

คุณลักษณะเฉพาะของยา

Salmeterol xinafoate 25 mcg + Fluticasone Propionate 250 mcg Evhohaler (MDI), 120 dose

1. ชื่อยา Salmeterol 25 mcg + Fluticasone Propionate 250 mcg Evhohaler (MDI), 120 dose

2. คุณสมบัติทั่วไป

- 2.1 รูปแบบ เป็นยาพ่นสูดทางปาก รูปแบบ inhaler ปราศจาก Alcohol
- 2.2 ส่วนประกอบ ใน 1 dose ประกอบด้วยตัวยา Salmeterol xinafoate ที่สมมูลกับ Salmeterol 25 mcg + Fluticasone propionate 250 mcg
- 2.3 ภาชนะบรรจุ บรรจุในภาชนะยาสูดพ่น (Pressurized container) ซึ่งติดตั้ง metering valve รูปแบบ Evhohaler พร้อมบรรจุ Propellant ชนิด non-CFC มียา 120 dose ต่อ 1 ภาชนะบรรจุ
- 2.4 ฉลาก - ระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ ผลิตและเลขทะเบียนตำรับยา ไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์
- บนภาชนะบรรจุอย่างน้อยต้องระบุชื่อยา หรือชื่อทางการค้า ส่วนประกอบ และขนาดความแรงของยา เลขที่ผลิต และวันสิ้นอายุไว้ชัดเจน

3. คุณสมบัติทางเทคนิค

ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพเป็นไปตาม Finished product specification และ Drug substance specification ที่อ้างอิงจากเกสัชตำรับฉบับเดียวกัน ซึ่งได้จดทะเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ทั้งนี้เกสัชตำรับที่อ้างอิงต้องเป็นฉบับที่เทียบเท่าหรือใหม่กว่ามาตรฐานเกสัชตำรับใดตำรับหนึ่ง ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขเรื่อง ระบุตำรับยา พ.ศ. 2561 ลงวันที่ 6 ธันวาคม 2561 (ลงประกาศในราชกิจจานุเบกษาวันที่ 12 กุมภาพันธ์ 2562)

ทั้งนี้ในการพิจารณา ให้ขึ้นกับคุณภาพพิเศษของคณะกรรมการพิจารณาผล

3.1 Finished product specification :

ข้อ	Test Items	BP 2016	USP 39 – NF34
1	Identification	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
2	ปริมาณตัวยาสำคัญ	79.0–97.0 % L.A. of Fluticasone propionate 75.5–92.5 % L.A. of Salmeterol xinafoate	88.0–112.0 % L.A. of Fluticasone propionate 88.0–112.0 % L.A. of Salmeterol xinafoate
3	Uniformity delivered dose	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
4	Aerodynamic size distribution	-	ตรวจผ่าน
5	Related substance/ Organic impurities	<u>Fluticasone propionate</u> - Impurity D, G : NMT 0.30% - The area of any other secondary peak : NMT 0.20% - Sum of the areas of all secondary peaks : NMT 1.20% - Disregard any peak with an area less than half the area of the peak : NMT 0.1%	- Salmeterol-N-alkyl : NMT 0.20% - Any unspecified degradation product : NMT 0.10% - Total degradation product : NMT 0.20%

คณะกรรมการกำหนดคุณลักษณะเฉพาะ

1. ลงชื่อ.....พิพิพ วิชัย.....ประธานกรรมการ 2. ลงชื่อ.....นัฐ ฤทธิ์สก.....กรรมการ 3. ลงชื่อ.....ศุภชัย ธรรมรงค์.....กรรมการ
(นายพิพิพ วิชัย) (นางสาวปุ่ม ฤทธิ์สก) (นายปิยะพงษ์ ภู่มีวัล)

คุณลักษณะเฉพาะของยา Salmeterol 25 mcg + Fluticasone Propionate 250 mcg Evhohaler (MDI), 120 dose

ข้อ	Test Items	BP 2016	USP 39 – NF34
		<p><u>Salmeterol</u></p> <ul style="list-style-type: none"> - The area of any other secondary peak : NMT 0.20% Sum of the areas of all secondary peaks : NMT 0.50% - Disregard any peak with an area less than half the area of the peak : NMT 0.1% 	
6	Microbial enumeration tests and specified microorganisms	-	<ul style="list-style-type: none"> - Total aerobic microbial count : NMT 10 cfu/g - Total aerobic yeast and molds count : NMT 10 cfu/g
7	Foreign particulate matters <ul style="list-style-type: none"> - Size < 10 mcm - Size 10 – 100 mcm - Size > 100 mcm - Total 	-	<ul style="list-style-type: none"> NMT 140 particles/dose NMT 50 particles/dose NMT 5 particles/dose NMT 185 particles/dose

หมายเหตุ

- กรณีที่จดทะเบียนยาแจ้งการเงิน (waive) การตรวจสอบวิเคราะห์ข้อใด ให้ยื่นแสดงเอกสารหลักฐานดังกล่าวที่ได้รับอนุมัติการจดทะเบียนด้วย
- Drug substance specification พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต drug substance หรือใบวิเคราะห์ drug substance ของผู้ผลิตยาสำเร็จรูป ฉบับใดฉบับหนึ่ง โดยมีการตรวจวิเคราะห์ครบทุกหัวข้อที่กำหนด

