

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ และหลักเกณฑ์การพิจารณาคัดเลือกข้อเสนอ
ของยา Peritoneal dialysis solution low calcium with ๑.๕% dextrose ๒๐๐๐ ml
โรงพยาบาลเจ้าพระยาภัยภูเบศร จังหวัดปราจีนบุรี

๑. ความต้องการยา Peritoneal dialysis solution low calcium with ๑.๕% dextrose ๒๐๐๐ ml

๒. ราคากลาง ถุงละ ๑๔๒.๔๙ บาท ใช้ราคาตามแผนจัดซื้อปี ๒๕๖๕

๓. หลักเกณฑ์การพิจารณาคัดเลือกข้อเสนอ

จะพิจารณาค่าเฉพาะผู้เสนอราคาที่คุณลักษณะเฉพาะของยา Peritoneal dialysis solution low calcium with ๑.๕% dextrose ๒๐๐๐ ml ผ่านเท่านั้น โดยใช้หลักเกณฑ์ราคาต่ำสุด

๔. คุณสมบัติทั่วไป

๔.๑ รูปแบบ เป็นสารละลายปราศจากเชื้อ ใส ไม่มีสี ใช้สำหรับล้างไตทางช่องท้อง

๔.๒ ส่วนประกอบ น้ำยา มีปริมาณ calcium ๒.๕ mEq/L โดยในสารละลาย ๑๐๐ ml ประกอบด้วย

Dextrose	๑.๕ g
----------	-------

Sodium chloride	๕๗๘ mg
-----------------	--------

Sodium lactate	๔๔๘ mg
----------------	--------

Calcium chloride dihydrate	๑๘.๓ mg
----------------------------	---------

Magnesium chloride hexahydrate	๕.๐๘ mg
--------------------------------	---------

ขนาดบรรจุ ๒ ลิตร/ถุง	
----------------------	--

๔.๓ ภาชนะบรรจุ บรรจุในถุงพลาสติกปราศจากเชื้อปิดสนิทและมีถุงหุ้มอีก ๑ ชั้น

๔.๔ ฉลาก - ระบุชื่อยาหรือชื่อทางการค้า ความแรง เลขที่ผลิตและวันสิ้นอายุบนบรรจุภัณฑ์

- บนภาชนะบรรจุยาอย่างน้อยต้องระบุชื่อยาหรือชื่อทางการค้า ส่วนประกอบและขนาด ความแรงของยา เลขทะเบียนตำรับยา เลขที่ผลิตและวันสิ้นอายุไว้ชัดเจน

๕. คุณสมบัติทางเทคนิค

ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพเป็นไปตาม finished product specification และ drug substance specification ตามรายละเอียดข้างล่าง ซึ่งได้จัดทำเป็นต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

๕.๑ Finished product specification

ข้อ	Test Items	Specifications
๕.๑.๑	Assay <ul style="list-style-type: none"> - Dextrose - Chloride - Sodium lactate - Calcium chloride dihydrate - Magnesium chloride hexahydrate - Sodium 	๑.๔๐ - ๑.๖๐% ๕.๒๘ - ๕.๘๓ g/L ๔.๒๐ - ๔.๗๐ g/L ๐.๑๕๗ - ๐.๒๑๐ g/L ๐.๐๔๑ - ๐.๐๖๑ g/L ๑๒๕ - ๑๓๙ mEq/L
๕.๑.๒	Appearance of solution	ตรวจผ่าน (clear)
๕.๑.๓	Osmolarity	๓๔๔ mOsm/L
๕.๑.๔	pH	๔.๐ - ๖.๕
๕.๑.๕	๕-Hydroxymethylfurfural	Not more than ๐.๒๕

ลงชื่อ.....นายวราพร พันธุ์วนิช.....ประ찬กรรมการ ลงชื่อ.....กานต์ บัว.....กรรมการ ลงชื่อ.....สุรัตน์ ลีลาธรรม.....กรรมการ
(นายวราพร พันธุ์วนิช) (นางสาวปภาณ์ ตันติภานุเดช) (นางเออมิกา เด็งการณ์กิจ)

ข้อ	Test Items	Specifications
๕.๑.๖	Particulate matter Size ≥ ๑๐ μm	Not more than ๒๕ particles/ml
	Size ≥ ๒๕ μm	Not more than ๓ particles/ml
๕.๑.๗	Sterility	Complied with finished product specification
๕.๑.๘	Bacterial endotoxins	Not more than ๐.๐๕ EU/ml

๕.๒ Drug substance specification

พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต drug substance หรือใบวิเคราะห์ drug substance ของผู้ผลิตยา สำเร็จรูปฉบับเดียบบันหนึ่ง โดยที่การตรวจวิเคราะห์ครบถ้วนทั้งหัวข้อที่กำหนด

หมายเหตุ - กรณีที่จดทะเบียนแจ้งการเร้น (waive) การตรวจสอบวิเคราะห์รายการได ให้ยื่นแสดงเอกสารหลักฐาน ดังกล่าวที่ได้รับอนุมัติด้วย

๖. เงื่อนไขอื่นๆ

ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาภาพถ่ายเอกสาร พร้อมลงลายมือชื่อรับรองเอกสารโดยผู้มีอำนาจ รายละเอียดดังนี้

๖.๑ เอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนนำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต
๖.๑.๑ ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนนำรับยา (ทย.๒ ทย.๓ ทย.๔ หรือ ย.๒ แล้วแต่กรณี)

