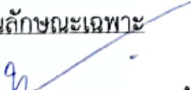


เกณฑ์การพิจารณาคุณภาพผลิตภัณฑ์และคุณสมบัติที่เอื้อประโยชน์ต่อการปฏิบัติงาน		คะแนน
	1.3.3 ลักษณะทางกายภาพของผลิตภัณฑ์ (เม็ดยา)	4
	▪ มีตัวอักษรที่สามารถอ่านชื่อยานเม็ดยาได้	2
	▪ ลักษณะทางกายภาพของผลิตภัณฑ์ ภาชนะบรรจุยาและฉลาก ไม่ทำให้เกิดความคลาดเคลื่อนทางยา (Medication error)	2
คะแนนรวม (1) เกณฑ์มาตรฐานคุณภาพผลิตภัณฑ์		24

เกณฑ์การพิจารณาคุณภาพผลิตภัณฑ์และคุณสมบัติที่เอื้อประโยชน์ต่อการปฏิบัติงาน		คะแนน
2. เกณฑ์มาตรฐานโรงงานผลิต ห้องปฏิบัติการ การเก็บรักษาและการกระจายยา		24
2.1 เกณฑ์มาตรฐานโรงงานผลิต ตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการผลิตยา (Good manufacturing Practices, GMP) และมาตรฐานห้องปฏิบัติการ		16
2.1.1 มาตรฐานโรงงานผลิตวัตถุคุณภาพ Certificate of GMP Active Pharmaceutical Ingredient (API)		13
▪ ได้รับการรับรอง GMP-PIC/S จาก PIC/S participating authorities หรือ cGMP		13
▪ ได้รับการรับรอง WHO-GMP หรือเทียบเท่า ในหมวดที่เกี่ยวข้องกับ API		7
▪ ได้รับการรับรอง WHO-GMP หรือเทียบเท่า ไม่ระบุหมวดชัดเจน		3
▪ ได้รับการรับรอง GMP จากประเทศผู้ผลิต ในหมวดที่เกี่ยวข้องกับ API		1
▪ ได้รับการรับรอง GMP จากประเทศผู้ผลิต ไม่ระบุหมวดชัดเจน		0
▪ ได้รับการรับรอง GMP ที่หมดอายุก่อนวันประมวลราคาอิเล็กทรอนิกส์ (e-bidding) และไม่มีเอกสารแสดงการยืนขอต่ออายุหรือไม่มีหลักฐานแสดงวันหมดอายุ		ไม่พิจารณา
2.1.2 มาตรฐานโรงงานผลิตยาสำเร็จรูป Certificate of GMP Finished products เลือกข้อใดข้อหนึ่ง		-
▪ ได้รับการรับรองมาตรฐาน GMP-PIC/S หรือ cGMP		ผ่าน
▪ ได้รับการรับรองมาตรฐาน WHO-GMP		ไม่พิจารณา
▪ ได้รับการรับรองมาตรฐาน GMP จากประเทศผู้ผลิต		ไม่พิจารณา
▪ ได้รับการรับรอง GMP ที่หมดอายุก่อนวันประมวลราคาอิเล็กทรอนิกส์ (e-bidding) และไม่มีเอกสารแสดงการยืนขอต่ออายุหรือไม่มีหลักฐานแสดงวันหมดอายุ		ไม่พิจารณา
2.1.3 ห้องปฏิบัติการของผู้ผลิตยาสำเร็จรูป ได้รับการรับรองความสามารถตามมาตรฐาน ISO/IEC 17025 : 2017 จากสำนักมาตรฐานห้องปฏิบัติการ กรมวิทยาศาสตร์การแพทย์ กระทรวงสาธารณสุข หรือ หน่วยงานที่ได้รับการยอมรับระดับสากล โดยมีขอบเขตความสามารถด้านการทดสอบหัวข้อต่างๆ ที่เกี่ยวข้องในยาที่เสนอ (เลือกได้หัวข้อ 3 คะแนนเต็ม 3 คะแนน)		3

คณะกรรมการจัดทำคุณลักษณะเฉพาะ

พ.ต.ท.  ประธานกรรมการ ร.ต.อ.หญิง  กรรมการ
 (พญแพทย์ ออมรุทธิ์วนิช)
 นายแพทย์ (สบ 2) กลุ่มงานเวชศาสตร์ครอบครัว รพ.ต.ร.
 พ.ต.ท.หญิง  กรรมการ พ.ต.ท.  กรรมการ พ.ต.ต.หญิง  กรรมการ
 (พญพิพิพัฒ์ นาคเสน)
 เภสัชกร (สบ 3) กลุ่มงานเภสัชกรรม รพ.ต.ร.
 พ.ต.ท.  กรรมการ พ.ต.ต.หญิง  กรรมการ
 (ดร.อรุณ สุภาพ)
 เภสัชกร (สบ 2) กลุ่มงานเภสัชกรรม รพ.ต.ร.

