

## คุณลักษณะเฉพาะของยา

### 697671 : Piperacillin 4 g + Tazobactam 500 mg powder for solution for injection/infusion

#### 1. คุณสมบัติทั่วไป

- 1.1 รูปแบบ
- 1.2 ส่วนประกอบ
- 1.3 ภาชนะบรรจุ
- 1.4 ฉลาก

เป็นผงยา ปราศจากเชื้อ สำหรับเจือจางเพื่อฉีดเข้าทางหลอดเลือดดำ ใน 1 vial ประกอบด้วยตัวยา piperacillin หรือ piperacillin sodium ซึ่งสมมูลกับ piperacillin 4 g และ tazobactam หรือ tazobactam sodium หรือ tazobactam acid ซึ่งสมมูลกับ tazobactam 500 mg (อัตราส่วนของ piperacillin ต่อ tazobactam เท่ากับ 8:1)

บรรจุในภาชนะบรรจุยาฉีดปราศจากเชื้อ

กล่องยา: ระบุชื่อการค้า ชื่อสามัญทางยา ขนาดความแรง วันผลิต วันหมดอายุ เลขที่ผลิต เลขทะเบียน ยาไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์ มีเอกสารกำกับยาบรรจุในกล่องยา

ขวดยา: อย่างน้อยต้องระบุชื่อการค้า ชื่อสามัญทางยา ขนาดความแรง วันหมดอายุ เลขที่ผลิต

#### 2. คุณสมบัติทางเทคนิค

ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพเป็นไปตาม finished product specification และ Specification of Active pharmaceutical ingredient (API) ที่อ้างอิงจากเภสัชตำรับฉบับเดียวกัน ซึ่งได้จดทะเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ทั้งนี้เภสัชตำรับที่ใช้อ้างอิงต้องเป็นฉบับที่เทียบเท่าหรือใหม่กว่า มาตรฐานเภสัชตำรับใดตำรับหนึ่ง ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุตำราฯ พ.ศ. 2561 ลงวันที่ 6 ธันวาคม พ.ศ. 2561 (ลงประกาศในราชกิจจานุเบกษาวันที่ 12 กุมภาพันธ์ 2562) และ ระบุตำราฯ (ฉบับที่ 2) พ.ศ. 2562 ลงวันที่ 3 กรกฎาคม 2562 (ลงประกาศในราชกิจจานุเบกษาวันที่ 26 กรกฎาคม 2562)

#### 2.1 Specification of finished product: USP43

ข้อ	Specification of finished product	Acceptance criteria (USP43)
1	Identification A: HPLC	Complied with the finished product specification
2	-Piperacillin	90.0 – 110.0% of the labeled amount of piperacillin
	-Tazobactam	90.0 – 110.0% of the labeled amount of tazobactam

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดและคุณลักษณะเฉพาะ

1. ลงชื่อ .....  
*.....* ประธานกรรมการ  
(นพ.เอกนกชัย ตกฤกษ์)

2. ลงชื่อ .....  
*.....* กรรมการ  
(นาย.สลิลดา โนวากุล)

3. ลงชื่อ .....  
*.....* กรรมการ  
(นาย.สุรีรा ลีเทวนิลิต)

ข้อ	Specification of finished product	Acceptance criteria (USP43)					
3	Uniformity of dosage units	Meets the requirements					
4	Particulate matter	Complied with Specification					
	- $\geq 10 \mu\text{m}$	NMT 6,000 particles/Vial					
	- $\geq 25 \mu\text{m}$	NMT 600 particles/Vial					
5	Sterility	Meet the requirement					
6	Bacterial endotoxins	NMT 0.08 USP EU/mg of a mixture of piperacillin and tazobactam					
7	pH	5.0 – 7.0					
8	Water determination	NMT 2.5%					
9	Organic impurities	Procedure 1	Procedure 2	Procedure 3	Procedure 4		
	- Tazobactam related compound A	NMT 1.0%	NMT 1.0%	NMT 1.0%	NMT 1.0%		
	- Piperacillin impurity 4	NMT 1.0%					
	- Piperacillin penilloic acid	NMT 1.0%		NMT 1.0%			
	- Piperacillin penicilloic acid	NMT 5.0%					
	- Acetylated penicilloic acid of piperacillin	NMT 1.0%	NMT 0.5%	NMT 0.3%	NMT 0.6%		
	-Piperacillin impurity 5	NMT 1.0%					
	-Piperacillin impurity 6	NMT 1.0%					
	-Any individual unspecified impurity	NMT 1.0%	NMT 0.1%	NMT 0.1%	NMT 0.1%		
	-Total impurities	NMT 5.0%	NMT 4.0%				
	-Amoxycillin related compound A		NMT 0.2%		NMT 0.2%		
	-Piperacillin related compound E		NMT 0.8%	NMT 0.5%	NMT 0.8%		
	-Formyl penicillamine		NMT 0.2%	NMT 0.2%			
	-Ampicillin		NMT 0.2%	NMT 0.3%	NMT 0.2%		
	-Piperazinedione carbonyl D-phenylglycine		NMT 0.2%	NMT 0.5%	NMT 0.1%		
	-Piperacillin penicilloic acid isomer 1		NMT 0.15%	NMT 3.0%	NMT 2.0%		
	-Piperacillin penicilloic acid isomer 2		NMT 1.5%				
	Piperacillin penilloic acid		NMT 0.5%				
	Piperacillin dimer ethyl ester		NMT 0.2%				
	Piperacillin dimer thiazolamide derivative		NMT 0.2%				

คณะกรรมการกำกับดูแลยาและควบคุมลักษณะเฉพาะ

1. ลงชื่อ .....  
..... ประธานกรรมการ  
(นพ.เอกนกชัย ดกพุกษ์)

2. ลงชื่อ .....  
..... กรรมการ  
(นายสุริยา ไมราภรณ์)

3. ลงชื่อ .....  
..... กรรมการ  
(นายสุริยา ลีเทชาลิต)

ข้อ	Specification of finished product	Acceptance criteria (USP43)		
			NMT 0.3%	NMT 0.2%
	Piperacillin penicillamide		NMT 0.3%	NMT 0.2%
	Piperacillin dimer		NMT 0.4%	NMT 0.5%
	Piperacillinyampicillin		NMT 0.3%	NMT 1.0%
	Piperazinedionecarbonyl D-phenylglycylglycine			NMT 0.2%
	Piperacillinpenicillenic acid			NMT 0.2%
	Ampicillin hydantoin analog			NMT 0.3%
	Piperacillin oxaylamide			NMT 0.2%
	Ampicillin hydantoin analog isomer 1			NMT 0.2%
	Ampicillin hydantoin analog isomer 2			NMT 0.15%
	Piperacillin sulfoxide			NMT 0.15%
	-Piperacillin penilloic acid isomer 1			NMT 0.5%
	-Piperacillin penilloic acid isomer 2			

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

### (A) Piperacillin USP หมายถึง Piperacillin monohydrate USP43

ข้อ	Specification of API	Acceptance criteria USP 43
1	Identification (Infrared absorption)	Corresponds to standard
2	Assay (On the anhydrous basis)	960 – 1030 mcg/mg of piperacillin
3	Heavy metals	NMT 20 ppm
4	Related compounds	
	- Ampicillin	NMT 0.2%
	- Piperacillin penilloic acid (Piperacillin related compound A)	NMT 1.0%
	- Piperacillin related compound E ( Piperacillin related compound B)	NMT 0.2%
	- Acetylated penilloic acid of piperacillin (Piperacillin related compound C)	NMT 0.4%
	- Piperacillinyampicillin (Piperacillin related compound D)	NMT 2.0%
	- Total impurities	NMT 3.8%
5	Water determination	2.0 – 4.0%
6	Optical rotation	+155° to +175°

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดและคุณลักษณะเฉพาะ

1. ลงชื่อ ..... *กานต์* ประธานกรรมการ  
(นพ.เอกชัย คงฤทธิ์)

2. ลงชื่อ ..... *กฤษฎา* กรรมการ  
(กฤษฎา บุรากร)

3. ลงชื่อ ..... *สุรดา* กรรมการ  
(กฤษฎา สุรดา ลีโพธวัลิต)

ข้อ	Specification of API	Acceptance criteria USP 43
7	Bacterial endotoxins	NMT 0.07 EU/mg of piperacillin
8	Sterility	Meet the requirement

## (B) Piperacillin sodium USP 43

ข้อ	Specification of API	Acceptance criteria USP 43
1	Identification A. HPLC B. Sodium	Corresponds to standard Corresponds to standard
2	Assay (on the anhydrous basis)	863 – 1,007 mcg/mg of piperacillin
3	Impurities : - Acetylated penicilloic acid of piperacillin	NMT 1.0%
	- Piperacillin penicilloic acid	NMT 3.5%
4	pH	5.5 – 7.5
5	Water determination	NMT 1.0%
6	Bacterial endotoxins	NMT 0.07 Endotoxin Unit/mg of piperacillin
7	Sterility	Meet the requirement

## (C) Tazobactam USP43

ข้อ	Specification of API	Acceptance criteria USP 43
1	Identification A. Infrared absorption B. HPLC	Corresponds to standard Corresponds to standard
2	Assay(on the anhydrous basis)	98.0 – 102.0% of tazobactam
3	Residue on ignition	NMT 0.1 %
4	Organic impurities -Tazobactam related compound A -Any other individual impurity	NMT 1.0% NMT 0.1%
	-Total impurities (ไม่รวม tazobactam related compound A)	NMT 0.3%
6	Bacterial endotoxins test	Complied to Specification

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดและคุณลักษณะเฉพาะ

1. ลงชื่อ .....  
  
 ประชานนกกรรมการ  
 (นพ. เอกนกชัย ตากทุกษ์)

2. ลงชื่อ .....  
  
 กรรมการ  
 (นาย. ศิริกา โนราถุก)

3. ลงชื่อ .....  
  
 กรรมการ  
 (นาย. สุวีรा ลีโพธารัตน์)

ข้อ	Specification of API	Acceptance criteria USP 43
7	Optical rotation	+160° to +167°
8	Microbial enumeration tests and tests for specified microorganisms - The total aerobic microbial count - the total combined molds and yeast count	NMT 1,000 cfu/g NMT 100 cfu/g
9	pH	1.8 – 2.8
10	Water determination - For the anhydrous form - For the hemihydrate form	NMT 0.6% 2.2 – 3.8%

หมายเหตุ - \* หัวข้อ Uniformity of dosage units ให้แนบเอกสารแสดงรายละเอียดผลการตรวจนิวเคราะห์ หากมีได้แจ้งรายละเอียดที่เป็นตัวเลขไว้ใน COA

- กรณีที่จดทะเบียนแจ้งการเว้น (waive) การตรวจสอบนิวเคราะห์รายการใด ให้ยื่นแสดงเอกสารหลักฐานตั้งกล่าวที่ได้รับอนุมัติด้วย
- Drug substance specification พิจารณาจากใบวิเคราะห์ของผู้ผลิต drug substance หรือใบวิเคราะห์ drug substance ของผู้ผลิตยาสำเร็จรูป ฉบับใดฉบับหนึ่ง ซึ่งมีการตรวจวิเคราะห์ครบถ้วนทุกหัวข้อที่กำหนด
- กรณีที่ผู้ผลิตวัสดุดิบ (Supplier) ส่งวัสดุดิบมาในรูปของการผสมระหว่าง Piperacillin sodium และ Tazobactam sodium เนื่องจาก Raw material ที่เป็นสูตรผสมนี้ยังไม่ปรากฏอยู่ใน Official pharmacopoeia จึงต้องตรวจคุณลักษณะเฉพาะของ Active pharmaceutical ingredient ที่เป็นยาสูตรผสมจาก in-house specification

