

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
ยาฉีดสลบ Tiletamine และ Zolazepam

คุณลักษณะ

1. เป็นยาฉีดสำหรับสัตว์ ใน 1 ขวด ประกอบด้วย
Tiletamine ไม่น้อยกว่า 125 มิลลิกรัม
Zolazepam ไม่น้อยกว่า 125 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 ในกรณีที่ไม่มีระบุวันหมดอายุต้องเป็นยา
ที่ผลิตไม่เกิน 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 ในกรณีที่เป็นการผลิตในประเทศ)
(ทย.1 และ ทย.4 ในกรณีที่เป็นการนำเข้าจากต่างประเทศ)
3. ในวันส่งมอบ ให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้
- เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้นๆ
- หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of Analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมา
ส่งมอบจากผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรองรับ (พร้อมหลักฐานการรับรอง)
4. ขนาดบรรจุและภาชนะบรรจุตรงตามคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของทางราชการ (ทย.1)

.....วิภาพร เฟื่องฟ้า.....ประธานกรรมการ
(นางสาววิภาพร เฟื่องฟ้า)

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

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

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
ยาอะโทรปิน ชนิดฉีด

คุณลักษณะ

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

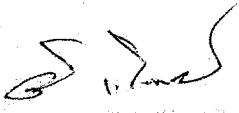
เงื่อนไข

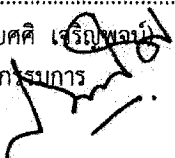
ในวันส่งมอบให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้

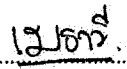
- เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้น ๆ
- หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบจากผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรับรอง (พร้อมหลักฐานการรับรอง)

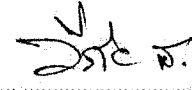

(นายบุญญกฤษ ปินประสงค์)

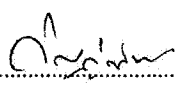
ผู้อำนวยการสำนักควบคุม ป้องกัน และบำบัดโรคสัตว์
ประธานกรรมการ

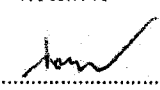

(นายศศิ เจริญพงษ์)
กรรมการ


(นายสุขุม สนธิพันธ์)
กรรมการ


(นางสาวเมธาวี ทองเสงี่ยม)
กรรมการ


(นายวีรชัย สุดดี)
กรรมการ


(นางกัญญาพิชญา ธีระพันธ์)
กรรมการ


(นายกิตติภัทร์ สุจิต)
กรรมการและเลขานุการ

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
ผลิตภัณฑ์ฆ่าเชื้อคลอโรไซลีนอล

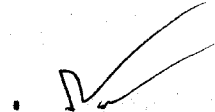
คุณลักษณะ

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. ต้องเป็นยาที่ไม่มียาเสพติดหรือยาเสพติดคุณภาพตาม 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

.....วิภพว เฝื่องฟ่ง.....ประธานกรรมการ
(นางสาววิภาพร เฝื่องฟ่ง)

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

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

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
ยาทิงเจอร์ไอโอดีน

คุณลักษณะ

1. เป็นยาน้ำใส ผลทิงเจอร์ไอโอดีน 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 ในกรณีที่มิใช่ระบุวันหมดอายุต้องเป็นยาที่ผลิตไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่ส่งมอบ

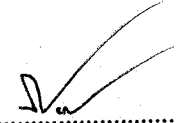
เงื่อนไข

ในวันส่งมอบ ให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้

- เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตยานั้นๆ
- หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of Analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมา

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

.....วิภากร เฝื่องุ้ง.....ประธานกรรมการ
(นางสาววิภากร เฝื่องุ้ง)


.....กรรมการ
(นางสวานันท์นภัส แสนคำ)

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

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
ยาฉีด Xylazine Hydrochloride

