

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ และหลักเกณฑ์การพิจารณาคัดเลือกข้อเสนอ

ของยา Levofloxacin inj ๗๕๐ mg/๑๕๐ ml

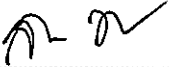
โรงพยาบาลเจ้าพระยาภัยภูเบศร จังหวัดปราจีนบุรี

๑. ความต้องการยา Levofloxacin ๗๕๐ mg/๑๕๐ ml solution for infusion ๑๕๐ ml
๒. ราคากลาง ขาดละ ๔๗๗.๓๐ บาท (สี่ร้อยสิบเจ็ดบาทสามสิบสองบาทถ้วน) ตามประกาศคณะกรรมการพัฒนาระบบยาแห่งชาติ ประกาศ ณ วันที่ ๖ มิถุนายน พ.ศ.๒๕๖๒
๓. หลักเกณฑ์การพิจารณาคัดเลือกข้อเสนอ
จะพิจารณาค่าเฉพาะผู้เสนอราคาน้ำยาที่คุณลักษณะเฉพาะของ Levofloxacin ๗๕๐ mg/๑๕๐ ml solution for infusion ๑๕๐ ml ผ่านเท่านั้น โดยใช้หลักเกณฑ์ราคาต่ำสุด
๔. คุณสมบัติทั่วไป
 - ๔.๑ รูปแบบ เป็นสารละลายใส ปราศจากเชื้อ
 - ๔.๒ ส่วนประกอบ ประกอบด้วยตัวยา Levofloxacin hemihydrate ซึ่งสมมูลกับ Levofloxacin ๗๕๐ mg ใน ๑๕๐ ml
 - ๔.๓ ภาชนะบรรจุ บรรจุในภาชนะสำหรับบรรจุยาฉีดปราศจากเชื้อชนิดแก้ว และบรรจุภัณฑ์ป้องกันแสง
 - ๔.๔ ฉลาก - ระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต และเลขที่เป็นตัวรับยา ไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์
- บนภาชนะบรรจุยาอย่างน้อยต้องระบุชื่อยาหรือชื่อทางการค้า ส่วนประกอบ และขนาดความแรงของยา เลขที่ผลิต วันสิ้นอายุ ไว้ชัดเจน
๕. คุณสมบัติทางเทคนิค
 - ผลการตรวจนิวเคราะห์คุณภาพเป็นไปตาม finished product specification และ drug substance specification ตามรายละเอียดข้างล่าง ซึ่งได้จดทะเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ทั้งนี้เภสัชที่รับที่ใช้อ้างอิงต้องเป็นฉบับที่เทียบเท่าหรือใหม่กว่ามาตรฐานเภสัชที่รับได้รับหนึ่งตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุตัวยาฯ พ.ศ. ๒๕๖๑ ลงวันที่ ๖ ธันวาคม พ.ศ. ๒๕๖๑ (ลงประกาศในราชกิจจานุเบกษา วันที่ ๑๒ กุมภาพันธ์ ๒๕๖๒)

๕.๑ Finished product specification

(๑) Levofloxacin injection

ข้อ	Test Items	Specifications				
๑	Identification	Meet the requirement				
๒	Assay	๙๕.๐ – ๑๐๕.๐% labeled amount of Levofloxacin				
๓	pH	Meet the requirement				
๔	Bacterial endotoxin	Meet the requirement				
๕	Extractable volume	Not less than ๑๕๐ ml				
๖	Particulate matter	<table><tr><td>- Size \geq ๑๐ μm</td><td>Not more than ๒๕ particles/ml</td></tr><tr><td>- Size \geq ๒๕ μm</td><td>Not more than ๓ particles/ml</td></tr></table>	- Size \geq ๑๐ μm	Not more than ๒๕ particles/ml	- Size \geq ๒๕ μm	Not more than ๓ particles/ml
- Size \geq ๑๐ μm	Not more than ๒๕ particles/ml					
- Size \geq ๒๕ μm	Not more than ๓ particles/ml					
๗	Sterility	Meet the requirement				

ลงชื่อ..... ประธานกรรมการ
(นางสาวสุเบศุยา พิมาย)

