

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ และหลักเกณฑ์การพิจารณาคัดเลือกข้อเสนอ

ของยา Cefazolin inj ๑ g

โรงพยาบาลเจ้าพระยาอภัยภูเบศร จังหวัดปราจีนบุรี

\*\*\*\*\*

๑. ความต้องการยา Cefazolin ๑ g powder for solution for injection
๒. ราคาากลาง ขวดละ ๒๐.๐๐ บาท (ยี่สิบบาทถ้วน) ตามประกาศคณะกรรมการพัฒนาระบบยาแห่งชาติ ประกาศ ณ วันที่ ๖ มิถุนายน พ.ศ.๒๕๖๖
๓. หลักเกณฑ์การพิจารณาคัดเลือกข้อเสนอ  
จะพิจารณาราคาเฉพาะผู้เสนอราคาที่คุณลักษณะเฉพาะของ Cefazolin ๑ g powder for solution for injection ผ่านเท่านั้น โดยใช้หลักเกณฑ์ราคาต่ำสุด
๔. คุณสมบัติทั่วไป
  - ๔.๑ รูปแบบ เป็นผงยาปราศจากเชื้อสีขาว สำหรับฉีด
  - ๔.๒ ส่วนประกอบ ใน ๑ vial ประกอบด้วยตัวยา Cefazolin sodium ที่ผสมรวมกับ anhydrous cefazolin ๑ g
  - ๔.๓ ภาชนะบรรจุ บรรจุในภาชนะสำหรับบรรจุยาฉีดปราศจากเชื้อชนิดแก้ว ฝาปิดเป็นชนิด Flip-off และบรรจุกล่องกระดาษหรือภาชนะที่บดแสง
  - ๔.๔ ฉลาก  
- ระบุชื่อยา ส่วนประกอบด้วยยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต และเลขทะเบียนตำรับยา ไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์  
- บนภาชนะบรรจุยาอย่างน้อยต้องระบุชื่อยาหรือชื่อทางการค้า ส่วนประกอบ และขนาดความแรงของยา เลขที่ผลิต วันสิ้นอายุ ไว้อย่างชัดเจน

๕. คุณสมบัติทางเทคนิค

ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพเป็นไปตาม finished product specification และ drug substance specification ตามรายละเอียดข้างล่าง ซึ่งได้จดทะเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ทั้งนี้เภสัชตำรับที่ใช้อ้างอิงต้องเป็นฉบับที่เทียบเท่าหรือใหม่กว่ามาตรฐานเภสัชตำรับใดตำรับหนึ่ง ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุตำรายา พ.ศ. ๒๕๖๑ ลงวันที่ ๖ ธันวาคม พ.ศ. ๒๕๖๑ (ลงประกาศในราชกิจจานุเบกษา วันที่ ๑๒ กุมภาพันธ์ ๒๕๖๒)

๕.๑ Finished product specification

(๑) Cefazolin for injection USP

ข้อ	Test Items	Specifications
๑	Identification	Meet the requirement
๒	Assay	๙๐.๐ - ๑๑๕.๐% labeled amount of Cefazolin sodium
๓	Uniformity of dosage units*	Meet the requirement
๔	Constituted solution	Meet the requirement
๕	Optical rotation	Between -๑๐° to -๒๕°
๖	Bacterial endotoxins Test	Not more than ๐.๑๕ USP Endotoxin Unit/mg of cefazolin
๗	Sterility	Meet the requirement

ลงชื่อ.....ประธานกรรมการ  
(นางสาวสุเบญจา ทินสาย)

ลงชื่อ.....กรรมการ  
(นางสาวสิริยุญา งามกาละ)

ลงชื่อ.....กรรมการ  
(นางเอมิกา เต็งการณกิจ)

ข้อ	Test Items	Specifications
๘	pH	๔.๐-๖.๐
๙	Water Determination	Not more than ๖.๐%
๑๐	Particulate matter - Size $\geq$ ๑๐ $\mu$ m - Size $\geq$ ๒๕ $\mu$ m	Not more than ๖,๐๐๐ particles/container Not more than ๖๐๐ particles/container

(๒) Cefazolin sodium for injection BP

ข้อ	Test Items	Specifications
๑	Identification	Meet the requirement
๒	Assay	๙๐.๐ - ๑๐๕.๐% labeled amount of the stated amount
๓	pH	๔.๐-๖.๐
๔	Clarity of solution	Meet the requirement
๕	Related substances - Area of any secondary peak - Sum of the areas of any such peaks - Disregard any peak	Not more than ๑.๐% Not more than ๓.๕% Not more than ๐.๐๕%
๖	Water	Not more than ๖.๐% w/w
๗	Bacterial endotoxins	Not more than ๑.๕ IU/mL
๘	Sterility	Meet the requirement
๙	Particulate matter	Meet the requirement

