

## คุณลักษณะเฉพาะของยา

944239: Meropenem 1 g powder for solution for injection/infusion, 1 vial

## 1. คุณสมบัติทั่วไป

- 1.1 รูปแบบ เป็นผงยา ปราศจากเชื้อ สำหรับเจือจางเพื่อฉีดเข้าทางหลอดเลือดดำ
- 1.2 ส่วนประกอบ ประกอบด้วยตัวยา Meropenem trihydrate ที่สมมูลกับ Meropenem 1,000 mg/ 1 vial
- 1.3 ภาชนะบรรจุ บรรจุในภาชนะบรรจุยาฉีดปราศจากเชื้อ
- 1.4 ฉลาก  
 ก่องยา: ระบุชื่อการค้า ชื่อสามัญทางยา ขนาดความแรง วันผลิต วันหมดอายุ เลขที่ผลิต เลขทะเบียน ยาไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์ มีเอกสารกำกับยาบรรจุใน ก่องยา  
 ขวดยา: อย่างน้อยต้องระบุชื่อการค้า ชื่อสามัญทางยา ขนาดความแรง วันหมดอายุ เลขที่ผลิต

## 1.5. การทดสอบคุณสมบัติทั่วไป

1.5.1. คุณสมบัติของ Parenteral dosage form มีการแสดงผล/การตรวจ Universal test ดังต่อไปนี้

| ข้อ | Test   | Acceptance criteria   |
|-----|--|---|
| 1.  | Identification   | complied to all requirement of all specified procedures in the test on Reference monograph  |
| 2.  | Assay  | complied to specific test of Finished product (Shelf-life COA only)   |
| 3.  | Elemental Impurities analysis /Related substance<br>(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 to finished product specification or specific test<br>(ต้องรายงานผลเมื่อมีค่ามากกว่า Reporting threshold)<br>หมายเหตุ : ใช้การตรวจ heavy metal ได้ จนถึงวันครบกำหนด ตามประกาศในราชกิจจานุเบกษา |
| 4   | Particulate matter   | Complied to finished product specification or specific test   |
| 5   | Sterility test   | Complied to finished product specification or specific test   |
| 6   | Bacterial Endotoxins   | Complied to finished product specification or specific test   |

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

| ข้อ | Test                   | Acceptance criteria   |
|-----|------------------------|---|
| 1.  | Description/Appearance | Complied to Active pharmaceutical ingredient specification. |

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดและคุณลักษณะเฉพาะ

1. ลงชื่อ .....ประธานกรรมการ  
(นพ.พลากร ศรีนิวัฒน์)2. ลงชื่อ .....กรรมการ  
(ภญ.สลิลา โมรากุล)3. ลงชื่อ .....กรรมการ  
(ภญ.สุชีรา สิโหด)

| ข้อ | Test   | Acceptance criteria   |
|-----|--|---|
| 2.  | Identification   | complied to <b>all requirement</b> of all specified procedures in the test on Reference monograph |
| 3.  | Assay  | complied to specific test of <b>Active pharmaceutical ingredient</b><br>(Shelf-life COA only)     |
| 4.  | <b>Residual solvent</b> (ICH Q3C (R5-6), USP42 <467>, EP general text 5.4, BP appendix VIII L, JP17 supplement1 p.2634-40) | Complied to <b>Active pharmaceutical ingredient</b><br><b>or</b> specific test                    |

## 2. คุณสมบัติทางเทคนิค

ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพเป็นไปตาม finished product specification และ Specification of Active pharmaceutical ingredient (API) ที่อ้างอิงจากเภสัชตำรับฉบับเดียวกัน ซึ่งได้จดทะเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ทั้งนี้เภสัชตำรับที่ใช้อ้างอิงต้องเป็นฉบับที่เทียบเท่าหรือใหม่กว่ามาตรฐานเภสัชตำรับใดตำรับหนึ่ง ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุตำรายา พ.ศ. 2561 ลงวันที่ 6 ธันวาคม พ.ศ. 2561 (ลงประกาศในราชกิจจานุเบกษาวันที่ 12 กุมภาพันธ์ 2562) และ ระบุตำรายา (ฉบับที่2) พ.ศ. 2562 ลงวันที่ 3 กรกฎาคม 2562 (ลงประกาศในราชกิจจานุเบกษาวันที่ 26 กรกฎาคม 2562)

### 2.1 Finished product specification

| ข้อ | Test Items                       | Specifications (USP2024)  |
|-----|----------------------------------|---|
| 1   | Identification                   |   |
|     | HPLC                             | Correspond to the standard  |
|     | UV                               | Correspond to the standard  |
| 2   | Assay                            | 90.0 – 120.0% of the labeled amount of Meropenem  |
| 3   | Content of Sodium                | 80.0 – 120.0 of the labeled amount of sodium  |
| 4   | Uniformity of dosage units <905> | Meet the requirements:<br>- The acceptance value(AV) of the first 10 dosage units is less than equal to L1% (L1=15.0)<br>- If the acceptance value is >L1% , test the next 20 units. The requirements are met if the final acceptance value of the 30 dosage units is $\leq L1\%$ , and no individual content of any dosage unit is less than $\{1-(0.01)(L2)\}M$ nor more than $[1+(0.01)(L2)]M$ , (L2 = 25.0) |

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดและคุณลักษณะเฉพาะ

1.ลงชื่อ .....ประธานกรรมการ  
(นพ.พลากร ศรีนิตวัฒน์)

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

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


| ข้อ | Test Items                            | Specifications (USP2024)   |
|-----|---------------------------------------|--|
| 5   | Organic impurities                    |  |
|     | - Meropenem open ring                 | NMT 0.8 %  |
|     | - Meropenem dimer                     | NMT 0.6 %  |
|     | - Any individual unspecified impurity | NMT 0.10 %   |
|     | - Total unspecified impurities        | NMT 1.0 %  |
|     | - Total impurities                    | NMT 2.0 %  |
| 6   | Bacterial endotoxin                   | Meet the requirements  |
| 7   | Constituted solution                  | At the time of use : meet the requirement<br>The solid dissolves completely, leaving no undissolved matter<br>The constituted solution is not significantly less clear than an equal volume of the diluent of if purified water contained in a similar vessel and examined similarly<br>The constituted solution is free from particulate matter |
| 8   | Loss on drying                        | 9.0% - 12.0%   |
| 9   | Particulate matter                    | ≥ 10 $\mu\text{m}$ NMT 6000/container<br>≥ 25 $\mu\text{m}$ NMT 600 /container   |
| 10  | pH                                    | 7.3 - 8.3  |
| 11  | Sterility test                        | Meet the requirements  |
| 12  | Labeling                              | Meet the requirements  |

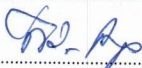
## 2.2 Specification of Active pharmaceutical ingredient (API):


### (A) Meropenem

| ข้อ | Specification of API      | Acceptance criteria USP 2024                                       |
|-----|---------------------------|--|
| 1   | Identification (USP)      |  |
|     | A. Infrared absorption    | Complied with the standard   |
|     | B. Ultraviolet absorption | Complied with the standard   |
| 2   | Assay                     | 98.0% - 101.0 % of Sterile Meropenem<br>(On anhydrous basis)<br>or |

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดและคุณลักษณะเฉพาะ

1. ลงชื่อ  ประธานกรรมการ  
(นพ. พลากร ศรีนิตวัฒน์)

2. ลงชื่อ  กรรมการ  
(ภญ. สลิลดา โมรากุล)

3. ลงชื่อ  กรรมการ  
(ภญ. สุชีรา สีโทขลิต)

| ข้อ | Specification of API  | Acceptance criteria USP 2024   |
|-----|---|--|
|     |   | 78.0% - 84.0% of Meropenem with Sodium carbonate sterile   |
| 3   | Specific rotation   | Between $-17^{\circ}$ and $-21^{\circ}$  |
| 4   | pH  | 4.0 - 6.0  |
| 5   | Water content (Method I or Method Ia or Method Ic<921>)               | 11.4 % - 13.4 %  |
| 6   | Residue on ignition   | Not more than 0.1%   |
| 7   | Limit of Acetone (USP39-42)   | Not more than 0.05%  |
| 8   | Organic impurities  |  |
|     | - Meropenem open ring   | Not more than 0.3%   |
|     | - Meropenem dimer   | Not more than 0.3%   |
|     | - Any individual unspecified impurity                                 | Not more than 0.05%  |
|     | - Total impurities ,excluding meropenem open ring and meropenem dimer | Not more than 0.3%   |
| 9   | Bacterial endotoxin   | Where the label states that meropenem is sterile or that is must be subjected to further processing during the preparation of injectable dosage form, the level of bacterial endotoxins is such that the requirement under the relevant dosage form monograph is which Meropenem is used can be met<br><br>Or Not more than 0.125 EU/mg or meropenem |
| 10  | Sterility   | Meet the requirements  |

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 หรือ ใบวิเคราะห์ drug substance ของผู้ผลิตยาสำเร็จรูป ฉบับใดฉบับหนึ่ง ซึ่งมีการตรวจวิเคราะห์ครบทุกหัวข้อที่กำหนด

### 3. การประเมินค่าประสิทธิภาพต่อราคา (Price Performance)

รายละเอียดตามเอกสาร เรื่อง การประเมินค่าประสิทธิภาพต่อราคา (Price Performance)

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดและคุณลักษณะเฉพาะ

1. ลงชื่อ  ประธานกรรมการ  
(นพ.พลากร ศรีนิวัฒน์)

2. ลงชื่อ  กรรมการ  
(ภญ.สลิลา ไมราษฎร์)

3. ลงชื่อ  กรรมการ  
(ภญ.สุชีรา ลีโหวลิต)

#### 4. เอกสารที่ใช้ในการพิจารณา

เอกสารที่ใช้ในการพิจารณาคุณภาพยาให้เรียงลำดับเอกสารพร้อมระบุหมายเลขเอกสารตามลำดับ ดังต่อไปนี้

- 1) สำเนาเอกสารกำกับยา ภาษาไทย และ/หรือภาษาอังกฤษ
 

**หมายเหตุ:** ในกรณีที่มีใช้ยาต้นแบบจะต้องมีเอกสารแสดงข้อบ่งใช้ของยาที่ผ่านการรับรองจากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ที่แสดงว่ายานั้นมีข้อบ่งใช้ ข้อควรระวัง ข้อห้ามใช้เทียบเท่ากับยาต้นแบบในขนาดยาที่ใช้ในการรักษาเท่ากัน และมีการระบุข้อความเตือนการใช้ยาไว้ในเอกสารกำกับยา
- 2) สำเนาเอกสารแสดงข้อความบงกชของภาชนะบรรจุ (แผงยาและกล่องยา) ตามที่ได้ขึ้นทะเบียนไว้
- 3) สำเนาคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยา (แบบ ท.ย.1 หรือ ย.1) ครบทุกหน้า พร้อมรายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะของยาสำเร็จรูปและข้อกำหนดมาตรฐานของวิธีการวิเคราะห์ยา (Finished Product Specification and Analytical Procedures) ที่ขึ้นทะเบียนไว้ โดยต้องอ้างอิงตำรับยาที่ประกาศกระทรวงสาธารณสุขรับรองหรือใหม่กว่าประกาศ
 

