

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
ยาสลบ Tiletamine และ Zolazepam ชนิดฉีด

คุณลักษณะ

1. เป็นยาสลบชนิดฉีด ใน 1 ขวด ประกอบด้วย

Tiletamine ปริมาณ 125 มิลลิกรัม

Zolazepam ปริมาณ 125 มิลลิกรัม

และมีขวดน้ำยาสำหรับเติม (Sterile water for injection) ไม่น้อยกว่า 5 มิลลิลิตร

2. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ หรือผลิตโดยองค์การเภสัชกรรม

3. ต้องเป็นยาที่ไม่มีลักษณะของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510

4. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่..../....” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น 1/2569 (ปศข.4)

5. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปีนับจากวันที่ส่งมอบ ในกรณีที่มิใช่ระบุวันหมดอายุ ต้องเป็นยาที่ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่ส่งมอบ

เงื่อนไข

ในวันส่งมอบให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้

- เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้นๆ
- หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบ

จากผู้ผลิต หรือจากหน่วยงานที่ราชการรับรอง (พร้อมหลักฐานการรับรอง) โดยมีผลการวิเคราะห์ตรงตาม Release Finished product specification และมีปริมาณความเข้มข้นของ Tiletamine และ Zolazepam อยู่ในช่วง 119.0 – 131.0 มิลลิกรัม (95-105% LA)(แนบด้วย)



ประธานกรรมการ

(นายศิลปกิจ บุญโพธิ์)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการพิเศษ

กรรมการ

(นางสาวอรพรรณ อาจคำภา)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการพิเศษ

กรรมการและเลขานุการ

(นายพงษ์วิน สิมมาทัน)

นายสัตวแพทย์ปฏิบัติการ

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
ยากล่อมประสาท Xylazine Hydrochloride ชนิดฉีด

คุณลักษณะ

1. เป็นยาน้ำสำหรับฉีด มีลักษณะใส ไม่มีสี ใน 1 มิลลิลิตร ประกอบด้วย Xylazine hydrochloride ไม่น้อยกว่า 20 มิลลิกรัม
2. ใน 1 ขวด มีขนาดบรรจุ 25 มิลลิลิตร
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ หรือผลิตโดยองค์การเภสัชกรรม
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มียาอื่นปนตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
5. ต้องมีข้อความ "ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่..../...." ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น 1/2569 (ปศข.4)
6. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่ส่งมอบ ในกรณีที่มิระบุวันหมดอายุ ต้องเป็นยาที่ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่ส่งมอบ

เงื่อนไข

ในวันส่งมอบให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้

- เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้นๆ
- หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบจากผู้ผลิต หรือจากหน่วยงานที่ราชการรับรอง (พร้อมหลักฐานการรับรอง)



ประธานกรรมการ

(นายศิลปกิจ บุญโพธิ์)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการพิเศษ



กรรมการ

(นางสาวอรพรรณ อาจคำภา)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการพิเศษ



กรรมการและเลขานุการ

(นายพงษ์วิน สิมมาทัน)

นายสัตวแพทย์ปฏิบัติการ