

คุณลักษณะเฉพาะของยา Insulin Human premixed (30% Soluble insulin+70% Isophane insulin) 100 IU/ml injection  
for penfill 3 ml<sup>7/12</sup>  
โรงพยาบาลศรีราษฎร์

1. ชื่อยา Insulin Human premixed (30% Soluble insulin+70% Isophane insulin) 100 IU/ml injection for penfill 3 ml

2. คุณสมบัติทั่วไป

2.1 เป็นน้ำยาเข็นตะกอนปราศจากเชื้อ สีขาวขุ่น

2.2 ประกอบด้วย Insulin human ผลิตด้วยกระบวนการ recombinant DNA ประกอบด้วย soluble insulin 30% และ isophane insulin 70% 100 IU/ml ในปริมาตร 3 ml

2.3 บรรจุในภาชนะบรรจุยาฉีดปราศจากเข็มแบบ multiple doses ปริมาตร 3 ml และสามารถบรรจุหลอดยาเข้ากับปากกาฉีด insulin พร้อมใช้ได้ บรรจุภัณฑ์ป้องกันแสง

2.4 ฉลากที่ปรากฏบนภาชนะบรรจุต้องระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันหมดอายุ เลขที่ผลิต เลขทะเบียน ตัวรับยา และสภาวะในการเก็บรักษาไว้ชัดเจน และฉลากบนหลอดยา อย่างน้อยระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันหมดอายุ เลขที่ผลิต ไว้อย่างชัดเจน

3. คุณสมบัติทางเทคนิค

- ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพเป็นไปตาม finished product specification และ drug substance specification ที่อ้างอิงจากเกล้าฯ ตั้งรับฉบับเดียวกันซึ่งได้จดทะเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข โดยในครั้งนี้คณะกรรมการอ้างอิงตาม ตำราตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขเรื่อง ระบุตัวรายา พศ.2561 ลงวันที่ 6 ธันวาคม 2561 (ลงประกาศในราชกิจจานุเบกษาวันที่ 12 กุมภาพันธ์ 2562) คือ USP 39 ,BP 2016,EP 2014 และ JP 17

ตั้งนั้นกรณีผู้เสนอราคา อ้างอิงตัวรายาฉบับที่ใหม่กว่าหรือตัวรายาอื่น ซึ่งเป็นไปตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขเรื่อง ระบุตัวรายา ให้ผู้เสนอราคาส่งสำเนาเอกสารตัวรายาที่ใช้อ้างอิงแนบมาพร้อมด้วย

ทั้งนี้ในการพิจารณา ให้ขึ้นกับดุลยพินิจของคณะกรรมการพิจารณาผล

3.1 Finished product specification: USP

ข้อ	Test Items	Specifications
1	Identification	Meet the requirements
2	Assay	95.0 - 105.0% LA of isophane insulin and soluble insulin
3	pH	7.0 – 7.8
4	Zinc content	0.2 – 0.4 mg ในแต่ละ 100 USP insulin Human units
5	Sterility test	Meet the requirements
6	Limit of High Molecular Weight Proteins	Not more than 3.0%
7	Bacterial endotoxin	Not more than 80 USP Endotoxin Units per 100 USP Insulin Human Units

หมายเหตุ :

- กรณีที่จดทะเบียนแจ้งการเว้น (waive) การตรวจสอบวิเคราะห์รายการใด ให้ยื่นแสดงเอกสารหลักฐานดังกล่าวที่ได้รับอนุมัติด้วย
- Drug substance specification พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต Drug substance หรือ ใบวิเคราะห์ Drug substance ของผู้ผลิต ยาสำคัญรูปฉบับเดียวกับหนึ่ง ซึ่งมีการตรวจวิเคราะห์ครบถ้วนทั้งหัวข้อที่กำหนด

4. เงื่อนไขอื่นๆ

4.1 สำเนาภพถ่ายเอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตัวรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต

4.1.1 ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตัวรับยา (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)

(.....)

นายศุภกร เมฆะสุวรรณดิษฐ์

(.....)

นายศิริพันธ์ จันทร์

(.....)

