ต้องละลายก่อนใช้ ต้องแนบเอกสารแสดงความคงตัวของยาภายหลังการละลาย และเจือจางด้วยสารน้ำที่เหมาะสมสามารถเข้ากับตัวยาได้ในความเข้มข้นที่ใช้กับผู้ป่วย 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 โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์ และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายที่เกี่ยวข้องในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ กรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคายาตั้งแต่ว่าของ ผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

5.4 ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนดโดยไม่มีเงื่อนไข

6. ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) ยินยอมให้ยกเลิกสัญญา ก่อนครบกำหนด ดังนี้

6.1 กรณีผลการสุ่มตรวจวิเคราะห์ยานี้ โดยกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์หรือห้องปฏิบัติการที่ได้มาตรฐาน ISO/IEC 17025 ไม่เป็นไปตามมาตรฐานข้อกำหนดในประกาศประวัติราคา

6.2 กรณีผลิตภัณฑ์ยานิดนี้ถูกเรียกเก็บคืนจากห้องตลาดโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในช่วงเวลาของสัญญาจะซื้อขาย

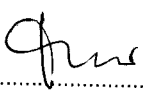
6.3 กรณีพบปัญหาคุณภาพจากผลิตภัณฑ์ที่อาจส่งผลต่อประสิทธิผลและความปลอดภัยต่อผู้ป่วยที่ได้รับยา

7. หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาผลิตภัณฑ์ยาที่มีประวัติถูกเรียกเก็บคืนโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาในระยะเวลา 1 ปี ก่อนวันประกาศประวัติราคาอีกครั้งหนึ่ง

8. ผู้ขายต้องสนับสนุน Sensitivity disc ของ oxford ให้กับโรงพยาบาลตลอดอายุสัญญา (ให้แสดงเอกสารรับรองการสนับสนุน)

หมายเหตุ : อ้างอิงจาก

1 = The United States Pharmacopoeia 38

(ลงชื่อ)..........ประชานคณะกรรมการ
(นางสาวชารียา ชานี)

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

(ลงชื่อ)..........กรรมการ
(นางสาวฉลันธร ไชยศิลpa)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะแบบท้ายเอกสารการจัดซื้อเวชภัณฑ์ยา

เลขที่ B35 / 2562

รายการที่ 2 Colistin 150 mg for injection

ตามประกาศจังหวัดอุบลราชธานี ๑๘ ๗.๙. ๒๕๖๒

1. ชื่อยา Colistin 150 mg for injection

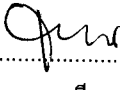
2. คุณสมบัติทั่วไป

- 2.1 รูปแบบ เป็นผงยาปราศจากเชื้อสีขาวถึงขาวเหลือง สำหรับฉีดเข้าทางหลอดเลือดดำ
- 2.2 ส่วนประกอบ ประกอบด้วยตัวยา Colistimethate sodium ที่สมมูลกับ Colistin 150 mg ใน 1 vial
- 2.3 ภาคเหนือ บรรจุในภาชนะบรรจุยานเจ็ดปราศจากเชื้อชิโนดแก้วและบรรจุภัณฑ์ป้องกันแสง
- 2.4 ฉลาก
 - ระบุชื่อยา ส่วนประกอบด้วยยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต เลขทะเบียนตำรับยา และวิธีการเก็บรักษาฯ ไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์
 - บนภาชนะบรรจุยา อย่างน้อยต้องระบุชื่อยา หรือชื่อทางการค้า ส่วนประกอบ และขนาดความแรงของยา เลขที่ผลิต วันสิ้นอายุไว้ชัดเจน

3. คุณสมบัติทางเทคนิค

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

Test Item	BP 2013	USP 38
1. ปริมาณตัวยาสำคัญ	95.0 - 115.0% of the L.A. of colistin	90.0 - 120.0% of the L.A. of colistin
2. Identification	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
3. Loss on drying	NMT 5.0%	NMT 7.0%
4. pH	6.5 - 8.5	6.5 - 8.5
5. Constituted solution	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
6. Sterility	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
7. Bacterial endotoxins	NMT 43.75 IU/ml	NMT 2.0 USP EU/mg
8. Free colistin	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
9. Uniformity of dosage units	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
10. particulate matter - ขนาด $\geq 10 \mu\text{m}$ ไม่เกิน 6,000/container - ขนาด $\geq 25 \mu\text{m}$ ไม่เกิน 600/container	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน

(ลงชื่อ)..... ประธานคณะกรรมการ

(นางสาวชารียา ฐานี)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ

(นางสุวัตถิยา กิจศรัณย์)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ

(นางสาวชลันธร ไชยศิลpa)

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

Test Item	BP 2013	USP 38
1. ปริมาณตัวยาสำคัญ	Minimum 11,500 IU/mg (dried substance)	NLT 390 mcg of colistin per mg
2. Identification	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
3. Appearance of solution	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
4. pH	6.5 - 8.5	6.5 - 8.5
5. Specific optical rotation	-46° to -51° (dried substance)	-
6. Loss on drying	NMT 5.0%	NMT 7.0%
7. Sulfated ash	16% - 21%	-
8. Heavy metals	-	NMT 0.003%
9. Free Colistin	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
10. Pyrogens / Bacterial endotoxins	ตรวจผ่าน	NMT 2.0 USP Endotoxin U/mg
11. Sterility test	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน

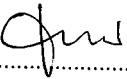
หมายเหตุ 1. กรณีที่จดทะเบียนแจ้งการร่วน (waive) การตรวจสอบวิเคราะห์รายการได้ให้ยื่นแสดงเอกสารหลักฐานดังกล่าวที่ได้รับอนุมัติตัว

2. Drug substance specification พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต drug substance หรือใบวิเคราะห์ drug substance ของผู้ผลิตยาสำเร็จรูป ฉบับใดฉบับหนึ่ง ซึ่งมีการตรวจอิเคราะห์ครบถ้วนทุกหัวข้อที่กำหนด
3. ผลการตรวจอิเคราะห์คุณภาพยา เป็นไปตาม Finished product specification และ Drug substance specification ที่ อ้างอิงจากเภสัชตร้าบันบันเดียวกัน ซึ่งได้จดทะเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข กรณีคุณสมบัติทางเทคนิคของยาหรือวัตถุนิยม ของผู้เสนอราคาไม่ตรงตามที่โรงพยาบาลประกาศ เช่น อ้างอิงเภสัชตร้าบันบันที่ใหม่กว่าที่โรงพยาบาลประกาศ เป็นต้น ให้ขึ้นกับดุลพินิจของคณะกรรมการประกวดราคาฯ

เงื่อนไขอื่นๆ

ผู้เสนอราคាត้องยื่นสำเนาภาพถ่ายเอกสาร พร้อมลงลายมือชื่อรับรองเอกสารโดยผู้มีอำนาจ รายละเอียด ดังนี้

1. เอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตัวรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต
 - 1.1 ในสำคัญการขึ้นทะเบียนตัวรับยา (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/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 โดยขอแก้ไขก่อนวันประกาศประกวดราคา อิเล็กทรอนิกส์ และไม่เกิน 2 ปี ณ วันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

(ลงชื่อ)..... ประธานคณะกรรมการ

(นางสาวชารียา ธานี)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ

(นางสาวสุวัตถิยา กิจศรัณย์)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ

(นางสาวชลันธร ไชยศิลpa)

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 ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศປະກວດราคาอิเล็กทรอนิกส์

2.2 กรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา GMP PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Science) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities หรือ GMP clearance ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบ โดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศປະກວດราคาอิเล็กทรอนิกส์ หรืออาบุตลดอชีพ และแต่กรณี

3. เอกสารคุณภาพของยาที่เสนอขาย

3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูปของผู้ผลิต (Certification of analysis of Finished product) ในยาที่ส่งเป็นตัวอย่าง

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 ตลอดช่วงอายุของยาที่เขียนไว้กับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

3.5 เนื่องจากเป็นยาที่ต้องละลายก่อนใช้ ต้องแนบเอกสารแสดงความคงตัวของยาภายหลังการละลาย และเจือจางด้วยสารน้ำที่เหมาะสมสามารถเข้ากับตัวยาได้ในความเข้มข้นที่ใช้กับผู้ป่วย และต้องแสดงรายละเอียดซึ่งสอดคล้องกับข้อมูลในเอกสารกำกับยา

4. ตัวอย่างยา

4.1 ผู้เสนอขาย ต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 3 หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วน ตามที่กำหนดให้ในข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้น

5. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ (แสดงเอกสารการรับประกัน)

5.1 ยาที่ส่งมอบต้องมีอายุใช้ได้ไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันส่งมอบ

