

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ และหลักเกณฑ์การพิจารณาคัดเลือกข้อเสนอ
ของยา Ampicillin ๒ g and Sulbactam ๑ g inj
โรงพยาบาลเจ้าพระยาภัยภูเบศร จังหวัดปราจีนบุรี

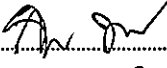
๑. ความต้องการยา Ampicillin ๒ g and Sulbactam ๑ g powder for solution for injection
๒. ราคากลาง ขาดละ ๑๖๐.๕๐ บาท (หนึ่งร้อยหกสิบบาทห้าสิบสตางค์) ตามประกาศคณะกรรมการพัฒนา
ระบบยาแห่งชาติ ประกาศ ณ วันที่ ๖ มิถุนายน พ.ศ.๒๕๖๒
๓. หลักเกณฑ์การพิจารณาคัดเลือกข้อเสนอ
จะพิจารณาค่าเฉพาะผู้เสนอราคาที่คุณลักษณะเฉพาะของ Ampicillin ๒ g and Sulbactam ๑ g powder
for solution for injection ผ่านเท่านั้น โดยใช้หลักเกณฑ์ราคาต่ำสุด
๔. คุณสมบัติทั่วไป
 - ๔.๑ รูปแบบ เป็นผงยาปราศจากเชื้อ สำหรับฉีด
 - ๔.๒ ส่วนประกอบ ใน ๑ ชาด ประกอบด้วยตัวยา Ampicillin ๒ กซ และ Sulbactam ๑ กซ
 - ๔.๓ ภาชนะบรรจุ บรรจุในภาชนะบรรจุยาสีดปราศจากเชื้อชนิดแก้ว
 - ๔.๔ ฉลาก - ระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต และ
เลขทะเบียนตำรับยา ไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์
- บนภาชนะบรรจุยาอย่างน้อยต้องระบุชื่อยาหรือชื่อทางการค้า ส่วนประกอบ และ
ขนาดความแรงของยา เลขที่ผลิต วันสิ้นอายุ ไว้ชัดเจน

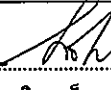
๕. คุณสมบัติทางเทคนิค

ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพเป็นไปตาม finished product specification และ drug substance specification ตามรายละเอียดข้างล่าง ซึ่งได้جادทะเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ทั้งนี้เภสัช当たりที่ใช้อ้างอิงต้องเป็นฉบับที่เทียบเท่าหรือใหม่กว่ามาตรฐานเภสัช当たりได้รับหนึ่ง
ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุตำรายยา พ.ศ. ๒๕๖๑ ลงวันที่ ๖ ธันวาคม พ.ศ. ๒๕๖๑ (ลงประกาศ
ในราชกิจจานุเบกษา วันที่ ๑๒ กุมภาพันธ์ ๒๕๖๒)

๕.๑ Finished product specification: USP

ข้อ	Test Items	Specifications
๑	Identification	Meet the requirement
๒	Assay	๙๐.๐% - ๑๑๕.๐% of the labeled amount of Ampicillin ๙๐.๐% - ๑๑๕% of the labeled amount of Sulbactam
๓	pH	๕.๐ - ๑๐.๐
๔	Bacterial endotoxins	NMT ๐.๗๗ USP Endotoxin Unit/mg
๕	Water	NMT ๒.๐%
๖	Constituted solution	Meet the requirement
๗	Uniformity of dosage units*	Meet the requirement
๘	Particulate matter - ≥ ๑๐ μm - ≥ ๒๕ μm	Not more than ๖,๐๐๐ particles/container Not more than ๖๐๐ particles/container
๙	Sterility	Meet the requirement

ลงชื่อ..... ประธานกรรมการ
(นางสาวสุเบศญา พิมสา)

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

๕.๒ Drug substance specification

พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต drug substance หรือใบวิเคราะห์ drug substance ของผู้ผลิตยา สำเร็จรูป ฉบับใดฉบับหนึ่ง โดยมีการตรวจวิเคราะห์ครบถ้วนทั้งหัวข้อที่กำหนด

(๑) Ampicillin sodium

ข้อ	Test Items	Specifications
๑	Identification	Meet the requirement
๒	Assay	๘๙๕ μg – ๙๘๘ μg of Ampicillin/mg (calculated on the anhydrous basis)
๓	Crystallinity	Meet the requirement
๔	pH	๘.๐ - ๑๐.๐
๕	N,N-Dimethylaniline	NMT ๐.๐๐๒%
๖	Methylene chloride	NMT ๐.๒%
๗	Water	NMT ๒.๐%
๘	Bacterial endotoxins	NMT ๐.๑๕ USP Endotoxin U/mg
๙	Sterility	Meet the requirement

