

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ  
ยาแก้ลมประสาท Xylazine hydrochloride ชนิดฉีด

คุณลักษณะ

1. เป็นยาฉีด สำหรับสัตว์ ใน 1 มิลลิลิตร ประกอบด้วย  
- Xylazine hydrochloride ไม่น้อยกว่า 20 มิลลิกรัม
2. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่ายเลขที่ ...../.....” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น วค.1/2567.(ปศข.1))
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ มีส่วนประกอบตามทะเบียน
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มียาอื่นปนตาม พ.ร.บ.ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่ส่งมอบ ในกรณีที่มิระบุวันหมดอายุ ต้องเป็นยาที่ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่ส่งมอบ

เงื่อนไข

1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ ผลิต หรือ นำเข้า หรือ ขายยา ตาม พ.ร.บ.ยา พ.ศ.2510
2. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ
3. ในวันส่งมอบ ให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้
  - เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้น ๆ
  - หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบจากผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรับรอง(พร้อมหลักฐานการรับรอง) โดยมีรายการวิเคราะห์ตรงตาม Finished product specification ที่ใช้เป็นเอกสารประกอบการขึ้นทะเบียนตำรับ(แนบด้วย)
4. บรรจุในภาชนะบรรจุตามที่ระบุไว้ในคำขอขึ้นทะเบียนตำรับของราชการ

..... ประธานกรรมการ

(นายวิเชียร จารุเพ็ง)

.....

กรรมการ

(นางสาวพรรณ ทองเพ็ญ)

.....

กรรมการ

(นางสาวจันทร์หา พุ่มแจ่ม)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ

ยา Atropine ชนิดฉีด

คุณลักษณะ

1. เป็นยาฉีด ใน 1 มิลลิลิตร ประกอบด้วย Atropine sulfate ไม่น้อยกว่า 0.6 มิลลิกรัม
2. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่ายเลขที่ ... /.....” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น วด.1/2567.(ปศข.1))
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ มีส่วนประกอบตามทะเบียนหรือ ผลิตโดยองค์การเภสัชกรรม
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มียาอื่นปนตาม พ.ร.บ.ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่ส่งมอบ ในกรณีที่มิใช่ระบุวันหมดอายุ ต้องเป็นยาที่ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่ส่งมอบ

เงื่อนไข

1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ ผลิต หรือ นำเข้า หรือ ขยายยา ตาม พ.ร.บ.ยา พ.ศ.2510
2. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ
3. ในวันส่งมอบ ให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้
  - เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้น ๆ
  - หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบจากผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรับรอง(พร้อมหลักฐานการรับรอง) โดยมีรายการวิเคราะห์ตรงตาม Finished product specification ที่ใช้เป็นเอกสารประกอบการขึ้นทะเบียนตำรับ (แนบด้วย เว้นแต่กรณีเป็นยาที่ผลิตโดยองค์การเภสัชกรรม และได้รับยกเว้นไม่ต้องขึ้นทะเบียนตำรับ)
4. บรรจุในภาชนะบรรจุตามที่ระบุไว้ในคำขอขึ้นทะเบียนตำรับของราชการ

ประธานกรรมการ

(นายวิเชียร จารุเพ็ง)

กรรมการ

(นางสาวพชรมน ทองเพ็อง)

กรรมการ

(นางสาวจันทรา พุ่มแจ่ม)