นางศิริลักษณ์ ทวีรัตน์

4.1.2 ใบคำขอขึ้นทะเบียนของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ที่ขึ้นทะเบียน (Finished product specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติม จะต้องแนบเอกสารขอแก้ไข (ย.5) มาพร้อมด้วย โดยขอแก้ไขก่อนวันประการราคาฯ และไม่เกิน 2 ปี นับจากวันประกาศประการราคาอิเล็กทรอนิกส์

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 ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประการราคาอิเล็กทรอนิกส์ หรือยุตอลดชี้แพล็ตต์แตร์กรณี

#### 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) ขึ้นทะเบียนยาในกรณีที่เปลี่ยนนานมากกว่า 2 ปี

#### 4.4 ตัวอย่างยา

4.4.1 ผู้เสนอราคาต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 2 กล่อง ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้น

#### 4.5 การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ

4.5.1 อายุของยาที่ส่งมอบต้องไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันส่งมอบ

4.5.2 ยาทุกรุ่วที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการวิเคราะห์ยารุ่นที่ส่งมอบของผู้ผลิต

4.5.3 ในกรณีที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่างยาโดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพและสารมาตรฐาน (Reference standard) ในกรณีที่พบว่าไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคา ยาดังกล่าวของผู้ขายและ/ หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

4.5.4 ผู้ขายต้องรับเปลี่ยนยาคืนทุกรายกรณีเมื่อยาใกล้หมดอายุ หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพก่อนกำหนดโดยไม่มีเงื่อนไข

4.5.5 ผู้ขายจะต้องสนับสนุนปากกาและเข็มสำหรับฉีดอินซูลินตลอดการสั่งซื้อตามสัญญา และรับเปลี่ยน เมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพก่อนกำหนดของส่วนสิทธิ์ในการยกเลิกสัญญา หากไม่สามารถปฏิบัติตามเงื่อนไขที่ระบุได้

#### 4.5.6 ปากกาอินซูลินต้องมีลักษณะดังต่อไปนี้

4.5.6.1 มีความคงทนแข็งแรง มีกระเบ郭รอกล่องสำหรับเก็บปากกาและเข็มอินซูลิน เพื่อสะดวกในการเก็บยาของผู้ป่วย

4.5.6.2 ปากกาสามารถรักษาความคงตัวของยาเมื่อผู้ป่วยนำกลับไปใช้ที่บ้าน โดยไม่ต้องแข็งตัวเย็นมากกว่าหรือเท่ากับ 1 เดือน

4.5.6.3 ปากกาสามารถหมุนปรับขนาดยาได้ทีละ 1 ยูนิต และหากมีการปรับขนาดยาผิด ปากกาสามารถหมุนย้อนกลับได้โดยไม่สูญเสียตัวยาและมีกลไกการล็อกปากกาก่อนและหลังใช้ฉีด เพื่อป้องกันการฉีดขนาดผิดโดยไม่ตั้งใจ

### 5. การประเมินค่าประสิทธิภาพต่อราคา (Price Performance)

- ตามเอกสารแนบท้ายเลข 1

#### 6. เนื่องให้หลังทำสัญญา

ผู้ขายยินยอมให้ผู้ซื้อยกเลิกสัญญาก่อนหมดสัญญา ก่อนหาก

6.1 เป็นรายการยาที่ถูกตัดออกจากบัญชียาโรงพยาบาล

6.2 ผลการรักษาไม่ดี โดยการยืนยันจากแพทย์กลุ่มงานต่างๆ

6.3 มีผลการวิเคราะห์จากการวิทยาศาสตร์การแพทย์ หรือจากหน่วยงานที่กระทรวงสาธารณสุขรับรองว่า yan ไม่เข้ามาตรฐาน

6.4 หน่วยราชการในครัวเรือนข่ายบริการสุขภาพที่ 4 ต้องผูกพันสัญญาการจัดซื้อร่วมยาชนิดเดียวกันนี้โดยเขตหรือกระทรวงสาธารณสุข หรือองค์การเภสัชกรรม

6.5 ผลิตภัณฑ์ยาชนิดนี้ถูกเรียกเก็บคืนจากห้องคลадโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในช่วงเวลาของสัญญาจะซื้อขายฯ

(.....)

นายศุภกร เมฆะสุวรรณดิษฐ์

(.....)

นายศิริพันธ์ จันทร์

(.....)

นางศิริลักษณ์ ทวีรัตน์