

คุณลักษณะเฉพาะ ยา Phenytoin ๑๐๐ mg capsule โรงยาบาลรัตนบดี

ชื่อยา Phenytoin ๑๐๐ mg capsule

คุณลักษณะทั่วไป

๑. เป็นยาเม็ดลำ HARIBOL รูปแบบชนิดห้องอุทิศเนิน (Extended form)
๒. ประกอบด้วยยา Phenytoin ๑๐๐ mg ต่อ ๑ เม็ด
๓. บรรจุในภาชนะบรรจุปิดสนิท บื้องกันแสงและความชื้น
๔. มาก ระบุข้อยาส่วนประคบรักษาสำหรับความแรง, วันผลิต, วันหมดอายุลงที่ผลิต และเลขที่บีบ
คำว่าบีบไว้ด้วยตัวเขียนบนบรรจุภัณฑ์

คุณลักษณะทางเทคนิค

Finished product specification: Phenytoin Sodium ๑๐๐ mg Extended capsule (USP ๕๑)

๑. Identification	ตรวจผ่าน
๒. ปริมาณตัวยาสำคัญ	๙๕.๐-๑๐๕.๐ % LA
๓. Uniformity of dosage unit	ตรวจผ่าน
๔. Dissolution	ตรวจผ่าน (วิธีของ USP ๕๑)
๕. Organic Impurities	ตรวจผ่าน
๕.๑ Phenytoin Related Compound A	NMT ๐.๕ %
๕.๒ Phenytoin Related Compound B	NMT ๑.๐ %
๕.๓ Any individual,unspecified	NMT ๐.๖%

Drug substance specification: Phenytoin Sodium (USP ๕๑)

๑. Identification	ตรวจผ่าน
๒. ปริมาณตัวยาสำคัญ	๙๕.๐-๑๐๕.๐ % LA
๓. Organic Impurities	ตรวจผ่าน
๓.๑ Phenytoin Related Compound A	NMT ๐.๕ %
๓.๒ Phenytoin Related Compound B	NMT ๐.๗ %
๓.๓ Benzophenone	NMT ๐.๑ %
๓.๔ Any individual, unspecified	NMT ๐.๑๐ %
๓.๕ Total impurities	NMT ๐.๘ %
๔. Loss on drying	NMT ๒.๕ %
๕. Heavy metals/Elemental Impurities	NMT ๒๐ ppm/ตรวจผ่าน

ผ่อนปรนยา

๑. ผู้เสนอราคาต้องยืนยันแนวทางเดียวกันหารือ เพร้อมลายมือชื่อรับรองเอกสารโดยผู้มีอำนาจจราจรลงทะเบียนดังนี้
 - ๑.๑ เอกสารการได้รับอนุญาตชื่นพงษ์เพ็ญคำรับยาเพื่อเข้ากันอยู่ในประเทศไทย และดำเนินการ(declare)แหล่งผลิต
 - ๑.๑.๑ ในสำเนาถูกการขึ้นทะเบียนตำรับยา ให้แก่ ทบ.๒ ทบ.๓ ทบ.๔ หรือ ย.๒ แล้วแต่กรณี.

 ประธานกรรมการ  กรรมการ  กรรมการ
(นางสาวอรุณ่า ศรีวิรัชสวัสดิ์) (นางพชรัณี วุฒิบริรักษ์) (นางสาวอรันี สิงห์บุญทรัพย์)

๑.๑.๒ ในคำขอขึ้นทะเบียนยา ทบ.๑ หรือ ย.๑ ขอยกยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ตามที่ท่านระบุใน (finished product specification) กรณีอยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติมจะต้องแนบเอกสารหรือสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไข (ย.๒) มาพร้อม finished product specification และ/หรือ Drug substance specification โดยขอแก้ไขก่อนวันประกาศตราผลิตภัณฑ์และไม่เกิน ๒ ปี วันประกาศตราผลิตภัณฑ์

๑.๒ เอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยา

๑.๒.๑ กรณีที่ผลิตยาในประเทศไทย ผู้ผลิตจะต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์หรือการผลิตที่ที่ในการผลิตยา PIC/S (pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities หรือมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ที่ในการผลิตของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ซึ่งกำหนดขึ้นโดยมีความสอดคล้องและพัฒนาไปกับหลักเกณฑ์และวิธีการที่ตั้งในการผลิตยา PIC/S ในหมวดยาที่เสนอขาย ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศตราผลิตภัณฑ์

