

คุณลักษณะเฉพาะของยา Essential phospholipids 300 mg hard capsule

1. ชื่อยา Essential phospholipids 300 mg hard capsule

2. คุณสมบัติทั่วไป

- 2.1 รูปแบบ เป็นยาเม็ดแคปซูล สำหรับรับประทาน
- 2.2 ส่วนประกอบ ประกอบด้วย Essential phospholipids 300 mg ใน 1 เม็ด
- 2.3 ภาชนะบรรจุ บรรจุในแผงปิดสนิท ป้องกันความชื้น
- 2.4 ฉลาก
 - ระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรงวันผลิตวันสิ้นอายุเลขที่ผลิต และเลขทะเบียนตำรับยาไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์
 - บนภาชนะบรรจุยาอย่างน้อยต้องระบุชื่อยาหรือชื่อทางการค้าส่วนประกอบและขนาดความแรงของยาเลขที่ผลิตวันสิ้นอายุไว้ชัดเจน
- 2.5 อายุของยา อายุของยาที่ส่งมอบต้องมีอายุใช้ได้ไม่น้อยกว่า 12 เดือน นับจากวันส่งมอบ

3. คุณสมบัติทางเทคนิค

ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพเป็นไปตาม finished product specification และ drug substance specification ซึ่งได้จดทะเบียนต่อสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข

3.1 Finished product specification:

ข้อ	Test Items	Specifications
1	Identification	Complied with finished product specification
2	Assay	85.0 – 115.0% of the labeled amount of essential phospholipids
3	Uniformity of dosage units*	Complied with finished product specification
4	Disintegration	Within 30 minutes

คำสั่งจังหวัดนนทบุรี ที่ ๒๘๔/๒๕๖๓ ลงวันที่ ๓๐ มกราคม ๒๕๖๓ (คณะกรรมการกำหนดคุณลักษณะเฉพาะและกำหนดราคากลางจัดซื้อยา Essential phospholipids ๓๐๐ mg hard capsule)

๑. ประธาน (นายกัลย์ ลิมกุล)

๒. กรรมการ (นายวิจิตร ภาณุจันอุทัย)

๓. กรรมการ (นายสุรินทร์ ศรีวรรตน์)

๔. กรรมการ (นายพุดพิงค์ ดิษยเดช)

๕. กรรมการและเลขานุการ (นางอารณ์ เกตุกราย)

3.2 Drug substance specification:

ข้อ	Test Items	Specifications
1	Identification	Complied with drug substance specification
2	Assay	Complied with drug substance specification
3	Water	Complied with drug substance specification
4	Acid value	Complied with drug substance specification

- หมายเหตุ - *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

4. เงื่อนไขอื่น

- ตามเอกสารส่วนที่ 2 เรื่อง เงื่อนไขอื่น

5. การประเมินค่าประสิทธิภาพต่อราคา (Price Performance)

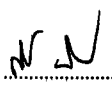


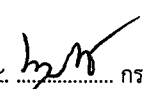

- ตามเอกสารส่วนที่ 3 เรื่อง การประเมินค่าประสิทธิภาพต่อราคา (Price Performance)

6. หมายเหตุ

6.1 กรณีเป็นยาที่ finished product มี monograph ปรากฏในตำรายา (official)

ในการพิจารณาจัดทำคุณลักษณะเฉพาะของยาในครั้งนี้ คณะกรรมการกำหนดคุณลักษณะเฉพาะของยา อ้างอิงตามประกาศกระทรวงสาธารณสุข เรื่อง ระบุตำรายา พ.ศ. 2561 ลงวันที่ 6 ธันวาคม พ.ศ. 2561 (ลงประกาศในราชกิจจานุเบกษาวันที่ 12 กุมภาพันธ์ 2562) โดยคณะกรรมการฯ อ้างอิงตาม USP 39, BP 2016 และ JP 17 หรือใช้ฉบับที่ใหม่กว่า ดังนั้นกรณีผู้เสนอราคา อ้างอิงตำรายาฉบับที่เก่ากว่าหรือใหม่กว่าที่คณะกรรมการฯ ใช้ อ้างอิง หรือใช้ตำรายาอื่น ซึ่งเป็นไปตามประกาศกระทรวงสาธารณสุขเรื่อง ระบุตำรายา ให้ผู้เสนอราคาส่งสำเนา