๖.๑.๒ ใบคำขอขึ้นทะเบียน ทย.๑ หรือ ย.๑ ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุม คุณภาพของผลิตภัณฑ์ตามที่ขึ้นทะเบียน (finished product specification) และข้อกำหนดคุณภาพของ วัตถุดิบ (drug substance specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติมจะต้องแนบ เอกสารการขอแก้ไข (ย.๕) มาพร้อม finished product specification และ/หรือ drug substance specification โดยขอแก้ไขก่อนวันประกาศประวัติราคากลาง ไม่เกิน ๒ ปี ณ วันประกาศ ประวัติราคากลาง

๖.๒ เอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยา

๖.๒.๑ กรณียาผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และ วิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities หรือมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดี ในการผลิตยาของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ซึ่งกำหนดขึ้นโดยมีความ สอดคล้องและทัดเทียมกับหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S ในหมวดยาที่เสนอขาย ฉบับล่าสุด ตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันที่ประกาศประวัติราคากลาง

๖.๒.๒ กรณีที่เป็นยานานเข้าจากต่างประเทศ ต้องเป็นยาที่ผลิตโดยโรงงานที่ได้รับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประวัติราคากลาง

๖.๓ เอกสารคุณภาพของยาที่เสนอราคา

๖.๓.๑ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูปของผู้ผลิต (certificate of analysis of finished product) ในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง

๖.๓.๒ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบของตัวยาสำคัญ (certificate of analysis of drug substance) ที่ใช้ในการผลิตยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่างทั้งของผู้ผลิตยาและผู้ผลิตวัตถุดิบ

๖.๓.๓ เอกสารหรือหลักฐานยืนยันความสัมพันธ์ระหว่างรุ่นการผลิตของวัตถุติดของตัวยาสำคัญ (drug substance) ข้อ ๖.๓.๒ กับรุ่นการผลิตของผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (finished product)

๖.๓.๔ ผลการศึกษา Long term stability ตลอดช่วงอายุของยาที่ขึ้นทะเบียนไว้กับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข กรณีขึ้นทะเบียนนานมากกว่า ๒ ปี และ/หรือผลการศึกษา Accelerated stability กรณีขึ้นทะเบียนนานอยกว่า ๒ ปี

๖.๔ ตัวอย่างยา

๖.๔.๑ ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) ต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย ๓ หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนดในหัวข้อ คุณสมบัติทั่วไป ข้างต้น

๖.๔.๒ คณะกรรมการฯ จะเก็บตัวอย่างยาของผู้ที่เสนอราคาทุกรายไว้โดยไม่คืนให้ไม่ว่ากรณีใด

๖.๕ การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ

๖.๕.๑ ยาที่ส่งมอบต้องมีอายุใช้ได้ไม่น้อยกว่า ๑ ปี นับจากวันส่งมอบ

๖.๕.๒ ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบบัตรองผลการตรวจวิเคราะห์ยาที่ส่งมอบ

๖.๕.๓ กรณีที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่าง โดยผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) จะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายที่เกี่ยวข้องในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ กรณีที่พบว่าไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคายาดังกล่าวของผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) และ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

๖.๕.๔ ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) จะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนดโดยไม่มีเงื่อนไข

๖.๖ ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) ยินยอมให้ยกเลิกสัญญา ก่อนครบกำหนด ดังนี้

๖.๖.๑ กรณีผลการสุ่มตรวจวิเคราะห์ยาที่ได้โดยกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์หรือห้องปฏิบัติการที่ได้มาตรฐาน ISO/IEC ๑๗๐๒๕ ผลการตรวจวิเคราะห์ไม่เป็นไปตามมาตรฐานข้อกำหนดในประกาศประ韶ดราชากอเล็กทรอนิกส์

๖.๖.๒ กรณีหน่วยราชการต้องผูกพันสัญญาการจัดซื้อร่วมยานิดเดียวกันนี้ ไม่ว่าจะเป็นการจัดซื้อร่วมระดับจังหวัด หรือการจัดซื้อร่วมระดับเขต เขตสุขภาพที่ ๖ หรือการจัดซื้อด้วยกระทรวงสาธารณสุข

๖.๖.๓ กรณีผลิตภัณฑ์ยาชนิดนี้ถูกเรียกเก็บคืนจากท้องตลาดโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในช่วงเวลาของสัญญาจะซื้อจะขาย

๖.๖.๔ กรณีพบปัญหาคุณภาพจากผลิตภัณฑ์ยาที่อาจส่งผลต่อประสิทธิผลและความปลอดภัยต่อผู้ป่วยที่ได้รับยา

๖.๖.๕ กรณียานี้ตัดออกจากบัญชียาโรงพยาบาล

๖.๗ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาผลิตภัณฑ์ยาที่มีประวัติถูกเรียกเก็บคืนโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาในระยะเวลา ๑ ปีก่อนวันประกาศประ韶ดราชากอเล็กทรอนิกส์

ลงชื่อ....._____ ประชานกรรมการ
(นายรพจน์ เศรียมตระการผล)

ลงชื่อ....._____ กรรมการ
(นางสาวปภากร ตันติภานต์กุล)

ลงชื่อ....._____ กรรมการ
(นางเอมิกา เต็งกรณ์กิจ)