

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 ภาชนะบรรจุ บรรจุในภาชนะบรรจุพลาสติก Ambu-Flex และมีถุงหุ้มอีก 1 ชั้น

2.4 ฉลาก - ระบุชื่อยา ส่วนประกอบด้วยยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต และเลขทะเบียนตำรับยา ไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์

- บนภาชนะบรรจุยาอย่างน้อยต้องระบุชื่อยาหรือชื่อทางการค้า ส่วนประกอบและขนาดความแรงของยา เลขที่ผลิต วันสิ้นอายุ ไว้ชัดเจน

3. คุณสมบัติทางเทคนิค

ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพของ Finished product specification และ drug substance ต้องเป็นไปตามที่ได้จดทะเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

ลงชื่อ.....กรรมการ

ลงชื่อ.....*จินตนา ลิ้มประเสริฐ*.....ประธานกรรมการ

ลงชื่อ.....*[Signature]*.....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 Mastter	
≥ 10 µm	ไม่เกิน 25 อนุภาค / มิลลิลิตร
≥ 5 µm	ไม่เกิน 3 อนุภาค / มิลลิลิตร
5. Particulate Mastter	น้อยกว่า 0.05 EU/ml
6. Color	ไม่เกิน 10 Klett units
7. Osmolarity (mOsmol) (Calc)	344

### 3.2 Drug substance specification

ข้อกำหนดคุณภาพของวัตถุดิบที่ได้ขึ้นทะเบียนไว้กับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา  
 หมายเหตุ - กรณีที่จดทะเบียนแจ้งการเว้น(waive) การตรวจสอบวิเคราะห์รายการใด ให้ยื่นแสดงเอกสาร  
 หลักฐานดังกล่าวที่ได้รับอนุมัติด้วย

- Drug substance specification พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต drug substance หรือใบวิเคราะห์  
 drug substance ของผู้ผลิตยาสำเร็จรูป ฉบับใดฉบับหนึ่ง ซึ่งมีการตรวจวิเคราะห์ครบทุกหัวข้อที่กำหนด


### 4. เงื่อนไขอื่นๆ

ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาภาพถ่ายเอกสาร พร้อมลายมือชื่อรับรองเอกสารโดยผู้มีอำนาจ รายละเอียดดังนี้


4.1 เอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทยและสำแดง (declare) แหล่งผลิต

4.1.1 ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา ได้แก่ ทย.2 ทย.3 กย.4 หรือ ย.2 แล้วแต่กรณี

4.1.2 ใบคำขอขึ้นทะเบียน ทย.1 หรือ ย.1 ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุม

ลงชื่อ.....  
.....กรรมการ

ลงชื่อ.....  
 จินตนา ศิรินันท์กุล.....ประธานกรรมการ

ลงชื่อ.....  
.....กรรมการ

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

#### 4.2 เอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยา

4.2.1 กรณีที่ยาผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตตามหลักเกณฑ์ และวิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co- Operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S Participating authorities หรือมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยาของ สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยากระทรวงสาธารณสุข ซึ่งกำหนดขึ้นโดยมีความสอดคล้องและทัดเทียมกับ หลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S ในหมวดยาที่เสนอขาย ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการ รับรองถึงวันประกาศประกาศครีเอทีฟโรนิกส์

4.2.2 กรณียานำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตตามหลักเกณฑ์และวิธีการ ที่ดีในการผลิตยา PIC/S(Pharmaceutical Inspection Co- operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประกาศครีเอทีฟโรนิกส์ หรืออายุ ตลอดชีพ แล้วแต่กรณี

#### 4.3 เอกสารคุณภาพของยาที่เสนอราคา

4.3.1 ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูปของผู้ผลิต (certificate of analysis of finished product) ในยาที่ส่งเป็นตัวอย่าง

4.3.2 ผกาดตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบของตัวยาสำคัญ (certificate of analysis of drug substance) ที่ใช้ ในการผลิตยาที่ส่งเป็นตัวอย่างทั้งของผู้ผลิตและผู้ผลิตวัตถุดิบ(กรณีเป็นยากลุ่ม 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 ตลอดช่วงอายุของยาที่ขึ้นทะเบียนไว้กับสำนักงานคณะกรรมการ อาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

#### 4.4 ตัวอย่างยา

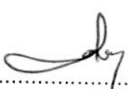
4.4.1 ผู้เสนอราคา ต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 2 หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วน ตามที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้น

#### 4.5 การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ


4.5.1 ยาที่ส่งมอบต้องมีอายุใช้ได้ไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันส่งมอบ

4.5.2 ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยาที่ส่งมอบ

4.5.3 กรณีที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการ

ลงชื่อ..........กรรมการ

ลงชื่อ.....จินตนา ลิ้มภานุ.....ประธานกรรมการ

ลงชื่อ..........กรรมการ

ผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายที่เกี่ยวข้องตรวจวิเคราะห์คุณภาพ กรณีที่พบว่าไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคายาดังกล่าวของผู้เสนอราคาและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

4.5.4 ผู้เสนอราคาจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนด โดยไม่มีเงื่อนไข

4.6 ผู้เสนอราคายินยอมให้ยกเลิกสัญญาก่อนครบกำหนด ดังนี้

4.6.1 กรณีผลการสุ่มตรวจวิเคราะห์ยา นี้ โดยกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์หรือห้องปฏิบัติการที่ได้มาตรฐาน ISO/IEC 17025 ผลการตรวจวิเคราะห์ที่ไม่เป็นไปตามมาตรฐานข้อกำหนดในประกาศประกวดราคา

4.6.2 กรณีผลิตภัณฑ์ยาชนิดนี้ถูกเรียกเก็บคืนจากท้องตลาดโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาในช่วงเวลาของสัญญาจะซื้อจะขาย

4.6.3 กรณีพบปัญหาคุณภาพจากผลิตภัณฑ์ ที่อาจส่งผลกระทบต่อประสิทธิผลและความปลอดภัยต่อผู้ป่วยที่ได้รับยา

4.7 หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาผลิตภัณฑ์ยาที่มีประวัติถูกเรียกเก็บคืนโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาในระยะเวลา 1 ปี ก่อนวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

ลงชื่อ.....จินตนา คัมภรชญา.....ประธานกรรมการ

ลงชื่อ.....กรรมการ

ลงชื่อ.....กรรมการ