

คุณลักษณะเฉพาะของยา Acyclovir powder ๒๕๐ mg for Injection โรงพยาบาลร้อยเอ็ด

ชื่อยา Acyclovir powder ๒๕๐ mg for Injection

คุณสมบัติทั่วไป

๑. เป็นผงยาปราศจากเชื้อชนิด Freeze – Dried สีขาวหรือขาวนวล
๒. ๑ vial ประกอบด้วยตัวยา Acyclovir ๒๕๐ mg พร้อมตัวทำละลาย
๓. บรรจุในภาชนะบรรจุยาฉีดปราศจากเชื้อชนิดแก้ว
๔. ฉลากระบุข้อมูล, เดือน ปีที่ยาหมดอายุ, เลขที่ผลิต, เลขทะเบียนสำรับยาไว้อย่างชัดเจน บนภาชนะบรรจุ

คุณสมบัติทางเทคนิค

Finished product: Acyclovir(USP)/Aciclovir(BP) powder ๒๕๐ mg for Injection

คุณสมบัติทางเทคนิค	USP ๓๖	BP๒๐๑๒
๑. Identification test	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
๒. ปริมาณตัวยาสำคัญ	๙๐.๐ - ๑๑๐.๐ % L.A	๙๕.๐-๑๐๕.๐ % LA
๓. pH	๗.๐ - ๗.๕	๗.๗ - ๗.๗
๔. Water Content	NMT ๕.๕%	-
๕. Bacterial endotoxin	NMT ๐.๗๕ USP endotoxin unit/mg of acyclovir	-
๖. Sterility test	ตรวจผ่าน	-
๗. Particulate matter	ตรวจผ่าน	-
๘. Content Uniformity	ตรวจผ่าน	-
๙. Impurities		
- Guanine	NMT ๑.๐%	NMT ๑.๐%
- Any Other individual	NMT ๐.๕%	NMT ๐.๕%
- Total of all other	NMT ๑.๐%	NMT ๑.๐%

Drug substance : Acyclovir (USP)/Aciclovir (BP)

คุณสมบัติทางเทคนิค	USP ๓๖	BP๒๐๑๒
๑. Identification test	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
๒. ปริมาณตัวยาสำคัญ	๙๘.๐ - ๑๐๑.๐ % on anhydrous basis	๙๘.๐ - ๑๐๑.๐ % on anhydrous basis
๓. Water Content	NMT ๖.๐%	NMT ๖.๐%
๔. Ordinary Impurities	NMT ๑.๐%	-
๕. Guanine	ตรวจผ่าน	-
๖. Sulfate ash	-	Max ๐.๑% (determined on ๑ g)

ประธานกรรมการ

(นายบุญยงค์ จิรสุวรรณกุล)

กรรมการ

(นางครุณี ภูมิปรีดี)

กรรมการ

(นายยืนยง ไชยยงค์)

คุณสมบัติทางเทคนิค	USP ๓๖	BP๒๐๑๒
๗. Impurities		
- Impurity B		- NMT ๐.๗%
- Impurity O		- NMT ๐.๓%
- Impurities A,G,J,K,N,P		- NMT ๐.๒%
- Impurities C,F,I		- NMT ๐.๑%
- Unspecified impurities		- NMT ๐.๐๕%
- Total		- NMT ๑.๕%

เงื่อนไขอื่นๆ

๑. ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาภาพถ่ายเอกสาร พร้อมลายมือชื่อรับรองเอกสารโดยผู้มีอำนาจรายละเอียดดังนี้

๑.๑ เอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตัวรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต

๑.๑.๑ ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตัวรับยา (ทย.๒ ทย.๓ ทย.๔) และแต่กรณี, ยาที่ผลิตในประเทศไทย (หมายถึง ทย.๒), ยานำเข้าเพื่อเป็นการแบ่งบรรจุ(หมายถึง ทย.๓), ยานำเข้าจากต่างประเทศ (หมายถึง ทย.๔)

๑.๑.๒ ใบคำขอขึ้นทะเบียนยา ทย.๑ หรือ ย.๑ ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ตามที่ขึ้นทะเบียน (finished product specification) กรณีอยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติมจะต้องแนบเอกสารหรือสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไข (ย.๕) มาพร้อม finished product specification และ/หรือ Drug substance specification โดยขอแก้ไขก่อนวันประกาศประกราคายาอิเล็กทรอนิกส์ และไม่เกิน ๒ ปี ณ วันประกาศประกราคายาอิเล็กทรอนิกส์