5.2 ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยาที่รุ่นที่ส่งมอบ

5.3 กรณีที่หน่วยราชการทำการสุมตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่าง โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์ และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายที่เกี่ยวข้องในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ กรณีที่พบว่าไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอขายดังกล่าวของ ผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

5.4 ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนดโดยไม่มีเงื่อนไข

(ลงชื่อ).....
(นางสาวชารียา ธานี)..... ประธานคณะกรรมการ

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

(ลงชื่อ).....
(นางสาวชลันธร ไชยศิลpa)..... กรรมการ

6. ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) ยินยอมให้ยกเลิกสัญญา ก่อนครบกำหนด ดังนี้

6.1 กรณีผลการสุ่มตรวจวิเคราะห์ยานี้ โดยกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์หรือห้องปฏิบัติการที่ได้มาตรฐาน ISO/IEC 17025 ไม่เป็นไปตามมาตรฐานข้อกำหนดในประกาศประวัติราคา

6.2 กรณีผลิตภัณฑ์ยานิดนี้ถูกเรียกเก็บคืนจากท้องตลาดโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในช่วงเวลาของ สัญญาจะซื้อจะขาย

6.3 กรณีพบปัญหาคุณภาพจากผลิตภัณฑ์ที่อาจส่งผลกระทบต่อประสิทธิผลและความปลอดภัยต่อผู้ป่วยที่ได้รับยา

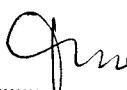
7. หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาผลิตภัณฑ์ยาที่มีประวัติถูกเรียกเก็บคืนโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาในระยะเวลา 1 ปีก่อนวันประกาศประวัติราคาอิเล็กทรอนิกส์

8. ผู้ขายต้องสนับสนุน Sensitivity disc ของ oxoid ให้กับโรงพยาบาลตลอดอายุสัญญา (ให้แสดงเอกสารรับรองการสนับสนุน)

หมายเหตุ : อ้างอิงจาก

1 = British pharmacopoeia 2013

2 = The United states Pharmacopeia 38

(ลงชื่อ)..... ประธานคณะกรรมการ

(นางสาวชารียา รานี)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ

(นางสาวสุวดี กิตติราษฎร์)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ

(นางสาวชลันดร์ ไชยศิลป์)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะแบบท้ายเอกสารการจัดซื้อเวชภัณฑ์ยา

เลขที่ B35 / 2562

รายการที่ 3 Ganciclovir 500 mg for injection

ตามประกาศจังหวัดอุบลราชธานี ๑๘ ก.ค. ๒๕๖๒

1. ชื่อยา Ganciclovir 500 mg for injection

2. คุณสมบัติทั่วไป

- 2.1 รูปแบบ เป็นผงยาปราศจากเชื้อ (freeze dried powder) สำหรับฉีดเข้าหลอดเลือดดำ
- 2.2 ส่วนประกอบ ประกอบด้วย Ganciclovir 500 mg ใน 1 Vial
- 2.3 ภาชนะบรรจุ บรรจุในภาชนะบรรจุยาฉีดปราศจากเชื้อ พร้อมสารละลายปราศจากเชื้อ
- 2.4 ฉลาก
 - ระบุชื่อยา ส่วนประกอบด้วยสำคัญและความแรง วันผลิต วันสั้นอายุ เลขที่ผลิต และเลขทะเบียนตัวบันยา และวิธีการเก็บรักษาไว้อย่างดีเจนบนบรรจุภัณฑ์
 - บนภาชนะบรรจุยา อย่างน้อยต้องระบุชื่อยา หรือชื่อทางการค้า ส่วนประกอบและขนาดความแรงของยา เลขที่ผลิต วันสั้นอายุไว้ชัดเจน

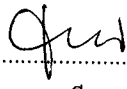
3. คุณสมบัติทางเทคนิค

3.1 Finish product specification⁽¹⁾

คุณสมบัติทางเทคนิค	USP 38
1. ปริมาณด้วยสำคัญ	90.0 - 110.0% of the L.A. of Ganciclovir (calculated on the anhydrous basis)
2. Identification	ตรวจผ่าน
3. Constituted solution	ตรวจผ่าน
4. Bacterial endotoxins	NMT 0.84 Endotoxin Unit / mg of Ganciclovir
5. Sterility tests	ตรวจผ่าน
6. pH	10.8 - 11.4
7. Water	NMT 3.0%
8. Particulate matter <ul style="list-style-type: none"> - ขนาด ≥ 10 μm ไม่เกิน 6,000/container - ขนาด ≥ 25 μm ไม่เกิน 600/container 	ตรวจผ่าน