**หมายเหตุ:** กรณีที่อยู่ระหว่างขอเปลี่ยนแปลงแก้ไขวิธีวิเคราะห์และข้อกำหนดมาตรฐานให้สอดคล้องตามตำรายาที่ประกาศรับรองหรือตำรายาล่าสุดต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา 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:** กรณีมีการเปลี่ยนแปลงแก้ไขผู้รับอนุญาตและสถานที่ผลิต ให้แนบสำเนาคำขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในทะเบียนตำรับยา (แบบ ท.ย. 9) หรือ สำเนาคำขอแก้ไขเปลี่ยนแปลงรายการในทะเบียนตำรับยาเกี่ยวกับผู้รับอนุญาตและสถานที่ผลิต (แบบ ย.4)
- 5) สำเนาหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยา (Good Manufacturing Practices (GMP)) /PICs (Pharmaceutical Inspection Co-operation Science) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบ มีผลการรับรองถึงวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ ในหมวดที่เกี่ยวข้องกับยาที่เสนอ ประกอบด้วย
  - 5.1. สำเนาหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตวัตถุดิบตัวยาสำคัญ (Certificate of GMP Active Pharmaceutical Ingredient (API))
  - 5.2. สำเนาหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (Certificate of GMP Finished Product)
- 6) ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีสำเนาหนังสือรับรองผลิตภัณฑ์ (Certificate of pharmaceutical products, CPP) หรือหนังสือรับรองการจำหน่าย (Certificate of free sales, CFS) ในหมวดยาที่เสนอขาย ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลรับรองถึงวันประกาศประกวดราคา
- 7) มาตรฐานของข้อกำหนดคุณภาพวัตถุดิบตัวยาสำคัญ (Active Pharmaceutical Ingredient Specification) และผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (Finished Product Specification)
  - 7.1. สำเนามาตรฐานวัตถุดิบตัวยาสำคัญ (Active Pharmaceutical Ingredient Specification) และ มาตรฐานผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (Finished Product Specification) โดยระบุตำรายา (Pharmacopoeia) ที่ใช้อ้างอิงการวิเคราะห์โดยมาตรฐานอย่างน้อยต้องเป็นไปตามข้อกำหนดและ

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดและคุณลักษณะเฉพาะ

1. ลงชื่อ ..... ประธานกรรมการ  
(นพ. พลากร ศรีนิตวัฒน์)

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

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


มาตรฐานของการวิเคราะห์ในตำรายาใดตำรายาหนึ่ง ตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุตำรายา

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


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

- 8) สำเนาหนังสือรับรองผลการวิเคราะห์ (Certificate of Analysis (CoA)) โดยต้องประกอบด้วย
  - 8.1. สำเนาหนังสือรับรองผลการวิเคราะห์วัตถุดิบตัวยาสำคัญ (Certificate of Analysis of Active Pharmaceutical Ingredient (API)) โดยต้องประกอบด้วย
    - 8.1.1. สำเนาหนังสือรับรองผลการวิเคราะห์วัตถุดิบตัวยาสำคัญ ของผู้ผลิตวัตถุดิบตัวยาสำคัญ (Supplier)
    - 8.1.2. สำเนาหนังสือรับรองผลการวิเคราะห์วัตถุดิบตัวยาสำคัญ ของผู้ผลิตผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (Manufacturer)
  - 8.2. สำเนาหนังสือรับรองผลการวิเคราะห์ผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (Certificate of Analysis of Finished Product) ของผู้ผลิตผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (Manufacturer)
  - 8.3. เอกสารยืนยันความสัมพันธ์ระหว่างรุ่นการผลิตของวัตถุดิบตัวยาสำคัญ (drug substance) และ รุ่นการผลิตของผลิตภัณฑ์สำเร็จรูป (finished product) ที่ใช้ในการผลิตยารุ่นที่ส่งมอบ
- 9) สำเนาเอกสารแสดงผลการศึกษาความคงตัว (Stability data)
  - 9.1. สำเนาเอกสารแสดงผลการศึกษาความคงตัวระยะยาว (Long term stability data) จำนวน 3 รุ่นการผลิต
  - 9.2. สำเนาเอกสารแสดงผลการศึกษาความคงตัวในสภาวะเร่ง (Accelerated stability data) จำนวน 3 รุ่นการผลิต
  - 9.3. สำเนาเอกสารแสดงผลการศึกษาที่แสดงว่ายาสสามารถหักแบ่งเม็ดยาได้ 1 ชุด / สำเนาแสดงผลการรักษ (กรณียาเม็ด) (ถ้ามี)

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดและคุณลักษณะเฉพาะ

1. ลงชื่อ  ประธานกรรมการ  
(นพ.พลากร ศรีนิจวัฒน์)

2. ลงชื่อ  กรรมการ  
(ภญ.สลิลา ไนรากุล)


3. ลงชื่อ  กรรมการ  
(ภญ.สุชีรา สีโทสวัสดิ์)

- 9.4. กรณีเป็นยาที่ต้องละลาย / เจือจางก่อนใช้ ให้สำเนาเอกสารผลการศึกษาความคงตัวหลังการละลาย และ/หรือ เจือจาง / หลังเปิดใช้ ในตัวทำละลายต่างๆ ครบถ้วนและสอดคล้องกับเอกสารกำกับยา (In use stability data)
- 10) สำเนาหนังสือรับรองผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (Certificate of Pharmaceutical Product) เฉพาะยานำเข้ามาในประเทศไทย
  - 11) สำเนาหลักฐานความสมมูลของผลิตภัณฑ์ยา (Bioequivalence) โดยผลการศึกษาความสมมูลของผลิตภัณฑ์ยา (Bioequivalence) เป็นไปตามข้อกำหนด ASEAN Guidelines for the Conduct of Bioavailability and Bioequivalence Studies หรือ คู่มือการศึกษาชีวประสิทธิผลและชีวสมมูลของผลิตภัณฑ์ยา กระทรวงสาธารณสุข โดยสถาบันหรือหน่วยงานศึกษาชีวสมมูลที่ได้รับการรับรองจาก สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ฉบับปัจจุบัน (กรณีไม่ใช่ยาต้นแบบ)
  - 12) สำเนาหนังสือรับรองมาตรฐานการปฏิบัติตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในห้องปฏิบัติการ (Good Laboratory Practices (GLP) ในกรณีที่ทำการศึกษาชีวสมมูลที่ต่างประเทศ
  - 13) สำเนาหนังสือรับรองมาตรฐานการเก็บรักษาและกระจายยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการเก็บรักษาและกระจายยา (Good Storage Practice / Good Distribution Practice (GSP/GDP))
  - 14) ผู้เสนอราคาต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 3 หน่วยบรรจุภัณฑ์
  - 15) สำเนาหนังสือรับรองมาตรฐานห้องปฏิบัติการ ISO/IEC 17025 ในรายการยาที่เสนอ (ถ้ามี)
  - 16) สำเนาเอกสารแสดงข้อมูลการได้รับการบรรจุใน Green book ของกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ (ถ้ามี)
  - 17) สำเนาเอกสารแสดงข้อมูลการได้รับการบรรจุใน Orange book ของ US.FDA. หรือ European Medicines Agency (ถ้ามี)
  - 18) กรณีไม่ใช่ยาต้นแบบต้องแสดงการศึกษาทางคลินิก (Clinical trial) ของยาในประเทศไทยที่แสดงถึงผลทางคลินิกของยาเปรียบเทียบกับยาต้นแบบและตีพิมพ์ในวารสารทางการแพทย์ (ถ้ามี)
  - 19) การอบรมจริยธรรมพนักงานตามประกาศคณะกรรมการพัฒนาระบบยาแห่งชาติ เรื่องเกณฑ์จริยธรรมว่าด้วยการส่งเสริมการขายยาของประเทศไทย พ.ศ. 2559 หรือจริยธรรมอื่นๆ ที่สอดคล้องกับประกาศฯ (ถ้ามี)


## 5. เงื่อนไขอื่นๆ

- 1) ยาต้องมีอายุเหลือไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่ส่งมอบยา
- 2) ยาทุกเลขการผลิตที่ส่งมอบให้แก่ศูนย์การแพทย์จะต้องสำเนาหนังสือรับรองผลการวิเคราะห์ (Certificate of Analysis (CoA))
- 3) ผู้ขายจะต้องมีใบยินยอมรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุหรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพก่อนกำหนดตามจำนวนจริง
- 4) หากศูนย์การแพทย์ฯ พบปัญหาคุณภาพจากผลิตภัณฑ์และต้องการส่งตรวจเพื่อวิเคราะห์คุณภาพ ผู้จำหน่ายผลิตภัณฑ์ยาจะเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการวิเคราะห์คุณภาพยา และส่งยาในจำนวนที่ถูกสุ่มวิเคราะห์คืนแก่ศูนย์การแพทย์ฯ
- 5) ผู้เสนอราคา(ผู้ขาย)ยินยอมให้ยกเลิกสัญญา ก่อนครบกำหนด ดังนี้
  - 5.1. หากมีการสุ่มตรวจวิเคราะห์จากกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์แล้วผลการวิเคราะห์ไม่เป็นไปตามมาตรฐาน
  - 5.2. กรณีผลิตภัณฑ์ยาชนิดนี้ถูกเรียกเก็บคืนจากห้องตลาดโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
  - 5.3. กรณีพบปัญหาคุณภาพจากผลิตภัณฑ์ที่อาจส่งผลกระทบต่อประสิทธิผลและความปลอดภัยต่อผู้ป่วยที่ได้รับยา
  - 5.4. กรณีที่คณะกรรมการเภสัชกรรมและการบำบัดตัวยาออกจากบัญชียา ศูนย์การแพทย์ฯ ขอยกเลิกการสั่งซื้อยาในครั้งถัดไป

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดและคุณลักษณะเฉพาะ

1. ลงชื่อ  ประธานกรรมการ  
(นพ. พลากร ศรีนิตวัฒน์)


2. ลงชื่อ  กรรมการ  
(ภญ. สลิลา ไนรากุล)

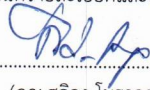
3. ลงชื่อ  กรรมการ  
(ภญ. สุชีรา สิทฺโฆชาติ)


- 6) มีผลการศึกษาความไวเชื้อเปรียบเทียบด้วยยาต้นแบบในเชื้อแกรมบวกและแกรมลบ
- 7) มีเอกสาร/รูปถ่ายแสดงการแยกการผลิตระหว่างกลุ่มยา carbapenem และ Cephalosporin เพื่อลดการปนเปื้อนระหว่างการผลิตของกลุ่มยา แยกระบบน้ำ ระบบอากาศ ระบบพนักงานอย่างสิ้นเชิง

ศูนย์การแพทย์จุฬาลงกรณ์มหาวิทยาลัย กรุงเทพมหานคร

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดและคุณลักษณะเฉพาะ

1. ลงชื่อ  ประธานกรรมการ  
(นพ.พลากร ครินิฉิวัฒน์)

2. ลงชื่อ  กรรมการ  
(ภญ. สลิลา โมรากุล)

3. ลงชื่อ  กรรมการ  
(ภญ. สุชีรา สิทธิสวัสดิ์)