เกณฑ์การพิจารณาคุณภาพผลิตภัณฑ์และคุณสมบัติที่เอื้อประโยชน์ต่อการปฏิบัติงาน		คะแนน
■ Assay		2
■ Identification		1
■ Uniformity of dosage unit		1
■ Dissolution		1
■ Related substance หรือ organic impurity		1
■ หัวข้ออื่นๆ ตามมาตรฐานตำรับยา		1
■ ไม่มีเอกสารมาแสดง หรือไม่ระบุหัวข้อทดสอบที่เกี่ยวข้องในยาที่เสนอ		0
2.2 มาตรฐานการเก็บรักษาและการกระจายยาตามหลักเกณฑ์วิธีการที่ดีในการเก็บรักษาและการกระจายยา (Good storage Practices/Good Distribution Practices, GSP/GDP)		8
■ ได้รับการรับรอง GSP/GDP -PIC/S จากหน่วยงานรับรองที่น่าเชื่อถือ เช่น SGS, BSI		8
■ ได้รับการรับรอง WHO-GSP/GDP จากหน่วยงานรับรองที่น่าเชื่อถือ เช่น SGS, BSI		4
■ ได้รับการรับรอง GSP/GDP ตามมาตรฐาน ISO 9001 จากหน่วยงานรับรองที่น่าเชื่อถือ เช่น SGS, BSI		0
■ ไม่ได้รับการรับรอง GSP/GDP		ไม่พิจารณา
คะแนนรวม (2) เกณฑ์มาตรฐานโรงงานผลิต การเก็บรักษา การกระจายยา		24

เกณฑ์การพิจารณาคุณภาพผลิตภัณฑ์และคุณสมบัติที่เอื้อประโยชน์ต่อการปฏิบัติงาน		คะแนน
3. คุณสมบัติที่เอื้อประโยชน์ต่อการปฏิบัติงาน		2
3.1 หลักธรรมาภิบาลของผู้ประกอบการที่มีนโยบายให้ปฏิบัติตามเกณฑ์จริยธรรมในการส่งเสริมการขาย		2
■ แสดงหนังสือรับรองการผ่านการอบรมเกณฑ์จริยธรรมในการส่งเสริมการขายของบริษัท		2
■ ไม่มีเอกสารมาแสดง		0
3.2 การรับเปลี่ยนหรือคืนสินค้าก่อนหมดอายุ 6 เดือน		7
■ รับเปลี่ยนยาคืนทั้งหมด 100%		ผ่าน
■ รับเปลี่ยนน้อยกว่า 100% หรือไม่รับเปลี่ยนเลย		ไม่พิจารณา
3.3 กรณีบริษัทเจ้าของผลิตภัณฑ์มีประวัติส่งสินค้าของบริษัทให้กับโรงพยาบาลต่างๆ มากกว่ากำหนด (ถูกปรับตามเงื่อนไขลงในสั่งซื้อ) จะถูกหัก 5 คะแนน จากคะแนนคุณภาพยา 100 คะแนน (ข้อมูลย้อนหลัง 1 ปีงบประมาณ)		
คะแนนรวม (3) คุณสมบัติที่เอื้อประโยชน์ต่อการปฏิบัติงาน		2
คะแนนรวมคุณภาพผลิตภัณฑ์และคุณสมบัติที่เอื้อประโยชน์ต่อการปฏิบัติงาน		50

คณะกรรมการจัดทำคุณลักษณะเฉพาะ

พ.ต.ท.

ประธานกรรมการฯ

(พระเทพ ออมรฤทธิ์ชัยนิช)

นายแพทย์ (สบ 2) กลุ่มงานเวชศาสตร์ครอบครัว รพ.ต.ร.

ร.ต.อ. พญ.

นางสาว ปฐุวิทยา
(นิษฐา ปฐุวิทยา)

กรรมการ

นายแพทย์ (สบ 1) กลุ่มงานอายุรกรรม รพ.ต.ร.

พ.ต.ท. พญ.

(หทัยพิพิพ นาคเสน)

กรรมการ

พ.ต.ท.

(พงศกร ปานชัย)

กรรมการ

พ.ต.ต. พญ.

(อรวรรณ สุกaph)

กรรมการ

เภสัชกร (สบ 3) กลุ่มงานเภสัชกรรม รพ.ต.ร.

เภสัชกร (สบ 2) กลุ่มงานเภสัชกรรม รพ.ต.ร.

เภสัชกร (สบ 2) กลุ่มงานเภสัชกรรม รพ.ต.ร.

