

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ

อะโพรปีน ชนิดผลิต

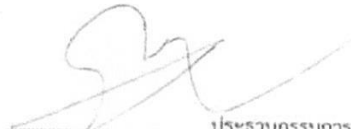
คุณลักษณะ

1. เป็นยาฉีด ใน 1 มิลลิลิตร ประกอบด้วย อะโพรปีน ซัลเฟต ไม่น้อยกว่า 0.6 มิลลิกรัม
2. ต้องมีข้อความ "ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่.../..." ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น วด.47 / 2564 (สคน.))
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ หรือ ผลิตโดยองค์การเภสัชกรรม
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มีลักษณะของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่ส่งมอบ ในกรณีที่ไม่ระบุวันหมดอายุ ต้องเป็นยาที่ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่ส่งมอบ


เงื่อนไข


ในวันส่งมอบให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้

- เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้น ๆ
- หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบจากผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรับรอง (พร้อมหลักฐานการรับรอง)


ประธานกรรมการ
(นายธนวัฒน์ พันธุ์สนิท)

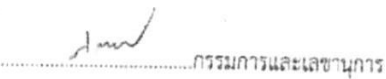

กรรมการ
(นายศศิ เจริญพงษ์)



กรรมการ
(นายสุทุม สนธิพันธ์)


กรรมการ
(นางสาวเมธาวี ทองเสงี่ยม)


กรรมการ
(นายวีรชัย สุตดี)


กรรมการ
(นางกัญญ์ทิชญา จิระพันธ์)


กรรมการและเลขานุการ
(นายกิตติทัต สุตดี)


(นางสาวอรพรรณ อาจคำภา)
นายสัตวแพทย์ประจำ

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ

ยกอะครีนาลีน ชนิดฉีด

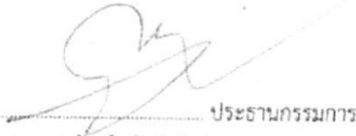
คุณลักษณะ


1. เป็นยาฉีดใน 1 มิลลิลิตร ประกอบด้วย อะครีนาลีน ไม่น้อยกว่า 0.1 %
2. ต้องมีข้อความ "ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่.../..." ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น ฎค.47 / 2564 (สคบ.))
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ หรือ ผลิตโดยการนำสิทธิบัตร
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มีลักษณะของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปีนับจากวันที่ส่งมอบ ในกรณีที่ไม่มีระบุวันหมดอายุ ต้องเป็นยาที่ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่ส่งมอบ

เงื่อนไข


ในวันส่งมอบให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้

- เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้น ๆ
- หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของยาผู้ผลิตที่นำมาส่งมอบจากผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรับรอง (พร้อมหลักฐานการรับรอง)

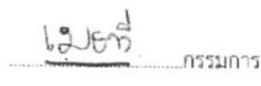

ประธานกรรมการ
(นายธนวัฒน์ พันธุ์สนิท)



กรรมการ
(นายศศิ เจริญพจน์)

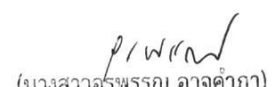

กรรมการ
(นายวิรัช สุตติ)


กรรมการ
(นายสุชุม สนธิ)


กรรมการ
(นางกัญญ์พิชญา ชีระพันธ์)


กรรมการ
(นางสาวเมธวี ทองเสียม)


กรรมการและเลขานุการ
(นายกิติภัท สุจิต)


(นางสาวอรพรรณ อาจคำภา)
นายสัตวแพทย์ชำนาญการ

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ

Povidone Iodine Solution 10% ขนาด 450 มิลลิลิตร

คุณลักษณะ

1. เป็นสารละลายฆ่าเชื้อ ใน 100 มิลลิลิตร ประกอบด้วย
Povidone Iodine ไม่น้อยกว่า 10 w/v
2. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่ .../.....” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุ
ให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น e -1/2564 (ปศข.4))
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ
4. ต้องเป็นยาที่ไม่ลักษณะของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปีนับจากวันที่รับของ
ในกรณีที่มิระบุนวันหมดอายุ ต้องเป็นผลิตภัณฑ์ที่ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่รับของ

เงื่อนไข

1. ผู้เสนอราคาต้องแนบเอกสารรายละเอียดของวัตถุดิบตราย อันเป็นส่วนประกอบในวัตถุดิบตราย
พร้อมสำเนาทะเบียนวัตถุดิบตรายจากหน่วยงานราชการและฉลาก
2. ในวันส่งมอบให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้
 - เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้น
 - หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบ
จากผู้ผลิต หรือจากหน่วยงานที่ราชการรับรอง (พร้อมหลักฐานการรับรอง)



