

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 / 2566.(สคน.))
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

(นายศศิ เจริญพจน์)

กรรมการ

(นางสาวเมธวี ทองเสียม)

กรรมการ

(นางสาวนพพร เกื้อตะโก)

กรรมการ

(นายวีรชัย สุดดี)

กรรมการ

(นางกัญญ์พิชญา ธีระพันธ์)

กรรมการ

(นายกิตติภทท์ สุจิต)

กรรมการและเลขานุการ

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
ยาฉีดสลบ Tiletamine และ Zolazepam


คุณลักษณะ

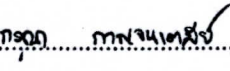
1. เป็นยาฉีดสำหรับสัตว์ ใน 1 ขวด ประกอบด้วย
Tiletamine ไม่น้อยกว่า 125 มิลลิกรัม
Zolazepam ไม่น้อยกว่า 125 มิลลิกรัม
และมีขวดน้ำยาสำหรับเติม (Sterile water For Injection) ไม่น้อยกว่า 5 มิลลิลิตร
2. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่.../....” ไว้บนสลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น e-1/2562)
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มียาเสพติดเป็นองค์ประกอบตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาต้องไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่ส่งมอบ ในกรณีที่ไม่วัดวันหมดอายุต้องเป็นยาที่ผลิตไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่ส่งมอบ

เงื่อนไข

1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ ผลิต หรือ นำเข้า หรือ ขยายยาตาม 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 เพ็ญรัตน์.....ประธานกรรมการ
(นางสาววิภากร เพ็ญรัตน์)

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

..........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. ต้องเป็นยาที่ไม่มียาอื่นผสมคุณภาพตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาต้องไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่ส่งมอบ ในกรณีที่มิระบุวันหมดอายุต้องเป็นยาที่ผลิตไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่ส่งมอบ

เงื่อนไข

1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ ผลิต หรือ นำเข้า หรือ ขยายยาตาม 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)

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

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

.....กวนมา กานจนต์ชัย.....กรรมการ
(นางสาวกฤษณา กาญจนเดมิย์)

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..../....” 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 เห็งหน่ง.....ประธานกรรมการ
(นางสาววิภาพร เห็งหน่ง)


.....กรรมการ
(นางสาวนันทน์ภัส แสนคำ)

.....กรรณ กาญจนเดชะ.....กรรมการ
(นางสาวกรรณ กาญจนเดชะ)

ปีงบประมาณ 2566

สนง.ปศข.6

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
ยาปัยตา Chloramphenicol 1% ชนิดขี้ผึ้ง

คุณลักษณะ

1. เป็นยาปัยตา ใน 1 หลอด (ขนาด 5 กรัม) ประกอบด้วย Chloramphenicol เข้มข้นไม่น้อยกว่า 1 %
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 ในกรณีที่มิระบุนวันหมดอายุต้องเป็นยาที่ผลิตไม่เกิน 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 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)

.....วิภากร ทรัพย์.....ประธานกรรมการ
(นางสาววิภากร ทรัพย์)

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

.....กรรณ กานตม.....กรรมการ
(นางสาวกรรณ กานตม)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ

ยา niketamide ชนิดฉีด

คุณลักษณะ

1. เป็นยาฉีดกระตุ้นระบบหายใจ ใน 2 มิลลิลิตร ประกอบด้วย
Niketamide ไม่น้อยกว่า 0.5 กรัม
2. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่.../...” ไว้บนสลากหรือภาชนะบรรจุ
ให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น e-1/2562)
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ หรือ ผลิตโดยองค์การเภสัชกรรม
4. ต้องเป็นยาที่ไม่ได้มีลักษณะของยาเสื่อมคุณภาพตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาต้องไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่ส่งมอบ ในกรณีที่มิระบุวันหมดอายุต้องเป็นยาที่
ผลิตไม่เกิน 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 ในกรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศ)
(ทย.1 และ ทย.4 ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ)
3. ในวันส่งมอบ ให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้
- เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้นๆ
- หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of Analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมา
ส่งมอบจากผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรองรับ (พร้อมหลักฐานการรับรอง)
4. ขนาดบรรจุและภาชนะบรรจุตรงตามคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของทางราชการ (ทย.1)

.....
(นางสาววิภาพร เฟื่องฟุ้ง).....ประธานกรรมการ

.....
(นางสาวนันท์นภัส แสนคำ)

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

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
น้ำยาฆ่าเชื้อโรค Chlorhexidine Gluconate 1.5 % ขนาด 5 ลิตร

คุณลักษณะ

1. เป็นสารละลายฆ่าเชื้อโรคใน 100 มิลลิลิตร ประกอบด้วย
Chlorhexidine Gluconate ไม่น้อยกว่า 1.5 W/V
Cetrimide ไม่น้อยกว่า 15 W/V
2. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่ /” ไว้บนสลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น e-1/2562)
3. ได้รับการขึ้นทะเบียนจากหน่วยงานราชการ
4. เป็นวัตถุอันตรายที่ไม่มีลักษณะของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม มาตรา 49 ของ พ.ร.บ.วัตถุอันตราย พ.ศ. 2535
5. วันหมดอายุของผลิตภัณฑ์ไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่รับของ ในกรณีที่ไม่วินิจฉัยอายุต้องเป็นผลิตภัณฑ์ที่ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่รับของ

เงื่อนไข

1. ผู้เสนอราคาต้องแนบเอกสารรายละเอียดของวัตถุอันตราย อันเป็นส่วนประกอบในวัตถุอันตราย พร้อมสำเนาทะเบียนวัตถุอันตรายจากหน่วยงานราชการและฉลาก
2. ในวันส่งมอบให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้ เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้น
 - เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้น
 - หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบจากผู้ผลิต หรือจากหน่วยงานที่ราชการรับรอง (พร้อมหลักฐานการรับรอง

.....วิภากร เฟื่องฟ้า.....ประธานกรรมการ
(นางสาววิภากร เฟื่องฟ้า)

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

.....กรรณา กาญจนตมย์.....กรรมการ
(นางสาวกรรณา กาญจนตมย์)