

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ  
ยากล่อมประสาท Xylazine ชนิดฉีด

คุณลักษณะ

1. เป็นยาน้ำชนิดฉีด สำหรับสัตว์ มีลักษณะใส ไม่มีสี ใน 1 มิลลิลิตร ประกอบด้วย Xylazine hydrochloride ไม่น้อยกว่า 20 มิลลิกรัม
2. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่ายเลขที่ ... /...” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น วด.1/2563 (ปศข.1))
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มีลักษณะของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่รับของ ในกรณีที่มิระบุวันหมดอายุต้องเป็นยาที่ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่รับของ

เงื่อนไข

1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ผลิต หรือ นำเข้า หรือ ขยายยา ตาม พ.ร.บ.ยา พ.ศ. 2510
2. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ (ทย.1 และทย.2 ในกรณีที่เป็ยยาที่ผลิตในประเทศ) (ทย.1 และทย.4 ในกรณีเป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ) ทั้งนี้เอกสาร ทย.1 ต้องระบุขนาดบรรจุที่ขอขึ้นทะเบียน
3. ในวันส่งมอบให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้
  - เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้น ๆ
  - หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบจากผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรับรอง(พร้อมหลักฐานการรับรอง) โดยมีรายการวิเคราะห์ตรงตาม Finished product specification ที่ใช้เป็นเอกสารประกอบการขึ้นทะเบียนตำรับ (แนบด้วย)
4. บรรจุในภาชนะบรรจุตามที่ระบุไว้ในคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของราชการ (ทย.1)

..... ประธานกรรมการ  
(นายวิเชียร จารุเพ็ญ)

..... กรรมการ  
(นางสาวพชรมน ทองเพ็ญ)

..... กรรมการ  
(นางสาวจันทรา พุ่มแจ่ม)


รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ  
ยากล่อมประสาท Acepromazine ชนิดฉีด

คุณลักษณะ


1. เป็นยาน้ำชนิดฉีด สำหรับสัตว์ ใน 1 มิลลิลิตร ประกอบด้วย Acepromazine maleate ไม่น้อยกว่า 19 มิลลิกรัม
2. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่ายเลขที่ ... /.....” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น วด..1/2563(ปศข.1))
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มีลักษณะของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่รับของ ในกรณีที่ไม่ระบุวันหมดอายุต้องเป็นยาที่ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่รับของ

เงื่อนไข

1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ผลิต หรือ นำเข้า หรือ ขายยา ตาม พ.ร.บ.ยา พ.ศ. 2510
2. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ (ทย.1 และทย.2 ในกรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศ) (ทย.1 และทย.4 ในกรณีเป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ) ทั้งนี้เอกสาร ทย.1 ต้องระบุขนาดบรรจุที่ขอขึ้นทะเบียน
3. ในวันส่งมอบให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้
  - เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้น ๆ
  - หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบจากผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรับรอง(พร้อมหลักฐานการรับรอง) โดยมีรายการวิเคราะห์ตรงตาม Finished product specification ที่ใช้เป็นเอกสารประกอบการขึ้นทะเบียนตำรับ (แนบด้วย)
4. บรรจุในภาชนะบรรจุตามที่ระบุไว้ในคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของราชการ (ทย.1)

  
..... ประธานกรรมการ  
(นายวิเชียร จารุเพ็ง)

  
..... กรรมการ  
(นางสาวพรรณน ทองเพ็ญ)

  
..... กรรมการ  
(นางสาวจันทรา พุ่มแจ่ม)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ

ยา Atropine ชนิดฉีด

คุณลักษณะ

1. เป็นยาน้ำชนิดฉีด ใน 1 มิลลิลิตร ประกอบด้วย Atropine sulfate ไม่น้อยกว่า 0.6 มิลลิกรัม
2. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่ายเลขที่ ... /.....” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น วด..1/2563 (ปศข.1))
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มีลักษณะของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่รับของ ในกรณีที่ไม่ระบุวันหมดอายุต้องเป็นยาที่ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่รับของ

เงื่อนไข

1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ผลิต หรือ นำเข้า หรือ ขยายยา ตาม พ.ร.บ.ยา พ.ศ. 2510
2. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ (ทย.1 และทย.2 ในกรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศ) (ทย.1 และทย.4 ในกรณีเป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ) ทั้งนี้เอกสาร ทย.1 ต้องระบุขนาดบรรจุที่ขอขึ้นทะเบียน
3. ในวันส่งมอบให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้
  - เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้น ๆ
  - หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบจากผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรับรอง(พร้อมหลักฐานการรับรอง) โดยมีรายการวิเคราะห์ตรงตาม Finished product specification ที่ใช้เป็นเอกสารประกอบการขึ้นทะเบียนตำรับ (แนบด้วย)
4. บรรจุในภาชนะบรรจุตามที่ระบุไว้ในคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของราชการ (ทย.1)

