

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ

รายการที่ ๒ Entacapone ๒๐๐ mg film-coated tablet, ๑ tablet

๑. ชื่อยา Entacapone ๒๐๐ mg film-coated tablet, ๑ tablet

๒. คุณสมบัติทั่วไป

๒.๑ รูปแบบ ยาเม็ดชนิดเคลือบสำหรับรับประทาน

๒.๒ ส่วนประกอบ ประกอบด้วยตัวยา Entacapone ๒๐๐ mg ใน ๑ เม็ด

๒.๓ ภาชนะบรรจุ เก็บในภาชนะบรรจุปิดสนิท ป้องกันแสงและความชื้น

๒.๔ ฉลาก

- ระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต และเลขทะเบียน ตำรับยาไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์
- ฉลากบนภาชนะบรรจุอย่างน้อยต้องระบุชื่อยาหรือส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันสิ้นอายุ และเลขที่ผลิต ไว้อย่างชัดเจน (หากบรรจุยาแบบแผง บนแผงยาต้องระบุชื่อยา ความแรง และวันสิ้นอายุ ในทุก unit ของยา)

๓. คุณสมบัติทางเทคนิค

ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพเป็นไปตาม finish product specification และ drug substance specification ที่อ้างอิงจากเภสัชตำรับฉบับเดียวกัน ซึ่งได้จดทะเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยากระทรวงสาธารณสุข ทั้งนี้เภสัชตำรับที่ใช้อ้างอิงต้องเป็นฉบับที่เทียบเท่าหรือใหม่กว่ามาตรฐานเภสัชตำรับใดตำรับหนึ่งตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่องระบุตำรับยา พ.ศ. ๒๕๖๑ ลงวันที่ ๖ ธันวาคม ๒๕๖๑ (ลงประกาศในราชกิจจานุเบกษาวันที่ ๑๒ กุมภาพันธ์ ๒๕๖๒)

ลงชื่อ.....ประธานกรรมการ

(นางนัยนา ทองสกุล) นายแพทย์ชำนาญการพิเศษ

ลงชื่อ.....กรรมการ

(นางสาวจินตนา ลิ้มระนองกูร) เกษีขกรชำนาญการพิเศษ

ลงชื่อ.....กรรมการ

(นายสุวิทย์ ขวัญแสง) เกษีขกรชำนาญการ

ลงชื่อ.....กรรมการ

(นางสาววริยา มณีขาว) เกษีขกรปฏิบัติการ

ลงชื่อ.....กรรมการ

(นางสาวภัทรสินี กมลวิทย์) เกษีขกรชำนาญการ

๓.๑ Finish product (ใบวิเคราะห์คุณภาพต้องเป็นรุ่นยาที่ส่งเป็นตัวอย่าง)

คุณสมบัติทางเทคนิค	USP ๔๑ NF ๓๖
๑. Identification	ตรวจผ่าน
๒. ปริมาณด้วยสำคัญ	๙๐.๐% to ๑๑๐.๐% L.A. of entacapone ($C_{12}H_{15}N_2O_4$)
๓. Dissolution	Test ๑ NLT ๘๐% (Q) of the L.A. of entacapone ($C_{12}H_{15}N_2O_4$) is dissolved in ๓๐ min หรือ Test ๒ NLT ๘๐% (Q) of the L.A. of entacapone ($C_{12}H_{15}N_2O_4$) is dissolved in ๔๕ min หรือ Test ๓ NLT ๗๐% (Q) of the L.A. of entacapone ($C_{12}H_{15}N_2O_4$) is dissolved in ๓๐ min
๔. Uniformity of dosage units	ตรวจผ่าน
๕. Impurities	
• Entacapone related compound A	NMT ๐.๒%
• Any individual unspecified degradation product	NMT ๐.๑%
• Total impurities	NMT ๐.๒%

ลงชื่อ..... ประธานกรรมการ
 (นางนัยนา ทองสกุล) นายแพทย์ชำนาญการพิเศษ
 ลงชื่อ..... กรรมการ
 (นางสาวจินตนา ลีระนางกูร) เกสัชกรชำนาญการพิเศษ
 ลงชื่อ..... กรรมการ
 (นางสาววริยา มณีขาว) เกสัชกรปฏิบัติการ
 ลงชื่อ..... กรรมการ
 (นายสุวิทย์ ขวัญแสง) เกสัชกรชำนาญการ
 ลงชื่อ..... กรรมการ
 (นางสาวภัทรสินี กมลวิทย์) เกสัชกรชำนาญการ