..... ประธานกรรมการ

(นายศิลปกิจ บุญโพธิ์)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการพิเศษ



.....กรรมการ

(นางสาวสุภาวดี เลียงชัยศิริ)

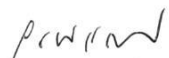
นายสัตวแพทย์ชำนาญการ



.....กรรมการและเลขานุการ

(นางสาวอรพรรณ อาจคำภา)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการ



(นางสาวอรพรรณ อาจคำภา)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการ

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ

แอลกอฮอล์

คุณลักษณะ

1. เป็นของเหลวใสไม่มีสี ประกอบด้วย เอทิลแอลกอฮอล์ (Ethyl alcohol) ไม่น้อยกว่าร้อยละ 70 (หรืออยู่ในปริมาณที่ยอมรับได้ตามมาตรฐานสากล)
2. ต้องมีข้อความ "ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่.../...." ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น วค.47 / 2564 (สคป.))
3. ได้รับการขึ้นทะเบียนจากหน่วยงานราชการ หรือ ผลิตโดยองค์การเภสัชกรรม
4. วันหมดอายุของผลิตภัณฑ์ไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่ส่งมอบ ในกรณีที่มิใช่ระบุวันหมดอายุ ต้องเป็นผลิตภัณฑ์ที่ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่ส่งมอบ

เงื่อนไข

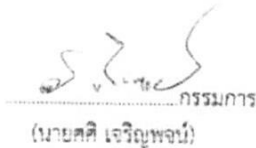
ในวันส่งมอบให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้

1. เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้น ๆ
2. หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบจากผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรับรอง (พร้อมหลักฐานการรับรอง)



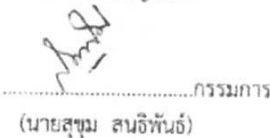
ประธานกรรมการ

(นายธวัชมัน พันธ์สุนิห์)



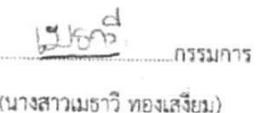
กรรมการ

(นายศศิ เจริญพงษ์)



กรรมการ

(นายสุชม สนิธ์พันธ์)



กรรมการ

(นางสาวเมธาวิ ทองเสียม)



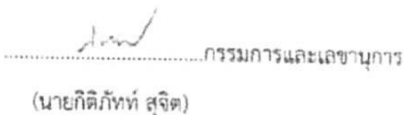
กรรมการ

(นายวีรชัย สุคติ)



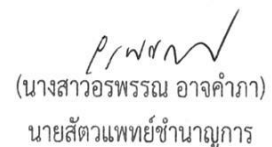
กรรมการ

(นางกัญญาพิชญา อีระพันธ์)



กรรมการและเลขานุการ

(นายกิติภัทร์ สุจิต)



(นางสาวอรพรรณ อัจคำภา)
นายสัตวแพทย์ชำนาญการ

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
ยาฉีด Xylazine Hydrochloride

คุณลักษณะ

1. เป็นยาฉีด สำหรับสัตว์ ใน 1 มิลลิลิตร ประกอบด้วย
Xylazine hydrochloride ไม่น้อยกว่า 20 มิลลิกรัม
1. ต้องมีข้อความ "ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่ .../....." ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุ
ให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น e-1../2564(ปศข.4))
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ
4. ต้องเป็นยาที่ไม่ลักษณะของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปีนับจากวันที่รับของ ในกรณีที่มิใช่ระบุวันหมดอายุ ต้องเป็นยาที่ผลิต
มาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่รับของ

เงื่อนไข

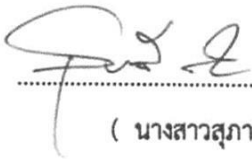
1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ ผลิต หรือ นำเข้า หรือ ขายยา
ตามพ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
2. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ
(ทย.1 และ ทย. 2 ในกรณีที่ผลิตในประเทศ)
(ทย.1 และ ทย. 4 ในกรณีที่เป็นการนำเข้าจากต่างประเทศ)
3. ในวันส่งมอบ ให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้
 - เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้น ๆ
 - หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบ
จากผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรับรอง (พร้อมหลักฐานการรับรอง)
4. บรรจุในภาชนะบรรจุต้องระบุไว้ในคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของราชการ (ทย.1)



