

## คุณลักษณะเฉพาะของยา

829410 : Apixaban 5 mg, Film-coated tablets

## 1. คุณสมบัติทั่วไป

- 1.1 รูปแบบ เป็นยาเม็ดเคลือบฟิล์ม สำหรับรับประทาน
- 1.2 ส่วนประกอบ ใน 1 เม็ด ประกอบด้วย Apixaban 5 mg
- 1.3 ภาชนะบรรจุ บรรจุในแผงปิดสนิท (well-closed containers)
- 1.4 ฉลาก - แผงยา : ระบุชื่อการค้า ชื่อสามัญทางยา ขนาดความแรง วันผลิต วันหมดอายุ เลขที่ผลิต  
- กล่องยา : มีเอกสารกำกับยาบรรจุในกล่องยา และบนภาชนะบรรจุ อย่างน้อย ต้องระบุชื่อยาหรือชื่อทางการค้า ส่วนประกอบและขนาดความแรงของยา เลขที่ผลิต วันสิ้นอายุ และเลขทะเบียนตำรับยา ไว้ชัดเจน

## 1.5. การทดสอบคุณสมบัติทั่วไป

1.5.1. คุณสมบัติของ Tablet มีการแสดงผล/การตรวจ Universal test ดังต่อไปนี้

| ข้อ | Test  | Acceptance criteria   |
|-----|---|---|
| 1.  | Description/Appearance  | Complied to finished product specification  |
| 2.  | Identification  | complied to all requirement of all specified procedures in the test on Reference monograph                                  |
| 3.  | Assay   | complied to specific test of Finished product (Shelf-life COA only) (2.1.)  |
| 4.  | Elemental Impurities analysis /Related substance (ICH Q3A,Q3B,Q3D(R1), Elemental impurities in drug products, FDA guidance for industry (August 2018), USP<232>,<233>,<2232>, BP supplementary chapter IV Q , EP general text 5.20) | Complied with finished product specification or specific test (2.1.)<br>(ต้องรายงานผลเมื่อมีค่ามากกว่า Reporting threshold) |
| 5   | Microbial limit test  | Complied with finished product specification or specific test (2.1.)  |
| 6   | Dissolution test  | Complied with finished product specification or specific test (2.1.)  |
| 7   | Uniformity of dosage forms  | Complied with finished product specification or specific test (2.1.)  |

1.5.2. คุณสมบัติของ Active Pharmaceutical ingredient มีการแสดงผล/การตรวจ Universal test ดังต่อไปนี้

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดและคุณลักษณะเฉพาะ

1.ลงชื่อ ..... ประธานกรรมการ  
( นพ. ภาณุพงศ์ ชัยจิตรสกุล )2.ลงชื่อ ..... กรรมการ  
( ญ. สลิลลา โมรากุล )3. ลงชื่อ ..... กรรมการ  
( ญ. สุชีรา สีโทขลิต )

| ข้อ | Test  | Acceptance criteria  |
|-----|---|--|
| 1.  | Description/Appearance  | Complied to Active pharmaceutical ingredient specification   |
| 2.  | Identification  | complied to all requirement of all specified procedures in the test on Reference monograph   |
| 3.  | Assay   | complied to specific test of Active pharmaceutical ingredient (Shelf-life COA only) (2.2)  |
| 4.  | Elemental Impurities analysis /Related substance (ICH Q3A,Q3B,Q3D(R1), Elemental impurities in drug products, FDA guidance for industry (August 2018), USP(41, 42)<232>,<233>,<2232>, BP supplementary chapter IV Q , EP general text 5.20)<br>- Organic impurities<br>- Inorganic impurities (Elemental impurities analysis) | Complied to Active pharmaceutical ingredient specification <u>or</u> specific test (2.2)<br><br>Meets the requirements<br>Meets the requirements ไม่ใช้วิธีการตรวจ heavy metal |
|     | Residual solvent (ICH Q3C (R5-6), USP42 <467>,EP general text 5.4, BP appendix VIII L, JP17 supplement1 p.2634-40)  | Complied to Active pharmaceutical ingredient <u>or</u> specific test (2.2)   |
| 5   | Polymorphism identification (USP<941> X-ray powder diffraction)   | มีหลักฐานแสดงการเป็น Polymorphism ว่าเป็นชนิดใด  |

## 2. คุณสมบัติทางเทคนิค

ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพเป็นไปตาม finished product specification และ Specification of Active pharmaceutical ingredient (API) ที่อ้างอิงจากเภสัชตำรับฉบับเดียวกัน ซึ่งได้จดทะเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ทั้งนี้เภสัชตำรับที่ใช้อ้างอิงต้องเป็นฉบับที่เทียบเท่าหรือใหม่กว่ามาตรฐานเภสัชตำรับใดตำรับหนึ่ง ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุตำรายา พ.ศ. 2556 ลงวันที่ 11 เมษายน พ.ศ. 2556 (ลงประกาศในราชกิจจานุเบกษาวันที่ 10 มิถุนายน 2556)

### 2.1 Finished product specification (In house)

| ข้อ | Specification of finished product | Acceptance criteria   |
|-----|-----------------------------------|---|
| 1   | Identification<br>-HPLC           | The retention time: corresponds to standard                               |
| 2   | Assay                             | 95.0% - 105.0 %   |
| 3   | Dissolution, if tested            | 80% (Q) of the labeled amount of Apixaban should dissolved in 30 minutes. |

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดและคุณลักษณะเฉพาะ

1. ลงชื่อ .....  
( นพ. ภาณุพงศ์ ชัยจิตรสกุล )

2. ลงชื่อ .....  
( ญ. สติลา ไมราษฎร์ )

3. ลงชื่อ .....  
( ญ. สุชีรา สิทโฆวลิต )

| ข้อ | Specification of finished product   | Acceptance criteria      |
|-----|---|--------------------------|
| 4   | Disintegration<br>(หากไม่มีใน COA กรุณาแสดงผล)  | Not more than 10 minutes |
| 5   | Uniformity of dosage units  | Meet the requirements    |
| 6   | Related substances (by HPLC),<br>if tested<br>-Individual impurity<br>-Total impurities | -NMT 0.2%<br>-NMT1.5%    |

## 2.2 Specification of Active pharmaceutical ingredient (API) (Inhouse)

| ข้อ | Specification of API  | Acceptance criteria   |
|-----|---|---|
| 1   | Identification<br>A. IR absorption<br><br>B. HPLC                                     | complied to standard<br><br>The retention time: corresponds to standard |
| 2   | Assay by HPLC (on dried basis)  | 98.0 to 102.0 %   |
| 3   | Heavy metals<br>หรือ Elemental impurities   | NMT 20 ppm<br>Complied to the API specification                         |
| 4   | Related substances (by HPLC) :<br>-Any other individual impurity<br>-Total impurities | NMT 0.10%<br>NMT 0.90%  |
| 5   | Residual Solvents   | Complied to API specification   |

หมายเหตุ NMT = not more than

- \* หัวข้อ Dissolution และ Uniformity of dosage units ให้แนบเอกสารแสดงรายละเอียดผลการตรวจวิเคราะห์ หากมีได้แจ้งรายละเอียดที่เป็นตัวเลขไว้ในใบ COA
- กรณีที่จดทะเบียนแจ้งการเว้น (waive) การตรวจสอบวิเคราะห์รายการใด ให้ยื่นแสดงเอกสารหลักฐานดังกล่าวที่ได้รับอนุมัติด้วย
- Drug substance specification พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต drug substance หรือใบวิเคราะห์ drug substance ของผู้ผลิตยาสำเร็จรูป ฉบับใดฉบับหนึ่ง ซึ่งมีการตรวจวิเคราะห์ครบทุกหัวข้อที่กำหนด

## 3. การประเมินค่าประสิทธิภาพต่อราคา (Price Performance)

รายละเอียดตามเอกสาร เรื่อง การประเมินค่าประสิทธิภาพต่อราคา (Price Performance)

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดและคุณลักษณะเฉพาะ

1. ลงชื่อ ..... ประธานกรรมการ  
( นพ. ภาณุพงศ์ ชัยจิตรสกุล )

2. ลงชื่อ ..... กรรมการ  
( ญ. สลิตา ไมรากุล )

3. ลงชื่อ ..... กรรมการ  
( ญ. สุชีรา สีโทขลิต )

#### 4. เอกสารที่ใช้ในการพิจารณา

เอกสารที่ใช้ในการพิจารณาคุณภาพยาให้เรียงลำดับเอกสารพร้อมระบุหมายเลขเอกสารตามลำดับ ดังต่อไปนี้

- 1) สำเนาเอกสารกำกับยา ภาษาไทย และ/หรือภาษาอังกฤษ

**หมายเหตุ:** ในกรณีที่มิใช่ยาต้นแบบจะต้องมีเอกสารแสดงข้อบ่งใช้ของยาที่ผ่านการรับรองจากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ที่แสดงว่ายานั้นมีข้อบ่งใช้ ข้อควรระวัง ข้อห้ามใช้ เทียบเท่ากับยาต้นแบบในขนาดยาที่ใช้ในการรักษาเท่ากัน และมีการระบุข้อความเตือนการใช้อย่างชัดเจนในเอกสารกำกับยา

- 2) สำเนาเอกสารแสดงข้อความบนฉลากของภาชนะบรรจุ (แผงยาและกล่องยา) ตามที่ได้ขึ้นทะเบียนไว้  
3) สำเนาคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยา (แบบ ท.ย.1 หรือ ย.1) ครบทุกหน้า พร้อมรายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะของยาสำเร็จรูปและข้อกำหนดมาตรฐานของวิธีการวิเคราะห์ยา (Finished Product Specification and Analytical Procedures) ที่ขึ้นทะเบียนไว้ โดยต้องอ้างอิงตำรับยาที่ประกาศกระทรวงสาธารณสุขรับรองหรือใหม่กว่าประกาศ

**หมายเหตุ:** กรณีที่อยู่ระหว่างขอเปลี่ยนแปลงแก้ไขวิธีวิเคราะห์และข้อกำหนดมาตรฐานให้สอดคล้องตามตำรับยาที่ประกาศรับรองหรือตำรับยาล่าสุดต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ให้แนบสำเนาคำขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในทะเบียนตำรับยา (แบบ ท.ย. 9) หรือ สำเนาคำขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในทะเบียนตำรับยา (แบบ ย.5) มาพร้อมกันด้วย

- 4) สำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (แบบ ทย.2 หรือ ทย.3 หรือ ทย.4 หรือ ย.2 แล้วแต่กรณี)

4.1.1.กรณีที่ยาผลิตในประเทศไทย (ทย.2)

4.1.2.กรณีที่ยานำเข้าเพื่อการแบ่งบรรจุในประเทศไทย (ทย.3)

4.1.3.กรณีที่ยานำเข้าจากต่างประเทศ (ทย.4)

**หมายเหตุ:** กรณีที่มีการเปลี่ยนแปลงแก้ไขผู้รับอนุญาตและสถานที่ผลิต ให้แนบสำเนาคำขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในทะเบียนตำรับยา (แบบ ท.ย. 9) หรือ สำเนาคำขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในทะเบียนตำรับยาเกี่ยวกับผู้รับอนุญาตและสถานที่ผลิต (แบบ ย.4)

- 5) สำเนาหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยา (Good Manufacturing Practices (GMP)) ในหมวดที่เกี่ยวข้องกับยาที่เสนอ (ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยยังอยู่ในช่วงเวลาการรับรอง) โดยต้องประกอบด้วย

