

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ และหลักเกณฑ์การพิจารณาคัดเลือกข้อเสนอ  
ของยา Ceftriaxone inj ๑ გ  
โรงพยาบาลเจ้าพระยาภัยภูเบศร จังหวัดปราจีนบุรี

\*\*\*\*\*

๑. ความต้องการยา Ceftriaxone ๑ გ powder for solution for injection/infusion (GPU : ๖๙๔๕๑)
๒. ราคากลาง ขาดละ ๒๗.๕๐ บาท (ยี่สิบเจ็ดบาทห้าสิบสตางค์) ตามประกาศคณะกรรมการพัฒนาระบบยา แห่งชาติ ประกาศ ณ วันที่ ๔ มกราคม พ.ศ.๒๕๖๗
๓. หลักเกณฑ์การพิจารณาคัดเลือกข้อเสนอ

จะพิจารณาค่าเฉพาะผู้เสนอราคาที่คุณลักษณะเฉพาะของ Ceftriaxone ๑ გ powder for solution for injection/infusion ผ่านเท่านั้น โดยใช้หลักเกณฑ์ราคาต่ำสุด

**๔. คุณสมบัติทั่วไป**

- ๔.๑ รูปแบบ เป็นผงยาปราศจากเชื้อสีขาวถึงสีเหลืองนวล สำหรับฉีด
- ๔.๒ ส่วนประกอบ ใน ๑ ชุด ประกอบด้วยตัวยา Ceftriaxone sodium ที่สมมูลกับ anhydrous Ceftriaxone ๑ გ
- ๔.๓ ภาชนะบรรจุ บรรจุในภาชนะสำหรับบรรจุยาฉีดปราศจากเชื้อชนิดแก้ว ฝาปิดเป็นชนิด Flip-off และบรรจุกล่องกระดาษหรือภาชนะทึบแสง
- ๔.๔ ฉลาก
  - ระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต และเลขที่เปลี่ยนตำแหน่งยา ไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์
  - บนภาชนะบรรจุยาอย่างน้อยต้องระบุชื่อยาหรือชื่อทางการค้า ส่วนประกอบ และขนาดความแรงของยา เลขที่ผลิต วันสิ้นอายุ ไว้ชัดเจน

**๕. คุณสมบัติทางเทคนิค**

ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพเป็นไปตาม finished product specification และ drug substance specification ตามรายละเอียดข้างล่าง ซึ่งได้จดทะเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ทั้งนี้เกร็ช์ตำแหน่งที่ใช้อ้างอิงต้องเป็นฉบับที่เทียบเท่าหรือใหม่กว่ามาตรฐานเกร็ช์ตำแหน่งที่ได้ตำแหน่งนั้น ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุตำแหน่ง พ.ศ. ๒๕๖๑ ลงวันที่ ๖ ธันวาคม พ.ศ. ๒๕๖๑ (ลงประกาศในราชกิจจานุเบกษา วันที่ ๑๖ กุมภาพันธ์ ๒๕๖๒) และประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุตำแหน่ง พ.ศ. ๒๕๖๒ (ลงประกาศในราชกิจจานุเบกษา วันที่ ๒๖ กรกฎาคม ๒๕๖๒)

กรณีผู้เสนอราคาอ้างอิงตำแหน่งที่เก่ากว่าหรือใหม่กว่าหรือตำแหน่งเดียวกัน ซึ่งเป็นไปตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขเรื่อง ระบุตำแหน่ง ให้ผู้เสนอราคาส่งสำเนาเอกสารตำแหน่งที่ใช้อ้างอิงแบบมาพร้อมด้วย ทั้งนี้ ในการพิจารณาให้เข้ากับคุณลักษณะของคณะกรรมการพิจารณาผล

**๕.๑ Finished product specification**

Ceftriaxone sodium USP

ข้อ	Test Items	Specifications
๑	Identification	Meet the requirement
๒	Assay	๙๐.๐ – ๑๑๕.๐% of the labeled amount of ceftriaxone
๓	Potency	Not less than ๗๗๖ mcg/mg of ceftriaxone on the anhydrous basis
๔	Uniformity of dosage units*	Meet the requirement