๑.๒ เอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยา

๑.๒.๑ กรณีที่ผลิตยาในประเทศไทย ผู้ผลิตจะต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการผลิตที่ดีในการผลิตยา PIC/S (pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities หรือมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยาของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ซึ่งกำหนดขึ้นโดยมีความสอดคล้องและทัดเทียมกับหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S ในหมวดยาที่เสนอขาย ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประกราคายาอิเล็กทรอนิกส์

๑.๒.๒ กรณีเป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีหนังสือสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์ที่ดีในการผลิตยา PIC/S (pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประกราคายาอิเล็กทรอนิกส์ หรืออายุตลอดชีพ แล้วแต่กรณี

๑.๓ เอกสารคุณภาพของยาที่เสนอราคา

๑.๓.๑ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูปของผู้ผลิต (Certification of analysis of finished product) ในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง

..... ประธานกรรมการ
(นายบุญยงค์ จิรสุวรรณกุล)

..... กรรมการ
(นางดรุณี วุฒิบุรีดี)

..... กรรมการ
(นายยืนยง ไชยยงค์)

๑.๓.๒ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบของตัวยาสำคัญ (Certification of analysis of drug substance) ที่ใช้ในการผลิตยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่างทั้งของผู้ผลิตยาและผู้ผลิตวัตถุดิบ

๒. ตัวอย่างยา

๒.๑ ผู้เสนอราคาต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย ๕ vials ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติทั่วไปซึ่งต้นในวันยื่นเสนอราคา โดยอายุของยาของ Lot. ที่จะยื่นเสนอราคาจะต้องมีอายุนับจากวันที่ผลิต ไม่มากกว่า ๑ ปี ในวันประกาศประการราคาก่ออิเล็กทรอนิกส์

๓. ต้องผ่านการทดสอบด้านกายภาพภายในโรงพยาบาล

๔. การประกันคุณภาพของยาที่ส่งมอบ

๔.๑ อายุของยาที่ส่งมอบต้อง มีอายุไม่มากกว่า ๑ ปี นับจากวันที่ผลิต

๔.๒ ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาพัสดุใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยาที่ส่งมอบของผู้ผลิตและใบวิเคราะห์วัตถุดิบของผู้ผลิตวัตถุดิบที่ใช้ผลิตยาที่ส่งมอบ

๔.๓ ในกรณีที่หน่วยราชการทำการสุมตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่างยา โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ ในกรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคายาดังกล่าวของผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

๔.๔ ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) จะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนด โดยไม่มีเงื่อนไข

๔.๕ ผู้ขายจะต้องส่งมอบให้โรงพยาบาลภายใน ๑๕ วัน นับถัดจากวันที่ได้ลงนามรับใบสั่งซื้อ

๔.๖ ผู้ขายยินยอมให้ผู้ซื้อยกเลิกสัญญา ก่อนสัญญาจะสิ้นสุดในกรณีต่อไปนี้

๔.๖.๑ เป็นรายการที่มีการพิจารณาตัดขาดจากบัญชีของโรงพยาบาล

๔.๖.๒ ผลการรักษาไม่ดี โดยยืนยันผลการใช้จากแพทย์ผู้ใช้ยาและมีหลักฐานยืนยันทางการแพทย์หรือมีรายงาน ADR อย่างรุนแรง

๔.๖.๓ พบรัญหาลักษณะรูปแบบยาหรือภายนะบรรจุเป็นสาเหตุให้เกิดความคลาดเคลื่อนทางยาที่ส่งผลกระทบต่อการรักษาผู้ป่วย โดยมีรายงานบัญชาจากผู้เกี่ยวข้องกับการใช้ยา

๕. เอกสารอื่นๆ

๕.๑ ในกรณีขั้นทะเบียนนานานกว่า ๒ ปี จะต้องมีสำเนาพัสดุถ่ายผลการศึกษา Long term stability ตามที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนยามาแสดง

๕.๒ ในกรณีขั้นทะเบียนนานอย่างกว่า ๒ ปี จะต้องมีสำเนาพัสดุถ่ายผลการศึกษาความคงตัวของยาตามที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนมาแสดงและได้รับการลงนามรับรองเอกสารจากผู้มีอำนาจของบริษัท

๖ การประเมินค่าประสิทธิภาพต่อราคา (Price Performance) รายละเอียดตามเอกสารประการราคาก่ออิเล็กทรอนิกส์

.....
(นายบุญยังค์ จิรสุวรรณกุล)

ประธานกรรมการ

(นางดรุณี ภูมิปรีดี)

กรรมการ

(นายยืนยง ไชยยังค์)