..... ประธานกรรมการ

(นายศัลป์กิจ บุญโพธิ์)

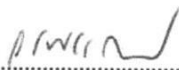
นายสัตวแพทย์ชำนาญการพิเศษ



.....กรรมการ

(นางสาวสุภาวดี เลียงชัยศิริ)

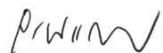
นายสัตวแพทย์ชำนาญการ



.....กรรมการและเลขานุการ

(นางสาวอรพรรณ อางคำภา)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการ



(นางสาวอรพรรณ อางคำภา)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการ

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
ยากล่อมประสาท Acepromazine maleate ชนิดฉีด

คุณลักษณะ

1. เป็นยาน้ำชนิดฉีด สำหรับสัตว์ ใน 1 มิลลิลิตร ประกอบด้วย Acepromazine maleate ไม่น้อยกว่า 19 มิลลิกรัม
2. ต้องมีข้อความ “ ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่ .../.....” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุ ให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น e-1../2564(ปศข.4))
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ
4. ต้องเป็นยาที่ไม่ลักษณะของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปีนับจากวันที่รับของ ในกรณีที่มิระบุวันหมดอายุ ต้องเป็นยาที่ผลิต มาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่รับของ

เงื่อนไข

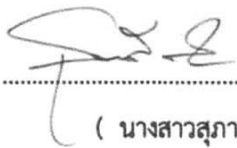
2. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ ผลิต หรือ นำเข้า หรือ ขายยา ตามพ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
2. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ (ทย.1 และ ทย. 2 ในกรณีที่ เป็นยาที่ผลิตในประเทศ) (ทย.1 และ ทย. 4 ในกรณีที่ เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ)
3. ในวันส่งมอบ ให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้
 - เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้น ๆ
 - หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบ จากผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรับรอง (พร้อมหลักฐานการรับรอง)
4. บรรจุในภาชนะบรรจุตามที่ระบุไว้ในคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของราชการ (ทย.1)



..... ประธานกรรมการ

(นายศิลปกิจ บุญโพธิ์)

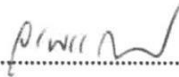
นายสัตวแพทย์ชำนาญการพิเศษ



.....กรรมการ

(นางสาวสุภาวดี เลียงชัยศิริ)

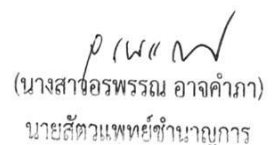
นายสัตวแพทย์ชำนาญการ



..... กรรมการและเลขานุการ

(นางสาวอรพรรณ อางคำภา)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการ


(นางสาวอรพรรณ อางคำภา)
นายสัตวแพทย์ชำนาญการ

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
ยาฉีดสลบ Tiletamine และ Zolazepam เข็มชั้น

คุณลักษณะ

1. เป็นยาสลบชนิดฉีด ใน 1 ขวด ประกอบด้วย
Tiletamine ไม่น้อยกว่า 237.5 มิลลิกรัม
Zolazepam ไม่น้อยกว่า 237.5 มิลลิกรัม
และมีขวดน้ำยาสำหรับเติม (Sterile Water for Injection) ไม่น้อยกว่า 5 มิลลิลิตร
2. ต้องมีข้อความ "ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่ .../....." ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุ
ให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น e-1../2564(ปศข.4))
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ
4. ต้องเป็นยาที่ไม่ลักษณะของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่รับของ ในกรณีที่ไม่ระบุวันหมดอายุต้องเป็นยาที่ผลิต
มาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่รับของ

เงื่อนไข

3. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ ผลิต หรือ นำเข้า หรือ ขายยา
ตามพ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
2. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ
(ทย.1 และ ทย. 2 ในกรณีที่เป็นยาที่ผลิตในประเทศ)
(ทย.1 และ ทย. 4 ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ)
3. ในวันส่งมอบ ให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้
 - เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้น ๆ
 - หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบ
จากผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรับรอง (พร้อมหลักฐานการรับรอง)
4. บรรจุในภาชนะบรรจุต้องระบุไว้ในคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของราชการ (ทย.1)

..... ประธานกรรมการ

(นายศิลปกิจ บุญโพธิ์)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการพิเศษ

..... กรรมการ

(นางสาวสุภาวดี เลียงชัยศิริ)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการ

..... กรรมการและเลขานุการ

(นางสาวอรพรรณ อาจคำภา)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการ

.....
(นางสาวอรพรรณ อาจคำภา)
นายสัตวแพทย์ชำนาญการ

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ

ยาปฏิชีวนะเพนิซิลลินและไดไฮโดรสเตรปโตมัยซิน ชนิดฉีดออกฤทธิ์นาน ขนาด 100 มิลลิกรัม

คุณลักษณะ

1. เป็นยาฉีด สำหรับสัตว์ ชนิดแขวนตะกอนใน 1 มิลลิกรัม ประกอบด้วย
เบนซาซิน เพนิซิลลิน จี ไม่น้อยกว่า 100,000 หน่วยสากล (ยูนิต)
โพรเคน เพนิซิลลิน จี ไม่น้อยกว่า 100,000 หน่วยสากล (ยูนิต)
ไดไฮโดรสเตรปโตมัยซิน ไม่น้อยกว่า 200 มิลลิกรัม
1. ขนาดบรรจุไม่น้อยกว่า 100 มิลลิกรัม
2. ต้องมีข้อความ “ ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่ .../..... ” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุ
ให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น e-1../2564(ปศข.4))
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ
4. ต้องเป็นยาที่ไม่ลักษณะของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่รับของ ในกรณีที่ไม่มีระบุวันหมดอายุ ต้องเป็นยาที่ผลิต
มาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่รับของ


เงื่อนไข

1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ ผลิต หรือ นำเข้า หรือ ขยายตาม
พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
2. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ
(ทย.1 และ ทย. 2 ในกรณีที่ผลิตในประเทศ)
(ทย.1 และ ทย. 4 ในกรณีที่เป็นการนำเข้าจากต่างประเทศ)
3. ในวันส่งมอบ ให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้
- เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้น ๆ
- หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบ
จากผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรับรอง (พร้อมหลักฐานการรับรอง)
4. ขนาดบรรจุและภาชนะต้องระบุไว้ในคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของราชการ (ทย.1)
5. กรณีที่คณะกรรมการตรวจรับพัสดุนำผลิตภัณฑ์ที่ส่งมอบให้หน่วยราชการตรวจวิเคราะห์
ส่วนประกอบของผลิตภัณฑ์ ผู้ส่งมอบต้องรับผิดชอบค่าใช้จ่าย

..... ประธานกรรมการ

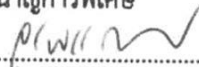
(นายศิลปกิจ บุญโพธิ์)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการพิเศษ


..... กรรมการ

(นางสาวสุภาวดี เลียงชัยศิริ)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการ


..... กรรมการและเลขานุการ

(นางสาวอรพรรณ อางคำภา)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการ


(นางสาวอรพรรณ อางคำภา)
นายสัตวแพทย์ชำนาญการ

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
ยาป้ายตา Chloramphenical 1 % ขนาด 5 กรัม

คุณลักษณะ

1. เป็นยาปฏิชีวนะสำหรับป้ายตา ประกอบด้วย
คลอแรมฟนิคอลล มีความเข้มข้นไม่น้อยกว่า 1%
2. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่ .../.....” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น e-1../2564(ปศข.4))
3. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ
4. ต้องเป็นยาที่ไม่มียาเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
5. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่รับของ ในกรณีที่มิใช่ระบุวันหมดอายุต้องเป็นยาที่ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่รับของ

..... ประธานกรรมการ

(นายศิลปกิจ บุญโพธิ์)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการพิเศษ

.....กรรมการ

(นางสาวสุภาวดี เสียงชัยศิริ)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการ

.....กรรมการและเลขานุการ

(นางสาวอรพรรณ อางคำภา)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการ

(นางสาวอรพรรณ อางคำภา)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการ

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
ยาฉีด Tolfenamic acid

คุณลักษณะ

1. เป็นยาฉีด สำหรับสัตว์ ใน 1 มิลลิลิตร ประกอบด้วย Tolfenamic acid ไม่น้อยกว่าหรือเท่ากับ 40 มิลลิกรัม
2. ใน 1 ขวด มีขนาดบรรจุ 100 มิลลิลิตร
3. ต้องมีข้อความ “ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่ .../.....” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุ ให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น e-1./2564 (ปศข.4))
4. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ
5. ต้องเป็นยาที่ไม่ลักษณะของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
6. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปีนับจากวันที่รับของ ในกรณีที่มิระบุวันหมดอายุ ต้องเป็นยาที่ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่รับของ

