

## รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะของยา

Ipratropium bromide ๒๐ µg/puff และ Fenoterol Hydrobromide ๕๐ µg/puff Inhaler ๒๐๐ puffs

วัตถุประสงค์ เพื่อใช้ในการบำบัดรักษาของสถาบันโรคทรวงอกซึ่งเป็นสถาบันเฉพาะทางด้านโรคปอดและหัวใจ

๑. ชื่อยา : Ipratropium bromide ๒๐ µg/puff และ Fenoterol Hydrobromide ๕๐ µg/puff Inhaler ๒๐๐ puffs

### ๒. คุณสมบัติทั่วไป

๑. เป็นสารละลายใส สำหรับพ่นสูดทางปาก
๒. ประกอบด้วยตัวยา - Ipratropium bromide ๒๐ µg/puff และ Fenoterol HBr ๕๐ µg/puff
๓. บรรจุในภาชนะ pressurized container ซึ่งติดตั้ง metering valve ฉลากบนภาชนะบรรจุระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญ และความแรง วันที่ผลิต วันสิ้นอายุ และเลขที่ผลิตฯลฯ ไว้บนหลอดยาอย่างชัดเจน
๔. ฉลากบนกล่องบรรจุยา : ระบุชื่อยา ส่วนประกอบตัวยาสำคัญและความแรง วันผลิต วันสิ้นอายุ เลขที่ผลิต และเลขที่เบียนตารับยาไว้อย่างชัดเจนบนบรรจุภัณฑ์

### ๓. คุณสมบัติทางเทคนิค

|                                    |  |
|------------------------------------|--|
| ๑. Identification test             | ตรวจผ่าน   |
| ๒. ปริมาณตัวยาสำคัญ                | ๙๕.๐ – ๑๐๕.๐% LA of Ipratropium Br<br>๙๕.๐ – ๑๐๕.๐% LA of Fenoterol HBr<br>ไม่น้อยกว่าที่ระบุไว้ในฉลาก |
| ๓. จำนวนของการกด valve             | ตรวจผ่าน   |
| ๔. Uniformity of metered dose      | ตรวจผ่าน ตามขนาดอนุภาค และ Fine Particle size Fraction ที่กำหนดไว้ใน Finished product specification    |
| ๕. Particle size                   | ไม่เกิน ๕๐ Particles/๕๐puffs Particles the longest axis of which > ๑๐๐ µm                              |
| ๖. Particulate Matter              | ไม่เกิน ๑.๐%   |
| ๗. Decomposition of Ipratropium Br | ไม่เกิน ๒.๐%   |
| Decomposition of Fenoterol HBr     | ๔.๕-๕.๕ bar  |
| ๘. Pressure                        | ไม่เกิน ๔๐ mg/year   |
| ๙. The leakage rate                |  |

### คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะของยา

(ลงชื่อ) ..... ๐๑ ประธานกรรมการ

(นางเปี่ยมลาก แสงสายยันทร์)

นายแพทย์ทรงคุณวุฒิ

(ลงชื่อ) ..... กรรมการ

(นางพรลี ปรีปักษ์งาม)

นายแพทย์เขียววชานุ

(ลงชื่อ) ..... กรรมการ

(นางสาวสิริจิต รัตนวัย)

เภสัชกรชำนาญการพิเศษ

## เงื่อนไขอื่นๆ

๑. เอกสารการได้รับอนุญาตขึ้นทะเบียนตاردับยาเพื่อจำหน่ายในประเทศไทย และสำแดง (declare) แหล่งผลิต

๑.๑ ในสำคัญการขึ้นทะเบียนตاردับยา ได้แก่ ทย.๒ ทย.๓ ทย.๔ หรือ ย.๒ แล้วแต่กรณี

๑.๒ ในคำขอขึ้นทะเบียนตاردับยา ทย.๑ หรือ ย.๑ พร้อมรายละเอียดหัวข้อการควบคุมคุณภาพของผลิตภัณฑ์ ตามที่ขึ้นทะเบียน (finished product specification) และ ข้อกำหนดคุณภาพของวัตถุดิบ (drug substance specification) กรณีที่อยู่ระหว่างการเปลี่ยนแปลงแก้ไขเพิ่มเติม จะต้องแนบเอกสารขอแก้ไข (ย.๕) มาพร้อม finished product specification และ/หรือ drug substance specification

## ๒. เอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยา

ผู้ผลิตต้องมีเอกสารรับรองมาตรฐานการผลิตยาตามหลักเกณฑ์และวิธีการที่ดีในการผลิตยา PIC/S (Pharmaceutical Inspection Co-operation Scheme) โดยหน่วยงาน PIC/S participating authorities ฉบับล่าสุดตามรอบ การตรวจสอบ โดยมีผลการรับรองถึงวันประกาศประกราคอาลีกทรอนิกส์ (e-bidding)