ศูนย์การแพทย์ปัญญาชนพิภพ ชลประทาน  
แบบประเมินค่าประสิทธิภาพต่อราคา (Price Performance) ประเภทยาเคมี(ยาฉีด)

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

| 1. คุณภาพและคุณสมบัติที่เป็นประโยชน์ต่อทางราชการ (ร้อยละ 70)  |  | ชื่อการค้า |  |
|---|--|------------|--|
| เกณฑ์การประเมินคุณภาพผลิตภัณฑ์ยาชื่อสามัญ   |  |            |  |
| ก. เกณฑ์คุณภาพทั่วไป (General quality criteria)   |  | คะแนน      |  |
| 1) มาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยา  |  | 20         |  |
| 2) มาตรฐานวัตถุดิบตัวยาสำคัญ (Active Pharmaceutical Ingredient Specification) และมาตรฐานผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (Finished Product Specification)   |  | 1.5        |  |
| 3) มาตรฐานทางห้องปฏิบัติการ   |  | 3          |  |
| 4) มาตรฐานการเก็บรักษาและกระจายตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการเก็บรักษาและกระจายยา (Good Storage Practice / Good Distribution Practice ; GSP/GDP) |  | 2          |  |
| 5) มาตรฐานผลิตภัณฑ์   |  | 1          |  |
| 6) คุณสมบัติที่เอื้อประโยชน์ต่อการปฏิบัติงาน  |  | 7.5        |  |
| 5   |  | 5          |  |
| ข. เกณฑ์คุณภาพเฉพาะ (Specific quality criteria)   |  | 80         |  |
| 1) ผลพิสูจน์คุณภาพหนังสือรับรองผลการวิเคราะห์ (Certificate of Analysis ; CoA)   |  | 15         |  |
| 2) ผลพิสูจน์คุณภาพการศึกษาความคงตัว (Stability data)  |  | 15         |  |
| 3) ผลพิสูจน์คุณภาพของภาชนะบรรจุที่สัมผัสสัมผัสยา บรรจุภัณฑ์และฉลาก (Package & Labeling)   |  | 5          |  |
| 4) ความเท่าเทียมในการบำบัดรักษาที่เทียบแบบ (Therapeutic Equivalence)  |  | 15         |  |
| 5) การศึกษา/วิจัยทางคลินิก  |  | 15         |  |
| 6) ระบบอบรบมณฑลจริยธรรมฯ แก่พนักงาน   |  | 5          |  |
| 7) มีการวิเคราะห์สารปนเปื้อนและรายงานเป็น Risk assessment of elemental impurities   |  | 10         |  |
| <b>คะแนนรวม</b>   |  | <b>100</b> |  |
| <b>ร้อยละคะแนนโดยใช้หลักการถ่วงน้ำหนัก (ถ่วงน้ำหนักโดยระบบการจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์)</b>  |  | <b>80</b>  |  |

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดและคุณสมบัติเฉพาะ

1. ลงชื่อ  .....ประธานกรรมการ  
(นพ. พงการ ศรีวิวัฒน์)

2. ลงชื่อ  .....กรรมการ  
(นาย สติลา ไนรากุล)

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

2. ราคา (ร้อยละ 20)

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

ศูนย์พัสดุภัณฑ์ไทยพาณิชย์ จำกัด

1. ลงชื่อ ..... ประธานกรรมการ

(นพ. พลากร ศรีบริรักษ์)

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดและคุณสมบัติเฉพาะ

2. ลงชื่อ ..... กรรมการ

(หญิง สติลา ฝั่งรากุล)

3. ลงชื่อ ..... กรรมการ

(หญิง สุธีรา สันทะวัต)

| เกณฑ์การประเมินคุณภาพผลิตภัณฑ์ยาชื่อสามัญ   |  | ข้อกำหนด |  |  |  |
|---|--|----------|--|--|--|
| ก. เกณฑ์คุณภาพทั่วไป (General quality criteria)   |  | คะแนน    |  |  |  |
| <b>1. มาตรฐานการผลิตตามหลักเกณฑ์วิธีการในการผลิตยา (คะแนนรวม = ข้อ 1.1 + 1.2+1.3)</b>   |  | 20       |  |  |  |
| 1.1 Certificate of GMP Active Pharmaceutical Ingredient (API) ในหมวดยาที่เสนอขาย ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลรับรองถึงวันประกาศประกาศราคา/คัดเลือก (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง)  |  | 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 ในหมวดที่เกี่ยวข้องกับ API  |  | 0.1      |  |  |  |
| 1.1.3. ได้รับการรับรอง WHO-GMP หรือ cGMP หรือเทียบเท่า แต่ไม่ระบุหมวดชัดเจน / ไม่มีเอกสารแสดงการรับรอง 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 ฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลรับรองถึงวันประกาศประกาศราคา (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) ในหมวดยาที่เสนอขาย (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        |  |  |  |
| 1.3 กรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ ต้องมีสำเนาหนังสือรับรองผลิตภัณฑ์ (Certificate of pharmaceutical products: CPP) หรือหนังสือรับรองการจำหน่าย (Certificate of free sales: CFS) ในหมวดยาที่เสนอขาย  |  | 0.5      |  |  |  |

คณะกรรมการกำกับดูแลยาและผลิตภัณฑ์สุขภาพ

1. ลงชื่อ  ประธานกรรมการ

(นพ.พัลลภ ศรีนิรันดร์)

2. ลงชื่อ  กรรมการ

(นาย สติลา ไนรากุล)

3. ลงชื่อ  กรรมการ

(นาย สติลา ลิททวลิต)

| เกณฑ์การประเมินคุณภาพผลิตภัณฑ์ยาชื่อสามัญ  |            | ชื่อการค้า |  |  |
|--|------------|------------|--|--|
| 1.3.1. CPP หรือ CFS ฉบับล่าสุด (ตามรอบการตรวจสอบ) กรณีมีอายุให้เฝ้าระวังการรับรองถึงวันประกาศประกาศตราตรา หรือเป็นยาที่ผลิตในประเทศไทย   | คะแนน      |            |  |  |
| 1.3.2. ไม่มี CPP หรือ CFS หรือ มี CPP / CFS ที่หมดอายุ   | 0          |            |  |  |
| <b>2. มาตรฐานวัตถุดิบตัวยาสำคัญ (Active Pharmaceutical Ingredient Specification) และ มาตรฐานผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (Finished Product Specification) พิจารณาตามเอกสารชี้แจงทะเบียน (คะแนนรวม = ข้อ 2.1 + 2.2)</b> | <b>3</b>   |            |  |  |
| <b>2.1 มาตรฐานวัตถุดิบตัวยาสำคัญ (Active Pharmaceutical Ingredient Specification) (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง)</b>   | <b>1.5</b> |            |  |  |
| <b>2.1.1. กรณีได้รับการรับรองในตำรายา (Official Pharmacopoeia) (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง)</b>  |            |            |  |  |
| 1) อ้างอิง ตำรายา ฉบับล่าสุด (ตามเอกสารชี้แจงทะเบียน) และการอ้างอิงนั้น ต้องมีแก้ไขในทะเบียนตำรับยาแล้ว (มี.ย.5 ที่ อย.อนุมัติ)  | 1.5        |            |  |  |
| 2) อ้างอิง ตำรายา ฉบับล่าสุด (ตามเอกสารชี้แจงทะเบียน) หรือยื่นแก้ไขในทะเบียนตำรับยาแล้ว (มี.ย.5 ที่ยื่น อย. ภายใน 2 ปีแต่ยังไม่ได้รับการอนุมัติ และยื่นแก้ไขก่อนวันประกาศตราตรา)                               | 0.75       |            |  |  |
| 3) อ้างอิง USP, BP, Ph.Eur., JP ฉบับใหม่กว่าประกาศ ระบบตำรายา และยื่นแก้ไขในทะเบียนตำรับยาร้อยแล้ว (มี.ย.5 ที่ อย.อนุมัติ)   | 1          |            |  |  |
| 4) อ้างอิง USP, BP, Ph.Eur., JP ฉบับใหม่กว่าประกาศ ระบบตำรายา และยื่นแก้ไขในทะเบียนตำรับยาแล้ว (มี.ย.5 ที่ยื่น อย. ภายใน 2 ปีแต่ยังไม่ได้รับการอนุมัติ และยื่นแก้ไขก่อนวันประกาศตราตรา)                        | 0.25       |            |  |  |
| 5) อ้างอิง USP, BP, Ph.Eur., JP, JP ฉบับล่าสุด หรือใหม่กว่าประกาศ ระบบตำรายา และยื่นแก้ไขในทะเบียนตำรับยาแล้ว <b>แต่ยังไม่ยื่นแก้ไข</b> ในทะเบียนตำรับยา   | 0          |            |  |  |
| 6) อ้างอิง USP., BP., Ph.Eur., IP, TP, JP (ฉบับตำรายาที่ รมต.ประกาศ) และยื่นแก้ไขในทะเบียนตำรับยาแล้ว (มี.ย.5 ที่ อย.อนุมัติ)  | 1          |            |  |  |
| 7) อ้างอิง USP., BP., Ph.Eur., IP, TP, JP (ฉบับตำรายาที่ รมต.ประกาศ) และยื่นแก้ไขในทะเบียนตำรับยาแล้ว (มี.ย.5 ที่ยื่น อย. ภายใน 2 ปีแต่ยังไม่ได้รับการอนุมัติ และยื่นแก้ไขก่อนวันประกาศตราตรา)                 | 0.15       |            |  |  |

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดและคุณลักษณะเฉพาะ

1. ลงชื่อ  ประธานกรรมการ  
(นพ. พงการ ศรีนิรันดร์)

2. ลงชื่อ  กรรมการ  
(กัญ. สติลา ไนรากุล)

3. ลงชื่อ  กรรมการ  
(กัญ. สุชีรา ลิ้มทวลิต)

| เกณฑ์การประเมินคุณภาพผลิตภัณฑ์ยาชื่อสามัญ   |   | ชื่อการค้า |  |  |
|---|---|------------|--|--|
| 8)  | อ้างอิง USP, BP, Ph.Eur., JP, TP, JP (ฉบับตำราตำรายาที่ รรต.ประกาศ) และแก้ไขในทะเบียนตำรับยาแล้ว <b>แต่ยังไม่เขียนแก้ไข</b> ในทะเบียนตำรับยา  | คะแนน      |  |  |
| 9)  | อ้างอิงตำรายาฉบับตำราประกาศตำรายา <b>(ไม่พิจารณา)</b>   | 0          |  |  |
| 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 <b>(เลือกข้อใดข้อหนึ่ง)</b> |   |            |  |  |
| 1)  | อ้างอิง Official Pharmacopoeia ของประเทศสมาชิก ICH และ/หรือ In-house process ที่สอดคล้องกับ ICH Guidelines หรือ Pharmacopoeia General Requirements ฉบับล่าสุดทุกหัวข้อ และแก้ไขในทะเบียนตำรับยาร้อยแล้ว (มีย.5 ที่ อย.อนุมัติ)  | 1.5        |  |  |
| 2)  | อ้างอิง Official Pharmacopoeia ของประเทศสมาชิก ICH และ/หรือ In-house process ที่สอดคล้องกับ ICH Guidelines หรือ Pharmacopoeia General Requirements ฉบับใหม่กว่าประกาศตำรายาที่ รรต.ประกาศ ทุกหัวข้อ และแก้ไขในทะเบียนตำรับยาแล้ว (มีย.5 ที่ อย.อนุมัติ)   | 1.25       |  |  |
| 3)  | อ้างอิง Official Pharmacopoeia ของประเทศสมาชิก ICH และ/หรือ In-house process ที่สอดคล้องกับ ICH Guidelines หรือ Pharmacopoeia General Requirements <b>ฉบับล่าสุด หรือใหม่กว่า</b> ประกาศตำรายาที่ รรต.ประกาศ ทุกหัวข้อ และเขียนแก้ไขในทะเบียนตำรับยาแล้ว (มี ย.5 ที่ยื่น อย. ภายใน 2 ปีแต่ยังไม่ได้รับการอนุมัติ และยื่นแก้ไขก่อนวันประกาศตรวจราคา) | 0.75       |  |  |
| 4)  | อ้างอิง Official Pharmacopoeia ของประเทศสมาชิก ICH และ/หรือ In-house process ที่สอดคล้องกับ ICH Guidelines หรือ Pharmacopoeia General Requirements <b>ฉบับตามประกาศตำรายาที่ รรต.ประกาศ ทุกหัวข้อ</b> และแก้ไขในทะเบียนตำรับยาแล้ว (มีย.5 ที่ อย.อนุมัติ)   | 1          |  |  |
| 5)  | อ้างอิง Official Pharmacopoeia ของประเทศสมาชิก ICH และ/หรือ In-house process ที่สอดคล้องกับ ICH Guidelines หรือ Pharmacopoeia General Requirements <b>ฉบับตาม</b>   | 0.25       |  |  |