๕.๒ Drug substance specification :

พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต drug substance หรือใบวิเคราะห์ drug substance ของผู้ผลิตยาสำเร็จรูป ฉบับใดฉบับหนึ่ง โดยมีการตรวจวิเคราะห์ครบทุกหัวข้อที่กำหนด

(๑) Cefazolin sodium USP

ข้อ	Test Items	Specifications
๑	Identification	Meet the requirement
๒	Assay	๘๙.๑ - ๑๑๐.๑% labeled amount of Cefazolin sodium on the anhydrous basis
๓	Impurity Organic impurities - Tetrazolylacetic acid - Tetrazolylacetamide acetal - Cefazolin open-ring lactone or cefazolin ๓-hydroxymethyl	Not more than ๑.๐% Not more than ๑.๐% Not more than ๐.๕%

ลงชื่อ.....ประธานกรรมการ  
(นางสาวสุเบญจา พิณสาย)

ลงชื่อ.....กรรมการ  
(นางสาวสิริญา งามกาละ)

ลงชื่อ.....กรรมการ  
(นางเอมิกา เต็งการณิก)

ข้อ	Test Items	Specifications
๓	Impurity Organic impurities <ul style="list-style-type: none"> <li>- Methylthiadiazole thiol</li> <li>- ๗-Aminocephalosporanic acid</li> <li>- Cefazolin ๓-methyl analog</li> <li>- Cefazolin lactone</li> <li>- Cefazolin acetoxo analog</li> <li>- Cefazolin deacylated</li> <li>- Cefazoloic acid isomers</li> <li>- Cefazolin epimer</li> <li>- Cefazolin pivaloyl</li> <li>- Any individual unspecified impurity</li> <li>- Total impurities</li> </ul>	Not more than ๑.๐% Not more than ๐.๑% Not more than ๓.๕%
๔	Optical rotation	Between -๑๐° to -๒๕°
๕	pH	๕.๐-๖.๐
๖	Water Determination	Not more than ๖.๐%
๗	Sterility	Meet the requirement
๘	Bacterial endotoxins Test	Not more than ๐.๑๕ USP Endotoxin Unit/mg of Cefazolin

(๒) Cefazolin sodium BP

ข้อ	Test Items	Specifications
๑	Identification	Meet the requirement
๒	Assay	๙๕.๐ - ๑๐๒.๐% on the anhydrous substance
๓	Solubility	Meet the requirement
๔	pH	๕.๐-๖.๐
๕	Specific optical rotation	-๒๕° to -๑๕° (anhydrous substance)
๖	Related substances <ul style="list-style-type: none"> <li>- Any impurity</li> <li>- Total impurities</li> <li>- Disregard limit</li> </ul>	Not more than ๑.๐% Not more than ๓.๕% Not more than ๐.๐๕%
๗	N,N-Dimethylaniline	Maximum ๒๐ ppm
๘	Water	Maximum ๖.๐%
๙	Bacterial endotoxins	Less than ๐.๑๕ IU/mg
๑๐	Sterility	Meet the requirement

ลงชื่อ.....ประธานกรรมการ  
 (นางสาวสุเบญจา พิณสาย)

ลงชื่อ.....กรรมการ  
 (นางสาวสิริอุฎา งามกาละ)

ลงชื่อ.....กรรมการ  
 (นางเอมิกา เต็งการณิกิจ)

หมายเหตุ - \*หัวข้อ Uniformity of dosage units ให้แนบเอกสารแสดงรายละเอียดผลการตรวจวิเคราะห์ หากมีได้แจ้งรายละเอียดที่เป็นตัวเลขไว้ในใบ COA

- กรณีที่จดทะเบียนแจ้งการเว้น (waive) การตรวจสอบวิเคราะห์รายการใด ให้ยื่นแสดงเอกสาร หลักฐานดังกล่าวที่ได้รับอนุมัติด้วย

## ๖. เงื่อนไขอื่นๆ

ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาภาพถ่ายเอกสาร พร้อมลงลายมือชื่อรับรองเอกสารโดยผู้มีอำนาจ รายละเอียดดังนี้

๖.๑ เอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต

๖.๑.๑ ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (ทย.๒ ทย.๓ ทย.๔ หรือ ย.๒ แล้วแต่กรณี)

๖.๑.๒ ใบคำขอขึ้นทะเบียน ทย.๑ หรือ ย.๑ ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ตามที่ยื่นทะเบียน (finished product specification) และข้อกำหนดคุณภาพของ วัตถุประสงค์ (drug substance specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติมจะต้องแนบ เอกสารการขอแก้ไข (ย.๕) มาพร้อม finished product specification และ/หรือ drug substance specification โดยขอแก้ไขก่อนวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ และไม่เกิน ๒ ปี ณ วันประกาศ ประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

