

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
ผลิตภัณฑ์ยาแผนปัจจุบันสำหรับสัตว์ ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510

ชื่อยายานี้ดิสลบ Tiletamine และ Zolazepam ชนิดเข้มข้น.....

คุณลักษณะ

1. เป็นยานี้ดิสลบ สำหรับสัตว์ ใน 1 ขวด ประกอบด้วย
 - Tiletamine ไม่น้อยกว่า 250 มิลลิกรัม
 - Zolazepam ไม่น้อยกว่า 250 มิลลิกรัม
 และมีขวดน้ำยาสำหรับเติม (Sterile Water for Injection) ไม่น้อยกว่า 5 มิลลิลิตร
2. ต้องมีข้อความ "ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่.../...." ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุ ให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น 1/ 2561 (ปศข.2))
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มีลักษณะของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ.ยา พ.ศ.2510
5. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่ส่งมอบ ในกรณีที่มิระบุวันหมดอายุ ต้องเป็นยาที่ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่ส่งมอบ

เงื่อนไข

1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ผลิตหรือ นำเข้า หรือ ขายยา ตาม พ.ร.บ.ยา พ.ศ.2510
2. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ
 - (ทย. 1 และ ทย. 2 ในกรณีที่เป็นการผลิตในประเทศ)
 - (ทย. 1 และ ทย. 4 ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ)
 - ทั้งนี้เอกสาร ทย. 1 ต้องระบุขนาดบรรจุที่ขอขึ้นทะเบียน
3. บรรจุในภาชนะบรรจุตามที่ระบุไว้ในคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของราชการ (ทย.1)

..... ประธานกรรมการ
(นายยุทธภูมิ สืบขำเพชร)

..... กรรมการ
(นางกมลลดา นิยมทรัพย์)

..... กรรมการ
(นางสาวศินี ชานวาทิก)

..... กรรมการ
(นายชวนชัย บุญญาวัฒน์)

..... กรรมการและเลขานุการ
(นางสาวกรกมล ธนะกิจศิริ)

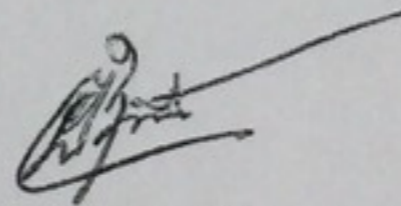
รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
ยาฉีด Xylazine Hydrochloride

คุณลักษณะ

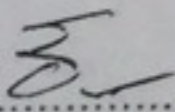
1. เป็นยาฉีดสำหรับสัตว์ ใน 1 มิลลิลิตร ประกอบด้วย Xylazine hydrochloride ไม่น้อยกว่า 20 มิลลิกรัม
2. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่..../.....” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น e-1./2558.)
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มียาเสพติดเป็นองค์ประกอบ ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่รับของ ในกรณีที่มิระบุวันหมดอายุต้องเป็นยาที่ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่รับของ

เงื่อนไข

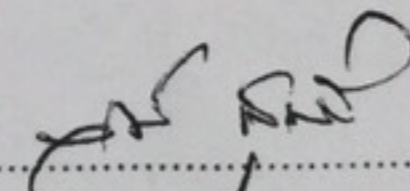
1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ ผลิต หรือ นำเข้า หรือ ขายยา ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
2. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ (ทย. 1 และ ทย. 2 ในกรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศ) (ทย. 1 และ ทย. 4 ในกรณีเป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ)
3. ในวันส่งมอบ ให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้
 - เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้น ๆ
 - หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมา ส่งมอบ จากผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรับรอง (พร้อมหลักฐานการรับรอง)
4. บรรจุในภาชนะบรรจุต้องระบุไว้ในคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของราชการ (ทย. 1)



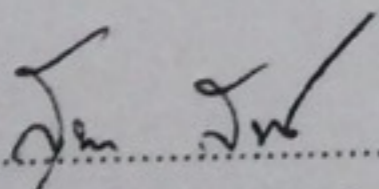
..... ประธานกรรมการ
(นายอำพัน ยงพิศาลภพ)



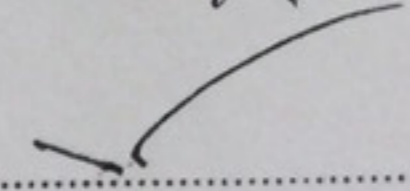
..... กรรมการ
(นายธีรพงศ์ ยืนยงโอหาร)



..... กรรมการ
(นายวัชรพงษ์ สุดดี)



..... กรรมการ
(นายสุขุม สนธิพันธ์)



..... กรรมการและเลขานุการ
(นายพงษ์เทพ เอกอุดมชัย)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
ยาอะโทรปีน ชนิดฉีด

คุณลักษณะ

1. เป็นยาฉีด ใน 1 มิลลิลิตร ประกอบด้วย อะโทรปีน ซัลเฟต ไม่น้อยกว่า 0.6 มิลลิกรัม
2. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่.../....” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุ ให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น วด.47 / 2561.(สคน.))
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ หรือ ผลิตโดยองค์การเภสัชกรรม
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มีลักษณะของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปีนับจากวันที่ส่งมอบ ในกรณีที่ไม่ระบุวันหมดอายุ ต้องเป็นยาที่ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่ส่งมอบ