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดและคุณลักษณะเฉพาะ

1. ลงชื่อ **สมชาย อธิษฐาน** ประธานกรรมการ

(น.พ.พลากร ศรีวิรัตน์)

2. ลงชื่อ **ชลลดา** กรรมการ

(กาญ.สุลิตา นมรากุล)

3. ลงชื่อ **ชลลดา** กรรมการ

(กาญ.สุลิตา ลิ้มทวลิต)

| เกณฑ์การประเมินคุณภาพผลิตภัณฑ์ยาชื่อสามัญ   |  | คะแนน |  |  |  |
|---|--|-------|--|--|--|
| ประเภทตำรายาที่ รนต. ประกาศ ทุกหัวข้อ และยื่นแก้ไขทะเบียนตำรับยาแล้ว (มี ย.5 ที่ยื่น<br>อย. ภายใน 2 ปีแต่ยังไม่ได้รับการอนุมัติ และยื่นแก้ไขก่อนวันประกาศตรวจราคา)  |  |       |  |  |  |
| 6   | อ้างอิง Official Pharmacopoeia ของประเทศสมาชิก ICH และ/หรือ In-house process ที่<br>สอดคล้องกับ ICH Guidelines หรือ Pharmacopoeia General Requirements ฉบับล่าสุด<br>หรือใหม่กว่า หรือตามประกาศ <u>แต่ยังไม่ได้ยื่นแก้ไขในทะเบียนตำรับยา</u> | 0     |  |  |  |
| 7   | อ้างอิง In-house process ที่สอดคล้องกับ ICH Guidelines ตามประกาศตำรายาบางหัวข้อ  | 0     |  |  |  |
| 8   | อ้างอิง In-house process ที่สอดคล้องกับ ICH Guidelines ต่ำกว่าประกาศตำรายา (ไม่<br>พิจารณา)  | 0     |  |  |  |
| 9   | In house process ไม่สอดคล้อง/ไม่เป็นไปตาม ICH guideline หรือไม่มีการยื่นแก้ไข (ไม่<br>พิจารณา)   | 0     |  |  |  |
| 2.2. มาตรฐานผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (Finished Product Specification) (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง) กรณีที่อยู่<br>ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติมจะต้องแนบเอกสารหรือสำเนาการขอแก้ไข (แบบ ย.5) มาพร้อม<br>finished product specification โดยขอแก้ไขก่อนวันประกาศตรวจราคา/คัดเลือก และไม่เกิน 2 ปี ณ<br>วันประกาศตรวจราคา |  | 1.5   |  |  |  |
| 2.2.1. กรณีได้รับการรับรองในตำรายา (Official Pharmacopoeia) (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง)  |  |       |  |  |  |
| 1   | อ้างอิง ตำรายา ฉบับล่าสุด และ <u>ได้รับการอนุมัติ</u> ในทะเบียนตำรับยาแล้ว   | 1.5   |  |  |  |
| 2   | อ้างอิง ตำรายา ฉบับล่าสุด และ <u>อยู่ระหว่างยื่นแก้ไข</u> ในทะเบียนตำรับยา (มี ย.5 ที่ยื่น อย.<br>ภายใน 2 ปีแต่ยังไม่ได้รับการอนุมัติ และยื่นแก้ไขก่อนวันประกาศตรวจราคา)   | 0.75  |  |  |  |
| 3   | อ้างอิง ตำรายา ฉบับล่าสุด <u>แต่ยังไม่ได้ยื่นแก้ไข</u> ในทะเบียนตำรับยา  | 0     |  |  |  |
| 4   | อ้างอิง USP, BP, Ph.Eur., IP, JP ฉบับใหม่กว่าประกาศระบุตำรายา และ <u>ได้รับการอนุมัติ</u> ใน<br>ทะเบียนตำรับยาแล้ว   | 1.25  |  |  |  |
| 5   | อ้างอิง USP, BP, Ph.Eur., IP ฉบับใหม่กว่าประกาศระบุตำรายา และ <u>อยู่ระหว่างยื่นแก้ไข</u> ใน<br>ทะเบียนตำรับยา (มี ย.5 ที่ยื่น อย. ภายใน 2 ปีแต่ยังไม่ได้รับการอนุมัติ และยื่นแก้ไขก่อนวัน<br>ประกาศตรวจราคา)                                | 0.15  |  |  |  |
| 6   | อ้างอิง USP, BP, Ph.Eur., IP ฉบับใหม่กว่าประกาศระบุตำรายา แต่ยังไม่ได้ยื่นแก้ไขใน<br>ทะเบียนตำรับยา  | 0     |  |  |  |

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดและคุณลักษณะเฉพาะ

1. ลงชื่อ *ศสว. อธิวัฒน์* ประธานกรรมการ

(นพ.พลากร ศรีวิวัฒน์)

2. ลงชื่อ *ศสว. อธิวัฒน์* กรรมการ

(กัญ.ศลิลา ไนรากุล)

3. ลงชื่อ *ศสว. อธิวัฒน์* กรรมการ

(กัญ.สุชีรา ลิ้นหวัด)

| เกณฑ์การประเมินคุณภาพผลิตภัณฑ์ยาชื่อสามัญ   |       | ชื่อการค้า |  |  |  |
|---|-------|------------|--|--|--|
|   | คะแนน |            |  |  |  |
| 7) อ้างอิง USP, BP, Ph.Eur., IP ตามประกาศระบุตำรายา และ <u>ได้รับการอนุมัติ</u> ในทะเบียนตำรับยาแล้ว  | 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 แต่ยังไม่ยื่นแก้ไขในทะเบียนตำรับยา  | 0     |            |  |  |  |
| 10) อ้างอิงตามตำรายา USP, BP, Ph.Eur., IP แต่ฉบับต่ำกว่า ประกาศระบุตำรายา (ไม่พิจารณา)  | 0     |            |  |  |  |
| 2.2.2. กรณี <u>ไม่</u> ได้รับการรับรองในตำรายา (Non-official Pharmacopoeia) มาตรฐานต้องตาม 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) |       |            |  |  |  |
| 1) อ้างอิง Official Pharmacopoeia ของประเทศสมาชิก ICH และ/หรือ In-house process ที่สอดคล้องกับ ICH Guidelines หรือ Pharmacopoeia General Requirements ฉบับล่าสุดทุกหัวข้อ และแก้ไขในทะเบียนตำรับยาร้อยแล้ว (มี ย.5 ที่ อย.อนุมัติ)  | 1.5   |            |  |  |  |
| 2) อ้างอิง Official Pharmacopoeia ของประเทศสมาชิก ICH และ/หรือ In-house process ที่สอดคล้องกับ ICH Guidelines หรือ Pharmacopoeia General Requirements ฉบับใหม่กว่าประกาศตำรายาที่ รมต.ประกาศ ทุกหัวข้อ และแก้ไขในทะเบียนตำรับยาแล้ว (มี ย.5 ที่ อย.อนุมัติ)   | 1.25  |            |  |  |  |
| 3) อ้างอิง Official Pharmacopoeia ของประเทศสมาชิก ICH และ/หรือ In-house process ที่สอดคล้องกับ ICH Guidelines หรือ Pharmacopoeia General Requirements ฉบับล่าสุด หรือใหม่กว่าประกาศตำรายาที่ รมต.ประกาศ ทุกหัวข้อ และยื่นแก้ไขในทะเบียนตำรับยาแล้ว (มี ย.5 ที่ยื่น อย. ภายใน 2 ปีแต่ยังไม่ได้รับการอนุมัติ และยื่นแก้ไขก่อนวันประกาศราคา)   | 0.75  |            |  |  |  |
| 4) อ้างอิง Official Pharmacopoeia ของประเทศสมาชิก ICH และ/หรือ In-house process ที่สอดคล้องกับ ICH Guidelines หรือ Pharmacopoeia General Requirements ฉบับตาม   | 1     |            |  |  |  |

คณะกรรมการกำกับมาตรฐานและควบคุมผลิตภัณฑ์ยา

1. ลงชื่อ  ประธานกรรมการ

(นพ.พลากร ศรีนรินทร์)

2. ลงชื่อ  กรรมการ

(นาย สติลา นมราถ)

