

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 ...../.....” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น วด.1/2568.(ปศข.1))
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ มีส่วนประกอบตามทะเบียน
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มีลักษณะของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ.ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่ส่งมอบ ในกรณีที่ไม่มีวันหมดอายุ 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  
(นางสาวพรมน ทองเพ็ญ)

  
..... กรรมการ  
(นางสาวจันทรา พุ่มแจ่ม)

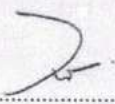
**รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ**  
**ยาปฏิชีวนะเพนิซิลลินและไดไฮโดรสเตรปโตมัยซิน ชนิดฉีดออกฤทธิ์นาน**

**คุณลักษณะ**

1. เป็นยาฉีดชนิดน้ำแขวนตะกอน สำหรับสัตว์ ใน 1 มิลลิลิตร ประกอบด้วย
  - เป็นซาธิน เพนิซิลลิน จี ไม่น้อยกว่า 100,000 หน่วยสากล(ยูนิต)
  - โปรเคน เพนิซิลลิน จี ไม่น้อยกว่า 100,000 หน่วยสากล(ยูนิต)
  - ไดไฮโดรสเตรปโตมัยซิน ไม่น้อยกว่า 200 มิลลิกรัม
2. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่ ...../.....” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น วด.1/2568 (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  
(นางสาวพชรมน ทองเพ็ญ)

..... กรรมการ  
(นางสาวจันทรา พุ่มแจ่ม)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ  
ยา Niketamide ชนิดฉีด

คุณลักษณะ

1. เป็นยาน้ำชนิดฉีด สำหรับกระตุ้นการหายใจ ใน 2 มิลลิลิตร ประกอบด้วย  
- Niketamide ไม่น้อยกว่า 0.5 กรัม
2. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่ ...../.....” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น วด.1/2568.(ปศข.1))
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ มีส่วนประกอบตามทะเบียน
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มียาอื่นของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ.ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่ส่งมอบ ในกรณีที่ไม่ระบุวันหมดอายุ 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  
(นางสาวพชรมน ทองเพ็ญ)

.....

..... กรรมการ  
(นางสาวจันทรา พุ่มแจ่ม)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ  
ยา Tranexamic acid ชนิดฉีด

คุณลักษณะ

1. เป็นยาฉีด สำหรับห้ามเลือด ใน 1 มิลลิลิตร ประกอบด้วย  
- Tranexamic acid ไม่น้อยกว่า 50 มิลลิกรัม
2. ต้องมีข้อความ "ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่ ...../....." ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น วด.1/2568 (ปศข.1))
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ มีส่วนประกอบตามทะเบียน
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มีลักษณะของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม 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  
(นางสาวพชรมน ทองเพ็ญ)

..... กรรมการ  
(นางสาวจันทรา พุ่มแจ่ม)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ

ยา Adrenaline ชนิดฉีด

คุณลักษณะ

1. เป็นยาฉีด ใน 1 มิลลิลิตร ประกอบด้วย Adrenaline ไม่น้อยกว่า 1 มิลลิกรัม
2. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่.../.....” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น วด.1/2568 (ปศข.1))
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ มีส่วนประกอบตามทะเบียนหรือ ผลิตโดยองค์การเภสัชกรรม
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มียาของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม 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 เว้นแต่กรณีเป็นยาที่ผลิตโดยองค์การเภสัชกรรม และได้รับยกเว้นไม่ต้องขึ้นทะเบียนตำรับ)
4. บรรจุในภาชนะบรรจุตามที่ระบุไว้ในคำขอขึ้นทะเบียนตำรับของราชการ



ประธานกรรมการ

(นายวิเชียร จารุเพ็ง)

นางสาว

กรรมการ

(นางสาวพรรณม ท่องเพื่อง)

นางสาว

กรรมการ

(นางสาวจันทรา พุ่มแจ่ม)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ  
ยาปฏิชีวนะป้ายตา Chloramphenicol

คุณลักษณะ

1. เป็นยาขี้ผึ้ง สำหรับป้ายตา ประกอบด้วย ยาปฏิชีวนะ Chloramphenicol ความเข้มข้น ไม่น้อยกว่า 1%
2. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่ ...../.....” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น วด.1/2568 (ปศข.1))
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ มีส่วนประกอบตามทะเบียน
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มียาอื่นผสมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ.ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่ส่งมอบ ในกรณีที่มิใช่ระบุวันหมดอายุ 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  
(นางสาวพชรมน ทองเพ็ญ)

.....

..... กรรมการ  
(นางสาวจันทร์รา 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 ...../.....” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น วด.1/2568.(ปศข.1))
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ มีส่วนประกอบตามทะเบียน
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มียาของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ.ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่ส่งมอบ ในกรณีที่ไม่มีระบุวันหมดอายุ 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  
(นางสาวพชรมน ทองเพ็ญ)

..... กรรมการ  
(นางสาวจันทร์หา พุ่มแจ่ม)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ  
ผลิตภัณฑ์หรือยาฆ่าเชื้อ Chloroxylonol

คุณลักษณะ

1. เป็นของเหลวใน 100 มิลลิลิตร ประกอบด้วย
  - Chloroxylonol และ Isopropyl alcohol รวมกันไม่น้อยกว่า 16.8 %
2. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่ ...../.....” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น วด.1/2568.(ปศข.1))
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ มีส่วนประกอบตามทะเบียน
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มียาของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม 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  
(นางสาวพชรมน ทองเพ็ญ)

  
..... กรรมการ  
(นางสาวจันทรา พุ่มแจ่ม)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ  
ยา Ivermectin ชนิดฉีด

คุณลักษณะ

1. เป็นยาฉีด สำหรับสัตว์ ใน 1 มิลลิลิตร ประกอบด้วย  
- Ivermectin ไม่น้อยกว่า 10 มิลลิกรัม
2. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่ ...../.....” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น วด.1/2568 (ปศข.1))
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ มีส่วนประกอบตามทะเบียน
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มียาอื่นปนของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม 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 ท้องเพ็ง)

  
..... กรรมการ  
(นางสาวจันทรา พุ่มแจ่ม)

**รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ**  
**ผลิตภัณฑ์ฆ่าเชื้อสำหรับล้างมือและผิวหนัง Chlorhexidine**

คุณลักษณะ

1. เป็นน้ำยาฆ่าเชื้อโรค ใช้สำหรับฟอกทำความสะอาด(scrub) มือก่อนผ่าตัด หรือเตรียมผิวหนังก่อนการผ่าตัด หรือใช้ฟอกมือหรือผิวหนังทั่วไป เพื่อลดการติดเชื้อ
2. ใน 100 มิลลิลิตร ประกอบด้วย Chlorhexidine Gluconate ไม่น้อยกว่า 4% w/v
3. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่ .../.....” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น วด.1/2568 (ปศข.1))
4. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ มีส่วนประกอบตามทะเบียน
5. วันหมดอายุของผลิตภัณฑ์ไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่ส่งมอบ ในกรณีที่มิระบุวันหมดอายุ ต้องเป็นผลิตภัณฑ์ที่ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่ส่งมอบ

เงื่อนไข

1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ ผลิต หรือ นำเข้า หรือ ขยายตาม 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  
(นางสาวพชรมน ทองเพ็ญ)

..... กรรมการ  
(นางสาวจันทรา พุ่มแจ่ม)