(๒) Sulbactam sodium

ข้อ	Test Items	Specifications
๑	Identification	Meet the requirement
๒	Assay	๘๙๖ μg – ๙๗๑ μg of Sulbactam/mg (calculated on the anhydrous basis)
๓	Crystallinity	Meet the requirement
๔	Water	NMT ๑.๐%
๕	Bacterial endotoxins	NMT ๐.๑๗ USP Endotoxin U/mg
๖	Sterility	Meet the requirement
๗	Organic impurities - Sulbactam related compound A - Amoxicillin related compound A - ๖-Bromopenicillanic acid sulfone - Sulbactam related compound D - Sulbactam related compound E - Sulbactam related compound F - Any individual unspecified impurity - Total impurities	NMT ๐.๕% NMT ๐.๑% NMT ๐.๒% NMT ๐.๑% NMT ๐.๑% NMT ๐.๑% NMT ๐.๑% NMT ๑.๐%

หมายเหตุ - *หัวข้อ Dissolution และ Uniformity of dosage units ให้แนบเอกสารแสดงรายละเอียดผลการตรวจวิเคราะห์หากมิได้แจ้งรายละเอียดที่เป็นตัวเลขไว้ใน COA

- กรณีที่จดทะเบียนแจ้งการเว้น (waive) การตรวจสอบวิเคราะห์รายการใด ให้ยื่นแสดงเอกสารหลักฐานดังกล่าวที่ได้รับอนุมัติด้วย

ลงชื่อ..... ประธานกรรมการ ลงชื่อ..... กรรมการ ลงชื่อ..... กรรมการ
(นางสาวสุวนันดา พิมลสาย) (นางสาวสิริกัญญา จังกามโล) (นายอเมศิ เตึงกรรณกิจ)

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 โดยขอแก้ไขก่อนวันประกาศประการดราคาอิเล็กทรอนิกส์ และไม่เกิน ๒ ปี ณ วันประกาศประการดราคาอิเล็กทรอนิกส์
- 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 ตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันที่ประกาศประการดราคาอิเล็กทรอนิกส์
- ๖.๒.๒ กรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ ต้องเป็นยาที่ผลิตโดยโรงงานที่ได้รับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประการดราคาอิเล็กทรอนิกส์
- 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 เอกสารหรือหลักฐานยืนยันความสัมพันธ์ระหว่างรุ่นการผลิตของวัตถุดิบของตัวยาสำคัญ (drug substance) ข้อ ๖.๓.๒ กับรุ่นการผลิตของผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (finished product)
- ๖.๓.๔ ผลการศึกษา Long term stability ตลอดช่วงอายุของยาที่ขึ้นทะเบียนไว้กับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข กรณีขึ้นทะเบียนนานกว่า ๒ ปี และ/หรือผลการศึกษา Accelerated stability กรณีขึ้นทะเบียนนานกว่า 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 จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยารุ่นที่ส่งมอบ

ลงชื่อ.....
(นางสาวสุเบศญา พิณสาย)

ลงชื่อ.....
(นางสาวสิริญญา งามกาล)

ลงชื่อ.....
(นางเอมีกา เถึงการณ์กิจ)

๖.๕.๓ กรณีที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่าง โดยผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) จะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายที่เกี่ยวข้องในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ กรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ 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 ผลการตรวจวิเคราะห์ไม่เป็นไปตามมาตรฐานข้อกำหนดในประกาศประมวลราคาอิเล็กทรอนิกส์

๖.๖.๒ กรณีหน่วยราชการต้องผูกพันสัญญาการจัดซื้อร่วมยานิดเดียวกันนี้ ไม่ว่าจะเป็นการจัดซื้อร่วมระดับจังหวัด หรือการจัดซื้อร่วมระดับเขต เขตสุขภาพที่ ๖ หรือการจัดซื้อด้วยกระหงกระหงสุข

๖.๖.๓ กรณีผลิตภัณฑ์ยาชนิดนี้ถูกเรียกเก็บคืนจากห้องตลาดโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในช่วงเวลาของสัญญาจะซื้อจะขาย

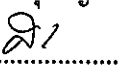
๖.๖.๔ กรณีพับปัญหาคุณภาพจากผลิตภัณฑ์ยาที่อาจส่งผลกระทบต่อประสิทธิผลและความปลอดภัยต่อผู้ป่วยที่ได้รับยา

๖.๖.๕ กรณียานี้ตัดออกจากการบัญชียาโรงพยาบาล

๖.๗ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาผลิตภัณฑ์ยาที่มีประวัติถูกเรียกเก็บคืนโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาในระยะเวลาใดๆ ในระยะเวลา ๑ ปีก่อนวันประกาศประมวลราคาอิเล็กทรอนิกส์

ลงชื่อ..... ประธานกรรมการ

(นางสาวสุเบญญา พิณสาย)

ลงชื่อ..... กรรมการ

(นางสาวสิริณญา งามกาล)

ลงชื่อ..... กรรมการ

(นางเอมิกา เต็งการณ์กิจ)