

Spec ฉบับล่าสุด

คุณลักษณะเฉพาะ ยา Ceftriaxone sodium ๑ g for injection โรงพยาบาลร้อยเอ็ด

ชื่อยา Ceftriaxone sodium ๑ g for injection

คุณสมบัติทั่วไป

๑. เป็นผงยาปราศจากเชื้อ สีขาว สำหรับฉีดเข้าเส้นเลือดดำ
๒. ประกอบด้วยตัวยา Ceftriaxone sodium ที่สมมูลกับ Anhydrous ceftriaxone ๑ g
๓. บรรจุในขวดยาฉีดปราศจากเชื้อ ป้องกันแสง หรือบรรจุภัณฑ์ป้องกันแสง
๔. ฉลาก
 - ระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญ ความแรง วัน-เดือน-ปีที่ ผลิต, หมดอายุ เลขที่ผลิต, เลขทะเบียนตำรับยา ไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์
 - บนภาชนะบรรจุอย่างน้อยต้องระบุชื่อยา ชื่อการค้า ส่วนประกอบและขนาด ความแรงของยา เลขที่ผลิต วันหมดอายุไว้ชัดเจน

คุณสมบัติทางเทคนิค

Finished product specification : Ceftriaxone ๑ g for injection USP(๔๐)

๑. Identification test	ตรวจผ่าน
๒. ปริมาณตัวยาสำคัญ	๙๐.๐ - ๑๑๕.๐% L.A. of ceftriaxone
๓. Sterility test	ตรวจผ่าน
๔. Bacterial endotoxin	NMT ๐.๒๐ USP Endotoxin units/mg of ceftriaxone
๕. Uniformity of dosage units	ตรวจผ่าน
๖. Particulate matter	ตรวจผ่าน
๗. Crystallinity	ตรวจผ่าน
๘. pH	๖.๐ - ๘.๐
๙. Water Determination	๘.๐% - ๑๑.๐%
๑๐. Organic Impurities	
- Deacetylcefotaxime lactone	NMT ๐.๕%
- Ceftriaxone triazine analog	NMT ๑.๐%
- Ceftriaxone benzothiazolyl oxime	NMT ๐.๒%
- Deacyl ceftriaxone	NMT ๑.๐%
- Ceftriaxone- α -ene isomer	NMT ๐.๓%
- Ceftriaxone E-isomer	NMT ๑.๐%
- Any individual unspecified	NMT ๐.๒%
- Total Impurities	NMT ๕.๐%

.....
(นายฉันทิชย์ พูลลาภ)

ประธานกรรมการ

(นางครุฑี วุฒิปรีดี)

..... กรรมการ

(นางสาวธารินี สิงห์ยะบุศย์)

..... กรรมการ

Drug substance specification : Ceftriaxone sodium (USP๔๐)

๑. Identification test	ตรวจผ่าน
๒. ปริมาณตัวยาสำคัญ	NLT ๗๘๕ mcg/mg (anhydrous basis)
๓. Crystallinity	ตรวจผ่าน
๔. pH	๖.๐-๘.๐ in a solution (in ๑๐)
๕. Water Determination	๙.๐% - ๑๑.๐%
๖. Sterility tests	ตรวจผ่าน
๗. Bacterial endotoxin	NMT ๐.๒๐ USP Endotoxin units/mg of ceftriaxone
๘. Organic Impurities	
- Deacetylcefotaxime lactone	NMT ๐.๕%
- ๓-Aminocephalosporanic acid (if present)	NMT ๐.๕%
- Ceftriaxone triazine analog	NMT ๑.๐%
- Ceftriaxone benzothiazolyloxime	NMT ๐.๒%
- Deacyl ceftriaxone	NMT ๐.๕%
- Ceftriaxone-๓-ene isomer	NMT ๐.๓%
- Ceftriaxone E-isomer	NMT ๐.๕%
- Any individual unspecified impurity	NMT ๐.๒%
- Total Impurities	NMT ๒.๕%

หมายเหตุ

- หัวข้อ Uniformity of dosage units ให้แนบเอกสารแสดงรายละเอียดผลการตรวจวิเคราะห์ หากมีได้เจ้ารายละเอียดที่เป็นตัวเลขไว้ใน COA
- กรณีจดทะเบียนแจ้งการเว้น (waive) การตรวจวิเคราะห์รายการใด ให้ยื่นแสดงหลักฐาน ดังกล่าวที่ได้รับอนุญาตด้วย
- Drug substance specification พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต Drug substance หรือ ใบวิเคราะห์ drug substance ของผู้ผลิตยาสำคัญรูป ฉบับใดฉบับหนึ่ง ซึ่งมีการตรวจวิเคราะห์ ครบถ้วนทั้งหัวข้อที่กำหนด