๑.๒.๒ กรณีเป็นยาน้ำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีหนังสือสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ที่ในการผลิตยา PIC/S (pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประกวตราผลิตภัณฑ์ หรืออายุผลิตชิพ แล้วแต่กรณี

๑.๓ เอกสารคุณภาพของยาที่เสนอราคา

๑.๓.๑ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูปของผู้ผลิต (Certification of analysis of finished product) ในยาที่ส่งเป็นตัวอย่าง

๑.๓.๒ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุต้นของตัวยาสำคัญ (Certification of analysis of drug substance) ที่ใช้ในการผลิตยาที่ส่งเป็นตัวอย่างทั้งของผู้ผลิตยาและผู้ผลิตวัตถุต้น

๑. ตัวอย่างยา ผู้เสนอราคาต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย ๑ หน่วยบรรจุ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติที่นำไปหางต้นในวันอื่นเสนอราคา โดยอายุของยาของ ๑๐.๗ ที่จะถูกเสนอราคาจะต้องมีอายุนับจากวันที่ผลิต ไม่นานกว่า ๑ ปี ในวันประกาศประกวตราผลิต

๒. ต้องผ่านการทดสอบด้านคุณภาพภายในโรงพยาบาล

๓. การประกันคุณภาพของยาที่ส่งมอบ

๔.๑ อายุของยาที่ส่งมอบต้อง มีอายุไม่นานกว่า ๑ ปี นับจากวันที่ผลิต

๔.๒ ยาทุกชนิดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยาที่ส่งมอบของผู้ผลิตและใบอนุญาตวัสดุของผู้ผลิตวัตถุต้นที่ใช้ผลิตยาที่ส่งมอบ

๕.๑ ในกรณีที่หน่วยราชการทำการห้ามการสั่งตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อสั่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่างยา โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการสั่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ ในกรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่วันพิจารณาการเสนอราษฎร์ดังส่วนของผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

๕.๒ ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) จะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนด ให้ในเชิงเดือนฯ

๕.๓ ผู้ขายจะต้องส่งมอบให้โรงพยาบาลภายใน ๑๕ วัน นับถ้วนจากวันที่ได้ลงนามรับใบสั่งซื้อ


ประจกานกรรมการ
(นางสาวญาดา ศรีกิริวงศ์สัสดี)


กรรมการ
(นางศรีญี วุฒิบริพัติ)


กรรมการ
(นางสาวอรุณี สิงห์ชัยบุตร)

๔.๖ ผู้ขายยินยอมให้ผู้ซื้อยกเลิกสัญญาท่อนสัญญาจะสิ้นสุดในการนี้ต่อไปนี้

๔.๖.๑ เป็นรายการที่มีการพิจารณาตัดยาออกจากบัญชีของโรงพยาบาล

๔.๒.๒ ผลการรักษาไม่ดี โดยอันกันผลการใช้จากแพทย์ผู้ใช้ยาและมีหลักฐานยืนยันทางการแพทย์ หรือมีรายงาน ADR อ้างอิงรุนแรง

๔๖.๓ พนักงานห้ามเผยแพร่แบบเรียนหรือความรู้ที่บรรยายเป็นสacheต่อให้เกิดความคลาดเคลื่อนทางการที่ส่งผลกระทบต่อการรักษาผู้ป่วย โดยมีรายงานป้องกันจากผู้เดียวชั้องกันการใช้ยา

๕. ผลการศึกษา long term stability ทดสอบว่าอายุของยาที่เก็บงำนเป็นไปได้กับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
กระทรวงสาธารณสุข

๖. การประเมินค่าประสิทธิภาพต่อราคา (Price Performance) รายละเอียดตามเอกสารประกวดราคาอ้างอิงที่ทางรอนิกส์

ประธานกรรมการ ญาติ ศรีจิราภรณ์สวัสดิ์)

กรรมการ (๗) กรรมการ
(นางศรีณี วัฒน์ปัตถ์) (นางสาวชาวนิสัย บงกชย์)