

สูตรลักษณะยา Eltrombopag olamine ๒๕ mg tablet โรงพยาบาลรัตนโกสินทร์

ชื่อยา Eltrombopag olamine ๒๕ mg tablet

สูตรสมบูรณ์ที่ทั่วไป

๑. เป็นยาเม็ดเคลือบฟิล์มสำหรับรับประทาน
๒. ใน ๑ เม็ด ประกอบด้วยยา Eltrombopag ๒๕ mg
๓. บรรจุในภาชนะปิดสนิท ป้องกันความชื้น
๔. ผลลัพธ์
  - ระบุที่อยา ส่วนประกอบด้วยยาสำคัญ ความแรง วัน-เดือน-ปีที่ พิเศษ, หมดยาฯ  
ยาที่เพิ่ม, เลขสารบันทึกวันยา ไว้อ่านง่ายต่อเจ็บบันบรรจุภัณฑ์
  - บนภาชนะบรรจุอย่างน้อยต้องระบุชื่อยา ชื่อการค้า ส่วนประกอบและขนาด  
ความแรงของยา เลขที่ผลิต วันหมดอายุไว้ชัดเจน

คุณสมบัติทางเคมีค

Finished product specification: Eltrombopag olamine ๒๕ mg tablet

a. Identification Test	ตรวจผ่าน
b. ปริมาณที่อยาสำคัญ	๙๕.๐-๑๐๕.๐ % I.A.
c. Dissolution	NLT ๗๕%Q in ๔๕ min
d. Uniformity of dosage unit	ตรวจผ่าน
e. Drug related impurities	
GSK๐๘๘๘๘๘๘๘๘๘๘๘๘๘	NMT ๐.๖%
Any unspecified impurity	NMT ๐.๖%
Total impurities	NMT ๒.๐%
f. Microbial Limits	ตรวจผ่าน

Drug substance specification : Eltrombopag olamine

a. Identification	ตรวจผ่าน
b. Assay	๙๕.๐ -๑๐๕.๐% dried basis
c. Residual solvent	
- Tetrahydrofuran	NMT ๐.๖%
- Ethanol	NMT ๐.๖%
- Methanol	NMT ๐.๖%
d. Residue on ignition	NMT ๐.๖%w/w

..... ผู้จัดทำ ..... ประธานกรรมการ  
(นางสาวพิมพ์วนิช พ่วงชัยพันธุ์)

..... ผู้รับทราบ ..... กรรมการ  
(นางศุภณิ วุฒิปรีดี) (นางสาวอรุณี สิงห์ยะบุตร)

Drug substance specification : Eltrombopag olamine (ต่อ)

a. Drug related impurities	
- GS1060000000A	NMT ๐.๔%
- SB-๕๙๖๘๗๙๙	NMT ๐.๑%
- Any unspecified impurity	NMT ๐.๑%
- Total	NMT ๐.๖%
b. Water(KF)	NMT ๐.๔%
c. Particle size(X <sub>50</sub> , μm)	๑๕-๒๐
d. Palladium content by ICP-OES(μg/g)	NMT ๑๐

เงื่อนไขอื่นๆ

๓. ผู้เสนอราคาต้องยืนยันสำเนาภาพถ่ายเอกสาร พร้อมลายมือชื่อว่าบรรจุเอกสารโดยผู้มีอำนาจจรา呎ลงเอกสารดังนี้

๓.๑ เอกสารการได้รับอนุญาตที่นําหน้าของยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสํานักงาน(declare)แหล่งผลิต

๓.๑.๑ ในส่วนคัญการขึ้นทะเบียนนำเข้ายา ให้แก่ ทบ.๒ ทบ.๓ ทบ.๔ หรือ บ.๒ แล้วแต่กรณี

๓.๑.๒ ในคําขอขึ้นทะเบียนยา ทบ.๑ หรือ บ.๑ ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ตามที่ขึ้นทะเบียน (finished product specification) กรณีอยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติมจะต้องแนบเอกสารหรือสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไข (บ.๕) นาฬิกาอ่อน finished product specification และ/หรือ Drug substance specification โดยขอแก้ไขก่อนวันประกาศ價格ตราอิมพิรอนิกส์ และไม่เกิน ๒ ปี ณ วันประกาศ價格ตราอิมพิรอนิกส์

๓.๒ เอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยา

๓.๒.๑ กรณีที่ผลิตยาในประเทศไทย ผู้ผลิตจะต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการผลิตที่ต้องการผลิตยา PIC/S (pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities หรือมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ต้องการผลิตยาของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ซึ่งกำหนดขึ้นโดยมีความสอดคล้องและทัดเทียมกับหลักเกณฑ์และวิธีการที่ต้องการผลิตยา PIC/S ในหมวดยาที่เสนอขาย ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองล่วงไปกวันประกาศ價格ตราอิมพิรอนิกส์

