

คุณลักษณะเฉพาะยา

Enoxaparin Sodium 40 mg/0.4 ml solution for injections, 0.4 ml prefilled syringe

1. ชื่อยา Enoxaparin Sodium 40 mg/0.4 ml solution for injections, 0.4 ml prefilled syringe

2. คุณสมบัติทั่วไป

- | | |
|----------------|--|
| 2.1 รูปแบบ | เป็นยาฉีดปราศจากเชื้อ ใส ไม่มีสีถึงสีเหลืองอ่อน |
| 2.2 ส่วนประกอบ | ประกอบด้วยตัวยา Enoxaparin Sodium 40 mg (4000 IU Anti-Factor Xa) ในสารละลายน้ำ 0.4 ml |
| 2.3 ภาชนะบรรจุ | บรรจุในหลอดยาฉีดปราศจากเชื้อแบบ Single dose |
| 2.4 ฉลาก | - ระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันหมดอายุ
เลขที่ผลิตและเลขที่เบียนตำรับยา ไว้อ้างย่างซัดเจนบนบรรจุภัณฑ์
- บนภาชนะบรรจุยาอย่างน้อยต้องระบุชื่อยาหรือชื่อทางการค้า ส่วนประกอบ
ตัวยาสำคัญและความแรง วันหมดอายุ เลขที่ผลิต ไว้อ้างย่างซัดเจน |

3. คุณสมบัติทางเทคนิค

ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพเป็นไปตาม Finished product specification และ Drug substance specification ที่อ้างอิงจากเกสซ์ตำรับฉบับเดียวกัน ซึ่งได้จดทะเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ทั้งนี้เกสซ์ตำรับที่ใช้อ้างอิงต้องเป็นฉบับที่เทียบเท่าหรือใหม่กว่ามาตรฐานเกสซ์ตำรับใดตำรับหนึ่ง ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขเรื่อง ระบุตำราฯ พ.ศ. 2561 ลงวันที่ 6 ธันวาคม 2561 (ลงประกาศในราชกิจจานุเบกษาวันที่ 12 กุมภาพันธ์ 2562)

ทั้งนี้ในการพิจารณา ให้ขึ้นกับคุณลักษณะของคณะกรรมการพิจารณาผล

3.1 Finished product specification: Enoxaparin sodium Injection

ข้อ	Test item	USP 41	BP 2020
3	Identification	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
2	ปริมาณตัวยาสำคัญ	90 – 110% of the potency stated on the label of International Anti-factor Xa Unit (IU)	90 – 110% of the stated activity of Anti-factor Xa
3	Anti-factor Xa/Anti-factor IIa Ratio	3.3 – 5.3	3.3 – 5.3
4	Clarity and colour of solution	-	Clear
5	Benzyl alcohol content (if present)	1.35 – 1.65%	-
6	pH	5.5 – 7.5	5.5 – 7.5
7	Sodium	-	10.2 – 16.9% of Enoxaparin sodium
8	Bacterial Endotoxins	NMT 0.01 USP EU/unit of Anti-Factor Xa activity in Anti-factor Xa IU	NMT 0.01 IU/International Unit of Anti-Factor Xa activity
9	Anti-factor IIa Activity	NLT 20.0 – 35.0% of the potency stated on the label of International Anti-Factor Xa Units (IU or IU/mL)	-
10	Free Sulfate Content	NMT 0.12% (w/w)	-
11	Sterility tests	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
12	Light absorption	-	ตรวจผ่าน
13	Particulate matter/container	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน
14	Volume in container/ Extractable volume	ตรวจผ่าน	ตรวจผ่าน

คณะกรรมการกำหนดคุณลักษณะเฉพาะ

1. ลงชื่อ..... ประธานกรรมการ 2. ลงชื่อ..... กรรมการ 3. ลงชื่อ..... กรรมการ
 (นายสันติ์ กฤติการกษ์) (นางสาวบุญสิริ สรุวรรณ) (นางสาวสุวารีพร มโนธรรมสกิด)

คุณลักษณะเฉพาะของยา Enoxaparin Sodium 40 mg/0.4 ml solution for injections, 0.4 ml prefilled syringe

หมายเหตุ

- กรณีที่จดทะเบียนยาแจ้งการเว้น (waive) การตรวจสอบวิเคราะห์ข้อใดให้ยื่นแสดงเอกสารหลักฐานดังกล่าวที่ได้รับอนุญาติการจดทะเบียนด้วย
- Drug substance specification พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต drug substance หรือใบวิเคราะห์ drug substance ของผู้ผลิตยาสำเร็จรูป ฉบับใดฉบับหนึ่ง โดยมีการตรวจวิเคราะห์ครบถ้วนทั้งหมด

4. การตรวจสอบคุณภาพ

5. เงื่อนไขอื่นๆ

5.1 สำเนาภาพถ่ายเอกสารการได้รับอนุญาตชื่นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต

5.1.1 ใบสำคัญการชื่นทะเบียนตำรับยา (ทย.2 ทย.3 ทย.4 แล้วแต่กรณี)

5.1.1.1 ในกรณีเป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย (หมายถึง ทย.2)

5.1.1.2 ในกรณีเป็นยานำเข้าเพื่อการแบ่งบรรจุ (หมายถึง ทย.3)

5.1.1.3 ในกรณีเป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ (หมายถึง ทย.4)

5.1.2 ใบคำขอชื่นทะเบียนยา ทย.1 ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ตามที่ชื่นทะเบียนไว้ (Finished product specification) และข้อกำหนดคุณภาพของวัตถุดิบ (Raw material specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติมจะต้องแนบเอกสารหรือสำเนาภาพถ่ายของการขอแก้ไขมาพร้อม Finished product specification และ/หรือ Raw material specification