๓.๒ Raw material product (แสดงในใบวิเคราะห์วัตถุดิบ)

คุณสมบัติทางเทคนิค	USP ๔๑ NF ๓๖
๑. Identification	ตรวจผ่าน
๒. ปริมาณตัวยาสำคัญ	๙๘.๐% to ๑๐๒.๐% of $C_{10}H_{12}N_2O_4$ calculated on the dried basis
๓. Impurities	
๓.๑ Inorganic impurities	
• Residual on ignition	NMT ๐.๑%
๓.๒ Organic impurities	
• Entacapone related compound A	NMT ๐.๑%
• Any other unknown individual impurity	NMT ๐.๑%
• Total impurities	NMT ๐.๒%
๔. Loss on drying	NMT ๐.๕%

หมายเหตุ

๑. กรณีจดทะเบียนแจ้งการเว้น (waive) การตรวจสอบวิเคราะห์รายการใด ให้ยื่นแสดงเอกสารหลักฐานดังกล่าวที่ได้รับอนุมัติด้วย
๒. Drug substance specification พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต drug substance หรือ ใบวิเคราะห์ drug substance ของผู้ผลิตยาสำเร็จรูป ฉบับใดฉบับหนึ่ง ซึ่งมีการตรวจวิเคราะห์ครบทุกหัวข้อที่กำหนด

ลงชื่อ.....ประธานกรรมการ
(นางนัยนา ทองสกุล) นายแพทย์ชำนาญการพิเศษ

ลงชื่อ.....กรรมการ
(นางสาวจินตนา สิมระนางกูร) เกสัชกรชำนาญการพิเศษ



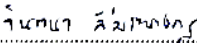
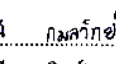

ลงชื่อ.....กรรมการ
(นางสาววริยา มณีขาว) เกสัชกรปฏิบัติการ

ลงชื่อ.....กรรมการ
(นายสุวิทย์ ขวัญแสง) เกสัชกรชำนาญการ

ลงชื่อ.....กรรมการ
(นางสาวภัทรสินี กมลวิทย์) เกสัชกรชำนาญการ

เงื่อนไขอื่น ๆ

- ๑) สำเนาภาพถ่ายเอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต
 - ๑.๑ ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (ย.๒, พย.๒, พย.๓, พย.๔ แล้วแต่กรณี)
 - ๑.๑.๑. ในกรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย (หมายถึง พย.๒)
 - ๑.๑.๒. ในกรณีที่เป็นยานำเข้าเพื่อการแบ่งบรรจุ (หมายถึง พย.๓)
 - ๑.๑.๓. ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ (หมายถึง พย.๔)
 - ๑.๒ ใบคำขอขึ้นทะเบียนยา พย. ๑(ย.๑) ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ตามที่ยื่นทะเบียนไว้ (Finished product specification) และข้อกำหนดคุณภาพของวัตถุดิบ (Drug substance specification) กรณีอยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติมจะต้องแนบเอกสารขอแก้ไข (ย.๕) มาพร้อม Finished product specification และ/หรือ Drug substance specification โดยขอแก้ไขก่อนวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์และไม่เกิน ๒ ปี ณ วันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์
- ๒) เอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยา
 - ๒.๑ กรณีที่ยาผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยาของกระทรวงสาธารณสุข GMP-PIC/S หรือเทียบเท่าของกระทรวงสาธารณสุข ในหมวดยาที่เสนอขาย ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบ โดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์
 - ๒.๒ กรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา GMP-PIC/S หรือ US cGMP ของประเทศผู้ผลิต ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์
- ๓) สำเนาภาพถ่ายเอกสารคุณลักษณะของยาที่เสนอราคา
 - ๓.๑ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ของผู้ผลิต (Certification of analysis) ในยารุ่นที่นำมาเป็นตัวอย่างในการเสนอขายจากผู้ผลิตหรือหน่วยงานที่กระทรวงสาธารณสุขรับรอง
 - ๓.๒ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบ (Raw material) ของตัวยาสำคัญที่ใช้ในการผลิตยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่างทั้งของผู้ผลิตและผู้ผลิตวัตถุดิบ

ลงชื่อ..... ประธานกรรมการ (นางนัยนา ทองสกุล) นายแพทย์ชำนาญการพิเศษ	ลงชื่อ..... กรรมการ (นายสุวิทย์ ชวัญแสง) เกษตรชำนาญการ
ลงชื่อ..... กรรมการ (นางสาวจินตนา ลิ้มระนางกูร) เกษตรชำนาญการพิเศษ	ลงชื่อ..... กรรมการ (นางสาวภัทรสินี กมลวิทย์) เกษตรชำนาญการ
ลงชื่อ..... กรรมการ (นางสาววริยา มณีขาว) เกษตรปฏิบัติการ	

