

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะของยา Temozolomide 250 mg

คุณสมบัติทั่วไป

1. เป็นยาแคปซูลชนิดรับประทาน
  2. ประกอบด้วยตัวยา Temozolomide 250 mg ต่อแคปซูล
  3. ตัวยาบรรจุในขวดแก้วปิดสนิทสีชา ขวดละ 5 แคปซูล ใส่ในบรรจุภัณฑ์ป้องกันแสง
  4. ฉลากระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญ ความแรง วันผลิต วันหมดอายุ เลขที่ผลิต และเลขทะเบียนตำรับยา ไว้อย่างชัดเจน บนภาชนะบรรจุ
  5. หัวข้อการตรวจวิเคราะห์ Finished product specification ข้างอิงเกสชั่ตตำรับ ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุตำรับยา โดยแนบสำเนาหน้าเกสชั่ตตำรับนั้นข้างอิงมาด้วย หรือหากไม่มีตำรายาให้ข้างอิง ให้แนบทัวข้อการตรวจวิเคราะห์ตามที่ได้ข้อยื่นจะลงทะเบียนกับคณะกรรมการอาหารและยา แนบมาพร้อมผลการตรวจวิเคราะห์อย่างน้อย 3 batches การผลิต

## คุณสมบัติทางเทคนิค

## Finished product specification

1. Identification test	ตรวจผ่าน
2. ปริมาณตัวยาสำคัญ	90.0 – 110.0 % of Labeled amount
3. Uniformity of dosage units	ตรวจผ่าน
4. Dissolution test	ตรวจผ่าน
5. Impurities	
- Any unspecified impurity	ที่มีเกิน 0.2 %
- Total impurities	ที่มีเกิน 1.2 %

ເງື່ອນໄຂອິນຕາ

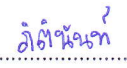
- ยาที่เสนอต้องได้รับอนุญาตให้ขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และต้องมีสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอมาแสดง
    - ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (ทบ.2 ทบ.3 ทบ.4 แล้วแต่กรณี)
    - ใบคำขอขึ้นทะเบียน ทบ.1/ย.1 ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ (finished product specification) และข้อกำหนดคุณภาพของวัตถุดิบ (drug substance specification) ตามที่ขึ้นทะเบียน กรณีที่อยู่ระหว่างการแก้ไขเพิ่มเติมจะต้องแนบเอกสารการขอแก้ไข (ย.5) มาพร้อมกัน

คณะกรรมการ

ลงชื่อ.....พญานาค ประธาน ลงชื่อ.....นาย พล กรรมการ ลงชื่อ.....ผู้ดูแลห้อง กรรมการ  
(นางนิจลดา เรืองโรจน์รั่ง) (นางสาวเกศรา ยุคเจริญสินธี) (นางสาวกิตตินันท์ เติงเจริญพงษ์ศรี)

2. ยาที่ผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตจะต้องมีหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์ และวิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S Participating authorities หรือ มีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการผลิตที่ดีในการผลิตยาของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ซึ่งกำหนดขึ้น โดยมีความสอดคล้องและทัดเทียมกับหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S ในหมวดยาที่เสนอขาย กรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S Participating authorities หรือ มีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการผลิตที่ดีในการผลิตยาของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาของประเทศไทยโดยมีผลรับรองถึงวันเสนอราคา
3. แสดงสำเนาภาพถ่ายผลการตรวจคุณภาพผลิตภัณฑ์ของผู้ผลิต (Certificate of analysis) และผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุคุณภาพ (Raw material) ของตัวยาสำคัญที่ใช้ในการผลิตยาที่ส่งเป็นตัวอย่างทั้งของผู้ผลิตยาและผู้ผลิตวัตถุคุณภาพ พร้อมแสดงเอกสารหรือหลักฐานยืนยันความสัมพันธ์ระหว่างรุ่นการผลิตของวัตถุคุณภาพกับรุ่นการผลิตของผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป
4. แสดงผลการศึกษา Long Term Stability ตลอดช่วงอายุของยาที่เขียนไว้กรณีที่เขียนไว้กรณีที่มากกว่า 2 ปี หรือผลการศึกษา Accelerated stability กรณีเขียนนาน้อยกว่า 2 ปี อย่างน้อย 2 รุ่นการผลิต
5. ผู้เสนอราคาต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 1 หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายการอีดีกรบส่วนตามที่กำหนด โดยต้องนำมาแสดงในวันที่กรรมการพิจารณาผล
6. ในการส่งมอบยาให้โรงพยาบาลจะเริ่งลำปาง ผู้ขายจะต้องส่งพร้อมใบวิเคราะห์ยาที่นำส่งยาที่ส่งมอบต้องมีอายุใช้ได้ไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันส่งมอบ หากผลการวิเคราะห์ไม่ได้มาตรฐาน หรือมีปัญหาเกี่ยวกับคุณภาพการใช้งาน ทางโรงพยาบาลจะเริ่งลำปางสามารถยกเลิกการสั่งซื้อได้
7. ยาที่เสนอต้องเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิตหรือเป็นผู้แทนจำหน่ายโดยตรง
8. ผู้ขายจะต้องรับผิดชอบให้แลกเปลี่ยนยากรณีที่ยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเดื่อมสภาพก่อนกำหนด เป็นยาที่มีอายุการใช้งานที่ยาวขึ้น เพื่อผลประโยชน์ของผู้ป่วย

คณะกรรมการ

ลงชื่อ..... ประisan ลงชื่อ..... กรรมการ ลงชื่อ..... กรรมการ  
 (นางนิลุบล เรือนโรจน์รุ่ง) (นางสาวเกศรา บศประสิทธิ์) (นางสาวกิตินันท์ เดิงเจริญพงศ์ชาร)