5.2 กรณียาผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities หรือนี้เอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ซึ่งกำหนดชื่นโดยมีความสอดคล้องและทัดเทียมกับหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S ในหมวดยาที่เสนอขาย ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประภาคราคาอิเล็กทรอนิกส์

กรณียานำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบ โดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประภาคราคาอิเล็กทรอนิกส์

5.3 สำเนาภาพถ่ายเอกสารคุณลักษณะเฉพาะของยาที่เสนอราคา

5.3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ของผู้ผลิต (Certificate of analysis) ในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง

5.3.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบ (Raw material) ของตัวยาสำคัญที่ใช้ในการผลิตยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่างทั้งของผู้ผลิตยาและผู้ผลิตวัตถุดิบ

5.3.3 ผลการศึกษาความคงตัวในระยะยาวของยา (Long term stability) ตลอดช่วงอายุของยาที่ชื่นทะเบียน

5.4 ตัวอย่างยา

5.4.1 ผู้เสนอราคาต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 3 หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้น

คณะกรรมการกำหนดคุณลักษณะเฉพาะ

1. ลงชื่อ.....
นายสันต์ ภูติการักษ์
ประทานกรรมการ

2. ลงชื่อ.....
นางสาวบุญสิริตา สุวรรณ
กรรมการ

3. ลงชื่อ.....
นางสาวสุภาวดี มโนธรรมสกิด
กรรมการ

คุณลักษณะเฉพาะของยา Enoxaparin Sodium 40 mg/0.4 ml solution for injections, 0.4 ml prefilled syringe

5.5 การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ

5.5.1 อายุของยาที่ส่งมอบต้องไม่น้อยกว่า 12 เดือน นับจากวันส่งมอบ

5.5.2 ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการวิเคราะห์ยารุ่นที่ส่งมอบของผู้ผลิต

5.5.3 ในกรณีที่หน่วยงานทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยงานจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่างยา โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยงานส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพและสารมาตรฐาน (Reference standard) ในกรณีที่พบว่าไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยงานขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคาดังกล่าวของผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

5.5.4 ผู้ขายต้องรับเปลี่ยนยาคืนทุกกรณีเมื่อยาใกล้หมดอายุ หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพก่อนกำหนดโดยไม่มีเงื่อนไข

5.5.5 กรณีเป็นยาที่ต้องเก็บรักษาที่อุณหภูมิ 2-8 องศาเซลเซียส ต้องมีระบบการเก็บและจัดส่งยาเป็น cold chain system ที่ได้มาตรฐาน

5.6 เอกสารอื่น ๆ

5.6.1 กรณีเป็นยาที่ต้องคลาย/หรือเจือจากก่อนใช้ ต้องมีการศึกษาความคงสภาพหลังการคลายและ/หรือเจือจาก ในตัวทำละลายต่างๆ ครบถ้วนและสอดคล้องกับเอกสารกำกับยา

5.6.2 มีเอกสารแสดงการใช้ในโรงพยาบาลกลุ่มสถาบันแพทยศาสตร์แห่งประเทศไทย (กสพท.) อย่างน้อย 1 แห่งจากโรงพยาบาลต่อไปนี้ ได้แก่ รพ.จุฬาลงกรณ์, รพ.รามาธิบodi, รพ.ศิริราช, รพ.ศรีนรินทร์ขอนแก่น, รพ.มหาราชนครเชียงใหม่, รพ.ส่งขลานครินทร์, รพ.พระมงกุฎเกล้า, รพ.ธรรมศาสตร์ และยังคงใช้อยู่ ก่อนวันประกาศประกาศฯ ให้ทราบโดยทันที

5.7 ผู้ขายยินยอมที่จะให้หน่วยงานซื้อยาชนิดเดียวกันนี้ภายหลังหมดภาระผูกพันสัญญา กับผู้ขายรายเดิม หรือผู้ขายรายอื่นเสียก่อน

5.8 ผู้ขายยินยอมที่จะให้ยกเลิกสัญญาก่อนครบกำหนด ในการณ์ต่อไปนี้

5.8.1 ผลการสุ่มตรวจวิเคราะห์ยาที่ได้จากการตรวจน้ำที่ต้องติดตามมาตรฐาน

5.8.2 ผลิตภัณฑ์ยาชนิดนี้ถูกเรียกเก็บคืนจากท้องตลาดโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในช่วงเวลาของสัญญาจะซื้อขายฯ

5.8.3 พบรัญหาคุณภาพจากผลิตภัณฑ์ที่อาจส่งผลต่อผู้ป่วยที่ได้รับยา ผลการรักษาไม่บรรลุเป้าหมาย หรือเกิดอาการไม่พึงประสงค์จากการใช้ยา โดยมีหลักฐานยืนยันจากแพทย์ที่เป็นลายลักษณ์อักษร

5.9 หน่วยงานขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาผลิตภัณฑ์ยาที่มีประวัติถูกเรียกเก็บคืนโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในระยะเวลา 1 ปี ก่อนวันยื่นของประกาศฯ ให้ทราบโดยทันที

คณะกรรมการกำหนดคุณลักษณะเฉพาะ

1. ลงชื่อ..... ประธานกรรมการ 2. ลงชื่อ..... กรรมการ (นางสาวบุญลีดา สุวรรณ) 3. ลงชื่อ..... กรรมการ (นางสาวสุกานันท์ มโนธรรมสกิต)

คุณลักษณะเฉพาะของยา Enoxaparin Sodium 40 mg/0.4 ml solution for injections, 0.4 ml prefilled syringe