### 3. การประเมินค่าประสิทธิภาพต่อราคา (Price Performance)

รายละเอียดตามเอกสาร เรื่อง การประเมินค่าประสิทธิภาพต่อราคา (Price Performance)

### 4. เอกสารที่ใช้ในการพิจารณา

เอกสารที่ใช้ในการพิจารณาคุณภาพยาให้เรียงลำดับเอกสารพร้อมระบุหมายเลขเอกสารตามลำดับ ดังต่อไปนี้

- 1) สำเนาเอกสารกำกับยา ภาษาไทย และ/หรือภาษาอังกฤษ

หมายเหตุ: ในกรณีที่มิใช้ยาตันแบบจะต้องมีเอกสารแสดงข้อบ่งใช้ของยาที่ผ่านการรับรองจากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ที่แสดงว่ายานี้มีข้อบ่งใช้ ข้อควรระวัง ข้อห้ามใช้เทียบเท่ากับยาตันแบบในขนาดยาที่ใช้ในการรักษาเท่ากัน และมีการระบุข้อความเตือนการใช้ยาไว้ในเอกสารกำกับยา

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

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดและคุณลักษณะเฉพาะ

1. ลงชื่อ .....  ประธานกรรมการ  
(นพ.เอกนกชัย ตกฤกษ์)

2. ลงชื่อ .....  กรรมการ  
(นายสุริยา โนราถุกุล)

3. ลงชื่อ .....  กรรมการ  
(นายสุริยา โนราถุกุล)

**หมายเหตุ:** กรณีที่อยู่ระหว่างขอเปลี่ยนแปลงแก้ไขวิธีเคราะห์และข้อกำหนดมาตรฐานให้สอดคล้องตาม  
ตำรายาที่ประกาศรับรองหรือตำรายาล่าสุดต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ให้แนบสำเนาคำขอ  
แก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในทะเบียนตำรับยา (แบบ ท.ย. 9) หรือ สำเนาคำขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการใน  
ทะเบียนตำรับยา (แบบ ย.5) มาพร้อมกันด้วย

4) สำเนาใบสำคัญการเขียนตำรับยา (แบบ ท.ย.2 หรือ ท.ย.3 หรือ ท.ย.4 หรือ ย.2 แล้วแต่กรณี)

4.1.1. กรณีที่ยาผลิตในประเทศไทย (ท.ย.2)

4.1.2. กรณีที่นำเข้าเพื่อการแบ่งบรรจุในประเทศไทย (ท.ย.3)

4.1.3. กรณีที่นำเข้าจากต่างประเทศ (ท.ย.4)

**หมายเหตุ:** กรณีมีการเปลี่ยนแปลงแก้ไขผู้รับอนุญาตและสถานที่ผลิต ให้แนบสำเนาคำขอแก้ไข  
เปลี่ยนแปลงรายการในทะเบียนตำรับยา (แบบ ท.ย. 9) หรือ สำเนาคำขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการใน  
ทะเบียนตำรับยาเกี่ยวกับผู้รับอนุญาตและสถานที่ผลิต (แบบ ย.4)

5) สำเนาหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยา (Good Manufacturing Practices (GMP)) ในหมวดที่เกี่ยวข้องกับยาที่เสนอ (ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยยังอยู่ในช่วงเวลา  
การรับรอง) โดยต้องประกอบด้วย

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

5.2. สำเนาหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป  
(Certificate of GMP Finished Product)

6) ในกรณีที่เป็นนำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีสำเนาหนังสือรับรองผลิตภัณฑ์ (Certificate of pharmaceutical products, CPP) หรือหนังสือรับรองการจำหน่าย (Certificate of free sales, CFS) ใน  
หมวดยาที่เสนอขาย ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลรับรองถึงวันประกาศประกรตรา

7) มาตรฐานของข้อกำหนดคุณภาพวัตถุดิบตัวยาสำคัญ (Active Pharmaceutical Ingredient Specification)  
และผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (Finished Product Specification)

7.1. สำเนามาตรฐานวัตถุดิบตัวยาสำคัญ (Active Pharmaceutical Ingredient Specification) และ  
มาตรฐานผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (Finished Product Specification) โดยระบุตัวรายยา  
(Pharmacopoeia) ที่ใช้อ้างอิงการวิเคราะห์โดยมาตรฐานอย่างน้อยต้องเป็นไปตามข้อกำหนดและ  
มาตรฐานของการวิเคราะห์ในตำราฯได้ตำราฯนั้นตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่องระบุตำราฯ

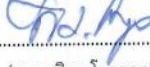
7.2. สำเนา drug monograph ของทั้งตัวยาสำคัญ (Active Pharmaceutical Ingredient) และผลิตภัณฑ์ยา  
สำเร็จรูป (Finished Product)

7.3. กรณีที่วัตถุดิบตัวยาสำคัญ (Active Pharmaceutical Ingredient Specification) หรือผลิตภัณฑ์ยา  
สำเร็จรูป (Finished Product Specification) ไม่ปรากฏในตำราฯ (Non-official pharmacopoeia)  
ต้องแสดงหลักฐานว่ามีมาตรฐานของการวิเคราะห์เป็นไปตามข้อหนึ่งข้อใดต่อไปนี้

7.3.1. มีข้อกำหนดและมาตรฐานของการวิเคราะห์ในตำราของประเทศไทยที่เป็นสมาชิกของ The  
International Conference on Harmonization of Technical Requirements for  
Registration of Pharmaceuticals for Human Use (ICH) หรือ

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดและคุณลักษณะเฉพาะ

1. ลงชื่อ .....  
  
ประชานกรรมการ  
(นพ.เอกนกชัย ตกฤกษ์)

2. ลงชื่อ .....  
  
กรรมการ  
(นายสุริสา โนราถุล)

3. ลงชื่อ .....  
  
กรรมการ  
(นายสุริสา โนราถุล)

7.3.2. ข้อกำหนดและมาตรฐานของการวิเคราะห์ผู้ผลิต (In-house process) ที่สอดคล้องกับ ICH Guidelines หรือ

7.3.3. ข้อกำหนดและมาตรฐานทั่วไปของการวิเคราะห์ที่กำหนดไว้ในตำรายา ตำรายาได้ ตำรายานึ่ง ตาม ประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุตำรายา สำหรับรูปแบบยานั้นๆ (General requirement for dosage form)

**หมายเหตุ:** ข้อกำหนดคุณภาพติดตัวยาสำคัญ (Active Pharmaceutical Ingredient Specification) และผลิตภัณฑ์ยาสำคัญรูป (Finished Product Specification) ต้องอ้างอิงจากตำราเดียวกันและฉบับเดียวกัน ยกเว้นแต่กรณีที่ตำรายามีข้อกำหนดและมาตรฐานของการวิเคราะห์เฉพาะตัวยาสำคัญ หรือ ผลิตภัณฑ์ยาสำคัญรูป

8) สำเนาหนังสือรับรองผลการวิเคราะห์ (Certificate of Analysis (CoA)) โดยต้องประกอบด้วย

8.1. สำเนาหนังสือรับรองผลการวิเคราะห์ตัวยาสำคัญ (Certificate of Analysis of Active Pharmaceutical Ingredient (API)) โดยต้องประกอบด้วย

8.1.1. สำเนาหนังสือรับรองผลการวิเคราะห์ตัวยาสำคัญ ของผู้ผลิตตัวยาสำคัญ (Supplier)

8.1.2. สำเนาหนังสือรับรองผลการวิเคราะห์ตัวยาสำคัญ ของผู้ผลิตผลิตภัณฑ์ยาสำคัญรูป (Manufacturer)

8.2. สำเนาหนังสือรับรองผลการวิเคราะห์ผลิตภัณฑ์ยาสำคัญรูป (Certificate of Analysis of Finished Product) ของผู้ผลิตผลิตภัณฑ์ยาสำคัญรูป (Manufacturer)

8.3. เอกสารยืนยันความสัมพันธ์ระหว่างรุ่นการผลิตของตัวยาสำคัญ (drug substance) และ รุ่น การผลิตของผลิตภัณฑ์สำเร็จรูป (finished product) ที่ใช้ในการผลิตยารุ่นที่ต่อไปนี้

9) สำเนาเอกสารแสดงผลการศึกษาความคงตัว (Stability data)

9.1. สำเนาเอกสารแสดงผลการศึกษาความคงตัวระยะยาว (Long term stability data) จำนวน 3 รุ่นการผลิต

9.2. สำเนาเอกสารแสดงผลการศึกษาความคงตัวในสภาพเร่ง (Accelerated stability data) จำนวน 3 รุ่นการผลิต

9.3. สำเนาเอกสารแสดงผลการศึกษาที่แสดงว่ายาสามารถทักษะแบ่งเม็ดยาได้ 1 ชุด / สำเนาแสดงประสิทธิผลการรักษา (กรณียาเม็ด) (ถ้ามี)

9.4. กรณีเป็นยาที่ต้องละลาย/เจือจางก่อนใช้ ให้สำเนาเอกสารผลการศึกษาความคงตัวหลังการละลายและ/หรือ เจือจาง/หลังเปิดใช้ ในตัวทำละลายต่างๆ ครบถ้วนและสอดคล้องกับเอกสารกำกับยา (In use stability data)

10) สำเนาหนังสือรับรองผลิตภัณฑ์ยาสำคัญรูป (Certificate of Pharmaceutical Product) เฉพาะยานำเข้ามาในประเทศไทย

11) สำเนาหลักฐานความสมมูลของผลิตภัณฑ์ยา (Bioequivalence) โดยผลการศึกษาความสมมูลของผลิตภัณฑ์ยา (Bioequivalence) เป็นไปตามข้อกำหนด ASEAN Guidelines for the Conduct of Bioavailability and Bioequivalence Studies หรือ คู่มือการศึกษาเชิงประสิทธิผลและชี้สมมูลของผลิตภัณฑ์ยา กระทรวงสาธารณสุข โดยสถาบันหรือหน่วยงานศึกษาเชิงสมมูลที่ได้รับการรับรองจาก สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ฉบับปัจจุบัน (กรณีไม่ใช้ยาต้นแบบ)

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดและคุณลักษณะเฉพาะ

1. ลงชื่อ .....  
..... ประธานกรรมการ  
(นพ.เอกชัย คงพุกษ์)

2. ลงชื่อ .....  
..... กรรมการ  
(นายสุลิสา ไมรากร)

3. ลงชื่อ .....  
..... กรรมการ  
(นายสุรชา ลีเทาลีต)

- 12) สำเนาหนังสือรับรองมาตรฐานการปฏิบัติตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในห้องปฏิบัติการ (Good Laboratory Practices (GLP) ในกรณีที่ทำการศึกษาชีวสมุนไพรที่ต่างประเทศ
- 13) สำเนาหนังสือรับรองมาตรฐานการเก็บรักษาและกระจายยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการเก็บรักษาและกระจายยา (Good Storage Practice / Good Distribution Practice (GSP/GDP))
- 14) ผู้เสนอราคาต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 3 หน่วยบรรจุภัณฑ์
- 15) สำเนาหนังสือรับรองมาตรฐานห้องปฏิบัติการ ISO/IEC17025 ในรายการยาที่เสนอ (ถ้ามี)
- 16) สำเนาเอกสารแสดงข้อมูลการได้รับการบรรจุใน Green book ของกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ (ถ้ามี)
- 17) สำเนาเอกสารแสดงข้อมูลการได้รับการบรรจุใน Orange book ของ Thai Orange Book หรือ European Medicines Agency (ถ้ามี)
- 18) กรณีไม่ใช้ยาต้นแบบต้องแสดงการศึกษาประสิทธิภาพพิสูจน์แล้วบังเอี้ยงเชื่อ ของยาในประเทศไทยเปรียบเทียบ กับยาต้นแบบและติพมพิโนในวรรณสารทางการแพทย์
- 19) การอบรมจริยธรรมพนักงานตามประกาศคณะกรรมการพัฒนาระบบยาแห่งชาติ เรื่องเกณฑ์จริยธรรมว่าด้วย การส่งเสริมการขายยาของประเทศไทย พ.ศ. 2559 หรือจริยธรรมอื่นๆ ที่สอดคล้องกับประกาศฯ (ถ้ามี)

