

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ  
ยา Phenytoin sodium ๒๕๐ mg/៥ ml (៥ ml) injection  
ของโรงพยาบาลกำแพงเพชร ประจำปีงบประมาณ ๒๕๖๔

- |                    |   |
|--------------------|---|
| ๑. ความต้องการ     | ยา Phenytoin sodium ๒๕๐ mg/๕ ml (๕ ml) injection<br>จำนวน ๑๐,๐๐๐ ขวด (GPU : ๘๖๔๗๐๗)   |
| ๒. วัตถุประสงค์    | ใช้ควบคุมอาการชัก ป้องกันการชักระหว่างผ่าตัดหรือหลังผ่าตัดเส้นประสาท  |
| ๓. คุณสมบัติทั่วไป |   |
| ๓.๑ รูปแบบ         | เป็นสารละลาย ใส ไม่มีสี ปราศจากเชื้อ สำหรับฉีดเข้าหลอดเลือดดำ   |
| ๓.๒ ส่วนประกอบ     | ประกอบด้วยตัวยา phenytoin sodium ๕๐ mg ใน ๑ ml ของสารละลาย<br>ผสมของ propylene glycol และ ethanol in water for injection หรือ<br>ประกอบด้วยตัวยา phenytoin sodium ๕% w/v ในสารละลายผสมของ<br>propylene glycol ๔๐% v/v และ ethanol ๑๐ v/v in water for<br>injection        |
| ๓.๓ ภาชนะบรรจุ     | ขนาดบรรจุ ๕ ml  |
| ๓.๔ ฉลาก           | - ระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่<br>ผลิตและเลขทะเบียนตำรับยาไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์<br>- บนภาชนะบรรจุอาจจะมีข้อความระบุชื่อยาหรือชื่อทางการค้า ส่วนประกอบตัว<br>ยาสำคัญและขนาดความแรงของยา เลขที่ผลิต วันสิ้นอายุ ไว้อย่างชัดเจน |

#### ๔. คุณสมบัติทางเทคนิค

ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพเป็นไปตาม Finished product specification และ Drug substance specification เนื่องจากน้ำยาถูกระบุในเกสซ์ทำรับฉบับเดิมฉบับนี้ให้อ้างอิงจากเกสซ์ทำรับฉบับเดียวกัน ซึ่งได้จดทะเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ทั้งนี้เกสซ์ทำรับที่ใช้อ้างอิง ต้องเป็นฉบับที่เทียบเท่าหรือใหม่กว่ามาตรฐานเกสซ์ทำรับใดทำรับหนึ่ง ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุตัวรายยา พ.ศ. ๒๕๖๑ ลงวันที่ ๖ ธันวาคม พ.ศ. ๒๕๖๑ (ลงในราชกิจจานุเบกษา วันที่ ๑๒ กุมภาพันธ์ ๒๕๖๒) และในกรณีที่การวิเคราะห์แตกต่างจากที่กำหนดต้องแนบสำเนาเอกสารการวิเคราะห์ คุณภาพยารายการนั้นจากเกสซ์ทำรับฉบับที่อ้างอิงมาด้วย

- คุณภาพยารายการนั้นจากเกรดซีต่ำรับฉบับที่อ้างอิงมาด้วย

(ลงชื่อ) .....	<i>ก. ย. พ.</i>	ประธานกรรมการ
		(นางสาววัฒน์นิตย์ สุขโข)
เกสัชกรชำนาญการ		
(ลงชื่อ) .....	<i>ก. ย. พ.</i>	กรรมการ
		(นายวิชรพงษ์ ปานเพ็ง)
(นายณัฐรุณิ ศรีโพธิ)		
เกสัชกรชำนาญการ		
(ลงชื่อ) .....	<i>ก. ย. พ.</i>	กรรมการ
		(นายวิชรพงษ์ ปานเพ็ง)
เกสัชกรชำนาญการ		

**๔.๑ Finished product specification : Phenytoin sodium injection**

ข้อ	Test items	Specifications
๔.๑.๑	Identification	Meet the requirement
๔.๑.๒	ปริมาณตัวยาสำคัญ	๙๕.๐ - ๑๐๕.๐% of the labeled amount of phenytoin sodium
๔.๑.๓	pH	๗.๐ - ๑๒.๓
๔.๑.๔	Alcohol and propylene glycol content : - Alcohol - Propylene glycol	๘.๐ - ๑๑.๐ % v/v ๓๗.๐ - ๔๓.๐ % v/v
๔.๑.๕	Bacterial endotoxins	NMT ๐.๓ Endotoxin Unit/mg of Phenytoin sodium
๔.๑.๖	Diphenylglycine (HPLC)	ตรวจผ่าน
๔.๑.๗	Diphenylhydantoic acid (HPLC)	ตรวจผ่าน
๔.๑.๘	Sterility	ตรวจผ่าน
๔.๑.๙	Volume in container	ตรวจผ่าน
๔.๑.๑๐	Particulate matter - Size $\geq$ ๑๐ $\mu\text{m}$ - Size $\geq$ ๒๕ $\mu\text{m}$	Not more than ๖,๐๐๐ อนุภาค/container Not more than ๖๐๐ อนุภาค/container