๖.๒ เอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยา

๖.๒.๑ กรณีผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และ วิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities หรือมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดี ในการผลิตยาของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ซึ่งกำหนดขึ้นโดยมีความ สอดคล้องและทัดเทียมกับหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S ในหมวดยาที่เสนอขาย ฉบับล่าสุด ตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันที่ประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

๖.๒.๒ กรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ ต้องเป็นยาที่ผลิตโดยโรงงานที่ได้รับรองมาตรฐานวิธีการที่ดีใน การผลิตยา PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประกวด ราคาอิเล็กทรอนิกส์

๖.๓ เอกสารคุณภาพของยาที่เสนอราคา

๖.๓.๑ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูปของผู้ผลิต (certificate of analysis of finished product) ในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง

๖.๓.๒ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุประสงค์ของตัวยาสำคัญ (certificate of analysis of drug substance) ที่ใช้ในการผลิตยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่างทั้งของผู้ผลิตยาและผู้ผลิตวัตถุประสงค์

๖.๓.๓ เอกสารหรือหลักฐานยืนยันความสัมพันธ์ระหว่างรุ่นการผลิตของวัตถุประสงค์ของตัวยาสำคัญ (drug substance) ข้อ ๖.๓.๒ กับรุ่นการผลิตของผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (finished product)

๖.๓.๔ ผลการศึกษา Long term stability ตลอดช่วงอายุของยาที่ขึ้นทะเบียนไว้กับสำนักงาน คณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข กรณีขึ้นทะเบียนยามากกว่า ๒ ปี และ/หรือผล การศึกษา Accelerated stability กรณีขึ้นทะเบียนยาน้อยกว่า ๒ ปี

ลงชื่อ.....  
(นางสาวสุเบญญา วัฒนสาย) ประธานกรรมการ

ลงชื่อ.....  
(นางสาวสิริณญา งามกาลละ) กรรมการ

ลงชื่อ.....  
(นางเอมิกา เต็งการณกิจ) กรรมการ

๖.๔ ตัวอย่างยา

๖.๔.๑ ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) ต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย ๓ หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนดในหัวข้อ คุณสมบัติทั่วไป ข้างต้น

๖.๔.๒ คณะกรรมการฯ จะเก็บตัวอย่างยาของผู้ที่เสนอราคาทุกรายไว้โดยไม่คืนให้ไม่ว่ากรณีใด

๖.๕ การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ

๖.๕.๑ ยาที่ส่งมอบต้องมีอายุใช้ได้ไม่น้อยกว่า ๑ ปี นับจากวันส่งมอบ

๖.๕.๒ ยาทุกขวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยารุ่นที่ส่งมอบ

๖.๕.๓ กรณีที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่าง โดยผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) จะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายที่เกี่ยวข้องในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ กรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิไม่รับพิจารณาการเสนอราคาขายดังกล่าวของผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) และ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

๖.๕.๔ ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) จะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนดโดยไม่มีเงื่อนไข

๖.๖ ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) ยินยอมให้ยกเลิกสัญญาก่อนครบกำหนด ดังนี้

๖.๖.๑ กรณีผลการสุ่มตรวจวิเคราะห์ยา นี้ โดยกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์หรือห้องปฏิบัติการที่ได้มาตรฐาน ISO/IEC ๑๗๐๒๕ ผลการตรวจวิเคราะห์ไม่เป็นไปตามมาตรฐานข้อกำหนดในประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

๖.๖.๒ กรณีหน่วยราชการต้องผูกพันสัญญาการจัดซื้อพร้อมยาชนิดเดียวกันนี้ ไม่ว่าจะเป็นการจัดซื้อพร้อมระดับจังหวัด หรือการจัดซื้อพร้อมระดับเขต เขตสุขภาพที่ ๖ หรือการจัดซื้อโดยกระทรวงสาธารณสุข

๖.๖.๓ กรณีผลิตภัณฑ์ยาชนิดนี้ถูกเรียกเก็บคืนจากท้องตลาดโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในช่วงเวลาของสัญญาจะซื้อจะขาย

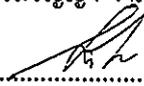
๖.๖.๔ กรณีพบปัญหาคุณภาพจากผลิตภัณฑ์ยาที่อาจส่งผลกระทบต่อประสิทธิผลและความปลอดภัยต่อผู้ป่วยที่ได้รับยา

๖.๖.๕ กรณียานี้ตัดออกจากบัญชียาโรงพยาบาล

๖.๗ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิไม่รับพิจารณาผลิตภัณฑ์ยาที่มีประวัติถูกเรียกเก็บคืนโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาในระยะเวลา ๑ ปีก่อนวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

ลงชื่อ..........ประธานกรรมการ  
(นางสาวสุเบญจา พิณสาย)

ลงชื่อ..........กรรมการ  
(นางสาวสิริณญา งามกาละ)

ลงชื่อ..........กรรมการ  
(นางเอมิกา เต็งการณกิจ)