

**คุณลักษณะเฉพาะของยา Vildagliptin ๕๐ mg tablet**

ชื่อยา Vildagliptin ๕๐ mg tablet

คุณสมบัติทั่วไป

- ตีนยาเม็ดสีขาวรับประทาน
- ใน ๑ เม็ดประกอบด้วยตัวยา Vildagliptin ๕๐ mg
- ฉลาก - ระบุชื่อยา ส่วนประกอบทั้งยาสำคัญ ความแรง วัน-เดือน-ปีที่ พิมพ์และ/หรือ  
วันหมดอายุ เทปที่ผลิต ไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์  
บนภาชนะบรรจุอย่างน้อยต้องระบุชื่อยา ชื่อการค้า ส่วนประกอบและขนาด  
ความแรงของยา เเละที่ผลิตเลขทะเบียนคำรับยา วันผลิต วันหมดอายุไว้ชัดเจน

คุณสมบัติทางเทคนิค

Finished product specification: Vildagliptin ๕๐ mg tablet

a. Identification Test	ตรวจผ่าน
b. ปริมาณตัวยาสำคัญ	๘๕.๐-๑๐๕.๐ % L.A.
c. Uniformity of dosage units	ตรวจผ่าน
d. Dissolution	บริโภคน้ำอัตราการละลายตัวยาสำคัญ ไม่ต่ำกว่า ๘๐% L.A. ในเวลา ๓๐ นาที
e. Water	ตรวจผ่าน ตาม finished product specification
f. Degradation products	ตรวจผ่าน ตาม finished product specification

Drug substance specification : Vildagliptin

a. Identification Test	ตรวจผ่าน
b. ปริมาณตัวยาสำคัญ	๘๕.๐-๑๐๕.๐ % L.A.
c. Impurities	ตรวจผ่าน
d. Loss on drying	≤ ๐.๕%
e. Sulfated ash	≤ ๐.๑%
f. Heavy metals/ Elemental impurities	ตรวจผ่าน

เงื่อนไขขึ้นยา

๑. ผู้เสนอรายการต้องเป็นสำเนาภาพถ่ายเอกสาร พร้อมถ่ายมือเขียนบรรยายเอกสารโดยผู้มีอำนาจรายละเอียดดังนี้  
 ๑.๑ เอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตัวรับยาเพื่อเข้ามาอยู่ในประเทศไทย และสันตติ (declare) แหล่งผลิต  
 ๑.๑.๑ ในสำคัญการขึ้นทะเบียนตัวรับยา ได้แก่ ทบ.๒ ทบ.๓ ทบ.๔ หรือ บ.๒ แล้วแต่กรณี

ประพันธ์กรุงรัตน์  
(นายสาวพิมลวัฒน์ ณัทพงษ์พิมูลย์)

น้ำทิพย์  
(นางศรีรุ่งนภา วุฒิรัตน์)

ศิริพร ยอดบุตร  
(นางสาวธารินี ศิริพญายอดบุตร)

๑.๑.๖ ใบคำขอขึ้นทะเบียนยา ทบ.๑ หรือ ย.๑ ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ตามที่ขึ้นทะเบียน (finished product specification) กรณีอยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติมจะต้องแนบเอกสารหรือสำเนาภาพถ่ายการซ่อนกันไว้ (ย.๕) นาฬิกาอัมบลิวัน finished product specification และ/หรือ Drug substance specification โดยขอแก้ไขก่อนวันประกาศประมวลราคา อีกหนึ่งครั้ง ไม่น้อยกว่า ๒ ปี ณ วันประกาศประมวลราคาอีกครั้งหนึ่ง

#### ๑.๒ เอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยา

๑.๒.๑ กรณีที่ผลิตยาในประเทศไทย ผู้ผลิตจะต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์ที่วิธีการผลิตที่ต้องการผลิตยา PIC/S (pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities หรือมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ที่ใบการผลิตยาของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ซึ่งกำหนดขึ้นโดยมีความสอดคล้องและทัดเทียมกับหลักเกณฑ์และวิธีการที่ต้องการผลิตยา PIC/S ในหมวดยาที่เสนอขาย ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประมวลราคาอีกหนึ่งครั้ง

๑.๒.๒ กรณีเป็นยานานาชาติจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีหนังสือสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์ที่วิธีที่ต้องการผลิตยา PIC/S (pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประมวลราคาอีกหนึ่งครั้ง หรืออายุต้องชี้ชัด แผ่นแต่กรณี