## 5. เงื่อนไขอื่นๆ

- 1) ยาต้องมีอายุเหลือไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่ส่งมอบยา
- 2) ยาทุกเลขการผลิตที่ส่งมอบให้แก่ศูนย์การแพทย์จะต้องสำเนาหนังสือรับรองผลการวิเคราะห์ (Certificate of Analysis (CoA))
- 3) ผู้ขายจะต้องมีใบอนุญาตประกอบธุรกิจขายยาได้หมดอายุหรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพก่อนกำหนดตามจำนวนจริง
- 4) หากศูนย์การแพทย์พบปัญหาคุณภาพจากผลิตภัณฑ์และต้องการส่งตรวจเพื่อวิเคราะห์คุณภาพ ผู้จำหน่าย ผลิตภัณฑ์จะเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการวิเคราะห์คุณภาพยา และส่งยาในจำนวนที่ถูกสุ่มวิเคราะห์คืน แก่ศูนย์การแพทย์ฯ
- 5) ผู้เสนอราคา(ผู้ขาย)ยินยอมให้ยกเลิกสัญญา ก่อนครบกำหนด ดังนี้
  - 5.1. หากมีการสุ่มตรวจวิเคราะห์จากการวิทยาศาสตร์การแพทย์แล้วผลการวิเคราะห์ไม่เป็นไปตามมาตรฐาน
  - 5.2. กรณีผลิตภัณฑ์ยาชนิดนี้ถูกเรียกเก็บคืนจากห้องตลาดโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
  - 5.3. กรณีพบปัญหาคุณภาพจากผลิตภัณฑ์ที่อาจส่งผลกระทบต่อประสิทธิผลและความปลอดภัยต่อผู้ป่วยที่ได้รับยา
  - 5.4. กรณีที่คณะกรรมการเภสัชกรรมและการบำบัดด้วยยาออกจาบัญชียา ศูนย์การแพทย์ฯขอยกเลิกการ สั่งซื้อยาในครั้งถัดไป

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดและคุณลักษณะเฉพาะ

1. ลงชื่อ .....  ประธานกรรมการ  
(นพ.เอกชัย คงฤทธิ์)

2. ลงชื่อ .....  กรรมการ  
(นายสัลลิกา ไมรากรุค)

3. ลงชื่อ .....  กรรมการ  
(นายสุริรักษ์ โพธิวนิชิต)

คุณภาพการแพทย์ปั้นยุบ้านภิกขุ ชลประทาน  
แบบประเมินค่าประสิทธิภาพต่อราคा (Price Performance) ประเมินค่าเฉลี่ย(ยลลิต)

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

1. คุณภาพและคุณสมบัติที่เป็นประโยชน์ต่อทางราชการ (ร้อยละ 80)

เกณฑ์คุณภาพทั่วไป (General quality criteria)	คะแนน	ค่า百分	จุดการคำนวณ
1) มาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยา	20		
2) มาตรฐานวัตถุที่เป็นตัวยาสำคัญ (Active Pharmaceutical Ingredient Specification) และมาตรฐานผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (Finished Product Specification)	1.5		
3) มาตรฐานห้องปฏิบัติการ	3		
4) มาตรฐานการเก็บรักษาและจายาตามหลักเกณฑ์การเก็บรักษาและกระจายยา (Good Storage Practice / Good Distribution Practice ; GSP/GDP)	2		
5) มาตรฐานผลิตภัณฑ์	2		
6) คุณสมบัติที่เอื้อประโยชน์ต่อการปฏิบัติงาน	7.5		
7) ผู้พิสูจน์คุณภาพหนังสือรับรองผลการวิเคราะห์ (Certificate of Analysis ; CoA)	4		
8. เกณฑ์คุณภาพเฉพาะ (Specific quality criteria)	80		
1) ผลพิสูจน์คุณภาพหนังสือรับรองผลการวิเคราะห์ (Certificate of Analysis ; CoA)	20		
2) ผลพิสูจน์คุณภาพการศึกษาความคงตัว (Stability data)	7		
3) ผลพิสูจน์คุณภาพของยาชนิดบรรจุภัณฑ์ที่尚未ผ่านยา บรรจุภัณฑ์และลักษณะ (Package & Labeling)	3		
4) ความเที่ยงในภาระบำรุงยาทั้งหมด (Therapeutic Equivalence)	15		
5) การศึกษา/วิจัยทางคลินิก	20		
6) ระบบประเมินผลกระทบต่อสุขภาพมนุษย์ (Risk assessment of elemental impurities)	5		
7) มีการวิเคราะห์สารปนเปื้อนและรاسبางเป็น Risk assessment of elemental impurities	10		
ค่าคะแนนรวม	100		
ร้อยละคะแนนโดยใช้หลักการถ่วงน้ำหนัก (ถ่วงน้ำหนักโดยระบบการจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์)	80		

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดและคุณภาพของยา

1. สังเขป ..... ประธานกรรมการ  
(นายธนาศัย ตันพากย์)

2. สังเขป ..... กรรมการ  
(นายศรีดา โนรูจิต)

3. สังเขป ..... กรรมการ  
(นายศรีรา ลีทารีดี)

เกณฑ์การประเมินคุณภาพผลิตภัณฑ์ยาซื้อสักนัย		คุณภาพ	ตัวอักษรค่า
ก. เกณฑ์คุณภาพทั่วไป (General quality criteria)		20	
<b>1. มาตรฐานการผลิตยาหลักและการที่ดีในการผลิตยา (คriteeria คะแนนรวม = ข้อ 1.1 + 1.2+1.3)</b>		1.5	
1.1 Certificate of GMP Active Pharmaceutical Ingredient (API) ในหมวดยาที่เสนอขาย ฉบับล่าสุด ตามรอบการตรวจสอบโดยผู้ประกอบกิจการประมวลผลยา/คัดเลือก (เลือกชื่อให้ชื่อหนัง)		0.5	
1.1.1. ได้รับการรับรอง GMP-PIC/S จาก PIC/S participating authorities หรือ CGMP		0.5	
1.1.2. ได้รับการรับรอง WHO-GMP หรือ หรือ CGMP หรือเทียบเท่า ในหมวดที่ได้รับรองกับ API		0.1	
1.1.3. ได้รับการรับรอง WHO-GMP หรือ CGMP หรือเทียบเท่า และไม่มีระบุมาตรฐานและส่วนหูมุมดัดเจน / ไม่มีเอกสารแสดง กิจกรรม GMP (ไม่พิจารณา)		0	
1.1.4. ได้รับการรับรอง GMP-PIC/S หรือ WHO-GMP หรือ CGMP ที่หมวดอย่างก่อนนั้นประกันภาคประมวลผลยาและไม่มีเอกสารแสดงการยืนขอต่ออายุ หรือ ไม่มีหลักฐานและส่วนหูมุมดadoy (ไม่พิจารณา)		0	
1.1.5. ไม่ได้รับการรับรอง GMP-PIC/S หรือ WHO-GMP (ไม่พิจารณา)		0	
1.2 Certificate of GMP Finished Product ในหมวดยาที่เสนอขาย ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยผู้ผลิตหรือผู้ประกอบการประมวลผลยา (เลือกชื่อให้ชื่อหนัง)		0.5	
1.2.1. ได้รับการรับรอง GMP-PIC/S จาก PIC/S participating authorities หรือ CGMP และ/หรือ หนังสือรับรองคิลติกันท์ (Certificate of pharmaceutical products) จาก PIC/S participating authorities ในหมวดยาที่เสนอขาย (กรณียานเข้า) หรือได้รับการรับรอง GMP-PIC/S จากร้านขายยาและร้านขายยาที่เสนอบริการ		0.5	
1.2.2. ได้รับการรับรอง WHO-GMP หรือ CGMP ของ บริษัทผู้ผลิต ในหมวดที่ได้รับรองกับ Finished Product และ/หรือ หนังสือรับรองผลิตภัณฑ์ (Certificate of pharmaceutical products) ใบอนุญาตที่เสนอขาย (กรณียานเข้า)		0.1	
1.2.3. ได้รับการรับรอง WHO-GMP และไม่มีระบุมาตรฐานและส่วนหูมุมดัดเจน (ไม่พิจารณา)		0	
1.2.4. ได้รับการรับรอง GMP-PIC/S หรือ WHO-GMP หรือ CGMP ที่หมวดอย่างก่อนนั้นประกันภาคประมวลผลยาและไม่มีเอกสารแสดงการยืนขอต่ออายุ (ไม่พิจารณา)		0	
1.3 กรณีที่เป็นยานเข้าจากต่างประเทศ ต้องมีสำเนาหนังสือรับรองผลิตภัณฑ์ (Certificate of pharmaceutical products: CPP) หรือหนังสือรับรองการจำหน่าย (Certificate of free sales: CFS) ในหมวดยาที่เสนอขาย		0.5	

คณครุภัณฑ์และอุปกรณ์ที่ดูแลดูแลสุขภาพ

1. ลงชื่อ ..... ประธานกรรมการ  
(นายอanhชัย ตันพูนมาก)  
1.ลงชื่อ ..... ประธานกรรมการ  
(นายศรีรา โนนากะ)

2. ลงชื่อ ..... กรรมการ  
(นายศรีรา โนนากะ)  
2. ลงชื่อ ..... กรรมการ  
(นายศรีรา โนนากะ)

3. ลงชื่อ ..... กรรมการ  
(นายศรีรา โนนากะ)  
3. ลงชื่อ ..... กรรมการ  
(นายศรีรา โนนากะ)

