

## คุณลักษณะเฉพาะ ยา Omeprazole ๔๐ mg for injection โรงพยาบาลร้อยเอ็ด

ชื่อยา ยา Omeprazole ๔๐ mg for injection

วัตถุประสงค์ เพื่อใช้ในการบำบัดรักษาผู้ป่วยในโรงพยาบาลร้อยเอ็ด

### คุณสมบัติ

๑. เป็นยาผง Lyophilized สีขาว ปราศจากเชื้อ สำหรับฉีดเข้าทางหลอดเลือดดำ และหยอดเข้าทางหลอดเลือดดำ
๒. ประกอบด้วย Omeprazole sodium ที่สมมูลกับ Omeprazole ๔๐ mg พร้อมทั้งตัวทำละลาย (solvent)
๓. บรรจุในภาชนะบรรจุยาฉีดปราศจากเชื้อ และบรรจุภัณฑ์ป้องกันแสงห้องทุกหน่วยย่อย
๔. ฉลาก
  - ระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญ ความแรง วัน-เดือน-ปีที่ผลิต, หมดอายุ
  - เลขที่ผลิต, เลขทะเบียนตำรับยา ไว้อ้างอิงชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์
  - บนภาชนะบรรจุอย่างน้อยต้องระบุชื่อยา ชื่อการค้า ส่วนประกอบและขนาดความแรงของยา เลขที่ผลิต วันหมดอายุไว้ชัดเจน

### คุณสมบัติทางเทคนิค

#### Finished product Specification

|   |                    |
|---|--------------------|
| ๑. identification test                              | ตรวจผ่าน           |
| ๒. ปริมาณตัวยาสำคัญ                                 | ๙๐.๐ - ๑๑๐.๐ %L.A. |
| ๓. pH(ภายหลังละลายด้วย solvent ที่เหมาะสม)          | ๔.๘ - ๑๐.๐         |
| 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<br><u>ตัวทำละลาย (solvent)</u> | ตรวจผ่าน           |
| ๑. pH   | ๔.๐ - 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<br>(On dried basis) |
| ๓. Completeness of solution | ตรวจผ่าน   |
| ๔. Loss of drying           | NMT ๐.๕ %  |
| ๕. Residue on ignition      | NMT ๐.๑ %  |

.....  
นายวิจักษณ์ กัญญาคำ

ประisanกรรมการ

.....  
(นางครุณี วุฒิพิรีดี)

กรรมการ

.....  
(นางสาวราชนี สิงห์ยะบุศย์)

ชาน

### Drug substance specification

(A) Omeprazole USP ๕๐ (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  |            |
| - ๔-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 ๐.๐%   |

(B) Omeprazole sodium BP

|                             |  |
|-----------------------------|--|
| ๑. Identification test      | ตรวจผ่าน   |
| ๒. Optical rotation         | -๐.๑๐° to + ๐.๑๐°  |
| ๓. ปริมาณตัวยาสำคัญ         | ๙๙.๐ - ๑๐๑.๐ % LA of omeprazole sodium<br>(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. ปริมาณตัวยาสำคัญ         | ๙๙.๐ - ๑๐๑.๐ % of omeprazole<br>(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 %  |

นายวิจักษณ์ กัญญาคำ

ประธานกรรมการ

(นางดรุณี ภูมิบรีดี)

กรรมการ

(นางสาวธารินี สิงห์ยะบุตร)

นิติบุคคล

กรรมการ

## 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 หากมีได้แจ้งรายละเอียดที่เป็นตัวเลขไว้ใน COA
- กรณีจดทะเบียนแจ้งการเงิน (waive) การตรวจวิเคราะห์รายการใด ให้ยื่นแสดงหลักฐาน ดังกล่าวที่ได้รับอนุมัติด้วย
- Drug substance specification พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต Drug substance หรือ ใบวิเคราะห์ drug substance ของผู้ผลิตยาสำเร็จรูป ฉบับเดียวกันนี้ ซึ่งมีการตรวจวิเคราะห์ครบถ้วนหัวข้อที่กำหนด

### เงื่อนไขอื่นๆ

#### ๑. ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาภาพถ่ายเอกสาร พร้อมลายมือชื่อรับรองเอกสารโดยผู้มีอำนาจจราจลละเอียดดังนี้

