

คุณลักษณะเฉพาะของยา Dorzolamide 2 g/100 ml and Timolol 500 mg/100 ml eye drop, 5 ml^{1/2}
โรงพยาบาลศรีราชนครินทร์

1. **ชื่อยา** Dorzolamide 2 g/100 ml and Timolol 500 mg/100 ml eye drop, 5 ml

2. **คุณสมบัติทั่วไป**

1. เป็นสารละลายใส ปราศจากเชื้อ สำหรับใช้หยดตา

2. ประกอบด้วยยา Dorzolamide HCL ซึ่งสมมูลกับ Dorzolamide 2% w/v and Timolol maleate ซึ่งสมมูลกับ Timolol 0.5% w/v

3. บรรจุในขวดประปาจากเชือปิดสนิท ป้องกันแสง ขนาด 5 ml

4. ฉลากที่ปรากฏบนภาชนะบรรจุต้องระบุชื่อยา ส่วนประกอบด้วยยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันหมดอายุ เลขที่ผลิต เลขทะเบียน คำรับยา และฉลากบนแพลงฯ อ่านน้อยระบุชื่อยา ความแรง รวมทั้งวันหมดอายุ เลขที่ผลิต

5. วันหมดอายุของยาที่ส่งมอบต้องไม่น้อยกว่า 1 ปี 6 เดือน นับจากวันที่ส่งมอบ

3. **คุณสมบัติทางเทคนิค**

- ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพเป็นไปตาม finished product specification และ drug substance specification ที่อ้างอิงจากเกสซ์ ตำรับฉบับเดียวกันซึ่งได้จดทะเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข โดยในครั้งนี้คุณกรรมการอ้างอิงตาม คำย้ำตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขเรื่อง ระบุตัวรายยา พศ.2561 ลงวันที่ 6 ธันวาคม 2561 (ลงประกาศในราชกิจจานุเบกษาวันที่ 12 กุมภาพันธ์ 2562) คือ USP 39 ,BP 2016,EP 2014 และ JP 17

ดังนั้นกรณีผู้เสนอราคา อ้างอิงตำรายฉบับที่ใหม่กว่าหรือตำรายอื่น ซึ่งเป็นไปตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขเรื่อง ระบุตัวรายยา ให้ ผู้เสนอราคาแสดงสาเนาเอกสารตำรายที่ใช้อ้างอิงแบบมาพร้อมด้วย

ทั้งนี้ในการพิจารณา ให้ขึ้นกับดุลยพินิจของคณะกรรมการพิจารณาผล

3.1 Finished product specification: USP

ข้อ	Test Items	Specifications
1	Identification test	ตรวจผ่านตามที่ระบุใน Finished product specification
2	ปริมาณด้วยยาสำคัญ	90.0 – 110.0% of dorzolamide and timolol
3	pH	5.4 – 5.9
4	Organic impurities :Dorzolamide HCL -Dorzolamide related compound D -Dorzolamide related compound B -Any individual unspecified impurity -Total impurities	Not more than 0.5% Not more than 2.0% Not more than 0.5% Not more than 3.0%
5	Organic impurities :Timolol maleate -Timolol impurity G -timolol impurity B -Timolol impurity D -Any individual unspecified impurity -Total impurity	Not more than 0.5% Not more than 1% Not more than 0.5% Not more than 0.6% Not more than 2.0%
6	Sterility test	ตรวจผ่านตามที่ระบุใน Finished product specification

3.2 Finished product specification: BP

ข้อ	Test Items	Specifications
1	Identification test	ตรวจผ่านตามที่ระบุใน Finished product specification
2	ปริมาณด้วยยาสำคัญ	95.0 – 105.0% of Dorzolamide and Timolol
3	pH	5.0 – 6.0

(.....)
นางสาวสุธิรา ภัสรานนท์

(.....)
นางสาวเอ่องนา คุณภา

(.....)
นางศิริลักษณ์ ทวีรัตน์

ข้อ	Test Items	Specifications
4	Related substance : for Dorzolamide - Impurity B -Impurity D -Any other individual impurity -Total impurities	Not more than 1.1% Not more than 0.2% Not more than 0.2% Not more than 1.3%
5	Relate substance : for Timolol -Impuritiy B,D,G -Any other individual impurity -Total impurity	Not more than 0.4% (each impurity) Not more than 0.2% Not more than 0.5%

3.3 Drug substance specification :

(1) Dorzolamide HCL USP

ข้อ	Test Items	Specifications
1	Identification test	ตรวจผ่านตามที่ระบุใน Finished product spectification
2	ปริมาณตัวยาสำคัญ	99.0 – 101.0% of Dorzolamide HCL
3	Residue on ignition	Not more than 0.1%
4	Chromatographic impurity -Any individual impurity -Total impurities	Not more than 0.1% Not more than 0.5%
5	Limit of Dorzolamide HCL related compound A	Not more than 0.5%
6	Water determination	0.5%