ลงชื่อ..... กรรมการ ลงชื่อ.....
(นางสาวสิริภรณ์ งามคำย)

(นางเออมิกา เต็งการณ์กิจ)

๕.๒ Drug substance specification:

พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต drug substance หรือใบวิเคราะห์ drug substance ของผู้ผลิตยา สำเร็จรูป ฉบับใดฉบับหนึ่ง โดยมีการตรวจวิเคราะห์ครบถ้วนทั้งหัวข้อที่กำหนด

(๑) Levofloxacin USP

ข้อ	Test Items	Specifications
๑	Identification	Meet the requirement
๒	Assay	๙๘.๐ – ๑๐๒.๐% labeled amount of Levofloxacin (on the anhydrous basis)
๓	Residue on ignition	Not more than ๐.๒%
๔	Organic impurities	
	Note : Procedure ๑ is recommended if levofloxacin N-oxide is a potential organic impurity Procedure ๒ and Procedure ๓ are recommend if levofloxacin related compound B is a potential organic impurity	
	Procedure ๑ <ul style="list-style-type: none">- N-Desmethyl levofloxacin- Diamine derivative- Levofloxacin N-oxide- α-Desfluoro levofloxacin- D-Isomer- Any unknow impurity- Total impurities Procedure ๒ <ul style="list-style-type: none">- Levofloxacin related compound A (N-Desmethyl levofloxacin)- Levofloxacin related compound B- Any other impurity- Total impurities Procedure ๓ <ul style="list-style-type: none">- D-ofloxacin	<p>Not more than ๐.๓%</p> <p>Not more than ๐.๓%</p> <p>Not more than ๐.๓%</p> <p>Not more than ๐.๓%</p> <p>Not more than ๐.๔%</p> <p>Not more than ๐.๑%</p> <p>Not more than ๐.๕%</p> <p>Not more than ๐.๖๐%</p> <p>Not more than ๐.๓๓%</p> <p>Not more than ๐.๑๐%</p> <p>Not more than ๐.๕๐%</p> <p>Not more than ๑.๐%</p>
๕	Optical rotation/Specific rotation	-๔๒ ° to -๑๐๖ °, at ๒๐ °C
๖	Water determination	๒.๐-๓.๐%

(๒) Levofloxacin hydrate JP

ข้อ	Test Items	Specifications
๑	Identification	Meet the requirement
๒	Assay	๙๗.๐ – ๑๐๑.๐% labeled amount of Levofloxacin (on the anhydrous basis)
๓	Residue on ignition	Not more than ๐.๑%
๔	Heavy metals	Not more than ๑๐ ppm
๕	Optical rotation	-๘๖ ° to -๘๘ °
๖	Water Content	๒.๑-๒.๗%
๗	Related substances	Meet the requirement

หมายเหตุ

- กรณีที่จดทะเบียนแจ้งการเว้น (waive) การตรวจสอบวิเคราะห์รายการได้ ให้ยื่นแสดงเอกสารหลักฐานดังกล่าวที่ได้รับอนุมัติด้วย

๖. เงื่อนไขอื่นๆ

ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาภาพถ่ายเอกสาร พร้อมลงลายมือชื่อรับรองเอกสารโดยผู้มีอำนาจ รายละเอียดดังนี้

๖.๑ เอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต

๖.๑.๑ ในสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (ทย.๒ ทย.๓ ทย.๔ หรือ ย.๒ แล้วแต่กรณี)

๖.๑.๒ ในคำขอขึ้นทะเบียน ทย.๑ หรือ ย.๑ ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ตามที่ขึ้นทะเบียน (finished product specification) และข้อกำหนดคุณภาพของวัตถุดิบ (drug substance specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติมจะต้องแนบเอกสารการขอแก้ไข (ย.๕) มาพร้อม finished product specification และ/หรือ drug substance specification โดยขอแก้ไขก่อนวันประกาศประกราคากลีกทรอนิกส์ และไม่เกิน ๒ ปี ณ วันประกาศประกราคากลีกทรอนิกส์