##### ๑.๑ เอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนสำหรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง(declare)แหล่งผลิต

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

##### ๑.๑.๒ ใบคำขอขึ้นทะเบียนยา ทย.๑ หรือ ย.๑ ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ตามที่ขึ้นทะเบียน (finished product specification) กรณีอยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติมจะต้องแนบเอกสารหรือสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไข (ย.๕) มาพร้อม finished product specification และ/หรือ Drug substance specification โดยขอแก้ไขก่อนวันประกาศประกราคากลีกทรอนิกส์ และไม่เกิน ๒ ปี ณ วันประกาศประกราคากลีกทรอนิกส์

##### 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 ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประกราคากลีกทรอนิกส์

##### ๑.๒.๒ กรณีเป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีหนังสือสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีที่ดีในการผลิตยา PIC/S (pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประกราคากลีกทรอนิกส์ หรืออายุตลอดชีพ แล้วแต่กรณี

..... ประธานกรรมการ ..... กรรมการ ..... กรรมการ  
 (นายวิจักษณ์ กัญญาคำ) (นางครุณี วุฒิปรีดี) (นางสาวารินี สิงห์ยะบุศย์)

### ๑.๓ เอกสารคุณภาพของยาที่เสนอราคา

๑.๓.๑ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูปของผู้ผลิต (Certification of analysis of finished product) ในยาธุนที่ส่งเป็นตัวอย่าง

๑.๓.๒ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบของตัวยาสำคัญ (Certification of analysis of drug substance) ที่ใช้ในการผลิตยาธุนที่ส่งเป็นตัวอย่างทั้งของผู้ผลิตยาและผู้ผลิตวัตถุดิบ

### ๒. ตัวอย่างยา

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

๓. ต้องผ่านการทดสอบด้านกายภาพภายในโรงพยาบาล

### ๔. การประกันคุณภาพของยาที่ส่งมอบ

๔.๑ อายุของยาที่ส่งมอบต้อง มีอายุไม่มากกว่า ๑ ปี นับจากวันที่ผลิต

๔.๒ ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาแพทเทล์ใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยาธุนที่ส่งมอบของผู้ผลิต และใบวิเคราะห์วัตถุดิบของผู้ผลิตวัตถุดิบที่ใช้ผลิตยาธุนที่ส่งมอบ

๔.๓ ในกรณีที่หน่วยราชการทำการสุมตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่างยา โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ ในกรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคายาตั้งกล่าวของผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

๔.๔ ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพก่อนกำหนด

๔.๕ ผู้ขายจะต้องส่งมอบให้โรงพยาบาลภายใน ๑๕ วัน นับตั้งจากวันที่ได้ลงนามรับใบสั่งซื้อ

๔.๖ ผู้ขายยินยอมให้ผู้ซื้อยกเลิกสัญญา ก่อนสัญญาจะสิ้นสุดในกรณีต่อไปนี้

๔.๖.๑ เป็นรายการที่มีการพิจารณาตัดยาออกจากบัญชีของโรงพยาบาล

๔.๖.๒ ผลการรักษาไม่ดี โดยยืนยันผลการใช้จากแพทย์ผู้ใช้ยาและมีหลักฐานยืนยันทางการแพทย์ หรือมีรายงาน ADR อย่างธุนแรง

๔.๖.๓ พบรัญหาลักษณะรูปแบบยาหรือภาชนะบรรจุเป็นสาเหตุให้เกิดความคลาดเคลื่อนทางยาที่ส่งผลกระทบต่อการรักษาผู้ป่วย โดยมีรายงานปัญหาจากผู้เกี่ยวข้องกับการใช้ยา

### ๕. เอกสารอื่นๆ

๕.๑ ผลการศึกษา long term stability ตลอดช่วงอายุของยาที่ขึ้นทะเบียนไว้กับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

๖. การประเมินค่าประสิทธิภาพต่อราคา (Price Performance) รายละเอียดตามเอกสารประกวดราคา อิเล็กทรอนิกส์

.....  
นายวิจักรณี กัญญาคำ

.....  
(นางดรุณี วุฒิปรีดี)

.....  
นางสาวารินี สิงห์ยะบุศย์