(2) Dorzolamide HCL BP

ข้อ	Test Items	Specifications
1	Identification test	ตรวจผ่านตามที่ระบุใน Finished product spectification
2	ปริมาณตัวยาสำคัญ	99.0 – 101.0% of Dorzolamide HCL
3	Impurity A	Maximum 0.5 %
4	Related substances - Impurity C - Unspecified impurities - Total impurities	Not more than 0.15% Not more than 0.1% Not more than 0.3%
5	Loss on drying	Not more than 0.5%
6	Sulfated ash	Not more than 0.1%

(3) Timolol maleate USP

ข้อ	Test Items	Specifications
1	Identification test	ตรวจผ่านตามที่ระบุใน Finished product spectification
2	ปริมาณตัวยาสำคัญ	98.0 – 101.0% of Timolol maleate
3	Residue on ignition	Not more than 0.1%
4	Optical rotation	-11.7° to -12.5°
5	pH	3.8 – 4.3
6	Loss on drying	Not more than 0.5%
7	Chromatographic purity -Any impurity -Total impurities	. Not more than 0.4% Not more than 1.0%

(.....
.....)

นางสาวสุธีรा ภัสรานนท์

(.....
.....)

นางสาวเอื้องนาภา คงถาวร

(.....
.....)

นางศิริลักษณ์ ทวีรัตน์

(4) Timolol maleate BP

ข้อ	Test Items	Specifications
1	Identification test	ตรวจผ่านตามที่ระบุใน Finished product specification
2	ปริมาณตัวยาสำคัญ	98.5 – 101.0% of Timolol maleate
3	Optical rotation	-5.7° to -6.2°
4	pH	3.8 – 4.3
5	Enantiomeric purity -Impurity A	Not more than 1.0%
6	Related substances -Impurity B,C,D,E,F -Unspecified impurity -Total impurities	Not more than 0.2% (for each impurity) Not more than 0.1% Not more than 0.4%
7	Sulfated ash	Maximum 0.1%
8	Loss on drying	Maximum 0.5%

หมายเหตุ :

- กรณีที่จดทะเบียนแจ้งการเงิน (waive) การตรวจสอบวิเคราะห์รายการใด ให้ยื่นแสดงเอกสารหลักฐานตั้งกล่าวที่ได้รับอนุมัติด้วย
- Drug substance specification พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต Drug substance หรือ ใบวิเคราะห์ Drug substance ของผู้ผลิตยาสำเร็จรูปฉบับใดฉบับหนึ่ง ซึ่งมีการตรวจวิเคราะห์ครบถ้วนทุกหัวข้อที่กำหนด

4. เงื่อนไขอื่นๆ

- 4.1 สำเนาภาพถ่ายเอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนนำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต
- 4.1.1 ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนนำรับยา (ทย.2 ทย.3 ทย.4 แล้วแต่กรณี)
- 4.1.1.1 ในกรณีเป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย (หมายถึง ทย.2)
- 4.1.1.2 ในกรณีเป็นยานำเข้าเพื่อการแบ่งบรรจุ (หมายถึง ทย.3)
- 4.1.1.3 ในกรณีเป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ (หมายถึง ทย.4)
- 4.1.2 ใบคำขอขึ้นทะเบียนของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ที่ขึ้นทะเบียน (Finished product specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติม จะต้องแนบเอกสารการขอแก้ไข (ย.5) มาพร้อมด้วย โดยขอแก้ไข ก่อนวันประกรราคาฯ และไม่เกิน 2 ปี นับจากวันประกาศประกรราคาอิเล็กทรอนิกส์
- 4.2 ในกรณีที่ยาผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยา ตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยา ของกระทรวงสาธารณสุข (GMP-PIC/S) ในหมวดยาที่เสนอขายฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบ โดยมีผลการรับรองถึงวันที่เสนอราคาและวันที่ผลิตยา
- ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประกรราคาอิเล็กทรอนิกส์ หรือยุตอลดชีพแล้วแต่กรณี
- 4.3 สำเนาภาพถ่ายเอกสารคุณลักษณะเฉพาะของยาที่เสนอราคา
- 4.3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ของผู้ผลิต (Certificate of analysis) ในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง
- 4.3.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบ (Raw material) ของตัวยาสำคัญที่ใช้ในการผลิตยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่างทั้งของผู้ผลิตยา และผู้ผลิตวัตถุดิบ
- 4.3.3 ผลการศึกษาความคงตัวในระยะยาวของยา (Long term stability) ตลอดช่วงอายุของยาที่ขึ้นทะเบียน ตามเอกสารที่ยื่น (เพิ่มเติม) ขึ้นทะเบียนยาในกรณีที่จะเป็นนานมากกว่า 2 ปี
- 4.4 ตัวอย่างยา
- 4.4.1 ผู้เสนอราคาต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 10 ชุด ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติ ทั่วไปข้างต้น
- 4.5 การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ
- 4.5.1 อายุของยาที่ส่งมอบต้องไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันส่งมอบ
- 4.5.2 ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการวิเคราะห์ยารุ่นที่ส่งมอบของผู้ผลิต
- (.....)
นางสาวสุธีรา ภัสสรานนท์
- (.....)
นางสาวเบญจมาศ คงถาวร
- (.....)
นางศิริลักษณ์ ทวีรัตน์

