

คุณลักษณะเฉพาะของยา

Sevoflurane 100 mL/100 mL inhalation vapor liquid 250 mL

1. ชื่อยา Sevoflurane 100 mL/100 mL inhalation vapor liquid 250 mL

2. คุณสมบัติทั่วไป

- | | |
|----------------|--|
| 2.1 รูปแบบ | เป็นสารละลายใส ไม่มีสี |
| 2.2 ส่วนประกอบ | ประกอบด้วยตัวยา Sevoflurane |
| 2.3 ภาชนะบรรจุ | บรรจุในภาชนะปิดสนิท ป้องกันแสง ที่สามารถหันระดับของสารละลายที่บรรจุภายในภาชนะได้ |
| 2.4 ขนาดบรรจุ | 250 มิลลิลิตร |
| 2.5 ฉลาก | <ul style="list-style-type: none"> - ระบุชื่อยาส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต และเลขที่เบียนตัวรับยาไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์ - บนภาชนะบรรจุอย่างน้อยต้องระบุชื่อยาหรือชื่อทางการค้า ส่วนประกอบ ตัวยาสำคัญและความแรง วันสิ้นอายุ และเลขที่ผลิต ไว้ชัดเจน |

3. คุณสมบัติทางเทคนิค: (USP 38)

3.1 Finished product specification : Sevoflurane

序	Test Items	Specifications
3.1.1	Identification	Meet the requirement
3.1.2	Assay	99.97 - 100.0% L.A. of Sevoflurane
3.1.3	Limit of Fluoride	NMT 2 mcg/mL (2 ppm)
3.1.4	Limit of Nonvolatile Residue	NMT 1 mg/10 mL
3.1.5	Organic impurities	
	- Compound A	NMT 25 mcg/g (25 ppm)
	- Any other single impurity	NMT 100 mcg/g (100 ppm)
	- Total impurities	NMT 300 mcg/g (300 ppm)
3.1.6	Refractive Index	1.2745 – 1.2760 at 20 °
3.1.7	Acidity or Alkalinity	NMT 0.10 mL of 0.01 N NaOH or NMT 0.60 mL of 0.01 N HCl acid for neutralization
3.1.8	Water Determination	NMT 0.1%

หมายเหตุ - กรณีที่จดทะเบียนยาแจ้งการเว้น (waive) การตรวจสอบวิเคราะห์ข้อใด ให้ยื่นแสดงเอกสาร

คณะกรรมการกำหนดคุณลักษณะเฉพาะ

1. ลงชื่อ.....**๖๗๒**.....ประธานกรรมการ 2. ลงชื่อ.....**๗๙๕**.....กรรมการ 3. ลงชื่อ.....**๑๔๘๖**.....กรรมการ
(นางสาวเสาวนีย์ ยศภูมานนท์) (นางสุมลี พัชพินิจ) (นางสาวกมลชล ศรีวรสาร)

คุณลักษณะเฉพาะของยา Sevoflurane 100 mL/100 mL inhalation vapor liquid 250 mL

หลักฐานดังกล่าวที่ได้รับอนุมัติการจดทะเบียนด้วย

- Drug substance specification พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต drug substance หรือใบวิเคราะห์ drug substance ของผู้ผลิตยาสำเร็จรูป ฉบับเดียวกันนี้ โดยมีการตรวจวิเคราะห์ครบถ้วนทั้งหัวข้อที่กำหนด

4. การตรวจสอบคุณภาพ

5. เงื่อนไขอื่นๆ

5.1 สำเนาภาพถ่ายเอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต

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

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 ในคำขอขึ้นทะเบียนยา ทย.1 หรือ หรือ ย.1 ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ตามที่ขึ้นทะเบียนไว้ (Finished product specification) และข้อกำหนดคุณภาพของวัตถุดิบ (Raw material specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติมจะต้องแนบเอกสารหรือสำเนาภาพถ่ายของการขอแก้ไขมาพร้อม Finished product specification และ/หรือ Raw material specification

5.2 ในกรณีที่ยาผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยา ตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของกระทรวงสาธารณสุข (GMP หรือ GMP/PICs) ในหมวดยาที่เสนอขายฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบ หรือ ประเทศไทยผู้ผลิตอยู่ใน Member List of PIC/s participating authorities โดยมีผลการรับรองถึงวันที่เสนอราคาและวันที่ผลิตยา

ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของประเทศไทยผู้ผลิต หรือ Certificate of pharmaceutical product ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบ โดยมีผลการรับรองถึงวันที่เสนอราคาและวันที่ผลิตยา กรณีที่ต้นฉบับไม่ใช่ภาษาไทยหรือภาษาอังกฤษ ต้องได้รับการรับรองฉบับแปลโดยสถานทูตไทยประจำประเทศไทยนั้น

5.3 สำเนาภาพถ่ายเอกสารคุณลักษณะเฉพาะของยาที่เสนอราคา

5.3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ของผู้ผลิต (Certificate of analysis) ในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง

คณะกรรมการกำหนดคุณลักษณะเฉพาะ

๖๒

1. ลงชื่อ.....ประ南นกรรมการ 2. ลงชื่อ.....กรรมการ 3. ลงชื่อ.....กรรมการ
(นางสาวสาวนีย์ ยดาภรณ์)
คุณลักษณะเฉพาะของยา Sevoflurane 100 mL/100 mL inhalation vapor liquid 250 mL
- (นางสุมาลี ทศพิริจ)
(นางสาวกมลชน ศรีวรสาร)

5.3.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบ (Raw material) ของตัวยาสำคัญที่ใช้ในการผลิตยา รุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่างทั้งของผู้ผลิตยาและผู้ผลิตวัตถุดิบ