**๔.๒ Drug substance specification : Phenytoin sodium**

ข้อ	Test items	Specifications
๔.๒.๑	Identification	Meet the requirement
๔.๒.๒	ปริมาณตัวยาสำคัญ	๙๘.๐ - ๑๐๒.๐ % of phenytoin sodium (on the dried basis)

(ลงชื่อ) .....	ประisanกรรมการ
(นางสาววัฒนนิตย์ สุจิโภ)	
เก้าอี้กรดำเนินการ	
(ลงชื่อ) .....	กรรมการ
(นายณัฐรุติ ศรีเพ็ช)	
เก้าอี้กรดำเนินการ	
(ลงชื่อ) .....	กรรมการ
(นายวัชรพงษ์ ปานเพ็ง)	
เก้าอี้กรดำเนินการ	

ข้อ	Test items	Specifications
๔.๒.๓	Loss on drying	Not more than ๑.๐ %
๔.๒.๔	Heavy metals	Not more than ๒๐ ppm
๔.๒.๕	Related compounds - Phenytoin related Compound A - Phenytoin related Compound B - Benzophenone - Any individual unspecified impurity - Total impurities	Not more than ๐.๕ % Not more than ๐.๙ % Not more than ๐.๑ % Not more than ๐.๑ % Not more than ๐.๙ %

หมายเหตุ : ๑. ผู้เสนอราคาต้องยื่นสำเนาภาพถ่ายเอกสาร Finished product specification , Drug substance specification และเภสัชตำรับที่ใช้อ้างอิง (Drug monograph) (เอกสารทั้ง ๓ ประเภท ต้องเป็นต้นฉบับที่ยื่นขอขึ้นทะเบียนกับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข) พร้อมลงลายมือชื่อ รับรองเอกสารโดยผู้มีอำนาจลงนาม

๒. กรณีที่จดทะเบียนแจ้งการเว้น (Waive) การตรวจสอบวิเคราะห์การได้ให้ยื่นเอกสารหลักฐานดังกล่าวที่ได้รับอนุมัติตัวอย่าง

๓. Drug substance specification พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต Drug substance หรือใบวิเคราะห์ Drug substance ของผู้ผลิตยาสำเร็จรูป ฉบับใดฉบับหนึ่ง ซึ่งมีการตรวจสอบวิเคราะห์ครบถ้วนทั้งหมด

#### ๔. เงื่อนไขอื่นๆ

๔.๑ สำเนาภาพถ่ายเอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และ宣言 (Declare) แหล่งผลิต

๔.๑.๑ ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (ทย.๒ ทย.๓ ทย.๔ แล้วแต่กรณี)

- ในกรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย (หมายถึง ทย.๒)
- ในกรณีที่เป็นยานำเข้าเพื่อการแบ่งบรรจุ (หมายถึง ทย.๓)
- ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ (หมายถึง ทย.๔)

(ลงชื่อ) .....	.....	ประธานกรรมการ		
(นางสาววัฒนนิย์ สุขใจ)				
เภสัชกรชำนาญการ				
(ลงชื่อ) .....	.....	กรรมการ		
(นายณัฐรุณิ ศรีโพธิ์)		(ลงชื่อ) .....	.....	กรรมการ
เภสัชกรชำนาญการ		(นายวัชรพงษ์ ปานเพ็ง)		เภสัชกรชำนาญการ

๕.๑.๒ ใบคำขอขึ้นทะเบียนยา ทย.๑/ป.๑ ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ ตามที่ขึ้นทะเบียน (Finished product specification) และข้อกำหนดคุณภาพของวัตถุดิบ (Drug substance specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติม จะต้องแนบเอกสารสำเนาภาพถ่ายการขอแก้ไข (ย.๕) มาพร้อม Finished product specification และ/หรือ Drug substance specification โดยขอแก้ไขก่อนวันประกาศประกาศราคาอิเล็กทรอนิกส์ และไม่เกิน ๒ ปี ณ วันประกาศประกาศราคาอิเล็กทรอนิกส์