เงื่อนไขอื่นๆ

1. เอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทยและแสดงแหล่งผลิต
 - 1.1 ในสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (ไทย.2 ไทย.3 ไทย.4 หรือ ย.2 และแต่กรณี)
 - 1.1.1 ในกรณีเป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย (หมายถึง ไทย.2 หรือ ย.2)
 - 1.1.2 ในกรณีเป็นยานำเข้าเพื่อการแบ่งบรรจุ (หมายถึง ไทย.3 หรือ ย.2)
 - 1.1.3 ในกรณีเป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ (หมายถึง ไทย.4 หรือ ย.2)
 - 1.2 ในคำขอขึ้นทะเบียนยา ไทย.1 หรือ ย.1 ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ตามที่ขึ้นทะเบียนไว้ (Finished product specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติมจะต้องแนบเอกสารหรือสำเนาภาพถ่ายของการขอแก้ไขมาพร้อม Finished product specification
2. เอกสารรับรองมาตรฐานการผลิต
 - 2.1 ในกรณีที่ยาผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีสำเนาถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยา ตามหลักเกณฑ์ วิธีการที่ดีในการผลิตยาของกระทรวงสาธารณสุข GMP/PICs โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities หรือมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีที่ดีในการผลิตยาของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา PIC/S ในหมวดยาที่เสนอขาย ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประกาศอิเล็กทรอนิกส์

คณะกรรมการกำหนดคุณลักษณะเฉพาะ

1. ลงชื่อ.....พญ วิชัย.....ประธานกรรมการ 2. ลงชื่อ.....พญ ภูศิษฐ์.....กรรมการ 3. ลงชื่อ.....ศ.ดร. กานต์ ภูมิพล.....กรรมการ
 (นายพิทยา วิชัย) (นางสาวปั้น ภูษาลักษณ์) (นายปิยะพงษ์ ภูมิภัล)
 คุณลักษณะเฉพาะของยา Salmeterol 25 mcg + Fluticasone Propionate 250 mcg Evhohaler (MDI), 120 dose

- 2.2 ในกรณีที่เป็นยานานำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของประเทศไทย GMP/PICs หรือ EudraGMP โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศ ประจำวันอีเล็กทรอนิกส์
3. เอกสารคุณลักษณะเฉพาะของยาที่เสนอราคา
- 3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ของผู้ผลิต (Certification of analysis) ในรายการที่ส่งเป็นตัวอย่าง
 - 3.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบ (Raw material) ของตัวยาสำคัญที่ใช้ในการผลิตยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่างทั้งของผู้ผลิตยาและผู้ผลิตวัตถุดิบ
 - 3.3 กรณีที่ขึ้นทะเบียนนานมากกว่า 2 ปี จะต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษา Long Term Stability ตามยาที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนยามาแสดง
4. ตัวอย่างยา
- 4.1 ผู้เสนอราคาต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 3 หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วน ตามที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้น
 - 4.2 ทางคณะกรรมการพิจารณาคัดเลือกยาของส่วนสิทธิ์ในการไม่คืนตัวอย่างยาไม่ว่ากรณีใดๆ
5. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ
- 5.1 อายุของยาที่ส่งมอบต้องใช้ได้ไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันส่งมอบ
 - 5.2 ยาทุกงวดที่ส่งมอบจะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการวิเคราะห์ยาที่ส่งมอบของผู้ผลิตและใบวิเคราะห์วัตถุดิบของผู้ผลิตวัตถุดิบที่ใช้ผลิตยารุ่นที่ส่งมอบ
 - 5.3 ในกรณีที่หน่วยราชการทำการสุมตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่างยา โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ ในกรณีที่พบว่าไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอส่วนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคายาดังกล่าวของผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป
 - 5.4 ผู้ขายจะรับเปลี่ยนยาคืนทุกราย เมื่อยาใกล้หมดอายุ หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพก่อนกำหนด โดยไม่มีเงื่อนไข
 6. ผู้ขายยินยอมที่จะให้หน่วยงานซื้อยานินิดเดียกันนี้ภายหลังหมดภาระผูกพันสัญญา กับผู้ขายรายเดิมหรือผู้ขายรายอื่นเสียก่อน
 7. ผู้ขายยินยอมที่จะให้ยกเลิกสัญญาการจัดซื้อรวมยานินิดเดียกันนี้โดยหน่วยราชการในเครือข่ายบริการสุขภาพที่ 6 หรือกระทรวงสาธารณสุข
 - 7.1 หน่วยงานต้องผูกพันสัญญาการจัดซื้อรวมยานินิดเดียกันนี้โดยหน่วยราชการในเครือข่ายบริการสุขภาพที่ 6 หรือกระทรวงสาธารณสุข
 - 7.2 ผลการสุมตรวจวิเคราะห์ยาที่ยานี้จากการวิทยาศาสตร์การแพทย์ไม่เป็นไปตามมาตรฐาน
 - 7.3 ผลิตภัณฑ์ยาชนิดนี้ถูกเรียกเก็บคืนจากห้องตลาดโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาในช่วงเวลาของสัญญาจะซื้อขายฯ
 - 7.4 พบปัญหาคุณภาพจากผลิตภัณฑ์ที่อาจส่งผลต่อผู้ป่วยที่ได้รับยา
 8. หน่วยงานขอส่วนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาผลิตภัณฑ์ยาที่มีประวัติถูกเรียกเก็บคืนโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในระยะเวลา 1 ปี ก่อนวันยื่นของประกาศราคา

คณะกรรมการกำหนดคุณลักษณะเฉพาะ

1. ลงชื่อ.....พญ วิชัย.....ประธานกรรมการ 2. ลงชื่อ.....พญ ศรีสุรัส.....กรรมการ 3. ลงชื่อ.....นายปิยะพงษ์ ภูมิวัฒน์.....กรรมการ
(นายพิพิชา วิชัย) (นางสาวปั้ม ภูสุรัส) (นายปิยะพงษ์ ภูมิวัฒน์)
- คุณลักษณะเฉพาะของยา Salmeterol 25 mcg + Fluticasone Propionate 250 mcg Evohaler (MDI), 120 dose