5.1. สำเนาหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตวัตถุดิบตัวยาสำคัญ (Certificate of GMP Active Pharmaceutical Ingredient (API))

5.2. สำเนาหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (Certificate of GMP Finished Product)

- 6) มาตรฐานของข้อกำหนดคุณภาพวัตถุดิบตัวยาสำคัญ (Active Pharmaceutical Ingredient Specification) และผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (Finished Product Specification)

6.1. สำเนามาตรฐานวัตถุดิบตัวยาสำคัญ (Active Pharmaceutical Ingredient Specification) และมาตรฐานผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (Finished Product Specification) โดยระบุตำรับยา (Pharmacopoeia) ที่ใช้อ้างอิงการวิเคราะห์โดยมาตรฐานอย่างน้อยต้องเป็นไปตามข้อกำหนดและมาตรฐานของการวิเคราะห์ในตำรับยาใดตำรับยาหนึ่ง ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุตำรับยา

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดและคุณลักษณะเฉพาะ

1. ลงชื่อ ..... ประธานกรรมการ  
( นพ. ภาณุพงศ์ ชัยจิตรสกุล )

2. ลงชื่อ ..... กรรมการ  
( ภญ. สลิลดา โมรากุล )

3. ลงชื่อ ..... กรรมการ  
( ภญ. สุชีรา ลีโทขวลิต )

- 6.2. สำเนา drug monograph ของทั้งตัวยาสำคัญ (Active Pharmaceutical Ingredient) และผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (Finished Product)
- 6.3. กรณีที่วัตถุดิบตัวยาสำคัญ (Active Pharmaceutical Ingredient Specification) หรือผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (Finished Product Specification) ไม่ปรากฏในตำรายา (Non-official pharmacopoeia) ต้องแสดงหลักฐานว่ายามีมาตรฐานของการวิเคราะห์เป็นไปตามข้อหนึ่งข้อใดต่อไปนี้
- 6.3.1. มีข้อกำหนดและมาตรฐานของการวิเคราะห์ในตำรายาของประเทศที่เป็นสมาชิกของ The International Conference on Harmonization of Technical Requirements for Registration of Pharmaceuticals for Human Use (ICH) หรือ
- 6.3.2. ข้อกำหนดและมาตรฐานของการวิเคราะห์ผู้ผลิต (In-house process) ที่สอดคล้องกับ ICH Guidelines หรือ
- 6.3.3. ข้อกำหนดและมาตรฐานทั่วไปของการวิเคราะห์ที่กำหนดไว้ในตำรายา ตำรายาใด ตำรายาหนึ่ง ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุตำรายา สำหรับรูปแบบยานั้นๆ (General requirement for dosage form)

**หมายเหตุ:** ข้อกำหนดคุณภาพวัตถุดิบตัวยาสำคัญ (Active Pharmaceutical Ingredient Specification) และผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (Finished Product Specification) ต้องอ้างอิงจากตำราเดียวกันและฉบับเดียวกัน ยกเว้นแต่กรณีที่ตำรายามีข้อกำหนดและมาตรฐานของการวิเคราะห์เฉพาะวัตถุดิบตัวยาสำคัญ หรือ ผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป

- 7) สำเนาหนังสือรับรองผลการวิเคราะห์ (Certificate of Analysis (CoA)) โดยต้องประกอบด้วย
- 7.1. สำเนาหนังสือรับรองผลการวิเคราะห์วัตถุดิบตัวยาสำคัญ (Certificate of Analysis of Active Pharmaceutical Ingredient (API)) โดยต้องประกอบด้วย
- 7.1.1. สำเนาหนังสือรับรองผลการวิเคราะห์วัตถุดิบตัวยาสำคัญ ของผู้ผลิตวัตถุดิบตัวยาสำคัญ (Supplier )
- 7.1.2. สำเนาหนังสือรับรองผลการวิเคราะห์วัตถุดิบตัวยาสำคัญ ของผู้ผลิตผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (Manufacturer)
- 7.2. สำเนาหนังสือรับรองผลการวิเคราะห์ผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (Certificate of Analysis of Finished Product) ของผู้ผลิตผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (Manufacturer)
- 8) สำเนาเอกสารแสดงผลการศึกษาความคงตัว (Stability data)
- 8.1. สำเนาเอกสารแสดงผลการศึกษาความคงตัวระยะยาว (Long term stability data) จำนวน 3 รุ่นการผลิต
- 8.2. สำเนาเอกสารแสดงผลการศึกษาความคงตัวในสภาวะเร่ง (Accelerated stability data) จำนวน 3 รุ่นการผลิต
- 8.3. สำเนาเอกสารแสดงผลการศึกษาที่แสดงว่ายาสสามารถหักแบ่งเม็ดยาได้ 1 ชุด / สำเนาแสดงประสิทธิภาพการรักษา (กรณียาเม็ด) (ถ้ามี)
- 8.4. กรณีเป็นยาที่ต้องละลาย / เจือจางก่อนใช้ ให้สำเนาเอกสารผลการศึกษาความคงตัวหลังการละลายและ/หรือ เจือจาง / หลังเปิดใช้ในตัวอย่างละลายต่างๆ ครบถ้วนและสอดคล้องกับเอกสารกำกับยา (In use stability data)
- 9) สำเนาหนังสือรับรองผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (Certificate of Pharmaceutical Product) เฉพาะยานำเข้ามาในประเทศไทย

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดและคุณลักษณะเฉพาะ

1. ลงชื่อ ..... ประธานกรรมการ  
( นพ. ภาณุพงศ์ ชัยจิตรสกุล )

2. ลงชื่อ ..... กรรมการ  
( ภญ. สติลา โมรากุล )

3. ลงชื่อ ..... กรรมการ  
( ภญ. สุชีรา สิทховลิต )

- 10) สำเนาหลักฐานความสมมูลของผลิตภัณฑ์ยา (Bioequivalence) โดยผลการศึกษาความสมมูลของผลิตภัณฑ์ยา (Bioequivalence) เป็นไปตามข้อกำหนด ASEAN Guidelines for the Conduct of Bioavailability and Bioequivalence Studies หรือ คู่มือการศึกษาชีวประสิทธิผลและชีวสมมูลของผลิตภัณฑ์ยา กระทรวงสาธารณสุข โดยสถาบันหรือหน่วยงานศึกษาชีวสมมูลที่ได้รับการรับรองจาก สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ฉบับปัจจุบัน (กรณีไม่ใช่ยาต้นแบบ)
- 11) สำเนาหนังสือรับรองมาตรฐานการปฏิบัติตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในห้องปฏิบัติการ (Good Laboratory Practices (GLP) ในกรณีที่ทำการศึกษาชีวสมมูลที่ต่างประเทศ
- 12) สำเนาหนังสือรับรองมาตรฐานการเก็บรักษาและกระจายยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการเก็บรักษาและกระจายยา (Good Storage Practice / Good Distribution Practice (GSP/GDP))
- 13) ผู้เสนอราคาต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 3 หน่วยบรรจุภัณฑ์
- 14) สำเนาหนังสือรับรองมาตรฐานห้องปฏิบัติการ ISO/IEC 17025 ในรายการยาที่เสนอ (ถ้ามี)
- 15) สำเนาเอกสารแสดงข้อมูลการได้รับการบรรจุใน Green book ของกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ (ถ้ามี)
- 16) สำเนาเอกสารแสดงข้อมูลการได้รับการบรรจุใน Orange book ของ US.FDA. หรือ European Medicines Agency (ถ้ามี)
- 17) กรณีไม่ใช่ยาต้นแบบต้องแสดงการศึกษาทางคลินิก (Clinical trial) ของยาในประเทศไทยที่แสดงถึงผลทางคลินิกของยาเปรียบเทียบกับยาต้นแบบและตีพิมพ์ในวารสารทางการแพทย์ (ถ้ามี)

#### 5. เงื่อนไขอื่นๆ

- 1) ยาต้องมีอายุเหลือไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่ส่งมอบยา
- 2) ยาทุกเลขการผลิตที่ส่งมอบให้แก่โรงพยาบาลจะต้องสำเนาหนังสือรับรองผลการวิเคราะห์ (Certificate of Analysis (CoA))
- 3) ผู้ขายจะต้องมีใบยินยอมรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุหรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพก่อนกำหนดตามจำนวนจริง
- 4) หากโรงพยาบาลพบปัญหาคุณภาพจากผลิตภัณฑ์และต้องการส่งตรวจเพื่อวิเคราะห์คุณภาพ ผู้จำหน่ายผลิตภัณฑ์ยาจะเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการวิเคราะห์คุณภาพยา และส่งยาในจำนวนที่ถูกส่งวิเคราะห์คืนแก่โรงพยาบาล
- 5) ผู้เสนอราคา(ผู้ขาย)ยินยอมให้ยกเลิกสัญญาก่อนครบกำหนด ดังนี้
  - 5.1. หากมีการสุ่มตรวจวิเคราะห์จากกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์แล้วผลการวิเคราะห์ไม่เป็นไปตามมาตรฐาน
  - 5.2. กรณีผลิตภัณฑ์ยาคืนคืนถูกเรียกเก็บคืนจากห้องตลาดโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
  - 5.3. กรณีพบปัญหาคุณภาพจากผลิตภัณฑ์ ที่อาจส่งผลกระทบต่อประสิทธิภาพและความปลอดภัยต่อผู้ป่วยที่ได้รับยา
  - 5.4. กรณีที่คณะกรรมการเภสัชกรรมและการบำบัดตัวยาออกจากบัญชียา โรงพยาบาลขอยกเลิกการสั่งซื้อยาในครั้งถัดไป

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดและคุณลักษณะเฉพาะ

1. ลงชื่อ ..... ประธานกรรมการ  
( นพ. ภาณุพงศ์ ชัยจิตรสกุล )

2. ลงชื่อ ..... กรรมการ  
( ภญ. สติลา โมหกุล )

3. ลงชื่อ ..... กรรมการ  
( ภญ. สุชีรา สิทะวิชา )

ศูนย์การแพทย์ปัญญานันทภิกขุ ชลประทาน  
แบบประเมินค่าประสิทธิภาพต่อราคา (Price Performance) ประสิทธิภาพ

| ตัวแปร  | น้ำหนัก (ร้อยละ) |
|---|------------------|
| 1.คุณภาพและคุณสมบัติที่เป็นประโยชน์ต่อทางราชการ | 80               |
| 2.ราคา  | 20               |

| ชื่อการค้า   |     | new price per |
|--|-----|---------------|
| <b>1. คุณภาพและคุณสมบัติที่เป็นประโยชน์ต่อทางราชการ (ร้อยละ 80)</b>  |     |               |
| <b>เกณฑ์การประเมินคุณภาพผลิตภัณฑ์ยาชื่อสามัญ</b>   |     |               |
| <b>ก.เกณฑ์คุณภาพทั่วไป (General quality criteria)</b>  |     |               |
| 1) มาตรฐานการผลิตตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา  | 20  |               |
| 2) มาตรฐานวัตถุตั้งยาคำคัญ (Active Pharmaceutical ingredient Specification) และมาตรฐานผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (Finish Product Specification)    | 1.5 |               |
| 3) มาตรฐานทางห้องปฏิบัติการ  | 3   |               |
| 4) มาตรฐานการเก็บรักษาและกระจายตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในเก็บรักษาและกระจายยา [Good Storage Practice / Good Distribution Practice (GSP/GDP)] | 2   |               |
| 5) มาตรฐานผลิตภัณฑ์  | 2   |               |
| 6) คุณสมบัติที่เอื้อต่อการปฏิบัติงาน   | 7.5 |               |
| <b>ข.เกณฑ์คุณภาพเฉพาะ (Specific quality criteria)</b>  |     |               |
| 1) ผลพิสูจน์คุณภาพหนังสือรับรองผลการวิเคราะห์ (Certificate of Analysis; CoA)   | 4   |               |
| 2) ผลพิสูจน์คุณภาพการศึกษาความคงตัว (Stability data)   | 80  |               |
| 3) ผลพิสูจน์คุณภาพของบรรจุภัณฑ์และฉลาก (Package&Labeling)  | 20  |               |
| 4) ความเท่าเทียมในการบำบัดรักษาเทียบแบบ (Therapeutic Equivalence)  | 7   |               |
| 5) การศึกษา/วิจัยทางคลินิก   | 3   |               |
|  | 20  |               |
|  | 25  |               |