..... ประธานกรรมการ  
(นายวิเชียร จารุเพ็ง)

..... กรรมการ  
(นางสาวพรหมน ทองเฟื่อง)

..... กรรมการ  
(นางสาวจันทรา พุ่มแจ่ม)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ  
ยา Tolfenamic acid ชนิดฉีด

**คุณลักษณะ**

1. เป็นยาลดการอักเสบ แก้ปวดและลดไข้ ชนิดฉีด สำหรับสัตว์ ใน 1 มิลลิลิตร ประกอบด้วย Tolfenamic acid ไม่น้อยกว่า 40 มิลลิกรัม
2. ต้องมีข้อความ”ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่ ..../....” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุ ให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น วด. 1/2563 (ปศข.1))
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มียาอื่นผสมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ.ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่ส่งมอบ ในกรณีที่มิระบุวันหมดอายุต้องเป็นยาที่ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่ส่งมอบ

**เงื่อนไข**

1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ผลิต หรือ นำเข้า หรือ ขายยา ตาม พ.ร.บ.ยา พ.ศ. 2510
2. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ (ทย.1 และทย.2 ในกรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศ) (ทย.1 และทย.4 ในกรณีเป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ) ทั้งนี้เอกสาร ทย.1 ต้องระบุขนาดบรรจุที่ขอขึ้นทะเบียน
3. ในวันส่งมอบให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้
  - เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้น ๆ
  - หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบจากผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรับรอง(พร้อมหลักฐานการรับรอง) โดยมีรายการวิเคราะห์ตรงตาม Finished product specification ที่ใช้เป็นเอกสารประกอบการขึ้นทะเบียนตำรับ (แนบด้วย)
4. บรรจุในภาชนะบรรจุตามที่ระบุไว้ในคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของราชการ (ทย.1)

..... ประธานกรรมการ  
(นายวิเชียร จารุเพ็ง)

..... กรรมการ  
(นางสาวพรรณม ทองเพ็ญ)

..... กรรมการ  
(นางสาวจันทร์มา พุ่มแจ่ม)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ

ยา Niketamide ชนิดฉีด

คุณลักษณะ

1. เป็นยาน้ำชนิดฉีด สำหรับกระตุ้นการหายใจ ใน 2 มิลลิลิตร ประกอบด้วย Niketamide ไม่น้อยกว่า 0.5 กรัม
2. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่ายเลขที่ ... /.....” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น วด..1/2563 (ปศข.1))
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยา จากหน่วยงานราชการ
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มียาอื่นปนตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่รับของ ในกรณีที่มิระบุวันหมดอายุต้องเป็นยาที่ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่รับของ

เงื่อนไข

1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ผลิต หรือ นำเข้า หรือ ขายยา ตาม พ.ร.บ.ยา พ.ศ. 2510
2. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ (ทย.1 และทย.2 ในกรณีที่ผลิตในประเทศ) (ทย.1 และทย.4 ในกรณีเป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ) ทั้งนี้เอกสาร ทย.1 ต้องระบุขนาดบรรจุที่ขอขึ้นทะเบียน
3. ในวันส่งมอบให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้
  - เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้น ๆ
  - หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบจากผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรับรอง(พร้อมหลักฐานการรับรอง) โดยมีรายการวิเคราะห์ตรงตาม Finished product specification ที่ใช้เป็นเอกสารประกอบการขึ้นทะเบียนตำรับ (แนบด้วย)
4. บรรจุในภาชนะบรรจุตามที่ระบุไว้ในคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของราชการ (ทย.1)

..... ประธานกรรมการ  
(นายวิเชียร จารุเพ็ง)

..... กรรมการ  
(นางสาวพชรมน ทองเพ็ญ)

..... กรรมการ  
(นางสาวจันทรา พุ่มแจ่ม)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ  
ยาปฏิชีวนะเพนิซิลลินและไดไฮโดรเตรีปโตมัยซิน ชนิดฉีดออกฤทธิ์นาน

