

## โรงพยาบาลกรุงเทพ

**1. ชื่อยา** Insulin Human Isophane 100 IU/ml injection for penfill 3 ml**2. คุณสมบัติทั่วไป**

- 2.1 เป็นน้ำยาเข้มข้นดักกอนปราศจากเชื้อ สีขาวๆ
- 2.2 ประกอบด้วย Isophane Insulin human ผลิตด้วยกระบวนการ recombinant DNA ขนาด 100 IU/ml ในปริมาตร 3 ml
- 2.3 บรรจุในภาชนะบรรจุยาฉีดปราศจากเชื้อแบบ multiple doses ปริมาตร 3 ml และสามารถบรรจุหลอดยาเข้ากับปากกาฉีด insulin พร้อมใช้ได้ บรรจุภัณฑ์ป้องกันแสง
- 2.4 ฉลากที่ปรากฏบนภาชนะบรรจุต้องระบุชื่อยา ส่วนประกอบด้วยสารสำคัญและความแรง วันผลิต วันหมดอายุ เลขที่ผลิต เลขทะเบียน สำรับยา และสภาวะในการเก็บรักษาไว้ชัดเจน และฉลากบนขวดยา อย่างน้อยระบุชื่อยา ส่วนประกอบด้วยสารสำคัญและความแรง วันหมดอายุ เลขที่ผลิต ไว้อย่างชัดเจน

**3. คุณสมบัติทางเทคนิค**

- ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพเป็นไปตาม finished product specification และ drug substance specification ที่อ้างอิงจากเกสซ์ สำรับฉบับเดียวกันซึ่งได้จดทะเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข โดยในครั้งนี้คณะกรรมการอ้างอิงตาม สำราญตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขเรื่อง ระบุตำแหน่ง พ.ศ.2561 ลงวันที่ 6 ธันวาคม 2561 (ลงประกาศในราชกิจจานุเบกษาวันที่ 12 กุมภาพันธ์ 2562) คือ USP 39 ,BP 2016,EP 2014 และ JP 17

ดังนั้นกรณีผู้เสนอราคา อ้างอิงตำแหน่งฉบับที่ใหม่กว่าหรือตำแหน่งอื่น ซึ่งเป็นไปตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขเรื่อง ระบุตำแหน่ง ให้ผู้เสนอราคาส่งสำเนาเอกสารตำแหน่งที่ใช้อ้างอิงแบบมาพร้อมด้วย

พั้นที่ในการพิจารณา ให้ขึ้นกับดุลยพินิจของคณะกรรมการพิจารณาผล

**3.1 Finished product specification: USP**

ข้อ	Test Items	Specifications
1	Identification	Meet the requirements
2	Assay	95.0 - 105.0% LA of insulin human
3	pH	7.0 – 7.5
4	Zinc content	Meet the requirements
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
8	Insulin in the supernatant	Not more than 1.0 IU/ml

**หมายเหตุ :**

- กรณีที่จดทะเบียนแจ้งการเงิน (waive) การตรวจสอบวิเคราะห์รายการใด ให้ยื่นแสดงเอกสารหลักฐานดังกล่าวที่ได้รับอนุมัติด้วย
- Drug substance specification พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต Drug substance หรือ ใบวิเคราะห์ Drug substance ของผู้ผลิต ยาสำเร็จรูปฉบับเดียวกับหนึ่ง ซึ่งมีการตรวจวิเคราะห์ครบทุกหัวข้อที่กำหนด

**4. เงื่อนไขอื่นๆ**

- 4.1 สำเนาเอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต
- 4.1.1 ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (ทย.2 ทย.3 ทย.4 และแต่กรณี)
- 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 โดยขอแก้ไขก่อนวันประกวดราคา ๑ และไม่เกิน 2 ปี นับจากวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

(.....)

นายศุภกร เมฆะสุวรรณดิษฐ์

(.....)

นายศิริพันธ์ จันทร์

(.....)