คณะกรรมการกำกับดูแลและคุ้มครองผู้บริโภค

1.ลงชื่อ .....ประธานกรรมการ  
(นพ.ภานุพงศ์ ใยจักร์สกุล)

2.ลงชื่อ .....กรรมการ  
(ภญ.สุธิตา โมรทกุล)

3.ลงชื่อ .....กรรมการ  
(ภญ.สุวิภา สิริโพธิ์)

|                                     |     |  |  |  |
|-------------------------------------|-----|--|--|--|
| 6) ระบบอบรมแก่พนักงาน               | 5   |  |  |  |
| คะแนนรวม                            | 100 |  |  |  |
| ร้อยละคะแนนที่ใช้หลักการต่างน้ำหนัก | 80  |  |  |  |

3. ลงชื่อ .....กรรมการ  
(นาย.สุชีรา สิริขันธ์)

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดและคุณลักษณะเฉพาะ  
2. ลงชื่อ .....กรรมการ  
(นาย.สตีลา โมกุล)

1. ลงชื่อ .....ประธานกรรมการ  
(นพ.เอกพงษ์ ขัยจิตรสกุล)



| เกณฑ์การประเมินคุณภาพผลิตภัณฑ์ยาชื่อสามัญ       |  | คะแนน | ข้อการค่า |  |
|---|--|-------|-----------|--|
| ก. เกณฑ์คุณภาพทั่วไป (General quality criteria) |  |       |           |  |
| 1.  | <b>มาตรฐานการผลิตตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยา (คะแนนรวม = ข้อ 1.1 + 1.2+1.3)</b>  | 20    |           |  |
| 1.1   | Certificate of GMP Active Pharmaceutical Ingredient (API) ในหมวดยาที่เสนอขาย ฉบับล่าสุด ตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลรับรองถึงวันประกาศประกาศราคา/คัดเลือก (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง)  | 1.5   |           |  |
| 1.1.1   | ได้รับการรับรอง GMP-PIC/S จาก PIC/S participating authorities หรือ cGMP  | 0.5   |           |  |
| 1.1.2   | ได้รับการรับรอง WHO-GMP หรือ cGMP หรือเทียบเท่า ในหมวดที่เกี่ยวข้องกับ API   | 0.1   |           |  |
| 1.1.3   | ได้รับการรับรอง WHO-GMP หรือ cGMP หรือเทียบเท่า แต่ไม่ระบุหมวดชัดเจน / ไม่มีเอกสาร แสดงการรับรอง GMP (ไม่พิจารณา)  | 0     |           |  |
| 1.1.4   | ได้รับการรับรอง GMP-PIC/S หรือ WHO-GMP หรือ cGMP ที่หมดอายุก่อนวันประกาศประกาศราคา และไม่มีเอกสารแสดงการยื่นขอต่ออายุ หรือ ไม่มีหลักฐานแสดงวันหมดอายุ (ไม่พิจารณา)   | 0     |           |  |
| 1.1.5   | ไม่ได้รับการรับรอง GMP-PIC/S หรือ WHO-GMP (ไม่พิจารณา)   | 0     |           |  |
| 1.2   | Certificate of GMP Finished Product ในหมวดยาที่เสนอขาย ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดย มีผลรับรองถึงวันประกาศประกาศราคา (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง)   | 0.5   |           |  |
| 1.2.1   | ได้รับการรับรอง GMP-PIC/S จาก PIC/S participating authorities หรือ cGMP และ/หรือ หนังสือรับรองผลิตภัณฑ์ (Certificate of pharmaceutical products) จาก PIC/S participating authorities ในหมวดยาที่เสนอขาย (กรณียานำเข้า) หรือได้รับการรับรอง GMP-PIC/S จากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา | 0.5   |           |  |
| 1.2.2   | ได้รับการรับรอง WHO-GMP หรือ cGMP ของ ประเทศผู้ผลิต ในหมวดที่เกี่ยวข้องกับ Finished Product และ/หรือ หนังสือรับรองผลิตภัณฑ์ (Certificate of pharmaceutical products) ใน หมวดยาที่เสนอขาย (กรณียานำเข้า)  | 0.1   |           |  |
| 1.2.3   | ได้รับการรับรอง WHO-GMP แต่ไม่ระบุหมวดชัดเจน (ไม่พิจารณา)  | 0     |           |  |
| 1.2.4   | ได้รับการรับรอง GMP-PIC/S หรือ WHO-GMP หรือ cGMP ที่หมดอายุก่อนวันประกาศประกาศราคา และไม่มีเอกสารแสดงการยื่นขอต่ออายุ (ไม่พิจารณา)   | 0     |           |  |

1. ลงชื่อ ..... ประธานกรรมการ  
(นพ.ภาณุพงศ์ ชัยจิตรสกุล)

คณะกรรมการกำกับยาและเวชภัณฑ์และคุณลักษณะเฉพาะ

2. ลงชื่อ ..... กรรมการ  
(นาย.สุริยา ไม้รากด)

3. ลงชื่อ ..... กรรมการ  
(นาย.สุริยา สิริสวัสดิ์)

| เกณฑ์การประเมินคุณภาพผลิตภัณฑ์ยาชื่อสามัญ |  | ชื่อการค้า |  |
|---|--|------------|--|
| คะแนน                                     |  |            |  |
| 0.5                                       | 1.3 กรณีที่เป็นยามาเข้าจากต่างประเทศ ต้องมีสำเนาหนังสือรับรองผลิตภัณฑ์ (Certificate of pharmaceutical products: CPP) หรือหนังสือรับรองการจำหน่าย (Certificate of free sales: CFS) ในหมวดยาที่เสนอขาย     |            |  |
| 0.5                                       | 1.3.1. CPP หรือ CFS ฉบับล่าสุด (ตามรอบการตรวจสอบ) กรณีมีอายุให้เฝ้ารายการรับรองถึงวันประกาศประกาศ <i>ประกาศตรวจราคา</i> หรือเป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย   |            |  |
| 0   | 1.3.2. ไม่มี CPP หรือ มี CPP / CFS ที่หมดอายุ  |            |  |
| 3   | 2. <b>มาตรฐานวัตถุดิบตัวยาคัญ (Active Pharmaceutical Ingredient Specification) และ มาตรฐานผลิตภัณฑ์สำเร็จรูป (Finished Product Specification) พิจารณาตามเอกสารขึ้นทะเบียน (คะแนนรวม = ข้อ 2.1 + 2.2)</b> |            |  |
| 1.5                                       | 2.1 มาตรฐานวัตถุดิบตัวยาคัญ (Active Pharmaceutical Ingredient Specification) (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง)  |            |  |
|   | 2.1.1. กรณีได้รับการรับรองในตำรายา (Official Pharmacopoeia) (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง)   |            |  |
| 1.5                                       | 1) อ้างอิง ตำรายา ฉบับล่าสุด (ตามเอกสารที่ขึ้นทะเบียนไว้) และการอ้างอิงนั้น ต้องมีแก้ไขในทะเบียนตำรับยาแล้ว (มีย.5 ที่ อย.อนุมัติ)   |            |  |
| 0.75                                      | 2) อ้างอิง ตำรายา ฉบับล่าสุด (ตามเอกสารที่ขึ้นทะเบียนไว้) หรือยื่นแก้ไขในทะเบียนตำรับยาแล้ว (มี ย.5 ที่ยื่น อย. ภายใน 2 ปีแต่ยังไม่ได้รับการอนุมัติ และยื่นแก้ไขก่อนวันประกาศตรวจราคา)                   |            |  |
| 1   | 3) อ้างอิง USP, BP, Ph.Eur., IP, JP ฉบับใหม่กว่าประกาศ ระบุตำรายา และแก้ไขในทะเบียนตำรับยาเรียบร้อยแล้ว (มีย.5 ที่ อย.อนุมัติ)   |            |  |
| 0.25                                      | 4) อ้างอิง USP, BP, Ph.Eur., IP, JP ฉบับใหม่กว่าประกาศ ระบุตำรายา และยื่นแก้ไขในทะเบียนตำรับยาแล้ว (มี ย.5 ที่ยื่น อย. ภายใน 2 ปีแต่ยังไม่ได้รับการอนุมัติ และยื่นแก้ไขก่อนวันประกาศตรวจราคา)            |            |  |
| 0   | 5) อ้างอิง USP, BP, Ph.Eur., IP, JP ฉบับล่าสุด หรือใหม่กว่าประกาศ ระบุตำรายา และแก้ไขในทะเบียนตำรับยาแล้ว แต่ยังไม่ได้รับแก้ไขในทะเบียนตำรับยา   |            |  |
| 1   | 6) อ้างอิง USP, BP, Ph.Eur., IP, TP, JP (ฉบับตำรายาที่ รมต.ประกาศ) และแก้ไขในทะเบียนตำรับยาแล้ว (มีย.5 ที่ อย.อนุมัติ)   |            |  |

1.ลงชื่อ .....ประธานกรรมการ (นพ.ภาณุพงศ์ ชัยจิตรัสกุล)

2.ลงชื่อ.....กรรมการ (ภญ.ธิตา โมฬากุล)

3.ลงชื่อ .....กรรมการ (ภญ.ศศิรา สิริไพวัลิต)

