

คุณลักษณะเฉพาะของยา

Levetiracetam 100 mg/1 mL oral solution

1. ชื่อยา Levetiracetam 100 mg/1 mL oral solution

2. คุณสมบัติทั่วไป

- 2.1 รูปแบบ เป็นสารละลายน้ำ สำหรับรับประทาน
- 2.2 ส่วนประกอบ ใน 1 ml ประกอบด้วยตัวยา Levetiracetam 100 mg
- 2.3 ภาระในภาชนะบรรจุภายนอก เช่น ขวดพลาสติก
- 2.4 ขนาดบรรจุ 300 มิลลิลิตร
- 2.5 ฉลาก - ระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันถัดจากวันผลิต และเลขที่เปลี่ยนตำแหน่งยาไว้ อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์
 - บนภาชนะบรรจุอย่างน้อยต้องระบุชื่อยาหรือชื่อทางการค้า ส่วนประกอบ ตัวยาสำคัญและความแรง วันถัดจากวันผลิต และเลขที่เปลี่ยนไว้ชัดเจน

3. คุณสมบัติทางเทคนิค: (USP 38)

3.1 Finished product specification : Levetiracetam oral solution

ข้อ	Test Items	Specifications
3.1.1	Identification	Meet the requirement
3.1.2	Assay	90.0 - 110.0 % L.A. of Levetiracetam
3.1.3	pH	4.8 – 6.3
3.1.4	Bacterial enumeration test and Test for specified microorganisms	- Total aerobic microbial count NMT 100 cfu/ml - Total yeasts and molds count NMT 10 cfu/ml - Test for absence of <i>Escherichia coli</i>
3.1.5	Impurities	Meet the requirement

3.2 Drug substance specification: Levetiracetam

ข้อ	Test Items	Specifications
3.2.1	Identification	Meet the requirement
3.2.2	Assay	98.0 - 102.0 % L.A. of Levetiracetam
3.2.3	Water determination	NMT 0.5 %
3.2.4	Impurities	Meet the requirement

1. ลงชื่อ.....๘๖๙.....ประธานกรรมการ 2. ลงชื่อ.....พญ. พิชัย.....กรรมการ 3. ลงชื่อ.....นฤมล.....กรรมการ
 (นายก่อสกนธ์ เอื้อเพ็ชร) (นายเนตรน้อย ชาลี) (นางสาวสาวนีย์ ยกอรานันท์)

4. การตรวจสอบคุณภาพ

5. เมื่อไหร่

5.1 สำเนาภาพถ่ายเอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และ สำแดง (declare) แหล่งผลิต

5.1.1 ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (ทย.2 ทย.3 ทย.4 หรือ ย.2 และต่อไปนี้)

5.1.1.1 ในกรณีเป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย (หมายถึง ทย.2 หรือ ย.2)

5.1.1.2 ในกรณีเป็นยานำเข้าเพื่อการแบ่งบรรจุ (หมายถึง ทย.3 หรือ ย.2)

5.1.1.3 ในกรณีเป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ (หมายถึง ทย.4 หรือ ย.2)

5.1.2 ใบคำขอขึ้นทะเบียนยา ทย.1 หรือ ย.1 ของยาที่เสนอราคา พิรบอมรายละเอียดหัวข้อ การควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ตามที่ขึ้นทะเบียนไว้ (Finished product specification) และข้อกำหนดคุณภาพของวัตถุดิบ (Raw material specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติมจะต้อง แนบเอกสารหรือสำเนาภาพถ่ายของการขอแก้ไขมาพร้อม Finished product specification และ/หรือ Raw material specification

5.2 ในกรณีที่ยาผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยา ตาม หลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของกระทรวงสาธารณสุข (GMP หรือ GMP/PICs) ในหมวดยาที่เสนอขาย ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบ โดยมีผลการรับรองถึงวันที่เสนอราคาและวันที่ผลิตยา

ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการ ผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของประเทศไทยผู้ผลิต หรือ Certificate of pharmaceutical product ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบ โดยมีผลการรับรองถึงวันที่เสนอราคาและวันที่ผลิตยา กรณีที่ ต้นฉบับไม่ใช่ภาษาไทยหรือภาษาอังกฤษ ต้องได้รับการรับรองฉบับแปลโดยสถานทูตไทยประจำประเทศไทยนั้น

