

พูนรักษาและพาราซิยา Amino acid , Glucose,Lipids and Nitrogen IV preparation โรงพยาบาลกรุงเทพ

ชื่อยา Amino acid , Glucose,Lipids and Nitrogen IV preparation

วัสดุประยุกต์ เพื่อการนำเข้าหัวใจผู้ป่วย ในโรงพยาบาลกรุงเทพ

คุณสมบัติ

๑. เป็น Sterile infusion solution ดูดให้พัฒนาประมาณ ๑,๐๐๐ Kcal
๒. ประกอบด้วย intralipid ๒๐%, Amino acid solution (Vamin ๗๔) และ glucose ๕๕% บรรจุในถุงพลาสติก ๓ ส่วน เมื่อถูกผสมให้สารละลายใส่ไม่มีสี หรือสีเหลืองอ่อน และสารแขวนตะเกอนเป็นสีขาว
๓. มีผลการรับบุญผลิต วันที่หมดอายุ เลขที่ผลิต เลขที่ทะเบียนตำรับยาไว้ชัดเจน บนภาชนะบรรจุยา

คุณสมบัติทางเทคนิค

๑. Intralipid ๒๐ %

๑.๑ Identification	ตรวจผ่าน
๑.๒ pH	๗.๕-๘.๐
๑.๓ Droplet size,%<๖ micm	๑๐๐
๑.๔ Triglyceride ,mg/ml	๑๙๐-๒๑๐
๑.๕ Glycerol (anhydrous),mg/ml	๑๙.๕-๒๔.๕
๑.๖ Free fatty acids,mmol/l/๑,๐๐๐ ml	<๒.๐
๑.๗ Phospholipids,mg/ml	๑๐.๕-๑๓.๖

๒. Vamin ๗๔ (Vamin ๗๔)

๒.๑ Identification	ตรวจผ่าน
๒.๒ pH	๕.๕-๕.๘
๒.๓ Particulate contamination	
> ๑๐ μm particles/ml	<๖๖
> ๒๕ μm particles/ml	<๓

๒.๔ Sodium, Potassium, Calcium, Magnesium, Phosphorus,	ตรวจผ่าน
๒.๕ Amino acids	ตรวจผ่าน

๓. Glucose ๕๕%

๓.๑ Identification	ตรวจผ่าน
๓.๒ pH	๗.๕-๘.๐
๓.๓ Particulate contamination	
> ๑๐ μm particles/ml	<๖๖
> ๒๕ μm particles/ml	<๓

๓.๔ Glucose,mg/ml	๑๐๕-๑๑๖
-------------------	---------

๔. Bacterial endotoxin test

ตรวจผ่าน

๕. Sterility test

ตรวจผ่าน

..... ประธานกรรมการ

(นางสาวศรีณพ พลังคำ)

..... กรรมการ

(นางสาวนันธ์ วุฒิปรีดา)

..... กรรมการ

(นางสาวศรีรินทร์ สิงห์ยะงค์)

เงื่อนไขขึ้นๆ

๑. ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาภาพถ่ายเอกสาร พร้อมลายมือชื่อรับรองเอกสารโดยผู้มีอำนาจลงนามและอีเมลทั้งนี้

๑.๑ เอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนทำวัสดุเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และร่างแบบ(declare)หนังสือเดินทาง

๑.๑.๑ ในส่วนที่ถูกการขึ้นทะเบียนทำวัสดุ ได้แก่ ทบ.๑ ทบ.๓ ทบ.๔ หรือ ทบ.๖ และแพ็คเกจ

๑.๑.๒ ในคำขอขึ้นทะเบียนยา ทบ.๑ หรือ บ.๑ ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดทั่วไปของการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ตามที่ขึ้นทะเบียน (finished product specification) กรณีอยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติมจะต้องแนบเอกสารหรือสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไข (บ.๕) มาพร้อม finished product specification และ/หรือ Drug substance specification โดยขอแก้ไขก่อนวันประกาศประกราคาก่อให้เกิดผลกระทบ และไม่เกิน ๒ ปี ณ วันประกาศประกราคาก่อให้เกิดผลกระทบ

๑.๒ เอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยา

๑.๒.๑ กรณีที่ผลิตยาในประเทศไทย ผู้ผลิตจะต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการผลิตที่ต้องการพิจารณา PIC/S (pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) ให้หน่วยงาน PIC/S participating authorities หรือมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ต้องการพิจารณาห้องข้ามกิจกรรมและกระบวนการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ซึ่งกำหนดขึ้นโดยมีความสอดคล้องและทักษะเทียบเท่าหลักเกณฑ์และวิธีการที่ต้องการพิจารณา PIC/S ในหมวดยาที่เสนอขาย ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบใหม่ ผลการรับรองนี้จะวันประกาศประกราคาก่อให้เกิดผลกระทบ