คณะกรรมการกำกับตยาระยะเอื้อตและคุนล็กงณะเฉพาะ

| เกณฑ์การประเมินคุณภาพผลิตภัณฑ์ยาชื่อสามัญ  |       | ชื่อการค้า |  |
|--|-------|------------|--|
| เกณฑ์การประเมินคุณภาพผลิตภัณฑ์ยาชื่อสามัญ  | คะแนน |            |  |
| 7) อ้างอิง USP, BP, Ph.Eur., IP, TP, JP (ฉบับตามตำรายาที่ รมต.ประกาศ) และยื่นแก้ไขในทะเบียนตำรับยาแล้ว (มี ย.5 ที่ยื่น อย. ภายใน 2 ปีแต่ยังไม่ได้รับการอนุมัติ และยื่นแก้ไขก่อนวันประกาศราคา)  | 0.15  |            |  |
| 8) อ้างอิง USP, BP, Ph.Eur., IP, TP, JP (ฉบับตามตำรายาที่ รมต.ประกาศ) และแก้ไขในทะเบียนตำรับยาแล้ว แต่ยังไม่ได้ยื่นแก้ไขในทะเบียนตำรับยา   | 0     |            |  |
| 9) อ้างอิงตำรายาฉบับต่ำกว่าประกาศตำรายา (ไม่พิจารณา)   | 0     |            |  |
| <b>2.1.2. มาตรฐานต้องตาม Official Pharmacopoeia ของประเทศที่เป็นสมาชิกของ The International Conference on Harmonisation (ICH) (เฉพาะสมาชิก ICH ที่มี Official Pharmacopoeia harmonization คือ USP, BP, Ph.Eur., JP., Ph Int.) หรือข้อกำหนดและมาตรฐาน In-house process ที่สอดคล้องกับ ICH Guidelines และ/หรือ Pharmacopoeia General Requirements (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง)</b> |       |            |  |
| 1) อ้างอิง Official Pharmacopoeia ของประเทศสมาชิก ICH และ/หรือ In-house process ที่สอดคล้องกับ ICH Guidelines ทุกหัวข้อ และแก้ไขในทะเบียนตำรับยาเรียบร้อยแล้ว (มี ย.5 ที่ยื่น อ.อนุมัติ)   | 1.5   |            |  |
| 2) อ้างอิง Official Pharmacopoeia ของประเทศสมาชิก ICH และ/หรือ In-house process ที่สอดคล้องกับ ICH Guidelines แต่ไม่ได้ยื่นแก้ไขในทะเบียนตำรับยา   | 0.5   |            |  |
| 3) อ้างอิง In-house process ที่สอดคล้องกับ ICH Guidelines ตามประกาศตำรายาทั้งข้อ   | 0     |            |  |
| 4) อ้างอิง In-house process ที่สอดคล้องกับ ICH Guidelines ต่ำกว่าประกาศตำรายา (ไม่พิจารณา)   | 0     |            |  |
| 5) in house process ไม่สอดคล้อง/ไม่เป็นไปตาม ICH guideline หรือไม่มีการยื่นแก้ไข (ไม่พิจารณา)  | 0     |            |  |
| 2.2 มาตรฐานผลิตภัณฑ์สำเร็จรูป (Finished Product Specification) (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติมจะต้องแนบเอกสารหรือสำเนาการขอแก้ไข (แบบ ย.5) มาพร้อม finished product specification โดยขอแก้ไขก่อนวันประกาศราคา/คัดเลือก และไม่เกิน 2 ปี วันประกาศราคา   | 1.5   |            |  |
| <b>2.2.1. กรณีได้รับการรับรองในตำรายา (Official Pharmacopoeia) (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง)</b>  |       |            |  |

| เกณฑ์การประเมินคุณภาพผลิตภัณฑ์ยาชื่อสามัญ  |   | คะแนน | ชื่อการค้า |  |
|--|---|-------|------------|--|
| 1  | 2 |       |            |  |
| 1) อ้างอิง ตำรา ยา ฉบับล่าสุด และ ได้รับกฎอนามัยในทะเบียนตำรับยาแล้ว   |   | 1.5   |            |  |
| 2) อ้างอิง ตำรา ยา ฉบับล่าสุด และ อยู่ระหว่างยื่นแก้ไขในทะเบียนตำรับยา (มี ย.5 ที่ยื่น อย. ภายใน 2 ปีแต่ยังไม่ได้รับการอนุมัติ และยื่นแก้ไขก่อนวันประกาศราคา)  |   | 0.75  |            |  |
| 3) อ้างอิง ตำรา ยา ฉบับล่าสุด แต่ยังไม่ได้รับแก้ไขในทะเบียนตำรับยา   |   | 0     |            |  |
| 4) อ้างอิง USP, BP, Ph.Eur., IP, JP ฉบับใหม่กว่าประกาศระบุตำรายา และ ได้รับกฎอนามัยในทะเบียนตำรับยาแล้ว  |   | 1.25  |            |  |
| 5) อ้างอิง USP, BP, Ph.Eur., IP ฉบับใหม่กว่าประกาศระบุตำรายา และ อยู่ระหว่างยื่นแก้ไขในทะเบียนตำรับยา (มี ย.5 ที่ยื่น อย. ภายใน 2 ปีแต่ยังไม่ได้รับการอนุมัติ และยื่นแก้ไขก่อนวันประกาศราคา)   |   | 0.15  |            |  |
| 6) อ้างอิง USP, BP, Ph.Eur., IP ฉบับใหม่กว่าประกาศระบุตำรายา แต่ยังไม่ได้รับแก้ไขในทะเบียนตำรับยา  |   | 0     |            |  |
| 7) อ้างอิง USP, BP, Ph.Eur., IP ตามประกาศระบุตำรายา และ ได้รับกฎอนามัยในทะเบียนตำรับยาแล้ว   |   | 1     |            |  |
| 8) อ้างอิง USP, BP, Ph.Eur., IP ตามประกาศระบุตำรายา และ อยู่ระหว่างยื่นแก้ไขในทะเบียนตำรับยา (มี ย.5 ที่ยื่น อย. ภายใน 2 ปีแต่ยังไม่ได้รับการอนุมัติ และยื่นแก้ไขก่อนวันประกาศราคา)  |   | 0.05  |            |  |
| 9) อ้างอิง USP, BP, Ph.Eur., IP ตามประกาศระบุตำรายา แต่ยังไม่ได้รับแก้ไขในทะเบียนตำรับยา   |   | 0     |            |  |
| 10) อ้างอิงตามตำรายา USP, BP, Ph.Eur., IP แต่ฉบับต่ำกว่า ประกาศระบุตำรายา (ไม่พิจารณา)   |   | 0     |            |  |
| 2.2.2. กรณีไม่ได้รับการรับรองในตำรายา (Non-official Pharmacopoeia) มาตราฐานต้องตาม Official Pharmacopoeia ของประเทศที่เป็นสมาชิกของ The International Conference on Harmonisation (ICH) (เฉพาะประเทศสมาชิก ICH ที่มี Official Pharmacopoeia harmonization คือ USP, BP, Ph.Eur., JP., Ph.Int.) หรือข้อกำหนดและมาตรฐาน In-house process ที่สอดคล้องกับ ICH Guidelines และ/หรือ Pharmacopoeia General Requirements (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง) |   |       |            |  |

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดและคุณลักษณะเฉพาะ

1. ลุงชื่อ ..... ประธานกรรมการ  
(นาย.ภาณุพงษ์ ชัยจิตรัสกุล)2. ลุงชื่อ ..... กรรมการ  
(นาย.สุติลา โมภักกุล)3. ลุงชื่อ ..... กรรมการ  
(นาย.สุธีรา สิริทิวลิต)


| เกณฑ์การประเมินคุณภาพผลิตภัณฑ์ยาชื่อสามัญ   |          | ชื่อการค้า |  |
|---|----------|------------|--|
|   | คะแนน    |            |  |
| 1) อ้างอิง Official Pharmacopoeia ของประเทศสมาชิก ICH และ/หรือ In-house process ที่สอดคล้องกับ ICH Guidelines ทุกหัวข้อ และแก้ไขในทะเบียนตำรับยาเรียบร้อยแล้ว (มี.5 ที่ อย.อนุมัติ)                 | 1.5      |            |  |
| 2) อ้างอิง Official Pharmacopoeia ของประเทศสมาชิก ICH และ/หรือ In-house process ที่สอดคล้องกับ ICH Guidelines แต่ไม่ได้แก้ไขในทะเบียนตำรับยา  | 0.5      |            |  |
| 3) อ้างอิง In-house process ที่สอดคล้องกับ ICH Guidelines ตามประกาศตำรายาบางหัวข้อ  | 0        |            |  |
| 4) อ้างอิง In-house process ที่สอดคล้องกับ ICH Guidelines ต่ำกว่าประกาศตำรายา (ไม่พิจารณา)  | 0        |            |  |
| 5) In house process ไม่สอดคล้อง/ไม่เป็นไปตาม ICH guideline หรือไม่มีการยื่นแก้ไข (ไม่พิจารณา)   | 0        |            |  |
| <b>3</b> <b>มาตรฐานทางห้องปฏิบัติการ ISO/IEC 17025 (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง)</b>   | <b>2</b> |            |  |
| 3.1. ได้รับการรับรอง ISO/IEC 17025 ในรายการที่เสนอ จากหน่วยงานรับรองที่น่าเชื่อถือ เช่น กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ เป็นต้น และมีการทดสอบทุกหัวข้อตามตำรายาอ้างอิงที่ ร.ม.ต. ประกาศหรือฉบับใหม่กว่า      | 2        |            |  |
| 3.2. ได้รับการรับรอง ISO/IEC 17025 ในรายการที่เสนอ <b>บางหัวข้อ</b> ตามตำรายาที่อ้างอิง (*ตำรายา: ฉบับใหม่กว่าประกาศ ระบุตำรายา จากหน่วยงานรับรองที่น่าเชื่อถือ เช่น กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ เป็นต้น | 1        |            |  |
| 3.3. ไม่ได้ได้รับการรับรอง ISO/IEC 17025 ในรายการที่เสนอ  | 0        |            |  |
| 3.4. เป็นย่นำเข้าจากต่างประเทศที่ได้รับการรับรองมาตรฐาน   | 2        |            |  |
| <b>4</b> <b>มาตรฐานการรับรอง Good Storage Practice / Good Distribution Practice (GSP/GDP) (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง)</b>  | <b>2</b> |            |  |
| 1.1. 4.1 ได้รับการรับรอง GDP-PIC/S จากหน่วยงานรับรองที่น่าเชื่อถือ เช่น SGS, BSI  | 2        |            |  |
| 1.2. 4.2 ได้รับการรับรอง WHO-GSP+WHO-GDP จากหน่วยงานรับรองที่น่าเชื่อถือ เช่น SGS, BSI  | 1.5      |            |  |
| 1.3. 4.3 ได้รับการรับรอง WHO-GDP จากหน่วยงานรับรองที่น่าเชื่อถือ เช่น SGS, BSI  | 0.75     |            |  |
| 1.4. 4.4 ได้รับการรับรอง WHO-GSP จากหน่วยงานรับรองที่น่าเชื่อถือ เช่น SGS, BSI  | 0.75     |            |  |