	1.3.1. CPP หรือ CFS ลับบล็อกส์ (ตรา漠อบการตรวจสอบ) กรดซีอิจูที่หล่อกราฟฟิกน้ำประภากาด บริษัทตราตรา หรือเป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย	0.5
	1.3.2. ไม่มี CPP หรือ CFS หรือ มี CPP / CFS ที่หมดอายุ	0
2.	มาตรฐานวัตถุพิเศษยาสำคัญ (Active Pharmaceutical Ingredient Specification) และ มาตรฐานผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (Finished Product Specification) พิจารณาตามเอกสารการรับชนบทเบียน (คะแนนรวม = ห้อง 2.1 + 2.2)	3
	2.1 มาตรฐานน้ำดูดบดพิเศษยาสำคัญ (Active Pharmaceutical Ingredient Specification) (เลือกชื่อใดชื่อ หนึ่ง)	1.5
	2.1.1. กรณ์ได้รับรองในตำรายา (Official Pharmacopoeia) (เลือกชื่อใดชื่อหนึ่ง)	
	1) อ้างอิง ตามตำรา USP, BP, Ph.Eur., IP ,JP ฉบับล่าสุด (ตามเอกสารที่ทันสมัยเบียนไว้) และ การอ้างอิงนั้น ต้องมีแก้ไขในหนะเป็นคำรับยาแล้ว (เมีย.5 ที่ อย.อนุมัติ)	1.5
	2) อ้างอิง ตามตำรา USP, BP, Ph.Eur., IP ,JP ฉบับล่าสุด (ตามเอกสารที่ทันสมัยเบียนไว้) หรือยัง ไม่ใช่นะเป็นคำรับยาแล้ว (เมีย.5 ที่ยืนยัน อย. กายใน 2 ปีแต่ยังไม่ได้รับการอนุมัติ และยัง ไม่ใช่ก่อนวันประกันราคานา	0.75
	3) อ้างอิง USP, BP, Ph.Eur., IP ,JP ฉบับใหม่กว่าปีรากษา ระบุตามราย และแก้ไขในหนะเบียน คำรับยาเรียบร้อยแล้ว (เมีย.5 ที่ อย.อนุมัติ)	1
	4) อ้างอิง USP, BP, Ph.Eur., IP ,JP ฉบับใหม่กว่าปีรากษา ระบุตามราย และยังแก้ไขในหนะเบียน คำรับยาแล้ว (เมีย.5 ที่ยืนยัน อย. กายใน 2 ปีแต่ยังไม่ได้รับการอนุมัติ และยังแก้ไขก่อนวัน ประกันราคานา	0.25
	5) อ้างอิง USP, BP, Ph.Eur., IP ,JP ฉบับล่าสุด หรือใหม่กว่าปีรากษา ระบุตามราย และแก้ไขใน หนะเบียนคำรับยาแล้ว แต่ยัง ไม่ได้ยืนยันแก้ไขในหนะเบียนคำรับยา	0
	6) อ้างอิง USP., BP., Ph.Eur., IP ,TP ,JP (ฉบับตามตำรายาที่ รมต.ປ.ร.ก.ฯ) และแก้ไขใน หนะเบียนคำรับยาแล้ว (เมีย.5 ที่ อย.อนุมัติ)	1
	7) อ้างอิง USP., BP., Ph.Eur., IP ,TP ,JP (ฉบับตามตำรายาที่ รมต.ປ.ร.ก.ฯ) และแก้ไขใน หนะเบียนคำรับยาแล้ว (เมีย.5 ที่ยืนยัน อย. กายใน 2 ปีแต่ยังไม่ได้รับการอนุมัติ และยังแก้ไขก่อน วันประกันราคานา	0.15
	8) ข้างอิง USP., BP., Ph.Eur., IP ,TP ,JP (ฉบับตามตำรายาที่ รมต.ປ.ร.ก.ฯ) และแก้ไขใน หนะเบียนคำรับยาแล้ว แต่ยัง ไม่ได้ยืนยันแก้ไขในหนะเบียนคำรับยา	0

คณะกรรมการกำหนดราศายละเอียดและคุณภาพของยา

	9) อ้างอิงตำราอย่างบัสดำรงค่าประการตามที่ต้องการ (ไม่พิจารณา)	0		
2.1.2. มาตรฐานดั้งทาง Official Pharmacopoeia ของประเทศไทยที่เป็นสมบัติของ The International Conference on Harmonisation (ICH) (เฉพาะสมำชิก ICH ที่มี Official Pharmacopoeia harmonization คือ USP, BP, Ph.Eur., JP, Ph.Int.) หรือซึ่งกำหนดและมาตรฐาน In-house process ที่สอดคล้องกับ ICH Guidelines และ/หรือ Pharmacopoeia General Requirements (เลือกใช้ได้ดังนี้)				
1) อ้างอิง Official Pharmacopoeia ของประเทศไทยที่มี ICH และ/หรือ In-house process ที่สอดคล้องกับ ICH Guidelines หรือ Pharmacopoeia General Requirements ฉบับล่าสุด ทุกหัวข้อ และแก้ไขในแห่งเป็นสำรับยาเรียบร้อยแล้ว (เมย.5 ที่ อย.อนุมัติ)	1.5			
2) อ้างอิง Official Pharmacopoeia ของประเทศไทยที่มี ICH และ/หรือ In-house process ที่สอดคล้องกับ ICH Guidelines หรือ Pharmacopoeia General Requirements ฉบับใหม่ ก่อประการตามที่ ร มต.ประการ ทุกหัวข้อ และแก้ไขในแห่งเป็นสำรับยาแล้ว (เมย.5 ที่ อย.อนุมัติ)	1.25			
3) อ้างอิง Official Pharmacopoeia ของประเทศไทยที่มี ICH และ/หรือ In-house process ที่สอดคล้องกับ ICH Guidelines หรือ Pharmacopoeia General Requirements ฉบับล่าสุด หรือใหม่กว่าประการตามที่ ร มต.ประการ ทุกหัวข้อ และยืนยันไว้ในแห่งเป็นสำรับยาแล้ว (เมย.5 ที่ยังอยู่ ภายใน 2 ปีแต่ยังไม่ได้รับการอนุมัติ และยังไม่แก้ไขก่อนวันประกาศราชกิจจานุเบกษา)	0.75			
4) อ้างอิง Official Pharmacopoeia ของประเทศไทยที่มี ICH และ/หรือ In-house process ที่สอดคล้องกับ ICH Guidelines หรือ Pharmacopoeia General Requirements ฉบับตาม ประการตามที่ ร มต.ประการ ทุกหัวข้อ และแก้ไขในแห่งเป็นสำรับยาแล้ว (เมย.5 ที่ อย.อนุมัติ)	1			
5) อ้างอิง Official Pharmacopoeia ของประเทศไทยที่มี ICH และ/หรือ In-house process ที่สอดคล้องกับ ICH Guidelines หรือ Pharmacopoeia General Requirements ฉบับตาม ประการตามที่ ร มต.ประการ ทุกหัวข้อ และยืนยันไว้ในแห่งเป็นสำรับยาแล้ว (เมย.5 ที่ยังอยู่ ภายใน 2 ปีแต่ยังไม่ได้รับการอนุมัติ และยังไม่แก้ไขก่อนวันประกาศราชกิจจานุเบกษา)	0.25			
6) อ้างอิง Official Pharmacopoeia ของประเทศไทยที่มี ICH และ/หรือ In-house process ที่สอดคล้องกับ ICH Guidelines หรือ Pharmacopoeia General Requirements ฉบับล่าสุด หรือใหม่กว่า หรือตามประการ แต่ไม่ได้แก้ไขในแห่งเป็นสำรับยา				

คณบัญชีรายการกำกับตราชายละเอียดและคุณสมบัติของยา

1. ลงชื่อ..... ประชานกร  
(นายอนันชัย ตากนงษ์)  


2. ลงชื่อ..... กรรมการ  
(นายศักดา มีรากุ)  


3. ลงชื่อ..... กรรมการ  
(นายธีรา สีทธิ์)  


	7) อ้างอิง In-house process ที่สอดคล้องกับ ICH Guidelines ตามประการตามหัวข้อ	0			
8)	อ้างอิง In-house process ที่สอดคล้องกับ ICH Guidelines ต่อกว่าประการตามหัวข้อ พิจารณา)	0			
9)	In house process ไม่สอดคล้องไม่เป็นไปตาม ICH guideline หรือไม่มีการยืนยันให้ (ไม่ พิจารณา)	0			
	2.2 มาตรฐานผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (Finished Product Specification) (เลือกชื่อใดซึ่งหนึ่ง) กรณีที่อยู่ ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติมจะต้องแนบเอกสารหรือสำเนาของรหัสฯ (แบบ Y.5) มาพร้อม finished product specification โดยขอแยกใช้ก่อนวันประการประการใดก็ได้แล้วไก่ 2 ปี ณ วันประการคราด	1.5			
	2.2.1. กรณีได้รับการรับรองในตำรายา (Official Pharmacopoeia) (เลือกชื่อใดซึ่งหนึ่ง)				
1)	อ้างอิง ตามตำรา USP, BP, Ph.Eur., IP , JP ฉบับล่าสุด และ ตรรบการอนุญาตในไทยเป็นต้นที่ระบุ ยาเสื่อ	1.5			
2)	อ้างอิง ตามตำรา USP, BP, Ph.Eur., IP , JP ฉบับล่าสุด และ อยู่ระหว่างพัฒนาอยู่ในประเทศไทย ดำเนินการ (มี ย.5 ที่ยืน อย. กายใน 2 ปีแต่ถึงไม่ได้รับการอนุญาต และยังไม่ได้รับการอนุญาต ரากา)	0.75			
3)	อ้างอิง ตามตำรา USP, BP, Ph.Eur., IP , JP ฉบับล่าสุด แต่ง ไม่ได้ยืนยันในไทยเป็นต้นที่ระบุ ยา	0			
4)	อ้างอิง USP, BP, Ph.Eur., IP,JP ฉบับใหม่กับประการตามหัวข้อยา และ ตรรบการอนุญาตใน ประเทศไทยเป็นต้นที่ระบุยาและส่วนประกอบ	1.25			
5)	อ้างอิง USP, BP, Ph.Eur., IP ฉบับใหม่กับประการตามหัวข้อยา และ อยู่ระหว่างพัฒนาอยู่ใน ประเทศไทยเป็นต้นที่รับยา (มี ย.5 ที่ยืน อย. กายใน 2 ปีแต่ถึงไม่ได้รับการอนุญาต และยังไม่ได้รับ ประการตามหัวข้อ)	0.15			
6)	อ้างอิง USP, BP, Ph.Eur., IP ฉบับใหม่กับประการตามหัวข้อยา แต่ง ไม่ได้ยืนยันให้ใน ประเทศไทยเป็นต้นที่รับยา	0			
7)	อ้างอิง USP, BP, Ph.Eur., IP ตามประการตามหัวข้อยา และ ตรรบการอนุญาตในไทยเป็น ต้นที่รับยาและส่วนประกอบ	1			

คณะกรรมการพัฒนาระบบเชิงคุณภาพและพัฒนาศักยภาพฯ

1.ลงชื่อ ..... ประวานาธร ธรรมการ  
(นาย.อนันต์ พาพูนกุล)

2.ลงชื่อ ..... กรรมการ  
(นาย.สิริกา มนูกุล)

3.ลงชื่อ ..... กรรมการ  
(นาย.ธีรสา สิงหาดิจ)

