

คุณลักษณะเฉพาะของยา

Calcium Chloride dihydrate 25.7 mg/100 mL + Dextrose 1.5 g/100 mL + Magnesium Chloride hexahydrate 5.08 mg/100 mL + Sodium Chloride 538 mg/100 mL + Sodium lactate 448 mg/100 mL solution for peritoneal dialysis, 5 L bag

1. ชื่อยา: Calcium Chloride dihydrate 25.7 mg/100 mL + Dextrose 1.5 g/100 mL + Magnesium Chloride hexahydrate 5.08 mg/100 mL + Sodium Chloride 538 mg/100 mL + Sodium lactate 448 mg/100 mL solution for peritoneal dialysis, 5 L bag

2. คุณสมบัติทั่วไป

2.1 รูปแบบ : เป็นสารละลายปราศจากเชื้อ ไม่มีสี ใช้สำหรับล้างไตทางช่องท้อง ชนิดใช้กับเครื่องล้างไตทางช่องท้องอัตโนมัติ

2.2 ส่วนประกอบ: ในสารละลาย 100 ml ประกอบด้วย Calcium Chloride dihydrate 25.7 mg + Dextrose 1.5 g + Magnesium Chloride hexahydrate 5.08 mg + Sodium Chloride 538 mg + Sodium lactate 448 mg ขนาดบรรจุ 5 ลิตร/ถุง

2.3 ภาชนะบรรจุในภาชนะบรรจุพลาสติก Ambu-Flex และมีถุงหุ้มอีก 1 ชั้น

2.4 ฉลาก - ระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต และเลขที่เปลี่ยนตำแหน่งยา ไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์

- บนภาชนะบรรจุยาอย่างน้อยต้องระบุชื่อยาหรือชื่อทางการค้า ส่วนประกอบและขนาดความแรงของยา เลขที่ผลิต วันสิ้นอายุ ไว้ชัดเจน

3. คุณสมบัติทางเทคนิค

ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพของ Finished product specification และ drug substance ต้องเป็นไปตามที่ได้จัดทະเปลี่ยนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

ลงชื่อ.....รังษี ใจดี ประธานกรรมการ

ลงชื่อ.......... กรรมการ

ลงชื่อ.......... กรรมการ

### 3.1 Finished product specification

ปริมาณตัวยาสำคัญ	
- Dextrose hydrous	1.40-1.60%
- Chloride as Sodium Chloride	5.33 - 5.89 g/L
- Magnesium Chloride hexahydrate	0.041-0.061g/L
- Calcium Chloride dihydrate	0.221 -0.294 g/L
-Sodium lactate	4.20 -4.70 g/L
-Sodium	125 - 139 mEq/L
-5-Hydroxymethylfurfural(5-HMF)	Absorbance ไม่เกิน 0.25
2. pH	4.0 – 6.5
3. Sterility test	ตรวจผ่าน
4. Particulate Master	
≥ μm	ไม่เกิน 25 อนุภาค / มิลลิลิตร
≥ μm	ไม่เกิน 3 อนุภาค / มิลลิลิตร
5. Particulate Master	น้อยกว่า 0.05 EU/ml
6. Color	ไม่เกิน 10 Klett units
7. Osmolarity (mOsmol) (Calc)	344

### 3.2 Drug substance specification

ข้อกำหนดคุณภาพของวัตถุตัวที่ได้ขึ้นทะเบียนไว้กับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา  
หมายเหตุ - กรณีที่จดทะเบียนแจ้งการเว้น(waive) การตรวจสอบวิเคราะห์รายการใด ให้ยื่นแสดงเอกสาร  
หลักฐานดังกล่าวที่ได้รับอนุมัติตัว

- Drug substance specification พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต drug substance หรือใบวิเคราะห์  
drug substance ของผู้ผลิตยาสำคัญ ฉบับใดฉบับหนึ่ง ซึ่งมีการตรวจวิเคราะห์ครบถ้วนทั้งหมด

### 4. เงื่อนไขอื่นๆ

ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาภาพถ่ายเอกสาร พร้อมลายมือชื่อว่ารองเอกสารโดยผู้มีอำนาจ รายละเอียดดังนี้

- 4.1 เอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทยและสำแดง (declare) แหล่งผลิต  
 4.1.1 ในสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา ได้แก่ ทย 2 หย.3 กย.4 หรือ ย.2 แล้วแต่กรณี  
 4.1.2 ในคำขอขึ้นทะเบียน ทย.1 หรือ ย.1 ของยาที่สนใจ พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุม

ลงชื่อ..... วันที่..... ก.พ.๒๕๖๗ ประจำกรรมการ

ลงชื่อ..... กรรมการ

ลงชื่อ..... กรรมการ

(substance specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติมจะต้องแนบเอกสารการขอแก้ไข(ย.5) มาพร้อม finished product specification และ/หรือ drug substance specification โดยขอแก้ไขก่อนวันประกาศ ประกาศครอตติการอนิกรส และไม่เกิน 2 ปี ณ วันประกาศประกาศคราอิเล็กทรอนิกส์

#### 4.2 เอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยา

4.2.1 กรณีที่ยาผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ตั้งในการผลิตยา PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co- Operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S Participating authorities หรือมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ตั้งในการผลิตยาของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยากระทรวงสาธารณสุข ซึ่งกำหนดขึ้นโดยมีความสอดคล้องและทัดเทียมกับหลักเกณฑ์และวิธีการที่ตั้งในการผลิตยา PIC/S ในหมวดยาที่เสนอขาย ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประกาศคราอิเล็กทรอนิกส์

4.2.2 กรณีนำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ตั้งในการผลิตยา PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co- operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประกาศคราอิเล็กทรอนิกส์ หรืออายุตลอดชีพ แล้วแต่กรณี

#### 4.3 เอกสารคุณภาพของยาที่เสนอขาย

4.3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูปของผู้ผลิต (certificate of analysis of finished product) ในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง

4.3.2 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบของตัวยาสำคัญ (certificate of analysis of drug substance) ที่ใช้ในการผลิตยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่างทั้งของผู้ผลิตและผู้ผลิตวัตถุดิบ(กรณีเป็นยาเกลุ่ม biological products ต้องการ COA of drug substance ของผู้ผลิตยาเท่านั้น)

4.3.3 เอกสารหรือหลักฐานยืนยันความสัมพันธ์ระหว่างรุ่นการผลิตของวัตถุดิบของตัวยาสำคัญ (drug substance) ข้อ 4.3.2 กับรุ่นการผลิตของผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (finished product) ข้อ 4.3.1

4.3.4 ผลการศึกษา long term stability ตลอดช่วงอายุของยาที่ขึ้นทะเบียนไว้กับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

#### 4.4 ตัวอย่างยา

4.4.1 ผู้เสนอขาย ต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 2 หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้น

#### 4.5 การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ

4.5.1 ยาที่ส่งมอบต้องมีอายุใช้ได้ไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันส่งมอบ

4.5.2 ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยารุ่นที่ส่งมอบ

4.5.3 กรณีที่หน่วยราชการทำการสุมตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการ

ลงชื่อ.....รัตน์ ภาณุรงค์.....ประธานกรรมการ

ลงชื่อ...............กรรมการ

ลงชื่อ...............กรรมการ

ผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายที่เกี่ยวของกตراجวิเคราะห์คุณภาพ กรณีที่พบว่าไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคายาดังกล่าวของผู้เสนอราคาและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

4.5.4 ผู้เสนอราคาจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนด โดยไม่มีเงื่อนไข

4.6 ผู้เสนอราคายินยอมให้ยกเลิกสัญญา ก่อนครบกำหนด ดังนี้

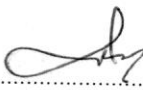
4.6.1 กรณีผลการสุ่มตรวจวิเคราะห์ยานี้ โดยกรมวิทยศาสตร์การแพทย์หรือห้องปฏิบัติการที่ได้มาตรฐาน ISO/IEC 17025 ผลการตรวจวิเคราะห์ไม่เป็นไปตามมาตรฐานข้อกำหนดในประกาศประกวดราคา

4.6.2 กรณีผลิตภัณฑ์ยาชนิดนี้ถูกเรียกเก็บคืนจากท้องตลาดโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาในช่วงเวลาของสัญญาจะซื้อขาย

4.6.3 กรณีพบปัญหาคุณภาพจากผลิตภัณฑ์ ที่อาจส่งผลต่อประสิทธิผลและความปลอดภัยต่อผู้ป่วยที่ได้รับยา

4.7 หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาผลิตภัณฑ์ยาที่มีประวัติถูกเรียกคืนโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาในระยะเวลา 1 ปี ก่อนวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

ลงชื่อ..... วันที่..... ประจำ..... ประจำ..... ประจำ.....

ลงชื่อ..... กรรมการ

ลงชื่อ..... กรรมการ