

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ และหลักเกณฑ์การพิจารณาคัดเลือกข้อเสนอ  
ของยา Oxaliplatin inj ๑๐๐ mg/๒๐ ml  
โรงพยาบาลเจ้าพระยาอภัยภูเบศร จังหวัดปราจีนบุรี

\*\*\*\*\*

๑. ความต้องการยา Oxaliplatin ๑๐๐ mg/๒๐ ml concentrate for solution for infusion ๒๐ ml  
(GPU : ๙๗๒๕๒)
๒. ราคากลาง ขาดละ ๒,๓๖๒.๔๑ บาท (สองพันหนึ่งร้อยสามสิบสองบาทห้าสิบเอ็ดสตางค์) ตามประกาศ  
คณะกรรมการพัฒนาระบบยาแห่งชาติ ประกาศ ณ วันที่ ๔ มกราคม พ.ศ.๒๕๖๗
๓. หลักเกณฑ์การพิจารณาคัดเลือกข้อเสนอ  
จะพิจารณาค่าเฉพาะผู้เสนอราคาที่คุณลักษณะเฉพาะของ ยา Oxaliplatin ๑๐๐ mg/๒๐ ml concentrate  
for solution for infusion ๒๐ ml ผ่านเท่านั้น โดยใช้หลักเกณฑ์ราคาต่ำสุด
๔. คุณสมบัติทั่วไป
  - ๔.๑ รูปแบบ เป็นสารละลายใส ไม่มีสี ปราศจากเชื้อ สำหรับฉีดเข้าหัวคอตเดือดดำ
  - ๔.๒ ส่วนประกอบ ใน ๒๐ ml ประกอบด้วยตัวยา Oxaliplatin ๑๐๐ mg
  - ๔.๓ ภาชนะบรรจุ บรรจุในภาชนะสำหรับบรรจุยาฉีดปราศจากเชื้อชนิดแก้ว type I และ  
บรรจุกล่องกระดาษหรือภาชนะทึบแสง
  - 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 ซึ่งได้จดทะเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ทั้งนี้เภสัชตำรับที่ใช้อ้างอิงต้องเป็นฉบับที่เทียบเท่าหรือใหม่กว่ามาตรฐานเภสัชตำรับใดตำรับหนึ่ง ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบบตำราฯ พ.ศ. ๒๕๖๑ ลงวันที่ ๖ ธันวาคม พ.ศ. ๒๕๖๑ (ลงประกาศในราชกิจจานุเบกษา วันที่ ๑๒ กุมภาพันธ์ ๒๕๖๒) และประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบบตำราฯ (ฉบับที่ ๒) พ.ศ. ๒๕๖๒ ลงวันที่ ๓ กรกฎาคม พ.ศ. ๒๕๖๒ (ลงประกาศในราชกิจจานุเบกษา วันที่ ๒๖ กรกฎาคม ๒๕๖๒)

กรณีผู้เสนอราคาอ้างอิงตำราฉบับที่เก่ากว่าหรือใหม่กว่าหรือตำราฯอื่น ซึ่งเป็นไปตามประกาศ  
กระทรวงสาธารณสุขเรื่อง ระบบตำราฯ ให้ผู้เสนอราคาส่งสำเนาเอกสารตำราฯที่ใช้อ้างอิงแนบมาพร้อมด้วย ทั้งนี้  
ในการพิจารณาให้ขึ้นกับดุลยพินิจของคณะกรรมการพิจารณาผล

**๕.๑ Finished product specification : USP**

ข้อ	Test Items	Specifications
๑	Identification	Meet the requirement
๒	Assay	๙๐.๐% - ๑๑๐.๐% of the labeled amount of oxaliplatin
๓	pH	๔.๐ - ๗.๐
๔	Bacterial endotoxins	Meet the requirement
๕	Sterility	Meet the requirement

ลงชื่อ.....*นายรัชดากร มีศาสตร์* ประ찬กรรมการ ลงชื่อ.....*นางสาวสกุติ บุญยะจารุ* กรรมการ ลงชื่อ.....*นพพน พน* กรรมการ  
(นายรัชดากร มีศาสตร์) (นางสาวสกุติ บุญยะจารุ) (นางสาวปภากร ตันติการ์ตุกุล)

ข้อ	Test Items	Specifications
๖	Particulate matter - Size ≥ 10 $\mu\text{m}$ - Size ≥ 2 $\mu\text{m}$	NMT ๖,๐๐๐ particles/container NMT ๖๐๐ particles/container
๗	Impurities - Oxalic acid - (SP-๔-๒)-diaqua[(๑R,๒R)-cyclohexane-๑,๒-diamine-N,N']platinum - Diaquodiaminocyclo-hexaneplatinum dimer - Any individual unspecified Impurity - Total impurities	Not more than ๐.๖% Not more than ๐.๖๕% Not more than ๐.๕๐% Not more than ๐.๖% Not more than ๒.๔๕%
๘	Volume in container	Not less than ๒๐ ml

