

รูปแบบรายการและคุณลักษณะเฉพาะยา

Insulin degludec ๑๐๐ units/ml in ๓ ml disposable prefilled pen

ชื่อยา Insulin degludec ๑๐๐ units/ml in ๓ ml disposable prefilled pen

คุณสมบัติทั่วไป

๑. เป็นยาน้ำสารละลายใส ไม่มีสี สำหรับฉีด
๒. ในสารละลาย ๑ ml ประกอบด้วยตัวยา Insulin degludec ๑๐๐ units (เทียบเท่ากับ Insulin degludec ๓.๖๖ mg)
๓. บรรจุในภาชนะบรรจุยาฉีดปราศจากเชื้อชนิดแก้ว ๓ ml (๓๐๐U) ในปากกาพร้อมใช้ ๑ ด้าม
๔. มีฉลากระบุ วันที่ผลิต วันหมดอายุ เลขที่ผลิต เลขทะเบียนตำรับยา ไว้อย่างชัดเจนบนภาชนะบรรจุ

คุณสมบัติทางเทคนิค

Finished product : Insulin degludec ๑๐๐ units/ml in ๓ ml

๑. Identification test	ตรวจผ่าน
๒. ปริมาณตัวยาสำคัญ	๕๗๐-๖๓๐ nmol/ml (๙๕.๐-๑๐๕.๐%)
๓. pH	๗.๒๐-๘.๐๐
๔. High molecular weight proteins	≤ ๐.๙ %
๕. Insulin degludec :	
- Hydrophilic impurities	≤ ๑.๒ %
- Hydrophobic related substances	≤ ๓.๓ %
- Hydrophobic impurities	≤ ๑.๒ %
๖. Zinc total	๒๗.๘-๓๗.๖ mcg/ml
๗. Bacterial endotoxins	<๘๐ IU/ml
๘. Sterility	ตรวจผ่าน
๙. Metacresol	๑.๕๘-๑.๘๙ mg/ml
๑๐. Phenol	๑.๓๘-๑.๖๕ mg/ml
๑๑. Particulate matter	ตรวจผ่าน
๑๒. Dose accuracy	ตรวจผ่าน

Drug substance : Insulin degludec

๑. Identification test	ตรวจผ่าน
๒. ปริมาณตัวยาสำคัญ (total peptide)	๑๔๐-๑๖๕ nmol/mg as is
๓. Impurities	
- Hydrophilic impurities	≤ ๐.๕%
- Hydrophobic related substances	≤ ๑.๕%
- Hydrophobic impurities	≤ ๐.๕%
๔. High molecular weight Proteins	≤ ๐.๔%
๕. Bioactivity	๑๐๐-๒๐๐ nmole/mg as is
๖. Loss on drying	≤ ๑๐.๐%

ลงชื่อ..........ประธานกรรมการ
(นายวิจักขณ์ กัญญาคำ)

ลงชื่อ..........กรรมการ
(นางดรุณี วุฒิปรีดี)

ลงชื่อ..........กรรมการ
(นางสาวธารินี สิงห์ยะบุศย์)

๗. Bacterial Endotoxins ≤ 10 IU/mg
๘. Total aerobic microbial count $< 10^2$ CFU/g

เงื่อนไขอื่นๆ

๑. ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาภาพถ่ายเอกสาร พร้อมลายมือชื่อรับรองเอกสารโดยผู้มีอำนาจรายละเอียดดังนี้
 - ๑.๑ เอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง(declare)แหล่งผลิต
 - ๑.๑.๑ ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา ทย.๒ ทย.๓ ทย.๔ หรือ ย.๒ แล้วแต่กรณี
 - 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 โดยขอแก้ไขก่อนวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ และไม่เกิน ๒ ปี ณ วันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์
 - 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 ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์
 - ๑.๒.๒ กรณีเป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีหนังสือสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีที่ดีในการผลิตยา PIC/S (pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ 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) ที่ใช้ในการผลิตยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่างทั้งของผู้ผลิตและผู้ผลิตวัตถุดิบ
๒. ตัวอย่างยา
 - ๒.๑ ผู้เสนอราคาต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย ๕ sets ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้นในวันยื่นเสนอราคา โดยอายุของยาของ Lot.ที่จะยื่นเสนอราคาจะต้องมีอายุนับจากวันที่ผลิต ไม่มากกว่า ๑ ปี ในวันประกาศประกวดราคา
๓. ผู้ขายจะต้องจัดหาปากกาและเข็มสำหรับฉีดยาให้เพียงพอตามความจำเป็นของโรงพยาบาลโดยไม่คิดมูลค่า
๔. การประกันคุณภาพของยาที่ส่งมอบ
 - ๔.๑ อายุของยาที่ส่งมอบต้องมีอายุไม่มากกว่า ๑ ปี นับจากวันที่ผลิต
 - ๔.๒ ยาทุกขวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยารุ่นที่ส่งมอบของผู้ผลิตและใบวิเคราะห์วัตถุดิบของผู้ผลิตวัตถุดิบที่ใช้ผลิตยารุ่นที่ส่งมอบ

ลงชื่อ..........ประธานกรรมการ
(นายวิจักขณ์ กัญญาคำ)

ลงชื่อ..........กรรมการ
(นางดรุณี วุฒิปรีดี)

ลงชื่อ..........กรรมการ
(นางสาวธารณี สิงห์ยะบุศย์)

๔.๓ ในกรณีที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่างยา โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็น ผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ ในกรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอ สงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคาขายดังกล่าวของผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

๔.๔ ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพก่อนกำหนด

๔.๕ ผู้ขายจะต้องส่งมอบให้โรงพยาบาลภายใน ๑๕ วัน นับถัดจากวันที่ได้ลงนามรับใบสั่งซื้อ

๔.๖ ผู้ขายยินยอมให้ผู้ซื้อยกเลิกสัญญาก่อนสัญญาจะสิ้นสุดในกรณีต่อไปนี้

๔.๖.๑ เป็นรายการที่มีการพิจารณาตัดยาออกจากบัญชีของโรงพยาบาล

๔.๖.๒ ผลการรักษาไม่ดี โดยยืนยันผลการใช้จากแพทย์ผู้รักษาและมีหลักฐานยืนยันทางการแพทย์หรือ มีรายงาน ADR อย่างรุนแรง

๔.๖.๓ พบปัญหาลักษณะรูปแบบยาหรือภาชนะบรรจุเป็นสาเหตุให้เกิดความคลาดเคลื่อนทางยาที่ ส่งผลกระทบต่อการรักษาผู้ป่วย โดยมีรายงานปัญหาจากผู้เกี่ยวข้องกับการใช้ยา

๕. เอกสารอื่นๆ

๕.๑ ผลการศึกษา long term stability ตลอดช่วงอายุของยาที่ขึ้นทะเบียนไว้กับสำนักงานคณะกรรมการ อาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

๖. การประเมินค่าประสิทธิภาพต่อราคา (Price Performance) รายละเอียดตามเอกสารประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

ลงชื่อ..........ประธานกรรมการ
(นายวิจักขณ์ กัญญาคำ)

ลงชื่อ..........กรรมการ
(นางตรุณี วุฒิปรีดี)

ลงชื่อ..........กรรมการ
(นางสาวธารินี สิงห์ยะบุศย์)