| เกณฑ์การประเมินคุณภาพผลิตภัณฑ์ยาชื่อสามัญ |  | คะแนน      | ชื่อการค้า |
|---|--|------------|------------|
| 1.5. 4.5                                  | ไม่ได้รับการรับรอง GSP หรือ GDP  | 0          |            |
| <b>5</b>                                  | <b>มาตรฐานผลิตภัณฑ์ (เลือกข้อ 5.1 หรือ 5.2+5.3 หรือ 5.4)</b>   | <b>7.5</b> |            |
| 5.1                                       | ยาต้นแบบ   | 7.5        |            |
| 5.2                                       | รายการยาที่มีรายชื่อ อยู่ใน Green book เล่ม1 - ปัจจุบัน  | 4          |            |
| 5.3                                       | ผลตรวจวิเคราะห์ยื่นจำหน่าย 3 Lot. (มีการตรวจวิเคราะห์ครบทุกหัวข้อตามตำรายาที่อ้างอิง) โดยห้องปฏิบัติการ ISO/IEC 17025 ที่ไม่ใช่ผู้ผลิต   | 3.5        |            |
| 5.4                                       | ไม่เป็นไปตามหัวข้อ 5.1, 5.2, 5.3   | 0          |            |
| <b>6</b>                                  | <b>คุณสมบัติที่เอื้อประโยชน์ต่อการปฏิบัติงาน (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง)</b>  | <b>4</b>   |            |
| 6.1.                                      | กรณียาเม็ด ป้องกันแสง ป้องกันความชื้น (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง)   |            |            |
| 6.1.1.                                    | บรรจุในบรรจุภัณฑ์ป้องกันแสง (กรณีมาตรฐานเภสัชตำรับระบุ) และ/หรือป้องกันความชื้น(กรณีมาตรฐานเภสัชตำรับระบุ) และมีการระบุไว้ในบรรจุภัณฑ์ชัดเจน ครอบคลุมกรณีเป็นยาที่บรรจุในแผงยา มีฉลากระบุชื่อยา Lot No วันสิ้นอายุ ทุกๆ หน่วยย่อย (unit dose) และมีตัวอักษรที่สามารถขูดขูดแงแยก ครอบคลุม | 4          |            |
| 6.1.2                                     | เป็นยาเม็ดไม่บรรจุแผง แต่ต้องป้องกันแสง (กรณีมาตรฐานเภสัชตำรับระบุ) และ/หรือป้องกันความชื้น (กรณีมาตรฐานเภสัชตำรับระบุ) มีการบรรจุในบรรจุภัณฑ์ตามกำหนด แต่ไม่มีการระบุไว้บนบรรจุภัณฑ์ ระบุเฉพาะในเอกสารกำกับยา   | 0.5        |            |
| 6.1.3.                                    | เป็นยาที่บรรจุในแผงยา มีการบรรจุในบรรจุภัณฑ์ป้องกันแสง (กรณีมาตรฐานเภสัชตำรับระบุ) ป้องกันความชื้น (กรณีมาตรฐานเภสัชตำรับระบุ) มีฉลากระบุชื่อยา Lot No วันสิ้นอายุ ทุกๆ หน่วยย่อย (unit dose) ครอบคลุม แต่ไม่มี ตัวอักษรที่สามารถขูดขูดแงแยก   | 3          |            |
| 6.1.4.                                    | บรรจุในบรรจุภัณฑ์ตามมาตรฐานครอบคลุม (ตามที่กำหนดในคุณสมบัติทั่วไป) และมี ฉลากระบุชื่อ ยา (ชื่อการค้า, ชื่อยา, ความแรง) ทุกๆ หน่วยย่อย (semi- unit dose) และมี ตัวอักษรที่สามารถขูดขูดแงแยก   | 2          |            |
| 6.1.5.                                    | บรรจุในบรรจุภัณฑ์ตามมาตรฐานครอบคลุม (ตามที่กำหนดในคุณสมบัติทั่วไป) และมี ฉลากระบุชื่อ ยา (ชื่อการค้า, ชื่อยา, ความแรง) ทุกๆ หน่วยย่อย (semi- unit dose) แต่ไม่มี ตัวอักษรที่สามารถขูดขูดแงแยก  | 1.5        |            |
| 6.1.6.                                    | บรรจุในบรรจุภัณฑ์ตามมาตรฐานครอบคลุม(ตามที่กำหนดในคุณสมบัติทั่วไป)  | 1          |            |

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดและคุณลักษณะเฉพาะ

1. ลงชื่อ .....ประธานกรรมการ  
(น.พ.ภาณุพงศ์ ชัยจิตรสถล)

2. ลงชื่อ.....กรรมการ  
(ภญ.สตีลา โมรากุล)

3. ลงชื่อ .....กรรมการ  
(ภญ.สุชีรา สิริชาลิต)





| เกณฑ์การประเมินคุณภาพผลิตภัณฑ์ยาชื่อสามัญ  |       | ชื่อการค้า |  |
|--|-------|------------|--|
|  | คะแนน |            |  |
| 6.1.7. บรรจุในบรรจุภัณฑ์ไม่ครบตามมาตรฐานระบุ (ตามที่กำหนดในคุณสมบัติทั่วไป) หรือ ไม่ป้องกันแสง (กรณีมาตรฐานเภสัชตำรับ ระบุป้องกันแสง) (ไม่พิจารณา)                   | 0     |            |  |
| 6.2. กรณียาฉีด /ยาน้ำ/ยาอื่นๆ (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง)   |       |            |  |
| 6.2.1. เป็นยาที่มีบรรจุภัณฑ์ตามที่ได้สัซตำรับระบุครบถ้วน ทุกๆ หน่วยย่อย (vial/ampoule/หลอด/ขวด) ฉลากระบุชื่อยา Lot No วันสิ้นอายุ ทุกๆ หน่วยย่อย (unit_dose) ครบถ้วน | 4     |            |  |
| 6.2.2. เป็นยาที่มีบรรจุภัณฑ์ตามที่ได้สัซตำรับระบุ ครบถ้วน เฉพาะ หน่วยใหญ่ (กล่อง)  | 2     |            |  |
| 6.2.3. เป็นยาที่มีบรรจุภัณฑ์ตามที่ได้สัซตำรับระบุ ไม่ครบถ้วน   | 0     |            |  |

| เกณฑ์การประเมินคุณภาพผลิตภัณฑ์ยาชื่อสามัญ   |       | ชื่อการค้า |  |
|---|-------|------------|--|
|   | คะแนน |            |  |
| ข. เกณฑ์คุณภาพเฉพาะ (Specific quality criteria)   |       |            |  |
| 1 ผลพิสูจน์คุณภาพหนังสือรับรองผลการวิเคราะห์ (Certificate of Analysis ; CoA)<br>(คะแนนรวม = ข้อ 1.1 + 1.2 + 1.3 + 1.4)  | 80    |            |  |
| 1.1. ความสัมพันธ์ของผลพิสูจน์คุณภาพหนังสือรับรองผลการวิเคราะห์ที่สำคัญ (Certificate of Analysis of Active Pharmaceutical Ingredient) (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง)                     | 2.5   |            |  |
| 1.1.1. COA วัตถุประสงค์ มีทั้งของ Supplier และ Manufacturer และเป็นวัตถุประสงค์ที่ผลิตขึ้นเดียวกัน  | 2.5   |            |  |
| 1.1.2. มีเฉพาะของ Supplier และ/หรือ Manufacturer หรือ ไม่ใช้การผลิตเดียวกัน   | 0     |            |  |
| 1.2. ผลพิสูจน์คุณภาพหนังสือรับรองผลการวิเคราะห์ที่สำคัญ (Certificate of Analysis of Active Pharmaceutical Ingredient) ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพเป็นไปตาม Active Pharmaceutical | 7.5   |            |  |

1.ลงชื่อ ..... ประธานกรรมการ  
(นพ.ภาณุพงศ์ ชัยจิตรสถกุล)

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดและคุณลักษณะเฉพาะ

2.ลงชื่อ ..... กรรมการ  
(กฤษติลา โมร่ากุล)

3.ลงชื่อ ..... กรรมการ  
(บุญศรีรา สิริโพสวัสดิ์)

| เกณฑ์การประเมินคุณภาพผลิตภัณฑ์ยาชื่อสามัญ  |     | คะแนน | ชื่อการค้า |  |
|--|-----|-------|------------|--|
| Ingredient Specification ตามที่ได้จดทะเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุขเรียบร้อยแล้ว (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง)  |     |       |            |  |
| 1.2.1. ตรงกับ Active Pharmaceutical Ingredient Specification ทุกหัวข้อ ทั้งของ Supplier และ Manufacturer และมีการแสดงผลในรูปแบบตัวเลข ตัวเลข (และ/หรือแสดงผลการวิเคราะห์ในบางหัวข้อเช่น impurity ที่สามารถทดแทนตัวเลขได้เช่น Below Reporting Threshold (BRT) หรือ Below Detection Limit และแสดงค่า Reporting Threshold หรือ Level of detection ในใบวิเคราะห์ยา) ยกเว้น หัวข้อ Physical test, Description, Appearance, Identification | 7.5 |       |            |  |
| 1.2.2. ตรงกับ Active Pharmaceutical Ingredient Specification ทุกหัวข้อ ของ Supplier หรือ Manufacturer และมีการแสดงผลในรูปแบบตัวเลข (และ/หรือแสดงผลการวิเคราะห์ในบางหัวข้อเช่น impurity ที่สามารถทดแทนตัวเลขได้เช่น Below Reporting Threshold (BRT) หรือ Below Detection Limit และแสดงค่า Reporting Threshold หรือ Level of detection ในใบวิเคราะห์ยา) ยกเว้น หัวข้อ Physical test, Description, Appearance, Identification           | 6   |       |            |  |
| 1.2.3. ตรงกับ Active Pharmaceutical Ingredient Specification ทุกหัวข้อ ทั้งของ Supplier และ Manufacturer แต่มีการแสดงผลในรูปแบบ “Conforms, Complies, Not detected, N/A, z, ≤” ยกเว้น หัวข้อ Physical test, Description, Appearance, Identification   | 3   |       |            |  |
| 1.2.4. ตรงกับ Active Pharmaceutical Ingredient Specification ทุกหัวข้อ ของ Supplier หรือ Manufacturer แต่มีการแสดงผลในรูปแบบ “Conforms, Complies, Not detected, N/A, z, ≤” ยกเว้น หัวข้อ Physical test, Description, Appearance, Identification  | 2   |       |            |  |
| 1.2.5. ตรงกับ Active Pharmaceutical Ingredient Specification ทุกหัวข้อ ของ Supplier หรือ Manufacturer แต่ในหัวข้อสำคัญเช่น Assay, Related compounds เป็นต้น มีการแสดงผลในรูปแบบ “Conforms, Complies, N/A, z, ≤” (ไม่พิจารณา)   | 0   |       |            |  |
| 1.3. ความสัมพันธ์ของผลพิสูจน์คุณภาพหนังสือรับรองผลการวิเคราะห์ยาสำเร็จรูป (Certificate of Analysis of Finished Product): (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง)  | 2.5 |       |            |  |
| 1.3.1. COA finished product ใช้วัดคุณภาพการผลิตเดียวกับ COA Active Pharmaceutical Ingredient Specification   | 2.5 |       |            |  |

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดและคุณลักษณะเฉพาะ

1. ลงชื่อ ..... ประธานกรรมการ  
(นาง.ภาณุพงษ์ ชัยจิตรสกุล)

2. ลงชื่อ ..... กรรมการ  
(นาย.สุติลา ไม้รากุล)

3. ลงชื่อ ..... กรรมการ  
(นาย.สุชีรา สิริทราลิต)



| ชื่อการค้า  |  | คะแนน |  |
|---|--|-------|--|
| เกณฑ์การประเมินคุณภาพผลิตภัณฑ์ยาชื่อสามัญ   |  |       |  |
| 1.3.2. COA finished product ไม่ใช้วัตถุดิบรุ่นการผลิตเดียวกับ COA Active Pharmaceutical Ingredient Specification  |  | 0     |  |
| 1.4. ผลพิสูจน์คุณภาพหนังสือรับรองผลการวิเคราะห์ยาสำเร็จรูป (Certificate of Analysis of Finished Product) (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง) ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพเป็นไปตาม finished product specification ตามที่ได้จดทะเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุขเรียบร้อยแล้ว  |  | 7.5   |  |
| 1.4.1. ตรงกับ Finished Product Ingredient Specification ทุกหัวข้อ และ มีการแสดงผลในรูปแบบตัวเลข (และ/หรือแสดงผลการวิเคราะห์ในบางหัวข้อเช่น impurity ที่สามารถทดแทนตัวเลขได้เช่น Below Reporting Threshold (BRT) หรือ Below Detection Limit และแสดงค่า Reporting Threshold หรือ Level of detection ในใบวิเคราะห์ยา) ยกเว้น หัวข้อ Physical description |  | 7.5   |  |
| 1.4.2. ตรงกับ Finished Product Ingredient Specification ทุกหัวข้อ แต่ มีการแสดงผลในรูปแบบ "Conforms, Complies, Not detected, N/A, ≥, ≤" ยกเว้น หัวข้อ Physical description  |  | 4     |  |
| 1.4.3. ตรงกับ Finished Product Ingredient Specification ทุกหัวข้อ แต่ ในหัวข้อสำคัญตามตำรายา เช่น Assay, Dissolution, Related compounds เป็นต้น มีการแสดงผลในรูปแบบ "Conforms, Complies, N/A, ≥, ≤" (ไม่พิจารณา)  |  | 0     |  |
| 2 ผลพิสูจน์คุณภาพการศึกษาความคงตัว (Stability data) (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง 2.1. หรือ 2.2.)   |  | 7     |  |
| 2.1 กรณียาที่จำเป็นต้องมีความคงตัวขณะเปิดใช้ (In-use stability) เช่น ยาฉีด ยาที่ผสมก่อนใช้ เป็นต้น การทดสอบการกักแบ่งครึ่งเม็ดยาและ/หรือ In-use stability ในยาเม็ด เป็นต้น (คะแนนรวม = ข้อ 2.1.1. + 2.1.2. หรือข้อ 2.1.1. + 2.1.3.)   |  | 7     |  |
| 2.1.1.การศึกษา Long term stability (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง) ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพเป็นไปตาม finished product specification ตามที่ได้จดทะเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุขเรียบร้อยแล้ว  |  | 4     |  |
| 1) มีการศึกษา Long term stability ที่สภาวะจัดเก็บ (Storage condition) อย่างน้อย 3 รุ่นการผลิต ทั้งนี้ เป็นไปตามข้อกำหนดใน ASEAN Stability Study Guidelines (30 ± 2 °C, 75 ± 5% RH) กรณีที่สามารถเว้นการศึกษาได้ตาม ASEAN Guideline ต้องแนบ Stability protocol   |  | 4     |  |