๔.๒ Drug substance specification : USP

ข้อ	Test Items	Specifications
๑	Identification	Meet the requirement
๒	Assay	๙๘.๐% - ๑๐๒.๐% of oxaliplatin (calculated on the dried basis)
๓	Impurities - Silver - Platinum  - Oxalic acid - Oxaliplatin related compound C - (SP-๔-๒)-diaqua[(๑R,๒R)-cyclohexane-๑,๒-diamine-N,N']platinum - Diaquodiaminocyclo-hexaneplatinum dimer - Any individual unspecified Impurity - Total impurities - Oxaliplatin related compound D	Not more than ๕ ppm ๔.๑% - ๕.๑% of the oxaliplatin (on the dried basis) Not more than ๐.๑% Not more than ๐.๓% Not more than ๐.๓% Not more than ๐.๑%
๔	Acidity	Meet the requirement
๕	Bacterial endotoxins	Not more than ๑.๐ USP Endotoxin unit/mg
๖	Loss on drying	Not more than ๐.๕%
๗	Microbial enumeration tests and tests for specified microorganisms	- total aerobic microbial count does not exceed ๒๐ cfu/g - total combined molds and yeast count does not exceed ๕ cfu/g
๘	Optical Rotation	+๗๔.๕° and +๗๘.๐°

ลงชื่อ ..... ประธานกรรมการ ลงชื่อ ..... กรรมการ ลงชื่อ ..... กรรมการ  
 (นายรัชดากร มีศาสดร์) (นางสาวไสวศิริ บุญยะจารุ) (นางสาวปภาณ พันติกานต์กุล)

หมายเหตุ - กรณีที่จดทะเบียนแจ้งการเว้น (waive) การตรวจสอบวิเคราะห์รายการใด ให้ยื่นแสดงเอกสารหลักฐานดังกล่าวที่ได้รับอนุมัติตัวอย่าง

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

## 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) ที่ใช้ในการผลิตยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่างห้างของผู้ผลิตยาและผู้ผลิตวัตถุดิบ

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

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

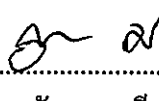
ลงชื่อ.....  
(นายรัชดากร มีศาสตร์)

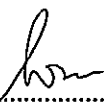
.....ประธานกรรมการ  
ลงชื่อ.....  
(นางสาวไสวิกิต บุญยะจารุ)

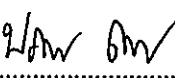
กรรมการ ลงชื่อ.....  
(นางสาวปภาณ์ ตันติกานต์กุล)

#### ๖.๔ ตัวอย่างยา

- ๖.๔.๑ ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) ต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย ๕ หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนดในหัวข้อ คุณสมบัติทั่วไป ข้างต้น
- ๖.๔.๒ คณะกรรมการ จะเก็บตัวอย่างยาของผู้ที่เสนอราคาทุกรายไว้โดยไม่คืนให้เมื่อว่ากรณีใด
- ๖.๕ การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ
- ๖.๕.๑ ยาที่ส่งมอบต้องมีอายุใช้ได้ไม่น้อยกว่า ๑ ปี นับจากวันส่งมอบ
- ๖.๕.๒ ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยารุ่นที่ส่งมอบ
- ๖.๕.๓ กรณีที่หน่วยราชการทำการสุมตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่าง โดยผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) จะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายที่เกี่ยวข้องในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ กรณีที่พบว่าไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคายัดดังกล่าวของผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) และ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป
- ๖.๕.๔ ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) จะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนดโดยไม่มีเงื่อนไข
- ๖.๖ ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) ยินยอมให้ยกเลิกสัญญา ก่อนครบกำหนด ดังนี้
- ๖.๖.๑ กรณีผลการสุมตรวจวิเคราะห์ยาที่ ๑ ได้ตามวิทยาศาสตร์การแพทย์หรือห้องปฏิบัติการที่ได้มาตรฐาน ISO/IEC ๑๗๐๒๕ ผลการตรวจวิเคราะห์ไม่เป็นไปตามมาตรฐานข้อกำหนดในประกาศประวัติราคาอิเล็กทรอนิกส์
- ๖.๖.๒ กรณีหน่วยราชการต้องผูกพันสัญญาการจัดซื้อร่วมยานี้ ไม่ว่าจะเป็นการจัดซื้อร่วมระดับจังหวัด หรือการจัดซื้อร่วมระดับเขต เขตสุขภาพที่ ๖ หรือการจัดซื้อด้วยกระทรวงสาธารณสุข
- ๖.๖.๓ กรณีผลิตภัณฑ์ยาชนิดนี้ถูกเรียกเก็บคืนจากห้องตลาดโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในช่วงเวลาของสัญญาจะซื้อขาย
- ๖.๖.๔ กรณีพบร่องรอยยาคุณภาพจากผลิตภัณฑ์ยาที่อาจส่งผลต่อประสิทธิผลและความปลอดภัยต่อผู้ป่วยที่ได้รับยา
- ๖.๖.๕ กรณียานี้ตัดออกจากการบัญชียาโรงพยาบาล
- ๖.๗ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาผลิตภัณฑ์ยาที่มีประวัติถูกเรียกเก็บคืนโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาในระยะเวลา ๑ ปีก่อนวันประกาศประวัติราคาอิเล็กทรอนิกส์

ลงชื่อ..... ประธานกรรมการ  
(นายรัชดากร มีศาสตร์)

ลงชื่อ..... กรรมการ  
(นางสาวโสวิต บุญยะจารุ)

ลงชื่อ..... กรรมการ  
(นางสาวปภากร ตันติภานต์กุล)