

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
ยานีตสลบ Tiletamine และ Zolazepam

คุณลักษณะ

1. เป็นยานีตสำหรับสัตว์ ใน 1 ขวด ประกอบด้วย
Tiletamine ไม่น้อยกว่า 113 มิลลิกรัม
Zolazepam ไม่น้อยกว่า 113 มิลลิกรัม
และมีขวดน้ำยาสำหรับเติม (Sterile water For Injection) ไม่น้อยกว่า 5 มิลลิลิตร
2. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่..../....” ไว้บนสลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น e-1/2562)
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มีลักษณะของยาเสื่อมคุณภาพตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาต้องไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่ส่งมอบ ในกรณีที่ไม่ระบุวันหมดอายุต้องเป็นยาที่ผลิตไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่ส่งมอบ

เงื่อนไข

1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ ผลิต หรือ นำเข้า หรือ ขายยา ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
2. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ
(ทย.1 และ ทย.2 ในกรณีที่เป็นการผลิตในประเทศ)
(ทย.1 และ ทย.4 ในกรณีที่เป็นการนำเข้าจากต่างประเทศ)
3. ในวันส่งมอบ ให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้
- เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้นๆ
- หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of Analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบจากผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรองรับ (พร้อมหลักฐานการรับรอง)
4. ขนาดบรรจุและภาชนะบรรจุตรงตามคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของทางราชการ (ทย.1)

.....วิภาพร เต็มงาม.....ประธานกรรมการ
(นางสาววิภาพร เต็มงาม)

..........กรรมการ
(นางสาวนันทน์ภัส แสนคำ)

.....กรรณา กาญจนเดมิย์.....กรรมการ
(นางสาวกรรณา กาญจนเดมิย์)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
ยาฉีด Xylazine Hydrochloride

คุณลักษณะ

1. เป็นยาฉีดสำหรับสัตว์ ใน 1 มิลลิลิตร ประกอบด้วย
Xylazine Hydrochloride ไม่น้อยกว่า 20 มิลลิกรัม
2. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่.../...” ไว้บนสลากหรือภาชนะบรรจุ
ให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น e-1/2562)
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มียาอื่นผสมคุณภาพตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาต้องไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่ส่งมอบ ในกรณีที่มิระบุนวันหมดอายุต้องเป็นยา
ที่ผลิตไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่ส่งมอบ

เงื่อนไข

1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ ผลิต หรือ นำเข้า หรือ ขายยา
ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
2. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ
(ทย.1 และ ทย.2 ในกรณีที่ผลิตในประเทศ)
(ทย.1 และ ทย.4 ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ)
3. ในวันส่งมอบ ให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้
- เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้นๆ
- หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of Analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมา
ส่งมอบจากผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรองรับ (พร้อมหลักฐานการรับรอง) โดยมีรายการ
วิเคราะห์ตรงตาม Finished product specification ที่ใช้เป็นเอกสารประกอบการขึ้นทะเบียน
ตำรับ (แนบด้วย)
4. ขนาดบรรจุและภาชนะบรรจุตรงตามคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของทางราชการ (ทย.1)

.....วิรัตน์ เพ็ญมาลี.....ประธานกรรมการ
(นางสาววิภาพร เพ็ญพุ่ม)

.....[Signature].....กรรมการ
(นางสาวนันทน์กมล แสนคำ)

.....กรรณา กาลจนตมัย.....กรรมการ
(นางสาวกรรณา กาญจนตมัย)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ

ยาอะโทรปิน ชนิดฉีด

คุณลักษณะ

1. เป็นยาฉีด ใน 1 มิลลิลิตร ประกอบด้วย อะโทรปิน ซัลเฟต ไม่น้อยกว่า 0.6 มิลลิกรัม
2. ต้องมีข้อความ "ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่.../....." ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น วค.47 / 2567.(สคบ.))
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ หรือ ผลิตโดยองค์การเภสัชกรรม
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มีลักษณะของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปีนับจากวันที่ส่งมอบ ในกรณีที่มิระบุวันหมดอายุ ต้องเป็นยาที่ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่ส่งมอบ

เงื่อนไข

ในวันส่งมอบให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้

- เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้น ๆ
- หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบจากผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรับรอง (พร้อมหลักฐานการรับรอง)



