

## คุณลักษณะเฉพาะของยา

### Atorvastatin 40 mg film-coated tablet

**1. ชื่อยา Atorvastatin 40 mg film-coated tablet; TMT-ID (GPU):**

**2. คุณสมบัติทั่วไป**

- 2.1 รูปแบบ เป็นยาเม็ดเคลือบฟิล์ม (film coated tablet) ชนิดรับประทาน เม็ดยาเมืองปาก สามารถหักแบ่งเม็ดยาได้สะดวก และหลังหักแบ่งได้ซึ่กเม็ดยาทั้งสองส่วนสมมาตร
- 2.2 ส่วนประกอบ ใน 1 เม็ด ประกอบด้วยตัวยา Atorvastatin 40 mg
- 2.3 ภาระบรรจุ บรรจุในแพ็คเกจสันทิช ป้องกันความชื้น
- 2.4 ฉลาก - ระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ ผลิตและเลขที่เปลี่ยนตำแหน่งยา ไว้อ่านชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์  
- บนภาระบรรจุยาอย่างน้อยต้องระบุชื่อยาหรือชื่อทางการค้า ส่วนประกอบ และขนาดความแรงของยา เลขที่ผลิต วันสิ้นอายุ ไว้ชัดเจน

**3. คุณสมบัติทางเทคนิค:**

**3.1 Finished product specification: Atorvastatin calcium Tablets (USP41)**

ข้อ	Test Items	Specifications
3.1.1	Identification	Meet the requirement
3.1.2	Assay	94.5 - 105.0% of the L.A. of Atorvastatin
3.1.3	Uniformity of dosage units	Meet the requirement
3.1.4	Dissolution	Meet the requirement
3.1.5	Organic impurities - Atorvastatin pyrrolidone analog - Atorvastatin related compound H - Atorvastatin epoxy pyrrolooxazin 6-hydroxy analog - Atorvastatin epoxy pyrrolooxazin 7-hydroxy analog - Atorvastatin epoxy THF analog - Atorvastatin related compound D - Any other unspecified degradation product - Total degradation product	NMT 0.5% NMT 1.0% NMT 0.5% NMT 0.5% NMT 0.25% NMT 0.35% NMT 0.2% NMT 4.0%

**3.2 Drug substance specification:**

**(1) Atorvastatin calcium (USP41)**

ข้อ	Test Items	Specifications
3.2.1	Identification	Meet the requirement
3.2.2	Assay	98.0 - 102.0% of the L.A. of Atorvastatin calcium (on the anhydrous and solvent free basis)

คณะกรรมการกำหนดคุณลักษณะเฉพาะของยา

1. ลงชื่อ.....นายพญ. ทรายา ทรัพย์จรัสแสง ประธานกรรมการ 2. ลงชื่อ.....นางสาวสาวนีย์ ยดาภรณ์ กรรมการ 3. ลงชื่อ.....ทักษิณ ศรีวารสาร กรรมการ

คุณลักษณะเฉพาะของยา Atorvastatin 40 mg film-coated tablet

ข้อ	Test Items	Specifications
3.2.3	Propylene glycol (if label as a propylene glycol solvate)	5.4 - 7.3%
3.2.4	Organic impurities  <u>Note</u> Procedure 1 or Procedure 2 ขึ้นกับวิธีสังเคราะห์และ polymorph ของยา  <u>Procedure 1</u> - Atorvastatin related compound A (Desfluoro impurity) - Atorvastatin related compound B (3S, 5R isomer) - Atorvastatin related compound C (Difluoro impurity) - Atorvastatin related compound D (Epoxide impurity) - Any other individual impurity - Total impurities  <u>Procedure 2</u> - Atorvastatin diamino - Atorvastatin related compound A (Desfluoro impurity) - Atorvastatin related compound B (3S, 5R isomer) - Atorvastatin related compound C (Difluoro impurity) if present - Atorvastatin 3-deoxyhept-2-enoic acid - Atorvastatin related compound H (Lactone impurity) - Atorvastatin epoxy tetrahydrofuran analog - Atorvastatin ethyl ester - Atorvastatin related compound D (Epoxide impurity) - Atorvastatin related compound I (Acetonide impurity) - Any other individual impurity - Total impurities	NMT 0.3% NMT 0.3% NMT 0.3% NMT 0.2% NMT 0.1% NMT 1.0%  NMT 0.15% NMT 0.3% NMT 0.3% NMT 0.3% NMT 0.10% NMT 0.15% NMT 0.15% NMT 0.15% NMT 0.15% NMT 0.15% NMT 0.1% NMT 1.0%
3.2.5	Enantiomeric purity	NMT 0.3% of Atorvastatin related compound E (3S, 5S enantiomer)
3.2.6	Water determination ( <i>Method 1a</i> )	: 3.5 – 5.5% for trihydrate form : If labeled as amorphous or as semicrystalline, NMT 6.0% : If labeled as a propylene glycol solvate, NMT 1.0%

