

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะของยา Sulfasalazine 500 mg, Enteric-Coated Tablets

1. ชื่อยา (Generic name + Strength + Dosage form) Sulfasalazine 500 mg, Enteric-Coated Tablets
2. คุณสมบัติทั่วไป
 - 2.1. รูปแบบของยา ยาเม็ดเคลือบเอนเทอริกสำหรับรับประทาน
 - 2.2. ส่วนประกอบ ใน 1 เม็ดประกอบด้วยตัวยาสำคัญเทียบเท่า Sulfasalazine 500 มิลลิกรัม
 - 2.3. ภาชนะบรรจุ บรรจุในขวดปิดสนิท ป้องกันความชื้น
 - (Immediate container and package)
 - 2.4. ฉลาก เป็นไปตามที่ พรบ.ยา 2510 กำหนด
ฉลากยาต้องชัดเจน ครบถ้วน ไม่ลบเลือนและหลุดง่าย ประกอบด้วย ชื่อตัวยาสำคัญ ส่วนประกอบของยา ขนาดความแรง เลขทะเบียนตำรับยา รุ่นการผลิต วันผลิต วันสิ้นอายุ และชื่อบริษัทผู้ผลิตเป็นอย่างน้อยบรรจุภัณฑ์
3. คุณสมบัติทางเทคนิค ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพเป็นไปตาม finished product specification และ drug substance specification ที่อ้างอิงจากเภสัชตำรับซึ่งได้จดทะเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ครบทุกหัวข้อตามแหล่งอ้างอิง ทั้งนี้เภสัชตำรับที่ใช้อ้างอิงต้องเป็นฉบับที่เทียบเท่าหรือใหม่กว่ามาตรฐานเภสัชตำรับใดตำรับหนึ่งตามประกาศ-กระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุตำรายา พ.ศ. 2556 ลงวันที่ 11 เมษายน 2556 (ลงประกาศในราชกิจจานุเบกษาวันที่ 10 มิถุนายน 2556)

โปรดแนบสำเนาเภสัชตำรับที่ใช้เพื่ออ้างอิงในการขึ้นทะเบียนยาและเพื่อการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ

คณะกรรมการกำหนดคุณลักษณะเฉพาะของยา

(อ.นพ.กสิสิน กลั่นกลิน)

ประธานกรรมการ

(ภญ.ณภัทร เมธีพัฒนานกิจ)

กรรมการ

(ภญ.อัญพัชญ์ พูลโพธิ์ทอง)

กรรมการ

(ภญ.นรมน จินจรรยา)

กรรมการ

(ภก.ชัยรัตน์ พิมาศกมลพัฒน์)

กรรมการและเลขานุการ

(ภก.ชัยรัตน์ พิมาศกมลพัฒน์)
กรรมการและเลขานุการ

7. ข้อกำหนดเพิ่มเติม

- 7.1. ยาที่จะส่งมอบจะเป็นยาที่มีอายุจากวันผลิต ไม่เกิน 12 เดือนและใช้งานได้ไม่น้อยกว่า 12 เดือน ยกเว้นยาที่มีอายุจากวันผลิตสั้น (น้อยกว่าหรือเท่ากับ 18 เดือน) จะต้องมียาใช้งานได้ไม่น้อยกว่า 6 เดือน
- 7.2. ยาทุกงวดที่ส่งมอบจะต้องส่งสำเนาใบรับรองการตรวจวิเคราะห์รุ่นยาที่ส่งมอบ
- 7.3. ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) จะมีการรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนดโดยไม่มีเงื่อนไข
- 7.4. ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) ยินยอมให้ยกเลิกสัญญาก่อนครบกำหนด ดังนี้
 - กรณีผลการสุ่มตรวจวิเคราะห์ยา โดยกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ หรือห้องปฏิบัติการที่ได้มาตรฐาน ISO/IEC 17025 ผลการตรวจวิเคราะห์ไม่เป็นไปตามมาตรฐานข้อกำหนดในประกาศประกวดราคา
 - กรณีผลิตภัณฑ์ยาชนิดนี้ถูกเรียกเก็บคืนจากท้องตลาด โดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ในช่วงเวลาของสัญญาจะซื้อจะขาย
 - กรณีพบปัญหาคุณภาพจากผลิตภัณฑ์ยาที่อาจส่งผลกระทบต่อประสิทธิภาพและความปลอดภัยต่อผู้ป่วยที่ได้รับยา
 - กรณีผลิตภัณฑ์ยาชนิดนี้ถูกตัดออกจากบัญชียาโรงพยาบาล
 - กรณีที่ทางศูนย์ศรัทธา เห็นว่าการทำสัญญาดังกล่าวส่งผลเสียต่อทางราชการ
- 7.5. สามารถติดต่อผู้แทนยาได้สะดวกและมีการแข่งขันที่เมื่อมีการเปลี่ยนผู้แทนยา

(กรุณแนบเอกสารยืนยันถึงความสามารถในการปฏิบัติตามข้อกำหนดเพิ่มเติมมาให้ชัดเจน เพื่อประกอบการพิจารณา)

8. อื่นๆ ดังนี้

- กรณีที่จดทะเบียนแจ้งยกเว้นการตรวจสอบวิเคราะห์รายการใด ให้ยื่นแสดงเอกสารหลักฐานดังกล่าวที่ได้รับอนุมัติด้วย
- หัวข้อ uniformity of dosage units และ dissolution ให้แนบเอกสารแสดงรายละเอียดผลการตรวจวิเคราะห์ หากมีได้แจ้งรายละเอียดเป็นตัวเลขไว้ใน COA
- หน่วยงานขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาผลิตภัณฑ์ยาที่มีประวัติถูกเรียกคืนโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาในระยะเวลา 1 ปี ก่อนวันประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์
- การแสดงผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ ทั้งของผลิตยาและผู้ผลิตวัตถุดิบ ต้องแสดงผลรูปแบบตัวเลข (scientific number) ยกเว้นหัวข้อ Physical appearance โดย Data elements required for validation ตามมาตรฐานเภสัชตำรับให้รายงานรูปแบบตัวเลข หรือ %LOQ (Limit of quantification) ในการวิเคราะห์วัดหาปริมาณ impurities (drug substances) และ degradation compounds (finished products)

คณะกรรมการกำหนดคุณลักษณะเฉพาะของยา

(อ.นพ.กสิสิน กลั่นกลั่น)

ประธานกรรมการ



(นาย.ณภัทร เมธีพัฒนากิจ)

กรรมการ



(นาย.อัญพัชญ์ พูลโพธิ์ทอง)

กรรมการ



(นาย.นรมน จินจรรยา)

กรรมการ



(ภก.ชัยรัตน์ พิมาศกมลพัฒน์)

กรรมการและเลขานุการ