3. ลงชื่อ  กรรมการ

(นาย สุชีรา ลิ้มพวงวิไล)

| เกณฑ์การประเมินคุณภาพผลิตภัณฑ์ยาชื่อสามัญ  |   | ข้อกำหนด |  |  |  |
|--|---|----------|--|--|--|
| ประเภทตำรายาที่ ร.ม.ต.ประกาศ ทุกหัวข้อ และแก้ไขในทะเบียนตำรับยาแล้ว (มี.ย.5 ที่.อย. อนุมัติ)   | คะแนน   |          |  |  |  |
| 5) อ้างอิง Official Pharmacopoeia ของประเทศสมาชิก ICH และ/หรือ In-house process ที่สอดคล้องกับ ICH Guidelines หรือ Pharmacopoeia General Requirements ฉบับตามประกาศตำรายาที่ ร.ม.ต.ประกาศ ทุกหัวข้อ และยื่นแก้ไขในทะเบียนตำรับยาแล้ว (มี.ย.5 ที่.ย.น. อย. ภายใน 2 ปีแต่ยังไม่ได้รับการอนุมัติ และยื่นแก้ไขก่อนวันประกาศราคา) | 0.25  |          |  |  |  |
| 6) อ้างอิง Official Pharmacopoeia ของประเทศสมาชิก ICH และ/หรือ In-house process ที่สอดคล้องกับ ICH Guidelines หรือ Pharmacopoeia General Requirements ฉบับล่าสุด หรือใหม่กว่า หรือตามประกาศ แต่ยังไม่ยื่นแก้ไขในทะเบียนตำรับยา   | 0   |          |  |  |  |
| 7) อ้างอิง In-house process ที่สอดคล้องกับ ICH Guidelines ตามประกาศตำรายาบางหัวข้อ   | 0   |          |  |  |  |
| 8) อ้างอิง In-house process ที่สอดคล้องกับ ICH Guidelines ต่ำกว่าประกาศตำรายา (ไม่พิจารณา)   | 0   |          |  |  |  |
| 9) In house process ไม่สอดคล้อง/ไม่เป็นไปตาม ICH guideline หรือไม่มีการยื่นแก้ไข (ไม่พิจารณา)  | 0   |          |  |  |  |
| <b>3</b>   | <b>มาตรฐานทางปฏิบัติการ ISO/IEC 17025 (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง)</b>  | 2        |  |  |  |
| 3.1. ได้รับการรับรอง ISO/IEC 17025 ในรายการที่เสนอ จากหน่วยงานรับรองที่น่าเชื่อถือ เช่น กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ เป็นต้น และมีการทดสอบทุกหัวข้อตามตำรายาอ้างอิงที่ ร.ม.ต.ประกาศ หรือฉบับใหม่กว่า   | 1   |          |  |  |  |
| 3.2. ได้รับการรับรอง ISO/IEC 17025 ในรายการที่เสนอ <b>บางหัวข้อ</b> ตามตำรายาอ้างอิง (*ตำรายา: ฉบับใหม่กว่าประกาศ ระบุตำรายา จากหน่วยงานรับรองที่น่าเชื่อถือ เช่น กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ เป็นต้น   | 0   |          |  |  |  |
| 3.3. ไม่ได้รับการรับรอง ISO/IEC 17025 ในรายการที่เสนอ  | 0   |          |  |  |  |
| 3.4. เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศที่ได้รับการรับรองมาตรฐาน  | 2   |          |  |  |  |
| <b>4</b>   | <b>มาตรฐานการรับรอง Good Storage Practice / Good Distribution Practice (GSP/GDP) (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง)</b> | 1        |  |  |  |

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดและคุณลักษณะเฉพาะ

1. ลงชื่อ .....ประธานกรรมการ

(นพ.พลากร ศรีนริวัฒน์)

2. ลงชื่อ .....กรรมการ

(นาย.สุติลา ไมรากุล)

3. ลงชื่อ .....กรรมการ

(นาย.สุชีรา สิริพทวณิช)

| เกณฑ์การประเมินคุณภาพผลิตภัณฑ์ยาชื่อสามัญ  |            | ข้อกำหนด |  |  |  |
|--|------------|----------|--|--|--|
|  | คะแนน      |          |  |  |  |
| 4.1. ได้รับการรับรอง GDP-PIC/S จากหน่วยงานรับรองที่น่าเชื่อถือ เช่น SGS, BSI   | 1          |          |  |  |  |
| 4.2. ได้รับการรับรอง WHO-GSP+WHO-GDP จากหน่วยงานรับรองที่น่าเชื่อถือ เช่น SGS, BSI   | 1          |          |  |  |  |
| 4.3. ได้รับการรับรอง WHO-GDP จากหน่วยงานรับรองที่น่าเชื่อถือ เช่น SGS, BSI   | 0.5        |          |  |  |  |
| 4.4. ได้รับการรับรอง WHO-GSP จากหน่วยงานรับรองที่น่าเชื่อถือ เช่น SGS, BSI   | 0.5        |          |  |  |  |
| 4.5. ไม่ได้รับการรับรอง GSP หรือ GDP   | 0          |          |  |  |  |
| <b>5. มาตรฐานผลิตภัณฑ์ (คะแนนรวม = เลือกข้อใดข้อหนึ่ง + 5.5 + 5.6 หรือ 5.7)</b>  | <b>7.5</b> |          |  |  |  |
| 5.1. เป็นยาต้นแบบ  | 3          |          |  |  |  |
| 5.2. WHO List of Prequalified Medicinal Products   | 3          |          |  |  |  |
| 5.3. รายการยาที่มีรายชื่อ อยู่ใน Green book เล่ม 1 - ปัจจุบัน  | 3          |          |  |  |  |
| 5.4. ไม่เป็นไปตามหัวข้อ 5.1, 5.2, 5.3, 5.4   | 0          |          |  |  |  |
| 5.5. ผลตรวจวิเคราะห์ยาที่จำหน่าย 3 Lot. (มีการตรวจวิเคราะห์ครบทุกหัวข้อตามตำรายาที่อ้างอิง) โดยห้องปฏิบัติการ ISO/IEC 17025 ที่ไม่ใช่ผู้ผลิต (เลือก 5.5.1 หรือ 5.5.2)                                    | 3          |          |  |  |  |
| 5.5.1. ผลตรวจวิเคราะห์ยาที่จำหน่าย 3 Lot. (มีการตรวจวิเคราะห์ครบทุกหัวข้อตามตำรายาที่อ้างอิง) โดยห้องปฏิบัติการ ISO/IEC 17025 ที่ไม่ใช่ผู้ผลิต 2 แห่งขึ้นไป  | 3          |          |  |  |  |
| 5.5.2. ผลตรวจวิเคราะห์ยาที่จำหน่าย 3 Lot. (มีการตรวจวิเคราะห์ครบทุกหัวข้อตามตำรายาที่อ้างอิง) โดยห้องปฏิบัติการ ISO/IEC 17025 ที่ไม่ใช่ผู้ผลิต 1 แห่ง  | 1.5        |          |  |  |  |
| 5.5.3. ไม่เป็นไปตามหัวข้อ 5.5.1, 5.5.2   | 0          |          |  |  |  |
| 5.6. เป็นยาที่อยู่ในบัญชีรายการยาสำหรับรักษาโรคที่มีความซับซ้อน ตามหนังสือคณะกรรมการวินิจฉัยปัญหาการจัดตั้งและและการบริหารผลิตภัณฑ์สุขภาพ กรมบัญชีกลางที่ ศค(ทว)๐๔๐๕.๐/๐๕๐๗๖๔ ลงวันที่ 24 พฤศจิกายน 2560 | 1.5        |          |  |  |  |
| 5.7. ไม่เป็นยาในบัญชีรายการยาสำหรับรักษาโรคที่มีความซับซ้อน ตามหนังสือคณะกรรมการวินิจฉัยปัญหาการจัดตั้งและการบริหารผลิตภัณฑ์สุขภาพ กรมบัญชีกลางที่ ศค(ทว)๐๔๐๕.๐/๐๕๐๗๖๔ ลงวันที่ 24 พฤศจิกายน 2560        | 0          |          |  |  |  |
| <b>6. คุณสมบัติที่เอื้อต่อการปฏิบัติงาน (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง)</b>   | <b>5</b>   |          |  |  |  |
| 6.1. กรณียาฉีด /ยาน้ำ/ยาอื่น ๆ (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง)  |            |          |  |  |  |
| 6.1.1. เป็นยาที่มีบรรจุภัณฑ์ตามที่เราใช้สำหรับควบคุมปริมาณ (unit dose) ครบถ้วน มีการระบุอุณหภูมิขวด) ฉลากระบุชื่อยา Lot No วันสิ้นอายุ ทุกราย หน่วยย่อย (unit dose) ครบถ้วน มีการระบุอุณหภูมิ            | 3          |          |  |  |  |

คณะกรรมการกำกับมาตรฐานยาและผลิตภัณฑ์สุขภาพเฉพาะ

1. ลงชื่อ  ประธานกรรมการ

(นพ. พลากร ศรีวิวัฒน์)

2. ลงชื่อ  กรรมการ

(นาย สุชาติ นิมราล)

3. ลงชื่อ  กรรมการ

(นาย สุชาติ สิทธิเวช)

| เกณฑ์การประเมินคุณภาพผลิตภัณฑ์ยาชื่อสามัญ   |       | ชื่อการค้า |  |
|---|-------|------------|--|
| การจัดเก็บไว้บนฉลากที่หน่วยย่อย มีพื้นที่เขียนวันเปิดใช้ยา และ/หรือมีฉลาก high alert drug (กรณีเป็นยา high alert drug)  | คะแนน |            |  |
| 6.1.2. เป็นยาที่มีบรรจุภัณฑ์ตามที่เป็นข้อกำหนดสำหรับครบถ้วน ทุกๆ หน่วยย่อย (Vial/ampoule/หลอด/ขวด) ฉลากระบุชื่อยา Lot No วันสิ้นอายุ ทุกๆ หน่วยย่อย (unit dose) ครบถ้วน แต่ไม่มีการระบุอุณหภูมิการจัดเก็บไว้บนฉลากที่หน่วยย่อย ไม่มีพื้นที่เขียนวันเปิดใช้ยา และ/หรือมีฉลาก high alert drug (กรณี เป็นยา high alert drug) | 2     |            |  |
| 6.1.3. เป็นยาที่มีบรรจุภัณฑ์ตามที่เป็นข้อกำหนดสำหรับครบถ้วน เฉพาะ หน่วยใหญ่ (กล่อง)   | 1     |            |  |
| 6.1.4. เป็นยาที่มีบรรจุภัณฑ์ตามที่เป็นข้อกำหนดสำหรับครบถ้วน   | 0     | 0          |  |
| 6.2. การแยกการผลิตระหว่างกลุ่มยา carbapenem และ cephalosporin (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง)  | 2     |            |  |
| 6.2.1 มีเอกสารรูปถ่ายแสดงการแยกการผลิตระหว่างกลุ่มยา carbapenem และ cephalosporin เพื่อลดการปนเปื้อนระหว่างการผลิตของกลุ่มยา  | 2     |            |  |
| 6.2.2 ไม่มีเอกสารรูปถ่ายแสดงการแยกการผลิตระหว่างกลุ่มยา carbapenem และ cephalosporin เพื่อลดการปนเปื้อนระหว่างการผลิตของกลุ่มยา   | 0     |            |  |

| เกณฑ์การประเมินคุณภาพผลิตภัณฑ์ยาชื่อสามัญ  |           | ชื่อการค้า |  |
|--|-----------|------------|--|
| ข. เกณฑ์คุณภาพเฉพาะ (Specific quality criteria)  |           |            |  |
| <b>1 ผลพิสูจน์คุณภาพห้องรับรองผลการวิเคราะห์ (Certificate of Analysis ; CoA) (คะแนนรวม = ข้อ 1.1 + 1.2 +1.3+1.4)</b>                                   | <b>15</b> |            |  |
| 1.1. ความสัมพันธ์ของผลพิสูจน์คุณภาพห้องรับรองผลการวิเคราะห์ที่สำคัญ (Certificate of Analysis of Active Pharmaceutical Ingredient) (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง) | 1.5       |            |  |
| 1.1.1. COA วัตถุดิบ มีทั้งของ Supplier และ Manufacturer และเป็นวัตถุดิบที่ผลิตขึ้นเดียวกัน   | 1.5       |            |  |
| 1.1.2. มีเฉพาะของ Supplier และ/หรือ Manufacturer หรือ ไม่ใช่รุ่นการผลิตเดียวกัน  | 0         |            |  |
| 1.2. ผลพิสูจน์คุณภาพห้องรับรองผลการวิเคราะห์ที่สำคัญ (Certificate of Analysis of Active Pharmaceutical Ingredient) (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง)                | 6         |            |  |

