

รูปแบบรายการและคุณลักษณะเฉพาะ

ชื่อยา ยา Budesonide/Formoterol turbuhaler ๑๖๐/๔.๕ mcg/dose ; ๖๐ doses
วัตถุประสงค์ เพื่อใช้ในการบำบัดรักษาผู้ป่วยในโรงพยาบาลร้อยเอ็ด

คุณสมบัติ

๑. เป็นยาผงสำหรับสูดเข้าทางปาก (Dry powder inhaler)
๒. ประกอบด้วยตัวยา Budesonide ๑๖๐ mcg + Formoterol ๔.๕ mcg/dose
๓. บรรจุในภาชนะ สูดพ่นทางปากแบบ dry powder inhaler จำนวน ๖๐ doses
๔. ฉลาก
 - ระบุชื่อยา ส่วนประกอบด้วยยาสำคัญ ความแรง วัน-เดือน-ปีที่ผลิต, หมดอายุ เลขที่ผลิต, เลขทะเบียนตำรับยา ไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์
 - บนภาชนะบรรจุอย่างน้อยต้องระบุชื่อยา ชื่อการค้า ส่วนประกอบและขนาด ความแรงของยา เลขที่ผลิต วันหมดอายุไว้ชัดเจน

คุณสมบัติทางเทคนิค

Finished product : Budesonide/Formoterol turbuhaler ๑๖๐/๔.๕ mcg/dose ; ๖๐ doses

๑. Identification	ตรวจผ่าน
๒. Assay	๑๖๒-๑๗๘ mg/g ; Budesonide ๔.๕-๕.๕ mg/g ; Formoterol
๓. Impurities and degradation product of budesonide	ตรวจผ่าน
๔. Impurities and degradation product of formoterol	ตรวจผ่าน
๕. Particle size	ตรวจผ่าน
๖. Weight of contents	ตรวจผ่าน
๗. Delivered dose (Uniformity)	ตรวจผ่าน
๘. Fine particle dose	ตรวจผ่าน

Drug substance : Budesonide

๑. Identification	ตรวจผ่าน
๒. Assay	๙๗.๕ - ๑๐๒.๐% LA (anhydrous)
๓. Loss on drying	NMT ๐.๕%w/w
๔. Organic impurities	
Total of specified and unspecified impurities	NMT ๐.๕%
Individual specified impurities	NMT ๐.๒%
Individual unspecified impurities	NMT ๐.๑%
๕. Epimer A	๔๐.๐% to ๕๑.๐% related to the content of budesonide

ลงชื่อ ประธานกรรมการ
(พันโท ฐมฤกษ์ แสงเงิน)

ลงชื่อ กรรมการ
(นางตรุณี วุฒิปรีดี)

ลงชื่อ กรรมการ
(นางสาวอารินี สิงห์ยศย์)

Drug substance : Budesonide (ต่อ)

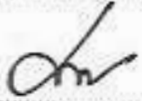
๖. Particle size distribution	ตรวจผ่าน
๗. Particle size	NMT no individual particles are greater than ๑๐ µm
๘. Residual solvent	Methanol NMT ๐.๓%w/w
	Methylene chloride NMT ๐.๐๕% w/w


Drug substance : Formoterol fumarate dihydrate


๑. Identification	ตรวจผ่าน
๒. Assay	๙๘.๕%-๑๐๑.๕% LA (anhydrous)
๓. Optical rotation	-๐.๑๐° to +๐.๑๐°
๔. Related substance	
Total	NMT ๐.๕%
Impurity A	NMT ๐.๓%
Impurity F	NMT ๐.๑๕%
Unspecified impurities	NMT ๐.๑๐% of each impurities
๕. Impurity I	NMT ๐.๓%
๖. Sulfate ash	NMT ๐.๑% w/w
๗. Residual solvents	NMT ๐.๔% w/w of isopropanol
๘. pH of an aqueous solution	๕.๕ to ๖.๕
๙. Water	๔.๐% to ๕.๐%

