

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ  
ยาอะโทรปีน ชนิดฉีด

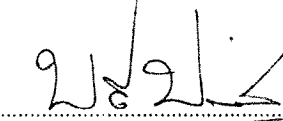
**คุณลักษณะ**

1. เป็นยาฉีด ใน 1 มิลลิลิตร ประกอบด้วย อะโทรปีน ซัลเฟต ไม่น้อยกว่า 0.6 มิลลิกรัม
2. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่.../....” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุ ให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น วด. 47 / 2565.(สคบ.))
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ หรือ ผลิตโดยองค์การเภสัชกรรม
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มียาอื่นของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปีนับจากวันที่ส่งมอบ ในกรณีที่มิใช่ระบุวันหมดอายุ ต้องเป็นยาที่ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่ส่งมอบ

**เงื่อนไข**

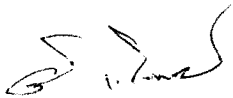
ในวันส่งมอบให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้

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



(นายบุญญกฤษ ปิ่นประสงค์)

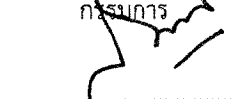
ผู้อำนวยการสำนักควบคุม ป้องกัน และบำบัดโรคสัตว์  
ประธานกรรมการ



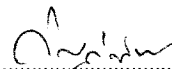
(นายศศิ เจริญพงษ์)  
กรรมการ



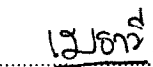
(นายวิรัช สุตติ)  
กรรมการ



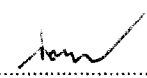
(นายสุขุม สนธิพันธ์)  
กรรมการ



(นางกัญญ์พิชญา ธีระพันธ์)  
กรรมการ



(นางสาวเมธาวี ทองเสียม)  
กรรมการ



(นายกิติภัทร์ สุจิต)  
กรรมการและเลขานุการ

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ  
ผลิตภัณฑ์ฆ่าเชื้อคลอโรไซลีนอล

\*\*\*\*\*

คุณลักษณะ

1. เป็นของเหลว ใน 100 มิลลิลิตร ประกอบด้วย  
คลอโรไซลีนอล และ ไอโซโพรพิล แอลกอฮอล์ รวมกันไม่น้อยกว่า 16.8 %
2. ใช้สำหรับผสมน้ำ ฆ่าเชื้อแบคทีเรีย บนเครื่องมือและอุปกรณ์การแพทย์
3. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่ .... / ....” ไว้บนสลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น e-1/2562)
4. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ หรือ ผลิตโดยองค์การเภสัชกรรม
5. ต้องเป็นยาที่ไม่มียาเสพติดเป็นส่วนผสมตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
6. อายุของผลิตภัณฑ์ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่ส่งมอบ

เงื่อนไข

1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาเอกสารรายละเอียดของวัตถุดิบอันตราย อันเป็นส่วนประกอบในวัตถุดิบอันตรายพร้อมสำเนาทะเบียนวัตถุดิบอันตรายจากหน่วยงานราชการ หรือ สำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ และฉลาก  
(ทย.1 และ ทย.2 ในกรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศ)  
(ทย.1 และ ทย.4 ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ)
2. ในวันส่งมอบ ให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้  
- เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้นๆ

.....วิภาพร เพ็ญพิง.....ประธานกรรมการ  
(นางสาววิภาพร เพ็ญพิง)

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

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

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ  
ยาทิงเจอร์ไอโอดีน

\*\*\*\*\*

คุณลักษณะ

1. เป็นยาน้ำใสแผล ทิงเจอร์ไอโอดีน ไม่น้อยกว่า 2%
2. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่.../....” ไว้บนสลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น e-1/2562)
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ หรือ ผลิตโดยองค์การเภสัชกรรม
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มีลักษณะของยาเสื่อมคุณภาพตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาต้องไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่ส่งมอบ ในกรณีที่มิระบุวันหมดอายุต้องเป็นยาที่ผลิตไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่ส่งมอบ

เงื่อนไข

ในวันส่งมอบ ให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้

- เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตยานั้นๆ
- หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of Analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมา

ส่งมอบจากผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรองรับ (พร้อมหลักฐานการรับรอง) โดยมีรายการวิเคราะห์ตรงตาม Finished product specification ที่ใช้เป็นเอกสารประกอบการขึ้นทำเบียนตำรับ (แนบด้วย)