4.5.3 ในกรณีที่หน่วยราชการทำการสุมตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่างยา โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพื่ออีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพและสารมาตรฐาน (Reference standard) ในกรณีที่พบว่าไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคายาดังกล่าวของผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

4.5.4 ผู้ขายต้องรับเปลี่ยนยาคืนทุกรายกรณีเมื่อยาใกล้หมดอายุ หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพก่อนกำหนดโดยไม่มีเงื่อนไข

5. การประเมินค่าประสิทธิภาพต่อราคา (Price Performance)

- ตามเอกสารแนบท้ายเลข 1

6. เงื่อนไขหลังทำสัญญา

ผู้ขายยินยอมให้ผู้ซื้อยกเลิกสัญญาก่อนหมดสัญญา ก่อนหาก

6.1 เป็นรายการยาที่ถูกตัดออกจากบัญชียาโรงพยาบาล

6.2 ผลการรักษาไม่ดี โดยการยืนยันจากแพทย์กลุ่มงานต่างๆ

6.3 มีผลการวิเคราะห์จากการวิทยาศาสตร์การแพทย์ หรือจากหน่วยงานที่กระทรวงสาธารณสุขรับรองว่าyanนี้ไม่เข้ามาตรฐาน

6.4 หน่วยราชการในเครือข่ายบริการสุขภาพที่ 4 ต้องผูกพันสัญญาการจัดซื้อร่วมยานนิดเดียวกันนี้โดยเขต

หรือกระทรวงสาธารณสุข หรือองค์การเภสัชกรรม

6.5 ผลิตภัณฑ์ยานนิดเดียวกันเรียกเก็บคืนจากห้องคลадโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในช่วงเวลาของสัญญาจะซื้อขายฯ

(.....
.....)

นางสาวสุธิรา ภัสสรานนท์

(.....
.....)

นางสาวอึ่องภา คงถาวร

(.....
.....)

นางศิริลักษณ์ ทวีรัตน์

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะของยา Sodium hyaluronate 180 mg /100 ml eye drop, 0.3 ml unit dose^{b/a}
โรงพยาบาลสุราษฎร์ธานี

1. ชื่อยา Sodium hyaluronate 180 mg /100 ml eye drop, 0.3 ml unit dose

2. คุณสมบัติทั่วไป

1. เป็นสารละลายน้ำ มีเม็ดสี ให้หยอดตา
2. ประกอบด้วยยา Sodium hyaluronate 0.18 w/v
3. บรรจุในภาชนะบรรจุนิดใช้ครั้งเดียวทั้งขนาด 0.3 ml และบรรจุแบบ 60 unit dose
4. ฉลากที่ปราบภูมิภานุภาพน้ำหนักต้องระบุชื่อยา ส่วนประกอบด้วยสำคัญและความแรง วันผลิต วันหมดอายุ เลขที่ผลิต เลขทะเบียนตำรับยา และฉลากบนแพลงก์ฯ อายุน้อยกว่า 1 ปี 6 เดือน นับจากวันที่ส่งมอบ
5. วันหมดอายุของยาที่ส่งมอบต้องไม่น้อยกว่า 1 ปี 6 เดือน นับจากวันที่ส่งมอบ

3. คุณสมบัติทางเทคนิค

ข้อ	Test Items	Specifications
1	Identification test	ตรวจผ่านตามที่ระบุใน Finished product specification
2	ปริมาณตัวยาสำคัญ	95.0 – 105.0% of Sodium hyaluronate
3	pH	7.2 – 7.4
4	Osmolarity	140 – 160 mOsmol/L
5	ความหนืด	18 – 24 เดซิลิตร/กรัม
6	Sterility test	ตรวจผ่าน

หมายเหตุ :

- กรณีที่จดทะเบียนแจ้งการเว้น (waive) การตรวจสอบวิเคราะห์รายการใด ให้ยื่นแสดงเอกสารหลักฐานดังกล่าวที่ได้รับอนุมัติตัวย
- Drug substance specification พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต Drug substance หรือ ใบวิเคราะห์ Drug substance ของผู้ผลิต ยาสำคัญฉบับใดฉบับหนึ่ง ซึ่งมีการตรวจวิเคราะห์ครบถูกต้องทุกหัวข้อที่กำหนด

