

**คุณลักษณะเฉพาะของยา Sodium Valproate ๕๐๐ mg control release tablet โรงพยาบาลร้อยเอ็ด
ชื่อยา Sodium Valproate ๕๐๐ mg control release tablet**

คุณสมบัติทั่วไป

๑. เป็นยาเม็ดเคลือบพิลิ่น ชนิดรับประทาน แบบออกฤทธิ์เร็ว สามารถนำไปรับประทานได้
๒. บรรจุภัณฑ์ด้วยตัวยา Sodium Valproate ๕๐๐ mg tablet
๓. บรรจุในภาชนะปีกสนิท
๔. ออกฤทธิ์เร็วและรวดเร็ว เดือน ปีที่ยาผลิต, หมุดยาฯ, เลขที่ผลิต, แหล่งเนื้อเยื่อสำหรับยาไว้ชัดเจนบนภาชนะบรรจุ

คุณสมบัติทางเทคนิค

Finished product specification: Sodium Valproate ๕๐๐ mg control release tablet (BP ๒๐๑๖)

๑. Identification test	ตรวจผ่าน
๒. เปรียทานตัวยาสำหรับ	๘๕.๕%- ๑๐๑.๐% L.A. of Sodium Valproate
๓. Content uniformity	ตรวจผ่าน
๔. Dissolution test ของตัวยา Valproic acid	ตรวจสอบตามที่ระบุใน Finished product specification
๕. Related substances	
- Impurity K	NMT ๐.๖%
- The area of any other secondary peak	NMT ๐.๗%
- The sum of the areas of all secondary peak	NMT ๐.๖%

Drug substance specification: Sodium Valproate (BP ๒๐๑๖)

๑. Identification test	ตรวจผ่าน
๒. เปรียทานตัวยาสำหรับ	๘๕.๕%- ๑๐๑.๐% (Dried substance)
๓. Related substances	
- Impurity K	NMT ๐.๑๕%
- Unspecified impurities	NMT ๐.๐๕%
- Total	NMT ๐.๖%
๔. Chlorides	Maximum ๑๐๐ ppm
๕. Sulfates	Maximum ๑๐๐ ppm
๖. Heavy metals	Maximum ๑๐ ppm
๗. Loss on drying	Maximum ๑.๐%

M.J.
ประยุกต์การธรรมการ
(นางสาวญาดา ศรีมีธรรมสันต์)

J.P.
กรรมการ
(นางครุฑ์ จุฑิปรีดี)

S.
กรรมการ
(นางสาวกานันธ์ สิงห์ยะบุตร)

เงื่อนไขอื่นๆ

๑. ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาภาพถ่ายเอกสาร พวช.มลายมือชื่อวันรับรองเอกสารโดยผู้มีอำนาจราษฎรและเลือกตั้งดังนี้

๑.๑ เอกสารการได้รับอนุญาตที่น้ำหน้าเบียนที่รับมาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และล่าแฉ่ง(declare)หนังสือผลิต

๑.๑.๑ ในสำกัญการเขียนที่เบียนคำว่า “ได้แก่ ทบ.๒ ทบ.๓ ทบ.๔” หรือ “๙.๒ แล้วแต่กรณี”

๑.๑.๒ ในสำขอเขียนที่เบียนยา ทบ.๓ หรือ ๙.๑ ของยาที่เสนอราคา พวช.มลายมือชื่อตัวหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ตามที่เขียนที่เบียน (finished product specification) กรณีอยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติมจะต้องแนบเอกสารหรือสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไข (๙.๕) มาพร้อม finished product specification และ/หรือ Drug substance specification โดยขอแก้ไขก่อนวันประกาศประกาศราคายังไงก็ได้ แต่ไม่เกิน ๖ ปี ณ วันประกาศประกาศราคายังไงก็ได้

๑.๒ เอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยา

๑.๒.๑ การผู้มีอำนาจต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการผลิตที่ต้องการผลิตยา PIC/S (pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities หรือเมืองที่รับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ต้องการผลิตยาของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ซึ่งกำหนดขึ้นโดยมีความสอดคล้องและทัดเทียมกับหลักเกณฑ์และวิธีการที่ต้องการผลิตยา PIC/S ในหมวดยาที่เสนอราย ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองที่วันประกาศประกาศราคายังไงก็ได้