คำสั่งจังหวัดนนทบุรี ที่ ๒๘๔/๒๕๖๓ ลงวันที่ ๓๐ มกราคม ๒๕๖๓ (คณะกรรมการกำหนดคุณลักษณะเฉพาะและกำหนดราคากลางจัดซื้อยา Essential phospholipids ๓๐๐ mg hard capsule)

๑.  ประธาน (นายกัลย์ ลิ้มกุล)
 ๒.  กรรมการ (นายวิจักขณ์ กาญจนอุทัย)
 ๓.  กรรมการ (นายสุรินทร์ ศรีวรรตน์)
 ๔.  กรรมการ (นายพุมพงค์ ดิษยเดช)
 ๕.  กรรมการและเลขานุการ (นางอารณ เกตุกราย)

เอกสารตำรายาที่ใช้อ้างอิงแนบมาพร้อมด้วย

ทั้งนี้ในการพิจารณา ให้ขึ้นกับดุลยพินิจของคณะกรรมการพิจารณาผล

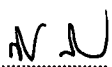
6.2 กรณีเป็นยาที่ finished product ไม่มี monograph ปรากฏในตำรายา (non-official)

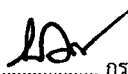
ในการพิจารณาจัดทำคุณลักษณะเฉพาะของยาในครั้งนี้ คณะกรรมการฯ อ้างอิงตาม


- 1) General requirement ของเภสัชตำรับสำหรับ finished product รูปแบบ Tablet และ Capsule
- 2) General requirement ของเภสัชตำรับสำหรับ finished product รูปแบบ Injection
(Parenteral preparations)
- 3) แนวทางการกำหนดคุณลักษณะเฉพาะ ยากลุ่มชีววัตถุ สำนักบริหารการสาธารณสุข กระทรวงสาธารณสุข
ตุลาคม 2553 หรือฉบับที่ใหม่กว่า
- 4) Injectable Drugs Guide, First published 2011, Published by Pharmaceutical Press

ทั้งนี้ในการพิจารณา ให้ขึ้นกับดุลยพินิจของคณะกรรมการพิจารณาผล


คำสั่งจังหวัดนนทบุรี ที่ ๒๘๔/๒๕๖๓ ลงวันที่ ๓๐ มกราคม ๒๕๖๓ (คณะกรรมการกำหนดคุณลักษณะเฉพาะและกำหนดราคากลางจัดซื้อยา Essential phospholipids ๓๐๐ mg hard capsule)

๑.  ประธาน
(นายกัลย์ ลิมกุล)

๒.  กรรมการ
(นายวิจักขณ์ กาญจนอุทัย)

๓.  กรรมการ
(นายสุรินทร์ ศรีวรรธน์)

๔.  กรรมการ
(นายพุมพงศ์ ดิษยเดช)

๕.  กรรมการและเลขานุการ
(นางอารณ์ เกตุกราย)

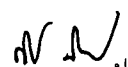

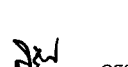


4. เงื่อนไขอื่น

ผู้เสนอราคาต้องยื่นแสดงหนังสือรับรอง พร้อมลงลายมือชื่อรับรองเอกสารโดยผู้มีอำนาจ

เงื่อนไขอื่น รายละเอียดดังนี้

- 4.1. เอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตำรับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต
 - 4.1.1. ใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยา (ทย.2 ทย.3 ทย.4 หรือ ย.2 แล้วแต่กรณี)
 - 4.1.2. ใบคำขอขึ้นทะเบียน ทย.1/ย.1 ของยาที่เสนอราคา พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ตามที่ขึ้นทะเบียน (finished product specification) และข้อกำหนดคุณภาพของวัตถุดิบ (drug substance specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติมจะต้องแนบเอกสารการขอแก้ไข (ย.4 หรือ ย.5) มาพร้อม finished product specification และ/หรือ drug substance specification โดยขอแก้ไขก่อนวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ และไม่เกิน 2 ปี ณ วันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์
- 4.2. เอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยา
 - 4.2.1. กรณีที่ยาผลิตในประเทศไทย ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา GMP-PIC/S ของกระทรวงสาธารณสุข ในหมวดยาที่เสนอขายฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์
 - 4.2.2. กรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ ผู้ผลิตต้องมีสำเนาภาพถ่ายหนังสือรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา cGMP หรือ GMP-PIC/S ของประเทศผู้ผลิตฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบโดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์
- 4.3. เอกสารคุณภาพของยาที่เสนอราคา
 - 4.3.1. ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ของผู้ผลิต (certificate of analysis of finished product) ในยาที่ส่งเป็นตัวอย่าง
 - 4.3.2. ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบของตัวยาสำคัญ (certificate of analysis of drug substance) ที่ใช้ในการผลิตยาที่ส่งเป็นตัวอย่างทั้งของผู้ผลิตและผู้ผลิตวัตถุดิบ
 - 4.3.3. ผลการศึกษา long term stability ตลอดช่วงอายุของยาที่ขึ้นทะเบียนไว้กับสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข
 - 4.3.4. กรณีเป็นยาในกลุ่ม biological products ที่เป็น vaccines, blood products ต้องมีเอกสารรับรองรุ่นการผลิต (lot release) จากกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ กระทรวงสาธารณสุข
- 4.4. ตัวอย่างยา
 - 4.4.1. ผู้เสนอราคา ต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย 2 หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้น
- 4.5. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ

