

คุณลักษณะเฉพาะของยา Azithromycin ๕๐๐ mg powder for injection โรงพยาบาลร้อยเอ็ด

ข้อยา Azithromycin ๕๐๐ mg powder for injection

คุณสมบัติทั่วไป

๑. เป็นผงยาปราศจากเชื้อสำหรับฉีด
๒. ประกอบด้วยตัวยา Azithromycin ๕๐๐ mg ในยา ๑ vial
๓. บรรจุในภาชนะบรรจุยาฉีดปราศจากเชื้อชนิดแก้วและบรรจุภัณฑ์ป้องกันแสง
๔. ฉลาก
 - ระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญ ความแรง วัน-เดือน-ปีที่ ผลิต, หมวดอายุ เลขที่ผลิต, เลขทะเบียนตัวรับยา ไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์
 - บนภาชนะบรรจุอย่างน้อยต้องระบุชื่อยา ชื่อการค้า ส่วนประกอบและขนาด ความแรงของยา เลขที่ผลิต วันหมดอายุไว้ชัดเจน

คุณสมบัติทางเทคนิค

Finished product specification : Azithromycin ๕๐๐ mg powder for injection USP ๕๐

๑. Identification test	Meets the requirements
๒. Assay	๙๐.๐-๑๑๐.๐% LA
๓. Uniformity of dosage units	Meets the requirements
๔. Impurities	
Azithromycin N-oxide	NMT ๑.๐%
Desosaminylazithromycin	NMT ๐.๓%
N-Demethylazithromycin	NMT ๑.๐%
๕. Impurities (if present)	
Formamido analog	NMT ๑.๐%
Methylformamido analog	NMT ๑.๐%
๓'-De(dimethylamino)-๓'-oxoazithromycin	NMT ๑.๐%
Any other unspecified impurity	NMT ๐.๒%
Total impurities	NMT ๓.๐%
๖. Bacterial Endotoxins	NMT ๐.๗ USP endotoxin units/mg
๗. Sterility test	Meets the requirement
๘. Particulate matter	Meets the requirement
๙. pH	๖.๔-๖.๘
๑๐. Water Determination	NMT ๒.๐%

..... ประธานกรรมการ
(นายวิจักษณ์ กัญญาคำ)
..... กรรมการ
(นางศรุณี วุฒิปรีดี)
..... กรรมการ
(นางสาวราชนี สิงห์ยะบุศย์)

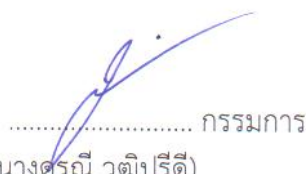
Drug substance specification : Azithromycin USP⁶⁰

①. Identification test	Meets the requirement
②. Assay	≥450 mcg-1,000 mcg of azithromycin per mg (calculated on anhydrous basis)
③. Impurities Inorganic impurities	
Residue on ignition	NMT 0.3%
Heavy metals	NMT 20 ppm
④. Impurities Organic impurities(procedure ①)	
Erythromycin A iminoether	NMT 0.5%
Desosaminylazithromycin	NMT 0.3 %
Erythromycin A oxime	NMT 0.5%
N-Demethylazithromycin	NMT 0.7 %
Azaerythromycin A	NMT 1.0%
Total impurities	NMT 3.0 %
⑤. Impurities Organic impurities(procedure ②)	
Azithromycin N-oxide	NMT 0.5%
3'-(<i>N,N</i> -Didemethyl)-3'- <i>N</i> -formylazithromycin	NMT 0.5%
3'-(<i>N,N</i> -Didemethyl) azithromycin (aminoazithromycin)	NMT 0.5%
Azithromycin related compound F	NMT 0.5%
Desosaminylazithromycin	NMT 0.3%
3'- <i>N</i> -{[(<i>Ac</i>)amino]phenyl}sulfonyl -3',3'-didemethylazithromycin	NMT 0.15%
N-demethylazithromycin	NMT 0.3%
Azithromycin C(3"-O-demethylazithromycin)	NMT 0.5%
3'-De(dimethylamino)-3'-oxoazithromycin	NMT 0.5%
3'- <i>N</i> [(<i>Ac</i>)amino]phenyl)sulfonyl]-3'-demethylazithromycin	NMT 0.5%
Azaerythromycin A	NMT 0.5%
Azithromycin impurity P	NMT 0.1%
2-desethyl-2-propylazithromycin	NMT 0.5%
3'- <i>N</i> -Demethyl-3'- <i>N</i> -[<i>(Ac</i> -methylphenyl) Sulfonyl]azithromycin	NMT 0.5%
3-Deoxyazithromycin(azithromycin B)	NMT 1.0%
Any individual unspecified impurity	NMT 0.1%
Total impurities	NMT 3.0 %
⑥. Optical Rotation	-45° to -45° at 20°
⑦. Crystallinity	Meets the requirement

.....
(นายวิจักษณ์ กัญญาคำ)

ประ蟾กรรมการ

(นางศรุณี วุฒิปรีดี)



..... กรรมการ
(นางสาวารินี สิงห์ยะบุศย์)

Drug substance specification : Azithromycin USP⁴⁰

๙. pH

๙.๐-๑๑.๐

๙. Water Determination

Anhydrous	NMT ๒.๐%
Dihydrate	๔.๐-๕.๐%
Monohydrate	๑.๘-๒.๐%
๑๐. Loss on drying (Azithromycin Monohydrate)	NMT ๔.๕%