เงื่อนไขอื่นๆ

๑. ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาภาพถ่ายเอกสาร พร้อมลายมือชื่อรับรองเอกสารโดยผู้มีอำนาจจราจรสยญดังนี้

๑.๑ เอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต

๑.๑.๑ ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (ทย.๒ ทย.๓ ทย.๔) แล้วแต่กรณี, ยาที่ผลิตในประเทศไทย

ไทย (หมายถึง ทย.๒), ยานำเข้าเพื่อเป็นการแบ่งบรรจุ (หมายถึง ทย.๓), ยานำเข้าจากต่างประเทศ (หมายถึง ทย.๔)

.....
(นายชันทิชัย พูลาก)

ประธานกรรมการ

(นางดรุณี วุฒิบรีดี)

..... กรรมการ

(นางสาวธารินี สิงห์ยะบุศย์)

..... กรรมการ

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 โดยขอแก้ไขก่อนวันประกาศประกาศราคากลางท่อนิกส์ และไม่เกิน ๒ ปี ณ วันประกาศประกาศราคากลางท่อนิกส์

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 ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประกาศราคากลางท่อนิกส์

๑.๒.๒ กรณีเป็นยานานำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการผลิตที่ดีในการผลิตยา PIC/S (pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประกาศราคากลางท่อนิกส์ หรืออยุตตลอดชีพ 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

๒. ตัวอย่างยา ผู้เสนอราคาต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย ๑๐ vials ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้นในวันยื่นเสนอราคา โดยอายุของยาของ Lot. ที่จะยื่นเสนอราคาจะต้องมีอายุนับจากวันที่ผลิต ไม่นานกว่า ๑ ปี ในวันประกาศประกาศราคากลางท่อนิกส์

๓. ต้องผ่านการทดสอบด้านกายภาพภายในโรงพยาบาล

๔. การประกันคุณภาพของยาที่ส่งมอบ

๔.๑ อายุของยาที่ส่งมอบต้อง มีอายุไม่นานกว่า ๑ ปี นับจากวันที่ผลิต

๔.๒ ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยาที่ส่งมอบของผู้ผลิต และใบวิเคราะห์วัตถุดิบของผู้ผลิตวัตถุดิบที่ใช้ผลิตยาที่ส่งมอบ

๔.๓ ในกรณีที่หน่วยราชการทำการสุมตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่างยา โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ ในกรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคายาดังกล่าวของผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

๔.๔ ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพก่อนกำหนด

๔.๕ ผู้ขายจะต้องส่งมอบให้โรงพยาบาลภายใน ๑๕ วัน นับถัดจากวันที่ได้ลงนามรับใบสั่งซื้อ

.....
(นายฉันทิชย์ พูลลาภ)

ประธานกรรมการ

.....
(นางดรุณี ภูติปรีดี)
กรรมการ

.....
(นางสาวารินี สิงห์ยะบุศย์)
กรรมการ

๔.๖ ผู้ขายยินยอมให้ผู้ซื้อยกเลิกสัญญากรณ์สัญญาจะสิ้นสุดในกรณีต่อไปนี้

๔.๖.๑ เป็นรายการที่มีการพิจารณาตัดยาออกจากบัญชีของโรงพยาบาล

๔.๖.๒ ผลการรักษาไม่ดี โดยยืนยันผลการใช้ยาจากแพทย์ผู้ใช้ยาและมีหลักฐานยืนยันทางการแพทย์หรือมีรายงาน ADR อย่างรุนแรง

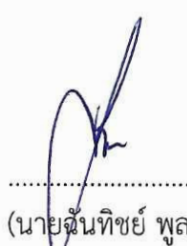
๔.๖.๓ พบปัญหาลักษณะรูปแบบยาหรือภาชนะบรรจุเป็นสาเหตุให้เกิดความคลาดเคลื่อนทางยาที่ส่งผลกระทบต่อการรักษาผู้ป่วย โดยมีรายงานปัญหาจากผู้เกี่ยวข้องกับการใช้ยา

๔.๗ ต้องมีการสนับสนุน sensitivity disc ของตัวยาโดยไม่คิดมูลค่าให้กับโรงพยาบาลตลอดอายุสัญญา

๕. เอกสารอื่นๆ

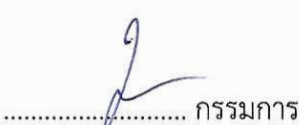
๕.๑ ผลการศึกษา long term stability ตลอดช่วงอายุของยาที่ขึ้นทะเบียนไว้กับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

๖. การประเมินค่าประสิทธิภาพต่อราคา (Price Performance) รายละเอียดตามเอกสารประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์



ประธานกรรมการ

(นายชินทิชัย พูลลาภ)



กรรมการ
(นางดรุณี คุณปรีดี)



กรรมการ
(นางสาวรารินี สิงห์ยะบุศย์)