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดและคุณลักษณะเฉพาะ

1.ลงชื่อ.....ประธานกรรมการ  
(นพ.พลการ ศรีนิริวัฒน์)

2.ลงชื่อ.....กรรมการ  
(ชญ.ศศิลา ไนรากุล)

3.ลงชื่อ.....กรรมการ  
(ชญ.ศศิรา สิริพวงวิไล)

## ชื่อการค้า

| เกณฑ์การประเมินคุณภาพผลิตภัณฑ์ยาชื่อสามัญ  |       |  |  |  |  |
|--|-------|--|--|--|--|
| 1.2.1. ตรงกับ Active Pharmaceutical Ingredient Specification ทุกหัวข้อ ทั้งของ Supplier และ Manufacturer และมีการแสดงผลในรูปแบบตัวเลข ตัวเลข (และ/หรือ) แสดงผลการวิเคราะห์ในบางหัวข้อเช่น 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 | คะแนน |  |  |  |  |
| 1.2.2. ตรงกับ Active Pharmaceutical Ingredient Specification ทุกหัวข้อ ของ Supplier หรือ Manufacturer และมีการแสดงผลในรูปแบบตัวเลข (และ/หรือ) แสดงผลการวิเคราะห์ในบางหัวข้อ เช่น 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          | 4     |  |  |  |  |
| 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 แต่ ในหัวข้อสำคัญเช่น Assay, Related compounds เป็นต้น มีการแสดงผลในรูปแบบ “Conforms, Complies, N/A, z, ≤” (ไม่พิจารณา)  | 0     |  |  |  |  |
| 1.3. ความสัมพันธ์ของผลิตภัณฑ์สูงคุณภาพหรือรับรองผลการวิเคราะห์ยาสำเร็จรูป (Certificate of Analysis of Finished Product) (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง)   | 1.5   |  |  |  |  |
| 1.3.1. COA finished product ใช้วัตถุดิบรุ่นการผลิตเดียวกัน COA Active Pharmaceutical Ingredient Specification  | 1.5   |  |  |  |  |
| 1.3.2. COA finished product ไม่ใช้วัตถุดิบรุ่นการผลิตเดียวกับ COA Active Pharmaceutical Ingredient Specification   | 0     |  |  |  |  |

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดและคุณลักษณะเฉพาะ

1. ลงชื่อ  ประธานกรรมการ

(นาย พลากร ศรีธวัชนำ)

2. ลงชื่อ  กรรมการ

(นาย ศุภิสรา นีรากุล)

3. ลงชื่อ  กรรมการ

(นาย สุชีรา สิริทอวลิต)

| เกณฑ์การประเมินคุณภาพผลิตภัณฑ์ยาชื่อสามัญ  |           | ชื่อการค้า |  |  |
|--|-----------|------------|--|--|
| 1.4. ผลพิสูจน์คุณภาพหนังสือรับรองผลการวิเคราะห์ยาสำเร็จรูป (Certificate of Analysis of Finished Product) (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง)  | คะแนน     |            |  |  |
| 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  | 6         |            |  |  |
| 1.4.2. ตรงกับ Finished Product Specification ทุกหัวข้อ แต่ มีการแสดงผลในรูปแบบ "Conforms, Complies, Not detected, N/A, z, <," 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, z, <," (ไม่พิจารณา)  | 0         |            |  |  |
| <b>2 ผลพิสูจน์คุณภาพการศึกษาความคงตัว (Stability data) (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง 2.1. หรือ 2.2.)</b>   | <b>15</b> |            |  |  |
| 2.1 การศึกษาที่จำเป็นต้องมีความคงตัวขณะเปิดใช้ (In-use stability) เช่น ยาฉีด ยาที่ผสมก่อนใช้ ยาหยอดตา เป็นต้น หรือ การทดสอบการหักแบ่งครึ่งเม็ดยาและ/หรือ In-use stability ในยาเม็ด เป็นต้น (คะแนนรวม = ข้อ 2.1.1. + 2.1.2. หรือข้อ 2.1.1. + 2.1.3.)  | 12        |            |  |  |
| 2.1.1.การศึกษา Long term stability (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง)  | 7         |            |  |  |
| 1) มีการศึกษา Long term stability ที่สภาวะจัดเก็บ (Storage condition) อย่างน้อย 3 รุ่นการผลิต ทั้งนี้ <b>เป็นไปตาม</b> ข้อกำหนดใน ASEAN Stability Study Guidelines (30 ± 2 °C, 75 ± 5% RH) กรณีที่สามารถเว้นการศึกษาได้ตาม ASEAN Guideline ต้องแนบ Stability protocol หรือ หลักฐานที่ได้รับการอนุมัติจาก อย. <b>ที่มีผลการศึกษาระบายยาที่กำหนดไว้บนฉลาก โดยมีการศึกษา On-going stability ปีล่าสุด</b> และแสดงผลการตรวจวิเคราะห์เป็นตัวเลข ยกเว้น หัวข้อ physical description และมีหัวข้อการทดสอบครบถ้วน ตามตำรายาอ้างอิง (เช่น USP, Ph.Eur, etc) | 7         |            |  |  |
| 2) มีการศึกษา Long term stability ที่สภาวะจัดเก็บ (Storage condition) อย่างน้อย 3 รุ่นการผลิต <b>แต่ไม่เป็นไปตาม</b> ข้อกำหนดใน ASEAN Stability Study Guidelines (30 ± 2 °C, 75 ±  | 1         |            |  |  |

คณะกรรมการกำกับควบคุมยาและผลิตภัณฑ์สุขภาพเฉพาะ

1. ลงชื่อ  ประธานกรรมการ

(นาย พงศกร ศรีนิวัฒน์)

2. ลงชื่อ  กรรมการ

(นาย สติลา นามราถ)

3. ลงชื่อ  กรรมการ

(นาย สุชีรา สิทธิขวลิศ)

| เกณฑ์การประเมินคุณภาพผลิตภัณฑ์ยาชื่อสามัญ   |       | ชื่อการค้า |  |  |
|---|-------|------------|--|--|
|   | คะแนน |            |  |  |
| 5% RH) กรณีที่สามารถเว้นการศึกษาได้ตาม ASEAN Guideline ต้องแนบ Stability protocol หรือ หลักฐานที่ได้รับการอนุมัติจาก ออย. <b>ที่มีผลการศึกษาระบอบอายุยาที่กำหนดไว้บนฉลาก โดยไม่มีผลการศึกษา On-going stability ปีล่าสุด</b> และแสดงผลการตรวจวิเคราะห์เป็นตัวเลข ยกเว้นหัวข้อ physical description และมีหัวข้อการทดสอบครบถ้วน ตามตำรายาที่อ้างอิง  |       |            |  |  |
| 3) มีการศึกษา Long term stability ที่สภาวะจัดเก็บ (Storage condition) อย่างน้อย 3 รุ่นการผลิต <b>เป็นไปตามข้อกำหนดใน ASEAN Stability Study Guidelines (30 ± 2 °C, 75 ± 5% RH) มีผลการศึกษาระบอบอายุยาที่กำหนดไว้บนฉลาก แต่ไม่มีผลการศึกษา On-going stability ปีล่าสุด</b> และแสดงผลการตรวจวิเคราะห์เป็นตัวเลข ยกเว้นหัวข้อ physical description และมีหัวข้อการทดสอบครบถ้วน ตามตำรายาที่อ้างอิง    | 5     |            |  |  |
| 4) มีการศึกษา Long term stability ที่สภาวะจัดเก็บ (Storage condition) อย่างน้อย 3 รุ่นการผลิต <b>เป็นไปตามข้อกำหนดใน ASEAN Stability Study Guidelines (30 ± 2 °C, 75 ± 5% RH) มีผลการศึกษาไม่ครบอบอายุยาที่กำหนดไว้บนฉลาก 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>เป็นไปตามข้อกำหนดใน ASEAN Stability Study Guidelines (30 ± 2 °C, 75 ± 5% RH) มีผลการศึกษาไม่ครบอบอายุยาที่กำหนดไว้บนฉลาก และไม่มีผลการศึกษา On-going stability ปีล่าสุด</b> และแสดงผลการตรวจวิเคราะห์เป็นตัวเลข ยกเว้นหัวข้อ physical description และมีหัวข้อการทดสอบครบถ้วน ตามตำรายาที่อ้างอิง | 1     |            |  |  |
| 6) มีการศึกษา Long term stability ที่สภาวะจัดเก็บ (Storage condition) <b>ไม่ครบ 3 รุ่นการผลิต แต่เป็นไปตามข้อกำหนดใน ASEAN Stability Study Guidelines (30 ± 2 °C, 75 ± 5% RH) มีผลการศึกษาไม่ครบอบอายุยาที่กำหนดไว้บนฉลาก แต่มีผลการศึกษา On-going stability ปีล่าสุด</b> และแสดงผลการตรวจวิเคราะห์เป็นตัวเลข ยกเว้นหัวข้อ physical description และมีหัวข้อการทดสอบครบถ้วน ตามตำรายาที่อ้างอิง    | 0     |            |  |  |
| 7) มีการศึกษา Long term stability ที่สภาวะจัดเก็บ (Storage condition) อย่างน้อย 3 รุ่นการผลิต <b>แต่ไม่เป็นไปตามข้อกำหนดใน ASEAN Stability Study Guidelines (30 ± 2 °C, 75 ±</b>  | 0.15  |            |  |  |

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดและคุณสมบัติเฉพาะ

1. ลงชื่อ  ประธานกรรมการ

(นพ. พงศกร ศรีบริวัฒน์)

2. ลงชื่อ  กรรมการ

(กัญ สุทธิรา นีรากุล)