## ๓. เอกสารคุณลักษณะของยาที่เสนอราคา

๓.๑ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูปของผู้ผลิต (Certificate of analysis of finished product) ในยาสูตรที่ส่งเป็นตัวอย่าง

๓.๒ ผลการตรวจวิเคราะห์คุณภาพวัตถุดิบของตัวยาสำคัญ (Certificate of analysis of drug substance) ที่ใช้ในการผลิตยาสูตรที่ส่งเป็นตัวอย่าง ทั้งของ ผู้ผลิตยา และ ผู้ผลิตวัตถุดิบ

๓.๓ เอกสารหรือหลักฐานยืนยันความสัมพันธ์ระหว่างรุ่นการผลิต ของวัตถุดิบของตัวยาสำคัญ (drug substance) ข้อ ๓.๒ กับรุ่นการผลิตของผลิตภัณฑ์ยาสำเร็จรูป (finished product) ข้อ ๓.๑

๓.๔ ผลการศึกษา long term stability ตลอดช่วงอายุของยาที่ขึ้นทะเบียนไว้กับสำนักงานคณะกรรมการอาหาร และยากระทรวงสาธารณสุข

## ๔. ตัวอย่างยา

ผู้ขายต้องส่งตัวอย่างยาอย่างน้อย ๒ หน่วยบรรจุภัณฑ์ ซึ่งเป็นตัวแทนแสดงรายละเอียดได้ครบถ้วนตามที่กำหนดในหัวข้อคุณสมบัติทั่วไปข้างต้นและมีรุ่นการผลิตเดียวกันกับในข้อ ๓.๑

### คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะของยา

(ลงชื่อ) ..... ๑ ประธานกรรมการ

(นางเปี่ยมลาก แสงสายยันท์)

นายแพทย์ทรงคุณวุฒิ

(ลงชื่อ) ..... กรรมการ

(นางพรวี ปรปักษ์ขาม)

นายแพทย์เชี่ยวชาญ

(ลงชื่อ) ..... กรรมการ

(นางสาวสิริจิต รัตนวัย)

เภสัชกรชำนาญการพิเศษ

#### ๕. การประกันคุณภาพยาที่ส่งมอบ

- ๕.๑ วันสื้นอายุของยาที่ส่งมอบต้องเหลือไม่น้อยกว่า ๑๒ เดือน นับจากวันส่งมอบ
- ๕.๒ ยาทุกงวดที่ส่งมอบ จะต้องส่งสำเนาภาพถ่ายใบรับรองผลการตรวจวิเคราะห์ยา/runที่ส่งมอบของผู้ผลิต
- ๕.๓ กรณีที่หน่วยราชการทำการสุมตัวอย่างยาที่ส่งมอบเพื่อส่งตรวจวิเคราะห์คุณภาพ หน่วยราชการจะทำหนังสือร้องขอตัวอย่างยา โดยผู้ขายจะต้องส่งยาเพิ่มอีกตามจำนวนที่หน่วยราชการส่งตรวจวิเคราะห์และเป็นผู้รับผิดชอบค่าใช้จ่ายในการตรวจวิเคราะห์คุณภาพ กรณีที่พบว่ายาไม่เป็นไปตามคุณลักษณะเฉพาะหน่วยราชการขอสงวนสิทธิ์ไม่รับพิจารณาการเสนอราคาดังกล่าวของผู้ขาย และ/หรือผู้ผลิตในครั้งต่อไป
- ๕.๔ ผู้ขายจะต้องแสดงเอกสารการรับเปลี่ยนยาเมื่อย้ายใกล้หมอด้วย หรือเมื่อเกิดการเสื่อมสภาพด้วยประการใดๆ ก่อนกำหนดโดยไม่มีเงื่อนไข

#### ๖. เอกสารอื่นๆ

ในกรณีที่ไม่ใช้ยาต้นแบบจะต้องมีผลการศึกษาความเท่าเทียมของผลิตภัณฑ์ (Therapeutic equivalence)

#### คณะกรรมการกำหนดรายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะของยา

(ลงชื่อ) ..... ๙๖ ..... ประธานกรรมการ

(นางเปี่ยมลักษณ์ แสงสายฝน)

นายแพทย์ทรงคุณวุฒิ

(ลงชื่อ) ..... ๗๗ ..... กรรมการ

(นางพรวี ปรปักษ์ขาม)

นายแพทย์เชี่ยวชาญ

(ลงชื่อ) ..... ๙ ..... กรรมการ

(นางสาวสิริจิต รัตนวัย)

เภสัชกรชำนาญการพิเศษ