3.2 Drug substance specification : Ganciclovir⁽¹⁾

คุณสมบัติทางเทคนิค	USP 38
1. ปริมาณด้วยสำคัญ	98.0% - 102.0% of the L.A. of Ganciclovir (calculated on the anhydrous basis)
2. Identification	ตรวจผ่าน
3. Heavy metals	NMT 20 ppm
4. Residue on ignition	NMT 0.1%
5. Water	NMT 6.0%
6. Organic impurities	<ul style="list-style-type: none"> - Ganciclovir related compound A : NMT 0.5% - Total impurities : NMT 1.5%

(ลงชื่อ)..... ประธานคณะกรรมการ

(นางสาวชารียา ธานี)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ

(นางสุวัตถิยา กิจครั้นย์)

(ลงชื่อ)..... กรรมการ

(นางสาวชลันธร ไชยศิลป์)

- หมายเหตุ 1. กรณีที่จดทะเบียนแจ้งการวัน (waive) การตรวจสอบวิเคราะห์รายการใด ให้ยื่นแสดงเอกสารหลักฐานดังกล่าวที่ได้รับอนุมัติด้วย
2. Drug substance specification พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต drug substance หรือใบวิเคราะห์ drug substance ของผู้ผลิตยาสำเร็จรูป ฉบับใดฉบับหนึ่ง ซึ่งมีการตรวจวิเคราะห์ครบถ้วนทุกหัวข้อที่กำหนด
 3. ผลการตรวจนิวเคลียร์ สำหรับบันทึกนี้ ซึ่งได้จดทะเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข กรณีคุณสมบัติทางเทคนิคของยาหรือวัตถุดิบ ของผู้เสนอราคาไม่ตรงตามที่โรงพยาบาลประกาศ เช่น อ้างอิงเภสัชท์รับฉบับที่ใหม่กว่าที่โรงพยาบาลประกาศ เป็นต้น ให้ขึ้นกับดุลยพินิจของคณะกรรมการประมวลราคา

เงื่อนไขอื่น ๆ

ผู้เสนอราคายื่นสำเนาภาพถ่ายเอกสาร พร้อมลงลายมือชื่อรับรองเอกสารโดยผู้มีอำนาจ รายละเอียด ดังนี้

1. เอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต
 - 1.1 ในสำัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (ทย.2 ทย.3 ทย.4 แล้วแต่กรณี)
 - 1.1.1 ในการที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย หมายถึง ทย.2
 - 1.1.2 ในการที่เป็นยาน้ำเข้าเพื่อการแบ่งบรรจุ หมายถึง ทย.3
 - 1.1.3 ในการที่เป็นยาน้ำเข้าจากต่างประเทศ หมายถึง ทย.4
 - 1.2 ในคำขอขึ้นทะเบียนยา ทย.1 ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ ตามที่ขึ้นทะเบียน (finished product specification) และข้อกำหนดคุณภาพของวัตถุดิบ (drug substance specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติม จะต้องแนบเอกสารสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไข (ย.5) มาพร้อม finished product specification และ/หรือ Drug substance specification โดยขอแก้ไขก่อนวันประกาศ ประมวลราคายี่เล็กทรอนิกส์ และไม่เกิน 2 ปี ณ วันประกาศประมวลราคายี่เล็กทรอนิกส์
2. เอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยา

2.1 กรณีที่ยาผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities หรือ มีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตขยายนำเสนอของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ซึ่งกำหนดขึ้นโดยมีความสอดคล้องและทัดเทียมกับหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S ในหมวดยาที่เสนอขาย ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศ ประมวลราคายี่เล็กทรอนิกส์

2.2 กรณีที่เป็นยาน้ำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา GMP PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Science) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities หรือ GMP clearance ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบ โดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศ ประมวลราคายี่เล็กทรอนิกส์ หรืออยู่หลอดชีพ แล้วแต่กรณี

3. เอกสารคุณภาพของยาที่เสนอราคา

3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูปของผู้ผลิต (Certification of analysis of Finished product) ในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง

3.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบของด้วยสำัญ (Certification of analysis of Drug substance) ที่ใช้ในการผลิตยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่างทั้งของผู้ผลิตยาและผู้ผลิตวัตถุดิบ

(ลงชื่อ).....

