

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ และหลักเกณฑ์การพิจารณาคัดเลือกข้อเสนอ

ของยา Tigecycline inj ๕๐ mg

โรงพยาบาลเจ้าพระยาอภัยภูเบศร จังหวัดปราจีนบุรี

๑. ความต้องการยา Tigecycline ๕๐ mg powder for solution for infusion (GPU : ๖๖๒๐๔๘)

๒. ราคากลาง ขวดละ ๑,๘๘๖.๔๒ บาท (หนึ่งพันแปดร้อยแปดสิบหกบาทห้าสิบสองสตางค์) ตามประกาศ
คณะกรรมการพัฒนาระบบยาแห่งชาติ ประกาศ ณ วันที่ ๔ มกราคม พ.ศ.๒๕๖๗

๓. หลักเกณฑ์การพิจารณาคัดเลือกข้อเสนอ

จะพิจารณาค่าเฉพาะผู้เสนอราคาที่คุณลักษณะเฉพาะของ Tigecycline ๕๐ mg powder for solution for infusion ผ่านเท่านั้น โดยใช้หลักเกณฑ์ราคาต่ำสุด

๔. คุณสมบัติทั่วไป

๔.๑ รูปแบบ เป็นผงยาปราศจากเชื้อ สำหรับให้ทางหลอดเลือดดำ

๔.๒ ส่วนประกอบ ใน ๑ ขวด ประกอบด้วยตัวยาสำคัญ Tigecycline ๕๐ mg

๔.๓ ภาชนะบรรจุ บรรจุในภาชนะบรรจุยานี้ด้วยภาชนะที่มีความคงทน ปิดสนิท และบรรจุภัณฑ์ป้องกันแสง

๔.๔ ฉลาก - ระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต และ
เลขที่เบียนตัวรับยาไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์

- บนภาชนะบรรจุยาอย่างน้อยต้องระบุชื่อยาหรือชื่อทางการค้าส่วนประกอบและขนาด
ความแรงของยา เลขที่ผลิต วันสิ้นอายุไว้ชัดเจน

๕. คุณสมบัติทางเทคนิค

ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพเป็นไปตาม finished product specification และ drug substance specification ตามรายละเอียดข้างล่าง ซึ่งได้จดทะเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ทั้งนี้เภสัชที่รับที่ใช้อ้างอิงต้องเป็นฉบับที่เทียบเท่าหรือใหม่กว่ามาตรฐานเภสัชที่รับได้รับหนึ่ง ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุตำรายา พ.ศ. ๒๕๖๑ ลงวันที่ ๖ ธันวาคม พ.ศ. ๒๕๖๑ (ลงประกาศในราชกิจจานุเบกษา วันที่ ๑๒ กุมภาพันธ์ ๒๕๖๒) และประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุตำรายา (ฉบับที่ ๒) พ.ศ. ๒๕๖๒ ลงวันที่ ๓ กรกฎาคม พ.ศ. ๒๕๖๒ (ลงประกาศในราชกิจจานุเบกษา วันที่ ๒๖ กรกฎาคม ๒๕๖๒)

๕.๑ Finished product specification

ข้อ	Test Items	Specifications
๑	Identification	Meet the requirement
๒	Assay	๙๖.๐% - ๑๑๖.๐% of the labeled amount of Tigecycline
๓	Uniformity of dosage units*	Meet the requirement
๔	Organic Impurities - Tigecycline open ring - Tigecycline ๑๒-oxo-๑๑-hydroxy - Tigecycline related compound B - Tigecycline epimer - Tigecycline quinone analog - Tigecycline tricyclic analog	Not more than ๐.๑๕% Not more than ๐.๕% Not more than ๐.๗% Not more than ๒.๐% Not more than ๐.๓% Not more than ๐.๕%

ลงชื่อ.....พญ. ท......ประธานกรรมการ
(นางสาวสุนทรญา พิมลย์)

ลงชื่อ.....พญ......กรรมการ ลงชื่อ.....พญ......กรรมการ
(นางสาวสิริรุ่งโรจน์ งามกาลย์)
(นางสาวกัทรรัชดา รณีร่วง)

ข้อ	Test Items	Specifications
	-Any individual unspecified degradation product -Total degradation products	Not more than ๐.๒% Not more than ๖.๐%
๕	pH	๔.๕ - ๕.๕
๖	Particulate matter - Size ≥ ๑๐ microns - Size ≥ ๒๕ microns	Not more than ๖,๐๐๐ particles/container Not more than ๖๐๐ particles/container
๗	Bacterial endotoxin test	Meet the requirement
๘	Sterility	Meet the requirement
๙	Head space Oxygen Contents	Not more than ๐.๐๔ mg/mL
๑๐	Water	Not more than ๒.๐%