	8) อ้างอิง USP, BP , Ph.Eur., IP ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขฯ กรณีที่ไม่เป็น ตัวรับยา (มี ย.5 ที่ยังอย. ภายใน 2 ปีแต่ยังไม่ได้รับการอนุมัติ และยังไม่ก่อนวันประมวล ราชา)	0.05			
	9) อ้างอิง USP, BP , Ph.Eur., IP ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขฯ แต่งตั้งโดยคณะกรรมการเป็นตัวรับยา 0				
	10) อ้างอิงตามตัวร้ายา USP, BP , Ph.Eur., IP เต็ลเบบตั่งกัว ประภากศรบุตรร้ายา (ปูมพิจารณา) 0				
2.2.2.	กรณีที่ต้องการรับรองในตัวร้ายา (Non-official Pharmacopoeia) นั้นต้องรักษาต่อองค์รวม Official Pharmacopoeia ของประเทศไทย เป็นสมำชิกของ ICH ที่นี่ Official Pharmacopoeia on Harmonisation (ICH) (เฉพาะประเทศไทย) และมาตรฐานที่นี่ Official Pharmacopoeia harmonization คือ USP, BP, Ph.Eur., JP, Ph.Int.) ) หรือข้อกำหนดและมาตรฐาน In- house process ที่สอดคล้องกับ ICH Guidelines และ/หรือ Pharmacopoeia General Requirements (เลือกข้อใดขึ้นก็ได้)				
1)	อ้างอิง Official Pharmacopoeia ของประเทศไทย ICH และ/หรือ In-house process ที่ สอดคล้องกับ ICH Guidelines หรือ Pharmacopoeia General Requirements ฉบับล่าสุด ที่นี่ห้ามซื้อ และแยกใช้ในขณะเป็นตัวร้ายาเรียบร้อยแล้ว (มีย.5 ที่ อย.อนุมัติ)	1.5			
2)	อ้างอิง Official Pharmacopoeia ของประเทศไทย ICH และ/หรือ In-house process ที่ สอดคล้องกับ ICH Guidelines หรือ Pharmacopoeia General Requirements ฉบับใหม่ กัวประภากศรบุตรร้ายาที่ รมต.ประภากศรบุตรร้ายา ห้ามซื้อ และแยกใช้ในขณะเป็นตัวร้ายาแล้ว (มีย.5 ที่ อย.อนุมัติ)	1.25			
3)	อ้างอิง Official Pharmacopoeia ของประเทศไทย ICH และ/หรือ In-house process ที่ สอดคล้องกับ ICH Guidelines หรือ Pharmacopoeia General Requirements ฉบับล่าสุด ที่นี่ห้ามซื้อประภากศรบุตรร้ายาที่ ชมต.ประภากศรบุตรร้ายา และยังไม่ใช้ในขณะเป็นตัวร้ายาแล้ว (มี ย.5 ที่ยังอย. ภายใน 2 ปีแต่ยังไม่ได้รับการอนุมัติ และยังไม่ก่อนวันประมวลราชา)	0.75			
4)	อ้างอิง Official Pharmacopoeia ของประเทศไทย ICH และ/หรือ In-house process ที่ สอดคล้องกับ ICH Guidelines หรือ Pharmacopoeia General Requirements ฉบับใหม่ กัวประภากศรบุตรร้ายาที่ ชมต.ประภากศรบุตรร้ายา และแยกใช้ในขณะเป็นตัวร้ายาแล้ว (มีย.5 ที่ อย. อนุมัติ)	1			
5)	อ้างอิง Official Pharmacopoeia ของประเทศไทย ICH และ/หรือ In-house process ที่ สอดคล้องกับ ICH Guidelines หรือ Pharmacopoeia General Requirements ฉบับตาม คณิกรกรรมการกำหนดรายละเอียดเพิ่มเติมของคณะกรรมการ	0.25			

1. ลงชื่อ ..... ประยุทธ์ ดาภัฏกิจ  
(นาย.ยศนัยชัย ดาภัฏกิจ)  
2. ลงชื่อ ..... ประยุทธ์ ดาภัฏกิจ  
(นาย.ยศนัยชัย ดาภัฏกิจ)

3. ลงชื่อ ..... ประยุทธ์ ดาภัฏกิจ  
(นาย.ยศนัยชัย ดาภัฏกิจ)  
4. ลงชื่อ ..... ประยุทธ์ ดาภัฏกิจ  
(นาย.ยศนัยชัย ดาภัฏกิจ)

5. ลงชื่อ ..... ประยุทธ์ ดาภัฏกิจ  
(นาย.ยศนัยชัย ดาภัฏกิจ)  
6. ลงชื่อ ..... ประยุทธ์ ดาภัฏกิจ  
(นาย.ยศนัยชัย ดาภัฏกิจ)

7. ลงชื่อ ..... ประยุทธ์ ดาภัฏกิจ  
(นาย.ยศนัยชัย ดาภัฏกิจ)

	มาตรฐานตามที่รัฐประกาศ กฎหมาย และยืนยันในหน่วยงานที่ดำเนินการแล้ว (มี ย.5 ที่ส่วนอย่าง ภายใน 2 ปีแต่ไม่ได้รับการอนุมัติ และยังไม่ใช่ก่อนวันบันประกวดราคา)						
6)	อ้างอิง Official Pharmacopoeia ของประเทศไทย หรือ ICH และ/หรือ In-house process ที่ stipulated ลงใน ICH Guidelines หรือ Pharmacopoeia General Requirements ฉบับล่าสุด หรือในกฎว่า หรือตามประมวล แต่ไม่ได้ยืนยันให้ในหน่วยงานทำรัฐฯ	0					
7)	อ้างอิง In-house process ที่สอดคล้องกับ ICH Guidelines ตามประมวลการทำรายการทั่วไป 0						
8)	อ้างอิง In-house process ที่สอดคล้องกับ ICH Guidelines ทำว่าประมวลทำรายการ (ไม่พิจารณา)	0					
9)	In house process ไม่สอดคล้อง/ไม่เป็นไปตาม ICH guideline หรือไม่มีการยืนยันให้ (ไม่พิจารณา)	0					
<b>3</b>	<b>มาตรฐานห้องปฏิบัติการ ISO/IEC 17025 (เลือกชื่อใดชื่อหนึ่ง)</b>	<b>2</b>					
3.1.	ได้รับการรับรอง ISO/IEC 17025 ในรายการที่เสนอ จบท่านรายงานรับรองที่น่าเชื่อถือ เช่น กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ เป็นต้น และมีการทดสอบคุณภาพข้อความทำรายการอ้างอิงที่ รนท. ประกาศหรือฉบับใหม่กว่า	2					
3.2.	ได้รับการรับรอง ISO/IEC 17025 ในรายการที่เสนอ baugh ข้อความทำรายการที่อ้างอิง (*ทำรายการ: ฉบับใหม่กว่า ประมวล ระบุทำรายการ จบท่านรายงานรับรองที่น่าเชื่อถือ เช่น กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ เป็นต้น	1					
3.3.	ไม่ได้รับการรับรอง ISO/IEC 17025 ในรายการที่เสนอ	0					
3.4.	เป็นยาน้ำเข้าจากทางบริษัทที่ได้รับการรับรองมาตราฐาน	2					
<b>4</b>	<b>มาตรฐานการรับรอง Good Storage Practice / Good Distribution Practice (GSP/GDP) (เลือกชื่อใดชื่อหนึ่ง)</b>	<b>2</b>					
4.1.	ได้รับการรับรอง GDP-PIC/S จบท่านรายงานรับรองที่น่าเชื่อถือ เช่น SGS, BSI	2					
4.2.	ได้รับการรับรอง WHO-GSP+WHO-GDP จบท่านรายงานรับรองที่น่าเชื่อถือ เช่น SGS, BSI	1					
4.3.	ได้รับการรับรอง WHO-GDP จบท่านรายงานรับรองที่น่าเชื่อถือ เช่น SGS, BSI	0.5					
4.4.	ได้รับการรับรอง WHO-GSP จบท่านรายงานรับรองที่น่าเชื่อถือ เช่น SGS, BSI	0.5					
4.5.	ไม่ได้รับการรับรอง GSP หรือ GDP	0					

คณบดีกรรมการกำกับดูแลและศักดิ์สิทธิ์และเพดาน

1. ลงชื่อ ..... *[Signature]* ประธานกรรมการ  
(นายอ่อนชัย ตากลางษ์)

2. ลงชื่อ ..... *[Signature]* กรรมการ  
(นาย.ศรีรา สำเริง)

3. ลงชื่อ ..... *[Signature]* กรรมการ  
(นาย.ธีรา สิงห์วิจิต)

5	มาตรฐานผลิตภัณฑ์ (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง) และ 5.6 หรือ 5.7	7.5			
5.1.	เป็นยาต้มแบบ	2.5			
5.2	WHO List of Prequalified Medicinal Products	2.5			
5.3	รายการยาที่มีรายชื่ออยู่ใน Green book เล่ม 1 - ปัจจุบัน	2.5			
5.4	ผลตรวจวิเคราะห์ยาที่จำหน่าย 3 Lot. (ถ้าตรวจสอบตามมาตรฐานที่อ้างอิง) โดยห้องปฏิบัติการ ISO/IEC 17025 ที่ไม่ใช้ผู้ผลิต	2.5			
5.5.	ไม่เป็นไปตามหัวข้อ 5.1, 5.2, 5.3, 5.4	0			
5.6.	เป็นยาที่อยู่ในบัญชีรายการยาสำหรับรักษาโรคที่สำคัญของประเทศไทย ตามที่คณะกรรมการจัดทำบัญชีรายการยาที่ออกให้ใช้ 5 และการบริหารสุส�ภาพดี กรณั่นที่คลังที่ กทภ.(ก)040.5.0050764 ลงวันที่ 24 พฤษภาคม 2560)	5			
5.7.	ไม่เป็นยาในบัญชีรายการยาสำหรับรักษาโรคที่สำคัญของประเทศไทย ตามที่คณะกรรมการจัดทำบัญชีรายการยาที่ออกให้ใช้ 0 การบริหารสุส�ภาพดี กรณั่นที่คลังที่ กทภ.(ก)040.5.0050764 ลงวันที่ 24 พฤษภาคม 2560)	0			
6	คุณสมบัติที่ต้องประยุกต์ในการปฏิบัติงาน (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง)	4			
6.2.	กรณียาผิด /ยาน้ำ/ยาอ่อนๆ (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง)	-			
6.2.1.	เป็นยาที่มีบรรจุภัณฑ์ตามที่ได้ระบุขึ้นทุกๆ หน่วยย่อย (vial/ampoule/หลอด/ขวด) ฉลากระบุชื่อยา Lot No. วันเดือนイヤ ทุกๆ หน่วยย่อย (unit dose) ครบถ้วน ฝีกระบุหมดทุกชนิด	4			
6.2.2.	เป็นยาที่มีบรรจุภัณฑ์ตามที่ได้ระบุขึ้นทุกๆ หน่วยย่อย (vial/ampoule/หลอด/ขวด) ฉลากระบุชื่อยา Lot No. วันเดือนイヤ ทุกๆ หน่วยย่อย (unit dose) ครบถ้วน ฝีกระบุหมดทุกชนิด กรณียาที่มีพิษในร่างกายต้องห้ามนำเข้าสู่ร่างกาย ไม่สามารถนำไปใช้ยา และ/หรือแจ้งล่าหา High alert drug (กรณีเป็นยา High alert drug)	3			
6.2.3.	เป็นยาที่มีบรรจุภัณฑ์ตามที่ได้ระบุขึ้นทุกๆ หน่วยย่อย (vial/ampoule/หลอด/ขวด) กรณียาที่มีพิษในร่างกายต้องห้ามนำเข้าสู่ร่างกาย ควรถ้วน เนพาะ ห่วงใหญ่ (กล่อง)	1			
6.2.4.	เป็นยาที่มีบรรจุภัณฑ์ตามที่ได้ระบุขึ้นทุกๆ หน่วยย่อย (vial/ampoule/หลอด/ขวด)	0			

ชื่อการค้า	
เกณฑ์การประเมินคุณภาพพิเศษที่ยาซื้อสามัญ	คะแนน
ข. เกณฑ์คุณภาพเฉพาะ (Specific quality criteria)	80

คณะกรรมการกำหนดมาตรฐานและมาตรฐานที่ออกให้ใช้

1. ลงชื่อ ..... ประธนาธรรม  
(น.ส.อนันชัย ดาพฤทธ์)
2. ลงชื่อ ..... กรรมการ  
(นายศรีวิทย์ ใจกลาง)

3. ลงชื่อ ..... กรรมการ  
(นายธีร์ ลพารชิต)  
(นายธีร์ ลพารชิต)