ประธานคณะกรรมการ

(นางสาวชารียา ชาานี)

(ลงชื่อ).....

กรรมการ

(นางสุวัตถิยา กิจศรัณย์)

(ลงชื่อ).....

กรรมการ

(นางสาวชลันธร ไชยศิลpa)

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

3.4 ผลการศึกษา Long term stability ตลอดช่วงอายุของยาที่เขียนเปลี่ยนไปกับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

3.5 เมื่อจากเป็นยาที่ต้องละลายก่อนใช้ ต้องแนบเอกสารแสดงความคงตัวของยาภายหลังการละลาย และเมื่อจากด้วยสารน้ำที่เหมาะสมสามารถเข้ากับตัวยาได้ในความเข้มข้นที่ใช้กับผู้ป่วย และต้องแสดงรายละเอียดซึ่งสอดคล้องกับข้อมูลในเอกสารกำกับยา

4. ตัวอย่างยา

4.1 ผู้เสนอราคา ต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 3 หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วน ตามที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้น

5. การประกันคุณภาพที่ส่งมอบ (แสดงเอกสารการรับประกัน)

5.1 ยาที่ส่งมอบต้องมีอายุใช้ได้ไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันส่งมอบ

5.2 ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยารุ่นที่ส่งมอบ

5.3 กรณีที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่าง โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายที่เกี่ยวข้องในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ กรณีที่พบว่าไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคายอดังกล่าวของ ผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

5.4 ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนดโดยไม่มีเงื่อนไข

6. ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) ยินยอมให้ยกเลิกสัญญา ก่อนครบกำหนด ดังนี้

6.1 กรณีผลการสุ่มตรวจวิเคราะห์ยาใดๆ โดยกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์หรือห้องปฏิบัติการที่ได้มาตรฐาน ISO/IEC 17025 ไม่เป็นไปตามมาตรฐานข้อกำหนดในประกาศประมวลราคา

6.2 กรณีผลิตภัณฑ์ยาชนิดนี้ถูกเรียกเก็บคืนจากห้องตลาดโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในช่วงเวลาของสัญญาจะซื้อขาย

6.3 กรณีพบปัญหาคุณภาพจากผลิตภัณฑ์ที่อาจส่งผลกระทบต่อประสิทธิผลและความปลอดภัยต่อผู้ป่วยที่ได้รับยา

7. หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาผลิตภัณฑ์ยาที่มีประวัติถูกเรียกเก็บคืนโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาในระยะเวลา 1 ปีก่อนวันประกาศประมวลราคาอิเล็กทรอนิกส์

หมายเหตุ อ้างอิงจาก

1 = The United States Pharmacopeia 38

(ลงชื่อ).....
..... ประธานคณะกรรมการ
(นางสาวชารียา ธานี)

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

(ลงชื่อ).....
..... กรรมการ
(นางสาวชลันธร ไชยศิลป์)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะแบบท้ายเอกสารการจัดซื้อเวชภัณฑ์ยา

เลขที่ B35 / 2562

รายการที่ 4 Piperacillin 4 gm and Tazobactam 500 mg for injection

ตามประกาศจังหวัดอุบลราชธานี ๑๘ ๗.๔. ๒๕๖๒

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

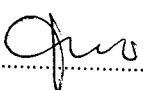
2. คุณสมบัติทั่วไป

- 2.1 รูปแบบ เป็นผงยาปราศจากเชื้อสีขาวถึงสีขาวเหลืองอ่อน สำหรับฉีดเข้าทางหลอดเลือดดำ
- 2.2 ส่วนประกอบ ประกอบด้วยยา Piperacillin หรือ piperacillin sodium ที่สมมูลกับ piperacillin 4 g, Tazobactam หรือ tazobactam sodium ที่สมมูลกับ tazobactam 500 mg และ EDTA 1 mg ใน 1 vial
- 2.3 ภาชนะบรรจุ บรรจุในภาชนะบรรจุยาฉีดปราศจากเชื้อชนิดแก้ว type I และบรรจุภัณฑ์ป้องกันแสง
- 2.4 ฉลาก - ระบุชื่อยา ส่วนประกอบด้วยยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต เลขทะเบียน สำรับยา และวิธีการเก็บรักษาฯ ไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์
- บนภาชนะบรรจุยา อายุน้อยต้องระบุชื่อยา หรือชื่อทางการค้า ส่วนประกอบและขนาดความแรง ของยา เลขที่ผลิต วันสิ้นอายุไว้ชัดเจน
- 2.5 ผงยาละลายด้วยตัวทำละลายหมดภายในเวลาไม่เกิน 5 นาที

