

รูปแบบรายการและคุณลักษณะเฉพาะยา Calcium folinate 300 mg Injection

ชื่อยา Calcium folinate 300 mg Injection

คุณสมบัติทั่วไป

๑. เป็นสารละลายสำหรับฉีดเข้าทางหลอดเลือดดำ
๒. ประกอบด้วยตัวยา Calcium folinate 300 mg ใน ๑ vial
๓. บรรจุในภาชนะบรรจุยาฉีดปราศจากเชื้อชนิดแก้วและบรรจุภัณฑ์ป้องกันแสง
๔. ฉลาก
 - ระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญ ความแรง วัน-เดือน-ปีที่ผลิต หมายเหตุที่ผลิต, เลขทะเบียนตัวรับยา ไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์
 - บนภาชนะบรรจุอย่างน้อยต้องระบุชื่อยา ชื่อการค้า ส่วนประกอบและขนาดความแรงของยา เลขที่ผลิต วันหมดอายุไว้ชัดเจน

คุณสมบัติทางเทคนิค

Finished product : Calcium folinate 300 mg Injection

| คุณสมบัติทางเทคนิค | USP ๓๖ | BP ๒๐๑๓ |
|------------------------|--|-----------------------------|
| ๑. Identification | ตรวจผ่าน | ตรวจผ่าน |
| ๒. Assay | ๙๐.๐%-๑๒๐.๐% LA of leucovorin | ๙๐.๐-๑๑๐.๐% of folinic acid |
| ๓. Bacterial endotoxin | NMT ๑.๕๕ USP endotoxin unit/mg of leucovorin calcium | |
| ๔ pH | ๖.๕-๘.๕ | ๖.๕-๘.๕ |
| ๕ Related substance | | ตรวจผ่าน |

Drug substance : Leucovorin calcium (USP) Calcium folinate (BP)

| คุณสมบัติทางเทคนิค | USP ๓๖ | BP ๒๐๑๓ |
|-----------------------------|--|--|
| ๑. Identification | ตรวจผ่าน | ตรวจผ่าน |
| ๒. Assay | ๙๕.๐%-๑๐๕.๐% of Leucovorin calcium (Anhydrous) | ๙๗.๐-๑๐๒.๐% calcium folinate (anhydrous) ๗.๕๕-๘.๑๕% Calcium (Anhydrous) |
| ๓. Water | NMT ๑๗.๐% | Maximum ๑๗.๐% |
| ๔. Heavy metals | ๐.๐๐๕% | Maximum ๕๐ ppm |
| ๕ pH | | ๖.๘-๘.๐ |
| ๖ Specific optical rotation | | +๑๔.๔ to +๑๘.๐ (anhydrous) |
| ๗ Acetone | | Maximum ๐.๕% |

.....
(นายอันพิชัย พูลลาภ)

ประธานกรรมการ

(นางครุณี ภูมิบริสี)

.....
กรรมการ

.....
(นายยืนยง ไชยยงค์)

กรรมการ

คุณสมบัติทางเทคนิค (Drug substance) : Leucovorin calcium (USP) Calcium folinate (BP) (ต่อ)

| คุณสมบัติทางเทคนิค | USP ๓๖ | BP ๒๐๑๓ |
|--|--------|---|
| ๔ Ethanol | | Maximum ๓.๐% |
| ๕. Methanol | | Maximum ๐.๕% |
| ๑๐ Related substance - Impurity D - Impurities A,B,C,E,F,G - Sum impurities other than D - Disregard limit | | NMT ๑% For each NMT ๑% NMT ๒.๕% ๐.๑% |
| ๑๑ Chloride | | Maximum ๐.๕% |
| ๑๒ Platinum | | Maximum ๒๐ ppm |
| ๑๓ Bacterial endotoxins | | < ๐.๕ IU/mg |

หมายเหตุ

- Drug substance specification พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต Drug substance หรือใบวิเคราะห์ drug substance ของผู้ผลิตยาสำเร็จรูป ฉบับใดฉบับหนึ่ง ซึ่งมีการตรวจวิเคราะห์ครบถ้วนทั้งหมด

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 โดยขอแก้ไขก่อนวันประกาศประกาศราคากลางทุกครั้งที่มีผลตั้งแต่วันประกาศประกาศราคากลางทุกครั้งที่มีผลตั้งแต่วันประกาศประกาศราคากลางถัดไป ๒ ปี