3. ลงชื่อ  กรรมการ

(กัญ สุทธิรา สิริพิชวลิต)

| เกณฑ์การประเมินคุณภาพผลิตภัณฑ์ยาชื่อสามัญ   | คะแนน | ข้อการคำ |
|---|-------|----------|
| 5% RH) มีผลการศึกษาระบอบอายุยาที่กำหนดไว้บนฉลาก แต่ไม่มีผลการศึกษา On-going stability ปีล่าสุด และแสดงผลการตรวจวิเคราะห์เป็นตัวเลข ยกเว้นหัวข้อ physical description และมีหัวข้อการทดสอบครบถ้วน ตามตำรายาที่อ้างอิง อย่างน้อย 3 รุ่นการผลิต   |       |          |
| 8) มีการศึกษา Long term stability ที่สภาวะจัดเก็บ (Storage condition) อย่างน้อย 3 รุ่นการผลิต แต่ <b>ไม่</b> เป็นไปตามข้อกำหนดใน ASEAN Stability Study Guidelines (30 ± 2 °C, 75 ± 5% RH) มีผลการศึกษาครบอายุยาที่กำหนดไว้บนฉลาก <b>แต่</b> ไม่มีผลการศึกษา On-going stability ปีล่าสุด และแสดงผลการตรวจวิเคราะห์เป็น Conform, Complies, Not detected, N/A ยกเว้นหัวข้อ physical description และมีหัวข้อการทดสอบครบถ้วน ตามตำรายาที่อ้างอิง | 0.5   |          |
| 9) มีการศึกษา Long term stability <b>ไม่</b> เป็นไปตาม ASEAN Stability Study Guidelines, ศึกษาครบอายุยาที่กำหนดไว้บนฉลาก แต่มีหัวข้อการทดสอบ <b>ไม่</b> ครบถ้วน ตามตำรายาที่อ้างอิง ( <b>ไม่</b> พิจารณา)   | 0     |          |
| 10) มีการศึกษา Long term stability <b>ที่มี</b> ผลการศึกษา <b>ไม่</b> ครบอายุยาที่กำหนดไว้บนฉลาก <b>หรือ</b> มีหัวข้อการทดสอบ <b>ไม่</b> ครบถ้วนตามตำรายาที่อ้างอิง <b>หรือ</b> ผลการวิเคราะห์ <b>ไม่</b> ผ่านเกณฑ์ที่อ้างอิง <b>หรือ</b> <b>ไม่</b> แสดงผลการตรวจวิเคราะห์เป็นตัวเลข ยกเว้นหัวข้อ physical description <b>หรือ</b> <b>ไม่</b> มีผลการศึกษา Long term stability   | 0     |          |
| <b>2.1.2. การศึกษา In-use stability (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง) เช่น ยาฉีด ยาที่ผสมก่อนใช้</b>   | 5     |          |
| 1) มีข้อมูลการศึกษาความคงตัวของยาเมื่อเปิดใช้ ตามที่ระบุในเอกสารกำกับยาครบถ้วนทุกสารละลาย จำนวน 3 รุ่นการผลิต และข้อมูลนั้นเป็นไปตาม ASEAN guideline on stability of drug product และมีหัวข้อการวิเคราะห์สอดคล้องกับ USP ฉบับล่าสุด   | 5     |          |
| 2) มีข้อมูลการศึกษาความคงตัวของยาเมื่อเปิดใช้ ตามที่ระบุในเอกสารกำกับยาครบถ้วนทุกสารละลาย จำนวน 3 รุ่นการผลิต และข้อมูลนั้น <b>ไม่</b> เป็นไปตาม ASEAN guideline on stability of drug product และมีหัวข้อการวิเคราะห์สอดคล้องกับ USP ฉบับล่าสุด   | 2     |          |
| 3) มีข้อมูลการศึกษาความคงตัวของยาเมื่อเปิดใช้ตามที่ระบุในเอกสารกำกับยา <b>แต่</b> <b>ไม่</b> ครบถ้วนทุกสารละลาย   | 0.5   |          |
| 4) <b>ไม่มี</b> ข้อมูลการศึกษาความคงตัวของยาเมื่อเปิดใช้  | 0     |          |

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดและคุณลักษณะเฉพาะ

1. ลงชื่อ  ประธานกรรมการ

(นพ. พงศกร ศรีบัวบาน)

2. ลงชื่อ  กรรมการ

(นาย สุทธิรา นีมากร)

3. ลงชื่อ  กรรมการ

(นาย สุทธิรา สิทธิขจร)

| เกณฑ์การประเมินคุณภาพผลิตภัณฑ์ยาชื่อสามัญ |   | ชื่อการค้า |  |  |  |
|---|---|------------|--|--|--|
| 2.2                                       | กรณียาที่ไม่จำเป็นต้องมีความคงตัวขณะเปิดใช้ (In-use stability) หรือยาที่ทำหีบแบบเม็ดยา ไม่มีข้อบ่งชี้ในการหีบเม็ดยา หรือ ยาแคปซูล   | คะแนน      |  |  |  |
|   | <b>การศึกษา Long term stability (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง)</b>  | 12         |  |  |  |
|   | 1) มีการศึกษา Long term stability ที่สภาวะจัดเก็บ (Storage condition) อย่างน้อย 3 รุ่นการผลิต <b>เป็นไปตาม</b> ข้อกำหนดใน ASEAN Stability Study Guidelines (30 ± 2 °C, 75 ± 5% RH) กรณีที่สามารถเว้นการศึกษาได้ตาม ASEAN Guideline ต้องแนบ Stability protocol หรือ หลักฐานที่ได้รับการอนุมัติจาก ออย. <b>ที่มีผลการศึกษาระบบอายุยา</b> ที่กำหนดไว้บนฉลาก โดยมีผลการศึกษา On-going stability <b>ปีล่าสุด</b> และแสดงผลการตรวจวิเคราะห์เป็นตัวเลข ยกเว้นหัวข้อ physical description และมีหัวข้อการทดสอบครบถ้วน ตามตำรายาที่อ้างอิง    | 12         |  |  |  |
|   | 2) มีการศึกษา Long term stability ที่สภาวะจัดเก็บ (Storage condition) อย่างน้อย 3 รุ่นการผลิต <b>ไม่เป็นไปตาม</b> ข้อกำหนดใน ASEAN Stability Study Guidelines (30 ± 2 °C, 75 ± 5% RH) กรณีที่สามารถเว้นการศึกษาได้ตาม ASEAN Guideline ต้องแนบ Stability protocol หรือ หลักฐานที่ได้รับการอนุมัติจาก ออย. <b>ที่มีผลการศึกษาระบบอายุยา</b> ที่กำหนดไว้บนฉลาก โดยมีผลการศึกษา On-going stability <b>ปีล่าสุด</b> และแสดงผลการตรวจวิเคราะห์เป็นตัวเลข ยกเว้นหัวข้อ physical description และมีหัวข้อการทดสอบครบถ้วน ตามตำรายาที่อ้างอิง | 5          |  |  |  |
|   | 3) มีการศึกษา Long term stability ที่สภาวะจัดเก็บ (Storage condition) อย่างน้อย 3 รุ่นการผลิต <b>เป็นไปตาม</b> ข้อกำหนดใน ASEAN Stability Study Guidelines (30 ± 2 °C, 75 ± 5% RH) <b>มีผลการศึกษาระบบอายุยา</b> ที่กำหนดไว้บนฉลาก <b>แต่ไม่มี</b> ผลการศึกษา On-going stability <b>ปีล่าสุด</b> และแสดงผลการตรวจวิเคราะห์เป็นตัวเลข ยกเว้นหัวข้อ physical description และมีหัวข้อการทดสอบครบถ้วน ตามตำรายาที่อ้างอิง   | 6.5        |  |  |  |
|   | 4) มีการศึกษา Long term stability ที่สภาวะจัดเก็บ (Storage condition) อย่างน้อย 3 รุ่นการผลิต <b>ไม่เป็นไปตาม</b> ข้อกำหนดใน ASEAN Stability Study Guidelines (30 ± 2 °C, 75 ± 5% RH) <b>มีผลการศึกษาระบบอายุยา</b> ที่กำหนดไว้บนฉลาก <b>แต่ไม่มี</b> ผลการศึกษา On-going stability <b>ปีล่าสุด</b> และแสดงผลการตรวจวิเคราะห์เป็นตัวเลข ยกเว้นหัวข้อ physical description และมีหัวข้อการทดสอบครบถ้วน ตามตำรายาที่อ้างอิง  | 4          |  |  |  |

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดและคุณลักษณะเฉพาะ

1. ลงชื่อ  ประธานกรรมการ

(นพ. พงศกร ศรีธีรัตน์)

2. ลงชื่อ  กรรมการ

(นาย ศุภิสรา ไตรกาล)

3. ลงชื่อ  กรรมการ

(นาย สุชีรา สิทธิขวลิศ)

|  | คะแนน | ข้อการศึา |
|--|-------|-----------|
| <p>5) มีการศึกษา Long term stability ที่สภาวะจัดเก็บ (Storage condition) อย่างน้อย 3 รุ่นการผลิต <b>ไม่เป็นไปตาม</b>ข้อกำหนดใน ASEAN Stability Study Guidelines (30 ± 2 °C, 75 ± 5% RH) <b>มีผลการศึกษาระบอบอายุ</b>ที่กำหนดไว้บนฉลาก <b>แต่ไม่มี</b>ผลการศึกษา On-going stability ปีล่าสุด และแสดงผลการตรวจวิเคราะห์เป็น <b>Conform, Complies, Not detected, N/A</b> ยกเว้นหัวข้อ physical description และมีหัวข้อการทดสอบครบถ้วน ตามตำรายาที่อ้างอิง</p> <p>6) มีการศึกษา Long term stability <b>ไม่เป็นไปตาม</b> ASEAN Stability Study Guidelines, ศึกษาครบอายุที่กำหนดไว้บนฉลาก <b>แต่มี</b>หัวข้อการทดสอบ <b>ไม่ครบถ้วน</b> ตามตำรายาที่อ้างอิง (<b>ไม่พิจารณา</b>)</p> <p>7) ไม่มีเอกสารการศึกษา Long term stability (<b>ไม่พิจารณา</b>)</p> | 2     |           |
| <p>2.3 พิจารณาอายุยา Shelf- life ที่ส่งมอบ เพื่อเป็นการช่วยอำนวยความสะดวกและเพิ่มความยืดหยุ่นในการบริหารคลัง</p> <p>1) ยาที่ผลิตและส่งมอบมีอายุยา Shelf-Life 3 ปี</p> <p>2) ยาที่ผลิตและส่งมอบมีอายุยา Shelf-Life 2 ปี</p>   | 3     |           |
| <p>3 <b>ผลพิสูจน์คุณภาพของภาชนะบรรจุที่สัมผัสยา บรรจุภัณฑ์และฉลาก (Package &amp; Labeling)</b></p> <p>3.1. ภาชนะบรรจุ และ ฉลากมีรายละเอียดตรงตามพจนานุกรมทะเบียนยา</p> <p>3.2. ภาชนะบรรจุ หรือ ฉลากมีรายละเอียดตรงตามที่ขันทะเบียนยา</p> <p>3.3. ภาชนะบรรจุ และ ฉลากมีรายละเอียด <b>ไม่ตรง</b> ตามพจนานุกรมทะเบียนยา</p>   | 5     |           |
| <p>4 <b>ความเท่าเทียมในการบำบัดรักษาที่เทียบแบบ (Therapeutic Equivalence): (คะแนนรวม = ข้อ 4.1 หรือ 4.2+ 4.3+ 4.4)</b></p> <p>4.1. เป็นยาต้นแบบ</p> <p>4.2. ความเท่าเทียมกันของเภสัชกรรม (Pharmaceutical equivalence: PE) หรือเภสัชกรรมสมมูล ที่มีตัวยาสำคัญเดียวกัน ที่ขนาดความแรง และรูปแบบยาเดียวกัน โดยเข้ามาตรฐานข้อกำหนดเหมือนกัน หรือเทียบเท่ากัน (<b>เลือกข้อใดข้อหนึ่ง</b>)</p> <p>4.2.1. เป็นยาสามัญที่มีความเท่าเทียมกันกับยาต้นแบบ: มีเอกสารพิสูจน์ว่าสามารถเปลี่ยนแทนยาต้นแบบได้ (อ้างอิงตามข้อกำหนดและเอกสารที่ต้องยื่นในการขึ้นทะเบียนยาใหม่/ยาสามัญ แบบ ASEAN HARMONIZATION)</p>   | 15    |           |
|  | 5     |           |

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดและคุณลักษณะเฉพาะ

1. ลงชื่อ  ประธานกรรมการ

(นพ. พงศาร ศรีบัวรัตน์)

2. ลงชื่อ  กรรมการ

(กาญจลิตา นมราถ)