## (2) Atorvastatin calcium trihydrate (BP2016)

ข้อ	Test Items	Specifications
3.2.1	Identification	Meet the requirement
3.2.2	Assay	97.0 - 102.0% of the L.A. of Atorvastatin

คณะกรรมการกำหนดคุณลักษณะเฉพาะของยา

1. ลงชื่อ ..... ประisanกรรมการ 2. ลงชื่อ ..... กรรมการ 3. ลงชื่อ ..... กรรมการ  
 (นายสุรเชษฐ์ พัพย์จรัสแสง) (นางสาวเสาวนีย์ ยศภูรานันท์) (นางสาวกมลชนก ศรีวรสาร)  
 คุณลักษณะเฉพาะของยา Atorvastatin 40 mg film-coated tablet

ข้อ	Test Items	Specifications
		calcium (on the anhydrous substance)
3.2.3	Enantiomeric purity - Impurity E	NMT 0.3%
3.2.4	Related substances - Impurity A , B (for each) - Impurity C , D (for each) - unspecified impurities (for each) - Total impurities	NMT 0.3% NMT 0.15% NMT 0.10% NMT 1.5%
3.2.5	Sodium	NMT 0.4% (anhydrous substance)
3.2.6	Heavy metals	NMT 20 ppm
3.2.7	Water	3.5 – 5.5%

**หมายเหตุ** - กรณีที่จดทะเบียนยาแจ้งการเว้น (waive) การตรวจสอบวิเคราะห์ข้อใด ให้ยื่นแสดงเอกสารหลักฐานดังกล่าวที่ได้รับอนุมัติการจดทะเบียนด้วย  
 - Drug substance specification พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต drug substance หรือใบวิเคราะห์ drug substance ของผู้ผลิตยาสำเร็จรูป ฉบับใดฉบับหนึ่ง โดยมีการตรวจวิเคราะห์ครบถ้วนทุกหัวข้อที่กำหนด

#### 4. การตรวจสอบคุณภาพ

#### 5. เงื่อนไขอื่นๆ

5.1 สำเนาภาพถ่ายเอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต

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

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

5.2 ในกรณีที่ยาผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยา ตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของกระทรวงสาธารณสุข (GMP หรือ GMP/PICs) ในหมวดยาที่เสนอขายฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบ โดยมีผลการรับรองถึงวันที่เสนอราคาและวันที่ผลิตยา กรณีที่ต้นฉบับไม่ใช่ภาษาไทยหรือภาษาอังกฤษ ต้องได้รับการรับรองฉบับแปลโดยสถานทูตไทยประจำประเทศไทย

ในกรณีที่เป็นนายนำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของประเทศไทยผู้ผลิต หรือ Certificate of pharmaceutical product ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบ โดยมีผลการรับรองถึงวันที่เสนอราคาและวันที่ผลิตยา กรณีที่ต้นฉบับไม่ใช่ภาษาไทยหรือภาษาอังกฤษ ต้องได้รับการรับรองฉบับแปลโดยสถานทูตไทยประจำประเทศไทย

5.3 สำเนาภาพถ่ายเอกสารคุณลักษณะเฉพาะของยาที่เสนอราคา

5.3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ของผู้ผลิต (Certificate of analysis) ในยกุญที่ส่งเป็นตัวอย่าง คณะกรรมการกำหนดคุณลักษณะเฉพาะของยา

1. ลงชื่อ ..... ประชานกรรมการ 2. ลงชื่อ ..... กรรมการ 3. ลงชื่อ ..... กรรมการ  
 (นายสุรษัย ทรัพย์จรัสแสง) (นางสาวสารณี ยศภูมิวนันท์) (นางสาวกมลชนก ศรีวารสาร)

คุณลักษณะเฉพาะของยา Atorvastatin 40 mg film-coated tablet

5.3.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบ (Raw material) ของตัวยาสำคัญที่ใช้ในการผลิตยา รุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่างทั้งของผู้ผลิตยาและผู้ผลิตวัตถุดิบ

5.3.3 ผลการศึกษาความคงตัวในระยะเวลาของยา (Long term stability) ตลอดช่วงอายุของยาที่ขึ้นทะเบียนมากกว่า 2 ปี หรือผลการศึกษา Accelerated stability กรณีขึ้นทะเบียนนานอยกว่า 2 ปี

5.3.4 เอกสารหรือหลักฐานยืนยันความสัมพันธ์ระหว่างรุ่นการผลิตของวัตถุดิบของตัวยาสำคัญ (Raw material) ข้อ 5.3.2 กับรุ่นการผลิตของผลิตภัณฑ์ยา (Finished product) ข้อ 5.3.1

5.3.5 ผลการศึกษาความคงตัวหลังหักแบ่งเม็ดยา (Functional scored tablets) โดยกำหนดให้มีการศึกษาในหัวข้ออย่างน้อย ดังต่อไปนี้

1) ข้อกำหนดตาม <705> Quality Attributes of Tablets Labeled as Having a Functional Score (United States Pharmacopeia (USP) and the National Formulary (NF)) และ/หรือ European Pharmacopoeia (EP หรือ Ph Eur.)