เกณฑ์การประเมินคุณภาพคุณภาพต้องถูกพิจารณาด้วยข้อสอบมั่นคง		คะแนน	ชื่อการค้า
<b>1 ผลพิสูจน์คุณภาพหนึ่งต้องผ่านการวินิจฉัยที่ต้องสอบมั่นคง (คะแนนรวม = ข้อ 1.1 + 1.2 + 1.3+ 1.4)</b>		20	
<b>1. ความสัมพันธ์ของผลพิสูจน์คุณภาพหนึ่งต้องบรรยายถึงการวินิจฉัยที่ต้องดำเนินการ (Certificate of Analysis ; CoA)</b>		2.5	
<b>1.1. ความสัมพันธ์ของผลพิสูจน์คุณภาพหนึ่งต้องบรรยายถึงการวินิจฉัยที่ต้องดำเนินการ (Certificate of Analysis of Active Pharmaceutical Ingredient) (เลือกข้อใดชี้อ่อนนี้)</b>		2.5	
1.1.1. COA วัสดุต้น มีทั้งของ Supplier และ Manufacturer และเป็นวัสดุต้นที่ผลิตรุ่นเดียวกัน		2.5	
1.1.2. ไม่มีพหะของ Supplier และ/หรือ Manufacturer หรือ ไม่ใช่วัสดุน้ำยาและผลิตเดียวกัน		0	
<b>1.2. ผลพิสูจน์คุณภาพหนึ่งต้องบรรยายถึงการวินิจฉัยที่ต้องดำเนินการ (Certificate of Analysis of Active Pharmaceutical Ingredient) (เลือกข้อใดชี้อ่อนนี้)</b>		7.5	
1.2.1. ตรงกับ Active Pharmaceutical Ingredient Specification มากที่สุด ทั้งของ Supplier และ Manufacturer และมีการแสดงผลในรูปแบบตัวเลข ตัวเลข (และ/หรือแสดงผลการวินิจฉัยที่ไม่ มากกว่าของ impurity หลักมากถูกต้องตามที่ได้ระบุไว้ใน <i>Below Reporting Threshold (BRT)</i> หรือ <i>Below Detection Limit</i> และแสดงค่า <i>Reporting Threshold</i> หรือ <i>Level of detection</i> ไม่ปีกิจกรรมที่ย่า) ยกเว้น หัวขอ Physical test, Description, Appearance, Identification		7.5	
1.2.2. ตรงกับ Active Pharmaceutical Ingredient Specification มากที่สุด ของ Supplier หรือ Manufacturer และมีการแสดงผลในรูปแบบตัวเลข (และ/หรือแสดงผลการวินิจฉัยที่ไม่มากที่สุด ของ impurity หลักมากถูกต้องตามที่ได้ระบุไว้ใน <i>Below Reporting Threshold (BRT)</i> หรือ <i>Below Detection Limit</i> และแสดงค่า <i>Reporting Threshold</i> หรือ <i>Level of detection</i> ไม่ปีกิจ กรรมที่ย่า) ยกเว้น หัวขอ Physical test, Description, Appearance, Identification		6	
1.2.3. ตรงกับ Active Pharmaceutical Ingredient Specification มากที่สุด ทั้งของ Supplier และ Manufacturer แม้มีการแสดงผลในรูปแบบ “Conforms, Complies, Not detected, N/A, ≥, ≤” ยกเว้น หัวขอ Physical test, Description, Appearance, Identification		3	
1.2.4. ตรงกับ Active Pharmaceutical Ingredient Specification มากที่สุด ของ Supplier หรือ Manufacturer แม้มีการแสดงผลในรูปแบบ “Conforms, Complies, Not detected, N/A, ≥, ≤” ยกเว้น หัวขอ Physical test, Description, Appearance, Identification		2	

คณะกรรมการกำกับดูแลยังคงเรียบเรียงและยังคงดำเนินการต่อไป

1. เลขที่ 1 ประชุมครั้งที่ ๑ (นายอนันต์ พงษ์พาณิช)  


2. เลขที่ 2 ประชุมครั้งที่ ๒ (นายศักดา โนราถุ)  


3. เลขที่ 3 ประชุมครั้งที่ ๓ (นายธีรชา สิงห์วันดี)  


เกณฑ์การประเมินคุณภาพพิเศษที่ยาซื้อขายมี		ชื่อการค้า
1.2.5. ตรงกับ Active Pharmaceutical Ingredient Specification ทุกหัวขอ ของ Supplier หรือ Manufacturer แต่ไม่ใช้อำนี้คำัญชื่น Assay, Related compounds เป็นต้น มีการแสดงผลในรูปแบบ “Conforms, Complies, N/A, ≥, ≤” (ไม่พิจารณา)	คะแนน	
1.3. ความสัมพันธ์ของผลิตภัณฑ์ยาพัฒนาสู่รับรองผลการวิเคราะห์ยาสำเร็จรูป (Certificate of Analysis of Finished Product) (เลือกขอได้ข้อหนึ่ง)	2.5	
1.3.1. COA finished product ใช้วัตถุดินบุรุ่งการผลิตเดียวกับ COA Active Pharmaceutical Ingredient Specification	2.5	
1.3.2. COA finished product ไม่ใช่วัตถุดินบุรุ่งการผลิตเดียวกับ COA Active Pharmaceutical Ingredient Specification	0	
1.4. ผลพิสูจน์คุณภาพหนึ่งหรือสองผลการวิเคราะห์ยาสำเร็จรูป (Certificate of Analysis of Finished Product) (เลือกขอได้ข้อหนึ่ง)	7.5	
1.4.1. ตรงกับ Finished Product Ingredient Specification ทุกหัวขอ และ มีการแสดงผลในรูปแบบตัวเลข (ผลลัพธ์/หรือแสดงผลลักษณะของไข่บนบางหัวขอที่น้ำยาสำเร็จรูป impurity ที่สามารถกำหนดหัวขอได้ช่น Below Reporting Threshold (BRT) หรือ Below Detection Limit และแสดงค่า Reporting Threshold หรือ Level of detection ในใบเครื่องหมาย) ยกเว้น หัวขอ Physical description	4	
1.4.2. ตรงกับ Finished Product Ingredient Specification ทุกหัวขอ แต่ มีการแสดงผลในรูปแบบ “Conforms, Complies, Not detected, N/A, ≥, ≤” ยกเว้น หัวขอ Physical description	4	
1.4.3. ตรงกับ Finished Product Ingredient Specification ทุกหัวขอ แต่ ให้หัวขอสำหรับตามที่ตราอย่าง เช่น Assay, Dissolution, Related compounds เป็นต้น มีการแสดงผลในรูปแบบ “Conforms, Complies, N/A, ≥, ≤” (ไม่พิจารณา)	0	
<b>2 ผลพิสูจน์คุณภาพการศึกษาความคงตัว (Stability data) (เลือกขอได้ข้อหนึ่ง 2.1. หรือ 2.2.)</b>	<b>7</b>	
2.1 กรณียาที่จำเป็นต้องมีความคงตัวยามเปิดใช้ (In-use stability) เช่น ยาฉีด ยาพัสดุกล่องอนามัย ยาหยอดตา เป็นต้น หรือ การทดสอบการหักเปลี่ยนเม็ดยาและ/หรือ In-use stability ในยาเม็ด เป็นต้น (คะแนนรวม = ข้อ 2.1.1. + 2.1.2. หรือข้อ 2.1.1. + 2.1.3.)	7	

คณะกรรมการกำกับดูแลและคุ้มครองผู้บริโภค

1.ลงชื่อ .....  
นาย.เอกชัย ตันพากง  
ประชุมการจราจร

2.ลงชื่อ .....  
นาย.ศิริกา นิรภาร  
กรรมการ

3.ลงชื่อ .....  
นาย.สรวิชา สพธวัติ  
กรรมการ

เกณฑ์การประเมินคุณภาพสิ่งที่ยาซื้อขายของสามัญ		ชื่อการค้า
2.1.1.การศึกษา Long term stability (เลือกชื่อได้ซึ่งหนึ่ง)		คงแย้ม
1) นิการศึกษา Long term stability ที่สภาวะจัดเก็บ (Storage condition) อย่างน้อย 3 รุ่นการผลิต หัตถ์ พ่น เป็นไปตามข้อกำหนดใน ASEAN Stability Study Guidelines ( $30 \pm 2^{\circ}\text{C}$ , $75 \pm 5\%$ RH) กรณีที่สามารถเรียกร้องได้ตาม ASEAN Stability Study Guidelines ต้องแนบ Stability protocol หรือ หลักฐานที่ได้รับการอนุมัติจาก อย. ที่มีผลการศึกษาครอบคลุมอย่างมาก โดยมีผลการศึกษา On-going stability ปั๊สสุด และแสดงผลการตรวจวิเคราะห์ที่เป็นตัวเลข ยกเว้น หัวขอ physical description และเมื่อหัวขอการทดสอบครบถ้วน ตามตำราຢายที่ออกอิง USP, Ph.Eur, etc)	4	4
2) นิการศึกษา Long term stability ที่สภาวะจัดเก็บ (Storage condition) อย่างน้อย 3 รุ่นการผลิต <del>และ</del> <del>ไม่</del> เป็นไปตามข้อกำหนดใน ASEAN Stability Study Guidelines ( $30 \pm 2^{\circ}\text{C}$ , $75 \pm 5\%$ RH) กรณีที่สามารถเรียกร้องได้ตาม ASEAN Stability Study Guidelines ต้องแนบ Stability protocol หรือ หลักฐานที่ได้รับการอนุมัติจาก อย. ที่มีผลการศึกษาครอบคลุมอย่างมาก โดยมีผลการศึกษา On-going stability ปั๊สสุด และแสดงผลการตรวจวิเคราะห์ที่เป็นตัวเลข ยกเว้น หัวขอ physical description และเมื่อหัวขอการทดสอบครบถ้วน ตามตำราຢายที่ออกอิง	1	1
3) นิการศึกษา Long term stability ที่สภาวะจัดเก็บ (Storage condition) อย่างน้อย 3 รุ่นการผลิต เป็นไปตามข้อกำหนดใน ASEAN Stability Study Guidelines ( $30 \pm 2^{\circ}\text{C}$ , $75 \pm 5\%$ RH) มีผลการศึกษาครอบคลุมอย่างมาก แต่ไม่มีผลการศึกษา On-going stability ปั๊สสุด และแสดงผลการตรวจวิเคราะห์ที่เป็นตัวเลข ยกเว้นหัวขอ physical description และเมื่อหัวขอการทดสอบครบถ้วน ตามตำราຢายที่ออกอิง	3	3
4) นิการศึกษา Long term stability ที่สภาวะจัดเก็บ (Storage condition) อย่างน้อย 3 รุ่นการผลิต เป็นไปตามข้อกำหนดใน ASEAN Stability Study Guidelines ( $30 \pm 2^{\circ}\text{C}$ , $75 \pm 5\%$ RH) มีผลการศึกษาไม่ครอบคลุมอย่างมาก แต่มีผลการศึกษา On-going stability ปั๊สสุด และแสดงผลการตรวจวิเคราะห์ที่เป็นตัวเลข ยกเว้นหัวขอ physical description และเมื่อหัวขอการทดสอบครบถ้วน ตามตำราຢายที่ออกอิง	1	1
5) นิการศึกษา Long term stability ที่สภาวะจัดเก็บ (Storage condition) อย่างน้อย 3 รุ่นการผลิต เป็นไปตามข้อกำหนดใน ASEAN Stability Study Guidelines ( $30 \pm 2^{\circ}\text{C}$ , $75 \pm 5\%$ RH)	1	1

คณะกรรมการพัฒนาระบบท่องเที่ยวและท่องเที่ยวเชิงนวัตกรรม  
2.ลงชื่อ ..... ประธานกรรมการ  
(นายสันติ ธรรมรงค์)  
3.ลงชื่อ ..... กรรมการ  
(นายธีรสา สิงห์วิจิตร)

1.ลงชื่อ ..... ประธานกรรมการ  
(นายอ่อนนันท์ ตระพาก)  
2.ลงชื่อ ..... ประธานกรรมการ  
(นายสันติ ธรรมรงค์)