3. ลงชื่อ  กรรมการ

(ชญุศุฑิรา สิริพิชวลิต)

| เกณฑ์การประเมินคุณภาพผลิตภัณฑ์ยาชื่อสามัญ  |       | ชื่อการค้า |  |  |  |
|--|-------|------------|--|--|--|
| 4.2.2. ไม่มีความเท่าเทียมทางเภสัชกรรมกับยาต้นแบบ   | คะแนน |            |  |  |  |
| 0  |       |            |  |  |  |
| <b>4.3. ผ่านการรับรองตัวยาบรรจุลงในเอกสารที่เชื่อถือได้ (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง)</b>   | 5     |            |  |  |  |
| 4.3.1. เป็นยาต้นแบบ หรือ ยาสามัญที่ได้รับบรรจุใน USFDA Orange book หรือได้รับการรับรองจาก EMA ว่าสามารถเปลี่ยนแทนยาต้นแบบได้ มีความเท่าเทียมในการบำบัดรักษาด้วยยาต้นแบบ (Therapeutic Equivalence)  | 5     |            |  |  |  |
| 4.3.2. เป็นยาต้นแบบหรือยาสามัญ ที่มีรายชื่อผลิตภัณฑ์ ในหนังสือรายการผลิตภัณฑ์ยาสามัญใหม่ที่มีความเท่าเทียมกันในการบำบัดรักษาด้วยยาต้นแบบ (Thai Orange Book)  | 4     |            |  |  |  |
| 4.3.3. ไม่มีผลการรับรอง Therapeutic equivalence  | 0     |            |  |  |  |
| <b>4.4. เอกสารกำกับยา (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง)</b>   | 5     |            |  |  |  |
| 4.4.1. เป็นยาต้นแบบ หรือ มีข้อบ่งใช้ของยา ตามที่ได้รับอนุมัติจากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา และยา ที่เท่าเทียมกับยาต้นแบบที่จำหน่ายในประเทศไทย และมีข้อมูลอื่นๆ ที่ครบถ้วน เพื่อสนับสนุนการใช้ยาอย่างสมเหตุผล ตามแนวทางในการจัดทำเอกสารกำกับยาตามข้อตกลงอาเซียน (ASEAN Common Technical Dossier : ACTD) | 5     |            |  |  |  |
| 4.4.2. มีข้อบ่งใช้ของยา ตามที่ได้รับอนุมัติจากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ที่เท่าเทียมกับยาต้นแบบที่จำหน่ายในประเทศไทย แต่ไม่เป็นไปตาม แนวทางในการจัดทำเอกสารกำกับยาตามข้อตกลงอาเซียน (ASEAN Common Technical Dossier : ACTD)   | 3     |            |  |  |  |
| 4.4.3. ข้อบ่งใช้ของยา ตามที่ได้รับอนุมัติจากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา ต้อยกว่ายาต้นแบบ  | 0     |            |  |  |  |
| <b>5. ข้อมูลประสิทธิภาพในการรักษา การศึกษา/วิจัยทางคลินิก (5.1+5.2)</b>  | 15    |            |  |  |  |
| <b>5.1. การศึกษา/วิจัยทางคลินิก (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง)</b>   | 10    |            |  |  |  |
| 5.1.1. ยาต้นแบบ ที่แสดงเอกสารการวิจัยทางคลินิกด้านประสิทธิภาพและความปลอดภัยของยาในการรักษา ตามข้อบ่งใช้ของยาที่ได้รับอนุมัติ   | 10    |            |  |  |  |
| 5.1.2. เป็นยาที่มีเอกสารรับรองว่าผลิตโดยผู้ผลิตเดียวกัน สูตรตำรับเดียวกัน วัตถุประสงค์เดียวกัน กระบวนการผลิตและความควบคุมคุณภาพ ข้อบ่งใช้ ข้อควรระวัง ข้อห้ามใช้เช่นเดียวกับ ยาต้นแบบ  | 10    |            |  |  |  |
| 5.1.3. ยาสามัญ ที่มีศึกษา/วิจัยทางคลินิกด้านประสิทธิภาพและความปลอดภัยของยาในการรักษา ตามข้อบ่งใช้ของยา เปรียบเทียบกับยาต้นแบบ ที่ได้รับการตีพิมพ์ในวารสารทางการแพทย์และสาธารณสุขที่น่าเชื่อถือ โดยมีการศึกษาแบบต่อเนื่องไปนี้ (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง)   |       |            |  |  |  |


คณะกรรมการกำกับตำรายาและยัตยและคุณภาพเฉพาะ

1. ลงชื่อ  ประธานกรรมการ

(นพ.พลากร ศรีนันทน์)

2. ลงชื่อ  กรรมการ

(ภญ.สุจิตรา ไม้ราถ)

3. ลงชื่อ  กรรมการ

(ภญ.สุจิตรา ไม้ราถ)

| เกณฑ์การประเมินคุณภาพผลิตภัณฑ์ยาชื่อสามัญ   | คะแนน | ข้อการชี้ |
|---|-------|-----------|
| 5.1.3.1. วิธีการศึกษาเป็นแบบ Well-designed Randomized controlled trial  | 10    |           |
| 5.1.3.2. วิธีการศึกษาเป็นแบบ Long term follow up RCT  | 8     |           |
| 5.1.3.3. วิธีการศึกษาเป็นแบบ Cohort studies (perspective)   | 6     |           |
| 5.1.3.4. วิธีการศึกษาเป็นแบบ Comparative studies แบบ Case-control studies (retro perspective)   | 4     |           |
| 5.1.3.5. วิธีการศึกษาเป็นแบบ Descriptive studies แบบ Case report/case series  | 3     |           |
| 5.1.4. ยาสามัญ ที่มีศึกษา/วิจัยทางคลินิก แบบ Well-designed Randomized controlled trial ด้านประสิทธิภาพและความปลอดภัยของยาในการรักษา ตามข้อบ่งใช้ของยา เปรียบเทียบกับยาต้นแบบ ในประเทศไทย แต่ไม่ได้รับการตีพิมพ์ในวารสารทางการแพทย์และสาธารณสุข  | 1     |           |
| 5.1.5. มีศึกษา/วิจัยทางคลินิก แต่ไม่เปรียบเทียบกับยาต้นแบบ  | 0     |           |
| 5.1.6. ไม่มีการศึกษา/วิจัยทางคลินิก   | 0     |           |
| <b>5.2. ประสิทธิภาพการใช้ทางคลินิก (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง)</b>   | 5     |           |
| 5.2.1 ท่านมีประสบการณ์การใช้ยานี้ทางคลินิกได้ผลในการรักษา ไม่พบรายงานการเกิดอาการไม่พึงประสงค์ร้ายแรง ไม่ได้รับการร้องเรียนเรื่องประสิทธิภาพ ประสิทธิภาพของยา   | 5     |           |
| 5.2.2 ท่านมีประสบการณ์การใช้ยานี้ทางคลินิกได้ผลในการรักษา แต่ไม่พบเหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ร้ายแรง อันเป็นเหตุให้ผู้ป่วยต้องเปลี่ยนยา หยุดใช้ยา พบรายงานการเกิดอาการไม่พึงประสงค์ร้ายแรง ได้รับการร้องเรียนเรื่องประสิทธิภาพ ประสิทธิภาพของยา อยู่บ้าง   | 1.5   |           |
| 5.2.3 ท่านมีประสบการณ์การใช้ยานี้ทางคลินิกได้ผลในการรักษา แต่พบเหตุการณ์ไม่พึงประสงค์ร้ายแรง อันเป็นเหตุให้ผู้ป่วยต้องเปลี่ยนยา หยุดใช้ยา พบรายงานการเกิดอาการไม่พึงประสงค์ร้ายแรง ได้รับการร้องเรียนเรื่องประสิทธิภาพ ประสิทธิภาพของยา เป็นประจำ หรือ ไม่มีประสบการณ์การใช้ยานี้มาก่อน       | 0     |           |
| 5.2.4. แพทย์/เภสัชกร พบปัญหาในเชิงคุณภาพ ข้อใดข้อหนึ่งดังต่อไปนี้<br>- พบประวัติการเรียกคืนยาใน Lot ที่นำส่งเข้าประกวดราคา<br>- คบข. ส่งตรวจเองแล้วพบปัญหาที่ไม่ได้มาตรฐานตามเกณฑ์ตำรับ<br>- มีประวัติถูกรายงานปัญหาคุณภาพในรายชื่อผลิตภัณฑ์สุขภาพและผู้ผลิต ของกระทรวงสาธารณสุข (Green book) | -20   |           |

คณะกรรมการกำกับดูแลยาและผลิตภัณฑ์สุขภาพเฉพาะ

1. ลงชื่อ  ประธานกรรมการ

(นพ.พลากร ศรีบริวัฒน์)

2. ลงชื่อ  กรรมการ

(นายสุติลา นมราล)

3. ลงชื่อ  กรรมการ

(นายสุชีรา สิทะวณิช)

ชื่อการค้า

| เกณฑ์การประเมินคุณภาพผลิตภัณฑ์ฯ ชื่อสามัญ                       |   | คะแนน      |  |  |  |
|---|---|------------|--|--|--|
|   | - พบปัญหาใดๆ จากการทดสอบผลิตภัณฑ์ตัวอย่าง ก่อน/ระหว่าง/หลังพิจารณาประกวดราคา ไม่เกิน 60 วัน                                       |            |  |  |  |
|   | - มีประวัติการรายงานปัญหาคุณภาพเป็นลักษณะอื่นๆ จากหน่วยผู้ใช้/ผู้ซื้ยา  |            |  |  |  |
|   | 5.2.5. พบว่าผลิตภัณฑ์ที่เสนอ อาจส่งผลกระทบต่อ ยากี่ซองมอคล้ายกับยาที่มีอยู่ในบัญชียาเดิม  | -10        |  |  |  |
|   |   |            |  |  |  |
| <b>6 ระบบอบรมเกณฑ์จริยธรรมฯ แก่พนักงาน (เลือกข้อใดข้อหนึ่ง)</b> |   | <b>5</b>   |  |  |  |
|   | 6.1. บริษัทไม่มีเอกสารรับรองการอบรมเกณฑ์จริยธรรมแก่บุคลากร จากหน่วยงานส่วนกลาง เช่น PREMA, TPMA ที่มีเอกสารแสดงและมีตราประทับถ้วน | 5          |  |  |  |
|   | 6.2. บริษัทที่ไม่มีเอกสารรับรองการอบรมเกณฑ์จริยธรรมแก่บุคลากร   | 0          |  |  |  |
| 7   | มีการวิเคราะห์สารปนเปื้อนและรายงานเป็น Risk assessment of elemental impurities  | 10         |  |  |  |
|   | มีการวิเคราะห์สารปนเปื้อนและรายงานเป็น Risk assessment of elemental impurities  | 10         |  |  |  |
| <b>คะแนนรวม</b>   |   | <b>100</b> |  |  |  |

คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดและคุณลักษณะเฉพาะ

1. ลงชื่อ ..... ประธานกรรมการ

(นพ. พลากร ศรีวิวัฒน์)

2. ลงชื่อ ..... กรรมการ

(กัญ สติลา นีรากล)

3. ลงชื่อ ..... กรรมการ

(กัญ สุชีรา สิริพชวลิต)