

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะของยา Carboplatin 450 mg

คุณสมบัติทั่วไป

- เป็นสารละลายปราศจากเชื้อ ไส ไม่มีสีถึงสีเหลืองอ่อน สำหรับหยดเข้าหลอดเลือดดำ
- ประกอบด้วยตัวยา Carboplatin 450 mg ต่อขวด
- ตัวยาบรรจุอยู่ในภาชนะบรรจุชนิดໄวอัลบราจากเชื้อ และบรรจุกล่องกระดาษทึบแสงแยกแต่ละขวด
- ต้องมีผลลัพธ์นุ่ว วัน เดือน ปี ที่ผลิต และวัน เดือน ปีที่หมดอายุ เลขที่ผลิต เลขทะเบียนตำรับยา ไว้อ้างย่างชัดเจน บนภาชนะบรรจุ
- หัวข้อการตรวจวิเคราะห์ Finished product specification ข้างอิงเกสชั่ตสำรับ ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุตำรับยา โดยแนบสำเนาหน้าเกสชั่ตสำรับนั้นข้างอิงมาด้วย หรือหากไม่มีตำรับยาให้อ้างอิง ให้แนบหัวข้อการตรวจวิเคราะห์ตามที่ได้ขอขึ้นจดทะเบียนกับคณะกรรมการอาหารและยา แนบมาพร้อมผลการตรวจวิเคราะห์อย่างน้อย 3 batches การผลิต

คุณสมบัติทางเทคนิค

1. Identification test	ตรวจผ่าน
2. ปริมาณตัวยาสำคัญ	90.0 – 110.0 % L.A. of Carboplatin
3. ปริมาตร	ไม่น้อยกว่า 45.0 ml
4. Sterility test	ตรวจผ่าน
5. Bacterial endotoxins	ไม่เกิน 0.54 EU / mg of Carboplatin
6. pH	5.0 – 7.0
7. Particulate Matter	
7.1 Particulate Matter $\geq 10 \mu\text{m}$	ไม่เกิน 6000 ต่อ vial
7.2 Particulate Matter $\geq 25 \mu\text{m}$	ไม่เกิน 600 ต่อ vial

เงื่อนไขอื่นๆ

- ยาที่เสนอต้องได้รับอนุญาตให้เข็นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และต้องมีสำเนาใบสำคัญการเข็นทะเบียนตำรับยาที่เสนอมาแสดง
 - ใบสำคัญการเข็นทะเบียนตำรับยา (ทย.2 ทย.3 ทย.4 แล้วแต่กรณี)

คณะกรรมการ

ลงชื่อ..... ประธาน ลงชื่อ..... กรรมการ ลงชื่อ..... กรรมการ
(นางสิริกุล ศรีฤทธิ์ชิงชัย) (นางสาวแกศรา ยศประสิทธิ์) (นางสาวภิตินันท์ เต็งเจริญพงษ์ชาร)

- 1.2 ในคำขอขึ้นทะเบียน ทย. 1/ช.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 มีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการผลิตที่ดีในการผลิตของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ซึ่งกำหนดขึ้น โดยมีความสอดคล้องและทัดเทียมกับหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S ในหมวดยาที่เสนอขาย กรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S Participating authorities หรือ มีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการผลิตที่ดีในการผลิตของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาของประเทศไทยและผู้ผลิตที่สอดคล้องตามมาตรฐาน WHO โดยเอกสารที่นำมาแสดงต้องเป็นฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบ โดยมีผลรับรองถึงวันเสนอราคา
 3. แสดงสำเนาภาพถ่ายผลการตรวจคุณภาพผลิตภัณฑ์ของผู้ผลิต (Certificate of analysis) และผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบ (Raw material) ของตัวยาสำคัญที่ใช้ในการผลิตยาที่ต้องเป็นตัวอย่างที่ต้องใช้ตัวอย่างทั้งของผู้ผลิตยาและผู้ผลิตวัตถุดิบ พร้อมแสดงเอกสารหรือหลักฐานยืนยันความสัมพันธ์ระหว่างรุ่นการผลิตของวัตถุดิบกับรุ่นการผลิตของผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป
 4. แสดงผลการศึกษา Long Term Stability ตลอดช่วงอายุของยาที่ขึ้นทะเบียนไว้กรณีที่ขึ้นทะเบียนนานกว่า 2 ปี หรือผลการศึกษา Accelerated stability กรณีขึ้นทะเบียนนานน้อยกว่า 2 ปี อย่างน้อย 2 รุ่นการผลิต
 5. ผู้เสนอราคาต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 3 หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายการและจำนวนที่กำหนด โดยต้องนำมาแสดงในวันที่กรรมการพิจารณาผล
 6. ในการส่งมอบยาให้โรงพยาบาลจะเริ่งลำปาง ผู้ขายจะต้องส่งพร้อมใบวิเคราะห์ยาที่น้ำส่าง ยาที่ส่งมอบค้องมีอายุใช้ได้ไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันส่งมอบ หากผลการวิเคราะห์ไม่ได้มาตรฐาน หรือมีปัญหาเกี่ยวกับคุณภาพการใช้งาน ทางโรงพยาบาลจะเริ่งลำปางสามารถยกเลิกการสั่งซื้อได้
 7. ยาที่เสนอต้องเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิตหรือเป็นผู้แทนจำหน่ายโดยตรง
 8. ผู้ขายจะต้องรับผิดชอบให้ແລກປේຢັນຍາกรณีที่ยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพก่อนกำหนด เป็นยาที่มีอายุการใช้งานที่ยาวนาน เพื่อผลประโยชน์ของผู้ป่วย

คณะกรรมการ

ลงชื่อ.....นาย ฤทธิ์ ประชาน ลงชื่อ.....กรรมการ ลงชื่อ.....ภัท พันธ์
 (นางศรีกุล ศรุทีชิงชัย) (นางสาวเกศรา ยศประสิทธิ์) (นางสาวกิตินันท์ เต็งเจริญพงศ์ชัย)