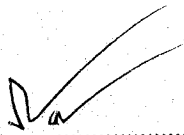
คุณลักษณะ

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 ในกรณีที่ไม่วันหมดอายุต้องเป็นยาที่ผลิตไม่เกิน 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 ใฝิ่งฟูง.....ประธานกรรมการ
(นางสาววิภากร ใฝิ่งฟูง)


.....กรรมการ
(นางสาวนันทน์ภัส แสนคำ)

.....กรณา.....กรรมการ
(นางสาวกรณา 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. ต้องเป็นยาที่ไม่มียาของยาเสื่อมคุณภาพตาม 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 ในกรณีที่ผลิตในประเทศ)
 - (ทย.1 และ ทย.4 ในกรณีที่นำเข้ามาจากต่างประเทศ)
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
(นางสวานันท์นภัส แสนคำ)

.....กรณมา.....กรรมการ
(นางสาวกรณมา กาญจนเดมิย์)

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. ต้องเป็นยาที่ไม่มียาเสื่อมคุณภาพตาม 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 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 เพ็ญพูน.....ประธานกรรมการ
(นางสาววิภาพร เพ็ญพูน)

.....กรรมการ
(นางสาวนันทน์ภัส แสนคำ)

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

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
ยาปฏิชีวนะเซฟาเลกซิน ขนาด 500 มิลลิกรัม ชนิดเม็ด

คุณลักษณะ

1. ใน 1 เม็ด ประกอบด้วย
ตัวยา cephalexin ไม่น้อยกว่า 500 มิลลิกรัม
2. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่..../....” ไว้บนสลากหรือภาชนะบรรจุ
ให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น e-1/2562)
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ หรือ ผลิตโดยองค์การเภสัชกรรม
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มียาที่มีลักษณะเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่ส่งมอบ ในกรณีที่ไม่มีระบุวันหมดอายุต้องเป็นยาที่ผลิต
มาไม่เกิน 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) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบจาก
ผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรับรอง (พร้อมหลักฐานการรับรอง)
4. ขนาดบรรจุและภาชนะบรรจุตรงตามคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของทางราชการ (ทย.1)

.....วิมลพร เกตุแก้ว.....ประธานกรรมการ
(นางสาววิมลพร เกตุแก้ว)

.....
.....กรรมการ
(นางสาวนันทน์ภัท สนั่นคำ)

.....กรรณา กาดจวนเตมีย์.....กรรมการ
(นางสาวกรรณา กาดจวนเตมีย์)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
ยาอะดรีนาลีน ชนิดฉีด

คุณลักษณะ

1. เป็นยาฉีดใน 1 มิลลิลิตร ประกอบด้วย อะดรีนาลีน ไม่น้อยกว่า 0.1 %
2. ต้องมีข้อความ "ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่.../....." ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น วด.47 / 2565 (สคป.))
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ หรือ ผลิตโดยองค์การเภสัชกรรม
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มียาเสื่อมคุณภาพ 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)

(นายบุญญฤกษ์ ปิ่นประสงค์)

ผู้อำนวยการสำนักควบคุม ป้องกัน และบำบัดโรคสัตว์
ประธานกรรมการ

(นายศศิ เจริญพงษ์)
กรรมการ

(นายสุขุม สนธิพันธ์)
กรรมการ

(นางสาวเมธาวี ทองเสงี่ยม)
กรรมการ

(นายวิรัช สุดดี)
กรรมการ

(นางกัญญาพิชญา อีระพันธ์)
กรรมการ

(นายกิติภัท สุจิต)
กรรมการและเลขานุการรายละเอียดคุณ

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. ต้องเป็นยาที่ไม่มียาอื่นปนตาม 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 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)

..... จิตพภา ไผ่ทองคำ ประธานกรรมการ
(นางสาววิภาพร เพ็ญพิง)

..... กรรมการ
(นางสาวนันทน์ภัส แสนคำ)

..... กรรณ กรรมการ
(นางสาวกรรณา กาญจนเดมิย์)