

1. ชื่อยา Sodium chloride 0.9% injection 1000 ml

2. คุณสมบัติทั่วไป

- 2.1. เป็นสารละลายใส่มีสี ปราศจากเชื้อ สำหรับผู้เด็กเข้าหลอดเลือดดำ
- 2.2. ประกอบด้วยตัวยา Sodium chloride 0.9% ในน้ำสำหรับเตรียมยาฉีด
- 2.3. บรรจุในภาชนะถุงพลาสติกโดยมีปริมาตรของสารละลาย 1000 ml
- 2.4. ภาชนะที่ใช้บรรจุต้องมีเบร์บอร์งคุณภาพของภาชนะบรรจุตามมาตรฐานผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรม (มอก.) หรือมาตรฐานตามคำเรียก หรือตีกว่าจากหน่วยงานตรวจวิเคราะห์ของราชการ เช่น กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์, สำนักงานมาตรฐานผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรม (สมอ.), กรมวิทยาศาสตร์บริการและอื่นๆ
- 2.5. (กรณีมีจุกยา) จุกยาที่ใช้ต้องเป็นจุกยาสังเคราะห์ และมีเบร์บอร์งคุณภาพมาตรฐานตามคำเรียกผู้ผลิต หรือ หน่วยงานตรวจวิเคราะห์ของทางราชการ
- 2.6. ฉลากที่ปรากฏบนภาชนะบรรจุต้องระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันหมดอายุ เลขที่ผลิต เลขทะเบียน สำหรับยา และสภาวะในการเก็บรักษาไว้ชัดเจน และฉลากบนขวดยา อย่างน้อยระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันหมดอายุ เลขที่ผลิต ไว้อย่างชัดเจน
- 2.7. วันหมดอายุของยาที่ส่งมอบต้องไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันส่งมอบ

3. คุณสมบัติทางเทคนิค

- ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพเป็นไปตาม finished product specification และ drug substance specification ที่อ้างอิงจากเกล็ช สำหรับฉบับเดียวกันซึ่งได้จัดทำเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข โดยในครั้งนี้คณะกรรมการอ้างอิงตาม คำเรียกตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขเรื่อง ระบบคำเรียก ราชบุตรราย พศ.2561 ลงวันที่ 6 ธันวาคม 2561 (ลงประกาศในราชกิจจานุเบกษาวันที่ 12 กุมภาพันธ์ 2562) คือ USP 39 ,BP 2016,EP 2014 และ JP 17

ดังนั้นกรณีผู้เสนอราคา อ้างอิงคำเรียกฉบับที่ใหม่กว่าหรือคำเรียกอื่น ซึ่งเป็นไปตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขเรื่อง ระบบคำเรียก ให้ผู้เสนอราคาส่งสำเนาเอกสารคำเรียกที่ใช้อ้างอิงแบบมาร์กข้อมูลด้วย

ทั้งนี้ในการพิจารณา ให้ขึ้นกับคุณพินิจของคณะกรรมการพิจารณาผล

3.1 Finished product specification: USP

ข้อ	Test Items	Specifications
1	Identification	Meet the requirements
2	ปริมาณตัวยาสำคัญ	95.0 – 105.0 % LA of Sodium chloride
3	pH	4.5 – 7.0
4	Impurities - Iron	ไม่มากกว่า 2 ppm
5	Bacterial endotoxins	ไม่มากกว่า 0.5 USP Endotoxin Units/ml
6	Sterility test	ตรวจผ่าน
7	Particulate matter (วิธี Light Obscuration Particle Count test) - ขนาด ≥ 10 Um ไม่เกิน 25 อนุภาค / ml - ขนาด ≥ 25 Um ไม่เกิน 3 อนุภาค/ ml	ตรวจผ่าน ตรวจผ่าน
8	Particulate matter (วิธี Microscopic Particle Count test) - ขนาด ≥ 10 Um ไม่เกิน 12 อนุภาค / ml - ขนาด ≥ 25 Um ไม่เกิน 2 อนุภาค / ml	ตรวจผ่าน ตรวจผ่าน

หมายเหตุ คุณสมบัติทางเทคนิคในข้อ 7 และข้อ 8 อาจเลือกข้อใดข้อหนึ่งหรือเลือกทั้ง 2 ข้อก็ได้

3.2 Drug substance specification: USP

ข้อ	Test Items	Specifications
1	Identification	Meet the requirements
2	ปริมาณตัวยาสำคัญ	95.0 – 105.0 % LA of Sodium chloride

(.....)

