

คุณลักษณะเฉพาะ ยา Omeprazole 40 mg for injection โรงพยาบาลร้อยเอ็ด

ชื่อยา ยา Omeprazole 40 mg for injection

วัตถุประสงค์ เพื่อใช้ในการบำบัดรักษาผู้ป่วยในโรงพยาบาลร้อยเอ็ด

คุณสมบัติ

๑. เป็นยาผง Lyophilized สีขาว ปราศจากเชื้อ สำหรับฉีดเข้าทางหลอดเลือดดำ และหยอดเข้าทางหลอดเลือดดำ
๒. ประกอบด้วย Omeprazole sodium ที่สมมูลกับ Omeprazole 40 mg พร้อมทั้งตัวทำละลาย (solvent)
๓. บรรจุในภาชนะบรรจุยาฉีดปราศจากเชื้อ และบรรจุภัณฑ์ป้องกันแสงท่อหุ้มทุกหน่วยอย่าง
๔. ฉลาก
 - ระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญ ความแรง วัน-เดือน-ปีที่ผลิต, หมดอายุ
 - เลขที่ผลิต, เลขทะเบียนตำรับยา ไว้อ้างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์
 - บนภาชนะบรรจุอย่างน้อยต้องระบุชื่อยา ชื่อการค้า ส่วนประกอบและขนาด
 - ความแรงของยา เลขที่ผลิต วันหมดอายุไว้ชัดเจน

คุณสมบัติทางเทคนิค

Finished product Specification

๑. identification test	ตรวจผ่าน
๒. ปริมาณตัวยาสำคัญ	๙๐.๐ - ๑๑๐.๐ %L.A.
๓. pH (ภายหลังละลายด้วย solvent ที่เหมาะสม)	๕.๕ - ๗.๐
๔. Uniformity of dosage units *	ตรวจผ่าน
๕. Sterility	ตรวจผ่าน
๖. Bacterial endotoxin	ตรวจผ่าน
๗. Related substances หรือ degradation product	ตรวจผ่าน
๘. Water content	ไม่เกิน ๑๐.๐%
๙. Particular matter	ตรวจผ่าน
<u>ตัวทำละลาย (solvent)</u>	
๑. pH	๕.๐ - ๕.๐
๒. Sterility test	ตรวจผ่าน
๓. Bacterial endotoxin	ตรวจผ่าน

Drug substance specification

(A) Omeprazole USP ๔๐

๑. identification test	ตรวจผ่าน
๒. ปริมาณตัวยาสำคัญ	๙๕.๐ - ๑๐๒.๐ %L.A. of omeprazole (On dried basis)
๓. Completeness of solution	ตรวจผ่าน
๔. Loss of drying	NMT ๐.๕ %
๕. Residue on ignition	NMT ๐.๑ %

..... ประธานกรรมการ
(นายวิจักษณ์ กัญญาคำ)

..... ประธานกรรมการ

(นางครุฑ์ วุฒิปรีดี)

กรรมการ

..... กรรมการ
(นางสาวธารินี สิงห์ยะบุศย์)

Drug substance specification

(A) Omeprazole USP ๔๐ (ต่อ)

๖. Heavy metals	NMT ๒๐ ppm
๗. Limit of omeprazole related compounds F and G	
- The absorbance is NMT ๐.๑, corresponding to NMT ๓๕๐ ppm of the sum of omeprazole related compounds F and G	
๘. Organic impurities	
- ๕-Methoxy-๑H-benzimidazol-๒-thiol	NMT ๐.๑๕%
- Omeprazole N-oxide (Omeprazole related compound E)	NMT ๐.๑๕%
- Omeprazole sulfone N-oxide (Omeprazole related compound I)	NMT ๐.๑๕%
- Desmethoxy omeprazole	NMT ๐.๑๕%
- Omeprazole sulfone (Omeprazole related compound A)	NMT ๐.๑๕%
- Omeprazole ๔-chloro analog	NMT ๐.๑๕%
- Ufiprazole	NMT ๐.๑๕%
- Any other individual impurity	NMT ๐.๑๐%
- Total impurities	NMT ๑.๐%

(B) Omeprazole sodium BP

๑. Identification test	ตรวจผ่าน
๒. Optical rotation	-๐.๑๐° to + ๐.๑๐°
๓. ปริมาณด้วยสำคัญ	๙๘.๐ - ๑๐๑.๐ % LA. of omeprazole sodium (on the anhydrous basis)
๔. pH	๗.๐ - ๗.๘
๕. Related substances	
- Impurities D,E (for each)	NMT ๐.๑๕ %
- Unspecified impurities	NMT ๐.๑๐ %
- Total Impurities	NMT ๐.๕ %
๖. Heavy metals	Maximum ๒๐ ppm
๗. Water	๔.๕ - ๗.๐ %

(C) Omeprazole BP

๑. Identification	ตรวจผ่าน
๒. ปริมาณด้วยสำคัญ	๙๘.๐ - ๑๐๑.๐ % of omeprazole (on the dried basis)
๓. Impurities F and G	Maximum ๓๕๐ ppm
๔. Related substances	
- Impurities D,E (for each)	NMT ๐.๑๕ %
- Unspecified impurities	NMT ๐.๑๐ %
- Total Impurities	NMT ๐.๕ %

..... ประธานกรรมการ
(นายวิจัชช์ ภัญญาคำ)
.....

..... กรรมการ
(นางดรุณี ฉุณิบริธี)
.....