เกณฑ์การประเมินคุณภาพตัวอย่างที่ยาซื้อสามัญ		ชื่อการตัว
	RH) มีผลการศึกษาไม่ครบถ้วนอย่างที่กำหนดไว้บนผลลัพต์ และไม่มีผลการศึกษา On-going stability ปีส่าสุด และแสดงผลการตรวจสอบตัวเลข ยกเว้นหัวขอ physical description และมีทัวร์ของการทดสอบคงที่นาน ตามตำราแพทย์อ้างอิง	คะแนน
6)	เมการศึกษา Long term stability ที่สภาวะจัดเก็บ (Storage condition) ไม่ครบ 3 รุ่นการผลิต แต่เป็นไปตามข้อกำหนดใน ASEAN Stability Study Guidelines ( $30 \pm 2^{\circ}\text{C}$ , $75 \pm 5\%$ RH) มีผลการศึกษาไม่ครบถ้วนอย่างที่กำหนดไว้บนผลลัพต์ และมีผลการศึกษา On-going stability ปีส่าสุด และแสดงผลการตรวจสอบตัวเลข ยกเว้นหัวขอ physical description และมีทัวร์ของการทดสอบคงที่นาน ตามตำราแพทย์อ้างอิง	0
7)	เมการศึกษา Long term stability ที่สภาวะจัดเก็บ (Storage condition) อย่างน้อย 3 รุ่นการผลิต และไม่เป็นไปตามข้อกำหนดใน ASEAN Stability Study Guidelines ( $30 \pm 2^{\circ}\text{C}$ , $75 \pm 5\%$ RH) มีผลการศึกษาครบทุกอย่างที่กำหนดไว้บนผลลัพต์ และมีผลการศึกษา On-going stability ปีส่าสุด และแสดงผลการตรวจสอบตัวเลข ยกเว้นหัวขอ physical description และมีทัวร์ของการทดสอบคงที่นาน ตามตำราแพทย์อ้างอิง อย่างน้อย 3 รุ่นการผลิต	0.15
8)	เมการศึกษา Long term stability ที่สภาวะจัดเก็บ (Storage condition) อย่างน้อย 3 รุ่นการผลิต และไม่เป็นไปตามข้อกำหนดใน ASEAN Stability Study Guidelines ( $30 \pm 2^{\circ}\text{C}$ , $75 \pm 5\%$ RH) มีผลการศึกษาครบถ้วนอย่างที่กำหนดไว้บนผลลัพต์ และมีผลการศึกษา On-going stability ปีส่าสุด และแสดงผลการตรวจสอบอย่างที่กำหนดไว้บนผลลัพต์ เป็น Conform, Complies, Not detected, N/A ยกเว้นหัวขอ physical description และมีทัวร์ของการทดสอบคงที่นาน ตามตำราแพทย์อ้างอิง	0.5
9)	เมการศึกษา Long term stability ไม่เป็นไปตาม ASEAN Stability Study Guidelines, ศึกษาครบทุกอย่างที่กำหนดไว้บนผลลัพต์ และมีทัวร์ของการทดสอบคงที่นาน ตามตำราแพทย์อ้างอิง (ไม่พิจารณา)	0
10)	เมการศึกษา Long term stability ที่มีผลการศึกษาไม่ครบถ้วนอย่างที่กำหนดไว้บนผลลัพต์ หรือนี้หัวขอการทดสอบคงที่นานตามตำราแพทย์อ้างอิง หรือผลการวิเคราะห์ที่ไม่ผ่านมาตรฐานเกณฑ์ที่ถูกต้อง หรือไม่แสดงผลการตรวจสอบตัวเลข ยกเว้นหัวขอ physical description หรือ ไม่มีผลการศึกษา Long term stability	0

1. ส่วนที่ 1  
(นพ.เอกชัย ตันพูนมาศ)  
1500

2. ส่วนที่ 2  
(นายศรีวรา ศิริราษฎร์)  
กฤษศรีวรา ศิริราษฎร์

3. ส่วนที่ 3  
(นายสุริสา โนราด)  
นายสุริสา โนราด

4. ส่วนที่ 4  
(นายสุริสา โนราด)  
นายสุริสา โนราด

5. ส่วนที่ 5  
(นายสุริสา โนราด)  
นายสุริสา โนราด

เกณฑ์การประเมินคุณภาพผลิตภัณฑ์ยาซึ่งออกมายังคงอยู่		คุณภาพ
2.1.2. การศึกษา In-use stability (เลือกชื่อใดช่องนี้) เช่น ยานี้ดี ยานี้ผิดกันในนี้		คะแนน
1) มีข้อมูลการศึกษาความคงตัวของยาเป็นไปได้ตามที่ระบุในเอกสารสำหรับยาคงทนทางคลินิก	3	
2) มีข้อมูลการศึกษาความคงตัวของยาเป็นไปได้ตามที่ระบุในเอกสารสำหรับยาและคงทนก	0.5	
สารตะลราย		
3) ไม่ใช่อนุญาติการศึกษาความคงตัวของยาเป็นไปได้	0	
2.2. การเมียที่ไม่จำเป็นต้องมีความคงตัวของยาเป็นไปได้เช่น (In-use stability) หรือยานี้ห้ามเปลี่ยนเดียว ไม่มีข้อ	0	
บ่งชี้ในรายการห้ามเดียว หรือ ยาแคปซูล	7	
การศึกษา Long term stability (เลือกชื่อใดช่องนี้)	7	
1) มีการศึกษา Long term stability ที่สภาวะจัดเดิม (Storage condition) อย่างน้อย 3 รุ่นการผลิต เป็นไปตามข้อกำหนดใน ASEAN Stability Study Guidelines ( $30 \pm 2^{\circ}\text{C}, 75 \pm 5\%$ RH) กรณีที่สามารถเรียนรู้ศึกษาได้ตาม ASEAN Guideline ต้องแนบ Stability protocol หรือหลักฐานที่ได้รับการอนุมัติจาก อย. ที่มีผลการศึกษาครอบคลุมที่กำหนดให้ในแบบผล กโดยมีผลการศึกษา On-going stability ปั๊สสุด และแสดงผลการตรวจสอบว่าคราฟที่เป็นตัวเลข หัวขอ physical description และมีทั้งข้อมูลการทดสอบเบอร์เดิม ตามมาตรฐาน ตามมาตรฐานที่อาจอิง	7	
2) มีการศึกษา Long term stability ที่สภาวะจัดเดิม (Storage condition) อย่างน้อย 3 รุ่นการผลิต "ไม่เป็นไปตามข้อกำหนดใน ASEAN Stability Study Guidelines ( $30 \pm 2^{\circ}\text{C}, 75 \pm 5\%$ RH) กรณีที่สามารถเรียนรู้ศึกษาได้ตาม ASEAN Guideline ต้องแนบ Stability protocol หรือหลักฐานที่ได้รับการอนุมัติจาก อย. ที่มีผลการศึกษาครอบคลุมที่กำหนดให้ในแบบผล กโดยมีผลการศึกษา On-going stability ปั๊สสุด และแสดงผลการทดสอบเบอร์เดิม ตามตัวเลข หัวขอ physical description และมีทั้งข้อมูลการทดสอบเบอร์เดิม ตามตัวรายการที่อาจอิง	3.5	
3) มีการศึกษา Long term stability ที่สภาวะจัดเดิม (Storage condition) อย่างน้อย 3 รุ่นการผลิต เป็นไปตามข้อกำหนดใน ASEAN Stability Study Guidelines ( $30 \pm 2^{\circ}\text{C}, 75 \pm 5\%$ RH) ที่มีผลการศึกษาครอบคลุมที่กำหนดให้ในแบบผล แต่ไม่มีผลการศึกษา On-going stability ปั๊สสุด และแสดงผลการทดสอบเบอร์เดิม ตามตัวเลข หัวขอการทดสอบเบอร์เดิม ตามตัวรายการที่อาจอิง	5.5	

คณะกรรมการพัฒนาคุณภาพผลิตภัณฑ์ยาและสมุนไพรแห่งชาติ

เกณฑ์การประเมินคุณภาพตัวอย่างสำหรับมั่นคง		ค่าคะแนน	รายการตัว
4) มีการศึกษา Long term stability ที่สภาวะจัดเดิม (Storage condition) อย่างน้อย 3 รุ่นการผลิต ไม่เป็นไปตามข้อกำหนดใน ASEAN Stability Study Guidelines (30 ± 2 °C, 75 ± 5% RH) มีผลการศึกษาครบทอยาที่กำหนดไว้บันดาล แต่ไม่มีผลการศึกษา On-going stability ปัจจุบัน และแสดงผลการตรวจสอบวัสดุที่เป็นตัวเลข ยกเว้นหัวขอ physical description และรวมหัวขอการทดสอบครบถ้วน ตามตำราฯที่อาจอธิบาย	2.5		
5) มีการศึกษา Long term stability ที่สภาวะจัดเดิม (Storage condition) อย่างน้อย 3 รุ่นการผลิต ไม่เป็นไปตามข้อกำหนดใน ASEAN Stability Study Guidelines (30 ± 2 °C, 75 ± 5% RH) มีผลการศึกษาครบทอยาที่กำหนดไว้บันดาล แต่ไม่มีผลการศึกษา On-going stability ปัจจุบัน และแสดงผลการตรวจสอบวัสดุที่เป็น Conform, Complies, Not detected, N/A ยกเว้นหัวขอ physical description และรวมหัวขอการทดสอบครบถ้วน ตามตำราฯที่อาจอธิบาย	1.5		
6) มีการศึกษา Long term stability ไม่เป็นไปตาม ASEAN Stability Study Guidelines, ศึกษาครบทอยาที่กำหนดไว้บันดาล และหัวขอการทดสอบไม่ครบถ้วน ตามตำราฯที่อาจอธิบาย (ไม่พิจารณา)	0		
7) ไม่มีเอกสารการศึกษา Long term stability (ไม่พิจารณา)	0		
<b>3 ผลพิสูจน์คุณภาพของภาระที่ stemmed บรรจุภัณฑ์และลักษณะ (Package &amp; Labeling)</b>	<b>3</b>		
3.1. ภาระน้ำหนัก และ ฉลากมีรายละเอียดตรงตามที่ระบุไว้ในยา	3		
3.2. ภาระงบรวม หรือ ฉลากมีรายละเอียดตรงตามที่ระบุไว้ในยา	0.5		
3.3. ภาระงบรวม และ ฉลากมีรายละเอียด ไม่ตรง ตามที่ระบุไว้ในยา	0		
<b>4 ความเท่าเทียมในการนำรับรักษาภัณฑ์แบบ (Therapeutic Equivalence): (คะแนนรวม = ชื่อ 4.1. หรือ 4.2+ 4.3+ 4.4)</b>	<b>15</b>		
4.1. เป็นยาทั้นแบบ	15		
4.2. ความเท่าเทียมกันของยาหลังรอม (Pharmaceutical equivalence: PE) หรือยาซึ่กรอมสมมูล ที่มีตัวยาสำคัญเดียวกัน ที่มีขนาดความแรง และรูปแบบยาเดียวกัน โดยเข้ามาทางร้านซื้อกำหนดหนึ่อนกัน หรือเทียบเท่ากัน (เลือกชื่อใดชื่อหนึ่ง)	5		

หนังสือรับรองการดำเนินงานตรวจสอบและยืนยันผลการดำเนินงาน

1.ลงชื่อ ..... ประยุทธ์ คำพงษ์  
(นาย.อ่อนชัย คำพงษ์)

2.ลงชื่อ ..... กรรมการ  
*Chalay Ap* (นาย.สุรชา ลักษณ์)

