

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 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 ทองเพ็อง)



..... กรรมการ

(นางสาวจันทร์หา พุ่มแจ่ม)

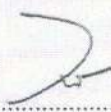
รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ  
ยาปฏิชีวนะเพนิซิลลินและไดไฮโดรستر็ปโตมัยซิน ชนิดฉีดออกฤทธิ์นาน

คุณลักษณะ

1. เป็นยาฉีดชนิดน้ำแขวนตะกอน สำหรับสัตว์ ใน 1 มิลลิลิตร ประกอบด้วย
  - เป็นซาธิน เพนิซิลลิน จี ไม่น้อยกว่า 100,000 หน่วยสากล(ยูนิต)
  - โปรเคน เพนิซิลลิน จี ไม่น้อยกว่า 100,000 หน่วยสากล(ยูนิต)
  - ไดไฮโดรستر็ปโตมัยซิน ไม่น้อยกว่า 200 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 ในกรณีที่ไม่วินิจฉัยอายุ 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 ทองเพ็อง)

  
..... 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. ต้องเป็นยาที่ไม่มีลักษณะของยาเสื่อมคุณภาพ 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  
(นางสาวพรชมน 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. 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 ทองเพ็อง)



..... 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 วต.1/2568 (ปศข.1))
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ มีส่วนประกอบตามทะเบียนหรือ ผลิตโดยองค์การเภสัชกรรม
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มีลักษณะของยาเสื่อมคุณภาพ 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 เว้นแต่กรณีเป็นยาที่ผลิตโดยองค์การเภสัชกรรม และได้รับยกเว้นไม่ต้องขึ้นทะเบียนตำรับ)
4. บรรจุในภาชนะบรรจุตามที่ระบุไว้ในคำขอขึ้นทะเบียนตำรับของราชการ



..... ประธานกรรมการ

(นายวิเชียร จารุเพ็ง)

..... กรรมการ

(นางสาวพชรมน ทองเพ็อง)

..... 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. ต้องเป็นยาที่ไม่มียาอื่นปนตาม 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

(นางสาวพรรณ ทองเพ็ญ)

.....

กรรมการ

(นางสาวจันทร์ พุ่มแจ่ม)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ  
ผลิตภัณฑ์หรือยาฆ่าเชื้อ Chloroxylenol

คุณลักษณะ

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

..... กรรมการ

(นางสาวจันทรา พุ่มแจ่ม)

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ  
ยาโพวิโดนไอโอดีน

คุณลักษณะ

1. เป็นน้ำยาใส่แผลที่มีฤทธิ์ฆ่าเชื้อโรค สำหรับใช้ภายนอกเพื่อทำความสะอาดผิวหนังก่อนการผ่าตัด และใช้ใส่บาดแผลเพื่อฆ่าเชื้อ ประกอบด้วย  
- Povidone Iodine 10% W/V Equivalent to Iodine 1 % W/V
2. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่ ...../.....” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น วด.1/2568.(ปศข.1))
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ มีส่วนประกอบตามทะเบียน หรือผลิตโดยองค์การเภสัชกรรม
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มีลักษณะของยาเสื่อมคุณภาพ 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 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)