

ยูนิต้ากอร์เนฟาราโซยา Omeprazole 20 mg capsule โรงพยาบาลรัตภัยเดช

ชื่อยา Omeprazole 20 mg capsule

คุณสมบัติที่สำคัญ

- เป็นยาเม็ดสำหรับรับประทานชนิด Delayed-release capsule
- ใน ๑ เม็ด ประกอบด้วยตัวยา Omeprazole 20 mg
- บรรจุในแพลงค์ตอนนีลอน ป้องกันแสงและความชื้นได้
- ฉลาก - ระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญ ความแรง วัน-เดือน-ปีที่ พิมพ์, หมุดอายุ เลขที่ผลิต, เลขทะเบียนคำรับยา ไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์  
- บนภาชนะบรรจุอย่างน้อยต้องระบุชื่อยา ชื่อการค้า ส่วนประกอบและขนาด ความแรงของยา เลขที่ผลิต วันหมดอายุไว้ชัดเจน

คุณสมบัติทางเคมีค

Finished product specification: Omeprazole 20 mg capsule (USP ๕๔)

a. Identification Test

ตรวจผ่าน

b. เปรียบเทียบสำคัญ

๙๐.๐-๑๑๐.๐ % I.A.

c. Uniformity of dosage unit

ตรวจผ่าน

d. Dissolution test

Test a

- Acid resistance stage

No individual value exceed ๗๕% of omeprazole dissolved in ๒ hr

- Buffer stage

NLT ๗๕% (Q) is dissolved in ๖๐ mins

Test b

- Acid resistance stage

NMT ๑๐% of omeprazole dissolved in ๒ hr

- Buffer stage

NLT ๗๕% (Q) is dissolved in ๔๔ mins

e. Organic Impurities

- Omeprazole related compounds F and G

NMT ๐.๕%

- ๔-methoxy-๘H-benzimidazole-๒-thiol

NMT ๐.๕%

- Any individual

NMT ๐.๔%

- Total

NMT ๒.๐%

ผู้สอดคล้อง

ประธานกรรมการ

(นางสาวพิมลรัตน์ พ่วงไฟบุญย์)

ผู้รับ

กรรมการ

(นางครุณ วุฒิปริศ)

ผู้รับ

กรรมการ

(นางสาวอรุณี ลิงห์ยะบุตร)

## เงื่อนไขอื่นๆ

๑. ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาภาพถ่ายเอกสาร พร้อมลายมือชื่อรับรองเอกสารโดยผู้มีอำนาจรายละเอียดทั้งนี้

๑.๑ เอกสารการได้รับอนุญาตเขียนสำเนาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำเนา(declare)แหล่งผลิต

๑.๑.๑ ในสำเนาการเขียนทะเบียนคำรับยา ให้แก้ ทบ.๒ ทบ.๓ ทบ.๔ หรือ ข.๒ แล้วแต่กรณี

๑.๑.๒ ในคำขอเขียนทะเบียนยา ทบ.๓ หรือ ย.๑ ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ตามที่เขียนทะเบียน (finished product specification) และ Drug substance specification กรณีอยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติมจะต้องแนบเอกสารหรือสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไข (ย.๔) มาพร้อม finished product specification และ/หรือ Drug substance specification ให้ของก็จะก่อนวันประกาศประกาศราคา อิสระห้ามนัก ๖ ปี ณ วันประกาศประกาศราคาอิสระห้ามนัก

๑.๒ เอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยา

๑.๒.๑ กรณีที่ผลิตยาในประเทศไทย ผู้ผลิตจะต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหน้างานที่รับการผลิตที่ดีในการผลิตยา PIC/S (pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities หรือมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา ของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ซึ่งกำหนดขึ้นโดยมีความสอดคล้องและทัดเทียมกับหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S ในหมวดยาที่เสนอขาย ฉบับล่าสุดตามร่องการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประกาศราคาอิสระห้ามนัก หรืออายุผลิตภัณฑ์ แล้วแต่กรณี

๑.๒.๒ กรณีเป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีหนังสือสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S (pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities ฉบับล่าสุดตามร่องการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประกาศราคาอิสระห้ามนัก หรืออายุผลิตภัณฑ์ แล้วแต่กรณี