4. เงื่อนไขอื่นๆ

- 4.1 สำเนาภาพถ่ายเอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต
 - 4.1.1 ในสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (ทย.2 ทย.3 ทย.4 แล้วแต่กรณี)
 - 4.1.1.1 ในกรณีเป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย (หมายถึง ทย.2)
 - 4.1.1.2 ในกรณีเป็นยานำเข้าเพื่อการแบ่งบรรจุ (หมายถึง ทย.3)
 - 4.1.1.3 ในกรณีเป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ (หมายถึง ทย.4)
 - 4.1.2 ในคำขอขึ้นทะเบียนของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ที่ขึ้นทะเบียน (Finished product specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติม จะต้องแนบเอกสารการขอแก้ไข (ย.5) มาพร้อมด้วย โดยขอแก้ไข ก่อนวันประมวลราคาฯ และไม่เกิน 2 ปี นับจากวันประกาศประมวลราคาอิเล็กทรอนิกส์
- 4.2 ในกรณีที่ยาผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยา ตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยา ของกระทรวงสาธารณสุข (GMP-PIC/S) ในหมวดยาที่เสนอขายฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบ โดยมีผลการรับรองถึงวันที่เสนอราคาและวันที่ผลิตยา

ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประมวลราคาอิเล็กทรอนิกส์ หรืออายุตลอดชีพแล้วแต่กรณี

- 4.3 สำเนาภาพถ่ายเอกสารคุณลักษณะเฉพาะของยาที่เสนอราคา
 - 4.3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ของผู้ผลิต (Certificate of analysis) ในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง
 - 4.3.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบ (Raw material) ของตัวยาสำคัญที่ใช้ในการผลิตยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่างทั้งของผู้ผลิตยา และผู้ผลิตวัตถุดิบ
 - 4.3.3 ผลการศึกษาความคงตัวในระยะยาวของยา (Long term stability) ตลอดช่วงอายุของยาที่ขึ้นทะเบียน ตามเอกสารที่ยื่น (เพิ่มเติม) ขึ้นทะเบียนยาในกรณีที่จะเป็นยานานมากกว่า 2 ปี

(.....) Mr. (.....)

นางสาวสุรีรา ภัสรานนท์

(.....) Team (.....)

นางสาวเอ่องนา คงภาร

(.....) Signature (.....)

นางศิริลักษณ์ ทวีรัตน์

4.4 ตัวอย่างยา

4.4.1 ผู้เสนอราคาต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 5 กล่อง ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้น

4.5 การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ

4.5.1 อายุของยาที่ส่งมอบต้องไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันส่งมอบ

4.5.2 ยาทุกจุดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาแพลตฟอร์มการวิเคราะห์ยารุ่นที่ส่งมอบของผู้ผลิต

4.5.3 ในกรณีที่หน่วยราชการทำการสุมตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่างโดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพื่ออีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพและสารมาตรฐาน (Reference standard) ในกรณีที่พบว่าไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคายาดังกล่าวของผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

4.5.4 ผู้ขายต้องรับเปลี่ยนยาคืนทุกรุณเมื่อยาใกล้หมดอายุ หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพก่อนกำหนดโดยไม่มีเงื่อนไข

5. การประเมินค่าประสิทธิภาพต่อราคา (Price Performance)

- ตามเอกสารแนบท้ายเลข 1

6. เงื่อนไขหลังทำสัญญา

ผู้ขายยินยอมให้ผู้ซื้อยกเลิกสัญญาก่อนหมดสัญญา ก่อนหาก

6.1 เป็นรายการยาที่ถูกตัดออกจากบัญชีโรงพยาบาล

6.2 ผลการรักษาไม่ดี โดยการยืนยันจากแพทย์กลุ่มงานต่างๆ

6.3 มีผลการวิเคราะห์จากการวิทยาศาสตร์การแพทย์ หรือจากหน่วยงานที่กระทรวงสาธารณสุขรับรองว่าyanนี้ไม่เข้ามาตรฐาน

6.4 หน่วยราชการในเครือข่ายบริการสุขภาพที่ 4 ต้องผูกพันสัญญาการจัดซื้อร่วมยานนิดเดียวกันนี้โดยเขต

หรือกระทรวงสาธารณสุข หรือองค์การเภสัชกรรม

6.5 ผลิตภัณฑ์ยานนิดนี้ถูกเรียกเก็บคืนจากห้องคลадโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในช่วงเวลาของสัญญาจะซื้อจะขายฯ

(.....
นางสาวสุธิร้า ภัสสรานนท์)

(.....
นางสาวเอ่องนภา คงถาวร)

(.....
นางศิริลักษณ์ ทวีรัตน์)