คำสั่งจังหวัดนนทบุรี ที่ ๒๘๔/๒๕๖๓ ลงวันที่ ๓๐ มกราคม ๒๕๖๓ (คณะกรรมการกำหนดคุณลักษณะเฉพาะและกำหนดราคากลางจัดซื้อยา Essential phospholipids ๓๐๐ mg hard capsule)

๑.  ประธาน (นายกัลย์ ลิ้มกุล)	๒.  กรรมการ (นายวิจักขณ์ กาญจนอุทัย)	๓.  กรรมการ (นายสุรินทร์ ศรีวรรตน์)	๔.  กรรมการ (นายพุฒิพงศ์ ดิษยเดช)	๕.  กรรมการและเลขานุการ (นางอารณณ์ เกตุกราย)
---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

- 4.5.1. ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยา รุ่นที่ส่งมอบ
- 4.5.2. กรณีที่หน่วยราชการทำการสุ่มตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่าง โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายที่เกี่ยวข้องในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ กรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะ หน่วยราชการขอสงวนสิทธิไม่รับพิจารณาการเสนอราคายาดังกล่าวของผู้ขายและ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป
- 4.5.3. ผู้ขายจะต้องรับเปลี่ยนยาเมื่อยาใกล้หมดอายุ หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนดโดยไม่มีเงื่อนไข
- 4.5.4. กรณีเป็นยาที่ต้องเก็บรักษาที่อุณหภูมิ 2 – 8 องศาเซลเซียส ต้องมีเอกสารแสดงและรับรองว่ามีระบบการเก็บและจัดส่งยาเป็น cold chain system ที่ได้มาตรฐานตามหลักเกณฑ์ good storage practice (GSP) และ good distribution practice (GDP)

หมายเหตุ: ข้อ 4.5.1., 4.5.2. และ 4.5.3. ผู้เสนอราคาต้องยื่นแสดงหนังสือรับรอง พร้อมลงลายมือชื่อรับรอง เอกสารโดยผู้มีอำนาจ

4.6. เอกสารอื่นๆ

- 4.6.1. หากยาที่เสนอไม่ใช่ยาต้นแบบ (original drugs) ต้องมีหนังสือแสดงการทดสอบ bioequivalence ของยาที่เสนอเปรียบเทียบกับยาต้นแบบ โดยวิธีการศึกษาต้องเป็นไปตามหลักเกณฑ์และแนวปฏิบัติในการศึกษาชีวสมมูลของยาสามัญของสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข ข้อนี้ระบุในกรณีที่สำคัญของยาต้นแบบขึ้นทะเบียนก่อนปี พ.ศ. 2535 และเป็นยาในกลุ่ม ดังนี้
- กลุ่มยา Biopharmaceutics Classification System class 3 หรือ 4
 - ยาที่เป็นรูปแบบ modified release
 - ยาที่มี narrow therapeutic index
 - ยาที่สำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาประกาศว่าต้องทำการศึกษา bioequivalence เช่น ยาคุมกำเนิดฉุกเฉิน, zidovudine (azidothymidine, AZT), ยา sustained release หรือยาอื่นๆตามที่ประกาศในภายหลัง
- 4.6.2. กรณีเป็นยาที่ต้องละลาย/เจือจางก่อนใช้ ให้สำเนาภาพถ่ายผลการศึกษาความคงตัวหลังการละลายและ/หรือเจือจาง ในตัวทำละลายต่างๆ ครบถ้วนและสอดคล้องกับเอกสารกำกับยา
- 4.7. ผู้เสนอราคา (ผู้ขาย) ยินยอมให้ยกเลิกสัญญาก่อนครบกำหนด ดังนี้
- 4.7.1. กรณีที่รายการยาถูกตัดออกจากบัญชียาโรงพยาบาล
- 4.7.2. กรณีผลการสุ่มตรวจวิเคราะห์ยานี้จากกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ไม่เป็นไปตามมาตรฐานข้อกำหนด
- 4.7.3. กรณีผลิตภัณฑ์ยาชนิดนี้ถูกเรียกเก็บคืนจากท้องตลาดโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา
- ในช่วงเวลาของสัญญาจะซื้อจะขาย