๑.๓ เอกสารคุณภาพของยาที่เสนอราคา

๑.๓.๑ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพดิจิทัลก่อนที่ยาสำเร็จรูปของผู้ผลิต (Certification of analysis of finished product) ในยาทุนที่ส่งเป็นตัวอย่าง

๑.๓.๒ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบของตัวยาสำคัญ (Certification of analysis of drug substance) ที่ใช้ในการผลิตยาทุนที่ส่งเป็นตัวอย่างทั้งของผู้ผลิตยาและผู้ผลิตวัตถุดิบ

## ๖. ตัวอย่างยา

๒.๑ ผู้เสนอราคาต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย ๑ หน่วยบรรจุ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนทราบที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติที่ไว้ในหัวต้นในวันยื่นเสนอราคา โดยอายุของยาของ Lot. ที่จะยื่นเสนอราคาจะต้องมีอายุนับจากวันที่ผลิต ไม่นานกว่า ๑ ปี ในวันประกาศประกาศราคา

๒. ต้องผ่านการทดสอบพื้นฐานภายนอกภายในโรงพยาบาล

นายสาวิณ์ พิมครอง  
(นางสาวพิมครอง พิมพุสัย)

กรรมการ  
(นางครุษณ์ ภู่วิจิตร)

กรรมการ  
(นางสาวชาตินี สิงหะบุตร)

๔. การประกันคุณภาพของยาที่ส่งมอบ

๔.๑ อายุของยาที่ส่งมอบต้อง มีอายุไม่นานกว่า ๗ ปี นับจากวันที่ผลิต

๔.๒ ยาทุกชนิดที่ส่งมอบ จะต้องส่งส้านาฬาด้วยใบวัสดุของผลการตรวจวินิจฉัยที่อยู่รุ่นที่ส่งมอบของผู้ผลิตและใบวินิจฉัยที่แสดงถึงของผู้ผลิตตัวต้นที่ใช้ผลิตยาทุนที่ส่งมอบ

๔.๓ ในกรณีที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวินิจฉัยที่คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่างยา โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพื่อนอีกครั้งจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวินิจฉัยที่และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจวินิจฉัยที่คุณภาพ ในกรณีที่พบว่าไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคาขายต่อ ก่อส่วนขายผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

๔.๔ ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) จะต้องรับเงื่อนไขมาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนด ให้ยังไม่ได้เงื่อนไข

๔.๕ ผู้ขายจะต้องส่งมอบให้ในสภาพดี ๙๘ วัน นับตั้งจากวันที่ได้ลงนามรับใบสั่งซื้อ

๔.๖ ผู้ขายยินยอมให้ผู้ซื้อยกเลิกสัญญาซื้อขายที่สั่งสุคในกรณีต่อไปนี้

๔.๖.๑ เป็นรายการที่มีการพิจารณาตัดเยียอออกจากรายชื่อของโรงพยาบาล

๔.๖.๒ ผลการรักษาไม่ดี โดยอันบันผลการใช้ยาแพหอยผู้ใช้ยาและมีหลักฐานยืนยันทางการแพทย์หรือมีรายงาน ADR อย่างรุนแรง

๔.๖.๓ พนักงานยาด้านภาระรูปแบบยาหรือภาระของบุคลากรที่สั่งสุคให้เกิดความคลาดเคลื่อนทางยาที่ส่งผลกระหายน้ำต่อการรักษาผู้ป่วย โดยมีรายงานปัญหาจากผู้เกี่ยวข้องกับการใช้ยา

๕. เอกสารอื่นๆ

๕.๑ ผลการศึกษา Long term stability ตลอดช่วงอายุของยาที่เข้า天堂เมืองไปกับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

๕.๒ การประเมินค่าประสิทธิภาพต่อราชา (Price Performance) รายละเอียดตามเอกสารประจำครัวราชาอิเล็กทรอนิกส์

  
..... ประธานกรรมการ  
(นางสาวกิมรัตน์ เผ่าพงษ์พิพูลย์)

  
..... กรรมการ  
(นางศรุณี วุฒิปริธิ)

  
..... กรรมการ  
(นางสาวอรุณี สิงห์ยะบุตร)