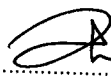
3. คุณสมบัติทางเทคนิค

3.1 Finish product specification⁽¹⁾

Test Item	USP 38
1. ปริมาณด้วยยาสำคัญ	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)  ประธานคณะกรรมการ
(นางสาวชารียา ธานี)

(ลงชื่อ)  กรรมการ
(นางสุวัตถิยา กิจศรัณย์)

(ลงชื่อ)  กรรมการ
(นางสาวชลันธร ไชยศิลpa)

3.1 Finish product specification⁽¹⁾ (ต่อ)

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

(ลงชื่อ) ประธานคณะกรรมการ
 (นางสาวชารียา ธานี)
 (ลงชื่อ) กรรมการ
 (นางสาวตติยา กิจศรัณย์)
 (ลงชื่อ) กรรมการ
 (นางสาวชลันธร ไชยศิลpa)
 หน้าที่2/รายการที่4 ขดที่B35/2562

3.1 Finish product specification⁽¹⁾ (ต่อ)

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

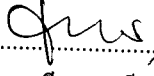
3.2 Drug substance specification

3.2.1 Piperacillin^{(1),(2)}

Test Item	USP 38
1. ปริมาณด้วยยาสำคัญ	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>Ampicillin, Piperacillin penicilloic acid, Piperacillin related compound E, and Acetylated penicilloic acid of piperacillin</p> <ul style="list-style-type: none"> - Piperacillin related compound E : NMT 0.2% - Ampicillin : NMT 0.2% - Acetylated penicilloic acid of piperacillin : NMT 0.4% - Piperacillin penicilloic acid : NMT 1.0% <p>Piperacillinyampicillin</p> <ul style="list-style-type: none"> - Piperacillinyampicillin : NMT 2.0% - Total impurities: NMT 3.8%
8. Heavy metals	NMT 20 ppm.

3.2.2 Piperacillin sodium^{(1),(2)}

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

(ลงชื่อ)  ประธานคณะกรรมการ
(นางสาวชารียา ธานี)

(ลงชื่อ)  กรรมการ
(นางสุวัตถิยา กิจศรัณย์)

(ลงชื่อ)  กรรมการ
(นางสาวฉันธร ไชยศิลป์)

3.2.2 Piperacillin sodium^{(1),(2)} (ต่อ)

Test Item	USP 38
4. Related substances	<u>Piperacillin penicilloic acid and Acetylated penicilloic acid of piperacillin</u> - 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⁽¹⁾

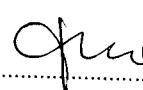
Test Item	USP 38
1. ปริมาณด้วยยาสำเร็จ	98.00% - 102% of tazobactam (anhydrous basis)
2. Identification	ตรวจสอบ
3. Specific optical rotation	+160° to +167° ($\lambda = 20^\circ$)
4. pH	1.8 - 2.8
5. Bacterial endotoxins	ตรวจสอบ
6. Water content	NMT 0.6% (anhydrous form) NMT 2.2 - 3.8% (hemihydrate form)
7. Microbial enumeration test and specified microorganisms	The total aerobic microbial count : NMT 10^3 cfu/g The total combined molds and yeasts count : NMT 10^2 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. การถือจดทะเบียนเมื่อการวิน (waive) การตรวจสอบบิวเคราะห์รายการได้ให้ยื่นแสดงเอกสารหลักฐานดังกล่าวที่ได้รับอนุมัติตัว

2. Drug substance specification พิจารณาจากใบบิวเคราะห์ของผู้ผลิต drug substance หรือใบบิวเคราะห์ drug substance ของผู้ผลิตยาสำเร็จรูป ฉบับเดียวกันนี้ ซึ่งมีการตรวจวิเคราะห์ครบถ้วนทุกหัวข้อที่กำหนด

3. ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพยา เป็นไปตาม Finished product specification และ Drug substance specification ที่ อ้างอิงจากเภสัชตำราฉบับเดียวกัน ซึ่งได้จดทะเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข กรณีคุณสมบัติทางเทคนิคของยาหรือวัตถุดิบ ของผู้เสนอราคาไม่ตรงตามที่โรงพยาบาลประกาศ เช่น อ้างอิงเภสัชตำราฉบับที่ใหม่กว่าที่โรงพยาบาลประกาศ เป็นต้น ให้เข้ากับคุณสมบัติของคณะกรรมการประมวลรายการ

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

(ลงชื่อ)  ประธานคณะกรรมการ

(นางสาวชารียา ธานี)

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

(ลงชื่อ)..... กรรมการ

(นางสาวชลันธร ไชยศิลา)

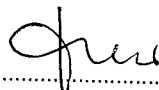
เงื่อนไขอื่น ๆ

ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาภาพถ่ายเอกสาร พร้อมลงลายมือชื่อรับรองเอกสารโดยผู้มีอำนาจ รายละเอียด ดังนี้

1. เอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตารับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต
 - 1.1 ในสำคัญการขึ้นทะเบียนตารับยา (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 โดยขอแก้ไขก่อนวันประกาศประวัติราคาก่อต้นของนิกส์ และไม่เกิน 2 ปี ณ วันประกาศประวัติราคาก่อต้นของนิกส์
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 ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประวัติราคาก่อต้นของนิกส์
 - 2.2 กรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา GMP PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Science) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities หรือ GMP clearance ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบ โดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประวัติราคาก่อต้นของนิกส์ 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

(ลงชื่อ) 
(นางสาวชารียา ธานี)

(ลงชื่อ) กรรมการ
(นางสุวัตถีย์ กิจศรัณย์)

(ลงชื่อ) กรรมการ
(นางสาวชลันธร ไชยศิลpa)

3. เนื่องจากเป็นยาที่ต้องละลายก่อนใช้ ต้องแนบเอกสารแสดงความคงตัวของยาภายหลังการละลาย และเจือจางด้วยสารน้ำที่เหมาะสมสามารถเข้ากับตัวยาได้ในความเข้มข้นที่ใช้กับผู้ป่วย และต้องแสดงรายละเอียดซึ่งสอดคล้องกับข้อมูลในเอกสารกำกับยา

4. ตัวอย่างยา

4.1 ผู้เสนอราคา ต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 3 หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนดให้หัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้น

5. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ (แสดงเอกสารการรับประกัน)

5.1 ยาที่ส่งมอบต้องมีอายุใช้ได้ไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันส่งมอบ

5.2 ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยาที่ส่งมอบ

5.3 กรณีที่หน่วยราชการทำการสุมตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะกำหนดสิ่อร้องขอตัวอย่าง โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์ และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายที่เกี่ยวข้องในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ กรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคายาดังกล่าวของ ผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

5.4 ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนด โดยไม่มีเงื่อนไข

6. ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) ยินยอมให้ยกเลิกสัญญา ก่อนครบกำหนด ดังนี้

6.1 กรณีผลการสุ่มตรวจวิเคราะห์ยาใด้โดยกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์หรือห้องปฏิบัติการที่ได้มาตรฐาน ISO/IEC 17025 ไม่เป็นไปตามมาตรฐานข้อกำหนดในประกาศประมวลราคา

6.2 กรณีผลิตภัณฑ์ยาชนิดนี้ถูกเรียกเก็บคืนจากห้องทดลองโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในช่วงเวลาของสัญญาจะซื้อขาย

6.3 กรณีพบปัญหาคุณภาพจากผลิตภัณฑ์ที่อาจส่งผลต่อประสิทธิผลและความปลอดภัยต่อผู้ป่วยที่ได้รับยา

7. หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาผลิตภัณฑ์ยาที่มีประวัติถูกเรียกเก็บคืนโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาในระยะเวลา 1 ปีก่อนวันประกาศประมวลราคาอีกกรอบหนึ่ง

8. ผู้ขายต้องสนับสนุน Sensitivity disc ของ oxoid ให้กับโรงพยาบาลตลอดอายุสัญญา (ให้แสดงเอกสารรับรองการสนับสนุน)

หมายเหตุ : อ้างอิงจาก

1 = The United States Pharmacopeia 38

(ลงชื่อ)  ประธานคณะกรรมการ
(นางสาวชารียา ธานี)

(ลงชื่อ)  กรรมการ
(นางสุวัตถิยา กิจศรัณย์)

(ลงชื่อ)  กรรมการ
(นางสาวชลันธร ไชยศิลpa)