.....วิภาพร เพ็ญพิง.....ประธานกรรมการ  
(นางสาววิภาพร เพ็ญพิง)

  
.....กรรมการ  
(นางสาวนันทน์ภัส แสนคำ)

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

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ  
ยาฉีดสลบ Tiletamine และ Zolazepam ชนิดเข้มข้น

\*\*\*\*\*

คุณลักษณะ

1. เป็นยาฉีดสำหรับสัตว์ใน 1 มิลลิลิตร ประกอบด้วย  
Tiletamine ไม่น้อยกว่า 237.5 มิลลิกรัม  
Zolazepam ไม่น้อยกว่า 237.5 มิลลิกรัม  
และมีขวดน้ำยาสำหรับเติม (Sterile water For Injection) ไม่น้อยกว่า 5 มิลลิลิตร
2. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่..../....” ไว้บนสลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น e-1/2562)
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มียาเสพติดเป็นส่วนผสมตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาต้องไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่ส่งมอบ ในกรณีที่ไม่มีระบุวันหมดอายุต้องเป็นยาที่ผลิตไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่ส่งมอบ

เงื่อนไข

1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ ผลิต หรือ นำเข้า หรือ ขยายตาม 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)
4. ขนาดบรรจุและภาชนะบรรจุตรงตามคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของทางราชการ (ทย.1)

.....วิภากร ใจงาม.....ประธานกรรมการ  
(นางสาววิภากร ใจงาม)

  
.....กรรมการ  
(นางสาวนันท์นภัส แสนคำ)

.....กรรณ.....กรรมการ  
(นางสาวกรรณ กาญจนเดมิย์)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ  
ยาฉีด Xylazine Hydrochloride

\*\*\*\*\*

คุณลักษณะ

1. เป็นยาฉีดสำหรับสัตว์ ใน 1 มิลลิลิตร ประกอบด้วย Xylazine Hydrochloride ไม่น้อยกว่า 20 มิลลิกรัม
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 ในกรณีที่มิระบุวันหมดอายุต้องเป็นยาที่ผลิตไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่ส่งมอบ

เงื่อนไข

1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ ผลิต หรือ นำเข้า หรือ ขยายตาม 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)

.....วิภากร เพ็ญฟ้า.....ประธานกรรมการ  
(นางสาววิภากร เพ็ญฟ้า)

  
.....กรรมการ  
(นางสาวนันท์นภัส แสนคำ)

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

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ  
ยากล่อมประสาท Acepromazine maleate ชนิดฉีด

\*\*\*\*\*

คุณลักษณะ

1. เป็นยาฉีดสำหรับสัตว์ ใน 1 มิลลิลิตร ประกอบด้วย  
Acepromazine maleate ไม่น้อยกว่า 13 มิลลิกรัม
2. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่..../....” ไว้บนสลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น e-1/2562)
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มียาพิษของยาเสื่อมคุณภาพตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาต้องไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่ส่งมอบ ในกรณีที่มิระบุวันหมดอายุต้องเป็นยาที่ผลิตไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่ส่งมอบ

เงื่อนไข

1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ ผลิต หรือ นำเข้า หรือ ขยายตาม 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)

.....วิภากร ใจใจใจใจ.....ประธานกรรมการ  
(นางสาววิภากร ใจใจใจใจ)

  
.....กรรมการ  
(นางสาวนันท์นภัส แสนคำ)

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

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ  
ยาฉีด Ivermectin ชนิดฉีด ความเข้มข้น 1%

\*\*\*\*\*

คุณลักษณะ

1. เป็นยาฉีดสำหรับสัตว์ ใน 1 มิลลิลิตร ประกอบด้วย Ivermectin ไม่น้อยกว่า 1 %W/V
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 ในกรณีที่มิระบุวันหมดอายุต้องเป็นยาที่ผลิตไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่ส่งมอบ

เงื่อนไข

1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ ผลิต หรือ นำเข้า หรือ ขยายยา 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)

..... จิตภา ใ้ห่งพัฏ์ .....ประธานกรรมการ  
(นางสาววิภาพร เฟื่องฟูง)

..... กรรมการ  
(นางสาวนันทน์ภัส แสนคำ)

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

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ

Tranexamic acid

\*\*\*\*\*

คุณลักษณะ

1. เป็นยาฉีด ใน 1 หลอด ขนาด 5 มิลลิลิตร ประกอบด้วย
  - Tranexamic acid ไม่น้อยกว่า 250 มิลลิกรัม (50 mg/ml.)
  - และ water for injection
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 ในกรณีที่มิใช่ระบุวันหมดอายุต้องเป็นยาที่ผลิตไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่ส่งมอบ