๑.๒.๒ กรณีเป็นยาน้ำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีหนังสือสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ต้องการพิจารณา PIC/S (pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) ให้หน่วยงาน PIC/S participating authorities ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองนี้จะวันประกาศประกราคาก่อให้เกิดผลกระทบ หรืออายุต้องห้าม แล้วแต่กรณี

๑.๓ เอกสารคุณภาพของยาที่เสนอราคา

๑.๓.๑ ผลการตรวจวินิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูปของผู้ผลิต (Certification of analysis of finished product) ในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง

๑.๓.๒ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบของตัวยาสำคัญ (Certification of analysis of drug substance) ที่ใช้ในการผลิตยาทุกที่ส่งเป็นตัวอย่างทั้งของผู้ผลิตยาและผู้ผลิตวัตถุดิบ

๒. ตัวอย่างยา

๒.๑ ผู้เสนอราคาต้องส่งตัวอย่างยาที่ยื่นต่อ ๑ หน่วยบริษัทฯ ซึ่งเป็นหัวแทนและเจ้าของรายการและอีกให้ครบถ้วน ตามที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้นในวันยื่นเสนอราคา ให้ยาอายุของยาของ Lot. ที่จะยื่นเสนอราคาจะต้องมีอายุนับจากวันที่ผลิต ไม่น้อยกว่า ๑ ปี ในวันประกาศประกราคาก่อให้เกิดผลกระทบ

๒.๒ ต้องผ่านการทดสอบด้านกายภาพภายในโรงพยาบาล

๒.๓ การประกันคุณภาพของยาที่ส่งมอบ

๒.๓.๑ อายุของยาที่ส่งมอบต้อง มีอายุไม่นานกว่า ๑ ปี นับจากวันที่ผลิต

๒.๓.๒ ยาทุกจุลทรรศน์ที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวินิเคราะห์ยาทุนที่ส่งมอบของผู้ผลิตและใบเคราะห์วัดคุณภาพผู้ผลิตวัตถุดิบที่ใช้ผลิตยาทุนที่ส่งมอบ

นายสาวัตถ์ หลักคำ
ประธานกรรมการ

กรรมการ
(นางครุณี วุฒิเวชี)

กรรมการ
(นางสาวอรุณี สิงห์ยะbus)

๔.๓ ในการนี้ที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่างยา โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจสอบคุณภาพ ในกรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพัจารณาการเสนอรายการดังกล่าวของผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

๔.๔ ผู้ขายจะต้องรับเบี้ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพก่อนกำหนด

๔.๕ ผู้ขายจะต้องส่งมอบให้โรงพยาบาลใน ๗๕ วัน นับแต่วางยาไว้ติดตามจนรับใบสั่งซื้อ

๔.๖ ผู้ขายยินยอมให้ผู้ซื้อกลับสูญเสียก่อนเดินทางจะเสื่อมสุดในกรณีดังไปนี้

๔.๖.๑ เป็นรายการที่มีการพิจารณาตัดขาดจากบัญชีของโรงพยาบาล

๔.๖.๒ ผลการรักษาไม่ดี โดยถือวันผลการใช้ยาจากแพทย์ผู้ใช้ยาและมีหลักฐานยืนยันจากการแพทย์หรือในรายงาน ADR อย่างชุนแรก

๔.๖.๓ พบรักษาลักษณะรูปแบบยาหรือภาระบรรจุเป็นสาเหตุให้เกิดความคลาดเคลื่อนทางยาที่ส่งผลกระเทบต่อการรักษาผู้ป่วย โดยมีรายงานปัญหาจากผู้เกี่ยวข้องกับการใช้ยา

๕. เอกสารอื่นๆ

๕.๑ ผลการศึกษา Long term stability ทดสอบช่วงอายุของยาที่เข้าทะเบียนไว้กับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

๖. การประเมินค่าประสิทธิภาพต่อราคা (Price Performance) รายเดือนตามเอกสาร/ hac ควรคำนึงถึงทรัพนิภัย

A handwritten signature in blue ink.

.....ประธานกรรมการ
(นางสาวพยอมพร หลักคำ)

A handwritten signature in blue ink.

.....กรรมการ
(นางดุณี วุฒิไพร)

A handwritten signature in blue ink.

.....กรรมการ
(นางสาวสาริน สิงห์ชัยบุตร)