๖.๒ เอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยา

๖.๒.๑ กรณียาผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities หรือมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยาของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ซึ่งกำหนดขึ้นโดยมีความสอดคล้องและทัดเทียมกับหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S ในหมวดยาที่เสนอขาย ฉบับล่าสุด ตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันที่ประกาศประกราคากลีกทรอนิกส์

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

ลงชื่อ..... ประธานกรรมการ
(นางสาวสุเบศรา พิณสาย)

ลงชื่อ..... กรรมการ ลงชื่อ..... กรรมการ
(นางสาวสิริญญา งามกาล) (นางเอมิกา เต็งการณ์กิจ)

๖.๓ เอกสารคุณภาพของยาที่เสนอราคา

๖.๓.๑ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูปของผู้ผลิต (certificate of analysis of finished product) ในยาสูรุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง

๖.๓.๒ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบของตัวยาสำคัญ (certificate of analysis of drug substance) ที่ใช้ในการผลิตยาสูรุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่างทั้งของผู้ผลิตยาและผู้ผลิตวัตถุดิบ

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

๖.๓.๔ ผลการศึกษา Long term stability ตลอดช่วงอายุของยาที่ขึ้นทะเบียนไว้กับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข กรณีขึ้นทะเบียนยาวนานกว่า 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 คณะกรรมการ จะเก็บตัวอย่างยาของผู้ที่เสนอราคาทุกรายไว้โดยไม่มีคืนให้ไม่ว่ากรณีใด

๖.๕ การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ

๖.๕.๑ ยาที่ส่งมอบต้องมีอายุใช้ได้ไม่น้อยกว่า ๑ ปี นับจากวันส่งมอบ

๖.๕.๒ ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยาสูรุ่นที่ส่งมอบ

๖.๕.๓ กรณีที่หน่วยราชการทำการสุมตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่าง โดยผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) จะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายที่เกี่ยวข้องในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ กรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคายาดังกล่าวของผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) และ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

๖.๕.๔ ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) จะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนดโดยไม่มีเงื่อนไข

๖.๖ ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) ยินยอมให้ยกเลิกสัญญาก่อนครบกำหนด ดังนี้

๖.๖.๑ กรณีผลการสุมตรวจวิเคราะห์ยานี้ โดยกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์หรือห้องปฏิบัติการที่ได้มาตรฐาน ISO/IEC ๑๗๐๒๕ ผลการตรวจวิเคราะห์ไม่เป็นไปตามมาตรฐานข้อกำหนดในประกาศประมวลราชอาภิเบึกทรัnonิกส์

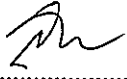
๖.๖.๒ กรณีหน่วยราชการต้องผูกพันสัญญาการจัดซื้อร่วมยานิดเดียวกันนี้ ไม่ว่าจะเป็นการจัดซื้อร่วมระดับจังหวัด หรือการจัดซื้อร่วมระดับเขต เขตสุขภาพที่ ๖ หรือการจัดซื้อด้วยกระทรวงสาธารณสุข

๖.๖.๓ กรณีผลิตภัณฑ์ยาชนิดนี้ถูกเรียกเก็บคืนจากห้องตลาดโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในช่วงเวลาของสัญญาจะซื้อขาย

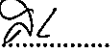
๖.๖.๔ กรณีพบปัญหาคุณภาพจากผลิตภัณฑ์ยานี้ที่อาจส่งผลกระทบต่อประสิทธิผลและความปลอดภัยต่อผู้ป่วยที่ได้รับยา

๖.๖.๕ กรณียานี้ตัดออกจากการบัญชียาโรงพยาบาล

๖.๗ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาผลิตภัณฑ์ยาที่มีประวัติถูกเรียกเก็บคืนโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาในระยะเวลา ๑ ปีก่อนวันประกาศประกาศราคายี่ห้อลิขสิทธิ์

ลงชื่อ..... ประธานกรรมการ

(นางสาวสุเบญญา พิณสาย)

ลงชื่อ..... กรรมการ

(นางสาวสิริญญา งามกาล)

ลงชื่อ..... กรรมการ

(นางเอมิกา เต็งการณ์กิจ)