เงื่อนไขอื่นๆ

๑. ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาภาพถ่ายเอกสาร พร้อมลายมือชื่อรับรองเอกสารโดยผู้มีอำนาจรายละเอียดดังนี้

๑.๑ เอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง(declare)แหล่งผลิต

๑.๑.๑ ในสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (ทย.๒ ทย.๓ ทย.๔) แล้วแต่กรณี, ยาที่ผลิตในประเทศไทย (หมายถึง ทย.๒), ยานำเข้าเพื่อเป็นการแบ่งบรรจุ(หมายถึง ทย.๓), ยานำเข้าจากต่างประเทศ (หมายถึง ทย.๔)

๑.๑.๒ ในคำขอขึ้นทะเบียนยา ทย.๑ หรือ ย.๑ ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ตามที่ขึ้นทะเบียน (finished product specification) กรณีอยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติมจะต้องแนบเอกสารหรือสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไข (ย.๕) มาพร้อม finished product specification และ/หรือ Drug substance specification โดยขอแก้ไขก่อนวันประกาศประกราคาวันเดียวกันนัก และไม่เกิน ๒ ปี ณ วันประกาศประกราคาวันเดียวกันนัก

๑.๒ เอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยา

๑.๒.๑ กรณีที่ผลิตยาในประเทศไทย ผู้ผลิตจะต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการผลิตที่ดีในการผลิตยา PIC/S (pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities หรือมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยาของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ซึ่งกำหนดขึ้นโดยมีความสอดคล้องและทัดเทียมกับหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S ในหมวดยาที่เสนอขาย ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประกราคาวันเดียวกันนัก

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

๑.๓ เอกสารคุณภาพของยาที่เสนอราคา

๑.๓.๑ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูปของผู้ผลิต (Certification of analysis of finished product) ในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง

๑.๓.๒ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบของตัวยาสำคัญ (Certification of analysis of drug substance) ที่ใช้ในการผลิตยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่างทั้งของผู้ผลิตยาและผู้ผลิตวัตถุดิบ

..... ประธานกรรมการ
(นายวิจักษณ์ กัญญาคำ)

..... กรรมการ
(นางดรุณี วุฒิบรีดี)

..... กรรมการ
(นางสาวารินี สิงห์ยะบุศย์)

๒. ตัวอย่างยา

๒.๑ ผู้เสนอราคาต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย ๕ vials ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนด ในหัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้นในวันยื่นเสนอราคา โดยอายุของยาของ Lot. ที่จะยื่นเสนอราคาจะต้องมีอายุนับจากวันที่ผลิต ไม่นานกว่า ๑ ปี ในวันประกวดราคา

๓. ต้องผ่านการทดสอบด้านกายภาพภายในโรงพยาบาล

๔. การประกันคุณภาพของยาที่ส่งมอบ

๔.๑ อายุของยาที่ส่งมอบต้อง มีอายุไม่นานกว่า ๑ ปี นับจากวันที่ผลิต

๔.๒ ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบบอร์ดผลการตรวจวิเคราะห์ยารุ่นที่ส่งมอบของผู้ผลิต และใบวิเคราะห์วัตถุดิบของผู้ผลิตวัตถุดิบที่ใช้ผลิตยาที่ส่งมอบ

๔.๓ ในกรณีที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะดำเนินการสือร่องขอตัวอย่างยา โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ ในกรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคายาดังกล่าวของผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

๔.๔ ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) จะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนด โดยไม่มีเงื่อนไข

๔.๕ ผู้ขายจะต้องส่งมอบให้โรงพยาบาลภายใน ๑๕ วัน นับตั้งจากวันที่ได้ลงนามรับใบสั่งซื้อ

๔.๖ ผู้ขายยินยอมให้ผู้ซื้อยกเลิกสัญญา ก่อนสัญญาจะสิ้นสุดในกรณีต่อไปนี้

๔.๖.๑ เป็นรายการที่มีการพิจารณาตัดยาออกจากรายชื่อของโรงพยาบาล

๔.๖.๒ ผลการรักษาไม่ดี โดยยืนยันผลการใช้ยาและมีหลักฐานยืนยันทางการแพทย์ หรือมีรายงาน ADR อย่างรุนแรง

๔.๖.๓ พบรัญหาลักษณะรูปแบบยาหรือภาระบรรจุเป็นสาเหตุให้เกิดความคลาดเคลื่อนทางยาที่ส่งผลกระทบต่อการรักษาผู้ป่วย โดยมีรายงานปัญหาจากผู้เกี่ยวข้องกับการใช้ยา

๔.๗ ต้องมีการสนับสนุน sensitivity disc ของตัวยาโดยไม่คิดมูลค่าให้กับโรงพยาบาลตลอดอายุสัญญา

๕. เอกสารอื่นๆ

๕.๑ ผลการศึกษา long term stability ตลอดช่วงอายุของยาที่เข้มแข็งไว้กับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

๖. การประเมินค่าประสิทธิภาพต่อราคา (Price Performance) รายละเอียดตามเอกสารประกวดราคา อิเล็กทรอนิกส์

..... ประธานกรรมการ
(นายวิจักษณ์ กัญญาคำ)

..... กรรมการ
(นางดรุณี วุฒิปรีดี)

..... กรรมการ
(นางสาวธารินี สิงห์ยะบุศย์)