5.3.3 ผลการศึกษาความคงตัวในระยะยาวของยา (Long term stability) ตลอดช่วงอายุของยาที่ขึ้นทะเบียน

5.4 ตัวอย่างยา

5.4.1 ผู้เสนอราคาต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 1 หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้น

5.5 การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ

5.5.1 อายุของยาที่ส่งมอบต้องใช้ได้ไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันส่งมอบ

5.5.2 ยกเว้นกรณีที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาแพคเกจเบรนของผลการวิเคราะห์ยาที่ส่งมอบของผู้ผลิต

5.5.3 ในกรณีที่หน่วยงานทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยงานจะดำเนินการสือร่องขอตัวอย่างยา โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยงานส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพและสารมาตรฐาน (Reference standard) ในกรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยงานขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคายาตั้งกล่าวของผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

5.5.4 ผู้ขายต้องรับเปลี่ยนยาคืนทุกกรณีเมื่อยาใกล้หมดอายุ หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพ ก่อนกำหนดโดยไม่มีเงื่อนไข

5.6 ผู้ขายยินยอมที่จะให้หน่วยงานซื้อยาชนิดเดียวกันนี้ภายหลังหมดการผูกพันสัญญาภัยรายเดิมหรือผู้ขายรายอื่นเสียก่อน

5.7 ผู้ขายยินยอมที่จะให้ยกเลิกสัญญาภัยก่อนครบกำหนด ในกรณีต่อไปนี้

5.7.1 หน่วยงานต้องผูกพันสัญญาการจัดซื้อร่วมยาชนิดเดียวกันนี้โดยหน่วยราชการในเขตสุขภาพที่ 6 หรือกระทรวงสาธารณสุข

5.7.2 ผลการสุ่มตรวจวิเคราะห์ยานี้จากการวิทยาศาสตร์การแพทย์ไม่เป็นไปตามมาตรฐาน

5.7.3 ผลิตภัณฑ์ยาชนิดนี้ถูกเรียกเก็บคืนจากห้องคลอดโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในช่วงเวลาของสัญญาจะซื้อขายฯ

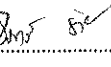
5.7.4 พบร้ายหาดูน้ำคุณภาพจากผลิตภัณฑ์ที่อาจส่งผลต่อผู้ป่วยที่ได้รับยา

5.7.5 หน่วยงานได้ทำการตัดรายการการนี้ออกจากบัญชียาโรงพยาบาล

5.8 หน่วยงานขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาผลิตภัณฑ์ยาที่มีประวัติถูกเรียกเก็บคืนโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในระยะเวลา 1 ปี ก่อนวันประการราคาอิเล็กทรอนิกส์ (Electronic Bidding; e - bidding)

5.9 กรณีที่ไม่ใช้ยาด้านแบบ

คณะกรรมการกำหนดคุณลักษณะเฉพาะ

1. ลงชื่อ..... ประธานกรรมการ 2. ลงชื่อ..... กรรมการ 3. ลงชื่อ..... กรรมการ
(นางสาวสาวนีย์ ยถากุรานนท์) (นางสุมามี ทัศพินิจ) (นางสาวกมลฉล ศรีวรสาร)

คุณลักษณะเฉพาะของยา Sevoflurane 100 mL/100 mL inhalation vapor liquid 250 mL

5.9.1 ต้องมีผลการวิเคราะห์ยาจำนวนไม่น้อยกว่า 3 รุ่นการผลิต ซึ่งตรวจวิเคราะห์โดยห้องปฏิบัติการซึ่งไม่ใช่ห้องปฏิบัติการของผู้ผลิตยา ที่ได้รับรองความสามารถห้องปฏิบัติการทดสอบด้านยาตามมาตรฐาน ISO/IEC 17025 จากหน่วยงาน Accreditation body ที่ยอมรับในระดับสากล

5.9.2 ต้องมีการศึกษาเปรียบเทียบความเท่าเทียมด้านประสิทธิภาพและความปลอดภัยของยาเปรียบเทียบกับยาต้นแบบ

5.10 เอกสารยินยอมสนับสนุนเครื่อง vaporizer ทุกรุ่นที่สามารถต่อเข้ากับเครื่องคอมยاسلับของโรงพยาบาลอย่างพอดีเพียงกับจำนวนห้องผ่าตัดและดำเนินการส่งเครื่องให้แล้วเสร็จภายใน 5 วันทำการนับจากผู้รับมอบอำนาจลงนามยืนยันใบเสนอราคา พร้อมทั้งวางแผนเครื่องสำรองจำนวนอย่างน้อย 1 เครื่อง และกรณีเครื่อง vaporizer ชำรุดเสียหาย ทางบริษัทผู้เสนอราคายินยอมสนับสนุนเครื่อง vaporizer ทดแทน ในจำนวนเครื่องที่ชำรุดเสียหายและส่งมอบภายใน 5 วันทำการ นับจากทางโรงพยาบาลแจ้งบริษัทโดยไม่คิดค่าใช้จ่าย

คณะกรรมการกำหนดคุณลักษณะเฉพาะ

1. ลงชื่อ.....*บิ๊บ*.....ประธานกรรมการ 2. ลงชื่อ.....*บิ๊บ*.....กรรมการ 3. ลงชื่อ.....*บิ๊บ*.....กรรมการ
 (นางสาวสาวนีย์ ยดาภรณานนท์) (นางสมารี ทัศพันธ์) (นางสาวกมลชล ศรีวรสาร)

คุณลักษณะเฉพาะของยา Sevoflurane 100 mL/100 mL inhalation vapor liquid 250 mL