๑.๒.๒ กรณีเป็นยานานาชาติจากต่างประเทศ ผู้มีอำนาจต้องมีหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีที่ต้องการผลิตยา PIC/S (pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองที่วันประกาศประกาศราคายังไงก็ได้

๑.๓ เอกสารคุณภาพของยาที่เสนอราคา

๑.๓.๑ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูปของผู้ผลิต (Certification of analysis of finished product) ในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง

๑.๓.๒ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุตัวของตัวยาสำคัญ (Certification of analysis of drug substance) ที่ใช้ในการผลิตยาที่ต้องส่งตัวอย่างทั้งของผู้ผลิตยาและผู้ผลิตวัตถุตัว

๒. ตัวอย่างยา ผู้เสนอราคาต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย ๑ หน่วยบรรจุ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายการละเอียดให้ครบถ้วนตามที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติที่นำไปข้างต้นในวันอื่นเสนอราคา โดยอายุของยาของ Lot. ที่จะอื่นเสนอราคายังต้องมีอายุนับจากวันที่ผลิต ไม่นานกว่า ๑ ปี ในวันประกาศประกาศราคากำลังต้องมีอายุ

๓. ต้องผ่านการทดสอบด้านกายภาพภายในโรงพยาบาล

๔. การประกันคุณภาพของยาที่ส่งมอบ

๔.๑ อายุของยาที่ส่งมอบต้อง มีอายุไม่นานกว่า ๑ ปี นับจากวันที่ผลิต

๔.๒ ยาทุกชนิดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบวันรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยาที่ต้องส่งมอบของผู้ผลิตและใบวิเคราะห์ตัวตุบของผู้ผลิตตัวตุบที่ใช้ผลิตภัณฑ์ยาที่ส่งมอบ

(นางสาวญาดา สวีรัตน์สวัสดิ์)

ประธานกรรมการ

(นางศรุณ วุฒิบริดี)

(นางสาวชาลินี สิงห์อรุณ)

กรรมการ

(นาย)

กรรมการ

๔.๓ ในการนี้ที่หน่วยราชการทำการสุมด้วอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่างยา โดยผู้ขายจะต้องส่งมาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ ในกรณีที่พบว่าไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคาต่อจากผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

๔.๔ ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) จะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนด โดยไม่มีเงื่อนไข

๔.๕ ผู้ขายจะต้องส่งมอบให้โรงพยาบาลภายใน ๑๕ วัน นับตั้งจากวันที่ได้ลงนามรับใบสั่งซื้อ

๔.๖ ผู้ขายยินยอมให้ผู้ซื้อยกเลิกสัญญากรณีสัญญาจะสิ้นสุดในการนี้ต่อไปนี้

๔.๖.๑ เป็นรายการที่มีการพิจารณาตัดขาดจากบัญชีของโรงพยาบาล

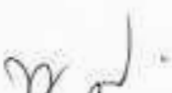
๔.๖.๒ ผลการรักษาไม่ดี โดยยืนยันผลการใช้จากแพทย์ผู้เขียนและมีหลักฐานยืนยันทางการแพทย์หรือมีรายงาน ADR อย่างรุนแรง

๔.๖.๓ พนักงานยาลักษณะรูปแบบยาหรือภาระบรรจุเป็นส่วนใหญ่ให้เกิดความคลาดเคลื่อนทางยาที่ส่งผลกระทบต่อการรักษาผู้ป่วย โดยมีรายงานปัญหาจากผู้เกี่ยวข้องกับการใช้ยา

๕. เอกสารอื่นๆ

๕.๑ ผลการศึกษา Long term stability ทดสอบช่วงอายุของยาที่เข้าห้องเบียนไว้กับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

๖. การประเมินค่าประสิทธิภาพต่อราคา (Price Performance) รายละเอียดตามเอกสารประกวดราคายังคงท่องเที่ยง


..... ประธานกรรมการ
(นางสาวอัญญา ศรีอัรยะสวัสดิ์)


..... กรรมการ
(นายครุย รุ่มปริเดต)


..... กรรมการ
(นางสาวสาวกนันท์ เชิงทับบุญย์)