๔.๒ Drug substance specification

ข้อ	Test Items	Specifications
๑	Identification	Meet the requirement
๒	Assay (on anhydrous and solvent free basis)	๙๙.๐% - ๑๐๒.๐% of Tigecycline
๓	Residue on ignition	Not more than ๐.๑%
๔	Organic Impurities - Specified unidentified impurity (at RRT ๐.๑๒) - Specified unidentified impurity (at RRT ๐.๒๓) - Tigecycline open ring - Specified unidentified impurity (at RRT ๐.๕๐) - Tigecycline ๑๒-oxo-๑๑-hydroxy - Tigecycline related compound B - Tigecycline epimer - Specified unidentified impurity (at RRT ๐.๗๖) - Tigecycline quinone analog - Specified unidentified impurity (at RRT ๑.๔) - Minocycline - Tigecycline tricyclic analog - Specified unidentified impurity (at RRT ๑.๙) - Any individual unspecified impurity - Total impurities	Not more than ๐.๑๕% Not more than ๐.๑๕% Not more than ๐.๐๒% Not more than ๐.๑๕% Not more than ๐.๑๕% Not more than ๐.๒๕% Not more than ๑.๐% Not more than ๐.๑๕% Not more than ๐.๑๐% Not more than ๒.๖%
๕	pH	๗.๗ - ๘.๒
๖	Water determination	Not more than ๒.๕%
๗	Optical rotation (on anhydrous and solvent free basis)	Between -๒๔๐° to -๒๗๐°
๘	Bacterial endotoxin	Not more than ๑ USP EU/mg

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

- กรณีที่จดทะเบียนแจ้งการเว้น (waive) การตรวจสอบวิเคราะห์รายการใด ให้ยื่นแสดงเอกสารหลักฐานดังกล่าวที่ได้รับอนุมัติตัว

- Drug substance specification พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต drug substance หรือใบวิเคราะห์ drug substance ของผู้ผลิตยาสำเร็จรูป ฉบับเดียวกันนี้ โดยมีการตรวจวิเคราะห์ครบถ้วนทั้งหัวข้อที่กำหนด

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

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 กรณีขึ้นทะเบียนนานอยกว่า ๒ ปี

๖.๕ ตัวอย่างยา

๖.๕.๑ ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) ต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย ๕ หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนดในหัวข้อ คุณสมบัติทั่วไป ข้างต้น

๖.๕.๒ คณะกรรมการ จะเก็บตัวอย่างยาของผู้ที่เสนอราคานอกรายได้โดยไม่คืนให้ไม่ว่ากรณีใด

๖.๖ การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ

๖.๖.๑ ยาที่ส่งมอบต้องมีอายุใช้ได้ไม่น้อยกว่า ๑ ปี นับจากวันส่งมอบ

๖.๖.๒ ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยารุ่นที่ส่งมอบ

๖.๖.๓ กรณีที่หน่วยราชการทำการสุมตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่าง โดยผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) จะต้องส่งยามเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายที่เกี่ยวข้องในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ กรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคายัดกล่าวของผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) และ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

๖.๖.๔ ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) จะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนดโดยไม่มีเงื่อนไข

๖.๗ เอกสารอื่นๆ

๖.๗.๑ กรณีเป็นยาที่ต้องคละลายและ/หรือเจือจางก่อนใช้ ต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษาความคงตัวหลังการคละลายและ/หรือเจือจาง ในตัวทำลายต่างๆ ครบถ้วนและสอดคล้องกับเอกสารกำกับยา

๖.๘ ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) ยินยอมให้ยกเลิกสัญญา ก่อนครบกำหนด ดังนี้

๖.๘.๑ กรณีผลการสุมตรวจวิเคราะห์ยาที่นี้ โดยกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์หรือห้องปฏิบัติการที่ได้มาตรฐาน ISO/IEC ๑๗๐๒๕ ผลการตรวจวิเคราะห์ไม่เป็นไปตามมาตรฐานข้อกำหนดในประกาศกระทรวงการค้าอิเล็กทรอนิกส์

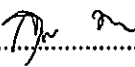
๖.๘.๒ กรณีหน่วยราชการต้องผูกพันสัญญาการจัดซื้อร่วมยานิดเดียวกันนี้ ไม่ว่าจะเป็นการจัดซื้อร่วมระดับจังหวัด หรือการจัดซื้อร่วมระดับเขต เขตสุขภาพที่ ๖ หรือการจัดซื้อโดยกระทรวงสาธารณสุข

๖.๘.๓ กรณีผู้ผลิตภัณฑ์ยาชนิดนี้ถูกเรียกเก็บคืนจากห้องตลาดโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในช่วงเวลาของสัญญาจะซื้อขาย

๖.๘.๔ กรณีพบปัญหาคุณภาพจากผู้ผลิตภัณฑ์ยาที่อาจส่งผลกระทบต่อประสิทธิผลและความปลอดภัยต่อผู้ป่วยที่ได้รับยา

๖.๘.๕ กรณียานี้ตัดออกจากการบัญชียาโรงพยาบาล

๖.๙ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาผลิตภัณฑ์ยาที่มีประวัติถูกเรียกเก็บคืนโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาในระยะเวลา ๑ ปีก่อนวันประกาศประกาศราคาอิเล็กทรอนิกส์

ลงชื่อ.......... ประธานกรรมการ
(นางสาวสุเบญญา พิณสาย)

ลงชื่อ.......... กรรมการ
(นางสาวสิริญญา งามกาล)

ลงชื่อ.......... กรรมการ
(นางสาวกัทรธิรัตน์ ชนธิรัชษ์)