(นายณรงค์ เลียงเจริญ)

ผู้อำนวยการสำนักควบคุม ป้องกัน และบำบัดโรคสัตว์
ประธานกรรมการ


(นางสาวจุฬาท ศรีหนา)

กรรมการ



(นายคัชพันธ์ อุดมสินคำ)

กรรมการ




(นางสาวนพศร เกื้อตะโก)

กรรมการ



(นายวิรัช สุดดี)

กรรมการ



(นางกัญญ์พิชญา ธีระพันธ์)

กรรมการ



(นายกิติภัทร์ สุจิต)

กรรมการและเลขานุการ

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ

Tranexamic acid


คุณลักษณะ

1. เป็นยาฉีด ใน 1 หลอด ขนาด 5 มิลลิลิตร ประกอบด้วย
Tranexamic acid ไม่น้อยกว่า 250 มิลลิกรัม (50 mg/mL)
2. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่.../...” ไว้บนสลากหรือภาชนะบรรจุ
ให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น e-1/2562)
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มีลักษณะของยาเสื่อมคุณภาพตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาต้องไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่ส่งมอบ ในกรณีที่ไม่วางวันหมดอายุต้องเป็นยา
ที่ผลิตไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่ส่งมอบ

เงื่อนไข

1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ ผลิต หรือ นำเข้า หรือ ขายยา
ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
2. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ
(ทย.1 และ ทย.2 ในกรณีที่เป็ยยาที่ผลิตในประเทศ)
(ทย.1 และ ทย.4 ในกรณีที่เป็ยยานำเข้าจากต่างประเทศ)
3. ในวันส่งมอบ ให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้
- เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้นๆ
- หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of Analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมา
ส่งมอบจากผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรองรับ (พร้อมหลักฐานการรับรอง) โดยมีรายการ
วิเคราะห์ตรงตาม Finished product specification ที่ใช้เป็นเอกสารประกอบการขึ้นทะเบียน
ตำรับ (แนบด้วย)
4. ขนาดบรรจุและภาชนะบรรจุตรงตามคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของทางราชการ (ทย.1)

.....วิภากร ทุ่งนาง.....ประธานกรรมการ
(นางสาววิภากร ทุ่งนาง)

..........กรรมการ
(นางสาวนันท์นภัส แสนคำ)

.....กรรณ กาญจนทรัพย์.....กรรมการ
(นางสาวกรรณ กาญจนทรัพย์)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
ยา Nikethamide ชนิดฉีด

คุณลักษณะ

1. เป็นยาฉีดกระตุ้นระบบหายใจ ใน 2 มิลลิลิตร ประกอบด้วย Nikethamide ไม่น้อยกว่า 0.5 กรัม
2. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่.../...” ไว้บนสลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น e-1/2562)
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มีลักษณะของยาเสื่อมคุณภาพตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาต้องไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่ส่งมอบ ในกรณีที่ไม่วันหมดอายุต้องเป็นยาที่ผลิตไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่ส่งมอบ

เงื่อนไข

1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ ผลิต หรือ นำเข้า หรือ ขายยา ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
2. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ (ทย.1 และ ทย.2 ในกรณีที่เป็ยยาที่ผลิตในประเทศ) (ทย.1 และ ทย.4 ในกรณีที่เป็ยยานำเข้าจากต่างประเทศ)
3. ในวันส่งมอบ ให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้
 - เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้นๆ
 - หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of Analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบจากผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรองรับ (พร้อมหลักฐานการรับรอง) โดยมีรายการวิเคราะห์ตรงตาม Finished product specification ที่ใช้เป็นเอกสารประกอบการขึ้นทะเบียนตำรับ (แนบด้วย)
4. ขนาดบรรจุและภาชนะบรรจุตรงตามคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของทางราชการ (ทย.1)

.....วิทนา เพ็ญนัง.....ประธานกรรมการ
(นางสาววิภาพร เพ็ญนัง)

..........กรรมการ
(นางสาวนันทน์ภัส แสนคำ)

.....กรณา กาญจนเดมิย์.....กรรมการ
(นางสาวกรณา กาญจนเดมิย์)