คำสั่งจังหวัดนนทบุรี ที่ ๒๘๔/๒๕๖๓ ลงวันที่ ๓๐ มกราคม ๒๕๖๓ (คณะกรรมการกำหนดคุณลักษณะเฉพาะและกำหนดราคากลางจัดซื้อยา Essential phospholipids ๓๐๐ mg hard capsule)

๑. ประธาน
(นายวัลย์ ลิ้มกุล)

๒. กรรมการ
(นายวิจิตร กาญจนอุทัย)

๓. กรรมการ
(นายสุรินทร์ ศิริวรรณ)

๔. กรรมการ
(นายพุดพิงค์ ดิษยเดช)

๕. กรรมการและเลขานุการ
(นางอารมณ แกตุกราย)

4.7.4. กรณีพบปัญหาคุณภาพจากผลิตภัณฑ์ที่อาจส่งผลต่อประสิทธิผลและความปลอดภัยต่อผู้ป่วยที่ได้รับยา

4.7.5. กรณีพบปัญหาอื่นๆ นอกเหนือจากที่กล่าวมา ซึ่งพิจารณาแล้วว่าเกิดความเสียหายต่อราชการ

หมายเหตุ : ข้อ 4.7.1., 4.7.2., 4.7.3., 4.7.4. และ 4.7.5. ผู้เสนอราคาต้องยื่นแสดงหนังสือรับรอง พร้อมลงลายมือชื่อรับรองเอกสารโดยผู้มีอำนาจ

4.8. หน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาผลิตภัณฑ์ยาที่มีประวัติถูกเรียกเก็บคืนโดยสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยาในระยะเวลา 1 ปีก่อนวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์

4.9 ผู้ขายต้องสนับสนุน Sensitivity disc ตลอดอายุสัญญา ข้อนี้นเฉพาะกรณีที่เป็นยา Antibiotic

หมายเหตุ : ข้อ 4.9. ผู้เสนอราคาต้องยื่นแสดงหนังสือรับรอง พร้อมลงลายมือชื่อรับรองเอกสารโดยผู้มีอำนาจ

คำสั่งจังหวัดนนทบุรี ที่ ๒๘๔/๒๕๖๓ ลงวันที่ ๓๐ มกราคม ๒๕๖๓ (คณะกรรมการกำหนดคุณลักษณะเฉพาะและกำหนดราคากลางจัดซื้อยา Essential phospholipids ๓๐๐ mg hard capsule)

๑. ประธาน
(นายกัลย์ ลิมกุล)

๒. กรรมการ
(นายวิจักขณ์ กาญจนอุทัย)

๓. กรรมการ
(นายสุรินทร์ ศรีวรรธน์)

๔. กรรมการ
(นายพุมพิงค์ ดิษยเดช)

๕. กรรมการและเลขานุการ
(นางอารณ์ เกตุกราย)

5. การประเมินค่าประสิทธิภาพต่อราคา (Price Performance)

หลักเกณฑ์การประเมินค่าประสิทธิภาพต่อราคา (Price Performance)

หลักเกณฑ์ในการพิจารณาผู้ชนะการเสนอราคา โดยใช้หลักเกณฑ์การประเมินค่าประสิทธิภาพต่อราคา เป็นดังนี้

- ผู้เสนอราคา มีคุณสมบัติครบถ้วนถูกต้องตามประกาศประกวดราคาและเอกสารประกวดราคา
- ผลิตภัณฑ์ที่เสนอราคา มีข้อกำหนดถูกต้องครบถ้วนตามคุณลักษณะเฉพาะที่ประกาศประกวดราคา
- กำหนดตัวแปรหลัก สำหรับใช้เป็นเกณฑ์ในการประเมินค่าประสิทธิภาพต่อราคา ประกอบด้วย 2 ตัวแปร ซึ่งมีน้ำหนักคะแนน ดังนี้