เงื่อนไขอื่นๆ

- ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาภาพถ่ายเอกสาร พร้อมลายมือชื่อรับรองเอกสารโดยผู้มีอำนาจรายละเอียดดังนี้
 - เอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง(declare)แหล่งผลิต
 - ๑.๑.๑ ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา พย.๒ พย.๓ พย.๔ หรือ ย.๒ แล้วแต่กรณี
 - ๑.๑.๒ ใบคำขอขึ้นทะเบียนยา พย.๑ หรือ ย.๑ ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ตามที่ขึ้นทะเบียน (finished product specification) กรณีอยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติมจะต้องแนบเอกสารหรือสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไข (ย.๕) มาพร้อม finished product specification และ/หรือ Drug substance specification โดยขอแก้ไขก่อนวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ และไม่เกิน ๒ ปี ณ วันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์
 - ๑.๒ เอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยา
 - ๑.๒.๑ กรณีที่ผลิตยาในประเทศไทย ผู้ผลิตจะต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตตามหลักเกณฑ์วิธีการผลิตที่ดีในการผลิตยา PIC/S (pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities หรือมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยาของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ซึ่งกำหนดขึ้นโดยมีความสอดคล้อง

ลงชื่อ  ประธานกรรมการ
(พันโท ชุมกฤษ์ แสงเงิน)

ลงชื่อ  กรรมการ
(นางดุณี วุฒิปรีดี)

ลงชื่อ  กรรมการ
(นางสาวธารินี สิงห์ทะบุญ)

และทัดเทียมกับหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S ในหมวดยาที่เสนอขาย ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประกาศราคาอิเล็กทรอนิกส์

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

๑.๓ เอกสารคุณภาพของยาที่เสนอราคา

๑.๓.๑ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูปของผู้ผลิต (Certification of analysis of finished product) ในยาวันที่ส่งเป็นตัวอย่าง

๑.๓.๒ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุตั้งต้นของตัวยาสำคัญ (Certification of analysis of drug substance) ที่ใช้ในการผลิตยาวันที่ส่งเป็นตัวอย่างทั้งของผู้ผลิตและผู้ผลิตวัตถุดิบ

๒. ตัวอย่างยา

๒.๑ ผู้เสนอราคาต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย ๑๐ bots ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้นในวันยื่นเสนอราคา โดยอายุของยาของ Lot. ที่จะยื่นเสนอราคาจะต้องมีอายุนับจากวันที่ผลิต ไม่มากกว่า ๑ ปี ในวันประกาศประกาศราคาอิเล็กทรอนิกส์

๓. ต้องผ่านการทดสอบด้านกายภาพภายในโรงพยาบาล

๔. การประกันคุณภาพของยาที่ส่งมอบ

๔.๑ อายุของยาที่ส่งมอบต้อง มีอายุไม่มากกว่า ๑ ปี นับจากวันที่ผลิต

๔.๒ ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยาวันที่ส่งมอบของผู้ผลิตและใบวิเคราะห์วัตถุตั้งต้นของผู้ผลิตวัตถุดิบที่ใช้ผลิตยาวันที่ส่งมอบ

๔.๓ ในกรณีที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่างยา โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ ในกรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคาของตัวดังกล่าวของผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

๔.๔ ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพก่อนกำหนด

๔.๕ ผู้ขายจะต้องส่งมอบให้โรงพยาบาลภายใน ๑๕ วัน นับถัดจากวันที่ได้ลงนามรับใบสั่งซื้อ

๔.๖ ผู้ขายยินยอมให้ผู้ซื้อยกเลิกสัญญาก่อนสัญญาจะสิ้นสุดในกรณีต่อไปนี้

๔.๖.๑ เป็นรายการที่มีการพิจารณาตัดยาออกจากบัญชีของโรงพยาบาล

๔.๖.๒ ผลการรักษาไม่ดี โดยยืนยันผลการใช้จากแพทย์ผู้ใ้ยาและมีหลักฐานยืนยันทางการแพทย์

หรือมีรายงาน ADR อย่างรุนแรง

๔.๖.๓ พบปัญหาลักษณะรูปแบบยาหรือภาชนะบรรจุเป็นสาเหตุให้เกิดความคลาดเคลื่อนทางยาที่ส่งผลกระทบต่อการรักษาผู้ป่วย โดยมีรายงานปัญหาจากผู้เกี่ยวข้องกับการใช้ยา

๕. เอกสารอื่นๆ

๕.๑ ผลการศึกษา long term stability ตลอดช่วงอายุของยาที่ขึ้นทะเบียนไว้กับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

๖. การประเมินค่าประสิทธิภาพต่อราคา (Price Performance) รายละเอียดตามเอกสารประกาศราคาอิเล็กทรอนิกส์

ลงชื่อ  ประธานกรรมการ
(พันโท รุ่งฤกษ์ แสงเงิน)

ลงชื่อ  กรรมการ
(นางดร. วุฒิปรีดี)

ลงชื่อ  กรรมการ
(นางสาวสารินี สิงห์ยะบุศย์)