5.3 สำเนาภาพถ่ายเอกสารคุณลักษณะเฉพาะของยาที่เสนอราคา

5.3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ของผู้ผลิต (Certificate of analysis) ในยารุ่นที่ส่ง เป็นตัวอย่าง

5.3.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบ (Raw material) ของตัวยาสำคัญที่ใช้ในการผลิตยา รุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่างทั้งของผู้ผลิตยาและผู้ผลิตวัตถุดิบ

5.3.3 ผลการศึกษาความคงตัวในระยะยาวของยา (Long term stability) ตลอดช่วงอายุของยาที่ ขึ้นทะเบียน

5.4 ตัวอย่างยา

1. ลงชื่อ.....นายก่อสกนธ์ เอื้อเพ็ชร์.....ประธานกรรมการ 2. ลงชื่อ.....นายเนตรน้อย ชาลี.....กรรมการ 3. ลงชื่อ.....นางสาวสาวนีย์ ยกฤหานนท์.....กรรมการ
(นายก่อสกนธ์ เอื้อเพ็ชร์)
(นายเนตรน้อย ชาลี)
(นางสาวสาวนีย์ ยกฤหานนท์)

5.4.1 ผู้เสนอราคาต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 1 หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้น

5.5 การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ

5.5.1 อายุของยาที่ส่งมอบต้องใช้ได้ไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันส่งมอบ

5.5.2 ยาทุกชนิดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการวิเคราะห์ยารุ่นที่ส่งมอบของผู้ผลิต

5.5.3 ในกรณีที่หน่วยงานทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยงานจะดำเนินการสือร่องขอตัวอย่างยา โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยงานส่งตรวจนิวเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพและสารมาตรฐาน (Reference standard) ในกรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยงานขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคายาดังกล่าวของผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

5.5.4 ผู้ขายต้องรับเปลี่ยนยาคืนทุกกรณีเมื่อยาใกล้หมดอายุ หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพก่อนกำหนดโดยไม่มีเงื่อนไข

5.6 ผู้ขายยินยอมที่จะให้หน่วยงานซื้อยาชนิดเดียวกันนี้ภายหลังหมดภาระผูกพันสัญญา กับผู้ขายรายเดิมหรือผู้ขายรายอื่นเดียวกัน

5.7 ผู้ขายยินยอมที่จะให้ยกเลิกสัญญา ก่อนครบกำหนด ในกรณีต่อไปนี้

5.7.1 หน่วยงานต้องผูกพันสัญญาการจัดซื้อร่วมยาชนิดเดียวกันนี้โดยหน่วยราชการในเขตสุขภาพที่ 6 หรือกระทรวงสาธารณสุข

5.7.2 ผลการสุ่มตรวจวิเคราะห์ยาที่จากการนิวิทยาศาสตร์การแพทย์ไม่เป็นไปตามมาตรฐาน

5.7.3 ผลิตภัณฑ์ยาชนิดนี้ถูกเรียกเก็บคืนจากห้องตลาดโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาในช่วงเวลาของสัญญาจะซื้อขายฯ

5.7.4 พบรปภหาคุณภาพจากผลิตภัณฑ์ที่อาจส่งผลต่อผู้ป่วยที่ได้รับยา

5.7.5 หน่วยงานได้ทำการตัดรายการการนื้อกอกจากบัญชียาโรงพยาบาล

5.8 หน่วยงานขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาผลิตภัณฑ์ยาที่มีประวัติถูกเรียกเก็บคืนโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในระยะเวลา 1 ปี ก่อนวันประกาศราคาอิเล็กทรอนิกส์ (Electronic Bidding: e - bidding)

1. ลงชื่อ.....นายก่อสกนธ์ เอื้อเพ็ชร์.....ประธานกรรมการ 2. ลงชื่อ.....นายเนตรน้อย ชาลี.....กรรมการ 3. ลงชื่อ.....นางสาวเสาวนีย์ ยดาภรณ์.....กรรมการ
(นายก่อสกนธ์ เอื้อเพ็ชร์) (นายเนตรน้อย ชาลี) (นางสาวเสาวนีย์ ยดาภรณ์)