เงื่อนไข

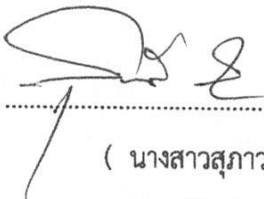
1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ ผลิต หรือ นำเข้า หรือ ขายยา ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
2. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ (ทย.1 และ ทย. 2 ในกรณีที่ผลิตในประเทศ) (ทย.1 และ ทย. 4 ในกรณีที่เป็นยานำเข้าจากต่างประเทศ)
3. ในวันส่งมอบ ให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้
 - เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้น ๆ
 - หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบจากผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรับรอง (พร้อมหลักฐานการรับรอง)
4. บรรจุในภาชนะบรรจุต้องระบุไว้ในคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของราชการ (ทย.1)



..... ประธานกรรมการ

(นายศิลปกิจ บุญโพธิ์)

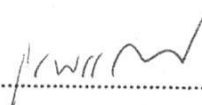
นายสัตวแพทย์ชำนาญการพิเศษ



.....กรรมการ

(นางสาวสุภาวดี เลียงชัยศิริ)

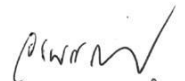
นายสัตวแพทย์ชำนาญการ



.....กรรมการและเลขานุการ

(นางสาวอรพรรณ อาจคำภา)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการ



(นางสาวอรพรรณ อาจคำภา)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการ

รายละเอียดคุณลักษณะเฉพาะ
ยา Tolfenamic acid ชนิดกิน

คุณลักษณะ

1. เป็นยากินชนิดเม็ด สำหรับสัตว์ ใน 1 เม็ด ประกอบด้วย Tolfenamic acid ไม่น้อยกว่าหรือเท่ากับ 60 มิลลิกรัม
2. ใน 1 กล่อง มีขนาดบรรจุ 50 เม็ด
3. ต้องมีข้อความ “ ใช้ในราชการกรมปศุสัตว์ ห้ามจำหน่าย เลขที่ .../.....” ไว้บนฉลากหรือภาชนะบรรจุ ให้เห็นเด่นชัด (โดยระบุเลขที่ให้ตรงตามเอกสารการจัดซื้อ เช่น e-1../2564 (ปศข.4))
4. เป็นยาที่ได้รับการขึ้นทะเบียนตำรับยาจากหน่วยงานราชการ
5. ต้องเป็นยาที่ไม่ลักษณะของยาเสื่อมคุณภาพ ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
6. วันหมดอายุของยาไม่น้อยกว่า 1 ปี นับจากวันที่รับของ ในกรณีที่มิระบุวันหมดอายุ ต้องเป็นยาที่ผลิตมาไม่เกิน 1 ปี นับถึงวันที่รับของ

เงื่อนไข

1. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาหลักฐานแสดงการได้รับอนุญาตให้ ผลิต หรือ นำเข้า หรือ ขายยา ตาม พ.ร.บ. ยา พ.ศ. 2510
2. ผู้เสนอราคาต้องแนบสำเนาใบสำคัญการขึ้นทะเบียนตำรับยาที่เสนอ (ทย.1 และ ทย. 2 ในกรณีที่เป็ยยาที่ผลิตในประเทศ) (ทย.1 และ ทย. 4 ในกรณีที่เป็ยยานำเข้าจากต่างประเทศ)
3. ในวันส่งมอบ ให้แนบเอกสารประกอบการตรวจรับ ดังนี้
 - เอกสารแจ้งแสดงเลขที่หรืออักษรแสดงครั้งที่ผลิตของยานั้น ๆ
 - หนังสือรับรองการตรวจวิเคราะห์ (Certificate of analysis) ของยารุ่นการผลิตที่นำมาส่งมอบจากผู้ผลิต หรือ จากหน่วยงานที่ราชการรับรอง (พร้อมหลักฐานการรับรอง)
4. บรรจุในภาชนะบรรจุตามที่ระบุไว้ในคำขอขึ้นทะเบียนตำรับยาของราชการ (ทย.1)



..... ประธานกรรมการ

(นายศิลปกิจ บุญโพธิ์)

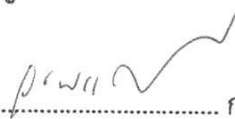
นายสัตวแพทย์ชำนาญการพิเศษ



..... กรรมการ

(นางสาวสุภาวดี เลียงชัยศิริ)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการ



..... กรรมการและเลขานุการ

(นางสาวอรพรรณ อาจคำภา)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการ



(นางสาวอรพรรณ อาจคำภา)

นายสัตวแพทย์ชำนาญการ