

คุณลักษณะเฉพาะ ยา Nivolumab ๔๐ mg/๔ ml solution for infusion โรงพยาบาลร้อยเอ็ด

ชื่อยา ยา Nivolumab ๔๐ mg/๔ ml solution for infusion

วัตถุประสงค์ เพื่อใช้ในการบำบัดรักษาผู้ป่วยในโรงพยาบาลร้อยเอ็ด

คุณสมบัติทั่วไป

๑. เป็นสารละลายปราศจากเชื้อ ใส ไม่มีสี ถึงสีเหลืองจาง
๒. ตัวยาสำคัญประกอบด้วย Nivolumab ๔๐ mg ในสารละลาย ๔ ml
๓. บรรจุในขวดแก้วสำหรับยาฉีด ปราศจากเชื้อ
๔. ฉลากระบุ
 - ชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต และเลขที่เปลี่ยนตำแหน่งยาไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์ ฉลากบนหลอดบรรจุยาพร้อมฉีด อย่างน้อยต้องระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญ ความแรง วันสิ้นอายุ และเลขที่ผลิต

คุณสมบัติทางเทคนิค

Finished product specification Nivolumab ๔๐ mg/๔ ml solution for infusion

๑. Identification test	ตรวจผ่าน
๒. Protein concentration	๙.๐-๑๑.๐ mg/ml
๓. pH	๕.๕-๖.๕
๔. Cell-based bioassay	๖๕-๑๓๕%
๕. Potency ELISA	๗๐-๑๓๐%
๖. Activity Binding ELISA	๘๐-๑๒๐%
๗. Impurities	ตรวจผ่าน
๘. Polysorbate ๘๐	๑๐๐-๓๐๐ mcg/ml
๙. Osmolality	๓๑๐-๓๓๐ mOsm/kg
๑๐. Particulate Matter	ตรวจผ่าน
๑๑. Extractable Volume	≥๔.๐ ml
๑๒. Bacterial Endotoxins	≤๐.๒๐ EU/mg
๑๓. Sterility	ตรวจผ่าน

Drug substance : Nivolumab

๑. Identification test	ตรวจผ่าน
๒. Protein concentration	๑๙.๐-๒๒.๐ mg/ml
๓. pH	๕.๕-๖.๕
๔. Impurities	ตรวจผ่าน
๕. Binding activity ELISA	๘๐-๑๒๐%
๖. Potency ELISA	๗๐-๑๓๐%
๗. Cell-based bioassay	๖๕-๑๓๕%
๘. Bacterial Endotoxins	≤๐.๑๕ EU/mg
๙. Bioburden	≤๑ CFU/๑๐ ml

..... ประธานกรรมการ กรรมการ กรรมการ
 (นางสาวสุขนิตย์ พรหมรับ) (นางสาวกัทธมน กังวะฟ้าไกรไฟศาล) (นายบภิภาน รัชร)

เงื่อนไขอื่นๆ

๑. ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาภาพถ่ายเอกสาร พร้อมลายมือชื่อรับรองเอกสารโดยผู้มีอำนาจจรา呂ละเอียดดังนี้

๑.๑ เอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต

๑.๑.๑ ในสำเนาถ่ายเอกสารขึ้นทะเบียนตำรับยา (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 โดยขอแก้ไขก่อนวันประกาศประกาศราคากลางและไม่เกิน ๒ ปี ณ วันประกาศประกาศราคากลางและอนิจส์

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 ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประกาศราคากลางและอนิจส์

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

๒. กรณีที่ไม่ใช่ยาต้านแบบต้องมีคุณสมบัติเป็นยาชีวตถุคล้ายคลึง (Biosimilars) เพื่อเหตุผลด้านความปลอดภัย ประสิทธิภาพ และคุณภาพมาตรฐาน เพื่อคุ้มครองความปลอดภัยของผู้ใช้ยา

๓. ตัวอย่างยา ผู้เสนอราคา ต้องส่งตัวอย่างอย่างน้อย ๑ set ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้น

๔ การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ

๔.๑ อายุของยาที่ส่งมอบต้องไม่น้อยกว่า ๑ ปี นับจากวันส่งมอบ

๔.๒ ยาทุกชนิดที่ส่งมอบจะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยารุ่นที่ส่งมอบของผู้ผลิตและใบวิเคราะห์วัตถุดิบของผู้ผลิตวัตถุดิบที่ใช้ผลิตยารุ่นที่ส่งมอบ

๔.๓ ผู้ขายจะต้องรับเบลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุหรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนด

๔.๔ มีระบบการขนส่งแบบ cold chain system ที่ได้มาตรฐาน

๔.๕ ผู้ขายจะต้องส่งมอบให้โรงพยาบาลภายใน ๑๕ วันนับตั้งจากวันที่ได้ลงนามรับใบสั่งซื้อ

๕. ผู้ขายยินยอมให้ผู้ซื้อยกเลิกสัญญา ก่อนสัญญาจะสิ้นสุดในกรณีต่อไปนี้

๕.๑ ผลการรักษาไม่ดี โดยยืนยันผลการใช้จากแพทย์ผู้ใช้ยาและมีหลักฐานยืนยันทางการแพทย์หรือมีรายงาน ADR อย่างรุนแรง

..... ประธานกรรมการ กรรมการ
(นางสาวสุนนิตย์ พรหมรับ) (นางสาวภัทรมน กัจวานไกรไพศาล)

..... กรรมการ
(นายปฏิภาณ รัชร)

๕๒ พบปัญหาลักษณะรูปแบบยาหรืออาหารและยาที่เป็นสาเหตุให้เกิดความคลาดเคลื่อนทางยาที่ส่งผลกระทบต่อการรักษาผู้ป่วย โดยมีรายงานปัญหาจากผู้เกี่ยวข้องกับการใช้ยา

๖. เอกสารอื่นๆ

๖.๑ ผลการศึกษา long term stability ตลอดช่วงอายุของยาที่เข้มแข็งเป็นไปร่วมกับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยากระทรวงสาธารณสุข

๗. การประเมินค่าประสิทธิภาพต่อราคา (Price Performance) รายละเอียดตามเอกสารประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์


..... ประธานกรรมการ ก.ก.ก. กรรมการ
(นางสาวสุนธินิท พรหมรับ) (นางสาวภัทรมน กันวะไกรไฟศาล) (นายปฐวิภาน รัชธรรม)