..... กรรมการ
(นางสาวราชนี สิงห์ยะบุศย์)
.....

Drug substance specification

(C) Omeprazole BP (ต่อ)

๕. Chloroform and methylene chloride

- methylene chloride Maximum ๑๐๐ ppm
- chloroform Maximum ๕๐ ppm

๖. Loss on drying

Maximum ๐.๒ %

๗. Sulfated ash

Maximum ๐.๑ %

หมายเหตุ

- * หัวข้อ Uniformity of dosage units ให้แนบเอกสารแสดงรายละเอียดผลการตรวจวิเคราะห์ หากมิได้แจ้งรายละเอียดที่เป็นตัวเลขไว้ใน COA
- กรณีจดทะเบียนแจ้งการเว้น (waive) การตรวจวิเคราะห์รายการใด ให้ยื่นแสดงหลักฐานที่ดังกล่าวที่ได้รับอนุมัติตัวอย่าง
- Drug substance specification พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต Drug substance หรือใบวิเคราะห์ drug substance ของผู้ผลิตยาสำเร็จรูป ฉบับใดฉบับหนึ่ง ซึ่งมีการตรวจวิเคราะห์ครบถ้วนทุกหัวข้อที่กำหนด

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 โดยขอแก้ไขก่อนวันประกาศประการ値ราคากลางที่กำหนดไม่เกิน ๒ ปี ณ วันประกาศประการ値ราคากลางที่กำหนด

๑.๒ เอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยา

๑.๒.๑ กรณีที่ผลิตยาในประเทศไทย ผู้ผลิตจะต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการผลิตที่ดีในการผลิตยา PIC/S (pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities หรือมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยาของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ซึ่งกำหนดขึ้นโดยมีความสอดคล้องและหัดเที่ยมกับหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S ในหมวดยาที่เสนอขาย ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประการ値ราคากลางที่กำหนด

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

นายวิจักษณ์ กัญญาคำ

ประธานกรรมการ

(นางดรุณี วุฒิปรีดี)

กรรมการ

(นางสาวารินี สิงห์ยะบุตร)

๑.๓ เอกสารคุณภาพของยาที่เสนอราคา

๑.๓.๑ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูปของผู้ผลิต (Certification of analysis of finished product) ในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง

๑.๓.๒ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบของตัวยาสำคัญ (Certification of analysis of drug substance) ที่ใช้ในการผลิตยาที่ส่งเป็นตัวอย่างทั้งของผู้ผลิตยาและผู้ผลิตวัตถุดิบ

๒. ตัวอย่างยา

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

๓. ต้องผ่านการทดสอบด้านกายภาพภายใต้โรงพยาบาล

๔. การประกันคุณภาพของยาที่ส่งมอบ

๔.๑ อายุของยาที่ส่งมอบต้อง มีอายุไม่นานกว่า ๑ ปี นับจากวันที่ผลิต

๔.๒ ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยาที่ส่งมอบของผู้ผลิต และใบวิเคราะห์วัตถุดิบของผู้ผลิตวัตถุดิบที่ใช้ผลิตยาที่ส่งมอบ

๔.๓ ในกรณีที่หน่วยราชการทำการสุมตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่างยา โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ ในกรณีที่พบว่าไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคายาดังกล่าวของผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

๔.๔ ผู้ขายจะต้องรับเบี้ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพก่อนกำหนด

๔.๕ ผู้ขายจะต้องส่งมอบให้โรงพยาบาลภายใน ๑๕ วัน นับถัดจากวันที่ได้ลงนามรับใบสั่งเชื้อ

๔.๖ ผู้ขายยินยอมให้ผู้ซื้อยกเลิกสัญญาค่าสัมภានะสิ้นสุดในกรณีต่อไปนี้

๔.๖.๑ เป็นรายการที่มีการพิจารณาตัดยกออกจาบัญชีของโรงพยาบาล

๔.๖.๒ ผลการรักษาไม่ดี โดยยืนยันผลการใช้จากแพทย์ผู้ใช้ยาและมีหลักฐานยืนยันทางการแพทย์หรือมีรายงาน ADR อย่างรุนแรง

๔.๖.๓ พบปัญหาลักษณะรูปแบบยาหรือภาระบรรจุเป็นสาเหตุให้เกิดความคลาดเคลื่อนทางยาที่ส่งผลกระทบต่อการรักษาผู้ป่วย โดยมีรายงานปัญหาจากผู้เกี่ยวข้องกับการใช้ยา

๕. เอกสารอื่นๆ

๕.๑ ผลการศึกษา long term stability ตลอดช่วงอายุของยาที่เข้าข่ายเป็นไว้กับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

๕.๒ เอกสารแสดงความคงตัวของยาภายหลังการละลายและเจือจางด้วยสารน้ำที่เหมาะสมสามารถเข้ากับตัวยาได้ในความเข้มข้นที่ใช้กับผู้ป่วยและต้องแสดงรายละเอียดซึ่งสอดคล้องกับข้อมูลในเอกสารกำกับยา

๖. การประเมินค่าประสิทธิภาพต่อราคา (Price Performance) รายละเอียดตามเอกสารประกวดราคา อิเล็กทรอนิกส์

.....
(นายวิจัชญ์ กัญญาคำ)

ประธานกรรมการ

.....
(นางดรุณี วุฒิบริธี)

กรรมการ

.....
(นางสาวารินี สิงห์ยะบุศย์)

กรรมการ