

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะแบบท้ายเอกสารการจัดซื้อเวชภัณฑ์ยา

เลขที่ B39 / 2561

รายการที่ 1 Phenyltoin sodium 100 mg extended release capsule

ตามประกาศจังหวัดอุบลราชธานี

1. ชื่อยา Phenyltoin sodium 100 mg extended release capsule

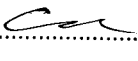
2. คุณสมบัติทั่วไป

- 2.1 รูปแบบ เป็นยาเม็ดแคปซูล รูปแบบออกฤทธิ์นาน (Extended release) สำหรับรับประทาน  
2.2 ส่วนประกอบ ประกอบด้วยตัวยา Phenyltoin sodium 100 mg ใน 1 เม็ด  
2.3 ภาชนะบรรจุ บรรจุในภาชนะปิดสนิท ป้องกันความชื้น<sup>(1)</sup> และบรรจุภัณฑ์ป้องกันแสง
- 2.4 ฉลาก - ชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต และเลขทะเบียน  
    - สำรับยาไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์  
- บนภาชนะบรรจุที่สัมผัสถาย อย่างน้อยต้องระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญ ความแรง วันสิ้นอายุ  
    และเลขที่ผลิต

3. คุณสมบัติทางเทคนิค

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

Test Item	USP 38
1. ปริมาณตัวยาสำคัญ	95.0 - 105.0% of the L.A. of Phenyltoin sodium
2. Identification	ตรวจผ่าน
3. Dissolution	<p>Test 1</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- ละลายไม่มากกว่า 45%(Q) of the L.A. of Phenyltoin sodium ใน 30 นาที</li><li>- ละลายไม่มากกว่า 60%(Q') of the L.A. of Phenyltoin sodium ใน 60 นาที</li><li>- ละลายไม่น้อยกว่า 70%(Q'') of the L.A. of Phenyltoin sodium ใน 120 นาที</li></ul> <p>หรือ Test 2</p> <ul style="list-style-type: none"><li>- ละลายไม่มากกว่า 45%(Q) of the L.A. of Phenyltoin sodium ใน 30 นาที</li><li>- ละลายไม่มากกว่า 65%(Q') of the L.A. of Phenyltoin sodium ใน 60 นาที</li><li>- ละลายไม่น้อยกว่า 70%(Q'') of the L.A. of Phenyltoin sodium ใน 120 นาที</li></ul>
4. Uniformity of dosage units (Content uniformity)	ตรวจผ่าน
5. Related substances	<ul style="list-style-type: none"><li>- Phenyltoin related compound A : NMT 0.5%</li><li>- Phenyltoin related compound B : NMT 1.0%</li><li>- Any individual, unspecified degradation product : NMT 0.2%</li></ul>

(ลงชื่อ).....  ประธานคณะกรรมการ

(นายอาคม อารยาวิชานนท์)

(ลงชื่อ).....  กรรมการ  
(นางสาวนุธรินทร์ วงศ์โยธา)

(ลงชื่อ).....  กรรมการ  
(นางสาวอรุณภา ชิปปัตดี)

### 3.2 Drug substance specification<sup>(1)</sup>

Test Item	USP 38
1. ปริมาณตัวยาสำคัญ	98.0 - 102.0% of L.A. of Phenytoin sodium (calculated on the dried basis)
2. Clarity and color of solution (Appearance of solution)	ตรวจสอบ
3. Identification	ตรวจสอบ
4. Loss on drying	NMT 2.5%
5. Heavy metals	NMT 0.002%
6. Related compounds	- Phenytoin related compound A (Diphenylglycine) : NMT 0.9% - Phenytoin related compound B (Diphenylhydantoin acid) : NMT 0.9% - benzophenone : NMT 0.1% - Total impurities (Excluding benzophenone) : NMT 0.9%

- หมายเหตุ 1. กรณีที่จดทะเบียนแจ้งการเว้น (waive) การตรวจสอบวิเคราะห์รายการได้ให้ยื่นแสดงเอกสารหลักฐานดังกล่าวที่ได้รับอนุมัติตัวยานี้
- Drug substance specification พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต drug substance หรือวิเคราะห์ drug substance ของผู้ผลิตยาสำเร็จรูป ฉบับใดฉบับหนึ่ง ซึ่งมีการตรวจวิเคราะห์ครบถ้วนทุกหัวข้อที่กำหนด
  - ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพยา เป็นไปตาม Finished product specification และ Drug substance specification ที่ยังอิงจากเภสัชつまりบันเดียว กัน ซึ่งได้จดทะเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข การคุณสมบัติทางเทคนิคของยาหรือวัตถุดิบ ของผู้เสนอราคาไม่ตรงตามที่โรงพยาบาลประกาศ เช่น ยังอิงเภสัชつまりบันเดียวที่ใหม่กว่าที่โรงพยาบาลประกาศ เป็นต้น ให้เขียนกับดุลยพินิจของคณะกรรมการประกวดราคาฯ

#### เงื่อนไขอื่นๆ

ผู้เสนอราคាត้องยื่นสำเนาภาพถ่ายเอกสาร พร้อมลงลายมือชื่อรับรองเอกสารโดยผู้มีอำนาจ รายละเอียดดังนี้