#### ๕.๒ เอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยา

๕.๒.๑ กรณียาผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยาของประเทศไทย องค์กรอนามัยโลก หรือของประเทศที่เป็นกลุ่มสมาชิก PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผล การรับรองถึงวันประกาศประกาศราคาอิเล็กทรอนิกส์

๕.๒.๒ กรณีนำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยาของประเทศไทย ผู้ผลิต องค์กรอนามัยโลก หรือของประเทศที่เป็นกลุ่มสมาชิก PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประกาศราคาอิเล็กทรอนิกส์

#### ๕.๓ เอกสารคุณภาพของยาที่เสนอราคา (สำเนาภาพถ่าย)

๕.๓.๑ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูปของผู้ผลิต (Certification of analysis of finished product) ในยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่าง

๕.๓.๒ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบของตัวยาสำคัญ (Certification of analysis of drug substance) ที่ใช้ในการผลิตยารุ่นที่ส่งเป็นตัวอย่างทั้งของผู้ผลิตยาและผู้ผลิตวัตถุดิบ

[\*\*\*กรณีเป็นยากลุ่ม biological products ต้องการ COA of drug substance ของผู้ผลิตยาเท่านั้น/กรณีน้ำเป็น Sterile water for injection ไม่ต้องมี COA of drug substance\*\*\*]

๕.๓.๓ เอกสารหรือหลักฐานยืนยันความสัมพันธ์ระหว่างรุ่นการผลิตของวัตถุดิบของตัวยาสำคัญ (Drug substance) ข้อ ๕.๓.๒ กับรุ่นการผลิตของผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (Finished product) ข้อ ๕.๓.๑

๕.๓.๔ ในการนี้ขึ้นทะเบียนยามากกว่า ๒ ปี จะต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษา Long term stability ครบตามอายุยาที่ขึ้นทะเบียนตาม ASEAN Guideline on stability of drug product ซึ่งรวมทั้งฉลากและบรรจุภัณฑ์ตรงกับที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนยามาแสดง และได้รับการลงนามรับรองเอกสารจากผู้มีอำนาจของบริษัท

๕.๓.๕ ในกรณีขึ้นทะเบียนยามาน้อยกว่า ๒ ปี จะต้องมีสำเนาภาพถ่ายผลการศึกษาความคงตัวของยาตามที่ยื่นเพิ่มเติมในทะเบียนยามาแสดง และได้รับการลงนามรับรองเอกสารจากผู้มีอำนาจของบริษัท

(ลงชื่อ) .....	..... (นางสาววัฒนนิตย์ สุขใจ) เจ้าหน้าที่	ประธานกรรมการ
(ลงชื่อ) .....	..... (นายณัฐวุฒิ ศรีโพธิ์) เจ้าหน้าที่	กรรมการ
(ลงชื่อ) .....	..... (นายวัชรพงษ์ ปานเพ็ง) เจ้าหน้าที่	กรรมการ

๕.๓.๖ กรณีเป็นยาภัณฑ์ biological products ที่เป็น vaccines, blood products ต้องมีเอกสารรับรองการผลิต (lot release) จากกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ กระทรวงสาธารณสุข

#### ๕.๔ ตัวอย่างยา

๕.๔.๑ ผู้เสนอราคา ต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย ๓ หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนรายละเอียดได้ครบถ้วน ตามที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้น

#### ๕.๔ การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ (แสดงเอกสารการประกันคุณภาพยา) ดังนี้

๕.๔.๑ ยาที่ส่งมอบต้องมีอายุใช้ได้ไม่น้อยกว่า ๑ ปี นับจากวันส่งมอบ

๕.๔.๒ ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยารุ่นที่ส่งมอบ

๕.๔.๓ กรณีที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่าง โดยผู้เสนอราคาจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายที่เกี่ยวข้องในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ กรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคายาดังกล่าวของผู้เสนอราคา และ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป

๕.๔.๔ ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) จะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนดโดยไม่มีเงื่อนไข

๕.๔.๕ ต้องมีเอกสารแสดงและรับรองว่ามีระบบการเก็บและจัดส่งยาที่ได้มาตรฐานตามหลักเกณฑ์การเก็บรักษายา (Good storage practice for pharmaceuticals, GSP) และหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการจัดจำหน่ายเภสัชภัณฑ์ (Good distribution practice for pharmaceutical products, GDP) ทั้งยาที่ต้องเก็บที่อุณหภูมิปกติและยาที่ต้องควบคุมอุณหภูมิ ๒ - ๘ องศาเซลเซียส