คณะกรรมการกำกับดูแลและยึดและคุณลักษณะเฉพาะ

1.ลงชื่อ .....ประธานกรรมการ  
(นพ.ภาณุพงศ์ ชัยจิตรสกุล)

2.ลงชื่อ.....กรรมการ  
(นาย.สุติลา ไนราษฎร์)

3.ลงชื่อ .....กรรมการ  
(นาย.สุชีรา สิทะวิไล)

| ชื่อการค้า   |   | คะแนน |  |
|--|---|-------|--|
| <b>เกณฑ์การประเมินคุณภาพผลิตภัณฑ์ยาชื่อสามัญ</b><br>หรือ หลักฐานที่ได้รับการอนุมัติจาก อย. ที่มีผลการศึกษาระบบอายุยาที่กำหนดไว้บนฉลาก โดยมี ผลการศึกษา On-going stability ปีล่าสุด และแสดงผลการตรวจวิเคราะห์เป็นตัวเลข ยกเว้น หัวข้อ physical description และมีหัวข้อการทดสอบครบถ้วน ตามตำรายาที่อ้างอิง (เช่น USP, Ph.Eur, etc) |   |       |  |
| 2)   | มีการศึกษา Long term stability ที่สภาวะจัดเก็บ (Storage condition) อย่างน้อย 3 รุ่นการผลิต <b>แต่ไม่ปฏิบัติตาม</b> ข้อกำหนดใน ASEAN Stability Study Guidelines ( $30 \pm 2^{\circ}\text{C}$ , $75 \pm 5\%$ RH) กรณีที่สามารถเว้นการศึกษาได้ตาม ASEAN Guideline ต้องแนบ Stability protocol หรือ หลักฐานที่ได้รับการอนุมัติจาก อย. <b>ที่มีผลการศึกษาระบบอายุยาที่กำหนดไว้บนฉลาก โดยมี ผลการศึกษา On-going stability ปีล่าสุด</b> และแสดงผลการตรวจวิเคราะห์เป็นตัวเลข ยกเว้น หัวข้อ physical description และมีหัวข้อการทดสอบครบถ้วน ตามตำรายาที่อ้างอิง | 1     |  |
| 3)   | มีการศึกษา Long term stability ที่สภาวะจัดเก็บ (Storage condition) อย่างน้อย 3 รุ่นการผลิต <b>เป็นไปตาม</b> ข้อกำหนดใน ASEAN Stability Study Guidelines ( $30 \pm 2^{\circ}\text{C}$ , $75 \pm 5\%$ RH) <b>มีผลการศึกษาระบบอายุยาที่กำหนดไว้บนฉลาก แต่ไม่มีผลการศึกษา On-going stability ปีล่าสุด</b> และแสดงผลการตรวจวิเคราะห์เป็นตัวเลข ยกเว้นหัวข้อ physical description และมีหัวข้อการทดสอบครบถ้วน ตามตำรายาที่อ้างอิง  | 3     |  |
| 4)   | มีการศึกษา Long term stability ที่สภาวะจัดเก็บ (Storage condition) อย่างน้อย 3 รุ่นการผลิต <b>เป็นไปตาม</b> ข้อกำหนดใน ASEAN Stability Study Guidelines ( $30 \pm 2^{\circ}\text{C}$ , $75 \pm 5\%$ RH) <b>มีผลการศึกษาไม่ครบอายุยาที่กำหนดไว้บนฉลาก แต่มีผลการศึกษา On-going stability ปีล่าสุด</b> และแสดงผลการตรวจวิเคราะห์เป็นตัวเลข ยกเว้นหัวข้อ physical description และมีหัวข้อการทดสอบครบถ้วน ตามตำรายาที่อ้างอิง   | 1     |  |
| 5)   | มีการศึกษา Long term stability ที่สภาวะจัดเก็บ (Storage condition) อย่างน้อย 3 รุ่นการผลิต <b>เป็นไปตาม</b> ข้อกำหนดใน ASEAN Stability Study Guidelines ( $30 \pm 2^{\circ}\text{C}$ , $75 \pm 5\%$ RH) <b>มีผลการศึกษาไม่ครบอายุยาที่กำหนดไว้บนฉลาก และไม่มีผลการศึกษา On-going stability ปีล่าสุด</b> และแสดงผลการตรวจวิเคราะห์เป็นตัวเลข ยกเว้นหัวข้อ physical description และมีหัวข้อการทดสอบครบถ้วน ตามตำรายาที่อ้างอิง  | 1     |  |

| เกณฑ์การประเมินคุณภาพผลิตภัณฑ์ยาชื่อสามัญ |   | ชื่อการค้า |  |
|---|---|------------|--|
| คะแนน                                     |   |            |  |
| 0   | 6) มีการศึกษา Long term stability ที่สภาวะจัดเก็บ (Storage condition) <b>ไม่ครบ 3 รุ่นการผลิต แต่เป็นไปตามข้อกำหนดใน ASEAN Stability Study Guidelines (30 ± 2 °C, 75 ± 5% RH) มีผลการศึกษาไม่ครบอายุที่กำหนดไว้บนฉลาก แต่มีผลการศึกษา On-going stability ปีล่าสุด และแสดงผลการตรวจวิเคราะห์เป็นตัวเลข ยกเว้นหัวข้อ physical description และมีหัวข้อการทดสอบครบถ้วน ตามตำรายาที่อ้างอิง</b>                                      |            |  |
| 0.5                                       | 7) มีการศึกษา Long term stability ที่สภาวะจัดเก็บ (Storage condition) อย่างน้อย 3 รุ่นการผลิต แต่ไม่ปฏิบัติตามข้อกำหนดใน ASEAN Stability Study Guidelines (30 ± 2 °C, 75 ± 5% RH) มีผลการศึกษาคงอายุที่กำหนดไว้บนฉลาก <b>แต่ไม่มีผลการศึกษา On-going stability ปีล่าสุด และแสดงผลการตรวจวิเคราะห์เป็นตัวเลข ยกเว้นหัวข้อ physical description และมีหัวข้อการทดสอบครบถ้วน ตามตำรายาที่อ้างอิง อย่างน้อย 3 รุ่นการผลิต</b>        |            |  |
| 0.15                                      | 8) มีการศึกษา Long term stability ที่สภาวะจัดเก็บ (Storage condition) อย่างน้อย 3 รุ่นการผลิต แต่ไม่ปฏิบัติตามข้อกำหนดใน ASEAN Stability Study Guidelines (30 ± 2 °C, 75 ± 5% RH) มีผลการศึกษาคงอายุที่กำหนดไว้บนฉลาก <b>แต่ไม่มีผลการศึกษา On-going stability ปีล่าสุด และแสดงผลการตรวจวิเคราะห์เป็น Conform, Complies, Not detected, N/A ยกเว้นหัวข้อ physical description และมีหัวข้อการทดสอบครบถ้วน ตามตำรายาที่อ้างอิง</b> |            |  |
| 0   | 9) มีการศึกษา Long term stability ไม่เป็นไปตาม ASEAN Stability Study Guidelines, ศึกษาครบอายุที่กำหนดไว้บนฉลาก แต่มีหัวข้อการทดสอบ <b>ไม่ครบถ้วน</b> ตามตำรายาที่อ้างอิง ( <b>ไม่พิจารณา</b> )  |            |  |
| 0   | 10) มีการศึกษา Long term stability <b>ที่มีผลการศึกษาไม่ครบอายุ</b> ที่กำหนดไว้บนฉลาก หรือมีหัวข้อการทดสอบ <b>ไม่ครบถ้วน</b> ตามตำรายาที่อ้างอิง หรือผลการวิเคราะห์ <b>ไม่ผ่าน</b> ตามเกณฑ์ที่อ้างอิง หรือ <b>ไม่แสดงผลการตรวจวิเคราะห์เป็นตัวเลข ยกเว้นหัวข้อ physical description หรือ ไม่มีผลการศึกษา Long term stability</b>  |            |  |
| 3   | 2.1.2.การศึกษา. In-use stability ( <b>เลือกข้อใดข้อหนึ่ง</b> ) <b>เช่น ยาคิด ยาที่ผสมก่อนใช้</b>  |            |  |
| 3   | 1) มีข้อมูลการศึกษาความคงตัวของยาเปิดใช้ตามระยะเวลาที่ระบุในเอกสารกำกับยาครบถ้วนทุกสภาวะละลาย   |            |  |