ตัวแปรหลักที่ 1 ราคาที่เสนอราคา (Price)	40
ตัวแปรหลักที่ 2 มาตรฐานของผลิตภัณฑ์ (Performance)	60
รวม	100

ตัวแปรหลักที่ 1 : ราคาที่เสนอ (Price) (คะแนนเต็ม 100 คะแนน)

ระบบจัดซื้อจัดจ้างภาครัฐด้วยอิเล็กทรอนิกส์จะดำเนินการประมวลผลคะแนนให้จากใบเสนอราคา

ตัวแปรหลักที่ 2 : มาตรฐานของผลิตภัณฑ์ (Performance) (คะแนนเต็ม 100 คะแนน)

ประกอบด้วยมาตรฐานของตัวแปร 5 ตัวแปร ดังนี้

2.1 มาตรฐานโรงงานผลิตวัตถุดิบตัวยาสำคัญ (10 คะแนน)

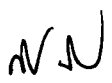
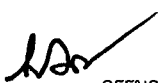



- (ก) ใช้วัตถุดิบตัวยาสำคัญที่ผลิตโดยโรงงานที่ได้รับการรับรองมาตรฐานการผลิตตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา cGMP หรือ GMP-PIC/S ของประเทศผู้ผลิตฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบ ในหมวดที่เกี่ยวข้องกับวัตถุดิบตัวยาสำคัญ
- (ข) ใช้วัตถุดิบตัวยาสำคัญที่ผลิตโดยโรงงานที่ได้รับการรับรองมาตรฐานการผลิตตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา WHO-GMP หรือเทียบเท่าของประเทศผู้ผลิตฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบ ในหมวดที่เกี่ยวข้องกับวัตถุดิบตัวยาสำคัญ

2.2 มาตรฐานคุณภาพผลิตภัณฑ์ (20 คะแนน)

- (ก) เป็นยาซึ่งอยู่ในบัญชีรายการยาคุณภาพของ WHO List of Prequalified Medicinal Products
- (ข) เป็นยาซึ่งอยู่ในบัญชีรายการยาคุณภาพของ Green book โดยกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ เล่ม 1 ถึงเล่มปัจจุบัน (เล่มใดเล่มหนึ่ง)
- (ค) เป็นยาซึ่งมีข้อมูลผลการตรวจวิเคราะห์ยาโดยห้องปฏิบัติการซึ่งไม่ใช่ห้องปฏิบัติการของผู้ผลิตยา ที่ได้รับการรับรองความสามารถห้องปฏิบัติการทดสอบด้านยาตามมาตรฐาน ISO/IEC 17025 จากสำนักงานมาตรฐานห้องปฏิบัติการกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ จำนวนไม่น้อยกว่า 1 รุ่นการผลิต

2.3 มาตรฐานห้องปฏิบัติการ (20 คะแนน)

คำสั่งจังหวัดนนทบุรี ที่ ๒๘๔/๒๕๖๓ ลงวันที่ ๓๐ มกราคม ๒๕๖๓ (คณะกรรมการกำหนดคุณลักษณะเฉพาะและกำหนดราคากลางจัดซื้อยา Essential phospholipids ๓๐๐ mg hard capsule)

๑.  ประธาน (นายกัลย์ ลิ้มกุล)	๒.  กรรมการ (นายวิจักขณ์ กาญจนอุทัย)	๓.  กรรมการ (นายสุรินทร์ ศรีวรรธน์)	๔.  กรรมการ (นายพุฒิพงศ์ ดิษยเดช)	๕.  กรรมการและเลขานุการ (นางอาภรณ์ เกตุกราย)
---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

- (ก) ห้องปฏิบัติการที่ตรวจวิเคราะห์ยาของโรงงานที่ผลิตยาได้รับการรับรองคุณภาพมาตรฐาน WHO List of Prequalified Quality Control Laboratories ในยาที่เสนอ
- (ข) ห้องปฏิบัติการที่ตรวจวิเคราะห์ยาของโรงงานที่ผลิตยาได้รับการรับรองคุณภาพมาตรฐาน ISO/IEC 17025 จากกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ในยาที่เสนอ

2.4 มาตรฐานอื่นๆที่สนับสนุนคุณภาพยา (20 คะแนน)