นายศุภกร เมฆะสุวรรณดิษฐ์

(.....)

นายศิริวัตติ จันทร์

(.....)

นางศิริลักษณ์ ทวีรัตน์

- กรณีที่จดทะเบียนแจ้งการเว้น (waive) การตรวจสอบวิเคราะห์รายการได้ ให้ยื่นแสดงเอกสารหลักฐานดังกล่าวที่ได้รับอนุมัติตัวย
- Drug substance specification พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต Drug substance หรือ ใบวิเคราะห์ Drug substance ของผู้ผลิต ยาสำเร็จรูปฉบับเดียบบันหนึ่ง ซึ่งมีการตรวจวิเคราะห์ครบถ้วนทั้งหมดที่กำหนด

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 ในกรณีเป็นนำเข้าเพื่อการแบ่งบรรจุ (หมายถึง ทย.3)

4.1.1.3 ในกรณีเป็นนำเข้าจากต่างประเทศ (หมายถึง ทย.4)

4.1.2 ในคำขอขึ้นทะเบียนของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดทั่วๆ ของการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ที่ขึ้นทะเบียน (Finished product specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติม จะต้องแนบเอกสารการขอแก้ไข (ย.5) มาพร้อมด้วย โดยขอแก้ไขก่อนวันประมวลราคาฯ และไม่เกิน 2 ปี นับจากวันประกาศประมวลราคาอีกหนึ่งวันที่เสนอราคาและวันที่ผลิตยา

4.2 ในกรณีที่ยาผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยา ของกระทรวงสาธารณสุข (GMP-PIC/S) ในหมวดยาที่เสนอขายฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบ โดยมีผลการรับรองถึงวันที่เสนอราคาและวันที่ผลิตยา

ในกรณีที่เป็นนำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประมวลราคาอีกหนึ่งวันที่เสนอราคาและวันที่ผลิตยา

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) ขึ้นทะเบียนยาในกรณีที่ทะเบียนนานมากกว่า 2 ปี

4.4 ตัวอย่างยา

4.4.1 ผู้เสนอราคาต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 5 ชุด ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติ ทั่วไปข้างต้น

4.5 การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ

4.5.1 อายุของยาที่ส่งมอบต้องไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันส่งมอบ

4.5.2 ยาทุกจุดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการวิเคราะห์ยารุ่นที่ส่งมอบของผู้ผลิต

4.5.3 ในกรณีที่หน่วยราชการทำการสำนักงานที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่างยา โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพและสารมาตรฐาน (Reference standard) ในกรณีที่พบว่าไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคา ยาดังกล่าวของผู้ขายและ/ หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

4.5.4 ผู้ขายต้องรับเปลี่ยนยาคืนทุกรายนี้เมื่อยาใกล้หมดอายุ หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพก่อนกำหนดโดยไม่มีเงื่อนไข

5. การประเมินค่าประสิทธิภาพต่อราคา (Price Performance)

- ตามเอกสารแนบท้ายเลข 1

6. เงื่อนไขหลังทำสัญญา

ผู้ขายยินยอมให้ผู้ซื้อยกเลิกสัญญาก่อนหมดสัญญา ก่อนหาก

6.1 เป็นรายการยาที่ถูกตัดออกจากบัญชียาโรงพยาบาล

6.2 ผลการรักษาไม่ดี โดยการยืนยันจากแพทย์ก่อนลุյงานต่างๆ

6.3 มีผลการวิเคราะห์จากการตรวจน้ำยาศาสตร์การแพทย์ หรือจากหน่วยงานที่กระทรวงสาธารณสุขรับรองว่า崖นี้ไม่เข้ามาตรฐาน

6.4 หน่วยราชการในเครือข่ายบริการสุขภาพที่ 4 ต้องผูกพันสัญญาการจัดซื้อร่วมยานิดเดียวกันนี้โดยเขตหรือกระทรวงสาธารณสุข หรือองค์การเภสัชกรรม

6.5 ผลิตภัณฑ์ยาชนิดนี้ถูกเรียกเก็บคืนจากห้องตลาดโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในช่วงเวลาของสัญญาจะซื้อขายฯ

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

นายศุภกร เมฆะสุวรรณดิษฐ์

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

นายศิริวัตติ จันทร์

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

นางศิริลักษณ์ ทวีรัตน์