| เกณฑ์การประเมินคุณภาพผลิตภัณฑ์ยาชื่อสามัญ  |       | คะแนน | ชื่อการค้า |
|--|-------|-------|------------|
| เกณฑ์การประเมินคุณภาพผลิตภัณฑ์ยาชื่อสามัญ  | คะแนน |       |            |
| 2) มีข้อมูลการศึกษาความคงตัวขณะเปิดใช้ตามระยะเวลาที่ระบุในเอกสารกำกับยาแต่ไม่ครบถ้วนทุกสารละลาย  | 0.5   |       |            |
| 3) ไม่มีข้อมูลการศึกษาความคงตัวขณะเปิดใช้  | 0     |       |            |
| 2.1.3 การทดสอบ In-use stability data และเอกสารทางคลินิก Bioavailability การบดเม็ดยาเมื่อให้ทาง nasogastric tube (NGT) (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง); กรณียาเม็ด (Tablet)  | 3     |       |            |
| 1) มีข้อมูลการทดสอบ In-use stability data และมีข้อมูล Bioavailability เมื่อบดยาโดยละเอียดเมื่อให้ทาง nasogastric tube (NGT) ตามข้อมูลเอกสารกำกับยาที่ได้รับอนุมัติจากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา เนื่องจากไม่มีผลต่อความคงตัวของตัวยา   | 3     |       |            |
| 2) ไม่มีข้อมูลการทดสอบ In-use stability data และ ไม่มีข้อมูล Bioavailability เมื่อบดยาโดยละเอียดเมื่อให้ทาง nasogastric tube (NGT) ตามข้อมูลเอกสารกำกับยาที่ได้รับอนุมัติจากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา   | 0     |       |            |
| 2.2 กรณียาที่ไม่จำเป็นต้องมีความคงตัวขณะเปิดใช้ (In-use stability) หรือยาที่ทำห้กแบ่งเม็ดยา ไม่มีข้อบ่งชี้ในการหักเม็ดยา หรือ ยาแคปซูล   | 7     |       |            |
| การศึกษา Long term stability (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง) ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพเป็นไปตาม finished product specification ตามที่ได้จดทะเบียนยื่นต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุขเรียบร้อยแล้ว และเป็นไปตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่องระบุ ตำรายา ยา พ.ศ. 2561   | 7     |       |            |
| 1) มีการศึกษา Long term stability ที่สภาวะจัดเก็บ (Storage condition) อย่างน้อย 3 รุ่นการผลิต เป็นไปตามข้อกำหนดใน ASEAN Stability Study Guidelines (30 ± 2 °C, 75 ± 5% RH) กรณีที่สามารถเว้นการศึกษาได้ตาม ASEAN Guideline ต้องแนบ Stability protocol หรือ หลักฐานที่ได้รับการอนุมัติจาก อย. ที่มีผลการศึกษาอายุที่กำหนดไว้บนฉลาก โดยมีผลการศึกษา On-going stability ปีล่าสุด และแสดงผลการตรวจวิเคราะห์เป็นตัวเลข ยกเว้นหัวข้อ physical description และมีหัวข้อการทดสอบครบถ้วน ตามตำรายาที่อ้างอิง | 7     |       |            |
| 2) มีการศึกษา Long term stability ที่สภาวะจัดเก็บ (Storage condition) อย่างน้อย 3 รุ่นการผลิต ไม่เป็นไปตามข้อกำหนดใน ASEAN Stability Study Guidelines (30 ± 2 °C, 75 ± 5% RH) กรณีที่สามารถเว้นการศึกษาได้ตาม ASEAN Guideline ต้องแนบ Stability protocol หรือ  | 5.5   |       |            |

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดและคุณลักษณะเฉพาะ

1. ลงชื่อ ..... ประธานกรรมการ  
(นพ.ภาณุพงศ์ ชัยจิตรสกุล)

2. ลงชื่อ ..... กรรมการ  
(ภญ.ธิดา นีระกุล)

3. ลงชื่อ ..... กรรมการ  
(ภญ.สุธีรา สิทโพลิต)

| ชื่อการค้า   |  | คะแนน    |  |
|--|--|----------|--|
| <b>เกณฑ์การประเมินคุณภาพผลิตภัณฑ์ยาชื่อสามัญ</b>   |  |          |  |
| หลักฐานที่ได้รับการอนุมัติจาก อย. ที่มีผลการศึกษาระบบอายุยาที่กำหนดไว้บนฉลาก โดยมีผลการศึกษา On-going stability ปีล่าสุด และแสดงผลการตรวจวิเคราะห์เป็นตัวเลข ยกเว้นหัวข้อ physical description และมีหัวข้อการทดสอบครบถ้วน ตามตำรายาที่อ้างอิง  |  |          |  |
| 3) มีการศึกษา Long term stability ที่สภาวะจัดเก็บ (Storage condition) อย่างน้อย 3 รุ่นการผลิต เป็นไปตามข้อกำหนดใน ASEAN Stability Study Guidelines ( $30 \pm 2^{\circ}\text{C}$ , $75 \pm 5\%$ RH) มีผลการศึกษาระบบอายุยาที่กำหนดไว้บนฉลาก <b>แต่ไม่มีผลการศึกษา On-going stability ปีล่าสุด</b> และแสดงผลการตรวจวิเคราะห์เป็นตัวเลข ยกเว้นหัวข้อ physical description และมีหัวข้อการทดสอบครบถ้วน ตามตำรายาที่อ้างอิง                        |  | 5.5      |  |
| 4) มีการศึกษา Long term stability ที่สภาวะจัดเก็บ (Storage condition) อย่างน้อย 3 รุ่นการผลิต <b>ไม่เป็นไปตามข้อกำหนดใน ASEAN Stability Study Guidelines (<math>30 \pm 2^{\circ}\text{C}</math>, <math>75 \pm 5\%</math> RH) มีผลการศึกษาระบบอายุยาที่กำหนดไว้บนฉลาก แต่ไม่มีผลการศึกษา On-going stability ปีล่าสุด</b> และแสดงผลการตรวจวิเคราะห์เป็นตัวเลข ยกเว้นหัวข้อ physical description และมีหัวข้อการทดสอบครบถ้วน ตามตำรายาที่อ้างอิง |  | 2.5      |  |
| 5) มีการศึกษา Long term stability ที่สภาวะจัดเก็บ (Storage condition) อย่างน้อย 3 รุ่นการผลิต <b>ไม่เป็นไปตามข้อกำหนดใน ASEAN Stability Study Guidelines (<math>30 \pm 2^{\circ}\text{C}</math>, <math>75 \pm 5\%</math> RH) มีผลการศึกษาระบบอายุยาที่กำหนดไว้บนฉลาก แต่ไม่มีผลการศึกษา On-going stability ปีล่าสุด</b> และแสดงผลการตรวจวิเคราะห์เป็นตัวเลข ยกเว้นหัวข้อ physical description และมีหัวข้อการทดสอบครบถ้วน ตามตำรายาที่อ้างอิง |  | 1.5      |  |
| 6) มีการศึกษา Long term stability <b>ไม่เป็นไปตาม ASEAN Stability Study Guidelines, ศึกษาครบอายุที่กำหนดไว้บนฉลาก แต่มีหัวข้อการทดสอบไม่ครบถ้วน</b> ตามตำรายาที่อ้างอิง ( <b>ไม่พิจารณา</b> )  |  | 0        |  |
| 7) ไม่มีเอกสารการศึกษา Long term stability ( <b>ไม่พิจารณา</b> )   |  | 0        |  |
| <b>3 ผลพิสูจน์คุณภาพของยาบรรจุภัณฑ์และฉลาก บรรจุภัณฑ์และฉลาก (Package &amp; Labeling)</b>  |  | <b>3</b> |  |
| 3.1. ภาพระบายและเขียนตรงตามที่ยื่นทะเบียนยา  |  | 0        |  |
| 3.2. ภาพระบายและเขียนตรงตามที่ยื่นทะเบียนยา  |  | 0.5      |  |
| 3.3. ภาพระบายและเขียนตรงตามที่ยื่นทะเบียนยา  |  | 0        |  |

1. ลงชื่อ ..... ประธานกรรมการ  
(นพ.ภาณุพงศ์ ชัยจิตรสถิต)

2. ลงชื่อ ..... กรรมการ  
(ภญ.สุติลา โมร่ากุล)

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดและคุณลักษณะเฉพาะ

3. ลงชื่อ ..... กรรมการ  
(ภญ.สุชีรา สันทะลิต)



| เกณฑ์การประเมินคุณภาพผลิตภัณฑ์ยาชื่อสามัญ   |       | ชื่อการค้า |  |
|---|-------|------------|--|
| เกณฑ์การประเมินการบำบัดรักษาผู้ป่วย (Therapeutic Equivalence): (คะแนนรวม = ข้อ 4.1. หรือ 4.2+ 4.3+ 4.4+ 4.5)  | คะแนน |            |  |
| 4.1. เป็นยาต้นแบบ   | 20    |            |  |
| 4.2. ความเท่าเทียมกันของเภสัชกรรม (Pharmaceutical equivalence: PE) หรือเภสัชกรรมสมมูล ที่มีตัวยาสีสำคัญเดียวกัน ที่มีขนาดความแรง และรูปแบบยาเดียวกัน โดยเข้ามาตราฐานข้อกำหนดเหมือนกัน หรือเทียบเท่ากัน (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง)   | 5     |            |  |
| 4.2.1. เป็นยาสามัญที่มีความเท่าเทียมกันกับยาต้นแบบ: มีเอกสารพิสูจน์ว่าสามารถเปลี่ยนแพทยาต้นแบบได้ (อ้างอิงตามข้อกำหนดและเอกสารที่ต้องยื่นในการขึ้นทะเบียนยาใหม่/ยาสามัญ แบบ ASEAN HARMONIZATION)  | 5     |            |  |
| 4.2.2. ไม่มีความเท่าเทียมทางเภสัชกรรมกับยาต้นแบบ  | 0     |            |  |
| 4.3. ผลพิสูจน์คุณภาพความ-สมมูลของผลิตภัณฑ์ยา (Bioequivalence) (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง) (คะแนนรวม = (ข้อ 4.3.1. + 4.3.2. หรือ 4.3.3.)  | 10    |            |  |
| 4.3.1. ในกรณีที่ยาเป็นรูปแบบที่ประกาศให้มีการศึกษาชีวสมมูล (Bioequivalence) (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง) = 4.3.1.1 +A+B   | 9     |            |  |
| 4.3.1.1. มีรายงานการศึกษา Bioequivalence เป็นไปตาม ASEAN Guidelines for the Conduct of Bioavailability and Bioequivalence Studies (ฉบับล่าสุด) หรือคู่มือการศึกษาชีวประสิทธิผล และชีวสมมูลของผลิตภัณฑ์ยา กระบวนการตรวจสอบ และผลการศึกษาชีวสมมูล ผ่านการพิจารณาและรับรองจากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข | 9     |            |  |
| 4.3.1.2. รายงานการศึกษา Bioequivalence ไม่เป็นไปตาม ASEAN Guidelines for the Conduct of Bioavailability and Bioequivalence Studies หรือ คู่มือการศึกษาชีวประสิทธิผลและชีวสมมูลของผลิตภัณฑ์ยา กระทรวงสาธารณสุข (ไม่พิจารณา)  | 0     |            |  |
| 4.3.1.3. ไม่มีเอกสารพิสูจน์คุณภาพความสมมูลของผลิตภัณฑ์ยา ในกรณีที่ยาเป็นรูปแบบที่ประกาศให้มีการศึกษาชีวสมมูล(Bioequivalence หรือยาสามัญใหม่ (เลขทะเบียนยามี “NG” กำกับ) (ไม่พิจารณา)  | 0     |            |  |
| 4.3.1.4. หากทำการศึกษาชีวสมมูลในประเทศไทยโดยต้องปฏิบัติตามของบริษัท   | 0     |            |  |

คณะกรรมการกำกับตราและคุณและคุณลักษณะเฉพาะ

1. ลงชื่อ .....ประธานกรรมการ  
(นพ.ภาณุพงศ์ ชัยจิตรสกล)

2. ลงชื่อ .....กรรมการ  
(ภญ.สลิลา โมะกุล)

