

คุณลักษณะเฉพาะของยา Tiotropium ๐.๘ mcg DPI

a. ชื่อยา Tiotropium ๐.๘ mcg DPI

b. คุณสมบัติทั่วไป

- ๒.๑ รูปแบบ เป็นแคปซูลชนิดแข็ง (Hard gelatin capsule) ที่บรรจุผงยาสำหรับใช้กับเครื่องสูด (Handihaler)
- ๒.๒ ส่วนประกอบ ๑ เม็ดประกอบด้วยตัวยา Tiotropium bromide monohydrate ๐.๘ mg และผงที่ช่วยให้เม็ดหายใจได้
- ๒.๓ ภาระน้ำหนัก ๐.๗๕ g
- ๒.๔ ผลลัพธ์ - ชื่อยา, ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง, วันผลิต, วันหมดอายุ, เหล็กที่ผลิตและเลขที่บินด้วยเครื่องบินที่ได้รับยาไว้อ่านง่ายขึ้น
- บนภายนอกบรรจุภัณฑ์จะมีตัวยาสำคัญและความแรง วันหมดอายุ และเลขที่ผลิต

c. คุณสมบัติทางเทคนิค

๓.๑ Finished product specification : Tiotropium ๐.๘ mcg DPI

Test Items	Specification
a. Identification	ตรวจผ่าน
b. Assay	๙๐.๐-๑๐๕.๐% LA
c. Uniformity of delivered dose	๙๐.๐-๑๐๐.๐ of target value/capsule ที่การสูด ๑ ครั้ง
d. Uniformity of dosage-unit	ตรวจผ่าน
e. Water content	๑๕.๐-๑๖.๐%
f. Aerodynamic fine particle dose fine particle < ๕ μm (Mean obtained with ๖ sets of ๖ capsules)	๐.๖-๑.๖ mcg
g. Microbial limit test	ตรวจผ่าน

๓.๒ Drug substance specification : Tiotropium bromide monohydrate

Test Items	Specification
a. Identification	ตรวจผ่าน
b. Assay	๙๔.๕-๑๐๕.๕% LA (anhydrous substance)
c. Impurity G and H	NMT ๐.๑% (for each)

(ท่านพ่อ ธรรมฤทธิ์ จิตไจ)

ประธานกรรมการ

กรรมการ

(นางศรีญี ฤทธิ์รัตน์)

กรรมการ

(นางสาวอรุณี ลิงเทียรนุศรี)

๓.๒ Drug substance specification : Tiotropium bromide monohydrate (ต่อ)

Test Items	Specification
a. Related substances	
Unspecified impurities	NMT ๐.๑% (for each)
Total	NMT ๐.๙%
b. Water	๗๖.๖ - ๘๐%
c. Sulfated ash	Maximum ๐.๑%

ดีอนไชอิ่นฯ

๓. ผู้เสนอราคาต้องเป็นสำเนาภาพถ่ายเอกสาร พร้อมลายมือชื่อว่าบรรจุเอกสารโดยผู้มีอำนาจรายละเอียดดังนี้

๓.๑ เอกสารการได้รับอนุญาตเข้าห้องเบื้องต้นยาเพื่อขึ้นทะเบียนในประเทศไทย และส้านัดดง(declare)หนังสือเดินทาง

๓.๑.๑ ในส่วนคุณภาพขั้นทดเบื้องต้นยา ให้แก่ ทบ.๒ ทบ.๓ ทบ.๔ หรือ บ.๑ แล้วแต่กรณี

๓.๑.๒ ในคำขอขั้นทดเบื้องต้นยา ทบ.๑ หรือ บ.๑ ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ตามที่ขึ้นทะเบียน (finished product specification) กรณีอยู่ระหว่างการประเมินแก้ไขเพิ่มเติมจะต้องแนบเอกสารหรือสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไข (อ.๔) มาพร้อม finished product specification และ/หรือ Drug substance specification โดยขอแก้ไขก่อนวันประการประการตราผลอิเล็กทรอนิกส์ และไม่เกิน ๕ ปี นับจากวันประการประการตราผลอิเล็กทรอนิกส์

๓.๒ เอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยา

๓.๒.๑ กรณีที่ผลิตยาในประเทศไทย ผู้ผลิตจะต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการผลิตที่ต้องการผลิตยา PIC/S (pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities หรือมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ต้องการผลิตยาของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ซึ่งกำหนดขึ้นโดยมีความชอบด้วยกฎหมายและห้ามเทียบกับหลักเกณฑ์และวิธีการที่ต้องการผลิตยา PIC/S ในหมวดยาที่เสนอขาย ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประการประการตราผลอิเล็กทรอนิกส์