- (ก) เป็นยาที่มีข้อมูลการศึกษาความคงสภาพยา (long term stability) ที่ขึ้นทะเบียนตำรับยา ตามข้อ 2.4 ASEAN Stability Study Guideline ในข้อตกลง ASEAN Harmonization Product on Pharmaceutical Registration วันที่ 26 ธันวาคม พ.ศ.2551 โดย ทำการศึกษาความคงสภาพยาที่อุณหภูมิ 30 ± 2 °C ความชื้นสัมพัทธ์ 75 ± 5 %RH หรือในกรณี เป็นยาที่ต้องเก็บในตู้เย็นจะทำการศึกษาความคงสภาพยาที่อุณหภูมิ 5 ± 3 °C
- (ข) เป็นยาที่จัดส่งโดยผู้ประกอบการขนส่งที่ได้รับการรับรองตามมาตรฐานหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการจัดจำหน่ายเภสัชภัณฑ์ (Good distribution practices for pharmaceutical product (GDP)) โดยหน่วยงานภายนอก

2.5 มาตรฐานบรรจุภัณฑ์ (30 คะแนน)

- (ก) ยาเม็ดแคปซูล
- บนแผงยาทุกเม็ดระบุชื่อทั่วไปหรือชื่อการค้าของยา ขนาดความแรงของยา
 - บนแผงยาทุกเม็ดระบุวันหมดอายุของยา
 - มี imprint code บนเม็ดยาซึ่งง่ายต่อการบ่งชี้ (identification)

การตรวจสอบมาตรฐานของตัวแปรรมีแนวทางในการดำเนินการดังนี้

ตัวแปรรมที่ 2.1 มาตรฐานโรงงานผลิตวัตถุดิบตัวยาสำคัญ

ผู้เสนอราคาต้องยื่นแสดงหนังสือรับรองว่าโรงงานผลิตวัตถุดิบตัวยาสำคัญได้รับการรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยา WHO-GMP, cGMP หรือ GMP-PIC/S ของประเทศผู้ผลิตฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบ ในหมวดที่เกี่ยวข้องกับวัตถุดิบตัวยาสำคัญ

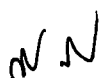




ตัวแปรรมที่ 2.2 มาตรฐานคุณภาพผลิตภัณฑ์

ผู้เสนอราคาต้องยื่นเอกสารบัญชีรายชื่อ WHO List of Prequalified Medicinal Products ที่มีรายชื่อยาที่เสนอราคาในครั้งนี้ โดยตรวจสอบข้อมูลได้ที่ <http://apps.who.int/prequal/query/ProductRegistry.aspx?list>

หรือ ยื่นสำเนาเอกสาร Green book ของกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์โดยระบุเล่ม และหน้า เฉพาะส่วนที่มีรายชื่อยาที่เสนอราคาในครั้งนี้ ทั้งนี้ตรวจสอบข้อมูลได้ที่ <http://dmsc2.dmsc.moph.go.th/webroot/drug/qa30/index.stm>

หรือ ยื่นเอกสารผลการตรวจวิเคราะห์ยาโดยห้องปฏิบัติการซึ่งไม่ใช่ห้องปฏิบัติการของผู้ผลิตยา ที่ได้รับการรับรองความสามารถห้องปฏิบัติการทดสอบด้านยาตามมาตรฐาน ISO/IEC 17025 จากสำนักงานมาตรฐานห้องปฏิบัติการ

คำสั่งจังหวัดนนทบุรี ที่ ๒๘๔/๒๕๖๓ ลงวันที่ ๓๐ มกราคม ๒๕๖๓ (คณะกรรมการกำหนดคุณลักษณะเฉพาะและกำหนดราคากลางจัดซื้อยา Essential phospholipids ๓๐๐ mg hard capsule)

๑.  ประธาน (นายกัลย์ ลิ้มกุล)	๒.  กรรมการ (นายวิชฌณ กาญจนอุทัย)	๓.  กรรมการ (นายสุรินทร์ ศรีวรรัตน์)	๔.  กรรมการ (นายพุดพิงศ์ ดิษยเดช)	๕.  กรรมการและเลขานุการ (นางอารณ เกตุกราย)
---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ จำนวนไม่น้อยกว่า 1 รุ่นการผลิต โดยหัวข้อการตรวจวิเคราะห์ต้องไม่น้อยกว่าหัวข้อที่ระบุใน Green Book ฉบับล่าสุดของยาชื่อสามัญเดียวกันนี้ และผลการวิเคราะห์มีอายุไม่เกิน 5 ปี นับจากวันที่ได้การรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ถึงวันประกาศประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ พร้อมด้วยสำเนาใบรับรองมาตรฐาน ISO/IEC 17025 ของห้องปฏิบัติการ