๓.๒.๒ กรณีเป็นยาไม่เข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ต้องการผลิตยา PIC/S (pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองล่วงไปกวันประกาศ價格ตราอิมพิรอนิกส์ หรืออายุคงเหลือซึ่ง แล้วแต่กรณี

พิสูจน์  
(นางสาวพิมลรัตน์ แห่งพงษ์ไพบูลย์)

ประธานกรรมการ  
(นางสาวผู้ช่วยศาสตราจารย์ วุฒิบริที )

กรรมการ  
(นางสาวชารินี ลิงท์บะบุศย์)

### ๓.๓ เอกสารคุณภาพของยาที่เสนอราคา

๓.๓.๑ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูปของผู้ผลิต (Certification of analysis of finished product) ในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง

๓.๓.๒ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัดอุดมของตัวยาสำคัญ (Certification of analysis of drug substance) ที่ใช้ในการผลิตยาที่ส่งเป็นตัวอย่างทั้งของผู้ผลิตยาและผู้ผลิตวัดอุดม

### ๔. ผู้ขอรับยา

๔.๑ ผู้เสนอราคาต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย ๑ หน่วยบรรจุ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติที่นำไปข้างต้นในวันยื่นเสนอราคา โดยอายุของยาอย่าง least ที่จะยืนเสนอราคาจะต้องมีอายุนับจากวันที่ผลิต ไม่นานกว่า ๑ ปี ในวันประชุมประชุมหาราคา

๔.๒ ต้องผ่านการทดสอบด้านกายภาพภายนอกในโรงพยาบาล

๔.๓ การประทับคุณภาพของยาที่ส่งมอบ

๔.๓.๑ อายุของยาที่ส่งมอบต้อง มีอายุไม่นานกว่า ๑ ปี นับจากวันที่ผลิต

๔.๓.๒ ยาทุกชนิดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยาที่ส่งมอบของผู้ผลิตและใบวิเคราะห์หัวอุดมของผู้ผลิตตัวอุดมที่ใช้ผลิตยาที่ส่งมอบ

๔.๓.๓ ในกรณีที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะห้ามหนังสือร้องขอตัวอย่างยา โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ ในกรณีที่พบว่าไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคายาทั้งหมดของผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

๔.๓.๔ ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) จะต้องรับเปลี่ยนยาเม็ดยาไอลสัมบทยา หรือเม็ดเกล็กซ์เม็ดยาทั้งหมด ให้แก่หน่วยงาน ก่อนหน้า โดยไม่มีเงื่อนไข

๔.๔ ผู้ขายจะต้องส่งมอบให้โรงพยาบาลภายใน ๑๕ วัน นับตั้งจากวันที่ได้ลงนามรับใบสั่งซื้อ

๔.๔.๑ ผู้ขายยินยอมให้ผู้ซื้อยกเลิกสัญญาท่อนสัญญาจะตื้นสูดในกรณีต่อไปนี้

๔.๔.๒ เป็นรายการที่มีการพิจารณาตัดยกจากบัญชีของโรงพยาบาล

๔.๔.๓ ผลการรักษาไม่ดี โดยยื่นอันดับการใช้ยากลุ่มที่ผู้ซื้อยกเลิกสัญญาจะตื้นสูดในกรณีต่อไปนี้ รายงาน ADR อย่างชุนแรง

๔.๔.๔ พบปัญหาถักขยะรูปแบบอาจหรือภายนบบรรจุเป็นสาเหตุให้เกิดความคลาดเคลื่อนทางยาที่ส่งผลกระทบต่อการรักษาผู้ป่วย โดยมีรายงานปัญหาจากผู้เกี่ยวข้องกับการใช้ยา

### ๕. เอกสารอื่นๆ

๕.๑ ผลการศึกษา long term stability ต่อตัวอย่างยาที่เข้าทะเบียนไว้กับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ระหว่างเวลาสามปี

๕.๒ การประเมินค่าประสิทธิภาพต่อราคา (Price Performance) รายละเอียดตามเอกสารประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

พ.ศ.๒๕๖๗

ประธานกรรมการ

(นางสาวพิมพ์รัตน์ เม้าพะษิพูลย์)

กรรมการ

(นางทูลน้ำ วุฒิบริพันธ์)

พ.

กรรมการ

(นางสาวอรุณี สิงห์ขอบคุณ)