คุณลักษณะ

1. เป็นยาฉีดชนิดน้ำแขวนตะกอน สำหรับสัตว์ ใน 1 มิลลิลิตร ประกอบด้วย  
เป็นซาจีน เพนิซิลลิน จี ไม่น้อยกว่า 100,000 หน่วยสากล(ยูนิต)  
โพรเคน เพนิซิลลิน จี ไม่น้อยกว่า 100,000 หน่วยสากล (ยูนิต)  
ไดไฮโดรเตรีปโตมัยซิน ไม่น้อยกว่า 200 มิลลิกรัม
2. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่ายเลขที่ ... /.....” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุ ให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น วด..1/2563 (ปศข.1))
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยา จากหน่วยงานราชการ
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มีลักษณะของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่รับของ ในกรณีที่ไม่ระบุวันหมดอายุต้องเป็นยาที่ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่รับของ

เงื่อนไข

1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ผลิต หรือ นำเข้า หรือ ขายยา ตาม พ.ร.บ.ยา พ.ศ. 2510
2. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ (ทย.1 และทย.2 ในกรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศ)  
(ทย.1 และทย.4 ในกรณีเป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ)  
ทั้งนี้เอกสาร ทย.1 ต้องระบุขนาดบรรจุที่ขอขึ้นทะเบียน
3. ในวันส่งมอบให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้
  - เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้น ๆ
  - หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบจากผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรับรอง(พร้อมหลักฐานการรับรอง) โดยมีรายการวิเคราะห์ตรงตาม Finished product specification ที่ใช้เป็นเอกสารประกอบการขึ้นทะเบียนตำรับ (แนบด้วย)
4. บรรจุในภาชนะบรรจุตามที่ระบุไว้ในคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของราชการ (ทย.1)

..... ประธานกรรมการ

(นายวิเชียร จารุเพ็ง)

..... กรรมการ

(นางสาวพรหมน ทองเพ็ญ)

..... กรรมการ

(นางสาวจันทร์่า พุ่มแจ่ม)



รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ  
ยาปฏิชีวนะปัยตา Chloramphenicol

คุณลักษณะ

1. เป็นยาซีฟิ่ง สำหรับปัยตา ประกอบด้วยยาปฏิชีวนะ Chloramphenicol ความเข้มข้น ไม่น้อยกว่า 1%
2. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่ายเลขที่ ... /.....” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุ ให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น วด..1/2563 (ปศข.1))
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยา จากหน่วยงานราชการ
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มีลักษณะของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่รับของ ในกรณีที่มิระบุวันหมดอายุต้องเป็นยา ที่ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่รับของ

เงื่อนไข

1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ผลิต หรือ นำเข้า หรือ ขายยา ตาม พ.ร.บ.ยา พ.ศ. 2510
2. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ (ทย.1 และทย.2 ในกรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศ) (ทย.1 และทย.4 ในกรณีเป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ) ทั้งนี้เอกสาร ทย.1 ต้องระบุขนาดบรรจุที่ขอขึ้นทะเบียน
3. ในวันส่งมอบให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้
  - เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้น ๆ
  - หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบจากผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรับรอง(พร้อมหลักฐานการรับรอง) โดยมีรายการวิเคราะห์ ตรงตาม Finished product specification ที่ใช้เป็นเอกสารประกอบการขึ้นทะเบียนตำรับ (แนบด้วย)
4. บรรจุในภาชนะบรรจุตามที่ระบุไว้ในคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของราชการ (ทย.1)

*Dr.*

..... ประธานกรรมการ

(นายวิเชียร จารุเพ็ง)

*พ.ร.บ.*

..... กรรมการ

(นางสาวพรรณน ทองเพ็อง)

*ศ.น.*

..... กรรมการ

(นางสาวจันทรา พุ่มแจ่ม)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ  
สารละลาย Normal saline ชนิดให้ทางหลอดเลือด

คุณลักษณะ

1. เป็นสารละลายปราศจากเชื้อ ใส ไม่มีสี ชนิดให้ทางหลอดเลือด ใน 100 มิลลิลิตร ประกอบด้วย Sodium Chloride และมีความเข้มข้นไม่น้อยกว่า 0.9 กรัม
2. ต้องมีข้อความ”ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่ .../...” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุ ให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น วด. 1/2563 (ปศข.1))
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มียาของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ.ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปีนับจากวันที่ส่งมอบ

