

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะของยา Gemcitabine 200 mg

คุณสมบัติทั่วไป

1. เป็นพงยาสีขาวถึงเกือบขาว
 2. ประกอบด้วยตัวยา Gemcitabine 200 mg ต่อขวด
 3. ตัวยาบรรจุในขวดแก้วชนิด vial ที่ปราศจากเชื้อ ปิดสนิท บรรจุในกล่องเพื่อป้องกันแสง
 4. ต้องมีฉลากระบุ เดือน ปี ที่ผลิต และ เดือน ปีที่หมดอายุ เลขที่ผลิต เลขทะเบียนตำรับยา ไว้อย่างชัดเจน บนภาชนะบรรจุ
 5. หัวข้อการตรวจวิเคราะห์ Finished product specification อ้างอิงเกสชั่นตำรับ ตามประกาศ กระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุตำรับยา โดยแนบสำเนาหน้าเกสชั่นตำรับนั้น อ้างอิงมาด้วย หรือ หากไม่มีตำรับยาให้อ้างอิง ให้แนบทัวข้อการตรวจวิเคราะห์ตามที่ได้ขอรับจากทะเบียนกับ คณะกรรมการอาหารและยา แนบมาพร้อมผลการตรวจวิเคราะห์อย่างน้อย 3 batches การผลิต

คุณสมบัติทางเทคนิค

Finished product specification

1. Identification test (UV,HPLC)	ตรวจผ่าน
2. ปริมาณตัวยาสำคัญ	Gemcitabine 190 – 210 mg/vial
3. pH	2.7 – 3.3
4. Uniformity of dosage units	ตรวจผ่าน
5. Particulate matter อนุภาคขนาด $\geq 10 \mu\text{m}$	ไม่เกิน 6,000 particles/vial
อนุภาคขนาด $\geq 25 \mu\text{m}$	ไม่เกิน 600 particles/vial
6. Sterility test	ตรวจผ่าน
7. Bacterial endotoxins	ไม่เกิน 0.05 EU/mg
8. Organic impurities	
- Cytosine	ไม่เกิน 0.1 %w/w
- Gemcitabine alpha-anomer	ไม่เกิน 0.1 %w/w
- Any individual unspecified impurity	ไม่เกิน 0.2 %w/w
- Total impurities	ไม่เกิน 0.3 %w/w

คณะกรรมการ

ลงชื่อ.....พญานาค ประธาน ลงชื่อ.....นายวิวัฒน์ พันธุ์คงยิ่ง กรรมการ ลงชื่อ.....ภารกุล กรรมการ
(นางนิลุบล เรืองโรจน์รุ่ง) (นางสาวเกศรา ยศประติทัศน์) (นางสาววิทินันท์ เตึงเจริญพงศ์ชัย)

เงื่อนไขอื่นๆ

1. ยาที่เสนอต้องได้รับอนุญาตให้ขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และต้องมีสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอมาแสดง
 - 1.1 ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (ทบ.2 ทบ.3 ทบ.4 แล้วแต่กรณี)
 - 1.2 ใบคำขอขึ้นทะเบียน ทบ.1/ย.1 ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ (finished product specification) และข้อกำหนดคุณภาพของวัตถุดิบ (drug substance specification) ตามที่ขึ้นทะเบียน กรณีที่อยู่ระหว่างการแก้ไขเพิ่มเติมจะต้องแนบเอกสารการขอแก้ไข (ย.5) มาพร้อมกัน
2. ยาที่ผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตจะต้องมีหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์ และวิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S Participating authorities หรือ มีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการผลิตที่ดีในการผลิตยาของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ซึ่งกำหนดขึ้น โดยมีความสอดคล้องและทัดเทียมกับหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S ในหมวดยาที่เสนอขาย กรณีที่เป็นข้ามจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S Participating authorities หรือ มีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการผลิตที่ดีในการผลิตยาของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาของประเทศผู้ผลิตที่สอดคล้องตามมาตรฐาน WHO โดยเอกสารที่นำมาแสดงต้องเป็นฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลรับรองถึงวันเสนอราคา
3. แสดงสำเนาภาพถ่ายผลการตรวจคุณภาพผลิตภัณฑ์ของผู้ผลิต (Certificate of analysis) และผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบ (Raw material) ของตัวยาสำคัญที่ใช้ในการผลิตยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่างทั้งของผู้ผลิตยาและผู้ผลิตวัตถุดิบ พร้อมแสดงเอกสารหรือหลักฐานยืนยันความสัมพันธ์ระหว่างรุ่นการผลิตของวัตถุดิบกับรุ่นการผลิตของผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป
4. แสดงผลการศึกษา Long Term Stability ตลอดช่วงอายุของยาที่ขึ้นทะเบียนไว้กรณีที่ขึ้นทะเบียนมากกว่า 2 ปี หรือผลการศึกษา Accelerated stability กรณีขึ้นทะเบียนนานน้อยกว่า 2 ปี อย่างน้อย 2 รุ่นการผลิต
5. ผู้เสนอราคาต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 3 หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดครบถ้วนตามที่กำหนด โดยต้องนำมาแสดงในวันที่กรรมการพิจารณาผล

คณะกรรมการ

ลงชื่อ..... ประชาน ลงชื่อ..... กรรมการ ลงชื่อ..... กรรมการ
(นางนิลุบล เรือนโรจน์รุ่ง) (นางสาวเกศรา ยศประสิทธิ์) (นางสาวกิตินันท์ เดึงเจริญพงศ์ชร)

6. กรณียาที่เสนอไม่ใช้ยาต้นแบบ ต้องมีการประเมินความเท่าเทียมในการนำบันดัดรักษา TE (Therapeutic Equivalence) เทียบกับผลิตภัณฑ์ยาต้นแบบ โดยได้รับการรับรองจากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข
7. ในกรณีส่งมอบยาให้โรงพยาบาลจะดำเนินการ ผู้ขายจะต้องส่งพร้อมใบวิเคราะห์ยา ruin ที่นำส่งยาที่ส่งมอบต้องมีอายุใช้ได้ไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันส่งมอบ หากผลการวิเคราะห์ไม่ได้มาตรฐาน หรือมีปัญหาเกี่ยวกับคุณภาพการใช้งาน ทางโรงพยาบาลจะดำเนินการตามกฎหมาย
8. ยาที่เสนอต้องเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิตหรือเป็นผู้แทนจำหน่ายโดยตรง
9. ผู้ขายจะต้องรับผิดชอบให้แลกเปลี่ยนยากรณีที่ยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพก่อนกำหนด เป็นยาที่มีอายุการใช้งานที่ยาวขึ้น เพื่อผลประโยชน์ของผู้ป่วย

คณะกรรมการ

ลงชื่อ..... ✓ ประชาน ลงชื่อ..... กรรมการ ลงชื่อ..... กรรมการ
(นางนิลุบล เรือนโรจน์รุ่ง) (นางสาวเกศรา ยศประสิทธิ์) (นางสาวกิตตินันท์ เตึงเจริญพงศ์ชร)