

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 ในกรณีที่ไม่มีระบุวันหมดอายุต้องเป็นยาที่ผลิตไม่เกิน 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) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบจากผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรองรับ (พร้อมหลักฐานการรับรอง) โดยมีรายการวิเคราะห์ตรงตาม Finished product specification ที่ใช้เป็นเอกสารประกอบการขึ้นทะเบียนตำรับ (แนบด้วย)
4. ขนาดบรรจุและภาชนะบรรจุตรงตามคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของทางราชการ (ทย.1)

..... อรุณพร เพ็ญศรีประธานกรรมการ
(นางสาววิภาพร เพ็ญศรี)

.....
(นางสาวนันทน์ภัส แสนคำ) กรรมการ

..... กรรณ กาญจนเตมีย์กรรมการ
(นางสาวกรรณา กาญจนเตมีย์)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
ยาฉีดสลบ Tiletamine และ Zolazepam

คุณลักษณะ

1. เป็นยาฉีดสำหรับสัตว์ใน 1 ชนิด ประกอบด้วย

Tiletamine	ไม่น้อยกว่า 113 มิลลิกรัม
Zolazepam	ไม่น้อยกว่า 113 มิลลิกรัม

 และมีขวดน้ำยาสำหรับเติม (Sterile water For Injection) ไม่น้อยกว่า 5 มิลลิลิตร
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 ในกรณีที่ไม่มีระบุวันหมดอายุต้องเป็นยาที่ผลิตไม่เกิน 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 ในกรณีที่เป็ดยาที่ผลิตในประเทศ) (ทย.1 และ ทย.4 ในกรณีที่เป็ดยานำเข้าจากต่างประเทศ)
3. ในวันส่งมอบ ให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้
 - เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้นๆ
 - หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of Analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบจากผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรองรับ (พร้อมหลักฐานการรับรอง)
4. ขนาดบรรจุและภาชนะบรรจุตรงตามคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของทางราชการ (ทย.1)

.....
 วิชาพร เพ็ญพุ่มประธานกรรมการ
 (นางสาววิชาพร เพ็ญพุ่ม)

.....
กรรมการ
 (นางสาวนันท์นภัส แสนคำ)

.....
 กรรณา กาญจนเตมีย์กรรมการ
 (นางสาวกรรณา กาญจนเตมีย์)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
ยาอะโทรปิน ชนิดฉีด

คุณลักษณะ

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

เงื่อนไข

ในวันส่งมอบให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้

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

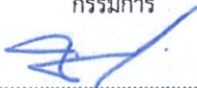


(นายณรงค์ เลี้ยงเจริญ)

ผู้อำนวยการสำนักควบคุม ป้องกัน และบำบัดโรคสัตว์
ประธานกรรมการ



(นางสาวจุฬาทรี ศรีหนา)
กรรมการ



(นายคัชพันธ์ อุดมสินคำ)
กรรมการ



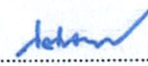
(นางสาวนพพร เกื้อตะโก)
กรรมการ



(นายวีรชัย สุดดี)
กรรมการ



(นางกัญญาพิชญา ธีระพันธ์)
กรรมการ



(นายกิติภัทท์ สุจิต)
กรรมการและเลขานุการ

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
ยาห้ามเลือด Tranexamic acid

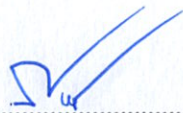
คุณลักษณะ

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 ในกรณีที่มิใช่ระบุวันหมดอายุต้องเป็นยา
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 ในกรณีที่เป็ดยาที่ผลิตในประเทศ)
(ทย.1 และ ทย.4 ในกรณีที่เป็ดยานำเข้าจากต่างประเทศ)
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 เพ็ญพูน.....ประธานกรรมการ
(นางสาววิภากร เพ็ญพูน)

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

.....กรรณา กาจนเดมีย์.....กรรมการ
(นางสาวกรรณา กาจนเดมีย์)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
ยาปฏิชีวนะ Amoxicillin ชนิดฉีด

คุณลักษณะ

1. เป็นยาฉีด สำหรับสัตว์ ใน 1 มิลลิลิตร ประกอบด้วย Amoxicillin ไม่น้อยกว่า 200 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 ในกรณีที่ไม่มีระบุวันหมดอายุต้องเป็นยาที่ผลิตไม่เกิน 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 ในกรณีที่เป็ดยาที่ผลิตในประเทศ) (ทย.1 และ ทย.4 ในกรณีที่เป็ดยานำเข้าจากต่างประเทศ)
3. ในวันส่งมอบ ให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้
 - เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้นๆ
 - หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of Analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบจากผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรองรับ (พร้อมหลักฐานการรับรอง) โดยมีรายการวิเคราะห์ตรงตาม Finished product specification ที่ใช้เป็นเอกสารประกอบการขึ้นทะเบียนตำรับ (แนบด้วย)
4. ขนาดบรรจุและภาชนะบรรจุตรงตามคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของทางราชการ (ทย.1)

.....วิภาพร เพ็ญพุ่ม.....ประธานกรรมการ
(นางสาววิภาพร เพ็ญพุ่ม)

..........กรรมการ
(นางสาวนันทน์ถันภัส แสนคำ)

.....กรรณ กาญจนเดมิย์.....กรรมการ
(นางสาวกรรณา กาญจนเดมิย์)