ตัวแปรครั้งที่ 2.3 มาตรฐานห้องปฏิบัติการ

ผู้เสนอราคาต้องยื่นเอกสารบัญชีรายชื่อ WHO List of Prequalified Quality Control Laboratories ที่มีชื่อห้องปฏิบัติการของโรงงานผู้ผลิตยา โดยตรวจสอบข้อมูลได้ที่ http://apps.who.int/prequal/lists/PQ_QCLabsList.pdf

หรือ ยื่นสำเนานหนังสือใบประกาศรับรองห้องปฏิบัติการที่ตรวจวิเคราะห์ยาของโรงงานผู้ผลิตยาได้รับการรับรองคุณภาพมาตรฐาน ISO/IEC 17025 จากกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ ในยาที่เสนอ จากสำนักงานมาตรฐานห้องปฏิบัติการกรมวิทยาศาสตร์การแพทย์

ตัวแปรครั้งที่ 2.4 มาตรฐานอื่นๆที่สนับสนุนคุณภาพยา

ผู้เสนอราคาต้องยื่นข้อมูลการศึกษาความคงสภาพยา (long term stability) ที่ขึ้นทะเบียนตำรับยาตามข้อตกลง ASEAN Harmonization Product on Pharmaceutical Registration วันที่ 26 ธันวาคม พ.ศ.2551 (ข้อ 2.4 ASEAN Stability Study Guideline) โดยทำการศึกษาความคงสภาพยาที่อุณหภูมิ $30\pm 2^{\circ}\text{C}$ ความชื้นสัมพัทธ์ $75\pm 5\% \text{RH}$ หรือในกรณีเป็นยาที่ต้องเก็บในตู้เย็นจะทำการศึกษาความคงสภาพยาที่อุณหภูมิ $5\pm 3^{\circ}\text{C}$

และ ยื่นหนังสือที่แสดงว่าดำเนินการจัดส่งยาโดยผู้ประกอบการขนส่งที่ได้รับการรับรองตามมาตรฐานหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการจัดจำหน่ายเภสัชภัณฑ์ (Good distribution practices for pharmaceutical product (GDP)) โดยหน่วยงานภายนอก

ตัวแปรครั้งที่ 2.5 มาตรฐานบรรจุภัณฑ์

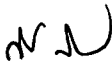
ผู้เสนอราคาต้องยื่นแคตตาล็อกรูปแบบและตัวอย่างยาที่แสดงถึงมาตรฐานตามที่ระบุ


หลักเกณฑ์การประเมินค่าประสิทธิภาพต่อราคา (Price Performance)


การพิจารณาให้คะแนนสรุปเป็นตาราง ดังนี้


ตัวแปรหลักที่	ชื่อตัวแปรหลัก	น้ำหนักคะแนน
1	ราคาที่เสนอ	40
2	มาตรฐานของผลิตภัณฑ์	60
	รวม	100


คำสั่งจังหวัดนนทบุรี ที่ ๒๘๔/๒๕๖๓ ลงวันที่ ๓๐ มกราคม ๒๕๖๓ (คณะกรรมการกำหนดคุณลักษณะเฉพาะและกำหนดราคากลางจัดซื้อยา Essential phospholipids ๓๐๐ mg hard capsule)

๑.  ประธาน
(นายกัลย์ ลิ้มกุล)

๒.  กรรมการ
(นายวิชิต กาญจนอุทัย)

๓.  กรรมการ
(นายสุรินทร์ ศรีวรรธน์)


๔.  กรรมการ
(นายพุมพิงค์ ดิษยเดช)

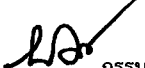
๕.  กรรมการและเลขานุการ
(นางอารณ เกตุกราย)


ตัวแปรหลักที่ 2 : คุณภาพและคุณสมบัติที่เป็นประโยชน์ต่อทางราชการ (คะแนนเต็ม 100 คะแนน)