- ๔) ยาที่เสนอเป็นยาที่บริษัทเป็นผู้ผลิตหรือเป็นผู้แทนจำหน่ายโดยตรงมีเอกสารมาแสดง
๕) ตัวอย่างยา

ผู้เสนอราคาต้องส่งตัวอย่างยาน้อย ๕ หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนดในหัวข้อ คุณสมบัติทั่วไปข้างต้น สำหรับตัวอย่างดังกล่าวขอสงวนสิทธิ์ที่จะไม่คืนให้ผู้ขาย โดยผู้ขายจะเรียกเงินชดเชยค่าของตัวอย่างดังกล่าวมิได้

- ๖) หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาผลิตภัณฑ์ยาที่มีประวัติถูกเรียกเก็บคืนโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาในระยะเวลา ๑ ปีก่อนวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

- ๗) การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ

๗.๑ อายุของยาที่ส่งมอบต้องไม่น้อยกว่า ๑ ปี นับจากวันส่งมอบ

๗.๒ ยาทุกงวดที่ส่งมอบจะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยา รุ่นที่ส่งมอบของผู้ผลิตและ ใบวิเคราะห์วัตถุดิบทั้งของผู้ผลิตยาและผู้ผลิตวัตถุดิบที่ใช้ผลิตยา รุ่นที่ส่งมอบ

๗.๓ ในกรณีที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพหน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่างยา โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพในกรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะหน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคา ยาดังกล่าวของผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

๗.๔ ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพก่อนกำหนด

๗.๕ ระบบการเก็บและจัดส่งยาที่ได้มาตรฐานตามหลักเกณฑ์ GSP (Good storage practice) และ GDP (Good distribution practice) โดยแสดงเอกสารประกอบ (ให้แสดงเอกสารที่ได้รับการรับรองระบบ)

- ๘) เอกสารอื่นๆ

๘.๑ ในกรณีที่ขึ้นทะเบียนยามากกว่า ๒ ปี จะต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษา Long term stability ตามที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนยามาแสดง

๘.๒ การวิเคราะห์คุณภาพของผลิตภัณฑ์ยาของโรงงานผู้ผลิตยาต้องได้รับรองมาตรฐานห้องปฏิบัติการ (ISO/IEC ๑๗๐๒๕) จากกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ กระทรวงสาธารณสุข หรือองค์กรอื่นที่มีความน่าเชื่อถือ

ลงชื่อ..... ประธานกรรมการ

(นางนัยนา ทองสกุล) นายแพทย์ชำนาญการพิเศษ

ลงชื่อ..... กรรมการ

(นางสาวจินตนา ลิ้มระนางกูร) เกษัชกรชำนาญการพิเศษ

ลงชื่อ..... กรรมการ

(นายสุวิทย์ ขวัญแสง) เกษัชกรชำนาญการ

ลงชื่อ..... กรรมการ

(นางสาววริยา มณีขาว) เกษัชกรปฏิบัติการ

ลงชื่อ..... กรรมการ

(นางสาวภัทรลีนี กมลวิทย์) เกษัชกรชำนาญการ

- ๙) ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) ยินยอมให้ยกเลิกสัญญาก่อนครบกำหนด ดังนี้
- ๙.๑ กรณีผลการสุ่มตรวจวิเคราะห์ยานี้จากกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ไม่เป็นไปตามมาตรฐานข้อกำหนด
 - ๙.๒ กรณีผลิตภัณฑ์ยานี้นี้ถูกเรียกเก็บคืนจากท้องตลาด โดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
 - ๙.๓ กรณีพบปัญหาคุณภาพจากผลิตภัณฑ์ที่อาจส่งผลกระทบต่อประสิทธิผลและความปลอดภัยต่อผู้ป่วยที่ได้รับยา
 - ๙.๔ กรณีที่คณะกรรมการเภสัชกรรมและการบำบัด พิจารณาตัดยาออกจากบัญชียาออกยกเลิกการสั่งซื้อยาในงวดต่อไป

	ลงชื่อ.....	ประธานกรรมการ
	(นางนัยนา ทองสกุล) นายแพทย์ชำนาญการพิเศษ	
ลงชื่อ.....	กรรมการ	ลงชื่อ.....
(นางสาวจินตนา ลิ้มระนางกูร) เภสัชกรชำนาญการพิเศษ		(นายสุวิทย์ ขวัญแสง) เภสัชกรชำนาญการ
ลงชื่อ.....	กรรมการ	ลงชื่อ.....
(นางสาววริยา มณีขาว) เภสัชกรปฏิบัติการ		(นางสาวภัทรลีนี กมลวิทย์) เภสัชกรชำนาญการ