3. ลงชื่อ .....กรรมการ  
(ภญ.สุชีรา สิริขวลิต)

| เกณฑ์การประเมินคุณภาพผลิตภัณฑ์ยาชื่อสามัญ  |       | คะแนน | ชื่อการค้า |  |
|--|-------|-------|------------|--|
| เกณฑ์การประเมิน  | คะแนน |       |            |  |
| 4.3.2. หลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในห้องปฏิบัติการ (Good Laboratory Practice (GLP)) (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง)   | 1     |       |            |  |
| 4.3.2.1. มีสำเนาหนังสือรับรองมาตรฐานการปฏิบัติตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในห้องปฏิบัติการ (Good Laboratory Practice (GLP)) ในกรณีที่ทำการศึกษาชีวสมมูลในต่างประเทศ  | 1     |       |            |  |
| 4.3.2.2. ไม่มีสำเนาหนังสือรับรองมาตรฐานการปฏิบัติตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในห้องปฏิบัติการ (Good Laboratory Practice (GLP)) ในกรณีที่ทำการศึกษาชีวสมมูลในต่างประเทศ หรือทำการศึกษาโดยบริษัทผู้ผลิตเอง   | 0     |       |            |  |
| 4.3.2.3. มีการศึกษาชีวสมมูลในประเทศไทยโดยสถาบันหรือหน่วยงานศึกษาชีวสมมูลที่น่าเชื่อถือ หรือได้รับการรับรองจากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาหรือ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์   | 1     |       |            |  |
| 4.3.3. ต้องแสดงเอกสารวิจัย anti-Factor Xa activity เปรียบเทียบกับยาคัดแบบทุกข้อบ่งใช้ที่ได้รับอนุมัติจาก อย. (อ้างอิงจาก EHRA ปีล่าสุด)  | 10    |       |            |  |
| 4.4. ผ่านการรับรองด้วยการบรรจุลงในเอกสารที่เชื่อถือได้ (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง)  | 3     |       |            |  |
| 4.4.1. เป็นยาคัดแบบ หรือ ยาสามัญที่ได้รับบรรจุใน US.FDA Orange book และได้รับการรับรองจาก EMA ว่าสามารถเปลี่ยนแปลงยาคัดแบบได้ มีความเท่าเทียมในการบำบัดรักษาที่ยาคัดแบบ (Therapeutic Equivalence)  | 3     |       |            |  |
| 4.4.2. เป็นยาคัดแบบหรือยาสามัญ ที่มีรายชื่อผลิตภัณฑ์ ในหนังสือรายการผลิตภัณฑ์ยาสามัญใหม่ที่มีความเท่าเทียมกันในการบำบัดรักษาที่ยาคัดแบบ (Thai Orange Book)   | 1     |       |            |  |
| 4.4.3. ไม่มีผลการรับรอง Therapeutic equivalence  | 0     |       |            |  |
| 4.5. เอกสารกำกับยา (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง)  | 2     |       |            |  |
| 4.5.1. เป็นยาคัดแบบ หรือ มีข้อบ่งใช้ของยา ตามที่รับรองอนุมัติจากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ที่เท่าเทียมกับยาคัดแบบที่จำหน่ายในประเทศไทย และมีข้อมูลอื่นๆ ที่ครบถ้วน เพื่อสนับสนุนการใช้ยาอย่างสมเหตุผล ตามแนวทางในการจัดทำเอกสารกำกับยาตามข้อตกลงอาเซียน (ASEAN Common Technical Dossier : ACTD) | 2     |       |            |  |
| 4.5.2. มีข้อบ่งใช้ของยา ตามที่รับรองอนุมัติจากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ที่เท่าเทียมกับยาคัดแบบที่จำหน่ายในประเทศไทย แต่ ไม่เป็นไปตาม แนวทางในการจัดทำเอกสารกำกับยาตามข้อตกลงอาเซียน (ASEAN Common Technical Dossier : ACTD)  | 1     |       |            |  |

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดและคุณลักษณะเฉพาะ

1. ลงชื่อ ..... ประธานกรรมการ  
(ใน.ภาณุพงศ์ ชัยจิตรสกุล)

2. ลงชื่อ ..... กรรมการ  
(ภญ.สุติลา โมะกุล)

3. ลงชื่อ ..... กรรมการ  
(ภญ.สุชีรา สโหสวัสดิ์)

| เกณฑ์การประเมินคุณภาพผลิตภัณฑ์ยาชื่อสามัญ   |       | คะแนน | ชื่อการค้า |  |
|---|-------|-------|------------|--|
| เกณฑ์การประเมินคุณภาพผลิตภัณฑ์ยาชื่อสามัญ   | คะแนน |       |            |  |
| 4.5.3. ข้อบ่งใช้ของยา ตามที่ได้รับอนุมัติจากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ต้อยกว่ายี่ห้อต้นแบบ   | 0     |       |            |  |
| 5 ข้อมูลประสิทธิภาพในการรักษา การศึกษา/วิจัยทางคลินิก (5.1+5.2)   | 25    |       |            |  |
| 5.1. การศึกษา/วิจัยทางคลินิก (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง)   | 20    |       |            |  |
| 5.1.1 ยี่ห้อแบบ ที่แสดงเอกสารการวิจัยทางคลินิกด้านประสิทธิภาพและความปลอดภัยของยาในการรักษา ตามข้อบ่งใช้ของยาที่ได้รับอนุมัติ  | 20    |       |            |  |
| 5.1.2 เป็นยาที่มีเอกสารรับรองว่าผลิตโดยผู้ผลิตเดียวกัน สูตรตำรับเดียวกัน วัตถุประสงค์เหมือนกัน กระบวนการผลิตและความปลอดภัยของยาเหมือนกัน ข้อบ่งใช้ ข้อควรระวัง ข้อห้ามใช้เช่นเดียวกับ ยาต้นแบบ  | 20    |       |            |  |
| 5.1.3. ยี่ห้อแบบ ที่มีศึกษา/วิจัยทางคลินิกด้านประสิทธิภาพและความปลอดภัยของยาในการรักษา ตามข้อบ่งใช้ของยา เปรียบเทียบกับยาต้นแบบในประเทศไทย ที่ได้รับการตีพิมพ์ในวารสารทางการแพทย์และสาธารณสุขที่นำเชื่อถือ โดยมีการศึกษาแบบดังต่อไปนี้ (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง) |       |       |            |  |
| 5.1.3.1. วิธีการศึกษาเป็นแบบ Well-designed Randomized controlled trial  | 20    |       |            |  |
| 5.1.3.2. วิธีการศึกษาเป็นแบบ Long term follow up RCT  | 15    |       |            |  |
| 5.1.3.3. วิธีการศึกษาเป็นแบบ Comparative studies แบบ Cohort studies (prospective)   | 10    |       |            |  |
| 5.1.3.4. วิธีการศึกษาเป็นแบบ Comparative studies แบบ Case-control studies (retrospective)   | 6     |       |            |  |
| 5.1.3.5. วิธีการศึกษาเป็นแบบ Descriptive studies แบบ Case report/case series  | 4     |       |            |  |
| 5.1.4 ยี่ห้อแบบ ที่มีศึกษา/วิจัยทางคลินิก แบบ Well-designed Randomized controlled trial ด้านประสิทธิภาพและความปลอดภัยของยาในการรักษา ตามข้อบ่งใช้ของยา เปรียบเทียบกับยี่ห้อแบบ ในประเทศไทย แต่ไม่ได้รับการตีพิมพ์ในวารสารทางการแพทย์และสาธารณสุข            | 1     |       |            |  |
| 5.1.5. มีศึกษา/วิจัยทางคลินิก แต่ไม่ได้เปรียบเทียบกับยาต้นแบบ   | 0     |       |            |  |
| 5.1.6. ไม่มีการศึกษา/วิจัยทางคลินิก   | 0     |       |            |  |
| 5.2. ประสบการณ์การใช้ทางคลินิก (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง)   | 5     |       |            |  |
| 5.2.1 ท่านมีประสบการณ์การใช้ยาทางคลินิกได้ผลในการรักษา ไม่พบรายงานการเกิดอาการไม่พึงประสงค์ร้ายแรง ไม่ได้รับการร้องเรียนเรื่องประสิทธิภาพ ประสิทธิภาพของยา  | 5     |       |            |  |

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดและคุณลักษณะเฉพาะ

2. ลงชื่อ.....กรรมการ  
(นาย.สตีลา โมรกุล)

3. ลงชื่อ.....กรรมการ  
(นาย.สุชีรา ลิโทพลิต)

1. ลงชื่อ.....ประธานกรรมการ  
(นพ.ภาณุพงศ์ ชัยจิตรสกุล)






| เกณฑ์การประเมินคุณภาพผลิตภัณฑ์ยาชื่อสามัญ |   | คะแนน      | ชื่อการค้า |
|---|---|------------|------------|
| 5.2.2                                     | ท่านมีประสบการณ์การใช้ยานี้ทางคลินิกได้ผลในการรักษา แต่ไม่พบเหตุการณ์ใดเหตุการณ์หนึ่งอันเป็นเหตุให้ผู้ต้องเปลี่ยนยา หยุดใช้ยา พบรายงานการเกิดอาการไม่พึงประสงค์ร้ายแรง ได้รับการร้องเรียนเรื่องประสิทธิภาพ ประสิทธิภาพของยา อยู่บ้าง  | 1.5        |            |
| 5.2.3                                     | ท่านมีประสบการณ์การใช้ยานี้ทางคลินิกได้ผลในการรักษา แต่พบเหตุการณ์ใดเหตุการณ์หนึ่งอันเป็นเหตุให้ผู้ต้องเปลี่ยนยา หยุดใช้ยา พบรายงานการเกิดอาการไม่พึงประสงค์ร้ายแรง ได้รับการร้องเรียนเรื่องประสิทธิภาพ ประสิทธิภาพของยา เป็นประจำ หรือ ไม่มีประสบการณ์การใช้ยานี้มาก่อน  | 0          |            |
| 5.2.4.                                    | แพทย์/เภสัชกร พบปัญหาในเชิงคุณภาพ ข้อใดข้อหนึ่งดังต่อไปนี้<br>- พบประวัติการเรียกคืนยาใน Lot ที่นำส่งเข้าประกวดราคา<br>- ศพช.ส่งตรวจเองแล้วพบปัญหาไม่ได้มาตรฐานตามเภสัชตำรับ<br>- มีประวัติถูกรายงานปัญหาคุณภาพในรายชื่อผลิตภัณฑ์ยาคุณภาพและผู้ผลิต ของกระทรวงสาธารณสุข (Green book)<br>- พบปัญหาใดๆ จากการทำทดสอบผลิตภัณฑ์ตัวอย่าง ก่อน/ระหว่าง/หลังพิจารณาประกวดราคา ไม่เกิน 60 วัน<br>- มีประวัติการถูกรายงานปัญหาคุณภาพเป็นลายลักษณ์อักษร จากหน่วยผู้ใช้/ผู้ขาย | -20        |            |
| 5.2.5.                                    | พบว่าผลิตภัณฑ์ที่เสนอ อาจส่งผลกระทบต่อเรื่อง ยาชื่อพ้องมองคล้ายกับยาที่มีอยู่ในบัญชียาเดิม  | -10        |            |
| <b>6</b>                                  | <b>ระบบอบรมเกณฑ์จริยธรรมฯ แก่พนักงาน (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง)</b>   | <b>5</b>   |            |
| 6.1.                                      | บริษัทมีเอกสารรับรองการอบรมเกณฑ์จริยธรรมแก่บุคลากร จากหน่วยงานส่วนกลาง เช่น PREMA, TPMA ที่มีเอกสารแสดงและมีตราประทับครบถ้วน  | 5          |            |
| 6.2.                                      | บริษัทไม่มีเอกสารรับรองการอบรมเกณฑ์จริยธรรมแก่บุคลากร   | 0          |            |
| <b>คะแนนรวม</b>                           |   | <b>100</b> |            |

2. ราคา (ร้อยละ 20)

ตัวแปรด้านราคาจะถูกประเมินและให้คะแนนโดยระบบการจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์ (Electronic Government Procurement; e-GP) ของกรมบัญชีกลาง กระทรวงการคลัง

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดและคุณลักษณะเฉพาะ

2.ลงชื่อ.....กรรมการ  
 (นาย.สุติลา โมรากุล)

1.ลงชื่อ.....ประธานกรรมการ  
 (นาย.ภาณุพงษ์ ชัยจิตรสกุล)

3. ลงชื่อ.....กรรมการ  
 (นาย.สุชีรา สนิทสวัสดิ์)