3.ลงชื่อ ..... กรรมการ  
*Surachai Laksan* (นาย.สุรชา ลักษณ์)

..... กรรมการ  
*Surachai Laksan* (นาย.สุรชา ลักษณ์)

เกณฑ์การประมูลความคุ้มภัยยาชื่อสามัญ		ชื่อการค้า
4.2.1. เป็นยาสามัญที่ไม่ความเท่าเทียมกันเป็นยาต้นแบบ: มีเอกสารพิสูจน์ว่าสามารถเปลี่ยนแทนยาต้นแบบได้ (อ้างอิงตามข้อกำหนดและเอกสารที่ต้องยื่นในการซื้อมะเป็นยาใหม่/ยาสามัญ แบบ ASEAN HARMONIZATION)	5	คะแนน
4.2.2. ไม่ความเท่าเทียมทางสีของรสมงคลยาต้นแบบ	0	
4.3. ผ่านการรับรองถ้วนยาการรับรองในเอกสารที่เชื่อถือได้ (เลือกชื่อใดชื่อหนึ่ง)	5	
4.3.1. เป็นยาต้นแบบ หรือ ยาสามัญที่ได้รับบรรจุใน US FDA Orange book หรือได้รับการรับรองจาก EMA ว่าสามารถเปลี่ยนแทนยาต้นแบบได้ มีความเท่าเทียมใน การนำเข้ารักษาป่วยตามแบบ (Therapeutic Equivalence)	5	
4.3.2. เป็นยาต้นแบบหรือยาสามัญ ที่ไม่สามารถผลิตภัณฑ์ ในหนังสือรายการผลิตภัณฑ์ยาสามัญใหม่ที่มีความเท่าเทียมกันในการนำเข้ารักษาป่วยตามแบบ (Thai Orange Book)	4	
4.3.3. ไม่ผิดการรับรอง Therapeutic equivalence	0	
4.4. เอกสารกำกับยา (เลือกชื่อใดชื่อหนึ่ง)	5	
4.4.1. เป็นยาต้นแบบ หรือ ยาซึ่งยังไม่ใช้ยา ตามที่ได้รับอนุมัติจากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ที่ทำให้มีความปลอดภัยในประเทศไทย และมีชื่อภาษาอื่นๆ ที่ครอบคลุม เพื่อสนับสนุน การใช้ยาอย่างสมเหตุผล ตามแนวทางในการจัดทำเอกสารกำกับยาตามมาตรฐานเดียวกัน (ASEAN Common Technical Dossier : ACTD)	5	
4.4.2. ไม่ครบชื่อยา ตามที่ได้รับอนุมัติจากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ที่ทำให้มีความปลอดภัยในประเทศไทย แต่ไม่เป็นไปตาม แนวทางในการจัดทำเอกสารกำกับยาตาม ชุดเอกสารมาตรฐาน (ASEAN Common Technical Dossier : ACTD)	3	
4.4.3. ใช้ชื่อยา ตามที่ได้รับอนุมัติจากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ด้วยภาษาต้นแบบ	0	
5 ชื่อ nucleus ประศิริกาไฟน์การรักษา การศึกษา/วิจัยทางคลินิก (5.1+5.2)	20	
5.1. การศึกษา/วิจัยทางคลินิก (เลือกชื่อใดชื่อหนึ่ง)	15	
5.1.1. ยาต้นแบบ ที่แสดงของสารการวิจัยทางคลินิกด้านประสิทธิภาพและความปลอดภัยในการรักษา ตามที่ขอใบอนุญาต	15	
5.1.2. เป็นยาที่เมื่อออกสารรับรองว่าผลิตโดยผู้ผลิตเดียวทั่วโลก ผู้ผลิตประจำชา�数ล็อดี้วยาน กิจบวนการผลิตและควบคุมคุณภาพ ข้อมูลเชิงคุณภาพ ข้อมูลเชิงคุณภาพ ยาต้นแบบ	15	

คณบหกรรมการกำหนดรายละเอียดและคุณลักษณะเฉพาะ

1.ลงชื่อ ..... ประ ранกรมการ  
 (นาย.อ่อนชัย ตากน้ำย์)  
 2.ลงชื่อ ..... ประ ранกรมการ  
 (นาย.ศรีรา ลึงชูรีด)

3.ลงชื่อ ..... ประ ранกรมการ  
 (นาย.ศรีรา ลึงชูรีด)

..... กรรมการ  
 (นาย.ศรีรา ลึงชูรีด)

เกณฑ์การประเมินคุณภาพผลิตภัณฑ์ยาซื้อสกัดัญ		คะแนน	สู่การค้า
5.1.3. ยาน้ำมัน ที่มีศักษา/วิจัยทางคลินิกได้นำประดิษฐ์มาและความปลอดภัยของยาในการรักษา ตามชื่อปั๊บใช้ชื่อยา เปรียบเทียบกับยาต้นแบบ ที่ได้รับการพิพัฒนาไว้รองรับการมาตรฐานการแพทย์และสาธารณสุขที่น่าเชื่อถือ โดยมีการศึกษาแบบดังต่อไปนี้ (เลือกข้อใดซึ่หอนี้)			
5.1.3.1. วิธีการศึกษาเป็นแบบ Well-designed Randomized controlled trial	15		
5.1.3.2. วิธีการศึกษาเป็นแบบ Long term follow up RCT	10		
5.1.3.3. วิธีการศึกษาเป็นแบบ Comparative studies แบบ Cohort studies (perspective)	8		
5.1.3.4. วิธีการศึกษาเป็นแบบ Comparative studies แบบ Case-control studies (retro perspective)	6		
5.1.3.5. วิธีการศึกษาเป็นแบบ Descriptive studies แบบ Case report/case series	4		
5.1.4 ยาน้ำมัน ที่มีศักษา/วิจัยทางคลินิก และ Well-designed Randomized controlled trial ดำเนินการศึกษาและความปลอดภัยของยาในกรรรค์ษา ตามชื่อปั๊บใช้ชื่อยา เปรียบเทียบกับยาต้นแบบ ไม่ประทศไทย แต่ไม่ได้รับการพิพัฒนาไว้รองรับการใช้ยาและสาธารณสุข	1		
5.1.5. น้ำมีศักษา/วิจัยทางคลินิก แต่ไม่ได้เปรียบเทียบกับยาต้นแบบ	0		
5.1.6. ไม่มีการศึกษา/วิจัยทางคลินิก	0		
<b>5.2. ประสบการณ์การใช้ยาทางคลินิก (เลือกข้อใดซึ่หอนี้)</b>	5		
5.2.1 ท่านมีประสบการณ์การใช้ยานี้ทางคลินิกได้ผลในการรักษา ไม่พบรายงานการเกิดอาการไม่พึงประสงค์ร้ายแรง ไม่ได้รับการร้องเรียนเรื่องประสิทธิภาพ ประสิทธิผลของยา	5		
5.2.2 ท่านมีประสบการณ์การใช้ยานี้ทางคลินิกได้ผลในการรักษา แต่ไม่พบเหตุการณ์ใดเหตุการณ์หนึ่ง อันเป็นผลกระทบที่รุนแรง หรือดีไซยา พบรายงานการเกิดอาการไม่พึงประสงค์ร้ายแรง ได้รับการร้องเรียนไม่รุนแรง หรือประสิทธิภาพ ประสิทธิผลของยา อย่างรุนแรง	1.5		
5.2.3 ท่านมีประสบการณ์การใช้ยานี้ทางคลินิกได้ผลในการรักษา แต่พบเหตุการณ์ใดเหตุการณ์หนึ่งอัน เป็นเหตุให้ผู้ป่วยต้องเปลี่ยนยา หยุดใช้ยา พบรายงานการเกิดอาการไม่พึงประสงค์ร้ายแรง ได้รับการร้องเรียนเรื่องประสิทธิภาพ ประสิทธิผลของยา เป็นประจำ หรือ ไม่ประสบส่วนกากการใช้ยาซึ่ห่อง	0		
5.2.4. แพทย์/เภสัชกร พบคุยตามสูตรคงทน ชี้อุดช่องน้ำดังต่อไปนี้ - พบประวัติการเรียกคืนยานใน Lot ที่นำส่งเข้าประเทศตราชาก	-20		

คณะกรรมการกำกับมาตรฐานและอธิบดีคณะกรรมการอาหาร

1. ลงชื่อ ..... ประยุกต์ธรรมการ  
(นายมนต์ชัย ตากพากย์)3. ลงชื่อ ..... กรรมการ  
(นายศรีวรา ลิพารัตน์)  
2. ลงชื่อ ..... กรรมการ  
(นายสมศักดิ์ โนราถ)  

(นายศรีวรา ลิพารัตน์)

เกณฑ์การประเมินคุณภาพติดภัณฑ์ยาซึ่งօ史上最ัย		คะแนน	ชื่อการค้า
- ศปชส.สังเคราะห์จะออกแล้วบัญท้ายไม่ได้มาตรฐานตามเกณฑ์มาตรฐาน - มีประวัติถูกรายงานเป็นหยาดภายนอกในรายชื่อผลิตภัณฑ์ยาดูมายาและผู้ผลิต ของกระทรวงสาธารณสุข (Green book)	60 วัน		
- พับบุญหาได้ จากการทดสอบผลิตภัณฑ์ตัวอย่าง ก่อน/ระหว่าง/หลังใช้งานបะน้ำดราชา ไม่เกิน - มีประวัติการถูกรายงานเป็นหยาดภายนอกเป็นลายลักษณ์อักษร จากหน่วยผู้ดูแล/ผู้เชี่ยวชาญ	60 วัน		
5.2.5. พงว่าผลิตภัณฑ์ที่เสนอ อาจส่งผลกระทบให้เป็นร่อง ยาซึ่งออกผลกระทบต่อสุขภาพมนุษย์ในปัจจุบันได้ไม่เกิน -10			
6 ระบบอบรมและจริยธรรมฯ แห่งหน้างาน (เลือกชื่อใดชื่อหนึ่ง)	5		
6.1. บริษัทฯ เมื่อถูกสารัชบรรจุภัณฑ์จ่ายเบี้ยธรรมเมื่อบุคลากร จำกัดหน่วยงานส่วนกลาง เช่น PREMA, TPMA ที่เมื่อถูกสารัชและมีตรารับประกัน	5		
6.2. บริษัทฯ เมื่อถูกสารัชรับรองจากการอบรมและจริยธรรมแก่บุคลากร	0		
7 มีการวิเคราะห์สารปนเปื้อนและรายงานเป็น Risk assessment of elemental impurities มีการวิเคราะห์สารปนเปื้อนและรายงานเป็น Risk assessment of elemental impurities	10		
คะแนนรวม	100		

## 2. ราคา (ร้อยละ 20)

ตัวแปรต้นราคาจะบวกประเมินและให้คิดคะแนนโดยระบบการจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์ (Electronic Government Procurement; e-GP) ของกรมบัญชีกลาง  
กระบวนการคัดเลือก

1. เลขที่อ ประวัติ ตพพฤทธ์ (นพ.อ่อนชัย ตพพฤทธ์) ประวัติการร่วมงาน
2. เลขที่อ ประวัติ นน.ก. (นาย.ศรีวิชัย นน.ก.) กรรมการ
3. เลขที่อ ประวัติ นน.ก. (นาย.ศรีวิชัย นน.ก.) กรรมการ

คณะกรรมการรักษาความเรียบเรียงและดูแลมาตรฐานเดียว

นาย.ศรีวิชัย นน.ก. กรรมการ  
3. เลขที่อ ประวัติ นน.ก. (นาย.ศรีวิชัย นน.ก.) กรรมการ