

## โรงพยาบาลนราธิราษฎร์

1. ชื่อยา Dextrose 5% and Sodium chloride 0.45% injection 1000 ml

2. คุณสมบัติทั่วไป

- 2.1. เป็นสารละลายใส่ในเม็ด ปราศจากเชื้อ สำหรับฉีดเข้าหลอดเลือดดำ
- 2.2. ประกอบด้วยทั้งยา Dextrose 5% and Sodium chloride 0.45% ในน้ำสำหรับเตรียมยาฉีด
- 2.3. บรรจุในภาชนะถุงพลาสติกโดยมีปริมาตรของสารละลาย 1000 ml
- 2.4. ภายนอกที่ใช้บรรจุต้องมีบึ้งรองคุณภาพของภาชนะบรรจุตามมาตรฐานผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรม (มอก.) หรือมาตรฐานตามคำรับรอง หรือตัวจากหน่วยงานตรวจเคราะห์ของราชการ เช่น กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์, สำนักงานมาตรฐานผลิตภัณฑ์อุตสาหกรรม (สมอ.), กรมวิทยาศาสตร์บริการและอื่นๆ
- 2.5. (กรณีมีจุกยา) จุกยาที่ใช้ต้องเป็นจุกยางสังเคราะห์ และมีบึ้งรองคุณภาพมาตรฐานตามคำรับรองผู้ผลิต หรือ หน่วยงานตรวจเคราะห์ของทางราชการ
- 2.6. ฉลากที่ปรากฏบนภาชนะบรรจุต้องระบุชื่อยา ส่วนประกอบทั้งหมด สำหรับยาสามัญและความแรง วันผลิต วันหมดอายุ เลขที่ผลิต เลขทะเบียน สำหรับยา และส่วนที่ไม่ใช่ยา เช่น ฉลากบนขวดยา อายุคงอยู่ของยา ส่วนประกอบทั้งยาสามัญและความแรง วันหมดอายุ เลขที่ผลิต ไว้อย่างชัดเจน
- 2.7. วันหมดอายุของยาที่ส่งมอบต้องไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันส่งมอบ

3. คุณสมบัติทางเทคนิค

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

ดังนั้นกรณีผู้เสนอราคา อ้างอิงคำรับรองที่ใหม่กว่าหรือคำรับรองอื่น ซึ่งเป็นไปตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขเรื่อง ระบุคำรับรอง ให้ผู้เสนอราคาส่งสำเนาเอกสารคำรับรองที่ใช้อ้างอิงแบบพร้อมด้วย

ทั้งนี้ในการพิจารณา ให้ขึ้นกับดุลยพินิจของคณะกรรมการพิจารณาผล

## 3.1 Finished product specification: USP

ข้อ	Test Items	Specifications
1	Identification	Meet the requirements
2	ปริมาณด้วยยาสามัญ	95.0 – 105.0 % LA of Dextrose Monohydrate and Sodium chloride
3	pH	3.2 – 6.5
4	ปริมาณ 5-Hydroxymethylfurfural and related substances	absorbance ไม่เกิน 0.25
5	Sterility test	ตรวจผ่าน
6	Bacterial endotoxins	ไม่มากกว่า 10 USP Endotoxin Units /gm of dextrose
7	Particulate matter (วิธี Light Obscuration Particle Count test) <ul style="list-style-type: none"> <li>- ขนาด ≥10 Um ไม่เกิน 6000 อนุภาค/ ภาชนะบรรจุ</li> <li>- ขนาด ≥25 Um ไม่เกิน 600 อนุภาค/ ภาชนะบรรจุ</li> </ul>	ตรวจผ่าน ตรวจผ่าน
8	Particulate matter (วิธี Microscopic Particle Count test) <ul style="list-style-type: none"> <li>- ขนาด ≥10 Um ไม่เกิน 3000 อนุภาค/ ภาชนะบรรจุ</li> <li>- ขนาด ≥25 Um ไม่เกิน 300 อนุภาค/ ภาชนะบรรจุ</li> </ul>	ตรวจผ่าน ตรวจผ่าน

หมายเหตุ คุณสมบัติทางเทคนิคในข้อ 7 และข้อ 8 อาจเลือกข้อใดข้อหนึ่งหรือเลือกทั้ง 2 ข้อก็ได้