#### ๕.๖ เอกสารอื่นๆ

๕.๖.๑ กรณียาที่เสนอไม่ใช่ยาต้นแบบ (Original drugs) ต้องมีเอกสารผลการศึกษา Bioequivalence ของยาที่เสนอราคากับยาต้นแบบ โดยวิธีการศึกษาต้องเป็นไปตามหลักเกณฑ์และแนวปฏิบัติในการศึกษาชีวสมมูลของยาสามัญของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

ข้อนี้ระบุในกรณีที่ตัวยาสำคัญของยาต้นแบบขึ้นทะเบียนก่อนปี พ.ศ. ๒๕๓๕ และเป็นยาในกลุ่มดังนี้

ก. ยาที่มีดัชนีการรักษาแคบ (Narrow therapeutic index drugs)

ข. ยาที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ประกาศว่าต้องทำการศึกษา Bioequivalence เช่น ยาคุมกำเนิดฉุกเฉิน Zidovudine (Azidothymidine, AZT) ยาในรูปแบบยาที่ตัดแบ่งการปลดปล่อยตัวยาสำคัญ (Modified release dosage forms) เป็นต้น

(ลงชื่อ) _____	_____ ประธานกรรมการ
(นางสาววัฒนนิตย์ สุขโน)	
(ลงชื่อ) _____	_____ เกสัชกรชำนาญการ
กรรมการ	
(นายณัฐวุฒิ ศรีโพธิ์)	(ลงชื่อ) _____ ภารกิจ ทีบาน กรรมการ
เกสัชกรชำนาญการ	(นายวชรพงษ์ ปานพึง)

\*\*ในกรณีขึ้นทะเบียนนำรับยาตามแบบยาสามัญใหม่ (ได้เลขทะเบียนยา NG) สามารถยกเว้นการแนบเอกสารการศึกษาชีวสมมูลของยา\*\*

๕.๖.๒ กรณีที่เป็นตัวยาที่ต้องละลายและ/หรือเจือจางก่อนใช้ ต้องมีผลการศึกษาความคงสภาพหลังการละลายและ/หรือเจือจาง ในตัวทำละลายต่างๆ ครบถ้วนและสอดคล้องกับเอกสารกำกับยา

๕.๖.๓ เอกสารหรือภาพถ่ายที่แสดงถึงระบบ Recall system ของผู้จำหน่าย

๕.๗ ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) ยินยอมให้ยกเลิกสัญญา ก่อนครบกำหนด (แสดงเอกสารการยินยอมให้ยกเลิกสัญญา) ดังนี้

๕.๗.๑ กรณีผลการสุ่มตรวจวิเคราะห์ยานี้ โดยกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์หรือห้องปฏิบัติการที่ได้มาตรฐาน ISO/IEC ๑๗๐๒๕ ผลการตรวจวิเคราะห์ไม่เป็นไปตามมาตรฐานข้อกำหนดในประกาศประวัติราคา

๕.๗.๒ กรณีผลิตภัณฑ์ยาชนิดนี้ถูกเรียกเก็บคืนจากห้องตลาดโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในช่วงเวลาของสัญญาจะซื้อขาย

๕.๗.๓ กรณีพบปัญหาคุณภาพจากผลิตภัณฑ์ยาที่อาจจะส่งผลต่อประสิทธิผลและความปลอดภัยต่อผู้ป่วยที่ได้รับยา

๕.๘ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาผลิตภัณฑ์ที่มีประวัติถูกเรียกเก็บคืน โดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในระยะเวลา ๑ ปี ก่อนวันประกาศประวัติราคาอิเล็กทรอนิกส์

๕.๙ ผลิตภัณฑ์ที่นำมาเสนอขาย จะต้องไม่ละเมิดหรืออยู่ในระหว่างการดำเนินการถูกดำเนินคดีเกี่ยวกับการละเมิดบทบัญญัติแห่งกฎหมายหรือสิทธิใดๆ ในสิทธิบัตรบุคคลอื่น

\*\*\*\*\*

(ลงชื่อ) .....	..... <i>ก. ล.</i> .....	ประธานกรรมการ
(นางสาววันนิตย์ สุขใจ)		
(ลงชื่อ) .....	..... <i>ก. ล.</i> .....	กรรมการ
(นายณัฐรุณ ศรีโพธิ์)		
เภสัชกรชำนาญการ		
(ลงชื่อ) .....	..... <i>ก. ล.</i> .....	กรรมการ
(นายวัชรพงษ์ ปานเพ็ง)		
เภสัชกรชำนาญการ		