๓.๒.๒ กรณีเป็นยาน้ำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีหนังสือสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีที่ต้องการผลิตยา PIC/S (pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประการประการตราผลอิเล็กทรอนิกส์ หรืออายุตลอดชีพ แล้วแต่กรณี

๓.๓ เอกสารคุณภาพของยาที่เสนอราคา

๓.๓.๑ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูปของผู้ผลิต (Certification of analysis of finished product) ในขารุ่นที่ส่งเป็นทั้งอย่าง

ประธานกรรมการ

(พันเอก ฐุมฤทธิ์ แสงเงิน)

กรรมการ

(นางศรุณี จิตชาติ)

กรรมการ

(นายสาวกรินทร์ สิงห์ยะบุตร)

๑.๓.๒ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพดูดีบของตัวยาสำคัญ (Certification of analysis of drug substance) ที่ให้ในการพิจารณาที่ส่งเป็นตัวอย่างทั้งของผู้ผลิตยาและผู้ผลิตดูดีบ

๒. ตัวอย่างยา ผู้เสนอราคาต้องส่งตัวอย่างยาที่ได้รับน้อย ๑ หน่วยบรรจุ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายการอีกด้วยได้ตั้งแต่วันเดียวที่ได้รับต้นแบบที่ต้องส่งในวันเดียวกันของ Lot ที่จะยื่นเสนอราคาจะต้องมีอายุนับจากวันที่ผลิต ไม่นานกว่า ๑ ปี ในวันประกาศประมวลราคาอิเล็กทรอนิกส์

๓. ต้องผ่านการทดสอบด้านกายภาพภายในโรงพยาบาล

๔. การประกันคุณภาพของยาที่ส่งมอบ

๔.๑ อายุของยาที่ส่งมอบต้อง มีอายุไม่นานกว่า ๑ ปี นับจากวันที่ผลิต

๔.๒ รายการจำนวนที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบวัสดุของผลการตรวจวิเคราะห์ยาที่ส่งมอบของผู้ผลิต และใบวิเคราะห์ยาที่ดูดีบของผู้ผลิตดูดีบที่ใช้ผลิตภัณฑ์ที่ส่งมอบ

๔.๓ ในการนี้ที่ห้ามรายการที่ทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ ห้ามรายการการจะห้ามนี้หรือของตัวอย่างยา โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่ห้ามรายการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ ในกรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ ห้ามรายการของส่วนตัวที่ไม่วัสดุการนำเสนอราษฎรยาต้องกล่าวของผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

๔.๔ ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) จะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาได้หมดด้วย หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพหัวประการใหญ่ก่อนกำหนด โดยไม่มีเงื่อนไข

๔.๕ ผู้ขายจะต้องส่งมอบให้โรงพยาบาลภายใน ๑๕ วัน นับตั้งจากวันที่ได้ลงนามไว้ในสั่งซื้อ

๔.๖ ผู้ขายยืนยันให้ผู้ซื้อยกเลิกสัญญา ก่อนสัญญาจะสิ้นสุดในกรณีต่อไปนี้

๔.๖.๑ เป็นรายการที่มีการพิจารณาตัดขาดจากบัญชีของโรงพยาบาล

๔.๖.๒ ผลการรักษาไม่ดี โดยยืนยันผลการใช้จากแพทย์ผู้ใช้ยาและมีหลักฐานยืนยันทางการแพทย์ หรือมีรายงาน ADR อย่างรุนแรง

๔.๖.๓ พบรักษาลักษณะรูปแบบยาหรือภายนอกบรรจุเป็นมาตรฐานให้เกิดความคลาดเคลื่อนทางยาที่ส่งผลกระทบต่อการรักษาผู้ป่วย โดยมีรายงานปัญหาจากผู้ที่ยวังข้อหักกันการใช้ยา

๕. เอกสารอื่นๆ

๕.๑ ผลการพิจารณา long term stability ตลอดห่วงอายุของยาที่เขียนไว้กับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

๖. การประเมินค่าประสิทธิภาพต่อราคา (Price Performance) รายละเอียดตามเอกสารประมวลราคา อิเล็กทรอนิกส์

 ประธานกรรมการ _____ กรรมการ _____ กรรมการ _____
นายไหส์ ฐุมฤทธิ์ แสงเงิน (นายศรุณี ภูมิบริศิ) (นางสาวอรุณี สิงห์ยะบุตร)