ข้อ	Test Items	Specifications
1	- ความถูกต้องของการแบ่งเม็ดยาที่มีรอยบาง (Splitting tablets with functional scoring)  หรือ - Uniformity of dosage units	NLT 28 of 30 tablets pass 75 – 125% of the expected weigh of the split-tablet portion  NMT 15.0%
2	การละลายของตัวยาสำคัญจากซีกเม็ดยา (Dissolution test)	NLT 80% (Q) of LA of Atorvastatin is dissolved in 30 minutes

2) ระยะเวลาการศึกษา อย่างน้อย 7 วัน

5.3.6 หากยาที่เสนอไม่ใช่ยาต้นแบบ (Original drugs) ต้องมีหนังสือแสดงการทดสอบ Bioequivalence ที่เสนอเปรียบเทียบกับยาต้นแบบ โดยวิธีการศึกษาต้องเป็นไปตามหลักเกณฑ์และแนวทางปฏิบัติในการศึกษาเชิงสมมูลของยาสามัญของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

#### 5.4 ตัวอย่างยา

5.4.1 ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) ต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 3 หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้น โดยให้นำมาแสดง ณ กลุ่มงานเภสัชกรรม (งานบริหารคลังยาและเวชภัณฑ์) โรงพยาบาลสมเด็จพระบูพราษรราชະ hakkaw

#### 5.5 การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ

5.5.1 อายุของยาที่ส่งมอบต้องใช้ได้ไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันส่งมอบ

5.5.2 ยาทุกชนิดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบปรับองค์การวิเคราะห์ยา รุ่นที่ส่งมอบของผู้ผลิต

5.5.3 ในกรณีที่หน่วยงานทำการสุมตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยงานจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่างยา โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยงานส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพและสารมาตรฐาน (Reference standard) ในกรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยงานขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคาฯดังกล่าวของผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) และ/ หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

5.5.4 ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) ต้องรับเปลี่ยนยาคืนทุกรายเมื่อยาใกล้หมดอายุ หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพก่อนกำหนดโดยไม่มีเงื่อนไข

คณะกรรมการกำหนดคุณลักษณะเฉพาะของยา

1. ลงชื่อ.....  
(นายสุรชัย ทรัพย์จรัสแสง) ประธานกรรมการ 2. ลงชื่อ.....  
(นางสาวเสาวนีย์ ยดาภรณ์) กรรมการ 3. ลงชื่อ.....  
(นางสาวกมลลักษณ์ ศรีวารสาร) กรรมการ

คุณลักษณะเฉพาะของยา Atorvastatin 40 mg film-coated tablet

5.7 ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) ยินยอมที่จะให้หน่วยราชการซื้อยาชนิดเดียวกันนี้ภายหลังหมดภาระผูกพันสัญญาฉบับผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) เดิมหรือผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) รายอื่นเสียก่อน

5.8 ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) ยินยอมที่จะให้ยกเลิกสัญญาก่อนครบกำหนด ในการณ์ต่อไปนี้

5.8.1 กรณีผลการสุมตรวจนิวเคราะห์ยาที่จากการรวมวิทยาศาสตร์การแพทย์ไม่เป็นไปตามมาตรฐาน

5.8.2 กรณีผลิตภัณฑ์ยาชนิดนี้ถูกเรียกเก็บคืนจากห้องตลาดโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในช่วงเวลาของสัญญาจะซื้อขาย

5.8.3 กรณีพบปัญหาความจากผลิตภัณฑ์ที่อาจส่งผลกระทบต่อประสิทธิภาพและความปลอดภัยต่อผู้ป่วยที่ได้รับยา

5.9 หน่วยงานขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาผลิตภัณฑ์ยาที่มีประวัติถูกเรียกเก็บคืนโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาในระยะเวลา 1 ปี ก่อนวันประกาศประกราคาก่อซื้อขาย (Electronic Bidding: e - bidding)

คณะกรรมการกำหนดคุณลักษณะเฉพาะของยา

1. ลงชื่อ..........ประธานกรรมการ 2. ลงชื่อ..........กรรมการ 3. ลงชื่อ..........กรรมการ  
(นายสุรเชษฐ์ พิรพัฒน์แสง)  
(นางสาวสาวนิร์ ยดาภรณานนท์)  
(นางสาวกมลชล ศรีวรสาร)

คุณลักษณะเฉพาะของยา Atorvastatin 40 mg film-coated tablet