นางศิริลักษณ์ ทวีรัตน์

4.2 ในกรณีที่ยาผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยา ตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยา ของกระทรวงสาธารณสุข (GMP-PIC/S) ในหมายเหตุที่เสนอขายฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบ โดยมีผลการรับรองถึงวันที่เสนอราคาและวันที่ผลิตยา

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

#### 4.3 สำเนาภาพถ่ายเอกสารคุณลักษณะเฉพาะของยาที่เสนอราคา

4.3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ของผู้ผลิต (Certificate of analysis) ในรายรุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง

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 2 กล่อง ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนดให้หัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้น

#### 4.5 การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ

4.5.1 อายุของยาที่ส่งมอบต้องไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันส่งมอบ

4.5.2 ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการวิเคราะห์ยารุ่นที่ส่งมอบของผู้ผลิต

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

4.5.4 ผู้ขายต้องรับเปลี่ยนยาคืนทุกกรณีเมื่อยาใกล้หมดอายุ หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพก่อนกำหนดโดยไม่มีเงื่อนไข

4.5.5 ผู้ขายจะต้องสนับสนุนปากกาและเข็มสำหรับฉีดอินสูลินตลอดการสั่งซื้อตามสัญญา และรับเปลี่ยน เมื่อใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพก่อนกำหนดของงานสิทธิ์ในการยกเลิกสัญญา หากไม่สามารถปฏิบัติตามเงื่อนไขที่ระบุได้

4.5.6 ปากกาอินซูลินต้องมีลักษณะดังต่อไปนี้

4.5.6.1 มีความคงทนแข็งแรง มีกระเบ้าหรือกล่องสำหรับเก็บปากกาและเข็มอินซูลิน เพื่อสะดวกในการเก็บยาของผู้ป่วย

4.5.6.2 ปากกาสามารถรักษาความคงตัวของยาเมื่อผู้ป่วยนำกลับไปใช้ที่บ้าน โดยไม่ต้องแข็งตัวเย็นมากกว่าหรือเท่ากับ 1 เดือน

4.5.6.3 ปากกาสามารถหมุนปรับขนาดได้ทีละ 1 ยูนิต และหากมีการปรับขนาดยาผิด ปากกาสามารถหมุนย้อนกลับได้โดยไม่สูญเสียตัวยาและมีกลไกในการล็อคปากกา ก่อนและหลังใช้ฉีด เพื่อป้องกันการฉีดขนาดผิดโดยไม่ตั้งใจ

#### 5. การประเมินค่าประสิทธิภาพต่อราคา (Price Performance)

- ตามเอกสารแนบท้ายเลข 1

#### 6. เงื่อนไขหลังทำสัญญา

ผู้ขายยินยอมให้ผู้ซื้อย้ายเลิกสัญญา ก่อนหมดสัญญา ก่อนหาก

6.1 เป็นรายการยาที่ถูกตัดออกจากบัญชียาโรงพยาบาล

6.2 ผลการรักษาไม่ดี โดยการยืนยันจากแพทย์ก่อนงานต่างๆ

6.3 มีผลการวิเคราะห์จากการตรวจวิทยาศาสตร์การแพทย์ หรือจากหน่วยงานที่กระทรวงสาธารณสุขรับรองว่า咽น้ำไม่เข้ามาตรฐาน

6.4 หน่วยราชการในเครือข่ายบริการสุขภาพที่ 4 ต้องผูกพันสัญญาการจัดซื้อร่วมยานิดเดียวกันนี้โดยเขตหรือกระทรวงสาธารณสุข หรือองค์กรเภสัชกรรม

6.5 ผลิตภัณฑ์ยาชนิดน้ำยาเรียกเก็บคืนจากห้องตลาดโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในช่วงเวลาของสัญญาจะซื้อขายยา

(.....)

นายศุภกร เมฆะสุวรรณดิษฐ์

(.....)

นายศิริวัตติ จันทร์

(.....)

นางศิริลักษณ์ ทวีรัตน์