- สำเนาภาพถ่ายเอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนつまりยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต
  - ในสำนักนายกฯที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย หมายถึง ทบ.2 ทบ.3 ทบ.4 และแต่กรณี
  - ในการนี้ที่เป็นยานำเข้าเพื่อการแบ่งบรรจุ หมายถึง ทบ.2
  - ในการนี้ที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ หมายถึง ทบ.3
  - ในการนี้ที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ หมายถึง ทบ.4
- ใบคำขอขึ้นทะเบียนยา ทบ.1/1 ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ ตามที่ขึ้นทะเบียน (finished product specification) และข้อกำหนดคุณภาพของวัตถุดิบ (drug substance specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติม จะต้องแนบเอกสารสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไข (ย.5) มาพร้อม finished product specification และ/หรือ Drug substance specification โดยขอแก้ไขก่อนวันประกาศ ประกวดราคากิจกรรม ไม่เกิน 2 ปี ณ วันประกาศประกวดราคากิจกรรม
- เอกสารรับรองมาตรฐานการผลิต
  - กรณีที่ยาผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีใน การผลิตยา PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities หรือ มีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยาของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ซึ่งกำหนดขึ้นโดยมีความสอดคล้องและทัดเทียมกับหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีใน การผลิตยา PIC/S ในหมวดยาที่เสนอขาย ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศ ประกวดราคากิจกรรม

(ลงชื่อ)..........ประธานคณะกรรมการ

(นายอุดม อารยาวิชานนท์)

(ลงชื่อ)..........กรรมการ

(นางสาวมธุรินทร์ วงศ์โยรา)

(ลงชื่อ)..........กรรมการ

(นางสาวอรภา พิบัตดี)

**2.2 กรณีที่เป็นยานนำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา GMP PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Science) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities หรือ GMP clearance ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบ โดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประการราคาอิเล็กทรอนิกส์ หรืออายุตลอดชีพ และแต่กรณี**

**3. เอกสารคุณภาพของยาที่เสนอราคา (สำเนาภาพถ่าย)**

3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูปของผู้ผลิต (Certification of analysis of Finished product) ในイヤรุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง

3.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบของตัวยาสำคัญ (Certification of analysis of Drug substance) ที่ใช้ในการผลิตイヤรุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่างทั้งของผู้ผลิตยาและผู้ผลิตวัตถุดิบ

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

3.4 ในกรณีขึ้นทะเบียนนานมากกว่า 2 ปี จะต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษา Long term stability ตามที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนนานาแสดง และได้รับการลงนามรับรองเอกสารจากผู้มีอำนาจของบริษัท

3.5 ในกรณีขึ้นทะเบียนนาน้อยกว่า 2 ปี จะต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษาความคงตัวของยาตามที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนนานาแสดง และได้รับการลงนามรับรองเอกสารจากผู้มีอำนาจของบริษัท

**4. ตัวอย่างยา**

4.1 ผู้เสนอราคา ต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 3 หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนดให้หัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้น

**5. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ (แสดงเอกสารการรับประกัน)**

5.1 ยาที่ส่งมอบต้องมีอายุใช้ได้ไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันส่งมอบ

5.2 ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยารุ่นที่ส่งมอบ

5.3 กรณีที่หน่วยราชการทำการสุมตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะกำหนดสื紇ร้องขอตัวอย่าง โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการสั่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายที่เกี่ยวข้องในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ กรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคาหากล้าวยังคงขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

5.4 ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนดโดยไม่มีเงื่อนไข

**6. เอกสารเงื่อนไขอื่นๆ**

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

(ลงชื่อ)..........ประธานคณะกรรมการ

(นายอุดม อารยาวิชานนท์)

(ลงชื่อ)..........กรรมการ

(นางสาวนรินทร์ วงศ์โยภา)

(ลงชื่อ)..........กรรมการ

(นางสาวอรุณภา ธิปัตดี)

หน้าที่/รายการที่ ชุดที่ B39/2561

7. ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) ยินยอมให้ยกเลิกสัญญาก่อนครบกำหนด ดังนี้

7.1 กรณีผลการสัมมติตรวจนิวเคราะห์ยานี้ โดยกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์หรือห้องปฏิบัติการที่ได้มาตรฐาน ISO/IEC 17025 ไม่เป็นไปตามมาตรฐานข้อกำหนดในประกาศประวัติราคากำหนด

7.2 กรณีผลิตภัณฑ์ยาชนิดนี้ถูกเรียกเก็บคืนจากห้องตลาดโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในช่วงเวลาของสัญญาจะซื้อขาย

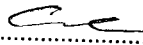
7.3 กรณีพบปัญหาคุณภาพจากผลิตภัณฑ์ที่อาจส่งผลต่อประสิทธิผลและความปลอดภัยต่อผู้ป่วยที่ได้รับยา

8. หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาผลิตภัณฑ์ยาที่มีประวัติถูกเรียกเก็บคืนโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาในระยะเวลา 1 ปีก่อนวันประกาศประวัติราคาก่อนอนุมัติเล็กทรอนิกส์

หมายเหตุ : อ้างอิงจาก

1 = The United States Pharmacopoeia 38

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

(ลงชื่อ)..... ประธานคณะกรรมการ  
(นายอาทิตย์ อารยาวิชานนท์)

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

(ลงชื่อ)..... กรรมการ  
(นางสาวอรอนงค์ ชิปัตดี)