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 ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประกาศราคากลางทุกครั้ง

.....
(นายอันทิชัย พูลลาภ)

ประธานกรรมการ

.....
(นางดรุณี วุฒิปรีดี)
กรรมการ

.....
(นายยืนยง ไชยยงค์)
กรรมการ

๑.๒.๒ กรณีเป็นยาน้ำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีหนังสือสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์ที่ดีในการผลิตยา PIC/S. (pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities จะบันทึกมาตรฐานการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาส ประการราคาอิเล็กทรอนิกส์ หรืออายุตลอดชีพ แล้วแต่กรณี

๑.๓ เอกสารคุณภาพของยาที่เสนอราคา

๑.๓.๑ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูปของผู้ผลิต (Certification of analysis of finish product) ในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง

๑.๓.๒ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบของตัวยาสำคัญ (Certification of analysis of drug substance) ที่ใช้ในการผลิตยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่างทั้งของผู้ผลิตยาและผู้ผลิตวัตถุดิบ

๒. ตัวอย่างยา

๒.๑ ผู้เสนอราคาต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย ๑ หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วน ตามที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้นในวันยื่นของเสนอราคา โดยอายุของยาของ Lot. ที่จะยื่นเสนอราคาจะต้อง มีอายุนับจากวันที่ผลิต ไม่นานกว่า ๑ ปี ในวันสอบราคาหรือประการราคา

๓. ต้องผ่านการทดสอบด้านกายภาพภายในโรงพยาบาล

๔. การประกันคุณภาพของยาที่ส่งมอบ

๔.๑ อายุของยาที่ส่งมอบต้อง มีอายุไม่นานกว่า ๑ ปี นับจากวันที่ผลิต

๔.๒ ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยาที่ส่งมอบของผู้ผลิต และใบวิเคราะห์วัตถุดิบของผู้ผลิตวัตถุดิบที่ใช้ผลิตยาที่ส่งมอบ

๔.๓ ในกรณีที่หน่วยราชการทำการสุมตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำ หนังสือร้องขอตัวอย่างยา โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็น ผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ ในกรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการ ขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคายาดังกล่าวของผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

๔.๔ ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพก่อนกำหนด

๔.๕ ผู้ขายจะต้องส่งมอบให้โรงพยาบาลภายใน ๑๕ วัน นับตั้งแต่ได้รับใบสั่งซื้อ

๔.๖ ผู้ขายยินยอมให้ผู้ซื้อยกเลิกสัญญา ก่อนสัญญาจะสิ้นสุดในกรณีต่อไปนี้

๔.๖.๑ เป็นรายการที่มีการพิจารณาตัดยาออกจากบัญชีของโรงพยาบาล

๔.๖.๒ ผลการรักษาไม่ดี โดยยืนยันผลการใช้จากแพทย์ผู้ใช้ยาและมีหลักฐานยืนยันทางการแพทย์ หรือมีรายงาน ADR อย่างรุนแรง

๔.๖.๓ พบบัญหาลักษณะรูปแบบยาหรือภาชนะบรรจุเป็นมาตรฐานให้เกิดความคลาดเคลื่อนทางยาที่ ส่งผลกระทบต่อการรักษาผู้ป่วย โดยมีรายงานบัญหาจากผู้เกี่ยวข้องกับการใช้ยา

๔.๗ ต้องมีการสนับสนุน sensitivity disc ของตัวยาโดยไม่คิดมูลค่าให้กับโรงพยาบาลตลอดอายุสัญญา

๕. เอกสารอื่นๆ

๕.๑ ในกรณีขั้นทะเบียนนานานกว่า ๒ ปี จะต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษาความคงตัวของยาตามที่ยื่น ตามที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนยามาแสดง

๕.๒ ในกรณีขั้นทะเบียนนานอยกว่า ๒ ปี จะต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษาความคงตัวของยาตามที่ยื่น เพิ่มเติมในทะเบียนมาแสดง และได้รับการลงนามรับรองเอกสารจากผู้มีอำนาจของบริษัท

๖. การประเมินค่าประสิทธิภาพต่อราคา (Price Performance) รายละเอียดตามเอกสารประการราคาอิเล็กทรอนิกส์

(นายฉันทิชย์ พูลลักษณ์)

ประธานกรรมการ

(นางดรุณี วุฒิปรีดี)

กรรมการ

(นายยืนยง ไชยยงค์)

กรรมการ