เงื่อนไข

1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ ผลิต หรือ นำเข้า หรือ ขยายยา 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)

.....วิภาพร เพ็ญฟ้า.....ประธานกรรมการ  
(นางสาววิภาพร เพ็ญฟ้า)

.....กรรมการ  
(นางสาวนันท์นภัส แสนคำ)

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



รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ  
ยาอะดรีนาลีน ชนิดฉีด

คุณลักษณะ

1. เป็นยาฉีดใน 1 มิลลิลิตร ประกอบด้วย อะดรีนาลีน ไม่น้อยกว่า 0.1 %
2. ต้องมีข้อความ "ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่.../...." ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น วด. 47 / 2565 (สคบ.))
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ หรือ ผลิตโดยองค์การเภสัชกรรม
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มีลักษณะของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่ส่งมอบ ในกรณีที่มิใช่ระบุวันหมดอายุ ต้องเป็นยาที่ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่ส่งมอบ

เงื่อนไข

ในวันส่งมอบให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้

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

(นายบุญฤกษ์ ปิ่นประสงค์)

ผู้อำนวยการสำนักควบคุม ป้องกัน และบำบัดโรคสัตว์  
ประธานกรรมการ

(นายคศิ เจริญพวง  
กรรมการ

(นายสุขุม สนธิพันธ์  
กรรมการ

(นางสาวเมธาวิ ทองเสี้ยง  
กรรมการ

(นายวิรัช สุตติ  
กรรมการ

(นางกัญญาพิชญา ธีระพันธ์  
กรรมการ

(นายกิติภัท สุตติ)

กรรมการและเลขานุการรายละเอียดคุณ

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ  
ยาป้ายตา Chloramphenicol 1% ชนิดขี้ผึ้ง  
\*\*\*\*\*

คุณลักษณะ

1. เป็นยาป้ายตา ประกอบด้วย  
Chloramphenicol เข้มข้นไม่น้อยกว่า 1 %
2. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่.../....” ไว้บนสลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น e-1/2562)
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มียาอื่นผสมคุณภาพตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาต้องไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่ส่งมอบ ในกรณีที่มิระบุวันหมดอายุต้องเป็นยาที่ผลิตไม่เกิน 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) โดยมีรายการวิเคราะห์ตรงตาม Finished product specification ที่ใช้เป็นเอกสารประกอบการขึ้นทะเบียนตำรับ (แนบด้วย)
4. ขนาดบรรจุและภาชนะบรรจุตรงตามคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของทางราชการ (ทย.1)

วิทพงษ์ เพ็ญวงศ์ .....ประธานกรรมการ  
(นางสาววิภากร เพ็ญทุ่ง)

.....กรรมการ  
(นางสาวนันท์นภัส แสนคำ)

.....กรรมการ  
(นางสาวกรรณา กาญจนเดมิย์)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ  
ยาปฏิชีวนะ Amoxicillin ชนิดฉีด  
\*\*\*\*\*

คุณลักษณะ

1. เป็นยาฉีด สำหรับสัตว์ ใน 1 มิลลิลิตร ประกอบด้วย Amoxicillin ไม่น้อยกว่า 200 มิลลิกรัม
2. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่.../....” ไว้บนสลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (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 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)

.....วิภาพร เพ็องฟูง.....ประธานกรรมการ  
(นางสาววิภาพร เพ็องฟูง)

  
.....กรรมการ  
(นางสาวนันทน์ภััส แสนคำ)

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


รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ  
ยาปฏิชีวนะ Amoxycillin ชนิดเม็ด (Tablet) ความเข้มข้น 250 มิลลิกรัม

\*\*\*\*\*

คุณลักษณะ

1. เป็นยาปฏิชีวนะ 1 เม็ด ประกอบด้วย Amoxycillin ไม่น้อยกว่า 250 มิลลิกรัม
2. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่.../....” ไว้บนสลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น e-1/2562)
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มียาเสื่อมคุณภาพตาม พ.ร.บ.ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาต้องไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่ส่งมอบ ในกรณีที่มิใช่ระบุวันหมดอายุต้องเป็นยาที่ผลิตไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่ส่งมอบ

.....วิภาพร เพ็องฟุ้ง.....ประธานกรรมการ  
(นางสาววิภาพร เพ็องฟุ้ง)

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

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