เกณฑ์การพิจารณาประสิทธิภาพในการรักษา Pitavastatin 2 mg film-coated. tablet

เกณฑ์การพิจารณาประสิทธิภาพในการรักษา		คะแนน
1. ประสิทธิภาพในการรักษา		25
1.1 มีรายงานการศึกษาทางคลินิก/รายงานทางคลินิกที่บ่งบอกถึงประสิทธิภาพอย่างมีนัยสำคัญทางสถิติ ในข้อบ่งใช้ของการขึ้นทะเบียนยา และความปลอดภัยของผลิตภัณฑ์ยา ในชื่อการค้าที่ยื่นเสนอราคา โดยลงทะเบียนในวารสารทางการแพทย์ที่มี Peer-review (พิจารณาจากเอกสารที่ได้คะแนนมากที่สุด)		15
<ul style="list-style-type: none"> ▪ วิธีการศึกษาแบบ Randomized controlled trial ▪ วิธีการศึกษาแบบ Non-Randomized controlled trial เช่น Comparative studies แบบ cohort studies หรือแบบ case control studies ▪ วิธีการศึกษาแบบ Descriptive studies ▪ ไม่มีการศึกษาทางคลินิก/รายงานทางคลินิกที่บ่งบอกถึงประสิทธิภาพ ในข้อบ่งใช้ของการขึ้นทะเบียนยา และความปลอดภัยของผลิตภัณฑ์ยา 		15 5 3 0
1.2 รายงานการศึกษาทางคลินิก ข้อ 1.1 ได้รับการตีพิมพ์ในวารสารทางการแพทย์ที่นำเข้ามาใช้		5
<ul style="list-style-type: none"> ▪ ตีพิมพ์ในวารสารทางการแพทย์ ที่มี Journal Impact factor อยู่ใน Quartile score ระดับ 1 ของปีล่าสุด ▪ ตีพิมพ์ในวารสารทางการแพทย์ ที่มี Journal Impact factor อยู่ใน Quartile score น้อยกว่าระดับ 1 ของปีล่าสุด ▪ ตีพิมพ์ในวารสารทางการแพทย์ แต่ไม่มีระบุ Journal Impact factor 		5 2 1
1.3 มีผลการศึกษาด้าน cost -effectiveness		5
<ul style="list-style-type: none"> ▪ มีผลการศึกษาด้าน cost -effectiveness ที่มีนัยสำคัญทางสถิติ และผลการศึกษาสามารถนำไปปรับใช้ได้ในประเทศไทย ▪ ไม่มีผลการศึกษาด้าน cost -effectiveness 		5 0
1.4 ข้อบ่งใช้ยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนจากสำนักงานคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข		-
<ul style="list-style-type: none"> ▪ ยาต้นแบบ ▪ มีข้อบ่งใช้ยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนเทียบเท่ากับยาต้นแบบ ▪ มีข้อบ่งใช้ยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนไม่เทียบเท่ากับยาต้นแบบ 		ผ่าน ผ่าน ไม่พิจารณา

คณะกรรมการจัดทำคุณลักษณะเฉพาะ

พ.ต.ท.

ประธานกรรมการฯ

(พระเพท อมรฤทธิ์ชัย)

นายแพทย์ (สน. 2) กลุ่มงานเวชศาสตร์ครอบครัว รพ.ต.ร.

ร.ต.อ.หญิง

กรรมการ

(นิษฐา ปุรงวิทยา)

นายแพทย์ (สน. 1) กลุ่มงานอายุรกรรม รพ.ต.ร.

พ.ต.ท.หญิง

กรรมการ

(หทัยพิพิพ นาคเสน)

เภสัชกร (สน. 3) กลุ่มงานเภสัชกรรม รพ.ต.ร.

พ.ต.ท.

กรรมการ

(พงศกร ปานชัย)

เภสัชกร (สน. 2) กลุ่มงานเภสัชกรรม รพ.ต.ร.

พ.ต.ต.หญิง

กรรมการ

(อรุวรรณ สุกaph)

เภสัชกร (สน. 2) กลุ่มงานเภสัชกรรม รพ.ต.ร.