(.....)  
นายศุภกร เมฆะสุวรรณดิษฐ์

(.....)  
นายศิริวัตติ จันทร์

(.....)  
นางศิริลักษณ์ ทวีรัตน์

ข้อ	Test Items	Specifications
1	Identification	Meet the requirements
2	ปริมาณด้วยยาสำคัญ	95.0 –105.0 % LA of Dextrose and Sodium chloride
3	pH	3.5 – 6.5
4	ปริมาณ 5- Hydroxymethylfurfural and related substances	ตรวจผ่าน
5	Sterility test	ตรวจผ่าน
6	Bacterial endotoxins	ไม่มากกว่า 0.25 IU/ml

**หมายเหตุ**

- กรณีที่จดทะเบียนแจ้งการเว้น (Waive) การตรวจสอบวิเคราะห์รายการใด ให้แสดงหลักฐานดังกล่าวที่ได้รับการอนุมัติตัวอย่าง

**4.เงื่อนไขอื่นๆ**

4.1 สำเนาภาพถ่ายเอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต

4.1.1 ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (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 โดยขอแก้ไขก่อนวันประมวลราคาฯ 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 หรืออยุตตลอดชีพแล้วแต่กรณี

4.3 สำเนาภาพถ่ายเอกสารคุณลักษณะเฉพาะของยาที่เสนอราคา

4.3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ของผู้ผลิต (Certificate of analysis) ในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง

4.3.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบ (Raw material) ของด้วยยาสำคัญที่ใช้ในการผลิตยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่างทั้งของผู้ผลิตยา และผู้ผลิตวัตถุดิบ

4.3.3 ผลการศึกษาความคงตัวในระยะยาวของยา (Long term stability) ตลอดช่วงอายุของยาที่ขึ้นทะเบียน ตามเอกสารที่ยื่น (เพิ่มเติม) ขึ้นทะเบียนยาในกรณีที่ทะเบียนนานมากกว่า 2 ปี

4.4 ตัวอย่างยา

4.4.1 ผู้เสนอราคาต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 5 ชิ้น ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติที่นำไปข้างต้น

4.5 การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ

4.5.1 อายุของยาที่ส่งมอบต้องไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันส่งมอบ

4.5.2 ยาทุกจุดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการวิเคราะห์ยารุ่นที่ส่งมอบของผู้ผลิต

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

4.5.4 ผู้ขายต้องรับเปลี่ยนยาคืนหากกรณีเมื่อยาใกล้หมดอายุ หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพก่อนกำหนดโดยไม่มีเงื่อนไข

**5. การประเมินค่าประสิทธิภาพต่อราคา (Price Performance)**

- ตามเอกสารแนบท้ายเลข 1

(.....)

นายศุภกร เมฆะสุวรรณดิษฐ์

(.....)

นายคิวตี้ จันทร์

(.....)

นางศิริลักษณ์ ทวีรัตน์

## 6. เมื่อไขหลังทำสัญญา

ผู้ขายยินยอมให้ผู้ซื้อยกเลิกสัญญาก่อนหมดสัญญา ก่อนหาก

- 6.1 เป็นรายการยาที่ถูกตัดออกจากบัญชียาโรงพยาบาล
- 6.2 ผลการรักษาไม่ดี โดยการยืนยันจากแพทย์กลุ่มงานต่างๆ
- 6.3 มีผลการวิเคราะห์จากการวินิจฉัยทางการแพทย์ หรือจากหน่วยงานที่กระทรวงสาธารณสุขรับรองว่า Yan ไม่เข้ามาตรฐาน
- 6.4 หน่วยราชการในเครือข่ายบริการสุขภาพที่ 4 ต้องผูกพันสัญญาการจัดซื้อร่วมยานั้นโดยเขตหรือกระทรวงสาธารณสุข หรือองค์การเภสัชกรรม
- 6.5 ผลิตภัณฑ์ยานั้นดึงถูกเรียกเก็บคืนจากห้องคลอดโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในช่วงเวลาของสัญญาจะซื้อจะขายฯ

(.....)  
นายศุภกร เมฆะสุวรรณดิษฐ์

(.....) ศ.ดร. ....  
นายศิริวัตติ จันทร์

(.....)   
นางศิริลักษณ์ ทิรัตน์