เงื่อนไข

1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ผลิต หรือ นำเข้า หรือ ขยาย ตาม พ.ร.บ.ยา พ.ศ. 2510
2. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ (ทย.1 และทย.2 ในกรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศ) (ทย.1 และทย.4 ในกรณีเป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ) ทั้งนี้เอกสาร ทย.1 ต้องระบุขนาดบรรจุที่ขอขึ้นทะเบียน
3. ในวันส่งมอบให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้
  - เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้น ๆ
  - หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบจากผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรับรอง(พร้อมหลักฐานการรับรอง) โดยมีรายการวิเคราะห์ ตรงตาม Finished product specification ที่ใช้เป็นเอกสารประกอบการขึ้นทะเบียนตำรับ (แนบด้วย)
4. บรรจุในภาชนะบรรจุตามที่ระบุไว้ในคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของราชการ (ทย.1)

..... ประธานกรรมการ  
(นายวิเชียร จารุเพ็ง)

..... กรรมการ  
(นางสาวพรหมน ทองเพ็อง)

..... กรรมการ  
(นางสาวจันทรา พุ่มแจ่ม)



รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ  
ผลิตภัณฑ์หรือยาฆ่าเชื้อคลอโรไซลีนอล

คุณลักษณะ

1. เป็นของเหลวใน 100 มิลลิลิตร ประกอบด้วย  
คลอโรไซลีนอล และ ไอโซโพรพิล แอลกอฮอล์ รวมกันไม่น้อยกว่า 16.8 %
2. ใช้สำหรับผสมน้ำ ฆ่าเชื้อแบคทีเรีย บนเครื่องมือและอุปกรณ์การแพทย์
3. ต้องมีข้อความ”ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่ ..../...” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุ  
ให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น วต. 1/2563 (ปศข.1))
4. เป็นผลิตภัณฑ์ที่ได้รับการขึ้นทะเบียนจากหน่วยงานราชการ มีส่วนประกอบถูกต้องตามทะเบียน
5. เป็นยาที่ไม่มีลักษณะของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ.ยา พ.ศ. 2510 หรือเป็นวัตถุอันตราย  
เสื่อมคุณภาพ ตามมาตรา 49 ของ พ.ร.บ. วัตถุอันตราย พ.ศ. 2535
6. อายุของผลิตภัณฑ์ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่ส่งมอบ

เงื่อนไข

1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาเอกสารรายละเอียดของวัตถุอันตราย อันเป็นส่วนประกอบในวัตถุ  
อันตรายพร้อมสำเนาทะเบียนวัตถุอันตรายจากหน่วยงานราชการ หรือ สำเนาใบสำคัญการขึ้น  
ทะเบียนตำรับยาที่เสนอและฉลาก
  - ทย.1 และทย.2 ในกรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศ
  - ทย.1 และทย.4 ในกรณีเป็นยานำเข้าจากต่างประเทศทั้งนี้เอกสาร ทย.1 ต้องระบุขนาดบรรจุที่ขอขึ้นทะเบียน
2. ในวันส่งมอบให้แนบเอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของผลิตภัณฑ์นั้น ๆ

..... ประธานกรรมการ  
(นายวิเชียร จารุเพ็ง)

..... กรรมการ  
(นางสาวพรรณม ทองเพ็ญ)

..... กรรมการ  
(นางสาวจันทรา พุ่มแจ่ม)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ  
ยาทิงเจอร์ไอโอดีน

คุณลักษณะ

1. เป็นยาน้ำใส แผล ทิงเจอร์ไอโอดีน ไม่น้อยกว่า 2 %
2. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่ายเลขที่ ... /.....” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุ ให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น วด..1/2563 (ปศข.1))
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มีลักษณะของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่รับของ ในกรณีที่ไม่ระบุวันหมดอายุต้องเป็นยาที่ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่รับของ

เงื่อนไข

1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ผลิต หรือ นำเข้า หรือ ขายยา ตาม พ.ร.บ.ยา พ.ศ. 2510
2. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ (ทย.1 และทย.2 ในกรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศ) (ทย.1 และทย.4 ในกรณีเป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ) ทั้งนี้เอกสาร ทย.1 ต้องระบุขนาดบรรจุที่ขอขึ้นทะเบียน
3. ในวันส่งมอบให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้
  - เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้น ๆ
  - หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบจากผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรับรอง(พร้อมหลักฐานการรับรอง) โดยมีรายการวิเคราะห์ตรงตาม Finished product specification ที่ใช้เป็นเอกสารประกอบการขึ้นทะเบียนตำรับ (แนบด้วย)
4. บรรจุในภาชนะบรรจุตามที่ระบุไว้ในคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของราชการ (ทย.1)

..... ประธานกรรมการ  
(นายวิเชียร จารุเพ็ง)

..... กรรมการ  
(นางสาวพรรณม ทองเพ็ญ)

..... กรรมการ  
(นางสาวจันทรา พุ่มแจ่ม)