เกณฑ์การพิจารณาประสิทธิภาพในการรักษา		คะแนน
2. ข้อมูลสนับสนุนคุณภาพยา และข้อมูลการศึกษาชีวสมมูล (Bioequivalence)		15
2.1 ข้อมูลสนับสนุนคุณภาพยา		10
<ul style="list-style-type: none"> ■ เป็นยาต้นแบบ หรือมีเอกสารรองรับว่าผลิตภัณฑ์ยานั้นผลิตโดยผู้ผลิตเดียวกัน สูตรด้วยกัน วัตถุดิบจากแหล่งเดียวกัน กระบวนการผลิตและควบคุมคุณภาพ ข้อบ่งใช้ข้อควรระวัง ข้อห้ามใช้ เช่นเดียวกับยาต้นแบบ ■ มีความเท่าเทียมกันในการบำบัดรักษาเท่ากับยาต้นแบบ โดยได้รับการบรรจุใน US. FDA Orange book ■ ได้รับการรับรองจาก European Medicine Agency (EMA) ■ มีรายชื่อใน Green book (รายชื่อผลิตภัณฑ์ยาคุณภาพและผู้ผลิตของกระทรวงสาธารณสุข) ■ มีรายชื่อในบัญชีนวัตกรรมไทย 		10
2.2 ข้อมูลการศึกษาชีวสมมูล (Bioequivalence)		5
กรณีเป็นยาต้นแบบ หรือมีเอกสารรองรับว่าผลิตภัณฑ์ยานั้นผลิตโดยผู้ผลิตเดียวกัน สูตรด้วยกัน วัตถุดิบจากแหล่งเดียวกัน กระบวนการผลิตและควบคุมคุณภาพ ข้อบ่งใช้ ข้อควรระวัง ข้อห้ามใช้ เช่นเดียวกับยาต้นแบบ		5
กรณีเป็นยาสามัญ <ul style="list-style-type: none"> ■ รายงานการผลศึกษาชีวสมมูล ผ่านการพิจารณาและรับรองจากคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข และเป็นไปตาม ASEAN Guidelines for the conduct of bioavailability and bioequivalence studies หรือ คู่มือการศึกษาชีวประสิทธิผลและชีวสมมูลของผลิตภัณฑ์ยา กระทรวงสาธารณสุข ■ รายงานการศึกษาชีวสมมูล ผ่านการพิจารณาและรับรองจากคณะกรรมการอาหารและยา กระทรวงสาธารณสุข แต่ไม่เป็นไปตาม ASEAN Guidelines for the conduct of bioavailability and bioequivalence studies หรือคู่มือการศึกษาชีวประสิทธิผลและชีวสมมูลของผลิตภัณฑ์ยา กระทรวงสาธารณสุข ■ ไม่ส่งรายงานการศึกษาชีวสมมูล เนื่องจากได้รับการยกเว้นการศึกษาชีวสมมูล (Biowaiver) ■ ไม่มีรายงานการศึกษาชีวสมมูล 		5
3. ข้อมูลการใช้งานในเชิงคุณภาพและความปลอดภัย		10
3.1 การเมี้ยดใช้ในโรงพยาบาลของรัฐ ระดับติดภูมิเขี้นไป นานกว่า 2 ปีงบประมาณ (ก่อนวันที่ 1 ตุลาคม 2563) <ul style="list-style-type: none"> ■ การเมี้ยดใช้ในโรงพยาบาลโรงพยาบาลอย่างน้อย 2 แห่งเขี้นไป และมีใช้นานกว่า 2 ปีงบประมาณ ■ การเมี้ยดใช้ในโรงพยาบาลโรงพยาบาลอย่างน้อย 1 แห่ง และมีใช้นานกว่า 2 ปีงบประมาณ ■ การเมี้ยดใช้ในโรงพยาบาลของรัฐ ระดับติดภูมิเขี้นไป และมีใช้นานกว่า 2 ปีงบประมาณ ■ ไม่มี/ไม่เคยใช้ ไม่ครบ 2 ปีงบประมาณ 		10
3.2 ข้อมูลปัญหาการใช้งานในเชิงคุณภาพและความปลอดภัย จะถูกหัก 10 คะแนน จากคะแนนคุณภาพยา 100 คะแนน (ข้อมูลย้อนหลัง 2 ปีงบประมาณ) <ul style="list-style-type: none"> ■ มีประวัติโรงพยาบาลส่งตรวจวิเคราะห์พับปัญหาผลการวิเคราะห์ยาไม่ได้มาตรฐานตามเกลี้ยงทั้งหมด 		-
คะแนนรวม ประสิทธิภาพในการรักษา		50

คณะกรรมการจัดทำคุณลักษณะเฉพาะ

พ.ต.ท.

ประชานกรรมการฯ

ร.ต.อ.หญิง

(นิษฐา ปุรุวิทยา)

กรรมการ

(พระเทพ ออมฤทธิ์วนิช)

นายแพทย์ (สบ 2) กลุ่มงานเวชศาสตร์ครอบครัว รพ.ต.ร.

นายแพทย์ (สบ 1) กลุ่มงานอายุรกรรม รพ.ต.ร.

พ.ต.ท.หญิง

กรรมการ

(ทักษิพย์ นาคเสน)

เภสัชกร (สบ 3) กลุ่มงานเภสัชกรรม รพ.ต.ร.

พ.ต.ท.

()

กรรมการ

(พงศกร ปานชัย)

เภสัชกร (สบ 2) กลุ่มงานเภสัชกรรม รพ.ต.ร.

พ.ต.ต.หญิง

()

(อรวรรณ สุภาพ)

เภสัชกร (สบ 2) กลุ่มงานเภสัชกรรม รพ.ต.ร.