ลงชื่อ.....ดร. ดร......ประ不然กรรมการ ลงชื่อ.....ดร......กรรมการ ลงชื่อ.....ดร......กรรมการ  
(นางสาวสุเบศญา พิมลสาย) (นางสาวสิริกัญญา งามกาล) (นางสาวกทริรดา อนธิร่วงย์)

ข้อ	Test Items	Specifications
๕	Constituted solution	Meet the requirement
๖	Bacterial endotoxins	Not more than ๐.๒๐ USP Endotoxin units/mg
๗	Sterility	Meet the requirement
๘	Particulate matter - Size ≥ ๑๐ µm - Size ≥ ๒๕ µm	Not more than ๖,๐๐๐ particles/container Not more than ๖๐๐ particles/container
๙	Crystallinity	Meet the requirement
๑๐	pH	๖.๐-๘.๐
๑๑	Water determination	๔.๐-๑๑.๐%
๑๒	Organic impurities - Deacetylcefotaxime lactone - Ceftriaxone triazine analog - Ceftriaxone benzothiazolyl oxime - Deacyl ceftriaxone - Ceftriaxone- <i>m</i> -ene isomer - Ceftriaxone <i>E</i> -isomer - Any individual unspecified impurity - Total impurities	Not more than ๐.๕% Not more than ๑.๐% Not more than ๐.๒% Not more than ๑.๐% Not more than ๐.๓% Not more than ๑.๐% Not more than ๐.๒% Not more than ๕.๐%

#### ๔.๒ Drug substance specification

##### Ceftriaxone sodium USP

ข้อ	Test Items	Specifications
๑	Identification	Meet the requirement
๒	Assay	Not less than ๗๘๕ µg/mg of ceftriaxone on the anhydrous basis
๓	Organic impurities - Deacetylcefotaxime lactone - <i>γ</i> -Aminocephalosporanic acid - Ceftriaxone triazine analog - Ceftriaxone benzothiazolyl oxime - Deacyl ceftriaxone - Ceftriaxone- <i>m</i> -ene isomer - Ceftriaxone <i>E</i> -isomer - Any individual unspecified impurity - Total impurities	Not more than ๐.๕% Not more than ๐.๕% Not more than ๑.๐% Not more than ๐.๒% Not more than ๐.๕% Not more than ๐.๓% Not more than ๐.๕% Not more than ๐.๒% Not more than ๒.๕%

ข้อ	Test Items	Specifications
๔	Crystallinity	Meet the requirement
๕	pH	๖.๐-๘.๐
๖	Water determination	๙.๐-๑๑.๐% (Method I)
๗	Sterility test	Meet the requirement
๘	Bacterial endotoxins test	Not more than ๐.๒๐ USP Endotoxin units/mg of ceftriaxone

หมายเหตุ - \*หัวข้อ Uniformity of dosage units และ Dissolution ให้แนบเอกสารแสดงรายละเอียดผลการตรวจวิเคราะห์หากมีได้แจ้งรายละเอียดที่เป็นตัวเลขไว้ใน COA

- กรณีที่จดทะเบียนแจ้งการเว้น (waive) การตรวจสอบวิเคราะห์รายการใด ให้ยื่นแสดงเอกสารหลักฐานดังกล่าวที่ได้รับอนุมัติตัวอย่าง

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

## ๖. เนื่องไขอื่นๆ

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 โดยขอแก้ไขก่อนวันประกาศประกวดราคาก่อการอิเล็กทรอนิกส์ และไม่เกิน ๒ ปี ณ วันประกาศประกวดราคาก่อการอิเล็กทรอนิกส์

### 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 ในหมายเหตุที่เสนอขาย ฉบับล่าสุด ตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันที่ประกาศประกวดราคาก่อการอิเล็กทรอนิกส์

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

## ๖.๓ เอกสารคุณภาพของยาที่เสนอราคา

๖.๓.๑ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูปของผู้ผลิต (certificate of analysis of finished product) ในยาสุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง

๖.๓.๒ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบของตัวยาสำคัญ (certificate of analysis of drug substance) ที่ใช้ในการผลิตยาสุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่างทั้งของผู้ผลิตยาและผู้ผลิตวัตถุดิบ

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

๖.๓.๔ ผลการศึกษา Long term stability ตลอดช่วงอายุของยาที่เขียนไว้กับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข กรณีเขียนทะเบียนยามากกว่า ๒ ปี และ/หรือผลการศึกษา Accelerated stability กรณีเขียนทะเบียนนาน้อยกว่า ๒ ปี

## ๖.๔ ตัวอย่างยา

๖.๔.๑ ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) ต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย ๓ หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนดในหัวข้อ คุณสมบัติทั่วไป ข้างต้น

๖.๔.๒ คณะกรรมการฯ จะเก็บตัวอย่างยาของผู้ที่เสนอราคาทุกรายได้โดยไม่คืนให้ไม่ว่ากรณีใด

## ๖.๕ การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ

๖.๕.๑ ยาที่ส่งมอบต้องมีอายุใช้ได้ไม่น้อยกว่า ๑ ปี นับจากวันส่งมอบ

๖.๕.๒ ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยาสุ่นที่ส่งมอบ

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

๖.๕.๔ ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) จะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนดโดยไม่มีเงื่อนไข

## ๖.๖ เอกสารอื่นๆ

๖.๖.๑ กรณีเป็นยาที่ต้องลงทะเบียนและ/หรือเจือจางก่อนใช้ ต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษาความคงตัวหลังการลงทะเบียนและ/หรือเจือจาง ในตัวทำละลายต่างๆ ครบถ้วนและสอดคล้องกับเอกสารกำกับยา

## ๖.๗ ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) ยินยอมให้ยกเลิกสัญญา ก่อนครบกำหนด ดังนี้

๖.๗.๑ กรณีผลการสุ่มตรวจวิเคราะห์ยาที่ได้โดยกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์หรือห้องปฏิบัติการที่ได้มาตรฐาน ISO/IEC ๑๗๐๒๕ ผลการตรวจวิเคราะห์ไม่เป็นไปตามมาตรฐานข้อกำหนดในประกาศประ韶ดรา ราคายิเล็กทรอนิกส์

๖.๗.๒ กรณีหน่วยราชการต้องผูกพันสัญญาการจัดซื้อร่วมยานิดเดียว กันนี้ ไม่ว่าจะเป็นการจัดซื้อร่วมระดับจังหวัด หรือการจัดซื้อร่วมระดับเขต เขตสุขภาพที่ ๖ หรือการจัดซื้อโดยกระทรวงสาธารณสุข

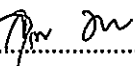
๖.๗.๓ กรณีผลิตภัณฑ์ยาชนิดนี้ถูกเรียกเก็บคืนจากท้องตลาดโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในช่วงเวลาของสัญญาจะซื้อจะขาย

๖.๗.๔ กรณีพับปัญหาคุณภาพจากผลิตภัณฑ์ยาที่อาจส่งผลต่อประสิทธิผลและความปลอดภัยต่อผู้ป่วยที่ได้รับยา

๖.๗.๕ กรณียานี้ตัดออกจากบัญชียาโรงพยาบาล

๖.๔ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาผลิตภัณฑ์ยาที่มีประวัติถูกเรียกเก็บคืนโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาในระยะเวลา ๑ ปีก่อนวันประกาศประ功德ราคายังคงอยู่

คณะกรรมการอาหารและยาในระยะเวลา ๑ ปีก่อนวันประกาศประ功德ราคายังคงอยู่

ลงชื่อ..... ประelanกรรมการ  
(นางสาวสุเบญญา พิณสาย)

ลงชื่อ..... กรรมการ  
(นางสาวสุริณญา งามกาล)

ลงชื่อ..... กรรมการ  
(นางสาวภารีรุวดี ชนธีรวงศ์)