#### ๑.๓ เอกสารคุณภาพของยาที่เสนอราคา

๑.๓.๑ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพดูดีบดองตัวยาสำคัญ (Certification of analysis of finished product) ในยาที่ส่งเป็นตัวอย่าง

๑.๓.๒ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพดูดีบดองตัวยาสำคัญ (Certification of analysis of drug substance) ที่ใช้ในการผลิตยาที่ส่งเป็นตัวอย่างทั้งของผู้ผลิตยาและผู้ผลิตดูดีบดอง

๑.๓.๓ ผลของการประเมินความเสี่ยง (Risk Assessment) และตรวจวิเคราะห์การปนเปื้อน N-nitrosamines ซึ่งเป็นสารก่อมะเร็ง ในยาที่เข้ารูปแบบ/หรือวัตถุดิน

#### ๒. ด้านอย่างยา

๒.๑ ผู้เสนอราคาต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย ๑ หน่วยบรรจุ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายการที่ได้ครบถ้วนตามที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้นในวันอื่นเสนอราคา โดยอายุของยาของ Lot. ที่จะเป็นเสนอราคาก็จะต้องมีอายุนับจากวันที่ผลิต ไม่นานกว่า ๑ ปี ในวันประกาศประมวลราคา

๒.๒ ต้องผ่านการทดสอบด้านคุณภาพภายในโรงพยาบาล

๒.๓ การประเมินคุณภาพของยาที่ส่งมอบ

๒.๔ อายุของยาที่ส่งมอบต้อง มีอายุไม่นานกว่า ๑ ปี นับจากวันที่ผลิต

๒.๕ ยาทุกชนิดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยาที่ยาที่ส่งมอบของผู้ผลิต และใบวิเคราะห์ดูดีบดองผู้ผลิตดูดีบดองที่ใช้ผลิตยาที่ส่งมอบ

๒.๖ ในกรณีที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะห้ามสั่งห้องตัวอย่างยา โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ ในกรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่วันพิจารณาการเสนอราคายังต้องถูกห้ามและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

๒.๗ ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) จะต้องรับเปลี่ยนยาเม็ดยาไปตั้งแต่หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนด โดยไม่มีเงื่อนไข

กิตติมศักดิ์

ประธานกรรมการ

(นางสาวกันดาลัตน์ แห่งชาติไทยบุญ)

!

กรรมการ

ก.

กรรมการ

(นายสราวุฒิ สิงห์ชัยบุญ)

- ๔.๕ ผู้ขายจะต้องเพ่งมุ่งเป้าให้โรงพยาบาลภายนอกใน ๑๕ วัน นับตั้งจากวันที่ได้ลงนามรับใบสั่งซื้อ  
๔.๖ ผู้ขายขึ้นบอร์ดให้ดูซื้อยาโดยเลือกเส้นยูน้ำท่อนสีญูน้ำขาวล้วนสุดในกรณีดังนี้  
๔.๖.๑ เป็นรายการที่มีการพิจารณาตัดขาดออกจากบัญชีของโรงพยาบาล  
๔.๖.๒ ผลการรักษาไม่ดี โดยอันดับผลการใช้ยาจากแพทย์ผู้ใช้ยาและเม็ดสักฐานอันดับทางการแพทย์  
หรือมีรายงาน ADR อย่างรุนแรง  
๔.๖.๓ พนักงานปั้นยาห้ามสักแซฟเวอร์ปะเกบยาหรือภายนะบรรจุเป็นสามเหลี่ยมให้เกิดความคลาดเคลื่อนทางยาที่  
ส่งผลกระทบต่อการรักษาผู้ป่วย โดยมีรายงานปั้นยาจากผู้เกี่ยวข้องกับการใช้ยา
๕. เอกสารอื่นๆ
- ๕.๑ ผลการศึกษา Long term stability ตลอดช่วงอายุของยาที่เก็บเนื้อนไว้กับสำนักงานคณะกรรมการ  
อาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข
๖. การประเมินค่าประสิทธิภาพต่อราคา (Price Performance) รายละเอียดตามเอกสารประกอบตราค่า  
อิเล็กทรอนิกส์

 ประชานกรกรรมการ  กรรมการ  กรรมการ  
(นางสาวกิตติ์มนตรี แม่พ่องพิพูลย์) (นางสาวนันท์ ฤดีวนิช) (นางสาวอรุณี ลังหะยะวงศ์)