เงื่อนไข

ในวันส่งมอบให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้

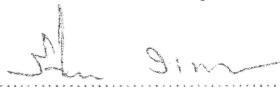
- เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้น ๆ
- หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบจากผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรับรอง (พร้อมหลักฐานการรับรอง)



..... กรรมการ

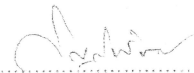
(นายวิริยะ แก้วทอง)

ผู้อำนวยการสำนักควบคุมป้องกันและบำบัดโรคสัตว์



..... กรรมการ

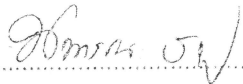
(นายรักไทย จามภักดี)



..... กรรมการ

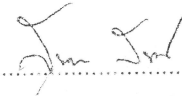
(นางกัญญ์พิชญา ธีระพันธ์)

ผู้อำนวยการกองควบคุมอาหารและยาสัตว์



..... กรรมการ

(นางนพวรรณ บัวมีรูป)



..... กรรมการ

(นายสุขุม สนธิพันธ์)



..... กรรมการ

(นายวิชรพงษ์ สุตดี)



..... กรรมการและเลขานุการ

(นายศศิ เจริญพจน์)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ

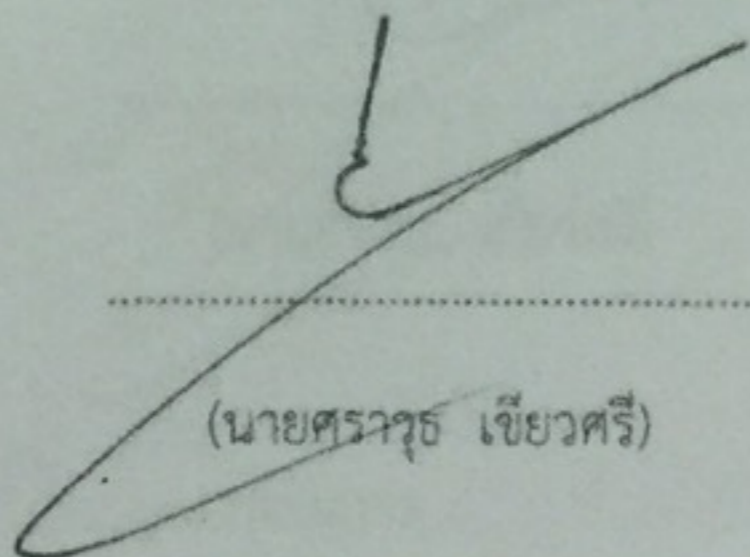
Clorhexidine gluconate ๔ % Scrub

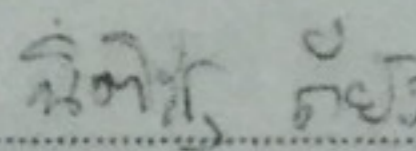
คุณสมบัติ

- ๑) เป็นสารละลายสบู่เหลว สำหรับฆ่าเชื้อ
- ๒) ประกอบด้วย Chlohexidine gluconate ไม่น้อยกว่า ๔ % W/V
- ๓) บรรจุในภาชนะบรรจุปิดสนิทป้องกันแสง
- ๔) ต้องมีข้อความ "ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่...../....." ไว้กับฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น วต.๔๗/๒๕๕๑.(สคณ))
- ๕) เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนจากตำรับยาจากหน่วยงานราชการหรือผลิตโดยองค์การเภสัชกรรม
- ๖) ต้องเป็นยาที่ไม่มีลักษณะของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ.ยา พ.ศ.๒๕๑๐
- ๗) วันหมดอายุต้องไม่น้อยกว่า ๑ ปี นับจากวันที่รับของ ในกรณีที่มิระบุวันหมดอายุต้องเป็นยาที่ผลิตมาไม่เกิน ๑ ปี นับถึงวันที่รับของ

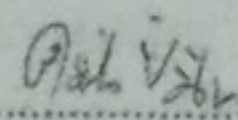
เงื่อนไข

๑. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ ผลิต หรือ นำเข้า หรือ ขายยา ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. ๒๕๑๐
๒. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ (ทย.๑ และ ทย.๒ ในกรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศ) (ทย.๑ และ ทย.๔ ในกรณีเป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ)
๓. ในวันส่งมอบ ให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้
 - เอกสารแจ้งแสดงเลขที่ หรือ ลักษณะแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้น ๆ
 - หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบจากผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรับรอง (พร้อมหลักฐานการรับรอง)โดยมีรายการวิเคราะห์ตรงตาม Finish product specification ที่ใช้เป็นเอกสารประกอบการขึ้นทะเบียนตำรับ (แนบด้วย)
๔. บรรจุในภาชนะตามที่ระบุไว้ในคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของราชการ


.....ประธานกรรมการ
(นายศราวุธ เขียวศรี)


.....กรรมการ

(นายนิติรัฐ ถิยัง)


.....กรรมการ

(นายคมป่าน บัวไพจิตร)