ตัวแปรรองที่	ชื่อตัวแปรรอง	การพิจารณาให้คะแนนตัวแปรรอง	คะแนน
2.1	มาตรฐานโรงงานผลิตวัตถุอันตรายสำคัญ (เลือกข้อเดียว)		10
		(ก) ใช้วัตถุอันตรายสำคัญที่ผลิตโดยโรงงานที่ได้รับการรับรองมาตรฐานการผลิตตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา cGMP หรือ GMP-PIC/S ของประเทศผู้ผลิตฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบ ในหมวดที่เกี่ยวข้องกับวัตถุอันตรายสำคัญ	10
		(ข) ใช้วัตถุอันตรายสำคัญที่ผลิตโดยโรงงานที่ได้รับการรับรองมาตรฐานการผลิตตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา WHO-GMP หรือเทียบเท่าของประเทศผู้ผลิตฉบับล่าสุดตามรอบการตรวจสอบ ในหมวดที่เกี่ยวข้องกับวัตถุอันตรายสำคัญ	5
2.2	มาตรฐานคุณภาพผลิตภัณฑ์ (เลือกข้อเดียวที่ได้คะแนนสูงสุด)		20
		(ก) WHO List of Prequalified Medicinal Products	20
		(ข) รายการยาคุณภาพใน Green book	20
		(ค) ผลตรวจวิเคราะห์ยาอย่างน้อย 1 Lot โดยห้องปฏิบัติการ ISO/IEC 17025 ที่ไม่ใช่ผู้ผลิต	20
2.3	มาตรฐานห้องปฏิบัติการ (เลือกข้อเดียวที่ได้คะแนนสูงสุด)		20
		(ก) WHO List of Prequalified Quality Control Laboratories	20
		(ข) ห้องปฏิบัติการได้รับการรับรองมาตรฐาน ISO/IEC 17025	20
2.4	มาตรฐานอื่นๆที่สนับสนุนคุณภาพยา (เลือกได้หลายข้อ)		20
		(ก) Long term stability ตาม ASEAN guideline on stability study of drug product	10
		(ข) Good distribution practices for pharmaceutical product (GDP)	10
2.5	มาตรฐานบรรจุภัณฑ์ (เลือกได้หลายข้อ)		30
		(ก) ยาเม็ดแคปซูล	
		- บนแผงยาทุกเม็ดระบุชื่อทั่วไปหรือชื่อการค้าของยา ขนาดความแรงของยา	10
		- บนแผงยาทุกเม็ดระบุวันหมดอายุของยา	15
		- มี imprint code บนเม็ดยาซึ่งง่ายต่อการบ่งชี้ (identification)	5
มาตรฐานของผลิตภัณฑ์ (Performance) คะแนนรวม			100

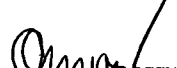
คำสั่งจังหวัดนนทบุรี ที่ ๒๘๔/๒๕๖๓ ลงวันที่ ๓๐ มกราคม ๒๕๖๓ (คณะกรรมการกำหนดคุณลักษณะเฉพาะและกำหนดราคากลางจัดซื้อยา Essential phospholipids ๓๐๐ mg hard capsule)

๑.  ประธาน
(นายกัลย์ ลิ้มกุล)

๒.  กรรมการ
(นายวิชิต กาญจนอุทัย)

๓.  กรรมการ
(นายสุรินทร์ ศรีวรรณ)

๔.  กรรมการ
(นายพูนพงศ์ ดิษยเดช)

๕.  กรรมการและเลขานุการ
(นางอารณ์ เกตุกราย)

สรุป GPU ที่เลือกในการ e-bidding ยา Essential phospholipids 300 mg hard capsule

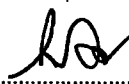
GPU ที่เลือก (✓)	GPU ที่มีให้เลือก	TMTID (TPU)	GPU
✓	686208		essential phospholipids 300 mg capsule, hard, 1 capsule
		686220	ESSENTIALE FORTE (A. NATTERMANN, GERMANY) (essential phospholipids 300 mg) capsule, hard, 1 capsule
		1041013	EPL-300 (NABROS PHARMA, INDIA) (essential phospholipids 300 mg) capsule, hard, 1 capsule

คณะกรรมการกำหนดคุณลักษณะเฉพาะและกำหนดราคากลางจัดซื้อยา Essential phospholipids 300 mg hard capsule


ด้วยวิธีประกวดราคาอิเล็กทรอนิกส์ (e-bidding) ตามคำสั่งจังหวัดนนทบุรี ที่ ๒๘๔/๒๕๖๓ ลงวันที่ ๓๐ มกราคม ๒๕๖๓

๑.  ประธานกรรมการ

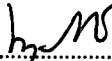
(นายกำลย์ ลิ้มกุล)

๒.  กรรมการ


(นายวิชักษณ์ กาญจนอุทัย)

๓.  กรรมการ

(นายสุนรินทร์ ศรีวรรธน์)

๔.  กรรมการ

(นายพุฒิพงศ์ ดิษยเดช)

๕.  กรรมการและเลขานุการ

(นางอาภรณ์ เกตุกราย)